

Sur la variation de l'ionisation dans une céphéide à courte période [suite et fin]

Autor(en): **Tiercy, Georges**

Objektyp: **Article**

Zeitschrift: **Archives des sciences physiques et naturelles**

Band (Jahr): **10 (1928)**

PDF erstellt am: **21.07.2024**

Persistenter Link: <https://doi.org/10.5169/seals-742768>

Nutzungsbedingungen

Die ETH-Bibliothek ist Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften. Sie besitzt keine Urheberrechte an den Inhalten der Zeitschriften. Die Rechte liegen in der Regel bei den Herausgebern.

Die auf der Plattform e-periodica veröffentlichten Dokumente stehen für nicht-kommerzielle Zwecke in Lehre und Forschung sowie für die private Nutzung frei zur Verfügung. Einzelne Dateien oder Ausdrucke aus diesem Angebot können zusammen mit diesen Nutzungsbedingungen und den korrekten Herkunftsbezeichnungen weitergegeben werden.

Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. Die systematische Speicherung von Teilen des elektronischen Angebots auf anderen Servern bedarf ebenfalls des schriftlichen Einverständnisses der Rechteinhaber.

Haftungsausschluss

Alle Angaben erfolgen ohne Gewähr für Vollständigkeit oder Richtigkeit. Es wird keine Haftung übernommen für Schäden durch die Verwendung von Informationen aus diesem Online-Angebot oder durch das Fehlen von Informationen. Dies gilt auch für Inhalte Dritter, die über dieses Angebot zugänglich sind.

SUR
LA VARIATION DE L'IONISATION
DANS UNE CÉPHÉIDE A COURTE PÉRIODE

PAR

Georges TIERCY

(Avec 2 fig.)

(suite et fin)

II. DE L'IONISATION DU SECOND ORDRE.

6. — *Equation.*

Une question se pose tout naturellement, en ce qui concerne les éléments dont la courbe d'ionisation du premier ordre est presque une droite parallèle à l'axe du temps et d'ordonnée égale à l'unité. L'ionisation du premier ordre étant achevée, ou presque achevée, celle du deuxième ordre a-t-elle commencé ?

Pour pouvoir répondre à cette question, il est nécessaire d'établir tout d'abord l'équation fondamentale relative à l'ionisation du deuxième ordre.

Le calcul est semblable à celui qui a conduit à l'équation de l'ionisation du premier ordre ¹; mais les coefficients ne sont plus les mêmes, et la constante d'entropie est différente.

Considérons n atomes primitifs de gaz neutre; et supposons l'ionisation première achevée; on a n atomes ionisés et n

¹ *Archives*, (5), 9, p. 87 (1927).

électrons. Supposons qu'ensuite l'ionisation du second ordre commence; désignons par n_i le nombre des atomes simplement ionisés restants, par n_{ii} le nombre des atomes doublement ionisés, et par n_{ee} le nombre des électrons libérés par l'ionisation du deuxième ordre. N désignant comme précédemment¹ le nombre total des éléments des divers types, on aura:

$$N = n_i + n_{ii} + (n_{ee} + n) ,$$

où n est constant.

A une certaine température T le nombre des atomes perdant un second électron est, par seconde, proportionnel à n_i ; désignons-le par αn_i ; les « recombinaisons » d'atomes doublement ionisés avec des électrons, et donnant des atomes simplement ionisés, sont, par seconde, en nombre proportionnel à la probabilité d'une rencontre; désignons ce nombre par $\alpha' n_{ii} (n_{ee} + n)$, les coefficients α et α' sont fonctions de la température seule.

