

appunti del corso di
Istituzioni di Fisica Nucleare e Subnucleare

Anno accademico 2001-2002

January 3, 2003



Dipartimento di Fisica "Edoardo Amaldi"
via della Vasca Navale 84, I - 00146 Roma

Corso di Laurea in Fisica

Cari studenti,

questi sono gli appunti delle lezioni del corso di *Istituzioni di Fisica Nucleare e Subnucleare* tenute fino all'anno accademico 2001-02, l'ultimo anno del vecchio ordinamento del corso di Laurea in Fisica all'Università "Roma Tre".

A partire dal 2003 questo corso è stato sostituito da due corsi, uno nel terzo anno della Laurea Triennale: *Elementi di Fisica Nucleare e Subnucleare*, e l'altro nel primo anno della Laurea Specialistica: *Complementi di Fisica Nucleare e Subnucleare*. Comunque gli argomenti trattati nei due corsi non sono sostanzialmente diversi da quelli del corso precedente, è cambiato un po' l'ordine di presentazione degli argomenti, e alcuni ora vengono trattati in altri corsi "a scelta".

Gli appunti sono divisi in **1**-Metodologie, **2**-Fisica Nucleare, **3**-Fisica Subnucleare, e sono corredati da appendici, alcune sono *richiami* di argomenti già trattati nei corsi della Laurea Triennale, altre sono *approfondimenti* di argomenti trattati nei corsi dell'indirizzo di Fisica Subnucleare della Laurea Specialistica. L'intendimento è quello di uniformare definizioni, simboli e formule a quelli usati in queste lezioni.

Questi appunti *non* possono sostituire un buon libro di testo perché gli argomenti sono trattati in modo piuttosto schematico senza curare le connessioni logiche, le figure non sono di buona qualità, mancano i riferimenti bibliografici, etc. . . , e soprattutto perché *non* vogliono sostituire i libri di testo, ma unificare più argomenti che sono trattati in testi diversi. Siete quindi caldamente invitati a studiare sui libri, e ce ne sono di ottimi. Buono studio.

Alcuni testi consigliati

- B.Povh, K.Rith, C.Scholtz, F.Zetsche: Particelle e Nuclei, Bollati-Boringhieri, 1998, ISBN 88-339-5559-8, buon libro introduttivo, tradotto in italiano.
- W.S.C.Williams, Nuclear and Particle Physics, Oxford Science Publications, 1997, ISBN 0-19-852046-8, buon libro introduttivo, corredato da un testo con soluzioni di esercizi – W.S.C.Williams, Solution Manual for Nuclear and Particle Physics, Oxford Science Publications, ISBN 0-19-851763-7.
- H.Fraunfelder and E.M.Henley: Subatomic Physics, 2nd edition, Prentice Hall, 1991, ISBN 0-13-859430-9, buon libro introduttivo.
- W.E.Burcham and M.Jobes: Nuclear and Particle Physics, Longman Scientific and Technical, 1995, ISBN 0-582-45088-8, molto esauriente per la fisica delle particelle, meno per la fisica nucleare.
- K.S.Crane: Introductory Nuclear Physics, John Wiley & Sons, 1988, ISBN 0-471-80553-X, ottimo testo di fisica nucleare, poco aggiornato per la fisica delle particelle.
- D.H.Perkins: Introduction to High Energy Physics, 4th edition, Addison-Wesley Publishing Company, 1992, ISBN 0-201-55188-8, ottimo e ben aggiornato per la fisica delle particelle.
- R.N.Cahn and G.Goldhaber: The experimental Foundations of Particle Physics, Cambridge University Press, 1989, ISBN 0-21-42425-9, ottimo testo di consultazione per la fisica delle particelle, riproduce alcune pubblicazioni originali dalla scoperta del neutrone a quella dei bosoni vettori W^\pm e Z^0 .
- E.Segré: Nuclei e Particelle, 2nd edition, Zanichelli, 1982, ISBN 88-08-05628-7, ottimo testo per la fisica nucleare, poco aggiornato per la fisica delle particelle, è un po' vecchio ma è scritto da un premio Nobel.

Contents

1	Metodologie della fisica nucleare e subnucleare	10
1.1	Introduzione	10
1.1.1	Il protone	11
1.1.2	L'elettrone	11
1.1.3	La carica dell'elettrone	14
1.1.4	Il fotone	15
1.1.5	Il modello atomico di Bohr	19
1.1.6	Lo spin dell'elettrone	21
1.2	Sezione d'urto	24
1.2.1	La sezione d'urto	24
1.2.2	Sezione d'urto differenziale	25
1.2.3	Sezione d'urto di Rutherford	26
1.2.4	Sezione d'urto di Thomson	29
1.3	Acceleratori	31
1.3.1	Acceleratori a caduta di potenziale	31
1.3.2	Acceleratori lineari	33
1.3.3	Acceleratori circolari	35
1.3.4	Oscillazioni di betatrone	38
1.3.5	Cavità a radiofrequenza	40
1.3.6	Accelerazione in cavità risonanti	47
1.3.7	Trasporto dei fasci	49
1.3.8	Emittanza	54
1.3.9	Oscillazioni di sincrotrone	55
1.3.10	Anelli di collisione	58
1.3.11	Radiazione di sincrotrone	59
1.3.12	Sorgenti di radiazione di sincrotrone	61
1.4	Interazioni tra particelle e materia	65
1.4.1	Perdita di energia per ionizzazione	65
1.4.2	Fluttuazioni della perdita di energia per ionizzazione	69
1.4.3	Percorso residuo	71
1.4.4	Radiazione Čerenkov	71
1.4.5	Radiazione di transizione	73
1.4.6	Diffusione coulombiana multipla	75
1.4.7	Irraggiamento	77

1.4.8	Effetto fotoelettrico	80
1.4.9	Effetto Compton	80
1.4.10	Produzione di coppie	81
1.4.11	Sciami elettrofotonici	84
1.5	Metodi di rivelazione delle particelle	86
1.5.1	Rivelatori di tracce	87
1.5.2	Scintillatori	89
1.5.3	Rivelatori Čerenkov	90
1.5.4	Camere a ionizzazione	90
1.5.5	Metodi di misura delle variabili cinematiche	92
1.6	Leggi di conservazione e simmetrie	96
1.6.1	Statistica di un sistema di particelle	97
1.6.2	Grandezze fisiche conservate	98
1.6.3	Trasformazioni unitarie	98
1.6.4	Leggi di conservazione additive	102
1.6.5	Leggi di conservazione moltiplicative	103
1.6.6	Parità	103
1.6.7	Coniugazione di carica	105
1.6.8	Inversione temporale	106
1.6.9	Momento di dipolo elettrico	107
1.6.10	Il positronio	108
1.6.11	Il teorema CPT	110
1.7	Processi elettromagnetici	110
1.7.1	Emissione e assorbimento di fotoni	111
1.7.2	Transizione di dipolo elettrico	111
1.7.3	Transizione al secondo ordine	113
1.7.4	Diffusione di fotoni da una carica elettrica	115
1.7.5	Diffusione di Rutherford	116
1.7.6	Fattore di forma elettrico	118
1.7.7	Diffusione di una carica da un dipolo magnetico	120
1.7.8	Fattore di forma magnetico	121
1.7.9	Forma relativistica della sezione d'urto di Rutherford	122
1.7.10	Sezione d'urto di Dirac	123
1.7.11	Sezione d'urto di Rosenbluth	124
1.8	Diffusione da potenziale	127
1.8.1	Diffusione da potenziale radiale	127
1.8.2	Approssimazione di Born	129
1.8.3	Sviluppo in onde parziali	130
1.8.4	Sezione d'urto elastica e di reazione	131
1.8.5	Diffusione da un disco	133
1.8.6	Sezione d'urto protone-protone	136
1.8.7	Diffusione elastica risonante	138

2	Fisica nucleare	140
2.1	Proprietà dei nuclei	140
2.1.1	Carica elettrica dei nuclei	141
2.1.2	Massa dei nuclei	141
2.1.3	Energia di legame dei nuclei	143
2.1.4	Raggio dei nuclei	144
2.1.5	Statistica e spin dei nuclei	146
2.1.6	Parità dei nuclei	149
2.1.7	La scoperta del neutrone	149
2.1.8	Proprietà elettromagnetiche dei nuclei	151
2.1.9	Interazione di dipolo magnetico	153
2.1.10	Interazione di quadrupolo elettrico	157
2.1.11	Momento magnetico del nucleone	158
2.2	Modelli del nucleo	161
2.2.1	Modello a gas di Fermi	161
2.2.2	Modello a goccia di liquido	163
2.2.3	I nuclei speculari	165
2.2.4	Il modello a strati	167
2.2.5	Momenti magnetici dei nuclei	172
2.3	Proprietà delle forze nucleari	174
2.3.1	L'isospin	174
2.3.2	Il deutone	176
2.3.3	Diffusione neutrone-protone a bassa energia	179
2.3.4	Proprietà dell'interazione nucleone-nucleone	181
2.3.5	Il modello di Yukawa	183
2.4	Decadimenti dei nuclei	185
2.4.1	Legge di decadimento	185
2.4.2	Larghezza di decadimento	186
2.4.3	Decadimenti in cascata	187
2.4.4	Produzione di nuclei radioattivi	189
2.5	Decadimento γ	189
2.5.1	Radiazione di multipolo	190
2.5.2	Conversione interna	192
2.5.3	Spettroscopia γ	193
2.6	Decadimento α	195
2.6.1	Soglia di instabilità	197
2.6.2	Teoria elementare del decadimento α	197
2.6.3	Dipendenza dal momento angolare	201
2.7	Decadimento β	202
2.7.1	L'ipotesi del neutrino	202
2.7.2	Teoria elementare del decadimento β	203
2.7.3	La vita media del decadimento β	206
2.7.4	L'elemento di matrice del decadimento β	208
2.7.5	Decadimenti proibiti	210

2.7.6	Non conservazione della parità	211
2.7.7	L'interazione $V - A$	213
2.7.8	L'elicità dell'elettrone	215
2.7.9	L'elicità del neutrino	216
2.7.10	La scoperta del neutrino	217
2.8	Reazioni nucleari	218
2.8.1	Sezione d'urto di reazione	219
2.8.2	Fissione	220
2.8.3	Fissione indotta da neutroni	222
2.8.4	Fissione dell'uranio	223
2.8.5	Reattore nucleare	224
2.8.6	Fusione	225
2.8.7	Fusione nelle stelle	226
2.8.8	Nucleosintesi nelle stelle	228
2.8.9	Fusione in laboratorio	231
3	Fisica subnucleare	233
3.1	Particelle e interazioni	233
3.1.1	Raggi cosmici	234
3.1.2	Raggi cosmici primari	235
3.1.3	Raggi cosmici secondari	236
3.1.4	I mesoni π	238
3.1.5	Le particelle strane	241
3.1.6	I mesoni K	244
3.1.7	Il mesone η	247
3.1.8	Simmetria dell'isospin	247
3.1.9	Gli antibarioni	249
3.1.10	Risonanze adroniche	250
3.1.11	Risonanze barioniche	253
3.1.12	Risonanze mesoniche	255
3.2	Modello statico a quark	257
3.2.1	Modello a quark	257
3.2.2	Mesoni e barioni nel modello a quark	259
3.2.3	Momenti magnetici dei barioni	262
3.2.4	Colore dei quark	263
3.3	Interazioni deboli	264
3.3.1	Decadimento del muone	265
3.3.2	Il propagatore dell'interazione debole	267
3.3.3	Decadimenti leptonic dei mesoni	267
3.3.4	La Parità non si conserva	271
3.3.5	Decadimenti semileptonici	273
3.3.6	L'angolo di Cabibbo	275
3.3.7	Decadimenti non leptonic	276
3.3.8	Decadimenti dei mesoni K neutri	277

3.3.9	Il quarto quark	281
3.3.10	Violazione della simmetria CP	284
3.3.11	Altri quark	286
3.4	Modello dinamico a quark	288
3.4.1	Diffusione inelastica	290
3.4.2	Diffusione fortemente inelastica elettrone-nucleone	291
3.4.3	Modello a partoni	293
3.4.4	Carica elettrica dei partoni	297
3.4.5	Diffusione fortemente inelastica neutrino-nucleone	299
3.4.6	Densità di quark e antiquark	300
3.5	Interazioni fermione-antifermione	304
3.5.1	Annichilazione e^+e^-	304
3.5.2	Annichilazione $e^+e^- \rightarrow$ adroni	306
3.5.3	Annichilazione quark-antiquark	308
3.6	Interazione elettrodebole	309
3.6.1	Isospin e ipercarica debole	310
3.6.2	Angolo di Weinberg	312
3.6.3	Interazioni dei neutrini	314
3.6.4	Scoperta dei bosoni W^\pm e Z^0	316
3.6.5	Proprietà dei bosoni W^\pm e Z^0	317
4	Appendici	320
4.1	Radiazione del corpo nero	320
4.2	Richiami di relatività ristretta	322
4.2.1	Il principio di relatività	322
4.2.2	Le trasformazioni di Lorentz	324
4.2.3	Quadrivettori	325
4.2.4	Trasformazione della velocità	327
4.2.5	Il quadrivettore velocità	327
4.2.6	Il quadrivettore quantità di moto	327
4.2.7	Il quadrivettore accelerazione	328
4.2.8	Il quadrivettore forza	329
4.2.9	Il tensore elettromagnetico	331
4.3	L'esperimento di Michelson e Morley	332
4.4	Cinematica relativistica	333
4.4.1	Trasformazioni delle variabili	334
4.4.2	Energia di soglia di una reazione	335
4.4.3	Urto elastico	336
4.4.4	Energia trasferita in una collisione	337
4.4.5	Decadimento	338
4.5	Richiami di elettromagnetismo	340
4.5.1	Energia irraggiata	340
4.5.2	Il potenziale vettore	342
4.6	Sviluppo in multipoli del campo elettromagnetico	344

4.6.1	Potenziale di dipolo elettrico	344
4.6.2	Potenziale di dipolo magnetico	345
4.6.3	Potenziale di quadrupolo elettrico	346
4.6.4	Sviluppo in autofunzioni del momento angolare	347
4.6.5	Momenti di multipolo del campo	348
4.7	Equazione di Schrödinger in una dimensione	349
4.7.1	Particella libera	349
4.7.2	Gradino di potenziale	350
4.7.3	Barriera di potenziale	351
4.7.4	Buca di potenziale infinita	352
4.7.5	Buca di potenziale finita	353
4.7.6	Oscillatore armonico	353
4.8	Il momento angolare	356
4.8.1	Rotazioni	356
4.8.2	Autovalori del momento angolare	358
4.8.3	Rappresentazione dei generatori	360
4.8.4	Somma dei momenti angolari	361
4.8.5	I coefficienti di Clebsch-Gordan	362
4.8.6	Matrici di rotazione	364
4.8.7	Le armoniche sferiche	366
4.9	Equazione di Schrödinger in tre dimensioni	368
4.9.1	Potenziale centrale	368
4.9.2	Particella libera	370
4.9.3	Sviluppo di un'onda piana in autofunzioni sferiche	371
4.9.4	Buca di potenziale infinita	372
4.9.5	Buca di potenziale finita	373
4.9.6	Potenziale armonico	374
4.9.7	Potenziale coulombiano	376
4.10	Simmetrie unitarie	379
4.10.1	SU(2)	381
4.10.2	SU(3)	382
4.10.3	Stati coniugati	383
4.11	L'interazione elettromagnetica	384
4.11.1	Hamiltoniana di interazione	384
4.11.2	Quantizzazione del campo	385
4.12	Legge di decadimento	386
4.13	Probabilità di transizione	388
4.14	Densità dello spazio delle fasi	390
4.15	Il modello atomico di Thomas-Fermi	393
4.16	Equazioni quantistiche relativistiche	396
4.16.1	Equazione di Klein-Gordon	396
4.16.2	Equazione di Dirac	397
4.16.3	Soluzioni di particella libera	399
4.16.4	Limite non relativistico dell'equazione di Dirac	402

4.16.5	Matrici gamma	403
4.16.6	Trasformazioni degli autostati	405
4.16.7	Autostati di elicità	408
4.16.8	Soluzioni per massa nulla	409
4.17	Teoria delle perturbazioni	410
4.17.1	Il propagatore	410
4.17.2	I grafici di Feynman	412
4.18	Calcolo di alcuni processi elementari	415
4.18.1	Spazio delle fasi invariante	415
4.18.2	Processi $a b \rightarrow c d$	418
4.19	Premi Nobel citati nel testo	428
4.20	Esercizi	431
4.21	Risposte	446

Chapter 1

Metodologie della fisica nucleare e subnucleare

1.1 Introduzione

La fisica è lo studio dei fenomeni della natura e della loro interpretazione in base a leggi il più semplici e generali possibile. Per questo si cerca di interpretare i fenomeni macroscopici come una composizione e successione di *interazioni* a livello microscopico tra *costituenti elementari*.

Ad esempio, la *legge delle proporzioni chimiche* di Dalton stabili, all'inizio dell'800, che le reazioni chimiche avvengono rispettando semplici leggi di combinazione: due proporzioni di idrogeno combinate con una di ossigeno ne formano due di acqua, $2 H_2 + O_2 \rightarrow 2 H_2O$, che interpretato come fenomeno microscopico implica che le quantità in gioco dei singoli elementi sono proporzionali ad alcune quantità elementari, cioè che la massa di una *mole* è proporzionale alla masse di una *molecola*, ovvero

$$M(\text{grammo molecola}) = N \times M(\text{molecola})$$

Un esempio tratto da fenomeni di conduzione elettrica è la *legge di Faraday*, della metà dell'800, per cui in elettrolisi la formazione su un elettrodo di una mole di un elemento monovalente corrisponde ad una quantità fissa, $F = 96500 C$, di carica elettrica. Combinando questa osservazione con la precedente abbiamo per la *costante di Faraday*

$$F = 96500 C/mole = N \times e$$

dove e è la *carica elettrica elementare*.

Un altro esempio è la legge di Boyle. Per una mole di un gas ideale $pV = RT$. Sulla base degli studi di termodinamica statistica di Maxwell, Boltzmann e Planck della seconda metà dell'800, sappiamo che la costante dei gas ideali R è

$$R = N \times k$$

dove k è la costante di Boltzmann.

La costante N che interviene in questi tre esempi di leggi della chimica, elettricità e meccanica statistica è il *Numero di Avogadro* il cui valore venne determinato sperimentalmente con precisione solo nel '900 studiando molti diversi fenomeni

$$N_o = 6.02 \cdot 10^{23} \text{ mole}^{-1}$$

e possiamo definire la carica elettrica elementare

$$e = F/N_o = 1.60 \cdot 10^{-19} \text{ C}$$

1.1.1 Il protone

Per il sistema atomico più semplice, l'idrogeno, una mole ha la massa di 1 grammo. La massa dell'atomo di idrogeno è quindi $m_H = 1 \text{ grammo}/N_o$.

$$m_H = 1.66 \cdot 10^{-27} \text{ kg}$$

In queste lezioni useremo come unità di misura il *sistema MKSA* che è quello ufficiale dell'Unione Europea. Per i sistemi microscopici è però più conveniente usare come unità di misura di energia l'*elettron Volt*, $eV = 1.60 \cdot 10^{-19} \text{ J}$. Sfruttando l'equivalenza tra energia e massa espressa dalla relazione di Einstein, $E = mc^2$, useremo come unità di massa eV/c^2 (o i suoi multipli), dove c è la velocità della luce del vuoto

$$c = 3.00 \cdot 10^8 \text{ m s}^{-1}$$

In queste unità la massa dell'atomo di idrogeno è

$$m_H c^2 = 1.66 \cdot 10^{-27} \text{ kg} \times 9 \cdot 10^{16} \text{ m}^2 \text{ s}^{-2} = 1.5 \cdot 10^{-10} \text{ J} = \frac{1.5 \cdot 10^{-10} \text{ J}}{1.6 \cdot 10^{-19}} = 0.94 \cdot 10^9 \text{ eV}$$

Poiché, come vedremo, l'atomo di idrogeno è uno stato legato protone-elettrone e la massa dell'elettrone è molto minore di quella del protone e l'energia di legame è trascurabile, questa è con buona approssimazione la massa del protone

$$m_p = 938 \text{ MeV}/c^2$$

Il protone è il *primo* (dal greco $\pi\rho\omega\tau\omicron\varsigma$) costituente elementare. È caratterizzato da carica elettrica $+e$ e massa m_p .

1.1.2 L'elettrone

Alla fine dell'800 lo studio di molti fenomeni ha indicato che le sostanze contengono particelle con carica elettrica negativa e che queste possono essere emesse come conseguenza di diverse sollecitazioni elettriche o termiche o per esposizione a radiazione elettromagnetica. Le osservazioni erano fatte con gas molto rarefatti ed erano rese possibili dal perfezionamento delle tecniche di vuoto.

Nei suoi studi sulla formazione e propagazione di onde elettromagnetiche, Hertz osservò che le scariche elettriche inducevano il passaggio di corrente in un circuito aperto. Crookes osservò che in un tubo contenente un gas molto rarefatto dove si stabilisce una differenza di potenziale tra due elettrodi, si forma nei pressi del catodo una scarica a bagliore che si propaga verso l'anodo e che ha intensità che dipende dalla differenza di potenziale e dalla pressione del gas.

In entrambe i casi si osservò che il fenomeno non dipendeva né dal tipo di gas né dal materiale degli elettrodi. Inoltre il passaggio di corrente veniva fortemente influenzato dalla presenza di diaframmi nel tubo a vuoto o da campi magnetici. Ben presto si chiarì che questo fenomeno, chiamato emissione di *raggi catodici*, era dovuto all'emissione di cariche negative dal catodo e che queste non erano ioni negativi del catodo.

Nel 1897 Thomson chiarì la natura di queste particelle e ne misurò il rapporto tra carica elettrica e massa. Il metodo sperimentale di Thomson è illustrato nella Fig.1.1. In un tubo a raggi catodici, per effetto di un forte campo elettrico, le particelle negative vengono emesse dal catodo C e accelerate verso l'anodo A in cui vi è un foro. Le particelle che attraversano il foro si muovono di moto rettilineo uniforme e il loro passaggio viene segnalato dalla fluorescenza prodotta sulla parte terminale del tubo. Questo permette di conoscere la traiettoria tra il foro e lo schermo. Lungo il percorso le particelle attraversano una regione in cui si può stabilire un campo elettrico uniforme normale alla direzione di propagazione e un campo magnetico normale sia a questa che al campo elettrico. Chiamiamo x la direzione di propagazione, y la direzione del campo elettrico, z quella del campo magnetico e ℓ la lunghezza della zona in cui è presente il campo elettrico.

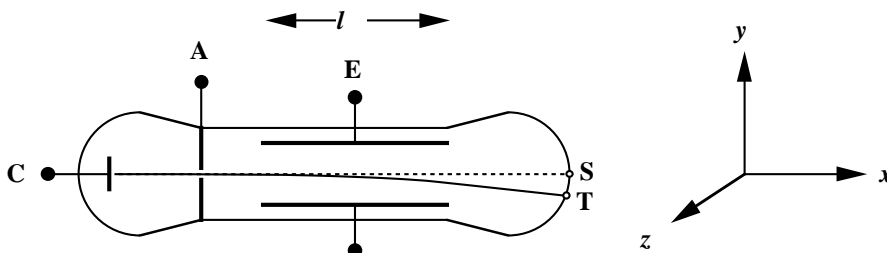


Figure 1.1: Esperimento di Thomson

- In assenza di campo elettrico e magnetico le particelle vanno di moto rettilineo con velocità v_x costante ma non nota perchè vengono emessi dal catodo con velocità variabile

$$v_x = \frac{\ell}{\Delta t}$$

Le particelle cariche arrivano nel punto S dello schermo.

- In presenza di campo elettrico, E_y , le particelle di carica e acquistano una componente della velocità $v_y = (eE_y/m)\Delta t$, e quindi lo spostamento dalla

traiettoria lineare è

$$\Delta y = \frac{eE_y}{2m} (\Delta t)^2 = \frac{eE_y}{2m} \frac{\ell^2}{v_x^2}$$

Le particelle cariche arrivano nel punto T dello schermo.

- Per valutare la velocità v_x Thomson applicò un campo magnetico B_z in modo che la forza risultante, $\vec{F} = e(\vec{E} + \vec{v} \wedge \vec{B})$, fosse nulla e le particelle cariche arrivassero nel punto S dello schermo

$$F_y = e(E_y - v_x B_z) = 0 \quad v_x = \frac{E_y}{B_z}$$

- Il valore del rapporto tra la carica e la massa dell'elettrone si ottiene quindi dalla misura dello spostamento Δy relativo ai due punti S e T sullo schermo

$$\Delta y = \frac{1}{2} \frac{e}{m} \frac{\ell^2 B_z^2}{E_y}$$

Thomson verificò che il valore e/m non dipende dal gas nel tubo a raggi catodici, né dal materiale del catodo. Quindi stabilì che questa è una particella elementare di carica negativa contenuta nelle varie sostanze che venne chiamata *elettrone* (dal nome greco dell'ambra, $\eta\lambda\epsilon\kappa\tau\rho\nu$) come quantità elementare di carica negativa.

Il valore di e/m misurato da Thomson

$$\frac{e}{m} = 1.76 \cdot 10^{11} \text{ C kg}^{-1}$$

era straordinariamente simile ad un'altra quantità misurata pochi mesi prima da Zeeman studiando gli spettri di emissione degli atomi in presenza di campo magnetico. Zeeman aveva osservato che, quando si accendeva un intenso campo magnetico, le righe di emissione venivano suddivise in più righe e che la separazione in frequenza era proporzionale all'intensità del campo.

Facciamo l'ipotesi che le sostanze contengano elettroni. Quando queste sono sottoposte ad una sollecitazione termica, o a una scarica elettrica, gli elettroni sono sollecitati ad oscillare attorno alla posizione di equilibrio. Al primo ordine dello sviluppo del potenziale che lega gli elettroni, questa sarà un'oscillazione armonica con frequenza propria ω_0 . Il sistema si comporta come un dipolo oscillante ed emette radiazione con la stessa frequenza. Possiamo rappresentare il moto oscillatorio come la sovrapposizione di due moti circolari con frequenza angolare $+\omega_0$ e $-\omega_0$. In presenza di campo magnetico, alla forza di richiamo $-k\vec{r}$ si sovrappone la forza di Lorentz $e\vec{v} \wedge \vec{B}$. L'equazione del moto nel piano $x - y$ normale alla direzione di \vec{B} è

$$m \ddot{x} = -kx + eB \dot{y} \quad m \ddot{y} = -ky - eB \dot{x}$$

che, per un moto oscillatorio, ha soluzione

$$\omega^2 + 2 \omega^* \omega - \omega_0^2 = 0 \quad \omega_0^2 = \frac{k}{m} \quad \omega^* = \frac{eB}{2m}$$

e, per $\omega^* \ll \omega_0$,

$$\omega = \omega_0 \pm \omega^*$$

Quindi l'oscillatore emette su due frequenze $\omega_0 + \omega^*$ e $\omega_0 - \omega^*$ e la differenza $\Delta\omega = eB/m$ è proporzionale al rapporto e/m .

Poiché il rapporto e/m misurato nell'esperimento di Thomson e nell'effetto Zeeman è molto maggiore del rapporto tra carica elettrica e massa depositata sugli elettrodi nel caso di elettrolisi di sostanze elettricamente neutre, si conclude che la massa dell'elettrone è molto minore di quella degli atomi

$$\frac{e}{m_e} \gg \frac{e}{m_a} \quad \Rightarrow \quad m_e \ll m_a$$

1.1.3 La carica dell'elettrone

La prima misura sufficientemente precisa della carica elementare fu fatta nel 1909 da Millikan raffinando un metodo utilizzato da Thomson per studiare il comportamento di gocce elettricamente cariche formate nel vapore di acqua. Millikan osservava col microscopio il moto di gocce di olio che si caricavano elettricamente per attrito con l'aria (Fig.1.2).

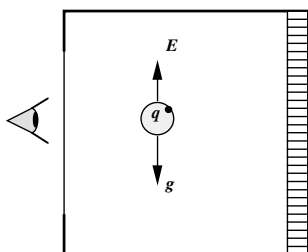


Figure 1.2: Esperimento di Millikan

- In assenza di campo elettrico le gocce si muovono di moto uniforme per effetto della gravità. Assumendo che siano sferette di raggio r e densità ρ e che η sia il coefficiente di viscosità, il moto avviene con velocità costante v_0

$$F = \frac{4\pi r^3}{3} \rho g - 6\pi \eta r v_0 = 0$$

Misurando la velocità di caduta si ottiene il raggio r

$$r = 3 \eta^{1/2} \left(\frac{v_0}{2\rho g} \right)^{1/2}$$

- Se durante la caduta si accende un campo elettrico diretto lungo la verticale, la velocità di caduta di una goccia con carica elettrica q cambia

$$F = \frac{4\pi r^3}{3} \rho g - 6\pi \eta r v_1 - qE = 0$$

- Da queste relazioni si ottiene

$$qE = 6\pi \eta r (v_1 - v_0) = 18\pi \eta^{3/2} \left(\frac{v_0}{2\rho g} \right)^{1/2} (v_1 - v_0)$$

Millikan osservò che tutte le cariche misurate erano *multipli interi di una carica elementare "e"* e ottenne per "e" un valore entro l'1% uguale a quello noto oggi.

Dalle misure di Thomson e di Millikan conosciamo quindi la massa dell'elettrone

$$m_e = 0.511 \text{ MeV}/c^2 \qquad \frac{m_e}{m_p} = \frac{1}{1836}$$

1.1.4 Il fotone

Alla fine dell'800 l'interpretazione di due fenomeni, l'emissione di radiazione del corpo nero e l'effetto fotoelettrico, richiesero una profonda revisione delle leggi dell'elettromagnetismo e della meccanica.

Spettro del corpo nero

Lo spettro di emissione del corpo nero è trattato nell'appendice ????. Consideriamo una cavità mantenuta a temperatura T in cui è praticato un piccolo foro, per questo sistema si ha:

- l'energia irraggiata per unità di superficie e per unità di frequenza, il *potere emissivo specifico*, è proporzionale alla *densità di energia per unità di frequenza* nella cavità

$$e(\nu, T) = \frac{c}{4} u(\nu, T)$$

- la radiazione all'interno è in equilibrio con le pareti della cavità;
- la densità di energia per unità di frequenza è espressa dalla *legge di Wien*

$$u(\nu, T) = \nu^3 F(\nu/T)$$

dove $F(\nu/T)$ è una funzione universale che dipende solo dal rapporto tra frequenza e temperatura.

La forma della funzione $u(\nu, T)$ è stata derivata sulla base della meccanica statistica classica con le ipotesi seguenti

- nella cavità, all'equilibrio termico, le *onde elettromagnetiche stazionarie* hanno vettore d'onda $k_i \ell_i = 2\pi n$ con n intero ($i = 1, 2, 3$; ℓ_i sono le dimensioni della cavità; $|\vec{k}| = 2\pi\nu/c$);
- per ciascuna proiezione il numero di modi di vibrazione per unità di frequenza è $dn_i = (\ell_i/c) d\nu$

- tenendo conto che ci sono due stati di polarizzazione della radiazione, il numero di modi di vibrazione per unità di volume è

$$dn = 2 \frac{4\pi\nu^2}{c^3} d\nu$$

- per il principio di *equipartizione dell'energia* ciascun modo di vibrazione contribuisce con due gradi di libertà e quindi con un *valore medio di energia* $\langle E \rangle = kT$

Ne deriva che la densità di energia specifica è

$$u(\nu, T) = \frac{8\pi\nu^2}{c^3} kT$$

Questa forma della densità di energia specifica del corpo nero, nota come *formula di Rayleigh-Jeans*, non rappresenta i risultati sperimentali a frequenze elevate e diverge ad alta frequenza: la densità di energia, $U(T) = \int u(\nu, T) d\nu$, è infinita. Questo effetto è stato chiamato *catastrofe ultravioletta*.

Nel tentativo di impostare una forma della densità di energia specifica del corpo nero che riproducesse i risultati sperimentali e seguisse le leggi della termodinamica, Planck fu guidato dalle osservazioni di Hertz sulla emissione e assorbimento di radiazione elettromagnetica da parte di dipoli oscillanti. Le ipotesi di Planck sono

- le pareti della cavità in equilibrio termico con la radiazione sono rappresentate come un insieme di oscillatori armonici lineari con frequenze pari a quelle della radiazione elettromagnetica;
- in funzione delle variabili coniugate p e x l'energia meccanica di ciascun oscillatore di massa m è

$$E = \frac{p^2}{2m} + \frac{m\omega^2 x^2}{2}$$

- secondo le leggi della meccanica statistica il numero di oscillatori nell'intervallo $dpdx$ in equilibrio a temperatura T è

$$d^2n = C e^{-E/kT} dp dx \quad C = \text{costante}$$

- se gli oscillatori sono indipendenti, di modo che si conserva l'energia di ciascuno, la relazione $E = \text{costante}$ definisce un'ellisse nel piano $p - x$ di area

$$A = \int dp dx = \pi p_{max} x_{max} = \pi (2mE)^{1/2} (2E/m\omega^2)^{1/2} = \frac{E}{\nu}$$

- se si suddivide il piano $p - x$ in anelli concentrici della stessa area h (Fig.1.3), il j -esimo anello contiene $N_j = D e^{-jh\nu/kT}$ oscillatori di energia $E_j = jh\nu$, ($j = 0, 1, 2, \dots$, $D = \text{costante}$);

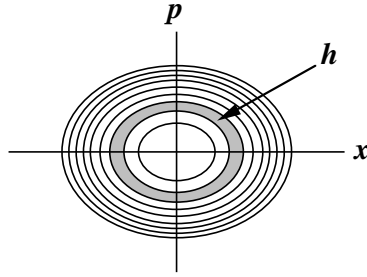


Figure 1.3: Quantizzazione dell'oscillatore armonico

- l'energia media per oscillatore, $\langle E \rangle = \sum_j E_j N_j / \sum_j N_j$, è uguale all'energia media per modo di vibrazione della radiazione in equilibrio termico nella cavità.

Ponendo $z = h\nu/kT$ si ha

$$\sum_0^{\infty} j h\nu e^{-jz} = h\nu e^{-z} (1 + 2z + 3z^2 + \dots) = h\nu e^{-z} (1 - e^{-z})^{-2}$$

$$\sum_0^{\infty} e^{-jz} = (1 + e^{-z} + e^{-2z} + \dots) = (1 - e^{-z})^{-1}$$

$$\langle E \rangle = \frac{h\nu e^{-h\nu/kT}}{1 - e^{-h\nu/kT}} = \frac{h\nu}{e^{h\nu/kT} - 1}$$

La formula di Planck per la densità di energia specifica è

$$u(\nu, T) = \frac{8\pi}{c^3} \frac{h\nu^3}{e^{h\nu/kT} - 1}$$

La forma della funzione soddisfa la legge di Wien. Inoltre la formula ottenuta da Planck riproduceva bene i dati sperimentali: dal confronto con questi ottenne il valore della *costante di Planck*, $h = 6.55 \cdot 10^{-34} \text{ J s}$, che è in buon accordo con il valore noto oggi

$$h = 6.626076 \pm 0.000004 \cdot 10^{-34} \text{ J s}$$

Nel limite in cui la costante di Planck è *piccola*, $h \rightarrow 0$, si ottiene la formula classica di Rayleigh-Jeans

$$\lim_{h \rightarrow 0} \frac{h\nu}{e^{h\nu/kT} - 1} = \frac{h\nu}{1 + h\nu/kT + \dots - 1} = kT$$

Il risultato presentato da Planck nel 1900 era assolutamente sorprendente: gli oscillatori armonici in equilibrio termico con la radiazione elettromagnetica scambiano energia solo sotto forma di multipli interi di un *quanto di energia* pari a $h\nu$. Ne risulta che l'energia di un oscillatore armonico lineare non può variare in modo continuo, ma può solo avere valori *quantizzati* multipli della frequenza propria ν moltiplicata per la costante di Planck. Le variazioni discrete di energia tra due stati corrispondono all'emissione o all'assorbimento di *quanti di radiazione elettromagnetica* di energia $h\nu$ che sono chiamati *fotoni*.

Effetto fotoelettrico

L'emissione di cariche elettriche negative da materiali esposti a radiazione ultravioletta fu osservata da Hertz nel 1887. Ulteriori misure chiarirono che in un sistema costituito da due elettrodi con differenza di potenziale ΔV

- l'esposizione alla luce di un elettrodo induce il passaggio di corrente;
- questo avviene solo per una polarità, quando l'elettrodo esposto ha carica negativa;
- le cariche raccolte all'anodo non sono ioni negativi del catodo.

A seguito della scoperta dell'elettrone ci si convinse che il passaggio di corrente era dovuto all'estrazione di elettroni provocata dall'interazione della luce sul catodo.

Una serie di misure più raffinate fu eseguita da Lenard nel 1900 utilizzando un tubo a raggi catodici. L'elettrodo C è esposto a radiazione elettromagnetica e le cariche emesse possono essere accelerate dal potenziale variabile ΔV tra C e l'elettrodo A . Nella zona a valle di A sono opportunamente posizionati alcuni elettrodi raccoglitori di carica, R , e in questa zona si può produrre un campo magnetico \vec{B} normale alla linea di volo e quindi si può misurare l'impulso delle particelle. Con questo strumento (Fig.1.4) Lenard misurò il rapporto tra carica elettrica e massa dei portatori di carica negativa e lo trovò in accordo con il valore misurato da Thomson: sono elettroni. Inoltre osservò che

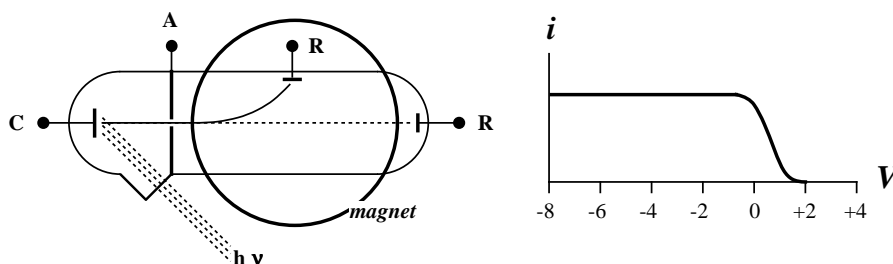


Figure 1.4: Esperimento di Lenard sull'effetto fotoelettrico

- si ha passaggio di corrente solo per tensioni ΔV minori di $1 \div 2 V$;
- per intensità di luce costante, la corrente aumenta da questo valore fino a $\Delta V \simeq 0 V$ e si mantiene costante per valori negativi;
- l'intensità di corrente dipende dall'intensità della luce, ma *non* dipende dalla frequenza;
- l'energia cinetica degli elettroni emessi dal catodo *non* dipende dalla intensità della luce, ma solo dalla frequenza;

- la relazione tra energia cinetica e frequenza è

$$E_c = h(\nu - \nu_o)$$

Questi risultati vennero raffinati da misure più precise effettuate alcuni anni dopo da Richardson e Compton, e da Millikan. Ma già nel 1905 Einstein diede una spiegazione semplice dell'effetto fotoelettrico basata sui quanti di radiazione di Planck considerando il fotone non come un modo di vibrazione del campo elettromagnetico, ma come una particella

- la radiazione elettromagnetica di frequenza ν è formata da fotoni di energia $E = h\nu$;
- nell'interazione i fotoni cedono tutta l'energia agli elettroni legati nei materiali;
- parte dell'energia, eV_o , è spesa per il lavoro di estrazione degli elettroni dal materiale;
- il resto è ceduta come energia cinetica agli elettroni liberi;
- la conservazione dell'energia è $h\nu = eV_o + E_c$.

Pochi anni dopo Millikan misurò il coefficiente h della legge dell'effetto fotoelettrico, $h = 6.56 \cdot 10^{-34} \text{ J s}$, in ottimo accordo con la determinazione fatta da Planck.

1.1.5 Il modello atomico di Bohr

I materiali a temperatura T irraggiano energia termica con uno spettro continuo. Invece si è osservato che la maggior parte degli elementi sotto forma di gas una volta eccitati emettono radiazione sotto forma di righe discrete. Inoltre, a partire dalla scoperta di Balmer del 1885 sulla regolarità delle righe di emissione dell'idrogeno, si è accumulata una enorme quantità di informazioni che dimostrano che le frequenze delle righe spettrali degli elementi implicano l'esistenza di una *struttura semplice*.

Queste evidenze intrigarono a lungo i fisici e un passo importante fu fatto nel 1911 da Rutherford che dimostrò sperimentalmente che un sistema atomico è costituito da uno stato legato di un nucleo di carica positiva circondato da una distribuzione di carica negativa, gli elettroni, e che inoltre le dimensioni spaziali del nucleo sono molto più piccole dell'estensione della distribuzione di carica negativa, cioè che il campo elettrico del nucleo si può trattare con buona approssimazione come il campo coulombiano generato da una carica puntiforme.

Sulla base di questa evidenza e nell'intento di spiegare le regolarità degli spettri degli elementi, Bohr nel 1913 propose un modello atomico che introdusse profonde innovazioni nel modo di interpretare la struttura atomica. Trattiamo in modo semplificato il modello dell'atomo di idrogeno per introdurre alcune quantità e grandezze fisiche importanti per il seguito. Le ipotesi di base sono

- l'atomo di idrogeno è costituito da un protone e un elettrone *puntiformi* legati dal potenziale coulombiano;
- la massa del protone è molto maggiore di quella dell'elettrone per cui il baricentro del sistema è essenzialmente il protone;
- l'atomo è in uno *stato stazionario*, cioè, contrariamente a quanto avverrebbe per un sistema planetario in meccanica classica, le cariche in moto accelerato non irraggiano energia;
- quindi l'energia meccanica è conservata.

Consideriamo la massa ridotta del sistema $m = (m_e m_p)/(m_e + m_p) \simeq m_e$. La traiettoria dell'elettrone (la particella leggera) è un'ellisse. Semplifichiamo il problema considerando una circonferenza di raggio r percorsa con velocità angolare $\vec{\omega}$ costante. La forza coulombiana è il prodotto massa \times accelerazione centripeta

$$\frac{e^2}{4\pi\epsilon_0 r^2} = m \omega^2 r$$

La conservazione di energia e momento angolare ammette un continuo di soluzioni

$$E = \frac{1}{2} m \omega^2 r^2 - \frac{e^2}{4\pi\epsilon_0 r} = -\frac{1}{2} \frac{e^2}{4\pi\epsilon_0 r} = \text{costante}$$

$$L = m \omega r^2 = \text{costante}$$

Per ottenere soluzioni discrete, seguendo la via di Planck di quantizzazione del momento lineare dell'oscillatore armonico, Bohr introdusse la *quantizzazione del momento angolare*

$$\oint L d\phi = n h \quad \Rightarrow \quad L = n h/2\pi = n \hbar$$

($n = 1, 2, \dots$) da cui si ottengono i valori dell'energia e del raggio degli stati stazionari

$$E_n = -\frac{m (e^2/4\pi\epsilon_0)^2}{2 n^2 \hbar^2} \quad r_n = \frac{n^2 \hbar^2}{m e^2/4\pi\epsilon_0}$$

Gli spettri di righe osservati corrispondono alle transizioni tra stati stazionari con emissione (o assorbimento) di radiazione di frequenza $h\nu_{mn} = E_m - E_n$. Introduciamo due quantità costanti che ci saranno utili nel seguito ($\epsilon_0 = 8.85 \cdot 10^{-12} \text{ F/m}$, $\hbar c = 1.97 \cdot 10^{-7} \text{ eV m}$)

$$\text{costante di struttura fine} \quad \alpha = \frac{e^2}{4\pi\epsilon_0 \hbar c} = \frac{1}{137}$$

$$\text{raggio classico dell'elettrone} \quad r_e = \frac{e^2}{4\pi\epsilon_0 m_e c^2} = 2.82 \cdot 10^{-15} \text{ m}$$

- La costante di struttura fine è il parametro adimensionale che compare nello sviluppo in serie quando si risolvono i problemi di elettromagnetismo con il metodo delle perturbazioni. Quindi $\alpha \ll 1$ garantisce che i calcoli approssimati sono di solito piuttosto precisi.
- Il raggio classico dell'elettrone è quello di una sfera carica che ha energia elettrostatica pari alla massa dell'elettrone, $m_e c^2$. In effetti sappiamo che questo *non* è il raggio dell'elettrone perché nessun esperimento ha rivelato che l'elettrone abbia dimensioni finite ad un livello di sensibilità molto più piccolo di r_e .

Usando queste grandezze

$$E_n = -\frac{1}{2n^2} \alpha^2 m c^2 \quad r_n = n^2 \frac{r_e}{\alpha^2}$$

Dalla prima relazione si osserva che la velocità dell'elettrone è $v = \alpha c/n \ll c$: questo giustifica l'uso della meccanica non relativistica.

Per l'atomo di idrogeno nello stato fondamentale, quello col minimo valore del momento angolare ($n = 1$ nel modello di Bohr), si ha

$$\text{raggio atomico di Bohr} \quad a = 0.53 \cdot 10^{10} \text{ m}$$

$$\text{energia di Rydberg} \quad R = 13.6 \text{ eV}$$

in ottimo accordo con il valore sperimentale dell'energia di ionizzazione.

L'atomo di idrogeno ha un momento magnetico prodotto dal moto dell'elettrone attorno al baricentro. Consideriamo l'orbita come una spira di raggio r percorsa dalla corrente $i = e/T = e\omega/2\pi$. Il momento magnetico è pari al prodotto della corrente per la superficie della spira (legge di Ampère) e ha direzione opposta ($e < 0$) al momento angolare \vec{L}

$$\vec{\mu} = \pi r^2 \frac{e\vec{\omega}}{2\pi} = \frac{e\vec{L}}{2m}$$

Nello stato fondamentale in cui $L = \hbar$ il momento magnetico è pari ad un

$$\text{magnetone di Bohr} \quad \mu_B = \frac{e\hbar}{2m} = 5.8 \cdot 10^{-5} \text{ eV/T}$$

1.1.6 Lo spin dell'elettrone

Gli stati stazionari dell'atomo di idrogeno si ottengono risolvendo l'equazione di Schrödinger del moto dell'elettrone nel campo coulombiano del protone. Le soluzioni sono ricavate nell'appendice ???. Le autofunzioni sono fattorizzate in una funzione radiale $R_{nl}(r)$ e una angolare $Y_{lm}(\theta, \phi)$. Gli autostati dipendono da tre *numeri quantici* interi, $|n, l, m\rangle$: n è il numero quantico principale ($n = 1, 2, \dots$); l è l'autovalore del momento angolare orbitale \vec{L} in unità \hbar ($l = 0, \dots, n-1$); m è l'autovalore della sua proiezione lungo un asse. Questa può avere $2l+1$ valori, $m = -l, -l+1, \dots, +l$.

Le regole di quantizzazione del momento angolare sono trattate nell'appendice ????. In generale l'operatore momento angolare \vec{J} è caratterizzato dall'aver autovalori $\hbar j$ con $2j + 1 = \text{intero positivo}$, quindi j può essere un numero intero o semi-intero. Nel caso del momento angolare orbitale \vec{L} gli autovalori sono interi.

Gli atomi emettono (o assorbono) radiazione elettromagnetica di frequenza ν_{ij} passando da uno stato $|n_i, l_i, m_i\rangle$ ad un altro $|n_j, l_j, m_j\rangle$

$$h\nu_{ij} = |E_i - E_j|$$

Poiché gli autostati di energia sono discreti, gli spettri atomici sono costituiti da righe. L'intensità delle righe dipende dalla *probabilità di transizione* tra i due stati. Nel caso di sistemi atomici in generale sono più probabili le *transizioni di dipolo elettrico* in cui l'intensità è approssimativamente proporzionale alla quarta potenza della frequenza (appendice ???). In queste transizioni cambia la *parità* dello stato che è caratterizzata dall'autovalore, pari o dispari, del momento angolare orbitale e quindi l cambia di una unità, $\Delta l = \pm 1$.

L'intensità diminuisce passando dall'ultravioletto al visibile all'infrarosso. Le serie di righe osservate nell'emissione degli elementi alcalini sono state chiamate *Sharp, Principal, Diffuse, Fundamental*, caratterizzate da frequenze (e intensità) via via più piccole. In spettroscopia si usa una notazione di origine storica che associa lo stato di momento angolare alle iniziali delle serie di righe

$$\begin{array}{cccccccc} l & = & 0 & 1 & 2 & 3 & 4 & 5 & \dots \\ & & S & P & D & F & G & H & \dots \end{array}$$

Ad esempio la serie *Principal* è costituita da transizioni $P \rightarrow S$ e la serie *Diffuse* da $D \rightarrow P$. Studiando le righe di emissione si è però osservato che queste non sono righe singole ma hanno una *struttura fine*, nel primo caso sono righe doppie e nel secondo caso sono righe triple. Questo fenomeno si spiega assumendo che gli stati con $l \neq 0$ siano sdoppiati.

La chiave per interpretare questo fenomeno è stata fornita da Goudsmit e Uhlenbeck nel 1925 con una proposta bizzarra:

- se l'elettrone non fosse puntiforme si comporterebbe come una trottola (*spin*) con un momento angolare intrinseco \vec{S} ;
- questo avrebbe autovalore $s\hbar$ e $2s + 1$ possibili proiezioni;
- per $s = 1/2$ l'elettrone potrebbe stare in due stati con proiezioni $s = \pm 1/2$.

Nonostante partissero dal presupposto errato che l'elettrone non sia puntiforme, queste ipotesi si rivelarono corrette e in grado di spiegare la struttura fine e una serie di altri fenomeni osservati.

Assumiamo quindi che l'elettrone abbia un momento angolare di spin $S = \hbar/2$ e un momento magnetico associato

$$\vec{\mu} = g \frac{e}{2m} \vec{S}$$

dove g è chiamato *fattore giromagnetico*. Lo stato del sistema è ora caratterizzato dal momento angolare totale $\vec{J} = \vec{L} + \vec{S}$ che ha autovalori $j = l \pm 1/2$ e molteplicità $2j + 1$. Nella notazione spettroscopica questi stati sono rappresentati dal simbolo X_j dove $X = S, P, D, F, \dots$ indica il momento angolare orbitale. Ad esempio, uno stato con $l = 0$ ha solo $j = 1/2$ ($S_{1/2}$), uno stato con $l = 1$ si divide in due stati con $j = 1/2$ ($P_{1/2}$) e $j = 3/2$ ($P_{3/2}$), uno stato con $l = 2$ si divide in due stati con $j = 3/2$ ($D_{3/2}$) e $j = 5/2$ ($D_{5/2}$).

Gli stati con valori di j diversi hanno energie diverse. Questo è dovuto all'energia di interazione, $E = -\vec{\mu} \cdot \vec{B}$, tra il momento magnetico di spin dell'elettrone e il campo magnetico prodotto dal moto orbitale. Il moto relativo tra elettrone e nucleo è rappresentato dal momento angolare \vec{L} cui è associata una corrente $i = e\omega/2\pi = eL/2\pi mr^2$

$$\vec{B} = \frac{\mu_o i}{2r} \hat{n} = \frac{\mu_o}{4\pi} \frac{e\vec{L}}{mr^3} = \frac{e}{4\pi\epsilon_o} \frac{\vec{L}}{mc^2 r^3}$$

L'energia di interazione è

$$E_{ls} = -\vec{\mu} \cdot \vec{B} = \frac{g}{2} \frac{e^2}{4\pi\epsilon_o} \frac{\vec{L} \cdot \vec{S}}{m^2 c^2 r^3} = \frac{g}{2} \alpha \frac{(\hbar c)^3}{(mc^2)^2} \frac{\vec{l} \cdot \vec{s}}{r^3}$$

In questa formula compare un fattore $\frac{1}{2}$ dovuto al moto di precessione dello spin lungo l'orbita (precessione di Thomas).

- l'interazione responsabile della struttura fine dipende dal prodotto scalare $\vec{l} \cdot \vec{s}$ ed è chiamata *interazione spin-orbita*;
- dipende da $\alpha = e^2/4\pi\epsilon_o\hbar c$, chiamata per questo costante di struttura fine.

Le transizioni $P \rightarrow S$ sono divise in due righe $P_{3/2} \rightarrow S_{1/2}$, $P_{1/2} \rightarrow S_{1/2}$, e le transizioni $D \rightarrow P$ sono divise in tre righe $D_{5/2} \rightarrow P_{3/2}$, $D_{3/2} \rightarrow P_{3/2}$, $D_{3/2} \rightarrow P_{1/2}$ ($D_{5/2} \rightarrow P_{1/2}$ non avviene perché nelle transizioni di dipolo non può essere $\Delta j \geq 2$). Dal confronto tra i valori calcolati per E_{ls} e i valori sperimentali si ottiene il fattore giromagnetico dell'elettrone: $g = 2$. Quindi l'elettrone ha un momento magnetico pari a un magnetone di Bohr.

Lo spin dell'elettrone ha un ruolo fondamentale nella struttura degli atomi ed è necessario per spiegare la tavola periodica degli elementi. È stato introdotto con un'ipotesi *ad hoc* per spiegare i fenomeni osservati, ma la sua origine non trova spiegazione nell'ambito della meccanica quantistica non relativistica. Inoltre il valore $g = 2$ per il fattore giromagnetico dell'elettrone viene dedotto *a posteriori* per riprodurre i dati sperimentali. Pochi anni dopo l'introduzione dello spin dell'elettrone, nel 1928 Dirac sviluppò una *teoria quantistica relativistica* (appendice ???) che *prevede* l'esistenza dello spin dell'elettrone e il valore corretto per il suo momento magnetico.

1.2 Sezione d'urto

1.2.1 La sezione d'urto

Consideriamo un esperimento in cui un fascio di N_i particelle incide su un bersaglio costituito da N_b particelle e sia \vec{v} la velocità relativa tra le particelle del fascio e del bersaglio. Il flusso di particelle incidenti, il numero di particelle che attraversano l'unità di superficie nell'unità di tempo, è

$$\Phi = \frac{N_i}{\Delta S \Delta t} = \frac{N_i \Delta x}{\Delta S \Delta x \Delta t} = \frac{N_i v}{V} = n_i v$$

Il numero di particelle bersaglio per unità di superficie investite dal fascio è

$$\frac{N_b}{\Delta S} = \frac{N_b \Delta x}{V} = n_b \Delta x$$

n_i e n_b sono il numero di particelle del fascio e del bersaglio per unità di volume. Il flusso incidente viene attenuato dall'interazione col bersaglio e l'attenuazione è proporzionale alla densità di particelle, n_b , e allo spessore del bersaglio, Δx ,

$$\Delta\Phi = -\Phi \sigma n_b \Delta x$$

di modo che la frazione di flusso rimosso dal fascio per l'interazione con il bersaglio è pari al numero di particelle bersaglio contenute in un volume $\sigma\Delta x$ (Fig.1.5)

$$-\frac{\Delta\Phi}{\Phi} = n_b \sigma \Delta x$$

σ è la *sezione d'urto* del processo di diffusione che si sta analizzando e ha le di-

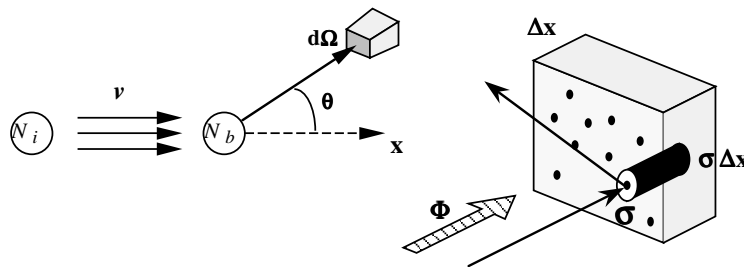


Figure 1.5: Sezione d'urto

mensioni di una superficie [cm^2]. Nell'attraversare il bersaglio il flusso incidente è attenuato secondo la legge

$$\Phi(x) = \Phi_o e^{-n_b \sigma x}$$

Per un processo di sezione d'urto σ e un bersaglio di densità n_b , si definiscono

$$\text{coefficiente di assorbimento} \quad \mu = n_b \sigma \quad [cm^{-1}]$$

$$\text{lunghezza di attenuazione} \quad \lambda = \frac{1}{\mu} = \frac{1}{n_b \sigma} \quad [cm]$$

Il numero di atomi (o nuclei) per unità di volume in un materiale di peso atomico A e densità ρ è

$$\frac{\text{atomi}}{\text{volume}} = \frac{\text{atomi}}{\text{grammo atomo}} \frac{\text{grammi atomo}}{\text{grammo}} \frac{\text{grammi}}{\text{volume}} = \frac{N_o \rho}{A} \quad [cm^{-3}]$$

1.2.2 Sezione d'urto differenziale

Parte del flusso delle particelle incidenti viene diffuso dalle particelle bersaglio. Supponiamo che vengano rivelate le particelle diffuse in un angolo solido $d\Omega$ definito dagli angoli polare θ e azimutale ϕ , $d\Omega = d \cos \theta d\phi$. Il numero di particelle che sono diffuse nell'unità di tempo nell'angolo solido $d\Omega$ è proporzionale al flusso, al numero di particelle bersaglio e all'elemento di superficie efficace $d\sigma$

$$d\dot{N}_f = \dot{N}_f d\Omega = \Phi N_b d\sigma$$

La sezione d'urto differenziale

$$\frac{d\sigma}{d\Omega} = \frac{\dot{N}_f}{\Phi N_b} \quad [cm^2 \text{ sterad}^{-1}]$$

è misurata dal rapporto tra il numero di particelle diffuse nell'unità di tempo nello stato finale f e la *luminosità*

$$L = \Phi N_b \quad [cm^{-2} s^{-1}]$$

La sezione d'urto del processo che fa passare dallo stato iniziale i allo stato finale f si può calcolare dalla *probabilità di transizione nell'unità di tempo* $\dot{P}_{i \rightarrow f}$ per ogni particella bersaglio ($N_b = 1$)

$$\frac{d\sigma}{d\Omega} = \frac{\dot{N}_f}{N_i} \frac{V}{v} = \dot{P}_{i \rightarrow f} \frac{V}{v}$$

Lo stato finale f può essere in generale caratterizzato da diverse variabili della particella diffusa. Se, ad esempio, \vec{p}' è l'impulso della particella nello stato finale, la sezione d'urto si ottiene integrando la

$$\text{sezione d'urto differenziale} \quad \frac{d\sigma}{d\vec{p}'} \quad [cm^2 (eV/c)^{-3}]$$

nell'intervallo delle variabili nello stato finale

$$\sigma = \int_f \frac{d\sigma}{d\vec{p}'} d\vec{p}'$$

esplicitando $d\vec{p}'$ in opportune coordinate

$$d\vec{p}' \equiv dp'_x dp'_y dp'_z \equiv p'^2 dp' d \cos \theta' d\phi' \equiv p'_T dp'_T dp'_L d\phi'$$

Sezione d'urto invariante

Il sistema di riferimento *naturale* è il sistema del centro di massa delle particelle che interagiscono che, di solito, non coincide con il sistema di riferimento in cui si effettua la misura. Poichè le caratteristiche di un processo non devono dipendere dal particolare sistema di riferimento in cui si effettua la misura (la sezione d'urto σ è definita come una superficie normale alla direzione del moto e quindi invariante), è opportuno conoscere le leggi di trasformazione delle variabili dal sistema del laboratorio al sistema del centro di massa e esprimere la sezione d'urto differenziale in funzione di variabili invarianti.

Le componenti dell'impulso si trasformano ($c = 1$)

$$p'_L = \gamma p_L - \beta \gamma E \quad p'_T = p_T \quad E' = -\beta \gamma p_L + \gamma E$$

quindi $d\vec{p}$ non è invariante ($d\sigma$, dp_T , $d\phi$ sono invarianti, mentre dp_L non è invariante). D'altra parte il rapporto dp_L/E è invariante ($E = [p_T^2 + p_L^2 + m^2]^{1/2}$)

$$dp'_L = \gamma dp_L - \beta \gamma dE = \gamma dp_L - \beta \gamma \frac{p_L}{E} dp_L = \frac{\gamma E - \beta \gamma p_L}{E} dp_L = \frac{E'}{E} dp_L$$

e quindi la

$$\text{sezione d'urto invariante} \quad E \frac{d\sigma}{d\vec{p}} \quad [cm^2 \text{ eV} (eV/c)^{-3}]$$

non dipende dal riferimento in cui si effettua la misura.

1.2.3 Sezione d'urto di Rutherford

Come primo esempio di sezione d'urto consideriamo la diffusione di una particella carica nel campo coulombiano di un'altra carica (*diffusione di Rutherford*). L'esperimento di Rutherford sulla diffusione di particelle α da nuclei di oro ha avuto grande importanza nello sviluppo della conoscenza in fisica per una serie di motivi:

- ha introdotto il concetto di *scattering* nello studio della struttura della materia e delle proprietà dei suoi costituenti fondamentali;
- ha fornito risultati di importanza fondamentale per impostare il modello atomico;
- ha dimostrato la validità di tecniche strumentali innovative per la rivelazione delle particelle ionizzanti.

L'esperimento, ideato da E.Rutherford e condotto nel 1911 da due giovani ricercatori, H.Geiger e E.Marsden, è basato su semplici considerazioni sulla diffusione di una particella dotata di carica elettrica nel campo coulombiano prodotto dalla carica di un'altra particella.

Consideriamo l'interazione tra una particella puntiforme di massa m e carica elettrica ze e un'altra particella puntiforme di massa M e carica elettrica Ze . Sia \vec{v} la velocità relativa tra le due particelle. Facciamo l'ipotesi che $v \ll c$, in modo da poter utilizzare le leggi della meccanica classica, e che sia $m \ll M$, in modo da poter trascurare l'effetto del rinculo della particella M (nessuna di queste ipotesi è restrittiva e sono approssimativamente valide nel caso specifico dell'esperimento di Rutherford). Trattiamo il problema in un sistema di riferimento che ha origine nella posizione della particella M , e definiamo il *parametro d'urto*, b , come la distanza tra la linea di volo della particella m e la posizione della particella M (Fig. 1.6). La

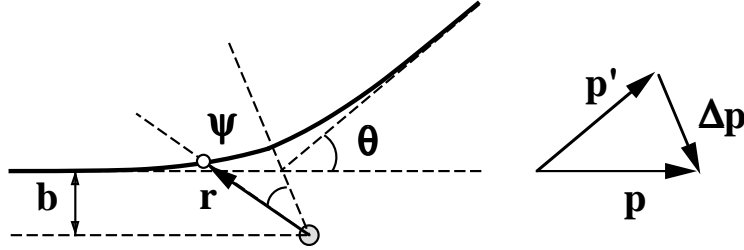


Figure 1.6: Diffusione di Rutherford

forza che agisce tra le due particelle è

$$\vec{F} = \frac{zZe^2}{4\pi\epsilon_0} \frac{\hat{r}}{r^2}$$

Il campo elettrico è conservativo e la diffusione della particella m nel campo della particella M è elastica. Se \vec{p} e \vec{p}' sono gli impulsi iniziale e finale, si ha

$$|\vec{p}'| = |\vec{p}| \quad \Delta p = |\vec{p}' - \vec{p}| = 2p \sin \theta/2$$

dove θ è l'angolo di diffusione della particella m . Poiché l'energia totale è positiva, la traiettoria è aperta: la particella m descrive un'iperbole con asintoti definiti dalle direzioni \vec{p} e \vec{p}' . L'impulso trasferito, Δp , è per simmetria dovuto alla componente trasversa della forza coulombiana lungo la traiettoria della particella m

$$\Delta p = \int_{-\infty}^{+\infty} F_T dt = \int_{-\infty}^{+\infty} \frac{zZe^2}{4\pi\epsilon_0} \frac{\cos \psi}{r^2} dt$$

dove ψ è l'angolo tra l'asse di simmetria del moto e il raggio vettore \vec{r} , $\psi(t = -\infty) = -(\pi/2 - \theta/2)$, $\psi(t = +\infty) = +(\pi/2 - \theta/2)$. La velocità della particella m è $\vec{v} = (d\vec{r}/dt) = (dr/dt) \hat{r} + r (d\psi/dt) \hat{n}$ e il momento angolare è

$$\vec{L} = \vec{r} \wedge \vec{p} = m \frac{dr}{dt} \vec{r} \wedge \hat{r} + mr \frac{d\psi}{dt} \vec{r} \wedge \hat{n} = mr^2 \frac{d\psi}{dt} \hat{r} \wedge \hat{n}$$

$$L = mr^2 \frac{d\psi}{dt} = \text{costante} = pb$$

e, cambiano variabile di integrazione, $dt/r^2 = (m/pb) d\psi$

$$\Delta p = \int \frac{zZe^2}{4\pi\epsilon_0} m \frac{\cos\psi}{pb} d\psi = \frac{zZe^2}{4\pi\epsilon_0} \frac{m}{pb} 2 \cos\theta/2 = 2p \sin\theta/2$$

Da cui si deriva la relazione tra l'angolo di diffusione e il parametro d'urto

$$\tan\theta/2 = \frac{zZe^2 m}{4\pi\epsilon_0 b p^2} = \frac{\text{energia potenziale a distanza } 2b}{\text{energia cinetica iniziale}}$$

Per calcolare la sezione d'urto differenziale osserviamo (Fig.1.7) che l'elemento di

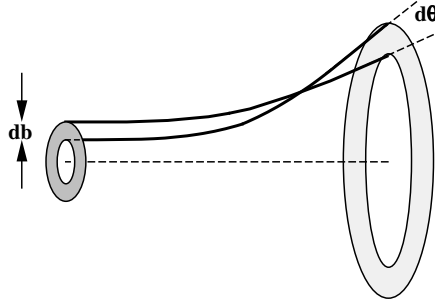


Figure 1.7: Relazione tra angolo e parametro d'urto

superficie bersaglio che corrisponde ad un angolo di diffusione θ è definito dalla corona circolare compresa tra i parametri d'urto b e $b + db$

$$d\sigma = 2\pi b db = 2\pi \left(\frac{zZe^2}{4\pi\epsilon_0} \right)^2 \frac{m^2}{p^4} \frac{1}{\tan\theta/2} \frac{d\theta/2}{\sin^2\theta/2} = \left(\frac{zZe^2}{4\pi\epsilon_0} \right)^2 \frac{m^2}{p^4} \frac{2\pi \sin\theta/2 \cos\theta/2}{\sin^4\theta/2} d\theta/2$$

Per cui concludiamo che la sezione d'urto differenziale per diffusione coulombiana è

$$\text{sezione d'urto di Rutherford} \quad \frac{d\sigma}{d\Omega} = \left(\frac{zZe^2}{4\pi\epsilon_0} \right)^2 \frac{m^2}{4p^4 \sin^4\theta/2}$$

cioè inversamente proporzionale alla quarta potenza dell'impulso trasferito, Δp , nell'interazione. Introducendo il raggio classico dell'elettrone, $r_o = e^2/4\pi\epsilon_0 m_e c^2$, si riconosce facilmente che la sezione d'urto ha le dimensioni di una superficie

$$\frac{d\sigma}{d\Omega} = r_o^2 (zZ)^2 \frac{(m_e c^2)^2}{4p^2 v^2 \sin^4\theta/2}$$

La sezione d'urto differenziale diverge per $\theta \rightarrow 0$, quindi non è definita su tutto l'angolo solido. Questo è dovuto al fatto che l'azione del potenziale coulombiano non si annulla per qualunque valore grande della distanza \vec{r} . Nella realtà non esistono cariche elettriche isolate: qualunque carica è in qualche modo schermata da cariche di segno opposto. Se consideriamo, ad esempio, un sistema atomico in cui il raggio medio degli orbitali elettronici è $\langle r \rangle$, il valore minimo dell'angolo di diffusione di una particella di energia cinetica K è

$$\tan\theta/2 = \frac{zZ r_o m_e c^2}{2 \langle r \rangle K}$$

Esempio: distanza minima di avvicinamento

Esperimenti di diffusione Rutherford vengono effettuati per studiare la struttura elettromagnetica del bersaglio. Il potere risolutivo è legato alla distanza minima di avvicinamento del proiettile al bersaglio. La minima distanza, $r_{min} = \rho$, si ha quando \vec{r} è normale a \vec{p} . Per la conservazione del momento angolare e dell'energia si ha

$$L = |\vec{r} \wedge \vec{p}| = \rho p = b p_o \quad E = \frac{p^2}{2m} + \frac{zZe^2}{4\pi\epsilon_o\rho} = \frac{p_o^2}{2m}$$

dove p_o è la quantità di moto iniziale, b è il parametro d'urto e l'angolo di diffusione è $\tan \theta/2 = (zZe^2/4\pi\epsilon_o b)(m/p_o^2)$. Dalle relazioni precedenti si ha

$$\rho^2 - 2b \tan \theta/2 \rho - b^2 = 0$$

$$\rho = b \tan \theta/2 + b (1 + \tan^2 \theta/2)^{1/2} = b \frac{1 + \sin \theta/2}{\cos \theta/2}$$

Nell'urto con $b = 0$ si ha diffusione all'indietro, $\theta = \pi$, e la distanza è minima quando si annulla l'energia cinetica: $\rho_o = 2mzZe^2/4\pi\epsilon_o p_o^2 = 2b \tan \theta/2$. Quindi la distanza minima di avvicinamento in funzione dell'angolo di diffusione e dell'energia cinetica iniziale, K_o , è

$$\rho = \rho_o \frac{1 + \sin \theta/2}{2 \sin \theta/2} = zZ r_o \frac{m_e c^2}{K_o} \frac{1 + \sin \theta/2}{2 \sin \theta/2}$$

1.2.4 Sezione d'urto di Thomson

Come secondo esempio di calcolo della sezione d'urto di un processo elementare trattiamo la diffusione della radiazione elettromagnetica da una carica elettrica, *diffusione di Thomson*. Consideriamo un'onda elettromagnetica che si propaga nella direzione z con il campo elettrico parallelo all'asse x e il campo magnetico parallelo all'asse y . Nel vuoto il flusso di energia incidente è

$$\Phi_i = c\epsilon_o E_x^2$$

Per azione della radiazione incidente, una particella di massa m e carica elettrica q è sottoposta ad una accelerazione $a_x = qE_x/m$ ed emette radiazione elettromagnetica della stessa frequenza dell'onda incidente. Il flusso di energia emessa dalla carica accelerata (appendice ???) è

$$\Phi_\Omega = \frac{1}{4\pi} \frac{q^2}{4\pi\epsilon_o} \frac{a_x^2}{c^3 r^2} \sin^2 \theta_x \quad [eV \text{ cm}^{-2} \text{ s}^{-1}]$$

θ e ϕ sono gli angoli polare e azimutale, r è la distanza dalla carica e θ_x è l'angolo tra la direzione di diffusione \vec{r} e la direzione dell'accelerazione (Fig.1.8)

$$x = r \sin \theta \cos \phi \quad \sin^2 \theta_x = 1 - \cos^2 \theta_x = 1 - \sin^2 \theta \cos^2 \phi$$

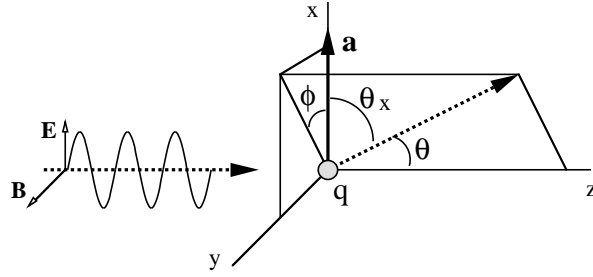


Figure 1.8: Diffusione di Thomson

Se la radiazione incidente non è polarizzata, cioè il campo elettrico può avere qualunque orientazione nel piano $x - y$, occorre mediare sull'angolo azimutale ϕ e si ottiene

$$\sin^2 \theta_x = 1 - \sin^2 \theta \langle \cos^2 \phi \rangle = 1 - \frac{1}{2} \sin^2 \theta$$

Quindi il flusso di energia della radiazione diffusa è

$$\Phi_{\Omega} = \frac{1}{4\pi} \frac{q^2}{4\pi\epsilon_o} \frac{a_x^2}{c^3 r^2} \left(1 - \frac{1}{2} \sin^2 \theta\right) = \left(\frac{q^2}{4\pi\epsilon_o}\right)^2 \frac{1}{(mc^2)^2} \frac{\Phi_i}{r^2} \left(1 - \frac{1}{2} \sin^2 \theta\right)$$

Il caso di interesse è quello di un elettrone debolmente legato, quando cioè l'energia di legame non è grande rispetto all'energia della radiazione incidente $\hbar\omega$. Per un elettrone ($q = e$, $m = m_e$, $e^2/4\pi\epsilon_o = r_o m_e c^2$) si ha

$$\Phi_{\Omega} = \Phi_i \left(\frac{r_o}{r}\right)^2 \left(1 - \frac{1}{2} \sin^2 \theta\right)$$

La sezione d'urto, cioè l'area efficace del bersaglio che sottrae parte del flusso incidente e lo diffonde nell'angolo solido $d\Omega$, è

$$\Phi_i d\sigma = \Phi_{\Omega} r^2 d\Omega$$

da cui si deriva la

$$\text{sezione d'urto di Thomson} \quad \frac{d\sigma}{d\Omega} = r_o^2 \left(1 - \frac{1}{2} \sin^2 \theta\right)$$

la sezione d'urto totale è

$$\sigma_T = r_o^2 \int_0^{2\pi} \int_{-1}^{+1} \left(1 - \frac{1}{2} \sin^2 \theta\right) d \cos \theta d\phi = \frac{8\pi}{3} r_o^2$$

L'unità di misura della sezione d'urto è il *barn*, ($1 b \equiv 10^{-24} \text{ cm}^2$). Poiché $r_o^2 = (2.82 \cdot 10^{-13} \text{ cm})^2 \approx 0.08 b$, il valore della sezione d'urto di Thomson è $\sigma_T = 0.67 b$.

1.3 Acceleratori

Gran parte della fenomenologia dei nuclei e delle particelle è basata su risultati ottenuti in esperimenti con acceleratori. In questo capitolo trattiamo brevemente i metodi di accelerazione di elettroni, protoni e nuclei, con qualche accenno ai metodi per produrre fasci secondari di altre particelle sia cariche che neutre. I metodi per accelerare particelle cariche sono basati sull'azione di campi elettrici e magnetici. L'equazione del moto è

$$\frac{d\vec{p}}{dt} = q (\vec{E} + \vec{v} \wedge \vec{B})$$

Il campo magnetico non compie lavoro e l'energia acquistata per unità di tempo, $W = q\vec{v} \cdot \vec{E}$, è fornita dal campo elettrico. Gli acceleratori lineari utilizzano esclusivamente campi elettrici. Campi magnetici vengono utilizzati negli acceleratori circolari e, in generale, per deflettere e per focalizzare i fasci di particelle.

Sorgenti di ioni

Una sorgente di elettroni è essenzialmente un filamento caldo, che emette elettroni per effetto termoionico, immerso in un campo elettrico che estrae gli elettroni e^- dalla sorgente (Fig.1.9). Allo stesso modo si realizza una sorgente di ioni positivi.

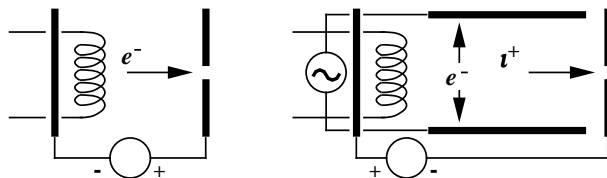


Figure 1.9: Sorgenti di ioni

Gli atomi sono immersi in una regione in cui vi è un campo elettrico alternato per accelerare gli elettroni prodotti dal filamento e un campo magnetico per farli spirallizzare. Gli elettroni cedono energia agli atomi ionizzandoli. Un campo elettrico estrae gli ioni i^+ dalla sorgente.

Il progresso degli acceleratori è fortemente legato al progresso delle tecniche di vuoto. Nelle regioni dell'acceleratore in cui viene trasportato il fascio di particelle occorre mantenere pressioni molto basse in modo da limitare l'assorbimento e la dispersione sia angolare che in energia del fascio. I fenomeni di interazione delle particelle cariche sono descritti nel capitolo ???.

1.3.1 Acceleratori a caduta di potenziale

I primi acceleratori sono stati realizzati con campi elettrici statici: una particella di carica q viene accelerata con una differenza di potenziale ΔV . L'energia massima raggiungibile con questa tecnica è limitata dalla differenza di potenziale che si può stabilire in laboratorio tra due elettrodi.

Acceleratore Van de Graaff

Il primo esempio di acceleratore elettrostatico è stato realizzato da Van de Graaff nel 1929 (Fig.1.10). La differenza di potenziale si ottiene caricando un elettrodo

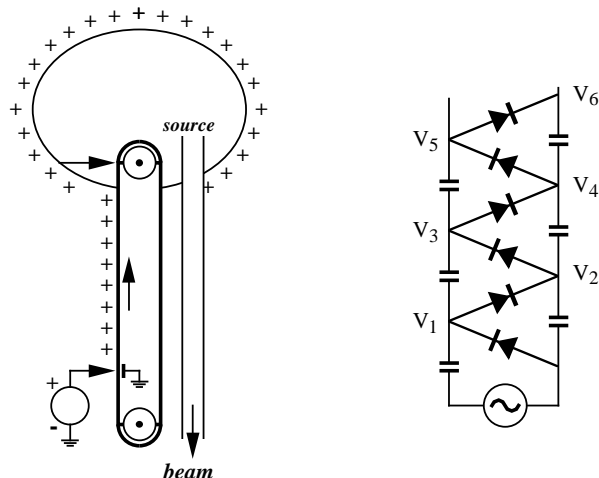


Figure 1.10: Principio di funzionamento degli acceleratori elettrostatici

di capacità C per induzione elettrostatica. Una cinghia di materiale isolante passa vicino ad una punta dove vi è un intenso campo elettrico e si carica. La cinghia trasporta le cariche verso un elettrodo cavo che ha una forma il più regolare possibile per limitare le scariche. Poiché il campo elettrico all'interno dell'elettrodo conduttore è nullo, la carica trasportata si distribuisce sulla superficie. Il lavoro per caricare l'elettrodo è fornito dal moto della cinghia. Se $i(t)$ è la corrente trasportata dalla cinghia, la differenza di potenziale è $\Delta V = \int i(t) dt/C$ ed è limitata dalle perdite del dielettrico che avvolge l'elettrodo. Gli acceleratori elettrostatici sono di solito immersi in gas inerte ad alta pressione per evitare scariche. La sorgente di ioni è posta all'interno dell'elettrodo cavo e la differenza di potenziale viene ripartita, con una serie di capacità o resistenze, lungo il tubo a vuoto in cui è accelerato il fascio. Acceleratori di Van de Graaff possono produrre differenze di potenziale $\Delta V \approx 10 \text{ MV}$ e produrre fasci di ioni con correnti di fascio $\approx 100 \mu\text{A}$ e sono comunemente utilizzati in ricerche di fisica nucleare.

Acceleratore Cockroft-Walton

Il secondo esempio di acceleratore elettrostatico è quello realizzato da Cockroft e Walton nel 1930 per studiare le prime reazioni nucleari in laboratorio. L'energia è fornita da un generatore alternato, $\Delta V = V_o \cos \omega t$ e la differenza di potenziale è generata da una cascata di rettificatori. Questi sono alternativamente in conduzione o in interdizione e caricano una serie di condensatori a tensioni via via crescenti. Con riferimento alla Fig.1.10, le tensioni sono $V_{2k-1} = V_o(2k - \cos \omega t)$, $V_{2k} = 2kV_o$. L'ultimo stadio è connesso a un elettrodo cavo sferico che contiene la sorgente di

ioni. Le tensioni V_{2k} vengono distribuite lungo il tubo a vuoto in cui è accelerato il fascio. Acceleratori Cockroft-Walton possono produrre differenze di potenziale $\Delta V \approx 5 \text{ MV}$ con correnti $\approx 20 \mu\text{A}$. Gli acceleratori a caduta di potenziale sono comunemente usati come stadi iniziali di accelerazione e come iniettori di particelle in acceleratori più potenti.

Acceleratore Tandem

L'energia massima di uno ione può essere raddoppiata con acceleratori elettrostatici a due stadi: acceleratori Tandem. Il primo stadio è, ad esempio, realizzato con un acceleratore Van de Graaff con tensione $+V$ e le tensioni $V_k = V/k$ sono distribuite in modo crescente dalla sorgente di ioni a tensione $V = 0$ all'elettrodo carico a tensione $+V$ e in modo decrescente da questo al punto di estrazione del fascio, di nuovo a tensione $V = 0$. Consideriamo una sorgente di ioni i^- (ad esempio uno ione idrogeno H^-): gli ioni vengono accelerati all'energia eV nel primo stadio e vengono fatti passare attraverso una sottile lamina che cambia lo stato di carica dello ione sottraendo i due elettroni. Gli ioni i^+ (i protoni) hanno ora una energia potenziale eV e nel secondo stadio vengono accelerati all'energia cinetica $2eV$. Acceleratori Tandem possono accelerare protoni fino ad energia cinetica $\approx 20 \text{ MeV}$.

1.3.2 Acceleratori lineari

Gli acceleratori a caduta di potenziale sono limitati dalla necessità di produrre tensioni costanti molto elevate. Negli acceleratori lineari le particelle guadagnano energia con accelerazioni multiple prodotte da campi elettrici alternati. Il primo esempio di acceleratore lineare, *LINAC*, è stato sviluppato da Wideroe nel 1928. Il principio di funzionamento dell'acceleratore a *tubi a deriva* di Lawrence e Sloan (1930) è illustrato nella Fig.1.11.

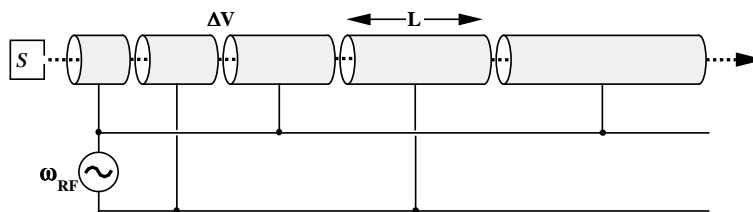


Figure 1.11: Principio di funzionamento del LINAC

Consideriamo una serie di tubi di materiale conduttore coassiali di lunghezza L_n connessi alternativamente ai capi di un generatore di tensione alternata. All'interno dei tubi il campo elettrico è nullo mentre tra un tubo e il successivo vi è una differenza di potenziale $\Delta V(t) = V_o \cos \omega t$. Una particella di carica q e massa m che procede lungo l'asse dei tubi viene accelerata nell'interspazio tra tubi consecutivi se giunge in fase con la differenza di potenziale. L'aumento di energia cinetica è $q\Delta V$. Per mantenere la relazione di fase occorre scegliere opportunamente la lunghezza dei tubi $L_n = v_n T/2$, dove T è il periodo e v_n è la velocità della particella nel tubo n .

Linac per ioni

Per velocità $v_n \ll c$ l'energia cinetica dopo il tubo n è $K_n = mv_n^2/2 = nq\Delta V$ e si ottiene

$$v_n = \left(\frac{2nq\Delta V}{m} \right)^{1/2} = cn^{1/2} \left(\frac{2q\Delta V}{mc^2} \right)^{1/2} \quad L_n = \frac{cT}{2} n^{1/2} \left(\frac{2q\Delta V}{mc^2} \right)^{1/2}$$

Poiché vengono accelerati solo gli ioni che sono in fase con ΔV , il fascio non è continuo ma si divide in *pacchetti*. *LINAC* di questo tipo vengono utilizzati per accelerare protoni e ioni con carica elevata fino a qualche decina di MeV per nucleone.

Linac per elettroni

Per elettroni si arriva rapidamente alla condizione in cui l'approssimazione non relativistica non è valida e la relazione di sopra va sostituita con

$$v_n = c (2nx)^{1/2} \frac{(1 + nx/2)^{1/2}}{1 + nx} \quad x = \frac{q\Delta V}{mc^2}$$

Per $n \rightarrow \infty$, $v_n \rightarrow c$, $L_n \rightarrow cT/2$. Per accelerare elettroni all'energia E occorre un acceleratore di lunghezza $L = (2q\Delta V/cT)E$, quindi è necessario avere un elevato gradiente di energia, $\Delta E/\Delta \ell = 2q\Delta V/cT$, aumentando la differenza di potenziale e la frequenza.

Linac RF

Nei moderni *LINAC* per elettroni la camera a vuoto è costituita da una *guida d'onda* (Fig.1.17). La cavità è realizzata in modo che risuoni alla frequenza ω_{RF} e che il

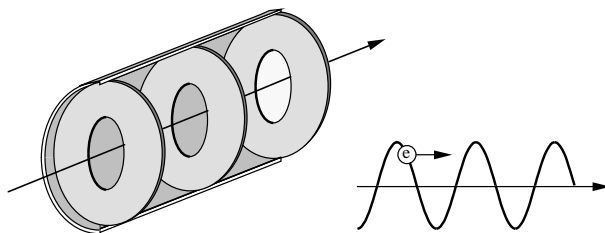


Figure 1.12: Guida d'onda del LINAC a radiofrequenza

campo elettrico sull'asse sia longitudinale. Il campo elettrico si può scomporre in due onde progressive che si propagano nelle due direzioni lungo l'asse della cavità. Poiché gli elettroni si muovono a velocità costante, $v_e \approx c$, ricevono continuamente energia dal campo elettrico se la velocità di fase dell'onda progressiva, v_f , è pari alla velocità v_e . Un'altra condizione necessaria è che i pacchetti di elettroni si mantengano in fase con l'onda progressiva; su questo torneremo più avanti.

1.3.3 Acceleratori circolari

Il moto di una particella di massa m e carica elettrica q in un campo di induzione magnetica \vec{B} è descritto dalla legge

$$\frac{d\vec{p}}{dt} = \frac{d}{dt} m\gamma\vec{v} = q \vec{v} \wedge \vec{B}$$

Poiché la forza di Lorentz non compie lavoro, si ha $\gamma = \text{costante}$, $|\vec{p}| = \text{costante}$. La componente della quantità di moto parallela alla direzione di \vec{B} è invariata e la variazione della componente normale si esprime in funzione della velocità angolare

$$\frac{d\vec{p}}{dt} = \vec{p} \wedge \vec{\omega} = m\gamma\vec{v} \wedge \vec{\omega} \quad \vec{\omega} = \frac{q\vec{B}}{m\gamma}$$

La particella descrive un'elica. Nel piano normale a \vec{B} descrive una traiettoria circolare con raggio di curvatura R con frequenza di rivoluzione ω

$$\vec{p} = m\gamma\vec{R} \wedge \vec{\omega} = q\vec{R} \wedge \vec{B} \quad R = \frac{p}{qB}$$

Per una carica unitaria, $q = e$, la relazione tra quantità di moto, raggio di curvatura e campo magnetico è

$$p \text{ c [Joule]} = e \text{ c } B R = 1.6 \cdot 10^{-19} \text{ [Coulomb]} \cdot 3 \cdot 10^8 \text{ [ms}^{-1}\text{]} B \text{ [Tesla]} R \text{ [metro]}$$

ovvero, in unità più pratiche

$$pc \text{ [GeV]} = 0.3 B \text{ [Tesla]} R \text{ [metro]}$$

Il fatto che una particella carica in un campo magnetico uniforme percorre una circonferenza viene sfruttato negli acceleratori circolari per far passare ripetutamente la particella in una zona in cui è presente un campo elettrico accelerante. In questo modo la particella guadagna progressivamente energia con accelerazioni multiple con frequenza legata alla frequenza di rivoluzione.

Il ciclotrone

Il primo acceleratore circolare, il ciclotrone, è stato realizzato da Lawrence nel 1930. Lo schema di funzionamento è illustrato nella Fig.1.13. Un dipolo produce un campo magnetico uniforme e costante in un cerchio di raggio R . All'interno del dipolo la camera a vuoto è compresa tra due elettrodi cavi a forma di "D" e agli elettrodi è applicata una differenza di potenziale alternata $\Delta V(t) = V_o \cos \omega_{RF} t$ a frequenza costante. La distanza tra gli elettrodi è molto minore del raggio R del magnete. Il campo elettrico è nel piano normale al campo magnetico. La sorgente di ioni è posta al centro della camera a vuoto.

Gli ioni emessi dalla sorgente vengono accelerati dal campo elettrico ed entrano nel cavo di uno degli elettrodi dove il campo elettrico è nullo. Per effetto del campo

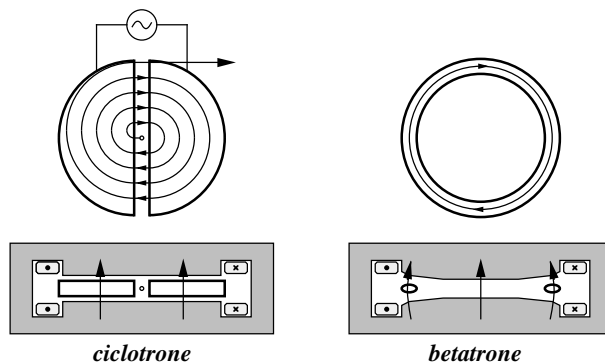


Figure 1.13: Schema del ciclotrone e del betatrone

magnetico, gli ioni percorrono una semicirconferenza di raggio $\rho = p/qB$ e frequenza di rivoluzione $\omega = qB/m\gamma$. Se è soddisfatta la *condizione di risonanza*, $\omega_{RF} = \omega$, gli ioni attraversano di nuovo la zona tra i due elettrodi in fase con la differenza di potenziale e vengono di nuovo accelerati. Quindi gli ioni percorrono una traiettoria a spirale con raggio via via crescente e l'aumento di energia per giro è $\Delta E = 2q\Delta V$. Quando il raggio di curvatura è $\approx R$ gli ioni non sono più soggetti all'azione del campo magnetico ed escono tangenti alla traiettoria.

La massima energia raggiungibile è limitata dal valore del campo, B , e dal raggio del magnete, R : $p_{max} = 0.3BR$. Per $B = 1 T$, $R = 1 m$, $q = e$, si ha $p_{max} = 300 MeV$ che corrisponde per un protone ad una velocità $\beta = 0.3$ per cui l'approssimazione non relativistica è sufficientemente accurata.

Per velocità $v \ll c$, la *frequenza di ciclotrone* è costante e la condizione di risonanza è rispettata se $\omega_{RF} = costante$. Per raggiungere energie più elevate occorre variare (diminuire) la frequenza ω_{RF} durante il ciclo di accelerazione. Questo è quello che avviene nel *sincro-ciclotrone*.

Ciclotroni e sincrociclotroni accelerano protoni e ioni fino ad energie di circa 500 MeV e vengono usati per studiare reazioni nucleari nella regione delle energie intermedie.

Il betatrone

Il betatrone è stato realizzato da Kerr nel 1940 per accelerare elettroni ad energie, a quei tempi, elevate. Il nome betatrone ha origine dai *raggi beta* che sono elettroni emessi nei decadimenti dei nuclei. Nel betatrone gli elettroni percorrono una traiettoria circolare di raggio R e la camera a vuoto è a forma di *ciambella* racchiusa tra i poli di un magnete (Fig.1.13). Il campo magnetico è normale al piano della traiettoria.

Il betatrone funziona per induzione elettromagnetica. Non intervengono campi elettrici: si fa variare il campo magnetico e la forza elettromotrice è fornita dalla variazione del flusso del campo magnetico concatenato con la ciambella. Con riferimento alla Fig.1.14, chiamiamo $\langle B \rangle$ il valore del campo magnetico mediato su tutta la superficie delimitata dalla ciambella e B_o il valore del campo magnetico lungo

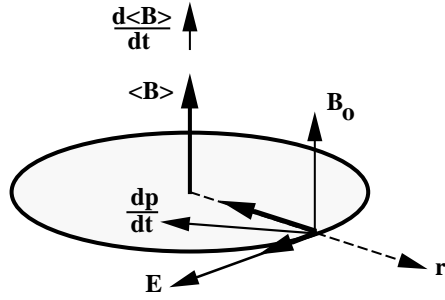


Figure 1.14: Principio di funzionamento del betatrone

l'orbita. Se si fa variare il campo magnetico, il campo elettrico generato lungo la circonferenza di raggio R è

$$\oint \vec{E} \cdot d\vec{\ell} = 2\pi R E = -\frac{d\Phi\langle B \rangle}{dt} = -\pi R^2 \frac{d\langle B \rangle}{dt}$$

Una particella di carica q è soggetta alla forza tangenziale

$$\frac{d\vec{p}}{dt} = q\vec{E} = \frac{q}{2}\vec{R} \wedge \frac{d\langle \vec{B} \rangle}{dt}$$

Perché la particella percorra la circonferenza di raggio R costante, deve risultare

$$\frac{d\vec{p}}{dt} = q\vec{R} \wedge \frac{d\vec{B}_0}{dt}$$

Quindi è possibile accelerare un elettrone lungo una traiettoria di raggio costante se è soddisfatta la

$$\text{condizione di betatrone} \quad \frac{d\langle \vec{B} \rangle}{dt} = 2 \frac{d\vec{B}_0}{dt} \quad \langle \vec{B} \rangle = 2\vec{B}_0 + \text{costante}$$

che si può ottenere sagomando opportunamente i poli del magnete.

Il sincrotrone

In acceleratori circolari costruiti con un magnete singolo la massima energia raggiungibile è limitata dal campo magnetico e dal raggio del magnete. Poiché il valore di B che si può raggiungere, anche utilizzando bobine superconduttrici, è limitato ad alcuni *Telsa*, per aumentare l'energia occorre aumentare il raggio dell'acceleratore. Questo non si può fare con un singolo dipolo, che sarebbe enorme, ma si costruiscono acceleratori con più magneti curvanti distribuiti lungo la traiettoria delle particelle. Quindi il raggio di curvatura della traiettoria è fissato, $R = \text{costante}$, e la camera a vuoto è una ciambella contenuta tra i poli dei magneti curvanti. Lungo la traiettoria circolare, in uno o più punti, vi sono cavità *RF* dove un campo elettrico alternato a frequenza ω_{RF} cede energia alle particelle. La frequenza ω_{RF} deve essere uguale

alla *frequenza di ciclotrone* o pari a un multiplo intero h (*numero di armonica*) e le particelle devono attraversare la cavità in fase con ω_{RF} .

Il sincrotrone è un acceleratore che opera in cicli: iniezione, accelerazione, estrazione del fascio e ritorno alla fase iniziale e utilizza un primo stadio di accelerazione, usualmente un acceleratore lineare, che inietta le particelle con impulso p_i (Fig.1.15). Nella fase di iniezione si ha

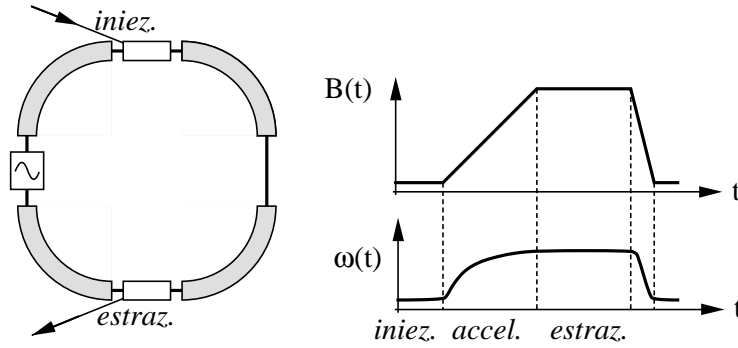


Figure 1.15: Schema del sincrotrone

$$B_i = p_i/qR \quad \omega_i = qB_i/m\gamma_i = \beta_i c/R$$

Nella fase di accelerazione si aumenta gradualmente il campo magnetico e si varia di conseguenza la frequenza $\omega_{RF} = h qB/m\gamma$. Quando è raggiunto il valore massimo del campo magnetico, il fascio viene estratto impulsando dei magneti e dopo l'estrazione il valore del campo magnetico e della frequenza vengono riportati ai valori iniziali.

In un *proto-sincrotrone* occorre variare la frequenza ω_{RF} durante la fase di accelerazione

$$\omega_{RF} = h \omega = h \beta c/R$$

Se l'iniezione dei protoni avviene con quantità di moto p_i non piccola rispetto a mc , la banda di frequenza in cui operano le cavità è limitata e questo comporta notevoli vantaggi. In un *elettro-sincrotrone* invece è sufficiente iniettare elettroni con energia di pochi MeV , $\beta \approx 1$, per operare le cavità a $\omega_{RF} \approx c/R = costante$.

1.3.4 Oscillazioni di betatrone

In un acceleratore circolare occorre limitare la dispersione delle particelle durante i tanti giri che queste percorrono nell'anello ed è quindi opportuno studiare la configurazione del campo magnetico che minimizzi la dispersione. Consideriamo una particella di carica q e massa m che percorre una circonferenza di raggio R_o detta *orbita di riferimento*. Lungo l'orbita di riferimento il campo magnetico ha componenti $B_x = B_y = 0$, $B_z = B_o$. Consideriamo un sistema di riferimento solidale con la particella, cioè rotante alla frequenza di ciclotrone $\omega = qB/m\gamma$, con l'asse x parallelo alla direzione del moto, $\vec{v} \equiv (v, 0, 0)$, l'asse y parallelo a \vec{r} e l'asse z parallelo a \vec{B} (Fig.1.16).

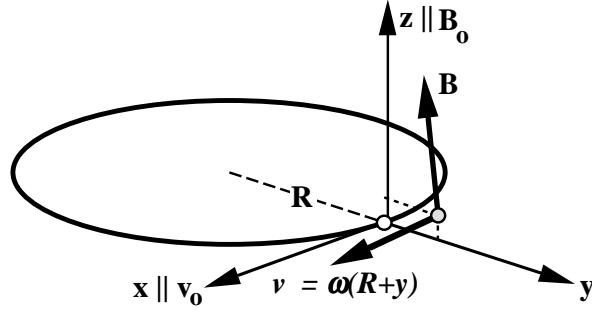


Figure 1.16: Traiettoria e forza di richiamo

Le equazione del moto in questo riferimento sono

$$\frac{dp_y}{dt} = \frac{d}{dt} m\gamma\dot{y} = m\gamma(\ddot{y} - \omega^2 R) = q(v_z B_x - v_x B_z) = -qvB_z$$

$$\frac{dp_z}{dt} = \frac{d}{dt} m\gamma\dot{z} = m\gamma\ddot{z} = q(v_x B_y - v_y B_x) = +qvB_y$$

$$\ddot{y} + \frac{qvB_z}{m\gamma} - \omega^2 R = \ddot{y} + \frac{q\omega(R+y)B_z}{m\gamma} - \omega^2 R = 0$$

$$\ddot{z} - \frac{qvB_y}{m\gamma} = \ddot{z} - \frac{q\omega(R+y)B_y}{m\gamma} = 0$$

Per piccoli spostamenti dall'orbita di riferimento ($y \ll R, z \ll R$) le componenti del campo magnetico sono

$$B_z = (B_z)_o + \left(\frac{\partial B_z}{\partial y}\right)_o y + \dots \quad B_y = (B_y)_o + \left(\frac{\partial B_y}{\partial z}\right)_o z + \dots$$

Consideriamo il caso in cui i poli del magnete siano sagomati in modo che la componente principale B_z sia

$$B_z = B_o \left(\frac{r}{R}\right)^{-n} = B_o \left(\frac{R+y}{R}\right)^{-n} \quad \frac{\partial B_z}{\partial y} = -n \frac{B_o}{R} \left(\frac{R+y}{R}\right)^{-n-1}$$

dove n è chiamato *indice di campo*. Poiché lungo l'orbita risulta $\vec{\nabla} \wedge \vec{B} = 0$, $\partial B_z / \partial y = \partial B_y / \partial z$, si ha

$$B_y = -n B_o z/R \quad B_z = B_o - n B_o y/R$$

Le equazioni del moto diventano

$$\ddot{y} + \frac{qB_o}{m\gamma} \omega (R+y) \left(1 - n \frac{y}{R}\right) - \omega^2 R = \ddot{y} - \omega^2 (n-1) y - \omega^2 n \frac{y^2}{R} = 0$$

$$\ddot{z} + \frac{qB_o}{m\gamma} \omega (R + y) n \frac{z}{R} = \ddot{y} + \omega^2 n z + \omega^2 n \frac{y z}{R} = 0$$

Approssimando al primo ordine si ottiene

$$\ddot{y} + (1 - n) \omega^2 y = 0 \quad \ddot{z} + n \omega^2 z = 0$$

cioè un moto oscillatorio nelle due direzioni nel piano trasverso al moto se è soddisfatta la condizione $0 < n < 1$. Si ha quindi, per piccoli spostamenti dall'orbita di riferimento, una forza di richiamo che produce *oscillazioni di betatrone* nel piano orizzontale e nella direzione verticale con frequenza

$$\omega_H = \omega \sqrt{1 - n} \quad \omega_V = \omega \sqrt{n}$$

Questo metodo di compensare piccoli spostamenti dall'orbita di riferimento è detto *focheggiamento debole*. La lunghezza d'onda delle oscillazioni di betatrone è chiamata *beta*

$$\beta_H = \frac{R}{\sqrt{1 - n}} \quad \beta_V = \frac{R}{\sqrt{n}}$$

1.3.5 Cavità a radiofrequenza

Negli acceleratori le particelle cariche vengono accelerate con campi elettrici alternati con frequenze tipiche $\sim GHz$. I campi elettromagnetici sono guidati e contenuti all'interno di conduttori, *guide d'onda* e *cavità*. Facciamo l'ipotesi che questi siano conduttori ideali con resistività $\rho \simeq 0$ e che il mezzo dielettrico (aria a bassissima pressione) sia omogeneo e isotropo con $\epsilon \simeq \epsilon_o$ e $\mu \simeq \mu_o$. La velocità nel dielettrico indefinito è $v_o = (\epsilon\mu)^{-1/2} \simeq c$ e la lunghezza d'onda è $\lambda_o = v_o/\nu$. La frequenza è fissata dai dispositivi che eccitano i campi e la velocità, v , all'interno della guida è definita dalle condizioni al contorno dei campi elettromagnetici sulle superfici che separano conduttore e dielettrico; il campo elettrico è perpendicolare alla superficie di un conduttore ideale, $\vec{E} \cdot \hat{n} = 0$, e il campo magnetico è parallelo, $\vec{B} \wedge \hat{n} = 0$.

In un dielettrico omogeneo e isotropo, in assenza di densità di carica e di corrente, le equazioni di Maxwell sono

$$\vec{\nabla} \cdot \vec{E} = 0 \quad \vec{\nabla} \cdot \vec{B} = 0 \quad \vec{\nabla} \wedge \vec{E} = -\frac{\partial \vec{B}}{\partial t} \quad \vec{\nabla} \wedge \vec{B} = \epsilon\mu \frac{\partial \vec{E}}{\partial t}$$

le componenti $F(x, y, z, t)$ dei campi \vec{E} , \vec{B} , soddisfano l'equazione di d'Alembert

$$\frac{\partial^2 F}{\partial x^2} + \frac{\partial^2 F}{\partial y^2} + \frac{\partial^2 F}{\partial z^2} - \frac{1}{c^2} \frac{\partial^2 F}{\partial t^2} = 0$$

e la soluzione si può sviluppare come sovrapposizione di componenti di Fourier.

Guide d'onda

Consideriamo una guida d'onda rettangolare indefinita lungo la direzione z (Fig.1.17) e esprimiamo la soluzione come

$$F(x, y, z, t) = \psi(x, y) e^{i(kz - \omega t)} \quad \frac{\partial F}{\partial z} = ikF \quad \frac{\partial F}{\partial t} = -i\omega F$$

in cui la funzione $\psi(x, y)$ rappresenta il fronte d'onda che si propaga con *velocità di fase* $v = \omega/k$ lungo l'asse z . La funzione ψ soddisfa l'equazione

$$\frac{\partial^2 \psi}{\partial x^2} + \frac{\partial^2 \psi}{\partial y^2} + K^2 \psi = 0 \quad K^2 = \frac{\omega^2}{c^2} - \frac{\omega^2}{v^2}$$

Perché l'onda si propaghi senza attenuazione le quantità $k = \omega/v$ e K devono essere reali. Da questo ($\omega/v = [(\omega/c)^2 - K^2]^{1/2}$ e quindi $\omega/c > K$) si conclude che solo la radiazione di lunghezza d'onda $\lambda_o = 2\pi c/\omega$ minore della *lunghezza d'onda critica*, $\lambda_c = 2\pi/K$, si può propagare senza attenuazione all'interno della guida.

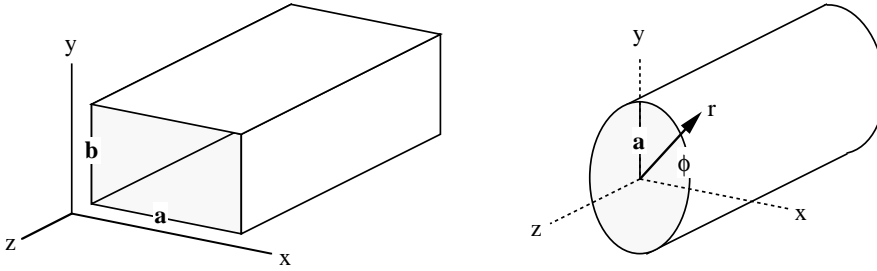


Figure 1.17: Guide d'onda rettangolare e cilindrica

La soluzione $\psi(x, y)$ si può esprimere come prodotto di due funzioni delle singole variabili $\psi(x, y) = \xi(x)\eta(y)$ di modo che l'equazione delle onde diventa

$$\xi''\eta + \xi\eta'' + K^2\xi\eta = 0 \quad \xi''/\xi + \eta''/\eta + K^2 = 0$$

e si ottiene una soluzione oscillante ponendo

$$\xi'' + K_a^2 \xi = 0 \quad \eta'' + K_b^2 \eta = 0 \quad K_a^2 + K_b^2 = K^2$$

$$\psi(x, y) = C \sin(K_a x + \alpha) \sin(K_b y + \beta)$$

dove le costanti K_a , α , K_b , β , sono determinate dalle condizioni di continuità dei campi sulle pareti della guida.

Le componenti trasverse dei campi, E_x , E_y , B_x , B_y , sono funzioni delle componenti longitudinali, ad esempio

$$\begin{aligned} -K^2 E_x &= (\partial_x \partial_x + \partial_y \partial_y) E_x = \\ &= -\partial_x (\partial_y E_y + \partial_z E_z) + \partial_y \partial_y E_x = \\ &= -\partial_y (\partial_x E_y - \partial_y E_x) - \partial_x \partial_z E_z = -\partial_y i\omega B_z - \partial_x i(\omega/v) E_z \end{aligned}$$

e analogamente per le altre componenti

$$\begin{aligned} -iK^2 E_x &= +(\omega/v)\partial_x E_z + \omega\partial_y B_z & -iK^2 B_x &= -(\omega/c^2)\partial_y E_z + (\omega/v)\partial_x B_z \\ -iK^2 E_y &= +(\omega/v)\partial_y E_z - \omega\partial_x B_z & -iK^2 B_y &= +(\omega/c^2)\partial_x E_z + (\omega/v)\partial_y B_z \end{aligned}$$

Quindi, per descrivere la propagazione delle onde elettromagnetiche nella guida, è sufficiente definire le componenti longitudinali dei campi, E_z e B_z . Consideriamo i casi in cui una delle due componenti sia nulla, si definiscono:

TM *transverse magnetic mode*: $B_z = 0$;

ponendo che il campo elettrico sia normale alle superfici della guida ($E_z = 0$ per $x = 0, x = a, y = 0, y = b$, in Fig.1.17) si ottiene $\alpha = 0, K_a a = m\pi, \beta = 0, K_b b = n\pi$, con m, n interi. La soluzione è

$$E_{z,mn} = C \sin(m\pi x/a) \sin(n\pi y/b) e^{i(kz-\omega t)} \quad B_z = 0$$

TE *transverse electric mode*: $E_z = 0$;

in questo caso le componenti trasverse del campo elettrico sono

$$\begin{aligned} -iK^2 E_x &= \omega\partial_y B_z = \omega K_b C \sin(K_a x + \alpha) \cos(K_b y + \beta) \\ -iK^2 E_y &= \omega\partial_x B_z = \omega K_a C \cos(K_a x + \alpha) \sin(K_b y + \beta) \end{aligned}$$

e ponendo che il campo elettrico sia normale alle superfici della guida ($E_x = 0$ per $y = 0, y = b$, in Fig.1.17; $E_y = 0$ per $x = 0, x = a$) si ottiene $\alpha = \beta = \pi/2, K_a a = m\pi, K_b b = n\pi$:

$$E_z = 0 \quad B_{z,mn} = C \cos(m\pi x/a) \cos(n\pi y/b) e^{i(kz-\omega t)}$$

La lunghezza d'onda critica dipende dalle dimensioni della guida e dal modo di propagazione

$$\lambda_c = \frac{2\pi}{(K_a^2 + K_b^2)^{1/2}} = \frac{2}{(m^2/a^2 + n^2/b^2)^{1/2}} = \frac{2ab}{(m^2 b^2 + n^2 a^2)^{1/2}}$$

ad esempio

modo TM	$TM_{1,1}$	$\lambda_c = 2ab/(b^2 + a^2)^{1/2}$	$TM_{1,n \gg 1}$	$\lambda_c \simeq 2b/n$
modo TE	$TE_{1,0}$	$\lambda_c = 2a$	$TE_{m \gg 1,0}$	$\lambda_c \simeq 2a/n$
	$TE_{0,1}$	$\lambda_c = 2b$	$TE_{0,n \gg 1}$	$\lambda_c \simeq 2b/n$

La lunghezza d'onda nella guida è maggiore di quella nel dielettrico indefinito e, poiché la frequenza non cambia, anche la velocità di fase nella guida è maggiore

$$\lambda = \frac{\lambda_o}{(1 - \lambda_o^2/\lambda_c^2)^{1/2}} \quad v = \frac{c}{(1 - \lambda_o^2/\lambda_c^2)^{1/2}}$$

La velocità di fase *non* è la velocità con cui si propaga energia nella guida. La *velocità di gruppo* è quella con cui si propaga un *pacchetto d'onda* costituito dalla sovrapposizione di fronti d'onda con energia leggermente diversa, ad esempio

$$\psi(x, y) \left[e^{i(kz-\omega t)} + e^{i([k+\Delta k]z - [\omega+\Delta\omega]t)} \right] = \psi(x, y) e^{i(kz-\omega t)} \left[1 + e^{i(\Delta k z - \Delta\omega t)} \right]$$

L'ampiezza del pacchetto d'onda dipende da z e t , e l'energia si mantiene costante sui fronti con $A(z, t) = 1 + e^{i(\Delta kz - \Delta \omega t)} = \text{costante}$, cioè $z = (\Delta \omega / \Delta k)t + \text{costante}$. Poiché $k^2 = \omega^2 / v^2 = \omega^2 / c^2 - K^2$ e K dipende solo dalle caratteristiche geometriche della guida, si ha $k dk = \omega d\omega / c^2$. La velocità di gruppo nella guida, v_g , è minore sia della velocità di fase, v , che della velocità nel dielettrico indefinito, c ,

$$v_g = \frac{d\omega}{dk} = \frac{c^2}{\omega/k} = \frac{c^2}{v} = c \left(1 - \frac{\lambda_o^2}{\lambda_c^2} \right)^{1/2}$$

La Fig.1.18 mostra la relazione tra frequenza e numero d'onda, $\omega/c = (k^2 + K^2)^{1/2}$,

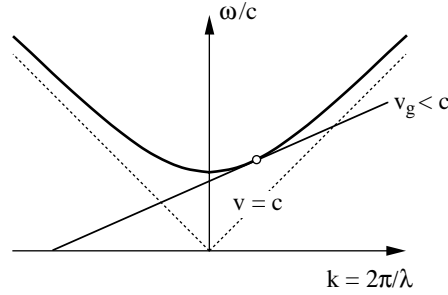


Figure 1.18: Relazione di dispersione in una guida d'onda

in una guida d'onda. Un punto sulla curva fornisce la velocità di fase, $v > c$, mentre la derivata fornisce la velocità di gruppo $v_g = d\omega/dk < c$; con $v_g v = c^2$. Per $k \gg K$ ($\lambda_o \ll \lambda_c$) si ha $v \rightarrow c$ e $v_g \rightarrow c$.

Guide d'onda cilindriche

L'equazione delle onde in coordinate cilindriche r, ϕ, z (Fig.1.17) è

$$\frac{1}{r} \frac{\partial}{\partial r} \left(r \frac{\partial F}{\partial r} \right) + \frac{1}{r^2} \frac{\partial^2 F}{\partial \phi^2} + \frac{\partial^2 F}{\partial z^2} - \frac{1}{c^2} \frac{\partial^2 F}{\partial t^2} = 0$$

Nel caso di guide a simmetria cilindrica conviene fattorizzare la soluzione come $F(r, \phi, z, t) = R(r)\Phi(\phi)e^{i(kz - \omega t)}$ che soddisfa l'equazione

$$\frac{1}{rR} \frac{d}{dr} \left(r \frac{dR}{dr} \right) + \frac{1}{r^2 \Phi} \frac{d^2 \Phi}{d\phi^2} + K^2 = 0 \quad K^2 = \frac{\omega^2}{c^2} - \frac{\omega^2}{v^2}$$

Il primo e il terzo termine non dipendono dall'angolo ϕ per cui $\frac{1}{\Phi} \frac{d^2 \Phi}{d\phi^2} = \text{costante}$ e si ha una soluzione oscillante se

$$\frac{d^2 \Phi}{d\phi^2} + n^2 \Phi = 0 \quad \Phi(\phi) = C \sin(n\phi + \alpha)$$

L'equazione radiale diventa

$$\frac{1}{\rho} \frac{d}{d\rho} \left(\rho \frac{dR}{d\rho} \right) + \left(1 - \frac{n^2}{\rho^2} \right) R = 0 \quad \rho = Kr$$

e le soluzioni sono le funzioni di prima specie di Bessel di ordine n , $R(Kr) = J_n(\rho)$. Queste sono funzioni oscillanti che hanno un numero infinito di zeri, $J_n(\zeta_{mn}) = 0$. La soluzione generale è del tipo

$$F(r, \phi, z, t) = C J_n(Kr) \sin(n\phi + \alpha) e^{i(kz - \omega t)}$$

Le componenti trasverse dei campi si possono esprimere in funzione delle componenti longitudinali

$$\begin{aligned} -iK^2 E_r &= +(\omega/v)\partial_r E_z + (\omega/r)\partial_\phi B_z & -iK^2 B_r &= -(\omega/c^2 r)\partial_\phi E_z + (\omega/v)\partial_r B_z \\ -iK^2 E_\phi &= +(\omega/vr)\partial_\phi E_z - \omega\partial_r B_z & -iK^2 B_\phi &= +(\omega/c^2)\partial_r E_z + (\omega/vr)\partial_\phi B_z \end{aligned}$$

TM Nei modi TM il campo magnetico forma linee chiuse nel piano normale all'asse z , mentre il campo elettrico ha componente longitudinale non nulla (Fig.1.19); per questo i modi TM possono essere utilizzati per accelerare particelle cariche lungo l'asse z . Le soluzioni sono definite dalla condizione che la componente azimutale del campo elettrico sia nulla sulla parete della guida, $E_\phi(r=a) = 0$. Poichè questa è proporzionale alla funzione di Bessel, $E_\phi(r) \propto J_n(Kr)/r$, i modi TM sono caratterizzati dalla condizione $J_n(Ka) = 0$ che definisce infiniti valori K_{mn} . La lunghezza d'onda critica è $\lambda_c^{mn} = 2\pi/K_{mn}$.

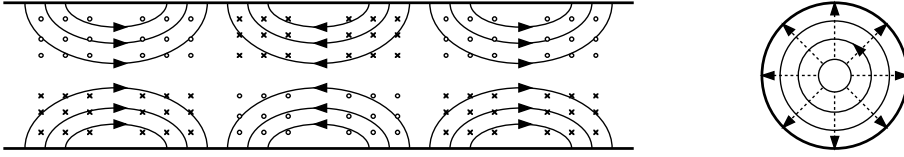


Figure 1.19: Linee di campo per il modo TM_{11} in una guida d'onda cilindrica; campo elettrico: \rightarrow ; campo magnetico: \times entrante, \bullet uscente

TE Nei modi TE le linee di forza del campo elettrico sono normali all'asse z e il campo magnetico forma linee chiuse con componente longitudinale non nulla. La componente azimutale del campo elettrico è proporzionale alla derivata della funzione di Bessel, $E_\phi(r) \propto J'_n(Kr)/r$, e anche in questo caso la condizione $J'_n(Ka) = 0$ definisce infiniti valori K_{mn} .

Cavit  resonanti

Una guida d'onda non   adatta ad accelerare particelle cariche perch  la velocit  di fase   sempre maggiore di quella delle cariche elettriche da accelerare. Se la guida d'onda   chiusa da pareti conduttrici, si possono stabilire all'interno onde stazionarie se la lunghezza della guida, L ,   pari ad un numero semi-intero di lunghezze d'onda, $L = \ell\lambda/2$. In questo modo si realizza una cavit  caratterizzata dal modo di oscillazione e dalla frequenza di risonanza, quindi da tre numeri interi ℓ, m, n .

Se consideriamo un dielettrico con conducibilità elettrica finita, σ , il campo elettromagnetico induce una densità di corrente, $\vec{j} = \sigma \vec{E}$, sulle pareti della cavità e quindi si ha dissipazione di energia per effetto Joule. Introducendo la densità di corrente nelle equazioni di Maxwell, $\vec{\nabla} \wedge \vec{H} = \vec{j} + \epsilon \partial \vec{E} / \partial t$, l'equazione delle onde sulle pareti della cavità viene modificata con un termine dissipativo

$$\nabla^2 \vec{E} - \sigma \mu \frac{\partial \vec{E}}{\partial t} - \epsilon \mu \frac{\partial^2 \vec{E}}{\partial t^2} = 0$$

Questa è l'equazione dell'oscillatore armonico smorzato, quindi l'ampiezza dei campi, \vec{E} , \vec{B} , diminuisce nel tempo con legge esponenziale.

Consideriamo la soluzione del tipo $F(x, y, z, t) = \psi(x, y, z)\chi(t)$ e facciamo l'ipotesi che il termine dissipativo sia piccolo, cioè che la funzione $\psi(x, y, z)$ sia soluzione dell'equazione $\nabla^2 \psi + \kappa^2 \psi = 0$ e che sia definita dalle condizioni al contorno dei campi elettromagnetici sulle pareti della cavità (se si usa un conduttore di conducibilità elevata – rame, argento, o materiale superconduttore – le condizioni $\vec{E} \cdot \hat{n} = 0$, $\vec{B} \wedge \hat{n} = 0$, sono un'ottima approssimazione). Per brevità indichiamo $\psi_n(x, y, z)$ la soluzione caratterizzata da tre numeri interi ℓ, m, n , che individuano la condizione di risonanza e il modo di oscillazione. L'ampiezza $\chi_n(t)$ soddisfa l'equazione

$$\epsilon \mu \ddot{\chi}_n + \sigma \mu \dot{\chi}_n + \kappa_n^2 \chi_n = 0 \quad \ddot{\chi}_n + \frac{1}{\tau} \dot{\chi}_n + \omega_n^2 \chi_n = 0 \quad \tau = \frac{\epsilon}{\sigma} \quad \omega_n = \frac{\kappa_n}{\sqrt{\epsilon \mu}}$$

che ha soluzione $\chi_n(t) = e^{-t/2\tau}(Ae^{i\Omega_n t} + Be^{-i\Omega_n t})$ con $\Omega_n = \omega_n(1 - 1/4Q^2)^{1/2}$. ω è la frequenza di risonanza della cavità senza perdite, $Q = \tau\omega = (\epsilon/\mu)^{1/2}\kappa/\sigma$ è il *fattore di merito* della cavità. La banda di frequenza è definita da una curva Lorentziana centrata sulla frequenza di risonanza con larghezza FWHM $\Delta\omega = \Omega/Q$. Quindi una cavità risonante deve avere fattore di merito il più elevato possibile, $Q \gg 1$, in questo caso $\Omega_n = \omega_n$.

Il fattore di merito è il rapporto tra l'energia immagazzinata alla frequenza di risonanza e l'energia dissipata in un periodo: $Q = 2\pi\langle \mathcal{E} \rangle / \int_T W dt = \omega\langle \mathcal{E} \rangle / \langle W \rangle$. In una cavità, come in una guida d'onda, il campo elettromagnetico penetra per un piccolo spessore all'interno del conduttore, *effetto pelle*, generando correnti che dissipano energia per effetto Joule. Se ϵ_c , μ_c , sono le costanti del materiale di conducibilità σ , si ha $\vec{\nabla} \wedge \vec{H} = \sigma \vec{E} - i\omega\epsilon_c \vec{E}$, $\vec{\nabla} \wedge \vec{\nabla} \wedge \vec{H} = k^2 \vec{H} = i\omega\mu_c(\sigma - i\omega\epsilon_c)\vec{H}$, e quindi il vettore d'onda, $k^2 = \omega^2\mu_c\epsilon_c + i\omega\mu_c\sigma$, ha una parte diffusiva e una assorbitiva:

$$k = \frac{1}{\delta}(1 + \omega\epsilon_c/\sigma) + \frac{i}{\delta} \quad \delta = (2/\omega\mu_c\sigma)^{1/2}$$

δ è lo spessore della *pelle* del conduttore. Per un buon conduttore, ad esempio il rame che ha resistività $\rho = 1/\sigma = 1.75 \cdot 10^{-8} \Omega m$, alla frequenza di 1 GHz, si ha $\omega\epsilon_c/\sigma \simeq 10^{-9}$ e $\delta \simeq 2 \mu m$.

Per calcolare la potenza dissipata consideriamo ad esempio un modo *TM* in cui il campo magnetico ha solo la componente H_y sulla superficie del conduttore, $x = 0$ in Fig.1.20, $H_y = H_0 e^{ix/\delta} e^{-x/\delta} \sin \omega t$. Trascurando la corrente di spostamento

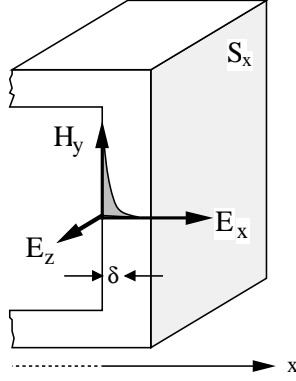


Figure 1.20: Effetto pelle sulle pareti di una guida d'onda

nel conduttore, il campo elettrico sulla superficie ha una componente longitudinale $E_z = \frac{1}{\sigma} \partial_x H_y = \frac{i-1}{\sigma \delta} H_y$ che genera una corrente longitudinale $j_z = \sigma E_z$. La potenza media è

$$W = \frac{1}{2} \int j_z E_z dx dy dz = \frac{|H_o|^2}{\sigma \delta} \int_0^\infty e^{-2x/\delta} dx S_x = \frac{|H_o|^2}{2\sigma \delta} S_x$$

dove S_x è la superficie della cavità normale a \hat{x} . L'energia media immagazzinata nella cavità è

$$\mathcal{E} = \int (\epsilon \langle E^2 \rangle / 2 + \mu \langle H^2 \rangle / 2) dx dy dz \simeq \frac{\mu |H_o|^2}{2} V$$

dove V è il volume della cavità. Estendendo a tutte le pareti della cavità si ottiene per il fattore di merito

$$Q = \frac{\omega \langle \mathcal{E} \rangle}{\langle W \rangle} \simeq \omega \mu \sigma \delta \frac{V}{S} \times f.g. = \frac{\mu}{\mu_c} \frac{V}{S \delta} \times f.g.$$

dove $f.g. \simeq 1$ è un fattore geometrico che dipende dal modo di eccitazione e dalla forma della cavità. Quindi il fattore di merito è tanto maggiore quanto più elevato è il rapporto V/S (per cavità sferica > cilindrica > rettangolare) e quanto più piccolo è lo spessore δ .

Esempio: cavità cilindrica

Consideriamo una cavità cilindrica di lunghezza L e raggio a ; la soluzione per i campi è del tipo $F(r, \phi, z, t) = C J_n(Kr) \sin(n\phi + \alpha) e^{ikz} e^{-i\omega t}$ con $K^2 = (\omega/c)^2 - k^2$

- per la condizione di risonanza si ha: $k = \pi \ell / L$ con ℓ intero;
- consideriamo il modo TM ($B_z = 0$):
le componenti trasverse del campo elettrico si annullano alle estremità della cavità $z = 0$ e $z = L$ dove la componente longitudinale E_z è massima; cioè $e^{ikz} \rightarrow \cos kz = \cos \frac{\pi \ell}{L} z$; quindi $E_z = C J_n(Kr) \sin(n\phi + \alpha) \cos \frac{\pi \ell}{L} z e^{-i\omega t}$;

- la componente azimutale del campo elettrico

$$E_\phi = \frac{ik}{K^2 r} \partial_\phi E_z = iC \frac{\pi \ell n}{K^2 L r} J_n(Kr) \cos(n\phi + \alpha) \cos \frac{\pi \ell}{L} z e^{-i\omega t};$$

si annulla sulla superficie laterale della cavità per $r = a$, la condizione $J_n(Ka) = 0$ si verifica per $K_{mn}a = \zeta_{mn}$ e definisce i modi trasversi della cavità;

- le altre componenti dei campi sono:

$$E_r = \frac{ik}{K^2} \partial_r E_z = iC \frac{\pi \ell a}{\zeta_{mn} L} J'_n(\zeta_{mn} r/a) \sin(n\phi + \alpha) \cos \frac{\pi \ell}{L} z e^{-i\omega t}$$

$$B_\phi = \frac{i\omega}{c^2 K^2} \partial_r E_z = iC \frac{\omega a}{c^2 \zeta_{mn}} J'_n(\zeta_{mn} r/a) \sin(n\phi + \alpha) \cos \frac{\pi \ell}{L} z e^{-i\omega t}$$

$$B_r = \frac{-i\omega}{c^2 K^2 r} \partial_\phi E_z = -iC \frac{\omega a^2 n}{c^2 \zeta_{mn}^2 r} J_n(\zeta_{mn} r/a) \cos(n\phi + \alpha) \cos \frac{\pi \ell}{L} z e^{-i\omega t}$$

- la lunghezza d'onda critica è $\lambda_c = 2\pi a / \zeta_{mn}$

le lunghezze d'onda dei modi risonanti sono $\lambda_{\ell mn} = 2\pi / [(\zeta_{mn}/a)^2 + (\pi \ell / L)^2]^{1/2}$

- le frequenze di risonanza sono $\omega_{\ell mn} = c [(\zeta_{mn}/a)^2 + (\pi \ell / L)^2]^{1/2}$

I primi zeri delle funzioni di Bessel, $J_n(\zeta_{mn}) = 0$, sono:

$n = 0$	$\zeta_{m0} =$	2.405	5.550	8.654	...
$n = 1$	$\zeta_{m1} =$	3.832	7.016	10.173	...

Il modo più semplice è con $n = 0$ per cui non si ha dipendenza dei campi dall'angolo azimutale e risulta $E_\phi = 0$, $B_r = 0$. Per $m = 1$: $\lambda_c = 2\pi a / \zeta_{10} = 2.61a$.

Nel modo TM_{010} , $\ell = 0$, non si ha dipendenza dei campi da z , la frequenza di risonanza è $\omega_{010} = c\zeta_{10}/a$; le componenti dei campi sono:

$$\begin{aligned} E_z &= E_o J_0(\zeta_{10} r/a) & B_z &= 0 \\ E_r &= 0 & B_r &= 0 \\ E_\phi &= 0 & B_\phi &= iE_o \frac{\omega a}{c^2 \zeta_{10}} J'_0(\zeta_{10} r/a) = -\frac{iE_o}{c} J_1(\zeta_{10} r/a) \end{aligned}$$

Nel modo TM_{110} , $\ell = 1$, la frequenza di risonanza è $\omega_{110} = c[(\zeta_{10}/a)^2 + (\pi/L)^2]^{1/2}$; le componenti dei campi sono:

$$\begin{aligned} E_z &= E_o J_0(\zeta_{10} r/a) \cos \frac{\pi}{L} z & B_z &= 0 \\ E_r &= E_o \frac{\pi a}{\zeta_{10} L} J_1(\zeta_{10} r/a) \sin \frac{\pi}{L} z & B_r &= 0 \\ E_\phi &= 0 & B_\phi &= E_o \frac{\omega_{110} a}{c^2 \zeta_{10}} J_1(\zeta_{10} r/a) \sin \frac{\pi}{L} z \end{aligned}$$

La Fig.1.21 mostra le linee del campo elettrico per i modi TM_{010} e TM_{110} in una cavità cilindrica. Le linee del campo magnetico sono circonferenze coassiali con l'asse z . Dalla figura è chiaro che il modo TM_{010} è il più efficace per accelerare particelle cariche lungo l'asse z .

1.3.6 Accelerazione in cavità risonanti

In un acceleratore circolare, l'aumento di energia cinetica di una particella di carica q e velocità βc in un singolo passaggio è

$$\Delta \mathcal{E} = q\Delta V = \int_{-L/2}^{+L/2} E_o \cos(\omega t + \phi) dz = \int_{-L/2}^{+L/2} E_o \beta c \cos(\omega t + \phi) dt$$

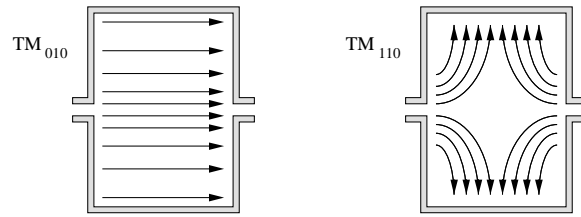


Figure 1.21: Linee del campo elettrico per i modi TM_{010} e TM_{110} in una cavità cilindrica

dove, per $\phi = 0$ la particella è in fase con il campo accelerante nella cavità. L'aumento di velocità in un singolo passaggio è trascurabile, $\beta \simeq \text{costante}$, e quindi

$$\Delta\mathcal{E} = E_o L \frac{\sin \omega L/2\beta c}{\omega L/2\beta c} \cos \phi$$

Il *fattore di perdita*, $\sin(\omega L/2\beta c)/(\omega L/2\beta c)$ non è significativamente < 1 se $\omega L/2\beta c = \zeta_{10} L/2\beta a \leq 1$ cioè $L/a \leq 0.8\beta$. Questa condizione è facile da soddisfare se $\beta \simeq 1$, ma per $\beta \ll 1$ richiede che sia $L \ll a$, cioè di avere cavità corte lungo la direzione di accelerazione.

In un acceleratore lineare si hanno tante cavità allineate lungo l'asse z e, per mantenere coerenza di fase tra il campo accelerante e la particella, deve essere $L = n\beta\lambda/2$ dove L è la distanza tra le cavità e λ è la lunghezza d'onda della radiazione nelle cavità. Lo schema originario è quello di Wideroe con tubi a deriva adiacenti connessi ad un generatore alternato (Fig.1.22). In questo caso $L = \beta\lambda/2$ e il gradiente di energia è $d\mathcal{E}/dz = \Delta\mathcal{E}/\lambda = \beta q\Delta V/2L$. Un schema più efficiente è quello di Alvarez, con $L = \beta\lambda$ che, a parità di campo elettrico, produce un gradiente di energia doppio, $d\mathcal{E}/dz = \beta q\Delta V/L$. Inoltre in questo caso la corrente lungo le connessioni delle cavità è nulla e la dissipazione di potenza è minore.

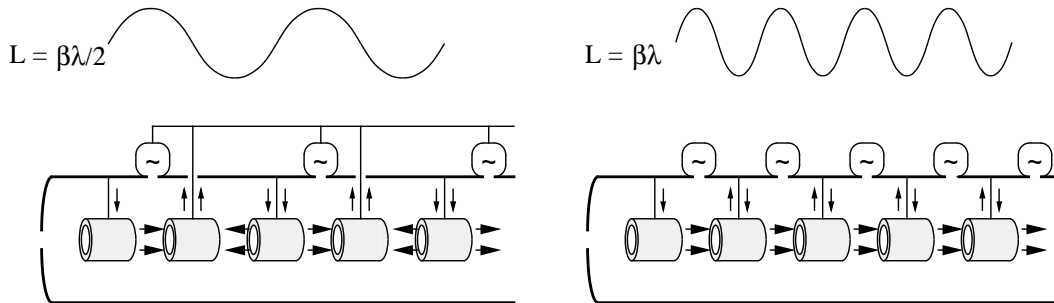


Figure 1.22: Schemi di Wideroe e di Alvarez per un acceleratore lineare

Nei moderni acceleratori LINAC-RF le particelle vengono accelerate in un guida d'onda in cui si fa in modo che la velocità di fase con cui si propaga il campo

elettromagnetico sia pari alla velocità βc . Consideriamo una guida d'onda cilindrica di raggio a in cui vengono accelerati elettroni di alta energia per cui $\beta \simeq 1$. Nella guida si possono propagare le onde elettromagnetiche di frequenza $\omega > \omega_c = \zeta c/a$, dove il fattore ζ dipende dal modo eccitato nella guida. Se nella guida sono disposti dei diaframmi di raggio $b < a$ opportunamente spaziatati a distanza L ($L \simeq$ costante per $\beta \simeq 1$) si stabiliscono onde stazionarie di frequenza $\omega = \zeta/b > \omega_c$ e numero d'onda $k = \ell\pi/L$. La velocità di gruppo è nulla per un'onda stazionaria e quindi $d\omega/dk = 0$ in corrispondenza dei valori $k = \ell\pi/L$ e la relazione di dispersione nella guida viene modificata nell'andamento periodico mostrato in Fig.1.23. In questo modo è possibile realizzare la condizione in cui il campo elettromagnetico si propaga con velocità di fase $\leq c$ e cede continuamente energia alla particella.

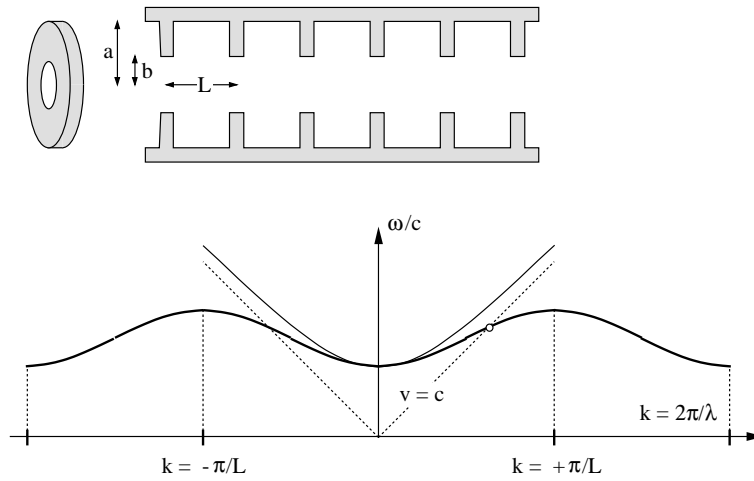


Figure 1.23: Guida d'onda a iride di un Linac-RF e relazione di dispersione nella guida d'onda

1.3.7 Trasporto dei fasci

Per descrivere la traiettoria di una particella negli elementi di un'acceleratore conviene utilizzare una rappresentazione che esprima per ciascun elemento le coordinate finali in funzione di quelle iniziali. Indichiamo con s la coordinata lungo la traiettoria di riferimento, con $y(s)$, $z(s)$ gli spostamenti radiale e verticale e con $y'(s) = dy/ds = \tan \theta_y$, $z'(s) = dz/ds = \tan \theta_z$ le derivate. Queste sono legate alle derivate rispetto al tempo da

$$\dot{y} = \frac{dy}{dt} = \frac{dy}{ds} \frac{ds}{dt} = v y' \quad \ddot{y} = v^2 y'' \quad \dots$$

dove v è la velocità lungo la traiettoria di riferimento. In una regione senza campi magnetici la particella percorre una retta

$$y(s) = y_o + y'_o s \quad y'(s) = y'_o \quad \dots$$

che, per un tratto di lunghezza $\Delta s = \ell$, si può rappresentare con le trasformazioni

$$\begin{pmatrix} y \\ y' \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 & \ell \\ 0 & 1 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} y_o \\ y'_o \end{pmatrix} = M_y \cdot \begin{pmatrix} y_o \\ y'_o \end{pmatrix}$$

e analoga per la proiezione verticale. Per il generico elemento k le *matrici di trasporto* sono definite

$$\begin{pmatrix} y \\ y' \end{pmatrix}_k = M_y^k \cdot \begin{pmatrix} y \\ y' \end{pmatrix}_{k-1} \quad \begin{pmatrix} z \\ z' \end{pmatrix}_k = M_z^k \cdot \begin{pmatrix} z \\ z' \end{pmatrix}_{k-1}$$

di modo che le coordinate e gli angoli rispetto alla traiettoria di riferimento all'uscita dell'elemento k si ottengono dai valori iniziali applicando la matrice prodotto delle matrici di trasporto dei singoli elementi

$$\begin{pmatrix} y \\ y' \end{pmatrix}_k = M_y^k \cdot M_y^{k-1} \dots M_y^1 \cdot \begin{pmatrix} y \\ y' \end{pmatrix}_o \quad \begin{pmatrix} z \\ z' \end{pmatrix}_k = \dots$$

Le equazioni del moto in un magnete a foccheggio debole sono

$$y'' + \frac{1}{\beta_H^2} y = 0 \quad z'' + \frac{1}{\beta_V^2} z = 0$$

e hanno soluzioni

$$y = A \cos s/\beta + B \sin s/\beta \quad y(o) = A$$

$$y' = -(A/\beta) \sin s/\beta + (B/\beta) \cos s/\beta \quad y'(o) = B/\beta$$

$$\begin{pmatrix} y \\ y' \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \cos s/\beta_H & \beta_H \sin s/\beta_H \\ -\frac{1}{\beta_H} \sin s/\beta_H & \cos s/\beta_H \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} y_o \\ y'_o \end{pmatrix}$$

e analoga per la coordinata verticale.

Le relazioni precedenti mostrano che l'ampiezza delle oscillazioni di betatrone sono proporzionali a $\beta_H y'_o$ e $\beta_V z'_o$. D'altra parte nella condizione di foccheggio debole, $0 < n < 1$, non si può fare in modo che entrambe le funzioni *beta* siano piccole rispetto al raggio dell'orbita di accelerazione e questa è una seria limitazione per raggiungere energie elevate con un sincrotrone: aumentando il raggio aumenta l'ampiezza di oscillazione e quindi la dispersione del fascio nel piano trasverso. Se facciamo in modo che sia $n \gg 1$, cioè $\beta_V = R/\sqrt{n} \ll R$, le oscillazioni nel piano verticale sono di piccola ampiezza, ma il fascio diverge nel piano orizzontale perché l'equazione del moto ha soluzione

$$\begin{pmatrix} y \\ y' \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \cosh s/\beta_H & \beta_H \sinh s/\beta_H \\ \frac{1}{\beta_H} \sinh s/\beta_H & \cosh s/\beta_H \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} y_o \\ y'_o \end{pmatrix}$$

con $\beta_H = R/\sqrt{n-1} \ll R$.

Quindi un magnete con indice di campo $n > 1$ ha una azione focalizzante in una proiezione e defocalizzante nell'altra. Consideriamo due magneti che abbiano i gradienti di campo scambiati e lunghezza ℓ minore delle lunghezze d'onda di betatrone in entrambe le proiezioni. Le matrici di trasporto si approssimano al primo ordine

$$M_1^F = \begin{pmatrix} \cos \ell/\beta_1 & \beta_1 \sin \ell/\beta_1 \\ -\frac{1}{\beta_1} \sin \ell/\beta_1 & \cos \ell/\beta_1 \end{pmatrix} \approx \begin{pmatrix} 1 & \ell \\ -\ell/\beta_1^2 & 1 \end{pmatrix}$$

$$M_2^D = \begin{pmatrix} \cosh \ell/\beta_2 & \beta_2 \sinh \ell/\beta_2 \\ +\frac{1}{\beta_2} \sinh \ell/\beta_2 & \cosh \ell/\beta_2 \end{pmatrix} \approx \begin{pmatrix} 1 & \ell \\ +\ell/\beta_2^2 & 1 \end{pmatrix}$$

Queste relazioni sono simili a quelle delle lenti in ottica. Una *lente sottile* di distanza focale f (Fig.1.24) è caratterizzata da una matrice di trasporto

$$\begin{pmatrix} y \\ y' \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} a & b \\ c & d \end{pmatrix} \begin{pmatrix} y_o \\ y'_o \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} ay_o + by'_o \\ cy_o + dy'_o \end{pmatrix}$$

La condizione di lente sottile, $y = y_o \forall y'_o$, comporta $a = 1, b = 0$. La condizione sul

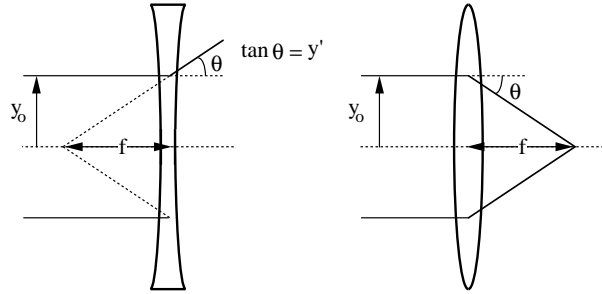


Figure 1.24: Ottica delle lenti sottili

determinante, $ad = 1$, comporta $d = 1$. Per un fascio parallelo, $y'_o = 0$, la deflessione è $y' = y_o/f$ per una lente divergente e $y' = -y_o/f$ per una convergente. Quindi una lente sottile è caratterizzata dalle matrici di trasporto

$$M^F = \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ -1/f & 1 \end{pmatrix} \quad M^D = \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ +1/f & 1 \end{pmatrix}$$

cioè una lente *convergente* ha il termine $1/f$ *negativo*. Una lente di spessore ℓ si può rappresentare come una lente sottile tra due spazi vuoti di lunghezza $\ell/2$

$$\begin{pmatrix} 1 & \ell/2 \\ 0 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ \pm 1/f & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 1 & \ell/2 \\ 0 & 1 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 \pm \ell/2f & \ell + \dots \\ \pm 1/f & 1 \pm \ell/2f \end{pmatrix}$$

e la matrice di trasporto è uguale a quella dei magneti con $\ell/\beta^2 = 1/f$.

Se i due magneti sono separati da una distanza δ la matrice di trasporto, per $\delta \ll \ell$, è

$$M_1^F M_\delta M_2^D = \begin{pmatrix} 1 & \ell \\ -\ell/B_1^2 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 1 & \delta \\ 0 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 1 & \ell \\ +\ell/B_2^2 & 1 \end{pmatrix} \approx \begin{pmatrix} 1 + \ell^2/B_2^2 & 2\ell \\ -\ell^3\delta/B_1^2 B_2^2 & 1 - \ell^2/B_1^2 \end{pmatrix}$$

Se si cambia l'ordine ($M_1^D M_\delta M_2^F$) si scambiano tra loro i termini diagonali ma non cambiano gli altri. Quindi l'azione combinata dei due magneti è focalizzante in entrambe le proiezioni. Questo metodo di trasporto è detto *foccheggiamento forte* ed è utilizzato nei sincrotroni che accelerano protoni ad energia elevata con una serie di dipoli con numero d'ordine n elevato a *gradiente alternato* (Fig.1.25).

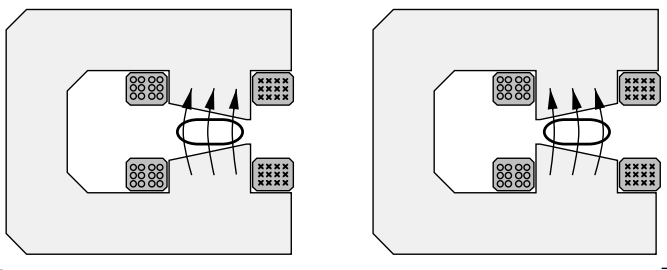


Figure 1.25: Dipoli curvanti a gradiente alternato

Nello schema di foccheggiamento forte con dipoli a gradiente alternato i magneti hanno la duplice funzione di curvare la traiettoria delle particelle e di limitare l'ampiezza delle oscillazioni di betatrone. Questo schema è utilizzato con successo nei proto-sincrotroni, ma ha lo svantaggio di non essere flessibile. Inoltre, in alcuni casi, occorre focalizzare il fascio di particelle per aumentarne il flusso. I *quadrupoli* sono magneti con elevato gradiente di campo che hanno la proprietà di focalizzare le traiettorie delle particelle in una proiezione (ma di defocalizzarla nell'altra proiezione) in una lunghezza limitata.

Un quadrupolo (Fig.1.26) è realizzato avvolgendo quattro bobine attorno a quat-

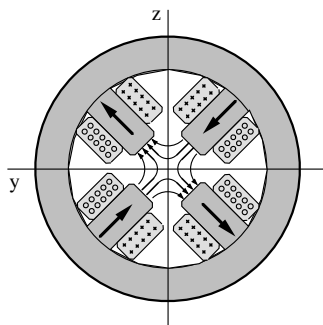


Figure 1.26: Quadrupolo

tro espansioni polari simmetriche in modo da realizzare vicino all'asse un campo

magnetico di componenti

$$B_x = 0 \quad B_y = \pm G z \quad B_z = \pm G y$$

G è il gradiente di campo che è positivo o negativo secondo il verso della corrente nelle bobine, ma uguale nelle due proiezioni poiché $\partial B_y/\partial z = \partial B_z/\partial y$. Le equazioni del moto di una particella di carica q , massa m e che ha velocità v lungo l'asse x sono

$$\begin{aligned} dp_y/dt &= m\gamma\dot{y} = q(v_z B_x - v_x B_z) = \mp qv B_z = \mp qvG y \\ dp_z/dt &= m\gamma\dot{z} = q(v_x B_y - v_y B_x) = \pm qv B_y = \pm qvG z \end{aligned}$$

Passando a coordinate lungo la traiettoria, le equazioni diventano

$$\begin{aligned} m\gamma v^2 y'' &= \mp qvG y & y'' \pm (qG/p) y &= 0 \\ m\gamma v^2 z'' &= \pm qvG z & z'' \mp (qG/p) z &= 0 \end{aligned}$$

e, scegliendo uno dei due versi, si hanno le soluzioni già trovate per i dipoli con gradiente di campo

$$\begin{aligned} M^F &= \begin{pmatrix} \cos \ell/\beta & \beta \sin \ell/\beta \\ -\frac{1}{\beta} \sin \ell/\beta & \cos \ell/\beta \end{pmatrix} \approx \begin{pmatrix} 1 & \ell \\ -\ell/\beta^2 & 1 \end{pmatrix} \\ M^D &= \begin{pmatrix} \cosh \ell/\beta & \beta \sinh \ell/\beta \\ +\frac{1}{\beta} \sinh \ell/\beta & \cosh \ell/\beta \end{pmatrix} \approx \begin{pmatrix} 1 & \ell \\ +\ell/\beta^2 & 1 \end{pmatrix} \end{aligned}$$

con $\beta = \sqrt{p/qG}$. Invertendo il senso della corrente nelle bobine si inverte il segno del gradiente $G \rightarrow -G$ (equivale a ruotare il quadrupolo di $\pi/2$) e le conclusioni non cambiano. Un quadrupolo di lunghezza ℓ si comporta, per una particella di quantità di moto p , come una lente convergente in una proiezione e divergente nell'altra con distanze focali uguali $f = p/qG\ell$. Una coppia di quadrupoli ha un'azione focalizzante in entrambe le proiezioni. I quadrupoli possono avere un gradiente di campo molto elevato e quindi una piccola distanza focale anche con lunghezze limitate. I moderni sincrotroni a foceggiamento forte sono costituiti da un *reticolo* in cui l'elemento base, la *cella del reticolo*, è una serie di magneti curvanti con indice di campo $n = 1$ e una coppia di quadrupoli FD .

Finora abbiamo considerato un fascio monocromatico di particelle, cioè senza dispersione in impulso. In realtà le particelle durante l'accelerazione hanno impulsi diversi e seguono traiettorie diverse. Introcucendo il *fattore di dispersione*, $\delta p/p = -\delta\omega/\omega$, l'equazione del moto nel piano radiale viene modificata

$$\ddot{y} + \omega^2 (1 - n) y = -\omega \delta\omega R = \omega^2 R \frac{\delta p}{p} \quad y'' + \frac{1 - n}{R^2} y = \frac{1}{R} \frac{\delta p}{p}$$

Questa ha soluzione

$$y = A \cos \frac{s}{\beta} + B \sin \frac{s}{\beta} + \frac{\beta^2}{R} \frac{\delta p}{p} \quad y' = -\frac{A}{\beta} \sin \frac{s}{\beta} + \frac{B}{\beta} \cos \frac{s}{\beta}$$

con le condizioni iniziali

$$y_o = A + \frac{\beta^2}{R} \left(\frac{\delta p}{p} \right)_o \quad y'_o = \frac{B}{\beta}$$

e la matrice di trasporto nel piano radiale diventa una matrice 3×3

$$\begin{pmatrix} y \\ y' \\ \delta p/p \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \cos s/\beta & \beta \sin s/\beta & \frac{\beta^2}{R}(1 - \cos s/\beta) \\ -\frac{1}{\beta} \sin s/\beta & \cos s/\beta & \frac{\beta}{R} \sin s/\beta \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} y \\ y' \\ \delta p/p \end{pmatrix}_o$$

1.3.8 Emittanza

Per un fascio di particelle, come in un fluido in assenza di effetti dissipativi, vale il *teorema di Liouville*: la densità $f(\vec{x}, \vec{p}, t) = d^6n/d\vec{r}d\vec{p}$ si conserva durante il moto nell'acceleratore. Questo impone alcune proprietà delle matrici di trasporto che descrivono le traiettorie nel piano trasverso e nel piano radiale. Le matrici sono unitarie e hanno $Det(M) = 1$. In generale le matrici di trasporto nel reticolo dell'acceleratore si esprimono

$$M = \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ 0 & 1 \end{pmatrix} \cos \mu + \begin{pmatrix} \eta & \beta \\ -\zeta & -\eta \end{pmatrix} \sin \mu$$

dove $\eta(s), \zeta(s), \beta(s)$ sono funzioni periodiche del reticolo e la condizione sul determinante è $\zeta\beta - \eta^2 = 1$.

In un reticolo periodico le equazioni del moto sono del tipo

$$y'' + \left(\frac{1}{R^2} + \frac{q}{p} \frac{\partial B_z}{\partial y} \right) y = \frac{\delta p/p}{R} \quad z'' + \frac{q}{p} \frac{\partial B_y}{\partial z} z = 0$$

e la soluzione si può esprimere nella forma

$$y(s) = \sqrt{\varepsilon_y \beta(s)} \cos(\mu(s) + \phi) \quad \mu(s) = \int_s^{s+\ell} \frac{ds'}{\beta(s')}$$

dove $\beta(s)$ è la *funzione di betatrone* [cm], $\mu(s)$ è la *fase di betatrone*, ℓ è il periodo del reticolo, ε_y e ϕ sono costanti. E analoga soluzione si ha nel piano verticale. La derivata della soluzione è

$$y' = \sqrt{\frac{\varepsilon}{\beta}} \frac{\beta'}{2} \cos(\mu + \phi) - \sqrt{\varepsilon \beta} \mu' \sin(\mu + \phi) = \sqrt{\frac{\varepsilon}{\beta}} \frac{\beta'}{2} \cos(\mu + \phi) - \sqrt{\frac{\varepsilon}{\beta}} \sin(\mu + \phi)$$

con le condizioni iniziali

$$y_o = \sqrt{\varepsilon \beta_o} \cos \phi \quad y'_o = \sqrt{\frac{\varepsilon}{\beta_o}} \frac{\beta'_o}{2} \cos \phi - \sqrt{\frac{\varepsilon}{\beta_o}} \sin \phi$$

$$y_o \frac{\beta'_o}{2} - \beta_o y'_o = \sqrt{\varepsilon \beta_o} \sin \phi$$

Tenuto conto che per questa soluzione si ha $\eta = -\beta'/2$, dalla relazione di unitarietà, $\zeta\beta = 1 + \beta'^2/4$, risulta

$$\begin{aligned}\varepsilon\beta_o &= y_o^2 (1 + \beta_o'^2/4) - \beta_o\beta_o'y_o y_o' + \beta_o^2 y_o'^2 = \zeta_o\beta_o y_o^2 - \beta_o\beta_o'y_o y_o' + \beta_o^2 y_o'^2 \\ \varepsilon &= \zeta_o y_o^2 - \beta_o'y_o y_o' + \beta_o y_o'^2\end{aligned}$$

Se calcoliamo per la soluzione i valori y^2 , yy' , y'^2

$$\begin{aligned}y^2 &= \varepsilon\beta \cos^2 \mu & yy' &= \varepsilon \left(\frac{\beta'}{2} \cos^2 \mu - \sin \mu \cos \mu \right) \\ y'^2 &= \varepsilon \left(\frac{\beta'^2}{4\beta} \cos^2 \mu - \frac{\beta'}{\beta} \sin \mu \cos \mu + \frac{1}{\beta} \sin^2 \mu \right)\end{aligned}$$

troviamo che ε_y è una costante del moto

$$\zeta y^2 - \beta'yy' + \beta y'^2 = \varepsilon_y$$

Questa, tenuto conto della relazione tra i coefficienti, è l'equazione di un'ellisse nel piano $y - y'$, con centro in $y = 0$, $y' = 0$, e ogni particella nel moto lungo l'acceleratore ha valori delle coordinate $y(s)$, $y'(s)$ che cambiano da punto a punto, ma sempre su un'ellisse. Nel caso che sia $\beta' = 0$ l'ellisse ha assi paralleli alle coordinate e semiassi uguali a $\sqrt{\varepsilon_y\beta}$ e $\sqrt{\varepsilon_y/\beta}$. Tutte queste considerazioni sono anche valide nel piano $z - z'$. L'area dell'ellissi è pari a $\pi\varepsilon$, ed è chiamata *emittanza* [$cm \times rad$] e misura l'estensione dello spazio delle fasi occupato dal fascio in un piano.

Per ogni coppia di *variabili coniugate* (y, p_y) , (z, p_z) , in assenza di effetti dissipativi, si ha lungo un ciclo $\oint p_y dy = costante$, $\oint p_z dz = costante$

$$p_y = m\gamma\dot{y} = mc\beta\gamma y' \quad \oint \beta\gamma y' dy = \beta\gamma\pi\varepsilon_y = costante$$

e analogamente $\beta\gamma\pi\varepsilon_z = costante$. La quantità $\beta\gamma\pi\varepsilon$ è chiamata *emittanza invariante*. Quando il fascio aumenta l'energia (l'aumento in un ciclo è molto piccolo) le emittanze $\beta\gamma\pi\varepsilon$ si mantengono costanti e lo spazio delle fasi, $\pi\varepsilon$, occupato dal fascio nei piani $y - y'$, $z - z'$, diminuisce proporzionalmente a $1/\beta\gamma$. Poiché l'emittanza definisce le dimensioni della camera a vuoto in cui circola il fascio e $\pi\varepsilon$ è molto maggiore all'iniezione che alla fine del ciclo di accelerazione, per accelerare particelle ad energia elevata si usano di solito acceleratori in cascata in modo da limitare l'emittanza all'iniezione.

1.3.9 Oscillazioni di sincrotrone

Gli acceleratori di alta energia funzionano con il principio di accelerazioni multiple e le particelle, per aumentare l'energia, devono passare nelle cavità RF in fase con il campo elettrico acceleratore a frequenza ω_{RF} . Poiché le particelle hanno una dispersione nel tempo di attraversamento delle cavià, δt , l'aumento di energia è

possibile se piccole variazioni di fase $\delta\phi = \omega_{RF}\delta t$ sono compensate. Questo è il *principio di stabilità di fase* dimostrato da Veksler e McMillan nel 1945.

Se $\Delta V = V_o \sin \omega_{RF}t$ è la differenza di potenziale nella cavità, una particella che la attraversa ha una variazione di energia $qV_o \sin(\omega_{RF}t + \phi)$, dove ϕ è la fase relativa che tiene conto dell'istante di attraversamento. Definiamo *particella sincrona* la particella che sia sempre in fase: $\phi_s = costante$, questa ha frequenza $\omega_s = \omega_{RF}/h$ con $h = intero$ e ha energia E_s .

Consideriamo l'esempio dell'acceleratore lineare (Fig.1.27). Una generica parti-

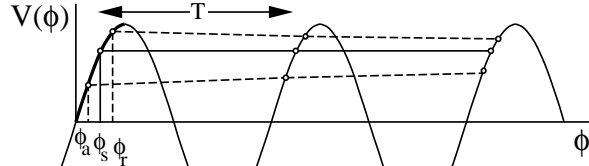


Figure 1.27: Stabilità di fase nel LINAC

cella ha energia $E = E_s + \delta E$, fase $\phi = \phi_s + \delta\phi$ e frequenza $\omega = \omega_s + \delta\omega$. Dopo aver attraversato la cavità la particella ha energia

$$\begin{aligned} E' &= E + qV_o \sin(\omega_{RF}t + \phi) = E_s + \delta E + qV_o \sin(\phi_s + \delta\phi) = \\ &= E_s + \delta E + qV_o(\sin \phi_s \cos \delta\phi + \cos \phi_s \sin \delta\phi) \approx E'_s + \delta E + qV_o \delta\phi \cos \phi_s \end{aligned}$$

La variazione di energia rispetto alla particella sincrona è $\delta E' = \delta E + qV_o \delta\phi \cos \phi_s$. Supponiamo che la particella abbia energia maggiore di E_s e che sia in anticipo di fase, $\delta\phi < 0$: la variazione di energia è minore se $\delta\phi \cos \phi_s < 0$, e la particella si avvicina alla particella sincrona se $\cos \phi_s > 0$. Se la particella ha energia minore di E_s ed è in ritardo di fase, $\delta\phi > 0$, la variazione di energia è maggiore se $\delta\phi \cos \phi_s > 0$, e la particella si avvicina alla particella sincrona se $\cos \phi_s > 0$. Quindi in entrambe i casi si ha stabilità di fase se $-\pi/2 < \phi < \pi/2$. Poiché per aumentare l'energia deve essere $0 < \phi < \pi$, le particelle che attraversano la cavità con $0 < \phi < \pi/2$ vengono accelerate e oscillano attorno alla fase della particella sincrona. Queste oscillazioni di fase (e di energia) sono chiamate *oscillazioni di sincrotrone*.

In un acceleratore circolare particelle di impulso diverso percorrono traiettorie diverse e hanno frequenze angolari diverse (Fig.1.28). Il rapporto tra la variazione della lunghezza dell'orbita, ℓ , e la variazione di impulso è un parametro dell'acceleratore chiamato *fattore di compressione di impulso*

$$\alpha_p = \frac{d\ell/\ell}{dp/p}$$

Il rapporto tra la variazione della frequenza angolare e la variazione di impulso

$$\frac{d\omega}{\omega} = \frac{d\beta}{\beta} - \frac{dr}{r} = \frac{1}{\gamma^2} \frac{dp}{p} - \alpha_p \frac{dp}{p} \quad \frac{dp}{p} = \frac{d\beta}{\beta} + \frac{d\gamma}{\gamma} = \frac{d\beta}{\beta} + \beta^2 \gamma^2 \frac{d\beta}{\beta} = \gamma^2 \frac{d\beta}{\beta}$$

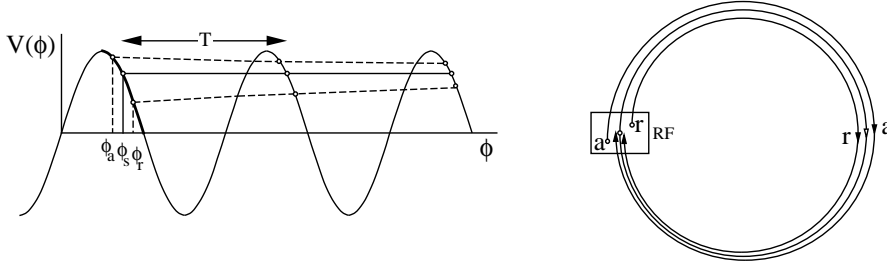


Figure 1.28: Stabilità di fase nell'acceleratore circolare

è legato a α_p e dipende dall'energia

$$\eta = \frac{d\omega/\omega}{dp/p} = \frac{1}{\gamma^2} - \alpha_p$$

quindi negli acceleratori circolari si può avere stabilità di fase in condizioni diverse secondo se la velocità aumenta più rapidamente della lunghezza della traiettoria (a bassa energia) o più lentamente (ad alta energia) passando per una *energia di transizione* quando $1/\gamma^2 = \alpha_p$.

Se indichiamo con $\Delta E = qV_0 \sin \phi$ la variazione di energia per giro e se facciamo l'ipotesi che le variazioni siano lente rispetto alla frequenza, la variazione della differenza di energia rispetto alla particella sincrona in un periodo T è

$$\Delta \delta E = qV_0 (\sin \phi - \sin \phi_s) \approx \frac{d\delta E}{dt} T \quad \frac{d\delta E}{dt} \approx \frac{qV_0}{2\pi} \omega_s (\sin \phi - \sin \phi_s)$$

la variazione della fase in un periodo è ($\delta T/T = -\delta\omega/\omega = -\eta\delta p/p$)

$$\Delta \delta \phi \approx \omega_s \delta T \approx -\omega_{RF} T \eta \frac{\delta p}{p} = -\omega_{RF} T \eta \frac{\delta E}{\beta_s^2 E_s} \quad \frac{d\delta \phi}{dt} \approx \frac{\Delta \delta \phi}{T} = -\frac{\omega_{RF} \eta}{\beta_s^2 E_s} \delta E$$

Da queste relazioni si ottiene l'equazione della fase

$$\frac{d^2}{dt^2} \delta \phi = -\frac{\omega_{RF} \eta}{\beta_s^2 E_s} \frac{d}{dt} \delta E = -h \frac{\omega_s^2 \eta}{2\pi \beta_s^2} \frac{qV_0}{E_s} (\sin \phi - \sin \phi_s)$$

che, per piccoli sfasamenti, $\sin(\phi_s + \delta\phi) = \sin \phi_s \cos \delta\phi + \cos \phi_s \sin \delta\phi \approx \sin \phi_s + \delta\phi \cos \phi_s$, diventa

$$\frac{d^2}{dt^2} \delta \phi + \Omega_s^2 \delta \phi = 0 \quad \Omega_s = \omega_s \sqrt{\frac{h\eta \cos \phi_s}{2\pi \beta_s^2} \frac{qV_0}{E_s}}$$

Si hanno oscillazioni di fase se Ω_s è reale. Sotto l'energia di transizione, $\eta > 0$, si ha stabilità di fase per $\cos \phi_s > 0$, cioè $0 < \phi < \pi/2$ come nel caso del *LINAC*. Infatti in un acceleratore lineare il raggio di curvatura è infinito, $\alpha_p = 0$ e η è sempre positivo. Sopra l'energia di transizione, $\eta < 0$, si ha stabilità di fase per $\cos \phi_s < 0$, quindi $\pi/2 < \phi < \pi$. Questo è il caso dell'elettro-sincrotrone in cui γ è grande e si fa in modo di operare sempre sopra l'energia di transizione. La maggior parte dei protosincrotroni devono passare attraverso l'energia di transizione durante il ciclo di accelerazione e quindi devono effettuare un cambiamento della fase di ω_{RF} .

1.3.10 Anelli di collisione

In esperimenti di fisica subnucleare è importante convertire l'energia cinetica delle particelle nello stato iniziale in energia disponibile nello stato finale per produrre particelle di massa elevata. Negli esperimenti in cui si invia un fascio di particelle di impulso \vec{p} su un bersaglio fermo nel laboratorio parte dell'energia del fascio non è disponibile per produrre particelle perché è utilizzata per conservare l'impulso totale. Se invece si fanno collidere due fasci che nel laboratorio hanno impulso uguale e opposto tutta l'energia è disponibile nello stato finale perché l'impulso totale nel laboratorio è nullo. L'energia nello stato finale è pari al modulo del quadri-impulso. In un esperimento a bersaglio fisso si ha ($c = 1$), $P_1 = (\vec{p}_1, E_1)$, $P_2 = (0, m_2)$

$$(P_1 + P_2)^2 = m_1^2 + m_2^2 + 2E_1m_2$$

In un esperimento a fasci collidenti, $P_1 = (\vec{p}, E_1)$, $P_2 = (-\vec{p}, E_2)$

$$(P_1 + P_2)^2 = m_1^2 + m_2^2 + 2E_1E_2 + 2\vec{p}^2$$

Per $E \gg m$ si ha $E_{cm} \approx \sqrt{2Em}$ nel primo caso e $E_{cm} \approx 2E$ nel secondo.

Particelle di carica q con impulso \vec{p} e antiparticelle di carica opposta $-q$ con impulso opposto $-\vec{p}$ possono essere accelerate nello stesso anello utilizzando lo stesso campo elettrico acceleratore e lo stesso campo magnetico curvante. Infatti la forza acceleratrice è nei due casi parallela all'impulso e la forza centripeta è la stessa

$$\frac{d}{dt}\vec{p} = q\vec{E} + q\vec{v} \wedge \vec{B} \qquad \frac{d}{dt}(-\vec{p}) = -q\vec{E} + q\vec{v} \wedge \vec{B}$$

Un parametro importante degli anelli di collisione è la luminosità che definisce il numero di reazioni che avvengono nell'unità di tempo. Per un esperimento a bersaglio fisso abbiamo definito la luminosità come il prodotto *flusso del fascio* \times *numero di particelle bersaglio*. In un anello di collisione, con N_1 e N_2 particelle per fascio, la luminosità è

$$L = \frac{N_1}{S\Delta t} N_2 = f \frac{N_1N_2}{S}$$

dove f è la frequenza di incrocio dei fasci e S è la superficie di sovrapposizione dei fasci. Per avere luminosità elevata occorre ridurre al minimo la sezione dei fasci nel punto di incrocio cioè ridurre il valore di β con quadrupoli focalizzanti.

Gli anelli di collisione, una volta accelerati i fasci all'energia di operazione, funzionano in regime continuo. Il numero di particelle circolanti diminuisce col tempo per effetto delle interazioni delle particelle con il gas residuo nella camera a vuoto e con le altre particelle. Un'altro parametro importante è la *vita media* della luminosità che è tipicamente di alcune ore. Oltre agli anelli di collisione protone-antiprotone e elettrone-positrone, che funzionano con un solo anello, sono utilizzati anche anelli di collisione protone-protone e elettrone-protone che però funzionano con due anelli distinti che si incrociano in più punti.

1.3.11 Radiazione di sincrotrone

Una carica elettrica accelerata emette radiazione elettromagnetica. L'energia emessa per unità di tempo è data dalla formula di Larmor (appendice ???) ed è invariante

$$W = \frac{2}{3} \frac{q^2}{4\pi\epsilon_0 c^3} c^2 \gamma^4 \left[\gamma^2 \left(\vec{\beta} \cdot \frac{d\vec{\beta}}{dt} \right)^2 + \left(\frac{d\beta}{dt} \right)^2 \right] \quad [eV \text{ s}^{-1}]$$

La potenza emessa dipende dalla quarta potenza di $\gamma = E/mc^2$ e quindi, a parità di energia, è molto maggiore per particelle di massa piccola (elettroni) che non per masse grandi (protoni).

In un acceleratore lineare l'accelerazione è parallela alla velocità, $d\vec{\beta}/dt \parallel \vec{\beta}$, e la potenza è

$$W = \frac{2}{3} \frac{q^2}{4\pi\epsilon_0 c} \gamma^4 (\gamma^2 \beta^2 + 1) \left(\frac{d\beta}{dt} \right)^2 = \frac{2}{3} \frac{q^2}{4\pi\epsilon_0 c} \gamma^6 \left(\frac{d\beta}{dt} \right)^2$$

Poiché per valori grandi di γ , $\beta \rightarrow 1$ e $d\beta/dt$ è molto piccolo, negli acceleratori lineari l'energia emessa è molto piccola ed è facilmente compensata dal campo elettrico accelerante.

In un acceleratore circolare vi è una accelerazione centripeta ortogonale alla velocità, $d\vec{\beta}/dt \perp \vec{\beta}$. Trascurando l'accelerazione longitudinale, che è molto più piccola, la potenza è

$$W = \frac{2}{3} \frac{q^2}{4\pi\epsilon_0 c} \gamma^4 \left(\frac{d\beta}{dt} \right)^2$$

L'accelerazione centripeta è $d\vec{\beta}/dt = \vec{\beta} \wedge \vec{\omega}$. Se R è il raggio di curvatura, l'accelerazione è $|d\beta/dt| = \beta^2 c/R$ e la potenza è

$$W = \frac{2}{3} \frac{q^2}{4\pi\epsilon_0} c \frac{\beta^4 \gamma^4}{R^2}$$

L'energia emessa per giro, che deve essere fornita dalle cavità RF , è

$$\Delta E_{giro} = \oint W dt \approx WT = \frac{2\pi R}{\beta c} \frac{2}{3} \frac{q^2}{4\pi\epsilon_0} c \frac{\beta^4 \gamma^4}{R^2} = \frac{4\pi}{3} \frac{q^2}{4\pi\epsilon_0} \frac{\beta^3 \gamma^4}{R}$$

Per un elettrone, $e^2/4\pi\epsilon_0 = r_o m_e c^2$,

$$\Delta E_{giro} = \frac{4\pi}{3} \frac{r_o}{R} m_e c^2 \beta^3 \gamma^4$$

La radiazione emessa si chiama *radiazione di sincrotrone*. Negli elettro-sincrotroni di alta energia la maggior parte dell'energia fornita dalle cavità RF è spesa per compensare l'energia emessa per radiazione di sincrotrone più che per accelerare i fasci. Negli anelli di collisione elettrone-positrone, anche quando è stata raggiunta l'energia di operazione, occorre continuamente rifornire con le cavità RF l'energia irraggiata.

Poiché ΔE_{giro} è inversamente proporzionale a R , gli anelli di collisione e^+e^- di alta energia sono costruiti con grandi raggi di curvatura.

La radiazione di sincrotrone ha comunque benefici effetti sul comportamento dei fasci negli acceleratori di elettroni. L'emissione di radiazione è un effetto non conservativo che viola il teorema di Liouville e che può essere utilizzato per attenuare l'ampiezza delle oscillazioni di betatrone e quindi per ridurre lo spazio delle fasi nel piano trasverso. Sfruttando l'emissione di radiazione di sincrotrone si possono ottenere fasci di piccole dimensioni sia nel piano trasverso che nella direzione longitudinale e questo permette di ottenere elevate luminosità negli anelli di collisione e^+e^- .

Una importante applicazione della radiazione di sincrotrone emessa da acceleratori circolari di elettroni è la produzione di sorgenti di radiazione elettromagnetica con particolari caratteristiche di intensità, direzionalità e banda di frequenza. Nel riferimento solidale con la particella carica la distribuzione angolare della potenza emessa (appendice ???) è

$$\frac{dW}{d\Omega'} = \frac{r_o m_e c^2}{4\pi c} \left(\frac{d\beta}{dt} \right)^2 \sin^2 \psi$$

dove ψ è l'angolo tra l'accelerazione e la direzione di emissione (Fig.1.29). Nel

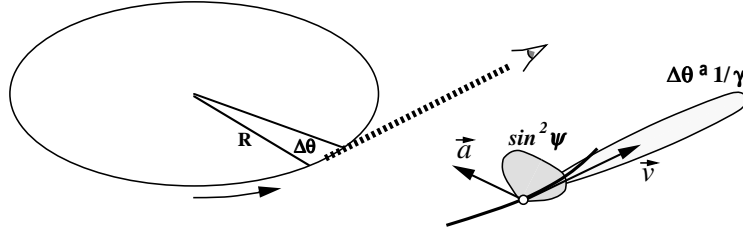


Figure 1.29: Emissione di radiazione di sincrotrone

laboratorio la carica ha velocità βc e la distribuzione della radiazione emessa ad angolo polare θ rispetto alla velocità è

$$\frac{dW}{d\Omega} = \frac{r_o m_e c^2}{4\pi c} \left(\frac{d\beta}{dt} \right)^2 \frac{1}{(1 - \beta \cos \theta)^3} \left(1 - \frac{1 - \beta^2}{(1 - \beta \cos \theta)^2} \sin^2 \theta \cos^2 \phi \right)$$

Per $\beta \rightarrow 1$, $\beta \approx 1 - 1/2\gamma^2$, l'angolo solido si contrae, $\sin \theta \approx \theta$, $\cos \theta \approx 1 - \theta^2/2$, e la distribuzione angolare, mediando sull'angolo azimutale ϕ , diventa

$$\frac{dW}{d\Omega} = \frac{r_o m_e c^2}{4\pi c} \left(\frac{d\beta}{dt} \right)^2 \frac{8\gamma^6}{(1 + \gamma^2 \theta^2)^3} \left(1 - \frac{2\gamma^2 \theta^2}{(1 + \gamma^2 \theta^2)^2} \right)$$

Il valore massimo della distribuzione si ha per $\theta = 1/2\gamma$ e il valore quadratico medio della distribuzione è $\sqrt{\langle \theta^2 \rangle} = 1/\gamma$: la radiazione di sincrotrone è concentrata in un cono di semiapertura $\approx 1/\gamma$ attorno alla direzione del moto della carica.

Il calcolo dello spettro di frequenza emesso è piuttosto complicato. Per valutare le frequenze tipiche consideriamo una carica in moto in un anello di raggio R . Un

osservatore sul piano dell'anello vede la radiazione emessa lungo un tratto $\Delta\ell \approx R\Delta\theta \approx R/\gamma$. La durata dell'impulso τ è la differenza tra il tempo di percorrenza del tratto $\Delta\ell$ a velocità βc da parte dell'elettrone e il tempo di percorrenza della corda $2R \sin \Delta\theta/2$ a velocità c da parte della radiazione

$$\tau = \frac{R}{\gamma\beta c} - \frac{2R \sin 1/2\gamma}{c} = \frac{R}{\beta\gamma c}(1 - \beta) \approx \frac{R}{\beta\gamma c} \frac{1 - \beta^2}{2}$$

Lo spettro in frequenza è la trasformata di Fourier della distribuzione temporale. Se assumiamo un impulso uniforme di durata τ , lo spettro in frequenza è approssimativamente uniforme e si estende fino alla

$$\text{frequenza critica} \quad \omega_c = \frac{1}{\tau} = 2\gamma^3\omega_o$$

dove $\omega_o = \beta c/R$ è la frequenza di rivoluzione del fascio. Acceleratori circolari di elettroni di alta energia producono fasci intensi e collimati di raggi X con energia fino a $\approx 10 \text{ keV}$ cioè lunghezza d'onda $\lambda \approx 1 \text{ \AA}$ e vengono utilizzati per lo studio delle proprietà di strutture molecolari e cristalline.

Calcoli accurati dimostrano che lo spettro di potenza emessa sotto forma di radiazione di sincrotrone è rappresentato da una funzione universale del rapporto $x = \omega/\omega_c$

$$\frac{dW}{d\omega} = \hbar\omega \frac{d\dot{N}_\gamma}{d\omega} = \frac{W}{\omega_c} S(\omega/\omega_c)$$

con $\int S(x) dx = 1$. La funzione di distribuzione $S(x)$ è mostrata in Fig.1.30. Per $\omega \ll \omega_c$ aumenta con una legge di potenza ben approssimata con $S(x) = 1.333 x^{1/3}$, mentre per $\omega \gg \omega_c$ decresce esponenzialmente: $S(x) = 0.777 x^{1/2} e^{-x}$.

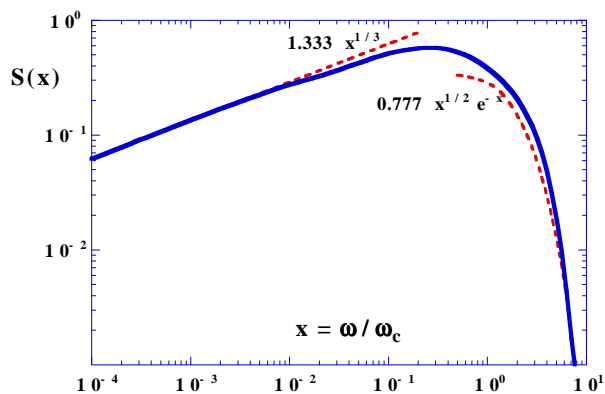


Figure 1.30: Funzione universale che descrive lo spettro della radiazione di sincrotrone

1.3.12 Sorgenti di radiazione di sincrotrone

I magneti curvanti di un elettro-sincrotrone costituiscono una sorgente di radiazione di sincrotrone. La radiazione è emessa nel piano di curvatura lungo la direzione degli

elettroni in un cono di apertura angolare $\Delta\theta \simeq 1/\gamma$. L'intensità della radiazione è proporzionale al numero di elettroni che circolano nell'anello e lo spettro di frequenza è dato dalla funzione $S(\omega/\omega_c)$ che si estende fino a valori di energia poco superiori a $\hbar\omega_c$. L'energia perduta sotto forma di radiazione viene continuamente rifornita agli elettroni dal campo accelerante a radio-frequenza, quindi gli elettroni producono continuamente radiazione di sincrotrone. Le caratteristiche della radiazione (intensità, spettro di frequenza, polarizzazione, ...) possono essere variate localmente nell'acceleratore inserendo opportuni componenti magnetici che non perturbino la struttura periodica dell'anello.

Traslatore di frequenza

Se nell'anello si inserisce un campo magnetico, B^* , di intensità maggiore di quello dei magneti curvanti, aumenta localmente la forza di Lorentz e quindi la frequenza angolare, $\omega_o = eB^*/m\gamma$. In questo modo si aumenta la frequenza critica della radiazione emessa localmente dal magnete *superbend* B^* .

Un *traslatore di frequenza* di questo tipo (Fig.1.31) si realizza, ad esempio, inserendo in una sezione dritta dell'anello due magneti compensatori posti prima e dopo il magnete B^* in modo che l'integrale di campo dei tre magneti sia nullo, $\int B \, dl = 0$, per non cambiare le caratteristiche del fascio di elettroni.

