



SERVICE DE PHYSIQUE DES PAKIICULES



action INIS I.I+D.D tion





DAPNIA/SPP 97-1003

Thèse soutenue le 21 mai 1997

ÉTUDE DES ÉVÉNEMENTS À DI-JETS DANS LA DIFFUSION PROFONDÉMENT INÉLASTIQUE AVEC LARGE INTERVALLE DE RAPIDITÉ DANS L'EXPÉRIENCE HI AUPRÈS DE L'ACCÉLÉRATEUR HERA

DAPNIA

Bertrand LAFORGE

Cruverture Sylvie Cobril et Marc Sauvage

Le DAPNIA (Département d'Astrophysique, de physique des Particules, de physique Nucléaire et de l'Instrumentation Associée) regroupe les activités du Service d'Astrophysique (SAp), du Département de Physique des Particules Elémentaires (DPhPE) et du Département de Physique Nucléaire (DPhN).

Adresse : DAPNIA, Bâtiment 141 CEA Saclay F - 91191 Gif-sur-Yvette Cedex

THÈSE

présentée

A L'UNIVERSITÉ DE PARIS-SUD Centre d'Orsay

Pour obtenir

LE TITRE DE DOCTEUR EN SCIENCES PHYSIQUES

par Bertrand LAFORGE

ÉTUDE DES ÉVÉNEMENTS À DI-JETS DANS LA DIFFUSION PROFONDÉMENT INÉLASTIQUE AVEC LARGE INTERVALLE DE RAPIDITÉ DANS L'EXPÉRIENCE H1 AUPRÈS DE L'ACCÉLÉRATEUR HERA.

MM.	Jochen	Bartels	
	Georges	Cozzika	
	John	Dainton	Rapporteur
	Michel	Davier	Président
	Hannes	Jung	
	Claude	Longuemare	Rapporteur
	André	Rougé	

Soutenue le 21 mai 1997

Résumé

Au cours de cette thèse, nous nous sommes attachés à étudier la dynamique des collisions électron-proton produisant un large intervalle de rapidité sans activité hadronique dans la direction du proton incident. Ces évéments sont interprétés comme une collision électron-poméron (IP), ce dernier étant émis par le proton. Nous avons étudié l'état final de ces collisions de manière exclusive en étudiant la production de di-jets dans le référentiel photon-P. De tels événements signent l'existence de processus perturbatifs, calculables dans le cadre de la Chromo-Dynamique Quantique (QCD). Avec les données accumulées par H1 en 1994, nous avons mis en évidence l'existence de tels événements et avons mesuré leur section efficace de production en fonction de plusieurs variables cinématiques pertinentes : le p_{\perp}^2 des jets, la fraction $\xi_{\mathbb{P}}$ d'impulsion longitudinale du \mathbb{P} emportée par les deux jets et $\Phi_{e,jet}$, l'angle azimuthal entre l'électron et le jet le plus à l'avant. Nous montrons que les résultats obtenus sont en accord avec les résultats de l'analyse QCD de la fonction de structure diffractive $F_2^{D(3)}$ et que les données favorisent \hat{s} (l'énergie disponible pour la collision parton-photon dans le centre de masse de ce systeme) comme échelle perturbative pertinente dans le processus de production de di-jet. mots clefs: Diffraction, QCD, jet, poméron

Abstract

During this PhD thesis, we concentrated studying electron-proton collision dynamics with a large rapidity gap without hadronic activity in the incoming proton direction. These events are interpreted as an electron-pomeron collision where the latter is "emitted" by the proton. We studied the hadronic final state in an exclusive way studying di-jet production in the $\gamma^* - \mathbb{P}$ CM frame. Such a process is calculable with perturbative QCD theory. Using the H1 1994 data, we have proved the existence of such events and measured their production cross section as functions of the p_{\perp}^2 of jets, the fraction $\xi_{\mathbb{P}}$ of the \mathbb{P} longitudinal momentum carried by the two jets and $\Phi_{e,jet}$, the azimuthal angle between the electron and the most forward jet. We show that the results are in agreement with the structure function $F_2^{D(3)}$ QCD analysis results and that \hat{s} , the invariant mass of the colliding parton and the photon system, is favoured by the data to be the relevant perturbative scale for di-jet production. **key words** : Diffraction, QCD, jet, pomeron

A mon père, A mon grand père,



•

Remerciements

Je remercie Jacques Haïssinski et Joël Feltesse, Chefs successifs du DAPNIA, et Michel Spiro, Chef du SPP, pour m'avoir accueilli dans leur structure et pour tous les moyens aussi bien humains que matériels qu'ils ont mis à ma disposition.

Je remercie l'ensemble des physiciens du laboratoire avec qui j'ai eu l'occasion de partager ma passion pour la physique et auprès de qui j'ai beaucoup appris.

Je remercie l'ensemble des membres du groupe H1 pour les conseils et la gentillesse qu'ils m'ont témoignés au cours des trois années passées avec eux. Vraiment un grand Merci à Marc, Georges, Christian, Marc, Joël, Hannes, Jean-François, Emmanuelle, Christophe, Laurent, Patrice, Gérard et Janos.

Je remercie tout particulièrement Georges Cozzika, Chef du groupe H1, qui a accepté d'encadrer cette thèse et qui a toujours été à l'écoute de mes besoins ou de mes préoccupations. Je le remercie également pour l'ensemble des explications qu'il m'a données surtout au niveau du complexe appareillage de H1. Je le remercie également pour la lecture attentive du manuscrit de cette thèse. J'ai vraiment apprécié sa gentillesse et sa grande disponibilité.

Je remercie spécialement Hannes Jung pour ses conseils et ses explications concernant mon analyse. Je le remercie également pour les qualités humaines dont il a fait preuve à mon égard. Je remercie également Jean-François Laporte et Emmanuelle Perez pour les longues discussions que nous avons eues et pour l'ensemble des conseils qu'ils m'ont prodigués. Je les remercie tout particulièrement d'avoir su me faire comprendre les tenants et les aboutissants du code d'analyse de H1. Je remercie également Laurent Schoeffel pour toutes les discussions que nous avons eues, tout particulièrement lors de l'écriture des notes ou des articles que nous avons faits ensemble.

Je remercie tout particulièrement les membres du groupe de travail sur la diffraction de H1 à DESY qui m'ont vraiment beaucoup aidé au cours de cette thèse. Je remercie chaudement John Dainton, Julian Phillips, Andrew Mehta et Paul Newman pour leurs conseils et leur gentillesse. Je remercie également Julian et Andy pour leurs efforts répétés pour me faire connaître les attraits de Hambourg. Je remercie également l'ensemble de mes amis belges qui m'ont parfois sorti de problèmes périlleux. Merci donc à Pierre Marage, Barbara Clerbaux, Robert Roosen, Patrick Van Esch et Arcadi Panitch. Merci également à Grégoire, le Philosophe, pour la relecture de ce manuscrit.

Je remercie également tous les physiciens de l'IN2P3 qui m'ont parfois aidé dans mon travail mais avec qui surtout nous avons passé d'agréables soirées à discuter de physique ou d'autres sujets passionnants. Merci donc à Fabian, Bernard, Fabrice, Pascal, Philippe, Axel, Ursula, Greg, Etienne, François, Yves, Michel, Isabelle, Smain, Claude, Beatrice, Vincent, ...

Je remercie particulièrement Etienne Barrelet pour ses explications sur l'électronique de SPACAL et pour certaines discussions nocturnes que nous avons eues à DESY au sujet de la physique et de sa sociologie.

Je remercie l'ensemble des théoriciens avec qui j'ai eu l'occasion de discuter et auprès de qui j'ai beaucoup appris. Merci à S. Wallon, R. Peschanski, H. Navelet, G. Ingelman, J. Bartels, W. Buchmüller, H. Lotter, Y. Dokshitzer, M. Diehl, V. Brindejonc et G. Cohen-Tannoudji.

Je remercie également l'ensemble des membres du jury qui ont bien voulu me consacrer un peu de leur temps alors que leur agenda débordait de sollicitations de toutes natures. Je remercie Michel Davier pour avoir bien voulu présider ce jury. Je remercie particulièrement J. Dainton et C. Longuemare pour avoir accepté d'être les rapporteurs de cette thèse.

Je remercie aussi Laurent Chevalier qui a bien voulu accepter d'être mon parrain. J'ai vivement apprécié sa grande disponibilité ainsi que ses conseils, sa gentillesse et son sens de l'humour.

Je remercie également mes proches en général sans qui rien de tout ceci n'aurait été possible. Je remercie spécialement mes parents qui m'ont toujours donné les moyens d'assouvir mes passions et qui m'ont toujours encouragé au long de mes études.

Je remercie tout particulièrement Alexia, la femme de ma vie, qui a su supporter mes angoisses, partager mes moments de joies et de peines et m'accompagner tout au long de ces trois années difficiles mais passionnantes.

Table des matières

Ι	\mathbf{La}	phys	sique à HERA	1
1	Mo	déliser	les interactions et la matière	5
	1.1	Introd	luction	5
	1.2	Le Mo	odèle Standard en physique des particules	5
		1.2.1	Le formalisme mathématique	6
		1.2.2	Symétrie de jauge et interaction	6
		1.2.3	Structure du modèle standard	7
		1.2.4	Le secteur de l'interaction électro-faible	9
		1.2.5	Le secteur de l'interaction forte	11
		1.2.6	Les succès du Modèle Standard	16
		1.2.7	Au delà du modèle standard	17
2	Les	collisi	ons électron-proton	19
	2.1	La sec	ction efficace $ep \rightarrow eX$	19
		2.1.1	Définition des variables cinématiques	19
		2.1.2	Calcul de la section efficace $ep \to eX$	21
	2.2	Les fo	nctions de structure du proton	23
		2.2.1	Le cas du modèle des partons : l'invariance d'échelle	24
		2.2.2	Le cas général de QCD	26
	2.3	Équat	ions d'évolution	27
		2.3.1	Contributions dominantes dans les diagrammes en échelle	28
		2.3.2	Équations de Dokshitzer, Gribov, Lipatov, Altarelli et Pa-	
			risi (DGLAP)	29
		2.3.3	Réécriture en fonction des moments de Mellin des densités de	
			partons	33
		2.3.4	Diagrammes en échelle d'ordre n	34
		2.3.5	Equations de Balitskii, Fadin, Kuraev et Lipatov (BFKL)	35
		2.3.6	Effet d'écrantage et unitarité : équation de Gribov Levin Rys-	
			kin (GLR)	37
		2.3.7	Équations de Ciafaloni, Catani, Fiorani, et Marchesini (CCFM)	37
	2.4	L'app	roche des dipôles de Mueller-Patel	37
		2.4.1	Idées générales	37
		2.4.2	Coordonnées sur le cône de lumière	38
		2.4.3	Fonction d'onde de l'onium	39
		2.4.4	Distributions de dipôles dans un onium	41
		2.4.5	Prédictions pour les fonctions de structure du proton	41
	2.5	Concl	usion \ldots	42

3	La	physiq	ue diffractive	43
	3.1	Un pe	eu d'histoire	. 43
		3.1.1	Pourquoi parle-t-on de diffraction?	. 43
		3.1.2	La théorie de la matrice S	. 45
		3.1.3	Échanges de pôles de Regge	. 50
		3.1.4	le modèle de Regge	. 54
		3.1.5	Les résultats importants	. 55
	3.2	La dis	ssociation diffractive dans les théories de Regge	. 60
		3.2.1	Dynamique à trois pôles et le couplage à trois ${\mathbb P}$	60
		3.2.2	Amplitude triple- ${ m I\!P}$, propriété d'invariance et "shrinkage"	63
	3.3	La dif	fraction dans les collisions e-p	64
		3.3.1	Définition de la cinématique de la réaction $ep \to epX$	64
		3.3.2	Phénoménologie	66
		3.3.3	Fonctions de structure diffractives	68
		3.3.4	L'hypothèse de factorisation	68
		3.3.5	Les fonctions de structure du \mathbb{P}	70
		3.3.6	Observation de la brisure de factorisation	70
		3.3.7	Ajustement QCD de $F_2^{D(3)}$: structure du \mathbb{P}	70
	3.4	La dif	fraction à la lumière de QCD	73
		3.4.1	Motivations	73
		3.4.2	Contributions de la physique perturbative dans la dissociation	
			diffractive ep	76
	3.5	Les m	odèles pour décrire le DDIS à HERA	78
		3.5.1	Modèle de Ingelman et Schlein (IS)	78
		3.5.2	Modèle de Donnachie et Landshoff (DL)	79
		3.5.3	Modèle du poméron de BFKL : le \mathbb{P} "dur" \ldots	80
		3.5.4	Modèle de Low-Nussinov	81
		3.5.5	Modèle de Nikolaev et Zakharov (NZ)	81
		3.5.6	les modèles avec échange de couleur non perturbatif	82
		3.5.7	Modèle des dipôles	85
4	Les	sujets	étudiés à HERA en dehors de la diffraction	89
	4.1	Étude	des fonctions de structure du proton	89
	4.2	Étude	de la photoproduction	90
	4.3	Étude	de la physique électro-faible	90
	4.4	Etude	de l'état final hadronique	90
		4.4.1	Recherche de "jets", mesure de la constante de couplage fort	90
		4.4.2	Étude de la topologie des événements ("Energy Flow")	91
	4.5	Reche	rche de nouvelles physiques	91
		4.5.1	Recherche des lepto-quarks	91
		4.5.2	Recherche de la supersymétrie	91
		4.5.3	Recherche d'états fermioniques excités	92

Π	\mathbf{L}	es Jet	S	99
1	Défi 1.1	nition Calcul	d'un jet au niveau théorique de la production de di-jet en QCD	101 . 101
		1.1.1	Calcul à l'ordre dominant	. 101
		1.1.2	Corrections à l'ordre NLO	. 104
2	Les	jets da	ans l'état final diffractif à HERA	109
	2.1	Motiva	ations pour étudier la production diffractive de di-jet \ldots \ldots	. 109
		2.1.1	Collision dans le centre de masse du proton au repos, structure	
			du photon	. 109
		2.1.2	La production diffractive de di-jets: un processus calculable	110
		019	en QCD \dots \mathbb{P}^{1} is a line in the line in the sector de \mathbb{D} entropies de	. 110
		2.1.3	Lest de l'universalité des densités de parton du \mathbb{P} extraités de	111
	<u></u>	Annro	Tanaiyse QCD de F_2	111
	4. L	2 9 1	Approche d'un modèle de poméron factorisable	111
		2.2.1 2 2 2	Approche semi-classique de Büchmuller, Hebecker et McDermot	t 111
		2.2.2	Approche de Bartels, Diehl, Ewers, Lotter et Wüsthoff	. 112
		2.2.4	Approche des dipôles	. 115
3	Rev	ue des	algorithmes de jets	117
	3.1	Les gra	andes familles d'algorithmes	. 117
		3.1.1	Choix d'une distance	. 119
		3.1.2	Choix du schema de recombinaison	. 120
		3.1.3	Motivation pour choisir une distance et un schema de recom-	191
	29	Algorit	thmas do jot factorizable	194
	 ২২	Persne	ctives au delà des algorithmes de jet : La C-Théorie	127
	0.0	i cispe		. 121
II	ΙI	le disj	positif expérimental	133
1	Le c	ollisio	nneur HERA	135
	1.1	L'impl	antation de HERA	. 135
	1.2	Les car	ractéristiques du collisionneur HERA	. 136
		1.2.1	L'anneau à électrons (positons)	. 137
		1.2.2	L'anneau à protons	. 139
		1.2.3	Temps de croisement des faisceaux	. 139
		1.2.4	Le futur de HERA	. 140
2	L'ex	périen	ce H1	141
	2.1	Introdu	uction	. 141
	2.2	Le déte	ecteur H1	. 141
		2.2.1	Considérations générales	. 141
		2.2.2	Les détecteurs de traces	. 146
		2.2.3	Les détecteurs de traces à l'avant	. 152
		2.2.4	La chambre arrière (BPC)	. 153

•

		2.2.5	Le spectromètre à muons	. 154
		2.2.6	Les Calorimètres	. 155
		2.2.7	Le système de temps de vol	. 164
		2.2.8	Le système de luminosité	. 164
	2.3	Le dét	ecteur H1 depuis 1995	. 166
		2.3.1	Le nouveau calorimètre arrière (SPACAL)	. 166
		2.3.2	La nouvelle chambre à dérive arrière (BDC)	. 169
		2.3.3	Les nouveaux détecteurs de vertex (CST et BST)	. 171
		2.3.4	Le spectromètre à protons vers l'avant	. 171
		2.3.5	Le spectromètre à neutrons à l'avant	. 171
		2.3.6	Le nouveau tube à vide	. 173
	2.4	Décler	nchement et acquisition des données	. 173
		2.4.1	Organisation générale	. 174
		2.4.2	Système d'analyse des données	. 176
	2.5	Utilisa	ation de H1 avec des vertex décalés	. 177
3	Étu	des te	chniques des performances du SPACAL	179
	3.1	Préser	tation générale de l'électronique d'acquisition du SPACAL	. 179
	3.2	Problè	emes étudiés et outils de contrôle du SPACAL	. 180
		3.2.1	Stabilité des piédestaux des cartes électroniques du SPACAL	. 180
		3.2.2	Réponse en temps des boîtes analogiques du SPACAL	. 183
IV	V A	Analy	se des données de H1	187
1	Déf	inition	des sections efficaces mesurées	189
	1.1	Dans o	quel référentiel faut-il étudier les événements à 2 jets?	. 189
	1.2	Défini	tion de la section efficace au niveau des hadrons	. 190
2	Alg	orithm	ne de jet et Monte Carlo utilisés	193
	2.1	L'algo	rithme de cône utilisé	. 193
		2.1.1	Reconstruction de la cinématique du jet	. 194
	2.2	Génér	ateurs Monte Carlo à HERA	. 194
		2.2.1	Les processus partoniques	. 194
		2.2.2	Les corrections d'ordres supérieurs	. 195
		2.2.3	Fragmentation et hadronisation	. 197
		2.2.4	Les programmes Monte Carlo utilisés	. 199
		2.2.5	Le générateur RAPGAP	. 199
		2.2.6	Le générateur PHOJET	. 200
		2.2.7	Le générateur DJANGO	. 201
3	\mathbf{Les}	donné	es en 1994	203
	3.1	Descri	ption générale	. 203
	3.2	Efficad	cité du déclenchement utilisé	. 203
	3.3	Déteri	mination de la luminosité	. 204
	3.4	Recon	struction des variables cinématiques	. 204
		0 1 1		- 7115
		3.4.1	Les variables liées à la diffusion inélastique standard	. 200

		3.4.3	Reconstruction des grandeurs liées aux di-jets	210
	3.5	Le che	oix des coupures d'analyse	211
		3.5.1	Les coupures sur l'électron	211
		3.5.2	Sélection des événements à large intervalle de rapidité	212
		3.5.3	Coupures angulaires sur les jets	214
	3.6	Choix	des coupures fiducielles	215
		3.6.1	Impulsion transverse minimum des jets	215
		3.6.2	Domaine en Q^2	215
		3.6.3	Domaine en y	216
		3.6.4	Domaine en $X_{\mathbb{P}}$	218
		3.6.5	Domaine en M_Y	219
		3.6.6	Les coupures fiducielles finales	220
	3.7	L'écha	antillon final	221
	3.8	Accor	d données-Monte Carlo	222
		3.8.1	Repondération du Monte Carlo RAPGAP	223
		3.8.2	Description inclusive des détecteurs vers l'avant	227
		3.8.3	Sélection diffractive	227
		3.8.4	Distributions relatives aux événements à 1 jet	232
		3.8.5	Distributions relatives aux di-jets	237
4	Obt	tentior	des sections efficaces	243
-	4.1	Choix	du "binning"	243
	4.2	Calcu	ls des facteurs de correction	243
	1.2	4.2.1	Corrections d'acceptance et d'efficacité	243
		4.2.2	Correction de centre de bin	244
		4.2.3	Correction des pertes dues au bruit des détecteurs avant	245
		4.2.4	Correction due aux événements de double dissociation	245
		4.2.5	Évaluation du bruit de fond	246
		4.2.6	Corrections radiatives	246
		4.2.7	Formule finale	247
	4.3	Évalu	ation des erreurs systématiques	248
	110	4.3.1	Erreurs sur la mesure de l'électron	249
		4.3.2	Erreurs sur la calibration des calorimètres	249
		4.3.3	Erreurs sur l'impulsion des traces dans les chambres à fils .	249
		434	Erreurs sur les densités de partons utilisées dans le Monte Ca	rlo249
		435	Erreurs sur les mécanismes de prise en compte de contribu	-
		1.0.0	tions d'ordres supérieurs dans le Monte Carlo	250
		4.3.6	Erreurs sur les soustractions de bruit de fond et sur le bruit	t
			des détecteurs avant	250
5	Lee	récult	ats obtenus	251
U	51	Ohser	vation de di-jets dans les événements diffractifs à HERA	251
	5.2	Profile	s des jets dans les événements à deux jets	251
	0.4 5 9	Sectio	$\int det for the function de n \frac{2}{2}$	· · 201 953
	5.0 5.1	Sectio	In efficace en fonction de \mathcal{F}_{Σ}	200 255
	55	Sectio	$\mathbf{\Phi} \text{ efficace en fonction de } \mathbf{\Phi} \dots \dots \dots \dots \dots \dots \dots \dots \dots $	200 950
	0.0	DUUIU	In chroace characterion de $\mathbf{x}_{e,jet}$	200

.

6	Ana	lyse des résultats	263
	6.1	Comparaisons avec le Monte Carlo RAPGAP 2.3	263
		6.1.1 Comparaisons avec RAPGAP (MEPS)	263
		6.1.2 Comparaisons avec RAPGAP (CDM)	265
	6.2	Tests de l'échelle dure de la collision	267
		6.2.1 Cas où l'échelle vaut \hat{s}	267
		6.2.2 Cas où l'échelle vaut p_{\perp}^2	270
	6.3	Conclusions	274
7	Con	clusions générales	275
	7.1	Le contexte	275
	7.2	La méthode	276
	73	Les résultats	277
	7.4	Perspectives	278
٨	റപ	aul des errours statistiques	1
A		Introduction	1
	л.1 Л 9	Dringings du geleul d'enneur	1
	A.2	A 2.1. Formula do procession des arround	1
		A.2.1 Formule de propagation des erreurs	1 9
	1 2	A.2.2 Cas d'un Monte Carlo pondere	2
	А.э		ე
		A.3.1 Cas general	5 5
		A.3.2 Calcul de l'acceptance avec un terme de nux	0 6
		A.3.3 Calcul de la purete \ldots	07
	A.4		(7
		A.4.1 Cas general \ldots \ldots \ldots \ldots \ldots \ldots \ldots	0
		A.4.2 Commentaires sur la methode du χ^2	0
Β	Alg	orithmes de jet	9
	B.1	Les routines QGJADE et QJJADE	9
		B.1.1 La routine QJJADE	9
		B.1.2 La routine QGJADE	12
	B.2	Comment obtenir un algorithme de jet factorisable avec ces routines?	12

Conseils de lecture

Cette thèse est divisée en quatre parties distinctes. Les deux premières parties traitent de l'aspect théorique de la physique étudiée dans l'analyse présentée ici. La seconde partie traite plus spécifiquement de la physique des jets. La troisième partie présente le collisionneur HERA ainsi que le dispositif expérimental de H1. Enfin, la quatrième partie présente l'analyse de la production de di-jets dans les événements à grand intervalle de rapidité sans activité hadronique dans la direction du proton appelés encore "événements diffractifs" dans le reste de ce rapport de thèse.

La première partie, assez longue, est un essai de synthèse de notre compréhension de la diffraction à la lumière de la Chromodynamique Quantique (QCD). Nous avons essayé d'expliquer les liens qui existent entre différents domaines de physique qui se trouvent tous entremélés dès qu'on parle de diffraction à HERA. Après un bref rappel sur le modèle standard, nous introduisons le formalisme de la diffusion profondément inélastique et définissons la notion de fonction de structure. Nous faisons ensuite un rappel sur les théories de Regge et sur l'historique du poméron (\mathbb{P}). Enfin, nous présentons les approches basées sur QCD qui essaient de décrire la production d'événements diffractifs dans les collisions ep.

La seconde partie traite exclusivement des jets et commence par un chapitre sur le statut théorique de la notion de jet et sur les méthodes permettant de calculer la section efficace de production de jets dans le cadre de QCD. Un second chapitre présente ensuite les différents algorithmes existants et présente la notion d'algorithme factorisable. Enfin dans un troisième chapitre, Nous présentons une revue des différents calculs de section efficace de production de di-jets à HERA.

La troisième partie présente en détail le collisionneur HERA et le détecteur H1. En particulier, on trouvera la description de l'amélioration de H1 effectuée pendant l'hiver 94-95. A cette occasion, de nouveaux détecteurs ont été installés dont un nouveau calorimètre arrière sur lequel nous avons étudiés certains problèmes techniques. Un aperçu de ce travail se trouve à la fin de cette partie.

Enfin, la quatrième partie présente l'analyse effectuée pendant cette thèse. Les résultats physiques et leurs interprétations sont rassemblés dans les deux derniers chapitres. Les annexes comportent des informations précieuses sur le traitement statistique des erreurs dans les calculs d'acceptance, de pureté et d'efficacité pour des Monte Carlo pondérés ou non. Nous explicitons également comment traiter rigoureusement un terme de flux dans le calcul des erreurs sur les acceptances.

Préambule

Article tiré du courrier du CERN de Janvier/Février 1997 D'après Michael Albrow et Alan White.

Des lacunes dans notre incompréhension

Malgré son titre improbable de physique diffractive et à petit x, l'atelier de quatre jours récemment tenu à Argonne et parrainé par le laboratoire national d'Argonne et le laboratoire Fermi s'est intéressé à la force forte entre les quarks et en particulier à la structure de son vide.

L'élégante théorie de la force agissant entre les quarks, appelée QCD ou Chromodynamique Quantique, est à bien des égards similaire à l'électrodynamique, mais avec des différences fondamentales qui garantissent que les quarks restent liés en permanence à l'intérieur de leur nucléon propre et n'émergent jamais comme des particules libres. Les gluons sont les messagers de la force entre les quarks, ils portent une charge de "couleur". Bien qu'analogue à la charge électrique familière de l'électromagnétisme, la couleur en est très différente surtout en ce que les particules observables, comme les protons et les neutrons, ont toujours une charge de couleur nulle -elles sont "incolores"- et cette simple obligation permet d'expliquer l'éventail des différents états de particules observables.

La QCD a été soumise à des centaines d'épreuves, et elle n'a jamais été prise en défaut, de sorte que nous en sommes arrivés à croire qu'elle est LA théorie des interactions fortes. Cependant nous ne savons effectuer des calculs de QCD relativement précis que dans certains cas particuliers, le plus souvent lorsque les masses ou les impulsions échangées dans une réaction sont élevées. Dans l'immense majorité des interactions qui se produisent au collisionneur proton-antiproton Tevatron du laboratoire Fermi, cela n'est pas le cas et nous sommes incapables de calculer à l'aide de la QCD les probabilités de certaines réactions ordinaires comme la diffusion élastique dans laquelle le proton et l'antiproton émergents sont simplement déviés. Dans ce cas extrêmement simple une certaine impulsion est transférée d'une particule du faisceau à l'autre et le porteur de l'impulsion, quel qu'il soit, doit être incolore (sans quoi les protons acquerraient une charge de couleur).

Inventé en 1975, le "suspect" le plus probable est une particule incolore composée de deux gluons. Avant la découverte du gluon, c'est ce qu'on appelait traditionnellement le "poméron", ainsi nommé d'après le physicien russe Isaak Jakoblevich Pomeranchuk. Pourtant, dans le cadre de la QCD, il n'est guère raisonnable d'affirmer que le poméron est formé de deux gluons exactement, étant donné que les gluons échangent entre eux d'autres gluons aussi bien que des paires quark-antiquark virtuelles. Les effets de ce genre sont inclus dans une version moderne du poméron à deux gluons que l'on appelle le poméron de BFKL d'après les initiales de ses quatre inventeurs principaux (Balistsky/Fadin/Kuraev/Lipatov).

Le poméron est très particulier car il possède les mêmes nombres quantiques que le vide (à l'exclusion du spin qui est un sujet compliqué). Quelle relation compliquée existe-t-il entre le poméron et le vide? L'un et l'autre peuvent être considérés comme le vide -le comble de la simplicité, mais d'un autre point de vue le comble de la complexité quantique : continûment variable, bouillonnant de fluctuations du fait de la création de de l'annihilation de tous les types de paires particules-antiparticules (électrons, quarks, gluons, etc)-. Ces particules transitoires sont difficiles à détecter mais leurs effets se manifestent dans quelques expériences. Le vide n'est absolument pas "le néant".

Passant de la complexité du néant à celle d'une particule physique, on voit que les quarks et les gluons constitutifs de cette dernière n'ont guère eux-même d'identité bien définie. Ils changent continuellement de couleur, émettant et absorbant des gluons; les gluons peuvent se métamorphoser en paires quark-antiquark, les antiquarks peuvent s'annihiler avec des quarks pour produire des gluons, etc.

"L'intérieur" des protons et de toutes les autres particules à interaction forte bouillonnent continuellement d'activité, tout comme le vide qui les entoure.

Comme on pourrait s'y attendre, mieux on regarde et plus on voit. c'est à dire que lorsqu'on sonde un proton avec des photons de longueur d'onde toujours plus courte, dans ce qui n'était initialement qu'une tâche confuse on voit graduellement apparaître trois quarks qui à leur tour se dissocient en quarks, antiquarks et gluons toujours plus nombreux.

Si le proton en mouvement possède une impulsion p, chacun de ses "constituants" possède une impulsion xp, x étant tel que la somme de toutes les fractions x de l'impulsion soit égale à 1. Aux courtes longueurs d'onde de la sonde, correspondant à une puissance de résolution élevée, nous observons que la densité de gluons croît rapidement lorsque x devient très petit, inférieur à 0.0001. Une telle croissance ne peut se poursuivre indéfiniment. On peut supposer que ce nuage de gluons à petit x deviendra finalement tellement dense que les paires de gluons commenceront à se recombiner, un peu comme dans un arbre qui produirait autour de lui un réseau de branches dont les ramilles touffues fusionneraient.

La densité de gluons plus élevée à petit x est intimement liée au poméron et ainsi à la croissance des probabilités d'interaction des particules avec l'énergie.

L'étude expérimentale du poméron a connu un développement important ces trois dernières années grâce aux expériences au Tevatron et au collisionneur électronproton HERA de DESY. Dans le cadre des expériences CDF et D0 au Tevatron, le progrès principal a été enregistré grâce à l'étude des événements comportant deux "jets" étroits portant une énergie transversale élevée dont on sait qu'ils résultent de diffusions dures de quarks et de gluons et qu'ils sont associés à ce que l'on appelle des "cuvettes de rapidité".

Les cuvettes de rapidité correspondent à de vastes secteurs angulaires dépourvus de particules, on sait qu'elles proviennent d'interactions avec échange de poméron qui

TABLE DES MATIÈRES

découpent des zones distinctes dans une région angulaire normalement uniformément peuplée de particules secondaires. La cuvette de rapidité peut apparaître entre les deux jets, auquel cas le poméron est porteur de la très grande impulsion transférée, ou sur un côté. Dans ce dernier cas, il semble que le quark ou le gluon participant à la diffusion provient du poméron.

Les premières données sur les jets produits dans des interactions des pomérons sont venues de l'expérience UA8 au collisionneur proton-antiproton du CERN (mars 1992, page 4). CDF a également obtenu des preuves de la production de bosons W dans ce type d'interaction, une particule du faisceau est diffusée presque élastiquement et le poméron associé interagit avec d'autres particules pour former un état de masse élevée. La comparaison de la production des W et des jets permet d'évaluer les fractions de quarks et de gluons dans le poméron.

Les expériences UA1 et UA8 au collisionneur du CERN, et maintenant CDF et D0 au Tevatron, ont mis en évidence la production de jets avec deux cuvettes de rapidité à petit angle, on les interprète comme des collisions de pomérons dont les constituants donnent naissance aux jets.

Complémentaires des précédentes, les expériences ZEUS et H1 à HERA étudient les collisions des électrons et des protons. Les électrons rayonnent des photons qui sondent le proton avec des longueurs d'onde bien inférieures à la taille de celui-ci.

Dans quelque 10% de leurs événements le proton émerge de façon presque élastique, on peut les interpréter comme des cas d'émission d'un poméron par le proton ; Ce poméron est alors sondé par le photon émis par l'électron.

Étant un quantum électromagnétique, le photon sonde directement les constituants chargés du poméron et il est insensible aux gluons, soumis à l'interaction forte mais qui ne possèdent pas de charge électrique. Cependant, en mesurant les quarks du poméron et en observant la variation de leur distribution avec la longueur d'onde du photon, on peut en déduire la distribution des gluons du poméron.

Un résultat remarquable, et peut-être encore controversé, de H1 a permis à cette collaboration de conclure qu'aux longueurs d'onde "longues" ($Q^2 = 5 \text{ GeV}^2$ pour les spécialistes) le poméron semble pratiquement réduit à un seul gluon! Lorsque la longueur d'onde diminue (meilleur pouvoir de résolution), celui-ci se "métamorphose" par émission d'autres gluons et de quarks et les constituants du poméron devenus plus nombreux se caractérisent alors par une distribution plus égalitaire des impulsions.

Bien que sous certaines conditions le poméron semble présenter la dynamique d'un gluon solitaire, nous savons qu'il ne peut en être réellement ainsi car le gluon est porteur de couleur, tandis que le poméron doit être incolore. Nous sommes donc conduits à supposer que quelque chose de "mou" compense la couleur du gluon, c'est à dire qu'aux longueurs d'onde courtes le poméron est constitué par un un gluon portant l'essentiel de l'impulsion du poméron et par un ou deux autres gluons qui n'en portent qu'une petite partie.

On a ainsi une description apparemment correcte des observations bien que de grandes quantités de données soient nécessaires pour en être certain. Ce modèle du poméron soulève quelques questions théoriques qui pourraient avoir des conséquences profondes pour notre interprétation de la force forte. Bien d'autres travaux, théoriques aussi bien qu'expérimentaux, seront nécessaires avant d'arriver à savoir si ces idées sont correctes. Cependant une conclusion s'impose clairement : ce domaine est maintenant très actif avec de nouvelles données passionnantes provenant du Tevatron et d'HERA ainsi que des progrès théoriques substantiels. Nous ne possédons pas encore un modèle cohérent du poméron capable de décrire toutes les données et d'aboutir à des prédictions vérifiables, mais une meilleure compréhension de cet aspect essentiel du "rien" reste un objectif majeur. Première partie La physique à HERA

Dans cette partie est présentée la physique étudiée à HERA. Le premier chapitre rappelle le cadre théorique général utilisé en physique des particules. Le second chapitre présente le calcul de la section efficace e-p. Ceci permettra alors d'introduire la notion de fonction de structure d'un hadron en Chromo-dynamique Quantique (QCD) ainsi que la notion de densité de partons. L'accent sera mis ensuite sur les équations gouvernant l'évolution de ces densités pouvant être prédites par QCD. Le troisième chapitre présente le cadre théorique de la diffraction en physique des particules. Après un rappel historique des idées dans ce domaine, les résultats les plus importants seront rappelés. La seconde partie du chapitre présentera le rôle joué par cette physique dans les collisions e-p. Celui-ci est à l'origine du renouveau d'intérêt pour la physique diffractive. Puis on introduira la notion de fonction de structure diffractive. En dernier lieu, nous essaierons de présenter la question de la diffraction à la lumière de QCD en présentant les motivations d'une telle approche ainsi que les prédictions qui peuvent en découler. Nous introduirons ici le "Poméron de BFKL". Ce chapitre se terminera par la présentation d'une compilation des différents modèles actuellement discutés dans les publications traitant de la physique diffractive. Nous décrirons les idées physiques qu'ils contiennent, les prédictions qui en découlent et nous discuterons leurs succès à l'épreuve des données expérimentales. Enfin, le dernier chapitre présente brièvement les sujets de physique étudiés à HERA en dehors de la diffraction.

Chapitre 1

Modéliser les interactions et la matière

«Ce qui est aujourd'hui un paradoxe pour nous sera pour la postérité une vérité démontrée» Diderot.

1.1 Introduction

Au début du XX^{ème} siècle, on ne connaissait que deux particules élémentaires, l'électron et le proton, et trois forces, la gravitation, l'électromagnétisme, véhiculée par le photon, et l'interaction nucléaire responsable de la cohésion du noyau des atomes. En 1932, Chadwick découvre le neutron n. La même année, Pauli et Fermi interprètent le spectre β continu des noyaux radioactifs en introduisant une nouvelle particule, le neutrino ν , interagissant faiblement avec la matière. En 1933, Anderson découvre la première particule d'anti-matière, le positon, en étudiant le rayonnement cosmique. Cette découverte est suivie en 1937 par la découverte du lepton μ puis par la mise en évidence du méson π et des particules étranges en 1947. Ensuite, une grande variété de nouvelles particules (les hadrons) sont découvertes. Dans les années 60, on en compte plus de 200.

Ainsi, en moins d'un siècle, la représentation du monde des physiciens du XIX^{ème} siècle était mise à rude épreuve et il importait d'essayer de construire un modèle théorique rendant compte de la réalité. Sur les traces de Maxwell qui réussit à donner un cadre théorique aux phénomènes électriques et magnétiques, des physiciens tels que Fermi, Pauli, Feynman, Gell-Mann, Glashow, Salam, Weinberg et bien d'autres contribuèrent et l'ensemble de ce travail est rassemblé dans un modèle global de la matière et des interactions appelé le Modèle Standard [1, 2].

1.2 Le Modèle Standard en physique des particules

On cherche à construire un modèle qui traduise les propriétés de la matière et de l'espace. En particulier, ce modèle doit garantir l'invariance de la physique sous les changements de référentiels, la conservation de la charge électrique, de la quantité de mouvement, du spin, des nombres baryonique, leptonique et de couleur, ... Ce modèle inclut la description des particules connues et de toutes les interactions à l'exclusion de la gravitation qui résiste encore à un traitement quantique cohérent. En effet, la quantification de la théorie de la gravitation générale d'Einstein n'est pas possible car cette théorie est non renormalisable dans un espace à 4 dimensions.

1.2.1 Le formalisme mathématique

Le modèle standard repose sur un formalisme Lagrangien de Théorie Quantique des Champs basé sur un principe de moindre action. Un système physique est représenté par un champ $\psi(x)$, où x décrit la 4-position dans l'espace temps sur lequel est définie la métrique de la relativité restreinte. L'évolution du système est gouvernée par un lagrangien \mathcal{L} au travers de la moindre variation de l'action :

$$S = \int d^4x \mathcal{L}(x) \tag{1.1}$$

Le théorème de Noether révèle une propriété remarquable des théories lagrangiennes qui est qu'à chaque symétrie du Lagrangien est associée une quantité conservée. Ainsi la conservation de l'énergie-impulsion est assurée par l'invariance du Lagrangien sous les translations d'espace et de temps. La procédure théorique consiste à imposer des invariances au Lagrangien sous l'action d'un groupe de symétrie afin de conduire aux quantités physiquement conservées par le théorème de Noether.

1.2.2 Symétrie de jauge et interaction

Considérons le lagrangien décrivant un fermion de Dirac libre de masse nulle:

$$\mathcal{L}_0 = i\bar{\psi}(x)\gamma^\mu\partial_\mu\psi(x) \tag{1.2}$$

Ce Lagrangien est invariant sous une transformation globale quelconque de la phase des champs (transformation U(1) globale). Ceci impose la conservation du courant de probabilité $\bar{\psi}(x)\gamma^{\mu}\partial_{\mu}\psi(x)$. Si l'on considère maintenant une transformation de phase locale du type:

$$\psi(x) \to \psi(x)' = e^{iQ\theta(x)}\psi(x) \tag{1.3}$$

alors on a:

$$\partial_{\mu}\psi(x) \to e^{iQ\theta}(\partial_{\mu} + iQ\partial_{\mu}\theta)\psi(x)$$
 (1.4)

ce qui brise l'invariance de \mathcal{L}_0 .

Demander l'invariance de jauge sous U(1) signifie demander l'invariance du Lagrangien sous les transformations de phase locales. Pour rétablir l'invariance du Lagrangien, il faut compenser le terme en $\partial_{\mu}\theta$ dans l'équation précédente. On introduit alors un champ vectoriel de spin 1 $A_{\mu}(x)$ (terme comportant un indice de Lorentz comme $\partial_{\mu}\theta$) qui se transforme sous U(1) selon:

$$A_{\mu}(x) \rightarrow A_{\mu}(x)' = A_{\mu} + \frac{\partial_{\mu}\theta}{e}$$
 (1.5)

On définit également la dérivée covariante qui se transforme comme les champs selon:

$$D_{\mu}\psi(x) \to (D_{\mu}\psi(x))' = e^{iQ\theta(x)}D_{\mu}\psi(x)$$
(1.6)

Maintenant on peut construire le Lagrangien:

$$\mathcal{L} = i\bar{\psi}(x)\gamma^{\mu}D_{\mu}\psi(x) = \mathcal{L}_0 + eQA_{\mu}\bar{\psi}(x)\gamma^{\mu}\psi(x)$$
(1.7)

qui lui est invariant de jauge. Ainsi, demander l'invariance de jauge a généré un terme d'interaction entre le spineur de Dirac et le champ de jauge A_{μ} qui n'est rien d'autre que le vertex usuel de l'électrodynamique quantique (QED). Le champ A_{μ} est alors interprété comme le boson vecteur de l'interaction, c'est à dire le photon dans le cas de QED. Cependant si l'on veut construire une théorie avec un vrai champ de jauge qui se propage, il faut introduire un terme supplémentaire de propagation de A_{μ} :

$$\mathcal{L}_{cinétique} = -\frac{1}{4} F_{\mu\nu} F^{\mu\nu} \text{ où } F_{\mu\nu} = \partial_{\mu} A_{\nu} - \partial_{\nu} A_{\mu}$$
(1.8)

L'éventuel terme de masse $\frac{1}{2}m^2A_{\mu}A^{\mu}$ est interdit car il brise l'invariance de jauge.

On vient donc de voir comment l'invariance de jauge permet d'écrire un Lagrangien incorporant une interaction. C'est cette démarche qui est appliquée à l'interaction électromagnétique, à l'interaction faible et à l'interaction forte pour construire le Modèle Standard. A chaque fois il s'agira de trouver les générateurs du groupe de symétrie \mathcal{T}_i dans la représentation de même dimension que celle des champs ϕ sur lesquels ils agissent (spineurs, vecteurs, scalaires ...) et de demander l'invariance de jauge du lagrangien sous les transformations :

$$\phi(x) \to \phi(x)' = g e^{i\theta_i(x)\mathcal{T}^i} \phi(x) \tag{1.9}$$

où g est la constante de couplage de l'interaction. Il faudra alors introduire de nouveaux champs vectoriels de Lorentz (autant qu'il existe de générateurs du groupe de symétrie considéré) pour rétablir l'invariance du Lagrangien et ainsi incorporer une nouvelle interaction qui est complètement déterminée par la transformation de la dérivée $\partial_{\mu}\phi$.

1.2.3 Structure du modèle standard

Le Modèle Standard (MS) est une théorie de jauge renormalisable reposant sur trois groupes de symétrie de jauge distincts, ayant donc chacun une constante de couplage propre. Ces groupes sont $SU(3)_c \times SU(2)_L \times U(1)_Y$ et agissent respectivement dans l'espace des couleurs, dans l'espace des isospins et dans l'espace de l'hypercharge Y. La matière est composée:

1. des leptons qui sont regroupés en trois familles de masses croissantes. La première famille contient l'électron et son neutrino associé (e, ν_e) , la seconde le muon et son neutrino (μ, ν_{μ}) et la troisième le tau et son neutrino (τ, ν_{τ}) , 2. des quarks, qui sont également regroupés en trois familles (u, d), (c, s) et (t, b). Ils sont les constituants de base des hadrons -les baryons (états qqq) et les mésons (états $q\bar{q}$)-. Ces quarks portent un nombre quantique de plus que les leptons qui est la couleur. Il y a trois couleurs différentes.

Les interactions faible et électromagnétique sont traitées dans un cadre commun introduit par Glashow, Salam et Weinberg [3] reposant sur la structure de groupe $SU(2)_L \times U(1)_Y$. On parle abusivement d'unification de ces interactions. Il n'en est rien puisqu'on a deux constantes de couplage différentes (g, g') correspondant respectivement à $SU(2)_L$ et $U(1)_Y$. L'interaction forte est traitée grâce au groupe $SU(3)_c$. Les bosons d'interaction (boson de jauge de spin 1) sont le photon (masse nulle, charge nulle) pour l'interaction électromagnétique, les bosons massifs Z^0 (charge nulle) et W^{\pm} pour l'interaction faible et huit gluons de masse nulle pour l'interaction forte.

La génération des masses dans le MS est assurée par l'introduction d'un mécanisme ad hoc de brisure spontanée de symétrie qui prédit l'existence d'une nouvelle particule : le boson de Higgs. Ce mécanisme est présenté plus loin.

