

СУЩЕСТВУЮТ ЛИ «ДВУМЕРНЫЕ» И «ОДНОМЕРНЫЕ» МНОГОЭЛЕКТРОННЫЕ АТОМЫ?

B. B. Скобелев*

Московский политехнический университет
105066, Москва, Россия

Поступила в редакцию 4 декабря 2017 г.

Квазиклассический метод Томаса–Ферми применен к «двуимерным» и «одномерным» многоэлектронным атомам. Показано, что в рамках метода такие атомы существовать не могут по причине невозможности выполнения физических граничных условий, аналогичных «трехмерному» варианту теории, в котором они выполняются. Указано на возможность экспериментальной проверки результатов с предполагаемым наличием в рамках метода значения атомного номера $Z_{1,2max}$ ($\sim 10^2$?) такого, что при $Z > Z_{1,2max}$ соответствующие «низкоразмерные» многоэлектронные атомы в действительности реализоваться не могут, в отличие от одно- или двухэлектронных, а также, например, в отличие от экспериментально установленного существования бозе-конденсата из «низкоразмерных» атомов с $Z \sim 10$ (Na).

DOI: 10.7868/S0044451018050097

1. ВВЕДЕНИЕ

В наших работах [1, 2] было показано, что статус пространственно-«двуимерных» или «одномерных» водородоподобных атомов в смысле наличия обычных их характеристик (вероятности излучения, релятивистских поправок к энергии и т. п.) вполне аналогичен случаю «трехмерных» атомов. Это же относится и к двухэлектронным атомам [3, 4] с вычислением их энергии $E < 0$ в основном и возбужденном состояниях и энергии ионизации $E_i > 0$.

Ссылки на другую литературу, имеющую отношение к вопросу, можно найти в этих же работах [1–4].

В наших расчетах использовалось одно из двух следующих решений.

1. Нормированное решение «двуимерного» уравнения Шредингера [5–7] для электрона в поле ядра (Ze) (см. также [8]) в «плоских» координатах с потенциалом кулоновского типа $(Ze)/r$, имеющее, например, в полярных координатах при выражении через вырожденную гипергеометрическую функцию F вид

* E-mail: v.skobelev@inbox.ru

$$\Psi_S \equiv \Psi_{Nm} = R_{N|m|}(r)\Phi_m(\varphi), \\ R_{N|m|}(r) = \frac{1}{r_Z} R_{N|m|}(\rho), \quad \rho = \frac{r}{r_Z}, \quad (1)$$

$$R_{N|m|}(\rho) = C_{N|m|} \frac{(2\lambda\rho)^{|m|}}{(2|m|)!} \times \\ \times e^{-\lambda\rho} F(-N + |m|, 2|m| + 1; 2\lambda\rho), \quad (1a)$$

$$r_Z = \frac{\hbar^2}{m_e(Ze^2)}, \quad \lambda = \frac{1}{N + 1/2}, \\ C_{N|m|} = \sqrt{2\lambda^3 \frac{(N + |m|)!}{(N - |m|)!}}, \quad (1b) \\ N \geq |m| = 0, 1, \dots,$$

$$\Phi_m = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} e^{im\varphi}, \quad (1c)$$

со значением энергии

$$E_N = -\frac{(Ze^2)^2 \lambda^2}{2\hbar^2} m_e. \quad (1d)$$

2. Соответствующее решение «одномерного» уравнения Шредингера [9] (см. также [10]):

$$\Psi_n^{(P)} = K_n \begin{cases} \chi_n, & z > 0, \\ P\chi_n, & z < 0, \end{cases} \quad (2)$$

$$\chi_n = e^{-|x|/2n} \frac{|x|}{n} F\left(1 - n, 2; \frac{|x|}{n}\right), \quad (2a)$$

$$K_n = \frac{1}{\sqrt{2nzz_Z}},$$

$$x = \frac{2z}{z_Z}, \quad z_Z = \frac{\hbar^2}{m_e(Ze^2)} (\equiv r_Z), \quad (2b)$$

причем энергия, как и в «трехмерном» варианте, равна

$$E_n = -\frac{(Ze^2)^2 m_e}{2\hbar^2 n^2} \quad (2c)$$

($n = 1, 2, \dots$; $P = \pm 1$ — четность состояния).

Таким образом, с «теоретической» точки зрения «двумерные» или «одномерные» одно- и двухэлектронные атомы могут существовать.

