Ione de Almeida Coco

O problema de Milne polienergético em Física de Reatores: Estudo da influência do espalhamento elástico anisotrópico com o modelo do gas pesado

> Dissertação de Mestrado apresentada ao Instituto de Física da Universidade de São Paulo

São Paulo - Setembro de 1973



IONE DE ALMEIDA COCO

-

• • • • • • • •

O PROBLEMA DE MILNE POLIENERGETICO EM FÍSICA DE REATORES: ESYUDO DA INFLUÊNCIA DO ESPALHAMENTO ELÁSTICO ANISOTRÓPICO COM O MODELO DO GÁS PESADO

Dissertação de Mestrado apresentada ao Instituto de Física da Universidade de São Paulo

and a factor of the second second

São Paulo Setembro de 1973 RESUMO

00000000000

Foi estudado o Problema de Milne polienergético, em geometria plana, em um meio espalhador e absorvedor, levando em consideração os efeitos da secção de choque de espalhamento dependente da energia e do esp<u>a</u> lhamento linearmente anisotrópico.

A equação de Boltzmann foi resolvida pelo Mêtodo Polinomial Energético e Angular, tendo sido utilizados secção de choque de absorção da forma 1/v e o núcleo de espalhamento do Gãs Pesado.

Foram obtidos resultados numéricos para as distribuições energética e espa cial do fluxo de neutrons na fronteira meio-vácuo e na região assintótica, distância extrapolada e auto valores para três meios com absorções dif<u>e</u> rentes, sempre que possível, os resultados foram comparados com os enco<u>n</u> trados na bibliografia.

Conclui-se que, nas vizinhanças da fronteira e em meios pequenos, onde as fugas são importantes, tanto a dependência energética na secção de choque de espalhamento quanto o termo linearmente anisotrópico do núcleo de esp<u>a</u> lhamento devem ser incluidos.

ABSTRACT

The energy dependent Milne problem has been studied in plane geometry for three absorbing and scattering media. Calculations have been carried out including the energy dependent scattering cross section and linear anisotropic scattering effects.

Boltzmann's equation has been solved using the polynomial energetic and angular method with a 1/v type absorption cross section and heavy gas scattering kernel.

Calculated numerical results are given for each of the three media for the energy spectrum and spatial distribution of neutrons at the vacuummedium boundary and in the asymptotic region, the extrapolation distance and the eigenvalues. Results are compared with data found in the literature.

The numerical results show that near the boundaries and in small systems, where leakage is important, both the energy dependent scattering cross section and linear anisotropy must be included in the calculations.

AGRADEÇO

ao Dr. Paulo Saraiva de Toledo que sugeriu e orientou o presente trabalho e a quem devo toda a minha formação profissional;

ao Instituto de Energia Atômica e à Comissão Nacional de Energia Nuclear por terem criado condições que permitiram a continuação de meus estudos d<u>es</u> de a graduação;

ās pesquisadoras Dra. Wilma H. de S. Cintra e Dra. Lia do A. Riske por v<u>a</u> liosas discussões;

aos integrantes do Centro de Piccessamento de Dados do IEA pelas facilid<u>a</u> des oferecidas para a utilização do computador e em particular ãs bach<u>a</u> reis Odette Guedes, María Luíza Cruz e Elisa Sano pela cooperação receb<u>i</u> da nas diversas etapas do desenvolvimento deste trabalho;

ao Dr. José Goldenberg e Dra. Olga Y. M. Guidicini por possibilitarem a continuação deste estudo;

a Antonio Pedro Coco pelo incentivo e compreensão constantes sem os quais este trabalho dificilmente teria sido concluído;

a todos os colegas de trabalho que, direta ou indiretamente, colaboraram e possibilitaram a realização desta dissertação.

ころういる しのないない こうちょう たいてき ちょう

SUMARIO

Pāgina

ļ

CAPÍTULO I - INTRODUÇÃO.

1.1.	EXPOSIÇÃO DO PROBLEMA	1
1.2.	REVISÃO BIBLIOGRÁFICA	2
1.3.	OBJETIVO	6

CAPITULO	Π	-	Α	equação	DE	BOLTZMANN	E SUA	Solução	PELO	METODO
			PE	A PARA () PI	ROBLEMA DE	MILNE	•		

II.1.	A EQUAÇÃO DE BOLTZMANN	9
II.2.	SULUÇÃO DA EQUAÇÃO DE BOLTZMANN PELO MĒTODO PEA(33)	15
	II.2.A. Dependência Energética	15
	II.2.B. Dependência Angular	17
	II.2.C. Dependência Espacial	18
II.3.	O PROBLEMA DE MILNE - APLICAÇÃO DAS CONDIÇÕES DE CONTORNO	21
	II.3.A. Condição de Contorno Longe da Fronteira	21
	II.3.B. Condição de Contorno na Interface	22
II.4.	CÁLCULO DA DISTÂNCIA EXTRAPOLADA	24

CAPÍTULO III - MODELOS DE ESPALHAMENTO E ABSORÇÃO E CÁLCULO DAS MATRIZES [V], $[\alpha^0]$ E $[\alpha^1]$.

III.1.MODELOS DE ABSORÇÃO E ESPALHAMENTO	26
III.1.A. Absorção	26
III.1.B. Espalhamento	26
III.2.CALCULO DOS ELEMENTOS DA MATRIZ	29
III.2.A. Matriz [V]	29
III.2.B. Matrizes $[\alpha^n]$	30

Página

CAPÍTULO IV - PROGRAMAS E SUB-PROGRAMAS UTILIZADOS NA RESOLUÇÃO DO PROBLEMA DE MILNE PELO MÉTODO PEA.

IV.1.	EXPLICAÇÃO DO	DS PROGRAMAS	34
IV.2.	FLUXOGRAMAS		38

CAPÍTULO V - ANÁLISE E COMPARAÇÃO DE RESULTADOS

۷.1.	ANÁLISE DA INFLUÊNCIA DA APROXIMAÇÃO $\sum_{s} (E) = CONSTANTE$	41
	V.1.A. Distribuição Energética de Neutrons	42
	V.1.B. Distribuição Espacial de Neutrons	47
	V.1.C. Distância Extrapolada	50
	V.1.D. Sobre os Auto Valores v_s	51
٧.2.	ANÁLISE DOS EFEITOS DA INCLUSÃO DO TERMO DE ESPALHAMENTO	
	LINEARMENTE ANISOTRÓPICO	53
	V.2.A. Influência da Inclusão da Anisotropia Linear na Di <u>s</u>	
	tribuição Energética de Neutrons	53
	V.2.B. Influência da Anisotropia na Distribuição Espacial	
	de Neutrons	58
	V.2.C. Distância Extrapolada	61
	۷.2.D. Sobre os Auto Valores کې	62
	V.2.E. Comparação das Distâncias Extrapoladas aqui Obtidas	
	com Outras Encontradas na Bibliografia	69
٧.3.	OBSERVAÇÕES SOBRE A REFERÊNCIA (32)	71

APÊNDICE A - FUNÇÕES ESPECIAIS

A.1.	POLINÔMIOS DE LEGENDRE (1)	74
A.2.	POLINÔMIOS DE LAGUERRE (não normalizados) (1)	75
A.3.	FUNÇÃO DELTA DE DIRAC (18)	76

APÊNDICE B - SOLUÇÃO DO SISTEMA DE EQUAÇÕES (II.2.16) 79

APÊNDICE C - CALCULO DO COSSENO MÉDIO DO ÂNGULO DE ESPALHAMENTO 86

を行うないというないないのできます。

	Pagina
APÊNDICE D - LISTAGENS DOS PROGRAMAS FORTRAN	88
REFERÊNCIAS BIBLIOGRÁFICAS	107

Í

4

-

the share and state to

ŝ

ł

remen er a hun de

1

-

ي. ز م 197

-

ŝ

E4

CAPÍTULO I

INTRODUÇÃO

I.1. EXPOSIÇÃO DO PROBLEMA

O Problema de Milne, um dos mais antigos problemas de transporte, teve or<u>i</u> gem na década de 20; porém sua aplicação a neutrons só se deu durante o projeto Manhattan.

1

Į,

層

Consiste na determinação do fluxo de neutrons em um semi-espaço material infinito moderador que faz fronteira com o vácuo. Supõe-se que os ne<u>u</u> trons são fornecidos ao meio por uma fonte no infinito e que os neutrons que saem do meio não retornam.

O fluxo de neutrons, em tal meio, pode ser determinado pela solução da equação de Boltzmann e pela aplicação de condições de contorno adequadas .

O Problema de Milne para neutrons tem sido bastante estudado, principalmen te na aproximação de difusão e no caso monoenergético da teoria de tran<u>s</u> porte; isto porque, nestes casos, a obtenção de solução exata é possível e razoavelmente simples.

A equação de Boltzmann para neutrons pode ser reduzida, com pequenas apro ximações, a uma equação integro-diferencial linear. Ainda assim, no caso geral linear, sua solução apresenta grandes dificuldades e só foi obtida para casos muito especiais, e, geralmente, em formas aproximadas.

Entretanto, devido à importância da equação de transporte, diversos méto dos aproximados de solução vêm sendo propostos . Os mais utilizados têm sido o Método Variacional, o Método de Expansão Polinomial e o Método de Multigrupo. Convém notar que, em muitos dos trabalhos desenvolv lução encontrada é de tal forma que dificulta sua aplicação a práticos.

Usualmente, a fim de tornar possível a solução da equação de Boi ra neutrons, são introduzidos modelos e aproximações sobre as pr do meio. Visando representar as características de espalhamento introduzido o núcleo de espalhamento elástico que é o modelo que camente descreve a troca de energia entre neutrons e átomos do r sua forma analítica nem sempre é simplos, sua presença pode int ficuldade na solução da equação de transporte.

Têm sido utilizados, principalmente, os nucleos de espalhamento desenvolvido por Corngold & outros (O&) o do Gás Pesado, propos Wilkins Jr. (37), o do Gás Livre, desenvolvido por Wigner & Wilk (36), e o de Nelkin (28) proposto para a água. Ainda com relaçã lhamento elástico, uma aproximação geralmente utilizada consiste derar apenas a parte isotrópica do núcleo de espalhamento.

A presença da absorção também constitui um grande impecilho na equação de Boltzmann para neutrons e diversos trabalhos têm s para meio não absorvedor. Quando a absorção é considerada, em g liza-se uma dependência na velocidade v dos neutrons incidentes C/v^{n} onde C é constante e n é um número inteiro não negativo.

Diante destas dificuldades, poucos foram os trabalhos que tratar blema de Milne levando em consideração, na determinação do fluxo trons, a dependência espacial, energética e angular, considerand como absorvedor e o espalhamento elástico como anisotrópico.

Entretanto, o estudo do Problema de Milne nesta forma mais geral lita a obtenção de resultados de extrema importância sobre a inf presença de fronteira em meios moderadores, ou seja, não multipl:

I.2. REVISÃO BIBLIOGRAFICA

Embora as primeiras pesquisas sobre o Problema de Milne em física

res datem da década de 40, o primeiro trabalho publicado tratando do caso polienergético só surgiu em 1960 devido, principalmente, às dificuldades envolvidas nestes cálculos. Os trabalhos aqui relacionados tratam do Pr<u>o</u> blema de Milne polienergético em geometria plana.

Em 1960, foram publicados os trabalhos de Nelkin (27) e Conkie (07) ambos supondo c meio não absorvedor. O primeiro obteve apenas uma expressão p<u>a</u> ra a distância extrapolada para o Problema de Milne polienergético, por uma extensão do Método Variacional proposto por LeCaine (21) para o caso mon<u>o</u> energético, expressão esta desenvolvida para um núcleo de espalhamento a<u>r</u> bitrário porém isotrópico. Conkie usou o Método de Oesenvolvimento Polin<u>o</u> mial nas variáveis energética (polinômios de Tchebycheff) e angular (polinômios de Legendre) e o núcleo de espalhamento do Gás Livre incluindo o espalhamento anisotrópico. Übteve solução explicita para o fluxo de ne<u>u</u> trons mas comenta que os erros são grandes devido, principalmente, ao tru<u>n</u> camento na aproximação angular P₁ e que a extensão para P_N N>1 é mu<u>i</u> to trabalhosa.

Em 1961, Kladnik & Kuscer (16, 17) extenderam o método variacional usado por Nelkin para o caso de espalhamento linearmente anisotrópico, em meio não absorvedor e absorvedor respectivamente. O objetivo dos dois traba lhos foi obter uma expressão para a distância extrapolada e uma aproxima ção para a distribuição energética de neutrons na fronteira. Em 1962, Kladnik (15) publicou valores da distância extrapolada calculados pelo mé todo desenvolvido anteriormente para meios moderadores não absorvedores e com diversas massas diferentes. Neste trabalho concluiu que a distribui ção de velocidades dos neutrons na fronteira de meios não absorvedores não é muito influenciada pela presenca da mesma; entretanto, espera que este efeito seja muito mais importante se o meio considerado for absorvedor.

Em 1964, Williams (38, 41) publicou dois trabalhos onde estudou o Problema de Milne supondo meio não absorvedor e espalhamento isotrópico. No pri meiro usou o método de Wiener & Hopf e obteve a solução exata da equação de Boltzmann usando o modelo de núcleo de espalhamento Separável. No <u>se</u> gundo trabalho seu objetivo era estudar o erro introduzido pela utilização do núcleo Separável e para isto tomou o fluxo obtido com sua utilização <u>co</u> mo sendo o fluxo não perturbado e aplicou o método das perturbações a mod<u>e</u> los mais realísticos. Concluiu que, neste caso, o uso de núcleos mais rea

3

lísticos não era difícil mas não teria sentido se não fossem incluídos ab sorção e espalhamento linearmente anisotrópico; comenta também sobre a $d\underline{i}$ ficuldade desta extensão.

No mesmo ano, Eisenhauer (10), mantendo as restrições de meio não absorv<u>e</u> dor e espalhamento isotrópico, comparou a distribuição angular do fluxo de neutrons, integrado na energia, na fronteira e as distâncias extrapoladas obtidas com a utilização do programa THERMOS para diversos núcleos de esp<u>a</u> lhamento. Seu objetivo foi obter informações sobre a sensibilidade dos r<u>e</u> sultados às propriedades de espalhamento do meio e concluiu que para os n<u>ú</u> cleos de espalhamento testados não havia grande sensibilidade.

Também em 1964, Conkie (06) utilizando esféricas harmônicas para a variá vel angular e um método iterativo obteve o fluxo de neutrons para o caso monoenergético, e em seguida extendeu ao caso polienergético usando polinô mios de Laguerre, para um meio sem absorção e espalhamento isotrópico - nú cleo de espalhamento separável e secção de choque de espalhamento do gás livre.

Ainda em 1964, Kiefhaber (14) supondo o meio absorvedor e o espalhamento linearmente anisotrópico obteve uma solução aproximada para o Problema de Milne adotando o núcleo de espalhamento de Nelkin para a água, usando o mé todo de esféricas harmônicas para a dependência angular e o desenvolvimen to em polinômios de Laguerre para a dependência energética. Obteve resul tados numéricos, no entanto, apenas para a aproximação P₁, devido à compl<u>e</u> xidade dos cálculos.

No ano seguinte, Mika (26) obteve formalmente a distância extrapolada e a distribuição angular de neutrons para o Problema de Milne pelo método de Expansão em Modos Normais considerando o meio como absorvedor e usando o núcleo de espalhamento isotrópico separável e com secção de choque de espalhamento arbitrária. Na bibliografia consultada não se encontrou aplicação posterior deste método.

ł,

とないたちの 正常の意味的にいいできょう 青田子子子

Ainda em 1965, Leonard & Ferziger (23) estudaram a solução da equação de Boltzmann desenvolvendo a parte energética do fluxo de neutrons em polin<u>ô</u> mios de Laguerre, supondo meio absorvedor e núcleo de espalhamento isotr<u>ó</u> pico degenerado com secção de choque de espalhamento constante com a ener <u>9</u> -

いたのである

ţ

State Land

gia. Embora a parte angular da solução seja obtida de maneira exata, este método tem como inconveniente a dificuldade tanto na obtenção como na sol<u>u</u> ção das equações integrais de Fredholm que aparecem quando se consideram as condições de contorno.

Em 1967, Arkuszewski (O2) estudou o Problema de Milne por uma extensão do método de Wiener & Hopf para meios com absorção da form $/v^n$ e espalha mento isotrópico usando o núcleo separável e modelo do gás livre. As ex pressões por ele obtidas são de difícil uso computacional; no entanto, apre senta resultados numéricos para a distância extrapolada, para os auto valo res v, distribuição energética e angular do fluxo de neutrons.

Ainda em 1967, Baran (03) estudou o problema de Milne pela teoria de dois grupos supondo o meio como sem absorção e o espalhamento isotrópico e Kallfelz & Reichardt (13) utilizaram o programa IMALS para obter a depên dência angular do espectro de neutrons na fronteira de um meio sem absor ção e com espalhamento linearmente anisotrópico. Kallfelz & Reichardt con cluiram que, para descrever bem a forma do espectro de neutrons na interf<u>a</u> ce, o espalhamento linearmente anisotrópico deve ser incluído.

Na mesma época, Lancefield & Schofield (19, 20) publicaram dois trabalhos onde usaram o método variacional para calcular a distância extrapolada e a distribuição angular do fluxo de neutrons na fronteira. No primeiro consideraram o meio sem absorção e o espalhamento linearmente anisotrópico e no segundo consideraram a absorção da forma $1/v^n$ e espalhamento isotrópico. Compararam os resultados obtidos nos dois trabalhos com outros anteriores.

Em 1968, Metcalf (24) publicou sua tese de doutoramento onde obteve solu ção exata para o problema de Milne por teoria de dois grupos para a ene<u>r</u> gia e esféricas harmônicas para a variável angular em um meio com quatro absorções diferentes e com espalhamento isotrópico.

Em 1971, Cintra (04) publicou sua tese de doutoramento onde estudou o Problema de Milne pelo método PEA (33) com absorção e espalhamento isotrópi co com nucleo de espalhamento degenerado e modelo do Gás Pesado com secção de choque de espalhamento independente da energia do neutron. Obteve uma solução aproximada porém explicita, o que permitiu um estudo da distribui

5

7-

ł

2

ção energética e espacial do fluxo de neutrons.

Recentemente, em 1972 foram publicados mais dois trabalhos: - no primeiro Siewert & Ishiguro (31) utilizaram a teoria de dois grupos para resolver o problema de Milne em um meio com absorção e espalhamento isotrópico, e compararam os resultados obtidos com os de Metcalf; - no segundo Pahor & Larson (30) usaram o método desenvolvido anteriormente por Pahor (29) para obter o fluxo de neutrons em um meio absorvedor e com espalhamento isotr<u>ó</u> pico, utilizando o modelo de espalhamento degenerado com secção de choque do gás pesado. Comparam os resultados obtidos com os de Arkuszewski (02). Observam que as distâncias extrapoladas obtidos quando se utiliza o modelo de espalhamento do gás pesado diferem de menos de 0,07% das obtidas com a utilização do modelo do gás livre, para meios absorvedores e com massa do gás A = 12.

Com este histórico procurou-se mostrar que existem poucos trabalhos que consideram o meio absorvedor e o espalhamento linearmente anisotrópico; e mais, a maior parte deles, devido ao metodo utilizado na solução da equação de Boltzmann, não contém estudo de distribuições energéticas e espac<u>i</u> ais do fluxo de neutrons.

O método PEA(33)(Polinomial Energético e Angular), entretanto, pode ser usado na solução de problemas práticos e, principalmente, na obtensão e análise de fluxos de neutrons dependentes das variáveis espacial, ener<u>gé</u> tica e angular pois, sendo de fácil utilização em computador, possibilita um estudo quase que paramétrico dos diversos fatores que influem no fluxo de neutrons.

I.3. OBJETIVO

7.

O objetivo deste trabalho é dar uma contribuição ao estudo do Problema de Milne polienergético, em geometria plana, para meios não multiplicadores mas absorvedores e levando em consideração a influência do espalhamento linearmente anisotrópico e da secção de choque de espalhamento dependente da energia do neutron.

A motivação para o desenvolvimento deste estudo surgiu das observações do

artigo de Summerfield & Zweifel (32):

- a) "Na aproximação do gás pesado o espalhamento é isotrópico";
- b) "A influência da aproximação de secção de choque de espalhamento cons tante com a energia do neutron é uma questão em aberto"

e também das conclusões de outros autores que trataram o Problema de Mil ne como por exemplo Williams (41), Kallfelz & Reichardt (13) e Cintra(04), comentários estes já citados na revisão bibliográfica.

Neste trabalho será utilizado o método PEA (33) para solução da equação de Boltzmann. Este método é completamente geral e pode ser utilizado com qualquer núcleo de espalhamento ou lei de absorção; aqui foi escolhida a absorção da forma l/v e o espalhamento descrito pelo núcleo do Gás Pesado (40) com secção de choque de espalhamento dependente da energia do neu tron. Esta escolha se prende ao fato de facilitar o estudo a que se pro põe este trabalho, por permitir a comparação direta com a referência (04).

Serão feitas, essencialmente, dois tipos de análises, conforme o trabalho de Summerfield & Zweifel sugere:

- a) estudo da influência da secção de choque de espalhamento dependente da energia do neutron, o que ainda é considerado um caso em aberto, o que será feito supondo o espalhamento como isotrópico e comparando os re sultados aqui obtidos com os de Cintra (04);
- b) estudo da influência do espalhamento linearmente anisotrópico, o que será feito com a comparação dos resultados aqui obtidos nas aproxima ções de espalhamento isotrópico e linearmente anisotrópico.

Os dois estudos foram desenvolvidos para meios absorvedores e em tudo o trabalho aqui apresentado é análogo ao de Cintra tendo sido, no entanto, introduzidas duas generalizações: secção de choque dependente da energia do neutron e espalhamento linearmente anisotrópico. Serão feitas verific<u>a</u> ções da importância destas duas generalizações, principalmente:

a) no espéctro energético de neutrons

- b) na distribuição espacial dos neutrons
- c) na distância extrapolada
- d) nos auto valores v

,

4

:

:

and the second of the second se

đ

í

Ì

Espera-se que o estudo de todos estes efeitos possibilite a melhor compresença dos aspectos físicos decorrentes da presença de fronteira em meios moderadores com absorção.

8

!. |

P

:

And the second of the second o

CAPITULO II

A EQUAÇÃO DE BOLTZMANN E SUA SOLUÇÃO PELO METODO PEA PARA O PROBLEMA DE MILNE

II.1. A EQUAÇÃO DE BOLTZMANN

Como já foi mencionado, a distribuição de neutrons em um semi-espaço inf<u>i</u> nito, Problema de Milne, pode ser determinada resolvendo-se a equação de Boltzmann com condições de contorno adequadas.

A lei fundamental que descreve o comportamento dos neutrons é essencialme<u>n</u> te uma equação de balanço que pode ser deduzida de uma maneira simples b<u>a</u> seada na conservação de neutrons em um elemento de volume. A equação de transporte será aqui deduzida para um meio moderador puro, isto é, somente espalhador e absorvedor.

Seja n($\bar{\mathbf{r}}$, E, $\overline{\mathbf{\Omega}}$, t) a função de distribuição de neutrons que é definida de modo que

n(\bar{r} , E, $\bar{\Omega}$, t) drdEd Ω - número médio de neutrons que, no instante t, no vo lume dr, centrado em r, têm energias entre E e E+dE e direção de movimento no ângulo sólido d $\hat{\Omega}$, cen trado em $\bar{\Omega}$.

Considerando-se um elemento de volume $drdEd\Omega$ no espaço hexadimensional,d<u>u</u> rante um intervalo de tempo dt, a variação do número de neutrons no el<u>e</u> mento de volume é tal que

 $\frac{\partial n}{\partial t}$ (\bar{r} , E, $\bar{\Omega}$, t) $d\bar{r}dEd\Omega dt = (1) + (2) + (3) + (4) + (5)$

9

: -

- (1) termo de fuga ~ número líquido de neutrons do grupo dEd Ω que sai de dr, durante dt.
- termo de absorção número de neutrons do grupo dEdΩ absorvido em dr, durante dt.
- (3) <u>perda por espalhamento interno</u> número de neutrons do grupo $dEd\Omega$ que é espalhado em dr, para o grupo $dE^*d\Omega^*$, durante dt.
- (4) <u>ganho por espalhamento interno</u> número de neutrons que sendo espa ilhado em dr, durante dt, passa do grupo dE'd Ω ' para o grupo dEd Ω .
- (5) <u>termo de fonte externa</u> número de neutrons do grupo dEdΩ produz<u>i</u>
 do em dr, durante o intervalo de tempo dt.

As expressões matemáticas para os cinco termos são as seguintes:

- (1) $-\vec{v} \cdot \text{grad } n(\vec{r}, E, \vec{\Omega}, t) \, d\vec{r} dE d\Omega dt$
- (2) $-\sum_{n} (E, \bar{r}) v dt n(\bar{r}, E, \bar{\Omega}, t) d\bar{r} dE d\Omega$
- (3) $-\int_{0}^{\infty} dE^{n} \int_{4\pi} d\Omega^{n} \sum_{s} (E, \bar{\Omega} \neq E^{n}, \bar{\Omega}^{n}; \bar{r}) \vee dt n(\bar{r}, E, \bar{\Omega}, t) d\bar{r} dE d\Omega$
- (4) $+ \int_{a_{\pi}}^{\infty} dE' \int_{a_{\pi}} d\Omega' \sum_{s} (E', \overline{\Omega}' \rightarrow E, \overline{\Omega}; \overline{r}) v' dt n(\overline{r}, E', \overline{\Omega}; t) d\overline{r} d\overline{c} d\Omega$
- (5) + S($\bar{\mathbf{r}}$, E, $\bar{\Omega}$, t) drdEd Ω dt

onde $\tilde{v} = v \bar{\Omega}$

 $\sum_{a} (\vec{r}, E)$ - probabilidade, por unidade de percurso, de que um neutron com energia E seja absorvido nas vizinhanças do ponto \vec{r} .