		Fermions		Q	T_3	Y
ν_e		$\left(\nu_{\mu} \right)$	$\left(\nu_{\tau} \right)$	0	1/2	-1
\ e	$J_L \mid$	$\left(\mu \right)_{L}$	$\langle \tau \rangle_L$	-1	-1/2	-1
e_R		μ_R	τ_R	1	0	-2
$\left(\begin{array}{c} u \end{array} \right)$		$\begin{pmatrix} c \end{pmatrix}$	$\begin{pmatrix} t \end{pmatrix}$	2/3	1/2	1/3
$\ \setminus d \rangle$	I_L	$\left(s \right)_{L}$	$\left(\begin{array}{c} b \end{array} \right)_{L}$	-1/3	-1/2	1/3
$ u_R$		c_R	t_R	2/3	0	4/3
d_R		s_R	b_R	-1/3	0	-2/3

Les tableaux 1.2.3 et 1.2.3 présentent les propriétés des particules du modèle standard.

TAB. 1.1 – Les fermions du Modèle Standard et leurs principales caractéristiques.

Bosons	spin	Q	masse (GeV)
gluons g_i $(i = 18)$	1	0	0
photon γ	1	0	0
W^{\pm}	1	±1	80.2
Z^0	1	0	91.2
Higgs H	0	0	≥ 58.4

TAB. 1.2 – Les bosons du Modèle Standard. Pour le boson de Higgs, on a donné la limite inférieure à 95% de confiance [4].

1.2.4 Le secteur de l'interaction électro-faible

Le générateur des transformations de U(1) est l'hypercharge Y alors que le générateur de SU(2) est l'isospin faible $\vec{T} = \frac{\vec{\tau}}{2}$ où les composantes de $\vec{\tau}$ sont les matrices de Pauli. On introduit les champs vectoriels B_{μ} et W^i_{μ} pour rétablir l'invariance de jauge sous les transformations locales de $SU(2)_L \times U(1)_Y$. La dérivée covariante correspondante s'écrit alors :

$$D_{\mu} = \partial_{\mu} - ig'YB_{\mu} - ig\frac{\tau_i}{2}W^i_{\mu} \tag{1.10}$$

Le lagrangien fait apparaître un terme d'autocouplage des champs de jauge dû à la nature non abélienne du groupe SU(2). Les états propres de masse γ , W^{\pm} et Z^{0} sont des combinaisons des champs de jauge B_{μ} et W^{i}_{μ} et s'écrivent :

$$\begin{pmatrix} W_{\mu}^{+} \\ W_{\mu}^{-} \\ Z_{\mu} \\ A_{\mu} \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 1/\sqrt{2} & -i/\sqrt{2} & 0 & 0 \\ 1/\sqrt{2} & i/\sqrt{2} & 0 & 0 \\ 0 & 0 & \cos\theta_{W} & \sin\theta_{W} \\ 0 & 0 & -\sin\theta_{W} & \cos\theta_{W} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} W_{\mu}^{1} \\ W_{\mu}^{2} \\ W_{\mu}^{3} \\ B_{\mu} \end{pmatrix}$$
(1.11)

La charge électrique d'un état donné est liée à son hypercharge et la composante T_3 de son isospin par:

$$Q = T_3 + \frac{Y}{2}$$

Afin de rendre compte de la violation de parité que l'on peut relier à une violation d'isospin dans les interactions faibles, les composantes de chiralité droite et gauche des fermions se transforment différemment sous l'action d'une transformation d'isospin. Les composantes gauches appartiennent à des doublets d'isospin du groupe $SU(2)_L$ alors que les composantes droites sont dans des singulets d'isospin (i.e. elles sont invariantes sous une telle transformation). On note les composantes gauches :

$$\psi_{L} = \left(\begin{array}{c}\nu_{e}\\e\end{array}\right)_{L}, \left(\begin{array}{c}\nu_{\mu}\\\mu\end{array}\right)_{L}, \left(\begin{array}{c}\nu_{\tau}\\\tau\end{array}\right)_{L}, \left(\begin{array}{c}u\\d\end{array}\right)_{L}, \left(\begin{array}{c}c\\s\end{array}\right)_{L}, \left(\begin{array}{c}t\\b\end{array}\right)_{L}$$

 \mathbf{et}

$e_R, \mu_R, \tau_R, u_R, d_R, c_R, s_R, t_R, b_R$

les composantes droites. Dans ce modèle, les neutrinos sont supposés de masse nulle et ne sont représentés que par des états de chiralité gauche. Le dernier ingrédient du modèle consiste à incorporer le fait que les états propres de masse des quarks ne sont pas états propres de l'interaction faible. De manière très générale, on peut introduire deux matrices de rotation entre les états propres de masse et les états propres de l'isospin faible. L'une (U_1) agit sur les quarks up U_{up} et l'autre (U_2) sur les quarks down D_{down} . Cependant, on peut par convention s'affranchir d'une de ces matrices en redéfinissant une matrice $V = U_1^+U_2$ agissant sur les seuls quarks down. Cette propriété est liée au fait que les termes du Lagrangien non diagonaux en saveurs des quarks sont ceux de la forme:

$$U_{up}\gamma^{\mu}D_{down}$$

Les matrices U_i commutant avec les matrices γ^{μ} , on a alors :

$$\bar{U}_{up}\gamma^{\mu}D_{down} \to \bar{U}_{up}U_1^+\gamma^{\mu}U_2D_{down} = \bar{U}_{up}\gamma^{\mu}U_1^+U_2D_{down} = \bar{U}_{up}\gamma^{\mu}VD_{down}$$

V s'appelle la matrice de Cabbibo-Kobayashi-Maskawa. Les éléments de cette matrice ne sont pas tous indépendants car c'est une matrice unitaire de O(3), elle vérifie $V^+V = 1$. La violation de CP peut être reliée à la présence d'un terme imaginaire dans cette matrice.

Génération des masses dans le Modèle Standard

L'écriture d'un terme de masse de la forme $\bar{\psi}\psi = \bar{\psi}_L\psi_R$ dans le Lagrangien n'est pas autorisée car ce terme brise l'invariance sous les transformations de SU(2). De même, nous avons vu qu'un terme de masse pour les bosons de jauge est interdit. Ainsi, pendant longtemps, on ne savait pas écrire de théorie avec des particules massives. C'est le mécanisme introduit par Higgs qui a permis de sortir de l'impasse.

On suppose l'existence d'un champ scalaire complexe ϕ , neutre électromagnétiquement et appartenant à un doublet de $SU(2)_L$, qui se couple aux bosons de jauge et aux fermions (ces derniers couplages sont appelés couplages de Yukawa). Le champ scalaire ϕ complexe peut s'écrire:

$$\phi = \begin{pmatrix} \phi_1 + i\phi_2\\ \phi_3 + i\phi_4 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 0\\ v + H(x) \end{pmatrix} e^{i\frac{\vec{\tau}}{2}\vec{\theta}(x)}$$
(1.12)

Le potentiel scalaire du Lagrangien du MS est choisi de telle sorte qu'au minimum, ϕ prenne une valeur moyenne v non nulle dans le vide ($v = \langle \phi \rangle \simeq 250$ GeV). Moyennant une transformation de jauge on peut s'affranchir du terme exponentiel. Ce faisant les trois bosons de Goldstone θ_i sont absorbés dans le choix de jauge. Il reste un degré de liberté : le champ de Higgs H. La symétrie $SU(2)_L \times U(1)_Y$ se brise alors spontanément en $U(1)_{em}$ et les particules acquièrent une masse. Plus exactement, le Lagrangien reste invariant sous $SU(2)_L \times U(1)_Y$ mais l'état fondamental ne l'est plus.

Cependant les fermions et les bosons n'acquièrent pas leur masse de manière identique. Les fermions ne prennent une masse non nulle que si l'on introduit un couplage de Yukawa entre les champs fermioniques et le champ de Higgs. Par contre, les bosons acquièrent leur masse naturellement lorsqu'on réexprime le lagrangien autour du minimum v du potentiel de Higgs.

Les masses des bosons d'interaction sont prédites exactement en fonction de v et valent :

$$M_W^2 = \frac{g^2 v^2}{4} \qquad \qquad M_{Z^0}^2 = \frac{(g^2 + g'^2)v^2}{4} \qquad \qquad M_\gamma = 0 \qquad (1.13)$$

De plus, l'angle de Weinberg est prédit et vaut :

$$\tan \theta_W = \frac{g'}{g} \qquad \qquad \cos \theta_W = \frac{M_W}{M_{Z^0}} \qquad (1.14)$$

1.2.5 Le secteur de l'interaction forte

Le modèle des partons

La découverte de centres de diffusion ponctuels dans le nucléon se produisit de la même manière que celle du noyau par Rutherford. Elle se fit en fait en deux temps. Dans un premier temps, l'étude des événements quasi-élastiques ep montrèrent que la section efficace $ep \rightarrow ep$ mesurée était inférieure à celle prédite par la formule de Dirac postulant une interaction entre deux fermions ponctuels [5]. Cette formule prédit une section efficace variant comme:

$$\sigma_{DIrac} \propto \frac{\alpha^2}{Q^4} (\cos^2 \frac{\theta}{2} - \frac{Q^2}{2M_p^2} \sin^2 \frac{\theta}{2})$$
(1.15)

où θ est l'angle entre les deux leptons incident et sortant, M_p la masse du proton et Q^2 le carré du quadri-moment du photon échangé par les deux particules initiales. Dans un premier temps, les théoriciens introduirent un facteur de forme du proton traduisant la répartition uniforme de la charge du proton dans une sphère égale au rayon de ce dernier. Une telle approche prévoit une chute de la section efficace à grand angle de diffusion ainsi qu'une baisse de la section efficace avec Q^2 car le photon voit alors une fraction de plus en plus petite de la charge du proton. Ces prédictions furent alors démenties par les premières expériences de diffusion profondément inélastique dans les années 60. En particulier, on observait une fraction importante d'événements où le lepton était émis à grand angle. Ce type de comportement était prédit par la formule de Mott. Une avancée spectaculaire dans la compréhension des observations fut leur interprétation par Feynman en terme de nucléon composé de particules ponctuelles : les partons. Ces partons furent ensuite identifiés aux quarks. Rappelons qu'à l'époque, l'idée de quark introduite par Gell-Mann et Zweig pour expliquer la spectroscopie des hadrons était généralement admise mais que l'absence de quarks libres posait problème. Certains pensaient que les quarks devaient être très lourds et très liés entre eux dans les hadrons alors que d'autres pensaient qu'ils n'étaient que des pseudo-particules (de simples objets mathématiques) sans lien réel avec la nature.

La figure (1.1) montre le processus sous-jacent au modèle des partons (QPM pour Quark Parton Model) dans lequel le photon voit des partons quasi-libres. Dans le référentiel du proton au repos, les partons sont très liés et les partons virtuels ont une durée de vie extrêmement brève. Cependant dans le référentiel dans lequel le proton a un grand moment, le temps de vie des partons virtuels peut devenir très grand du fait de la dilatation temporelle. Les hypothèses de QPM sont valables seulement dans les référentiels où le moment du proton est grand devant sa masse M_P . On suppose ensuite dans ce modèle que la section efficace totale est la somme incohérente des sections efficaces sur les différents partons.

Cependant pour expliquer l'existence d'état lié de quarks et le fait qu'on puisse casser ces états liés, il faut introduire une interaction entre les quarks qui assure à la fois leur interaction à faible énergie et leur quasi-liberté à haute énergie.

Nous allons maintenant voir comment construire une telle interaction.



FIG. 1.1 - Processus élémentaire de la diffusion ep dans le modèle des partons

La chromo-dynamique quantique (QCD)

Toutes les observations expérimentales conduisent à organiser les quarks en triplets $\psi_q(x) = (q_1, q_2, q_3)$ dont chaque membre est caractérisé par un nombre quantique de couleur, c'est à dire qu'un quark est un vecteur à trois composantes dans l'espace des couleurs. De plus, il apparaît que les quarks de couleurs différentes ont un comportement indiscernable. Ceci conduit à demander l'invariance du Lagrangien sous toute rotation du groupe de symétrie dans l'espace des couleurs $SU(3)_C$:

$$\psi_q(x) \to \psi'_q(x) = e^{i\frac{g_s}{2}\lambda_a \theta^a(x)} \psi_q(x) \tag{1.16}$$

où les λ_a sont les générateurs de SU(3) - les matrices de Gell-Mann (1962) - en représentation 3×3 et les $\theta^a(x)$ sont 8 paramètres réels quelconques. La dérivée covariante correspondant à cette transformation s'écrit:

$$\partial_{\mu} \to D_{\mu} = \partial_{\mu} + i \frac{g_s}{2} \lambda_a G^a_{\mu}$$
 (1.17)

où g_s est la constante de couplage associée au groupe SU(3) et les G^a_{μ} sont les champs de jauge qui vont décrire les gluons. Ces champs sont les analogues du champ A_{μ} du photon en QED. Finalement, en développant le Lagrangien, on obtient un Lagrangien d'interaction qui s'écrit alors :

$$\mathcal{L}_{int} = -\frac{g_s}{2} \sum_{a=1}^8 \sum_{i,j=1}^3 \bar{q}_i \gamma^{\mu} \lambda_a^{ij} q_j G^a_{\mu} - \frac{1}{4} G^a_{\mu\nu} G^{\mu\nu}_a$$
(1.18)

avec
$$G^a_{\mu\nu} = \partial_\mu G^a_\nu - \partial_\nu G^a_\mu - g_s f_{abc} G^b_\mu G^c_\nu$$
 (1.19)

Les f_{abc} sont les constantes de structure du groupe SU(3) qui traduisent la structure non abélienne de ce groupe au travers des relations de commutations :

$$[\lambda_a, \lambda_b] = 2i f_{abc} \lambda_c \tag{1.20}$$

Le premier terme du Lagrangien d'interaction traduit les interactions quark-gluon alors que le second est un terme d'autocouplage entre gluons.

Les règles de Feynman pour les termes d'interaction de QCD

Le Lagrangien \mathcal{L}_{int} développé sur les champs q_i et G^a_{μ} permet d'écrire les règles de Feynman associées à ces termes d'interaction.

Le premier type de couplage décrit l'interaction quark-gluon $q_i q_j G^a_{\mu}$ et est donné sur la figure (1.2) [6]. Les autres termes sont des termes d'auto-couplage entre gluons.



FIG. 1.2 – Règle de Feynman pour l'interaction quark-gluon

Ils sont donnés sur les figures (1.3) et (1.4).



FIG. 1.3 – Règle de Feynman pour l'interaction à trois gluons

Renormalisation de la constante de couplage forte

Le calcul des corrections d'ordres supérieurs au propagateur du gluon implique la renormalisation de la constante de couplage. Ainsi, si l'on considère les corrections à une boucle, la constante de couplage varie avec l'énergie suivant la formule:

$$\alpha_s(Q^2) = \frac{12\pi}{(33 - 2n_f)\log(\frac{Q^2}{\Lambda^2})}$$
(1.21)

où n_f est le nombre de saveurs des quarks et Λ^2 est une échelle d'énergie non prédite par la théorie qui dépend du schéma de renormalisation. On rappelle que α_s et g_s



FIG. 1.4 – Règle de Feynman pour l'interaction à quatre gluons

sont reliés par $\alpha_s = \frac{g_s^2}{4\pi}$.

Les conséquences de cette dépendance en Q^2 de la constante de couplage avec l'énergie sont très importantes. Une des plus importantes est la liberté asymptotique. En effet, plus Q^2 est grand, plus $\alpha(s)$ est petit. Cela signifie qu'à grande énergie il sera tout à fait justifié de faire des calculs perturbatifs en série de $\alpha_s(Q^2)$. C'est cette propriété qui permet de comprendre que l'on puisse casser le proton. D'autre part, à faible énergie, la constante de couplage est grande. La théorie présente donc toutes les bonnes caractéristiques pour expliquer le confinement des "partons" dans le proton.

De plus, en considérant naïvement une observable \mathcal{R} sans dimension, on s'attend à ce que \mathcal{R} soit indépendant de toute échelle d'énergie. Cela n'est plus vrai quand on a une théorie de jauge renormalisable. Si l'on considère le développement de \mathcal{R} en série de α_s alors on s'aperçoit que chaque diagramme de Feynman contenant une boucle contient des divergences logarithmiques. On peut se débarrasser des ces divergences en renormalisant (reparamétrant) le modèle. Cependant on a alors une dépendance dans une échelle d'énergie μ et \mathcal{R} est alors une fonction $\mathcal{R}(\log \frac{Q^2}{\mu^2})$. Si on resomme tous les termes, il n'y a pas de problème.

Le choix du schéma de renormalisation contraint la nouvelle expression des paramètres du modèle en fonction de μ^2 de manière à laisser \mathcal{R} indépendant du schéma de renormalisation. En demandant explicitement cela au niveau de l'expression de $\mathcal{R}\left(\frac{Q^2}{\mu^2}, \alpha_s(Q^2)\right)$, et en réexprimant α_s en fonction de g_s , on obtient l'équation du groupe de renormalisation:

$$\mu^2 \frac{d\mathcal{R}}{d\mu^2} = \left(\mu^2 \frac{\partial}{\partial_\mu} + \mu^2 \frac{\partial g_s}{\partial\mu^2} \frac{\partial}{\partial_{g_s}}\right) \mathcal{R}\left(\frac{Q^2}{\mu^2}, \ g_s(Q^2)\right)$$

Il est usuel d'introduire la fonction :

$$eta(g_s) = rac{\partial g_s}{\partial \mu^2}$$

que l'on peut calculer de manière perturbative. Au premier ordre du calcul, on a :

$$\beta(g_s) = -\beta_o \frac{g_s^2}{16\pi^2} \tag{1.22}$$

 β est la fonction du groupe de renormalisation et vérifie :

$$\frac{d\bar{g}_s}{dt} = \bar{g}_s \beta(\bar{g}_s) \tag{1.23}$$

$$\bar{g}(t=0) = g \tag{1.24}$$

où on a posé $t = \log(Q^2/\mu^2)$ et où \bar{g}_s est la constante de couplage effective de l'interaction forte. En résolvant ces équations avec l'expression de la fonction β , on trouve l'expression de la dépendance de α_s donnée formule (1.21).

Les champs fantômes de Faddeev-Popov et l'invariance de jauge

Quand on veut faire des calculs de section efficace, il faut choisir une jauge de travail. Dans un formalisme d'intégrale fonctionnelle, la physique est contenue dans la fonction de partition du modèle de théorie des champs que l'on considère. Elle s'écrit :

$$Z = \int \mathcal{D}G_{\mu} exp(i \int \mathcal{L}dx)$$
(1.25)

où les G_{μ} sont les champs de jauge et \mathcal{L} le Lagrangien du modèle. Z est une quantité invariante de jauge puisque la physique que l'on décrit l'est. Le choix de jauge est imposé par une équation sur les champs du type:

$$f^a(G^b_\mu) = 0$$
 (a couvre le nombre de champ de jauge G_μ) (1.26)

où f^a est une fonctionnelle des champs G^b_{μ} . La fonctionnelle génératrice peut alors se réécrire :

$$Z = N \int \mathcal{D}G_{\mu}det(iM)\delta(f^{a}(G^{b}_{\mu}))exp\left(i\int(\mathcal{L}-\frac{(f^{a}(A^{b}_{\mu}))^{2}}{2\alpha})dx\right)$$
(1.27)

où la matrice M est la réponse de $f^a(G_{\mu})$ à un changement de jauge, N est une constante multiplicative et α un paramètre réel. Techniquement, il faut réussir à faire remonter le déterminant dans le terme exponentiel afin de pouvoir appliquer une technique de perturbation au calcul de Z. Ceci peut être fait grâce à l'introduction de champs scalaires de Grassmann (variables anticommutantes) qui permettent d'écrire :

$$det(iM) = \int \mathcal{D}\eta \mathcal{D}\bar{\eta}exp(i\int\bar{\eta}M\eta dx)$$
(1.28)

Ainsi Z peut finalement s'écrire:

$$Z = N \int \mathcal{D}G_{\mu} \mathcal{D}\eta \mathcal{D}\bar{\eta} exp\left(i \int \mathcal{L}_{eff}(x) dx\right)$$
(1.29)

où N est une constante de normalisation et \mathcal{L}_{eff} s'écrit:

$$\mathcal{L}_{eff} = \mathcal{L} - \frac{\left(f^a(G^b_\mu)\right)^2}{2\alpha} - \bar{\eta}M\eta \qquad (1.30)$$

On voit donc que le Lagrangien effectif comporte trois termes. Le premier est le Lagrangien standard, le second correspond à un terme de fixation de jauge et le troisième est un contre-terme qui fait apparaître de nouveaux champs : les fantômes de Faddeev-Popov. Notons que ces champs sont des fermions (anticommutants) mais qu'ils ne sont pas physiques car ils sont de spin 0. Cependant, ces champs ne violent pas la statistique de Dirac car ils n'apparaissent jamais comme des champs réels mais contribuent seulement dans des boucles. Comme ce sont des fermions un facteur -1 apparaît à chaque boucle. Notons également que ces termes de jauge sont présents dans toute théorie de jauge. Les éléments de la matrice M peuvent en effet s'exprimer en fonction des champs G^b_{μ} et des constantes de structure du groupe concerné. En particulier, on s'attendrait à avoir des champs de Faddeev-Popov pour les interactions électro-faibles. Cependant ces termes ne contribuent pas dans ce cas car la contribution des fantômes peut être factorisée et inclue dans N. Pour QCD ce n'est pas le cas et les champs fantômes se couplent aux gluons. Cependant il existe dans ce cas une jauge privilégiée qui permet de s'abstraire des contributions des champs de Faddeev-Popov, c'est la jauge axiale: $f_a = G_3^a = 0$. Ceci permet d'identifier les problèmes : les termes de Faddeev-Popov assurent une compensation des divergences qui apparaissent lorsque les gluons ont une polarisation longitudinale.

Dans ce petit paragraphe, nous avons seulement esquissé les idées physiques sousjacentes à l'apparition des champs de Faddeev-Popov. Une discussion détaillée de cette question peut être trouvée dans la référence [1] aux pages 250 à 256.

Les idées à retenir sur QCD

Au cours de cette introduction sur QCD, nous avons essayé de donner un aperçu des propriétés de ce modèle. On retiendra pour la suite la propriété de "running" de α_s , la structure de jauge non abélienne de SU(3) qui donne naissance à des couplages entre gluons, le rôle particulier joué par la jauge axiale (jauge physique) pour éliminer la contribution des champs de Faddeev-Popov dans les calculs. On se rappellera également des différents couplages qui apparaissent dans le Lagrangien de QCD et qui permettent de construire les diagrammes de Feynman pertinents que nous utiliserons par la suite.

1.2.6 Les succès du Modèle Standard

Le MS réussit à décrire toutes les données expérimentales accessibles. Il a également prédit l'existence des bosons massifs W^{\pm} et Z avant leur découverte au CERN en 1983. la prédiction du modèle standard :

$$\rho = \frac{M_W}{M_{Z^0} \cos \theta_W} = 1 \tag{1.31}$$

a été vérifiée au LEP avec une très grande précision ($\rho = 1.0012 \pm 0.0013 \pm 0.0018$). Cependant ce modèle n'est pas complètement satisfaisant comme nous allons le voir maintenant.

1.2.7 Au delà du modèle standard

Si le MS décrit l'ensemble des données expérimentales, il ne répond cependant pas à un certain nombre de questions fondamentales. Tout d'abord, c'est un modèle qui comporte 18 paramètres libres. Ce sont les 3 constantes de couplages g', g et g_s des groupes $U(1)_Y, SU(2)_L$ et $SU(3)_C$, les 9 masses des fermions (les masses des neutrinos sont supposées nulles), la masse du boson de Higgs, la valeur dans le vide du champ de Higgs et enfin 4 paramètres pour la matrice de Cabbibo-Kobayashi-Maskawa. Ce nombre élevé de paramètres laisse à penser que nous ne disposons encore que d'un modèle effectif des interactions et de la matière. Les points qui demeurent obscurs sont :

- 1 le nombre de génération des fermions
- 2 l'existence d'une théorie sous-jacente ou non
- 3 l'absence d'une théorie quantique de l'interaction gravitationnelle
- 4 le problème de naturalité du modèle standard

Le problème de naturalité concerne l'existence d'un champ scalaire (le Higgs) dans la théorie. Ce champ donne des divergences quadratiques dans les corrections à la masse des fermions. Cependant, ces divergences peuvent toujours être renormalisées à une échelle d'énergie choisie Λ , par exemple une échelle de grande unification ou l'échelle de Planck. A l'ordre d'une boucle, la masse m du Higgs s'écrit en fonction de sa masse nue m_0 :

$$m^2=m_0^2-rac{\lambda^2\Lambda^2}{16\pi^2}$$

La masse du Higgs, étant liée à l'échelle de l'interaction électro-faible, doit être du même ordre que celle des bosons W et Z. Avec m = 100 GeV et $\Lambda = 10^{19}$ GeV, on a:

$$m_0^2 = 10^{35} (\lambda^2 + 10^{-34})$$

 λ^2 doit donc être ajusté à 34 ordres de grandeur près. On parle de "fine-tuning". On dit qu'une théorie est naturelle lorsqu'une faible modification de ses paramètres fondamentaux affecte très peu la physique à basse énergie. Avec cette définition, le MS n'est pas une théorie naturelle.

Deux types de théories permettent de construire une extension du modèle standard naturelle i.e. qui élimine le problème de naturalité : la supersymétrie et les modèles de technicouleurs [67]. Ces derniers supposent une structure au champ de Higgs qui devient un condensat de nouvelles particules : les technifermions. Le champ scalaire n'est plus qu'effectif et les divergences quadratiques disparaissent. Cependant ces modèles n'arrivent pas pleinement à justifier les masses des fermions telles qu'on les observe. Les modèles supersymétriques introduisent une symétrie entre les bosons et les fermions. Cette nouvelle symétrie permet de débarrasser des divergences quadratiques en introduisant de nouvelles compensations dans les diagrammes en boucles. On a ainsi deux fois plus de particules que dans le MS. Une bonne introduction à la supersymétrie peut être trouvée dans la référence [68].

Pour essayer de réduire le nombre de paramètres du modèle, on peut également essayer de réduire le nombre de constantes de couplage en essayant de construire un modèle dont le groupe de symétrie contenant $U(1) \times SU(2)_L \times SU(3)_C$ est brisé spontanément pour donner les symétries effectives liées à ces trois sous-groupes. Ce sont les modèles de grande unification. Un des premiers essais dans cette voie se basait sur le groupe SU(5). Cependant ce modèle prédit une durée de vie du proton beaucoup plus courte que celle observée.

Chapitre 2 Les collisions électron-proton

«Les entités fondamentales sont des champs des quarks et des gluons qui ne correspondent pas à des particules observables, même en principe, tandis que les particules à interaction forte observées ne sont pas du tout élémentaires, mais sont les simples conséquences d'une théorie quantique des champs sousjacente » S. Weinberg.

Dans ce chapitre, nous présentons le calcul de la section efficace électron-proton dans le cas de l'échange d'un photon. Après avoir introduit la cinématique, nous effectuons les calculs explicitement et nous débouchons sur l'introduction des fonctions de structure du proton puis des densités de partons. En dernier lieu, nous discuterons les différentes hypothèses qui conduisent à la dérivation des différentes équations d'évolution des densités de partons.

2.1 La section efficace $ep \to eX$

On considère ici la section efficace $ep \rightarrow eX$ complètement inclusive. Ici on ne s'intéresse pas du tout à l'état final hadronique X. Dans ces conditions, en faisant le décompte des degrés de liberté et du nombre de contraintes imposées par les lois de conservation, la section efficace ne dépend que de trois variables indépendantes. A énergie des faisceaux fixée, elle ne dépend plus que de deux variables indépendantes, par exemple l'angle et l'énergie de l'électron diffusé.

2.1.1 Définition des variables cinématiques

La figure (2.1) présente le schéma définissant la diffusion $ep \rightarrow eX$. On note respectivement k et k' les quadrivecteurs des leptons incident et diffusé, q = k - k' le quadri-moment du boson échangé, p le quadri-moment du proton incident, et enfin $E_e = 27.5$ GeV et $E_p = 820$ GeV les énergies de l'électron et du proton incidents.



FIG. 2.1 – Schéma de l'interaction $ep \rightarrow eX$ par échange de courant neutre

On définit alors plusieurs invariants de Lorentz :

$$Q^2 = -q^2$$
 $x = \frac{-kq}{pq} = \frac{Q^2}{2pq}$ $y = \frac{pq}{pk}$ $\nu = \frac{pq}{M_p}$

où M_p est la masse du proton. $-Q^2$ est la masse virtuelle du photon et est négatif. x et y sont les variables de Bjorken. Si on néglige la masses des particules devant leur impulsion, les trois premières variables sont reliées par la relation :

$$Q^2 = xyS \tag{2.1}$$

où $S = (k + p)^2 = 4E_pE_e = 90200 \ GeV^2$ est le carré de l'énergie disponible dans le centre de masse de la réaction. x s'interprète dans le référentiel où le proton a un moment infini comme la fraction d'impulsion longitudinale du proton emportée par le parton qui interagit avec le boson échangé. y s'interprète comme la fraction d'énergie perdue par l'électron incident dans le référentiel du proton au repos alors que ν s'interprète comme l'énergie cédée par l'électron au proton dans ce même référentiel.

On définit la masse invariante de l'état final X par :

$$W^{2} = (p+q)^{2} = \frac{Q^{2}}{x}(1-x) + M_{p}^{2} \cong \frac{Q^{2}}{x}(1-x)$$

Si on utilise l'angle polaire de l'électron diffusé et son énergie comme variables indépendantes, on a :

$$Q^{2} = 4E_{e}E'_{e}\cos^{2}\theta/2 \qquad \qquad y = 1 - \frac{E'_{e}}{E_{e}}\sin^{2}\theta/2 \qquad (2.2)$$
$$x = \frac{E'_e \cos^2 \theta/2}{E_p (E_e - E'_e \sin^2 \theta/2)}$$
(2.3)

La région physique couverte par ces variables à HERA est donnée par les limites suivantes :

$$Q^2 \in [0, S]$$
 $W^2 > M_p^2$ $x \in [0, 1]$ $y \in [0, 1]$

Cependant la relation (2.1) empêche ces variables de varier indépendamment ($Q^2 < Sx$).

2.1.2 Calcul de la section efficace $ep \rightarrow eX$

On se limite ici à l'échange d'un photon. Le diagramme que l'on considère est donné sur la figure (2.2). On se reportera pour toute cette partie aux références [6, 7]. L'état final hadronique X est composé de n particules de moment p_1, \ldots, p_n . Le



FIG. 2.2 – $Diagramme \ ep \rightarrow eX$

moment de ce système est noté $p_X = \sum_{i=1}^n p_i$. On choisit de fixer la cinématique en utilisant les variables E'_e et θ'_e pour effectuer le calcul. On se ramènera ensuite à une expression de la section efficace en fonction des invariants de Lorentz x et Q^2 . Si on écrit les règles de Feynman pour l'élément de matrice \mathcal{M}_X correspondant à la figure (2.2), il vient :

$$\mathcal{M}_X = e^2 \bar{u}_e(k,\lambda) \gamma^\mu u(k,\lambda') \frac{1}{q^2} < X |J_\mu(0)| p, \sigma >$$
(2.4)

Les λ, λ' et σ sont respectivement les spins des électrons incident et diffusé et du proton incident. $\langle X|J_{\mu}(0)|p,\sigma \rangle$ est le courant hadronique qui interagit avec le photon dont on ne connaît pas la forme exacte.

La section efficace non polarisée complètement différentielle s'écrit alors :

$$d\sigma_X = \frac{1}{4pk} \frac{d^3k'}{(2\pi)^3 2E'_e} \prod_{i=1}^n \left[\frac{d^3p_i}{(2\pi)^3 2E_i} \right] \delta^4(p+k-k'-p_X) \sum_{\lambda,\lambda',\sigma} |\mathcal{M}_X|^2$$

Pour calculer la section efficace différentielle, il faut sommer sur tous les états finals X accessibles. On peut donc écrire :

$$\frac{d^2\sigma}{d\Omega dE'_e} = \frac{\alpha^2}{q^4} \frac{E'_e}{E_e} l^{\mu\nu} W_{\mu\nu}$$
(2.5)

où $\alpha = e^2/4\pi$ est la constante de structure fine et où les tenseurs leptonique $l_{\mu\nu}$ et hadronique $W_{\mu\nu}$ s'écrivent :

$$l_{\mu\nu} = \frac{1}{2} Tr(\not\!\!\!/ \gamma_{\mu} \not\!\!\!/ \gamma_{\nu}) = 2(k_{\mu}k'_{\nu} + k_{\nu}k'_{\mu} + \frac{q^{2}}{2}g_{\mu\nu})$$

$$W_{\mu\nu}(p,q) = \frac{1}{4M_{p}} \sum_{\sigma} \sum_{X} \int \prod_{i=1}^{n} \left[\frac{d^{3}p_{i}}{(2\pi)^{3}2E_{i}} \right]$$

$$\times < p, \sigma |J_{\mu}(0)|X > < X|J_{\nu}(0)|p,\sigma > (2\pi)^{3} \delta^{4}(p+k-k'-p_{X})$$
(2.6)

Décomposition du tenseur hadronique

Malheureusement, on ne connaît rien de la forme de $W_{\mu\nu}(p,q)$. Cependant, on peut utiliser la nature tensorielle de ce terme en essayant de construire le tenseur d'ordre 2 le plus général possible à partir des paramètres de la collision. Les quantités disponibles sont q_{μ} , p_{ν} . Les grandeurs tensorielles d'ordre 2 que l'on peut alors construire sont :

$$g_{\mu
u}, \qquad q_{\mu}q_{
u}, \qquad p_{\mu}p_{
u}, \qquad p_{\mu}q_{
u}, \qquad p_{
u}q_{\mu}, \qquad \epsilon_{\mu
ulphaeta}p^{lpha}q^{eta}$$

où $\epsilon_{\mu\nu\alpha\beta}$ est le tenseur d'ordre 4 complètement antisymétrique. On peut alors écrire l'expression la plus générale de $W_{\mu\nu}(p,q)$ sous la forme :

$$W_{\mu\nu}(p,q) = ag_{\mu\nu} + bq_{\mu}q_{\nu} + c(p_{\mu}q_{\nu} + p_{\nu}q_{\mu}) + d(p_{\mu}q_{\nu} - p_{\nu}q_{\mu}) + e\epsilon_{\mu\nu\alpha\beta}p^{\alpha}q^{\beta} + fp^{\mu}p^{\nu}$$
(2.7)

où les a, b, c, d, e, f sont des facteurs multiplicatifs qui ne peuvent dépendre que des scalaires de Lorentz disponibles dans le problème. Comme seuls deux de ces scalaires sont indépendants, ces facteurs ne dépendent par exemple que de x et Q^2 . D'autre part, la conservation du courant hadronique J_{μ} s'écrit :

$$\partial^{\mu}J_{\mu}(x) = 0$$

En passant dans l'espace des moments, ceci implique:

$$q^{\mu}J_{\mu}=0$$

et donc:

$$q^{\mu}W_{\mu\nu}=0$$

En écrivant cette égalité avec l'expression de $W_{\mu\nu}$ de l'équation 2.7, il vient :

$$W_{\mu\nu}(p,q) = \left(-g_{\mu\nu} + \frac{q_{\mu}q_{\nu}}{q^2}\right)W_1 + \frac{1}{M_p^2}(p_{\mu} - \frac{pq}{q^2}q_{\mu})(p_{\nu} - \frac{pq}{q^2}q_{\nu})W_2 - i\frac{\epsilon_{\mu\nu\alpha\beta}p^{\alpha}q^{\beta}}{2M_p^2}W_3$$
(2.8)

où les W_i sont des fonctions ne dépendant que de x et Q^2 . W_3 ne contribue que dans le cas où il y a une violation de la parité. Ce terme est donc nul tant que l'on considère l'échange d'un photon. Ce terme devient non nul dès que l'on considère les contributions venant de l'échange de bosons W^{\pm} ou Z^0 . Dans la suite on ne considérera que l'échange de photons et on négligera donc la contribution provenant de W_3 .

2.2 Les fonctions de structure du proton

On peut donc maintenant réécrire la section efficace inclusive ep non polarisée en fonction de θ et E'_e :

$$\frac{d^2\sigma}{d\Omega dE'_e} = \frac{\alpha^2}{4E^2_e \sin^4\frac{\theta}{2}} \left(2W_1 \sin^2\frac{\theta}{2} + W_2 \cos^2\frac{\theta}{2}\right)$$
(2.9)

En utilisant la relation:

$$dxdy = \frac{1}{M_p} \frac{E'_e}{E_e} \frac{d\Omega dE'_e}{2\pi y}$$

et en posant:

$$M_p W_1(x, Q^2) = F_1(x, Q^2)$$

 $\nu W_2(x, Q^2) = F_2(x, Q^2)$

on peut réécrire la section efficace sous la forme :

$$\frac{d^2\sigma}{dxdy} = \frac{8\pi\alpha^2}{M_p E_e x^2 y^2} \left(xy^2 F_1(x,Q^2) + \left(1 - y - \frac{M_p}{2E_e} xy\right) F_2(x,Q^2) \right)$$

Finalement, en négligeant les masses et en utilisant les relations (2.1), (2.2) et (2.3), on peut encore écrire:

$$\frac{d^2\sigma}{dxdQ^2} = \frac{2\pi\alpha^2}{xQ^4} \left(\left(2(1-y) + y^2 \right) F_2(x,Q^2) - y^2 F_L(x,Q^2) \right)
= \frac{2\pi\alpha^2}{xQ^4} \left(2(1-y) + \frac{y^2}{1+R(x,Q^2)} \right) F_2(x,Q^2)$$
(2.10)

où on a posé:

$$F_L(x,Q^2) = F_2(x,Q^2) - 2xF_1(x,Q^2)$$
(2.11)

et

$$R(x,Q^{2}) = \frac{F_{L}}{F_{2} - F_{L}} = \frac{\sigma_{L}}{\sigma_{T}}$$
(2.12)

Les sections efficaces σ_L et σ_T sont les sections efficaces ep correspondant à l'échange d'un photon polarisé longitudinalement ou transversalement. La dernière égalité résulte d'un calcul assez classique que l'on trouvera dans les références données au début du paragraphe 2.1.2.

La mesure de la section efficace inclusive ep permet d'avoir des informations sur les fonctions F_i que l'on appelle fonctions de structure du proton. En se donnant un modèle microscopique de l'interaction forte, on peut prédire la valeur et les propriétés des fonctions de structure. C'est ce que nous allons voir maintenant.

2.2.1 Le cas du modèle des partons : l'invariance d'échelle

On suppose ici le proton constitué de partons indépendants les uns des autres pendant le temps de la collision avec le photon. Soit η la fraction d'impulsion du proton portée par un parton. On suppose que les partons des différents types q sont des fermions de spin 1/2 et de charge $e_q e$ où e est la charge du proton. Soit $f_q(\eta)$ la densité de partons de type q portant une fraction d'impulsion du proton comprise entre η et $\eta + d\eta$. la masse effective de ce quark est alors $M_q = \sqrt{\eta^2 p^2} = \eta M_p$. On suppose l'impulsion du proton portée entièrement par les partons, il en découle alors :

$$\sum_{q} \int \eta f_q(\eta) d\eta = 1 \tag{2.13}$$

On note h et h' les moments initiaux et finaux du quark qui interagit avec le photon. On a évidemment $h = \eta p$. La section efficace $ep \to eX$ peut alors s'écrire sous la forme :

$$\frac{d^2\sigma_{ep\to eX}}{dxdQ^2} = \sum_q \int d\eta f_q(\eta) \frac{d^2\hat{\sigma}_{eq\to eq}}{d\eta dQ^2}$$
(2.14)

où $\frac{d^2 \hat{\sigma}_{eq \to eq}}{d\eta dQ^2}$ est la section efficace élastique de la réaction $eq \to eq$.

On considère maintenant le diagramme de la figure (2.3). Le calcul de $\frac{d^2 \hat{\sigma}_{eq} \rightarrow eq}{dx dQ^2}$ se fait de la même manière que dans le calcul précédent sauf que cette fois on connaît tous les courants associés et donc également l'expression des tenseurs associés. On a un tenseur $l_{\mu\nu}$ pour l'électron et un tenseur analogue pour le quark. Si on néglige les masses , le carré de l'élément de matrice moyenné sur les polarisations s'écrit alors:

$$\left|\bar{\mathcal{M}}\right|^{2} = \frac{8e_{q}^{2}e^{4}}{q^{4}} \left((k'.h')(k.h) + (k'.h)(k.h') \right)$$
(2.15)

En utilisant les variables de Mandelstam (pour leur définition voir le chapitre 3), il vient :

$$\left|\bar{\mathcal{M}}\right|^{2} = 2e_{q}^{2}e^{4}\left(\frac{s^{2}+u^{2}}{t^{2}}\right)$$
(2.16)

En calculant ces variables dans le référentiel du proton au repos et la définition standard de l'angle de diffusion, il vient :

$$\frac{d^2 \sigma_{ep \to eX}}{dE'_e d\Omega} = \frac{4e_q^2 \alpha^2 {E'_e}^2}{Q^4} (\cos^2 \frac{\theta}{2} - \frac{q^2}{2M_q^2} \sin^2 \frac{\theta}{2}) \,\delta\left(\nu + \frac{q^2}{2M_q}\right) \tag{2.17}$$



FIG. 2.3 – Diagramme $ep \rightarrow eX$ dans le modèle des partons

où M_q est la masse du quark. En comparant les équations (2.9) et (2.17), et en utilisant:

$$Q^2 = 4E_e E'_e \sin^2 \frac{\theta}{2}$$
 et $\delta(ax) = \frac{1}{a} \delta x$

il vient:

$$w_1(\nu, Q^2) = e_q^2 \frac{x}{\eta M_p} \delta\left(\eta - x\right)$$
(2.18)

$$w_2(\nu, Q^2) = e_q^2 \frac{2M_p x \eta}{Q^2} \delta\left(\eta - x\right)$$
(2.19)

Nous avons donc trouvé la contribution venant d'un quark donné: les w_i . Pour passer aux fonctions de structure du proton, il faut sommer sur tous les quarks q à l'intérieur du proton et sur toutes les impulsions ηp qu'ils peuvent prendre. En remplaçant M_q par ηM , il vient alors pour W_1 :

$$W_{1}(\nu, Q^{2})) = \sum_{q} \int f(\eta) d\eta w_{1}(\nu, Q^{2})$$

$$= \sum_{q} \int f(\eta) d\eta e_{q}^{2} \frac{x}{\eta M_{p}} \delta\left(\eta - x\right)$$
(2.20)

L'intégration est évidente grâce à la distribution δ qui est non nulle pour $\eta = x$ et il vient alors :

$$F_1(\nu, Q^2) = M_p W_1 = \sum_q e_q^2 \frac{f_q(x)}{2} = F_1(x)$$
(2.21)

De même, pour F_2 , il vient:

$$F_2(\nu, Q^2) = \nu W_2 = \sum_q e_q^2 x f_q(x) = F_2(x)$$
(2.22)

Ces résultats sont tout à fait remarquables car on a démontré ici que les fonctions de structure du proton ne dépendent que de x et pas de Q^2 dans le modèle des partons. C'est la propriété d'invariance d'échelle connue sous le nom "scaling de Bjorken". Cette propriété est liée à la structure ponctuelle de l'interaction photon-parton.

Des relations (2.21) et (2.22), on tire la relation de Callan Gross entre les fonctions de structure F_1 et F_2 :

$$F_2(x) = 2xF_1(x) (2.23)$$

Ceci entraîne:

$$F_L(x) = 0$$
 et donc $R(x) = 0.$ (2.24)

Cette relation a un lien très fort avec le spin des partons qui interdit au premier ordre l'interaction d'un photon polarisé longitudinalement avec un quark de spin 1/2 afin de conserver l'hélicité. De plus, l'extraction des densités de quarks à partir des données expérimentales a montré que les quarks ne portent environ que 50 % de l'impulsion du proton. Cela signifie que les gluons portent environ également la moitié de l'impulsion du proton.

2.2.2 Le cas général de QCD

Le calcul que nous venons de faire correspond à l'ordre le plus bas dans le développement perturbatif de la section efficace totale e - parton par échange d'un photon. Les termes d'ordres supérieurs correspondent à la possibilité de radiation de gluons et de quarks tant dans l'état initial que dans l'état final. Les divergences qui apparaissent sont de trois types:

- les singularités ultraviolettes $(k \to \infty)$ sont réabsorbées dans la renormalisation de la constante de couplage.
- les singularités infrarouges disparaissent dans les processus inclusifs car elles sont compensées par les corrections virtuelles.
- les singularités colinéaires $(k_{\perp} \rightarrow 0)$ sont réabsorbées dans les densités de partons qui sont des quantités non perturbatives qu'il faut mesurer expérimentalement. On est alors obligé d'introduire une nouvelle échelle pour renormaliser les densités de partons. Cette renormalisation est appelée factorisation de masse.

La régularisation des divergences implique donc une dépendance des densités de partons dans une échelle d'énergie M^2 . Deux échelles d'énergie ont été introduites dont dépendent d'une part α_s et d'autre part les densités de partons. On a ainsi :

$$\alpha_s \left(\log \left(\frac{Q^2}{\mu^2} \right) \right)$$
 et $f_q(x, M^2)$

On a donc ici un choix pour l'échelle de factorisation. Souvent on prend $M^2 = Q^2$ et on parle donc de $f_q(x, Q^2)$.

