



# مدلسازی عددی یونیزاسیون گاز توسط پالس لیزر با استفاده از روش شبیهسازی ذره در جعبه (PIC)

الناز خلیل زاده<sup>۳۹۱</sup>، جمال الدین یزدان پناه<sup>۲۹۲</sup> و امیر چخماچی<sup>۳</sup>

<sup>۱</sup> دانشکده فیزیک، دانشگاه خوارزمی <sup>۲</sup> دانشکده فیزیک، دانشگاه صنعتی شریف <sup>۳</sup> پژوهشکده فیزیک پلاسما و گداخت هسته ای

در این مقاله، نحوه مدل سازی یونیزاسیون گاز هیدروژن توسط پالس لیزر با استفاده از روش شبیه سازی ذره در جعبه آمده است. نرخ-های مختلف یونیزاسیون به ازای مقادیر مختلف شدت میدان الکتریکی بررسی شده است. الگوریتم کد شبیه سازی ذره در جعبه برخوردی با استفاده از روش آماری مونت کارلو توصیف شده و با استفاده از آن، کد نگارش شده است. نتایج حاصل از این کد شبیه سازی، نشاندهنده آن است که میتوان از این کد برای بررسی دقیق مسائلی در برهمکنش لیزر – پلاسما، که یونیزاسیون در آنها نقش مهمی را بازی میکنند استفاده کرد.

کلید واژه- برهمکنش لیزر با ماده، شبیه سازی ذره در جعبه، مونت کارلو، یونیزاسیون

## Numerical Modeling of Gas Ionization by Laser Field with Particle in Cell Simulation

Elnaz Khalilzadeh<sup>1, 3</sup>, Jamal Yazdanpanah<sup>2, 3</sup>, Amir Chakhmachi<sup>3</sup>

<sup>1</sup> Department of Physics, Kharazmi University
 <sup>2</sup> Department of Physics, Sharif University of Technology
 <sup>3</sup> Plasma Physics & Fusion Research School

In this paper, a numerical model based on particle in cell simulation (PIC) is introduced to investigate the field ionization by a nonrelativistic laser field when it propagates through the Hydrogen atoms. For this purpose, different ionization rate and its probability have been investigated. The ionization phenomena were studied by Monte Carlo calculation. Results indicate that this code can be used for detailed study of phenomena associated with laser interaction with plasma.

Keywords: laser-matter interaction, particle in cell simulation, Monte Carlo, ionization

#### ۱– مقدمه

امروزه از روش شبیهسازی ذره در جعبه ( particle in cell) به دلیل قابلیتهای خاص و نتایج دقیق آن در بسیاری از حوزههای فیزیک پلاسما از جمله برهمکنش پالس لیزر با پلاسما استفاده می شود. در اکثر کدهای تهیه شده، پلاسما به صورت پیشفرض بوده و مرحله یونیزاسیون و چگونگی تشکیل پلاسما در نظر گرفته نمی شود. در حالت کلی باید حالت اولیهی ماده را خنثی در نظر بگیریم و اجازه دهیم که پلاسما به صورت خودسازگار با ورود پالس لیزر ایجاد شود. بنابراین کدهای شبیهسازی ذرهای غیر برخوردی باید به گونهای گسترش یابند تا مرحله یونیزاسیون را در بربگیرند که این کار مستلزم اضافه كردن حلقه مونت كارلو به الگوريتم كد شبيهسازى ذرهای غیربرخوردی [۱] است. این موضوع از جمله مطالعات به روز در این زمینه بوده [۲] و جهت دستیابی به نتایج دقیق و فهم درست از تمامی مکانیسمها و پدیده های همراه با برهمکنش لیزر - پلاسما ضروریست. در این مقاله، یک حلقه آماری مونت کارلو به الگوریتم کد شبیه سازی ذرهای غیربرخوردی موجود[۶]، برای بررسی مرحله يونيزاسيون و تشكيل يلاسما اضافه شده است. مكانيسم های مختلف یونیزاسیون و احتمالات مختلف در نظر گرفته شده است و در نهایت یک کد ذره ای برخور دی که می توان از آن برای مطالعه دقیق پدیدههای همراه با برهمكنش ليزر-پلاسما استفاده كرد بدست آمده است.

