А.Н.Огурцов

ФИЗИКА ДЛЯ СТУДЕНТОВ

КВАНТОВАЯ ФИЗИКА

ЛЕКЦИИ ПО ФИЗИКЕ

7

http://sites.google.com/site/anogurtsov/lectures/phys/ http://www.ilt.kharkov.ua/bvi/ogurtsov/ln.htm

Строение атома

1. Модели атома Томсона и Резерфорда.

Представление об атомах, как о неделимых мельчайших частицах вещества возникло еще в античные времена.

Дж. Дж. Томсон, исследуя отклонение в электрических и магнитных полях частиц, испускаемых под действием света (фотоэффект) *открыл электрон*. Поскольку масса электрона оказалась в десятки тысяч раз меньше масс атомов, Томсон предложил модель строения атома, согласно которой атом представляет собой непрерывно заряженный положительным зарядом шар диаметром ~10⁻¹⁰м в который "вкраплены" электроны ("как изюм в пудинг"). Гармонические колебания электронов около положений равновесия (гармонические осцилляции) являются причиной излучения (или поглощения) монохроматических волн атомами.

Однако, в экспериментах *Ленарда* по рассеянию электронов и в экспериментах *Резерфорда* по рассеянию α-частиц на тонких металлических



пленках, было показано, что почти все частицы проходили через фольгу, <u>без рассеяния</u> или отклоняясь на очень малые углы порядка 1–3°. И только некоторые из них (одна из 10000) <u>отклонялись на</u>

<u>большие углы</u>, порядка 135–180°. Поскольку α -частица в 7300 раз тяжелее электрона, то причиной такого рассеяния не может быть ее рассеяние на электронах. Резерфорд предположил, что рассеяние α -частицы происходит на положительном заряде большой массы – *"ядре"* атома, размер которого, очень мал по сравнению с объемом атома (диаметр \sim 10⁻¹⁴ м). (Например, в 1 м³ платины "объем" ядер равен 0,3 мм³.)

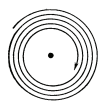
Поэтому в атоме, подавляющая часть которого состоит из пустого пространства, электроны не могут находиться в статическом равновесии. Их устойчивость может быть только динамической, как у планет в астрономии.

Резерфорд предложил **планетарную модель атома.** Согласно Резерфорду, атом представляет собой систему зарядов, в центре которой расположено **положительное ядро** с зарядом Ze, размером 10^{-15} — 10^{-14} м и массой, практически равной массе атома, а вокруг ядра, в области с линейными размерами $\sim 10^{-10}$ м, по замкнутым орбитам движется Z электронов, образуя электронную оболочку атома.

Второй закон Ньютона для электрона, движущегося по окружности под действием кулоновской силы

$$\frac{Ze \cdot e}{4\pi\varepsilon_0 r^2} = \frac{m_e v^2}{r},$$

где m_e и υ — масса и скорость электрона на орбите радиуса r, ε_0 — электрическая постоянная. При $r \approx 10^{-10}\,\mathrm{m}$ скорость движения электронов $\upsilon \approx 10^6\,\mathrm{m/c}$, а ускорение $\upsilon^2/r \approx 10^{22}\,\mathrm{m/c^2}$. Согласно классической электродинамике, ускоренно



движущиеся электроны должны <u>излучать</u> электромагнитные волны и вследствие этого непрерывно <u>терять</u> энергию. В результате электрон будет приближаться к ядру и в конечном счете *упадет на ядро*.

Кроме того, классическая планетарная модель атома не объясняет **линейчатого спектра** атомов.

2. Линейчатый спектр атома водорода.

Экспериментальное исследование спектров излучения разреженных газов (отдельных атомов) показали, что характерный <u>линейчатый</u> спектр каждого элемента представляет собой <u>серии линий</u>, положение которых может быть описано простыми эмпирическими формулами. Так, положение линий атома водорода в видимой области спектра описываются **формулой Бальмера** $\frac{1}{\lambda} = R'\left(\frac{1}{2^2} - \frac{1}{n^2}\right),$ или $\left(v = \frac{C}{\lambda}\right)$ для частот: $v = R\left(\frac{1}{2^2} - \frac{1}{n^2}\right)$ $(n = 3, 4, 5, \ldots)$,

где $R' = 1, 1 \cdot 10^7 \,\mathrm{m}^{-1}$, $R = R' \cdot c = 3, 29 \cdot 10^{15} \,\mathrm{c}^{-1}$ – постоянная Ридберга.

Позднее, в ультрафиолетовой области была обнаружена

серия Лаймана: $v = R\left(\frac{1}{12} - \frac{1}{12}\right) \ (n = 2, 3, 4, ...),$

а в инфракрасной области

серия Пашена: $v = R\left(\frac{1}{3^2} - \frac{1}{n^2}\right) \ (n = 4, 5, 6, ...),$

серия Брэкета: $v = R\left(\frac{1}{4^2} - \frac{1}{2}\right) \ (n = 5, 6, 7, ...),$

серия Пфунда: $v = R\left(\frac{1}{5^2} - \frac{1}{n^2}\right) \ (n = 6, 7, 8, ...),$

серия Хэмфри: $v = R\left(\frac{1}{6^2} - \frac{1}{n^2}\right) \ (n = 7, 8, 9, ...)$.

Все эти серии могут быть описаны обобщенной формулой Бальмера

$$v = R \left(\frac{1}{m^2} - \frac{1}{n^2} \right),$$

где m=1, 2, 3, 4, 5, 6 определяет серию, а $n=m+1, m+2, \ldots$ определяет отдельные линии этой серии. С увеличением n линии серии сближаются; значение $n=\infty$ определяет *границу серии*, к которой со стороны бо́льших частот примыкает сплошной спектр.

Аналогичные серии были выделены в линейчатых спектрах других атомов.

3. Постулаты Бора.

Для объяснения закономерностей в линейчатых спектрах Бор объединил планетарную модель атома Резерфорда с гипотезой Планка о квантовой природе света. Теория атома Бора основывается на двух постулатах:

(I) <u>Первый постулат Бора</u> (постулат стационарных состояний): существуют стационарные (не изменяющиеся со временем) состояния атома, находясь в которых он не излучает энергии. Стационарным состояниям атома соответствуют стационарные орбиты, по которым движутся электроны. Каждое стационарное состояние характеризуется определенным (дискретным) значением энергии. Движение электронов по стационарным орбитам не сопровождается излучением электромагнитных волн.

Правило квантования орбит Бора утверждает, что в стационарном состоянии атома электрон, двигаясь по круговой орбите, должен иметь

квантованные значения момента импульса, удовлетворяющие условию $m_o \text{ or } n = n\hbar \ (n = 1, 2, 3, \ldots),$

где m_e — масса электрона, υ — его скорость на n-й орбите радиуса r_n , $\hbar = h/(2\pi)$.

(II) <u>Второй постулат Бора</u> (правило частот): при переходе атома из одного состояния в другое испускается или поглощается один фотон с энергией

$$h\nu = E_n - E_m$$
,

равной разности энергий соответствующих стационарных состояний.

<u>Излучение</u> $(E_m < E_n)$ происходит при переходе атома *из состояния* с бо́льшей энергией в состояние с меньшей энергией (при переходе электрона с орбиты более удаленной от ядра на ближнюю к ядру орбиту).

<u>Поглощение</u> фотона $(E_m > E_n)$ сопровождается переходом атома в состояние с бо́льшей энергией (переход электрона на более удаленную от ядра орбиту).

Набор всевозможных дискретных частот квантовых переходов

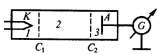
$$v = \frac{E_n - E_m}{h}$$

определяет линейчатый спектр атома.

4. Опыты Франка и Герца.

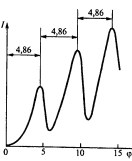
В опытах Франка и Герца было экспериментально доказано существование в атомах стационарных состояний.

Электроны, эмитированные катодом $\it K$, разгоняются в области 1 под



действием ускоряющей разности потенциалов ϕ между катодом и сеткой C_1 . В области 2 электроны проходят через пары ртути и достигают анода A. Первое возбужденное

состояние атома ртути имеет энергию 4,86 эВ. При увеличении ускоряющего потенциала ϕ до этой величины, соударения электронов с атомами становятся



неупругими: электрон отдает кинетическую энергию возбуждая переход из основного энергетического состояния в первое возбужденное состояние (поглощение энергии атомами ртути) ток в установке резко уменьшается. При дальнейшем увеличении Ф, подобное же поведение тока наблюдается при энергиях, $\Delta E = 4.86 \text{ sB}.$ когда кратных электроны испытывают 2, 3, ... неупругих соударений. Таким образом, в атоме действительно существуют стационарные состояния (подтверждение первого 15 ф, В постул<u>ата Бора</u>).

Возбужденные атомы ртути, переходя в основное состояние, **излучают** кванты света с длиной волны $\lambda = hc/\Delta E = 255$ нм (подтверждение второго постулата Бора).

5. Спектр атома водорода по Бору.

Рассмотрим движение электрона в водородоподобной системе, ограничиваясь круговыми стационарными орбитами. Второй закон Ньютона

$$rac{Ze\cdot e}{4\piarepsilon_0 r^2} = rac{m_e arphi^2}{r}$$
 (другая форма: $rac{m_e arphi^2}{2} = rac{1}{2}rac{Ze^2}{4\piarepsilon_0 r}$) и условие квантование

момента импульса: $m_e \cup r_n = n\hbar$, — позволяют получить радиус n-й стационарной орбиты электрона n

$$r_n = n^2 \frac{\hbar^2 \cdot 4\pi\varepsilon_0}{m_o Ze^2}$$
 $(n = 1, 2, 3,...).$

Для водорода (Z=1) радиус первой орбиты электрона (**первый боровский радиус**)

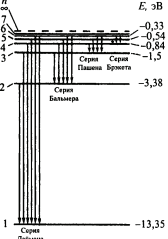
$$a_0 = r_1 = \frac{\hbar^2 \cdot 4\pi\varepsilon_0}{m_e e^2} = 5,28 \cdot 10^{-11} \text{ M}.$$

Полная энергия электрона в водородоподобной системе складывается из кинетической и потенциальной энергий

$$E = \frac{m_e v^2}{2} - \frac{Ze^2}{4\pi\epsilon_0 r} = -\frac{1}{2} \frac{Ze^2}{4\pi\epsilon_0 r}.$$

и, с учетом квантования орбит $r_{\rm u}$, получим

$$E_n = -\frac{1}{n^2} \frac{Z^2 m_e e^4}{8h^2 \varepsilon_0^2}$$
 $(n = 1, 2, 3, ...),$



где знак минус означает, что электрон находится в связанном состоянии.

Целое число n, определяющее энергетические уровни атома, называется **главным квантовым числом**. Энергетический уровень с n=1 называется **основным (нормальным) уровнем**, а соответствующее ему состояние атома называется **основным (нормальным) состоянием**. Уровни с n>1 и соответствующие им состояния называются **возбужденными**.

Придавая n целочисленные значения, получаем для атома водорода энергетические уровни, представленные на рисунке. Минимальная энергия атома водорода $E_1=-13,55$ эВ. Максимальная энергия $E_\infty=0$ при $n=\infty$ называется **энергией ионизации** атома (при $E=E_\infty$ происходит отрыв электрона от атома). Переход из стационарного состояния n в стационарное состояние m сопровождается испусканием кванта

$$h
u = E_n - E_m = -rac{m_e e^4}{8h^2 arepsilon_0^2} \left(rac{1}{n^2} - rac{1}{m^2}
ight) = hR \left(rac{1}{m^2} - rac{1}{n^2}
ight),$$
 где $R = rac{m_e e^4}{8h^3 arepsilon_0^2}$.

Теоретическое значение R хорошо согласуется со значением постоянной Ридберга, определенным экспериментально.

Теория Бора сыграла огромную роль в создании атомной физики, в развитии атомной и молекулярной спектроскопии, но ее внутренняя противоречивость — соединение классических и квантовых представлений — не позволили на ее основе объяснить спектры многоэлектронных атомов (даже простейшего из них — атома гелия, содержащего помимо ядра два электрона).

Основные понятия квантовой механики

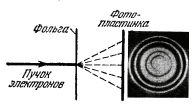
6. Корпускулярно-волновой дуализм свойств вещества.

Квантовая механика, созданная для описания свойств квантовых объектов, основывается на предположении Луи де Бройля о том, что так же как свету присущи одновременно свойства частицы (корпускулы) и волны (двойственная корпускулярно-волновая природа света), так и электроны и любые другие частицы материи наряду с корпускулярными обладают также волновыми свойствами.

Каждому объекту присущи как корпускулярные характеристики — энергия E и импульс p, так и волновые характеристики — частота v и длина волны λ .

Соотношения между корпускулярными и волновыми характеристиками частиц такие же, как для фотонов: $E=h\nu=\hbar\omega$ и $p=h/\lambda$.

Таким образом, <u>любой частице</u>, обладающей *импульсом* (в том числе и частице, в отличие от фотона, обладающей массой покоя), *сопоставляется волновой процесс* с длиной волны, определяемой по формуле де Бройля



 $\lambda = \frac{h}{p}$.

Гипотеза де Бройля была подтверждена экспериментально в опытах по дифракции электронов на монокристаллах металлов – естественных дифракционных решетках – и на металлических пленках. Даже в случае чрезвычайно слабых

пучков, когда каждый электрон проходил препятствие независимо от других электронов пучка, формировалась дифракционная картина как в проходящем, так и в отраженном пучке электронов.

Полная энергия частицы определяется частотой волн де Бройля с помощью соотношения

$$E = h v$$
.

Таким образом, корпускулярно–волновой дуализм – универсальное свойство материи.

Это свойство существенным образом проявляется только для **микрообъектов**. Для макроскопических тел длины волн де Бройля исчезающе малы (так, например, частице массой 1г, движущейся со скоростью 1м/с, соответствует длина волны де Бройля с $\lambda = 6,62 \cdot 10^{-31}$ м) и волновыми эффектами пренебрегают.

7. Некоторые свойства волн де Бройля.

Рассмотрим свободно движущуюся со скоростью υ частицу массой m . <u>Фазовая скорость волн де Бройля</u>

$$v_{\phi a3} = \frac{\omega}{k} = \frac{\hbar \omega}{\hbar k} = \frac{E}{p} = \frac{mc^2}{mv} = \frac{c^2}{v}$$

т.е. фазовая скорость волн де Бройля **больше** скорости света в вакууме (т.к. $c>\upsilon$).

Использованы соотношения: $E=\hbar\omega$, $p=\hbar k$, $k=\frac{2\pi}{\lambda}$ — волновое число.

Групповая скорость волн де Бройля

$$u = \frac{\mathrm{d}\,\omega}{\mathrm{d}\,k} = \frac{\mathrm{d}(\hbar\omega)}{\mathrm{d}(\hbar k)} = \frac{\mathrm{d}\,E}{\mathrm{d}\,p}.$$

Для свободной частицы $E = \sqrt{m^2c^4 + p^2c^2}$, поэтому

$$u = \frac{dE}{dp} = \frac{pc^2}{\sqrt{m^2c^4 + p^2c^2}} = \frac{pc^2}{E} = \frac{m\upsilon c^2}{mc^2} = \upsilon.$$

Групповая скорость волн де Бройля **равна** скорости частицы. Иными словами, **волны де Бройля перемещаются вместе с частицей**.

Для фотона

$$v_{\phi a3} = \frac{E}{p} = \frac{mc^2}{mc} = c$$
 $v_{\phi a3} = \frac{pc^2}{E} = \frac{mcc^2}{mc^2} = c$.

8. Соотношение неопределенностей.

Двойственная корпускулярно-волновая природа микрочастиц определяет еще одно необычное, с точки зрения классических представлений, свойство микрообъектов — невозможно одновременно точно определить координату и импульс частицы.

В самом деле, поскольку каждой частице соответствует волновой процесс, то неопределенность "местоположения" частицы порядка длины волны де Бройля $\Delta x \approx \lambda$ и классическое понятие траектории теряет смысл. Для макроскопических объектов длины волн де Бройля исчезающе малы, поэтому для них применимо понятие траектории движения.

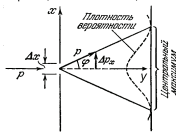
В общем случае это свойство микрообъектов называется **соотношением** неопределенностей Гейзенберга:

Микрочастица не может иметь одновременно определенную координату (x,y,z) и определенную соответствующую проекцию импульса (p_x,p_y,p_z) , причем неопределенности этих величин удовлетворяют соотношениям

$$\Delta x \Delta p_x \ge h$$
, $\Delta y \Delta p_y \ge h$, $\Delta z \Delta p_z \ge h$,

т.е. произведение неопределенностей координаты и соответствующей ей проекции импульса не может быть меньше величины порядка h.