 $\sum_{s} (E, \overline{\Omega} \rightarrow E', \overline{\Omega}'; \overline{r}) dE' d\Omega' - \text{probabilidade, por unidade de percurso, de que um neutron com energia E e direção de movimento <math>\overline{\Omega}$ sofra um choque elás tico, nas vizinhanças de \overline{r} , e depois do choque sua energia esteja entre E' e E'+dE'e sua direção de movimento dentro do ângulo sólido d\Omega' centra do em $\overline{\Omega}'$.

Na dedução da equação de balanço foram desprezados os efeitos:

de interações neutron-neutron

de desintegrações radioativas

- quânticos.

Estas aproximações, clássicas em física de reatores, tornam a equação de Boltzmann linear e sua forma geral é expressa como segue:

$$\frac{\partial n}{\partial t} (\bar{r}, E, \bar{\Omega}, t) = -\bar{v} \cdot \operatorname{grad} n(\bar{r}, E, \bar{\Omega}, t) - \sum_{a} (\bar{r}, E) \vee n(\bar{r}, E, \bar{\Omega}, t) + - \int_{0}^{\infty} dE' \int_{u} d\Omega'' \sum_{s} (E, \bar{\Omega} \div E'', \bar{\Omega}''; \bar{r}) \vee n(\bar{r}, E, \bar{\Omega}, t) + (II.1.1) + \int_{0}^{\infty} dE' \int_{u} d\Omega' \sum_{s} (E', \bar{\Omega}' \div E, \bar{\Omega}; \bar{r}) \vee n(\bar{r}, E', \bar{\Omega}; t) + S(\bar{r}, E, \bar{\Omega}, t)$$

Costuma-se simplificar a equação (II.l.l) fazendo-se algumas restrições s<u>o</u> bre o meio, o que também será feito aqui.

A. <u>Meio isotrópico</u> - as propriedades do meio aparecem na equação de Boltzmann através das secções de choque macroscópicas e, no caso de meio isotrópico, a dependência angular da secção de choque de espalhamento aparecerá somente através do ângulo de espalhamento e não da orientação absoluta das direções inicial e final de movimento dos neutrons. Faz-se

$$\sum_{\mathbf{s}} (\mathsf{E}, \bar{\Omega} \to \mathsf{E}^*, \bar{\Omega}^*; \bar{\mathbf{r}}) = \frac{1}{2\pi} \sum_{\mathbf{s}} (\mathsf{E} \to \mathsf{E}^*, \bar{\Omega} \cdot \bar{\Omega}^*; \bar{\mathbf{r}}).$$

B. <u>Meio homogêneo</u> - as secções de choque macroscópicas independem da p<u>o</u> sição, ou seja

$$\sum_{\mathbf{s}} (\mathsf{E}, \overline{\Omega} \to \mathsf{E}^{*}, \overline{\Omega}^{*}) = \frac{1}{2\pi} \sum_{\mathbf{s}} (\mathsf{E} \to \mathsf{E}^{*}, \overline{\Omega}_{*} \overline{\Omega}^{*})$$
$$\sum_{\mathbf{a}} (\mathsf{E}) = \sum_{\mathbf{a}} (\mathsf{E}, \overline{\mathbf{r}})$$

C. Meio sem fontes externas.

 $S(\bar{r}, E, \bar{\Omega}, t) = 0$

11

Como, no Problema de Milne, considera-se somente o caso estacionário, a equação (II.1.1) pode ser escrita como

$$\bar{v} \cdot \operatorname{grad} n(\bar{r}, E, \bar{\Omega}) + \sum_{a} (E) n(\bar{r}, E, \bar{\Omega}) + \frac{1}{2\pi} \int_{0}^{\infty} dE'' \int_{4\pi} d\Omega'' \sum_{s} (E \rightarrow E'', \bar{\Omega} \cdot \bar{\Omega}'') \vee n(\bar{r}, E, \bar{\Omega}) = (II.1.2)$$

$$\frac{1}{2\pi} \int_{-4\pi}^{\infty} dE' \int_{-4\pi} d\Omega' \sum_{s} (E' \rightarrow E, \bar{\Omega}', \bar{\Omega}) v' n(\bar{r}, E, \bar{\Omega})$$

Integrando-se o terceiro termo em relação a dE"d Ω " e usando

tem-se que:

е

4

......

į

$$\bar{v} \cdot \operatorname{grad} n(\bar{r}, E, \bar{\Omega}) + \{\sum_{a}(E) + \sum_{s}(E)\} \vee n(\bar{r}, E, \bar{\Omega}) =$$

$$(11.1.3)$$

$$(1/2\pi) \int_{0}^{\infty} dE' \int_{u_{\pi}} d\Omega' \sum_{s}(E' \rightarrow E, \bar{\Omega}', \bar{\Omega}) \vee n(\bar{r}, E', \bar{\Omega}')$$

Sendo o meio não multiplicador, a secção de choque total do meio é dada por

$$\sum (E) = \sum_{a} (E_{a}) + \sum_{a} (E)$$
 (II.1.4)

No caso do problema de Milne, aqui considerado, existe simetria plana; portanto densidade de neutrons só depende da а variável espacial х e da componente, segundo ۰ eixo ×, do vetor $\bar{\Omega}$.

12

ŝ

داد الدولية من المحمد والتو<mark>سية الم</mark>عمد المعاملية المحمد المحمد المحمد المحمد المحمد المحمد المحمد المحمد المحمد ا



FIGURA 1. Representação esquemática das componentes $\mu \in \mu'$ dos vetores $\overline{\Omega}$ e $\overline{\Omega}'$ respectivamente com relação ao eixo x.

Definindo o fluxo de neutrons como $\phi(\bar{\mathbf{r}}, \mathsf{E}, \bar{\Omega}) = v n(\bar{\mathbf{r}}, \mathsf{E}, \bar{\Omega})$, no caso plano tem-se: $\phi(\bar{\mathbf{r}}, \mathsf{E}, \bar{\Omega}) = \phi(x, \mathsf{E}, \mu)$

 $\mu = \overline{\Omega} \cdot \overline{\mathbf{i}} = \cos \theta$ $\mu' = \overline{\Omega}' \cdot \overline{\mathbf{i}} = \cos \theta'$ $\mu_{\Omega} = \overline{\Omega}' \cdot \overline{\Omega} \approx \cos \theta_{\Omega}$

a equação (II.1.3), considerando (II.1.4) pode ser escrita como:

$$\mu \frac{\partial}{\partial x} \phi(x, E, \mu) + \sum (E) \phi(x, E, \mu) = \frac{1}{2\pi} \int_{0}^{\infty} dE' \int_{4\pi} d\Omega' \sum_{s} (E^{t_{s}} E, \mu_{o}) \phi(x, E', \mu') \quad (II.1.5)$$

Esta equação será resolvida pelo método PEA (33) com as condições de co<u>n</u> torno adequadas co problema de Milne.

Será tomada como unidade de comprimento o valor máximo do caminho livre mé dio total $\left[1/\sum (E)\right]$ e como unidade de energia KT onde K é a constante de Boltzmann e T é a temperatura absoluta do meio.

O núcleo de espalhamento a ser utilizado deverá satisfazer o Princípio do Balanço Detalhado, ou seja

$$\mathsf{M}(\mathsf{E'}) \sum_{\mathsf{s}} (\mathsf{E'} \to \mathsf{E}, \mu_{\mathsf{s}}) = \mathsf{M}(\mathsf{E}) \sum_{\mathsf{s}} (\mathsf{E} \to \mathsf{E'}, \mu_{\mathsf{s}})$$

onde M(E) = E exp(-E) é a distribuição Maxwelliana para E em unid

A validade da relação (II.1.6) garante que em um meio infinito, e sem absorção a distribuição de equilibrio seja a Maxwelliana.

O núcleo de espalhamento será simetrizado, por conveniência, e pa será introduzida a função

substituindo (II.1.7) em (II.1.5) e dividindo por $\sqrt{M(E)}$, tem-se

$$\mu \frac{\partial}{\partial x} \psi(x, E, \mu) + \sum (E) \psi(x, E, \mu) = \frac{1}{2\pi} \int_{0}^{\infty} dE' \int_{4\pi} d\Omega' \sqrt{\frac{M(E')}{M(E)}} \sum_{s} (E + E_{\mu_{o}}) \psi(x, E_{\mu_{o}}) \psi(x,$$

Pode-se notar que o novo núcleo de espalhamento

Ļ

il less

$$\sum_{ss} (E' \rightarrow E, \mu_{o}) = \sqrt{\frac{M(E')}{M(E)}} \sum_{s} (E' \rightarrow E, \mu_{o})$$

será simétrico se ∑_s(E'→ E,μ_o) satisfazer o Princípio do Balanço Expandindo-se o núcleo de espalhamento em esféricas harmônicas:

$$\sum_{ss} (E' \rightarrow E, \mu_{o}) = \sum_{p=0}^{\infty} \frac{2p+1}{2} P_{p}(\mu_{o}) \sum_{ss}^{p} (E' \rightarrow E)$$

onde $P_p(\mu_0)$ são polinômios de Legendre (Apêndice Al) e substituir 10) em (II.1.8), tem-se

$$\mu \frac{\partial}{\partial x} \psi(x, E, \mu) + \sum (E) \psi(x, E, \mu) =$$

$$\sum_{=0}^{\infty} \frac{2p+1}{2} \frac{1}{2\pi} \int_{0}^{\infty} dE' \sum_{ss}^{p} (E' \rightarrow E) \int_{4\pi} d\Omega' P_{p}(\mu_{p}) \psi(x, E', \mu')$$

P

Utilizando o teorema da adição dos polinômios de Legendre, relação (Al.8), e fazendo a integração do terceiro termo, obtém-se:

$$\begin{split} \sum_{p=0}^{\infty} \frac{2p+1}{4\pi} \int_{0}^{\infty} dE' \sum_{ss}^{p} (E' + E) \int_{4\pi} d\Omega' P_{p}(\mu_{0}) \psi(x, E', \mu') = \\ \sum_{p=0}^{\infty} \frac{2p+1}{4} \int_{0}^{\infty} dE' \sum_{ss}^{p} (E' + E) \left\{ \int_{-1}^{1} d\mu' \psi(x, E', \mu') P_{p}(\mu) P_{p}(\mu) P_{p}(\mu') \int_{0}^{2\pi} d\Phi' + \right. \\ \left. 2\sum_{m=1}^{p} \frac{(p-m)!}{(p+m)!} \int_{-1}^{1} d\mu' \psi(x, E', \mu') P_{p}^{m}(\mu) P_{p}^{m}(\mu') \int_{0}^{2\pi} \cos(m(\Phi - \Phi')) d\Phi' \right\} \end{split}$$

onde a segunda integral em d Φ ' se anula. A equação de Boltzmann para meio homogêneo e isotrópico, sem fontes, caso estacionário e geometria plana é, portanto,

$$\mu \frac{\partial}{\partial x} \psi(x, E, \mu) + \sum (E) \psi(x, E, \mu) = (II.1.12)$$

$$\sum_{p=0}^{\infty} \frac{2p+1}{2} \int_{\infty}^{\infty} dE' \sum_{ss}^{p} (E' \rightarrow E) \int_{-L}^{1} d\mu' \psi(x, E', \mu') P_{p}(\mu) P_{p}(\mu')$$

II.2. SOLUÇÃO DA EQUAÇÃO DE BOLTZMANN PELO METODO PEA(33).

A seguir será feita a aplicação do Método Polinomial Energético e Angular (PEA) à equação (II.1.12).

II.2.A.Dependência Energética - A utilização do desenvolvimento de $\psi(x, E, \mu)$ em polinômios da energia permite subst<u>i</u> tuir a equação integro-diferencial (II.1.12) por um sistema integro-diferencial de equações independentes da energia.

O fluxo de-neutrons será desenvolvido em série de polinômios

$$g_j(E) = \sqrt{M(E)} L_j^{(1)}(E)$$
 (II.2.1)

)) [2

onde $L_{j}^{(1)}(E)$ são polinômios de Laguerre de l^o espécie, normalizados (Apê<u>n</u> dice A2).

Como os $g_j(E)$ formam um conjunto completo e ortonormal de funções, faz-se

$$\psi(x, E, \mu) = \sum_{j=0}^{\infty} f_j(x, \mu) g_j(E) = \sqrt{M(E)} \sum_{j=0}^{\infty} f_j(x, \mu) L_j^{(1)}(E) \quad (II.2.2)$$

Substituindo-se (II.2.2) em (II.1.12), tem-se

4

$$\sum_{j=0}^{\infty} \mu \frac{\partial}{\partial x} f_{j}(x,\mu) g_{j}(E) + \sum_{j=0}^{\infty} (E) \int_{j=0}^{\infty} f_{j}(x,\mu) g_{j}(E) = (II.2.3)$$

$$\sum_{p=0}^{\infty} \frac{2p+1}{2} P_{p}(\mu) \int_{j=0}^{\infty} \int_{0}^{\infty} dE' \sum_{ss}^{p} (E' \neq E) g_{j}(E') \int_{1}^{1} f_{j}(x,\mu') P_{p}(\mu') d\mu'$$

Multiplicando-se (II.2.3) por $g_k(E)$ e integrando-se com relação a dE (de O a ∞), com a utilização da relação de ortogonalidade (A2.6), obtém-se :

$$\sum_{j=0}^{\infty} \mu \frac{\partial}{\partial x} f_j(x,\mu) \delta_{k,j} + \sum_{j=0}^{\infty} f_j(x,\mu) \int_0^{\infty} g_k(E) \sum_{j=0}^{\infty} (E) g_j(E) =$$
(II.2.4)

$$\sum_{p=0}^{\infty} \frac{2p+1}{2} P_{p}(\mu) \sum_{j=0}^{\infty} \int_{0}^{\infty} g_{k}(E) dE \int_{0}^{\infty} dE' g_{j}(E') \sum_{ss}^{p} (E' \neq E) \int_{1}^{1} d\mu' f_{j}(x,\mu') P_{p}(\mu')$$

Definindo: $V_{kj} = \int_{0}^{\infty} g_{k}(E) \sum (E) g_{j}(E)$ (II.2.5)

$$\alpha_{kj}^{p} = \int_{0}^{\infty} dE g_{k}(E) \int_{0}^{\infty} dE' g_{j}(E') \sum_{ss}^{p} (E' \neq E)$$
 (II.2.6)

e, notando que V = V e $\alpha_{jk}^p = \alpha_{kj}^p$ porque o núcleo de espalhámento foi simetrizado, a equação (II.2.4) fica:

(II.2.7)

$$\sum_{j=0}^{\infty} \mu \frac{\partial}{\partial x} f_j(x,\mu) \delta_{k,j} + \sum_{j=0}^{\infty} V_{k,j} f_j(x,\mu) = \sum_{p=0}^{\infty} \frac{2p+1}{2} P_p(\mu) \sum_{j=0}^{\infty} \alpha_{k,j}^p \int_1^1 P_p(\mu') f_j(x,\mu') d\mu'$$

Truncando-se a série (II.2.1) de forma a manter apenas L + 1 termos,chegase à chamada "Aproximação Energética de Ordem L". Com as matrizes abaixo definidas:

 $\begin{bmatrix} V \end{bmatrix} - Matriz quadrada, simétrica, de ordem L+1, de elementos V_{kj} \\ \begin{bmatrix} \alpha^p \end{bmatrix} - Matriz quadrada, simétrica, de ordem L+1, de elementos <math>\alpha^p_{kj} \\ \begin{bmatrix} I \end{bmatrix} - Matriz Identidade (diagonal), de elementos \delta_{k,j} e ordem L+1 \\ \\ \end{bmatrix} f(x,\mu) > Vetor (Matriz coluna) de ordem L+1 e elementos f_j(x,\mu), pode-se escrever (II.2.7) sob a forma matricial seguinte:$

$$[I] \mu \frac{\partial}{\partial x} |f(x,\mu)\rangle + [V] |f(x,\mu)\rangle = \sum_{p=0}^{\infty} \frac{2p+1}{2} P_p(\mu) \int_{1}^{1} P_p(\mu') [\alpha^{p}] |f(x,\mu')\rangle d\mu'$$

$$(II.2.6)$$

II.2.B. Dependência Angular - Com o desenvolvimento da parte angular de $f_j(x,\mu)$ em esféricas harmônicas consegue - se transformar o sistema integro diferencial (II.2.8) em um sistema de equa ções diferenciais. Fazendo

 $f_j(x,\mu) = \sum_{m=0}^{\infty} \frac{2m+1}{2} A_j^m(x) P_m(\mu)$ (II.2.9)

tem-se:

$$|f(x,\mu)\rangle = \sum_{m=0}^{\infty} \frac{2m+1}{2} |A^{m}(x)\rangle P_{m}(\mu)$$
 (II.2.10)

Substituindo (II.2.10) em (II.2.8), multiplicando por P $_{n}(\mu)$,integrando com relação a d μ e usando a relação de ortogonalidade (Al.9), tem-se, termo a termo:

$$\frac{1^{\circ} \text{termo}}{\sum_{m=0}^{\infty} \frac{2m+1}{2} \frac{d}{dx}} |A^{m}(x)\rangle \int_{-1}^{1} P_{m}(\mu) \mu P_{n}(\mu) d\mu$$

Utilizando a relação (Al.6), tem-se:

$$\sum_{m=0}^{\infty} \frac{2m+1}{2} \frac{d}{dx} |A^{m}(x)| \ge \frac{1}{2n+1} \left\{ n \int_{1}^{1} P_{m}(\mu) P_{n-1}(\mu) d\mu + (n+1) \int_{1}^{1} P_{m}(\mu) P_{n+1}(\mu) d\mu \right\}$$

17

「いい」、「「「

$$= \frac{n}{2n+1} \frac{d}{dx} |A^{n-1}(x)\rangle + \frac{(n+1)}{2n+1} \frac{d}{dx} |A^{n+1}(x)\rangle$$

$$\frac{2^{\circ} \text{termo}}{m^{\circ} \circ} \sum_{m=0}^{\infty} \frac{2m+1}{2} [V] |A^{m}(x)\rangle \int_{-1}^{1} P_{m}(\mu) P_{n}(\mu) d\mu = [V] |A^{n}(x)\rangle$$

$$\frac{3^{\circ} \text{termo}}{p^{\circ} \circ} \sum_{m=0}^{\infty} \frac{2p+1}{2} \frac{2m+1}{2} [\alpha^{p}] |A^{m}(x)\rangle \int_{-1}^{1} P_{p}(\mu') P_{m}(\mu') d\mu' \int_{-1}^{1} P_{p}(\mu) P_{n}(\mu) d\mu$$

$$= [\alpha^{n}] |A^{n}(x)\rangle$$

O sistema (II.2.8) fica : (II.2.11)

$$(n+1) \frac{d}{dx} |A^{n+1}(x)\rangle + n \frac{d}{dx} |A^{n-1}(x)\rangle + (2n+1) [V] |A^{n}(x)\rangle \cdots (2n+1) [\alpha^{n}] |A^{n}(x)\rangle$$
para n = 0,1,2,, ∞

Neste trabalho serão considerados os espalhamentos isotrópico e linear mente anisotrópico, isto é, a série (II.1.10) será truncada para p = 0 e p = 1 respectivamente; ső existirão no caso linearmente anisotrópico as matrizes $[\alpha^0]$ e $[\alpha^1]$, e no caso isotrópico considerar-se-á a matriz $[\alpha^1]$ = [0].

Se a série (II.2.9) for truncada para n = N tem-se a chamada " Aproximação Angular de Ordem N" e ignorando-se $|A^{n}(x)\rangle$ para n<O e para n > N o sist<u>e</u> ma (II.2.11) fica:

$$\frac{d}{dx} |A^{1}(x)\rangle + \left[[V] - [\alpha^{0}] \right] |A^{0}(x)\rangle = 0$$

$$(n+1) \frac{d}{dx} |A^{n+1}(x)\rangle + n \frac{d}{dx} |A^{n-1}(x)\rangle + (2n+1) \left[[V] - [\alpha^{n}] \delta_{n,1} \right] |A^{n}(x)\rangle = 0$$

$$n=1,2, \dots \dots (N-1)$$

$$N \frac{d}{dx} |A^{N-1}(x)\rangle + (2N+1) [V] |A^{N}(x)\rangle = 0$$
 (II.2.12)

II.2.C. Dependência Espacial - Considerando a invariança translacional do sistema, utiliza-se uma solução tentativa

-' ',

para a dependência espacial com a finalidade de transformar o sistema de equações diferenciais (II.2.12) em um sistema de equações algébricas. Seja

$$|A^{n}(x)\rangle = \exp(-x/v) |A^{n}(v)\rangle$$
 (II.2.13)

que, substituida em (II.2.12), dá

$$|A^{1}(v)\rangle - v\left[[V] - [\alpha^{0}] \right] |A^{n}(v)\rangle = 0$$

$$(n+1)|A^{n+1}(v)\rangle + n|A^{n-1}(v)\rangle - (2n+1)v[V] - [\alpha^{n}]\delta_{n,1}|A^{n}(v)\rangle = 0$$

$$n = 1, 2, ..., (N-1)$$

 $N |A^{N-1}(v)\rangle - (2N+1) v [V]|A^{n}(v)\rangle = 0$ (II.2.14)

A solução deste sistema homogêneo envolve a determinação das raízes de um determinante de ordem (L+1) (N+1), ou seja, o cálculo de um determinante com ((L+1) (N+1))² elementos.

Esta solução é ainda dificultada pelo acoplamento das equações devido ao fato de as matrizes [V], $[\alpha^0] e [\alpha^1]$ não serem diagonais. Como é impos sível diagonalizar as três matrizes simultaneamente e ainda preservar o ca ráter diagonal de [I] escolhe-se, para ser diagonalizada, a matriz [V] por que esta acopla as componentes de todos os vetores $|A^n(v)\rangle$ enquanto que $[\alpha^0] e [\alpha^1]$ acoplam apenas as componentes dos vetores $|A^0(v)\rangle e |A^1(v)\rangle$.

Como [V] é simétrica, existe uma matriz ortogonal [S] tal que

[s⁻¹] [v] [s] = [u] (II.2.15)

onde [U] é diagonal; consequentemente tem-se

 $[s^{-1}]$ $[\alpha^n]$ $[s] = [\gamma^n]$

onde as matrizes $\left[\gamma^n\right]$ ainda são simétricas e faz-se

 $[S^{-1}] |A^{n}(v)\rangle = |B^{n}(v)\rangle$

o que transforma o sistema (II.2.14) no sistema

$$|B^{1}(v)\rangle = \left[[vU] - [v\gamma^{0}] \right] |B^{0}(v)\rangle = 0$$

$$(n+1) |B^{n+1}(v)\rangle + n|B^{n-1}(v)\rangle - (2n+1) \left[[vU] - [v\gamma^{n}]\delta_{n,1} \right] |B^{n}(v)\rangle = 0$$

$$n = 1, 2, \dots, (N-1)$$

$$N|B^{N-1}(v)\rangle - (2N+1) [vU] |B^{N}(v)\rangle = 0 \quad (II.2.16)$$

Para que o sistema homogêneo tenha solução não trivial, deve-se ter o de terminante dos coeficientes nulo. Esta condição determina os valores pos síveis de v, até o momento considerado como um parâmetro arbitrário. Esta condição no entanto é pouco prática e se for acrescentado o termo (N+1) $|B^{N+1}(v)>$ na última equação do sistema (II.2.16) tem-se

$$(n+1) |B^{n+1}(v)\rangle + n |B^{n-1}(v)\rangle - (2n+1) \left[[vU] - [vY^{n}] (\delta_{n,0} + \delta_{n,1}] |B^{n}(v)\rangle = 0$$

n = 1,2,N
(II.2.17)

e, se for adicionada a condição

$$|B^{N+1}(v)\rangle = 0$$
 (II.2.18)

tem-se novamente o sistema (II.2.16).

Se for possível construir uma solução para (II.2.17), sem impor restrições sobre ν , então a equação (II.2.18) determinará os valores de ν para os quais o sistema (II.2.16) admite solução não trivial.

A equivalência entre a relação (II.2.18) e a condição de anulamento do <u>de</u> terminante do sistema (II.2.16) foi aprovada para o caso monoenergético(05).