Lorsque l'équilibre dynamique est établi, on a:

$$\alpha n_i = \alpha' n_{ii} (n_{ee} + n) ;$$

$$\frac{n_{ii} (n_{ee} + n)}{n_i} = K \text{ (fonction de } T \text{)} . \quad (2)$$

D'autre part, on a, comme précédemment:

$$\left\{ \begin{array}{l} p_i v_i = RT \\ p_{ii} v_{ii} = RT \\ p_{ee} v_{ee} = RT \\ p v = RT \end{array} \right\} \left\{ \begin{array}{l} p_i = c_i P \\ p_{ii} = c_{ii} P \\ p_{ee} = c_{ee} P \\ p = c P \end{array} \right\} \left\{ \begin{array}{l} c_i = \frac{n_i}{N} \\ c_{ii} = \frac{n_{ii}}{N} \\ c_{ee} + c = \frac{n_{ee} + n}{N} \end{array} \right\} \left\{ \begin{array}{l} p_i = \frac{n_i P}{N} \\ p_{ii} = \frac{n_{ii} P}{N} \\ p_{ee} + p = \frac{n_{ee} + n}{N} \cdot P ; \end{array} \right.$$

puis:

$$\left\{ \begin{array}{l} h p_i = n_i RT \\ h p_{ii} = n_{ii} RT \\ h p_{ee} = n_{ee} RT \\ h p = n RT \end{array} \right\} \quad \text{où } h = v_i n_i = v_{ii} n_{ii} = v_{ee} n_{ee} = v n = V N = \text{const.} \quad (3)$$

¹ Archives, (5), 9, p. 88 (1927)

D'où:

$$(p_i + p_{ii} + p_{ee} + p) NV = RT (n_i + n_{ii} + n_{ee} + n) ,$$

et en posant $NV = \mathcal{P}$:

$$= \frac{RT}{P} (n_i + n_{ii} + n_{ee} + n) . \quad (4)$$

Des relations (3) on tire alors:

$$h \cdot \frac{p_{ii}(p_{ee} + p)}{p_i} = \frac{n_{ii}(n_{ee} + n)}{n_i} \cdot RT ;$$

et si l'on pose:

$$K_p = h \cdot \frac{p_{ii}(p_{ee} + p)}{p_i} ,$$

on peut écrire:

$$K_p = KRT ; \quad (5)$$

K_p est donc aussi fonction de la température seule. Soit alors x le degré d'ionisation du deuxième ordre; on a les égalités suivantes, la pression totale relative aux indices i , ii et ee étant $P - p$:

$$\left\{ \begin{array}{l} p_{ii} = \frac{x}{1+x} (P - p) ; \quad p_{ee} = \frac{x}{1+x} (P - p) ; \quad p_i = \frac{1-x}{1+x} (P - p) ; \\ p_{ee} + p = \frac{x}{1+x} (P - p) + p = \frac{xP + p}{1+x} ; \end{array} \right. \quad (6)$$

d'où:

$$K_p = h \cdot \frac{x(xP + p)}{1 - x^2} = h \cdot \frac{x^2 P + \frac{xnP}{N}}{1 - x^2} , \quad \text{puisque } p = \frac{nP}{N} ;$$

$$K_p = hP \cdot \frac{x^2 + \frac{nx}{N}}{1 - x^2} .$$

Nous pouvons dès maintenant négliger l'écriture de la constante h ; K_p interviendra en effet dans l'équation finale (16) par son logarithme; et comme cette équation se termine par une constante d'intégration A_0 , cette dernière contiendra $\log h$.

D'autre part, on a :

$$\frac{n}{N} = \frac{n}{n_i + n_{ii} + n_{ee} + n}, \quad \text{où } n = \text{const.} ;$$

puis $x = \frac{n_{ii}}{n}$, puisque le nombre maximum d'atomes simplement ionisés est n ; par conséquent :

$$n_{ii} = nx = n_{ee} ; \quad n_i = n - nx = n(1 - x) ;$$

$$\frac{n}{N} = \frac{n}{nx + 2n} = \frac{1}{x + 2} ;$$

et finalement :

$$K_p = P \cdot \frac{x^2 + \frac{x}{x+2}}{1-x^2} = P \cdot \frac{x^3 + 2x^2 + x}{(1-x^2)(x+2)} = P \cdot \frac{x(x+1)^2}{(1-x^2)(x+2)}$$

$$K_p = P \cdot \frac{x^2 + x}{2 - x - x^2} . \quad (7)$$

Et, comme pour l'ionisation première, tout revient dès lors à trouver le nombre K_p ; son expression en fonction de x est différente, voilà tout.