С другой стороны, такие атомы с $Z \sim 10$ в фазе бозе-конденсата не так давно получены экспериментально [11] (это атомы Na).

В связи с этим возникает естественный вопрос о возможности существования многоэлектронных ($Z \sim 10^2$) «двумерных» или «одномерных» атомов. Соответствующая «теоретическая» база для обычных «трехмерных» атомов была сформулирована еще в начале прошлого века — это метод Томаса–Ферми [12, 13].

В данной работе «трехмерный» метод Томаса–Ферми модифицируется для расчета электростатического поля и электронной структуры «двумерного» многоэлектронного атома (разд. 2, 3), а также и «одномерного» (разд. 4) с минимально необходимой, ввиду очевидной важности проблемы, детализацией. В целом придерживаясь схемы изложения материала в обычном «трехмерном» варианте теории, принятом в книге [10], мы несколько видоизменяем ее применительно к рассматриваемым в работе «двумерному» и «одномерному» вариантам, причем из соображений простоты и наглядности используем обычную, а не атомную систему единиц, в отличие от [10].

В доступной нам литературе мы не обнаружили работ по рассматриваемому вопросу.

2. ОСНОВНОЕ УРАВНЕНИЕ ТОМАСА–ФЕРМИ В «ДВУМЕРНОМ» ПРОСТРАНСТВЕ

Следуя книге [10] с минимально необходимой модификацией ее материала на случай «двумерной» электронной структуры, исходим из следующих выражений.

1. Полная энергия E электрона в результирующем электростатическом поле атома, характеризуемом потенциалом φ ,

$$E = \frac{p^2}{2m_e} - e\varphi. \quad (3)$$

2. «Поверхностная концентрация» электронов σ в выражении через максимальный импульс электрона p_0 (аналог импульса Ферми) на расстоянии r от ядра ($\sigma \equiv \sigma(r)$)

$$\sigma = \frac{p_0^2}{2\pi\hbar^2}. \quad (4)$$

Это выражение следует из аналогичного «трехмерному» соотношения

$$2 \frac{\pi p^2}{(2\pi\hbar)^2} dS = \sigma dS$$

(коэффициент 2, как и в [10], соответствует двум возможным значениям проекции спина, а πp^2 — «объем» «двумерного» p -пространства, ограниченного значением модуля импульса p , т. е. «площадь круга» «радиуса» p).

3. Максимальное значение полной энергии в данной точке пространства

$$E_0 \equiv -e\varphi_0 = \frac{p_0^2}{2m_e} - e\varphi, \quad (5)$$

причем $\varphi_0 = \text{const} > 0$ [10].

При этом получаем для поверхностной концентрации

$$\sigma = \frac{m_e e}{\hbar^2 \pi} (\varphi - \varphi_0). \quad (6)$$

Далее используем обычное уравнение Пуассона

$$\Delta\varphi = 4\pi e n \quad (7)$$

с оператором Лапласа Δ , имеющим в цилиндрических координатах вид

$$\Delta = \Delta_r + \frac{1}{r^2} \frac{\partial^2}{\partial \tilde{\varphi}^2} + \frac{\partial^2}{\partial z^2},$$

где

$$\Delta_r = \frac{1}{r} \frac{\partial}{\partial r} \left(r \frac{\partial}{\partial r} \right) \equiv \frac{\partial^2}{\partial r^2} + \frac{1}{r} \frac{\partial}{\partial r}$$

— радиальная часть оператора Δ , в том числе и «на плоскости», в полярных координатах.

При этом «угловую часть» $(1/r^2)\partial^2/\partial \tilde{\varphi}^2$ оператора можно опустить, так как в рамках метода электронное распределение, как и в «трехмерном» случае [10], следует считать изотропным (в данном случае на плоскости) и не зависящим от цилиндрического (полярного) угла $\tilde{\varphi}$. Оператор $\partial^2/\partial z^2$ также можно опустить в силу «двумерного» характера приближения с подавлением размеров атома вдоль оси z .

Далее объемную концентрацию n очевидным образом выражаем через введенную поверхностную:

$$n \approx \frac{\sigma}{d}, \quad (8)$$

где знак приближенного равенства отражает то обстоятельство, что понятие «толщины» d «плоского» многоэлектронного атома не является точно определенным из-за ее неизбежной «квантовой размазки».