Соотношение неопределенностей проявляется в дифракции частиц. Пусть поток частиц движется вдоль оси Y с импульсом p . **До** прохождения частицы через щель составляющая ее импульса $p_x=0$, так что $\Delta p_x=0$, а координата



x является совершенно неопределенной. **В** момент прохождения частицы через щель неопределенность координаты x частицы становится равной ширине щели Δx . Вследствие дифракции частицы будут двигаться в пределах угла 2ϕ , где ϕ — угол, соответствующий первому дифракционному минимуму. Таким образом, неопределенность в значении составляющей вдоль оси x

 $\Delta p_x = p \sin \varphi = \frac{h}{\lambda} \sin \varphi$. С другой стороны, $\Delta x \sin \varphi = \lambda$ – условие первого дифракционного минимума (стр.6-15). Следовательно $\Delta x \Delta p_x = h$. Поскольку часть частиц попадает за пределы первого дифракционного максимума, то получаем выражение $\Delta x \Delta p_x \ge h$, т.е. соотношение неопределенностей.

Соотношение неопределенностей – квантовое ограничение применимости классической механики к микрообъектам.

Для микрочастицы не существует состояний, в которых ее координаты и соответствующие им проекции импульса имели бы одновременно точные

Для неопределенности энергии ΔE некоторого состояния системы и промежутка времени Δt , в течение которого это состояние существует, также выполняется соотношение неопределенностей

$$\Delta E \Delta t \geq h$$
.

Следовательно, система, имеющая среднее время жизни Δt , не может быть охарактеризована определенным значением энергии; разброс энергии $\Delta E = h/\Delta t$ возрастает с уменьшением времени жизни системы и частота излученного фотона также должна иметь неопределенность $\Delta v = \Delta E/h$, т.е. спектральные линии должны иметь конечную ширину $\delta v = v \pm \Delta E/h$.

9. Волновая функция и ее свойства.

Интенсивность волн де Бройля в данной точке пространства связана с числом частиц, попавших в эту точку, о чем свидетельствуют опыты по дифракции микрочастиц. Поэтому волновые свойства микрочастиц требует статистического (вероятностного) подхода к их описанию

Для описания поведения квантовых систем вводится волновая функция (другое название – *пси-функция*) $\Psi(x, y, z, t)$. Она определяется таким образом, чтобы вероятность dw того, что частица находится в элементе объема $\mathrm{d}V$, была равна

$$dw = |\Psi^2| dV$$
.

Физический смысл имеет не сама функция Ψ , а квадрат ее модуля $|\Psi|^2 = \Psi \Psi^*$, которым задается интенсивность волн де Бройля (здесь Ψ^* -

функция, комплексно сопряженная с Ψ). Величина $\left|\Psi\right|^2$ имеет смысл плотности вероятности ρ_w , а сама $\left| \rho_w = \frac{\mathrm{d} w}{\mathrm{d} V} = \left| \Psi \right|^2$ волновая функция Ψ имеет смысл амплитуды вероятности. Условие нормировки вероятностей получается из того, что вероятность существования частицы где-либо в пространстве равна единице (интеграл вычисляется по всему бесконечному пространству).

$$dV$$
 $+\infty$
 $\int |\mathbf{v}|^2 dV$

$$\int_{-\infty}^{+\infty} |\Psi|^2 \, \mathrm{d}V = 1$$

Волновая функция, характеризующая вероятность обнаружения действия микрочастицы в элементе объема должна быть 1) конечной (вероятность не может быть больше единицы), 2) однозначной (вероятность не может быть неоднозначной величиной) и **3)** непрерывной (вероятность не может изменяться скачком).

Волновая функция позволяет вычислить средние значения физических величин, характеризующих данный микрообъект. Например,

среднее расстояние $\langle r \rangle$ имеет вид: Волновая функция удовлетворяет суперпозиции: если система может находиться в различных описываемых волновыми функциями $\Psi_1, \Psi_2, ..., \Psi_n, ...,$ то она также может находиться в состоянии, описываемом линейной комбинацией этих функций (где

 C_n (n = 1, 2, ...) – произвольные, вообще говоря, комплексные числа).

Сложение волновых функций (амплитуд вероятностей), а не вероятностей (определяемых квадратами модулей волновых функций) принципиально отличает квантовую теорию от классической статистической теории, в которой для независимых событий справедлива теорема сложения вероятностей.

10. Общее уравнение Шредингера.

Основное уравнение нерелятивистской квантовой механики имеет вид

$$-\frac{\hbar^2}{2m}\Delta\Psi + U(x,y,z,t)\cdot\Psi = i\hbar\frac{\partial\Psi}{\partial t},$$

где $\hbar = \frac{h}{2\pi}$; m – масса частицы; $\Delta = \frac{\partial^2}{\partial x^2} + \frac{\partial^2}{\partial y^2} + \frac{\partial^2}{\partial z^2}$ – оператор Лапласа;

 $i=\sqrt{-1}$ – мнимая единица; U(x,y,z,t) – потенциальная функция частицы в силовом поле, в котором она движется; $\Psi(x,y,z,t)$ – искомая волновая функция частицы.

Уравнение дополняется условиями, накладываемыми на волновую функцию: (1) волновая функция должна быть конечной, однозначной и непрерывной; (2) производные $\frac{\partial \Psi}{\partial x}, \frac{\partial \Psi}{\partial y}, \frac{\partial \Psi}{\partial z}, \frac{\partial \Psi}{\partial t}$ должны быть непрерывны;

(3) функция $\left|\Psi\right|^{2}$ должна быть интегрируема; это условие в простейших случаях сводится к условию нормировки вероятностей.

11. Уравнение Шредингера для стационарных состояний.

Важным частным случаем общего уравнения Шредингера, является уравнение Шредингера для стационарных состояний, в котором исключена <u>зависимость</u> Ψ <u>от времени</u> и, поэтому, **значения энергии** этих состояний являются фиксированными (не изменяются со временем).

В этом случае силовое поле, в котором движется частица, стационарно, т.е. функция U = U(x, y, z) не зависит явно от времени и имеет *смысл* потенциальной энергии. Решение уравнения может быть представлено в виде произведения двух функций – функции только координат и функции только

времени
$$\Psi(x,y,z,t)=\psi(x,y,z)\cdot \exp\left(-i\frac{E}{\hbar}t\right)$$
, где $E-\frac{1}{2}$ полная энергия частицы.

Уравнение Шредингера

$$-\frac{\hbar^{2}}{2m} \cdot \exp\left(-i\frac{E}{\hbar}t\right) \cdot \Delta \psi + U \cdot \psi \cdot \exp\left(-i\frac{E}{\hbar}t\right) = i\hbar\left(-i\frac{E}{\hbar}\right) \cdot \psi \cdot \exp\left(-i\frac{E}{\hbar}t\right)$$

после упрощений приобретает вид

$$-rac{\hbar^2}{2m}\Delta\psi + U\psi = E\psi$$
 или $\Delta\psi + rac{2m}{\hbar^2}(E-U)\psi = 0$

- уравнение Шредингера для стационарных состояний.

<u>Физический смысл</u> имеют только *регулярные* волновые функции — конечные, однозначные и непрерывные вместе со своими первыми производными. Эти условия выполняются только при определенном наборе E. Эти **значения энергии** называются **собственными**. Решения, которые соответствуют собственным значениям энергии, называются **собственными функциями**. Собственные значения E могут образовывать как непрерывный, так и дискретный ряд. В первом случае говорят о *непрерывном* (или *сплошном*) *спектре*, во втором — о *дискретном спектре*.

12. Движение свободной частицы.

Для свободной частицы U(x) = 0 (пусть она движется вдоль оси x).

Решением уравнения Шредингера $\frac{\partial^2 \Psi}{\partial x^2} + \frac{2m}{\hbar^2} E \Psi = 0$

будет функция $\Psi(x,t) = A \exp(-i\omega t + ikx) = A \exp\left(-\frac{i(Et - p_x x)}{\hbar}\right),$

где A=const, $\omega=\frac{E}{\hbar}$, $k=\frac{p_x}{\hbar}$ – волновое число – может принимать любые

положительные значения, $E=rac{\hbar^2 k^2}{2m}=rac{p_x^2}{2m}$ — **непрерывный** спектр энергий.

Таким образом, свободная квантовая частица описывается плоской монохроматической волной де Бройля. Этому соответствует не зависящая от времени плотность вероятности обнаружения частицы в данной точке пространства $|\Psi|^2 = \Psi\Psi^* = |A|^2$, т.е. все положения свободной частицы в пространстве являются равновероятными.

13. Частица в одномерной прямоугольной "потенциальной яме" с бесконечно высокими "стенками".

 $U \rightarrow \infty$ U = 0 $U \rightarrow \infty$

Рассмотрим одномерную "потенциальную яму"

$$U(x) = \begin{cases} \infty, & x < 0 \\ 0, & 0 \le x \le l \\ \infty, & x > l \end{cases}$$

где l- ширина "ямы", а энергия отсчитывается от ее x дна.

Уравнение Шредингера для стационарных состояний в пределах ямы

$$\frac{\partial^2 \psi}{\partial x^2} + \frac{2m}{\hbar^2} E \psi = 0$$
 или $\frac{\partial^2 \psi}{\partial x^2} + k^2 \psi = 0$, где $k^2 = \frac{2mE}{\hbar^2}$.

За пределы "ямы" частица не проникает, поэтому волновая функция вне "ямы" равна нулю, следовательно, на границах "ямы" непрерывная волновая функция также должна обращаться в нуль

$$\psi(0) = \psi(l) = 0.$$

Этим граничным условиям удовлетворяет решение уравнения Шредингера $\psi(x) = A \sin kx + B \cos kx \ \text{при } B = 0 \ \text{и } k = \frac{n\pi}{l}. \ \text{Поскольку } k^2 = \frac{2mE}{\hbar^2} \ , \ \text{то}$

$$E_n = \frac{n^2 \pi^2 \hbar^2}{2ml^2}$$
 $(n = 1, 2, 3, ...)$ – собственные значения энергии.

Минимально возможное значение энергии

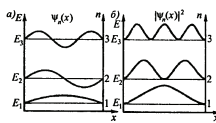
$$E_{\min} = \frac{\pi^2 \hbar^2}{2ml^2}.$$

Таким образом, энергия частицы в бесконечно высокой потенциальной "яме" принимает лишь определенные <u>дискретные</u> значения, т.е. **квантуется**.

Квантованные значения энергии E_n называются **уровнями энергии**, а число n, определяющее энергетические уровни частицы называется **главным квантовым числом**.

Собственные волновые функции $\psi_n(x) = A \sin \frac{n\pi}{l} x$, с учетом

нормировки $\int_0^l \psi_n^2(x) \, \mathrm{d} \, x = A^2 \int_0^l \sin^2 \frac{n\pi}{l} x \, \mathrm{d} \, x = 1$, будут иметь вид



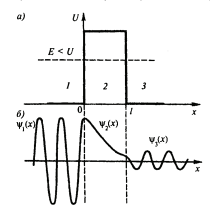
$$\psi_n(x) = \sqrt{\frac{2}{l}} \sin \frac{n\pi}{l} x \quad (n = 1, 2, 3, ...)$$

На рисунке изображены графики собственных функций (а) и плотность вероятности (б) обнаружения частицы на разных расстояниях от "стенок" ямы, определяемая выражением

$$\left|\psi_n(x)\right|^2 = \psi_n(x)\psi_n^*(x).$$

14. <u>Прохождение частицы через потенциальный барьер. Туннельный эффект.</u>

Рассмотрим простейший потенциальный барьер прямоугольной формы (высота U и ширина l) для одномерного движения частицы



$$U(x) = \begin{cases} 0, & x < 0 & (\text{область 1}) \\ U, & 0 \le x \le l & (\text{область 2}) \\ 0, & x > l & (\text{область 3}) \end{cases}$$

Вид волновых функций, являющихся решениями уравнения Шредингера для областей 1, 2 и 3 (см. рисунок и таблицу) свидетельствует о том, что:

- В области 1 волновая функция представляет собой сумму двух плоских волн – движущейся в сторону барьера и отраженной от барьера.
- **2) В области 2** в случае E < U :

$$q=i\beta$$
, где $\beta=rac{\sqrt{2m(U-E)}}{\hbar}$.

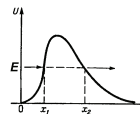
3) *В области 3* имеется только волна, прошедшая через барьер $(B_3 = 0)$, которая имеет вид волн де Бройля с той же длиной волны, но меньшей амплитудой.

Об- ласть	Уравнение Шредингера	Общее решение	Решение при $E\!<\!U$
1	$\frac{\partial^2 \Psi_1}{\partial x^2} + k^2 \Psi_1 = 0 ,$	$\psi_1(x) = A_1 e^{ikx} + B_1 e^{-ikx}$	$\psi_1(x) = A_1 e^{ikx} + B_1 e^{-ikx}$
2	$\frac{\partial^2 \Psi_2}{\partial x^2} + q^2 \Psi_2 = 0,$	$\psi_2(x) = A_2 e^{iqx} + B_2 e^{-iqx}$	$\psi_2(x) = A_2 e^{-\beta x} + B_2 e^{\beta x}$
3	$\frac{\partial^2 \Psi_1}{\partial x^2} + k^2 \Psi_2 = 0 ,$	$\psi_3(x) = A_3 e^{ikx} + B_3 e^{-ikx}$	$\psi_3(x) = A_3 e^{ikx}$

Здесь
$$k^2 = \frac{2mE}{\hbar^2}$$
, $q^2 = \frac{2m(E-U)}{\hbar^2}$.

Таким образом, квантовая механика приводит к принципиально новому специфическому квантовому явлению, получившему название туннельного эффекта, в результате которого микрообъект может "пройти" сквозь потенциальный барьер.

Для описания туннельного эффекта используют понятие коэффициента **прозрачности** D потенциального барьера, определяемого как отношение квадратов модулей прошедшей и падающей волны. Для случая прямоугольного потенциального барьера



$$D = \frac{|A_3|^2}{|A_1|^2} = D_0 \exp\left(-\frac{2l}{\hbar}\sqrt{2m(U-E)}\right).$$

Для потенциального барьера произвольной формы

$$D = D_0 \exp \left(-\frac{2}{\hbar} \int_{x_1}^{x_2} \sqrt{2m[U(x) - E]} \, dx \right).$$

Прохождение частицы сквозь область, в которую, согласно законам классической механики, она не может проникнуть, можно пояснить соотношением неопределенностей. Неопределенность импульса Δp на

отрезке $\Delta x = l$ составляет $\Delta p > \frac{h}{l}$. Связанная с этим разбросом в значениях

импульса кинетическая энергия $\frac{\left(\Delta p\right)^2}{2m}$ может оказаться достаточной для того,

чтобы полная энергия частицы оказалась больше потенциальной.

15. Линейный гармонический осциллятор в квантовой механике.

Линейный гармонический осциллятор – система, совершающая одномерное движение под действием квазиупругой силы, является моделью, которая часто используется при описании классических и квантовых систем.

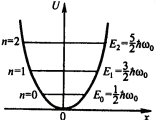
Пружинный, физический и математический маятники – примеры классических гармонических осцилляторов.

Потенциальная энергия гармонического осциллятора равна $U = \frac{m\omega_0^2 x^2}{2}$,

где ω_0 – собственная частота колебаний осциллятора, m – масса частицы.

Классический осциллятор не может выйти за пределы "потенциальной ямы" с координатами $-x_{\max} \le x \le +x_{\max}$.

Уравнение Шредингера для стационарных состояний квантового осциллятора



$$\frac{\partial^2 \Psi}{\partial x^2} + \frac{2m}{\hbar^2} \left(E - \frac{m\omega_0^2 x^2}{2} \right) \cdot \Psi = 0$$

где E – полная энергия осциллятора.

Собственные значения энергии для этого

$$E_n = \left(n + \frac{1}{2}\right)\hbar\omega_0 \quad (n = 0, 1, 2, ...)$$

Таким образом, энергия квантового осциллятора квантуется (может иметь лишь дискретные значения). Уровни энергии расположены на одинаковых расстояниях, равных $\hbar\omega_0$.

<u>Минимальная энергия</u> $E_0 = \frac{1}{2}\hbar\omega_0$ называется **энергией нулевых** колебаний.

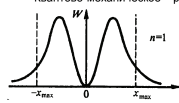
Существование энергии нулевых колебаний – типично квантовый эффект прямое следствие соотношения неопределенностей.

Частица в яме любой формы не может находиться на ее дне, поскольку в нуль обращается импульс частицы и его неопределенность, а неопределенность координаты становится бесконечной, что противоречит, в свою очередь, условию пребывания частицы в "потенциальной яме".

Правилами отбора в квантовой механике называются условия, накладываемые на изменения квантовых чисел.

Для гармонического осциллятора возможны лишь переходы между соседними подуровнями, т.е. переходы, удовлетворяющие правилу отбора $\Delta n = \pm 1$.

Следовательно, энергия гармонического осциллятора может изменяться только порциями $\hbar\omega$ и гармонический осциллятор испускает и поглощает энергию квантами.