Si \mathcal{U} désigne l'énergie du système, \mathcal{V} son volume, T sa température absolue (constante) et S son entropie, on doit encore avoir, lorsque l'équilibre dynamique est réalisé et que seuls les nombres n_λ peuvent changer :

$$\delta(S - S_0) = 0 ;$$

$$\left\{ \begin{array}{l} \delta S - \frac{\delta \mathcal{U} + P \cdot \delta \mathcal{V}}{T} = 0 ; \\ \delta F = 0, \quad \text{où } F = S - \frac{\mathcal{U} + P\mathcal{V}}{T} . \end{array} \right. \quad (8)$$

En faisant intervenir les petits éléments (atomes simplement et doublement ionisés, et électrons), on a :

$$\left\{ \begin{array}{l} \mathcal{U} = n_i u_i + n_{ii} u_{ii} + (n_{ee} + n) u_e , \\ S = n_i s_i + n_{ii} s_{ii} + (n_{ee} + n) s_e + C ; \end{array} \right.$$

ou bien, en convenant que n_e désigne ($n_{ee} + n$):

$$\left\{ \begin{array}{l} \mathcal{U} = \sum n_\lambda u_\lambda , \\ S = \sum n_\lambda s_\lambda + C , \end{array} \right. \quad \left| \begin{array}{l} \lambda = i, ii, e ; \end{array} \right. \quad (9)$$

la formule de Gibbs donne la valeur de la constante C (au facteur 2 près, comme nous le verrons plus loin):

$$C = -R [n_i \text{Log } c_i + n_{ii} \text{Log } c_{ii} + (n_{ee} + n) \text{Log } (c_{ee} + c)] ; \quad (10)$$

et l'on sait que les coefficients n_λ de cette formule de Gibbs doivent, dans le problème de la décomposition chimique d'un gaz en deux gaz, être réduits à leurs valeurs relatives minima.

Et puisque:

$$\sum n_\lambda RT = P \mathcal{P} , \quad (\text{form. 4}) ,$$

on écrira:

$$F = \sum n_\lambda \left(s_\lambda - \frac{u_\lambda + RT}{T} - R \text{Log } c_\lambda \right) , \quad (\lambda = i, ii, e) ,$$

c_e désignant ($c_{ee} + c$);

ou bien:

$$F = \sum n_\lambda (f_\lambda - R \text{Log } c_\lambda) , \quad \text{où } f_\lambda = s_\lambda - \frac{u_\lambda + RT}{T} . \quad (11)$$

Lorsque les n_λ varient seuls, on a pour δF :

$$\sum (f_\lambda - R \text{Log } c_\lambda) \delta n_\lambda = 0 , \quad (12)$$

puisque $\sum n_\lambda R \cdot \delta \text{Log } c_\lambda = 0$;

et l'on sait que les δn_λ sont proportionnels aux nombres ν_λ :

$$\nu_i = -1 , \quad \nu_{ii} = \nu_{ee} = 1 , \quad (\nu = 0 \text{ puisque } n \text{ est const.}) .$$

L'équation (12) devient alors:

$$\frac{\sum f_\lambda \nu_\lambda}{R} = \nu_i \text{Log } c_i + \nu_{ii} \text{Log } c_{ii} + \nu_{ee} \text{Log } (c_{ee} + c) ; \quad (13)$$

Or, le second membre vaut:

$$- \text{Log } c + \text{Log } c_{ii} + \text{Log } (c_{ee} + c) = \text{Log } \frac{c_{ii}(c_{ee} + c)}{c_i} = \text{Log } \frac{K}{N} .$$

On a donc la relation:

$$\left\{ \begin{array}{l} K = N \cdot \frac{c_{ii}(c_{ee} + c)}{c_i} \\ \text{Log } K = \text{Log } N + \nu_{ii} \text{Log } c_{ii} + \nu_{ee} \text{Log } (c_{ee} + c) + \nu_i \text{Log } c_i \end{array} \right. \quad (14)$$

Ensuite, pour savoir comment varie la valeur de K si la température T change, il faut étudier la dérivée $\frac{d \text{Log} \left(\frac{K}{N} \right)}{dT}$.