Вводя для удобства обозначения

$$r_0 = \frac{\hbar^2}{m_e e^2} \equiv Z r_Z, \quad \tilde{d} = \frac{d}{4r_0}, \quad (9)$$

где \tilde{d} — «безразмерная толщина», r_0 — обычный боровский радиус, получаем основное «двумерное» уравнение Томаса–Ферми в виде

$$\varphi'' + \frac{1}{r} \varphi' \approx \frac{1}{r_0^2 \tilde{d}} (\varphi - \varphi_0). \quad (10)$$

Здесь знак \approx связан с отмеченным выше приближенным характером равенства (8), являющегося справедливым, вообще говоря, с точностью до численного коэффициента порядка единицы, что для наших целей, как будет видно, не имеет значения.

При стандартном переопределении функции $\varphi \rightarrow \tilde{\varphi}$ (полярный угол с таким же «нашим» обозначением $\tilde{\varphi}$ далее в тексте не фигурирует, и это не может привести к недоразумениям)

$$\varphi = \frac{\tilde{\varphi}}{\sqrt{r}} \quad (11)$$

уравнение (10) принимает вид

$$\tilde{\varphi}'' + \frac{1}{4r^2} \tilde{\varphi} \approx \frac{1}{r_0^2 \tilde{d}} (\tilde{\varphi} - \tilde{\varphi}_0) \quad (12)$$

«с отсутствием» первой производной.

Стоит отметить, что такое же преобразование используется и для радиального уравнения Шредингера в полярных координатах (в этом случае $R = \tilde{R}/\sqrt{r}$):

$$-\frac{\hbar^2}{2m_e} \left[R'' + \frac{1}{r} R' - \frac{m^2}{r^2} \right] R - \frac{(Ze)^2}{r} R = ER. \quad (13)$$

Как показано в работах [5–7], с учетом соответствующего преобразования $R = \tilde{R}/r$ «трехмерного» радиального уравнения Шредингера и известного вида его решения [10], это в итоге и приводит к представлению (1a) радиальной части волновой функции (1) и значению энергии (1d).

Заметим в этой связи, что в «трехмерном» варианте метода Томаса–Ферми [10] и в сферических

координатах используется преобразование $\varphi = \tilde{\varphi}/r$, при котором выражение

$$\Delta_r \varphi \equiv \varphi'' + \frac{2}{r} \varphi'$$

с радиальной частью Δ_r оператора Лапласа в сферических координатах принимает еще более простой, чем левая часть уравнения (12), вид $\tilde{\varphi}''/r$. А «трехмерное» уравнение Томаса–Ферми

$$\frac{1}{r} \tilde{\varphi}'' = \left(\frac{\tilde{\varphi}}{r} \right)^{3/2}$$

при переходе к безразмерной функции $\chi(x)$ и переменной x также приобретает достаточно простой вид (70.7) из [10], который допускает выполнение физических граничных условий (см. также разд. 5). Как будет видно ниже, в «двумерном» или «одномерном» вариантах ситуация другая.

3. БЕЗРАЗМЕРНОЕ «ДВУМЕРНОЕ» УРАВНЕНИЕ ДЛЯ НЕЙТРАЛЬНОГО АТОМА

Далее ограничимся случаем нейтрального атома, когда $\varphi_0 = 0$ [10], причем в уравнениях, являющихся следствием (10) или (12), пишем знак простого равенства \approx , поскольку писать знак \approx в дифференциальных уравнениях не принято:

$$\varphi'' + \frac{1}{r} \varphi' = \frac{1}{r_0^2 \tilde{d}} \varphi, \quad (14a)$$

$$\tilde{\varphi}'' + \frac{1}{4r^2} \tilde{\varphi} = \frac{1}{r_0^2 \tilde{d}} \tilde{\varphi}. \quad (14b)$$

Как и в [10], перейдем к безразмерной функции $\chi(x)$ и переменной x , связанными с $\varphi(r)$, $\tilde{\varphi}(r)$, r соотношениями

$$\varphi = \frac{(Ze)}{r_0 \sqrt{\tilde{d}}} \frac{\chi}{x}, \quad (15a)$$

$$\tilde{\varphi} = \frac{(Ze)}{\sqrt{r_0 \sqrt{\tilde{d}}}} \frac{\chi}{\sqrt{x}}, \quad (15b)$$

$$r = xr_0 \sqrt{\tilde{d}}, \quad x = \frac{r}{r_0 \sqrt{\tilde{d}}}. \quad (15c)$$

Если функции φ , $\tilde{\varphi}$ удовлетворяют уравнениям (14a), (14b), то функция χ , как можно убедиться, должна удовлетворять уравнению

$$\chi'' - \frac{1}{x} \chi' = \left(1 - \frac{1}{x^2} \right) \chi, \quad (16)$$

а при граничном условии

$$\chi(0) = 1, \quad (16a)$$

аналогичном «трехмерному» варианту теории [10], легко видеть, что $\varphi|_{r \rightarrow 0} \rightarrow Ze/r$, как и должно быть [10].