A solução do sistema (II.2.16) foi encontrada (Apêndice B) com a utiliz<u>a</u> ção do método proposto por Travelli (34) e é a seguinte:

$$|B^{n}(v)\rangle = \{P_{n}([vU]) \{ [I] + 3 [v\gamma^{1}] [[vU] - [v\gamma^{0}]]\}$$
(II.2.19)
$$- W_{n-1}([vU]) \{ [v\gamma^{0}] + 3[vU] [v\gamma^{1}] \{ [vU] - [v\gamma^{0}]\} \} |B^{0}(v)\rangle$$

20

Com v determinado por (II.2.18) e $|B^{O}(v)\rangle$ pela solução do sistema

$$\{P_{N+1}([vU]) \left[[I] + 3 [vy^{1}] ([vU] - [vy^{0}]) \right] + (II.2.20)$$

$$- W_{N}([\nu U]) \left[[\nu \gamma^{0}] + 3 [\nu U] [\nu \gamma^{1}] ([\nu U] - [\nu \gamma^{0}]) \right] \frac{1}{2} |B^{0}(\nu) \rangle = 0$$

Convém notar que, quando são consideradas aproximações impares para a de pendência angular, os auto-valores v_{s} aparecem aos pares e a solução <u>ge</u> ral da equação de Bolzmann que se obtém para uma dada ordem de aproximação (N,L) com N impar e L qualquer, devido à linearidade da equação (II.1. 5) é dada por:

$$\phi(x,E,\mu) = M(E) \sum_{j=0}^{L} L_{j}^{(1)}(E) \sum_{n=0}^{N} \frac{2n+1}{2} P_{n}(\mu) \sum_{s=1}^{N} \{C_{s}^{+}A_{j}^{n}(v_{s}) e^{-x/v_{s}} + C_{s}A_{j}^{n}(v_{s}) e^{x/v_{s}}\}$$
(II.2.21)

com
$$|A^{n}(v_{s})\rangle = [S] |B^{n}(v_{s})\rangle$$
 e com os $|B^{n}(v_{s})\rangle$ dados por (II.2.19)

II.3. O PROBLEMA DE MILNE - APLICAÇÃO DAS CONDIÇÕES DE CONTORNO

A relação (II.2.21) é a solução geral da equação de Boltzmann para geome tria plana, caso estacionário, e o fluxo para o problema de Milne é obtido a partir desta relação com a determinação das constantes $C_s^{\dagger} = C_s^{-}$ (s = 1,2 (1/2)(N+1)(L+1))pela aplicação das condições de contorno.

Como já foi mencionado, o Problema de Milne consiste na determinação do fluxo de neutrons, em um semi-espaço infinito, fluxo este estabelecido por uma fonte no infinito e as condições de contorno usualmente empregadas se rão aplicadas à relação (II.2.21) a seguir.

II.3.A.Condição de Contorno Longe da Fronteira - Para pontos situados lon ge da fronteira meio - vácuo, mas também longe da fonte, a distribuição de neutrons deve ser igual à de uma fonte plana colocada em um meio infinito, isto é, a solução cai

exponencialmente com comprimento de relaxação $v_{||}$ quando se afasta da fonte,

onde v_1 é a maior raiz da equação (II.2.18). Portanto, todas as constantes C_s^{-} para s = 2,3,... (1/2)(N+1)(L+1) devem ser nulas, restando apenas a contribuição da menor exponencial positiva e a constante C_1^{-} será determin<u>a</u> da pela característica da fonte no infinito. Portanto, tem-se

 $\lim_{x \text{ gde}} \phi(x, \Xi, \mu) = \sqrt{M(E)} \left\{ \sum_{n=0}^{N} \sum_{j=0}^{L} C_{1}^{-} A_{j}^{n} (-\nu_{1}) e^{x/\nu_{1}} - \frac{2n+1}{2} P_{n}(\mu) g_{j}(E) \right\} (\text{II.3. 1.})$

onde v_1 é a maior raiz da equação (II.2.18).

Neste trabalho será feito $C_1^- = 1$, a fim de facilitar a comparação com os resultados da referência (04).

Portanto a condição de contorno (II.3.1) fornece $C_2 = C_3 = \dots = C_s = 0$ com s = (1/2)(N+1)(L+1).

II.3.B. Condição de Contorno na Interface (x=0) = Os neutrons que saem do meio não retornam, ou seja, não há corrente de neutrons do vácuo para o meio.

A condição de contorno exata para o caso $\delta:\phi(0,E,\mu) = 0$ para $\mu>0$ (II.3.2)

Esta equação, na realidade, constitui um conjunto infinito de condições de contorno, não poderá ser satisfeita em uma aproximação de ordem finita. Em uma aproximação angular de ordem N(impar) finita só poderão ser impostas (1/2)(N+1) condições e costuma-se escolher (1/2)(N+1) valores arbitrários de μ positivos que satisfaçam a relação (II.3.2). Será utilizada a cond<u>i</u>ção de Mark (09), para facilitar a comparação com a referência (04).

A condição de Mark (09) foi deduzida supondo o vácuo como um meio absorv<u>e</u> dor puro, tratando a superfície como a interface entre dois meios e impo<u>n</u> do condições de continuidade. Prova-se que esta condição é equivalente à (II.3.2) com os valores de μ positivos dados por

 $P_{N+1}(\mu_1) = 0$ com i = 1,2,...(1/2)(N+1) (II.3.3)

Considerando a condição de contorno (II.3.2) para μ_i dado por (II.3.3), ou

seja, raizes do polinômio de Legendre de grau N+1, tem-se

$$\phi(0,E,\mu) = \sqrt{M(E)} \sum_{n=0}^{N} \sum_{j=0}^{L} \left\{ \sum_{s=1}^{(1/2)(L+1)(N+1)} \left[C_{s}^{+} A_{j}^{n} (v_{s}) \right] + C_{1}^{-} A_{j}^{n} (-v_{1}) \right\} \cdot \frac{2n+1}{2} P_{n}(\mu_{i}) g_{j}(E) = 0 \qquad (II.3.4)$$

Multiplicando (II.3.4) por $g_k(E)$ e utilizando a condição de ortogonalidade dos polinômios de Laguerre (A2.6), tem-se

$$\sum_{n=0}^{N} \sum_{j=0}^{L} \left\{ \sum_{s=1}^{(1/2)(N+1)(L+1)} \left[C_{s}^{+} A_{j}^{n} (\nu_{s}) \right] \delta_{j,k} + C_{1}^{-} A_{j}^{n} (-\nu_{1}) \delta_{j,k} \right\} P_{n}(\mu_{1}) \frac{2n+1}{2} = 0$$
com i = 1,2,....,(1/2)(N+1) (II.3.5)
Como só aparecem os termos j = k na somatória e como $C_{1}^{-} = 1$ a relação (II.

Como só aparecem os termos j = k na somatória e como C $_1^-$ = 1 a relação (II. 3.5) fica

$$\sum_{n=0}^{N} \left\{ \sum_{s=1}^{(1/2)(N+1)(L+1)} \left[c_{s}^{*} A_{k}^{n} (v_{s}) \right] + A_{k}^{n} (-v_{1}) \right\} \frac{2n+1}{2} P_{n}(\mu_{1}) = 0 \quad (II.3.6)$$

com $i = 1, 2, \dots, (1/2)(N+1)$

Para cada μ_i tem-se um sistema de (L+1) equações e (1/2)(N+1)(L+1) incógnitas e portanto para todos os valores de μ_i tem-se um sistema com (1/2)(N+1)(L+1) equações e (1/2)(N+1)(L+1) incógnitas.

Com v_s determinados com a utilização de (II.2.18) e (II.2.19), ou seja, a solução do determinante

$$|P_{N+1} ([vU]) [[I] + 3 [vy^{1}] \{[vU] - [vy^{0}]\}] - W_{N} ([vU]) [[vy^{0}] + 3 [vU] [vy^{1}] \{[vU] - [vy^{0}]\}] | = 0 ,$$

as constantes C_s^{\dagger} determinadas pela solução de (II.3.6), com A_j^n (v_s)dados por

 $|A^{n}(v_{s})\rangle = [S] |B^{n}(v_{s})\rangle,$

$$|B^{n}(v_{s})\rangle = \{P_{n}([vU]) \{[I] + 3[vY^{1}] [[vU] - [vY^{0}]]\} + W_{n-1}([vU]) \{[vY^{0}] + 3[vU][vY^{1}] [[vU] - [vY^{0}]]\} |B^{0}(v_{s})\rangle$$

e com $|B^{O}(v_{s})\rangle$ dado pela solução do sistema (II.2.20), o Problema de Milne está totalmente resolvido e a expressão analítica para o fluxo de neu trons é

$$\phi(x,E,\mu) = \sqrt{M(E)} \sum_{n=0}^{N} \sum_{j=0}^{L} \left\{ \sum_{s=1}^{(1/2)(N+1)(L+1)} \left[C_{s}^{+} A_{j}^{n}(v_{s}) e^{-x/v_{s}} \right] + A_{j}^{n}(-v_{1}) e^{x/v_{1}} \right\} \frac{2n+1}{2} P_{n}(\mu) g_{j}(E) \qquad (II.3.7)$$

II.4. CALCULO DA DISTÂNCIA EXTRAPOLADA

O fluxo de neutrons, relação (II.3.7) pode ser considerado como a soma de

$$\phi(x,E,\mu) = \phi_{+n}(x,E,\mu) + \phi_{-n}(x,E,\mu)$$
 (II.4.1)

onde $\phi_{as}(x,E,\mu)$ é a solução obtida apenas das exponenciais correspondentes ao maior auto valor $\pm v_1$. Esta solução domina na região longe da fronteira e é chamada solução assintótica.

 $\phi_{tr}(x,E,\mu)$ é a soma das contribuições dos termos exponenciais corresponde<u>n</u> tes aos demais auto valores v_{s} para s = 2,3,....(1/2)(N+1)(L+1). É chamada solução transiente e representa essencialmente a influência da fro<u>n</u> teira. Estes termos decaem com o aumento de x de modo que no interior do meio a solução da equação de transporte é o fluxo assintótico.

A distância extrapolada é definida como a distância na qual o prolongamen to analítico do fluxo assintótico integrado com relação a E e μ e, assim dependente somente de x, se anula. De (II.3.7) e (II.4.1) tem-se que o fluxo assintótico é dado por

$$\phi_{as}(x,E,\mu) = \sqrt{M(E)} \sum_{n=0}^{N} \sum_{j=0}^{L} \frac{2n+1}{2} \left[C_{1}^{+} A_{j}^{n}(v_{1}) e^{-x/v_{1}} + A_{j}^{n}(-v_{1}) e^{x/v_{1}} \right] g_{j}(E) P_{n}(\mu)$$
(II.4.2)

Integrando-se a relação (II.4.2) com relação as variáveis angular e energé tica, obtém-se, usando a relação (A2.6); (II.4.3)

$$\phi_{as}(x,\mu) = \int_{0}^{\infty} \phi_{as}(x,E,\mu) \ dE = \sum_{n=0}^{N} \left\{ C_{1}^{+} A_{0}^{n}(v_{1}) e^{-x/v_{1}} + A_{0}^{n}(v_{1}) e^{x/v_{1}} \right\} \frac{2n+1}{2} P_{n}(\mu)$$

e usando a relação (Al.9), tem-se

$$\phi_{as}(x) = \int_{I}^{1} \phi_{as}(x,\mu) d\mu = C_{1}^{+} A_{0}^{0}(\nu_{1}) e^{-x/\nu_{1}} + A_{0}^{0}(-\nu_{1}) e^{x/\nu_{1}}$$
(II.4.4)

Para z_o tal que $\phi_{as}(z_o) = 0$ e uma vez que, como pode ser facilmente demon<u>s</u> trado $A_o^0(v_1) = A_o^0(-v_1)$, a relação (II.4.4) fica

$$C_{1}^{+} \exp(z_{0}^{\prime} v_{1}^{\prime}) + \exp(-z_{0}^{\prime} v_{1}^{\prime}) = 0$$

 $C_{1}^{+} = - \exp(-2z_{0}^{\prime} v_{1}^{\prime})$

e, portanto

China with

a distância extrapolada é dada por
$$z_n = -(v_1/2) \ln(-C_1)$$

Como para cada ordem de aproximação L e N têm-se valores diferentes de v_1 e de C_1^+ , a distância extrapolada assumirá valores diferentes em cada caso.

(II.4.5)

CAPITULO III

MODELOS DE ESPALHAMENTO E ABSORÇÃO E CÁLCULO DAS MATRIZES [V], [α^{0}

III.1. MODELOS DE ABSORÇÃO E ESPALHAMENTO

Para que seja possível a obtenção de resultados numéricos tem-se q cer as leis de variação da absorção e espalhamento dos neutrons no considerado. Foram escolhidas:

III.1.A. Absorção - A secção de choque de absorção segue a lei 1/v

 $\sum_{a}(E) = \overline{\sum}_{a}/v = \overline{\sum}_{a}/\sqrt{E}$

onde $\overline{\sum}_{a}$ é a secção de choque de absorção para E = 1KT E é a energia do neutron em unidade, de KT.

III.1.B. Espalhamento - Para descrever os espalhamentos dos neutro meio foi escolhido o núcleo de espalhament Livre que, expandindo em série de 1/A (A é a relação massa de áto

meio para massa do neutron) e conservados apenas os dois primeiros dã origem ao chamado Modelo do Gás Pesado (37).

Não tendo sido possível obter a referência (37), o núcleo de mento do Gás Pesado sera aqui obtido a partir da secção o que de transferência do Gás Monoatômico conforme é feito rência (40). A forma analítica da secção de choque de tr cia de energia para neutrons espalhados por um gás monoa dada por (40):

$$\sum_{s} (E' \neq E, \mu_{o}) = \frac{\sum_{b} \sqrt{E}}{4\pi} \sqrt{E'} \int_{-\infty}^{\infty} dt \exp(-it(E' - E)) \exp\left[(1/A)(E' + E - 2\sqrt{E'E} \mu_{o}) (it - t^{2})\right]$$
(III.1.2)

onde \sum_{b} é a secção de choque de espalhamento do átomo ligado

- A é a relação (massa dos átomos do meio) / (massa do neutron)
- E é a energia do neutron em unidades de KT.

Definindo $F^2 = (E' + E - 2\sqrt{EE'} \mu_0)$ (III.1.3) e expandindo a exponencial em série de potências de 1/A, obtém-se

$$\exp(-(F^{2}/A)(t^{2}-it)) = \sum_{n=0}^{\infty} \frac{(-F^{2})^{n}}{n!} \frac{(t^{2}-it)^{n}}{A^{n}}$$
(III.1.4)

Supondo o moderador como um gás pesado (A>>1) e conservando apenas os dois primairos termos da expansão, tem-se

$$\sum_{s} (E' \rightarrow E, \mu_{o}) = \frac{\sum_{b} \sqrt{E}}{4} \sqrt{\frac{E}{E'}} \int_{-\infty}^{+\infty} dt \exp(-it(E' - E)) \left[1 - \frac{F^{2}}{A} (t^{2} - it)\right]$$
(III.1.5)

ou
$$\sum_{s}^{r} (E' \neq E, \mu_{o}) = \frac{\sum_{b}}{4\pi} \sqrt{\frac{E}{E'}} \int_{\infty}^{+\infty} \left[\exp(it(E-E')) - \frac{(Ft)^{2}}{A} \exp(it(E-E')) + \frac{2}{A} \exp(it(E-E'$$

$$\frac{1}{A} = \frac{1}{A} \exp(11(2 - 2^{-1}))$$
 (III.1.6)

Utilizando a definição da função Delta de Dirac (Apêndice A3) e as propri<u>e</u> dades (A3.6), (A3.7) e (A3.10) pode-se integrar a relação (III.1.6) e obter

$$\sum_{s} (E + E, \mu_{o}) = \frac{\sum_{b} \sqrt{E}}{2 \sqrt{E}} \left\{ \delta(E' - E) + \frac{F^{2}}{A} \left[\delta^{(2)}(E' - E) - \delta^{(1)}(E' - E) \right] \right\} (III.1.7)$$

onde $\delta^{(n)}$ (E'-E) é a derivada n-ésima da função Belta de Dirac com relação a E'.

Convém notar que uma restrição deste modelo de espalhamento é o fato de não levar em consideração o efeito de ligações químicas entre mol<u>é</u> culas do meio.

Expande-se agora $\sum_{s} (E' \rightarrow E, \mu_{o})$ em série de polinômios de Legendre

$$\sum_{s} (E' \to E, \mu_{o}) = \sum_{n=0}^{\infty} \frac{2n+1}{2} \sum_{s}^{n} (E' \to E) P_{n}(\mu_{o})$$
 (III.1.8)

notando-se que, no caso do espalhamento linearmente anisotrópico que será aqui tratado, são necessários apenas os dois primeiros termos desta expansão, ou seja, as componentes $\sum_{s}^{o}(E' \rightarrow E) \in \sum_{s}^{1}(E' \rightarrow E)$. Estas componentes se rão obtidas a partir da expressão geral:

$$\sum_{s}^{n} (E' \rightarrow E) = \frac{1}{2\pi} \int_{\frac{1}{2\pi}} \sum_{s} (E \rightarrow E, \mu_{o}) P_{n}(\mu_{o}) d\Omega \qquad (III.1.9)$$

A. Expressão Analítica para $\sum_{s}^{o} (E' \rightarrow E)$ - a partir das relações (III.1.9) e (III.1.7) tem-se

$$\sum_{g}^{O} (E' \rightarrow E) = \frac{\sum_{b} \left(\sqrt{E'} - \frac{1}{a} \right)^{1} d\mu_{o} \left\{ \delta(E' - E) + \frac{F^{2}}{A} \left[\delta^{(2)}(E' - E) - \delta^{(1)}(E' - E) \right] \right\} P_{o}(\mu_{o})$$
(III.1.10)

e utilizando (III.1.3) e (A3.6):

$$\sum_{s}^{o} (E' + E) = \sum_{b} \sqrt{\frac{E}{E'}} \left\{ \delta(E' - E) + \frac{(E' + E)}{A} \left[\delta^{(2)}(E' - E) - \delta^{(1)}(E' - E) \right] \right\}$$
(III.1.11)

B. Expressão Analítica para $\sum_{s}^{1} (E' \rightarrow E)$ - das relações (II.1.9) e (III.1.7) tem-se

$$\sum_{s}^{1} (E' \rightarrow E) = \frac{\sum_{b}}{2} \sqrt{\frac{E}{E'}} \int_{1}^{1} \{ \delta(E' - E) + \frac{F^{2}}{A} \left[\delta^{(2)}(E' - E) - \delta^{(1)}(E' - E) \right] \} P_{1}(\mu_{0}) d\mu_{0}$$
(III.1.12)

Integrando com relação a d $\mu_{\rm o}$, utilizando (III.1.3) e (A3.6), tem-se:

$$\sum_{s}^{1} (E' + E) = -\frac{2}{3A} \sum_{b} E \left[\delta^{(2)} (E' - E) - \delta^{(1)} (E' - E) \right] \quad (III.1.13)$$
C. Expressão Analítica para \sum_{s} (E) - integrando a relação (III.1.8) vem

$$\sum_{s}(E) = \frac{1}{2\pi} \int_{0}^{\infty} dE' \int_{4\pi} \sum_{s} (E \neq E', \mu_{o}) d\Omega = \int_{0}^{\infty} \sum_{s}^{o} (E \neq E') dE'$$

$$\sum_{s} (E) = \sum_{b} \int_{0}^{\infty} dE' \sqrt{\frac{E'}{E}} \left\{ \delta(E'-E) + \frac{(E'+E)}{A} \left[\delta^{(2)}(E'-E) + \delta^{(1)}(E'-E) \right] \right\} \text{IIII 1.14}$$

Utilizando a relação (A3.6) tem-se

$$\sum_{s}(E) = \sum_{b} \left\{ \sqrt{\frac{E'}{E}} + \frac{1}{A} \left[\frac{\partial^{2}}{\partial E'^{2}} + \left\{ \sqrt{\frac{E'}{E}} (E' + E) \right\} - \frac{\partial}{\partial E'} \left\{ \sqrt{\frac{E'}{E}} (E' + E) \right\} \right\}$$
para E'=E

e portanto

$$\sum_{s}(E) = \sum_{b} (1 - 2/A + 1/(2AE))$$
 (III.1.15)

Para facilitar a comparação de resultados com o trabalho de Cintra (04).con vém colocar a relação (III.1.15) em função da secção de choque do átomo livre e para isto será utilizada a relação

 $\sum_{b} = \left[\frac{A+1}{A}\right]^{2} \sum_{f} = \left[1 + \frac{1}{A}\right]^{2} \sum_{f} (\text{III.1.16})$

que, expandida em 1/A e conservados apenas os termos da ordem de 1/A, fica:

$$\sum_{b} = [1 + 2/A] \sum_{f}$$
 (III.1.17)

Substituindo-se (III.1.17) em (III.1.15) e eliminando os termos de segunda ordem em 1/A, obtém-se

 $\sum_{s} (E) = \sum_{f} (1 + 1/(2AE))$ (III.1.18)

III.2. CALCULO DOS ELEMENTOS DE MATRIZ

III.2.A.Matriz [V]- Com a secção de choque total dada por (II.1.4) e consi derando (III.1.1) e (III.1.18) tem-se ۷

··· · · · · · · ·

$$\sum (E) = \sum_{a} (E) + \sum_{s} (E) = \overline{\sum}_{a} / \sqrt{E} + \sum_{f} (1 + 1/(2AE)). (III.2.1)$$

Definindo $\varepsilon = \overline{\sum}_a / \sum_f$, a relação anterior fica

۲

$$\sum (E) = \sum_{f} \{ \epsilon / \sqrt{E} + (1 + 1/(2AE)) \}$$
 (III.2.2)

Substituindo (III.2.2) em (II.2.5) tem-se

$$V_{ij} = \sum_{f} \int_{0}^{\infty} E e^{-E} L_{i}^{(1)}(E) L_{j}^{(1)}(E) \left[\frac{\varepsilon}{\sqrt{E}} + 1 + \frac{1}{2AE} \right] dE \quad (III.2.3)$$

Integrando e utilizando as propriedades de ortogonalidade dos polinômios de Laguerre (A2.6), obtém-se

$$V_{ij} = \sum_{f} \{ \delta_{i,j} + \int_{0}^{\infty} [\epsilon \sqrt{E} + 1/(2A)] e^{-E} L_{i}^{(1)}(E) L_{j}^{(1)}(E) dE \}$$
 (III.2.4)

III.2.B. Matrizes $[\alpha^n]$ - Os elementos das matrizes $[\alpha^n]$ são dados por(II.2. 6), ou seja

$$\alpha_{ij}^{n} = \int_{0}^{\infty} dE g_{i} (E) \int_{0}^{\infty} dE' g_{j} (E') \sum_{ss}^{n} (E' \neq E)$$
 (III.2.5)

Segundo Williams (40): "É difícil dizer se o núcleo de espalhamento do Gás Pesado satisfaz o Princípio do Balanço Detalhado mas como ele prediz a Maxwelliana como solução do meio infinito, sem absorção e sem fontes podese assumir que sim". De fato, usando a relação (II.1.9) e os momentos do núcleo de espalhamento dados por (III.1.11) e (III.1.13) obtém-se que as matrizes $[\alpha^0]$ e $[\alpha^1]$ são simétricas, o que prova, indiretamente, que o núcleo de espalhamento satisfaz o Princípio do Balanço Detalhado.

A. <u>Elementos da Matriz</u> $[\alpha^{O}]$ - são obtidos a partir da relação (II.2.6) ou seja $\alpha_{ij}^{O} = \sum_{b} \int_{0}^{\infty} dE \ L_{i}^{(1)}(E) \int_{0}^{\infty} dE' \ L_{j}^{(1)}(E') \ \sqrt{EE'} \ e^{-E'} \{\delta(E'-E) + (E'+E)/A\} \left[\delta^{(2)}(E'-E) - \delta^{(1)}(E'-E) \right] \}$ (III.2.6)

Integrando em relação a dE' obtém-se, termo a termo,

<u>lºtermo</u> - utilizando a relação (A3.6)

$$\begin{split} & \sum_{b} \int_{0}^{\infty} e^{-E'} (E'E)^{1/2} L_{j}^{(1)}(E') \delta(E'-E) dE' = \sum_{b} E e^{-E} L_{j}^{(1)}(E) \\ & \underline{2^{\circ}termo} - \frac{\sum_{b}}{A} \int_{0}^{\infty} dE' L_{j}^{(1)}(E') (EE')^{1/2} e^{-E'} \delta^{(2)} (E'-E) (E+E') \\ & = \frac{\sum_{b}}{A} e^{-E} \{ L_{j}^{(1)}(E) \left[2E^{2} - 4E + 1/2 \right] + \frac{d}{dE'} L_{j}^{(1)}(E') \Big|_{E'=E} (1-E) 4E + 2E^{2} \frac{d^{2}}{dE'2} L_{j}^{(1)} (E') \Big|_{E'=E} \} \\ & \underline{3^{\circ}termo}} - (-1) \frac{\sum_{b}}{A} \int_{0}^{\infty} dE' L_{j}^{(1)}(E') (EE')^{1/2} (E+E') e^{-E'} \delta^{(1)}(E'-E) \\ & = \frac{\sum_{b}}{A} e^{-E} \{ L_{j}^{(1)}(E) - 2E(1-E) + 2E^{2} \frac{d}{dE'} - L_{j}^{(1)}(E') \Big|_{E'=E} \} \end{split}$$

Grupando os termos e usando a equação diferencial dos polinômios de Laguerre (A2.4) a relação (III.2.6) fica

$$\alpha_{ij}^{o} = \sum_{b} \int_{0}^{\infty} dE \ L_{i}^{(1)}(E) \ L_{j}^{(1)}(E) \ e^{-E} \left[E \ (1-2(j+1)/A) \ + \ 1/(2A) \right]$$

que integrada com relação a E fica

$$\alpha_{ij}^{o} = \sum_{b} \{ \delta_{i,j} (1-2(j+1)/A) + 1/(2A) \int_{0}^{\infty} dE L_{i}^{(1)}(E) L_{j}^{(1)}(E) e^{-E} \} (III.2.7)$$

Colocando α_{ij}^{o} em termos da secção de choque do átomo livre e eliminando os termos de segunda ordem em 1/A tem-se

$$\alpha_{ij}^{o} = \sum_{f}^{\infty} \{ \delta_{i,j} (1-2j/A) + 1/2A \int_{0}^{\infty} dE L_{i}^{(1)}(E) L_{j}^{(1)}(E) e^{-E} \} (III.2.8)$$

onde O ≼i,j ≼L = ordem de aproximação energética.