Квантово-механическое решение задачи о квантовом осцилляторе показывает, что имеется отличная от нуля обнаружить частицу *за* вероятность пределами области $-x_{\max} \le x \le +x_{\max}$.

> На рисунке приведена квантовая вероятности обнаружения осциллятора при n=1, имеющая конечные значения для $x \ge x_{\text{max}}$.

7-15

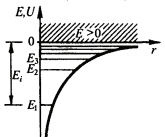
Квантовая физика атомов и молекул.

16. Атом водорода в квантовой механике.

На примере водородоподобных атомов – простейших атомов, содержащих единственный внешний электрон, – рассмотрим основы систематики квантовых

состояний атомов. Поле водородоподобного атома — это пример **центрального** поля. В таком поле удобно использовать **сферическую** систему координат: r, θ , ϕ .

Потенциальная энергия кулоновского взаимодействия электрона с атомным ядром, обладающим зарядом Ze (для атома водорода Z=1)



$$U(r) = -\frac{Ze^2}{4\pi\varepsilon_0 r},$$

где r- расстояние между электроном и ядром. Стационарное уравнение Шредингера

$$\Delta \psi + \frac{2m}{\hbar^2} \left(E + \frac{Ze^2}{4\pi \varepsilon_0 r} \right) \psi = 0$$

только при собственных значениях энергии

$$E_n = -\frac{1}{n^2} \frac{Z^2 m e^4}{8h^2 \varepsilon_0^2}$$
 $(n = 1, 2, 3, ...)$

(т.е. для <u>дискретного</u> набора отрицательных энергий (*квантование энергии*)) имеет решения, удовлетворяющие требованиям однозначности, конечности и непрерывности волновой функции $\psi(r,\theta,\phi)$

Выражение для E_n совпадает с полученным в теории атома Бора.

<u>Нижайший</u> уровень E_1 – **основной**, все остальные – **возбужденные**.

При E < 0 движение электрона — **связанное**, при E > 0 — **свободное** (атом **ионизуется**).

Энергия $E=E_{\infty}=0$ достигается при $n=\infty$.

Энергия ионизации атома водорода
$$E_i = -E_1 = \frac{me^4}{8h^2\epsilon_0^2} = 13,55\,\mathrm{эB}.$$

Собственные волновые функции $\psi = \psi_{nlm}(r,\theta,\phi)$ определяются тремя квантовыми числами: главным n , орбитальным l и магнитным m .

17. Квантовые числа.

<u>Главное квантовое число</u> п определяет энергетические уровни электрона в атоме

$$n = 1, 2, 3, \dots$$

— <u>Орбитальное квантовое число</u> l при заданном n принимает значения $l=0,1,2,\ldots,(n-1)$.

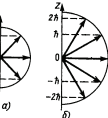
и определяет величину **момента импульса** (**механический орбитальный момент**) электрона в атоме

$$L_l = \hbar \sqrt{l(l+1)}$$
.

— <u>Магнитное квантовое число</u> m при данном l принимает значения $m=0,\pm 1,\pm 2,\ldots,\pm l$.

и определяет **величину** момента импульса электрона в заданном направлении. Так орбитальный момент импульса электрона \vec{L}_l может иметь <u>лишь такие ориентации в пространстве</u>, при которых **проекция** L_{lz} вектора \vec{L}_l на направление внешнего магнитного поля <u>принимает только</u> квантованные значения, кратные \hbar (пространственное квантование)

$$L_{l_z} = m\hbar$$
.



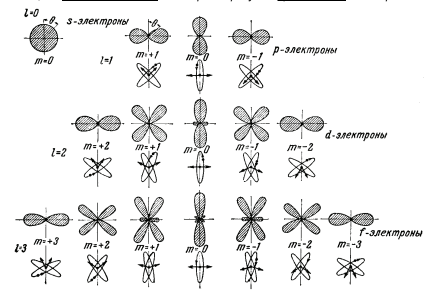
Таким образом, вектор \vec{L}_l может принимать 2l+1 ориентаций в пространстве. На рисунке приведены возможные ориентации векторов \vec{L}_l для электронов с l=1 (a) и l=2 (б).

Соответственно, в магнитном поле уровень с главным квантовым числом n расщепляется на 2l+1 подуровней — **эффект Зеемана**.

 δ) Расщепление уровней энергии во внешнем электрическом поле называется эффектом Штарка.

В квантовой механике *квадрат модуля волновой функции* определяет *вероятность* обнаружения электрона в единице объема. Вероятность обнаружения электрона в разных частях атома различна. Электрон при своем движении как бы "размазан" по всему объему, образуя *электронное облако*, плотность (густота) которого характеризует вероятность нахождения электрона в различных точках объема атома.

<u>Квантовые числа</u> n и l характеризуют <u>размер и форму</u> электронного облака, а квантовое число m характеризует ориентацию электронного



облака в пространстве. В атомной физике, по аналогии со спектроскопией, состояние электрона, характеризующееся квантовым числом l=0, называется s –состоянием (электрон в этом состоянии называется s -электроном), l=1 – p -состоянием, l=2 – d -состоянием, l=3 – f -состоянием и т.д.

На рисунке показаны **графические изображения** (полярные диаграммы) плотностей вероятности для s-, p-, d- и f-электронов и соответствующее каждому случаю **пространственное квантование** — такая ориентация боровских орбит, при которой проекция момента импульса имеет соответствующее значение (например, $\pm 2\hbar$ для l=2, m=2).

18. Правила отбора.

Переходы между электронными состояниями возможны только в том случае, если:

1) изменение Δl орбитального квантового числа l удовлетворяет условию

$$\Delta l = \pm 1$$
,

2) изменение Δm магнитного квантового числа m удовлетворяет условию

$$\Delta m = 0, \pm 1$$
.

Так, например, в атоме водорода переходы $np \to 1s$ $(n=2,3,\ldots)$ образуют серию Лаймана, а переходы $np \to 2s$, $ns \to 2p$, $nd \to 2p$ $(n=3,4,\ldots)$ — серию Бальмера.

19. Спин электрона.

Электрон обладает **собственным неуничтожимым механическим моментом импульса,** не связанным с движением электрона в пространстве, – **спином**.

Спин был обнаружен в экспериментах Штерна и Герлаха при прохождении узкого пучка атомов водорода, находящихся в s-состоянии через сильное неоднородное магнитное поле. В этом состоянии l=0, момент импульса $L_0=\hbar\sqrt{l(l+1)}=0$ и магнитное поле не должно было влиять на движение атомов. Однако пучок атомов расщеплялся на два пучка, следовательно, было обнаружено пространственное квантование механического момента, не связанного с орбитальным движением электрона.

Часто спин электрона *наглядно* представляют, как момент импульса, связанный с вращением электрона — твердого шарика — вокруг своей оси, <u>но</u> такая модель приводит к *абсурдному* результату — линейная скорость на поверхности электрона в 200 раз превышает скорость света.

Поэтому следует рассматривать спин электрона (и всех других микрочастиц) как внутреннее неотъемлемое квантовое свойство микрочастицы: подобно тому, как частицы имеют массу, а заряженные частицы – заряд, они имеют еще и спин.

Спин $\vec{L}_{\rm c}$, как механический момент, квантуется по закону

$$L_s = \hbar \sqrt{s(s+1)} ,$$

где s — **спиновое квантовое число.** Проекция L_{sz} спина квантуется так, что вектор \vec{L}_s может принимать 2s+1 ориентаций. Так как опыты Штерна и Герлаха обнаружили только две ориентации спина, то 2s+1=2, откуда: $s=\frac{1}{2}$.

Проекция $L_{sz}=\hbar m_s$, где m_s — магнитное спиновое квантовое число, которое может иметь только два значения: $m_s=\pm \frac{1}{2}$.

Таким образом, состояние электрона в атоме определяется набором четырех квантовых чисел:

главного
$$n$$
 $(n=1,2,3,\ldots)$ орбитального l $(l=0,1,2,\ldots,n-1)$ магнитного m $(m=-l,\ldots,-1,0,+1,\ldots,+l)$ магнитного спинового m_s $(m_s=+\frac{1}{2},-\frac{1}{2})$

20. Принцип неразличимости тождественных частиц. Фермионы и бозоны.

В квантовой физике частицы, имеющие одинаковые физические свойства – массу, электрический заряд, спин и т.д. являются **тождественными**.

Принцип неразличимости тождественных частиц: тождественные частицы экспериментально различить невозможно.

Этот фундаментальный (основополагающий) принцип квантовой физики не имеет аналога в классической физике. В классической механике одинаковые частицы можно различить по положению в пространстве и отследить их траекторию. В квантовой механике, поскольку понятие траектории лишено смысла, то частицы полностью теряют свою индивидуальность и становятся неразличимыми.

Математическая запись принципа неразличимости

$$|\psi(x_1,x_2)|^2 = |\psi(x_2,x_1)|^2$$
,

где x_1 и x_2 – соответственно совокупность пространственных и спиновых координат первой и второй частиц. Возможны два случая:

$$\psi(x_1, x_2) = \psi(x_2, x_1)$$
 $\qquad \qquad \qquad \psi(x_1, x_2) = -\psi(x_2, x_1).$

В первом случае волновая функция системы при перемене частиц местами <u>не меняет знака;</u> такая функция называется **симметричной**.

Во втором случае при перемене частиц местами знак волновой функции изменяется; такая функция называется антисимметричной.

При этом характер симметрии не меняется со временем, т.о. **свойство симметрии** или **антисимметрии – признак данного типа частицы**.

Симметрия волновых функций определяется спином частиц.

<u>Частицы с полуцелым спином</u> (например, электроны, протоны, нейтроны) описываются антисимметричными волновыми функциями и подчиняются статистике Ферми–Дирака: эти частицы называются фермионами.

<u>Частицы с нулевым или целочисленным спином</u> (например, π -мезоны, фотоны) описываются симметричными волновыми функциями и подчиняются статистике Бозе–Эйнштейна; эти частицы называются <u>бозонами</u>.

21. Понятия о квантовой статистике Бозе-Эйнштейна и Ферми-Дирака.

Аналогично классическим статистическим методам, применяемым в молекулярной физике для исследования большого числа подобных объектов (атомов, молекул), для квантовых систем, состоящих из огромного числа неразличимых тождественных квантовых частиц, подчиняющихся законам квантовой механики, применяются методы квантовой статистики.

Напомним, что в молекулярной физике классических систем распределение частиц идеального газа по энергиям во внешнем потенциальном поле W при заданной температуре T описывается распределением Больцмана

$$n=n_0\exp\left(-rac{W}{kT}
ight),$$
 где k – постоянная Больцмана.

В квантовой статистике также используется модель идеального газа квазичастиц, причем основной характеристикой данного квантового состояния с данным набором i квантовых чисел, является **число заполнения** N_i , указывающее степень заполнения данного квантового состояния частицами системы, состоящей из множества тождественных частиц. Для систем частиц, образованных **бозонами**, числа заполнения могут принимать любые целые значения: $0,1,2,\ldots$ Для систем частиц, образованных **фермионами**, числа заполнения могут принимать лишь два значения: 0 для свободных состояний и 1 для занятых. Сумма всех чисел заполнения должна быть равна числу частиц системы. Квантовая статистика позволяет подсчитать среднее число частиц в данном квантовом состоянии, т.е. определить средние числа заполнения $\langle N_i \rangle$.

Идеальный газ из бозонов — бозе-газ — описывается квантовой статистикой Бозе—Эйнштейна.

<u>Распределение</u> <u>Бозе-Эйнштейна</u> — закон, выражающий распределение частиц по энергетическим состояниям в бозе-газе: при статистическом равновесии и отсутствии взаимодействия среднее число частиц в i-м состоянии с энергией E_i равно:

$$\langle N_i \rangle = \frac{1}{\exp\left(\frac{E_i - \mu}{kT}\right) - 1}$$
.

Идеальный газ из фермионов — ферми-газ — описывается квантовой статистикой Ферми-Дирака.

<u>Распределение</u> <u>Ферми-Дирака</u> — закон, выражающий распределение частиц по энергетическим состояниям в ферми-газе: при статистическом равновесии и отсутствии взаимодействия среднее число частиц в i -м состоянии с энергией E_i равно:

$$\langle N_i \rangle = \frac{1}{\exp\left(\frac{E_i - \mu}{kT}\right) + 1}$$
.

При высоких температурах, когда $\exp \left((E_i - \mu)/kT \right) \gg 1$, оба распределения Бозе–Эйнштейна и Ферми–Дирака переходят в **классическое**

распределение Максвелла-Больцмана

 $\left\langle N_{i}\right
angle =A\exp \biggl(rac{E_{i}}{kT}\biggr),$ где

 $A = \exp\!\left(rac{\mu}{kT}
ight)$. Таким образом, при высоких температурах оба "квантовых" газа ведут себя подобно классическому газу.

22. Принцип Паули.

Системы электронов (фермионов) встречаются в природе только в состояниях, описываемых антисимметричными волновыми функциями.

Отсюда следует, что два одинаковых электрона (фермиона), входящих в одну систему, не могут находиться в одинаковых состояниях (иначе при перестановке волновая функция была бы четной).

 $(\underline{\text{Отметим}}:$ в одинаковом состоянии может находиться любое число бозонов.) Другая формулировка принципа Паули: в одном и том же атоме не может быть более одного электрона с одинаковым набором четырех квантовых чисел n,l,m,m_s .

23. Распределение электронов в атоме по состояниям.

Совокупность электронов в многоэлектронном атоме, имеющих одно и то же главное квантовое число n, называется электронной оболочкой.

Максимальное число электронов, находящихся в состояниях определяемых данным главным квантовым числом, равно

$$Z(n) = \sum_{l=0}^{n-1} 2(2l+1) = 2n^2$$
.

В каждой из оболочек электроны распределяются по **подоболочкам**, соответствующим данному l .

Поскольку l принимает значение от 0 до n-1, то число подоболочек равно порядковому номеру n оболочки.

Количество электронов в подоболочке определяется квантовыми числами m и $m_{\rm c}$ – максимальное число электронов в подоболочке с данным l равно

$$2(2l+1)$$
.

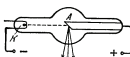
Обозначения оболочек, а также распределение электронов по оболочкам и подоболочкам представлены в таблице.

и подосоло тат продотавлены в таслице.															
Главное квантовое число	1	2		3			4			5					
Символ оболочки	K	I	L		M		N			0					
Максимальное число электронов в оболочке	2	8	3	18			32				50				
Орбитальное квантовое число <i>l</i>	0	0	1	0	1	2	0	1	2	3	0	1	2	3	4
Символ подоболочки	1s	2s	2p	<i>3s</i>	<i>3p</i>	3 <i>d</i>	4s	4p	4d	4f	5s	5p	5 <i>d</i>	5 <i>f</i>	5g
Максимальное число электронов в подоболочке	2	2	6	2	6	10	2	6	10	14	2	6	10	14	18

Принцип Паули, лежащий в основе систематики заполнения электронных состояний в атомах, объясняет периодическую систему элементов Д.И.Менделеева повторяемостью в структуре внешних оболочек у атомов родственных элементов (см. стр.7–32).

24. Рентгеновские спектры.

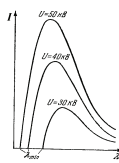
Самым распространенным источником рентгеновского излучения является



рентгеновская трубка, в которой вылетающие с катода K электроны бомбардируют анод A (антикатод), изготовленный из тяжелых металлов (W, Cu, Pt и т.д.).

Рентгеновское излучение, исходящее из анода, состоит из сплошного спектра тормозного излучения, возникающего при торможении электронов в аноде, и линейчатого спектра характеристического излучения, определяемого материалом анода.

Тормозное излучение имеет коротковолновую границу λ_{\min} , называемую **границей сплошного спектра**, которая соответствует ситуации, при которой вся энергия электрона переходит в энергию рентгеновского кванта



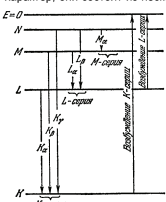
 $E_{
m max} = h \nu_{
m max} = e U$, где U — разность потенциалов между анодом и катодом. Граничная длина волны

$$\lambda_{\min} = \frac{c}{v_{\max}} = \frac{ch}{eU} = \frac{ch}{E_{\max}}$$

не зависит от материала анода, а определяется только напряжением на трубке.

Линии характеристического излучения возникают в

результате переходов электронов во **внутренних** оболочках атомов, которые имеют сходное строение у всех элементов. Поэтому спектры характеристического излучения разных элементов имеют сходный характер, они состоят из нескольких серий, обозначаемых K , L , M , N и O .



Каждая серия, в свою очередь, содержит небольшой набор отдельных линий, обозначаемых в порядке убывания длины волны индексами α , β , γ , ...

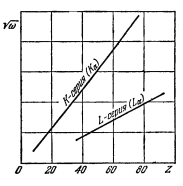
При возбуждении электроном (или фотоном) из атома удаляется один из внутренних электронов, например, из K-слоя. Освободившееся место может быть занято электроном из какого-либо внешнего слоя (L, M, N и т.д. – при этом возникает K-серия).