Brisure de l'invariance d'échelle

On a donc **une brisure de l'invariance d'échelle** qui apparaît. Cette brisure est douce car la dépendance dans l'échelle M^2 n'est que logarithmique, les divergences étant en 1/k. La brisure d'invariance d'échelle a été mise en évidence par les expériences de SLAC ainsi que dans les expériences EMC [9], BCDMS [10] et CDHSW [11] dans les années 80. C'est un des premiers succès de QCD. Pour toute cette discussion, on pourra se reporter à la référence [12].

Diagrammes en échelle

La figure (2.4) présente la forme générale des diagrammes qu'il faut prendre en compte dans le calcul de la section efficace $ep \rightarrow eX$. On a dessiné sur cette figure un gluon venant du proton, mais il faut également considérer les termes où c'est un quark qui sort du proton. L'échelle contient indifféremment des quarks ou des gluons dans la mesure où chaque vertex est permis par le Lagrangien de QCD. Parler de section efficace ep en termes de diagrammes en échelle n'a un sens que dans la jauge axiale dans l'approximation des logarithmes dominants où les gluons sont polarisés transversalement [8] car autrement il faut également considérer des diagrammes plus compliqués faisant notamment intervenir des fantômes de Faddeev-Popov. Pour



FIG. 2.4 – Exemple de diagramme en échelle à prendre en compte dans le calcul de la section efficace $ep \rightarrow eX$

sommer l'ensemble des contributions de ces diagrammes en échelle, il faut faire des hypothèses simplificatrices sinon les calculs deviennent trop compliqués. Il faut donc trouver les diagrammes dominants.

2.3 Équations d'évolution

Comme nous venons de le voir notre ignorance du domaine non perturbatif nous oblige à introduire des objets non prédits par la théorie : les densités de quarks et de gluons. La présence de divergences oblige redéfinir les densités de partons afin d'y absorber les divergences. Cependant la théorie (QCD) est capable de prédire l'évolution de ces densités de partons en fonction de différentes variables cinématiques. Suivant les approches, c'est à dire les hypothèses simplificatrices, on peut obtenir la prédiction du comportement de ces densités (et par extension des fonctions de structure) en fonction de l'échelle à laquelle on sonde le proton (Q^2) (DGLAP), en fonction de x (BFKL). Il existe une approche plus générale qui devrait permettre de prédire l'évolution sur la totalité du domaine perturbatif (CCFM). Nous présentons ci-après ces trois approches avant de présenter une autre approche où les objets fondamentaux que l'on manipule ne sont plus les partons mais des dipôles de couleurs. On peut en fait montrer que cette dernière approche est équivalente à celle développée par BFKL. Nous reviendrons sur ce point au cours de ce chapitre.

2.3.1 Contributions dominantes dans les diagrammes en échelle

Le choix de la jauge axiale permet de simplifier de manière drastique le nombre des diagrammes qu'il faut considérer pour calculer les fonctions de structure du proton. En effet, cette jauge permet d'éliminer toute contribution des champs fantômes de Faddeev-Popov et simplifie la prise en compte de la polarisation des gluons qui ont une polarisation transverse. De plus, on peut[15] montrer que les termes dominants correspondent à des termes qui apportent une contribution logarithmique. Ceux-ci sont de deux types. On trouve les contributions en :

$$\left(\alpha_s \log \frac{Q^2}{\mu^2}\right)^n$$
 et en $\left(\alpha_s \log \frac{1}{x}\right)^n$ (2.25)

Dans l'approximation des logarithmes dominants (LLA pour Leading Log Approximation), on recherche à resommer les termes précédents. Il est évident que dès que x n'est plus tout petit (la région de transition n'est pas connue), seuls les termes en log Q^2 sont à considérer. C'est l'objet du calcul de Altarelli-Parisi qui est présenté dans la sous-section suivante et qui donnera un jeu d'équations d'évolution des densités de partons donnant leur dépendance en log Q^2 . Par contre, à petit x, on peut montrer que les termes les plus importants sont les termes en log 1/x. C'est cette approche qui a été développée par Lipatov et ses collaborateurs pour obtenir une prédiction de l'évolution des densités de partons avec x. Cette approche est également décrite ci-après. On ne présentera pas ici en détail l'approche DLLA (pour Double Logarithmic Approximation) qui resomme les deux types de contributions en prenant en compte les termes en :

$$\left(\alpha_s\log\frac{Q^2}{\mu^2}\log\frac{1}{x}\right)^n$$

et qui aboutit à la prédiction suivante de F_2 à bas x:

$$F_2(x,Q^2) \sim exp \sqrt{4\frac{N_c \alpha_s}{\pi} \log \frac{Q^2}{\mu^2} \log \frac{1}{x}}$$
(2.26)

où N_c est le nombre de couleurs que peut prendre un quark.

Domaine de validité des différentes approches

La resommation en $\alpha_s \log \frac{Q^2}{\mu^2}$ est possible si :

$$\alpha_s << 1 \tag{2.27}$$

$$\alpha_s \log \frac{1}{x} \ll 1 \tag{2.28}$$

$$\alpha_s \log \frac{Q^2}{\mu^2} \sim 1 \tag{2.29}$$

Ces conditions se traduisent par un fort ordonnancement en k_{\perp}^2 le long de l'échelle :

$$Q^2 >> k_{\perp}^2{}_n >> k_{\perp}^2{}_{n-1} >> \dots >> k_{\perp}^2{}_1 >> Q_0^2$$
 (2.30)

La resommation en $\alpha_s \log \frac{1}{x}$ est possible si :

$$\alpha_s << 1 \tag{2.31}$$

$$\alpha_s \log \frac{Q^2}{\mu^2} << 1 \tag{2.32}$$

$$\alpha_s \log \frac{1}{x} \sim 1 \tag{2.33}$$

Ces condition se traduisent par un fort ordonnancement en x le long de l'échelle:

 $x << x_n << x_{n-1} << \dots << x_1 \tag{2.34}$

La double resommation implique un fort ordonnancement dans les deux variables.

L'ordonnancement en x ou en k_{\perp}^2 se comprend en regardant la forme des contributions que l'on resomme. Par exemple, quand les termes en $\log 1/x$ sont petits, les termes dominants viennent d'intégrales de la forme (voir équation (2.16) en se rappelant que $t \propto p_{\perp}^2$):

$$\int_{k_{\perp}_{1}^{2}}^{k_{\perp}_{2}^{2}} \frac{1}{p_{\perp}^{2}} dp_{\perp}^{2} = \log\left(\frac{k_{\perp}_{2}^{2}}{k_{\perp}_{1}^{2}}\right)$$

Ces termes sont grands et ne contribuent réellement que si $k_{\perp 2}^2 > k_{\perp 1}^2$, d'où un ordonnancement en k_{\perp}^2 . C'est le même type d'argument qui explique l'ordonnancement en x.

2.3.2 Équations de Dokshitzer, Gribov, Lipatov, Altarelli et Parisi (DGLAP)

Il existe plusieurs moyens de dériver les équations d'évolution d'Altarelli-Parisi. Les deux approches les plus connues sont l'approche originale diagrammatique de Altarelli et Parisi et l'approche de Wilson en développement d'opérateurs basée sur l'équation du groupe de renormalisation. Pour des raisons de concision, nous présentons seulement ici l'approche diagrammatique qui est celle qui fait le plus facilement comprendre les enjeux et les difficultés du problème. Une introduction en français à l'autre approche peut être trouvée dans la référence [13]. Une introduction plus complète à l'ensemble des approches, en anglais, peut être trouvée dans les références [7, 12]. Pour un développement en français plus complet sur l'approche diagrammatique, on se reportera à la référence [14].

Approche diagrammatique

Les diagrammes concernant à l'ordre α_s le courant de quarks initiés par $f_q(x, Q^2)$ sont présentés sur la figure (2.5). A cet ordre, contrairement à l'ordre précédent, il faut introduire les diagrammes correspondant au courant de gluons initié par $xG(x, Q^2)$. Ils sont présentés sur la figure (2.6).



FIG. 2.5 – Ensemble des diagrammes à prendre en compte dans le calcul de la section efficace concernant le courant de quark à l'ordre α_s du calcul de perturbation

Une première étape du calcul consiste à calculer la section efficace $\sigma_{\gamma^*q \to qg}$. On introduit :

$$z \equiv \frac{Q^2}{2p_q q} = \frac{Q^2}{\hat{s} + Q^2}$$
 où p_q est l'impulsion du quark entrant

Dans la suite on notera toujours avec un chapeau les variables de Mandelstam relatives au processus partonique. L'application des règles de Feynman conduit directement à :

$$\frac{d\sigma}{dp_{\perp}^2} \simeq \frac{8\pi e_q^2 \alpha \alpha_s}{-3\hat{s}\hat{t}} \left[\hat{s} + \frac{2(\hat{s} + Q^2)Q^2}{\hat{s}} \right]$$

$$\sim \frac{4\pi^2 e_q^2 \alpha}{\hat{s}} \frac{\alpha_s}{2\pi} \frac{1}{p_{\perp}^2} P_{qq}(z)$$
(2.35)

 $\begin{bmatrix} \chi_{\gamma^{*}} & \chi_{\gamma^{*}} \\ \chi_{\gamma^{*}} & \chi_{\gamma^{*}} \\ \eta_{\gamma^{*}} & q \\ \eta_{\gamma^{*}} & q \\ \eta_{\gamma^{*}} & q \\ \eta_{\gamma^{*}} & \eta_{\gamma^{*}} \\ \eta_$

FIG. 2.6 – Ensemble des diagrammes à prendre en compte dans le calcul de la section efficace concernant le courant de gluons à l'ordre α_s du calcul de perturbation

On a utilisé ici le fait que $\hat{t} \ll \hat{s}$ et on a introduit :

$$P_{qq}(z) = \frac{4}{3} \left(\frac{1+z^2}{1-z} \right)$$

On évalue ensuite le p_{\perp}^2 maximum que peut prendre le gluon dans l'état final. Il vient :

$$p_{\perp max}^{2} = \frac{\hat{s}}{4} = Q^{2} \frac{1-z}{4z}$$
(2.36)

On obtient finalement la section efficace intégrée :

$$\sigma_{\gamma \bullet q \to qg} = \int_{\mu^2}^{s^2/4} dp_{\perp}^2 \frac{d\sigma}{dp_{\perp}^2} = \int_{\mu^2}^{s^2/4} \frac{dp_{\perp}^2}{p_{\perp}^2} \frac{\alpha_s}{2\pi} P_{qq}(z) = \frac{4\pi e_q^2 \alpha^2}{\hat{s}} \left[\frac{\alpha_s}{2\pi} P_{qq}(z) \log \frac{Q^2}{\mu^2} \right]$$
(2.37)

où on a introduit le "cut-off" μ pour régulariser la divergence qui apparaît dans l'intégrale pour $p_{\perp}^2=0.$

En calculant explicitement les diagrammes relatifs aux quarks -sans les corrections virtuelles qui n'apportent que des termes d'ordre $\alpha \alpha_s$ dont l'importance n'est que dans le mécanisme de compensation des divergences déjà mentionné plus haut-, on trouve :

$$\frac{F_2(x,Q^2)}{x} = \sum_q e_q^2 \int_x^1 \frac{dy}{y} f_q(y) \left(\delta(1-\frac{x}{y}) + \frac{\alpha_s}{2\pi} P_{qq}(\frac{x}{y}) \log \frac{Q^2}{\mu^2} \right)$$
(2.38)

Le membre de droite de cette équation peut être vu comme la somme des premiers termes d'un développement perturbatif en α_s qui est un paramètre tout à fait adapté

au développement à grand Q^2 puisque qu'il décroît comme $1/\log Q^2$. Malheureusement, le terme en α_s est multiplié par $\log \frac{Q^2}{\mu^2}$. Ce terme est donc problématique car rien ne garantit qu'il soit plus petit que le terme en α_s^0 . Comment faire alors? L'idée est d'absorber le terme en $\log Q^2$ dans une redéfinition de la densité de partons. Pour ce faire, on réécrit cette équation sous la forme :

$$\frac{F_2(x,Q^2)}{x} = \sum_q e_q^2 \int_x^1 \frac{dy}{y} \left(f_q(y) + \Delta f_q(y,Q^2) \right) \left(\delta(1 - \frac{x}{y}) \right)$$
$$= \sum_q e_q^2 \left(f_q(x) + \Delta f_q(x,Q^2) \right)$$
$$= \sum_q e_q^2 f_q(x,Q^2)$$
(2.39)

où on a défini:

$$\Delta f_q(x,Q^2) \equiv \frac{\alpha_s}{2\pi} \log\left(\frac{Q^2}{\mu^2}\right) \int_x^1 \frac{dy}{y} f_q(y) P_{qq}\left(\frac{x}{y}\right)$$
(2.40)

La densité de quarks $f_q(x, Q^2)$ dépend maintenant de Q^2 , on a donc la violation de l'invariance d'échelle.

Si on prend maintenant la dérivée par rapport à $\log Q^2$ de la dernière équation alors on obtient une équation d'évolution des densités de partons, c'est l'équation d'Altarelli Parisi:

$$\frac{df_q(x,Q^2)}{d\log Q^2} = \frac{\alpha_s}{2\pi} \int_x^1 \frac{dy}{y} f_q(y,Q^2) P_{qq}\left(\frac{y}{x}\right)$$
(2.41)

Bien sûr, pour avoir un traitement complet de la structure du proton, il faut inclure la contribution qui vient des gluons. La contribution à la fonction de structure F_2 s'écrit en considérant les diagrammes de la figure 2.6:

$$\frac{F_2(x,Q^2)}{x} = \sum_q e_q^2 \int_x^1 \frac{dy}{y} g(y) \frac{\alpha_s}{2\pi} P_{qg}\left(\frac{x}{y}\right) \log\left(\frac{Q^2}{\mu^2}\right)$$

où g(x) est la densité de gluons dans le proton et où :

$$P_{qg}(z) = \frac{1}{2} \left(z^2 + (1 - z^2)^2 \right)$$

Là encore, il faut redéfinir la densité de gluons pour se débarrasser du terme en $\log Q^2$. L'équation d'Altarelli-Parisi complète s'écrit alors:

$$\frac{d}{d\log Q^2} f_q(x,Q^2) = \frac{\alpha_s}{2\pi} \int_x^1 \frac{dy}{y} \left[f_q(y,Q^2) P_{qq}\left(\frac{y}{x}\right) + g(y,Q^2) P_{qg}\left(\frac{y}{x}\right) \right]$$
(2.42)

$$\frac{d}{d\log Q^2} f_g(x,Q^2) = \frac{\alpha_s}{2\pi} \int_x^1 \frac{dy}{y} \left[f_q(y,Q^2) P_{gq}\left(\frac{y}{x}\right) + g(y,Q^2) P_{gg}\left(\frac{y}{x}\right) \right]$$
(2.43)

avec à l'ordre dominant (LO):

$$P_{gq}(z) = \frac{4}{3} \frac{1 + (1 - z)^2}{z}$$

 \mathbf{et}

$$P_{gg}(z) = 6\left(\frac{1-z}{z} + \frac{z}{1-z} + z(1-z)\right)$$

On remarque que l'évolution des densités de partons est dirigée par les noyaux P_{qq} , P_{qg} , P_{gq} et P_{gg} des équations intégro-différentielles d'Altarelli Parisi. Ces termes ont un sens physique bien précis. Par exemple, P_{gq} représente pour le photon la probabilité de voir un gluon dans un quark q. De plus, les propriétés d'invariance de la théorie imposent des contraintes sur ces fonctions. Ainsi, la conjugaison de charge impose $P_{\bar{q}g} = P_{qg}$ et $P_{g\bar{q}} = P_{gq}$. La conservation de la charge impose:

$$\int_0^1 P_{qq}(x) dx = 0 \tag{2.44}$$

La conservation de la 4-impulsion aux vertex permet d'écrire $P_{qq}(x) = P_{qq}(1-x)$, $P_{qg}(x) = P_{qg}(1-x)$ et $P_{gg}(x) = P_{gg}(1-x)$. Enfin, la conservation totale de l'impulsion donne les relations suivantes :

$$\int_{0}^{1} x \left[P_{qq}(x) + P_{gq}(x) \right] dx = 0$$
(2.45)

$$\int_{0}^{1} x \left[2N_{f} P_{qg}(x) + P_{gg}(x) \right] dx = 0$$
(2.46)

où N_f est le nombre de saveurs de quark.

2.3.3 Réécriture en fonction des moments de Mellin des densités de partons

Afin de préparer l'étude des diagrammes en échelle d'ordre n, il est intéressant de réécrire les équations d'évolution sous une forme un peu différente.

Pour toute fonction f(x), on définit f^n le $n^{i \wr m e}$ moment de Mellin de la fonction f obtenu par la transformation suivante:

$$f^{(n)} = \int_0^1 dx x^{n-1} f(x) \tag{2.47}$$

Écrivons la transformation de Mellin de l'équation d'évolution (2.43) de la densité de quarks que nous avons obtenue précédemment, il vient :

$$\frac{df_q^{(n)}(Q^2)}{d\log Q^2} = \frac{\alpha_s}{2\pi} f_q^{(n)}(Q^2) P_{qq}^{(n)}$$
(2.48)

En intégrant cette équation différentielle, il vient :

$$f_q^{(n)}(Q^2) = f_q^{(n)}(Q_0^2) \left(\frac{Q^2}{Q_0^2}\right)^{\frac{\alpha_s}{2\pi}P_{qq}^{(n)}}$$
(2.49)

Ce résultat est obtenu en considérant α_s constant et prédit une violation brutale (linéaire) de l'invariance d'échelle. En fait, il faut prendre en compte la variation de α_s avec Q^2 . On trouve alors une dépendance logarithmique. En exprimant F_2 en fonction des densités de partons, on peut montrer qu'on a une relation analogue pour les moments de Mellin de la fonction de structure F_2 :

$$F_2^n \propto \left(\log\left(\frac{Q^2}{\mu^2}\right)\right)^{\mathcal{A}} \tag{2.50}$$

$$\propto \left(\frac{\alpha_s(Q^2)}{\alpha_s(Q_0^2)}\right)^{\prime\prime} \tag{2.51}$$

avec

$$\mathcal{A} = \frac{\alpha(Q^2)}{2\pi} \int_0^1 x^{n-1} P_{qq}$$

2.3.4 Diagrammes en échelle d'ordre n

Nous nous sommes intéressés pour l'instant aux diagrammes correspondant à une échelle avec un seul barreau comme celui qui est présenté sur la (2.7). Que se passe-t-il quand on passe à l'ordre supérieur et qu'on considère des diagrammes tels que ceux présentés sur la figure (2.8)?

En fait on peut montrer que le formalisme reste identique et que la seule modifi-



FIG. 2.7 – Diagramme en échelle à un seul barreau

cation réside dans l'apparition de nouvelles expressions des noyaux P_{ij} (i,j= q ou g) qu'il faut recalculer. Cependant, tant qu'on regarde les termes dominants (approximations des logarithmes dominants), il est possible d'établir une formule de récurrence entre la contribution d'un diagramme à n barreaux et son suivant à n+1 barreaux. Ceci permet d'écrire ensuite la série de tous ces termes qui donnent alors une contribution que l'on sait évaluer.

On considère le diagramme de la figure (2.4). La condition de dominance des diagrammes impose un ordonnancement en k_{\perp} des partons émis le long de l'échelle.



FIG. 2.8 - Quelques possibilités de diagrammes en échelle à deux barreaux

On suppose que le montant de l'échelle n'est constitué que de quarks. Cependant le résultat que l'on va obtenir a un caractère général. Soit σ_j la contribution de ce diagramme à n barreaux. On peut montrer que l'on peut écrire avec les notations de la figure (2.4) la relation de récurrence suivante:

$$\sigma_j(p,q,k_{\perp j}^2) = \int \frac{dx_n}{x_j} \frac{dk_{\perp j}^2}{k_{\perp j}^2} \frac{\alpha_s(k_{\perp j}^2)}{P_{qq}}(x_{j+1}) \sigma_{j+1}(x_{j+1}p,q,k_{\perp j+1}^2)$$

En utilisant cette relation de récurrence n fois, ainsi que le fait que :

$$\alpha_s(k_{\perp j}) = \frac{1}{4\pi b \log k_{\perp j}^2}$$

il vient:

$$\sigma_n \sim \frac{1}{8\pi^2} \int_{m^2}^{Q^2} \frac{dk_{\perp n}^2}{k_{\perp n}^2 \log k_{\perp n}^2} \int_{m^2}^{k_{\perp n}^2} \frac{dk_{\perp n-1}^2}{k_{\perp n-1}^2 \log k_{\perp n-1}^2} \cdots \int_{m^2}^{k_{\perp n-1}^2} \frac{dk_{\perp n-2}^2}{k_{\perp n-2}^2 \log k_{\perp n-2}^2} \int_0^1 \frac{dx_1}{x_1} P_{qq}(x_1) \int_0^{x_1} \cdots \int_0^{x_n} \frac{dx_n}{x_n} P_{qq}(x_n) \,\delta\left(1 - \frac{x}{x_n}\right)$$

où m^2 désigne une coupure infrarouge convenablement choisie. La dérivée de σ_n par rapport à log Q^2 fait intervenir les termes à n-1 barreaux. En organisant correctement ces contributions, on obtient une dérivation exacte des équations d'évolution de Altarelli-Parisi que l'on a écrit dans les formules (2.42) et (2.43).

2.3.5 Equations de Balitskii, Fadin, Kuraev et Lipatov (BFKL)

A petit x, les approximations d'Altarelli Parisi ne sont plus valables et il faut à nouveau rechercher les termes dominants. Comme nous l'avons vu, ce sont tous les diagrammes contribuant en $\alpha_s \log \frac{1}{x}$. La condition de dominance des diagrammes impose un ordonnancement en x des partons émis le long de l'échelle mais pas en k_{\perp} . En effet, la ressommation de termes en $\log 1/x$ doit se faire en gardant la dépendance totale en Q^2 . Il faut ainsi intégrer sur la totalité de l'espace de phase en k_{\perp} . A petit x, on peut montrer que la fonction de structure est dominée par le gluon. Dans l'approche de Lipatov [16], on s'intéresse donc seulement à des échelles de gluons. Le calcul est trop compliqué pour être facilement expliqué ici, nous reviendrons cependant sur cette approche dans le chapitre suivant sur la diffraction.

Afin de simplifier les choses, le calcul est mené dans l'hypothèse d'une constante de couplage fixe. Le résultat final est la prédiction de l'équation d'évolution du gluon en fonction de x. Le calcul ne donne pas directement l'évolution de la densité de gluon $xG(x, Q^2)$ mais celle de la fonction $f(x, k^2)$ qui lui est reliée par:

$$xG(x,Q^2) = \int_0^{Q^2} \frac{dk^2}{k^2} f(x,k^2)$$
(2.52)

La prédiction de BFKL s'écrit alors :

$$f(x,q^2) = f^{(0)}(x,q^2) + \int dk^2 \ K(q^2,k) \ \int_0^1 \frac{dy}{y} f(y,k^2)$$
(2.53)

où le noyau K de l'équation intégro-différentielle s'écrit avec les notations de [17]:

$$K(q,k) = \frac{3\alpha_s}{\pi} q^2 \left[\frac{1}{q^2 |k^2 - q^2|} - \beta(q^2) \delta(q^2 - k^2) \right]$$
(2.54)

avec:

$$\beta(q^2) = \int \frac{dk^2}{k^2} \left[\frac{1}{|k^2 - q^2|} - \frac{1}{(4k^2 - q^4)^{\frac{1}{2}}} \right]$$
(2.55)

Le terme inhomogène désigne le couplage entre le gluon et les quarks.

La solution asymptotique de cette équation est de la forme :

$$f(x, k_{\perp}^{2}) \sim x^{-\lambda} \sqrt{k_{\perp}^{2}} exp\left(\frac{-\log^{2}(k_{\perp}^{2}/\tilde{k})}{\log(1/x)}\right)$$
 (2.56)

avec:

$$\lambda = \left(\frac{3\alpha_S}{\pi}\right) 4\log 2 \simeq 0.5 \tag{2.57}$$

pour $\alpha_s \sim 0.19 \sim \alpha_s(10 \text{ GeV}^2)$. Cette expression révèle le comportement en $x^{-\lambda}$ singulier à petit x ainsi qu'une structure gaussienne de diffusion en log k_{\perp}^2 qui s'élargit à petit x. Cette diffusion est liée au relâchement de l'ordonnancement en k_{\perp}^2 qui conduit à "une marche au hasard" du k_{\perp} le long de l'échelle de gluons. Pour plus de détails, on pourra se reporter aux références [18, 19]. D'autre part, une estimation de l'exposant de Lipatov λ dans le cadre d'une constante de couplage forte variant avec Q^2 a été faite à l'aide d'une intégration numérique d'une forme approchée de l'équation (2.53). Cette étude a montré que l'exposant de Lipatov voit alors sa valeur baisser [20].

2.3.6 Effet d'écrantage et unitarité: équation de Gribov Levin Ryskin (GLR)

La croissance de $f(x, k_{\perp}^2)$ à petit x implique un comportement du gluon également singulier en $x^{-\lambda}$. Ce comportement doit s'arrêter à une certaine valeur de x afin de ne pas violer l'unitarité. Physiquement, plus x est petit et plus la densité de partons est grande. A partir d'une certaine densité, les partons ne peuvent plus être considérés comme libres. La croissance à petit x doit être sûrement stoppée par la recombinaison des gluons. Cette recombinaison est favorisé par le terme à trois gluons du Lagrangien de QCD. Les effets d'un tel phénomène ont été évalués par GLR. Effectivement, le résultat du calcul [21] prédit la saturation de la densité de gluons à petit x.

2.3.7 Équations de Ciafaloni, Catani, Fiorani, et Marchesini (CCFM)

Une approche basée sur l'ordonnancement en angle et non sur un ordonnancement en k_{\perp} ou en x dans les diagrammes en échelle a été développée récemment par Ciafaloni, Catani, Fiorani, et Marchesini [22]. Cette approche mène à l'écriture d'équations d'évolution sur l'ensemble du domaine perturbatif. Le fait intéressant est que les comportements asymptotiques de ces équations correspondent à un comportement à la BFKL à petit x et à un comportement à la DGLAP dans le domaine de validité de cette dernière équation.

2.4 L'approche des dipôles de Mueller-Patel

Une revue en français sur ce modèle peut être trouvée dans la référence [23]. Les papiers originaux de Mueller et al. sont donnés référence [24]. Une application de ce modèle à la physique de HERA peut être trouvée dans la référence [26].

2.4.1 Idées générales

L'idée initiale est de traiter le modèle des partons ponctuels comme un modèle de dipôles de couleur ayant une structure interne. L'objet de base de la théorie est une paire de quark-antiquark lourde, l'onium. La masse de cette objet fixe la taille transverse dans l'espace des impulsions au travers des relations de Heisenberg. Cette taille transverse va jouer le rôle d'échelle dure dans le calcul perturbatif qui est développé dans ce modèle. Le résultat important est qu'il est possible, moyennant l'hypothèse d'un grand nombre de couleurs et dans la limite de grande énergie qui donne lieu à la radiation de gluons mous, de calculer l'évolution de la fonction d'onde de l'onium. On peut montrer ensuite que l'équation d'évolution qui découle de cette approche est équivalente à l'équation d'évolution de BFKL. Fort de ce constat, on pourra ainsi calculer la section efficace de certains processus avec le formalisme des dipôles pour rechercher des comportements de type BFKL.

2.4.2 Coordonnées sur le cône de lumière

L'équation (2.6) peut se réécrire sous la forme :

$$W_{\mu\nu}(p,q) = \frac{1}{4M_p} \sum_{\sigma} \int \frac{d^4x}{2\pi} e^{iqx} < p, \sigma |J_{\mu}(x)J_{\nu}(0)|p,\sigma >$$
(2.58)

où on a utilisé:

• la relation de fermeture :

$$\sum_X |X> < X| = 1,$$

• la formule de transformation des courants qui traduit l'invariance des courants par translation :

$$J_{\mu}(x) = e^{iPx} J_{\mu}(0) e^{-iPx},$$

• les relations

$$e^{iPx}|X\rangle = e^{ixp_X}|X\rangle \qquad \langle p,\sigma|e^{-iPx} = e^{-ixp} \langle p,\sigma| \qquad (2\pi)^4 \delta^4(u) = \int d^4 u e^{iu}$$

où P est le générateur des translations.

Il est parfois intéressant de réexprimer $W_{\mu\nu}(p,q)$ en faisant apparaître les commutateurs des courants $J_{\mu}(x)$ et $J_{\nu}(0)$:

$$W_{\mu\nu}(p,q) = \frac{1}{4M_p} \sum_{\sigma} \int \frac{d^4x}{2\pi} e^{iqx} < p, \sigma | [J_{\mu}(x), J_{\nu}(0)] | p, \sigma >$$
(2.59)

en observant que:

$$\int \frac{d^4x}{2\pi} e^{iqx} < p, \sigma |J_{\nu}(0)J_{\mu}(x)|p,\sigma >$$
$$= \sum_X \int \frac{d^4x}{2\pi} e^{(p_X - p + q)x} < p, \sigma |J_{\nu}(0)|X > \langle X|J_{\mu}(0)|p,\sigma >$$
$$= \sum_X (2\pi)^3 \delta(p_X - p + q) < p, \sigma |J_{\nu}(0)|X > \langle X|J_{\mu}(0)|p,\sigma > = 0$$

car la conservation de l'impulsion au niveau du vertex proton-photon impose $p+q = p_X$, ce qui implique: $p_X - p + q = 2q \neq 0$ et donc $\delta(p_X - p + q) = 0$

Il est intéressant de constater que, dans l'hypothèse d'un grand Q^2 , la contribution dominante à l'intégrale de (2.59) vient du domaine $x^2 \sim 0$, c'est à dire des points sur le cône de lumière. Pour exploiter cette propriété, on introduit les coordonnées sur le cône de lumière définies par :

$$x^{+} = \frac{x^{0} + x^{3}}{\sqrt{2}} \tag{2.60}$$

$$x^{-} = \frac{x^{0} - x^{3}}{\sqrt{2}} \tag{2.61}$$

$$\underbrace{x}_{-} = (x^1, x^2) \tag{2.62}$$

Avec ces notations, le produit scalaire entre deux vecteurs s'écrit :

$$v_1 \cdot v_2 = v_1^+ v_2^- + v_1^- v_2^+ + v_1 v_2 \tag{2.63}$$

2.4.3 Fonction d'onde de l'onium

Le système de coordonnées précédent est utilisé dans le modèle des dipôles. On se place dans le référentiel de moment infini de la paire quark-antiquark pour lequel $p^+ \to \infty$. On utilise la théorie des perturbations non covariante en se plaçant dans la jauge du cône de lumière [28, 29]. Nous donnons ici la méthode sans vraiment expliciter des calculs qui demanderaient beaucoup de développements qui n'ont pas leur place ici.

Fonction d'onde à l'ordre 0

Par définition, $\phi_{\alpha\beta}^{(0)}(\underline{k}_1, z_1)$ est la fonction d'onde à l'ordre 0 (sans gluon) de l'état lié quark-antiquark. Les indices α , β sont les indices spinoriels des deux quarks et k_1 est le moment de l'antiquark. Le quark a alors le moment $p - k_1$. La figure (2.9) présente ces notations. On note $z_1 = \frac{k_1^+}{p^+}$.



FIG. 2.9 – Diagramme décrivant la fonction d'onde à l'ordre 0

Le carré de la fonction d'onde de l'onium est alors donné par :

$$\Phi^{(0)}(\underline{k}_1, z_1) = \sum_{\alpha, \beta} \left| \phi^{(0)}_{\alpha\beta}(\underline{k}_1, z_1) \right|^2$$

Elle correspond à la densité de probabilité de trouver dans l'onium un dipôle avec le moment transverse \underline{k}_1 et le moment longitudinal z_1 . Il est pratique dans la suite de prendre la transformée de Fourier de cette quantité :

$$\Phi^{(0)}(\underline{x}_1, z_1) = \sum_{\alpha, \beta} \left| \phi^{(0)}_{\alpha\beta}(\underline{x}_1, z_1) \right|^2$$

Fonction d'onde à l'ordre 1

Elle correspond à la prise en compte des diagrammes comme celui montré sur la figure (2.10). On peut montrer que le carré de la fonction d'onde d'ordre 1 s'écrit alors :

$$\Phi^{(1)}(\underline{x}_1, z_1) = \int d^2 \underline{x}_2 \int \frac{dz_2}{z_2} \frac{\alpha_s C_F}{\pi^2} \frac{\underline{x}_{10}^2}{\underline{x}_{21}^2 \underline{x}_{20}^2} \Phi^{(0)}(\underline{x}_1, z_1)$$

où on a défini $\underline{x}_{ij} = \underline{x}_i - \underline{x}_j$ et où C_F est une constante de structure du groupe SU(3) de couleur définie par :

$$C_F = \frac{1}{N_c} \sum_{a} Tr\left(T^a T^a\right)$$

On constate donc une factorisation intégrale entre le terme d'ordre 0 et le terme d'ordre 1.



FIG. 2.10 - Un des diagrammes décrivant la fonction d'onde à l'ordre 1. On a évidemment à prendre en compte le diagramme dans lequel le gluon est émis par l'autre quark.

Fonction d'onde à tous les ordres

La généralisation se fait en considérant un terme à n gluons mous d'impulsions k_2, \ldots, k_{n+1} ordonnés tels que $z_2 >> z_3 >> \ldots >> z_{n+1}$ où z_i est la fraction d'impulsion longitudinale de l'onium emportée par le gluon i. Dans l'approximation des logarithmes dominants, on peut montrer que la factorisation précédente existe à tous les ordres à condition de ne prendre en compte que les termes planaires (i.e. où les gluons émis ne se chevauchent pas quand on dessine le diagramme de l'amplitude au carré). Dans la représentation de G. 't Hooft [25], un quark est vu comme des lignes portant un indice de couleur et un gluon comme deux lignes de couleur ayant des directions opposées. On appelle alors "dipôle" une paire de lignes couleur, anticouleur. Dans cette représentation, les termes planaires et non planaires sont très faciles à identifier. Les termes non coplanaires sont pondérés par un terme en $1/N_c^2$ et sont donc négligeables dans la limite $N_c \to \infty$.

2.4.4 Distributions de dipôles dans un onium

En utilisant le formalisme précédent, on peut montrer que le nombre de dipôles de taille transverse x dans un dipôle de taille transerve x_{01} , pour une valeur donnée de $Y = \log z_1/z$ où z est la fraction d'impulsion de l'onium emportée par le gluon le plus mou du dipôle considéré, peut s'écrire :

$$n(x_{01}, x, Y) = \frac{1}{2} \frac{x_{01}}{x} \frac{e^{(\alpha_p - 1)Y}}{\sqrt{7\alpha_s C_F \zeta(3)Y}} \exp\left(-\frac{\pi \log^2 \frac{x_{01}}{x}}{28\alpha_s C_F \zeta(3)Y}\right)$$
(2.64)

avec:

$$\alpha_p - 1 = 8 \frac{\alpha_s C_F}{\pi} \log 2$$

On voit donc que la distribution de dipôles a une évolution du type BFKL (comparer avec l'équation (2.56)). Nous allons voir comment utiliser ce formalisme pour décrire les collisions électron-proton.

2.4.5 Prédictions pour les fonctions de structure du proton

Fonction de structure de l'onium

Pour obtenir la fonction de structure de l'onium, on utilise une hypothèse de factorisation en impulsion transverse introduite par Catani [27] qui est valable à grande énergie i.e. à petit x. La section efficace photon-onium s'écrit alors en suivant [23]:

$$\sigma_{\gamma^*-onium} = \int d^2 \underline{r} \, dz \Phi^{(0)}(\underline{r}, z) \sigma(x, Q^2; r)$$

où $\Phi^{(0)}(\underline{r}, z)$ est la densité de probabilité de trouver des configurations de dipôles avec un moment transverse \underline{r} . La k_t -factorisation permet d'écrire:

$$Q^{2}\sigma(x,Q^{2};Q_{0}^{2}) = \int d^{2}\underline{k} \int_{0}^{1} \frac{dz}{z} \hat{\sigma}(x/z,\underline{k}^{2}/Q^{2}) F\left(z,\underline{k};Q_{0}^{2}\right)$$

où $\hat{\sigma}/Q^2$ est la section efficace de Born du processus $(\gamma gluon \rightarrow q\bar{q})$ pour un gluon hors couche de masse et de moment transverse <u>k</u>. $F(z, \underline{k}; Q_0^2)$ est la densité de gluon non intégrée dans un onium d'impulsion transverse. Elle est reliée à la densité de gluons usuelle par :

$$G(x, Q^{2}; Q_{0}^{2}) = \int_{0}^{Q^{2}} d^{2}\underline{k}F(x, \underline{k}; Q_{0}^{2})$$

où F est égale à f dans l'équation (2.48) à des facteurs multiplicatifs près.

La k_t -factorisation peut s'appliquer également à la section efficace gluon-dipôle. En appliquant cette idée, on peut calculer $F\left(x,\underline{k};Q_0^2\right)$ en fonction de la densité de dipôle $n(\underline{x}_{01},\underline{x},z')$ dans l'onium que nous avons calculé précédemment. Il vient alors :

$$\underline{k}^2 F\left(x,\underline{k};x_{01}^2\right) = \int \frac{d^2 \underline{x}}{\underline{x}^2} \int \frac{dz'}{z'} n(\underline{x}_{01},\underline{x},z') \hat{\sigma}_{g-d}(z/z',\underline{x}^2 \underline{k}^2)$$

où \underline{k}^2 est la virtualité du gluon échangé et $\hat{\sigma}_{g-d}(z/z', \underline{x}^2\underline{k}^2)$ est la section efficace d'interaction gluon-dipôle. On peut ensuite trouver l'expression de F en utilisant l'expression de n calculée précédemment.

Fonction de structure du proton

Pour décrire l'interaction électron-proton dans le cadre du modèle des dipôles, on suppose une distribution initiale de dipôles de taille transverse x_{01} dans le proton sur lequel va venir interagir le gluon. Cette densité n'est pas calculable perturbativement et est introduite comme paramètre dans le modèle. On peut ensuite appliquer toute la mécanique précédente et obtenir des prédictions pour les fonctions de structure du proton. On obtient pour F_2 la prédiction suivante valable dans le domaine des petits x et des Q^2 modérés :

$$F_2(x,Q^2) = C \frac{1}{\sqrt{\frac{\alpha_s N_c}{\pi} 7\zeta(3) \log \frac{1}{x}}} e^{(\alpha_p - 1) \log 1/x} \frac{Q}{Q_0} \exp\left(-\frac{\pi}{14\alpha_s N_c \zeta(3) \log \frac{1}{x}} \log^2\left(\frac{Q^2}{Q_0^2}\right)\right)$$

où C, Q_0^2 et α_p sont trois paramètres et ζ est une fonction connue. On a également des prédictions similaires pour F_L et R. L'ajustement de la fonction de structure F_2 expérimentale permet de fixer les 3 paramètres et de faire des prédictions pour F_L et R. Le calcul prédit alors une valeur de R deux fois plus petite dans cette approche que dans l'approche DGLAP pour des valeurs de Q^2 autour de 10 GeV².

D'autre part, il a été montré que la dynamique des dipôles est équivalente à la dynamique de BFKL. Ce modèle permet parfois d'aborder des calculs qu'il est difficile d'appréhender avec le formalisme développé par Lipatov.

2.5 Conclusion

Au cours de ce chapitre, nous avons présenté les différentes approches qui permettent de calculer les sections efficaces ep dans le cadre de QCD. Ceci nous a permis d'introduire la notion de fonction de structure, de densité de partons à l'intérieur d'un hadron et d'équation d'évolution de ces dernières. Munis de tous ces éléments de base, nous sommes maintenant en mesure d'étudier le cas particulier de la diffraction.

Chapitre 3 La physique diffractive

«L'existence des phénomènes de diffraction m'était apparue comme exigeant la constitution d'une Mécanique nouvelle qui serait aux anciennes Mécaniques (y compris celle d'Einstein) ce que l'Optique ondulatoire est à l'optique géométrique.» L. de Broglie.

Nous présentons ici un essai de synthèse sur le sujet de la diffraction dans les collisions ep. Après un rappel historique sur la diffraction en général, nous verrons ce que signifie la diffraction à la lumière de QCD. Nous présenterons ensuite la phénoménologie de la diffraction dans le cadre des interactions ep. Nous introduirons ici les fonctions de structure diffractives. En dernier lieu, nous décrirons les modèles actuels qui sont utilisés pour interpréter les données de la physique diffractive.

3.1 Un peu d'histoire ...

Nous essayons dans cette section de rappeler les grandes propriétés du formalisme de la matrice S et des théories de Regge qui sont des éléments clés pour bien comprendre les discussions sur la diffraction. En effet, les résultats des calculs perturbatifs sont souvent réexprimés en termes de paramètre des théories de Regge. De plus, ce formalisme permet d'aborder la discussion sur la transition entre le domaine non perturbatif et le domaine perturbatif où on peut utiliser le formalisme de QCD pour faire des prédictions.

3.1.1 Pourquoi parle-t-on de diffraction?

Nous essayons ici de donner les idées physiques qui lient la diffraction en optique et en physique des particules. Pour plus de détails, on pourra se reporter au cours de l'école de Gif de 1975 [30].

Amplitude de diffusion en théorie ondulatoire de la lumière

Soit un champ scalaire monochromatique $\psi(x, y, z, t)$. Il peut s'écrire :

$$\psi(x, y, z, t) = \psi(x, y, z) e^{-i\omega t}$$
(3.1)

L'évolution d'un tel champ d'impulsion k et de fréquence $\omega/2\pi$ est gouvernée par l'équation de Helmholtz :

$$\Delta\psi^2 - \frac{\omega^2}{k^2}\frac{\partial\psi}{\partial t^2} = 0 \tag{3.2}$$

L'étude de la diffraction consiste en la recherche des solutions de cette équation avec des conditions aux limites données. A part quelques cas particuliers, il est très difficile de résoudre cette équation. On peut cependant utiliser une méthode approchante basée sur un principe donné par Huygens et Fresnel:

le champ $\psi(P)$ au point P est égal à la superposition des ondes sphériques émises par l'ensemble des points d'un front d'onde S. On peut donc écrire :

$$\psi(P) = \int_{S} ds \psi(s) \; \frac{e^{ikr - i\omega t}}{r} \tag{3.3}$$

où r est la distance entre l'élément de surface ds du front d'onde et le point P. On peut montrer que cette équation peut être dérivée de l'équation de Helmoltz dans l'approximation de faible déviation à l'optique géométrique.

Quand on considère la diffraction, sur un disque semi-transparent de facteur d'atténuation $\eta(x, y)$ et de rayon a, d'une onde plane se propageant perpendiculairement au disque suivant l'axe z, on peut montrer que l'amplitude de l'onde diffusée à un angle θ s'écrit :

$$f(\theta) = ik \int_{|\vec{b}| < a} bdb \left[1 - \eta(b)\right] J_0(bk\theta)$$
(3.4)

où $J_0(bk\theta)$ est la fonction de Bessel d'ordre 0. La section efficace dans l'angle solide $d\Omega$ s'obtient alors par:

$$d\sigma = |f(\theta)|^2 d\Omega \tag{3.5}$$

Amplitude de diffusion en mécanique quantique

En mécanique quantique, le comportement de la fonction d'onde d'un système donné est gouverné par l'équation de Schrödinger. Si on considère la diffusion d'un quantum incident sur une cible infiniment lourde, on peut montrer en résolvant l'équation de Schrödinger associée dans le référentiel du centre de masse que l'amplitude de diffusion émise à l'angle θ s'écrit en utilisant un développement de l'amplitude de diffusion sur la base des polynômes de Legendre:

$$f(\theta) = \frac{i}{k} \sum_{j} (j + \frac{1}{2}) (1 - \eta_j) P_j(\cos \theta)$$
(3.6)

En utilisant la relation asymptotique $P_j(\cos \theta) \sim J_0(j\theta)$, en posant j = bk et en remplaçant la somme précédente par une intégrale, on retrouve l'équation (3.4). Ces approximations sont valables quand j >> 1 et $\theta << 1$. Notons que b a ici la signification du paramètre d'impact.

On montre ensuite que les sections efficaces d'absorption et de diffusion élastique d'un quantum incident sur la cible s'écrivent :

$$\sigma_{abs.} = 2\pi \int bdb(1 - |\eta(b)|^2) \qquad \sigma_{elas.} = 2\pi \int bdb|1 - \eta(b)|^2 \qquad (3.7)$$

On remarque que la section efficace élastique n'est nulle que si $\eta(b) = 1$ pour tout b i.e. s'il n'y a pas d'interaction. D'autre part, la présence d'absorption ($|\eta(b)| < 1$) impose la non-nullité de la section efficace élastique.

Notons tout de même que les équations dérivées ici sont générales et s'appliquent à des cas beaucoup plus complexes que le disque semi-transparent. En particulier, travailler dans l'espace des paramètres d'impact n'impose pas une cible en forme de disque et infiniment plate qui n'aurait aucune utilité pour modéliser une collision hadron-hadron.

