

Zeitschrift: Archives des sciences [1948-1980]
Herausgeber: Société de Physique et d'Histoire Naturelle de Genève
Band: 9 (1956)
Heft: 5: Colloque Ampère

Artikel: Étude sur le temps de relaxation nucléaire dans les gaz nobles
Autor: Staub, H.-H.
DOI: <https://doi.org/10.5169/seals-739036>

Nutzungsbedingungen

Die ETH-Bibliothek ist die Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften auf E-Periodica. Sie besitzt keine Urheberrechte an den Zeitschriften und ist nicht verantwortlich für deren Inhalte. Die Rechte liegen in der Regel bei den Herausgebern beziehungsweise den externen Rechteinhabern. Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen sowie auf Social Media-Kanälen oder Webseiten ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. [Mehr erfahren](#)

Conditions d'utilisation

L'ETH Library est le fournisseur des revues numérisées. Elle ne détient aucun droit d'auteur sur les revues et n'est pas responsable de leur contenu. En règle générale, les droits sont détenus par les éditeurs ou les détenteurs de droits externes. La reproduction d'images dans des publications imprimées ou en ligne ainsi que sur des canaux de médias sociaux ou des sites web n'est autorisée qu'avec l'accord préalable des détenteurs des droits. [En savoir plus](#)

Terms of use

The ETH Library is the provider of the digitised journals. It does not own any copyrights to the journals and is not responsible for their content. The rights usually lie with the publishers or the external rights holders. Publishing images in print and online publications, as well as on social media channels or websites, is only permitted with the prior consent of the rights holders. [Find out more](#)

Download PDF: 31.01.2026

ETH-Bibliothek Zürich, E-Periodica, <https://www.e-periodica.ch>

Etude sur le temps de relaxation nucléaire dans les gaz nobles

par H.-H. STAUB,
Université de Zurich.

Dans un gaz monoatomique dont les molécules ne sont pas paramagnétiques la seule cause pour l'orientation des noyaux dans un champ magnétique est l'interaction des spins nucléaires, qui par le mouvement moléculaire fournissent un champ magnétique variable. Ce mécanisme donne des temps de relaxation ordinairement très longs [1]:

$$(1) \quad \frac{1}{T_1} = \frac{2 \gamma^4 \hbar^2 n}{R_0^4 \bar{V}^2}$$

γ = proportion gyromagnétique

n = nombre des collisions d'une molécule par seconde.

R_0 = distance minimale de rapprochement.

\bar{V} = vitesse moléculaire moyenne.

Pour le Xénon 131 d'une pression de 80 At. cette relation donne $T_1 \approx 10^7$ sec.

Pour le Xénon 131 d'une pression de 80 At. cette relation donne $T_1 \approx 10^7$ sec.

Bloch [2] a montré que T_1 peut être abaissé par les collisions des atomes avec une surface contenant des moments magnétiques. Par cette méthode Proctor et Yu [3] ont réussi à obtenir des temps de relaxation pour le Xe^{129} ($I = \frac{1}{2}$, $\mu = -0.7725$) de l'ordre de 10^{-2} sec.

Nous avons observé que le temps de relaxation du Xénon 131 ($I = \frac{3}{2}$, $\mu = +0.6868$) pur et sans addition de matériel paramagnétique est beaucoup plus court que la valeur (1). A 58 Atm., $T_1 = (2,4 \pm 0,4) \times 10^{-2}$ sec., à 76 Atm., $T_1 = 2,0 \pm 0,4 \times 10^{-2}$ sec. Nous croyons que cet effet est causé par des forces d'attraction intermoléculaire de van der Waals. Celui-ci peut être estimé approximativement de la manière suivante.

L'opérateur de l'énergie entre deux atomes à la distance R est donné par [4].

$$H_w = e^2/R^3 (X_1 X_2 + Y_1 Y_2 - 2 Z_1 Z_2)$$

X_1 = somme des coordonnées d'électrons de 1. Par un calcul de perturbation du second ordre on obtient la valeur de l'énergie W en représentant la fonction perturbée par

$$\psi = \sum_{nn'} \alpha_{nn'} \psi_n^0(1) \psi_{n'}^0(2)$$

$$\alpha_{nn'} = \frac{(nn' | H_w | 00)}{2 E_0 - E_n - E_{n'}}$$

$$W = \sum_{nn'} \alpha_{nn'} (00 | H_w | nn') = \sum_{nn'} |\alpha_{nn'}|^2 (2 E_0 - E_n - E_{n'}) = -\frac{C_w}{R^6}$$

où zéro signifie l'état normal ($5S^2, 5p^6$) ' S_0 ' des deux atomes. L'énergie $W < 0$ est causée par la polarisation mutuelle des atomes, qui provoque l'excitation des états élevés. Considérons seulement le premier état excité en négligeant les effets de spin, c.à.d. l'état ($5S^2, 5p^5, 6S$) ' P_1 ' avec couplage L — S. On somme alors seulement les contributions des états magnétiques $m = \pm 1,0$ dont seulement les combinaisons 1-1,00-1,1 sont différentes de zéro.