Le calcul est ici identique à celui qui a été fait pour le cas de l'ionisation du premier ordre¹; il aboutit à l'équation (15):

$$\frac{d \text{Log } K_p}{dT} = \frac{\Delta U_p}{RT^2}, \quad (15)$$

où ΔU_p est l'énergie à fournir pour dissocier un atome déjà ionisé au premier degré, et en séparer un second électron.

Que peut-on maintenant tirer de l'égalité (15) comme formule pratique ?

En appelant U_0 l'énergie nécessaire pour arracher le deuxième électron de l'atome, γ_{ii} , γ_{ee} et γ_i les chaleurs spécifiques respectives des éléments de décomposition, on aura:

$$\Delta U_p = U_0 + (\gamma_{ii} + \gamma_{ee} - \gamma_i)T;$$

et, en intégrant l'équation (15):

$$\text{Log } K_p = - \frac{U_0}{RT} + \frac{\gamma_{ii} + \gamma_{ee} - \gamma_i}{R} \text{Log } T + \text{const.}; \quad (16)$$

on a encore:

$$\gamma_{ii} = \gamma_{ee} = \gamma_i = \frac{5R}{2};$$

de sorte que l'égalité (16) s'écrit:

$$\text{Log} \left(\frac{x^2 + x}{2 - x - x^2} \cdot P \right) = - \frac{U_0}{RT} + \frac{5}{2} \text{Log } T + A_0;$$

¹ *Archives*, (5), 9, p. 92 (1927).

et comme:

$$\left\{ \begin{array}{l} U_0 = \frac{1}{2} QV_0 ; \\ Q = \text{charge de 1 électron} = (1,591) \cdot 10^{-20} \text{ u.e.m.} ; \\ 1 \text{ volt} = 10^8 \text{ u.e.m.} ; \\ \text{nombre d'Avogadro} = (60,7) \cdot 10^{22} ; \\ R = 1,99 \text{ calorie} ; \\ 1 \text{ calorie} = (4,18) \cdot 10^7 \text{ ergs} ; \end{array} \right.$$

on obtient finalement:

$$\text{Log} \cdot \left(\frac{x^2 + x}{2 - x - x^2} \cdot P \right) = - \frac{11609,6 V_0}{T} + \frac{5}{2} \text{Log } T + A_0 ;$$

ou bien, avec les logarithmes vulgaires:

$$\log \left(\frac{x^2 + x}{2 - x - x^2} \cdot P \right) = - \frac{5041,9 V_0}{T} + \frac{5}{2} \log T + A . \quad (16)$$

L'essentiel est maintenant de déterminer la constante A.

7. — Constante A.

La relation entre les entropies des divers éléments est:

$$S_{ii} + (S_{ee} + S_e) + S_i - S = \frac{Q}{T} = \text{somme des constantes d'entropie des constituants ;}$$

elle est équivalente, au fond, à l'équation (16); la formule (9) donne, d'autre part, pour la constante C de Gibbs:

$$C = S - \sum n_\lambda s_\lambda = S - (S_{ii} + S_{ee} + S_e + S_i) ;$$

on a donc:

$$A = - C$$

$$A = + R \sum n_\lambda \text{Log } c_\lambda ;$$

$$A = R [n_i \text{Log } c_i + n_{ii} \text{Log } c_{ii} + (n_{ee} + n) \text{Log } (c_{ee} + c)] . \quad (17)$$

Toute la question revient à choisir les coefficients n_i , n_{ii} et $(n_{ee} + n)$; seront-ils exactement ceux de la formule de Gibbs, ou faudra-t-il, comme pour l'ionisation du premier ordre, faire intervenir un facteur de proportionnalité ?

Le raisonnement est le même que dans le cas de l'ionisation du premier degré.

Considérons N atomes de gaz primitif, N étant ici le nombre d'Avogadro; autrement dit, nous considérons un atome-gramme de ce gaz. Après l'ionisation du premier ordre, on a :

N atomes simplement ionisés + N électrons .