Conséquences

Nous voyons que nous avons dérivé ici les résultats habituels de la mécanique quantique en développant une analogie avec l'optique ondulatoire. Il reste cependant à donner une interprétation physique à l'absorption dans le cas de chocs entre particules élémentaires. On peut montrer que l'absorption d'une onde de Broglie représente l'existence de transitions inélastiques dans la collision. La section efficace d'absorption n'est alors rien d'autre que la section efficace inélastique. Dans ce cas, on a défini tout changement de nombre quantique autre que l'impulsion comme une interaction inélastique. L'utilisation de l'analogie optique permet alors de faire des prédictions immédiates sur la diffraction hadronique. Cependant, la croissance de la section efficace totale n'a pas d'analogie optique, il est donc nécéssaire d'étudier la dynamique de la diffraction hadronique pour l'expliquer. En étudiant cette dynamique, on peut montrer que la dissociation diffractive résulte de l'absorption inégale des états virtuels échangés notamment en fonction du paramètre d'impact b. Elle ne peut donc avoir lieu quand la cible est complètement opaque. Si on accepte l'idée intuitive selon laquelle l'absorption est plus forte au centre de la cible, il vient en corollaire que la dissociation diffractive (phénomène inélastique d'origine diffractive) a un caractère plus périphérique que la diffusion diffractive élastique.

3.1.2 La théorie de la matrice S

Pour plus de détails sur toute cette section, on se reportera à la référence [31]. On pourra également consulter la référence [32] qui présente d'une manière très pédagogique l'ensemble de la physique de l'interaction forte avant l'apparition de QCD.

Généralités

Dans une expérience de diffusion, on observe des particules (de caractéristiques initiales connues) qui rentrent en collision et qui produisent un certain nombre de particules finales que l'on observe ensuite dans les détecteurs. Le temps qui s'écoule entre le moment où l'on détecte les particules finales et le moment de l'interaction est toujours long devant le temps d'interaction. Ainsi, on peut supposer que les particules finales ne sont plus en interaction au moment où on les détecte.

On peut formaliser ceci sous certaines hypothèses :

- i) On suppose d'abord que les particules initiales sont décrites (à $t \to -\infty$) par un ensemble d'états |in >.
- ii) On suppose ensuite que les particules finales sont également décrites (à $t \rightarrow +\infty$) par un ensemble d'états |out >.

Ces états quantiques vérifient deux propriétés essentielles. Tout d'abord, ils vérifient le principe de superposition. Cela signifie que la somme pondérée de deux tels états physiques décrit également un état physique. De plus, ces ensembles d'états sont complets et normalisés de manière à satisfaire aux relations d'orthogonalité et de complétude suivantes:

$$< m, in|n, out >= \delta_{mn}$$

$$\sum_{m} |m, in(out) >< m, in(out)| = 1 \qquad (3.8)$$

On définit alors la matrice de diffusion S par :

$$S = \sum_{m,n} |m, in \rangle \langle n, out|$$
(3.9)

Grâce aux conditions de complétude et d'orthogonalité précédentes, l'élément de la matrice S reliant les deux états physiques, initial et final, ϕ et ψ satisfait:

$$<\phi, in|S|\psi, in> = <\phi, out|\psi, in> = <\phi, out|S|\psi, out>$$
(3.10)

et contient toute l'information sur la dynamique de la diffusion qui fait passer de l'état $|\phi\rangle$ à l'état $|\psi\rangle$. Cet élément de matrice correspond à l'amplitude de transition de l'état $|\phi\rangle$ à $|\psi\rangle$ et on peut montrer que son module au carré est la probabilité de l'occurence d'une telle transition.

De plus cette matrice vérifie la propriété d'unitarité suivante :

$$SS^{\dagger} = S^{\dagger}S = 1 \tag{3.11}$$

Cette relation traduit la conservation des probabilités que l'on attend physiquement.

On définit également la matrice de transition T réduite en posant :

$$S = 1 + iT \tag{3.12}$$

On peut alors montrer que la section efficace du processus $a + b (|\phi\rangle) \rightarrow 1 + 2 + \dots + n (|\psi\rangle)$ s'écrit alors :

$$\sigma_{a+b\to 1+2+\dots+n} = \frac{1}{F} \sum_{int} \int |\langle \psi|T|\phi \rangle |^2 (2\pi)^4 \delta^4 (P_f - P_i) \prod_{k=1}^n \frac{d^3 p_k}{(2\pi)^3 2E_k}$$
(3.13)

où la somme discrète représente la somme sur tous les degrés de liberté internes des particules finales, l'intégrale continue porte sur les impulsions des particules finales, les p_k et E_k sont les impulsions et énergies des particules finales et $P_f(P_i)$ l'impulsion totale du système de particules finales (initiales).

Analycité, relations de dispersion et de croisement (voie s, voie t)

Quand on ne disposait pas de théorie microscopique de l'interaction forte, on a cherché à tirer le maximum d'informations sur la dynamique des processus en exploitant systématiquement les propriétés de la matrice S.

Pour comprendre un peu la stratégie développée alors, on s'intéresse maintenant à des processus du type $A + B \rightarrow C + D$ dont on cherche à connaître les propriétés. La dynamique de tels processus peut être décrite par deux variables cinématiques indépendantes. Une manière agréable d'aborder le problème est de travailler avec les variables de Mandelstam s, t et u qui sont invariantes de Lorentz et qui sont définies par :

$$s = (A+B)^2 = (C+D)^2$$
(3.14)

$$t = (A - C)^{2} = (B - D)^{2}$$
(3.15)

$$u = (A - D)^{2} = (B - C)^{2}$$
(3.16)

où A, B, C, D sont les 4-impulsions des particules entrantes et sortantes a, b, c, d. La variable s est le carré de l'énergie disponible dans le centre de masse de la réaction et t, qui est négatif, est le quadrimoment transféré entre les particules a et b qui interagissent comme le suggère la figure (3.1.a)). Ainsi l'amplitude associée au processus considéré peut s'écrire:

$$A = A(s, t) \tag{3.17}$$

De plus, on constate facilement en faisant quelques lignes de calcul que les trois variables de Mandelstam vérifient la relation suivante :

$$s + t + u = M_A^2 + M_B^2 + M_C^2 + M_D^2$$
(3.18)

où les masses sont celles des particules A, B, C et D.

En théorie des champs les interactions sont décrites en termes d'états échangés entre les particules entrantes et sortantes. Ces états sont de deux types : les échanges et les résonances. Ces dernières correspondent à la fusion des particules incidentes en une troisième qui se désintègre pour donner les particules finales. On considère le processus présenté sur la figure (3.1.a) qui est appelé processus dans la voie S et qui correspond à un échange.

Quand on impose la causalité à la théorie, cela donne naissance à des relations de commutation entre les valeurs des champs en deux points séparés par un intervalle du genre espace qui se traduisent dans l'espace des impulsions par une propriété d'analycité de la matrice S en fonction des moments.



FIG. 3.1 – Représentation diagrammatique : a) du processus $A + B \rightarrow C + D$ dans la voie S, b) processus symétriquement associé dans la voie t.

De plus, les propriétés de symétrie (CPT) de la physique impliquent une relation directe entre l'élément de matrice associé au processus $A+B \rightarrow C+D$ et les éléments de matrices associés aux processus croisés $A+\bar{C} \rightarrow \bar{B}+D$, $A+\bar{D} \rightarrow \bar{B}+C$, $B+\bar{C} \rightarrow \bar{A}+D$, $B+\bar{D} \rightarrow \bar{A}+C$ et $\bar{C}+\bar{D} \rightarrow \bar{A}+\bar{B}$. Ces processus diffèrent dans l'échange de particules de l'état initial par leur antiparticule dans l'état final et vice versa. Ceci traduit qu'un champ en interaction joue exactement le même rôle dans l'annihilation de particules que dans la création des antiparticules associées. Par exemple, la figure (3.1.b)) présente l'un des processus associé à la réaction $A + B \rightarrow C + D$ que l'on appelle par définition processus dans la voie t. Les amplitudes des deux processus présentés sur la figure (3.1) sont reliées par la relation de croisement suivante :

$$A_{AB\to CD}(s,t) = A_{A\bar{C}\to\bar{B}D}(t,s) \tag{3.19}$$

Les propriétés d'analycité précédentes impliquent de plus que les éléments de matrice S précédents constituent une unique fonction analytique de s et de t qui décrit dans les régions physiques permises par la cinématique à différents processus croisés. Les régions physiques sont connectées les unes aux autres par un prolongement analytique. Ce constat nous permet alors d'exploiter les propriétés des fonctions analytiques pour obtenir des informations sur la fonction T(s,t). En particulier, on utilise le théorème de Cauchy qui permet d'écrire :

$$A(s,t) = \frac{1}{2i\pi} \oint_C \frac{A(s',t)}{s'-s} ds'$$
(3.20)

On utilise ensuite le théorème sur les fonctions analytiques qui dit qu'une telle fonction est complètement déterminée par ses singularités. On cherchera par la suite à s'intéresser à ces discontinuités qui contiennent toute l'information sur la dynamique de la réaction.

3.1. UN PEU D'HISTOIRE ...

Sans être un résultat clairement établi, il semble qu'il n'existe que deux types de discontinuités auxquelles on puisse être confronté en physique des particules. La première forme de discontinuité est relative à des pôles de l'amplitude de diffusion alors que la seconde a pour origine les seuils de production qui limitent les processus physiques. Ces derniers donnent des coupures dans le domaine d'analycité de l'amplitude. Comme la matrice S comporte une phase globale arbitraire, on peut choisir de mettre les coupures sur les axes réels. On travaille alors avec des amplitudes réelles sur l'axe réel, c'est à dire qui vérifient sur cet axe:

$$A(s,t) = A^*(s^*,t)$$
(3.21)

Moyennant un peu d'analyse complexe, on peut aussi écrire une relation liant la partie réelle de l'amplitude de diffusion en fonction de sa partie imaginaire. Ce type de relation est appelé relation de dispersion. Ce sont des relations du type:

$$ReA(s,t) = \frac{1}{\pi} \int_{s_o}^{+\infty} P \frac{ImA(s'+i0,t)}{s'-s} ds' + \frac{1}{\pi} \int_{-\infty}^{s_1} P \frac{ImA(s'+i0,t)}{s'-s} ds' \qquad (3.22)$$

où P désigne la partie principale.

Propriété d'unitarité : le théorème optique

En utilisant S = 1 + iT et $S^{\dagger} = 1 - iT^{\dagger}$ dans la relation d'unitarité $SS^{\dagger} = 1$, il vient :

$$TT^{\dagger} = i(T - T^{\dagger})$$

En prenant cette relation entre deux états $|in\rangle$ et en introduisant une relation de fermeture sur les états $|X\rangle$, il vient :

$$\sum_{X} |\langle in|T|X \rangle|^{2} = -2iIm \langle in|T|in \rangle$$
(3.23)

Traduit en terme de section efficace, le terme de gauche donne la section efficace totale du processus $|in\rangle \rightarrow |X\rangle$ alors que le terme de droite donne, à un terme multiplicatif près, l'amplitude de diffusion élastique (t = 0) du processus $|in\rangle \rightarrow |in\rangle$. Ceci constitue le théorème optique qui s'écrit donc:

$$\sigma_{tot}(|in\rangle \rightarrow |X\rangle) = -2i\frac{1}{s}A_{|in\rangle \rightarrow |in\rangle}(s, t=0)$$
(3.24)

Ce théorème permet donc de relier la section efficace inclusive que l'on ne sait pas calculer précisément à l'amplitude de diffusion élastique (t=0) aisément calculable. Il constitue donc un outil important de la théorie de la matrice S.

Unitarité et borne de Froissart

M.Froissart a montré que la prise en compte des propriétés d'analyticité et d'unitarité de la matrice S imposait un comportement asymptotique maximal à l'amplitude élastique d'un processus et donc à sa section efficace totale. Cette limite asymptotique à grand s, connue sous le nom de borne de Froissart, s'exprime de la manière suivante :

$$|A(s,t=0)| < C \ s \ (\log s)^2 \tag{3.25}$$

$$\sigma_{tot} < C' \ (\log s)^2 \tag{3.26}$$

où C et C' sont des constantes.

3.1.3 Échanges de pôles de Regge

Pour toute cette partie, on trouvera une mine d'explications dans la référence [33]. Des renseignements complémentaires, en particulier sur les propriétés des fonctions analytiques et le développement en ondes partielles peuvent être trouvés dans la référence [34].

Situation initiale

Phénoménologiquement, on sait depuis longtemps que dans les réactions de type $1+2 \rightarrow 3+4$, les nombres quantiques échangés entre la particule 1 et la particule 3, et entre la particule 2 et la particule 4 (nombre baryonique, isospin, charge, hypercharge, spin, parité, ...) peuvent être ceux d'une particule ou d'une résonnance connue. Dans ce cas, la réaction a lieu et sa section efficace bien que décroissante en général est encore importante à haute énergie.

Inversement, quand on ne connaît pas de particule pouvant porter ces nombres quantiques échangés, la section efficace de la réaction décroît tellement vite avec l'énergie qu'on ne peut pratiquement plus observer la réaction à relativement haute énergie.

Devant un tel constat, le premier modèle qui vient à l'esprit est celui faisant intervenir l'échange d'un pôle dans la voie t. Comme l'amplitude est analytique, elle admet sur son domaine d'analyticité un développement en série qui converge. On peut écrire ce développement en termes de polynômes de Legendre. C'est ce qu'on appelle le développement en amplitudes d'ondes partielles. Écrivons ce développement de l'amplitude de réaction de la voie t:

$$A_t(s,t) = \sum_{l} (2l+1) P_l(\cos \theta_t) a_l(t)$$
(3.27)

où C est une constante et θ_t correspond à l'angle de diffusion de l'une des particules produite dans la voie t. Cet angle est conventionnellement défini par l'angle entre $\bar{3}$ et 4. Une particule de masse M de spin J échangée dans la voie t apparaît comme un pôle dans l'amplitude d'onde partielle $a_l(t)$. Si on néglige les contributions de toutes les autres ondes partielles, on a alors :

$$A_t(s,t) \sim \frac{C (2J+1)P_J(\cos\theta_t)}{t-M^2}$$
 (3.28)

On s'intéresse au processus de la voie s et on utilise les propriétés analytiques du croisement pour approcher la valeur de l'amplitude dans la voie s. On cherche donc à aller de la région physique de la voie $t (|\cos \theta_t| \leq 1)$ vers la région physique de la voie $s (|\cos \theta_t| >> 1)$. Dans cette dernière, on peut utiliser l'approximation $P_J(s) \sim s^J$ valable à grand s. On a donc pour s grand :

$$A_t(s,t) \sim s^J \tag{3.29}$$

On s'aperçoit que pour J > 1, la croissance de l'amplitude viole la borne de Froissart. D'autre part, une telle expression est en désaccord flagrant avec l'expérience. La raison essentielle de cet échec est que l'on a fait le prolongement analytique de l'expression (3.28) dont on sait que le développement n'est convergent que sur une ellipse de foyers $\cos \theta_t = \pm 1$. On a en fait négligé dans (3.28) des contributions dominantes à s grand.

Le modèle de Regge que nous allons maintenant découvrir permet d'effectuer le prolongement analytique d'une manière sûre tout en préservant l'hypothèse de départ. L'idée est de constater qu'il est plus facile d'effectuer le prolongement analytique d'une fonction définie par une intégrale de contour que de le faire à partir de son développement en série. En effet, dans ce cas, on peut étudier les propriétés d'analyticité de l'intégrant en fonction de la variable d'intégration et effectuer les déformations du contour nécessaire pour collecter les contributions de singularités dominantes et ainsi aboutir à une approximation prolongeable de la fonction.

Passage à une intégrale de contour

Pour passer de la forme série à une expression intégrale de contour, on utilise la propriété remarquable et bien connue de $sin(\pi z)$ dont l'ensemble de ses zéros est l'ensemble des entiers naturels. Ainsi si f(z) admet un développement en série entière :

$$f(z) = \sum_{n=0}^{\infty} a_n z^n \tag{3.30}$$

et si on sait trouver une fonction a(z) interpolante i.e. telle que $a(i) = a_i$ pour tout entier naturel, on peut alors écrire f(z) sous la forme intégrale suivante, moyennant l'hypothèse que la fonction f(z) est nulle à l'infini:

$$f(z) = \frac{1}{2i\pi} \oint_C dz' \frac{a(z') (-z')^n}{\sin \pi z'}$$
(3.31)

où le contour d'intégration dans le plan complexe z' vient de l'infini le long de l'axe réel (au dessus), contourne le point origine z' = 0 et repart vers l'infini le long de l'axe réel (en dessous).

Dans le modèle précédent, cela revient à prendre en compte l'échange de spin Jen écrivant le pôle en $(t - M^2)$ sous la forme $(\alpha(t) - J)$. La fonction $\alpha(t)$ prenant la valeur du spin de la résonance échangée quand $-t = M^2$. Cette expression des pôles en fonctions des spins est rendue possible en faisant le développement limité de $\alpha(t) = J + \alpha'(t - M^2)$ autour de J et en réécrivant ensuite:

$$\frac{1}{t - M^2} = \frac{\alpha'}{\alpha(t) - J}$$

Transformation de Sommerfeld-Watson

On applique maintenant la stratégie que nous venons d'expliciter aux développement en ondes partielles dans la voie t (équation 3.27). Sommerfeld et Watson ont montré qu'une forme intégrale de cette équation peut s'écrire:

$$A(s,t) = \frac{1}{2i\pi} \oint_C \frac{a(z',t) (2z'+1) P_{z'}(-\cos\theta_t)}{\sin\pi z'} dz'$$
(3.32)

où le contour C est le même que celui décrit ci-dessus. $P_{z'}$ est la fonction de Legendre de première espèce qui interpole les polynômes de Legendre: $P_{z'}(z) = P_l(z)$ quand z = l (entier naturel). On peut se convaincre du résultat en appliquant le théorème des résidus à l'intégrale qui est dans cette formule en se rappelant quels sont les zéros de sin πz .

Choix des fonctions interpolantes a(z',t), formule de Froissart-Gribov et théorème de Carlson

De manière habituelle les amplitudes d'ondes partielles s'écrivent :

$$a_{l}(t) = \frac{1}{2} \int_{-1}^{1} P_{l}(\cos \theta_{t}) A_{t}(s, t) d\cos \theta_{t}$$
(3.33)

On pourrait donc essayer de définir les fonctions interpolantes $a_{z'}(t)$ par:

$$a_{z'}(t) = \frac{1}{2} \int_{-1}^{1} P_{z'}(\cos \theta_t) A_t(s, t) d\cos \theta_t$$
(3.34)

mais il y a dans cette démarche une grande ambiguïté car les fonctions:

$$a_{z'}(t)\left(1+\sin\pi z'\right)$$
 ou encore $a_{z'}(t)\left(1+\frac{189,823}{\Gamma(-z')}\right)$

sont également des fonctions analytiques de z' interpolant la suite a_n . La grande différence entre tous ces choix est liée au comportement asymptotique à grand |z'|. Or on a besoin dans notre approche d'un comportement de $a_{z'}(t)$ qui permette de négliger la contribution à l'intégrale de contour venant d'un cercle de rayon infini. Le théorème de Carlson nous dit que si le comportement asymptotique à l'infini de la fonction que l'on choisit est moins irrégulier que celui de sin πl alors l'interpolation analytique est déterminée de manière unique. On choisit donc d'utiliser une interpolation Carlsonnienne qui garantit le comportement à l'infini et qui lève toute ambiguïté dans l'interpolation des a_l .

Il faut alors considérer la région d'analycité de A_t dans le plan complexe $\cos \theta_t$ que l'on a représenté sur la figure (3.2). Froissart et Gribov ont mené les calculs et sont arrivés aux formules suivantes :

$$a_{z'}^{+}(t) = \frac{1}{\pi} \int_{x_o}^{+\infty} dz Q_{z'}(z) \bigg[A_s(z,t) + A_u(-z,t) \bigg]$$
(3.35)

$$a_{z'}(t) = \frac{1}{\pi} \int_{x_o}^{+\infty} dz Q_{z'}(z) \left[A_s(z,t) - A_u(-z,t) \right]$$
(3.36)



FIG. 3.2 – Représentation des régions d'analycité de la voie t dans le plan $\cos \theta_t$.

où A_s et A_u sont respectivement les discontinuités de $A_t(s,t)$ sur la coupure de droite et sur la coupure de gauche et $Q_{z'}(z)$ est la fonction de Legendre de seconde espèce définie par :

$$Q_{z'}(z) = \frac{1}{2} \int_{-1}^{+1} \frac{P_{z'}(x)dx}{z-x}$$

La séparation entre des ondes de parité + et - est rendue nécessaire par la propriété des polynômes de Legendre qui vérifient :

$$P_l(-\cos\theta_t) = (-1)^l P_l(\cos\theta_t)$$

Les fonctions $Q_z(x)$ se comportent comme $|x|^{-1-Rez}$ pour |x| grand. Les intégrales précédentes ne convergent donc que pour Re(z') > N. Pour $Re(z') \leq N$, on utilisera donc la définition initiale des ondes partielles.

En introduisant, les fonctions:

$$A_t^{\pm}(s,t) = \frac{1}{2} \left[A_t(s,t) \pm A_t(-s,t) \right]$$
(3.37)

il vient:

$$A^{\xi}(x,t) = \sum_{0 \le l \le N} \frac{2l+1}{2} a_l(t) \Big[P_l(x) + \xi P_l(-x) \Big] \\ + \frac{1}{4i} \oint_{C'} \frac{dz \ (2z+1) \ a_z^{\xi}(t) \Big[P_z(-x) + \xi P_z(x) \Big]}{\sin \pi z}$$
(3.38)

Le chemin C' est représenté sur la figure (3.3). $\xi = \pm$ est la signature. On a bien sûr $A_t(s,t) = A_t^+(s,t) + A_t^-(s,t)$. De plus, on peut montrer aisément que $F^{+(-)}(s,t)$ n'a que des ondes partielles paires (impaires) (voir équation 3.37).



FIG. 3.3 – Représentation du contour d'intégration C' dans l'équation (3.38).

3.1.4 le modèle de Regge

Les hypothèses du modèle de Regge sont les suivantes :

- i) l'onde partielle $a_z^{\xi}(t)$ a des pôles dans le plan *s* dont les positions sont des fonctions de t $(\alpha_i^{\xi}(t))$ (pôles de Regge) de résidu γ_i^{ξ} ,
- ii) le comportement de $a_z^{\xi}(t)$ est tel que l'on peut déformer le contour d'intégration C' pour le réduire au chemin C'' présenté sur la figure (3.4). Ceci suppose un bon comportement asymptotique de l'intégrant.



FIG. 3.4 – Représentation du contour d'intégration C'' (voir texte).

En appliquant la formule des résidus, on constate tout d'abord que la somme finie d'ondes partielles dans l'équation (3.38) s'élimine avec la contribution des pôles sur l'axe et on obtient la forme suivante pour $A^{\xi}(s,t)$:

$$A^{\xi}(z,t) = \frac{1}{4i} \int_{-M+i\infty}^{-M-i\infty} \frac{dz \ (2z+1) \ a_{z}^{\xi}(t) \left[P_{z}(-x) + \xi P_{z}(x) \right]}{\sin \pi z}$$

$$-\pi \sum_{j} \frac{2\alpha_{j}^{\xi}(t) + 1}{2\sin \pi \alpha_{j}^{\xi}(t)} \gamma_{j}^{\xi}(t) \left[P_{\alpha_{j}^{\xi}(t)}(-z) + \xi P_{\alpha_{j}^{\xi}(t)}(z) \right]$$
(3.39)

L'intégrale précédente est nommée intégrale de background. La situation intéressante dans laquelle on se placera dans la suite correspond au cas où la contribution de cette intégrale peut être négligée devant la contribution des pôles.

On a donc finalement:

$$A(z,t) = -\pi \sum_{j,\,\xi=\pm} \frac{2\alpha_j^{\xi} + 1}{2\sin\pi\alpha_j^{\xi}(t)} \gamma_j^{\xi}(t) \left[P_{\alpha_j^{\xi}(t)}(-z) + \xi P_{\alpha_j^{\xi}(t)}(z) \right]$$
(3.40)

3.1.5 Les résultats importants

Expression de l'amplitude de diffusion à grande énergie

Quand on se place à grande énergie s >> 1, on a dans le cas de 4 particules de même masse :

$$x = 1 + \frac{2s}{t - 4m^2} \simeq \frac{2s}{t - 4m^2}$$

Dans ce cas, on peut utiliser le comportement asymptotique des polynômes de Legendre :

$$P_{\alpha}\left(-\frac{2s}{t-4m^{2}}\right) \propto \frac{s^{\alpha}}{4m^{2}-t}$$

$$P_{\alpha}\left(\frac{2s}{t-4m^{2}}\right) \propto \frac{(-s)^{\alpha}}{4m^{2}-t}$$
(3.41)

On a encore ici un problème de détermination de $(-s)^{\alpha}$ qui peut être égale à $s^{\alpha}e^{i\pi\alpha}$ ou $s^{\alpha}e^{-i\pi\alpha}$. Pour des raisons de cohérence liées à la définition de la zone physique de la voie S et à la variation de la partie imaginaire lors du prolongement analytique, on prend $s^{\alpha}e^{-i\pi\alpha}$.

D'autre part, on s'aperçoit que l'on a une singularité en $t = 4m^2$ qui est gênante. Cependant elle correspond au seuil de la réaction physique où le comportement connu des amplitudes est du type: $(4m^2 - t)^l$. Il est donc raisonnable de supposer que $\gamma_i^{\xi}(t)$ peut se factoriser en :

$$\gamma_j^{\xi}(t) = \tilde{\gamma}_j^{\xi}(t) \left(\frac{4m^2 - t}{s_o}\right)^{\alpha_j^{\xi}(t)}$$

où $\tilde{\gamma}_j^{\xi}(t)$ est le résidu réduit et s_o un paramètre d'échelle typiquement de l'ordre du GeV. On obtient alors le modèle de Regge simplifié :

$$A(s,t) = \sum_{j} \beta_{j}^{+}(t) \left(\frac{s}{s_{o}}\right)^{\alpha_{j}^{+}(t)} \frac{1 + e^{-\pi\alpha_{j}^{+}(t)}}{\sin\pi\alpha_{j}^{+}(t)} + \sum_{j} \beta_{j}^{-}(t) \left(\frac{s}{s_{o}}\right)^{\alpha_{j}^{-}(t)} \frac{1 - e^{-\pi\alpha_{j}^{-}(t)}}{\sin\pi\alpha_{j}^{-}(t)}$$
(3.42)

où on a mis dans les termes β_j^{\pm} tous les termes $(2\alpha_j + 1), \ldots$, et autres termes multiplicatifs provenant du développement asymptotique des polynômes de Legendre.

Comportement de la section efficace différentielle $\frac{d\sigma}{dt}$

Dans l'hypothèse d'une trajectoire dominante, la section efficace différentielle $\frac{d\sigma(a+b)}{dt}$ peut s'écrire dans la voie s dans la limite de Regge $(s >> t, s \to \infty)$:

$$\frac{d\sigma(a+b)}{dt} \sim \frac{1}{s^2} |A(s,t)|^2$$
$$\sim \beta(t) \left(\frac{s}{s_o}\right)^{2\alpha_j(t)-2}$$
(3.43)

Dépendance en t et "shrinkage"

En reprenant le développement limité de $\alpha(t)$ autour du spin de la particule ou de la résonnance échangée, il vient :

$$\alpha(t) = \alpha(0) + \alpha' t, \qquad (3.44)$$

on peut expliciter la dépendance en t de la section efficace élastique différentielle. Il vient alors :

$$\frac{d\sigma(a+b)}{dt} \sim \beta(t) \left(\frac{s}{s_o}\right)^{2(\alpha_j(0)-1)} \left(\frac{s}{s_o}\right)^{2\alpha' t} \\ \sim \beta(t) \left(\frac{s}{s_o}\right)^{2(\alpha_j(0)-1)} e^{2\alpha' \log \frac{s}{s_o} t} \\ \sim \left(\frac{d\sigma(a+b)}{dt}\right)_{t=0} e^{bt}$$
(3.45)

où b est la pente logarithmique de la dépendance en t et varie comme :

$$b = b_O + 2\alpha' \log \frac{s}{s_o} \tag{3.46}$$

Cette dépendance traduit l'amortissement ("shrinkage") de la section efficace élastique avec l'augmentation de l'énergie dans le centre de masse.
Les trajectoires de Regge

On appelle **trajectoires de Regge**, les fonctions $\alpha_j^{\xi}(t)$. La forme des pôles en t des amplitudes partielles que nous avons sont du type $t - M^2$. De plus, on a vu que ce pôle est équivalent à un pôle en $\alpha(t) - J$. Le long d'une trajectoire de Regge, on a l'échange de particule réelle quand $t = \alpha^{-1}(J)$ est réel et l'échange d'une résonance quand $t = \alpha^{-1}(J)$ est complexe. Dans ce dernier cas, en exprimant la section efficace autour de ce pôle, on trouve un comportement de la forme Breit-Wigner, d'où l'utilisation habituelle de cette paramétrisation pour ajuster une résonance autour de son pic en énergie.

On voit donc que le graphe des particules dans le plan $spin-masse^2$ donne une information sur la nature de la trajectoire auxquelles elles appartiennent. On appelle ce graphe représentation de Chew-Frautschi. En première approximation, l'évolution en t est linéaire pour passer de la région physique de la voie t vers la région asymptotique de la voie s car elle implique une faible migration en t et une grande migration en s. On s'attend donc à voir les particules s'aligner sur des droites. La figure (3.5) montre la représentation de Chew-Frautschi pour la trajectoire de Regge du ρ , ainsi que quelques autres trajectoires. Le fait marquant à retenir est que la valeur $\alpha(0)$ de ces trajectoires est à peu près toujours égale à $\sim .5$. Le paramètre $\alpha(0)$ est appelé l'intercept de la trajectoire.

Comportement asymptotique des sections efficaces hadroniques

Si on traduit les résultats précédents en termes de dépendance de la section efficace totale, via le théorème optique, on trouve que dans le cas d'une trajectoire dominante, cette section efficace varie comme:

$$\sigma_{tot} \propto \left(\frac{s}{s_o}\right)^{\alpha(0)-1} \tag{3.47}$$

La figure (3.6) montre l'évolution du comportement de différentes sections efficaces en fonction de l'énergie dans le centre de masse. On voit que ces sections efficaces deviennent constantes à grande énergie pour même amorcer une légère remontée. Un tel comportement ne correspond pas aux intercepts des trajectoires connues qui prennent, comme nous l'avons vus, leur valeur autour de 0.5. Ces derniers impliquent en effet une chute de la section efficace totale à grande énergie environ comme $\frac{1}{\sqrt{s}}$.

La trajectoire du poméron

L'idée est alors d'introduire une nouvelle trajectoire qui domine le comportement de la section efficace à grande énergie et dont l'intercept est 1. Afin de pas briser l'unitarité et donc la borne de Froissart, cet intercept ($\alpha_{\mathbb{P}}(0)$) ne peut être plus grand que 1. Néanmoins, phénoménologiquement, des valeurs de $\alpha_{\mathbb{P}}(0)$ légèrement supérieures à 1 impliquent une violation de l'unitarité à des énergies très élevées où nous attendons de toutes façons une nouvelle physique. Pour $\alpha_{\mathbb{P}}(0) > 1$, on parle de \mathbb{P} super-critique. Pour quantifier la criticité de la trajectoire du \mathbb{P} , on note souvent :



FIG. 3.5 – Représentation de Chew-Frautschi pour la trajectoire de Regge du ρ , ainsi que quelques autres trajectoires.

Une telle trajectoire doit porter les nombres quantiques du vide afin d'avoir les bonnes propriétés pour décrire la diffusion élastique. De plus, cette trajectoire doit se coupler de manière identique aux particules et aux antiparticules pour satisfaire au comportement asymptotique imposé par le théorème de Pomerančuk [35]:

$$\sigma_{tot}(AB) \xrightarrow{s \to \infty} \sigma_{tot}(\bar{A}B) \tag{3.49}$$

En extrapolant sur le graphe de Chew-Frautschi les points mesurés dans la voie s, on trouve une dépendance du pôle du \mathbb{P} qui s'écrit :

$$\alpha_{\mathbb{P}}(t) = 1.085 + 0.25 t \tag{3.50}$$

Dans ces conditions, on attend une résonance du type $J^{PC} = 2^{++}$ (C étant la parité et P étant la parité) aux environs de la masse $M \sim 1.9$ GeV. Quand on regarde ceci avec le regard neuf de QCD, il y a un certain nombre d'arguments pour dire que la trajectoire du \mathbb{P} est associée à l'échange de plusieurs gluons dans la voie t. Dans ce cas, on s'attend à ce que le pôle recherché ait une structure avec une composante gluon de valence importante. On dénote ces états sous le nom de boules de



FIG. 3.6 – Ajustement du comportement avec l'énergie des données des collisions hadroniques (a) pp et $p\bar{p}$, b) $\pi^- p$ et $\pi^+ p$ et c) γp) avec un terme d'échange de poméron \mathbb{P} et un terme d'échange de reggeon \mathbb{R} (voir texte). Les points à haute énergie viennent des données du Tevatron pour $p\bar{p}$ et des données de HERA pour le cas γp .

glue ("glueball"). Un tel état n'a jamais été complètement identifié bien qu'il y ait quelques candidats qui soient apparus ces dernières années comme dans la référence [36] par exemple.

La figure (3.6) présente un ajustement du comportement des données de collisions hadroniques en fonction de l'énergie dans le centre de masse de la collision effectué par Donnachie et Landshoff [37]. En utilisant le type de comportement suggéré par l'équation (3.47), les deux auteurs ont utilisé la fonction d'ajustement :

$$\sigma_{tot} = A_{\mathbb{P}} s^{\alpha_{\mathbb{P}}(0)-1} + A_{\mathbb{R}} s^{\alpha_{\mathbb{R}}(0)-1}$$

$$(3.51)$$

où les paramètres libres étaient les normalisations $A_{\mathbb{P}}$, $A_{\mathbb{R}}$, et les intercepts $\alpha_{\mathbb{P}}(0)$ et $\alpha_{\mathbb{R}}(0)$. Cet ajustement prend en compte un terme lié à l'échange de la trajectoire du poméron et un terme lié à l'échange de trajectoires mésoniques.

Le théorème précédent est satisfait en imposant $A_{\mathbb{P}}$ dans les cas pp et $p\bar{p}$. Les résultats de cet ajustement donnent les valeurs suivantes des intercepts :

$$\alpha_{\mathbb{P}}(0) = 1.0808 \tag{3.52}$$

$$\alpha_{\mathbf{R}}(0) = 0.5475 \tag{3.53}$$

On utilise ensuite la valeur de ces intercepts pour décrire les sections efficaces $\pi^- p$, $\pi^+ p$ et $\gamma - p$ en relâchant les normalisations. L'ensemble des résultats de ces ajustements permettent de tirer quelques conclusions importantes :

- 1) toutes les sections efficaces hadroniques peuvent être décrites sur un large domaine en énergie par un modèle universel d'échange de pôles de Regge (\mathbb{P},\mathbb{R}) . La composante reggeon \mathbb{R} se couple aux hadrons de manière plus importante que la composante \mathbb{P} et domine donc à basse énergie. Cette contribution tombe environ comme $\frac{1}{\sqrt{s}}$. La composante \mathbb{P} se comporte comme $\sim s^{0.08}$ et domine le comportement de la section efficace à grande énergie qui croit lentement à grande énergie.
- 2) En accord avec le théorème de Pomerančuk, les constantes de couplage aux particules conjuguées de charge sont égales de manière à garantir $\sigma_{tot}(p\bar{p}) \xrightarrow{s \to \infty} \sigma_{tot}(pp), \sigma_{tot}(\pi^- p) \xrightarrow{s \to \infty} \sigma_{tot}(\pi^+ p)$

3.2 La dissociation diffractive dans les théories de Regge

Pour toute cette partie, on pourra lire la référence [40] qui détaille et explique très bien la démarche que nous allons résumer maintenant.

3.2.1 Dynamique à trois pôles et le couplage à trois \mathbb{P}

Le phénomène diffractif qui nous intéresse est une réaction du type $AB \to CX$. Contrairement au cas entièrement inclusif que nous avons vu précédemment, on demande explicitement qu'il y ait la particule C dans l'état final. Le reste des produits de la réaction définit le système X de masse M_X . Comme on ne somme plus sur tous les états finals de la réaction AB, on ne peut plus utiliser le théorème optique comme précédemment. Al Mueller [41] a proposé une extension du théorème optique au cas des collisions à trois corps. La figure (3.7) donne une représentation de l'idée physique invoquée dans ce nouveau théorème optique. Ainsi, la section efficace du processus $AB \to CX$ s'exprime en fonction du processus $AB\bar{C} \to AB\bar{C}$ qui reste calculable. Encore une fois, c'est la propriété d'analycité qui permet d'utiliser la même amplitude pour décrire les processus $AB \to CX$ et $AB\bar{C} \to X$. On a alors :

$$\sigma_{tot}(AB\bar{C} \to X) \sim \frac{1}{s} Im \left(T(AB\bar{C} \to AB\bar{C}) \right)_{t=0}$$
(3.54)



FIG. 3.7 – Représentation diagrammatique de l'extension du théorème optique proposée par Al Mueller pour décrire la dissociation diffractive.

qui permet également d'écrire :

$$\frac{d\sigma_{tot}(AB \to CX)}{dM_X^2 dt} = \frac{\pi}{s^2} \ Disc_{M_X^2} T(AB\bar{C} \to AB\bar{C}) \tag{3.55}$$

Le terme $Disc_{M_X^2}$ représente la discontinuité de part et d'autre de la coupure en masse M_X^2 qui intervient dans l'amplitude de diffusion élastique pour contraindre l'état intermédiaire X à une masse M_X donnée. On a ici la relation :

$$M_X^2 = (A + B + \bar{C})^2 \tag{3.56}$$

On peut alors utiliser un développement en termes de Regge de l'équation (3.55) dans différentes régions de l'espace des phases. Quand la particule C se trouve dans la région de fragmentation de la particule incidente A, l'amplitude de diffusion élastique à trois corps est dominée par l'échange de pôles de Regge entre le système $A\bar{C}$ et le système B. Dans le cas particulier où la particule C est isolée en rapidité du reste des autres produits de la collision, elle définit à elle seule la région de fragmentation de A. On peut alors représenter ce processus par analogie avec la diffusion profondément inélastique habituelle mais dans lequel un reggeon est échangé en lieu et place du photon habituel. On a représenté ceci sur la figure (3.8).

La région d'espace des phases où $s >> M_X^2 >> t$ est connue sous le nom de région "Triple Regge". Le développement du calcul dans le formalisme de Regge



FIG. 3.8 – Représentation diagrammatique du calcul de la section efficace différentielle du processus de dissociation diffractive. On voit que cette dernière peut être exprimée en fonction de l'amplitude à trois reggeons représentée sur le diagramme de droite.

conduit alors à l'expression suivante de la section efficace inclusive [38]:

$$\frac{d^2\sigma(AB \to CX)}{dM^2 dt} = \frac{1}{4} \sum_{i,j} \beta^i_{AC}(t) \beta^j_{AC}(t) \left(\frac{1}{M_X^2}\right)^2 \left(\frac{s}{M_X^2}\right)^{\alpha_i(t) + \alpha_j(t) - 2} \sigma^{tot}_{iB \to jB}(M_X^2, t)$$
(3.57)

où on a suivi la notation de la figure (3.8) et où la somme court sur l'ensemble des trajectoires de Regge échangées. Les termes β_{AC}^i sont les constantes de couplage effectives du reggeon *i* au système AC. Le terme $\sigma_{iB\rightarrow jB}^{tot}(M_X^2, t)$ représente la section efficace reggeon-hadron, $iB \rightarrow X$ où la masse du système X est contrainte à M_X^2 . Cette section efficace est reliée via le théorème optique à l'amplitude de diffusion élastique $iB \rightarrow jB$ (selon le diagramme de la figure (3.8)). La collision reggeonhadron peut elle-même être traitée en terme de pôles de Regge et on obtient :

$$\sigma_{iB \to jB}^{tot}(M_X^2, t) = 8\pi \sum_k g_{ijk}(t) \beta_{BB}^k(0) \left(\frac{M_X^2}{s_o}\right)^{\alpha_k(0)-1}$$
(3.58)

où g_{ijk} sont les couplages effectifs à trois reggeons qui apparaissent au centre du diagramme de droite dans la figure (3.8). En combinant les deux équations précédentes, on obtient la formule finale de la section efficace différentielle qui s'écrit :

$$\frac{d^2\sigma}{dM_X^2 dt} = \frac{2\pi}{s^2} \sum_{i,j,k} g_{ijk}(t) \beta_{AC}^i(t) \beta_{AC}^j(t) \beta_{BB}^k(0) s^{\alpha_i(t) + \alpha_j(t)} \left(M_X^2\right)^{\alpha_k(0) - \alpha_i(t) - \alpha_j(t)} (3.59)$$

Cette équation permet d'étendre la description de processus physiques en termes de théorie de Regge depuis le processus exclusif à deux corps jusqu'au processus général inclusif $AB \rightarrow CX$ où la particule C définit à elle seule la région de fragmentation de A.

3.2.2 Amplitude triple-P, propriété d'invariance et "shrinkage"

On peut démontrer que dans la limite "triple-regge" le reggeon qui se couple à la particule B dans la figure (3.8) est dominé par le P. Dans le cas de la dissociation diffractive $AB \rightarrow AX$, les deux reggeons se couplant à la particule A sont également dominés par le P. La section efficace se réduit alors à:

$$\frac{d^2\sigma}{dM_X^2 dt} = \frac{\beta_{A\mathbb{P}}^2(t)\beta_{B\mathbb{P}}(0)g_{\mathbb{P}\mathbb{P}\mathbb{P}}(t)}{16 \ \pi s^2} \left(\frac{s}{M_X^2}\right)^{2\alpha_{\mathbb{P}}(t)} (M_X^2)^{\alpha_{\mathbb{P}}(0)}$$
(3.60)

En utilisant l'expression:

$$\alpha_{\mathbb{P}}(t) = 1 + \epsilon + \alpha' t,$$

on obtient:

$$\frac{d^2\sigma}{dM_X^2 dt} = C(t)s^{2\epsilon + 2\alpha't} \left(\frac{1}{M_X^2}\right)^{1+\epsilon+2\alpha't}$$
(3.61)

où C(t) contient tous les couplages de l'expression précédente.

Cette formule implique que si ϵ est petit et que t n'est pas trop grand, la section efficace de dissociation diffractive doit présenter une quasi-invariance en fonction de s et doit présenter une dépendance linéaire en $1/M_X^2$.

Les sections efficaces disponibles provenant de collisions pp, $p\bar{p}$ et γp montrent que les processus élastiques et diffractifs sont dominés par l'échange d'une seule trajectoire de Regge, le \mathbb{P} , et qu'elles vérifient les propriétés que nous venons d'établir.

Les expériences ont également révélé que la section efficace de dissociation diffractive présentait un pic dans la direction avant (t=0) dont la largeur diminue vite quand M_X^2 croit. A petit t, l'équation précédente peut s'écrire en terme de pente logarithmique:

$$s\frac{d^2\sigma}{dtdM_X^2} \sim \left(\frac{s}{M_X^2}\right)^{\alpha_{\rm I\!P}(0)} e^{bt} \tag{3.62}$$

où b varie selon:

$$b \sim b_0 + 2\alpha' \log\left(\frac{s}{M_X^2}\right) \tag{3.63}$$

Cette équation conduit à la diminution rapide de la largeur du pic diffractif avec t. Cette caractéristique a été étudiée dans le cas de collisions pp, $p\bar{p}$, πp et Kp et il a été démontré que le paramètre b vaut environ la moitié de la valeur qu'il prend dans la région élastique "triple Regge". On a également observé que ce paramètre ne dépend presque pas de M_X^2 . La propriété de "shrinkage" logarithmique en s/M_X^2 a été démontrée en comparant les données des ISR ($\sqrt{s} = 62$ GeV) et du collisionneur SPS ($\sqrt{s} = 600$ GeV) [39].