B. Elementos da Matriz $[\alpha^1]$ - são calculados a partir de (II.2.6) com

(III.1.13). $\alpha_{ij}^{1} = -\frac{2\overline{\lambda}_{b}}{3A} \int_{0}^{\infty} dE \ L_{i}^{(1)}(E) \ E \ \int_{0}^{\infty} dE' \ E' \ L_{j}^{(1)}(E') \ e^{-E'} \left[\delta^{(2)}(E-E) - \delta^{(1)}(E'-E) \right] (III.2.9)$

Integrando com relação a dE', tem-se

t 2

$$\frac{1^{9} \text{termo}}{0} \int_{0}^{\infty} dE' E' L_{j}^{(1)}(E') e^{-E'} \delta^{(2)}(E'-E)$$

$$= e^{-E} \left\{ (E-2) L_{j}^{(1)}(E) + 2(1-E) \frac{d}{dE'} L_{j}^{(1)}(E') \Big|_{E'=E} + E \frac{d^{2}}{dE'^{2}} L_{j}^{(1)}(E') \Big|_{E'=E} \right\}$$

$$\frac{2^{9} \text{termo}}{1 + 2^{9} \text{termo}} (-1) \int_{0}^{\infty} dE' E' L_{j}^{(1)}(E') e^{-E'} \delta^{(1)}(E'-E) =$$

$$= e^{-E} \left\{ E \frac{d}{dE'} L_{j}^{(1)}(E') \Big|_{E'=E} + (1-E) L_{j}^{(1)}(E) \right\}$$

E, usando a equação diferencial dos polinômios de Laguerre, (A2.4), tem-se

$$\alpha_{ij}^{1} = \frac{2\sum_{b}}{3A} \int_{0}^{\infty} dE \ L_{i}^{(1)}(E) \ E \ e^{-E}(1+j) \ L_{j}^{(1)}(E)$$

que integrada com relação a dE fica

$$\alpha_{1j}^{1} = \frac{2\sum_{b}}{3A} (j+1) \delta_{1,j}$$
 (III.2.10)

E, em termos da secção de choque do átomo livre, os elementos da matriz $[\alpha^1]$ ficam

$$\alpha_{1j}^{1} = \frac{2}{3A} \sum_{f} \{(j+1)\} \delta_{1,j}$$
 (III.2.11)

onde O ≼i,j≼ L = ordem de aproximação energética.

Ficam, assim, obtidos explicitamente todos os elementos de matriz $[V], [\alpha^{o}]$

32

k

i

4..

e $\left[\alpha^{1}\right]$ e a solução do problema de Milne pode ser obtida conforme foi indicado no parágrafo II.3.B.

33

1

đ

L

CAPITULO IV

PROGRAMAS E SUB-PROGRAMAS UTILIZADOS NA RESOLUÇÃO DO PROBLEMA DE MILNE PELO METODO PEA

Para a resolução da equação de Boltzmann pelo método PEA no caso do Probl<u>e</u> ma de Milne polienergético foi feito um conjunto de programas e sub-progr<u>a</u> mas em FORTRAN II, desenvolvido para o computador IBM 1620-II do Instituto de Energia Atômica.

Por ser este um computador de pequeno porte, extremamente lento, os programas aqui apresentados fazem cálculos bem específicos, o que visa economizar memória e diminuir o tempo de processamento de cada programa.

Com a utilização de um computador de terceira geração, este conjunto de programas pode ser bastante otimizado principalmente do ponto de vista de entrada e saída. Aqui, as saídas dos programas são perfuradas em cartões que servem como entrada para programas seguintes.

As ligações entre os diversos programas ficarão claras pela explicação de cada um deles em particular e bem assim como pelo fluxograma apresentado. As listagens de todos os programas utilizados são apresentadas no Apêndi ce D.

A seguir será apresentada uma lista dos programas principais com uma ex plicação do cálculo executado, assim como SUBROUTINES e FUNCTIONS uti lizadas. Como alguns dos sub-programas são utilizados mais do que uma vez, e para isto as vezes é necessário que sejam mudados seus comandos DIMENSION e COMMON, a explicação sobre estes só se rá dada na primeira vez em que aparecem, a menos que esta se torne necessária.

I. MPLILJ - Calcula a matriz AL(I,J,K) produto dos coeficiente dos polinômios de Laguerre para ser utilizada no cálculo das integrais envolvidas na determinação dos elementos da matriz [V] Nesta representação um elemento da matriz AL(I,J,K) é o coeficiente do termo x^(k-1) do produto L⁽¹⁾_{i-1} L⁽¹⁾_{j-1}.

35

4

2. MATRIZ[V] - Calcula a matriz [V] de interação total para o modelo de es palhamento do gás pesado para uma dada absorção e uma rela ção (massa do moderador)/(massa do neutron) = A.

2.1. GAMASI(XK) - Calcula a função Gama de um número semi-inteiro xk.

2.2. GAMA(K) - Calcula a função Gama de um número inteiro k.

3. ALFAO & ALFAI - Calcula as matrizes $[\alpha^{o}] \in [\alpha^{1}]$ para o modelo do gás p<u>e</u> sado e para uma dada relação de massas.

4. AASIM* - Calcula os auto valores e auto vetores da matriz [V].

5. MGOGI - Calcula as matrizes [S], $[\gamma^0]$ e $[\gamma^1].$

- 5.1. MM(N,A,B,R) Subrotina que calcula o produto de matrizes de ordem N [R] = [A] [B]
- 6. CALNIS4 Calcula os auto valores v_s para uma dada aproximação energé tica L nas aproximações angulares P_1 e P_3 e nos casos iso trópico e linearmente anisotrópico.
- 6.1. LEPW(N,NT,X,Y,W) Subrotina que calcula os polinômios de Legendre de ordem N - P_n(x) e para NT>O calcula também os polinômios W_{n-1}(x).

6.2. RAINT(U,V,E1,E,Y) - Calcula a raiz de uma função contínua dados os ex tremos (U,V) do intervalo que a contém. El e E

^{*} Programas e Sub-programas pertencentes à Biblioteca de Programas do Cen tro de Processamento de Dados do Instituto de Energia Atômica.

são as precisões desejadas na determinação da raiz e no valor da função no ponto respectivamente.

6.3. FF(X) - Sub-programa FUNCTION que define a função da qual se deseja calcular a raiz em RAINT. Neste programa FF(X) = DETPW (N, L1, GO, G1, BE, X).

6.4. DETPW(N,L1,G0,G1,BE,X) - Calcula o determinante do sistema (II.2.18) do qual ν é a solução.

6.5. DTC(C,L1,DET)* - Calcula o determinante da matriz [C] de ordem Ll pe lo método de Crout.

6.6. MM(N,A,B,R) - Já definida em 5.1.

7. CALB4 - Calcula os vetores $|B^{n}(v)\rangle$ (relação (II.2.19) e $|A^{n}(v)\rangle$ na aproximação energética L e angulares P_{1} e P_{3} nos casos iso trópico e linearmente anisotrópico.

7.1. SLH(A,N,X)* - Solução de sistema de equações homogêneas de ordem N.

7.2. DTM(A,N,DET)* - Calcula o determinante da matriz [A] de ordem N pelo método de eliminação de Gauss.

7.3. DTC(C,L1,DET)* - Já definida em 6.5.

7.4. MV(N,C,X,Z) - Calcula o produto da matriz [C] pelo vetor |X>.

7.5. LEPW(N,NT,X,Y,W) - Já definida em 6.1.

7.6. MM(N,A,B,R) - Já definida em 5.1.

1160717

5

8. CEMAS - Calcula as constantes C^{\ddagger} (relação II.3.6) e a distância ex trapolada z_o para uma dada aproximação energética L e angula res P₁ e P₃ nos casos isotrópico e linearmente anisotrópico.

8.1. GAUSIS (AZERO,AA,NI,M,BB,X,K,U,ICOM,NPOSTO)* - Subrotina que resolve um sistema de equações inhomogeneas pelo mét<u>o</u> do de Gauss.

8.2. LEPW(N,NT,X,Y,W) - Já definida em 6.1.

 FLUXOS - Calcula φ(x,E) real e assintótico. Calcula também o valor destes dois fluxos normalizados a um.

9.1. LAGUE(N,X,M,DL) - Calcula os polinômios de Laguerre de espécie M e ordem N, no ponto X, isto é: L_n^m (x).

10. PICOS - Calcula o pico da distribuição energética de neutrons em um ponto x do espaço.

10.1. FIAS(NR,L1,AMA,CMA,X,ANI,E) - Calcula a derivada da distribuição ener gética assintótica do fluxo de neu trons no ponto X, no ponto E.

10.2. FI(NR,L1,AMA,CMA,X,ANI,E) - Calcula a derivada da distribuição ener gética real do fluxo de neutrons no ponto X, calculada no ponto E.

10.3. LAGUE(N,X,M,DL) - Já definida em 9.1.

10.4. RAINT(U,V,E1,E,Y) - Já definida em 6.2.

10.5. FF(X) - Aqui, ora FF(X) = FI ora é igual a FIAS dependendo do pico que se deseja calcular ser do fluxo real ou do assintótico respectivamente.

A seguir é apresentado o Fluxograma do sistema de programas que visa fac<u>i</u> . litar a visualização do modo como os programas se interligam.

37



- ---

Ì.

ъ.,

.



39

4

ł

. . .

.

۲۰.

ì



1

4

111

ゆうさん そう知道が良いない シー・ロート・アンペン・サ

40

1

ź

. ³

, e 196193

ł

----- -- ------

CAPÍTULO V

ANÁLISE E COMPARAÇÃO DE RESULTADOS

Utilizando o conjunto de programas descrito no capítulo IV, foram calcula dos os fluxos de neutrons integrados em d μ , ou seja

$$\phi(x,E) \approx \int_{-1}^{1} \phi(x,E,\mu) d\mu \qquad (V.1)$$

$$\phi(x,E) = \sqrt{M(E)} \sum_{j=0}^{L} \left\{ \sum_{s=1}^{1/2(L+1)(N+1)} \begin{bmatrix} c_{s}^{+} & A_{j}^{0}(v_{s}) & e^{-x/v_{s}} \end{bmatrix} + C_{1}^{-} & A_{j}^{0}(v_{1}) & e^{x/v_{1}} \end{bmatrix} g_{j}(E) (V.2)$$

para as aproximações energéticas L = 1,2,3,4 e 5 e angulares N = l e 3 em diversos pontos do meio com x variando de 0 a 20 (em unidades de $(1/\sum)$) máximo) e para diversos valores da energia entre 0,5 e 10 KT.

Com estes valores foi possível estudar as distribuições energética e esp<u>a</u> cial do fluxo de neutrons na região térmica. Foram calculados ainda, por meio de programas auxiliares, a posição do pico da distribuição energética real e assintótica e a distância extrapolada para cada aproximação L-N.

Neste trabalho, não serão apresentados todos os resultados obtidos: isto o tornaria desnecessariamente longo; no entanto, pode-se adiantar que aqui serão apresentados apenas os correspondentes à melhor aproximação energét<u>i</u> ca, isto é, L = 5.

Na escolha dos valores numéricos para os cálculos deste trabalho visou-se a possibilidade de comparação dos resultados com outros já existentes,prin_ cipalmente com o trabalho de Cintra (04).

Foram escolhidos os seguintes valores numéricos:

A = 10 - relação massa dos átomos do meio/massa do neutron

 $\sum_{f} = 1 - \sec c$ ao de choque do átomo livre (é unitária devido à unidade de comprimento adotada)

 $\varepsilon = \sum_{a} / \sum_{f} = 0,005, 0,05 \in 0,5$ - estes tres valores para a absorção possibilitam um estudo oo meio tanto para absorções médias e altas como no limite de baixas absorções, tendo sido as adot<u>a</u> das por Michael (25), Leonard & Ferziger (22) e Cintra (04).

V.1. ANALISE DA INFLUÊNCIA DA APROXIMAÇÃO $\sum_{s} (E) = CONSTANTE$

Nas referências (04) e (22) foi utilizado o modelo de espalhamento degen<u>e</u> rado com secção de choque de espalhamento do gás pesado na aproximação de secção de choque de espalhamento elástico constante com a energia. Realmen te o modelo do gás pesado preve uma secção de choque de espalhamento elás tico dependente da energia do neutron e portanto a suposição de $\sum_{s} (E) =$ Cte. é mais uma aproximação e sua validade será discutida a seguir. O mo delo do Gás Pesado, apresentado com detalhes no capítulo III, leva à sec ção de choque de espalhamento seguinte (eq. III.1.19):

$$\sum_{5} (E) = \sum_{f} [1 + 1/2AE]$$
 (V.3)

Nas tabelas e gráficos deste capítulo será utilizada a seguinte notação:

E.T.I. - Este Trabalho - aproximação de espalhamento Isotrópico
 E.T.A. - Este Trabalho - aproximação de espalhamento linearmente Anisotrópico
 pico.
 R(4) - Referência (04) - Cintra

Δ - Diferença entre dois resultados a serem comparados.

V.1.A. Distribuição Energética de Neutrons

As figuras 2 e 3 mostram a variação, com a energia, do fluxo normalizado de neutrons na fronteira (x=0) e em um ponto no interior do meio (x=20) na aproximação P₃L₅. Nestes gráficos são apresentados, para efeito de comp<u>a</u> ração, os resultados obtidos por Cintra na aproximação de secção de choque



FIGURA 2. Distribuição energética do fluxo de neutrons, normalizada, na aproximação P₃L₅, calculada para o caso isotrópico, secções de choque de espalhamento constante e dependente da energia, para 3 valores da absorção diferentes, na fronteira.



FIGURA 3. Distribuição energética de neutrons na região assintótica, normalizada, aproximação P₃L₅, caso isotrópico, com secções de choque de espalhamento constante e dependente da energia, para 3 valores de absorção.

ţ٨.

de espalhamento elástico independente da energia e os aqui obtidos usando a secção de choque expressa pela equação (V.3). Ainda visando a facilidade de comparação, foi também traçada a Maxwelliana correspondents (absorção nula).

A influência do termo dependente de E, tanto no interior do meio quanto na fronteira, é deslocar o espectro normalizado de neutrons no sentido de aquecê-lo. Isto pode ser explicado pelo fato de um espalhamento elástico, variando inversamente com a energia, ser mais efetivo na retirada de neu trons de um intervalo de menor energia, da mesma forma que uma absorção também variando inversamente com E. Portanto o que interessa no caso é que existe uma secção de choque de interação total maior e mais efetiva na remoção de neutrons de baixa energia e, consequentemente, o espectro norma lizado deve se deslocar no sentido das energias crescentes.

A Tabela I apresenta a posição dos picos de energia nos casos de, respect<u>i</u> vamente, secção de choque de espalhamento constante e secção de choque d<u>a</u> da pela relação (V.3); e nos dois casos, o espalhamento é considerado como isotrópico.

FRONTEIRA x=0							
6	P ₁ L ₅			P ₃ L ₅			
E	R (4)	E.T.I.	∆x10+3	R (4)	E.T.I.	$\Delta x 10^{+3}$	
0,005	1,013	1,076	63	1,013	1,075	62	
0,05	1,133	1,190	57	1,133	1,189	56	
0,5	2,167	2,197	30	2,284	2,322	38	
	R	EGIÃO AS	SSINTÓTI	CA x=2	0		
0,005	1,011	1,012	1	1,012	1,012	0	
0,05	1,112	1,121	9	1,112	1,122	10	
0,5	2,081	2,101	20	2,176	2,202	26	

TABELA I

Influência da dependência energética da secção de cho que de espalhamento na posição dos picos de energia (em unidades de KT); caso de espalhamento isotrópico.

4.44

Nesta tabela pode-se notar que na região assintótica a maior influência do termo em 1/E se dá para maiores absorções o que não ocorre na fronteira. Este efeito, aparentemente contraditório, será melhor entendido com base nos dados da tabela seguinte.

TABELA 1	II
----------	----

	EFE	ITO DE	TRANSPO	RTE	EFEITO DE FRONTEIRA			
ε	x	= 0	$\cdot \mathbf{x} = 20$		P 1		^Р 3	
	E.T.I.	R(4)	E.T.I.	R(4)	E.T.I.	R(4)	E.T.I.	R(4)
0,005	-1	0	0	1	64	2	63	1
0,05	-1	0	1	0	69	21	67	21
0,5	125	117	101	95	96	86	120	108

Influência do termo 1/2AE da secção de choque de espalhamento elástico nos efeitos de transporte e fronteira (todos os dados foram multiplicados porum fator 10³); caso de espalhamento isotrópico.

Com base na tabela II pode-se comparar os diversos efeitos como segue:

A. <u>efeito de absorção</u> - desloca o pico do espectro energático no sentido de aquecê-lo e já é observado para a menor abso<u>r</u> ção ε = 0,005, quando o pico se desloca de 1KT para 1,012 KT. Isto já era observado no trabalho de Cintra como pode ser visto na Tabela I.

B. <u>efeito de transporte</u> - só aparece para a maior absorção, como também ocorria no caso de secção de choque de espalh<u>a</u> mento constante com a energia.

C. <u>efeito de fronteira</u> ~- já é sensível para baixa absorção, o que não oco<u>r</u> re para o caso de $\sum_{s} (E) = Cte$.

Pode-se concluir que na aproximação $\sum_{s} (E) = Cte.$ o fluxo de neutrons nas vizinhanças da fronteira não é bem representado dando um espectro mais

New Strate Strate

frio do que no caso em que a dependência energética da secção de choque de espalhamento é considerada.

O efeito de aquecimento do espectro de neutrons nas vizinhanças da fronte<u>i</u> ra quando é utilizada a secção de choque de espalhamento decrescente com o aumento da energia do neutron já fora observado para meios não absorved<u>o</u> res (11) o que se deve essencialmente à maior probabilidade de fuga dos neutrons rápidos. Isto explica o fato de ser maior a influência da nova secção de choque perto da fronteira: comparando as tabelas I e II chega-se a conclusão que para baixas absorções o efeito representado na tabela I é devido unica e exclusivamente a uma melhor descrição do fluxo de neutrons nas vizinhanças da fronteira pela nova secção de choque; e isto ocorre ta<u>n</u> to na aproximação P₁ quanto na P₃.

Convém notar ainda que, como era esperado, para altas energias, a influên cia da nova secção de choque de espalhamento tende a zero por ser sua de pendência na energia da forma 1/E.

V.1.B. Distribuição Espacial de Neutrons

Os gráficos 4 e 5 representam a distribuição espacial de neutrons de ener gia E = 1KT e E = 10KT respectivamente, na aproximação P_3L_5 . As curvas <u>fo</u> ram normalizadas para $\phi(0,E) = 1 n/cm^2s$, ou seja, fluxo unitário na fro<u>n</u> teira.

Na análise dos dois gráficos nota-se que a influência da secção de choque de espalhamento dependente da energia é maior para E = 1KT, o que era esperado dada a forma da dependência de \sum_{n} (E) na energia.

Observa-se ainda que a maior influência se dá para menores absorções o que de justificado pelo fato de no caso $\varepsilon = 0,5$ o termo de absorção ser bem maior do que a correção introduzida e, portanto, mascará-la. Esta explica ção é corroborada pelo fato de as duas curvas praticamente coincidirem no caso $\varepsilon = 0,5$ e E = 10KT onde o termo correspondente à correção da depen dência energética no espalhamento elástico é bem menor do que o correspondente dente para a absorção.

Ainda aqui convém notar que o fluxo de neutrons calculado para E = 1KT é

4 (x.1) **E =0,5** €=0,05 10 = 0,005 -∑s=f(E) ∑s=cte. 0 6 4 2

FIGURA 4. Distribuição espacial do fluxo de neutrons, normalizado na origem, aproximação $P_{3}L_{5}$, calculado para E = 1KT, caso is<u>o</u> trópico, secção de choque de espalhamento constante e depende<u>n</u> te da energia, para 3 valores da absorção.

48

۷

WELL CLEWING

STATE - STATE



FIGURA 5. Distribuição espacial do fluxo de neutrons, normalizado na or<u>i</u> gem, aproximação P_3L_5 , calculado para E = 10KT, caso isotr<u>ó</u> pico, secções de choque de espalhamento constante e dependente da energia, para 3 absorções diferentes.

49

ビスみに

and the second second second

maior do que o cálculado para 10KT no interior do meio e isto, como foi observado por Cintra, se deve à influência da lei l/v para a absorção: pa ra se ter ln/cm²s na fronteira é necessário se ter fluxos maiores para neu trons de menor energia porque, para estes, a probabilidade de absorção por unidade de percurso é maior.

É importante observar ainda que a nova secção de choque de espalhamento dá fluxos maiores no interior do meio. Observando a dependência do fluxo de neutrons na variável espacial (relação (V.2)) para um determinado valor da energia e para x grande, isto é, no interior do meio, notando que o fluxo de neutrons é proporcional a $\exp(x/v_1)$, e levando em consideração os val<u>o</u> res obtidos para os auto valores v_1 (secção V.1.D), sendo

 $v_1(\sum_{s} (E)) < v_1(\sum_{s} = cte)$

tem-se

 $\phi \left(\sum_{s} (E)\right) > \phi \left(\sum_{s} = cte\right),$

visto que os fatores de normalização são constantes.

V.1.C. Distância Extrapolada

A tabela III apresenta a distância extrapolada, em unidades de $1/\sum(E)$ máximo, para os dois casos de secção de choque de espalhamento, comparados nas aproximações P_1L_5 e P_3L_5 .

Como pode ser observado, ainda aqui a influência do termo 1/(2AE) aparece mais claramente nas baixas absorções, devido ao mascaramento desta corr<u>e</u> ção para os casos de maior absorção. Pode-se notar ainda que a aproximação P₁ falha na previsão de distância extrapolada pois preve uma diminuição da mesma com a absorção o que, como foi mostrado por Cintra, é fisicamente inadmissível.

Ainda com base nos dados da tabela III, observa-se que a secção de choque de espalhamento dependente da energia fornece valores de z_o menores, tanto para a aproximação P₁ quanto para a P₃. Isto pode ser explicado em termos da razão entre as probabilidades de absorção/espalhamento nos dois casos

TABELA	II	I
--------	----	---

		^P 1 ^L 5		P3 ^{L5}		
5	R (4)	E.T.I.	Δx10 ⁺⁴	R (4)	E.T.I.	Δx10 ⁺⁴
0,005	0,5757	0,5513	244	0,6949	0,6657	292
0,05	0,5626	0,5433	193	0,6975	0,6734	241
0,5	0,5107	0,5055	52	0,7619	0,7550	69

Influência do termo 1/(2AE) na secção de choque de espalhamento elástico na distância extrapolada (em unidades de 1/2 máximo); caso de espalhamento isotrópico.

aqui comparados: quando se considera $\sum_{s} (E)$ = Constante tem-se uma maior probabilidade de absorção/espalhamento por unidade de percurso; e no cá<u>l</u> culo de z_o, quando é utilizada a secção de cheque dependente da energia, o meio se comporta como se tivesse menor absorção do que no caso anterior.C<u>o</u> mo a distância extrapolada aumenta com a absorção, está jusfiticado o co<u>m</u> portamento dos dados da tabela III.

V.1.D. Sobre os Auto Valores vs

Nesta secção não serão apresentadas as tabelas dos auto-valores v_s; estas serão mostradas na parte V.2.D; a influência da dependência energética na secção de choque de espalhamento poderá ser vista comparando-se as tabelas IX e X com as tabelas (IV.8.a), (IV.8.b) e (IV.8.c) da referência (O4).

Aqui, fazendo uso da teoria de difusão, será analisada a coerância do com portamento do maior auto-valor v_l,que no limite de baixa absorção é o com primento de difusão. No caso aqui tratado, espalhamento isotrópico, o c<u>a</u> minho livre médio de transporte é igual ao caminho livre médio total e tem -se

$$L^{2} = \frac{\lambda tr \lambda a}{3} = \frac{\lambda t \lambda a}{3}$$
 (V.4)

Como para \sum_{s} constante e \sum_{s} dependente de E. tem-se o mesmo caminho livre médio de absorção basta comparar o caminho livre médio total e tem-se

 $\lambda_t (\sum_s = Cte.) > \lambda_t (\sum_s = f(E))$

 $L (\sum_{s} = Cte) > L (\sum_{s} = f(E))$

portanto

е

ŝ

4.

 $v_1 (\sum_s = Cte) > v_1(\sum_s = f(E))$ (V.5)

A tabela abaixo mostra os auto valores v_1 , para $\sum_s = Cte. e \sum_s$ dependente de E, nas aproximações $P_1L_5 = P_3L_5$.

TABELA IV

APROXIMAÇÃO P ₁ L ₅							
ε	0,005	0,05	0,5				
R (4) E.T.I.	8,7030 8,4776	2,7355 2,6860	0,8768 0,8720				
	APROXIMAÇÃO P ₃ L ₅						
R (4) E.T.I.	8,7182 8,4921	2,7816 2,7300	0,9880 0,9820				

Valores de v_1 para $\sum_{s} (E) = Cte.$ e $\sum_{s} (E)$ dependente da energia nas aproximações P_1L_5 e P_3L_5 ; caso de espalhamento isotrópico.

A tabela mostra que a relação (V.5) ocorre mesmo para alta absorção na

aproximação L_5 ; mas pode-se dizer que, embora os resultados não tenham si do aqui incluídos, isto ocorre para qualquer das aproximações $P_N L_L$ e para qualquer auto valor v_c .