Supposons ensuite que l'énergie reçue de l'extérieur soit suffisante pour provoquer l'ionisation complète du deuxième ordre; on obtient à la fin:

N atomes doublement ionisés + $2N$ électrons .

Les concentrations sont donc:

$$c_{ii} = \frac{1}{3} ; \quad c_{ee} + c = \frac{2}{3} ; \quad c_i = 0 ;$$

et les nombres respectifs d'atomes (ii) et d'électrons sont entre eux comme 1 est à 2.

Considérons maintenant la dissociation chimique complète d'une molécule-gramme d'un certain gaz, dissociation donnant N atomes d'un gaz A et $2N$ atomes d'un gaz B. Les concentrations sont:

$$c_A = \frac{1}{3} ; \quad c_B = \frac{2}{3} ;$$

et les nombres respectifs d'atomes A et d'atomes B sont entre eux comme 1 est à 2. La constante d'entropie valable dans ce cas de décomposition chimique est donnée par la formule de Gibbs et vaut:

$$-C = R \left[\text{Log} \frac{1}{3} + 2 \text{Log} \frac{2}{3} \right] . \quad (18)$$

Or, les conditions numériques (concentrations et rapport des nombres respectifs d'éléments de décomposition) sont les mêmes que dans le problème de l'ionisation seconde; cette valeur (18)



couvient-elle donc aussi dans le cas de l'ionisation ? Nous allons montrer qu'il faut la doubler.

Dans la dissociation chimique, les $3N$ éléments finaux sont des atomes; dans le cas de l'ionisation, sur les $3N$ éléments finaux, N seulement sont des atomes (d'ailleurs incomplets), les $2N$ autres n'étant que des électrons; les deux problèmes sont donc quantitativement différents.

Dans le cas de dissociation chimique, le nombre (18) correspond à une molécule-gramme de gaz primitif; et c'est pour ce cas que la formule de Gibbs a été établie.

S'il s'agit au contraire de l'ionisation seconde, la valeur numérique (18) obtenue au moyen des mêmes coefficients correspond à N atomes de gaz primitif, c'est-à-dire à un atome-gramme de ce gaz.

Si donc on veut que la constante d'entropie du problème d'ionisation soit rapportée à une molécule-gramme de gaz primitif, il faudra doubler le nombre (18); car, d'après le théorème fondamental sur lequel s'appuie Gibbs, la constante d'entropie d'un mélange est égale à la somme des constantes d'entropie des constituants; et puisqu'on double la quantité de gaz, il faut doubler aussi la constante. On a par conséquent pour A :

$$A = 2R \left[\text{Log} \frac{1}{3} + 2 \text{Log} \frac{2}{3} \right]; \quad (19)$$

$$A = \frac{2R}{0,43429} \left[\log \frac{1}{3} + 2 \log \frac{2}{3} \right] = - \frac{2(1,99)(0,82930)}{0,43429};$$

$$A = - 7,6000 .$$

Il faut ajouter que l'introduction de ce facteur de duplication dans la formule de Gibbs (sur laquelle est basé tout le calcul du n° 6) ne trouble nullement les égalités qui ont conduit à l'équation (16); car, si les coefficients de la formule (10) sont doublés, il en est de même des coefficients des relations (9), puisqu'on a doublé la quantité de gaz primitif; et l'égalité (13) n'est pas modifiée.

Nous proposons donc l'équation finale que voici:

$$\log \left(\frac{x^2 + x}{2 - x - x^2} \right) = - \frac{5041,9 V_0}{T} + \frac{5}{2} \log T - \log P - 7,6000 . \quad (20)$$

8. — Applications.

Nous pouvons appliquer cette équation à l'un des corps suivants, dont on connaît les potentiels d'ionisation du premier ordre, ainsi que les potentiels supplémentaires nécessaires pour atteindre l'ionisation du second ordre.

