02.2;04.1

Упругое и неупругое рассеяние атома кислорода на молекуле кислорода в диапазоне кинетических энергий 10-6000 cm⁻¹

© А.П. Палов, А.Н. Кропоткин, А.А. Чукаловский, Т.В. Рахимова

Научно-исследовательский институт ядерной физики им. Д.В. Скобельцына Московского государственного университета им. М.В. Ломоносова, Москва, Россия E-mail: a.palov@mail.ru

Поступило в Редакцию 4 сентября 2023 г. В окончательной редакции 15 октября 2023 г. Принято к публикации 15 октября 2023 г.

Сечения упругого и неупругого рассеяния системы $O({}^{3}P_{g}) + O_{2}(3\Sigma_{g}^{-})$ для первых колебательных уровней молекулы O_{2} рассчитаны квантово-механически на основной поверхности $O_{3}({}^{1}A')$, полученной с помощью метода многоконфигурационного взаимодействия MRCI/AVQZ-F12. Полученные сечения рассеяния могут быть использованы для расчетов скоростей возбуждения и релаксации колебательно-вращательных уровней молекулы O_{2} атомарным кислородом, необходимых для моделирования низкотемпературной плазмы, содержащей кислород, например, в газоразрядных лазерах и травильных камерах.

Ключевые слова: упругое и неупругое рассеяние, кислород, озон, поверхность потенциальной энергии.

DOI: 10.61011/PJTF.2024.01.56926.19719

Кислородсодержащая неравновесная плазма является объектом многолетних экспериментальных и теоретических исследований ввиду широкого применения в разных областях, включая разнообразные технологические приложения [1], такие как травление различных материалов и снятие резиста в микроэлектронике [2,3], газоразрядные лазеры [4] и плазменно-стимулированное горение [5]. Растущий интерес к разрядам в кислороде приводит к постоянному спросу на дальнейшие экспериментальные и теоретические исследования таких разрядов с целью усовершенствования в понимании сложных плазмохимических процессов, протекающих в них.

Так, недавние экспериментальные данные по измерению функции распределения по колебаниям в разряде в чистом кислороде низкого давления [6] показали, что в отличие от других молекул функция распределения по колебаниям в кислороде определяется возбуждением электронным ударом колебательных уровней (v) и колебательной релаксацией $O_2(v)$ на атомах О, а процессы v - v-обмена и релаксация колебаний на О2 несущественны. В работе [7] представлены теоретические расчеты сечений возбуждения O_2 электронным ударом до v = 41. Существующие же подходы к определению констант процесса релаксации колебательного возбуждения $O_2(v)$ на атомах О все еще нуждаются в дополнительном анализе. И хотя расчеты колебательно-вращательных сечений системы О+О2 на основе квазиклассических методов, хорошо работающих в области высоких энергий, уже проводились [8], в публикациях можно найти лишь константы скоростей возбуждения и релаксации, а наборы самих сечений возбуждения и релаксации (даже квазиклассических) отсутствуют.

Цель настоящей работы — впервые рассчитать квантово-механические упругие и неупругие сечения рассеяния системы $O({}^{3}P_{g}) + O_{2}(3\Sigma_{g}^{-})$, в которой как атом, так и молекула кислорода находятся в основном состоянии. Для описания неупругого рассеяния атома на двухатомной молекуле существует множество квантовомеханических методов и приближений [9], среди которых мы выбрали гибридный метод (VCC-IOS) [10], основанный на использовании метода сильной связи для описания колебаний и аналитического подхода для



Рис. 1. Сечения упругого рассеяния для системы $O+O_2$ в зависимости от полной энергии для различных состояний молекулы кислорода v = 0-3 и j = j' = 1.



Рис. 2. Колебательно-вращательные сечения рассеяния атома O на молекуле O₂ в зависимости от полной энергии столкновения для вращательного квантового числа j = 19 и колебательных переходов $v = 0 \rightarrow v' = 1$, $v = 0 \rightarrow v' = 2$, $v = 0 \rightarrow v' = 3$ (*a*), $v = 1 \rightarrow v' = 0$, $v = 1 \rightarrow v' = 2$, $v = 1 \rightarrow v' = 3$ (*b*) и $v = 2 \rightarrow v' = 0$, $v = 2 \rightarrow v' = 1$, $v = 2 \rightarrow v' = 3$ (*c*).

описания вращений, в первую очередь из-за его экономичности.

Для решения нашей задачи необходимо выбрать трехмерную потенциальную поверхность $V(R, r, \theta)$, корректную в области межатомных расстояний O₂ r = 1-1.7 Å, для большого количества углов Якоби и в широком диапазоне расстояний (1-25 Å) по координате рассеяния *R*. В настоящей работе использована наиболее точная [11] поверхность основного состояния озона O₃(¹A'), рассчитанная с помощью метода многоконфигурационного взаимодействия MRCI/AVQZ-F12 [12] и успешно протестированная на расчетах сечений реактивного рассеяния исследуемой системы. Расчеты сечений неупругого рассеяния в координатах Якоби проводились нами с помощью программы MOLSCAT [13], в которой как опция реализован гибридный метод VCC-IOS.