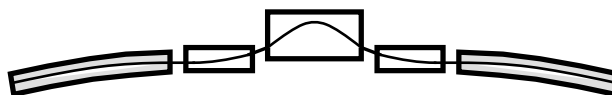


Figure 1.31: Traslatore di frequenza; sono mostrati due magneti curvanti dell'anello, i due magneti compensatori e il magnete superbend

Magnete wiggler

Possiamo estendere il concetto del traslatore di frequenza in una struttura periodica in cui il campo magnetico è ortogonale alla direzione degli elettroni e l'integrale di campo è nullo. Un magnete *wiggler* è realizzato con N elementi di lunghezza λ_p (Fig.1.32). Questi possono essere costruiti con elettro-magneti o con magneti permanenti. L'intensità del campo magnetico si può ottenere come sviluppo in serie di Fourier con componente fondamentale di periodo λ_p . Con riferimento alla Fig.1.32, x è la direzione iniziale degli elettroni che vengono deflessi nel piano $x-y$. Assumendo per le componenti del campo magnetico $B_z(x, y, z) = B_o f(z) \cos kz$, con $k = 2\pi/\lambda_p$, e $B_y(x, y, z) = 0$, la soluzione deve soddisfare le condizioni

$$\begin{aligned} \vec{\nabla} \wedge \vec{B} &= 0 & \partial B_x / \partial z &= \partial B_z / \partial x = -k B_o f(z) \sin kz \\ \vec{\nabla} \cdot \vec{B} &= 0 & \partial B_x / \partial x &= -\partial B_z / \partial z = -B_o f'(z) \cos kz \\ \partial^2 B_z / \partial x \partial z &= \partial^2 B_z / \partial z \partial x & -k^2 B_o f(z) \cos kz &= -B_o f''(z) \cos kz \end{aligned}$$

L'equazione $f''(z) - k^2 f(z) = 0$ ha soluzione $f(z) = a \cosh kz + b \sinh kz$ con le condizioni

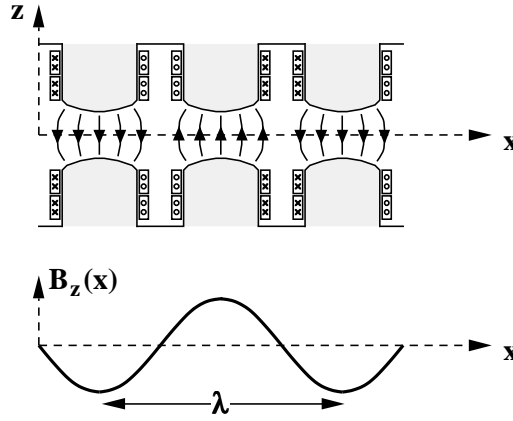


Figure 1.32: Magnete wiggler; la struttura periodica si estende per N periodi di lunghezza λ

al contorno $f(0) = a = 1$, $f(-z) = f(+z) \rightarrow b = 0$. La componente B_x si ottiene integrando una delle relazioni precedenti. Quindi le componenti del campo magnetico sono

$$B_x = B_o \sinh kz \sin kx \quad B_y = 0 \quad B_z = B_o \cosh kz \cos kx$$

L'angolo di deflessione nel piano x - y in un semiperiodo è

$$\theta_{sp} = \int_{-\lambda_p/4}^{\lambda_p/4} \frac{eB_o \cos kx}{p} dx = \frac{2eB_o}{kp}$$

Ricordando che il valor medio dell'apertura del cono di emissione di radiazione di sincrotrone è $\langle \theta \rangle \simeq 2/\gamma$, il rapporto tra l'angolo di deflessione in un semiperiodo e l'apertura del cono definisce il *fattore di intensità* del magnete wiggler

$$Q = \frac{\theta_{sp}}{\langle \theta \rangle} = \frac{2eB_o}{kp} \frac{E}{2mc^2} = \frac{ecB_o}{kmc^2} \frac{E}{pc} \simeq \frac{ec}{2\pi mc^2} B_o \lambda_p$$

$ec = 0.3 \text{ GeV}/T m$, $mc^2 = 0.5 \text{ MeV}$; quindi: $Q \simeq 100 B_o(T) \lambda_p(m) = B_o(T) \lambda_p(cm)$. Tipicamente i magneti wiggler hanno $Q \simeq 1$. I magneti wiggler con $Q < 1$ sono chiamati *ondulatori*.

Gli elettroni sono soggetti ad una accelerazione nel piano normale alla direzione del campo magnetico. Le equazioni del moto nel piano x - y sono

$$\begin{aligned} m\gamma\ddot{x} &= -e(v_y B_z - v_z B_y) = -e\dot{y} B_z & \ddot{x} &= -\omega_o \dot{y} \cos kx \\ m\gamma\ddot{y} &= -e(v_z B_x - v_x B_z) = +e\dot{x} B_z & \ddot{y} &= +\omega_o \dot{x} \cos kx \\ m\gamma\ddot{z} &= -e(v_x B_y - v_y B_x) = 0 \end{aligned}$$

con $\omega_o = eB_o/m\gamma$. La soluzione approssimata della seconda equazione si ottiene assumendo che la velocità lungo l'asse x sia costante, $dx/dt \simeq \text{costante} = v_o$,

$$\dot{y} = \omega_o v_o \int \cos kx dt = \frac{\omega_o}{k} \sin kx + C$$

con la condizione iniziale $\dot{y}_{x=0} = C = 0$. Sostituendo nella prima equazione si ha

$$\dot{x} = -\frac{\omega_o^2}{k} \int \sin kx \cos kx dt = -\frac{\omega_o^2}{2k^2 v_o} \sin^2 kx + C$$

con la condizione iniziale $\dot{x}_{x=0} = C = v_o$

$$\dot{x} = v_o \left(1 - \frac{\omega_o^2}{2k^2 v_o^2} \sin^2 kx \right) = v_o \left(1 - \frac{Q^2}{2\gamma^2} \sin^2 kx \right)$$

La componente v_x della velocità degli elettroni oscilla con periodo λ_p attorno al valor medio $\bar{v}_x = v_o(1 - Q^2/4\gamma^2)$. La componente v_y ha valore massimo $\omega_o/k = v_o Q/\gamma \ll v_o$. Integrando l'espressione di \dot{y}

$$y(x) = \frac{\omega_o}{k} \int \sin kx dt = \frac{\omega_o}{k^2 v_o} \cos kx + C$$

si ottiene l'ampiezza dell'oscillazione trasversa $y_{max} = (Q/2\pi\gamma)\lambda_p \ll \lambda_p$.

La potenza media emessa da un elettrone ($\beta = 1$) è

$$W = \frac{2}{3} r_e m_e c \gamma^4 \left(\frac{d\beta}{dt} \right)^2 = \frac{2}{3} \frac{r_e}{m_e c} \gamma^2 \langle (ecB)^2 \rangle = \frac{4\pi^2}{3} m_e c^2 \frac{r_e c}{\lambda_p} \gamma^2 Q^2$$

e l'energia irradiata da un elettrone in un ondulatore di N elementi è

$$\Delta E = NW \frac{\lambda_p}{\beta c} = \frac{4\pi^2}{3} m_e c^2 \frac{r_e}{\lambda_p} \gamma^2 N Q^2$$

In un ondulatore costituito di N elementi gli elettroni compiono oscillazioni con periodo $T \simeq \lambda_p/\beta c$ ed emettono radiazione *quasi monocromatica*. In un periodo, la radiazione emessa ad angolo polare θ rispetto all'asse dell'ondulatore percorre la distanza $cT = \lambda_p/\beta(1 - Q^2/\gamma^2)$ e si ha emissione coerente se la differenza di percorso tra la radiazione emessa da due punti a distanza λ_p è pari ad un numero intero di lunghezze d'onda (Fig.1.33)

$$\frac{\lambda_p}{\beta(1 - Q^2/\gamma^2)} - \lambda_p \cos \theta = n\lambda = n \frac{2\pi c}{\omega}$$

Approssimando $\beta = 1 - 1/2\gamma^2 + \dots$, $\cos \theta = 1 - \theta^2/2 + \dots$, si ottiene che lo spettro della radiazione è piccato attorno alle frequenze

$$\omega_n = n \frac{2\gamma^2}{1 + Q^2/2 + \gamma^2\theta^2} \frac{2\pi c}{\lambda_p}$$

La frequenza delle armoniche è massima per radiazione emessa in avanti, $\theta \simeq 0$, e per $Q \ll 1$, e la larghezza delle *righe* è inversamente proporzionale al numero di elementi, N . Si possono selezionare diverse bande di frequenza variando l'angolo di osservazione.

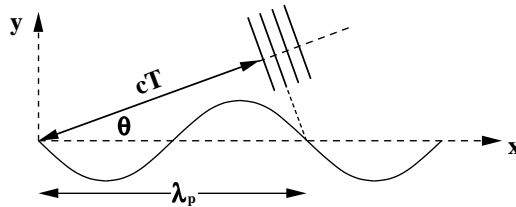


Figure 1.33: Radiazione quasi monocromatica emessa da un onduttore

1.4 Interazioni tra particelle e materia

Le particelle cariche nell'attraversare i materiali sono soggette a interazioni elettromagnetiche con gli atomi e i nuclei atomici. A causa di queste interazioni le particelle perdono parte dell'energia cinetica e cambiano direzione. I principali effetti sono

- perdita di energia per ionizzazione ed eccitazione degli atomi;
- diffusione coulombiana nel campo dei nuclei atomici;
- irraggiamento nel campo dei nuclei atomici.

La radiazione elettromagnetica può convertire parte o tutta la sua energia per interazione con gli atomi e i nuclei atomici. I principali effetti sono

- effetto fotoelettrico;
- effetto Compton;
- produzione di coppie elettrone-positrone.

Questi effetti, che verranno trattati in modo approssimato, sono importanti per studiare le tecniche di rivelazione di particelle cariche e di fotoni e per capire come vengono effettuati gli esperimenti nel campo della fisica nucleare e subnucleare.

• Interazioni delle particelle cariche

1.4.1 Perdita di energia per ionizzazione

Consideriamo un atomo, costituito dal nucleo di carica Ze e Z elettroni, e una particella di carica ze , massa $M \gg m_e$ e velocità \vec{v} (Fig.1.34) e facciamo l'ipotesi che la velocità sia abbastanza grande da poter considerare l'elettrone quasi fermo durante la collisione. Facciamo anche l'ipotesi che l'impulso trasferito durante la collisione sia piccolo in modo che la particella non sia deflessa.

La forza tra la particella e l'elettrone è $e\vec{\mathcal{E}}$ dove $\vec{\mathcal{E}}$ è il campo elettrico generato dalla particella. Consideriamo l'interazione nel *riferimento solidale con la particella* in cui l'elettrone si muove con velocità $-\vec{v}$. L'impulso trasferito all'elettrone $\Delta\vec{p}' =$

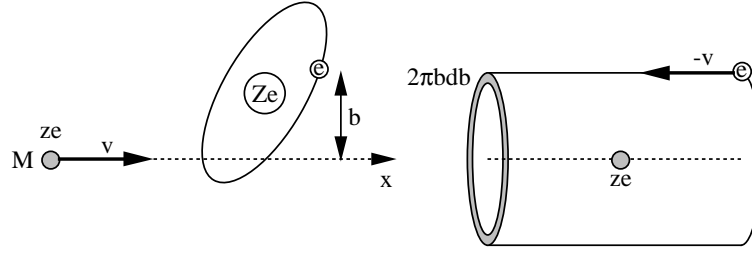


Figure 1.34: Interazione coulombiana tra particella e elettroni atomici

$\int \vec{F}' dt'$ è, per simmetria lungo la direzione del moto, dato dalla componente trasversa del campo elettrico

$$p'_e = \int e\mathcal{E}'_{\perp} dt' = \int e\mathcal{E}'_{\perp} \frac{dx'}{v} \approx \frac{e}{v} \int \mathcal{E}'_{\perp} dx'$$

dove abbiamo approssimato che la velocità della particella sia costante durante una collisione. Se b è il parametro d'urto e se consideriamo un cilindro con l'asse coincidente con la direzione della particella e raggio pari al parametro d'urto, il flusso del campo elettrico attraverso la superficie del cilindro è

$$\Phi(\vec{\mathcal{E}}') = \int_{S'} \vec{\mathcal{E}}' \cdot \vec{n}' dS' = 2\pi b \int \mathcal{E}'_{\perp} dx' = \frac{ze}{\epsilon_0}$$

L'impulso trasferito all'elettrone è

$$p'_e = \frac{e}{v} \frac{ze}{2\pi\epsilon_0 b} = \frac{ze^2}{4\pi\epsilon_0 b^2} \frac{2b}{v}$$

cioè pari al prodotto della forza coulombiana a distanza b per un *tempo d'urto* $\Delta t' = 2b/v$. L'impulso trasferito è invariante poiché *nel riferimento dell'elettrone* la componente trasversa del campo elettrico della particella si espande $E_{\perp} = \gamma E'_{\perp}$ e il tempo d'urto si contrae $\Delta t = \Delta t'/\gamma$. Nell'ipotesi $p_e \ll m_e c$, l'energia cinetica dell'elettrone, è

$$E_e = \frac{p_e^2}{2m_e} = \left(\frac{ze^2}{4\pi\epsilon_0 b} \right)^2 \frac{2}{m_e v^2} = 2z^2 \left(\frac{e^2}{4\pi\epsilon_0 m_e c^2} \right)^2 \frac{(m_e c^2)^2}{b^2 m_e v^2} = 2 m_e c^2 \frac{z^2}{\beta^2} \frac{r_o^2}{b^2}$$

Questa è l'energia perduta dalla particella in un singolo urto. Se n_e è il numero di elettroni per unità di volume, il numero di urti nel tratto di percorso dl con parametro d'urto compreso tra b e $b + db$ è $n_e 2\pi b db dl$ e l'energia perduta è

$$\frac{d^2 E}{db dl} = n_e r_o^2 m_e c^2 \frac{4\pi b}{b^2} \frac{z^2}{\beta^2}$$

L'energia perduta per unità di percorso si ottiene integrando questa relazione tra i limiti minimo e massimo del parametro d'urto

$$\frac{dE}{dl} = \int 4\pi n_e r_o^2 m_e c^2 \frac{z^2}{\beta^2} \frac{db}{b} = 4\pi n_e r_o^2 m_e c^2 \frac{z^2}{\beta^2} \ln \frac{b_{max}}{b_{min}}$$

- Valori grandi del parametro d'urto corrispondono a tempi d'urto grandi. Se $\Delta t = b/\gamma v$ è maggiore dell'inverso delle frequenze tipiche ω_e degli elettroni atomici non è possibile il trasferimento di energia dalla particella all'elettrone. Quindi assumiamo $b_{max} \approx \gamma v / \langle \omega_e \rangle$.
- Il parametro d'urto non può essere minore della *dimensione* dell'elettrone vista dalla particella incidente. La lunghezza d'onda di de Broglie dell'elettrone è $\lambda = \hbar/p$ e l'elettrone ha nel riferimento della particella impulso $p = m_e c \beta \gamma$. Quindi assumiamo $b_{min} \approx \hbar / m_e \beta \gamma c$.

Se il materiale ha numero atomico Z , peso atomico A e densità ρ , il numero di elettroni per unità di volume è $n_e = N_o Z \rho / A$. La formula della perdita di energia per unità di percorso è stata derivata da Bohr nel 1915. Il risultato che otteniamo differisce da questa solo nel termine logaritmico

$$\text{formula di Bohr} \quad \frac{dE}{d\ell} = 4\pi r_o^2 m_e c^2 \frac{N_o Z \rho}{A} \frac{z^2}{\beta^2} \ln \frac{m_e c^2 \beta^2 \gamma^2}{\hbar \langle \omega_e \rangle} \quad [eV \text{ cm}^{-1}]$$

e dipende dai parametri del materiale, dal quadrato della carica della particella ed è funzione solo della velocità della particella βc . La formula di Bohr dipende linearmente dalla densità ed è conveniente esprimere lo spessore del materiale $\Delta \ell$ [cm] come $\Delta x = \rho \Delta \ell$ [g cm⁻²]. Tenendo conto del valore

$$C = 4\pi r_o^2 m_e c^2 N_o = 0.30 \text{ MeV/g cm}^{-2}$$

la perdita di energia per unità di percorso è

$$\frac{dE}{dx} = C \frac{Z}{A} \frac{z^2}{\beta^2} \ln \frac{m_e c^2 \beta^2 \gamma^2}{\langle I \rangle} \quad [\text{MeV/g cm}^{-2}]$$

dove $\langle I \rangle = \hbar \langle \omega_e \rangle$ è il *potenziale medio di ionizzazione*. Nel modello atomico di Thomas-Fermi (appendice ???) $\langle I \rangle$ è approssimativamente uguale a Z volte quello dell'atomo di idrogeno ($m_e c^2 / \langle I \rangle \approx 3.6 \cdot 10^4 / Z$), quindi la perdita di energia per ionizzazione ha una piccola dipendenza dal tipo di atomo: $dE/dx \propto (Z/A) \ln(\text{costante}/Z)$.

La formula di Bohr è derivata in modo classico ed è una approssimazione molto buona per particelle di massa $M \gg m_e$. Un calcolo più accurato è stato fatto da Bethe e Bloch nel 1930 tenendo conto di effetti quantistici

$$\text{formula di Bethe-Bloch} \quad \frac{dE}{dx} = C \frac{Z}{A} \frac{z^2}{\beta^2} \left(\ln \frac{2m_e c^2 \beta^2 \gamma^2}{\langle I \rangle} - \beta^2 \right)$$

Per elettroni e positroni il termine logaritmico nella formula di Bethe-Bloch va modificato per tener conto del fatto che particella e bersaglio hanno massa uguale e che, per gli elettroni, sono particelle identiche.

La formula di Bethe-Bloch indica che la perdita di energia per unità di percorso di una particella carica è proporzionale a $1/\beta^2$ per $\beta \ll 1$, ha un minimo

per $\beta \approx 0.9$ e per $\beta \rightarrow 1$ ha un andamento crescente come $\ln \gamma^2$. In realtà per valori grandi di γ i valori sperimentali si discostano da questo andamento asintotico e risulta $dE/dx \rightarrow costante$, e questo effetto è maggiore nei materiale a densità elevata. In effetti il valore b_{max} aumenta linearmente con γ e per valori grandi di γ l'integrazione si estende a valori del parametro d'urto molto maggiori delle dimensioni atomiche. In questo caso il campo elettrico della particella tende a polarizzare gli atomi del materiale e gli elettroni con grandi parametri d'urto sentono l'azione del campo elettrico parzialmente schermato e contribuiscono meno alla perdita di energia. Questo *effetto densità* è stato studiato da Fermi nel 1940 che ha introdotto nel termine logaritmico della formula di Bethe-Bloch alcune correzioni che dipendono dalla costante dielettrica del materiale ϵ_r e che sono importanti per velocità $\beta > 1/\sqrt{\epsilon_r}$.

La Fig.1.35 mostra l'andamento della perdita di energia per unità di percorso in diversi materiali in funzione di $\beta\gamma = p/Mc$ per particelle di carica $z = 1$.

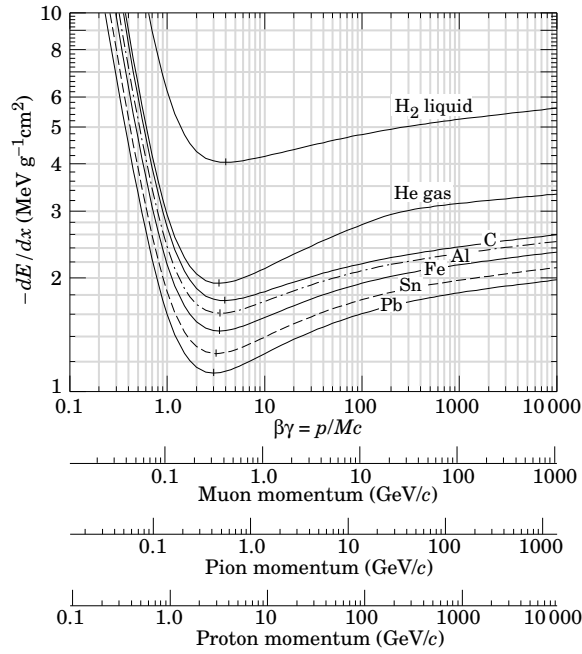


Figure 1.35: $(dE/dx)_{ion}$ in diversi materiali in funzione di $\beta\gamma$ per particelle di carica $z = 1$

La sezione d'urto del processo di collisione inelastica tra una particella e gli atomi si deriva dall'espressione del parametro d'urto in funzione dell'energia dell'elettrone

$$b^2 = 2 r_o^2 \frac{z^2}{\beta^2} \frac{m_e c^2}{E_e} \quad d\sigma = 2\pi b db = 4\pi r_o^2 \frac{z^2}{\beta^2} \frac{m_e c^2}{E_e^2} dE_e$$

La sezione d'urto differenziale è

$$\frac{d\sigma}{dE_e} = 2\pi r_o^2 \frac{z^2}{\beta^2} \frac{m_e c^2}{E_e^2}$$

Va notato che gli urti con i nuclei atomici hanno un effetto molto minore. Infatti l'impulso trasferito è Z volte maggiore ma l'energia trasferita al nucleo per urto è molto più piccola perchè $M_{nucleo} \gg m_e$. Inoltre il fattore Z è compensato dal fatto che ci sono Z elettroni per nucleo. Quindi il contributo dei nuclei alla perdita di energia è trascurabile.

1.4.2 Fluttuazioni della perdita di energia per ionizzazione

La perdita di energia per ionizzazione in un materiale di spessore ℓ è un processo statistico che avviene con successive collisioni con gli elettroni degli atomi del mezzo. Il numero di collisioni nel tratto $d\ell$ con trasferimento di energia nell'intervallo $E_e \div E_e + dE_e$ è

$$f(E_e)dE_e d\ell = \frac{NZ\rho}{A} d\ell \frac{d\sigma}{dE_e} dE_e = \frac{NZ\rho}{A} 2\pi r_o^2 mc^2 \frac{z^2}{\beta^2} \frac{dE_e}{E_e^2} d\ell = \frac{C}{2} \frac{Z\rho}{A} \frac{z^2}{\beta^2} \frac{dE_e}{E_e^2} d\ell$$

L'energia ceduta in una singola collisione è caratterizzata dalla funzione di distribuzione $f(E_e)$ e varia in un ampio intervallo dalla minima energia di eccitazione degli atomi del mezzo al valore massimo; per una particella di massa $M \gg m$ e energia $E \ll M^2 c^2/m$: $E_e^{max} = 2mc^2\beta^2\gamma^2$ (appendice ???).

La perdita di energia per unità di percorso misurato in $g^{-1}cm^2$ ($dx = \rho d\ell$) è

$$\frac{dE}{dx} = C \frac{Z}{A} \frac{z^2}{\beta^2} \left(\ln \frac{2mc^2\beta^2\gamma^2}{\langle I \rangle} - \beta^2 \right)$$

e l'energia perduta in media in uno spessore x è

$$\bar{\Delta} = 2 \left(\ln \frac{2mc^2\beta^2\gamma^2}{\langle I \rangle} - \beta^2 \right) \xi \quad \text{con} \quad \xi = \frac{C}{2} \frac{Z}{A} \frac{z^2}{\beta^2} x$$

L'energia perduta effettivamente nello spessore x fluttua attorno al valor medio $\bar{\Delta}$ ed è caratterizzata dalla funzione di distribuzione $f(x, \Delta)$. La determinazione di questa funzione è complicata dal fatto che, se l'energia della particella incidente è grande, questa può perderne una frazione anche molto elevata in una singola collisione.

La trattazione delle fluttuazioni è stata fatta originariamente da Bohr con l'ipotesi l'energia perduta nelle collisioni sia molto minore dell'energia della particella incidente E_o . Il numero di collisioni con trasferimento di energia E_e nello spessore x è $f(E_e)dE_e = (\xi/x)dE_e/E_e^2$. Nell'ipotesi $E_e \ll E_o$ possiamo interpretare il valore di energia ξ come quello per cui si ha in media una sola collisione con perdita di energia $E_e \geq \xi$ nello spessore x

$$x \int_{\xi}^{E_e^{max}} f(E_e)dE_e \simeq \xi \int_{\xi}^{\infty} \frac{dE_e}{E_e^2} = 1$$

Le altre ipotesi fatte da Bohr sono:

- lo spessore x è sufficientemente piccolo in modo che risulti $\xi \ll E_e^{max}$;

- lo spessore x è sufficientemente grande in modo da poter mediare su un grande numero di collisioni.

In questo caso la funzione di distribuzione è gaussiana

$$f(x, \Delta) = \frac{1}{\sqrt{2\pi\sigma^2}} e^{-(\Delta-\bar{\Delta})^2/2\sigma^2}$$

con varianza

$$\sigma^2 = \int f(E_e) E_e^2 dE_e dx = \frac{C}{2} \frac{Z}{A} \frac{z^2}{\beta^2} (E_e^{max} - E_e^{min}) x \simeq C \frac{Z}{A} z^2 mc^2 x$$

La trattazione generale è stata fatta da Lev Landau (per questo sono chiamate *fluttuazioni di Landau*) considerando sia le perdite di energia $E_e < \xi$, che sono più frequenti e seguono la distribuzione gaussiana, sia le perdite di energia $E_e > \xi$ molto meno frequenti e quindi soggette a fluttuazioni della distribuzione di Poisson. Ne risulta una distribuzione $f(x, \Delta)$ asimmetrica caratterizzata da un *valore di picco* $\Delta_p < \bar{\Delta} = \int f(x, \Delta) \Delta d\Delta$. La Fig.1.36 mostra la distribuzione di Δ/x per mesoni π di impulso 500 MeV in spessori sottili di Silicio ($Z/A = 0.498$; $\rho = 2.33 \text{ gcm}^{-3}$). In questo caso, per $\beta\gamma = 3.5$, si ha $dE/dx = 1.66 \text{ MeV/gcm}^{-2}$.

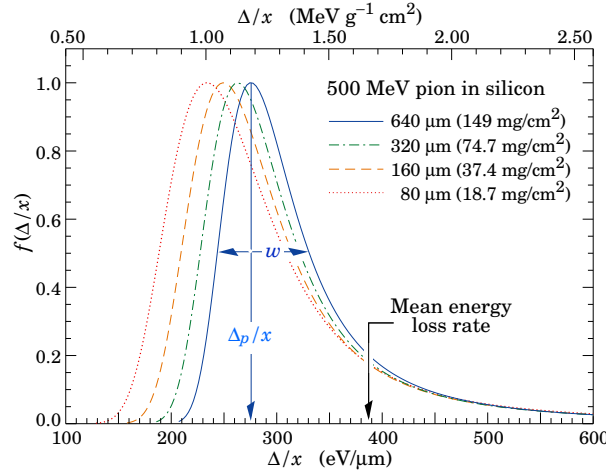


Figure 1.36: Distribuzione del rapporto Δ/x in diversi spessori di Silicio

La distribuzione di Landau è espressa in funzione della variabile adimensionale $\lambda = (\Delta - \Delta_p)/\xi$ ed è normalizzata in modo che sia $\int \Phi(\lambda) d\lambda = \int f(x, \Delta) d\Delta$. La distribuzione è mostrata in Fig.1.37 insieme alla funzione di distribuzione di Moyal

$$f(\lambda) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} e^{-(\lambda+e^{-\lambda})/2}$$

che è una buona approssimazione nel caso di spessori non molto sottili.

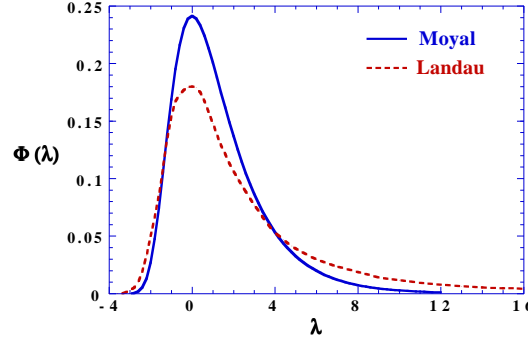


Figure 1.37: Distribuzioni di Landau e di Moyal

1.4.3 Percorso residuo

Nell'attraversare un materiale, le particelle cariche con massa $M > m_e$ perdono energia prevalentemente per ionizzazione. Se l'energia trasferita in media nelle collisioni è molto minore dell'energia iniziale, occorrono moltissime collisioni perché la particella perda tutta l'energia cinetica e si arresti nel materiale. Il percorso residuo, chiamato usualmente *range*, dipende dalla carica elettrica e dall'energia della particella e dalle proprietà del materiale

$$R = \int_0^R dx = \int_{E_0}^0 \frac{dE}{dE/dx}$$

Poiché dE/dx e l'energia sono funzioni della velocità β , $dE/dx = z^2 f(\beta, ZA)$, $dE = Mc^2 \gamma^3 \beta d\beta$, il range è funzione della velocità iniziale β_0 . Per particelle di carica e massa diverse si ha la relazione

$$R = \int_{\beta_0}^0 \frac{Mc^2 \gamma^3 \beta d\beta}{z^2 f(\beta, ZA)} = \frac{Mc^2}{z^2} F(\beta_0, Z, A) \quad \frac{z^2}{Mc^2} R = F(\beta_0, Z, A)$$

La Fig.1.38 mostra l'andamento del rapporto R/Mc^2 in diversi materiali in funzione di $\beta\gamma = p/Mc$ per particelle di carica $z = 1$.

Le fluttuazioni della perdita di energia si riflettono in fluttuazioni del range $\delta x = [dE/dx]^{-1} \delta\Delta$, dove $\delta\Delta$ è la fluttuazione della perdita di energia nel percorso dx . Se il range è sufficientemente grande, la perdita di energia ha una distribuzione gaussiana con varianza $\sigma_\Delta^2 = \langle (\delta\Delta)^2 \rangle$ proporzionale allo spessore di materiale attraversato ($d\sigma_\Delta^2/dx = (CZ/A)z^2 mc^2$). In questo caso il range ha una distribuzione gaussiana con varianza

$$\sigma_R^2 = \langle (\delta x)^2 \rangle = \int_0^R \frac{d\sigma_R^2}{dx} \frac{dx}{(dE/dx)^2} \simeq \frac{\sigma_\Delta^2}{\langle R \rangle} \int_{E_0}^0 \frac{dE}{(dE/dx)^3}$$

1.4.4 Radiazione Čerenkov

L'emissione di radiazione Čerenkov da parte di una particella carica è un effetto legato alle proprietà dielettriche del materiale e avviene quando la velocità della

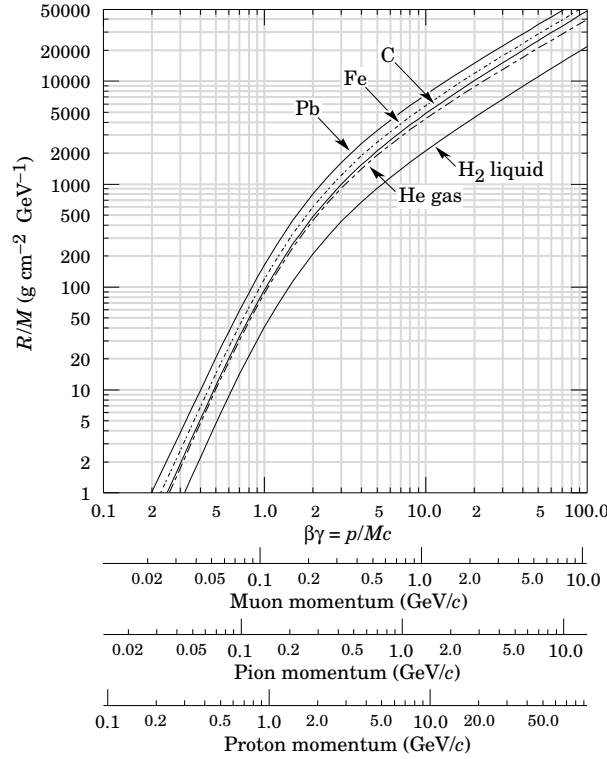


Figure 1.38: Rapporto R/Mc^2 in diversi materiali in funzione di $\beta\gamma$ per particelle di carica $z = 1$

particella è maggiore della velocità di propagazione della luce nel materiale che attraversa. Questo fenomeno è stato osservato da Čerenkov nel 1934 e spiegato da Frank e Tamm nel 1937.

In un materiale con costante dielettrica relativa ϵ e indice di rifrazione n il campo elettrico prodotto dalla particella si propaga con velocità $c/[\epsilon(\omega)]^{1/2} = c/n(\omega)$. Il campo elettrico della particella polarizza gli atomi del materiale e la polarizzazione segue il moto della particella senza apprezzabile scambio di energia se la velocità della particella è $\beta c \ll c/n(\omega)$. Se invece $\beta c > c/n(\omega)$ il materiale che si polarizza lungo la traiettoria della particella emette radiazione. La radiazione è coerente sulla superficie di un cono con asse la direzione della particella (Fig.1.39) e apertura angolare

$$\cos \theta_c = \frac{c/n(\omega)}{\beta c} = \frac{1}{\beta n(\omega)}$$

L'energia emessa per unità di percorso e unità di frequenza da una particella con carica elettrica ze è

$$\frac{d^2E}{dx d\omega} = \frac{z^2 e^2}{4\pi\epsilon_0} \frac{\omega}{c^2} \left[1 - \frac{1}{\beta^2 n^2(\omega)} \right] = z^2 \frac{\alpha \hbar \omega}{c} \sin^2 \theta_c(\omega)$$

e il numero di fotoni emessi con energia $\hbar\omega$ è

$$\frac{d^2n}{dx d\omega} = \frac{z^2 \alpha}{c} \sin^2 \theta_c(\omega)$$

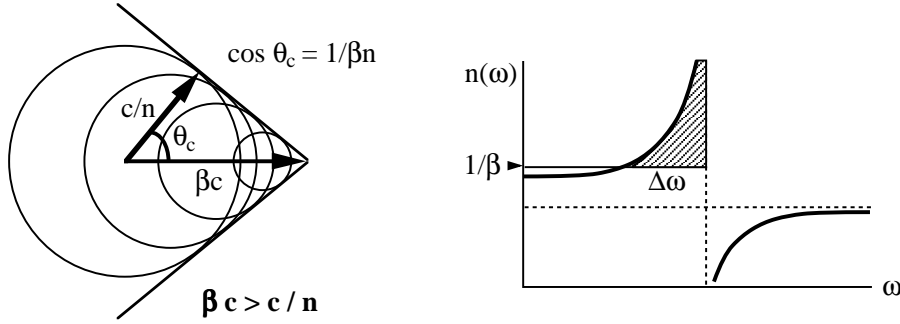


Figure 1.39: Effetto Čerenkov

Il numero di fotoni emessi per unità di percorso si ottiene integrando nell'intervallo di frequenza $\Delta\omega$ in cui $n(\omega)$ è positivo, $\omega < \omega_o$, ed è soddisfatta la condizione per l'effetto Čerenkov $1/\beta < n(\omega) < n(\omega_o)$

$$\frac{dn}{dx} = \frac{z^2\alpha}{c} \int_{\Delta\omega} \sin^2 \theta_c(\omega) d\omega \approx \frac{z^2\alpha}{c} \langle \sin^2 \theta_c \rangle \Delta\omega$$

L'intervallo di frequenza per cui queste condizioni sono soddisfatte nei materiali trasparenti alla radiazione è nel visibile e ultravioletto con $\hbar\Delta\omega \approx 2 \text{ eV}$ e il numero medio di fotoni emessi per unità di percorso è

$$\left\langle \frac{dn}{dx} \right\rangle \approx 600 \text{ fotoni } cm^{-1} \cdot z^2 \sin^2 \theta_c$$

L'emissione di radiazione Čerenkov non contribuisce apprezzabilmente alla perdita di energia della particella poichè $dE/dx \approx z^2 \sin^2 \theta_c [keV \text{ cm}^{-1}]$. L'effetto Čerenkov ha importanti applicazioni nella rivelazione di particelle cariche e nella misura della loro velocità.

1.4.5 Radiazione di transizione

Un altro fenomeno legato alle proprietà dielettriche del materiale è l'emissione di radiazione prodotta da una particella carica relativistica, $\beta \approx 1$, quando passa da un materiale ad un altro con diversa costante dielettrica. La *radiazione di transizione* è stata studiata da Franck e Ginsburg nel 1946. Consideriamo una particella di carica elettrica q che si muove nel vuoto nella direzione z con velocità βc e incide normalmente sulla superficie di un materiale di indice di rifrazione $n(\omega)$ (Fig.1.40). Il campo elettrico della particella in un punto \vec{r}' a distanza ρ' dalla linea di volo ha componenti

$$E_L = \frac{q}{4\pi\epsilon} \frac{\gamma\beta ct}{[\rho'^2 + (\gamma\beta ct)^2]^{3/2}} \quad E_T = \frac{q}{4\pi\epsilon} \frac{\gamma\rho'}{[\rho'^2 + (\gamma\beta ct)^2]^{3/2}}$$

e polarizza il materiale. La polarizzazione nel punto r' è tanto più intensa quanto minore è la distanza ρ' e produce un campo di radiazione (appendice ???) che si

propaga con velocità di fase $c/n(\omega)$

$$A(\vec{r}) \approx \frac{\mu_0}{4\pi} \frac{e^{ik'r}}{r} e^{-ik'\hat{r}\cdot\vec{r}'} \quad k' = \frac{\omega n(\omega)}{c}$$

La radiazione emessa ad angolo polare θ nel piano $z - x$ con frequenza ω ha una

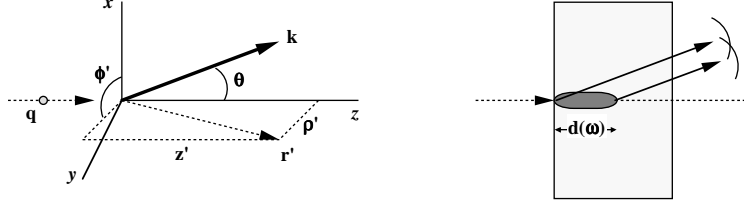


Figure 1.40: Emissione di radiazione di transizione

differenza di fase rispetto alla particella

$$\Delta\phi \approx kz' - (k'z' \cos\theta + k'\rho' \sin\theta \cos\phi') = (k - k' \cos\theta)z' - k'\rho' \sin\theta \cos\phi'$$

con $k = \omega/\beta c$. Lo spettro di frequenza si estende fino all'inverso del tempo d'urto $\Delta t = \rho'/\gamma\beta c$: $\omega \approx 1/\Delta t = \gamma\beta c/\rho'$. Quindi radiazione coerente può essere emessa se sono soddisfatte le due condizioni

$$\frac{\omega n(\omega)}{c} \frac{\gamma\beta c}{\omega} \sin\theta < 1 \quad \theta < \frac{1}{\gamma\beta n(\omega)}$$

$$\left(\frac{\omega}{\beta c} - \frac{\omega n(\omega)}{c} \cos\theta \right) z' < 1 \quad z' < \frac{c}{\omega} \frac{1}{1/\beta - n(\omega) \cos\theta}$$

La prima condizione implica che la radiazione è emessa in avanti ($\theta < 1/\gamma$), la seconda che la radiazione è emessa in una regione, detta *zona di formazione*, immediatamente a valle della superficie del materiale. La radiazione è emessa con frequenze maggiori della frequenza di plasma ω_p del materiale. Per un materiale di densità $\approx 1 \text{ g cm}^{-3}$ si ha tipicamente $\hbar\omega_p \approx 20 \text{ eV}$ e l'emissione si estende dall'ultravioletto alla regione dei raggi X.

Approssimando $\beta^{-1} \approx 1 + 1/2\gamma^2$, $n(\omega) \approx 1 - \omega_p^2/2\omega^2$, $\cos\theta \approx 1$, la zona di formazione della radiazione di transizione

$$d(\omega) = \frac{c}{\omega} \frac{1}{1/\beta - n(\omega)} = \frac{2\gamma c}{\omega_p} \frac{1}{\omega/\gamma\omega_p + \gamma\omega_p/\omega} = \frac{2\gamma c}{\omega_p} \frac{1}{\nu + 1/\nu} \quad \nu = \frac{\omega}{\gamma\omega_p}$$

ha il valore massimo per $\nu = 1$: $d_{max} = \gamma c/\omega_p \approx \gamma \cdot 10 \text{ nm}$. L'energia irraggiata per unità di frequenza da una particella di carica elettrica ze è

$$\frac{dE}{d\nu} = \frac{z^2\alpha}{\pi} \gamma \hbar\omega_p [(1 + 2\nu^2) \ln(1 + 1/\nu^2) - 2]$$

L'energia totale irraggiata è

$$E = \int \frac{dE}{d\nu} d\nu \approx \frac{z^2 \alpha}{3} \gamma \hbar \omega_p \approx z^2 \gamma \cdot 0.05 \text{ eV}$$

Quindi anche per una particella ultrarelativistica questa energia è molto piccola e non contribuisce alla perdita di energia. Questo effetto è comunque di notevole interesse perché permette di identificare le particelle con valori di γ elevati e, se si conosce la massa, di misurarne l'energia $E = \gamma mc^2$.

1.4.6 Diffusione coulombiana multipla

Nell'attraversare un materiale una particella carica perde energia nelle collisioni con gli elettroni atomici senza cambiare apprezzabilmente direzione mentre viene deflessa nelle collisioni elastiche con i nuclei atomici senza perdita apprezzabile di energia cinetica. La sezione d'urto di interazione col campo elettrico del nucleo (capitolo ???) è fortemente piccata a piccoli angoli di diffusione

$$\frac{d\sigma}{d\Omega} = r_o^2 (zZ)^2 \frac{(m_e c^2)^2}{4p^2 v^2 \sin^4 \theta/2}$$

Se lo spessore del materiale non è piccolo, la particella subisce molte collisioni in cui è predominante l'effetto di diffusione ad angoli piccoli (Fig.1.41). Se $n_N = N_o \rho / A$ è

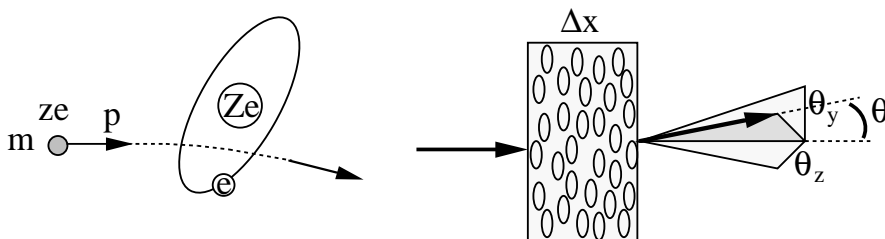


Figure 1.41: Diffusione coulombiana multipla

il numero di nuclei per unità di volume, il numero di collisioni per unità di percorso in cui la particella è diffusa nell'angolo solido $d\Omega$ è

$$d^2 n = n_N d\sigma dx = 8\pi r_o^2 (zZ)^2 \frac{(m_e c^2)^2}{p^2 v^2} \frac{\theta d\theta dx}{\theta^4}$$

dove abbiamo approssimato $\sin^4 \theta/2 \approx \theta^4/16$, $d\Omega \approx \theta d\theta d\phi$ e abbiamo integrato sull'angolo azimutale ϕ . Nell'ipotesi che le successive collisioni siano indipendenti, è ragionevole assumere che la distribuzione nell'angolo di diffusione sia gaussiana. Il valore quadratico medio dell'angolo di diffusione per unità di percorso è

$$\theta_s^2 = \frac{d\langle \theta^2 \rangle}{dx} = \int \theta^2 \frac{d^2 n}{d\theta dx} d\theta = 8\pi r_o^2 \frac{N_o \rho}{A} (zZ)^2 \frac{(m_e c^2)^2}{p^2 v^2} \int \frac{\theta^2 d\theta}{\theta^3}$$

$$\theta_s^2 = 8\pi r_o^2 \frac{N_o \rho}{A} (zZ)^2 \frac{(m_e c^2)^2}{p^2 v^2} \ln \frac{\theta_{max}}{\theta_{min}}$$

La relazione tra l'angolo di diffusione e il parametro d'urto (capitolo ???) è

$$\tan \theta/2 = zZ \frac{m_e c^2 r_o}{Mv^2 b}$$

e quindi, nell'approssimazione di piccoli angoli, possiamo sostituire $\theta_{max}/\theta_{min}$ con b_{max}/b_{min} . Dato che il rapporto compare in un logaritmo una stima approssimata non comporta errori di rilievo.

- Se il parametro d'urto è maggiore delle dimensioni atomiche la carica del nucleo è schermata da quella degli elettroni e il campo elettrico si annulla; quindi assumiamo $b_{max} \approx \langle r_{atomo} \rangle$. Nel modello atomico di Thomas-Fermi (appendice ???) il raggio medio della distribuzione di carica nell'atomo è $\langle r_{atomo} \rangle \approx (r_o/\alpha^2)Z^{-1/3}$.
- Se il parametro d'urto è minore delle dimensioni del nucleo, la carica *efficace* diminuisce e quindi anche la sezione d'urto (capitolo ???); quindi assumiamo $b_{min} \approx \langle r_{nucleo} \rangle$. La fenomenologia dei nuclei atomici (capitolo ???) mostra che il raggio medio della distribuzione di carica nel nucleo è $\langle r_{nucleo} \rangle \approx r_o A^{1/3}/2$.

Con queste scelte si ha

$$\frac{\theta_{max}}{\theta_{min}} = \frac{2}{\alpha^2} \left(\frac{Z}{A}\right)^{1/3} Z^{-2/3} = \left(\frac{\sqrt{2}}{\alpha} \left(\frac{Z}{A}\right)^{1/6} Z^{-1/3}\right)^2 \approx (183 Z^{-1/3})^2$$

e l'angolo quadratico medio per unità di percorso si esprime

$$\theta_s^2 = 16\pi r_o^2 \frac{N_o \rho}{A} (zZ)^2 \frac{(m_e c^2)^2}{p^2 v^2} \ln 183 Z^{-1/3}$$

$$\theta_s^2 = \left(\frac{4\pi(m_e c^2)^2}{\alpha}\right) \left(\frac{z}{pv}\right)^2 \left(4r_o^2 \alpha \frac{N_o Z^2 \rho}{A} \ln 183 Z^{-1/3}\right)$$

Il primo termine ha dimensioni [energia²]: $E_s = m_e c^2 [4\pi/\alpha]^{1/2} \approx 21 \text{ MeV}$. Il terzo termine ha le dimensioni [cm^{-1}] e definiamo il

$$\text{cammino di radiazione} \quad \frac{1}{X_o} = 4r_o^2 \alpha \frac{N_o Z^2 \rho}{A} \ln 183 Z^{-1/3}$$

Integrando su uno spessore finito di materiale, $\langle \theta^2 \rangle = \int \theta_s^2 dx$, l'angolo medio di diffusione coulombiana multipla

$$\sqrt{\langle \theta^2 \rangle} = z \frac{E_s}{pv} \sqrt{\frac{x}{X_o}}$$

è proporzionale alla carica elettrica, inversamente proporzionale all'impulso e dipende dalla radice quadrata dello spessore di materiale misurato in cammini di radiazione.

Il cammino di radiazione, così chiamato perchè è la lunghezza caratteristica dei processi di irraggiamento, è inversamente proporzionale al numero atomico Z e alla densità del materiale. Se si misura la traiettoria di una particella in un piano, nella approssimazione di angoli piccoli, $\langle \theta^2 \rangle = \langle \theta_x^2 \rangle + \langle \theta_y^2 \rangle$, l'angolo medio *proiettato* sul piano è

$$\sqrt{\langle \theta_{proj}^2 \rangle} = \sqrt{\frac{\langle \theta^2 \rangle}{2}} \approx z \frac{14 \text{ MeV}}{pv} \sqrt{\frac{x}{X_o}}$$

In realtà la distribuzione misurata ha delle code non gaussiane dovute a collisioni con grandi angoli di deflessione e a effetti di correlazione che sono riprodotti con calcoli più accurati.

1.4.7 Irraggiamento

Nelle collisioni elastiche con i nuclei atomici una particella carica viene accelerata e quindi emette radiazione elettromagnetica. La potenza emessa è proporzionale al quadrato dell'accelerazione (appendice ???). Poiché la forza coulombiana non dipende dalla massa, la potenza è inversamente proporzionale al quadrato della massa. Il fenomeno dell'irraggiamento, detto anche *bremstrahlung*, è molto più importante per gli elettroni che per le altre particelle. Per particelle più pesanti diventa non trascurabile solo per valori di $\gamma \gg 1$. Facciamo quindi l'ipotesi $\beta \approx 1$ e che la velocità della particella non cambi apprezzabilmente durante la collisione col nucleo. Tratteremo il fenomeno sulla base di considerazioni semplici e in modo approssimato. La trattazione accurata dell'irraggiamento di elettroni nel campo dei nuclei

$$e^- \mathcal{N} \rightarrow \mathcal{N} e^- \gamma$$

è stata fatta da Bethe e Heitler nel 1934 tenendo conto degli effetti quantistici.

Consideriamo una particella di massa M , carica ze , con velocità \vec{v} e parametro d'urto b rispetto ad un nucleo di carica Ze e calcoliamo la potenza emessa per irraggiamento nel riferimento della particella, O' , dove la componente trasversa del campo elettrico del nucleo appare espansa del fattore γ (Fig.1.42). Abbiamo visto

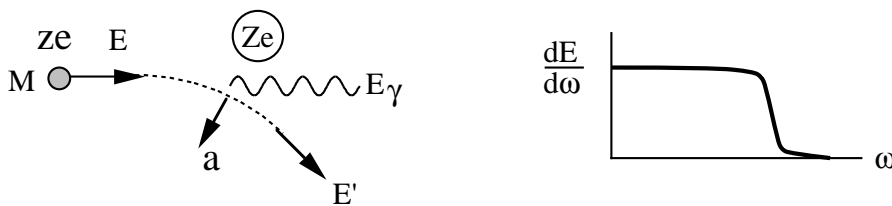


Figure 1.42: Irraggiamento nel campo di un nucleo

che in questo riferimento l'impulso trasferito è dato dal prodotto della componente trasversa del campo elettrico per un tempo d'urto pari a $2b/\gamma v$. Se la particella è soggetta ad una accelerazione a' , la potenza irraggiata è

$$a' = \gamma \frac{zZe^2}{4\pi\epsilon_0 b^2} \frac{1}{M} \quad W' = \frac{2}{3} \frac{(ze)^2}{4\pi\epsilon_0} \frac{a'^2}{c^3} = \gamma^2 \frac{2}{3} \frac{z^4 Z^2 e^6}{(4\pi\epsilon_0)^3} \frac{1}{b^4 M^2 c^3}$$

L'energia emessa durante il tempo d'urto $\Delta t' = 2b/\gamma v$ è

$$\Delta E' = \int W' dt' = \gamma \frac{4}{3} \frac{z^4 Z^2 e^6}{(4\pi\epsilon_0)^3} \frac{1}{b^3 M^2 c^3 v}$$

Lo spettro di frequenza di un fenomeno impulsivo di durata $\Delta t' = 2b/\gamma v$ è approssimativamente uniforme fino alla frequenza di taglio $\omega'_c = \gamma v/2b$ (Fig.1.42) e quindi l'energia irradiata per unità di frequenza è

$$\frac{dE'}{d\omega'} \approx \frac{\Delta E'}{\omega'_c} = \frac{8}{3} \frac{z^4 Z^2 e^6}{(4\pi\epsilon_0)^3} \frac{1}{b^2 M^2 c^3 v^2}$$

Lo spettro di frequenza $dE/d\omega$ è una quantità invariante perché energia e frequenza si trasformano allo stesso modo. Nel laboratorio la frequenza della radiazione è trasformata per effetto Doppler

$$\omega = \gamma\omega' (1 - \beta \cos \theta') \quad \tan \theta = \frac{\sin \theta'}{\gamma (\cos \theta' - \beta)}$$

e, tenendo conto che la distribuzione angolare della radiazione nel riferimento della particella è approssimativamente uniforme (appendice ?), troviamo che

- lo spettro di *energia irradiata per unità di frequenza*

$$\frac{dE}{d\omega} = \frac{8}{3} z^4 Z^2 r_o^2 \frac{e^2}{4\pi\epsilon_0} \frac{m_e^2}{M^2} \frac{1}{\beta^2 c} \frac{1}{b^2}$$

è approssimativamente uniforme fino alla frequenza massima $\omega_c \approx \beta\gamma^2 c/2b$;

- la radiazione è emessa ad angoli piccoli, $\theta \approx 1/\gamma$, e l'angolo di emissione non dipende dalla frequenza.

L'energia irradiata viene emessa sotto forma di quanti, i fotoni, con energia $E_\gamma = \hbar\omega$. Il numero di fotoni irradiati per intervallo unitario di energia è

$$\frac{dn}{dE_\gamma} = \frac{1}{E_\gamma} \frac{dE}{d\hbar\omega}$$

In un materiale con $n_N = N_o\rho/A$ nuclei per unità di volume, il numero di collisioni per unità di percorso con parametro d'urto compreso tra b e $b + db$ è $2\pi n_N b db d\ell$. Il numero di fotoni irradiati per intervallo unitario di energia e per unità di percorso si ottiene integrando sui possibili valori del parametro d'urto

$$\frac{d^2 n}{dE_\gamma d\ell} = \frac{1}{E_\gamma} \frac{8\pi}{3} \frac{z^4}{\beta^2} r_o^2 \alpha \frac{m_e^2}{M^2} \frac{N_o Z^2 \rho}{A} \ln \frac{b_{max}}{b_{min}}$$

Nel fissare i limiti di integrazione del parametro d'urto occorre tener conto delle diverse possibili situazioni di schermaggio della carica del nucleo da parte degli elettroni atomici. La distribuzione del numero di fotoni emessi si esprime ($x = \rho\ell$)

$$\frac{d^2 n}{dE_\gamma dx} = \frac{z^4}{\beta^2} \frac{m_e^2}{M^2} 4r_o^2 \alpha \frac{N_o Z^2}{A} \frac{F(E, E_\gamma)}{E_\gamma}$$

dove E è l'energia della particella e $F(E, E_\gamma)$ è una funzione che tiene conto dello schermaggio. L'energia emessa per unità di percorso si ottiene integrando la relazione precedente

$$\frac{dE}{dx} = \int_0^E \frac{d^2n}{dE_\gamma dx} E_\gamma dE_\gamma = \frac{z^4}{\beta^2} \frac{m_e^2}{M^2} 4r_o^2 \alpha \frac{N_o Z^2}{A} \int_0^E F(E, E_\gamma) dE_\gamma$$

Poiché per particelle con massa $M \gg m_e$ la probabilità di irraggiamento è molto piccola, limitiamoci a considerare l'irraggiamento da parte di *elettroni relativistici* ($z = 1$, $M = m_e$, $\beta \approx 1$). In questo caso

- per energia $m_e c^2 \ll E \ll m_e c^2 Z^{-1/3} / \alpha$ la carica del nucleo non è schermata e l'integrale vale

$$\int_0^E F(E, E_\gamma) dE_\gamma = \left(\ln \frac{2E}{m_e c^2} - \frac{1}{3} \right) E$$

- per energia $E \gg m_e c^2 Z^{-1/3} / \alpha$ la carica del nucleo è parzialmente schermata e l'integrale vale

$$\int_0^E F(E, E_\gamma) dE_\gamma = \left(\ln 183 Z^{-1/3} + \frac{1}{18} \right) E$$

Quindi la perdita di energia per unità di percorso aumenta con l'energia e, per energia elevata, è approssimativamente proporzionale a E . Ricordando la definizione del cammino di radiazione, che abbiamo ottenuto assumendo $b_{min} \approx r_{nucleo}$ e $b_{max} \approx r_{atomo}$, si ha

$$\frac{dE}{dx} = 4r_o^2 \alpha \frac{N_o Z^2}{A} \left(\ln 183 Z^{-1/3} + \frac{1}{18} \right) E \approx \frac{E}{X_o}$$

Nell'attraversare un materiale di cammino di radiazione X_o un elettrone dissipa la sua energia iniziale E_o con andamento esponenziale: $E(x) = E_o e^{-x/X_o}$.

In questa trattazione molto approssimata abbiamo trovato che la distribuzione in energia irraggiata è uniforme. In realtà questa conclusione non è corretta, ma è una discreta approssimazione per elettroni di energia elevata. Con questa approssimazione, cioè considerando $F(E, E_\gamma) \approx \langle F(E, E_\gamma) \rangle \approx \ln 183 Z^{-1/3}$, la sezione d'urto di irraggiamento per elettroni di alta energia è

$$\frac{d\sigma}{dE_\gamma} = 4r_o^2 \alpha Z^2 \frac{F(E, E_\gamma)}{E_\gamma} \approx \frac{4r_o^2 \alpha}{E_\gamma} Z^2 \ln 183 Z^{-1/3}$$

È interessante notare che la sezione d'urto è proporzionale alla sesta potenza della carica elettrica (alla terza potenza della costante α) e su questo torneremo più avanti.

• Interazioni dei fotoni

1.4.8 Effetto fotoelettrico

Fotoni di energia maggiore dell'energia di legame degli elettroni atomici vengono assorbiti dagli atomi che vengono ionizzati. Gli elettroni sono emessi con energia cinetica

$$K_e = E_\gamma - E_{legame}$$

e il nucleo atomico assorbe parte dell'impulso del fotone. La sezione d'urto del processo

$$\gamma \mathcal{A} \rightarrow \mathcal{A}^+ e^-$$

decrece approssimativamente come E_γ^{-3} e mostra delle discontinuità in corrispondenza delle energie degli orbitali atomici $\dots M, L, K$ dove si aprono i canali di assorbimento. Una trattazione rigorosa dell'effetto fotoelettrico è difficile perché richiede la conoscenza delle funzioni d'onda degli stati atomici. Per energia maggiore dell'energia di legame degli orbitali K , la sezione d'urto di assorbimento dei raggi X è approssimativamente

$$\sigma_{p.e.} \approx \sigma_T 4\alpha^4 Z^5 \left(\frac{m_e c^2}{E_\gamma} \right)^3$$

dove $\sigma_T = (8\pi/3)r_o^2$ è la sezione d'urto di Thomson. La sezione d'urto ha una forte dipendenza dal numero atomico Z : la probabilità del singolo processo di assorbimento è proporzionale a Z^4 e vi è un altro fattore Z per tener conto del numero di elettroni. Il coefficiente di assorbimento per effetto fotoelettrico in un materiale con n_A atomi per unità di volume è

$$\mu_{p.e.} = n_A \sigma_{p.e.} = \frac{N_o \rho}{A} \sigma_{p.e.}$$

1.4.9 Effetto Compton

Per fotoni con energia molto maggiore dell'energia di legame degli elettroni atomici, questi si possono considerare liberi. L'effetto Compton rappresenta il processo elementare di diffusione elastica

$$\gamma e^- \rightarrow \gamma e^-$$

Nel riferimento dell'elettrone un fotone di energia E viene diffuso ad angolo polare θ con energia E' (appendice ???)

$$E' = \frac{E}{1 + (E/m_e c^2)(1 - \cos \theta)}$$

La differenza tra la lunghezza d'onda della radiazione diffusa e quella della radiazione incidente dipende solo dall'angolo di emissione

$$\lambda' - \lambda = \lambda_c (1 - \cos \theta)$$

questa fu l'osservazione che fece Compton e misurò la *lunghezza d'onda Compton dell'elettrone* $\lambda_c = h/m_e c$. L'elettrone acquista energia cinetica K_e ed è emesso ad angolo θ_e

$$K_e = E \frac{(E/m_e c^2)(1 - \cos \theta)}{1 + (E/m_e c^2)(1 - \cos \theta)} \quad \tan \theta_e = \frac{1}{1 + (E/m_e c^2) \tan \theta/2}$$

L'energia dell'elettrone è massima quando il fotone è diffuso all'indietro, $\theta = \pi$. Se l'energia è $E \gg m_e c^2$ il fotone cede la maggior parte della sua energia all'elettrone.

La sezione d'urto è stata calcolata da Klein e Nishina nel 1928

$$\frac{d\sigma}{d\Omega} = \frac{r_o^2}{2} \left(\frac{E'}{E} \right)^2 \left(\frac{E'}{E} + \frac{E}{E'} - \sin^2 \theta \right)$$

Per piccoli valori dell'energia, $E \ll m_e c^2$, $E' \rightarrow E$, la sezione d'urto ha come limite la sezione d'urto di Thomson $d\sigma/d\Omega = (r_o^2/2)(2 - \sin^2 \theta)$. È interessante notare che la sezione d'urto dell'effetto Compton, come la sezione d'urto di Rutherford, è proporzionale alla quarta potenza della carica elettrica (al quadrato della costante α). La sezione d'urto totale è

$$\sigma_C = 2\pi r_o^2 \left[\frac{2}{\varepsilon^2} \left(1 - \frac{1 + \varepsilon}{2\varepsilon} \ln(1 + 2\varepsilon) \right) + \frac{1}{2\varepsilon} \ln(1 + 2\varepsilon) + \frac{1 + \varepsilon}{(1 + 2\varepsilon)^2} \right]$$

Con $\varepsilon = E/m_e c^2$. Per $\varepsilon \gg 1$ ha l'andamento asintotico

$$\sigma_C \approx \pi r_o^2 \frac{m_e c^2}{E} \left(\frac{1}{2} + \ln \frac{2m_e c^2}{E} \right)$$

Il coefficiente di assorbimento per effetto Compton in un materiale con n_e atomi per unità di volume è

$$\mu_C = n_e \sigma_C = \frac{N_o Z \rho}{A} \sigma_C$$

1.4.10 Produzione di coppie

Quando l'energia è sufficientemente elevata, un fotone può essere assorbito convertendo la sua energia nella massa di una coppia particella-antiparticella nel campo elettrico di un nucleo. Il rinculo del nucleo assicura la conservazione dell'impulso. In realtà questo effetto è importante solo per produzione di coppie elettrone-positrone che può avvenire se l'energia del fotone è $E > 2m_e c^2$. Considerando che la corrente di un elettrone è equivalente a quella di un positrone con impulso opposto e che, come sarà chiarito più avanti, l'interazione elettromagnetica è invariante per inversione temporale, ci possiamo convincere che il processo di produzione di coppie

$$\gamma \mathcal{N} \rightarrow \mathcal{N} e^+ e^-$$

ha molte analogie con il processo di irraggiamento da parte di un elettrone nel campo del nucleo (Fig.1.43).

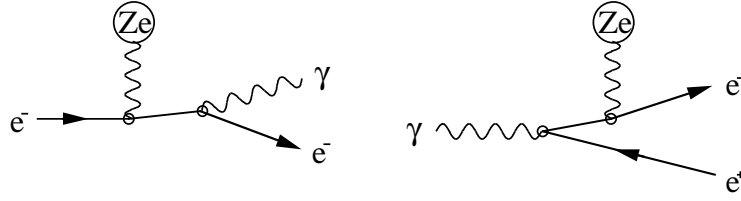


Figure 1.43: Irraggiamento e produzione di coppie elettrone-positrone nel campo di un nucleo

Molte delle considerazioni fatte per l'irraggiamento sono valide anche per la produzione di coppie. Il bilancio di energia e impulso nel processo è

$$E = K' + K'' + 2m_e c^2 + K_N \quad \vec{p} = \vec{p}' + \vec{p}'' + \vec{p}_N$$

e possiamo trascurare l'energia cinetica del nucleo poiché $p_N \approx m_e c$, quindi si ha $E' = K' + m_e c^2 = E - E''$.

La sezione d'urto differenziale per produzione di coppie e^+e^- è proporzionale al quadrato della carica del nucleo e si esprime

$$\frac{d\sigma}{dE'} = 4\alpha r_o^2 Z^2 \frac{F(E, E')}{E'}$$

dove E è l'energia del fotone, E' è l'energia di una delle due particelle prodotte e $F(E, E')$ è una funzione che tiene conto dei limiti di integrazione sul parametro d'urto e dello schermaggio del campo elettrico del nucleo. L'angolo medio di produzione di elettroni e positroni rispetto alla direzione del fotone è $\theta \approx m_e c^2 / E$. La sezione d'urto si ottiene integrando la relazione precedente

$$\sigma_{p.p.} = 4\alpha r_o^2 Z^2 \int_0^{E-2mc^2} \frac{F(E, E')}{E'} dE'$$

- per energia $2m_e c^2 \ll E \ll m_e c^2 Z^{-1/3} / \alpha$ la carica del nucleo non è schermata e l'integrale vale

$$\int_0^{E-2mc^2} \frac{F(E, E')}{E'} dE' = \frac{7}{9} \ln \frac{2E}{m_e c^2} - \frac{109}{54}$$

- per energia $E \gg m_e c^2 Z^{-1/3} / \alpha$ la carica del nucleo è parzialmente schermata e l'integrale vale

$$\int_0^{E-2mc^2} \frac{F(E, E')}{E'} dE' = \frac{7}{9} \ln 183 Z^{-1/3} - \frac{1}{54}$$

La sezione d'urto di produzione di coppie e^+e^- , ha la soglia a $E = 2m_e c^2$, cresce lentamente con il logaritmo dell'energia del fotone e diventa approssimativamente costante a energia $E \gg m_e c^2 Z^{-1/3} / \alpha$. Il coefficiente di assorbimento in un materiale che

contiene n_N nuclei per unità di volume è $\mu_{p.p} = (N_o\rho/A) \sigma_{p.p}$. e, dalla definizione di cammino di radiazione, per fotoni di energia elevata è

$$\mu_{p.p} \approx 4\alpha r_o^2 \frac{N_o Z^2 \rho}{A} \frac{7}{9} \ln 183 Z^{-1/3} = \frac{7}{9 X_o}$$

Quindi un fotone di energia elevata ha una probabilità di conversione pari a $e^{-7x/9X_o}$ nell'attraversare un materiale di spessore x .

La sezione d'urto dei diversi processi con cui i fotoni interagiscono con gli atomi o con i nuclei (effetto fotoelettrico, effetto Compton e produzione di coppie) dipende dall'energia E_γ e dalle proprietà dei materiali (densità, numero atomico e peso atomico). La Fig.1.44 mostra la sezione d'urto totale (risultati sperimentali) e il risultato del calcolo dei diversi contributi alla sezione d'urto in funzione dell'energia in Carbonio e Piombo. La sezione d'urto per effetto fotoelettrico decresce rapidamente con l'aumentare dell'energia e si osservano le soglie di eccitazione degli elettroni dei diversi strati atomici, la sezione d'urto per produzione di coppie elettrone-positrone aumenta rapidamente dopo la soglia ($E_\gamma > 2m_e$) e poi diventa approssimativamente costante, mentre il contributo dell'effetto Compton è più importante nella regione di energia intermedia ($E_\gamma = 100 \text{ keV} \div 10 \text{ MeV}$).

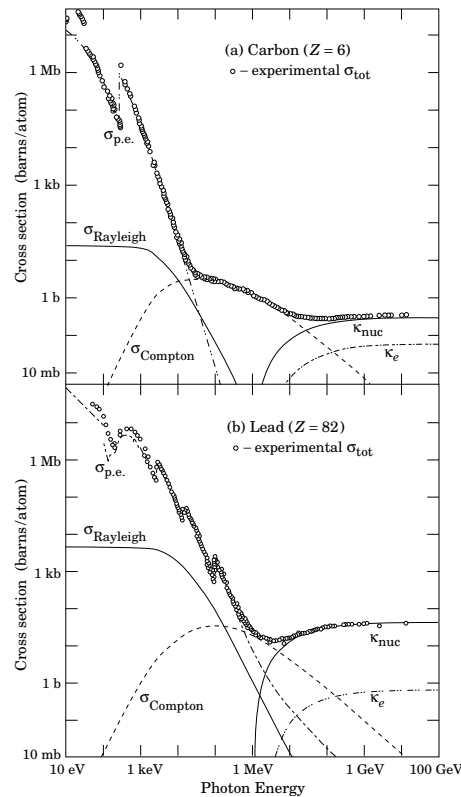


Figure 1.44: Sezione d'urto totale di fotoni in Carbonio e Piombo in funzione dell'energia

Il coefficiente di assorbimento dei fotoni è la somma dei vari contributi $\mu_\gamma =$

$\mu_{p.e} + \mu_C + \mu_{p.p}$. La lunghezza di attenuazione $\lambda = 1/\mu$, misurata in $g\text{ cm}^{-2}$, è mostrata in Fig.1.45 in funzione dell'energia per diversi elementi.

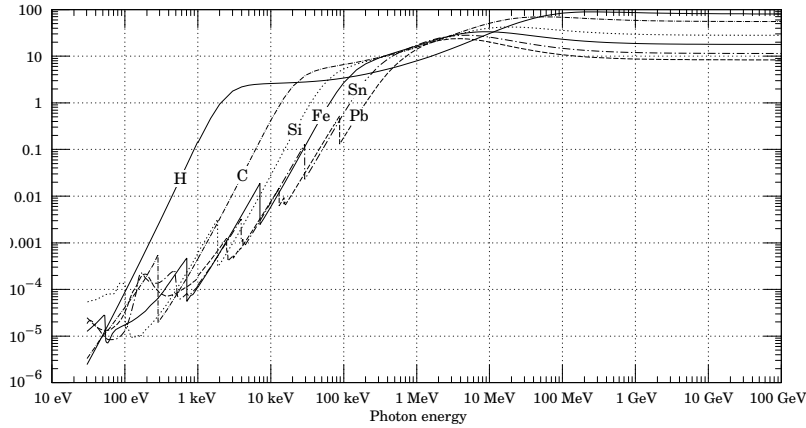


Figure 1.45: Lunghezza di assorbimento di fotoni in diversi elementi in funzione dell'energia

1.4.11 Sciami elettrofotonici

Elettroni e positroni di energia $E \gg m_e c^2$ hanno elevata probabilità di emettere fotoni di bremsstrahlung $e^- \mathcal{N} \rightarrow \mathcal{N} e^- \gamma$; lo spessore di materiale che caratterizza questo processo è il cammino di radiazione, X_o . D'altra parte, fotoni di alta energia hanno elevata probabilità di convertire in coppie elettrone-positrone $\gamma \mathcal{N} \rightarrow \mathcal{N} e^+ e^-$; lo spessore di materiale caratteristico è $7X_o/9$. In entrambe questi processi l'energia cinetica della particella primaria, elettrone o fotone, è convertita in energia cinetica delle due particelle secondarie e non è ceduta agli atomi del materiale. Quindi un elettrone o un fotone di energia elevata dà origine ad un fenomeno moltiplicativo di produzione di elettroni, positroni e fotoni secondari che continua finché l'energia dei secondari non è così piccola da far prevalere i fenomeni dissipativi di ionizzazione ed eccitazione degli atomi. L'assorbimento di fotoni per effetto fotoelettrico è importante solo per energie inferiori al MeV . Per elettroni e positroni il fenomeno di ionizzazione è importante solo a energie di qualche decina di MeV .

Definiamo *energia critica* di un materiale l'energia per cui la perdita di energia per irraggiamento è uguale alla perdita di energia per ionizzazione

$$\left(\frac{dE}{dx}\right)_{rad} = 4\alpha r_o^2 \frac{N_o Z^2}{A} E \ln 183Z^{-1/3}$$

$$\left(\frac{dE}{dx}\right)_{ion} = 4\pi r_o^2 m_e c^2 \frac{N_o Z}{A} \frac{1}{\beta^2} \left(\ln \frac{2m_e c^2 \beta^2 \gamma^2}{\langle I \rangle} - \beta^2 \right)$$

Per elettroni di alta energia, $\beta \approx 1$, $(dE/dx)_{ion}$ è approssimativamente costante e si ha

$$\frac{(dE/dx)_{rad}}{(dE/dx)_{ion}} \approx \frac{\alpha E \ln 183Z^{-1/3}}{\pi m_e c^2 \ln[2m_e c^2 \gamma^2 / \langle I \rangle]} \approx \frac{ZE}{1600 m_e c^2}$$

$$\text{energia critica} \quad E_c \approx \frac{1600}{Z} m_e c^2$$

Gli *sciame elettrofotonici* sono stati osservati in raggi cosmici da Blackett e Occhialini nel 1933. Uno studio approfondito dello sviluppo degli sciame è stato fatto da Rossi e Greisen nel 1940. Per spiegare il fenomeno in modo qualitativo e approssimato facciamo le ipotesi:

- la particella primaria ha energia molto maggiore dell'energia critica;
- il coefficiente di assorbimento è lo stesso per elettroni e fotoni: consideriamo un cammino di radiazione medio \bar{X}_o ;
- in ogni lunghezza di dimezzamento, $\bar{X}_o \ln 2$, una particella produce due secondari ($e^\pm \rightarrow e^\pm \gamma$ oppure $\gamma \rightarrow e^+ e^-$) ciascuno con metà dell'energia;
- i secondari sono emessi ad angoli piccoli, $\theta \approx m_e c^2/E$, in avanti;
- i secondari non cedono energia al materiale se $E > E_c$.

Con queste ipotesi il numero di secondari aumenta con legge esponenziale se hanno energia sufficiente ad alimentare lo sviluppo dello sciame. Se E_o è l'energia della particella che inizia lo sciame, dopo uno spessore x di materiale si ha ($t = x/X_o$)

- *numero medio di secondari* $n_{sec}(t) = 2^t$
- *energia media dei secondari* $E_{sec}(t) = E_o/n_{sec}(t) = E_o/2^t$
- *massimo sviluppo dello sciame* $t = t_{max} = \frac{\ln E_o/E_c}{\ln 2}$
- *numero di secondari al massimo* $n_{sec}(t_{max}) = E_o/E_c$

Quando lo sciame ha raggiunto il massimo sviluppo, allo spessore t_{max} , gli elettroni e i positroni hanno energia media $E \approx E_c$ e iniziano a dissipare la loro energia in collisioni inelastiche con gli atomi del materiale e il numero di secondari decresce esponenzialmente con il coefficiente di assorbimento μ definito dalla sezione d'urto di ionizzazione. Quindi lo sviluppo longitudinale di uno sciame elettrofotonico ha un andamento crescente fino allo spessore t_{max} e poi un decadimento esponenziale. Il numero di secondari è usualmente parametrizzato nella forma

$$n_{sec}(x) = a (x/X_o)^b e^{-\mu x}$$

e il numero totale di secondari prodotti

$$n_{tot} = \int_0^\infty n_{sec}(x) dx$$

è proporzionale all'energia della particella primaria.

Nei fenomeni moltiplicativi di bremsstrahlung e produzione di coppie l'angolo di emissione dei secondari, $\theta \approx m_e c^2/E$, è minore dell'angolo medio di diffusione

coulombiana multipla in uno spessore \bar{X}_o , $\langle\theta_s\rangle \approx 21 \text{ MeV}/E$. Quindi lo sviluppo laterale dello sciame è determinato dalla diffusione coulombiana dei secondari carichi e la dimensione tipica di uno sciame nel piano trasverso è

$$\langle r_{\perp} \rangle \approx \frac{21 \text{ MeV}}{E_c} X_o$$

detto *raggio di Molière*.

1.5 Metodi di rivelazione delle particelle

Gran parte dei metodi di rivelazione delle radiazioni sono basati sulla perdita di energia per ionizzazione delle particelle cariche nell'attraversare spessori di materiale. In questo caso, gli elettroni e gli ioni prodotti lungo il percorso sono la sorgente del segnale che rivela il passaggio della particella. Il numero di coppie di ioni i^+e^- per unità di percorso è chiamato *ionizzazione specifica* ed è il rapporto tra la perdita di energia per ionizzazione, $(dE/dx)_{ion}$, e l'energia necessaria per produrre una coppia i^+e^- . Questa dipende dal materiale ed è tipicamente $20 - 30 \text{ eV}$. I metodi usati per rivelare fotoni dipendono dalla loro energia: a bassa energia, $E < 100 \text{ keV}$, si rivelano gli elettroni emessi per effetto fotoelettrico, per $E \approx 1 \text{ MeV}$ si sfrutta l'effetto Compton e ad alta energia il meccanismo di produzione di coppie e^+e^- e la capacità di iniziare sciami elettrofotonici. I metodi per rivelare neutroni sono basati sulle loro interazioni nucleari: ad energia sufficientemente elevata si rivelano le particelle cariche prodotte nelle reazioni nucleari, a bassa energia si usano materiali con nuclei leggeri cui i neutroni cedono energia cinetica per urto. I vari metodi sono essenzialmente basati sui processi studiati nel capitolo ????. I parametri importanti sono la ionizzazione specifica, per le particelle cariche, e il coefficiente di assorbimento per fotoni e neutroni.

Le caratteristiche principali di un rivelatore sono:

- *il potere risolutivo temporale*: la capacità di definire l'istante di passaggio della particella; per alcuni rivelatori si parla di *tempo di sensibilità* che è l'intervallo di tempo in cui il rivelatore è in grado di rivelare la particella;
- *il potere risolutivo spaziale*: la capacità di localizzare il passaggio della particella;
- *l'efficienza* di rivelare la particella;
- *il tempo di recupero* necessario per tornare in efficienza dopo aver registrato una particella.

Alcuni rivelatori hanno bisogno di un comando esterno, comunemente chiamato *trigger*, per essere in grado di rivelare una particella. Questo viene fornito da rivelatori con un potere risolutivo temporale adatto e con risposta rapida.

Nel seguito diamo un elenco dei principali metodi per rivelare le particelle senza entrare nel dettaglio, ma per fornire informazione sufficiente a capire gli esperimenti. Alcuni rivelatori hanno un *interesse storico* per l'importante contributo alla conoscenza nel campo della fisica nucleare e subnucleare, ma non vengono più utilizzati. Molti rivelatori sono chiamati *camere*: è una brutta traduzione dall'inglese ma è di uso corrente.

1.5.1 Rivelatori di tracce

Un rivelatore di tracce è usato per misurare molti punti vicini lungo il passaggio di una particella carica per ricostruirne la traiettoria.

Camera a nebbia

La camera a nebbia, detta anche *camera di Wilson* che ideò la tecnica e realizzò la prima nel 1912, ha avuto un ruolo fondamentale nei primi studi dei raggi cosmici. Il principio di funzionamento è basato sulla proprietà di un *gas sovrassaturo*, in totale assenza di polveri, di produrre goccioline dove sono presenti ioni a seguito di una rapida espansione. Se l'espansione avviene entro un breve intervallo di tempo rispetto al passaggio di una particella ionizzante, le goccioline si formano attorno agli ioni prodotti. Il tempo di sensibilità è tipicamente di $10 - 100 \text{ ms}$. In molti esperimenti l'espansione della camera a nebbia è fatta in modo *asincrono*. Il tempo di sensibilità è comunque abbastanza lungo perché si possa utilizzare un comando esterno. La posizione delle goccioline viene registrata illuminando e fotografando la camera a nebbia subito dopo l'espansione. Il ritardo deve essere sufficientemente breve perché le goccioline non diffondano nel gas. La risoluzione spaziale dipende dalle dimensioni e dalla diffusione delle goccioline ed è tipicamente $\approx 0.5 \text{ mm}$. Il tempo di recupero necessario perché dopo un'espansione il gas sia nelle condizioni di rivelare il passaggio di un'altra particella è di alcuni secondi.

Camera a diffusione

Il principio di funzionamento della camera a diffusione è lo stesso della camera a nebbia, ma non ha bisogno di espansione perché le condizioni di gas sovrassaturo per la formazione di goccioline attorno agli ioni vengono mantenute con un delicato procedimento di diffusione del vapore all'interno della camera. La camera a diffusione ha il vantaggio di funzionare in modo continuo e, poiché non è necessario espandere il gas, di poter funzionare a pressione. La camera a diffusione è stata utilizzata in esperimenti con fasci di particelle prodotti da acceleratori. La risoluzione spaziale è $\approx 0.5 \text{ mm}$ ed è limitata dai moti convettivi della diffusione del vapore all'interno della camera.

Camera a bolle

Il materiale sensibile in una camera a bolle è un liquido in cui la pressione idrostatica è mantenuta per un breve intervallo di tempo più bassa della tensione di vapore. In queste condizioni il *liquido surriscaldato* non bolle spontaneamente, le bolle si possono formare solo se c'è un aumento locale di temperatura; questo è prodotto dall'energia rilasciata da particelle ionizzanti. L'energia necessaria per produrre le condizioni di crescita di una bolla è tipicamente $10 - 100 \text{ eV}$. La camera a bolle è stata ideata da Glaser che realizzò la prima nel 1952. La camera a bolle funziona in modo ciclico: nello stato di riposo si ha $p > p_{vap}$; una rapida espansione porta la camera nella condizione di funzionamento in cui $p < p_{vap}$; segue una rapida compressione per tornare nella condizione di riposo. Nella condizione di funzionamento il tempo di sensibilità è di circa 10 ms , la durata del ciclo è tipicamente una frazione di secondo.

Le camere a bolle sono state usate in esperimenti presso acceleratori con il ciclo di operazione sincronizzato con l'estrazione del fascio in modo che questo attraversi la camera durante il periodo di sensibilità, le tracce formate dalle bollicine vengono illuminate e fotografate entro un intervallo di tempo di qualche ms sufficiente a far formare le bolle, ma prima che queste siano troppo grandi per non degradare la risoluzione spaziale che è tipicamente di 0.3 mm . Il liquido della camera a bolle costituisce anche il bersaglio: camere a bolle usate con idrogeno e deuterio liquido hanno permesso di studiare le reazioni di particelle con protoni e neutroni. Liquidi nobili e liquidi organici più pesanti sono usati per aumentare la densità del bersaglio e quindi la luminosità di un esperimento.

Emulsioni nucleari

Béquerel per primo osservò nel 1896 che le emulsioni fotografiche sono sensibili alle radiazioni. Da allora si è cercato di capire la natura di questo fenomeno e di sviluppare metodi di rivelazione basati sulle emulsioni fotografiche. Emulsioni capaci di rivelare tracce di particelle di bassa energia e altamente ionizzanti, come i raggi α , sono state utilizzate dal 1925. Nel 1939 Powell, in collaborazione con i laboratori Ilford realizzò le prime emulsioni sensibili a particelle al minimo di ionizzazione.

Le emulsioni nucleari sono costituite da grani di bromuro di argento, AgBr , di dimensioni della frazione di μm distribuiti in una gelatina con una densità di alcuni grani/10 μm . La particella ionizzante produce lungo il suo percorso elettroni che tendono a trasformare i grani in Ag metallico. Questa trasformazione viene completata quando, dopo l'esposizione, l'emulsione viene sottomessa al processo chimico dello *sviluppo* per cui i grani di Ag , non trasparenti, riproducono la traccia della particella nella emulsione. Le emulsioni sono preparate in lastre dello spessore di $300 - 500 \mu\text{m}$ e della dimensione di circa 200 cm^2 e, una volta sviluppate, vengono osservate al microscopio.

Le emulsioni nucleari non hanno alcuna risoluzione temporale poiché sono sensibili dal momento della produzione al momento dello sviluppo e durante questo periodo vanno tenute in condizioni di bassa umidità, bassa temperatura e, possi-

bilmente, schermate da sorgenti di radiazione che non si vuol rivelare. Hanno d'altra parte un'ottima risoluzione spaziale data dalla dimensione dei grani impressionati, $\approx 1 \mu m$, e dalla loro distanza, $< 10 \mu m$. Con emulsioni nucleari si può determinare la ionizzazione specifica di una particella, misurando la densità di grani impressionati, e la direzione della particella, ossevando l'aumento della diffusione coulombiana multipla dovuto alla perdita di energia lungo il percorso.

Camera a scintilla

La camera a scintilla, sviluppata negli anni '50, è costituita da lastre conduttrici piane, tipicamente distanziate di 1 cm , connesse alternativamente a massa e ad un generatore impulsivo di tensione. Tra le lastre vi è un gas nobile che viene ionizzato dal passaggio di una particella carica. Se immediatamente dopo il passaggio della particella, prima che avvenga la ricombinazione degli ioni, si applica un campo elettrico di $\approx 10 \text{ kV/cm}$ gli elettroni vengono fortemente accelerati e innescano una scarica lungo la traccia di ionizzazione lasciata dalla particella. L'impulso di tensione deve essere comandato da rivelatori rapidi entro il tempo di sensibilità, che è $\approx 0.5 \mu s$, e deve essere breve, $< 0.1 \mu s$, per limitare l'energia e quindi la dimensione della scarica. Le scintille sono facilmente visibili e possono essere fotografate. La risoluzione spaziale è definita dalla dimensione della scarica ed è tipicamente $< 1 \text{ mm}$ per tracce normali agli elettrodi e peggiora leggermente per tracce inclinate. Vi è un tempo di recupero di circa 1 ms per eliminare la ionizzazione residua prodotta dalla scarica.

Camera a streamer

Nella camera a streamer, come nella camera a scintilla, il mezzo sensibile è un gas nobile che viene ionizzato dal passaggio di una particella carica. In questo caso i due elettrodi sono più distanti tra loro e il campo elettrico, $\approx 20 \text{ kV/cm}$, viene eccitato per un tempo molto breve $\approx 10 \text{ ns}$. In questo breve intervallo di tempo gli elettroni sono fortemente accelerati e producono altri elettroni secondari di ionizzazione che emettono radiazione, ma l'energia non è sufficiente a innescare la scarica. La radiazione emessa lungo la traccia di ionizzazione è visibile e può essere fotografata. Anche in questo caso c'è bisogno di un comando esterno: più breve è il ritardo migliore è la risoluzione spaziale, tipicamente $< 1 \text{ mm}$.

1.5.2 Scintillatori

Alcuni materiali emettono *luce di scintillazione* quando sono attraversati da particelle ionizzanti. Questo fenomeno, osservato da Crookes nel 1903, fu utilizzato per rivelare le particelle α nell'esperimento di Rutherford. Il metodo di rivelazione della luce di scintillazione è stato reintrodotta nella sperimentazione in fisica nucleare da Curan e Baker nel 1944.

Una particella ionizzante eccita le molecole del materiale e queste si diseccitano emettendo radiazione di fluorescenza. Se le caratteristiche dei livelli atomici o

molecolari sono tali che la diseccitazione avviene attraverso stati intermedi, la radiazione non viene riassorbita e il materiale è trasparente alla luce di fluorescenza emessa. Per effetto degli stati intermedi i materiali scintillanti hanno usualmente una componente con tempo di decadimento rapida e una più lenta. Esistono numerosi materiali scintillanti sotto forma di cristalli organici e inorganici, materiali plastici e liquidi che emettono luce di scintillazione nel visibile con tempi di decadimento $10^{-9} - 10^{-8}$ s. L'energia necessaria per produrre un fotone è tipicamente 10 eV.

La luce emessa viene convogliata mediante *guide di luce* e inviata sul fotocatodo di un *fotomoltiplicatore* dove viene convertita per effetto fotoelettrico con efficienza quantica tipicamente 20%; i *fotoelettroni* prodotti sul fotocatodo vengono accelerati e moltiplicati con opportuni campi elettrici in pochi ns con un fattore di guadagno $10^6 - 10^8$. La risoluzione temporale di uno scintillatore è ≈ 1 ns e la risposta può essere usata per comandare altri rivelatori. La risoluzione spaziale è definita dalle dimensioni del rivelatore. Il tempo di recupero è quello necessario a eliminare la carica accumulata dagli elettrodi (dinodi) del fotomoltiplicatore ed è molto piccolo, tipicamente < 10 ns.

1.5.3 Rivelatori Čerenkov

La *luce Čerenkov* prodotta in un materiale di indice di rifrazione n da una particella con velocità $\beta > 1/n$ è emessa in modo istantaneo ad un angolo $\cos \theta_c = 1/\beta n$ rispetto alla linea di volo della particella. Il materiale può esser solido, liquido o gassoso; in un gas si può scegliere l'indice di rifrazione regolando la pressione. Il numero di fotoni emessi per unità di percorso è circa un fattore 30 minore che nel caso degli scintillatori e questo implica una lunghezza adeguata del materiale radiatore e un'elevata efficienza quantica del fotorivelatore. Convogliando la luce emessa sul fotocatodo di uno o più fotomoltiplicatori si può selezionare una particella carica con velocità maggiore della soglia di emissione. La risoluzione temporale di un rivelatore Čerenkov è circa 1 ns e la risposta può essere usata per comandare altri rivelatori. La risoluzione spaziale è definita dalle dimensioni del rivelatore. Il tempo di recupero è molto piccolo. Oltre a rivelatori a soglia, si possono costruire *rivelatori Čerenkov differenziali*: sfruttando l'angolo di emissione si può misurare direzione e velocità di una particella carica.

1.5.4 Camere a ionizzazione

In questo tipo di rivelatori la carica elettrica prodotta per ionizzazione da una particella carica viene raccolta con opportuni campi elettrici. Il materiale può essere gas, liquido o solido. Le cariche prodotte migrano verso gli elettrodi seguendo le linee di forza del campo. Un parametro importante è la *velocità di deriva* delle cariche prodotte nel materiale che è molto diversa per ioni e per elettroni.

Camera a fili

In una camera a fili il materiale è un gas e l'anodo è costituito da fili che hanno la duplice funzione di produrre il campo elettrico e di amplificare la carica di ionizzazione. I gas tipicamente usati sono miscele di gas nobili e di idrocarburi in cui una particella con $z = 1$ al minimo di ionizzazione rilascia ≈ 30 coppie i^+e^- per cm a pressione atmosferica. La velocità di deriva degli elettroni dipende dal tipo di gas, dalla pressione e dal campo elettrico ed è tipicamente $\approx 5 \text{ cm}/\mu s$ a pressione atmosferica nelle regioni in cui $E \approx 1 \text{ kV}/cm$. La velocità di deriva degli ioni positivi è circa 10^4 volte maggiore.

Nelle vicinanze del filo il campo elettrico ha l'andamento $\sim 1/r$ e, se il raggio del filo è piccolo, gli elettroni sono fortemente accelerati e producono elettroni secondari formando un effetto *valanga*. Il fattore di moltiplicazione dipende dal gas, dalla pressione e dal campo elettrico e distingue diversi regimi di operazione di un rivelatore a fili. Se il fattore di moltiplicazione è inferiore a $\approx 10^6$, il numero di elettroni secondari è approssimativamente proporzionale alla carica di ionizzazione. Per valori maggiori il rivelatore funziona in regime saturato in cui il numero di elettroni secondari è approssimativamente costante (il contatore realizzato da Geiger e Müller nel 1928 è un esempio). La moltiplicazione avviene nella regione di poche decine di μm attorno al filo in un intervallo di tempo di qualche ns e il segnale in corrente in un rivelatore proporzionale è tipicamente di qualche μA .

Le camere a fili, sviluppate da Charpack nel 1967, possono essere costruite in diverse configurazioni geometriche con l'anodo costituito da piani metallici, griglie di fili, tubi, . . . La risoluzione temporale è definita dal tempo di raccolta della carica: se consideriamo come esempio un piano di fili anodici distanziati di 1 cm dal catodo e di 1 cm tra loro questa è $\approx 100 \text{ ns}$ e la risoluzione spaziale è $\approx 3 \text{ mm}$. Il filo è sempre attivo, ma per effetto della densità di carica dovuta alla moltiplicazione, il campo elettrico si riduce per un breve tratto lungo il filo: quindi il recupero è un effetto locale.

Camera a deriva

Una camera a fili in cui si misura il tempo di deriva degli elettroni di ionizzazione rispetto ad un riferimento temporale esterno si chiama camera a deriva. Il segnale di riferimento temporale può essere fornito da un altro rivelatore (ad esempio scintillatori) o, in esperimenti presso acceleratori, da un segnale sincronizzato con il passaggio del fascio. In questo rivelatore la distanza tra il catodo e i fili anodici può essere grande: fino a $\approx 10 \text{ cm}$. La posizione della particella è misurata dal tempo di deriva se si conosce la velocità di deriva degli elettroni di ionizzazione. La risoluzione spaziale è definita dagli effetti di diffusione degli elettroni durante la migrazione verso l'anodo e dalla precisione con cui è nota la velocità di deriva ed è tipicamente $100 - 200 \mu m$. Disponendo opportunamente i piani di fili si costruiscono rivelatori di tracce del tipo discusso in precedenza con tempo di recupero trascurabile. Le prestazioni di un rivelatore a gas di questo tipo migliorano con la pressione: aumenta la ionizzazione specifica e diminuisce la diffusione degli elettroni.

Camera a ionizzazione a liquido

L'utilizzo di un liquido in una camera a ionizzazione ha due vantaggi: la ionizzazione specifica è molto maggiore che in un gas e la diffusione delle cariche durante la migrazione verso gli elettrodi è molto minore. La maggiore densità ha però due inconvenienti: è molto difficile raggiungere le condizioni per la moltiplicazione a valanga ed è necessaria una bassissima concentrazione di impurità elettronegative per ottenere un segnale. Per queste ragioni nelle camere a ionizzazione a liquido si utilizzano liquidi nobili (Ar, Kr, Xe) a bassa temperatura e il campo elettrico è realizzato con elettrodi piani paralleli. In questi liquidi la velocità di deriva degli elettroni è costante $\approx 0.5 \text{ cm}/\mu\text{s}$ in un ampio intervallo del campo elettrico ($\approx 10 \text{ kV}/\text{cm}$). In assenza di impurità elettronegative, il segnale indotto sugli elettrodi dal moto degli elettroni è proporzionale alla ionizzazione prodotta dalla particella. La risoluzione temporale è definita dal tempo di raccolta della carica. La risoluzione spaziale è definita dalle dimensioni degli elettrodi che possono essere opportunamente segmentati. Il campo elettrico è sempre attivo e, poiché non c'è moltiplicazione, il tempo di recupero in questo rivelatore è praticamente inesistente.

Camera a ionizzazione a semiconduttore

La camera a ionizzazione a semiconduttore è realizzata con una giunzione polarizzata inversamente completamente svuotata. I materiali usati sono *Si*, *Ge* o *GaAs* con elevata resistività per limitare la corrente attraverso la giunzione. In Silicio, che è il materiale più comunemente usato, lo spessore della zona di svuotamento, tipicamente $200 - 400 \mu\text{m}$, si ottiene con una differenza di potenziale di circa 200 V . L'energia necessaria per produrre una coppia elettrone-lacuna è circa 3 eV . Con una densità $2.3 \text{ g}/\text{cm}^3$, il numero di cariche prodotte da una particella con $z = 1$ al minimo di ionizzazione è circa $3 \cdot 10^4 e$. La velocità di deriva è approssimativamente uguale per elettroni e lacune, $\approx 5 \text{ cm}/\mu\text{s}$. Il segnale di carica indotta sugli elettrodi della giunzione ha un tempo di formazione di $\approx 1 \text{ ns}$. I rivelatori a semiconduttore hanno quindi ottima risoluzione temporale. La risoluzione spaziale è definita dalle dimensioni dagli elettrodi, che non le moderne tecniche sviluppate per i circuiti integrati, possono essere molto piccoli: si ottengono comunemente risoluzioni di $\approx 10 \mu\text{m}$. Anche in questo caso il tempo di recupero è praticamente inesistente.

1.5.5 Metodi di misura delle variabili cinematiche

Negli esperimenti si misurano le variabili cinematiche delle particelle: direzione, impulso, velocità, energia, massa, ... I metodi di misura dipendono dagli obiettivi e dalle condizioni del particolare esperimento.

Misura di carica elettrica

I metodi di rivelazione delle particelle che abbiamo illustrato dipendono dal quadrato della carica elettrica che è un multiplo intero della carica elementare e . Quindi

qualunque sia il metodo di misura c'è una dipendenza dalla carica elettrica. Il segno della carica è misurato dal moto in campi elettrici o magnetici.

Misura di impulso

L'impulso di una particella carica si misura dalla curvatura in campo magnetico. La componente dell'impulso normale alla direzione del campo è $p_n = 0.3 z B(\ell) \rho$ (in unità GeV, Tesla, metro) dove ρ è il raggio di curvatura, ze è la carica elettrica e ℓ è la coordinata lungo la traiettoria. Consideriamo l'esempio di impulso elevato, cioè raggio di curvatura grande e angolo di deflessione piccolo, e particelle con $z = 1$.

- Se la misura è fatta con un rivelatore di tracce *interno* ad un campo magnetico uniforme la sagitta dell'arco di circonferenza è inversamente proporzionale all'impulso

$$(\rho - s)^2 + (\ell/2)^2 = \rho^2 \quad s = \frac{\ell^2}{8\rho} \quad \frac{1}{p_n} = \frac{4s}{0.3 \int B(\ell) \ell d\ell}$$

se l'errore di misura della sagitta è δs , la risoluzione è

$$\frac{\delta p_n}{p_n} = p_n \frac{4 \delta s}{0.3 \int B(\ell) \ell d\ell}$$

- Se la misura è fatta con rivelatori *esterni* al campo magnetico, l'angolo di deflessione è

$$\theta = \frac{\ell}{\rho} \quad \frac{1}{p_n} = \frac{\theta}{0.3 \int B(\ell) d\ell}$$

se si utilizzano due rivelatori di spessore L ciascuno con risoluzione angolare $\delta\theta = \delta s/L$, la risoluzione è

$$\frac{\delta p_n}{p_n} = p_n \frac{\sqrt{2} \delta s/L}{0.3 \int B(\ell) d\ell}$$

In entrambe i casi la precisione è definita dal potere risolutivo spaziale e peggiora con l'aumentare dell'impulso: $\delta p/p \propto p$. Oltre agli errori strumentali occorre tener conto della diffusione coulombiana multipla della particella carica lungo il percorso $\langle \theta_s^2 \rangle = (14 MeV/p\beta c)^2 \ell/X_o$ e aggiungere questo tipo di errore. Quindi, in generale, la risoluzione di una misura di impulso dipende dai due effetti non correlati: risoluzione spaziale dei rivelatori e diffusione coulombiana multipla

$$\frac{\delta p}{p} = [A_m p^2 + A_s]^{1/2}$$

Misura di velocità

Misure di velocità si possono effettuare con rivelatori Čerenkov, con misure di tempo di volo, oppure misurando la ionizzazione specifica che è funzione solo di β :

- se si misura l'angolo di emissione della radiazione Čerenkov, $\cos \theta = 1/n\beta$, la risoluzione è $\delta\beta/\beta = \tan \theta \delta\theta$;
- se si misura il tempo di volo con due rivelatori che hanno risoluzione temporale δt posti a distanza L , la risoluzione è $\delta\beta/\beta = \sqrt{2} (\beta c/L) \delta t$;
- misure di ionizzazione specifica si possono fare campionando la perdita di energia per ionizzazione di una particella più volte lungo il suo percorso. Dato l'andamento di dE/dx in funzione di β , la sensibilità è molto maggiore per velocità minori del valore di minima ionizzazione.

Se è noto l'impulso, una misura di velocità può determinare la massa della particella. La sensibilità della misura peggiora all'umentare dell'impulso, quando cioè $\beta \rightarrow 1$

$$p = m\beta c\gamma \quad \frac{\delta m}{m} = \frac{\delta(\beta\gamma)}{\beta\gamma} = \frac{\gamma^3 \delta\beta}{\beta\gamma} = \frac{1}{1-\beta^2} \frac{\delta\beta}{\beta}$$

Misura di energia

Se sono note due grandezze tra massa, velocità e impulso è nota anche l'energia: $E = m\gamma = p/\beta$. Una misura diretta di γ si può fare con rivelatori sensibili alla radiazione di transizione. Questo è un metodo di misura difficile perché l'intensità della radiazione di transizione è bassa e la rivelazione dei raggi X non è molto efficiente. Per fotoni o elettroni si sfrutta lo sviluppo di sciami elettrofotonici. Un rivelatore capace di contenere tutto lo sviluppo di uno sciame e di misurare la ionizzazione dei secondari è chiamato *calorimetro*. La grandezza caratteristica dello sviluppo di uno sciame è la lunghezza di radiazione e lo spessore di materiale necessario per assorbire l'energia di uno sciame aumenta lentamente con il logaritmo dell'energia: quindi l'energia della particella primaria è assorbita in un numero limitato di lunghezze di radiazione. Materiali con densità e Z elevati hanno una piccola lunghezza di radiazione e possono assorbire gli sciami in dimensioni contenute. Un calorimetro può essere *omogeneo* o *a campionamento*. Il primo è realizzato con cristalli scintillanti oppure con vetri di elevata densità che emettono radiazione Čerenkov. Il secondo è realizzato alternando strati di assorbitore con strati di rivelatore costituiti di scintillatori, o rivelatori a gas, o camere a ionizzazione a liquido, o rivelatori a semiconduttore. Poiché il numero di secondari è proporzionale all'energia della particella primaria, $N = \sum n_{sec} = \kappa E$ e lo sviluppo dello sciame è un fenomeno statistico, la risoluzione in energia dovuta alle fluttuazioni del numero di secondari ($\delta N = \sqrt{N}$, migliora con l'energia

$$\frac{\delta E}{E} = \frac{\delta N}{N} = \frac{1}{\sqrt{\kappa E}}$$

Misura di massa

Se è nota la carica elettrica di una particella, se ne può misurare la massa studiando il moto in campi elettrici e magnetici: è il metodo usato nel famoso esperimento di Thomson. Questo è il principio di funzionamento degli *spettrometri di massa* con cui si misurano le masse dei nuclei atomici. Per particelle relativistiche occorrono campi elettrici troppo elevati e la massa si può determinare misurando due variabili cinematiche tra velocità, impulso e energia. Nelle reazioni nucleari in cui si produce una particella, la sua massa è determinata dal bilancio energetico della reazione, cioè dalla conservazione dell'energia e dell'impulso. La massa di una particella instabile si determina misurando l'impulso dei suoi prodotti di decadimento. Se, ad esempio, una particella di massa M decade in due particelle di massa m_1 e m_2 note, e si misurano gli impulsi \vec{p}_1 e \vec{p}_2 , la massa è pari all'energia totale delle due particelle, detta anche *massa invariante*

$$P^2 = M^2 = (P_1 + P_2)^2 = m_1^2 + m_2^2 + 2E_1E_2 - 2p_1p_2 \cos \theta \quad (c = 1)$$

Supponiamo, per semplificare i calcoli, che nel riferimento in cui si effettua la misura $p \gg m$ ($E \approx p$)

$$M^2 - m_1^2 - m_2^2 \approx 2p_1p_2 (1 - \cos \theta) = 4p_1p_2 \sin^2 \theta/2$$

$$2MdM = 4p_1p_2 \sin^2 \theta/2 \left(\frac{dp_1}{p_1} + \frac{dp_2}{p_2} + \frac{d\theta}{\tan \theta/2} \right)$$

Se $\delta p_1 \approx \delta p_2$ e $\delta \theta_1 \approx \delta \theta_2$ sono gli errori di misura degli impulsi e degli angoli delle due particelle e non sono correlati, la risoluzione della misura di massa è

$$\frac{\delta M}{M} = \frac{M^2 - m_1^2 - m_2^2}{M^2} \left[\left(\frac{\delta p}{p} \right)^2 + \left(\frac{\delta \theta}{2 \tan \theta/2} \right)^2 \right]^{1/2}$$

Misura di vita media

Molti nuclei e molte particelle sono instabili e decadono con *vita media* τ definita dalla legge di decadimento $N(t) = N_0 e^{-t/\tau}$. Come vedremo più avanti, le misure di vita media si estendono in un intervallo di 40 ordini di grandezza e vi sono diversi metodi di misura.

Se τ è molto grande rispetto alla durata della misura Δt , la vita media si determina contando il numero di decadimenti N_d se si conosce la popolazione del campione

$$N_d = N(t) - N(t + \Delta t) \approx N(t) \frac{\Delta t}{\tau} \quad \tau = \frac{N}{N_d} \Delta t$$

Questo è il metodo di misura per determinare la vita media della maggior parte dei nuclei radioattivi. La risoluzione è determinata dall'errore statistico, $\sqrt{N_d}$ e, soprattutto, dalla stima della popolazione del campione.

Se τ è confrontabile con la durata della misura ed è possibile conoscere l'istante in cui la particella è prodotta, la vita media si determina misurando la distribuzione dei tempi di decadimento

$$\frac{dN}{dt} = \frac{N_o}{\tau} e^{-t/\tau}$$

Questa misura è possibile se la risoluzione temporale δt è molto minore di τ . Date le caratteristiche dei rivelatori che abbiamo esaminato, la risoluzione ottenibile in una misura di tempo non è migliore di circa 10^{-9} s, questo fissa il limite di sensibilità di questo metodo di misura. Va tenuto conto però che la vita media τ di una particella che ha velocità $\beta \approx 1$ nel laboratorio è misurata come $\gamma\tau$ da un orologio fisso nel laboratorio e questo effetto tende a ridurre il limite dovuto alla risoluzione δt .

La vita media di una particella in moto nel laboratorio si può determinare misurando la distanza tra il punto di produzione e il punto di decadimento se si conosce la velocità. Se la particella ha velocità βc la vita media nel laboratorio è $\gamma\tau$ e la funzione di distribuzione della distanza percorsa nel laboratorio è

$$\frac{dN}{dx} = \frac{dN}{dt} \frac{dt}{dx} = \frac{N_o}{\gamma\tau} e^{-x/\beta c\gamma\tau} \frac{1}{\beta c} = \frac{N_o}{\lambda} e^{-x/\lambda}$$

dove $\lambda = \beta\gamma c\tau = (p/m)c\tau$ è il valor medio del percorso della particella prima di decadere. Con un rivelatore che ha una risoluzione spaziale $\delta x \approx 30 \mu m$ si possono misurare vite medie $\tau \approx 10^{-13}/\beta\gamma$ s.

Per particelle instabili con vita media molto più piccola, questa si può determinare con misure della *larghezza di decadimento* $\Gamma = \hbar/\tau$ che è legata all'intensità della interazione responsabile del decadimento. Il valore di Γ si può determinare da misure della massa invariante dei prodotti di decadimento della particella oppure da misure di sezione d'urto in cui è prodotta la particella.

1.6 Leggi di conservazione e simmetrie

Un sistema di particelle è definito dai suoi possibili stati $|\psi_n\rangle$ e l'evoluzione temporale è definita dall'operatore hamiltoniano H . Spesso la forma della hamiltoniana non è nota a priori, ma si possono ricavare informazioni studiando l'evoluzione del sistema e, in particolare, individuando le grandezze fisiche che sono conservate. Se una grandezza fisica è conservata, esiste una proprietà di simmetria della hamiltoniana. Viceversa, ad una proprietà di simmetria della hamiltoniana corrisponde una legge di invarianza nell'evoluzione del sistema. Questo è il *teorema di Noether*. Ad esempio, l'osservazione sperimentale della conservazione dell'impulso in un sistema isolato di particelle definisce la forma della hamiltoniana classica della particella libera che è invariante per trasformazioni di Galileo (o di Lorentz). Viceversa l'ipotesi del principio di relatività, la simmetria rispetto a tutti i sistemi di riferimento inerziali, implica la conservazione dell'impulso (o del 4-impulso) in un sistema isolato.

Un insieme di particelle non interagenti è descritto dagli stati stazionari della hamiltoniana di particella libera, $H_o = \sum_i H_{oi}$. Se questo sistema interagisce con

un altro descritto dalla hamiltoniana $H'_o = \sum_j H'_{oj}$, l'interazione è descritta dagli elementi di matrice della hamiltoniana di interazione, H_I , tra lo stato iniziale e finale che assumiamo siano sovrapposizioni di autostati della hamiltoniana $H_o + H'_o$. Se nel processo di interazione osserviamo la conservazione di alcune grandezze fisiche, possiamo definire alcune proprietà di simmetria dell'operatore H_I . Viceversa, se ipotizziamo alcune proprietà di simmetria dell'operatore H_I , possiamo prevedere la conservazione di alcune grandezze fisiche.

Gli stati di un sistema di particelle sono definiti da *numeri quantici* che corrispondono agli autovalori delle grandezze fisiche quantizzate. Alcune, come la carica elettrica, il momento angolare, l'energia, \dots , hanno un analogo classico, altre non hanno un analogo classico e verranno definite sulla base delle leggi di conservazione osservate nelle interazioni di sistemi di particelle.

1.6.1 Statistica di un sistema di particelle

Le particelle caratterizzate dagli stessi numeri quantici sono indistinguibili. Un sistema di due *particelle identiche* esiste in due stati, $|1, 2\rangle$ e $|2, 1\rangle$. Per l'identità delle due particelle, le densità di probabilità dei due stati sono uguali. L'operatore di scambio, P_{\leftrightarrow}

$$P_{\leftrightarrow}|1, 2\rangle = |2, 1\rangle \quad P_{\leftrightarrow}|2, 1\rangle = |1, 2\rangle \quad (P_{\leftrightarrow})^2|1, 2\rangle = |1, 2\rangle$$

ha autovalori ± 1 (a meno di un fattore di fase) e commuta con la hamiltoniana del sistema di due particelle identiche. Quindi lo stato di due particelle identiche è *simmetrico* oppure *antisimmetrico* rispetto allo scambio $1 \leftrightarrow 2$

$$|2, 1\rangle = \pm |1, 2\rangle$$

- le particelle che sono in stati simmetrici rispetto allo scambio $1 \leftrightarrow 2$ seguono la statistica di Bose-Einstein e sono chiamati *bosoni*;
- le particelle che sono in stati antisimmetrici rispetto allo scambio $1 \leftrightarrow 2$ seguono la statistica di Fermi-Dirac e sono chiamati *fermioni*;

Un importante *teorema di Pauli* (1940) stabilisce la relazione tra la statistica dei sistemi di particelle identiche e lo spin delle particelle

- i bosoni hanno spin intero: $0, 1\hbar, 2\hbar, \dots$;
- i fermioni hanno spin semi-intero: $\hbar/2, 3\hbar/2, \dots$;

Quindi, se due particelle identiche sono nello stesso stato (hanno gli stessi numeri quantici) sono necessariamente bosoni. Invece, due fermioni identici non possono esistere nello stesso stato (non possono avere gli stessi numeri quantici). Questo è il *principio di esclusione di Pauli*. Ne risulta che i fermioni sono identificabili dallo stato e che quindi si può definire il numero di fermioni di un sistema. L'equazione di Dirac, che descrive il moto di fermioni di spin $1/2$ (appendice ???), prevede

che per ogni fermione di massa m , carica elettrica q , momento magnetico μ , ..., esista un *anti-fermione* con massa uguale, carica elettrica $-q$, momento magnetico $-\mu$, Poiché il numero di fermioni è osservabile, possiamo definire un *numero quantico fermionico* che si conserva in ogni interazione. Il numero fermionico è definito per convenzione positivo per i fermioni e negativo per gli antifermioni. Il numero fermionico di un sistema di fermioni (e anti-fermioni) è la somma algebrica dei numeri fermionici.

1.6.2 Grandezze fisiche conservate

Consideriamo la grandezza osservabile, F , rappresentata dall'operatore hermitiano F . Il risultato di una misura dell'osservabile quando il sistema è nello stato $|\psi\rangle$ corrisponde al valore aspettato $\langle F \rangle = \langle \psi | F | \psi \rangle$. Se il sistema è descritto dalla hamiltoniana H , la variazione nel tempo di $\langle \psi | F | \psi \rangle$

$$\frac{\partial}{\partial t} \langle \psi | F | \psi \rangle = -\frac{1}{i\hbar} \langle \psi | HF | \psi \rangle + \langle \psi | \frac{\partial F}{\partial t} | \psi \rangle + \frac{1}{i\hbar} \langle \psi | FH | \psi \rangle = \langle \psi | \frac{\partial F}{\partial t} + \frac{1}{i\hbar} [F, H] | \psi \rangle$$

è nulla se l'operatore F non dipende dal tempo, come assumeremo nel seguito, e se commuta con la hamiltoniana, $[F, H] = 0$. Quindi se F è invariante, gli operatori F e H hanno un sistema di autostati comuni

$$H |\psi_n\rangle = E_n |\psi_n\rangle \quad F |\psi_n\rangle = f_n |\psi_n\rangle$$

Se la hamiltoniana non è nota, ma si è verificato sperimentalmente che alcune grandezze F_k sono conservate nell'interazione, si può ipotizzare una forma della hamiltoniana come combinazione degli operatori F_k . Se però non si hanno sufficienti informazioni sperimentali, si possono cercare delle grandezze invarianti facendo ipotesi sulle proprietà di simmetria della hamiltoniana di interazione.

1.6.3 Trasformazioni unitarie

Per studiare le proprietà di simmetria di un sistema che ha autostati della hamiltoniana $|\psi_n\rangle$, consideriamo un operatore U indipendente dal tempo che trasformi un autostato in un altro autostato

$$U |\psi\rangle = |\psi'\rangle$$

La trasformazione U deve conservare la densità di probabilità

$$\langle \psi' | \psi' \rangle = \langle \psi | U^\dagger U | \psi \rangle$$

Quindi l'operatore U è unitario, $U^\dagger U = I$, $U^{-1} = U^\dagger$, e definisce una *trasformazione unitaria*. Poiché gli stati $|\psi\rangle$ e $|\psi'\rangle$ sono autostati della hamiltoniana H , la trasformazione unitaria U commuta con la hamiltoniana

$$i\hbar \frac{\partial}{\partial t} |\psi'\rangle = H |\psi'\rangle = HU |\psi\rangle \quad i\hbar \frac{\partial}{\partial t} |\psi'\rangle = i\hbar \frac{\partial}{\partial t} U |\psi\rangle = UH |\psi\rangle$$

In generale la trasformazione non rappresenta una grandezza fisica osservabile, quindi l'operatore U non è necessariamente hermitiano.

- Se l'operatore U è *hermitiano*, rappresenta un'osservabile che si conserva nell'interazione. Poiché una trasformazione unitaria hermitiana applicata due volte a uno stato ($U^2 = U^+U = I$) riproduce lo stato iniziale, l'osservabile U ha autovalori ± 1

$$U|\psi\rangle = u|\psi\rangle \quad U^2|\psi\rangle = u^2|\psi\rangle = |\psi\rangle \quad u = \pm 1$$

e rappresenta una *trasformazione discreta*. L'operatore di scambio P_{\leftrightarrow} è un esempio di trasformazione discreta.

- Se l'operatore U non è *hermitiano*, possiamo esprimere la trasformazione in termini di operatori hermitiani nella forma

$$U = e^{i\alpha G}$$

dove α è una generica costante o una funzione *reale*. Infatti la condizione di unitarietà comporta

$$U^+U = e^{-i\alpha G^+} e^{i\alpha G} = e^{i\alpha(G-G^+)} = I \quad \forall \alpha \quad \Rightarrow \quad G^+ = G$$

L'operatore G , detto *generatore della trasformazione*, rappresenta un'osservabile che si conserva nell'interazione. Poiché il valore del parametro α non è fissato a priori, una trasformazione unitaria non hermitiana rappresenta una *trasformazione continua*.

Trattiamo nel seguito alcune trasformazioni unitarie legate a leggi di invarianza della hamiltoniana. Altre saranno trattate più avanti quando avremo approfondito la conoscenza sulle proprietà dei nuclei e delle particelle.

Trasformazioni continue

Una trasformazione continua si può considerare come limite per $n \rightarrow \infty$ di una successione di trasformazioni infinitesime

$$\delta U = 1 + i \delta\alpha G \quad \delta\alpha = \lim_{n \rightarrow \infty} \frac{\alpha}{n}$$

$$U = (1 + i \delta\alpha_1 G) \cdot (1 + i \delta\alpha_2 G) \dots = \lim_{n \rightarrow \infty} \left(1 + i \frac{\alpha}{n} G\right)^n = e^{i\alpha G}$$

Per individuare i generatori di una trasformazione finita è conveniente in alcuni casi considerare una trasformazione infinitesima.

Traslazione

Una *traslazione infinitesima* in una coordinata spaziale trasforma lo stato $|\psi\rangle$ nel punto x nello stato nel punto $x + \delta x$

$$U|\psi(x)\rangle = |\psi(x + \delta x)\rangle = |\psi(x)\rangle + \delta x \frac{\partial}{\partial x} |\psi(x)\rangle = \left(1 + \delta x \frac{\partial}{\partial x}\right) |\psi(x)\rangle$$

Il generatore della traslazione è l'*operatore impulso*, $p_x = -i\hbar\partial/\partial x$. Una traslazione finita nello spazio è definita dall'operatore

$$U(\Delta\vec{r}) = e^{(i/\hbar) \Delta\vec{r}\cdot\vec{p}}$$

Quindi le componenti dell'impulso, p_k , generano la simmetria per traslazione degli stati, ovvero la simmetria della hamiltoniana rispetto a traslazioni delle coordinate spaziali corrisponde alla conservazione dell'impulso.

Rotazione

Una *rotazione infinitesima* in un piano trasforma lo stato $|\psi(\phi)\rangle$, nello stato $|\psi(\phi + \delta\phi)\rangle$. Per una rotazione infinitesima attorno all'asse z le coordinate nel piano $x - y$ si trasformano

$$\begin{pmatrix} x' \\ y' \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 & \delta\phi \\ -\delta\phi & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} x \\ y \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} x + \delta\phi y \\ -\delta\phi x + y \end{pmatrix}$$

$$U|\psi(\phi)\rangle = |\psi(\phi + \delta\phi)\rangle = |\psi(\phi)\rangle + \delta\phi \left(y \frac{\partial}{\partial x} - x \frac{\partial}{\partial y} \right) |\psi(\phi)\rangle = \left(1 - \frac{i\delta\phi}{\hbar} L_z \right) |\psi(\phi)\rangle$$

Il generatore della rotazione attorno all'asse z è l'*operatore momento angolare*, $L_z = -i\hbar(x\partial/\partial y - y\partial/\partial x)$. Una rotazione finita attorno all'asse \hat{n} è definita dall'operatore

$$U(\Delta\alpha) = e^{(-i/\hbar) \Delta\alpha \hat{n}\cdot\vec{L}}$$

Le componenti del momento angolare, L_k , generano la simmetria per rotazione degli stati, ovvero la simmetria della hamiltoniana rispetto a rotazioni attorno ad un asse corrisponde alla conservazione del modulo \vec{L}^2 e della componente L_z del momento angolare.

Rotazioni nello spazio vettoriale a due dimensioni

Per un sistema che può esistere solo in due stati, questi sono combinazioni lineari degli autostati delle *matrici di Pauli*

$$|\psi\rangle = a \begin{pmatrix} 1 \\ 0 \end{pmatrix} + b \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \end{pmatrix} \quad |a|^2 + |b|^2 = 1$$

Le matrici di Pauli

$$\sigma_x = \begin{pmatrix} 0 & 1 \\ 1 & 0 \end{pmatrix} \quad \sigma_y = \begin{pmatrix} 0 & -i \\ i & 0 \end{pmatrix} \quad \sigma_z = \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ 0 & -1 \end{pmatrix} \quad \sigma_k^2 = I$$

sono gli operatori che descrivono gli stati dei fermioni di spin $s = \hbar/2$ e costituiscono una base completa nello spazio vettoriale a due dimensioni: sono i generatori della

simmetria unitaria in due dimensioni $SU(2)$ (appendice ???). Una rotazione finita attorno all'asse k è definita dall'operatore

$$U(\Delta\alpha) = e^{-i \Delta\alpha s_k} = e^{(-i/\hbar) \Delta\alpha \sigma_k/2}$$

Le matrici di Pauli, σ_k , generano la simmetria $SU(2)$ per rotazioni nello spazio a due dimensioni, ovvero la simmetria della hamiltoniana rispetto a trasformazioni di $SU(2)$ corrisponde alla conservazione del modulo $|\vec{s}|$ e della componente s_z dello *spin* (di un sistema che può esistere in due stati).

Trasformazioni di gauge

L'evoluzione temporale dello stato di una particella è definita dalla soluzione dell'equazione del moto

$$\psi(\vec{r}, t) = e^{(i/\hbar) (\vec{p}\cdot\vec{r} - Et)}$$

Se la particella ha carica elettrica q la hamiltoniana di interazione con il campo elettromagnetico (appendice ???) modifica l'evoluzione dello stato per un fattore di fase

$$\psi_I(\vec{r}, t) = e^{(i/\hbar) [(\vec{p}-q\vec{A})\cdot\vec{r} - (E-qV)t]} = e^{(i/\hbar)(\vec{p}\cdot\vec{r} - Et)} e^{(-iq/\hbar)(\vec{A}\cdot\vec{r} - Vt)}$$

Le componenti del potenziale elettromagnetico sono definite a meno di una *trasformazione di gauge* (appendice ???)

$$\vec{A}' = \vec{A} + \vec{\nabla}\alpha \quad V' = V - \frac{\partial\alpha}{\partial t}$$

dove $\alpha(\vec{r}, t)$ è una qualunque funzione scalare reale. Quindi la fase dello stato potrebbe essere modificata localmente per un fattore arbitrario e questo non permetterebbe di osservare alcun fenomeno di coerenza.

La carica elettrica q è un'osservabile. Consideriamo la trasformazione unitaria generata dall'*operatore carica elettrica*

$$U(\vec{r}, t) = e^{(i/\hbar) \alpha(\vec{r}, t) q}$$

Applicando questa trasformazione, lo stato viene modificato

$$U \psi_I(\vec{r}, t) = e^{(i/\hbar)\alpha q} \psi_I(\vec{r}, t) = e^{(-iq/\hbar) (\vec{A}\cdot\vec{r} - Vt - \alpha)} \psi(\vec{r}, t)$$

per un fattore di fase che elimina la dipendenza dalla funzione arbitraria $\alpha(\vec{r}, t)$. Infatti la variazione della fase

$$\nabla(\vec{A}\cdot\vec{r} - Vt - \alpha) = \vec{A} - \vec{\nabla}\alpha \quad -\frac{\partial}{\partial t} (\vec{A}\cdot\vec{r} - Vt - \alpha) = V + \frac{\partial\alpha}{\partial t}$$

è solo legata alla scelta del potenziale. Quindi la trasformazione di gauge del potenziale elettromagnetico assicura la simmetria degli stati di interazione per una trasformazione di fase che corrisponde alla conservazione della carica elettrica, e viceversa:

un numero quantico q conservato assicura la simmetria della hamiltoniana per una trasformazione di gauge unitaria $U = e^{i\alpha(\vec{r},t)q}$.

Se α è *costante*, la trasformazione si dice *globale* in quanto è la stessa in tutti i punti dello spazio-tempo. Se invece, come nell'esempio dell'interazione col campo elettromagnetico, α è una funzione del punto nello spazio-tempo, la trasformazione si dice *locale*. Il principio di relatività richiede che la trasformazione di gauge sia locale poiché non è possibile trasmettere informazione tra due punti dello spazio-tempo a velocità infinita.

1.6.4 Leggi di conservazione additive

Le trasformazioni unitarie continue hanno la forma $U = e^{i\alpha G}$ dove G è un operatore hermitiano che rappresenta un'osservabile. Se il sistema è composto da più particelle, la trasformazione applicata allo stato $|1, 2, \dots, n\rangle$ ha autovalori G_1, G_2, \dots, G_n

$$U |1, 2, \dots, n\rangle = e^{i\alpha G} |1, 2, \dots, n\rangle = e^{i\alpha(G_1+G_2+\dots+G_n)} |1, 2, \dots, n\rangle$$

Quindi per una trasformazione unitaria continua generata dall'operatore G che commuta con la hamiltoniana, la somma degli autovalori si conserva

$$G_1 + G_2 + \dots + G_n = \text{costante}$$

e la legge di conservazione è *additiva*, tenendo conto che per *somma* va intesa l'operazione di addizione caratteristica dell'operatore G . Per un operatore scalare, come la carica elettrica, è la somma algebrica, per un operatore vettoriale, come l'impulso, è la somma vettoriale, per l'operatore momento angolare è la legge di composizione dei momenti angolari, etc.

Esempio

Esaminiamo come esempio il processo di *bremstrahlung*

$$e^- \mathcal{N} \rightarrow e^- \mathcal{N} \gamma$$

Lo stato iniziale è costituito da un elettrone e un nucleo, lo stato finale dall'elettrone, dal nucleo e da un fotone. Non conosciamo ancora la struttura dei nuclei, quindi supponiamo sia il nucleo dell'atomo di idrogeno, il protone, che è un fermione di spin 1/2;

- conservazione del 4-impulso $P_e + P_p = P'_e + P'_p + P'_\gamma$
- conservazione del momento angolare $\vec{s}_e + \vec{s}_p + \vec{L}_{ep} = \vec{s}'_e + \vec{s}'_p + \vec{L}'_\gamma + \vec{L}'_{ep}$
dove \vec{s}_i sono gli spin e \vec{L} sono i momenti angolari orbitali;
- la carica elettrica nello stato iniziale è $q_e + q_p = 0$ e si conserva nello stato finale (il fotone ha carica nulla);

- il numero fermionico nello stato iniziale è $f_e + f_p = +1 + 1 = 2$ e si conserva nello stato finale (il fotone è un bosone).

Per il processo di *produzione di coppie elettrone-positrone*

$$\gamma \mathcal{N} \rightarrow e^- e^+ \mathcal{N}$$

lo stato iniziale è costituito da un fotone e un protone, lo stato finale dal protone, un elettrone e un positrone che sono l'uno l'antiparticella dell'altro;

- si conserva il 4-impulso e il momento angolare;
- la carica elettrica nello stato iniziale è $q_p = +1$ e si conserva nello stato finale (elettrone e positrone hanno carica opposta);
- il numero fermionico nello stato iniziale è $f_p = +1$ e si conserva nello stato finale (elettrone e positrone hanno numero fermionico opposto).

1.6.5 Leggi di conservazione moltiplicative

Trasformazioni discrete

Le trasformazioni unitarie hermitiane possono rappresentare osservabili che commutano con la hamiltoniana. Le osservabili hanno autovalori ± 1 e per questo le trasformazioni sono dette discrete. Se il sistema è composto da più particelle, la trasformazione applicata allo stato $|1, 2, \dots, n\rangle$ ha autovalori U_1, U_2, \dots, U_n

$$U |1, 2, \dots, n\rangle = (U_1 \cdot U_2 \dots U_n) |1, 2, \dots, n\rangle$$

Quindi per una trasformazione unitaria continua generata dall'operatore U che commuta con la hamiltoniana, il prodotto degli autovalori si conserva

$$U_1 U_2 \dots U_n = \text{costante}$$

e la legge di conservazione è *moltiplicativa*.

1.6.6 Parità

La trasformazione di *parità* inverte le coordinate spaziali di uno stato

$$P \psi(\vec{r}, t) = \psi(-\vec{r}, t)$$

Un autostato dell'operatore P ha autovalori

$$P \psi(\vec{r}, t) = \pm \psi(\vec{r}, t)$$

e possiamo definire il numero quantico parità di uno stato, positiva o negativa, e la *parità intrinseca di una particella*. La trasformazione $\vec{r} \rightarrow -\vec{r}$ equivale alle

trasformazioni $\theta \rightarrow \pi - \theta$, $\phi \rightarrow \pi + \phi$ (va notato che questa trasformazione non si può ottenere con successive rotazioni attorno ai tre assi di un sistema di riferimento). La trasformazione di parità corrisponde ad una *riflessione* seguita da una rotazione di π attorno all'asse normale al piano di riflessione.

Se uno stato è espresso in funzione di autostati del momento angolare, le proprietà delle armoniche sferiche, $Y_{lm}(\theta, \phi)$, sotto trasformazione di parità danno indicazioni sulla parità dello stato

$$P Y_{lm}(\theta, \phi) = Y_{lm}(\pi - \theta, \pi + \phi) = (-1)^l Y_{lm}(\theta, \phi)$$

Se uno stato è autostato del momento angolare con autovalore $\hbar l$, la parità è $(-1)^l$.

Per capire quali sono le caratteristiche che la hamiltoniana deve avere perché sia simmetrica rispetto alla trasformazione di parità è utile esaminare l'azione dell'operatore parità su alcune osservabili;

- un *vettore polare* (raggio vettore, velocità, impulso, campo elettrico, dipolo elettrico, ...) si inverte

$$P \vec{r} = - \vec{r} \qquad P \frac{d\vec{r}}{dt} = - \frac{d\vec{r}}{dt}$$

- un *vettore assiale* (momento angolare, spin, campo magnetico, dipolo magnetico, ...) rimane invariato

$$P \vec{r} \wedge \vec{p} = + \vec{r} \wedge \vec{p} \qquad P \vec{s} = + \vec{s}$$

- uno *scalare* (energia, prodotto scalare di vettori polari, prodotto scalare di vettori assiali, ...) rimane invariato

$$P r = P (\vec{r} \cdot \vec{r})^{1/2} = + r \qquad P \vec{d} \cdot \vec{E} = + \vec{d} \cdot \vec{E}$$

- uno *pseudoscalare* (prodotto scalare di un vettore polare e un vettore assiale, elicità, ...) si inverte

$$P \vec{r} \cdot \vec{\mu} = - \vec{r} \cdot \vec{\mu} \qquad P \vec{s} \cdot \vec{p} = - \vec{s} \cdot \vec{p}$$

La parità commuta con la hamiltoniana di particella libera $H = [m^2 + p^2]^{1/2}$, e si conserva in un sistema di particelle non interagenti. Commuta anche con la hamiltoniana di interazione elettromagnetica, $H = [m^2 + (p - qA)^2]^{1/2} + qV$, e si conserva nelle interazioni elettromagnetiche. Vedremo più avanti un esempio di interazione, l'interazione debole, in cui la parità *non* si conserva. La parità di un sistema di particelle è definita dalla parità intrinseca di ogni particella e dallo stato di momento angolare. Se la parità si conserva in una interazione, possiamo definire la parità delle particelle prodotte nello stato finale conoscendo la parità dello stato iniziale.

Definiamo la parità intrinseca delle particelle che conosciamo: elettrone, protone, neutrone e fotone. Poiché il numero fermionico si conserva, la parità dei fermioni non è in effetti un'osservabile ed è definita in modo convenzionale

$$P(e^-) = P(p) = P(n) = +1$$

Secondo l'equazione di Dirac la parità dei corrispondenti antifermioni è definita negativa (appendice ???)

$$P(e^+) = P(\bar{p}) = P(\bar{n}) = -1$$

Il fotone è emesso e assorbito dall'operatore campo elettromagnetico (appendice ???) che è caratterizzato dal vettore di polarizzazione e dagli operatori scalari di creazione e distruzione dell'oscillatore armonico. Quindi il fotone è autostato di un operatore vettoriale e ha *parità intrinseca negativa*

$$P|\gamma\rangle = -|\gamma\rangle$$

1.6.7 Coniugazione di carica

La trasformazione coniugazione di carica cambia lo stato di una particella nella corrispondente antiparticella invertendo il segno della carica elettrica, del momento magnetico e del numero fermionico. Se, ad esempio, $|e\rangle$ è lo stato di un elettrone rappresentato da massa, impulso, spin, carica elettrica, momento magnetico, numero fermionico, ...

$$|e\rangle = |m, \vec{p}, \vec{s}, -e, -2(e\hbar/2m)\vec{s}, +f, \dots\rangle$$

lo stato coniugato di carica, il positrone, è definito dai numeri quantici

$$C |e\rangle = |\bar{e}\rangle = |m, \vec{p}, \vec{s}, +e, +2(e\hbar/2m)\vec{s}, -f, \dots\rangle$$

Se consideriamo una particella di carica q e l'azione degli operatori carica elettrica e coniugazione di carica

$$Q |q\rangle = q |q\rangle \quad C |q\rangle = |-q\rangle$$

risulta che questi *non commutano*, infatti

$$C Q |q\rangle = q C |q\rangle = q |-q\rangle \quad Q C |q\rangle = C |-q\rangle = -q |-q\rangle$$

e lo stesso avviene per il momento magnetico e il numero fermionico. Quindi solo gli stati con carica, momento magnetico, numero fermionico (e altri numeri quantici che studieremo più avanti) nulli possono essere autostati della coniugazione di carica. Sono autostati il fotone e lo stato elettrone-positrone; non è autostato il neutrone perché ha momento magnetico e numero fermionico non nulli.

Il campo elettromagnetico è generato da cariche e da correnti elettriche e si inverte per azione della coniugazione di carica. L'energia elettromagnetica dipende

dai quadrati q^2 e \vec{A}^2 e dal prodotto $q\vec{A}$ ed è invariante per inversione della carica. Ne concludiamo che la hamiltoniana dell'interazione elettromagnetica è invariante per coniugazione di carica, ovvero C è una simmetria della hamiltoniana di interazione, e che l'operatore campo elettromagnetico, \vec{A} , si inverte per coniugazione di carica. Quindi il fotone ha autovalore della coniugazione di carica negativo

$$C |\gamma\rangle = - |\gamma\rangle$$

1.6.8 Inversione temporale

La trasformazione di inversione temporale inverte la direzione del tempo, $t \rightarrow -t$, nell'evoluzione di uno stato, cioè *inverte la direzione del moto*. Sotto trasformazione di inversione temporale

- l'impulso, il momento angolare, lo spin, la densità di corrente, il momento magnetico, il campo magnetico, ... *si invertono*, mentre
- le coordinate spaziali, la carica elettrica, il campo elettrico, l'energia, ... *sono invariati*.

Le equazioni del moto classiche, in assenza di forze non conservative, sono invarianti per inversione temporale. Infatti le equazioni della meccanica e dell'elettromagnetismo dipendono dalla derivata seconda rispetto al tempo. L'equazione di *Schrödinger* dipende dalla derivata prima rispetto al tempo e la trasformazione $|\psi(\vec{r}, t)\rangle \rightarrow |\psi(\vec{r}, -t)\rangle$ non conserva la forma dell'equazione del moto

$$i\hbar \frac{\partial}{\partial t} |\psi(\vec{r}, t)\rangle = H |\psi(\vec{r}, t)\rangle \quad \Rightarrow \quad -i\hbar \frac{\partial}{\partial t} |\psi(\vec{r}, -t)\rangle = H |\psi(\vec{r}, -t)\rangle$$

Questa si conserva invece per la trasformazione $T = \text{inversione del tempo} \times \text{coniugazione complessa}$

$$|\psi'(\vec{r}, t)\rangle = T |\psi(\vec{r}, t)\rangle = |\psi(\vec{r}, -t)\rangle^* \quad T i\hbar \frac{\partial}{\partial t} = i\hbar \frac{\partial}{\partial t}$$

Questa relazione *non* è un'equazione agli autovalori e quindi la trasformazione T *non rappresenta un'osservabile*, ma ha importanti proprietà nell'evoluzione degli stati di un sistema.

Consideriamo alcune proprietà degli stati di un sistema per inversione temporale

- un autostato della hamiltoniana di particella libera rimane invariato

$$T e^{(i/\hbar) (\vec{p}\cdot\vec{r} - Et)} = e^{(i/\hbar) (\vec{p}\cdot\vec{r} - Et)}$$

- il prodotto scalare di due stati si trasforma

$$\langle f' | i' \rangle = \langle f | T^+ T | i \rangle = \langle f | i \rangle^* = \langle i | f \rangle$$

questa relazione definisce una *trasformazione anti-unitaria*;

- se la hamiltoniana di interazione H_I è invariante per inversione temporale, l'elemento di matrice della transizione $|i'\rangle \rightarrow |f'\rangle$ è uguale a quello della transizione inversa $|f\rangle \rightarrow |i\rangle$

$$\langle f' | H_I | i' \rangle = \langle f | T^+ H_I T | i \rangle = \langle f | H_I | i \rangle^* = \langle i | H_I | f \rangle$$

Esempio

Se consideriamo come esempio i processi di *bremstrahlung* e di *produzione di coppie elettrone-positrone*, troviamo alcune importanti relazioni

- la simmetria della interazione elettromagnetica per coniugazione di carica assicura l'uguaglianza degli elementi di matrice dei processi

$$e^- p \rightarrow e^- p \gamma \quad e^+ \bar{p} \rightarrow e^+ \bar{p} \gamma$$

- la simmetria della interazione elettromagnetica per parità definisce una relazione tra i momenti angolari degli stati iniziale e finale

$$P(e) P(p) (-1)^L = P(e) P(p) P(\gamma) (-1)^{L'} (-1)^\ell \quad (-1)^L = (-1)^{L'+\ell+1}$$

dove L è l'autovalore del momento angolare relativo di elettrone e protone e ℓ è il momento angolare del fotone; e analogamente per il processo $\gamma p \rightarrow e^+ e^- p$

$$P(\gamma) P(p) (-1)^L = P(e^+) P(e^-) P(p) (-1)^{L'} (-1)^\ell \quad (-1)^L = (-1)^{L'+\ell}$$

- la simmetria della interazione elettromagnetica per inversione temporale e per coniugazione di carica assicura che, a parità di energia nel centro di massa, l'elemento di matrice del processo $e^- p \rightarrow e^- p \gamma$ è uguale a quello del processo $e^- e^+ p \leftarrow p \gamma$.

1.6.9 Momento di dipolo elettrico

La tabella riassume le proprietà di simmetria di alcune grandezze per le trasformazioni discrete di parità, coniugazione di carica e inversione temporale.

grandezza		C	P	T
<i>coordinate spaziali</i>	\vec{r}	$+\vec{r}$	$-\vec{r}$	$+\vec{r}$
<i>impulso</i>	\vec{p}	$+\vec{p}$	$-\vec{p}$	$-\vec{p}$
<i>spin</i>	\vec{s}	$+\vec{s}$	$+\vec{s}$	$-\vec{s}$
<i>elicità</i>	$\vec{s} \cdot \vec{p}$	$+\vec{s} \cdot \vec{p}$	$-\vec{s} \cdot \vec{p}$	$+\vec{s} \cdot \vec{p}$
<i>carica elettrica</i>	q	-q	+q	+q
<i>densità di corrente</i>	\vec{j}	$-\vec{j}$	$-\vec{j}$	$-\vec{j}$
<i>campo elettrico</i>	\vec{E}	$-\vec{E}$	$-\vec{E}$	$+\vec{E}$
<i>campo magnetico</i>	\vec{B}	$-\vec{B}$	$+\vec{B}$	$-\vec{B}$

L'invarianza dell'interazione elettromagnetica per trasformazione di parità o di inversione temporale ha come conseguenza che uno stato con parità definita abbia momento di dipolo elettrico statico nullo. Stati con momento di dipolo elettrico non nullo sono necessariamente stati degeneri sovrapposizione di stati con parità diversa. Uno stato non degenero ha parità definita mentre il momento di dipolo elettrico si inverte per trasformazione di parità

$$P |\psi(\vec{r})\rangle = \pm |\psi(-\vec{r})\rangle \quad P q\vec{r} = -q\vec{r}$$

quindi il valore aspettato del momento di dipolo è l'integrale di una funzione dispari

$$\langle \psi(\vec{r}) | q\vec{r} | \psi(\vec{r}) \rangle = \int \psi^*(\vec{r}) q\vec{r} \psi(\vec{r}) d\vec{r} = 0$$

L'argomento si può generalizzare considerando l'interazione con un campo elettromagnetico esterno. Se la particella ha spin nullo ha una struttura simmetrica e non può avere un momento di dipolo. Se ha spin, questo definisce la direzione di quantizzazione di un vettore e l'interazione col campo esterno è del tipo

$$H_I = -\rho_m \hat{s} \cdot \vec{B} - \rho_e \hat{s} \cdot \vec{E}$$

L'interazione magnetica è rappresentata dal prodotto scalare di due vettori assiali che si comportano allo stesso modo per trasformazioni di parità (+ +) e di inversione temporale (- -) ed è invariante. L'interazione elettrica cambia segno per trasformazione di parità e di inversione temporale

$$P \hat{s} \cdot \vec{E} = \hat{s} \cdot (-\vec{E}) \quad T \hat{s} \cdot \vec{E} = (-\hat{s}) \cdot \vec{E}$$

Quindi l'invarianza di H_I richiede che ρ_e sia nullo. Una verifica stringente di questa previsione si ottiene dai risultati sperimentali delle misure dei momenti di dipolo elettrico dei nuclei e delle particelle. Ad esempio, il neutrone ha carica elettrica nulla, ma ha un momento magnetico non nullo prodotto da una densità di magnetizzazione estesa su una dimensione di $\approx 10^{-13}$ cm. Per avere momento di dipolo elettrico nullo, si deve annullare l'integrale lungo l'asse di quantizzazione della distribuzione delle cariche in moto che producono il momento magnetico. Il limite sperimentale attuale del momento di dipolo elettrico del neutrone è $\langle e\vec{r} \rangle_n \leq e \times 10^{-25}$ cm.

1.6.10 Il positronio

Il positronio è lo stato legato elettrone-positrone analogo allo stato dell'atomo di idrogeno. Il positronio si forma per cattura di positroni emessi nei decadimenti β^+ dei nuclei (capitolo ???) e la sezione d'urto è inversamente proporzionale alla velocità relativa v_{ee} per cui vi è elevata probabilità che avvenga nello stato fondamentale $1S$. I livelli di energia del positronio sono simili a quelli dell'atomo di idrogeno, ma la distanza tra i livelli è minore di un fattore 2 perché la massa ridotta del sistema legato è

$$m_{ee} = \frac{m^2}{2m} = \frac{m}{2} \quad m_{ep} = \frac{m M}{m + M} \approx m$$

L'energia dello stato fondamentale e il raggio dell'orbita di Bohr sono

$$E_{1S} = \frac{\alpha^2 mc^2}{4} = \frac{13.6}{2} eV \quad r_{1S} = \frac{2 a_o}{\alpha^2} = 2 \cdot 0.53 \cdot 10^{-8} cm$$

Il positronio è uno stato con carica e numero fermionico nulli e può decadere in stati di due o più fotoni

$$e^+ e^- \rightarrow \gamma \gamma \quad e^+ e^- \rightarrow \gamma \gamma \gamma$$

Il primo processo, che è il più probabile, è quello su cui si basa uno dei metodi più accurati di indagine tomografica, la *Positron-Emission-Tomography*: si somministra una sostanza radioattiva β^+ che ha la proprietà di fissarsi nelle zone del corpo da esaminare e si misura la densità dei punti sorgente di emissione di due fotoni collineari di energia $E_\gamma \approx mc^2$.

Per esaminare le proprietà di simmetria del positronio, consideriamo l'elettrone e il positrone come due particelle identiche in diversi stati di carica elettrica. Lo stato di due fermioni identici dipende dalle coordinate, dagli spin e dagli stati di carica

$$|e_1 e_2\rangle = |\vec{r}_1 \vec{r}_2\rangle |\vec{s}_1 \vec{s}_2\rangle |q_1 q_2\rangle$$

ed è antisimmetrico rispetto allo scambio $1 \leftrightarrow 2$.

- Lo scambio delle coordinate spaziali $\vec{r}_1 \leftrightarrow \vec{r}_2$ corrisponde alla trasformazione di parità

$$P(e^+ e^-) = (-1)^L$$

- Lo stato di spin è il risultato della combinazione di due spin $1/2$ e si ottengono quattro stati $|\vec{S}, S_z\rangle$, $\vec{S} = \vec{s}_1 + \vec{s}_2 = 1$, con $S_z = +1, 0, -1$, oppure $\vec{S} = 0$, con $S_z = 0$

$$\begin{aligned} |1, +1\rangle &= | +1/2; +1/2\rangle \\ |1, 0\rangle &= \frac{1}{\sqrt{2}} | +1/2; -1/2\rangle + \frac{1}{\sqrt{2}} | -1/2; +1/2\rangle \\ |1, -1\rangle &= | -1/2; -1/2\rangle \end{aligned}$$

$$|0, 0\rangle = \frac{1}{\sqrt{2}} | +1/2; -1/2\rangle - \frac{1}{\sqrt{2}} | -1/2; +1/2\rangle$$

Lo *stato di tripletto*, $S = 1$, è simmetrico rispetto allo scambio $\vec{s}_1 \leftrightarrow \vec{s}_2$, mentre lo *stato di singoletto*, $S = 0$, è antisimmetrico. La simmetria è $(-1)^{S+1}$.

- Lo scambio delle cariche corrisponde alla trasformazione coniugazione di carica e il positronio può esistere in due autostati uno simmetrico, con $C = +1$, e uno antisimmetrico, con $C = -1$, rispetto allo scambio $q_1 \leftrightarrow q_2$

La simmetria dello stato è

$$(-1)^L (-1)^{S+1} C = -1$$

Il positronio nello stato fondamentale ha $L = 0$ e l'autovalore C si conserva nel decadimento per interazione elettromagnetica

$$e^+ e^- \rightarrow \gamma \gamma \quad C = C_\gamma^2 = +1 \quad \Rightarrow \quad (-1)^{S+1} = -1 \quad \Rightarrow \quad S = 0$$

$$e^+ e^- \rightarrow \gamma \gamma \gamma \quad C = C_\gamma^3 = -1 \quad \Rightarrow \quad (-1)^{S+1} = +1 \quad \Rightarrow \quad S = 1$$

Quindi il positronio nello stato di singoletto 1S_0 decade $e^+ e^- \rightarrow \gamma \gamma$, mentre nello stato di tripletto 3S_1 decade $e^+ e^- \rightarrow \gamma \gamma \gamma$.

I due stati hanno energia leggermente diversa per effetto dell'interazione tra i momenti magnetici che rimuove la degenerazione dello stato $1S$. Poiché $\vec{\mu} \parallel \vec{s}$ la hamiltoniana di interazione si può esprimere nella forma $H_I = \kappa \vec{s}_1 \cdot \vec{s}_2$. Gli autovalori relativi ai due stati sono

$$\vec{S}^2 = \vec{s}_1^2 + \vec{s}_2^2 + 2 \vec{s}_1 \cdot \vec{s}_2 \quad \vec{s}_1 \cdot \vec{s}_2 = \frac{S(S+1) - s(s+1) - s(s+1)}{2} = \frac{S(S+1)}{2} - \frac{3}{4}$$

$$H_I(S=0) = -\frac{3\kappa}{4} \quad H_I(S=1) = +\frac{\kappa}{4} \quad \Delta E = \kappa$$

Il valore sperimentale è $E(^3S_1) - E(^1S_0) = 8.4 \cdot 10^{-4} \text{ eV}$. A temperatura ambiente si ha $kT \gg \Delta E$ quindi i due stati sono popolati in rapporto 3 : 1 definito dalle molteplicità $2S + 1$.

1.6.11 Il teorema CPT

La hamiltoniana dell'interazione elettromagnetica (appendice ???) è derivata dalle equazioni dell'elettromagnetismo ed è invariante per le tre trasformazioni discrete C , P e T . Si è verificato sperimentalmente con buona accuratezza che anche la hamiltoniana dell'interazione nucleare è invariante per le trasformazioni C , P e T . La hamiltoniana dell'interazione debole, responsabile del decadimento β dei nuclei, non è invariante né per la trasformazione C né per la trasformazione P .

Un importante *teorema* formulato indipendentemente da *Schwinger*, *Lüders* e *Pauli* (1952) stabilisce, sotto ipotesi molto generali, che la hamiltoniana di un sistema è invariante per l'azione di una trasformazione prodotto delle tre trasformazioni C , P e T in qualunque ordine di successione. Una conseguenza dell'invarianza della hamiltoniana sotto l'azione della trasformazione CPT è che i valori della massa, momento magnetico e vita media di una particella e della corrispondente antiparticella sono uguali. Questa uguaglianza è verificata con grande precisione dai risultati sperimentali.

1.7 Processi elettromagnetici

Nel capitolo ??? abbiamo esaminato alcuni processi elettromagnetici elementari sulla base delle conoscenze di meccanica e elettromagnetismo classici. Ora esaminiamo alcuni processi elementari che interessano nuclei e particelle sulla base della hamiltoniana di interazione elettromagnetica e del calcolo perturbativo della probabilità di transizione.

1.7.1 Emissione e assorbimento di fotoni

Consideriamo un sistema in un volume di normalizzazione V costituito di particelle di massa m_i e carica elettrica q_i descritto dalla hamiltoniana H_o . Gli autostati del sistema sono

$$\psi_n(\vec{r}, t) = u_n(\vec{r}) e^{-iE_n t/\hbar}$$

e, in assenza di cariche elettriche esterne e in approssimazione non relativistica, l'interazione con il campo elettromagnetico è rappresentata dalla hamiltoniana

$$H_i = - \sum_i \frac{q_i}{m_i} \vec{A}(\vec{r}, t) \cdot \vec{p}_i$$

Il campo elettromagnetico è rappresentato in termini degli operatori di emissione e assorbimento di fotoni (appendice ???)

$$\vec{A}(\vec{r}, t) = \left(\frac{\hbar}{2V\epsilon_o\omega} \right)^{1/2} \sum_k \sum_s \hat{e}_s(\vec{k}) \left[a_s(\vec{k}) e^{i(\vec{k}\cdot\vec{r}-\omega t)} + a_s^+(\vec{k}) e^{-i(\vec{k}\cdot\vec{r}-\omega t)} \right]$$

Per effetto dell'interazione, il sistema passa dallo stato iniziale $|i\rangle$ con energia E_i allo stato finale $|f\rangle$ con energia E_f e il campo elettromagnetico dallo stato $|n_i\rangle$ allo stato $|n_f\rangle$ emettendo o assorbendo fotoni di impulso $\hbar\vec{k}$ e energia $\hbar\omega$. La probabilità di transizione per unità di tempo si calcola con la *regola d'oro di Fermi* (appendice ???)

$$d\dot{P}_{i \rightarrow f} = \frac{2\pi}{\hbar} |\langle f | H_I | i \rangle|^2 dN_f$$

Per *una particella* l'elemento di matrice della hamiltoniana di interazione è

$$\langle f | H_I | i \rangle = -\frac{q}{m} \int_R \psi_f^*(\vec{r}) \vec{A} \cdot \vec{p} \psi_i(\vec{r}) d\vec{r}$$

dove R è la regione di spazio in cui si $\psi(\vec{r}) \neq 0$. Il campo elettromagnetico si può sviluppare in serie di multipoli (appendice ???)

$$e^{i\vec{k}\cdot\vec{r}} = 1 + i\vec{k} \cdot \vec{r} - \frac{(\vec{k} \cdot \vec{r})^2}{2} + \dots$$

I contributi dei vari termini dello sviluppo al calcolo dell'elemento di matrice hanno valori $\approx (kR)^n = (E_\gamma R/\hbar c)^n \ll 1$. Infatti per un sistema atomico $E_\gamma R \approx 1 \text{ eV} \times 10^{-8} \text{ cm}$ e per un sistema nucleare $E_\gamma R \approx 1 \text{ MeV} \times 10^{-13} \text{ cm}$: in entrambe i casi $E_\gamma R \ll \hbar c = 2 \cdot 10^{-11} \text{ MeV cm}$. Ci si può quindi limitare ai primi termini dello sviluppo in serie.

1.7.2 Transizione di dipolo elettrico

L'elemento di matrice al *primo ordine* nello sviluppo in multipoli è

$$-\frac{q}{m} \left(\frac{\hbar}{2V\epsilon_o\omega} \right)^{1/2} \sum_k \sum_s \int u_f^* e^{iE_f t/\hbar} \langle n_f | \hat{e}_s \cdot \vec{p} [a_s e^{-i\omega t} + a_s^+ e^{i\omega t}] | n_i \rangle u_i e^{-iE_i t/\hbar} d\vec{r} =$$

$$= -\frac{q}{m} \left(\frac{\hbar}{2V\epsilon_0\omega} \right)^{1/2} \sum_k \sum_s \int u_f^* \hat{\epsilon}_s \cdot \vec{p} [e^{i(E_f - E_i - \hbar\omega)t/\hbar} + e^{i(E_f - E_i + \hbar\omega)t/\hbar}] u_i d\vec{r}$$

Calcolando il valor medio nel tempo, il primo termine ha valore non nullo per $E_f = E_i + \hbar\omega$ e rappresenta l'assorbimento di un fotone di energia $\hbar\omega$, mentre il secondo termine ha valore non nullo per $E_f = E_i - \hbar\omega$ e rappresenta l'emissione di un fotone di energia $\hbar\omega$. La trattazione è equivalente e quindi possiamo esaminare uno solo dei due casi

$$\overline{\langle f|H_I|i\rangle} = -\frac{q}{m} \left(\frac{\hbar}{2V\epsilon_0\omega} \right)^{1/2} \int \sum_s (u_f^* \vec{p} u_i) \cdot \hat{\epsilon}_s d\vec{r} \delta(E_f - E_i + \hbar\omega)$$

Per calcolare l'integrale osserviamo che gli operatori \vec{p} e \vec{r} sono coniugati, $i\hbar\vec{p} = m[\vec{r}, H_o]$, e che $u_i(\vec{r})$, $u_f(\vec{r})$ sono autofunzioni della hamiltoniana H_o

$$\langle u_f | \vec{p} | u_i \rangle = \frac{m}{i\hbar} \langle u_f | \vec{r} H_o - H_o \vec{r} | u_i \rangle = \frac{im}{\hbar} (E_f - E_i) \langle u_f | \vec{r} | u_i \rangle$$

quindi l'elemento di matrice al primo ordine

$$\langle f|H_I|i\rangle = i \left(\frac{\hbar\omega}{2V\epsilon_0} \right)^{1/2} \sum_s \hat{\epsilon}_s \cdot \langle u_f | q\vec{r} | u_i \rangle$$

è proporzionale a $(\hbar\omega)^{1/2}$ e dipende dal prodotto scalare del versore polarizzazione e dell'operatore dipolo elettrico

$$\hat{\epsilon}_s \cdot q\vec{r} = qr \sin\theta \cos\phi$$

dove θ è l'angolo tra la direzione di emissione \vec{k} e il dipolo $q\vec{r}$ e ϕ è l'angolo di polarizzazione nel piano normale a \vec{k} (Fig.1.46). Il numero di stati finali del sistema

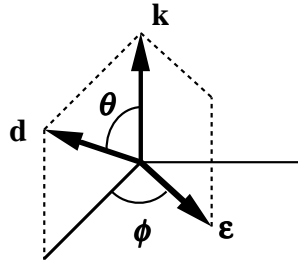


Figure 1.46: Emissione di radiazione di dipolo

costituito dalla particella di massa $m \gg \hbar\omega/c^2$ e il fotone emesso con impulso $\hbar\vec{k}$ è

$$dN = 2 \frac{V}{(2\pi\hbar)^3} \hbar^3 k^2 dk d\cos\theta d\phi = \frac{2V}{(2\pi)^3\hbar} \frac{\omega^2}{c^3} dE d\cos\theta d\phi$$

(il fattore 2 tiene conto della somma \sum_s sugli stati di polarizzazione finali). Quindi la probabilità per unità di tempo di emissione di un fotone di energia $\hbar\omega$, integrata sugli stati e angoli di polarizzazione ($\int \cos^2 \phi d\phi = \pi$) è

$$d\dot{P}_{i \rightarrow f} = \frac{2\pi}{\hbar} \frac{\hbar\omega}{2V\epsilon_0} |\langle f|qr|i \rangle|^2 \frac{2V}{(2\pi)^3 \hbar} \frac{\omega^2}{c^3} \pi \sin^2 \theta d \cos \theta = \frac{\omega^3}{\hbar c^3} \frac{|\langle f|qr|i \rangle|^2}{4\pi\epsilon_0} \sin^2 \theta d \cos \theta$$

Integrando sull'angolo di emissione si ottiene la *vita media* dello stato $|i\rangle$ per *transizioni di dipolo elettrico*

$$\frac{1}{\tau} = \dot{P} = \frac{4}{3} \frac{\omega^3}{\hbar c^3} \frac{|\langle f|qr|i \rangle|^2}{4\pi\epsilon_0}$$

L'energia emessa per unità di tempo sotto forma di fotoni di energia $\hbar\omega$

$$W = \frac{\hbar\omega}{\tau} = \frac{4}{3} \frac{\omega^4}{c^3} \frac{|\langle f|qr|i \rangle|^2}{4\pi\epsilon_0}$$

ha la stessa espressione ottenuta per un dipolo elettrico oscillante a frequenza ω : il valore quadratico medio del dipolo classico, $\langle (q\vec{r})^2 \rangle$, viene sostituito in meccanica quantistica dal quadrato dell'elemento di matrice della hamiltoniana di interazione tra gli stati iniziale e finale.

1.7.3 Transizione al secondo ordine

L'elemento di matrice al *secondo ordine* nello sviluppo in multipoli è

$$-\frac{iq}{m} \left(\frac{\hbar}{2V\epsilon_0\omega} \right)^{1/2} \sum_k \sum_s \int u_f^* \hat{\epsilon}_s \cdot \vec{p} [\vec{k} \cdot \vec{r} e^{i(E_f - E_i - \hbar\omega)t/\hbar} - \vec{k} \cdot \vec{r} e^{i(E_f - E_i + \hbar\omega)t/\hbar}] u_i d\vec{r}$$

Consideriamo solo il termine di emissione. L'integrale sulle funzioni d'onda

$$\sum_s \langle u_f | \vec{k} \cdot \vec{r} \hat{\epsilon}_s \cdot \vec{p} | u_i \rangle = \sum_s \langle u_f | \sum_{jl} k_j x_j p_l \epsilon_{sl} | u_i \rangle$$

si può scomporre in un termine antisimmetrico e un termine simmetrico

$$\frac{1}{2} \sum_s \langle u_f | \sum_{jl} k_j \epsilon_{sl} ([x_j p_l - x_l p_j] + [x_j p_l + x_l p_j]) | u_i \rangle$$

Transizione di dipolo magnetico

Il *primo termine* contiene l'operatore momento angolare, $\vec{L} = \vec{r} \wedge \vec{p}$, e l'elemento di matrice si esprime

$$\frac{iq}{2m} \left(\frac{\hbar}{2V\epsilon_0\omega} \right)^{1/2} \sum_s \langle u_f | (\vec{k} \wedge \hat{\epsilon}_s) \cdot \vec{L} | u_i \rangle = i \left(\frac{\hbar}{2V\epsilon_0\omega} \right)^{1/2} \sum_s \vec{k} \wedge \hat{\epsilon}_s \cdot \langle u_f | \frac{q\vec{L}}{2m} | u_i \rangle$$

dove compare l'elemento di matrice dell'operatore *momento magnetico* $\vec{\mu} = q\vec{L}/2m$

$$\vec{k} \wedge \hat{\epsilon}_s \cdot \langle u_f | \vec{\mu} | u_i \rangle = k \langle u_f | \mu | u_i \rangle \sin \theta \sin \phi$$

con le stesse definizioni di sopra degli angoli. La densità degli stati finali è la stessa calcolata sopra, quindi la probabilità di emissione per unità di tempo, integrata sugli stati e sugli angoli di polarizzazione, è:

$$\begin{aligned} d\dot{P}_{i \rightarrow f} &= \frac{2\pi}{\hbar} \frac{\hbar}{2V\epsilon_o\omega} \frac{\omega^2}{c^2} |\langle u_f | \mu | u_i \rangle|^2 \sin^2 \theta \frac{2V}{(2\pi)^3 \hbar} \frac{\omega^2}{c^3} d \cos \theta = \\ &= \frac{\omega^3}{\hbar c^5} \frac{|\langle u_f | \mu | u_i \rangle|^2}{4\pi\epsilon_o} \sin^2 \theta d \cos \theta \end{aligned}$$

La vita media per *transizioni di dipolo magnetico* e la potenza emessa sono

$$\frac{1}{\tau} = \frac{4}{3} \frac{\omega^3}{\hbar c^5} \frac{|\langle u_f | \mu | u_i \rangle|^2}{4\pi\epsilon_o} \quad W = \frac{4}{3} \frac{\omega^4}{c^5} \frac{|\langle u_f | \mu | u_i \rangle|^2}{4\pi\epsilon_o}$$

Transizione di quadrupolo elettrico

Il *secondo termine*, utilizzando come sopra le leggi di commutazione $[x_j, p_l] = i\hbar\delta_{jl}$ diventa

$$\langle f | H_I | i \rangle = \frac{iq}{2m} \left(\frac{\hbar}{2V\epsilon_o\omega} \right)^{1/2} \frac{m(E_f - E_i)}{i\hbar} \langle u_f | \sum_s \sum_{jl} \hat{\epsilon}_{sj} k_l (3x_j x_l - r^2 \delta_{jl}) | u_i \rangle$$

e, introducendo l'*operatore di quadrupolo elettrico* Q

$$Q_{jl} = q (3x_j x_l - r^2 \delta_{jl})$$

con le proiezioni $Q_l^s = \sum_j \epsilon_{sj} Q_{jl}$; $\sum_s \sum_{jl} \epsilon_{sj} k_l Q_{jl} = \sum_s \sum_l k_l Q_l^s$, si ottiene

$$\langle f | H_I | i \rangle = \frac{1}{2} \left(\frac{\hbar}{2V\epsilon_o\omega} \right)^{1/2} \omega k \langle u_f | Q | u_i \rangle \cos \theta \cos \phi$$

dove θ è l'angolo tra la direzione del fotone emesso e l'asse che minimizza Q_{jl} . Introducendo gli altri fattori, si ha la probabilità per unità di tempo di *transizione di quadrupolo elettrico*

$$\begin{aligned} d\dot{P}_{i \rightarrow f} &= \frac{1}{4\pi} \frac{\omega^5}{\hbar c^5} \frac{|\langle u_f | Q | u_i \rangle|^2}{4\pi\epsilon_o} \cos^2 \theta \cos^2 \phi d \cos \theta d\phi \\ \frac{1}{\tau} &= \frac{1}{6} \frac{\omega^5}{\hbar c^5} \frac{|\langle u_f | Q | u_i \rangle|^2}{4\pi\epsilon_o} \quad W = \frac{1}{6} \frac{\omega^6}{c^5} \frac{|\langle u_f | Q | u_i \rangle|^2}{4\pi\epsilon_o} \end{aligned}$$

Come nei due casi precedenti, l'espressione quantistica si ottiene dall'espressione classica sostituendo il valore quadratico medio con il quadrato dell'elemento di matrice. Sulle proprietà di simmetria degli elementi di matrice e sulle regole di selezione torneremo più avanti quando saranno trattati i decadimenti radiativi nei nuclei e delle particelle.

1.7.4 Diffusione di fotoni da una carica elettrica

Come secondo esempio di processo elementare trattiamo la diffusione di un fotone da una carica libera, l'effetto Compton. Consideriamo un elettrone debolmente legato, $E_{legame} \ll \hbar\omega$, e un fotone di energia $\hbar\omega \ll m_e c^2$. In questo caso possiamo utilizzare l'approssimazione non relativistica della hamiltoniana di interazione trascurando effetti di spin dell'elettrone.

La transizione avviene dallo stato iniziale $|i\rangle = |\hat{\epsilon}, \vec{k}, \vec{p}\rangle$ allo stato finale $|f\rangle = |\hat{\epsilon}', \vec{k}', \vec{p}'\rangle$. Nel riferimento in cui l'elettrone è inizialmente a riposo ($p = 0$) il fotone di impulso \vec{k} viene diffuso ad angolo polare θ con impulso \vec{k}'

$$k' = \frac{k}{1 + (k/m_e c)(1 - \cos \theta)}$$

Il campo elettromagnetico assorbe il fotone $|\hat{\epsilon}, \vec{k}\rangle$ e emette il fotone $|\hat{\epsilon}', \vec{k}'\rangle$. Il termine della hamiltoniana di interazione è $H_I = e^2 \vec{A} \cdot \vec{A}'/2m$ perch'è il termine $[e \vec{A} \cdot \vec{p}/m]^2$ è trascurabile a bassa energia. Considerando solo il primo termine dello sviluppo dell'esponenziale, $e^{i\vec{k} \cdot \vec{r}} \approx 1$, la hamiltoniana di interazione è

$$H_I = \frac{e^2}{2m} \frac{\hbar}{2V\epsilon_o(\omega\omega')^{1/2}} \sum_{ss'} \hat{\epsilon}_s \cdot \hat{\epsilon}_{s'} (a_{s'} e^{-i\omega't} + a_{s'}^+ e^{i\omega't}) (a_s e^{-i\omega t} + a_s^+ e^{i\omega t})$$

Nell'elemento di matrice $\langle f|H_I|i\rangle$ l'operatore $a_{s'}^+ a_s$ assorbe il fotone nello stato iniziale e emette il fotone nello stato finale. Il termine $e^{i(\omega-\omega')t}$ e l'analogo per le funzioni d'onda dell'elettrone danno la conservazione dell'energia

$$\overline{\langle f|H_I|i\rangle} = \frac{e^2}{2m} \frac{\hbar}{2V\epsilon_o(\omega\omega')^{1/2}} \sum_{ss'} \hat{\epsilon}_s \cdot \hat{\epsilon}_{s'} \delta(E_i - E_f)$$

L'energia nello stato finale è divisa tra il fotone e l'elettrone

$$E = k'c + mc^2 + \frac{k k'}{m}(1 - \cos \theta) \quad dE = \left[1 + \frac{k}{mc}(1 - \cos \theta) \right] c dk' = \frac{kc}{k'} dk'$$

Otteniamo quindi il numero di stati finali

$$dN = \frac{2V}{(2\pi\hbar)^3} k'^2 dk' d\cos \theta d\phi = \frac{V}{4\pi^3\hbar^3} \frac{k'^3}{kc} dE d\cos \theta d\phi$$

e la probabilità di diffusione nell'unità di tempo

$$d\dot{P}_{i \rightarrow f} = \left(\frac{e^2}{4\pi\epsilon_o mc^2} \right)^2 \frac{c}{2V} \left(\frac{k'}{k} \right)^2 |\hat{\epsilon} \cdot \hat{\epsilon}'|^2 d\cos \theta d\phi = \frac{r_o^2}{2} \frac{c}{V} \left(\frac{k'}{k} \right)^2 |\hat{\epsilon} \cdot \hat{\epsilon}'|^2 d\cos \theta d\phi$$

Per calcolare $|\hat{\epsilon} \cdot \hat{\epsilon}'|^2$ consideriamo il vettore \vec{k} parallelo all'asse z : la polarizzazione iniziale $\hat{\epsilon}_s$ è nel piano $x - y$. Il vettore \vec{k}' ha componenti $(k' \sin \theta \cos \phi, k' \sin \theta \sin \phi, k' \cos \theta)$ e consideriamo due componenti di polarizzazione finale $\hat{\epsilon}' \perp \vec{k}'$

$$\epsilon'_1 = (\cos \theta \cos \phi, \cos \theta \sin \phi, -\sin \theta) \quad \epsilon'_2 = (-\sin \phi, \cos \phi, 0)$$

Per $\epsilon_1 = (1, 0, 0)$ e $\epsilon_2 = (0, 1, 0)$ abbiamo

$$\hat{\epsilon} \parallel x \Rightarrow |\hat{\epsilon} \cdot \hat{\epsilon}'|^2 = \cos^2 \theta \cos^2 \phi + \sin^2 \phi \quad \hat{\epsilon} \parallel y \Rightarrow |\hat{\epsilon} \cdot \hat{\epsilon}'|^2 = \cos^2 \theta \sin^2 \phi + \cos^2 \phi$$

Sommando sugli stati di polarizzazione otteniamo

$$\Sigma |\hat{\epsilon} \cdot \hat{\epsilon}'|^2 = 1 + \cos^2 \theta \quad d\dot{P}_{i \rightarrow f} = \frac{r_o^2}{2} \frac{c}{V} \left(\frac{k'}{k} \right)^2 (1 + \cos^2 \theta) d \cos \theta d\phi$$

Dividendo per il flusso iniziale, $\Phi_i = c/V$, si ottiene la sezione d'urto differenziale di effetto Compton in approssimazione non relativistica (particella di spin 0)

$$\frac{d\sigma}{d\Omega} = \frac{V}{c} \frac{d\dot{P}}{d\Omega} = \frac{r_o^2}{2} \left(\frac{k'}{k} \right)^2 (2 - \sin^2 \theta)$$

che è il limite di bassa energia della sezione d'urto di Klein-Nishina (appendice ???)

$$\frac{d\sigma}{d\Omega} = \frac{r_o^2}{2} \left(\frac{k'}{k} \right)^2 \left(\frac{k'}{k} + \frac{k}{k'} - \sin^2 \theta \right)$$

Al limite $k \ll m_e c$, $k' \approx k$, si ottiene la sezione d'urto di Thomson.

1.7.5 Diffusione di Rutherford

Come terzo esempio di processo elementare consideriamo la diffusione di una particella di carica elettrica ze , massa m , impulso p e spin 0 nel campo coulombiano di una particella di carica elettrica Ze , massa M e spin 0. Se $p \ll mc$, in approssimazione non relativistica, la hamiltoniana della particella e la hamiltoniana di interazione coulombiana sono

$$H_o = \frac{p^2}{2m} \quad H_I = U(\vec{r}) = \frac{zZ}{4\pi\epsilon_o} \frac{e^2}{r}$$

Le autofunzioni della hamiltoniana H_o , normalizzate in un volume V sono

$$u_n(\vec{r}) = \frac{1}{V^{1/2}} e^{i\vec{k}_n \cdot \vec{r}} \quad \vec{p}_n = \hbar \vec{k}_n$$

La transizione avviene dallo stato iniziale $|i\rangle = |\vec{k}\rangle$ allo stato finale $|f\rangle = |\vec{k}'\rangle$ caratterizzato dall'angolo polare θ e azimutale ϕ . L'impulso trasferito è $\Delta\vec{p} = \hbar\vec{q} = \hbar(\vec{k} - \vec{k}')$. L'elemento di matrice

$$\langle f | H_I | i \rangle = \int u_f^*(\vec{r}) U(\vec{r}) u_i(\vec{r}) d\vec{r} = \frac{zZ}{V4\pi\epsilon_o} \int e^{-i\vec{k}' \cdot \vec{r}} \frac{e^2}{r} e^{i\vec{k} \cdot \vec{r}} d\vec{r}$$

risulta indefinito in quanto è l'integrale di una funzione oscillante esteso all'infinito. Nella realtà non esistono cariche elettriche libere e il potenziale della carica Ze

risulta in qualche modo schermato a distanza $r \gg R_{atomo}$. Cerchiamo la soluzione considerando un potenziale *schermato* del tipo

$$U(\vec{r}) = \frac{zZe^2}{4\pi\epsilon_o} \frac{e^{-\mu r}}{r}$$

che ci sarà utile più avanti. In questo caso l'integrale è

$$\begin{aligned} \int \frac{e^{i\vec{q}\cdot\vec{r}} e^{-\mu r}}{r} d\vec{r} &= \int e^{iqr \cos \theta} \frac{e^{-\mu r}}{r} r^2 dr d\cos \theta d\phi = 2\pi \int \frac{e^{iqr} - e^{-iqr}}{iqr} e^{-\mu r} r dr = \\ &= \frac{2\pi}{iq} \int (e^{-(\mu-iq)r} - e^{-(\mu+iq)r}) dr = \frac{2\pi}{iq} \left[\frac{1}{\mu-iq} - \frac{1}{\mu+iq} \right] = \frac{4\pi}{q^2 + \mu^2} \end{aligned}$$

Il potenziale coulombiano si ottiene con il limite $\mu \rightarrow 0$, $\mu \ll q$ cioè $\Delta p \gg \hbar\mu \approx \hbar/R_{atomo}$. Quindi l'elemento di matrice

$$\langle f | H_I | i \rangle = \frac{1}{V} \frac{zZe^2}{4\pi\epsilon_o} \frac{4\pi}{q^2}$$

è proporzionale al prodotto delle cariche elettriche e alla trasformata di Fourier del potenziale coulombiano che è il *propagatore del campo di interazione*. Nell'ipotesi $m \ll M$ possiamo trascurare il rinculo della particella M e abbiamo $|\vec{k}'| \approx |\vec{k}|$

$$q^2 = |\vec{k} - \vec{k}'|^2 = \vec{k}^2 + \vec{k}'^2 - 2\vec{k} \cdot \vec{k}' \approx 2k^2(1 - \cos \theta) = 4 \frac{p^2}{\hbar^2} \sin^2 \theta/2$$

Calcolando il numero di stati finali

$$dN_f = \frac{V}{(2\pi\hbar)^3} p'^2 dp' d\cos \theta d\phi = \frac{V}{(2\pi\hbar)^3} m p' dE_f d\cos \theta d\phi$$

otteniamo la probabilità di transizione per unità di tempo

$$\begin{aligned} d\dot{P}_{i \rightarrow f} &= \frac{2\pi}{\hbar} \left(\frac{zZe^2}{V\epsilon_o} \right)^2 \left(\frac{\hbar^2}{4p^2 \sin^2 \theta/2} \right)^2 \frac{V}{(2\pi\hbar)^3} m p d\cos \theta d\phi = \\ &= \frac{1}{V} \left(\frac{zZe^2}{4\pi\epsilon_o} \right)^2 \frac{1}{4p^2 v \sin^4 \theta/2} d\cos \theta d\phi \end{aligned}$$

che, dividendo per il flusso incidente, $\Phi_i = v/V$, dà la sezione d'urto differenziale

$$\frac{d\sigma}{d\Omega} = r_o^2 (zZ)^2 \frac{(m_e c^2)^2}{4p^2 v^2 \sin^4 \theta/2}$$

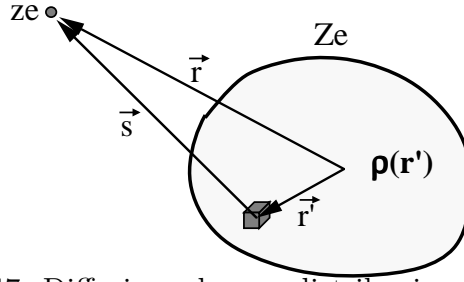


Figure 1.47: Diffusione da una distribuzione di carica

1.7.6 Fattore di forma elettrico

La sezione d'urto che abbiamo trovato descrive la diffusione da una *carica puntiforme*. Se la particella bersaglio ha una struttura con una densità di carica $Ze\rho(\vec{r}')$ in una regione di spazio R (Fig.1.47), l'elemento di matrice viene modificato

$$\langle f | H_I | i \rangle = \frac{zZe^2}{V4\pi\epsilon_0} \int e^{i\vec{q}\cdot\vec{r}} \int_R \frac{\rho(\vec{r}')}{|\vec{r}-\vec{r}'|} d\vec{r}' d\vec{r}$$

Cambiando la variabile di integrazione: $\vec{r} = \vec{r}' + \vec{s}$,

$$\begin{aligned} \langle f | H_I | i \rangle &= \frac{zZe^2}{V4\pi\epsilon_0} \int e^{i\vec{q}\cdot\vec{s}} \int_R e^{i\vec{q}\cdot\vec{r}'} \frac{\rho(\vec{r}')}{s} d\vec{r}' d\vec{s} = \\ &= \frac{zZe^2}{V4\pi\epsilon_0} \int \frac{e^{i\vec{q}\cdot\vec{s}}}{s} d\vec{s} \int_R e^{i\vec{q}\cdot\vec{r}'} \rho(\vec{r}') d\vec{r}' = \frac{zZe^2}{V4\pi\epsilon_0} \frac{4\pi}{q^2} F_E(\vec{q}) \end{aligned}$$

La trasformata di Fourier della densità di carica è il

$$\text{fattore di forma elettrico} \quad F_E(\vec{q}) = \int_R e^{i\vec{q}\cdot\vec{r}} \rho(\vec{r}) d\vec{r}$$

con la normalizzazione

$$F_E(q=0) = \int_R \rho(\vec{r}) d\vec{r} = 1$$

La sezione d'urto di diffusione dalla distribuzione di carica è uguale al prodotto della sezione d'urto di diffusione da una carica puntiforme Ze nel baricentro della distribuzione di carica per il quadrato del modulo del fattore di forma elettrico

$$\frac{d\sigma}{d\Omega} = \left(\frac{d\sigma}{d\Omega} \right)_{\text{punto}} |F_E(\vec{q})|^2$$

Sviluppando l'esponenziale in serie di potenze dell'impulso trasferito

$$e^{i\vec{q}\cdot\vec{r}} = \sum_n \frac{(i\vec{q}\cdot\vec{r})^n}{n!} = \sum_n \frac{i^n}{n!} \left(\frac{\Delta\vec{p}\cdot\vec{r}}{\hbar} \right)^n$$

si ottiene lo sviluppo del fattore di forma in funzione dei *momenti della distribuzione di carica*

$$F(\vec{q}) = 1 + i \int_R \vec{q}\cdot\vec{r} \rho(\vec{r}) d\vec{r} - \frac{1}{2} \int_R (\vec{q}\cdot\vec{r})^2 \rho(\vec{r}) d\vec{r} + \dots$$

Il potere risolutivo per studiare la distribuzione di carica di un sistema nucleare di dimensione R è tanto migliore quanto più grande è l'impulso trasferito: $\Delta p \approx 2 p \sin(\theta/2) \gg \hbar/R$.

Se la distribuzione di carica ha *simmetria radiale*, $\rho(\vec{r}) = \rho(r)$, i momenti dispari della distribuzione di carica sono nulli. Il secondo termine corrisponde al secondo momento e determina il *raggio quadratico medio* della distribuzione di carica

$$\frac{1}{2} \int q^2 r^2 \cos^2 \theta \rho(r) r^2 dr d\Omega = \frac{2\pi}{3} q^2 \int_R r^4 \rho(r) dr = \frac{1}{6} q^2 \int_R r^2 \rho(\vec{r}) d\vec{r} = \frac{1}{6} q^2 \langle r^2 \rangle$$

In questo caso il fattore di forma è funzione del quadrato dell'impulso trasferito

$$F(\vec{q}) = F(q^2) = 1 - \frac{1}{6} q^2 \langle r^2 \rangle + \frac{1}{120} q^4 \langle r^4 \rangle + \dots$$

e il raggio quadratico medio della distribuzione di carica si ottiene dalla derivata del fattore di forma per $q^2 = 0$

$$\langle r^2 \rangle = -6 \left(\frac{\partial F}{\partial q^2} \right)_{q^2=0}$$

Esempio 1: distribuzione di carica uniforme

Per una distribuzione di carica uniforme in una sfera di raggio R

$$\rho(r) = \rho_o = \frac{3}{4\pi R^3} \quad r \leq R \quad \rho(r) = 0 \quad r > R$$

il fattore di forma è

$$\rho_o \int e^{iqr \cos \theta} r^2 dr d\cos \theta d\phi = \rho_o 2\pi \int \frac{e^{iqr} - e^{-iqr}}{iqr} r^2 dr = \rho_o \frac{4\pi}{q} \int_0^R (\sin qr) r dr$$

$$F(q^2) = \frac{3}{q^3 R^3} (\sin qR - qR \cos qR) = 1 - \frac{q^2 R^2}{10} + \dots$$

Il raggio quadratico medio della distribuzione di carica è $\langle r^2 \rangle = 3R^2/5$. Questo fattore di forma riproduce bene i risultati di misure di sezione d'urto di diffusione di elettroni da nuclei con peso atomico A grande.

Esempio 2: distribuzione di carica esponenziale

Per una distribuzione di carica $\rho(r) = \rho_o e^{-\mu r}$

$$\int \rho_o e^{-\mu r} r^2 dr d\cos \theta d\phi = \rho_o 4\pi \frac{2}{\mu^3} = 1 \quad \Rightarrow \quad \rho_o = \frac{\mu^3}{8\pi}$$

$$F(q) = \rho_o \int e^{iqr \cos \theta} e^{-\mu r} r^2 dr d\cos \theta d\phi = \rho_o 2\pi \int \frac{e^{-(\mu-iq)r} - e^{-(\mu+iq)r}}{iqr} r^2 dr =$$

$$= \rho_o \frac{2\pi}{iq} \left[\frac{1}{(\mu - iq)^2} - \frac{1}{(\mu + iq)^2} \right] = \rho_o \frac{8\pi\mu}{(q^2 + \mu^2)^2}$$

$$F(q^2) = \frac{\mu^4}{(q^2 + \mu^2)^2} = \frac{1}{(1 + q^2/\mu^2)^2} = 1 - \frac{2q^2}{\mu^2} + \dots$$

Il raggio quadratico medio della distribuzione di carica è $\langle r^2 \rangle = 12/\mu^2$. Questo fattore di forma riproduce bene i risultati di misure di sezione d'urto di diffusione di elettroni da protoni e neutroni.

Esempio 3: distribuzione di carica gaussiana

La trasformata di Fourier di una distribuzione di carica gaussiana

$$\rho(r) = \frac{1}{(2\pi\sigma^2)^{3/2}} e^{-r^2/2\sigma^2}$$

con raggio quadratico medio $\langle r^2 \rangle = 3\sigma^2$, è una funzione gaussiana

$$F(q^2) = e^{-q^2\sigma^2/2} = 1 - \frac{q^2\sigma^2}{2} + \dots$$

Il raggio quadratico medio della distribuzione di carica è $\langle r^2 \rangle = 3\sigma^2$. Questo fattore di forma riproduce bene i risultati di misure di sezione d'urto di diffusione di elettroni da nuclei con peso atomico A piccolo (HE, Li, Be, ...).

1.7.7 Diffusione di una carica da un dipolo magnetico

Se la particella bersaglio ha spin $\neq 0$, una particella di carica elettrica ze è soggetta al campo prodotto dal momento di dipolo magnetico $\vec{\mu}$ della particella bersaglio. Poichè il campo magnetico generato da un dipolo ha una dipendenza dalla distanza $\sim 1/r^3$, l'interazione è di intensità molto minore che nel caso del campo coulombiano che ha l'andamento $\sim 1/r^2$. L'intensità dell'interazione col momento magnetico è importante solo a piccole distanze, cioè per grandi impulsi trasferiti. Ci sono particelle neutre dotate di momento di dipolo magnetico (questo è il caso del neutrone) che hanno solo interazioni magnetiche.