При увеличении атомного номера Z весь рентгеновский спектр смещается в коротковолновую часть, не меняя своей структуры.

Закон, связывающий частоты линий с атомным номером Z испускающего их элемента, называется **законом Мозли**:

$$v = R(Z - \sigma)^2 \left(\frac{1}{m^2} - \frac{1}{n^2}\right),$$

где R — постоянная Ридберга, m=1,2,3,... определяет рентгеновскую серию (L,M,N,...), n принимает целочисленные значения, начиная с m+1 (определяет отдельную линию $\alpha,\beta,\gamma,...$ соответствующей серии), σ — постоянная экранирования, учитывающая экранирование данного электрона от атомного ядра другими электронами атома. Закон Мозли обычно



выражают формулой $\sqrt{\omega} = C(Z - \sigma)$ (C и σ – константы).

25. Молекулярные спектры.

Молекула – это наименьшая частица вещества, состоящая из одинаковых или различных атомов, соединенных между собой химическими связями, и являющаяся носителем его основных химических свойств.

Химические связи обусловлены взаимодействием *внешних* (*валентных*) электронов атомов. *Наиболее часто* в молекулах встречаются два типа связи:

- 1) **Ионная сеязь** осуществляется кулоновским притяжением атомов при переходе электрона от одного атома к другому (например, в молекуле $NaCl: Na^+ \cdots Cl^-$)
- Ковалентная связь осуществляется при обобществлении валентных электронов двумя соседними атомами (вследствие неразличимости тождественных частиц). Наглядно можно представить себе, что электрон каждого атома молекулы проводит некоторое время у ядра другого атома (обмен электронами). Такое специфически квантовое взаимодействие называется обменным взаимодействием.

Молекула является квантовой системой; она описывается уравнением Шредингера, учитывающим движение электронов в молекуле, колебания атомов в молекуле, вращение молекулы. Решение этого уравнения — очень сложная задача, которая (учитывая огромное различие в массах электронов и ядер) обычно разбивается на две: для электронов и ядер.

Энергию изолированной молекулы можно представить в виде суммы

$$E \approx E_{\rm эл} + E_{\rm кол} + E_{\rm вращ}$$
 ,

где $E_{\scriptscriptstyle 3Л}$ – энергия движения электронов относительно ядер, $E_{\scriptscriptstyle \mathrm{KOI}}$ – энергия колебаний ядер, $E_{\scriptscriptstyle \mathrm{вращ}}$ – энергия вращения ядер. Соотношение между ними

$$E_{\scriptscriptstyle \mathfrak{I}, \mathbf{n}}: E_{\scriptscriptstyle \mathsf{KOJ}}: E_{\scriptscriptstyle \mathsf{BPAIII}} = 1: \sqrt{\frac{m}{M}}: \frac{m}{M},$$

где m — масса электрона, M — величина, имеющая порядок массы ядер атомов в молекуле. $\frac{m}{M} \approx 10^{-5} \div 10^{-3}$. Поэтому: $E_{\rm эл} \gg E_{\rm кол} \gg E_{\rm вращ}$.

Масштаб энергий:
$$E_{\scriptscriptstyle \mathrm{3Л}} \approx 1 \div 10\,\mathrm{эB},~E_{\scriptscriptstyle \mathrm{KOII}} \approx 10^{-2} \div 10^{-1}\,\mathrm{эB},~E_{\scriptscriptstyle \mathrm{BDBIII}} \approx 10^{-5} \div 10^{-3}\,\mathrm{эB}$$

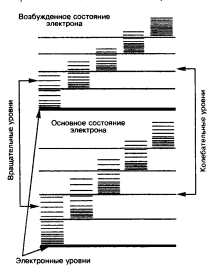
Каждая из энергий квантуется и определяется квантовыми числами.

<u>Колебательная энергия, при небольших</u> значениях колебательного квантового числа υ , определяется формулой для энергии гармонического осциллятора

$$E_{\text{кол}} = (\upsilon + \frac{1}{2})\hbar\omega \quad (\upsilon = 0, 1, 2, ...).$$

При этом правило отбора для колебательного квантового числа $\Delta \upsilon = \pm 1$.

Вращательная энергия молекулы, вращающейся с угловой скоростью ω_r , и имеющей момент инерции I относительно оси, проходящей через центр



ее инерции, равна

$$E_{\text{вращ}} = \frac{I\omega_r^2}{2} = \frac{(I\omega_r)^2}{2I} = \frac{M^2}{2I},$$

где $M=I\omega_r$ – момент импульса молекулы.

Момент импульса *квантуется* по закону

$$M = \hbar \sqrt{j(j+1)}$$
 $(j = 0, 1, 2, ...),$

где j — вращательное квантовое число.

Следовательно, **вращательная энергия** молекулы может иметь только квантованные значения

$$E_{\text{вращ}} = \frac{\hbar^2 j(j+1)}{2I}.$$

<u>Правило отбора</u> для вращательного квантового числа

$$\Delta i = \pm 1$$
.

При переходе из одного энергетического состояния в другое, с учетом правил отбора, поглощается или испускается фотон с энергией $\Delta E = h v$. На рисунке представлена схема уровней энергии двухатомной молекулы (для примера представлены только <u>два</u> электронных уровня: *основное* электронное состояние и *первое возбужденное* электронное состояние).

Типичные молекулярные спектры представляют собой **совокупность полос** (полосатые спектры), которые в свою очередь состоят из огромного числа настолько тесно расположенных линий — переходов между энергетическими уровнями, что их можно разделить, только используя спектральные приборы высокой разрешающей силы.

26. Комбинационное рассеяние света (эффект Рамана).

Если на вещество (газ, жидкость, прозрачный кристалл) падает строго монохроматический свет с частотой v_0 , то в спектре рассеянного света **наряду с частотой** v_0 **источника** излучения **наблюдаются дополнительные линии** с частотами $v = v_0 \pm v_i$, где v_i — частоты колебательных или вращательных переходов рассеивающих молекул.

Линии в спектре комбинационного рассеяния с частотами $\mathbf{v} = \mathbf{v}_0 - \mathbf{v}_i$, меньшими частоты \mathbf{v}_0 падающего света, называются *стоксовыми* (или *красными*) *спутниками*.

Линии с частотами $\mathbf{v} = \mathbf{v}_0 + \mathbf{v}_i$, бо́льшими \mathbf{v}_0 , называются антистоксовыми (или фиолетовыми) спутниками.

Квантовомеханическое объяснение эффекта Рамана: комбинационное рассеяние света есть процесс **неупругого** "столкновения" фотонов с молекулами, в котором один фотон поглощается и один фотон испускается молекулой.

Если энергии фотонов одинаковы, то в рассеянном свете наблюдается несмещенная линия.

Если молекула под действием света перейдет в возбужденное состояние, то испущенный фотон будет иметь меньшую частоту — возникает <u>стоксов</u> (красный) спутник.

Если молекула перейдет из возбужденного состояния в основное, то испущенный фотон будет иметь большую частоту — возникает <u>антистоксов</u> (фиолетовый) спутник. Интенсивность фиолетовых спутников растет с температурой, а красных практически не изменяется.

27. Поглощение. Спонтанное и вынужденное излучение.

Рассмотрим два квантовых состояния с энергиями E_1 и E_2 .

- 1. Поглощение. Если атом находится в основном состоянии 1, то под действием внешнего излучения может 2 осуществиться вынужденный переход в возбужденное состояние 2, приводящий к поглощению излучения.
- 2. Спонтанное излучение. Атом, находясь в возбужденном состоянии 2, может спонтанно (без внешних воздействий) перейти в основное состояние, испуская при этом фотон с энергией $hv = E_2 E_1$. Процесс испускания фотона возбужденным атомом без внешних воздействий называется спонтанным излучением. Чем больше вероятность спонтанных переходов, тем меньше среднее время жизни атома в возбужденном состоянии. Так как спонтанные переходы взаимно не связаны, то спонтанное излучение некогрентию.
- E_1 Спонтанное излучение E_2 е E_1 E_2 E_2 E_3 E_4 E_5 E_6 E_7 E_8 E_8
- 3. <u>Вынужденное излучение</u>. А. Эйнштейн для объяснения наблюдавшегося на опыте термодинамического равновесия между веществом и испускаемым и поглощаемым им излучением постулировал, что помимо поглощения и спонтанного излучения должен существовать третий, качественно иной тип взаимодействия. Если на атом, находящийся в Вынужденное возбужденном состоянии 2, действует внешнее излучение с излучение частотой, удовлетворяющей условию $hv = E_2 - E_1$, то **-////**возникает вынужденный (индуцированный) переход в -Minосновное состояние 1 с излучением фотона той же энергии $hv = E_2 - E_1$ **дополнительно** к тому фотону, под действием которого произошел переход. Таким образом, в процесс вынужденного излучения вовлечены два фотона: первичный фотон,

вынужденного излучения вовлечены **два фотона**: первичный фотон, вызывающий (стимулирующий) испускание излучения возбужденным атомом, и вторичный фотон, испущенный атомом.

<u>Вынужденное излучение</u> (вторичные фотоны) *тождественно* вынуждающему (первичным фотонам) — оно имеет такую же частоту, фазу, поляризацию, направление распространения.

Следовательно, вынужденное излучение *строго когерентно* с вынуждающим излучением, т.е. испущенный фотон *неотличим* от фотона, падающего на атом.

Испущенные фотоны, двигаясь в одном направлении и встречая возбужденные атомы, стимулируют вынужденные переходы – происходит размножение фотонов.

Для того чтобы происходило усиление излучения, необходимо, чтобы интенсивность вынужденного излучения превышала интенсивность поглощения фотонов. А для этого необходимо, чтобы заселенность возбужденного состояния (число атомов в возбужденном состоянии) была больше, чем заселенность основного состояния (число атомов в основном состоянии). Такое термодинамически неравновесное состояние называется состоянием с инверсией населенностей.

Процесс перевода системы в состояние с инверсией населенностей называется $\frac{\text{накачкой}}{\text{накачкой}}$ (осуществляется оптическими, электрическими и другими способами). Инверсная среда, в которой происходит усиление падающего на нее пучка света, называется $\frac{\text{активной}}{\text{коэффициент поглощения}}$.

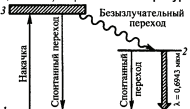
28. Лазеры.

Эффект усиления излучения в активных средах используется в оптических квантовых генераторах, или лазерах (Light Amplification of Stimulated Emission of Radiation – LASER).

Лазеры подразделяются:

- по типу активной среды (твердотельные, газовые, полупроводниковые и жидкостные);
- по методам накачки (оптические, тепловые, химические, электроионизационные и др.);
- по режиму генерации (непрерывного или импульсного действия).

<u>Первый твердотельный лазер</u> – **рубиновый** (длина волны излучения 0,6943 нм) – работает по **трехуровневой схеме**: накачка кристалла рубина



 $(Al_2O_3$ с примесью (~0,03%) Cr^{5+}) переводит атомы хрома в возбужденное короткоживущее состояние 3 (переход 1 \rightarrow 3), с которого происходит безызлучательный переход в долгоживущее (метастабильное) состояние 2 — происходит "накопление" атомов хрома на уровне 2.

При достаточной мощности накачки их концентрация на уровне 2 будет

гораздо больше, чем на уровне 1, т.е. возникает *инверсная населенность* уровня 2. (Спонтанные переходы 3—1 в данной системе незначительны).

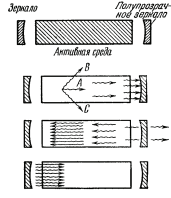
Каждый фотон, случайно родившийся при спонтанном переходе $2{\to}1$, может породить в активной среде лавину вторичных фотонов.

Для многократного усиления лазерной генерации используется оптический резонатор – в простейшем случае – пара обращенных друг к другу параллельных (или вогнутых) зеркал на общей оптической оси, между

которыми помещается активная среда (кристалл или кювета с газом). Фотоны B и C, движущиеся под углами к оси кристалла или кюветы, выходят из активной среды через боковую поверхность. Фотоны A, движущиеся вдоль оптической оси, после многократного отражения от зеркал и усиления в активной среде, выходят через полупрозрачное зеркало, создавая строго направленный световой пучок когерентных фотонов.

Свойства лазерного излучения:

1. Временная и пространственная когерентности $\tau \sim 10^{-3}\,\mathrm{c}$, что соответствует длине когерентности $l=c\tau\sim 10^5\,\mathrm{m}$, что на семь порядков выше, чем для обычных источников



- света. 2. Строгая монохроматичность ($\Delta \lambda < 10^{-11} \, {\rm M}$).
- 3. Большая плотность потока энергии (характерные величины $\sim\!10^{10}\,\mathrm{Bt/m^2})$
- 4. Очень малое угловое расхождение пучка (в 10^4 раз меньше, чем у традиционных оптических осветительных систем, например у прожектора).

Элементы физики твердого тела.

Твердое кристаллическое тело рассматривается в зонной теории теердых тел как строго периодическая структура, в которой атомные ядра создают периодическое электрическое поле. Задача состоит в описании поведения электронов в этом поле.

Точное решение уравнения Шредингера для такой системы невозможно и, поэтому, используют различные упрощающие **приближения**, позволяющие свести задачу многих тел к одноэлектронной задаче об одном электроне, движущемся в заданном внешнем поле.

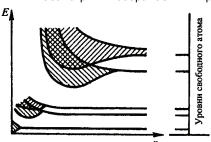
В основе зонной теории лежит так называемое **адиабатическое приближение**.

Квантово-механическая система разделяется на *тяжелые* и *легкие* частицы — ядра и электроны. Поскольку массы и скорости этих частиц значительно различаются, можно считать, что движение электронов происходит в поле неподвижных ядер, а медленно движущиеся ядра находятся в усредненном поле всех электронов. Принимая, что ядра в узлах кристаллической решетки неподвижны, *движение электрона рассматривается* в постоянном периодическом поле ядер.

Далее используется приближение **самосогласованного поля**. Взаимодействие данного электрона со всеми другими электронами заменяется действием на него стационарного электрического поля, обладающего периодичностью кристаллической решетки. Это поле создается усредненным в пространстве зарядом всех других электронов и всех ядер.

Таким образом, в рамках зонной теории многоэлектронная задача сводится к задаче *движения одного электрона во внешнем периодическом поле* – усредненном и согласованном поле всех ядер и электронов.

Рассмотрим воображаемый процесс объединения N тождественных



атомов в кристалл. Пока атомы находятся на значительных расстояниях r друг от друга, они имеют тождественные схемы энергетических уровней. По мере сближения атомов волновые функции внешних электронов атомов начинают перекрываться и, вследствие принципа Паули, каждый из уровней расщепляется на N густо расположенных подуровней (расстояние между подуровнями $\Delta E \sim 10^{-22}$ эВ).

образующих **полосу** или **разрешенную энергетическую зону** (заштрихованы на рисунке). Волновые функции внутренних электронов либо совсем не перекрываются, либо перекрываются слабо, поэтому уровни внутренних электронов либо совсем не расщепляются, либо расщепляются слабо.

Разрешенные энергетические зоны разделены зонами запрещенных значений энергии, называемыми запрещенными энергетическими зонами. В них электроны находиться не могут. Ширина зон (разрешенных и запрещенных) не зависит от размера кристалла. Разрешенные зоны тем шире, чем слабее связь валентных электронов с ядрами.

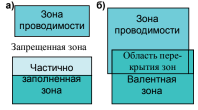
29. Металлы, диэлектрики и полупроводники.

В зонной теории твердого тела различия в электрических свойствах разных типов твердых тел объясняются 1) шириной запрещенных энергетических зон и 2) различным заполнением разрешенных энергетических зон

Валентной зоной называется зона, полностью заполненная электронами. **Зоной проводимости** называется зона, либо частично заполненная электронами, либо свободная.

Металлы.

а) Если самая верхняя зона, содержащая электроны, заполнена лишь частично, то энергии теплового движения электронов ($kT\sim 10^{-4}\,\mathrm{9B}$) достаточно, чтобы электроны перешли на свободные уровни в зоне (стали свободными), обеспечивая проводимость металлов.

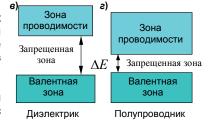


б) Если валентная зона перекрывается свободной зоной, то образуется *гибридная зона*, которая заполнена валентными электронами лишь частично, что также обеспечивает проводимость металлического типа.

Диэлектрики и полупроводники.

В случае диэлектрика (см. рисунок (в)) ширина ΔE запрещенной зоны несколько эВ; тепловое движение не может перебросить электроны из валентной зоны в зону проводимости.

В случае полупроводника (см. рисунок (a)) ширина ΔE запрещенной зоны $\sim 1\,$ эВ, поэтому такой переброс

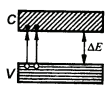


возможен за счет теплового возбуждения или за счет внешнего источника, способного передать электронам энергию ΔE .