3.3 La diffraction dans les collisions e-p

3.3.1 Définition de la cinématique de la réaction $ep \rightarrow epX$

La figure (3.9) présente le graphe générique associé à la réaction $ep \rightarrow epX$ à partir duquel on peut fixer la cinématique de la collision. Contrairement au cas de



FIG. 3.9 – Diagramme décrivant la réaction $ep \rightarrow epX$

la réaction complètement inclusive $ep \rightarrow eX$ où, à énergie dans le centre de masse fixée, il suffit de deux variables indépendantes pour décrire complètement la cinématique de la collision, la réaction $ep \rightarrow epX$ requiert 5 variables indépendantes pour fixer la cinématique. L'une des variables pertinentes correspond à l'angle azimuthal entre le plan des leptons et le plan des protons. La section efficace est considérée plate en fonction de cette angle. La section efficace mesurée est intégrée sur cette variable entre 0 et 2π dans le référentiel de centre masse de la collision. Ainsi, le processus ne dépend effectivement que de 4 variables indépendantes. Les nouveaux degrés de liberté proviennent de la séparation de l'état hadronique en deux parties distinctes composées d'une part du proton et d'autre part du système X. Les invariants de Lorentz qui sont habituellement utilisés sont les variables associées à la diffusion profondément inélastique classique $(x, Q^2, y \text{ et } W^2)$ dont nous avons donné la définition précédemment ainsi que les variables définies par les relations suivantes:

$$M_X^2 = \left(\sum_{h \in X} p_h\right)^2, \qquad (3.64)$$

$$X_{\mathbb{P}} = \frac{q.(p-p')}{q.p} = \frac{M_X^2 + Q^2 - t}{W^2 + Q^2 - M_p^2} \simeq x \frac{Q^2 + M_X^2}{Q^2}$$
(3.65)

$$\beta = \frac{Q^2}{2(p-p').q} = \frac{Q^2}{Q^2 + M_X^2 - t} \simeq \frac{x}{X_{\mathbb{P}}} \qquad t = (p-p')^2 \qquad (3.66)$$

et

où p et p' sont les moments du proton entrant et sortant de la réaction. Le cinquième invariant de Lorentz indépendant se construit à partir du produit scalaire k.p'. Les approximations indiquées ci-dessus consistent à négliger t et M_P , la masse du proton, devant les autres grandeurs en jeu ($|t| << Q^2$, $|t| << M_X^2$ et $M_p^2 << Q^2$, $M_p^2 << W^2$). La réaction est décrite par l'échange d'un poméron (\mathbb{P}) qui est un objet blanc de couleur. Suivant les modèles, ce poméron est une particule ou non. L'appellation poméron est ici tout à fait générique et ne présuppose en aucun cas de la nature de l'échange diffractif.

Ces variables s'interprètent assez facilement dans le modèle des partons dans le référentiel de moment infini du proton en considérant la diffusion profondment inélastique $e\mathbb{P}$ représentée sur la figure (3.10). On définit \mathbb{P} , le moment du poméron,



FIG. 3.10 – Diagramme décrivant la réaction de diffusion profondément inélastique $e\mathbb{P}$.

par:

$$\mathbb{P} = p - p' \tag{3.67}$$

On a alors:

$$X_{\mathbb{P}} = \frac{q\mathbb{P}}{qp} \tag{3.68}$$

qui s'interprète alors comme la fraction d'impulsion du proton emportée par le IP et

$$\beta = \frac{Q^2}{2\mathbb{P}q} \tag{3.69}$$

qui joue le rôle de $x_{Bjorken}$ pour la diffusion profondément inélastique entre l'électron et le \mathbb{P} .

De plus, dans tous les référentiels, M_X est la masse invariante de l'état final hadronique issu de la collision entre le photon virtuel et le \mathbb{P} . t est le carré du moment transféré au \mathbb{P} et vaut donc:

$$t = \mathbb{P}^2 \tag{3.70}$$

Cette dernière grandeur est essentiellement liée à l'impulsion transverse emportée par le \mathbb{P} . Cette grandeur est toujours très faible dans le domaine expérimental auquel est sensible l'expérience H1. Par conséquent, on néglige t dans les calculs.

On définit également la variable $\xi_{\mathbb{P}}$ par :

$$\xi_{\mathbb{P}} = \beta \left(1 + \frac{\hat{s}}{Q^2} \right) \tag{3.71}$$

où \hat{s} est le carré de l'énergie entrant dans le processus partonique. Cette variable s'interprète au niveau partonique comme la fraction d'impulsion du poméron emportée par le parton interagissant dans le processus dur.

Les contraintes cinématiques sont telles que l'intervalle de rapidité $\Delta \eta$ séparant les fragments du \mathbb{P} et le proton diffusé vérifie la relation [44] suivante:

$$\Delta \eta \ge \log \frac{1}{X_{\mathbb{P}}} \tag{3.72}$$

3.3.2 Phénoménologie

Nous décrivons ici comment la diffraction se manifeste dans les collisions ep à HERA et quelles sont les observables qui sont mesurées et qui permettent d'avoir un accès à la structure de l'objet échangé lors de l'interaction diffractive.

Observation des événements à grand intervalle de rapidité

L'analyse des données de HERA prises en 1993 par les expérience H1 [42] et ZEUS [43] a permis de mettre en évidence un désaccord entre les données observées et les prédictions des Monte Carlo de diffusion profondément inélastique dans la distribution de la pseudo-rapidité de la particule émise la plus à l'avant dans le domaine d'acceptance des détecteurs. La figure (3.11) montre la différence entre les données 1993 de H1 et les prédictions du Monte Carlo DJANGO.

Sur cette figure, on observe un excès d'événements vers les faibles valeurs de la pseudo-rapidité. Ces événements présentent un large intervalle de rapidité sans activité hadronique dans la direction du proton. Dans l'hypothèse d'une interaction profondément inélastique, le photon interagit avec l'un des quarks du proton. Ce quark est alors éjecté à l'extérieur du proton. Cependant ce quark portant une charge de couleur voit le champ de couleur intense des débris du proton qui ne sont pas non plus blanc de couleur. Au fur et à mesure que les deux systèmes s'écartent le potentiel entre eux croît jusqu'à atteindre le seuil de création d'une paire quark-antiquark. En fait, le processus d'hadronisation est bien plus complexe mais le caractère important de ce mécanisme est qu'il y a production de hadrons dans l'intervalle de rapidité séparant le quark de courant et les débris du proton. Néanmoins, ce processus d'hadronisation est soumis à des fluctuations statistiques et il peut arriver qu'un intervalle de rapidité plus ou moins grand soit vide d'activité hadronique. Cependant, quand on construit un générateur basé sur cette idée, il ne produit pas assez de ces événements à grand intervalle de rapidité. Il est donc naturel de se demander si on est face à un nouveau mécanisme de production. L'idée la plus



FIG. 3.11 – Distribution de la pseudo-rapidité de la particule détectée le plus vers l'avant du détecteur H1 pour les données de 1993 et le Monte Carlo DJANGO. La valeur $\eta_{max} = 3.6$ correspond à la limite de l'acceptance géométrique du calorimètre à argon liquide. Les grandes valeurs de η_{max} correspondent à des intervalles de rapidité de plus en plus réduits dans la direction du proton incident.

simple est d'introduire un objet, blanc de couleur, le poméron, dans le mécanisme. De manière imagée, cet objet est émis par le proton et constitué alors un système complètement séparé de ce dernier en termes de champs de couleur. On introduit alors un mécanisme de diffusion profondément inélastique qui sonde la structure de cet objet. En comparant les données aux prédictions de ce type d'approches dans un formalisme d'échange d'un reggeon, on observe une bonne description des distributions physiques observées. De plus, l'intercept résultant de l'ajustement par un modèle d'échange de \mathbb{P} factorisable -i.e. dont le facteur de flux d'émission par le proton ne dépend que de $X_{\mathbb{P}}$ - aux données est proche de celui du \mathbb{P} extrait par Donnachie et Landshoff [37].

En 1994, la quantité de données acquises par H1 a été beaucoup plus importante qu'en 1993 et on dispose ainsi de données plus précises pour tester le modèle précédent. L'analyse a dans un premier temps montré une brisure de la factorisation en fonction de β . Cependant, on s'est ensuite aperçu que l'on pouvait tout à fait bien modéliser les données par l'échange d'un reggeon supplémentaire, un méson, en plus du \mathbb{P} précédent. Dans ce modèle, la brisure de factorisation apparaît donc seulement comme effective. Les motivations pour introduire l'échange d'une autre trajectoire que celle du \mathbb{P} réside essentiellement dans le fait que l'on attend une contribution unique du \mathbb{P} que dans la limite $X_{\mathbb{P}} \to 0$, ce qui n'est évidemment pas le cas des événements que l'on observe.

3.3.3 Fonctions de structure diffractives

De manière très générale, il est possible de définir des fonctions de structure diffractives du proton par analogie avec la définition des fonctions de structures standards du proton que nous avons vues au chapitre précédent. Cette fonction de structure dépend a priori de quatre variables cinématiques. On peut alors écrire l'expression de la section efficace diffractive sous la forme:

$$\frac{d^4\sigma(X_{\mathbb{P}}, t, x, Q^2)}{dX_{\mathbb{P}}dtdxdQ^2} = \frac{4\pi\alpha^2}{xQ^4} \left(1 - y + \frac{y^2}{2(1+\mathcal{R})}\right) F_2^{D(4)}(x, Q^2, X_{\mathbb{P}}, t)$$
(3.73)

où on a négligée la contribution de F_3^D et où \mathcal{R} est défini par:

$$\mathcal{R} = \frac{F_L^{D(4)}}{F_2^{D(4)} - F_L^{D(4)}} \tag{3.74}$$

Cette quantité n'est théoriquement pas nécessairement la même que le rapport R que l'on écrit pour la fonction F_2 inclusive du proton. Ce paramètre n'est contraint ni par la théorie ni par la mesure et peut varier entre 0 et l'infini.

Expérimentalement, on ne mesure pas t et la section efficace mesurée est intégrée sur $|t| \in [|t|_{min}, |t|_{lim}]$. La valeur de $|t|_{min}$ dépend de Q^2 , W^2 , M_X^2 et de la masse du proton final (ou de son état excité). Celle de $|t|_{lim}$ est déterminée en demandant qu'aucune particule provenant du proton diffusé (ou d'un de ses états excités) ne soit détecté dans le détecteur H1. Pour le domaine $X_{\mathbb{P}} < 0.05$ où nous avons des données, la valeur de $|t|_{lim}$ correspond au maximum à environ 7 GeV².

Comme on ne connaît pas \mathcal{R} , il est usuel de présenter la mesure de la section efficace tri-différentielle en terme de la fonction de structure $F_2^{D(3)}$ définie par:

$$\frac{d^3\sigma(X_{\mathbb{I\!P}}, t, x, Q^2)}{dX_{\mathbb{I\!P}}dtdxdQ^2} = \frac{4\pi\alpha^2}{xQ^4} \left(1 - y + \frac{y^2}{2}\right) F_2^{D(3)}(x, Q^2, X_{\mathbb{I\!P}})$$
(3.75)

où on pose $\mathcal{R} = 0$ pour toute valeur de t suivant la procédure proposée originellement par G. Ingelman et K. Prytz [45]. Comme dans le cas F_2^P , on est peu sensible à la valeur du rapport \mathcal{R} car on a des données à relativement petit y.

3.3.4 L'hypothèse de factorisation

La figure (3.12) présente l'évolution de la fonction de structure $F_2^{D(3)}$ en fonction de $X_{\mathbb{P}}$ pour différentes valeurs de β et Q^2 sur l'intervalle mesuré $X_{\mathbb{P}} \in [3.10^{-4}, 0.05]$ avec les données de 1993. Un ajustement de la fonction de structure avec une fonction de la forme $X_{\mathbb{P}}^{-n}$ où n est indépendant de Q^2 et β décrit très bien le comportement des valeurs de $F_2^{D(3)}$ mesurées. Le résultat de l'ajustement donne la valeur $n = 1.19 \pm 0.06(stat.) \pm 0.07(syst.)$. Ce résultat est en bon accord avec ce que l'on attendrait pour un \mathbb{P} "soft" à la Donnachie et Landshoff pour lequel on prédit un comportement en :

$$F_2^{D(3)} \propto X_{\mathbb{P}}^{1-2\alpha_{\mathbb{P}}(t)}$$
 (3.76)



FIG. 3.12 – Évolution de la fonction de structure $F_2^{D(3)}$ mesurée par H1 avec les données de 1993 en fonction de $X_{\mathbb{P}}$. On présente également le résultat de l'ajustement de ces données par une fonction de la forme $X_{\mathbb{P}}^n$ où n est indépendant de Q^2 et β .

Une telle dépendance universelle en $X_{\mathbb{P}}$, indépendante de Q^2 et β permet de postuler une factorisation de la section efficace en deux termes indépendants de la forme:

$$\frac{d^3 \sigma_{ep \to ep X}}{dX_{\mathbb{P}} dt d\beta dQ^2} = f_{\mathbb{P}/p}(X_{\mathbb{P}}, t) \times \frac{d^2 \sigma_{e\mathbb{P} \to eX}}{d\beta dQ^2}$$
(3.77)

où $\frac{d^2 \sigma_{e\mathbb{P} \to e\mathbb{X}}}{d\beta dQ^2}$ décrit la section efficace de la diffusion profondément inélastique de l'électron sur le \mathbb{P} . Le terme $f_{\mathbb{P}/\mathbb{P}}(X_{\mathbb{P}},t)$ représente le flux de \mathbb{P} à l'intérieur du proton. Dans le cadre de l'échange d'une trajectoire de Regge $\alpha(t)$, dans la limite asymptotique $X_{\mathbb{P}} \to 0$, $t/s \to 0$, le terme de flux prend la forme $X_{\mathbb{P}}^{-2\alpha(t)+1}$. La dépendance en t peut être négligée dans une bonne approximation car la dépendance en t est douce pour les interactions hadroniques non perturbatives qui sont essentiellement périphériques.

3.3.5 Les fonctions de structure du \mathbb{P}

En supposant la factorisation, il est possible de définir des fonctions de structure du \mathbb{P} en exprimant la section efficace $\frac{d^2\sigma_{e\mathbb{P}\to eX}}{d\beta dQ^2}$ sous la forme:

$$\frac{d^{2}\sigma_{e\mathbb{P}\to e\mathbf{X}}}{d\beta dQ^{2}} = \frac{2\pi\alpha^{2}}{\beta Q^{4}} \left(\left(2(1-y) + y^{2} \right) F_{2}^{\mathbb{P}}(\beta, Q^{2}) - y^{2} F_{L}^{\mathbb{P}}(\beta, Q^{2}) \right) \\
= \frac{2\pi\alpha^{2}}{\beta Q^{4}} \left(2(1-y) + \frac{y^{2}}{1+R^{\mathbb{P}}(\beta, Q^{2})} \right) F_{2}^{\mathbb{P}}(\beta, Q^{2}) \tag{3.78}$$

Encore une fois, on ne connaît pas la valeur de $\mathbb{R}^{\mathbb{P}}$ qui le rapport \mathcal{R} précédent intégré sur t. De manière expérimentale, on définit :

$$\tilde{F}_{2}^{D}(\beta, Q^{2}) = \int_{X_{\mathbb{P}_{L}}}^{X_{\mathbb{P}_{H}}} F_{2}^{D(3)}(\beta, Q^{2}, X_{\mathbb{P}}) \, dX_{\mathbb{P}}$$
(3.79)

où l'intégration est faite sur le domaine $[X_{\mathbb{P}_L}, X_{\mathbb{P}_H}]$ correspondant au domaine de mesure. Cette quantité est proportionnelle à la fonction de structure $F_2^{\mathbb{P}}$ si l'hypothèse de factorisation est vérifiée.

3.3.6 Observation de la brisure de factorisation

En 1994, les données acquises par le détecteur H1 ont permis d'accéder à une statistique beaucoup plus grande qu'en 1993. Les erreurs sur la mesure de la fonction de structure diffractive ont ainsi significativement diminué. Cette plus grande acuité des données a permis de mettre en évidence une brisure de la factorisation. La figure (3.13) présente l'évolution de l'exposant n qui gouverne le comportement en $X_{\mathbb{P}}$ de la fonction de structure diffractive en fonction de β et Q^2 . On voit donc que la brisure de factorisation n'affecte que β et pas Q^2 . Une possible explication de cette brisure pourrait, en termes de théorie de Regge, venir de la contribution d'une trajectoire mésonique en plus de celle venant de la trajectoire du \mathbb{P} factorisable initialement considéré. En effet, la contribution d'un méson varie avec β alors que celle du \mathbb{P} est plate comme le présente la figure (3.14). Le comportement observé est alors interprété comme un comportement effectif.

3.3.7 Ajustement QCD de $F_2^{D(3)}$: structure du \mathbb{P}

On peut montrer que les données sont ajustées de manière très satisfaisante en incorporant la contribution d'une trajectoire supplémentaire. On utilise une paramétrisation de la forme :

$$F_2^{D(3)}(\beta, Q^2) = F_2^{\mathbb{P}}(\beta, Q^2) \ X_{\mathbb{P}}^{-n_1} + C_M \ F_2^M(\beta, Q^2) \ X_{\mathbb{P}}^{-n_2} + IT$$
(3.80)

où on a en plus incorporé un terme d'interférence avec une phase Δ de 45° de la forme :

$$IT = 2\cos(\Delta)\sqrt{F_2^{\mathbb{P}}(\beta, Q^2)} F_2^M(\beta, Q^2) F_I(X_{\mathbb{P}}, t)$$
(3.81)



FIG. 3.13 – Évolution de l'exposant n fixant le comportement en $X_{\mathbb{P}}$ de la fonction de structure diffractive en fonction de β et Q^2 .

où F_I est le flux du terme d'interférence qui a les caractéristiques moyennes des deux trajectoires précédentes [46]. Les quantités que l'on ajuste sont $F_2^{\mathbb{P}}(\beta, Q^2)$, n_1 , n_2 et C_M . Dans ce fit, on a supposé que la fonction de structure du méson était celle du pion : $F_2^M = F_2^{\pi}$ dans la paramétrisation de GRV [47]. La figure (3.15) présente le résultat de l'ajustement pour deux valeurs de β et pour $Q^2 = 20$ GeV². On voit dans un premier temps que la contribution du méson n'est importante qu' à grand $X_{\mathbb{P}}$ et petit β où elle représente une intensité d'environ 50 %. Cette contribution tombe très vite avec $X_{\mathbb{P}}$.

Les valeurs des pentes en $X_{\mathbb{P}}$ qui résultent de l'ajustement sont :

$$n_1 = 1.29 \pm 0.03(stat) \pm 0.06(syst) \pm 0.03(model)$$
(3.82)

$$n_2 = 0.3 \pm 0.3(stat) \pm 0.6(syst) \pm 0.2(model)$$
(3.83)

Ces résultats se convertissent en une mesure de l'intercept de chacune des deux trajectoires moyennant quelques approximations. Si on suppose que la dépendance en t est exponentielle $(e^{-|b|t})$ et que les trajectoires sont linéaires en t i.e. de la forme :

$$\alpha(t) = \alpha(0) + \alpha' t \tag{3.84}$$



FIG. 3.14 – Possible explication de la brisure de factorisation observée.

on a alors:

- si $b_M = 5 \text{ GeV}^{-2}$ et $\alpha'_M = 1 \text{ GeV}^{-2}$, $\alpha_M(0) = 0.6 \pm 0.1(stat) \pm 0.3(syst)$ - si $\alpha'_{\mathbb{P}} = 0 \text{ GeV}^{-2}$, $\alpha_{\mathbb{P}}(0) = 1.15 \pm 0.02(stat) \pm 0.04(syst)$

- si
$$\alpha'_{\mathbb{P}} = 0.3 \text{ GeV}^{-2}$$
 et $b_{\mathbb{P}} = 6 \text{ GeV}^{-2}$,

$$\alpha_{\mathbb{P}}(0) = 1.18 \pm 0.02(stat) \pm 0.04(syst)$$

L'erreur systématique sur les paramètres du méson est grande car on a une large liberté dans la structure de ce dernier. Le résultat de l'ajustement précédent permet également d'étudier la structure du P. Dans un premier temps, on a essayé de décrire le P avec une structure en quarks d'une part et avec une structure gluonique d'autre part (à $Q_0^2 = 2.5 \text{ GeV}^2$). La figure (3.16) présente le résultat de ces ajustements. Le χ^2 obtenu dans le cas des quarks seuls est très mauvais alors que la seconde hypothèse donne une valeur proche de 1. Les données favorisent donc un P fortement composé de gluons.

La figure (3.17) présente l'évolution en Q^2 de la fraction d'impulsion. Encore une fois, le \mathbb{P} semble être dominé par les gluons qui portent une très large fraction de son impulsion. La figure (3.18) présente les densités de quarks et de gluons obtenues par l'ajustement de la fonction de structure du \mathbb{P} . La caractéristique essentielle de ces



H1 Preliminary 1994

FIG. 3.15 – Ajustement de la fonction de structure du $\tilde{F}_2^{D(3)}$ par un modèle phénoménologique d'échange de deux trajectoires de Regge (un \mathbb{P} et un méson). La courbe inférieure est la contribution du \mathbb{P} , la courbe intermédiaire la contribution \mathbb{P} + méson et la courbe supérieure la contribution \mathbb{P} + méson + terme d'interférence.

densités concerne la nature gluonique du \mathbb{P} . A la vue de ces courbes, il apparaît que le \mathbb{P} est constitué d'un gluon très dur (gluon de "valence") qui emporte la quasi-totalité de son impulsion. Des gluons mous accompagnent ce dernier afin de compenser le champ de couleur et donner fréquemment naissance à un grand intervalle de rapidité que l'on observe expérimentalement.

3.4 La diffraction à la lumière de QCD

Dans cette section, nous donnons les motivations qui conduisent à étudier la diffraction à la lumière de QCD. Nous discuterons également la contribution de la physique perturbative en diffraction en présentant les différentes approches sur la question. Finalement, nous discuterons plus précisément du IP de BFKL.

3.4.1 Motivations

La grande nouveauté avec l'apparition de QCD est que nous disposons maintenant d'une théorie microscopique de l'interaction forte. Cette théorie est censée décrire l'ensemble des caractéristiques observées dans les collisions hadron-hadron ou photon-hadron. Il est donc naturel d'étudier le pouvoir de description et de prédiction de QCD en diffraction. Ainsi, la diffraction n'est plus vue sous le même jour et n'est plus questionnée de la même manière aujourd'hui.

Alors que les données expérimentales se sont accumulées, les physiciens veulent comprendre comment la théorie QCD est capable de décrire tous les comporte-



FIG. 3.16 – A justement de la fonction de structure du $\tilde{F}_2^D(\beta, Q^2)$ a) en termes de quarks seuls ou b) en termes de quarks et de gluons.

ments observés (comportement asymptotique des sections efficaces, "shrinkage", ...), dégager une interprétation simple de ces phénomènes en terme d'interaction de partons et, fort de cette compréhension, rechercher des comportements non triviaux que pourrait prédire QCD [48].

Il existe plusieurs observations non triviales que QCD se doit d'expliquer. Par exemple, il est tout à fait remarquable que le rapport de la section efficace de production d'événements à grand intervalle de rapidité sur la section efficace totalement inclusive ne décroisse pas brutalement à grand Q^2 . Naïvement, on s'attend à ce que la probabilité de résoudre plus d'un parton dans le proton tombe avec Q^2 . Or ce n'est pas le cas. Il y a donc ici un défi théorique pour établir ce comportement d'ordre supérieur de la section efficace diffractive à partir de QCD.

A terme, une des questions cruciales à laquelle on espère répondre concerne la structure partonique du \mathbb{P} ou plus généralement de la dissociation diffractive en



FIG. 3.17 – Évolution de la fraction d'impulsion du \mathbb{P} emportée par les quarks ou les gluons avec Q^2 .



FIG. 3.18 – Densité de partons en fonction de la fraction d'impulsion longitudinale du \mathbb{P} qui entre dans le processus dur pour deux valeurs de Q^2 . A petit Q^2 , le \mathbb{P} peut être considéré comme un gluon très dur (gluon de "valence") accompagné d'un nuage de gluons mous assurant la neutralité de couleur.

termes de processus partoniques.

Malheureusement, la seule technique de calcul que nous sachions bien utiliser est le développement en série de perturbation. L'utilisation de cette technique requiert l'existence d'un paramètre de développement (la constante de couplage) dont les puissances tendent très vite vers 0. L'interaction entre partons étant très intense, cette technique est très mal adaptée au calcul de QCD dans de nombreux cas. Le seul cas favorable se présente quand l'énergie (Q^2 par exemple) mise en jeu est grande et que la constante de couplage effective devient petite. Dans ce cas on peut se contenter de comparer les données à la réponse théorique obtenue avec le(s) premier(s) ordre(s) de la série de perturbation. Comme nous l'avons vu précédemment, on peut parfois raffiner les prédictions en prenant en compte une infinité de diagrammes dont on resomme les contributions.

Pour tester la capacité de QCD à décrire la diffraction, il faut donc rechercher des processus durs pour lesquels nous pourrons comparer résultats expérimentaux et prédictions théoriques.

Cependant, quand le calcul perturbatif ne s'applique pas, on peut néanmoins construire des modèles effectifs dans lesquels les objets utilisés sont des champs composites ou des excitations collectives de quarks et de gluons. On utilise par exemple des mésons, des condensats ou des instantons. C'est l'un des challenges de QCD que de trouver et d'expliciter les liens existant entre ces objets composés et les quarks et gluons perturbatifs. C'est dans ce cadre que se place l'étude de la structure du P.

Dans le cas du \mathbb{P} , on a vu que c'est un objet hérité des théories de Regge et qu'il est sensé dominer la section efficace dans la limite de Regge (grand s). Dans la grande majorité des cas, on ne peut pas mettre en évidence une échelle perturbative dans l'état final, c'est la raison pour laquelle on considère souvent le \mathbb{P} comme un objet non perturbatif. Cependant, on connaît certains états finals pour lesquels le calcul perturbatif s'applique. Pour étudier la structure du \mathbb{P} , l'idée est donc de regarder de tels processus dans la limite de Regge où le \mathbb{P} est à l'oeuvre.

Nous allons nous intéresser maintenant à mettre en évidence quelles sont les contributions perturbatives et non perturbatives qui interviennent dans la diffraction à HERA.

3.4.2 Contributions de la physique perturbative dans la dissociation diffractive *ep*

Classification des processus

Afin de bien comprendre l'importance des relations entre physique molle ("soft") et dure ("hard") dans les processus de hautes énergies, il est intéressant de classifier ces derniers en fonction du nombre d'échelles d'énergie naturelles y apparaissant. On trouve tout d'abord les événements "mous" dans lesquels la seule échelle d'énergie est donnée par la taille transverse du proton $R \sim 1 fm$ qui équivaut à environ une fraction de GeV. On trouve ensuite les classes des processus "durs" qui présentent une échelle ou plusieurs échelles d'énergie perturbatives (typiquement plus grande que 5 à 10 GeV) dans leur cinématique. C'est le cas de la diffusion profondément inélastique à grand Q^2 , de la production de jets à grand p_{\perp}^2 , de la production de particules charmées ... Pour pouvoir appliquer le calcul perturbatif, il faut pouvoir séparer la physique à courte distance de la physique à grande distance. Ceci implique l'utilisation de théorèmes de factorisation comme ceux que nous avons utilisés pour établir les équations DGLAP ou BFKL dans le chapitre précédent.

Transparence et Opacité de couleur

Le concept de transparence de couleur est essentiel en QCD pour décrire les collisions dans les réactions d'électroproduction où le photon fluctue en une paire $q\bar{q}$ qui dans la plupart des cas est de petite taille (donc de grand p_{\perp} relatif) et où les deux partons écrantent mutuellement le champ de couleur de leur partenaire. En effet, la transparence de couleur est le mécanisme de QCD qui permet de décrire l'interaction de configurations partoniques de petite taille, neutres de couleur, avec une cible hadronique. La quintessence du phénomène est réunie dans la formule suivante [49, 50, 51]:

$$\sigma_{H}^{q\bar{q}} = 2\alpha_{s}\pi^{2}b^{2}\frac{1}{N_{c}}Tr\left(\frac{F^{2}}{8}\right)xf_{g}^{H}(x,9/b^{2})$$
(3.85)

où b est la distance transverse entre le système $q\bar{q}$, F^2 est l'opérateur de Casimir du groupe SU(3) et f_g^H est la densité de gluons dans la cible hadronique H. Ce mécanisme est pertinent à grande énergie car les processus sont alors dominés par l'échange de gluons.

La décroissance de la section efficace quand le paramètre d'impact diminue est compensée en partie par la croissance de la densité de gluons. Quand on reste à paramètre d'impact fixé, la section efficace augmente avec l'énergie dans le centre de masse. A grande énergie, la densité de gluons devient grande et la section efficace devient vraiment importante. On parle alors d'opacité de couleur perturbative. Cette opacité perturbative est différente de l'opacité non perturbative liée à des interactions à grande distance et traditionnellement associée aux configurations de grande taille transverse. Ces concepts permettent de tester la diffusion de configurations de petite taille dans un hadron de taille normale. On peut donc espérer observer des effets différents dans le cas de collisions γp ou $\gamma \mathbb{P}$ qui pourraient nous renseigner sur l'extension spatiale du \mathbb{P} comparée à celle du proton.

On retiendra que les interactions mettant en jeu des configurations de petite taille sont associées a des processus durs dont la section efficace croit avec l'énergie alors que les interactions impliquant des configurations de grande extension spatiale sont associées à des processus "mous". On se rappellera également que l'étude des événements à grand intervalle de rapidité (collision $\gamma \mathbb{P}$) peuvent nous révéler des informations sur la dynamique de couleur entrant en jeu comparée à celle qui est à l'oeuvre dans le cas de collisions γp .

Transition du domaine perturbatif vers le domaine non perturbatif

D'une manière générale il est attendu qu'à petit x, l'évolution des densités de partons ne soit plus gouvernée par l'équation de DGLAP mais par celle de BFKL. Néanmoins, ce comportement prédit une violation de l'unitarité à très petit x (c'est à dire à grand s) qui doit être corrigée par des contributions d'ordre supérieur ou non perturbatives. La compréhension et l'observation de ces phénomènes de saturation constituent deux des défis de la physique à petit x. Dans ce but, les événements à grand intervalle de rapidité permettent, à x fixé, de sonder différentes régions de l'espace du paramètre d'impact b et offrent l'excitante possibilité d'observer des déviations à l'évolution DGLAP ou des effets de saturation. A terme, ce type d'observation devrait permettre de mieux comprendre la région de transition entre physique perturbative et physique "douce".

Manifestations attendues des processus perturbatifs

Les principales différences qui sont prévues entre les processus durs et la physique non perturbative concernent plusieurs traits généraux que nous donnons ici. Dans la référence [48] on trouvera le détails des justifications de ces derniers.

- Dépendance en énergie des sections efficaces: Il est prédit que les sections efficaces de processus durs diffractifs croissent beaucoup plus rapidement avec l'énergie dans le centre de masse que celles correspondant à des processus non perturbatifs. Dans le cas d'une loi de puissance pour ces sections efficaces, l'exposant dépend de l'échelle perturbative dans le processus.
- Dépendance en t des sections efficaces: la dépendance exponentielle en t des sections efficaces est une sonde tout à fait sensible de la dureté des processus. Dans la limite de Regge, quand la physique soft domine, on attend un comportement universel de la forme $b_{soft} = b_o + 2 \alpha'_{\mathbf{P}} ln(\frac{s}{s_o})$. Dans le domaine cinématique accessible à HERA, on devrait pouvoir observer une déviation jusqu'à 2 unités de cette pente logarithmique si un processus dur domine. Dans le régime QCD perturbatif, on s'attend à $\alpha' \propto 1/Q^2$ et $s_o \simeq Q^2$.

D'autre part, il existe quelques canaux exclusifs pour lesquels nous pouvons mener des calculs complètement perturbatifs avec QCD. Les principaux canaux concernent la production de charme et de jets. Dans le premier, l'échelle perturbative est donnée par la masse au carré du charme alors que dans le cas de la production diffractive de di-jet, il y a plusieurs échelles candidates: Q^2 , $p_{\perp jet}^2$ ou encore \hat{s} , la masse invariante des deux jets.

3.5 Les modèles pour décrire le DDIS à HERA

Nous donnons ici la base de l'argumentation propre aux modèles les plus courants développés pour décrire la diffusion profondément inélastique diffractive (DDIS) à HERA.

3.5.1 Modèle de Ingelman et Schlein (IS)

Ce modèle a été proposé par Ingelman et Schlein [52] en 1985 afin d'étudier la structure partonique du \mathbb{P} dans le cadre des collisions $p\bar{p} \to X\bar{p}$. Il postule la possibilité de décomposer l'interaction en plusieurs sous-processus. Le \mathbb{P} est émis par le proton et va ensuite interagir avec l'antiproton. La section efficace peut alors être calculée grâce aux techniques de calcul de QCD. Des fonctions de structure du \mathbb{P} sont alors introduites. Si on applique cette idée au collision $ep \to epX$, la section efficace différentielle peut s'écrire:

$$\frac{d^4\sigma}{dX_{\mathbb{P}}dtdQ^2dx} = f_{\mathbb{P}/\mathbb{P}}(X_{\mathbb{P}}, t)f_{q(g)/\mathbb{P}}(\beta)f_{\gamma/e}(x, Q^2)\frac{d^2\hat{\sigma}_{\gamma q(g) \to X}}{dxdQ^2}$$
(3.86)

où $f_{\mathbb{P}/\mathbb{P}}(X_{\mathbb{P}},t)$ est le facteur de flux de \mathbb{P} dans le proton, $f_{\gamma/e}(x,Q^2)$ le facteur de flux de photons dans l'électron, $f_{q(g)/\mathbb{P}}(\beta)$ la densité de partons q (g) dans le \mathbb{P} et $\frac{d^2\hat{\sigma}_{\gamma q(g) \to X}}{dx dQ^2}$ la section efficace partonique du processus dur de l'interaction. Le terme dominant la section efficace $\hat{\sigma}$ est le terme provenant du processus $\gamma + g \to q\bar{q}$.

Le facteur de flux de ${\rm I\!P}$ dans le proton est dans ce modèle paramétré par la formule :

$$f_{\mathbb{P}/\mathbb{P}}(X_{\mathbb{P}}, t) = \frac{1}{2} \frac{1}{2.3 X_{\mathbb{P}}} \left(6.38e^{8t} + 0.424e^{3t} \right)$$
(3.87)

dont les coefficients numériques ont été obtenus par un ajustement des données $p+\bar{p}$ et p+p. Étant donnée la nature quasi-hadronique du \mathbb{P} dans ce modèle, on introduit la fonction de structure du \mathbb{P} définie par :

$$F^{\mathbb{P}}(\beta, Q^2) = \sum_{i} e_i^2 \left(\beta \, q_i(\beta) + \beta \, \bar{q}_i(\beta) \right) \tag{3.88}$$

La normalisation des densités de partons est assurée en demandant une règle de somme pour la quantité de mouvement du P.

3.5.2 Modèle de Donnachie et Landshoff (DL)

Dans le modèle de Donnachie Landshoff [53], la dissociation profondément inélastique diffractive est décrite par l'échange d'un \mathbb{P} "soft" entre le photon virtuel et le proton. Le \mathbb{P} se couple préférentiellement aux quarks, par analogie avec le photon. La section efficace est ensuite calculée en utilisant le formalisme des théories de Regge et s'écrit :

$$\frac{d^2\sigma}{dtd\beta} = f_{\mathbb{P}}(X_{\mathbb{P}}, t) \ F_{q/\mathbb{P}}(\beta, Q^2)$$

Le facteur de flux de P est relié au facteur de forme du proton

$$F_1(t) = \frac{4M_p^2 - 2.8t}{M_p^2} \left(\frac{1}{1 - t/0.7}\right)^2$$

par:

$$f_{\mathbb{P}}(X_{\mathbb{P}},t) = \frac{9\beta_0^2}{4\pi^2} F_1^2(t) X_{\mathbb{P}}^{1-2\alpha(t)}$$
(3.89)

 $\beta_0 \simeq 1.8 \text{ Gev}^{-1}$ est la constante de couplage effective quark- \mathbb{P} extraite des données des collisions hadron-hadron. La trajectoire du \mathbb{P} est appelée trajectoire douce ("soft \mathbb{P} ") et a été ajustée aux données hadron-hadron. Elle vaut : $\alpha(t) = 1.08 + 0.25t$. La ressemblance dans ce modèle entre le photon et le \mathbb{P} conduisent tout naturellement à une structure en quark du \mathbb{P} de la forme :

$$F_{q/\mathbb{P}} = \frac{1}{3} C \beta \left(1 - \beta\right) \tag{3.90}$$

avec $C \sim 0.25$ pour chaque type de quark ou d'antiquark léger. Comme dans le cas du photon, un terme de la forme β^{ϵ} (avec $\epsilon \sim 0.08$ ou plus) doit être ajouté à petit β . Ce modèle ne fait aucune prédiction pour la structure en gluons du P. De plus, comme le P n'est pas une vraie particule, les densités de partons du P ne vérifient aucune règle de somme sur l'impulsion.

3.5.3 Modèle du poméron de BFKL : le P "dur"

Dans ce modèle, on resomme comme nous l'avons vu dans le second chapitre, des diagrammes en échelle dans la jauge axiale. Ces échelles sont composées de gluons effectifs. On parle de gluons 'reggeisés' (ces derniers incorporent un certain nombre de corrections qui permettent d'écrire les diagrammes en échelle avec seulement des barreaux sans autre terme correctif). Le calcul complet est très compliqué et conduit à une dépendance de la section efficace de dissociation diffractive de la forme $X_{\mathbb{P}}^{-n}$ où n vaut environ 1.5.

Pour bien comprendre le lien entre le calcul de BFKL et le \mathbb{P} , il faut se rappeler que ce calcul est valable à petit x où il prévoit un comportement de la section efficace en $x^{-\lambda}$ avec $\lambda \simeq 0.5$. Or la limite $x \to 0$ correspond (à Q^2 fixé) à la limite de Regge pour le processus $\gamma - proton$ dont l'énergie dans le centre de masse

$$W^2 \sim \frac{Q^2}{x}$$

tend vers l'infini. Cette région correspond également au domaine en énergie où le P est sensé diminuer la section efficace. En terme de théorie de Regge, on s'attend alors à un comportement asymptotique de la forme:

$$\left(W^2\right)^{1-\alpha_{\mathbb{P}}} \sim x^{1-\alpha_{\mathbb{P}}}$$

En identifiant les deux comportements précédents, on peut écrire :

$$-\lambda = 1 - \alpha_{\mathbb{P}}$$
 soit $\alpha_{\mathbb{P}} = 1 + \lambda \simeq 1.5$

Quand on inclut des corrections d'unitarité et de "running" de la constante de couplage, cet exposant redescend jusqu'à une valeur autour de 1.3. Le calcul à l'ordre NLO est en cours à l'heure actuelle. C'est ce modèle que l'on appelle communément le IP "hard".

3.5.4 Modèle de Low-Nussinov

On sait que la diffraction se caractérise par l'échange d'un objet neutre de couleur dans la voie t. Intuivement, on peut comprendre que l'échange de plusieurs échelles de gluons permet de décrire l'échange d'un objet blanc de couleur. A l'ordre le plus bas, la façon la plus simple d'échanger un objet sans couleur consiste à échanger deux gluons. Dans cette hypothèse, moyennant la présence une échelle perturbative, la section efficace d'un processus exclusif donné peut être calculée. Cette section efficace est alors proportionnelle au carré de la densité de gluons dans le proton.

3.5.5 Modèle de Nikolaev et Zakharov (NZ)

Dans ce modèle, la diffraction est vue comme la dissociation diffractive du photon sur le proton [54]. Le photon peut fluctuer en une multitudes d'états hadroniques. La fonction d'onde du photon s'écrit alors :

$$|\gamma\rangle = |\gamma\rangle_{nu} + |q\bar{q}\rangle + |q\bar{q}g\rangle + \dots$$

La propriété de transparence de couleur implique que la section efficace état hadronique - proton varie avec la taille transverse ρ de cette fluctuation suivant la loi :

$$\sigma(
ho) \propto lpha^2
ho^2$$

Cette relation appliquée aux fluctuations $q\bar{q}$ donne une prédiction précise de ce modèle. En effet, pour une telle configuration, $\rho \propto \frac{1}{m_f}$ où m_f est la masse du quark de saveur f. On obtient ainsi:

$$\sigma \propto \frac{1}{m_f^2} \tag{3.91}$$

Cette formule signifie que la production de quarks lourds est fortement supprimée.

L'interaction avec le proton est décrite sans introduire les notions de \mathbb{P} , de fonctions de structure du \mathbb{P} et de flux de \mathbb{P} dans le proton. L'interaction avec le proton se fait par l'échange de deux gluons. La figure 3.19 présente le type de diagrammes considérés dans cette approche. La section efficace correspondant aux quarks de valence est attribuée aux fluctuations $q\bar{q}$ et vaut :

$$\left. \frac{d^2 \sigma}{dt dM_X^2} \right|_{t=0} \propto \frac{M_X^2}{\left(Q^2 + M_X^2\right)^3} \tag{3.92}$$

alors que la partie correspondant à la contribution de la mer est donnée par :

$$\left. \frac{d^2 \sigma}{dt dM_X^2} \right|_{t=0} \simeq \frac{\sigma_{tot}(\gamma^* p) \ A_{3\mathbb{P}}}{M_X^2} \tag{3.93}$$

où $A_{3\mathbb{P}}$ est la constante de couplage du vertex effectif à trois \mathbb{P} qui apparaît lorsqu'on écrit diagrammaticalement le carré de l'amplitude de la figure (3.19.b). Bien que dans ce modèle le \mathbb{P} n'est pas traité comme une particule, il est possible de donner une définition des fonctions de structure diffractive correspondant à la mer et à



FIG. 3.19 – Diagrammes décrivant la production diffractive d'états $q\bar{q}$ et $q\bar{q}g$ dans le modèle de Nikolaev-Zakharov.

la valence. Cette séparation de la section efficace en deux termes distincts met en exergue la brisure de factorisation prédite par ce modèle. La dépendance en $X_{\mathbb{P}}$ et β se factorise alors pour chaque contribution et on obtient la forme suivante pour la section efficace différentielle :

$$X_{\mathbb{P}} \frac{d^{2}\sigma}{dtdX_{\mathbb{P}}}\Big|_{t=0} = \frac{\sigma_{tot}(pp)}{16\pi B_{3\mathbb{P}}} \frac{4\pi^{2}\alpha}{Q^{2}} \times \left[\frac{B_{3\mathbb{P}}}{B_{el}}\phi_{\mathbb{P}}(X_{\mathbb{P}})F_{val}^{\mathbb{P}}(\beta,Q^{2}) + f_{\mathbb{P}}(X_{\mathbb{P}})F_{mer}^{\mathbb{P}}(\beta,Q^{2})\right]$$
(3.94)

où $\phi_{\mathbb{P}}(X_{\mathbb{P}})$ et $f_{\mathbb{P}}(X_{\mathbb{P}})$ sont alors des facteurs de flux associés à chaque contribution.

3.5.6 les modèles avec échange de couleur non perturbatif

Dans ces modèles, on considère que les événements à grand intervalle de rapidité en diffusion profondément inélastique procèdent des mêmes processus que ceux du DIS standard. La seule différence réside dans un mécanisme nouveau d'interaction non perturbative des quarks avec la matière hadronique du proton qui permet à ceuxci de changer de couleur et de former ainsi un système final présentant des champs de couleur propices à l'apparition d'un grand intervalle de rapidité sans activité hadronique. Deux systèmes partoniques neutres de couleurs peuvent ainsi se former et mener à la production de cet intervalle. On trouve ici deux approches. La première est une approche Monte Carlo dans laquelle la probabilité pour un quark de changer de couleur est un paramètre du modèle. La seconde est une approche formelle où la probabilité de changer de couleur est statistique et résulte d'une combinatoire sur le nombre de couleurs en présence.

Modèle Monte Carlo de Edin, Ingelman et Rathsman

Une description complète de ce modèle est donnée dans la référence [55]. Le Monte Carlo LEPTO 6.5 qui incorpore cet échange de couleur a été élaboré sur la base du Monte Carlo LEPTO 6.1 utilisé pour les études sur le DIS à HERA et qui s'est révélé capable de décrire les événements de diffusion profondément inélastique standard ainsi que les traits majeurs de l'état final hadronique. Le seul paramètre supplémentaire est la probabilité pour un quark de changer de couleur après l'interaction. Les différentes possiblités de réarrangement de couleur dans l'état final qui sont considérées sont données sur la figure (3.20). On fait ici l'hypothèse que le gluon domine à petit x. Ce modèle réussit dans une large mesure à décrire les



FIG. 3.20 – Les différentes configurations de couleur dans l'état final de la diffusion profondément inélastique initiée par le gluon qui domine à petit x.

données de la fonction de structure diffractive une fois que le paramètre définissant le taux de ré-interaction des quarks avec la matière hadronique du proton est ajusté aux données.

Modèle de Buchmüller et Hebecker

Dans ce modèle [56], on considère la dissociation du photon en une paire $q\bar{q}$ qui interagit comme un dipôle de couleur avec le proton. Ce modèle initial est appelé Aligned Jet Model et a été introduit par J. Bjorken pour décrire la fonction de structure du proton à petit x où les contributions asymétriques dans l'énergie longitudinale des deux quarks dominent. Les auteurs tentent ici d'appliquer cette idée à la production d'événements à grand intervalle de rapidité. Dans cette approche, un intervalle de rapidité peut être créé par un échange de couleur entre les deux guarks et la matière hadronique du proton via l'échange de gluons mous non perturbatifs. En fait, les auteurs adoptent ici une approche semi-classique car l'échange de gluons est traité comme l'interaction de la paire de quarks avec le champ de couleur moyen dans le proton. La figure (3.21) schématise cette approche. Nous allons maintenant essayer de voir comment fonctionne ce modèle. Il faut tout d'abord revenir un instant sur la fonction de structure inclusive du proton. On peut montrer qu'à petit xoù le gluon domine, la contribution du courant de quarks à la fonction de structure F_2 peut être négligée. La contribution dominante provient de la densité de gluons au premier ordre via le diagramme de photon-gluon-fusion. La fonction de structure s'écrit alors:

$$F_2(x,Q^2) = x \frac{\alpha_s}{2\pi} \sum_q e_q^2 \int_x^1 \frac{d\xi}{\xi} g(\xi) \left((\beta^2 + (1-\beta)^2 \log \frac{Q^2}{m_g^2 \beta^2} - 2 + 6\beta(1-\beta)) \right)$$
(3.95)



FIG. 3.21 – Schéma décrivant l'approche de Buchmüller et Hebeker pour modéliser la production d'événements à grand intervalle de rapidité basée sur une réinteraction "douce" des guarks traversant la matière hadronique du proton.

où ξ correspond à la fraction d'impulsion du proton portée par le gluon, m_g est la masse du gluon qui est introduit comme un cut-off pour régulariser la divergence colinéaire à t = 0 et β est définie par:

$$\beta = \frac{Q^2}{Q^2 + M^2} \tag{3.96}$$

où $M^2 = (q + p_g)^2$ est le carré de la masse invariante de la paire de quarks produite. L'intégration de cette expression mène à la prédiction suivante:

$$F_2(x,Q^2) \simeq \frac{\alpha_s}{3\pi} \sum_q e_q^2 x g(x) \left(\frac{2}{3} + \log \frac{Q^2}{m_g^2}\right)$$
 (3.97)

Cette prédiction est en bon accord avec les données observées à HERA pour la fonction de structure à bas x, pour une valeur des paramètres données dans la référence [57].