Il potenziale prodotto da un dipolo magnetico a distanza r è

$$\vec{A}(\vec{r}) = \frac{\mu_o}{4\pi} \frac{\vec{\mu} \wedge \vec{r}}{r^3}$$

L'elemento di matrice di transizione tra lo stato $|\vec{p}\rangle$ e lo stato $|\vec{p}'\rangle$ è

$$\langle \vec{p}' | H_I | \vec{p} \rangle = -\frac{ze}{mV} \frac{\mu_o}{4\pi} \langle \vec{p}' | \frac{\vec{\mu} \wedge \vec{r}}{r^3} \cdot \vec{p} | \vec{p} \rangle$$

Sostituendo a \vec{p} l'autovalore nello stato iniziale e osservando che $(\vec{\mu} \wedge \vec{r}) \cdot \vec{p} = (\vec{p} \wedge \vec{\mu}) \cdot \vec{r}$, l'integrale diventa

$$\int e^{iqr \cos \theta} \frac{(\vec{p} \wedge \vec{\mu}) \cdot \vec{r}}{r^3} r^2 dr d\cos \theta d\phi = \langle (\vec{p} \wedge \vec{\mu}) \cdot \vec{q} \rangle \frac{4\pi i}{q^2}$$

Quindi, a parte un fattore angolare, l'elemento di matrice è

$$|\langle \vec{p}' | H_I | \vec{p} \rangle|^2 = \frac{z^2}{m^2 V^2} \left(\frac{e\mu_o}{4\pi} \right)^2 \frac{16\pi^2 \mu^2 p^2}{q^2}$$

La probabilità di transizione nell'unità di tempo per interazione tra la carica ze e il momento magnetico della particella bersaglio $\mu = e\hbar/2M$

$$\begin{aligned} d\dot{P}_{i \rightarrow f} &= \frac{2\pi}{\hbar} z^2 \left(\frac{e}{4\pi\epsilon_o c^2} \right)^2 \left(\frac{e\hbar}{2M} \right)^2 \frac{1}{m^2 V^2} \frac{16\pi^2 \hbar^2 p^2}{4p^2 \sin^2 \theta/2} \frac{V}{8\pi^3 \hbar^3} p m d\Omega = \\ &= \frac{v}{V} z^2 r_o^2 \frac{(m_e c^2)^2}{4p^2 \sin^4 \theta/2} \frac{(\Delta p)^2}{(2Mc^2)^2} d\Omega \end{aligned}$$

ci dà, dividendo per il flusso iniziale, la sezione d'urto di diffusione

$$\frac{d\sigma}{d\Omega} = z^2 r_o^2 \frac{(m_e c^2)^2}{4p^2 v^2 \sin^4 \theta/2} \cdot v^2 \frac{(\Delta p)^2}{(2Mc^2)^2}$$

proporzionale alla sezione d'urto di Rutherford e ad un fattore che dipende dalla velocità e dal quadrato del rapporto tra l'impulso trasferito e la massa della particella bersaglio e che quindi è molto piccolo se $\Delta p \ll Mc$ e se la particella incidente non ha energia elevata.

1.7.8 Fattore di forma magnetico

Se la particella bersaglio ha una struttura con una densità di magnetizzazione $\vec{M}(\vec{r}')$ in una regione di spazio R , l'integrale nell'elemento di matrice viene modificato

$$\begin{aligned} \int e^{i\vec{q}\cdot\vec{r}} \int_R \frac{\vec{M}(\vec{r}') \wedge (\vec{r} - \vec{r}')}{|\vec{r} - \vec{r}'|^3} d\vec{r}' d\vec{r} &= \int e^{i\vec{q}\cdot\vec{s}} \int_R e^{i\vec{q}\cdot\vec{r}'} \frac{\vec{M}(\vec{r}') \wedge \vec{s}}{s^3} d\vec{r}' d\vec{s} = \\ &= \int_R e^{i\vec{q}\cdot\vec{r}'} \vec{M}(\vec{r}') d\vec{r}' \wedge \int \frac{e^{i\vec{q}\cdot\vec{s}} \vec{s}}{s^3} d\vec{s} \end{aligned}$$

L'integrale contiene la trasformata di Fourier della densità di magnetizzazione cioè il

$$\text{fattore di forma magnetico} \quad \vec{F}_M(\vec{q}) = \int_R e^{i\vec{q}\cdot\vec{r}} \vec{M}(\vec{r}) d\vec{r}$$

con la normalizzazione

$$\vec{F}_M(q=0) = \int_R \vec{M}(\vec{r}) d\vec{r} = \vec{\mu}$$

dove $\vec{\mu}$ è il momento magnetico della particella. La sezione d'urto di diffusione dalla distribuzione di magnetizzazione è uguale al prodotto della sezione d'urto di diffusione da una particella puntiforme con momento magnetico $\vec{\mu}$ nel baricentro della distribuzione per il quadrato del modulo del fattore di forma magnetico

$$\frac{d\sigma}{d\Omega} = \left(\frac{d\sigma}{d\Omega} \right)_{\text{punto}} |\vec{F}_M(\vec{q})|^2$$

Possiamo quindi ripetere le considerazioni fatte sopra e definire i *momenti della distribuzione di magnetizzazione*, il *raggio quadratico medio* della distribuzione *etc.*

1.7.9 Forma relativistica della sezione d'urto di Rutherford

Se la velocità relativa delle particelle non è piccola rispetto alla velocità della luce, occorre usare le regole della cinematica relativistica (appendice ???). Questo permette anche di introdurre la dipendenza delle sezioni d'urto dallo spin delle particelle che è un fenomeno tipicamente relativistico. Consideriamo la diffusione di una particella di massa m e 4-impulso P da una particella di massa M e 4-impulso P_o . Manteniamo l'ipotesi $m \ll M$, che è vera nella maggior parte degli esperimenti in cui si studia la struttura dei nuclei con fasci di elettroni, e facciamo l'ipotesi $E \gg mc^2$, anche questa verificata nella maggior parte dei casi di interesse. Nel riferimento in cui la particella M è in quiete abbiamo (*usiamo la convenzione $c = 1$*)

$$\begin{array}{lll} \text{stato iniziale} & P = (\vec{p}, E) & P_o = (0, M) \\ \text{stato finale} & P' = (\vec{p}', E') & P'_o = (\vec{p}'_o, E'_o) \end{array}$$

La conservazione di energia-impulso richiede

$$P + P_o = P' + P'_o \quad P - P' = q = P'_o - P_o$$

dove q è il 4-impulso trasferito $q = (\vec{q}, \nu) = (\vec{p} - \vec{p}', E - E')$

$$q^2 = (P - P')^2 = P^2 + P'^2 - 2EE' + 2\vec{p} \cdot \vec{p}' \approx 2m^2 - 2EE'(1 - \cos\theta) \approx -4pp' \sin^2 \theta/2$$

è di tipo spazio (*space-like*). Analogamente per le variabili della particella bersaglio

$$q^2 = (P'_o - P_o)^2 = P_o'^2 + P_o^2 - 2E_oE'_o + 2\vec{p}_o \cdot \vec{p}'_o = 2M^2 - 2ME'_o$$

Si ha *diffusione elastica* se l'energia trasferita è molto più piccola dell'energia che tiene legata la particella bersaglio, $\nu \ll E_o^{legame} \ll M$. In questo caso la particella bersaglio rimane uno stato legato con massa M che rincula con energia cinetica ν e energia totale

$$E'_o = M - \frac{q^2}{2M} = M + \nu$$

Il processo di diffusione elastica è caratterizzato da

$$-q^2 = 2M\nu \quad \vec{q}^2 = \nu^2 - q^2 = q^2 \frac{q^2}{4M^2} - q^2 \approx -q^2$$

La particella m è diffusa ad angolo polare θ con impulso

$$p' \approx \frac{p}{1 + (p/M)(1 - \cos\theta)} = \frac{p}{1 + (2p/M) \sin^2 \theta/2}$$

dove abbiamo fatto l'ipotesi che l'energia della particella nello stato finale sia $E' \gg mc^2$ (è la relazione dell'effetto Compton). L'elemento di matrice è lo stesso calcolato in precedenza per la diffusione Rutherford. Nel calcolo della densità degli stati finali dobbiamo tener conto dell'energia cinetica ceduta alla particella bersaglio

$$E_f = E' + E'_o \approx p' + M + \frac{2pp' \sin^2 \theta/2}{M} \quad dE_f = \left(1 + \frac{2p \sin^2 \theta/2}{Mc}\right) c dp' = \frac{cp}{p'} dp'$$

dove abbiamo re-introdotta i fattori c per tener conto delle dimensioni.

La sezione d'urto si ottiene come nel caso precedente. Per una particella di carica e e velocità $v \approx c$ risulta

$$\frac{d\sigma}{d\Omega} = Z^2 r_o^2 \frac{(m_e c^2)^2}{4p^2 c^2 \sin^4 \theta/2} \frac{p'}{p} = Z^2 r_o^2 \frac{(m_e c^2)^2}{4p^2 c^2 \sin^4 \theta/2} \frac{1}{1 + (2p/Mc) \sin^2 \theta/2}$$

Possiamo esprimere la sezione d'urto in *forma invariante* in funzione del 4-impulso trasferito, $dq^2 = -2pp' d(1 - \cos \theta) = 2pp' d \cos \theta = pp' d\Omega/\pi$

$$\frac{d\sigma}{dq^2} = \frac{d\sigma}{d\Omega} \frac{d\Omega}{dq^2} = Z^2 \frac{4r_o^2 (m_e c^2)^2}{q^4} \frac{p'^3}{p} \frac{\pi}{pp'} = Z^2 \frac{4\pi r_o^2 (m_e c^2)^2}{q^4} \left(\frac{p'}{p}\right)^2$$

1.7.10 Sezione d'urto di Dirac

La sezione d'urto di Rutherford non tiene conto dello spin delle particelle: è valida per particelle di spin 0. L'equazione del moto di una particella relativistica di spin 1/2, l'equazione di Dirac (appendice ???), prevede che l'*elicità*, $h = \vec{s} \cdot \vec{p}/|\vec{s}||\vec{p}|$, si conservi ad alta energia. Gli stati di elicità di un fermione di spin 1/2 sono $h = \pm 1$ e la probabilità che un fermione (antifermione) con velocità βc abbia elicità $h = -1$ ($h = +1$) è uguale a $(1 + \beta)/2$. Per particelle con $E \gg mc^2$ possiamo considerare il limite $\beta \rightarrow 1$. Se un elettrone con elicità nello stato iniziale $h = -1$ viene diffuso ad angolo polare θ , la conservazione del momento angolare e dell'*elicità* introduce un nuovo fattore nella sezione d'urto differenziale.

Gli stati iniziale e finale sono autostati dell'operatore di spin, $|\vec{s}|$, e della componente s_z rappresentati dalle matrici di Pauli

$$\sigma_x = \begin{pmatrix} 0 & 1 \\ 1 & 0 \end{pmatrix} \quad \sigma_y = \begin{pmatrix} 0 & -i \\ i & 0 \end{pmatrix} \quad \sigma_z = \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ 0 & -1 \end{pmatrix} \quad \sigma^2 = \sigma_x^2 + \sigma_y^2 + \sigma_z^2$$

Lo stato iniziale è $|1/2, -1/2\rangle$. Lo stato finale sarà una combinazione dei due stati $|1/2, +1/2\rangle$ e $|1/2, -1/2\rangle$ che rappresentiamo come autostati delle matrici di Pauli

$$|1/2, +1/2\rangle = \begin{pmatrix} 1 \\ 0 \end{pmatrix} \quad |1/2, -1/2\rangle = \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \end{pmatrix}$$

con autovalori $\pm \hbar/2$. Nella transizione dallo stato iniziale (assumiamo $p_i \parallel z$) allo stato finale interviene l'operatore di rotazione attorno ad un asse normale all'asse z

$$\begin{aligned} R_y(\theta) &= e^{is_y\theta} = e^{i\sigma_y\theta/2} = \cos \theta/2 + i \sigma_y \sin \theta/2 = \\ &= \begin{pmatrix} \cos \theta/2 & 0 \\ 0 & \cos \theta/2 \end{pmatrix} + i \begin{pmatrix} 0 & -i \sin \theta/2 \\ i \sin \theta/2 & 0 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \cos \theta/2 & \sin \theta/2 \\ -\sin \theta/2 & \cos \theta/2 \end{pmatrix} \end{aligned}$$

Gli elementi di matrice della rotazione sono

$$\langle 1/2, -1/2 | R_y(\theta) | 1/2, -1/2 \rangle = \begin{pmatrix} 0 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \cos \theta/2 & \sin \theta/2 \\ -\sin \theta/2 & \cos \theta/2 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \end{pmatrix} = \cos \theta/2$$

$$\langle 1/2, +1/2 | R_y(\theta) | 1/2, -1/2 \rangle = \begin{pmatrix} 1 & 0 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \cos \theta/2 & \sin \theta/2 \\ -\sin \theta/2 & \cos \theta/2 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \end{pmatrix} = \sin \theta/2$$

Se la particella bersaglio ha spin 0 non può modificare lo stato di momento angolare s_z dell'elettrone e si ha solo il primo elemento di matrice. La sezione d'urto viene modificata per il fattore $|\langle 1/2, -1/2 | R_y(\theta) | 1/2, -1/2 \rangle|^2 = \cos^2 \theta/2$ ed è chiamata

$$\text{sezione d'urto di Mott} \quad \frac{d\sigma}{d\Omega} = \left(\frac{d\sigma}{d\Omega} \right)_{Ruth.} \cos^2 \theta/2$$

Il fattore $\cos^2 \theta/2$ sopprime la deflessione ad angoli grandi, $\theta \approx \pi$, che per la conservazione dell'elicità comporterebbe l'inversione dello spin.

- Nota: questa è l'espressione della sezione d'urto di Mott nel limite $\beta \rightarrow 1$. Per una particella di velocità βc si ha

$$\left(\frac{d\sigma}{d\Omega} \right)_{Mott} = \left(\frac{d\sigma}{d\Omega} \right)_{Ruth} (1 - \beta^2 \sin^2 \theta/2)$$

Se la particella bersaglio ha spin $1/2$, si hanno due contributi: la diffusione per interazione con la carica elettrica, in cui compare il fattore $\cos^2 \theta/2$, e l'interazione col momento magnetico della particella bersaglio, con inversione degli spin, che è rappresentata dal fattore $\sin^2 \theta/2$. Per un fermione di spin $1/2$ e massa M , con fattore giromagnetico $g = 2$ e momento magnetico $\mu = 2(e/2M)(\hbar/2)$, la probabilità di interazione magnetica va sommata alla probabilità di interazione elettrica e si ottiene, per $\beta \rightarrow 1$, la

$$\text{sezione d'urto di Dirac} \quad \frac{d\sigma}{d\Omega} = \left(\frac{d\sigma}{d\Omega} \right)_{Ruth} \left[\cos^2 \theta/2 + \frac{Q^2}{4M^2} 2 \sin^2 \theta/2 \right]$$

$Q^2 = -q^2 = 4pp' \sin^2 \theta/2$ è il quadrato del 4-impulso trasferito e il fattore 2 tiene conto della molteplicità degli stati di spin $1/2$.

1.7.11 Sezione d'urto di Rosenbluth

Se la particella bersaglio ha fattore giromagnetico $g \neq 2$, cioè ha *momento magnetico anomalo* caratterizzato da $g = 2(1 + \kappa)$, la sezione d'urto viene modificata nella *sezione d'urto di Rosenbluth*

$$\frac{d\sigma}{d\Omega} = \left(\frac{d\sigma}{d\Omega} \right)_{Ruth} \left[\left(1 + \frac{Q^2}{4M^2} \kappa^2 \right) \cos^2 \theta/2 + \frac{Q^2}{4M^2} (1 + \kappa)^2 2 \sin^2 \theta/2 \right]$$

Se inoltre la particella bersaglio ha una struttura caratterizzata da una densità di carica $\rho(\vec{r})$ e di magnetizzazione $\vec{M}(\vec{r})$ (il momento magnetico anomalo è in effetti prodotto da una distribuzione non puntiforme) si introducono i fattori di forma elettrico $F_E(q^2)$ e magnetico $F_M(q^2)$ che modificano la sezione d'urto nella forma

$$\frac{d\sigma}{d\Omega} = \left(\frac{d\sigma}{d\Omega} \right)_{Ruth} \left[\left(F_E^2 + \frac{Q^2}{4M^2} \kappa^2 F_M^2 \right) \cos^2 \theta/2 + \frac{Q^2}{4M^2} (F_E + \kappa F_M)^2 2 \sin^2 \theta/2 \right]$$

Per il protone e il neutrone la normalizzazione dei fattori di forma è

$$F_E^p(0) = F_M^p(0) = 1 \quad F_E^n(0) = 0 \quad F_M^n(0) = 1$$

In luogo di questi due fattori di forma si utilizzano di solito le combinazioni

$$G_E(q^2) = F_E(q^2) - \frac{Q^2}{4M^2} \kappa F_M(q^2) \quad G_M(q^2) = F_E(q^2) + \kappa F_M(q^2)$$

con la normalizzazione

$$G_E^p(0) = 1 \quad G_E^n(0) = 0 \quad G_M^p(0) = 1 + \kappa_p = \mu_p \quad G_M^n(0) = 1 + \kappa_n = \mu_n$$

e la sezione d'urto di Rosenbluth si esprime

$$\begin{aligned} \frac{d\sigma}{d\Omega} &= \left(\frac{d\sigma}{d\Omega} \right)_{Ruth.} \left[\frac{G_E^2 + (Q^2/4M^2) G_M^2}{1 + Q^2/4M^2} \cos^2 \theta/2 + \frac{Q^2}{4M^2} G_M^2 2 \sin^2 \theta/2 \right] = \\ &= \left(\frac{d\sigma}{d\Omega} \right)_{Mott} \left[\frac{G_E^2 + (Q^2/4M^2) G_M^2}{1 + Q^2/4M^2} + \frac{Q^2}{4M^2} G_M^2 2 \tan^2 \theta/2 \right] \end{aligned}$$

Dall'analisi della forma della sezione d'urto possiamo osservare che

- per $Q^2 \ll (2Mc^2)^2$ domina il contributo dell'interazione con la carica elettrica del bersaglio, $d\sigma/d\Omega \approx G_E^2$;
- per $Q^2 \gg (2Mc^2)^2$ domina il contributo dell'interazione con il momento magnetico del bersaglio, $d\sigma/d\Omega \approx G_M^2$;
- misurando il modulo dell'impulso dell'elettrone nello stato finale, p' , e l'angolo di diffusione, θ , si possono misurare sia G_E^2 che G_M^2 studiando la dipendenza della sezione d'urto da Q^2 e $\tan^2 \theta/2$ (Fig.1.48);
- l'estrapolazione dei dati sperimentali a $Q^2 \rightarrow 0$ determina la carica Ze e il momento magnetico μ della particella bersaglio.

Per avere informazioni dettagliate sulle proprietà di particelle con una struttura di dimensione spaziale R occorrono due condizioni

- che la particella del fascio abbia caratteristiche ben note e, possibilmente, abbia una struttura *elementare*; questa condizione è ben assicurata dagli elettroni;
- che la *lunghezza d'onda* associata all'impulso trasferito sia molto minore delle dimensioni della particella bersaglio $\hbar/\Delta p = \hbar/(4pp' \sin^2 \theta/2)^{1/2} \ll R$, cioè che l'impulso del fascio sia sufficientemente elevato.

Le misure iniziate da Hofstadter nel 1960 con fasci di elettroni e bersagli di protoni, neutroni e nuclei leggeri (Fig.1.49) hanno fornito importanti risultati sulle proprietà di queste particelle (in realtà non esistono neutroni liberi, le misure sono fatte con bersagli di idrogeno e deuterio e le informazioni sul neutrone sono estratte per confronto)

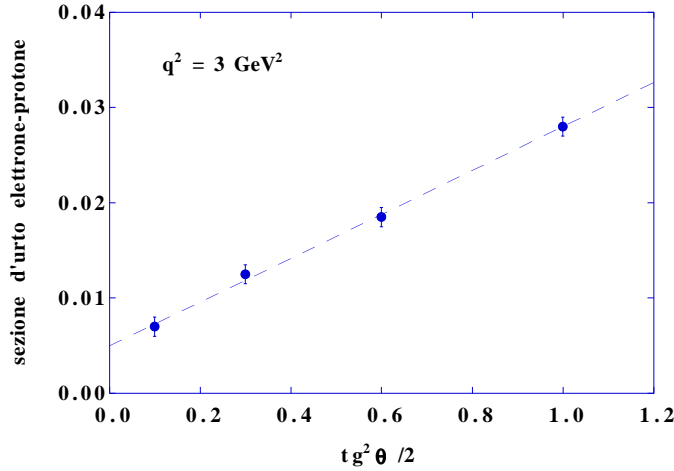


Figure 1.48: Sezione d'urto elettrone-nucleone in funzione di $\tan^2 \theta/2$

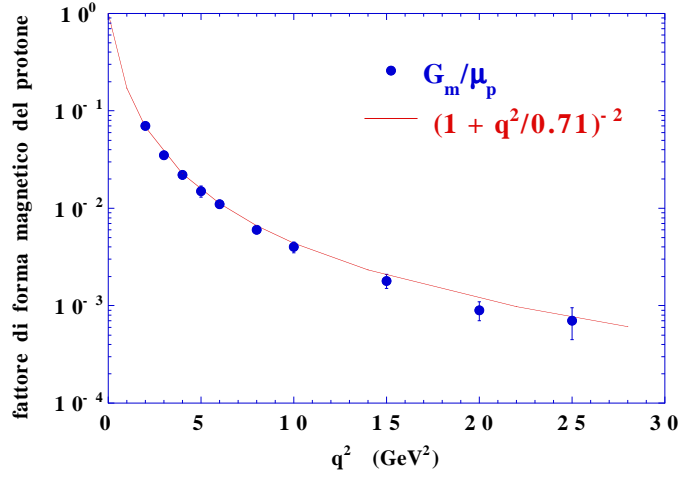


Figure 1.49: Fattore di forma magnetico del protone in funzione di q^2

- i fattori di forma $G_E^p(q^2)$, $G_M^p(q^2)/\mu_p$, $G_M^n(q^2)/\mu_n$ hanno la stessa dipendenza da q^2 che viene parametrizzata nella forma

$$G(q^2) = \frac{1}{(1 + q^2/q_0^2)^2}$$

da cui si deriva $q_0^2 = 0.71 \text{ GeV}^2$;

- questa è la trasformata di Fourier di una distribuzione di carica e di magnetizzazione della forma

$$\rho(r) \approx M(r) \approx e^{-q_0 r}$$

- il raggio quadratico medio delle distribuzioni rappresenta l'*estensione spaziale* del protone e del neutrone, il valore è

$$\sqrt{\langle r^2 \rangle} = \sqrt{12} \frac{\hbar c}{q_0} \approx 0.8 \cdot 10^{-13} \text{ cm}$$

- i momenti magnetici, espressi in *magnetoni nucleari*, sono

$$\mu_p = +2.792 \mu_N \quad \mu_n = -1.913 \mu_N \quad \mu_N = \frac{e\hbar}{2m_p}$$

in ottimo accordo con i risultati delle misure effettuate con il metodo della risonanza magnetica nucleare (capitolo ???).

1.8 Diffusione da potenziale

Nel capitolo ??? abbiamo introdotto la sezione d'urto e derivato alcuni esempi sulla base delle conoscenze di fisica classica e nel capitolo ??? abbiamo calcolato la sezione d'urto di alcuni processi elementari sulla base dei metodi perturbativi della meccanica quantistica. Gli esempi che abbiamo trattato riguardano processi di interazione elettromagnetica. I risultati sperimentali sono in accordo con le previsioni del modello teorico. I principali motivi del successo del modello sono

- il potenziale è derivato dalle leggi ben verificate dell'elettromagnetismo classico;
- il modello è basato su solide leggi di simmetria: l'invarianza per trasformazioni di Lorentz, di gauge, di coniugazione di carica, ...;
- lo sviluppo in serie del calcolo perturbativo converge rapidamente perché la *costante* adimensionale caratteristica dell'interazione elettromagnetica è *piccola*

$$\alpha = \frac{e^2}{4\pi\epsilon_0\hbar c} \approx \frac{1}{137} \ll 1$$

La trattazione delle interazioni nucleari è notevolmente più complessa perché

- non c'è un *analogo classico* su cui basare ipotesi;
- la hamiltoniana di interazione non è nota;
- l'interazione è molto più intensa dell'interazione elettromagnetica e i metodi perturbativi non danno risultati affidabili.

Poiché gran parte dell'informazione sperimentale è basata sullo studio di *reazioni nucleari* e di *diffusione di particelle da nuclei* è opportuno impostare in modo più generale lo studio di questi processi.

1.8.1 Diffusione da potenziale radiale

Consideriamo la diffusione di una particella di massa m_1 dalla particella bersaglio di massa m_2 descritta in meccanica non relativistica dalla equazione del moto

$$i\hbar \frac{\partial}{\partial t} \psi(\vec{r}_1, \vec{r}_2, t) = \left[-\frac{\hbar^2}{2m_1} \nabla_1^2 - \frac{\hbar^2}{2m_2} \nabla_2^2 + U(\vec{r}_1, \vec{r}_2) \right] \psi(\vec{r}_1, \vec{r}_2, t)$$

La soluzione si può fattorizzare nelle coordinate del moto relativo tra le particelle e nelle coordinate del baricentro

$$\vec{r} = \vec{r}_1 - \vec{r}_2 \quad \vec{R} = \frac{m_1 \vec{r}_1 + m_2 \vec{r}_2}{m_1 + m_2}$$

L'equazione del moto si modifica nella forma

$$i\hbar \frac{\partial}{\partial t} \psi(\vec{r}, \vec{R}, t) = \left[-\frac{\hbar^2}{2M} \nabla_{\vec{R}}^2 - \frac{\hbar^2}{2m} \nabla_{\vec{r}}^2 + U(\vec{r}) \right] \psi(\vec{r}, \vec{R}, t)$$

con $M = m_1 + m_2$ e $m = (m_1 m_2)/(m_1 + m_2)$. La soluzione

$$\psi(\vec{r}, \vec{R}, t) = u(\vec{r}) v(\vec{R}) e^{i(E_r + E_R)t/\hbar}$$

soddisfa le equazioni

$$-\frac{\hbar^2}{2M} \nabla_{\vec{R}}^2 v(\vec{R}) = E_R v(\vec{R}) \quad \left[-\frac{\hbar^2}{2m} \nabla_{\vec{r}}^2 + U(\vec{r}) \right] u(\vec{r}) = E_r u(\vec{r})$$

- la prima equazione descrive il moto del centro di massa che si muove di moto rettilineo uniforme;
- la seconda equazione, che è quella che ci interessa, descrive l'interazione delle due particelle nel sistema del centro di massa.

Quindi tutte le considerazioni che seguono si riferiscono al *sistema del centro di massa*. Facciamo le seguenti ipotesi aggiuntive

- il potenziale $U(\vec{r})$ si annulla per $r \rightarrow \infty$ con un andamento almeno $\sim 1/r$;
- se \mathcal{R} è la dimensione del sistema in studio, le osservazioni sono fatte a distanza $r \gg \mathcal{R}$;
- il potenziale è a simmetria sferica, $U(\vec{r}) = U(r)$.

Al tempo $t = -\infty$ e a distanza $r \gg \mathcal{R}$, $U(r) \rightarrow 0$. L'equazione diventa

$$\nabla^2 u(\vec{r}) + k^2 u(\vec{r}) = 0 \quad E = \frac{\hbar^2 k^2}{2m}$$

Lo stato iniziale è lo stato di particella libera con impulso $\vec{p} = \hbar \vec{k}$ (nel sistema del centro di massa) che assumiamo parallelo all'asse z

$$u_i(\vec{r}) = \frac{1}{V^{1/2}} e^{ikz}$$

Al tempo $t = +\infty$ e a distanza $r \gg \mathcal{R}$, ipotizziamo una soluzione del tipo

$$u_f(\vec{r}) = \frac{1}{V^{1/2}} \left[e^{ikz} + f(\theta, \phi) \frac{e^{ikr}}{r} \right]$$

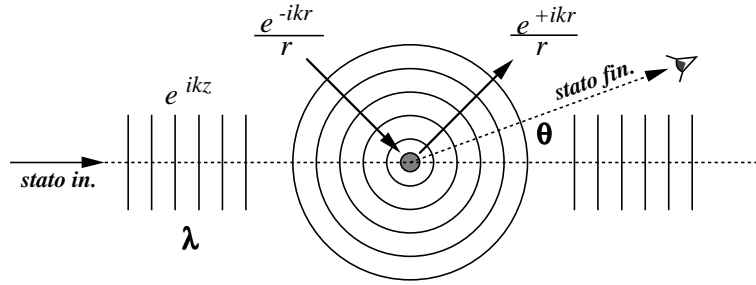


Figure 1.50: Diffusione da potenziale

sovrapposizione dell'onda piana $u_i(\vec{r})$ e di un'onda sferica che ha origine nel centro di massa del sistema e ha ampiezza $f(\theta, \phi)$ detta *ampiezza di diffusione* (Fig.1.50). Per ottenere la sezione d'urto calcoliamo il *flusso incidente* e il *flusso diffuso* dal potenziale

$$\Phi_i = \frac{\hbar}{2im} (u_i^* \nabla u_i - u_i \nabla u_i^*) = \frac{\hbar k}{Vm}$$

$$\Phi_d = \frac{\hbar}{2imV} |f(\theta, \phi)|^2 \left[\frac{e^{-ikr}}{r} \frac{1}{r} \frac{\partial}{\partial r} r \frac{e^{ikr}}{r} - \frac{e^{ikr}}{r} \frac{1}{r} \frac{\partial}{\partial r} r \frac{e^{-ikr}}{r} \right] = \frac{1}{r^2} \frac{\hbar k}{Vm} |f(\theta, \phi)|^2$$

Il numero di particelle diffuse nell'unità di tempo con angolo di diffusione $\Omega \equiv (\theta, \phi)$ è $\dot{n}_d(\Omega) = \Phi_d r^2$ e quindi la sezione d'urto differenziale è pari al modulo quadro dell'ampiezza di diffusione

$$\frac{d\sigma}{d\Omega} = \frac{\dot{n}_d(\Omega)}{\Phi_i} = |f(\theta, \phi)|^2$$

1.8.2 Approssimazione di Born

Se il potenziale $U(r)$ è noto, la soluzione dell'equazione non omogenea (normalizzata in un volume $V = 1$) è del tipo

$$u(\vec{r}) = e^{ikz} + \frac{2m}{\hbar^2} \int \frac{e^{ik|\vec{r}-\vec{r}'|}}{4\pi|\vec{r}-\vec{r}'|} U(r') \psi(r') d\vec{r}'$$

che, per $r \rightarrow \infty$,

$$|\vec{r}-\vec{r}'| \ll r \quad \frac{e^{ik|\vec{r}-\vec{r}'|}}{|\vec{r}-\vec{r}'|} \approx \frac{e^{ikr}}{r} e^{-i\vec{k}' \cdot \vec{r}'} \quad \vec{k}' = k\hat{r}$$

possiamo approssimare

$$u(\vec{r}) = e^{ikz} + \frac{m}{2\pi\hbar^2} \int \frac{e^{ikr}}{r} e^{-i\vec{k}' \cdot \vec{r}'} U(r') \psi(r') d\vec{r}' = e^{ikz} +$$

$$+ \frac{m}{2\pi\hbar^2} \frac{e^{ikr}}{r} \int e^{-i\vec{k}' \cdot \vec{r}'} U(r') \left\{ e^{i\vec{k}' \cdot \vec{r}'} + \frac{m}{2\pi\hbar^2} \frac{e^{ikr'}}{r'} \int e^{-i\vec{k}'' \cdot \vec{r}''} U(r'') [e^{i\vec{k}'' \cdot \vec{r}''} + \dots] d\vec{r}'' \right\} d\vec{r}'$$

Con queste ipotesi la soluzione è rappresentata dallo sviluppo in serie

$$u(\vec{r}) = e^{ikz} + \frac{m}{2\pi\hbar^2} \frac{e^{ikr}}{r} \int e^{i(\vec{k}-\vec{k}')\cdot\vec{r}'} U(r') d\vec{r}' + \\ + \left(\frac{m}{2\pi\hbar^2}\right)^2 \frac{e^{ikr}}{r} \int \frac{e^{ikr'}}{r'} e^{-i\vec{k}'\cdot\vec{r}'} U(r') \int e^{i(\vec{k}-\vec{k}')\cdot\vec{r}''} U(r'') d\vec{r}'' d\vec{r}' + \dots$$

Il primo termine della serie è l'ampiezza di diffusione in approssimazione di Born

$$f(\theta, \phi) = \frac{m}{2\pi\hbar^2} \int e^{i\vec{q}\cdot\vec{r}} U(r) d\vec{r} \quad \vec{q} = \vec{k} - \vec{k}'$$

Se sostituiamo in questa relazione la hamiltoniana del potenziale coulombiano

$$U(r) = \frac{e^2}{4\pi\epsilon_0 r}$$

troviamo la sezione d'urto di Rutherford.

1.8.3 Sviluppo in onde parziali

Se il potenziale $U(r)$ non è noto, possiamo comunque cercare le caratteristiche dell'ampiezza di diffusione sulla base delle ipotesi che il potenziale sia a simmetria centrale e che si annulli per $r \rightarrow \infty$. Nel sistema del centro di massa possiamo sviluppare la soluzione dell'equazione del moto, l'onda piana incidente e l'onda diffusa, in autofunzioni del momento angolare facendo una ipotesi aggiuntiva che

- lo stato iniziale e finale abbiano simmetria azimutale, cioè non dipendano dall'angolo ϕ

Con queste ipotesi, lo stato iniziale e finale si possono sviluppare in autofunzioni del momento angolare \vec{l}, l_z , con $l_z = 0$

$$Y_{l0}(\theta) = \left(\frac{2l+1}{4\pi}\right)^{1/2} P_l(\cos\theta)$$

dove $P_l(\cos\theta)$ sono i polinomi di Legendre. Per lo stato iniziale

$$u_i(r, \theta) = e^{ikr \cos\theta} = \sum_l i^l (2l+1) j_l(kr) P_l(\cos\theta) \quad l = 0, 1, 2, \dots$$

le funzioni radiali che esprimono la dipendenza dalla distanza r sono le funzioni sferiche di Bessel che hanno come andamento asintotico, la forma di onde sferiche

$$\lim_{kr \gg l} j_l(kr) \approx \frac{\sin(kr - l\pi/2)}{kr}$$

Quindi lo stato iniziale è rappresentato dalla sovrapposizione di due onde sferiche una convergente verso il centro di massa e l'altra divergente dal centro di massa

$$\lim_{r \rightarrow \infty} u_i(r, \theta) = \frac{i}{2k} \sum_l (2l+1) \left[(-1)^l \frac{e^{-ikr}}{r} - \frac{e^{ikr}}{r} \right] P_l(\cos\theta)$$

Analogamente rappresentiamo lo stato finale come sovrapposizione di onde sferiche

$$u_f(r, \theta) = u_i(r, \theta) + f(\theta) \frac{e^{ikr}}{r} = \frac{i}{2k} \sum_l (2l+1) \left[(-1)^l \frac{e^{-ikr}}{r} - a_l \frac{e^{ikr}}{r} \right] P_l(\cos \theta)$$

dove le ampiezze a_l rappresentano l'azione del potenziale sulla componente l dell'onda sferica divergente. L'azione del potenziale risulta in uno *sfasamento* e un *assorbimento* dello stato iniziale

$$a_l = \eta_l e^{2i\delta_l} \quad \text{con } \eta_l, \delta_l \text{ reali} \quad 0 \leq \eta_l \leq 1$$

La diffusione dal potenziale è rappresentata dallo stato

$$u_d(r, \theta) = u_f(r, \theta) - u_i(r, \theta) = \frac{i}{2k} \frac{e^{ikr}}{r} \sum_l (2l+1) (1 - a_l) P_l(\cos \theta)$$

con ampiezza di diffusione

$$f(\theta) = \frac{i}{2k} \sum_l (2l+1) (1 - a_l) P_l(\cos \theta)$$

Troviamo quindi la sezione d'urto differenziale

$$\frac{d\sigma}{d\Omega} = |f(\theta)|^2 = \frac{1}{4k^2} \sum_l \sum_{l'} (2l+1) (2l'+1) (1 - a_l^*) (1 - a_{l'}) P_l P_{l'}$$

e, usando la proprietà di ortonormalità dei polinomi di Legendre,

$$\int P_l(\cos \theta) P_{l'}(\cos \theta) d\cos \theta d\phi = \frac{4\pi}{2l+1} \delta_{ll'}$$

troviamo la *sezione d'urto di diffusione*

$$\int \frac{d\sigma}{d\Omega} d\cos \theta d\phi = \frac{1}{4k^2} \sum_l \sum_{l'} (2l+1) (2l'+1) (1 - a_l^*) (1 - a_{l'}) P_l P_{l'} \frac{4\pi}{2l+1} \delta_{ll'}$$

$$\sigma_d = \frac{\pi \hbar^2}{p_{cm}^2} \sum_l (2l+1) |1 - a_l|^2$$

1.8.4 Sezione d'urto elastica e di reazione

La diffusione *elastica* è caratterizzata da $\eta_l = 1$

$$1 - a_l = 1 - e^{2i\delta_l} = e^{i\delta_l} (e^{-i\delta_l} - e^{i\delta_l}) = -2i e^{i\delta_l} \sin \delta_l$$

In questo caso l'azione del potenziale non cambia l'ampiezza ma cambia solo la fase dell'onda diffusa. La *sezione d'urto elastica*

$$\sigma_{el} = \frac{4\pi \hbar^2}{p_{cm}^2} \sum_l (2l+1) \sin^2 \delta_l$$

è la somma, pesata per il fattore di molteplicità $2l+1$, dei contributi dei diversi valori del momento angolare relativo delle particelle m_1, m_2 . Quando la fase della singola componente è $\delta_l = \pi/2$, l'ampiezza di diffusione $f_l(\theta)$ è puramente immaginaria e la sezione d'urto σ_l ha il valore massimo. Questa è chiamata *condizione di risonanza* per l'onda parziale l .

Se $\eta_l < 1$ la diffusione è *inelastica* perché parte del flusso incidente è assorbito dal bersaglio. Il flusso assorbito dell'onda parziale l è pari a $\Phi_i (1 - |a_l|^2)$ e la *sezione d'urto di assorbimento* o *sezione d'urto di reazione*

$$\sigma_{abs} = \frac{\pi \hbar^2}{p_{cm}^2} \sum_l (2l+1) (1 - |\eta_l|^2)$$

rappresenta i processi in cui una o entrambe le particelle cambiano natura nello stato finale.

Si può avere diffusione elastica senza altri processi: se $\eta_l = 1$ si ha $\sigma_{abs} = 0$. Ma *non* si può avere diffusione inelastica senza avere *anche* diffusione elastica: come in ottica, un bersaglio che assorbe l'onda incidente produce anche diffrazione. L'ampiezza di diffusione dell'onda parziale l può essere puramente immaginaria, ma, se ha una parte reale, ha anche una parte immaginaria.

La *sezione d'urto totale* è data dal contributo di diffusione elastica e di assorbimento

$$\sigma_{tot} = \sigma_{el} + \sigma_{abs} = \frac{\pi \hbar^2}{p_{cm}^2} \sum_l (2l+1) [(1 - 2 \Re a_l + |a_l|^2) + (1 - |a_l|^2)]$$

$$\sigma_{tot} = \frac{2\pi \hbar^2}{p_{cm}^2} \sum_l (2l+1) (1 - \Re a_l)$$

Da queste considerazioni ricaviamo due importanti conclusioni

- La sezione d'urto di un processo, nello stato di momento angolare l , non può superare il valore che corrisponde al massimo della probabilità di diffusione

$$\sigma_l \leq \frac{4\pi \hbar^2}{p_{cm}^2} (2l+1)$$

detto anche *limite di unitarietà*.

- L'ampiezza di diffusione ha una parte immaginaria, legata alla diffusione elastica, e una parte reale

$$f(\theta) = \frac{\hbar}{2p_{cm}} \sum_l (2l+1) [i (1 - \Re a_l) + \Im a_l] P_l(\cos \theta)$$

La parte immaginaria dell'ampiezza di diffusione *in avanti*, cioè per $\theta \rightarrow 0$, $P_l(\cos \theta) \rightarrow 1$,

$$\lim_{\theta \rightarrow 0} \Im f(\theta) = \frac{\hbar}{2p_{cm}} \sum_l (2l+1)(1 - \Re a_l)$$

è proporzionale alla sezione d'urto totale

$$\sigma_{tot} = \frac{4\pi\hbar}{p_{cm}} \Im f(\theta = 0)$$

Questa relazione, dedotta da Bohr e Peierls, è chiamata *teorema ottico*.

1.8.5 Diffusione da un disco

Consideriamo la diffusione di un'onda piana da un disco di raggio R normale alla direzione di propagazione z e facciamo l'ipotesi che R rappresenti l'estensione di un nucleo, $R \approx 10^{-13}$ cm. L'asse z passante per il centro del disco è un asse di simmetria del processo di diffusione. Osserviamo lo stato finale rappresentato dall'onda diffusa a distanza $r \gg R$ e angolo polare θ . Il momento angolare è

$$l = \frac{|\vec{r} \wedge \vec{p}|}{\hbar} = r k \sin \theta = k b$$

dove b è il parametro d'urto.

- A bassa energia, se $p_{cm} \ll \hbar/R = 200$ MeV/c, il contributo dominante è dovuto alla diffusione nello stato di momento angolare $l = 0$, (*onda S*). Torneremo su questo più avanti.
- A energia elevata, $p_{cm} \gg 200$ MeV/c, vi è invece il contributo di molti stati di momento angolare, $l = 0, 1, 2, \dots, l_{max} = kR$. Nel seguito consideriamo il caso di alta energia che, come abbiamo visto, è interessante per studiare la struttura di una particella di dimensione R .

Se il disco è completamente assorbente, *disco nero*, si ha $\eta_l = 0$ per ogni stato di momento angolare e la sezione d'urto di diffusione elastica e la sezione d'urto di assorbimento sono uguali

$$\sigma_{el} = \sigma_{abs} = \frac{\pi}{k^2} \sum_l (2l + 1)$$

Il contributo di ogni onda parziale è uguale all'area della corona circolare con raggio pari al parametro d'urto, $b = l/k$, (Fig.1.51)

$$\Delta\sigma_l = \pi (b + \Delta b)^2 - \pi b^2 = \frac{\pi}{k^2} [(l + 1)^2 - l^2] = \frac{\pi}{k^2} (2l + 1)$$

e la sezione d'urto si ottiene sommando su tutti i possibili valori di l

$$\sigma_{el} + \sigma_{abs} = \frac{2\pi}{k^2} \sum_{l=0}^{l_{max}} (2l + 1) = \frac{2\pi}{k^2} (l_{max} + 1)^2 = \pi(R + \lambda)^2 \quad \lambda = \frac{1}{k}$$

- se $R \ll \lambda$, $\sigma_{tot} = 2\pi\lambda^2$, la sezione d'urto totale è definita dalla lunghezza d'onda di De Broglie nel riferimento del centro di massa;

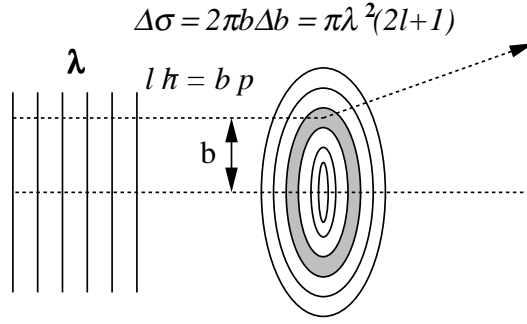


Figure 1.51: Diffusione da un disco assorbente

- se $R \gg \lambda$, $\sigma_{tot} = 2\pi R^2$, la sezione d'urto totale è pari al doppio dell'area del disco.

Quindi, nel caso di diffusione da un disco nero a energia elevata, la sezione d'urto di assorbimento è pari all'area del disco, mentre la sezione d'urto totale è pari al *doppio* dell'area del disco. Questo è dovuto all'interferenza tra l'onda piana incidente e l'onda diffusa che deve essere tale da annullare l'ampiezza di diffusione in avanti nella *zona d'ombra* del disco.

In ottica, quando la lunghezza d'onda è molto minore delle dimensioni di un ostacolo, $\lambda = \hbar/p \ll R$, a distanza $r \gg R$ si osserva la *diffrazione di Fraunhofer* che ha le seguenti caratteristiche

- l'intensità della luce diffusa è concentrata ad angoli piccoli, $\theta < \lambda/R$;
- si osservano minimi e massimi dell'intensità;
- l'ampiezza dell'onda diffusa è proporzionale alla trasformata di Fourier della densità superficiale dell'ostacolo.

Nel caso della diffusione per interazione nucleare, lo stato iniziale e lo stato finale a distanza $r \gg R$ sono approssimati con stati di particella libera, analoghi ai *raggi di luce* in ottica, ed è quindi interessante esaminare le previsioni di un modello basato sull'analogia tra la diffusione della luce da un disco assorbente e l'interazione nucleare tra particelle.

Se $l \gg 1$ possiamo sostituire la somma sugli stati discreti con un integrale sul parametro d'urto e i polinomi di Legendre con le funzioni di Bessel

$$\sum_{l=0}^{l_{max}} \rightarrow \int_0^{kR} dkb \quad P_l(\cos \theta) \rightarrow J_0(l\theta)$$

Se siamo interessati alla diffusione ad angoli piccoli, l'ampiezza di diffusione in funzione della componente trasversa dell'impulso nel centro di massa, $q = k \sin \theta \approx k\theta = l\theta/b$, è

$$f(\vec{q}) = \frac{i}{2k} \sum_l (2l+1) (1 - a_l) P_l(\cos \theta) \rightarrow \frac{i}{2k} \int (2kb+1) [1 - a(b)] J_0(qb) dkb$$

Usando la rappresentazione della funzione di Bessel $J_0(x)$, con $x = qb = k\theta r$,

$$J_0(x) = \frac{1}{2\pi} \int_0^{2\pi} e^{ix \cos \phi} d\phi$$

l'ampiezza di diffusione diventa un integrale sul *vettore* parametro d'urto, $d\vec{b} = b db d\phi$,

$$f(\vec{q}) = \frac{ik}{2\pi} \int e^{i\vec{q}\cdot\vec{b}} [1 - a(\vec{b})] d\vec{b}$$

dove $[1 - a(\vec{b})]$ è l'ampiezza dell'onda diffusa ad angolo polare θ dai punti del disco con parametro d'urto nell'intervallo $b \div b + db$.

L'ampiezza di diffusione è la trasformata di Fourier in due dimensioni della *funzione di profilo* del disco, $\Gamma(\vec{b}) = 1 - a(\vec{b})$,

$$f(\vec{q}) = \frac{ik}{2\pi} \int e^{i\vec{q}\cdot\vec{b}} \Gamma(\vec{b}) d\vec{b}$$

Se il disco è completamente assorbente, $\Gamma(\vec{b}) = \text{costante} = 1$, si ha

$$f(\vec{q}) = ik \int_0^{k\theta R} \frac{1}{2\pi} \int_0^{2\pi} e^{ix \cos \phi} d\phi \frac{x dx}{(k\theta)^2} = \frac{ik}{k^2\theta^2} \int_0^{k\theta R} x J_0(x) dx$$

e, tenendo conto della proprietà delle funzioni di Bessel, $\int x^n J_{n-1}(x') dx' = x^n J_n(x)$, troviamo

$$f(\vec{q}) = ikR^2 \frac{J_1(k\theta R)}{k\theta R}$$

Quindi la diffusione da un disco completamente assorbente è caratterizzata da

- l'ampiezza di diffusione è puramente immaginaria;
- la sezione d'urto di diffusione elastica

$$\frac{d\sigma}{d\Omega} = |f(\vec{q})|^2 = k^2 R^4 \left(\frac{J_1(k\theta R)}{k\theta R} \right)^2$$

è una funzione oscillante con il primo minimo per $\theta = 3.84/kR$;

- la sezione d'urto di diffusione elastica è pari alla sezione geometrica del disco

$$\sigma_{el} = \int \frac{d\sigma}{d\Omega} d\Omega = \pi R^2$$

- il limite per $q \rightarrow 0$ dell'ampiezza di diffusione è

$$\lim_{x \rightarrow 0} J_1(x) = \frac{x}{2} \qquad \lim_{q \rightarrow 0} f(\vec{q}) = \frac{ikR^2}{2}$$

- la sezione d'urto totale è pari al doppio della sezione geometrica del disco

$$\sigma_{tot} = \frac{4\pi}{k} \Im f(\vec{q} = 0) = \frac{4\pi}{k} \frac{kR^2}{2} = 2\pi R^2$$

1.8.6 Sezione d'urto protone-protone

Le previsioni del *modello ottico* riproducono qualitativamente i risultati della diffusione a energia elevata di protoni e neutroni da nuclei con peso atomico, A , grande. Nel caso della diffusione protone-protone (e antiprotone-protone) la previsione $\sigma_{el}/\sigma_{tot} = 1/2$ non è confermata dai risultati sperimentali. Questo non è sorprendente perché nel capitolo ??? abbiamo notato che i risultati di esperimenti di diffusione di elettroni da protoni e neutroni indicano che la distribuzione di carica elettrica e di magnetizzazione non è uniforme. Supponiamo che la funzione di profilo sia una distribuzione gaussiana

$$\Gamma(\vec{b}) = e^{-b^2/R^2} \quad \int \Gamma(\vec{b}) d\vec{b} = \pi R^2$$

In questo caso l'ampiezza di diffusione è

$$f(\vec{q}) = \frac{ik}{2\pi} \int e^{i\vec{q}\cdot\vec{b}} e^{-b^2/R^2} d\vec{b} = \frac{ik}{2} R^2 e^{-q^2 R^2/4}$$

e la sezione d'urto di diffusione elastica è

$$\frac{d\sigma}{d\Omega} = |f(\vec{q})|^2 = \frac{k^2 R^4}{4} e^{-q^2 R^2/2}$$

Questa si può esprimere in funzione del quadrato del 4-impulso trasferito

$$t = -4(p_{cm}c)^2 \sin^2 \theta/2 \approx -(\hbar c)^2 k^2 \theta^2 \quad d\Omega \approx 2\pi\theta d\theta = \frac{\pi}{(\hbar c)^2 k^2} dt$$

$$\frac{d\sigma}{dt} = \frac{d\sigma}{d\Omega} \frac{d\Omega}{dt} = \frac{p_{cm}^2 R^4}{4\hbar^2} e^{(R/\hbar c)^2 t/2}$$

Da queste relazioni otteniamo la sezione d'urto di diffusione elastica e la sezione d'urto totale

$$\sigma_{el} = \int \frac{d\sigma}{dt} dt = \frac{\pi R^2}{2} \quad \sigma_{tot} = \frac{4\pi}{p_{cm}} \frac{p_{cm} R^2}{2} = 2\pi R^2$$

Quindi per valutare il parametro R della funzione di profilo, cioè il *raggio medio del protone* in interazioni nucleari ad alta energia, possiamo fare *due misure indipendenti*

- misurare l'andamento della sezione d'urto elastica in funzione del 4-impulso trasferito, $d\sigma/dt$ (Fig.1.52). I risultati mostrano che, per piccoli valori dell'angolo di diffusione, $t \rightarrow 0$, la sezione d'urto ha un andamento esponenziale e che il parametro $(R/\hbar c)^2/2$ è approssimativamente indipendente dall'energia

$$\frac{(R/\hbar c)^2}{2} \approx 10 \text{ GeV}^{-2} \quad \Rightarrow \quad R \approx 0.9 \cdot 10^{-13} \text{ cm}$$

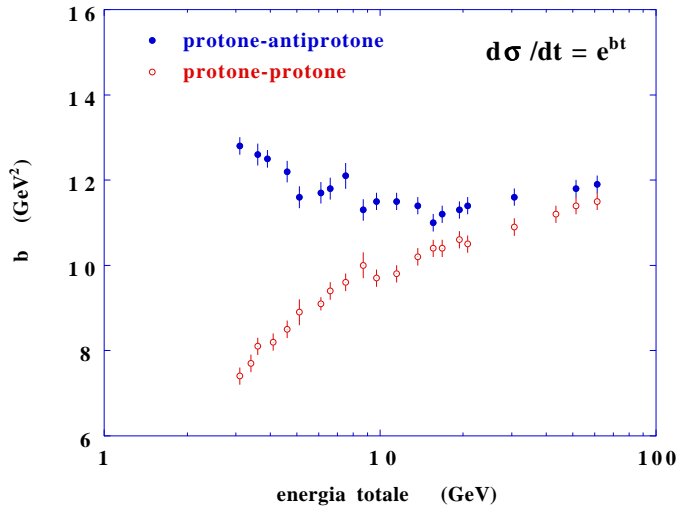


Figure 1.52: Dipendenza da t della sezione d'urto elastica in funzione dell'energia nel centro di massa.

- misurare la sezione d'urto totale, σ_{tot} (Fig.1.53). I risultati mostrano che, per $p_{cm} \gg M_p c$, la sezione d'urto totale è approssimativamente indipendente dall'energia

$$\sigma_{tot} = 2\pi R^2 \approx 40 \text{ mb} \quad \Rightarrow \quad R \approx 0.8 \cdot 10^{-13} \text{ cm}$$

- inoltre il confronto tra i risultati dell'estrapolazione per $t \rightarrow 0$ della misura della sezione d'urto di diffusione elastica e i risultati della misura della sezione d'urto totale confermano la validità del teorema ottico.

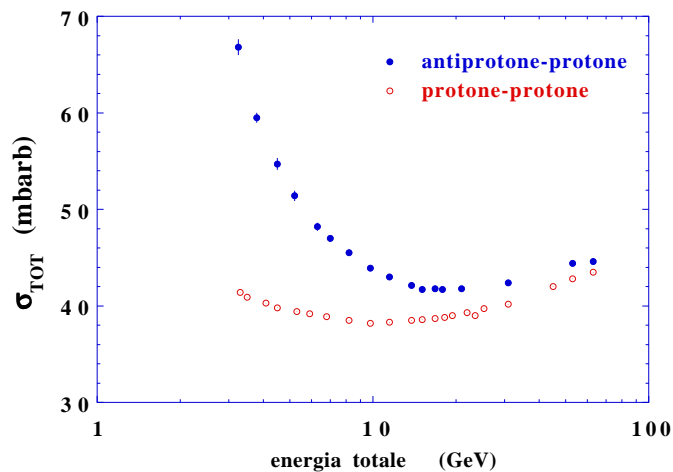


Figure 1.53: Sezione d'urto totale in funzione dell'energia nel centro di massa.

Da questi risultati possiamo concludere che la *distribuzione di materia nucleare* nel protone, misurata in esperimenti di diffusione protone-protone e antiprotone-

protone, è consistente con la *distribuzione di carica elettrica e di magnetizzazione* misurata in esperimenti di diffusione elettrone-protone.

1.8.7 Diffusione elastica risonante

La diffusione elastica di due particelle può avvenire con la *formazione di uno stato legato risonante*

$$m_1 + m_2 \rightarrow M^* \rightarrow m_1 + m_2$$

La massa dello stato intermedio, M^* , è pari all'energia totale nel centro di massa e, se le particelle m_1 , m_2 hanno spin 0, lo spin dello stato M^* è pari al valore del momento angolare l per cui si osserva un massimo della sezione d'urto elastica.

Nel caso di diffusione elastica, $\eta_l = 1$, $a_l = e^{2i\delta_l}$, l'ampiezza di diffusione

$$f(\theta) = \frac{1}{k} \sum_l (2l+1) e^{i\delta_l} \sin \delta_l P_l(\cos \theta)$$

è la somma pesata per il fattore di molteplicità, $2l+1$, e per il coefficiente che esprime la distribuzione angolare, $P_l(\cos \theta)$, delle ampiezze delle onde parziali

$$f_l = e^{i\delta_l} \sin \delta_l = \frac{\sin \delta_l}{\cos \delta_l - i \sin \delta_l} = \frac{1}{\cot \delta_l - i}$$

che hanno il valore massimo quando lo sfasamento è $\delta_l = \pi/2$. Se E_r è il valore dell'energia nel centro di massa per cui si ha formazione dello stato intermedio, $E_r = M^*c^2$, per $E \approx E_r$ si ha

$$\cot \delta_l(E) = \cot \delta_l(E_r) + \left[\frac{d}{dE} \cot \delta_l(E) \right]_{E_r} (E - E_r) + \dots$$

Il primo termine dello sviluppo è nullo poiché $\delta_l(E_r) = \pi/2$. Il secondo termine contiene la *larghezza dello stato*

$$\left[\frac{d}{dE} \cot \delta_l(E) \right]_{E_r} = \frac{2}{\Gamma}$$

Con queste definizioni deriviamo la dipendenza dall'energia dell'ampiezza dell'onda parziale l

$$f_l(E) \approx \frac{\Gamma/2}{E - E_r - i \Gamma/2}$$

e della sezione d'urto elastica per $E \approx E_r$

$$\sigma_l(E) \approx \frac{4\pi\hbar^2}{p_{cm}^2} (2l+1) \frac{(\Gamma/2)^2}{(E - E_r)^2 + (\Gamma/2)^2}$$

in cui compare la funzione lorentziana dell'oscillatore armonico che ha frequenza propria E_r , coefficiente di smorzamento $\Gamma/2$ ed è eccitato dalla frequenza E . La

formula che esprime la sezione d'urto di formazione di uno *stato risonante* di massa M^* e spin l è detta *formula di Breit e Wigner*. La sezione d'urto ha il massimo per $E = E_r$

$$\sigma_{max} = \sigma_l(E_r) = \frac{4\pi\hbar^2}{p_{cm}^2} (2l + 1)$$

e per valori dell'energia $E = E_r \pm \Gamma/2$ la sezione d'urto ha valore $\sigma_l(E_r \pm \Gamma/2) = \sigma_l(E_r)/2$. La differenza tra questi due valori è la larghezza dello stato $\Delta E = \Gamma$. La *vita media* dello stato risonante (appendice ???) è definita dalla larghezza

$$\tau = \hbar/\Gamma$$

Le considerazioni fatte sono valide per interazione di particelle di spin 0. Se le particelle hanno spin $\neq 0$, la sezione d'urto di Breit e Wigner va modificata per tener conto del peso statistico degli stati di spin. Se \vec{s}_1, \vec{s}_2 , sono gli spin delle particelle m_1 e m_2 e queste sono in uno stato di momento angolare relativo \vec{l} , la sezione d'urto di formazione dello stato risonante di massa M^* e spin \vec{J} ($\vec{J} = \vec{s}_1 + \vec{s}_2 + \vec{l}$) nella diffusione elastica $m_1 + m_2 \rightarrow M^* \rightarrow m_1 + m_2$ è

$$\sigma_J(E) = \frac{4\pi\hbar^2}{p_{cm}^2} \frac{2J + 1}{(2s_1 + 1)(2s_2 + 1)} \frac{(\Gamma/2)^2}{(E - E_r)^2 + (\Gamma/2)^2}$$

Chapter 2

Fisica nucleare

2.1 Proprietà dei nuclei

L'interpretazione degli spettri di emissione degli atomi e dell'esperimento di Rutherford sono alla base del modello atomico di Bohr-Sommerfeld

- l'atomo è costituito di un nucleo di carica $+Ze$;
- Z elettroni di carica $-e$ sono legati al nucleo dal potenziale coulombiano $Ze^2/4\pi\epsilon_0 r$;
- la massa del nucleo è molto maggiore della massa dell'elettrone;
- la carica elettrica del nucleo è concentrata in una regione di spazio di dimensioni molto più piccole delle dimensioni dell'atomo.

Le grandezze che caratterizzano i nuclei atomici e che danno informazioni sulla loro struttura sono

- la massa, il raggio, lo spin;
- la carica elettrica, il momento di dipolo magnetico, il momento di quadrupolo elettrico, ...

I nuclei sono degli stati legati con una struttura non elementare e l'interazione nucleare tra i costituenti ha caratteristiche (intensità, raggio d'azione, ...) molto diverse dall'interazione elettromagnetica.

I nuclei sono indicati con il simbolo dell'elemento, X , il *numero atomico*, Z , e il *peso atomico*, A ,



Il numero atomico indica la *carica elettrica* del nucleo, il peso atomico indica il numero di *nucleoni* (protoni e neutroni) costituenti il nucleo. Nel piano delle variabili $Z - A$ i nuclei stabili sono concentrati in una stretta banda, detta *banda di stabilità* (Fig.2.1), che indica una forte correlazione tra la carica elettrica e il numero di

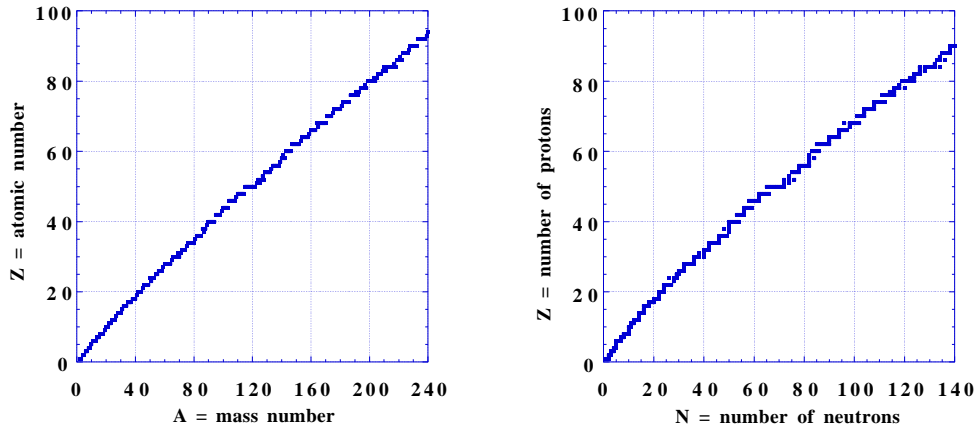


Figure 2.1: Banda di stabilità dei nuclei

costituenti. I nuclei con lo stesso valore di Z e diverso valore di A hanno le stesse proprietà atomiche e sono chiamati *isotopi* (perché occupano la stessa posizione nella tavola di Mendeleev). Nuclei con lo stesso valore di A e diverso valore di Z sono chiamati *isobari* (perché hanno massa approssimativamente uguale).

2.1.1 Carica elettrica dei nuclei

La carica elettrica dei nuclei è stata misurata studiando gli spettri di emissione dei raggi X degli elettroni negli orbitali K che non risentono dell'effetto di schermo da parte degli orbitali più esterni. Nel 1913 Moseley stabilì una relazione tra la frequenza dei raggi X e il numero atomico degli elementi e mise in ordine nella tavola di Mendeleev tutti gli elementi allora noti

$$\text{legge di Moseley} \quad h\nu = \frac{3}{4} Ry (Z - 1)^2$$

($Ry = m_e c^2 \alpha^2 / 2 = 13.6 \text{ eV}$ è l'energia di Rydberg) dimostrando che la carica nucleare è un multiplo intero della carica elementare e .

2.1.2 Massa dei nuclei

La massa dei nuclei è determinata misurando la traiettoria di ioni in campi elettrici e magnetici. Il metodo di misura è essenzialmente quello usato nell'esperimento di

Thomson (capitolo ???). Lo *spettrometro di massa* messo a punto da Aston nel 1920 è stato poi perfezionato fino a raggiungere precisione di misura di $\approx 10^{-6}$. Il principio di funzionamento è mostrato nella Fig.2.2. Gli ioni emessi dalla sorgente vengono accelerati da un campo elettrico e immessi nella zona tra due collimatori dove vi sono un campo elettrico e un campo magnetico ortogonali tra loro e ortogonali alla linea di volo in modo da selezionare gli ioni con carica q e velocità v

$$q E = q v B$$

Dopo il secondo collimatore vi è solo il campo magnetico e la traiettoria è un arco di circonferenza di raggio

$$R = \frac{v}{q B} M$$

Per ridurre gli errori sistematici, le misure si fanno di solito per confronto tra nuclei

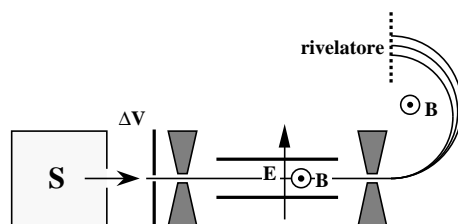


Figure 2.2: Principio di funzionamento dello spettrometro di massa

che hanno differenza di massa molto piccola. Lo spettrometro di massa è anche usato per separare gli isotopi di uno stesso elemento e misurarne l'abbondanza relativa. Il Carbonio, ad esempio, esiste in natura sotto forma di due isotopi con abbondanza relativa

$${}^1_6C \quad 0.9889 \quad {}^{13}_6C \quad 0.0111$$

il peso atomico del *carbonio naturale* è il valor medio, $\langle A \rangle = 12.01$

In fisica nucleare si usa come unità di misura la *Atomic Mass Unit*, \mathbf{u} , definita

$$\text{massa dell'isotopo } {}^1_6C \equiv 12 \mathbf{u}$$

In queste unità, la massa dell'atomo di idrogeno è

$$M({}^1_1H) = 1.007825 \mathbf{u} = 938.783 \text{ MeV}/c^2$$

Il fattore di conversione tra le unità di misura è

$$\mathbf{u} = 931.494 \text{ MeV}/c^2$$

La tabella mostra il valore della massa atomica, in unità atomiche, e della massa nucleare $\times c^2$, in *MeV*, per alcuni nuclei leggeri

	simbolo	massa atomica (u)	massa nucleare (MeV)
	$\frac{1}{12} [{}^{12}_6C]$	1	931.494
elettrone	e		0.511
protone	p		938.272
neutrone	n		939.566
idrogeno	1_1H	1.007825	938.373
deuterio	2_1H	2.014102	1875.613
trizio	3_1H	3.016049	2808.921
elio	4_2He	4.002603	3727.379

2.1.3 Energia di legame dei nuclei

L'energia di legame (*Binding Energy*) è la differenza tra la massa del nucleo e la somma delle masse dei costituenti (moltiplicata per c^2)

$$M_{nucleo}c^2 = \sum_{k=1}^A m_k c^2 - BE$$

Lo stato legato con massa più piccola è il nucleo di deuterio che è un isotopo dell'idrogeno composto da un protone e un neutrone ($Z = 1, A = 2$)

$$\text{in unità atomiche} \quad BE = m_p + m_n + m_e - M({}^2_1H) = 0.002389 \mathbf{u}$$

$$\text{in unità nucleari} \quad BE = m_p + m_n - M({}^2_1H) = 2.225 \text{ MeV}$$

Nel caso dell'atomo di deuterio l'energia di legame atomica è, a parte un piccolo fattore dovuto alla diversa massa ridotta, pari a quella dell'atomo di idrogeno, 13.6 eV, ed è molto più piccola dell'energia di legame del nucleo. In generale il rapporto tra l'energia di legame dei nucleoni nei nuclei è $\approx 10^6$ volte maggiore dell'energia di legame degli elettroni negli atomi. Il nucleo dell'atomo di elio, 4_2He , la *particella α* , è in una configurazione particolarmente stabile con energia di legame

$$\text{in unità atomiche} \quad BE = 2m_p + 2m_n + 2m_e - M({}^4_2He) = 0.030379 \mathbf{u}$$

$$\text{in unità nucleari} \quad BE = 2m_p + 2m_n - M({}^4_2He) = 28.298 \text{ MeV}$$

L'energia di legame dei nuclei con A piccolo non è una funzione regolare, ma per $A \geq 12$ (Carbonio) l'energia di legame è con buona approssimazione proporzionale al numero di nucleoni. Quindi l'energia di legame media di un nucleone nel nucleo è approssimativamente costante (Fig.2.3).

$$\frac{BE}{A} \approx \text{costante} \approx \frac{8 \text{ MeV}}{\text{nucleone}}$$

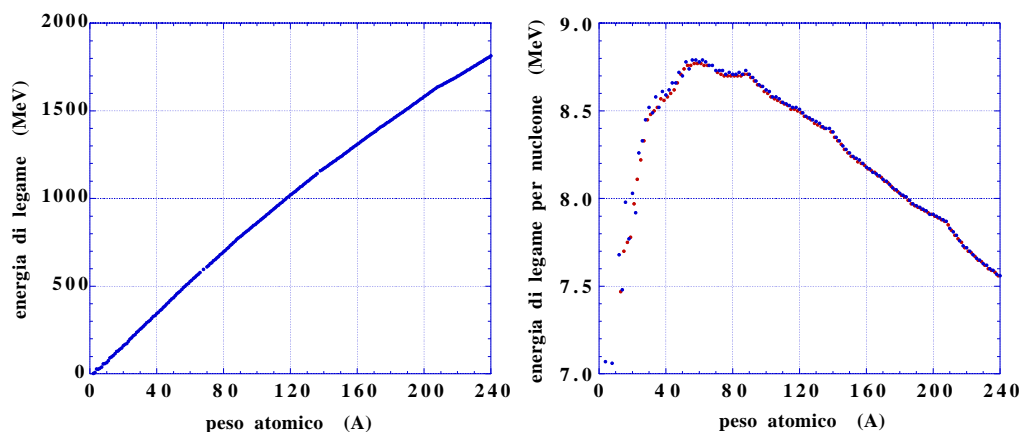


Figure 2.3: Energia di legame dei nuclei stabili in funzione di A

2.1.4 Raggio dei nuclei

Parlare di *raggio dei nuclei* è improprio: occorre fornire una definizione operativa su cosa si misura e il metodo di misura. Informazioni sull'estensione spaziale dei nuclei e sul raggio d'azione dell'interazione nucleare si ottengono con metodi diversi:

- con esperimenti di diffusione (di particelle α , neutroni, protoni, elettroni, ...);
- con misure di spettroscopia dei livelli atomici;
- dall'analisi dell'energia di legame dei nuclei;
- dallo studio dei decadimenti nucleari,

La prima evidenza dell'estensione finita dei nuclei è stata ottenuta da Rutherford e Chadwick studiando la diffusione di particelle α . La minima distanza di avvicinamento di una particella con carica elettrica ze e energia cinetica K ad un nucleo di carica Ze (capitolo ??) dipende dall'angolo di diffusione θ ed è inversamente proporzionale a Z e a K . Rutherford e Chadwick misero in evidenza una marcata deviazione dalla sezione d'urto di diffusione coulombiana prevista per una carica puntiforme quando l'impulso trasferito è elevato, cioè quando la minima distanza di avvicinamento è confrontabile con il raggio d'azione delle forze nucleari, R_{nucl} ,

$$K \sin\theta/2 > Z m_e c^2 \frac{r_o}{R_{nucl}}$$

Poiché l'energia delle particelle α prodotte nei decadimenti nucleari (capitolo ???) è contenuta in un piccolo intervallo, $K_\alpha = 4-8 \text{ MeV}$, questo effetto era misurabile solo con nuclei con Z piccolo. Da queste prime misure si ottenne che R_{nucl} è proporzionale alla radice cubica del peso atomico A

$$R_{nucl} = R_o A^{1/3} \quad R_o \approx 1.2 \cdot 10^{-13} \text{ cm}$$

Negli anni successivi, usando acceleratori di particelle, fu possibile raggiungere impulsi trasferiti più elevati, $\Delta p > \hbar/R$, e studiare con molto maggior dettaglio la struttura dei nuclei. Le informazioni che si ottengono dipendono dal tipo di particella usata come *sonda*. Particelle α e protoni sono soggetti sia all'interazione coulombiana che all'interazione nucleare. I neutroni sono soggetti alla sola interazione nucleare (l'interazione di dipolo magnetico è trascurabile a bassa energia). Gli elettroni non hanno interazioni nucleari e danno informazioni dettagliate sulla distribuzione di carica e di magnetizzazione dei nuclei.

I risultati di esperimenti di diffusione di neutroni sono interpretati sulla base dello sviluppo dell'ampiezza di diffusione in onde parziali (capitolo ???). Perché la sezione d'urto sia sensibile all'estensione del nucleo bersaglio, l'impulso nel centro di massa neutrone-nucleo deve essere $p_{cm} > \hbar/R \approx 100 \text{ MeV}/c$ che corrisponde a energia cinetica nel laboratorio $K_n > 10 \text{ MeV}$. La sezione d'urto di diffusione elastica è una funzione oscillante che dipende dal raggio del nucleo, R ,

$$\frac{d\sigma}{d\Omega} = k^2 R^4 \left(\frac{J_1(kR \sin\theta)}{kR \sin\theta} \right)^2 \quad p_{cm} = \hbar k$$

e quindi la posizione dei minimi e massimi dipende da R . La sezione d'urto di reazione e la sezione d'urto totale dipendono dal quadrato del raggio del nucleo

$$\sigma_{abs} = \pi R^2 \quad \sigma_{tot} = 2\pi R^2$$

Le misure della sezione d'urto differenziale e della sezione d'urto di reazione di neutroni non dipendono dalle proprietà elettromagnetiche del nucleo e forniscono risultati sul raggio quadratico medio della *distribuzione di materia nucleare* nel nucleo.

Con esperimenti di diffusione di elettroni di alta energia, $E_e = 100 - 1000 \text{ MeV}$, si misurano i fattori di forma elettromagnetici dei nuclei (capitolo ???) e da questi si estrae la densità di carica elettrica $\rho(r)$. La sezione d'urto di diffusione elastica in funzione dell'impulso trasferito è rapidamente decrescente e mostra le oscillazioni tipiche prodotte da una distribuzione di carica uniforme in una sfera di raggio R . Una parametrizzazione più accurata si ottiene con una distribuzione del tipo

$$\rho(r) = \frac{\rho_o}{1 + e^{(r-R)/t}}$$

detta *distribuzione di Woods-Saxon*, dove R è il valore del raggio per cui $\rho(r) = \rho_o/2$ e t misura lo spessore (*thickness*) della regione esterna del nucleo in cui la densità di carica diminuisce rapidamente da $\rho \approx \rho_{max}$ a zero.

Un altro metodo indipendente per determinare il raggio quadratico medio della distribuzione di carica elettrica si basa sulla misura dell'energia elettrostatica dei nuclei isobari (capitolo ???).

Un terzo metodo si basa sulla misura dello spettro di raggi X degli elettroni atomici. Gli orbitali atomici più interni sono infatti influenzati dalle dimensioni finite del nucleo. L'interpretazione dei risultati dipende dalla parametrizzazione degli stati elettronici che, in un sistema atomico a molti elettroni, è nota solo in modo approssimato. Un metodo di analisi spettroscopica più sicuro si può applicare agli *atomi μ -mesici*. Il *mesone μ* (capitolo ???) è una particella che ha caratteristiche simili a quelle dell'elettrone e massa molto maggiore, $m_\mu = 105.66 \text{ MeV}/c^2 = 207 m_e$. Esiste in due stati di carica, μ^+ e μ^- e decade con vita media $\tau_\mu = 2.2 \cdot 10^{-6} \text{ s}$. I mesoni μ^- possono essere catturati dai nuclei atomici e l'atomo decade con tempi $\tau_d \ll \tau_\mu$ nello stato fondamentale in cui il raggio dell'orbita di Bohr è molto minore che nel caso degli elettroni $a_\mu \approx a_{Bohr}/207 = 2.6 \cdot 10^{-11} \text{ cm}$. Quindi i livelli di energia degli atomi μ -mesici sono fortemente influenzati dall'estensione della carica nucleare e il confronto tra gli spettri di raggi X emessi da questi atomi e quelli normali fornisce informazioni sul raggio dei nuclei.

Tutti i metodi di misura danno risultati coerenti con piccole variazioni dei parametri:

- la distribuzione di materia nucleare è approssimativamente uguale alla distribuzione di carica elettrica;
- le distribuzioni hanno, con buona approssimazione, simmetria sferica;
- le distribuzioni sono approssimativamente uniformi in una sfera di raggio R ;
- il raggio quadratico medio delle distribuzioni è proporzionale a $A^{1/3}$ (Fig.2.4)

$$R = R_o A^{1/3} \quad R_o = (1.2 \div 1.3) \cdot 10^{-13} \text{ cm}$$

e il valore del parametro R_o dipende solo leggermente dal metodo di misura;

- il *volume del nucleo* è proporzionale al numero di nucleoni, $(4\pi/3)R^3 \propto A$.

2.1.5 Statistica e spin dei nuclei

Lo stato di momento angolare, lo spin dei nuclei, è la somma vettoriale dei momenti angolari dei singoli nucleoni, che sono fermioni di spin $1/2$, e dei momenti angolari orbitali

$$\vec{I} = \sum_{k=1}^A \vec{s}_k + \vec{L}_k$$

Si possono avere informazioni sullo spin dalle proprietà di simmetria legate alla statistica degli stati. Altre informazioni si ottengono dalla conservazione del momento angolare nelle reazioni nucleari o nei decadimenti dei nuclei, dalla struttura iperfine degli spettri atomici e dalla misura dei momenti magnetici nucleari.

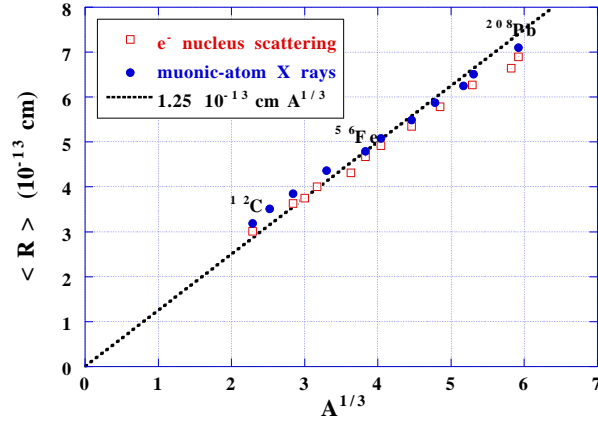


Figure 2.4: Raggio medio dei nuclei in funzione di A

Un interessante esempio di determinazione dello spin del nucleo basata dalle proprietà di simmetria degli stati è lo studio della spettroscopia di molecole biatomiche omonucleari, cioè composte da due nuclei uguali, come N_2 , O_2 , F_2 , ... Lo stato della molecola si può fattorizzare

$$|\psi_{molecola}\rangle = |\psi_{el}\rangle |\psi_{rot}\rangle |\psi_{vibr}\rangle |\psi_{nucl}\rangle$$

Gli stati degli elettroni e gli stati vibrazionali sono simmetrici rispetto allo scambio $1 \leftrightarrow 2$ dei nuclei. La simmetria dello stato $|\psi_{rot}\rangle$ è $(-1)^L$ dove L è il momento angolare orbitale del sistema. La simmetria dello stato $|\psi_{nucl}\rangle$ è diversa se lo spin nucleare, I , è intero (bosone) o semi-intero (fermione). Il numero degli stati di spin è

$$N_{spin} = (2I + 1) (2I + 1)$$

- se $I = 0$, vi è un solo stato simmetrico;
- se $I = 1/2$, vi sono 4 stati $|I, I_z\rangle$, uno stato antisimmetrico (singoletto) e 3 stati simmetrici (tripletto)

$$\text{singoletto } |0, 0\rangle = \frac{1}{\sqrt{2}} (|\uparrow, \downarrow\rangle - |\downarrow, \uparrow\rangle)$$

$$\text{tripletto } \begin{aligned} |1, -1\rangle &= |\downarrow, \downarrow\rangle \\ |1, 0\rangle &= \frac{1}{\sqrt{2}} (|\uparrow, \downarrow\rangle + |\downarrow, \uparrow\rangle) \\ |1, +1\rangle &= |\uparrow, \uparrow\rangle \end{aligned}$$

Ad esempio la molecola di idrogeno si chiama orto-idrogeno nello stato simmetrico e para-idrogeno nello stato antisimmetrico;

- in generale vi sono

$$\begin{array}{lll} 2I + 1 & \text{stati con } I_z \text{ uguale} & \text{simmetrici} \\ 2I(2I + 1) & \text{stati con } I_z \text{ diverso} & \text{di cui } I(2I + 1) \text{ simmetrici} \\ & & \text{e } I(2I + 1) \text{ antisimmetrici} \end{array}$$

cioè $(I + 1)(2I + 1)$ stati simmetrici e $I(2I + 1)$ stati antisimmetrici. I pesi statistici degli stati antisimmetrici e simmetrici sono in rapporto

$$\frac{\text{stati antisimmetrici}}{\text{stati simmetrici}} = \frac{I}{I + 1}$$

L'interazione tra i nuclei è di tipo coulombiano, dipende solo dalla distanza relativa ed è simmetrica rispetto allo scambio $1 \leftrightarrow 2$: la simmetria dello stato non cambia in una transizione radiativa. Le molecole biatomiche omonucleari non hanno momento di dipolo elettrico e quindi l'emissione e assorbimento di radiazione avviene al secondo ordine dello sviluppo in multipoli con variazione dello stato di momento angolare totale $\Delta J = \pm 2$. Le righe di assorbimento si studiano con la *spettroscopia Raman*.

- se I è semi-intero i nuclei sono fermioni, la simmetria di spin nucleare e di momento angolare totale implica

$$\begin{aligned} \text{stato } |\psi_{nucl}\rangle \quad \text{simmetrico} &\Leftrightarrow J \text{ dispari} \\ \text{stato } |\psi_{nucl}\rangle \quad \text{antisimmetrico} &\Leftrightarrow J \text{ pari} \end{aligned}$$

con un rapporto di intensità delle righe di spettroscopia Raman

$$\frac{J \text{ pari}}{J \text{ dispari}} = \frac{I}{I+1} \quad \begin{array}{cc} I = 1/2 & I = 3/2 \\ \frac{1}{3} & \frac{3}{5} \end{array}$$

- se I è intero i nuclei sono bosoni e la simmetria di spin nucleare e di momento angolare totale implica

$$\begin{aligned} \text{stato } |\psi_{nucl}\rangle \quad \text{antisimmetrico} &\Leftrightarrow J \text{ dispari} \\ \text{stato } |\psi_{nucl}\rangle \quad \text{simmetrico} &\Leftrightarrow J \text{ pari} \end{aligned}$$

con un rapporto di intensità delle righe di spettroscopia Raman

$$\frac{J \text{ dispari}}{J \text{ pari}} = \frac{I}{I+1} \quad \begin{array}{cc} I = 0 & I = 1 \\ 0 & \frac{1}{2} \end{array}$$

La Fig.2.5 mostra l'intensità relativa delle righe degli spettri delle molecole di Azoto, Ossigeno e Fluoro. Sulla base di questi argomenti, Rasetti determinò nel 1930 che il nucleo di Azoto ${}^{14}_7N$ è un bosone e poi fu dimostrato che ha spin 1. A quel tempo non si conosceva l'esistenza del neutrone e si pensava che il nucleo fosse costituito da A protoni e Z elettroni. Questo modello prevede che il nucleo di Azoto sia costituito da un numero dispari di fermioni e che debba quindi avere spin semi-intero. Il modello aveva un'altro serio problema: se una particella è confinata in una regione di spazio $R \approx 10^{-13} \text{ cm}$, ha impulso $pc \geq \hbar c/R \approx 200 \text{ MeV}$, e se la particella è un elettrone, ha energia cinetica $\geq 200 \text{ MeV}$. Questo valore è molto maggiore dell'energia di legame media nucleare e quindi un elettrone non può essere confinato in un nucleo. Queste inconsistenze furono risolte con la scoperta del neutrone.

Se il nucleo è costituito di protoni e neutroni con $\sum \text{protoni} + \sum \text{neutroni} = A$, i nuclei con A dispari hanno spin semi-intero e sono fermioni, mentre i nuclei con A pari hanno spin intero e sono bosoni. I risultati delle misure di spin nucleare hanno mostrato che questo è sempre vero.

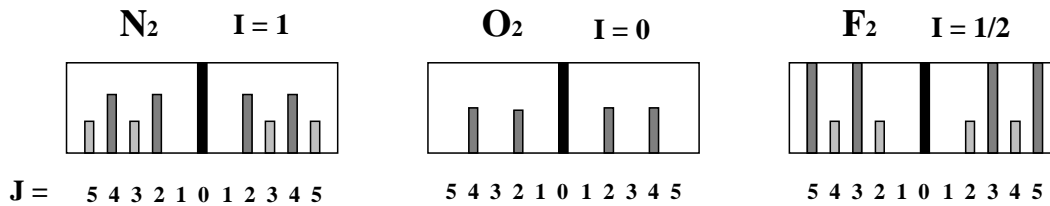


Figure 2.5: Intensità degli spettri Raman di molecole biatomiche

2.1.6 Parità dei nuclei

L'operatore parità è una trasformazione discreta e l'autovalore di un sistema di più particelle è il prodotto degli autovalori delle singole particelle e della parità dovuta al modo relativo. La parità dei nuclei è definita dalla parità intrinseca dei costituenti e dal loro stato di momento angolare. Il protone e il neutrone sono fermioni e l'assegnazione della parità intrinseca è definita positiva per convenzione (come per l'elettrone)

$$P(p) = P(n) = +1$$

quindi la parità di un nucleo è definita dagli stati di momento angolare orbitale dei nucleoni, L_k , che saranno esaminati più avanti sulla base del modello a strati del nucleo (capitolo ???)

$$P(nucleo) = \prod_{k=1}^A (-1)^{L_k}$$

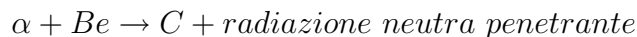
Lo stato di un nucleo è indicato di solito dal momento angolare totale, spin del nucleo, e dalla parità con il simbolo

$$I^P \equiv spin^{Parita'}$$

Nel seguito faremo l'ipotesi che la parità si conservi nelle interazioni nucleari, cioè che la hamiltoniana di interazione nucleare sia invariante per trasformazione di parità. Questa ipotesi è stata sempre confermata dai risultati sperimentali. La violazione della simmetria per parità osservata nei decadimenti β dei nuclei non è dovuta all'interazione nucleare ma all'interazione debole.

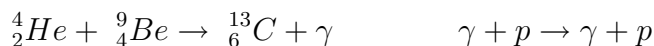
2.1.7 La scoperta del neutrone

Dopo la scoperta di Rutherford della *trasformazione artificiale dei nuclei* esposti a particelle α , seguirono numerosi esperimenti per studiare questo fenomeno. Nel 1928 Bothe e Becker osservarono che nella reazione di particelle α , emesse dal Polonio con energia di $\approx 5.4 MeV$, con nuclei di Berillio venivano prodotti Carbonio e una radiazione non ionizzante, cioè neutra, molto penetrante



Nel 1930 I.Curie e F.Joliot osservarono che questa radiazione neutra, nell'attraversare un assorbitore di materiale idrogenato emetteva protoni con energia cinetica fino a

circa 5.3 MeV e interpretarono la radiazione neutra come fotoni che emettono protoni per effetto Compton

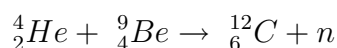


Nel 1931 Chadwick studiò l'effetto della radiazione neutra su Idrogeno e altri nuclei (Elio, Azoto, Ossigeno, ...) determinando la velocità di rinculo dei nuclei da misure di percorso in una camera a ionizzazione. Chadwick osservò che

- per emettere un protone con energia cinetica fino a $K_p = 5.3 \text{ MeV}$, $p_p = 100 \text{ MeV}/c$, per effetto Compton, i fotoni emessi nella reazione devono avere energia fino a $E_\gamma = 50 \text{ MeV}$;
- questo valore di energia è troppo elevato e non è compatibile con la conservazione dell'energia nella reazione

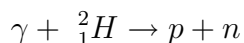
$$E_\gamma = E_\alpha + M_\alpha + M({}^9_4\text{Be}) - M({}^{13}_6\text{C}) = 5.4 + 3727.4 + 8392.8 - 12109.6 \approx 16 \text{ MeV}$$

- la conservazione dell'energia e dell'impulso è invece assicurata se nella reazione viene prodotta una particella neutra con massa approssimativamente uguale alla massa del protone



Chadwick determinò la massa del *neutrone* con una precisione del 10%. Misure più precise vennero fatte studiando altri processi di produzione di neutroni in reazione di particelle α con nuclei.

Il nucleo di deuterio, l'isotopo ${}^2_1\text{H}$ dell'Idrogeno, è stato scoperto pochi mesi dopo il neutrone ed è stato interpretato come uno stato legato protone-neutrone. Nel 1934 Chadwick e Goldhaber ossevarono che la *fotodisintegrazione del deutone*



non avviene con fotoni di energia $E_\gamma = 1.8 \text{ MeV}$, ma è prodotta da fotoni con $E_\gamma = 2.6 \text{ MeV}$ e determinarono la massa del neutrone

$$939.1 \text{ MeV}/c^2 \leq m_n \leq 939.9 \text{ MeV}/c^2$$

I valori attuali della massa e dell'energia di legame del deutone sono

$$\begin{aligned} m_p &= 938.27231 \pm 0.00028 \text{ MeV}/c^2 \\ m_n &= 939.56563 \pm 0.00028 \text{ MeV}/c^2 \\ m_d &= 1875.61339 \pm 0.00057 \text{ MeV}/c^2 \\ BE_d &= 2.224589 \pm 0.00002 \text{ MeV} \end{aligned}$$

2.1.8 Proprietà elettromagnetiche dei nuclei

Le proprietà elettromagnetiche dei nuclei sono descritte dalla densità di carica, $\rho(\vec{r}, t)$, e dalla densità di corrente, $\vec{j}(\vec{r}, t)$, nella regione di spazio di dimensione R_{nucl} . I nuclei sono soggetti all'azione dei campi elettrici e magnetici prodotti dalle cariche e correnti degli elettroni atomici e di campi esterni prodotti in modo artificiale. La densità di carica e di corrente nucleare hanno come asse simmetria la direzione dello spin del nucleo, \vec{I} . Il campo elettromagnetico prodotto dagli elettroni atomici hanno come asse di simmetria la direzione del momento angolare totale atomico e sono rappresentati dal 4-potenziale $A \equiv (\vec{A}, V/c)$.

La *densità di energia* dell'interazione elettromagnetica del nucleo nel campo esterno è data dal prodotto scalare

$$U = J_{nucl} \cdot A_{ext} = \rho V - \vec{j} \cdot \vec{A}$$

Per gli stati stazionari dei nuclei la 4-densità di corrente $J(\vec{r}, t)$ è indipendente dal tempo. La densità di corrente, $\vec{j}(\vec{r})$, ha divergenza nulla e quindi si può rappresentare come il rotore di un vettore $\vec{M}(\vec{r}) \equiv$ *densità di magnetizzazione*

$$\frac{\partial \rho}{\partial t} = 0 \quad \Rightarrow \quad \vec{\nabla} \cdot \vec{j} = 0 \quad \Rightarrow \quad \vec{j} = \vec{\nabla} \wedge \vec{M}$$

Le frequenze tipiche del moto degli elettroni atomici, $\hbar\omega_{atom} \approx eV$, sono molto minori di quelle che caratterizzano il moto dei nucleoni, $\hbar\omega_{nucl} \approx MeV$, e quindi possiamo approssimare il potenziale elettromagnetico esterno come indipendente dal tempo.

L'energia di interazione è l'integrale $E = \int U(\vec{r}) d\vec{r}$ esteso alla regione di spazio R in cui $\rho(\vec{r}) \neq 0$ e $\vec{j}(\vec{r}) \neq 0$. Il primo termine è l'energia elettrica

$$E^E = \int_R \rho V d\vec{r}$$

L'energia magnetica è

$$E^M = - \int_R (\vec{\nabla} \wedge \vec{M}) \cdot \vec{A} d\vec{r} = - \int_R \vec{\nabla} \cdot (\vec{M} \wedge \vec{A}) d\vec{r} - \int_R \vec{M} \cdot (\vec{\nabla} \wedge \vec{A}) d\vec{r}$$

il primo termine è il flusso del vettore $\vec{M} \wedge \vec{A}$ attraverso una superficie S esterna al nucleo dove $\vec{M} = 0$ e quindi è nullo ($\int_R \vec{\nabla} \cdot (\vec{M} \wedge \vec{A}) d\vec{r} = \int_S (\vec{M} \wedge \vec{A}) \cdot \hat{n} dS = 0$). Il secondo termine è l'integrale del prodotto della densità di magnetizzazione del nucleo \times il campo magnetico esterno.

L'energia di interazione elettromagnetica è

$$E = \int_R \rho(\vec{r}) V(\vec{r}) d\vec{r} - \int_R \vec{M}(\vec{r}) \cdot \vec{B}(\vec{r}) d\vec{r}$$

Poiché le dimensioni R del nucleo sono molto minori di quelle del sistema atomico, i campi elettromagnetici hanno piccole variazioni nella regione di integrazione e

possiamo sviluppare in serie l'integrando attorno al punto $r = 0$

$$\begin{aligned}
E &= \int_R \rho(\vec{r}) \left(V(0) + \sum_i \left[\frac{\partial V}{\partial x_i} \right]_0 x_i + \frac{1}{2} \sum_{ij} \left[\frac{\partial^2 V}{\partial x_i \partial x_j} \right]_0 x_i x_j + \dots \right) d\vec{r} \\
&\quad - \int_R \vec{M}(\vec{r}) \cdot \left(\vec{B}(0) + \sum_i \left[\frac{\partial \vec{B}}{\partial x_i} \right]_0 x_i + \frac{1}{2} \sum_{ij} \left[\frac{\partial^2 \vec{B}}{\partial x_i \partial x_j} \right]_0 x_i x_j + \dots \right) d\vec{r} = \\
&= V(0) \int_R \rho(\vec{r}) d\vec{r} + \sum_i \left[\frac{\partial V}{\partial x_i} \right]_0 \int_R \rho(\vec{r}) x_i d\vec{r} + \frac{1}{2} \sum_{ij} \left[\frac{\partial^2 V}{\partial x_i \partial x_j} \right]_0 \int_R \rho(\vec{r}) x_i x_j d\vec{r} + \dots \\
&\quad - \vec{B}(0) \cdot \int_R \vec{M}(\vec{r}) d\vec{r} - \sum_i \left[\frac{\partial \vec{B}}{\partial x_i} \right]_0 \cdot \int_R \vec{M}(\vec{r}) x_i d\vec{r} - \frac{1}{2} \sum_{ij} \left[\frac{\partial^2 \vec{B}}{\partial x_i \partial x_j} \right]_0 \cdot \int_R \vec{M}(\vec{r}) x_i x_j d\vec{r} + \dots
\end{aligned}$$

Lo stato stazionario di un nucleo, $|\psi_N\rangle$, è descritto in termini delle coordinate e degli impulsi dei singoli nucleoni. Gli integrali sono sulle coordinate spaziali $\vec{r}_1, \vec{r}_2, \dots, \vec{r}_A$

$$|\psi_N\rangle = |\vec{r}_1, \vec{r}_2, \dots, \vec{r}_A\rangle$$

Nel primo termine l'integrale è la carica totale del nucleo

$$\int_R \rho(\vec{r}) d\vec{r} = \sum_{k=1}^Z \langle \vec{r}_1, \dots, \vec{r}_A | q_k | \vec{r}_1, \dots, \vec{r}_A \rangle = \sum_{k=1}^Z q_k \int |\psi_N|^2 d\vec{r}_1 \dots d\vec{r}_A = \sum_{k=1}^Z q_k = Ze$$

Il secondo termine contiene il momento di dipolo elettrico del nucleo

$$\vec{d} = \int_R \rho(\vec{r}) \vec{r} d\vec{r} = \sum_{k=1}^Z \langle \vec{r}_1, \dots, \vec{r}_A | q_k \vec{r}_k | \vec{r}_1, \dots, \vec{r}_A \rangle$$

Gli stati stazionari dei nuclei hanno parità definita con autovalore ± 1

$$P |\vec{r}_1, \dots, \vec{r}_A\rangle = |-\vec{r}_1, \dots, -\vec{r}_A\rangle = \pm |\vec{r}_1, \dots, \vec{r}_A\rangle$$

e l'operatore $\vec{d} = q\vec{r}$ si inverte per trasformazione di parità. Quindi *il momento di dipolo elettrico dei nuclei è nullo* per la simmetria per parità degli autostati nucleari

$$\vec{d} = \sum_{k=1}^Z q_k \int \vec{r}_k |\psi_N|^2 d\vec{r}_1 \dots d\vec{r}_A = 0$$

Per gli stessi argomenti, sono nulli tutti i momenti elettrici di $2^\ell - polo$ con ℓ dispari e tutti i momenti magnetici di $2^\ell - polo$ con ℓ pari. Quindi l'energia di interazione diventa

$$E = E_0^E + E_2^E + \dots + E_1^M + E_3^M + \dots$$

- il primo termine è l'*energia elettrostatica* del nucleo nel campo esterno

$$E_0^E = Ze V(0)$$

- il secondo termine è l'*energia di dipolo magnetico*

$$E_1^M = -\vec{\mu} \cdot \vec{B}(0) \quad \vec{\mu} = \langle \psi_N | \vec{M} | \psi_N \rangle$$

- il terzo termine è l'*energia di quadrupolo elettrico*

$$E_2^E = \frac{1}{2} \sum_{ij} Q_{ij} \left[\frac{\partial^2 V}{\partial x_i \partial x_j} \right]_0 \quad Q_{ij} = \sum_{k=1}^Z \langle \psi_N | q_k x_i x_j | \psi_N \rangle$$

2.1.9 Interazione di dipolo magnetico

Il protone e il neutrone hanno spin $\hbar/2$ e momento magnetico

$$\vec{\mu} = g \mu_N \vec{s} \quad \mu_N = \frac{e\hbar}{2m_p} = 3.15 \cdot 10^{-8} \text{ eV/T}$$

μ_N è il *magnetone nucleare* e g è il *fattore giromagnetico*. Il momento magnetico nucleare è prodotto dai momenti magnetici dei singoli nucleoni e dal moto orbitale dei protoni ed è parallelo all'asse dello spin nucleare. Il fattore giromagnetico del nucleo, g_I , può essere positivo o negativo

$$\vec{\mu}_N = g_I \mu_N \vec{I}$$

Misure del momento magnetico dei nuclei si effettuano con diversi metodi basati sull'interazione del momento di dipolo con il campo magnetico atomico o con campi magnetici artificiali.

Struttura iperfina degli spettri atomici

L'energia di interazione con il campo magnetico atomico

$$E_\mu = - \vec{\mu} \cdot \vec{B}(0)$$

produce la *struttura iperfina* dei livelli atomici. Il campo magnetico atomico è parallelo al momento angolare totale dell'atomo, \vec{J} , e i vettori momento angolare dell'atomo e del nucleo si sommano a formare il momento angolare totale del sistema

$$\vec{F} = \vec{I} + \vec{J} \quad F = |I - J|, \dots, I + J - 1, I + J$$

La molteplicità dei livelli è il più piccolo tra i valori $2I+1$ e $2J+1$. Se indichiamo con $\vec{B}(0) = f_J \vec{J}$ il campo magnetico nell'origine, l'energia di interazione è proporzionale al prodotto scalare dei vettori momento angolare $\vec{I} \cdot \vec{J}$

$$\vec{F}^2 = \vec{I}^2 + \vec{J}^2 + 2 \vec{I} \cdot \vec{J} \quad \vec{I} \cdot \vec{J} = \frac{\vec{F}^2 - \vec{I}^2 - \vec{J}^2}{2} = \frac{F(F+1) - I(I+1) - J(J+1)}{2}$$

e l'energia di interazione si esprime

$$E_{IJ} = - g_I f_J \mu_N \frac{F(F+1) - I(I+1) - J(J+1)}{2}$$

Se $I \leq J$ la molteplicità delle righe di struttura iperfina, $2I+1$, misura lo spin del nucleo. Se invece $I > J$, la struttura iperfina è formata da $2J+1$ livelli e, se J è noto, il valore di I si ottiene con la regola degli intervalli misurando le differenze di energia ΔE_{IJ} . In generale i livelli della struttura iperfina sono equispaziati

$$\Delta E_{IJ} = g_I f_J \mu_N (\langle \vec{I} \cdot \vec{J} \rangle_{F+1} - \langle \vec{I} \cdot \vec{J} \rangle_F) = g_I f_J \mu_N F$$

con $\Delta E_{IJ} \approx 10^{-6} eV$ corrispondente a frequenze $(0.1 \div 1) GHz$.

Alcune irregolarità nella distribuzione dei livelli sono dovute all'energia di interazione di quadrupolo elettrico del nucleo che è tipicamente $\approx 10^{-8} eV$ corrispondente a frequenze $(1 \div 10) MHz$.

Per determinare il momento di dipolo magnetico del nucleo occorre conoscere il campo magnetico $\vec{B}(0)$. Il calcolo del valore di $\vec{B}(0)$ è piuttosto complesso e si hanno buone approssimazioni nel caso di configurazioni semplici come quelle degli atomi alcalini. Nello stato fondamentale il momento angolare orbitale atomico è nullo e l'autofunzione ha valore non nullo nell'origine. Il campo magnetico è dovuto al momento magnetico dell'elettrone, $\vec{\mu}_e = 2\mu_B \vec{s}$, che produce una densità di magnetizzazione a simmetria sferica $\vec{M}(r) = |\psi_e(r)|^2 \vec{\mu}_e$. Il campo magnetico nell'origine vale

$$\vec{B}(0) = \frac{2\mu_o}{3} |\psi_e(0)|^2 \vec{\mu}_e$$

Ad esempio, nel caso dell'atomo di idrogeno nello stato $n = 1, \ell = 0$

$$\psi_e(r) = \frac{1}{\sqrt{4\pi}} \left(\frac{Z}{a_o}\right)^{3/2} 2e^{-Zr/a_o} \quad Z = 1$$

si ha (con $\mu_o = 4\pi \cdot 10^{-7} Hm^{-1}$, $a_o = 0.53 \cdot 10^{-10} m$, $\mu_B = 9.3 \cdot 10^{-24} J/T$)

$$B(0) = \frac{2\mu_o}{3} \frac{\mu_B}{\pi a_o^3} \approx 17 T$$

Un metodo più accurato per misurare i momenti magnetici nucleari è l'analisi della struttura iperfina prodotta con un campo magnetico esterno. L'energia di interazione ha tre contributi

- l'interazione del momento magnetico nucleare nel campo atomico;
- l'interazione del momento magnetico nucleare nel campo esterno;
- l'interazione dei momenti magnetici degli elettroni nel campo esterno;

$$E = -g_I f_J \mu_N \vec{I} \cdot \vec{J} - \vec{\mu}_I \cdot \vec{B}_{ext} + \vec{\mu}_J \cdot \vec{B}_{ext}$$

Nel caso di campo esterno debole, $B_{ext} \ll 10^{-6} eV/\mu_B \approx 0.02 T$, si ha effetto Zeeman in cui F è un buon numero quantico e ciascun livello della struttura iperfina si divide in $2F + 1$ livelli equispaziati

$$E = -g_I f_J \mu_N \vec{I} \cdot \vec{J} + g_F \mu_B F_z B_{ext}$$

$$g_F = g_J \frac{F(F+1) + J(J+1) - I(I+1)}{2F(F+1)} + g_I \frac{\mu_N}{\mu_B} \frac{F(F+1) - J(J+1) + I(I+1)}{2F(F+1)}$$

dove il secondo termine è trascurabile.

Più interessante è il caso di campo esterno forte ($B_{ext} \gg 0.02 T$) in cui i momenti magnetici interagiscono in modo indipendente col campo esterno (effetto Paschen-Back)

$$E = -g_I f_J \mu_N \vec{I} \cdot \vec{J} - g_I \mu_N I_z B_{ext} + g_J \mu_B J_z B_{ext}$$

In questo caso i $2J + 1$ livelli elettronici si separano sensibilmente e ciascuno si suddivide in $2I + 1$ livelli equispaziati in modo da poter determinare sia il momento angolare I che il momento magnetico $g_I \mu_N$. Un esempio di questo metodo è la misura del momento magnetico del protone.

Metodo della risonanza magnetica con fasci atomici

Questo metodo, introdotto col famoso esperimento di Stern e Gerlach nel 1921, e perfezionato da Rabi nel 1934, utilizza fasci atomici o molecolari. Una sorgente, a temperatura T , emette atomi o molecole con velocità distribuite secondo la funzione di distribuzione di Maxwell e il fascio è collimato con fenditure disposte opportunamente in due regioni in cui vi sono due campi magnetici non omogenei con gradienti uguali e opposti (Fig.2.6). La forza che agisce sul momento di dipolo magnetico

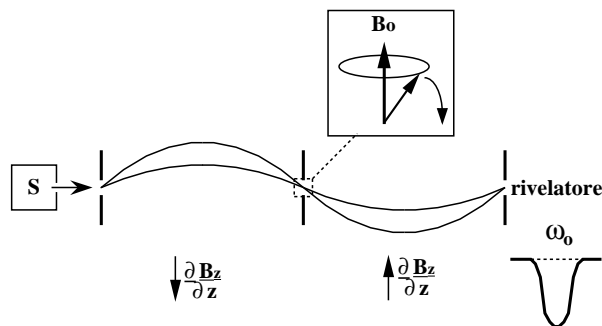


Figure 2.6: Metodo dei fasci molecolari sviluppato da Stern e Rabi

$$E = -g_I \mu_N I_z B \quad F_z = -\frac{\partial E}{\partial z} = g_I \mu_N I_z \frac{\partial B}{\partial z}$$

separa il fascio in $2I + 1$ componenti. Poiché l'effetto dovuto al momento magnetico degli elettroni è molto maggiore, conviene considerare il caso di atomi o molecole con momento angolare totale $J = 0$ in cui la separazione del fascio è dovuta al solo contributo del momento magnetico nucleare. Se il campo magnetico nelle due regioni è indipendente dal tempo, non induce transizioni tra i livelli di energia e gli atomi emessi con velocità opportuna percorrono due traiettorie paraboliche e vengono raccolti dal rivelatore. Se in una regione intermedia vi è un campo magnetico uniforme e costante $\vec{B}_o \parallel \vec{z}$ i livelli di energia sono

$$E_I = -g_I \mu_N I_z B_o$$

Se in questa regione è anche presente un campo magnetico oscillante a frequenza ω con la componente $B_{xy}(\omega)$ normale alla direzione di B_o , questo induce transizioni

tra gli stati quando la frequenza corrisponde alla differenza di energia tra i livelli

$$\hbar\omega^* = \Delta E_I = g_I \mu_N B_o \Delta I_z \quad \Delta I_z = \pm 1, \pm 2, \dots$$

la traiettoria cambia nel secondo magnete e il fascio non è più focalizzato sul rivelatore. La condizione di assorbimento di risonanza si può ottenere variando sia B_o che ω . Il momento magnetico si determina dal rapporto $g_I \mu_N = \hbar\omega^*/B_o$.

Metodo della risonanza magnetica nucleare

Questo metodo sfrutta l'assorbimento risonante di radiazione elettromagnetica in campioni di materiali polarizzati. La magnetizzazione di un campione contenente n nuclei per unità di volume a temperatura T è data dalla funzione di Langevin

$$\langle M \rangle = n \mu \langle \cos\theta \rangle = n \mu \frac{\int e^{\mu B \cos\theta / kT} \cos\theta d\Omega}{\int e^{\mu B \cos\theta / kT} d\Omega} \approx n \mu \frac{\mu B}{3kT}$$

per $\mu B \ll kT$. A temperatura ambiente con $B = 1 T$ si ha $\langle \cos\theta \rangle < 10^{-6}$, quindi l'effetto è molto piccolo.

La trattazione quantistica della risonanza della magnetizzazione nucleare in un campione di materiale è stata fatta da Bloch che ha mostrato che

- il moto statistico dei singoli atomi con energia $\approx kT$ non diluisce l'effetto;
- i meccanismi di scambio di energia tra i momenti magnetici nucleari e gli atomi del materiale ha tempi di rilassamento molto maggiori dell'inverso della frequenza di risonanza in modo da preservare l'eccesso di popolazione statistica indotto dal campo magnetico esterno.

In queste condizioni l'assorbimento risonante di radiazione elettromagnetica è osservabile. Se indichiamo con $\vec{\mathcal{I}}$ il momento angolare nucleare per unità di volume [$J s m^{-3}$]

$$\vec{M} = \gamma \vec{\mathcal{I}} \quad \gamma = \frac{\mu_o}{4\pi} g \frac{e}{2m}$$

l'equazione del moto in un campo magnetico costante è

$$\frac{d\vec{M}}{dt} = \gamma \frac{d\vec{\mathcal{I}}}{dt} = \gamma \vec{M} \wedge \vec{B} - \frac{\vec{M}}{\tau}$$

dove τ è il tempo di rilassamento. Il metodo della risonanza magnetica nucleare è stato sviluppato da Purcell e da Bloch nel 1946 (Fig.2.7). Si utilizza un campo magnetico costante elevato, B_z , per polarizzare il campione e un campo alternato con componenti a frequenza angolare ω nel piano normale $B_{xy}(\omega)$. Se è soddisfatta la condizione $\tau \gg 1/\gamma B_z$, il vettore magnetizzazione del campione segue nel piano $x-y$ il campo oscillante e alla frequenza di risonanza, $\omega^* = \gamma B_z$, assorbe energia dal campo $B_{xy}(\omega)$ cambiando la componente lungo l'asse z . La condizione di risonanza è rivelata dalla corrente generata per induzione in una bobina avvolta attorno al campione.

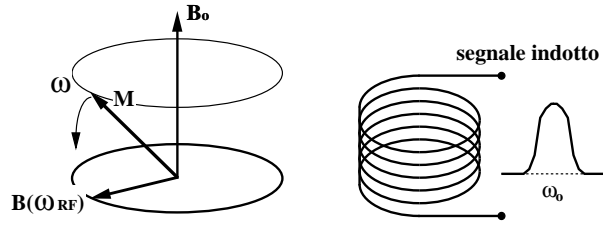


Figure 2.7: Metodo della risonanza magnetica nucleare sviluppato da Bloch e Purcell

2.1.10 Interazione di quadrupolo elettrico

Se consideriamo un sistema atomico con distribuzione di carica a simmetria assiale attorno alla direzione del momento angolare $\vec{J} \parallel \hat{z}$, con densità di carica nell'origine in media nulla $\langle \rho_{el}(0) \rangle = 0$, l'equazione del potenziale nella regione occupata dal nucleo, $\nabla^2 V = 0$, implica una relazione di simmetria nel piano $x - y$

$$\sum_i \frac{\partial^2 V}{\partial x_i^2} = 0 \quad \frac{\partial^2 V}{\partial x^2} = \frac{\partial^2 V}{\partial y^2} = -\frac{1}{2} \frac{\partial^2 V}{\partial z^2}$$

e l'energia di interazione di quadrupolo elettrico si esprime

$$E_Q = \frac{e}{2} \sum_{ij} \langle \psi_N | x_i x_j | \psi_N \rangle \left(\frac{\partial^2 V}{\partial x_i \partial x_j} \right)_0 = \frac{e}{4} \langle \psi_N | (-x^2 - y^2 + 2z^2) | \psi_N \rangle \left(\frac{\partial^2 V}{\partial z^2} \right)_0$$

$$E_Q = \frac{e}{4} Q \left(\frac{\partial^2 V}{\partial z^2} \right)_0 \quad Q = \langle \psi_N | 3z^2 - r^2 | \psi_N \rangle$$

dove x, y, z sono le coordinate nel sistema di riferimento dell'atomo. Se il nucleo ha momento angolare $I = 0$, ha cioè simmetria sferica, il momento di quadrupolo Q è nullo. Se $I \neq 0$, l'asse $\hat{z}' \parallel \vec{I}$ è un asse di simmetria cilindrica del nucleo. Nuclei con momento di quadrupolo $Q > 0$ hanno distribuzione di carica allungata (*prolata*) nella direzione di \vec{I} ; nuclei con $Q < 0$ hanno distribuzione di carica schiacciata (*oblata*) (Fig.2.8). Il momento di quadrupolo nel riferimento del nucleo si ottiene

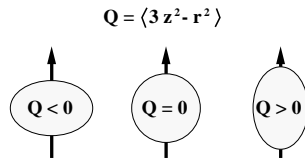


Figure 2.8: Momento di quadrupolo elettrico

con una rotazione nel piano $\hat{z} - \hat{z}'$

$$z' = z \cos \theta + x \sin \theta \quad x' = -z \sin \theta + x \cos \theta \quad y' = y$$

Il valor medio $\langle \psi_N | 3z'^2 - r'^2 | \psi_N \rangle$ nel riferimento del nucleo è

$$\langle 3z'^2 - r'^2 \rangle = \langle 3(z^2 \cos^2 \theta + 2xz \sin \theta \cos \theta + x^2 \sin^2 \theta) - r^2 \rangle =$$

$$\begin{aligned}
&= \langle 3z^2 \cos^2 \theta + 3x^2 \sin^2 \theta - x^2 - y^2 - z^2 \rangle = \langle (3 \cos^2 \theta - 1) (z^2 - x^2) \rangle = \\
&= \frac{(3 \cos^2 \theta - 1)}{2} \langle 2z^2 - x^2 - y^2 \rangle = P_2(\cos \theta) \langle 3z^2 - r^2 \rangle
\end{aligned}$$

Quindi il momento di quadrupolo elettrico nucleare è

$$Q_N = \langle \psi_N | 3z'^2 - r'^2 | \psi_N \rangle = P_2(\cos \theta) \langle \psi_N | 3z^2 - r^2 | \psi_N \rangle$$

Il polinomio di Legendre $P_2(\cos \theta)$ dipende dalla proiezione dello spin nucleare

$$\cos^2 \theta = \frac{I_z^2}{I(I+1)} \quad P_2(\cos \theta) = \frac{3I_z^2 - I(I+1)}{2I(I+1)}$$

e quindi

- un nucleo con spin $I = 1/2$, $I_z = \pm 1/2$, ha momento di quadrupolo nullo

$$3I_z^2 - I(I+1) = 0$$

- i nuclei con $I \geq 1$ hanno $2I + 1$ stati di energia nel campo elettrico atomico, gli stati con lo stesso valore $|I_z|$ sono degeneri con molteplicità $m = 2$
- ad esempio, un nucleo con $I = 1$ ha due stati di energia

$$\begin{array}{lll}
I_z = 0 & P_2(\cos \theta) = -1/2 & m = 1 \\
I_z = \pm 1 & P_2(\cos \theta) = +1/4 & m = 2
\end{array}$$

- anche un nucleo con $I = 3/2$ ha due stati di energia

$$\begin{array}{lll}
I_z = \pm 1/2 & P_2(\cos \theta) = -2/5 & m = 2 \\
I_z = \pm 3/2 & P_2(\cos \theta) = +2/5 & m = 2
\end{array}$$

L'energia di interazione di quadrupolo elettrico si misura analizzando i livelli della struttura iperfine. Il momento di quadrupolo elettrico si può determinare se si conosce il potenziale atomico e si sa calcolare il fattore $(\partial^2 V / \partial z^2)_0$.

L'unità di misura del momento di quadrupolo elettrico è $e \times b$ ($b = 10^{-24} \text{ cm}^2$). Poiché i nuclei hanno estensione spaziale $R_{nucl} \approx 10^{-13} \text{ cm}$, i valori tipici del momento di quadrupolo elettrico sono $Q/e \approx 10^{-2} b$.

2.1.11 Momento magnetico del nucleone

Il fattore giromagnetico dell'elettrone è noto con grande precisione. L'equazione di Dirac prevede $g = 2$ per un fermione di spin $1/2$. L'elettrodinamica quantistica prevede una piccola differenza dal valore $g = 2$ dovuta al contributo delle correzioni radiative. La *anomalia* ($a = \frac{g-2}{2}$), è calcolata come sviluppo in serie di potenze della costante di struttura fine

$$a_e = \frac{g_e - 2}{2} = 0.5 \frac{\alpha}{\pi} - 0.32848 \left(\frac{\alpha}{\pi}\right)^2 + 1.19 \left(\frac{\alpha}{\pi}\right)^3 + \dots$$

Gli esperimenti misurano direttamente il fattore a_e , il risultato è

$$a_e = \frac{g_e - 2}{2} = (1\,159\,652.4 \pm 0.2) \cdot 10^{-9}$$

Il protone e il neutrone sono particelle con struttura e il fattore giromagnetico è notevolmente diverso dal valore previsto per un fermione di spin 1/2 puntiforme. Il modello delle interazioni nucleari, la cromodinamica quantistica, non è in grado di fare previsioni a bassa energia, ma gli esperimenti hanno raggiunto una notevole precisione nella misura dei momenti magnetici dei nucleoni.

Il momento magnetico del protone è stato determinato misurando la frequenza delle transizioni tra i livelli della struttura iperfine dell'atomo di idrogeno in campo magnetico elevato (effetto Paschen-Back). In assenza di campo magnetico lo stato fondamentale, $1S_{1/2}$, è diviso in due livelli

$$E_{IJ} = -g_p f_J \mu_N \vec{I} \cdot \vec{J} \quad I = J = 1/2 \quad F = 0, 1$$

$$\begin{array}{lll} \text{stato di singoletto} & F = 0 & \vec{I} \cdot \vec{J} = -3/4 \\ \text{stato di tripletto} & F = 1 & \vec{I} \cdot \vec{J} = +1/4 \end{array}$$

La differenza di energia è $\Delta E = g_p f_J \mu_N$. Un campo magnetico esterno, \vec{B} , rimuove la degenerazione e si hanno quattro livelli (Fig.2.9).

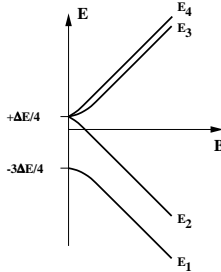


Figure 2.9: Struttura iperfina dell'atomo di idrogeno

$$E_{IJ} = -g_p f_J \mu_N \vec{I} \cdot \vec{J} - g_p \mu_N \vec{I} \cdot \vec{B} + g_e \mu_B \vec{J} \cdot \vec{B}$$

con valori di energia

I_z	J_z	E_{IJ}
+1/2	-1/2	$E_1 = (-3/4) \Delta E - R \mu_e B - \mu_e B$
-1/2	-1/2	$E_2 = (+1/4) \Delta E + R \mu_e B - \mu_e B$
+1/2	+1/2	$E_3 = (+1/4) \Delta E - R \mu_e B + \mu_e B$
-1/2	+1/2	$E_4 = (+1/4) \Delta E + R \mu_e B + \mu_e B$

dove $R = \mu_p / \mu_e \ll 1$. Le frequenze delle transizioni tra i livelli dipendono sia da μ_p che da μ_e e l'ottima precisione con cui è noto μ_e permette una misura precisa di

μ_p senza dover fare affidamento su una determinazione molto accurata del campo magnetico esterno. La misura delle frequenze fornisce

$$\begin{aligned} E_4 - E_3 &= 2R \mu_e B \\ E_3 - E_2 &= 2(1 - R) \mu_e B \\ E_2 - E_1 &= \Delta E + 2R \mu_e B \end{aligned}$$

da cui si ottengono i valori di ΔE , $R = \mu_p/\mu_e$, e del campo magnetico B . La precisione del valore del momento magnetico, μ_p , dipende solo dalla precisione di misura delle frequenze e del valore del momento magnetico dell'elettrone μ_e

$$\mu_p = +2.7928456 \pm 0.0000011 \mu_N$$

Il momento magnetico del neutrone è stato determinato misurando, nelle stesse condizioni sperimentali, la frequenza di assorbimento di risonanza di neutroni e protoni polarizzati. I neutroni sono prodotti da un reattore nucleare e vengono polarizzati attraversando uno spessore di ferro magnetizzato. L'esperimento misura il rapporto μ_n/μ_p per cui le precisioni con cui sono noti i momenti magnetici di protone e neutrone sono confrontabili. Il momento magnetico del neutrone è negativo, cioè diretto in verso opposto allo spin

$$\mu_n = -1.91304184 \pm 0.00000088 \mu_N$$

Il momento magnetico del deutone è stato misurato con il metodo della risonanza magnetica con un fascio di molecole di deuterio D_2 . La simmetria degli stati della molecola biatomica e la molteplicità dei livelli in un campo magnetico esterno indicano che il deutone ha spin $I = 1$. La misura del momento magnetico fornisce il valore

$$\mu_d = +0.8574376 \pm 0.0000004 \mu_N$$

che è approssimativamente uguale alla somma dei momenti magnetici di protone e neutrone.

Il momento di quadrupolo elettrico del deutone è stato determinato dal confronto degli spettri di struttura iperfina della molecola di deuterio, D_2 , e di idrogeno, H_2 , tenendo conto che il protone non ha momento di quadrupolo elettrico

$$Q_d = +0.00288 \pm 0.00002 b$$

Nella tabella che segue sono riportati i momenti di dipolo magnetico e di quadrupolo elettrico di alcuni nuclei leggeri.

Z	A	nucleo	I^P	μ [μ_N]	Q/e [barn]
0	1	n	$1/2^+$	- 1.913	
1	1	p	$1/2^+$	+ 2.793	
1	2	2H	1^+	+ 0.857	+ 0.00288
1	3	3H	$1/2^+$	+ 2.979	
2	3	3He	$1/2^+$	- 2.127	
3	6	6Li	1^+	+ 0.822	+ 0.00064
3	7	7Li	$3/2^-$	+ 3.256	- 0.0366
4	9	9Be	$3/2^-$	- 1.177	+ 0.02
5	10	${}^{10}B$	3^+	+ 1.800	+ 0.085
5	11	${}^{11}B$	$3/2^-$	+ 2.688	+ 0.036
6	13	${}^{13}C$	$1/2^-$	+ 0.702	
7	14	${}^{14}N$	1^+	+ 0.404	+ 0.02
7	15	${}^{15}N$	$1/2^-$	- 0.283	
8	17	${}^{17}O$	$5/2^+$	- 1.893	- 0.026

2.2 Modelli del nucleo

2.2.1 Modello a gas di Fermi

Il modello di Fermi è un modello statistico a particelle indipendenti basato sulle seguenti ipotesi

- il nucleo è costituito di fermioni di spin 1/2: Z protoni e $A - Z$ neutroni;
- il singolo nucleone è soggetto all'azione di tutti gli altri rappresentata da una buca di potenziale $U(r)$ a simmetria sferica che si estende in una regione di dimensione $R = R_0 A^{1/3}$;
- il gas di nucleoni è degenere, cioè l'energia cinetica è molto maggiore dell'energia dell'ambiente kT di modo che i nucleoni sono nello stato di energia più bassa accessibile per il principio di esclusione di Pauli.

Sulla base di queste semplici ipotesi, il modello di Fermi fornisce indicazioni sulla densità degli stati (Fig.2.10) e sull'energia cinetica dei nucleoni per i nuclei con A sufficientemente grande da poter utilizzare criteri statistici ($A \geq 12$). Il numero di

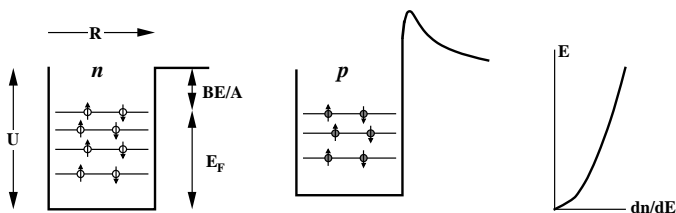


Figure 2.10: Livelli di energia nel modello a gas di Fermi

stati di un fermione di spin $1/2$ è $d^6n = 2 d\vec{r} d\vec{p}/(2\pi\hbar)^3$. Integrando in un volume $V = (4\pi/3)R_o^3 A$ e sulle direzioni di \vec{p} si ha

$$dn = \int_V \int_{\Omega} d^6n = 2 \frac{4\pi V}{8\pi^3 \hbar^3} p^2 dp = \frac{4}{3\pi} \left(\frac{R_o}{\hbar}\right)^3 A p^2 dp$$

La densità degli stati è $dn/dp \propto p^2$, $dn/dE \propto E^{1/2}$. Il valore massimo dell'impulso, *impulso di Fermi*, è definito dal numero di nucleoni

$$\int dn_p = \frac{4}{9\pi} \left(\frac{R_o}{\hbar}\right)^3 A p_p^3 = Z \quad \int dn_n = \frac{4}{9\pi} \left(\frac{R_o}{\hbar}\right)^3 A p_n^3 = A - Z$$

$$p_{pC} = \left(\frac{9\pi}{8}\right)^{1/3} \frac{\hbar c}{R_o} \left(\frac{2Z}{A}\right)^{1/3} \quad p_{nC} = \left(\frac{9\pi}{8}\right)^{1/3} \frac{\hbar c}{R_o} \left(\frac{2(A-Z)}{A}\right)^{1/3}$$

dove $[2Z/A]^{1/3}$ e $[2(A-Z)/A]^{1/3}$ sono ≈ 1 e lentamente variabili (Fig.??). Se fissiamo $R_o = 1.25 fm$, per i nuclei leggeri con $Z = A/2$ si ha $p_p = p_n \approx 240 MeV/c$. L'energia cinetica corrispondente è chiamata *energia di Fermi*, $E_F \approx 30 MeV$. Qui e nel seguito usiamo l'approssimazione non relativistica che è sufficientemente accurata. Per i nuclei pesanti l'energia di Fermi dei neutroni è leggermente maggiore di quella dei protoni; ad esempio, per l'uranio ($Z = 92$, $A = 238$) si ha $E_{Fp} = 28 MeV$, $E_{Fn} = 32 MeV$. La profondità della buca di potenziale è pari alla somma dell'energia di Fermi e dell'energia di legame per nucleone

$$U = E_F + BE/A \quad BE/A \approx 8 MeV/nucleone \quad U = (35 \div 40) MeV$$

Per i protoni, la buca di potenziale è deformata dall'energia elettrostatica che produce una *barriera di potenziale* di altezza

$$U(R) = \frac{Ze^2}{4\pi\epsilon_o R} = \frac{\alpha \hbar c Z}{R_o A^{1/3}} \approx 1.2 MeV ZA^{-1/3}$$

e che ha andamento $\sim 1/r$ per $r > R$.

L'energia cinetica media per nucleone è

$$\langle E_c \rangle = \frac{\int (p^2/2m) dn}{\int dn} = \frac{1}{A} \frac{4}{3\pi} \left(\frac{R_o}{\hbar}\right)^3 A \int \frac{p^4}{2m} dp =$$

$$= \frac{4}{3\pi} \left(\frac{R_o}{\hbar}\right)^3 \left(\frac{p_p^5}{10m_p} + \frac{p_n^5}{10m_n}\right) =$$

$$= \frac{4}{3\pi} \left(\frac{R_o}{\hbar c}\right)^3 \frac{1}{10mc^2} \left(\frac{9\pi}{8}\right)^{5/3} \left(\frac{\hbar c}{R_o}\right)^5 \left[\left(\frac{2Z}{A}\right)^{5/3} + \left(\frac{2(A-Z)}{A}\right)^{5/3} \right]$$

approssimando $m_p = m_n$. I nuclei leggeri hanno $2Z \approx A$ mentre i nuclei pesanti hanno un leggero eccesso di neutroni. Ponendo $2Z/A = 1 - x$, $2(A-Z)/A = 1 + x$ e sviluppando in serie nella variabile x

$$(1-x)^{5/3} + (1+x)^{5/3} = 1 - \frac{5}{3}x + \frac{5}{9}x^2 + \dots + 1 + \frac{5}{3}x + \frac{5}{9}x^2 + \dots = 2 \left[1 + \frac{5}{9} \left(\frac{A-2Z}{A}\right)^2 + \dots \right]$$

$$\langle E_c \rangle = \left(\frac{9\pi}{8}\right)^{2/3} \left(\frac{\hbar c}{R_o}\right)^2 \frac{3}{10 mc^2} \left[1 + \frac{5}{9} \left(\frac{A-2Z}{A}\right)^2\right]$$

Per effetto del principio di Pauli l'energia cinetica media è minima per i nuclei con ugual numero di protoni e neutroni

$$A = 2Z \quad \langle E_c \rangle \approx 20 \text{ MeV} \quad \langle p \rangle \approx 200 \text{ MeV}/c$$

e aumenta leggermente per i nuclei con A grande: per ${}_{92}^{238}\text{U}$ il fattore correttivo è solo il 3%.

2.2.2 Modello a goccia di liquido

Il modello a goccia è un modello collettivo del nucleo che rappresenta con pochi parametri l'energia di legame in analogia con l'energia di una goccia di liquido. Il modello si basa sulle seguenti ipotesi

- l'energia di interazione tra due nucleoni è indipendente dal tipo e numero di nucleoni;
- l'interazione è attrattiva e a breve raggio d'azione, R_{int} (come nel caso delle gocce di liquido in cui le molecole hanno interazioni dipolo-dipolo);
- l'interazione è repulsiva a distanze $r \ll R_{int}$;
- l'energia di legame del nucleo è proporzionale al numero di nucleoni.

Queste ipotesi implicano che le forze nucleari siano *saturate*, cioè che ciascun nucleone sia fortemente legato solo a pochi nucleoni. Infatti se indichiamo con $\langle U \rangle$ l'energia di interazione tra due nucleoni, l'energia di legame del nucleo non è data dalla somma su tutte le coppie di nucleoni, $\langle U \rangle A(A-1)/2 \propto A^2$, ma è la somma sulle coppie di nucleoni *vicini* contenuti entro un volume di interazione V_{int}

$$BE = \sum_{r < R_{int}} U = \frac{A(A-1)}{2} \frac{V_{int}}{V_{nucl}} \langle U \rangle \propto A$$

e questa relazione è soddisfatta se $V_{int} < V_{nucleo}$ e se $V_{nucleo} \propto A$.

Il modello a goccia parte dall'ipotesi che l'energia di legame del nucleo sia essenzialmente *energia potenziale di volume*

$$BE = b_0 A + \dots$$

L'energia di legame è diminuita per un *effetto di superficie* poiché i nucleoni sulla superficie del nucleo hanno un minor numero di nuclei vicini e sono meno legati. La superficie del volume nucleare è proporzionale a $A^{2/3}$, quindi

$$BE = b_0 A - b_1 A^{2/3} + \dots$$

La repulsione coulombiana tra i protoni contribuisce a ridurre l'energia di legame. Le misure dei fattori di forma elettromagnetici mostrano che i nuclei hanno distribuzione di carica approssimativamente uniforme. L'energia elettrostatica di una sfera uniformemente carica, $\rho(r) = 3Ze/4\pi R^3$ per $r \leq R$, è

$$\int_0^R V(r) \rho(r) 4\pi r^2 dr = \int_0^R \frac{Ze}{4\pi\epsilon_0 r} \left(\frac{r}{R}\right)^3 \frac{3Ze}{4\pi R^3} 4\pi r^2 dr = \frac{3}{5} \frac{(Ze)^2}{4\pi\epsilon_0 R}$$

Quindi

$$BE = b_0 A - b_1 A^{2/3} - b_2 \frac{Z^2}{A^{1/3}} + \dots$$

L'energia di legame è ulteriormente ridotta del contributo dell'energia cinetica dei nucleoni. Possiamo utilizzare la stima basata sul modello a gas di Fermi che tiene conto degli effetti della statistica dei fermioni e del principio di esclusione di Pauli che favorisce le configurazioni nucleari con numero uguale di protoni e neutroni. L'energia cinetica totale è

$$E_c \approx 20 \text{ MeV} \left(A + \frac{5}{9} \frac{(A - 2Z)^2}{A} \right)$$

Il primo termine, proporzionale a A , si aggiunge al termine di energia di volume e quindi dobbiamo aggiungere il secondo termine

$$BE = b_0 A - b_1 A^{2/3} - b_2 \frac{Z^2}{A^{1/3}} - b_3 \frac{(A - 2Z)^2}{A}$$

Se consideriamo i nuclei isobari ($A = \text{costante}$), notiamo che la dipendenza dell'energia di legame da Z è una parabola

$$BE = (b_0 - b_3) A - b_1 A^{2/3} + 4b_3 Z - (b_2 A^{-1/3} + 4b_3 A^{-1}) Z^2$$

e questo è ben verificato dai dati sperimentali, ma vi è una differenza sistematica tra le configurazioni con numero di protoni e neutroni pari o dispari. Quindi si introduce nella formula un termine correttivo, $b_4/A^{1/2}$, per tener conto di questo effetto

A	Z	$N = A - Z$			
<i>pari</i>	<i>pari</i>	<i>pari</i>	$b_4 = +12$	<i>MeV</i>	<i>piu' stabili</i>
<i>dispari</i>			$b_4 = 0$		<i>intermedi</i>
<i>pari</i>	<i>dispari</i>	<i>dispari</i>	$b_4 = -12$	<i>MeV</i>	<i>meno stabili</i>

Il risultato è la *formula delle masse di Bethe e Weizsäcker* (Fig.2.11) che esprime la massa del nucleo in funzione di A e Z e alcuni parametri

$$\begin{aligned} M(A, Z) &= Zm_p + (A - Z)m_n - BE = \\ &= Zm_p + (A - Z)m_n - b_0 A + b_1 A^{2/3} + b_2 \frac{Z^2}{A^{1/3}} + b_3 \frac{(A - 2Z)^2}{A} + \frac{b_4}{A^{1/2}} \end{aligned}$$

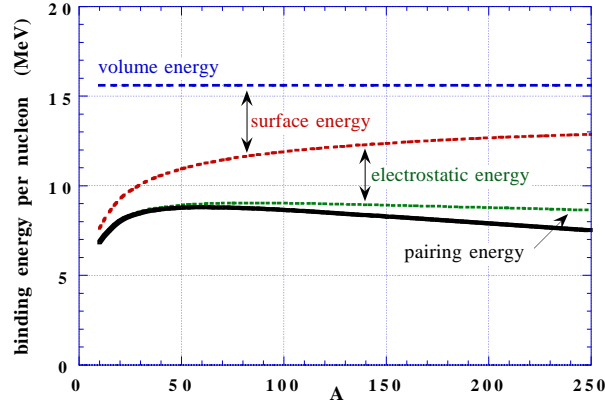


Figure 2.11: Contributi all'energia di legame in funzione di A

Il valore dei parametri b_k si ottiene dai dati sperimentali

b_0	b_1	b_2	b_3	b_4	
15.6	17.2	0.70	23.3	± 12 oppure 0	MeV

La formula di Bethe-Weizsäcker è utile per definire alcuni criteri di stabilità dei nuclei. Ad esempio, la relazione tra A e Z per i nuclei stabili si ottiene richiedendo che l'energia, $M(A, Z)c^2$, sia minima. Introducendo la differenza di massa tra neutrone e protone, $\Delta m = m_n - m_p = 1.293 \text{ MeV}/c^2$,

$$M = (m_n - b_0 + b_3)A + b_1 A^{2/3} + b_4 A^{-1/2} - (\Delta m + 4b_3)Z + (b_2 A^{-1/3} + 4b_3 A^{-1})Z^2$$

$$\frac{\partial M}{\partial Z} = -(\Delta m + 4b_3) + 2(b_2 A^{-1/3} + 4b_3 A^{-1})Z = 0$$

$$Z = \frac{A}{2} \frac{1 + \Delta m/4b_3}{1 + (b_2/4b_3)A^{2/3}} \approx \frac{1.014}{1 + 0.0076 A^{2/3}}$$

2.2.3 I nuclei speculari

Sono chiamati *speculari* le coppie di nuclei con lo stesso valore di A in cui il numero di protoni, Z , e il numero di neutroni, $N = A - Z$, sono scambiati. I nuclei speculari sono caratterizzati da

$$A = \text{dispari} \quad Z = \frac{A \mp 1}{2} \quad N = \frac{A \pm 1}{2}$$

Le energie di legame dei nuclei speculari differiscono solo per il termine di energia coulombiana. Infatti il termine b_4 è nullo per i nuclei con $A = \text{dispari}$, il termine di Pauli è lo stesso per i nuclei speculari e gli altri termini dipendono solo da A . Quindi il confronto tra le energie di legame dei nuclei isobari speculari fornisce importanti informazioni

- per verificare che l'energia di interazione nucleare è indipendente dalla carica elettrica;

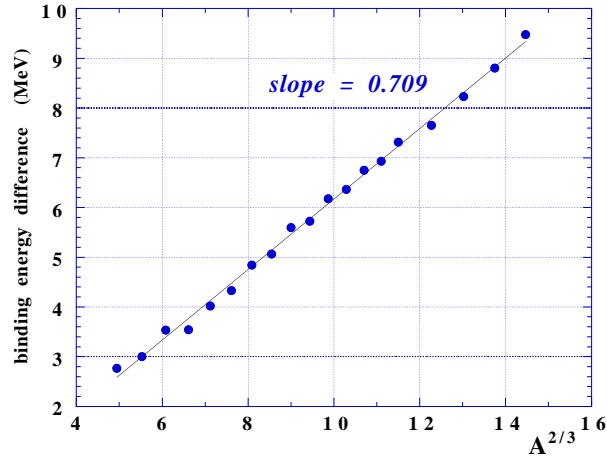


Figure 2.12: Differenza di energia di legame di coppie di nuclei speculari

- per determinare i parametri della distribuzione di carica del nucleo.

L'energia di interazione coulombiana dei protoni nel nucleo è

$$U = \frac{3}{5} \frac{Z^2 \alpha \hbar c}{R} = \kappa \frac{Z^2}{R} \quad \kappa \simeq 0.86 \text{ MeV fm}$$

La differenza di energia di legame dei nuclei speculari è (Fig.2.12)

$$\Delta BE = \left[\frac{(A+1)^2}{4} - \frac{(A-1)^2}{4} \right] \frac{\kappa}{R} = A \frac{\kappa}{R} = \frac{\kappa}{R_0} A^{2/3}$$

La tabella mostra l'energia di legame di alcuni nuclei speculari

A	Z	N	nucleo	BE (MeV)	ΔBE (MeV)
3	1	2	${}^3\text{H}$	8.482	0.764
3	2	1	${}^3\text{He}$	7.718	
13	6	7	${}^{13}\text{C}$	97.109	3.003
13	7	6	${}^{13}\text{N}$	94.106	
21	10	11	${}^{21}\text{Ne}$	167.406	4.319
21	11	10	${}^{21}\text{Na}$	163.087	
37	18	19	${}^{37}\text{Ar}$	315.510	6.923
37	19	18	${}^{37}\text{K}$	308.587	

L'analisi di questi dati mostra che

- i nuclei con $N - Z = +1$ hanno energia di legame sistematicamente maggiore dei nuclei con $N - Z = -1$;
- la differenza di energia di legame, ΔBE , dipende linearmente da $A^{2/3}$;
- la dipendenza da A del raggio nucleare è: $R \approx 1.25 A^{1/3} \text{ fm}$, in accordo con le altre misure riportate nel capitolo ???.

2.2.4 Il modello a strati

Il modello a strati del nucleo è un modello a particelle indipendenti costruito in analogia con quello atomico. Il modello atomico di Bohr-Sommerfeld-Dirac fondato su

- potenziale coulombiano a simmetria radiale ($R_{nucleo} \ll R_{atomo}$);
- centro del potenziale ben definito ($M_{nucleo} \gg m_{elettroni}$);
- leggi di quantizzazione del momento angolare;
- principio di Pauli;

riproduce con successo la fenomenologia degli atomi: i livelli energetici, la tavola periodica degli elementi, la valenza, ... Gli autostati sono definiti dai numeri quantici $|n, \ell, m, s\rangle$

$$n = 1, 2, 3, \dots \quad \ell = 0, \dots, n-1 \quad m = -\ell, \dots, \ell-1, \ell \quad s = \pm 1/2$$

e il numero di stati, definisce le proprietà atomiche. Il numero di stati, cioè di elettroni, per strato è

$$Z_n = \sum_{\ell=0}^{n-1} 2(2\ell + 1) = 2n^2$$

In particolare gli *elementi nobili*, $Z = 2, 10, 18, 36, \dots$, sono caratterizzati da momento angolare totale $J = 0$, energia di legame elevata, bassa reattività.

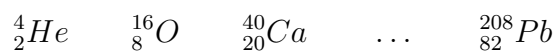
Nel caso dei nuclei si osservano delle configurazioni particolarmente stabili quando il numero di protoni, Z , oppure il numero di neutroni, $N = A - Z$, è uguale a

$$2 \quad 8 \quad 20 \quad 28 \quad 50 \quad 82 \quad 126$$

detti *numeri magici*. I nuclei con numeri magici hanno particolari caratteristiche

- esistono molti nuclei isobari;
- hanno spin $I = 0$, momento di dipolo magnetico e di quadrupolo elettrico nulli;
- hanno energia di legame grande;
- hanno una piccola sezione d'urto nucleare.

Le ultime due proprietà sono accentuate nei nuclei *doppiamente magici* quali



Si è quindi cercato di impostare un modello del nucleo basato sulla soluzione di un'equazione del moto e che fosse in grado di riprodurre i numeri magici. La soluzione presenta una serie di difficoltà perché

- la forma del potenziale nucleare non è nota;
- se si assume un potenziale a simmetria radiale, il centro di simmetria non è ben definito poiché *tutti* i nucleoni sono sorgente del campo nucleare;
- i nucleoni *occupano in modo continuo* il nucleo e non è ovvio estendere a questa configurazione il concetto di *orbitale* del modello atomico.

La terza difficoltà è in parte ridotta dal principio di Pauli e dal successo del modello a gas di Fermi nel definire l'energia cinetica dei nucleoni: se il gas di nucleoni è fortemente degenere, ciascun nucleone è in uno stato quantico e non viene in collisione con un altro nucleone se non con un meccanismo di scambio. Questo induce a impostare un'equazione del moto per il *singolo nucleone* cioè un *modello a particelle indipendenti*.

Se si vuole risolvere un'equazione agli autovalori in modo analitico, la scelta del potenziale si riduce a pochi esempi: il potenziale coulombiano, la buca di potenziale infinita, il potenziale armonico, ... Il primo non è sicuramente adatto perché l'interazione nucleare è a breve raggio d'azione e perché non può riprodurre la saturazione delle forze nucleari. Il secondo non è molto realistico perché non può riprodurre l'energia cinetica e potenziale dei nucleoni. Il potenziale armonico può costituire un buon punto di partenza per descrivere uno stato vicino all'equilibrio.

Gli autostati di una particella di massa m in un potenziale armonico a simmetria sferica, $\psi(r, \theta, \phi) = R_{nl}(r)Y_{lm}(\theta, \phi)$ si ottengono risolvendo l'equazione del moto radiale con $u_{nl}(r) = r R_{nl}(r)$

$$\left[-\frac{\hbar^2}{2m} \frac{d^2}{dr^2} + U(r) + \frac{\hbar^2 \ell(\ell+1)}{2mr^2} \right] u(r) = E u(r)$$

Il potenziale armonico

$$U(r) = \frac{1}{2} kr^2 = \frac{1}{2} k(x^2 + y^2 + z^2) \quad \omega_o^2 = \frac{k}{m}$$

ha autofunzioni che dipendono solo dal numero quantico radiale

$$u_n(r) = v_n(r) e^{-r^2/2\sigma^2} \quad k\sigma^2 = \hbar\omega$$

e autovalori

$$E_n = \left(n + \frac{3}{2} \right) \hbar\omega_o \quad n = n_x + n_y + n_z = 2(\nu - 1) + \ell$$

Il numero quantico principale n assume i valori interi, l'autovalore del momento angolare, ℓ , ha la stessa parità di n

$$n = 0, 1, 2, \dots \quad \ell = \dots, n-2, n$$

e ciascun autostato ℓ ha grado di degenerazione $2(2\ell + 1)$

$$m = -\ell, \dots, \ell - 1, \ell \quad s = \pm 1/2$$

Il numero di protoni o di neutroni per strato è

$$Z \quad \text{oppure} \quad N = (n + 1)(n + 2)$$

In analogia col modello atomico possiamo definire gli orbitali caratterizzati dai numeri quantici ν e ℓ . Il primo autostato, $n = 0$, si può realizzare in una sola combinazione: $n_x = n_y = n_z = 0$. Il secondo autostato si può realizzare con le tre combinazioni $[1,0,0]$ + permutazioni. Il terzo autostato si può realizzare con sei combinazioni $[2,0,0]$ + permutazioni e $[0,1,1]$ + permutazioni, e così via

n	ν	ℓ	stato	$2(2\ell + 1)$	$Z (N)$	energia
0	1	0	1s	2	2	$3\hbar/2$
1	1	1	1p	6	8	$5\hbar/2$
2	1	2	1d	10	18	
	2	0	2s	2	20	$7\hbar/2$
3	1	3	1f	14	34	
	2	1	2p	6	40	$9\hbar/2$
4	1	4	1g	18	58	
	2	2	2d	10	68	
	3	0	3s	2	70	$11\hbar/2$
5	1	5	1h	22	92	
	2	3	2f	14	106	
	3	1	3p	6	112	$13\hbar/2$
6

- il potenziale armonico è caratterizzato da $\langle \text{energia cinetica} \rangle = \langle \text{energia potenziale} \rangle$ (l'energia totale non dipende dallo stato di momento angolare)

$$\hbar\omega_o = \frac{\langle p^2 \rangle}{2m} + \frac{k\langle r^2 \rangle}{2} \approx 40 A^{-1/3} \text{ MeV}$$

- gli autostati dipendono solo dal numero quantico principale e hanno degenerazione $(n + 1)(n + 2)$;
- i livelli di energia E_n sono equispaziati con $\Delta E = \hbar\omega_o$;
- il potenziale armonico produce la sequenza di strati chiusi con

$$\sum (n + 1)(n + 2) = 2 \quad 8 \quad 20 \quad 40 \quad 70 \quad 112 \dots$$

quindi è in grado di riprodurre solo i primi tre numeri magici.

Si può risolvere numericamente l'equazione del moto con il potenziale Woods-Saxon (Fig.2.13)

$$U_{WS}(r) = -\frac{U_o}{1 + e^{(r-R)/t}}$$

che riproduce meglio del potenziale armonico la distribuzione radiale della densità di nucleoni. Questa forma del potenziale ha una diversa dipendenza dalla distanza r e rimuove la degenerazione degli stati con diverso momento angolare orbitale. Gli stati con ℓ grande risultano maggiormente legati degli stati corrispondenti dell'oscillatore armonico: a parità di numero quantico principale si ha

$$\dots E_{\ell+1} < E_{\ell} < E_{\ell-1} \dots$$

La differenza di energia è però piccola, $\Delta E_{\ell} \ll \hbar\omega_o$, e quindi il potenziale Woods-Saxon non cambia sostanzialmente la sequenza dei numeri di occupazione degli strati.

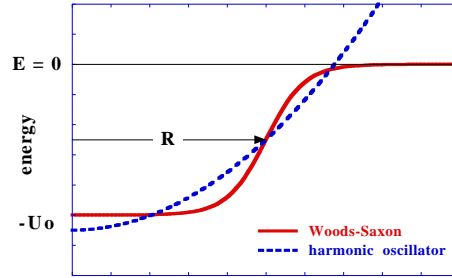


Figure 2.13: Potenziale dell'oscillatore armonico e Woods-Saxon

Un importante progresso è stato fatto con l'introduzione di un termine di *interazione spin-orbita*

$$U(r) = U_{WS}(r) + U_{LS}(r) \vec{\ell} \cdot \vec{s}$$

L'aggiunta di questo termine è suggerita dall'osservazione che l'interazione tra nucleoni ha una forte dipendenza dallo stato di spin. A differenza dall'analoga interazione atomica, il termine spin-orbita nei nuclei non ha origine dall'interazione del momento di dipolo magnetico col campo prodotto dal moto delle cariche. Questa infatti produce spostamento dei livelli, $\Delta E = -\vec{\mu} \cdot \vec{B}$, molto minori di quelli osservati. Per effetto dell'interazione spin-orbita il momento angolare orbitale e lo spin si combinano a formare il momento angolare totale $\vec{j} = \vec{\ell} + \vec{s}$ e i livelli di energia si modificano

$$E_{nj} = E_{n\ell} + \langle n, \ell, m, s | U_{LS}(r) \vec{\ell} \cdot \vec{s} | n, \ell, m, s \rangle$$

L'operatore $\vec{\ell} \cdot \vec{s}$ ha autovalori $[j(j+1) - \ell(\ell+1) - s(s+1)]/2$ e quindi i livelli di energia sono

$$\begin{aligned} j = \ell + 1/2 & \quad E_{nj} = E_{n\ell} + \langle U_{LS}(r) \rangle \ell/2 \\ j = \ell - 1/2 & \quad E_{nj} = E_{n\ell} - \langle U_{LS}(r) \rangle (\ell + 1)/2 \end{aligned}$$

L'analisi dei livelli dei nuclei mostra che lo stato con $j = \ell + 1/2$ è maggiormente legato di quello con $j = \ell - 1/2$ (nel caso atomico si ha l'opposto perché elettrone e nucleo hanno carica elettrica opposta, mentre protone e neutrone hanno la stessa carica nucleare)

$$E_n(j = \ell + 1/2) < E_n(j = \ell - 1/2) \quad \Delta E_{n\ell} = \langle U_{LS}(r) \rangle \frac{2\ell + 1}{2}$$

con $\langle U_{LS}(r) \rangle \approx -20 A^{-2/3} MeV$. Tenendo conto di questo valore, l'accoppiamento spin-orbita riproduce la struttura con strati completi corrispondenti ai numeri magici (Fig.2.14).

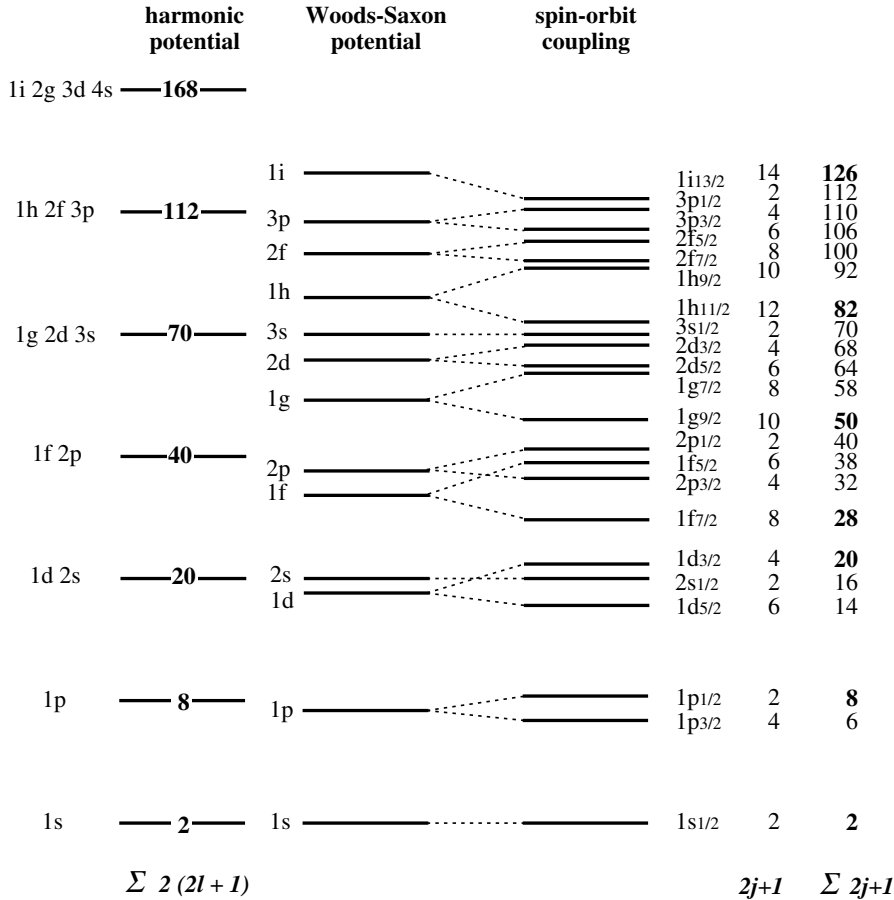


Figure 2.14: Livelli di energia nel modello a strati a particelle indipendenti

Il modello a strati a particelle indipendenti, *Independent Particle Shell Model*, può fare previsioni sullo spin, parità, momento di dipolo magnetico e di quadrupolo elettrico dei nuclei. Data la semplicità del modello, queste previsioni non sono molto accurate, ma costituiscono una utile base per esaminare la fenomenologia dei nuclei e impostare estensioni del modello per tener conto delle differenze osservate. Nel modello *IPSM* il nucleo è rappresentato dagli stati occupati

$$(\nu\ell_j)^p (\nu\ell_j)^n$$

dove p e n sono i numeri di protoni e di neutroni nello stato e hanno valore massimo pari alla molteplicità $2j + 1$. Le principali conclusioni sono

- il momento angolare totale di uno strato pieno è nullo;
- due protoni o due neutroni nello stesso stato tendono ad avere momento angolare totale nullo;

- lo spin dei nuclei $Z = \text{pari}, N = \text{pari}$, è nullo;
- lo spin dei nuclei con $A = \text{dispari}$ è uguale al momento angolare totale del nucleone non accoppiato;
- la parità del nucleo è uguale al prodotto delle parità dei singoli nucleoni (positiva per convenzione) per la parità orbitale

$$P = \prod_{k=1}^A (-1)^{\ell_k}$$

- la parità dei nuclei $\text{pari} - \text{pari}$ è $+1$;
- la parità dei nuclei con $A = \text{dispari}$ è la parità del nucleone non accoppiato;
- i nuclei $\text{dispari} - \text{dispari}$ hanno un protone e un neutrone non accoppiati, il momento angolare totale $\vec{j} = \vec{j}_p + \vec{j}_n$ ha autovalore $|j_p - j_n| < j < j_p + j_n$ e il modello non fa previsioni definite;
- se protone e neutrone sono nello stesso stato ℓ la parità del nucleo è $+1$;
- se protone e neutrone hanno $\ell_p = \ell_n \pm 1$ la parità del nucleo è -1 .

2.2.5 Momenti magnetici dei nuclei

Il momento magnetico del nucleo è definito dalla direzione dello spin, $\vec{\mu} = g \mu_N \vec{I}$, e ha autovalore pari al valore massimo della proiezione lungo l'asse dello spin nucleare, $\mu = g \mu_N I_z^{max} = g \mu_N I$. Tenendo conto che lo spin è definito dal momento angolare dei nucleoni non accoppiati possiamo fare le ipotesi

- il momento magnetico dei nuclei $\text{pari} - \text{pari}$ è nullo;
- il momento magnetico dei nuclei con $A = \text{dispari}$ è definito dallo stato del nucleone non accoppiato.

Il momento magnetico di un nucleone è la somma vettoriale del momento magnetico originato dal moto orbitale (se è un protone) e dallo spin

$$\vec{\mu} = g \mu_N \vec{j} = (g_\ell \vec{\ell} + g_s \vec{s}) \mu_N$$

Se esprimiamo i prodotti scalari $(\vec{\ell} \cdot \vec{j})$ e $(\vec{s} \cdot \vec{j})$ con gli autovalori, il fattore giromagnetico del nucleo è

$$g = g_\ell \frac{j(j+1) + \ell(\ell+1) - s(s+1)}{2j(j+1)} + g_s \frac{j(j+1) - \ell(\ell+1) + s(s+1)}{2j(j+1)}$$

$$g = \frac{g_\ell + g_s}{2} + \frac{g_\ell - g_s}{2} \frac{\ell(\ell+1) - 3/4}{j(j+1)}$$

Quindi possiamo calcolare il momento magnetico, $\mu = g \mu_N j$, nello stato $j = \ell \pm 1/2$

$$j = \ell + 1/2 \quad \frac{\mu}{\mu_N} = g_\ell j + \frac{g_s - g_\ell}{2}$$

$$j = \ell - 1/2 \quad \frac{\mu}{\mu_N} = \left[\left(j + \frac{3}{2} \right) g_\ell - \frac{g_s}{2} \right] \frac{j}{j+1}$$

- se il nucleone non accoppiato è un protone, $g_\ell = +1$, $g_s/2 = +2.79$,

$$j = \ell + 1/2 \quad \frac{\mu}{\mu_N} = j + 2.29 \quad j = \ell - 1/2 \quad \frac{\mu}{\mu_N} = (j - 1.29) \frac{j}{j+1}$$

- se il nucleone non accoppiato è un neutrone, $g_\ell = 0$, $g_s/2 = -1.91$,

$$j = \ell + 1/2 \quad \frac{\mu}{\mu_N} = -1.91 \quad j = \ell - 1/2 \quad \frac{\mu}{\mu_N} = +1.91 \frac{j}{j+1}$$

Questa previsione del modello, sviluppata da Schmidt nel 1937, identifica per protone e neutrone due linee in funzione dello spin nucleare, I , dette *linee di Schmidt*, su cui si dovrebbero allineare i valori dei momenti magnetici dei nuclei con $A = \text{dispari}$. In effetti i valori sperimentali dei momenti magnetici sono, in valore assoluto, più piccoli della previsione del modello e, pur con alcune fluttuazioni, sono raggruppati lungo linee che sono *all'interno* dei limiti definiti dalle linee di Schmidt.

Il fattore giromagnetico del protone e del neutrone $g_s \neq 2$ è generato dall'interazione nucleare ed è quindi plausibile supporre che, quando sono in interazione con molti altri nucleoni, protone e neutrone non abbiamo necessariamente lo stesso fattore giromagnetico del nucleone libero. Se facciamo questa ipotesi, i valori sperimentali si accordano meglio con il modello se $g_s \approx 0.6 g_s^{\text{libero}}$.

I valori dei momenti magnetici dei nuclei con A piccolo sono in discreto accordo con la previsione del modello a strati *IPSM*

<i>nucleo</i>	<i>protoni</i>	<i>neutroni</i>	I^P	μ [μ_N]	<i>valore sperimentale</i>	
2H	$1s_{1/2}$	$1s_{1/2}$	$0^+ 1^+$	+0.88	+0.857	(1)
3H	$1s_{1/2}$	$(1s_{1/2})^2$	$1/2^+$	+2.79	+2.979	
3He	$(1s_{1/2})^2$	$1s_{1/2}$	$1/2^+$	-1.91	-2.127	
4He	$(1s_{1/2})^2$	$(1s_{1/2})^2$	0^+	0		(2)
6Li	$1p_{3/2}$	$1p_{3/2}$	$0^+ 1^+ 2^+ 3^+$	+0.88	+0.822	(3)
7Li	$1p_{3/2}$	$(1p_{3/2})^2$	$3/2^-$	+3.79	+3.256	
8Be						(4)
9Be	$(1p_{3/2})^2$	$(1p_{3/2})^3$	$3/2^-$	-1.91	-1.177	
${}^{10}B$	$(1p_{3/2})^3$	$(1p_{3/2})^3$	$0^+ 1^+ 2^+ 3^+$	+1.88	+1.801	(5)
${}^{11}B$	$(1p_{3/2})^3$	$(1p_{3/2})^4$	$3/2^-$	+3.79	+2.688	
${}^{11}C$	$(1p_{3/2})^4$	$(1p_{3/2})^3$	$3/2^-$	-1.91	-1.030	
${}^{12}C$	$(1p_{3/2})^4$	$(1p_{3/2})^4$	0^+	0		
${}^{13}C$		$1p_{1/2}$	$1/2^-$	+0.64	+0.702	
${}^{13}N$	$1p_{1/2}$		$1/2^-$	-0.26	-0.322	
${}^{14}N$	$1p_{1/2}$	$1p_{1/2}$	$0^+ 1^+$	+0.38	+0.404	(6)
${}^{15}N$	$1p_{1/2}$	$(1p_{1/2})^2$	$1/2^-$	-0.26	-0.283	
${}^{15}O$	$(1p_{1/2})^2$	$1p_{1/2}$	$1/2^-$	+0.64	+0.719	
${}^{16}O$	$(1p_{1/2})^2$	$(1p_{1/2})^2$	0^+	0		
${}^{17}O$		$1d_{5/2}$	$5/2^+$	-1.91	-1.893	
${}^{17}F$	$1d_{5/2}$		$5/2^+$	+4.79	+4.722	
...						

- 1) il valore sperimentale è $I = 1$
- 2) non esistono nuclei stabili con $A = 5$
- 3) il valore sperimentale è $I = 1$
- 4) in nucleo 8_4Be non è stabile
- 5) il valore sperimentale è $I = 3$
- 6) il valore sperimentale è $I = 1$

2.3 Proprietà delle forze nucleari

2.3.1 L'isospin

I dati sperimentali sull'energia di legame dei nuclei dimostrano che, se si tiene conto dell'energia elettrostatica dei protoni, l'interazione nucleone-nucleone è indipendente dalla carica elettrica. Le stesse conclusioni si ottengono considerando i livelli di energia dei nuclei isobari che, se si trascurano gli effetti dovuti all'interazione elettromagnetica, risultano simili.

Se assumiamo che le interazioni nucleari $p-p$, $p-n$, $n-n$ sono uguali, possiamo considerare il protone e il neutrone come un'unica particella, *il nucleone*, che esiste in due stati di carica, autostati dell'operatore di *iso-spin*. La simmetria dell'isospin è una simmetria nello spazio vettoriale a due dimensioni e i generatori della simmetria sono le matrici di Pauli. In base a questo formalismo, suggerito da Heisenberg nel 1932, il protone e il neutrone sono autostati degli operatori τ^2 e τ_3 con autovalori $\tau(p) = +1/2$, $\tau(n) = -1/2$

$$|p\rangle = \begin{pmatrix} 1 \\ 0 \end{pmatrix} \quad |n\rangle = \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \end{pmatrix}$$

L'indipendenza dell'interazione nucleare dalla carica elettrica si traduce in una legge di conservazione ovvero in una proprietà di simmetria

- l'isospin si conserva nelle interazioni nucleari;
- la hamiltoniana di interazione nucleare commuta con l'operatore di isospin ed è invariante per le trasformazioni generate da $\vec{\tau}$, cioè le rotazioni nello spazio dell'isospin.

La carica elettrica del nucleone è legata alla terza componente dell'isospin dalla relazione

$$q = \frac{1}{2} + \tau_3$$

la conservazione della carica elettrica equivale alla conservazione della terza componente dell'isospin τ_3 ; la conservazione dell'isospin $\vec{\tau}$ (indipendenza dalla carica elettrica) è una legge più stringente che non la conservazione della carica elettrica.

Analogamente al caso dello spin, due nucleoni esistono in quattro stati di isospin $|T, T_3\rangle$ con molteplicità $2T + 1$

$$\begin{array}{ll} \textit{singoletto} & |0, 0\rangle = [|p n\rangle - |n p\rangle]/\sqrt{2} \\ & |1, +1\rangle = |p p\rangle \\ \textit{tripletto} & |1, 0\rangle = [|p n\rangle + |n p\rangle]/\sqrt{2} \\ & |1, -1\rangle = |n n\rangle \end{array}$$

Lo stato di singoletto è antisimmetrico e lo stato di tripletto è simmetrico. Il nucleone è un fermione di spin $1/2$ e il principio di Pauli si può generalizzare: lo stato di due nucleoni identici

$$|N_1, N_2\rangle \equiv |\vec{r}_1, \vec{r}_2, \vec{s}_1, \vec{s}_2, \vec{\tau}_1, \vec{\tau}_2\rangle$$

è antisimmetrico rispetto allo scambio dei nucleoni, cioè delle coordinate spaziali, dello spin e dell'isospin. Se i nucleoni sono in stato di momento angolare orbitale L , la simmetria dello stato è

$$(-1)^L (-1)^{S+1} (-1)^{T+1} = -1 \quad \Rightarrow \quad L + S + T = \textit{dispari}$$

Se due nucleoni formano uno stato legato, è plausibile supporre che lo stato di energia più bassa corrisponda a $L = 0$ quindi $S + T = \textit{dispari}$. Poiché non si osservano

stati *legati* di tripletto $p-p$ né $n-n$, la simmetria dell'isospin richiede che lo stato fondamentale $p-n$, cioè il deutone, sia lo stato di singoletto con isospin $T_d = 0$. Quindi il principio di Pauli richiede che il deutone abbia *spin* 1, $I_d = 1$, e questo è quello che si osserva sperimentalmente.

Il deutone è stabile e non si osservano stati eccitati del deutone. La simmetria dell'isospin è in accordo con il fatto che esista un solo stato stabile, *singoletto di isospin*, con due nucleoni, $A = 2$

$$T_d = 0 \quad I_d = 1 \quad q_d = \frac{A}{2} + T_3 = +1$$

Esistono due nuclei con $A = 3$ che costituiscono un *doppietto di isospin*, $T = 1/2$

$$\begin{array}{lll} {}^3_1H & T_3 = -1/2 & q = A/2 + T_3 = +1 \\ {}^3_2He & T_3 = +1/2 & q = A/2 + T_3 = +2 \end{array}$$

Esiste un solo nucleo con $A = 4$, il nucleo 4_2He , che è un *singoletto di isospin*, $T = 0$ ed è una configurazione particolarmente stabile con energia di legame $BE = 28.3 \text{ MeV}$. Non esistono nuclei stabili con $A = 5$. Esistono tre nuclei con $A = 6$ che costituiscono un *tripletto di isospin*, $T = 1$

$$\begin{array}{lll} {}^6_2He & T_3 = -1 & q = A/2 + T_3 = +2 \\ {}^6_3Li & T_3 = 0 & q = A/2 + T_3 = +3 \\ {}^6_4Be & T_3 = +1 & q = A/2 + T_3 = +4 \end{array}$$

2.3.2 Il deutone

Il deutone è lo stato nucleare legato più semplice e costituisce per l'interazione nucleare l'analogo dell'atomo di idrogeno per l'interazione elettromagnetica. L'energia di legame del deutone è però così bassa da non formare stati eccitati. Quindi l'informazione sull'interazione nucleone-nucleone è limitata allo studio delle proprietà del deutone e della diffusione $n-p$ e $p-p$ a bassa energia. Le caratteristiche del deutone sono

- *spin*^{parità} = 1^+
- *energia di legame* $BE = 2.225 \text{ MeV}$
- *momento di dipolo magnetico* $\mu = +0.8574 \mu_N$
- *momento di quadrupolo elettrico* $Q = +2.88 \text{ e} \times \text{mb}$

La conservazione della parità nelle reazioni nucleari o elettromagnetiche in cui vi è un nucleo di deuterio nello stato iniziale o nello stato finale permette la determinazione della parità del deutone: $P_d = +1$.

Nel paragrafo precedente abbiamo fatto l'ipotesi che il deutone sia in uno stato di momento angolare orbitale $L = 0$, cioè 3S_1 . Nello stato $L = 0$ e con gli spin di protone e neutrone paralleli, $I = 1$, il momento magnetico risulta

$$\vec{\mu}_d = g_d \mu_N \vec{I} = g_p \mu_N \vec{s}_p + g_n \mu_N \vec{s}_n \quad \mu_d = \frac{g_p + g_n}{2} \mu_N = +0.8798 \mu_N$$

che è sicuramente diverso dal valore misurato poiché la precisione di misura del momento magnetico è $< 10^{-6}$. Una possibile interpretazione di questa differenza è che l'interazione tra nucleoni cambi il valore dei momenti magnetici di protone e neutrone nello stato legato, oppure che lo stato fondamentale sia una combinazione di stati con diverso valore del momento angolare orbitale. Poiché la parità del deutone è positiva, il momento angolare orbitale può solo essere pari $L = 0, 2, \dots$. Inoltre, se il deutone fosse esclusivamente in onda S avrebbe momento di quadrupolo elettrico nullo. Infatti l'autofunzione Y_{00} è costante e non può produrre un momento di quadrupolo elettrico

$$Q = \langle {}^3S_1 | 3z^2 - r^2 | {}^3S_1 \rangle = \text{costante} \cdot \int_{-1}^{+1} (3 \cos^2 \theta - 1) d \cos \theta = 0$$

Queste due evidenze inducono a supporre che il deutone sia in uno stato di momento angolare *misto* sovrapposizione dello stato 3S_1 ($L = 0$) e 3D_1 ($L = 2$)

$$|d\rangle = A_S |{}^3S_1\rangle + A_D |{}^3D_1\rangle$$

I momenti angolari \vec{L} , \vec{s}_p , \vec{s}_n , si sommano a formare lo spin del deutone $I = 1$, quindi, anche nello stato di momento angolare orbitale $L = 2$ protone e neutrone sono nello stato di tripletto con $S = 1$. Il fattore giromagnetico è

$$g = g_L \frac{I(I+1) + L(L+1) - S(S+1)}{2I(I+1)} + g_S \frac{I(I+1) - L(L+1) + S(S+1)}{2I(I+1)}$$

dove $g_L = 0.5$, poiché solo il protone contribuisce al momento magnetico *orbitale*, e $g_S = 0.8798$. Quindi

$$g = g_L \frac{3}{2} - g_S \frac{1}{2} = 0.3101$$

Con queste ipotesi, il momento magnetico del deutone è

$$\langle d | \vec{\mu} | d \rangle = A_S^2 \langle {}^3S_1 | \vec{\mu} | {}^3S_1 \rangle + A_D^2 \langle {}^3D_1 | \vec{\mu} | {}^3D_1 \rangle = A_S^2 0.8798 + A_D^2 0.3101$$

Con la condizione di normalizzazione $A_S^2 + A_D^2 = 1$, si ottiene

$$A_S^2 = 0.96 \quad A_D^2 = 0.04$$

Questa stima si basa sull'ipotesi che i momenti magnetici di protone e neutrone non siano modificati dall'interazione nucleare che, come abbiamo visto, non è ben verificata nel caso di nuclei pesanti. Il momento di quadrupolo elettrico

$$\langle d | Q | d \rangle = 2A_S A_D \langle {}^3S_1 | Q | {}^3D_1 \rangle + A_D^2 \langle {}^3D_1 | Q | {}^3D_1 \rangle$$

può fornire altre informazioni sui coefficienti A_S , A_D , ma le funzioni d'onda radiali del deutone non sono note con sufficientemente accuratezza. Possiamo concludere che il deutone non è esclusivamente in onda S e che il contributo di onda D è piccolo.

La funzione d'onda del deutone si ottiene risolvendo l'equazione del moto

$$\left[-\frac{\hbar^2}{2m} \nabla^2 + U(\vec{r}) \right] \psi(\vec{r}) = E \psi(\vec{r})$$

Se facciamo l'ipotesi che il potenziale $U(\vec{r})$ sia a simmetria sferica e che il deutone sia prevalentemente nello stato di momento angolare $L = 0$, la parte radiale della funzione d'onda $\psi(r, \theta, \phi) = u_n(r) Y_{\ell, m}(\theta, \phi) / r$ soddisfa l'equazione

$$\left[-\frac{\hbar^2}{2m} \frac{d^2}{dr^2} + U(r) \right] u(r) = E u(r) \quad m = \frac{M_p M_n}{M_p + M_n} = \frac{M}{2}$$

Per una buca di potenziale sferica

$$U(r) = -U_o \quad \text{per } r < R \quad U(r) = 0 \quad \text{per } r > R$$

e autovalore di energia $E = -E_o = -2.225 \text{ MeV} < U_o$, la soluzione è

$$\begin{array}{lll} r < R & u(r) = A \sin k_i r + A' \cos k_i r & k_i = \sqrt{M(U_o - E_o)} / \hbar \\ r > R & u(r) = B e^{-k_e r} + B' e^{+k_e r} & k_e = \sqrt{M E_o} / \hbar \end{array}$$

La soluzione $\psi(r, \theta, \phi)$ deve soddisfare le seguenti condizioni

- deve avere valore finito per $r \rightarrow 0$, $\lim_{r \rightarrow 0} u(r) \sim r$, quindi $A' = 0$;
- deve annullarsi per $r \rightarrow \infty$, quindi $B' = 0$;
- la soluzione e la derivata devono essere continue per $r = R$.

La soluzione e la derivata

$$\begin{array}{lll} r < R & u(r) = A \sin k_i r & u'(r) = A k_i \cos k_i r \\ r > R & u(r) = B e^{-k_e(r-R)} & u'(r) = -k_e B e^{-k_e(r-R)} \end{array}$$

e la condizione di continuità per $r = R$, $A \sin k_i R = B$, $A k_i \cos k_i R = -k_e B$, definiscono le relazioni

$$k_i \cot k_i R = -k_e \quad A k_i = B(k_i^2 + k_e^2)^{1/2}$$

con $k_e = 0.232 \text{ fm}^{-1}$. La prima equazione si risolve numericamente (Fig.2.15) e, se supponiamo che il raggio della buca di potenziale sia $R = 2 \text{ fm}$, otteniamo $k_i \approx 0.91 \text{ fm}^{-1}$ e $U_o \approx 35 \text{ MeV}$. La condizione di normalizzazione

$$4\pi A^2 \int_0^R \sin^2 k_i r \, dr + 4\pi B^2 \int_R^\infty e^{-2k_e(r-R)} \, dr = 1$$

definisce le ampiezze $A \approx B \approx 0.17 \text{ fm}^{-1/2}$, da cui si deduce che la probabilità che la distanza tra protone e neutrone sia maggiore di R è approssimativamente $2/3$ a riprova del fatto che il deutone è uno stato debolmente legato.

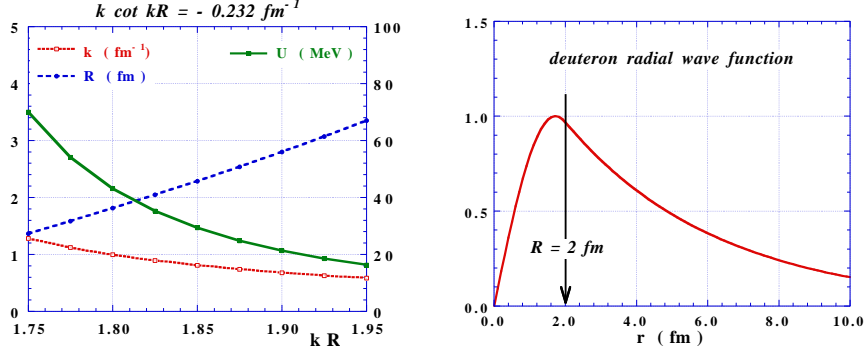


Figure 2.15: Soluzione e funzione d'onda del nucleo di deuterio

2.3.3 Diffusione neutrone-protone a bassa energia

I parametri determinati dallo studio del sistema legato neutrone-protone possono essere utilizzati per analizzare la diffusione elastica, cioè lo stato neutrone-protone non legato. Poiché abbiamo fatto l'ipotesi che il deutone sia prevalentemente nello stato di momento angolare $L = 0$, consideriamo la diffusione in *onda S*, cioè il limite di bassa energia per cui l'impulso *nel centro di massa* soddisfa la condizione $L \ll \hbar$

$$p R \ll \hbar \quad K_n = \frac{p_n^2}{2M} = \frac{2p^2}{M} \ll \frac{2\hbar^2}{MR^2} \approx 20 \text{ MeV}$$

dove p_n e K_n sono l'impulso e l'energia cinetica del neutrone nel laboratorio. La parte radiale della funzione d'onda diffusa per $r > R$ si può esprimere

$$u(r) = \frac{1}{k} \sin(kr + \delta_o) \quad \hbar k = p$$

dove compare solo lo sfasamento per $\ell = 0$, δ_o , che definisce la sezione d'urto elastica

$$\sigma_{el}^o = \frac{4\pi}{k^2} \sin^2 \delta_o$$

Nel limite di bassa energia ($k \rightarrow 0$) la funzione d'onda e la derivata si possono approssimare

$$u(r) = \frac{1}{k} \sin \delta_o + r \cos \delta_o + \dots \quad u'(r) = \cos \delta_o - kr \sin \delta_o + \dots$$

e richiedendo la continuità per $r = R$ con la soluzione trovata per $r < R$ per lo stato non legato ($E = 0$) si ha la relazione

$$\frac{\tan \delta_o}{k} + R = \frac{\tan k_i R}{k_i} \quad k_i \approx \sqrt{MU_o/\hbar}$$

Nel limite $k \rightarrow 0$ deve risultare $\delta_o \rightarrow 0$ perché l'ampiezza di diffusione sia finita. Definiamo la

$$\text{lunghezza di diffusione} \quad a = - \lim_{k \rightarrow 0} \frac{\tan \delta_o}{k}$$

che ha le seguenti caratteristiche

- definisce l'andamento dell'onda diffusa per $r > R$

$$\lim_{k \rightarrow 0} u(r) = \cos \delta_o (r - a)$$

- definisce l'andamento della sezione d'urto di diffusione elastica

$$\sigma_{el}^o = \frac{4\pi}{k^2 + k^2 \cot^2 \delta_o} \quad \lim_{k \rightarrow 0} \sigma_{el}^o = 4\pi a^2$$

Con i valori definiti per il deutone, $R = 2 \text{ fm}$, $U_o = 35 \text{ MeV}$, troviamo

$$a = - 5.9 \text{ fm} \quad \lim_{k \rightarrow 0} \sigma_{el}^o = 4.4 \text{ b}$$

La parametrizzazione che abbiamo trovato prevede che la sezione d'urto di diffusione elastica neutrone-protone sia costante per valori dell'impulso nel centro di massa $p < \hbar/a$. Questo è confermato dai dati sperimentali, ma il valore sperimentale della sezione d'urto $\lim_{k \rightarrow 0} \sigma_{el} = 20.4 \text{ b}$ è molto maggiore di quello previsto. In effetti i dati utilizzati si riferiscono allo stato legato con spin $I = 1$, lo stato di tripletto, mentre la diffusione elastica può avvenire anche nello stato di singoletto con spin $I = 0$. Poiché il sistema neutrone-protone non forma uno stato legato di singoletto, è prevedibile che il potenziale sia minore che nello stato di tripletto, $U_{os} < U_{ot}$, e che la lunghezza di diffusione di singoletto sia maggiore, $a_s > a_t$. Tenendo conto dei pesi di molteplicità degli stati, la sezione d'urto si esprime

$$\sigma_{el} = \frac{1}{4} \sigma_s + \frac{3}{4} \sigma_t = \pi \left(\frac{1}{k^2 + a_s^{-2}} + \frac{3}{k^2 + a_t^{-2}} \right)$$

Al limite di bassa energia, $\sigma_{exp} = 20.4 \text{ b}$, $\sigma_t = 4.4 \text{ b}$, troviamo

$$\sigma_s = 4\pi a_s^2 = 4 [20.4 - (3/4) \sigma_t] = 68 \text{ b} \quad a_s = \pm 23 \text{ fm}$$

La sezione d'urto non definisce il segno della lunghezza di diffusione, questo si può determinare studiando l'interferenza della diffusione da molecole di para- e orto-idrogeno. La lunghezza di diffusione nello stato di singoletto è negativa $a_s = -23 \text{ fm}$ e questo conferma che il sistema neutrone-protone non è legato nello stato di singoletto.

Conclusioni simili si ottengono dallo studio della diffusione elastica protone-protone a bassa energia, ma vi sono alcune differenze

- per il principio di Pauli, la diffusione protone-protone in onda S può avvenire solo nello stato di spin 0 (singoletto);
- oltre all'interazione nucleare si deve tener conto dell'interazione coulombiana tra i protoni e questa limita la regione di bassa energia a valori $K_p > 1 \text{ MeV}$;
- occorre tener conto del fatto che i due protoni sono identici.

I risultati mostrano che la lunghezza di diffusione $a = -17 \text{ fm}$ è negativa e questo conferma che il sistema protone-protone non è legato.

I parametri della diffusione neutrone-neutrone non sono direttamente misurabili in esperimenti di diffusione elastica poiché non esistono bersagli di neutroni liberi. Si possono sfruttare reazioni in cui vengono prodotti due neutroni nello stato finale in moto relativo nel potenziale di interazione come, ad esempio, $n \text{ } ^2_1\text{H} \rightarrow n n p$. In queste reazioni è presente nello stato finale un terzo nucleo che interagisce con i due neutroni e occorre tener conto di questi effetti. Anche in questo caso i risultati mostrano che la lunghezza di diffusione $a = -17 \text{ fm}$ è negativa e questo conferma che il sistema neutrone-neutrone non è legato.