30. Собственная проводимость полупроводников.

Полупроводниками являются твердые тела, которые при T=0K имеют полностью занятую электронами валентную V зону, отделенную от зоны проводимости C сравнительно узкой запрещенной зоной. Своим названием они обязаны тому, что их проводимость меньше электропроводности металлов и больше электропроводности диэлектриков.

Различают **собственные** и **примесные полупроводники**. Собственными полупроводниками являются химически чистые полупроводники (например, Ge, Se), а их проводимость называется **собственной проводимостью**.



При T=0K и отсутствии внешнего возбуждения собственные полупроводники ведут себя как диэлектрики. При повышении температуры электроны с верхних уровней валентной зоны V могут быть переброшены на нижние уровни зоны проводимости C. При наложении на кристалл внешнего электрического поля они перемещаются против поля и создают электрический ток.

Проводимость, обусловленная электронами, называется **электронной проводимостью** или <u>проводимостью *n*-типа</u> (negative).

В результате переходов электронов в зону проводимости, в валентной зоне возникают вакантные состояния, получившие название дырок (hole, показаны на рисунке белыми кружками). Во внешнем поле на это вакантное место может переместиться соседний валентный электрон, при этом дырка "переместится" на его место. В результате дырка, так же как и перешедший в зону проводимости электрон, будет двигаться по кристаллу, но в направлении противоположном движению электрона. Формально это выглядит так, как если бы по кристаллу двигалась частица с положительным зарядом, равным по величине заряду электрона. Проводимость собственных полупроводников, обусловленная квазичастицами — дырками, называется дырочной проводимостью или р-проводимостью (positive).

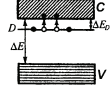
В собственных полупроводниках наблюдается, таким образом, электронно-дырочный механизм проводимости.

31. Примесная проводимость полупроводников.

Проводимость полупроводников, обусловленная примесями (атомы посторонних элементов), тепловыми (пустые узлы или атомы в междоузлии) и механическими (трещины, дислокации) дефектами, называется примесной проводимостью, а сами полупроводники — примесными полупроводниками.

Полупроводники называются электронными (или полупроводниками n-типа) если проводимость в них обеспечивается избыточными электронами

примеси, валентность которой на единицу больше валентности основных атомов.



Например, пятивалентная примесь мышьяка (As) в матрице четырехвалентного германия (Ge) искажает поле решетки, что приводит к появлению в запрещенной зоне энергетического уровня D валентных электронов мышьяка, называемого **примесным уровнем.** В данном

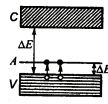
случае этот уровень располагается от дна зоны проводимости на расстоянии $\Delta E_D = 0.013 {
m 3} {
m B} < kT$, поэтому уже при обычных температурах тепловая энергия достаточна для переброски электронов с примесного уровня в зону проводимости.

Примеси, являющиеся источниками электронов называются **донорами**, а энергетические уровни этих примесей – донорными уровнями.

Таким образом, в полупроводниках п-типа (донорная примесь) реализуется электронный механизм проводимости.

Полупроводники называются дырочными (или полупроводниками р-типа) если проводимость в них обеспечивается дырками, вследствие введения примеси, валентность которой на единицу меньше валентности основных атомов.

Например, введение трехвалентной примеси бора (B) в матрицу



четырехвалентного германия (Ge) приводит к появлению в запрещенной зоне примесного энергетического уровня A не занятого электронами. В данном случае этот уровень располагается от верхнего края валентной зоны на расстоянии $\Delta E_A = 0.08$ эВ. Электроны из валентной зоны могут переходить на примесный уровень, локализуясь на атомах бора. Образовавшиеся в валентной зоне дырки становятся носителями тока.

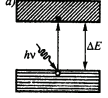
Примеси, захватывающие электроны из валентной зоны, называются акцепторами, а энергетические уровни этих примесей – акцепторными **уровнями**. В полупроводниках р-типа (акцепторная примесь) реализуется **дырочный механизм** проводимости.

Таким образом, в отличие от собственной проводимости, примесная проводимость обусловлена носителями одного знака.

32. Фотопроводимость полупроводников.

Фотопроводимость полупроводников – увеличение электропроводности полупроводников под действием электромагнитного излучения - может быть связана со свойствами как основного вещества, так и содержащихся в нем примесей.

Собственная фотопроводимость. Если энергия фотонов больше ширины запрещенной зоны $(hv \ge \Delta E)$, электроны могут быть переброшены из валентной зоны в зону проводимости (а), что приведет к появлению добавочных (неравновесных) электронов проводимости) и дырок (в валентной зоне). Собственная фотопроводимость обусловлена как электронами, так и дырками.



Примесная фотопроводимость. Если полупроводник содержит примеси, то фотопроводимость может возникать и при $h v < \Delta E$: при донорной примеси фотон должен обладать энергией $h\nu \geq \Delta E_D$, при акцепторной примеси $hv \ge \Delta E_A$. При поглощении света примесными центрами происходит переход электронов с донорных уровней в зону проводимости в случае полупроводника n-типа (рис.(б)) uлu из валентной зоны на акцепторные уровни в случае полупроводника р-типа (рис.(в)).

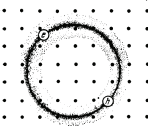
Примесная фотопроводимость для полупроводников n-типа — чисто электронная, для полупроводников р-типа — чисто дырочная.

Таким образом, если $hv \ge \Delta E$ для собственных полупроводников, и $hv \ge \Delta E_n$ для примесных полупроводников, то в полупроводнике возбуждается фотопроводимость (здесь ΔE_n – энергия активации примесных атомов).

Отсюда можно определить красную границу фотопроводимости максимальную длину волны, при которой еще фотопроводимость возбуждается: $\lambda_0 = \frac{ch}{\Delta E}$, $\lambda_0 = \frac{ch}{\Delta E}$ для собственных и примесных

полупроводников, соответственно.

Наряду с поглощением, приводящим к появлению фотопроводимости, может иметь место поглощение света с образованием экситонов, которое не



• • приводит к фотопроводимости. **Экситон** — это квазичастица, представляющая собой связанную пару электрон-дырка, которая может свободно перемещаться кристалле. Экситоны возбуждаются фотонами с энергиями меньшими энергии запрещенной зоны и могут быть наглядно представлены в виде модели спаренных электрона (е) и дырки (h), движущихся вокруг общего центра масс, которым не хватило энергии, чтобы оторваться друг от друга (так называемый

(возбуждения) люминесценции

экситон Ванье-Мотта). В целом экситон электрически нейтрален, поэтому экситонное поглощение света не приводит к увеличению фотопроводимости.

33. Люминесценция твердых тел.

Люминесценцией называется излучение, избыточное при данной температуре над тепловым излучением тела и имеющее длительность, большую периода световых колебаний.

Вещества, способные под действием различного рода возбуждений светиться, называются люминофорами.

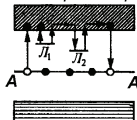
В зависимости от способов возбуждения различают: фотолюминесценцию (под действием света), рентенолюминесценцию (под действием рентгеновского излучения), катодолюминесценцию (под действием электронов), радиолюминесценцию (при возбуждении ядерным излучением, например γ -излучением, нейтронами, протонами), **хемилюминесценцию** (при химических превращениях), *триболюминесценцию* (при растирании или раскалывании некоторых кристаллов). Спектр поглощения

По длительности свечения условно различают: флуоресценцию ($t \le 10^{-8}$ с) и фосфоресценцию – свечение, продолжающееся заметный промежуток времени после прекращения возбуждения.

Уже в первых количественных исследованиях люминесценции было сформулировано правило

Стокса: длина волны люминесцентного излучения всегда больше длины волны света, возбудившего его.

Твердые тела, представляющие собой эффективно люминесцирующие искусственно приготовленные кристаллы с чужеродными примесями, получили название *кристаллофосфоров*.



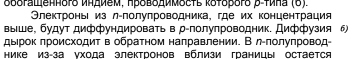
На примере кристаллофосфоров рассмотрим механизмы возникновения фосфоресценции с точки зрения зонной теории твердых тел. Между валентной зоной зоной проводимости кристаллофосфора располагаются примесные уровни активатора A. Для возникновения длительного свечения кристаллофосфор должен содержать центры захвата, или ловушки для электронов (Π_1 , Π_2). Длительность процесса миграции электрона до момента рекомбинации его с

ионом активатора определяется временем пребывания электронов в ловушках.

34. Контакт электронного и дырочного полупроводников (p-n-переход).

Граница соприкосновения двух полупроводников, один из которых имеет электронную, а другой — дырочную проводимость, называется **электронно-дырочным переходом** (или *p-n*-переходом).

p-n-Переход обычно создается при специальной обработке кристаллов, например, при выдержке плотно прижатых кристаллов германия (n-типа) и индия при 500°C в вакууме (a) атомы индия диффундируют на некоторую глубину в германий, образуя промежуточный слой германия, обогащенного индием, проводимость которого p-типа (б).





Кристалл

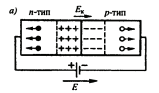
Ge n-типа

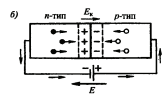
нескомпенсированный положительный объемный заряд неподвижных ионизованных донорных атомов. В p-полупроводнике из-за



ванных донорных атомов. В *р*-полупроводнике из-за ухода дырок вблизи границы образуется *отрицательный объемный заряд* неподвижных ионизованных акцепторов. Эти объемные заряды создают *запирающий равновесный контактный слой*, препятствующий дальнейшему переходу электронов и дырок.

Сопротивление запирающего слоя можно изменить с помощью **внешнего** электрического поля. Если направление внешнего поля \vec{E} совпадает с направлением \vec{E}_K поля контактного слоя (a), то запирающий слой расширяется



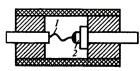


и его сопротивление возрастает — такое направление называется запирающим (обратным). Если направление внешнего поля противо-

положно полю контактного слоя (б), то перемещение электронов и дырок приведет к сужению контактного слоя и его сопротивление уменьшится – такое направление называется *пропускным* (*прямым*).

35. Полупроводниковые диоды и триоды (транзисторы).

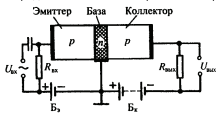
Односторонняя (вентильная) проводимость *p-n*-перехода используется в **полупроводниковых диодах**, содержащих один *p-n*-переход. По конструкции они делятся на **точечные** и **плоскостные**.



В *точечных* диодах *p-n*-переход образуется в точке касания металлического контакта 1 и полупроводника 2 (например, в точечном германиевом диоде диффузия алюминия в *n*-германий образует в германии *p*-слой). Технология изготовления германиевого *плоскостного* диода описана выше.

p-n-Переходы обладают не только прекрасными выпрямляющими свойствами, но могут быть использованы также для усиления, а если в схему ввести обратную связь, то и для генерации электрических колебаний. Приборы, предназначенные для этих целей, получили название полупроводниковых триодов или *транзисторов*. Изобретение транзисторов в 1949г. считается самым значительным изобретением XX века и было отмечено в 1956 году Нобелевской премией.

Транзисторы могут быть типа *n-p-n* и типа *p-n-p* в зависимости от чередования областей с различной проводимостью. *Для примера* рассмотрим



триод типа *p-n-p*. Рабочие "электроды" триода, которыми являются база (средняя часть транзистора), эмиттер и коллектор (прилегающие к базе с обеих сторон области с иным типом проводимости), включаются в схему с помощью невыпрямляющих контактов — металлических проводников. Между эмиттером и базой прикладывается

постоянное смещающее напряжение в прямом направлении, а между базой и коллектором – постоянное смещающее напряжение в обратном направлении. Усиливаемое переменное напряжение подается на входное сопротивление $R_{\rm BX}$, а усиленное – снимается с выходного сопротивления $R_{\rm BMX}$.

Протекание тока в цепи эмиттера обусловлено в основном движением дырок (они являются основными носителями тока) и сопровождается их "впрыскиванием" — *инжекцией* — в область базы. Проникшие в базу дырки диффундируют по направлению к коллектору, причем при небольшой толщине базы значительная часть инжектированных дырок достигает коллектора. Здесь дырки захватываются полем, действующим внутри перехода (притягиваются к отрицательно заряженному коллектору), вследствие чего изменяется ток коллектора. Следовательно, всякое изменение тока в цепи эмиттера вызывает изменение тока в цепи коллектора.

Прикладывая между эмиттером и базой переменное напряжение, получим в цепи коллектора переменный ток, а на выходном сопротивлении — переменное напряжение. Величина *усиления* зависит от свойств *p-п*-переходов, нагрузочных сопротивлений и напряжения батареи $\mathbf{E}_{\mathbf{k}}$. Обычно $R_{\mathbf{Bыx}}\gg R_{\mathbf{Bx}}$, поэтому $U_{\mathbf{Bыx}}\gg U_{\mathbf{Bx}}$ (усиление может достигать 10 000). Так как мощность переменного тока, выделяемая в $R_{\mathbf{Bыx}}$, может быть больше, чем расходуемая в цепи эмиттера, то транзистор дает и *усиление мощности*.