$$W = 2(E_0 - E_1)(|\alpha_{1-1}|^2 + |\alpha_{00}|^2 + |\alpha_{-11}|^2)$$

La déformation atomique donne un gradient φ_{zz} du champ électrique de symétrie axiale à l'emplacement du noyau. Si la ligne de collision des atomes fait un angle θ avec la direction Z_0 du champ magnétique orientant les noyaux de spin I et moment quadrupolaire Q, l'interaction est donnée par

$$H_Q = \frac{eQ\varphi_{zz}}{4I(2I-1)} \{ 3[I_{x_0}^2 \sin^2 \theta + I_{z_0}^2 \cos^2 \theta + (I_{x_0}I_{z_0} + I_{z_0}I_{x_0}) \sin \theta \cos \theta] - I^2 \}$$

La valeur des φ_{zz} se calcule simplement connaissant les valeurs des α 's et les formules de Casimir [5]

$$\varphi_{zz} = \int \rho(\vec{r}_{11} \vec{r}_{21}) \left[\frac{3 \cos^2 \Theta_{11}-1}{r_{11}^3} + \frac{3 \cos^2 \Theta_{21}-1}{r_{21}^3} \right] d\tau_1 d\tau_2$$

où ρ est la densité de charge dans les deux atomes et $r_{11}, \tau_{11}, r_{21}, \tau_{21}$ les coordonnées des électrons relatives au noyau. Soit φ_{zz}^0 la valeur du gradient du champ électrique pour l'état atomique $m_J = J$. En négligeant la con-

tribution de l'atome 2 à φ_{zz}^0 à l'emplacement du noyau de l'atome 1, on obtient pour la probabilité de transition $m m'$ du noyau:

$$W_{mm'}(t) = \frac{(3 \varphi_{zz}^0 C_w e Q)^2}{[8 \hbar (E_1 - E_0) I (2I - 1)]^2} \left| \int_{-\infty}^t [(m | I_{x_0}^2 | m') \frac{\sin^2 \theta(t^1)}{R^6(t^1)} + (m | I_{x_0} I_{z_0} + I_{z_0} I_{x_0} | m') \frac{\sin \theta(t^1) \cos \theta(t^1)}{R^6(t^1)} \cdot e^{i\omega_{mm'} t^1}] dt^1 \right|^2$$

Les impulsions de forces au noyau ne durent que pour un temps court

$$\frac{1}{\omega_{mm'}} \gg \tau \approx R_0/v$$

Soient n leur nombre par seconde, R_0 la distance minimale entre les deux atomes, $Cw/R_0^6 = 4\varepsilon$, N_0 le nombre des atomes par unité de volume, la vitesse moléculaire moyenne, on obtient, pour $I = 3/2$:

$$\frac{1}{T_1} = \frac{1}{T_2} = \frac{0,23 N_0 R_0^4 \varepsilon^2 (e Q \varphi_{zz}^0)^2}{\hbar^2 (E_1 - E_0)^2 V}$$

Les valeurs de R_0 , ε et N_0 sont données par Michels [6] et al. $\varepsilon = 2.397 \times 10^{-14}$ erg; $R_0 = 4.22 \times 10^{-8}$ cm, $Q = 0.15 \times 10^{-24}$ cm $_0$ [7]. $E_1 - E_0$ et les valeurs nécessaires pour calculer φ_{zz}^0 se trouvent dans une publication de Meggers et al. [8].

$$v_1 - v_0 = \frac{E_1 - E_0}{hc} = 77186 \text{ cm.}^{-1}. \Delta v = 9129 \text{ cm.}^{-1}.$$

Si on suppose un couplage pur L — S on obtient

$$\frac{1}{e} \varphi_{zz}^0 = -1.96 \times 10^{26} \text{ cm.}^{-3};$$

cette valeur est à peu près un demi pour couplage $j-j$.

Avec

$$\tau = R_0 \left(\frac{1}{V} \right)$$

on obtient pour:

$$\begin{aligned} p &= 58 \text{ Atm.} & T_1 &= 7.7 \times 10^{-2} \text{ sec} \\ p &= 76 \text{ Atm.} & T_1 &= 2.9 \times 10^{-2} \text{ sec} \end{aligned}$$

Bien que les valeurs calculées soient plus longues que celles de l'expérience, le résultat est néanmoins assez satisfaisant en considérant les approximations faites.

1. BLOEMBERGEN, N., E. M. PURCELL et R. V. POUND, *Phys. Rev.*, **73**, 679, 1948.
 2. BLOCH, F., *Phys. Rev.*, **83**, 1062, 1951.
 3. PROCTOR, W. G. et F. C. YU, *Phys. Rev.*, **78**, 471, 1950.
 4. MARGENAU, H., *Rev. Mod. Phys.*, **11**, 1, 1939.
 5. KOPFERMANN, H., *Kernmomente*, Akademisches Verlagsges., Leipzig, 1940, S. 66.
 6. MICHELS, H., T. WASSENAAR et P. LOUWERSE, *Physica*, **20**, 99, 1954.
 7. KOCH, J. et E. RASMUSSEN, *Phys. Rev.*, **77**, 722, 1950.
 8. MEGGERS, W. F., Th. DE BRUIN et C. J. HUMPHREY, *Bureau of Stand. Journ. of Res.*, **3**, 731, 1929.
-