2.3.4 Proprietà dell'interazione nucleone-nucleone

L'analisi dell'energia di legame dei nuclei, delle caratteristiche del deutone e della diffusione elastica nucleone-nucleone a bassa energia forniscono informazioni sulle proprietà delle forze tra nucleoni

- l'interazione è *attrattiva* e a *breve raggio d'azione*, $R = 1 \div 2 \text{ fm}$ e può essere descritta da un *potenziale centrale* $-U_c(r)$

La forma del potenziale non è nota a priori, scelte diverse, quali la buca *quadrata*, il potenziale di *Woods-Saxon* o il potenziale dell'*oscillatore armonico*, portano a conclusioni simili se si usano valori simili dei parametri: raggio del potenziale $R \approx 2 \text{ fm}$, profondità del potenziale $U_o \approx 40 \text{ MeV}$.

- l'interazione è *simmetrica rispetto alla carica elettrica*

Lo studio dell'energia di legame e dei livelli di energia dei nuclei isobari speculari mostrano che l'interazione protone-protone e neutrone-neutrone sono simili; alla stessa conclusione si giunge confrontando la diffusione elastica neutrone-neutrone e protone-protone a bassa energia.

- l'interazione è *indipendente dalla carica elettrica*

Lo studio dell'energia di legame dei nuclei, del deutone e della diffusione elastica neutrone-protone a bassa energia mostrano che l'interazione è indipendente dalla carica elettrica. Questa proprietà è tradotta nella *conservazione dell'isospin* nell'interazione nucleare.

- l'interazione è *invariante per trasformazioni di parità e inversione temporale*

I nuclei non hanno momento di dipolo elettrico, né momento di quadrupolo magnetico, ...

- l'interazione *dipende dallo spin*

Lo stato nucleone-nucleone con spin $I = 0$ (singoletto) ha proprietà diverse da quelle dello stato con spin $I = 1$ (tripletto); questo suggerisce una dipendenza dallo spin dell'interazione e l'introduzione di un potenziale del tipo

$$U_S(r) = U_s(r) \vec{s}_1 \cdot \vec{s}_2 - U_t(r) \vec{s}_1 \cdot \vec{s}_2$$

attraattivo nello stato di tripletto e repulsivo nello stato di singoletto.

- l'interazione ha anche un *potenziale non centrale*

Per render conto del momento di dipolo magnetico e del momento di quadrupolo elettrico del deutone si fa l'ipotesi che questo sia uno stato *misto* sovrapposizione di stati di momento angolare $L = \text{pari}$. Un potenziale a simmetria radiale non produce autostati stazionari degeneri con diversi valori di L . Quindi l'interazione nucleone-nucleone ha anche un termine non radiale detto *potenziale tensoriale* $U_T(\vec{r})$. Poiché l'unica direzione definita è lo spin, il potenziale tensoriale si può costruire con combinazioni dipendenti dallo spin e dalla distanza, del tipo $(\vec{s} \cdot \vec{r})$ oppure $(\vec{s} \wedge \vec{r})$, che siano invarianti per trasformazione di parità e di inversione temporale.

- l'interazione è *repulsiva a piccole distanze*

I nuclei hanno energia e volume proporzionale al numero di nucleoni: questo fa presupporre che oltre al potenziale attrattivo con raggio d'azione R vi sia un potenziale repulsivo a distanza $r \ll R$. Questo è confermato dallo studio della diffusione nucleone-nucleone: a bassa energia lo sfasamento è positivo (potenziale attrattivo) mentre a energia intermedia ($p_{cm} > 400 \text{ MeV}/c$ cioè $r < 0.5 \text{ fm}$) lo sfasamento diventa negativo (potenziale repulsivo). L'effetto è legato al principio di esclusione di Pauli per cui due nucleoni con gli stessi numeri quantici non possono trovarsi nella stessa posizione. Un potenziale repulsivo può costruirsi con le stesse combinazioni degli operatori di spin che generano il potenziale tensoriale.

- tra i nucleoni agiscono *forze di scambio*

La sezione d'urto differenziale di diffusione elastica protone-protone mostra una simmetria tra θ e $\pi - \theta$ poiché le particelle sono identiche. Lo stesso fenomeno si osserva nel caso della diffusione elastica neutrone-protone a energia intermedia e questo effetto non si giustifica in base alla dinamica del processo. Infatti, se supponiamo che l'angolo di deflessione sia legato all'impulso trasferito nella collisione

$$\theta \approx \frac{\Delta p}{p} \approx \frac{\text{energia potenziale}}{\text{energia cinetica}}$$

la diffusione ad angoli grandi non dovrebbe verificarsi all'aumentare dell'energia cinetica, contrariamente a quanto si osserva. Questo effetto può essere spiegato se sono presenti forze di scambio che agiscono sulle coordinate e sullo spin dei nucleoni. Sono state proposti diversi tipi di forze di scambio (Heisenberg, Majorana, Bartlett) che possono spiegare questo effetto e anche l'effetto di saturazione delle forze nucleari.

2.3.5 Il modello di Yukawa

Nel 1935 Hideki Yukawa propose un modello basato su una teoria di campo per interpretare la fenomenologia dell'interazione nucleare. L'ipotesi del modello è:

- i nucleoni sono le sorgenti del campo e l'interazione tra nucleoni avviene mediante lo scambio di bosoni, i quanti del campo di interazione nucleare;

il campo di interazione deve avere le seguenti proprietà:

- l'interazione è a piccolo raggio d'azione;
- è indipendente dalla carica elettrica;
- dipende dallo stato di spin del sistema di nucleoni;

e, per semplificare la trattazione,

- il potenziale è a simmetria sferica.

L'equazione relativisticamente invariante che descrive un campo di bosoni di massa m è l'equazione di Klein-Gordon (appendice ???)

$$\left(\nabla^2 - \frac{1}{c^2} \frac{\partial}{\partial t} \right) \phi(\vec{r}, t) = \left(\frac{mc}{\hbar} \right)^2 \phi(\vec{r}, t)$$

che si riduce all'equazione di d'Alembert nel limite $m \rightarrow 0$. Consideriamo la soluzione in condizioni statiche. L'equazione

$$\nabla^2 \phi(r) = \frac{1}{r} \frac{d^2}{dr^2} r \phi(r) = \mu^2 \phi(r) \quad \mu = \frac{mc}{\hbar}$$

ha come soluzione

$$\phi(r) = \eta \frac{e^{-\mu r}}{r}$$

dove η è una costante arbitraria. Nel caso dell'elettromagnetismo, $\mu = 0$, $\eta = q/4\pi\epsilon_0$, l'energia di interazione tra due cariche elettriche è $U(r) = qq'/4\pi\epsilon_0 r$. Se queste sono pari alla carica elementare:

$$U_{em}(r) = \frac{e^2}{4\pi\epsilon_0 r} = \frac{\alpha \hbar c}{r} \quad \alpha = \frac{1}{137}$$

Nel caso dell'interazione nucleare, η è il valore della "carica nucleare" sorgente del campo e il potenziale (attrattivo) di interazione tra due nucleoni è

$$U_n(r) = -\eta \eta' \frac{e^{-\mu r}}{r}$$

Possiamo fare le seguenti osservazioni

- il raggio d'azione dell'interazione determina il valore della massa del bosone

$$1/\mu \approx 1 \div 2 \text{ fm} \quad \Rightarrow \quad mc^2 \approx 100 \div 200 \text{ MeV}$$

- per l'equivalenza dell'interazione $p - p$, $p - n$, $n - n$, il bosone esiste in tre stati di carica elettrica $(- 0 +)$: è uno stato di $isospin = 1$;
- le costanti η e η' *non* dipendono dal tipo di nucleone: $\eta = \eta'$.

Per valutare l'ordine di grandezza della *costante di accoppiamento*, consideriamo la sezione d'urto di interazione nucleone-nucleone. Se M è la massa del nucleone e $\hbar\vec{q}$ è l'impulso trasferito da un nucleone all'altro, l'ampiezza di diffusione nell'approssimazione di Born (capitolo ???) è

$$f(\vec{q}) = \frac{M/2}{2\pi\hbar^2} \int e^{i\vec{q}\cdot\vec{r}} U_n(r) d\vec{r} = -\frac{M}{4\pi\hbar^2} \int e^{i\vec{q}\cdot\vec{r}} g\hbar c \frac{e^{-\mu r}}{r} d\vec{r}$$

dove abbiamo introdotto la costante adimensionale $g = \eta^2/\hbar c$ in analogia con l'interazione elettromagnetica. L'integrale, la trasformata di Fourier del potenziale di interazione, è il *propagatore del campo bosonico*

$$\int e^{i\vec{q}\cdot\vec{r}} \frac{e^{-\mu r}}{r} d\vec{r} = \frac{4\pi}{q^2 + \mu^2}$$

La sezione d'urto di diffusione nucleone-nucleone, $\sigma = \int |f(\vec{q})|^2 d\Omega$, è approssimativamente uguale a $\pi R^2 \approx \pi/\mu^2$

$$|f(\vec{q})|^2 = (g\hbar c)^2 \frac{M^2}{[4p^2 \sin^2 \theta/2 + (mc)^2]^2}$$

$$\sigma = \int |f(\vec{q})|^2 d \cos \theta d\phi = g^2 \hbar^2 \frac{(Mc)^2}{(mc)^4} \frac{4\pi}{1 + (2p/mc)^2} \approx \pi \frac{\hbar^2}{(mc)^2}$$

Il valore della costante di accoppiamento dell'interazione nucleare è $g \approx m/M \gg \alpha$ come ci si aspetta dal fatto che a distanza $r \approx 1/\mu$ l'interazione nucleare tra protoni deve risultare molto maggiore della repulsione coulombiana.

Il modello di Yukawa ha avuto una notevole influenza sugli sviluppi teorici e sulla ricerca sperimentale. Alcune particelle di spin intero, dette *mesoni*, furono scoperte alcuni anni dopo. Nel 1947 fu osservato il mesone π in due stati di carica, π^\pm , con massa $m_\pi \approx 140 \text{ MeV}/c^2$ e successivamente fu osservato anche il mesone neutro, π^0 , con valore simile della massa. I mesoni π hanno *spin* 0. Più tardi furono scoperti i mesoni $\rho^- \rho^0 \rho^+$ con massa $m_\rho \approx 760 \text{ MeV}/c^2$ e *spin* 1. In entrambe i casi costituiscono un *tripletto di isospin*: $T = 1$. Per quanto oggi sappiamo che i mesoni osservati *non* sono i bosoni mediatori dell'interazione nucleare, ma sono particelle con struttura, le basi teoriche del modello di Yukawa sono tuttora valide.

2.4 Decadimenti dei nuclei

La scoperta della radioattività naturale, fatta da Henri B equerel nel 1896,   all'origine dello studio della fisica nucleare. Ci vollero molti anni per capire la natura dei decadimenti dei nuclei che avvengono in diversi modi

- decadimento α : emissione di nuclei di elio;
- decadimento β : emissione di elettroni o positroni;
- decadimento γ : emissione di radiazione elettromagnetica;
- fissione: scissione in due o pi  nuclei;

in cui un nucleo di massa M_1 decade in un nucleo di massa $M_2 < M_1$ e la differenza di massa si converte in massa e energia cinetica dei prodotti di decadimento.

2.4.1 Legge di decadimento

Gi  nei primi anni di studio dei decadimenti delle sostanze radioattive si dimostr  che l'*attivit *, definita come il numero di decadimenti nell'unit  di tempo, decresce nel tempo con legge esponenziale e che il processo di decadimento   di natura casuale. Questa evidenza port  a concludere che il decadimento radioattivo non   originato dalla mutazione delle caratteristiche chimiche della sostanza, ma risulta dalla successione di pi  processi che coinvolgono i singoli atomi. Il fenomeno del decadimento di una sostanza radioattiva si pu  interpretare sulla base delle seguenti ipotesi:

- la probabilit  di decadimento nell'unit  di tempo   una propriet  della sostanza e del processo di decadimento e non dipende dal tempo;
- in una sostanza contenente N nuclei, la probabilit  di decadimento nell'unit  di tempo del singolo nucleo non dipende da N .

Quindi la probabilit  di decadimento in un intervallo di tempo dt  

$$dP = \lambda dt$$

dove λ   la *costante di decadimento* caratteristica del processo e ha dimensioni $[s^{-1}]$. Se la sostanza contiene N nuclei e se il numero N   grande in modo da poterlo trattare come una variabile continua, la variazione (diminuzione) del numero di nuclei nell'intervallo di tempo dt  

$$-dN = \lambda N dt$$

Conoscendo il valore di N a un certo istante, $N(t = 0) = N_o$, si ottiene l'andamento nel tempo del numero di nuclei e dell'attivit  della sostanza

$$N(t) = N_o e^{-\lambda t} \qquad A(t) = \lambda N(t) = \lambda N_o e^{-\lambda t}$$

Il valore medio della distribuzione è la *vita media* del decadimento

$$\tau = \frac{\int_0^\infty t N(t) dt}{\int_0^\infty N(t) dt} = \frac{1}{\lambda}$$

In fisica delle particelle si quota la vita media mentre in fisica dei nuclei si quota di solito il *tempo di dimezzamento* definito come l'intervallo di tempo in cui il numero di nuclei si dimezza

$$\int_0^{t_{1/2}} \lambda N(t) dt = \int_{t_{1/2}}^\infty \lambda N(t) dt = \frac{N_0}{2} \quad \Rightarrow \quad t_{1/2} = \tau \ln 2 = 0.693 \tau$$

L'unità di misura comunemente usata per l'attività è il *Curie*, definito come l'attività di un grammo di radio

$$1 \text{ Ci} = 3.7 \cdot 10^{10} \text{ disintegrazioni/secondo}$$

- Il nucleo ${}_{88}^{226}\text{Ra}$ decade emettendo particelle α di energia cinetica 4.9 MeV con un tempo di dimezzamento $t_{1/2} = 1602 \text{ anni}$. La vita media è $\tau = 1602 \times \pi \cdot 10^7 / 0.693 = 7.3 \cdot 10^{10} \text{ s}$. L'attività di un grammo di ${}_{88}^{226}\text{Ra}$ è

$$A = \frac{N}{\tau} = \frac{6.02 \cdot 10^{23}}{226 \cdot 7.3 \cdot 10^{10} \text{ s}} = 3.7 \cdot 10^{10} \text{ s}^{-1}$$

Un'altra unità di misura è il *Bequerel* che corrisponde a una disintegrazione al secondo, $1 \text{ Bq} = 0.27 \cdot 10^{-10} \text{ Ci}$.

2.4.2 Larghezza di decadimento

Il fenomeno casuale del decadimento non si può interpretare in base alle leggi della meccanica classica. In meccanica quantistica la probabilità di decadimento dallo stato $|i\rangle$ allo stato $|f\rangle$ si può calcolare con i metodi della teoria delle perturbazioni con le ipotesi

- gli stati $|i\rangle$ e $|f\rangle$ sono autostati della hamiltoniana H_o che descrive il sistema nucleare e si possono calcolare, ad esempio, a partire dal potenziale di interazione nel modello a strati;
- la transizione $|i\rangle \rightarrow |f\rangle$ avviene per effetto della hamiltoniana H_I che descrive l'interazione;
- la perturbazione è piccola, $|\langle f|H_I|i\rangle| \ll |\langle i|H_o|i\rangle|$.

Per effetto dell'interazione, gli autovalori dell'energia vengono modificati $E_i \rightarrow E'_i = E_i + \Delta E_i - i\Gamma_i/2$ e lo stato non conserva la densità di probabilità per l'introduzione del termine immaginario nell'evoluzione temporale

$$|i\rangle = |i_o\rangle e^{-i(E_i + \Delta E_i - i\Gamma_i/2)t/\hbar} \quad \langle i|i\rangle = \langle i_o|i_o\rangle e^{-\Gamma_i t/\hbar}$$

Otteniamo la legge di decadimento esponenziale (appendice ???). Γ_i è chiamata *larghezza di decadimento* e rappresenta l'indeterminazione dell'energia dello stato non stazionario: se il sistema ha un valor medio del tempo di sopravvivenza nello stato $|i\rangle$ pari a τ , la sua energia è nota con una incertezza Γ definita dalla relazione di indeterminazione

$$\Gamma \tau = \hbar$$

La funzione di distribuzione dell'energia dello stato $|i\rangle$ attorno al valor medio E_i è una curva lorentziana con larghezza pari a Γ

$$f(E) = \frac{1}{\pi} \frac{\Gamma/2}{(E - E_i)^2 + (\Gamma/2)^2}$$

La probabilità di decadimento nell'unità di tempo dallo stato $|i\rangle$ allo stato $|f\rangle$ si calcola con i metodi della teoria delle perturbazioni (appendice ???). Al primo ordine dello sviluppo perturbativo:

$$\frac{1}{\tau} = \lambda = \frac{2\pi}{\hbar} |\langle f | H_I | i \rangle|^2 \rho(E_f)$$

Nei decadimenti dei nuclei la variazione di energia è $\Delta E \simeq 100 \text{ keV} \div 10 \text{ MeV}$. I decadimenti radiativi con le vite medie più brevi, $\tau \geq 10^{-16} \text{ s}$, hanno larghezza di decadimento $\Gamma \leq 10 \text{ eV}$, quindi gli stati di energia non si sovrappongono e, a tutti gli effetti, il decadimento dei nuclei avviene tra stati *quasi* stazionari.

2.4.3 Decadimenti in cascata

Se un nucleo prodotto in un decadimento è a sua volta radioattivo si producono decadimenti in cascata. Questo fenomeno interessa principalmente i nuclei pesanti che danno origine a catene radioattive con molti decadimenti in cascata. Se τ_1 è la vita media del decadimento *nucleo*₁ \rightarrow *nucleo*₂ e questo a sua volta decade con vita media τ_2 , abbiamo

$$dN_1 = -\lambda_1 N_1 dt \quad dN_2 = -\lambda_2 N_2 dt + \lambda_1 N_1 dt$$

La soluzione per il numero di nuclei₂ è del tipo

$$N_2(t) = a e^{-\lambda_1 t} + b e^{-\lambda_2 t}$$

Supponiamo che all'istante $t = 0$ il numero di nuclei₁ sia N_o e che non ci siano nuclei₂, $N_2(0) = 0$. In questo caso la variazione del numero di nuclei₂ all'istante $t = 0$ è uguale all'attività dei nuclei₁

$$N_2(t=0) = a + b = 0 \quad \left(\frac{dN_2}{dt} \right)_{t=0} = -a\lambda_1 - b\lambda_2 = \lambda_1 N_o$$

e, determinando le costanti con le condizioni iniziali, $a = -b = N_o \lambda_1 / (\lambda_2 - \lambda_1)$, si ottengono le attività dei nuclei in funzione del tempo

$$A_1(t) = N_o \lambda_1 e^{-\lambda_1 t} \quad A_2(t) = \frac{N_o \lambda_1 \lambda_2}{\lambda_2 - \lambda_1} (e^{-\lambda_1 t} - e^{-\lambda_2 t})$$

Esempio: $\tau_2 < \tau_1$ ($\lambda_2 > \lambda_1$)

In questo caso il nucleo₂ decade più rapidamente nel nucleo che lo genera e la sua attività, nulla a $t = 0$, aumenta fino a superare l'attività del nucleo₁ al tempo $t^* = (\ln \lambda_2/\lambda_1)/(\lambda_2 - \lambda_1)$ e poi diminuisce. Per $t \gg t^*$ si raggiunge una situazione di equilibrio in cui il rapporto tra le attività è approssimativamente costante (Fig.2.16)

$$\frac{A_2(t)}{A_1(t)} = \frac{\lambda_2}{\lambda_2 - \lambda_1} \left[1 - e^{-(\lambda_2 - \lambda_1)t} \right] \quad \lim_{t \rightarrow \infty} \frac{A_2(t)}{A_1(t)} = \frac{\lambda_2}{\lambda_2 - \lambda_1}$$

Questa situazione si definisce di *equilibrio transiente*. Se $\tau_2 \ll \tau_1$, all'equilibrio i nuclei₂ decadono non appena vengono formati e le attività sono approssimativamente uguali $\lambda_2 N_2 = \lambda_1 N_1$. Questa situazione si definisce di *equilibrio secolare*.

Esempio: $\tau_2 > \tau_1$ ($\lambda_2 < \lambda_1$)

In questo caso l'attività dei nuclei₂ aumenta rapidamente per effetto dei decadimenti dei nuclei₁ e raggiunge il valore massimo al tempo $t^* = (\ln \lambda_1/\lambda_2)/(\lambda_1 - \lambda_2)$. A tempi $t \gg t^*$ il numero di nuclei₁ è molto diminuito e l'attività dei nuclei₂ decresce esponenzialmente con vita media τ_2 (Fig.2.16). In questo caso non si raggiunge una situazione di equilibrio tra le attività.

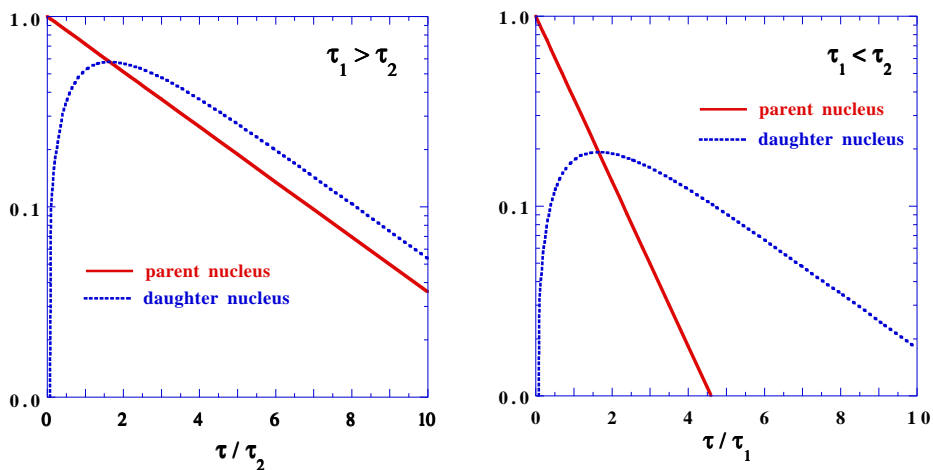


Figure 2.16: Attività dei nuclei nei decadimenti in cascata

Catene radioattive

Se sono coinvolti più nuclei, abbiamo

$$\begin{aligned}dN_1 &= -\lambda_1 N_1 dt \\dN_2 &= -\lambda_2 N_2 dt + \lambda_1 N_1 dt \\&\dots \\dN_n &= -\lambda_n N_n dt + \lambda_{n-1} N_{n-1} dt\end{aligned}$$

e la soluzione per le popolazioni dei nuclei è del tipo

$$\begin{aligned}N_1(t) &= N_{11} e^{-i\lambda_1 t} \\N_2(t) &= N_{21} e^{-i\lambda_1 t} + N_{22} e^{-i\lambda_2 t} \\&\dots \\N_n(t) &= N_{n1} e^{-i\lambda_1 t} + N_{n2} e^{-i\lambda_2 t} + \dots + N_{nn} e^{-i\lambda_n t}\end{aligned}$$

in cui la popolazione di nuclei_k al tempo t è espressa in funzione delle costanti di decadimento dei nuclei $1, 2, \dots, k-1$. La soluzione si semplifica se inizialmente sono presenti solo i nuclei₁ ($N_1(0) = N_o$ e $N_2(0) = N_3(0) = \dots = N_k(0) = 0$). In questo caso i coefficienti sono

$$N_{jk} = N_o \frac{\prod_{i \neq j} \lambda_i}{\prod_{i \neq j} (\lambda_i - \lambda_k)} = N_o \frac{\lambda_1 \dots \lambda_k}{(\lambda_1 - \lambda_k) \dots (\lambda_j - \lambda_k)}$$

In alcuni casi particolari, quando il primo nucleo della catena è molto meno stabile dei successivi, $\lambda_1 \ll \lambda_2 < \dots < \lambda_n$, si raggiunge una situazione di equilibrio secolare in cui $N_1 \lambda_1 = N_2 \lambda_2 = \dots = N_n \lambda_n$.

2.4.4 Produzione di nuclei radioattivi

Se un nucleo radioattivo che ha vita media τ viene prodotto ad un tasso Λ costante, ad esempio con una reazione nucleare in cui il flusso di proiettili è costante, si ha

$$dN = \Lambda dt - \lambda N dt \quad \frac{d\lambda N}{\lambda N - \Lambda} = -\lambda dt$$

La soluzione è

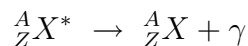
$$N(t) = \frac{1}{\lambda} (\Lambda + C e^{-\lambda t}) = \tau (\Lambda + C e^{-t/\tau})$$

Se non ci sono nuclei radioattivi all'istante iniziale, $N(0) = \tau(\Lambda + C) = 0$, si ha

$$N(t) = \Lambda \tau (1 - e^{-t/\tau}) \quad \lim_{t \rightarrow \infty} N(t) = \Lambda \tau$$

2.5 Decadimento γ

Un nucleo può trovarsi in uno stato eccitato e decadere allo stato fondamentale, o a uno stato di energia più bassa, mediante emissione di radiazione elettromagnetica



Le differenze tra i livelli di energia dei nuclei sono tipicamente comprese nell'intervallo $0.1 \div 10 \text{ MeV}$. La differenza di energia si divide tra l'energia del fotone e l'energia cinetica di rinculo del nucleo ${}^A_Z X$: $\Delta E = E_\gamma + K_N$ ($K_N \ll \Delta E$ ma in alcune applicazioni non è trascurabile). Nel decadimento γ si conserva il momento angolare e la parità e quindi la misura delle caratteristiche della radiazione γ fornisce informazioni sui livelli di energia e sullo spin e parità degli stati dei nuclei.

2.5.1 Radiazione di multipolo

L'osservazione della radiazione γ si fa a distanza molto grande rispetto alle dimensioni del nucleo e la lunghezza d'onda è tipicamente $\lambda = 2\pi \hbar c / E_\gamma = 10^2 \div 10^4 \text{ fm}$, sono quindi valide le approssimazione per lo sviluppo del campo elettromagnetico in multipoli nella *zona di radiazione* (appendice ???). Il campo elettromagnetico prodotto da cariche e correnti dipendenti dal tempo si può ottenere come sviluppo di Fourier delle componenti di frequenza ω e come sviluppo in multipoli caratterizzati dal valore del momento angolare della radiazione emessa. La potenza irradiata a frequenza ω e con momento angolare l è

$$W_{lm}^E = \frac{c}{2\epsilon_o} |a_{lm}^E|^2 = \frac{c}{2\epsilon_o} \frac{1}{[(2l+1)!!]^2} \left(\frac{l+1}{l}\right) \left(\frac{\omega}{c}\right)^{2l+2} |Q_{lm} + Q'_{lm}|^2$$

$$W_{lm}^B = \frac{c\mu_o}{2} |a_{lm}^B|^2 = \frac{c\mu_o}{2} \frac{1}{[(2l+1)!!]^2} \left(\frac{l+1}{l}\right) \left(\frac{\omega}{c}\right)^{2l+2} |M_{lm} + M'_{lm}|^2$$

dove Q_{lm} e M_{lm} sono i momenti di $2^l - polo$ elettrici e magnetici: dipolo ($l = 1$), quadrupolo ($l = 2$), ottupolo ($l = 3$), ... Non esiste radiazione di monopolo perché la carica totale si conserva. Per una particella di carica elementare, e , e momento magnetico $\mu = g e\hbar/2m$

$$Q_{lm} = e r^l Y_{lm}^*(\theta, \phi) \quad M_{lm} = \frac{e\hbar}{2mc} r^{l-1} \left[g - \frac{2l}{l+1} \right] Y_{lm}^*(\theta, \phi)$$

I momenti di $2^l - polo$ hanno parità diversa per le componenti di radiazione elettrica e magnetica perché il campo elettrico è un vettore polare, $P \cdot \vec{E} = -\vec{E}$, e il campo magnetico è un vettore assiale, $P \cdot \vec{B} = +\vec{B}$,

$$P(Q_{lm}) = (-1)^l \quad P(M_{lm}) = (-1)^{l-1}$$

Per calcolare la costante di decadimento del processo ${}^A_Z X^* \rightarrow {}^A_Z X + \gamma$ seguiamo il procedimento illustrato nel capitolo ???

- quantizzare le sorgenti del campo, cioè definire le funzioni d'onda del nucleo nello stato iniziale e finale;
- quantizzare il campo di radiazione (appendice ???);

- sostituire ai momenti di $2^l - polo$ gli operatori che agiscono sullo stato iniziale del nucleo $|i_N\rangle$ e producono lo stato finale $|f_N\rangle$ e un fotone in stato di momento angolare $|l, m\rangle$;
- calcolare gli elementi di matrice degli operatori di multipolo tra gli stati iniziale e finale, questo seleziona la componente del campo di radiazione a frequenza $\omega = E_\gamma/\hbar$;
- calcolare la costante di decadimento con la regola d'oro di Fermi che, come abbiamo visto, corrisponde a calcolare il rapporto tra la potenza emessa nella transizione $|i_N\rangle \rightarrow |f_N\rangle$ e l'energia E_γ .

Supponiamo di descrivere il nucleo col modello a strati a particelle indipendenti e che le funzioni d'onda siano fattorizzabili in una dipendenza radiale e una angolare $\psi(r, \theta, \phi) = u(r)Y(\theta, \phi)$. Il calcolo degli elementi di matrice $\langle f_N|Q_{lm}|i_N\rangle$, $\langle f_N|M_{lm}|i_N\rangle$, è difficile perché la parte radiale delle funzioni d'onda in generale non è nota. D'altra parte il principio di esclusione di Pauli, per cui un nucleone non può stare in uno stato già occupato, impedisce che la funzione d'onda di un nucleone possa variare molto. Facciamo quindi l'ipotesi che l'emissione di radiazione sia legata alla variazione della parte angolare della funzione d'onda e che la parte radiale sia cambiata poco.

Separando la dipendenza radiale e angolare degli operatori di multipolo l'elemento di matrice si esprime

$$\int u_f^*(r)Y_{I_i M_i}^*(\theta, \phi) \mathcal{R}(r)Y_{lm}^*(\theta, \phi) u_i(r)Y_{I_f M_f}(\theta, \phi) r^2 dr d\cos\theta d\phi$$

L'integrazione sugli angoli produce le regole di selezione

$$|I_i - I_f| \leq l \leq I_i + I_f \quad \text{ma non } I_i = 0 \rightarrow I_f = 0 \quad m = M_i - M_f$$

e l'integrale della parte radiale ha valore medio

$$\langle \mathcal{R} \rangle = \frac{\int u_f^*(r) \mathcal{R}(r) u_i(r) r^2 dr}{\int u_f^*(r) u_i(r) r^2 dr}$$

Se facciamo l'ulteriore ipotesi che la funzione d'onda radiale vari poco in una regione delle dimensioni del nucleo e che sia nulla per $r > R$ otteniamo

$$\langle f_N|Q_{lm}|i_N\rangle \approx e \frac{\int_0^R r^{l+2} dr}{\int_0^R r^2 dr} = e \frac{3}{l+3} R^l$$

$$\langle f_N|M_{lm}|i_N\rangle \approx \frac{e\hbar}{2mc} \left[g - \frac{2l}{l+1} \right] \frac{\int_0^R r^{l+1} dr}{\int_0^R r^2 dr} = \frac{e\hbar}{mc} \left[\frac{g}{2} - \frac{l}{l+1} \right] \frac{3}{l+2} R^{l-1}$$

dove m è la massa del nucleone e $g/2$ è il momento magnetico espresso in magnetoni nucleari.

I valori che si ottengono per la costante di decadimento $\lambda_{lm} = W_{lm}/E_\gamma$, detti *stime di Weisskopf della costante di decadimento*, sono molto approssimati ma possono fornire utili informazioni per distinguere i modi di decadimento γ . Sostituendo le espressioni trovate:

$$\begin{aligned}\lambda(E_l) &= \frac{1}{E} \frac{c}{2\epsilon_0} \frac{l+1}{l[(2l+1)!!]^2} \left(\frac{E}{\hbar c}\right)^{2l+2} |\langle f_N | Q_{lm} | i_N \rangle|^2 = \\ &= \pi\alpha c \frac{l+1}{l[(2l+1)!!]^2} \frac{18}{(l+3)^2} \frac{E^{2l+1} R^{2l}}{(\hbar c)^{2l+1}} \\ \lambda(M_l) &= \frac{1}{E} \frac{c\mu_0}{2} \frac{l+1}{l[(2l+1)!!]^2} \left(\frac{E}{\hbar c}\right)^{2l+2} |\langle f_N | M_{lm} | i_N \rangle|^2 = \\ &= \pi\alpha c \frac{l+1}{l[(2l+1)!!]^2} \frac{18}{(l+2)^2} \left[\mu - \frac{l}{l+1}\right]^2 \frac{E^{2l+1} R^{2l-2}}{(\hbar c)^{2l-1} (mc^2)^2}\end{aligned}$$

Introducendo la dipendenza del raggio del nucleo dal numero di nucleoni, $R = R_0 A^{1/3}$, troviamo il valore approssimato della costante di decadimento, espresso in s^{-1} , in funzione dell'energia, espressa in MeV , e del peso atomico

<i>decadimento</i>		<i>parità</i>
$\lambda(E1)$	$= 3.8 \cdot 10^{14} A^{2/3} E^3$	-1
$\lambda(E2)$	$= 3.2 \cdot 10^8 A^{4/3} E^5$	+1
$\lambda(E3)$	$= 1.7 \cdot 10^2 A^2 E^7$	-1
$\lambda(E4)$	$= 7.6 \cdot 10^{-3} A^{8/3} E^9$	+1
...		
$\lambda(M1)$	$= 8.8 \cdot 10^{13} E^3$	+1
$\lambda(M2)$	$= 6.5 \cdot 10^7 A^{2/3} E^5$	-1
$\lambda(M3)$	$= 3.3 \cdot 10^1 A^{4/3} E^7$	+1
$\lambda(M4)$	$= 1.1 \cdot 10^{-5} A^2 E^9$	-1
...		

La tabella definisce una chiara gerarchia di valori della probabilità di decadimento per le diverse transizioni. Ad esempio un nucleo con spin $3/2$ può decadere in uno stato con spin $1/2$ emettendo raggi γ con $l = 1$ o $l = 2$. Se gli stati hanno la stessa parità la transizione avviene come $M1$ oppure $E2$, con $\lambda \approx \lambda(M1) \gg \lambda(E2)$. Se gli stati hanno parità opposta la transizione avviene come $E1$ oppure $M2$, con $\lambda \approx \lambda(E1) \gg \lambda(M2)$.

2.5.2 Conversione interna

Un nucleo in uno stato eccitato ${}^A_Z X^*$ può decadere allo stato fondamentale ${}^A_Z X$ senza emettere radiazione γ , ma cedendo l'energia di eccitazione a un elettrone atomico. La conversione interna produce elettroni monocromatici di energia cinetica

$$K_e = \Delta M c^2 - B E_e$$

dove BE_e è l'energia di legame dell'elettrone. L'espulsione di un elettrone è usualmente accompagnata dall'emissione di raggi X .

Per effetto della conversione interna la vita media di uno stato eccitato è più breve di quanto previsto dal solo processo di decadimento radiativo poiché le probabilità di decadimento si sommano

$$\lambda = \lambda_\gamma + \lambda_e = \lambda_\gamma(1 + \kappa)$$

$\kappa_n = \lambda_e/\lambda_\gamma$ (n indica il numero principale dell'orbitale atomico) è il coefficiente di conversione interna ed è di solito piccolo per $n > 1$ e per nuclei con Z piccolo. Sviluppando il campo elettromagnetico del nucleo in momenti di multipolo, un calcolo approssimato in cui si trascurano la variazione delle funzioni d'onda degli elettroni atomici all'interno del volume del nucleo ed effetti relativistici sulla funzione d'onda dell'elettrone emesso, fornisce la seguente dipendenza per transizioni di 2^l -polo elettrico e magnetico

$$\kappa_n(E, l) = \alpha^4 \frac{Z^3}{n^3} \frac{l}{l+1} \left(\frac{2m_e c^2}{E} \right)^{l+5/2}$$

$$\kappa_n(M, l) = \alpha^4 \frac{Z^3}{n^3} \left(\frac{2m_e c^2}{E} \right)^{l+3/2}$$

dove α è la costante di struttura fine e $E = \Delta M c^2$.

2.5.3 Spettroscopia γ

Il dettaglio dell'informazione che si ottiene nello studio della radiazione γ dipende dalla risoluzione con cui si riescono a fare le misure spettroscopiche. Le misure di spettroscopia si possono fare in emissione o in assorbimento. Nel primo caso la risoluzione è quella dello strumento di misura che, nell'intervallo di energia dei raggi γ è tipicamente $\sim 2 \div 3 \text{ keV}$. D'altra parte la larghezza intrinseca delle righe di emissione γ è molto più piccola (per le transizioni con le costanti di decadimento più grandi si ha $\Gamma = \hbar\lambda \approx 1 \text{ eV}$) e quindi la risoluzione non è limitata da effetti quantistici. Nella spettroscopia in assorbimento la risoluzione è limitata dalla risoluzione della sorgente che emette, ma nella regione di energia dei raggi γ non è facile realizzare una sorgente di frequenza variabile. Inoltre, appunto perché la larghezza di riga è piccola, l'assorbimento da uno spettro continuo è molto ridotto e in una sostanza radioattiva non si riesce a osservare l'assorbimento risonante, la *fluorescenza nucleare*. In questo caso infatti l'energia cinetica di rinculo del nucleo è sufficiente a spostare l'energia dei raggi γ fuori risonanza.

Se ΔE è la differenza di energia dei livelli del nucleo, in *emissione* si ha $\Delta E = E_\gamma + K_N$, $\vec{p}_\gamma + \vec{p}_N = 0$

$$\Delta E = E_\gamma + \frac{E_\gamma^2}{2Mc^2} \qquad E_\gamma^{em} = \Delta E - \frac{(\Delta E)^2}{2Mc^2}$$

In *assorbimento* si ha $E_\gamma = \Delta E + K_N$, $\vec{p}_\gamma = \vec{p}_N$

$$E_\gamma = \Delta E + \frac{E_\gamma^2}{2Mc^2} \quad E_\gamma^{ass} = \Delta E + \frac{(\Delta E)^2}{2Mc^2}$$

Se, ad esempio, $\Delta E = 0.5 \text{ MeV}$ e consideriamo un nucleo con $A = 64$, massa $Mc^2 = 6 \cdot 10^4 \text{ MeV}$, la differenza tra l'energia in assorbimento e in emissione è $E_\gamma^{ass} - E_\gamma^{em} = 4.2 \text{ eV}$, mentre la larghezza di riga, nel caso più favorevole di decadimento $E1$, è $\Gamma = 0.5 \text{ eV}$ (Fig.2.17).

D'altra parte l'allargamento di riga dovuto all'agitazione termica è anch'esso piccolo. Per valutare l'effetto, consideriamo un nucleo con velocità v_x nella direzione di osservazione della radiazione. L'energia viene modificata per effetto Doppler: $E'_\gamma = E_\gamma (1 \pm v_x/c)$. A temperatura T le velocità dei nuclei seguono la distribuzione di Maxwell con andamento $\sim \exp(-Mv_x^2/2kT)$ e la distribuzione di energia attorno al valor medio E_γ ha l'andamento $\sim \exp[-Mc^2(E'_\gamma - E_\gamma)^2/2E_\gamma^2kT]$ con varianza $\sigma^2 = E_\gamma^2 kT/Mc^2$ e larghezza

$$\Gamma_T = 2\sigma (2 \ln 2)^{1/2} = 2 E_\gamma \left(2 \ln 2 \frac{kT}{Mc^2} \right)^{1/2}$$

A temperatura ambiente, $kT = 0.025 \text{ eV}$, abbiamo $\Gamma_T = 1.2 \cdot 10^{-5} E_\gamma/A^{1/2}$. Con i dati dell'esempio precedente: $\Gamma_T = 0.8 \text{ eV}$.

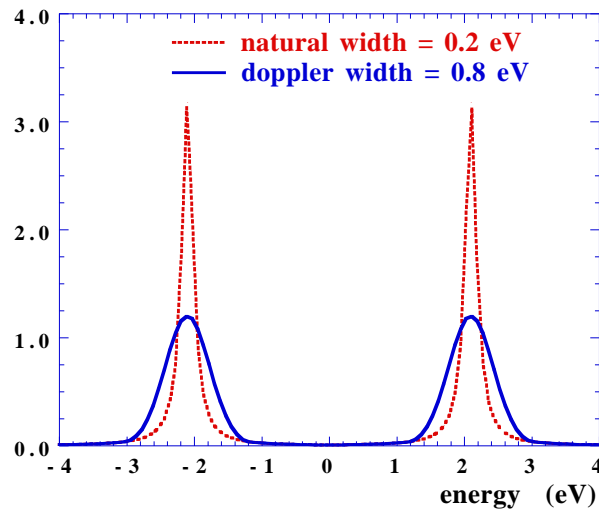


Figure 2.17: Righe in emissione e assorbimento e larghezza di riga

Si può ottenere assorbimento di risonanza sfruttando l'effetto Doppler con la sorgente e l'assorbitore in moto relativo con velocità v , ma occorrono velocità molto elevate

$$E_\gamma \frac{v}{c} = \frac{(\Delta E)^2}{Mc^2} \quad v = c \frac{E_\gamma}{Mc^2}$$

Con i dati dell'esempio precedente: $v = 2500 \text{ m/s}$! Esperimenti di questo tipo sono stati effettuati con radiazione di bassa energia e con nuclei pesanti.

Un metodo di assorbimento di risonanza comunemente usato e particolarmente ingegnoso è basato sull'*effetto Mössbauer* in cui si sfrutta l'assenza di rinculo del nucleo se questo è vincolato in un reticolo cristallino. In questo caso è l'intero cristallo che assorbe l'energia di rinculo del nucleo e la dissipa in modi vibrazionali del reticolo se si verificano le condizioni

- l'energia di rinculo del nucleo non è grande rispetto all'energia di legame dell'atomo nel reticolo, che è tipicamente di qualche eV ;
- il cristallo ha una temperatura di Debye elevata in modo da avere un'ampia banda di modi vibrazionali ($\hbar\Delta\omega = k\Theta_D$) per dissipare l'energia di rinculo del nucleo (valori tipici della temperatura di Debye sono $\Theta_D \approx 500 K$).

La frazione di nuclei che non hanno rinculo per emissione o assorbimento di radiazione γ di energia E è

$$f_{bound} = exp \left\{ -\frac{3 E^2}{4 M c^2 k \Theta_D} \left[1 + 4 \left[\frac{T}{\Theta_D} \right]^2 \int_0^{\Theta_D/T} \frac{x dx}{e^x - 1} \right] \right\}$$

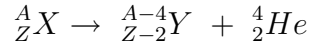
Operando a temperatura $T \ll \Theta_D$ il secondo termine della relazione precedente si può trascurare. Si ottengono frazioni f_{bound} apprezzabili con E_γ piccoli, nuclei pesanti e temperature di Debye elevate. In spettroscopia Doppler usando l'effetto Mössbauer la risoluzione è definita dalla velocità relativa tra sorgente e assorbitore, $\delta E_\gamma/E_\gamma = v/c$: con velocità $v \simeq 1 \text{ cm/s}$ si risolvono larghezze di decadimento $\Gamma \simeq 10^{-6} \text{ eV}$ di transizioni con $E_\gamma \simeq 100 \text{ keV}$, con una precisione relativa di 10^{-11} !

2.6 Decadimento α

I nuclei pesanti emettono radiazione poco penetrante sotto forma di particelle con carica positiva. Questo fenomeno fu studiato fin dai primi anni del secolo da M. Curie e E. Rutherford. Nel 1903 Rutherford misurò il rapporto q/m studiando la deviazione delle traiettorie in presenza di campo magnetico e campo elettrico e ottenne un valore pari a $2/3$ del valore del protone. Nel 1909 facendo decadere una sostanza sotto vuoto e analizzando il gas osservò che questo conteneva elio: scoprì che le particelle α sono nuclei di elio. Con studi sistematici fatti negli anni seguenti con diverse sorgenti di radiazione α Geiger e Nuttal mostrarono che le particelle α emesse da diversi nuclei radioattivi hanno energia cinetica in un ristretto intervallo e che la vita media varia su molti ordini di grandezza con dipendenza dall'energia approssimativamente esponenziale. Le caratteristiche principali del decadimento α si possono così riassumere

- gran parte dei nuclei con $A \geq 200$ decadono α ;
- le particelle α sono nuclei di elio (il nucleo di elio è uno stato molto stabile con energia di legame $BE = 28.3 \text{ MeV}$);

- le particelle α emesse in un decadimento sono monocromatiche: si tratta di un decadimento a due corpi



- l'energia cinetica delle particelle α varia in un piccolo intervallo, tipicamente $4 < K_\alpha < 8 \text{ MeV}$;
- la vita media ha una forte dipendenza dall'energia cinetica e nell'intervallo $4 \div 8 \text{ MeV}$ varia per più di 20 ordini di grandezza (Fig.2.18) secondo la

$$\text{legge di Geiger-Nuttal} \quad \ln \tau = a - b \ln K$$

- a parità di energia la vita media aumenta col peso atomico A .

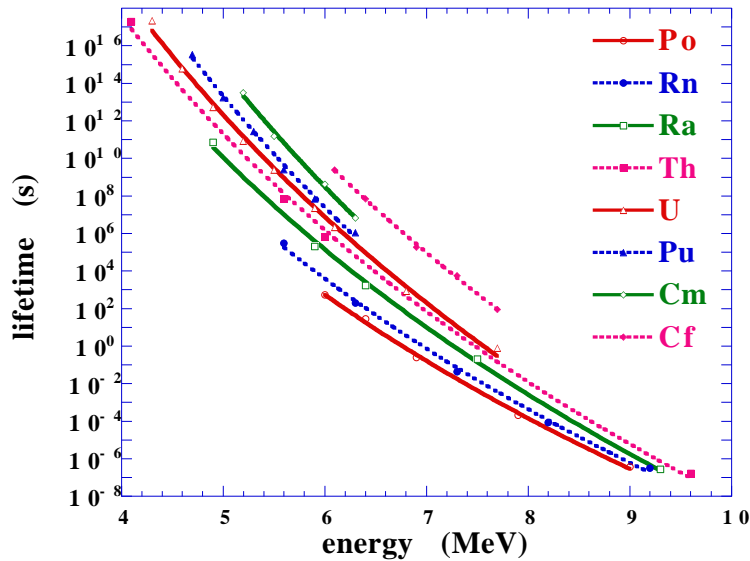


Figure 2.18: Vita media del decadimento α in funzione dell'energia cinetica

La cinematica del decadimento α è semplice. Nel riferimento del nucleo genitore: $M_X c^2 = M_Y c^2 + M_\alpha c^2 + K_Y + K_\alpha$, $\vec{p}_Y + \vec{p}_\alpha = 0$

$$(M_X - M_Y - M_\alpha)c^2 = Q = \frac{p^2}{2M_Y} + \frac{p^2}{2M_\alpha} = \frac{p^2}{2M_\alpha} \left[1 + \frac{M_\alpha}{M_Y} \right]$$

e, poiché i nuclei che decadono hanno massa $M \gg M_\alpha$, l'energia cinetica della particella α è approssimativamente uguale all'energia disponibile e l'energia cinetica di rinculo del nucleo Y è trascurabile

$$K_\alpha = \frac{Q}{1 + M_\alpha/M_Y} \approx Q \left(1 - \frac{4}{A} \right) \quad K_Y = Q \frac{M_\alpha/M_Y}{1 + M_\alpha/M_Y} \approx Q \frac{4}{A} \quad K_\alpha \gg K_Y$$

2.6.1 Soglia di instabilità

Definiamo per quali valori di A e Z il decadimento α è energeticamente possibile. In un decadimento parte della massa dello stato iniziale è convertita in energia cinetica dei prodotti nello stato finale. La massa del nucleo è pari alla somma delle masse dei nucleoni costituenti *meno* l'energia di legame e , poiché nell'emissione α i nucleoni non cambiano natura, il decadimento può avvenire solo se l'energia di legame per nucleone aumenta. L'andamento dell'energia di legame per nucleone, $\overline{BE} = BE/A$, in funzione di A indica che questo avviene nella regione dei nuclei con $A > 60$ dove $\partial\overline{BE}/\partial A < 0$. L'energia rilasciata nel decadimento ($c = 1$) è

$$Q = M_X - M_Y - M_\alpha = A(\overline{BE}_Y - \overline{BE}_X) - 4(\overline{BE}_Y - \overline{BE}_\alpha) > 0$$

La particella α ha energia di legame media, $\overline{BE}_\alpha \approx 7.1 \text{ MeV}$ minore di quella dei nuclei pesanti: il secondo termine è positivo e quindi la soglia di instabilità sarà nettamente maggiore di $A = 60$.

Possiamo rendere l'argomento più quantitativo usando la formula di Bethe-Weizsäcker

$$M(A, Z) = Zm_p + (A - Z)m_n - b_0A + b_1A^{2/3} + b_2Z^2A^{-1/3} + b_3(A - 2Z)^2A^{-1}$$

L'energia rilasciata, $Q = M(A, Z) - M(A - 4, Z - 2) - M_\alpha$, è

$$Q \approx BE_\alpha - 4b_0 + 4 \left[\frac{2}{3} b_1 + b_2Z \left(1 - \frac{Z}{3A} \right) \right] A^{-1/3} - 4b_3 \left(1 - \frac{2Z}{A} \right)^2$$

Introducendo i valori dei parametri b_k (capitolo ???) si ottengono le linee $Q = \text{costante}$ nel piano $A - Z$ corrispondenti alle soglie di instabilità del decadimento per emissione di particelle α con energia cinetica $K_\alpha \approx Q$ (Fig.2.19). Osserviamo che $A \approx 140$ per $Q = 0$, $A \approx 200$ per $Q = 4 \text{ MeV}$ e $A \approx 240$ per $Q = 8 \text{ MeV}$. Quindi il decadimento α è energeticamente possibile anche per nuclei con $A < 200$ ma, come abbiamo già detto, vi è una fortissima dipendenza della vita media dall'energia cinetica e i decadimenti con $Q < 4 \text{ MeV}$ hanno vite medie così lunghe da renderli difficilmente osservabili. I nuclei emettitori α con $Q < 4 \text{ MeV}$ sono essenzialmente nuclei stabili.

2.6.2 Teoria elementare del decadimento α

Il decadimento avviene con l'espulsione della particella α da un nucleo con peso atomico A grande. Dopo l'espulsione la particella α ha energia cinetica $K \approx Q$. Per capire il meccanismo del fenomeno facciamo queste ipotesi

- il nucleo A_ZX è uno stato legato composto dal nucleo ${}^{A-4}_{Z-2}Y$ e da una particella α (questa ipotesi è giustificata dal fatto che la particella α è uno stato fortemente legato di due protoni e due neutroni);

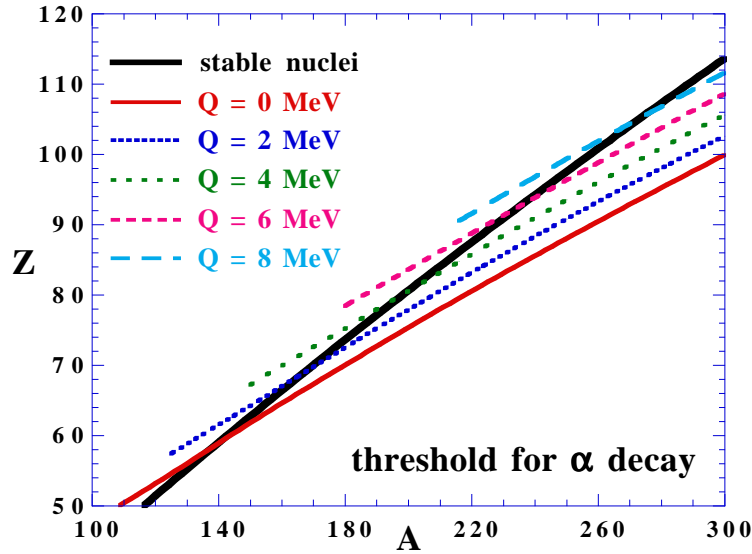


Figure 2.19: Linee di instabilità per il decadimento α

- il potenziale del sistema ${}_{Z-2}^{A-4}Y - \alpha$ è rappresentato da una buca di potenziale a simmetria sferica per $r < R$ e dal potenziale coulombiano per $r > R$ (Fig.2.20); r è la distanza tra la particella α e il centro di simmetria del sistema e R è il raggio di sovrapposizione del nucleo ${}_{Z-2}^{A-4}Y$ e della particella α , $R^2 = R_Y^2 + R_\alpha^2$

$$U(r) = -U_o \quad r < R \quad U(r) = \frac{2(Z-2)e^2}{4\pi\epsilon_o r} = \alpha\hbar c \frac{2(Z-2)}{r} \quad r > R$$

- la particella α all'interno della buca di potenziale ha energia positiva pari all'energia cinetica che acquista nel decadimento, $E = K_\alpha$.

Per un nucleo con $A > 200$ il raggio della buca di potenziale è tipicamente $R \approx 7 \div 8 \text{ fm}$, la profondità della buca di potenziale è tipicamente $U_o \approx 40 \text{ MeV}$, l'altezza della barriera di potenziale coulombiana, $U(R) = \alpha\hbar c 2(Z-2)/R$, è tipicamente 30 MeV . Quindi la particella α con energia $E < U(R)$ non può superare la barriera di potenziale coulombiana.

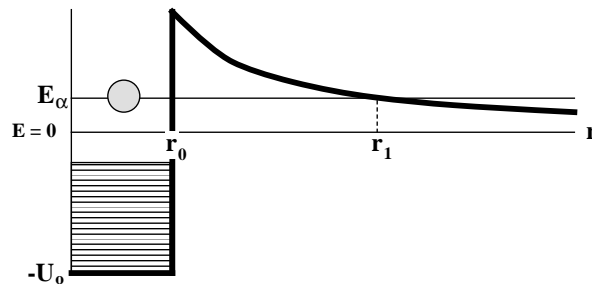


Figure 2.20: Modello di Gamow del decadimento α

In meccanica quantistica la particella α può attraversare la barriera di potenziale per *effetto tunnel*. Questa ipotesi per spiegare il decadimento α fu elaborata da Gamow e, indipendentemente, da Condon e Gurney nel 1928 e riproduce con buona approssimazione la legge di Geiger-Nuttal. Si tratta di uno dei primi successi della meccanica quantistica sviluppata in quegli anni.

All'interno della buca di potenziale la particella α ha energia E positiva e quindi oscilla urtando la barriera con frequenza f . La probabilità di decadimento nell'unità di tempo si può determinare dalla frequenza e dalla probabilità di attraversamento della barriera per effetto tunnel, T ,

$$\frac{1}{\tau} = \lambda = f T$$

Per una particella di massa m e energia E , il coefficiente di trasmissione attraverso una barriera di potenziale unidimensionale (appendice ???) di altezza media \bar{U} e larghezza L è

$$T = \frac{16 k^2 k_b^2}{(k^2 + k_b^2)^2} e^{-2k_b L}$$

dove $\hbar\vec{k}$ è l'impulso della particella libera e $\hbar\vec{k}_b$ è l'impulso della particella all'interno della barriera

$$\hbar k = (2mE)^{1/2} \quad \hbar k_b = [2m(\bar{U} - E)]^{1/2}$$

Nel caso delle particelle α ($m = 3727 \text{ MeV}/c^2$) con i valori tipici dell'energia e del potenziale abbiamo $k_b \approx 2k$. Poiché la dipendenza del coefficiente di trasmissione dall'energia è contenuta essenzialmente nel termine esponenziale, possiamo approssimare $T \approx e^{-2k_b L}$. Nel caso di una barriera di potenziale tridimensionale a simmetria sferica, dobbiamo utilizzare l'equazione di Schrödinger in coordinate sferiche e abbiamo, oltre al potenziale $U(r)$, il termine di energia rotazionale $\hbar^2 \ell(\ell+1)/2mr^2$ dove ℓ è il momento angolare della particella α . Trascuriamo per il momento questo effetto che, come vedremo, introduce una piccola correzione. In questo caso il coefficiente di trasmissione è $T \approx e^{-2G}$ dove G è il

$$\text{fattore di Gamow} \quad G = \frac{1}{\hbar} \int_{r_o}^{r_1} (2m[U(r) - E])^{1/2} dr$$

e l'integrale va esteso all'intervallo in cui $U(r) \geq E$: r_o è il raggio della buca di potenziale e r_1 è la distanza per cui $U(r_1) = E$, cioè $r_1 = 2(Z - 2)\alpha\hbar c/E$, e $U(r) - E = E(r_1/r - 1)$

$$G = \frac{(2mE)^{1/2}}{\hbar} \int_{r_o}^{r_1} \left(\frac{r_1}{r} - 1\right)^{1/2} dr = \frac{(2mE)^{1/2}}{\hbar} r_1 \int_{x_o}^1 \left(\frac{1}{x} - 1\right)^{1/2} dx$$

con $x = r/r_1$, $x_o = r_o/r_1 = RE/2(Z - 2)\alpha\hbar c$.

- l'integrale nella relazione precedente si calcola sostituendo la variabile

$$x \rightarrow y = x^{1/2} \quad \int_{x_o}^1 (1 - x)^{1/2} x^{-1/2} dx = \int_{y_o}^1 2 (1 - y^2)^{1/2} dy$$

$$y \rightarrow \phi = \arccos y \quad \int_{y_o}^1 2(1-y^2)^{1/2} dy = \int_{\phi_o}^0 2 \cos^2 \phi d\phi = [\sin \phi \cos \phi - \phi]_{\phi_o}^0$$

$$\int_{x_o}^1 \left(\frac{1}{x} - 1\right)^{1/2} dx = F(x_o) = \arccos x_o^{1/2} - x_o^{1/2} (1-x_o)^{1/2}$$

La funzione $F(r_o/r_1)$ dipende leggermente dai parametri dei nuclei e, poiché si ha tipicamente $r_1/r_o \sim 6-8$, si può approssimare

$$F(x_o) = \arccos x_o^{1/2} - x_o^{1/2} (1-x_o)^{1/2} \approx \pi/2 - 2 x_o^{1/2} + \dots$$

Quindi otteniamo il fattore di Gamow in funzione della carica elettrica Z , del raggio R (che dipende da A) e dell'energia E

$$G = 2(Z-2)\alpha \left[\frac{2mc^2}{E} \right]^{1/2} F(Z, R, E)$$

La frequenza con cui la particella α oscilla all'interno della buca di potenziale è il rapporto tra la velocità, v_α , e il raggio R . Poiché la particella α è un bosone, il suo moto non è impedito all'interno della buca di potenziale e l'energia è $E + U_o$ e la velocità

$$v_\alpha = \left[\frac{2(E + U_o)}{m} \right]^{1/2} = c \left[\frac{2(E + U_o)}{mc^2} \right]^{1/2}$$

è tipicamente $v_\alpha \approx 0.15 c$. La frequenza $f = v_\alpha/R$ dipende leggermente dall'energia E . Con $R \approx 7 \div 8 fm$ si ha $f \approx (5 \div 6) 10^{21} s^{-1}$.

Quindi per la vita media si ha

$$\frac{1}{\tau} = \frac{v_\alpha}{R} \exp \left\{ -8\alpha(Z-2) \left[\frac{2mc^2}{E} \right]^{1/2} \left[\frac{\pi}{4} - \left(\frac{RE}{\alpha \hbar c 2(Z-2)} \right)^{1/2} + \dots \right] \right\}$$

La formula di Gamow, che possiamo scrivere

$$\ln \tau = a - \ln(E+b)^{-1/2} + cE^{-1/2}$$

con a, b, c parametri che dipendono dalle caratteristiche del nucleo, riproduce la dipendenza osservata della vita media dall'energia della particella α e rende conto della variazione su più di 20 ordini di grandezza. Spiega inoltre che l'emissione con energia $K_\alpha < 4 MeV$ avviene con vite medie molto grandi tali da rendere il fenomeno difficilmente osservabile. I dati sperimentali mostrano che, a energia $K_\alpha = costante$, la vita media aumenta col peso atomico. Infatti, all'aumentare di A , aumenta sia la carica elettrica che il raggio del nucleo e quindi aumenta il fattore di Gamow che dipende dall'altezza e dalla larghezza della barriera di potenziale.

Va notato che il fattore di Gamow è grande, $G \sim 30 \div 50$, e che anche una piccola indeterminazione dei parametri comporta una grande variazione sul valore di e^{-2G} . Il parametro più incerto è il raggio R utilizzato per calcolare il fattore di Gamow poiché i nuclei emettitori α hanno molti nucleoni e configurazioni irregolari. Se,

ad esempio, calcoliamo la vita media di decadimento di alcuni istopi del Radio in transizioni $0^+ \rightarrow 0^+$, assumendo la dipendenza del raggio del nucleo, $R = R_o A^{1/3}$, con $R_o = 1.25 \text{ fm}$ otteniamo un valore della vita media circa 40 volte maggiore del valore misurato. Con un aumento del 10% del parametro R_o , che corrisponde ad un aumento del 5% del fattore di Gamow, si ottiene un accordo nettamente migliore.

<i>decadimento</i>	$K_\alpha \text{ (MeV)}$	$\tau \text{ (s)}$	$R_o = 1.25 \text{ fm}$	$R_o = 1.375 \text{ fm}$
${}_{88}^{226}\text{Ra} \rightarrow {}_{86}^{222}\text{Rn}$	4.9	$7.3 \cdot 10^{10}$	$3.0 \cdot 10^{12}$	$1.1 \cdot 10^{11}$
${}_{88}^{224}\text{Ra} \rightarrow {}_{86}^{220}\text{Rn}$	5.8	$4.6 \cdot 10^5$	$1.8 \cdot 10^7$	$6.6 \cdot 10^5$
${}_{88}^{222}\text{Ra} \rightarrow {}_{86}^{218}\text{Rn}$	6.7	$5.5 \cdot 10^1$	$1.6 \cdot 10^3$	$6.7 \cdot 10^1$

La grande sensibilità del valore della vita media dei nuclei emettitori α dal raggio del nucleo fornisce quindi un metodo per misurare il raggio quadratico medio dei nuclei pesanti.

2.6.3 Dipendenza dal momento angolare

Decadimenti α possono avvenire con cambio dello spin e della parità del nucleo. Poiché la particella α ha *spin-parità* = 0^+ , la conservazione del momento angolare e della parità implica

$$|I_f - I_i| \leq \ell_\alpha \leq I_f + I_i \quad P_f = (-1)^{\ell_\alpha} P_i$$

La particella α viene emessa con momento angolare ℓ_α . Se nella transizione cambia lo spin del nucleo, $\ell \neq 0$, occorre considerare oltre al potenziale coulombiano il *potenziale centrifugo*

$$U(r) = U_C(r) + \frac{\hbar^2 \ell(\ell + 1)}{2mr^2}$$

che risulta in un piccolo aumento della barriera di potenziale. Il fattore di Gamow è proporzionale al raggio esterno della barriera che si ottiene dalla relazione

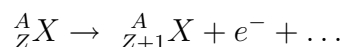
$$\frac{2(Z - 2)\alpha\hbar c}{r_1} + \frac{\hbar^2 \ell(\ell + 1)}{2mr_1^2} = E$$

r_1 aumenta tipicamente di $\sim 1\%$ per $\ell = 1$. Un aumento dell'1% del fattore di Gamow produce un aumento di un fattore $\sim 2 \div 3$ della vita media e l'effetto è maggiore per $\ell > 1$. Comunque questo effetto non è grande tenuto conto della grande variabilità della vita media.

Se la transizione ${}^A_Z Y \rightarrow {}^{A-4}_{Z-2} Y$ non è permessa dalle regole di selezione, il nucleo ${}^A_Z Y$ può decadere in uno stato eccitato ${}^{A-4}_{Z-2} Y^*$ che a sua volta decade nello stato fondamentale con emissione di raggi γ . In questo caso $Q \approx K_\alpha + E_\gamma$. In effetti gran parte dei decadimenti α sono seguiti dall'emissione di raggi γ tipicamente di bassa energia.

2.7 Decadimento β

Già nel 1900 E.Rutherford osservò l'emissione di particelle di carica negativa chiamate all'inizio particelle β e successivamente identificate come elettroni. Negli anni seguenti i risultati degli esperimenti mostrarono che con l'emissione β una sostanza cambia numero atomico e che decadimenti β avvengono in nuclei sia leggeri che pesanti e con vite medie distribuite su un grandissimo intervallo, da millisecondi a miliardi di anni. Nel 1919 J.Chadwick dimostrò che, oltre agli elettroni prodotti per conversione interna, che hanno energia ben definita, i nuclei emettono elettroni con una distribuzione di energia continua e che in una transizione



il valore massimo dell'energia dell'elettrone è approssimativamente uguale alla differenza di massa tra i nuclei

$$E_e^{max} \approx (M_X - M_Y)c^2 \quad E_e = [(p_e c)^2 + (m_e c^2)^2]^{1/2}$$

Se quindi gli elettroni emessi non sono elettroni atomici, il processo deve avere origine nel nucleo e, poiché i nuclei non contengono elettroni, deve corrispondere a una variazione del nucleo stesso. Nel 1933 E.Sargent analizzò la dipendenza della vita media di decadimento dall'energia degli elettroni e osservò che, per energie $E_e^{max} \gg m_e c^2$, la vita media è ha andamento proporzionale a $(E_e^{max})^{-5}$.

2.7.1 L'ipotesi del neutrino

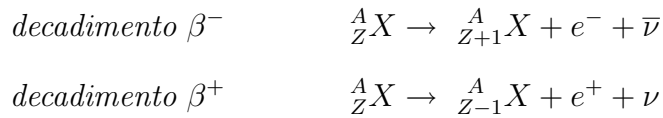
In un decadimento β l'elettrone è emesso con una distribuzione continua di energia. Quindi, per conservare l'energia e l'impulso, oltre all'elettrone e al nucleo Y si deve produrre energia sotto forma di radiazione neutra, ma le misure hanno mostrato che in un decadimento β non vengono emessi fotoni. Misure accurate effettuate con tecniche calorimetriche hanno dimostrato che l'elettrone non perde energia nella sostanza e che in effetti il processo di emissione β è caratterizzato da un *difetto di energia*: parte dell'energia dello stato iniziale non viene misurata nello stato finale.

Oltre al problema dell'energia mancante, se si interpreta il decadimento β come un processo ${}^A_ZX \rightarrow {}^A_{Z+1}X + e^-$, sorgono altri problemi legati alla statistica e alla conservazione del momento angolare. Infatti i nuclei X e Y hanno lo stesso numero di nucleoni, sono entrambe bosoni o entrambe fermioni: non è possibile avere solo un nuovo fermione nello stato finale. Se i nuclei sono bosoni, il momento angolare totale è un multiplo intero di \hbar nello stato iniziale e semi-intero nello stato finale, e viceversa se sono fermioni. Questo spiega anche perché l'energia mancante nel decadimento β non è dovuta a radiazione γ .

Nel 1930 W.Pauli propose una soluzione anticonformista che suscitò molto scetticismo e che si rivelò l'interpretazione corretta: nel decadimento β viene emessa insieme all'elettrone una nuova particella neutra, che non interagisce né in modo elettromagnetico né in modo nucleare e che è un fermione di spin $1/2$. Questa nuova

particella fu chiamata *neutrino* da E.Fermi. L'ipotesi del neutrino risolve il problema dell'energia mancante (il neutrino non interagisce nei rivelatori), della statistica e della conservazione del momento angolare. Poiché l'energia dell'elettrone si estende fino a $(M_X - M_Y)c^2$ il neutrino deve avere massa molto piccola.

Due altri fenomeni sono associati al decadimento β^- . Nel 1934 I.Curie e F.Joliot scoprirono l'emissione di positroni da parte dei nuclei: il decadimento β^+ , e nel 1938 L.Alvarez scoprì la cattura di elettroni atomici da parte dei nuclei. Lo studio dei raggi X che seguono la cattura elettronica mostra che questa avviene quando l'elettrone è in un orbitale S cioè con una funzione d'onda che si sovrappone al nucleo. Il decadimento β è un processo a tre corpi



la cattura elettronica è equivalente al decadimento β^+ per simmetria di incrocio (appendice ???)



2.7.2 Teoria elementare del decadimento β

Nel 1934 E.Fermi propose una teoria di campo che spiega il decadimento β con un nuovo tipo di interazione. L'idea di Fermi è la base dello sviluppo della teoria delle *interazioni deboli* che descrive molti altri processi che interessano nuclei e particelle elementari. Le ipotesi sono:

- nel decadimento β^- un neutrone del nucleo si trasforma in un protone con l'emissione di un elettrone e di un anti-neutrino: *interazione a quattro fermioni* (Fig.2.21)



- la hamiltoniana di interazione è un operatore che agisce sui campi fermionici mediante assorbimento o emissione di fermioni;
- l'interazione è a corto raggio d'azione: *interazione a contatto*

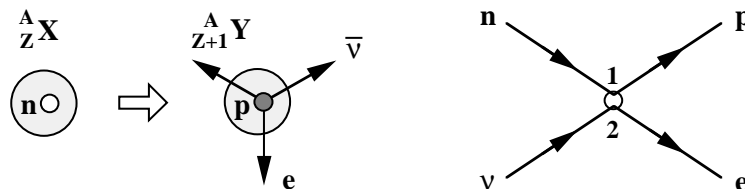


Figure 2.21: Decadimento β del nucleo e interazione a contatto

Consideriamo il processo $n \rightarrow p e^- \bar{\nu}$ in cui il neutrone e il protone sono legati nel nucleo. La costante di decadimento è

$$\lambda = \frac{2\pi}{\hbar} |\langle p e^- \bar{\nu} | H_I | n \rangle|^2 \rho(E_f)$$

L'operatore H_I assorbe un neutrone e emette un protone nel punto r_1 e emette un elettrone e un anti-neutrino nel punto r_2 . Per le proprietà di simmetria dei fermioni (appendice ???) l'elemento di matrice è lo stesso se l'operatore H_I assorbe un neutrone e emette un protone nel punto r_1 e assorbe un neutrino e emette un elettrone nel punto r_2

$$\langle p e^- | H_I | n \nu \rangle = \int \psi_p^*(\vec{r}_1) \psi_e^*(\vec{r}_2) H_I(\vec{r}_1 - \vec{r}_2) \psi_n(\vec{r}_1) \psi_\nu(\vec{r}_2) d\vec{r}_1 d\vec{r}_2$$

Se l'interazione è a contatto la hamiltoniana di interazione diventa

$$H_I(\vec{r}_1 - \vec{r}_2) = g \delta(\vec{r}_1 - \vec{r}_2)$$

dove è stata introdotta la nuova *costante di accoppiamento*, g , che ha dimensioni [energia \times volume]. Quindi l'elemento di matrice diventa

$$\langle p e^- | H_I | n \nu \rangle = g \int_N \psi_p^*(\vec{r}) \psi_e^*(\vec{r}) \psi_n(\vec{r}) \psi_\nu(\vec{r}) d\vec{r}$$

dove l'integrale è esteso alla regione del nucleo. Poiché l'elettrone e il neutrino non hanno interazione nucleare assumiamo che ψ_e e ψ_ν siano autofunzioni di particella libera

$$\psi_e(\vec{r}) = V^{-1/2} e^{i\vec{k}_e \cdot \vec{r}} \quad \psi_\nu(\vec{r}) = V^{-1/2} e^{i\vec{k}_\nu \cdot \vec{r}}$$

Gli impulsi di elettrone e neutrino sono tipicamente $\sim MeV/c$ e possiamo assumere che le funzioni d'onda siano variate di poco all'interno del volume di integrazione, $\vec{k} \cdot \vec{r} \ll 1$, $e^{i\vec{k} \cdot \vec{r}} = 1 + \vec{k} \cdot \vec{r} + \dots \approx 1$. Al primo ordine l'elemento di matrice della hamiltoniana di interazione si riduce all'integrale delle funzioni d'onda del protone e del neutrone nel volume del nucleo

$$\langle f | H_I | i \rangle = \frac{g}{V} \int_N \psi_p^*(\vec{r}) \psi_n(\vec{r}) d\vec{r} = \frac{g}{V} M_{fi}$$

Per calcolare la densità di energia $\rho(E_f)$ analizziamo la cinematica del decadimento $X \rightarrow Y e^- \bar{\nu}$. Definiamo $W = (M_X - M_Y)c^2 = K_Y + E_e + E_\nu$ l'energia a disposizione nello stato finale

$$W = \frac{p_Y^2}{2M_Y} + [(p_e c)^2 + (m_e c^2)^2]^{1/2} + [(p_\nu c)^2 + (m_\nu c^2)^2]^{1/2} \quad \vec{p}_Y + \vec{p}_e + \vec{p}_\nu = 0$$

L'impulso \vec{p}_Y è massimo quando l'elettrone e il neutrino sono emessi nella stessa direzione e, poiché $m_\nu \ll m_e$, quando $\vec{p}_e = 0$, $\vec{p}_Y = -\vec{p}_\nu$. Poiché la differenza di massa nei decadimenti β è dell'ordine del MeV , anche nel caso più favorevole

$$W = \frac{p^2}{2M_Y} + m_e c^2 + [(pc)^2 + (m_\nu c^2)^2]^{1/2}$$

l'energia cinetica del nucleo Y è trascurabile e l'energia disponibile nello stato finale è $W \approx E_e + E_\nu$. Il numero di stati in funzione degli impulsi è

$$\int d^6 n_e d^6 n_\nu = \frac{V^2}{(2\pi\hbar)^6} 4\pi p_e^2 dp_e 4\pi p_\nu^2 dp_\nu$$

Gli impulsi di elettrone e neutrino sono legati dalla conservazione dell'energia e, esprimendo p_ν in funzione dell'energia totale W ,

$$p_\nu^2 c^2 = (W - E_e)^2 - (m_\nu c^2)^2 \quad p_\nu dp_\nu c^2 = (W - E_e) dW$$

$$p_\nu^2 dp_\nu c^3 = (W - E_e)[(W - E_e)^2 - (m_\nu c^2)^2]^{1/2} dW$$

troviamo la densità di energia nello stato finale in funzione dell'unica variabile che si misura, l'impulso dell'elettrone p_e

$$\rho(W) dp_e = \frac{(4\pi)^2 V^2}{(2\pi\hbar)^6} \frac{1}{c^3} (W - E_e)[(W - E_e)^2 - (m_\nu c^2)^2]^{1/2} p_e^2 dp_e$$

Poiché l'integrale sulle funzioni d'onda dei nucleoni, M_{fi} , non dipende dall'energia dell'elettrone, questa relazione rappresenta la distribuzione in energia degli elettroni emessi nel decadimento

$$\begin{aligned} d\lambda &= \frac{2\pi}{\hbar} \frac{g^2}{V^2} |M_{fi}|^2 \frac{(4\pi)^2 V^2}{(2\pi\hbar)^6} \frac{1}{c^3} (W - E_e)[(W - E_e)^2 - (m_\nu c^2)^2]^{1/2} p_e^2 dp_e \\ &= \frac{g^2}{2\pi^3 c^3 \hbar^7} |M_{fi}|^2 (W - E_e)[(W - E_e)^2 - (m_\nu c^2)^2]^{1/2} p_e^2 dp_e \end{aligned}$$

Per poter confrontare la distribuzione con i risultati sperimentali, occorre introdurre una correzione che tiene conto degli effetti di interazione dell'elettrone con il campo coulombiano del nucleo. L'effetto è diverso per il decadimento β^- , in cui il potenziale è attrattivo, e per il decadimento β^+ , in cui il potenziale è repulsivo. La Fig.2.22 mostra l'effetto nella distribuzione dell'impulso di elettrone e positrone emessi nei decadimenti del Rame ${}^{64}_{29}\text{Cu} \rightarrow \dots e^- \bar{\nu}$, ${}^{64}_{29}\text{Cu} \rightarrow \dots e^+ \nu$. La correzione è stata calcolata da Fermi in funzione del numero atomico e dell'energia dell'elettrone. La distribuzione diventa

$$\frac{dn}{dp_e} = \text{costante} \times F(\pm Z, E_e) (W - E_e)[(W - E_e)^2 - (m_\nu c^2)^2]^{1/2} p_e^2$$

dove $F(\pm Z, E_e)$ è la *funzione di Fermi* che è apprezzabilmente diversa da 1 solo per valori di Z grandi e per energie piccole. Se nella relazione precedente trascuriamo la massa del neutrino, osserviamo che la funzione

$$\left[\frac{1}{p_e^2} \frac{dn}{dp_e} \right]^{1/2} = \text{costante} \times [F(\pm Z, E_e)]^{1/2} (W - E_e)$$

dipende linearmente dall'energia dell'elettrone (tenuto conto della dipendenza della funzione di Fermi) e la retta interseca l'asse dell'energia nel punto $E_e = W$. Questo

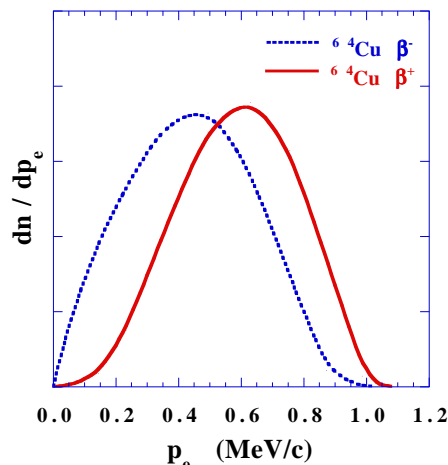
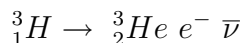


Figure 2.22: Distribuzione di impulso degli elettroni e positroni emessi nei decadimenti β del ${}^{64}_{29}\text{Cu}$.

modo di presentare i dati sperimentali è il *grafico di Fermi-Kurie* e la conferma sperimentale dell'andamento previsto costituisce il primo successo della teoria di Fermi.

La misura della distribuzione vicino al valore E_e^{max} , detto *end point* della distribuzione, fornisce un metodo per misurare la massa del neutrino. La misura più precisa è stata fatta studiando il decadimento del Trizio (2.23)



che offre due vantaggi: i nuclei sono *semplici* e le correzioni nucleari facili da valutare; l'energia disponibile nello stato finale è piccola, $W = 530 \text{ keV}$, e questo aumenta la sensibilità della misura. Il limite ottenuto sulla massa del neutrino è $m_\nu < 6 \text{ eV}$. Nel seguito assumeremo $m_\nu = 0$.

2.7.3 La vita media del decadimento β

La teoria di Fermi riproduce i dati sperimentali della distribuzione di energia degli elettroni emessi nel decadimento β dei nuclei con la funzione

$$d\lambda = \frac{g^2}{2\pi^3 c^3 \hbar^7} |M_{fi}|^2 F(\pm Z, E) (W - E)^2 p^2 dp$$

che, a parte la correzione di Fermi, rappresenta la distribuzione dello spazio delle fasi nel decadimento a tre corpi in cui $M_Y \gg m_e \gg m_\nu$. L'integrale della distribuzione è la vita media di decadimento

$$\int_0^{p_{max}} d\lambda = \frac{1}{\tau}$$

e quindi possiamo ottenere dalla misura di τ il valore del prodotto della costante di accoppiamento per l'elemento di matrice $g|M_{fi}|$.

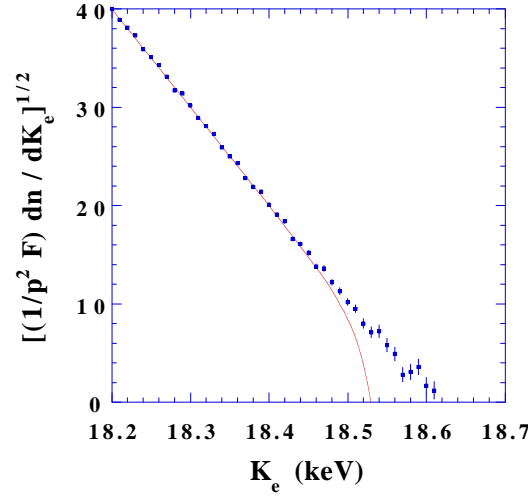


Figure 2.23: Grafico di Fermi-Kurie del decadimento del Trizio vicino all'end point.

Per calcolare l'integrale conviene usare le variabili adimensionali

$$E = \varepsilon m_e c^2 \quad p = \eta m_e c \quad \varepsilon^2 = \eta^2 + 1$$

in modo da rendere esplicita la dipendenza dalla massa dell'elettrone. L'integrale dipende solo dal limite superiore

$$p_{max} c = [E_{max}^2 - (m_e c^2)^2]^{-1/2} = \eta_o m_e c \quad E_{max} = W = \varepsilon_o m_e c^2$$

Nelle nuove variabili la funzione di distribuzione è

$$(W - E)^2 p^2 dp = (m c^2)^2 (\varepsilon_o - \varepsilon)^2 (m c)^3 \eta^2 d\eta$$

$$d\lambda = \frac{(m c^2)^5}{2\pi^3 \hbar (\hbar c)^6} g^2 |M_{fi}|^2 F(\pm Z, \eta) (\varepsilon_o - \varepsilon)^2 \eta^2 d\eta$$

Quindi otteniamo l'espressione della vita media di decadimento

$$\frac{1}{\tau} = \frac{(m c^2)^5}{2\pi^3 \hbar (\hbar c)^6} g^2 |M_{fi}|^2 f(\pm Z, \eta_o)$$

come prodotto di

- una costante: $(m c^2)^5 / 2\pi^3 \hbar (\hbar c)^6 = 1.46 \cdot 10^4 \text{ MeV}^{-2} \text{ fm}^{-6} \text{ s}^{-1}$;
- il quadrato della costante di accoppiamento che ha dimensioni $[\text{fm}^6 \text{ MeV}^2]$;
- il quadrato dell'elemento di matrice adimensionale della transizione nucleare $|M_{fi}|^2$;
- una funzione adimensionale che dipende dalla carica elettrica del nucleo e dal limite superiore di integrazione $\eta_o = p_{max} / m c$

$$f(Z, \eta_o) = \int_0^{\eta_o} F(\pm Z, \eta) [2 + \eta_o^2 + \eta^2 - 2(1 + \eta_o^2)^{1/2}(1 + \eta^2)^{1/2}] \eta^2 d\eta$$

La funzione $f(Z, \eta_o)$ è calcolabile sulla base dei modelli del nucleo. Se facciamo l'ipotesi $F(\pm Z, \eta) \approx 1$ troviamo la dipendenza dal valore massimo dell'impulso dell'elettrone

$$f(Z, \eta_o) = -\frac{1}{4} \eta_o - \frac{1}{12} \eta_o^3 + \frac{1}{30} \eta_o^5 + \frac{1}{4} (1 + \eta_o^2)^{1/2} \ln[\eta_o + (1 + \eta_o^2)^{1/2}]$$

Nei decadimenti in cui l'energia disponibile è $W \gg mc^2$, l'elettrone ha mediamente impulso grande e l'approssimazione $F(\pm Z, \eta) \approx 1$ è giustificata. In questo caso abbiamo $p_{max}c \approx E_{max} = W$, $\eta_o \gg 1$ e si può usare l'approssimazione $f(Z, \eta_o) \approx \eta_o^5/30$. Quindi nei decadimenti con $W \gg mc^2$ la vita media dipende dalla quinta potenza dell'energia disponibile nello stato finale, W , in accordo con le osservazioni di Sargent

$$\frac{1}{\tau} \approx \frac{W^5}{60\pi^3 \hbar (\hbar c)^6} g^2 |M_{fi}|^2$$

Questa approssimazione è chiamata *legge di Sargent*.

2.7.4 L'elemento di matrice del decadimento β

Nella teoria di Fermi il quadrato dell'elemento di matrice è inversamente proporzionale alla vita media

$$g^2 |M_{fi}|^2 = \frac{\text{costante}}{f \tau}$$

Esaminiamo i valori misurati in alcuni decadimenti β (vite medie in s , energie e impulsi in MeV , $g^2 |M_{fi}|^2$ in $MeV^2 fm^6$)

decadimento	transizione	τ (s)	W	p_e^{max}	$f \tau$	$g^2 M_{if} ^2$
$n \rightarrow p e^- \bar{\nu}$	$\frac{1}{2}^+ \rightarrow \frac{1}{2}^+$	890	1.29	1.18	$1.61 \cdot 10^3$	$4.25 \cdot 10^{-8}$
${}^3_1H \rightarrow {}^3_2He e^- \bar{\nu}$	$\frac{1}{2}^+ \rightarrow \frac{1}{2}^+$	$5.60 \cdot 10^8$	0.53	0.14	$1.63 \cdot 10^3$	$4.20 \cdot 10^{-8}$
${}^{14}_8O \rightarrow {}^{14}_7N^* e^+ \nu$	$0^+ \rightarrow 0^+$	102	2.32	2.26	$4.51 \cdot 10^3$	$1.52 \cdot 10^{-8}$
${}^{34}_{17}Cl \rightarrow {}^{34}_{16}S e^+ \nu$	$0^+ \rightarrow 0^+$	2.21	4.97	4.94	$4.54 \cdot 10^3$	$1.51 \cdot 10^{-8}$
${}^6_2He \rightarrow {}^6_3Li e^- \bar{\nu}$	$0^+ \rightarrow 1^+$	1.15	4.02	3.99	$1.17 \cdot 10^3$	$5.85 \cdot 10^{-8}$
${}^{13}_5B \rightarrow {}^{13}_6C e^- \bar{\nu}$	$\frac{3}{2}^- \rightarrow \frac{1}{2}^-$	$2.51 \cdot 10^{-3}$	13.4	13.4	$1.11 \cdot 10^3$	$6.17 \cdot 10^{-8}$

Nonostante la grande variazione della vita media, dovuta alla forte dipendenza dell'integrale f da p_e^{max} , il prodotto $g^2 |M_{fi}|^2$ è approssimativamente lo stesso nei decadimenti, ma si osserva una dipendenza dalla variazione dello spin nella transizione del nucleo. Nella trattazione abbiamo assunto che l'elettrone e il neutrino siano emessi in uno stato di momento angolare $\ell = 0$, infatti con i valori tipici dell'impulso e delle dimensioni del nucleo $|\vec{r} \wedge \vec{p}c|/\hbar c \ll 1$. In questo caso la variazione dello spin del nucleo è pari alla somma degli spin dell'elettrone e del neutrino.

- Nelle transizioni $0 \rightarrow 0$, gli spin sono antiparalleli (stato di singoletto);

- nelle transizioni $0 \leftrightarrow 1$ gli spin sono paralleli (stato di tripletto);
- nelle transizioni $1/2 \rightarrow 1/2$ gli spin possono essere antiparalleli (lo spin del nucleo non cambia) o paralleli (lo spin del nucleo cambia direzione).

Le transizioni del primo tipo sono dette *transizioni di Fermi*, quelle del secondo tipo *transizioni di Gamow-Teller*

$$\begin{array}{llll} \text{Fermi} & \Delta I = 0 & & \text{singoletto} \quad \uparrow \downarrow \\ \text{Gamow - Teller} & \Delta I = 0, \pm 1 & \text{ma non } 0 \rightarrow 0 & \text{tripletto} \quad \uparrow \uparrow \end{array}$$

In entrambe i casi la parità non cambia.

L'elemento di matrice M_{fi} dipende dalle funzioni d'onda di neutrone e protone nel nucleo e occorre tener conto del principio di esclusione di Pauli che impedisce che in una transizione, ad esempio $n \rightarrow p$, il nuovo nucleone vada in uno stato già occupato. Nel calcolare M_{fi} occorre tener conto di due effetti: la molteplicità di stati di isospin in cui può formarsi il nuovo stato nucleare e la molteplicità di stati di spin. Ad esempio:

- decadimento ${}^{14}_8\text{O} \rightarrow {}^{14}_7\text{N}^* e^+ \nu$
Nello stato iniziale ci sono due protoni nello stato $1p_{1/2}$ con spin antiparalleli, $I_i = 0$, e uno dei due si trasforma in un neutrone che occupa lo stesso stato, $I_f = 0$: ci sono due possibilità e la molteplicità di isospin è 2. La transizione avviene con $\Delta I = 0$ e la molteplicità di spin è 1. È una transizione di Fermi con $|M_F|^2 = 2$.
- decadimento ${}^6_2\text{He} \rightarrow {}^6_3\text{Li} e^- \bar{\nu}$
Nello stato iniziale ci sono due neutroni nello stato $1p_{3/2}$ con spin antiparalleli $I_i = 0$ e uno dei due si trasforma in un protone che occupa lo stesso stato, ma con spin parallelo a quello dell'altro neutrone, $I_f = 1$. Il peso di isospin è 2. La transizione avviene con $|\Delta I| = 1$ e la molteplicità di spin è 3. È una transizione di Gamow-Teller con $|M_{GT}|^2 = 6$.
- decadimento ${}^3_1\text{H} \rightarrow {}^3_2\text{He} e^- \bar{\nu}$
In questo decadimento, come in tutte le transizioni tra nuclei speculari, il nucleone che si trasforma va occupare lo stesso stato: la molteplicità di isospin è 1. Il decadimento può avvenire sia con $\Delta I = 0$, con elettrone e neutrino nello stato di singoletto (molteplicità 1), sia con $|\Delta I| = 1$, con elettrone e neutrino nello stato di tripletto (molteplicità 3). È una transizione mista con $|M_F|^2 = 1$, $|M_{GT}|^2 = 3$.

Se assumiamo che non ci sia interferenza tra le ampiezze dei due tipi di transizioni, possiamo scrivere l'elemento di matrice del decadimento β

$$g^2 |M_{fi}|^2 = g^2 [C_V^2 |M_F|^2 + C_A^2 |M_{GT}|^2]$$

dove C_V e C_A rappresentano i pesi relativi. Con i dati della tabella e con quelli di altri decadimenti otteniamo il valore dei pesi relativi delle transizioni e della costante di accoppiamento g

$$\frac{|C_A|}{|C_V|} = 1.25 \pm 0.01 \quad C_V = 1 \quad \Rightarrow \quad g = (0.876 \pm 0.002) 10^{-4} \text{MeV fm}^3$$

L'interazione responsabile del decadimento β è chiamata *interazione debole* perché, a parità di energia disponibile nello stato finale, la costante di decadimento è molto più piccola che nei decadimenti γ . La dipendenza dall'energia sia dell'elemento di matrice che della densità degli stati finali è però molto diversa nei due processi di decadimento. Per confrontare l'intensità delle interazioni elettromagnetiche e deboli conviene rappresentare l'interazione nello spazio degli impulsi. La hamiltoniana di interazione è $H_{em} = \alpha \hbar c / r$, $H_W = g \delta(\vec{r})$. Il propagatore, la trasformata di Fourier in una interazione con impulso trasferito \vec{q} è rispettivamente $4\pi\alpha(\hbar c)^3 / (qc)^2$ e g . L'impulso trasferito nei decadimenti nucleari è tipicamente $qc \simeq 1 \text{ MeV}$. Per questo valore abbiamo

$$\frac{4\pi\alpha}{(qc)^2} \approx 0.1 \text{ MeV}^{-2} \quad \frac{g}{(\hbar c)^3} \approx 10^{-11} \text{ MeV}^{-2}$$

Va notato che i propagatori dell'interazione hanno una dipendenza completamente diversa dall'impulso trasferito e che otteniamo valori confrontabili se l'impulso trasferito è $qc \sim 10^5 \text{ MeV}$.

Il rapporto $G = g / (\hbar c)^3$ è la *costante di Fermi*. Il valore misurato nel decadimento β è

$$G = \frac{g}{(\hbar c)^3} = (1.140 \pm 0.002) 10^{-5} \text{ GeV}^{-2}$$

leggermente diverso dal valore della

$$\text{costante universale di Fermi} \quad G_F = (1.16639 \pm 0.00001) 10^{-5} \text{ GeV}^{-2}$$

per una ragione che chiariremo più avanti.

2.7.5 Decadimenti proibiti

La denominazione di decadimenti proibiti ha origine storica. Fermi suddivise i decadimenti in *transizioni super-permesse*, *transizioni primo-permesse*, ... e *transizioni proibite*. Gli elementi di matrice sono calcolati rappresentando elettrone e neutrino con funzioni d'onda di particella libera. Poiché tipicamente $p \simeq 1 \text{ MeV}/c$, nel volume del nucleo si ha $\vec{p} \cdot \vec{r} / \hbar \ll 1$ e lo sviluppo in serie converge rapidamente

$$e^{i\vec{p} \cdot \vec{r} / \hbar} = 1 + \frac{i\vec{p} \cdot \vec{r}}{\hbar} - \frac{(\vec{p} \cdot \vec{r})^2}{2\hbar^2} + \dots$$

Il primo termine produce gli elementi di matrice delle transizioni permesse in cui elettrone e neutrino sono emessi in stato di momento angolare $\ell = 0$ e la parità del nucleo non cambia.

Se la parità del nucleo cambia, l'elemento di matrice al primo ordine si annulla e occorre considerare gli altri termini dello sviluppo

$$M_{fi} = \frac{i}{\hbar} \int_N \psi_p^*(\vec{r}) \vec{p} \cdot \vec{r} \psi_n(\vec{r}) d\vec{r} + \dots$$

Il termine successivo corrisponde a transizioni con $\ell = 1$ e cambio di parità. Per impulsi $p \simeq 1 \text{ Mev}/c$ e nuclei di estensione $R \simeq 5 \text{ fm}$ abbiamo

$$|M_{fi}| \approx \frac{\langle \vec{p} \cdot \vec{r} \rangle_N}{\hbar} \sim 10^{-2}$$

Quindi la vita media di un decadimento primo-proibito è $\approx 10^4$ più lunga che per un decadimento permesso. Elettrone e neutrino possono essere emessi con spin totale $S = 0$ oppure $S = 1$, e la conservazione del momento angolare, $\Delta \vec{I} = \vec{S} + \vec{\ell}$, produce le regole di selezione delle transizioni proibite al primo ordine

- transizioni di Fermi, $S = 0$

$$\Delta I = 0, \pm 1 \quad \text{ma non } 0 \rightarrow 0$$

- transizioni di Gamow-Teller, $S = 1$

$$\Delta I = 0, \pm 1 \pm 2$$

Decadimenti con $\Delta I \geq 2$ senza cambio di parità possono avvenire solo con il termine successivo

$$M_{fi} = -\frac{1}{2\hbar^2} \int_N \psi_p^*(\vec{r}) (\vec{p} \cdot \vec{r})^2 \psi_n(\vec{r}) d\vec{r} + \dots$$

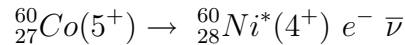
e sono ancora più sfavoriti. Sono stati osservati decadimenti proibiti fino al terzo e quarto ordine con vite medie maggiori di 10^9 anni.

2.7.6 Non conservazione della parità

L'idea che la parità non si conservasse nell'interazione debole è maturata nel 1955 a seguito dell'evidenza che una stessa particella, il mesone K^\pm , decade in due stati di parità opposta (capitolo ???). Nel 1956 T.D.Lee e C.N.Yang fecero una analisi critica dei risultati ottenuti con lo studio dei processi deboli e conclusero che in nessun esperimento era stata studiata la dipendenza dell'interazione da termini pseudoscalari che cambiano segno per trasformazione di parità come, ad esempio, l'elicità dell'elettrone, $\vec{s}_e \cdot \vec{p}_e$, o il prodotto dell'impulso e lo spin del nucleo, $\vec{I} \cdot \vec{p}_e$. Lee e Yang osservarono che la hamiltoniana dell'interazione debole, espressa come sovrapposizione dei termini di Fermi e Gamow-Teller, entrambe scalari, conserva la parità e proposero una formulazione più generale della hamiltoniana. Proposero anche alcuni esperimenti per mettere in luce una possibile violazione della parità nei processi deboli. Due di questi esperimenti, sul decadimento di nuclei polarizzati e

sul decadimento del leptone μ (capitolo ???), vennero eseguiti nei mesi successivi e dimostrarono chiaramente che la parità non si conserva nell'interazione debole.

Il decadimento del Cobalto polarizzato è stato studiato da C.S.Wu, E.Ambler e collaboratori nel 1956. Il nucleo ${}^{60}_{27}\text{Co}$ ha spin $I_{\text{Co}} = 5$ e decade per transizione Gamow-Teller in uno stato eccitato del nucleo ${}^{60}_{28}\text{Ni}^*$ con spin $I_{\text{Ni}} = 4$. La vita media è 7.5 anni. L'energia disponibile è $Q = 0.32 \text{ MeV}$.



L'elettrone e l'antineutrino sono emessi con spin paralleli allo spin del ${}^{60}_{27}\text{Co}$. Il nucleo ${}^{60}_{28}\text{Ni}^*$ decade allo stato fondamentale con due emissioni radiative di quadrupolo elettrico con energie $E_\gamma = 1.17 \text{ e } 1.33 \text{ MeV}$



Il nucleo ${}^{60}_{27}\text{Co}$ ha momento magnetico $\mu \approx 3 \mu_N$. Per ottenere una polarizzazione apprezzabile la sorgente è inserita in un criostato a raffreddata a 0.01 K per demagnetizzazione adiabatica. Raggiunta la temperatura di operazione la sorgente viene polarizzata nel campo magnetico di un solenoide. Un piccolo scintillatore inserito nel criostato rivela gli elettroni emessi entro un piccolo angolo nella direzione del campo magnetico. Due cristalli scintillanti sono usati per rivelare i fotoni emessi in direzione parallela e normale al campo magnetico. La distribuzione angolare dei fotoni emessi nel decadimento del nucleo ${}^{60}_{28}\text{Ni}^*$ polarizzato non è isotropa, dipende dall'angolo tra la direzione di emissione e lo spin, ma è simmetrica rispetto all'inversione della polarizzazione. La differenza di conteggio dei due cristalli viene usata per controllare il grado di polarizzazione della sorgente.

Il nucleo ${}^{60}_{27}\text{Co}$ ha lo spin orientato nella direzione del campo e così sia l'elettrone che l'antineutrino. Se si inverte il campo magnetico cambia l'elicità degli elettroni rivelati nello scintillatore: l'esperimento è cioè sensibile ad una quantità pseudoscalare $\vec{s}_e \cdot \vec{p}_e$ (Fig.2.24). Le misure hanno dimostrato che quando si inverte il campo magnetico cambia il conteggio di elettroni e che questi tendono ad essere emessi in direzione opposta alla polarizzazione del nucleo. L'asimmetria nel conteggio degli elettroni dipende dal grado di magnetizzazione della sorgente. Parametrizzando

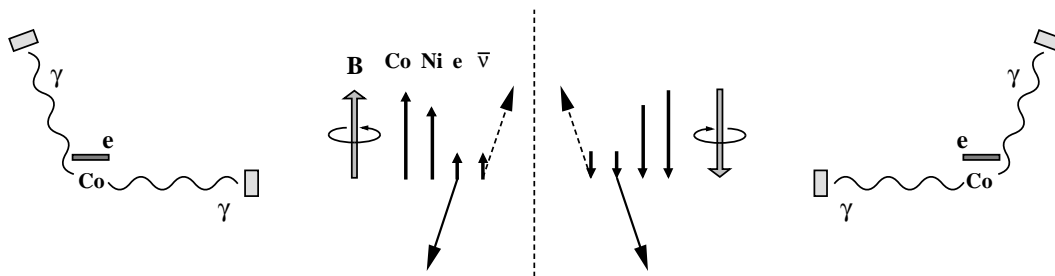


Figure 2.24: Decadimento del Cobalto polarizzato: l'immagine speculare non è possibile

la distribuzione angolare della direzione di emissione dell'elettrone

$$\frac{dn}{d\cos\theta} = 1 + \alpha \frac{\hat{\mu} \cdot \vec{p}_e}{E_e} = 1 + \alpha \beta_e \cos\theta$$

($\hat{\mu}$ è il versore di polarizzazione $\parallel \vec{s}_e$, si ottiene $\alpha \approx -1$).

L'esperimento dimostra una evidente violazione della parità. Se applichiamo all'esperimento la trasformazione di inversione spaziale, non cambiamo i vettori assiali, campo magnetico e spin, mentre si invertono sia gli impulsi che la posizione del rivelatore. Se si conserva la parità il conteggio di elettroni non può cambiare.

2.7.7 L'interazione $V - A$

Per capire l'origine delle transizioni di Fermi e Gamow-Teller e della violazione della parità, consideriamo le soluzioni dell'equazione di Dirac (appendice ???). La hamiltoniana di interazione si può esprimere in funzione di combinazioni delle autofunzioni del tipo $\bar{\psi}_f \mathcal{O} \psi_i$ dove l'operatore \mathcal{O} è formato con le matrici di Dirac. Le possibili combinazioni che si trasformano secondo le trasformazioni di Lorentz sono

Scalare Vettoriale Assialvettoriale Pseudoscalare Tensoriale

$$\bar{\psi}_f \psi_i \quad \bar{\psi}_f \gamma_\lambda \psi_i \quad \bar{\psi}_f \gamma_\lambda \gamma_5 \psi_i \quad \bar{\psi}_f \gamma_5 \psi_i \quad \bar{\psi}_f \gamma_\lambda \gamma_\mu \psi_i$$

Si può dimostrare che il contributo del termine pseudoscalare è trascurabile nel decadimento β e che la correlazione angolare tra la direzione di emissione dell'elettrone e dell'antineutrino è

	<i>V oppure A</i>	<i>S oppure T</i>
<i>singoletto</i> $\uparrow \downarrow$	$1 + \beta_e \cos \theta$	$1 - \beta_e \cos \theta$
<i>tripletto</i> $\uparrow \uparrow$	$1 - \frac{1}{3} \beta_e \cos \theta$	$1 + \frac{1}{3} \beta_e \cos \theta$

dove $\beta_e c$ è la velocità dell'elettrone e θ è l'angolo tra \vec{p}_e e \vec{p}_ν . La distinzione tra i due tipi di interazione, V & A oppure S & T , è fatta sulla base dei risultati sperimentali.

In una interazione di tipo V o di tipo A si conserva l'elicità dei fermioni $\vec{s} \cdot \vec{p} / |\vec{s} \cdot \vec{p}|$ quando $\beta \approx 1$ (appendice ???). L'elicità ha autovalori ± 1 e la probabilità di osservare un fermione [anti-fermione] con elicità ± 1 è $(1 \mp \beta)/2$ $[(1 \pm \beta)/2]$. La distinzione tra le due possibilità è di nuovo fatta sulla base dei risultati sperimentali. Quindi, in una interazione V & A , elettrone e antineutrino [positrone e neutrino] nello stato di singoletto tendono ad avere la stessa direzione mentre nello stato di tripletto tendono ad essere emessi in direzioni opposte (Fig.2.25). I risultati di numerosi esperimenti hanno mostrato che l'interazione responsabile del decadimento β è di tipo sia *vettoriale* che *assialvettoriale*.

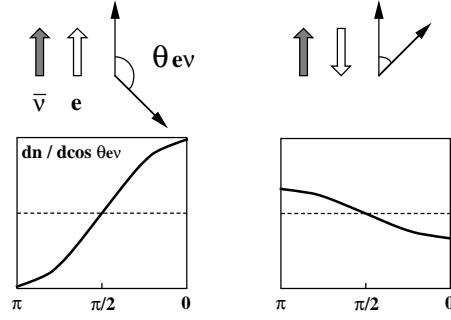


Figure 2.25: Distribuzione angolare per interazione vettoriale oppure assial-vettoriale

Fermi scelse, in analogia con l'interazione elettromagnetica, una interazione di tipo vettoriale

$$\langle p e^- | H_I | n \nu \rangle_F = g C_V \int \Sigma_\lambda \bar{\psi}_p(x) \gamma_\lambda \psi_n(x) \bar{\psi}_e(x) \gamma_\lambda \psi_\nu(x) d^4x$$

che dà origine alle transizioni di Fermi. Le transizioni di Gamow-Teller sono originate dall'interazione assialvettoriale

$$\langle p e^- | H_I | n \nu \rangle_{GT} = g C_A \int \Sigma_\gamma \bar{\psi}_p \gamma_\lambda \gamma_5 \psi_n \bar{\psi}_e \gamma_\lambda \gamma_5 \psi_\nu d^4x$$

La hamiltoniana ottenuta combinando le due interazioni

$$H = \frac{g}{\sqrt{2}} \left[C_V \bar{\psi}_p \gamma_\lambda \psi_n \bar{\psi}_e \gamma_\lambda \psi_\nu + C_A \bar{\psi}_p \gamma_\lambda \gamma_5 \psi_n \bar{\psi}_e \gamma_\lambda \gamma_5 \psi_\nu \right]$$

è la somma di termini scalari e non può generare termini misti che cambiano segno per trasformazione di parità. Un termine pseudoscalare si può introdurre combinando le matrici γ_λ e la matrice antisimmetrica γ_5 , ad esempio

$$H = \frac{g}{\sqrt{2}} \left[\bar{\psi}_p \gamma_\lambda \psi_n \bar{\psi}_e \gamma_\lambda (C_V + C'_V \gamma_5) \psi_\nu + \bar{\psi}_p \gamma_\lambda \gamma_5 \psi_n \bar{\psi}_e \gamma_\lambda \gamma_5 (C_A + C'_A \gamma_5) \psi_\nu \right]$$

dove i coefficienti C e C' sono in generale numeri complessi. Se consideriamo le trasformazioni C , P , T delle soluzioni dell'equazione di Dirac (appendice ???) possiamo verificare che i coefficienti cambiano nel modo seguente

<i>trasformazione :</i>		C	P	T
C	→	C^*	C	C^*
C'	→	$-C'^*$	$-C'$	C'^*

e che la hamiltoniana non è invariante per trasformazioni di coniugazione di carica e di parità. Se facciamo l'ipotesi che sia invariante per CP e per T , allora i coefficienti sono reali. L'estensione a fermioni di massa nulla richiede inoltre $C' = \pm C$. La misura dell'elicità degli elettroni e dei neutrini emessi nel decadimento β definisce il segno relativo $C' = -C$ e la hamiltoniana dell'interazione $V-A$ si esprime

$$H = \frac{g}{\sqrt{2}} \left[C_V \bar{\psi}_p \gamma_\mu \psi_n \bar{\psi}_e \gamma_\mu (1 - \gamma_5) \psi_\nu + C_A \bar{\psi}_p \gamma_\mu \gamma_5 \psi_n \bar{\psi}_e \gamma_\mu \gamma_5 (1 - \gamma_5) \psi_\nu \right]$$

$$H = \frac{g}{\sqrt{2}} \left[\bar{\psi}_p \gamma_\mu (C_V - C_A) \psi_n \bar{\psi}_e \gamma_\mu (1 - \gamma_5) \psi_\nu \right]$$

2.7.8 L'elicità dell'elettrone

La vita media del decadimento β si ottiene integrando su tutte le variabili e dipende da $g^2 |M_{fi}|^2$, fornisce quindi il valore della costante di Fermi e il peso relativo degli elementi di matrice di Fermi e Gamow-Teller, ma non dà informazioni ulteriori sulla struttura dell'interazione.

Il peso relativo dei diversi tipi di interazione, S , V , A , T , dipende dal fattore

$$\frac{\vec{p}_e \cdot \vec{p}_\nu}{E_e E_\nu} = \beta_e \cos \theta_{e\nu}$$

La misura di $\theta_{e\nu}$ non è facile perché il neutrino non è rivelato e occorre misurare l'impulso dell'elettrone e del rinculo del nucleo Y che ha energia cinetica molto piccola. Misure della distribuzione angolare, parametrizzata con l'andamento

$$\frac{dn}{d \cos \theta_{e\nu}} \sim 1 + \alpha \beta_e \cos \theta_{e\nu}$$

sono state effettuate studiando diversi tipi di decadimento (transizioni di Fermi, di Gamow-Teller e miste) con energie di decadimento, W , elevate e nuclei leggeri per facilitare la misura dell'impulso di rinculo del nucleo.

<i>decadimento</i>	<i>transizione</i>	$W(\text{MeV})$	$p_Y^{max}(\text{MeV})$	$K_Y^{max}(\text{eV})$	α
$n \rightarrow p e^- \bar{\nu}$	$\frac{1}{2}^+ \rightarrow \frac{1}{2}^+$	1.29	1.18	750	-0.102 ± 0.005
${}^6_2\text{He} \rightarrow {}^6_3\text{Li} e^- \bar{\nu}$	$0^+ \rightarrow 1^+$	1.15	1.03	95	-0.334 ± 0.003
${}^{19}_{10}\text{Ne} \rightarrow {}^{19}_9\text{F} e^+ \nu$	$\frac{1}{2}^+ \rightarrow \frac{1}{2}^+$	3.24	3.20	90	0.00 ± 0.08
${}^{35}_{18}\text{Ar} \rightarrow {}^{35}_{17}\text{Cl} e^+ \nu$	$\frac{3}{2}^+ \rightarrow \frac{3}{2}^+$	5.96	5.45	91	0.97 ± 0.14

I risultati di queste misure hanno mostrato che in transizioni di Fermi (spin antiparalleli) elettrone e antineutrino [positrone e neutrino] tendono a formare angoli piccoli, mentre in transizioni di Gamow-Teller (spin paralleli) tendono a formare angoli grandi. Per transizioni miste, si osserva la sovrapposizione delle due distribuzioni con pesi relativi C_V^2 e $C_A^2/3$. I risultati sono in accordo con le previsioni dell'interazione vettoriale e assialvettoriale.

La correlazione angolare è dovuta alla conservazione dell'elicità dei fermioni ed è tanto più evidente quanto maggiore è il valore della velocità. Infatti la teoria di Dirac prevede che nel limite $\beta \rightarrow 1$ gli autostati dell'equazione del moto siano autostati dell'elicità e che il neutrino possa esistere in un solo stato di elicità $h = +1$ oppure $h = -1$. L'antineutrino esiste nello stato di elicità opposta. Per un elettrone [positrone] emesso con velocità βc , l'equazione di Dirac prevede una polarizzazione pari a $\pm \beta$ [$\mp \beta$]. La teoria è simmetrica e solo la misura può definire

quale è l'assegnazione corretta. La misura della elicità di fermioni e antifermioni definisce il segno relativo dell'interazione vettoriale e assialvettoriale: $V + A$ oppure $V - A$.

La misura della polarizzazione di elettroni e positroni emessi nel decadimento β è stata fatta studiando diversi decadimenti. Gli elettroni [positroni] vengono fatti diffondere da una sottile lamina di ferro magnetizzato e nella misura si sfrutta la dipendenza della sezione d'urto Møller, $e^-e^- \rightarrow e^-e^-$, [Bhabha, $e^+e^- \rightarrow e^+e^-$], dalla orientazione relativa degli spin. La dipendenza dell'effetto è studiata in funzione della velocità dell'elettrone [positrone] e della magnetizzazione del ferro. Risulta che la polarizzazione degli elettroni è negativa e quella dei positroni è positiva

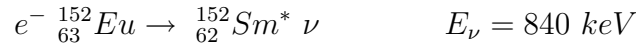
$$h(e) = -1 \qquad h(\bar{e}) = +1$$

Il decadimento $n \rightarrow p e^- \bar{\nu}$ è stato studiato in dettaglio usando neutroni polarizzati che decadono in volo. Si misura la direzione di volo, la direzione dello spin del neutrone e l'angolo di emissione dell'elettrone e del protone. L'analisi delle distribuzioni in funzione di $\vec{p}_e \cdot \vec{s}_n$, $\vec{p}_\nu \cdot \vec{s}_n$, $\vec{p}_e \cdot \vec{p}_\nu$, permette una misura completa dei parametri del decadimento β e, in particolare, del segno relativo dell'interazione vettoriale e assialvettoriale $C_A/C_V = -1.26 \pm 0.01$.

2.7.9 L'elicità del neutrino

Una conferma cruciale della interazione $V - A$ è la misura diretta della elicità del neutrino fatta da M.Golhaber, L.Grodzins e A.Sunyar nel 1958. L'esperimento sfrutta la fluorescenza nucleare che, come abbiamo detto non si osserva se emettitore e assorbitore non sono in moto relativo con velocità opportuna. Descriviamo il metodo dell'esperimento

- Il nucleo ${}^{152}_{63}Eu$ ha spin $I_{Eu} = 0$ e decade per cattura elettronica in uno stato eccitato del nucleo ${}^{152}_{62}Sm^*$ con spin $I_{Sm^*} = 1$ e un neutrino di 840 keV



La cattura elettronica avviene da orbitale S , lo stato iniziale ha momento angolare $J_i = 1/2$. Quindi nello stato finale Sm^* e ν hanno spin opposti.

- Il nucleo formato decade allo stato fondamentale del Samario con spin $I_{Sm} = 0$ emettendo un fotone di 960 keV



il fotone ha lo stesso spin del Sm^* e spin opposto a quello del neutrino. La vita media, $\tau = 3 \cdot 10^{-14} \text{ s}$, del decadimento radiativo è così breve che il nucleo decade prima di aver dissipato l'energia cinetica: il decadimento avviene in volo.

- Un assorbitore di $^{152}_{62}\text{Sm}$ può assorbire la radiazione γ solo se l'energia emessa è aumentata per effetto Doppler, cioè se il fotone è emesso nella direzione di volo del nucleo Sm^* .
- L'osservazione dell'emissione di fluorescenza nucleare da parte dell'assorbitore

$$E_\gamma > 960 \text{ keV} \quad \gamma \text{ Sm} \rightarrow \text{Sm}^* \rightarrow \text{Sm} \gamma$$

seleziona quindi i fotoni emessi in direzione opposta al neutrino e con spin opposto. L'elicità del fotone è uguale a quella del neutrino.

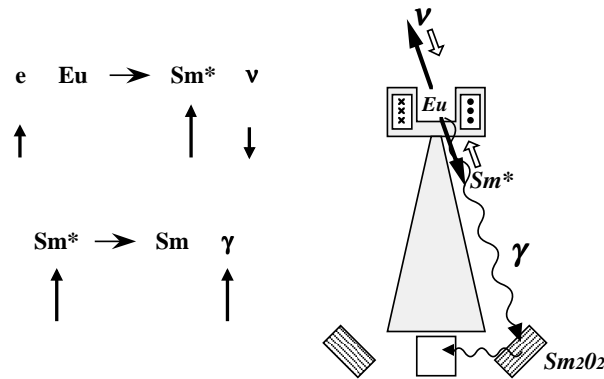


Figure 2.26: Misura dell'elicità del neutrino.

L'esperimento (Fig.2.26) è effettuato con una sorgente di $^{152}_{63}\text{Eu}$ e un diffusore di $^{152}_{62}\text{Sm}$ la cui radiazione di fluorescenza è osservata con un cristallo scintillante opportunamente schermato. Tra la sorgente e il diffusore vi è uno spessore di ferro, i fotoni emessi nel decadimento del $^{152}_{62}\text{Sm}^*$ attraversano il ferro prima di produrre fluorescenza nel diffusore. Il ferro può essere magnetizzato in direzione parallela o opposta alla direzione dei fotoni. I fotoni interagiscono nel ferro per effetto Compton e l'assorbimento dipende dall'orientazione relativa dello spin del fotone e degli spin degli elettroni polarizzati. La sezione d'urto è maggiore per spin antiparalleli che per spin paralleli perché nel primo caso il fotone può cedere il momento angolare all'elettrone che cambia spin. Osservando l'assorbimento con diversi valori del campo magnetico si è determinato che il neutrino ha elicità negativa.

Con un diverso esperimento si è determinato che gli antineutrini hanno elicità positiva. Quindi

$$h(\nu) = -1 \quad h(\bar{\nu}) = +1$$

2.7.10 La scoperta del neutrino

I neutrini sono debolmente interagenti e ci sono voluti più di 25 anni dalla proposta di Pauli alla rivelazione dei neutrini in un esperimento. Per valutare il valore della sezione d'urto di interazione consideriamo il decadimento β del neutrone, $n \rightarrow p e^- \bar{\nu}$.

Nell'interpretazione di Fermi l'interazione è tra due correnti che cambiano la carica elettrica: $J^+(n \rightarrow p) \cdot J^-(\nu \rightarrow e^-)$. I neutrini possono interagire con i processi

$$\nu n \rightarrow p e^- \quad \bar{\nu} p \rightarrow n e^+$$

Consideriamo il secondo processo a bassa energia, $E_\nu \ll m_p$,

$$E_\nu + m_p = m_n + K_n + E_e \quad K_n \approx 0$$

La soglia di reazione è $E_\nu \geq m_n - m_p + m_e = 1.8 \text{ MeV}$ e l'elettrone è emesso con impulso $p_e = [(E_\nu - \Delta m)^2 - m_e^2]^{1/2}$. Se le funzioni d'onda sono normalizzate in un volume V , la densità degli stati finali è proporzionale a $4\pi V p_e E_e / c^2$ e il flusso di neutrini è c/V . La sezione d'urto è

$$\sigma(\bar{\nu} p \rightarrow n e^+) = \frac{V}{c} \frac{2\pi}{\hbar} |\langle n e^+ | H_I | \bar{\nu} p \rangle|^2 \frac{V}{(2\pi\hbar)^3} \frac{4\pi p_e E_e}{c^2}$$

Il processo è equivalente al decadimento β del neutrone per simmetria di incrocio e, usando il valore misurato dell'elemento di matrice, abbiamo

$$\sigma = \frac{g^2}{\pi(\hbar c)^4} |M_{fi}|^2 p_e c E_e = \frac{G^2 (\hbar c)^2}{\pi} |M_{fi}|^2 p_e c E_e \approx 10^{-43} \text{ cm}^2 \text{ MeV}^{-2} \cdot E_\nu^2$$

La sezione d'urto è molto piccola. Per rivelare l'interazione occorre una sorgente con flusso elevato e un bersaglio di grande massa.

L'esperimento è stato fatto da C.Cowan e F.Reines nel 1956 presso un reattore nucleare. Nei decadimenti β che seguono una reazione di fissione (capitolo ???) vengono prodotti antineutrini che hanno energia totale $\approx 12 \text{ MeV}/\text{fissione}$. Il numero di antineutrini con $E_\nu \geq 1.8 \text{ MeV}$ è $\approx 0.5/\text{fissione}$. La misura è stata fatta presso il reattore da 1 GW del Savannah-River Plant con un flusso di antineutrini di circa $10^{13} \text{ cm}^{-2} \text{ s}^{-1}$. Il bersaglio era costituito da circa 1000 litri di acqua con CdCl_2 in contenitori alternati ad altri contenitori con scintillatore liquido. Il segnale da rivelare è molto caratteristico e quindi distinguibile dal fondo. Il positrone annichila con vita media $\tau(e^+e^- \rightarrow \gamma\gamma) = 1.3 \cdot 10^{-10} \text{ s}$ non appena prodotto, mentre il neutrone viene termalizzato negli urti con nuclei di idrogeno in un intervallo di tempo di $\approx 10^{-5} \text{ s}$. Il nucleo $^{114}_{48}\text{Cd}$ ha una grande sezione d'urto di cattura di neutroni termici e lo stato formato si diseccita emettendo $\approx 6 \text{ MeV}$ in raggi γ . Cowan e Reines rivelarono un numero di questi eventi caratteristici quando il reattore era in funzione decisamente maggiore del numero di eventi registrati a reattore spento. Il risultato della misura è

$$\sigma(\bar{\nu} p \rightarrow n e^+) = (1.1 \pm 0.3) 10^{-43} \text{ cm}^2$$

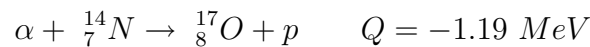
2.8 Reazioni nucleari

In una reazione nucleare due particelle o due nuclei cambiano stato per effetto della loro interazione

$$a + b \rightarrow c + d + Q$$

Q indica la differenza di massa tra lo stato iniziale e finale, $Q = (m_a + m_b - m_c - m_d)c^2$. Reazioni con $Q > 0$ sono chiamate *esotermiche*: massa viene convertita in energia cinetica dello stato finale. Reazioni con $Q < 0$ sono *endotermiche*: energia cinetica viene convertita in massa. Poiché l'interazione nucleare è a corto raggio d'azione, se le particelle nello stato iniziale hanno carica elettrica occorre fornire energia per superare la repulsione coulombiana. Nelle reazioni per interazione nucleare si conservano, oltre a energia, impulso, momento angolare e carica elettrica, il numero fermionico, l'isospin, la coniugazione di carica e la parità.

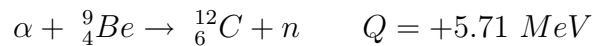
Il primo cambiamento di una sostanza dovuto a un processo nucleare fu osservato da Rutherford nel 1919 utilizzando particelle α emesse dal Polonio con energia cinetica sufficiente a compensare il valore negativo di Q e la repulsione coulombiana



La prima reazione in cui sono stati usati protoni accelerati in modo artificiale è stata prodotta da Cockroft e Walton nel 1931



La reazione con cui Chadwick scoprì il neutrone nel 1932



aprì nuove possibilità di indagine della struttura del nucleo e delle interazioni nucleari perché i neutroni non risentono della repulsione coulombiana e possono iniziare reazioni nucleari anche con energia molto piccola.

Oltre alle reazioni nucleari, vi sono reazioni dovute a interazioni elettromagnetiche o deboli, ad esempio



che hanno un ruolo fondamentale nella nucleosintesi e nel meccanismo di produzione di energia nelle stelle.

2.8.1 Sezione d'urto di reazione

Il calcolo delle sezioni d'urto di reazioni nucleari è basato sui metodi presentati nel capitolo ???. Per il potenziale nucleare si fanno ipotesi basate sui modelli del nucleo. La sezione d'urto *di reazione* è $\sigma_r = \pi(R + k^{-1})^2$, dove R è l'estensione del potenziale nucleare e $\hbar k$ è l'impulso delle particelle a e b nel centro di massa. Se l'energia cinetica è piccola rispetto al potenziale nucleare occorre tener conto dell'effetto della buca di potenziale sulle funzioni d'onda. Ad esempio, la sezione d'urto di cattura di un neutrone di impulso $\hbar \vec{k}$ nel campo di un nucleo rappresentato da una buca di potenziale di profondità U_o è data dal prodotto della sezione d'urto di reazione per il coefficiente di riflessione dalla buca di potenziale (appendice ???)

$$\sigma_c = \pi(R + k^{-1})^2 \frac{4 k k_N}{(k + k_N)^2} \quad \hbar k = [2mE]^{1/2} \quad \hbar k_N = [2m(E + U_o)]^{1/2}$$

A bassa energia, $k \ll R^{-1}$, $k \ll k_N$, la sezione d'urto di cattura è inversamente proporzionale alla velocità relativa

$$\lim_{k \rightarrow 0} \sigma_c = \frac{\pi}{k^2} \frac{4 k k_N}{k_N^2} = \frac{4\pi}{k k_N} \approx 10^{-26} \text{ cm}^2 \cdot \frac{c}{v}$$

Se la reazione avviene attraverso la formazione di una risonanza di spin I e massa M la sezione d'urto ha il tipico andamento

$$\sigma_r = \frac{4\pi}{k^2} \frac{2I+1}{(2I_a+1)(2I_b+1)} \frac{\Gamma_i \Gamma_f / 4}{(E-M)^2 - (\Gamma/4)^2}$$

dove Γ è la larghezza della risonanza e Γ_i , Γ_f , sono le larghezze parziali di decadimento nello stato iniziale e finale.

In generale, se si conosce l'elemento di matrice $\langle cd | H_I | ab \rangle$, la sezione d'urto è

$$\sigma(ab \rightarrow cd) = \frac{1}{\Phi_i} \frac{2\pi}{\hbar} |\langle cd | H_I | ab \rangle|^2 \rho(E_f)$$

$$\Phi_i = \frac{v_{ab}}{V} \quad \rho(E_f) = g_f \frac{V}{(2\pi\hbar)^3} \frac{4\pi p_{bc}^2}{v_{bc}}$$

dove v_{ab} è la velocità relativa delle particelle nello stato iniziale e $g_f = (2I_c+1)(2I_d+1)$ è la molteplicità di spin dello stato finale

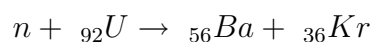
$$\sigma(ab \rightarrow cd) = \frac{V^2}{\pi\hbar^4} |\langle cd | H_I | ab \rangle|^2 (2I_c+1)(2I_d+1) \frac{p_{bc}^2}{v_{ab} v_{bc}}$$

Se la hamiltoniana di interazione nucleare è invariante per inversione temporale si ha $H_{fi}^* = H_{if}$ (capitolo ???). C'è quindi una importante relazione tra la sezione d'urto del processo $ab \rightarrow cd$ e quella del processo inverso, $cd \rightarrow ab$,

$$\text{principio del bilancio dettagliato} \quad \frac{\sigma(cd \rightarrow ab)}{\sigma(ab \rightarrow cd)} = \frac{(2I_a+1)(2I_b+1)}{(2I_c+1)(2I_d+1)} \frac{p_{ab}^2}{p_{cd}^2}$$

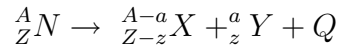
2.8.2 Fissione

La scoperta del neutrone fu seguita da una intensa attività per produrre reazioni nucleari iniziate da neutroni. E. Fermi studiò le reazioni di cattura di neutroni per produrre nuclei pesanti e i loro decadimenti β . Nel 1938 O. Hahn e F. Strassmann osservarono che in collisioni di neutroni con nuclei di uranio si producono elementi con numero atomico pari a circa la metà di quello dell'uranio, ad esempio



Nel 1939 L. Meitner e O. Frisch proposero che la produzione di elementi con numero atomico intermedio fosse dovuta alla *fissione* del nucleo pesante indotta da neutroni.

Il processo di fissione in cui un nucleo pesante si scinde in due nuclei con peso atomico intermedio



è energeticamente favorito dal fatto che, per i nuclei con $A \sim 240$, l'energia di legame per nucleone è, $\overline{BE} \approx 7.6 \text{ MeV}$, mentre per i nuclei con $A \sim 120$ si ha $\overline{BE} \approx 8.5 \text{ MeV}$. Quindi in una reazione di fissione si producono $\approx 0.9 \text{ MeV}$ per nucleone. Nella fissione dell'uranio si ha $Q \approx 210 \text{ MeV}$.

La *fissione spontanea* è impedita dal potenziale attrattivo dei nucleoni. Consideriamo il modello a goccia in cui un nucleo è in una configurazione sferica. Se questa viene deformata in un ellissoide di semiassi a , b , b , l'interazione nucleone-nucleone tende a mantenere costante il volume

$$V = \frac{4\pi}{3} ab^2 = \frac{4\pi}{3} R^3 \quad \Rightarrow \quad a = R(1 + \varepsilon) \quad b = R(1 + \varepsilon)^{-1/2}$$

e ne deriva che la superficie del nucleo aumenta e anche la distanza media tra nucleoni aumenta

$$S = 4\pi R^2 \left(1 + \frac{2\varepsilon^2}{5}\right) \quad \langle \frac{1}{r} \rangle = \frac{3}{5R} \left(1 - \frac{\varepsilon^2}{5}\right)$$

Usando la formula di Bethe-Weizsäcker, la variazione di energia del nucleo è

$$\Delta M = b_1 A^{2/3} \left(-\frac{2\varepsilon^2}{5}\right) + b_2 \frac{Z^2}{A^{1/3}} \left(\frac{\varepsilon^2}{5}\right) = \frac{\varepsilon^2}{5} A^{2/3} \left[-2b_1 + b_2 \frac{Z^2}{A}\right]$$

Introducendo il valore dei parametri $b_1 = 17.2 \text{ MeV}$, $b_2 = 0.70 \text{ MeV}$, la *condizione di stabilità*

$$\Delta M = \frac{\varepsilon^2}{5} A^{2/3} \left[-34.4 + 0.70 \frac{Z^2}{A}\right] \leq 0$$

comporta $Z^2/A < 47$ che è soddisfatta da tutti i nuclei stabili, $(Z^2/A)_{max} = 35$. Questo esempio mostra che, per un nucleo leggermente deformato, l'aumento di energia si oppone alla deformazione e quindi alla fissione spontanea. Se immaginiamo il nucleo ${}^A_Z N$ in uno stato intermedio composto dei due nuclei ${}^{A-a}_{Z-z} X$ e ${}^a_z Y$, la buca di potenziale delimitata dalla barriera coulombiana impedisce la fissione spontanea. La fissione può essere indotta da neutroni (Fig.2.27) che forniscono la necessaria energia di attivazione per superare la barriera.

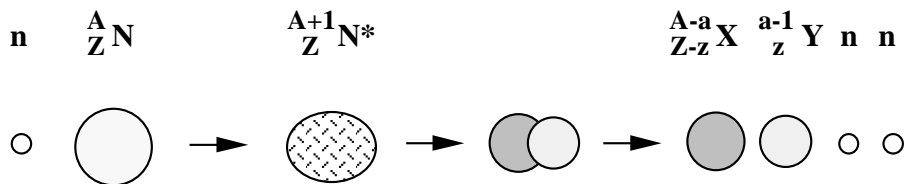


Figure 2.27: Fissione indotta da neutroni

2.8.3 Fissione indotta da neutroni

La teoria della fissione dei nuclei pesanti è stata formulata da N.Bohr e J.Wheeler sulla base del modello a goccia del nucleo. Consideriamo la fissione di un nucleo ${}^A_Z N$ in due nuclei ${}^{A/2}_{Z/2} X$. La variazione di energia è

$$Q = b_1 \left[A^{2/3} - 2 \left(\frac{A}{2} \right)^{2/3} \right] + b_2 \left[Z^2 A^{-1/3} - 2 \frac{Z^2}{4} \left(\frac{A}{2} \right)^{-1/3} \right]$$

$$= A^{2/3} \left[b_1 (1 - 2^{1/3}) + b_2 \frac{Z^2}{A} (1 - 2^{-2/3}) \right]$$

Usando i valori dei parametri b_k , la fissione può avvenire se

$$Q = A^{2/3} \left[-4.42 + 0.26 \frac{Z^2}{A} \right] \geq 0 \quad \Rightarrow \quad \frac{Z^2}{A} \geq 17$$

Per un nucleo con $Z^2/A \geq 17$, i nuclei X e Y si trovano in uno stato di energia Q positiva ma rimangono legati dal potenziale nucleare se la distanza di separazione è minore della somma dei raggi (Fig.2.28)

$$r < R = R_X + R_Y \approx 2R_o(A/2)^{1/3}$$

L'altezza della barriera di potenziale coulombiana a distanza di separazione R è

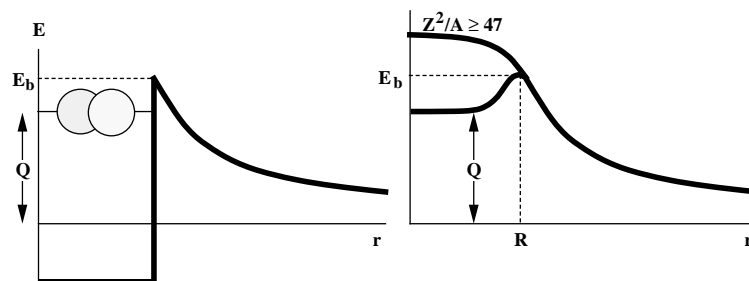


Figure 2.28: Energia in funzione della distanza di separazione dei nuclei

$$E_b = \alpha \hbar c \frac{(Z/2)^2}{2R_o(A/2)^{1/3}} = 0.16 \frac{\alpha \hbar c Z^2}{R_o A^{1/3}}$$

Per l'uranio $E_b \approx 230 \text{ MeV}$. Quindi abbiamo

- per i nuclei con $Z^2/A \geq 47$, cioè $A \geq 300$, la differenza di energia è positiva, $Q - E_b > 0$: i nuclei sono instabili per fissione spontanea;
- per i nuclei vicino alla soglia di instabilità cioè $Z^2/A \geq 17$, $A \approx 100$, la differenza di energia è molto grande $E_b - Q \approx 60 \text{ MeV}$: questi nuclei non sono soggetti a fissione;

- per i nuclei stabili più pesanti, $A \approx 240$, la differenza di energia è piccola e il processo di fissione indotta è facilitato dalla probabilità di attraversamento della barriera di potenziale per effetto tunnel. Tenuto conto di questo effetto si ha $E_b - Q \approx 6 \text{ MeV}$.

L'energia di attivazione necessaria per innescare la fissione, $E_b - Q$, è stata calcolata da Bohr e Wheeler. È diversa per i nuclei *A-dispari* e per i nuclei *A-pari*. Consideriamo, ad esempio, la fissione dell'uranio.

- Nel caso di ${}_{92}^{235}\text{U}$, per cattura di un neutrone si forma lo stato intermedio ${}_{92}^{236}\text{U}$. La differenza di massa è

$$\Delta M = M({}_{92}^{235}\text{U}) + m_n - M({}_{92}^{236}\text{U}) = 6.5 \text{ MeV}$$

L'energia di attivazione della fissione del ${}_{92}^{235}\text{U}$ è 6.2 MeV : quindi non occorre che i neutroni abbiano energia cinetica, la fissione del ${}_{92}^{235}\text{U}$ si ottiene con *neutroni termici*.

- Nel caso di ${}_{92}^{238}\text{U}$, si forma lo stato intermedio ${}_{92}^{239}\text{U}$. La differenza di massa è

$$\Delta M = M({}_{92}^{238}\text{U}) + m_n - M({}_{92}^{239}\text{U}) = 4.8 \text{ MeV}$$

L'energia di attivazione della fissione del ${}_{92}^{238}\text{U}$ è 6.6 MeV : quindi per attivare la fissione del ${}_{92}^{238}\text{U}$ occorrono neutroni con energia cinetica $> 1.8 \text{ MeV}$.

In questo esempio è importante il contributo del termine $b^4 A^{-1/2}$ nell'energia di legame dei nuclei. Infatti nella massa dei nuclei *pari - pari* come ${}_{92}^{236}\text{U}$ e ${}_{92}^{238}\text{U}$ va sottratto il termine $b^4 A^{-1/2} = 12 \text{ MeV}/\sqrt{236} \approx 0.8 \text{ MeV}$. Nel primo caso questa energia è disponibile mentre nel secondo caso occorre fornirla: i due valori di ΔM differiscono approssimativamente di 1.6 MeV .

2.8.4 Fissione dell'uranio

L'uranio naturale è composto di due isotopi ${}_{92}^{238}\text{U}$ e ${}_{92}^{235}\text{U}$ con abbondanza di 99.28% e 0.72%. La fissione del ${}_{92}^{235}\text{U}$ è iniziata da neutroni termici con sezione d'urto $\sigma^{235} = 580 \text{ b}$, mentre quella del ${}_{92}^{238}\text{U}$ da neutroni con energia $K_n > 1.8 \text{ MeV}$ con sezione d'urto $\sigma^{238} \approx 0.5 \text{ b}$ (Fig.2.29). Nella fissione si libera energia $Q \approx 210 \text{ MeV}$ con un rendimento di massa $Q/M = 210 \text{ MeV}/220 \text{ GeV} \approx 10^{-3}$. Nello stato finale sono prodotti nuclei con $A_X \approx 95$, $A_Y \approx 140$, ad esempio



e un numero medio $\langle n_n \rangle \approx 2.5$ di *neutroni immediati* con energia cinetica $K_n \approx 2 \text{ MeV}$. La fissione avviene con tempi di reazione brevissimi $\tau = (10^{-16} \div 10^{-14}) \text{ s}$ e l'emissione di neutroni è accompagnata dall'emissione di *fotoni immediati*. L'energia dei prodotti leggeri è $E_n \approx 5 \text{ MeV}$, $E_\gamma \approx 8 \text{ MeV}$. Il resto dell'energia è energia cinetica dei due nuclei. Questi hanno un eccesso di neutroni e raggiungono la banda

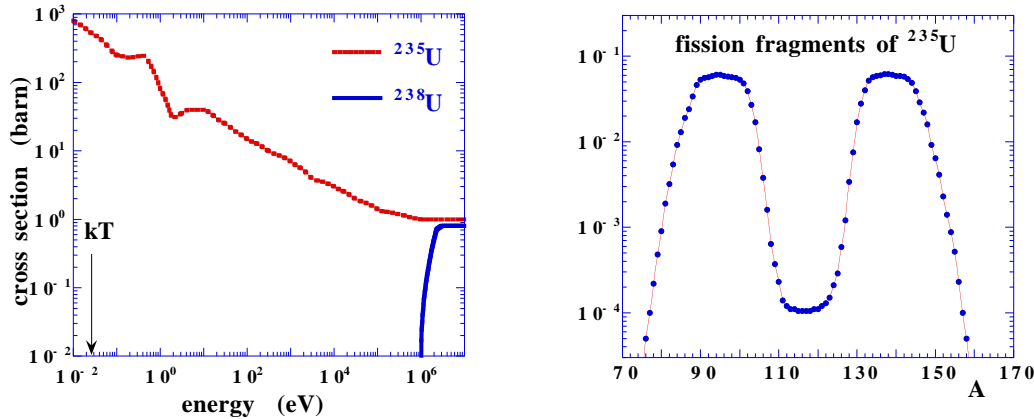


Figure 2.29: Sezione d'urto di cattura di neutroni in funzione dell'energia - Distribuzione dei frammenti di fissione del $^{235}_{92}\text{U}$

di stabilità nel piano $A - Z$ con emissione β^- . L'energia rilasciata nei decadimenti β è in media $E_\beta \approx 20 \text{ MeV}$, di cui approssimativamente 12 MeV in anti-neutrini. Nei decadimenti si formano anche nuclei in stati eccitati che decadono emettendo raggi γ con $E_\gamma \approx 8 \text{ MeV}$. Quindi la reazione di fissione è una sorgente di neutroni, fotoni, elettroni e anti-neutrini.

2.8.5 Reattore nucleare

Nella reazione di fissione si produce tipicamente un numero di neutroni > 1 e questi possono a loro volta produrre altre reazioni di fissione. Si possono quindi realizzare le condizioni per autoalimentare la reazione di fissione in un processo di *reazione a catena* e produrre energia dalla fissione. La prima *pila nucleare* è stata realizzata da E.Fermi e collaboratori nel 1942. Esistono diversi metodi per realizzare un *reattore nucleare* basato su reazioni a catena controllate secondo il tipo utilizzo

- per produrre energia;
- per produrre sorgenti di neutroni per la ricerca;
- per produrre radio-isotopi e altre sostanze fissili, quali $^{239}_{94}\text{Pu}$ o $^{233}_{92}\text{U}$.

Un tipico reattore nucleare per produrre energia è basato su reazioni a catena in uranio. In ogni reazione di fissione si producono in media $\simeq 200 \text{ MeV}$ e $\simeq 2.5$

neutroni energetici. La sezione d'urto di cattura di neutroni energetici è piccola, ma, se i neutroni vengono *moderati*, facendogli perdere energia in successive collisioni con nuclei leggeri, la sezione d'urto di neutroni termici in ${}_{92}^{235}\text{U}$ è grande e così la probabilità di produrre successive reazioni di fissione. Quindi l'elemento centrale di un reattore nucleare a uranio è costituito da *uranio arricchito* in ${}_{92}^{235}\text{U}$ (tipicamente $\simeq 3\%$) e da un materiale *moderatore*.

Per moderare i neutroni si usano di solito C , H_2O o D_2O . Il carbonio non è molto efficiente, ma si può distribuire in modo efficace nel combustibile. Il vantaggio dell'acqua (pesante) è che può anche costituire il mezzo per raffreddare il reattore. Il nucleo di idrogeno è molto efficiente per moderare neutroni, ma ha una elevata sezione d'urto $n + p \rightarrow {}_1^2\text{H} + \gamma$ che sottrae neutroni al bilancio della reazione a catena. Il nucleo di deuterio ha una sezione d'urto $n + {}_1^2\text{H} \rightarrow {}_1^3\text{H} + \gamma$ molto più piccola, ma produce trizio radioattivo che va filtrato nel sistema di raffreddamento.

Con una opportuna combinazione di combustibile e moderatore si può raggiungere la situazione in cui vi è in media un neutrone termico prodotto per reazione di fissione: *reattore critico*. Per evitare che questo fattore superi l'unità e che il reattore funzioni in regime *super-critico* con il rischio di esplosione, è opportuno poter inserire nel combustibile un materiale con elevata sezione d'urto di cattura di neutroni termici. Il materiale più indicato è il Cadmio che ha una serie di risonanze che assorbono neutroni termici.

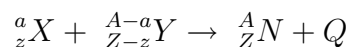
In un reattore che opera in condizione critica, *un grammo* di ${}_{92}^{235}\text{U}$ produce energia

$$\frac{6 \cdot 10^{23}}{235} 200 \text{ MeV} \approx 0.8 \cdot 10^{11} \text{ J}$$

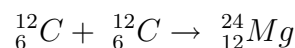
pari a circa tre volte l'energia prodotta nella combustione di *una tonnellata* di carbone.

2.8.6 Fusione

Nella *reazione di fusione* due nuclei fondono per formare un nucleo con peso atomico maggiore. L'andamento dell'energia media di legame dei nuclei, \overline{BE} , in funzione del peso atomico, A , mostra che nella reazione di fusione



si libera energia $Q > 0$ se $\partial\overline{BE}/\partial A > 0$, cioè per $A < 60$. Poiché l'interazione nucleare è a breve raggio d'azione, la reazione di fusione può avvenire solo se i nuclei hanno inizialmente sufficiente energia cinetica per compensare la repulsione coulombiana e portare i due nuclei *a contatto*. Ad esempio, nella reazione



si produce energia $Q = 2M_C - M_{Mg} = 13.9 \text{ MeV}$, ma occorre che inizialmente i due nuclei ${}_{6}^{12}\text{C}$ abbiano energia

$$E \geq \alpha\hbar c \frac{Z^2}{R} = \frac{\alpha\hbar c Z^2}{2R_0 A^{1/3}} \approx 9.0 \text{ MeV}$$

Spendendo 9.0 MeV si producono 22.9 MeV . Il rendimento in energia ($Q/2M_C \approx 4 \cdot 10^{-4}$ in questo esempio) è tanto più elevato quanto minore è la massa dei nuclei che fondono.

L'energia liberata nella fusione si trasforma in energia cinetica dei nuclei e, se esiste un campo di forze che tiene i nuclei confinati, aumenta la temperatura di modo che si può raggiungere una situazione di equilibrio in cui la reazione di fusione è capace di autoalimentarsi e quindi produrre energia. Per i nuclei leggeri con $Z \approx A/2$, la temperatura necessaria per compensare la repulsione coulombiana è

$$kT = \frac{\alpha \hbar c A^{5/3}}{8R_o} \approx 0.14 \text{ MeV} \cdot A^{5/3} \quad T \approx 1.6 \cdot 10^9 \text{ K} \cdot A^{5/3}$$

Per valutare la probabilità che avvenga la reazione di fusione, consideriamo un gas di nuclei di massa m a temperatura T . Il numero di nuclei con velocità v segue la distribuzione di Maxwell-Boltzmann

$$\frac{dn}{dv} = \frac{v^2}{(2kT/m)^{3/2}} e^{-mv^2/2kT}$$

La sezione d'urto di reazione è inversamente proporzionale alla velocità relativa e la probabilità di trasmissione attraverso la barriera di potenziale coulombiano è e^{-2G} con il fattore di Gamow (capitolo ???)

$$G = 2\alpha Z_X Z_Y \frac{c}{v} \left(\frac{\pi}{2} + \dots \right)$$

La probabilità che avvenga la reazione di fusione è quindi proporzionale a

$$\frac{1}{v} \exp\left(-\frac{v^2}{v_T^2} - \frac{v_G}{v}\right) \quad v_T = c \left(\frac{2kT}{mc^2}\right)^{1/2} \quad v_G = 2\pi\alpha c Z_X Z_Y$$

che ha un massimo, detto *picco di Gamow*, per

$$-\frac{2v}{v_T^2} + \frac{v_G}{v^2} = 0 \quad v^* = \left(v_T^2 v_G/2\right)^{1/3}$$

Quindi, anche se i nuclei hanno energia cinetica media kT molto minore dell'energia necessaria a superare la barriera coulombiana, le fluttuazioni statistiche della distribuzione di Maxwell e la probabilità di effetto tunnel attraverso la barriera rendono possibile la fusione nucleare con energia cinetica media $mv^{*2}/2$ (Fig.2.30).

2.8.7 Fusione nelle stelle

Il sole produce energia per fusione: quattro protoni formano un nucleo di Elio liberando circa 26 MeV con un rendimento molto elevato, $26 \text{ MeV}/3.75 \text{ GeV} = 0.007$. La temperatura all'interno del sole è $T \approx 1.5 \cdot 10^7 \text{ K}$, corrispondente ad un'energia cinetica dei protoni $E_p \approx 1.3 \text{ keV}$ molto minore dell'energia di repulsione coulombiana $\approx 0.8 \text{ MeV}$.

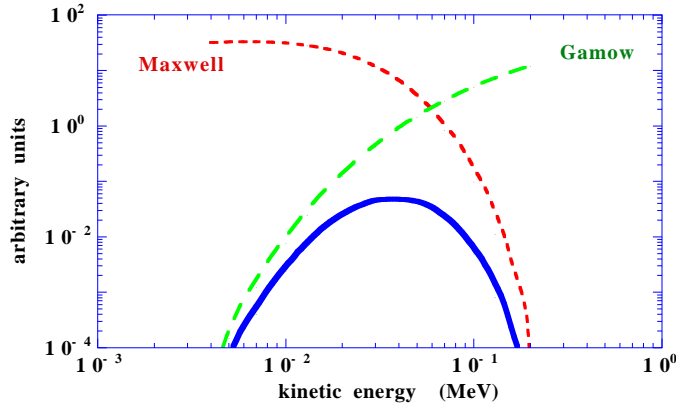


Figure 2.30: Distribuzione in energia dei protoni a temperatura $T = 1.5 \cdot 10^7 K$ e fattore di Gamow per la fusione protone-protone

La materia formatasi nella fase iniziale dell'evoluzione dell'universo, nella *nucleosintesi primordiale*, è costituita per 3/4 da protoni, 1/4 da nuclei di Elio e solo per circa 1% da nuclei più pesanti. Le fluttuazioni della densità di particelle e l'attrazione gravitazionale hanno prodotto concentrazioni di materia e, quando la densità è diventata sufficientemente elevata si è innescato il ciclo della fusione.

La prima reazione del ciclo avviene per *interazione debole*



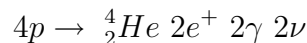
La sezione d'urto a bassa energia è estremamente piccola, $\sigma \approx 10^{-55} \text{ cm}^2$: questa è la ragione per cui il sole *brucia* molto lentamente. La probabilità di reazione è molto minore di quella della reazione successiva in cui il deutone formatosi reagisce con i protoni



Quindi i deutoni sono consumati non appena prodotti. La reazione $p {}^3_2He \rightarrow {}^4_3Li \gamma$ non è utile per ostendere il ciclo perché il nucleo 4_3Li non è stabile. Quando la densità di nuclei 3_2He ha raggiunto valori sufficientemente elevati, avviene la reazione



in cui si formano Elio e due protoni che sono disponibili per iniziare altri cicli. Questo è il modo principale del *ciclo protone-protone*



L'energia liberata è $4m_p - m_\alpha - 2m_e = 24.7 \text{ MeV}$, cui va aggiunta l'energia prodotta nell'annichilazione $e^+e^- \rightarrow \gamma\gamma$ pari a $2 \times 2m_e = 2.0 \text{ MeV}$. Ciascun neutrino viene prodotto con energia media $\langle E_\nu \rangle \approx 0.3 \text{ MeV}$ che viene sottratta al ciclo poiché i neutrini non interagiscono nel sole. Quindi il bilancio energetico del ciclo è di circa 26 MeV .

Vi è un'altra reazione con cui possono interagire i nuclei ${}^3_2\text{He}$ che avviene con probabilità $\approx 15\%$



seguita dal decadimento per cattura elettronica in cui vengono emessi neutrini monocromatici



e di nuovo dalla formazione di Elio



Con probabilità molto più piccola, $\approx 2 \cdot 10^{-4}$, si ha formazione di Boro



seguito dal decadimento β^+ in cui vengono emessi neutrini con $E_\nu^{\text{max}} \approx 14 \text{ MeV}$



Il nucleo ${}^8_4\text{Be}^*$ non è stabile e decade appena formato in due nuclei di Elio chiudendo di nuovo il ciclo



L'energia cinetica dei vari prodotti del ciclo si trasferisce tramite moltissimi altri processi verso la superficie del sole, la *fotosfera*, mentre i neutrini non sono assorbiti e possono essere osservati sulla terra fornendo una evidenza diretta del modo in cui si svolgono i processi di fusione nel sole.

2.8.8 Nucleosintesi nelle stelle

Il sole brucia idrogeno in Elio da circa $5 \cdot 10^9$ anni. Il valore della massa solare e la potenza emessa indicano che continuerà ancora per altri $5 \cdot 10^9$ anni. Una stella che ha approssimativamente la massa del sole, quando l'idrogeno è esaurito, tende a contrarsi aumentando di densità poiché l'energia prodotta non è più in grado di bilanciare l'energia potenziale gravitazionale. Nella contrazione l'energia gravitazionale si converte in energia cinetica dei nuclei di modo che aumenta la temperatura e si possono innescare altre reazioni di fusione che formano nuclei più pesanti.

Il punto critico è quello della formazione del Carbonio. In una stella formata essenzialmente di nuclei ${}^4_2\text{He}$ si forma continuamente ${}^8_4\text{Be}$ che ha però massa leggermente maggiore di due volte la massa dell' ${}^4_2\text{He}$



e quindi decade rapidamente



Anche con una densità di nuclei ${}^4_2\text{He}$ estremamente elevata, è molto improbabile la formazione di Carbonio per fusione ${}^4_2\text{He} {}^8_4\text{Be} \rightarrow {}^{12}_6\text{C} \gamma$. La reazione di fusione è resa possibile dal fatto che il Carbonio ha uno stato eccitato con massa di poco superiore alla somma delle masse di Elio e Berillio. La fusione avviene attraverso questo stato risonante



che decade prevalentemente α nello stato di partenza, ma che ha anche una piccola probabilità, $\simeq 4 \cdot 10^{-4}$, di decadere in modo radiativo allo stato fondamentale



Il Carbonio ha nell'universo *abbondanza relativa* elevata e può essere presente anche nelle stelle che non hanno esaurito il ciclo energetico del protone. In presenza di protoni il nucleo ${}^{12}_6\text{C}$ agisce come catalizzatore di un altro ciclo, analogo al ciclo protone-protone, che produce energia trasformando protoni in nuclei di Elio: il *ciclo C-N-O*.

<i>reazione</i>	<i>Q (MeV)</i>
$p {}^{12}_6\text{C} \rightarrow {}^{13}_7\text{N} \gamma$	1.94
${}^{13}_7\text{N} \rightarrow {}^{13}_6\text{C} e^+ \nu$	1.20
$p {}^{13}_6\text{C} \rightarrow {}^{14}_7\text{N} \gamma$	7.55
$p {}^{14}_7\text{N} \rightarrow {}^{15}_8\text{O} \gamma$	7.29
${}^{15}_8\text{O} \rightarrow {}^{15}_7\text{N} e^+ \nu$	1.74
$p {}^{15}_7\text{N} \rightarrow {}^{12}_6\text{C} {}^4_2\text{He}$	4.96

$4p \rightarrow {}^4_2\text{He} 2e^+ 3\gamma 2\nu$. Sommando le energie e quella prodotta nell'annichilazione dei positroni si ottiene di nuovo $\sum Q = 26.7 \text{ MeV}$.

Il ${}^{12}_6\text{C}$ è un nucleo fortemente legato ed è il punto di partenza per la formazione di nuclei pesanti per fusione, ad esempio

<i>reazione</i>	<i>Q (MeV)</i>	<i>energia coulombiana (MeV)</i>
${}^4_2\text{He} {}^{12}_6\text{C} \rightarrow {}^{16}_8\text{O} \gamma$	7.16	3.6
${}^4_2\text{He} {}^{16}_8\text{O} \rightarrow {}^{20}_{10}\text{Ne} \gamma$	4.73	4.5
${}^4_2\text{He} {}^{20}_{10}\text{Ne} \rightarrow {}^{24}_{12}\text{Mg} \gamma$	9.31	5.4

Poiché la barriera di potenziale aumenta col numero atomico, l'abbondanza relativa dei nuclei diminuisce all'aumentare di A .

Una volta esaurito l'Elio come combustibile, la stella, se ha massa sufficientemente elevata, tende di nuovo a contrarsi aumentando densità e temperatura e può iniziare a utilizzare come combustibile Carbonio e Ossigeno. La barriera di potenziale è rispettivamente 9.0 e 14.6 MeV e, per sostenere le reazioni di fusione

occorrono temperature $T \geq 10^9 K$

<i>reazione</i>	$Q(\text{MeV})$	<i>reazione</i>	$Q(\text{MeV})$
${}^{12}_6\text{C} {}^{12}_6\text{C} \rightarrow {}^{20}_{10}\text{Ne} \alpha$	4.62	${}^{16}_8\text{O} {}^{16}_8\text{O} \rightarrow {}^{28}_{14}\text{Si} \alpha$	9.59
${}^{12}_6\text{C} {}^{12}_6\text{C} \rightarrow {}^{23}_{11}\text{Na} p$	2.24	${}^{16}_8\text{O} {}^{16}_8\text{O} \rightarrow {}^{31}_{15}\text{P} p$	7.68
${}^{12}_6\text{C} {}^{12}_6\text{C} \rightarrow {}^{23}_{12}\text{Mg} n$	-2.61	${}^{16}_8\text{O} {}^{16}_8\text{O} \rightarrow {}^{31}_{16}\text{S} n$	1.46
${}^{12}_6\text{C} {}^{12}_6\text{C} \rightarrow {}^{24}_{12}\text{Mg} \gamma$	13.93	${}^{16}_8\text{O} {}^{16}_8\text{O} \rightarrow {}^{32}_{16}\text{S} \gamma$	16.54

In queste reazioni, oltre ai nuclei pesanti, si producono fotoni, protoni, neutroni e particelle α con energie sufficientemente elevate da produrre altri nuclei pesanti a partire dai nuclei ${}^{28}_{14}\text{Si}$ e ${}^{32}_{16}\text{S}$. Queste reazioni sono energeticamente favorite rispetto a reazioni di fusione del tipo ${}^{28}_{14}\text{Si} {}^{28}_{14}\text{Si} \rightarrow {}^{56}_{28}\text{Ni} \gamma$ che richiede una temperatura ancora più elevata.

La nucleosintesi per fusione nucleare procede fino alla formazione dei nuclei con $A \approx 60$. Per $A \geq 60$ si ha $\partial \overline{BE}/\partial A < 0$ e quindi la fusione diventa endotermica: occorre fornire energia per produrre nuclei più pesanti. La formazione di nuclei pesanti è molto più probabile con neutroni energetici che non con particelle cariche, p o α . Quindi la produzione di nuclei con peso atomico maggiore procede per cattura di neutroni e per decadimento β^-



L'abbondanza relativa dei nuclei pesanti dipende dalla probabilità di cattura neutronica nell'unità di tempo λ_n e dalla costante di decadimento λ_β

- se $\lambda_n \ll \lambda_\beta$ il nucleo ${}^A_Z X$ formato per cattura di un neutrone ha tempo di decadere β^- e quindi i nuclei si formano lungo la banda di stabilità; poiché λ_n è piccolo e le reazioni avvengono con frequenza bassa, questi sono chiamati *processi-s (slow)*;
- se $\lambda_n \gg \lambda_\beta$ il nucleo formato non decade e con successive reazioni gli isotopi si allontanano dalla banda di stabilità (${}^A_Z X \rightarrow {}^{A+1}_Z X \rightarrow {}^{A+2}_Z X \rightarrow \dots$) aumentando il numero di neutroni e quindi anche l'instabilità per decadimento β^- ; poiché λ_n è grande e le reazioni avvengono con frequenza elevata, questi sono chiamati *processi-r (rapid)*.

La maggior parte della materia è concentrata in nuclei di Idrogeno (75%) e Elio (24%) formati nella nucleosintesi primordiale. La nucleosintesi nelle stelle non aumenta l'abbondanza dei nuclei leggeri, litio, berillio e boro, che sono particolarmente rari. I nuclei più diffusi sono quelli formati con particelle α , (Carbonio, Ossigeno, Neon, Magnesio, Silicio, ...) e i nuclei con $A \approx 60$ vicino al valore massimo dell'energia di legame media, \overline{BE} , (Ferro, Nichel, ...). I nuclei con $A > 60$ hanno abbondanza relativa che diminuisce con A , con un valore maggiore in corrispondenza dei numeri magici. La Fig.2.31 mostra l'abbondanza relativa degli elementi nel sistema solare.

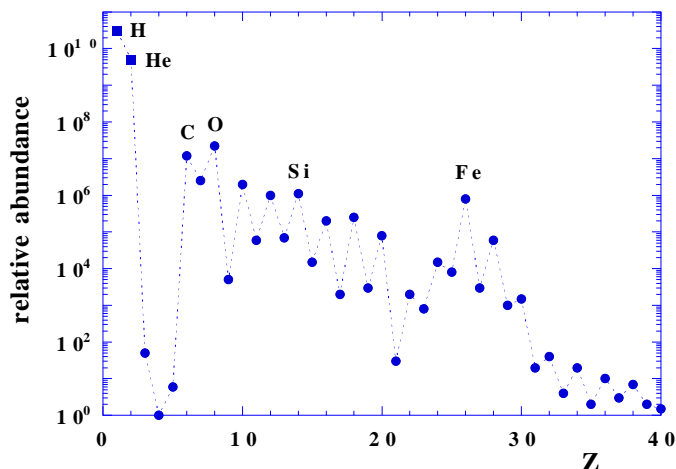


Figure 2.31: Abbondanza relativa degli elementi nel sistema solare

2.8.9 Fusione in laboratorio

La fusione ha un rendimento energetico maggiore della fissione e, usando come combustibile nuclei leggeri, non produce materiali radioattivi. È però molto più difficile realizzare e mantenere in laboratorio le condizioni di temperatura e densità per produrre energia dalla fusione. La barriera di potenziale coulombiana aumenta col numero atomico Z e per nuclei leggeri è tipicamente di $\simeq 1 \text{ MeV}$. Tenendo conto della probabilità di effetto tunnel occorre comunque raggiungere energie $\simeq 10 \text{ keV}$ cioè temperature $\simeq 10^8 \text{ K}$. In queste condizioni gli atomi sono altamente ionizzati e si produce un *plasma* di ioni e elettroni. In un plasma ad alta densità gli elettroni, accelerati nei forti campi elettrici dei nuclei emettono radiazione di bremsstrahlung sottraendo energia al plasma. La potenza irradiata è proporzionale a Z^2 . Quindi le condizioni per poter alimentare le reazioni di fusione e produrre energia sono

- utilizzare nuclei con numero atomico Z piccolo;
- operare a temperatura elevata, $T > 10^8 \text{ K}$;
- operare a densità elevata;
- utilizzare reazioni con sezione d'urto grande e che producono energia elevata nello stato finale.

Alcune reazioni di fusione di nuclei leggeri sono

reazione	$Q \text{ (MeV)}$
${}^2_1\text{H} \quad {}^2_1\text{H} \rightarrow {}^4_2\text{He} \quad \gamma$	23.8
${}^2_1\text{H} \quad {}^2_1\text{H} \rightarrow {}^3_2\text{He} \quad n$	3.3
${}^2_1\text{H} \quad {}^2_1\text{H} \rightarrow {}^3_1\text{He} \quad p$	4.0
${}^2_1\text{H} \quad {}^3_1\text{H} \rightarrow {}^4_2\text{He} \quad n$	17.6
${}^2_1\text{H} \quad {}^3_2\text{He} \rightarrow {}^4_2\text{He} \quad p$	18.3

La prima reazione ha una sezione d'urto piccola. Le reazioni di fusione ${}^2_1\text{H} {}^2_1\text{H}$ hanno un rendimento energetico basso. La fusione ${}^2_1\text{H} {}^3_1\text{H}$ ha, nelle stesse condizioni, un rendimento molto maggiore. La fusione ${}^2_1\text{H} {}^3_2\text{He}$ richiede temperatura più elevata perché l'Elio ha $Z = 2$. Quindi la reazione più promettente è la fusione deuterio-trizio. C'è lo svantaggio che l'energia viene convertita prevalentemente in energia cinetica del neutrone, $K_n = 14.1 \text{ MeV}$, ma in condizioni di densità molto elevata questo cede rapidamente l'energia agli altri nuclei.

La difficoltà maggiore nel realizzare la fusione in laboratorio è il confinamento del plasma in modo da mantenere le condizioni di densità elevata durante la fusione. I metodi che sembrano più promettenti sono

- il confinamento magnetico e
- il confinamento inerziale.

Nel primo si sfrutta la forza di Lorentz, ad sempio con un campo toroidale, per mantenere le particelle cariche, ioni e elettroni, in una limitata regione di spazio. Nel secondo si utilizza per il confinamento l'energia di fasci laser o fasci di ioni opportunamente diretti e focalizzati.

Chapter 3

Fisica subnucleare

3.1 Particelle e interazioni

I costituenti *elementari* di atomi e nuclei sono il protone, il neutrone e l'elettrone. Nei decadimenti β dei nuclei sono emesse, oltre l'elettrone, alcune nuove particelle: il positrone, i neutrini e gli antineutrini. Tutte queste particelle sono fermioni di spin $1/2$. Nei decadimenti γ di atomi e nuclei sono emessi fotoni, bosoni di spin 1 .

<i>fermioni</i>	<i>antifermioni</i>	<i>bosoni</i>	
p	ν	$\bar{\nu}$	γ
n	e^-	e^+	

Le interazioni tra i fermioni sono descritte da *campi bosonici* e la loro intensità da *costanti di accoppiamento*. Ad esempio, l'interazione tra due cariche elettriche ha intensità proporzionale al prodotto delle cariche e all'inverso della distanza: è mediata da un campo di bosoni di massa nulla, i fotoni, e la costante di accoppiamento è proporzionale al prodotto delle cariche elettriche.

Se H_I è la hamiltoniana che descrive l'interazione, la probabilità che avvenga un processo fisico da uno stato iniziale $|i\rangle$ a uno stato finale $|f\rangle$ è proporzionale a $|\langle f|H_I|i\rangle|^2$. Se il campo di interazione è descritto da un potenziale $U(\vec{r}, t)$ l'elemento di matrice è la trasformata di Fourier del campo, il *propagatore*, ed è una funzione dell'impulso trasferito nell'interazione (\vec{q}, ν).

L'interazione elettromagnetica tra due cariche elettriche è descritta da un potenziale $U(\vec{r}) \propto QQ'/r$ e per l'ampiezza di transizione si ha $\langle f|H_I|i\rangle \propto 4\pi QQ'/q^2$. Nella teoria di Fermi del decadimento β dei nuclei (capitolo ???) l'interazione debole è descritta con un potenziale di interazione a contatto, $U(\vec{r}) \propto \delta(\vec{r})$, e l'ampiezza di transizione è costante. Nel modello di Yukawa (capitolo ???) l'interazione nucleare a corto raggio d'azione è descritta con un potenziale $U(\vec{r}) \propto e^{-\mu r}/r$, dove μ è la massa del bosone che trasmette l'interazione. L'ampiezza di transizione è $\langle f|H_I|i\rangle \propto 4\pi/(q^2 + \mu^2)$.

Per l'interazione elettromagnetica la costante di accoppiamento adimensionale è $\alpha = e^2/4\pi\epsilon_0\hbar c = 1/137$. Le costanti di accoppiamento dell'interazione debole e

dell'interazione nucleare sono definite in modo analogo e dipendono dalle *cariche* rispettivamente di tipo debole e di tipo nucleare (Fig.3.1)

<i>interazione</i>	<i>campo</i>	<i>propagatore</i>	<i>costante di accoppiamento</i>
<i>elettromagnetica</i>	$\alpha\hbar c/r$	α/q^2	$\alpha = 1/137$
<i>debole</i>	$g\delta(\vec{r})$	$g/(\hbar c)^3$	$G = 1.16 \cdot 10^{-5} \text{ GeV}^{-2}$
<i>nucleare</i>	$\alpha_s\hbar ce^{-\mu r}/r$	$\alpha_s/(q^2 + \mu^2)$	$\alpha_s \simeq \mu/m_p$

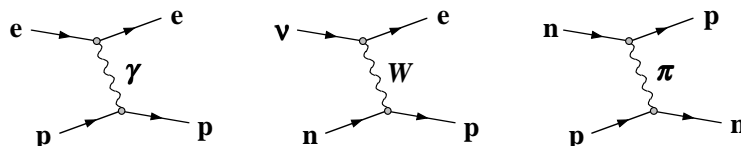


Figure 3.1: Rappresentazione della diffusione $e^-p \rightarrow e^-p$ con scambio di un fotone, $\nu n \rightarrow e^-p$ con scambio di un bosone W, $np \rightarrow pn$ con scambio di un mesone π

L'interazione a contatto di Fermi definisce una costante di accoppiamento $G = g/(\hbar c)^3$ non adimensionale. Vedremo nel seguito che il modello con un propagatore costante descrive in modo accurato le interazioni deboli a bassa energia ma non può trattare in modo corretto le interazioni a energia elevata e modificheremo il propagatore $G \rightarrow GM^2/(q^2 + M^2)$. La massa del bosone che trasmette l'interazione è molto grande e quindi finché $q^2 \ll M^2$ la teoria di Fermi dà risultati corretti. La costante adimensionale ha un valore simile alla costante di accoppiamento dell'interazione elettromagnetica: $GM^2 \approx \alpha$.

Con lo studio delle reazioni prodotte dai raggi cosmici e, a partire dalla metà del '900, di reazioni prodotte con l'impiego di acceleratori furono scoperte moltissime nuove particelle. La maggior parte di queste, inclusi il protone e il neutrone non sono particelle elementari, ma sono formate da costituenti elementari che sono chiamati *quark*. Questi, come l'elettrone e il neutrino, sono fermioni di spin 1/2. La suddivisione delle particelle in fermioni di spin 1/2 sorgenti dei campi, e bosoni di spin 1 mediatori delle tre interazioni non viene sostanzialmente cambiata.

3.1.1 Raggi cosmici

Già all'inizio del '900 era noto che materiali radioattivi producono ionizzazione, ma era stato osservato che la ionizzazione, ad esempio in un gas, veniva prodotta anche in assenza di sorgenti radioattive. Nel 1912 Victor Hess misurò il livello di radiazione ionizzante con rivelatori montati su palloni aerostatici e registrò un notevole aumento di attività con l'aumentare della quota: scoprì che l'atmosfera è investita da particelle ionizzanti che vengono dall'alto. Negli anni successivi furono fatti molti esperimenti a livello del mare e ad alta quota per studiare i raggi cosmici. Quelli che venivano osservati sono la *componente secondaria* della radiazione cosmica prodotta nell'interazione dei raggi cosmici primari con l'atmosfera terrestre. Quando l'energia è molto elevata vengono prodotte molte particelle secondarie e queste a

loro volta possono fare nuove interazioni e moltiplicare il numero di secondari. La grandezza che caratterizza la produzione di questi *sciame di particelle* è la *lunghezza di interazione* nucleare

$$\lambda_{int} = \frac{1}{n\sigma_{nucl}} = \frac{A}{N\rho} \frac{1}{\pi R_o^2 A^{2/3}} \simeq 34 \text{ g cm}^{-2} \times \frac{A^{1/3}}{\rho}$$

Per Azoto e una densità media dell'atmosfera $\rho \simeq 2 \cdot 10^{-4} \text{ g cm}^{-3}$ si ha $\lambda_{int} \simeq 4 \text{ km}$. Quindi tutti i raggi cosmici primari producono interazioni nell'atmosfera.

3.1.2 Raggi cosmici primari

Lo studio di questi *sciame atmosferici estesi* a livello del mare e in quota permette di avere informazioni sull'energia, sulla direzione e sul tipo di particella primaria. In anni più recenti sono stati fatti anche esperimenti su satelliti e su sonde spaziali per studiare direttamente i raggi cosmici primari. L'energia si estende su un enorme intervallo da 10^8 eV a circa 10^{20} eV che costituisce l'attuale limite di sensibilità delle misure. A bassa energia, $E < 10^9 \text{ eV}$, la distribuzione angolare e di energia è fortemente influenzata dalla radiazione solare e dal campo magnetico terrestre. Per energie maggiori la distribuzione angolare è approssimativamente isotropa.

Il flusso di raggi cosmici che investe l'atmosfera è circa $1000 \text{ cm}^{-2} \text{ s}^{-1}$. Il flusso (Fig.3.2) diminuisce rapidamente con l'energia seguendo una legge di potenza, $\Phi \propto E^{-\gamma}$, con $\gamma = 2.7$ nell'intervallo $E = 10^{10} \div 3 \cdot 10^{15} \text{ eV}$ e $\gamma = 3.0$ nell'intervallo $E = 3 \cdot 10^{15} \div 3 \cdot 10^{18} \text{ eV}$. Il punto $E = 3 \cdot 10^{15} \text{ eV}$ è chiamato *ginocchio (knee)*. Per $E > 3 \cdot 10^{18} \text{ eV}$, chiamato *caviglia (ankle)*, il valore dell'esponente aumenta leggermente.

Per energia minore di 10^{15} eV il flusso è sufficientemente elevato per studiare la composizione dei raggi cosmici. Si è osservato che questi sono costituiti per il 98% da nuclei (85% protoni, 12% particelle α , 1% nuclei più pesanti) e solo per il 2% da elettroni. L'abbondanza relativa di elementi osservata nei raggi cosmici riproduce approssimativamente quella osservata nel sistema solare, ma c'è un eccesso di nuclei con massa maggiore dell'Elio. Questo fa ritenere che le sorgenti di raggi cosmici in questo intervallo di energia siano connesse a esplosioni di stelle che hanno completato la nucleosintesi di tutti gli elementi. Nei raggi cosmici non si osservano positroni, né antiprotoni, né antiparticelle α : la radiazione cosmica primaria non contiene antimateria.

Le informazioni sullo spettro di energia e sulla distribuzione angolare permette di fare ipotesi sulle sorgenti, sui meccanismi di accelerazione e sulla propagazione dei raggi cosmici nello spazio. Si ritiene che le sorgenti di raggi cosmici che producono l'andamento a potenza fino alla regione della caviglia sia all'interno della Galassia, mentre per spiegare lo spettro di energia per $E > 10^{19} \text{ eV}$ è necessario ipotizzare sorgenti extragalattiche con potenza notevolmente superiore a quella di esplosioni di supernovae. In questa regione di energia i campi magnetici nella Galassia, $\langle B \rangle \simeq 2 \cdot 10^{-10} \text{ T}$, non sono sufficienti a deviare apprezzabilmente la traiettoria e quindi la direzione con cui i raggi cosmici arrivano sulla terra dà informazioni sulla

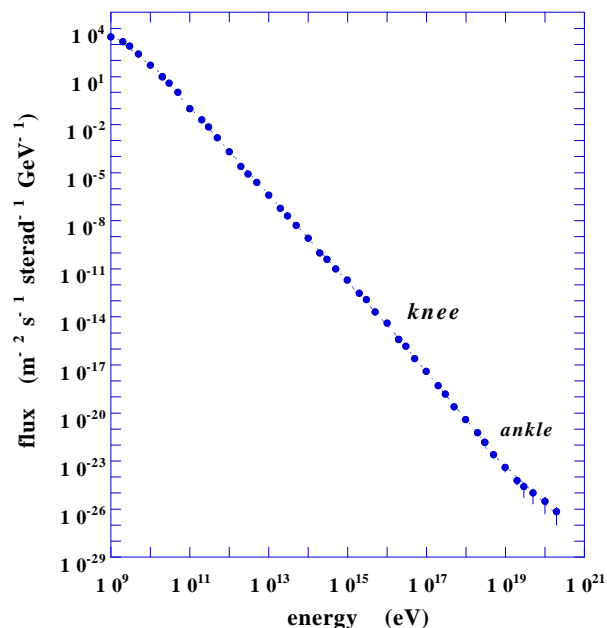


Figure 3.2: Flusso dei raggi cosmici primari

locazione della sorgente. Questa si può anche ottenere su tutto lo spettro studiando la distribuzione angolare di raggi γ e neutrini, ma la sezione d'urto di interazione è molto più bassa.

3.1.3 Raggi cosmici secondari

Il flusso di raggi cosmici secondari a livello del mare è circa $100 \text{ cm}^{-2} \text{ s}^{-1}$. I primi esperimenti erano fatti con camere a nebbia (capitolo ???) in campo magnetico per misurare impulso e carica elettrica delle particelle (Fig.3.3). All'interno del rivelatore era inserito un piccolo spessore di materiale di densità elevata in modo da poter misurare la perdita di energia e la direzione delle particelle.

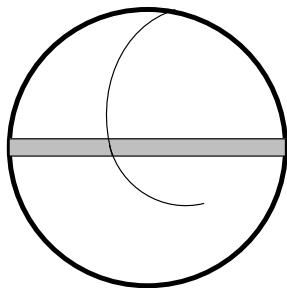


Figure 3.3: Traiettoria di una particella carica in camera a nebbia

Con questa tecnica nel 1932 Anderson osservò la produzione di particelle di carica elettrica positiva che non potevano essere identificate con protoni. Studiando

il percorso residuo di queste particelle nel rivelatore concluse che la massa è molto minore di quella del protone: quindi non si tratta di protoni, scoprì l'anti-elettrone e confermò la teoria formulata da Dirac pochi anni prima.

Nel 1937 Anderson e Neddermeyer individuarono due diversi comportamenti dei raggi cosmici secondari

- una *componente penetrante* per cui la perdita di energia per ionizzazione è indipendente dall'energia;
- e una *componente non penetrante* per cui la perdita di energia è proporzionale all'energia.

La componente non penetrante è originata da fotoni o elettroni che producono cascate elettrofotoniche (capitolo ???). La componente penetrante è invece costituita da particelle di carica elettrica sia positiva che negativa che non erano identificate né con elettroni né con protoni e che avevano una massa intermedia $m_e < m < m_p$. Per questa ragione queste particelle vennero chiamate *mesoni* (particelle di massa intermedia).

Pochi mesi dopo Street e Stevenson, misurando l'impulso e la perdita di energia di queste particelle, stimarono il valore della massa: $m = 100 \div 200 m_e$. Il mesone della componente penetrante dei raggi cosmici fu chiamato μ (*muone*). La massa è $m_\mu = 106 MeV/c^2$. Si osservò che i muoni sono particelle instabili che decadono in elettroni e radiazione neutra che non era rivelata dagli strumenti, quindi non si tratta di raggi γ . Nel 1942 Rasetti, misurando il ritardo tra il passaggio di un muone e l'emissione dell'elettrone, determinò la vita media: $\tau_\mu \simeq 2.2 \cdot 10^{-6} s$. Gli elettroni sono emessi con una distribuzione continua di energia come nel caso del decadimento β dei nuclei e con valore massimo $E_{max} \simeq m_\mu/2$: quindi le particelle neutre sono almeno due e hanno massa molto minore della massa del muone. Se si tratta di due neutrini il muone deve essere un fermione. Se è un fermione, in base alla teoria di Dirac, esiste il corrispondente antifermione con la stessa massa e la stessa vita media. Il decadimento fu interpretato

$$\mu^\pm \rightarrow e^\pm \nu \bar{\nu}$$

L'esistenza di particelle di massa $m = 100 \div 200 MeV/c^2$ era prevista nel modello di Yukawa come mediatori dell'interazione nucleare (capitolo ???), ma questi devono essere bosoni. Nel 1946 Canvers, Pancini e Piccioni fecero un esperimento per misurare l'intensità dell'interazione dei mesoni. Osservarono che i mesoni μ^+ assorbiti in un materiale decadono senza interagire, mentre i mesoni μ^- vengono catturati dai nuclei e poi decadono. Studiando il comportamento in diversi materiali conclusero che il muone non è soggetto a interazioni nucleare e che quindi non è il mesone di Yukawa.

L'anno successivo studiando le interazioni di raggi cosmici ad alta quota in emulsioni nucleari Lattes, Occhialini e Powell osservarono delle particelle cariche che, arrivate a fine percorso nel rivelatore, decadono in una particella carica che ha una lunghezza di traccia costante, cioè energia costante. Questa a sua volta, come la

particella μ , decade in un elettrone. Quindi la nuova particella, chiamata *mesone* π , decade in una particella μ e una particella neutra non rivelata. Se questa è un neutrino, il bilancio energetico del decadimento

$$\pi \rightarrow \mu \nu$$

fornisce una stima del valore della massa $m_\pi \simeq 1.3 m_\mu$. La particella π decade in due fermioni: è un bosone e quindi può essere identificata con il mesone di Yukawa. Il mesone π è stato identificato in due stati di carica elettrica, π^+ e π^- , la massa è $140 \text{ MeV}/c^2$ e la vita media è $\tau_\pi = 2.6 \cdot 10^{-8} \text{ s}$. Il valore della vita media indica che si tratta di un decadimento per interazione debole come nel caso del decadimento $\mu \rightarrow e \nu \bar{\nu}$.

Le interazioni nucleari non dipendono dalla carica elettrica delle particelle e il modello di Yukawa prevedeva l'esistenza di mesoni in tre stati di carica elettrica. Quindi nell'interazione dei raggi cosmici primari si producono mesoni π^- , π^0 , π^+ con uguale abbondanza. Subito dopo la scoperta del mesone π^\pm Oppenheimer propose che la componente non penetrante dei raggi cosmici fosse originata dal decadimento del mesone neutro, $\pi^0 \rightarrow \gamma\gamma$. I raggi γ interagendo con i nuclei dell'atmosfera originano a loro volta cascate elettrofotoniche costituite da molti elettroni, positroni e fotoni. Questo decadimento avviene per interazione elettromagnetica, quindi con vita media molto più breve del decadimento $\pi \rightarrow \mu\nu$.

Il mesone π^0 fu osservato nel 1950 in uno dei primi esperimenti fatti con fasci secondari presso un acceleratore di protoni. Il fascio primario interagendo su un bersaglio produce mesoni e i mesoni carichi possono essere guidati con campi magnetici su altri bersagli. La sezione d'urto di reazione è quella tipica dell'interazione nucleare, $\sigma \simeq \pi(R + \hbar/p^*)^2$, dove R è il raggio del nucleo bersaglio e p^* è l'impulso nel centro di massa della reazione. Nell'interazione di mesoni di bassa energia su nuclei fu osservata la produzione di fotoni con energia $\approx 70 \text{ MeV}$ che fu interpretata

$$\pi^+ N \rightarrow \pi^0 X \qquad \pi^0 \rightarrow \gamma \gamma$$

La misura dell'energia e della direzione dei due fotoni permette di ricostruire la massa dalla relazione $m^2 = 2E_1E_2(1 - \cos\theta)$. Il valore misurato è $m_{\pi^0} = 135 \text{ MeV}/c^2$. La vita media è $\tau_{\pi^0} = 0.84 \cdot 10^{-16} \text{ s}$.

3.1.4 I mesoni π

Il muone è un fermione di spin $1/2$ e ha le stesse caratteristiche dell'elettrone. È soggetto solo ad interazione elettromagnetica e debole. Il neutrino è anch'esso un fermione di spin $1/2$ soggetto solo all'interazione debole. Le particelle che non sono soggette a interazione nucleare, l'elettrone, il muone e il neutrino, sono chiamati *leptoni* (particelle di massa piccola). I leptoni sono *particelle elementari*, cioè non hanno una struttura interna, e soddisfano l'equazione di Dirac. L'elettrone è *per convenzione* un fermione e il positrone il corrispondente antifermione. Per la conservazione del numero fermionico e della carica elettrica μ^- è un fermione e μ^+ un

antifermione. Come verrà mostrato nel seguito i due neutrini prodotti nel decadimento del leptone μ sono distinguibili, uno è associato all'elettrone e l'altro al muone. Quindi il decadimento dei due stati coniugati di carica è

$$\mu^+ \rightarrow \bar{\nu}_\mu e^+ \nu_e \quad \mu^- \rightarrow \nu_\mu e^- \bar{\nu}_e$$

I mesoni π , chiamati *pioni*, sono invece bosoni, sono soggetti oltre alle interazioni elettromagnetica e debole anche all'interazione nucleare e *non* sono particelle elementari, ma hanno una estensione spaziale finita e una struttura interna. I numeri quantici dei mesoni π sono definiti dalle leggi di conservazione. Facciamo alcuni esempi, che hanno per lo più interesse storico, di reazioni con cui sono stati determinati i numeri quantici.