V.2. ANÁLISE DOS EFEITOS DA INCLUSÃO DO TERMO DE ESPALHAMENTO LINEARMENTE ANISOTRÓPICO.

No que se segue será feita uma análise da influência da inclusão do termo linearmente anisotrópico no núcleo de espalhamento do Gás Pesado; inclusão da matriz $[\alpha^1]$. Serão feitas comparações utilizando os cálculos aqui d<u>e</u> senvolvidos para a aproximação isotrópica, isto é, utilizar-se-á sempre a secção de choque de espalhamento dada pela expressão (V.3).

V.2.A. Influência da Inclusão da Anisotropia Linear na Distribuição Energé tica de Neutrons.

Os gráficos 6 e 7 apresentam o espectro de neutrons, normalizado, para a aproximação P₃L₅. Pode-se observar que a influência da anisotropia apar<u>e</u> ce mais na região da fronteira, conforme era esperado porque, sendo o meio homogêneo, a presença da fronteira introduz uma descontinuidade no mesmo e, portanto, aumenta a anisotropia no espalhamento nas vizinhanças de x=0.

Para uma melhor comparação serão apresentados na Tabela V os picos de energia para as aproximações $P_1L_5 = P_3L_5$ nos casos de espalhamento isotrópico e linearmente anisotrópico, na fronteira e na região assintótica.

Como pode ser observado, através dos gráficos 6 e 7 ou dos dados da Tab<u>a</u> la V, mesmo na aproximação P_1L_5 já existe influência da inclusão da anisotropia linear e, em particular, no caso de alta absorção esta influência não é despresível. Conclui-se que, em calculos do fluxo de neutrons em meios com alta absorção e, principalmente, quando incluem fronteiras, a anisotropia deverá ser incluída.

Da observação dos dados da tabela V referentes à região assintótica con clui-se que a influência da absorção e do espalhamento não podem ser est<u>u</u> dados separadamente, visto que a presença da absorção introduz uma aniso -



.

FIGURA 6. Distribuição energética do fluxo de neutrons normalizado na fronteira, com espalhamento isotrópico e linearmente anisotrópico, na aproximação P₃L₅.



FIGURA 7. Distribuição energética do fluxo normalizado de neutrons no interior do meio, com espalhamento is<u>o</u> trópico e espalhamento linearmente anisotrópico, na aproximação P₃L₅.

TABELA	V

FRONTEIRA x=0								
		P ₁ L ₅			· ^P 3 ^L 5			
5	E.T.I.	E.T.A.	Δx10 ⁺³	E.T.I.	E.T.A.	∆x10 +3		
0,005	1,076	1,080	12	1,075	1,080	5		
0,05	1,190	1,210	20	1,189	1,209	19		
0,5	2,197	2,363	166	2,322	2,546	224		
	REGIÃO ASSINTÓTICA x = 20							
0,005	1,012	1,012	0	1,012	1,012	0		
0,05	1,121	1,125	4	1,122	1,125	3		
0,5	2,101	2,214	113	2,202	2,356	151		

Influência na posição dos picos de energia da inclusão dυ termo linearmente anisotrópico no núcleo espalhamento gás de do pesado.

tropia no meio. Isto porque a presença da absorção, mesmo na região assi<u>n</u> tótica, desloca o espectro energético no sentido de aquecê-lo, aumentando assim a energia média dos neutrons. Este aumento de energia, aumenta a anisotropia como se pode ver considerando a expressão para $\tilde{\mu}(E)$: cosseno médio do ângulo de espalhamento. De fato, no Apêndice C mostra-se que quan do é utilizado o núcleo de espalhamento do Gás Pesado na aproximação lin<u>e</u> armente anisotrópica, tem-se para $\tilde{\mu}(E)$ a seguinte expressão:

$$\tilde{\mu}(E) = \frac{2/3}{(A + 1/(2E))}$$
 (V.6)

A influência da inclusão da anisotropia nas aproximações $P_1L_5 = P_3L_5$ nos efeitos de transporte e fronteira é apresentada através dos dados da tabela VI.

TABELA V

	Eł	FEITO DE	TRANSPOR	RTE	EFEITO DE FRONTEIRA			
ε	2	x=0		c= 20	^P 1 ^L 5		^P 3 ^L 5	
	E.T.I.	E.T.A.	E.T.I.	E.T.A.	E.T.I.	E.T.A.	E.T.I.	E.T.A.
0,005	-1	-8	0	0	64	76 <u>.</u>	63	68
0,05	-1	-1	1	0	69	85	67	84
0,5	125	183	101	142	96	149	120	190

Influência da inclusão do termo linearmente anisotrópico no nucleo de espalhamento nos efeitos de transporte е fronteira (todos 10) os dados desta tabela multiplicados foram por um fator

A utilização conjunta dos dados das tabelas V e VI permite se chegar às conclusões seguintes referentes aos efeitos de transporte, absorção e from teira:

A: <u>Efeito de Transporte</u> - como já ocorre no caso isotrópico, este efei to só aparece para altas absorções, embora a inclusão do termo linearmente anisotrópico o torne mais acentuado.

B. <u>Efeito de Absorção</u> - é um pouco mais visível, principalmente per to da fronteira, quando a anisotropia é in cluída.

C. <u>Efeito de Fronteira</u> - no caso anisotrópico é bem mais pronunciado do que no caso isotrópico, o que era esperado mesmo para baixas absorções, sendo, no entanto, mais sensível para altas absorções.

Este aumento pronunciado decorre da conjugação de efeitos devidos à aniso tropia e à absorção. De fato, como já foi mencionado anteriormente, existe uma fuga preferencial dos neutrons rápidos o que aumenta $\mu(E)$ nas vizi 4

4

مر مد**رد بر میکند ا** ارتبار می میکند و میکند و میکند.

ana a sa sa sa sa sa

nhanças da fronteira, ou seja, há aumento da anisotropia. Por outro lado, o aumento da absorção, como Existe preferência para absorção de neutrons lentos, também aumenta $\bar{\mu}(E)$, dando como resultado uma anisotropia mais pronunciada nas vizinhanças da fronteira para altas absorções.

ć

12

. .

. 22 .

Este efeito é mostrado mais claramente na tabela VII que apresenta o cosse no médio do ângulo de espalhamento integrado na energia, em um determinado ponto do espaço, segundo a expressão:

$$\bar{\mu}(x_{o}) = \frac{\int_{0}^{\infty} \phi(x_{o}, E) \ \bar{\mu}(E) \ dE}{\int_{0}^{\infty} \phi(x_{o}, E) \ dE}$$
(V.7)

TABELA VII

	P ₁	^L 5	P3 ^L 5		
E.	x=0	x=20	x=0	x=20	
0,005 0,05 0,5	6,3896 6,4107 6,5270	6,3788 6,3982 6,5166	6,3890 6,4107 6,5360	6,3788 6,3983 6,5247	

Cosseno médio do ângulo de espalhamento nas aproximações P_1L_5 e P_3L_5 , na origem e na região assintótica (todos os valores de $\overline{\mu}$ foram multiplicados pelo fator 10°)

A tabela VII confirma que, mesmo em um meio infinito, o aumento da absor ção se traduz em um aumento da anisotropia e que $\bar{\mu}$ é máximo nas vizinhan ças da fronteira e para a maior absorção $\varepsilon=0,5$ como foi mencionado ant<u>e</u> riormente.

V.2.B. Influência da Anisotropia na Distribuição Espacial de Neutrons Os gráficos 8 e 9 mostram a influência da inclusão do termo linearmente é

الدعاكان المحاط المريط ليتحسنه

No and the second second



しい じゅんせい

đ.,

A LAND COLOR

ملينية لمحالم للمنالم

FIGURA 8. Distribuição espacial do fluxo de neutrons, normalizada na or<u>i</u> gem, para E = 1KT, com espalhamento isotrópico · e linearmente anisotrópico, na aproximação $P_{3}L_{5}$, para 3 absorções diferentes.



FIGURA 9. Distribuição espacial do fluxo de neutrons, normalizado na or<u>i</u> gem, para E = 10KT, com espalhamento isotrópico e linearmente anisotrópico, aproximação P₃L₅, para 3 absorções diferentes.

60

1

anisotrópico do núcleo de espalhamento na distribuição espacial do fluxo de neutrons para as energias E = 1KT e E = 10KT respectivamente, na aproximação P₃L₅ e normalizados para fluxo unitário na origem.

51

くい 単語語 ひゃ し

Pode-se notar que a influência da anisotropia é maior para energias maio res (E = 10KT): isto se deve ao fato de o termo linearmente anisotrópico do núcleo de espalhamento do Gás Pesado ser linearmente proporcional a E.

A maior influência da anisotropia aparece para baixas absorções porque,se<u>n</u> do o fluxo normalizado na origem, e calculado para uma dada energia,a pr<u>e</u> sença da alta absorção ainda aqui mascara o termo de correção introduzido.

Pode-se notar ainda que o fluxo de neutrons para o caso isotrópico é sem pre maior do que o para o caso anisotrópico o que, como foi mostrado no pa rágrafo V.1.B, se deve à relação entre os auto valores v_1 para os casos isotrópico e anisotrópico (parágrafo V.2.D), isto é, como

> v_1 (iso.) < v_1 (anis.) ϕ (iso.) > ϕ (anis.)

porque, como já foi notado, no interior do meio os fluxos são proporcionais a $\exp(x/v_1)$.

Pode-se ainda notar que, dada a dependência de $\mu(E)$ na energia (V.6)para o caso de espalhamento anisotrópico, a influência da inclusão da anisotro pia deverá ser maior para altas energias, o que realmente é comprovada pe la análise dos gráficos 8 e 9.

V.2.C. Distância Extrapolada

A tabela VIII apresenta as distâncias extrapoladas calculadas para as aproximações de espalhamento isotrópico e linearmente anisotrópico respectiva mente, nas aproximações $P_1L_5 \in P_3L_5$, em unidades de caminho livre médio máximo.

As distâncias extrapoladas no caso linearmente anisotrópico são maiores do

		^P 1 ^L 5		P ₃ L ₅		
ε	E.T.I.	E.T.A.	$\Delta x 10^{+4}$	E.T.I.	E.T.A.	∆x10 ⁺⁴
0,005	0,5513	0,5897	384	0,6657	0,7117	460
0,05	0,5433	0,5819	386	0,6734	0,7212	478
0,5	0,5055	0,5661	606	0,7550	0,8687	1176

TABELA VIII

Distância extrapolada (em unidades de $1/\sum$ máximo) para as aproximações de espalhamento isotrópico e linearmente anisotrópico.

que para o caso isotrópico porque o caminho livre médio de transporte é maior no primeiro caso. Esta explicação é baseada na teoria de difusão, mas é válida visto que tal desigualdade já ocorre na aproximação P₁.

Convém notar ainda que a influência da anisotropia, em meios com alta ab sorção, no cálculo da distância extrapolada é bastante acentuada.

V.2.D. Sobre os Auto Valores v_c

As tabelas seguintes apresentam os auto valores v_s nas aproximações $P_1 e P_3$ respectivamente e para L_i com i = 1,2,3,4 e 5, nos casos de espalha mento isotrópico e linearmente anisotrópico, para as três absorções consideradas.

Tem-se a observar que foi mostrado por Cintra (04) que existe uma altera ção na convergência dos auto valores v_s no caso de meio altamente absorve dor - "Quando cresce a ordem de aproximação energética são adicionados (1/2) (N+1) auto valores (na aproximação angular de ordem N) e além disto a diferença entre dois auto valores de ordem sucessiva decresce com o au mento da ordem; para meios com alta absorção os auto valores adicionados ţ,

1. MA 1. MA

÷. . . .

TABET	A	IX.	1
-------	---	-----	---

4

'n

· · : 19 --

L	1	2	3	4	5
iso. anis.	8,4662 8,7490	8,4711 8,7549	8,4743 8,7592	8,4768 8,7625	- 8,4776 8,7640
	1,2451 1,3322	→ 1,2477 → 1,3363	1,2487 1,3380	1,2493 1,3390	1,2497 1,3397
		0,8843 0,9818	<pre></pre>	0,8884 0,9904	0,8890 0,9916
			0,7223 0,8335	→ 0,7259 → 0,8447	0,7270 0,8472
0,6249 0,7499				<pre></pre>	
				0,5579 0,6953	

Auto valores v_s calculados para as aproximações P_{li} com i = 1, 2, 3, 4 e 5 para os espalhamentos isotrópico e linearmente anisotrópico e absorção $\varepsilon = 0,005$. 63

4

Street Law

L	1	2	3	4	5
iso. anis.	2,6733 2,7618	2,6811 2,7704	2,6839 2,7737	2,6852 2,7753	2,6860 2,7762
	1,1249 1,1998	→ 1,1385 → 1,2190	1,1409 1,2222	1,1419 1,2236	1,1424 1,2243
		0,8319 0,9179	→ 0,8438 → 0,9403	0,8458 0,9431	0,8467 0,9443
			0,6884 0,7857	→ 0,7006 → 0,8169	0,7024 0,8191
0,5988 0,7060				<pre> + 0,6121 + 0,7515 </pre>	
					0,5354 0,6509

TABELA IX.2

4

4

一時に日間日

TABELA IX.3

L	1	2	3	4	5
iso. anis.	0,8677 0,9014	0,8720 0,9098	0,8720 0,9098	0,8720 0,9098	0,8720 0,9098
	0,5446 0,5638	<pre></pre>	0,7100 0,7675	0,7100 0,7676	0,7100 0,7676
		0,4554 0,4768	<pre></pre>	0,6140 0,6902	0,6140 0,6914
	0,3973 → 0,5400 0,4202 → 0,6057				0,5488 0,6430
0,3555 0,3797				→ 0,4910 → 0,5631	
				0,3236 0,3488	

Auto valores v_{s} calculados para as aproximações $P_{1L_{i}}$ com i=1, 2,3,4 e 5 para os espalhamentos isotrópico e linearmente an<u>i</u> sotrópico e para as absorções ε =0,05 e ε =0,5 respectivamente
L	1	2	3	4	5
iso. anis.	8,4805 8,7637	8,4854 8,7698	8,4887 8,7741	8,4912 8,7774	8,4921 8,7788
	1,3511 1,4437	<pre>+ 1,3557</pre> + 1,4506	1,3573 1,4532	1,3583 1,4547	1,3589 1,4557
		1,0416 1,1483	→ 1,0508 → 1,1660	1,0531 1,1694	1,0542 1,1709
	0,9177 → 0,9355 1,0389 → 1,0807				
	0,8470 0,9771				
					0,7971 0,9319
iso. anis.	0,4864 0,4865	0,4868 0,4869	0,4869 0,4871	0,4870 0,4871	0,4870 0,4871
	0,4382 0,4387	→ 0,4470→ 0,4482	0,4478 0,4489	0,4480 0,4492	0,4481 0,4493
		0,4007 0,4027	→ 0,4106 → 0,4143	0,4115 0,4152	0,4117 0,4155
0,3682 → 0,3788 0,3726 → 0,3863					0,3797 0,3872
0,3407 0,3475					→ 0,3519 → 0,3636
				0,3173 0,3264	

TABELA X.1

Auto valores v_s calculados para absorção $\varepsilon=0,005$, nas aproximações P_3L_i com i = 1,2,3,4 e 5, nos casos de espalhamento isotrópico e linearmente anisotrópico

65

4

1

L	1	2	3	4	5
iso. anis.	2,7171 2,8071	2,7250 2,8159	2,7279 2,8192	2,7292 2,8208	2,7300 2,8218
	1,2343 1,3143	→ 1,2532→ 1,3414	1,2563 1,3452	1,2575 1,3467	1,2581 1,3475
		0,9853 1,0783	→ 1,0115 → 1,1248	1,0140 1,1269	1,0150 1,1277
	0,8728 → 0,9133 0,9749 → 1,0569				
0,8034 0,9099					→ 0,8622 → 1,0383
					0,7528 0,8619
iso. anis.	0,4683 0,4685	0,4684 0,4686	0,4684 0,4686	0,4684 0,4686	0,4684 0,4686
	0,4142 0,4147	→ 0,4321 → 0,4336	0,4325 0,4339	0,4325 0,4340	0,4326 0,4340
		0,3782 0,3800	<pre>→ 0,3986 → 0,4029</pre>	0,3991 0,4032	0,3992 0,4033
0,3477 → 0,3693 0,3512 → 0,3772					0,3698 0,3776
0,3219 0,3272					→ 0,3443→ 0,3563
				0,2998 0,3069	

TABELA X.2

4

......

.

÷

1

ŧ

Auto valores calculados para o caso de absorção $\varepsilon = 0,05$, aproximações $P_{3}L_{i}$ com i = 1,2,3,4 e 5, para espalhamento isotrópico e linearmente anisotrópico 66

4

1.

and the second sec

L	1	2	3	4	5
iso. anis.	0,9736 1,0109	0,9820 0,0269	0,9820 1,0272	0,9820 1,0272	0,9820 1,0272
	0,6520 0,6724	→ 0,8399→ 0,8903	0,8595 0,9313	0,8599 0,9376	0,8599 0,9388
		0,5684 0,5904	→ 0,7643 → 0,8206	0,7977 0,8876	0,8005 0,9118
	0,5129 → 0,7126 0,5359 → 0,7718				
	0,4720 0,4957				
					0,4401 0,4643
iso. anis.	0,3529 0,3536	0,3624 0,3636	0,3630 0,3645	0,3630 0,3645	0,3630 0,3645
	0,2571 0,2577	<pre>→ 0,3255 → 0,3270</pre>	0,3397 0,3426	0,3408 0,3444	0,3408 0,3445
		0,2286 0,2296	<pre> → 0,3030 → 0,3055 </pre>	0,3197 0,3246	0,3210 0,3273
0,2075 → 0,2840 0,2089 → 0,2877					0,3020 0,3092
	0,1910 0,1926				
				0,1775 0,1794	

TABELA X.3

4

:

Manual State of the state of th

155

Auto valores calculados para a absorção $\varepsilon=0,5$ nas aproximações $P_{3}L_{1}$ i = 1,2,3,4 e 5 para os espa lhamentos isotrópico e linearmente anisotrópico em uma aproximação L não são corretos e só serão corrigidos em uma aproxi mação L+1".

Este efeito, quando se considera a secção de choque de espalhamento depen dente da energia, já aparece mesmo na menor absorção, embora com menor in tensidade, tanto no caso isotrópico como no linearmente anisotrópico e em qualquer uma das duas aproximações angulares consideradas. As flexas colo cadas nas tabelas IX e X visam facilitar a visualização destas alterações.

Nestas tabelas, pode-se notar ainda que os auto valores correspondentes ao caso linearmente anisotrópico são sempre maiores do que os correspondentes ao caso isotrópico e, em particular, isto também ocorre com o maior auto valor que, no limite de baixa absorção, corresponde ao comprimento de dif<u>u</u> são e determina o comportamento assintótico do fluxo de neutrons.Recorre<u>n</u> do à teoria de difusão, tentar-se-á comparar o comportamento dos comprime<u>n</u> to de difusão aqui obtidos para as aproximações de espalhamento isotrópico e linearmente anisotrópico.

Utilizando para o comprimento de difusão L a relação (V.4), com λ tr dado por ($\lambda_{tr}(E) = \left[\sum_{a}(E) + \sum_{s}(E)(1-\mu(E))\right]^{-1}$ (V.8)

tem-se

 $\lambda_{tr}(iso) < \lambda_{tr}(anis.)$

portanto

L (iso) < L (anis.)

visto que λ_a (iso) = λ_a (anis.)

o que confirma o comportamento de v_1 nas tabelas IX e X.

Ainda sobre as tabelas IX e X tem-se a observar que estas confirmam a <u>ob</u> servação de Williams (39) "Parece que a inclusão de termos adicionais na expansão de Legendre tende a reduzir os auto valores $k_n = 1/v_n$ ". Nas tab<u>e</u> las anteriores, correspondentes às aproximações angulares P₁ e P₃, os auto valores v_i i = 0,1,..., 5 são maiores para P₃ do que seus corre<u>s</u> pondentes na aproximação P₁.

Podem ser feitas ainda algumas considerações quanto ao número de auto valo

20

res do espectro discreto nas diversas ordens de aproximação. No caso aqui estudado, devido às unidades adotadas, os auto valores do espectro discr<u>e</u> to estão situados fora do intervalo.

$$-1/\beta_{i} \leq v_{i} \leq 1/\beta_{i} \tag{V.9}$$

onde β_L é o maior auto valor da matriz [V].

Foi observado que o número de auto valores do espectro discreto diminuicom a absorção, como era esperado; mas, por outro lado, aumenta, para uma dada absorção, com a ordem de aproximação angular e com a anisotropia porque o intervalo dado pela relação (V.9) só depende da aproximação energética e tanto a anisotropia como o aumento da aproximação angular aumentam os auto valores.

V.2.E. Comparação das Distâncias Extrapoladas aqui Obtidas com Outras En contradas na Bibliografia.

A tabela abaixo mostra o valor da distância extrapolada calculado para A=10 com relações encontradas na bibliografia; no entanto, todas estas relações só valem para o caso sem absorção e portanto só valerão como comparação de ordem de grandeza do valor aqui obtido para o caso de menor absorção : ε =0,005. A distância extrapolada incluída na tabela é, portanto, a calcu lada para a menor absorção e para a melhor aproximação P₃L₅.

TABELA XI

CASO ISOTRÓPICO					
E.T.1.	NELKIN (27)	WEISS (35)	WII	LIAMS (3	8)
0,6657	0,6719	0,6698	0,6729	0,6749	0,6758

Distâncias extrapoladas obtidas na bibliografia para meio sem absorção e com espalhamento isotrópico e o valor obtido neste trabalho para a aproximação P_3L_5 e absorção $\varepsilon = 0,005$ 4

• •

,

۱ ۲

きま

Os três resultados de Williams se devem a três relações diferentes. O va lor aqui obtido deveria ser maior do que os valores para meio não absorve dor; a não observação deste fato pode ser devida principalmente a dois <u>fa</u> tores: necessidade de maior aproximação angular (P₅ por exemplo) ou da ut<u>i</u> lização de outra condição de contorno que não a de Mark que, no caso mono<u>e</u> nergético, não <u>é</u> a que dá melhores resultados (no caso polienergético não se encontrou comparação de condições de contorno na bibliografia);mas tal condição de contorno foi utilizada para tornar possível a comparação com o trabalho de Cintra (O4).

Entretanto a tabela XImostra que a ordem de grandeza das distâncias extr<u>a</u> poladas aqui calculada é correta e, em particular, o valor aqui obtido é muito próximo do calculado por Weiss que também utiliza o modelo de esp<u>a</u> lhamento do gás pesuto.

Poucos foram os autores que consideraram o caso anisotrópico e também aqui só será possível a comparação com o caso não absorvedor. A tabela segui<u>n</u> te é análoga à anterior porém contém os valores da distância extrapolada calculados quando se considera o termo linearmente anisotrópico do núcleo de espalhamento.

TABELA XII

CASO LINEARMENTE ANISOTRÓPICO					
E.T.A.	WEISS (35)	KLADNIK & KUSCER (16)			
0,7117	0,7168	0,7201			

Distância extrapolada calculada para a absorção $\varepsilon = 0,005$ comparada com as obtidas na bibliografia para meio não absorvedor.

- みからかかる かっかい アイ・ショウ しゅうちょう かっかい アイト 美国主義の シート・マーム しゅうしょう しょうしょう しょうしょう しょうしょう しょうしょう しょうしょう しょうしょう しょうしょう しょうしょう

Existem poucos trabalhos publicados que apresentam resultados numéricos

70

A PART OF A PART A PART OF A PART OF

para meios absorvedores, por exemplo Arkuszewski (02) e Lancefield & Schofield (20), mas infelizmente não utilizam as mesmas absorções aqui es tudadas nem a mesma massa para r moderador o que impede comparações dire tas. No entanto comparações da ordem de grandeza mostram que os resulta dos obtidos para o caso isotrópico estão dentro do esperado. Quanto ao ca so em que o espalhamento linearmente anisotrópico é incluído em um meio absorvedor não foram encontrados resultados na bibliografia consultada.

V.3. OBSERVAÇÕES SOBRE A REFERÊNCIA (32)

4

Summerfield & Zweifel (32) se propoem a justificar as supcsições feitas por Leonard & Ferziger (?2) (espalhamento isotrópico e secção de choque ind<u>e</u> pendente da energia) para obter a solução explicita da equação de Bolt<u>z</u> mann em um meio cujo moderador é um gás pesado.

A fim de facilitar as comparações, serão transcritas algumas das observ<u>a</u> ções dos autores.

"Uma análise superficial pode parecer indicar que a suposição de espalha mento isotrópico é inconsistente com um modelo de espalhamento no qual a energia muda numa colisão elástica, uma vez que tanto a anisotropia como a troca de energia são da ordem de 1/A (A = razão de massa do moderador <u>so</u> bre massa do neutron). Entretanto, o objetivo desta nota é mostrar que dentro do contexto do modelo do gás pesado a contribuição do modelo de <u>es</u> palhamento linearmente anisotrópico é realmente da ordem de \sum_a/A , e po<u>r</u> tanto pode ser considerada da ordem de $1/A^2$ (12).

Por outro lado, o modelo do gás pesado prediz explicitamente uma secção de choque dependente da energia, o termo dependente da energia sendo inve<u>r</u> samente proporcional a E. Portanto a suposição de secção de choque con<u>s</u> tante, mesmo se a variação, com a energia, da secção de choque de absorção puder ser desprezada, é uma questão em aberto a menos que os resultados <u>se</u> jam aplicados a energias moderadamente altas tal que o termo 1/(2AE) possa ser desprezado".