## ۲- تئوری مساله:

یونیزاسیون فرایند اصلی برهمکنش پالس لیزر با ماده میباشد. هنگامیکه اتمی تحت تاثیر تابش قوی قرار می-گیرد الکترونهای آن اتم از طریق مکانیسمهای مختلف میتوانند آزاد شوند. Keldysh [۳] نشان داد که مرز بین یونیزاسیون از طریق تونلزنی (Tunneling ionization) و یونیزاسیون چند فوتونی (Multi photon ionization) توسط پارامتر γ بیان می شود:

$$\gamma = \sqrt{\frac{I_p}{2U_p}} \tag{1}$$

که  $\gamma$  پارامتر Keldysh ،  $I_p$ ، Keldysh انرژی یونیزاسیون و  $U_p = eE_{laser} / 4m_e \omega_{laser}^2$  میانگین زمانی انرژی جنبشی است که الکترون در میدان لیزر بدست می آورد. برای حالت 1  $\gamma^2 > 1$  یونیزاسیون از طریق جذب فوتون بوده و برای 1  $\gamma^2 < \gamma^2$  یونیزاسیون از طریق تونلزنی می باشد.



شکل۱: یونیزاسیون از طریق تونلزنی

در این کد، مشخصات پالس لیزر به گونه ای است که یونیزاسیون TT را در برمی گیرد. مطابق شکل ۱، الکترونی که در چاه پتانسیل غیر مختل یک اتم به اندازه  $I_p$  قرار دارد تحت تاثیر میدانهای الکتریکی و مغناطیسی پالس لیزر با فرکانس نوسانی  $\varpi$  قرار می گیرد. زمانیکه لیزر با فرکانس نوسانی  $\varpi$  قرار می گیرد. زمانیکه مختل کرده و ارتفاع سدی را که برای خروج الکترون وجود داشت پایین می آورد و باعث می شود الکترون از روی سد تونل زنی کرده و از حالت مقید به هسته خارج شود. با تکیه بر تئوری کوانتومی و پس از حل معادله شرودینگر که با تقریبهایی همراه بوده، بهترین رابطه برای نرخ تونلزنی اتم هیدروژن، توسط Landau به صورت زیر ارائه شده است [۴]:

$$w(t) = \frac{4}{E_{laser}} \exp(-\frac{2}{3E_{laser}}).$$
 (7)

با بالا رفتن شدت میدان الکتریکی، زمانیکه مقدار میدان الکتریکی لیزر از یک مقدار بحرانی E<sub>critical</sub> بیشتر باشد سد تا اندازهای فشرده می شود که الکترون بدون تونلزنی می تواند بگریزد. به این حالت، یونیزاسیون با خذف سد پتانسیل کولومبی گفته می شود. Bauer این مقدار بحرانی

برای اتم هیدروژن را به صورت زیر بدست آورد [۴]:  $E_{critical} = (\sqrt{2} - 1) |I_p|^{3/2} = 0.146$  a.u (۳) برای نرخ یونیزاسیون برای میدانهای الکتریکی حوالی میدان بحرانی، E < 0.2 < E > 0.084، یکی از بهترین روابط بدست آمده، رابطه تجربی Mulsner میباشد [۴]:

$$w(t) = 2.4 E_{laser}(t)^2$$
(\*)

دربدست آوردن روابط (۲) و (۴) با توجه به کم بودن شدت میدان الکتریکی اثر اشتارک در نظر گرفته نشده است. در میدانهای قوی تر این اثر باعث جابجایی ترازهای انرژی در اتم هیدروژن می شود. در شکل ۲ نرخ یونیزاسیون