Для работы программы необходимо было рассчитать матричные элементы потенциала $V_{v \to v'}(R, \theta)$ между колебательными уровнями молекулы $O_2 v$ и v' для фиксированных значений угла рассеяния Якоби и полного набора значений координаты рассеяния R атома О относительно центра масс молекулы O_2 :

$$V_{v \to v'}(R, \theta) = \int_{0}^{\infty} \psi_{v}(r) V(R, r, \theta) \psi_{v'}(r) dr, \qquad (1)$$

где ψ_v и $\psi_{v'}$ — волновые функции колебательных состояний О₂ v и v'. Расчет матричных элементов (1)



Рис. 3. Сечения возбуждения вращательных переходов молекулы O₂ в столкновениях с атомом О для энергии 4935 сm⁻¹ и колебательного перехода $v = 3 \rightarrow v' = 0$ с вращательных уровней j = 13 и 133 на нечетные уровни j'.

проводился с использованием модифицированного метода дискретных переменных (DVR) [14,15], в котором в качестве базисных функций использовались M = 14 рассчитанных точных собственных колебательных функций $\psi_v(r)$ основного состояния молекулы O₂:

$$V_{\nu \to \nu'}(R,\theta) = \sum_{i=1}^{M} C_{\nu,i} V(R,r_i,\theta) C_{\nu',i}.$$
 (2)

Здесь DVR точки r_i являются собственными значениями, а $C_{v,j}$ — собственными векторами симметричной (14×14) матрицы

$$[r]_{v \to v'} = \int_{0}^{\infty} \psi_v(r) r \psi_{v'}(r) dr.$$
(3)

Значения матричных элементов потенциала vv' были рассчитаны по формуле (2) для 14 колебательных уровней, 256 углов Якоби и 200 точек координаты рассеяния, затем получены аналитические приближения для 105 двумерных поверхностей, которые в дальнейшем использовались для совместного решения 14 уравнений Шредингера. К сожалению, используемая трехмерная поверхность озона не могла быть применена для энергий $O + O_2$ -столкновений, бо́льших энергии 14 колебательного уровня молекулы O_2 .

Использование программы MOLSCAT приводит к расчету коэффициентов Q_L , представляющих собой результат разложения по L полиномам Лежандра угловой зависимости S-матрицы рассеяния. Полученные Q_L

используются для расчетов колебательно-вращательных сечений неупругого рассеяния [16]:

$$\sigma_{v,j \to v',j'}(E) = (2j'+1) \sum_{L=|j-j'|}^{j+j'} \begin{pmatrix} j & j' & L \\ 0 & 0 & 0 \end{pmatrix} Q_L^{v \to v'}(E),$$
(4)

где j, j' — начальные и конечные вращательные квантовые числа, а выражение в скобках — 3j-символ.

В отсутствие опубликованных наборов сечений для исследуемой системы сначала полезно проанализировать поведение сечений именно упругого рассеяния, получаемых из диагональных элементов S-матрицы при v = v' = 0 - 3. Они должны иметь характерные черты сечений атом-атомного упругого рассеяния, такие как максимумы Глори, число которых равно количеству связанных состояний исследуемого потенциала, и резонансы формы, наблюдаемые для межатомных потенциалов с областью притяжения [17]. На рис. 1 приведены рассчитанные нами сечения упругого рассеяния для системы $O + O_2$ в зависимости от полной энергии для молекулы кислорода с квантовыми числами v = 0-3 и i = i' = 1. Хорошо видны как волнообразная структура Глори у всех четырех сечений, так и многочисленные резонансы формы в области малых энергий для случая v = v' = 0. Разрешение этих резонансов представляет лишь академический интерес, поэтому далее мы обсуждаем только колебательно-вращательные сечения неупругого рассеяния. Заметим, что, поскольку мы рассматриваем систему из атомов ¹⁶О, здесь и далее учитываются состояния только с нечетными начальными и конечными вращательными квантовыми числами.

Рис. 2, a-c демонстрирует зависимость рассчитанных колебательно-вращательных сечений от энергии для различных колебательных переходов и фиксированных начальных и конечных вращательных квантовых чисел j = j' = 19. Все сечения ведут себя одинаково: растут с увеличением энергии и заметно модулированы волнами Глори. Рассчитанные сечения возбуждения начинаются с энергий, отвечающих энергетическим порогам открытия колебательных каналов $E_i = 1549.6$, 3075.4 и 4577 сm⁻¹ для i = 1-3 соответственно, полученные же сечения девозбуждения могут быть использованы для описания релаксации молекулы O_2 и в низкотемпературной плазме.