A verificação da influência do termo 1/(2AE) pode ser estudada pelos re sultados da secção V.1. A inclusão do termo dependente da energia na sec

ção de choque de espalhamento influi, principalmente:

- A. na distribuição energética de neutrons nas vizinhanças da fronteira.No estudo de distribuição energética dos neutrons em meios infinitos este termo poderá ser desprezado (V.1.A).
- B. nas probabilidades da fuga de neutrons, como é mostrado pela distribuição espacial de neutrons (V.1.B).

Conclui-se que no estudo de meios finitos, orda a influência da fronteirae das fugas é mais importante, o termo dependente de E deverá ser incluído na secção de choque de espalhamento do modelo do gás pesado.

Quanto à influência da anisotropia tem-se a observar que o trabalho de Hurwitz e outros (12) citado por Summerfield & Zweifel (32) não esclarece porque a secção de choque de absorção pode ser considerada como sendo pro porcional a 1/A. Outro comentário que pode ser citado é o de. Leonard & Ferziger (23) que observam que: "na prática em geral pode-se desprezar o espalhamento anisotrópico, visto que Summerfield & Zweifel mostraram que para um moderador gás pesado (que é provávelmente o caso mais interessante uma vez que a ligação química faz com que todos os moderadores pareçam pesados nas energias térmicas) as correções introduzidas são da ordem do quadrado da razão massa do neutron para massa do moderador".

Como a equação (7) da referência (32) não é totalmente justificada, assim como também não o é a afirmação de que \sum_{a} é proporcional a 1/A, visto que no caso geral esta relação não é válida, decidiu-se verificar a validade da conclusão de Summerfield & Zweifel: "na aproximação do gas pesado o nu cleo de espalhamento é isotrópico", e levando ainda em consideração outra conclusão do mesmo trabalho que: "como a limite clássico de $\sum_{s} (E' + E, \overline{\Omega}; \overline{\Omega})$ para qualquer moderador é o gás ideal então a conclusão anterior vale para qualquer moderador pesado que possa ser aproximado por um sistema clássico".

A análise detalhada do parágrafo V.2 mostra que a conclusão de Summerfield & Zweifel não vale sempre.

Em meios altamente absorvedores a inclusão do termo linearmente anisotróp<u>i</u> co é importante e em alguns casos, como por exemplo no cálculo da distân -

cia extrapolada o efeito já é sentido mesmo para baixas absorções. A tab<u>e</u> la abaixo dá uma idéia da ordem de grandeza do efeito da inclusão do esp<u>a</u> lhamento linearmente anisotrópico na distância extrapolada.

4

TABELA XIII

ε	P ₁ %	P3 %
0,005	6,7	6,7
0,05	6,9	6,9
0,5	11,3	14,0

Percentagem de aumento da distância extrapolada quando é incluído o termo linearmente anisotrópico do nucleo de espalhamento do gás pesado na aproximação L_{r} .

Portanto, em meios com alta absorção e principalmente que incluam frontei ra, ou seja meios finitos, o efeito da inclusão do termo linearmente aniso trópico do núcleo de espalhamento não é desprezível; ou ainda, nem sempre este efeito é da ordem de 1/A² como afirmam Summerfield & Zweifel.

A conclusão importante que se tira é que a observação de que o nucleo de espalhamento é isotrópico para o modelo do gás pesado não vale sempre e, a menos que a absorção seja muito pequena, a anisotropia não poderá ser desprezada.

5

いたい 「「「「」」」

APENDICE A.

1. . . . <u>1</u>

4

and the state of the second

FUNÇÕES ESPECIAIS

A1. POLINÔMIOS DE LEGENDRE (1)

A. <u>Definições</u>

1. Polinômios de Legendre de l^ª espécie, do grau n, $P_n(x)$ (Fórmula de Rodrigues)

$$P_{n}(x) = \frac{1}{2^{n} n!} \frac{d^{n}}{dx^{n}} (x^{2} - 1)^{n} \qquad \text{com } -1 \le x \le 1 \qquad (A1.1)$$

2. Polinômios de Legendre de 2^ª espécie, do grau n, $Q_n(x)$

$$Q_n(x) = P_n(x) \operatorname{tgh}(x) - W_{n-1}(x)$$
 (A1.2)

onde

$$W_{n-1}(x) = \sum_{m=1}^{n} \frac{1}{m} P_{m-1}(x) P_{n-m}(x)$$
 (A1.3)

ale
$$W_{n}(x) = P_{n+1}(x) Q_{0}(x) - Q_{n+1}(x) P_{0}(x)$$
 (A1.4)

3. Funções associadas de Legendre de l^ª espécie

$$P_{n}^{m}(x) = (-1)^{m} (1-x^{2})^{m/2} \frac{d^{m}}{dx^{m}} P_{n}(x)$$
 (A1.5)

B. <u>Relações de Recorrência</u>

74

$$(n+1) Z_{n+1}(x) - (2n+1) x Z_n(x) + n Z_{n-1}(x) = 0$$
 (A1.6)

esta relação vale tanto para os $P_n(x)$ quanto para os $Q_n(x)$

$$P_n(x) Q_{n-1}(x) - P_{n-1}(x) Q_n(x) = 1/n$$
 (A1.7)

C. <u>Teorema da Adição</u>

4

ł

ł

14:00

$$P_{n}(x_{o}) = P_{n}(x) P_{n}(x') + 2 \sum_{m=1}^{n} \frac{(n-m)!}{(n+m)!} P_{n}^{m}(x) P_{n}^{m}(x') \cos(m(\Phi - \Phi'))$$
(A1.8)

D. <u>Relação de Ortogonalidade</u>

$$\int_{-1}^{1} P_{n}(x) P_{m}(x) dx = \frac{2}{2n+1} \delta_{m,n}$$
 (A1.9)

E. Valores Especiais

$$P_{0}(x) = 1$$
 $W_{-1}(x) = 0$ (A1.10)
 $P_{1}(x) = x$ $W_{0}(x) = 1$

A2. POLINÔMIOS DE LAGUERRE (não normalizados) (1)

A. <u>Definições</u>

1. Polinômios de Laguerre do grau n (Fórmula de Rodrigues)

$$L_{n}(x) = \frac{e^{x}}{n!} \frac{d^{n}}{dx^{n}} (x^{n} e^{-x})$$
 (A2.1)

2. Polinômios-generalizados de Laguerre do grau n e ordem m

$$L_{n}^{(m)}(x) = (-1)^{m} \frac{d^{m}}{dx} L_{n+m}(x) \qquad m \ge 1$$
 (A2.2)

75

4

and the second of the second of the

B. <u>Relação de Recorrência</u>

4

: . .

- 4

$$(n+1) L_{n+1}^{(m)} (x) + (m+2n+1-x) L_{n}^{(m)} (x) + n L_{n-1}^{(m)} (x) = 0$$
 (A2.3)

C. Equação Diferencial

$$x \cdot \frac{d^2}{dx^2} L_n^{(m)}(x) + (m+1-x) \frac{d}{dx} L_n^{(m)}(x) + n L_n^{(m)}(x) = 0$$
 (A2.4)

Relação Diferencial

$$x \frac{d}{dx} L_{n}^{(m)} (x) = n L_{n}^{(m)} (x) - (n+m) L_{n-1}^{(m)} (x)$$
 (A2.5)

D. <u>Relação de Ortogonalidade</u>

$$\int_{0}^{\infty} x^{m} e^{-x} L_{n}^{(m)}(x) L_{k}^{(m)}(x) dx = \frac{\Gamma(n+m+1)}{n!} \delta_{n,k} \qquad m>-1 \qquad (A2.6)$$

E. Valores Especiais

$$L_{0}^{(m)}(x) = 1$$

(A2.7)

 $L_{1}^{(m)}(x) = (m+1-x)$

A3. FUNÇÃO DELTA DE DIRAC (18)

A. Definição - A função Delta de Dirac $\delta(x)$ é definida por

$$\int_{a}^{b} f(y) \, \delta(y-x) \, dy = \begin{cases} 0 & \text{se } x < a & \text{ou } x > b \\ 1/2 & f(x) & \text{se } x = a & \text{ou } x = b \\ f(x) & \text{se } a < x < b \end{cases}$$
(A3.1)

para a<b e onde f(y) é uma função arbitrária, continua para y=x

76

1

ľ,

·····

]

4

;

Ì.

......

A definição acima implica nas relações

$$\delta(x) = 0$$
 (x $\neq 0$) (A3.2)

$$\int_{-\infty}^{+\infty} \delta(x) dx = 1$$
 (A3.3)

vale ainda a representação

$$\delta(x) = \frac{1}{2\pi} \int_{-\infty}^{+\infty} e^{itx} dt \qquad (A3.4)$$

B. Derivada da Função Delta de Dirac - podem ser definidas as funções

$$\delta^{(n)}(x) = \frac{d^{n}\delta(x)}{dx^{n}}$$
(A3.5)

$$\int_{a}^{b} f(y) \, \delta^{(n)}(y-x) \, dy = \begin{cases} 0 \text{ se } x < a \text{ ou } x > b \\ 1/2 \, (-1)^{n} \frac{d^{n} f(y)}{dy^{n}} \bigg|_{y=x} \text{ se } x < a \text{ ou } x = b \\ (-1)^{n} \frac{d^{n} f(y)}{dy^{n}} \bigg|_{y=x} \text{ se } x < b \end{cases}$$
(A3.6)

Usando a relação (A3.4) tem-se

$$\delta^{(n)}(x-a) = \frac{1}{2\pi} \int_{-\infty}^{+\infty} (it)^{n} \exp(it(x-a)) dt$$
 (A3.7)

C. <u>Propriedades</u>

$$\delta (ax) = \frac{1}{a} \delta(x) \qquad a>0 \qquad (A3.8)$$

notação simbólica

$$\delta^{(n)}(x) = (-1)^{n} n! \frac{\delta(x)}{x^{n}} \quad n \ge 0$$
 (A3.9)

Ł

ľ.

de onde

1

4

t

. . . .

Print - a contract of address of the a

 $\delta^{(n)}(x) = (-1)^{n} \delta^{(n)}(-x)$ (A3.10)

para n = 0,1,2,...

78

4

•

<u>....</u>

APENDICE B

Seja o sistema de equações

$$|B^{1}(v)\rangle - \left[[vU] - [\gamma^{0}] \right] |B^{0}(v)\rangle = 0$$

(n+1) $|B^{n+1}(v)\rangle + n |B^{n-1}(v)\rangle - (2n+1) \left[[vU] - [v\gamma^{n}]\delta_{n,1} \right] |B^{n}(v)\rangle = 0$
n = 1,2,..,N-1

$$N|B^{N-1}(v)\rangle - (2N+1)[vU]|B^{N}(v)\rangle = 0$$

para solução do sistema (B.1) será utilizado o método proposto por Travelli (34).

O sistema (B.1) pode ser representado por (N-2) equações idênticas à rel<u>a</u> ção de recorrência dos polinômios de Legendre (Al.6) e mais três equações diferentes que são as correspondentes a $n = 0,1 \in N$.

Os polinômios de Legendre $P_n(x)$ e as funções de Legendre de segunda espécie $Q_n(x)$ satisfazem (A1.6):

$$(n+1) Z_{n+1}(x) - (2n+1) X Z_n(x) + n Z_{n-1}(x) = 0$$
(A1.6)

e devido à linearidade desta equação, uma combinação linear de · soluções P_n(x) e Q_n(x) também deverá ser solução.

Travelli propõe três soluções $|R^{n}(v)\rangle$, $|S^{n}(v)\rangle$ e $|T^{n}(v)\rangle$ e impõe que

79

(8.1)

estas soluções satisfaçam as três equações restantes e isto será feito a seguir.

Sejam três vetores $|R^{n}(v)\rangle$, $|S^{n}(v)\rangle$ e $|T^{n}(v)\rangle$ que satisfazem:

a) $|R^{n}(v)\rangle = |R^{0}(v)\rangle$ para n=0 b) $|S^{n}(v)\rangle = |0\rangle$ para n=0 $|S^{n}(v)\rangle = |S^{1}(v)\rangle$ n=1 (B.2) c) $|T^{n}(v)\rangle = |0\rangle$ para n=0 $|T^{n}(v)\rangle = |0\rangle$ n=1 $|T^{n}(v)\rangle = |T^{2}(v)\rangle$ n=2

portanto, dados $|R^{0}(v)\rangle$, $|S^{1}(v)\rangle$ e $|T^{2}(v)\rangle$ todos os outros vetores f<u>i</u> cam determinados pela relação de recorrência (Al.6).

As expressões para $|R^{n}(v)\rangle$, $|S^{n}(v)\rangle$ e $|T^{n}(v)\rangle$ são obtidas por uma combinação linear de polinômics e funções de Legendre. Escolhe-se:

$$|\mathbf{R}^{n}(\mathbf{v})\rangle, |\mathbf{S}^{n}(\mathbf{v})\rangle \in |\mathbf{T}^{n}(\mathbf{v})\rangle = P_{n}([\mathbf{v}\mathbf{U}]) |\mathbf{A}\rangle + Q_{n}([\mathbf{v}\mathbf{U}]) |\mathbf{B}\rangle + \sum_{i} |\mathbf{C}\rangle \delta_{n,i} \quad (\mathbf{B.3})$$

onde a somatória é nula a menos que a combinação linear dos polinômios e funções de Legendre se anule para i = n e i = n+1.

1. <u>Cálculo de $|R^{n}(v)\rangle$ - Substituindo-se (B.3) em (B.2a) tem-se</u>

$$|R^{0}(v)\rangle = P_{0}([vU]) |A\rangle + Q_{0}([vU]) |B\rangle$$
 (B.4)

Utilizando (Al.10) tem-se

$$|R^{O}(v)\rangle = |A\rangle + Q_{O}([vU])|B\rangle$$

e tomando |B> = |O> obtem-se

$$|A\rangle = |R^{0}(v)\rangle \qquad (B.5)$$

e, de (B.3),
$$|R^{n}(v)\rangle = P_{n}([vU]) |R^{o}(v)\rangle$$
 (B.6)

2. <u>Cálculo de $|S^{n}(v)>$ </u> - Substituindo-se (B.3) em (B.2b) tem-se

a)
$$|S^{D}(v)\rangle = |A\rangle + Q_{0}([vU]) |B\rangle = 10\rangle$$

(B.7)
b) $|S^{1}(v)\rangle = P_{1}([vU]) |A\rangle + Q_{1}([vU]) |B\rangle$

de (B.7a) obtem-se

e substituindo (B.8) em (8.7b) tem-se $|S^{1}(v)\rangle = -P_{1}([vU]) Q_{0}([vU]) |B\rangle + Q_{1}([vU]) P_{0}([vU]) |B\rangle$ utilizando (Al.7) tem-se

> $|B> = -|S^{1}(v)>$ $|A\rangle = Q_{0}([v \cup])|S^{1}(v)\rangle$

e, de (B.3) , tem-se

е

and an of a burn have been added

. |:..:|

$$|s^{n}(v)\rangle = \{Q_{0}([vU]) P_{n}([vU]) - Q_{n}([vU])\} |s^{1}(v)\rangle$$

que, considerando (Al.4), fica

$$|s^{n}(v)\rangle = W_{n-1}([vU]) |s^{1}(v)\rangle$$
 (B.9)

3. <u>Cálculo de $|T^{n}(v)>$ </u> - Substituindo (B.3) em (B.2c) tem-se

ð

a)
$$|T^{0}(v)\rangle = |A\rangle + Q_{0}([vU]) |B\rangle + |C_{0}\rangle = |0\rangle$$

b) $|T^{1}(v)\rangle = P_{1}([vU]) |A\rangle + Q_{1}([vU]) |B\rangle = |0\rangle$ (B.10)
c) $|T^{2}(v)\rangle = P_{2}([vU]) |A\rangle + Q_{2}([vU]) |B\rangle$

Eliminando-se |A> de (B.10b), tem-se

4

利用

$$P_{1}([vU]) | A = -Q_{1}([vU]) | B >$$

sendo $P_1([vU])$ matriz não singular, existe $P_1^{-1}([vU])$ tal que

$$P_1^{-1}([vU]) P_1([vU]) |A> = - P_1^{-1}([vU]) Q_1([vU]) |B>$$

e, substituindo-se em (B.10c), obtém-se

$$|T^{2}(v)\rangle = \{-P_{2}([vU])P_{1}^{-1}([vU])Q_{1}([vU]) + Q_{2}([vU])\}|B\rangle (B.11)$$

Como as matrizes $P_n([vU])$ comutam entre si, multiplicando-se (B.11) por $P_l([vU])$, tem-se

$$P_{1}([vu]) | T^{2}(v) > = -\{-P_{2}([vu]) = Q_{1}([vu]) + P_{1}([vu]) = Q_{2}([vu])\}|B^{2}([vu]) = -\{-P_{2}([vu]) = Q_{2}([vu]) = Q_{2}([vu])\}|B^{2}([vu]) = -\{-P_{2}([vu]) = Q_{2}([vu]) = Q_{2}([vu])\}|B^{2}([vu]) = -\{-P_{2}([vu]) = Q_{2}([vu]) = Q_{2}([vu]) = -\{-P_{2}([vu]) = Q_{2}([vu]) = Q_{2}([vu]) = -\{-P_{2}([vu]) = Q_{2}([vu]) = -([vu]) = -([vu])$$

e, usando a relação (Al.7), tem-se

$$B> = 2 P_{1}([vU]) | T^{2}(v)>$$

$$A> = 2 P_{1}^{-1}([vU]) Q_{1}([vU]) P_{1}([vU]) | T^{2}(v)> = 2 Q_{1}([vU]) | T^{2}(v)>$$

e, de (B.10a)

$$|C_{0}\rangle = -|A\rangle - Q_{0}([vU]) |B\rangle$$

$$|C_{0}\rangle = -2 \{Q_{1}([vU]) - P_{1}([vU]) Q_{0}([vU])\}|T^{2}(v)\rangle = 2|T^{2}(v)\rangle$$

82

4

and the second se

e, portanto de (B.3), tem-se

$$\begin{split} |T^{n}(v)\rangle &= 2 \left\{ \mathsf{P}_{n}([vU]) \; \mathsf{Q}_{1}([vU]) - \mathsf{Q}_{n}([vU]) \right\} \quad \mathsf{P}_{1}([vU]) + \delta_{n,o} \right\} |T^{2}(v) \rangle \\ \text{Com a utilização de (Al.7) e (Al.10) pode-se colocar } |T^{n}(v)\rangle \text{ na forma} \\ |T^{n}(v)\rangle &= 2 \left\{ \mathsf{P}_{n}([vU]) \left[[vU] \; \mathsf{Q}_{o}([vU]) - [I] \right] - [vU] \; \mathsf{Q}_{n}([vU]) + \delta_{n,o} \right\} |T^{2}(v)\rangle \rangle \end{split}$$

e, considerando (Al.4) e tendo em vista a comutabilidade dos polinômios de Legendre, a relação anterior fica:

$$|T^{n}(v)\rangle = 2 \{W_{n-1}([vU]) [VU] - P_{n}([vU]) + \delta_{n,0}\} |T^{2}(v)\rangle$$
 (B.12)

Supondo que

and a state of the state of the

· · · · · · ·

ŀ

- - 10-14-11- ----

`) ...

· | |... Ĵ

$$|B^{n}(v)\rangle = |R^{n}(v)\rangle + |S^{n}(v)\rangle + |T^{n}(v)\rangle$$
 (B.13)

também seja solução do sistema (B.1), a determinação de $|R^{0}(v)\rangle$, $|S^{1}(v)\rangle$ $e|T^{2}(v)\rangle$ será feita a seguir com a utilização das equações para n=0,1 e _____N.

$$n = o \qquad |B^{1}(v)\rangle - [[vU] - [v\gamma^{o}]] \qquad |B^{o}(v)\rangle = 0$$
$$|R^{1}(v)\rangle + |S^{1}(v)\rangle - [vU] \qquad |R^{o}(v)\rangle + [v\gamma^{o}] \qquad |R^{o}(v)\rangle = 0$$

utilizando (5.6) obtém-se para $|S^{1}(v)\rangle$ a relação

$$|S^{1}(v)\rangle = - [v\gamma^{0}] |R^{0}(v)\rangle$$
 (B.14)

$$n = 1 \quad 2 |B^{2}(v)\rangle + |B^{0}(v)\rangle - 3\left[[vU] - [v\gamma^{1}]\right] |B^{1}(v)\rangle = 0$$

ou seja

$$2|R^{2}(v) > + 2|S^{2}(v) > + 2|T^{2}(v) > + |R^{0}(v) > - 3[[vU] - [vY^{1}]]|R^{1}(v) > - 3[[vU] - [vY^{1}]]|S^{1}(v) > = 0 \quad (B.15)$$

como de (B.6) tem-se que

$$2|R^{2}(v)\rangle = -|R^{0}(v)\rangle + 3|vU|^{2}|R^{0}(v)\rangle$$

e de (8.9) e (8.14)

$$2|S^{2}(v)\rangle = - 3[vU][v\gamma^{0}]|R^{0}(v)\rangle$$

a relação (B.15) fica

$$- |R^{\circ}(v)\rangle + 3[vU]^{2} |R^{\circ}(v)\rangle - 3[vU] [v\gamma^{\circ}] |R^{\circ}(v)\rangle + 2|T^{2}(v)\rangle + |R^{\circ}(v)\rangle$$

$$- 3 [vU]^{2} |R^{\circ}(v)\rangle + 3[v\gamma^{1}] [vU]|R^{\circ}(v)\rangle + 3[vU][v\gamma^{\circ}]|R^{\circ}(v)\rangle +$$

$$- 3 [v\gamma^{1}] [v\gamma^{\circ}]|R^{\circ}(v)\rangle = 0$$

tem-se para $|T^{2}(v)\rangle$ a relação

$$|T^{2}(v)\rangle = (3/2) [v\gamma^{1}] \{ [v\gamma^{0}] - [vU] \} |R^{0}(v)\rangle$$
 (B.16)

Utilizando os valores de $|S^{1}(v)\rangle = |T^{2}(v)\rangle$ dados por (B.14) e(B.16) tem-se que o sistema (B.1) é satisfeito a menos da equação para n=N e $|R^{0}(v)\rangle$, arbitrário até o momento, será escolhido de forma a satisf<u>a</u> zer a última equação.

$$n = N$$
 $N | B^{N-1}(v) > - (2N+1) [vU] | B^{N}(v) > = 0$

ou sua análoga

como
$$|B^{N+1}(v)\rangle = |R^{N+1}(v)\rangle + |S^{N+1}(v)\rangle + |T^{N+1}(v)\rangle$$
 (B.17)

 $|B^{N+1}(v)\rangle = 0$

84

Active States and

e, das relações (B.6), (B.9), (B.14), (B.12) e (B.16) tem-se $|R^{N+1}(v)\rangle = P_{N+1}([vU]) R^{0}(v)\rangle$ $|S^{N+1}(v)\rangle = -W_N ([vU]) [v\gamma^0] |R^0(v)\rangle$ $|\tau^{N+1}(\upsilon)\rangle = 3\{W_{N}([\upsilon U])[\upsilon U] - P_{N+1}([\upsilon U]) + \delta_{N+1,0}\}[\upsilon \gamma^{1}]\{[\upsilon \gamma^{0}] - [\upsilon U]\} | \mathbb{R}^{0}(\upsilon)\rangle$

Substituindo em (B.17) tem-se

$$\{P_{N+1}([\nu U]) \left[[I] + 3[\nu \gamma^{1}] \left[[\nu U] - [\nu \dot{\gamma}^{0}] \right] \right] +$$

$$(B.19)$$

$$- W_{N}([\nu U]) \left[[\nu \gamma^{0}] + 3[\nu U] [\nu \gamma^{1}] \left[[\nu U] - [\nu \gamma^{0}] \right] \right] |R^{0}(\nu) \rangle = 0$$

de (B.15) e das relações (B.2) segue que

$$|B^{O}(v)\rangle = |R^{O}(v)\rangle + |S^{O}(v)\rangle + |T^{O}(v)\rangle$$
 (B.20)

e portanto

4

a share in the time of the second second

E, a solução geral do sistema (B.1), ou seja, (II.2.16) fica :

 $|R^{O}(v)\rangle = |B^{O}(v)\rangle$

$$|B^{n}(v)\rangle = \{P_{n}([vU]) \{ [I] + 3 [v\gamma^{1}] \left[[vU] - [v\gamma^{0}] \right] \} + (B.21)$$

$$= W_{n-1}([vU]) \{ [v\gamma^{0}] + 3[vU] [v\gamma^{1}] \left[[vU] - [v\gamma^{0}] \right] \} |B^{0}(v)\rangle$$

Com |Β⁰(ν)> determinado pela solução do sistema (B.19) que sendo hom<u>o</u> gêneo, só terá solução não trivial para os valores de v tais que o determinante dos coeficientes seja não nulo. Esta condição tira a arbitrariedade de v.