Spin

La simmetria dell'interazione nucleare per inversione temporale definisce una relazione tra le sezioni d'urto $\pi^+d \rightarrow pp$ e $pp \rightarrow \pi^+d$ (d è il nucleo di deuterio che è uno stato $spin^{parità} = 1^+$)

$$\frac{d\sigma}{d\Omega} (\pi^+d \rightarrow pp) = costante \times |\langle pp|H|\pi^+d \rangle|^2 (2s_p + 1)^2 \frac{p_p^2}{v_{\pi d} v_{pp}}$$

$$\frac{d\sigma}{d\Omega} (pp \rightarrow \pi^+d) = costante \times |\langle \pi^+d|H|pp \rangle|^2 (2s_d + 1)(2s_\pi + 1) \frac{p_\pi^2}{v_{\pi d} v_{pp}}$$

Integrando sull'angolo, tenendo conto che i due protoni nello stato finale sono indistinguibili, si ottiene

$$\frac{\sigma(pp \rightarrow \pi^+d)}{\sigma(\pi^+d \rightarrow pp)} = \frac{(2s_\pi + 1)(2s_d + 1)}{(2s_p + 1)^2/2} \frac{p_\pi^2}{p_p^2} = \frac{3}{2} (2s_\pi + 1) \frac{p_\pi^2}{p_p^2}$$

I risultati delle misure sono

$$\begin{array}{lll} K_p = 340 \text{ MeV} & p_{cm} = 82 \text{ MeV} & \sigma(pp \rightarrow \pi^+d) = 0.18 \text{ mb} \\ K_\pi = 28 \text{ MeV} & p_{cm} = 400 \text{ MeV} & \sigma(\pi^+d \rightarrow pp) = 3.1 \text{ mb} \end{array}$$

da cui otteniamo $2s_\pi + 1 \simeq 1$: il pione carico ha *spin zero*.

Il pione neutro decade $\pi^0 \rightarrow \gamma\gamma$ in uno stato di due bosoni identici, il momento angolare dello stato finale è *pari*: $s_\pi = 0, 2, \dots$. Inoltre nelle interazioni nucleari vengono prodotti mesoni neutri con la stessa molteplicità $2s_\pi + 1$ dei mesoni carichi, quindi è escluso che sia $s \geq 2$: anche il mesone π^0 ha spin zero.

Parità

Per un bosone si può definire la *parità intrinseca* studiando reazioni in cui si conserva la parità, cioè nelle interazioni elettromagnetiche e nucleari. A energia bassa, $p_\pi \rightarrow 0$, la reazione $\pi^-d \rightarrow nn$ avviene per cattura del pione in uno stato di momento angolare

orbitale $\ell = 0$, (onda S). La reazione $\pi^- d \rightarrow nn\pi^0$ è energeticamente possibile anche per $p_\pi \rightarrow 0$ ma si osserva solo a energia maggiore di circa 100 MeV .

Nella prima reazione il momento angolare totale è $\vec{J} = \vec{s}_\pi + \vec{s}_d + \vec{\ell} = \vec{s}_d = 1$. La parità nello stato iniziale e finale è

$$P(\pi^- d) = P_\pi P_d (-1)^\ell = P_\pi \quad P(nn) = P_n^2 (-1)^L = (-1)^L$$

Lo stato finale è costituito da due fermioni identici ed è antisimmetrico rispetto allo scambio $n \leftrightarrow n$. Lo stato di singoletto ($\uparrow\downarrow, S = 0$) è antisimmetrico, quindi deve essere $L = \text{pari}$, ma questo non è possibile perchè non conserva il momento angolare $\vec{J} = \vec{S} + \vec{L} \neq 1$. Lo stato di tripletto ($\uparrow\uparrow, S = 1$) è simmetrico, quindi deve essere $L = \text{dispari}$. Ne consegue che il pione carico ha *parità negativa*: $P_\pi = -1$.

Consideriamo lo stato finale $nn\pi^0$: L_o è il momento angolare orbitale del mesone rispetto al centro di massa nn . A bassa energia, quando le particelle nello stato finale hanno impulso $p \approx 0$, si ha $L_o = 0$. Se $P_{\pi^0} = P_{\pi^\pm}$ le parità dello stato iniziale e finale sono diverse

$$P_i = P_{\pi^\pm} \quad P_f = (-1)^L (-1)^{L_o} P_{\pi^0} = -P_{\pi^0}$$

La reazione può avvenire solo a energia sufficientemente elevata per cui si ha $\ell \neq 0$ oppure $L_o \neq 0$.

Il mesone π è uno stato $\text{spin}^{\text{parità}} = 0^-$ ed è chiamato *mesone pseudo-scalare*.

Coniugazione di carica

Dai decadimenti $\pi^+ \rightarrow \mu^+ \nu_\mu$, $\pi^- \rightarrow \mu^- \bar{\nu}_\mu$, osserviamo che gli stati π^+ e π^- sono uno il coniugato di carica dell'altro: $C|\pi^+\rangle = \alpha|\pi^-\rangle$, $C|\pi^-\rangle = \alpha|\pi^+\rangle$, con $|\alpha|^2 = 1$. Il mesone neutro ha carica elettrica nulla, momento magnetico nullo, numero fermionico nullo, quindi è un autostato della coniugazione di carica. L'interazione elettromagnetica conserva la coniugazione di carica e il decadimento $\pi^0 \rightarrow \gamma\gamma$ permette di definire l'autovalore

$$C|\gamma\rangle = -|\gamma\rangle \quad \Rightarrow \quad C|\pi^0\rangle = (-1)^2|\pi^0\rangle = +|\pi^0\rangle$$

Ne consegue che il decadimento $\pi^0 \rightarrow \gamma\gamma\gamma$ in uno stato con $C = (-1)^3 = -1$ non è permesso dalla conservazione della coniugazione di carica. Il limite sperimentale sulla probabilità di decadimento è $3 \cdot 10^{-8}$.

Isospin

L'operatore di isospin è stato introdotto nel capitolo ??? per rappresentare con una legge di simmetria l'indipendenza delle interazioni nucleari dallo stato di carica elettrica: la hamiltoniana è invariante per rotazioni nello spazio dell'isospin. Protone e neutrone sono due autostati di isospin $I = 1/2$ della stessa particella, il nucleone. La terza componente dell'isospin I_3 è legata alla carica elettrica e al peso atomico dalla relazione

$$Q = \frac{A}{2} + I_3$$

Il numero A di nucleoni (fermioni) si conserva. Questo non è necessario per i mesoni (bosoni). Il nucleone è anche chiamato *barione* (particella pesante). Per estendere la relazione ai mesoni definiamo il *numero barionico*

- $A = +1$ per i barioni;
- $A = 0$ per i mesoni.

Il mesone π esiste in tre stati di carica: è un multipletto di isospin con molteplicità $2I + 1 = 3$, quindi $I_\pi = 1$. La terza componente dell'isospin è $I_3 = Q$.

$$\begin{array}{llllll}
 \text{nucleone} & I = 1/2 & n = |1/2, -1/2\rangle & & p = |1/2, +1/2\rangle & \\
 \text{pione} & I = 1 & \pi^- = |1, -1\rangle & \pi^0 = |1, 0\rangle & \pi^+ = |1, +1\rangle &
 \end{array}$$

Le interazioni nucleari hanno intensità molto maggiore delle altre e per questo sono anche chiamate interazioni forti o *interazioni adroniche* (dal greco $\alpha\delta\rho\varsigma = \text{forte}$). Barioni e mesoni sono chiamati *adroni*.

Possiamo quindi fare una prima classificazione delle particelle in base alle definizioni fatte

<i>fermioni</i>			$\overline{\text{fermioni}}$		<i>bosoni</i>	
ν_e	ν_μ	p	$\bar{\nu}_e$	$\bar{\nu}_\mu$	γ	π^+
e^-	μ^-	n	e^+	μ^+		π^0
						π^-

Gli adroni sono soggetti all'interazione debole, elettromagnetica e adronica; i leptoni carichi all'interazione debole e elettromagnetica; i neutrini solo all'interazione debole e i fotoni solo all'interazione elettromagnetica.

	<i>interazione debole</i>			<i>elettromagnetica</i>		<i>adronica</i>
<i>fermioni</i>	ν_e	ν_μ	✓			
	e^-	μ^-	✓	✓		
	<i>barioni</i>		✓	✓		✓
<i>bosoni</i>	<i>fotone</i>			✓		
	<i>mesoni</i>		✓	✓		✓

3.1.5 Le particelle strane

Le particelle *strane* furono osservate nel 1947 nelle interazioni dei raggi cosmici in camera a nebbia con campo magnetico. Furono così chiamate per il loro comportamento bizzarro. Infatti sono prodotte con sezioni d'urto grandi, tipiche dell'interazione adronica, e decadono in mesoni π e in nucleoni che sono particelle adroniche, ma con vite medie tipiche dei decadimenti deboli $\tau \simeq 10^{-10} \text{ s}$ ($c\tau \simeq 3 \text{ cm}$). Inoltre in una stessa interazione si osserva la *produzione associata* di due particelle strane.

La vita media è determinata misurando l'impulso delle particelle cariche e il percorso tra il punto di produzione e il punto di decadimento che ha valor medio

$$\lambda = \beta\gamma c\tau = \frac{p}{mc} c\tau$$

La massa delle nuove particelle è determinata dalla cinematica dei prodotti di decadimento facendo ipotesi sul valore della massa di questi, ad esempio mesoni π oppure nucleoni

$$m^2 = m_1^2 + m_2^2 + 2E_1E_2 - 2\vec{p}_1 \cdot \vec{p}_2$$

Esempi di particelle strane e dei modi di decadimento sono

<i>particella</i>	<i>massa (MeV/c²)</i>	<i>decadimento</i>	<i>vita media (s)</i>
K^\pm	494	$K^\pm \rightarrow \pi^\pm \pi^0$	$1.24 \cdot 10^{-8}$
K^0	498	$K^0 \rightarrow \pi^- \pi^+$	$0.89 \cdot 10^{-10}$
Λ^0	1116	$\Lambda^0 \rightarrow p \pi^-$	$2.63 \cdot 10^{-10}$

La particella Λ decade in un barione e un mesone: è un barione (spin semi-intero), la particella K decade in due mesoni: è un mesone (spin intero). Esempi di *produzione associata* di particelle strane in interazioni pione-nucleone sono

$$\begin{array}{ll} \pi^- p \rightarrow K^0 \Lambda^0 & \pi^- p \rightarrow K^0 K^- p \\ \pi^+ n \rightarrow K^+ \Lambda^0 & \pi^+ n \rightarrow K^+ K^- p \end{array}$$

ma *non si osserva* $\pi^- n \rightarrow K^- \Lambda^0$. Un'altra peculiarità osservata è

$$\begin{array}{ll} \text{probabilità di produzione di } K^+ & \gg \text{ probabilità di produzione di } K^- \\ \text{probabilità di interazione di } K^+ & \ll \text{ probabilità di interazione di } K^- \end{array}$$

Le stranezze delle particelle strane furono interpretate da Pais e Gell-Mann con queste ipotesi

- le particelle strane sono caratterizzate da un nuovo numero quantico additivo chiamato *stranezza* e indicato con S ;
- la stranezza è nulla per le particelle note: leptoni, nucleoni e mesoni π ;
- la stranezza si conserva nell'interazione adronica e nell'interazione elettromagnetica;
- la stranezza *non* si conserva nell'interazione debole.

In base a queste ipotesi, poiché lo stato iniziale delle reazioni di produzione ha stranezza nulla

- K^0 e Λ^0 hanno stranezza opposta;
- K^0 e K^- hanno stranezza opposta;
- K^+ e K^0 hanno stranezza uguale;
- K^- e Λ^0 hanno stranezza uguale.

Come nel caso del nucleone e del mesone π esistono due stati di carica del mesone K con masse simili e che hanno lo stesso valore di stranezza. Invece il barione Λ esiste in un solo stato di carica. Gell-Mann e Nishijima proposero di estendere la relazione tra carica elettrica, numero barionico e isospin introducendo l'*ipercarica*: $Y = A + S$

$$\text{legge di Gell-Mann Nishijima} \quad Q = \frac{Y}{2} + I_3 = \frac{A + S}{2} + I_3$$

- il barione Λ^0 è un singoletto di isospin $I = 0$, $I_3 = 0$ e ha numero barionico $A = +1$, quindi $Y(\Lambda) = 0$, $S(\Lambda) = -1$;
- i mesoni K^0 , K^+ , hanno numero barionico nullo, $Y(K) = S(K) = +1$ e costituiscono un doppietto di isospin

$$K^0 = |1/2, -1/2\rangle \quad K^+ = |1/2, +1/2\rangle$$

- esiste un altro doppietto di isospin con $Y(\bar{K}) = S(\bar{K}) = -1$ ottenuto applicando la coniugazione di carica

$$C|K^+\rangle = \alpha|K^-\rangle \quad C|K^0\rangle = \alpha|\bar{K}^0\rangle \quad |\alpha|^2 = 1$$

In interazioni pione-nucleone, oltre al barione Λ^0 , è stata osservata la produzione di un barione chiamato Σ che esiste in tre stati di carica

$$\begin{array}{lll} \pi^- p \rightarrow K^0 \Sigma^0 & \pi^- p \rightarrow K^+ \Sigma^- & \\ \pi^+ n \rightarrow K^+ \Sigma^0 & \pi^+ n \rightarrow K^0 \Sigma^+ & \pi^+ p \rightarrow K^+ \Sigma^+ \end{array}$$

con valori di massa $m(\Sigma^+) = 1189$ $m(\Sigma^0) = 1193$ $m(\Sigma^-) = 1197$ MeV/c^2 e modi di decadimento

$$\begin{array}{lll} \Sigma^+ \rightarrow p \pi^0 & \Sigma^+ \rightarrow n \pi^+ & \tau = 0.80 \cdot 10^{-10} \text{ s} \\ \Sigma^- \rightarrow n \pi^- & & \tau = 1.48 \cdot 10^{-10} \text{ s} \end{array}$$

Il barione Σ è un tripletto di isospin $I = 1$, $I_3 = -1, 0, +1$, con numero barionico $A = +1$: quindi $Y(\Sigma) = 0$, $S(\Sigma) = -1$

$$\Sigma^- = |1, -1\rangle \quad \Sigma^0 = |1, 0\rangle \quad \Sigma^+ = |1, +1\rangle$$

Poiché il tripletto Σ e il singoletto Λ hanno gli stessi numeri quantici, il barione Σ^0 può decadere per interazione elettromagnetica che conserva la stranezza. La probabilità di decadimento è molto maggiore dei modi di decadimento per interazione debole

$$\Sigma^0 \rightarrow \Lambda^0 \gamma \quad \tau = 7.4 \cdot 10^{-20} \text{ s}$$

I due barioni hanno la stessa parità: si tratta di una transizione di dipolo magnetico.

Interazioni dei mesoni K

I mesoni K vengono prodotti nelle interazioni di fasci di protoni o mesoni π su nucleoni e possono essere selezionati per produrre altre reazioni adroniche in cui si conserva la stranezza, ad esempio

$K^+ p \rightarrow$	$K^+ p$					
$K^+ n \rightarrow$	$K^+ n$	$K^0 p$				
$K^- p \rightarrow$	$K^- p$	$K^0 n$	$\pi^0 \Lambda^0$	$\pi^+ \Sigma^-$	$\pi^0 \Sigma^0$	$\pi^- \Sigma^+$
$K^- p \rightarrow$	$K^0 \Xi^0$	$K^+ \Xi^-$				
$K^- n \rightarrow$	$K^- n$	$\pi^- \Lambda^0$	$\pi^0 \Sigma^-$			
$K^- n \rightarrow$	$K^0 \Xi^-$					

È evidente che i mesoni K^- possono produrre molti più stati finali che non i mesoni K^+ . In particolare nelle interazioni dei mesoni K^- ($S = -1$) si possono produrre mesoni K ($S = +1$) e due stati di un barione con stranezza $S = -2$, chiamato Ξ , che formano un doppietto di isospin $I = 1/2, I_3 = -1/2, +1/2$. Questi decadono per interazione debole prevalentemente nel barione Λ^0 e in un mesone π

barione	massa (MeV/c ²)	decadimento	vita media (s)
Ξ^0	1315	$\Xi^0 \rightarrow \Lambda^0 \pi^0$	$2.90 \cdot 10^{-10}$
Ξ^-	1321	$\Xi^- \rightarrow \Lambda^0 \pi^-$	$1.64 \cdot 10^{-10}$

I barioni dotati di stranezza sono anche chiamati *iperoni*. La tabella mostra l'assegnazione dei numeri quantici ai mesoni e ai barioni in base alla legge di Gell-Mann e Nishijima

barioni $\frac{1}{2}^+$	A	S	Y	I_3	Q	mesoni 0^-	A	S	Y	I_3	Q
p	+1	0	+1	+1/2	+1	K^+	0	+1	+1	+1/2	+1
n	+1	0	+1	-1/2	0	K^0	0	+1	+1	-1/2	0
Λ^0	+1	-1	0	0	0	η^0	0	0	0	0	0
Σ^+	+1	-1	0	+1	+1	π^+	0	0	0	+1	+1
Σ^0	+1	-1	0	0	0	π^0	0	0	0	0	0
Σ^-	+1	-1	0	-1	-1	π^-	0	0	0	-1	-1
Ξ^0	+1	-2	-1	+1/2	0	\bar{K}^0	0	-1	-1	+1/2	0
Ξ^-	+1	-2	-1	-1/2	-1	K^-	0	-1	-1	-1/2	-1

Si nota una completa simmetria dei vari stati degli adroni nelle variabili *isospin* e *iper carica* (Fig.3.4): i mesoni e i barioni formano un *ottetto* e sono gli autostati della Simmetria Speciale Unitaria in tre dimensioni $SU(3)$ (appendice ???). Nella tabella è stato introdotto un nuovo mesone pseudoscalare η^0 singoletto di isospin.

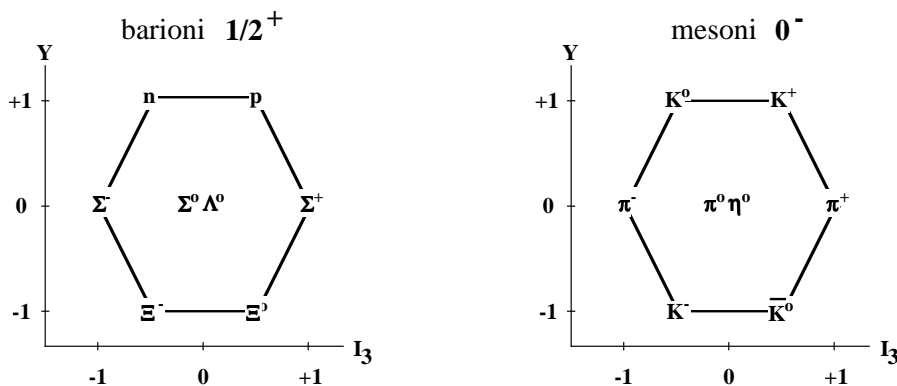


Figure 3.4: Rappresentazione degli stati dei barioni $\frac{1}{2}^+$ e dei mesoni 0^- nelle variabili $I_3 \times Y$

3.1.6 I mesoni K

Ogni particella decade in stati di massa più piccola. La probabilità di decadimento è definita dalla hamiltoniana di interazione e dallo spazio delle fasi. Per i mesoni di

massa più piccola, i mesoni π , i modi di decadimento sono

$\pi^0 \rightarrow \gamma\gamma$	0.988	<i>interazione elettromagnetica</i>
$\pi^0 \rightarrow e^+e^-\gamma$	0.012	$\tau = 0.84 \cdot 10^{-16} \text{ s}$
$\pi^0 \rightarrow e^+e^-$	$6.2 \cdot 10^{-8}$	
$\pi^+ \rightarrow \mu^+\nu_\mu$	1.000	<i>interazione debole</i>
$\pi^+ \rightarrow e^+\nu_e$	$1.2 \cdot 10^{-4}$	$\tau = 2.60 \cdot 10^{-8} \text{ s}$

I modi di decadimento dei mesoni K carichi e le probabilità di decadimento sono

$K^+ \rightarrow \mu^+\nu_\mu$	0.635	<i>decadimenti leptonici</i>
$e^+\nu_e$	$1.6 \cdot 10^{-5}$	
$\pi^0 e^+\nu_e$	0.048	<i>decadimenti semileptonici</i>
$\pi^0 \mu^+\nu_\mu$	0.032	
$\pi^+\pi^0$	0.212	<i>decadimenti adronici</i>
$\pi^+\pi^+\pi^-$	0.056	
$\pi^+\pi^0\pi^0$	0.017	

I decadimento dei mesoni K neutri sono trattati nel capitolo ????. I decadimenti leptonici sono in tutto simili a quelli dei mesoni π . Questo indica che sono mesoni pseudoscalari con $spin^{parità} = 0^-$. I decadimenti semileptonici sono simili ai decadimenti β dei nuclei. Inoltre i mesoni K possono decadere in stati adronici con due o tre mesoni π .

I mesoni π hanno spin zero. Nel decadimento $K^+ \rightarrow \pi^+\pi^0$ lo spin del mesone K è uguale al momento angolare orbitale $L_{\pi\pi}$. La parità del mesone K , se si conserva nel decadimento, è

$$P_K = P_\pi^2(-1)^{L_{\pi\pi}}$$

I possibili stati di $spin^{parità}$ sono: $0^+, 1^-, 2^+, \dots$. Nel decadimento $K^+ \rightarrow \pi^+\pi^+\pi^-$, $K^+ \rightarrow \pi^+\pi^0\pi^0$, chiamiamo L il momento angolare orbitale dei due mesoni identici e ℓ il momento angolare del terzo mesone nel centro di massa dei primi due. Per la simmetria dei bosoni L è pari. Il momento angolare totale è

$$\vec{J} = \vec{L} + \vec{\ell} \quad |L - \ell| \leq J \leq L + \ell$$

La parità dello stato è: $P_K = P_\pi^3(-1)^L(-1)^\ell = (-1)^{\ell+1}$. Le possibili combinazioni sono

$$\begin{array}{l} L = 0 \quad 0 \quad 0 \quad 0 \quad 2 \quad 2 \quad 2 \\ \ell = 0 \quad 1 \quad 2 \quad \dots \quad 0 \quad 1 \quad \dots \\ J^P = 0^- \quad 1^+ \quad 2^- \quad \quad 2^- \quad 1^+2^+3^+ \end{array}$$

Lo stato di momento angolare J si può determinare sperimentalmente. Infatti per un decadimento del tipo $K \rightarrow \pi\pi\pi$ la conservazione di energia, $E_1 + E_2 + E_3 = m$, e impulso, $\vec{p}_1 + \vec{p}_2 + \vec{p}_3 = 0$, definisce due variabili indipendenti, ad esempio E_1 E_2 . La densità dello spazio delle fasi d^2n/dE_1dE_2 è costante (appendice ???). La probabilità di decadimento in funzione delle due variabili

$$\frac{d^2\Gamma}{dE_1dE_2} \propto |\langle \pi\pi\pi | H | K \rangle|^2 \frac{d^2n}{dE_1dE_2}$$

è proporzionale al quadrato dell'elemento di matrice. Quindi si può misurare la dipendenza dell'elemento di matrice dalle variabili cinematiche. Questo metodo di analisi è stato proposto da Dalitz nel 1955 per determinare gli stati di $spin^{parità}$ del decadimento $K \rightarrow \pi\pi\pi$: il diagramma della probabilità di decadimento in funzione di due variabili è chiamato *diagramma di Dalitz*.

In particolare, se il momento angolare totale è nullo non si ha alcuna direzione definita nello spazio e la densità nel diagramma di Dalitz è costante. Questo è stato osservato nel decadimento $K \rightarrow \pi\pi\pi$ per cui si è concluso che il mesone K ha spin zero. Quindi lo stato finale del decadimento $K \rightarrow \pi\pi\pi$ ha $spin^{parità} = 0^-$ mentre nel decadimento $K \rightarrow \pi\pi$ ha $spin^{parità} = 0^+$. Per alcuni anni il mesone K^\pm è stato considerato come due particelle distinte perché non era credibile che la parità non si conservasse nel decadimento. Ma era anche difficilmente credibile che due particelle con la stessa massa e la stessa vita media potessero esistere in due stati diversi.

L'analisi fatta da Lee e Yang nel 1956 mostrò che non esisteva alcuna evidenza sperimentale di conservazione della parità nelle interazioni deboli. Lee e Yang proposero alcuni esperimenti per mettere in luce eventuali effetti di violazione della simmetria per parità. Il primo di questi esperimenti, il decadimento del nucleo di Cobalto polarizzato (capitolo ???) confermò che la parità non è conservata nell'interazione debole. Il secondo fu fatto pochi mesi dopo e mostrò che la parità non si conserva nel decadimento del mesone π^\pm (capitolo ???).

Raggio dei mesoni

Protone e neutrone hanno una *dimensione spaziale* di $0.8 \div 0.9 \text{ fm}$ che si può determinare sia misurando i fattori di forma elettromagnetici, ad esempio con esperimenti di diffusione elastica elettrone-protone o elettrone-deuterio, sia misurando la sezione d'urto protone-protone o neutrone-protone ad alta energia. Nel primo caso si misura la distribuzione di carica elettrica e di magnetizzazione, nel secondo la distribuzione della materia adronica.

Poiché non si hanno bersagli di mesoni, per misurare il fattore di forma dei mesoni π^\pm e K^\pm , si possono fare esperimenti di diffusione elastica di fasci secondari di mesoni sugli elettroni atomici, ad esempio usando un bersaglio di idrogeno liquido. In questo caso, per eliminare le reazioni di interazione mesone-protone che sono molto più probabili, occorre osservare l'elettrone diffuso nello stato finale e misurarne le variabili cinematiche. Nel riferimento in cui l'elettrone è inizialmente in quiete si ha $-q^2 = 4EE' \sin^2 \theta/2 = 2m_e E'_e$. La sezione d'urto di diffusione di particelle di spin zero, sezione d'urto di Mott (capitolo ???), è modificata per il fattore di forma elettrico

$$\frac{d\sigma}{d\Omega} = r_e^2 \frac{(m_e c^2)^2}{4p^2 c^2 \sin^2 \theta/2} \frac{p'}{p} \cos^2 \theta/2 |F_E(q^2)|^2$$

Un fattore di forma $F_E(q^2) = (1 + \langle r^2 \rangle q^2/6)^{-1}$ riproduce bene i dati sperimentali. Dai risultati si estrae il raggio quadratico medio dei mesoni

$$\sqrt{\langle r_\pi^2 \rangle} = 0.66 \text{ fm} \qquad \sqrt{\langle r_K^2 \rangle} = 0.58 \text{ fm}$$

La misura della sezione d'urto totale di interazione di mesoni su protone ad alta energia, $\sigma(\pi^\pm p) \simeq 23 \text{ mb}$, $\sigma(K^\pm p) \simeq 20 \text{ mb}$, interpretata con il modello di diffusione da un disco assorbente (capitolo ???), fornisce valori simili per il raggio dei mesoni.

3.1.7 Il mesone η

Nella tabella che mostra le proprietà degli adroni, per completare la simmetria, è stato introdotto il mesone η^0 che è il singoletto di isospin con gli stessi numeri quantici del mesone π^0 . Il mesone η^0 è stato osservato nel 1960 studiando la reazione $\pi^+ d \rightarrow \pi^+ \pi^0 \pi^- pp$ in cui i tre mesoni π formano uno stato legato che decade per interazione elettromagnetica

$$m_\eta = 547 \text{ MeV}/c^2 \quad \tau_\eta = 0.56 \cdot 10^{-18} \text{ s}$$

I decadimenti più probabili e le frazioni di decadimento sono

$$\begin{array}{lll} \eta^0 \rightarrow & \gamma\gamma & 0.393 \\ & \pi^0\pi^0\pi^0 & 0.322 \\ & \pi^+\pi^-\pi^0 & 0.230 \end{array}$$

I numeri quantici del mesone η^0 sono

- **J = 0:** dall'analisi del diagramma di Dalitz del decadimento $\eta \rightarrow \pi\pi\pi$ si deduce che lo spin è zero;
- **P = -1:** non si osserva il decadimento $\eta \rightarrow \pi\pi$: se ne deduce che la parità è negativa. Infatti due mesoni π in uno stato di momento angolare orbitale $L = 0$ hanno parità positiva: $P = P_\pi^2(-1)^L = +1$;
- **C = +1:** il mesone η^0 è autostato della coniugazione di carica, il decadimento $\eta^0 \rightarrow \gamma\gamma$ indica che l'autovalore è +1;
- **I = 0:** se fosse $I \neq 0$ il decadimento $\eta \rightarrow \pi\pi\pi$ avverrebbe per interazione adronica con vita media molto più breve di quella osservata.

Oltre al mesone η^0 esiste un'altra particella con gli stessi numeri quantici, chiamata η' . Ha massa $958 \text{ MeV}/c^2$ e come il mesone η^0 decade per interazione elettromagnetica. Non si tratta di uno stato eccitato del mesone η^0 perché non può decadere né $\eta' \rightarrow \eta^0\gamma$ (non esistono transizioni elettromagnetiche spin zero \rightarrow spin zero) né $\eta' \rightarrow \eta^0\pi$ (non si conserva la parità). Il decadimento più frequente è $\eta' \rightarrow \eta^0\pi\pi$.

3.1.8 Simmetria dell'isospin

Esistono gruppi di particelle soggette all'interazione adronica che hanno valori di massa molto simili, ma valori diversi della carica elettrica. Poiché l'interazione adronica è indipendente dalla carica elettrica le particelle dello stesso *multipletto* sono state identificate come una singola particella autostato dell'operatore di isospin

\vec{I} con molteplicità $2I + 1$ pari al numero di stati di carica. L'operatore di isospin così definito ha le stesse proprietà di un generatore di rotazioni e commuta con la hamiltoniana dell'interazione adronica. Nell'interazione adronica si conserva sia I_3 che il modulo dell'isospin.

Gli autovalori di isospin di un sistema di particelle si ottengono seguendo le leggi di composizione dei momenti angolari. Se due particelle hanno isospin $|j_1, m_1\rangle$, $|j_2, m_2\rangle$, i possibili *stati di due particelle* $|J, M\rangle$ con

$$|j_1 - j_2| \leq J \leq j_1 + j_2 \quad M = m_1 + m_2$$

sono

$$|J, M\rangle = \sum_{m_1 m_2} \langle j_1, m_1; j_2, m_2 | J, M \rangle \cdot |j_1, m_1; j_2, m_2\rangle$$

i *coefficienti di Clebsch-Gordan* $\langle j_1, m_1; j_2, m_2 | J, M \rangle$ sono calcolati nell'appendice ??? per alcuni casi semplici.

Esempio 1

Le reazioni $pp \rightarrow d\pi^+$, $np \rightarrow d\pi^0$, hanno la stessa distribuzione angolare, ma sezione d'urto $\sigma(pp \rightarrow d\pi^+) = 2 \sigma(np \rightarrow d\pi^0)$

$$\frac{d\sigma}{d\Omega} (pp \rightarrow d\pi^+) = \text{costante} |\langle d\pi^+ | H | pp \rangle|^2 (2s_d + 1)(2s_\pi + 1) \frac{p_\pi^2}{v_{pp} v_{\pi d}}$$

$$\frac{d\sigma}{d\Omega} (np \rightarrow d\pi^0) = \text{costante} |\langle d\pi^0 | H | np \rangle|^2 (2s_d + 1)(2s_\pi + 1) \frac{p_\pi^2}{v_{np} v_{\pi d}}$$

Le masse delle particelle sono approssimativamente uguali e, per gli stessi valori di energia, i fattori cinematici sono uguali. Quindi il rapporto tra le sezioni d'urto dipende solo dal rapporto tra gli elementi di matrice. Gli stati di isospin sono

$$p = |1/2, +1/2\rangle \quad n = |1/2, -1/2\rangle \quad d = |0, 0\rangle \quad \pi^0 = |1, 0\rangle \quad \pi^+ = |1, +1\rangle$$

Gli stati combinati sono

$$\begin{aligned} pp &= |1, +1\rangle & np &= \frac{1}{\sqrt{2}} (|1, 0\rangle - |0, 0\rangle) \\ d\pi^+ &= |1, +1\rangle & d\pi^0 &= |1, 0\rangle \end{aligned}$$

Gli elementi di matrice tra gli autostati di isospin sono

$$\langle d\pi^+ | H | pp \rangle = \langle 1 | H | 1 \rangle \quad \langle d\pi^0 | H | np \rangle = \frac{\langle 1 | H | 1 \rangle - \langle 1 | H | 0 \rangle}{\sqrt{2}}$$

con $\langle 1 | H | 0 \rangle = 0$ perché la hamiltoniana commuta con \vec{I} . Quindi

$$\frac{\sigma(pp \rightarrow d\pi^+)}{\sigma(np \rightarrow d\pi^0)} = \frac{|\langle d\pi^+ | H | pp \rangle|^2}{|\langle d\pi^0 | H | np \rangle|^2} = 2$$

Esempio 2

Le sezioni d'urto delle reazioni $\pi^+d \rightarrow pp$, $\pi^-d \rightarrow nn$, sono uguali perché

$$pp = \pi^+d = |1, +1\rangle \quad nn = \pi^-d = |1, -1\rangle$$

Esempio 3

Il mesone η^0 è autostato di isospin $|0, 0\rangle$ e autostato di coniugazione di carica con autovalore $C = +1$ e non decade per interazione adronica:

- il decadimento $\eta^0 \rightarrow \pi\pi$ è vietato dalla conservazione della parità;
- il decadimento $\eta^0 \rightarrow \pi\pi\pi$ è vietato dalla conservazione dell'isospin. Infatti l'isospin dello stato $\pi\pi\pi$ è

$$\vec{I}_{\pi\pi\pi} = \vec{I}_{\pi\pi} + \vec{I}_{\pi} \quad I_{\pi} = 1$$

quindi per avere $I_{\pi\pi\pi} = 0$ deve essere $I_{\pi\pi} = 1$. I possibili stati $I_{\pi\pi}$ sono

$$|1, +1\rangle = \frac{\pi^+\pi^0 - \pi^0\pi^+}{\sqrt{2}} \quad |1, 0\rangle = \frac{\pi^+\pi^- - \pi^-\pi^+}{\sqrt{2}} \quad |1, -1\rangle = \frac{\pi^0\pi^- - \pi^-\pi^0}{\sqrt{2}}$$

tutti antisimmetrici per lo scambio $\pi \leftrightarrow \pi$. Quindi lo stato $\pi^+\pi^0\pi^-$ con $I = 0$ ha coniugazione di carica $C = -1$. L'altra combinazione, lo stato $\pi^0\pi^0\pi^0$, non può avere $I = 0$;

- il decadimento $\eta^0 \rightarrow \pi\pi\pi\pi$ non avviene perché $m_{\eta} < 4m_{\pi}$.

3.1.9 Gli antibarioni

I barioni, protone, neutrone e gli iperoni, sono fermioni di spin $1/2$. In base alla teoria di Dirac devono esistere i corrispondenti stati coniugati di carica, gli *antibarioni*, con numero fermionico, carica elettrica, momento magnetico e stranezza opposti. La teoria è confermata dai leptoni: esiste il positrone (e^+), il leptone μ^+ e l'antineutrino.

Per verificare la predizione di Dirac fu costruito nel 1955 un acceleratore di protoni che potesse raggiungere la soglia di produzione di antibarioni. Un antiprotone può essere prodotto in interazioni di protoni su nuclei con le reazioni $pp \rightarrow \bar{p}ppp$, $pn \rightarrow \bar{p}ppn$, che conservano il numero barionico e la carica elettrica, se l'energia cinetica del fascio è maggiore di $6m_p = 5.6 \text{ GeV}$. In effetti l'energia può essere leggermente minore se si tiene conto del moto di Fermi dei nucleoni legati nel nucleo.

La produzione dell'antiprotone è segnalata dalla presenza nello stato finale di una particella di carica negativa e massa pari a quella del protone. A questa energia, nell'interazione protone-nucleo vengono prodotti mesoni π^- con probabilità molto maggiore, quindi è necessario selezionare particelle con massa m_p facendo misure sia di impulso che di velocità delle particelle prodotte. L'esperimento fu

fatto utilizzando magneti curvanti per selezionare le particelle di carica negativa e sia tecniche di tempo di volo che rivelatori Čerenkov per misurarne la velocità. Nel 1956 Chamberlain, Segré e collaboratori scoprirono l'antiprotone.

Una volta scoperto il metodo per produrre un fascio secondario di antiprotoni, questo può essere utilizzato per produrre altri antibarioni in reazioni di *annichilazione* $p\bar{p} \rightarrow \text{barione antibarione}$. Nel 1957 Cork, Lamberston e Piccioni scoprirono in questo modo l'antineutrone. L'esperimento fu fatto osservando la scomparsa dell'antiprotone in un bersaglio che era anche rivelatore di ionizzazione, questo era seguito da un rivelatore di veto che segnalava l'assenza di ionizzazione (i neutroni non ionizzano) e da un terzo rivelatore capace di misurare l'energia totale rilasciata nella annichilazione dell'antineutrone prodotto $\bar{n}n \rightarrow E = 2m_n$.

Con fasci di antiprotoni si possono produrre altri antibarioni. Ad esempio, $\bar{\Lambda}^0$ è stato osservato nell'annichilazione di antiprotoni in camera a bolle a idrogeno liquido $\bar{p}p \rightarrow \bar{\Lambda}^0\Lambda^0$. Si osserva la traccia dell'antiprotone fino al punto in cui avviene l'interazione e più avanti le tracce dei prodotti di decadimento $\bar{\Lambda}^0 \rightarrow \bar{p}\pi^+$, $\Lambda^0 \rightarrow p\pi^-$. Il cammino delle particelle Λ , neutre e quindi non visibili nella camera a bolle, è in media $\lambda = (p_\Lambda/m_\Lambda c) c\tau_\Lambda$, con $c\tau_\Lambda = 7.9 \text{ cm}$.

Con questo metodo sono stati scoperti gli altri antibarioni $\bar{\Sigma}, \bar{\Xi}, \dots$: per ogni barione è stato osservato il corrispondente antibarione. Gli antibarioni hanno numero barionico negativo, $A = -1$ per $\bar{p}, \bar{n}, \bar{\Lambda}^0, \dots$; $A = -2$ per l'antideutone; e decadono negli stati coniugati di carica dei corrispondenti barioni, ad esempio l'antineutrone decade $\beta^+, \bar{n} \rightarrow \bar{p}e^+\nu_e$; $\bar{\Lambda}^0 \rightarrow \bar{p}\pi^+$ oppure $\bar{\Lambda}^0 \rightarrow \bar{n}\pi^0$; $\bar{\Sigma}^0 \rightarrow \bar{\Lambda}^0\gamma, \dots$

3.1.10 Risonanze adroniche

Barioni e mesoni sono soggetti a decadimenti elettromagnetici o deboli. Nelle interazioni adroniche si possono produrre degli *stati eccitati* che sono chiamati *risonanze*. Nel caso di atomi o nuclei si possono formare stati eccitati che decadono emettendo fotoni, i bosoni del campo elettromagnetico. Allo stesso modo le risonanze adroniche decadono emettendo mesoni

$$\gamma N \rightarrow N_{e.m.}^* \rightarrow N\gamma \qquad \pi N \rightarrow N_{had}^* \rightarrow N\pi$$

La *larghezza* di una risonanza è tipicamente $\Gamma \approx m_\pi c^2$ e a questa corrisponde una vita media $\tau = \hbar/m_\pi c^2 \approx 10^{-23} \text{ s}$. In questo brevissimo intervallo di tempo il cammino di decadimento è pari al raggio d'azione dell'interazione adronica $c\tau = \hbar c/m_\pi c^2 \approx 1 \text{ fm}$. È chiaro che la vita media di una risonanza non si può determinare né con misure di tempo né con misure di distanze. La larghezza si determina misurando la curva di eccitazione della risonanza oppure misurando la *massa invariante* delle particelle nello stato finale $m^2 = (\sum_k P_k)^2$ con $P_k = (\vec{p}_k, E_k)$.

Le risonanze possono essere stati eccitati barionici con spin semi-intero oppure stati eccitati mesonici con numero barionico nullo e spin intero. Sono caratterizzate dai numeri quantici, carica elettrica, spin, isospin, parità e coniugazione di carica che si conservano nel decadimento per interazione adronica.

La risonanza Δ

La prima risonanza adronica fu osservata da Fermi e Anderson nel 1949 studiando la diffusione elastica di mesoni π^+ da un bersaglio di idrogeno liquido ($\pi^+p \rightarrow \pi^+p$). La dipendenza della sezione d'urto dall'energia si può rappresentare come sviluppo in onde parziali (capitolo ???)

$$\sigma = \frac{\pi \hbar^2}{p_{cm}^2} \sum_{\ell} (2\ell + 1) |1 - a_{\ell}|^2$$

p_{cm} è l'impulso nel centro di massa della reazione e a_{ℓ} sono le ampiezze delle onde parziali, $a_{\ell} = \eta_{\ell} e^{2i\delta_{\ell}}$. Per la diffusione elastica, $\eta_{\ell} = 1$. Se si eccita una risonanza di massa m che ha spin \vec{J} la sezione d'urto ha un massimo per $\delta_J = \pi/2$ e la dipendenza dall'energia è caratterizzata dalla curva di eccitazione lorentziana

$$\sigma(ab \rightarrow N_J^*) = \frac{4\pi \hbar^2}{p_{cm}^2} \frac{2J + 1}{(2s_a + 1)(2s_b + 1)} \frac{(\Gamma/2)^2}{(E_{cm} - m)^2 + (\Gamma/2)^2}$$

che ha il massimo per $E_{cm} = m$ e larghezza a metà altezza pari a Γ .

La sezione d'urto di diffusione elastica π^+p in funzione dell'impulso del pione è mostrata in Fig.3.5. Il valore di picco della sezione d'urto si ha per $E_{\pi} \simeq 330 \text{ MeV}/c$ che corrisponde all'energia totale nel centro di massa $m = (m_{\pi}^2 + m_p^2 + 2m_p E_{\pi})^{1/2}$. La risonanza Δ^{++} ha massa $m_{\Delta} = 1232 \text{ MeV}/c^2$ e larghezza $\Gamma_{\Delta} \simeq 120 \text{ MeV}$.

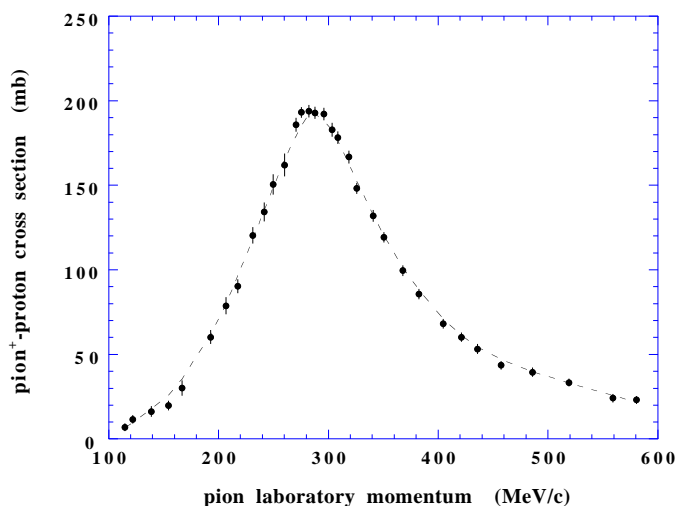


Figure 3.5: Sezione d'urto $\pi^+p \rightarrow \pi^+p$ in funzione dell'impulso del mesone π^+

Il picco della risonanza corrisponde al valore $p_{cm} = 230 \text{ MeV}/c$. Da questo e dal valore della sezione d'urto si può derivare lo spin della risonanza

$$\sigma_{max} = \frac{4\pi(\hbar c)^2}{(p_{cm}c)^2} \frac{2J + 1}{2} \simeq 200 \text{ mb} \quad \Rightarrow \quad 2J + 1 = 4 \quad J = 3/2$$

Spin. Lo spin della risonanza si può anche determinare dalla distribuzione angolare del pione e del protone nel centro di massa della reazione. Il momento angolare è

$\vec{J} = \vec{s}_\pi + \vec{s}_p + \vec{\ell}$ ($s_\pi = 0$, $\vec{\ell}$ è il momento angolare orbitale). Consideriamo come asse di quantizzazione la linea di volo π - p : il momento angolare $\vec{\ell}$ ha componente $m = 0$, quindi nello stato iniziale \vec{J} ha componente $M = 1/2$.

- se $\ell = 0$, l'ampiezza di diffusione è proporzionale all'armonica sferica $Y_{0,0}(\theta, \phi) = 1/\sqrt{4\pi} = \text{costante}$;
- se $\ell = 1$, si può avere $J = 1/2$ oppure $J = 3/2$; le combinazioni dei momenti angolari sono

$$J = 1/2 \quad |1/2, +1/2\rangle = \sqrt{2/3} Y_{1,1}(\theta, \phi) |1/2, -1/2\rangle - \sqrt{1/3} Y_{1,0}(\theta, \phi) |1/2, +1/2\rangle$$

$$= -\sqrt{1/4\pi} \sin \theta e^{i\phi} |1/2, -1/2\rangle - \sqrt{1/4\pi} \cos \theta |1/2, +1/2\rangle$$

$$J = 3/2 \quad |3/2, +1/2\rangle = \sqrt{1/3} Y_{1,1}(\theta, \phi) |1/2, -1/2\rangle + \sqrt{2/3} Y_{1,0}(\theta, \phi) |1/2, +1/2\rangle$$

$$= -\sqrt{1/8\pi} \sin \theta e^{i\phi} |1/2, -1/2\rangle + \sqrt{1/2\pi} \cos \theta |1/2, +1/2\rangle$$

- per $J = 1/2$, $|f(\theta)|^2 = (\sin^2 \theta + \cos^2 \theta)/4\pi = \text{costante}$;
- per $J = 3/2$, $|f(\theta)|^2 = (1 + 3 \cos^2 \theta)/8\pi$; i risultati sono in accordo con questa seconda ipotesi e quindi confermano che la risonanza ha spin $3/2$.

Isospin. Poiché $I_\pi = 1$ e $I_N = 1/2$ le combinazioni π - N hanno isospin $I = 1/2$ oppure $I = 3/2$. La risonanza Δ^{++} ha terza componente dell'isospin $I_3 = Q - A/2 = +3/2$ e fa parte di un multipletto di stati risonanti π - N con isospin $I = 3/2$

$$\begin{array}{l} |3/2, +3/2\rangle = \pi^+ p \\ |3/2, +1/2\rangle = \sqrt{1/3} \pi^+ n + \sqrt{2/3} \pi^0 p \\ |3/2, -1/2\rangle = \sqrt{2/3} \pi^0 n + \sqrt{1/3} \pi^- p \\ |3/2, -3/2\rangle = \pi^- n \end{array} \quad \begin{array}{l} \Delta^{++} \\ \Delta^+ \\ \Delta^0 \\ \Delta^- \end{array} \left| \begin{array}{l} |1/2, +1/2\rangle = \sqrt{2/3} \pi^+ n - \sqrt{2/3} \pi^0 p \\ |1/2, -1/2\rangle = \sqrt{1/3} \pi^0 n - \sqrt{2/3} \pi^- p \end{array} \right.$$

Esistono quindi quattro stati con isospin $I = 3/2$ e spin $J = 3/2$ con massa approssimativamente uguale; i modi e le frazioni di decadimento sono

$$\begin{array}{llll} \Delta^{++} \rightarrow \pi^+ p & 1 & & \\ \Delta^+ \rightarrow \pi^0 p & 2/3 & \Delta^+ \rightarrow \pi^+ n & 1/3 \\ \Delta^0 \rightarrow \pi^0 n & 2/3 & \Delta^0 \rightarrow \pi^- p & 1/3 \\ \Delta^- \rightarrow \pi^- n & 1 & & \end{array}$$

Parità. Le risonanze Δ sono stati legati π - N con momento angolare orbitale $\ell = 1$: la parità è $P_\Delta = P_\pi P_N (-1)^\ell = +1$.

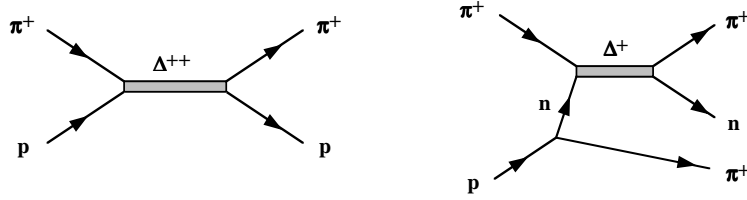
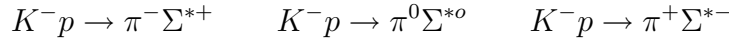


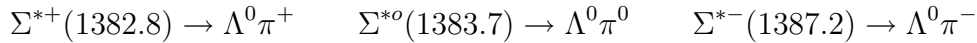
Figure 3.6: Eccitazione e produzione della risonanza Δ

3.1.11 Risonanze barioniche

Una risonanza si può osservare come eccitazione nella diffusione elastica (esempio precedente) oppure producendo uno stato finale con massa e numeri quantici definiti. La Fig.3.6 mostra i due modi per la risonanza Δ . Nelle interazioni di fasci di mesoni K^- con bersagli di idrogeno o deuterio si producono risonanze barioniche con stranezza $S = -1$ (Fig.3.7)



La risonanza Σ^* ha larghezza $\Gamma \simeq 37 \text{ MeV}$. Le masse (in MeV/c^2) e i modi di decadimento sono



Lo spin, $J = 3/2$, si misura studiando la distribuzione angolare dei prodotti di decadimento. L'isopin, $\vec{I}_\Sigma = \vec{I}_\Lambda + \vec{I}_\pi$, è $I_\Sigma = 1$. Allo stesso modo, con fasci di mesoni K^- si producono risonanze barioniche con stranezza $S = -2$ in associazione con mesoni K ($S = +1$)



La risonanza Ξ^* ha numeri quantici $J = 3/2$, $I = 1/2$, ha larghezza $\Gamma \simeq 9 \text{ MeV}$ e decade

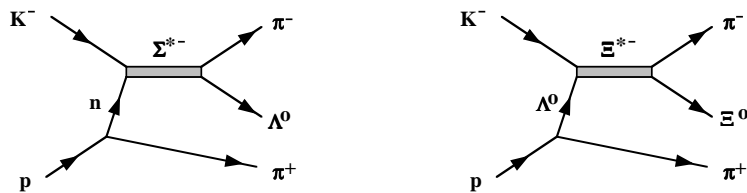
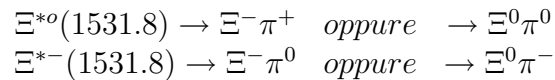


Figure 3.7: Esempi di produzione di risonanze barioniche con stranezza

Tutte queste risonanze hanno numero barionico $A = +1$, spin $3/2$, parità positiva. Gli altri numeri quantici sono

$barioni \frac{3}{2}^+$	S	Y	I_3	Q
Δ^{++}	0	+1	+3/2	+2
Δ^+	0	+1	+1/2	+1
Δ^0	0	+1	-1/2	0
Δ^-	0	+1	-3/2	-1
Σ^{*+}	-1	0	+1	+1
Σ^{*0}	-1	0	0	0
Σ^{*-}	-1	0	-1	-1
Ξ^{*0}	-2	-1	+1/2	0
Ξ^{*-}	-2	-1	-1/2	-1
Ω^-	-3	-2	0	-1

La rappresentazione delle risonanze barioniche nelle variabili $I_3 \times Y$ è mostrata in Fig.3.8 dove è stato aggiunto il barione Ω^- . L'esistenza di questa particella di stranezza $S = -3$ e isospin $I = 0$, e il valore della massa, erano stati previsti da Gell-Mann prima che fosse osservata. Si nota infatti una regolarità dei valori delle masse

- le particelle nello stesso multipletto di isospin, allineate lungo l'asse I_3 , differiscono per il valore della carica elettrica: la piccola perturbazione dovuta all'interazione elettromagnetica produce una differenza di massa di circa 1 MeV ;
- le particelle con la stessa carica elettrica sono allineate lungo un asse inclinato a 120° e hanno stranezza che differisce di una unità: la differenza di massa è di circa 150 MeV .

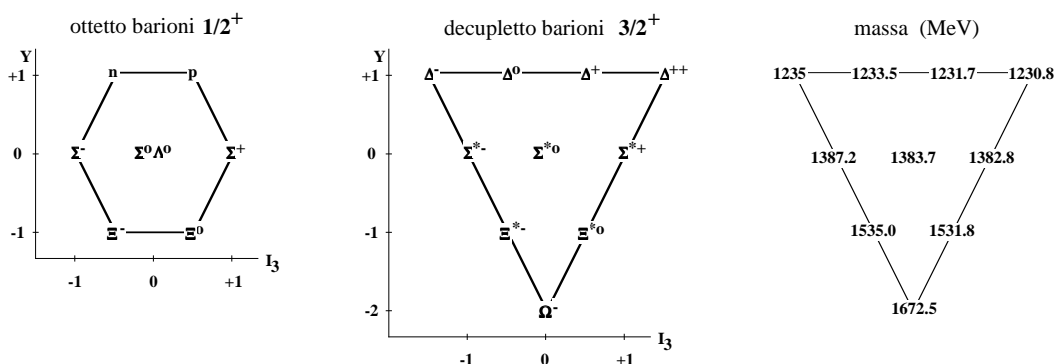


Figure 3.8: Ottetto di barioni $1/2^+$ e decupletto di barioni $3/2^+$

In effetti Ω^- non decade per interazione adronica, quindi non è una risonanza. Questo perché nell'ottetto dei barioni $1/2^+$ non esiste una particella con stranezza $S = -3$ e nel decupletto $3/2^+$ la differenza di massa che corrisponde a $\Delta S = 1$ è

minore della massa del mesone K . Ω^- non decade neppure per interazione elettromagnetica che conserva la stranezza. Decade per interazione debole con cambio di stranezza di una unità, come le altre particelle strane,

$$\Omega^- \rightarrow \Xi^0 \pi^- \quad \Omega^- \rightarrow \Xi^- \pi^0 \quad \Omega^- \rightarrow \Lambda^0 K^- \quad \tau = 0.82 \cdot 10^{-10} \text{ s}$$

3.1.12 Risonanze mesoniche

In modo analogo si producono risonanze mesoniche con $A = 0$ che decadono in stati di due o più mesoni pseudoscalari. L'analisi della distribuzione angolare dei prodotti di decadimento indica che hanno spin $J = 1$ e per questo sono chiamati *mesoni vettori*. Si possono quindi rappresentare come stati legati di mesoni di spin zero con momento angolare orbitale $\ell = 1$ e hanno parità negativa: $P = P_a P_b (-1)^\ell = -1$. La Fig.3.9 mostra alcuni esempi di produzione di risonanze mesoniche.

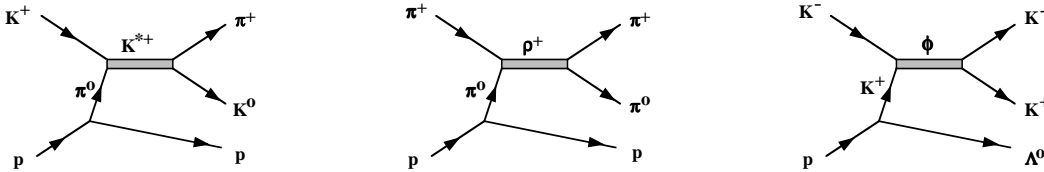


Figure 3.9: Esempi di produzione di risonanze mesoniche

- La risonanza K^* è uno stato π - K costituito da due doppietti di isospin $I = 1/2$.
- La risonanza ρ esiste in tre stati di carica con modi di decadimento

$$\rho^+ \rightarrow \pi^+ \pi^0 \quad \rho^0 \rightarrow \pi^+ \pi^- \quad \rho^- \rightarrow \pi^0 \pi^-$$

È uno stato legato π - π tripletto di isospin, $I = 1$, gli autostati di isospin, $\rho^+ = |1, +1\rangle$, $\rho^0 = |1, 0\rangle$, $\rho^- = |1, -1\rangle$, sono antisimmetrici per lo scambio $\pi \leftrightarrow \pi$

$$\rho^+ = \frac{\pi^+ \pi^0 - \pi^0 \pi^+}{\sqrt{2}} \quad \rho^0 = \frac{\pi^+ \pi^- - \pi^- \pi^+}{\sqrt{2}} \quad \rho^- = \frac{\pi^0 \pi^- - \pi^- \pi^0}{\sqrt{2}}$$

Il decadimento $\rho^0 \rightarrow \pi^0 \pi^0$ non avviene perché due bosoni identici non possono esistere in uno stato antisimmetrico. Il mesone ρ^0 è autostato di coniugazione di carica con autovalore $C = -1$. Infatti la trasformazione di coniugazione di carica $\pi^+ \pi^- \rightarrow \pi^- \pi^+$ corrisponde all'inversione delle coordinate spaziali e cioè alla trasformazione di parità: $C|\pi^+ \pi^-\rangle = (-1)^\ell |\pi^- \pi^+\rangle = -|\pi^- \pi^+\rangle$.

- La risonanza ω è un singoletto di isospin con carica elettrica nulla. È uno stato simmetrico dell'isospin e quindi non decade in uno stato π - π che è antisimmetrico per lo scambio $\pi \leftrightarrow \pi$. Il modo di decadimento è $\omega \rightarrow \pi^+ \pi^0 \pi^-$.

- Esiste un altro stato singoletto di isospin con massa maggiore di $2m_K$, la risonanza ϕ , che decade prevalentemente in stati $K-\bar{K}$ antisimmetrici rispetto allo scambio (i mesoni K hanno isospin $1/2$), ad esempio

$$\phi = |0, 0\rangle = \frac{K^+ K^- - K^- K^+}{\sqrt{2}}$$

come ρ^0 , i mesoni vettori ω e ϕ sono autostati della coniugazione di carica con autovalore $C = -1$.

La massa e larghezza delle risonanze mesoniche 1^- sono elencate nella tabella che segue con i principali modi di decadimento

	m (MeV/c ²)	Γ (MeV)	<i>decadimento</i>	
K^*	894	51	$K\pi$	
ρ	770	150	$\pi\pi$	
ω	783	8.4	$\pi^+\pi^0\pi^-$	
ϕ	1019	4.4	K^+K^-	$K^0\bar{K}^0 \quad \pi^+\pi^0\pi^-$

I numeri quantici mostrano le stesse regolarità dei mesoni pseudoscalari

<i>mesoni</i> 1^-	S	Y	I_3	Q
K^{*+}	+1	+1	+1/2	+1
K^{*0}	+1	+1	-1/2	0
ρ^+	0	0	+1	+1
ρ^0	0	0	0	0
ρ^-	0	0	-1	-1
ω	0	0	0	0
\bar{K}^{*0}	-1	-1	+1/2	0
K^{*-}	-1	-1	-1/2	-1
ϕ	0	0	0	0

La Fig.3.10 mostra la rappresentazione dei numeri quantici dei mesoni pseudoscalari e dei mesoni vettori come un ottetto e un singoletto della simmetria SU(3).

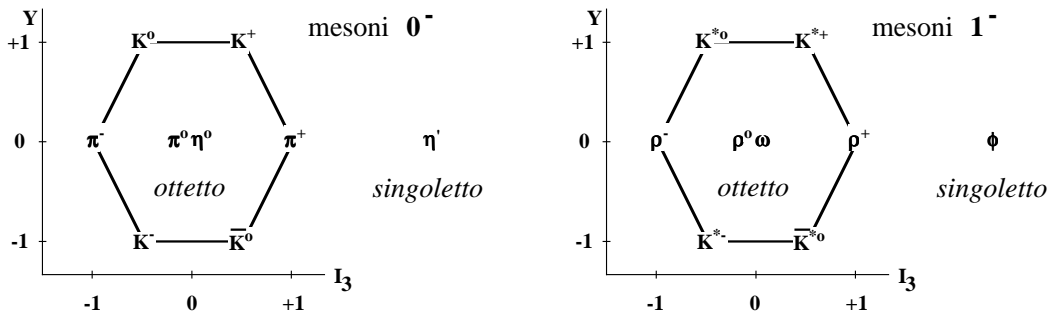


Figure 3.10: Ottetto e singoletto dei mesoni pseudoscalari e vettori

3.2 Modello statico a quark

I numeri quantici delle particelle soggette a interazione adronica mostrano una interessante regolarità sia per i barioni (fermioni) che per i mesoni (bosoni). Questo ordine deve quindi corrispondere a qualche legge di simmetria della hamiltoniana di interazioni che è più generale che non le leggi di conservazione delle singole grandezze: carica elettrica, isospin, ipercarica e numero barionico. Infatti queste grandezze sono legate dalla relazione di Gell-Mann e Nishijima $Q = Y/2 + I_3$.

Le particelle senza stranezza si possono costruire a partire dagli autostati di isospin $1/2$ che corrispondono al protone e al neutrone e alle relative antiparticelle

$$p = |1/2, +1/2\rangle \quad \bar{p} = |1/2, -1/2\rangle \quad n = |1/2, -1/2\rangle \quad \bar{n} = |1/2, +1/2\rangle$$

Con questi due stati si costruisce un tripletto e un singoletto con numero barionico nullo

$$\begin{aligned} |1, +1\rangle &= p\bar{n} \\ |1, 0\rangle &= (p\bar{p} + n\bar{n})/\sqrt{2} & |0, 0\rangle &= (p\bar{p} - n\bar{n})/\sqrt{2} \\ |1, -1\rangle &= n\bar{p} \end{aligned}$$

che corrispondono ai numeri quantici dei mesoni pseudoscalari π e η^0 , se si considera lo stato di due fermioni con momento angolare orbitale $\ell = 0$ e spin opposti, oppure ai mesoni vettori ρ e ω , nello stato di spin paralleli. In entrambe i casi la parità dello stato è negativa perché fermione e antifermione hanno parità opposta. In questo esempio è implicita l'invarianza della hamiltoniana di interazione per coniugazione di carica. Questo è il primo tentativo, dovuto a Fermi e Sakata, di riprodurre i numeri quantici dei mesoni.

3.2.1 Modello a quark

La simmetria degli stati di isospin $1/2$ è chiamata $SU(2)$ e i generatori della simmetria sono le tre matrici di Pauli di cui una è diagonale. Per riprodurre anche i numeri quantici delle particelle strane, oltre alla conservazione dell'isospin occorre introdurre la conservazione della stranezza. Nella simmetria $SU(3)$ (appendice ???) i generatori sono otto e di questi due sono diagonali: uno è associato alla terza componente dell'isospin e l'altro all'ipercarica. I generatori sono le *matrici di Gell-Mann*

$$\begin{aligned} G_1 &= \frac{1}{2} \begin{pmatrix} 0 & 1 & 0 \\ 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \end{pmatrix} & G_2 &= \frac{1}{2} \begin{pmatrix} 0 & -i & 0 \\ i & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \end{pmatrix} & G_3 &= \frac{1}{2} \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & -1 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \end{pmatrix} \\ G_4 &= \frac{1}{2} \begin{pmatrix} 0 & 0 & 1 \\ 0 & 0 & 0 \\ 1 & 0 & 0 \end{pmatrix} & G_5 &= \frac{1}{2} \begin{pmatrix} 0 & 0 & -i \\ 0 & 0 & 0 \\ i & 0 & 0 \end{pmatrix} \\ G_6 &= \frac{1}{2} \begin{pmatrix} 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \\ 0 & 1 & 0 \end{pmatrix} & G_7 &= \frac{1}{2} \begin{pmatrix} 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & -i \\ 0 & i & 0 \end{pmatrix} & G_8 &= \frac{1}{2\sqrt{3}} \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & -2 \end{pmatrix} \end{aligned}$$

Esiste una terza matrice diagonale, combinazione delle precedenti,

$$G^2 = \sum_k G_k^2 = \frac{4}{3} \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}$$

Gli autostati sono i vettori di base

$$u = \begin{pmatrix} 1 \\ 0 \\ 0 \end{pmatrix} \quad d = \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \\ 0 \end{pmatrix} \quad s = \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ 1 \end{pmatrix}$$

Se $SU(3)$ è una simmetria dell'interazione adronica

- tutte le particelle a interazione adronica si rappresentano come combinazione di questi stati;
- tutte le grandezze conservate sono operatori diagonali in questa rappresentazione.

G_1, G_2, G_3 sono le componenti dell'operatore isospin

$$G_3 u = +\frac{1}{2} u \quad G_3 d = -\frac{1}{2} d \quad G_3 s = 0$$

u, d formano un doppietto di isospin $1/2$, s è un singoletto. L'operatore *stranezza*

$$S = \begin{pmatrix} 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & -1 \end{pmatrix}$$

ha autovalori $Su = 0, Sd = 0, Ss = -s$. Gli autostati hanno gli stessi autovalori di protone, neutrone e Λ^0 , che hanno numero barionico $A = +1$. L'operatore *numero barionico*

$$A = \sum_k G_k^2 - 1 = \frac{1}{3} \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}$$

ha autovalore $A = +1$ per la combinazione $u + d + s$. Gli operatori *ipercarica e carica elettrica* sono

$$Y = A + S = \frac{1}{3} \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & -2 \end{pmatrix} \quad Q = Y/2 + G_3 = \frac{1}{3} \begin{pmatrix} 2 & 0 & 0 \\ 0 & -1 & 0 \\ 0 & 0 & -1 \end{pmatrix}$$

Gli autovalori delle grandezze fisiche che si conservano sono

	A	I	I_3	S	Y	Q
u	+1/3	1/2	+1/2	0	+1/3	+2/3
d	+1/3	1/2	-1/2	0	+1/3	-1/3
s	+1/3	0	0	-1	-2/3	-1/3

I vettori di base sono chiamati *quark*. Il modello a quark basato sulla simmetria $SU(3)$ fu introdotto da Gell-Mann e Zweig nel 1964. Per dare un significato fisico agli autostati di $SU(3)$ occorre fare un'altra importante ipotesi: *i quark sono fermioni di spin 1/2*. Quindi secondo la teoria di Dirac esistono gli stati coniugati di carica, gli *antiquark*. La trasformazione da uno stato all'altro è la coniugazione complessa e i generatori della simmetria degli antiquark si ottengono con la trasformazione $G_k \rightarrow -G_k^*$. Per i generatori diagonali si cambia il segno. Quindi gli autovalori degli antiquark hanno tutti il segno opposto

	A	I	I_3	S	Y	Q
\bar{u}	-1/3	1/2	-1/2	0	-1/3	-2/3
\bar{d}	-1/3	1/2	+1/2	0	-1/3	+1/3
\bar{s}	-1/3	0	0	+1	+2/3	+1/3

I quark sono chiamati *up*, *down* e *strange*. I differenti tipi di quark sono detti *sapori*. La rappresentazione nel piano $Y \times I_3$ è mostrata in Fig.3.11.

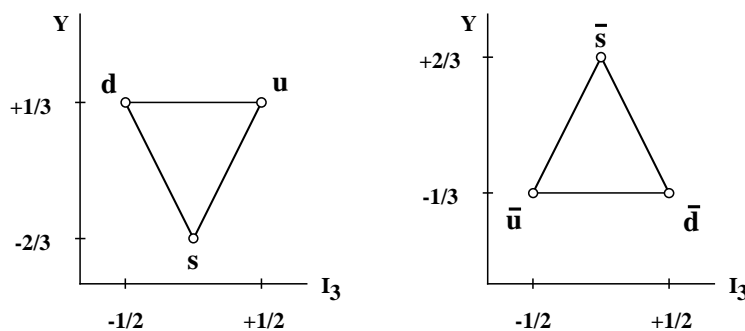


Figure 3.11: Rappresentazione grafica degli stati di quark e antiquark

3.2.2 Mesoni e barioni nel modello a quark

Le particelle adroniche sono rappresentate come combinazioni di quark e antiquark

- i mesoni sono costituiti da una coppia quark-antiquark $q_1\bar{q}_2$: hanno spin intero e numero barionico nullo;
- i barioni sono costituiti da tre quark $q_1q_2q_3$: hanno spin semi-intero e numero barionico $A = +1$;
- gli antibarioni sono costituiti da tre antiquark $\bar{q}_1\bar{q}_2\bar{q}_3$: hanno spin semi-intero e numero barionico $A = -1$.

Le combinazioni si ottengono agendo sugli stati dei quark con gli operatori $I^\pm = G_1 \pm iG_2$, $U^\pm = G_4 \pm iG_5$, $V^\pm = G_6 \pm iG_7$, analoghi agli operatori di salto dei momenti angolari, che aumentano e diminuiscono gli autovalori lungo i tre assi di simmetria, l'asse I_3 e due assi inclinati a $\pm 120^\circ$.

Mesoni

Le combinazioni $q\bar{q}$ sono nove e formano un ottetto e un singoletto. Formalmente questo si indica con il simbolo $\mathbf{3} \otimes \bar{\mathbf{3}} = \mathbf{8} \oplus \mathbf{1}$. La rappresentazione grafica è illustrata in Fig.3.12. I mesoni pseudoscalari hanno spin $J = 0$: quark e antiquark sono nello

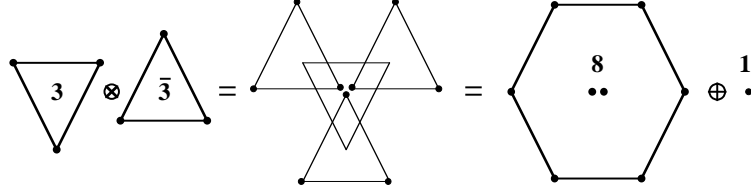


Figure 3.12: Rappresentazione grafica dell'ottetto e del singoletto degli stati $q\bar{q}$

stato di minima energia cinetica, con momento angolare orbitale $\ell = 0$, e hanno spin opposti ($\uparrow\downarrow$). La corrispondenza tra i mesoni pseudoscalari e gli stati $q\bar{q}$ è

$$\begin{array}{lll} K^+ = u\bar{s} & K^- = d\bar{s} & \pi^+ = u\bar{d} \\ K^0 = \bar{u}s & \bar{K}^0 = \bar{d}s & \pi^+ = \bar{u}d \end{array}$$

Esistono tre stati con $Q = 0$, $I_3 = 0$, $Y = 0$, per rappresentare i mesoni π^0 , η^0 , η' . Questi si rappresentano con combinazioni $a_u u\bar{u} + a_d d\bar{d} + a_s s\bar{s}$, con ampiezze normalizzate $|a_u|^2 + |a_d|^2 + |a_s|^2 = 1$. Uno di questi stati è il singoletto, simmetrico per scambio dei sapori: $a_u = a_d = a_s = 1/\sqrt{3}$. Gli altri due stati fanno parte dell'ottetto e sono simmetrici per coniugazione di carica, $C = +1$, e antisimmetrici per scambio delle coordinate, $P = -1$, e degli spin, $J = 0$. Poiché lo stato di due fermioni deve essere antisimmetrico, la combinazione di $u\bar{u}$ e $d\bar{d}$ con isospin $I = 1$ (π^0 , simmetrica) è antisimmetrica per scambio dei sapori $u \leftrightarrow d$, mentre quelle con isospin $I = 0$ (η^0 , η' , antisimmetriche) sono simmetriche. Tenendo conto che i tre stati sono tra loro ortogonali, $a_u a'_u + a_d a'_d + a_s a'_s = 0$, si ottengono queste combinazioni

$$\pi^0 = \frac{u\bar{u} - d\bar{d}}{\sqrt{2}} \quad \eta^0 = \frac{u\bar{u} + d\bar{d} - 2s\bar{s}}{\sqrt{6}} \quad \eta' = \frac{u\bar{u} + d\bar{d} + s\bar{s}}{\sqrt{3}}$$

I mesoni vettori hanno spin $J = 1$: quark e antiquark hanno spin paralleli ($\uparrow\uparrow$). La rappresentazione come un ottetto e un singoletto di $SU(3)$ è identica alla precedente. Va notato che i tre stati con $Q = 0$, $I_3 = 0$, $S = 0$, sono ora antisimmetrici per coniugazione di carica, $C = -1$, ma simmetrici per scambio degli spin $J = 1$. Poiché il mesone ω decade in stati $\pi^+\pi^0\pi^-$, mentre il ϕ decade in stati di particelle strane $K\bar{K}$, la rappresentazione naturale di questi tre stati è

$$\rho^0 = \frac{u\bar{u} - d\bar{d}}{\sqrt{2}} \quad \omega = \frac{u\bar{u} + d\bar{d}}{\sqrt{2}} \quad \phi = s\bar{s}$$

L'ottetto dei mesoni è mostrato in Fig.3.13.

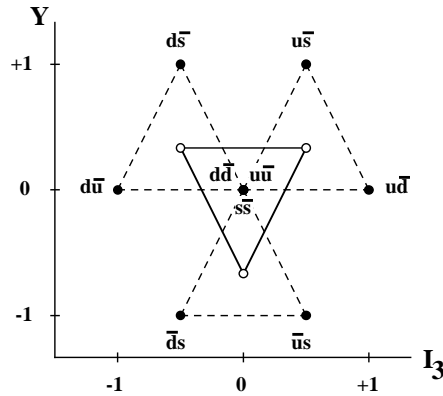


Figure 3.13: Costruzione grafica dell'ottetto dei mesoni

Barioni

I barioni sono combinazioni $q_1 q_2 q_3$. Combinando due quark si ottiene $\mathbf{3} \otimes \mathbf{3} = \mathbf{6} \oplus \bar{\mathbf{3}}$. Combinando questi con il terzo quark ($\mathbf{6} \otimes \mathbf{3} = \mathbf{10} \oplus \mathbf{8}$, $\bar{\mathbf{3}} \otimes \mathbf{3} = \mathbf{8} \oplus \mathbf{1}$) si ottiene un decupletto, due rappresentazioni equivalenti di ottetto e un singoletto

$$\mathbf{3} \otimes \mathbf{3} \otimes \mathbf{3} = \mathbf{10} \oplus \mathbf{8} \oplus \mathbf{8} \oplus \mathbf{1}$$

L'ottetto rappresenta i barioni di spin $1/2$. I tre quark hanno momento angolare orbitale $\ell = 0$ e la somma degli spin $J = 1/2$ ($\uparrow\uparrow\downarrow$). Ci sono due stati uds , con $Q = 0$, $I_3 = 0$, $Y = 0$: Σ^0 è uno stato di isospin $I = 1$ simmetrico ed è simmetrico anche per lo scambio $u \leftrightarrow d$, mentre il singoletto di isospin Λ^0 è antisimmetrico. Il decupletto rappresenta gli stati dei barioni con spin $3/2$. In questo caso i tre quark hanno spin paralleli ($\uparrow\uparrow\uparrow$). Il singoletto rappresenta un barione simile a Λ^0 con spin $3/2$. La costruzione grafica dell'ottetto e del decupletto è mostrata in Fig.3.14

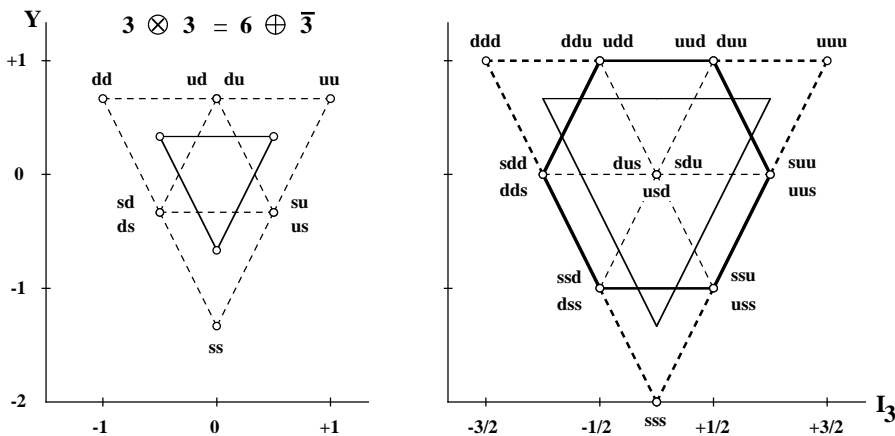


Figure 3.14: Costruzione grafica dell'ottetto dei barioni $1/2^+$ e del decupletto dei barioni $3/2^+$: $\mathbf{3} \otimes \mathbf{3} \otimes \mathbf{3} = \mathbf{10} \oplus \mathbf{8} \oplus \mathbf{8} \oplus \mathbf{1}$

Il decupletto contiene tre stati che non sono presenti nell'ottetto dei barioni $1/2^+$:

$\Delta^{++} = uuu$, $\Delta^- = ddd$, $\Omega^- = sss$. Questo è sorprendente perché questi stati sono completamente simmetrici rispetto allo scambio di ogni coppia di fermioni identici: una chiara violazione del principio di Pauli.

3.2.3 Momenti magnetici dei barioni

Nel modello a quark i barioni $1/2^+$ sono rappresentati da stati $|q_1 \uparrow q_2 \uparrow q_3 \downarrow\rangle$ in tutte le possibili combinazioni di sapore e orientamento degli spin. Se $j_{12} = 1$ è lo spin della coppia $q_1 q_2$ e $j_3 = 1/2$ lo spin del terzo quark, la combinazione dei tre spin è

$$|J, M\rangle = |1/2, +1/2\rangle = \sqrt{2/3} |1, +1; 1/2, -1/2\rangle - \sqrt{1/3} |1, 0; 1/2, +1/2\rangle$$

Ci sono due possibilità: quark uguali hanno spin paralleli, oppure quark uguali hanno spin opposti. La prima viola il principio di Pauli. Calcoliamo il momento magnetico di protone e neutrone nei due casi con l'ipotesi che i quark siano fermioni di Dirac con momento magnetico $\vec{\mu}_q = g(Qe\hbar/2m_q)\vec{s}$ con $g = 2$ (Qe è la carica elettrica).

$$\mu_u = +\frac{2}{3} \frac{e\hbar}{2m_u} \quad \mu_d = -\frac{1}{3} \frac{e\hbar}{2m_d} \quad \mu_s = -\frac{1}{3} \frac{e\hbar}{2m_s}$$

Poiché gli adroni nello stesso multipletto di isospin hanno massa molto simile, facciamo l'ipotesi che la massa dei quark u e d sia uguale: $m_u = m_d$.

- Nel primo caso: $|p\rangle = |u \uparrow u \uparrow d \downarrow\rangle$, $|n\rangle = |d \uparrow d \uparrow u \downarrow\rangle$

$$\mu_p = \langle p | \mu | p \rangle = \frac{2}{3} (2\mu_u - \mu_d) + \frac{1}{3} \mu_d = \frac{4}{3} \mu_u - \frac{1}{3} \mu_d = +\frac{e\hbar}{2m_u}$$

$$\mu_n = \langle n | \mu | n \rangle = \frac{2}{3} (2\mu_d - \mu_u) + \frac{1}{3} \mu_u = -\frac{1}{3} \mu_u + \frac{4}{3} \mu_d = -\frac{2}{3} \frac{e\hbar}{2m_u}$$

Ricordando i valori sperimentali, $\mu_p = +2.793 \mu_N$, $\mu_n = -1.913 \mu_N$, osserviamo che il modello dà una previsione corretta del segno dei momenti magnetici e del loro rapporto.

- Nel secondo caso: $|p\rangle = |u \uparrow d \uparrow u \downarrow\rangle$, $|n\rangle = |d \uparrow u \uparrow d \downarrow\rangle$

$$\mu_p = \frac{2}{3} (\mu_u + \mu_d - \mu_d) + \frac{1}{3} \mu_u = \frac{1}{3} \mu_u + \frac{2}{3} \mu_d = 0$$

$$\mu_n = \frac{2}{3} (\mu_d + \mu_u - \mu_d) + \frac{1}{3} \mu_d = \frac{2}{3} \mu_u + \frac{1}{3} \mu_d = +\frac{1}{3} \frac{e\hbar}{2m_u}$$

la previsione del modello è chiaramente errata.

Quindi si ottiene di nuovo che il principio di Pauli è violato nelle configurazioni in cui i quark formano i barioni. Questo risultato è confermato dalla previsione per i momenti magnetici degli iperoni

<i>barione</i>	<i>stato</i>	<i>previsione</i>	<i>misura</i> (μ_N)
Λ^0	$(u \uparrow d \downarrow - d \uparrow u \downarrow)s \uparrow$	μ_s	-0.613 ± 0.004
Σ^+	$u \uparrow u \uparrow s \downarrow$	$(4\mu_u - \mu_s)/3$	$+2.46 \pm 0.01$
Σ^-	$d \uparrow d \uparrow s \downarrow$	$(4\mu_d - \mu_s)/3$	-1.16 ± 0.03
Ξ^0	$s \uparrow s \uparrow u \downarrow$	$(4\mu_s - \mu_u)/3$	-1.25 ± 0.01
Ξ^-	$s \uparrow s \uparrow d \downarrow$	$(4\mu_s - \mu_d)/3$	-0.651 ± 0.003
Ω^-	$s \uparrow s \uparrow s \uparrow$	$3\mu_s$	-2.02 ± 0.05

Il barione Σ^0 ha una vita media troppo breve per misurare il momento magnetico. L'elemento di matrice della transizione di dipolo magnetico $\Sigma^0 \rightarrow \Lambda^0 \gamma$ si può calcolare nel modello a quark e il risultato è in accordo con quello che si ottiene dalla misura della larghezza di decadimento.

Massa dei quark costituenti

Dal confronto tra la previsione del modello e i risultati sperimentali dei momenti magnetici dei barioni si può dare una stima della massa dei quark

$$m_u \approx m_d \approx 330 \quad m_s \approx 500 \quad MeV/c^2$$

Questo valore deve essere inteso come la massa dei costituenti *legati* negli stati adronici.

3.2.4 Colore dei quark

Il modello a quark riproduce i numeri quantici degli adroni assumendo che i quark costituenti siano fermioni di spin 1/2. Inoltre la previsione dei momenti magnetici è basata sull'ipotesi che siano puntiformi. La verifica sperimentale di queste ipotesi è presentata nel capitolo ???. Ma quark identici si trovano in uno stato simmetrico rispetto allo scambio di coordinate, spin e sapore e questo non è possibile.

In effetti i quark sono caratterizzati da un'altro numero quantico: la *carica adronica* che è la sorgente del campo dell'interazione adronica. Questa carica è chiamata *colore*. Per rendere antisimmetriche le combinazioni dei quark che corrispondono agli stati degli adroni, occorre che ci siano tre colori: ciascun sapore di quark esiste in tre stati di colore. Questi sono di solito indicati con rosso, blu e giallo R, B, G . La simmetria degli stati di colore è la stessa simmetria $SU(3)$ (introdotta per gli stati di sapore). I generatori della simmetria sono otto e corrispondono agli otto modi con cui i colori dei quark possono interagire tra loro

$$\begin{array}{ccc} R\bar{B} & B\bar{G} & G\bar{R} \\ B\bar{R} & G\bar{B} & R\bar{G} \end{array} \quad \begin{array}{l} (R\bar{R} - B\bar{B})/\sqrt{2} \\ (R\bar{R} + B\bar{B} - 2G\bar{G})/\sqrt{3} \end{array}$$

Oltre a questi esiste lo stato simmetrico, singoletto di colore, $(R\bar{R} + B\bar{B} + G\bar{G})/\sqrt{3}$ in cui le tre combinazioni incolore hanno lo stesso peso.

I colori dei quark sono le sorgenti dell'interazione adronica e l'interazione è trasmessa con otto campi bosonici chiamati *gluoni*. (Il nome ha origine dalla natura dell'interazione: gli adroni interagiscono fortemente quando sono "incollati"). Per spiegare perché nelle interazioni degli adroni non si osserva un'intensa radiazione di colore si fa l'ipotesi che le particelle osservate siano sempre in uno stato *incolore*. Per gli stati dei mesoni, questo corrisponde alle combinazioni $q_1^R \bar{q}_2^{\bar{R}}, \dots$. Gli stati dei barioni sono rappresentati dalle combinazioni antisimmetriche $\sum_{RGB} \epsilon_{RGB} q_1^R q_2^B q_3^G$ in cui sono presenti i tre colori.

Esempio: decadimento $\pi^0 \rightarrow \gamma\gamma$

I quark sono dotati di carica elettrica e quindi sono anche autostati dell'interazione elettromagnetica. Come verifica dell'esistenza di tre stati di colore consideriamo il decadimento elettromagnetico del mesone π neutro (capitolo ???). Lo stato iniziale è costituito dalla combinazione di coppie quark-antiquark: $\pi^0 = (u\bar{u} - d\bar{d})/\sqrt{2}$. La transizione $q\bar{q} \rightarrow \gamma\gamma$ (Fig.3.15) è simile a quella del positronio, ma occorre tener conto della carica frazionaria dei quark, del numero di stati di colore, N_c , e della funzione d'onda della coppia $q\bar{q}$ nel pione, f_π

$$\langle \gamma\gamma | H_{em} | (u\bar{u} - d\bar{d})/\sqrt{2} \rangle \propto f_\pi \frac{N_c}{\sqrt{2}} \left(\frac{4e^2}{9} - \frac{e^2}{9} \right)$$

La larghezza di decadimento è quindi proporzionale al quadrato del numero di colori: $\Gamma(\pi^0 \rightarrow \gamma\gamma) \propto |f_\pi|^2 N_c^2 \alpha^2 / 18$. Il confronto con il valore misurato indica che il numero di colori è $N_c = 3$.

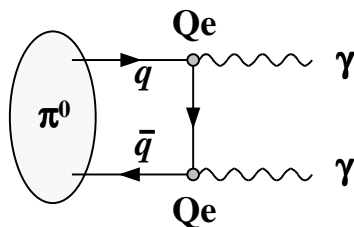


Figure 3.15: Decadimento $\pi^0 \rightarrow \gamma\gamma$ nel modello a quark

3.3 Interazioni deboli

Il modello a quark ha portato una notevole semplificazione nel panorama delle particelle: gli adroni *non* sono particelle elementari ma sono costituiti da fermioni di spin 1/2 puntiformi, come i leptoni, ma dotati di una carica di colore sorgente dell'interazione adronica. L'interazione adronica avviene mediante lo scambio di gluoni, bosoni di spin 1. I quark sono dotati di carica elettrica e quindi partecipano

anche all'interazione elettromagnetica. Gli adroni sono soggetti anche all'interazione debole: esempi sono il decadimento β dei nuclei, il decadimento del pione e delle particelle strane. In questi decadimenti sono emessi leptoni μ^\pm , e^\pm , ν , $\bar{\nu}$, quindi anch'essi soggetti all'interazione debole.

L'interazione debole è universale: coinvolge tutti i fermioni, quark e leptoni, e la costante di accoppiamento è la stessa per quark e per leptoni: la costante universale di Fermi.

3.3.1 Decadimento del muone

Nella teoria di Fermi la hamiltoniana di interazione è costruita con due correnti fermioniche, J^+ e J^- , che si comportano come gli operatori dell'isospin $G^\pm = G_1 \pm iG_2$: cambiano la carica elettrica di una unità

$$G^+u = 0 \quad G^+d = u \quad G^-u = d \quad G^-d = 0$$

l'interazione debole è quindi mediata da due bosoni dotati di carica elettrica, chiamati W^\pm (W indica *weak*).

Nel decadimento β^- , ${}^A_Z X \rightarrow {}^A_{Z+1} Y e^- \bar{\nu}_e$, un neutrone del nucleo X si trasforma in un protone del nucleo Y emettendo un bosone W^- che produce la coppia leptone-antileptone $e^- \bar{\nu}_e$. E analogamente per il decadimento β^+ . Lo stesso avviene con i quark costituenti nei decadimenti deboli delle particelle. Ad esempio, nel decadimento del neutrone un quark d si trasforma in un quark u emettendo un bosone W^-

$$n = udd \rightarrow ud uW^- \rightarrow udu e^- \bar{\nu}_e = pe^- \bar{\nu}_e$$

e analogamente per un protone legato in un nucleo. La vita media del decadimento β , derivata nel capitolo ???, è

$$\frac{\hbar}{\tau} = \frac{G^2}{2\pi^3} |M_{if}|^2 \int_0^{p_{max}} (\dots) dp_e$$

dove M_{if} è l'elemento di matrice della transizione adronica e l'integrale, nel limite $p_{max} \gg m_e c$, è proporzionale a p_{max}^5 (legge di Sargent). Le transizioni β , rappresen-

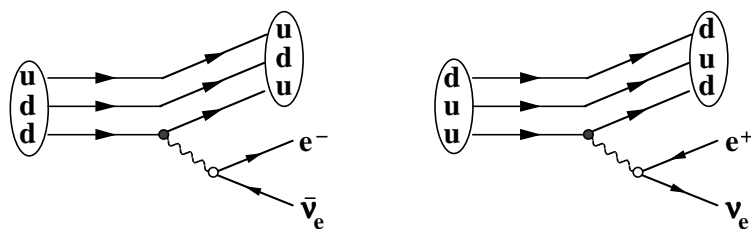


Figure 3.16: Decadimento β^- del neutrone e decadimento β^+ di un protone legato nel nucleo

tate in modo grafico in Fig.3.16, sono simili al decadimento del muone. In questo caso sono coinvolti solo leptoni (Fig.3.17) e il calcolo dell'elemento di matrice non

ha incertezze dovute a effetti di interazione adronica. La probabilità di decadimento del muone è

$$\frac{d^2\Gamma(\mu^\pm)}{dE_e d\cos\theta} = \frac{4\pi^2 G_F^2}{3(2\pi)^5} [(3m_\mu - 4E_e) \mp (m_\mu - 4E_e) \cos\theta] \frac{1 \pm h_e}{2} m_\mu p_e E_e$$

dove θ è l'angolo tra lo spin del muone e l'impulso dell'elettrone e $h_e = \vec{s}_e \cdot \vec{p}_e / s_e p_e$ è l'elicità dell'elettrone. I positroni sono emessi con elicità $h_{e^+} = +1$ e gli elettroni con elicità $h_{e^-} = -1$. L'elettrone ha impulso massimo quando è emesso in direzione

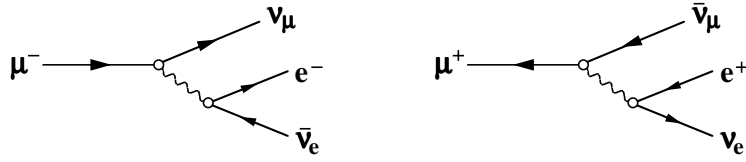


Figure 3.17: Decadimento del muone

opposta ai due neutrini e poiché $m_e \ll m_\mu$ si ha $E_{max} \simeq p_{max} \simeq m_\mu/2$. Introducendo la variabile adimensionale $\varepsilon = E_e/E_{max}$ si ha

$$\frac{d^2\Gamma(\mu^\pm)}{d\varepsilon d\cos\theta} = \frac{G_F^2 m_\mu^5}{192\pi^3} [(3 - 2\varepsilon) \mp (1 - 2\varepsilon) \cos\theta] \varepsilon^2$$

La distribuzione in energia dell'elettrone aumenta con ε ed è massima per $\varepsilon = 1$

$$\frac{d\Gamma}{d\varepsilon} = \frac{G_F^2 m_\mu^5}{192\pi^3} 2(3 - 2\varepsilon) \varepsilon^2$$

La distribuzione angolare mostra che l'elettrone, quando non ha impulso piccolo, ha maggiore probabilità di essere emesso nella direzione *opposta* a quella dello spin del muone

$$\frac{d\Gamma(\mu^\pm)}{d\cos\theta} = \frac{G_F^2 m_\mu^5}{192\pi^3} \frac{1}{2} \left(1 \mp \frac{\cos\theta}{3} \right)$$

Nel limite $\beta \rightarrow 1$ l'elicità si conserva in una interazione vettoriale o assialvettoriale (appendice ???) e questo fa in modo che l'elettrone sia emesso con impulso mediamente maggiore di quello dei neutrini e che la direzione di emissione sia correlata con quella dello spin del muone come illustrato in Fig.3.18. La vita media del muone dipende solo dalla massa e dalla costante universale di Fermi G_F ; questa è appunto determinata dalla misura di τ_μ

$$\Gamma(\mu \rightarrow e\nu\bar{\nu}) = \frac{\hbar}{\tau_\mu} = \frac{G_F^2 m_\mu^5}{192\pi^3} \quad \Rightarrow \quad G_F = 1.16639 \pm 0.0001 \times 10^{-5} GeV^{-2}$$

Il valore di G_F è leggermente maggiore di quello che si ottiene dallo studio dei decadimenti β dei nuclei: l'accoppiamento del campo debole con i leptoni non è esattamente uguale a quello con i quark ($W^+ \rightarrow e^+\nu_e = W^+ \rightarrow \mu^+\nu_\mu \neq W^+ \rightarrow u\bar{d}$).

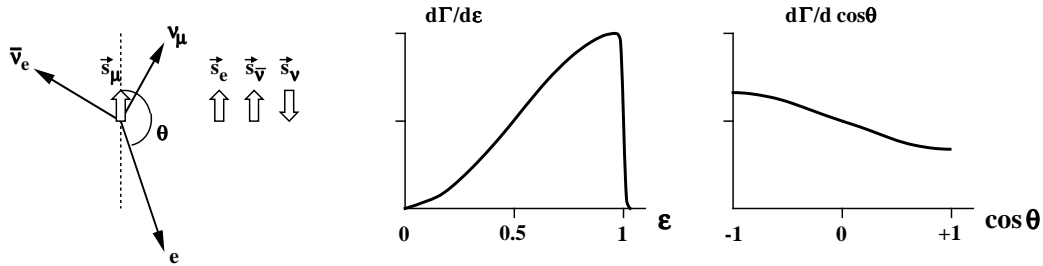


Figure 3.18: Decadimento $\mu^- \rightarrow \nu_\mu e^- \bar{\nu}_e$: distribuzione dell'energia dell'elettrone e correlazione tra le direzioni dell'impulso e dello spin del muone

3.3.2 Il propagatore dell'interazione debole

Nella teoria di Fermi dell'interazione a contatto il propagatore è costante, ma questo non può descrivere le interazioni deboli a energia elevata. Consideriamo la diffusione elastica di neutrini da un bersaglio di elettroni $\nu_\mu e^- \rightarrow \mu^- \nu_e$. Il quadrato dell'energia totale $s = (P_\nu + P_e)^2$ è invariante. Nel riferimento del laboratorio $s = 2m_e c^2 E_\nu$. Nel centro di massa della reazione $s = (2pc)^2$. A energia $\sqrt{s} \gg m_e c^2$ il neutrino e l'elettrone hanno la stessa elicità e impulsi opposti, quindi lo stato di momento angolare totale è $J = 0$: la sezione d'urto non dipende dall'angolo di diffusione. La sezione d'urto è

$$\frac{d\sigma}{d\Omega} = \frac{1}{c} \frac{2\pi}{\hbar} |\langle \mu\nu | H_w | \nu e \rangle|^2 \frac{p^2}{8\pi^3 \hbar^3 c}$$

L'elemento di matrice è lo stesso che interviene nel decadimento del muone ed è una costante, quindi la sezione d'urto aumenta con l'energia

$$\sigma(\nu_\mu e^- \rightarrow \mu^- \nu_e) = \frac{G^2 (\hbar c)^2}{\pi} s$$

Ma la sezione d'urto non può superare il limite definito dallo sviluppo in onde parziali (capitolo ???)

$$\sigma \leq \frac{4\pi (\hbar c)^2}{(pc)^2} \sum_\ell (2\ell + 1)$$

Per un'interazione a contatto contribuisce solo lo stato $\ell = 0$ e quindi si ha il vincolo $G^2 s / \pi \leq 16\pi / s$, per cui il modello con interazione a contatto può essere valido solo per energie minori di $\sqrt{s} = 2\sqrt{\pi/G} \approx 10^3 \text{ GeV}$. Di qui la necessità di introdurre un propagatore dell'interazione, ad esempio nella forma $(1 + q^2/M^2)^{-1}$ (M è la massa del bosone mediatore dell'interazione), in modo che per valori dell'impulso trasferito $q > M$ la sezione d'urto diminuisca proporzionalmente a $G^2(1 + q^2/M^2)^{-2}$.

3.3.3 Decadimenti leptonici dei mesoni

I mesoni pseudoscalari decadono per interazione debole. La tabella indica i modi di decadimento con solo leptoni nello stato finale, le frazioni di decadimento e la vita

media

$\Delta S = 0$	$\pi^+ \rightarrow \mu^+ \nu_\mu$	1.00	$\pi^+ \rightarrow e^+ \nu_e$	$1.23 \cdot 10^{-4}$	$\tau = 2.60 \cdot 10^{-8} \text{ s}$
$\Delta S = 1$	$K^+ \rightarrow \mu^+ \nu_\mu$	0.635	$K^+ \rightarrow e^+ \nu_e$	$1.55 \cdot 10^{-5}$	$\tau = 1.24 \cdot 10^{-8} \text{ s}$

La stranezza non si conserva nell'interazione debole: esistono decadimenti con $\Delta S = 0$ e decadimenti con $\Delta S = 1$. Poiché l'interazione è mediata da un bosone carico le transizioni tra quark sono

$$\Delta S = 0 \quad u \leftrightarrow d \qquad \Delta S = 1 \quad u \leftrightarrow s$$

e non esistono transizioni deboli $d \leftrightarrow s$. (Fig.3.19). Prendendo come esempio il

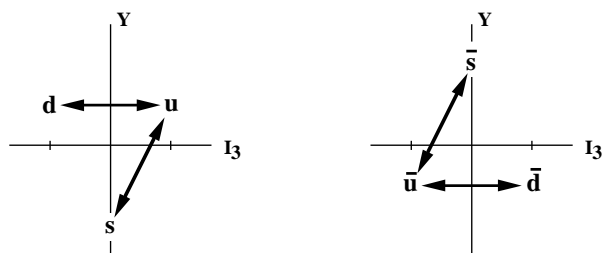


Figure 3.19: Transizioni deboli dei quark con $\Delta S = 0$ e $\Delta S = 1$

decadimento $\pi^+ \rightarrow \mu^+ \nu_\mu$, la larghezza è

$$d\Gamma(\pi \rightarrow \mu\nu) = \text{costante} \times |\langle \mu\nu | H_w | u\bar{d} \rangle|^2 p^2 \frac{dp}{dE} d\Omega$$

I mesoni π e K hanno spin zero e quindi la probabilità di decadimento non dipende dall'angolo di emissione. I mesoni hanno parità negativa e quindi l'elemento di matrice è di tipo *assialvettoriale*. I decadimenti leptonic dei mesoni pseudoscalari sono rappresentati in Fig.3.20. L'impulso del muone e del neutrino è $p = (M^2 -$

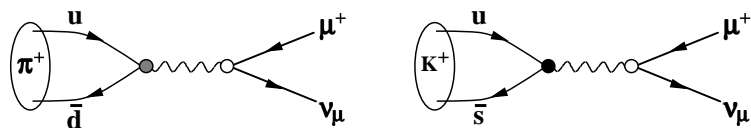


Figure 3.20: Rappresentazione grafica dei decadimenti leptonic dei mesoni π e K

$m^2)/2M$ (M è la massa del mesone, m è la massa del leptone carico). Il fattore di spazio delle fasi è

$$p^2 \frac{dp}{dE} = \frac{(M^2 - m^2)^2}{4M^2} \frac{M^2 + m^2}{2M^2}$$

L'elemento di matrice dipende dalla costante di accoppiamento, e dalla funzione d'onda dei quark nel pione f_π . Inoltre occorre tener conto che in uno stato di momento angolare totale $J = 0$ i leptoni sono emessi con la stessa elicità. Il neutrino

è un autostato di elicità $h_\nu = -1$. La probabilità che il μ^+ (antifermione) abbia elicità negativa è

$$\frac{1 - \beta_\mu}{2} = \frac{m^2}{M^2 + m^2}$$

Quindi la larghezza di decadimento è proporzionale al quadrato della massa del leptone. Questo spiega perché i decadimenti in elettrone siano fortemente soppressi rispetto ai decadimenti in muone. Introducendo i vari fattori, la larghezza dei decadimenti leptonic dei mesoni pseudoscalari è

$$\Gamma(\pi \rightarrow \ell\nu) = \frac{G_d^2}{8\pi} f_\pi^2 m_\pi m_\ell^2 (1 - m_\ell^2/m_\pi^2)^2 \quad \Gamma(K \rightarrow \ell\nu) = \frac{G_s^2}{8\pi} f_K^2 m_K m_\ell^2 (1 - m_\ell^2/m_K^2)^2$$

Nel primo caso ($\Delta S = 0$) si ha una transizione $u\bar{d} \rightarrow W^+ \rightarrow \ell^+\nu$: la costante G_d è quella del decadimento β dei nuclei. Nel secondo caso ($\Delta S = 1$) si ha una transizione $u\bar{s} \rightarrow W^+ \rightarrow \ell^+\nu$ e la costante G_s non è necessariamente uguale a G_d . Il rapporto tra queste costanti si può estrarre dai risultati sperimentali

$$\frac{\Gamma(K \rightarrow \mu\nu)}{\Gamma(\pi \rightarrow \mu\nu)} = \frac{BR(K \rightarrow \mu\nu) \tau_\pi}{BR(\pi \rightarrow \mu\nu) \tau_K} = 1.33 = \frac{G_s^2}{G_d^2} \frac{f_K^2 m_K}{f_\pi^2 m_\pi} \frac{(1 - m_\mu^2/m_K^2)^2}{(1 - m_\mu^2/m_\pi^2)^2}$$

Il rapporto che si ottiene dai decadimenti leptonic dei mesoni pseudoscalari per le transizioni di tipo assiale è

$$\frac{|A(\Delta S = 1)|^2}{|A(\Delta S = 0)|^2} = \frac{G_s^2}{G_d^2} \approx 0.05$$

dove la maggiore incertezza deriva dalla conoscenza delle funzioni d'onda, chiamate (impropriamente) costanti di decadimento, $f_\pi \simeq 130 \text{ MeV}$ e $f_K \simeq 160 \text{ MeV}$.

Fasci di neutrini

I neutrini sono fermioni puntiformi soggetti solo all'interazione debole ed è quindi di grande interesse avere a disposizione intensi fasci di neutrini per studiarne le interazioni su bersagli di nuclei o di elettroni. Il metodo di produrre fasci di neutrini è stato suggerito da Bruno Pontecorvo e Melvin Schwarz (Fig.3.21).

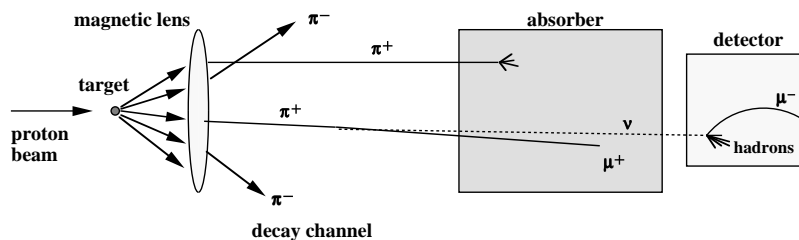


Figure 3.21: Fascio di neutrini ν_μ .

Se si invia un fascio di protoni di alta energia su un bersaglio si producono mesoni π^\pm e K^\pm . I mesoni emessi in avanti con impulso elevato si possono selezionare con

un opportuno sistema magnetico, una *lente magnetica*, che ha il fuoco nel bersaglio e produce un fascio quasi parallelo di mesoni con carica elettrica positiva oppure negativa. I mesoni decadono a valle del bersaglio: quelli di carica positiva producono neutrini ν_μ , quelli di carica negativa antineutrini $\bar{\nu}_\mu$. Scegliendo la polarità della lente si selezionano ν_μ oppure $\bar{\nu}_\mu$.

Il cammino di decadimento dei mesoni è $\lambda = (p/mc)c\tau$, tipicamente di alcune centinaia di metri. A valle del bersaglio si lascia un lungo spazio vuoto in cui gran parte dei mesoni decadono. In questo *canale di decadimento* si propagano i neutrini, i muoni e i mesoni che non sono decaduti. A valle del canale di decadimento c'è un lungo assorbitore di materiale di elevata densità in cui i mesoni residui sono assorbiti per interazione nucleare e i muoni perdono energia per ionizzazione. I neutrini, soggetti solo ad interazione debole, lo attraversano indisturbati.

Consideriamo un mesone con impulso p e energia E ($E \approx p$). Nel riferimento del mesone l'impulso e l'energia del neutrino e del muone sono

$$p^* = \frac{M^2 - m^2}{2M} = E_\nu^* \quad E_\mu^* = \frac{M^2 + m^2}{2M}$$

Il mesone ha spin zero e quindi la distribuzione angolare nel suo riferimento è uniforme. Nel riferimento del laboratorio le componenti trasversa e longitudinale dell'impulso sono

$$p_T = p^* \sin \theta^* \quad p_L = \gamma p^* \cos \theta^* + \beta \gamma E^* = \frac{E}{M} p^* \cos \theta^* + \frac{p}{M} E^*$$

Tipicamente γ è molto grande e quindi $p_L \gg p_T$. La distribuzione della componente longitudinale è uniforme

$$\frac{dn}{dp_L} = \frac{dn}{d \cos \theta^*} \frac{d \cos \theta^*}{dp_L} = \frac{1}{2\gamma p^*} = \text{costante}$$

Il valore minimo dell'energia del neutrino si ha quando è emesso all'indietro nel riferimento del mesone ($\cos \theta^* = -1$) $p_{min} = 0$; il valore massimo quando è emesso in avanti ($\cos \theta^* = +1$) $p_{max} = (2p^*/M)p$.

Se invece si vuole selezionare un fascio di muoni si riduce lo spessore dell'assorbitore in modo da eliminare solo i mesoni. Il valore minimo dell'impulso è $p_{min}^\mu = p_{max}^\nu$, e il valore massimo è pari all'impulso del mesone. Si possono realizzare fasci di muoni, μ^+ oppure μ^- , con energia molto maggiore dei fasci di elettroni perchè questi perdono energia per irraggiamento ed è più difficile raggiungere energie elevate. Inoltre i fasci di muoni sono naturalmente polarizzati: un μ^+ con impulso minimo ha elicità positiva e con impulso massimo ha elicità negativa, e l'inverso avviene per un μ^- .

Due diversi neutrini

Uno dei primi esperimenti fatti con un fascio di neutrini aveva lo scopo di verificare se i due neutrini emessi nel decadimento del muone fossero diversi. Se esiste un solo tipo di neutrino, questo nell'interazione con i nuclei di un bersaglio può produrre

con uguale probabilità sia elettroni che muoni: $\sigma(\nu N \rightarrow e^- X) = \sigma(\nu N \rightarrow \mu^- X)$. Se invece i due neutrini sono diversi, il fascio contiene essenzialmente neutrini ν_μ perchè i mesoni hanno bassa probabilità di decadere in elettroni. In questo caso si deve osservare solo la produzione di muoni nello stato finale: $\nu_\mu N \rightarrow \mu^- X$. Questo è quanto si è osservato nell'esperimento per cui si può concludere che esistono due distinte *famiglie* di leptoni e che il numero leptonico associato all'elettrone (e al neutrino ν_e) si conserva separatamente da quello associato al muone (e al neutrino ν_μ).

$$\text{leptoni} \quad \begin{pmatrix} \nu_e \\ e^- \end{pmatrix} \quad \begin{pmatrix} \nu_\mu \\ \mu^- \end{pmatrix} \quad \text{antileptoni} \quad \begin{pmatrix} \bar{\nu}_e \\ e^+ \end{pmatrix} \quad \begin{pmatrix} \bar{\nu}_\mu \\ \mu^+ \end{pmatrix}$$

3.3.4 La Parità non si conserva

La parità di uno stato non si conserva necessariamente nell'interazione debole. Questo fenomeno, osservato nel decadimento dei mesoni K^\pm , è confermato dallo studio dei decadimenti β di nuclei polarizzati (capitolo ???). Un secondo esempio è il decadimento leptonic dei mesoni π e K , ad esempio $\pi^+ \rightarrow \mu^+ \nu_\mu$ (Fig.3.22). Il pione ha spin zero e quindi μ^+ e ν_μ hanno la stessa elicità negativa (il neutrino è autostato dell'elicità con $h_\nu = -1$).

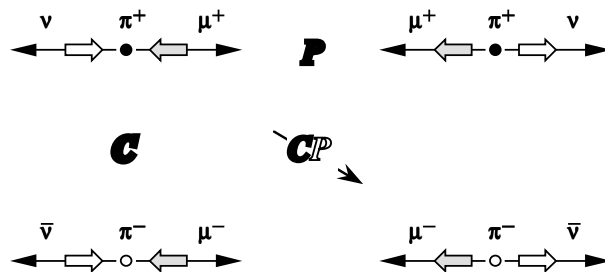


Figure 3.22: Decadimento $\pi^+ \rightarrow \mu^+ \nu_\mu$

- Se si applica a questo stato la trasformazione di parità, gli spin rimangono invariati e gli impulsi cambiano direzione: si ottiene uno stato in cui μ^+ e ν_μ hanno elicità positiva, questo non è uno stato possibile.
- Se si applica allo stato iniziale la trasformazione di coniugazione di carica, $\pi^+ \rightarrow \pi^-$, $\mu^+ \nu_\mu \rightarrow \mu^- \bar{\nu}_\mu$, si ottiene un antineutrino nello stato di elicità negativa: anche questo non è uno stato possibile.
- Se si applicano le due trasformazioni, *parità* \times *coniugazione di carica*, si passa dallo stato $\mu^+ \nu_\mu$ con elicità negativa allo stato $\mu^- \bar{\nu}_\mu$ con elicità positiva che sono i soli due stati possibili. Quindi l'interazione debole non rispetta la simmetria per parità né quella per coniugazione di carica, ma rispetta la *simmetria CP*.

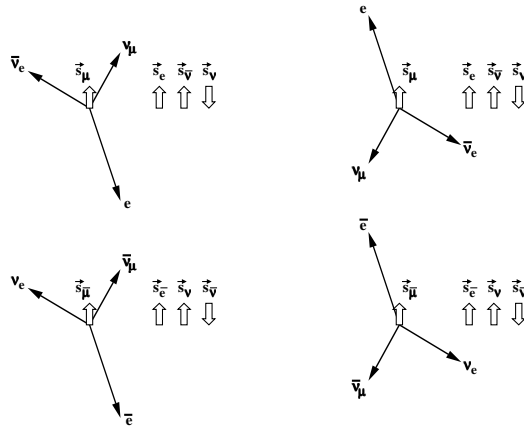


Figure 3.23: Decadimento $\mu^- \rightarrow \nu_\mu e^- \bar{\nu}_e$

Lo stesso avviene per il decadimento del muone, $\mu^- \rightarrow \nu_\mu e^- \bar{\nu}_e$ (Fig.3.23). La probabilità di decadimento dipende da una quantità pseudoscalare, il prodotto $\vec{s}_\mu \cdot \vec{p}_e$, che si inverte per trasformazione di parità. Se si ha un μ^- polarizzato l'elettrone è emesso preferenzialmente nella direzione opposta allo spin \vec{s}_μ . Applicando la trasformazione P , \vec{s}_μ non cambia direzione ma \vec{p}_e si inverte: non si ha la configurazione del decadimento di partenza. Applicando la trasformazione C , cambia il segno della carica elettrica e la direzione del campo magnetico, ma non la direzione di emissione del positrone: di nuovo non si ha una configurazione possibile. Applicando la trasformazione CP si ottiene il decadimento $\mu^+ \rightarrow \bar{\nu}_\mu e^+ \nu_e$ con il positrone emesso preferenzialmente nella direzione dello spin del μ^+ .

Questo è stato verificato sperimentalmente. Il primo esperimento fu fatto da Garwin, Lederman e Weinreich nel 1957 pochi mesi dopo l'esperimento sul decadimento del ^{60}Co polarizzato. Si usa un fascio di mesoni π^+ di bassa energia e i pioni perdono tutta l'energia cinetica in un assorbitore di Carbonio "C" prima di decadere (Fig.3.24). La coincidenza temporale di due rivelatori, "A" e "D", posti lungo la

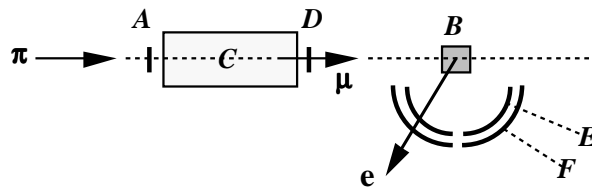


Figure 3.24: Decadimento $\pi^+ \rightarrow \mu^+ \nu_\mu$, $\mu^+ \rightarrow \bar{\nu}_\mu e^+ \nu_e$: misura della correlazione tra l'impulso del positrone e lo spin del muone

direzione di volo dei π^+ prima e dopo l'assorbitore segnala che i μ^+ sono emessi in avanti e quindi sono naturalmente polarizzati con elicità negativa. I μ^+ perdono l'energia cinetica e si arrestano in un secondo assorbitore, "B", dove decadono $\mu^+ \rightarrow \bar{\nu}_\mu e^+ \nu_e$. L'assorbitore è circondato da rivelatori, "E" e "F", che segnalano la direzione di emissione dei positroni. Tra questi rivelatori c'è uno spessore di ma-

teriale e si possono selezionare i positroni con energia prossima al valore massimo $E_{max} = m_\mu/2$. Si osserva che questi sono emessi preferenzialmente nella direzione opposta a quella del fascio di π^+ , cioè nella direzione dello spin dei μ^+ . Quindi la direzione (e il modulo) dell'impulso del positrone, \vec{p}_e , è correlata con la direzione dello spin del muone \vec{s}_μ secondo la previsione della teoria $V - A$ dell'interazione debole.

Per verificare che l'interpretazione del risultato fosse corretta, il secondo assorbitore fu immerso in un campo magnetico con direzione normale alla linea di volo dei π^+ . In questo caso il momento della forza che agisce sul momento magnetico del muone, $\vec{\mu}_\mu \wedge \vec{B}$, produce la precessione del momento magnetico attorno alla direzione del campo e quindi anche la rotazione dell'impulso dell'elettrone con la stessa frequenza $\omega = g_\mu e B / 4m_\mu$. Il risultato è che il numero di positroni rivelato ad un certo angolo nel piano normale a \vec{B} è modulato dalla frequenza ω . Con questo metodo fu fatta la prima misura del fattore giromagnetico del muone, g_μ , e fu dimostrato che è uguale a quello dell'elettrone, $g_\mu = 2 + \dots$

3.3.5 Decadimenti semileptonici

Decadimenti semileptonici dei mesoni

I mesoni π e K possono decadere in un adrone e una coppia elettrone-antineutrino, come avviene nel decadimento β . La tabella indica i modi possibili e le relative frazioni di decadimento

$$\begin{array}{llll} \Delta S = 0 & \pi^+ \rightarrow \pi^0 e^+ \nu_e & 1.03 \cdot 10^{-8} & \\ \Delta S = 1 & K^+ \rightarrow \pi^0 e^+ \nu_e & 0.048 & K^+ \rightarrow \pi^0 \mu^+ \nu_\mu \quad 0.032 \end{array}$$

Gli stati adronici iniziale e finale hanno spin zero: si tratta di una transizione di Fermi e quindi l'elemento di matrice è di tipo *vettoriale*. Nelle transizioni con $\Delta S \neq 0$ cambia l'isospin e la carica elettrica dell'adrone

$$\begin{array}{llll} s \rightarrow u & K^- \rightarrow \pi^0 e^- \bar{\nu}_e & \Delta I = 1/2 & \Delta S = \Delta Q = -1 \\ \bar{s} \rightarrow \bar{u} & K^+ \rightarrow \pi^0 e^+ \nu_e & \Delta I = 1/2 & \Delta S = \Delta Q = +1 \end{array}$$

La rappresentazione dei decadimenti semileptonici dei mesoni è mostrata in Fig.3.25. Nel caso del decadimento del mesone π si può utilizzare l'approssimazione della legge di Sargent con $p_{max} \simeq \Delta m = m_{\pi^+} - m_{\pi^0} \gg m_e$. Nel secondo caso l'approssimazione con $p_{max} = (m_K/2)(1 - m_\pi^2/m_K^2)$ è meno accurata. Le larghezze di decadimento sono

$$\Gamma(\pi^+ \rightarrow \pi^0 e^+ \nu_e) \simeq 2 \frac{G_d^2}{2\pi^3} \frac{\Delta m^5}{30} \quad \Gamma(K^+ \rightarrow \pi^0 e^+ \nu_e) \simeq \frac{G_s^2}{96\pi^3} \frac{m_K^5 (1 - m_\pi^2/m_K^2)^5}{32}$$

Il rapporto tra le larghezze di decadimento è

$$\frac{\Gamma(K^+ \rightarrow \pi^0 e^+ \nu_e)}{\Gamma(\pi^+ \rightarrow \pi^0 e^+ \nu_e)} = \frac{BR(K^+ \rightarrow \pi^0 e^+ \nu_e)}{BR(\pi^+ \rightarrow \pi^0 e^+ \nu_e)} \frac{\tau_\pi}{\tau_K} = 9.9 \cdot 10^6$$

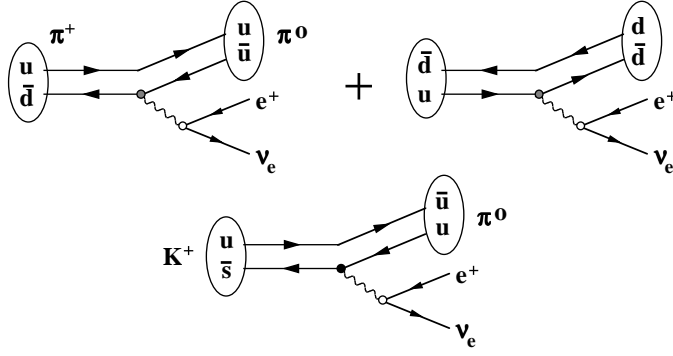


Figure 3.25: Rappresentazione grafica dei decadimenti semileptonici $\pi^+ \rightarrow \pi^0 e^+ \nu_e$ e $K^+ \rightarrow \pi^0 e^+ \nu_e$

Da questo si ottiene che il rapporto tra le costanti di accoppiamento per le transizioni di tipo vettoriale è simile a quello per le transizioni di tipo assiale

$$\frac{|V(\Delta S = 1)|^2}{|V(\Delta S = 0)|^2} = \frac{G_s^2}{G_d^2} \approx 0.05$$

Decadimenti semileptonici dei barioni

Anche i barioni con stranezza decadono β come il neutrone. I grafici sono simili a quelli della Fig.3.16. Esempi dei modi semileptonici con $\Delta S = 0$ e $\Delta S = 1$ e delle frazioni di decadimento sono

		Δm (MeV)	BR	τ (s)
$\Delta S = 0$	$n \rightarrow p e^- \bar{\nu}_e$	1.29	1	887
	$\Sigma^+ \rightarrow \Lambda^0 e^+ \nu_e$	73.7	$0.20 \cdot 10^{-4}$	$0.80 \cdot 10^{-10}$
	$\Sigma^- \rightarrow \Lambda^0 e^- \bar{\nu}_e$	81.7	$0.57 \cdot 10^{-4}$	$1.48 \cdot 10^{-10}$
$\Delta S = 1$	$\Lambda^0 \rightarrow p e^- \bar{\nu}_e$	177.4	$8.32 \cdot 10^{-4}$	$2.63 \cdot 10^{-10}$
	$\Sigma^- \rightarrow n e^- \bar{\nu}_e$	257.8	$1.02 \cdot 10^{-3}$	$1.48 \cdot 10^{-10}$
	$\Xi^0 \rightarrow \Sigma^+ e^- \bar{\nu}_e$	125.5	$2.7 \cdot 10^{-4}$	$2.90 \cdot 10^{-10}$
	$\Xi^- \rightarrow \Lambda^0 e^- \bar{\nu}_e$	205.6	$5.63 \cdot 10^{-4}$	$1.64 \cdot 10^{-10}$
	$\Xi^- \rightarrow \Sigma^0 e^- \bar{\nu}_e$	128.7	$0.87 \cdot 10^{-4}$	$1.64 \cdot 10^{-10}$

Gli antibarioni decadono allo stesso modo negli stati coniugati di carica, ad esempio: $\bar{\Sigma}^+ \rightarrow \bar{\Lambda}^0 e^- \bar{\nu}_e$, $\bar{\Lambda}^0 \rightarrow \bar{p} e^+ \nu_e$, ... Esistono anche i decadimenti con muoni nello stato finale, ad esempio $\Lambda^0 \rightarrow p \mu^- \bar{\nu}_\mu$, che confermano che gli accoppiamento dei doppietti di leptoni (μ^-, ν_μ), (e^-, ν_e) sono identici. Le relazioni $\Delta I = 1/2$, $\Delta Q = \Delta S$, sono valide per tutti i decadimenti con $\Delta S = 1$ osservati. Ad esempio, non si osservano i decadimenti $\Sigma^+ \rightarrow n e^+ \nu_e$, $\Xi^0 \rightarrow \Sigma^- e^+ \nu_e$.

Gli stati adronici iniziale e finale sono $1/2^+$ e quindi l'elemento di matrice è una combinazione di transizioni vettoriali e assiali. Per questi decadimenti la legge di Sargent è una buona approssimazione perché il barione nello stato finale assorbe una piccola frazione dell'energia cinetica e $\Delta m \gg m_e$, per cui $\Gamma \simeq (G^2/2\pi^3) (\Delta m^5/30)$.

Il rapporto tra le costanti di accoppiamento $G(\Delta S = 1)/G(\Delta S = 0)$ si ottiene dai dati della tabella. Ad esempio

$$\frac{\Gamma(\Sigma^- \rightarrow ne^- \bar{\nu}_e)/\Delta m_{\Sigma n}^5}{\Gamma(\Sigma^- \rightarrow \Lambda^0 e^- \bar{\nu}_e)/\Delta m_{\Sigma \Lambda}^5} \simeq 0.05 \simeq \frac{G_s^2}{G_d^2}$$

Anche nel caso dei decadimenti semileptonici dei barioni si conferma che gli elementi di matrice delle transizioni $\Delta S = 1$ e $\Delta S = 0$ sono diversi e che il rapporto tra le costanti di accoppiamento, $G_s^2/G_d^2 \approx 0.05$ è lo stesso indipendentemente dal tipo di transizione tra adroni: quindi deve riflettere una proprietà dei quark costituenti.

3.3.6 L'angolo di Cabibbo

L'analisi dei decadimenti semileptonici di mesoni e barioni fornisce un quadro coerente con l'ipotesi che questi siano costituiti di quark. Inoltre sia i decadimenti leptonici che quelli semileptonici mostrano che l'accoppiamento dei doppietti di leptoni (e^-, ν_e) , (μ^-, ν_μ) , con il campo debole è lo stesso. I leptoni sono autostati dell'interazione debole e i quark sono autostati dell'interazione adronica. Nicola Cabibbo nel 1964 mostrò che i quark sono anche autostati dell'interazione debole. Se i leptoni e i quark sono le sorgenti dell'interazione debole

- l'accoppiamento degli elettroni al campo debole è proporzionale a una *carica debole*, $g_{e\nu}$;
- l'accoppiamento dei muoni è proporzionale a $g_{\mu\nu}$ e queste due cariche sono uguali: $g_{\mu\nu} = g_{e\nu}$;
- l'accoppiamento dei quark (u, d) genera le transizioni con $\Delta S = 0$ ed è proporzionale a g_{ud} ;
- l'accoppiamento dei quark (u, s) genera le transizioni con $\Delta S = 1$ ed è proporzionale a g_{us} .

Gli elementi di matrice delle transizioni che coinvolgono solo leptoni sono proporzionali alla costante di Fermi: $\langle f|H_w|i\rangle \propto g_{\ell\nu}^2 = G_F$. Gli elementi di matrice dei processi semileptonici sono

$$\langle f|H_w|i\rangle_{\Delta S=0} \propto g_{ud} = G_d \qquad \langle f|H_w|i\rangle_{\Delta S=1} \propto g_{us} = G_s$$

L'ipotesi di Cabibbo (Fig.3.26) è che l'interazione debole sia universale, cioè che un solo parametro, la costante universale di Fermi (che nel seguito è indicata con G), descriva l'accoppiamento del campo debole a leptoni e quark

$$G = g_{\ell\nu}^2 = g_{ud}^2 + g_{us}^2 \quad \Rightarrow \quad g_{ud} = g_{\ell\nu} \cos \theta_c \quad g_{us} = g_{\ell\nu} \sin \theta_c$$

Quindi i quark sono anche autostati dell'interazione debole se considerati come un doppietto composto dal quark up con carica elettrica $+2/3$ e da un nuovo quark

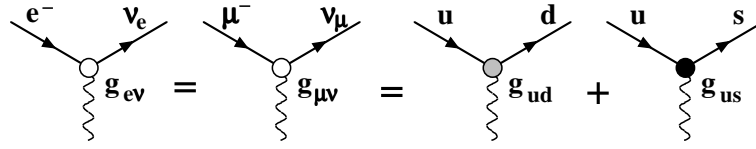


Figure 3.26: Accoppiamento debole dei leptoni (e^-, ν_e) , (μ^-, ν_μ) e dei quark (u, d) , (u, s)

down combinazione lineare dei quark con carica $-1/3$: $d' = d \cos \theta_c + s \sin \theta_c$. Questo corrisponde ad una rotazione che conserva il modulo: l'intensità dell'accoppiamento dei quark con il campo debole è la stessa dei leptoni. (Il significato dell'altro stato "ruotato", $-d \sin \theta_c + s \cos \theta_c$, sarà chiarito più avanti). L'angolo di rotazione è chiamato *angolo di Cabibbo* e il suo valore è determinato dalle misure delle larghezze di decadimento degli adroni

$$\sin \theta_c = 0.220 \pm 0.002$$

Gli autostati dell'interazione debole si possono rappresentare con tre doppietti

$$\text{leptoni} \quad \begin{pmatrix} \nu_e \\ e^- \end{pmatrix} \quad \begin{pmatrix} \nu_\mu \\ \mu^- \end{pmatrix} \quad \text{quark} \quad \begin{pmatrix} u \\ d \cos \theta_c + s \sin \theta_c \end{pmatrix}$$

3.3.7 Decadimenti non leptonici

Le particelle strane decadono per interazione debole anche in stati che contengono solo adroni, e a questo devono il loro nome. Nelle transizioni $s \leftrightarrow u$, $\bar{s} \leftrightarrow \bar{u}$, cambia l'isospin, la stranezza e la carica elettrica dei quark e questo si riflette nelle relazioni

$$|\Delta I| = 1/2 \quad \Delta S = \Delta Q$$

già osservate per i decadimenti semileptonici. La costante di accoppiamento è $G \sin \theta_c$.

L'interazione debole non conserva l'isospin, ma produce uno stato con isospin $\vec{I} = \vec{I}_i + \Delta \vec{I}$. L'interazione adronica conserva l'isospin e quindi gli adroni nello stato finale hanno isospin $|I, I_3\rangle$ e si formano con probabilità relative definite dai coefficienti di Clebsch-Gordan.

Esempio: decadimento $\Lambda^0 \rightarrow p\pi^-, \Lambda^0 \rightarrow n\pi^0$

La transizione con $\Delta S = 1$ è $\Lambda^0 = uds \rightarrow uduW^- \rightarrow udu\bar{u}d$, questo è uno stato pione-nucleone. Il barione Λ^0 ha isospin $I_\Lambda = 0$ e decade in uno stato con isospin $I = 1/2$. Lo stato pione-nucleone ha numero barionico $A = +1$, carica $Q = 0$ e terza componente dell'isospin $I_3 = Q - Y/2 = -1/2$; ci sono due combinazioni: $p(ud)\pi^-(\bar{u}d)$ e $n(udd)\pi^0(\bar{u}u)$

$$|1/2, -1/2\rangle = \sqrt{1/3} |\pi^0 n\rangle - \sqrt{2/3} |\pi^- p\rangle$$

La larghezza di decadimento è proporzionale alla costante di accoppiamento debole, al quadrato dell'elemento di matrice tra lo stato $|1/2, -1/2\rangle$ e lo stato adronico, e al fattore dello spaziazione delle fasi. Per un decadimento in due particelle, questo è proporzionale all'impulso nel centro di massa (appendice ???)

$$\begin{aligned}\Gamma(\Lambda^0 \rightarrow p\pi^-) &= \text{costante} \times G^2 \sin^2\theta_c |\langle p\pi^- | 1/2, -1/2 \rangle|^2 p_{p\pi^-} \\ \Gamma(\Lambda^0 \rightarrow n\pi^0) &= \text{costante} \times G^2 \sin^2\theta_c |\langle n\pi^0 | 1/2, -1/2 \rangle|^2 p_{n\pi^0}\end{aligned}$$

Per cui si ha $\Gamma(\Lambda^0 \rightarrow n\pi^0)/\Gamma(\Lambda^0 \rightarrow p\pi^-) = p_{n\pi^0}/2p_{p\pi^-}$. I valori sperimentali delle frazioni di decadimento sono $BR(\Lambda^0 \rightarrow n\pi^0) = 0.358$, $BR(\Lambda^0 \rightarrow p\pi^-) = 0.639$.

Esempio: decadimento $K^0 \rightarrow \pi^+\pi^-$, $K^0 \rightarrow \pi^0\pi^0$

Allo stesso modo si ottiene un buon accordo con i valori sperimentali delle frazioni di decadimento $K^0 \rightarrow \pi\pi$. Il mesone K ha isospin $I = 1/2$: lo stato $\pi\pi$ ha $I = 0$ oppure $I = 1$ con terza componente $I_3 = Q - Y/2 = 0$. Ma lo stato di due pioni con momento angolare totale $J = 0$, simmetrico per lo scambio delle coordinate, deve essere anche simmetrico nello spazio dell'isospin; quindi $I_{\pi\pi} = \text{pari} = 0$. Lo stato $|0, 0\rangle$ ha pesi uguali per i tre stati $\pi\pi$

$$|0, 0\rangle = \frac{\pi^+\pi^- - \pi^0\pi^0 + \pi^-\pi^+}{\sqrt{3}} \quad \Rightarrow \quad \frac{\Gamma(K^0 \rightarrow \pi^0\pi^0)}{\Gamma(K^0 \rightarrow \pi^+\pi^-)} = \frac{p_{00}}{2p_{+-}}$$

I valori sperimentali delle frazioni di decadimento sono: $BR(K^0 \rightarrow \pi^0\pi^0) = 0.314$, $BR(K^0 \rightarrow \pi^+\pi^-) = 0.686$.

Esempio: decadimento dei barioni Σ

Le larghezze del decadimento adronico dei barioni Σ sono approssimativamente uguali: $\Gamma(\Sigma^+ \rightarrow p\pi^0) \simeq \Gamma(\Sigma^+ \rightarrow n\pi^+) \simeq \Gamma(\Sigma^- \rightarrow n\pi^-)$. Il barione Σ^+ ha vita media $\tau^+ = 0.80 \cdot 10^{-10} \text{ s}$ e frazioni di decadimento $BR(\Sigma^+ \rightarrow p\pi^0) = 0.516$, $BR(\Sigma^+ \rightarrow n\pi^+) = 0.483$. Il barione Σ^- ha un solo modo di decadimento e quindi vita media pari a circa il doppio, $\tau^- = 1.48 \cdot 10^{-10} \text{ s}$.

3.3.8 Decadimenti dei mesoni K neutri

I mesoni K^0, \bar{K}^0 , sono prodotti in interazioni adroniche che conservano la stranezza, ad esempio

$$\pi^- p \rightarrow K^0 \Lambda^0 \quad \pi^+ p \rightarrow \bar{K}^0 K^+ p$$

quindi sono distinguibili: è possibile conoscere se si è prodotto un K^0 oppure un \bar{K}^0 osservando le particelle associate. Inoltre, una volta prodotti, è possibile distinguerli perché nelle interazioni con bersagli di nuclei producono particelle con stranezza opposta e con sezioni d'urto diverse, $\sigma(K^0 N) < \sigma(\bar{K}^0 N)$ perché nel secondo caso esistono più stati finali

$$\begin{array}{llllllll} K^0 p \rightarrow K^0 p & K^+ n & \bar{K}^0 p \rightarrow \bar{K}^0 p & \pi^+ \Lambda^0 & \pi^+ \Sigma^0 & \pi^0 \Sigma^+ & \dots & \\ K^0 n \rightarrow K^0 n & & \bar{K}^0 n \rightarrow \bar{K}^0 n & K^- p & \pi^0 \Lambda^0 & \pi^0 \Sigma^0 & \pi^- \Sigma^+ & \dots \end{array}$$

I mesoni K neutri decadono per interazione debole e seguono le stesse leggi osservate per i decadimenti degli altri mesoni e dei barioni. Possono decadere in stati $\pi\pi$ oppure in stati $\pi\pi\pi$

$$\begin{array}{l} \overline{K^0} \\ K^0 \end{array} \rightarrow \pi^+\pi^-\quad \pi^0\pi^0 \qquad \begin{array}{l} \overline{K^0} \\ K^0 \end{array} \rightarrow \pi^+\pi^0\pi^-\quad \pi^0\pi^0\pi^0$$

e in effetti si osservano tutti questi decadimenti, ma i decadimenti nello stato $\pi\pi$ avvengono con vita media (τ_{Short}) molto più breve di quella (τ_{Long}) dei decadimenti nello stato $\pi\pi\pi$

$$K^0 (\overline{K^0}) \rightarrow \pi\pi \quad \tau_S = 0.89 \cdot 10^{-10} \text{ s} \qquad K^0 (\overline{K^0}) \rightarrow \pi\pi\pi \quad \tau_L = 5.2 \cdot 10^{-8} \text{ s}$$

Ma questo non è possibile se a decadere è la stessa particella. In effetti K^0 e $\overline{K^0}$ non sono autostati della simmetria CP e quindi non possono decadere per interazione debole che conserva CP . Invece gli stati finali $\pi\pi$ e $\pi\pi\pi$ sono autostati di CP con autovalori diversi. I pioni hanno momento angolare totale $J = 0$

- per lo stato $\pi\pi$, la coniugazione di carica corrisponde all'inversione delle coordinate, quindi $CP|\pi\pi\rangle = +|\pi\pi\rangle$;
- per lo stato $\pi\pi\pi$, se $\vec{\ell}$ è il momento angolare del terzo pione nel riferimento dei primi due, $CP|\pi\pi\pi\rangle = P_\pi(-1)^\ell|\pi\pi\pi\rangle$; l'energia a disposizione, $m_K - 3m_\pi \simeq 90 \text{ MeV}$, è troppo piccola perché sia $\ell \neq 0$; quindi $CP|\pi\pi\pi\rangle = -|\pi\pi\pi\rangle$.

Non sono quindi i mesoni K^0 , $\overline{K^0}$, autostati dell'interazione adronica, a decadere per interazione debole. Gell-Mann e Pais osservarono che è possibile formare due combinazioni lineari dei mesoni K neutri che sono autostati della simmetria CP , cioè dell'interazione debole, e che questi corrispondono alle particelle che decadono nei due diversi stati di CP . I mesoni K hanno parità negativa e $C|K^0\rangle = \alpha|\overline{K^0}\rangle$, $C|\overline{K^0}\rangle = \alpha|K^0\rangle$ (con $|\alpha|^2 = 1$, usualmente si sceglie $\alpha = -1$). Con questa convenzione

$$CP|K^0\rangle = +|\overline{K^0}\rangle \qquad CP|\overline{K^0}\rangle = +|K^0\rangle$$

Le due combinazioni simmetrica e antisimmetrica

$$|K_1\rangle = (|K^0\rangle + |\overline{K^0}\rangle)/\sqrt{2} \qquad |K_2\rangle = (|K^0\rangle - |\overline{K^0}\rangle)/\sqrt{2}$$

sono autostati di CP con autovalori ± 1

$$CP|K_1\rangle = (|\overline{K^0}\rangle + |K^0\rangle)/\sqrt{2} = +|K_1\rangle \qquad CP|K_2\rangle = (|\overline{K^0}\rangle - |K^0\rangle)/\sqrt{2} = -|K_2\rangle$$

Si ottengono quindi due stati distinti, combinazioni degli autostati dei quark, che possono avere masse diverse e decadere in stati finali diversi

$$\begin{array}{ll} K_1 & (|d\bar{s}\rangle + |s\bar{d}\rangle)/\sqrt{2} \quad CP = +1 \quad \rightarrow \quad \pi\pi \\ K_2 & (|d\bar{s}\rangle - |s\bar{d}\rangle)/\sqrt{2} \quad CP = -1 \quad \rightarrow \quad \pi\pi\pi \end{array}$$

Il fattore dello spazio delle fasi del decadimento $K_1 \rightarrow \pi\pi$ è molto maggiore di quello del decadimento $K_2 \rightarrow \pi\pi\pi$ e questo giustifica le due vite medie molto diverse. Le particelle osservate sono chiamate K_S (*Short*) e K_L (*Long*), i modi di decadimento più probabili e le frazioni di decadimento sono

K_S	\rightarrow	$\pi^+\pi^-$	0.686	$\tau_S = 0.894 \cdot 10^{-10} \text{ s}$
		$\pi^0\pi^0$	0.314	
K_L	\rightarrow	$\pi^+\pi^0\pi^-$	0.126	$\tau_L = 5.17 \cdot 10^{-8} \text{ s}$
		$\pi^0\pi^0\pi^0$	0.211	
		$\pi^\pm e^\mp \nu_e$	0.388	
		$\pi^\pm \mu^\mp \nu_\mu$	0.272	

A seguito dell'ipotesi di Gell-Mann e Pais fu fatta una serie di esperimenti, i primi da Pais e Piccioni, che verificarono la correttezza dell'interpretazione di queste nuove stranezze dei mesoni strani.

Nelle interazioni adroniche si possono produrre fasci secondari di mesoni K neutri e studiarne i decadimenti in volo. Consideriamo la produzione associata di particelle strane $\pi^- p \rightarrow K^0 \Lambda^0$, l'osservazione del decadimento del Λ^0 garantisce che si forma un fascio di mesoni K^0 . Questo è una sovrapposizione dei due autostati di CP : $K^0 = (K_1 + K_2)/\sqrt{2}$. Immediatamente a valle del bersaglio si osservano i decadimenti $K_1 \rightarrow \pi\pi$ che hanno un cammino libero medio $\lambda_S \approx c\tau_S = 2.7 \text{ cm}$. A distanza $L \gg \lambda_S$ dal bersaglio la componente $K_1/\sqrt{2}$ del fascio si è esaurita e si osservano solo i decadimenti $K_2 \rightarrow \pi\pi\pi$ con cammino libero medio molto maggiore $\lambda_L \approx c\tau_L = 15.5 \text{ m}$ (Fig.3.27). Ora il fascio, inizialmente composto di soli mesoni K^0 , è

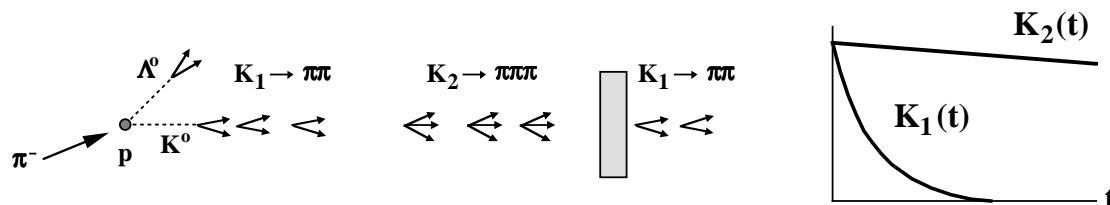


Figure 3.27: Decadimento e rigenerazione di un fascio di mesoni K^0

composto solo di stati K_2 e quindi contiene un numero uguale di mesoni K^0 e di mesoni \bar{K}^0 : lo stato è

$$(K^0 - \bar{K}^0)/2$$

Questo si può verificare ponendo un assorbitore a distanza $L \gg \lambda_S$ dal bersaglio. Infatti la sezione d'urto di interazione delle due componenti è diversa, $\sigma(\bar{K}^0 N) > \sigma(K^0 N)$, e la componente \bar{K}^0 è assorbita più dell'altra. Se f e \bar{f} sono i fattori di attenuazione per K^0 e per \bar{K}^0 , lo stato dopo l'assorbitore è

$$\frac{f K^0 - \bar{f} \bar{K}^0}{2} = \frac{1}{\sqrt{2}} \left(\frac{f + \bar{f}}{2} K_2 + \frac{f - \bar{f}}{2} K_1 \right)$$

e poiché $\bar{f} \neq f$ si *rigenera* lo stato K_1 : subito a valle dell'assorbitore si osservano di nuovo i decadimenti $K_1 \rightarrow \pi^+\pi^-$.

Analogamente si può produrre un fascio di mesoni \bar{K}^0 , ad esempio in interazioni $\pi^+p \rightarrow \bar{K}^0K^+p$ (se si osserva il decadimento del mesone K^+ si è prodotto un \bar{K}^0). Studiando l'evoluzione temporale di un fascio di mesoni K^0 , oppure \bar{K}^0 , si può verificare che le particelle K_1 e K_2 hanno effettivamente masse diverse e misurarne la differenza. Se m_j e Γ_j sono le masse e le larghezze di decadimento ($\Gamma_1 \gg \Gamma_2$) l'evoluzione temporale nel riferimento della particella è ($\hbar = 1, c = 1$)

$$K_1(t) = K_1(0) e^{-i(m_1 - i\Gamma_1/2)t} \quad K_2(t) = K_2(0) e^{-i(m_2 - i\Gamma_2/2)t}$$

Per un fascio di K^0 , oppure \bar{K}^0 , si ha

$$K^0(t) = [K_1(0) e^{-im_1t} e^{-\Gamma_1 t/2} + K_2(0) e^{-im_2t} e^{-\Gamma_2 t/2}] / \sqrt{2}$$

$$\bar{K}^0(t) = [K_1(0) e^{-im_1t} e^{-\Gamma_1 t/2} - K_2(0) e^{-im_2t} e^{-\Gamma_2 t/2}] / \sqrt{2}$$

Se si produce un fascio di N mesoni K^0 si ha la condizione iniziale $|K^0(0)|^2 = N$, $|\bar{K}^0(0)|^2 = 0$, cioè $K_1(0) = K_2(0) = \sqrt{N/2}$ e l'intensità del fascio per $t \ll \tau_L$ è

$$|K^0(t)|^2 \simeq N \left(1 + e^{-\Gamma_1 t} + 2 e^{-\Gamma_1 t/2} \cos \Delta m t \right) / 4$$

$$|\bar{K}^0(t)|^2 \simeq N \left(1 + e^{-\Gamma_1 t} - 2 e^{-\Gamma_1 t/2} \cos \Delta m t \right) / 4$$

con $\Delta m = m_2 - m_1$. La composizione del fascio si può determinare misurando le interazioni prodotte dai mesoni K^0 e \bar{K}^0 in un secondo bersaglio posto a distanza variabile x dal bersaglio primario: se si conosce l'impulso p , il tempo proprio è $t = mx/p$ (Fig.3.28). Il risultato della misura è

$$\Delta m = 0.47 \hbar/\tau_S \quad \Delta m = 3.5 \cdot 10^{-6} eV$$

la differenza di massa tra i due stati K_1 e K_2 è nota con una precisione relativa $\Delta m/m \simeq 10^{-14}$!

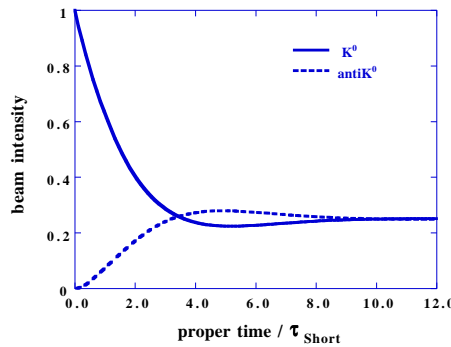


Figure 3.28: Intensità di un fascio di mesoni K^0 in funzione del tempo proprio

3.3.9 Il quarto quark

I mesoni K^0 e \bar{K}^0 sono stati coniugati di carica e hanno la stessa massa. Ma le combinazioni K_1 e K_2 rappresentano due particelle diverse con massa diversa. Il valore della differenza $\Delta m = m_2 - m_1$ si può calcolare nel modello a quark

$$m_1 = \frac{\langle K^0 + \bar{K}^0 | H_w | K^0 + \bar{K}^0 \rangle}{2} \quad m_2 = \frac{\langle K^0 - \bar{K}^0 | H_w | K^0 - \bar{K}^0 \rangle}{2}$$

Δm è proporzionale all'elemento di matrice della transizione $K^0 \leftrightarrow \bar{K}^0$ con $\Delta S = 2$

$$\Delta m = \langle K^0 | H_w | \bar{K}^0 \rangle + \langle \bar{K}^0 | H_w | K^0 \rangle = 2 \langle d\bar{s} | H_w | \bar{d}s \rangle$$

Si tratta di una transizione del *secondo ordine*. Il calcolo di questo elemento di matrice, considerando il solo contributo dei quark u, d, s (Fig.3.29), dà un valore molto più grande del risultato sperimentale: deve esistere un qualche nuovo fenomeno che impedisce le transizioni in cui cambia il sapore dei quark ma non cambia la carica elettrica. Questo è stato messo in luce da Glashow, Iliopoulos e Maiani nel 1970 che proposero l'esistenza di un quarto quark.

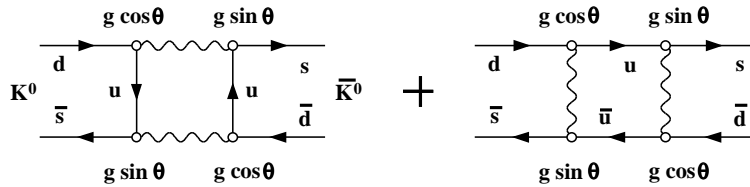


Figure 3.29: Grafici di Feynman della transizione $K^0 \leftrightarrow \bar{K}^0$

In effetti gli autostati dell'interazione debole sono i due doppietti di leptoni e un solo doppietto di quark, (u, d') , costruito con un quark di carica elettrica $+2/3$ e due quark di carica $-1/3$. Il risultato corretto per il calcolo di Δm si può ottenere se si fa l'ipotesi che esista un quarto quark di tipo up che fu chiamato *charm* e indicato con c . Il nuovo quark ha queste caratteristiche:

- carica elettrica $+2/3$, isospin $I = 0$, stranezza $S = 0$ e numero barionico $A = 1/3$;
- ha un nuovo numero quantico C che, in analogia con la stranezza, si conserva nell'interazione adronica e elettromagnetica e non si conserva nell'interazione debole; l'ipercarica è $Y = A + S + C$ e la relazione di Gell-Mann e Nishijima è modificata

$$Q = (A + S + C)/2 + I_3$$

- è autostato dell'interazione debole e forma un secondo doppietto di quark con il secondo stato "ruotato" della teoria di Cabibbo $s' = -d \sin \theta_c + s \cos \theta_c$; quindi l'accoppiamento con il campo debole è

$$\begin{pmatrix} c \\ -d \sin \theta_c + s \cos \theta_c \end{pmatrix} \quad c \leftrightarrow s \quad G \cos \theta_c \quad c \leftrightarrow d \quad -G \sin \theta_c$$

Con queste ipotesi, si hanno due doppietti di leptoni e due doppietti di quark

$$\text{leptoni} \quad \begin{pmatrix} \nu_e \\ e^- \end{pmatrix} \quad \begin{pmatrix} \nu_\mu \\ \mu^- \end{pmatrix} \quad \text{quark} \quad \begin{pmatrix} u \\ d' \end{pmatrix} \quad \begin{pmatrix} c \\ s' \end{pmatrix}$$

I quark *down* autostati dell'interazione debole sono d' e s' e sono ottenuti con una rotazione dei quark *down* autostati di $SU(3)$

$$\begin{pmatrix} d' \\ s' \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \cos \theta_c & \sin \theta_c \\ -\sin \theta_c & \cos \theta_c \end{pmatrix} \begin{pmatrix} d \\ s \end{pmatrix}$$

Nel calcolo dell'elemento di matrice rappresentato dal grafico di Fig.3.30 ci sono più contributi, lo scambio del quark u e lo scambio del quark c , che hanno segno opposto e che dipendono dal valore della massa dei quark. Introducendo il quark c , la differenza di massa è

$$\Delta m = \frac{G^2}{4\pi} \cos^2 \theta_c \sin^2 \theta_c f_K^2 m_K m_c^2$$

Si ottiene un buon accordo con il valore sperimentale di Δm se si assume per la massa del nuovo quark $m_c \approx 1.5 \text{ GeV}$.

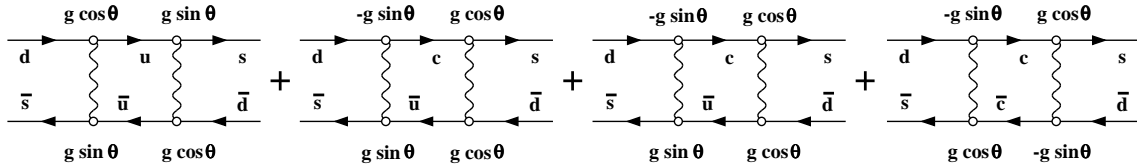


Figure 3.30: Grafici di Feynman della transizione $K^0 \leftrightarrow \overline{K^0}$ con il contributo dei quark u e c

I numeri quantici di questo nuovo quark sono rappresentati in Fig.3.31

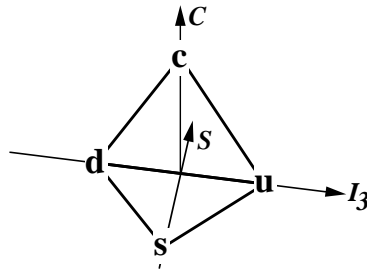


Figure 3.31: Rappresentazione dei quattro quark

	A	I_3	S	C	Q
u	$1/3$	$+1/2$	0	0	$+2/3$
d	$1/3$	$-1/2$	0	0	$-1/3$
c	$1/3$	0	0	$+1$	$+2/3$
s	$1/3$	0	-1	0	$-2/3$

Se l'interpretazione di Glashow, Iliopoulos e Maiani è corretta, la simmetria del modello a quark va estesa da $SU(3)$ a $SU(4)$ e devono esistere nuove particelle che contengono il quark c : devono esistere 4×4 stati di mesoni pseudoscalari, di cui nove sono già noti, che formano un 15-pletto e un singoletto, e altrettanti mesoni vettori; 20 barioni di spin $1/2$, di cui otto già noti, *etc.* Ad esempio, la rappresentazione dei mesoni è mostrata in Fig.3.32. La prima particella con *charm* è stata scoperta nel

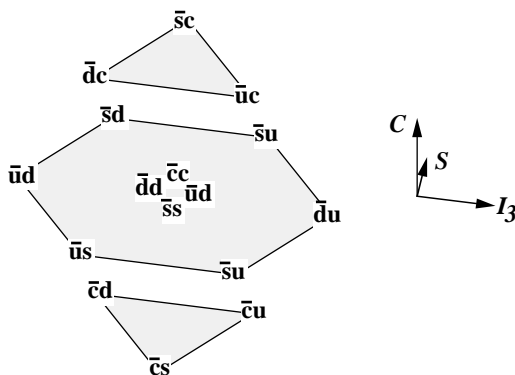


Figure 3.32: Rappresentazione degli stati dei mesoni nella simmetria $SU(4)$

1974, si tratta di un mesone vettore $J^P = 1^-$ che è rappresentato come lo stato $\bar{c}c$ ed è chiamato ψ . Il mesone ψ ha massa $m_\psi = 3097 \text{ MeV}$. Pochi anni più tardi sono stati osservati i mesoni pseudoscalari, $J^P = 0^-$, che decadono per interazione debole prevalentemente in mesoni K perchè la costante di accoppiamento per transizioni $c \rightarrow s$ è proporzionale a $G \cos \theta_c$, i loro stati eccitati $J^P = 1^-$, e i barioni $J^P = 1/2^+$. Alcuni esempi sono

		stato	$m \text{ (MeV)}$	$\tau \text{ (s)}$
mesoni	D^+	$\bar{d}c$	1869	$1.05 \cdot 10^{-12}$
	D^0	$\bar{u}c$	1865	$0.41 \cdot 10^{-12}$
	D_s^+	$\bar{s}c$	1969	$0.50 \cdot 10^{-12}$
barioni	Λ_c^+	udc	2289	$0.21 \cdot 10^{-12}$

Il terzo leptone

I mesoni con *charm* furono scoperti nel 1976 come prodotti della annichilazione elettrone-positrone $e^+e^- \rightarrow D^+D^-$, $e^+e^- \rightarrow D^0\bar{D}^0$. Questi possono decadere in modo semileptonico

$$\begin{aligned}
 D^+ &= \bar{d}c \rightarrow \bar{d}sW^+ \rightarrow \bar{K}^0 e^+ \nu_e & \bar{K}^0 \mu^+ \nu_\mu \\
 D^- &= d\bar{c} \rightarrow d\bar{s}W^- \rightarrow K^0 e^- \bar{\nu}_e & K^0 \mu^- \bar{\nu}_\mu \\
 D^0 &= \bar{u}c \rightarrow \bar{u}sW^+ \rightarrow K^- e^+ \nu_e & K^- \mu^+ \nu_\mu \\
 \bar{D}^0 &= u\bar{c} \rightarrow u\bar{s}W^- \rightarrow K^+ e^- \bar{\nu}_e & K^0 \mu^- \bar{\nu}_\mu
 \end{aligned}$$

Analizzando la produzione associata di coppie di leptoni e^+e^- , $\mu^+\mu^-$, $e^+\mu^-$, μ^+e^- , si osservò che queste venivano prodotte anche in assenza di mesoni K . Questo

fenomeno venne interpretato con la produzione di un nuovo leptone, chiamato leptone τ , che ha massa simile a quella dei mesoni D . Il leptone τ ha massa $m_\tau = 1777 \text{ MeV}$ e ha le stesse caratteristiche del leptone μ : può decadere in un elettrone o in un muone

$$\tau^- \rightarrow \nu_\tau e^- \bar{\nu}_e \quad \tau^- \rightarrow \nu_\tau \mu^- \bar{\nu}_\mu$$

Se l'accoppiamento con il campo debole è universale, le probabilità di decadimento sono approssimativamente uguali perché $m_\tau \gg m_\mu$, $m_\tau \gg m_e$. I risultati delle misure sono

$$BR(\tau \rightarrow \nu_\tau e \bar{\nu}_e) \approx BR(\tau \rightarrow \nu_\tau \mu \bar{\nu}_\mu) = 0.17$$

La larghezza di decadimento si ricava allo stesso modo che per il muone

$$\Gamma(\tau \rightarrow \nu_\tau e \bar{\nu}_e) \approx \Gamma(\tau \rightarrow \nu_\tau \mu \bar{\nu}_\mu) = \frac{G^2(m_\tau c^2)^5}{192\pi^3} = \frac{\hbar}{\tau} BR$$

e la vita media è $\tau_\tau = 0.29 \cdot 10^{-12} \text{ s}$ in ottimo accordo con i risultati delle misure.

Il neutrino ν_τ associato al nuovo leptone è una particella diversa dagli altri due neutrini ν_e e ν_μ . Questo è stato dimostrato producendo un fascio di neutrini ν_τ e osservando le interazioni che producono. Nelle interazioni di protoni di alta energia vengono prodotti mesoni π , K , e con probabilità molto più piccola anche mesoni D . Se lo spessore e la densità del bersaglio sono molto grandi, i mesoni π e K vengono assorbiti prima di decadere mentre i mesoni D decadono prima di essere assorbiti perché $c\tau \simeq 0.1 \text{ mm} \ll \lambda_{ass}$. Gli adroni prodotti nei decadimenti sono anch'essi assorbiti e i neutrini prodotti nei decadimenti semileptonici $D \rightarrow \bar{K} e \nu_e$, $D \rightarrow \bar{K} \mu \nu_\mu$, e leptonici $D^+ \rightarrow \tau^+ \nu_\tau$, $D^- \rightarrow \tau^- \bar{\nu}_\tau$, si propagano attraverso il bersaglio-assorbitore senza interagire. I neutrini ν_τ hanno energia maggiore dei neutrini ν_e e ν_μ . A valle di questo si osservano le interazioni che producono leptoni τ nello stato finale: $\nu_\tau N \rightarrow \tau^- X$, $\bar{\nu}_\tau N \rightarrow \tau^+ X$.

Tutte le caratteristiche del leptone τ sono in accordo con l'ipotesi della conservazione del nuovo numero leptonico e dell'universalità dell'accoppiamento con il campo debole, quindi il quadro dei fermioni sorgenti delle interazioni fondamentali ora diventa

$$\text{leptoni} \quad \begin{pmatrix} \nu_e \\ e^- \end{pmatrix} \quad \begin{pmatrix} \nu_\mu \\ \mu^- \end{pmatrix} \quad \begin{pmatrix} \nu_\tau \\ \tau^- \end{pmatrix} \quad \text{quark} \quad \begin{pmatrix} u \\ d' \end{pmatrix} \quad \begin{pmatrix} c \\ s' \end{pmatrix}$$

3.3.10 Violazione della simmetria CP

L'interazione debole non conserva né la parità né la coniugazione di carica. Nella teoria di Lee e Yang (capitolo ???) questo è originato dalla forma della corrente fermionica costruita come sovrapposizione di una corrente vettoriale e di una corrente assiale, $J^+ = V^+ - A^+$, e della corrente hermitiana coniugata, $J^- = V^- - A^-$. Tutte le interazioni finora esaminate sono descritte in modo molto accurato trascurando l'effetto del propagatore del campo debole, cioè assumendo un'interazione a contatto tra le correnti nella forma

$$J^+ J^- = (V^+ - A^+)(V^- - A^-) = V^+ V^- - V^+ A^- - A^+ V^- - A^+ A^-$$

In questa espressione la corrente vettoriale cambia segno per trasformazione di parità e quella assiale per trasformazione di coniugazione di carica e quindi i termini V^+A^- e A^+V^- non sono invarianti né per C né per P , ma lo sono per la trasformazione combinata CP . La fenomenologia delle oscillazioni e dei decadimenti dei mesoni K neutri è ben interpretata con l'ipotesi di Gell-Mann e Pais dei due autostati K_1 e K_2 della trasformazione CP . Questo induce a identificare i mesoni K neutri che decadono con vita media τ_S e τ_L con gli autostati di CP

$$K_S = K_1 \quad CP = +1 \qquad K_L = K_2 \quad CP = -1$$

Ma nel 1964 Cronin, Fitch e collaboratori osservarono una ulteriore stranezza dei mesoni K neutri: i mesoni a vita media lunga, K_L , decadono anche in stati $\pi\pi$ se pur con probabilità piccola

$$BR(K_L \rightarrow \pi^+\pi^-) = 2.03 \cdot 10^{-3} \qquad BR(K_L \rightarrow \pi^0\pi^0) = 0.91 \cdot 10^{-3}$$

La stessa particella decade in stati $\pi\pi\pi$ con $CP = -1$ e in stati $\pi\pi$ con $CP = +1$: anche la simmetria CP è violata nell'interazione debole. Studiando i decadimenti $K_S \rightarrow \pi\pi$ e $K_L \rightarrow \pi\pi$ in funzione del tempo proprio sono stati misurati i rapporti e gli sfasamenti tra le ampiezze di decadimento

$$\frac{\langle \pi^+\pi^- | H_w | K_L \rangle}{\langle \pi^+\pi^- | H_w | K_S \rangle} = \eta_{+-} e^{i\phi_{+-}} \qquad \frac{\langle \pi^0\pi^0 | H_w | K_L \rangle}{\langle \pi^0\pi^0 | H_w | K_S \rangle} = \eta_{00} e^{i\phi_{00}}$$

I risultati sono: $\eta_{+-} \simeq \eta_{00} = 2.26 \cdot 10^{-3}$, $\phi_{+-} \simeq \phi_{00} \simeq \pi/4$.

Quindi le particelle che decadono, K_S e K_L , non si possono identificare con gli autostati di CP ma si possono rappresentare come combinazioni lineari

$$K_S = \frac{K_1 + \epsilon K_2}{[1 + |\epsilon|^2]^{1/2}} \qquad K_L = \frac{\epsilon K_1 + K_2}{[1 + |\epsilon|^2]^{1/2}} \qquad |\epsilon| \ll 1$$

ovvero, in termini degli autostati dell'interazione adronica

$$K_S = \frac{(1 + \epsilon)d\bar{s} + (1 - \epsilon)\bar{d}s}{[2(1 + |\epsilon|^2)]^{1/2}} \qquad K_L = \frac{(1 + \epsilon)d\bar{s} - (1 - \epsilon)\bar{d}s}{[2(1 + |\epsilon|^2)]^{1/2}}$$

La correttezza di questa interpretazione si può verificare studiando i decadimenti semileptonici dei mesoni K_S e K_L . Ad esempio, questi ultimi possono decadere $K_L \rightarrow \pi^+e^-\bar{\nu}_e$ e nello stato coniugato di carica $K_L \rightarrow \pi^-e^+\nu_e$. Se non ci fosse violazione della simmetria CP le due probabilità sarebbero uguali. Si osserva invece una differenza

$$\frac{\Gamma(K_L \rightarrow \pi^-e^+\nu_e) - \Gamma(K_L \rightarrow \pi^+e^-\bar{\nu}_e)}{\Gamma(K_L \rightarrow \pi^-e^+\nu_e) + \Gamma(K_L \rightarrow \pi^+e^-\bar{\nu}_e)} = \frac{|1 + \epsilon|^2 - |1 - \epsilon|^2}{|1 + \epsilon|^2 + |1 - \epsilon|^2} = \frac{2\Re\epsilon}{1 + |\epsilon|^2} \simeq 2\Re\epsilon$$

Il risultato della misura è $2\Re\epsilon = 3.3 \cdot 10^{-3}$ in buon accordo con i valori delle ampiezze $\eta e^{i\phi}$. La stessa differenza si misura nei decadimenti $K_L \rightarrow \pi^+\mu^-\bar{\nu}_\mu$, $K_L \rightarrow \pi^-\mu^+\nu_\mu$.

Questo è uno dei pochissimi esempi in cui si osserva una asimmetria tra materia e antimateria. Nel decadimento semileptonico dei mesoni K_L l'elettrone è emesso con probabilità più piccola del positrone. La definizione $e^- = \text{materia}$, $e^+ = \text{antimateria}$ è fatta inizialmente per convenzione. Una volta fatta, ne segue $\text{protone} = \text{materia}$, $\text{idrogeno} = p^+e^- = \text{materia}$ e così via, e analogamente per antiprotone, anti-idrogeno, ... Nel decadimento $n \rightarrow pe^-\bar{\nu}_e$ [$\bar{n} \rightarrow \bar{p}e^+\nu_e$] si emettono antineutrini [neutrini] autostati di elicità positiva [negativa]: i due stati finali non sono simmetrici né per P né per C . Ma la violazione delle simmetrie C e P non è sufficiente a rompere la simmetria della convenzione. Ad esempio un anti-osservatore in un anti-mondo potrebbe fare le convenzioni sulla carica elettrica \pm , sulla parità *destra* – *sinistra* in modo diverso. Osserverebbe lo stesso fenomeno del decadimento del nucleo di anti-cobalto ${}^{60}\overline{Co}$ polarizzato con un anti-magnete in cui un anti-elettrone è emesso preferenzialmente nella direzione dello spin del ${}^{60}\overline{Co}$, e ne concluderebbe che non c'è simmetria per parità e che, se riuscisse a fare lo stesso esperimento con nuclei ${}^{60}Co$, non c'è neppure simmetria per coniugazione di carica. Ma, osservando i decadimenti semileptonici dei mesoni K_L capirebbe se la convenzione è la stessa oppure se è opposta a quella che si usa nel nostro mondo di materia.

Una delle ipotesi alla base del modello del Big Bang è che all'inizio dell'evoluzione dell'Universo ci fosse simmetria tra materia e antimateria. Ma non si osserva antimateria nell'Universo. La violazione della simmetria CP è una condizione necessaria (ma non sufficiente) per spiegare l'evoluzione di un Universo inizialmente simmetrico a quello che si osserva oggi in cui non c'è antimateria.

3.3.11 Altri quark

La teoria dell'interazione debole con due doppietti di quark non è in grado di produrre la violazione della simmetria CP . La corrente fermionica associata alle transizioni da quark *down* con carica $-1/3$ a quark *up* con carica $+2/3$ è

$$J_\alpha = (\bar{u} \ \bar{c}) \ \gamma_\alpha(1 - \gamma_5) \begin{pmatrix} \cos \theta_c & \sin \theta_c \\ -\sin \theta_c & \cos \theta_c \end{pmatrix} \begin{pmatrix} d \\ s \end{pmatrix}$$

La matrice di Cabibbo è unitaria e dipende da un solo parametro reale. Per produrre la violazione della simmetria CP occorre che J_α contenga un parametro complesso (appendice ???).

Nel 1973 Kobayashi e Maskawa osservarono che questo si può realizzare introducendo un nuovo doppietto di quark. Il nuovo doppietto contiene un quark di tipo *up*, chiamato *top*, e un quark di tipo *down*, chiamato *bottom* o *beauty*. In questo caso la matrice che trasforma gli autostati dell'interazione adronica è una matrice 3×3 e, per rispettare l'universalità dell'accoppiamento al campo debole, la matrice deve essere unitaria. Una matrice unitaria 3×3 dipende da quattro parametri indipendenti di cui tre sono reali, tre angoli di Eulero di rotazione dei doppietti di quark, e il quarto è complesso.

Con queste ipotesi la corrente fermionica dei quark è

$$J_\alpha = (\bar{u} \ \bar{c} \ \bar{t}) \ \gamma_\alpha (1 - \gamma_5) \begin{pmatrix} d' \\ s' \\ b' \end{pmatrix} \quad \begin{pmatrix} d' \\ s' \\ b' \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} V_{ud} & V_{us} & V_{ub} \\ V_{cd} & V_{cs} & V_{cb} \\ V_{td} & V_{ts} & V_{tb} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} d \\ s \\ b \end{pmatrix}$$

Introducendo gli angoli di rotazione dei doppietti ($\theta_1 = 2 \rightarrow 1$, $\theta_3 = 1 \rightarrow 3$, $\theta_2 = 3 \rightarrow 2$; $c_k = \cos \theta_k$, $s_k = \sin \theta_k$) e un parametro complesso $e^{i\delta}$, la matrice di Cabibbo-Kobayashi-Maskawa si rappresenta con il prodotto di tre rotazioni

$$V_{CKM} = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & c_2 & s_2 \\ 0 & -s_2 & c_2 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} c_3 & 0 & s_3 e^{i\delta} \\ 0 & 1 & 0 \\ -s_3 e^{-i\delta} & 0 & c_3 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} c_1 & s_1 & 0 \\ -s_1 & c_1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix} =$$

$$= \begin{pmatrix} c_1 c_3 & s_1 c_3 & s_3 e^{i\delta} \\ -s_1 c_2 - c_1 s_2 s_3 e^{-i\delta} & c_1 c_2 - s_1 s_2 s_3 e^{-i\delta} & s_2 c_3 \\ s_1 s_2 - c_1 c_2 s_3 e^{-i\delta} & -c_1 s_2 - s_1 c_2 s_3 e^{-i\delta} & c_2 c_3 \end{pmatrix}$$

Poiché la matrice 2×2 di Cabibbo fornisce una buona approssimazione dei decadimenti relativi ai primi due doppietti di quark, si ha $c_1 c_3 \simeq c_1 c_2 \simeq \cos \theta_c$, $s_1 c_3 \simeq s_1 c_2 \simeq \sin \theta_c$: risulta che anche i termini $\sin \theta_2$ e $\sin \theta_3$ sono piccoli. La matrice CKM è approssimativamente simmetrica con i termini diagonali ≈ 1 .

$$V_{CKM} \approx \begin{pmatrix} c_1 c_2 & s_1 c_2 & s_3 e^{i\delta} \\ -s_1 c_2 & c_1 c_2 & s_2 c_2 \\ -c_1 c_2 s_3 e^{-i\delta} & -c_1 s_2 & c_2 c_3 \end{pmatrix}$$

La prima particella con *beauty* è stata scoperta nel 1977. Si tratta, come nel caso del *charm*, di un mesone vettore ($J^P = 1^-$) $\bar{b}b$ chiamato Υ che ha massa $m_\Upsilon = 9460 \text{ MeV}$. Successivamente sono stati osservati i mesoni pseudoscalari ($J^P = 0^-$) e i barioni ($J^P = 1/2^+$) previsti dalla estensione alla simmetria $SU(5)$ del modello a quark. Alcuni esempi sono

		stato	$m \text{ (MeV)}$	$\tau \text{ (s)}$
<i>mesoni</i>	B^+, B^-	$bu, \bar{u}b$	5279	$1.65 \cdot 10^{-15}$
	B^0, \bar{B}^0	$\bar{b}d, \bar{d}b$	5279	$1.55 \cdot 10^{-15}$
	B_s^0, \bar{B}_s^0	$\bar{b}s, \bar{s}b$	5370	$1.49 \cdot 10^{-15}$
<i>barioni</i>	Λ_b^0	udb	4624	$1.23 \cdot 10^{-15}$

Le particelle con *beauty* decadono prevalentemente in particelle con *charm* con larghezza di decadimento $\Gamma(b \rightarrow c)$ proporzionale a $G^2 |V_{cb}|^2$; dalle misure si ottiene $|V_{cb}| \simeq 0.04$. I decadimenti senza particelle con *charm* nello stato finale hanno larghezza di decadimento $\Gamma(b \rightarrow u)$ proporzionale a $G^2 |V_{ub}|^2$ e dalle misure si ottiene $|V_{ub}| \simeq 0.004$.

Il quark *top* ha una massa molto grande ed è stato osservato solo di recente, nel 1996. Poiché la massa è maggiore di quella del bosone mediatore dell'interazione debole (capitolo ???) il quark t decade nel quark b e in un bosone W : $t \rightarrow bW^+$, $\bar{t} \rightarrow \bar{b}W^-$, con $|V_{tb}| \simeq 1$. Non si conoscono stati legati formati con il quark t .

Il quadro delle interazioni deboli dei leptoni e degli adroni si può riassumere:

- leptoni e quark sono fermioni di spin $1/2$ e sono suddivisi in *famiglie* ciascuna formata da un fermione di tipo *up* e uno di tipo *down*
- la fenomenologia dei decadimenti deboli dei leptoni è descritta con tre famiglie di leptoni; i neutrini hanno massa nulla (i limiti sperimentali sono: $n_{\nu_e} \leq 4 \text{ eV}$, $n_{\nu_\mu} \leq 0.2 \text{ MeV}$, $n_{\nu_\tau} \leq 18 \text{ MeV}$);
- l'accoppiamento delle correnti J_ℓ^+ e J_ℓ^- (che producono le transizioni $\ell^- \rightarrow \nu$ e $\nu \rightarrow \ell^-$) con il campo debole è definito da una sola costante, G ;
- il numero leptonico si conserva separatamente per ciascuna famiglia: non si osservano transizioni tra le famiglie perché i neutrini hanno massa nulla;
- i decadimenti deboli degli adroni sono descritti con tre famiglie di quark che sono combinazioni lineari degli autostati dell'interazione adronica; queste si ottengono con una matrice unitaria 3×3 ;
- l'accoppiamento delle correnti J_q^+ e J_q^- (che producono le transizioni *down* \rightarrow *up* e *up* \rightarrow *down*) con il campo debole è definito dalla stessa costante universale di Fermi e dai quattro parametri indipendenti della matrice di Cabibbo-Kobayashi-Maskawa.

$$\text{leptoni} \quad \begin{pmatrix} \nu_e \\ e^- \end{pmatrix} \quad \begin{pmatrix} \nu_\mu \\ \mu^- \end{pmatrix} \quad \begin{pmatrix} \nu_\tau \\ \tau^- \end{pmatrix} \quad \text{quark} \quad \begin{pmatrix} u \\ d' \end{pmatrix} \quad \begin{pmatrix} c \\ s' \end{pmatrix} \quad \begin{pmatrix} t \\ b' \end{pmatrix}$$

3.4 Modello dinamico a quark

Gli adroni *non* sono particelle elementari, ma sono caratterizzati da una estensione nello spazio di circa 1 fm e, se hanno spin, da un momento magnetico anomalo. I leptoni invece si comportano come fermioni di spin $1/2$ puntiformi. Il modello a quark degli adroni identifica i barioni e i mesoni con combinazioni di quark e anti-quark, fermioni di spin $1/2$ caratterizzati dal sapore e da carica elettrica frazionaria. Questa interpretazione è confermata dalla fenomenologia dei decadimenti elettromagnetici e deboli degli adroni. Il passo successivo è di verificare se i quark sono particelle prive di struttura e se si può impostare un modello dell'interazione adronica basato sulla dinamica dei quark costituenti.

Per studiare le proprietà *statiche* degli adroni, ad esempio per misurare la densità di carica elettrica e di magnetizzazione, si utilizzano collisioni *elastiche* con particelle elementari cariche. In una collisione elastica il potere risolutivo è definito dall'impulso trasferito $\Delta\vec{p}$: si può esplorare una regione spaziale di dimensione $\mathcal{R} \simeq \hbar/\Delta p$. In questo caso l'adrone rimane uno stato legato dei suoi eventuali costituenti e l'energia trasferita è solo energia cinetica. Se invece si vuole studiare la struttura dinamica di un adrone e eventualmente frammentarlo nei suoi costituenti occorre studiare le collisioni inelastiche in cui si trasferisce sia impulso $\Delta\vec{p}$ che energia ΔE .

La struttura dinamica del protone e del neutrone si può studiare sia mediante l'interazione elettromagnetica con fasci di elettroni o muoni di alta energia, sia mediante l'interazione debole utilizzando fasci di neutrini. I bersagli possono essere costituiti da Idrogeno, Deuterio o nuclei più pesanti. Le reazioni sono

$$e^- N \rightarrow e^- X \quad \mu^\pm N \rightarrow \mu^\pm X \quad \nu_\mu N \rightarrow \mu^- X \quad \bar{\nu}_\mu N \rightarrow \mu^+ X$$

in cui X rappresenta qualunque stato adronico accessibile. Consideriamo un protone in quiete nel laboratorio e un elettrone di energia $E \gg m_e$. I 4-impulsi sono

$$P = (\vec{p}, E) \quad P' = (\vec{p}', E') \quad P_o = (0, M) \quad W = (\vec{p}_o, E'_o)$$

Il 4-impulso trasferito è $q = (\vec{p} - \vec{p}', E - E') = (\vec{q}, \nu)$. L'energia totale nel centro di massa, il quadrato del 4-impulso trasferito e l'energia trasferita sono invarianti. Trascurando la massa dell'elettrone

$$s = (P + P_o)^2 = M^2 + 2ME \quad q^2 = (P - P')^2 = -2EE'(1 - \cos \theta) \quad P_o \cdot q = M\nu$$

Nel seguito usiamo $Q^2 = -q^2 > 0$.

Diffusione elastica

Nel caso di diffusione elastica (Fig.3.33) l'energia E' e l'angolo θ non sono indipendenti, ma sono legati dalla relazione

$$E' = \frac{E}{1 + (E/M)(1 - \cos \theta)} = \frac{E}{1 + Q^2/2ME'} \quad E = E' + \frac{Q^2}{2M}$$

per cui si ha $\nu = E - E' = Q^2/2M$: $Q^2 = 2M\nu$. Se il protone fosse un fermione di spin $1/2$ *puntiforme* la diffusione elettrone-protone per interazione elettromagnetica sarebbe descritta dalla sezione d'urto di Dirac (capitolo ???)

$$\frac{d\sigma}{d\Omega} = \frac{\alpha^2(\hbar c)^2}{4E^2 \sin^4 \theta/2} \frac{E'}{E} \left(\cos^2 \theta/2 + \frac{Q^2}{4M^2} 2 \sin^2 \theta/2 \right)$$

che si può scrivere (nel seguito $\hbar = 1, c = 1$)

$$\frac{d^2\sigma}{d\Omega dE'} = \frac{\alpha^2}{4E^2 \sin^4 \theta/2} \left(\cos^2 \theta/2 + \frac{Q^2}{4M^2} 2 \sin^2 \theta/2 \right) \delta(\nu - Q^2/2M)$$

nota : $\int F(x) \delta[f(x)] dx = \sum_k \left[F(x_k) / \left| \frac{df}{dx} \right| \right]_{f(x_k)=0}$

$$\delta(\nu - Q^2/2M) = \delta(E - E' - (2EE'/M) \sin^2 \theta/2)$$

$$\left| \frac{d}{dE'} (E - E' - (2EE'/M) \sin^2 \theta/2) \right| = \left| -1 - (2E/M) \sin^2 \theta/2 \right| = E/E'$$

$$\frac{d\sigma}{d\Omega} = \int F(E, E') \delta(E - E' - (2EE'/M) \sin^2 \theta/2) dE' = F(E, E') \frac{E'}{E}$$

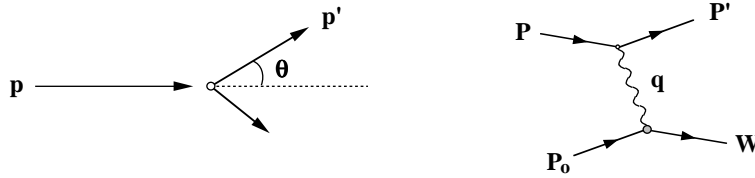


Figure 3.33: Scattering elastico rappresentato nel riferimento del laboratorio e come grafico di Feynman

Per un bersaglio *non puntiforme* la collisione è descritta dalla sezione d'urto di Rosenbluth (capitolo ???) introducendo due fattori di forma che moltiplicano l'ampiezza di diffusione in cui il protone non cambia ($\sim \cos \theta/2$) oppure cambia ($\sim \sin \theta/2$) direzione dello spin.

$$\frac{d^2\sigma}{d\Omega dE'} = \frac{\alpha^2}{4E^2 \sin^4 \theta/2} \left(F_2^2(Q^2) \cos^2 \theta/2 + \frac{Q^2}{4M^2} F_1^2(Q^2) 2 \sin^2 \theta/2 \right) \delta(\nu - Q^2/2M)$$

I fattori di forma hanno l'andamento $F(Q^2) \rightarrow 0$ per $Q^2 \gg M^2$.

