化学反応と非弾性衝突における古典不規則散乱と量子共鳴散乱

分子研 染田清彦、R. Ramaswamy 、中村宏樹

§1 序

遷移状態理論[1]、位相空間理論[2]あるいはRRKM理論[3]に代表される化学反応の統計理論は、 全ての化学反応と云うわけにはいかないが、気相反応を含むかなり多数の化学反応を良く記述 できる[4]。これらの理論は"全ての量子状態が等確率で生成する"という仮定に基づいている。 っまり化学反応や非弾性衝突あるいは単分子解離過程の断面積や遷移確率などが"遷移状態"と 終状態の状態密度だけできまることになる[4]。これを統計的振舞という。この統計的振舞がど うして実現するかを量子力学や古典力学の言葉で理解することは化学反応の理論を更に発展さ せるうえで一つの有力な手がかりとなるだろう。従来から統計的振舞は、衝突過程の途上で準 安定な錯合体が形成されそこでエネルギーのランダムな分配がなされるため引き起こされると 考えられている。一方、古典力学では衝突過程のストカスティックな振舞いは不規則散乱であ ると理解されており、それは古典軌跡のトラッピングと関係することが数値計算から示唆され ている[5,6]。本研究の目的は非弾性衝突および化学反応における古典不規則散乱のダイナミッ クスを明らかにすることである。 §2 では分離曲面理論[7]を用いて古典不規則散乱の位相空間 描像を導入する。不規則散乱と結合振動子の非線形共鳴の類比性、そして不規則散乱が起こる 状況について論じる。§3では雛型モデルを用いて不規則散乱に内在する規則性[5,6]を明らか にする。これは将来、古典軌跡の遅延時間分布を調べたり、半古典量子化つまり古典S行列を 求める際に必要な土台となる。§4ではモデルに対する量子力学計算の結果を報告し、重なり 共鳴散乱について触れる。

§2 分離曲面理論と衝突過程の位相空間描像

2.1 分離曲面と有効ハミルトニアン 位相空間内の変換6を考え、物理的空間の力学変数から 衝突-振動がより良く分離された新変数(ε , τ , u, v)へ変換する。ここで(ε , τ)は衝突自由度、 (u, v)は振動自由度の正準変数(運動量と座標)を表す。変換Gは最適分離条件 [$\partial H/\partial u$]u=v=0 = $[<math>\partial H/\partial v$]u=v=0=0を満足するように決定する。u=v=0で決まる位相空間内の2次元曲面を分離曲面 と呼ぶ。系の運動はこの曲面内の衝突自由度と曲面に独立な方向の振動自由度に近似的に分離 される。数学的考察から分離曲面の縦糸は古典軌跡であることがわかる。横糸は境界条件で定 まるが、本研究では衝突前の無限遠方で(u,v)がそのまま孤立分子の振動モード変数になるよう にする。変数(ε , τ)には縦糸となる古典軌跡の衝突エネルギーと時間を対応させる。相互作用 領域での(u,v)は分離曲面上の各点での(ε , τ)自由度に独立な基準モードで、その局所振動数 を $\Omega_i(\varepsilon,\tau)$ 、振動モードの作用変数をJiとすると、 H = Herr = ε + Σ $\Omega_i(\varepsilon, \tau)J_i$ + (高次項) (1) と書け、振動が安定で振幅が充分小さければ作用変数J_i は衝突の前後で保存される。これは一種の断熱近似であ る。衝突自由度(ε, τ)の運動はJ_i毎に上式で定義され る有効ハミルトニアン、Herr、で近似的に記述できる。 Herrの等高線図を(ε, τ)平面上で描けば、その等高線が そのまま(ε, τ)運動の軌跡を表す。共線型 H+H2→H2+H 化学反応のHerrの等高線図の一例を図1に示す。



<u>2.2. 共鳴散乱と不規則散乱</u>図1には等高線がループ状になった構造がみられる。このループは軌跡がそこにト

図1 共線型H+H2→H2+H化学反応の Heffの等高線図(J=1.5)

ラップされることを意味する。ループ構造に必ず付随するHerrの鞍点(双曲特異点)では近似的 変数分離が破綻する。このループ構造は結合振動子系のポアンカレ断面に現れる共鳴構造と類 比的である。双曲特異点に向かう等高線すなわちセパラトリクスの近傍の古典軌跡群は相互作 用領域にトラップされ、衝突後の振動作用を振動の初期位相に対してプロットした励起プロフ ァイルがフラクタルとなり、不規則散乱を起こす[7,8]。Herrのループ構造=共鳴散乱=不規則 散乱という筋書きは振動子系でのポアンカレ断面の共鳴構造=モード間共鳴=局所カオスとい う筋書きと完全に対応している。

2.3. 不規則散乱出現の条件 Herrにループ構造ができるためには局所振動数がτの関数として 窪みを持つことが本質的で、その場合振動の作用 J がある閾値より大きいとループが現れ、ε

がセパラトリクス近傍の或る幅をもつ領域(不安定帯) にあるとき不規則散乱が起こると考えられる。典型的 なモデルとして次の系を考えた。

 $H = P^{2}/(2\mu) + e^{-Q} + (p^{2} + \Omega(Q)^{2}q^{2})/2, \quad (\mu = 1) \quad (2)$ $\Omega(Q) = 1 - (1/2)\operatorname{sech}(Q/2). \quad (3)$

この系では(u, v)=(p, q)とすればよく、Ωがそのまま局 所振動数となる。またセパラトリクスはε=0にできる。 実際、不規則散乱が起きるか起こらないかを(ε, J)の 組合せについて数値計算で調べ相図を粗描した(図2)。 予想通りJには閾値があり、また不安定帯の幅WはJ とともに増加する。