Elément	Groupe	Poids moléc.	1 ^{er} potentiel	Potentiel suppl.	Potentiel du 2 ^{me} ordre
He	1	4	24,47	54,18	78,65
C	1	12	(10,—)	24,28 ?	34,28
N	1	14	10,80	24,— ?	34,80
O	1	16	13,56	32,—	45,56
Mg	2	24	7,61	14,97	22,58
Al	2	27	5,96	18,18	24,14
Si	2	28	8,50	16,27	24,77
S	2	32	10,31	20,00	30,31
Ca	3	40	6,08	11,86	17,94
Sc	3	44	5,90	12,50	18,40
Ti	3	48	6,50	12,50	19,00
Fe	3	56	7,40	13,00	20,40
Zn	3	65	9,35	18,20	27,55
Sr	4	88	5,67	10,98	16,65
Cd	4	112	8,95	17,30	26,25

Pour savoir si les éléments, signalés dans *SU Cassiopeiae* comme ayant achevé ou presque achevé leur ionisation du premier ordre, ont déjà commencé celle du second ordre, il suffit d'appliquer l'équation (20) à un corps dont le potentiel total de deuxième ordre soit faible (Sr, par exemple); on fait le calcul pour la phase du maximum de première ionisation, soit celle de E 69.

Si l'ionisation du second ordre est encore insensible pour le Sr, à plus forte raison le sera-t-elle pour les corps dont le potentiel total est supérieur à 16,65 volts.

On trouve:

$$\log \frac{x^2 + x}{2 - x - x^2} = - \frac{(5041,9)(16,65)}{8204} + \frac{5}{2} \log 8204 - \log 0,004145 - 7,6 ;$$

$$\log \frac{x^2 + x}{2 - x - x^2} = - 10,2325 + 9,78508 + 2,38248 - 7,6000 ;$$

$$\log \frac{x^2 + x}{2 - x - x^2} = - 5,66494 = \bar{6},33506 ;$$

$$\frac{x^2 + x}{2 - x + x^2} = 0,000002163$$

$$x = 0,0000043 \quad \text{ou} \quad 0,00043 \% .$$

L'ionisation du second ordre n'est donc pas sensible, quoique le potentiel soit faible; x sera encore plus petit pour le Ca^{++} , et plus encore pour les autres éléments du tableau ci-dessus.

Examinons le cas du silicium. On obtient:

$$\log \frac{x^2 + x}{2 - x - x^2} = - \frac{(5041,9)(24,77)}{8204} + 9,78508 + 2,38248 - 7,6000 ;$$

$$\log \frac{x^2 + x}{2 - x - x^2} = - 15,22280 + 12,16756 - 7,6 = \bar{11},34475 ;$$

$$\frac{x^2 + x}{2 - x - x^2} = 0,0000000002212$$

$$x = 0,000000000044 \quad \text{ou} \quad 0,0000000044 \% .$$

L'ionisation du second ordre est complètement insensible. Et cela est bien d'accord avec l'observation; les raies de Lockyer du Si^{++} (λ 4553, λ 4568, λ 4575) sont absentes de nos spectres.

9. — Renseignements complémentaires.

Suivons un peu le cas du silicium, et augmentons la valeur de T ; nous sortons ainsi du problème de *SU Cassiopeiae*. En supposant que la pression moyenne reste égale à 0,004145 atm., on trouve les résultats suivants:

T	x	Ion. du 2 ^{me} ordre en %
10000°	4.10^{-8}	(4.10^{-6}) %
15000°	0,0016	0,16 %
18000°	0,055	5,5 %
20000°	0,260	26,0 %
24000°	0,797	79,7 %
30000°	0,989	98,9 %
32000°	0,996	99,6 %

L'observation confirme les données de ce tableau en ce qui concerne le début de l'ionisation seconde du silicium. Les raies de Lockyer du Si^{++} commencent à être sensibles dans les spectres du type B_8 , c'est-à-dire pour une température moyenne de 12000° à 13000°, d'après l'échelle des températures que nous avons indiquée ici-même ¹.