K	- 1	1 1,00794(7) 14,01 20,28 hydrogen водень водород	Пер	иодиче	еская сы	истема	элемен	тов	2 He 4,002602(2) 0,95 4,22 helium гелій		NN SS AM T _{ПЛ} T _{КИП} HA3BAHИE
		15							1s ²		эк
		3 т.	4 n.	5 n	6	7 n. T	8	9 12	10 NI.	NN -	атомный
		³ Li	* Be	° В	° C	' N	° O	F	ne		
1		6,941(2)	9,012182(3)	10,811(7)	12,0107(8)	14,00674(7)	16,9994(3)	18,9984032	20,1797(6)	номер;	SS – сим-
L		453,69 1615 lithium	1560 2742 beryllium	2349 4200	3800 4300	63,05 77,36	54,08 90,2	53,53 85,03 fluorine	24,56 27,07	вол	элемента;
l II	ı	ііtпіum літій	beryнит берилій	boron бор	carbon вуглець	nitrogen aзот	охудеп кисень	фтор	неон	AM -	атомная
		литий	бериллий	бор	углерод	азот	кислород	фтор	неон	масса:	Тпл – тем-
		(He)2s1	(He)2s ²	(He)2s ² 2p ¹	(He)2s ² 2p ²	(He)2s ² 2p ³	кислород (He)2s ² 2p ⁴	(He)2s ² 2p ⁵	(He)2s ² 2p ⁶	ператур	
		11 Na	12 Mg	13 Al	¹⁴ Si	¹⁵ P	¹⁶ S	¹⁷ Cl	18 A		(K); Т _{кип} –
						_			" Ar		атура ки-
N	Λ	22,98977(2)	24,3050(6) 923 1363	26,981538	28,0855(3)	30,973761	32,066(6)	35,4527(9)	39,948(1)		(K); ЭК –
	1	370,87 1156 sodium	magnesium	933,47 2792 aluminum	1687 3173 silicon	317,3 550 phosphorus	388,36 717,9 sulfur	171,6 239,11 chlorine	83,8 87,3 argon	электро	
II	11	натрій	магній	алюміній	кремній	фосфор	сірка	хлор	аргон	конфиг	
		натрий	магний	алюминий	кремний	фосфор (Ne)3s ² 3p ³	cepa	хлор "	аргон	конфи	урация
_	_	(Ne)3s1	(Ne)3s ²	(Ne)3s ² 3p ¹	(Ne)3s ² 3p ²	(Ne)3s ² 3p ³	(Ne)3s ² 3p ⁴	(Ne)3s ² 3p ⁵	(Ne)3s ² 3p ⁶	25	30
		¹⁹ K	²⁰ Ca	21 Sc	²² Ti	23 V	²⁴ Cr	²⁵ Mn	²⁶ Fe	²⁷ Co	²⁸ Ni
		39,0983(1)	40,078(4)	44,955910	47,867(1)	50,9415(1)	51,9961(6)	54,938049	55,845(2)	58,933200	58,6934(2)
	ı	336.53 1032	1115 1757	1814 3103	1941 3560	2183 3680	2180 2944	1519 2334	1811 3134		1728 3186
	J	potassium	calcium	scandium	titanium	vanadium	chromium	manganese	iron	cobalt	nickel
	J	калій	кальцій	скандій	титан	ванадій	хром	марганець	залізо	кобальт	нікель
I	J	калий (Ar)/4e ¹	кальций (Ar)4e ²	скандий (Ar)4e ² 3d ¹	ΤИΤΆΗ (Δr)Δe ² 3d ²	ванадий (Ar)/se ² 3d ³	хром (Ar)4s ¹ 3d ⁵	марганец (Ar)4s ² 3d ⁵	железо (Ar)4e ² 3d ⁶	кобальт (Ar)4s ² 3d ⁷	никель (Ar)4s ² 3d ⁸
-	- 1	(Ar)4s ¹	(Ar)4s ²	(Ar)4s ² 3d ¹	(Ar)4s ² 3d ²	(Ar)4s ² 3d ³		25	(Ar)4s ² 3d ⁶	(Ar)48 od	(Ar)48 30
I\	V	29 Cu	³⁰ Zn	31 Ga	32 Ge	33 As	³⁴ Se	33 Br	36 Kr		
	J	63,546(3)	65,39(2)	69,723(1)	72,61(2)	74,92160(2)	78,96(3)	79,904(1)	83,80(1)		
		1357,8 3200	269,2 1180	302.91 2477	1211,4 3093	1090 887	494 958	265,8 332	115,79 119,9		
	J	copper	zinc	gallium	germanium	arsenic	selenium	bromine	krypton		
		мідь медь	цинк цинк	галій галлий	германій германий	миш'як мышьяк	селен селен	бром бром	криптон криптон		
		(Ar)4s ¹ 3d ¹⁰	(Ar)4s ² 3d ¹⁰		(Ar)4s ² 3d ¹⁰ 4p ²	(Ar)4s ² 3d ¹⁰ 4p ³	(Ar)4s ² 3d ¹⁰ 4p ⁴	(Ar)4s ² 3d ¹⁰ 4p ⁵	(Ar)4s ² 3d ¹⁰ 4p ⁶		
									44	45 DI	46 p. i
		" Rb	Sr	Y	40 Zr	11 Nb	42 Mo	1 C	** Ru	™ Rh	⁴⁰ Pd
		85,4678(3)	87,62(1)	88,90585(2)	91,224(2)	92,90638(2)	95.94(1)	[98,9063]	101,07(2)	102,90550	106,42(1)
		312,46 961	1050 1655	1799 3609	2128 4682	2750 5017	2896 4912	2430 4538	2607 4423	2237 3968	1828,1 3236
		rubidium рубідій	strontium стронцій	yttrium ітрій	zirconium цирконій	niobium ніобій	molybdenum молібден	technetium технецій	ruthenium рутеній	rhodium родій	palladium паладій
_		рубидий	стронций	иттрий	цирконий	ниобий	молибден	технеций	рутений_	родий	палладий
C)	(Kr)5s ¹	(Kr)5s ²	(Kr)5s ² 4d	(Kr)5s ² 4d ²	(Kr)5s ¹ 4d ⁴	(Kr)5s ¹ 4d ⁵	технеций (Kr)5s ² 4d ⁵	(Kr)5s ¹ 4d ²	(Kr)5s ¹ 4d ⁸	(Kr)5s ⁰ 4d ¹⁰
v	,	47 1 4	⁴⁸ Cd	⁴⁹ In	⁵⁰ Sn	⁵¹ Sb	⁵² Te	⁵³ I	54 Va		
	.	' Ag	Cu						Xe		
		107,8682(2) 1234,9 2435	112,411(8) 594,22 1040	114,818(3) 429,75 2345	118,710(7) 505,08 2875	121,760(1) 903,78 1860	127,60(3) 722,66 1261	126,90447 386.85 457.4	131,29(2) 161.4 165.1		
		silver	cadmium	indium	tin	antimony	tellurium	iodine	xenon		
		срібло	кадмій	індій	олово	сурма	телур	йод	ксенон		
		серебро	кадмий	индий (Kr)5s ² 4d ¹⁰ 5p ¹	олово (Kr)5s ² 4d ¹⁰ 5p ²	сурьма	теллур (Kr)5s ² 4d ¹⁰ 5p ⁴	йод 	KCCHOH		
-	-	(Kr)5s ¹ 4d ¹⁰	(Kr)5s ² 4d ¹⁰	1		(Kr)5s ² 4d ¹⁰ 5p ³		(Kr)5s ² 4d ¹⁰ 5p ⁵	(Kr)5s ² 4d ¹⁰ 5p ⁶		78 D4
		S Cs									
			[™] Ba	3' La	$^{\prime 2}$ Hf	′° Ta	74 W	'' Re	o Os	'' Ir	" Pt
		132,90545	137,327(7)	La 138,9055(2)	178,49(2)	1 a	183,84(1)	186,207(1)	190,23(3)	192,217(3)	Pt 195,078(2)
		301,50 944	137,327(7) 1000 2143	La 138,9055(2) 1193 3743	178,49(2) 2506 4876	180,9479(1) 3290 5731	183,84(1) 3695 5828	186,207(1) 3459 5869	190,23(3) 3306 5285	192,217(3) 2739 4701	195,078(2) 2041,4 4098
1_	- 1	301,50 944 cesium	137,327(7) 1000 2143 barium	La 138,9055(2) 1193 3743 lanthanum	178,49(2) 2506 4876 hafnium	180,9479(1) 3290 5731 tantalum	183,84(1) 3695 5828 tungsten	186,207(1) 3459 5869 rhenium	190,23(3) 3306 5285 osmium	192,217(3) 2739 4701 iridium	195,078(2) 2041,4 4098 platinum
		301,50 944 cesium цезій	137,327(7) 1000 2143 barium барій	Lа 138,9055(2) 1193 3743 Ianthanum лантан	178,49(2) 2506 4876 hafnium гафній	180,9479(1) 3290 5731 tantalum тантал	183,84(1) 3695 5828 tungsten вольфрам	186,207(1) 3459 5869 rhenium реній	190,23(3) 3306 5285 osmium осмій	192,217(3) 2739 4701 iridium іридій иридий	РТ 195,078(2) 2041,4 4098 platinum платина платина
	,	301,50 944 cesium цезій цезий (Xe)6s ¹	137,327(7) 1000 2143 barium барій барий (Xe)6s ²	138,9055(2) 1193 3743 lanthanum лантан лантан (Xe)6s ² 5d ¹	178,49(2) 2506 4876 hafnium гафній гафний (Xe)6s ² 4f ¹⁴ 5d ²	1 а 180,9479(1) 3290 5731 tantalum тантал тантал (Xe)6s ² 4f ¹⁴ 5d ³	183,84(1) 3695 5828 tungsten вольфрам вольфрам (Xe)6s ² 4f ¹⁴ 5d ⁴	186,207(1) 3459 5869 rhenium реній рений (Xe)6s ² 4f ¹⁴ 5d ⁵	190,23(3) 3306 5285 osmium осмій осмий (Xe)6s ² 4f ¹⁴ 5d ⁶	192,217(3) 2739 4701 iridium	РТ 195,078(2) 2041,4 4098 platinum платина платина
	H	301,50 944 cesium цезій цезий (Xe)6s ¹	137,327(7) 1000 2143 barium барій барий (Xe)6s ²	Lа 138,9055(2) 1193 3743 Ianthanum лантан лантан (Xe)6s ² 5d ¹	178,49(2) 2506 4876 hafnium гафній гафний (Xe)6s ² 4f ¹⁴ 5d ²	1 а 180,9479(1) 3290 5731 tantalum тантал тантал (Xe)6s ² 4f ¹⁴ 5d ³	183,84(1) 3695 5828 tungsten вольфрам вольфрам (Xe)6s ² 4f ¹⁴ 5d ⁴	186,207(1) 3459 5869 rhenium реній рений (Xe)6s ² 4f ¹⁴ 5d ⁵	190,23(3) 3306 5285 osmium осмій осмий (Xe)6s ² 4f ¹⁴ 5d ⁶	192,217(3) 2739 4701 iridium іридій иридий	РТ 195,078(2) 2041,4 4098 platinum платина платина
٧	H	301,50 944 cesium цезій цезий (Xe)6s ¹ 79	137,327(7) 1000 2143 barium барій барий (Xe)6s ²	Lа 138,9055(2) 1193 3743 lanthanum лантан (Xe)6s ² 5d ¹ 81	178,49(2) 2506 4876 hafnium гафній гафний (Xe)6s ² 4f ¹⁴ 5d ² 82 Pb	1 а 180,9479(1) 3290 5731 tantalum тантал (Xe)6s ² 4f ¹⁴ 5d ³ 83 Ві	183,84(1) 3695 5828 tungsten вольфрам вольфрам (Xe)6s ² 4f ¹⁴ 5d ⁴ 84 Ро	186,207(1) 3459 5869 rhenium рений рений (Xe)6s²4f¹⁴5d⁵ 85 At	190,23(3) 3306 5285 osmium осмий осмий ((Xe)65° 24f ¹⁴ 5d ⁶ 86 Rn	192,217(3) 2739 4701 iridium іридій иридий	РТ 195,078(2) 2041,4 4098 platinum платина платина
	1	301,50 944 сезіцт цезій цезий (Xe)6s ¹ 79 Au 196,96655	137,327(7) 1000 2143 barium барій барий (Xe)6s ² 80 Hg 200,59(2)	Lа 138,9055(2) 1193 3743 lanthanum лантан (Xe)6s ² 5d ¹ 81 Т 204,3833(2)	178,49(2) 2506 4876 hafnium гафній гафний (Xe)6s ² 4f ¹⁴ 5d ² 82 Pb 207,2(1)	180,9479(1) 3290 5731 tantalum тантал тантал (Xe)6s ² 4f ¹⁴ 5d ³ 83 Bi 208,98038	183,84(1) 3695 5828 tungsten вольфрам вольфрам (Xe)6s ² 4f ⁴ 5d ⁴ 84 Ро [208,9824]	186,207(1) 3459 5869 rhenium реній рений (Xe)6s ² 4f ¹⁴ 5d ⁵ 85 At [209,9871]	190,23(3) 3306 5285 osmium осмий осмий ((Xe)6s²4f¹⁴5d⁵ Rn [222,0176]	192,217(3) 2739 4701 iridium іридій иридий	РТ 195,078(2) 2041,4 4098 platinum платина платина
	1	301,50 944 сезішт цезій цезий (Xe)6s ¹ 79 Au 196,96655 1337,3 3129	137,327(7) 1000 2143 barium барій барий (Xe)6s ²	Lа 138,9055(2) 1193 3743 lanthanum лантан (Xe)6s ² 5d ¹ 81	178,49(2) 2506 4876 hafnium гафній гафний (Xe)6s ² 4f ¹⁴ 5d ² 82 Pb	1 а 180,9479(1) 3290 5731 tantalum тантал (Xe)6s ² 4f ¹⁴ 5d ³ 83 Ві	183,84(1) 3695 5828 tungsten вольфрам вольфрам (Xe)6s ² 4f ¹⁴ 5d ⁴ 84 Ро	186,207(1) 3459 5869 rhenium рений рений (Xe)6s²4f¹⁴5d⁵ 85 At	190,23(3) 3306 5285 osmium осмий осмий ((Xe)65° 24f ¹⁴ 5d ⁶ 86 Rn	192,217(3) 2739 4701 iridium іридій иридий	РТ 195,078(2) 2041,4 4098 platinum платина платина
	1	301,50 944 сезіцт цезій цезий (Xe)6s ¹ 79 Au 196,96655 1337,3 3129 gold золото	137,327(7) 1000 2143 barium барій барий (Xe)6s ² 80 Hg 200,59(2) 234,3 629,88 mercury ртуть	Lа 138,9055(2) 1193 3743 Ianthanum лантан лантан (Xe)6s²5d¹ 81 Tl 204,3833(2) 577 1746 thallium талій	178,49(2) 2506 4876 hafnium гафній гафний (Xe)6s ² 4f ¹⁴ 5d ² 82 Pb 207,2(1) 600,61 2022 lead	180,9479(1) 3290 5731 tantalum тантал (Xe)6s ² 4f ¹⁴ 5d ³ 83 Ві 208,98038 544,4 1837 bismuth вісмут	183,84(1) 3695 5828 tungsten вольфрам вольфрам (Xe)6s ² 4f ¹⁴ 5d ⁴ 84 P0 [208,9824] 527 1235 polonium полоній	186,207(1) 3459 5869 rhenium реній рений (Хе)65 ² 4f ¹ 45d ⁵ 85 At [209,9871] 572 [337] astatine acтат	190,23(3) 3306 5285 оѕтішт осмій осмий (Хе)6s²44 ¹ 5d ⁶ 86 Rn [222,0176] 202 211,3 габоп радон	192,217(3) 2739 4701 iridium іридій иридий	РТ 195,078(2) 2041,4 4098 platinum платина платина
	1	301,50 944 сезіцт цезій цезий (Xe)6s ¹ 79 Au 196,96655 1337,3 3129 gold золото	137,327(7) 1000 2143 barium барій барий (Xe)6s ² 80 Hg 200,59(2) 234,3 629,88 mercury ртуть	Lа 138,9055(2) 1193 3743 Іапталиш лантан (хе)65°50¹ 81 T 204,3833(2) 577 1746 thallium талій таллий	178,49(2) 2506 4876 hafnium гафній гафній (Xe)6s ² 4f ¹⁴ 5d ² 82 Pb 207,2(1) 600,61 2022 lead свинець свинець	180,9479(1) 3290 5731 tantalum тантал (Xe)6s°4f' ⁴⁵ 53' 83 Bi 208,98038 544,4 1837 bismuth вісмут	183,84(1) 3695 5828 tungsten вольфрам вольфрам вольфрам вольфрам вольфрам 2(84) 84 Po [208,9824] 527 1235 polonium полоній полоний	186,207(1) 3459 5869 rhenium реній рений (Xe)6s ² 4f ⁴ 5d ⁵ 85	190,23(3) 3306 5285 оятішт осмій осмій (Хе)6s ² 4f ⁴ 5d ⁶ 86 Rn [222,0176] 202 211,3 гадоп радон	192,217(3) 2739 4701 iridium іридій иридий (Xe)6s°4f ¹⁴ 5d ⁷	РТ 195,078(2) 2041,4 4098 рlatinum платина платина (Xe)6s ¹ 4f ¹⁴ 5d ⁹
	1 1	301,50 944 cesium цезій цезий (Xe)6s¹ 79 Au 196,96655 1337,3 3129 gold золото золото (Xe)6s'4f''5d'0	137,327(7) 1000 2143 barium барій барий (Xe)6s ² 80 Hg 200,59(2) 234,3 629,88 mercury ртуть (Xe)6s 4f*5d¹°	Lа 138,9055(2) 1193 3743 Іаптапиш лантан лантан (хе)65°50¹ 81 T 204,3833(2) 577 1746 thallium талій таллий (Hg)6р¹	178,49(2) 2506 4876 hafnium гафний гафний (Xe)6s ² 4f ¹⁴ 5d ² 82 Pb 207,2(1) 600,61 2022 lead свинець свинець (Hg)6p ²	180,9479(1) 180,9479(1) 290 5731 tantalum тантал тантал (Xe)6s ² 4f ¹⁴ 5a ³ 83 Bi 208,98038 44,4 1837 bismuth вісмут висмут (Hg)6p ³	183,84(1) 3695 5828 tungsten вольфрам вольфрам (Xe)6s ² 4f ¹⁴ 5d ⁴ 84 Po [208,9824] 527 1235 polonium полоній полоний (Hg)6p ⁴	186,207(1) 3459 5869 rhenium pehilü pehilü (Xe)6s°4f' ⁴ 5d ⁵ 85 At [209,9871] 572 [337] astatine acrar acrar acrar acrar	190,23(3) 3306 5285 оѕтішт осмій (Хе)6ѕ° 44 ⁷⁴ 54 ⁶ 86 Rn [222,0176] 202 211,3 гадоп радон (Нд)6р°	192,217(3) 2739 4701 iridium іридій иридий (Xe)6s°4f ¹⁴ 5d ⁷	РТ 195,078(2) 2041,4 4098 рlatinum платина платина (Xe)6s ¹ 4f ¹⁴ 5d ⁹