APENDICE C

CÁLCULO DO COSSENO MÉDIO DO ÂNGULO DE ESPALHAMENTO

Seja $\sum_{s} (E \rightarrow E', \mu_{0})$ tal que $\sum_{s} (E \rightarrow E', \mu_{0}) dE' d\mu_{0}$ - probabilidade, por unid<u>a</u> de de percurso, de que um neutron com energia E e direção de movimento qualquer sofra um choque elástico e depois do choque sua energia entre E' e E'+dE' e sua direção de movimento seja desviada de um ângulo θ tal que cos $\theta = \mu_{0}$. Portanto $\overline{\mu}(E)$ pode ser dado por

$$\bar{\mu}(E) = \frac{\int_{0}^{\infty} \int_{-1}^{1} \mu_{o} \sum_{s} (E \to E', \mu_{o}) d\mu_{o} dE'}{\int_{0}^{\infty} \int_{-1}^{1} \sum_{s} (E \to E', \mu_{o}) d\mu_{o} dE'}$$
(C.1)

Expandindo o núcleo de espalhamento em esféricas harmônicas de acordo com a relação (II.1.10), na aproximação do espalhamento linearmente anisotróp<u>i</u> co, tem-se

$$\sum_{s} (E + E', \mu_{o}) = \sum_{n=0}^{1} \frac{2n+1}{2} \sum_{s}^{n} (E + E') P_{n}(\mu_{o})$$
(C.2)

E, integrando (C.1) considerando (C.2), tem-se

A. Denominador

$$\int_{0}^{\infty} dE' \int_{1}^{1} d\mu_{o} \sum_{s} (E \neq E', \mu_{o}) =$$

$$= 1/2 \int_{0}^{\infty} dE' \sum_{s}^{0} (E \neq E') \int_{1}^{1} d\mu_{o} + 3/2 \int_{0}^{\infty} dE' \sum_{s}^{1} (E \neq E') \int_{1}^{1} \mu_{o} d\mu_{o}$$

86

- 72 57 57 -

$$\int_{0}^{\infty} \sum_{s}^{O} (E-E') dE' = \sum_{s}^{O} (E)$$
 (C.3)

B. Numerador

6

\$

$$\int_{0}^{\infty} dE' \int_{1}^{1} d\mu_{o} \mu_{o} \sum_{s} (E \rightarrow E', \mu_{o}) =$$

$$= 1/2 \int_{0}^{\infty} dE' \sum_{s}^{0} (E \rightarrow E') \int_{1}^{1} \mu_{o} d\mu_{o} + 3/2 \int_{0}^{\infty} dE' \sum_{s}^{1} (E \rightarrow E') \int_{1}^{1} \mu_{o}^{2} d\mu_{o} =$$

$$= 3/2 \int_{0}^{\infty} dE' \sum_{s}^{1} (E \rightarrow E') 2/3$$

$$\sqrt{1}$$

Considerando que no núcleo de espalhamento do Gás Pesado $\sum_{s}^{1} (E \rightarrow E')$ é dado por (III.1.13) a relação anterior fica

$$= -\frac{2\sum_{b}}{3A} \int_{0}^{\infty} dE' E' \left[\delta^{(2)}(E'-E) + \delta^{(1)}(E'-E) \right] =$$

$$= -\frac{2\sum_{b}}{3A} \left\{ (-1)^{2} \frac{d^{2}}{dE'^{2}} \left[E' \right] + (-1) \frac{d}{dE'} \left[E' \right] \right\} = \frac{2\sum_{b}}{3A} (C.4)$$

Substituindo (C.3) e (C.4) em (C.1) e considerando (III.1.15) obtem-se p<u>a</u> ra $\bar{\mu}(E)$ a relação

$$\bar{\mu}(E) = \frac{2}{3A (1+1/(2AE))}$$
 (C.5)

87

4

ţ

ノービー あってい こうしょう ちょうしき

ł

APENDICE D

Nas listagens apresentadas a seguir não estão incluidos os programas e su<u>b</u> programas pertencentes a Biblioteca de Programas do Centro de Processame<u>n</u> to de Dados do IEA. Os programas se encontram na seguinte ordem:

- 1. Programa ALFAO & ALFA1
- 2. Programa CALB4
- 3. Programa CALNIS4
- 4. Programa CEMAS4
- 5. Subrotina DETPW
- 6. Função FF
- 7. Função FI
- 8. Função FIAS
- 9. Programa FLUXOS
- 10. Função GAMA
- 11. Função GAMASI
- 12. Subrotina LAGUE
- 13. Subrotina LEPW
- 14. Programa MATRIZ V
- 15. Programa MGOG1

. 1

111日、日本日本部門で

ì,

7

- 16. Programa MPLILJ
- 17. Programa PICOS
- 18. Subrotina RAINT

88

į

÷.

```
C *** PROGRAMA ALFAO + ALFA1
С
       CALCULO DE ALFAO(I,J) E ALFAI(I,J)
ALFAO(I,J) E A MATRIZ DE ESPALHAMENTO ISOTROPICO
ALFAI(I,J) E A MATRIZ DE ESPALHAMENTO LINEARMENTE
С
С
С
С.
       ANISOTROPICO
C
       DIMENSION ALFAC(6,6), ALFA1(6,6)
       READ 1, EMI
       DG 10 I=1,6
       DO 10 J=1,I
       AI = I-1
       AK = I
       \Lambda J = J
       IF(I-J) 20,30,20
   30 ALFAO(I,J) = (1.-2.*EMI*AI) + EMI*.5
       ALFA1(I,J) = 2.*EMI*AJ/3.
       GO TO 10
   20 AA = SORT(AJ/AK)
       ALFAO(J,J) = ENI*AA/2.
       ALFA1(I,J) = 0.
       ALFAO(J,I) = ALFAO(I,J)
       ALFA1(J,I) = ALFA1(I,J)
   10 CONTINUE
      PRINT 2
      PRINT 3, ((ALFAO(1,J), I=1,6), J=1,6)
      PRINT 4
      PRINT 3, ((ALFA1(J,J), I=1,6), J=1,6)
      DO 100 I=1,6
  100 PUNCH 5, (ALFA0(I, J), J=1, I)
      PUNCH 5, (ALFA1(I,I), I=1,6)
    1 FORMAT (F7.3)
    2 FORMAT (1HC,/,18H MATRIZ ALFAO(I,J),/)
    3 FORMAT (1H0,6E13.7)
    4 FORMAT (1H0,/,18H MATRIZ ALFA1(I,J),/)
    5 FORMAT (1H ,5E14.8)
      END
```

```
C *** PROGRAMA CALB4
Ç
С
      CALCULO DOS BN E DOS AN
C
      DIMENSION DE(6,6),X(6),GO(6,6),GI(6,6),BE(6),Z(6),
     1Y(6),YY(6),W(6),WW(6),BO(6),C(6,6),S(6,6),D(6,5)
      READ 1, ABSOR
      READ 2, N.L
      INDI = 0
      L1 = L+1
      00 1111=1,L1
  111 READ 1, (S(I,J), J=1,L1)
      READ 1,(BE(I), I=1,L1)
      DO 10 I=1,L1
  10 READ 1, (GO(I,J), J=1,L1).
      PRINT 3,N,L,ABSOR
  250 DO 20 I=1,L1
```

4

STATE C.

1¹1 ----

```
20 READ 1,(G1(I,J), J=1,L1)
   200 IF(G1(1,1)) 12,11,12
    11 PRINT (,L,N
       INDI = INDI+1
       GO TO 1.'
    12 PRINT 5.L.N
       INDI = INDI+1
    13 CONTINUE
       N1 = N+1
       NR = N1 \times L1/2
       DO 100 KK=1,NR
       READ 1, ANI
PRINT 6, ANI
       PRINT 16
       DO 30 I=1,L1
    30 READ 1, (DE(I,J), J=1,L1)
С
С
      CALCULO DE BO
С
      CALL SLH(DE,L1,BO)
       PRINT18, (BO(J), J=1, L1)
С
С
       TESTE DE BO
С
      CALL MV(L1,DE,BO,X)
      PRINT 15
      PRINT 8, (X(J), J=1,L1)
      PRINT 16
С
С
      CALCULO DE AO
C
      CALL MV(L1,S,BO,X)
      PRINT19,(X(J),J=1,L1)
      PUNCH 1, (X(J), J=1, L1)
      PRINT 16
      DO 100 I=1,N
      II = I+1
      DO 101 J=1,L1
      DI = BE(J) * ANI
      CALL LEPW(I, 1, DI, Y, W)
      YY(J) = Y(I1)
  101 WW(J) = W(I1)
      DO 41 J=1,L1
      DO 41 K=1,J
      IF(K-J) 43,42,43
   42 C(J,J) = ANI*(BE(J)-GO(J,J))
      GO TO 41
   43 C(J,K) = -ANI*GO(J,K)
      C(K,J) = C(J,K)
   41 CONTINUE
      CALL MM(L1,G1,C,D)
C *** PROGRAMA ALFAO + ALFA1
      DO 40 J=1,L1
      DO 40 K=1,L1
      IF(K-J) 44,45,44
   45 D(J,J) = 1. + 3.*ANI*D(J,J)
      GO TO 40
   44 D(J,K) = 3.*ANI*D(J,K)
   40 CONTINUE
      DO 50 J=1,L1
```

ģ

لمسه،

ŧ

فشد

90

```
DO 50 K=1,L1
    D(J,K) = (YY(J)-WW(J)*ANI*BE(J))*D(J,K)+WW(J)*C(J,K)
 50 CONTINUE
    PRINT 16
    CALL MV(L1,D,BO,X)
    CALL MV(L1,S,X,Z)
    PRINT 7, I
    PRINT 8, (X(J), J=1, L1)
    PRINT 9, I
    PRINT 8, (Z(J), J=1, L1)
    PUNCH 1, (Z(J), J=1,L1)
    PRINT 16
100 CONTINUE
    IF(IND1-2) 120,130,120
120 N = 3
    IF (INDI-4) 121,131,131
121 GO TO 200
130 N = 1
    GO TO 250
131 CONTINUE
  1 FORMAT (5E14.8)
  2 FORMAT (212)
  3 FORMAT(1H ,2HN=,I3,2HL=,I3,6HABSOR=,F5.3,/)
  4 FORMAT (1H ,20X,15HCASU ISOTROPICO,5X,2HL=,I2,3X,2HN=
       ,12,/)
  5 FORMAT (1H ,20X,17HCASO ANISOTROPICO,5X,2HL=,I2,3X,2H
       N=,12,/)
  6 FORMAT (1H ,/, 30X, 4HANI=, E14.8,/)
 7 FORMAT (1H ,2HB(,12,1H),/)
  8 FORMAT (1H +6E14.8)
 9 FORMAT (1H ,2HA(,12,1H),/)
 15 FURMAT (1H ,/,12H TESTE DE BO,/)
16 FORMAT (//)
 18 FORMAT(1H ,3HB0=,4X,6E14.8,/)
19 FORMAT(1H ,3HAO=,4X,6E14.8,/)
   END
```

í.

上に開始

 ł

```
C *** PROGRAMA CALNIS4
С
С
      CALCULA OS VALORES CARACTERISTICOS NA APROXIMAÇÃO L-N
С
      DIMENSION GO(6,6),G1(6,6),BE(6),Y(6),W(6),C(6,6),
     1DE(6,6),G(6),D(6)
      COMMON N, L1, G0, G1, BE, DE
      READ 2, ABSOR
      PRINT 8,ABSOR
      READ 1,E1,E,L,N
      IND = 0
      NI = N
      L1 = L+1
      DO 10 I=1,L1
   10 READ 2, (GO(I,J), J=1, L1)
      READ 2, (BE(I), I=1, L1)
  450 DO 20 I=1.L1
   20 READ 2, (G1(I, J), J=1, L1)
```

91

÷

1

, î

.....

```
350 \text{ NI} = \text{N}
        N = N+1
        NR = L1 \times N/2
        READ 1, H
        IF(G1(1,1)) 13,14,13
    14 PRINT 24, L, NI
        IND = IND+1
        GO TO 12
    13 PRINT 23.L.NI
        IND = IND+1
    12 CONTINUE
       DO 1000 M=1,NR
       PRINT 3
       READ 7, EI, ES
       PRINT 6,EI,ES
       ANI = EI
       Z1 = DETPW(N,L1,G0,G1,BE,ANI,DE)
       ANI = ANI + H
       PRINT 6, ANI
   100 Z2 = DETPW(N, L1, G0, G1, BE, ANI, DE)
       PRINT 6,Z1,Z2
       IF(Z1*Z2) 15,15,25
    25 ANI = ANI + H
       PRINT 6, ANI
       IF(ANI-(ES+H)) 16,26,26
    16 Z1 = Z2
       GO TO 100
    15 \times 1 = ANI - H
C.
       TESTE - SE E RAIZ OU DESCONTINUIDADE
С
С
       X2 = ANI
       X3 = X1 + H/3.
       Z3 = DETPW(N,L1,G0,G1,BE,X3,DE)
       S1 = ABS(Z1) + ABS(Z2)
       PR = Z1 \times Z3
       IF(PR) 30,35,40
    40 S2 = ABS(Z2) + ABS(Z3)
       GO TO 200
    30 S2 = ABS(Z1) + ABS(Z3)
  200 IF(S2-S1) 35,35,25
    35 CALL RAINT(X1, X2, E, E1, Y0)
       Z3 = DETPW(N,L1,G0,G1,BE,Y0,DE)
       YNU = 1./(Y0*Y0)
       PRINT 4, YNU, YO, Z3
       DO 18 I=1,L1
    18 PRINT 19, (DE(I,J),J=1,L1)
       GO TO 1000
   26 PRINT
             5
 1000 CONTINUE
       IF (IND-2) 300,400,300
C *** PROGRAMA ALFAO + ALFA1
  300 N = 3
       IF(IND-4) 310,320,320
  310 GO TO 350
  400 N = 1
       GO TO 450
     1 FORMAT (2E5.0,2I2)
     2 FORMAT (5E14.8)
```

Ż

3

2

· · · · · · · · · · · · · · · ·

· · · · ·

3 FORMAT (1H , 31HINTERVALO PARA PESQUISA DA RAIZ,/)

92

÷

4 FORMAT (1H ,10H1/(NI**2)=,E14.8,3HNU=,E14.8,4HDET=,E1 4.8) 5 FURMAT (1H ,28HA RAIZ NAU ESTA NO INTERVALO,/) 6 FORMAT (1H ,2E14.8,/) 7 FURMAT (2F9.7) 8 FORMAT (1H ,6HABSOR=,F6.3,/) 19 FORMAT (1H ,6E14.8) 23 FORMAT (1H ,17HCASD ANISOTROPICO,5X,2HL=,I3,2HN=,I3/) 24 FORMAT (1H ,15HCASD ISOTROPICO,5X,2HL=,I3,2HN=,I3,/) 320 END

ł

A-12- 94

```
C *** PROGRAMA CEMAS4
С
С
       CALCULU DAS CONSTANTES C+
С
      M=0 CASO ISOTROPICO * M=1 CASO ANISOTROPICO
С
      DIMENSION Y(6),W(6),COEFC(12,12),AMA(6,6,12),AME(6,6)
     1, ID(12), U(12, 12), A(12, 13), TTIND(12), TIND(12), ANI(12),
     2CMA(12)
      READ 4, ABSOR
      PRINT 14, ABSOR
      READ 1.NN.L
      M = 0
      L1 = L+1
  151 N1 =NN+1
      N2 = N1/2
      NR = N2 \times L1
      IF (M) 100,100,110
  100 PRINT 2,NN,L
      GO TO 120
  110 PRINT 3, NN, L
  120 CONTINUE
      DO 12 J=1,NR
   12 READ 4, ANI(J)
      DO 11 J=1,NR
      DO 11 N=1,N1
   11 READ 4, (AMA(N,K,J) , K=1,L1)
      DO 63 J=1,NR
      DO 63 N=1,N1
      DD 63 K=1,L1
   63 AMA(N,K,J) = (-1.)**(L)*AMA(N,K,J)
      DO 10 N=1,N1
      00 10 K=1,L1
   10 AME(N,K) = ((-1,)**(N+1))*AMA(N,K,1)
с
С
      AMI = RAIZES POSITIVAS DE PN+1
С
      DO 20 I=1,N2
      READ 4, AMI
      II = (I-1)*L1
      CALL LEPW(NN, O, AMI, Y, W)
      DO 20 K=1,L1
      KI = II + K
      DO 20 J=1,NR
      TIND(KI) = 0.
```

93

4

```
COEFC(KI+J) = 0.
DO 20 N=1+N1
     R = M
     AN = (2, *R-1.)/2.
     BN = AN \neq Y(N)
     TIND(KI) = TIND(KI) - BN*AME(N,K)
 20 COEFC(KI,J) = COEFC(KI,J) + BN*AMA(N,K,J)
    PRINT 6
 DU 30 I=1,NR
30 PRINT 15, (COEFC(I,J),J=1,NR)
    PRINT
           7
    PRINT 15, (TIND(I), I=1,NR)
    EEE = .1E-5
    CALL GAUSIS(EEE, COEFC, NR, NR, TIND, CMA, KA, U, ICOM, NPOSTO
    PRINT 8
    PRINT 15, (CMA(I), I=1,NR)
    DU 60 J=1,NR
 60 PUNCH 4, CMA(J)
    TESTE DA SOLUCAO DO SISTEMA
    DO 50 I=1,NR
    TTIND(I) = 0.
    DO 50 J=1,NR
 50 TTIND(1) = TTIND(1) + COEFC(1,J)*CMA(J)
    PRINT 9
    DU 40 I=1.NR
 40 TTIND(I) = TIND(I) - TTIND(I)
    PRINT 15, (TTIND(I), I=1,NR)
    CALCULO DA DISTANCIA EXTRAPOLADA
    20 = -(ANI(1)/2.)*LOG(-CMA(1))
PRINT 5, L.NN,20
    IF(M) 130,130,140
130 IF(NN-1) 150,150,160
150 \text{ NN} = 3
    GO TO 151
160 M = 1
    NN = 1
    GO TO 151
140 IF(NN-1) 170,170,180
170 \text{ NN} = 3
    GO TO 151
  1 FORMAT (212)
  2 FORMAT(1H +/+20X+15HCAS0 ISOTROPICO+5X+2HN=+I2+2HL=+I
       2.//)
  3 FURMAT (1H ,/,20X,17HCASO ANISOTROPICO,5X,2HN=,12,2HL
       =,12,//)
  4 FURMAT (5E14.8)
  5 FORMAT (1H +//+15X+14HAPROXIMACAO L=+I2+5X+2HN=+I2+/+
       13X,22HDISTAN
   1CIA EXTRAPOLADA=,E14.8)
  6 FORMAT (1H , 20X, 27HMATRIZ DOS COEFICIENTE DE C,/)
  7 FORMAT (1H +/+21X+18HTERMO INDEPENDENTE+/)
  B FORMAT (1H +/, 20X, 18HSOLUCAO DO SISTEMA, /)
  9 FORMAT (1H +/+30X+5HTESTE+/)
 14 FORMAT (1H , 30X, 6HABSDR=, E14.8,/)
```

L

С С С

C C

С

```
15 FORMAT (1H ,8(E14.8,2X))
  180 FND
С
 *** SUBROTINA DETPW(N,NT,X,Y,W)
С
      CALCULA O DETERMINANTE DO SISTEMA DO QUAL NI E
С
С
      SOLUCAO
С
      FUNCTION DETPW(N,L1,G0,G1,BE,ANI,DE)
      DIMENSION GO(6,6),GI(6,6),BE(6),Y(6),W(6),C(6,6),
     1DE(4,6),G(6),D(6)
      NN = N+1
      DO 10 I=1,L1
      D(I) = ANI * BE(I)
      DI = D(I)
      CALL LEPW (N.1.DI.Y.W)
   10 G(I) = Y(NN)/(ANI \times W(NN))
      IF (G1(1,1)) 50,51,50
   51 DO 52 I=1,L1
      DO 52 J=1.L1
   52 DE(I_{+}J) = 0.
      GU TO 53
   50 DU 20 I=1,L1
      DO 20 J=1,I
      IF(I-J) 15,25,15
   25 C(I,1) = 3.*ANI*(D(I)-ANI*GO(I,1))
      GU TO 20
   15 C(I,J) =-3.*ANI*ANI*GO(I,J)
   20 C(J,I) = C(I,J)
      CALL MM(L1,G1,C,DE)
  53 DO 30 I=1,L1
      DO 30 J=1,L1
      IF(I-J) 35,45,35
  45 C(I,I) = G(I) - GO(I,I) + (G(I)-BE(I))*DE(I,I)
      GO TO 30
  35 C(1,J) = -GO(I,J) + (G(I)-BE(I))*DE(I,J)
  30 CONTINUE
      DO 40 I=1,L1
      DO 40 J=1,L1
  40 DE(I,J) = C(I,J)
      CALL DTC (C,L1,DETPW)
      PRINT 2, DETPW
   2 FORMAT (1H ,4HDET=, E14.8,/)
      RETURN
     END
```

C *** FUNCAD FF(X) C DEFINICAD DA C DEFINICAD DA

÷

A CARD A CONTRACT AND A CARD A

Contraction of the second

DEFINICAD DA FUNCAD A SER USADA NA SUBROUTINA RAINT FUNCTION FF(X)

t . .

```
DIMENSION GO(6,6),G1(6,6),BE(6),Y(6),W(6),C(6,6),

1DE(6,6),G(6),D(6)

COMMON N,L1,GO,G1,BE,DE

FF= DETPW(N,L1,GO,G1,BE,X,DE)

RETURN

END
```

Franking Charles Aller

(- · ·

1

έ

č

```
C *** FUNCAD FI(NR, L1, AMA, CMA, X, ANI, E)
С
С
      CALCULA A DERIVADA DO FLUXU REAL NO PONTO
С
      FUNCTION FI(NR, L1, AMA, CMA, X, ANI, E)
      DIMENSION AMA(6,12), ANI(12), CMA(12), DL(6), S(6)
      COMMON ANI, AMA, CMA, DL, X, L1, NR
      FIA= FIAS(NR,L1,AMA,CMA,X,ANI,E)
      FI = 0.
      DO 1 K=1,L1
      S(K) = 0.
      K1 = K-1
      AK = K
      BK = K1
      CK = SQRT(AK*BK)
      DO 2 J=2,NR
    2 S(K) = S(K) + CMA(J) * AMA(K,J) * EXP(-X/ANI(J))
      IF(K-1)10,10,11
   10 FI = FI + S(K) * (1 - E)
      GO TO 1
   11 FI = FI + S(K) \neq (DL(K) \neq (AK-E) - CK \neq DL(K1))
    1 CONTINUE
      FI = FI \neq EXP(-E)
      FI = FI + FIA
      RETURN
```

END

```
C *** FUNCAD FIAS(NR,L1,AMA,CMA,X,ANI,E)
С
С
       CALCULA A DERIVADA DO FLUXO ASSINTOTICO NO PONTO
С
       FUNCTION FIAS(NR, L1, AMA, CMA, X, ANI, E)
       DIMENSION AMA(6,12), ANI(12), CMA(12), OL(6)
       COMMON ANI, AMA, CMA, DL, X, L1, NR
      FIAS = 0.
      CALL LAGUE(L1, E, 1, DL)
       A = CMA(1) * EXP(-X/ANI(1)) + EXP(X/ANI(1))
      DO 1 K=1,L1
      K1 = K-1
      AK = K
      BK = K1
      CK = SQRT(AK * BK)
       IF(K-1)10,10,11
   10 \text{ FIAS} = \text{FIAS} + (1 - E) * AMA(1 - 1)
```

• •

96

```
GO TO 1

11 FIAS = FIAS + AMA(K,1)*(DL(K)*(AK-E)-CK*DL(K1))

1 CONTINUE

FIAS = FIAS*EXP(-E)*A

RETURN

END
```

```
C *** PROGRAMA FLUXOS
С
С
      CALCULO DES FLUXOS - REAL E ASSINTOTICO
      NX = NUMERO DE PONTOS X *
С
                                     NE = NUMERO DE PONTOS E
С
      XI = VALOR INICIAL DE X
                                ¥
                                     HX = INCREMENTO EM X
Ç
      EI = VALOR INICIAL DE E
                                ¥
                                    HE = INCREMENTO EM E
С
      DMAX = DISTRIBUICAO MAXWELLIANA
С
      DIMENSION AMA(12,6), ANI(12), CMA(12), DL(6), S(6),
     1FIA(30), F(30), FN(30), FAN(30)
      READ 1, ABSOR
      PRINT 2, ABSOR
      READ 3, L
      READ 3. NE.NX
      NI = 0
  150 DD 1000 N=1,3,2
С
С
      NI=O - CASO ISOTROPICO * NI=1 - CASO ANISOTROPICO
С
      IF(NI) 100,100,200
  100 PRINT 4, N, L
      GO TO 300
  200 PRINT 5, N.L
  300 N1 = N+1
      L1 = L+1
      NR = N1 \neq L1/2
      READ 1.XI.HX
      READ 1, EI, HE
      DO 10 J=1,NR
      READ 1, ANI(J)
      READ 1, CMA(J)
   10 READ 1, (AMA(J,K), K=1,L1)
      00 11 J=1,NR
      DO 11 K=1,L1
   11 AMA(J,K) = ((-1,) \neq L) \neq AMA(J,K)
      X = XI
      DO 1000 KK=1,NX
      E = EI
      PRINT 6, X
      PRINT 7
      DO 1100 JJ=1,NE
      FIASS= 0.
      FI = 0.
      CALL LAGUE(L1,E,1,DL)
      DO 20 K=1,L1
   20 FIASS= FIASS+ AMA(1,K) #DL(K)
      DMAX = E \neq EXP(-E)
      FIASS = DMAX*FIASS*(CMA(1)*EXP(-X/ANI(1)) + EXP(X/ANI
         (1)))
```

- -- ----

```
DO 30 K=1,L1
      S(K) = 0.
      DO 40 J=2,NR
   40 S(K) = S(K) + CMA(J) + AMA(J,K) + EXP(-X/ANI(J))
   30 FI = FI + S(K) * DL(K)
      FIA(JJ) = FIASS
      F{JJ} = FIASS+FI \neq DMAX
 1100 E = E + HE
С
С
      CALCULO DAS AREAS E NORMALIZACAO
С
      S1 = 0.
      S2 = 0.
      S3 = 0.
      S4 = 0.
      DU 50 I=2,NE,2
      S1 = S1 + F(I)
   50 S3 = S3 + FIA(1)
      NE1 = NE-1
      DO 60 I=3, NE1, 2
      S2 = S2 + F(1)
   60 S4 = S4 + FIA(I)
      AREAF = HE/3.*((F(1)+F(NE)) + 4.*S1 + 2.*S2)
      AREAFA = HE/3.*((FIA(1)+FIA(NE)) + 4.*S3 + 2.*S4)
      E = EI
      DO 70 I=1,NE
      FN(I) = F(I)/AREAF
      FAN(I) = FIA(I) / AREAFA
      PRINT 8, E, F(I), FN(I), FIA(I), FAN(I)
   70 E = E+HE
      PRINT 12
      PRINT 9, AREAF, AREAFA
      PRINT 13
      IF(X-2.) 100C,1001,1001
1001 HX = 2.
 1000 X = X + HX
     NI = NI+1
      IF(NI-1) 150,150,160
 160 CONTINUE
   1 FORMAT (5E14.8)
   2 FORMAT (1H ,30X,6HABSOR=,E14.8,/)
   3 FORMAT (212)
   4 FORMAT (1H ,10X,15HCASI) ISOTROPICO,5X,2HN=,12,3X,2HL=
         ,12,//)
   5 FORMAT (1H ,10X,17HCASO ANISOTROPICO,5X,2HN=,12,3X,2H
         L=,I2,//)
   6 FORMAT (1H .15X.40HDISTRIBUICAD ENERGETICA DO FLUXO P
         ARA X=,E14.8,
    1//)
   7 FORMAT (1H ,3X,7HENERGIA,13X,5HFLUX0,15X,5HFLUX0,15X)
         5HFLUX0,14X,9
     1HFLUXO AS.,/,42X,11HNORMALIZADO,9X,11HASSINTOTICO,10X
         ,11HNORMALIZA
     200,//)
   8 FORMAT (1H ,5(E14,8,6X))
   9 FORMAT (1H , 12HAREA TOTAL =, E14.8, /, 1H , 18HAREA ASSIN
         10TICL =, E14.
    18 \cdot / / )
  12 FORMAT (1H ,///)
```

.