Il ne faut d'ailleurs pas perdre de vue que ce calcul a été fait en prenant *toute* la couche renversante de l'étoile, et en adoptant pour cette couche une température T moyenne et une pression P moyenne. En réalité, la partie profonde de la couche renversante est beaucoup plus chaude que la partie extérieure; et, simultanément, la pression qui règne dans la partie extérieure est plus faible que celle des couches sous-jacentes; l'ionisation du second ordre est donc certainement plus avancée, dans les parties profonde et extérieure, que ne l'indique le tableau ci-dessus; tandis qu'elle est moins avancée dans les couches moyennes, où elle présente une valeur minimum. Le phénomène de l'ionisation du second ordre suit donc une marche analogue à celle suivie par l'ionisation du premier ordre, à laquelle le Prof. A. Pannekoek a consacré un remarquable mémoire ².

Il s'ensuit que, normalement, l'intensité des raies de Si^{++} doit commencer à être sensible, dans un spectre stellaire, un peu plus tôt que ne l'indique le tableau. C'est bien ce qui arrive; l'intensité des raies du Si^{++} est mesurable dans les étoiles B_8 (12000° environ), alors que, d'après le calcul appliqué à la couche

¹ *Archives*, (5), 9, p. 107, (1927).

² A. PANNEKØEK *Bulletin of the Astron. Institutes of the Netherlands* 19 (1922).

renversante entière, cette intensité devrait encore être insensible à cette température pour ne devenir mesurable qu'à partir de 15000° environ.

Le mieux sera donc de reprendre tout le calcul en répartissant la couche renversante de l'étoile en plusieurs couches concentriques, comme on le fait pour l'atmosphère solaire; il est évident que certaines raies du spectre correspondent aux couches profondes de la chromosphère stellaire, tandis que d'autres sont produites par les couches intermédiaires ou supérieures.

Cette nécessité deviendra urgente si l'on veut étudier les phases ultérieures de cette ionisation Si^{++} . Le calcul par l'équation (20), appliqué à la couche entière, indique que l'ionisation sera achevée à partir de 30000° de température moyenne; il semblerait donc qu'on dût observer le maximum d'intensité des raies du Si^{++} pour les étoiles de température moyenne égale à 30000° (types 0).

Or, il n'en est rien. L'observation indique que le maximum d'intensité des raies Si^{++} a lieu pour les étoiles B_1 , c'est-à-dire pour des étoiles dont la température effective *moyenne* est de 17000° environ.

Et simultanément, on observe, dès les étoiles de type B_3 , la présence des raies du silicium triplement ionisé Si^{+++} (raies de Lockyer $\lambda 4089$, $\lambda 4097$, $\lambda 4116$). Cela signifie que, dans les parties profondes de la couche renversante, la température régnante étant de beaucoup supérieure à la moyenne, l'ionisation du second ordre est achevée et celle du troisième ordre commencée; il en est de même pour la partie extérieure de la couche renversante, où la pression est très faible. Le phénomène est de plus en plus sensible, au fur et à mesure qu'on parcourt la série des spectres B_3 , B_2 , B_1 , B_0 , etc.

Simultanément encore, on continue à signaler la présence des raies du silicium simplement ionisé Si^+ ($\lambda 4128$ par exemple) jusqu'aux types spectraux B_1 et B_0 ; alors que le calcul effectué pour la couche renversante « *en bloc* » donne une ionisation du premier ordre achevée à partir de 10000° .

Tout cela indique bien clairement qu'il faut traiter séparément les diverses couches de la chromosphère stellaire; pour une étoile B_1 par exemple, les couches inférieure et supérieure

donneront des raies du Si^{++} et Si^{+++} ; dans la couche moyenne on obtiendra des raies du Si^{++} et du Si^+ .

Si maintenant on considère des températures *moyennes* supérieures à 17000° (types 0), l'ionisation du troisième ordre augmente de plus en plus; la température *moyenne* peut atteindre 25000° et plus, ce qui exige, à la base de la couche renversante, une température réelle beaucoup plus forte. L'intensité des raies du Si^{++} diminue donc dès le type spectral B_1 , alors que celle des raies du Si^{+++} augmente de plus en plus, pour atteindre son maximum avec les types O.

On voit par là que le problème des intensités des lignes du spectre est très complexe; et il n'est guère possible de relier directement et simplement l'intensité d'une ligne avec le degré d'ionisation de l'élément, obtenu en appliquant l'équation (20) à la couche renversante « *en bloc* »; la considération de couches concentriques s'impose.