3.4.1 Diffusione inelastica

Nel caso di diffusione inelastica (Fig.3.34), il bersaglio frammenta in uno stato di massa $W > M$ e l'energia e l'angolo dell'elettrone nello stato finale sono variabili indipendenti. La massa del sistema X è

$$W^2 = (P_o + q)^2 = M^2 + q^2 + 2M\nu = M^2 - Q^2 + 2M\nu > M^2 \quad \Rightarrow \quad 2M\nu > Q^2$$

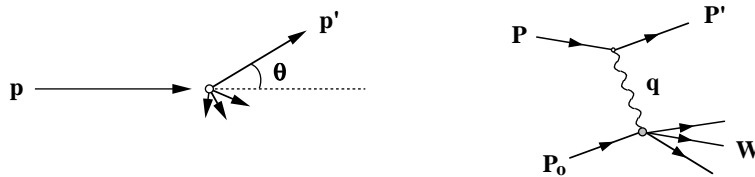


Figure 3.34: Scattering inelastico rappresentato nel riferimento del laboratorio e come grafico di Feynman

Il 4-impulso e l'energia trasferita sono variabili indipendenti e si possono definire diverse regioni nel piano $Q^2 \times 2M\nu$ (Fig.3.35)

- limite di diffusione elastica $W^2 \rightarrow M^2, 2M\nu \rightarrow Q^2$;
- eccitazione di stati risonanti del protone con massa M^* : $W^2 = M^{*2}, 2M\nu = Q^2 + costante$;
- continuo della diffusione inelastica: $0 < Q^2/2M\nu < 1$;

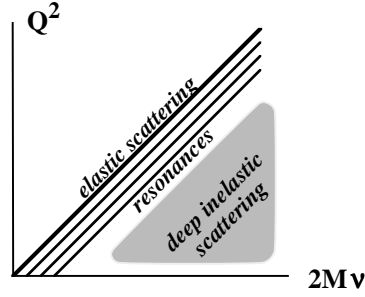


Figure 3.35: Regioni del piano $Q^2 \times 2M\nu$

La sezione d'urto si può esprimere introducendo due *funzioni di struttura* che ora sono funzioni delle due variabili indipendenti Q^2 e ν

$$\frac{d^2\sigma}{d\Omega dE'} = \frac{\alpha^2}{4E^2 \sin^4 \theta/2} \left(W_2(Q^2, \nu) \cos^2 \theta/2 + W_1(Q^2, \nu) 2 \sin^2 \theta/2 \right)$$

In funzione degli invarianti Q^2 e ν :

$$\frac{d^2\sigma}{dQ^2 d\nu} = \frac{\pi}{EE'} \frac{d^2\sigma}{d\Omega dE'} = \frac{4\pi\alpha^2}{Q^4} \frac{E'}{E} \left(W_2(Q^2, \nu) \cos^2 \theta/2 + W_1(Q^2, \nu) 2 \sin^2 \theta/2 \right)$$

nota : $d^2\sigma/dQ^2 d\nu = |\text{Jacobiano}| \times d^2\sigma/d\Omega dE'$

$$dQ^2 d\nu = \begin{vmatrix} \partial Q^2 / \partial E' & \partial Q^2 / \partial \Omega \\ \partial \nu / \partial E' & \partial \nu / \partial \Omega \end{vmatrix} d\Omega dE' = \begin{vmatrix} Q^2/E' & -EE'/\pi \\ -1 & 0 \end{vmatrix} d\Omega dE' = \frac{EE'}{\pi} d\Omega dE'$$

$$\frac{\partial}{\partial E'} 2EE'(1 - \cos \theta) = \frac{Q^2}{E'} \quad \frac{\partial}{\partial \cos \theta} 2EE'(1 - \cos \theta) = -2EE' \quad \frac{\partial}{\partial E'} (E - E') = -1$$

3.4.2 Diffusione fortemente inelastica elettrone-nucleone

La regione di diffusione fortemente inelastica è definita dalla condizione $Q^2 \gg M^2$, $\nu \gg M$. Se il protone è costituito di particelle puntiformi l'interazione fortemente inelastica con una particella elementare (elettrone, muone o neutrino) sarà il risultato della diffusione *elastica* con i costituenti e, se questi hanno massa m e se l'energia trasferita ν è molto maggiore dell'energia di legame dei costituenti, sarà la somma incoerente dei vari contributi

$$\left(\frac{d^2\sigma}{dQ^2 d\nu} \right)_{\text{elastic}} = \frac{4\pi\alpha^2}{Q^4} \frac{E'}{E} \left(\cos^2 \theta/2 + \frac{Q^2}{4m^2} 2 \sin^2 \theta/2 \right) \delta(\nu - Q^2/2m)$$

$$W_2(Q^2, \nu) \rightarrow \frac{1}{\nu} \delta(1 - Q^2/2m\nu) \quad W_1(Q^2, \nu) \rightarrow \frac{Q^2}{4m^2\nu} \delta(1 - Q^2/2m\nu)$$

Nel 1967 Bjorken dimostrò che nella regione fortemente inelastica

$$Q^2 \gg M^2 \quad \nu \gg M \quad x = Q^2/2M\nu = \text{finito} \quad 0 < x < 1$$

le funzioni di struttura hanno, per $Q^2 \rightarrow \infty$ e $\nu \rightarrow \infty$, limiti finiti che *non* dipendono separatamente da Q^2 e ν , ma *solo* dal rapporto adimensionale $x = Q^2/2M\nu$

$$\lim_{Q^2, \nu \rightarrow \infty} \nu W_2(Q^2, \nu) = F_2(x) \quad \lim_{Q^2, \nu \rightarrow \infty} MW_1(Q^2, \nu) = F_1(x)$$

Questo vuol dire che le funzioni che descrivono la struttura del protone non dipendono da variabili che hanno dimensioni fisiche, cioè non dipendono, come nel caso della diffusione elastica, dal 4-impulso trasferito Q^2 e dalle dimensioni del protone. Questa proprietà è chiamata *legge di scala di Bjorken*.

Un'importante serie di esperimenti fu fatta a partire dal 1968 con elettroni accelerati fino a 20 GeV usando bersagli di idrogeno e deuterio. In questi esperimenti si misura l'energia E' e l'angolo θ dell'elettrone nello stato finale: da questi valori si determinano le variabili Q^2 , ν e W . La Fig.3.36 mostra la sezione d'urto differenziale $d^2\sigma/d\Omega dE'$ in funzione dell'energia dello stato adronico W : si nota l'eccitazione di risonanze barioniche (la prima è la risonanza Δ di massa 1.23 GeV) e una distribuzione continua per valori $W > M^*$. La figura non mostra il picco della diffusione elastica, centrato a $W = M$. Questo diminuisce rapidamente all'aumentare di Q^2 per effetto del fattore di forma $F(Q^2)$. Con l'aumentare del 4-impulso trasferito, la sezione d'urto diminuisce, ma diventa sempre più importante il contributo del continuo inelastico rispetto alla diffusione elastica e all'eccitazione di risonanze.

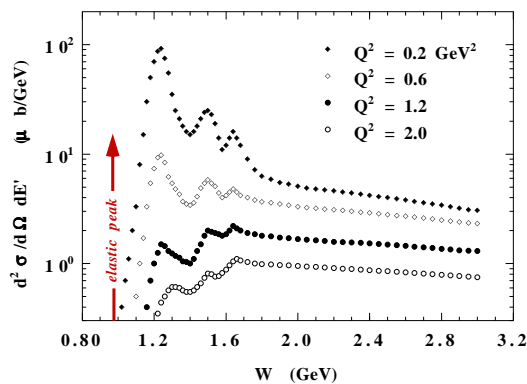


Figure 3.36: Sezione d'urto differenziale in funzione dell'energia dello stato adronico W

Il confronto tra la sezione d'urto inelastica e quella elastica è mostrato nella Fig.3.37 in funzione del 4-impulso trasferito. Il contributo della sezione d'urto inelastica diventa molto maggiore di quella elastica già per valori di Q^2 poco più grandi dei valori corrispondenti all'eccitazione di risonanze e, per valori fissi di $W^2 = M^2 + 2M\nu - Q^2$, si mantiene approssimativamente costante: non dipende da Q^2 .

La prima importante conclusione è che la legge di scala di Bjorken è soddisfatta nella regione del continuo inelastico dove non è più importante l'eccitazione di risonanze barioniche: i risultati degli esperimenti confermano l'ipotesi che il protone e il neutrone sono costituiti da particelle puntiformi.

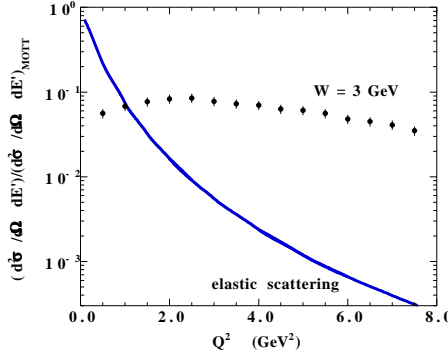


Figure 3.37: Rapporto tra la sezione d'urto elastica e inelastica e la sezione d'urto di Mott (bersaglio puntiforme) in funzione del 4-impulso trasferito

3.4.3 Modello a partoni

Per interpretare il significato della variabile x di Bjorken e delle funzioni $F_2(x)$, $F_1(x)$, conviene esprimere la sezione d'urto in funzione di x ($|\partial x/\partial \nu| = \nu/x$)

$$\begin{aligned} \frac{d^2\sigma}{dQ^2 dx} &= \frac{\nu}{x} \frac{d^2\sigma}{dQ^2 d\nu} = \frac{4\pi\alpha^2}{Q^4} \frac{E'}{E} \frac{1}{x} \left(\nu W_2(Q^2, \nu) \cos^2 \theta/2 + \nu W_1(Q^2, \nu) 2 \sin^2 \theta/2 \right) = \\ &= \frac{4\pi\alpha^2}{Q^4} \frac{E'}{E} \frac{1}{x} \left(F_2(x) \cos^2 \theta/2 + \frac{\nu F_1(x)}{M} 2 \sin^2 \theta/2 \right) = \\ &= \frac{4\pi\alpha^2}{Q^4} \frac{E'}{E} \frac{1}{x} \left(F_2(x) \cos^2 \theta/2 + 2xF_1(x) \frac{Q^2}{4M^2 x^2} 2 \sin^2 \theta/2 \right) \end{aligned}$$

Se i costituenti del protone sono fermioni di spin 1/2 le due funzioni di struttura di Bjorken non sono indipendenti. Infatti confrontando la forma della sezione d'urto con quella della interazione elastica, di Mott per particelle di spin 0, o di Dirac per particelle di spin 1/2 e massa $m = Mx$, si conclude che

- per costituenti di spin 0 si ha $F_1(x) = 0$;
- per costituenti di spin 1/2 si ha $F_2(x) = 2xF_1(x)$.

La Fig.3.38 mostra il valore di $2xF_1(x)/F_2(x)$ misurato con bersagli di protoni e neutroni per diversi valori di Q^2 e ν : il rapporto è chiaramente diverso da zero e si mantiene costante e circa uguale a 1. Quindi i risultati degli esperimenti sulla diffusione fortemente inelastica di elettroni su protoni e neutroni mostrano che questi

- sono costituiti di particelle puntiformi;
- i costituenti hanno spin 1/2.

La forma della sezione d'urto

$$\frac{d^2\sigma}{dQ^2 dx} = \frac{4\pi\alpha^2}{Q^4} \frac{E'}{E} \frac{F_2(x)}{x} \left(\cos^2 \theta/2 + \frac{Q^2}{4M^2 x^2} 2 \sin^2 \theta/2 \right)$$

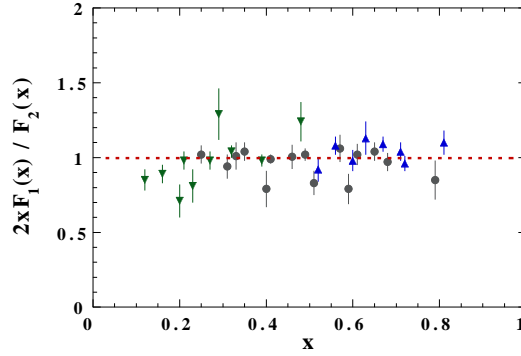


Figure 3.38: Rapporto $2xF_1(x)/F_2(x)$ in funzione della variabile x per diversi valori di Q^2

ha una suggestiva interpretazione nel *modello a partoni* introdotto da Feynman nel 1969 considerando la collisione inelastica in un riferimento in cui l'adrone bersaglio ha impulso elevato ($|\vec{p}_0| \gg M$) in modo da poter trascurare la massa e l'impulso trasverso dei costituenti:

- l'adrone è costituito da particelle puntiformi cariche chiamati *partoni*;
- il 4-impulso dell'adrone, P_o , è distribuito tra i partoni;
- l'interazione inelastica con 4-impulso trasferito Q e energia trasferita ν è il risultato dell'interazione elastica con un partone che ha 4-impulso xP_o ;
- la funzione di struttura $F_2(x)/x$ rappresenta la funzione di distribuzione dei partoni nell'adrone.

La funzione di struttura $F_2(x)$ misurata nella diffusione fortemente inelastica elettrone-protone è mostrata in Fig.3.39

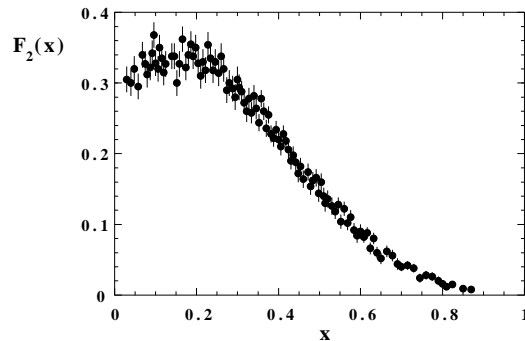


Figure 3.39: Funzione di struttura del protone, $F_2^{ep}(x)$, in funzione della variabile x

Un'interazione inelastica con 4-impulso trasferito Q e energia trasferita ν molto maggiore dell'energia di legame dei partoni nell'adrone bersaglio è rappresentata in Fig.3.40: l'interazione avviene tra l'elettrone e un partone con 4-impulso xP_o , il

quadrato dell'energia totale elettrone-partone è $\hat{s} = (P + xP_o)^2 = 2EMx + x^2M^2 \simeq 2EMx$ (per $E \gg M$), il 4-impulso Q è scambiato tra l'elettrone e il partone che dopo l'interazione ha 4-impulso

$$(q + xP_o)^2 = -Q^2 + 2M\nu x + x^2M^2 = (xM)^2 = m^2 \ll W$$

e l'adrone frammenta in uno stato finale di massa W formato dal partone interessato e dagli altri partoni che hanno 4-impulso $(1-x)P_o$. La Fig.3.40 mostra la diffusione

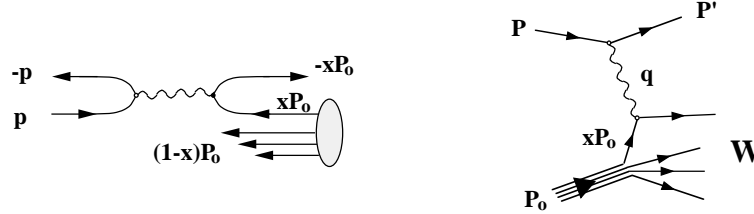


Figure 3.40: Diffusione inelastica nel riferimento di Breit e grafico di Feynman nel modello a partoni

fortemente inelastica nel *riferimento di Breit* in cui l'energia trasferita tra l'elettrone e il partone è nulla, $q = (2\vec{p}, 0)$, e entrambi invertono l'impulso.

Il modello a partoni ha una semplice interpretazione se si considera la collisione nel riferimento del centro di massa elettrone-nucleone. Trascurando i valori delle masse, si ha $s = (P + P_o)^2 = 4(p^*c)^2$, $q^2 = (P - P')^2 = -2(p^*c)^2(1 - \cos\theta^*)$. Per un bersaglio *puntiforme* la sezione d'urto è

$$\frac{d\sigma}{d\Omega^*} = \frac{V}{c} \frac{2\pi}{\hbar} |\langle f|H|i\rangle|^2 \frac{V(p^*c)^2}{8\pi^3(\hbar c)^3} \frac{1}{2} \quad \langle f|H|i\rangle = \frac{4\pi\alpha(\hbar c)^3}{VQ^2} F(\theta^*)$$

dove $F(\theta^*)$ è la distribuzione angolare della diffusione elastica. Ci sono due casi

- elettrone e nucleone hanno spin opposti ($\Rightarrow \Leftarrow$; $\Leftarrow \Rightarrow$), il momento angolare totale è $J = 0$ e la distribuzione angolare è isotropa: $F(\theta^*) = 1$;
- elettrone e nucleone hanno spin paralleli ($\Rightarrow \Rightarrow$; $\Leftarrow \Leftarrow$) il momento angolare totale è $J = 1$ e la distribuzione angolare è descritta dalle autofunzioni di rotazione di spin 1 (appendice ???)

$$F(\theta^*) = \frac{1 + \cos\theta^*}{2}$$

Le due ampiezze non interferiscono per cui la sezione d'urto è

$$\frac{d\sigma}{d\Omega^*} = \frac{\alpha^2(\hbar c)^2}{2Q^4} s \left[1 + \left(\frac{1 + \cos\theta^*}{2} \right)^2 \right]$$

Nel riferimento del laboratorio, dopo la collisione l'elettrone ha energia

$$E' = \beta\gamma p^* \cos\theta^* + \gamma E^* = \frac{p}{2E^*} p^* \cos\theta^* + \frac{E+M}{2E^*} E^* \simeq E \frac{1 + \cos\theta^*}{2}$$

da cui si ottiene $\nu = E - E' = E(1 - \cos\theta^*)/2$. La variabile adimensionale *inelasticità*, $y = \nu/E = (1 - \cos\theta^*)/2$, è quindi direttamente connessa con l'angolo di diffusione nel centro di massa e la sezione d'urto differenziale si può esprimere in funzione di y ($|\partial\Omega^*/\partial y| = 4\pi$)

$$\frac{d\sigma}{dy} = \frac{2\pi\alpha^2(\hbar c)^2}{Q^4} s [1 + (1 - y)^2] \quad 1 - y = \frac{1 + \cos\theta^*}{2}$$

Per interpretare la diffusione inelastica elettrone-nucleone nel modello a partoni conviene esprimere la sezione d'urto differenziale in funzione delle due variabili adimensionali x, y

$$Q^2 = 4EE' \sin^2 \theta/2 = 2MExy \quad E' = E(1 - y) \quad \sin^2 \theta/2 = \frac{Mxy}{2E(1 - y)}$$

$$\begin{aligned} \frac{d^2\sigma}{dxdy} &= 2MEx \frac{d^2\sigma}{dQ^2 d\nu} = \\ &= \frac{4\pi\alpha^2}{Q^4} 2MEx(1 - y) \frac{F_2(x)}{x} \left[\left(1 - \frac{Mxy}{2E(1 - y)}\right) + \frac{Q^2}{4M^2x^2} \frac{Mxy}{E(1 - y)} \right] = \\ &= \frac{4\pi\alpha^2}{Q^4} 2MEx \frac{F_2(x)}{x} \left[1 - y - \frac{Mxy}{2E} + \frac{y^2}{2} \right] \end{aligned}$$

che, per $E \gg M$, $s \simeq 2ME$, diventa

$$\frac{d^2\sigma}{dxdy} = \frac{2\pi\alpha^2}{Q^4} sx \frac{F_2(x)}{x} [1 + (1 - y)^2]$$

in cui è chiaramente espressa la dipendenza della sezione d'urto differenziale della diffusione fortemente inelastica elettrone-adrone dai vari termini:

- (costante di accoppiamento \times propagatore)²;
- (energia totale del sistema elettrone-partone)² = sx ;
- densità dei partoni nell'adrone $F_2(x)/x$;
- distribuzione angolare nel riferimento elettrone-partone.

3.4.4 Carica elettrica dei partoni

Il nucleone è costituito di partoni puntiformi di spin $1/2$. I quark hanno carica elettrica frazionaria, $e_u = 2/3, e_d = e_s = -1/3, \dots$ (in unità della carica elementare). Il passo successivo è verificare se si possono identificare i partoni con i quark. La sezione d'urto di interazione elettromagnetica è proporzionale al quadrato delle cariche elettriche interagenti per cui, se si indica con $f_k(x)$ la densità dei quark di sapore k , la funzione di struttura $F_2(x)$ si può esprimere

$$F_2(x) = \sum_k e_k^2 x f_k(x)$$

In un'interazione fortemente inelastica si possono formare anche coppie quark-antiquark dello stesso sapore e l'interazione elettromagnetica ha lo stesso accoppiamento per quark e antiquark per cui conviene definire

- *quark di valenza* quelli che definiscono i numeri quantici dell'adrone, ad esempio $p = |uud\rangle$ con carica $+1$, $n = |udd\rangle$ con carica 0 , \dots ;
- *quark del mare (sea-quark)* quelli costituiti dalle possibili coppie quark-antiquark prodotte nell'interazione, ad esempio coppie $s\bar{s}$.

Nelle interazioni elettrone-protone e elettrone-neutrone si misurano le funzioni di struttura

$$F_2^{ep}(x) = x \left[\frac{4}{9}u_p(x) + \frac{1}{9}d_p(x) + \dots \right] \quad F_2^{en}(x) = x \left[\frac{4}{9}u_n(x) + \frac{1}{9}d_n(x) + \dots \right]$$

($u_p(x)$ e $d_p(x)$ sono le densità di quark u e d del protone, $u_n(x)$ e $d_n(x)$ quelle del neutrone). Le possibili coppie quark-antiquark del mare, $u\bar{u}$, $d\bar{d}$, $s\bar{s}$ hanno approssimativamente la stessa densità e si può trascurare il contributo dei quark con massa più elevata

$$\frac{4}{9}u(x) + \frac{4}{9}\bar{u}(x) + \frac{1}{9}d(x) + \frac{1}{9}\bar{d}(x) + \frac{1}{9}s(x) + \frac{1}{9}\bar{s}(x) + \dots \approx \frac{12}{9}s(x)$$

La simmetria dell'isospin dell'interazione adronica permette di ipotizzare che la densità di quark di valenza u del protone sia uguale alla densità di quark di valenza d del neutrone

$$u_p(x) = d_n(x) = u_v(x) \quad d_p(x) = u_n(x) = d_v(x)$$

Con queste ipotesi le funzioni di struttura del nucleone sono

$$F_2^{ep}(x) = x \left[\frac{4}{9}u_v(x) + \frac{1}{9}d_v(x) + \frac{12}{9}s(x) \right] \quad F_2^{en}(x) = x \left[\frac{1}{9}u_v(x) + \frac{4}{9}d_v(x) + \frac{12}{9}s(x) \right]$$

Il rapporto tra le funzioni di struttura è mostrato nella Fig.3.41: si osserva che per $x \rightarrow 0$ il rapporto è $F_2^{en}(x)/F_2^{ep}(x) \simeq 1$: la densità di quark di valenza e del mare è simile per piccoli valori dell'impulso dei partoni; mentre per $x \rightarrow 1$ il rapporto

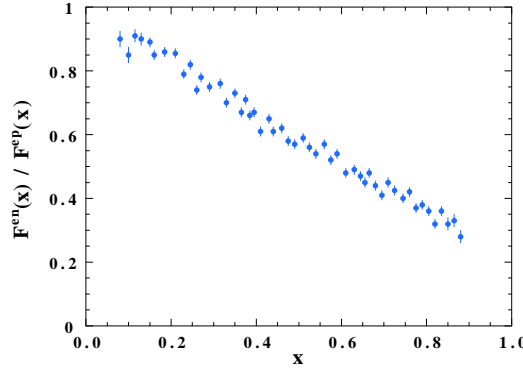


Figure 3.41: Rapporto tra le funzioni di struttura di neutrone e protone, $F_2^{en}(x)/F_2^{ep}(x)$, in funzione della variabile x

$F_2^{en}(x)/F_2^{ep}(x) \simeq 1/4$ indica che è importante solo il contributo dei quark $u_v(x)$. Questa non è una evidenza diretta che i partoni hanno la carica frazionaria prevista nel modello a quark, ma indica il modello è consistente con questa ipotesi.

In un bersaglio con ugual numero di protoni e neutroni, ad esempio deuterio, l'interazione avviene con uguale probabilità con i quark u e d e si ottiene una funzione di struttura mediata sul contenuto di quark di valenza

$$F_2^{eN}(x) = \frac{F_2^{ep}(x) + F_2^{en}(x)}{2} = x \left[\frac{5}{18} u_v(x) + \frac{5}{18} d_v(x) + \dots \right] \simeq \frac{5}{18} x [q(x) + \bar{q}(x)]$$

$q(x)$ e $\bar{q}(x)$ indicano le densità di quark e antiquark. Il fattore $5/18$ rappresenta il valor medio del quadrato delle cariche dei quark di valenza che contribuiscono alla diffusione fortemente inelastica elettrone-deuterio.

L'integrale della funzione $x[q(x) + \bar{q}(x)]$ su tutti i valori della variabile x rappresenta il contributo di *tutti* i quark e gli anti-quark all'interazione e dovrebbe essere pari a 1. Il valore sperimentale è invece

$$\int_0^1 x [q(x) + \bar{q}(x)] dx \simeq \frac{18}{5} \int_0^1 F_2^{eN}(x) dx \simeq 0.5$$

Questo valore si ottiene da misure della diffusione fortemente inelastica di elettroni e di muoni (che possono raggiungere energie più elevate) su diversi bersagli con ugual numero di protoni e neutroni (Deuterio, Carbonio, ...) ed è approssimativamente indipendente dai valori di Q^2 e ν . Un'ipotesi per spiegare questo risultato è che non tutti i partoni del nucleone si accoppiano con il campo elettromagnetico. Questa ipotesi si basa su una seconda ipotesi, che i partoni si possano identificare con i quark con carica frazionaria. La verifica di questa si ottiene studiando l'interazione fortemente inelastica neutrino-nucleone: infatti in questo caso l'interazione non dipende dalla carica elettrica dei quark.

3.4.5 Diffusione fortemente inelastica neutrino-nucleone

Nel capitolo ??? è mostrato come si realizzano intensi fasci di neutrini ν_μ e antineutrini $\bar{\nu}_\mu$. Le reazioni di diffusione fortemente inelastica su nucleone sono

$$\nu_\mu N \rightarrow \mu^- X \qquad \bar{\nu}_\mu N \rightarrow \mu^+ X$$

Si tratta di reazioni che avvengono per interazione debole con sezioni d'urto molto piccole, quindi negli esperimenti occorre avere bersagli molto grandi. Inoltre in un fascio di neutrini si conosce il flusso di neutrini per unità di energia, $d\Phi/dE_\nu$, ma non si conosce l'energia dei singoli neutrini, quindi per conoscere l'energia dei neutrini che interagiscono occorre misurare sia la direzione e l'energia del muone che la direzione e l'energia del sistema adronico X che si forma nella frammentazione del nucleone.

La sezione d'urto differenziale di diffusione elastica dipende da tre funzioni di struttura, $W_k(Q^2, \nu)$ ($\hbar = 1, c = 1$)

$$\frac{d^2\sigma}{dQ^2 d\nu} = \frac{G^2}{2\pi} \frac{E'}{E} \left(W_2 \cos^2 \theta/2 + W_1 2 \sin^2 \theta/2 \mp \frac{E + E'}{M} W_3 \sin^2 \theta/2 \right) \quad \begin{array}{l} - \nu \\ + \bar{\nu} \end{array}$$

La differenza con l'interazione elettromagnetica è che l'interazione debole è costruita a partire da una corrente vettoriale e una assiale. Si hanno quindi quattro termini che corrispondono alle ampiezze per cui il nucleone cambia ($\sim \sin \theta/2$) oppure non cambia ($\sim \cos \theta/2$) direzione dello spin. Neutrini e antineutrini sono autostati di elicità con valori opposti e questo origina la differenza di segno nella somma di questi termini.

La dipendenza dall'angolo di emissione del muone, θ , permette di misurare le funzioni W_2 e $2W_1 \mp W_3(E + E')/M$. La misura di interazioni di neutrini e antineutrini permette di determinare le funzioni W_1 e W_3 .

La legge di scala di Bjorken prevede che nel limite $Q^2 \gg M^2, \nu \gg M$, le funzioni di struttura siano funzioni solo di $x = Q^2/2M\nu$

$$\nu W_2(Q^2, \nu) \rightarrow F_2(x) \qquad MW_1(Q^2, \nu) \rightarrow F_1(x) \qquad \nu W_3(Q^2, \nu) \rightarrow F_3(x)$$

La sezione d'urto differenziale in funzione delle variabili adimensionali x, y è

$$\frac{d^2\sigma}{dx dy} = \frac{G^2}{2\pi} 2ME \left[F_2(x) \left(1 - y - \frac{Mxy}{2E} \right) + 2xF_1(x) \frac{y^2}{2} \mp xF_3(x) \left(y - \frac{y^2}{2} \right) \right]$$

Facendo l'ipotesi $2xF_1(x) = F_2(x)$, verificata nel caso di interazione elettromagnetica dei partoni, per $E \gg M, s \simeq 2ME$, la sezione d'urto differenziale è

$$\frac{d^2\sigma}{dx dy} = \frac{G^2}{2\pi} s \left[F_2(x) \left(1 - y + \frac{y^2}{2} \right) \mp xF_3(x) \left(y - \frac{y^2}{2} \right) \right] \quad \begin{array}{l} - \nu \\ + \bar{\nu} \end{array}$$

Come nel caso della diffusione fortemente inelastica di elettroni queste relazioni acquistano un significato più esplicito esaminando l'interazione nel sistema del centro

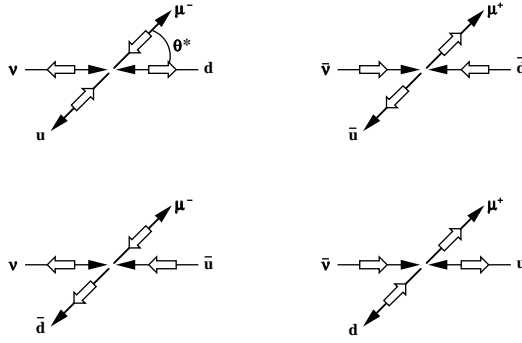


Figure 3.42: Scattering elastico (anti)neutrino-(anti)quark nel riferimento del centro di massa

di massa neutrino-partone. In questo riferimento, nell'ipotesi che abbiano massa trascurabile, i quark hanno elicit  negativa e gli antiquark elicit  positiva. I neutrini e gli antineutrini sono autostati di elicit . Quindi, considerando solo i quark di valenza del nucleone, le possibili interazioni sono (Fig.3.42)

$$\begin{aligned}
 \nu d &\rightarrow \mu^- u & \Leftrightarrow & & J = 0 \\
 \nu \bar{u} &\rightarrow \mu^- \bar{d} & \Leftarrow \Leftarrow & & J = 1 \\
 \bar{\nu} u &\rightarrow \mu^+ d & \Rightarrow \Rightarrow & & J = 1 \\
 \bar{\nu} \bar{d} &\rightarrow \mu^+ \bar{u} & \Rightarrow \Leftarrow & & J = 0
 \end{aligned}$$

La sezione d'urto differenziale   (capitolo ???)

$$\frac{d\sigma}{d\Omega^*} = \frac{G_c^2 (\hbar c)^2}{4\pi^2} s^* \quad J = 0 \qquad \frac{d\sigma}{d\Omega^*} = \frac{G_c^2 (\hbar c)^2}{4\pi^2} s^* \left(\frac{1 + \cos \theta^*}{2} \right)^2 \quad J = 1$$

con $G_c^2 = G^2 \cos^2 \theta_c$. Espressa in termini dell'inelasticit 

$$\frac{d\sigma}{dy} = \frac{G_c^2 (\hbar c)^2}{\pi} s^* \quad J = 0 \qquad \frac{d\sigma}{dy} = \frac{G_c^2 (\hbar c)^2}{\pi} s^* (1 - y)^2 \quad J = 1$$

Introducendo le densit  di quark e antiquark, e considerando anche i contributi dei quark del mare, $\nu s \rightarrow \mu^- u$, $\bar{\nu} u \rightarrow \mu^+ s$, che hanno accoppiamento $\sim G \sin \theta_c$ si ha

$$\begin{aligned}
 \nu \quad \frac{d^2\sigma}{dxdy} &= \frac{G^2}{\pi} \hat{s} [q(x) + \bar{q}(x)(1 - y)^2] = \frac{G^2}{\pi} sx [q(x) + \bar{q}(x) - 2\bar{q}(x)(y - y^2/2)] \\
 \bar{\nu} \quad \frac{d^2\sigma}{dxdy} &= \frac{G^2}{\pi} \hat{s} [q(x)(1 - y)^2 + \bar{q}(x)] = \frac{G^2}{\pi} sx [q(x) + \bar{q}(x) - 2q(x)(y - y^2/2)]
 \end{aligned}$$

3.4.6 Densit  di quark e antiquark

Dalle misure delle funzioni di struttura nella diffusione fortemente inelastica neutrino-nucleone e antineutrino-nucleone si possono determinare separatamente le densit 

di quark e antiquark del nucleone

$$\frac{d^2\sigma_\nu}{dxdy} + \frac{d^2\sigma_{\bar{\nu}}}{dxdy} = \frac{G^2}{\pi} s F_2(x) \left(1 - y + \frac{y^2}{2}\right) \quad F_2(x) = \frac{F_2^{\nu N}(x) + F_2^{\bar{\nu} N}(x)}{2}$$

$$\frac{d^2\sigma_\nu}{dxdy} - \frac{d^2\sigma_{\bar{\nu}}}{dxdy} = -\frac{G^2}{\pi} s x F_3^{\nu N}(x) \left(y - \frac{y^2}{2}\right) \quad F_3(x) = \frac{F_3^{\nu N}(x) + F_3^{\bar{\nu} N}(x)}{2}$$

Confrontando queste espressioni con quelle delle sezioni d'urto differenziali con quark e antiquark si ha

$$\begin{aligned} x [q(x) + \bar{q}(x)] &= F_2(x) & x [q(x) - \bar{q}(x)] &= -xF_3(x) \\ xq(x) &= \frac{F_2(x) - xF_3(x)}{2} & x\bar{q}(x) &= \frac{F_2(x) + xF_3(x)}{2} \end{aligned}$$

I risultati sperimentali, mostrati in Fig.3.43, portano ad alcuni importanti conclu-

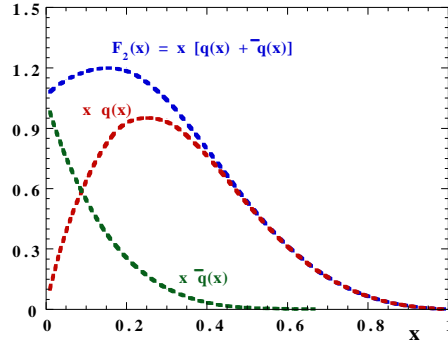


Figure 3.43: Densità di quark e antiquark misurate nella diffusione fortemente inelastica di neutrini e antineutrini

sioni

- i quark del mare contribuiscono solo per piccoli valori di x ;
- la densità dei quark di valenza si estende anche a grandi valori di x ;
- come nel caso dell'interazione elettromagnetica, per bersagli che contengono ugual numero di protoni e neutroni, l'integrale sul contributo di tutti i quark e antiquark è $\neq 1$

$$\int_0^1 F_2^{\nu N}(x) dx = \int_0^1 x [q(x) + \bar{q}(x)] dx \simeq 0.5$$

cioè protone e neutrone sono costituiti anche di partoni che non si accoppiano né con il campo elettromagnetico né con il campo debole;

- confrontando i risultati dell'interazione elettrone (muone)-nucleone e neutrino (antineutrino)-nucleone si ottiene

$$F_2^{\nu N}(x) \simeq \frac{18}{5} F_2^{eN}(x)$$

e, poiché l'interazione debole non dipende dalla carica elettrica, questo risultato conferma che il valor medio dei quadrati delle cariche dei partoni è $\langle \sum_k e_k^2 \rangle = 5/18$ in accordo con i valori delle cariche frazionarie del modello a quark.

La conferma che gli antiquark hanno un ruolo importante nella struttura dinamica del nucleone si ottiene misurando la sezione d'urto differenziale di neutrini e antineutrini in funzione dell'inelasticità, $d\sigma_\nu/dy$, $d\sigma_{\bar{\nu}}/dy$, mostrata in Fig.3.44. Nel modello a partoni, queste hanno la forma

$$\frac{d\sigma_\nu}{dy} = \int_0^1 \frac{d^2\sigma}{dx dy} dx = \frac{G^2}{2\pi} 2ME \left[\int xq(x)dx + (1-y)^2 \int x\bar{q}(x)dx \right]$$

$$\frac{d\sigma_{\bar{\nu}}}{dy} = \int_0^1 \frac{d^2\sigma}{dx dy} dx = \frac{G^2}{2\pi} 2ME \left[(1-y)^2 \int xq(x)dx + \int x\bar{q}(x)dx \right]$$

per cui si può estrarre dalle misure il contributo globale di quark e antiquark

$$\mathcal{Q} = \int_0^1 xq(x)dx \quad \bar{\mathcal{Q}} = \int_0^1 x\bar{q}(x)dx$$

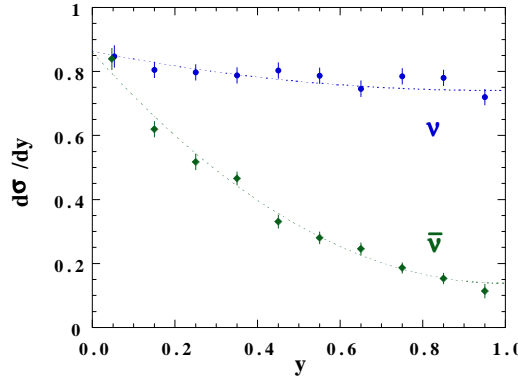


Figure 3.44: Sezione d'urto differenziale di neutrini e di antineutrini in funzione dell'inelasticità

La sezione d'urto totale è mostrata in Fig.3.45 in funzione dell'energia del fascio. Nel modello a partoni questa si ottiene integrando su tutti i valori di inelasticità

$$\sigma(\nu N \rightarrow \mu^- X) = \int_0^1 \frac{d\sigma_\nu}{dy} dy = \frac{G^2}{2\pi} 2ME \left(\mathcal{Q} + \bar{\mathcal{Q}}/3 \right)$$

$$\sigma(\bar{\nu} N \rightarrow \mu^+ X) = \int_0^1 \frac{d\sigma_{\bar{\nu}}}{dy} dy = \frac{G^2}{2\pi} 2ME \left(\mathcal{Q}/3 + \bar{\mathcal{Q}} \right)$$

$G^2 M/\pi = 1.58 \cdot 10^{-38} \text{ cm}^2/\text{GeV}$. I risultati mostrano che

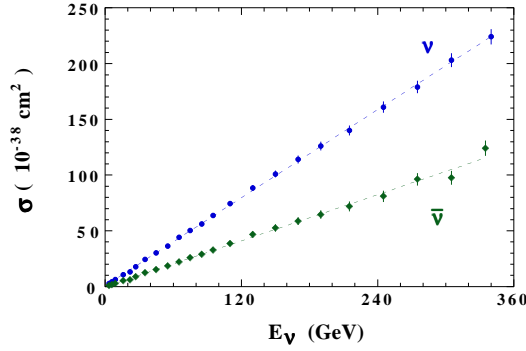


Figure 3.45: Sezione d'urto totale di neutrini e di antineutrini in funzione dell'energia

- la sezione d'urto di interazione di neutrini e antineutrini cresce linearmente con l'energia

$$\sigma(\nu N \rightarrow \mu^- X) = (0.677 \pm 0.014) 10^{-38} \text{ cm}^2/\text{GeV} \times E \text{ (GeV)}$$

$$\sigma(\bar{\nu} N \rightarrow \mu^+ X) = (0.0334 \pm 0.008) 10^{-38} \text{ cm}^2/\text{GeV} \times E \text{ (GeV)}$$

- il rapporto tra le sezioni d'urto

$$\frac{\sigma_{\bar{\nu}}}{\sigma_{\nu}} = \frac{1 + 3\bar{Q}/Q}{3 + \bar{Q}/Q} = 0.49$$

indica che il rapporto tra il contributo degli antiquark alla struttura del nucleone e quello dei quark è $\bar{Q}/Q = 0.20$.

La sezione d'urto è proporzionale all'energia di neutrini e antineutrini, quindi anche alla massima energia dei fasci oggi disponibili ($E \simeq 300 \text{ GeV}$) la sezione d'urto non è sensibile all'effetto del propagatore del campo debole. Infatti il propagatore modifica la dipendenza lineare dall'energia

$$\sigma \simeq \frac{G^2}{\pi} \frac{2ME}{(1 + Q^2/M_W^2)^2} \quad Q^2 = 2MExy$$

Si può concludere quindi che la massa del bosone W è molto grande: $M_W^2 \gg 2MExy \simeq 100 \text{ GeV}^2$.

In conclusione, lo studio delle interazioni elettromagnetiche e deboli di fermioni puntiformi (elettroni, muoni e neutrini) con nucleoni mostra che

- questi sono costituiti di fermioni puntiformi di spin 1/2;
- l'accoppiamento con il campo elettromagnetico è proporzionale al quadrato della carica frazionaria dei quark;
- l'accoppiamento con il campo debole è proporzionale alla costante universale di Fermi e, per i diversi sapori di quark, ai parametri della matrice di Cabibbo-Kobayashi-Maskawa;

- l'integrale sulla densità di quark e antiquark, $\int x[q(x) + \bar{q}(x)]dx \simeq 0.5$, indica che solo la metà dei partoni interagisce con il campo elettromagnetico e con il campo debole;
- i nucleoni sono costituiti per metà di partoni che non si accoppiano né con il campo elettromagnetico né con il campo debole;
- questi si possono interpretare come i quanti dell'interazione adronica, i gluoni, che legano i quark e gli antiquark negli adroni.

3.5 Interazioni fermione-antifermione

Le conclusioni sul modello dinamico a quark sono confermate con numerose altre misure fatte con anelli di collisione elettrone-positrone (capitolo ???) per studiare la reazione di annichilazione $e^+e^- \rightarrow \text{adroni}$ o studiando interazioni adroniche in cui sono prodotte coppie leptone-antileptone nello stato finale, ad esempio $pp \rightarrow e^+e^-X$.

3.5.1 Annichilazione e^+e^-

Al primo ordine dello sviluppo in teoria delle perturbazioni l'annichilazione elettrone-positrone è descritta con lo scambio di un fotone di 4-impulso

$$Q^2 = s = (P_+ + P_-)^2 = 2m_e^2 + 2E_+E_- - 2\vec{p}_+ \cdot \vec{p}_- \simeq 4E_+E_-$$

Lo stato finale f prodotto nell'annichilazione $e^+e^- \rightarrow f$ ha i numeri quantici del fotone: $J = 1$, $P = -1$, $C = -1$.

Nel riferimento del centro di massa si ha $E_+ = E_-$, $s = 4E^2$. Se elettrone e positrone sono accelerati nello stesso anello, il riferimento del centro di massa coincide con quello del laboratorio.

Annichilazione $e^+e^- \rightarrow \mu^+\mu^-$

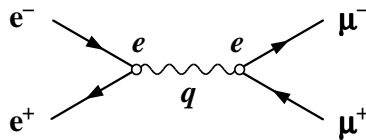


Figure 3.46: Diagramma di Feynman dell'annichilazione $e^+e^- \rightarrow \mu^+\mu^-$

Il processo *elementare* è l'annichilazione in due fermioni puntiformi $e^+e^- \rightarrow \mu^+\mu^-$ (Fig.3.46). Se l'energia totale è $s \gg 4m_\mu^2$, $\beta_\mu \rightarrow 1$, le particelle nello stato iniziale e finale si possono rappresentare con buona approssimazione con autostati di elicità e la sezione d'urto è

$$\frac{d\sigma}{d\Omega} = \frac{1}{c} \frac{2\pi}{\hbar} |\langle f|H|i\rangle|^2 \frac{1}{8\pi^3\hbar^3} \frac{p^2}{2c} = \frac{(pc)^2}{8\pi^2(\hbar c)^4} \left| \frac{4\pi\alpha\hbar c}{Q^2} f(\theta) \right|^2$$

Il propagatore del fotone è $s = (\hbar c)^2 Q^2 = (2pc)^2$ e la distribuzione angolare è la somma di due ampiezze che rappresentano la rotazione di spin 1 di θ e $\pi + \theta$ (Fig.3.47)

$$f(\theta) = \frac{1 + \cos \theta}{2} \quad f(\pi + \theta) = \frac{1 - \cos \theta}{2}$$

Le due ampiezze non interferiscono e la sezione d'urto è

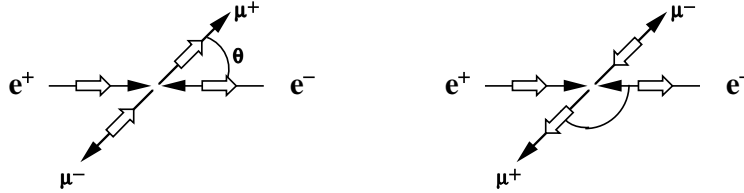


Figure 3.47: Angolo di produzione della coppia $\mu^+ \mu^-$

$$\frac{d\sigma}{d\Omega} = \frac{\alpha^2 (\hbar c)^2}{2s} \frac{1 + \cos^2 \theta}{2}$$

$$\sigma(e^+ e^- \rightarrow \mu^+ \mu^-) = \frac{4\pi}{3} \frac{\alpha^2 (\hbar c)^2}{s} \quad \frac{4\pi}{3} \alpha^2 (\hbar c)^2 = 8.6 \cdot 10^{-32} \text{ cm}^2 \text{ GeV}^2$$

Un altro processo di interesse, l'annichilazione $e^+ e^- \rightarrow \gamma \gamma$, è trattato nell'appendice ????. Misure dell'annichilazione $e^+ e^- \rightarrow \gamma \gamma$ e $e^+ e^- \rightarrow \mu^+ \mu^-$ sono state fatte fino a 4-impulsi trasferiti $Q > 100 \text{ GeV}$ e si è dimostrato che elettrone e muone sono fermioni puntiformi con dimensioni molto minori di 10^{-16} cm .

Produzione di coppie di mesoni pseudoscalari

Nell'annichilazione $e^+ e^- \rightarrow \pi^+ \pi^-$, $\rightarrow K^+ K^-$, i mesoni di spin zero vengono emessi in uno stato di momento angolare orbitale $\ell = 1$ con dipendenza angolare $f(\theta) = \sin \theta / \sqrt{2}$. Se $s \gg 4m^2$, $\beta_\pi \rightarrow 1$ la sezione d'urto

$$\frac{d\sigma}{d\Omega} = \frac{\alpha^2 (\hbar c)^2}{2s} \frac{\sin^2 \theta}{2} |F(s)|^2$$

è fortemente soppressa dal fattore di forma elettromagnetico ($F(s) \rightarrow 0$ per $s \gg 4m^2$). Quindi la produzione di mesoni pseudoscalari non dà un contributo importante alla produzione di adroni.

Produzione di risonanze mesoniche

I mesoni vettori sono rappresentati nel modello a quark come stati legati quark antiquark con momento angolare orbitale $\ell = 0$ e spin paralleli. Hanno i numeri quantici del fotone $J^{PC} = 1^{--}$ e possono esser prodotti nell'annichilazione $e^+ e^-$

quando $s \simeq m_V^2$. La sezione d'urto di produzione (capitolo ???) dipende dalla larghezza di decadimento $\Gamma_{ee} = \Gamma(V \rightarrow e^+e^-)$

$$\sigma(e^+e^- \rightarrow V) = \frac{16\pi(\hbar c)^2}{s} \frac{2J+1}{(2s+1)^2} \frac{\Gamma_{ee}\Gamma}{(\sqrt{s}-m_V)^2 + (\Gamma/4)^2}$$

$$\sigma(s = m_V^2) = \frac{16\pi(\hbar c)^2}{m_V^2} \frac{3}{4} \frac{\Gamma_{ee}}{\Gamma} = \frac{12\pi(\hbar c)^2}{m_V^2} BR_{ee}$$

Le risonanze mesoniche decadono in stati finali costituiti per lo più di adroni. L'annichilazione $e^+e^- \rightarrow V$ si manifesta quindi come un picco di larghezza Γ nella sezione d'urto di produzione $e^+e^- \rightarrow \text{adroni}$. I parametri delle risonanze mesoniche sono

		m (MeV)	Γ (MeV)	Γ_{ee}/Γ
ρ	$(u\bar{u} - d\bar{d})/\sqrt{2}$	770	151	$4.5 \cdot 10^{-5}$
ω	$(u\bar{u} + d\bar{d})/\sqrt{2}$	782	8.4	$7.2 \cdot 10^{-5}$
ϕ	$s\bar{s}$	1019	4.4	$3.1 \cdot 10^{-4}$
J/ψ	$c\bar{c}$	3097	0.088	$6.0 \cdot 10^{-2}$
Υ	$b\bar{b}$	9460	0.052	$2.5 \cdot 10^{-2}$

3.5.2 Annichilazione $e^+e^- \rightarrow \text{adroni}$

Nell'annichilazione $e^+e^- \rightarrow X$ si può produrre qualunque stato finale formato da adroni che abbia i numeri quantici del fotone. Negli esperimenti si osserva la produzione di mesoni (prevalentemente mesoni π e più raramente mesoni K); la produzione di barioni è fortemente soppressa dal valore più elevato della massa e dalla conservazione del numero barionico (si devono produrre coppie barione-antibarione).

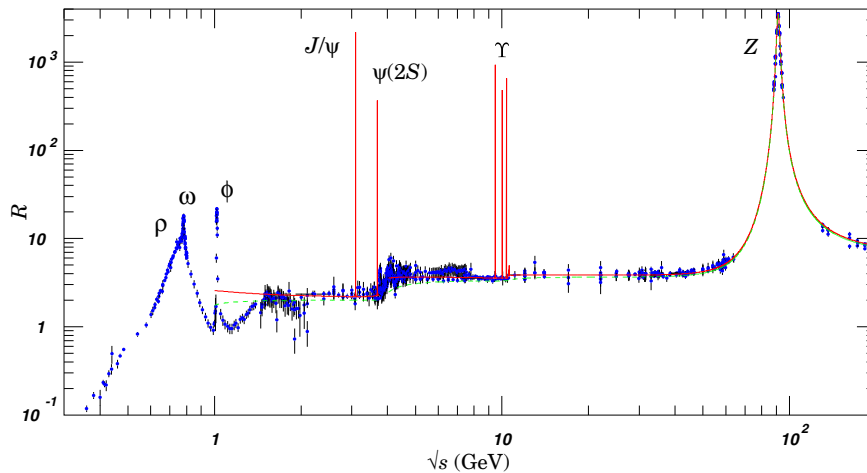


Figure 3.48: Rapporto $\sigma(e^+e^- \rightarrow \text{adroni})/\sigma(e^+e^- \rightarrow \mu^+\mu^-)$ in funzione dell'energia totale

La Fig.3.48 mostra il rapporto tra la sezione d'urto di produzione di adroni e la sezione d'urto $\sigma(e^+e^- \rightarrow \mu^+\mu^-)$ in funzione dell'energia totale \sqrt{s} . Si osserva che la produzione di adroni ha la stessa dipendenza prevista per l'annichilazione in coppie di fermioni puntiformi, cioè che non risente di alcun effetto dovuto a fattori di forma. Questa osservazione ha una semplice interpretazione nel modello a quark in cui la sezione d'urto di annichilazione in una coppia quark-antiquark di sapore k e carica elettrica e_k è ($\hbar = 1, c = 1$)

$$\sigma(e^+e^- \rightarrow q_k\bar{q}_k) = \frac{4\pi\alpha^2}{3s} e_k^2$$

Poiché i quark hanno carica di colore, mentre lo stato adronico osservato non ha colore, la coppia $q_k\bar{q}_k$ interagisce per produrre adroni incolori (Fig.3.49). La sezione d'urto $\sigma(e^+e^- \rightarrow \text{adroni})$ è quindi la somma su tutti gli stati di colore e su tutti gli stati di sapore con $\sqrt{s} > 2m_k$

$$\sigma(e^+e^- \rightarrow \text{adroni}) = \sum_{\text{colore}} \sum_k \sigma(e^+e^- \rightarrow q_k\bar{q}_k) = \frac{4\pi\alpha^2}{3s} \sum_k 3e_k^2$$

$$\mathcal{R} = \frac{\sigma(e^+e^- \rightarrow \text{adroni})}{\sigma(e^+e^- \rightarrow \mu^+\mu^-)} = \sum_{\sqrt{s} > 2m_k} 3e_k^2$$

Il modello a quark prevede $\mathcal{R} = 3(4/9 + 1/9 + 1/9) = 2$ per $\sqrt{s} > m_{s\bar{s}}$; $\mathcal{R} = 10/3$ per $\sqrt{s} > m_{c\bar{c}}$. In Fig.3.48 è riportato anche il contributo degli stati eccitati delle risonanze mesoniche (ψ', ψ'', \dots) che si somma al *continuo* della produzione di adroni.

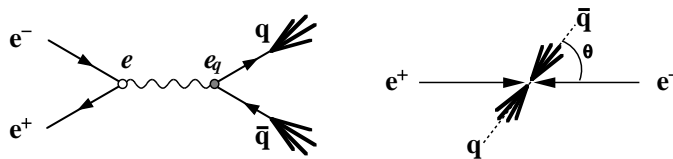


Figure 3.49: Diagramma di Feynman dell'annichilazione $e^+e^- \rightarrow q\bar{q}$

Quando l'impulso dei quark è molto maggiore delle masse delle particelle nello stato finale (prevalentemente mesoni π) queste sono raggruppate in due coni in emisferi opposti, formano cioè due *jet adronici* con impulsi opposti. Se i quark sono fermioni di spin 1/2, la distribuzione angolare dell'asse dei jet rispetto all'asse di collisione e^+e^- ha la forma $dn_{jet}/d\cos\theta = 1 + \cos^2\theta$. Anche questo è stato verificato negli esperimenti.

In anelli di collisione e^+e^- , quando l'energia è maggiore del valore di soglia per la produzione di coppie $q\bar{q}$ di sapore k ($\sqrt{s} > 2m_k$), queste formano mesoni contenenti il sapore k . In questo modo sono stati osservati le particelle con *charm* e *beauty* (capitolo ???). Il quark *top* non è stato osservato in interazioni e^+e^- perché non esistono anelli di collisione di energia sufficientemente elevata; è stato osservato nell'annichilazione antiprotone-protone.

3.5.3 Annichilazione quark-antiquark

Gli adroni sono costituiti di quark e quindi in interazioni adroniche si può osservare il processo inverso di annichilazione quark-antiquark in coppie di leptoni $q\bar{q} \rightarrow \ell^+\ell^-$. La produzione di coppie e^+e^- e $\mu^+\mu^-$ è stata studiata in interazioni di fasci di protoni o mesoni su bersagli di protoni o nuclei e con anelli di collisione antiprotone-protone. Le reazioni di produzione, ad esempio

$$pp \rightarrow \ell^+\ell^- X \quad \pi^\pm p \rightarrow \ell^+\ell^- X \quad K^\pm p \rightarrow \ell^+\ell^- X$$

sono chiamati *processi Drell-Yan*. X è qualunque stato finale risultato della frammentazione dei due adroni interagenti (Fig.3.50)

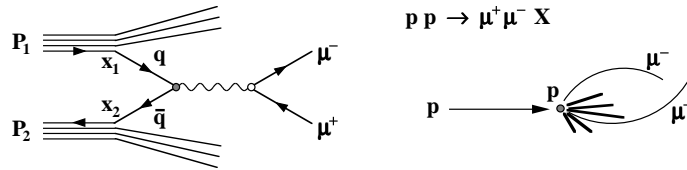


Figure 3.50: Diagramma di Feynman del processo Drell-Yan $pp \rightarrow \mu^+\mu^- X$

Negli esperimenti si misurano gli impulsi dei due leptoni, \vec{p}_+ , \vec{p}_- e con questi si determina la massa invariante

$$M^2 = (P_+ + P_-)^2 = 2m^2 + 2E_+E_- - 2\vec{p}_+ \cdot \vec{p}_- \simeq 4p_+p_- \sin^2 \theta_{+-}/2$$

Gli adroni interagenti hanno 4-impulsi P_1 e P_2 e energia totale $s = (P_1 + P_2)^2$. La coppia $\ell^+\ell^-$ è prodotta nell'annichilazione di un quark con 4-impulso x_1P_1 e un antiquark con 4-impulso x_2P_2 (o viceversa) e l'energia totale nel centro di massa quark-antiquark è pari alla massa invariante dei due leptoni. Trascurando i valori delle masse, il 4-impulso trasferito è

$$(x_1P_1 + x_2P_2)^2 = x_1x_2s$$

La sezione d'urto differenziale in funzione della massa invariante si ottiene integrando sulle densità dei quark con il vincolo $x_1x_2s = M^2$

$$d^2\sigma = \frac{1}{3} \sum_k [q(x_1)\bar{q}(x_2) + q(x_2)\bar{q}(x_1)] \sigma(q_k\bar{q}_k \rightarrow \ell^+\ell^-) dx_1dx_2$$

Il fattore 1/3 è introdotto perché tra tutte le combinazioni $q_k\bar{q}_k$ solo quelle con lo stesso colore possono accoppiarsi con il campo elettromagnetico. La sezione d'urto di annichilazione è $\sigma(q_k\bar{q}_k \rightarrow \ell^+\ell^-) = (4\pi/3)\alpha^2 e_k^2/M^2$. Quindi per la sezione d'urto differenziale si ha

$$d^3\sigma = \frac{1}{3} \frac{4\pi}{3} \frac{\alpha^2}{M^2} \sum_k e_k^2 [q(x_1)\bar{q}(x_2) + q(x_2)\bar{q}(x_1)] \delta(x_1x_2s - M^2) dx_1dx_2dM^2 =$$

$$= \frac{4\pi}{9} \frac{\alpha^2}{M^2} \sum_k e_k^2 [q(x_1)\bar{q}(x_2) + q(x_2)\bar{q}(x_1)] \frac{x_1 x_2}{M^2} \delta(x_1 x_2 - M^2/s) dx_1 dx_2 dM^2$$

Introducendo le funzioni di struttura di quark, $F_q(x) = xq(x)$, e antiquark, $F_{\bar{q}}(x) = x\bar{q}(x)$,

$$\frac{d\sigma}{dM^2} = \frac{4\pi}{9} \frac{\alpha^2}{M^4} \int_0^1 \int_0^1 \sum_k e_k^2 [F_q(x_1)F_{\bar{q}}(x_2) + F_q(x_2)F_{\bar{q}}(x_1)] \delta(x_1 x_2 - M^2/s) dx_1 dx_2$$

L'integrale sulle funzioni di struttura è funzione della variabile adimensionale M^2/s , per cui si ottiene

$$\frac{d\sigma}{dM^2} = \frac{4\pi}{9} \frac{\alpha^2}{M^4} G(M^2/s) \quad \frac{d\sigma}{dM} = \frac{8\pi}{9} \frac{\alpha^2}{M^3} G(M^2/s)$$

Le misure effettuate a diverse energie hanno verificato che

- la sezione d'urto differenziale non dipende dall'energia totale degli adroni, \sqrt{s} , ma solo dal rapporto M^2/s ;
- le funzioni di struttura misurate nella diffusione inelastica neutrino-nucleone riproducono la funzione $G(M^2/s)$ misurata nelle interazioni protone-protone e antiprotone-protone;
- il confronto di queste misure con quelle fatte con fasci di mesoni π e K permette di misurare le funzioni di struttura dei mesoni.

3.6 Interazione elettrodebole

Le particelle *elementari*, leptoni e quark, sono fermioni di spin 1/2. Le interazioni tra queste sono mediate da campi di bosoni di spin 1 e sono descritte dal prodotto scalare della corrente fermionica e del campo di interazione. Nel caso dell'interazione elettromagnetica questo è $eJ \cdot A$; e è la carica elettrica; $J_\mu = \bar{\psi}\gamma_\mu\psi$ ($\mu = 1, 2, 3, 4$) sono le componenti della corrente fermionica (appendice ???); A_μ sono le componenti del campo elettromagnetico. (Qui e nel seguito $\hbar = 1$, $c = 1$, $\epsilon_0 = 1$, $e^2 = 4\pi\alpha$). Nel caso dell'interazione debole ci sono due correnti J_μ^+ e J_μ^- , ciascuna con una componente vettoriale e una assiale. Queste agiscono come gli operatori di isospin 1/2 τ^\pm e sono accoppiate a due campi W_μ^- e W_μ^+ che trasmettono carica elettrica. Il fotone ha massa nulla, i bosoni W^\pm hanno massa.

L'interazione elettromagnetica è invariante per una trasformazione che dipende da un solo parametro, $U = e^{i\alpha q}$, in cui q è una carica elettrica e $\alpha(x)$ è una funzione reale delle coordinate spazio-temporali. L'analoga trasformazione per l'interazione debole potrebbe essere quella generata dall'operatore di isospin 1/2, $U = e^{i\Sigma_k \alpha_k \tau_k}$ ($k = 1, 2, 3$) ma, per completare la simmetria, manca la componente τ_3 associata ad un campo debole neutro.

L'esistenza di un campo debole neutro è stata ipotizzata da Sheldon Glashow nel 1961. In effetti nell'interazione elettromagnetica la sezione d'urto di annichilazione

$e^+e^- \rightarrow \gamma\gamma$, descritta dal primo grafico in Fig.3.51 (appendice ???), dà un risultato finito in accordo con i risultati sperimentali, mentre il calcolo della sezione d'urto per l'analogo processo per interazione debole $\nu\bar{\nu} \rightarrow W^+W^-$ dà un risultato che cresce con il quadrato dell'energia, $\sigma \propto s$, e che diverge per $\sqrt{s} \gg 4M_W^2$. Infatti in questo caso il propagatore del campo debole non interviene a modificare l'accoppiamento a contatto. Si può invece ottenere un risultato finito se si ipotizza che, oltre al secondo grafico in Fig.3.52, esista l'accoppiamento con un campo debole neutro, Z^0 , descritto da un propagatore con massa $M_Z \approx M_W$.

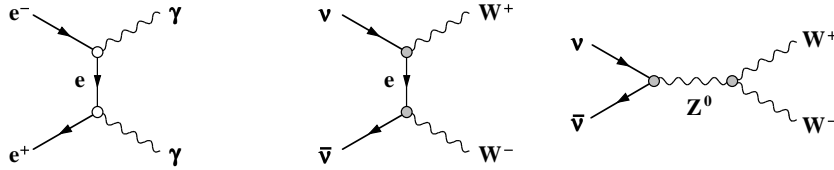


Figure 3.51: Grafici di Feynman dell'annichilazione $e^+e^- \rightarrow \gamma\gamma$ e $\nu\bar{\nu} \rightarrow W^+W^-$

Lo stesso effetto si ha per l'annichilazione $e^+e^- \rightarrow W^+W^-$ in cui intervengono i grafici mostrati in Fig.3.52: si ottiene un risultato finito per $s \rightarrow \infty$ aggiungendo il contributo di un campo debole neutro. In questo caso la condizione che la sezione d'urto non diverga definisce una relazione tra le due costanti di accoppiamento, la carica elettrica elementare e la costante universale di Fermi.

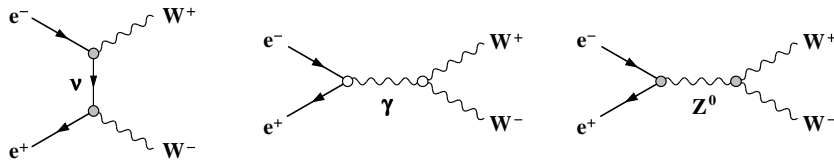


Figure 3.52: Grafici di Feynman dell'annichilazione $e^+e^- \rightarrow W^+W^-$

3.6.1 Isospin e ipercarica debole

Da questi argomenti e tenendo conto che la carica elettrica interviene direttamente nell'accoppiamento dei fermioni con il campo elettromagnetico mentre la *stessa* carica è trasmessa da un fermione all'altro nelle interazioni con i campi deboli, si può ipotizzare che esista una simmetria più generale che descrive le due interazioni. Lo studio di questa simmetria è stato fatto da Steven Weinberg e Abdus Salam che nel 1967 hanno messo le basi della teoria dell'interazione elettro-debole.

Per individuare le trasformazioni che generano questa simmetria è opportuno ricordare che

- quark e leptoni carichi, ℓ^\pm , si accoppiano con il campo elettromagnetico;
- tutti i fermioni si accoppiano con il campo debole;

- quark e leptoni carichi hanno due stati di elicità, *Left* e *Right*;
- i neutrini sono autostati di elicità, ν_L e $\bar{\nu}_R$;
- l'interazione elettromagnetica non dipende dallo stato di elicità dei fermioni;
- l'interazione debole non dipende dallo stato di carica elettrica dei fermioni;
- l'interazione debole agisce su fermioni L e antifermioni R ;
- rispetto all'interazione debole, quark e leptoni si possono rappresentare con doppietti caratterizzati dal *sapore*; la carica elettrica distingue i componenti di ciascun doppietto

$$\begin{pmatrix} \nu_e \\ e^- \end{pmatrix} \quad \begin{pmatrix} \nu_\mu \\ \mu^- \end{pmatrix} \quad \begin{pmatrix} \nu_\tau \\ \tau^- \end{pmatrix} \quad \begin{pmatrix} u \\ d' \end{pmatrix} \quad \begin{pmatrix} c \\ s' \end{pmatrix} \quad \begin{pmatrix} t \\ b' \end{pmatrix}$$

e la stessa rappresentazione si ha per gli antifermioni.

Queste caratteristiche si possono riassumere introducendo l'operatore di *isospin debole*, \vec{I} , che genera un doppietto di fermioni L e un singoletto di fermioni R

$$\begin{array}{l} \text{doppietto} \\ \text{singoletto} \end{array} \quad \begin{pmatrix} \nu_e \\ e^- \end{pmatrix}_L \quad \begin{pmatrix} \nu_\mu \\ \mu^- \end{pmatrix}_L \quad \begin{pmatrix} \nu_\tau \\ \tau^- \end{pmatrix}_L \quad \begin{pmatrix} u \\ d' \end{pmatrix}_L \quad \begin{pmatrix} c \\ s' \end{pmatrix}_L \quad \begin{pmatrix} t \\ b' \end{pmatrix}_L$$

$$e_R^- \quad \mu_R^- \quad \tau_R^- \quad u_R \quad c_R \quad t_R$$

$$d'_R \quad s'_R \quad b'_R$$

La connessione tra la simmetria $SU(2)$ generata dall'isospin debole e la simmetria $U(1)$ generata dalla carica elettrica è stabilita da una relazione analoga a quella di Gell-Mann e Nishijima tra carica elettrica, *ipercarica debole* Y e terza componente dell'isospin debole

$$Q = Y/2 + I_3$$

I generatori della simmetria dell'ipercarica debole e dell'isospin debole sono una costante e le matrici di Pauli

$$U(1)_Y \quad \mathbf{1} \quad SU(2)_L \quad \frac{1}{2} \begin{pmatrix} 0 & 1 \\ 1 & 0 \end{pmatrix} \quad \frac{1}{2} \begin{pmatrix} 0 & -i \\ i & 0 \end{pmatrix} \quad \frac{1}{2} \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ 0 & -1 \end{pmatrix}$$

Gli autovalori dei fermioni L e R sono ($e = \mu = \tau$, $u = c = t$, $d' = s' = b'$)

	ν_L	e_L	e_R	u_L	d'_L	u_R	d'_R
I	1/2	1/2	0	1/2	1/2	0	0
I_3	+1/2	-1/2	0	+1/2	-1/2	0	0
Y	-1	-1	-2	+1/3	+1/3	+4/3	-2/3
Q	0	-1	-1	+2/3	-1/3	+2/3	-1/3

gli autovalori degli antifermioni hanno segno opposto.

La simmetria è quindi $U(1)_Y \otimes SU(2)_L$. $U(1)_Y = e^{i\alpha Y}$ descrive l'interazione tra una corrente fermionica J_Y e un campo bosonico B_Y con una costante d'accoppiamento g_Y ; $SU(2)_L = e^{i\Sigma_k \alpha_k I_k}$ descrive l'interazione tra tre correnti J_I^k e tre campi B_I^k con una seconda costante d'accoppiamento g_I . L'interazione *corrente · campo* prevista dalla simmetria è

$$\frac{1}{2}g_Y J^Y B^Y + g_I (J^1 B^1 + J^2 B^2 + J^3 B^3)$$

Esistono quindi due correnti fermioniche cariche associate agli operatori $I_1 \pm iI_2$

$$J_\mu^+ = (e \nu)_L \gamma_\mu \begin{pmatrix} 0 & 1 \\ 0 & 0 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} e \\ \nu \end{pmatrix}_L = (e \nu)_L \gamma_\mu \begin{pmatrix} e \\ 0 \end{pmatrix}_L = \nu_L \gamma_\mu e_L$$

$$J_\mu^- = (e \nu)_L \gamma_\mu \begin{pmatrix} 0 & 0 \\ 1 & 0 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} e \\ \nu \end{pmatrix}_L = (e \nu)_L \gamma_\mu \begin{pmatrix} 0 \\ \nu \end{pmatrix}_L = e_L \gamma_\mu \nu_L$$

e due correnti fermioniche neutre associate a I_3 e Y

$$J_\mu^3 = (e \nu)_L \gamma_\mu \frac{1}{2} \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ 0 & -1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} e \\ \nu \end{pmatrix}_L = (e \nu)_L \gamma_\mu \begin{pmatrix} e \\ 0 \end{pmatrix}_L = \frac{1}{2} \nu_L \gamma_\mu \nu_L - \frac{1}{2} e_L \gamma_\mu e_L$$

$$J_\mu^Y = (e \nu)_L \gamma_\mu \begin{pmatrix} -1 & 0 \\ 0 & -1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} e \\ \nu \end{pmatrix}_L + e_R (-2) e_R = -\nu_L \gamma_\mu \nu_L - e_L \gamma_\mu e_L - 2e_R \gamma_\mu e_R$$

La corrente elettromagnetica, associata all'operatore Q , è rappresentata dalla combinazione

$$J_\mu^{em} = \frac{1}{2} J_\mu^Y + J_\mu^3 = -e_L \gamma_\mu e_L - e_R \gamma_\mu e_R$$

3.6.2 Angolo di Weinberg

Le tre correnti J^+ , J^- , J^{em} , sono associate alle interazioni debole e elettromagnetica se si identificano i campi corrispondenti come combinazioni dei campi di $U(1)_Y \otimes SU(2)_L$

- due campi carichi

$$W^+ = \frac{B^1 + iB^2}{\sqrt{2}} \quad W^- = \frac{B^1 - iB^2}{\sqrt{2}}$$

- due campi neutri

$$A = B^Y \cos \theta_W + B^3 \sin \theta_W \quad Z = -B^Y \sin \theta_W + B^3 \cos \theta_W$$

Le interazioni mediate dai campi carichi sono proporzionali a g_I e

$$J^1 B^1 + J^2 B^2 = \frac{J^+ + J^-}{2} \frac{W^+ + W^-}{\sqrt{2}} + \frac{J^+ - J^-}{2i} \frac{W^+ - W^-}{\sqrt{2}i} = \frac{J^+ W^- + J^- W^+}{\sqrt{2}}$$

Le interazioni mediate dai campi neutri sono

$$\begin{aligned} \frac{1}{2}g_Y J^Y B^Y + g_I J^3 B^3 &= \frac{1}{2}g_Y J^Y (A \cos \theta_W - Z \sin \theta_W) + g_I J^3 (A \sin \theta_W + Z \cos \theta_W) = \\ &= \left(\frac{1}{2}g_Y \cos \theta_W J^Y + g_I \sin \theta_W J^3 \right) A + \left(-\frac{1}{2}g_Y \sin \theta_W J^Y + g_I \cos \theta_W J^3 \right) Z \end{aligned}$$

Il primo termine rappresenta l'interazione elettromagnetica $e(J^Y/2 + J^3)A$. Quindi si ottiene una relazione tra le costanti di interazione g_I e g_Y e la carica elementare

$$g_Y \cos \theta_W = g_I \sin \theta_W = e \quad \frac{g_Y}{g_I} = \tan \theta_W$$

L'angolo con cui sono combinati i due campi neutri è chiamato *angolo di Weinberg*. Il secondo termine si può esprimere in funzione della corrente elettromagnetica

$$-\frac{g_I}{\cos \theta_W} \sin^2 \theta_W (J^{em} - J^3) + \frac{g_I}{\cos \theta_W} \cos^2 \theta_W J^3 = \frac{g_I}{\cos \theta_W} (J^3 - \sin^2 \theta_W J^{em})$$

Quindi i quattro tipi di interazione sono (Fig.3.53)

$$e J^{em} A + \frac{g_I}{\sqrt{2}} (J^+ W^- + J^- W^+) + \frac{g_I}{\cos \theta_W} (J^3 - \sin^2 \theta_W J^{em}) Z$$

e dipendono solo da due parametri: la carica elementare e la costante di accoppiamento g_I (legata alla costante universale di Fermi). L'angolo di Weinberg è legato alle due costanti di accoppiamento dalla relazione $g_I \sin \theta_W = e$.

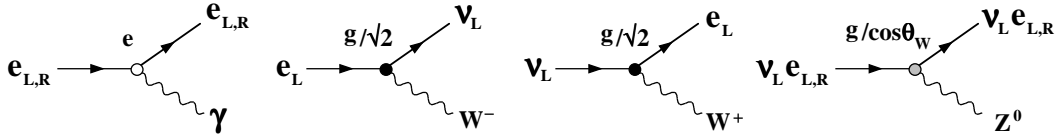


Figure 3.53: Rappresentazione delle interazioni elettro-deboli, $g \sin \theta_W = e$

Le relazioni precedenti definiscono la massa dei bosoni W^\pm e Z^0 . Introducendo i propagatori, il limite di interazione a contatto ($q^2 \ll M^2$), fornisce $g_I^2 = 8GM_W^2/\sqrt{2}$

$$\begin{aligned} \frac{g_I}{\sqrt{2}} \frac{1}{q^2 + M_W^2} \frac{g_I}{\sqrt{2}} &\rightarrow \frac{4G}{\sqrt{2}} & M_W^2 &= \frac{\sqrt{2}g_I^2}{8G} = \frac{\sqrt{2}\pi\alpha}{2G \sin^2 \theta_W} \\ \frac{g_I}{\cos \theta_W} \frac{1}{q^2 + M_Z^2} \frac{g_I}{\cos \theta_W} &\rightarrow \frac{8G}{\sqrt{2}} & M_Z^2 &= \frac{\sqrt{2}g_I^2}{8G \cos^2 \theta_W} = \frac{M_W^2}{\cos^2 \theta_W} \end{aligned}$$

L'accoppiamento dei fermioni con il campo debole neutro è definito dagli autovalori di $I_3 - Q \sin^2 \theta_W$ (gli autovalori degli antifermioni hanno segno opposto)

	ν	e	u	d'
$g_L = I_3 - Q \sin^2 \theta_W$	$\frac{1}{2}$	$-\frac{1}{2} + \sin^2 \theta_W$	$\frac{1}{2} - \frac{2}{3} \sin^2 \theta_W$	$-\frac{1}{2} + \frac{1}{3} \sin^2 \theta_W$
$g_R = -Q \sin^2 \theta_W$	0	$+\sin^2 \theta_W$	$-\frac{2}{3} \sin^2 \theta_W$	$\frac{1}{3} \sin^2 \theta_W$

3.6.3 Interazioni dei neutrini

La teoria di Weinberg e Salam prevede che esistano interazioni di neutrini del tipo $\nu_\mu N \rightarrow \nu_\mu X$, $\bar{\nu}_\mu N \rightarrow \bar{\nu}_\mu X$, dette *interazioni di corrente neutra*, con sezione d'urto simile a quella di interazioni di corrente carica (capitolo ???). Le misure sono più difficili che nel caso di interazioni $\nu_\mu N \rightarrow \mu^- X$, $\bar{\nu}_\mu N \rightarrow \mu^+ X$ perché non si conosce l'energia del neutrino incidente e non si osserva il neutrino diffuso.

La prima conferma dell'esistenza di queste interazioni si è avuta nel 1973 osservando appunto interazioni di neutrini senza l'emissione di muoni. Il confronto tra interazioni per corrente carica, CC , in cui si osserva sia il muone che lo stato X in cui frammenta il nucleone bersaglio, e interazioni per corrente neutra, NC , in cui non si osserva il neutrino, ma solo lo stato X , permette di fare ipotesi sul neutrino non osservato nello stato finale. Il valore dell'angolo di Weinberg è stato determinato misurando il rapporto tra le sezioni d'urto di neutrini e antineutrini.

Nel caso di interazioni su nuclei si hanno contributi dovuti alla presenza sia di quark che di antiquark nel bersaglio. Più semplice è l'interpretazione delle misure di sezione d'urto usando come bersaglio gli elettroni atomici perché il bersaglio è costituito solo da fermioni. In questo caso però le misure sono più difficili perché la sezione d'urto, proporzionale a $s = 2m_e E_\nu$, è molto più piccola. L'osservazione dell'elettrone e la misura dell'energia e dell'angolo con cui è emesso permette di distinguere le interazioni per corrente neutra.

La sezione d'urto differenziale $d\sigma/dy$ delle interazioni elastiche

$$\nu_\mu e^- \rightarrow \nu_\mu e^- \qquad \bar{\nu}_\mu e^- \rightarrow \bar{\nu}_\mu e^-$$

è definita dalla configurazione di elicità. In diverse configurazioni di elicità pesano in modo diverso gli autovalori di $I_3 - Q \sin^2 \theta_W$

$$\begin{aligned} \nu_{LE} &\Leftrightarrow \Rightarrow \frac{1}{2} \left[-\frac{1}{2} + \sin^2 \theta_W \right] & \nu_{LE} &\Leftarrow \Leftarrow \frac{1}{2} \left[0 + \sin^2 \theta_W \right] \\ \bar{\nu}_{RE} &\Rightarrow \Rightarrow -\frac{1}{2} \left[-\frac{1}{2} + \sin^2 \theta_W \right] & \bar{\nu}_{RE} &\Rightarrow \Leftarrow -\frac{1}{2} \left[0 + \sin^2 \theta_W \right] \end{aligned}$$

$$\frac{d\sigma_\nu}{dy} = \frac{4G^2}{\pi} 2m_e E_\nu \left(\frac{1}{4} \left[-\frac{1}{2} + \sin^2 \theta_W \right]^2 + \frac{1}{4} \left[\sin^2 \theta_W \right]^2 (1-y)^2 \right)$$

$$\frac{d\sigma_{\bar{\nu}}}{dy} = \frac{4G^2}{\pi} 2m_e E_{\bar{\nu}} \left(\frac{1}{4} \left[-\frac{1}{2} + \sin^2 \theta_W \right]^2 (1-y)^2 + \frac{1}{4} \left[\sin^2 \theta_W \right]^2 \right)$$

Per cui il rapporto tra le sezioni d'urto dipende solo dall'angolo di Weinberg

$$\frac{\sigma(\bar{\nu}e)}{\sigma(\nu e)} = \frac{1}{3} \frac{1 - 4 \sin^2 \theta_W + 16 \sin^4 \theta_W}{1 - 4 \sin^2 \theta_W + (16/3) \sin^4 \theta_W}$$

Il risultato più preciso si ottiene misurando i rapporti delle sezioni d'urto $\sigma_{NC}(\nu_\mu N \rightarrow \nu_\mu X)/\sigma_{CC}(\nu_\mu N \rightarrow \mu^- X)$ e $\sigma_{NC}(\bar{\nu}_\mu N \rightarrow \bar{\nu}_\mu X)/\sigma_{CC}(\bar{\nu}_\mu N \rightarrow \mu^+ X)$. In questo caso vanno introdotti gli autovalori di $I_3 - Q \sin^2 \theta_W$ dei diversi sapori di quark e antiquark pesati per le relative densità partoniche. Il valore dell'angolo di Weinberg ottenuto da queste misure è

$$\sin^2 \theta_W = 0.226 \pm 0.004$$

La misura dell'angolo di Weinberg fissa i valori della massa dei bosoni: $M_W \simeq 80 \text{ GeV}$, $M_Z \simeq 90 \text{ GeV}$ e dell'accoppiamento dei bosoni con coppie fermione-antifermione

$$W \rightarrow f_a \bar{f}_b \quad \frac{d\Gamma}{d\Omega} = \frac{g_I^2}{2} |U_{ab}|^2 N_c \frac{1}{(2\pi)^2} \frac{1}{2M_W} p_f^2 [F(\theta)]^2$$

$$Z \rightarrow f_a \bar{f}_a \quad \frac{d\Gamma}{d\Omega} = \frac{g_I^2}{\cos^2 \theta_W} [g_L^2 + g_R^2] N_c \frac{1}{(2\pi)^2} \frac{1}{2M_Z} p_f^2 [F(\theta)]^2$$

U_{ab} sono i parametri della matrice CKM (per i leptoni $U_{ab} = 1$), N_c è la molteplicità del colore ($N_c = 3$ per i quark e $N_c = 1$ per i leptoni), p_f è l'impulso dei fermioni, $F(\theta) = (1 - \cos \theta)/2$ è la distribuzione angolare (θ è l'angolo tra lo spin del bosone e la direzione del fermione). I possibili accoppiamenti sono

W^+	$\nu_e e^+$	$\nu_\mu \mu^+$	$\nu_\tau \tau^+$	$u\bar{d}$	$c\bar{d}$	$t\bar{d}$
				$u\bar{s}$	$c\bar{s}$	$t\bar{s}$
				$u\bar{b}$	$c\bar{b}$	$t\bar{b}$
Z^0	$e^- e^+$	$\nu_e \bar{\nu}_e$	$\mu^- \mu^+$	$\nu_\mu \bar{\nu}_\mu$	$\tau^- \tau^+$	$\nu_\tau \bar{\nu}_\tau$
	$u\bar{u}$	$c\bar{c}$	$t\bar{t}$	$d\bar{d}$	$s\bar{s}$	$b\bar{b}$

e quelli coniugati di carica per il bosone W^- . Il quark t ha massa maggiore di quella dei bosoni W e Z e quindi gli stati finali con il quark t non sono accessibili. Per tutte le altre coppie fermione-antifermione si ha $m_f \ll M$ per cui $p_f \simeq M/2$. Le larghezze di decadimento sono

$$\Gamma(W \rightarrow f_a \bar{f}_b) = \frac{GM_W^3}{6\pi\sqrt{2}} |U_{ab}|^2 N_c \quad \Gamma(Z \rightarrow f_a \bar{f}_a) = \frac{GM_Z^3}{3\pi\sqrt{2}} [g_L^2 + g_R^2] N_c$$

con $\Gamma_W^{\ell\nu} = \Gamma(W \rightarrow \ell\bar{\nu}) = GM_W^3/6\pi\sqrt{2} \simeq 0.23 \text{ GeV}$. Tenendo conto che l'accoppiamento debole è universale e che la matrice CKM è unitaria si ha

$$\sum_q \Gamma(W \rightarrow q\bar{q}) = 6 \Gamma_W^{\ell\nu} \quad \Gamma_W = 9 \Gamma_W^{\ell\nu} \simeq 2.1 \text{ GeV}$$

Per il bosone Z^0 si ha $\Gamma_Z^{\nu\nu} = \Gamma(Z \rightarrow \nu\bar{\nu}) = GM_Z^3/12\pi\sqrt{2} \simeq 0.17 \text{ GeV}$. La larghezza di decadimento negli altri stati finali dipende dall'angolo di Weinberg tramite le costanti $g_L^2 + g_R^2$

$$\frac{\nu\bar{\nu}}{\frac{1}{4}} \quad \frac{\ell\bar{\ell}}{\frac{1}{4} - \sin^2 \theta_W + 2 \sin^4 \theta_W} \quad \frac{u\bar{u}}{\frac{1}{4} - \frac{2}{3} \sin^2 \theta_W + \frac{8}{9} \sin^4 \theta_W} \quad \frac{d\bar{d}}{\frac{1}{4} - \frac{1}{3} \sin^2 \theta_W + \frac{2}{9} \sin^4 \theta_W}$$

La teoria prevede: $\Gamma_Z^{\ell\ell} \simeq 0.5 \Gamma_Z^{\nu\nu}$, $\Gamma_Z^{uu} \simeq 1.8 \Gamma_Z^{\nu\nu}$, $\Gamma_Z^{dd} \simeq 2.3 \Gamma_Z^{\nu\nu}$, e quindi $\Gamma_Z \simeq 15 \Gamma_Z^{\nu\nu} = 2.5 \text{ GeV}$.

3.6.4 Scoperta dei bosoni W^\pm e Z^0

I bosoni W^\pm e Z^0 possono essere prodotti nell'annichilazione quark-antiquark mediante processi Drell-Yan (capitolo ???) come illustrato in Fig.3.54. Dal valore dell'angolo di Weinberg misurato in esperimenti di diffusione di neutrini di alta energia si sapeva alla fine degli anni '70 che i valori di massa erano circa $80 - 90 \text{ GeV}$. La soglia di produzione con esperimenti a bersaglio fisso, ad esempio in interazioni protone-protone, è $E_p > M^2/2m_p \simeq 4000 \text{ GeV}$ cioè 10 volte maggiore dell'energia del più grande protosincrotrone allora in funzione. Carlo Rubbia propose di convertire il protosincrotrone del CERN in un anello di collisione antiprotone-protone per poter raggiungere l'energia sufficiente a produrre i bosoni W^\pm e Z^0 . Il problema di produrre e immagazzinare nell'anello di collisione un fascio sufficientemente intenso di antiprotoni fu brillantemente risolto da Symon van der Meer.

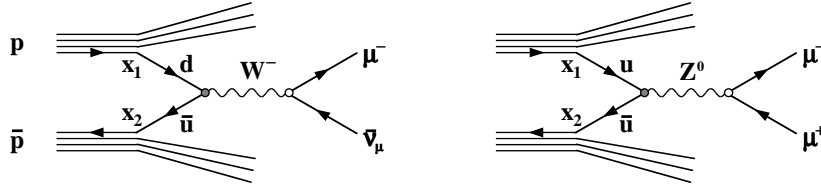


Figure 3.54: Produzione dei bosoni W^- e Z^0 in interazioni antiprotone-protone

La sezione d'urto di produzione di bosoni W^\pm di massa M nell'annichilazione quark-antiquark con energia totale $\sqrt{s_{ab}}$ è

$$\sigma(q_a \bar{q}_b \rightarrow W) = \frac{1}{9} \frac{4\pi(\hbar c)^2}{s_{ab}/4} \frac{3}{4} \frac{\Gamma_{ab}\Gamma/4}{(\sqrt{s_{ab}} - M)^2 + (\Gamma/2)^2}$$

il fattore $1/9$ tiene conto che solo quark-antiquark dello stesso colore possono contribuire. Approssimando $s_{ab} \simeq M^2$ nella formula di Breit-Wigner ($\hbar = 1, c = 1$)

$$\sigma(q_a \bar{q}_b \rightarrow W) = \frac{4\pi}{3M^2} \frac{\Gamma_{ab}}{\Gamma} \frac{M^2(\Gamma/2)^2}{(s_{ab} - M^2)^2 + M^2(\Gamma/2)^2} \simeq \frac{\pi^2}{3M} \Gamma_{ab} \delta(s_{ab} - M^2)$$

nota: $\lim_{a \rightarrow 0} \frac{a^2}{(s-m^2)^2+a^2} = \frac{\pi a}{2} \delta(s - m^2)$

Se \vec{p} è l'impulso del protone, $-\vec{p}$ quello dell'antiprotone, $\sqrt{s} \simeq 2p$ l'energia totale e $x_1 p$, $-x_2 p$ gli impulsi di quark e antiquark, il quadrato dell'energia totale è $s_{ab} = x_1 x_2 s$. Introducendo le densità di quark e antiquark (la densità di quark nel protone è uguale alla densità di antiquark nell'antiprotone) la sezione d'urto di produzione del bosone W è

$$\sigma(\bar{p}p \rightarrow WX) = \frac{\pi^2}{3M} \Gamma_{ab} \int_0^1 \int_0^1 [q_p(x_1)\bar{q}_{\bar{p}}(x_2) + \bar{q}_p(x_1)q_{\bar{p}}(x_2)] \frac{1}{s} \delta(x_1 x_2 - M^2/s) dx_1 dx_2$$

trascurando la densità dei quark del mare, $\bar{q}_p(x) \ll q_p(x)$, $q_{\bar{p}}(x) \ll \bar{q}_{\bar{p}}(x)$,

$$\sigma(\bar{p}p \rightarrow WX) \simeq \frac{\pi^2}{3M^3} \Gamma_{ab} \int_0^1 \int_0^1 x_1 q_p(x_1) x_2 \bar{q}_{\bar{p}}(x_2) \delta(x_1 x_2 - M^2/s) dx_1 dx_2$$

$xq(x)$ sono le funzioni di struttura misurate nella diffusione fortemente inelastica leptone-nucleone e l'integrale $\mathcal{F}(M^2/s)$ dipende solo dal rapporto tra la massa del bosone e l'energia totale $\bar{p}p$. Per l'annichilazione $\bar{d}u \rightarrow W^+$, $\bar{u}d \rightarrow W^-$, si ha

$$\frac{\Gamma_{ud}}{M_W^3} = \frac{G}{6\pi\sqrt{2}} \cos^2 \theta_c \quad \sigma(\bar{p}p \rightarrow WX) = \frac{G\pi(\hbar c)^2}{18\sqrt{2}} \cos^2 \theta_c \mathcal{F}(M_W^2/s)$$

Analogamente per l'annichilazione $\bar{u}u \rightarrow Z^0$, $\bar{d}d \rightarrow Z^0$

$$\frac{\Gamma_{qq}}{M_Z^3} = \frac{G}{12\pi\sqrt{2}} (g_L^2 + g_R^2) \quad \sigma(\bar{p}p \rightarrow ZX) = \frac{G\pi(\hbar c)^2}{36\sqrt{2}} (g_L^2 + g_R^2) \mathcal{F}'(M_Z^2/s)$$

I bosoni W^\pm e Z^0 furono scoperti nel 1983 nelle interazioni antiprotone-protone a energia di circa $\sqrt{s} = 300 + 300 \text{ GeV}$ osservando i decadimenti in coppie di leptoni

$$W^+ \rightarrow e^+\nu_e \quad W^+ \rightarrow \mu^+\nu_\mu \quad Z^0 \rightarrow e^+e^- \quad Z^0 \rightarrow \mu^+\mu^-$$

e i coniugati di carica per il W^- . Nel caso dei decadimenti del bosone W^\pm viene identificato il leptone ($\ell = e, \mu, \tau$), ma i neutrini non sono osservati direttamente: viene misurata la somma vettoriale degli impulsi delle particelle prodotte e si verifica che $\vec{p}_\nu = -\sum_k \vec{p}_k$ soddisfi la cinematica prevista per il decadimento $W \rightarrow \ell\nu$. La massa del bosone W viene misurata usando i 4-impulsi: $M_W^2 = (P_\ell + P_\nu)^2$. Nel caso dei decadimenti del bosone Z^0 si misurano gli impulsi di entrambe i leptoni e la massa è $M_Z^2 = (P_+ + P_-)^2$.

L'esperimento verificò la natura $V-A$ dell'accoppiamento del bosone W^\pm e determinò il valore dello spin misurando la distribuzione angolare dei leptoni carichi. Nell'annichilazione quark_L-antiquark_R il bosone è prodotto con lo spin parallelo alla direzione dell'antiquark, cioè, trascurando il contributo dei quark del mare, nella direzione dell'antiprotone. Nel decadimento $W^+ \rightarrow \ell^+\nu$ l'antileptone R è emesso con distribuzione angolare $F(\theta) = (1 + \cos \theta)^2$, mentre nel decadimento $W^- \rightarrow \ell^-\bar{\nu}$ il leptone L è emesso con distribuzione angolare $F(\theta) = (1 - \cos \theta)^2$ rispetto alla direzione dello spin del bosone: il leptone⁻ è emesso prevalentemente nella direzione del fascio di protoni⁺ e l'antileptone⁺ nella direzione del fascio di antiprotoni⁻ (Fig.3.55).

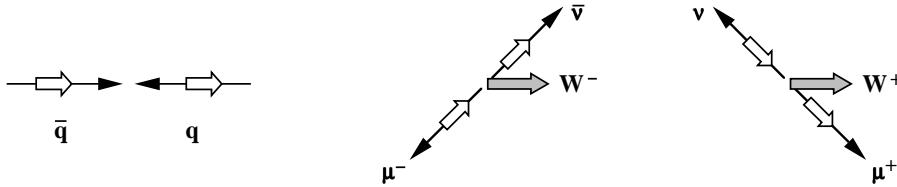


Figure 3.55: Correlazione angolare nel decadimento dei bosoni W^\pm

3.6.5 Proprietà dei bosoni W^\pm e Z^0

Le proprietà, massa, larghezza e frazioni di decadimento dei bosoni W e Z sono state misurate con precisione in interazioni antiprotone-protone a energia ancora

maggiore $\sqrt{s} = 900 + 900 \text{ GeV}$ sfruttando il fatto che il fattore $\mathcal{F}(M^2/s)$, e quindi la sezione d'urto, aumenta considerevolmente con l'energia.

Le proprietà del bosone Z sono state misurate con precisione molto maggiore in interazioni elettrone-positrone all'energia $\sqrt{s} = M_Z$. In questo caso la sezione d'urto è

$$\sigma(e^+e^- \rightarrow Z) = \frac{4\pi(\hbar c)^2}{s/4} \frac{3}{4} \frac{\Gamma_{ee}\Gamma/4}{(\sqrt{s} - M_Z)^2 + (\Gamma/2)^2}$$

In un anello di collisione e^+e^- l'energia dei fasci è nota con grande precisione e si può variare attorno al valore M_Z ricostruendo la *curva di risonanza* della sezione d'urto: in questo modo si misurano la massa e la larghezza. La sezione d'urto ha il valore massimo

$$\sigma_{max} = \frac{12\pi(\hbar c)^2}{M_Z^2} \frac{\Gamma_{ee}}{\Gamma} \simeq 5.8 \cdot 10^{-32} \text{ cm}^2$$

Selezionando diversi prodotti di decadimento si misurano le larghezze di decadimento parziali in coppie fermione-antifermione

$$\sigma(e^+e^- \rightarrow Z \rightarrow f\bar{f}) = \frac{12\pi(\hbar c)^2}{M_Z^2} \frac{\Gamma_{ee}}{\Gamma^2} \Gamma_{ff}$$

La misura della sezione d'urto $\sigma(e^+e^- \rightarrow Z \rightarrow f\bar{f})$ e della larghezza di decadimento ha reso possibile anche la misura della sezione d'urto in stati finali non osservati direttamente ($Z \rightarrow \nu\bar{\nu}$) e di stabilire che il numero di neutrini *leggeri*, cioè quelli con massa minore della massa M_Z , è uguale a *tre*: $N_\nu = 2.99 \pm 0.01$ (Fig.3.56)

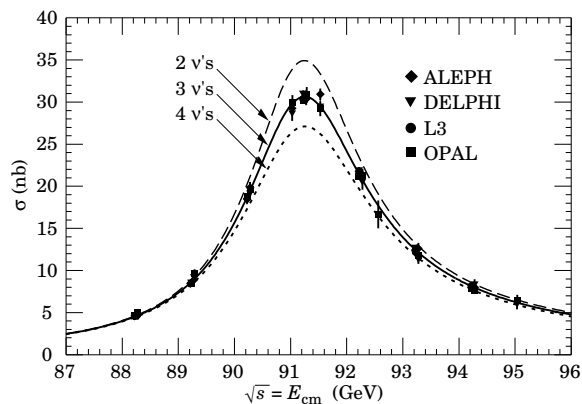


Figure 3.56: Sezione d'urto $\sigma(e^+e^- \rightarrow Z \rightarrow f\bar{f})$ in funzione dell'energia dei fasci

Le proprietà dei bosoni W^\pm sono anche state studiate mediante l'annichilazione $e^+e^- \rightarrow W^+W^-$ (Fig.3.52) ottenendo risultati in ottimo accordo con quelli ricavati nell'annichilazione antiprotone-protone.

I valori delle masse, larghezze e frazioni di decadimento misurati studiando la

produzione e i decadimenti dei bosoni W^\pm e Z^0 sono riassunti nella tabella seguente

M_W	80.42 ± 0.04	M_Z	91.188 ± 0.002	GeV
Γ_W	2.12 ± 0.04	Γ_Z	2.495 ± 0.002	"
$BR(W \rightarrow e\bar{\nu}_e)$	10.7 ± 0.2	$BR(Z \rightarrow e^+e^-)$	3.363 ± 0.004	10^{-2}
$BR(W \rightarrow \mu\bar{\nu}_\mu)$	10.6 ± 0.2	$BR(Z \rightarrow \mu^+\mu^-)$	3.366 ± 0.007	"
$BR(W \rightarrow \tau\bar{\nu}_\tau)$	10.7 ± 0.3	$BR(Z \rightarrow \tau^+\tau^-)$	3.370 ± 0.008	"
		$BR(Z \rightarrow \nu\bar{\nu})$	20.00 ± 0.06	"
$BR(W \rightarrow q\bar{q})$	67.96 ± 0.35	$BR(Z \rightarrow q\bar{q})$	69.91 ± 0.06	"

e da questi valori si determina l'angolo di Weinberg: $\sin^2 \theta_W = 0.2311 \pm 0.0002$.

Chapter 4

Appendici

4.1 Radiazione del corpo nero

Un corpo in equilibrio termico a temperatura T irraggia energia, la radiazione ha uno spettro di frequenza continuo che dipende solo dalla frequenza e dalla temperatura e non dalla forma né dal materiale. La potenza emessa per unità di frequenza dall'elemento di superficie dS nell'angolo solido $d\Omega$ che forma un angolo θ rispetto alla normale alla superficie (Fig.4.1) è

$$d^3W = \frac{e(\nu, T)}{\pi} dS \cos \theta d\Omega d\nu$$

dove $e(\nu, T)$ è il *potere emissivo specifico* [$J m^{-2}$]. Questo è pari alla potenza irradiata in un emisfero per unità di superficie e per unità di frequenza

$$\frac{d^2W}{dS d\nu} = \frac{e(\nu, T)}{\pi} \int_0^1 \int_0^{2\pi} \cos \theta d \cos \theta d\phi = e(\nu, T)$$

Se il corpo è esposto a radiazione, parte di questa sarà riflessa o diffusa e l'altra

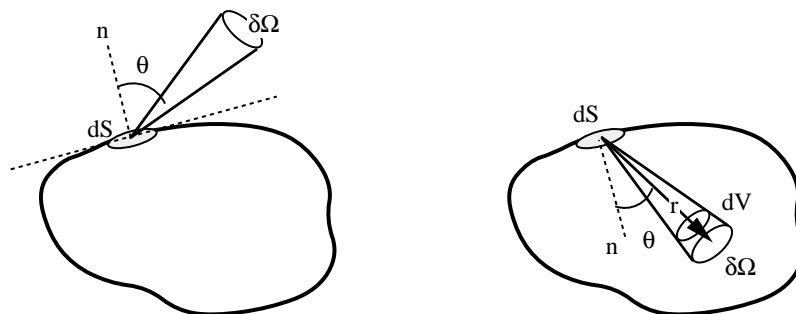


Figure 4.1: Radiazione emessa da una superficie

parte sarà assorbita. La frazione di energia assorbita, $a(\nu, T)$, è il *potere assorbente specifico* ed è una quantità adimensionale. La *legge di Kirchhoff*, del 1859, stabilisce che il rapporto tra il potere emissivo e il potere assorbente di un corpo è una funzione

universale di frequenza e temperatura, questa è il *potere emissivo del corpo nero*

$$\frac{e(\nu, T)}{a(\nu, T)} = e_o(\nu, T)$$

Il corpo nero ha potere assorbente specifico unitario per ogni frequenza, $a(\nu, T) = 1$. Per provare questa legge, Kirchhoff considerò due superfici inizialmente alla stessa temperatura T . Se il rapporto tra potere emissivo e potere assorbente fosse diverso per le due superfici, si stabilirebbe un passaggio di energia da una all'altra e queste acquisterebbero temperature diverse. Con queste due sorgenti si potrebbe realizzare una macchina termica capace di convertire energia termica in lavoro senza altri cambiamenti del sistema, in contraddizione con il secondo principio della termodinamica.

Per realizzare una sorgente che rappresenti un corpo nero, Kirchhoff considerò una cavità mantenuta a temperatura T in cui è praticato un foro piccolo rispetto alla superficie della cavità. La radiazione che penetra all'interno della cavità attraverso il foro ha una piccola probabilità di uscire dal foro e, anche se le pareti interne non sono molto assorbenti, sarà totalmente assorbita dopo riflessioni multiple all'interno.

Le misure fatte da Plummer e Pringsheim nel 1899 sul potere emissivo di cavità confermarono le previsioni basate sulla trattazione della radiazione come un fluido termodinamico e, in particolare che

- lo spettro emissivo del corpo nero a temperatura T è una *funzione universale*, indipendente dal materiale, che tende a zero per $\nu \rightarrow 0$ e per $\nu \rightarrow \infty$;
- il rapporto tra la frequenza per cui si ha il massimo dello spettro e la temperatura del corpo è una costante (*legge dello spostamento di Wien*)

$$\frac{\nu_{max}}{T} = \text{costante}$$

- l'energia totale irradiata è proporzionale alla quarta potenza della temperatura (*legge di Stefan-Boltzmann*)

Il potere emissivo di una cavità, la quantità che si misura negli esperimenti, è proporzionale alla densità di energia per unità di volume e per unità di frequenza, quantità che si può calcolare in base a considerazioni di termodinamica. Consideriamo una superficie chiusa (Fig.4.1); la potenza irradiata per unità di frequenza dall'elemento di superficie dS è

$$\frac{d^3W}{d\nu} = \frac{e_o(\nu, T)}{\pi} dS \cos \theta d\Omega$$

Questa si propaga con velocità c all'interno della cavità; l'energia contenuta nell'elemento di volume dV è

$$\frac{d^4E}{d\nu} = \frac{d^3W}{d\nu} dt = \frac{e_o(\nu, T)}{\pi} dS \cos \theta d\Omega \frac{dr}{c}$$

L'elemento di volume all'interno della cavità è $dV = r^2 dr d\Omega = dS \cos \theta dr$

$$\frac{d^3 E}{d\nu} = \frac{e_o(\nu, T)}{\pi} \frac{dV}{c} d\Omega$$

Integrando sull'angolo solido otteniamo la *densità di energia specifica*

$$u(\nu, T) = \frac{d^2 E}{dV d\nu} = \frac{4}{c} e_o(\nu, T)$$

Trattando la radiazione all'interno della cavità come un fluido termodinamico, Wien ottenne nel 1894 una relazione funzionale per la densità di energia specifica

$$u(\nu, T) = \nu^3 F(\nu/T)$$

dove $F(\nu/T)$ è una funzione universale che dipende solo dal rapporto tra frequenza e temperatura. Integrando lo spettro si ottiene la legge di Stefan-Boltzmann

$$U(T) = \int_0^\infty u(\nu, T) d\nu = \int_0^\infty \nu^3 F(\nu/T) d\nu = T^4 \int_0^\infty x^3 F(x) dx = \text{costante} \times T^4$$

con $x = \nu/T$. Introducendo la formula di Planck della densità di energia per unità di frequenza

$$e(\nu, T) = \frac{c 8\pi}{4 c^3} \frac{h\nu^3}{e^{h\nu/kT} - 1}$$

$$\int e(\nu, T) d\nu = \frac{2\pi (kT)^4}{h^3 c^2} \int \frac{x^3 dx}{e^x - 1} = \frac{(kT)^4}{4\pi^2 \hbar^3 c^2} \frac{\pi^4}{15} = \sigma T^4$$

si ottiene il valore della *costante di Stefan-Boltzmann*

$$\sigma = \frac{\pi^2 k^4}{60 \hbar^3 c^2} = 5.67 \cdot 10^{-8} \text{ W m}^{-2} \text{ K}^{-4}$$

Calcolando il massimo dello spettro, ν_{max} , si ottiene la legge dello spostamento di Wien

$$\frac{d}{d\nu} u(\nu, T) = x^2 T^2 [3F(x) + xF'(x)] = 0$$

infatti la soluzione dell'equazione differenziale, se esiste, si ha per $x_{max} = \text{costante}$

$$\frac{\nu_{max}}{T} = 5.9 \cdot 10^{10} \text{ s}^{-1} \text{ K}^{-1}$$

4.2 Richiami di relatività ristretta

4.2.1 Il principio di relatività

Consideriamo due sistemi di riferimento in moto relativo con velocità costante e supponiamo per semplicità che le terne di assi siano parallele. L'osservatore O è in quiete nel riferimento $\vec{x} \equiv (x, y, z)$. L'osservatore O' è in quiete nel riferimento

$\vec{x}' \equiv (x', y', z')$ e si muove con velocità $\vec{u} \equiv (u, 0, 0)$ rispetto all'osservatore O . La relatività galileiana assume che il tempo sia lo stesso per i due osservatori $t' \equiv t$. Le leggi di trasformazione sono, per le coordinate

$$x' = x - ut \quad y' = y \quad z' = z$$

per le componenti della velocità

$$\vec{v}' = \frac{d\vec{x}'}{dt'} = \frac{d\vec{x}}{dt} \quad v'_x = v_x - u \quad v'_y = v_y \quad v'_z = v_z$$

e per l'accelerazione

$$\vec{a}' = \frac{d\vec{v}'}{dt'} = \frac{d\vec{v}}{dt} = \vec{a} = \textit{invariante}$$

Quindi, se la massa (il coefficiente di inerzia al moto) non dipende dal sistema di riferimento le leggi della meccanica sono valide in qualunque riferimento inerziale.

Le leggi dell'elettromagnetismo prevedono per l'evoluzione temporale delle componenti del campo elettromagnetico nel vuoto

$$\frac{\partial^2 \phi}{\partial x^2} + \frac{\partial^2 \phi}{\partial y^2} + \frac{\partial^2 \phi}{\partial z^2} = \frac{1}{c^2} \frac{\partial^2 \phi}{\partial t^2} \quad c = \frac{1}{\sqrt{\epsilon_0 \mu_0}}$$

che non è invariante per trasformazioni galileiane. D'altra parte, il principio di relatività deve essere valido sia per le leggi della meccanica che per quelle dell'elettromagnetismo, a meno che non si assuma *ad hoc* che esista un mezzo in cui si propagano le onde elettromagnetiche con velocità c solidale con un sistema di riferimento privilegiato, l'*etere*. L'esperimento fatto da Michelson e Morley nel 1887 ha dimostrato che la velocità della luce è indipendente dal moto relativo tra la sorgente e l'osservatore e che cioè non esiste un sistema di riferimento privilegiato in cui si propagano le onde elettromagnetiche. Rimangono quindi due ipotesi possibili perchè sia le leggi della meccanica che quelle dell'elettromagnetismo rispettino il principio di relatività

- le leggi della meccanica non sono formulate in modo corretto;
- le leggi dell'elettromagnetismo non sono formulate in modo corretto.

Il Principio di Relatività enunciato da Einstein nel 1905 prevede che

- le leggi della fisica (meccanica e elettromagnetismo) sono le stesse in ogni riferimento inerziale;
- la velocità della luce nel vuoto è la stessa in ogni riferimento inerziale.

Le conseguenze dell'enunciato sono

- il tempo non è invariante;
- la relatività galileiana e le leggi della meccanica newtoniana non sono formulate in modo corretto, ma sono valide solo nell'approssimazione $u/c \ll 1$.

4.2.2 Le trasformazioni di Lorentz

Le leggi di trasformazione dello spazio-tempo che soddisfano il principio di relatività di Einstein sono state ricavate da Lorentz nel 1890 per assicurare l'invarianza delle leggi dell'elettromagnetismo. Per rispettare l'isotropia dello spazio-tempo, cioè l'equivalenza di tutti i sistemi di riferimento inerziale, le leggi di trasformazione devono essere lineari nelle quattro coordinate

$$\begin{aligned}x' &= a_{11}x + a_{12}y + a_{13}z + a_{14}t \\y' &= a_{21}x + a_{22}y + a_{23}z + a_{24}t \\z' &= a_{31}x + a_{32}y + a_{33}z + a_{34}t \\t' &= a_{41}x + a_{42}y + a_{43}z + a_{44}t\end{aligned}$$

Facendo riferimento alla Fig.4.2 si ha $a_{21} = a_{23} = a_{24} = a_{31} = a_{32} = a_{34} = 0$; $a_{22} = a_{33} = 1$; e, per simmetria del moto lungo gli assi $x - x'$, $a_{12} = a_{13} = a_{42} = a_{43} = 0$. Senza perdere di generalità, le trasformazioni diventano

$$\begin{aligned}x' &= a_{11}x + a_{14}t \\y' &= y \\z' &= z \\t' &= a_{41}x + a_{44}t\end{aligned}$$

Inoltre, poiché quando $x' = 0$ si ha $x = ut$ per ogni valore di t , risulta $a_{14} = -ua_{41}$.

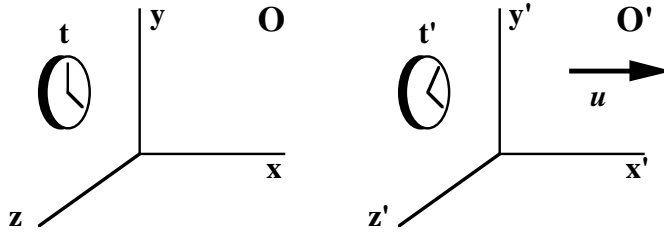


Figure 4.2: Due riferimenti inerziali in moto relativo

Le relazioni tra gli altri parametri liberi si ottengono imponendo che la velocità di propagazione della luce sia la stessa nei due riferimenti

$$\begin{aligned}x^2 + y^2 + z^2 &= c^2t^2 & x'^2 + y'^2 + z'^2 &= c^2t'^2 \\a_{11}^2 - c^2a_{41}^2 &= 1 & c^2a_{44}^2 - u^2a_{11}^2 &= c^2 & c^2a_{41}a_{44} + ua_{11}^2 &= 0\end{aligned}$$

Da cui si ottiene:

$$a_{11} = a_{44} = \pm \frac{1}{\sqrt{1 - (u/c)^2}} \quad a_{41} = \mp \frac{u/c^2}{\sqrt{1 - (u/c)^2}}$$

Quindi, introducendo i parametri $\beta = u/c$, $\gamma = 1/\sqrt{1 - \beta^2}$, e fissando la direzione del moto di x' rispetto a x , si ha

$$\begin{aligned}x' &= \gamma(x - \beta ct) \\y' &= y \\z' &= z \\t' &= \gamma(-\beta x/c + t)\end{aligned}$$

Definendo il *quadrivettore posizione*, $X \equiv (x, y, z, ct) \equiv (\vec{x}, ct)$, la trasformazione di Lorentz è $X' = L(\beta) \cdot X$

$$\begin{pmatrix} x' \\ y' \\ z' \\ ct' \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \gamma & 0 & 0 & -\beta\gamma \\ 0 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & 0 \\ -\beta\gamma & 0 & 0 & \gamma \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} x \\ y \\ z \\ ct \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \gamma x - \beta\gamma ct \\ y \\ z \\ -\beta\gamma x + \gamma ct \end{pmatrix}$$

La matrice di trasformazione $L(\beta)$ ha determinante unitario, $\det(L) = \gamma^2 - \beta^2\gamma^2 = 1$, cioè una trasformazione di Lorentz è una rotazione nello spazio-tempo. Per la trasformazione inversa si ha $X = L^{-1}(\beta) \cdot X'$, con $L^{-1}(\beta) = L(-\beta)$

$$\begin{pmatrix} x \\ y \\ z \\ ct \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \gamma & 0 & 0 & \beta\gamma \\ 0 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 1 & 0 \\ \beta\gamma & 0 & 0 & \gamma \end{pmatrix} \cdot \begin{pmatrix} x' \\ y' \\ z' \\ ct' \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \gamma x' + \beta\gamma ct' \\ y' \\ z' \\ \beta\gamma x' + \gamma ct' \end{pmatrix}$$

Nell'approssimazione non relativistica, $u \ll c$, $\beta \ll 1$, $\gamma = 1 + \beta^2/2 + \dots$, al primo ordine in β si ha:

$$x' = (1 + \beta^2/2 + \dots)x - \beta(1 + \beta^2/2 + \dots)ct = x - \beta ct + \dots \approx x - ut$$

$$t' = -(\beta/c)(1 + \beta^2/2 + \dots)x + (1 + \beta^2/2 + \dots)t = t - \beta^2 x/u \approx t$$

Alcune conseguenze delle trasformazioni di Lorentz sulle misure di distanze e intervalli di tempo:

- *Contrazione delle distanze.* L'osservatore O' misura la distanza tra due punti $d_o = x'_2 - x'_1$. Questa si trasforma: $x'_2 - x'_1 = \gamma(x_2 - x_1) - \beta\gamma c(t_2 - t_1)$. L'osservatore O misura le posizioni corrispondenti x_2, x_1 *allo stesso istante* $t_2 = t_1$: quindi misura la distanza $d = x_2 - x_1 = d_o/\gamma$.
- *Dilatazione degli intervalli di tempo.* L'osservatore O' misura l'intervallo tra due istanti: $T_o = t'_2 - t'_1$ *nello stesso punto* $x'_2 = x'_1$. L'osservatore O misura l'intervallo di tempo $T = (\beta\gamma/c)(x'_2 - x'_1) + \gamma(t'_2 - t'_1) = \gamma T_o$. Quindi gli intervalli di tempo non sono invarianti. L'intervallo di tempo misurato nel sistema di quiete è chiamato *intervallo di tempo proprio*: $dt_o = dt/\gamma$.

4.2.3 Quadrivettori

Le trasformazioni di Lorentz assicurano che la relazione $\Delta x^2 + \Delta y^2 + \Delta z^2 = c^2\Delta t^2$ sia valida in ogni sistema di riferimento, ovvero

$$c^2\Delta t^2 - \Delta x^2 - \Delta y^2 - \Delta z^2 = \text{invariante}$$

Se consideriamo il quadrivettore posizione $X \equiv (x, y, z, ct)$, l'indipendenza della velocità della luce dal sistema di riferimento corrisponde all'invarianza del prodotto

scalare tra quadrivettori posizione definendo il *tensore metrico*

$$g_{\alpha\beta} = \begin{pmatrix} -1 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & -1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & -1 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}$$

Siano X, Y due quadrivettori definiti nel riferimento dell'osservatore O e $X' = L(\beta)X, Y' = L(\beta)Y$ i quadrivettori corrispondenti nel riferimento dell'osservatore O' di componenti

$$x'_\alpha = \Sigma_\gamma L_{\alpha\gamma} x_\gamma \quad y'_\beta = \Sigma_\delta L_{\beta\delta} y_\delta$$

il prodotto scalare è

$$\begin{aligned} X' \cdot Y' &= \Sigma_{\alpha\beta} x'_\alpha g_{\alpha\beta} y'_\beta = \Sigma_{\alpha\beta} \Sigma_\gamma L_{\alpha\gamma} g_{\alpha\beta} \Sigma_\delta L_{\beta\delta} y_\delta = \\ &= \Sigma_\gamma \Sigma_\delta x_\gamma (\Sigma_{\alpha\beta} L_{\alpha\gamma} g_{\alpha\beta} L_{\beta\delta}) y_\delta = \Sigma_{\gamma\delta} x_\gamma g_{\gamma\delta} y_\delta = X \cdot Y \end{aligned}$$

Nello spazio-tempo (\vec{x}, ct) l'ipercono $X^2 = c^2t^2 - \vec{x}^2 = 0, x = \pm ct$, detto *cono di luce*, definisce tre zone (Fig.4.3):

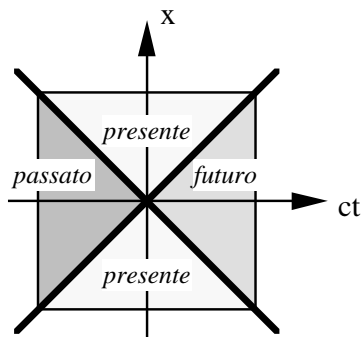


Figure 4.3: Cono di luce

- nella la zona $X^2 < 0$ due eventi dello spazio-tempo possono essere contemporanei: questa zona rappresenta quindi il *presente*. Quadrivettori con $V^2 < 0$ sono definiti di *tipo spazio*;
- eventi nella la zona $X^2 > 0$ non possono essere contemporanei. Quadrivettori con $V^2 > 0$ sono definiti di *tipo tempo*;
- la zona $t > 0$ rappresenta il *futuro*;
- la zona $t < 0$ rappresenta il *passato*.

4.2.4 Trasformazione della velocità

Se un corpo ha velocità $\vec{v}' = d\vec{x}'/dt'$ nel riferimento dell'osservatore O' e questo si muove con velocità \vec{u} rispetto al riferimento dell'osservatore O , la velocità del corpo rispetto all'osservatore O ha componenti

$$\begin{aligned} v_x &= \frac{dx}{dt} = \frac{dx}{dt'} \frac{dt'}{dt} = \frac{\frac{d}{dt'}(\gamma x' + \beta \gamma ct')}{\frac{d}{dt'}(\beta \gamma x'/c + \gamma t')} = \frac{\gamma v'_x + \beta \gamma c}{\beta \gamma v'_x/c + \gamma} = \frac{v'_x + \beta c}{1 + \beta v'_x/c} \\ v_y &= \frac{dy}{dt} = \frac{dy}{dt'} \frac{dt'}{dt} = \frac{v'_y}{\gamma(1 + \beta v'_x/c)} \\ v_z &= \frac{dz}{dt} = \frac{dz}{dt'} \frac{dt'}{dt} = \frac{v'_z}{\gamma(1 + \beta v'_x/c)} \end{aligned}$$

La trasformazione inversa si ottiene cambiando $+\beta$ in $-\beta$.

4.2.5 Il quadrivettore velocità

Il quadrivettore velocità è definito come la *derivata rispetto al tempo proprio del quadrivettore posizione* $U = dX/dt_o \equiv d(\vec{x}, ct)/dt_o$. Poiché $dt_o = dt/\gamma$, si ha

$$\frac{d\vec{x}}{dt_o} = \frac{d\vec{x}}{dt} \frac{dt}{dt_o} = \gamma \vec{v} \quad \frac{dct}{dt_o} = \gamma c \quad U = \frac{dX}{dt_o} \equiv (\gamma \vec{v}, \gamma c)$$

Le componenti del quadrivettore velocità si trasformano secondo le trasformazioni di Lorentz, $U' = L(\beta) \cdot U$ e il prodotto scalare di quadrivelocità è invariante.

$$\begin{aligned} U'_x &= \frac{dx'}{dt'_o} = \frac{d}{dt'_o}(\gamma x - \beta \gamma ct') = \gamma U_x - \beta \gamma U_4 \\ U'_y &= \frac{dy'}{dt'_o} = \frac{dy}{dt_o} = U_y \\ U'_z &= \frac{dz'}{dt'_o} = \frac{dz}{dt_o} = U_z \\ U'_4 &= \frac{dct'}{dt'_o} = \frac{d}{dt'_o}(-\beta \gamma x + \gamma ct) = -\beta \gamma U_x + \gamma U_4 \end{aligned}$$

Il modulo della quadri-velocità è chiaramente invariante

$$U'^2 = U^2 = U_4^2 - U_x^2 - U_y^2 - U_z^2 = \gamma^2 c^2 - \gamma^2 \vec{v}^2 = \gamma^2 c^2 (1 - \beta^2) = c^2$$

4.2.6 Il quadrivettore quantità di moto

In meccanica classica la quantità di moto $\vec{p} = m\vec{v} = m d\vec{x}/dt$ si conserva in un sistema isolato. Poiché la velocità non è invariante, per preservare la conservazione della quantità di moto occorre supporre che la massa non sia invariante. Se definiamo m_o la massa misurata nel riferimento di quiete, la quantità di moto è

$$\vec{p} = m_o d\vec{x}/dt_o = m_o \gamma d\vec{x}/dt = \gamma m_o \vec{v} = m \vec{v}$$

si ha cioè la definizione della meccanica classica se definiamo $m = \gamma m_o$. La massa, il coefficiente di inerzia al moto, aumenta con la velocità. Definiamo il

$$\text{quadrivettore quantità di moto} \quad P = m_o U = (m_o \gamma \vec{v}, m_o \gamma c)$$

Il modulo della quadri-quantità di moto, o quadri-impulso, è invariante

$$P^2 = m^2 c^2 - \vec{p}^2 = m^2(c^2 - \vec{v}^2) = m_o^2 c^2 \gamma^2 (1 - \beta^2) = m_o^2 c^2$$

quindi $dP^2 = 2c^2 m dm - 2\vec{p} \cdot d\vec{p} = 0$. L'energia cinetica è $K = \vec{p}^2/2m$ e la variazione di energia cinetica è

$$dK = \vec{p} \cdot d\vec{p}/m = c^2 dm \quad K = \int_o^p dK = c^2 \Delta m = mc^2 - m_o c^2$$

Se interpretiamo $m_o c^2$ come energia *potenziale* di riposo, l'energia meccanica totale è proporzionale alla quarta componente del quadri-impulso

$$E = m_o c^2 + K = mc^2 = \gamma m_o c^2$$

Nel limite non relativistico, $\beta \ll 1$, $\gamma = 1 + \beta^2/2 + 3\beta^4/8 + \dots$,

$$E = m_o c^2 + \frac{1}{2} m_o \beta^2 c^2$$

Le componenti del quadrivettore quantità di moto, $P = m_o U \equiv (\vec{p}, E/c)$, si trasformano secondo le trasformazioni di Lorentz

$$\begin{aligned} p'_x &= \gamma p_x - \beta \gamma E/c \\ p'_y &= p_y \\ p'_z &= p_z \\ E'/c &= -\beta \gamma p_x + \gamma E/c \end{aligned}$$

Per una particella di massa m_o e velocità βc si ha

$$p = \beta \gamma m_o c \quad E = \gamma m_o c^2 \quad E^2 = (m_o c^2)^2 + (pc)^2$$

ovvero

$$\beta = \frac{pc}{E} \quad \gamma = \frac{E}{m_o c^2} \quad \beta \gamma = \frac{p}{m_o c}$$

Il valore dell'energia si esprime di solito in eV (o nei multipli: keV , MeV , GeV , ...), quindi è pratica usuale esprimere i valori di massa in MeV/c^2 e i valori di quantità di moto in MeV/c . In questo modo si può omettere c in tutte le relazioni tra massa, quantità di moto e energia.

4.2.7 Il quadrivettore accelerazione

Il quadrivettore accelerazione è definito come la *derivata rispetto al tempo proprio della quadri-velocità*

$$A = \frac{dU}{dt_o} \equiv \left(\frac{d}{dt_o} \gamma \vec{v}, \frac{d}{dt_o} \gamma c \right) = \frac{1}{m_o} \frac{dP}{dt_o}$$

Le componenti della quadri-accelerazione si trasformano secondo le trasformazioni di Lorentz, $A' = L(\beta) \cdot A$. Per trovare le componenti osserviamo che

$$\frac{d\gamma}{dt_o} = \gamma \frac{d}{dt} (1 - \beta^2)^{-1/2} = \gamma^4 \vec{\beta} \cdot \frac{d\vec{\beta}}{dt} \quad \frac{d\vec{v}}{dt_o} = \gamma c \frac{d\vec{\beta}}{dt}$$

Le componenti sono

$$\frac{d}{dt_o} \gamma \vec{v} = \gamma^4 c (\vec{\beta} \cdot \frac{d\vec{\beta}}{dt}) \vec{\beta} + \gamma^2 c \frac{d\vec{\beta}}{dt} \quad \frac{d}{dt_o} \gamma c = \gamma^4 c \vec{\beta} \cdot \frac{d\vec{\beta}}{dt}$$

Il modulo quadro del quadrivettore è

$$\begin{aligned} A^2 &= \gamma^8 c^2 (\vec{\beta} \cdot \frac{d\vec{\beta}}{dt})^2 - \gamma^8 c^2 (\vec{\beta} \cdot \frac{d\vec{\beta}}{dt})^2 \beta^2 - 2\gamma^6 c^2 (\vec{\beta} \cdot \frac{d\vec{\beta}}{dt})^2 \beta^2 - \gamma^4 c^2 (\frac{d\vec{\beta}}{dt})^2 = \\ &= \gamma^8 c^2 (\vec{\beta} \cdot \frac{d\vec{\beta}}{dt})^2 (1 - \beta^2) - 2\gamma^6 c^2 (\vec{\beta} \cdot \frac{d\vec{\beta}}{dt})^2 \beta^2 - \gamma^4 c^2 (\frac{d\vec{\beta}}{dt})^2 = -\gamma^6 c^2 (\vec{\beta} \cdot \frac{d\vec{\beta}}{dt})^2 \beta^2 - \gamma^4 c^2 (\frac{d\vec{\beta}}{dt})^2 \\ A^2 &= -\gamma^4 c^2 \left[\gamma^2 \left(\vec{\beta} \cdot \frac{d\vec{\beta}}{dt} \right)^2 + \left(\frac{d\vec{\beta}}{dt} \right)^2 \right] = -\gamma^4 [\gamma^2 (\vec{v} \cdot \vec{a})^2 + \vec{a}^2] \end{aligned}$$

Nel limite non relativistico $\beta \ll 1$, $\gamma \rightarrow 1$, si ha $A^2 \rightarrow -c^2 (\frac{d\vec{\beta}}{dt})^2 = -\vec{a}^2$, e poiché A^2 è invariante, il valore dell'accelerazione, $a = \sqrt{-A^2}$, è invariante.

4.2.8 Il quadrivettore forza

Se nel riferimento dell'osservatore O' agisce la forza \vec{f}' su un corpo in moto con velocità \vec{v}' , le componenti della forza \vec{f} nel riferimento O sono (Fig.4.4)

$$\begin{aligned} f_x &= \frac{dp_x}{dt} = \frac{\frac{d}{dt'}(\gamma p'_x + \beta \gamma E'/c)}{\frac{d}{dt'}(\beta \gamma x'/c + \gamma t')} = \frac{f'_x + \beta \vec{f}' \cdot \vec{v}'/c}{1 + \beta v'_x/c} \\ f_y &= \frac{dp_y}{dt} = \frac{f'_y}{\gamma(1 + \beta v'_x/c)} \\ f_z &= \frac{dp_z}{dt} = \frac{f'_z}{\gamma(1 + \beta v'_x/c)} \end{aligned}$$

e la potenza è

$$\frac{dE}{dt} = \frac{\frac{d}{dt'}(\beta \gamma p'_x c + \gamma E')}{\frac{d}{dt'}(\beta \gamma x'/c + \gamma t')} \quad \vec{f} \cdot \vec{v} = \frac{\beta c f'_x + \vec{f}' \cdot \vec{v}'}{1 + \beta v'_x/c}$$

Il quadrivettore forza, definito come *derivata rispetto al tempo proprio del quadri-impulso*,

$$F = \frac{dP}{dt_o} \equiv \left(\frac{d\vec{p}}{dt_o}, \frac{dE/c}{dt_o} \right)$$

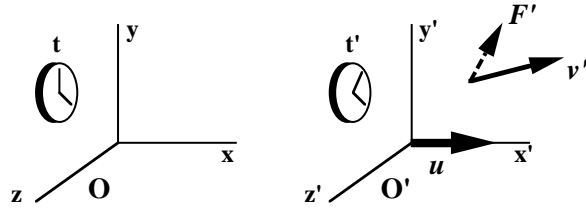


Figure 4.4: Trasformazione delle componenti di una forza

si trasforma secondo le trasformazioni di Lorentz, $F' = L(\beta) \cdot F$. Se il corpo è in quiete nel riferimento dell'osservatore O' , ($\vec{v}' = 0, \vec{v} = \vec{u}$), la componente longitudinale, $f_L = f_x$, e la componente trasversa, $f_T = (f_y^2 + f_z^2)^{1/2}$, della forza nel riferimento dell'osservatore O sono

$$f_L = f'_L \quad f_T = f'_T/\gamma$$

La componente longitudinale della forza rimane invariata, mentre la componente trasversa si riduce del fattore $1/\gamma$. Poiché $dt = \gamma dt'$, la componente trasversa dell'impulso $f_T dt$ è invariante.

Per ricavare la legge di trasformazione delle componenti dei campi elettrici e magnetici, consideriamo una carica elettrica q in quiete nel riferimento dell'osservatore O' , ($\vec{v}' = 0, \vec{v} = \vec{u}$) e soggetta all'azione dei campi \vec{E} e \vec{B} : $\vec{f} = q(\vec{E} + \vec{v} \wedge \vec{B})$. La carica elettrica è invariante. L'osservatore O' misura una forza $\vec{f}' = q(\vec{E}' + \vec{v}' \wedge \vec{B}')$. Le componenti del campo elettrico sono:

$$\begin{aligned} f'_x = f_x &\Rightarrow E'_x = E_x \\ f'_y = \gamma f_y &\Rightarrow E'_y = \gamma(E_y - uB_z) \\ f'_z = \gamma f_z &\Rightarrow E'_z = \gamma(E_z + uB_y) \end{aligned}$$

e, invertendo la relazione

$$E_y = \gamma(E'_y + uB'_z) \quad E_z = \gamma(E'_z - uB'_y)$$

ottiene le componenti del campo magnetico

$$B'_x = B_x \quad B'_y = \gamma(B_y + uE_z/c^2) \quad B'_z = \gamma(B_z - uE_y/c^2)$$

Le componenti longitudinali del campo elettrico e del campo magnetico sono invariate, la componente trasversa del campo elettrico [magnetico] aumenta del fattore γ e dipende anche dal valore del campo magnetico [elettrico] nel riferimento dell'osservatore O

$$\begin{aligned} E'_L = E_L &\quad E'_T = \gamma \left(E_T + c (\vec{\beta} \wedge \vec{B})_T \right) \\ B'_L = B_L &\quad B'_T = \gamma \left(B_T - \frac{1}{c} (\vec{\beta} \wedge \vec{E})_T \right) \end{aligned}$$

Ad esempio, una carica q produce un campo elettrico a simmetria sferica nel riferimento di quiete. Nel riferimento in cui ha velocità \vec{u} (Fig.4.5) le linee di campo si addensano per la contrazione delle distanze e vi è una corrente elettrica $i \hat{x} = q\vec{u}$

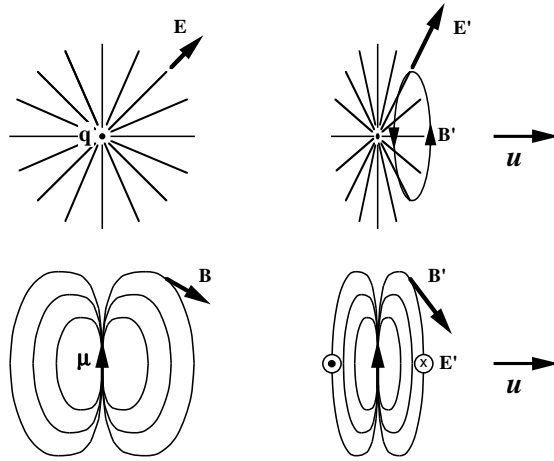


Figure 4.5: Trasformazione dei campi generati da una carica elettrica e da un dipolo magnetico in moto con velocità \vec{u}

che produce un campo magnetico secondo la legge di Biot-Savart. Analogamente per un dipolo magnetico $\vec{\mu}$: le linee di campo si addensano e si osserva un campo elettrico indotto dalla variazione di flusso del campo magnetico.

Le trasformazioni delle componenti del campo elettromagnetico sono

$$\begin{aligned} B'_x &= B_x & E'_x &= E_x \\ B'_y &= \gamma B_y + \beta \gamma E_z / c & E'_y &= \gamma E_y - \beta \gamma c B_z \\ B'_z &= \gamma B_z - \beta \gamma E_y / c & E'_z &= \gamma E_z + \beta \gamma c B_y \end{aligned}$$

ovvero

$$\begin{pmatrix} B'_x \\ B'_y \\ B'_z \\ E'_x/c \\ E'_y/c \\ E'_z/c \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 & 0 & 0 & 0 \\ 0 & \gamma & 0 & 0 & 0 & +\beta\gamma \\ 0 & 0 & \gamma & 0 & -\beta\gamma & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & -\beta\gamma & 0 & \gamma & 0 \\ 0 & +\beta\gamma & 0 & 0 & 0 & \gamma \end{pmatrix} \begin{pmatrix} B_x \\ B_y \\ B_z \\ E_x/c \\ E_y/c \\ E_z/c \end{pmatrix}$$

4.2.9 Il tensore elettromagnetico

Usando la definizione del 4-vettore potenziale elettromagnetico (appendice ???), $A = (\vec{A}, V/c)$ e della 4-divergenza, $\nabla = (\vec{\nabla}, \partial/\partial ct)$, che si trasformano

$$A'_\alpha = \sum_\beta L_{\alpha\beta} A_\beta \quad \partial'_\alpha = \sum_\beta L_{\alpha\beta} \partial_\beta$$

si definisce il *tensore elettromagnetico* (antisimmetrico) come 4-rotore del 4-potenziale elettromagnetico, $F = \nabla \wedge A$, con componenti $F_{\alpha\beta} = \partial_\alpha A_\beta - \partial_\beta A_\alpha$ che si trasformano

$$F'_{\alpha\beta} = \sum_{\gamma\delta} L_{\alpha\gamma} L_{\beta\delta} F_{\gamma\delta}$$

Le componenti del tensore elettromagnetico sono

$$\begin{aligned}
 F_{12} &= \partial_x A_y - \partial_y A_x = +B_z \\
 F_{23} &= \partial_y A_z - \partial_z A_y = +B_x \\
 F_{13} &= \partial_x A_z - \partial_z A_x = -B_y \\
 F_{41} &= \partial_4 A_x - \partial_x A_4 = E_x/c \\
 F_{42} &= \partial_4 A_y - \partial_y A_4 = E_y/c \\
 F_{43} &= \partial_4 A_z - \partial_z A_4 = E_z/c
 \end{aligned}
 \quad
 F_{\alpha\beta} = \begin{pmatrix}
 0 & B_z & -B_y & -E_x/c \\
 -B_z & 0 & B_x & -E_y/c \\
 B_y & -B_x & 0 & -E_z/c \\
 E_x/c & E_y/c & E_z/c & 0
 \end{pmatrix}$$

e si trasformano

$$\begin{aligned}
 F'_{12} &= \partial'_x A'_y - \partial'_y A'_x = (\gamma\partial_x - \beta\gamma\partial_4)A_y - \partial_y(\gamma A_x - \beta\gamma A_4) = \gamma F_{12} - \beta\gamma F_{42} \\
 F'_{13} &= \partial'_x A'_z - \partial'_z A'_x = (\gamma\partial_x - \beta\gamma\partial_4)A_z - \partial_z(\gamma A_x - \beta\gamma A_4) = \gamma F_{13} - \beta\gamma F_{43} \\
 F'_{23} &= \partial'_y A'_z - \partial'_z A'_y = \partial_y A_z - \partial_z A_y = F_{23} \\
 F'_{41} &= \partial'_4 A'_x - \partial'_x A'_4 = (\gamma\partial_4 - \beta\gamma\partial_x)(\gamma A_x - \beta\gamma A_4) - (\gamma\partial_x - \beta\gamma\partial_4)(\gamma A_4 - \beta\gamma A_x) = \\
 &= (\gamma^2 - \beta^2\gamma^2)(\partial_4 A_x - \partial_x A_4) = F_{41} \\
 F'_{42} &= \partial'_4 A'_y - \partial'_y A'_4 = (\gamma\partial_4 - \beta\gamma\partial_x)A_y - \partial_y(\gamma A_4 - \beta\gamma A_x) = \gamma F_{42} - \beta\gamma F_{12} \\
 F'_{43} &= \partial'_4 A'_z - \partial'_z A'_4 = (\gamma\partial_4 - \beta\gamma\partial_x)A_z - \partial_z(\gamma A_4 - \beta\gamma A_x) = \gamma F_{43} - \beta\gamma F_{13}
 \end{aligned}$$

4.3 L'esperimento di Michelson e Morley

Se esiste un mezzo in cui si propagano le onde elettromagnetiche, l'*etere*, un osservatore in moto rispetto ad esso deve essere in grado di rivelare l'effetto della velocità relativa. In particolare, un osservatore sulla Terra si trova in un riferimento che si muove con velocità $u = 3 \cdot 10^4 \text{ m s}^{-1}$ ($\beta = 10^{-4}$) attorno al Sole. (La velocità di rotazione attorno all'asse terrestre è circa 100 volte più piccola e quindi trascurabile).

L'esperimento fu fatto nel 1887 usando l'interferometro messo a punto da Michelson (Fig.4.6). Una sorgente S invia un fascio luminoso la cui intensità è in parte trasmessa e in parte riflessa da una lastra di vetro semi-argentata P che forma un angolo di 45° con la direzione del fascio. I due fasci percorrono i tratti di lunghezza ℓ_1 e ℓ_2 e vengono riflessi dagli specchi M_1 e M_2 . Poi il primo fascio viene riflesso dalla lastra P e il secondo la attraversa di modo che i due fasci raggiungono il telescopio T dove si osserva l'interferenza. Se $\ell_1 = \ell_2$ e l'interferometro è in quiete rispetto all'*etere*, i due fasci giungono in fase e l'interferenza è costruttiva.

Se l'interferometro si muove con velocità u parallela a ℓ_1 ,

- il primo raggio percorre il tratto ℓ_1 prima a velocità $c + u$ e poi a velocità $c - u$ e impiega il tempo

$$t_1 = \frac{\ell_1}{c + u} + \frac{\ell_1}{c - u} = \frac{2\ell_1 c}{c^2 - u^2} = \frac{2\ell_1}{c} \frac{1}{1 - \beta^2} = \gamma^2 \frac{2\ell_1}{c}$$

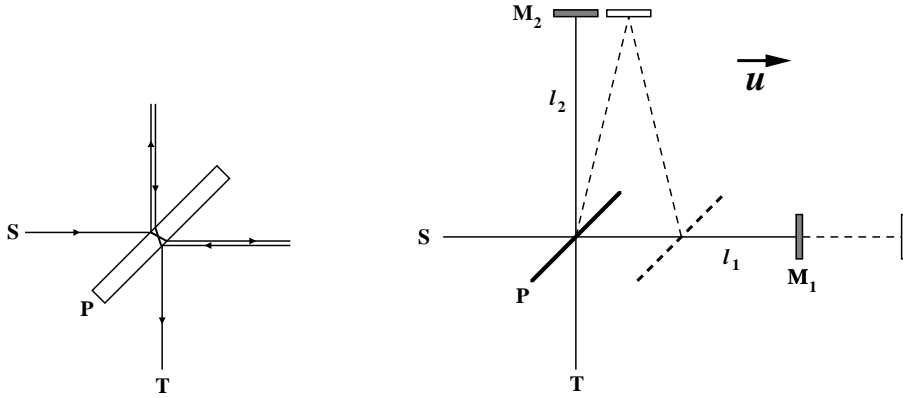


Figure 4.6: Esperimento di Michelson e Morley

- il secondo raggio percorre due volte il tratto di lunghezza $\ell = [\ell_2^2 + (ut_2)^2]^{1/2}$ a velocità c ; $t_2^2 = \ell^2/c^2 = \ell_2^2/c^2 + u^2t_2^2/c^2$; $t_2^2(1 - \beta^2) = \ell_2^2/c^2$; e impiega il tempo

$$t_2 = \gamma \frac{2\ell_2}{c}$$

Se $\ell_1 = \ell_2$, la differenza in tempo è

$$\Delta t = t_1 - t_2 = \frac{2\ell}{c} (\gamma^2 - \gamma) = \frac{2\ell}{c} (1 + \beta^2 + \dots - 1 - \beta^2/2 - \dots) \simeq \frac{\ell}{c} \beta^2$$

Nell'esperimento si utilizzava come sorgente una lampada di Sodio che emetteva luce di lunghezza d'onda $\lambda = 0.59 \cdot 10^{-10} \text{ m}$ e i bracci dell'interferometro erano lunghi circa 10 m . Quindi l'esperimento era sicuramente in grado di misurare una differenza di fase dovuta al moto rispetto all'etere con velocità $\beta \simeq 10^{-4}$, $\phi = 2\pi c \Delta t / \lambda = 2\pi \beta^2 \ell / \lambda \simeq 0.6 \text{ rad}$, ma non fu osservato alcun effetto di interferenza. L'interferometro era flottante su un bagno di mercurio e poteva essere ruotato in ogni direzione rispetto alla velocità u della Terra. In particolare, ruotando di 90° si scambiava il tempo di percorrenza della luce lungo i due bracci.

L'esperimento fu ripetuto con diverse orientazioni dei bracci dell'interferometro e in diversi periodi dell'anno senza mai osservare alcun effetto del moto rispetto all'etere. Alcune ipotesi *ad hoc* per sostenere l'ipotesi dell'esistenza dell'etere, come quella del trascinamento da parte della Terra oppure della contrazione dei bracci dell'interferometro lungo la direzione della velocità u , si dimostrarono infondate. Quindi fu concluso che non esiste un riferimento privilegiato per la propagazione delle onde elettromagnetiche.

4.4 Cinematica relativistica

Le variabili cinematiche di una particella di massa m , velocità $\vec{v} = \vec{\beta}c$ e fattore di Lorentz $\gamma = (1 - \beta^2)^{-1/2}$, sono

- impulso: $\vec{p} = \vec{\beta}\gamma mc$
- energia totale: $E = \gamma mc^2$
- energia cinetica: $K = E - mc^2 = (\gamma - 1)mc^2$
- 4-impulso: $P = (\vec{p}, E/c)$

Il prodotto scalare di 4-vettori, $A \cdot B = A_4 B_4 - \vec{A} \cdot \vec{B}$, è invariante per trasformazioni di Lorentz, per cui risulta $P^2 = E^2/c^2 - p^2 = (mc)^2$. Le variabili mc^2 , pc , E , hanno tutte le stesse dimensioni e quindi nelle relazioni si può omettere la velocità della luce c e usare come unità di misura MeV/c^2 , MeV/c e MeV .

Per una particella: $P^2 = E^2 - m^2 = p^2$;

per due particelle: $(P_1 + P_2)^2 = P_1^2 + P_2^2 + 2P_1 \cdot P_2 = m_1^2 + m_2^2 + 2E_1 E_2 - 2\vec{p}_1 \cdot \vec{p}_2$.

4.4.1 Trasformazioni delle variabili

Il riferimento *naturale* di un sistema di due o più particelle è quello del *centro di massa* in cui $\vec{p} = \sum_k \vec{p}_k = 0$. Spesso però il riferimento dell'osservatore, detto riferimento del *laboratorio*, è quello in cui una delle particelle è inizialmente in quiete. Se nel riferimento del laboratorio la particella m è in moto con impulso \vec{p} e la particella M è in quiete (Fig.4.7)

$$\begin{array}{llll}
 \text{lab} & P_1 = (\vec{p}, E) & P_2 = (0, M) & P = (\vec{p}, E + M) \\
 \text{cm} & P_1^* = (+\vec{p}^*, E_1^*) & P_2^* = (-\vec{p}^*, E_2^*) & P^* = (0, E^*)
 \end{array}$$

$E^* = E_1^* + E_2^*$ è la massa totale del sistema. Il quadrato dell'energia nel centro di

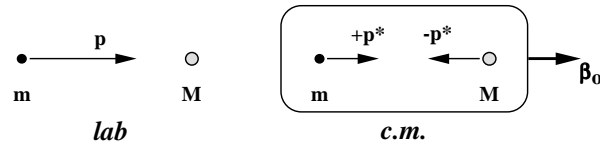


Figure 4.7: Riferimenti del laboratorio e del centro di massa

massa è

$$P_{cm}^2 = E^{*2} = P_{lab}^2 = m^2 + M^2 + 2EM$$

per cui la velocità del centro di massa nel laboratorio β_o è

$$\beta_o = \frac{p}{E + M} \quad \gamma_o = \frac{E + M}{E^*} \quad \beta_o \gamma_o = \frac{p}{E^*}$$

con $E^* = (m^2 + M^2 + 2EM)^{1/2}$. La trasformazione di Lorentz dal riferimento del laboratorio a quello del centro di massa

$$\begin{pmatrix} p_L^* \\ p_T^* \\ E^* \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} \gamma_o & 0 & -\beta_o \gamma_o \\ 0 & 1 & 0 \\ -\beta_o \gamma_o & 0 & \gamma_o \end{pmatrix} \begin{pmatrix} p_L \\ p_T \\ E \end{pmatrix}$$

(in questo caso $p = p_L$, $p_T = 0$) definisce i valori dell'impulso e delle energie in quest'ultimo

$$p_1^* = \gamma_o p - \beta_o \gamma_o E = \frac{(E + M)p}{E^*} - \frac{pE}{E^*} = \frac{Mp}{E^*} \quad p_2^* = -\beta_o \gamma_o M = -\frac{Mp}{E^*}$$

$$E_1^* = -\beta_o \gamma_o p + \gamma_o E = -\frac{p^2}{E^*} + \frac{(E + M)E}{E^*} = \frac{ME + m^2}{E^*} \quad E_2^* = \gamma_o M = \frac{ME + M^2}{E^*}$$

4.4.2 Energia di soglia di una reazione

Nell'urto tra una particella di massa m e energia E e una particella di massa M in quiete nel laboratorio si possono produrre due o più particelle di massa m_1, m_2, m_3, \dots se l'energia E è maggiore della soglia di reazione definita dalla relazione

$$P_{lab}^2 \geq (P_{cm}^2)_{min} \quad m^2 + M^2 + 2EM \geq (\Sigma_k m_k)^2$$

perché all'energia di soglia le particelle nello stato finale hanno impulso nullo nel riferimento del centro di massa. L'energia cinetica di soglia della particella m è

$$m^2 + M^2 + 2(K_{min} + m)M = (\Sigma_k m_k)^2 \quad K_{min} = [(\Sigma_k m_k)^2 - (m + M)^2] / 2M$$

Esempio

L'antiprotone è stato scoperto in urti protone-nucleone producendo la reazione $pN \rightarrow pNp\bar{p}$. Se il nucleone è libero, cioè usando un bersaglio di idrogeno, $m = M = 0.94 \text{ GeV}$

$$K_{min} = [(4m)^2 - (2m)^2] / 2m = 6m = 5.6 \text{ GeV}$$

Se il nucleone è legato in un nucleo, allora è soggetto al moto di Fermi con impulso $p \leq p_F \simeq 0.24 \text{ GeV}$. Questo è diretto in modo casuale rispetto alla direzione di collisione. Il valore minimo [massimo] dell'energia di soglia si ha quando \vec{p}_F è antiparallelo [parallelo] a \vec{p} . L'energia del nucleone è $E_F = (p_F^2 + m^2)^{1/2}$. L'energia di soglia è definita dalla relazione

$$P_{lab}^2 = 2m^2 + 2EE_F - 2\vec{p} \cdot \vec{p}_F = 2(m^2 + EE_F \pm pp_F) \geq 16m^2$$

approssimando $E_F = m + p_F^2/2m + \dots \simeq 30 \text{ MeV}$, $p \simeq E$,

$$EE_F \pm pp_F = E(m \pm p_F + p_F^2/2m) \geq 7m^2 \quad E \geq \frac{7M}{1 \pm p_F/m + p_F/2m^2}$$

l'energia cinetica minima è $K_{min} = 4.2 \text{ MeV}$, $K_{min} = 7.5 \text{ MeV}$, nei due casi.

Esempio

Il valor medio dell'energia della radiazione del fondo cosmico di $2.7 K$ è $\langle E_\gamma \rangle = kT = 8.62 \cdot 10^{-5} \cdot 2.7 eV = 2.3 \cdot 10^{-4} eV$. Nell'urto di protoni di raggi cosmici con la radiazione di fondo si possono produrre mesoni π^0 di massa $m_\pi = 0.135 GeV$ con la reazione di fotoproduzione $\gamma p \rightarrow \pi^0 p$.

$$P_\gamma = (-\vec{p}_\gamma, p_\gamma) \quad P = (\vec{p}, E) \quad m_p^2 + 2p_\gamma E + 2p_\gamma p \geq (m_p + m_\pi)^2$$

$$E + p \geq \frac{(m_p + m_\pi)^2 - m_p^2}{2p_\gamma} = \frac{0.27 GeV^2}{4.6 \cdot 10^{-13} GeV} = 5.9 \cdot 10^{11} GeV$$

L'energia di soglia, $E = 3 \cdot 10^{20} eV$, è vicina alla massima energia oggi raggiunta nell'osservazione dei raggi cosmici (Fig.3.2 del capitolo ???).

4.4.3 Urto elastico

Nell'urto elastico tra una particella di massa m e impulso p e una particella di massa M in quiete nel riferimento del laboratorio si ha una relazione tra l'energia e la direzione delle particelle nello stato finale

$$P_1 = (\vec{p}, E) \quad P_2 = (0, M) \quad P'_1 = (\vec{p}', E') \quad P'_2 = (\vec{p}'', E'')$$

La conservazione dell'energia e impulso è riassunta nella relazione $P_1 + P_2 = P'_1 + P'_2$

$$(P'_2)^2 = M^2 = (P_1 + P_2 - P'_1)^2 = m^2 + M^2 + m^2 + 2EM - 2EE' + 2pp' \cos \theta - 2E'M$$

dove θ è l'angolo di diffusione della particella m

$$EE' - pp' \cos \theta + E'M = EM + m^2$$

Se $E \gg m$, $E' \gg m$, cioè $p \simeq E$, $p' \simeq E'$,

$$E'[E(1 - \cos \theta) + M] = EM \quad E' = \frac{E}{1 + (E/M)(1 - \cos \theta)}$$

Questo si applica sicuramente alla diffusione di un fotone ($m = 0$) di energia $E = h\nu$ e impulso $p = h\nu/c$

$$\nu' = \frac{\nu}{1 + (h\nu/Mc^2)(1 - \cos \theta)} \quad \lambda' = \lambda + \frac{h}{Mc}(1 - \cos \theta)$$

Quest'ultima è la relazione dell'effetto Compton, $\gamma e \rightarrow \gamma e$, e $\lambda_e = h/m_e c = 2.4 \cdot 10^{-10} cm$ è la lunghezza d'onda Compton dell'elettrone.

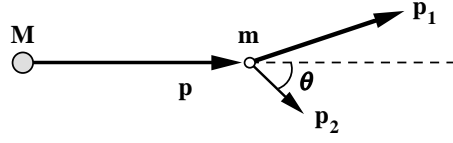


Figure 4.8: Collisione tra una particella di massa M e impulso \vec{p} e una particella di massa m in quiete

4.4.4 Energia trasferita in una collisione

Consideriamo la collisione tra una particella di massa M e impulso \vec{p} ($p = \beta\gamma M$) e una particella di massa m in quiete. Se \vec{p}_1 e \vec{p}_2 sono gli impulsi dopo la collisione, si ha: $E + m = E_1 + E_2$; $\vec{p} = \vec{p}_1 + \vec{p}_2$. La particella di massa m è emessa ad angolo polare θ con energia E_2 (Fig.4.8)

$$E_1 = E + m - E_2 = [M^2 + p_1^2]^{1/2} = [M^2 + (\vec{p} - \vec{p}_2)^2]^{1/2}$$

$$E^2 + m^2 + E_2^2 + 2mE - 2EE_2 - 2mE_2 = M^2 + p^2 + p_2^2 - 2pp_2 \cos \theta$$

sostituendo $E^2 = M^2 + p^2$ e $E_2^2 = m^2 + p_2^2$;

$$(E + m)^2 E_2^2 - 2m(E + m)^2 E_2 + m^2(E + m)^2 = p^2 E_2^2 \cos^2 \theta - m^2 p^2 \cos^2 \theta$$

$$[(E + m)^2 - p^2 \cos^2 \theta] E_2^2 - 2m(E + m)^2 E_2 + m^2[(E + m)^2 + p^2 \cos^2 \theta] = 0$$

la soluzione dell'equazione è

$$E_2 = m \frac{(E + m)^2 + p^2 \cos^2 \theta}{(E + m)^2 - p^2 \cos^2 \theta}$$

L'energia trasferita è massima per $\cos \theta = 1$

$$E_2^{max} = m \frac{(E + m)^2 + p^2}{(E + m)^2 - p^2} = m + \frac{2mp^2}{m^2 + 2mE + M^2}$$

dove $s = m^2 + 2mE + M^2$ è il quadrato dell'energia nel centro di massa. L'energia cinetica massima trasferita è

$$K_2^{max} = \frac{2mp^2}{m^2 + 2mE + M^2}$$

Se $M \gg m$, come nel caso di collisioni di particelle con gli elettroni atomici, si ha

- per $E \ll M^2/2m$

$$K_2^{max} = \frac{2mp^2}{2mE + M^2} \simeq \frac{2mp^2}{M^2} = 2m\beta^2\gamma^2$$

- per $E \gg M^2/2m$, quasi tutta l'energia E viene trasferita alla particella di massa m

$$K_2^{max} \simeq \frac{2mp^2}{2mE} = \beta^2 E$$

4.4.5 Decadimento

L'esempio più semplice è il decadimento in due particelle $M \rightarrow m_1 m_2$. Nel riferimento della particella M

$$\begin{aligned}
 P &= (0, M) & P_1 &= (+\vec{p}^*, E_1^*) & P_2 &= (-\vec{p}^*, E_2^*) \\
 M^2 &= m_1^2 + m_2^2 + 2E_1^* E_2^* + 2p^{*2} \\
 M^2 - m_1^2 - m_2^2 - 2p^{*2} &= 2(m_1^2 + p^{*2})^{1/2}(m_2^2 + p^{*2})^{1/2} \\
 (M^2 - m_1^2 - m_2^2)^2 - 4(M^2 - m_1^2 - m_2^2)p^{*2} + 4p^{*4} &= 4m_1^2 m_2^2 + 4(m_1^2 + m_2^2)p^{*2} + 4p^{*4} \\
 (M^2 - m_1^2 - m_2^2)^2 - 4m_1^2 m_2^2 &= 4M^2 p^{*2}
 \end{aligned}$$

Nel centro di massa le due particelle hanno impulso

$$p^* = \frac{[(M^2 - m_1^2 - m_2^2)^2 - 4m_1^2 m_2^2]^{1/2}}{2M}$$

e energia

$$E_1^* = (m_1^2 + p^{*2})^{1/2} = \frac{M + m_1^2 - m_2^2}{2M} \quad E_2^* = (m_2^2 + p^{*2})^{1/2} = \frac{M - m_1^2 + m_2^2}{2M}$$

Se nel laboratorio la particella M ha impulso \vec{p} , gli impulsi delle due particelle sono definiti dalla trasformazione di Lorentz con $\beta = p/E$, $\beta\gamma = p/M$ (Fig.4.9)

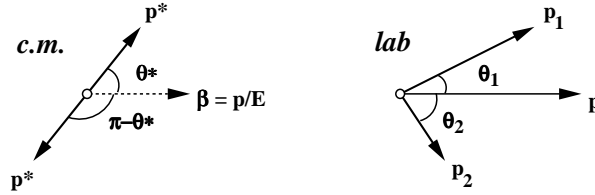


Figure 4.9: Decadimento $M \rightarrow m_1 m_2$ nel riferimento del centro di massa e del laboratorio

$$\begin{aligned}
 p_1 \cos \theta_1 &= \gamma p^* \cos \theta^* + \beta \gamma E_1^* & p_2 \cos \theta_2 &= -\gamma p^* \cos \theta^* + \beta \gamma E_2^* \\
 p_1 \sin \theta_1 &= p^* \sin \theta^* & p_2 \sin \theta_2 &= p^* \sin \theta^* \\
 E_1 &= \beta \gamma p^* \cos \theta^* + \gamma E_1^* & E_2 &= -\beta \gamma p^* \cos \theta^* + \gamma E_2^*
 \end{aligned}$$

L'angolo di emissione rispetto alla linea di volo della particella M è

$$\tan \theta_k = \frac{p^* \sin \theta^*}{\pm \gamma p^* \cos \theta^* + \beta \gamma E_k^*} = \frac{\sin \theta^*}{\gamma(\pm \cos \theta^* + \beta/\beta_k^*)}$$

con $\beta_1^* = p^*/E_1^*$, $\beta_2^* = p^*/E_2^*$. Quindi, se $\beta_k^* < \beta$ si ha $\theta_k > 0$ e la particella k è emessa in avanti per qualunque valore di θ^* . Il valore massimo dell'angolo θ si ha quando $d \tan \theta / d\theta^* = 0$

$$\frac{d \tan \theta}{d\theta^*} = \frac{1 + \cos \theta^* \beta / \beta_k^*}{\gamma(\cos \theta^* + \beta / \beta_k^*)^2} = 0 \quad \cos \theta^* = -\frac{\beta}{\beta_k^*}$$

$$\tan \theta_{max} = \frac{[1 - (\beta^*/\beta)^2]^{1/2}}{\gamma(\beta/\beta^* - \beta^*/\beta)} = \frac{1}{\gamma[(\beta/\beta^*)^2 - 1]^{1/2}}$$

L'angolo $\theta = \theta_1 + \theta_2$ tra le due particelle si ottiene dalla relazione

$$P^2 = m_1^2 + m_2^2 + 2E_1E_2 - 2p_1p_2 \cos \theta = M^2$$

$$\cos \theta = \frac{m_1^2 + m_2^2 + 2E_1E_2 - M^2}{2p_1p_2}$$

Nel limite $E_k \gg m_k$, cioè $p_k \simeq E_k$, si ha

$$2E_1E_2(1 - \cos \theta) = 4E_1E_2 \sin^2 \theta/2 = M^2 - m_1^2 - m_2^2 \quad \sin \theta/2 = \frac{(M^2 - m_1^2 - m_2^2)^{1/2}}{2(E_1E_2)^{1/2}}$$

L'angolo minimo di apertura si ha quando $E_1 = E_2$.

Massa invariante

La massa di una particella che decade $M \rightarrow m_1 + m_2 + m_3 + \dots$ si determina misurando l'impulso \vec{p}_k e la massa m_k di tutte le particelle prodotte (o facendo ipotesi sul valore delle masse)

$$P^2 = M^2 = (\Sigma_k P_k)^2 = (\Sigma_k E_k)^2 - (\Sigma_k \vec{p}_k)^2$$

Nel caso di due particelle

$$M^2 = (E_1 + E_2)^2 - (\vec{p}_1 + \vec{p}_2)^2 = m_1^2 + m_2^2 + 2E_1E_2 - 2p_1p_2 \cos \theta$$

Se $E_k \gg m_k$ la relazione si semplifica

$$M^2 = m_1^2 + m_2^2 + 2p_1p_2(1 - \cos \theta) \quad M^2 - m_1^2 - m_2^2 = 4p_1p_2 \sin^2 \theta/2$$

Differenziando questa relazione si ha

$$dM^2 = 2MdM = 4p_1p_2 \sin^2 \theta/2 \left(\frac{dp_1}{p_1} + \frac{dp_2}{p_2} + \frac{d\theta}{\tan \theta} \right)$$

Se δp e $\delta \theta$ sono gli errori con cui si misurano gli impulsi e l'angolo, e gli errori non sono correlati, la risoluzione nella misura della massa è

$$\frac{\delta M}{M} = \frac{M^2 - m_1^2 - m_2^2}{2M^2} \left[\left(\frac{\delta p_1}{p_1} \right)^2 + \left(\frac{\delta p_2}{p_2} \right)^2 + \left(\frac{\delta \theta}{\tan \theta} \right)^2 \right]^{1/2}$$

Vita media

Una particella di massa m e vita media τ decade con funzione di distribuzione

$$\frac{dn}{dt} = \frac{e^{-t/\tau}}{\tau}$$

Se nel riferimento del laboratorio ha velocità $\vec{\beta}c$, la lunghezza di decadimento è $\lambda = \beta c \gamma \tau = (p/mc)c\tau$ e la funzione di distribuzione è

$$\frac{dn}{dx} = \frac{e^{-x/\lambda}}{\lambda} = \frac{mc}{p} \frac{e^{-(mc/p) x/c\tau}}{c\tau}$$

4.5 Richiami di elettromagnetismo

In presenza di densità di carica $\rho(\vec{r}, t)$ e di densità di corrente $\vec{j}(\vec{r}, t)$, le equazioni di Maxwell che descrivono i campi sono

$$\begin{aligned}\vec{\nabla} \cdot \vec{D} &= \rho & \vec{\nabla} \cdot \vec{B} &= 0 & \vec{D} &= \epsilon_0 \vec{E} + \vec{P} \\ \vec{\nabla} \wedge \vec{E} &= -\frac{\partial \vec{B}}{\partial t} & \vec{\nabla} \wedge \vec{H} &= \vec{j} + \frac{\partial \vec{D}}{\partial t} & \vec{B} &= \mu_0 \vec{H} + \vec{M}\end{aligned}$$

e la conservazione della carica elettrica è espressa dall'equazione di continuità

$$\vec{\nabla} \cdot \vec{j} + \frac{\partial \rho}{\partial t} = 0$$

La forza che agisce su una carica q in moto con velocità \vec{v} è $\vec{F} = q(\vec{E} + \vec{v} \wedge \vec{B})$ e il lavoro fatto dal campo nell'unità di tempo, la potenza dissipata in effetto Joule, è $W = q\vec{v} \cdot \vec{E}$. Per una densità di carica ρ e di corrente $\vec{j} = \rho\vec{v}$

$$W = \int \vec{j} \cdot \vec{E} \, d\vec{r} = \int \left(\vec{\nabla} \wedge \vec{H} - \frac{\partial \vec{D}}{\partial t} \right) \cdot \vec{E} \, d\vec{r}$$

e, tenendo conto della relazione $\vec{\nabla} \cdot (\vec{E} \wedge \vec{H}) = -\vec{E} \cdot (\vec{\nabla} \wedge \vec{H}) + \vec{H} \cdot (\vec{\nabla} \wedge \vec{E})$, si ha

$$W = - \int \left(\vec{E} \cdot \frac{\partial \vec{D}}{\partial t} + \vec{H} \cdot \frac{\partial \vec{B}}{\partial t} \right) d\vec{r} - \int \vec{\nabla} \cdot (\vec{E} \wedge \vec{H}) \, d\vec{r}$$

La relazione precedente rappresenta la conservazione dell'energia: nel volume di integrazione il lavoro fatto dal campo nell'unità di tempo è pari alla somma della variazione dell'energia del campo e del flusso di energia attraverso la superficie, con le definizioni

$$\begin{aligned}\text{densità di energia} & \quad u = \frac{1}{2}(\vec{E} \cdot \vec{D} + \vec{H} \cdot \vec{B}) \\ \text{flusso di energia} & \quad \vec{S} = \vec{E} \wedge \vec{H}\end{aligned}$$

4.5.1 Energia irraggiata

Nel vuoto le equazioni di Maxwell sono

$$\begin{aligned}\vec{\nabla} \cdot \vec{E} &= \frac{\rho}{\epsilon_0} & \vec{\nabla} \cdot \vec{B} &= 0 \\ \vec{\nabla} \wedge \vec{E} &= -\frac{\partial \vec{B}}{\partial t} & \vec{\nabla} \wedge \vec{B} &= \mu_0 \vec{j} + \epsilon_0 \mu_0 \frac{\partial \vec{E}}{\partial t}\end{aligned}$$

Una carica q sottoposta ad un'accelerazione \vec{a} produce un campo elettromagnetico di

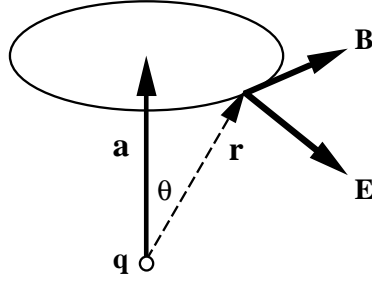


Figure 4.10: Campo di radiazione di una carica accelerata

radiazione. Nelle ipotesi $v \ll c$, $r \gg \lambda$ (lunghezza d'onda della radiazione emessa), il campo di radiazione a distanza r è (Fig.4.10)

$$\vec{E} = \frac{q}{4\pi\epsilon_0} \frac{\hat{r}(\wedge\hat{r} \wedge \vec{a})}{c^2 r} \quad \vec{B} = \frac{1}{c} \hat{r} \wedge \vec{E} \quad \vec{E} = \frac{\vec{B}}{\mu_0} = \frac{1}{4\pi\epsilon_0} \frac{q\vec{a}}{c^2 r} \sin\theta$$

dove θ è l'angolo tra i vettori \vec{a} e \vec{r} . I campi \vec{E} e \vec{B} sono ortogonali tra loro e al vettore \vec{r} . La densità di energia irraggiata è

$$u = \frac{1}{2} \left(\epsilon_0 \vec{E}^2 + \frac{1}{\mu_0} \vec{B}^2 \right) = \frac{q^2}{4\pi\epsilon_0} \frac{\vec{a}^2}{4\pi c^4 r^2} \sin^2\theta \quad [eV m^{-3}]$$

Il flusso di energia irraggiata a distanza r è

$$S = \frac{1}{\mu_0} |\vec{E} \wedge \vec{B}| = c u = \frac{q^2}{4\pi\epsilon_0} \frac{\vec{a}^2}{4\pi c^3 r^2} \sin^2\theta \quad [eV m^{-2} s^{-1}]$$

La potenza irraggiata è

$$W = \Phi(\vec{S}) = \int \frac{q^2}{4\pi\epsilon_0} \frac{\vec{a}^2}{4\pi c^3 r^2} r^2 \sin^2\theta d\cos\theta d\phi \quad [eV s^{-1}]$$

$$\text{formula di Larmor} \quad W = \frac{2}{3} \frac{q^2}{4\pi\epsilon_0} \frac{\vec{a}^2}{c^3}$$

Se la carica q oscilla a frequenza ω , la potenza emessa dal dipolo elettrico $\vec{d} = q\vec{x}_o e^{i\omega t}$ è proporzionale al quadrato della derivata seconda del momento di dipolo elettrico, $q\vec{a} = d^2\vec{d}/dt^2 = -\omega^2\vec{d}$, cioè proporzionale alla quarta potenza della frequenza,

$$W = \frac{2}{3} \frac{\vec{d}^2}{4\pi\epsilon_0} \frac{\omega^4}{c^3} = \frac{4}{3} \frac{\langle \vec{d}^2 \rangle}{4\pi\epsilon_0} \frac{\omega^4}{c^3}$$

dove $\langle \vec{d}^2 \rangle$ è il valore quadratico medio del momento di dipolo elettrico. Analogamente, per un dipolo magnetico $\vec{\mu}$ oscillante si ottiene

$$W = \frac{2}{3} \frac{\mu_0}{4\pi} \frac{\vec{\mu}^2 \omega^4}{c^3} = \frac{2}{3} \frac{\vec{\mu}^2}{4\pi\epsilon_0} \frac{\mu^2 \omega^4}{c^5} = \frac{4}{3} \frac{\langle \vec{\mu}^2 \rangle}{4\pi\epsilon_0} \frac{\omega^4}{c^5}$$

dove $\langle \mu^2 \rangle$ è il valore quadratico medio del momento di dipolo magnetico.

Estensione relativistica della formula di Larmor

La formula di Larmor che esprime la potenza emessa come radiazione elettromagnetica di una carica q soggetta ad accelerazione \vec{a} è valida per velocità $v \ll c$. Per ottenere una relazione valida per ogni valore di v occorre sostituire al valore \vec{a}^2 la corrispondente espressione relativistica (appendice ???)

$$-A^2 = \gamma^4 c^2 \left[\gamma^2 \left(\vec{\beta} \cdot \frac{d\vec{\beta}}{dt} \right)^2 + \left(\frac{d\vec{\beta}}{dt} \right)^2 \right]$$

La potenza irradiata da una carica accelerata è quindi

$$W = \frac{2}{3} \frac{q^2}{4\pi\epsilon_0 c^3} \gamma^4 c^2 \left[\gamma^2 \left(\vec{\beta} \cdot \frac{d\vec{\beta}}{dt} \right)^2 + \left(\frac{d\vec{\beta}}{dt} \right)^2 \right]$$

Poiché la carica è invariante, anche la potenza irradiata è invariante per trasformazioni di Lorentz.