<u>§3 不規則散乱に内在する規則性</u>



図2 不規則散乱の相図

非弾性衝突の不規則散乱は励起プロファイル がフラクタルになることで特徴付けられるが (図3)、そのフラクタル部分は"氷柱"(icicle) 構造が無限に折り畳まれた規則的な構造を持つ ことが数値計算の結果から知られている[5,6]。 本節ではその規則性を理論的に調べる。

前節のモデル(式(2))では(Ωの具体的関 数型に拘らず)Heffにループ構造があることと 断熱ポテンシャルに窪みがあることが同値であ ることが示せる。即ち個のモデルの非弾性衝突 は図4に描いたような窪みを持った断熱ポテン シャル群の間で起こる非断熱遷移と考えること



シャル群の間で起こる非断熱遷移と考えること 不規則散乱(Ji=5.5, Ek=1.0)の例 ができる。初期振動作用Jiで入ってきた古典軌跡は非断熱遷移を起こし振動作用がその初期振 動位相φiに依存して色々な値をとる。振動作用が閾値Jn=H/Ω(∞)より大きいと軌跡は束縛さ れる。うまいタイミングで振動作用がJnより小さくなって外に出られるまで軌跡は断熱ポテン シャルの窪みの中を右往左往する。この描像に従って次のような仮定の下で定式化を行った。 仮定(1):非断熱結合は一点Q=Qrの上に局在化している、すなわち、

 $d(\ln\Omega)/d\Omega = \lambda \delta(Q\tau)$

(4)

但しλは結合定数、δはデルタ関数である。仮定(2):断熱ポテンシャルは遠方でωJ-exp[-γQ]のように表せる。定式化の結果は次の通りである。励起プロファイルはn次(n=0~∞)の氷 柱の集合であって、λの最低次近似でn次の氷柱は漸化式

Jn=Jn-1 exp[2 $\lambda \sin \chi$ (Jn-1)sin {2 ϕ n-1 +const.}] (5) ϕ n= ϕ n-1+ χ (Jn-1)+ Δ (Jn) (n \ge 1) (6) で与えられる関数Jn (ϕ ;)のJn < Jnの部分で与えら れる。但しJa=Ji、 ϕ a= ϕ i+(Jiできまる定数)で ある。 χ (、 Δ)はQrと左(、右)転回点の間での振 動位相差である。 Δ は氷柱の付け根 (Jn=Jnとな る点、n次の特異点 ϕ cnと呼ぶ)で

 $\Delta(J_n) \sim (J_n - J_n)^{-1/2} \sim |\phi_n - \phi_{on}|^{-1/2}$ (7) のように発散する。このため、例えば J_2 は特異点





突および振動エネルギーである。 $sin \chi$ の関数型は複雑である。 $sin \chi = 1$ として必要条件を求めると、 $E_k/E_v < exp(2\lambda) - 1$ が得られる。これは§2で述べた不安定帯の幅の評価になっている。 <u>§4 量子力学的散乱には何が現れるか</u>

式(2),(3)のモデルでは量子力学的断熱ボテンシャルも窪みを持つ。すなわち少なくとも量子 力学的共鳴散乱は起こるだろう。緊密結合法による量子力学計算を行い、遷移確率を衝突エネ ルギーの関数としてみるとたしかに孤立した共鳴が見られた。換算質量μを100倍したりプラン ク定数を1/5程度にして古典極限に近づけると共鳴が重なり合って遷移確率の衝突エネルギー依 存性は複雑な様相を呈した。また文献[5]の二原子分子と原子の共線型非弾性衝突を模したハミ ルトニアンを少し簡単化したものは古典不規則散乱を示すが(図3)、同時に量子力学的遷移確 率にはエリクソン揺動[9]が見られた(図5)。

このように準束縛状態の密度が大きく、共鳴が激しく重なり合った状況が統計的振舞を引き 起こすと予想される。一方、統計的振舞では単分子解離の解離速度が準束縛状態の個性に依存 せず状態密度だけで定まる。これは共鳴の幅が状態密度だけで定まることを意味する。すなわ ち、準束縛状態密度が大きい極限では、準束縛状態密度と共鳴準位幅との間になんらかの相関 が現れると考えざるを得ない。実際、共鳴散乱のFano理論に基づく簡単なモデルの考察で、0 次の(束縛状態部分空間と散乱状態部分空間の間の相互作用がない場合の)共鳴位置の間隔が 狭くなると、散乱行列の極の位置に"分岐"が発生し、共鳴幅が間隔と共に小さくなることがわ かった。 文献

分子研客員助教授(1989-1990)。現在、Jawaharlal Nehru大学(New Delhi, India)教授。

- [1] H. Eyring, J. Chem. Phys. <u>3</u>, 107 (1935).
- [2] E. Wigner, J. Chem. Phys. <u>5</u>, 720 (1937).
- [3] R. A. Marcus, J. Chem. Phys. <u>20</u>, 359(1952).
- [4] R. D. Levine and R. B. Bernstein "Molecular Reaction Dynamics and Chemical

Reactivity" (1987 Oxford Univ. Press). または、土屋荘次編「レーザー化学」第3章 梶本 興亜"素反応過程の統計論とダイナミックス" (学会出版センター 1984)。

[5] L.Gottdiener, Mol. Phys. <u>29</u>, 1309(1975).

[6] D. W. Noid, S. K. Gray and S. A. Rice, J. Chem. Phys. <u>84</u>, 2649(1986).

- [7] K. Someda, H. Nakamura, J. Chem. Phys. <u>94</u>, 4260 (1991).
- [8] C. C. Rankin, W. H. Miller, J. Chem. Phys. <u>55</u>, 3150(1971).
- [9] T. Ericsson, Phys. Rev. Letters <u>5</u>, 430 (1960).