شکل ۲: نرخ یونیزاسیون برای اتم H با در نظر گرفتن اثر اشتارک

با در نظر گرفتن اثر اشتار ک به صورت عددی بدست آمده است [۵] که در میدانهای ضعیف با روابط (۲) و (۴) همخوانی دارد. در روابط مربوط به نرخ یونیزاسیون بدست آمده و استفاده شده در بسیاری از کدهای موجود، سرعت اولیه الکترونهای خروجی صفر در نظر گرفته شده، در این کد ما از مقادیر غیر صفر برای سرعت الکترونها مطابق رابطه زیر استفاده کردهایم [۵]:

 $w = w (0) \exp\left[-\frac{p_{\perp}^2 \omega^2 (2I_p)^{3/2}}{3F^3} - \frac{p_{\perp}^2 (2I_p)^{1/2}}{F}\right] \qquad (\Delta)$ 

که  $p_{\perp}, p_{\perp}$  تکانه الکترون خروجی در جهت موازی و عمود بر جهت قطبش میدان لیزر است. و (0) w همان روابط (۲) و (۴) و نتایج شکل ۲ میباشند.

#### ۳- روش شبیهسازی و الگوریتم مساله:

به صورت خلاصه، در کدهای شبیهسازی ذره در جعبه (PIC) فرایندی که به نحو مناسبی ارتباط بین ذرات و میدان ها را با نقاط شبکه بر قرار میکند درونیابی میدان ها در موقعیت ذرات و تخصیص بار بر روی شبکه است. به این ترتیب در ابتدا میدانهای بدست آمده از معادلات ماکسول که بر روی نقاط شبکه تعریف شدهاند با استفاده از روشهای درونیابی در موقعیت ذرات محاسبه میشوند [۶]. نیروهای اعمال شده بر ذرات در معادله نیوتن-لورنتز باعث تحول در موقعیت و سرعت ذرات می شوند، به این ترتیب با استفاده از موقعیت و سرعت جدید و بکارگیری روشهای وزندهی بار به نقاط شبکه، چگالی بار و چگالی جریان بر روی نقاط شبکه محاسبه می شوند. در این کد برای در نظر گرفتن برخورد پالس لیزر با ماده گازی، روش آماری مونت کارلو را به الگوریتم مشخص PIC غیر برخوردی اضافه میکنیم. این حلقه، پس از محاسبه بار و جریان در هرگام زمانی و قبل از انتگرال گیری معادلات



ماکسول، اضافه می شود. مطابق شکل ۴، در هر گام زمانی مقدار میدان الکتریکی اعمالی به هر ذره در اثر میدانهای خارجی و میدانهای داخلی ناشی از ذرات باردار محاسبه می شود. با توجه به اندازه میدان الکتریکی، یکی از روابط یونیزاسیون بر اساس روابط (۲) و (۴) و نتایج شکل ۲ انتخاب می شود. در ادامه با استفاده از رابطه (۵)، یک سرعت اولیه به ذره خنثی نسبت داده شده و نرخ یونیزاسیون محاسبه می شود. سپس با استفاده از رابطه دليل استفاده از اين رابطه مقدار کوچک  $p_i = w(t)\delta t$ δt میباشد.) احتمال یونیزاسیون بدست میآید. با  $P_0$  استفاده از مولد اعداد تصادفی یکنواخت، کد یک عدد را انتخاب مي کند اگر  $P_0 < P_i$  ذره يونيزه شده و يک الکترون و یون هیدروژن در مکان ذره تولید میشود. در غیر اینصورت ذره یونیزه نشده و در گامهای زمانی بعدی همین فرایند تکرار میشود. یکی از مسائل مهم که باید به آن توجه کرد حفظ پایستگی انرژی در کد میباشد. در واقع باید انرژی که صرف یونیزه کردن اتمها شده از پالس ليزر كم شود. اين كار از طريق اضافه كردن يك جريان مجازی به جریان الکتریکی در هر سلول و در هر گام زمانی انجام می شود. این جریان هم جهت با میدان الکتریکی بودہ و به صورت زیر است [۷]:

$$\vec{j}_{ion} = \frac{\vec{E} n (I_p + u_k)}{\delta t \left| \vec{E} \right|^2}$$
(9)

که n چگالی تعداد الکترون های یونیزه شده در هر گام زمانی و u<sub>k</sub> انرژی جنبشی اولیه آنها میباشد.