4.5.2 Il potenziale vettore

Il campo induzione magnetica \vec{B} è a divergenza nulla e si può esprimere come il rotore di un generico vettore \vec{A} poiché $\vec{\nabla} \cdot (\vec{\nabla} \wedge \vec{A}) \equiv 0 \forall \vec{A}$. Definiamo il *potenziale vettore* $\vec{A}(\vec{r}, t)$

$$\vec{B} = \vec{\nabla} \wedge \vec{A}$$

legato al campo elettrico dalla relazione

$$\vec{\nabla} \wedge \vec{E} = -\frac{\partial \vec{B}}{\partial t} = -\frac{\partial}{\partial t} \vec{\nabla} \wedge \vec{A} = -\vec{\nabla} \wedge \frac{\partial \vec{A}}{\partial t}$$

Il vettore $\vec{E} + \partial \vec{A} / \partial t$ è a rotore nullo e, poiché $\vec{\nabla} \wedge (\vec{\nabla} V) \equiv 0 \forall V$, si può esprimere come il gradiente di una funzione scalare $V(\vec{r}, t)$. Il campo elettrico è

$$\vec{E} = -\frac{\partial \vec{A}}{\partial t} - \vec{\nabla} V$$

dove $V(\vec{r}, t)$ è il *potenziale elettrico*. La divergenza del campo elettrico è

$$\vec{\nabla} \cdot \vec{E} = -\vec{\nabla} \cdot \left(\frac{\partial \vec{A}}{\partial t} + \vec{\nabla} V \right) = -\frac{\partial}{\partial t} \vec{\nabla} \cdot \vec{A} - \nabla^2 V = \rho / \epsilon_0$$

Il rotore del campo induzione magnetica è

$$\vec{\nabla} \wedge \vec{B} = \vec{\nabla} \wedge (\vec{\nabla} \wedge \vec{A}) = \vec{\nabla} (\vec{\nabla} \cdot \vec{A}) - \nabla^2 \vec{A} = \mu_0 \vec{j} - \epsilon_0 \mu_0 \frac{\partial}{\partial t} \left(\vec{\nabla} V + \frac{\partial \vec{A}}{\partial t} \right)$$

$$-\nabla^2 \vec{A} + \frac{1}{c^2} \frac{\partial^2 \vec{A}}{\partial t^2} = \mu_o \vec{j} - \vec{\nabla} \left(\vec{\nabla} \cdot \vec{A} + \frac{1}{c^2} \frac{\partial V}{\partial t} \right)$$

Il potenziale vettore \vec{A} è definito a meno del gradiente di una funzione scalare $\phi(\vec{r}, t)$, quindi la trasformazione $\vec{A}' = \vec{A} + \vec{\nabla} \phi$ lascia invariata la definizione del campo induzione magnetica, mentre il campo elettrico

$$\vec{E}' = -\frac{\partial \vec{A}'}{\partial t} - \vec{\nabla} V' = -\frac{\partial \vec{A}}{\partial t} - \vec{\nabla} \frac{\partial \phi}{\partial t} - \vec{\nabla} V'$$

rimane invariato per una trasformazione $V' = V - \partial \phi / \partial t$. Quindi i campi elettrico e magnetico sono invarianti per una

$$\text{trasformazione di gauge} \quad \vec{A}' = \vec{A} + \vec{\nabla} \phi \quad V' = V - \frac{\partial \phi}{\partial t}$$

In particolare si può scegliere la funzione $\phi(\vec{r}, t)$ in modo che soddisfi la

$$\text{condizione di Lorentz} \quad \vec{\nabla} \cdot \vec{A} + \frac{1}{c^2} \frac{\partial V}{\partial t} = 0$$

In questo caso le equazioni dei potenziali elettromagnetici diventano

$$-\nabla^2 V + \frac{1}{c^2} \frac{\partial^2 V}{\partial t^2} = \frac{\rho}{\epsilon_o} \quad -\nabla^2 \vec{A} + \frac{1}{c^2} \frac{\partial^2 \vec{A}}{\partial t^2} = \mu_o \vec{j}$$

che hanno soluzioni

$$V(\vec{r}, t) = \frac{1}{4\pi\epsilon_o} \int \frac{\rho(\vec{r}', t - |\vec{r} - \vec{r}'|/c)}{|\vec{r} - \vec{r}'|} d\vec{r}' \quad \vec{A}(\vec{r}, t) = \frac{\mu_o}{4\pi} \int \frac{\vec{j}(\vec{r}', t - |\vec{r} - \vec{r}'|/c)}{|\vec{r} - \vec{r}'|} d\vec{r}'$$

La densità di carica $\rho = d^3q/dx dy dz$ non è invariante. Se ρ_o è la densità di carica nel riferimento di quiete, la densità di carica misurata in un riferimento in moto con velocità \vec{v} è $\rho = \gamma \rho_o$ poiché la dimensione longitudinale è contratta. Nel riferimento in moto la densità di corrente è $\vec{j} = \rho \vec{v} = \gamma \rho_o \vec{v}$. Ricordando la definizione del quadri-vettore velocità, definiamo la

$$\text{quadri-densità di corrente} \quad J \equiv (\rho \vec{v}, \rho c)$$

che si trasforma secondo le trasformazioni di Lorentz. Definendo l'operatore *quadri-gradiente* $\nabla \equiv (-\vec{\nabla}, \partial/\partial ct)$, l'equazione di continuità si rappresenta come il prodotto scalare di due quadri-vettori

$$\nabla \cdot J = 0$$

Introducendo il *quadri-potenziale elettromagnetico* $A \equiv (\vec{A}, V/c)$ le equazioni del potenziale vettore e del potenziale scalare, e la condizione di Lorentz si scrivono in forma covariante ($\nabla^2 = -\vec{\nabla}^2 + \partial^2/\partial c^2 t^2$)

$$\nabla^2 \cdot A = \mu_o J \quad \nabla \cdot A = 0$$

4.6 Sviluppo in multipoli del campo elettromagnetico

Consideriamo un sistema atomico o nucleare costituito da cariche in moto in una regione di estensione R rappresentato da una densità di carica $\rho(\vec{r}, t)$ e di corrente $\vec{j}(\vec{r}, t)$. Il campo elettromagnetico prodotto si può ottenere come sviluppo di Fourier delle componenti armoniche di frequenza ω . Se $J(\vec{r}, t) = J(\vec{r})e^{-i\omega t}$ è la 4-densità di corrente, il potenziale elettromagnetico ha la forma $A(\vec{r}, t) = A(\vec{r})e^{-i\omega t}$ con $A(\vec{r})$ soluzione dell'equazione di Helmholtz

$$\nabla^2 A(\vec{r}) + k^2 A(\vec{r}) = -\mu_o J(\vec{r}) \quad k = \omega/c$$

$$\vec{A}(\vec{r}) = \frac{\mu_o}{4\pi} \int_R \frac{\vec{j}(\vec{r}') e^{ik|\vec{r}-\vec{r}'|}}{|\vec{r}-\vec{r}'|} d\vec{r}' \quad V(\vec{r}) = \frac{1}{4\pi\epsilon_o} \int_R \frac{\rho(\vec{r}') e^{ik|\vec{r}-\vec{r}'|}}{|\vec{r}-\vec{r}'|} d\vec{r}'$$

dove l'integrale va esteso al volume occupato dal sistema ($R \approx 10^{-8}$ cm per un atomo, $R \approx 10^{-13}$ cm per un nucleo). Cerchiamo la soluzione approssimata a distanza r molto maggiore della lunghezza d'onda della radiazione e della dimensione della sorgente ($r \gg \lambda \gg R$) detta *zona di radiazione*, cioè per energie $\hbar\omega \ll \hbar c/R$ ($\hbar\omega \ll 1$ keV per un atomo, $\hbar\omega \ll 100$ MeV per un nucleo). In questa approssimazione

$$|\vec{r}-\vec{r}'| = (\vec{r}^2 - 2\vec{r}' \cdot \vec{r} + \vec{r}'^2)^{1/2} = r - \frac{\vec{r}' \cdot \vec{r}}{r} + \dots \quad \frac{1}{|\vec{r}-\vec{r}'|} = \frac{1}{r} + \frac{\vec{r}' \cdot \vec{r}}{r^3} + \dots$$

la soluzione per il potenziale vettore è

$$\vec{A}(\vec{r}) = \frac{\mu_o}{4\pi} \int \left(\frac{1}{r} + \frac{\hat{r} \cdot \vec{r}'}{r^2} + \dots \right) e^{ik(r-\hat{r} \cdot \vec{r}'+\dots)} \vec{j}(\vec{r}') d\vec{r}'$$

$$\vec{A}(\vec{r}) \approx \frac{\mu_o}{4\pi} \frac{e^{ikr}}{r} \sum_n \frac{(-ik)^n}{n!} \int (\hat{r} \cdot \vec{r}')^n \vec{j}(\vec{r}') d\vec{r}'$$

4.6.1 Potenziale di dipolo elettrico

Il primo termine dello sviluppo, $n = 0$, si ottiene calcolando l'integrale per parti

$$\vec{A}(\vec{r}) = \frac{\mu_o}{4\pi} \frac{e^{ikr}}{r} \int \vec{j}(\vec{r}') d\vec{r}' = -\frac{\mu_o}{4\pi} \frac{e^{ikr}}{r} \int \vec{r}' [\vec{\nabla}' \cdot \vec{j}(\vec{r}')] d\vec{r}'$$

Usando l'equazione di continuità per la componente a frequenza ω

$$\vec{\nabla}' \cdot \vec{j}(\vec{r}') = -\frac{\partial \rho(\vec{r}')}{\partial t} = i\omega \rho(\vec{r}')$$

e introducendo il *momento di dipolo elettrico*, $\vec{d} = \int \rho(\vec{r}') \vec{r}' d\vec{r}'$, si ottiene il primo termine dello sviluppo

$$\text{potenziale di dipolo elettrico} \quad \vec{A}(\vec{r}) = -\frac{\mu_o}{4\pi} i\omega \frac{e^{ikr}}{r} \int \rho(\vec{r}') \vec{r}' d\vec{r}' = -\frac{\mu_o}{4\pi} i\omega \vec{d} \frac{e^{ikr}}{r}$$

Le derivate spaziali del potenziale vettore sono

$$\partial_x A_y = -\frac{\mu_o}{4\pi} i\omega \left(\frac{e^{ikr}}{r} ik \frac{x}{r} - e^{ikr} \frac{x}{r^3} \right) dy = -\frac{\mu_o}{4\pi} \omega k \frac{e^{ikr}}{r^2} \left(i - \frac{1}{kr} \right) x dy \quad \partial_y A_x = \dots$$

e per $kr \gg 1$ troviamo il campo induzione magnetica e il campo elettrico del termine di dipolo elettrico

$$\vec{B}(\vec{r}) = \vec{\nabla} \wedge \vec{A}(\vec{r}) \approx ik \hat{r} \wedge \vec{A}(\vec{r}) = \frac{\mu_o}{4\pi} \frac{\omega^2}{c} \frac{e^{ikr}}{r} \hat{r} \wedge \vec{d} \quad \vec{E}(\vec{r}) = c \vec{B}(\vec{r}) \wedge \hat{r}$$

Il flusso di energia è

$$S = \frac{1}{\mu_o} |\vec{E} \wedge \vec{B}| = \frac{\mu_o}{(4\pi)^2} \frac{\omega^4}{c} \frac{d^2}{r^2} \sin^2 \theta = \frac{1}{4\pi} \frac{1}{4\pi\epsilon_o} \frac{\omega^4}{c^3} \frac{d^2}{r^2} \sin^2 \theta$$

e la potenza emessa è

$$\frac{dW}{d\Omega} = \frac{1}{4\pi} \frac{1}{4\pi\epsilon_o} \frac{\omega^4}{c^3} d^2 \sin^2 \theta \quad W = \frac{2}{3} \frac{1}{4\pi\epsilon_o} \frac{\omega^4}{c^3} d^2$$

Il secondo termine dello sviluppo del potenziale vettore, $n = 1$, è

$$\vec{A}(\vec{r}) = -\frac{\mu_o}{4\pi} ik \frac{e^{ikr}}{r} \int (\hat{r} \cdot \vec{r}') \vec{j}(\vec{r}') d\vec{r}'$$

Poiché $(\vec{r}' \wedge \vec{j}) \wedge \hat{r} = (\vec{r}' \cdot \vec{j})\hat{r} - (\vec{r}' \cdot \hat{r})\vec{j}$ possiamo scomporre l'integrando in due termini

$$(\vec{r}' \cdot \hat{r})\vec{j} = (\vec{r}' \wedge \vec{j}) \wedge \hat{r} - (\vec{r}' \cdot \vec{j})\hat{r}$$

4.6.2 Potenziale di dipolo magnetico

Nel primo termine compare il prodotto vettore antisimmetrico che è la *magnetizzazione* prodotta dalla corrente, $\vec{M}(\vec{r}') = \vec{r}' \wedge \vec{j}(\vec{r}')$. Introducendo il *momento di dipolo magnetico*, $\vec{\mu} = (1/2) \int \vec{M}(\vec{r}') d\vec{r}'$, troviamo il

$$\text{potenziale di dipolo magnetico} \quad \vec{A}(\vec{r}) = -\frac{\mu_o}{4\pi} ik \frac{e^{ikr}}{r} \hat{r} \wedge \vec{\mu}$$

Nel limite $kr \gg 1$ il campo induzione magnetica e il campo elettrico del termine di dipolo magnetico sono

$$\vec{B}(\vec{r}) = ik \hat{r} \wedge \vec{A}(\vec{r}) = \frac{\mu_o}{4\pi} \frac{\omega^2}{c^2} \frac{e^{ikr}}{r} \hat{r} \wedge (\hat{r} \wedge \vec{\mu}) \quad \vec{E}(\vec{r}) = c \vec{B}(\vec{r}) \wedge \hat{r}$$

Il flusso di energia è

$$S = \frac{1}{\mu_o} |\vec{E} \wedge \vec{B}| = \frac{\mu_o}{(4\pi)^2} \frac{\omega^4}{c^3} \frac{\vec{\mu}^2}{r^2} \sin^2 \theta = \frac{1}{4\pi} \frac{1}{4\pi\epsilon_o} \frac{\omega^4}{c^5} \frac{\vec{\mu}^2}{r^2} \sin^2 \theta$$

e la potenza emessa è

$$\frac{dW}{d\Omega} = \frac{1}{4\pi} \frac{1}{4\pi\epsilon_o} \frac{\omega^4}{c^5} \vec{\mu}^2 \sin^2 \theta \quad W = \frac{2}{3} \frac{1}{4\pi\epsilon_o} \frac{\omega^4}{c^5} \vec{\mu}^2$$

4.6.3 Potenziale di quadrupolo elettrico

Nel secondo termine compare il prodotto scalare simmetrico e calcolando l'integrale per parti si ottiene

$$\int \vec{r}' \cdot \vec{j}(\vec{r}') d\vec{r}' = -\frac{1}{2} \int \vec{r}'^2 [\vec{\nabla}' \cdot \vec{j}(\vec{r}')] d\vec{r}' = -\frac{i\omega}{2} \int (\hat{r} \cdot \vec{r}') r' \rho(\vec{r}') d\vec{r}'$$

per cui il potenziale vettore è

$$\vec{A}(\vec{r}) = \frac{\mu_o}{4\pi} \frac{k\omega}{2} \frac{e^{ikr}}{r} \int (\hat{r} \cdot \vec{r}') r' \rho(\vec{r}') d\vec{r}'$$

Nel limite $kr \gg 1$ il campo induzione magnetica e il campo elettrico del termine di dipolo magnetico sono

$$\vec{B}(\vec{r}) = ik \hat{r} \wedge \vec{A}(\vec{r}) = \frac{\mu_o}{4\pi} \frac{\omega^3}{2c^2} \frac{e^{ikr}}{r} \int (\hat{r} \wedge \vec{r}') (\hat{r} \cdot \vec{r}') \rho(\vec{r}') d\vec{r}' \quad \vec{E}(\vec{r}) = c \vec{B}(\vec{r}) \wedge \hat{r}$$

Nell'integrale compare il

$$\text{momento di quadrupolo elettrico} \quad Q_{ij} = \int (3x_i x_j - r^2 \delta_{ij}) d\vec{r}$$

e se consideriamo i vettori $\vec{Q}_i = \sum_j Q_{ij} x_j / r$ e osserviamo che le componenti dell'integrale $\int (\hat{r} \wedge \vec{r}') (\hat{r} \cdot \vec{r}') \rho(\vec{r}') d\vec{r}'$ sono

$$\left[\int \right]_z = 3(y' - x')(x' + y' + z') = Q_y - Q_x \quad \dots$$

troviamo il campo induzione magnetica e il campo elettrico del termine di quadrupolo elettrico

$$\vec{B}(\vec{r}) = \frac{\mu_o}{4\pi} \frac{\omega^3}{c^2} \frac{e^{ikr}}{r} \frac{\hat{r} \wedge \vec{Q}}{6} \quad \vec{E}(\vec{r}) = \frac{\mu_o}{4\pi} \frac{\omega^3}{c} \frac{e^{ikr}}{r} \frac{(\hat{r} \wedge \vec{Q}) \wedge \hat{r}}{6}$$

Il flusso di energia è

$$S = \frac{1}{\mu_o} |\vec{E} \wedge \vec{B}| = \frac{\mu_o}{(4\pi)^2} \frac{\omega^6}{c^3} \frac{\langle \sum_{ij} |Q_{ij}|^2 \rangle}{36 r^2} \sin^2 \theta = \frac{1}{4\pi} \frac{1}{4\pi\epsilon_o} \frac{\omega^6}{c^5} \frac{\langle \sum_{ij} |Q_{ij}|^2 \rangle}{36 r^2} \sin^2 \theta$$

dove $\langle \sum_{ij} |Q_{ij}|^2 \rangle$ è il valore quadratico medio del momento di quadrupolo. La potenza emessa è

$$\frac{dW}{d\Omega} = \frac{1}{4\pi} \frac{1}{4\pi\epsilon_o} \frac{\omega^6}{c^5} \frac{\langle \sum_{ij} |Q_{ij}|^2 \rangle}{36 r^2} \sin^2 \theta \quad W = \frac{1}{54} \frac{1}{4\pi\epsilon_o} \frac{\omega^6}{c^5} \langle \sum_{ij} |Q_{ij}|^2 \rangle$$

4.6.4 Sviluppo in autofunzioni del momento angolare

I sistemi atomici e nucleari sono autostati del momento angolare ed è conveniente esprimere il potenziale elettromagnetico come sviluppo in serie di armoniche sferiche. Oltre al momento angolare orbitale occorre tener conto dello spin delle particelle che produce una *magnetizzazione intrinseca* $\vec{M}(\vec{r}, t) = \vec{M}(\vec{r})e^{-i\omega t}$. Questa contribuisce alla densità di corrente con un termine a divergenza nulla, $\vec{j}_M(\vec{r}) = \vec{\nabla} \wedge \vec{M}(\vec{r})$, e le equazioni del campo sono

$$\begin{aligned}\vec{\nabla} \cdot \vec{E} &= \rho/\epsilon_o & \vec{\nabla} \cdot \vec{B} &= 0 \\ \vec{\nabla} \wedge \vec{E} &= i\omega B & \vec{\nabla} \wedge \vec{B} &= \mu_o(\vec{j} + \vec{\nabla} \wedge \vec{M}) - i\omega\epsilon_o\mu_o\vec{E}\end{aligned}$$

che si possono rendere simmetriche considerando il campo a divergenza nulla $\vec{E}' = \vec{E} + (i/\omega\epsilon_o)\vec{j}$

$$\begin{aligned}\vec{\nabla} \cdot \vec{E}' &= 0 & \vec{\nabla} \cdot \vec{B} &= 0 \\ \vec{\nabla} \wedge \vec{E}' - i\omega B &= (i/\omega\epsilon_o)\vec{\nabla} \wedge \vec{j} & \vec{\nabla} \wedge \vec{B} + i\omega\epsilon_o\mu_o\vec{E}' &= \mu_o\vec{\nabla} \wedge \vec{M}\end{aligned}$$

Da queste relazioni, osservando che $\vec{\nabla} \wedge \vec{\nabla} \wedge \vec{U} = -\nabla^2\vec{U}$ per un vettore a divergenza nulla, si ottengono le equazioni del campo elettrico e di induzione magnetica

$$(\nabla^2 + k^2)\vec{E}' = -ikc\mu_o\vec{\nabla} \wedge (\vec{M} + \frac{1}{k^2}\vec{\nabla} \wedge \vec{j}) \quad (\nabla^2 + k^2)\vec{B} = -\mu_o\vec{\nabla} \wedge (\vec{j} + \vec{\nabla} \wedge \vec{M})$$

Per esprimere le soluzioni in autofunzioni del momento angolare $\vec{L} = -i\vec{r} \wedge \vec{\nabla}$, osserviamo che, per un vettore a divergenza nulla si ha $\nabla^2(\vec{r} \cdot \vec{U}) = \vec{r} \cdot \nabla^2\vec{U}$, e quindi che le equazioni dei prodotti scalari $\vec{r} \cdot \vec{E}'$ e $\vec{r} \cdot \vec{B}$ sono

$$\begin{aligned}(\nabla^2 + k^2)\vec{r} \cdot \vec{E}' &= -ikc\mu_o\vec{r} \cdot \vec{\nabla} \wedge (\vec{M} + \frac{1}{k^2}\vec{\nabla} \wedge \vec{j}) = -ikc\mu_o(\vec{r} \wedge \vec{\nabla})(\vec{M} + \frac{1}{k^2}\vec{\nabla} \wedge \vec{j}) \\ (\nabla^2 + k^2)\vec{r} \cdot \vec{B} &= -\mu_o\vec{r} \cdot \vec{\nabla} \wedge (\vec{j} + \vec{\nabla} \wedge \vec{M}) = -\mu_o(\vec{r} \wedge \vec{\nabla})(\vec{j} + \vec{\nabla} \wedge \vec{M})\end{aligned}$$

e, introducendo il momento angolare, si ha

$$(\nabla^2 + k^2)\vec{r} \cdot \vec{E}' = kc\mu_o\vec{L} \cdot (\vec{M} + \frac{1}{k^2}\vec{\nabla} \wedge \vec{j}) \quad (\nabla^2 + k^2)\vec{r} \cdot \vec{B} = -i\mu_o\vec{L} \cdot (\vec{j} + \vec{\nabla} \wedge \vec{M})$$

Queste equazioni hanno soluzioni

$$\begin{aligned}\vec{r} \cdot \vec{E}' &= -\frac{k}{4\pi\epsilon_o c} \int_R \frac{e^{ik|\vec{r}-\vec{r}'|}}{|\vec{r}-\vec{r}'|} \vec{L}' \cdot (\vec{M} + \frac{1}{k^2}\vec{\nabla}' \wedge \vec{j}) d\vec{r}' \\ \vec{r} \cdot \vec{B} &= \frac{i\mu_o}{4\pi} \int_R \frac{e^{ik|\vec{r}-\vec{r}'|}}{|\vec{r}-\vec{r}'|} \vec{L}' \cdot (\vec{j} + \vec{\nabla}' \wedge \vec{M}) d\vec{r}'\end{aligned}$$

che, utilizzando lo sviluppo della funzione di Green in autofunzioni del momento angolare

$$G(\vec{r}-\vec{r}') = \frac{e^{ik|\vec{r}-\vec{r}'|}}{|\vec{r}-\vec{r}'|} = \sum_{lm} g_l(r, r') Y_{lm}^*(\theta', \phi') Y_{lm}(\theta, \phi) J(r', \theta', \phi')$$

si esprimono

$$\vec{E}(\vec{r}) = \frac{e^{ikr}}{r} \sum_{lm} a_{lm}^E Y_{lm}(\theta, \phi) \quad \vec{B}(\vec{r}) = \frac{e^{ikr}}{r} \sum_{lm} a_{lm}^B Y_{lm}(\theta, \phi)$$

4.6.5 Momenti di multipolo del campo

Nel limite $r \gg R$, $kr \gg 1$, i coefficienti di multipolo elettrico sono

$$a_{lm}^E = -\frac{i}{\epsilon_0} \frac{1}{(2l+1)!!} \left(\frac{l+1}{l}\right)^{1/2} k^{l+1} (Q_{lm} + Q'_{lm})$$

con i momenti di multipolo elettrico

$$Q_{lm} = \int_R r^l Y_{lm}^*(\theta, \phi) \rho(\vec{r}) d\vec{r}$$

$$Q'_{lm} = -\frac{1}{l+1} \frac{k}{c} \int_R r^l Y_{lm}^*(\theta, \phi) \vec{\nabla} \cdot (\vec{r} \wedge \vec{M}(\vec{r})) d\vec{r}$$

I coefficienti di multipolo magnetico sono

$$a_{lm}^M = i\mu_0 \frac{1}{(2l+1)!!} \left(\frac{l+1}{l}\right)^{1/2} k^{l+1} (M_{lm} + M'_{lm})$$

con i momenti di multipolo magnetico

$$M_{lm} = -\frac{l}{l+1} \frac{1}{c} \int_R r^l Y_{lm}^*(\theta, \phi) \vec{\nabla} \cdot (\vec{r} \wedge \vec{j}(\vec{r})) d\vec{r}$$

$$M'_{lm} = -\frac{1}{c} \int_R r^l Y_{lm}^*(\theta, \phi) \vec{\nabla} \cdot \vec{M}(\vec{r}) d\vec{r}$$

Per valutare il contributo dei momenti di multipolo, consideriamo un sistema di particelle di massa m_i , carica elettrica q_i e momento magnetico $\vec{\mu}_i$

$$\rho(\vec{r}) = \sum_i q_i \delta(\vec{r} - \vec{r}_i) \quad \vec{j}(\vec{r}) = \sum_i q_i \vec{v}_i \delta(\vec{r} - \vec{r}_i) \quad \vec{M}(\vec{r}) = \sum_i \vec{\mu}_i \delta(\vec{r} - \vec{r}_i)$$

e supponiamo che il moto delle particelle sia *centrale* e le coordinate esprimibili in termini delle autofunzioni del momento angolare. In questo caso i momenti di multipolo sono

$$Q_{lm} = \int r^l Y_{lm}^* \sum_i q_i \delta(\vec{r} - \vec{r}_i) d\vec{r} = Y_{lm}^* \sum_i r_i^l q_i$$

$$Q'_{lm} = -\frac{1}{l+1} \frac{\omega}{c^2} \int r^l Y_{lm}^* \vec{\nabla} \cdot \vec{r} \wedge \sum_i \vec{\mu}_i \delta(\vec{r} - \vec{r}_i) d\vec{r} = -\frac{1}{l+1} \frac{\omega}{c^2} Y_{lm}^* \sum_i r_i^l \mu_i$$

$$M_{lm} = -\frac{1}{l+1} \frac{1}{c} \int r^l Y_{lm}^* \vec{\nabla} \cdot \vec{r} \wedge \sum_i q_i \vec{v}_i \delta(\vec{r} - \vec{r}_i) d\vec{r} = -\frac{1}{l+1} \frac{1}{c} Y_{lm}^* \sum_i r_i^{l-1} \frac{q_i L_i}{m_i}$$

$$M'_{lm} = \frac{1}{c} \int r^l Y_{lm}^* \vec{\nabla} \cdot \sum_i \vec{\mu}_i \delta(\vec{r} - \vec{r}_i) d\vec{r} = \frac{1}{c} Y_{lm}^* \sum_i r_i^{l-1} \mu_i$$

- I multipoli elettrici sono generati dalla carica elettrica e dal momento magnetico associato allo spin $\mu = g(\hbar q/2m)$

$$Q_{lm} + Q'_{lm} = r^l Y_{lm}^* \left(q - \frac{1}{l+1} \frac{\omega}{c^2} g \frac{\hbar q}{2m} \right) = q r^l Y_{lm}^* \left(1 - \frac{1}{l+1} \frac{g}{2} \frac{\hbar \omega}{mc^2} \right)$$

il secondo termine è trascurabile poiché nelle transizioni atomiche o nucleari l'energia emessa è $\hbar\omega \ll mc^2$.

- I multipoli magnetici sono generati dal momento magnetico prodotto dal moto orbitale, $\mu(l) = q\hbar l/2m$, e dal momento magnetico intrinseco e i due contributi sono confrontabili

$$M_{lm} + M'_{lm} = \frac{1}{c} r^{l-1} Y_{lm}^* \frac{\hbar q}{2m} \left(g - \frac{2l}{l+1} \right)$$

La potenza emessa dal sistema di cariche in moto nella zona di radiazione

$$\begin{aligned} W &= \frac{c}{2} \int (\epsilon_o |\vec{E}|^2 + |\vec{B}|^2 / \mu_o) r^2 d\Omega = \\ &= \frac{c\epsilon_o}{2} \sum_{l'm'} \sum_{lm} a_{l'm'}^{E*} a_{lm}^E \int Y_{l'm'}^* Y_{lm} d\Omega + \frac{c}{2\mu_o} \sum_{l'm'} \sum_{lm} a_{l'm'}^{B*} a_{lm}^B \int Y_{l'm'}^* Y_{lm} d\Omega = \\ &= \frac{c\epsilon_o}{2} \sum_{lm} |a_{lm}^E|^2 + \frac{c}{2\mu_o} \sum_{lm} |a_{lm}^B|^2 \end{aligned}$$

si ottiene come sovrapposizione dei contributi dei momenti di multipolo del campo

$$\begin{aligned} W_{lm}^E &= \frac{c}{2\epsilon_o} |a_{lm}^E|^2 = \frac{c}{2\epsilon_o} \frac{1}{[(2l+1)!!]^2} \left(\frac{l+1}{l} \right) \left(\frac{\omega}{c} \right)^{2l+2} |Q_{lm} + Q'_{lm}|^2 \\ W_{lm}^B &= \frac{c\mu_o}{2} |a_{lm}^B|^2 = \frac{c\mu_o}{2} \frac{1}{[(2l+1)!!]^2} \left(\frac{l+1}{l} \right) \left(\frac{\omega}{c} \right)^{2l+2} |M_{lm} + M'_{lm}|^2 \end{aligned}$$

dove $(2l+1)!! = (2l+1)(2l-1)\dots 1$.

4.7 Equazione di Schrödinger in una dimensione

4.7.1 Particella libera

L'equazione di Schrödinger per una particella libera di massa m è

$$-\frac{\hbar^2}{2m} \frac{d^2\psi(x)}{dx^2} = E \psi(x)$$

$E > 0$ è l'energia cinetica. In funzione dell'impulso $\hbar k = p = (2mE)^{1/2}$ l'equazione è

$$\frac{d^2\psi(x)}{dx^2} + k^2 \psi(x) = 0$$

e la soluzione è la sovrapposizione di due onde piane che si propagano nella direzione $+x$ e $-x$

$$\psi(x) = Ae^{ikx} + Be^{-ikx}$$

La densità di corrente è

$$j = \frac{\hbar}{2im} \left(\psi^* \frac{d\psi}{dx} - \frac{d\psi^*}{dx} \psi \right) = \frac{\hbar k}{m} (|A|^2 - |B|^2)$$

Se consideriamo un fascio di N/V particelle per unità di volume che si propaga nella direzione $+x$, le condizioni al contorno sono: $B = 0$, $j = Nv/V = v|A|^2$, cioè $A = (N/V)^{1/2}$. Per una particella

$$\psi(x) = V^{-1/2} e^{ikx}$$

4.7.2 Gradino di potenziale

L'equazione in una dimensione è

$$\left[-\frac{\hbar^2}{2m} \frac{d^2}{dx^2} + U(x) \right] \psi(x) = E \psi(x)$$

Se l'energia potenziale è una funzione a gradino

$$U(x) = 0 \quad \text{per } x < 0 \qquad U(x) = U_o > 0 \quad \text{per } x > 0$$

abbiamo due casi:

$E > U_o$ - La soluzione è una sovrapposizione di onde piane nelle due regioni

$$\begin{aligned} x < 0 \quad \psi_1(x) &= A_1 e^{ik_1 x} + B_1 e^{-ik_1 x} & \hbar k_1 &= [2mE]^{1/2} \\ x > 0 \quad \psi_2(x) &= A_2 e^{ik_2 x} + B_2 e^{-ik_2 x} & \hbar k_2 &= [2m(E - U_o)]^{1/2} \end{aligned}$$

$j_1^+ = (\hbar k_1/m)|A_1|^2$ è il flusso incidente, $j_1^- = (\hbar k_1/m)|B_1|^2$ è il flusso riflesso dal gradino di potenziale, $j_2^+ = (\hbar k_2/m)|A_2|^2$ è il flusso trasmesso nella regione $x > 0$ e, poiché non vi sono altri vincoli in questa regione, si deve avere $B_2 = 0$.

Imponendo la condizione di continuità della soluzione in corrispondenza del gradino, cioè che la soluzione e la derivata siano uguali per $x = 0$

$$\begin{aligned} \psi_1(0) &= \psi_2(0) & A_1 + B_1 &= A_2 \\ \psi_1'(0) &= \psi_2'(0) & k_1(A_1 - B_1) &= k_2 A_2 \end{aligned}$$

si ottengono i valori dei coefficienti B_1 e A_2

$$B_1 = \frac{k_1 - k_2}{k_1 + k_2} A_1 \qquad A_2 = \frac{2k_1}{k_1 + k_2} A_1$$

e possiamo definire il *coefficiente di riflessione* dal gradino e il *coefficiente di trasmissione* con $R + T = 1$

$$R = \frac{j_1^-}{j_1^+} = \frac{|B_1|^2}{|A_1|^2} = \frac{(k_1 - k_2)^2}{(k_1 + k_2)^2} \qquad T = \frac{j_2^+}{j_1^+} = \frac{k_2 |A_2|^2}{k_1 |A_1|^2} = \frac{4k_1 k_2}{(k_1 + k_2)^2}$$

$E < U_o$ - In questo caso la soluzione nella regione $x > 0$ è la sovrapposizione di due funzioni esponenziali reali

$$\begin{aligned} x < 0 \quad \psi_1(x) &= A_1 e^{ik_1 x} + B_1 e^{-ik_1 x} & \hbar k_1 &= [2mE]^{1/2} \\ x > 0 \quad \psi_2(x) &= A_2 e^{k_2 x} + B_2 e^{-k_2 x} & \hbar k_2 &= [2m(U_o - E)]^{1/2} \end{aligned}$$

Perché la soluzione sia finita per ogni valore di x deve essere $A_2 = 0$. La condizione di continuità

$$\begin{aligned} \psi_1(0) &= \psi_2(0) & A_1 + B_1 &= B_2 \\ \psi_1'(0) &= \psi_2'(0) & ik_1(A_1 - B_1) &= -k_2 B_2 \end{aligned}$$

implica

$$B_1 = \frac{k_1 - ik_2}{k_1 + ik_2} A_1 \qquad B_2 = \frac{2k_1}{k_1 + ik_2} A_1$$

Da queste relazioni si ottiene $|B_1|^2 = |A_1|^2$, cioè il flusso riflesso è pari al flusso incidente e il flusso trasmesso è nullo. La particella ha una probabilità di *penetrare il gradino di potenziale* che decresce esponenzialmente: $|\psi_2(x)|^2 = |\psi_1(0)|^2 e^{-2k_2 x}$.

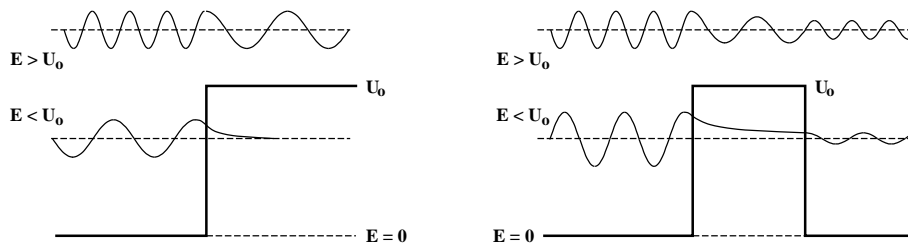


Figure 4.11: Soluzioni per il gradino e la barriera di potenziale

4.7.3 Barriera di potenziale

L'energia potenziale è la sovrapposizione di due funzioni a gradino

$$U(x) = 0 \quad \text{per } x < 0 \quad x > l \quad \quad U(x) = U_0 > 0 \quad \text{per } 0 \leq x \leq l$$

$E > U_0$ - La soluzione è una sovrapposizione di onde piane

$$\begin{aligned} x < 0 & \quad \psi_1(x) = A_1 e^{ik_1 x} + B_1 e^{-ik_1 x} \\ 0 \leq x \leq l & \quad \psi_2(x) = A_2 e^{ik_2 x} + B_2 e^{-ik_2 x} \\ x > l & \quad \psi_3(x) = A_3 e^{ik_1 x} + B_3 e^{-ik_1 x} \end{aligned}$$

Anche in questo caso, poiché non si ha onda riflessa per $x > l$, $B_3 = 0$. La condizione di continuità per $x = 0$

$$\begin{aligned} \psi_1(0) &= \psi_2(0) & A_1 + B_1 &= A_2 + B_2 \\ \psi_1'(0) &= \psi_2'(0) & k_1(A_1 - B_1) &= k_2(A_2 - B_2) \end{aligned}$$

implica

$$A_1 = \frac{k_1 + k_2}{2k_1} A_2 + \frac{k_1 - k_2}{2k_1} B_2 \quad B_1 = \frac{k_1 - k_2}{2k_1} A_2 + \frac{k_1 + k_2}{2k_1} B_2$$

La condizione di continuità per $x = l$

$$\begin{aligned} \psi_2(l) &= \psi_3(l) & A_2 e^{ik_2 l} + B_2 e^{-ik_2 l} &= A_3 e^{ik_1 l} \\ \psi_2'(l) &= \psi_3'(l) & k_2(A_2 e^{ik_2 l} - B_2 e^{-ik_2 l}) &= k_1 A_3 e^{ik_1 l} \end{aligned}$$

implica

$$A_2 = \frac{k_2 + k_1}{2k_2} e^{ik_1 l} e^{-ik_2 l} A_3 \quad B_2 = \frac{k_2 - k_1}{2k_2} e^{ik_1 l} e^{ik_2 l} A_3$$

e si ottiene una relazione tra l'ampiezza dell'onda incidente e quella dell'onda trasmessa

$$A_1 = \left[(k_1 + k_2)^2 e^{-ik_2 l} - (k_1 - k_2)^2 e^{ik_2 l} \right] \frac{e^{ik_1 l}}{4k_1 k_2} A_3$$

$$|A_1|^2 = \left[1 + \frac{(k_1^2 - k_2^2)^2}{4k_1^2 k_2^2} \sin^2 k_2 \ell \right] |A_3|^2$$

Il coefficiente di trasmissione attraverso la barriera è

$$T = \frac{j_3^+}{j_1^+} = \frac{|A_3|^2}{|A_1|^2} = \frac{1}{1 + \frac{(k_1^2 - k_2^2)^2}{4k_1^2 k_2^2} \sin^2 k_2 \ell}$$

$E < U_o$ - In questo caso la soluzione per $0 \leq x \leq \ell$ è la sovrapposizione di due funzioni esponenziali reali, $\psi_2(x) = A_2 e^{k_2 x} + B_2 e^{-k_2 x}$, e la condizione di continuità della soluzione per $x = 0$ e $x = \ell$ implica

$$\begin{aligned} A_1 &= \frac{k_1 - ik_2}{2k_1} A_2 + \frac{k_1 + ik_2}{2k_1} B_2 & B_1 &= \frac{k_1 + ik_2}{2k_1} A_2 + \frac{k_1 - ik_2}{2k_1} B_2 \\ A_2 &= \frac{k_2 + ik_1}{2k_2} e^{ik_1 \ell} e^{-k_2 \ell} A_3 & B_2 &= \frac{k_2 - ik_1}{2k_2} e^{ik_1 \ell} e^{k_2 \ell} A_3 \end{aligned}$$

da cui, seguendo l'esempio precedente, si ottiene il coefficiente di trasmissione

$$T = \frac{|A_3|^2}{|A_1|^2} = \frac{1}{1 + \frac{(k_1^2 + k_2^2)^2}{4k_1^2 k_2^2} \sinh^2 k_2 \ell}$$

Nel caso in cui $k_2 \ell \gg 1$, $\sinh^2 k_2 \ell \simeq e^{2k_2 \ell} / 4$ si ha

$$T = \frac{16k_1^2 k_2^2}{(k_1^2 + k_2^2)^2} e^{-2k_2 \ell}$$

4.7.4 Buca di potenziale infinita

Se la buca si estende nell'intervallo $a \leq x \leq a + \ell$ la particella è vincolata a oscillare e la soluzione $\psi(x) = A e^{ikx} + B e^{-ikx}$ si annulla agli estremi. Dalle condizioni al contorno

$$\psi(a) = e^{ika}(A + B) = 0 \quad \psi(a + \ell) = e^{ika}(A e^{ik\ell} + B e^{-ik\ell}) = 0$$

si ottiene la *quantizzazione degli autovalori*

$$\sin k_n \ell = 0 \quad k_n = \frac{n\pi}{\ell} \quad E_n = \frac{\hbar^2 \pi^2}{2m\ell^2} n^2 \quad n = 1, 2, \dots$$

La condizione di normalizzazione delle autofunzioni, $\psi_n(x) = C \sin k_n x$, fissa il valore dell'ampiezza

$$\int_a^{a+\ell} \psi_n^*(x) \psi_n(x) dx = |C|^2 \int_a^{a+\ell} \sin^2 k_n x dx = \frac{|C|^2 \ell}{n\pi} \int_0^{n\pi} \sin^2 \phi d\phi = 1$$

da cui si ottiene

$$\psi_n(x) = \left(\frac{2}{\ell} \right)^{1/2} \sin \frac{n\pi}{\ell} x$$

Ovviamente nessuno dei risultati ottenuti dipende dal valore di a .

4.7.5 Buca di potenziale finita

L'energia potenziale è $U(x) = -U_o$ per $-\ell \leq x \leq +\ell$ e nulla negli altri punti (abbiamo visto che la soluzione *non* dipende dalla posizione dell'intervallo in x). Per $E > 0$ la soluzione è simile a quella della barriera di potenziale. Consideriamo il caso di *stati legati*, $E < 0$. La soluzione è

$$\begin{aligned} x < -\ell & \quad \psi_1(x) = A_1 e^{k_1 x} + B_1 e^{-k_1 x} \\ -\ell \leq x \leq \ell & \quad \psi_2(x) = A_2 e^{ik_2 x} + B_2 e^{-ik_2 x} \\ x > \ell & \quad \psi_3(x) = A_3 e^{k_1 x} + B_3 e^{-k_1 x} \end{aligned}$$

con $\hbar k_1 = [-2mE]^{1/2}$, $\hbar k_2 = [2m(E + U_o)]^{1/2}$. Perché la soluzione sia finita per ogni valore di x si ha $B_1 = A_3 = 0$. La condizione di continuità per $x = -\ell$

$$A_2 e^{-ik_2 \ell} + B_2 e^{ik_2 \ell} = A_1 e^{-k_1 \ell} \quad ik_2 (A_2 e^{-ik_2 \ell} - B_2 e^{ik_2 \ell}) = k_1 A_1 e^{-k_1 \ell}$$

e quella analoga per $x = \ell$ comportano $|A_2|^2 = |B_2|^2$, che corrisponde all'annullarsi della densità di corrente all'interno della buca, e, poiché non ci sono termini del tipo A^*B o AB^* , che la soluzione sia *pari*, se $A_2 = B_2$, oppure *dispari*, se $A_2 = -B_2$, rispetto all'inversione dell'asse x . Abbiamo quindi due casi

$$\begin{aligned} \text{soluzioni pari} & \quad k_2 \tan k_2 \ell = k_1 \\ \text{soluzioni dispari} & \quad -k_2 \cot k_2 \ell = k_1 \end{aligned}$$

Queste sono due equazioni trascendenti che si risolvono numericamente. Poiché si ha $(\hbar k_1)^2 + (\hbar k_2)^2 = 2mU_o$, le due equazioni si possono esprimere in funzione delle variabili $\alpha = k_2 \ell$, $\beta = (2mU_o)^{1/2} \ell / \hbar$

$$\alpha \tan \alpha = (\beta^2 - \alpha^2)^{1/2} \quad -\alpha \cot \alpha = (\beta^2 - \alpha^2)^{1/2}$$

Le soluzioni sono rappresentate in modo grafico in Fig. 4.12, dove si è scelto $\beta = 2\pi$, e sono date dai punti di intersezione delle curve: l'esempio mostra quattro stati legati. Il caso più interessante è quello delle soluzioni *dispari* che si annullano per $x = 0$, infatti nel caso di buca di potenziale in tre dimensioni la soluzione si deve annullare per $r \rightarrow 0$.

4.7.6 Oscillatore armonico

Per piccoli spostamenti dalla posizione di equilibrio, un generico potenziale può essere approssimato con quello di una forza elastica con costante di richiamo k

$$U(x) = U_o + \left(\frac{dU}{dx} \right)_o x + \frac{1}{2} \left(\frac{d^2U}{dx^2} \right)_o x^2 + \dots \simeq \text{costante} + \frac{1}{2} kx^2$$

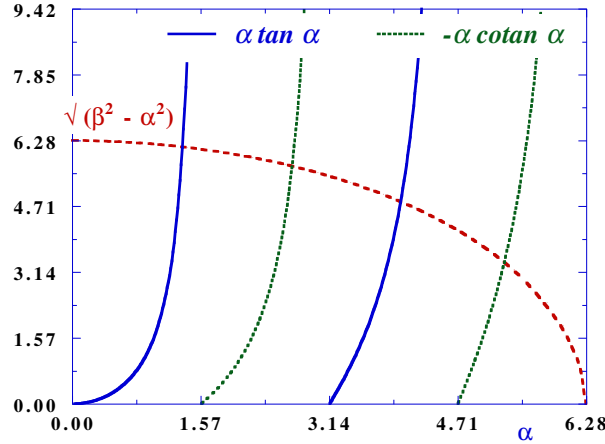


Figure 4.12: Soluzione per gli stati legati in una buca di potenziale

In un potenziale armonico una particella di massa m oscilla attorno alla posizione $x = 0$ con frequenza angolare $\omega = (k/m)^{1/2}$. La hamiltoniana dipende dal quadrato delle variabili coniugate x e p

$$H = \frac{1}{2m} p^2 + \frac{m\omega^2}{2} x^2 = \hbar\omega (X^2 + P^2)$$

e si può esprimere in modo simmetrico in termini dei due operatori hermitiani

$$X = \left(\frac{m\omega}{2\hbar}\right)^{1/2} x \quad P = \left(\frac{1}{2m\hbar\omega}\right)^{1/2} p$$

o delle loro combinazioni lineari

$$a = X + iP \quad a^+ = X - iP$$

che soddisfano le relazione di commutazione

$$[a, a^+] = -2i[X, P] = -\frac{i}{\hbar} [x, p] = 1$$

L'operatore hermitiano

$$N = a^+ a = X^2 + P^2 + i[X, P] = X^2 + P^2 + \frac{i}{2\hbar} [x, p] = X^2 + P^2 - \frac{1}{2}$$

commuta con la hamiltoniana e quindi gli autostati di N sono autostati di $H = \hbar\omega(N + 1/2)$

$$N |n\rangle = n |n\rangle \quad H |n\rangle = E_n |n\rangle$$

Per trovare gli autostati della hamiltoniana studiamo l'azione degli operatori a e a^+ sugli stati $|n\rangle$. Osserviamo che $a|n\rangle$ e $a^+|n\rangle$ sono anch'essi autostati, infatti dalle relazioni di commutazione

$$[N, a] = -[a, a^+] a = -a \quad [N, a^+] = a^+ [a, a^+] = a^+$$

otteniamo

$$Na|n\rangle = (-a+aN)|n\rangle = (n-1)a|n\rangle \quad Na^+|n\rangle = (a^+ + a^+N)|n\rangle = (n+1)a^+|n\rangle$$

Quindi: $a|n\rangle = \alpha|n-1\rangle$, $a^+|n\rangle = \beta|n+1\rangle$ e i valori di α e β si ottengono dalla normalizzazione degli autostati

$$\langle n|a^+a|n\rangle = \langle n|N|n\rangle = n = |\alpha|^2 \quad \langle n|aa^+|n\rangle = \langle n|(N+1)|n\rangle = n+1 = |\beta|^2$$

L'azione degli operatori a e a^+ è quella di far passare da un autostato ad un altro

$$a|n\rangle = n^{1/2}|n-1\rangle \quad a^+|n\rangle = (n+1)^{1/2}|n+1\rangle$$

e applicando più volte l'operatore a ad un autostato di N

$$a^k|n\rangle = [n(n-1)\dots(n-k+1)]^{1/2}|n-k\rangle$$

si dimostra che gli autovalori n sono i numeri interi non negativi, $n = 0, 1, 2, \dots$
 Gli autovalori dell'energia sono

$$E_n = \hbar\omega (n + 1/2)$$

e quindi gli operatori a^+ , a fanno aumentare o diminuire l'energia dell'oscillatore di un *quanto* $\hbar\omega$ e sono chiamati *operatori di creazione e distruzione*.

Per studiare il comportamento delle variabili x e p è opportuno esprimerle in funzione degli operatori a e a^+

$$X = \frac{a + a^+}{2} \quad P = \frac{a - a^+}{2i}$$

X e P hanno in ogni stato dell'oscillatore valor medio nullo perché $\langle n|a|n\rangle = \langle n|a^+|n\rangle = 0$ e hanno varianza

$$\langle X^2 \rangle_n = \langle P^2 \rangle_n = \frac{\langle n|aa^+|n\rangle + \langle n|a^+a|n\rangle}{4} = \frac{2n+1}{4}$$

Quindi per le variabili x e p si ha

$$\langle x^2 \rangle_n = \frac{\hbar}{m\omega} (n + 1/2) = \sigma^2 (n + 1/2) \quad \langle p^2 \rangle_n = m\hbar\omega (n + 1/2) = \frac{\hbar^2}{\sigma^2} (n + 1/2)$$

dove $\sigma^2 = \hbar/m\omega$ e \hbar^2/σ^2 sono le *varianze delle distribuzioni di x e p per modo di vibrazione*. E si ottiene la relazione di indeterminazione per l'oscillatore

$$(\Delta x \Delta p)_n = \sqrt{\langle x^2 \rangle_n} \sqrt{\langle p^2 \rangle_n} = \hbar(n + 1/2)$$

e l'equipartizione dell'energia cinetica e potenziale per modo di vibrazione

$$\frac{1}{2m} \langle p^2 \rangle_n + \frac{m\omega^2}{2} \langle x^2 \rangle_n = \frac{\hbar\omega}{2} (n + 1/2) + \frac{\hbar\omega}{2} (n + 1/2)$$

Per trovare le autofunzioni nello spazio della coordinata x , osserviamo che per lo stato di energia più bassa, lo *stato vuoto*, $E_0 = \hbar\omega/2$, si ha $a|0\rangle = 0$ e quindi l'autofunzione $\psi_0(x)$ soddisfa l'equazione differenziale

$$(X + iP)\psi_0(x) = \left[\frac{x}{\sigma\sqrt{2}} + \frac{i}{\hbar} \frac{\sigma}{\sqrt{2}} \left(-i\hbar \frac{d}{dx} \right) \right] \psi_0(x) = 0$$

$$\frac{x}{\sigma\sqrt{2}} \psi_0 + \frac{\sigma}{\sqrt{2}} \frac{d\psi_0}{dx} = 0$$

la cui soluzione che soddisfa la condizione di normalizzazione $\int \psi_0^*(x)\psi_0(x) dx = 1$ è una funzione gaussiana

$$\psi_0(x) = (\pi\sigma^2)^{-1/4} e^{-x^2/2\sigma^2}$$

Le altre autofunzioni si ottengono dalla relazione $(a^+)^n|0\rangle = (n!)^{1/2}|n\rangle$, ovvero

$$\psi_n(x) = \frac{1}{(n!)^{1/2}} \left[\frac{x}{\sqrt{2}\sigma} - \frac{\sigma}{\sqrt{2}} \frac{d}{dx} \right]^n \psi_0(x)$$

Le soluzioni sono i polinomi di Hermite, $H_n(z)$, moltiplicati per una gaussiana

$$\psi_n(z) = \frac{1}{(\pi\sigma^2)^{1/4}} \frac{1}{2^{n/2}(n!)^{1/2}} H_n(z) e^{-z^2/2} \quad z = x/\sigma$$

n	E_n	$\psi_n(z)$
0	$\hbar\omega/2$	$(\pi\sigma^2)^{-1/4} e^{-z^2/2}$
1	$3\hbar\omega/2$	$(\pi\sigma^2)^{-1/4} 2^{-1/2} 2z e^{-z^2/2}$
2	$5\hbar\omega/2$	$(\pi\sigma^2)^{-1/4} 2^{-3/2} (4z^2 - 2) e^{-z^2/2}$
3	$7\hbar\omega/2$	$(\pi\sigma^2)^{-1/4} 6^{-1/2} 2^{-3/2} (8z^3 - 12z) e^{-z^2/2}$
...		

4.8 Il momento angolare

4.8.1 Rotazioni

Una rotazione è una trasformazione continua dallo stato $|\psi\rangle$ allo stato $|\psi'\rangle = R|\psi\rangle$. Perché sia conservata la densità di probabilità, $\langle\psi'|\psi'\rangle = \langle\psi|R^+R|\psi\rangle = \langle\psi|\psi\rangle$, la rotazione è una trasformazione unitaria: $R^{-1} = R^+$. Se lo stato è espresso in funzione delle coordinate spaziali $\vec{r} = (x, y, z)$, si ha $\psi'(\vec{r}) = R\psi(\vec{r}) = \psi(\vec{r}_o)$ con $\vec{r}_o = R^{-1}\vec{r}$. Le rotazioni delle coordinate sono rappresentate da matrici 3×3

$$R_x(\alpha) = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & \cos \alpha & -\sin \alpha \\ 0 & \sin \alpha & \cos \alpha \end{pmatrix} \quad R_y(\beta) = \begin{pmatrix} \cos \beta & 0 & \sin \beta \\ 0 & 1 & 0 \\ -\sin \beta & 0 & \cos \beta \end{pmatrix}$$

$$R_z(\gamma) = \begin{pmatrix} \cos \gamma & -\sin \gamma & 0 \\ \sin \gamma & \cos \gamma & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}$$

Le rotazioni attorno ad assi diversi *non* commutano e le relazioni di commutazione definiscono le proprietà dei generatori delle rotazioni. Consideriamo le rotazioni infinitesime attorno agli assi x, y, z e definiamo

$$R_x(\epsilon_x) = 1 - i\epsilon_x G_x \quad R_y(\epsilon_y) = 1 - i\epsilon_y G_y \quad R_z(\epsilon_z) = 1 - i\epsilon_z G_z$$

con gli angoli infinitesimi ϵ_k reali e gli operatori G_k hermitiani. Applichiamo in successione due rotazioni infinitesime attorno ad assi diversi. Sviluppando al secondo ordine in ϵ

$$\begin{aligned} R_x(\epsilon_x)R_y(\epsilon_y) &= \begin{pmatrix} 1 - \epsilon_y^2 & 0 & \epsilon_y \\ \epsilon_x \epsilon_y & 1 - \epsilon_x^2 & -\epsilon_x \\ -\epsilon_y & \epsilon_x & 1 - \epsilon_x^2/2 - \epsilon_y^2/2 \end{pmatrix} \\ R_y(\epsilon_y)R_x(\epsilon_x) &= \begin{pmatrix} 1 - \epsilon_y^2 & \epsilon_x \epsilon_y & \epsilon_y \\ 0 & 1 - \epsilon_x^2 & -\epsilon_x \\ -\epsilon_y & \epsilon_x & 1 - \epsilon_x^2/2 - \epsilon_y^2/2 \end{pmatrix} \\ [R_x(\epsilon_x), R_y(\epsilon_y)] &= \begin{pmatrix} 0 & -\epsilon_x \epsilon_y & 0 \\ \epsilon_x \epsilon_y & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \end{pmatrix} = R_z(\epsilon_x \epsilon_y) - 1 \\ [1 - i\epsilon_x G_x, 1 - i\epsilon_y G_y] &= -\epsilon_x \epsilon_y [G_x, G_y] = -i\epsilon_x \epsilon_y G_z \end{aligned}$$

e lo stesso permutando i generatori G_k . Troviamo quindi le relazioni di commutazione

$$[G_j, G_k] = i\epsilon_{jkl} G_l$$

dove ϵ_{jkl} è il tensore antisimmetrico di Levi-Civita. Queste sono le relazioni di commutazione delle componenti del momento angolare $\vec{L} = \vec{r} \wedge \vec{p}$. Per ottenere la relazione tra i generatori delle rotazioni e le componenti del momento angolare consideriamo una rotazione di uno stato

$$\psi'(x, y, z) = R_z(\phi) \psi(x, y, z) = \psi(x \cos \phi + y \sin \phi, -x \sin \phi + y \cos \phi, z)$$

Per una rotazione infinitesima

$$R_z(\delta\phi) \psi(x, y, z) = \psi(x + y\delta\phi, -x\delta\phi + y, z) = \left[1 - \delta\phi \left(x \frac{\partial}{\partial y} - y \frac{\partial}{\partial x} \right) \right] \psi(x, y, z)$$

$$R_z(\delta\phi) = 1 - (i/\hbar)\delta\phi L_z$$

dove L_z è la terza componente del momento angolare, $L_z = -i\hbar(x \partial/\partial y - y \partial/\partial x)$. Quindi l'operatore momento angolare è il generatore delle rotazioni e per una rotazione finita di un angolo α attorno all'asse \hat{n} si ha

$$R_n(\alpha) = e^{-(i/\hbar)\alpha \hat{n} \cdot \vec{L}}$$

4.8.2 Autovalori del momento angolare

L'operatore momento angolare ha dimensione $\hbar [eV \times s]$ ed è proporzionale al generatore delle rotazioni $\vec{J} = \hbar\vec{G}$. Con le componenti G_k possiamo costruire il modulo quadro, $G^2 = G_x^2 + G_y^2 + G_z^2$, che commuta con le tre componenti, $[G^2, G_k] = 0$. Poiché queste non commutano tra loro possiamo trovare un sistema di autostati comune a G^2 e ad una sola delle componenti che fissiamo per convenzione G_z . Chiamiamo $|\lambda, \mu\rangle$ un autostato di G^2 e G_z e λ, μ i rispettivi autovalori

$$G^2|\lambda, \mu\rangle = \lambda|\lambda, \mu\rangle \quad G_z|\lambda, \mu\rangle = \mu|\lambda, \mu\rangle$$

Consideriamo gli operatori non hermitiani $G_{\pm} = G_x \pm iG_y$ che hanno le seguenti relazioni di commutazione

$$[G_+, G_-] = 2G_z \quad [G_{\pm}, G^2] = 0 \quad [G_{\pm}, G_z] = \pm G_{\pm}$$

Gli stati $G_{\pm}|\lambda, \mu\rangle$ sono autostati di G^2 e G_z , infatti abbiamo

$$G^2 G_{\pm}|\lambda, \mu\rangle = G_{\pm} G^2|\lambda, \mu\rangle = \lambda G_{\pm}|\lambda, \mu\rangle$$

$$G_z G_{\pm}|\lambda, \mu\rangle = (G_{\pm} G_z + [G_z, G_{\pm}]|\lambda, \mu\rangle = (\mu \pm 1)G_{\pm}|\lambda, \mu\rangle$$

L'azione degli operatori G_{\pm} è quindi di far passare da un autostato ad un altro

$$G_-|\lambda, \mu\rangle = \nu_-|\lambda, \mu - 1\rangle \quad G_+|\lambda, \mu\rangle = \nu_+|\lambda, \mu + 1\rangle$$

Per verificare che la successione sia limitata, cioè che μ sia finito, consideriamo gli operatori G_+G_- e G_-G_+

$$G_+G_- = G_x^2 + G_y^2 - i[G_x, G_y] = G^2 - G_z^2 + G_z$$

$$G_-G_+ = G_x^2 + G_y^2 + i[G_x, G_y] = G^2 - G_z^2 - G_z$$

e osserviamo che gli elementi di matrice dell'operatore $G^2 - G_z^2$ sono definiti positivi poiché

$$G^2 - G_z^2 = \frac{G_+G_- + G_-G_+}{2} \quad \text{con} \quad G_+G_- = G_-^+G_- \quad \text{e} \quad G_-G_+ = G_+^+G_+$$

$$\langle \lambda, \mu | G^2 - G_z^2 | \lambda, \mu \rangle = \lambda - \mu^2 \geq 0 \quad \rightarrow \quad \mu^2 \leq \lambda$$

Quindi esiste un valore minimo e un valore massimo di μ per cui

$$G_-|\lambda, \mu_{min}\rangle = 0 \quad G_+|\lambda, \mu_{max}\rangle = 0$$

Per questi autostati deve anche essere

$$G_+G_-|\lambda, \mu_{min}\rangle = (G^2 - G_z^2 + G_z)|\lambda, \mu_{min}\rangle = (\lambda - \mu_{min}^2 + \mu_{min})|\lambda, \mu_{min}\rangle = 0$$

$$G_-G_+|\lambda, \mu_{max}\rangle = (G^2 - G_z^2 - G_z)|\lambda, \mu_{max}\rangle = (\lambda - \mu_{max}^2 - \mu_{max})|\lambda, \mu_{max}\rangle = 0$$

cioè $\mu_{min}^2 - \mu_{min} = \mu_{max}^2 + \mu_{max}$. Quindi μ è limitato nell'intervallo

$$\mu_{min} \leq \mu \leq \mu_{max} \quad \text{con} \quad \mu_{min} = -\mu_{max}$$

Poiché si va da μ_{min} a μ_{max} con un numero finito di passi, risulta $\mu_{max} = \mu_{min} + n$ con n intero positivo, cioè

$$\mu_{min} = -n/2 \quad \mu_{max} = n/2 \quad \mu = -n/2, -n/2 + 1, \dots, n/2$$

$$\lambda = \mu_{max}(\mu_{max} + 1) = (n/2)(n/2 + 1)$$

Passando al momento angolare $\vec{J} = \hbar\vec{G}$ e definendo $|j, m\rangle$ gli autostati

$$J^2|j, m\rangle = \hbar^2 j(j+1)|j, m\rangle \quad J_z|j, m\rangle = \hbar m|j, m\rangle$$

abbiamo che

- esistono $2j + 1$ proiezioni del vettore \vec{J} con autovalori $m\hbar$

$$m = -j, -j + 1, \dots, j - 1, j$$

- il modulo di \vec{J} ha autovalore $\hbar\sqrt{j(j+1)}$
- i possibili valori di j sono i *numeri interi e semi-interi positivi*
- gli elementi di matrice tra autostati (che supponiamo normalizzati) sono

$$\langle j', m' | J^2 | j, m \rangle = \hbar^2 j(j+1) \delta_{j'j} \delta_{m'm}$$

$$\langle j', m' | J_z | j, m \rangle = \hbar m \delta_{j'j} \delta_{m'm}$$

Gli elementi di matrice degli operatori J_+ e J_- si ottengono dalle relazioni

$$J_-|j, m\rangle = \hbar\nu_-|j, m-1\rangle \quad J_+|j, m\rangle = \hbar\nu_+|j, m+1\rangle$$

$$\langle j', m' | J_+ J_- | j, m \rangle = \hbar^2 [j(j+1) - m^2 + m] \delta_{j'j} \delta_{m'm} = \hbar^2 |\nu_-|^2$$

$$\langle j', m' | J_- J_+ | j, m \rangle = \hbar^2 [j(j+1) - m^2 - m] \delta_{j'j} \delta_{m'm} = \hbar^2 |\nu_+|^2$$

e quindi, a meno di un fattore di modulo 1, si ha

$$\nu_- = \sqrt{j(j+1) - m^2 + m} \quad \nu_+ = \sqrt{j(j+1) - m^2 - m}$$

$$\langle j', m' | J_{\pm} | j, m \rangle = \hbar \sqrt{j(j+1) - m^2 \mp m} \delta_{j'j} \delta_{m'm \pm 1}$$

4.8.3 Rappresentazione dei generatori

Dall'ultima relazione troviamo gli elementi di matrice degli operatori G_{\pm} e da questi la rappresentazione dei generatori G_k usando le relazioni

$$G_x = \frac{G_+ + G_-}{2} \quad G_y = \frac{G_+ - G_-}{2i} \quad iG_z = [G_x, G_y]$$

Facciamo due semplici esempi

- **Spin 1/2:** $j = 1/2 \quad m = \pm 1/2$

Gli elementi di matrice non nulli sono

$$\langle 1/2, +1/2 | G_+ | 1/2, -1/2 \rangle = 1 \quad \langle 1/2, -1/2 | G_- | 1/2, +1/2 \rangle = 1$$

quindi le matrici G_{\pm} sono

$$G_+ = \begin{pmatrix} 0 & 1 \\ 0 & 0 \end{pmatrix} \quad G_- = \begin{pmatrix} 0 & 0 \\ 1 & 0 \end{pmatrix}$$

e i generatori G_k sono, a meno dell'autovalore $1/2$, le *matrici di Pauli* nella rappresentazione in cui G_z è diagonale

$$G_x = \frac{1}{2} \begin{pmatrix} 0 & 1 \\ 1 & 0 \end{pmatrix} \quad G_y = \frac{1}{2} \begin{pmatrix} 0 & -i \\ i & 0 \end{pmatrix} \quad G_z = \frac{1}{2} \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ 0 & -1 \end{pmatrix}$$

Anche le matrici G_k^2 sono diagonali, $G_k^2 = 1/4$, e quindi

$$G^2 = \frac{3}{4} \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ 0 & 1 \end{pmatrix} \quad j(j+1) = \frac{3}{4}$$

- **Spin 1:** $j = 1 \quad m = -1, 0, +1$

Gli elementi di matrice non nulli sono

$$\begin{aligned} \langle 1, 0 | G_+ | 1, -1 \rangle &= \sqrt{2} & \langle 1, -1 | G_- | 1, 0 \rangle &= \sqrt{2} \\ \langle 1, 1 | G_+ | 1, 0 \rangle &= \sqrt{2} & \langle 1, 0 | G_- | 1, +1 \rangle &= \sqrt{2} \end{aligned}$$

quindi le matrici G_{\pm} sono

$$G_+ = \sqrt{2} \begin{pmatrix} 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \\ 0 & 0 & 0 \end{pmatrix} \quad G_- = \sqrt{2} \begin{pmatrix} 0 & 0 & 0 \\ 1 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \end{pmatrix}$$

e i generatori G_k sono

$$G_x = \frac{1}{\sqrt{2}} \begin{pmatrix} 0 & 1 & 0 \\ 1 & 0 & 1 \\ 0 & 1 & 0 \end{pmatrix} \quad G_y = \frac{1}{\sqrt{2}} \begin{pmatrix} 0 & -i & 0 \\ i & 0 & -i \\ 0 & i & 0 \end{pmatrix} \quad G_z = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & -1 \end{pmatrix}$$

e abbiamo

$$G_x^2 = \frac{1}{2} \begin{pmatrix} 1 & 0 & 1 \\ 0 & 2 & 0 \\ 1 & 0 & 1 \end{pmatrix} \quad G_y^2 = \frac{1}{2} \begin{pmatrix} 1 & 0 & -1 \\ 0 & 2 & 0 \\ -1 & 0 & 1 \end{pmatrix} \quad G_z^2 = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix}$$

$$G^2 = 2 \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix} \quad j(j+1) = 2$$

4.8.4 Somma dei momenti angolari

Consideriamo due autostati del momento angolare $|j_1, m_1\rangle$ e $|j_2, m_2\rangle$. Vogliamo sapere quali sono gli autovalori dell'operatore somma, $\vec{J} = \vec{j}_1 + \vec{j}_2$, tali che la proiezione lungo l'asse z sia $J_z = j_{1z} + j_{2z}$. Definiamo $|j_1 m_1, j_2 m_2\rangle$ l'autostato somma nella base dei vettori di partenza (in cui $j_1^2, j_{1z}, j_2^2, j_{2z}$ sono diagonali)

$$j_1^2 |j_1 m_1, j_2 m_2\rangle = \hbar^2 j_1(j_1+1) |j_1 m_1, j_2 m_2\rangle \quad j_{1z} |j_1 m_1, j_2 m_2\rangle = \hbar m_1 |j_1 m_1, j_2 m_2\rangle$$

$$j_2^2 |j_1 m_1, j_2 m_2\rangle = \hbar^2 j_2(j_2+1) |j_1 m_1, j_2 m_2\rangle \quad j_{2z} |j_1 m_1, j_2 m_2\rangle = \hbar m_2 |j_1 m_1, j_2 m_2\rangle$$

Nota: nel seguito poniamo $\hbar = 1$. Definiamo $|J, M\rangle$ l'autostato somma nella nuova base in cui J^2 e J_z sono diagonali

$$J^2 |J, M\rangle = J(J+1) |J, M\rangle \quad J_z |J, M\rangle = M |J, M\rangle$$

Gli autostati somma possono esprimersi come combinazione lineare degli autostati di partenza

$$|J, M\rangle = \sum_{m_1} \sum_{m_2} |j_1 m_1, j_2 m_2\rangle \langle j_1 m_1, j_2 m_2 | J, M\rangle$$

dove i prodotti scalari $\langle j_1 m_1, j_2 m_2 | J, M\rangle$ sono chiamati *coefficienti di Clebsch-Gordan*. Per trovare l'autovalore M osserviamo che l'elemento di matrice dell'operatore $J_z - j_{1z} - j_{2z}$ è nullo:

$$\langle J, M | J_z - j_{1z} - j_{2z} | j_1 m_1, j_2 m_2\rangle = (M - m_1 - m_2) \langle J, M | j_1 m_1, j_2 m_2\rangle = 0$$

Per trovare i possibili autovalori di J osserviamo che la molteplicità della somma è pari al numero di stati $N = (2j_1 + 1)(2j_2 + 1)$. Se J_{min} e J_{max} sono i limiti in cui varia J abbiamo

$$N = \sum_{J_{min}}^{J_{max}} (2J + 1) = (J_{max} + 1)^2 - ((J_{min} - 1) + 1)^2 = J_{max}^2 + 2J_{max} + 1 - J_{min}^2 =$$

$$= (J_{max} + J_{min} + 1)(J_{max} - J_{min} + 1)$$

da cui otteniamo $2j_1 = J_{max} + J_{min}$, $2j_2 = J_{max} - J_{min}$ (o viceversa) cioè: $J_{min} = |j_1 - j_2|$, $J_{max} = j_1 + j_2$. Quindi gli autovalori della somma soddisfano le relazioni

$$|j_1 - j_2| \leq J \leq j_1 + j_2 \quad M = m_1 + m_2$$

4.8.5 I coefficienti di Clebsch-Gordan

Troviamo le relazioni cui soddisfano i coefficienti di Clebsch-Gordan. Usando l'operatore J_+ si ha

$$\begin{aligned} J_+|J, M\rangle &= \sqrt{J(J+1) - M^2 - M} |J, M+1\rangle = \\ &= (J_{1+} + J_{2+}) \sum_{n_1} \sum_{n_2} |j_1 n_1, j_2 n_2\rangle \langle j_1 n_1, j_2 n_2 | J, M\rangle = \\ &= \sum_{n_1} \sum_{n_2} \sqrt{j_1(j_1+1) - n_1^2 - n_1} |j_1 n_1 + 1, j_2 n_2\rangle \langle j_1 n_1, j_2 n_2 | J, M\rangle + \\ &= \sum_{n_1} \sum_{n_2} \sqrt{j_2(j_2+1) - n_2^2 - n_2} |j_1 n_1, j_2 n_2 + 1\rangle \langle j_1 n_1, j_2 n_2 | J, M\rangle \end{aligned}$$

Moltiplicando per $\langle j_1 m_1, j_2 m_2 |$ e sfruttando le relazioni di ortonormalità degli autostati, $\langle j_1 m_1, j_2 m_2 | j_1 n_1, j_2 n_2\rangle = \delta_{m_1 n_1} \delta_{m_2 n_2}$, si ottiene

$$\begin{aligned} \sqrt{J(J+1) - M^2 - M} |J, M+1\rangle &= \sqrt{j_1(j_1+1) - m_1^2 + m_1} \langle j_1 m_1 - 1, j_2 m_2 | J, M\rangle + \\ &= \sqrt{j_2(j_2+1) - m_2^2 + m_2} \langle j_1 m_1, j_2 m_2 - 1 | J, M\rangle \end{aligned}$$

e analogamente, usando l'operatore J_- ,

$$\begin{aligned} \sqrt{J(J+1) - M^2 + M} |J, M-1\rangle &= \sqrt{j_1(j_1+1) - m_1^2 + m_1} \langle j_1 m_1 + 1, j_2 m_2 | J, M\rangle + \\ &= \sqrt{j_2(j_2+1) - m_2^2 + m_2} \langle j_1 m_1, j_2 m_2 + 1 | J, M\rangle \end{aligned}$$

Da queste *relazioni di ricorrenza* si possono ottenere i valori dei coefficienti di Clebsch-Gordan a meno di un fattore di modulo 1 che viene fissato in modo convenzionale. Facciamo alcuni semplici esempi:

- **spin 1/2 + spin 1/2**

Con $j_1 = 1/2, j_2 = 1/2$ si hanno quattro possibili combinazioni, per la somma queste sono: $J = 1, M = +1, 0, -1$ e $J = 0, M = 0$. Nel caso $m_1 = m_2 = +1/2$ vi è una sola combinazione e lo stesso nel caso $m_1 = m_2 = -1/2$

$$|1, +1\rangle = |1/2 + 1/2, 1/2 + 1/2\rangle \quad |1, -1\rangle = |1/2 - 1/2, 1/2 - 1/2\rangle$$

Applicando J_- al primo (oppure J_+ al secondo) si ha

$$J_-|1, +1\rangle = \sqrt{2}|1, 0\rangle = |1/2 + 1/2, 1/2 - 1/2\rangle + |1/2 - 1/2, 1/2 + 1/2\rangle$$

Anche lo stato $|J, M\rangle = |0, 0\rangle$ è una sovrapposizione degli stessi due autostati con $m_1 + m_2 = 0$

$$|0, 0\rangle = a|1/2 - 1/2, 1/2 + 1/2\rangle + b|1/2 + 1/2, 1/2 - 1/2\rangle$$

con $|a|^2 + |b|^2 = 1$. Applicando J_+ (oppure J_-) si ha

$$J_+|0, 0\rangle = a|1/2 + 1/2, 1/2 + 1/2\rangle + b|1/2 + 1/2, 1/2 + 1/2\rangle = 0$$

da cui $a = -b$. Quindi otteniamo tre stati con $J = 1$ *simmetrici* rispetto allo scambio dello spin e uno stato con $J = 0$ *antisimmetrico*. I coefficienti di Clebsch-Gordan sono riassunti nella tabella seguente

$j_1 = 1/2$ m_1	$j_2 = 1/2$ m_2	J	1	1	0	1
		M	+1	0	0	-1
+1/2	+1/2		1			
+1/2	-1/2			$\sqrt{1/2}$	$\sqrt{1/2}$	
-1/2	+1/2			$\sqrt{1/2}$	$-\sqrt{1/2}$	
-1/2	-1/2					1

• spin 1 + spin 1/2

Con $j_1 = 1$, $j_2 = 1/2$ si hanno sei possibili combinazioni, per la somma queste sono: $J = 3/2, M = +3/2, +1/2, -1/2, -3/2$ e $J = 1/2, M = +1/2, -1/2$. Nel caso $m_1 = +1, m_2 = +1/2$ vi è una sola combinazione e lo stesso nel caso $m_1 = -1, m_2 = -1/2$

$$|3/2, +3/2\rangle = |1 + 1, 1/2 + 1/2\rangle \quad |3/2, -3/2\rangle = |1 - 1/2, 1/2 - 1/2\rangle$$

Operando come nel caso precedente

$$J_-|3/2, +3/2\rangle = \sqrt{3}|3/2, +1/2\rangle = |1 + 1, 1/2 - 1/2\rangle + \sqrt{2}|1 0, 1/2 + 1/2\rangle$$

$$J_+|3/2, -3/2\rangle = \sqrt{3}|3/2, -1/2\rangle = |1 - 1, 1/2 + 1/2\rangle + \sqrt{2}|1 0, 1/2 - 1/2\rangle$$

Ponendo $|1/2, +1/2\rangle = a|1 + 1, 1/2 - 1/2\rangle + b|1 0, 1/2 + 1/2\rangle$ otteniamo

$$J_+|1/2, +1/2\rangle = a|1 + 1, 1/2 + 1/2\rangle + \sqrt{2}b|1 + 1, 1/2 + 1/2\rangle = 0$$

cioè $a + \sqrt{2}b = 0$ e, utilizzando la relazione di ortonormalità degli autostati, $a = \sqrt{2/3}, b = -\sqrt{1/3}$

$$J_-|1/2, +1/2\rangle = |1/2, -1/2\rangle = (\sqrt{2}a + b)|1 0, 1/2 - 1/2\rangle + \sqrt{2}b|1 - 1, 1/2 + 1/2\rangle$$

Quindi abbiamo

$j_1 = 1$ m_1	$j_2 = 1/2$ m_2	J	3/2	3/2	1/2	1/2	3/2	3/2
		M	+3/2	+1/2	+1/2	-1/2	-1/2	-3/2
+1	+1/2		1					
+1	-1/2			$\sqrt{1/3}$	$\sqrt{2/3}$			
0	+1/2			$\sqrt{2/3}$	$-\sqrt{1/3}$			
0	+1/2					$\sqrt{1/3}$	$\sqrt{2/3}$	
-1	+1/2					$-\sqrt{2/3}$	$\sqrt{1/3}$	
-1	-1/2							1

• spin 1 + spin 1

Gli autostati $|J, M\rangle$ sono

$$J = 2 \quad M = +2 \quad +1 \quad 0 \quad -1 \quad -2$$

$$J = 1 \quad M = +1 \quad 0 \quad -1$$

$$J = 0 \quad M = 0$$

$j_1 = 1$	$j_2 = 1$	J	2	2	1	2	1	0	1	2	2
m_1	m_2	M	+2	+1	+1	0	0	0	-1	-1	-2
+1	+1		1								
+1	0			$\sqrt{1/2}$	$\sqrt{1/2}$						
+1	-1					$\sqrt{1/6}$	$\sqrt{1/2}$	$\sqrt{1/3}$			
0	+1			$\sqrt{1/2}$	$-\sqrt{1/2}$						
0	0					$-\sqrt{2/3}$	0	$-\sqrt{1/3}$			
0	-1								$\sqrt{1/2}$	$\sqrt{1/2}$	
-1	+1					$\sqrt{1/6}$	$-\sqrt{1/2}$	$\sqrt{1/3}$			
-1	0								$-\sqrt{1/2}$	$\sqrt{1/2}$	
-1	-1										1

4.8.6 Matrici di rotazione

Una generica rotazione nello spazio può essere ottenuta come successione di rotazioni attorno a tre assi. Consideriamo in successione (Fig.4.13)

1 - rotazione di α attorno all'asse z : $x \rightarrow x'$, $y \rightarrow y'$

2 - rotazione di β attorno all'asse y' : $x' \rightarrow x''$, $z \rightarrow z'$

3 - rotazione di γ attorno all'asse z' : $x'' \rightarrow x'''$, $y' \rightarrow y''$

α , β , γ sono gli *angoli di Eulero* e la rotazione è espressa

$$R(\alpha, \beta, \gamma) = R_{z'}(\gamma) R_{y'}(\beta) R_z(\alpha)$$

Un operatore generico si trasforma per rotazione nel modo $O' = ROR^{-1}$. Quindi la

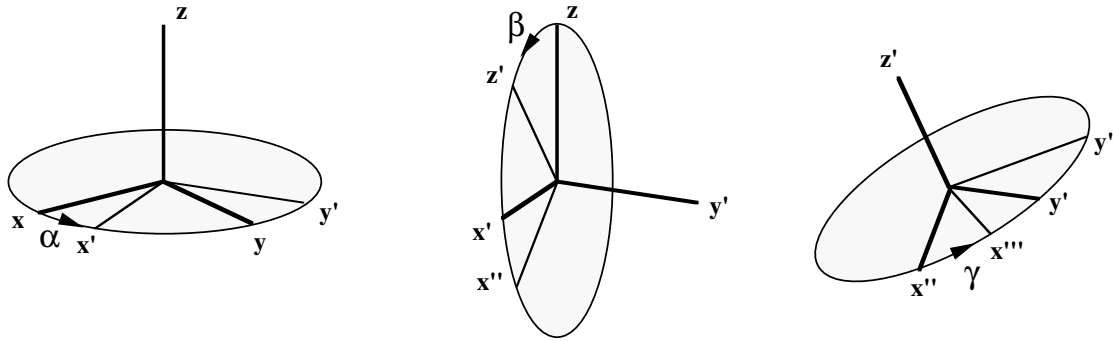


Figure 4.13: Rotazioni e angoli di Eulero

seconda rotazione può essere espressa come $R_{y'}(\beta) = R_z(\alpha) R_y(\beta) R_z^{-1}(\alpha)$. Analogamente per la terza rotazione: $R_{z'}(\gamma) = R_{y'}(\beta) R_z(\gamma) R_{y'}^{-1}(\beta)$, e otteniamo

$$\begin{aligned} R_{z'}(\gamma) R_{y'}(\beta) R_z(\alpha) &= R_{y'}(\beta) R_z(\gamma) R_{y'}^{-1}(\beta) R_{y'}(\beta) R_z(\alpha) = R_{y'}(\beta) R_z(\gamma) R_z(\alpha) = \\ &= R_z(\alpha) R_y(\beta) R_z^{-1}(\alpha) R_z(\gamma) R_z(\alpha) = R_z(\alpha) R_y(\beta) R_z^{-1}(\alpha) R_z(\alpha) R_z(\gamma) = \end{aligned}$$

$$= R_z(\alpha) R_y(\beta) R_z(\gamma)$$

e, passando alla rappresentazione con i generatori,

$$R(\alpha, \beta, \gamma) = e^{-i\alpha J_z} e^{-i\beta J_y} e^{-i\gamma J_z}$$

In una rotazione si conserva il modulo del momento angolare poiché J^2 commuta con le sue componenti. La rotazione fa passare da un autostato $|j, m\rangle$ ad un autostato $|j, m'\rangle$. Consideriamo gli elementi di matrice di una generica rotazione

$$\begin{aligned} D_{mm'}^j(\alpha, \beta, \gamma) &= \langle j, m' | e^{-i\alpha J_z} e^{-i\beta J_y} e^{-i\gamma J_z} | j, m \rangle = \\ &= e^{i\alpha m'} \langle j, m' | e^{-i\beta J_y} | j, m \rangle e^{-i\gamma m} = e^{i(\alpha m' - \gamma m)} d_{mm'}^j(\beta) \end{aligned}$$

Possiamo quindi esprimere gli elementi di matrice in funzione dell'angolo di rotazione β attorno ad un asse normale all'asse di quantizzazione z , a parte un fattore di modulo 1. Gli elementi di matrice $d_{mm'}^j(\beta)$ sono chiamati *funzioni di Wigner*.

• Rotazione di spin 1/2

I generatori delle rotazioni di spin 1/2 sono le matrici di Pauli, $\vec{J} = \vec{\sigma}/2$, e l'operatore di rotazione si esprime

$$\begin{aligned} e^{-i\beta\sigma_y/2} &= 1 - i \frac{\beta}{2} \sigma_y - \frac{i^2}{2} \left(\frac{\beta}{2}\right)^2 \sigma_y^2 + \dots = \cos \beta/2 \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ 0 & 1 \end{pmatrix} - i \sin \beta/2 \begin{pmatrix} 0 & -i \\ i & 0 \end{pmatrix} \\ d_{mm'}^{1/2}(\beta) &= \begin{pmatrix} \cos \beta/2 & -\sin \beta/2 \\ \sin \beta/2 & \cos \beta/2 \end{pmatrix} \end{aligned}$$

• Rotazione di spin 1

Il generatore della rotazione di spin 1 attorno all'asse y è

$$J_y = \frac{i}{\sqrt{2}} \begin{pmatrix} 0 & -1 & 0 \\ 1 & 0 & -1 \\ 0 & 1 & 0 \end{pmatrix}$$

che ha la proprietà $J_y^{2n} = J_y^2$, $J_y^{2n+1} = J_y$, con $n = 1, 2, \dots$

$$\begin{aligned} e^{-i\beta J_y} &= 1 - i \beta J_y - i^2 \frac{\beta^2}{2} J_y^2 + \dots = 1 - i \sin \beta J_y - (1 - \cos \beta) J_y^2 = \\ &= \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \end{pmatrix} + \frac{\sin \beta}{\sqrt{2}} \begin{pmatrix} 0 & -1 & 0 \\ 1 & 0 & -1 \\ 0 & 1 & 0 \end{pmatrix} - \frac{1 - \cos \beta}{2} \begin{pmatrix} 1 & 0 & -1 \\ 0 & 2 & 0 \\ -1 & 0 & 1 \end{pmatrix} \\ d_{mm'}^1(\beta) &= \begin{pmatrix} (1 + \cos \beta)/2 & -\sin \beta/\sqrt{2} & (1 - \cos \beta)/2 \\ \sin \beta/\sqrt{2} & \cos \beta & -\sin \beta/\sqrt{2} \\ (1 - \cos \beta)/2 & \sin \beta/\sqrt{2} & (1 + \cos \beta)/2 \end{pmatrix} \end{aligned}$$

4.8.7 Le armoniche sferiche

Le funzioni armoniche sferiche sono le autofunzioni del momento angolare orbitale, $\vec{L} = \vec{r} \wedge \vec{p}$, nella rappresentazione degli operatori in funzione delle coordinate spaziali ($\hbar = 1$)

$$L_x = -i \left(y \frac{\partial}{\partial z} - z \frac{\partial}{\partial y} \right) \quad L_y = -i \left(z \frac{\partial}{\partial x} - x \frac{\partial}{\partial z} \right) \quad L_z = -i \left(x \frac{\partial}{\partial y} - y \frac{\partial}{\partial x} \right)$$

$$L_+ = z \left(\frac{\partial}{\partial x} + i \frac{\partial}{\partial y} \right) - (x + iy) \frac{\partial}{\partial z} \quad L_- = -z \left(\frac{\partial}{\partial x} - i \frac{\partial}{\partial y} \right) + (x - iy) \frac{\partial}{\partial z}$$

Conviene usare coordinate polari

$$x = r \sin \theta \cos \phi \quad y = r \sin \theta \sin \phi \quad z = r \cos \theta$$

La matrice di trasformazione jacobiana

$$\frac{\partial(xyz)}{\partial(r\theta\phi)} = \begin{pmatrix} \sin \theta \cos \phi & r \cos \theta \cos \phi & -r \sin \theta \sin \phi \\ \sin \theta \sin \phi & r \cos \theta \sin \phi & r \sin \theta \cos \phi \\ \cos \theta & -r \sin \theta & 0 \end{pmatrix}$$

ha determinante $\Delta = r^2 \sin \theta$, e la matrice inversa è

$$\frac{\partial(r\theta\phi)}{\partial(xyz)} = \begin{pmatrix} \sin \theta \cos \phi & \cos \theta \cos \phi / r & -\sin \phi / r \sin \theta \\ \sin \theta \sin \phi & \cos \theta \sin \phi / r & \cos \phi / r \sin \theta \\ \cos \theta & -\sin \theta / r & 0 \end{pmatrix}$$

da cui si ottiene

$$\frac{\partial}{\partial x} = \sin \theta \cos \phi \frac{\partial}{\partial r} + \frac{\cos \theta \cos \phi}{r} \frac{\partial}{\partial \theta} - \frac{\sin \phi}{r \sin \theta} \frac{\partial}{\partial \phi}$$

$$\frac{\partial}{\partial y} = \sin \theta \sin \phi \frac{\partial}{\partial r} + \frac{\cos \theta \sin \phi}{r} \frac{\partial}{\partial \theta} + \frac{\cos \phi}{r \sin \theta} \frac{\partial}{\partial \phi}$$

$$\frac{\partial}{\partial z} = \cos \theta \frac{\partial}{\partial r} - \frac{\sin \theta}{r} \frac{\partial}{\partial \theta}$$

In coordinate polari gli operatori del momento angolare orbitale sono

$$L_z = -i \frac{\partial}{\partial \phi} \quad L_{\pm} = e^{\pm i\phi} \left(\pm \frac{\partial}{\partial \theta} + i \cot \theta \frac{\partial}{\partial \phi} \right)$$

Esprimendo gli autostati in funzione degli angoli, $|l, m\rangle = Y_{lm}(\theta, \phi)$, le equazioni agli autovalori sono

$$L_z Y_{lm}(\theta, \phi) = m Y_{lm}(\theta, \phi) \quad L^2 Y_{lm}(\theta, \phi) = l(l+1) Y_{lm}(\theta, \phi)$$

Nella prima L_z determina solo la dipendenza da ϕ quindi le autofunzioni si possono fattorizzare: $Y_{lm}(\theta, \phi) = \Theta_{lm}(\theta) \Phi_m(\phi)$

$$-i \frac{\partial}{\partial \phi} \Phi_m(\phi) = m \Phi_m(\phi) \quad \Rightarrow \quad \Phi_m(\phi) = N_m e^{im\phi}$$

con $N_m = 1/\sqrt{2\pi}$. Poiché il sistema non varia per una rotazione di 2π attorno all'asse z

$$\Phi_m(\phi + 2\pi) = \Phi_m(\phi) \quad \Rightarrow \quad e^{i2\pi m} = 1$$

i valori di m , e quindi anche di l , sono interi.

Per trovare $\Theta_{lm}(\theta)$ osserviamo che si ha $L_+ Y_{l,m}(\theta, \phi) = 0$, $L_- Y_{l,-m}(\theta, \phi) = 0$. La prima equazione

$$L_+ = e^{i\phi} \left(\frac{\partial}{\partial \theta} + i \cot \theta \frac{\partial}{\partial \phi} \right) \Theta_{lm}(\theta) e^{im\phi} = e^{i(l+1)\phi} \left(\frac{\partial \Theta_{lm}}{\partial \theta} - l \cot \theta \Theta_{lm} \right) = 0$$

ha come soluzione $\Theta_{lm}(\theta) = N_l \sin^l \theta$. Le altre soluzioni si ottengono ricordando che $L_- Y_{lm}$ sono autofunzioni che soddisfano le relazioni $L_- Y_{lm} = \sqrt{l(l+1) - m^2 + m} Y_{l, m-1}$

$$L_- Y_{lm}(\theta, \phi) = e^{-i\phi} \left(-\frac{\partial}{\partial \theta} + i \cot \theta \frac{\partial}{\partial \phi} \right) \sin^l \theta e^{im\phi} = -e^{i(l-1)\phi} \left(\frac{\partial}{\partial \theta} + l \cot \theta \right) \sin^l \theta$$

Osserviamo che per una generica funzione $f(\theta)$ si ha

$$\left(\frac{\partial}{\partial \theta} + l \cot \theta \right) f(\theta) = \frac{1}{\sin^l \theta} \frac{\partial}{\partial \theta} \sin^l \theta f(\theta)$$

e quindi, per $f(\theta) = \sin^l \theta$, si ha

$$L_- Y_{lm}(\theta, \phi) = \frac{e^{i(l-1)\phi}}{\sin^{l-1} \theta} \left(-\frac{1}{\sin \theta} \frac{\partial}{\partial \theta} \right) \sin^{2l} \theta$$

$$L_- L_- Y_{lm}(\theta, \phi) = \frac{e^{i(l-2)\phi}}{\sin^{l-2} \theta} \left(-\frac{1}{\sin \theta} \frac{\partial}{\partial \theta} \right) \left(-\frac{1}{\sin \theta} \frac{\partial}{\partial \theta} \right) \sin^{2l} \theta$$

e così di seguito. Ponendo $-\sin \theta d\theta = d \cos \theta$, $\sin^{2l} \theta = (1 - \cos^2 \theta)^l$, si ha

$$Y_{lm}(\theta, \phi) = N_{lm} \frac{e^{im\phi}}{\sin^m \theta} \left(\frac{d}{d \cos \theta} \right)^{l-m} (1 - \cos^2 \theta)^l$$

Le costanti N_{lm} si determinano dalla condizione di normalizzazione

$$\int_0^{2\pi} \int_{-1}^{+1} Y_{lm}^*(\theta, \phi) Y_{lm}(\theta, \phi) d \cos \theta d\phi = 1$$

$$N_{lm} = \frac{(-1)^l}{2^l l!} \left(\frac{2l+1}{4\pi} \right)^{1/2} \left(\frac{(l+m)!}{(l-m)!} \right)^{1/2}$$

Le prime armoniche sferiche sono

$$l = 0 \quad Y_{00} = \frac{1}{\sqrt{4\pi}}$$

$$l = 1 \quad Y_{10} = \sqrt{\frac{3}{4\pi}} \cos \theta \quad Y_{11} = -\sqrt{\frac{3}{8\pi}} \sin \theta e^{i\phi}$$

$$l = 2 \quad Y_{20} = \sqrt{\frac{5}{16\pi}} (3 \cos^2 \theta - 1) \quad Y_{21} = -\sqrt{\frac{15}{8\pi}} \sin \theta \cos \theta e^{i\phi} \quad Y_{22} = \sqrt{\frac{15}{32\pi}} \sin^2 \theta e^{2i\phi}$$

Dalle relazioni precedenti osserviamo che

- gli autovalori del momento angolare orbitale sono *multipli interi di \hbar*
- le autofunzioni Y_{l0} sono i *polinomi di Legendre $P_l(\cos \theta)$*
- per coniugazione complessa si ha: $Y_{lm}^*(\theta, \phi) = Y_{l, -m}(\theta, \phi)$
- per trasformazioni di parità, $\theta \rightarrow \pi - \theta$, $\phi \rightarrow \phi + \pi$,

$$\sin(\pi - \theta) = \sin \theta \quad \cos(\pi - \theta) = -\cos \theta \quad e^{im(\phi+\pi)} = (-1)^m e^{im\phi}$$

le armoniche sferiche si moltiplicano per $(-1)^{l-m}(-1)^m$

$$P \cdot Y_{lm}(\theta, \phi) = (-1)^l Y_{lm}(\theta, \phi)$$

4.9 Equazione di Schrödinger in tre dimensioni

Consideriamo una particella di massa m soggetta al potenziale $U(\vec{r})$. L'equazione agli autovalori è

$$\left(-\frac{\hbar^2}{2m} \vec{\nabla}^2 + U(\vec{r}) \right) \psi(\vec{r}) = E \psi(\vec{r})$$

Se la sorgente del potenziale è una particella di massa M , la massa che compare nell'equazione è la *massa ridotta* $m' = mM/(m + M)$ e \vec{r} è la coordinata di m' nel centro di massa.

4.9.1 Potenziale centrale

Se il potenziale descrive un campo di forze a simmetria sferica, $U(\vec{r}) = U(|\vec{r}|)$, si conserva il momento angolare e gli autostati della hamiltoniana sono anche autostati dell'operatore momento angolare che in coordinate polari ha componenti

$$L_x = i\hbar \left(\sin \phi \frac{\partial}{\partial \theta} + \cot \theta \cos \phi \frac{\partial}{\partial \phi} \right) \quad L_y = i\hbar \left(-\cos \phi \frac{\partial}{\partial \theta} + \cot \theta \sin \phi \frac{\partial}{\partial \phi} \right)$$

$$L_z = -i\hbar \frac{\partial}{\partial \phi} \quad \vec{L}^2 = \hbar^2 \left(\frac{1}{\sin \theta} \frac{\partial}{\partial \theta} \sin \theta \frac{\partial}{\partial \theta} + \frac{1}{\sin^2 \theta} \frac{\partial}{\partial \phi} \right)$$

Esprimendo l'operatore $\vec{\nabla}^2$ in coordinate polari

$$\vec{\nabla} \cdot \vec{\nabla} = \frac{1}{r^2} \frac{\partial}{\partial r} r^2 \frac{\partial}{\partial r} + \frac{1}{r^2} \left(\frac{1}{\sin \theta} \frac{\partial}{\partial \theta} \sin \theta \frac{\partial}{\partial \theta} + \frac{1}{\sin^2 \theta} \frac{\partial}{\partial \phi} \right)$$

l'equazione agli autovalori diventa

$$\left(-\frac{\hbar^2}{2m} \frac{1}{r^2} \frac{\partial}{\partial r} r^2 \frac{\partial}{\partial r} + \frac{\vec{L}^2}{2mr^2} + U(r) \right) \psi(r, \theta, \phi) = E \psi(r, \theta, \phi)$$

La soluzione si può fattorizzare nel prodotto di una funzione di r e delle autofunzioni degli operatori \vec{L}^2 , L_z , con autovalori l, m : $\vec{L}^2 Y_{lm}(\theta, \phi) = \hbar^2 l(l+1) Y_{lm}(\theta, \phi)$, $L_z Y_{lm}(\theta, \phi) = \hbar m Y_{lm}(\theta, \phi)$.

$$\psi_{Elm}(r, \theta, \phi) = R_{El}(r) Y_{lm}(\theta, \phi)$$

La funzione radiale dipende dall'energia e da l e soddisfa l'equazione agli autovalori

$$\left(-\frac{\hbar^2}{2m} \frac{1}{r^2} \frac{d}{dr} r^2 \frac{d}{dr} + \frac{\hbar^2 l(l+1)}{2mr^2} + U(r) \right) R_{El}(r) = E R_{El}(r)$$

• Nota: $\frac{1}{r^2} \frac{d}{dr} r^2 \frac{dR}{dr} = \frac{1}{r} \frac{d^2}{dr^2} r R = \frac{d^2 R}{dr^2} + \frac{2}{r} \frac{dR}{dr}$

$$\left(-\frac{\hbar^2}{2m} \frac{1}{r} \frac{d^2}{dr^2} r + \frac{\hbar^2 l(l+1)}{2mr^2} + U(r) \right) R_{El}(r) = E R_{El}(r)$$

La funzione $u_{El}(r) = r R_{El}(r)$ soddisfa l'equazione di Schrödinger in una dimensione

$$\left(-\frac{\hbar^2}{2m} \frac{d^2}{dr^2} + \frac{\hbar^2 l(l+1)}{2mr^2} + U(r) \right) u_{El}(r) = E u_{El}(r)$$

dove, oltre al potenziale $U(r)$, compare il potenziale repulsivo $\hbar^2 l(l+1)/2mr^2$ (*potenziale centrifugo*) dovuto all'energia cinetica di rotazione $L^2/2mr^2$ attorno al centro di forza. Ad esempio, l'effetto di una buca di potenziale viene modificato in funzione della distanza dal centro come mostrato in Fig.4.14. L'equazione radiale ha soluzione se $\lim_{r \rightarrow \infty} U(r) = 0$ $\lim_{r \rightarrow 0} r^2 U(r) = 0$ e la soluzione deve soddisfare la condizione $\lim_{r \rightarrow 0} u(r) = 0$.

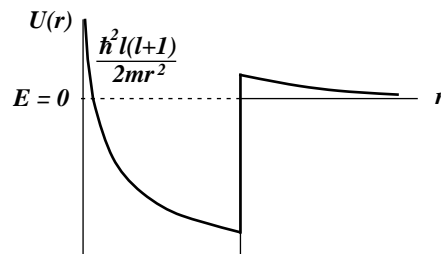


Figure 4.14: Buca di potenziale e potenziale centrifugo

4.9.2 Particella libera

Nel caso $U(r) = 0$ l'equazione radiale diventa

$$\frac{d^2u}{dr^2} + \left(\frac{2mE}{\hbar^2} - \frac{l(l+1)}{r^2} \right) u = 0$$

definendo $\hbar k = (2mE)^{1/2}$ e la variabile adimensionale $x = kr$

$$\frac{d^2u}{dr^2} + \left(k^2 - \frac{l(l+1)}{r^2} \right) u = 0 \qquad \frac{d^2u}{dx^2} + \left(1 - \frac{l(l+1)}{x^2} \right) u = 0$$

Per $l = 0$ la soluzione è del tipo $u_o(x) = A \sin x + B \cos x$. La soluzione $\sin x$ è *dispari* e si annulla per $x = 0$, mentre la soluzione $\cos x$ è *pari* e non soddisfa la condizione $\lim_{x \rightarrow 0} u(x) = 0$. Quindi la soluzione per $l = 0$ è $R_o(x) = A \sin x/x$. Le soluzioni sono le funzioni di Bessel sferiche, $j_l(x)$, *dispari*, e le funzioni di Neumann sferiche, $n_l(x)$, *pari*. Queste soddisfano le condizioni

$$j_l(x) = (-1)^l \left(-\frac{1}{x} \frac{d}{dx} \right)^l \frac{\sin x}{x} \qquad n_l(x) = -(-1)^l \left(-\frac{1}{x} \frac{d}{dx} \right)^l \frac{\cos x}{x}$$

Le prime funzioni di Bessel sono

$$\begin{aligned} j_0(x) &= \frac{\sin x}{x} & \lim_{x \rightarrow 0} j_0(x) &= x^0 \\ j_1(x) &= \frac{\sin x}{x^2} - \frac{\cos x}{x} & \lim_{x \rightarrow 0} j_1(x) &= \frac{x}{1 \cdot 3} \\ j_2(x) &= \frac{3 \sin x}{x^3} - \frac{3 \cos x}{x^2} - \frac{\sin x}{x} & \lim_{x \rightarrow 0} j_2(x) &= \frac{x^2}{1 \cdot 3 \cdot 5} \\ j_3(x) &= \frac{15 \sin x}{x^4} - \frac{15 \cos x}{x^3} - \frac{6 \sin x}{x^2} + \frac{\cos x}{x} & \lim_{x \rightarrow 0} j_3(x) &= \frac{x^3}{1 \cdot 3 \cdot 5 \cdot 7} \end{aligned}$$

I limiti delle funzioni di Bessel sferiche sono

$$\lim_{x \rightarrow 0} j_l(x) = \frac{x^l}{(2l+1)!!} \qquad \lim_{x \gg l} j_l(x) = \frac{\sin(x - l\pi/2)}{x}$$

La seconda relazione definisce il limite asintotico della funzione radiale della particella libera

$$\begin{aligned} \lim_{kr \gg l} j_l(kr) &= \frac{1}{2ikr} \left(e^{ikr} e^{-il\pi/2} - e^{-ikr} e^{il\pi/2} \right) = \\ &= \frac{1}{2ikr} \left((-i)^l e^{ikr} - (i)^l e^{-ikr} \right) = \frac{i}{2k} i^l \left(\frac{e^{-ikr}}{r} - (-1)^l \frac{e^{ikr}}{r} \right) \end{aligned}$$

come sovrapposizione di un'onda sferica entrante e di un'onda sferica uscente dal centro del potenziale in fase per l dispari e contro fase per l pari.

4.9.3 Sviluppo di un'onda piana in autofunzioni sferiche

L'autofunzione della particella libera, $\psi(\vec{r}) = e^{i\vec{k}\cdot\vec{r}}$, si può esprimere come sovrapposizione delle autofunzioni radiali $j_l(kr)$ e delle armoniche sferiche

$$\psi(\vec{r}) = e^{i\vec{k}\cdot\vec{r}} = \sum_{lm} N_{lm} j_l(kr) Y_{lm}(\theta, \phi)$$

Poiché $\psi(\vec{r})$ non dipende dall'angolo azimutale ϕ , la somma va estesa alle sole autofunzioni con $m = 0$

$$Y_{l0}(\theta, \phi) = \left(\frac{2l+1}{4\pi}\right)^{1/2} P_l(\cos\theta)$$

Usando le relazioni di ortonormalità $\int P_{l'}(\cos\theta) P_l(\cos\theta) d\cos\theta = 2 \delta_{l'l} / (2l+1)$ abbiamo

$$\int_{-1}^{+1} e^{i\vec{k}\cdot\vec{r}} P_l(\cos\theta) d\cos\theta = \sum_{l'} N_{l'} j_{l'}(kr) \int_{-1}^{+1} \left(\frac{2l'+1}{4\pi}\right)^{1/2} P_{l'}(\cos\theta) P_l(\cos\theta) d\cos\theta = \frac{N_l j_l(kr)}{[2\pi(2l+1)]^{1/2}}$$

Consideriamo il comportamento per piccoli valori di r e sviluppiamo in serie $e^{i\vec{k}\cdot\vec{r}}$

$$N_l j_l(kr) = N_l \frac{(kr)^l}{(2l+1)!!} \simeq [2\pi(2l+1)]^{1/2} \int_{-1}^{+1} \sum_n \frac{(ikr)^n}{n!} u^n P_l(u) du$$

I polinomi di Legendre $P_l(u)$ sono definiti (appendice ???) dalla relazione

$$P_l(u) = \frac{(-1)^l}{2^l l!} \left(\frac{d}{du}\right)^l (1-u^2)^l = \frac{2l(2l-1)\dots(l+1)}{2^l l!} u^l + \text{fattore} \times u^{l-2}$$

Quindi la potenza u^n si può esprimere come la somma di polinomi di Legendre

$$u^n = \frac{2^n n!}{2n(2n-1)\dots(n+1)} P_n(u) + \text{fattore} \times P_{n'}(u) \quad n' > n$$

Sostituendo questa espressione nella relazione precedente

$$N_l \frac{(kr)^l}{(2l+1)!!} = [2\pi(2l+1)]^{1/2} \int_{-1}^{+1} \sum_n \frac{i^n (kr)^n}{n!} \frac{2^n n!}{2n(2n-1)\dots(n+1)} P_n(u) P_l(u) du = [2\pi(2l+1)]^{1/2} i^l (kr)^l \frac{2^l}{2l(2l-1)\dots(l+1)} \frac{2}{2l+1}$$

otteniamo i coefficienti N_l

$$N_l = i^l [4\pi(2l+1)]^{1/2} \left[\frac{2^l (2l+1)!!}{(2l+1) 2l (2l-1) \dots (l+1)} \right] = i^l [4\pi(2l+1)]^{1/2}$$

Le autofunzioni $j_l(kr) P_l(\cos \theta)$ sono pesate per la molteplicità dell'autovalore di momento angolare, $2l + 1$, e sono sfasate di un angolo $l\pi/2$

$$e^{i\vec{k}\cdot\vec{r}} = \sum_{l=0}^{\infty} i^l (2l + 1) j_l(kr) P_l(\cos \theta)$$

Il limite asintotico è

$$\lim_{kr \gg l} e^{i\vec{k}\cdot\vec{r}} = \frac{i}{2k} \sum_{l=0}^{\infty} (2l + 1) \left((-1)^l \frac{e^{-ikr}}{r} - \frac{e^{ikr}}{r} \right)$$

4.9.4 Buca di potenziale infinita

Consideriamo una particella confinata in una sfera di raggio ρ

$$U(r) = 0 \quad \text{per } r < \rho \qquad U(r) = \infty \quad \text{per } r > \rho$$

Per $r < \rho$ le soluzioni sono le funzioni $j_l(kr)$ che si devono annullare per $r = \rho$. La condizione $j_l(k\rho) = 0$ definisce i possibili valori di k e gli autovalori di energia, $E = \hbar^2 k^2 / 2m$, risultano quantizzati. Gli zeri delle prime funzioni di Bessel sferiche sono

$$l = 0 \quad j_0(x) = \frac{\sin x}{x} = 0 \quad k_n \rho = x_n = n\pi = 3.14, 6.28, 9.42, 12.57, \dots$$

$$l = 1 \quad j_1(x) = 0 \quad \tan x = x \quad k_n \rho = x_n = 4.49, 7.73, 10.90, 14.07, \dots$$

$$l = 2 \quad j_2(x) = 0 \quad \tan x = \frac{x}{1 - x^2/3} \quad k_n \rho = x_n = 5.76, 9.10, 12.32, \dots$$

Gli autostati sono degeneri con molteplicità $2l + 1$ e, se consideriamo particelle con spin $1/2$ vincolate nella buca di potenziale, la molteplicità è $2(2l + 1)$. La tabella mostra per valori crescenti degli zeri della soluzione radiale, cioè per valori crescenti di energia, gli stati e la loro molteplicità. L'ultima colonna riporta il numero totale di fermioni di spin $1/2$ vincolati nella buca di potenziale.

$k_n \rho$	n	l	stato	E/E_0	$2l + 1$	$\sum 2(2l + 1)$
3.14	1	0	1s	1.00	1	2
4.49	1	1	1p	2.04	3	8
5.76	1	2	1d	3.36	5	18
6.28	2	0	2s	4.00	1	20
6.99	1	3	1f	4.95	7	34
7.73	2	1	2p	6.05	3	40
8.18	1	4	1g	6.78	9	58
9.10	2	2	2d	8.39	5	68
9.36	1	5	1h	8.88	11	90
9.42	3	0	3s	9.00	1	92
...						

4.9.5 Buca di potenziale finita

Per una buca di potenziale finita

$$U(r) = -U_o \quad \text{per } r < \rho \qquad U(r) = 0 \quad \text{per } r > \rho$$

l'equazione radiale è

$$\begin{aligned} r < \rho & \quad \left(\frac{d^2}{dr^2} + \frac{2}{r} \frac{d}{dr} - \frac{l(l+1)}{r^2} + k_i^2 \right) R = 0 & \quad \hbar k_i = [2m(E + U_o)]^{1/2} \\ r > \rho & \quad \left(\frac{d^2}{dr^2} + \frac{2}{r} \frac{d}{dr} - \frac{l(l+1)}{r^2} + k^2 \right) R = 0 & \quad \hbar k = (2mE)^{1/2} \end{aligned}$$

La soluzione per $r < \rho$ che soddisfa la condizione $\lim_{r \rightarrow 0} rR(r) = 0$ è del tipo $R_l(r) = A_i j_l(k_i r)$, e la soluzione per $r > \rho$ è del tipo $R_l(r) = A j_l(kr) + B n_l(kr)$ con i coefficienti A e B reali. La condizione di continuità della soluzione e della derivata per $r = \rho$ definisce i valori dei coefficienti

$$\begin{aligned} A_i j_l(k_i \rho) &= A j_l(k\rho) + B n_l(k\rho) \\ k_i A_i \left(\frac{dj_l}{dx} \right)_{k_i \rho} &= k A \left(\frac{dj_l}{dx} \right)_{k\rho} + k B \left(\frac{dn_l}{dx} \right)_{k\rho} \end{aligned}$$

Si ottengono delle equazioni trascendentali che vanno risolte numericamente.

Nel caso di *stati legati*, $-U_o < E < 0$, la soluzione per $r > \rho$ è di tipo esponenziale: contiene le potenze delle funzioni e^{-kr} , e^{+kr} , e solo le prime soddisfano l'andamento asintotico per $r \rightarrow \infty$.

Nel caso $E > 0$, *scattering*, l'andamento asintotico è

$$\begin{aligned} \lim_{kr \gg l} R_l(r) &= A \frac{\sin(kr - l\pi/2)}{kr} + B \frac{\cos(kr - l\pi/2)}{kr} = \\ &= \frac{iA}{2kr} \left(-(-i)^l e^{ikr} + i^l e^{-ikr} \right) + \frac{B}{2kr} \left((-i)^l e^{ikr} + i^l e^{-ikr} \right) = \\ &= \frac{i(A - iB)}{2kr} i^l \left(e^{-ikr} - (-1)^l \frac{A + iB}{A - iB} e^{ikr} \right) \end{aligned}$$

Osserviamo che

- per $B = 0$ ($\rho \rightarrow \infty$) la funzione radiale ha solo la componente $j_l(kr)$ e la soluzione asintotica è un'onda piana,
- il rapporto tra l'ampiezza dell'onda sferica uscente dal centro del potenziale e quella dell'onda sferica entrante ha modulo unitario e si può scrivere come un fattore di fase che dipende dal valore di l

$$\left| \frac{A + iB}{A - iB} \right| = 1 \quad \Rightarrow \quad \frac{A + iB}{A - iB} = e^{2i\delta_l} \quad \Rightarrow \quad \frac{B}{A} = \tan \delta_l$$

- l'onda sferica uscente risulta sfasata di $2\delta_l$ rispetto a quella entrante,
- l'andamento asintotico della soluzione è

$$\lim_{kr \gg l} R_l(kr) = \frac{s \in (kr - l\pi/2 + \delta_l)}{kr}$$

4.9.6 Potenziale armonico

Per un oscillatore armonico isotropo la costante di richiamo non dipende dalla direzione e possiamo esprimere la hamiltoniana

$$H = \frac{\vec{p}^2}{2m} + \frac{kr^2}{2} = H_x + H_y + H_z \quad H_j = \frac{p_j^2}{2m} + \frac{kr_j^2}{2}$$

Ciascun operatore H_j ha autostati di un oscillatore armonico unidimensionale (appendice ?) e questi sono tra loro indipendenti. Definiamo gli operatori di creazione e distruzione dei modi di vibrazione unidimensionali

$$\begin{aligned} a_j &= X_j + iP_j & a_j^+ &= X_j - iP_j & [a_j^+, a_k] &= \delta_{jk} \\ N_j &= a_j^+ a_j & N_j |n_j\rangle &= n_j |n_j\rangle & H_j &= N_j + \frac{1}{2} \end{aligned}$$

Con gli autostati $|n_j\rangle$ dei modi di vibrazione unidimensionali possiamo costruire gli autostati dell'oscillatore nello spazio che hanno autovalori

$$\begin{aligned} N |n_x n_y n_z\rangle &= n |n_x n_y n_z\rangle & n &= n_x + n_y + n_z \\ H |n_x n_y n_z\rangle &= E_n |n_x n_y n_z\rangle & E_n &= \left(n + \frac{3}{2}\right) \hbar\omega \end{aligned}$$

Gli autovalori E_n dipendono solo dal numero quantico n e hanno degenerazione

$$\frac{(n+2)!}{n! 2!} = \frac{(n+1)(n+2)}{2}$$

L'operatore momento angolare commuta con la hamiltoniana e ha gli stessi autostati con autovalori

$$L^2 |n_x n_y n_z\rangle = \hbar^2 l(l+1) |n_x n_y n_z\rangle \quad L_z |n_x n_y n_z\rangle = \hbar m |n_x n_y n_z\rangle$$

Le componenti del momento angolare si possono esprimere in funzione degli operatori a_j, a_j^+

$$\begin{aligned} L_z = yp_x - xp_y &= 2\hbar \left(\frac{a_x + a_x^+}{2} \frac{a_y - a_y^+}{2i} - \frac{a_y + a_y^+}{2} \frac{a_x - a_x^+}{2i} \right) = i\hbar (a_x a_y^+ - a_y a_x^+) \\ L_x &= i\hbar (a_y a_z^+ - a_z a_y^+) & L_y &= i\hbar (a_z a_x^+ - a_x a_z^+) \end{aligned}$$

Avendo scelto la componente L_z diagonale conviene usare come coordinate nel piano $x-y$ le combinazioni $x \pm iy$ e definire gli operatori di creazione e distruzione dei modi di rotazione

$$\begin{aligned} a_+ &= \frac{a_x - ia_y}{\sqrt{2}} & a_+^+ &= \frac{a_x^+ + ia_y^+}{\sqrt{2}} & N_+ &= a_+^+ a_+ \\ a_- &= \frac{a_x + ia_y}{\sqrt{2}} & a_-^+ &= \frac{a_x^+ - ia_y^+}{\sqrt{2}} & N_- &= a_-^+ a_- \end{aligned}$$

Gli operatori N_+ e N_- commutano con la hamiltoniana e hanno gli stessi autostati $N_+|n_x n_y n_z\rangle = n_+|n_x n_y n_z\rangle$, $N_-|n_x n_y n_z\rangle = n_-|n_x n_y n_z\rangle$

$$N_+ = \frac{(a_x^+ + ia_y^+)(a_x - ia_y)}{2} = \frac{1}{2} (a_x^+ a_x + i(a_x a_y^+ - a_y a_x^+) + a_y^+ a_y)$$

$$N_- = \frac{(a_x^+ - ia_y^+)(a_x + ia_y)}{2} = \frac{1}{2} (a_x^+ a_x - i(a_x a_y^+ - a_y a_x^+) + a_y^+ a_y)$$

ovvero

$$N_+ = \frac{1}{2} (N_x + N_y + L_z/\hbar) \quad N_- = \frac{1}{2} (N_x + N_y - L_z/\hbar)$$

$$N_+ + N_- = N_x + N_y = N - N_z \quad N_+ - N_- = L_z/\hbar$$

e otteniamo le relazioni tra gli autovalori $n_+ + n_- = n - n_z$ $n_+ - n_- = m$ da cui osserviamo che i valori minimo e massimo di m corrispondono a $-n$ e $+n$.

Per stabilire la corrispondenza tra gli autostati $|n_x n_y n_z\rangle$ e gli autostati $|n l m\rangle$ osserviamo che gli operatori a_j e a_j^+ si invertono per trasformazione di parità e quindi cambiano la parità degli stati. Per lo stato vuoto $|0 0 0\rangle$ abbiamo $n = l = m = 0$ e parità positiva. Gli stati con $n = 1$, $|n_x n_y n_z\rangle = |0 0 1\rangle, |0 1 0\rangle, |1 0 0\rangle$, hanno parità negativa, etc. Poiché la parità di uno stato è $(-1)^l$, gli autovalori di l sono pari per $n = \text{pari}$ e dispari per $n = \text{dispari}$ e assumono i valori positivi

$$l = \dots (n - 4), (n - 2), n$$

con degenerazione $2l + 1$. Gli autovalori dei primi stati sono elencati nella tabella

n	n_x	n_y	n_z	n_+	n_-	m	l	stato	$2l + 1$	$\sum 2(2l + 1)$	E
0	0	0	0	0	0	0	0	1s	1	2	$3\hbar\omega/2$
1	0	0	1	0	0	0	1	1p	3	8	$5\hbar\omega/2$
	0	1	0	0	1	-1	1				
	1	0	0	1	0	+1	1				
2	0	0	2	0	0	0	0	2s	1	10	$7\hbar\omega/2$
	0	2	0	0	2	-2	2				
	2	0	0	2	0	+2	2	1d	5	20	
	1	1	0	1	1	0	2				
	1	0	1	0	1	-1	2				
	0	1	1	1	0	+1	2				
3	0	0	3	0	0	0	1	2p	3	26	$9\hbar\omega/2$
	0	3	0	1	2	-1	1				
	3	0	0	2	1	+1	1				
	1	1	1	1	1	0	3	1f	7	40	
	0	1	2	0	1	-1	3				
	0	2	1	0	2	-2	3				
	1	0	2	1	0	+1	3				
	2	0	1	2	0	+2	3				
	1	2	0	0	3	-3	3				
	2	1	0	3	0	+3	3				

4.9.7 Potenziale coulombiano

L'energia potenziale di una particella di carica elettrica $-e$ nel campo prodotto da una carica puntiforme di carica Ze è

$$U(r) = -\frac{Ze^2}{4\pi\epsilon_0 r} = -\frac{Z\alpha\hbar c}{r}$$

L'equazione radiale è

$$\left(\frac{\hbar^2}{2m} \left(\frac{d^2}{dr^2} + \frac{2}{r} \frac{d}{dr} \right) - \frac{\hbar^2}{2m} \frac{l(l+1)}{r^2} + \frac{Z\alpha\hbar c}{r} \right) R_{El} = E R_{El}$$

Consideriamo gli stati legati, $E < 0$. Nel modello atomico di Bohr, il raggio dell'orbita e l'energia dello stato fondamentale sono

$$r_o = \frac{a_o}{Z} = \frac{1}{Z} \frac{\hbar c}{\alpha m c^2} \quad E_o = Z^2 E_{Ry} = -Z^2 \frac{\alpha^2 m c^2}{2}$$

Con le variabili adimensionali

$$\nu = \left(\frac{E_o}{E} \right)^{1/2} \quad x = \frac{(2m|E|)^{1/2}}{\hbar} 2r = \frac{Z}{\nu} \frac{2r}{a_o}$$

l'equazione radiale diventa

$$\left(\frac{d^2}{dx^2} + \frac{2}{x} \frac{d}{dx} - \frac{l(l+1)}{x^2} + \frac{\nu}{x} - \frac{1}{4} \right) R = 0$$

Consideriamo il comportamento della soluzione per $x \rightarrow 0$ e per $x \rightarrow \infty$

- Per $x \rightarrow \infty$

$$\frac{d^2 R}{dx^2} - \frac{R}{4} = 0 \quad \lim_{x \rightarrow \infty} R(x) = e^{-x/2}$$

Ponendo $R(x) = e^{-x/2} S(x)$

$$R' = (S' - S/2) e^{-x/2} \quad R'' = (S'' - S' + S/4) e^{-x/2}$$

la funzione $S(x)$ soddisfa l'equazione

$$S'' + \left(\frac{2}{x} - 1 \right) S' - \left(\frac{l(l+1)}{x^2} - \frac{\nu-1}{x} \right) S = 0$$

- Per $x \rightarrow 0$ la funzione ha andamento $S(x) = x^l T(x)$ con $\lim_{x \rightarrow 0} T(x) = \text{costante}$

$$S' = x^l T' + l x^{l-1} T \quad S'' = x^l T'' + 2l x^{l-1} T' + l(l-1) x^{l-2} T$$

la funzione $T(x)$ soddisfa l'equazione

$$x T'' + (2(l+1) - x) T' + (\nu - l - 1) T = 0$$

L'andamento per $x \rightarrow 0$ della funzione è soddisfatto da un polinomio $T(x) = \sum_k a_k x^k$ con

$$T' = \sum_k k a_k x^{k-1} \quad T'' = \sum_k k(k-1) a_k x^{k-2}$$

e i coefficienti a_k soddisfano l'equazione

$$\sum_k \left[k((k-1) + 2(l+1)) a_k x^{k-2} + (\nu - l - 1 - k) a_k x^{k-1} \right] = 0$$

ovvero

$$\sum_k [(k+1)(k+2(l+1)) a_{k+1} + (\nu - l - 1 - k) a_k] x^{k-1} = 0$$

Perché l'equazione sia soddisfatta i termini si devono annullare a ciascun ordine e otteniamo la relazione

$$a_{k+1} = a_k \frac{k+l+1-\nu}{(k+1)(k+2l+2)}$$

Perché la serie sia finita deve esistere un valore di k per cui $a_{k+1} = 0$, cioè $k = \nu - l - 1$. Quindi otteniamo le condizioni sul parametro ν

- ν è un numero intero;
- $\nu \geq l + 1$.

ν è il *numero quantico principale* n : $n = \nu = 1, 2, 3, \dots$. Gli autovalori di energia dipendono solo dal numero quantico principale

$$E_n = \frac{E_o}{n^2} = -\frac{Z^2 \alpha^2 m c^2}{2 n^2}$$

Gli autostati sono degeneri con molteplicità $2l+1$; $2(2l+1)$ se consideriamo particelle con spin $1/2$. La tabella mostra gli stati e la loro molteplicità per valori crescenti di energia come sono effettivamente osservati. La degenerazione degli stati è rimossa dall'interazione tra lo spin e il momento angolare orbitale e gli autovalori di energia sono leggermente modificati (struttura fine). L'ultima colonna riporta il simbolo dell'elemento con $Z = \sum 2(2l+1)$.

n	l	stato	E/E_o	$2l+1$	$\sum 2(2l+1)$	
1	0	1s	1	1	2	He
2	0	2s	1/4	1	4	<i>Be</i>
2	1	2p	1/4	3	10	Ne
3	0	3s	1/9	1	12	<i>Mg</i>
3	1	3p	1/9	3	18	Ar
4	0	4s	1/16	1	20	<i>Ca</i>
3	2	3d	1/9	5	30	<i>Zn</i>
4	1	4p	1/16	3	36	Kr
5	0	5s	1/25	1	38	<i>Sr</i>
4	2	4d	1/16	5	48	<i>Cd</i>
5	1	5p	1/16	3	54	Xe
...						

I polinomi $T(x)$ che soddisfano le relazioni dei coefficienti a_k sono i *polinomi di Laguerre*, $L_p^q(x)$

$$L_p^0(x) = e^x \frac{d^p}{dx^p} x^p e^{-x} \quad L_p^q(x) = (-1)^q \frac{d^q}{dx^q} L_{p+q}^0(x)$$

che sono le soluzioni dell'equazione differenziale

$$\left(x \frac{d^2}{dx^2} + (1 + q - x) \frac{d}{dx} + p \right) L_p^q(x) = 0$$

e che hanno le relazioni di ortonormalità

$$\int_0^\infty e^{-x} x^q L_{p'}^q(x) L_p^q(x) dx = \frac{[(p+q)!]^3}{p!} \delta_{p'p}$$

$$\begin{aligned} L_0^0 &= 1 & L_1^0 &= 1 - x & L_2^0 &= 2 - 4x + x^2 & L_3^0 &= 6 - 18x + 9x^2 - x^3 \\ L_0^1 &= 1 & L_1^1 &= 4 - 2x & L_2^1 &= 18 - 18x + 3x^2 & L_3^1 &= 96 - 144x + 48x^2 - 4x^3 \\ L_0^2 &= 2 & L_1^2 &= 18 - 6x & L_2^2 &= 144 - 96x + 12x^2 & L_3^2 &= 1200 - 1200x + 600x^2 - 20x^3 \\ L_0^3 &= 6 & L_1^3 &= 96 - 24x & L_2^3 &= 1200 - 600x + 60x^2 \\ L_0^4 &= 24 & L_1^4 &= 600 - 120x \\ L_0^5 &= 120 \end{aligned}$$

Le autofunzioni radiali contengono i polinomi $L_p^q(x)$ con $q = 2l + 1$, $p = n - l - 1$

$$R_{nl}(x) = N_{nl} e^{-x/2} x^l L_{n-l-1}^{2l+1}(x)$$

e i fattori N_{nl} sono definiti dalla condizione di normalizzazione $\int [R_{nl}(r)]^2 r^2 dr = 1$

$$N_{nl} = \left(\frac{2Z}{na_o} \right)^{3/2} \left(\frac{(n-l-1)!}{2n [(n+l)!]^3} \right)^{1/2}$$

Le prime autofunzioni radiali sono

$$\begin{aligned} R_{10} &= \frac{1}{\sqrt{2}} \left(\frac{2Z}{a_o} \right)^{3/2} e^{-Zr/a_o} \\ R_{20} &= \frac{1}{\sqrt{2}} \left(\frac{Z}{a_o} \right)^{3/2} \left(1 - \frac{1}{2} \frac{Zr}{a_o} \right) e^{-Zr/2a_o} \\ R_{21} &= \frac{1}{2\sqrt{6}} \left(\frac{Z}{a_o} \right)^{3/2} \frac{Zr}{a_o} e^{-Zr/2a_o} \\ R_{30} &= \frac{1}{\sqrt{2}} \left(\frac{2Z}{3a_o} \right)^{3/2} \left(1 - \frac{2}{3} \frac{Zr}{a_o} + \frac{2}{27} \left(\frac{Zr}{a_o} \right)^2 \right) e^{-Zr/3a_o} \\ R_{31} &= \frac{2}{9} \left(\frac{2Z}{3a_o} \right)^{3/2} \frac{Zr}{a_o} \left(1 - \frac{1}{6} \frac{Zr}{a_o} \right) e^{-Zr/3a_o} \end{aligned}$$

$$R_{32} = \frac{1}{27\sqrt{5}} \left(\frac{2Z}{3a_o}\right)^{3/2} \left(\frac{Zr}{a_o}\right)^2 e^{-Zr/3a_o}$$

Le autofunzioni del potenziale coulombiano sono

$$\psi_{nlm}(r, \theta, \phi) = N_{nl} e^{-Zr/na_o} \left(\frac{2Zr}{na_o}\right)^l L_{n-l-1}^{2l+1}(2Zr/na_o) Y_{lm}(\theta, \phi)$$

Solo le autofunzioni con $l = 0$ hanno un valore non nullo nella regione del nucleo $r \simeq 0$.

4.10 Simmetrie unitarie

Le simmetrie unitarie sono una generalizzazione delle rotazioni (appendice ???). Consideriamo lo spazio vettoriale complesso a n dimensioni, e in questo spazio n vettori linearmente indipendenti $|\psi_n\rangle$ che formano una base. Il generico vettore $|\psi\rangle$ si può esprimere come combinazione dei vettori di base con a_n numeri complessi

$$|\psi\rangle = \sum_n a_n |\psi_n\rangle$$

Consideriamo una trasformazione tra due stati, $|\psi'\rangle = U|\psi\rangle$, che conservi la densità di probabilità. Questa trasformazione è *unitaria*

$$\langle\psi'|\psi'\rangle = \langle\psi|U^+U|\psi\rangle = \langle\psi|\psi\rangle \quad \Rightarrow \quad U^+U = 1$$

Nello spazio a n dimensioni l'operatore U si può rappresentare come una matrice quadrata unitaria $n \times n$. Il determinante della matrice ha modulo *uno*

$$\det[U^+U] = 1 = \det[U^+] \det[U] = (\det[U])^* \det[U] = |\det[U]|^2$$

e quindi si può esprimere $\det[U] = e^{i\alpha}$ con α numero reale.

L'insieme delle matrici unitarie $n \times n$ formano un *gruppo*, soddisfano cioè le seguenti condizioni

- il prodotto di due matrici unitarie, U_1U_2 , è una matrice unitaria, cioè appartiene al gruppo

$$(U_1U_2)^+ (U_1U_2) = U_2^+U_1^+U_1U_2 = 1$$

- la matrice identità appartiene al gruppo
- la matrice inversa U^{-1} di una matrice unitaria appartiene al gruppo
- le matrici del gruppo soddisfano la proprietà associativa

$$U_1 (U_2U_3) = (U_1U_2) U_3$$

Il gruppo delle trasformazioni unitarie nello spazio a n dimensioni è il *gruppo unitario* $U(n)$. Se un sistema è invariante per le trasformazioni del gruppo $U(n)$ la hamiltoniana che descrive il sistema è invariante per le trasformazioni

$$H \rightarrow H' \quad H' = U H U^\dagger$$

Consideriamo la trasformazione $U = e^{i\phi} U_s$, con ϕ numero reale, tale che U_s sia una *trasformazione unimodulare* cioè con $\det[U_s] = +1$. Se la hamiltoniana è invariante per la trasformazione $e^{i\phi} H e^{-i\phi}$, che corrisponde alla conservazione di un numero quantico additivo (ad esempio la carica elettrica oppure il numero barionico), allora possiamo considerare invece delle trasformazioni U le corrispondenti trasformazioni unimodulari U_s . Il gruppo delle trasformazioni unitarie unimodulari nello spazio a n dimensioni è il *gruppo speciale unitario* $SU(n)$.

Le trasformazioni del gruppo $SU(n)$ si possono scrivere

$$U = e^{i \sum_k \alpha_k G_k}$$

con α_k numeri reali e G_k operatori hermitiani detti *generatori della trasformazione*. Nello spazio a n dimensioni i generatori si possono rappresentare come matrici $n \times n$ che hanno le seguenti proprietà

- il numero di generatori, l'*ordine del gruppo di simmetria*, è $n^2 - 1$
- tra questi ci sono $r = n - 1$ generatori che commutano e che si possono rappresentare con matrici $n \times n$ diagonali, r è chiamato il *rango del gruppo di simmetria*
- i generatori sono rappresentati da matrici $n \times n$ a *traccia nulla*

$$\det \left[e^{i \sum_k \alpha_k G_k} \right] = \prod_k \det \left[e^{i\alpha_k G_k} \right] = 1 \quad \Rightarrow \quad \det \left[e^{i\alpha_k G_k} \right] = e^{i\alpha_k \text{Tr}[G_k]} = 1$$

- il commutatore di due generatori è anch'esso, a parte un fattore, un generatore della simmetria e le proprietà del gruppo di simmetria sono definite dalle relazioni di commutazione tra generatori

$$[G_j, G_k] = g_{jkl} G_l$$

con i parametri g_{jkl} detti *costanti di struttura del gruppo di simmetria* che soddisfano le relazioni

$$g_{kjl} = -g_{jkl}$$

$$\sum_l (g_{jkl} g_{lmn} + g_{kml} g_{ljn} + g_{mjl} g_{lkn}) = 0$$

La seconda relazione è conseguenza della identità di Jacobi che si ottiene ruotando su tre indici

$$[[G_j, G_k], G_m] + [[G_k, G_m], G_j] + [[G_m, G_j], G_k] \equiv 0$$

tenendo conto delle relazioni di commutazione e del fatto che i generatori sono linearmente indipendenti

$$[[G_j, G_k], G_m] = \sum_l g_{jkl} [G_l, G_m] = \sum_l g_{jkl} g_{lmn} G_n$$

$$\sum_l (g_{jkl} g_{lmp} G_p + g_{kml} g_{ljq} G_q + g_{mjl} g_{lkr} G_r) = 0$$

4.10.1 SU(2)

Nello spazio vettoriale a due dimensioni in cui scegliamo come vettori di base $u = |up\rangle$, $d = |down\rangle$

$$u = \begin{pmatrix} 1 \\ 0 \end{pmatrix} \quad d = \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \end{pmatrix}$$

ci sono $2^2 - 1 = 3$ generatori e il rango del gruppo di simmetria è $r = 2 - 1 = 1$, cioè uno dei generatori è diagonale. Nella rappresentazione con G_3 diagonale i generatori sono le *matrici di Pauli*

$$G_1 = \frac{1}{2} \begin{pmatrix} 0 & 1 \\ 1 & 0 \end{pmatrix} \quad G_2 = \frac{1}{2} \begin{pmatrix} 0 & -i \\ i & 0 \end{pmatrix} \quad G_3 = \frac{1}{2} \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ 0 & -1 \end{pmatrix}$$

che soddisfano le relazioni di commutazione $[G_j, G_k] = i \epsilon_{jkl} G_l$, dove ϵ_{jkl} è il tensore completamente antisimmetrico

$$\epsilon_{123} = \epsilon_{231} = \epsilon_{312} = +1 \quad \epsilon_{321} = \epsilon_{213} = \epsilon_{132} = -1$$

I generatori G_1, G_2, G_3 , costituiscono la *rappresentazione fondamentale* di $SU(2)$ in due dimensioni cioè del gruppo di rotazioni di isospin 1/2. Esiste un generatore diagonale, G_3 , che rappresenta una componente dell'isospin, oltre al modulo quadro dell'isospin che è proporzionale alla matrice identità 2×2 , $\sum_k G_k^2 = (3/4) \mathbf{I}$.

Analogamente, nella rappresentazione in più dimensioni. Ad esempio, in tre dimensioni $SU(2)$ è il gruppo di rotazioni di isospin 1. Le tre matrici 3×3 che soddisfano le relazioni di commutazione sono (appendice ?)

$$G_1 = \frac{1}{\sqrt{2}} \begin{pmatrix} 0 & 1 & 0 \\ 1 & 0 & 1 \\ 0 & 1 & 0 \end{pmatrix} \quad G_2 = \frac{1}{\sqrt{2}} \begin{pmatrix} 0 & -i & 0 \\ i & 0 & -i \\ 0 & i & 0 \end{pmatrix} \quad G_3 = \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & -1 \end{pmatrix}$$

Esiste un generatore diagonale, G_3 , oltre al modulo quadro dell'isospin, $\sum_k G_k^2 = 2 \mathbf{I}$, proporzionale alla matrice identità 3×3 .

Gli autostati si ottengono come combinazione di due stati di isospin 1/2 utilizzando i coefficienti di Clebsch-Gordan (appendice ???). Ci sono quattro possibili combinazioni e si ottengono quattro autostati, un tripletto di isospin 1, simmetrico rispetto allo scambio $u \leftrightarrow d$,

$$|1, +1\rangle = uu \quad |1, 0\rangle = \frac{ud + du}{\sqrt{2}} \quad |1, -1\rangle = dd$$

e un singoletto, antisimmetrico

$$|0, 0\rangle = \frac{ud - du}{\sqrt{2}}$$

La decomposizione in multipletti costituisce la *rappresentazione non riducibile* di $SU(2)$ che si esprime in modo simbolico $\mathbf{2} \otimes \mathbf{2} = \mathbf{3} \oplus \mathbf{1}$ e si rappresenta in modo grafico come illustrato in Fig.4.15 : si sovrappone il primo doppietto $g_3 = \pm 1/2$ al secondo sfalsato rispettivamente di -1 e +1.

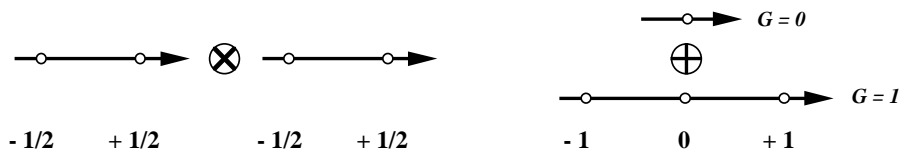


Figure 4.15: Costruzione grafica della combinazione di due isospin 1/2

4.10.2 SU(3)

Nello spazio vettoriale a tre dimensioni in cui scegliamo come vettori di base

$$u = \begin{pmatrix} 1 \\ 0 \\ 0 \end{pmatrix} \quad d = \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \\ 0 \end{pmatrix} \quad s = \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ 1 \end{pmatrix}$$

ci sono $3^2 - 1 = 8$ generatori. Il rango del gruppo di simmetria è $r = 3 - 1 = 2$ e quindi ci sono due generatori diagonali. Nella rappresentazione in cui G_3 e G_8 sono diagonali i generatori sono le *matrici di Gell-Mann*

$$G_1 = \frac{1}{2} \begin{pmatrix} 0 & 1 & 0 \\ 1 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \end{pmatrix} \quad G_2 = \frac{1}{2} \begin{pmatrix} 0 & -i & 0 \\ i & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \end{pmatrix} \quad G_3 = \frac{1}{2} \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & -1 & 0 \\ 0 & 0 & 0 \end{pmatrix}$$

$$G_4 = \frac{1}{2} \begin{pmatrix} 0 & 0 & 1 \\ 0 & 0 & 0 \\ 1 & 0 & 0 \end{pmatrix} \quad G_5 = \frac{1}{2} \begin{pmatrix} 0 & 0 & -i \\ 0 & 0 & 0 \\ i & 0 & 0 \end{pmatrix}$$

$$G_6 = \frac{1}{2} \begin{pmatrix} 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 1 \\ 0 & 1 & 0 \end{pmatrix} \quad G_7 = \frac{1}{2} \begin{pmatrix} 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & -i \\ 0 & i & 0 \end{pmatrix} \quad G_8 = \frac{1}{2\sqrt{3}} \begin{pmatrix} 1 & 0 & 0 \\ 0 & 1 & 0 \\ 0 & 0 & -2 \end{pmatrix}$$

I prime sette generatori sono costruiti con le matrici di Pauli e G_8 è definito dalle relazioni di commutazione, $[G_j, G_k] = i \gamma_{jkl} G_l$. Le costanti di struttura di $SU(3)$ sono

$$\gamma_{123} = 1 \quad \gamma_{147} = \gamma_{165} = \gamma_{246} = \gamma_{257} = \gamma_{345} = \gamma_{376} = 1/2 \quad \gamma_{458} = \gamma_{678} = \sqrt{3}/2$$

La somma dei quadrati dei generatori è proporzionale alla matrice identità 3×3 , $\sum_k G_k^2 = (4/3) \mathbf{I}$. Gli autovalori dei generatori diagonali sono

$$g_3 = \left(+\frac{1}{2}; -\frac{1}{2}; 0 \right) \quad g_8 = \left(+\frac{1}{2\sqrt{3}}; +\frac{1}{2\sqrt{3}}; -\frac{1}{\sqrt{3}} \right)$$

4.10.3 Stati coniugati

Supponiamo che la trasformazione di coniugazione C , $C|\psi\rangle = |\psi\rangle^*$, commuti con la hamiltoniana che descrive il sistema di modo che gli stati $|\psi\rangle^*$ siano anch'essi stati del sistema. Se U è una trasformazione unitaria unimodulare con generatori G_k , i generatori della trasformazione U^* sono gli operatori $\bar{G}_k = -G_k^*$

$$|\psi'\rangle^* = U^*|\psi\rangle^* \quad U^* = e^{-i \sum_k \alpha_k^* G_k^*} = e^{i \sum_k \alpha_k (-G_k^*)} = e^{i \sum_k \alpha_k \bar{G}_k}$$

Se rappresentiamo i generatori con matrici hermitiane $n \times n$, G_k^* sono le matrici trasposte

$$\bar{G}_k^{\mu\nu} = -G_k^{*\mu\nu} = -G_k^{\nu\mu}$$

e per i generatori diagonali si ha $\bar{G}_k = -G_k$. Quindi gli autovalori degli stati coniugati sono uguali a quelli degli stati di partenza con il segno cambiato.

Nel caso di $SU(2)$ è semplice trovare una trasformazione per passare dalla rappresentazione $\mathbf{2}$ alla rappresentazione $\bar{\mathbf{2}}$: questa è una rotazione di π nello spazio dell'isospin. Per una rotazione si ha

$$R(\theta) = e^{-i\theta G_2} = \sum_n \frac{(-i\theta)^n}{n!} G_2^n = \cos \theta/2 \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ 0 & 1 \end{pmatrix} - i \sin \theta/2 \begin{pmatrix} 0 & -i \\ i & 0 \end{pmatrix}$$

$$R_\pi = \begin{pmatrix} 0 & -1 \\ 1 & 0 \end{pmatrix} \quad R_\pi^+ = \begin{pmatrix} 0 & 1 \\ -1 & 0 \end{pmatrix}$$

I generatori della simmetria degli stati coniugati, $\bar{G}_k = R_\pi G_k R_\pi^+$, sono $\bar{G}_1 = -G_1$, $\bar{G}_2 = G_2$, $\bar{G}_3 = -G_3$ e gli autostati sono

$$\bar{u} = R_\pi u = d \quad \bar{d} = R_\pi d = -u$$

che hanno autovalori di G_3 : $g_3(\bar{u}) = -1/2$, $g_3(\bar{d}) = +1/2$.

Combinando un doppietto di $\mathbf{2}$ con uno di $\bar{\mathbf{2}}$ si ottiene di nuovo un tripletto, ora antisimmetrico, e un singoletto simmetrico, $\mathbf{2} \otimes \bar{\mathbf{2}} = \mathbf{3} \oplus \mathbf{1}$

$$|1, +1\rangle = -u\bar{d} \quad |1, 0\rangle = \frac{u\bar{u} - d\bar{d}}{\sqrt{2}} \quad |1, -1\rangle = d\bar{u}$$

$$|0, 0\rangle = \frac{u\bar{u} + d\bar{d}}{\sqrt{2}}$$

Nel caso di $SU(3)$ non esiste una semplice trasformazione $G_k \rightarrow \bar{G}_k$. I generatori della simmetria degli stati coniugati sono $\bar{G}_1 = -G_1$, $\bar{G}_2 = G_2$, $\bar{G}_3 = -G_3$, $\bar{G}_4 =$

$-G_4, \bar{G}_5 = G_5, \bar{G}_6 = -G_6, \bar{G}_7 = G_7, \bar{G}_8 = -G_8$. Gli autovalori dei generatori diagonali G_3 e G_8 corrispondenti agli autostati $(\bar{u}, \bar{d}, \bar{s})$ sono rispettivamente

$$g_3 = \left(-\frac{1}{2} ; +\frac{1}{2} ; 0 \right) \quad g_8 = \left(-\frac{1}{2\sqrt{3}} ; -\frac{1}{2\sqrt{3}} ; +\frac{1}{\sqrt{3}} \right)$$

4.11 L'interazione elettromagnetica

4.11.1 Hamiltoniana di interazione

Per descrivere l'interazione tra particelle e campo elettromagnetico è opportuno usare il formalismo invariante per trasformazioni di Lorentz. L'approssimazione non relativistica è comunque adeguata per descrivere gran parte dei fenomeni in fisica atomica e fisica nucleare.

Il principio di minima azione richiede che le equazioni che descrivono l'evoluzione del sistema nel tempo si ottengono minimizzando l'integrale $\int_{\Delta t} L dt$. Il principio di relatività richiede che questo avvenga in ogni riferimento inerziale. L'intervallo di tempo proprio, $dt_o = dt/\gamma$, è invariante. Quindi una lagrangiana espressa in termini di invarianti e proporzionale a γ^{-1} assicura che sia rispettato il principio di relatività.

La lagrangiana funzione della massa, velocità, carica della particella e del campo elettromagnetico si può esprimere

$$L(m, x_j, \dot{x}_j) = -\frac{mc^2 + q U \cdot A}{\gamma} \quad U = (\gamma \vec{v}, \gamma c) \quad A = (\vec{A}, V/c)$$

Le componenti del momento coniugato sono

$$p_i = \frac{\partial L}{\partial \dot{x}_i} = -\frac{\partial}{\partial v_i} \left(\frac{mc^2}{\gamma} - q \vec{v} \cdot \vec{A} + qV \right) = m\gamma v_i + qA_i$$

La hamiltoniana è

$$H = \vec{p} \cdot \vec{v} - L = mc^2/\gamma + \vec{p} \cdot (\vec{p} - q\vec{A}) + qV$$

La velocità in funzione del momento coniugato è

$$(m\gamma \vec{v})^2 = (\vec{p} - q\vec{A})^2 \quad (m\gamma c)^2 = (mc)^2 + (\vec{p} - q\vec{A})^2$$

$$\vec{v} = c \frac{\vec{p} - q\vec{A}}{\sqrt{(mc)^2 + (\vec{p} - q\vec{A})^2}} \quad \gamma = \frac{\sqrt{(mc)^2 + (\vec{p} - q\vec{A})^2}}{mc}$$

Sostituendo i valori di γ e v si ottiene la hamiltoniana

$$H = c\sqrt{(mc)^2 + (\vec{p} - q\vec{A})^2} + qV$$

Se H_ℓ e \vec{p}_ℓ sono la hamiltoniana e l'impulso della particella libera, la hamiltoniana della particella in interazione col campo elettromagnetico si ottiene con la trasformazione

$$\vec{p}_\ell \rightarrow \vec{p} - q\vec{A} \quad H_\ell \rightarrow H - qV$$

dove \vec{A} e V sono definiti a meno di una trasformazione di gauge. In approssimazione non relativistica $p \ll mc$, $qA \ll mc$, si ha

$$H = mc^2 + \frac{(\vec{p} - q\vec{A})^2}{2m} + qV = mc^2 + \frac{p^2}{2m} - \frac{q}{m} \vec{A} \cdot \vec{p} + qV + \frac{q^2 \vec{A}^2}{2m}$$

che rappresentano l'energia di riposo, l'energia cinetica e l'energia di interazione tra una particella di massa m e carica elettrica q e il campo elettromagnetico.

4.11.2 Quantizzazione del campo

In meccanica quantistica la hamiltoniana è espressa in termini di operatori. L'operatore impulso è $-i\hbar\vec{\nabla}$. L'operatore campo elettromagnetico viene definito in termini di operatori di creazione e distruzione degli autostati che sono i modi normali di vibrazione del campo.

In assenza di cariche l'equazione del potenziale vettore è l'equazione di d'Alembert. La soluzione si può esprimere come serie di Fourier. La dipendenza dalle coordinate spaziali è definita in un volume V dalle funzioni

$$V^{-1/2} \hat{\epsilon}_s(\vec{k}) e^{i\vec{k}\cdot\vec{r}}$$

dove $\hat{\epsilon}_s(\vec{k})$ sono versori di polarizzazione ortogonali tra loro e ortogonali al vettore \vec{k} , ($s = 1, 2$). I *modi normali di vibrazione* sono definiti dalle condizione

$$k_x = \frac{2\pi}{L_x} n, \dots \quad L_x L_y L_z = V \quad n = 0, 1, 2, \dots$$

La soluzione per il campo, a meno di un fattore di normalizzazione, è

$$\vec{A}(\vec{r}, t) = \sum_{\vec{k}} \sum_s \hat{\epsilon}_s(\vec{k}) \left[a_s(\vec{k}, t) e^{i\vec{k}\cdot\vec{r}} + a_s^*(\vec{k}, t) e^{-i\vec{k}\cdot\vec{r}} \right]$$

L'ampiezza $a_s(\vec{k}, t)$ soddisfa l'equazione dell'oscillatore armonico

$$\frac{\partial^2}{\partial t^2} a_s(\vec{k}, t) + \omega_k^2 a_s(\vec{k}, t) = 0 \quad \omega_k = c|\vec{k}|$$

In analogia con l'oscillatore armonico quantistico consideriamo le ampiezze come operatori di creazione e distruzione dei modi normali di vibrazione del campo caratterizzati da impulso $\hbar\vec{k}$ e energia $\hbar\omega_{\vec{k}}$

$$a|n\rangle = n^{1/2}|n-1\rangle \quad a^+|n\rangle = (n+1)^{1/2}|n+1\rangle \quad [a, a^+] = 1$$

L'operatore campo elettromagnetico è l'operatore vettoriale

$$\vec{A}(\vec{r}, t) = \mathcal{A} \sum_{\vec{k}} \sum_s \hat{\epsilon}_s(\vec{k}) \left[a_s(\vec{k}) e^{i(\vec{k}\cdot\vec{r} - \omega t)} + a_s^+(\vec{k}) e^{-i(\vec{k}\cdot\vec{r} - \omega t)} \right]$$

dove \mathcal{A} è un fattore di normalizzazione.

Gli autostati $|n, s, \vec{k}\rangle$ sono caratterizzati da n fotoni con polarizzazione $\hat{\epsilon}_s$, impulso $\hbar\vec{k}$ e energia $\hbar\omega_k = \hbar ck$. L'operatore $a_s(\vec{k})$ assorbe un fotone e l'operatore $a_s^+(\vec{k})$ emette un fotone con le regole di commutazione $[a_s(\vec{k}), a_{s'}^+(\vec{k}')] = \delta_{s,s'}\delta_{\vec{k},\vec{k}'}$. Gli operatori vettoriali campo elettrico e campo magnetico sono

$$\vec{E} = -\frac{\partial \vec{A}}{\partial t} = \mathcal{A} \sum_{\vec{k}} \sum_s i\omega_k \hat{\epsilon}_s(\vec{k}) [a_s(\vec{k})e^{i(\vec{k}\cdot\vec{r}-\omega t)} - a_s^+(\vec{k})e^{-i(\vec{k}\cdot\vec{r}-\omega t)}]$$

$$\vec{B} = \vec{\nabla} \wedge \vec{A} = \mathcal{A} \sum_{\vec{k}} \sum_s i\vec{k} \wedge \hat{\epsilon}_s(\vec{k}) [a_s(\vec{k})e^{i(\vec{k}\cdot\vec{r}-\omega t)} - a_s^+(\vec{k})e^{-i(\vec{k}\cdot\vec{r}-\omega t)}]$$

I moduli quadri dei valori di aspettazione per stati di n fotoni sono

$$|\langle n|\vec{E}|n\rangle|^2 = 2n\omega^2\mathcal{A}^2 \quad |\langle n|\vec{B}|n\rangle|^2 = 2n\vec{k}^2\mathcal{A}^2$$

Il fattore di normalizzazione è definito dal valore dell'energia del campo nel volume di normalizzazione V

$$U = \frac{V}{2}(\epsilon_o|\vec{E}|^2 + |\vec{B}|^2/\mu_o) = nV\epsilon_o(\omega^2 + c^2\vec{k}^2)\mathcal{A}^2 = n\hbar\omega \quad \mathcal{A} = \left(\frac{\hbar}{2V\epsilon_o\omega}\right)^{1/2}$$

4.12 Legge di decadimento

La probabilità di decadimento di un sistema nell'intervallo di tempo infinitesimo dt è definita dalla *costante di decadimento*, λ , che ha le dimensioni dell'inverso di un tempo ed è una grandezza caratteristica del sistema e dell'interazione che produce il decadimento

$$dP = \lambda dt$$

Se si hanno N sistemi identici, se il numero N è sufficientemente grande da poterlo considerare come una variabile continua e se i decadimenti sono indipendenti, la variazione del numero N per effetto del decadimento è

$$-dN = \lambda N dt$$

Integrando l'equazione con la condizione $N(t=0) = N_o$ si ha la legge di decadimento

$$N(t) = N_o e^{-\lambda t}$$

Il numero di sistemi sopravvissuti al tempo t è caratterizzato dalla funzione di distribuzione

$$f(t) = \lambda e^{-\lambda t} \quad \int_0^\infty f(t) dt = 1$$

Il valor medio della distribuzione è la *vita media* di decadimento

$$\tau = \langle t \rangle = \int_0^\infty \lambda e^{-\lambda t} t dt = \frac{1}{\lambda}$$

Il decadimento è un fenomeno statistico casuale che non trova spiegazione nella meccanica classica deterministica. In meccanica quantistica un sistema è descritto dagli autostati definiti ad un certo istante, $t = 0$, e dalla loro evoluzione temporale. Se E_k sono gli autovalori di energia, e il sistema si trova al tempo $t = 0$ nello stato stazionario $|\psi_j\rangle$, con autovalore E_{j_0} , l'autostato al tempo t

$$|\psi_j(t)\rangle = |\psi_{j_0}\rangle e^{-iE_j t/\hbar}$$

conserva la densità di probabilità: $\langle \psi_j(t) | \psi_j(t) \rangle = \langle \psi_{j_0} | \psi_{j_0} \rangle$, cioè il sistema è stabile. Se il sistema è soggetto ad una interazione dipendente dal tempo descritta dalla hamiltoniana H_I l'autovalore di energia viene modificato dall'interazione

$$E_j \rightarrow E_j + \langle j | H_I | j \rangle + \sum_{k \neq j} \frac{|\langle k | H_I | j \rangle|^2}{E_k - E_j} - i\pi \sum_{k \neq j} |\langle k | H_I | j \rangle|^2 \delta(E_k - E_j) + \dots$$

e lo stato non è più stazionario per effetto del fattore immaginario nell'evoluzione temporale. La grandezza

$$\Gamma_j = 2\pi \sum_{k \neq j} |\langle k | H_I | j \rangle|^2 \delta(E_k - E_j)$$

è chiamata *larghezza di decadimento*. L'evoluzione temporale dello stato diventa

$$|\psi_j(t)\rangle = |\psi_{j_0}\rangle e^{-iE_j t/\hbar} e^{-\Gamma_j t/2\hbar}$$

e la densità di probabilità decresce in modo esponenziale nel tempo

$$\langle \psi_j(t) | \psi_j(t) \rangle = \langle \psi_{j_0} | \psi_{j_0} \rangle e^{-\Gamma t/\hbar}$$

La larghezza di decadimento rappresenta l'incertezza con cui è nota l'energia dello stato $|\psi_j\rangle$ non stazionario ed è legata alla vita media dello stato dalla relazione di indeterminazione

$$\Gamma \tau = \hbar$$

Per ottenere la funzione di distribuzione dell'energia attorno al valor medio E_j consideriamo la trasformata di Fourier dell'evoluzione temporale dello stato $|\psi_j\rangle$

$$\chi(E) = \kappa \int e^{iEt/\hbar} \psi(t) dt = \kappa \int \psi_{j_0} e^{(i/\hbar)(E - E_j + i\Gamma/2)t} dt = \kappa \psi_{j_0} \frac{\hbar/i}{E - E_j + i\Gamma/2}$$

La probabilità che il sistema abbia energia E è

$$P(E) = |\chi(E)|^2 = \kappa^2 |\psi_{j_0}|^2 \frac{\hbar^2}{(E - E_j)^2 + (\Gamma/2)^2}$$

dove la costante κ è definita dalla condizione di normalizzazione $\int P(E) dE = 1$

$$P(E) = \frac{1}{\pi} \frac{\Gamma/2}{(E - E_j)^2 + (\Gamma/2)^2}$$

Quindi uno stato instabile che ha vita media τ ha una distribuzione in energia attorno al valore E_j che è una funzione lorentziana con larghezza a metà altezza pari a Γ .

Se il sistema decade nello stato $|\psi_f\rangle$ per effetto della hamiltoniana di interazione H_I , la larghezza di decadimento, al primo ordine dello sviluppo perturbativo, si calcola con la regola d'oro di Fermi (appendice ???)

$$\Gamma_{j \rightarrow f} = 2\pi |\langle \psi_f | H_I | \psi_j \rangle|^2 \rho(E_f)$$

Il sistema può decadere in più stati: in questo caso il decadimento $|\psi_j\rangle \rightarrow |\psi_k\rangle$ è caratterizzato dalla *larghezza parziale di decadimento* Γ_k . La *larghezza (totale)* è la somma delle larghezze parziali (la probabilità di decadimento è la somma delle probabilità dei diversi canali di decadimento) e la vita media dello stato $|\psi_j\rangle$ è

$$\frac{\hbar}{\tau} = \Gamma = \sum_k \Gamma_k$$

Il rapporto Γ_k/Γ è chiamato *frazione di decadimento* o *branching ratio*

$$BR_k = \frac{\Gamma_k}{\Gamma} \quad \sum_k BR_k = 1$$

4.13 Probabilità di transizione

Consideriamo un sistema descritto dalla hamiltoniana H_o indipendente dal tempo. L'evoluzione temporale del sistema si esprime

$$|\psi_o(\vec{r}, t)\rangle = \sum_n a_n |u_n(\vec{r})\rangle e^{-iE_n t/\hbar}$$

dove $u_n(\vec{r})$ è un insieme completo di autostati stazionari di H_o , $\langle u_m | u_n \rangle = \delta_{mn}$, con autovalori E_n . Se il sistema è soggetto ad una interazione descritta dalla hamiltoniana dipendente dal tempo $H_I(t)$, la soluzione dell'equazione del moto

$$i\hbar \frac{\partial}{\partial t} |\psi(\vec{r}, t)\rangle = [H_o + H_I(t)] |\psi(\vec{r}, t)\rangle$$

si può approssimare con il metodo delle perturbazioni dipendenti dal tempo. Consideriamo una soluzione sovrapposizione degli autostati della hamiltoniana imperturbata con coefficienti dipendenti dal tempo $a_n(t)$ che soddisfano la relazione di normalizzazione $\sum_n |a_n(t)|^2 = 1$

$$|\psi(\vec{r}, t)\rangle = \sum_n a_n(t) |u_n(\vec{r})\rangle e^{-iE_n t/\hbar}$$

$a_m(t)$ è l'ampiezza dell'autostato $|u_m\rangle$ al tempo t . Introducendo questa soluzione nell'equazione del moto

$$i\hbar \sum_n \dot{a}_n |u_n\rangle e^{-iE_n t/\hbar} + \sum_n a_n |u_n\rangle E_n e^{-iE_n t/\hbar} =$$

$$= \sum_n a_n H_o |u_n\rangle e^{-iE_n t/\hbar} + \sum_n a_n H_I |u_n\rangle e^{-iE_n t/\hbar}$$

e calcolando il prodotto scalare tra due stati

$$i\hbar \sum_n \dot{a}_n \langle u_m | u_n \rangle e^{-iE_n t/\hbar} = \sum_n a_n \langle u_m | H_I | u_n \rangle e^{-iE_n t/\hbar}$$

si ottiene l'equazione che descrive l'evoluzione dei coefficienti $a_m(t)$

$$i\hbar \dot{a}_m(t) = \sum_n a_n(t) \langle u_m | H_I | u_n \rangle e^{i(E_m - E_n)t/\hbar}$$

Supponiamo che la hamiltoniana di interazione sia *spenta* per $t < 0$, che all'istante $t = 0$ il sistema si trovi nell'autostato $|u_j\rangle$, $a_n(0) = \delta_{jn}$, e che per $t > 0$ l'azione della hamiltoniana $H_I(t)$ possa considerarsi come una *perturbazione*, cioè che per gli elementi di matrice si possa approssimare

$$H_I^{nm}(t) = \langle u_n | H_I(t) | u_m \rangle \ll \langle u_n | H_o | u_m \rangle$$

in un intervallo di tempo Δt sufficiente a permettere al sistema di evolvere nello stato finale considerato. Sviluppando in serie i coefficienti $a_n(t)$ per $n \neq j$

$$a_n(t) = a_n(0) + \dot{a}_n(0) t + \dots = a_n(0) - \frac{i}{\hbar} \sum_k a_k(0) H_I^{kn} t + \dots$$

le ampiezze soddisfano l'equazione differenziale

$$\begin{aligned} i\hbar \dot{a}_m(t) &= \sum_n \left[a_n(0) - \frac{i}{\hbar} \sum_k a_k(0) H_I^{kn} t + \dots \right] H_I^{nm} e^{i\omega_{nm}t} = \\ &= \sum_n a_n(0) H_I^{nm} e^{i\omega_{nm}t} - \frac{i}{\hbar} \sum_{nk} a_k(0) H_I^{kn} H_I^{nm} e^{i\omega_{nm}t} t + \dots = \\ &= \sum_n \delta_{jn} H_I^{nm} e^{i\omega_{nm}t} - \frac{i}{\hbar} \sum_{nk} \delta_{jk} H_I^{kn} H_I^{nm} e^{i\omega_{nm}t} t + \dots = \\ &= H_I^{jm} e^{i\omega_{jm}t} - \frac{i}{\hbar} \sum_n H_I^{jn} H_I^{nm} e^{i\omega_{nm}t} t + \dots \end{aligned}$$

che ha la soluzione approssimata

$$a_m(t) = -\frac{i}{\hbar} \int_0^t H_I^{jm} e^{i\omega_{jm}t'} dt' + \frac{1}{\hbar^2} \int_0^t \sum_n H_I^{jn} H_I^{nm} e^{i\omega_{nm}t'} t' dt' + \dots$$

Il *primo termine* dello sviluppo in serie è

$$a_m(t) = -\frac{H_I^{jm}}{\hbar\omega_{jm}} (1 - e^{i\omega_{jm}t}) = \frac{H_I^{jm}}{\hbar\omega_{jm}} 2i e^{i\omega_{jm}t/2} \sin \omega_{jm}t/2$$

dove H_I^{jm} è il valor medio dell'elemento di matrice nell'intervallo di tempo $0 \div t$. La probabilità di trovare il sistema nello stato $|u_m\rangle$ al tempo t è

$$P_{j \rightarrow m}(t) = |a_m(t)|^2 = 4 |H_I^{jm}|^2 \frac{\sin^2(E_m - E_j)t/2\hbar}{(E_m - E_j)^2}$$

La probabilità di transizione dallo stato iniziale $|u_i\rangle$ ad un qualunque stato finale $|u_f\rangle$ si ottiene sommando sugli stati finali accessibile al sistema

$$P_{i \rightarrow f}(t) = 4 \sum_f |H_I^{if}|^2 \frac{\sin^2(E_f - E_i)t/2\hbar}{(E_f - E_i)^2}$$

Se si ha una *distribuzione continua* di stati con *densità di energia* $\rho(E_f) = dn/dE_f$, la somma diventa un integrale sull'energia dello stato finale E_f

$$P_{i \rightarrow f}(t) = \frac{1}{\hbar^2} \int |H_I^{if}|^2 \frac{\sin^2(E_f - E_i)t/2\hbar}{[(E_f - E_i)/2\hbar]^2} \rho(E_f) dE_f$$

La funzione $\sin^2 \omega t / \omega^2$ è oscillante con valori rapidamente decrescenti, cioè il contributo all'integrale è limitato ad un intervallo di energia attorno a E_i in cui $\Delta E t \approx 2\pi\hbar$. Se facciamo una osservazione del sistema dopo un tempo $t \gg 2\pi\hbar/\Delta E \approx (4 \cdot 10^{-15} \text{ eV}/\Delta E)$ secondi, otteniamo

$$\lim_{t \rightarrow \infty} \frac{1}{\pi} \frac{\sin^2 \omega t}{\omega^2} = t \delta(\omega)$$

$$P_{i \rightarrow f}(t) \approx \frac{2\pi}{\hbar} t \int |H_I^{if}|^2 \delta(E_f - E_i) \rho(E_f) dE_f$$

La *probabilità di transizione nell'unità di tempo* dallo stato iniziale $|i\rangle$ allo stato finale $|f\rangle$, calcolata al *primo ordine* dello sviluppo perturbativo in meccanica quantistica non relativistica è data dalla relazione

$$\dot{P}_{i \rightarrow f} = \frac{2\pi}{\hbar} |\langle f | H_I | i \rangle|^2 \rho(E_f)$$

nota comunemente come *regola d'oro di Fermi*.

4.14 Densità dello spazio delle fasi

Nell'appendice ??? abbiamo derivato la probabilità di transizione nell'unità di tempo che dipende dal numero di stati finali per intervallo unitario di energia. Il numero di stati di un sistema è definito nello *spazio delle fasi* delle variabili coniugate (\vec{r}, \vec{p}) . Il principio di indeterminazione stabilisce la condizione per cui si possano definire simultaneamente due variabili coniugate

$$\Delta x \Delta p_x \geq \hbar$$

per cui il numero di stati di un sistema in una dimensione è il rapporto tra il *volume dello spazio delle fasi* accessibile al sistema e la dimensione della *cella elementare*

$$\int \frac{dx dp_x}{\Delta x \Delta p_x}$$

Per definire il fattore $\Delta x \Delta p_x$ consideriamo il moto di una particella in una dimensione e le autofunzioni normalizzate su una distanza L

$$\psi_n(x) = \frac{1}{L^{1/2}} e^{ip_n x/\hbar}$$

La condizione al contorno

$$\psi_n(x) = \psi_n(x + L) \quad \Rightarrow \quad p_n = (2\pi\hbar/L)n$$

definisce gli autovalori degli stati stazionari e il numero di stati per intervallo unitario nelle variabili coniugate

$$\Delta n = \frac{p L}{2\pi\hbar} \quad d^2 n = \frac{dx dp_x}{2\pi\hbar}$$

Per un sistema in tre dimensioni si ha

$$d^6 n = g \frac{dx dy dz dp_x dp_y dp_z}{(2\pi\hbar)^3} = g \frac{d\vec{r} d\vec{p}}{(2\pi\hbar)^3}$$

dove il fattore g tiene conto della molteplicità di ciascuno stato dovuta a *gradi di libertà* diversi dalle variabili coniugate, ad esempio i possibili stati di spin.

La regola d'oro di Fermi è usata di frequente per calcolare la costante di decadimento oppure la sezione d'urto come funzioni di alcune particolari variabili. In questo caso la densità degli stati si ottiene integrando $d^6 n$ su tutte le *altre* variabili e derivando rispetto all'energia totale

$$\rho(E) = \frac{dn}{dE} = \frac{d}{dE} \int d^6 n$$

Esempio 1

Stati di *una particella* di massa m e spin 0 normalizzati in un volume V . Integrando sulle variabili spaziali e esprimendo $d\vec{p}$ in coordinate polari

$$\rho(E) dp d\Omega = \left[\frac{V}{(2\pi\hbar)^3} p^2 \frac{dp}{dE} \right] dp d\Omega$$

- in meccanica non relativistica, $E = mc^2 + p^2/2m$, $dE = p dp/m$,

$$\rho(E) = \frac{V}{(2\pi\hbar)^3} mp$$

- in meccanica relativistica, $E^2 = (mc^2)^2 + (pc)^2$, $E dE = p dp c^2$

$$\rho(E) = \frac{V}{(2\pi\hbar)^3} \frac{pE}{c^2}$$

il caso precedente si ottiene nel limite $p \ll mc$, $E \simeq mc^2$.

- per un fotone ($E = pc = h\nu$) con due stati di polarizzazione

$$\rho(E) dp d\Omega = \frac{2V}{(2\pi\hbar)^3} \frac{E^2}{c^3} dp d\Omega = \frac{2V}{c^3} \nu^2 d\nu d\Omega$$

Esempio 2

Per un *sistema di due particelle*, ad esempio la diffusione $m_1 m_2 \rightarrow m'_1 m'_2$ oppure il decadimento $M \rightarrow m_1 m_2$, la conservazione dell'energia e dell'impulso costituisce un vincolo per cui le variabili delle due particelle non sono indipendenti. Nel riferimento del centro di massa $\vec{p}_1 + \vec{p}_2 = 0$, $p_1^2 = p_2^2$, $p_1 dp_1 = p_2 dp_2$

$$dE = dE_1 + dE_2 = \frac{p_1 c^2}{E_1} dp_1 + \frac{p_2 c^2}{E_2} dp_2 = \frac{E_1 + E_2}{E_1 E_2} c^2 p_1 dp_1$$

la densità degli stati in funzione delle variabile di una delle due particelle è

$$\rho(E) dp_1 d\Omega_1 = \frac{V}{(2\pi\hbar)^3} \frac{E_1 E_2}{E} \frac{p_1}{c^2} dp_1 d\Omega_1$$

Nel limite $E_1 \ll E_2$ abbiamo il caso dell'esempio precedente.

Esempio 3

Per un *sistema di tre particelle*, $E_1 + E_2 + E_3 = E$, $\vec{p}_1 + \vec{p}_2 + \vec{p}_3 = 0$, le variabili di due particelle sono indipendenti e la densità dello spazio delle fasi in funzione delle variabili di due particelle è

$$d^{12}n = \frac{d\vec{r}_1 d\vec{r}_2 d\vec{p}_1 d\vec{p}_2}{(2\pi\hbar)^6} \quad \rho_3(E) = \frac{V^2}{(2\pi\hbar)^6} \frac{d}{dE} \int d\vec{p}_1 d\vec{p}_2$$

Analogamente, per un *sistema di n particelle* la densità dello spazio delle fasi della particella n -esima in funzione delle variabili delle particelle 1, 2, ..., $n-1$ è

$$\rho_n(E) = \frac{V^{n-1}}{(2\pi\hbar)^{3(n-1)}} \frac{d}{dE} \int d\vec{p}_1 \dots d\vec{p}_{n-1}$$

Introducendo esplicitamente nell'integrale il vincolo di conservazione di energia e impulso

$$\rho_n(E) = \frac{V^{n-1}}{(2\pi\hbar)^{3(n-1)}} \frac{d}{dE} \int \delta^3(\Sigma_n \vec{p}_n) \delta(\Sigma_n E_n - E) d\vec{p}_1 \dots d\vec{p}_n$$

4.15 Il modello atomico di Thomas-Fermi

Il modello atomico di Thomas-Fermi è un *modello statistico* che descrive il sistema costituito dal nucleo di carica $+Ze$ e di N elettroni ($N \gg 1$) di carica $-e$ confinati in una regione di volume V da un potenziale $U(\vec{r})$. Il potenziale che agisce su un elettrone è il risultato dell'azione attrattiva del nucleo e di quella repulsiva degli altri elettroni. Per atomi neutri $N = Z$. Per ioni positivi di carica ze si ha $N = Z - z$. Il potenziale $U(\vec{r})$ soddisfa le seguenti ipotesi:

- è a simmetria sferica con origine nel nucleo;
- $U(r) \rightarrow 0$ per $r \rightarrow \infty$.

Il sistema è trattato come un gas degenere di fermioni di spin $1/2$. Il numero di stati occupati è

$$\int d^6n = \int 2 \frac{d\vec{r} d\vec{p}}{(2\pi\hbar)^3} = \frac{2V}{(2\pi\hbar)^3} \frac{4\pi}{3} p_F^3 = N$$

dove p_F è l'impulso di Fermi. La *densità di elettroni* è

$$\rho(r) = \frac{N}{V} = \frac{1}{3\pi^2\hbar^3} p_F^3$$

Poiché il sistema legato ed è in uno stato di equilibrio, il valore massimo dell'energia totale di un elettrone non può dipendere da r ed è negativo nel volume V

$$E_{max} = \frac{p_F^2}{2m} + U(r) \leq 0$$

La funzione

$$\phi(r) = -\frac{U(r)}{e} + \frac{E_{max}}{e}$$

è legata alla densità dalla relazione

$$\rho(r) = \frac{1}{3\pi^2\hbar^3} [2me \phi(r)]^{3/2} \quad \phi(r) > 0 \quad \rho(r) = 0 \quad \phi(r) \leq 0$$

$\phi(r)$ si annulla sulla superficie che delimita il volume V dove si ha $U(r) = E_{max}$. Per un atomo neutro $E_{max} = 0$, per uno ione positivo $E_{max} < 0$. La funzione $\phi(r)$ è il potenziale elettrostatico a meno di una costante e soddisfa l'equazione di Poisson

$$\nabla^2 \phi(r) = \frac{1}{r} \frac{d^2}{dr^2} r\phi(r) = \frac{e\rho(r)}{\epsilon_0}$$

Dalle due relazioni precedenti si ottiene l'equazione del potenziale

$$\frac{1}{r} \frac{d^2}{dr^2} r\phi(r) = \frac{e}{3\pi^2\epsilon_0} \left(\frac{2me}{\hbar^2}\right)^{3/2} [\phi(r)]^{3/2} \quad \phi(r) > 0$$

con le condizioni al contorno

- la densità di carica è nulla all'esterno del volume V ;
- il potenziale per $r \rightarrow 0$ è il potenziale coulombiano prodotto dalla carica del nucleo;

$$\frac{1}{r} \frac{d^2}{dr^2} r\phi(r) = 0 \quad \phi(r) \leq 0 \quad \lim_{r \rightarrow 0} r\phi(r) = \frac{Ze}{4\pi\epsilon_0}$$

Possiamo esprimere l'equazione del potenziale in termini della variabile adimensionale x e della funzione adimensionale $\Phi(x)$

$$r = ax \quad r\phi(r) = \frac{Ze}{4\pi\epsilon_0} \Phi(x)$$

$$\frac{d^2\Phi}{dx^2} = \frac{4}{3\pi} 2^{2/3} Z^{1/2} a^{3/2} \left(\frac{me^2}{4\pi\epsilon_0\hbar^2} \right)^{3/2} \frac{\Phi^{3/2}}{x^{1/2}} = f(Z) \frac{\Phi^{3/2}}{x^{1/2}}$$

Il parametro a rappresenta la scala di estensione della densità di carica e del potenziale. Ponendo $f(Z) = 1$, è definito dalla carica del nucleo e del raggio atomico di Bohr ($a_0 = 4\pi\epsilon_0\hbar^2 me^2$):

$$a = \left(\frac{9\pi^2}{128} \right)^{1/3} a_0 Z^{-1/3} = 0.885 a_0 Z^{-1/3}$$

L'estensione spaziale della densità di elettroni nell'atomo *diminuisce all'aumentare della carica* in modo proporzionale a $\sim Z^{-1/3}$. La densità è

$$\rho(x) = \frac{Z}{4\pi a^3} \left(\frac{\Phi}{x} \right)^{3/2} \quad \Phi > 0 \quad \rho(r) = 0 \quad \Phi \leq 0$$

Il potenziale soddisfa l'equazione di Thomas-Fermi

$$\frac{d^2\Phi}{dx^2} = \frac{\Phi^{3/2}}{x^{1/2}} \quad \Phi > 0$$

con le condizioni al contorno

$$\frac{d^2\Phi}{dx^2} = 0 \quad \Phi \leq 0 \quad \Phi(0) = 1$$

Le condizioni sulla funzione $\Phi(x)$ implicano che questa si annulli in un punto X nell'intervallo $0 < x < \infty$. La distanza $R = aX$ definisce il volume V in cui $\rho(r) \neq 0$. I valori della funzione Φ e della derivata Φ' nel punto $x = X$ sono legati dalla condizione di normalizzazione della densità, $\int \rho(r) d\vec{r} = N$

$$\begin{aligned} \int_V \rho(r) 4\pi r^2 dr &= \int_0^X \frac{Z}{4\pi a^3} \left(\frac{\Phi}{x} \right)^{3/2} 4\pi a^3 x^2 dx = Z \int_0^X \Phi^{3/2} x^{1/2} dx = Z \int_0^X \frac{d^2\Phi}{dx^2} x dx = \\ &= Z [x\Phi' - \Phi]_0^X = Z [X\Phi'(X) + 1] = N \quad \Rightarrow \quad X\Phi'(X) = \frac{N - Z}{Z} = -\frac{z}{Z} \end{aligned}$$

L'andamento del potenziale $\Phi(x)$ è mostrato nella Fig.4.16 per atomi neutri e ioni positivi

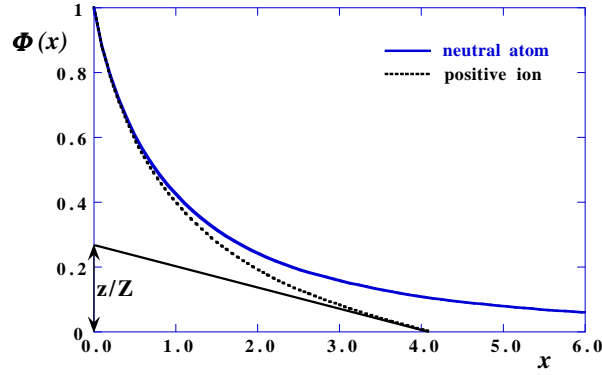


Figure 4.16: Potenziale del modello di Thomas-Fermi

- per un atomo neutro, $N = Z$, la funzione e la derivata sono entrambe nulle nel punto X e quindi risulta $X = \infty$, cioè la densità di carica si annulla all'infinito;
- per uno ione di carica $+ze$ si ha $X\Phi'(X) = -z/Z$, il limite del volume dell'atomo è finito e la tangente $\Phi'(X)$ interseca l'asse $x = 0$ nel punto $+z/Z$;
- L'equazione di Thomas-Fermi non ha soluzioni per ioni negativi.

Il modello statistico non è in grado di riprodurre l'andamento del potenziale del singolo elettrone. Fornisce comunque informazioni sull'energia di ionizzazione *media*. Il valor medio dell'energia cinetica degli elettroni è

$$\langle E_c \rangle = \frac{1}{N} \int_0^{p_F} \frac{p^2}{2m} \frac{8\pi V}{(2\pi\hbar)^3} p^2 dp = \frac{3}{5} \frac{p_F^2}{2m} = \frac{3}{5} e\phi(r)$$

Il valore medio dell'energia totale è quindi

$$\begin{aligned} \langle E \rangle &= -\frac{1}{N} \frac{2}{5} \int_V e\phi(r)\rho(r) d\vec{r} = -\frac{2}{5N} \int_0^X \frac{Ze^2}{4\pi\epsilon_0} \frac{Z}{4\pi a^3} \Phi \frac{\Phi^{3/2}}{x^{3/2}} 4\pi a^2 x dx = \\ &= -\frac{2}{5N} \frac{Z^2 e^2}{4\pi\epsilon_0 a} \int_0^X \Phi \Phi'' dx \end{aligned}$$

L'integrale non dipende dalla carica né dalle dimensioni dell'atomo. L'energia di legame mediata su tutti gli elettroni è proporzionale all'energia di legame dell'atomo di idrogeno ($e^2/4\pi\epsilon_0 a_0$) e, per $N = Z$, è proporzionale a $Z^{4/3}$.

Queste considerazioni mettono in luce alcune differenze sostanziali tra i sistemi atomici, in cui il potenziale è a *distanza*, e i sistemi nucleari in cui il potenziale è a *contatto*:

- il *raggio medio* di un atomo con Z elettroni è proporzionale a $Z^{-1/3}$;
- l'energia di legame media degli elettroni è proporzionale a $Z^{4/3}$;
- il *raggio medio* di un nucleo con A nucleoni è proporzionale a $A^{1/3}$;
- l'energia di legame media dei nucleoni è costante.

4.16 Equazioni quantistiche relativistiche

Richiamiamo brevemente le proprietà dell'equazione del moto di Schrödinger:

- l'equazione di evoluzione degli stati di un sistema

$$i\hbar \frac{\partial}{\partial t} \psi = H \psi$$

è definita dall'operatore hamiltoniano che rappresenta l'energia del sistema in funzione delle variabili coniugate (\vec{r}, \vec{p}) ;

- l'energia e l'impulso sono rappresentati dagli operatori

$$E = i\hbar \frac{\partial}{\partial t} \quad \vec{p} = -i\hbar \vec{\nabla}$$

- gli stati del sistema sono rappresentati dalla funzione d'onda $\psi(\vec{r}, t)$;
- la densità di probabilità e la densità di corrente per una particella di massa m soddisfano l'equazione di continuità

$$\rho = \psi^* \psi \quad \vec{j} = \frac{\hbar}{2im} (\psi^* \vec{\nabla} \psi - \psi \vec{\nabla} \psi^*) \quad \frac{\partial \rho}{\partial t} = -\vec{\nabla} \cdot \vec{j}$$

Per una particella libera, $H = (-i\hbar \vec{\nabla})^2/2m$, l'equazione di Schrödinger non è invariante per trasformazioni di Lorentz. Cerchiamo di impostare un'equazione del moto che conservi le proprietà dell'equazione di Schrödinger e che sia relativisticamente invariante.

4.16.1 Equazione di Klein-Gordon

Il 4-vettore energia-impulso, $P \equiv (\vec{p}, E/c) \equiv (-i\hbar \vec{\nabla}, i\hbar \partial/\partial ct)$, definisce un invariante

$$P^2 = -\vec{p}^2 + E^2/c^2 = (mc)^2$$

che possiamo utilizzare per impostare l'equazione del moto della particella libera

$$\text{equazione di Klein-Gordon} \quad \left[\hbar^2 \vec{\nabla}^2 - \frac{\hbar^2}{c^2} \frac{\partial^2}{\partial t^2} \right] \phi = (mc)^2 \phi$$

dove $\phi(\vec{r}, t)$ è una funzione *scalare*.

Nota: nel seguito usiamo la convenzione $\hbar = 1$, $c = 1$. Introducendo l'operatore d'alembertiano $\Delta^2 \equiv -\vec{\nabla}^2 + \partial^2/\partial t^2$, l'equazione di Klein-Gordon si esprime in modo compatto

$$(\Delta^2 + m^2) \phi = 0$$

Questa equazione ha come soluzione una sovrapposizione di onde piane del tipo

$$\phi(\vec{r}, t) = N e^{i(\vec{p} \cdot \vec{r} - Et)} = N e^{-ip \cdot x}$$

dove N è una costante di normalizzazione; $p \cdot x = \Sigma_{\mu\nu} g_{\mu\nu} p_\mu x_\nu$; $\mu, \nu = 1, 2, 3, 4$; $g_{\mu\nu}$ è il tensore metrico. Sostituendo la soluzione nell'equazione del moto si ottengono autovalori dell'energia sia positivi che negativi: $E = \pm [p^2 + m^2]^{1/2}$. Qui incontriamo un serio problema poiché valori negativi dell'energia non corrispondono a stati di una particella libera. Un secondo serio problema si incontra nella definizione della densità di probabilità. Se consideriamo l'equazione di Klein-Gordon e l'equazione coniugata

$$(\Delta^2 + m^2) \phi = 0 \qquad (\Delta^2 + m^2) \phi^* = 0$$

e moltiplichiamo la prima per ϕ^* e la seconda per ϕ , otteniamo la relazione

$$\phi^* \Delta^2 \phi = \phi \Delta^2 \phi^*$$

e possiamo verificare che esiste una equazione di continuità, $\partial\rho/\partial t = -\vec{\nabla} \cdot \vec{j}$, soddisfatta dalle funzioni

$$\rho = i(\phi^* \frac{\partial\phi}{\partial t} - \phi \frac{\partial\phi^*}{\partial t}) = |N|^2 2E \qquad \vec{j} = -i(\phi^* \vec{\nabla}\phi - \phi \vec{\nabla}\phi^*) = |N|^2 2\vec{p}$$

La densità di corrente è definita come nel caso non relativistico, ma la densità di probabilità dipende dalla variazione nel tempo della funzione d'onda. Inoltre la densità di probabilità non è definita positiva.

La costante di normalizzazione viene fissata richiedendo che ρdV sia invariante. In una trasformazione di Lorentz il volume si contrae $\sim \gamma^{-1}$ e quindi $|N|^2 2E dV$ è indipendente dal volume di normalizzazione. Nel seguito consideriamo la normalizzazione in un *volume unitario* che corrisponde a normalizzare gli autostati dell'equazione di Klein-Gordon con *due particelle per unità di volume* corrispondenti ai due autostati di energia.

L'equazione di Klein-Gordon ammette soluzioni con energia e densità di probabilità negative e quindi non può rappresentare l'equazione del moto di una particella con massa $m \neq 0$. Nel caso $m = 0$ si ha l'equazione di d'Alembert che descrive il campo elettromagnetico e gli autovalori $E = \pm p$ rappresentano due stati di propagazione del campo simmetrici per inversione della direzione del moto, o simmetrici per inversione del tempo. Vedremo che la simmetria per inversione temporale permette di interpretare le soluzioni a energia negativa dell'equazione di Klein-Gordon come soluzioni a energia positiva che si propagano all'indietro nel tempo.

4.16.2 Equazione di Dirac

Le difficoltà incontrate nell'interpretazione dell'equazione di Klein-Gordon sono originate dal fatto che l'evoluzione degli stati dipende dalla derivata seconda $\partial^2/\partial t^2$. Nel 1927 Dirac propose un'equazione relativisticamente invariante che descrive il moto di fermioni. Dirac parte dall'ipotesi che l'evoluzione degli stati di fermioni deve essere descritta dalla derivata prima $\partial/\partial t$. Perché l'equazione del moto sia relativisticamente invariante, la hamiltoniana deve dipendere linearmente dall'impulso

e dalla massa

$$\text{equazione di Dirac} \quad i \frac{\partial}{\partial t} \psi = H \psi = \left(\sum_j \alpha_j p_j + \beta m \right) \psi$$

dove (α_j, β) sono quattro operatori hermitiani che non dipendono dalle variabili coniugate (\vec{r}, t) . L'equazione del moto deve soddisfare la relazione tra massa, impulso e energia $E^2 = p^2 + m^2$

$$H^2 \psi = \left(\sum_j \alpha_j p_j + \beta m \right) \left(\sum_k \alpha_k p_k + \beta m \right) \psi = (p^2 + m^2) \psi$$

$$\left[\frac{1}{2} \sum_{jk} (\alpha_j \alpha_k + \alpha_k \alpha_j) p_j p_k + \sum_j (\alpha_j \beta + \beta \alpha_j) p_j m + \beta^2 m^2 \right] \psi = (p^2 + m^2) \psi$$

Questa relazione definisce le proprietà degli operatori α_j e β

- $\alpha_j \alpha_k + \alpha_k \alpha_j = 2\delta_{jk}$
- $\alpha_j \beta + \beta \alpha_j = 0$
- $\alpha_j^2 = 1 \quad \beta^2 = 1$

Gli operatori α_j e β hanno modulo unitario e le relazioni di anticommutazione sono soddisfatte se sono quattro matrici linearmente indipendenti. La dimensione minima per soddisfare le relazioni di anticommutazione è *quattro*. Quindi gli operatori α_j e β si possono rappresentare come quattro matrici hermitiane 4×4 e la funzione d'onda ψ è un vettore a 4 componenti

$$\psi = \begin{pmatrix} \psi_1 \\ \psi_2 \\ \psi_3 \\ \psi_4 \end{pmatrix} \quad \psi^+ = \left(\psi_1^* \quad \psi_2^* \quad \psi_3^* \quad \psi_4^* \right)$$

La densità di probabilità e la densità di corrente si definiscono nel modo usuale dall'equazione del moto e dall'equazione hermitiana coniugata

$$i \frac{\partial}{\partial t} \psi = -i \vec{\alpha} \cdot \vec{\nabla} \psi + \beta m \psi$$

$$-i \frac{\partial}{\partial t} \psi^+ = i (\vec{\alpha} \cdot \vec{\nabla} \psi)^+ + (\beta m \psi)^+ = i \vec{\nabla} \psi^+ \cdot \vec{\alpha}^+ + m \psi^+ \beta^+$$

Moltiplicando la prima per ψ^+ e la seconda per ψ , e tenendo conto che $\alpha_j^+ = \alpha_j$ e $\beta^+ = \beta$, otteniamo le relazioni

$$i \psi^+ \frac{\partial \psi}{\partial t} = -i \psi^+ \vec{\alpha} \cdot \vec{\nabla} \psi + m \psi^+ \beta \psi \quad i \frac{\partial \psi^+}{\partial t} \psi = -i \vec{\nabla} \psi^+ \cdot \vec{\alpha} \psi - m \psi^+ \beta \psi$$

Sommando queste due relazioni e definendo

- *densità di probabilità* $\rho = \psi^+ \psi = \sum_j |\psi_j|^2 > 0$
- *densità di corrente* $\vec{j} = \psi^+ \vec{\alpha} \psi$

si ottiene una densità di probabilità *definita positiva* che soddisfa l'equazione di continuità $\partial \rho / \partial t + \vec{\nabla} \cdot \vec{j} = 0$.

4.16.3 Soluzioni di particella libera

Le matrici di Dirac sono quattro matrici hermitiane 4×4 linearmente indipendenti e si possono rappresentare con le matrici di Pauli che costituiscono una base dello spazio vettoriale a due dimensioni e hanno le proprietà $\sigma_j^2 = 1$, $\sigma_j \sigma_k = i \epsilon_{jkl} \sigma_l$

$$\alpha_j = \begin{pmatrix} 0 & \sigma_j \\ \sigma_j & 0 \end{pmatrix} \quad \beta = \begin{pmatrix} I & 0 \\ 0 & -I \end{pmatrix}$$

dove I è la matrice identità 2×2 . La soluzione dell'equazione di Dirac per la particella libera si può esprimere

$$\psi_n(\vec{r}, t) = u_n(\vec{p}) e^{i(\vec{p} \cdot \vec{r} - Et)} \quad n = 1, 2, 3, 4$$

dove le ampiezze $u_n(\vec{p})$ descrivono un nuovo grado di libertà della particella. Sostituendo la soluzione nell'equazione del moto

$$i \frac{\partial \psi_n}{\partial t} = E \psi_n \quad -i \vec{\alpha} \cdot \vec{\nabla} \psi_n = \vec{\alpha} \cdot \vec{p} \psi_n$$

otteniamo un sistema di equazioni agli autovalori

$$(\vec{\alpha} \cdot \vec{p} + \beta m) u = \begin{pmatrix} m I & \vec{\sigma} \cdot \vec{p} \\ \vec{\sigma} \cdot \vec{p} & -m I \end{pmatrix} \begin{pmatrix} u_A \\ u_B \end{pmatrix} = E \begin{pmatrix} u_A \\ u_B \end{pmatrix}$$

dove $u_A(\vec{p})$, $u_B(\vec{p})$ sono vettori a due componenti che rappresentano i quattro autostati dell'equazione

$$\begin{aligned} (E - m) I u_A - \vec{\sigma} \cdot \vec{p} u_B &= 0 \\ -\vec{\sigma} \cdot \vec{p} u_A + (E + m) \cdot I u_B &= 0 \end{aligned}$$

Gli autovalori si ottengono annullando il determinante del sistema di equazioni

$$\begin{vmatrix} E - m & \vec{\sigma} \cdot \vec{p} \\ \vec{\sigma} \cdot \vec{p} & E + m \end{vmatrix} = E^2 - m^2 - (\vec{\sigma} \cdot \vec{p})^2 = 0$$

- Nota: se \vec{a} e \vec{b} sono due vettori che commutano con le matrici σ_j si ha

$$\begin{aligned} (\vec{\sigma} \cdot \vec{a}) (\vec{\sigma} \cdot \vec{b}) &= \sum_{jk} \sigma_j a_j \sigma_k b_k = \sum_{jk} \sigma_j \sigma_k a_j b_k = \\ &= \sum_j \sigma_j^2 a_j b_j + \sum_{j \neq k} i \epsilon_{ikl} \sigma_l a_j b_k = \vec{a} \cdot \vec{b} + i \vec{\sigma} \cdot (\vec{a} \wedge \vec{b}) \end{aligned}$$

$$\text{quindi } (\vec{\sigma} \cdot \vec{p})^2 = p^2$$

Si ottengono due soluzioni con energia positiva e due con energia negativa che possiamo associare in modo arbitrario ai due autostati

$$E_+ = +E_o \quad E_- = -E_o \quad E_o = \sqrt{p^2 + m^2} > 0$$

Associando E_- alla prima equazione e E_+ alla seconda equazione si ottiene

$$\psi_{E<0} = \begin{pmatrix} \frac{-\vec{\sigma} \cdot \vec{p}}{E_o+m} u_B \\ u_B \end{pmatrix} \quad \psi_{E>0} = \begin{pmatrix} u_A \\ \frac{+\vec{\sigma} \cdot \vec{p}}{E_o+m} u_A \end{pmatrix}$$

Esplicitando la matrice

$$\vec{\sigma} \cdot \vec{p} = \begin{pmatrix} p_3 & p_1 - ip_2 \\ p_1 + ip_2 & -p_3 \end{pmatrix}$$

e definendo u_A e u_B come vettori unitari abbiamo:

- dalla prima equazione

$$u_B = \begin{pmatrix} 1 \\ 0 \end{pmatrix} \Rightarrow \begin{aligned} -(E_o + m) u_1 &= p_3 \\ -(E_o + m) u_2 &= p_1 + ip_2 \end{aligned}$$

$$u_B = \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \end{pmatrix} \Rightarrow \begin{aligned} -(E_o + m) u_1 &= p_1 - ip_2 \\ -(E_o + m) u_2 &= -p_3 \end{aligned}$$

- dalla seconda equazione

$$u_A = \begin{pmatrix} 1 \\ 0 \end{pmatrix} \Rightarrow \begin{aligned} (E_o + m) u_3 &= p_3 \\ (E_o + m) u_4 &= p_1 + ip_2 \end{aligned}$$

$$u_A = \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \end{pmatrix} \Rightarrow \begin{aligned} (E_o + m) u_3 &= p_1 - ip_2 \\ (E_o + m) u_4 &= -p_3 \end{aligned}$$

Quindi le quattro soluzioni dell'equazione del moto, gli *spinori* $u_n(\vec{p})$, sono

$$N \begin{pmatrix} 1 \\ 0 \\ \frac{p_3}{E+m} \\ \frac{p_1+ip_2}{E+m} \end{pmatrix} \quad N \begin{pmatrix} 0 \\ 1 \\ \frac{p_1-ip_2}{E+m} \\ -\frac{p_3}{E+m} \end{pmatrix} \quad N \begin{pmatrix} -\frac{p_3}{|E|+m} \\ -\frac{p_1+ip_2}{|E|+m} \\ 1 \\ 0 \end{pmatrix} \quad N \begin{pmatrix} -\frac{p_1-ip_2}{|E|+m} \\ \frac{p_3}{|E|+m} \\ 0 \\ 1 \end{pmatrix}$$

dove $|E| = +E_o$ nelle soluzioni a energia negativa e N è un fattore di normalizzazione che si determina richiedendo che ρdV , sia invariante

$$\rho = \psi^+ \psi = \sum_j u_j^* u_j = 4|N|^2 \left(1 + \frac{p^2}{(|E| + m)^2} \right) = 4|N|^2 \frac{2|E|}{|E| + m}$$

Fissando un volume di normalizzazione unitario e $|N|^2 = (|E| + m)/4$ si ha la stessa normalizzazione degli autostati dell'equazione di Klein-Gordon con due particelle per unità di volume.