	1 1	301,50 944 сеѕіши цезій цезій цезій (Xe)6s¹ 79 Au 196,96655 1337,3 3129 gold золото золото (Xe)6s'4f''5d'0 87 Fr	137,327(7) 1000 2143 barium барій барий (Xe)6s ² 80 Hg 200,59(2) 234,3 629,88 mercury ртуть	Lа 138,9055(2) 1193 3743 Іапталиш лантан (хе)65°50¹ 81 T 204,3833(2) 577 1746 thallium талій таллий	178,49(2) 2506 4876 hafnium гафній гафний (Xe)6s ² 4f ¹⁴ 5d ² 82 Pb 207,2(1) 600,61 2022 lead свинець свинец (Hg)6p ²	180,9479(1) 3290 5731 tantalum тантал (Xe)6s°4f' ⁴⁵ 53' 83 Bi 208,98038 544,4 1837 bismuth вісмут	183,84(1) 3695 5828 tungsten вольфрам вольфрам (Xe)6s ² 4f ¹⁴ 5d ⁴ 84 Po [208,9824] 527 1235 polonium полоній полоний (Hg)6p ⁴	186,207(1) 3459 5869 rhenium penii penii (Xe)6s ² 4f ¹⁴ 5d ⁵ 85 At [209,9871] 572 [337] astatine actrar actrar (Hg)6p ⁵	190,23(3) 3306 5285 оятішт осмій осмій (Хе)6s ² 4f ⁴ 5d ⁶ 86 Rn [222,0176] 202 211,3 гадоп радон	192,217(3) 2739 4701 iridium іридій иридий (Xe)6s°4f ¹⁴ 5d ⁷	РТ 195,078(2) 2041,4 4098 рlatinum платина платина (Xe)6s ¹ 4f ¹⁴ 5d ⁹
V	1	301,50 944 севіши цезій цезий (Xe)6s 79 Au 196,96655 1337,3 3129 долого золого (Xe)6s 4f"5d" 87 Fr	137,327(7) 1000 2143 barium барій барий (Xe)65 ² 80 Hg 200,59(2) 234,3 629,88 mercury ртуть (Xe)65 ⁴ 4"5d" 88 Ra	Lа 138,9055(2) 1193 3743 lanthanum лантан (ха)65 ² 5d ¹ 81 Т 204,3833(2) 577 1746 thallium таллій таллий (Hg)6p ¹ 89 Ас [227,0277]	178,49(2) 2506 4876 hafnium гафний гафний (Xe)6s ² 4f ¹⁴ 5d ² 82 Pb 207,2(1) 600,61 2022 lead свинець свинець (Hg)6p ²	180,9479(1) 280,9479(1) 280,95731 tantalum Tähtran Tähtran (Xe)6s°4f'45d³ 83 Bi 200,98038 544,4 1837 bismuth Bicмyr Buckmyr (Hg)6p³ 105 Db	183,84(1) 3695 5828 tungsten вольфрам (Xe)6s ² 4f ¹⁴ 5d ⁴ 84 Po [208,9824] 527 1235 polonium полоній полоний (Hg)6p ⁵	186,207(1) 3459 5869 rhenium pehilü pehilü (Xe)6s°4f' ⁴ 5d ⁵ 85 At [209,9871] 572 [337] astatine acrar acrar acrar acrar	190,23(3) 3306 5285 оѕтішт осмій (Хе)6ѕ° 44 ⁷⁴ 54 ⁶ 86 Rn [222,0176] 202 211,3 гадоп радон (Нд)6р°	192,217(3) 2739 4701 iridium іридій иридий (Xe)6s°4f ¹⁴ 5d ⁷	РТ 195,078(2) 2041,4 4098 platinum платина платина
	1	301,50 944 севішт цезій цезий цезий (Xe)6s¹ 79 Au 196,96655 1337,3 3129 gold золото золото (хо)6s²4ґ³5d¹° 87 Fr [223,0197] 300 [677]	137,327(7) 1000 2143 barium 6apiw (Xe)6s² 80 Hg 200,59(2) 23,3 629,88 mercury pтуть (Xe)6s'4f"5d" 88 Ra [226,0254] 973 2010	Lа 138,9055(2) 1193 3743 Іаптанит лантан лантан (Xe)6s²5d¹ 81 T1 204,3833(2) 577 1746 thallium талій таллий (Hg)6p¹ 89 Ac [227,0277] 1323 573	178,49(2) 2506 4876 hafnium гафній гафній (Xe)6s²4f ⁴ 5g² 82 Pb 207,2(1) 600,61 2022 lead свинець свинець (Hg)6p² 104 Rf [261,1089]	180,9479(1) 3290 5731 tantalum TANTAN TANTAN TANTAN (Xe)6s ² 4f ¹⁴ 5d ³ 83 Bi 208,98038 544,4 1837 bismuth Bicmyr BICMYT (Hg)6p ³ 105 Db [262,1144]	183,84(1) 3695 5928 tungsten вольфрам гольфрам	186,207(1) 3459 5869 rhenium реній реній (Xe)6s ² 4f ¹⁴ 5d ⁵ 85 At [209,9871] 572 [337] astatine acrar acrar (Hg)6p ⁵ 107 Bh [264,12]	US 190,23(3) 3306 5285 оsmium осмій (Xe)6s ² 4f ³ 5d ⁶ 86 Rn [222,0176] 202 211,3 radon радон (Нд)6p ⁵ 108 HS [265,1306]	192,217(3) 2739 4701 iridium ipuqiik ipuquik ipuquik (Xe)6s 44 ¹⁴ 5d7	РТ 195,078(2) 2041,4 4098 ріаціпит платина платина (Xe)6s 4f 45d
V	2	301,50 944 севішт цезій цезий (Xe)6s¹ 79 Au 196,96655 1337,3 3129 gold 30лото (Xe)6s²41°5d¹0 87 Fr [223,0197] 300 [677] francium	137,327(7) 1000 2143 barium 6apix 6apix 6apix (Xe)6s² 80 Hg 200,59(2) 234,3 629,88 mercury pтуть (Xe)6s*4f**5d** 88 Ra [226,0254] 973 2010 radium	Lа 138,9055(2) 1193 3743 lanthanum лантан лантан (хо)65 ² 5d 81 Tl 204,3833(2) 577 1746 thallium таллій таллий (Нд)6р ¹ 89 Ac [227,0277] 1323 573 actinium	178,49(2) 2506 4876 hafnium гафній гафний (Xe)6s²4f⁴5d² 82 Pb elead свинець свинець (Hg)6p² 104 Rf [261,1089] rutherfor-	180,9479(1) 280,9479(1) 280,95731 tantalum Tähtran Tähtran (Xe)6s°4f'45d³ 83 Bi 200,98038 544,4 1837 bismuth Bicмyr Buckmyr (Hg)6p³ 105 Db	183,84(1) 3695 5928 tungsten вольфрам (Xe)6s°4f°45d° 84 P0 [208,9824] 527 1235 polonium полоній полоний (Hg)6p° 106 Sg	186,207(1) 3459 5869 rhenium pehili pehili (Xe)6s°4f'45d's 85 At [209,9871] 572 [337] astatine acrar acrar (Hg)6p° 107 Bh	190,23(3) 3306 5285	192,217(3) 2739 4701 iridium іридій иридий (Xe)6s ² 41 ⁴⁴ 5d ⁷	195,078(2) 2041,4 4098 platinum nnaruha nnaruha (Xe)6s 4f 45d 9
· v	2	301,50 944 севішт цезій цезий цезий (Xe)6s¹ 79 Au 196,96655 1337,3 3129 gold золото золото (хо)6s²4ґ³5d¹° 87 Fr [223,0197] 300 [677]	137,327(7) 1000 2143 barium 6apiw (Xe)6s² 80 Hg 200,59(2) 23,3 629,88 mercury pтуть (Xe)6s'4f"5d" 88 Ra [226,0254] 973 2010	La 138,9055(2) 1193 3743 Іаптінапит лантан лантан (Хе)65°50¹ 81 Tl 204,3833(2) 577 1746 thallium таллій таллий	178,49(2) 2506 4876 hafnium гафній гафний (Xe)6s ² 4f ⁴ 5d ² 82 Pb lead свинець свинець (Hg)6p ² 104 Rf [261,1089] rutherfor- dium	180,9479(1) 3290 5731 tantalum Tayran Tayran (Xo)6s ² 4f ⁴ 5d ³ 83 Bi 208,98038 544,4 1337 bismuth sicмyr sucwyr (H(s)6p ³ 105 Db [262,1144] dubnium	183,84(1) 3695 5928 tungsten вольфрам гине вольфрам вольфрам вольфрам вольфрам гине вольфрам вольфрам вольфрам вольфрам гине вольфрам вольфрам вольфрам гине вольфрам вольфрам гине вольфрам вольфрам вольфрам гине вольфрам гине вольфрам вольфрам гине вольфра	186,207(1) 3459 5869 гівеній реній реній (Хе)65°44°4°54° 85 At [209,9871] 572 [337] astatine acrar acrar (Hg)6p° 107 Bh [264,12] bohrium	190,23(3) 3306 5285 оятіцт осмій осмій (Хејбз*47*5d* 86 Rn [222,0176] 202 211,3 габоп радон	192,217(3) 2739 4701 iridium ipaqiii ipaqiii ipaqiii (Xe)6s ² 4f ¹⁴ 5d ⁷ 109 Mt [268] meitnerium	РТ 195,078(2) 2041,4 4098 ріаціпит платина платина (Хе)6s 4f 45 d 110 Uun [269] ununnium
· v	2	301,50 944 севішт цезій цезий (хе)6s¹ 79 Au 196,96655 1396,96655 1397,3 3129 gold золюто золюто (хе)6s²4f²5d²0 87 Fr [223,0197] 1300 [677] francium францій	137,327(7) 1000 2143 barlum 6apiw 6apiw (Xe)6s² 80 Hg 200,59(2) 234,3 629,88 mercury pтуть pтуть (Xe)6s²4"'5d'o 88 Ra [226,0254] 973 2010 radium pagiw	Lа 138,9055(2) 1193 3743 Іаптания лантан лантан (Хе)65 ² 50 ¹ 81 T 204,3833(2) 577 1746 thallium талій таллий (Нд)6р 89 Ac [227,0277] 1323 573 actinium актиній	178,49(2) 2506 4876 hafnium гафній гафний (Xe)6s²4f⁴5d² 82 Pb elead свинець свинець (Hg)6p² 104 Rf [261,1089] rutherfor-	180,9479(1) 3290 5731 tantalum TANTAN TANTAN TANTAN (Xe)6s ² 4f ¹⁴ 5d ³ 83 Bi 208,98038 544,4 1837 bismuth Bicmyr BICMYT (Hg)6p ³ 105 Db [262,1144]	183,84(1) 3695 5928 tungsten вольфрам гольфрам	186,207(1) 3459 5869 rhenium реній реній (Xe)6s ² 4f ¹⁴ 5d ⁵ 85 At [209,9871] 572 [337] astatine acrar acrar (Hg)6p ⁵ 107 Bh [264,12]	US 190,23(3) 3306 5285 оsmium осмій (Xe)6s ² 4f ³ 5d ⁶ 86 Rn [222,0176] 202 211,3 radon радон (Нд)6p ⁵ 108 HS [265,1306]	192,217(3) 2739 4701 iridium ipuqiik ipuquik ipuquik (Xe)6s 44 ¹⁴ 5d7	РТ 195,078(2) 2041,4 4098 ріаціпит платина платина (Xe)6s 4f 45d
G	יו בייו	301,50 944 cesium цезій цезий (хе)6s¹ 79 Au 196,966655 1337,3 3129 gold золото золото (хо)6s²4ґ³5d° 87 Fr [223,0197] 300 [677] francium францій франций (Rn)7s²	137,327(7) 00 2143 barium барій барій барій (Xe)l6s² 80 Hg 200,59(2) 234,3 629,88 mercury ртуть (Xe)l6s²4f²5d¹³ 88 Ra [226,0254] 973 radium pagiй pagiй pagiй pagiй pagiй pagiй	138,9055(2) 1193 3743 Іаптапитан (Жојаs*fat ТП 204,3833(2) 577 1746 thallium талій талий (Нујар 89 Ac (227,0277) 1323 573 actinium актиній актиній актиній актиній актиній актиній (Кујъз*fat	178,49(2) 2506 4876 hafnium гафній (хо)65°4f°45°2 82 Pb 207,2(1) 600,61 2022 lead свинець (Hg)6p° 104 Rf [261,1089] rutherfor- dium (Rn)7s°5f'6d²	1 a 1 a 1 a 1 a 1 a 1 a 1 a 1 a 1 a 1 a	W 183,841/3 3695 \$528 tungsten вольфрам (Куе)65 4f* 6f* 84 Po [208,9824] 527 1235 polonium полоний полоний (Hyl)6p* 106 Sg [263,1186] seaborgium (Rn)7s*Sf*'6d*	Re 186,207(1) 3459 5869 rhenium pevili pevili (kyleis 4tf 186) 585 At [209,9871] 572 [337] astatine acrara racrara (rigips 6 107 Bh [264,12] bohrium (kn)7e*5f*6*6*	190,233,3306 5285 osmium ocalii ocali	192,217(3) 2739 4701 iridium ipagini ipagini ipagini (Xe)6s*4f*45d* 109 Mt [268] meitnerium (Rn)7s*5f*6d*	РТ 195,078(2) 2041,4 4098 рlatinum платина пл
C	Q III	301,50 944 сезішт цезій цезій цезій цезій 196,96655 1337,3 3129 gold золюто золюто золюто 300 [677] francium францій францій францій (Rn)7s¹ IDES—Л	137,327(7) 1000 2143 barlum Gapiù Gapiù (Xe)Gs² 200,59(2) 234,3 629,88 mercury 1775. (Xe)Gs² 4f²5d² 88 Ra [973,0254] 973,02010 radium paqiù paquù (Rn)Ts² AHTAHO	133,90552,0 1193 3743 Іаппапиш пантан (жојез 5а' 81 Tl 204,3833(2) 577 1746 thallium талий (нд)бр AC (227,02771 1323 573 actinium актиній актиний (кп)тэ°62 (кп)тэ°62 (178,49(2) 2506 4876 hafnium гафній гафний (жо)65 411 501 207,2(1) 600,61 2022 lead свинець (нд)6p² 104 Rf [261,1089] rutherfor- dium [Rn)7s²51164 HTAHON	1 а 1 о.9.47%) 1 о.9.47%) 1 о.9.47%) 1 о.9.47%) 1 о.9.47% 1 о.9.4	W 183,84(1) 3695 5828 tungsten son-dopas son-dopas son-dopas to 200,954 ff -54	186,207(1) 3459 5869 rpenitia posyntia posyntia (Xe)85°4f°45g* 85 At [209,9871] 572 (337) astatine acrar acrar acrar (rtg)6p* 107 Bh [264,12] bohrlum (Rn)7s°5f°5g*	190,23(3) 3306 5285 05milum 0csmilum 0c	192,217(3) 2739 4701 iridium ipuqiii ipuqiii ipuqiii (Xo)55*44**5d* 109 Mt [268] meitnerium (Rn)75*6**6d*	195,078(2) 2041,4 4098 райний пратичи платичи (хо)6s 44 4 5 4 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10
C V	Q III	301,50 944 cesium ueaim ueaim ueaim ueaim ueaim ueaim (Xe)6s¹ 79 Au 196,96655 1337,3 3129 gold 300,000 700 (Xe)6s 4f²5d² Fr Fr [220,1677] 300 [677] francium dpartulim dpartulim (Rn)7s² [IDES—Л./	137,327(7) 1000 2143 barium 21	138,9055с) 1193 3743 lanthatun лантан (Xo)6s ² 5d 181 Tl 204,3833(2) 577 1746 thallium талий галий (Hg)6p Ac [227,0277] 1223 573 actinium актиний актиний актиний актиний актиний	178.49(2) 2566 49376 7 10476 1	130,947(4), 13290 5731 tantalaum rauran rauran rauran rauran (Xe)85°4f*65°8 83 Bi 229,9683, 544,4 1837 bismuth sicwyr sucwyr suc	W 183,84(1) 3695 5828 tungsten son-вфрам son-вфрам son-вфрам (200)55 417-68 79 1200,9824) 527 1225 polonium noлоній полоній полоній полоній (нідібр' (нідібр' (нідібр' (кідібр' (кідіб	186,207(1) 3459 5869 rpenidi potenti potenti potenti potenti potenti (Xe)85°41°450°85 At 1572 (337) astatine acrar acrar acrar acrar acrar acrar better (Hg)6p° 107 Bh [264,12] bohrium (Rn)7e°56°56° DES—AK	190,23(3) 3306 5285 osmitum osmitum (Xe)95°44°54° 86 Rn [222,211,3] radon pagoen pagoen pagoen (rtg)6p° hassium (rkm/rs°54°64° TUHOÏДЬ 8 Er	192,217(3) 2738 14701 19401 19401 19401 19401 (Xe)Es-44**5d' 109 Mt [268] meitnerium (Rn)7s*5f*6d' 1—AKTUH Tm 70 Y	195,078(2) 2041,4 4098 райгий платина платина (Xe)6s 44 4 5 4 4 5 4 4 5 4 5 4 5 4 5 4 5 4 5
NTA Ce	Q ANI 59	301,50 944 coslum qualin quali	137,327(7) 1000 2143 barlum Gapihi Gaphia 200,59(2) 224,3 629,88 mercury pryrts (xe)6s 47's di 88 Ra [226,024] 973 2010 radium paqiii paqii paqiii pa	138,9055(2) 1193 3743 Іппантан дантан дантан (Хејев*5d* 18 TI 204,3833(2) 577 1746 1746 1747 1747 1747 1748 1748 1748 1749 1749 1749 1749 1749 1749 1749 1749	178,49(2) 2506 4876 4876 4876 4876 4876 4876 4876 487	1 a 10.947/91/3290 5731 tantalum Tairram Tairram Tairram (Xe)85°44″ 52° 83 Bi 20.9,890.85 544.4 1837 bismuth sickwyr suckwyr (trgip6p° 105 Db [262,1144] dubnium (Rn)7°5′6′6°4° Db Gdd 65 T 157,26 158,9	W 183,34(1) 3695 8828 tungston son-kopam son-kopam son-kopam son-kopam (Xe)85°4f°15d° 84 Po [203,9824] 527 1235 polonium nonoний (ку)65°1106 (кр)7°25′15d° (кр)7°25′15d° (кр)7°25′15d°	Ке 186,207(1) 3459 5869 тhenium рений рений (Xe)85 4f*5e* 85 At [209,987] 572 [337] astatine actara actara (rig)6p* [264,12] bohrium (Rn)7s*5f*6e* CF Ho 6 164,303	190,23(3) 3306 5285 05milum 07milum 07	192,217(3) 2739 4701 indium ipualin ipual	195,078(2) 2041,4 4098 райни платина платина (Хо)65 44°5 d 110 Uun (269) ununnium (Rn)76'6d' ОИДЫ райни платина (Сп)76'6d' О