98

4

ţ

```
C *** FUNCAD GAMA(K)
C
FUNCAD GAMA DE UM NUMERD INTEIRO
C
FUNCTION GAMA(K)
GAMA = 1.
K1 = K-1
IF(K1)10,10,20
20 DU 1 I=1,K1
AI = I
1 GAMA = AI*GAMA
10 RETURN
END
```

```
C *** FUNCAD GAMASI(XK)

C

FUNCAD GAMA DE UM NUMERO SEMI-INTEIRO

C

FUNCTION GAMASI(XK)

K = XK-.5

GAMASI = 1.77245385

IF(XK-.5) 10,10,20

20 DO 1 I=1,K

AI = I

1 GAMASI = (2.*AI-1.)*.5*GAMASI

10 RETURM

END
```

```
C *** SUBROTINA LAGUE(N,X,M,DL)
С
С
      CALCULA POLINIMIOS DE LAGUERRE DE ESPECIE M E DE
С
      ORDEM N
Č
      SUBROUTINE LAGUE(N,X,M,DL)
      DIMENSION DL(6),BL(6)
      BL(1) = 1.
      DL(1) = 1.
      IF(N-1) 1,1,2
    1 RETURN
    2 A = M+1
      BL(2) = A-X
      0L(2) = BL(2)/SORT(2.)
      N1 = N-1
      IF(N-2) 1,1,3
```

4

```
3 ()0 4 I=2,N1
AI = I
II = I+1
CI = II
IL = I-1
B = M+IL
BB = IL
BL(II) = ((2.*BB+A-X)*BL(I)-B*BL(IL))/AI
C = SQRT(CI)
4 DL(II) = BL(II)/C
RETURN
END
```

1

1

```
C *** SUBROTINA LEPW(N,NT,X,Y,W)
C
С
       CALCULA US POLINOMIOS DE LEGENDRE PN(X) E WN-1(X)
С
      CDM N=I+1
Ċ
       SUBROUTINE LEPW(N,NT,X,Y,W)
      DIMENSION Y(6), W(6)
      NN=N+2
      N1 = N+1
      Y(1) = 1.
      W(1) = 0.
      IF(N) 1,1,2
    1 RETURN
    2 Y(2) = X
      IF (N-1) 7,7,3
    3 DO 4 I=2,N
      11 = I+1
      12 = 1 - 1
      G = X \neq Y(I)
      AI = I
    4 Y(11) = G-Y(12)+G-(G-Y(12))/AI
С
С
      SE NT FOR MENOR OU IGUAL A ZERO - O PROGRAMA NAO
C
      CALCULA OS WN-1
С
    7 IF(NT) 1,1,5
    5 S = 0.
      DU 6 J=3,NN
      J1 = NN+1-J
      J2 = J-2
      AJZ = JZ
    6 S = S + Y(J_2) + Y(J_1) / A_{J_2}
      W(N1) = S
      RETURN
      END
```

C **** PROGRAMA MATRIZ V C
С С С

С

С

С

С

```
MATRIZ V(I,J) OBTIDA PELO MODELO DO GAS PESADO
   EMI = .1 - ABSOR = .005
   ABSOR = RAZAO DE ABSORCAO
   EMI = RAZAO DE MASSA
   II = APROXIMACAD DA EXPANSAD EM POLINUMIOS DE
        LAGUERRE
   DIMENSION V(6,6), AL(6.6,11)
   READ 1, ABSOR, EMI, II, KI
   READ 2, (((AL(I,J,K), K=I,KI), J=1,I), I=1,II)
   EM = EMI*.5
   DO 10 I=1.II
   DO 10 J=1.I
   K2 = I + J - 1
   V(I_{+}J) = 0_{+}
   DO 20 K = 1, K2
   AL(J,I,K) = AL(I,J,K)
   AK = K
   XK = AK+.5
   V(I,J)=V(I,J)+AL(I,J,K)*(GAMASI(XK)*ABSOR+EM*GAMA(K))
20 CONTINUE
   IF(I-J) 30,40,30
40 V(I,I) = 1. + V(I,I)
   GO TO 10
30 V(J,I) = V(I,J)
10 CONTINUE
   PRINT 4, EMI, ABSOR
   PRINT 5
   PRINT 3, ((V(I,J), J=1,II), I=1,II)
1 FORMAT (2F8.4,2I3)
2 FORMAT (6E13.8,/,5E13.8)
3 FORMAT (1H0,6E13.7)
4 FORMAT (1H0,4HEMI=,E14.8,6HABSOR=,E14.8)
5 FORMAT (1H0,/,1X,13HMATRIZ V(1,J),/)
  END
```

```
C *** PROGRAMA MGOG1
С
С
      CALCULA AS MATRIZES GO E G1
С
      U = MATRIZ DOS AUTO VETORES DE V
С
      ST = MATRIZ ORTONORMAL DA TRANSFORMAÇÃO
С
      DIMENSION U(6,6), UNORM(6), S(6,6), ST(6,6), ALFAO(6,6),
     1ALFA1(6,6),X(6),G0(6,6),G1(6,6),R(6,6)
      READ 1,N
      LA = 0
      DO 60 I=1,N
   60 READ 3, (ALFA0(I, J), J=1, I)
      READ 3, (X(I), I=1, N)
      DO 70 I=1,N
      D0 70 <=1,1
      ALFAO(K,I) = ALFAO(I,K)
      DO 70 J=1,N
      IF(I-J) 15,25,15
   15 \text{ ALFA1}(I,J) = 0.
```

101

言語

 $GO \ TO \ 70$ 25 ALFA1(I,J) = X(I) **70 CONTINUE** 100 READ 12, ABSOR PRINT 8,N,ABSOR LA = LA+1PRINT 2 DO 10 I=1,N READ 3, (U(I, J), J=1, N) 10 PRINT 4, (U(I,J), J=1,N) С Ĉ NORMALIZACAD DUS AJTO VETORES С ĐU 20 J=1,N UNORM(J) = 0.DU 30 I=1,N 30 UNDRM(J) = UNDRM(J) + U(I,J)**2 20 UNDRM (J) = SQRT(UNURM(J))DU 40 J=1.N DU 40 I=1,N S(I,J) = U(I,J)/UNORM(J)40 ST(J,I) = S(I,J)PRINT 5 DU 50 I=1,N 50 PRINT 4, (S(I, J), J=1,N) С С TESTE DOS AUTO VETORES С CALL MM(N,ST,S,U) PRINT 9 PRINT 4, ((U(I,J), J=1,N), I=1,N) C C C CALCULA AS MATRIZES GAMA CALL MM(N, ST, ALFAO, R) CALL MM(N,R,S,GO) CALL MM(N,ST,ALFA1,R) CALL MM(N,R,S,G1) С С IMPRIME AS MATRIZES GAMA C PRINT 6 DO 80 I=1.N 80 PRINT 4, (GO(I, J), J=1,N) PRINT 7 DO 90 I=1.N 90 PRINT 4, (G1(I,J), J=1,N) PRINT 11 IF (LA-3) 100,200,200 1 FORMAT (13) 2 FORMAT (1H ,28HMATRIZ DOS AUTO VETORES DE V/) 3 FORMAT (5E14.8) 4 FORMAT (1H ,6(E14.8,2X)) 5 FORMAT (1H, 34HMATRIZ ORTONORMAL DE TRANSFORMACAO/) 6 FORMAT (1H ,12HMATRIZ GAMAO/) 7 FORMAT (1H ,12HMATRIZ GAMA1/) 8 FORMAT (1H ,2HN=,13,5X,6HABSOR=,F5.3,/) 9 FORMAT (1H ,21HMATRIZ PRODUTO ST*S=I,/) 11 FORMAT (1H +//)

102

4

```
12 FORMAT(F5.3)
200 CONTINUE
END
```

ł

```
C *** PROGRAMA MPLILJ
С
      MATRIZ PRODUTO DE DOIS POLINOMIOS DE LAGUERRE NAO
С
С
      NORMALIZADOS
      A(I,J) SAO POLINOMIOS DE LAGUERRE DE ORDEM I
C
С
      DIMENSION A(6,6), AL(6,6,11)
      READ 1, II
      READ 2, ((A(I,J),J=1,II),I=1,II)
      K2 = 2 \times II - 1
      DO 5 I=1,II
DO 5 J=1,I
      DO 15 K=1.K2
   15 AL(I,J,K) = 0.
      K1 = I+J-1
      DO 35 K=1,K1
      IF(K-II) 10,10,20
   10 L1 = K+1
      L2 = 1
      L3 = K
      GO TO 60
  20 L1=II+1
      L2= L2+1
      L3 = II
  60 DU 25 L=L2,L3
      L1 = L1 - 1
  25 AL(I,J,K) = AL(I,J,K) + A(I,L)*A(J,L1)
      AL(J,I,K) = AL(I,J,K)
  35 CONTINUE
      PRINT 3, I,J
      PRINT 4, (AL(I, J, K), K=1, K1)
      PUNCH 6, (AL(I, J, K), K \neq 1, K1)
    5 CONTINUE
   1 FORMAT (13)
   2 FORMAT(6E13.8)
   3 FORMAT (1H0,3HI= ,13,3HJ= ,13/)
   4 FORMAT (1H0,11E13.7)
   6 FORMAT (6E13.7)
      END
```

```
C *** PROGRAMA PICOS
C
C EI - EF * EXTREMOS DO INTERVALO QUE CONTEM A RAIZ
C CALCULU DUS PICUS DOS FLUXOS
C II=O - FLUXO REAL * II=1 - FLUXO ASSINTOTICO
C NI=O - CASO ISOTROPICO * NI=1 - CASO ANISOTROPICO
C
```

i.

;

ľ

•;

DIMENSIUN AMA(6,12), ANI(12), CMA(12), DL(6) COMMON ANI, AMA, CMA, DL, X, L1, NR READ 1, ABSOR PRINT 2, ABSOR READ 3. L READ 3, II NI = 0READ 1, EPS, EPSI 150 DD 1000 N=1,3,2 IF(NI) 100,100,200 100 PRJNT 4,N,L GO TO 300 200 PRINT 5, N, L 300 N1 = N+1L1 = L+1 $NR = N1 \neq L1/2$ DO 10 J=1,NR READ 1. ANI(J) READ 1, CMA(J) 10 READ 1, (AMA(K,J), K=1,L1) DO 11 J=1.NR D0 11 K=1,L1 11 AMA(K,J) = ((-1,)*+L)*AMA(K,J)X = 0. DC 1000 KK=1.2 READ 1, EI, EF, H PRINT 6, X E = EIY1 = FF(E)PRINT 26, EI,EF E = E+H13 Y2 = FF(E)PRINT 27, Y1, Y2 IF(Y1*Y2) 15,15,16 16 E = E + HIF(E-(EF+H)) 17,18,18 17 Y1 = Y2GO TO 13 15 E1 = E-HE2 = EE3 = E1 + H/3.Y3 = FF(E3)S1 = ABS(Y1) + ABS(Y2) $PR = Y1 \approx Y3$ IF(PR) 20,25,30 30 S2 = ABS(Y2) + ABS(Y3)GO TO 170 20 S2 = ABS(Y1) + ABS(Y3)170 IF(S2-S1) 25,25,16 25 CALL RAINT(E1, E2, EPS, EPSI, YO) Y3 = FF(Y0)PRINT 8, YO JF (II) 21,21,22 21 PRINT 9, Y3 GU TO 1002 22 PRINT 7, Y3 GO TO 1002 18 PRINT 19

4

<u>.</u>

: ,

Ę

7.

1002 IF(KK-1) 1001,1001,1000

104

4

141-

: . .

ł

ą

```
1001 \times = 20.
1000 CONTINUE
     NI = NI+1
     IF(NI-1) 150,150,160
 160 CONTINUE
   1 FORMAT (5E14.8)
   2 FORMAT (1H , 30X, 6HABSOR=, E14.8,/)
   3 FORMAT (212)
   4 FORMAT (1H + 10X+15HCASO ISOTROPICO+5X+2HN=+I2+3X+2HL=
        ,12,//)
  5 FORMAT (1H , 10X, 17HCASO ANISOTROPICO, 5X, 2HN=, I2, 3X, 2H
        L=,12,//)
  6 FORMAT (1H ,24HPICOS DE ENERGIA PARA X=,E14.8,//)
  7 FORMAT (1H ,50H VALOR DA DERIVADA DO FLUXO ASSINTOTIC
        O NO PONTO =.
   1E14.8)
  8 FORMAT (1H ,8H PICU E=,E14.8,/)
  9 FORMAT (1H ,43H VALOR DA DERIVADA DO FLUXO REAL NO PO
        NTO =, E14.8/)
 19 FORMAT (1H ,28HA RAIZ NAO ESTA NO INTERVALO,/)
 26 FURMAT (1H ,2F6.3,/)
 27 FORMAT (1H ,2E14.8)
    END
```

```
C *** SUBROTINA RAINT(U,V,E,E1,YO)
C.
С
      CALCULA A RAIZ DE UMA FUNCAD DADO O INTERVALO QUE A
С
      CONTEM E O VALOR DA FUNCAD NOS DOIS EXTREMOS DESTE
С
      SUBROUTINE RAINT(U, V, E, E1, YO)
      DIMENSION GO(6,6),G1(6,6),BE(6),Y(6),W(6),C(6,6),
     1DE(6,6),G(6),D(6)
      COMMON N, L1, G0, G1, BE, DE
      CC = -1./SORT(2.)
      FU = FF(U)
      FV = FF(V)
   10 IF(ABS(FU)-E1) 31,31,32
   31 YO = U
      RETURN
   32 IF(ABS(FV)-E1) 33,33,34
   33 Y0 = V
      RETURN
  34 IF(ABS(U-V)-E) 20,30,30
  20 YO = 0.5*(U+V)
      RETURN
  30 Y1 = (V*FU-U*FV)/(FU-FV)
      FY1 = FF(Y1)
      IF(CC) 40,50,50
  40 Y2 = 0.5*(U+V)
      FY2 = FF(Y2)
      GO TO 90
  50 Y2 = V+CC*(U-V)
      FY2 = FF(Y2)
  90 A = -FY1 \neq FY2
      IF(A) 60,70,80
```

4

60 B = Y2 - Y1DD= FV*FY2 IF(DD)15,22,25 15 CC=CC**2 GO TO 35 22 IF (FV) 11,12,11 11 YO = Y2 RETURN 12 Y0 = VRETURN 25 CC= 0.5 V = U FV ≈ FU 35 GG= B*(Y2-V) IF (GG)45,55,55 45 U = Y2FU = FY2GO TO 10 55 U = Y1FU = FY1 GU TO 10 70 IF (FY1) 1,2,1 1 YO = Y2RETURN 2 YO = Y1RETURN 80 B = Y1 - Y2IF (ABS(U-Y1) - E) 25.7.7 7 IF(ABS(V-Y1) - E) 15,8,8 8 CC= -1./SQRT(2.) U = Y1V = Y2FU = FY1FV = FY2GO TO 10 END

ł

2.44

1

Q

)

2

,

10.00

.

REFERÊNCIAS BIBLIOGRAFICAS

- ABRAMOWITZ, M. & STEGUN, I. A. <u>Handbook of mathematical functions</u>. New York, Dover, 1965.
- (2) ARKUSZEWSKI, J. Milne problem for thermal neutron with absorption. Nucl. Sci. Engng., New York, <u>27</u>:104-19, 1967.
- (3) BARAN. W. Eigenfunctions expansion method in two group transport cheory. Nukisonik., Berin <u>11</u>:10-6, 1968.
- (4) CINTRA, W. H. S. <u>Contribuição ao problema de Milne polienergético em</u> <u>física de reatores</u>. São Paulo, Universidade, 1970. (Tese de doutoramento).
- (5) CINTRA, W. H. S. <u>Sobre a equivalência das equações Δ_{N+1} (ν) = 0 <u>e</u> G_{N+1} (ν) = 0 no método das esféricas harmônicas, no caso <u>monoenergético</u>, plano e espalhamento isotrópico. São Paulo, 1968. (DFR/RI-1).</u>
- (6) CONKIE, W. R. An improved spherical harmonics method. <u>Nucl. Sci.</u> <u>Engng.</u>, New York, <u>18</u>:370-5, 1964.
- (7) CDNKIE, W. R. Velocity dependent neutron transport theory. <u>Nucl.</u> <u>Sci. Engng.</u>, New York, <u>7</u>:295-303, 1960.
- (8) CORNGOLO, N. et alii. The time decai constants in neutron therma lization. <u>Nucl. Sci. Engng.</u>, New York, <u>15</u>:13-9, 1963.
- (9) DAVISON, B. Neutron transport theory. London, Oxford, 1957.
- (10) EISENHAUER, C. Some results on the energy dependent Milne problem for thermal neutrons on light gases. <u>Nucl. Sci. Engng.</u>, New York, <u>19</u>:95-101, 1964.

- (11) HUSSEIN, A. et alii. <u>On the energy dependent Milne problem</u>. Cairo U.A.R., Atomic Energy Post Office, 1968. (UARAEE/Rep-60).
- (12) HURWITZ JR., H. Neutron thermalization I. Heavy gas moderator.<u>Nucl.</u> <u>Sci. Engng.</u>, New York, <u>1</u>:280-312, 1956.
- (13) KALLFELZ, J. M. & REICHARDT, W. An improved variational solution to the energy dependent Milne problem for realistic scattering kernels. <u>Nukleonik</u>, Berlin, <u>9</u>:148-55, 1967.
- (14) KIEFHABER, E. Thermal neutron spectra in H₂O for plane geometry. <u>Nucl. Sci. Engng</u>. New York, <u>18</u>:404-6, 1964. (com mais deta lhes em: <u>Nukleonik</u>, Berlin, <u>16</u>:262-6, 1964).
- (15) KLADNIK, R. Milne's problem for thermal neutron.In: <u>Proceedings of</u> <u>Brookhaven conference on neutron termalization IV</u>.Theoretical aspects of transient and assintotic phenomena. Upton, Brook haven National Laboratory, 1962. p.1211-31 (BNL 719).
- (16) KLADNIK, R. & KUŠČER, I. Milne's problem for thermal neutron in nonabsorbing medium. <u>Nucl. Sci. Engng</u>., New York, <u>11</u>:116-20, 1961.
- (17) KLADNIK, R. & KUŠČER, I. Velocity dependent Milne's problem. <u>Nucl.</u> <u>Sci. Engng.</u>, New York, <u>13</u>:149-52,1962.
- (18) KORN, G. & KORN, T.M. <u>Mathematical handbook for cientists</u> and engineers. New York, Mc Graw-Hill, 1961. p.742-5.
- (19) LANCEFIELD, M. J. & SCHOFIELD P. The thermal neutron Milne problem. Br. J. appl. Phys., London, <u>18</u>: 1497-515, 1967.
- (20) LANCEFIELD, M. J. & SCHOFIELD, P. The thermal neutron Milne problem with capture. <u>Br. J. appl. Phys. J. Phys. D.</u>, London, Ser. 2, <u>1</u>:137-47,1968.
- (21) LECAINE, J. Application of a variational method to Milne's problem. <u>Phys. Rev.</u>, Ithaca, N.Y., <u>72</u>(7):564-6, Oct. 1.1947.

- (22) LEONARD, A. & FERZIGER, J. H. Energy dependent neutron transport theory. I: Constant cross sections. <u>Ann. Phys.</u>, Baltimore, 22:192-209, 1963.
- (23) LEONARD, A. & FERZIGER, J. H. Energy dependent neutron transport theory in plane geometry. III: Half range completeness and half space problems. <u>Nucl. Sci. Engng</u>., New York, <u>26</u>:181-91, 1966.
- (24) METCALF, D. R. <u>Solutions of the two group transport equation in</u> <u>plane geometry</u>. Ann Arbor, University of Michigan, 1968.(Tese de Doutoramento).
- (25) MICHAEL, P. Thermal neutron flux distributions in space and energy. <u>Nucl. Sci. Engng.</u>, New York, <u>18</u>:426-31, 1960.
- (26) MIKA, J. The thermalization theory with a simple scattering kernel. Nucl. Sci. Engng., New York, 22:235-43, 1965.
- (27) NELKIN, M. Milne's problem for a velocity dependent mean free path. <u>Nucl. Sci. Engng.</u>, New York, <u>7</u>(6):552-3, 1960.
- (28) NELKIN, M. Scattering of slow neutrons by water. <u>Phys.Rev.</u>, Ithaca, N.Y., <u>119</u>(2):741-6, 1960.
- (29) PAHOR, S. Albedo and Milne problem for thermal neutrons. <u>Nucl.Sci.</u> <u>Engng.</u>, New York ,<u>31</u>:110-6, 1968.
- (30) PAHOR, S. & LARSON, H. A. Albedo and Milne's problem for thermal neutron II. Nucl. Sci. Engng., New York, <u>48</u>:420-32, 1972.
- (31) SIEWERT, C. E. & ISHIGURO, Y. Two group neutron transport theory: half range orthogonality, normalization integrals,applications and computations. <u>J. nucl. Energy</u>, London, <u>26</u>(5):251-69, 1972.
- (32) SUMMERFIELD, G. C. & ZWEIFEL, P.F. On the energy dependent transport squation. <u>Nucl. Sci. Engng.</u>, New York, <u>15</u>:476-7, 1963.

- (33) TOLEDO, P.S. <u>Contribuição ao método polinomial de solução aproxima</u> <u>da da equação polienergética de Boltzmann</u>. São Paulo, Univer sidade, 1968. (Tese de Doutoramento).
- (34) TRAVELLI, A. <u>Thermal neutron transients in various order P-N</u> <u>approximations.</u> Troy, N.Y., Rensseler Polytechnic Institute, Jul. 1963. (Tese de Doutoramento)
- (35) WEISS, Z. The P_NL_J approximation of neutron thermalization in heavy gas moderador. <u>Nukleonika</u>, Warszawa, <u>4</u>(11):703-15,1961.
- (36) WIGNER, E. P. & WILKINS JR., J. E. <u>Effect of the temperature of</u> <u>the moderator on the velocity distribution of neutrons with</u> <u>numerical calculations for H as moderador</u>. Oak Ridge, Dak Ridge National Laboratory, Sept. 1948. (AECD 2275)
- (37) WILKINS JR., J. E. 1944. (CP 2481), apud WILLIAMS, M. M. R. <u>The</u> slowing down and themalization of neutrons. Amsterdam, North Holland, 1966. p.572.
- (38) WILLIAMS, M. M. R. The energy dependent Milne problem with a simple scattering kernel. <u>Nucl. Sci. Engng</u>., New York, <u>18</u>:260-70, 1964.
- (39) WILLIAMS, M. M. R. <u>Mathematical methods in particle transport theory</u> London, Butterworths, 1971. p.276.
- (40) WILLIAMS, M. M. R. <u>The slowing down and thermalization of neutrons</u>. Amsterdam, North Holland, 1966. p.45-7.
- (41) WILLIAMS, M. M. R. A solution of the thermal neutron problem by perturbation theory. <u>Nucl. Sci. Engng.</u>, New York, <u>19</u>:353-8, 1964.

. . .

あるの どくので 見たれた

We regret that some of the pages in the microfiche copy of this report may not be up to the proper legibility standards, even though the best possible copy was used for preparing the master fiche. ļ

11

ì

ŝ

ŗ

F

Kould van staan alter al alle alle arter alle