۴- نتایج شبیه سازی:

مشخصات کد تک بعدی در مکان و دوبعدی در سرعت موجود به این صورت است که فضای شبیهسازی تک بعدی X دارای ابعاد μm 160 برابر با 32000 خانهٔ شبکه



شکل ۶: نمودار انرژی کل و انرژی مکانیکی و انرژی الکترومغناطیسی

در شکل ۵، موج پلاسمایی تشکیل شده کاملا مشخص بوده و نشان از کارکرد صحیح کد موجود دارد. نمودار مربوط به پایستگی انرژی کل که مجوع انرژی مکانیکی ذرات و انرژی الکترومغناطیسی میباشد را در شکل ۶ می بینید. در انتها با توجه به نتایج بدست آمده میتوان گفت کد شبیهسازی ذرهای برخوردی موجود، قادر است مرحله یونیزاسیون را بدرستی مدلسازی کرده و برای بررسی کامل و جامع مسائلی در پلاسما که در آنها برخورد و چگونگی انتشارپالس لیزر در محیط اهمیت دارند بکار رود.

#### مراجع

[1] A. J. Kemp, R. E. W. Pfund and M. T. Vehn, "Modeling ultrafast laser driven dynamics with Monte Carlo collisional particle in cell simulations", Phys. Plasmas 11, No.12 (2004) 5648-5657.

[2] M. Chen, E. Cormier-Michel and et al, "Numerical modeling of laser tunneling ionization in explicit particle-in-cell codes", J. of Computational Physics 236, No.10 (2013) 220–228

[3] L. V. Keldysh, "Ionization in the Field of a Strong Electromagnetic Wave", Zh. Eksp. Teor. Fiz. 47, No.5 (1964) 1945-1951.

[4] D. Bauer and P. Mulser, "Exact field ionization rates in the barrier-suppression regime from numerical time-dependent Schrodinger-equation calculations "Phys. Rev. A 59, No 1 (1999) 569-578.

[5] N.B. Delone, V.P. Krainov, "*Tunneling and Barrier Suppression Ionization of Atoms and Ions in a Laser Radiation Field*", **Physics-Uspekhi** 41, No. 5 (1998) 469- 485.

[6] J. Yazdanpanah and A. Anvari ;" *Time and space extended*particle in cell model for electromagnetic particle algorithms"; **Phys. Plasmas** 19, No.3 (2012) 033110-033117.

[7] P. Mulser, F. Cornolti, and D. Bauer, "*Ejection energy of photoelectrons in strong-field ionization* "**Phys. Plasmas** 5, No 3 (1998) 4466-4474.

می باشد. پالس لیزری، یک پالس گوسی با طول موج و پلاریزهٔ خطی در جهت y است که از دیوارهٔ  $\lambda = 1 \, \mu m$ سمت چپ فضای شبیهسازی به داخل شبکه تزریق شده و در راستای x منتشر می شود. شدت پالس لیزری در شیبه سازی های انجام شده  $I = 36 \times 10^{16} W / cm^2$  است. اندازه هر سلول شبیه سازی  $\Delta x = 0.005 \ \mu m$  مے باشد. اتمهای خنثی گاز هیدروژن در محدوده μm- 120μm به صورت یکنواخت توزیع شده اند و چگالی گاز هیدروژن برابر با  $n_H = 1.22 \times 10^{25} cm^{-3} \equiv 0.01 n_{cr}$  مے باشد. در واقع هدف در این مقاله، نشان دادن نحوه مدل سازی مرحله یونیزاسیون در برهمکنش پالس لیزری با ماده، با استفاده از روش شبیهسازی ذره در جعبه بود. برای تست كد بدست آمده، نمودار ميدان الكتريكي يالس ليزر و چگالی الکترونهای تشکیل شده و فضای فاز آنها را در شکل ۵، و در بازههای زمانی مختلف که پالس لیزر وارد جعبه شبیهسازی می شود مشاهده می کنید.



شکل ۵ : نمودار میدان الکتریکی پالس لیزر و چگالی الکترونهای تشکیل شده و فضای فاز آنها