NTA Ce	Q NIII	301,50 944 севіште целій целій целій целій целій целій (Xe)6s¹ 79 Au 196,9665s 1337/3 3129 дойна долого (Xe)6s 4f² 8f² Fr Fr [222,9197] 300 [677] franclum францій франций целіу5² [10ES—Л. 49,9077] 49,9077 44,9077	137,327(7) 2143 Derium 2144 De	138,9055(2) 1193 3743 Іапантан лантан лантан лантан (Хојев*5d* Т 204,3833(2) 577 1746 thallium raniй rannий (Н9јер* 37 4 C (227,0277) 1923 573 actinium актиній актиній актиній актиній (Rn)л*6d* ДИ—ПА	178,49(2) 2506 4876 4876 4876 4876 4876 4876 4876 487	130,947(4), 13290 5731 tantalaum rauran rauran rauran rauran (Xe)85°4f*65°8 83 Bi 229,9683, 544,4 1837 bismuth sicwyr sucwyr suc	183,841 183	Ке 186,207(1) 3459 5869 тhenium рений рений (Xe)85 4f*5e* 85 At [209,987] 572 [337] astatine actara actara (rig)6p* [264,12] bohrium (Rn)7s*5f*6e* CF Ho 6 164,303	190,23(3) 3306 5285 05mlum осмий осмий (Xe)85-4f-15d-1 202 211,3 74don радон радон (Hgl)65-1 108 HS [265,1306] Hassium (Rn)7e-2f-16-6 Er [69-6]	192,217(3) 2738 14701 19401 19401 19401 19401 (Xe)Es-44**5d' 109 Mt [268] meitnerium (Rn)7s*5f*6d' 1—AKTUH Tm 70 Y	195,078(2) 2041,4 4098 райни платина платина (Хо)65 44°5 d 110 Uun (269) ununnium (Rn)76'6d' ОИДЫ райни платина (Сп)76'6d' О
NTA Ce 40,116 rium	Q 	301,50 944 coslum qualin quali	137,327(7) 1000 2143 barlum Gapini Ga	138,9055(2) 1193 3743 119	178,49(2) 2506 4876 4876 4876 4876 4876 4876 4876 487	18 10.947/91/3290 5731 120.947/91/3290 5731 120.947/91/3290 5731 120.947/91/91/91/91/91/91/91/91/91/91/91/91/91/	W 183,34/13 3695 8528 1828 1828 1828 1828 1828 1828 182	Ке 186,207(1) 3459 5869 тhenium рений рений (Xe)85 4f*5e* 85 At [209,987] 572 [337] astatine actara actara (rtg)6p* [264,12] bohrium (Rn)7s*5f*6e* DES—AK 67 Ho 6 164,3030 nolmium	190,23(3) 3306 5285 05milm 0csmilm 0cs	192,217(3) 2739 4701 indium ipwalim kepigwik kep	195,078(2) 2041,4 4098 райни платина платина (Хо)65 4f 15 d 2
V NTA Ce 40,116 rium	Q NIII	301,50 944 cosium ueaim ueaim (Xe)Se 1 9 196,96855 1337,3 3129 gold 30noro- (Xe)Se 47 Ser [222,9197] 300 [677] francium францій (Kh)72 40,9077 1 40,907 1 40,907 1 40,907 1 40,907 1 40,	137,327(7) 1000 2143 barlum Gapin Ga	138,9055(2) 1193 3743 Inaharah Inahrah Inahra	178.49(2) 2506 4876 4876 4876 4876 4876 4876 1876 4876 1876 4876 1876 1876 1876 1876 1876 1876 1876 1	130,947(4),13290 5731 120,947(4),13290 5731 120,947(4),13290 120,948(4),1337 120,948(4),1837 1	W 183,8417 3695 \$828 tungston son-фрам son-фрам son-фрам son-фрам son-фрам son-фрам son-фрам son-фрам son-фрам (209,9824) 527 1235 527 1	186,207(1) 3459 5869 rhenium penitii poputii (Xe)85°4f°45d° 85 At [209,9871] 572 [337] astatine acrar (Hg)6p° 107 Bh [284,12] bohruum (Rn)7s°5f°46d° DES—AK 67 Ho 6 144,9303 holmium i гольмий	190,23(3) 3306 5285 05milum 0csmilum (Xe)6s-*4f-*5cf 86 Rn (1222,0175) 221,3 17240 17240 1725 1725 1725 1725 1725 1725 1725 1725	192,217(3) 2738 4701 indium ipsqliv иридий (ко)§s-4ff*5-d 109 Мt [268] meitherium (ко)у-5ff*6-d 1—АКТИН ГП 70 У 173,110 170 У 173,110 174 175,010 174 175,010 174 175,010 174 175,010 174 175,010 174 175,010 174 175,010	195,078(2) 2041,4 4098 райний платина платина (Xe)6s 4f 4f 5d 2
NTA Ce 40,116 rium	ANII 59	301,50 944 coslum qualin quali	137,327(7) 1000 2143 barlum Gapin Ga	138,9055(2) 1193 3743 Inaharah Inahrah Inahra	178,49(2) 2506 4876 hafnlum raфній гафики (хо)65 441 561 82 Pb 207,2(1) 600,61 2022 lead свинець (ну)65 1104 Rf [261,1089] гиtherfordium (Rn)7s*sf*s6* hTAHOU(35 Eu 151,964 europium gade eepopuwi gade eesponuk rahe fa	18 10.9479(1) 3290 5731 stantalum rahram rah	W 183,34/13 3695 8828 tungston son-kppam son-kppam son-kppam son-kppam (Xe)85°4f"5d" 84 Po [208,9824,527 1235 polonium полоний полоний (Hg)65°4 106 S g [263,1186] Seaborgium (Rn)7s'8f"6d" ACTINIII (В b 65°4f"6d" ACTINIII 65°4f"6 s'4f" 65°4f"6 s'4f" 65°4f"6 s'4f" 65°4f"6 s'4f" 65°4f"6 s'4f"6 s'	186,207(1) 3459 5869 rhenium penitii poputii (Xe)85°4f°45d° 85 At [209,9871] 572 [337] astatine acrar (Hg)6p° 107 Bh [284,12] bohruum (Rn)7s°5f°46d° DES—AK 67 Ho 6 144,9303 holmium i гольмий	190,23(3) 3306 5285 05milum 0csmilum 0c	192,217(3) 2738 4701 indium ipsqliv иридий (ко)§s-4ff*5-d 109 Мt [268] meitherium (ко)у-5ff*6-d 1—АКТИН ГП 170 У 173, indium иттерби	195,078(2) 2041,4 4098 райний платина платина (Xe)6s 4f 4f 5d 2
NTA Ce 40,116 rium	Q NIII	301,50 944 coslum qualin quali	137,327(7) 1000 2143 barlum Gapin Ga	138,9055(2) 1193 3743 Inaharah Inahrah Inahra	178,49(2) 2506 4876 hafnlum raфній гафики (хо)65 441 561 82 Pb 207,2(1) 600,61 2022 lead свинець (ну)65 1104 Rf [261,1089] гиtherfordium (Rn)7s*sf*s6* hTAHOU(35 Eu 151,964 europium gade eepopuwi gade eesponuk rahe fa	18 10.9479(1) 3290 5731 stantalum rahram rah	W 183,34/13 3695 8828 tungston son-kppam son-kppam son-kppam son-kppam (Xe)85°4f"5d" 84 Po [208,9824,527 1235 polonium полоний полоний (Hg)65°4 106 S g [263,1186] Seaborgium (Rn)7s'8f"6d" ACTINIII (В b 65°4f"6d" ACTINIII 65°4f"6 s'4f" 65°4f"6 s'4f" 65°4f"6 s'4f" 65°4f"6 s'4f" 65°4f"6 s'4f"6 s'	186,207(1) 3459 5869 rhenium penitii poputii (Xe)85°4f°45d° 85 At [209,9871] 572 [337] astatine acrar (Hg)6p° 107 Bh [284,12] bohruum (Rn)7s°5f°46d° DES—AK 67 Ho 6 144,9303 holmium i гольмий	190,23(3) 3306 5285 05milum 0csmilum 0c	192,217(3) 2738 4701 indium ipsqliv иридий (ко)§s-4ff*5-d 109 Мt [268] meitherium (ко)у-5ff*6-d 1—АКТИН ГП 170 У 173, indium иттерби	195,078(2) 2041,4 4098 райтина платина платина (Хо)65 4f 15 d 2 110 Uun (269) ununnium (Rn)75 '5f '6f 'ОИДЫ райтина (Rn)75 '5f '6f ' Uutetium iii логеций ii логеций ii логеций b 103 Lr
NTA Ce 40,116 Th 32,038	NIII 59	301,50 944 cosium ueain	137,327(7) 1000 2143 Darium 2143 Darium 2143 Darium 2143 Darium 2143 Darium 2143 Eaphi 6aphi (Xe)63 80 Hg (Xe)63 4751 Eaphi 73 Eaphi 73 Eaphi 73 Eaphi 73 Eaphi 74 E	138,9055(2) 1193 3743 Inaharah Inahrah Inahra	178.49(2) 2506 4876 pafrining fraghenis (2506 pafri	18 10.947/91/3290 5731 10.947/91/3290 5731 10.947/91/3290 5731 10.947/91/3290 5731 10.947/91/3290 5731 10.947/91/3290 5731 10.947/91/3290 5731 10.947/91/3290 5731 10.947/91/3290 5731 10.947/91/91/91/91/91/91/91/91/91/91/91/91/91/	183,341/3 3695 \$822 tungston \$800-\$\$\text{dyspon}\$ \$800-\$\$\text{dyspon}\$ \$800-\$\$\text{dyspon}\$ \$800-\$\$\text{dyspon}\$ \$800-\$\$\text{dyspon}\$ \$800-\$\$\text{dyspon}\$ \$800-\$\$\text{dyspon}\$ \$1000-\$\$\text{dyspon}\$	Ке 186,207(1) 3459 5869 греній ренній ренній ренній ренній (Xe)65°41°450° 85 At (20),8211 1572 (20),8211 (20),8211 (20),8211	190,23(3) 3306 5285 осяній осямій (Хе)65°41°56° 86 Rn [222,0175] 202 211,3 radon радон радон (rig)65° [265,1306] hassium ТИНОЇДЬ 8 Er 167,26 16 167,26 16 167,26 16 167,26 16 167,26 16	192,217(3) 2738 4701 4702 4703 1714 1715	1110 U un [269] ununnium (Rn)7s*5f*6d* 1110 U un [269] ununnium (Rn)7s*5f*6d* 1110 U un [269] ununnium (Rn)7s*5f*6d* 0 илиніum (Rn)7s*5f*6d*
NTA Ce 40,116 rium	ANI 59 14 pri dy npa 69 91	301,50 944 coslum qualin quali	137,327(7) 1000 2143 berlum Sapiki Sepiki Se	138,9055(2) 1193 3743 Inaharah Inahrah Inahra	178.49(2) 2506 4876 pafrining fragment from the first part of the	1 а 1 а 1 а 1 а 1 а 1 а 1 а 1 а 1 а 1 а	\begin{array}{c} \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	Ке 186,207(1) 3459 5869 г.	190,23(3) 3306 5285 05mlum осмий осмий (Xe)85-4ff-5cf 86 Rn [1222,0175] 202 211,3 radon радон радон (Hgl)65 108 HS [265,1306] Hassium (Rn)7e-78ff-6cf TИНОЇДІЯ Ег 167,26 ff 69 - 167,26 ff 167,26 ff 167,26 ff 167,27 ff 17,27 ff 187,27 ff	192,217(3) 2707 192 4701 1701 1701 1701 1701 1701 1701 1701	195,078(2) 2041,4 4098 райтина платина платина (Хо)65 4f 15 d 2 110 Uun (269) ununnium (Rn)75 '56' 66' ОИДЫ райтина (Rn)75 '56' 66' о
NTA Ce 40,116 rium spini ff'5d¹ Th 32,038	Q NII S9 14 prings 69 Prings 19 Prin	301,50 944 cesium epaim (20) 944 (20) 8 1 196,96655 1337,3 3129 gold 30,0070 30,0070 (20) 677 franclum (223,0197) 300 [677] franclum (278,0197) (223,0197) 100 [677] franclum (278,0197) (279,0197) (2	137,327(7) 2143 bear 137,327(7) 2243 bear 137,327(7) 2243 bear 137,327(7) 2243 80 Hg 230,592(3) 80,592(3) 80,592(3) 80,592(3) 80,592(3) 88 Ra 2126,0254(3) 733 2010 734 2010 7	138,9055(2) 1193 3743 138,9055(2) 1193 3743 138,9055(2) 1193 3743 138,9055(2) 1193 3743 138,9055(2) 1193 3743 1381 1381 1381 1381 1381 1381 1381 13	178.49(2) 2506 4876 година гафинія кубів-3 4716 година гафинія кубів-3 4716 година гафинія кубів-3 4716 година го	18 10.947/91/3290 5731 120.947/91/3290 5731 120.947/91/3290 5731 120.947/91/3290 120.947/91/32	183,341 183	186,207(1) 3459 5869 преній рений рений (Xe)65°41°45 6 85 At (29),8211 1 572 [337] astatine acrar acrar acrar acrar acrar before the second of the second o	190,23(3) 3306 5285 осямій осямій осямій (Xe)6s²41²5d² 86 Rn (222,0176) 202 211,3 radon радон радон (rig)6p² 108 Hs [265,1306] hassium (rig)6p² 107 108 Fs [265,1306] 108 Fs [265,1306] 108 Fs [267,1306] 108 Fs [267,1306]	192,217(3) 2738 4701 2738 14701 109 Mt [268] meitnerium (Rn)7s*5s*6s*7 1—AKTUH fm 70 V 173,010 174 175,010 175 175 175 175 175 175 175 175 175 175	110 Uun [269] ипипнити (Rn)7a*5f*6d* 110 Uun [269] ипипнити (Rn)7a*5f*6d* 1110 Uun [269] ипипнити (Rn)7a*5f*6d* ОИДЫ от причина (Rn)7a*5f*6d*
NTA Ce 40,116 Th 32,038	1 59 1. pr	301,50 944 coslum qualin quali	137,327(7) 1000 2143 barlum барій Корий К	138,9055(2) 1193 3743 Ianthanum лантан лантан лантан лантан лантан (Хејез*5d¹ 81 T1 204,3833(2) 577 1746 Hallium ranini rannini rannini rannini rannini rannini rannini rannini (Hg)6p² 9 A Cc (227,02771 1223 573 actinium aктиний aктиний (Rn)7s*5d¹ ДИ—ЛА 62 S m 1 160,39 1 50,39 3 samarium ü самарий 65*4f² 9 4 Pu 1	178,49(2) 2506 4876 4876 4876 4876 4876 4876 4876 487	18 10.947/91/3290 5731 10.947/91/3290 5731 10.947/91/3290 5731 10.947/91/3290 5731 10.947/91/3290 5731 10.947/91/3290 5731 10.947/91/3290 5731 10.947/91/3290 5731 10.947/91/3290 5731 10.947/91/91/91/91/91/91/91/91/91/91/91/91/91/	W 183,34/13 3895 8828 1828 183,34/13 3895 8828 1828 8828 1828 1828 1828 1828 1828	186,207(1) 3459 5869 преній рений рений (Xe)65°41°45 6 85 At (29),8211 1 572 [337] astatine acrar acrar acrar acrar acrar before the second of the second o	190,23(3) 3306 5285 осямій осямій осямій (Xe)6s²41²5d² 86 Rn (222,0176) 202 211,3 radon радон радон (rig)6p² 108 Hs [265,1306] hassium (rig)6p² 107 108 Fs [265,1306] 108 Fs [265,1306] 108 Fs [267,1306] 108 Fs [267,1306]	192,217(3) 2707 192 4701 1701 1701 1701 1701 1701 1701 1701	195,078(2) 2041,4 4098 райний платина платина (Хо)6s 4f **5d* 110 Uun (269) ununnim (269) ununnim (269) b 71 Lu (262) (264) tutetium iii moreupiä iii sa's4f **6d* 103 Lr (262) (