Dirac diede una interpretazione degli stati di energia negativa e dell'esistenza di transizioni tra stati di energia positiva, $E > m$, e energia negativa, $E < -m$. Gli elettroni, in base al principio di Pauli, occupano tutti gli stati con energia minore

dell'energia di Fermi e quindi, se esistono elettroni liberi, tutti gli stati di energia $E < -m$ devono essere occupati. Se si cede energia $\Delta E > 2m$ ad un elettrone di energia negativa, si produce un elettrone libero e una *locazione vuota* (Fig.4.17). Poiché la transizione può avvenire per interazione con il campo elettromagnetico senza variazione di carica elettrica, la produzione di una locazione vuota con carica $-e$ corrisponde alla comparsa di una particella di carica $+e$ con energia negativa. Questa è l'interpretazione della conversione di fotoni con energia $E_\gamma > 2m$ nel campo elettromagnetico dei nuclei. D'altra parte, se esistono locazioni vuote, un elettrone libero tende a diminuire il suo stato di energia andando ad occupare uno stato di energia $E < -m$: scompare la carica dell'elettrone libero, $-e$ e quella della locazione vuota, $+e$ e l'energia viene emessa sotto forma di fotoni $E_\gamma > 2m$. Con questa interpretazione, Dirac prevede l'esistenza di *anti-elettroni* con massa m_e e carica $+e$.

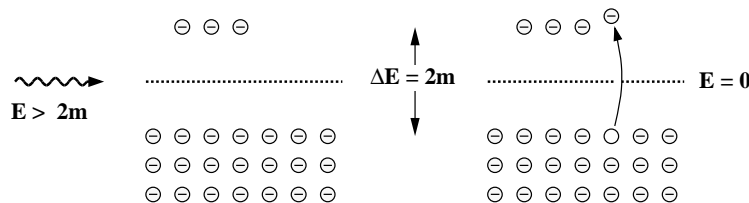


Figure 4.17: Interpretazione di Dirac degli stati a energia negativa

Costanti del moto

Le due coppie di soluzioni dell'equazione di Dirac sono funzioni dell'impulso \vec{p} e corrispondono a due autovalori dell'energia E_- , E_+ . Perché le quattro soluzioni siano indipendenti deve esistere un altro osservabile indipendente da \vec{p} che commuta con la hamiltoniana. L'operatore

$$\text{elicità} \quad \Lambda = \begin{pmatrix} \vec{\sigma} \cdot \hat{p} & 0 \\ 0 & \vec{\sigma} \cdot \hat{p} \end{pmatrix}$$

commuta con \vec{p} e con la hamiltoniana, $[\Lambda, \vec{p}] = 0$, $[\Lambda, H] = 0$, e quindi rappresenta una costante del moto. Nella rappresentazione delle matrici di Pauli in cui σ_3 è diagonale conviene scegliere il versore impulso $\hat{p} \equiv (0, 0, 1)$ e cioè

$$\Lambda = \begin{pmatrix} \sigma_3 & 0 \\ 0 & \sigma_3 \end{pmatrix}$$

Per le soluzioni si ha

$$\begin{aligned} E = +\sqrt{p^2 + m^2} & & \Lambda u_1 = +u_1 & & \Lambda u_2 = -u_2 \\ E = -\sqrt{p^2 + m^2} & & \Lambda u_3 = +u_3 & & \Lambda u_4 = -u_4 \end{aligned}$$

Quindi l'operatore elicità ha due autovalori, $\Lambda = \pm 1$, che distinguono gli autostati con lo stesso autovalore di energia.

L'operatore costruito con le matrici di Pauli

$$\vec{s} = \frac{1}{2} \begin{pmatrix} \vec{\sigma} & 0 \\ 0 & \vec{\sigma} \end{pmatrix}$$

non commuta con la hamiltoniana. Infatti $[\vec{s}, H]$ contiene il commutatore $[\vec{\sigma}, \vec{\sigma} \cdot \vec{p}]$ che ha componenti

$$\sigma_j \sum_k \sigma_k p_k - \sum_k \sigma_k p_k \sigma_j = \sum_k (\sigma_j \sigma_k - \sigma_k \sigma_j) p_k = \sum_k 2i \epsilon_{jkl} \sigma_l p_k = -2i (\vec{\sigma} \wedge \vec{p})_j$$

e quindi

$$[\vec{s}, H] = -i \vec{\alpha} \wedge \vec{p}$$

Per interpretare il significato dell'operatore \vec{s} consideriamo la particella in un campo esterno in cui sia definito un centro di simmetria. L'operatore *momento angolare orbitale* $\vec{L} = \vec{r} \wedge \vec{p}$ *non commuta* con la hamiltoniana. Infatti per una componente si ha

$$[L_3, H] = [x_1 p_2 - x_2 p_1, \sum_j \alpha_j p_j] = \alpha_1 [x_1, p_1] p_2 - \alpha_2 [x_2, p_2] p_1 = i (\alpha_1 p_2 - \alpha_2 p_1)$$

e quindi anche in questo caso il commutatore non si annulla

$$[\vec{L}, H] = +i \vec{\alpha} \wedge \vec{p}$$

L'operatore \vec{s} è un vettore assiale che soddisfa le regole di commutazione del momento angolare e l'operatore

$$\text{momento angolare totale} \quad \vec{J} = \vec{L} + \vec{s}$$

commuta con la hamiltoniana, quindi possiamo interpretare $\vec{s} = \vec{\sigma}/2$ come l'operatore legato a un nuovo grado di libertà: il momento angolare intrinseco o *spin del fermione*. Le autofunzioni dell'equazione del moto sono individuate dalle tre componenti dell'impulso, \vec{p} , e dalla proiezione dello spin lungo la direzione del moto che ha due autovalori $s = \pm \hbar/2$

$$\psi_n = u_n(\vec{p}, s) e^{i(\vec{r} \cdot \vec{p} - Et)}$$

4.16.4 Limite non relativistico dell'equazione di Dirac

Le matrici di Pauli hanno le proprietà dell'operatore momento angolare nello spazio vettoriale a due dimensioni e l'interpretazione dello spin come momento angolare intrinseco comporta che un fermione con carica elettrica q abbia un momento magnetico. L'equazione del moto in campo elettromagnetico si ottiene con la sostituzione $\vec{p} \rightarrow \vec{p} - q\vec{A}$, $E \rightarrow E - qV$; l'equazione agli autovalori diventa

$$(E - m - qV) \cdot I u_A - \vec{\sigma} \cdot (\vec{p} - q\vec{A}) u_B = 0$$

$$-\vec{\sigma} \cdot (\vec{p} - q\vec{A}) u_A + (E + m - qV) \cdot I u_B = 0$$

e, sostituendo per una delle due soluzioni, si ha

$$\left[\vec{\sigma} \cdot (\vec{p} - q\vec{A}) \frac{1}{E + m - qV} \vec{\sigma} \cdot (\vec{p} - q\vec{A}) \right] u = (E - m - qV) u$$

Questa equazione ha una facile interpretazione nel limite non relativistico in cui l'energia cinetica $K = E - m$, rappresentata dall'operatore $p^2/2m$, e l'energia potenziale qV sono $\ll m$

$$E + m - qV = K + 2m - qV \approx 2m \quad E - m - qV = K - qV$$

In questa approssimazione l'equazione del moto diventa

$$\left[\frac{\vec{\sigma} \cdot (\vec{p} - q\vec{A}) \vec{\sigma} \cdot (\vec{p} - q\vec{A})}{2m} + qV \right] u = K u$$

Applicando la regola del prodotto ricavata in precedenza all'operatore $-i\vec{\nabla} - q\vec{A}$

$$[\vec{\sigma} \cdot (i\vec{\nabla} + q\vec{A}) \vec{\sigma} \cdot (i\vec{\nabla} + q\vec{A})] u = [(i\vec{\nabla} + q\vec{A})^2 + i\vec{\sigma} \cdot (i\vec{\nabla} + q\vec{A}) \wedge (i\vec{\nabla} + q\vec{A})] u$$

notiamo che il secondo termine contiene il prodotto scalare dell'operatore di spin e il vettore campo magnetico $\vec{B} = \vec{\nabla} \wedge \vec{A}$. Infatti $\vec{\nabla} \wedge \vec{\nabla} u \equiv 0$, $\vec{A} \wedge \vec{A} \equiv 0$, e

$$(\vec{\nabla} \wedge \vec{A} + \vec{A} \wedge \vec{\nabla}) u = (\vec{\nabla} \wedge \vec{A}) u + \vec{\nabla} u \wedge \vec{A} + \vec{A} \wedge \vec{\nabla} u = (\vec{\nabla} \wedge \vec{A}) u$$

Quindi l'equazione del moto

$$\left[\frac{(i\vec{\nabla} + q\vec{A})^2}{2m} + qV - \frac{q}{2m} \vec{\sigma} \cdot \vec{B} \right] u = K u$$

contiene la hamiltoniana di interazione elettromagnetica (appendice ???) e un termine di interazione di dipolo magnetico $-\vec{\mu} \cdot \vec{B}$. Si deduce che il momento magnetico associato allo spin $s = \hbar/2$ di un fermione con carica elettrica e è $\vec{\mu} = (e\hbar/2m)\vec{\sigma}$ e che il fermione ha fattore giromagnetico $g = 2$

$$\vec{\mu} = g \frac{e\hbar}{2m} \vec{s} \quad g = 2$$

4.16.5 Matrici gamma

L'equazione di Dirac si esprime in forma covariante usando quattro matrici γ_μ che formano un 4-vettore: $\gamma_j = \beta \alpha_j$ $\gamma_4 = \beta$ $\gamma \equiv (\beta\vec{\alpha}, \beta)$

$$\gamma_j = \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ 0 & -1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} 0 & \sigma_j \\ \sigma_j & 0 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 0 & \sigma_j \\ -\sigma_j & 0 \end{pmatrix} \quad \gamma_4 = \begin{pmatrix} I & 0 \\ 0 & -I \end{pmatrix}$$

- le matrici γ hanno le proprietà di anticommutazione

$$\gamma_j \gamma_k + \gamma_k \gamma_j = \beta \alpha_j \beta \alpha_k + \beta \alpha_k \beta \alpha_j = -\beta^2 (\alpha_j \alpha_k + \alpha_k \alpha_j) = -2\delta_{jk}$$

$$\gamma_j \gamma_4 + \gamma_4 \gamma_j = \beta \alpha_j \beta + \beta \beta \alpha_j = 0$$

$$\gamma_\mu \gamma_\nu + \gamma_\nu \gamma_\mu = 2g_{\mu\nu}$$

dove $g_{\mu\nu}$ è il tensore metrico delle trasformazioni di Lorentz;

- le matrici hermitiane coniugate hanno le proprietà

$$\gamma_j^+ = (\beta \alpha_j)^+ = \alpha_j^+ \beta^+ = \alpha_j \beta = \beta \beta \alpha_j \beta = \gamma_4 \gamma_j \gamma_4 \quad \gamma_4^+ = \gamma_4 \gamma_4 \gamma_4$$

$$\gamma_\mu^+ = \gamma_4 \gamma_\mu \gamma_4$$

Moltiplicando per la matrice β l'equazione di Dirac

$$i\beta \frac{\partial \psi}{\partial t} = -i\beta \vec{\alpha} \cdot \vec{\nabla} \psi + m \beta^2 \psi \quad i\gamma_4 \partial_4 \psi + i\vec{\gamma} \cdot \vec{\nabla} \psi = m\psi$$

otteniamo la *forma covariante* dell'equazione

$$i\gamma^\mu \partial_\mu \psi = m\psi$$

L'equazione hermitiana coniugata si esprime in modo covariante definendo $\bar{\psi} = \psi^+ \gamma_4$ ($\psi^+ = \bar{\psi} \gamma_4$)

$$-i\partial_\mu \psi^+ \gamma^{\mu+} = -i\partial_\mu \gamma^4 \gamma^\mu \gamma^4 = m\psi^+ \gamma^4 \gamma^4 \quad \Rightarrow \quad -i\partial_\mu \bar{\psi} \gamma^\mu = m\bar{\psi}$$

La densità di probabilità e di corrente

$$\rho = \psi^+ \psi = \bar{\psi} \gamma_4 \psi \quad \vec{j} = \psi^+ \vec{\alpha} \psi = \bar{\psi} \vec{\gamma} \psi$$

sono le componenti di un 4-vettore a divergenza nulla, la *corrente fermionica*

$$j_\mu = \bar{\psi} \gamma_\mu \psi \quad \partial_\mu j^\mu = 0$$

Oltre alle quattro matrici γ è utile introdurre la matrice antisimmetrica

$$\gamma_5 = -i \gamma_1 \gamma_2 \gamma_3 \gamma_4 \quad \left(\gamma_5 = \frac{1}{i 4!} \epsilon_{\lambda\kappa\mu\nu} \gamma^\lambda \gamma^\kappa \gamma^\mu \gamma^\nu \right)$$

che è hermitiana e anticommuta con le matrici γ_μ

$$\gamma_5^+ = \gamma_5 \quad \gamma_5 \gamma_\mu + \gamma_\mu \gamma_5 = 0$$

Nella rappresentazione usata per le matrici γ_μ , la matrice γ_5 è

$$\gamma_5 = -i \begin{pmatrix} 0 & \sigma_1 \sigma_2 \sigma_3 \\ \sigma_1 \sigma_2 \sigma_3 & 0 \end{pmatrix} = -i \begin{pmatrix} 0 & i \\ i & 0 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 0 & I \\ I & 0 \end{pmatrix}$$

4.16.6 Trasformazioni degli autostati

Se ψ è una soluzione dell'equazione di Dirac che si trasforma nella funzione ψ' per azione della trasformazione U

$$\psi \rightarrow \psi' = U\psi$$

la funzione ψ' è una soluzione dell'equazione trasformata, $[i\gamma^\mu\partial'_\mu - m]\psi' = 0$, se

$$U^{-1}[i\gamma^\mu\partial'_\mu - m]U = i\gamma^\mu\partial_\mu - m$$

e $\bar{\psi}'$ è una soluzione dell'equazione hermitiana coniugata se $U^{-1} = \gamma_4 U^+ \gamma_4$; infatti

$$\bar{\psi}' = \psi'^+ \gamma_4 = \psi^+ U^+ \gamma_4 = \psi^+ \gamma_4 \gamma_4 U^+ \gamma_4 = \bar{\psi} U^{-1}$$

Trasformazioni di Lorentz

L'equazione di Dirac è invariante per costruzione. Consideriamo la trasformazione delle coordinate e delle derivate

$$x'_\mu = L_{\mu\nu}^{-1} x_\nu \quad x_\lambda = L_{\lambda\mu} x'_\mu \quad \partial'_\mu = \frac{\partial}{\partial x'_\mu} = \frac{\partial x_\nu}{\partial x'_\mu} \frac{\partial}{\partial x_\nu} = L_{\mu\nu} \partial_\nu$$

L'invarianza dell'equazione per la trasformazione U implica che $U^{-1}\gamma_\mu U$ si trasformi come le coordinate; infatti

$$U^{-1}\gamma_\mu\partial'_\mu U = U^{-1}\gamma_\mu L_{\mu\nu}\partial_\nu U = \gamma_\nu\partial_\nu \quad U^{-1}\gamma_\mu L_{\mu\nu} U = \gamma_\nu \quad U^{-1}\gamma_\lambda U = L_{\lambda\nu}\gamma_\nu$$

Possiamo quindi dedurre che

- $\bar{\psi}\psi$ è uno *scalare*, S $\bar{\psi}'\psi' = \bar{\psi}U^{-1}U\psi = \bar{\psi}\psi$
- $\bar{\psi}\gamma_\mu\psi$ è un *vettore polare*, V $\bar{\psi}'\gamma_\mu\psi' = \bar{\psi}U^{-1}\gamma_\mu U\psi = L_{\mu\nu}\bar{\psi}\gamma_\nu\psi$
- $\bar{\psi}\gamma_\mu\gamma_\nu\psi$ è un *tensore*, T $\bar{\psi}'\gamma_\mu\gamma_\nu\psi' = \bar{\psi}U^{-1}\gamma_\mu U U^{-1}\gamma_\nu U\psi = L_{\mu\kappa}L_{\nu\lambda}\bar{\psi}\gamma_\kappa\gamma_\lambda\psi$
- $\bar{\psi}\gamma_5\psi$ è uno *pseudoscalare*, P
- $\bar{\psi}\gamma_\mu\gamma_5\psi$ è un *vettore assiale*, A

dove le ultime due considerazioni derivano dalla proprietà di antisimmetria della matrice γ_5 rispetto all'inversione delle coordinate spaziali (cioè allo scambio di due matrici σ).

Coniugazione di carica

In presenza di un campo elettromagnetico, l'equazione del moto si ottiene con la trasformazione $p_\mu \rightarrow p'_\mu = p_\mu - qA_\mu$,

$$[\gamma^\mu (i\partial_\mu - qA_\mu) - m] \psi = [i\vec{\gamma} \cdot \vec{\nabla} + q\vec{\gamma} \cdot \vec{A} + i\gamma_4\partial_4 - q\gamma_4A_4 - m] \psi = 0$$

Consideriamo la trasformazione che cambia il segno della carica elettrica della particella, l'equazione diventa

$$[\gamma^\mu (i\partial_\mu + qA_\mu) - m] \psi = 0$$

La coniugazione di carica fa passare da stati di energia positiva a stati di energia negativa e, poiché l'energia compare nella fase della funzione d'onda, l'operatore contiene la *coniugazione complessa* \mathcal{C} , $\mathcal{C} e^{iEt/\hbar} = e^{i(-E)t/\hbar}$. Applicando la coniugazione complessa l'equazione trasformata è

$$[\gamma^{\mu*} (-i\partial_\mu + qA_\mu) - m] \psi = [(-\gamma^{\mu*}) (i\partial_\mu - qA_\mu) - m] \psi = 0$$

Nella rappresentazione usata per le matrici gamma, γ_2 è immaginaria e ha la proprietà $\gamma_2^* = -\gamma_2$, $\gamma_2\gamma_\mu^*\gamma_2 = \gamma_\mu$. L'operatore $C = \gamma_2\mathcal{C}$ soddisfa le proprietà

$$C^2 = \gamma_2\mathcal{C} \gamma_2\mathcal{C} = \gamma_2\gamma_2^* \mathcal{C}^2 = -\gamma_2\gamma_2 = I \quad C^{-1} = C$$

e non cambia la forma dell'equazione del moto

$$C^{-1} (-\gamma^{\mu*}) C = \gamma_2\mathcal{C} (-\gamma^{\mu*}) \gamma_2\mathcal{C} = \gamma_2 (-\gamma^\mu) (-\gamma_2) = \gamma_2 \gamma^\mu \gamma_2 = \gamma^\mu$$

Quindi possiamo interpretare $C = \gamma_2\mathcal{C}$ come l'operatore *coniugazione di carica che agisce sugli spinori*

$$\begin{aligned} C u_1(\vec{p})e^{-ip \cdot x} &= -iu_4(-\vec{p})e^{+ip \cdot x} & C u_2(\vec{p})e^{-ip \cdot x} &= +iu_3(-\vec{p})e^{+ip \cdot x} \\ C u_3(\vec{p})e^{-ip \cdot x} &= +iu_2(-\vec{p})e^{+ip \cdot x} & C u_4(\vec{p})e^{-ip \cdot x} &= -iu_1(-\vec{p})e^{+ip \cdot x} \end{aligned}$$

trasformando stati a energia positiva con carica q in stati di energia negativa con carica $-q$, cioè fermioni in anti-fermioni.

Inversione temporale

La trasformazione di inversione temporale, cambia $\partial_4 \rightarrow -\partial_4$, $\vec{A} \rightarrow -\vec{A}$ nell'equazione del moto e lascia invariati ∂_j e il potenziale scalare A_4 .

La matrice $\gamma_1\gamma_2\gamma_3$ commuta con $\vec{\gamma}$ e anticommuta con γ_4 : rappresenta l'inversione dell'asse del tempo ($\partial_4 \rightarrow -\partial_4$). Questa agisce sulla fase della funzione d'onda $e^{iEt/\hbar} \rightarrow e^{iE(-t)/\hbar} = e^{i(-E)t/\hbar}$ come la trasformazione coniugazione di carica. Consideriamo la trasformazione

$$\gamma_1\gamma_2\gamma_3 \gamma_2\mathcal{C} = \gamma_1\gamma_3\mathcal{C}$$

che ha le proprietà

$$(\gamma_1\gamma_3\mathcal{C})^{-1} = \gamma_1\gamma_3\mathcal{C} \quad (\gamma_1\gamma_3\mathcal{C})^+ = -\gamma_1\gamma_3\mathcal{C}$$

Quindi possiamo interpretare $T = \gamma_1\gamma_3\mathcal{C}$, che contiene la trasformazione $t \rightarrow -t$ ed è antiunitaria come l'operatore *inversione temporale che agisce sugli spinori*

$$\begin{aligned} T u_1(\vec{p})e^{-ip \cdot x} &= +u_2(-\vec{p})e^{+ip \cdot x} & T u_2(\vec{p})e^{-ip \cdot x} &= -u_1(-\vec{p})e^{+ip \cdot x} \\ T u_3(\vec{p})e^{-ip \cdot x} &= +u_4(-\vec{p})e^{+ip \cdot x} & T u_4(\vec{p})e^{-ip \cdot x} &= -u_3(-\vec{p})e^{+ip \cdot x} \end{aligned}$$

trasformando lo stato di spin e invertendo la direzione del moto.

Parità

La parità dei fermioni è definita in modo convenzionale poiché il numero fermionico si conserva. La trasformazione di *inversione spaziale*, $P\psi(\vec{r}, t) = \psi(-\vec{r}, t) = \psi_P$, cambia $\partial_j \rightarrow -\partial_j$, $\vec{A} \rightarrow -\vec{A}$ nell'equazione del moto e lascia invariati ∂_4 e il potenziale scalare A_4

$$\begin{aligned} [i\vec{\gamma} \cdot \vec{\nabla} + q\vec{\gamma} \cdot \vec{A} + i\gamma_4\partial_4 - q\gamma_4A_4 - m] \psi &= 0 \Rightarrow \\ \Rightarrow [-i\vec{\gamma} \cdot \vec{\nabla} - q\vec{\gamma} \cdot \vec{A} + i\gamma_4\partial_4 - q\gamma_4A_4 - m] \psi_P &= 0 \end{aligned}$$

La matrice γ_4 anticommuta con $\vec{\gamma}$ e quindi agisce come inversione delle coordinate spaziali, inoltre ha la proprietà $\gamma_4\gamma_4 = I$. Moltiplicando l'equazione trasformata per γ_4 osserviamo che $\gamma_4\psi(-\vec{r}, t)$ è autofunzione dell'equazione di Dirac

$$\gamma_4 [\dots] \psi_P = [i\vec{\gamma} \cdot \vec{\nabla} + q\vec{\gamma} \cdot \vec{A} + i\gamma_4\partial_4 - q\gamma_4A_4 - m] \gamma_4\psi_P = 0$$

e possiamo interpretare γ_4 come l'operatore di *parità che agisce sugli spinori*

$$\gamma_4\psi = \begin{pmatrix} 1 & 0 \\ 0 & -1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} u_A(\vec{p}) \\ u_B(\vec{p}) \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} +u_A(-\vec{p}) \\ -u_B(-\vec{p}) \end{pmatrix}$$

e che ha autovalori +1 per le soluzioni a energia positiva e autovalori -1 per le soluzioni a energia negativa. *I fermioni e i corrispondenti antifermioni hanno parità opposta.*

Stati a energia negativa

L'interpretazione di Dirac dei positroni come elettroni con energia negativa ha come presupposto l'esistenza di un numero infinito di stati di energia negativa che sono tutti occupati: è chiaramente insoddisfacente. Una interpretazione più convincente è quella proposta anni dopo da Stückelberg e Feynman basata sulle simmetrie degli autostati: elettroni di energia negativa con carica $-e$ che si propagano *in avanti* nel tempo sono equivalenti a elettroni con energia positiva e carica elettrica $+e$, che si propagano *indietro* nel tempo

$$-(\vec{p} + e\vec{A}) \cdot \vec{r} + (E + eV)t = (\vec{p} + e\vec{A}) \cdot \vec{r} + (-E - eV)(-t) = (\vec{p} + e\vec{A}) \cdot \vec{r} + (E + eV)t$$

Questa interpretazione degli anti-fermioni soddisfa tutte le proprietà di simmetria dell'equazione di Dirac senza presupporre l'esistenza di stati con energia negativa.

4.16.7 Autostati di elicità

Gli operatori costruiti con la matrice antisimmetrica γ_5

$$\Lambda_+ = \frac{1 + \gamma_5}{2} = \frac{1}{2} \begin{pmatrix} 1 & 1 \\ 1 & 1 \end{pmatrix} \quad \Lambda_- = \frac{1 - \gamma_5}{2} = \frac{1}{2} \begin{pmatrix} 1 & -1 \\ -1 & 1 \end{pmatrix}$$

sono hermitiani e hanno le proprietà di proiezione

$$\Lambda_+ + \Lambda_- = 1 \quad \Lambda_+ \Lambda_- = \Lambda_- \Lambda_+ = 0 \quad \Lambda_+ \Lambda_+ = \Lambda_+ \quad \Lambda_- \Lambda_- = \Lambda_-$$

Applicando i proiettori agli autostati otteniamo due ampiezze

$$u(\vec{p}, s) = u_R(\vec{p}, s) + u_L(\vec{p}, s)$$

Per gli stati a energia positiva

$$u_R = \Lambda_+ u = \frac{N}{2} \begin{pmatrix} 1 & 1 \\ 1 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} u_A \\ \frac{+\vec{\sigma} \cdot \vec{p}}{E+m} u_A \end{pmatrix} = \frac{N}{2} \begin{pmatrix} (1 + \frac{\vec{\sigma} \cdot \vec{p}}{E+m}) u_A \\ (1 + \frac{\vec{\sigma} \cdot \vec{p}}{E+m}) u_A \end{pmatrix}$$

$$u_L = \Lambda_- u = \frac{N}{2} \begin{pmatrix} 1 & -1 \\ -1 & 1 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} u_A \\ \frac{+\vec{\sigma} \cdot \vec{p}}{E+m} u_A \end{pmatrix} = \frac{N}{2} \begin{pmatrix} (+1 - \frac{\vec{\sigma} \cdot \vec{p}}{E+m}) u_A \\ (-1 + \frac{\vec{\sigma} \cdot \vec{p}}{E+m}) u_A \end{pmatrix}$$

Nel caso ultra-relativistico, $E \gg m$, $p \approx E$, $\vec{\sigma} \cdot \vec{p}/(E+m) \approx \vec{\sigma} \cdot \hat{p} = \Lambda$

- $u \approx u_R$ per gli stati a elicità $\Lambda = +1$, *right-handed*;
- $u \approx u_L$ per gli stati a elicità $\Lambda = -1$, *left-handed*;
- la correlazione è invertita per gli stati a energia negativa.

u_R e u_L sono gli autostati di elicità e gli operatori Λ_+ e Λ_- sono chiamati *proiettori di elicità*. Le probabilità degli autostati di elicità sono

$$|u_R|^2 = \frac{N^2}{4} \left| 1 + \frac{p}{E+m} \right|^2 \quad |u_L|^2 = \frac{N^2}{4} \left| 1 - \frac{p}{E+m} \right|^2$$

e la *polarizzazione* dello stato è proporzionale alla velocità

$$P = \frac{|u_R|^2 - |u_L|^2}{|u_R|^2 + |u_L|^2} = \frac{p}{E} = \beta$$

Conservazione dell'elicità

A energia $E \gg m$ le soluzioni dell'equazione di Dirac sono autostati dell'elicità. La hamiltoniana di interazione di un fermione con un campo esterno si può esprimere in termini di combinazioni invarianti $\bar{\psi} \mathcal{O} \psi$ con l'operatore \mathcal{O} formato con le matrici γ . Una soluzione di particella libera si può esprimere come sovrapposizione di autostati left-handed e right-handed usando i proiettori di elicità

$$u_L = \frac{1 - \gamma_5}{2} u \quad u_R = \frac{1 + \gamma_5}{2} u \quad \frac{1 \pm \gamma_5}{2} \frac{1 \mp \gamma_5}{2} = 0$$

e, per le proprietà $\gamma_5^\dagger = \gamma_5$, $\gamma_5\gamma_\mu + \gamma_\mu\gamma_5 = 0$,

$$\bar{u}_L = u^\dagger \frac{1 - \gamma_5^\dagger}{2} \gamma_4 = u^\dagger \gamma_4 \frac{1 + \gamma_5}{2} = \bar{u} \frac{1 + \gamma_5}{2}$$

$$\bar{u}_R = u^\dagger \frac{1 + \gamma_5^\dagger}{2} \gamma_4 = u^\dagger \gamma_4 \frac{1 - \gamma_5}{2} = \bar{u} \frac{1 - \gamma_5}{2}$$

Il termine di interazione $\bar{u}\mathcal{O}u$ conserva l'elicità se si esprime come sovrapposizione di autostati left-handed e right-handed

$$(\bar{u}_L + \bar{u}_R)\mathcal{O}(u_L + u_R) = \bar{u}_L\mathcal{O}u_L + \bar{u}_R\mathcal{O}u_R$$

Nel caso di interazione scalare, pseudoscalare o tensoriale, gli operatori I , γ_5 , $\gamma_\mu\gamma_\nu$ commutano con i proiettori e quindi l'interazione non conserva l'elicità

$$\bar{u}_L\mathcal{O}u_L = \bar{u} \frac{1 + \gamma_5}{2} \mathcal{O} \frac{1 - \gamma_5}{2} u = 0 \quad \bar{u}_R\mathcal{O}u_R = \bar{u} \frac{1 - \gamma_5}{2} \mathcal{O} \frac{1 + \gamma_5}{2} u = 0$$

Nel caso invece di interazione vettoriale o assial-vettoriale, gli operatori γ_μ e $\gamma_\mu\gamma_5$ anticommutano con γ_5 e si annullano i termini misti

$$\bar{u}_L\mathcal{O}u_R = \bar{u} \frac{1 + \gamma_5}{2} \mathcal{O} \frac{1 + \gamma_5}{2} u = 0 \quad \bar{u}_R\mathcal{O}u_L = \bar{u} \frac{1 - \gamma_5}{2} \mathcal{O} \frac{1 - \gamma_5}{2} u = 0$$

Quindi a energia elevata l'elicità dei fermioni *si conserva in interazioni vettoriali o assial-vettoriali*.

4.16.8 Soluzioni per massa nulla

Il limite $m \rightarrow 0$ dell'equazione di Dirac descrive gli stati dei fermioni di massa nulla, i *neutrini*. L'equazione diventa $\gamma^\mu\partial_\mu\psi = 0$ e le equazioni agli autovalori diventano

$$\begin{pmatrix} 0 & \vec{\sigma} \cdot \vec{p} \\ \vec{\sigma} \cdot \vec{p} & 0 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} u_A \\ u_B \end{pmatrix} = E \begin{pmatrix} u_A \\ u_B \end{pmatrix} \quad E = \pm |\vec{p}| \quad \Rightarrow \quad \begin{aligned} \vec{\sigma} \cdot \vec{p} u_B &= p u_A \\ \vec{\sigma} \cdot \vec{p} u_A &= -p u_B \end{aligned}$$

Gli autostati di queste equazioni coincidono con gli autostati di elicità, ma questo è possibile solo per due soluzioni e non per quattro. Infatti le equazioni agli autovalori sono degeneri per $m = 0$ e l'equazione di Dirac si riduce ad una equazione a due sole componenti. Le due equazioni, corrispondenti ai due valori di energia, si ottengono l'una dall'altra con la trasformazione di parità, $P \vec{\sigma} \cdot \vec{p} = -\vec{\sigma} \cdot \vec{p}$.

L'equazione a due componenti era stata originariamente introdotta da Weyl nel 1929, ma non aveva avuto molto seguito appunto perché non è invariante per trasformazione di parità. Infatti, se il vettore a due componenti $\psi(\vec{r}, t)$ soddisfa l'equazione di Weyl

$$(i\vec{\sigma} \cdot \vec{\nabla} + i\partial_4)\psi = 0$$

non esiste una matrice 2×2 che trasformi l'equazione in modo che $\psi(-\vec{r}, t) = P\psi(\vec{r}, t)$ sia una soluzione

$$P^{-1}(-i\vec{\sigma} \cdot \vec{\nabla} + i\partial_4)P \neq i\vec{\sigma} \cdot \vec{\nabla} + i\partial_4$$

Molti anni dopo si è osservato che le interazioni dei neutrini non conservano la parità.

Gli stati possibili per i neutrini sono due, $u = u_R$ e $u = u_L$, e non sono possibili transizioni tra i due stati mediante una trasformazione di Lorentz. D'altra parte le coppie di soluzioni dell'equazione di Dirac si ottengono l'una dall'altra con la trasformazione di coniugazione di carica. Quindi, delle quattro combinazioni, solo due sono possibili

$$\begin{array}{llll} & \textit{neutrino right-handed} & e & \textit{anti-neutrino left-handed} \\ \textit{oppure} & \textit{neutrino left-handed} & e & \textit{anti-neutrino right-handed} \end{array}$$

La misura dell'elicità del neutrino mostra che la seconda è la combinazione corretta: i possibili stati sono $|\nu, L\rangle$ e $|\bar{\nu}, R\rangle$. Con un ragionamento simile al precedente possiamo convincerci che l'equazione di Weyl non è neppure invariante per coniugazione di carica. Quindi

$$P |\nu, L\rangle = 0 \quad C |\nu, L\rangle = 0 \quad P |\bar{\nu}, R\rangle = 0 \quad C |\bar{\nu}, R\rangle = 0$$

La trasformazione *Coniugazione di carica* \times *Parità* non cambia la forma dell'equazione di Weyl che è quindi invariante per trasformazione *CP* e gli autostati si trasformano l'uno nell'altro

$$CP |\nu, L\rangle = |\bar{\nu}, R\rangle \quad CP |\bar{\nu}, R\rangle = |\nu, L\rangle$$

4.17 Teoria delle perturbazioni

L'ampiezza di transizione dallo stato iniziale ψ_i allo stato finale ψ_f per effetto di una hamiltoniana di interazione H dipendente dal tempo si ottiene come sviluppo in serie (appendice ???)

$$A_{i \rightarrow f} = \frac{1}{i\hbar} \int_0^t \int \psi_f^*(\vec{r}) H(\vec{r}, t') \psi_i(\vec{r}) e^{i(E_f - E_i)t'/\hbar} d\vec{r} dt' + \dots$$

In teoria quantistica relativistica dei campi si deriva una forma analoga dove ψ_f^* e ψ_i sono *operatori di assorbimento e di emissione* (ripettivamente dello stato $|i\rangle$ e dello stato $|f\rangle$) in analogia con quelli introdotti per rappresentare il campo elettromagnetico (appendice ???).

4.17.1 Il propagatore

Per calcolare l'evoluzione degli stati di particelle soggette a mutua interazione per effetto di una hamiltoniana dipendente dal tempo $H(\vec{r}, t)$ facciamo l'ipotesi che la soluzione per $t \rightarrow \pm\infty$ sia autofunzione della hamiltoniana della particella libera, cioè $H(r, t) \rightarrow 0$ per $t \rightarrow \pm\infty$. Se $\psi_o(\vec{r}, t)$ è una soluzione della hamiltoniana H_o nel punto (\vec{r}, t) , l'equazione del moto

$$\left[i\hbar \frac{\partial}{\partial t} - H_o \right] \psi(\vec{r}, t) = H(\vec{r}, t) \psi(\vec{r}, t)$$

si può risolvere sotto forma di equazione integrale

$$\psi(\vec{r}', t') = \psi_o(\vec{r}, t) + \frac{1}{i\hbar} \int G_o(\vec{r}', t'; \vec{r}, t) H(\vec{r}', t') \psi(\vec{r}', t') d\vec{r}' dt'$$

dove $G_o(\vec{r}', t'; \vec{r}, t)$ è la soluzione per una sorgente di interazione puntiforme

$$\left[i\hbar \frac{\partial}{\partial t} - H_o \right] G_o(\vec{r}', t'; \vec{r}, t) = i\hbar \delta(\vec{r}' - \vec{r}) \delta(t - t')$$

La funzione di Green $G_o(\vec{r}', t'; \vec{r}, t)$ è il *propagatore della particella libera* dal punto (\vec{r}, t) al punto (\vec{r}', t') . Se l'equazione è invariante per traslazioni nello spazio-tempo il propagatore $G_o(x, x')$ è funzione della differenza $x - x'$, dove x è il 4-vettore (\vec{r}, ct) .

Si ottiene la soluzione come sviluppo in serie

$$\begin{aligned} \psi(x') &= \int G_o(x' - x) \psi_o(x) d^4x + \frac{1}{i\hbar c} \int \int G_o(x' - x_1) H(x_1) G_o(x_1 - x) \psi_o(x) d^4x_1 d^4x + \\ &+ \frac{1}{(i\hbar c)^2} \int \int \int G_o(x' - x_2) H(x_1) G_o(x_2 - x_1) H(x_1) G_o(x_1 - x) \psi_o(x) d^4x_2 d^4x_1 d^4x + \dots \end{aligned}$$

che rappresenta la propagazione della particella libera tra i punti x_k in cui avviene l'interazione e l'integrale va calcolato sul *prodotto tempo-ordinato* $t_k > \dots > t_2 > t_1$. Nel limite $t \rightarrow -\infty$, $t' \rightarrow +\infty$, $\psi_o(x)$ e $\psi(x')$ sono soluzioni di particella libera. Questa condizione è ben verificata se l'osservazione dello stato iniziale e dello stato finale avvengono molto prima e molto dopo l'interazione.

L'ampiezza di transizione dallo stato iniziale allo stato finale si ottiene come sviluppo in serie

$$A_{i \rightarrow f} = \int \psi_f^*(x') [\dots] \psi_i(x) d^4x d^4x' = \sum_k A_{fi}^k$$

con

$$\begin{aligned} A_{fi}^0 &= \delta_{fi} & A_{fi}^1 &= \frac{1}{i\hbar c} \int \psi_f^*(x_1) H(x_1) \psi_i(x_1) d^4x_1 \\ A_{fi}^2 &= \frac{1}{(i\hbar c)^2} \int_{t_2 > t_1} \psi_f^*(x_1) H(x_1) G_o(x_1, x_2) H(x_2) \psi_i(x_2) d^4x_1 d^4x_2 \dots \end{aligned}$$

Per derivare la forma esplicita del propagatore di una particella con 4-impulso q , consideriamo la anti-trasformata di Fourier

$$G(x_2 - x_1) = \frac{1}{(2\pi)^4} \int \mathcal{G}(q) e^{-iq \cdot (x_2 - x_1)} d^4q$$

- Per l'equazione di Klein-Gordon abbiamo

$$\left[g_{\mu\nu} \partial_{2\mu} \partial_{2\nu} + m^2 \right] G_o(x_2 - x_1) = \frac{1}{(2\pi)^4} \int \mathcal{G}(q) \left[-q^2 + m^2 \right] e^{-iq \cdot (x_2 - x_1)} d^4q$$

- Per l'equazione di Dirac il propagatore è una matrice 4×4

$$[i\gamma^\mu \delta_{2\mu} - m] G_o(x_2 - x_1) = \frac{1}{(2\pi)^4} \int \mathcal{G}(q) [\gamma^\mu q_\mu - m] e^{-iq \cdot (x_2 - x_1)} d^4q$$

Esprimendo la funzione di Dirac, $\delta^4(x_2 - x_1) = \int e^{-iq \cdot (x_2 - x_1)} d^4q / (2\pi)^4$, otteniamo la forma del *propagatore nello spazio degli impulsi* per un bosone e per un fermione

$$\mathcal{G}_B(q) = \frac{1}{q^2 - m^2} \left(g_{\mu\nu} + \frac{q_\mu q_\nu}{m^2} \right) \quad \mathcal{G}_F(q) = \frac{1}{\gamma^\mu q_\mu - m} = \frac{\gamma^\mu q_\mu + m}{q^2 - m^2}$$

Nota: $q^2 = m^2$ per la particella libera, ma $q^2 \neq m^2$ per il propagatore della particella *virtuale* nel percorso tra l'interazione $H(x_1)$ e l'interazione $H(x_2)$.

4.17.2 I grafici di Feynman

I grafici di Feynman rappresentano in modo grafico il metodo di calcolo dell'ampiezza di transizione dei processi di interazione in teoria dei campi. Diamo alcune definizioni:

- per il processo $1 + 2 \rightarrow 3 + \dots + n$ gli stati iniziali e finali sono autostati di particella libera

$$\psi(x) = u(\vec{p}) e^{i(\vec{p} \cdot \vec{r} - Et)/\hbar}$$

dove la funzione $u(\vec{p})$ caratterizza il tipo di particella, bosone o fermione;

- l'ampiezza di transizione dallo stato iniziale $\psi_i(x)$ allo stato finale $\psi_f(x')$ per azione della hamiltoniana di interazione H è espressa dallo sviluppo in serie

$$A_{i \rightarrow f} = \frac{1}{i\hbar c} \int \psi_f^+(x_1) H(x_1) \psi_i(x_1) d^4x_1 + \\ - \frac{1}{(\hbar c)^2} \int \int \psi_f^+(x_2) H(x_2) G_o(x_2 - x_1) H(x_1) \psi_i(x_1) d^4x_1 d^4x_2 + \dots$$

- i campi dei fermioni e dei bosoni si esprimono in funzione degli operatori di emissione e assorbimento:
 $\psi_p^+(x)$ emette una particella con 4-impulso p nel punto x dello spazio tempo,
 $\psi_{p'}(x')$ assorbe una particella con 4-impulso p' nel punto x' ;
- lo spazio-tempo è rappresentato nel piano $\vec{r} - t$; per ciascun punto nel piano il cono di luce, $r = \pm ct$, definisce passato, presente e futuro;
- una particella con 4-impulso p è rappresentata da una linea nel piano; linee con $p^2 = m^2$ rappresentano particelle libere, con $p^2 > m^2$ rappresentano propagatori di *tipo tempo*, con $p^2 < -m^2$ propagatori di *tipo spazio*;
- particelle con 4-impulso p che si propagano nel verso $+t$ sono equivalenti a anti-particelle che si propagano nel verso $-t$;

- l'emissione di una particella con 4-impulso p nel punto x dello spazio-tempo è equivalente all'assorbimento nello stesso punto di una anti-particella con lo stesso valore di 4-impulso;
- in una interazione nel punto x , rappresentata dal fattore $H(x)$, si conservano tutte le grandezze che commutano con H .

Consideriamo come esempio l'interazione elettromagnetica dei fermioni. La hamiltoniana di interazione è il prodotto scalare della densità di corrente per il potenziale elettromagnetico

$$H(x) = e J(x) \cdot A(x) \quad J(x) = (\vec{j}, \rho c) \quad A = (\vec{A}, V/c)$$

Nota: nel seguito usiamo la convenzione $\hbar = 1, c = 1$.

Esprimendo le correnti e i campi in funzione degli operatori di emissione e assorbimento, il primo termine dello sviluppo in serie è proporzionale all'integrale di

$$\sum_{\mu} e \bar{\psi}_1(x) \gamma_{\mu} \psi_2(x) A_{\mu}(x)$$

con

$$\bar{\psi}_1(x) = (2E_1)^{-1/2} u^+(p_1, s_1) \gamma_4 e^{-ip_1 \cdot x} \quad \psi_2(x) = (2E_2)^{-1/2} u(p_2, s_2) e^{+ip_2 \cdot x}$$

$$A_{\mu}(x) = (2\omega)^{-1/2} \hat{\epsilon}_{\mu} [a(k) e^{+ik \cdot x} + a^+(k) e^{-ik \cdot x}]$$

I grafici al *primo ordine* (Fig.4.18) sono rappresentati da un vertice in cui confluiscono tre linee e le ampiezze di transizione sono proporzionali alla carica elettrica e

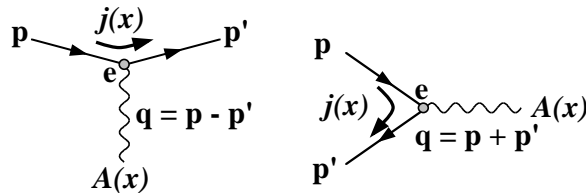


Figure 4.18: Grafici di Feynman al primo ordine

- emissione di un fotone da un elettrone (positrone): $e^- \rightarrow e^- \gamma$ ($e^+ \rightarrow e^+ \gamma$);
- assorbimento di un fotone da un elettrone (positrone): $\gamma e^- \rightarrow e^-$ ($\gamma e^+ \rightarrow e^+$);
- annichilazione elettrone-positrone in un fotone $e^- e^+ \rightarrow \gamma$;
- conversione di un fotone in elettrone-positrone $\gamma \rightarrow e^- e^+$.

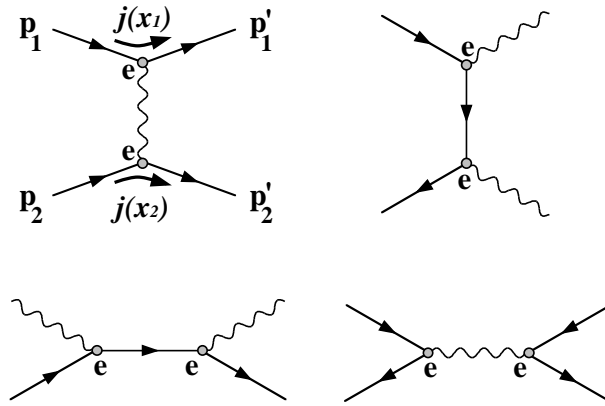


Figure 4.19: Esempi di grafici di Feynman al secondo ordine

Nota: l'integrale della funzione $e^{i(p_2-p_1\pm k)\cdot x}$ implica la conservazione del 4-impulso nel vertice; *nessuno di questi processi rappresenta un fenomeno fisico* perché non si conserva il 4-impulso. Nella trattazione nel capitolo ??? dell'emissione e assorbimento di fotoni da elettroni abbiamo fatto l'ipotesi che il nucleo atomico con massa $M \gg m_e$ bilanciassero l'impulso senza acquistare energia cinetica.

Nei grafici al *secondo ordine* (Fig.4.19) una particella emessa (assorbita) nel vertice **1** viene assorbita (emessa) nel vertice **2** e si somma su tutti i possibili percorsi dallo stato iniziale allo stato finale: $|i\rangle \rightarrow \mathbf{1} \rightarrow \mathbf{2} \rightarrow |f\rangle$, $|i\rangle \rightarrow \mathbf{2} \rightarrow \mathbf{1} \rightarrow |f\rangle$. L'interazione in ogni vertice è proporzionale alla carica elettrica. L'ampiezza di transizione è proporzionale a e^2 e al *propagatore* della particella con 4-impulso q scambiata nel percorso $\mathbf{1} \leftrightarrow \mathbf{2}$.

I processi al secondo ordine sono:

- scattering $e^-e^- \rightarrow e^-e^-$, $e^+e^+ \rightarrow e^+e^+$, $e^+e^- \rightarrow e^+e^-$: $q = p_1 - p_1'$;
- effetto Compton $\gamma e^- \rightarrow \gamma e^-$ ($\gamma e^+ \rightarrow \gamma e^+$): $q = p_1 + p_2$;
- annichilazione $e^+e^- \rightarrow \gamma\gamma$ ($\gamma\gamma \rightarrow e^+e^-$): $q = p_1 - p_1'$;
- annichilazione $e^+e^- \rightarrow e^+e^-$: $q = p_1 + p_2$.

Nota: nei processi di scattering e annichilazione $e^+e^- \rightarrow e^+e^-$ gli stati iniziali e finali sono uguali e quindi l'ampiezza è la somma delle due ampiezze.

Esempi di processi al *terzo ordine* (Fig.4.20) con ampiezza di transizione proporzionale a e^3 :

- irraggiamento $ee \rightarrow ee\gamma$;
- produzione di coppie $\gamma e \rightarrow e^+e^-e$;
- annichilazione $e^+e^- \rightarrow \gamma\gamma\gamma$.

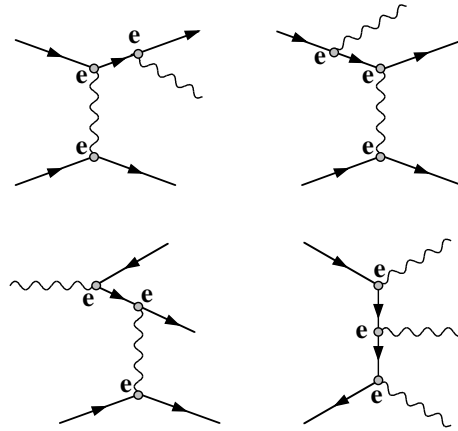


Figure 4.20: Esempi di grafici di Feynman al terzo ordine

Per un processo elettromagnetico con stato iniziale ψ_i e stato finale ψ_f la sezione d'urto è proporzionale al modulo quadro dell'ampiezza di transizione $A_{i \rightarrow f}$ che si esprime come serie di potenze della costante di accoppiamento α (??)

$$\sigma \propto |\alpha A_2 + \alpha^2 A_4 + \dots|^2 = \alpha^2 |A_2|^2 + \alpha^3 (A_2^* A_4 + A_2 A_4^*) + \alpha^4 (|A_4|^2 + \dots) + \dots$$

La serie converge rapidamente poiché $\alpha \ll 1$ e di solito il calcolo all'ordine α^2 è sufficientemente accurato.

$$\sigma \sim \left| \begin{array}{c} \text{Diagram 1} + \text{Diagram 2} + \text{Diagram 3} + \text{Diagram 4} + \dots \\ \alpha A_2 \quad \alpha^2 A_{41} \quad \alpha^2 A_{42} \quad \alpha^2 A_{43} \end{array} \right|^2$$

Figure 4.21: Sezione d'urto come somma di grafici di Feynman

4.18 Calcolo di alcuni processi elementari

4.18.1 Spazio delle fasi invariante

Il fattore $d\vec{r}d\vec{p}/(2\pi)^3$ introdotto nella densità degli stati non è invariante per trasformazioni di Lorentz. Introducendo la condizione di normalizzazione della densità di probabilità con $2E$ particelle per unità di volume, il fattore per una singola particella diventa

$$d^6 n = \frac{d\vec{r} d\vec{p}}{(2\pi)^3 2E}$$

e per k particelle nello stato finale con 4-impulso totale P

$$d^{6k}n = (2\pi)^4 \delta^4 \left(\sum_{j=1}^k P_j - P \right) \prod_{j=1}^k \frac{V d\vec{p}_j}{(2\pi)^3 2E_j}$$

dove la funzione $\delta^4(\dots)$ tiene conto della conservazione del 4-impulso. Se $V^{-1/2}$ è il fattore di normalizzazione delle funzioni d'onda, l'ampiezza di transizione A_{fi} del processo $a b \rightarrow \alpha \beta \dots \kappa$ viene moltiplicata per il fattore $V^{-(2+k)/2}$. La sezione d'urto differenziale si ottiene mediando $|A_{fi}|^2$ sugli stati di spin delle particelle iniziali, $a b$, sommando sugli stati finali, integrando la densità degli stati finali nell'intervallo delle variabili e dividendo per il flusso dello stato iniziale

$$d\sigma_{i \rightarrow f} = \frac{1}{\Phi_i} \frac{V^k}{V^{2+k}} \int_f \overline{|A_{fi}|^2} (2\pi)^4 \delta^4 \left(\sum_{j=1}^k P_j - P \right) \prod_{j=1}^k \frac{d\vec{p}_j}{(2\pi)^3 2E_j}$$

Il flusso iniziale, con la stessa condizione di normalizzazione, è

$$\Phi_i = \frac{|\vec{v}_{ab}|}{V/2E_a V/2E_b}$$

Nell'espressione della sezione d'urto

$$d\sigma_{i \rightarrow f} = \frac{1}{|\vec{v}_{ab}|} \frac{(2\pi)^4}{2E_a 2E_b} \int_f \overline{|A_{fi}|^2} \delta^4 \left(\sum_{j=1}^k P_j - P \right) \prod_{j=1}^k \frac{d\vec{p}_j}{(2\pi)^3 2E_j}$$

non compare il volume di normalizzazione che quindi nel seguito assumiamo unitario. I termini $d\vec{p}/E$ sono invarianti. Anche il termine $|\vec{v}_{ab}|E_a E_b$ è invariante. Infatti, per $\vec{v}_a \parallel \vec{v}_b$:

$$\left| \frac{\vec{p}_a}{E_a} - \frac{\vec{p}_b}{E_b} \right| E_a E_b = |\vec{p}_a E_b - \vec{p}_b E_a| = |\vec{p}_a| E_b + |\vec{p}_b| E_a = [(P_a \cdot P_b)^2 - (m_a m_b)^2]^{1/2}$$

Analogamente, per la larghezza di decadimento del processo $a \rightarrow \alpha \beta \dots \kappa$. Nel riferimento della particella a la probabilità di decadimento è

$$d\Gamma_{i \rightarrow f} = \frac{1}{2m_a} \int_f \overline{|A_{fi}|^2} \delta^4 \left(\sum_{j=1}^k P_j - P \right) \prod_{j=1}^k \frac{d\vec{p}_j}{(2\pi)^3 2E_j}$$

Esempio: decadimento $M \rightarrow m_1 m_2$

Il decadimento è descritto da 6 variabili con 4 condizioni, quindi 2 variabili libere che sono i due angoli di decadimento, $\theta \phi$, nel riferimento della particella M

$$\begin{aligned} \rho(E)d\Omega &= \int \frac{1}{2M} \delta^3(\vec{p}_1 + \vec{p}_2) \delta(E_1 + E_2 - M) \frac{d\vec{p}_1}{2E_1} \frac{d\vec{p}_2}{2E_2} = \\ &= \int \frac{1}{8ME_1 E_2} \delta(E_1 + E_2 - M) p_1^2 dp_1 d\Omega_1 = \int \frac{1}{8ME_1 E_2} \delta[f(p_1)] p_1^2 dp_1 d\Omega_1 = \end{aligned}$$

- $f(p) = (p^2 + m_1^2)^{1/2} + (p^2 + m_2^2)^{1/2} - M; \quad \frac{\partial f}{\partial p} = \frac{p}{E_1} + \frac{p}{E_2} = \frac{E_1 + E_2}{E_1 E_2} p$

$$= \int \frac{1}{8ME_1 E_2} \frac{E_1 E_2}{M p_1} p_1^2 d\Omega_1 = \frac{p_1}{8M^2} d\Omega_1$$

e quindi otteniamo la larghezza di decadimento in funzione dell'impulso e dell'angolo delle due particelle nel centro di massa

$$d\Gamma(M \rightarrow m_1 m_2) = \overline{|A_{fi}|^2} \frac{p}{8M^2} d\Omega$$

Esempio: decadimento $M \rightarrow m_1 m_2 m_3$

In questo caso ci sono 9 variabili con 4 condizioni, quindi 5 variabili libere

$$\begin{aligned} & \int \frac{1}{2M} \delta^3(\vec{p}_1 + \vec{p}_2 + \vec{p}_3) \delta(E_1 + E_2 + E_3 - M) \frac{d\vec{p}_1}{2E_1} \frac{d\vec{p}_2}{2E_2} \frac{d\vec{p}_3}{2E_3} = \\ & = \int \frac{1}{16ME_1 E_2 E_3} \delta(E_1 + E_2 + E_3 - M) p_1^2 dp_1 d\Omega_1 p_2^2 dp_2 d\Omega_2 = \end{aligned}$$

possiamo integrare nella direzione di una particella, $d\Omega_1$, e nell'angolo azimutale della seconda particella rispetto alla direzione della prima, $d\phi_2$, e rimangono 2 variabili libere

$$\begin{aligned} & = \int \frac{8\pi^2}{16ME_1 E_2 E_3} \delta(E_1 + E_2 + E_3 - M) p_1^2 p_2^2 dp_1 dp_2 d\cos\theta = \\ & = \int \frac{\pi^2}{2ME_1 E_2 E_3} \delta[f(p_1, p_2, \cos\theta)] p_1^2 p_2^2 dp_1 dp_2 d\cos\theta = \end{aligned}$$

- $f(p_1, p_2, \cos\theta) = (p_1^2 + m_1^2)^{1/2} + (p_2^2 + m_2^2)^{1/2} + (p_1^2 + 2p_1 p_2 \cos\theta + p_2^2 + m_3^2)^{1/2} - M;$
 $\partial f / \partial \cos\theta = p_1 p_2 / E_3$

$$= \int \frac{\pi^2}{2ME_1 E_2 E_3} \frac{E_3}{p_1 p_2} p_1^2 p_2^2 dp_1 dp_2 = \int \frac{\pi^2}{2ME_1 E_2 E_3} E_3 E_1 E_2 dE_1 dE_2$$

Risulta che *la densità degli stati di tre particelle è costante*

$$\rho(E) dE_1 dE_2 = \frac{\pi^2}{2M} dE_1 dE_2$$

e la larghezza di decadimento in funzione delle energie di due particelle è

$$d^2\Gamma(M \rightarrow m_1 m_2 m_3) = \overline{|A_{fi}|^2} \frac{\pi^2}{2M} dE_1 dE_2$$

4.18.2 Processi $a b \rightarrow c d$

Questi processi sono rappresentati da grafici di Feynman al secondo ordine. I 4-impulsi delle quattro particelle sono legati dalla relazione $P_a + P_b = P_c + P_d$ e possiamo costruire due invarianti relativistici indipendenti. È comodo introdurre gli *invarianti di Mandelstam*

$$s = (P_a + P_b)^2 \quad t = (P_a - P_c)^2 \quad u = (P_a - P_d)^2$$

che sono legati dalla relazione

$$\begin{aligned} s + t + u &= P_a^2 + 2P_a \cdot P_b + P_b^2 + P_c^2 - 2P_a \cdot P_c + P_c^2 + P_d^2 - 2P_a \cdot P_d + P_d^2 = \\ &= P_a^2 + P_b^2 + P_c^2 + P_d^2 + 2P_a \cdot (P_a + P_b - P_c - P_d) = \sum_{k=1}^4 m_k^2 \end{aligned}$$

s è il quadrato dell'energia totale, t e u sono il quadrato del 4-impulso trasferito $a \rightarrow c$, $a \rightarrow d$. Per la proprietà di simmetria dei grafici di Feynman rispetto all'assorbimento e emissione di particelle e anti-particelle, l'ampiezza dei processi $a\bar{c} \rightarrow \bar{b}d$ e $\bar{d}b \rightarrow c\bar{a}$ si ottengono dall'ampiezza del processo $ab \rightarrow cd$ con opportuno scambio delle variabili di Mandelstam. Questa proprietà è detta *simmetria di incrocio*.

Calcoliamo la sezione d'urto differenziale

$$d\sigma(ab \rightarrow cd) = \frac{1}{64\pi^2} \frac{1}{|\vec{v}_{ab}|E_a E_b} \int_f \overline{|A_{fi}|^2} \delta^4(P_a + P_b - P_c - P_d) \frac{d\vec{p}_c}{E_c} \frac{d\vec{p}_d}{E_d}$$

nel riferimento del centro di massa

$$\begin{aligned} \vec{p}_a + \vec{p}_b = \vec{p}_c + \vec{p}_d = 0 \quad p_i = |\vec{p}_a| = |\vec{p}_b| \quad p_f = |\vec{p}_c| = |\vec{p}_d| \quad s = (E_a + E_b)^2 \\ |\vec{v}_{ab}|E_a E_b = |\vec{p}_a|E_b + |\vec{p}_b|E_a = p_i \sqrt{s} \end{aligned}$$

le variabili libere sono gli angoli di diffusione θ, ϕ

$$\begin{aligned} \int \delta^4(P_a + P_b - P_c - P_d) \frac{d\vec{p}_c}{E_c} \frac{d\vec{p}_d}{E_d} &= \int \delta(\sqrt{s} - E_c - E_d) \frac{p_c E_c dE_c d\Omega_c}{E_c E_d} = \frac{p_f}{\sqrt{s}} d\Omega \\ \left(\frac{d\sigma}{d\Omega} \right)_{cm} &= \frac{1}{64\pi^2} \frac{1}{s} \frac{p_f}{p_i} \overline{|A_{fi}|^2} \end{aligned}$$

Scattering $e^- \mu^+ \rightarrow e^- \mu^+$

Il grafico di Feynman è mostrato in figura 4.22: nel punto x_1 viene assorbito l'elettrone di 4-impulso p_a , emesso l'elettrone di 4-impulso p_c e emesso (assorbito) un fotone virtuale di 4-impulso $q = p_a - p_c$ ($q = -p_a + p_c$); nel punto x_2 viene assorbito il $\bar{\mu}$ di 4-impulso p_b , emesso il $\bar{\mu}$ di 4-impulso p_d e assorbito (emesso) il

fotone virtuale di 4-impulso $q = -p_b + p_d$ ($q = p_b - p_d$). L'ampiezza di transizione è l'integrale

$$A = \int j_e^\lambda(x_1) G(x_1 - x_2) j_{\mu\lambda}(x_2) d^4x_1 d^4x_2$$

$$j_\lambda = e\bar{\psi}\gamma_\lambda\psi \quad \bar{\psi} = \bar{u}(p, s) e^{-ip\cdot x} \quad \psi = u(p, s) e^{ip\cdot x}$$

e $G(x_1 - x_2)$ è il propagatore del campo elettromagnetico

$$\begin{aligned} A &= \int e\bar{u}_c\gamma^\lambda u_a e^{i(p_a-p_c)\cdot x_1} \frac{e^{-iq\cdot(x_1-x_2)}}{(2\pi)^4 q^2} e\bar{u}_d\gamma_\lambda u_b e^{i(p_b-p_d)\cdot x_2} d^4x_1 d^4x_2 \\ &= \frac{1}{(2\pi)^4} \int \bar{u}_c\gamma^\lambda u_a \frac{e^2}{q^2} \bar{u}_d\gamma_\lambda u_b e^{i(p_a-p_c-q)\cdot x_1} e^{i(p_b-p_d+q)\cdot x_2} d^4x_1 d^4x_2 \\ &= \bar{u}_c\gamma^\lambda u_a \frac{e^2}{q^2} \bar{u}_d\gamma_\lambda u_b (2\pi)^4 \delta^4(p_a + p_b - p_c - p_d) \end{aligned}$$

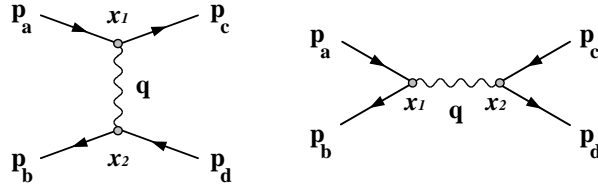


Figure 4.22: Grafici di Feynman $ab \rightarrow cd$ al secondo ordine: scattering e annichilazione

La media sugli spin dello stato iniziale e la somma sugli spin dello stato finale è un calcolo complesso che non riportiamo; il risultato è

$$\overline{|A_{fi}|^2} = \frac{8e^4}{q^4} \left[(p_a \cdot p_b)(p_c \cdot p_d) + (p_a \cdot p_d)(p_c \cdot p_b) - m_a^2 p_b \cdot p_d - m_b^2 p_a \cdot p_c + 2m_a^2 m_b^2 \right]$$

- Consideriamo l'urto nel riferimento in cui la particella b è inizialmente in quiete

$$p_a = (\vec{p}, E) \quad p_b = (0, M) \quad p_c = (\vec{p}', E') \quad q = (\vec{q}, \nu) = (\vec{p} - \vec{p}', E - E')$$

e supponiamo che $E \gg m_a$, $E' \gg m_c$, cioè $p_a^2 = p_c^2 \approx 0$, $q^2 \approx -2p_a \cdot p_c$. Con queste ipotesi

$$q^2 = -2EE' + 2\vec{p} \cdot \vec{p}' \approx -2EE'(1 - \cos\theta) = -4EE' \sin^2 \theta/2 = -Q^2$$

$$p_d^2 = (p_b + q)^2 \quad M^2 = M^2 + q^2 + 2p_b \cdot q \quad Q^2 = 2M\nu$$

Sostituendo $p_d = p_a + p_b - p_c$ e trascurando i termini in m_a^2

$$\overline{|A_{fi}|^2} = \frac{8e^4}{Q^4} \left[(p_a \cdot p_c)(p_a \cdot p_b - p_c \cdot p_b) + 2(p_a \cdot p_b)(p_c \cdot p_b) - M^2 p_a \cdot p_c \right]$$

$$\begin{aligned}
&= \frac{8e^4}{Q^4} \left[\frac{Q^2}{2} (EM - E'M) + 2 EM E'M - M^2 \frac{Q^2}{2} \right] \\
&= \frac{8e^4}{Q^4} 2M^2 EE' \left[1 - \frac{Q^2}{4EE'} + \frac{Q^2}{4M^2} \frac{M(E - E')}{EE'} \right] \\
&= \frac{16e^4}{Q^4} M^2 EE' \left[\cos^2 \theta/2 + \frac{Q^2}{4M^2} 2 \sin^2 \theta/2 \right]
\end{aligned}$$

La sezione d'urto, con $|\vec{v}_{ab}| \approx c = 1$, si ottiene integrando sulle variabili di stato finale

$$\begin{aligned}
d\sigma &= \frac{1}{64\pi^2} \frac{1}{EM} \int \overline{|A_{fi}|^2} \delta^4(p_a + p_b - p_c - p_d) \frac{d\vec{p}_c}{E_c} \frac{d\vec{p}_d}{E_d} \\
&= \frac{1}{64\pi^2} \frac{1}{EM} \int \overline{|A_{fi}|^2} \delta^4(q + p_b - p_d) E_c dE_c d\Omega_c \frac{d\vec{p}_d}{E_d} \\
&= \frac{1}{64\pi^2} \frac{1}{EM} \int \overline{|A_{fi}|^2} \delta^3(\vec{q} - \vec{p}_d) \delta(\nu + M - E_d) E_c dE_c d\Omega_c \frac{d\vec{p}_d}{E_d} \\
&= \frac{1}{64\pi^2} \frac{1}{EM} \overline{|A_{fi}|^2} \frac{1}{M} \delta(\nu - Q^2/2M) E' dE' d\Omega'
\end{aligned}$$

Introducendo l'espressione dell'ampiezza di transizione e $\alpha = e^2/4\pi$

$$\begin{aligned}
\left(\frac{d^2\sigma}{dE' d\Omega'} \right)_{lab} &= \frac{1}{64\pi^2} \frac{1}{EM} \frac{16e^4}{Q^4} M^2 EE' \left[\cos^2 \theta/2 + \frac{Q^2}{4M^2} 2 \sin^2 \theta/2 \right] \frac{E'}{M} \delta(\nu - Q^2/2M) \\
&= \frac{4\alpha^2}{Q^4} E'^2 \left[\cos^2 \theta/2 + \frac{Q^2}{4M^2} 2 \sin^2 \theta/2 \right] \delta(\nu - Q^2/2M)
\end{aligned}$$

Se la particella b non ha struttura, come abbiamo supposto, ci sono solo due variabili libere, gli angoli $\Omega' \equiv (\theta', \phi')$. La funzione $\delta(\nu - Q^2/2M)$ esprime la conservazione dell'energia per una particella bersaglio puntiforme

$$\nu - \frac{Q^2}{2M} = E - E' - \frac{4EE'}{2M} \sin^2 \theta/2 = 0 \quad E' = \frac{E}{1 + (2E/M) \sin^2 \theta/2}$$

Integrando sull'energia E'

$$\begin{aligned}
\frac{d\sigma}{d\Omega'} &= \int \sigma(E', Q^2) \delta[E - E' - (2EE'/M) \sin^2 \theta/2] dE' = \\
&= \frac{\sigma(E', Q^2)}{\left| \frac{\partial}{\partial E'} E - E' - \frac{2EE'}{M} \sin^2 \theta/2 \right|} = \frac{\sigma(E', Q^2)}{1 + \frac{2E}{M} \sin^2 \theta/2} = \sigma(E', Q^2) \frac{E'}{E}
\end{aligned}$$

otteniamo la *sezione d'urto di Dirac*

$$\left(\frac{d\sigma}{d\Omega} \right)_{lab} = \frac{\alpha^2}{4E^2 \sin^2 \theta/2} \frac{E'}{E} \left[\cos^2 \theta/2 + \frac{Q^2}{4M^2} 2 \sin^2 \theta/2 \right]$$

Se possiamo trascurare anche la massa della particella b , l'espressione dell'ampiezza di transizione si semplifica ulteriormente

$$\overline{|A_{fi}|^2} = \frac{8e^4}{q^4} [(p_a \cdot p_b)(p_c \cdot p_d) + (p_a \cdot p_d)(p_c \cdot p_b)]$$

In questo caso i prodotti scalari dei 4-impulsi si esprimono direttamente in funzione degli invarianti di Mandelstam

$$\begin{aligned} s &= (p_a + p_b)^2 = (p_c + p_d)^2 = 2p_a \cdot p_b = 2p_c \cdot p_d \\ t &= (p_a - p_c)^2 = (p_d - p_b)^2 = -2p_a \cdot p_b = -2p_b \cdot p_d = q^2 \\ s &= (p_a - p_d)^2 = (p_c - p_b)^2 = -2p_a \cdot p_d = -2p_c \cdot p_b \\ \overline{|A_{fi}|^2} &= \frac{8e^4}{q^4} \frac{s^2 + u^2}{4} = 2e^4 \frac{s^2 + u^2}{t^2} \end{aligned}$$

- Nel riferimento del centro di massa, $\vec{p}_a + \vec{p}_b = \vec{p}_c + \vec{p}_d = 0$,

$$s = 4p^2 \quad t = -2p^2(1 - \cos \theta) \quad u = -2p^2(1 - \cos(\pi - \theta)) = -2p^2(1 + \cos \theta)$$

e la sezione d'urto differenziale, con $|\vec{v}_{ab}| = c = 1$, $p_i = p_f$, è

$$\left(\frac{d\sigma}{d\Omega} \right)_{cm} = \frac{1}{64\pi^2} \frac{2e^4}{s} \frac{s^2 + u^2}{t^2} = \frac{\alpha^2}{2s} \frac{1 + \cos^4 \theta/2}{\sin^4 \theta/2}$$

Annichilazione $e^-e^+ \rightarrow \mu^-\mu^+$

Nel processo di scattering $e^-\mu^+ \rightarrow e^-\mu^+$ il fotone virtuale è di *tipo spazio* ($q^2 = t < 0$): è un *processo nel canale t*. Il processo di annichilazione $e^-e^+ \rightarrow \mu^-\mu^+$ si ottiene dal precedente per simmetria di incrocio

$$e \bar{\mu} \rightarrow e \bar{\mu} \quad \Leftrightarrow \quad e \bar{e} \rightarrow \mu \bar{\mu}$$

scambiando i 4-impulsi $p_b \leftrightarrow -p_c$. Questo corrisponde allo scambio $s \leftrightarrow t$. Il fotone virtuale è di *tipo tempo* ($q^2 = s > 0$): è un *processo nel canale s* (Fig.4.22). L'ampiezza di diffusione diventa

$$\overline{|A_{fi}|^2} = \frac{8e^4}{q^4} [(-p_a \cdot p_c)(-p_b \cdot p_d) + (p_a \cdot p_d)(p_c \cdot p_b)] = \frac{8e^4}{q^4} \frac{t^2 + u^2}{4} = 2e^4 \frac{t^2 + u^2}{s^2}$$

- Nel riferimento del centro di massa

$$\overline{|A_{fi}|^2} = 2e^4 \frac{(1 - \cos \theta)^2 + (1 + \cos \theta)^2}{4}$$

dove θ è l'angolo $e \wedge \mu = \bar{e} \wedge \bar{\mu}$.

Al primo ordine dello sviluppo perturbativo l'annichilazione $e \bar{e} \rightarrow \mu \bar{\mu}$ avviene in uno stato $J^P = 1^-$, fermione e anti-fermione hanno nello stato iniziale e nello stato finale elicità opposta. $|\overline{A_{fi}}|^2$ risulta dalla somma di due ampiezze che non interferiscono e che corrispondono ai quattro casi

$$\begin{array}{lll} e_L \bar{e}_R \rightarrow \mu_L \bar{\mu}_R & e_R \bar{e}_L \rightarrow \mu_R \bar{\mu}_L & A \sim (1 + \cos \theta)/2 \\ e_L \bar{e}_R \rightarrow \mu_R \bar{\mu}_L & e_R \bar{e}_L \rightarrow \mu_L \bar{\mu}_R & A \sim (1 - \cos \theta)/2 \end{array}$$

Per la conservazione dell'elicità, la prima si annulla per diffusione indietro, $\theta = \pi$, la seconda per diffusione in avanti, $\theta = 0$.

La sezione d'urto differenziale è, con le solite ipotesi,

$$\left(\frac{d\sigma}{d\Omega} \right)_{cm} = \frac{1}{64\pi^2} \frac{2e^4}{s} \frac{1 + \cos^2 \theta}{2} = \frac{\alpha^2}{4s} (1 + \cos^2 \theta)$$

e, integrando sull'angolo solido

$$\sigma_{cm}(e^- e^+ \rightarrow \mu^- \mu^+) = \int \frac{\alpha^2}{4s} (1 + \cos^2 \theta) d\cos \theta d\phi = \frac{4\pi}{3} \frac{\alpha^2}{s}$$

Scattering $e^- e^+ \rightarrow e^- e^+$

Questo processo può avvenire sia come diffusione nel canale t , con $q^2 = (p_a - p_c)^2 < 0$, che come annichilazione nel canale s , con $q^2 = (p_a + p_b)^2 > 0$. L'ampiezza di transizione è la somma dei due contributi e $|\overline{A_{fi}}|^2$ contiene i termini di scattering, di annichilazione e il termine di interferenza

$$|\overline{A_{fi}}|^2 = 2e^4 \left[\frac{s^2 + u^2}{t^2} + \frac{2u^2}{st} + \frac{t^2 + u^2}{s^2} \right]$$

La sezione d'urto nel riferimento del centro di massa è la *sezione d'urto di Bhabha*

$$\left(\frac{d\sigma}{d\Omega} \right)_{cm} = \frac{\alpha^2}{2s} \left[\frac{1 + \cos^4 \theta/2}{\sin^4 \theta/2} + 2 \frac{\cos^4 \theta/2}{\sin^2 \theta/2} + \frac{1}{2} (1 + \cos^2 \theta) \right]$$

Scattering $e^- e^- \rightarrow e^- e^-$

Questo processo avviene nel canale t , con $q^2 = (p_a - p_c)^2 < 0$. Poiché si tratta di due particelle identiche, l'ampiezza di transizione è la somma di due contributi

$$e_1 e_2 \rightarrow e_1 e_2 \quad + \quad e_1 e_2 \rightarrow e_2 e_1$$

Il processo $e e \rightarrow e e$ si ottiene dallo scattering Bhabha per simmetria di incrocio

$$e \bar{e} \rightarrow e \bar{e} \quad \Leftrightarrow \quad e e \rightarrow e e$$

scambiando i 4-impulsi $p_b \leftrightarrow -p_d$. Questo corrisponde allo scambio $s \leftrightarrow u$.

$$|\overline{A_{fi}}|^2 = 2e^4 \left[\frac{s^2 + u^2}{t^2} + \frac{2s^2}{ut} + \frac{t^2 + s^2}{u^2} \right]$$

La sezione d'urto nel riferimento del centro di massa è la *sezione d'urto di Møller*

$$\left(\frac{d\sigma}{d\Omega} \right)_{cm} = \frac{\alpha^2}{2s} \left[\frac{1}{\sin^4 \theta/2} - \frac{2}{\sin^2 \theta/2 \cos^2 \theta/2} + \frac{1}{\cos^4 \theta/2} \right]$$

Compton scattering $\gamma e^- \rightarrow \gamma e^-$

Lo scattering Compton è rappresentato da due grafici di Feynman (Fig.4.23). Nel primo, nel punto x_1 viene assorbito il fotone di 4-impulso k_a , assorbito l'elettrone di 4-impulso p_b e emesso l'elettrone virtuale di 4-impulso $q = k_a + p_b$; nel punto x_2 viene assorbito l'elettrone virtuale di 4-impulso $q = k_c + p_d$, emesso il fotone di 4-impulso k_c e emesso l'elettrone di 4-impulso p_d . Il propagatore ha 4-impulso $q^2 = (k_a + p_b)^2 = m^2 + 2k_a \cdot p_b$. Il secondo grafico (k_a è assorbito in x_2 e k_c è emesso in x_1) si ottiene dal primo per simmetria di incrocio con lo scambio $k_a \leftrightarrow -k_c$, cioè $s \leftrightarrow u$. Il propagatore ha 4-impulso $q^2 = (-k_c + p_b)^2 = m^2 - 2k_c \cdot p_b$.

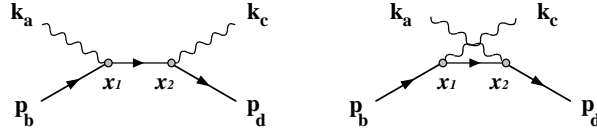


Figure 4.23: Grafici di Feynman dell'effetto Compton

L'ampiezza di transizione è la somma di due contributi

$$\begin{aligned}
 A_{fi} &= \int e \bar{u}_d \epsilon_{\mu c}^* \gamma^\mu e^{-i(k_c + p_d)x_2} \frac{\gamma^\lambda q_\lambda + m}{(2\pi)^4 (q^2 - m^2)} e^{iq(x_1 - x_2)} e \gamma^\nu \epsilon_{\nu a} u_b e^{i(k_a + p_b)x_1} d^4 x_1 d^4 x_2 \\
 &= \frac{1}{(2\pi)^4} \int e \bar{u}_d \epsilon_{\mu c}^* \gamma^\mu \frac{\gamma^\lambda q_\lambda + m}{q^2 - m^2} e \gamma^\nu \epsilon_{\nu a} u_b e^{i(k_a + p_b - q)x_1} e^{i(q - k_c - p_d)x_2} d^4 x_1 d^4 x_2 \\
 &= \frac{e^2}{q^2 - m^2} [\bar{u}_d \epsilon_{\mu c}^* \gamma^\mu] [\gamma^\lambda q_\lambda + m] [\gamma^\nu \epsilon_{\nu a} u_b] (2\pi)^4 \delta^4(k_a + p_b - k_c - p_d)
 \end{aligned}$$

con $q = k_a + p_b = k_c + p_d$, $q^2 - m^2 = 2k_a \cdot p_b = 2k_c \cdot p_d$. Il secondo contributo si ottiene in modo analogo

$$A_{fi} = \frac{e^2}{q^2 - m^2} [\bar{u}_d \epsilon_{\mu a} \gamma^\mu] [\gamma^\lambda q_\lambda + m] [\gamma^\nu \epsilon_{\nu c}^* u_b] (2\pi)^4 \delta^4(k_a + p_b - k_c - p_d)$$

con $q = -k_c + p_b = -k_a + p_d$, $q^2 - m^2 = -2k_c \cdot p_b = -2k_a \cdot p_d$.

Introducendo le variabili $\tilde{s} = 2k_a \cdot p_b = 2k_c \cdot p_d$, $\tilde{u} = -2k_c \cdot p_b = -2k_a \cdot p_d$, che approssimano gli invarianti di Mandelstam nel limite $m^2 \rightarrow 0$, sommando sugli stati di polarizzazione dei fotoni e di spin degli elettroni, si ottiene

$$|\overline{A_{fi}}|^2 = 2e^4 \left[-\frac{\tilde{s}}{\tilde{u}} - \frac{\tilde{u}}{\tilde{s}} + 4m^2 \left(\frac{1}{\tilde{s}} + \frac{1}{\tilde{u}} \right) + 4m^4 \left(\frac{1}{\tilde{s}} + \frac{1}{\tilde{u}} \right)^2 \right]$$

Nel riferimento in cui l'elettrone è inizialmente in quiete la cinematica è la stessa del processo $e\mu \rightarrow e\mu$ dove abbiamo trascurato m_e

$$k_a \equiv (k, \omega) \quad p_b \equiv (0, m) \quad k_c \equiv (k', \omega') \quad \omega' = \frac{m\omega}{m + \omega(1 - \cos\theta)}$$

e con $\tilde{s} = m\omega$, $\tilde{u} = -m\omega'$

$$\cos \theta = 1 - \left(\frac{m}{\omega'} - \frac{m}{\omega} \right) = 1 + \left(\frac{2m^2}{\tilde{s}} + \frac{2m^2}{\tilde{u}} \right) \quad \sin^2 \theta = -4m^2 \left(\frac{1}{\tilde{s}} + \frac{1}{\tilde{u}} \right) - 4m^4 \left(\frac{1}{\tilde{s}} + \frac{1}{\tilde{u}} \right)^2$$

$$\overline{|A_{fi}|^2} = 2e^4 \left[\frac{\omega'}{\omega} + \frac{\omega}{\omega'} - \sin^2 \theta \right]$$

e, integrando come nel processo $e\mu \rightarrow e\mu$,

$$\frac{1}{64\pi^2} \frac{1}{m\omega} \int \overline{|A_{fi}|^2} \delta^4(k_a + p_b - k_c + p_d) \frac{dk_c}{\omega_c} \frac{dp_d}{E_d}$$

otteniamo la *sezione d'urto di Klein-Nishina*

$$\left(\frac{d\sigma}{d\Omega} \right)_{lab} = \frac{\alpha^2}{2m^2} \frac{\omega'^2}{\omega^2} \left[\frac{\omega'}{\omega} + \frac{\omega}{\omega'} - \sin^2 \theta \right]$$

Scattering $e^+e^- \rightarrow \gamma\gamma$

Anche in questo caso il processo è descritto da due grafici di Feynman poiché i fotoni nello stato finale sono indistinguibili (Fig.4.24).

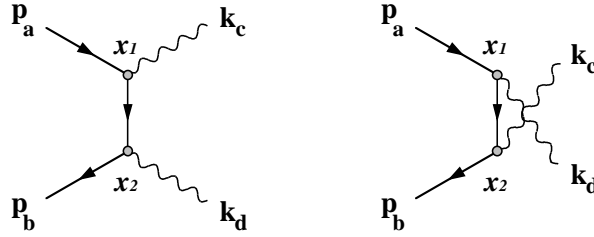


Figure 4.24: Grafici di Feynman dell'annichilazione $e^+e^- \rightarrow \gamma\gamma$

Il processo si ottiene dallo scattering Compton per simmetria di incrocio

$$\gamma e^- \rightarrow \gamma e^- \Leftrightarrow e^+ e^- \rightarrow \gamma\gamma$$

scambiando i 4-impulsi $p_a \leftrightarrow -p_d$ che corrisponde allo scambio $s \leftrightarrow -t$. Nel limite $|t| \gg m^2$, $|u| \gg m^2$, che è il caso di interesse negli anelli di collisione e^+e^- , l'elemento di matrice è

$$\overline{|A_{fi}|^2} = 2e^4 \left[\frac{t}{u} + \frac{u}{t} \right]$$

Nel riferimento del centro di massa, $s = 4p^2$, $t = -2p^2(1 - \cos \theta)$, $u = -2p^2(1 + \cos \theta)$, $\overline{|A_{fi}|^2}$ è simmetrica rispetto all'angolo θ tra la direzione e^+e^- e la direzione $\gamma\gamma$

$$\overline{|A_{fi}|^2} = 2e^4 \left[\frac{1 - \cos \theta}{1 + \cos \theta} + \frac{1 + \cos \theta}{1 - \cos \theta} \right] = 4e^4 \frac{1 + \cos^2 \theta}{1 - \cos^2 \theta}$$

e la sezione d'urto, con $|\vec{v}_{ee}| = c = 1$, $p_f = p_i = p$, è

$$\left(\frac{d\sigma}{d\Omega} \right)_{cm} = \frac{1}{64\pi^2 s} \overline{|A_{fi}|^2} = \frac{\alpha^2}{s} \frac{1 + \cos^2 \theta}{1 - \cos^2 \theta}$$

Nota: l'approssimazione $|t| \gg m^2$, $|u| \gg m^2$ non è valida nel limite $\cos \theta \rightarrow \pm 1$.

Scattering $\nu_e e^- \rightarrow e^- \nu_e$

Il grafico di Feynman nel canale t è mostrato in figura 4.25: nel punto x_1 viene assorbito il neutrino di 4-impulso p_a , emesso l'elettrone di 4-impulso p_c e emesso un bosone W^+ virtuale di 4-impulso $q = p_a - p_c$; nel punto x_2 viene assorbito l'elettrone di 4-impulso p_b , emesso il neutrino di 4-impulso p_d e assorbito il bosone virtuale di 4-impulso $q = -p_b + p_d$. L'ampiezza di transizione è l'integrale

$$A = \int j_\lambda(x_1) G^{\lambda\mu}(x_1 - x_2) [j_\mu(x_2)]^+ d^4x_1 d^4x_2$$

dove $j_\lambda, (j_\lambda)^+$ sono le *correnti deboli cariche* con $\Delta Q = \pm 1$

$$j_\lambda = \frac{g}{\sqrt{2}} \bar{\psi}_f \gamma_\lambda \frac{1 - \gamma_5}{2} \psi_i \quad [j_\lambda]^+ = \frac{g}{\sqrt{2}} \left[\bar{\psi}_f \gamma_\lambda \frac{1 - \gamma_5}{2} \psi_i \right]^+ = \frac{g}{\sqrt{2}} \bar{\psi}_i \gamma_\lambda \frac{1 - \gamma_5}{2} \psi_f$$

e $G_{\lambda\mu}(x_1 - x_2)$ è il propagatore del campo debole

$$G_{\lambda\mu}(x_1 - x_2) = \frac{e^{-iq \cdot (x_1 - x_2)}}{(2\pi)^4} \frac{g_{\lambda\mu} - q_\lambda q_\mu / M^2}{q^2 - M^2}$$

$$A = \frac{g^2}{2} \int \bar{u}_c \gamma^\lambda \frac{1 - \gamma_5}{2} u_a e^{i(p_a - p_c) \cdot x_1} G_{\lambda\mu}(x_1 - x_2) \bar{u}_d \gamma^\lambda \frac{1 - \gamma_5}{2} u_b e^{i(p_b - p_d) \cdot x_2} d^4x_1 d^4x_2$$

Nella maggior parte dei casi di interesse $q^2 \ll M^2$ ($M \simeq 80 \text{ GeV}$) e, introducendo

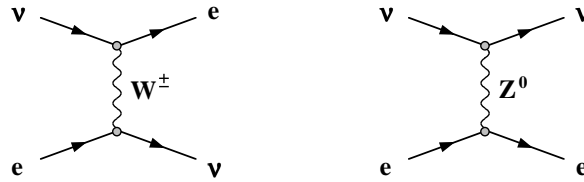


Figure 4.25: Grafici di Feynman dello scattering $\nu_e e^- \rightarrow e^- \nu_e$ per corrente carica e neutra

la *costante universale di Fermi*, $G/\sqrt{2} = g^2/8M^2$,

$$A = \frac{G}{\sqrt{2}} \left[\bar{u}_c \gamma^\lambda (1 - \gamma_5) u_a \right] \left[\bar{u}_d \gamma_\lambda (1 - \gamma_5) u_b \right] (2\pi)^4 \delta^4(p_a + p_b - p_c - p_d)$$

Mediando sugli spin dello stato iniziale e sommando sugli spin dello stato finale

$$\overline{|A_{fi}|^2} = 64G^2 (p_a \cdot p_c) (p_b \cdot p_d)$$

La cinematica è la stessa di processi già studiati. Nel riferimento del centro di massa abbiamo

$$\left(\frac{d\sigma}{d\Omega} \right)_{cm} = \frac{1}{64\pi^2 s} 16G^2 s^2 = \frac{G^2}{4\pi^2} s$$

cioè la sezione d'urto differenziale del processo $\nu_e e^- \rightarrow e^- \nu_e$ non dipende dall'angolo di diffusione, e

$$\sigma(\nu_e e^- \rightarrow e^- \nu_e) = \frac{G^2}{\pi} s$$

Nota: non è stato considerato lo scattering $\nu_e e^- \rightarrow \nu_e e^-$ mediato dal *campo debole neutro*.

Scattering $\bar{\nu}_e e^- \rightarrow e^- \bar{\nu}_e$

L'ampiezza di questo processo si ottiene dal precedente per simmetria di incrocio scambiando $p_a \leftrightarrow -p_d$, cioè $s \leftrightarrow t$, ed è un processo di annichilazione *nel canale s* (Fig.4.26).

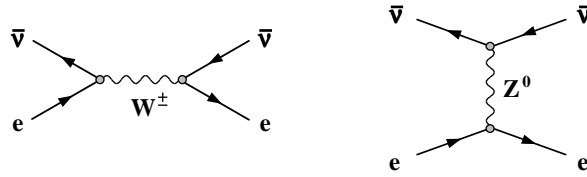


Figure 4.26: Grafici di Feynman dello scattering $\bar{\nu}_e e^- \rightarrow e^- \bar{\nu}_e$ per corrente carica e neutra

Trattando, come sopra, solo lo scattering per corrente debole carica:

$$|\overline{A_{fi}}|^2 = 64G^2 (-p_d \cdot p_c) (-p_b \cdot p_a) = 64G^2 t^2 = 64G^2 s^2 (1 - \cos \theta)^2$$

dove θ è l'angolo $\bar{\nu}_{in} \wedge e_{out}^-$ (se θ^* è l'angolo $\bar{\nu}_{in} \wedge \bar{\nu}_{out}$: $\cos \theta^* = -\cos \theta$).

$$\left(\frac{d\sigma}{d\Omega} \right)_{cm} = \frac{G^2}{4\pi^2} s \frac{(1 - \cos \theta)^2}{4}$$

$$\sigma(\bar{\nu}_e e^- \rightarrow e^- \bar{\nu}_e) = \frac{G^2}{3\pi} s \qquad \frac{\sigma(\bar{\nu}_e e^- \rightarrow e^- \bar{\nu}_e)}{\sigma(\nu_e e^- \rightarrow e^- \nu_e)} = \frac{1}{3}$$

La dipendenza delle sezioni d'urto dall'angolo di diffusione si spiega con la conservazione dell'elicità dei fermioni ad alta energia.

- Nella diffusione $\nu_e e^- \rightarrow e^- \nu_e$ ($\bar{\nu}_e e^+ \rightarrow e^+ \bar{\nu}_e$) fermione e antifermione hanno elicità uguale e il momento angolare è $J = 0$: la distribuzione angolare nel centro di massa è isotropa.

$$\nu_{LE} \nu_L \rightarrow e_L \nu_L \qquad \bar{\nu}_R \bar{e}_R \rightarrow \bar{e}_R \bar{\nu}_R \qquad A \sim \text{costante}$$

- Nell'annichilazione $\bar{\nu}_e e^- \rightarrow e^- \bar{\nu}_e$ ($\nu_e e^+ \rightarrow e^+ \nu_e$) fermione e antifermione hanno elicità opposta e il momento angolare è $J = 1$ con $J_z = +1$ ($J_z = -1$):

la distribuzione angolare nel centro di massa corrisponde alla rotazione del momento angolare $J = 1$ attorno ad un asse $\perp z$

$$\bar{\nu}_R e_L \rightarrow e_L \bar{\nu}_R \quad \nu_L \bar{e}_R \rightarrow \bar{e}_R \nu_L \quad A \sim (1 - \cos \theta)/2$$

Nello stato finale, per la conservazione dell'elicità si ha $J_{z'} = -1$ ($J_{z'} = +1$) lungo l'asse z' , cioè una sola proiezione su $2J + 1 = 3$.

4.19 Premi Nobel citati nel testo

1901	Wilhelm Röntgen	scoperta dei raggi X
1902	Hendrik Lorentz Pieter Zeeman	influenza del magnetismo sull'emissione di radiazione
1903	Henri Becquerel Pierre Curie, Marie Curie	scoperta della radioattività studio dell'emissione di sostanze radioattive
1904	Lord Rayleigh	studio della densità dei gas
1905	Philipp Lenard	ricerche sui raggi catodici
1906	Joseph Thonson	studio della conducibilità nei gas
1907	Albert Michelson	realizzazione dello spettrometro di Michelson
1908	Ernest Rutherford *	studio delle proprietà di sostanze radioattive
1911	Wilhelm Wien	leggi della radiazione termica
1911	Marie Curie *	scoperta del radio e del polonio
1914	Max von Laue	scoperta della diffrazione dei raggi X dai cristalli
1915	William Bragg Lawrence Bragg	studio della struttura cristallina con raggi X
1917	Charles Barkla	scoperta dell'emissione di raggi X atomici
1918	Max Planck	scoperta dei quanti di energia
1921	Albert Einstein	scoperta delle leggi dell'effetto fotoelettrico
1921	Frederick Soddy *	ricerche sulla natura degli isotopi
1922	Niels Bohr	teoria della struttura atomica
1922	Francis Aston *	sviluppo dello spettrometro di massa
1923	Robert Millikan	carica elettrica elementare e studio dell'effetto fotoelettrico
1924	Manne Siegbahn	ricerche sulla spettroscopia a raggi X
1925	James Franck Gustav Hertz	studio della diffusione di elettroni dagli atomi
1927	Arthur Compton Charles Wilson	scoperta dell'effetto Compton invenzione della camera di Wilson
1929	Louis de Broglie	scoperta della natura ondulatoria dell'elettrone
1930	Venkata Raman	scattering della luce e effetto Raman
1932	Werner Heisenberg	creazione della meccanica quantistica
1933	Erwin Schrödinger Paul Dirac	teoria quantistica dell'atomo
1934	Harold Urey *	scoperta del deuterio
1935	James Chadwick	scoperta del neutrone
1935	Frédéric Joliot * Irène Curie *	scoperta di nuovi elementi radioattivi
1936	Victor Hess Carl Anderson	scoperta della radiazione cosmica scoperta del positrone
1938	Enrico Fermi	studio di reazioni indotte da neutroni lenti

* premio Nobel per la Chimica

1939	Ernest Lawrence	invenzione del ciclotrone e produzione di elementi radioattivi
1943	Otto Stern	metodo dei raggi molecolari e momento magnetico del protone
1944	Isidor Rabi	metodo della risonanza magnetica nucleare
1944	Otto Hahn *	scoperta della fissione dei nuclei pesanti
1945	Wolfgang Pauli	scoperta del principio di esclusione
1948	Patrick Blackett	metodi di osservazione della radiazione cosmica
1949	Hideki Yukawa	studio delle forze nucleari e previsione dell'esistenza dei mesoni
1950	Cecil Powell	sviluppo delle emulsioni nucleari e scoperta dei mesoni
1951	John Cockcroft Ernest Walton	metodi di accelerazione di particelle e studio di reazioni nucleari
1951	Edwin McMillan * Glenn Seaborg *	studio di elementi transuranici
1952	Felix Bloch, Edward Purcell	risonanza magnetica nucleare
1954	Max Born Walter Bothe	interpretazione statistica della funzione d'onda metodo della coincidenza temporale
1955	Willis Lamb Polykarp Kusch	struttura fine dello spettro dell'idrogeno misura del momento magnetico dell'elettrone
1957	Chen Yang, Tsung-Dao Lee	studio dell'invarianza per trasformazione di parità
1958	Pavel Cherenkov Il'ja Frank, Igor Tamm	scoperta e interpretazione dell'effetto Cherenkov
1959	Emilio Segrè Owen Chamberlain	scoperta dell'antiprotone
1960	Donald Glaser	invenzione della camera a bolle
1960	Willard Libby *	metodo di datazione con il Carbonio-14
1961	Robert Hofstadter Rudolf Mössbauer	ricerche sullo scattering di elettroni da nuclei ricerche sull'assorbimento di risonanza di fotoni
1963	Eugene Wigner Maria Mayer, Hans Jensen	studi sulle leggi di simmetria delle particelle studi sulle leggi di simmetria dei nuclei
1965	Julian Schwinger Richard Feynman Sin-Itiro Tomonaga	sviluppo dell'elettrodinamica quantistica
1967	Hans Bethe	teoria delle reazioni nucleari
1968	Luis Alvarez	scoperta di stati risonanti delle particelle
1969	Murray Gell-Mann	scoperta delle leggi di simmetria delle interazioni adroniche
1975	Aage Bohr, Ben Mottelson Leo Rainwater	modelli collettivi dei nuclei
1976	Burton Richter Samuel Ting	scoperta della risonanza J/ψ
1978	Arno Penzias Robert Wilson	scoperta della radiazione cosmica di fondo

* premio Nobel per la Chimica

1979	Sheldon Glashow, Abdus Salam Steven Weinberg	teoria elettro-debole delle interazioni fondamentali
1980	James Cronin, Val Fitch	scoperta della violazione della simmetria CP
1983	William Fowler	studio delle reazioni nucleari e formazione degli elementi
1984	Carlo Rubbia Simon van der Meer	scoperta dei bosoni vettori W e Z
1988	Leon Lederman, Melvin Schwartz Jack Steinberger	scoperta del neutrino μ
1990	Jerome Friedman Henry Kendall, Richard Taylor	studio della struttura a quark del nucleone
1992	Georges Charpak	sviluppo dei rivelatori di particelle ionizzanti
1994	Bertran Brockhouse Clifford Shull	sviluppo della spettroscopia neutronica sviluppo della diffrazione di neutroni
1995	Frederick Reines Martin Perl	scoperta del neutrino scoperta del leptone τ
1999	Gerardus 't Hooft Martinus Veltman	consistenza quantistica della teoria elettro-debole
2002	Raymond Davis Masatoshi Koshiba	osservazione dei neutrini solari osservazione dei neutrini di origine cosmica

4.20 Esercizi

Prova di esonero dalla prova scritta di esame - 27 aprile 1995

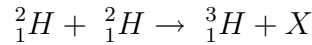
1. Nell'anello di collisione protone-antiprotone del CERN si fanno circolare protoni di impulso $p = 300 \text{ GeV}/c$. L'anello ha raggio $R = 1 \text{ km}$. La camera a vuoto contiene aria (azoto, $Z = 7$, $A = 14$, densità NTP $\rho = 1.25 \cdot 10^{-3} \text{ g cm}^{-3}$) a pressione $P = 10^{-11}$ atmosfere. Calcolare:
 - il campo magnetico nell'anello;
 - il periodo di rivoluzione dei protoni;
 - il coefficiente di assorbimento dei protoni se la sezione d'urto di interazione con i nuclei del gas è $\sigma = 300 \text{ mb}$ ($\text{mb} = 10^{-27} \text{ cm}^2$);
 - la vita media del fascio, cioè l'intervallo di tempo in cui l'intensità del fascio si riduce al valore e^{-1} di quella iniziale.
2. Nell'articolo *Possible Existence of a Neutron* J.Chadwick sostiene che, per spiegare l'emissione di protoni con velocità $v_p \approx 3 \cdot 10^9 \text{ cm/s}$ mediante effetto Compton, è necessario che nel processo vengano emessi fotoni con energia di almeno 50 MeV. Giustificare questa affermazione: calcolare l'impulso massimo ceduto da un fotone di energia $E_\gamma = 50 \text{ MeV}$ ad un protone per effetto Compton, l'energia cinetica del protone e la sua velocità.
3. Un canale magnetico seleziona particelle di impulso $p = 0.5 \text{ GeV}/c$. Le particelle hanno massa $m_\pi = 0.14 \text{ GeV}/c^2$ e $m_K = 0.50 \text{ GeV}/c^2$. Per selezionare le particelle si usa il tempo di volo tra due rivelatori a scintillatore plastico (densità $\rho = 1 \text{ g cm}^{-3}$, $dE/dx = 2 \text{ MeV/g cm}^{-2}$, $X_o = 40 \text{ cm}$) che hanno spessore di 2 cm e sono ad una distanza di 3 m uno dall'altro. Calcolare:
 - la velocità dei due tipi di particelle;
 - il tempo di volo tra i due rivelatori per i due tipi di particelle;
 - la risoluzione temporale di ciascun rivelatore (si assuma uguale) necessaria per selezionare le particelle entro almeno 4 deviazioni standard;
 - l'energia perduta nel primo rivelatore;
 - l'angolo medio di deflessione coulombiana multipla, per i due tipi di particelle, dopo aver attraversato il primo rivelatore.

Prova di esonero dalla prova scritta di esame - 16 maggio 1995

1. Usando la formula di Bethe-Weizsäcker calcolare l'energia di legame dei nuclei isobari con $A = 27$: ${}_{12}^{27}\text{Mg}$, ${}_{13}^{27}\text{Al}$, ${}_{14}^{27}\text{Si}$. Determinare quale è il nucleo più stabile e indicare quali sono i contributi all'energia di legame che rendono gli altri meno stabili.
[Coefficienti: termine di volume = 15.7, di superficie = 17.2, coulombiano = 0.71, di pairing = 23.3, di simmetria = $\pm 12 \text{ MeV}$].
2. Il nucleo di ${}^6_3\text{Li}$ ha momento magnetico $\mu = 0.82 \mu_N$. I momenti magnetici del protone e del neutrone sono rispettivamente $\mu_p = +2.79 \mu_N$ e $\mu_n = -1.91 \mu_N$.

Quale informazione si ricava sullo spin del nucleo ${}^6_3\text{Li}$? Sulla base di quali argomenti spiegate che il nucleo ${}^6_2\text{He}$ ha spin 0? Scrivere la reazione del decadimento β del nucleo ${}^6_2\text{He}$. Stimare, sulla base dei contributi all'energia di legame, se sia energeticamente possibile e indicare che tipo di transizione si ha nel decadimento.

3. Il nucleo di deuterio, ${}^2_1\text{H}$, ha energia di legame 2.23 MeV . Il nucleo di trizio, ${}^3_1\text{H}$, ha energia di legame 8.48 MeV . Calcolare l'energia che occorre per portare due nuclei ${}^2_1\text{H}$ alla distanza di $1.4 \cdot 10^{-13} \text{ cm}$ e la temperatura corrispondente. Se in queste condizioni avviene la reazione di fusione



indicare quale particella viene prodotta nello stato finale e calcolare l'energia prodotta nella reazione di fusione.

$$[k = 8.6 \cdot 10^{-11} \text{ MeV/K}]$$

Prova di esonero dalla prova scritta di esame - 19 giugno 1995

1. Nell'annichilazione di antiprotoni di impulso $p = 2.2 \text{ GeV}/c$ con protoni a riposo vengono prodotte coppie $\Lambda\bar{\Lambda}$. Considerare il caso di produzione simmetrica in cui le particelle Λ e $\bar{\Lambda}$ sono prodotte, nel riferimento del centro di massa, a 90° rispetto alla direzione dell'antiprotone. Calcolare, nel riferimento del laboratorio, l'impulso delle particelle Λ , l'angolo di produzione rispetto alla direzione dell'antiprotone e il cammino medio di decadimento.

$$[m_p = 0.938, \quad m_\Lambda = 1.116 \text{ GeV}/c^2; \quad \tau_\Lambda = 2.6 \cdot 10^{-10} \text{ s}].$$

2. Le frazioni di decadimento dei mesoni K^0 in coppie di pioni sono:

$$BR(K_S^0 \rightarrow \pi^+\pi^-) = 0.686 \quad BR(K_L^0 \rightarrow \pi^+\pi^-) = 2.03 \cdot 10^{-3}$$

$$BR(K_S^0 \rightarrow \pi^0\pi^0) = 0.314 \quad BR(K_L^0 \rightarrow \pi^0\pi^0) = 0.91 \cdot 10^{-3}$$

Spiegare in base a quale legge di simmetria il decadimento $K_L^0 \rightarrow \pi\pi$ è soppresso rispetto al decadimento $K_S^0 \rightarrow \pi\pi$. Spiegare in base a quale regola di selezione si giustifica il rapporto

$$\frac{BR(K^0 \rightarrow \pi^0\pi^0)}{BR(K^0 \rightarrow \pi^+\pi^-)} \approx \frac{1}{2}$$

3. Il valore della vita media del leptone μ è legato alla costante di Fermi dalla relazione

$$\frac{1}{\tau_\mu} = \frac{\Gamma_\mu}{\hbar} \quad \Gamma_\mu = \Gamma(\mu \rightarrow \nu_\mu e \bar{\nu}_e) = \frac{G^2 (m_\mu c^2)^5}{192 \pi^3}$$

Il leptone τ decade in elettrone o muone con frazioni di decadimento:

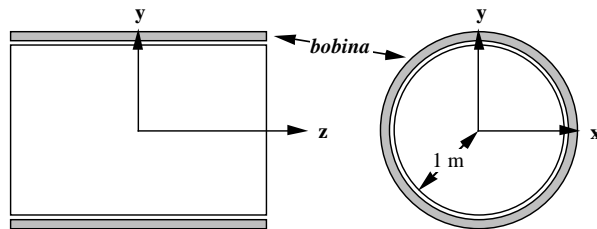
$$BR(\tau \rightarrow \nu_\tau e \bar{\nu}_e) = 0.177 \pm 0.002 \quad BR(\tau \rightarrow \nu_\tau \mu \bar{\nu}_\mu) = 0.180 \pm 0.002$$

Spiegare perché le probabilità di decadimento del leptone τ in elettrone e muone sono, entro gli errori di misura, uguali. Calcolare la vita media del leptone τ .

$$[\tau_\mu = 2.2 \cdot 10^{-6} \text{ s}; \quad m_\mu = 0.106, \quad m_\tau = 1.78 \text{ GeV}/c^2; \quad 192\pi^3 = 6.0 \cdot 10^3]$$

Prova di esonero dalla prova scritta di esame - 11 aprile 1996

- Una particella neutra di massa $M = 0.5 \text{ GeV}/c^2$ decade in due particelle di carica opposta e di massa $m_1 = m_2 = 0.14 \text{ GeV}/c^2$. Calcolare l'impulso e la velocità delle particelle nel riferimento della particella M e la velocità di una rispetto all'altra.
- Una sorgente della potenza di 10^{-4} W emette in modo isotropo raggi X di energia 10 keV . La sorgente è schermata da un involucro che ha un foro di raggio $r = 0.5 \text{ cm}$ a distanza $d = 10 \text{ cm}$ dalla sorgente. All'esterno vi è un rivelatore dello spessore di 2 cm riempito con gas di densità $2 \cdot 10^{-3} \text{ g cm}^{-3}$. Il coefficiente di assorbimento dei raggi X nel gas è $\mu = 20 \text{ g}^{-1} \text{ cm}^2$. Il materiale tra la sorgente e il rivelatore assorbe la metà dei raggi X. Calcolare il flusso di energia che investe il rivelatore, il flusso di raggi X e la frequenza di conteggio del rivelatore.
- In un esperimento presso un anello di collisione le traiettorie delle particelle cariche sono ricostruite in un rivelatore cilindrico di raggio $r = 1 \text{ m}$ riempito con gas a pressione di 4 atmosfere e immerso nel campo magnetico uniforme di un solenoide $B_z = 0.4 \text{ T}$. Nel centro del rivelatore viene prodotta una particella di carica e con componente longitudinale e trasversa dell'impulso $p_z = 3, p_T = 4 \text{ GeV}/c$. La particella ha massa $m \ll p/c$. Calcolare il raggio di curvatura della traiettoria, l'angolo di deflessione nel piano trasverso all'uscita del rivelatore, l'angolo r.m.s. di diffusione coulombiana nel piano trasverso all'uscita del rivelatore e l'energia perduta nel rivelatore. Verificare che $\langle \theta_{rms} \rangle \ll \theta_{curv}, \Delta E \ll E$.



[Per il gas, a condizioni NTP,
 $\rho = 2 \cdot 10^{-3} \text{ g cm}^{-3}; \quad X_o = 40 \text{ g cm}^{-2}; \quad \langle dE/dx \rangle = 2 \text{ MeV g}^{-1} \text{ cm}^2]$

Prova di esonero dalla prova scritta di esame - 16 maggio 1996

- Il nucleo ${}^{226}_{88}\text{Ra}$ decade α con periodo di dimezzamento $t_{1/2} = 1602$ anni. L'unità di misura di attività ($1 \text{ Curie} \equiv 1 \text{ Ci}$) è definita come il numero

di disintegrazioni al secondo di un grammo di radio. Scrivere la reazione del decadimento. Calcolare il numero di nuclei presenti in un grammo di ${}^{226}_{88}\text{Ra}$ e il numero di disintegrazioni al secondo corrispondenti all'attività di 1 Ci.

[1 anno $\approx \pi \cdot 10^7$ secondi]

2. Il nucleo ${}^3_1\text{H}$ decade β nel nucleo ${}^3_2\text{He}$. Nel decadimento l'energia cinetica massima dell'elettrone è 19 keV. Indicare la configurazione di decadimento in cui l'energia cinetica dell'elettrone è massima. Calcolare la differenza di energia di legame tra i due nuclei. Nell'ipotesi che la differenza di energia di legame sia dovuta alla repulsione coulombiana dei due protoni nel nucleo ${}^3_2\text{He}$, calcolare la distanza media dei protoni.
3. Nell'esperimento *Measurement of the helicity of the neutrino* si sfrutta la fluorescenza di risonanza nucleare nel decadimento γ del nucleo ${}^{152}_{62}\text{Sm}^*$ che ha vita media $\tau = 3 \cdot 10^{-14}$ s. Il nucleo ${}^{152}_{63}\text{Eu}$, a seguito di cattura elettronica, decade nello stato eccitato ${}^{152}_{62}\text{Sm}^*$ e in un neutrino di energia $E_\nu = 0.84$ MeV. La differenza di massa tra i nuclei ${}^{152}_{63}\text{Eu}$ e ${}^{152}_{62}\text{Sm}$ è 1.3 MeV/c². L'energia di legame dell'elettrone catturato è trascurabile. La massa del nucleo ${}^{152}_{62}\text{Sm}$ è 142 GeV/c². Calcolare:
 - la larghezza di riga nel decadimento ${}^{152}_{62}\text{Sm}^* \rightarrow {}^{152}_{62}\text{Sm} + \gamma$;
 - la differenza di energia nella transizione;
 - la differenza tra l'energia del fotone in assorbimento e l'energia del fotone in emissione.
 Spiegare quale è il meccanismo per cui si ha nell'esperimento l'assorbimento di risonanza $\gamma + {}^{152}_{62}\text{Sm} \rightarrow {}^{152}_{62}\text{Sm}^*$.

Prova di esonero dalla prova scritta di esame - 12 giugno 1996

1. Un fascio di mesoni π^- è inviato su un bersaglio di idrogeno liquido per studiare la produzione di barioni Σ . Indicare gli stati finali a due particelle in cui vengono prodotti barioni Σ e la composizione in autostati di isospin. Calcolare l'energia di soglia dei mesoni π^- .
2. La reazione $e^+e^- \rightarrow \phi \rightarrow K^+K^-$ viene prodotta in un anello di collisione che ha luminosità $L = 10^{32}$ cm⁻²s⁻¹. La sezione d'urto è $\sigma(e^+e^- \rightarrow \phi) = 4 \cdot 10^{-30}$ cm². La frazione di decadimento è $BR(\phi \rightarrow K^+K^-) = 0.5$. La distribuzione angolare è

$$\frac{d^2n}{d\phi d\cos\theta} = \frac{3}{8\pi} \sin^2\theta$$

Calcolare l'impulso dei mesoni K e il numero di eventi al secondo in cui entrambe i mesoni decadono in un rivelatore che ha accettazione $0 \leq \phi \leq 2\pi$, $\pi/4 \leq \theta \leq 3\pi/4$, 10 cm $\leq r \leq 100$ cm, dove r è la distanza dal punto di incrocio dei fasci.

[$m_\phi = 1.019$, $m_K = 0.494$ GeV/c², $\tau_K = 1.24 \cdot 10^{-8}$ s]

3. Il barione Σ^+ decade $\Sigma^+ \rightarrow p \pi^0$ e $\Sigma^+ \rightarrow n \pi^+$ con vita media $\tau = 0.80 \cdot 10^{-10} s$ e con frazioni di decadimento

$$BR(\Sigma^+ \rightarrow p \pi^0) = 0.516 \pm 0.003 \quad BR(\Sigma^+ \rightarrow n \pi^+) = 0.483 \pm 0.003$$

Verificare, sulla base della legge $\Delta I = 1/2$, che gli elementi di matrice dei decadimenti sono uguali e giustificare perché $BR(\Sigma^+ \rightarrow p \pi^0) > BR(\Sigma^+ \rightarrow n \pi^+)$. Indicare i decadimenti più probabili del barione Σ^- e dare una stima della vita media del barione Σ^- .

masse in GeV/c^2

π^0	π^\pm	K^\pm	K^0	p	n	Λ^0	Σ^+	Σ^0	Σ^-
0.135	0.140	0.494	0.497	0.938	0.939	1.116	1.189	1.193	1.197

Prova di esonero dalla prova scritta di esame - 3 aprile 1997

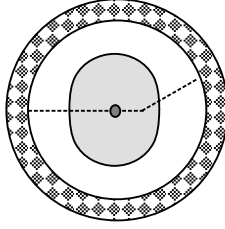
1. Il muone è una particella instabile di massa $105 MeV/c^2$ e vita media $2.2 \cdot 10^{-6} s$. Un fascio di muoni viene fatto circolare in un anello di raggio $R = 14 m$ con un campo magnetico uniforme $B = 0.5 T$ normale al piano dell'anello. Calcolare l'impulso dei muoni, il periodo di rivoluzione e la frazione di muoni che decadono in un periodo.
2. Una particella α ($m_\alpha = 3.7 GeV/c^2$, $z = 2$) di energia cinetica $E_c = 7.4 MeV$ viene inviata su un bersaglio costituito da un sottile foglio di rame dello spessore di $5 \cdot 10^{-4} cm$. Calcolare la perdita di energia per ionizzazione nel foglio di rame, l'energia cinetica e l'angolo di diffusione coulombiana multipla all'uscita del foglio.

Rame: $Z = 29$, $A = 64$, densità = $9.0 g/cm^3$, $X_o = 1.4 cm$

$$\left(\frac{dE}{dx}\right)_{min} = \left(\frac{dE}{dx}\right)_{\beta\gamma=3} = 1.4 MeV/g cm^{-2}$$

3. Nella *positron-emission tomography* (PET) si sfrutta il decadimento del positronio (stato legato e^+e^-) in due fotoni. Il positronio si forma fissando una sorgente radioattiva β^+ nel campione da analizzare, i positroni emessi dalla sorgente vengono catturati dagli elettroni del campione con probabilità inversamente proporzionale alla velocità relativa e si assume che il positronio decada a riposo. I fotoni emessi nel decadimento vengono diffusi per effetto Compton nel materiale che circonda il campione. Un rivelatore registra i fotoni se hanno energia maggiore di una soglia E_s pari a 80% dell'energia dei fotoni emessi. Calcolare il valore minimo e massimo dell'energia dei fotoni diffusi per effetto Compton, il coefficiente di assorbimento per fotoni diffusi con energia $E' < E_s$, e la probabilità che il rivelatore registri la coincidenza di due fotoni. Il materiale che circonda il campione è acqua e lo spessore è $10 cm$. La sezione d'urto differenziale di diffusione Compton è

$$\frac{d\sigma}{d\cos\theta} = \pi r_o^2 \left(\frac{E'}{E}\right)^2 \left[\frac{E'}{E} + \frac{E}{E'} - \sin^2\theta\right]$$



Prova di esonero dalla prova scritta di esame - 15 maggio 1997

1. Si vuole misurare la distribuzione di carica elettrica del nucleo ${}^{40}_{20}\text{Ca}$ con diffusione elastica di elettroni di impulso 400 MeV/c. Si fa l'ipotesi che la distribuzione sia uniforme per $r < R$ e nulla per $r \geq R$ dove R è il raggio medio del nucleo: $R = 1.25 \cdot 10^{-13} \text{ cm} \cdot A^{1/3}$.
Calcolare per quali valori dell'angolo di diffusione si hanno i primi due massimi della sezione d'urto differenziale e il valore della sezione d'urto differenziale in queste condizioni di misura.
2. Gli isotopi del Torio ($Z = 90$) decadono per emissione α in isotopi del Radio ($Z = 88$). Le caratteristiche di alcuni isotopi sono:

Z	A	$BE \text{ (MeV)}$	J^P	$\tau \text{ (s)}$	Z	A	$BE \text{ (MeV)}$	J^P
90	230	1755.22	0^+	$3.4 \cdot 10^{12}$	88	226	1731.69	0^+
90	229	1748.43	$5/2^+$	$3.3 \cdot 10^{11}$	88	225	1725.30	$3/2^+$
90	228	1743.19	0^+	$8.7 \cdot 10^7$	88	224	1720.41	0^+

Calcolare l'energia cinetica, l'impulso e lo stato di momento angolare delle particelle α emesse nei decadimenti del Torio. Riportare le energie e le vite medie nel grafico. Il decadimento ${}^{229}_{90}\text{Th} \rightarrow {}^{225}_{88}\text{Ra} + \alpha$ ha vita media circa due ordini di grandezza maggiore rispetto all'extrapolazione degli altri dati. Spiegare qualitativamente perché.

$$[m_p = 938.27, m_n = 939.57, m_e = 0.51, m_\alpha = 3727.38 \text{ MeV}/c^2]$$

3. Il nucleo ${}^{60}_{27}\text{Co}(5^+)$ decade β nello stato eccitato ${}^{60}_{28}\text{Ni}^*(4^+)$ del nucleo di Nichel. Questo decade γ nello stato eccitato ${}^{60}_{28}\text{Ni}^*(2^+)$ che, a sua volta, decade γ nello stato fondamentale ${}^{60}_{28}\text{Ni}(0^+)$. La differenza di massa è $M({}^{60}_{27}\text{Co}) - M({}^{60}_{28}\text{Ni}) = 3.33 \text{ MeV}$. L'energia dei fotoni emessi è 1.17 e 1.33 MeV. Indicare che tipo di transizione si ha nel decadimento β e calcolare il valore massimo dell'energia cinetica dell'elettrone. Indicare quali tipi di transizione si hanno nei decadimenti γ e dare una stima della vita media del decadimento $2^+ \rightarrow 0^+$ nel nucleo ${}^{60}_{28}\text{Ni}$.

Prova di esonero dalla prova scritta di esame - 6 giugno 1997

1. In un esperimento in cui si è misurata la massa del pione neutro, i mesoni π^0 vengono prodotti con la reazione $\pi^- p \rightarrow \pi^0 n$ in cui i mesoni π^- vengono

catturati a riposo in un bersaglio di idrogeno. Calcolare l'impulso dei mesoni π^0 , i valori minimo e massimo dell'energia dei fotoni emessi nel decadimento $\pi^0 \rightarrow \gamma \gamma$ e la distribuzione di energia dei fotoni, dn/dE_γ . Calcolare i valori minimo e massimo dell'angolo tra i fotoni.

2. Il mesone pseudoscalare η^0 ha numeri quantici $J^{PC} = 0^{-+}$ e decade per interazione elettromagnetica con vita media $\tau = 5.6 \cdot 10^{-19} \text{ s}$. I modi di decadimento più probabili e le relative frazioni di decadimento sono elencati nelle prime due colonne. Calcolare le larghezze parziali dei decadimenti del mesone η^0 . I decadimenti nella terza colonna non sono mai stati osservati. Spiegare perché questi decadimenti non si osservano indicando quali leggi di conservazione sono violate.

<i>decadimento</i>	<i>BR</i>	<i>decadimento ?</i>
$\eta^0 \rightarrow \gamma \gamma$	0.392	$\eta^0 \rightarrow \gamma \gamma \gamma$
$\eta^0 \rightarrow \pi^0 \pi^0 \pi^0$	0.321	$\eta^0 \rightarrow \pi^0 \pi^0$
$\eta^0 \rightarrow \pi^+ \pi^0 \pi^-$	0.232	$\eta^0 \rightarrow \pi^0 \gamma$

3. Descrivere nel modello a quark il decadimento semileptonico del pione carico, $\pi^- \rightarrow \pi^0 e^- \bar{\nu}$, e il decadimento β del neutrone. Disegnare i diagrammi di Feynman. Calcolare la frazione di decadimento $BR(\pi^- \rightarrow \pi^0 e^- \bar{\nu})$ dal valore della vita media del pione carico ($\tau_\pi = 2.60 \cdot 10^{-8} \text{ s}$) e del neutrone ($\tau_n = 887 \text{ s}$). Approssimare per l'elettrone: $p_{max} \approx E_{max} \gg m_e$ in entrambe i casi.

$$[m_{\pi^\pm} = 139.6, m_{\pi^0} = 135.0, m_p = 938.3, m_n = 939.6 \text{ MeV}/c^2]$$

Prova di esonero dalla prova scritta di esame - 8 aprile 1998

- Un acceleratore lineare LINAC-RF accelera elettroni da 10 MeV a 20 GeV con una differenza di potenziale alternata di ampiezza 100 kV a frequenza di 20 GHz. Calcolare il gradiente di energia, la lunghezza dell'acceleratore e la distanza percorsa da un elettrone misurata nel sistema di riferimento dell'elettrone.
- La radiazione cosmica primaria è costituita prevalentemente di protoni che interagiscono negli strati esterni dell'atmosfera terrestre. Consideriamo un modello semplificato dell'atmosfera composta da azoto, di spessore 100 km e densità media pari a 1/10 della densità ρ_o sulla superficie terrestre. La sezione d'urto di assorbimento è pari alla sezione del nucleo di azoto di raggio $R = R_o A^{1/3}$. Calcolare il coefficiente di assorbimento dei protoni, la probabilità che un protone diretto lungo la verticale raggiunga la superficie terrestre e l'energia perduta per ionizzazione in una lunghezza di attenuazione considerando che la velocità è tale che $(dE/dx)_{ion} = costante = 2.5 \text{ MeV}/g \text{ cm}^{-2}$.
 $[A = 14; R_o = 1.25 \cdot 10^{-13} \text{ cm}; \rho_o = 1.25 \cdot 10^{-3} \text{ g cm}^{-3}]$
- Elettroni di energia 1 GeV vengono inviati su un bersaglio di idrogeno e si osserva la diffusione elastica ad angolo polare $\theta = 60^\circ$. Calcolare il valore del

4-impulso trasferito. I fattori di forma del protone sono parametrizzati con la funzione

$$F(q^2) = \frac{F(q^2 = 0)}{(1 + q^2/q_0^2)^2}$$

con $q_0^2 = 0.71 \text{ GeV}^2$. Calcolare il valore dei fattori di forma elettrico e magnetico e la sezione d'urto misurata con un rivelatore di accettazione $\Delta\phi = 2\pi$, $\Delta\theta = 20 \text{ mrad}$.

$$[r_e = 2.82 \cdot 10^{-13} \text{ cm}; m_e = 0.51 \text{ MeV}/c^2; m_p = 0.938 \text{ GeV}/c^2; \mu_p = 2.79 \mu_N]$$

Prova di esonero dalla prova scritta di esame - 12 maggio 1998

1. Il nucleo ${}^{27}_{14}\text{Si}$ decade β^+ nel nucleo stabile ${}^{27}_{13}\text{Al}$ che ha energia di legame 224.95 MeV . L'energia cinetica massima del positrone è 3.79 MeV . Calcolare l'energia di legame del nucleo ${}^{27}_{14}\text{Si}$. Facciamo l'ipotesi che la differenza di energia di legame dei nuclei sia dovuta alla differenza di energia elettrostatica - giustificare questa ipotesi; - dimostrare che, nell'ipotesi che la densità di carica del nucleo sia rappresentata da una distribuzione uniforme in una sfera di raggio R , l'energia elettrostatica è $E = 3Z^2\alpha\hbar c/5R$; - calcolare, in questa ipotesi, il raggio dei nuclei con $A = 27$.
2. Irraggiando nuclei ${}^9_4\text{Be}$ con particelle α si formano nuclei ${}^{12}_6\text{C}$. Completare la reazione. Calcolare l'energia cinetica minima delle particelle α per superare la barriera di potenziale. Calcolare, sulla base del modello a strati a particelle indipendenti, lo spin e la parità dei nuclei coinvolti nella reazione. Nell'ipotesi che il momento angolare orbitale nello stato iniziale sia $L = 0$, calcolare il momento angolare orbitale nello stato finale.
3. Il carbonio naturale contiene 98.89% di ${}^{12}_6\text{C}$ e 1.11% di ${}^{13}_6\text{C}$ che hanno massa atomica $M({}^{12}_6\text{C}) = 12.000 \text{ u}$, $M({}^{13}_6\text{C}) = 13.003 \text{ u}$. Calcolare la massa atomica del carbonio naturale. Un organismo vivente contiene anche una piccola frazione, $1.3 \cdot 10^{-12}$, di ${}^{14}_6\text{C}$ radioattivo che decade β^- con vita media $\tau = 8270 \text{ anni}$. Calcolare l'attività di un grammo di carbonio in un organismo vivente. Si misura l'attività di un fossile di massa $5 \pm 0.005 \text{ g}$ e si registrano 3600 decadimenti in 2 ore di misura. Calcolare l'età del fossile e l'errore di misura.

$$[m_p = 938.27, m_n = 939.56, m_e = 0.51 \text{ MeV}/c^2; R_{nucleo} \approx 1.25 \text{ fm} \cdot A^{1/3}]$$

$$[1 \text{ anno} \approx \pi \cdot 10^7 \text{ secondi}]$$

Prova di esonero dalla prova scritta di esame - 12 giugno 1998

1. Le frazioni di decadimento del barione Λ^0 in stati pione-nucleone sono

$$BR(\Lambda^0 \rightarrow \pi^- p) = 0.639 \quad BR(\Lambda^0 \rightarrow \pi^0 n) = 0.358$$

Descrivere i decadimenti nel modello a quark. Spiegare quantitativamente il rapporto tra i valori misurati.

2. Il barione Ω^- (stranezza $S = -3$) è prodotto in interazioni di mesoni K^- con bersaglio di idrogeno. Indicare lo stato finale (con il valore minimo di massa) della reazione e calcolare l'energia cinetica minima dei mesoni K^- per produrre lo stato finale. Ω^- è l'unico componente del decupletto di barioni di spin $3/2$ che non decada per interazione nucleare. Spiegare il motivo.

masse in MeV/c^2

π^0	π^\pm	K^\pm	K^0	p	n	Λ^0	Ξ^0	Ξ^-	Ω^-
135.0	139.6	493.7	497.7	938.3	939.6	1115.6	1314.9	1321.3	1672.5

3. La risonanza ψ è uno stato legato $\bar{c}c$ del quarto quark "c" e ha massa $m = 3.1 GeV/c^2$ e spin 1. In anelli a fasci collidenti e^+e^- si osserva un grande aumento della sezione d'urto di annichilazione $e^+e^- \rightarrow adroni$ in corrispondenza della risonanza. Calcolare il valore della sezione d'urto $\sigma(e^+e^- \rightarrow adroni)$ per energia dei fasci minore della soglia di produzione del quark c ($2E \approx 3.0 GeV$) e al picco della risonanza. Le frazioni di decadimento sono $BR(\psi \rightarrow e^+e^-) = 0.060$ $BR(\psi \rightarrow adroni) = 0.878$.

Prova di esonero dalla prova scritta di esame - 12 aprile 1999

1. Un muone (carica e , massa $0.105 GeV/c^2$) di impulso $10 GeV/c$ attraversa una lastra di spessore $70 cm$ di ferro magnetizzato, $B = 2.0 T$. La direzione del muone è perpendicolare alla lastra; la direzione del campo è perpendicolare all'impulso. Per $p \approx 10 GeV/c$, la perdita media di energia per unità di percorso di un muone in ferro è $\langle dE/dx \rangle = 14 MeV/cm$. Il cammino di radiazione in ferro è $1.8 cm$.

Calcolare l'impulso all'uscita della lastra, l'angolo di deflessione e la dispersione in angolo per diffusione multipla. Calcolare la risoluzione in impulso, $\delta p/p$, se il rivelatore ha una risoluzione angolare $\delta\theta = 1 mrad$.

2. Il mesone π^0 è stato scoperto studiando la fotoproduzione su protoni a riposo

$$\gamma p \rightarrow \pi^0 p$$

Calcolare la minima energia del fotone nel laboratorio per produrre la reazione. Calcolare in queste condizioni la velocità del centro di massa nel laboratorio e l'energia del fotone nel centro di massa.

$$[m_{\pi^0} = 0.135, m_p = 0.938 GeV/c^2]$$

3. Un fascio di elettroni di intensità $10^8 s^{-1}$ e impulso $100 MeV/c$ viene inviato su un bersaglio di Berillio ($Z = 4, A = 9$) di densità $1.8 g cm^{-3}$ e spessore $0.5 cm$. Si osserva la diffusione elastica con angolo polare $\theta = 90^\circ$ con un rivelatore

di accettazione $\Delta\phi = 2\pi$, $\Delta\theta = 100 \text{ mrad}$. Se assumiamo una distribuzione di carica gaussiana, il fattore di forma elettrico si può parametrizzare

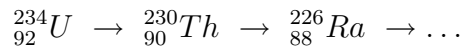
$$F(q^2) = e^{-q^2 \langle r^2 \rangle / 6}$$

Il raggio medio della distribuzione di carica del nucleo è $\langle r^2 \rangle^{1/2} = 2.8 \text{ fm}$. Calcolare il valore del 4-impulso trasferito, la sezione d'urto differenziale e il numero di elettroni registrati al secondo dal rivelatore.

$$[r_e = 2.82 \cdot 10^{-13} \text{ cm}, m_e = 0.5 \text{ MeV}/c^2, m_{Be} = 8.4 \text{ GeV}/c^2]$$

Prova di esonero dalla prova scritta di esame - 17 maggio 1999

1. Alcuni nuclei instabili sono formati in catene radioattive, ad esempio



Le vite medie per decadimento α sono $\tau({}_{92}^{234}\text{U}) = 3.5 \cdot 10^5$, $\tau({}_{90}^{230}\text{Th}) = 1.0 \cdot 10^5 \text{ anni}$. Nell'ipotesi che inizialmente siano presenti solo nuclei ${}_{92}^{234}\text{U}$, verificare che per $t \rightarrow \infty$ le attività α sono in equilibrio e calcolare il valore asintotico del rapporto delle attività $A({}_{92}^{234}\text{U}) / A({}_{90}^{230}\text{Th})$. Calcolare dopo quanto tempo è massima l'attività del ${}_{90}^{230}\text{Th}$ e il numero di nuclei ${}_{88}^{226}\text{Ra}$ prodotti nell'unità di tempo a partire da 1 mg di ${}_{92}^{234}\text{U}$.

2. Indicare, sulla base del modello a strati a particelle indipendenti, gli stati degli isotopi del carbonio ${}_{6}^{11}\text{C}$, ${}_{6}^{12}\text{C}$, ${}_{6}^{13}\text{C}$, ${}_{6}^{14}\text{C}$. Calcolare lo spin, la parità, il momento di dipolo magnetico e di quadrupolo elettrico dei nuclei.

$$[\mu_p = +2.79, \quad \mu_n = -1.91 \quad \mu_N]$$

3. La reazione iniziale del ciclo di combustione del sole è la fusione $p p \rightarrow d e^+ \nu$. L'energia di legame del deutone è 2.22 MeV. Alla temperatura media del sole il picco di Gamow corrisponde a $T = 0.5 \cdot 10^8 \text{ K}$. Calcolare in queste condizioni lo stato di momento angolare e parità in cui avviene la fusione protone-protone. Indicare se la transizione è di tipo Fermi o Gamow-Teller. Calcolare il valore massimo dell'impulso del neutrino e la forma della distribuzione di impulso del neutrino, dn/dp_ν .

$$[k = 8.6 \cdot 10^{-11} \text{ MeV}/\text{K}; \quad m_p = 938.27, m_n = 939.56, m_e = 0.51 \text{ MeV}/c^2]$$

Prova di esonero dalla prova scritta di esame - 4 giugno 1999

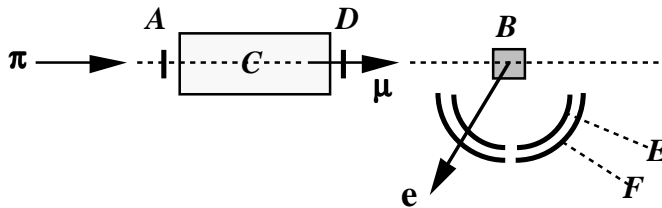
1. Il mesone ρ^0 ha massa 770 MeV, larghezza 150 MeV e numeri quantici $I = 1$, $J^{PC} = 1^{--}$. Viene prodotto nell'annichilazione elettrone-positrone e le frazioni di decadimento in stati di due particelle sono

$$\begin{array}{cccccc} \pi^+\pi^- & \pi^0\gamma & \eta^0\gamma & e^+e^- & \mu^+\mu^- & \\ 1.00 & 7 \cdot 10^{-4} & 2.4 \cdot 10^{-4} & 4.5 \cdot 10^{-5} & 4.5 \cdot 10^{-5} & \end{array}$$

Calcolare il valore della sezione d'urto di produzione $e^+e^- \rightarrow \rho^0$ al massimo della risonanza. Discutere che tipo di interazione si ha nei decadimenti. Non si osservano i decadimenti $\rho^0 \rightarrow \pi^0\pi^0$, $\rho^0 \rightarrow \eta^0\pi^0$; spiegare il motivo.

2. In un esperimento per dimostrare la violazione della parità nell'interazione debole si invia un fascio di mesoni π^+ di bassa energia su un assorbitore di carbonio C . I mesoni π^+ sono rivelati in A e si arrestano nell'assorbitore. I leptoni μ^+ emessi nel decadimento sono rivelati in D e si arrestano nel bersaglio B dove decadono. La coincidenza $E \times F$ segnala l'emissione di positroni con energia $E_e > 2E_e^{max}/3$. Calcolare l'energia massima E_e^{max} dei positroni, indicare in quale direzione vengono emessi con maggiore probabilità e spiegare perché. Indicare cosa cambia se si usa un fascio di mesoni π^- .

$$[m_\mu = 106; \quad m_e = 0.5 \text{ MeV}/c^2]$$



3. I barioni Σ hanno vita media $\tau(\Sigma^+) = 0.80 \cdot 10^{-10} \text{ s}$, $\tau(\Sigma^-) = 1.48 \cdot 10^{-10} \text{ s}$ e decadono in modo semileptonico con frazioni di decadimento

$$\begin{array}{cccc} \Sigma^+ \rightarrow n e^+ \nu & \Sigma^+ \rightarrow \Lambda^0 e^+ \nu & \Sigma^- \rightarrow n e^- \bar{\nu} & \Sigma^- \rightarrow \Lambda^0 e^- \bar{\nu} \\ - & 2.0 \cdot 10^{-5} & 1.03 \cdot 10^{-3} & 0.57 \cdot 10^{-4} \end{array}$$

Rappresentare i decadimenti con i grafici di Feynman nel modello a quark e spiegare perché non si osserva il decadimento $\Sigma^+ \rightarrow n e^+ \nu$. Verificare la validità della legge di Sargent (valore dell'angolo di Cabibbo: $\theta_c = 0.22 \text{ rad}$).

$$[m_n = 0.940; \quad m_{\Lambda^0} = 1.116; \quad m_{\Sigma^+} = 1.189; \quad m_{\Sigma^-} = 1.197 \text{ GeV}/c^2]$$

Prova di esonero dalla prova scritta di esame - 3 aprile 2000

- In un anello di collisione asimmetrico vengono fatti collidere fasci di elettroni e positroni di energia rispettivamente 9 e 3 GeV. Calcolare l'energia totale nel centro di massa e la velocità del centro di massa nel laboratorio. Nell'interazione viene prodotta una coppia particella-antiparticella, ciascuna di massa $5 \text{ GeV}/c^2$, a 90° nel centro di massa. Calcolare l'impulso trasverso e longitudinale nel laboratorio.
- La sezione d'urto di assorbimento di fotoni di energia $\approx 100 \text{ keV}$ in carbonio ($A = 12$) e in piombo ($A = 207$) è rispettivamente 2 b e $3 \cdot 10^3 \text{ b}$ ($1 \text{ b} = 10^{-24} \text{ cm}^2$). Calcolare la frazione di fotoni assorbita in uno spessore di 10 cm di materiale

organico a base di carbonio con densità 1 g cm^{-3} . Calcolare lo spessore di piombo (densità = 11.3 g cm^{-3}) per ridurre l'intensità della sorgente di un fattore 10^6 .

- Il nucleo di elio ha massa $3.7 \text{ GeV}/c^2$, spin zero e distribuzione di carica elettrica gaussiana con $\sigma = 1.1 \cdot 10^{-13} \text{ cm}$. Calcolare il raggio medio del nucleo di elio. Elettroni di impulso $0.1 \text{ GeV}/c$ vengono inviati su un bersaglio di elio e si osserva la diffusione elastica ad angolo polare $\theta = 90^\circ$. Calcolare il valore del 4-impulso trasferito e della sezione d'urto differenziale.

Prova di esonero dalla prova scritta di esame - 15 maggio 2000

- Verificare con la formula delle masse di Bethe-Weizsäcker che il nucleo ${}_{29}^{64}\text{Cu}$ può decadere sia β^+ che β^- . Indicare le reazioni di decadimento e calcolare il valore massimo dell'energia cinetica del positrone e dell'elettrone. Quale decadimento avviene con probabilità maggiore ?
- L'energia di legame dei nuclei ${}^4_2\text{He}$ e ${}^7_3\text{Li}$ è rispettivamente 28.3 e 39.3 MeV. Verificare se la reazione $p \ {}^7_3\text{Li} \rightarrow \ {}^4_2\text{He} \ {}^4_2\text{He}$ è esotermica o endotermica. Indicare lo stato di spin-parità nel nucleo ${}^7_3\text{Li}$. Calcolare l'energia necessaria perché la distanza tra protone e litio sia pari al raggio del nucleo ${}^7_3\text{Li}$ e i possibili valori del momento angolare orbitale nello stato iniziale e finale.
- L'energia irradiata al secondo dal Sole è $3.8 \cdot 10^{26} \text{ W}$. Nell'ipotesi che questa sia prodotta nelle reazioni del ciclo protone-protone, calcolare il numero di protoni consumati al secondo e il flusso di neutrini sulla Terra.

[Distanza Terra-Sole = $1.5 \cdot 10^{11} \text{ m}$]

[$m_p = 938.27 \quad m_n = 939.56 \quad \text{MeV}/c^2$]

Prova di esonero dalla prova scritta di esame - 5 giugno 2000

- Il fascio primario di un protosincrotrone viene inviato su un bersaglio e a valle del bersaglio si seleziona un fascio di mesoni π^+ di impulso $200 \text{ GeV}/c$. Calcolare il valore minimo e massimo dell'impulso dei leptoni μ prodotti nel decadimento e indicare i rispettivi stati di polarizzazione. Cosa cambia se si seleziona un fascio di mesoni π^- ?
- Spiegare per quali interazioni avvengono i seguenti decadimenti

$$\rho^0 \rightarrow \pi^+ \pi^- \qquad \rho^0 \rightarrow \mu^+ \mu^- \qquad K^0 \rightarrow \pi^+ \pi^-$$

Indicare spin, parità e momento angolare orbitale dello stato finale.

- Le frazioni di decadimento semileptonico del barione Σ^- sono

$$BR(\Sigma^- \rightarrow n e^- \bar{\nu}) = 1.02 \cdot 10^{-3} \qquad BR(\Sigma^- \rightarrow \Lambda^0 e^- \bar{\nu}) = 0.57 \cdot 10^{-4}$$

Rappresentare i decadimenti nel modello a quark e determinare il valore dell'angolo di Cabibbo.

$$[m_\mu = 105.6 \quad m_\pi = 139.6 \quad m_\Sigma = 1197.4 \quad m_\Lambda = 1115.7 \quad m_n = 939.6 \quad \text{MeV}/c^2]$$

Prova di esonero dalla prova scritta di esame - 2 aprile 2001

1. Nell'interazione di protoni in un bersaglio sottile vengono prodotte particelle che hanno massa $1.1 \text{ GeV}/c^2$ e vita media $2.6 \cdot 10^{-10} \text{ s}$ con valor medio dell'impulso $\langle p \rangle = 10 \text{ GeV}/c$.

Calcolare il percorso medio delle particelle nel laboratorio e la frazione di decadimenti in un rivelatore che inizia 10 cm a valle del bersaglio ed è lungo 100 cm .

2. Una sorgente emette raggi X di energia 100 keV in modo isotropo con potenza 10^{-3} W . La sorgente è schermata e i raggi X attraversano un foro di raggio 0.2 cm posto a 10 cm dalla sorgente e investono una lastra di Silicio posta dopo il foro ($Z = 14$, $A = 28$, densità 2.3 g cm^{-3} , spessore 1 cm).

Calcolare il flusso di raggi X incidente sul bersaglio.

Un rivelatore di accettazione $\Delta\phi = 2\pi$, $\Delta\theta = 0.05 \text{ rad}$ rivela i raggi X diffusi per effetto Compton dagli elettroni del bersaglio ad angolo polare $\theta = 60^\circ$.

Calcolare l'energia media dei raggi X diffusi e il numero medio di conteggi al secondo registrati dal rivelatore.

3. Facendo collidere un fascio di protoni con un bersaglio di idrogeno si misura un valore della sezione d'urto di assorbimento pari a 1.21 volte il valore asintotico ($p \rightarrow \infty$) calcolato assumendo che il protone sia un disco completamente assorbente di raggio $R = 1 \text{ fm}$.

Calcolare il valore dell'impulso nel riferimento del centro di massa, l'impulso e la velocità del fascio di protoni nel laboratorio.

Prova di esonero dalla prova scritta di esame - 14 maggio 2001

1. Calcolare l'impulso e l'energia di Fermi dei nucleoni nel nucleo ${}^1_8\text{O}$ assumendo una distribuzione a simmetria sferica con raggio $R = 1.25 \text{ fm } A^{1/3}$. L'energia di legame del nucleo è 128 MeV . Calcolare la profondità della buca di potenziale nel modello a gas di Fermi. (Si trascuri la differenza di massa tra protone e neutrone: $m_p = m_n = 939 \text{ MeV}/c^2$).
2. Il nucleo ${}^{60}_{27}\text{Co}$, $I^P = 5^+$, decade β con vita media $\tau = 7.5 \text{ anni}$ nello stato eccitato del nucleo ${}^{60}_{28}\text{Ni}^*$, $I^P = 4^+$. Questo a sua volta decade nel nucleo ${}^{60}_{27}\text{Ni}^*$, $I^P = 2^+$, emettendo raggi γ di energia $E_\gamma = 1.2 \text{ MeV}$.

Scrivere la reazione del decadimento β e indicare il tipo di transizione. Indicare il tipo di transizione radiativa e stimare la vita media del decadimento γ . Calcolare le attività β e γ di una sorgente di $1 \mu\text{g}$ di ${}^{60}_{27}\text{Co}$.

$$1 \text{ anno} = \pi \cdot 10^7 \text{ s}$$

3. Nella fusione deuterio-deuterio si formano i nuclei 3_1H e 3_2He . Scrivere le reazioni. Calcolare l'energia prodotta in ciascuna reazione e il rapporto tra le sezioni d'urto.

Le energie di legame sono $BE({}^2_1H) = 2.22 \text{ MeV}$; $BE({}^3_1H) = 8.48 \text{ MeV}$; $BE({}^3_2He) = 7.72 \text{ MeV}$.

Prova di esonero dalla prova scritta di esame - 7 giugno 2001

1. I decadimenti più probabili dei barioni Σ carichi hanno larghezze approssimativamente uguali

$$\Gamma(\Sigma^+ \rightarrow p\pi^0) \approx \Gamma(\Sigma^+ \rightarrow n\pi^+) \approx \Gamma(\Sigma^- \rightarrow n\pi^-) \approx 4.2 \cdot 10^{-6} \text{ eV}$$

Spiegare il perché sulla base del modello a quark.

Il barione Σ neutro decade $\Sigma^0 \rightarrow \Lambda^0\gamma$. Calcolare l'energia del fotone emesso nel decadimento, indicare il tipo di transizione e valutare la larghezza di decadimento. Indicare se sono possibili i decadimenti del barione Σ^0 in stati nucleone-mesone π e spiegare perché è difficile osservarli.

$$[m_N = 939 \quad m_\Sigma = 1193 \quad m_\Lambda = 1116 \text{ MeV}/c^2]$$

2. Il mesone ρ ha spin 1, esiste in tre stati di carica elettrica e decade per interazione adronica in stati di due mesoni π .

Indicare la decomposizione in autostati di isospin, se sono simmetrici o antisimmetrici, quali sono i modi di decadimento e gli autovalori di parità e coniugazione di carica del mesone ρ .

3. In un esperimento per misurare la sezione d'urto di interazione inelastica di neutrini su nucleone, $\nu_\mu N \rightarrow \mu^- X$, si richiede $E_\mu > 4 \text{ GeV}$, $E_X > 6 \text{ GeV}$ (E_X è l'energia cinetica dei frammenti del nucleone).

Definire, per neutrini di energia 100 GeV, i limiti di accettazione nell'energia ceduta, ν , e calcolare il valore della sezione d'urto che si misura assumendo che le funzioni di struttura relative a quark e antiquark siano

$$F_q(x) = 8x(1-x)^3 \quad F_{\bar{q}}(x) = 0.8(1-x)^7$$

Prova di esonero dalla prova scritta di esame - 8 aprile 2002

1. Due osservatori partono dallo stesso punto nello stesso istante e viaggiano di moto rettilineo uniforme in direzioni diverse. Dopo 15 miliardi di anni (stima dell'età dell'Universo) quale è il valore del rapporto tra la velocità relativa dei due osservatori e la loro distanza (costante di Hubble)? Se i due osservatori sono a distanza 10^{25} m e il primo invia un segnale luminoso di frequenza ν quale è la frequenza misurata dal secondo?

- Un rivelatore di raggi X è costituito da una giunzione di semiconduttore (Silicio, $A = 28$, densità = 2.2 g cm^{-3}) di spessore 0.05 cm . Per raggi X di 10 keV la sezione d'urto di assorbimento per effetto fotoelettrico in silicio è $6 \cdot 10^{-22} \text{ cm}^2/\text{atomo}$. Gli elettroni prodotti sono assorbiti nel materiale e l'energia per produrre una coppia elettrone-ione in silicio è 4 eV . Calcolare la probabilità di assorbimento di raggi X di 10 keV nel rivelatore, il numero di elettroni prodotti per ionizzazione e la quantità di carica corrispondente.
- Un fascio di protoni viene accelerato da una macchina elettrostatica con una differenza di potenziale $\Delta V = 20 \text{ MV}$ e inviato su un bersaglio di Carbonio (nuclei di spin zero - si assuma $m_C \gg m_p$). Osservando la diffusione elastica ad angolo polare $\theta = 0.2 \text{ rad}$ si misura una sezione d'urto pari al 90% di quella calcolata per nuclei puntiformi. Calcolare il valore dell'impulso trasferito e il raggio medio del nucleo nell'ipotesi che la distribuzione di carica sia gaussiana e a simmetria sferica.

$$c = 3.0 \cdot 10^8 \text{ m s}^{-1} \quad 1 \text{ anno} = \pi \cdot 10^7 \text{ s} \quad \hbar = 0.66 \cdot 10^{-21} \text{ MeV s} \quad m_p = 938 \text{ MeV}/c^2$$

Prova di esonero dalla prova scritta di esame - 13 maggio 2002

- L'idrogeno naturale è una miscela di due isotopi stabili, idrogeno e deuterio. Il nucleo di deuterio ha energia di legame 2.23 MeV . La massa atomica dell'idrogeno naturale è 940.19 MeV . Calcolare l'abbondanza relativa dei due isotopi nell'idrogeno naturale.
- Nella reazione $n \frac{14}{7}N \rightarrow \frac{14}{6}C p$ vengono prodotti 0.63 MeV . Il nucleo $\frac{14}{6}C$ decade β^- . Scrivere la reazione di decadimento e calcolare la massima energia cinetica dell'elettrone. Indicare lo stato di spin-parità dei nuclei e il tipo di transizione che si ha nel decadimento.
- Una soluzione contenente 0.01 g di $\frac{11}{5}B$ viene esposta per alcune ore ad un fascio di protoni di flusso costante $\Phi = 10^8 \text{ cm}^{-2}\text{s}^{-1}$. La sezione d'urto di produzione dell'isotopo $\frac{11}{6}C$ è $\sigma = 2 \cdot 10^{-25} \text{ cm}^2$. Questo decade β^+ con vita media $\tau = 28 \text{ minuti}$. Alla fine dell'attivazione la soluzione viene iniettata nell'organo di un paziente che, dopo 14 minuti, viene sottoposto a tomografia al positronio. La tomografia dura 14 minuti.

Indicare le reazioni di attivazione e decadimento. Calcolare il numero di nuclei $\frac{11}{6}C$ formati alla fine dell'attivazione e il numero di reazioni $e^+e^- \rightarrow \gamma\gamma$ durante la tomografia.

$$m_p = 938.27 \quad m_n = 939.56 \quad m_e = 0.51 \quad \text{MeV}/c^2$$

Prova di esonero dalla prova scritta di esame - 14 giugno 2002

- Indicare le reazioni di mesoni π^+ su bersaglio di idrogeno in cui si producono mesoni K^0 oppure \bar{K}^0 ($\pi^+p \rightarrow K^0 \dots$; $\pi^+p \rightarrow \bar{K}^0 \dots$) e gli stati finali hanno

il minimo valore della massa. Calcolare la minima energia cinetica dei mesoni π^+ per produrre le reazioni.

Masse in GeV/c^2 :

π^0	π^\pm	K^\pm	K^0	p	n	Λ^0	Σ^+	Σ^0	Σ^-
0.135	0.140	0.494	0.497	0.938	0.939	1.116	1.189	1.193	1.197

2. In un anello di collisione elettrone-positrone si producono mesoni ϕ e si osservano i decadimenti $\phi \rightarrow \eta\gamma$. L'energia dei fasci è $m_\phi/2$, la luminosità è $3 \cdot 10^{31} \text{ cm}^{-2}\text{s}^{-1}$. Calcolare il numero di decadimenti $\phi \rightarrow \eta\gamma$ prodotti al secondo. Indicare il tipo di transizione che si ha nel decadimento $\phi \rightarrow \eta\gamma$ e calcolare l'energia del fotone emesso.

Numeri quantici $\phi : J^P = 1^-, \eta : J^P = 0^-$

Masse: $m_\phi = 1.02, m_\eta = 0.55 \text{ GeV}/c^2$

Frazioni di decadimento: $BR(\phi \rightarrow e^+e^-) = 2.9 \cdot 10^{-4}, BR(\phi \rightarrow \eta\gamma) = 1.3 \cdot 10^{-2}$

3. Studiando la produzione di coppie $\mu^+\mu^-$ in collisioni di mesoni π^+ e π^- su bersaglio di idrogeno si misura

$$\frac{\sigma(\pi^+p \rightarrow \mu^+\mu^-X)}{\sigma(\pi^-p \rightarrow \mu^+\mu^-X)} = \frac{1}{8}$$

al limite in cui si può trascurare il contributo di anti-quark nel protone. Interpretare questo risultato sulla base del modello a quark. Che rapporto si ottiene con un bersaglio di deuterio ?

4.21 Risposte

27 aprile 1995

1. campo magnetico: $B = 1 \text{ T}$; periodo di rivoluzione: $T = 2.1 \cdot 10^{-5} \text{ s}$; coefficiente di assorbimento: $\mu = 1.6 \cdot 10^{-16} \text{ cm}^{-1}$; vita media del fascio: $\tau = 58 \text{ ore}$
2. impulso massimo: $p_p^{max} = 95 \text{ MeV}/c$; energia cinetica: $K_p^{max} = 5 \text{ MeV}$; velocità: $v_p^{max} = 3 \cdot 10^9 \text{ cms}^{-1}$
3. velocità: $\beta_\pi = 0.96, \beta_K = 0.71$; tempo do volo $T_\pi = 1.04 \cdot 10^{-8} \text{ s}, T_K = 1.41 \cdot 10^{-8} \text{ s}$; risoluzione temporale: $\sigma_t = 0.66 \cdot 10^{-9} \text{ s}$; perdita di energia: $\Delta E_\pi \simeq \Delta E_K = 4 \text{ MeV}$; angolo di diffusione coulombiana multipla: $\theta_\pi = 6.5 \text{ mrad}; \theta_K = 8.6 \text{ mrad}$

16 maggio 1995

1. Energia di legame: $BE_{Mg} = 227.2$, $BE_{Al} = 228.2$, $BE_{Si} = 221.8 \text{ MeV}$
il nucleo ${}^{27}_{13}\text{Al}$ è il più stabile; il nucleo ${}^{27}_{12}\text{Mg}$ ha repulsione coulombiana minore ma la differenza neutroni-protoni è maggiore; il nucleo ${}^{27}_{14}\text{Si}$ è il meno stabile perchè la repulsione coulombiana è maggiore
2. ${}^6_3\text{Li}$: un protone e un neutrone nello stato $1p_{3/2}$; il momento magnetico è $\approx \mu_p + \mu_n = 0.88 \mu_N$; $I = 1$, $L = 0$, $P = +1$;
 ${}^6_2\text{He}$: due neutroni nello stato $1p_{3/2}$, spin $S = 0$, isospin $T = 1$, $L = \text{pari}$:
 $L = 0$, $I^P = 0^+$
 $m_{He} - m_{Li} = 4.9 \text{ MeV}$, decadimento β ${}^6_2\text{He} \rightarrow {}^6_3\text{Li} e^- \bar{\nu}$ possibile; transizione Gamow-Teller.
3. Energia: $E = 1.0 \text{ MeV}$; temperatura: $T = 1.2 \cdot 10^{10} \text{ K}$
reazione: ${}^2_1\text{H} + {}^2_1\text{H} \rightarrow {}^3_1\text{H} + {}^1_1\text{H}$; $Q = 4.02 \text{ MeV}$

19 giugno 1995

1. impulso trasverso $p_T = 0.56 \text{ GeV}$; impulso longitudinale $p_L = 1.1 \text{ GeV}$; angolo di produzione: $\theta = 0.47 \text{ rad} = 27^\circ$; cammino medio di decadimento: $\lambda = 8.7 \text{ cm}$
2. se la simmetria CP fosse esatta i decadimenti $K_L^0 \rightarrow \pi\pi$ sarebbero vietati; nei decadimenti deboli con $\Delta S = 1$ vale la regola di selezione $\Delta I = 1/2$; lo stato $\pi\pi$ è $|I = 0, I_3 = 0\rangle$ e $|\langle \pi^0\pi^0 | 0, 0 \rangle|^2 / |\langle \pi^+\pi^- | 0, 0 \rangle|^2 = 1/2$
3. l'accoppiamento del campo debole con i leptoni è universale e le masse sono $m_e \ll m_\tau$, $m_\mu \ll m_\tau$; $\tau_\tau = 3.0 \cdot 10^{-13} \text{ s}$

11 aprile 1996

1. impulso: $p = 0.21 \text{ GeV}/c$; velocità: $\beta = 0.83$; $\beta_{rel} = 0.98$
2. flusso di energia: $\Phi_E = 5.0 \cdot 10^{11} \text{ eV cm}^{-2} \text{ s}^{-1}$; flusso di raggi X: $\Phi_X = 5.0 \cdot 10^7 \text{ cm}^{-2} \text{ s}^{-1}$; frequenza di conteggio: $\dot{n}_X = 1.6 \text{ MHz}$
3. raggio di curvatura: $R = 33 \text{ m}$; angolo di deflessione: $\Delta\theta_{xy} = 0.03 \text{ rad}$
angolo rms di diffusione coulombiana: $\theta_{rms} = 4.4 \cdot 10^{-4} \text{ rad}$; perdita di energia: $\Delta E = 2.0 \text{ MeV}$

16 maggio 1996

1. Decadimento: ${}^{226}_{88}\text{Ra} \rightarrow {}^{226}_{86}\text{Rn} + {}^4_2\text{He}$; numero di nuclei in un grammo: $N = 2.7 \cdot 10^{21}$; attività di un grammo di Ra: $A = 3.7 \cdot 10^{10} \text{ s}^{-1}$
2. l'impulso dell'elettrone massimo quando $\vec{p}_\nu = 0$; $BE_H - BE_{He} = 0.76 \text{ MeV}$; $d = 1.9 \text{ fm}$

3. larghezza di riga: $\Gamma = 0.022 \text{ eV}$; differenza di energia: $\Delta E = 0.97 \text{ MeV}$; $E_\gamma^{ass} - E_\gamma^{em} = 6.6 \text{ eV} \ll \Gamma$; nell'esperimento si osserva l'assorbimento di risonanza quando il nucleo Sm^* è emesso nella direzione del diffusore e l'energia del fotone è aumentata per effetto Doppler

12 giugno 1996

1. le reazioni sono $\pi^- p \rightarrow \Sigma^- K^+$, $\pi^- p \rightarrow \Sigma^0 K^0$; gli stati di isospin sono

$$\begin{aligned}\Sigma^- K^+ &= \sqrt{1/3} |3/2, -1/2\rangle - \sqrt{2/3} |1/2, -1/2\rangle \\ \Sigma^0 K^0 &= \sqrt{2/3} |3/2, -1/2\rangle + \sqrt{1/3} |1/2, -1/2\rangle\end{aligned}$$

energia cinetica: $K_\pi \geq 0.90 \text{ GeV}$

2. impulso dei mesoni K: $p = 0.125 \text{ GeV}/c$; numero di eventi al secondo: $\dot{n} = 53 \text{ s}^{-1}$

3. barione Σ^+ : stato di isospin $|I, I_3\rangle = |1, +1\rangle$; possibili stati pione-nucleone

$$\begin{aligned}\pi^+ n &= \sqrt{1/3} |3/2, +1/2\rangle + \sqrt{2/3} |1/2, +1/2\rangle \\ \pi^0 p &= \sqrt{2/3} |3/2, +1/2\rangle - \sqrt{1/3} |1/2, +1/2\rangle\end{aligned}$$

$|\langle \pi^+ n | H | \Sigma^+ \rangle|^2 = |\langle \pi^0 p | H | \Sigma^+ \rangle|^2 = 1$; energia nello stato finale: $\Delta m(\Sigma^+ \rightarrow \pi^0 p) > \Delta m(\Sigma^+ \rightarrow \pi^+ n)$

decadimento: $\Sigma^- \rightarrow \pi^- n$; $\tau_{\Sigma^-} = 1.5 \cdot 10^{-10} \text{ s}$

3 aprile 1997

1. impulso: $p = 2.1 \text{ GeV}/c$; periodo di rivoluzione: $T = 2.9 \cdot 10^{-7} \text{ s}$; probabilità di decadimento in un periodo = $6.7 \cdot 10^{-3}$
2. perdita di energia per ionizzazione: $\Delta E = 1.7 \text{ MeV}$; energia cinetica: $K' = 5.7 \text{ MeV}$; angolo di diffusione coulombiana: $\theta_{rms} = 60 \text{ mrad}$
3. $E'_{min} = 0.17 \text{ MeV}$; $E'_{max} = 0.51 \text{ MeV}$; coefficiente di assorbimento: $\mu = 0.066 \text{ cm}^{-1}$; probabilità per i due fotoni = 0.27

15 maggio 1997

1. $|F(q)|^2$ ha i valori di massimo per $qR \simeq n\pi$; $\sin \theta/2 = n \times 0.18$;
 $d\sigma_1/d\Omega = 1.1 \cdot 10^{-27} \text{ cm}^2$ $d\sigma_2/d\Omega = 3.7 \cdot 10^{-30} \text{ cm}^2$
- 2.

	K_α	p_α	ℓ
$^{230}\text{Th} \rightarrow ^{226}\text{Ra}$	4.69	187	0
$^{229}\text{Th} \rightarrow ^{225}\text{Ra}$	< 5.08	< 195	2, 4
$^{228}\text{Th} \rightarrow ^{224}\text{Ra}$	5.42	201	0

nel caso di emissione α in stato di momento angolare $\ell \neq 0$ la differenza di massa si divide in energia cinetica di traslazione e di rotazione e il fattore di Gamow è più grande (la probabilità di decadimento è più piccola)

3. Decadimento β : elettrone e antineutrino sono emessi con spin paralleli, transizione Gamow-Teller; $K_e^{max} = 0.32 \text{ MeV}$;
transizioni radiative di quadrupolo elettrico; vita media: $\tau = 3.2 \cdot 10^{-12} \text{ s}$

6 giugno 1997

1. impulso: $p = 28 \text{ MeV}/c$; $E_\gamma^{min} = 55 \text{ MeV}$; $E_\gamma^{max} = 83 \text{ MeV}$; con distribuzione $dn/dE_\gamma = \text{costante}$; angolo tra i fotoni nel laboratorio: $\theta_{min} = 2.73 = 156^\circ$; $\theta_{max} = \pi = 180^\circ$
2. larghezza di decadimento parziale: $\Gamma_k = 1.2 \text{ keV } BR_k$
 $\eta^0 \rightarrow \gamma\gamma\gamma$ non conserva C ; $\eta^0 \rightarrow \pi^0\pi^0$ non conserva P ; $\eta^0 \rightarrow \pi^0\gamma$ non conserva il momento angolare e non conserva C
3. $\pi^- = (\bar{u}d \rightarrow \bar{u}uW^-) + (\bar{u}d \rightarrow \bar{d}dW^-) = \pi^0 e^- \bar{\nu}_e$; $n = udd \rightarrow uduW^- = pe^- \bar{\nu}_e$
 $BR(\pi^- \rightarrow \pi^0 e^- \bar{\nu}_e) = 1.6 \cdot 10^{-8}$

4 aprile 1998

1. gradiente di energia: $\Delta E/\Delta \ell = 20/3 \text{ MeV } m^{-1}$; lunghezza dell'acceleratore: $L = 3 \text{ km}$; distanza percorsa dall'elettrone = 0.57 m
2. coefficiente di assorbimento: $\mu = 1.5 \cdot 10^{-4} \text{ m}^{-1}$; probabilità = $3 \cdot 10^{-7}$; perdita di energia in una lunghezza di attenuazione: $\Delta E = 220 \text{ MeV}$
3. 4-impulso trasferito: $q^2 = 0.65 \text{ GeV}^2$; fattore di forma: $G_E = 0.27$; $G_M = 0.76$; sezione d'urto: $\sigma = 1.0 \cdot 10^{-33} \text{ cm}^2$

12 maggio 1998

1. energia di legame: $BE_{S_i} = 219.36 \text{ MeV}$; per una coppia di nuclei isobari speculari l'unico termine diverso è quello relativo all'energia elettrostatica $\int_0^R V(r) \rho(r) d\vec{r}$; raggio dei nuclei: $R = 4.2 \text{ fm}$
2. reazione: ${}^4_2\text{He} + {}^9_4\text{Be} \rightarrow {}^{12}_6\text{C} + n$; energia cinetica minima: $K = 2.5 \text{ MeV}$

$$I^P \quad \begin{array}{cccc} {}^4_2\text{He} & {}^9_4\text{Be} & {}^{12}_6\text{C} & n \\ 0^+ & 3/2^- & 0^+ & 1/2^+ \end{array}$$

momento angolare orbitale: $L_f = 1$

3. massa atomica: 12.011 u ; attività misurata oggi $A_r = 0.25 \text{ Hz } g^{-1}$; età del fossile: $T = 7610 \pm 140 \text{ anni}$

12 giugno 1998

1. decadimento $\Lambda^0 \rightarrow \pi^0 n$, $\Lambda^0 \rightarrow \pi^- p$; transizioni $uds \rightarrow udd \bar{u}u$, $uds \rightarrow udu \bar{u}d$; quadrati degli elementi di matrice in rapporto $|\langle \pi^0 n | 1/2, -1/2 \rangle|^2 / |\langle \pi^- p | 1/2, -1/2 \rangle|^2 = 1 : 2$; fattori di spazio delle fasi in rapporto $p_{\pi^0 n} : p_{\pi^- p} = 105 : 101$
2. reazione: $K^- p \rightarrow \Omega^- K^0 K^+$; energia cinetica: $K_K \geq 2.7 \text{ GeV}$; Ω^- è lo stato barionico di energia più bassa con stranezza $S = -3$, può decadere solo per interazione debole
3. sezione d'urto di annichilazione: $\sigma(e^+e^- \rightarrow \text{adroni})_{3 \text{ GeV}} = 19 \cdot 10^{-33} \text{ cm}^2$
 $\sigma(e^+e^- \rightarrow \psi \rightarrow \text{adroni}) = 8.0 \cdot 10^{-29} \text{ cm}^2$

12 aprile 1999

1. energia finale: $E_f = 9 \text{ GeV}$; angolo di deflessione: $\theta = 44 \text{ mrad}$; dispersione angolare: $\delta\theta_{ms} = 9.2 \text{ mrad}$; risoluzione nella misura dell'impulso $\delta p/p = 0.21$
2. energia di soglia: $E = 0.145 \text{ GeV}$; velocità del centro di massa: $\beta = 0.133$; energia del fotone nel centro di massa: $E^* = 0.127 \text{ GeV}$
3. 4-impulso trasferito: $Q = 0.14 \text{ GeV}$; sezione d'urto differenziale: $d\sigma/d\Omega = 4.3 \cdot 10^{-30} \text{ cm}^2$; numero di eventi al secondo: $\dot{n} = 16 \text{ s}^{-1}$

17 maggio 1999

1. attività del ${}^{230}_{90}\text{Th}$ massima per $t_{max} = 1.75 \cdot 10^5 \text{ anni}$
attività a t_{max} di 1 mgrammo: $1.4 \cdot 10^5 \text{ s}^{-1}$
- 2.

	${}^{11}\text{C}$	${}^{12}\text{C}$	${}^{13}\text{C}$	${}^{14}\text{C}$
I^P	$3/2^-$	0^+	$1/2^-$	0^+
μ	-1.91	0	+0.64	0
Q	0	0	0	0

3. reazione $pp \rightarrow de^+\nu$ avviene con $\ell = 0$, $S = 0$, $J^P = 0^+$: transizione nucleare $0^+ \rightarrow 1^+$ (Gamow-Teller); energia totale: $W = 0.94 \text{ MeV}$; impulso massimo del neutrino: $p_\nu^{max} = 0.43 \text{ MeV}$

$$\frac{dn}{dp_\nu} = \text{costante} \times [(W - p_\nu)^2 - m_e^2]^{1/2} (W - p_\nu) p_\nu^2$$

4 giugno 1999

1. sezione d'urto: $\sigma_{max} = 10^{-30} \text{ cm}^2$; decadimento $\rho^0 \rightarrow \pi^+\pi^-$: interazione adronica; decadimenti $\rho^0 \rightarrow \pi^0\gamma, \rightarrow \eta^0\gamma, \rightarrow e^+e^-, \rightarrow \mu^+\mu^-$: interazione elettromagnetica
decadimento $\rho^0 \rightarrow \pi^0\pi^0$ non conserva il momento angolare; decadimento $\rho^0 \rightarrow \eta^0\pi^0$ non conserva la coniugazione di carica
2. decadimento $\mu \rightarrow \nu_\mu e \bar{\nu}_e$: $p_e^{max} = 53 \text{ MeV}/c$
decadimento $\pi^+ \rightarrow \mu^+\nu_\mu$: μ^+ ha spin opposto alla direzione di volo; decadimento $\mu^+ \rightarrow \bar{\nu}_\mu e^+\nu_e$: l'elettrone ha spin $s_e = s_\mu$ e tende ad essere emesso in direzione opposta alla direzione di volo del μ^+
decadimento $\pi^- \rightarrow \mu^-\bar{\nu}_\mu$: μ^- ha spin lungo la direzione di volo; decadimento $\mu^- \rightarrow \nu_\mu e^-\bar{\nu}_e$: l'elettrone ha spin $s_e = s_\mu$ e tende ad essere emesso in direzione opposta alla direzione di volo del μ^-
3. $\Sigma^+ \rightarrow \Lambda^0 e^+\nu$: transizione $suu \rightarrow sudW^-$; $\Sigma^- \rightarrow \Lambda^0 e^-\bar{\nu}$: transizione $sdd \rightarrow sduW^-$
 $\Sigma^- \rightarrow ne^-\bar{\nu}$: transizione $dds \rightarrow dduW^-$; $\Sigma^+ \rightarrow ne^+\nu$: transizione $\Delta S \neq \Delta Q$

$$\Gamma(\Sigma \rightarrow X e \bar{\nu}) = \frac{\hbar BR(\Sigma \rightarrow X e \bar{\nu})}{\tau_\Sigma} = \frac{G^2}{60\pi^3} \begin{bmatrix} \cos^2 \theta_c \\ \sin^2 \theta_c \end{bmatrix} (m_\Sigma - m_X)^5$$

3 aprile 2000

1. energia totale: $\sqrt{s} = 10.4 \text{ GeV}$; $\beta = 0.5$; impulso trasverso: $p_T = \sqrt{2} \text{ GeV}$; impulso longitudinale: $p_L = 3 \text{ GeV}$
2. frazione di fotoni assorbiti = 0.63; spessore di piombo = 0.14 cm
3. raggio quadratico medio: $\langle r^2 \rangle = 1.9 \text{ fm}$; 4-impulso trasferito: $Q = 0.14 \text{ GeV}$; sezione d'urto: $d\sigma/d\Omega = 2.2 \cdot 10^{-30} \text{ cm}^2$

15 maggio 2000

1. decadimento β^+ : ${}^{64}_{29}\text{Cu} \rightarrow {}^{64}_{28}\text{Ni} e^+ \nu$; decadimento β^- : ${}^{64}_{29}\text{Cu} \rightarrow {}^{64}_{30}\text{Zn} e^- \bar{\nu}$
 β^+ : $K_e^{max} = 0.93 \text{ MeV}$; β^- : $K_e^{max} = 0.67 \text{ MeV}$; il decadimento β^+ è più probabile
2. reazione $p + {}^7_3\text{Li} \rightarrow {}^4_2\text{He} + {}^4_2\text{He}$: $Q = 17.3 \text{ MeV} > 0$; $E \geq 1.8 \text{ MeV}$; momento angolare orbitale: $\ell_i = \text{dispari}$ e $\ell_f = \text{pari}$
3. numero di protoni consumati: $3.7 \cdot 10^{38} \text{ s}^{-1}$
flusso di neutrini sulla Terra: $\Phi_\nu = 6.5 \cdot 10^{14} \text{ m}^{-2}\text{s}^{-1}$

5 giugno 2000

1. $p_L^{min} = 0.57 p_\pi = 114 \text{ GeV}$; $p_L^{max} = p_\pi = 200 \text{ GeV}$
decadimento $\pi^+ \rightarrow \mu^+ \nu_\mu$: per p_L^{max} polarizzazione negativa, per p_L^{min} positiva
decadimento $\pi^- \rightarrow \mu^- \bar{\nu}_\mu$: per p_L^{max} polarizzazione positiva, per p_L^{min} negativa
2. decadimento $\rho^0 \rightarrow \pi^+ \pi^-$ interazione adronica; $S_{\pi\pi} = 0$, $L_{\pi\pi} = 1$, $J = 1$,
 $P_{\pi\pi} = -1$
decadimento $\rho^0 \rightarrow \mu^+ \mu^-$ interazione elettromagnetica; $S_{\mu\mu} = 1$, $L_{\mu\mu} = 0$,
 $J = 1$, $P_{\mu\mu} = -1$
decadimento $K^0 \rightarrow \pi^+ \pi^-$ interazione debole; $S_{\pi\pi} = 0$, $L_{\pi\pi} = 0$, $J = 0$,
 $P_{\pi\pi} = +1$
3. $\Sigma^- = dds \rightarrow ddu W^- \rightarrow ddu e^- \bar{\nu}_e = ne^- \bar{\nu}_e$
 $\Sigma^- = dds \rightarrow uW^- ds \rightarrow uds e^- \bar{\nu}_e = \Lambda^0 e^- \bar{\nu}_e$ $\tan \theta_c = 0.24$

2 aprile 2001

1. percorso medio di decadimento: $\lambda = 71 \text{ cm}$; frazione di decadimenti nel rivelatore = 0.66
2. flusso di raggi X: $\Phi_X = 0.5 \cdot 10^8 \text{ cm}^{-2} \text{ s}^{-1}$; energia dei fotoni: $E' = 91 \text{ keV}$;
numero di fotoni diffusi al secondo: $\dot{n} = 4.9 \cdot 10^4 \text{ s}^{-1}$
3. impulso nel centro di massa: $p^* = 2.0 \text{ GeV}/c$; energia del fascio: $E = 9.45 \text{ GeV}$; velocità: $\beta = 0.995$; impulso: $p = 9.4 \text{ GeV}/c$

14 maggio 2001

1. impulso di Fermi: $p_F = 240 \text{ MeV}/c$; energia di Fermi: $K_F = 30 \text{ MeV}$;
profondità della buca di potenziale: $U = 38 \text{ MeV}$
2. decadimento β : ${}^{60}_{27}\text{Co} \rightarrow {}^{60}_{28}\text{Ni}^* e^- \bar{\nu}$; transizione Gamow-Teller
decadimento radiativo ${}^{60}_{28}\text{Ni}^* \rightarrow {}^{60}_{28}\text{Ni} \gamma$; transizione di quadrupolo elettrico
vita media γ : $\tau_\gamma = 5.3 \cdot 10^{-12} \text{ s}$; vita media β : $\tau_\beta = 2.4 \cdot 10^8 \text{ s}$
attività della sorgente: $A_\beta = 4.2 \cdot 10^7 \text{ s}^{-1}$; $A_\gamma = A_\beta$
3. a) ${}^2_1\text{H} + {}^2_1\text{H} \rightarrow {}^3_1\text{H} + p$; $Q_a = 4.04 \text{ MeV}$; b) ${}^2_1\text{H} + {}^2_1\text{H} \rightarrow {}^3_2\text{He} + n$;
 $Q_b = 3.28 \text{ MeV}$
 $\sigma_a/\sigma_b = (Q_a/Q_b)^{1/2} = 1.1$

7 giugno 2001

1. decadimento $\Sigma^0 \rightarrow \Lambda^0 \gamma$: transizione di dipolo magnetico; $E_\gamma = 74 \text{ MeV}$;
larghezza di decadimento: $\Gamma(\Sigma^0 \rightarrow \Lambda^0 \gamma) = 2.4 \cdot 10^4 \text{ eV}$
decadimento $\Sigma^0 \rightarrow \pi N$ ha larghezza $\Gamma(\Sigma^0 \rightarrow \pi N) \simeq \Gamma(\Sigma^\pm \rightarrow \pi N) \ll \Gamma(\Sigma^0 \rightarrow \Lambda^0 \gamma)$

2. tre stati di isospin ρ^+ , ρ^0 , ρ^- , antisimmetrici: $\rho^a = [(\pi^c \pi^b - \pi^b \pi^c)/\sqrt{2}]$
 decadimenti adronici: $\rho^+ \rightarrow \pi^+ \pi^0$, $\rho^0 \rightarrow \pi^+ \pi^-$, $\rho^- \rightarrow \pi^0 \pi^-$
 parità: $P_\rho = -1$; coniugazione di carica: $C\rho^+ = -\rho^-$, $C\rho^- = -\rho^+$, $C\rho^0 = -\rho^0$
3. $\nu = E_\nu - E_\mu$; $\nu_{min} = 6 \text{ GeV}$; $\nu_{max} = 96 \text{ GeV}$; $\sigma = 0.7 \cdot 10^{-36} \text{ cm}^2$

8 aprile 2002

1. $H = \text{velocità relativa/distanza} = 2.1 \cdot 10^{-18} \text{ s}^{-1}$; $\nu' = 0.93 \nu$
2. probabilità di assorbimento = 0.75; numero di elettroni: $N = 2500$; carica elettrica: $Q = 4.0 \cdot 10^{-16} \text{ C}$
3. impulso trasferito: $\Delta p = 39 \text{ MeV}/c$; raggio quadratico medio: $\sqrt{\langle r^2 \rangle} = 2.8 \text{ fm}$

13 maggio 2002

1. abbondanza(1_1H) = 0.9985; abbondanza(2_1H) = 0.0015
2. decadimento: $^{14}_6C \rightarrow ^{14}_7N e^- \bar{\nu}$; energia cinetica: $K_e^{max} = 0.15 \text{ MeV}$
 $^{14}_6C \equiv 0^+$, $^{14}_7N \equiv 1^+$, transizione Gamow-Teller.
3. reazione di attivazione: $p + ^{11}_5B \rightarrow ^{11}_6C + n$; decadimento: $^{11}_6C \rightarrow ^{11}_5B e^+ \nu$;
 numero di nuclei prodotti: $n_C = 1.8 \cdot 10^7$; numero di reazioni $e^+e^- \rightarrow \gamma\gamma = 4.4 \cdot 10^6$

14 giugno 2002

1. reazioni: $\pi^+ p \rightarrow K^0 \pi^+ \Sigma^+$; $\pi^+ p \rightarrow \bar{K}^0 K^+ p$
 energia di soglia: 1.16 GeV ; 1.37 GeV
2. decadimenti al secondo: $\dot{n} = 1.6 \text{ s}^{-1}$; energia del fotone $E_\gamma = 0.36 \text{ GeV}$;
 transizione di dipolo magnetico
3. bersaglio di idrogeno: $\sigma(\pi^+ p)/\sigma(\pi^- p) \propto \sigma(\bar{d}u uud)/\sigma(\bar{u}d uud) \propto e_d^2/2e_u^2 = 1/8$
 bersaglio di deuterio: $\sigma(\pi^+ d)/\sigma(\pi^- d) = 1/4$