Nous sommes maintenant prêts à aborder l'évaluation de la fonction de structure diffractive. On introduit alors l'élément suivant dans le modèle :

La paire de quark-antiquark produite initialement dans une configuration d'un octet de couleur change de couleur aléatoirement via des interactions extrêmement douces avec le champ de couleur des restes du proton.

Ainsi la paire de quark-antiquark évolue dans un état de l'octet de couleur avec la probabilité P_8 et dans un état singlet de couleur avec la probabilité $P_1 = 1 - P_8$. Dans le cas d'un état de l'octet, il y a un flux de couleur entre les restes du proton et le jet de courant alors que dans l'autre cas, le singlet de couleur se fragmente de manière indépendante des restes du proton donnant naissance à un intervalle de rapidité sans activité hadronique. Si la dynamique qui occasionne la rotation de couleur de chacun des quarks est assez rapide, les probabilités précédentes peuvent être donnée en considérant le poids statistique associé à la création d'une paire quark-antiquark de couleur donnée. En prenant en compte l'existence de trois couleurs possible pour chacun des deux quarks, il vient :

$$P_1 = \frac{1}{9} \text{ et } P_8 = \frac{8}{9} \tag{3.98}$$

En analogie avec le calcul précédent, on peut évaluer la fonction de structure diffractive et on obtient la forme suivante :

$$F_2^{D(3)}(\beta, Q^2, \xi) \simeq \frac{1}{9} \frac{\alpha_s}{2\pi} \sum_q e_q^2 g(\xi) \tilde{F}_2^D(\beta, Q^2)$$
(3.99)

avec:

$$\tilde{F}_2^D(\beta, Q^2) = \beta \left((\beta^2 + (1 - \beta)^2 \log \frac{Q^2}{m_g^2 \beta^2} - 2 + 6\beta(1 - \beta) \right)$$
(3.100)

Comme la densité de gluons $g(\xi)$ et la masse m_g ont été déterminé dans l'approche précédente par un ajustement de la fonction de structure inclusive du proton, on peut prédire exactement dans ce modèle la valeur de la fonction de structure.

Au delà de la valeur de $F_2^{D(3)}$, ce modèle prédit également un lien direct entre la fonction de structure diffractive et la fonction de structure inclusive du proton que l'on obtient sous la forme suivante:

$$R_D = \frac{\int_x^1 d\xi F_2^{D(3)}(\beta, Q^2, \xi)}{F_2(x, Q^2)} \simeq \frac{1}{9}$$
(3.101)

Dans le cadre de ce modèle, ce rapport est une mesure directe de la probabilité de former un singlet de couleur dans le processus de diffusion profondément inélastique. Ce modèle est en excellent accord avec les données mesurées à HERA en 1993 par les expériences H1 [58].

3.5.7 Modèle des dipôles

Ce modèle reprend le formalisme développé dans le chapitre précédent. On trouvera le détail complet de cette approche dans les références [59, 60]. Dans la première référence, les auteurs calculent la section efficace inélastique dipôle-dipôle qui contribue à la dissociation diffractive du photon qui est représentée sur la figure (3.22.(a)). Cette composante est supposée dominer à petit β où elle correspond au couplage à trois IP en langage de Regge. Cependant une contribution supplémentaire doit être prise en compte. C'est le sujet abordé dans la seconde référence où les auteurs calculent la composante photon-proton quasi-élastique à la section efficace de dissociation diffractive dans le formalisme des dipôles. Cette composante est représentée sur la figure (3.22.(b)).

Le formalisme étant complexe nous allons nous contenter de discuter les points cruciaux développés dans cette approche en discutant les idées physiques qui guident les calculs et en commentant les résultats.



FIG. 3.22 – Schémas des deux contributions à la fonction de structure diffractive dans le modèle des dipôles

Les deux contributions

Le calcul de la section efficace via le théorème optique se fait techniquement en ayant recours aux règles de coupures AGK [61] qui disent que la partie imaginaire d'un diagramme est égale à la somme des amplitudes des diagrammes correspondant à toutes les coupures topologiquement différentes que l'on peut faire sur le diagramme initial. En appliquant ce théorème à l'échange du IP entre le photon et le proton, il résulte les deux contributions qui sont représentées sur la figure (3.22).

Ce qui est intéressant à retenir du calcul de ces deux contributions est tout d'abord l'emploi du théorème de k_t -factorisation qui avait déjà été utilisé dans le cas du calcul de la fonction de structure du proton dans le modèle des dipôles (voir chapitre précédent) ainsi que le traitement des corrélations dans le mécanisme d'émission des dipôles dans le cas de la première contribution à grande masse i.e. à petit β . Essayons de voir comment s'écrivent ces deux termes afin de clarifier ces différents points.

La première contribution s'écrit :

$$\frac{\beta d\sigma}{d\beta d^2 b} = \int d^2 r dz \Phi(r, z; Q^2) \sigma_d(r, b, \beta, X_{\mathbb{P}})$$
(3.102)

où *b* est le paramètre d'impact, $\Phi(r, z; Q^2)$ est la probabilité pour le photon de fluctuer en une paire $q\bar{q}$ de taille transverse *r* et dont un des quarks emporte une fraction *z* de son impulsion longitudinale. σ_d est la section efficace simplement diffractive dipôle-proton et s'écrit en suivant la référence [59]:

$$\sigma_{d} = \int \frac{dx}{x} d^{2}s_{1}\hat{\rho}_{1}(b+s1,x,\xi) \times \int \frac{dx'}{x'} d^{2}s_{2}\hat{\rho}_{1}(b+s2,x',\xi) \times \int \int \frac{dx_{1}}{x_{1}} \frac{dx_{2}}{x_{2}} \rho_{2}(r,s_{1},x_{1},s_{2},x_{2};x_{Bj}/\xi,X_{\mathbb{P}}/\xi) \times T(x,x_{1})T(x',x_{2})$$
(3.103)

où T(x, y) est l'amplitude de diffusion élastique de deux dipôles de taille transverse respective x et y (calculée par l'échange de deux gluons), $\hat{\rho}_1(b, x, \xi)$ est la densité de dipôles de taille transverse x dans un dipôle de taille transverse r et ρ_2 est la double densité de dipôles de taille transverse x_1 et x_2 dans un dipôle de taille r. Cette dernière quantité prend en compte les corrélations entre les dipôles à l'intérieur du dipôle initial.

On considère le photon et le proton comme des objets ayant une structure hadronique que l'on peut traduire en une densité de dipôles de taille transverse donnée. On considère ensuite que cette partie de la section efficace est due à l'interaction élastique de deux dipôles corrélés de l'état résultant de la fluctuation du photon avec deux dipôles non corrélés du proton comme le suggère la figure (3.22.a)) sur le graphe de droite.

La seconde contribution est assez longue à écrire car il faut considérer les différentes configurations de couleur, de spin et de saveur de la paire $q\bar{q}$. On se reportera pour le détail des calculs à la référence [59]. Le calcul se fait de manière analogue à la première contribution avec un changement majeur à prendre en compte. Comme la collision est quasi-élastique, (voir la figure (3.22.b))) les deux dipôles issus du photon qui interagissent ne sont plus corrélés. On n'a donc plus de terme en ρ_2 dans l'écriture de la section efficace dipôle-proton.

Les résultats

Les deux composantes exhibent un identique comportement dominant en $X_{\mathbb{P}}$ de la forme :

$$\Phi_{\mathbb{P}} = X_{\mathbb{P}}^{-1-2\Delta_{\mathbb{P}}} \left(\frac{2a_{\mathbb{P}}}{\pi}\right)$$
(3.104)

avec

$$a_{\mathbb{P}} = [7\alpha_s N_c \zeta(3) \log(1/X_{\mathbb{P}})/\pi]^{-1} \text{ et } \Delta_{\mathbb{P}} = \alpha_{\mathbb{P}} - 1 = \frac{\alpha_s N_c}{\pi} 4 \log 2.$$
(3.105)

Ce terme prévoit une factorisation avec une dépendance prépondérante de la forme classique $X_{\mathbb{P}}^{-1-2\Delta_{\mathbb{P}}}$. Cet exposant universel est cependant violé logarithmiquement par un terme non dominant qui intervient dans les calculs. Le résultat final prévoit un exposant effectif de la forme suivante qui brise a priori la factorisation :

$$\Delta_{\mathbb{P}}^{eff} = \Delta_{\mathbb{P}} - \frac{3}{2\log(1/X_{\mathbb{P}})} \tag{3.106}$$

La figure (3.23) présente l'évolution des contributions des deux composantes à la fonction de structure diffractive en fonction de $X_{\mathbb{P}}$ pour différentes valeurs de β .



FIG. 3.23 – Représentation de l'intensité des deux contributions discutées dans le texte en fonction de β pour un Q^2 et un $X_{\mathbb{P}}$ fixés. La première composante (courbes en tirets) domine à petit β (grande masse M_X) alors que la seconde (courbes en pointillés) domine à grand β [62]

. En trait plein est représentée la somme des deux contributions.

Comme prévu, la première composante (courbes en tirets) domine à petit β alors que la seconde (courbes en pointillés) domine à grand β .

Dans ce modèle, on a comme résultat supplémentaire que la fonction de structure diffractive $F_2^{D(3)}$ croît avec Q^2 sur tout le domaine en β . Ce résultat contraste avec le cas de la fonction de structure F_2 du proton pour laquelle la monotonie en Q^2 dépend de la région en x considérée.

Chapitre 4

Les sujets étudiés à HERA en dehors de la diffraction

«Seuls les bosons sans masse (le photon et les gluons) sont élémentaires; à des distances de l'ordre de 10^{-17} cm, leptons, quarks et bosons intermédiaires sont composites; Les fermions sont composés de haplons simples» \overline{H} . Fritsch, workshop of current Problems in Particle Theory, Florence 1982

Nous présentons ici dans les grandes lignes les sujets de physique étudiés à HERA en dehors de la diffraction. Un aperçu plus complet peut être trouvé dans les références [63, 64, 65].

4.1 Étude des fonctions de structure du proton

L'étude de la structure partonique du proton est l'un des objectifs majeurs de la physique à HERA. Comme nous l'avons vu au chapitre précédent, les fonctions de structure du proton sont directement liées aux densités de partons le constituant et dépendent des deux variables cinématiques x et Q^2 . HERA, avec son mode collisionneur, permet d'étendre le domaine cinématique mesurable. Le domaine en Q^2 s'étend entre ~ 0.2 GeV² et 10⁵ GeV² pour le DIS et la photoproduction. Le domaine accessible en x s'étend sur l'intervalle [~ 10^{-5} , ~ 0.5].

Un des principaux résultats a été l'observation de la violation de l'invariance d'échelle sur l'ensemble du domaine en Q^2 accessible. Un second résultat important et assez inattendu a été l'observation de la croissance de la fonction de structure F_2 quand x décroît.

L'évolution des densités de partons extraites des données de HERA sont compatibles avec les équations d'évolution DGLAP sur tout le domaine en Q^2 , et avec les équations d'évolution BFKL dans la région à petit x (leur domaine de validité théorique). Les hypothèses menant aux équations de DGLAP étant valides à grand Q^2 (typiquement $Q^2 \sim 10 \ GeV^2$), il est particulièrement surprenant qu'elles soient compatibles avec les données à petit x.

4.2 Étude de la photoproduction

L'intérêt des événements de photoproduction $(Q^2 \sim 0 \text{ GeV}^2)$ réside dans l'absence dans la cinématique de l'événement d'une échelle d'énergie naturelle permettant un calcul perturbatif. Dans le cas où l'état final hadronique ne donne pas d'échelle dure (jets a grand p_{\perp} , production de quarks lourds, ...), la photoproduction est donc liée à une partie non perturbative de la théorie.

L'examen de ces événements permet d'étudier le régime de transition entre la partie perturbative et la partie non perturbative de la théorie des interactions fortes (QCD). Ceci est étudié en mesurant par exemple la production de mésons vecteurs (ρ et J/ψ).

Une autre information très importante peut être extraite des événements de photoproduction présentant une échelle dure dans l'état final. Ainsi, la mesure des jets à grand p_{\perp} permettent de tester la densité de gluon du proton à faible Q^2 et à l'échelle perturbative p_{\perp}^2 .

En dernier lieu, ces événements peuvent être utilisés pour étudier la structure hadronique du photon.

4.3 Étude de la physique électro-faible

Le collisionneur HERA permet pour la première fois l'étude du propagateur du W dans la voie t dans les collisions profondément inélastiques par échange de courant chargé. L'amortissement de la section efficace avec Q^2 décroissant, lié à la masse du W dans le propagateur du boson échangé, a bien été observée [70]. La valeur de la masse de W extraites des mesures de sections efficaces par échange de courant chargé à HERA s'avère compatible avec la masse du boson W mesurée auprès d'autres accélérateurs (LEP, Fermilab). Cependant ceci ne constitue pas un test très sévère car l'erreur expérimentale sur la mesure de M_W à HERA est grande; essentiellement du fait de la faible statistique disponible.

4.4 Etude de l'état final hadronique

4.4.1 Recherche de "jets", mesure de la constante de couplage fort

La mesure du rapport des sections efficaces d'événements à un et deux jets dans l'état final peut être comparée à une prédiction de QCD qui fait intervenir la constante de couplage fort $\alpha_s(Q^2)$. On accède ainsi à une mesure de α_s . En répartissant les événements par intervalle de Q^2 , on mesure explicitement la dépendance de la constante de couplage effective avec Q^2 [69]. La valeur obtenue rapportée à la masse du Z est: $\alpha_s(M_Z) = 0.123 \pm 0.018$ compatible avec la valeur mondiale.

4.4.2 Étude de la topologie des événements ("Energy Flow")

L'idée est ici de mettre en évidence une manifestation des hypothèses d'ordonnancement en p_{\perp} dans les approches de DGLAP ou BFKL dans l'état final hadronique. Dans le cas de BFKL, il n'y a pas d'ordonnancement en p_{\perp} le long des échelles. On s'attend donc à avoir une répartition de l'énergie transverse plus homogène le long de l'échelle. Dans l'approche DGLAP, on s'attend à une apparition de l'énergie transverse de manière croissante du proton vers le haut de l'échelle.

4.5 Recherche de nouvelles physiques

L'énergie accessible à HERA rend cette machine intéressante pour rechercher une nouvelle physique au delà du modèle standard. Jusqu'à fort récemment, les différentes recherches n'avaient débouché que sur des confirmations du modèle standard. En février 96, les physiciens de H1 et ZEUS ont constaté l'existence d'un excès d'événements à grand Q^2 et grand y [66] incompatible avec le modèle standard. De plus, le spectre de masse invariante de ces événements dans le canal électron-jet présente une accumulation autour d'une masse moyenne d'environ 200 GeV. Il est encore trop tôt pour statuer sur la nature de cet excès. La probabilité qu'il soit dû à une fluctuation statistique est de l'ordre de 10^{-3} . Si on considère cet excès comme un signal, le premier modèle qui vient à l'esprit est la désintégration d'un lepto-quark que l'on peut créer dans la voie s à HERA par fusion de l'électron incident et d'un quark du proton. De telles particules sont prédites dans plusieurs modèles d'extension du modèle standard comme par exemple les modèles de grande unification. Des modèles supersymétriques avec brisure de R-parité contiennent également la possiblité d'observer des particules nouvelles qui pourraient éventuellement expliquer également cet excès. De même, des modèles impliquant une structure aux quarks permettraient d'observer de telles déviations.

4.5.1 Recherche des lepto-quarks

Les leptoquarks sont des bosons scalaires ou vectoriels qui sont introduit dans des modèles de grande unification ou de technicouleur. Ils se couplent à un lepton et à un quark, ils peuvent être produits naturellement par la fusion entre le lepton incident et un des quarks du proton. Les recherches menées jusqu'à présent n'ont mis en évidence aucun signal assez significatif pour permettre une interprétation non ambiguë[71, 72, 73].

4.5.2 Recherche de la supersymétrie

Les recherches de particules supersymétriques à HERA se sont portées à la fois sur la recherche du s-top \tilde{t} , le partenaire supersymétrique du quark t, et sur des s-quarks dans le cadre de modèle ne conservant pas la R-parité, un nouveau nombre quantique introduit en supersymétrie [71, 72]. Ces modèles ouvrent en effet un large spectre de canaux de désintégration pour les s-quarks qui peuvent être recherchés à HERA. Cette machine est un outil privilégié pour la production de s-quarks dans la voie s s'il y a une brisure de R-parité. Ainsi HERA se trouve en position de couvrir un domaine de l'espace des paramètres non couvert par les expériences de Fermilab et du LEP.

4.5.3 Recherche d'états fermioniques excités

La recherche d'états fermioniques excités à HERA est effectuée car de telles particules sont prédites par des modèles composites qui tentent d'expliquer l'organisation des fermions en familles. Les recherches n'ont pour l'instant pas permis d'observer un signal jusqu'à présent [74, 75].
Bibliographie

- [1] L.H. Ryder, "Quantum Field Theory", Cambridge University Press (1984).
- [2] C. Itzykson et J.B. Zuber, "Quantum Field Theory", Mc Graw-Hill International Editions.
- [3] S.L Glashow, Nucl. Phys. A22 (1961), 579
 S.Weinberg, Phys. Rev. Lett. 19 (1967), 1264
- [4] M. Aguiler et al., "Review of Particle Properties", Phys Rev D50 (1994), 1173.
- [5] P. Renton, "Electroweak Interactions", Cambridge University Press, p. 306 et p. 156.
- [6] Ta-Pei Cheng et Ling-Fong Li, "Gauge theory of elementary particle physics", Clarendon Press, Oxford (1984)
- [7] F. Halzen et A.D. Martin, "Quarks and Leptons", Edition John Wiley and Sons International, (1984)
- [8] Yu. L. Dokshitzer, Sov. Phys. JETP 46 (1977) 641.
- [9] J.J. Aubert et al., EMC Collaboration, Nucl. Phys. B259 (1985), 189
- [10] A.C. Benvenuti et al., BCDMS Collaboration, Nucl. Phys. 195B (1987), 91
- [11] Compte rendu de la Conférence Internationale des Hautes Energies, Bari, (1985)
 B. Vallage, Thèse de l'université Paris-Sud (Orsay) (1986)
- [12] G. Altarelli, "The development of perturbative QCD", World Scientific Editions (1994)
- [13] C. Royon, "Mesure de la fonction de structure F₂ dans l'expérience H1 auprès du collisionneur HERA.", thèse de l'Université de Paris XI (Orsay), 1994, preprint DAPNIA/SPP 95-23.
- [14] J.F. Laporte, "Diffusion profondément inélastique à HERA et calibration absolue de la mesure en énergie d'un électron dans le calorimètre à argon liquide de l'expérience H1", thèse de l'Université de Paris XI (Orsay),1991, DAPNIA/SPP 92-18.
- [15] Yu. L. Dockshitzer, V. A. Khose, A. H. Mueller et S.I. Troyan, "Basics of Perturbative QCD", Editions Frontières (1991).

- [16] E.A. Kuraev, L.N. Lipatov et V. Fadin, Sov. Phys. JETP 45 (1977), 199
 Ya. Ya. Balitskij et L. N. Lipatov, Sov.J. Nucl. Phys. 28 (1978), 822
 J.B. Bronzan et R.L. Sugar, Phys. Rev. D17 (1978), 585
 T. Jaroszewicz, Acta Phys. Polonica B11 (1980), 965.
- [17] L.V. Gribov et M. G. Ryskin, Nucl. Phys. B188 (1981), 555.
- [18] A.J. Askew, J. Kwiecinski, A.D. Martin et P.J. Sutton, Phys. Rev. D49 (1994).
- [19] J. Bartels et H. Lotter, Phys. Lett. **B309** (1993), 400.
- [20] ref. étude numérique exposant lipatov.
- [21] L.V. Gribov, E.M. Levin et M.G. Ryskin, Phys. Rep. 100 (1983), 1.
- [22] M. Ciafaloni, Nucl. Phys. B296 (1985) 49
 S. Catani, F. Fiorani et G. Marchesini, Phys. Lett. B234 (1990), 339
- [23] S. Wallon, "Diffusion Profondément inélastique à Grande Energie en Chromodynamique Quantique Perturbative ", thèse de l'Université Paris-XI (Orsay), (1996).
- [24] A. H. Mueller, Nucl. Phys. B415 (1994), 486-494.
 A. H. Mueller et B. Patel, Nucl. Phys. B425 (1994), 471-488.
 A. H. Mueller, Nucl. Phys. B437 (1995), 107-126.
 Z. Chen et A. H. Mueller, Nucl. Phys. B451 (1995), 579-604.
- [25] G. 't Hooft, A planar diagram theory for strong interactions, Planar diagram field theories, Nucl. Phys B72 (1974), 461-473;
 Progress in Gauge Field Theory, NATO adv. Study. Inst. Serie, Ed. G.'t Hooft et al., Plenum (1984), 271-335.
- [26] H. Navelet, R. Peschanski, C. Royon et S. Wallon, "Proton Structure functions in the dipole picture of BFKL dynamics", Rapport DESY 96-108, (1996); Phys. Lett. B385, (1996), 357-364.
- [27] S. Catani, M. Ciafaloni et Hautmann, Phys. Lett. B242 (1990), 97; Nucl. Phys. B360 (1991), 3;
 S. Catani et Hautmann, Phys. Lett. B315 (1993), 157; Nucl. Phys. B427 (1994), 475.
- [28] S. Weinberg, "The Quantum Theory of Fields", Cambridge University Press (1995)
- [29] S. J. Brodsky et G. P. Lepage, "Exclusive Processes in Quantum Chromodynamics, in Perturbative QCD", ed. A. H. Mueller, Word Scientific, Singapour (1989), 93-240.
- [30] A.Krzywicki, Les phénomènes diffractifs, Cours de l'école d'été de physique des particules de Gif sur Yvette, septembre 1975.

- [31] R.J Eden, P.V. Landshoff, D.I. Olive et J.C. Polkinghorne, "The Analytic S-Matrix", Cambride University Press, 1966.
- [32] R. Omnès et M. Froissart, Mandelstam Theory and Regge Poles, An introduction for experimentalists, Ed. W.A Benjamin INC., 1963.
- [33] G. Cohen-Tannoudji, Communication privée. Cours sur la physique des pôles de Regge, non publié, disponible auprès de l'auteur ou du service de physique des particules du CEA Saclay (DAPNIA/SPP), France.
- [34] L. Jauneau, 'Introduction to Regge Pôles ', LAL 1220, juillet 1969.
- [35] I. Pomerančuk, Sov. Phys. JETP, 7 (1958), 499.
- [36] WA91 Collaboration, Phys. Lett. **B234**, (1994), 227.
- [37] A. Donnachie et P. Landshoff, Phys. Lett. B296 (1992), 227.
- [38] A. Kaidalov, Phys. Rep. 50, (1979), 157.
- [39] Collaboration UA4, Phys. Lett. B 186, (1987), 227.
- [40] P.R. Newman, "A Study of the Dynamics of Diffractive Photoproduction at HERA", thèse de l'Université de Birmingham, février 1996.
- [41] A. Mueller, Phys. Rev. **D2**, (1970), 2963.
- [42] T. Ahmed et al., H1 Collaboration, Nucl. Phys. B348 (1995), 195.
- [43] M. Derrick et al., ZEUS Collaboration, Z. Phys. C68 (1995), 569.
- [44] A. D. Martin, W. J. Stirling et R.G. Roberts, Phys. Lett. B306 (1993), 145;
 Phys. Lett. B309 (1993), 492.
- [45] G. Ingelman et K. Janson-Prytz, "The Pomeron Structure Function and QCD at Small x", Compte-rendu du Workshop "Physics at HERA", p. 233, Octobre 1991, Ed. W. Buchmüller et G. Ingelman;
 G. Ingelman et K. Prytz, Z. Phys. C58 (1993), 285.
- [46] H1 Collaboration, "Diffractive Dissociation in Photoproduction at HERA", to be published in Nucl. Phys.**B**.
- [47] M. Glück, E. Reya, A. Vogt, Z. Phys. C67 (1995), 433.
- [48] H. Abramowicz, J. Bartels, L. Frankfurft et H. Jung, Diffractive Hard Scattering Summary Report of the Working Group, Compte-rendu du Workshop " Future Physics at HERA ", Vol 2, p. 635-666, Ed. G. Ingelman, A. Deroeck et R. Klanner, 1996.
- [49] B. Blättel et al., Phys. Rev. Lett. 70, (1993), 896
- [50] L. Frankfurt, G. Miller, M. Strikman, Phys. Lett. B 304, (1993), 1.
- [51] L. Frankfurt, A. Radushkin et M. Strikman, à paraître.

- [52] G. Ingelman et P. Schlein, Phys. Lett. B152 (1985), 256.
- [53] A. Donnachie et P. V. Landshoff, Nucl. Phys. B224 (1984), 322.
- [54] N. N. Nikolaev et B. G. Zakharov, Z. Phys. C53 (1992), 331.
 M. Genovese, N. N. Nikolaev et B. G. Zakharov, KFA-IKP(Th)-1994-37 et Cern-TH-13/95.
- [55] A. Edin, G. Ingelman et J. Rathman, rapport DESY 96-060, avril 1996; hepph/9605281, mai 1996.
- [56] W. Buchmüller et A. Hebeker, Phys. Lett. B 355, (1995), 573. W. Buchmüller et A. Hebeker, rapport DESY 95-208, (1995); à paraître dans Nucl. Phys. B, W. Buchmüller, M. F. McDermott et A. Hebecker, rapport DESY 96-126, juillet 1996; hep-ph/9607290, juillet 1996.
- [57] W. Buchmüller et A. Hebeker, rapport DESY 95-077, (1995).
- [58] A. Mehta, Compte rendu de la conférence de Sheffield 'Photon 95', "Comparison of Diffractive and Non-Diffractive Deep Inelastic Scattering", p. 313, Sheffied, U.K., 8-13 April 1995, Editors D.J. Miller, S.L.Cartwright, Valery Khoze.
- [59] A. Bialas, R. Peschanski, "Hard diffraction in the QCD dipole picture", Phys. Lett. B 378, (1996), 302.
- [60] A. Bialas, R. Peschanski, "Hard diffraction from quasi-elastic dipole scattering", Phys. Lett. B 387, (1996), 405.
- [61] V.N Gribov, V. Abramovskii, O. Kancheli, "Character of Inclusive Spectra and Fluctuations produced in inélastic processes by multi-pomeron exchange.", Sov. J. Nucl. Phys. 18, (1974), 308.;
 D. Treleani, "AGK Cutting Rules And Perturbative QCD", Int. Journal of Mod. Phys. A, Vol 11, N°4, (1996), 613-654.
- [62] C. Royon, "QCD Dipole Predictions for DIS and Diffractive Structure Functions", Compte-rendu de la 28^{ème} Conférence Internationale de Physique des hautes énergies (ICHEP 96), Varsovie, Pologne, 25-31 Jul. 1996.
- [63] Compte-rendu du Workshop "HERA", 1987, Ed. R.D. Peccei.
- [64] Compte-rendu du Workshop "HERA Physics", Octobre 1991, Ed. W. Buchmüller et G. Ingelman.
- [65] Compte-rendu du Workshop "Future Physics at HERA", 1996, Ed. G. Ingelman,A. De Roeck et R. Klanner.
- [66] H1 Collaboration, "Observation of Events at Very High Q^2 in ep Collisions at HERA", Rapport DESY 97-024, février 97; ZEUS Collaboration, "Comparison of ZEUS Data with Standard Model Predictions for $e + p \rightarrow e + X$ Scattering at High x and Q^2 ", Rapport DESY 97-025, février 97

- [67] L. Susskind, Phys. Lett. **D20** (1979), 2619.
- [68] E. Perez, "Recherche de particules supersymétriques dans l'expérience H1", thèse de doctorat de l'Université Paris VI, (1996), preprint DAPNIA/SPP 96-1008.
- [69] H1 Collaboration, T. Ahmed et al., Phys. Lett. B346 (1995), 415.
- [70] H1 Collaboration, T. Ahmed et al., Phys. Lett. B324 (1994), 241.
- [71] H1 Collaboration, T. Ahmed et al., Z. Phys. C64 (1994), 545.
- [72] Ch. Thiebaux, "Recherche de leptoquarks, de leptogluons, et de s-quarks dans l'expérience H1 auprès du collisionneur ep HERA", thèse de doctorat de l'Université de Paris XI (1995).
- [73] H1 Collaboration, S.Aid et al., Phys. Lett. B
- [74] H1 Collaboration, T. Ahmed et al., Phys. Lett. B340 (1994), 205.
- [75] ZEUS Collaboration, M. Derrick et al., Z. Phys. C65 (1995), 627.

Deuxième partie

Les Jets

Chapitre 1

Définition d'un jet au niveau théorique

«L'enfant et l'homme de la rue croient que l'accès au réel est immédiat: l'idée de l'existence de ce caillou ou de cette chaise lui paraît claire et évidente et il ne conçoit guère que soit mis en doute son caractère d'absolu: même s'il croit aux contes de fées.» B. d'Espagnat, "A la recherche du réel", ed. Gauthier-Villars.

La physique des jets a permis de mieux connaître certains aspects de QCD car cette théorie permet de prédire certains aspects de la production d'états finals exclusifs présentant une échelle d'énergie perturbative [1]. Dans ce chapitre, nous définissons précisément comment se calcule une section efficace de production de jet(s) dans le cadre de QCD. Nous insisterons sur les divergences qui apparaissent dans ces calculs ainsi que sur leur mode de régularisation qui à un lien profond avec la définition du jet.

1.1 Calcul de la production de di-jet en QCD

Pour cette partie, on se reportera aux références citées dans le texte ci-dessous. Nous donnons simplement dans ce chapitre les idées principales qui guident les calculs de la production de di-jet dans le cas des collisions proton-électron. Nous parlons ici du processus $ep \rightarrow e + jet_1 + jet_2 + X$ qui est dénommé "production de 3-jets" ou "production de (2+1)-jets". Nous adoptons ici la seconde notation qui rappelle bien que les deux premiers jets sont produits par le processus dur alors que le "troisième jet" est issu des restes du proton.

1.1.1 Calcul à l'ordre dominant

A l'ordre dominant (LO), la production d'un di-jet est exactement associée à la production d'une paire de partons $(q\bar{q}, qg \text{ ou } \bar{q}g)$. Pour cette partie, on se reportera aux références [2, 3, 4, 5, 6, 7, 8, 9].

Pour décrire l'espace des phases de l'état final à deux partons, il faut introduire trois variables supplémentaires par rapport au cas complètement inclusif. On définit p_1 et p_2 (voir figure (1.1)), les moments des deux partons sortants et p_3 l'impulsion des restes du proton définie par $p_3 = p - p_1 - p_2$. On utilise alors les variables φ , x_p et z définies, pour les deux dernières, par:

$$x_p = \frac{Q^2}{2\wp \cdot q} = \frac{x}{\eta} \qquad \text{et } z = \frac{\wp \cdot p_1}{\wp \cdot q} \tag{1.1}$$

où $\varphi = \eta p$ est l'impulsion portée par le parton entrant dans le processus dur. φ est l'angle azimuthal φ entre le plan défini par $\{\vec{\varphi}, \vec{p_1}\}$ et le plan défini par les leptons incident et sortant dans le référentiel où $\vec{\varphi} + \vec{q} = \vec{0}$.

Pour calculer la section efficace de production de (2+1)-jets, il faut prendre en compte les différentes polarisation du photon. Les photons pouvant être virtuels, ils ont des polarisations longitudinales et transverses. On a un axe de polarisation longitudinale (\vec{a}_z) et deux axes de polarisation transverse $(\vec{a}_x \text{ et } \vec{a}_y)$. Il en résulte donc, pour chaque processus, trois amplitudes que nous notons naturellement A_x , A_y , et A_z . La section efficace s'écrit alors:

$$\sigma \propto |A_x + A_y + A_z|^2$$

$$\propto (A_x^2 + A_y^2) + (A_z^2) + (2A_z(A_x + A_y)) + (2A_xA_y)$$

$$\propto \sigma_U + \sigma_L + \sigma_I + \sigma_T \qquad (1.2)$$

où chaque section efficace correspond au terme entre parenthèses sur la ligne précédente dans l'ordre de celle-ci. U, L, I, T correspondent respectivement à des contributions transverses non polarisées, longitudinales, d'interférence, et transverses. Ce sont ces notations que l'on trouve dans certaines des références citées ci-dessus.

Plus précisément la section efficace s'écrit si on ne considère que l'échange d'un photon et qu'on néglige alors la contribution due à l'échange d'un Z ainsi que le terme d'interférence [3]:

$$\frac{2\pi x_p \ d^5\sigma}{dxdydx_p dzd\varphi} = \frac{2\pi\alpha^2}{yQ^2} \frac{\alpha_s}{2\pi} \{I_q + I_g\}$$
(1.3)

avec:

$$I_q = \sum_q \left\{ f_q(x/x_p, Q^2) A(Q^2) \left(\sum_{\alpha = U, T, L, I} g_\alpha(y, \varphi) \frac{d^2 \sigma_q^\alpha}{dx_p dz} \right) \right\}$$
(1.4)

et

$$I_g = f_g(x/x_p, Q^2) \left\{ \left(\sum_q A(Q^2)\right) \left(\sum_{\alpha=U,T,L,I} g_\alpha(y,\varphi) \frac{d^2 \sigma_g^\alpha}{dx_p dz}\right) \right\}$$
(1.5)

les contributions des courants de quarks et de gluons. f_q et f_g sont les densités de quarks et de gluons dans le proton. Chaque section efficace, associée à une certaine polarisation (U,L,T,I), apporte une dépendance particulière en y et φ notée $g_{\alpha}(y,\varphi)$. Le terme $A(Q^2)$ prend en compte la dépendance en Q^2 due à la renormalisation de la constante de couplage forte. Les sections efficaces différentielles $\frac{d^2\sigma_q^{\alpha}}{dx_pdz}$ et $\frac{d^2\sigma_g^{\alpha}}{dx_pdz}$ sont calculables perturbativement dans QCD.



FIG. 1.1 – Schémas décrivant la production de di-jet à l'ordre le plus bas dans QCD: (a) processus Boson Gluon Fusion (b) processus QCD Compton (on a représenté sur le même schéma les deux émissions de gluon possibles).

Il faut donc calculer ces contributions initiées par les gluons ou les quarks présentées sur les figures (1.1.a) et (1.1.b). Le calcul mène, pour les quarks, à [3]:

$$d\sigma_q \propto \frac{4[(\wp q - p_1 p_2)^2 (\wp p_1)^2 (\wp q)^4]}{4\wp p_2 \ p_1 p_2 \ (\wp q)^2} = \frac{1 + x_p^2 z^2}{(1 - z)(1 - x_p)}$$
(1.6)

Cette expression présente des divergences colinéaires quand p_2 est colinéaire à \wp $(z \to 1)$ ou quand p_2 est colinéaire à p_1 $(x_p \to 1)$ et infra-rouges quand p_2 tend vers 0 $(z, x_p \to 1)$.

Pour les gluons, on a de même:

$$d\sigma_g \propto \frac{4[(\wp p_1)^2 + (\wp p_2)^2][(\wp q - p_1 p_2)^2 + (p_1 p_2)^2]}{4\wp p_1 \ \wp p_2 \ (\wp q)^2} = \frac{[z^2 + (1-z)^2][x_p^2 + (1-x_p)^2]}{z(1-z)}$$
(1.7)

Cette expression présente des divergences colinéaires quand p_2 est colinéaire à \wp $(z \to 1)$ ou quand p_1 est colinéaire à \wp $(z \to 0)$ et infrarouges quand p_2 ou p_2 tend vers 0 $(z \to 1 \text{ ou } z \to 0)$.

Les divergences apparaissent en fait quand il devient impossible de résoudre l'un des partons par rapport à l'autre. Il faut donc se donner un critère pour décider quand les deux partons sont distincts. Le domaine cinématique qu'il faut considérer est donné dans sa totalité par :

$$x \le x_p \le 1 \qquad \qquad 0 \le z \le 1 \tag{1.8}$$

Il faut donc définir une zone en x_p et z qui évite les points de divergence précédents. C'est une région du type:

$$x_{p,min} \le x_p \le x_{p,max} \qquad \qquad z_{min} \le z \le z_{max} \qquad (1.9)$$

Plusieurs types de critères ont été introduits. Le plus ancien fut introduit par Sterman-Weinberg [2] et consiste en une coupure en énergie et en angle. C'est cette idée qui a guidé (ou a été guidée par?) l'apparition des algorithmes de type CONE dont nous reparlerons plus tard. On peut également introduire un critère sur la masse invariante des deux partons. Cela donne naissance aux algorithmes de jet de type JADE que nous verrons également par la suite.

La section efficace est alors obtenue en intégrant la section efficace différentielle précédente sur l'espace des phases des (2+1)-jets:

$$\frac{d^2\sigma}{dxdy}[(2+1) - jet] = \frac{2\pi\alpha^2}{yQ^2}\frac{\alpha_s}{2\pi}\int_{x_{p,min}}^{x_{p,max}}\frac{dx_p}{x_p}\int_{z_{min}}^{z_{max}}dz\int_0^{2\pi}\frac{d\varphi}{2\pi}\{I_g + I_q\}$$
(1.10)

L'intégration pour les définitions de la résolution de 2 partons de type JADE ou CONE se trouve dans les références [3, 4, 10, 11, 12].

1.1.2 Corrections à l'ordre NLO

L'ordre dominant (LO) que nous venons de discuter correspond au modèle naïf des partons. Malheureusement, la nature est un peu plus compliquée et il faut prendre en compte la dépendance de la constante de couplage avec Q^2 . De manière effective, l'ordre (LO) donne seulement l'ordre de grandeur d'une section efficace donnée. La précision sur la prédiction est gouvernée par l'ordre de grandeur des contributions d'ordre supérieur. Ainsi, toute prédiction perturbative requiert en général au moins le calcul des contributions à l'ordre suivant (NLO).

Par ailleurs, d'une manière générale, la section efficace d'un processus exclusif s'exprime comme la somme de produits de convolution d'une densité de partons, d'une section efficace partonique et de fonctions de fragmentation qui contiennent toute l'information relative à l'hadronisation des partons. Le traitement cohérent du calcul conduit à prendre une définition à l'ordre (NLO) de α_s , des densités de partons $f_q(x, Q^2)$ et des fonctions de fragmentation $d_q^h(x, Q^2)$. Ces dernières peuvent s'interprêter comme la densité de hadrons h produits lors de l'hadronisation du parton de type q.

Pour cette partie, on se référera aux articles [3, 4, 10, 11, 12, 13, 14, 15]. Dans dans cette partie, nous cherchons à évaluer la contribution à la production de di-jets à l'ordre α_s^2 . Ainsi la section efficace que l'on recherche s'écrit :

$$\frac{d^2\sigma_{(2+1)-jets}}{dxdy} = \frac{d^2\sigma^{LO}}{dxdy} + \frac{d^2\sigma^{NLO}}{dxdy}$$
(1.11)

Les diagrammes à considérer au (NLO) sont de deux types. Ce sont soit des diagrammes présentant trois partons dans l'état final soit des diagrammes à deux partons dans l'état final mais ayant une correction virtuelle. Ces diagrammes comportant deux vertex en α_s supplémentaires contribuent par un terme d'interférence avec le diagramme à l'ordre de Born (LO). La contribution (NLO) s'écrit donc:

$$\sigma^{NLO} = \int_3 d\sigma^R + \int_2 d\sigma^V \tag{1.12}$$

où les indices R et V signifient respectivement "réel" et "virtuel". Les indices sous les intégrales désignent le nombre de partons sur lesquels on somme.

Nature des divergences

Les deux intégrales précédentes sont séparément divergentes bien que leur somme soit finie. Les différentes divergences qui apparaissent sont de trois types. On trouve tout d'abord des divergences ultraviolettes liées aux corrections virtuelles qui disparaissent grâce à la procédure de renormalisation. On trouve ensuite les divergences infrarouges et colinéaires comme dans le cas précédent. De manière à régulariser ces divergences, nous devons considérer des observables qui possèdent de bonnes propriétés. Ce sont des observables de type jet, c'est à dire des observables hadroniques qui sont sans divergence infrarouge ni divergence colinéaire. Dans le cas bien défini de telles quantités, la somme sur les différentes contributions cohérentes (réelles et virtuelles) conduit à une compensation des divergences infra-rouges. Les divergences colinéaires résiduelles sont alors factorisées dans les fonctions de fragmentation. Cette procédure permet alors de prédire des violations d'échelle pour ces fonctions. Il résulte de ceci que les sections efficaces de jets sont calculables ordre par ordre en théorie de perturbation. Toutes la dépendance dans la physique à longue distance est contenue dans les densités de partons ou dans les fonctions de fragmentation.

Calcul des sections efficaces exclusives au niveau partonique

Le calcul analytique de diagrammes à grand nombre de partons dans l'état final est très rapidement impossible du fait de la nature complexe de l'espace de phase multi-partons. Cependant, on peut espérer utiliser des méthodes numériques. Néanmoins, la présence de deux types d'intégrale (une sur les degrés de liberté de deux partons et l'autre sur ceux associés à trois partons) dans l'expression de σ^{NLO} implique deux intégrations indépendantes. Comme chaque intégrale est divergente, cette méthode ne marche pas. Pour résoudre ce problème, il faut faire un effort important. Ce travail théorique a été abordé par R.K. Ellis, D. A. Ross et A.E. Terrano [16] puis généralisé par S.Catani [15]. Nous présentons maintenant cette approche.

la procédure de soustraction

L'idée est de remplacer les deux intégrales précédentes par deux intégrales convergentes. On essaie donc de construire un terme que l'on va ajouter et soustraire de manière à compenser les divergences dans les deux intégrales en même temps. Cela n'est pas réellement une double difficulté car la somme des deux intégrales étant finie, la régularisation de l'une impose la régularisation de l'autre. La section efficace s'écrit alors :

$$\sigma^{NLO} = \int_3 \left[d\sigma^R - d\sigma^A \right] + \int_3 d\sigma^A + \int_2 d\sigma^V \tag{1.13}$$

On s'intéresse à la première intégrale correspondant au terme de production réelle. Il faut donc construire une quantité $d\sigma^A$ qui ait exactement les divergences de $d\sigma^R$. La construction d'une telle quantité est décrite par Catani dans la référence cidessus. Il montre en particulier que la quantité $d\sigma^A$ qu'il construit permet toujours de découpler l'intégration sur les variables cinématiques d'un parton ce qui permet d'écrire de manière très générale :

$$\sigma^{NLO} = \int_{3} \left[d\sigma^{R} - d\sigma^{A} \right] + \int_{2} \left[d\sigma^{V} + \int_{1} d\sigma_{A} \right]$$
(1.14)

La procédure pour construire la quantité σ^A est basée sur les graphes à l'ordre de Born. Catani prouve que l'on peut écrire :

$$d\sigma^A = \sum_{dipoles} d\sigma^{Born} \otimes dV_{dipoles} \tag{1.15}$$

où \otimes dénote une convolution proprement définie sur l'espace des phases et où les $dV_{dipôles}$ sont des facteurs universels complètement indépendant des détails du processus et qui peuvent être calculés une fois pour toutes. Chaque contribution liée à un "dipôle" peut se comprendre de la manière suivante. Chaque configuration est obtenue en deux étapes: une configuration à 2 partons est tout d'abord produite puis l'un de ces partons se désintègre en deux partons (le dipôle). Ce processus en deux étapes conduit à la factorisation de l'expression précédente.

Finalement, on peut écrire :

$$\int_{3} d\sigma^{A} = \sum_{dipoles} \int_{2} d\sigma^{Born} \times \int_{1} dV_{dipole} = \int_{2} \left[d\sigma^{B} \otimes I \right]$$
(1.16)

où le facteur universel I est défini par :

$$I = \sum_{dipôles} \int_{1} dV_{dipôle} \tag{1.17}$$

La section efficace (NLO) s'écrit alors:

$$\sigma^{NLO} = \int_{3} \left[d\sigma^{R} - \left(\sum_{dip\hat{o}les} d\sigma^{Born} \otimes dV_{dip\hat{o}le} \right) \right] + \int_{2} \left[d\sigma^{V} + d\sigma^{Born} \otimes I \right] \quad (1.18)$$

Les deux intégrales sont maintenant convergentes et on peut donc utiliser celles-ci pour écrire un Monte-Carlo capable de calculer les prédictions théoriques de productions de di-jets. De manière effective, on tirera des événements Monte Carlo dont on calculera le poids et auxquelles on appliquera le critère de resolvabilité sur les partons obtenus afin de calculer la prédiction NLO pour un certain algorithme de jet et un certain schéma de recombinaison. Les références données en tête de section contiennent des exemples de calculs avec cette approche pour divers algorithmes de jets.