Из асимптотической формы уравнения (16) при $x \rightarrow \infty$: $\chi'' = \chi$, легко получить также, что существует асимптотика $\chi|_{x \rightarrow \infty} \sim e^{-x}$ с граничным условием для χ , являющимся обязательным [10]:

$$\chi(\infty) = 0, \quad (16b)$$

это соответствует исчезновению поля нейтрального атома на бесконечности (иначе говоря, $r\varphi(r)|_{r \rightarrow \infty} \rightarrow 0$, т. е. при $r \rightarrow \infty$ функция $\varphi(r)$ должна стремиться к нулю «быстрее», чем $1/r$). Другую, экспоненциально возрастающую асимптотику $\chi|_{x \rightarrow \infty} \sim e^x$, являющуюся нефизической, очевидно, в любом случае не следует учитывать.

При таком выборе функции χ граничные условия (16a), (16b) совпадают с «трехмерными» [10]. Уравнение же для аналогичной функции χ , зависящей от безразмерной переменной x , в соответствии с замечанием в конце разд. 2, в «трехмерном» варианте имеет значительно более простой, чем (16), вид: $x^{1/2}\chi'' = \chi^{3/2}$ [10].

Заметим, что в «двумерном» варианте безразмерная переменная x не зависит от Z , в отличие от «трехмерного» [10] или «одномерного» (см. ниже (22b)) варианта, что является следствием линейности по φ «двумерного» уравнения Томаса–Ферми (14a), в противоположность двум последним случаям (формула (70.4) из [10] и, ниже, формула (19) данной работы).

В рассматриваемом «двумерном» случае в принципе возможен и другой выбор безразмерной функции, не используемый, впрочем, нами в дальнейшем:

$$\Theta(x) = \frac{\chi(x)}{x} \quad (17)$$

с граничными условиями

$$\Theta|_{x \rightarrow 0} \rightarrow \frac{1}{x}, \quad x\Theta|_{x \rightarrow \infty} \rightarrow 0. \quad (17a)$$

При этом, согласно (15a),

$$\varphi = \frac{(Ze)}{r_0 \sqrt{\tilde{S}}} \Theta(x) \quad (17b)$$

с «более компактным» по сравнению с (16) дифференциальным уравнением для $\Theta(x)$ (см. также (14a)):

$$\Theta'' + \frac{1}{x}\Theta' = \Theta, \quad (17c)$$

что является, по-видимому, единственным преимуществом такого выбора.

4. ОСНОВНОЕ И «БЕЗРАЗМЕРНОЕ» УРАВНЕНИЕ ТОМАСА–ФЕРМИ В «ОДНОМЕРНОМ» ПРОСТРАНСТВЕ

Схема рассуждений для «одномерного» атома достаточно аналогична схеме для «двумерного» со следующими различиями.

Именно, вместо (6) вводится в рассмотрение линейная концентрация τ на расстоянии $z(>0)$ от ядра:

$$\tau = \frac{2}{\pi\hbar} \sqrt{2m_e e(\varphi - \varphi_0)}, \quad (18)$$

причем в соотношении

$$2 \frac{2p dz}{2\pi\hbar} = \tau dz$$

коэффициент 2 отвечает теперь двум значениям четности $P = \pm 1$, а не проекции спина (см. также формулу (2)) — ориентация спина в эффективно «одномерном» пространстве фиксирована [2], а переворот спина невозможен «по определению». В последнем выражении $2p$ — объем «одномерного» p -пространства.

