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

В. В. Скобелев*

Московский политехнический университет 105066, Москва, Россия

Поступила в редакцию 4 декабря 2017 г.

Квазиклассический метод Томаса – Ферми применен к «двумерным» 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- «двумерных» 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 «двумерного» 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

$$\Psi_{S} = \Psi_{Nm} = R_{N|m|}(r) \Psi_{m}(\varphi),$$

$$R_{N|m|}(r) = \frac{1}{r_{Z}} R_{N|m|}(\rho), \quad \rho = \frac{r}{r_{Z}},$$
(1)

 $(...) \mathbf{\overline{A}}$ (...)

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

р

$$r_{Z} = \frac{\hbar^{2}}{m_{e}(Ze^{2})}, \quad \lambda = \frac{1}{N+1/2},$$

$$C_{N|m|} = \sqrt{2\lambda^{3} \frac{(N+|m|)!}{(N-|m|)!}},$$

$$N \ge |m| = 0, 1, \dots,$$
(1b)

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

со значением энергии

 $T_{\rm c} = T_{\rm c}$

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

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

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

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

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

^{*} E-mail: v.skobelev@inbox.ru

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

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

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

 $(n = 1, 2, ...; P = \pm 1 -$ 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 ,

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

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

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

 Максимальное значение полной энергии в данной точке пространства

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

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

При этом получаем для поверхностной концентрации

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

Далее используем обычное уравнение Пуассона

$$\Delta \varphi = 4\pi en \tag{7}$$

с оператором Лапласа $\Delta,$ 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:

$$n \approx \frac{\sigma}{d},$$
 (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

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

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

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

Здесь знак «≈» 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 $\varphi \to \tilde{\varphi}$ (полярный угол с таким же «нашим» обозначением $\tilde{\varphi}$ далее в тексте не фигурирует, и это не может привести к недоразумениям)

$$\varphi = \frac{\tilde{\varphi}}{\sqrt{r}} \tag{11}$$

уравнение (10) принимает вид

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

«с отсутствием» первой производной.

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

$$-\frac{\hbar^2}{2m_e} \left[R'' + \frac{1}{r} R' - \frac{m^2}{r^2} \right] R - \frac{(Ze^2)}{r} R = ER.$$
(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 (1а) 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 «=», поскольку писать знак « \approx » в дифференциальных уравнениях не принято:

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

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

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

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

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

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

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

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

а при граничном условии

$$\chi(0) = 1, \tag{16a}$$

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

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

$$\chi(\infty) = 0, \tag{16b}$$

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

При таком выборе функции χ граничные условия (16а), (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 (14а), 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:

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

с граничными условиями

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

При этом, согласно (15а),

$$\varphi = \frac{(Ze)}{r_0\sqrt{\tilde{d}}}\,\Theta(x) \tag{17b}$$

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

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

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 отличиями.

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

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

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

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

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

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

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

равна

$$S_{eff} \approx \pi r_{eff}^2 \approx 2\pi \lambda_C^2 \frac{B_0}{B} = 2\pi S_B,$$

$$S_B \equiv \lambda_C^2 \frac{B_0}{B}, \quad \lambda_C = \frac{\hbar}{m_e c}.$$
(21b)

(«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 (21a) 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 функци
и $\tilde{\chi}$ и безразмерной переменной xсоотношениями

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

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

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

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

$$\frac{d^2\tilde{\chi}}{dx^2} = \sqrt{\tilde{\chi}},\tag{23}$$

с «граничным условием» в нуле

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

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

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

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

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

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

5. ОБСУЖДЕНИЕ

Если переписать уравнение (16) в виде

$$x^{2}\chi'' - x\chi' = (x^{2} - 1)\chi, \qquad (26a)$$

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 $x \to 0$ 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

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

и имеющему при $x \to 0$ 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 $x \to 0$ 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 (16b), 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).
- B. Shibuya and C. E. Wujman, Amer. J. Phys. 33, 570 (1965).
- B. Zaslow and C. E. Zandler, Amer. J. Phys. 35, 1118 (1967).
- A. Cisneros and N. V. McIntosh, J. Math. Phys. 10, 277 (1968).
- 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. Лифпиц, 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).
- А. А. Соколов, Введение в квантовую электродинамику, Физматлит, Москва (1958).