Il existe également une autre approche, dite "phase space slicing", pour régulariser les divergences [17] mais elle nécessite une redéfinition [3, 13] des densités de partons (par rapport à celles de la librairie PDF). Cette méthode consiste à isoler les zones de divergences dans l'espace des phases par des coupures. A priori ce découpage est arbitraire et seule la stabilité des calculs permet de définir les meilleures coupures. Les calculs précédents justifient la méthode car on sait que les divergences

106

se compensent à termes. Les deux programmes Monte Carlo que l'on peut actuellement utiliser et qui permettent des sections efficaces de production de mono et di-jet sont DISENT [18] et MEPJET [19]. Le premier, écrit par Catani et Seymour, est basé sur la méthode que nous avons détaillée ci-dessus et a été utilisé pour étudier la production de di-jets dans les collisions de diffusion profondément inélastiques à HERA [20, 21]. Le second programme est basé sur la seconde méthode de régularisation. De manière effective, ce programme utilise un cône de coupures théoriques et l'intégration se fait entre ce cône et le "cône" beaucoup plus large défini par l'algorithme de jet que l'on considère. On vérifie lors de l'utilisation que les prédictions ne dépendent pas du cône minimum considéré.

Chapitre 2

Les jets dans l'état final diffractif à HERA

«Il faut toujours avoir deux idées : l'une pour tuer l'autre.» G. Braque.

Après avoir discuté de l'intérêt d'étudier les di-jets dans l'état final diffractif à HERA, nous décrirons dans ce chapitre les différentes approches théoriques qui permettent de prédire la section efficace de production de di-jet à HERA.

2.1 Motivations pour étudier la production diffractive de di-jet

2.1.1 Collision dans le centre de masse du proton au repos, structure du photon

On considère ici les collisions photon-proton à petit x. Quand on se place dans le référentiel où le proton est au repos, le temps de vie d'une fluctuation du photon en une paire $q\bar{q}$ [22, 23] où les quarks sont sur leur couche de masse est, avec les notations standard de la diffusion profondément inélastique (DIS),:

$$\Delta t \sim \frac{1}{xM_p} \tag{2.1}$$

A petit x, ce temps est long. On peut donc considérer que l'image dominante dans ce référentiel est celle d'un photon qui fluctue en un hadron H.

Il convient donc de se demander qui de la contribution directe ou de la contribution résolue du photon va dominer la section efficace ep. On peut également se poser la même question dans le cas de la diffraction.

Il est intéressant de comparer le comportement en Q^2 de ces deux types d'interaction. La table (2.1) résume les comportements en Q^2 pour les deux types de processus dans le cas DIS et DDIS [24]. Dans ce type d'approche, on constate qu'en DIS, une fraction de physique "soft" contribue toujours à la section efficace observée. Les sections efficaces $\sigma^{direct,DIS}$ et $\sigma^{fluct.,DIS}$ contribuent au même ordre en Q^2 . Par contre, en DDIS, la section efficace $\sigma^{fluct.,DDIS}$ domine et la quasi-totalité de la

DIS	$\sigma^{direct,DIS}$	$\frac{1}{Q^2}$	domine?
	$\sigma^{fluct.,DIS}$	$\frac{1}{Q^2}$	domine?
DDIS	$\sigma^{direct,DDIS}$	$\frac{1}{Q^4}$	ne domine pas
	$\sigma^{fluct.,DDIS}$	$\frac{1}{\mu^2 Q^2}$	domine

TAB. 2.1 – Comportement en Q^2 des sections efficaces liées à l'interaction directe du photon ou à une de ces fluctuation $q\bar{q}$ dans le cas DIS et DDIS. μ^2 est l'échelle typique d'une fluctuation soft du photon en hadron et vaut de l'ordre de Λ_{QCD} .

section efficace est liée à des processus "soft". Ce constat va un peu à l'encontre des idées reçues qui postulent que la probabilité de fluctuation du photon baisse avec Q^2 croissant et qui laisserait supposer que la contribution douce tombe à grand Q^2 . En fait, cet argument est valable mais ne constitue pas la totalité du phénomène. En effet, la section efficace σ^{fluct} . résulte du produit de la probabilité pour le photon de fluctuer en un hadron H et de la section efficace hadronique Hp qui peut compenser la dépendance en Q^2 de la probabilité de fluctuation.

Dans ce cadre, il semble que l'analyse QCD de la fonction de structure diffractive ne soit que modérément pertinente puisque la section efficace diffractive est dominée par la physique "douce" hadron-hadron. Néanmoins, il peut être intéressant de mener à bien cette analyse de manière à voir quelle est la forme des densités de partons obtenues. Plus particulièrement, on peut ensuite utiliser ces densités de partons pour prédire, via un programme Monte Carlo, la section efficace de production de phénomènes perturbatifs comme la production de charme ou de jets. La comparaison avec les données permet alors de statuer sur la validité des calculs que nous venons de présenter et permettent de conclure sur l'importance relative des processus forts en diffusion profondément inélastique diffractive. De plus la recherche de di-jets, processus typiquement perturbatif, permet de tester l'universalité des densités de partons sur tout le domaine cinématique accessible à HERA, i.e. du régime de la photoproduction jusqu'au régime de la diffusion inélastique à grand Q^2 . La statistique disponible dans les données de H1 prises en 1994 permet typiquement de couvrir des valeurs de Q^2 jusqu'à environ 100 GeV².

2.1.2 La production diffractive de di-jets : un processus calculable en QCD

Un des points forts de QCD est de pouvoir calculer la section efficace de production d'un processus dès qu'une échelle perturbative apparaît naturellement dans ce dernier. La production d'un di-jet dans l'état final hadronique est calculable dès que l'impulsion transverse p_{\perp} de ces jets devient importante. L'échelle perturbative p_{\perp}^2 qu'on utilise alors garantit la pertinence du calcul. En particulier, les densités de partons, et tout particulièrement la densité de gluons, deviennent alors des grandeurs bien définies. Les processus de production de di-jets à l'ordre dominant sont liés à la densité de gluons via le processus de boson-gluon fusion (BGF) et à la densité de quarks via le processus de radiation Compton de QCD (QCDC). Ces deux processus sont présentés sur la figure (1.1).

2.1.3 Test de l'universalité des densités de parton du \mathbb{P} extraites de l'analyse QCD de $F_2^{D(3)}$

Dans le contexte décrit ci-dessus, il apparaît clairement que la production de dijets à grand p_{\perp} est un processus calculable perturbativement dans tout le domaine cinématique accessible à HERA, de la photoproduction $(Q^2 = 0)$ jusqu'à la diffusion profondément inélastique à grand Q^2 . Dans ce cadre, on peut utiliser les densités de partons extraites lors de l'analyse QCD de la fonction de structure diffractive à la fois dans des Monte Carlo de photoproduction et de de diffusion profondément inélastique afin de faire une prédiction de la section efficace de di-jet. Le succès de ces prédictions à décrire les données mesurées à HERA constitue alors un test de l'universalité des densités de partons du P.

2.2 Approches théoriques des di-jets diffractifs à HERA

Nous donnerons ici les idées fondatrices des différentes approches suivies pour calculer la section efficace de production de di-jets dans l'état final diffractif à HERA. Nous n'insisterons pas beaucoup sur les calculs qui sont souvent compliqués mais nous tâcherons cependant de donner les hypothèses simplificatrices qui permettent de mener à bien ces calculs. Pour l'instant, les calculs existants sont effectués dans tous les cas à l'ordre dominant (LO). Seule l'approche factorisable pourrait via une méthode Monte Carlo faire des prédictions à l'ordre NLO en utilisant la procédure décrite dans le premier chapitre de cette partie.

2.2.1 Approche d'un modèle de poméron factorisable

Dans ce type d'analyse, on suppose un poméron factorisable comme celui introduit dans l'analyse de la fonction de la structure diffractive $F_2^{D(3)}$ présentée dans le chapitre précédent (voir page 70). Les densités de quarks et de gluons résultant de l'ajustement QCD de cette dernière sont alors utilisées comme ingrédients aux calculs Monte Carlo des sections efficaces de productions de di-jet. On considère les mêmes diagrammes partoniques que ceux discutés au début de cette partie. Les diagrammes à l'ordre dominant (LO) sont présentés sur la figure (2.1). En utilisant, par exemple, le programme MEPJET [19] de E. Mirkes, on pourrait ainsi calculer la section efficace de production de di-jet dans QCD au LO (et même au NLO) avec l'algorithme de cône tel que nous l'avons utilisé dans l'analyse des données présentées dans cette thèse. Ce type d'approche n'a pas encore été étudiée.

2.2.2 Approche semi-classique de Büchmuller, Hebecker et McDermott

Dans cette approche de la production de di-jet, les auteurs considèrent le même type de processus que dans leur calcul de la fonction de structure plus des termes d'ordres supérieurs [25] présentés sur la figure (2.2). Le calcul des sections efficaces de production de di-jets n'est pas encore terminé à l'heure actuelle mais devrait être bientôt achevé.



FIG. 2.1 – Diagrammes considérés dans le calcul de production de di-jet à l'ordre dominant (LO) dans l'hypothèse d'un \mathbb{P} factorisable.

2.2.3 Approche de Bartels, Diehl, Ewers, Lotter et Wüsthoff

Dans ce modèle, les auteurs considèrent le calcul de la section efficace de production d'une paire $q\bar{q}$ (2 jets) dans la région de l'espace des phase où le \mathbb{P} perturbatif est sensé dominer cette section efficace. La section efficace se décompose en deux contributions provenant des polarisations longitudinale et transverses du photon. On peut donc écrire la section efficace différentielle de production diffractive d'une paire $q\bar{q}$ ($\gamma^* + p \rightarrow q\bar{q} + p$) avec les notations usuelles déjà introduites précédemment, sous la forme:

$$\frac{d^5 \sigma^{ep}}{dy dQ^2 dt dM_X^2 dk_{\perp}^2} = \frac{\alpha}{yQ^2 \pi} \left(\frac{1 + (1-y)^2}{2} \frac{d\sigma_T^{\gamma^* p}}{dt dM_X^2 dk_{\perp}^2} + (1-y) \frac{d\sigma_L^{\gamma^* p}}{dt dM_X^2 dk_{\perp}^2} \right)$$
(2.2)

La masse M_X est ici la masse de la paire quark-antiquark et k_{\perp} est le moment transverse du quark et de l'antiquark, l'axe des z étant défini par la direction du photon et du proton. Le calcul qui est fait dans la référence [26] est valable dans la région $X_{\mathbb{P}} \ll 1$ et $s \gg Q^2$. La section efficace étant piquée à petit t les calculs sont menés à t = 0. Dans ce domaine, le \mathbb{P} perturbatif est dominé par l'échange de deux gluons. On considère donc les diagrammes comme celui représenté sur la figure (2.3). En utilisant le théorème de K_t -factorisation, on peut écrire chacune des deux



FIG. 2.2 – Exemples de diagrammes d'ordre α_s décrivant l'approche de Buchmüller et Hebeker pour modéliser la production d'événements à grand intervalle de rapidité ayant deux jets dans l'état final hadronique.



FIG. 2.3 – Un des quatre diagrammes considérés pour la production de di-jet dans l'approche décrite dans le texte.

contributions précédentes. Il vient alors :

$$\frac{d\sigma_T^{\gamma^* p}}{dt dM_X^2 dk_\perp^2|_{t=0}} = \sum_q e_q^2 \frac{\alpha \pi^2 \alpha_s^2}{12} \frac{1}{M_X^4} \frac{\left(1 - \frac{2k_\perp^2}{M_X^2}\right)}{\sqrt{1 - \frac{4k_\perp^2}{M_X^2}}} \left(I_T(Q^2, M_X^2, k_\perp^2)\right)^2$$
(2.3)

et

$$\frac{d\sigma_T^{\gamma^* p}}{dt dM_X^2 dk_{\perp}^2|_{t=0}} = \sum_q e_q^2 \frac{\alpha \pi^2 \alpha_s^2}{3} \frac{1}{Q^2 M_X^2} \frac{k_{\perp}^2}{M_X^2} \frac{1}{\sqrt{1 - \frac{4k_{\perp}^2}{M_X^2}}} \left(I_L(Q^2, M_X^2, k_{\perp}^2) \right)^2 \quad (2.4)$$

avec, en ne resommant que la contribution des logarithmes dominant $\log(k_{\perp}^{2} \frac{Q^{2} + M_{X}^{2}}{M_{X}^{2}})$:

$$I_T = \left[\frac{4Q^2 M_X^4}{k_\perp^2 (M_X^2 + Q^2)^3} + b_t \frac{\partial}{\partial k_\perp^2}\right] X_{\mathbb{P}} f_g(X_{\mathbb{P}}, k_\perp^2 \frac{Q^2 + M_X^2}{M_X^2})$$
(2.5)

 \mathbf{et}

$$I_L = \left[\frac{Q^2 M_X^2 (Q^2 - M_X^2)}{k_\perp^2 (M_X^2 + Q^2)^3} + b_t \frac{\partial}{\partial k_\perp^2}\right] X_{\mathbb{P}} f_g(X_{\mathbb{P}}, k_\perp^2 \frac{Q^2 + M_X^2}{M_X^2})$$
(2.6)

où f_g est la densité intégrée sur k_{\perp}^2 de gluons dans le proton et b_t est une fonction de Q^2 et M_X^2 obtenue dans le calcul. L'échelle $(Q^2 + M_X^2)/M_X^2$ correspond physiquement à la virtualité du quark ou de l'anti-quark le moins dur. La formule précédente sous-estime la contribution des grandes masses M_X^2 . Quand on essaie de les prendre en compte de manière plus exacte, on trouve finalement que les sections efficaces dues aux différentes polarisations du photon gardent la même dépendance dans la densité de gluons du proton. La section efficace est donc proportionnelle à la densité de gluons dans le proton au carré. Dans la référence [26], les auteurs ont calculé les sections efficaces pour certaines limites du domaine d'intégration et on donné la forme de la dépendance de celle ci dans certaines variables cinématiques comme k_{\perp}^2 ou β . La figure (2.5) présente sur le graphique de gauche la dépendance de la section efficace en fonction de β pour différentes valeurs de Q^2 .

Ces calculs permettent également de prévoir [27] la dépendance de la section efficace en fonction de l'angle azimuthal Φ défini comme l'angle azimuthal entre l'un des jets et l'électron diffusé comme présenté sur la figure (2.4). La figure (2.5)



FIG. 2.4 – Définition de l'angle azimuthal Φ discuté dans le texte.

présente sur le graphique de droite l'évolution de la section efficace avec Φ pour le modèle calculé ci-dessus et montre les résultats de ce modèle, ceux résultant de l'échange d'un seul gluon (BGF) et ceux résultant d'une approche similaire mais où les gluons échangés ne sont pas perturbatifs. Cette dernière approche [28] utilise un modèle de \mathbb{P} non perturbatif proposé par P. V. Landshoff et O. Nachtmann [29]. On voit une nette différence entre l'échange d'un gluon (BGF) et l'échange de deux gluons qui est liée aux propriétés de spin des éléments de matrice correspondant. Si les données montraient des caractéristiques propres à l'échange de 2 gluons, on



FIG. 2.5 – Prévisions théoriques dans le cadre de ce modèle suivant trois hypothèses discutées dans le texte.

disposerait alors d'un argument fort permettant d'invalider l'ajustement QCD de la fonction de structure diffractive avec des équations d'évolution DGLAP qui ne prennent pas en compte l'échange à plusieurs gluons.

2.2.4 Approche des dipôles

Il n'y a pas encore de prédiction pour la production de di-jet à grand p_{\perp}^2 dans ce modèle. Cependant cette approche est assez prometteuse pour pouvoir bientôt mener à bien de telles prédictions. En effet, dans ce modèle on peut prédire la densité de dipôles de couleur ayant un certain p_{\perp}^2 en prenant la transformée de Fourier dans l'espace des impulsions tranverses de l'équation (2.64). Le problème qui reste à éclaircir est le lien entre un dipôle de couleur de grande impulsion et les deux quarks libres qui en sortent pour constituer les jets.

Chapitre 3

Revue des algorithmes de jets

«Les hommes, d'habitude, voient les choses telles qu'elles sont et disent "pourquoi?". Je rêve de choses qui ne sont pas et je demande "pourquoi pas?".» R. Kennedy.

Dans ce chapitre, nous présenterons les différents algorithmes de jets qui sont utilisés en physique des particules en décrivant leurs principe et leurs caractéristiques. Dans un second temps, nous discuterons la notion d'algorithme de jet factorisable [30] en précisant son lien direct avec la théorie. On pourra trouver une étude comparative entre les différents algorithmes à HERA dans la référence [31]. Nous donnerons ensuite les éléments qui permettent de construire plusieurs types d'algorithmes de jet factorisables. Enfin, nous essaierons de présenter une approche théorique qui vise à terme à remplacer les algorithmes de jet usuels [32].

3.1 Les grandes familles d'algorithmes

Soit $\{p_i\}$ une collection de 4-vecteurs. Ces vecteurs peuvent être des agrégrats (clusters), des cellules ou des objets combinés. Un algorithme de jet est une méthode visant à attribuer ces vecteurs à des objets, les jets, dont les propriétés (masse, impulsion, ...) sont calculées à partir des moments de leurs 4-vecteurs associés. Cette démarche est motivée par la volonté de remonter au mécanisme partonique lors des collisions à grande énergie en essayant de reconstituer les informations cinématiques initiales altérées par le mécanisme de fragmentation des quarks. L'idée à la base de cette démarche est d'essayer de reconstituer l'impulsion d'un quark en collectant l'ensemble des hadrons issus de son hadronisation. On dénombre trois grandes classes d'algorithmes de jets:

• les algorithmes de type CONE [33]

Dans ce type d'algorithmes, on définit un cône de rayon $R = \sqrt{\Delta \eta^2 + \Delta \phi^2}$ dans le plan $\eta - \phi$ sur lequel on a distribué l'ensemble de la collection des quadri-vecteurs initiaux. En déplaçant le centre du cône dans le plan $\eta - \phi$ (en fait, le plan est discrétisé en une grille $\eta - \phi$), on compte un "jet" si la combinaison de tous les 4-vecteurs contenus dans le cône passe un critère de "jet" tel qu'une coupure en p_{\perp} ou en énergie transverse. Deux paramètres déterminent le nombre de jets trouvés : la valeur du rayon du cône que l'on considère et la nature du critère précédent. De plus, la méthode utilisée pour combiner les 4-vecteurs (le schéma de recombinaison) dans le cône a également une influence sur le résultat final bien qu'habituellement cet effet soit très faible.

• les algorithmes de type DECO [34]

Dans ce type d'algorithmes, la répartition des quadrivecteurs initiaux se fait en minimisant une fonction topologique des ces vecteurs. On peut choisir plusieurs types de fonctions telles que la somme des masses des jets, la somme des masses au carré, la sphéricité de l'événement ou son "thrust", ... Ces algorithmes déterminent la configuration donnant la valeur minimum à la fonction choisie. Plutôt que d'essayer toutes les configurations possible, ce qui consommerait énormément de temps de calcul, on utilise des moyens mathématiques pour déplacer un vecteur pour passer d'une configuration donnée à une configuration plus favorable. Une fois la configuration optimale atteinte, on calcule en une fois les moments de jets associés. Un trait important dans ce type d'algorithmes est que l'on calcule la valeur de la fonction de test pour un nombre fixé de jets N. En fonction de la valeur de cette fonction, on décide ensuite si cette valeur est compatible avec une topologie à N jets.

• les algorithmes de type JADE [35, 36]

Contrairement aux algorithmes précédents, ces algorithmes de jet procèdent de manière itérative. La première étape consiste à calculer la distance $Y_{i,j}$ entre chaque couple de vecteurs (i, j) issu de la liste des 4-vecteurs initiaux. On compare alors la valeur minimale de ces distances Y_{i_0,j_0} à une certaine valeur de coupure Y_{cut} . Il y a alors deux résultats possibles :

•
$$Y_{i_0,j_0} \ge Y_{cut}$$
:

Ce cas correspond à la fin du processus d'agrégation ("clustering"), les jets finals sont constitués par la liste des 4-vecteurs à partir desquels ont été calculées les distances $Y_{i,j}$.

•
$$Y_{i_0, j_0} < Y_{cut}$$
:

Ici, les vecteurs p_{i_0} et p_{j_0} sont rassemblés en un unique vecteur suivant une procédure imposée par le schéma de recombinaison. Les deux vecteurs indicés i_0 et j_0 sont effacés dans la liste initiale et remplacés par un nouveau vecteur combinaison des deux premiers. On répète alors toutes les étapes précédentes avec la nouvelle liste. La valeur minimum $\min_{ij}(Y_{i,j})$ ainsi obtenue à la prochaine étape du processus sera alors plus grande que la précédente. Cette procédure se termine dès que la valeur Y_{cut} est atteinte. Cette condition de convergence constitue une contrainte sur la définition des distances et des schémas de recombinaison que l'on peut utiliser.

Le nombre final de jets trouvés par ce type d'algorithmes dépend d'une part de la définition de la distance et de la valeur du Y_{cut} et d'autre part du schéma de recombinaison désiré.

3.1.1 Choix d'une distance

Dans le processus du modèle des partons dans lequel un quark émet un gluon, la conservation de la quantité de mouvement impose en négligeant les masses :

$$p_{q_{in}} = p_{q_{out}} + p_g \tag{3.1}$$

et on a donc:

$$a \operatorname{doinc}^{2} p_{q_{in}}^{2} = m_{q}^{2} = (p_{q_{out}} + p_{g})^{2} \simeq 2p_{q_{out}} p_{g} \simeq 2E_{q_{out}} E_{g}(1 - \cos \theta_{q,g}) \simeq 0$$
(3.2)

Il apparaît donc que la masse invariante des deux vecteurs doit être faible s'ils sont les produits de la désintégration d'un quadri-vecteur initial. Ainsi, il est pratique de définir une distance entre les deux quadri-vecteurs (i, j) par:

$$d_{ij} = (p_i + p_j)^2 \simeq 2E_i E_j (1 - \cos \theta_{i,j})$$
(3.3)

Cette distance doit avoir une faible valeur si les deux vecteurs sont issus de la désintégration d'un vecteur unique. Cette constatation est à la base des algorithmes de type JADE. Néanmoins, nous n'avons pas encore parfaitement défini une distance car les d_{ij} ont la dimension d'une énergie au carré. En divisant cette quantité par une grandeur de même dimension, appelée échelle d'énergie et notée : ξ^2 , on obtient une nouvelle définition de la distance :

$$Y_{i,j} = \frac{d_{ij}}{\xi^2} \tag{3.4}$$

Maintenant, il faut se pencher sur le choix de l'échelle ξ^2 que l'on va utiliser. Malheureusement, il n'y a pas de choix évident ou unique. Plusieurs schémas de recombinaison ont de fait été utilisés dans les analyses de physique. Néanmoins, il est naturel d'utiliser une échelle physique qui apparaît d'elle-même dans le processus physique. A HERA, les possibilités naturelles sont $W^2 = (p+q)^2$, la masse hadronique totale de l'événement, ou Q^2 , le carré du moment du boson échangé.

Il sera possible à chaque physicien de choisir l'échelle de son choix parmi les différentes échelles décrites ci-dessous.

Les différentes distances couramment employées sont :

• $2\frac{E_iE_j}{\xi^2}(1-\cos\theta_{i,j})$: C'est la distance de l'algorithme de JADE standard. L'idée

physique derrière cette distance est celle expliquée ci-dessus.

• $\frac{(p_i + p_j)^2}{\xi^2}$: C'est la distance de l'algorithme de jet JADE *E*0 et JADE *P*0.

C'est la même distance que précédemment excepté que cette définition prend en compte la masse des objets qui constituent les jets.

• $\frac{8}{9} \frac{E_i E_j}{(E_i + E_j)^2} (1 - \cos \theta_{i,j})$: c'est la distance de l'algorithme de JADE Geneva. La

motivation physique derrière cette nouvelle distance est de prendre comme échelle d'énergie une énergie associée aux deux objets que l'on considère et non plus à la cinématique globale de l'événement. L'utilisation de cette distance améliore le traitement des particules de basse énergie dans la façon où elles sont assignées à un jet [40]. • $2\frac{\|\vec{p_i}\|\|\vec{p_j}\|}{\|\vec{p_i} + \vec{p_j}\|} \sin \frac{\theta_{ij}}{2}$: cette distance est celle de l'algorithme de LUCLUS. Cer-

tains théoriciens plaident contre l'emploi de cet algorithme car il est mal adapté aux calculs théoriques [41].

• $2\frac{\min(E_i^2, E_j^2)}{\xi^2}(1 - \cos \theta_{i,j})$: c'est la distance de l'algorithme de K_t que l'on appelle également algorithme de Durham. Cette approche amène également un gain dans le traitement des particules de basse énergie dans le processus d'agrégation (clustering).

3.1.2 Choix du schéma de recombinaison

Il y a plusieurs manières différentes pour combiner deux particules (p_i, p_j) en une particule unique (p). Cependant, il n'en existe qu'une seule qui soit covariante de Lorentz i.e. qui conserve la masse invariante de la particule combinée, c'est le schéma suivant :

$$p = p_i + p_j \tag{3.5}$$

Encore une fois, un large choix de schémas de recombinaison est disponible.

Au niveau expérimental, un schéma de recombinaison est toujours nécessaire pour constituer les jets. D'un point de vue théorique, aucun schéma de recombinaison n'est imposé par le calcul perturbatif à l'ordre dominant. C'est seulement à l'ordre supérieur que l'on a besoin de définir un critère de discernabilité entre deux partons afin de régulariser les divergences infrarouges. Néanmoins, à ce niveau n'importe quel schéma peut être utilisé. Un bon critère pour définir si un schéma de recombinaison est pertinent est de veiller à ce que les résultats finals ne dépendent que légèrement de celui-ci. On donnera un peu plus loin quelques arguments supplémentaires pour justifier le choix d'un schéma.

Les schémas les plus couramment utilisés sont :

• $p_k = p_i + p_j$: c'est celui de l'algorithme de JADE standard. Il conserve l'énergie totale et l'impulsion vectorielle. C'est le schéma qui vient naturellement à l'esprit quand on considère le calcul de la masse invariante d'une collection de quadrimoments (par exemple $W^2 = (p_1 + p_2 + p_3)^2 = ((p_1 + p_2) + p_3)^2$). C'est également le schéma de recombinaison pour les algorithmes de Luclus, Durham et Geneva.

• $E_k = Ei + E_j$ et $\vec{p_k} = \frac{E_k}{\|\vec{p_i} + \vec{p_j}\|} (\vec{p_i} + \vec{p_j})$: c'est la distance de l'algorithme de JADE E0. Elle conserve l'énergie totale mais pas la quantité de mouvement.

• $E_k = \|\vec{p_k}\|$ et $\vec{p_k} = \vec{p_i} + \vec{p_j}$: c'est la distance de l'algorithme de JADE P0. Elle conserve la quantité de mouvement mais pas l'énergie totale.

•
$$E_k = Ei + E_j$$
 et $p_k = \sqrt{E_k^2 - (p_i + p_j)^2} \frac{\frac{E_i}{E_{tot}}\hat{p}_i + \frac{E_j}{E_{tot}}\hat{p}_j}{\left\|\frac{E_i}{E_{tot}}\hat{p}_i + \frac{E_j}{E_{tot}}\hat{p}_j\right\|}$: c'est la distance de

l'algorithme de jet que nous allons étudier ci dessous.

3.1.3 Motivation pour choisir une distance et un schéma de recombinaison

Nous essayons de développer dans ce petit paragraphe quelques arguments pour motiver le choix d'une distance et d'un schéma de recombinaison.

Comme il n'y a pas de contraintes théoriques sur la manière de recombiner les quadrivecteurs pour faire des jets, on peut étudier l'effet du choix du schéma de recombinaison sur le calcul de certaines quantités physiques à comme des masses invariantes, des variables cinématiques, etc... La question à laquelle nous nous intéressons ici est la suivante : "Étant donnée une fonction f_1 de n 4-vecteurs, comment se transforme-t-elle en une fonction f_2 de n-1 vecteurs si on veut avoir $f_1 = f_2$ (f_1 peut être par exemple W^2 , la masse invariante des n vecteurs.)?".

En 1995, des résultats très intéressants à propos des algorithmes de jet ont été discutés dans la référence [37] et des arguments intéressants donnant des éléments de réponse à la question précédente y sont présentés.

Quand on recherche des jets dans l'état final hadronique, c'est souvent afin d'essayer de reconstruire la cinématique du processus dur à partir du moment des jets reconstruits. Toutes les quantités auxquelles nous allons nous intéresser ici sont donc des fonctions des quadri-moments de l'état final hadronique.

Dans la référence [37], il est mis en exergue le rôle tout à fait spécifique joué par toute une classe particulière d'observables (au sens de la mécanique quantique) possédant des propriétés qui les rendent tout à fait intéressantes pour étudier la structure en jet de l'état final hadronique. Ces observables sont de la forme:

$$F(P) = \sum_{m=1}^{n} \epsilon_{i_1} \dots \epsilon_{i_m} f_m(\hat{p}_{i_1}, \dots, \hat{p}_{i_m})$$
(3.6)

où ϵ_i et \hat{p}_i sont respectivement la fraction d'énergie totale et la direction (un 3-vecteur unitaire) de la i^{eme} particule de l'état final hadronique P composé de n particules. $[i_1, \ldots, i_m]$ représente n'importe quelle combinaison de m entiers parmi [1, m] et f_m peut être n'importe quelle fonction différentielle symétrique. En supposant que toutes les particules sont de masse nulle, les observables F(P) contiennent toute l'information physique liée à l'état final hadronique. On reconnaît aisément dans la forme précédente que les F(P) sont des fonctions de corrélation entre les différentes particules p_i de l'état final hadronique. Toute quantité expérimentale (par exemple W^2), fonction des quadri-vecteurs $\{p_i\}$) de l'état final hadronique, peut être vue comme une fonction F(P). Le développement de toute quantité fonction des $\{p_i\}$ en une somme pondérée des ϵ_i peut mathématiquement toujours être fait. Les coefficients sont alors seulement fonction des angles des p_i i.e. des \hat{p}_i . Une autre manière de justifier une telle décomposition est de remarquer qu'il est toujours possible de trouver un polynôme en $\{\epsilon_i\}$ qui interpole la fonction F(P) de manière proche.

La propriété remarquable des fonctions F(P) est leur "invariance par fragmentation". Cela signifie que si dans le calcul de la valeur d'une telle fonction on remplace un groupe de particules strictement colinéaires par une pseudo-particule se déplaçant dans la même direction et ayant une énergie égale à la somme des énergies de ces particules, la valeur de F(P) ne change pas. Au delà de cette invariance exacte, il est très intéressant d'étudier l'invariance de telles quantités quand on remplace un ensemble de k particules $\{p_k\}$ par une pseudo-particule p dont le quadri-moment est calculé par une combinaison des p_k . C'est essentiellement ce qui se passe quand on utilise les jets pour reconstruire une quantité fonction de l'ensemble des moments de l'état final hadronique. La combinaison précédente peut formellement s'écrire:

$$p = \bigoplus_{k} p_k \tag{3.7}$$

Nous allons étudier plus précisément ce qui se passe lorsque que l'on considère la combinaison de seulement deux particules en une. Dans ce but, on considère la fonction suivante:

$$F(P) = \sum_{i} \epsilon_{i} f(\hat{p}_{i})$$
(3.8)

Pour l'état final $P' = p \oplus P$, où on a isolé la contribution d'une particule particulière, les fonctions de corrélation peuvent s'écrire:

$$F(p \oplus P) = \epsilon f(\hat{p}) + \sum_{i} \epsilon_{i} f(\hat{p}_{i})$$
(3.9)

Pour un état où deux particules sont isolées $P' = p_a \oplus p_b \oplus P$, les fonctions de corrélation s'écrivent alors :

$$F(p_a \oplus p_b \oplus P) = \epsilon_a f(\hat{p}_a) + \epsilon_b f(\hat{p}_b) + \sum_i \epsilon_i f(\hat{p}_i)$$
(3.10)

Pour avoir une idée sur l'effet du processus de l'agrégation de deux particules en une sur la valeur de F, essayons de calculer la différence entre les deux équations précédentes. On considère donc la quantité :

$$F(p_a \oplus p_b \oplus P) - F(p \oplus P) = \epsilon_a f(\hat{p}_a) + \epsilon_b f(\hat{p}_b) - \epsilon f(\hat{p})$$
(3.11)

On suppose dans la suite que les angles entre chaque fragment et la particule combinée p sont petits. On peut donc faire un développement de Taylor de l'expression précédente en p_a et p_b autour de p en utilisant la formule:

$$f(\hat{p}_{\alpha})_{\alpha=a,b} = f(\hat{p}) + \Delta \hat{p}_{\alpha} f'(\hat{p}) + \frac{1}{2} (\Delta \hat{p}_{\alpha})^2 f''(\hat{p}) + \dots$$
(3.12)

On arrive alors au résultat suivant :

$$F(p_{a} \oplus p_{b} \oplus P) - F(p \oplus P) = (\epsilon_{a} + \epsilon_{b} - \epsilon)f(\hat{p}) + (\epsilon_{a}\Delta\hat{p}_{a} + \epsilon_{b}\Delta\hat{p}_{b})f'(\hat{p}) + \frac{1}{2}[\epsilon_{a}(\Delta\hat{p}_{a})^{2} + \epsilon_{b}(\Delta\hat{p}_{b})^{2}]f''(\hat{p}) + \dots$$

$$(3.13)$$

$$(3.14)$$

Si on demande à ce que les deux premiers termes soient nuls, on obtient alors :

$$\begin{aligned} \epsilon &= \epsilon_a + \epsilon_b \\ \epsilon \hat{p} &= \epsilon_a \hat{p}_a + \epsilon_b \hat{p}_b \end{aligned} \tag{3.15}$$

Dans la seconde formule, la norme du vecteur \hat{p} n'est plus unitaire. Ceci n'est en fait pas très important car les fonctions f ne dépendent que des variables angulaires des vecteurs \hat{p} . On a donc :

$$f(\hat{p}) = f(\lambda \hat{p}) \tag{3.16}$$

De plus, on peut évaluer une majoration de l'erreur sur la valeur de F provenant de l'utilisation de la pseudo-particule p. Il vient :

$$\left\|F(p_a \oplus p_b \oplus P) - F(p \oplus P)\right\| \le \frac{1}{2} \left[\epsilon_a (\Delta \hat{p}_a)^2 + \epsilon_b (\Delta \hat{p}_b)^2\right] M_f \tag{3.17}$$

où $M_f \ge 0$ est le maximum de f''. Ce résultat peut alors se réécrire [37]:

$$\left\|F(p_a \oplus p_b \oplus P) - F(p \oplus P)\right\| \le \frac{\epsilon_a \epsilon_b}{\epsilon} \left[1 - \cos \theta_{ab}\right] M_f \tag{3.18}$$

Cette expression fait tout à fait penser à la distance définissant les algorithmes de JADE et on peut donc imaginer construire un nouvel algorithme de jet avec la distance:

$$Y_{ij} = \frac{\frac{E_i}{E_{tot}} \frac{E_j}{E_{tot}}}{\frac{E_i + E_j}{E_{tot}}} \left[1 - \cos\theta_{ij}\right]$$
(3.19)

et le schéma de recombinaison :

$$E_k = E_i + E_j$$

$$E_k \hat{p}_k = E_i \hat{p}_i + E_j \hat{p}_j$$
(3.20)

Cependant, nous devons encore faire face à deux petites difficultés résiduelles. Tout d'abord, la formule (3.20) définit un vecteur indiquant la direction de la pseudoparticule alors que nous voudrions avoir son moment puisque nous cherchons à faire des jets. En second lieu, nous devons faire face dans la réalité à des objets ayant une masse non nulle.

Les deux problèmes sont résolus en une seule étape. On renormalise tout d'abord le vecteur \hat{p}_k en le rendant unitaire. Le 4-moment de la pseudo-particule est alors calculé en prenant en compte la masse invariante des deux vecteurs initiaux. On calcule $m_{ij}^2 = (p_i + p_j)^2$, et on extrait $\|\vec{p}_k\| = \sqrt{E_k^2 - m_{ij}^2}$.

On peut donc définir un nouveau schéma de recombinaison par :

$$E_{k} = E_{i} + E_{j}$$

$$\vec{p}_{k} = \sqrt{E_{k}^{2} - (p_{i} + p_{j})^{2}} \frac{\frac{E_{i}}{E_{tot}} \hat{p}_{i} + \frac{E_{j}}{E_{tot}} \hat{p}_{j}}{\|\frac{E_{t}}{E_{tot}} \hat{p}_{i} + \frac{E_{j}}{E_{tot}} \hat{p}_{j}\|}$$
(3.21)

Ce résultat est une extension des résultats obtenus dans [37] et il serait intéressant de tester cette approche.

3.2 Algorithmes de jet factorisable

Dans cette section, les conséquences de la factorisation dans les collisions de diffusion profondément inélastique (DIS) sont décrites et leurs implications sur les algorithmes de jet sont discutées en suivant la référence [38].

L'importance de la factorisation en DIS est connue depuis longtemps [39]. La section efficace différentielle peut s'écrire comme une fonction de $x_{Bjorken}$, y, Q^2 et s de la manière suivante :

$$\frac{d^2\sigma}{dxdy} = \frac{2\pi\alpha^2 s}{Q^4} \left\{ \left[1 + (1-y)^2 \right] F_T(x,Q^2) + 2(1-y)F_L(x,Q^2) \right\}$$
(3.22)

où F_L et F_T sont les fonctions de structure correspondant aux polarisations longitudinale et transverse du photon virtuel (on a dans les notations plus standard $F_T = 2xF_1$ et $F_L = F_2 - 2xF_1$). La factorisation implique que les fonctions de structure peuvent s'écrire:

$$F_P(x,Q^2) = \sum_i \int_x^1 d\eta \frac{x}{\eta} C_{P,i}\left(\frac{x}{\eta}, \alpha_S(\mu^2), Q^2, \mu^2\right) D_i(\eta, \mu^2)$$
(3.23)

où P décrit les états de polarisation $P = L, T. D_i(\eta, \mu^2)$ représente la distribution de la fraction d'impulsion longitudinale du proton η des partons de type i dans le hadron cible sondé à une échelle d'énergie μ^2 . Quand les échelles Q^2 et μ^2 sont suffisamment importantes pour que les techniques de calculs perturbatifs s'appliquent, les coefficients $C_{P,i}(x_p = \frac{x}{\eta}, \alpha_S(\mu^2), Q^2, \mu^2)$ sont calculables en série de perturbation.

Contrairement aux fonctions coefficients, les densités de partons D_i sont intriséquement non perturbatives. Cependant, une fois mesurées à une échelle μ^2 , elles sont universelles et peuvent être utilisées pour calculer n'importe quelle section efficace impliquant le hadron considéré pouvant se factoriser sous la forme précédente. De plus, ces fonctions peuvent être évaluées à partir de l'échelle μ^2 jusqu'à n'importe quelle échelle en utilisant les équations de Altarelli-Parisi.

Dans une analyse en jet de l'état final hadronique, la section efficace est divisée en plusieurs sections efficaces partielles correspondant à un nombre n = 1, 2, ... de jets trouvés dans l'état final. On peut donc écrire :

$$\frac{d^2\sigma}{dxdy} = \sum_{n} \frac{d^2\sigma^{(n)}}{dxdy} \tag{3.24}$$

Cependant, si on ne fait pas attention au choix de l'algorithme de jet que l'on utilise, la forme la plus générale des sections efficaces partielles ne garantit pas la préservation de la propriété de factorisation. De manière à avoir un lien clair avec la théorie, on voudrait avoir une contribution de la forme:

$$\frac{d^2\sigma^{(n)}}{dxdy} = \frac{2\pi\alpha^2 s}{Q^4} \left\{ \left[1 + (1-y)^2 \right] F_T^{(n)}(x, Q^2, Y_{cut}) + 2(1-y)F_L^{(n)}(x, Q^2, Y_{cut}) \right\}$$
(3.25)

La forme la plus générale pour $F_{P=L,T}^{(n)}$ s'écrit :

$$F_P^{(n)}(x,Q^2,Y_{cut}) = \sum_i \int_x^1 d\eta \frac{x}{\eta} C_{P,i}^{(n)} \Big(x,\eta,\alpha_S(\mu^2),Q^2,\mu^2,Y_{cut}\Big) D_i(\eta,\mu^2,Y_{cut})$$
(3.26)

Comme précédemment, les densités de partons ne dépendent pas de n, i.e. du paramètre de l'algorithme de jet (le Y_{cut}). C'est une propriété tout à fait remarquable. Par contre, la dépendance en η et x_{Bj} des coefficients $C_{P,i}^{(n)}$ n'est pas nécessairement la même que celle des coefficients $C_{P,i}$. En effet, les coefficients $C_{P,i}$ dépendent de η et x_{Bj} seulement via une dépendance en $x_p = \frac{x}{\eta}$. Il est souhaitable de conserver cette propriété dans l'expression des sections efficaces partielles. On a un algorithme de jet factorisable quand les $F_P^{(n)}$ de ces dernières peuvent s'écrirent :

$$F_P^{(n)}(x,Q^2) = \sum_i \int_x^1 d\eta \frac{x}{\eta} C_{P,i}^{(n)}\left(\frac{x}{\eta}, \alpha_S(\mu^2), Q^2, \mu^2, Y_{cut}\right) D_i(\eta, \mu^2)$$
(3.27)

Ainsi, la propriété de factorisation d'un algorithme de jet dans les collisions ep implique deux choses :

• les sections efficaces partielles peuvent s'écrire de manière analogue à la section efficace résultante. Il ne doit donc y avoir aucune dépendance supplémentaire en y et Q^2 dans les coefficients des $F_P^{(n)}$ dans l'expression précédente.

• les coefficients $C_{P,i}^{(n)}$ doivent avoir les mêmes dépendances en x et η que les $C_{P,i}$, i.e. une dépendance en $x_p = \frac{x}{n}$.

Cette dernière propriété des coefficients perturbatifs est une propriété très importante de la diffusion profondément inélastique. En effet, les seuls vecteurs entrant dans le processus sont $\{q, \eta p\}$. Les seules quantités indépendantes et invariantes de Lorentz que l'on peut former à partir de ces vecteurs sont : $q^2 = -Q^2$, $\eta pq = \frac{\eta}{x_{B_j}}$ et $\eta p^2 \sim 0$. On a donc une section efficace qui ne dépend que du rapport $x_p = \frac{x}{\eta}$.

Cette propriété de la section efficace différentielle a donc une signification physique profonde et doit être préservée pour les sections efficaces différentielles partielles de production de jets. Ceci permet d'extraire des données des quantités physiques qui sont facilement comparables aux prédictions théoriques i.e. les $C_{P,i}^{(n)}$. En effet, comme nous voulons relier les partons du processus dur et les jets reconstruits dans l'état final hadronique et ensuite comparer les prédictions de QCD perturbatif avec les données, nous devons définir des quantités dont les dépendances sont formellement les mêmes au niveau des partons et dans les données. Ainsi, les sections efficaces de production de jets doivent être fonction de x_p tout comme les coefficients perturbatifs $C_{P,i}^{(n)}$.

De plus, de manière à définir une distance sans dimension entre deux 4-vecteurs $\{p_i, p_j\}$ de manière covariante, un 4-vecteur supplémentaire \bar{p} est nécessaire pour définir l'échelle d'énergie qui permet d'écrire $y_{i,j} = \frac{(pi+pj)^2}{\bar{p}^2}$. Dans la référence [38], il est montré qu'un algorithme de jet n'est factorisable que si \bar{p} :

$$\bar{p} = xf(Q^2)p + g(Q^2)q$$
 (3.28)

où p est le moment du proton et q le moment du photon échangé. f et g sont seulement des fonctions de Q^2 . Ce résultat se généralise et impose que tout vecteur supplémentaire utilisé dans un algorithme de jet brise la factorisation s'il n'est pas de la forme précédente. Si on calcule maintenant le module au carré de \bar{p} , il vient :

$$\bar{p}^2 = g(f - g)Q^2 \equiv F(Q^2)$$

Il apparaît donc naturel de choisir l'échelle Q^2 dans les algorithmes de type JADE. Contrairement au choix de Q^2 , celui de $W^2 = Q^2 \frac{(1-x)}{x}$ ne correspond pas à la définition d'un algorithme de jet factorisable à cause de la dépendance en x non triviale de W^2 .

La forme générale (3.28) des vecteurs impliqués dans la définition de l'algorithme de jet a plusieurs conséquences supplémentaires dont les plus importantes sont :

• Le référentiel dans lequel nous recherchons les jets doit également être de la forme (3.28). Ceci implique que ni le référentiel du laboratoire ni le référentiel $\gamma - p$, ni le référentiel $\gamma - \mathbb{P}$ considéré au cours de cette thèse pour étudier l'état final diffractif ne sont adéquats pour utiliser un algorithme de jet factorisable. L'un des référentiels les plus simples ayant les bonnes propriétés est le **référentiel de Breit** défini comme le référentiel au repos du vecteur 2xp + q.

