**Zeitschrift:** Archives des sciences [1948-1980]

Herausgeber: Société de Physique et d'Histoire Naturelle de Genève

**Band:** 13 (1960)

**Heft:** 9: Colloque Ampère

**Artikel:** Calcul du spectre de résonance électronique du radical CH à l'état

polycristallin

Autor: Lefebvre, R.

**DOI:** https://doi.org/10.5169/seals-738576

## 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:** 15.12.2025

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

## Calcul du spectre de résonance électronique du radical CH à l'état polycristallin

par R. Lefebyre

Centre de Mécanique ondulatoire appliquée, rue de Sèvres, Paris, 15e

Le spectre de résonance électronique d'un radical organique à l'état solide est compliqué par la présence des interactions dipole-dipole [1, 2, 3]. Le spectre dépend à la fois de l'intensité du champ magnétique externe imposé à la substance et de l'orientation du radical dans ce champ. Le spectre d'un échantillon polycristallin ou amorphe résulte alors de la superposition des spectres correspondant à toutes les orientations possibles.

Nous avons calculé [4] ce spectre dans le cas du radical CH à l'état polycristallin en partant du traitement proposé par McConnell, Heller, Cole et Fessenden pour le monocristal [1]. Il y a, en général, dans le spectre quatre lignes d'absorption dont l'intensité et la position dépendent du champ magnétique et de l'orientation. Nous supposons que par suite des différentes causes d'élargissement chaque ligne est une gaussienne. La ligne d'absorption pour l'échantillon polycristallin est alors donnée par:

$$g(h) = \frac{1}{8\pi\lambda} \sqrt{\frac{2}{\pi}} \int_0^{\pi} d\theta \int_0^{2\pi} d\phi \sin\theta \left[ \cos^2 \frac{\xi}{2} \left\{ e - \frac{2(h - h_1)^2}{\lambda^2} + e - \frac{2(h - h_4)^2}{\lambda^2} \right\} + \sin^2 \frac{\xi}{2} \left\{ e - \frac{2(h - h_2)^2}{\lambda^2} + e - \frac{2(h - h_3)^2}{\lambda^2} \right\} \right]$$

Dans cette formule  $h_1$ ,  $h_2$ ,  $h_3$  et  $h_4$  sont les champs auxquels se produisent l'absorption pour le radical isolé,  $\theta$  et  $\varphi$  les angles polaires donnant la direction du champ magnétique externe dans le système d'axe diagonalisant l'interaction dipole-dipole électron-proton,  $\xi$  un angle dépendant de  $\theta$  et  $\varphi$  et aussi de l'intensité du champ magnétique externe,  $\lambda$  la largeur de la gaussienne de base utilisée pour la représentation d'une ligne d'absorption. Cette intégrale double sur la sphère a été programmée pour la calculatrice IBM 704.

A titre d'essai, le paramètre λ a été pris d'abord égal à 4 gauss et le spectre calculé pour les bandes X, K et J [3]. On constate sur les spectres

des bandes X et J la présence de faibles bandes qui se situent de part et d'autre du centre du spectre à un champ correspondant à la fréquence de résonance du proton. Ceci est conforme à l'analyse approchée que l'on peut faire du spectre dans ces deux cas: les lignes satellites provenant du fait que le spin du proton ne se quantifie pas suivant le même axe dans l'un et l'autre état de spin de l'électron sont relativement isotropes et se situent approximativement en ces positions pour l'échantillon monocristallin. Le paramètre λ a ensuite été pris égal à 8 gauss. Les spectres aux bandes X, K et J ont alors sensiblement la même allure. On a un doublet constitué par deux bandes larges. Les bandes additionnelles de faible intensité ont maintenant disparu.

Ce travail est actuellement étendu afin de pouvoir traiter le cas d'un radical contenant plusieurs protons en interaction avec l'électron impair.

<sup>1.</sup> McConnell, H. M., C. Heller T. Cole et R. W. Fessenden, *J. Am. Chem. Soc.*, 82, 766 (1960).

<sup>2.</sup> Atherton, N. M. et D. H. Whiffen, Mol. Phys., 3, 1 (1960).

<sup>3.</sup> MIYAGAWA, L. et W. GORDY, J. Chem. Phys., 32, 255 (1960).

<sup>4.</sup> Lefebure, R., J. Chem. Phys. (à paraître).