Интересно убедиться также в том, что зависимость неупругих сечений от финального вращательного числа ведет себя схоже с зависимостью сечения, полученной в приближении Борна.

Так, на рис. З представлены сечения возбуждения вращательных переходов молекулы O_2 в столкновениях с атомом O для энергии 4935 сm⁻¹ и колебательного перехода $v = 3 \rightarrow v' = 0$ с начальных вращательных уровней j = 13 и 133 на нечетные уровни j'. Видно, что сечения имеют похожие максимумы при j' = j и различаются поведением при j', бо́льших j. "Хвост" сечения с j = 133 спадает заметно быстрее, чем для

j = 13. В целом вид зависимости сечения от вращательного квантового числа соответствует ожидаемому.

Авторы ожидают, что впервые рассчитанные квантово-механические сечения окажутся полезными при моделировании кислородсодержащей низкотемпературной плазмы в газоразрядных лазерах, камерах горения и травления. Весь полученный набор значений $Q_L(E, v, v')$ и программа на языке Фортран, необходимые для расчета сечений, могут быть получены непосредственно от авторов по электронной почте.

Благодарности

Авторы благодарны R. Dawes (факультет химии Университета Миссури, США) за адаптацию своего *ab initio* потенциала озона к исследуемому в настоящей работе диапазону энергий и G.G. Balint-Kurti (факультет химии Университета Бристоля, Великобритания) за полезные дискуссии.

Финансирование работы

Исследование выполнено за счет гранта Российского научного фонда № 23-22-00196, https://rscf.ru/project/23-22-00196.

Конфликт интересов

Авторы заявляют, что у них нет конфликта интересов.

Список литературы

- I. Adamovich, S.D. Baalrud, A. Bogaerts, P.J. Bruggeman, M. Cappelli, V. Colombo, U. Czarnetzki, U. Ebert, J.G. Eden, P. Favia, J. Phys. D: Appl. Phys., 50, 323001 (2017). DOI: 10.1088/1361-6463/aa76f5
- [2] C.C. Hsu, J.W. Coburn, D.B. Graves, J. Vac. Sci. Technol. A, 24, 1 (2006). DOI: 10.1116/1.2121751
- [3] A. West, M. van der Schans, C. Xu, M. Cooke,
 E. Wagenaars, Plasma Sources Sci. Technol., 25, 02LT01 (2016). DOI: 10.1088/0963-0252/25/2/02LT01
- [4] M.C. Heaven, Laser Photon. Rev., 4, 671 (2010). DOI: 10.1002/lpor.200900052
- [5] A. Starikovskiy, N. Aleksandrov, Prog. Energy Combust. Sci., 39, 61 (2013). DOI: 10.1016/j.pecs.2012.05.003
- [6] A. Annušová, D. Marinov, J.-P. Booth, N. Sirse, M.L. da Silva, B. Lopez, V. Guerra, Plasma Sources Sci. Technol., 27, 045006 (2018). DOI: 10.1088/1361-6595/aab47d
- [7] V. Laporta, R. Celiberto, J. Tennyson, Phys. Rev. A, 91, 012701 (2015). DOI: 10.1103/PhysRevA.91.012701
- [8] D.A. Andrienko, I.D. Boyd, J. Chem. Phys., 144, 104301 (2016). DOI: 10.1063/1.4943114
- [9] G.G. Balint-Kurti, A.P. Palov, *Theory of molecular collisions* (Royal Society of Chemistry, Cambridge, U.K., 2015).
- [10] R. Schinke, P. McGuire, J. Chem. Phys., 71, 4201 (1979).
 DOI: 10.1063/1.438225
- [11] R. Dawes, Ph. Lolur, A. Li, B. Jiang, H. Guo, J. Chem. Phys., 139, 201103 (2013). DOI: 10.1063/1.4837175

- [12] T. Shiozaki, G. Knizia, H.J. Werner, J. Chem. Phys., 134, 034113 (2011). DOI: 10.1063/1.3528720
- [13] J.M. Hutson, C.R. Le Sueur, Comput. Phys. Commun., 241, 9 (2019). DOI: 10.1016/j.cpc.2019.02.014
- [14] S. Kanfer, M. Shapiro, J. Phys. Chem., 88, 3964 (1984). DOI: 10.1021/j150662a018
- [15] A.P. Palov, P. Jimeno, M.D. Gray, D. Field, G.G. Balint-Kurti, J. Chem. Phys., 116, 1388 (2002). DOI: 10.1063/1.1421071
- [16] R. Goldflam, S. Green, D.J. Kouri, J. Chem. Phys., 67, 4149 (1977). DOI: 10.1063/1.435393
- [17] А.П. Палов, Письма в ЖТФ, 49 (9), 29 (2023).
 DOI: 10.21883/PJTF.2023.09.55321.19530 [А.Р. Palov, Tech. Phys. Lett., 49 (5), 26 (2023).
 DOI: 10.21883/TPL.2023.05.56021.19530].