Уравнение же типа (14a) для «одномерного» потенциала, получаемое из уравнения Пуассона $d^2\varphi/dz^2 = 4\pi e n$ аналогичной (8) заменой $n \approx \tau/S_{eff}$, как можно убедиться, в данном случае приводится к виду

$$\frac{d^2\varphi}{dz^2} = \frac{\sqrt{m_e}}{\hbar S} \frac{1}{z_0^2} e \sqrt{e\varphi}, \quad (19)$$

где параметр

$$z_0 = \frac{\hbar^2}{m_e e^2} \equiv Z z_Z$$

аналогичен «двумерному» параметру r_0 (9), а «безразмерная площадь поперечного сечения» \tilde{S} «одномерного цилиндрического атома» определена как

$$\tilde{S} = \frac{S_{eff}}{4\sqrt{2}z_0^2}. \quad (20)$$

Здесь S_{eff} — эффективная «площадь поперечного сечения» такого «вытянутого атома», которая, например, для атома (как, очевидно, и для водородоподобного атома [9, 10]), находящегося в сверхсильном магнитном поле

$$B \gg (Z\alpha)^2 B_0, \quad B_0 = \frac{m_e^2 c^3}{e\hbar} \approx 4.41 \cdot 10^{13} \text{ Гс}, \quad (21a)$$

равна

$$S_{eff} \approx \pi r_{eff}^2 \approx 2\pi \lambda_C^2 \frac{B_0}{B} = 2\pi S_B, \quad (21b)$$

$$S_B \equiv \lambda_C^2 \frac{B_0}{B}, \quad \lambda_C = \frac{\hbar}{m_e c}.$$

(«по определению» r_{eff} фигурирует в выражении для квадрата модуля волновой функции в магнитном поле в цилиндрических координатах [14]): $|\Psi|^2 \sim \exp\{-(r/r_{eff})^2\}$. При этом выполнение жесткого условия (21а) в экспериментах с бозе-конденсатом [11], по-видимому, необязательно, а конкретное значение S_{eff} , как и «толщины» d атома (разд. 2), для целей данной работы также не имеет значения.

При введении безразмерной функции $\tilde{\chi}$ и безразмерной переменной x соотношениями

$$\tilde{\chi} = Z^{-4/5} \tilde{S}^{2/5} \frac{z_0}{e} \varphi, \quad (22)$$

$$\varphi = Z^{4/5} \tilde{S}^{-2/5} \frac{e}{z_0} \tilde{\chi}, \quad (22a)$$

$$x = \frac{z}{z_0} Z^{-1/5} \tilde{S}^{-2/5} \quad (22b)$$

можно убедиться, что в этих обозначениях уравнение (19) записывается в следующей компактной форме:

$$\frac{d^2 \tilde{\chi}}{dx^2} = \sqrt{\tilde{\chi}}, \quad (23)$$

с «граничным условием» в нуле

$$\tilde{\chi}|_{x \rightarrow 0} \rightarrow \frac{1}{x}, \quad (23a)$$

необходимым, как и ранее, для выполнения физического условия $\varphi|_{z \rightarrow 0} \rightarrow Ze/z$ [10].

Уравнение (23) элементарно интегрируется в неявном виде в квадратурах:

$$\int \frac{d\tilde{\chi}}{\sqrt{(4/3)\tilde{\chi}^{3/2} + C_1}} = \mp x + C_2, \quad (24)$$

где $C_{1,2}$ — постоянные интегрирования. Однако анализ этого соотношения с целью определения вида функции $\tilde{\chi}(x)$ при выполнении «граничного условия» (23а) и физической асимптотики на бесконечности $x\tilde{\chi}|_{x \rightarrow \infty} \rightarrow 0$ затруднителен, и проще в этих целях ввести другую функцию $\chi = x\tilde{\chi}$ с «более удобными» граничными условиями вида (16а), (16б) и уравнением

$$\chi'' - \frac{2}{x} \chi' = -\frac{2}{x^2} \chi + \sqrt{x} \sqrt{\chi}. \quad (25)$$

5. ОБСУЖДЕНИЕ

Если переписать уравнение (16) в виде

$$x^2 \chi'' - x \chi' = (x^2 - 1) \chi, \quad (26a)$$

то можно видеть, что оно несовместимо с граничным условием (16а).

В самом деле, используя элементарную в данном случае схему доказательства «от противного», предположим, что уравнение допускает выполнение граничного условия (16а). Тогда при $x \rightarrow 0$ оно приобретает вид

$$x^2 \chi'' - x \chi' = -1$$

с общим решением

$$\chi = \frac{1}{2} \ln x + Ax^2 + C,$$

противоречащим, однако, этому граничному условию (16а). Таким образом, утверждение доказано.

Эта же аргументация применима и к уравнению (25), записанному в аналогичной форме

$$x^2 \chi'' - 2x \chi' = -2\chi + x^{5/2} \sqrt{\chi} \quad (26b)$$

и имеющему при $x \rightarrow 0$ вид

$$x^2 \chi'' - 2x \chi' = -2,$$

с общим решением

$$\chi = \frac{2}{3} \ln x + Ax^3 + C.$$

В «трехмерном» случае [10] подобного противоречия не возникает, поскольку соответствующее упомянутое выше безразмерное уравнение $x^{1/2} \chi'' = \chi^{3/2}$ при $x \rightarrow 0$ имеет решение, удовлетворяющее условию (16а):

$$\chi = \frac{4}{3} x^{3/2} + Ax + C, \quad C = 1.$$

Таким образом, возможное в принципе существование «двумерных» или «одномерных» многоэлектронных атомов не может быть объяснено в рамках метода Томаса–Ферми, а предварительное утверждение в нашей работе [3] о возможном существовании «двумерных» многоэлектронных атомов на основании наличия упомянутой выше экспоненциально убывающей на бесконечности асимптотики является, как оказалось, излишне оптимистичным. Декларированное в этой же работе [3] утверждение о невозможности существования «одномерных» многоэлектронных атомов в рамках метода Томаса–Ферми подтверждается результатом данной работы, конкретно, как и в «двумерном» случае, невозможностью выполнения граничного условия (16а); к тому же наличие убывающей на бесконечности асимптотики решения уравнения (25), в соответствии с граничным условием (16б), в отличие от (16), является сомнительным.

Заметим, что в силу приближенного квазиклассического характера этого метода данную проблему все же нельзя считать полностью закрытой, и она, видимо, нуждается в дальнейшем теоретическом исследовании.

Ситуация во многом может проясниться в эксперименте с многоэлектронными атомами типа [11], упомянутого в разд. 1.

В частности, представляет интерес экспериментальное подтверждение вытекающего из наших результатов существования максимального значения $Z \equiv Z_{max}$ (по-видимому, $Z_{max} \sim 10^2$) такого, что при $Z > Z_{max}$ реализация «двумерных» ($Z_{max} \equiv Z_{2max}$) или «одномерных» ($Z_{max} \equiv Z_{1max}$) многоэлектронных атомов была бы невозможной. Это явилось бы и доказательством адекватности метода Томаса–Ферми применительно к данной проблеме. Теоретический расчет этих величин $Z_{1,2max}$ вряд ли возможен в силу упомянутого принципиально приближенного квазиклассического характера метода Томаса–Ферми.

Заметим в заключение, что рассмотренная в работе ситуация с многоэлектронными атомами в «одномерном» и «двумерном» пространствах по сравнению с «трехмерным» аналогична отсутствию обычного для «трехмерного» пространства бозе-конденсата в этих «низкоразмерных» пространствах и его наличию в последних только при нарушении их однородности, что попутно было отмечено, например, в наших работах [3, 4].

ЛИТЕРАТУРА

1. В. В. Скобелев, ЖЭТФ **153**, 220 (2018).
2. В. В. Скобелев, ЖЭТФ **151**, 1031 (2017).
3. В. В. Скобелев, ЖЭТФ **152**, 1241 (2017).
4. В. В. Скобелев, ЖЭТФ **153**, 401 (2018).
5. B. Shibuwa and C. E. Wujman, Amer. J. Phys. **33**, 570 (1965).
6. B. Zaslow and C. E. Zandler, Amer. J. Phys. **35**, 1118 (1967).
7. A. Cisneros and N. V. McIntosh, J. Math. Phys. **10**, 277 (1968).
8. Л. Г. Мардоян, Г. С. Погосян, А. С. Сисакян, В. М. Тер-Антонян, ТМФ **61**, 99 (1984).
9. R. London, Amer. J. Phys. **27**, 649 (1959).
10. Д. Ландау, Е. М. Лифшиц, *Теоретическая физика*, т. III, *Квантовая механика, Нерелятивистская теория*, Наука, Москва (1974).
11. A. Gorlitz et al., Phys. Rev. Lett. **87**, 130402 (2001).
12. L. H. Thomas, Proc. Phil. Soc. **23**, 542 (1927).
13. E. Fermi, Rend. Accad. Naz. Lincei **6**, 602 (1927).
14. А. А. Соколов, *Введение в квантовую электродинамику*, Физматлит, Москва (1958).