• Le vecteur somme des restes du proton, défini comme $(1-\eta)p$, n'est pas non plus de la forme souhaitée (3.28), il faut donc isoler ce vecteur de l'état final hadronique avant de rechercher les jets. Cependant, il n'est pas possible de réaliser cette isolation indépendemment de la reconstruction des jets. Néanmoins, on peut essayer de reconstruire les jets et d'isoler les fragments du proton en une seule étape comme explicité ci dessous.

La nouvelle procédure, utilisant une seconde distance, procède de la manière suivante:

- on calcule les deux distances pour l'ensemble des vecteurs dans la liste initale.
- on trouve le minimum de l'ensemble des distances. Si le minimum correspond à une distance entre vecteurs de la liste, on fait la même opération que précédemment et on recombine les deux particules correspondantes. Si au contraire la distance minimum correspond à une distance d'isolation, le vecteur correspondant est retiré de la liste.
- on recommence jusqu'à ce que la distance minimale soit inférieure à la distance de coupure.

Algorithme de JADE factorisable

L'algorithme de JADE factorisable utilise les deux distances suivantes :

•
$$Y_{i,j} = 2 \frac{E_i E_j}{\Omega^2} (1 - \cos \theta_{ij})$$
 comme distance entre les jets.

• $Y_{i,p} = \frac{Q^2}{Q^2} (1 - \cos \theta_{ip})$ comme distance d'isolation des fragments du proton.

Algorithme de Kt factorisable

L'algorithme de Kt factorisable utilise les deux distances suivantes :

- $Y_{i,j} = 2 \frac{\min(E_i^2, E_j^2)}{Q^2} (1 \cos \theta_{ij})$ comme distance entre les jets.
- $Y_{i,p} = \frac{2xE_iE_P}{Q^2}(1 \cos\theta_{ip})$ comme distance d'isolation des fragments du proton.

3.3 Perspectives au delà des algorithmes de jet : La C-Théorie

Nous mentionnons ici l'existence d'une nouvelle approche complètement détaillée et discutée dans la référence [32]. Nous n'avons pas utilisée du tout cette approche pour l'analyse des données mais les concepts fondateurs de cette nouvelle approche nous semblent assez intéressants pour mentionner ici l'existence de cette approche qui constitue une perspective très intéressante pour le futur de l'analyse de l'état final hadronique dans les collisions à HERA, au LEP, au LHC et ailleurs.

Bibliographie

- [1] B. R. Webber, "QCD and Jet Physics", preprint SCAN-9410086.
- [2] G. Sterman et S. Weinberg, "Jets from Quantum Chromodynamics", Phys. Rev. Lett. 39, 1436.
- [3] J. G. Körner, E. Mirkes et G. A. Schuler, "QCD jets at HERA I. O(α_s) Radiative Corrections to Electroweak Cross Sections and Jet Rates", Int. Journ. of Modern Physics A, Vol. 4, N^o. 7 (1989), 1781-1825.
- [4] E. Mirkes et D. Zeppenfeld, "Jet Production in Deep Inelastic Scattering", hepph/9511348.
- [5] R.D. Pecei et R. Rückl, "Energy Flow and Energy Correlations In Deep Inelastic Scattering", Nucl. Phys. B 162, (1980), 125-167.
- [6] A. Méndez, "QCD Predictions for Semi-Inclusive and Inclusive Leptoproduction", Nucl. Phys. B 145, (1978), 199-220
- [7] G. Altarelli, R.K. Ellis et G. Martinelli, "Large Perturbative Corrections to the Drell-Yann Process in QCD", Nucl. Phys. B 157, (1979), 461-497.
- [8] A. Méndez et T.Weiler, "QCD Predictions for Jet Tranverse Momentum in Leptoproduction", Phys. Lett. 83 B, number 2, (1979).
- [9] Ch. Rumpf, G. Kramer et J. Willrodt, "Jet Cross Sections in Leptoproduction from QCD", Z. Physics C, Particles and Fields, 7, (1981), 337-348.
- [10] E. Mirkes et D. Zeppenfeld, "Di-jet Production at HERA in Next-to-Leading Order", hep-ph/9604281.
- [11] E. Mirkes et D. Zeppenfeld, "NLO Corrections to Jet Cross Sections in DIS", hep-ph/9608201
- [12] E. Mirkes et D. Zeppenfeld, "Jet Production in Deep Inelastic Scattering at Next-to-Leading Order", hep-ph/9609274
- [13] D. Graudenz, "Next-to-Leading Order QCD Corrections to Jet Cross Sections and Jet Rates in Deeply Inelastic Electron Proton Scattering", hep-ph/9307311.
- [14] F. Gutbrod, G. Kramer, G. Rudolph et G. Schierholz, "Recombination Dependance of the O(α²_s) Three-jet Cross-section in e⁺e⁻ Annihilation", Z. Phys. C-Particles and Fields 35, 543-549 (1987).

- [15] S. Catani, M. H. Seymour, "A General Algorithm for Calculating Jet Cross Sections in NLO QCD", preprint CERN-TH/96-29, mai 1996.
- [16] R. K. Ellis, D. A. Ross et A. E. Terrano, Nucl. Phys. B 178, (1981), 421.
- [17] Z. Kunst et D. E. Soper, Phys. Rev. D 46, (1992), 192.
- [18] S. Catani, M. H. Seymour, CERN-TH/96-28, hep-ph/9602277;
 S. Catani, M. H. Seymour, CERN-TH/96-29, hep-ph/9605323
- [19] E. Mirkes et D. Zeppenfeld, preprint TTP95, MADPH-95-916, (1995), hepph/9511448.
- [20] F. Squinabol, "Mesure de la constante de couplage de l'interaction forte as par l'etude des jets dans l'experience H1", thèse de l'Université Paris XI (Orsay), (1997).
- [21] G. Lobo, "Extraction de la densite du gluon dans le proton a partir de la mesure du taux d'evts à (2+1) jets dans H1.", thèse de l'Université Paris XI (Orsay), (1997).
- [22] J. D. Bjorken, "Hard diffraction and Deep Inelastic Scattering", Compte-rendu de la conférence "International Workshop on Deep Inelastic and Related Subjects", Eilat, Israël, 1994.
- [23] H. Abramowicz, L. Frankfurt, M Strikman, "Interplay of Hard and Soft Physics in small x Deep Inelastic Processes", Rapport DESY 95-047, mars 1995.
- [24] Séminaire de B. Koppeliovitch donné à DESY en novembre 1996.
 B. Koppeliovitch et B. Povh, "Interplay of Soft and Hard Physics interactions in nuclear shaddowing at High Q² and Low x", Z. Phys. A 356, 467-470, (1997).
- [25] W. Buchmüller, M.F. McDermott et A. Hebeker, "Gluon Radiation in Diffractive Electroproduction", rapport DESY 96-126, SLAC-PUB-7204, (1996).
- [26] J. Bartels, H. Lotter et M. Wüsthoff, "Quark-Anitiquark Production in DIS Diffractive Dissociation", rapport DESY 96-026, ANL-HEP-PR-96-11, hepph/9602363, (1996).
- [27] J. Bartels, C. Ewers, H. Lotter et M. Wüsthoff, "Azimuthal Distribution of Quark-Anitiquark Production in DIS Diffractive Dissociation", rapport DESY 96-085, ANL-HEP-PR-96-39, hep-ph/9605356, (1996).
- [28] M. Diehl, "Azimuthal Angles In diffractive ep Collisions", CPTH-S472-1096, DAMTP-96-91, hep-ph/9610430, (1996).
- [29] P. V. Landshoff et O. Nachtmann, Z. Phys. C 35, (1987), 405.
- [30] B. Laforge, "QJJADE: a new jet algorithm routine for H1PHAN", note interne H1-03/96-473 de la collaboration H1.
- [31] P.N. Burrows, G. Ingelman et E. Ros, "Jet reconstruction and jet properties at HERA", Z. Phys. C-Particles and Fields 39, 257-267, (1988).

- [32] F. V. Tkachov, 'Measuring Multijet Structure of hadronic Energy Flow or What is a jet" FERMILAB-PUB-95/191-T, hep-ph/9601308, 19 janvier 1996.
- [33] G. Arnison et al., Phys. Lett. 123B (1983) 115.
- [34] G.Knies, A.Valkarova, H1 note H1-12/92-257.
- [35] W.Bartel et al., JADE Collaboration, Z.Physics C33 (1986) 23;
 S.Bethke et al., JADE Collaboration, Phys. Lett. B213 (1988) 235.
- [36] S.Catani, Yu.L. Dokshitzer, B.R.Webber, Phys. Lett. 285B (1992) 291.
- [37] Fyodor V.Tkachov, An "Optimal" Jet Algorithm, Nordita preprint-95/14.
- [38] B.R.Webber, Factorization and Jet Clustering Algorithms for Deep Inelastic Scattering, CERN-TH.6871/93.
- [39] A.H.Mueller, Phys. Rev. D 18 (1978) 3705;
 S.B. Libby and G.Sterman, Phys. Rev. D 18 (1978) 1737;
 D. Amati, R. Petronzio, Nucl. Phys. B175 (1980);
 R.K.Ellis, H. Georgi, M. Machacek, H.D. Politzer and G.G Ross, Nucl. Phys. B152 (1979) 285.
- [40] S.Bethke, Z.Kunszt, D.E.Soper, W.J.Stirling, Nucl. Phys. B 370 (1992) 310-334
- [41] Michel Devel, Thèse de l'Université de Paris-Sud, Mai 1992, p.95. (LAL 92-21)

Troisième partie Le dispositif expérimental

Chapitre 1 Le collisionneur HERA

«Hera's marriage was founded in strife with Zeus and continued in strife. Zeus courted her unsuccessfully. He then turned to trickery, changing himself into dishevelled cuckoo. Hera feeling sorry for the bird held it to her breast to warm it. Zeus then resumed his normal form and taking advantage of the surprise he gained, raped her. She then married him to cover her shame. » Mythe Grec.

Dans ce chapitre est présentée toute l'infrastructure expérimentale mise en oeuvre pour étudier les collisions électron-proton à DESY. Dans un premier temps, le collisionneur HERA sera décrit en insistant sur ses principales caractéristiques. Nous détaillerons le détecteur H1 dans le chapitre suivant.

1.1 L'implantation de HERA

Le collisionneur HERA (Hadron Electron Ring Anlage) a été construit dans le complexe scientifique de DESY (Deutsches Elektronen SYnchrotron) à Hambourg qui regroupe des compétences multiples en physique des accélérateurs, en physique expérimentale et en physique théorique. C'est un collisionneur électrons (positons) protons qui dispose de deux accélérateurs indépendants fournissant respectivement un faisceau de protons de 820 GeV et un faisceau d'électrons (positons) de 27.5 GeV.

L'accélération des particules est faite par une chaîne d'accélérateurs successifs. Ainsi les électrons et les protons sont d'abord accélérés par des pré-accélérateurs linéaires (LINAC) et circulaires (DESY II, DESY III) (voir fig. 1.1). Finalement, les électrons et les protons sont injectés dans HERA à la sortie de l'accélérateur PETRA avec des énergies respectives de 12 et 40 GeV (voir fig. 1.1). Les deux anneaux de HERA sont disposés dans un tunnel souterrain quasi-circulaire de 6.3 km de circonférence situé à environ 20m sous le niveau du sol. Les particules sont guidées par un ensemble très important d'aimants. On trouve en effet 406 aimants dipolaires et 564 aimants quadrupolaires pour l'anneau où circulent les électrons, et pas moins de 416 aimants dipolaires et 250 aimants quadrupolaires supraconducteurs pour l'anneau de protons. L'accès au dispositif se fait par quatre puits qui débouchent sur des sections droites des accélérateurs. C'est au fond de ces puits que sont construits


FIG. 1.1 – Plan général de HERA et de son système injecteur

les halls expérimentaux qui accueillent les différentes expériences. Sur les quatre sites potentiels, trois sont actuellement occupés. L'expérience H1 est installée dans le hall nord, l'expérience ZEUS se trouve dans le hall sud tandis que la dernière installée, l'expérience HERMES, est montée dans le hall est. Le hall ouest doit, quant à lui, accueillir prochainement l'expérience HERA-B. La longueur des sections droites où sont installées les expériences est de 360m.

Seules les deux premières expériences utilisent le mode collisionneur de HERA. HERMES utilise seulement le faisceau d'électrons polarisés pour le faire interagir sur une cible fixe (en fait un jet de gaz) dont les protons sont également polarisés. Des rotateurs de spin installés de part et d'autre de la région d'interaction permettent d'obtenir des polarisations longitudinales. Cette expérience se propose d'étudier les collisions entre un faisceau d'électrons polarisés et des protons afin de mesurer les fonctions de structure polarisées du proton.

L'expérience HERA-B propose l'étude de la physique des saveurs lourdes, et plus particulièrement de la physique du quark b (violation de CP dans le système $B_0 - \bar{B_0}$, spectroscopie, propriétés de l'hadronisation, ...). Elle utilise les protons du halo du faisceau de protons pour les faire interagir sur une cible fixe (un fil).

Les expériences H1 et ZEUS couvrent à peu près les mêmes domaines de physique avec des détecteurs très différents. Ceci devrait permettre d'avoir une vérification croisée des résultats expérimentaux ainsi qu'une complémentarité dans certaines analyses tirant partie de telle ou telle spécificité de l'un ou de l'autre détecteur.

1.2 Les caractéristiques du collisionneur HERA

Les premières expériences de diffusion inélastique lepton-proton ont été entreprises à la fin des années soixantes par R.E. Taylor et ses collaborateurs sur cible fixe à SLAC. Ces expériences ont imposé le modèle des quarks introduit par Gell-

	Électrons	Protons	
Énergie (GeV)	30	820	
Énergie d'injection (GeV)	12	40	
Fréquence R.F. (MHz)	499.776	52.033/208.13	
Puissance R.F. (MW)	13.2	1.	
Extension spatiale du faisceau σ_x (mm)	0.26	0.29	
Extension spatiale du faisceau σ_y (mm)	0.02	0.07	
Extension spatiale du faisceau σ_z (mm)	8	110	
Champ magnétique (T)	0.165	4.68	
Nombre de paquets	210	210	
Séparation entre deux paquets (ns)	96	96	
Nombre de particules par paquet $(\times 10^{11})$	80	210	
Intensité du faisceau (mA)	60	160	
Énergie d'injection (GeV)	12	40	
Temps de remplissage (mn)	15	20	
Luminosité $(cm^{-2}.s^{-1})$	$1.5 \ 10^{31}$		
Luminosité intégrée par an (pb^{-1})	50		
points d'interaction	4		

TAB. 1.1 - Paramètres nominaux de la machine HERA

Mann et Feynmann en observant, entre autres, l'invariance d'échelle de la fonction de structure F_2 du proton. La construction du collisionneur HERA s'inscrit dans toute une lignée d'expériences de diffusion inélastique qui ont suivi celles de SLAC.

Contrairement à tous les accélérateurs employés précédemment pour faire des collisions sur cible fixe, le mode collisionneur a été choisi pour HERA de manière à mieux utiliser l'énergie des faisceaux. Cette évolution a été rendue possible par de nombreux progrès technologiques en physique des accélérateurs dans le sillage de SPEAR, des ISR, de DORIS, de PETRA, ou encore CLEO. Ainsi, l'énergie dans le centre de masse accessible à HERA avec des faisceaux de protons de 820 GeV et d'électrons de 27.5 GeV est de \approx 300 GeV. Pour atteindre la même énergie dans le cas d'une expérience sur cible fixe, il faudrait un faisceau d'électrons de 50 TeV ! C'est donc un tout nouveau domaine cinématique qui est rendu accessible grâce à HERA. La résolution spatiale obtenue à HERA, représentant l'échelle à laquelle on sonde la matière, est de l'ordre de $10^{-18}m$.

Dans les tableaux (1.1, 1.2) sont rassemblées les valeurs nominales prévues pour l'accélérateur HERA ainsi que les caractéristiques effectives de la machine en 1994 et 1995.

1.2.1 L'anneau à électrons (positons)

L'anneau à électrons est constitué d'aimants conventionnels et d'un ensemble de cavités radio-fréquence (R.F.) classiques et supraconductrices. L'énergie des électrons (positons) actuellement accessible est limitée à 27.5 GeV par la puissance R.F. disponible. Ce même système R.F. permet également de compenser la perte d'énergie des électrons par rayonnement synchrotron. Du fait de la faible masse de

CHAPITRE 1.
LE
COLLISIONNEUR
HERA

	94			95	
	Positons	Électrons	Protons	Positons	Protons
Énergie (GeV)	27.5	27.5	820	27.5	820
Luminosité maximum $(cm^{-2}.s^{-1})$	$4.3 \ 10^{30}$	$2.6 \ 10^{30}$		6.10^{30}	
Intensité typique (mA)	17.	7.7	41.0	17.	41.0
Luminosité intégrée par an (pb^{-1})	4.98		3.9		
points d'interaction équipés	2		3	}	

TAB. 1.2 - Paramètres de la machine HERA obtenus en 1994 et 1995

l'électron devant celle du proton, cette perte d'énergie est importante pour le faisceau d'électrons alors qu'elle est négligeable pour le faisceau de protons. Ceci explique la différence des puissances R.F. fournies aux différents faisceaux (voir tableau 1.1). Le faisceau est naturellement polarisé transversalement, ce qui est intéressant pour étudier les fonctions de structure polarisées du proton ainsi que les propriétés de l'interaction faible. En 1994, la polarisation transverse maximum était de l'ordre de 60 %. En 1995, avec l'arrivée de l'expérience HERMES, des rotateurs de spin ont été installés, permettant d'obtenir une polarisation longitudinale le long de la direction du faisceau. La polarisation obtenue en 1995 a été d'environ 65%.

1.2.2 L'anneau à protons

L'anneau à protons se compose de dipôles et de quadrupôles supraconducteurs. Les dipôles ont été fabriqués par les industries allemande et italienne. Les quadrupôles ont été conçus par le C.E.A. (Saclay) qui en a fait l'étude et réalisé les prototypes. La production en série a été effectuée par les industries allemande et française. D'autre part, pour produire la quantité d'hélium liquide nécessaire au refroidissement des éléments magnétiques, la plus grande centrale de liquéfaction d'Europe a été construite sur le site de DESY.

1.2.3 Temps de croisement des faisceaux

Une des caractéristiques majeures de HERA est le faible temps qui sépare deux interactions. Ce dernier, de 96 ns -représentant une distance d'environ 29 m entre deux paquets -, permet d'atteindre une luminosité élevée mais apporte beaucoup de contraintes sur les temps de réponse des détecteurs et sur les systèmes d'acquisition de données. A titre de comparaison, le temps de croisement du LEP est de 22 μs . Cette caractéristique de HERA préfigure celles du LHC au CERN ou de l'expérience BaBar (Standford, USA) qui auront respectivement des temps de croisement de 25 et 4 ns. La luminosité accumulée par HERA est présentée sur la figure (1.2). En cours d'année 1994, le faisceau d'électrons a été remplacé par un faisceau de positons permettant d'accéder à une plus grande luminosité. Ceci est dû au fait qu'un faiceau de positons repoussent les ions positifs créés par les pompes à vide qui assurent le vide dans le tube faisceau alors qu'un faisceau d'électrons les attire et interagit avec eux. Ainsi le temps de vie d'un faisceaux de positons est sensiblement plus long que celui d'un faisceau d'électrons.

On notera que deux valeurs de fréquences sont données dans la table (1.1) pour le faisceau de protons. Elles correspondent à deux modes de fonctionnement des cavités RF. Lors de l'injection dans HERA les paquets de protons sont assez étalés longitudinalement, on utilise alors la première radio-fréquence à 52 MHz (96 $ns \iff 10.4 MHz$) pour les accélérer et leur donner une taille longitudinale plus faible. On utilise ensuite la radio-fréquence 208 MHz pour encore diminuer la taille longitudinale du faisceau. Cependant, cette dernière opération coupe un petit peu les paquets et donne naissance à des paquets satellites. Une bonne introduction à la physique des accélérateurs peut être trouvée dans la référence [1]. Des détails plus précis sur le synchrotron HERA sont disponibles dans la référence [2].



FIG. 1.2 – Luminosité délivrée par HERA et accumulée par H1 depuis la mise en service de la machine

1.2.4 Le futur de HERA

Il est prévu d'augmenter la luminosité accessible à HERA en deux phases. La première concerne une modification légère de l'accélérateur et une optimisation de l'optique des faiceaux. Elle devrait permettre une augmentation de la luminosité d'environ un facteur 2. La seconde étape permettra également une augmentation d'un facteur 2 mais imposera de profondes modifications des détecteurs. En effet, des aimants dipolaires devront être disposés à faible distance du point d'interaction afin de conserver des faisceaux étroits. Les détecteurs devraient ainsi perdre une partie importante de leur acceptance vers l'avant, ce qui condamnera toute étude de la physique diffractive à HERA. Cette dernière étape est encore en discussion à l'heure actuelle [3].

Lorsque les expériences de collisions e-p non polarisées seront achevées à HERA, il est prévu d'utiliser HERA pour étudier d'autres types de physique. A l'heure actuelle, le choix entre les différentes options possibles n'est pas encore fait. Les physiciens hésitent encore entre des collisions e-p polarisées destinées à étudier la structure du spin du nucléon dans un domaine cinématique encore jamais couvert (mesure des fonctions de structure polarisées du proton à petit x, de la densité de gluons polarisés) et des collisions e-noyau qui permettraient également d'accéder à un domaine de physique inconnu à de telles énergies [4].

Chapitre 2 L'expérience H1

«Rien ne se crée, rien ne se perd, tout se transforme.» Lavoisier.

2.1 Introduction

La collaboration H1 rassemble environ 500 physiciens venant de 39 laboratoires originaires de nombreux pays (Allemagne, Royaume-Uni, Belgique, France, Pologne, Etats Unis, Slovaquie, Suède, Russie, Tchéquie, Italie, Suisse).

2.2 Le détecteur H1

Dans ce chapitre, nous décrivons les différents éléments constituant le détecteur H1 en insistant sur les contraintes générales imposées par la physique étudiée à HERA ainsi que le rôle spécifique de chacun des sous-détecteurs. Le lecteur trouvera de plus amples informations dans la référence [5].

2.2.1 Considérations générales

L'expérience H1 a été optimisée pour assurer la meilleure mesure possible des événements de diffusion profondément inélastique e-p dont l'état final se caractérise par un électron diffusé le plus souvent à grand angle et un système de particules hadroniques compensant l'électron en impulsion transverse. La seule mesure de l'électron (mesure inclusive) permet de remonter à des quantités très importantes de la théorie. Ainsi, le détecteur H1 a été élaboré dans la perspective d'avoir la meilleure identification possible des électrons ainsi qu'une bonne mesure de leur énergie. De plus, afin d'étudier les interactions impliquant l'échange d'un boson chargé, le détecteur H1 doit être capable de mesurer l'énergie manquante (due le plus souvent aux neutrinos qui n'interagissent pas ou très peu dans les détecteurs). Ceci implique la nécessité d'une grande herméticité globale de l'ensemble instrumental.

Un schéma général du détecteur H1 est présenté sur la figure (2.1). Cette figure donne également la définition du repère d'axes de référence que l'on considère dans l'expérience H1.



FIG. 2.1 – Schéma général du détecteur H1: la taille du détecteur H1 est d'environ $12m \times 10m \times 15m$ et son poids d'environ 2800 t. Les détecteurs placés très loin du tube faisceau ne sont pas représentés ici.

2.2. LE DÉTECTEUR H1

Alors que la symétrie cylindrique est la géométrie naturelle auprès d'un collisionneur, l'asymétrie en énergie des faisceaux d'électrons et de protons implique une asymétrie des collisions e-p qui doit être prise en compte dans la conception de l'appareillage expérimental. On définit par commodité de langage deux directions qui reflètent l'asymétrie du détecteur : l'avant, la direction incidente du proton (z positif, $\theta = 0^{\circ}$) et l'arrière, la direction incidente de l'électron (ou du positon) (z négatif, $\theta = 180^{\circ}$). A HERA, le centre de masse du système e-p est accéléré dans la direction du proton avec $\gamma_{cm} = 2.86$. En conséquence, la masse du détecteur H1 sera beaucoup plus importante vers l'avant et sa granularité plus fine. Cette caractéristique apparaît nettement sur la figure (2.2).

En parcourant la structure du détecteur H1, tel qu'il était pendant la campagne de prise de données 94, du point d'interaction vers l'extérieur, on trouve :

• un système complet de détecteurs de traces de haute résolution composé de chambres à dérive (CIZ,COZ,CJC) et de chambres proportionnelles (CIP,COP,BPC). Il regroupe des détecteurs destinés à la reconstruction des traces vers l'avant ainsi que des détecteurs spécialisés dans la détection de traces plus centrales. La différence entre ces deux types se trouve essentiellement dans l'orientation des fils sensibles des chambres : une structure plane dans le premier cas, et une structure cylindrique dans le second. La présence d'un système dédié à la reconstruction des traces vers l'avant est justifiée par la très grande densité de traces dans la direction des débris du proton. Le système de mesures des traces sera largement utilisé dans ce travail de thèse pour reconstruire la masse invariante de l'état final hadronique.

• un calorimètre (LAr) central qui englobe les détecteurs de traces. C'est la technologie à argon liquide qui a été adoptée afin de profiter de son excellente stabilité, de sa bonne tenue au rayonnement, de sa calibration assez aisée ainsi que de sa fine granularité permettant de séparer aisément les électrons et les pions. L'homogénéité de sa réponse ainsi que la recherche de la meilleure herméticité ont été très soignées car ce seront des atouts majeurs pour une bonne mesure du flux d'énergie et, par conséquent, de l'énergie manquante. Le calorimètre est partagé en deux parties fonctionnelles. La partie électromagnétique est chargée de détecter les électrons alors que la partie hadronique est destinée à mesurer l'énergie des hadrons produits lors des collisions. Ce détecteur est prépondérant dans l'étude de l'état final hadronique et intéresse tout particulièrement les études menées dans cette thèse.

• une grande bobine cylindrique supraconductrice englobant le calorimètre (LAr). Son diamètre est de 6m et sa longueur de 5.75m. Elle produit le champ longitudinal de 1.15T nécessaire à la mesure de l'impulsion des traces laissées dans les chambres à fils par les particules chargées.

• une structure en fer entourant la bobine de H1 et assurant la fermeture des lignes de champ magnétique. Ce système, composé de plusieurs plaques de fer superposées, est équipé de détecteurs permettant de mesurer les dépôts d'énergie dus aux particules le traversant. Cet instrument sert à la détection des muons et de la queue des gerbes hadroniques. L'identification des muons profite de la présence de chambres additionnelles à l'intérieur et à l'extérieur du fer instrumenté.

Ces deux derniers dispositifs sont placés derrière le calorimètre à argon liquide afin de ne pas compromettre la mesure de l'électron produit dans les réactions de diffusion profondément inélastique et diffusé dans ce dernier.

Les trous d'acceptance du calorimètre central à argon liquide (LAr) sont comblés par d'autres systèmes de détection de manière à essayer de couvrir le maximum d'angle solide.

Vers l'avant, on trouve:

• un calorimètre en cuivre-silicium instrumenté (PLUG) qui permet de mesurer l'énergie d'une partie des débris du proton émis très près du tube faisceau.

• un mur de fer instrumenté pour fermer la face avant du détecteur.

• un système de détection des muons vers l'avant $(F\mu)$ placé à l'extérieur de la coquille métallique de H1. Ce détecteur, surtout important dans la recherche de J/ψ , sera utilisé également dans le cadre de cette thèse.

Encore plus à l'avant (z = 22m), on trouve un système destiné à détecter les débris du proton allant très à l'avant (PRT pour Proton Remnant Tagger).

A l'arrière se trouve un élément essentiel du détecteur H1: le calorimètre arrière BEMC (pour Bacward Electromagnetic Calorimeter). Ce détecteur permet une mesure très précise de l'énergie des électrons. La mesure de l'énergie des hadrons y est cependant moins bonne. Ce dispositif est suivi par un mur de scintillateurs (z = -2m) (TOF pour Time of flight) permettant de rejeter une grande partie du bruit de fond. Ces deux derniers détecteurs ont été remplacés en 1995 par un détecteur (SPACAL) avec une granularité supérieure offrant une meilleure résolution en énergie et en temps. Enfin, fermant le détecteur, on trouve également dans cette direction un mur de fer instrumenté.

Très à l'arrière, on trouve un détecteur d'électrons à bas angle (z = -33m) puis un détecteur de photons (PD) (z = -103m). Ces deux derniers systèmes font partie du dispositif permettant la mesure de la luminosité délivrée par HERA à H1.

En 1995, le détecteur H1 a été profondément modifié afin d'étendre le domaine cinématique accessible. Ces changements sont décrits dans la deuxième partie de ce chapitre.

Après avoir décrit la structure du détecteur H1, nous allons maintenant détailler chacun des détecteurs en mettant l'accent sur les caractéristiques importantes que nous avons utilisées dans le travail effectué dans le cadre de cette thèse.



FIG. 2.2 – Coupe longitudinale du détecteur H1. Cette vue met en évidence l'asymétrie avant-arrière de ce détecteur.



FIG. 2.3 – Coupe transverse du détecteur H1. Cette vue met en évidence la symétrie cylindrique de l'appareillage expérimental.

2.2.2 Les détecteurs de traces

Les détecteurs de traces sont situés dans la partie centrale du détecteur, immédiatement autour du tube faisceau. Ils sont donc placés dans le champ magnétique de 1.15 Tesla délivré par l'aimant de H1. Ce champ est très homogène sur toute la partie centrale du détecteur (variations inférieures à $\pm 0.3\%$ de la valeur nominale). Seules les chambres à muons (F μ), situées à l'extérieur de la partie centrale du détecteur H1, sont installées en sandwich autour d'une zone de champ toroïdal. Les détecteurs soumis au champ magnétique sont composés (fig. 2.5 et 2.6):

• de chambres à dérive : les "Central Jet Chamber" (CJC), les "Central Inner (Outer) Z-chamber" (CIZ,COZ),

• de chambres proportionnelles : les "Central Inner (Outer) Proportional Chambers" (CIP,COP), les "Forward Multi-Wires Proportional Chambers" (FMWPC), la "Backward Proportional Chamber" (BPC).

Ces détecteurs ont pour mission de reconstruire les traces des particules chargées et de permettre la mesure de leur impulsion grâce à la courbure des traces dans le champ magnétique. Afin de ne pas dégrader le signal des calorimètres, les particules doivent perdre le moins d'énergie possible dans ces détecteurs. Cela implique un effort particulier dans la conception des chambres pour introduire le moins de matériau mort possible.

Les chambres centrales (CJC1, CJC2, CIZ, COZ, CIP, COP) couvrent un domaine angulaire compris entre $\theta = 25^{\circ}$ et $\theta = 175^{\circ}$. Elles sont composées de deux



FIG. 2.4 – Vue de face du détecteur H1. Sur la gauche apparaît nettement l'endroit où est stockée toute l'électronique d'acquisition.



FIG. 2.5 – Vue longitudinale des détecteurs de traces plongés dans le champ magnétique délivré par la bobine supraconductrice de H1.



FIG. 2.6 – Coupe transverse du système de détection de traces de H1.

grandes chambres à dérive CJC1 et CJC2 assurant une mesure des trajectoires dans le plan transverse (x - y). La mesure des traces suivant la direction z est assurée par deux chambres à dérive supplémentaires (CIZ, COZ). Ces chambres ont une très bonne résolution, cependant elles sont inadaptées au déclenchement du système d'acquisition car leur temps de réponse est long (~ $1.5\mu s$). En conséquence, deux chambres proportionnelles (CIP,COP), au temps de réponse beaucoup plus court, sont utilisées pour le déclenchement de l'acquisition ("trigger").

Les chambres centrales à dérive CJC1 - CJC2

Les chambres CJC1 et CJC2 sont des chambres à dérives cylindriques d'environ 2 mètres de long pour des épaisseurs respectives de ~ 25 cm et ~ 30 cm. La chambre CJC1 est la plus proche du tube faisceau (son rayon intérieur est d'environ 20 cm) ce qui implique que sa couverture angulaire $(10^{\circ} \le \theta \le 170^{\circ})$ est meilleure que celle de CJC2 $(25^{\circ} \le \theta \le 155^{\circ})$.

Les fils de ces deux chambres sont disposés parallèlement à l'axe des faisceaux, ce qui permet une mesure des trajectoires dans le plan transverse. Cependant une lecture des courants à chaque extrémité des fils (division de charge) permet de donner une localisation selon z mais avec une précision médiocre. La précision obtenue suivant les axes transverses (x, y) est 170 μm alors qu'elle n'est que de 22 mm (soit environ 1 % de la longueur des fils) suivant l'axe z. Il est également possible d'accéder à la mesure du (dE/dx) associé à une trace avec une précision de 6 % ainsi qu'à la mesure de son impulsion avec une précision :

$$\frac{\Delta p}{p^2} = 3.10^{-3} GeV^{-1}$$

La mesure de l'ionisation spécifique (dE/dx) permet une identification des particules chargées. La figure (2.7) donne une idée du pouvoir de séparation de ce système.

Le lecteur remarquera sur la figure (2.6) que la disposition des plans de fils est telle que ces derniers font un angle de 30° avec la direction radiale. Cet angle (angle de Lorentz) permet de compenser l'action du champ magnétique sur la migration des électrons produits par ionisation du gaz contenu dans les chambres au passage d'une particule chargée. Le temps de réponse de telles chambres est limité par le temps de dérive des électrons. Pour une haute tension de 1500 Volts appliquée sur l'anode, on obtient une vitesse de migration des électrons de $v_D \simeq 50 \ \mu m/ns$ et un temps de réponse moyen de 1.5 μs .

Les chambres CIZ/COZ

Comme nous venons de le voir, les chambres CJC ne permettent pas d'avoir une très bonne résolution en z. Afin de palier à cette lacune, deux chambres à dérive ont été installées. Ce sont les chambres CIZ et COZ. La première est installée entre le tube faisceau et CJC1 et se trouve donc à une courte distance transverse du point d'interaction (18 cm) alors que la seconde est disposée entre la chambre CJC1 et la chambre CJC2, à environ 50 cm du point d'interaction. Les deux chambres CIZ et COZ ont une symétrie cylindrique avec des fils perpendiculaires à la direction des faisceaux. La chambre CIZ est représentée sur la figure (2.8).



FIG. 2.7 – Identification des particules dans les détecteurs de traces avant de H1 par la mesure de la perte linéaire d'énergie (de/dx).



FIG. 2.8 – Schéma de la chambre à dérive CIZ chargée d'assurer une mesure en z des trajectoires des particules passant dans la région centrale de H1.



FIG. 2.9 – Schéma détaillant la structure de la chambre proportionnelle CIP utilisée dans le système de déclenchement dans la région centrale de H1.

Suivant l'axe z, la chambre CIZ est constituée de 15 anneaux comportant chacun 16 cellules définissant une structure polygonale; 4 fils perpendiculaires à l'axe des faisceaux sont disposés dans chaque cellule.

Les chambres CIZ et COZ permettent de mesurer les traces suivant l'axe z avec une bonne précision (de l'ordre de 300 μm) mais permettent également une mesure de l'angle azimuthal Φ des trajectoires avec une précision qui est de l'ordre du 2 % de 2π radians.

Afin de limiter, l'utilisation de matériau mort, ce sont les mêmes cylindres supports qui sont utilisés pour deux chambres à dérive voisines. Ainsi, par exemple, le cylindre extérieur de CJC1 sert de cylindre intérieur pour COZ.

Les chambres proportionnelles CIP/COP

Le principal inconvénient des chambres à dérives est leur temps de réponse très long $(1.5 \ \mu s)$ devant le temps entre deux collisions (96 ns). Ces chambres ne peuvent donc être utilisées dans le système de décision (Trigger) qui décide si un événement doit être gardé ou non. Pour résoudre ce problème, deux chambres proportionnelles (CIP, COP) ont été installées et sont utilisées pour le déclenchement. Leur temps de réponse est court (~ 50 ns) puisque les électrons contribuant au signal ne dérivent que sur de très faibles distances.

La chambre CIP (fig. 2.9) est la chambre la plus voisine du tube faisceau et couvre donc le plus grand angle solide. Son épaisseur correspond à 0.14 longueur de radiation. Elle est composée de deux plans de fils longitudinaux situés respectivement à des rayons de 157 et 166 mm. La chambre COP, de structure similaire, est située entre CJC1 et CJC2 et comporte 288 cellules. Ces chambres ont une forme cylindrique et sont divisées en cellules couvrant chacune 45° et 1/60 ème de la longueur totale de la chambre.

2.2.3 Les détecteurs de traces à l'avant

Ils couvrent un domaine angulaire compris entre $\theta=5^{\circ}$ et $\theta=25^{\circ}$ dans la direction du proton. Ils permettent de mesurer l'impulsion des particules chargées émises vers l'avant. La résolution sur l'impulsion $\frac{\sigma_p}{p}$ est inférieure à 0.003 p alors que la précision sur l'angle des traces est de l'ordre de 1 mrad. Ce système de détection est constitué de trois modules identiques comprenant chacun une chambre à dérive planaire, un radiateur de transition et une chambre dérive radiale. Afin d'assurer le déclenchement de ce système, le système a été également doté d'une chambre proportionnelle (FPC). Des détails de ce système sont présentés sur les figures (fig.2.10 et fig.2.11).



FIG. 2.10 – Vue des détecteurs de traces avant de H1.

Les chambres à dérive

Elles sont de deux types:

• Les chambres planaires sont munies de trois plans de fils parallèles entre eux et perpendiculaires à la direction des faisceaux. Chaque plan de fils voit son réseau de fils décalé de 60° en ϕ par rapport au réseau du plan qui le précède. Ce système permet d'avoir une résolution en θ inférieure à 1 mrad. La résolution en x et y (plan transverse) est de l'ordre de 150 à 170 μm .

• Les chambres radiales voient leurs fils pointer vers le tube faisceau et permettent d'obtenir une résolution en (x, y) de l'ordre de 150 μm . Cette chambre permet d'une part une mesure de $r (= \sqrt{x^2 + y^2})$ par division de charge sur les fils et d'autre



FIG. 2.11 – Détails des détecteurs de traces avant de H1.

part, une mesure de ϕ . La résolution en ϕ est meilleure que le *mrad* sur toute la longueur radiale de la chambre comprise entre 20 cm et 79 cm. La précision sur r est de l'ordre de 150 μm .

Les radiateurs de transitions

Ils sont constitués de feuilles de polypropylène qui agissent comme autant de diélectriques. Lorsqu'une particule chargée traverse ces dernières, elle émet un rayonnement X (piqué autour de 6 keV pour des électrons de 20 GeV) qui est ensuite détecté par la chambre radiale qui suit le radiateur. En effet, les rayons X ainsi émis contribuent à amplifier l'ionisation le long de la trace. Cette propriété devrait permettre de séparer les électrons et les pions mais n'est pas utilisée dans les analyses de physique pour le moment.

Les chambres proportionnelles FPC

Chaque chambre est constituée de deux plans de fils sensibles (parallèles entre eux et perpendiculaires aux faisceaux) et de trois plans de cathode. Sa précision est mauvaise mais son temps de réponse est très court ($\sim 20 ns$); ces chambres sont utilisées pour le système de déclenchement de premier niveau.

2.2.4 La chambre arrière (BPC)

La BPC (Backward Proportional Chamber) est une chambre proportionnelle qui couvre le domaine polaire $\theta \in [155.5^{\circ}, 174.5^{\circ}]$. Elle est composée de 4 plans de fils sensibles et de 5 plans de cathode (feuille de mylar de 50 μm d'épaisseur). Chaque



FIG. 2.12 – Schéma du spectromètre à muon de H1.

plan de fils est tourné respectivement de 45° , 90° et 135° par rapport aux autres. On obtient ainsi une résolution d'environ 1 *mrad* sur la mesure de l'angle polaire de l'électron diffusé. Lors du passage d'un électron, on obtient une efficacité de 98 % si on demande d'avoir trois des quatre plans touchés en coïncidence avec le calorimètre arrière.

2.2.5 Le spectromètre à muons

La fonction de ce détecteur est de mesurer les muons de haute énergie émis vers l'avant avec des angles polaires compris entre 3 et 17°. Il est composé de 6 chambres à dérive radiales et azimuthales disposées de part et d'autre d'un aimant toroïdal en acier délivrant un champ allant de 1.75 T à r = 0.65 m à 1.5 T à r = 2.9 m. Cet ensemble est disposé à l'avant du détecteur et a des dimensions importantes. Il pèse environ 250 t et le rayon des chambres s'étale entre 4 m et 6 m de diamètre. Ce système permet de mesurer des muons d'énergie comprise entre 5 et 200 GeV. La limitation supérieure provient de la valeur du champs magnétique et de la résolution angulaire des chambres. La résolution obtenue varie entre 24% à 5 GeV et 36% à 200 GeV. La figure (2.12) donne la disposition précise des diverses chambres.

2.2.6 Les Calorimètres

Les calorimètres permettent de mesurer l'énergie des particules et à la différence des détecteurs de traces, ils sont également sensibles aux particules neutres. Ils ont pour rôle d'assurer la mesure de l'énergie des particules chargées très énergétiques qui ont eu une trajectoire trop peu courbée dans les chambres à fils et qui y ont donc été mal mesurées. Le détecteur H1 est doté de plusieurs calorimètres : le calorimètre central à argon liquide (LAr) - le plus volumineux -, le PLUG qui ferme l'avant du détecteur et le BEMC qui se trouve à l'arrière.

Le calorimètre à argon liquide (LAr)

Sa couverture s'étend entre $4^{\circ} < \theta < 153^{\circ}$. Le choix de la technologie à argon liquide a été guidé par la grande inertie chimique de l'argon qui permet d'obtenir une réponse stable dans le temps. Les variations de pureté de l'argon sur un an sont inférieures à 1%. De plus, la résistance au rayonnement de l'argon est bonne ce qui favorise une grande stabilité du signal. L'argon, au contraire des scintillateurs, se prête bien à une fine granularité. D'autre part, la segmentation de ce détecteur permet d'avoir une très bonne séparation électron-pion qui permet d'identifier facilement les événements de diffusion profondément inélastique dans lesquels l'électron est diffusé à des angles polaires moyens ou faibles.

Le principe de détection est le suivant. Un module du calorimètre est composé de plaques denses (absorbeur) empilées dans un bain d'argon liquide. Une particule traversant ce module va interagir préférentiellement dans la zone de haute densité et produire ainsi une gerbe de particules secondaires. Ces particules vont alors ioniser l'argon liquide et créer des paires Ar^+, e^- . Le mouvement des électrons ainsi produits génère une variation du potentiel entre les électrodes haute-tension qui sont fixées sur l'absorbeur. Cette différence de potentiel, lue sur les plaques, constitue le signal physique. La quantité de charge collectée est statistiquement proportionnelle à l'énergie de la particule incidente. C'est cet effet statistique qui limite intrinsèquement la résolution des calorimètres. Comme le signal est formé dans l'argon, on appelle ce dernier le milieu actif du calorimètre.

L'utilisation de l'argon liquide implique un système cryogénique qui maintient la température de l'argon sous son point d'évaporation. Dans notre cas, le calorimètre entier est plongé dans un énorme cryostat qui maintient une température de 90 K et une pression de 1.35 bar.

Le calorimètre LAr est constitué de deux parties fonctionnelles distinctes. On trouve une partie électromagnétique chargée de mesurer l'énergie des photons (et donc également celle des π^0) ainsi que celle des électrons. La seconde partie, dite hadronique sert à détecter tout le reste, c'est à dire essentiellement des hadrons.

La figure (2.13) présente une coupe transverse de ce détecteur. Ce dernier est segmenté le long de l'axe des faisceaux en huit roues, principalement pour des raisons de manutention. Ces roues sont composées dans le plan transverse, pour six d'entre elles (BBE,CB1,CB2,CB3,FB1 et FB2), de huits octants de 45° ou, pour les deux roues avant IF et OF, de deux moitiés d'anneau. Les interfaces entre les octants laissent des interstices (les "cracks") qui constituent autant de zones mortes pour la détection. Néanmoins, le fait que la direction des interfaces ne pointe pas vers le point d'interaction comme le montre la figure (2.13) permet qu'une particule diffusée



FIG. 2.13 – Coupe transverse d'une roue du calorimètre à argon liquide

dans un interstice en ϕ soit détectée au moins partiellement par les modules voisins. La figure (2.14) présente la coupe longitudinale du LAr où apparaissent nettement les différentes roues qui le constituent.

Notons que la roue BBE est purement électromagnétique alors que la roue la plus à l'avant ne comprend qu'une section hadronique. Rappelons également que chaque octant est subdivisé en cellules de lecture permettant d'accéder à la réponse locale du détecteur. La structure des cellules diffère suivant que l'on se trouve vers l'avant ou l'arrière du détecteur ou encore que l'on se trouve dans la partie électromagnétique ou hadronique. Ces variations permettent d'avoir la granularité désirée dans chaque domaine d'acceptance. On trouve ainsi plus de 30000 cellules électromagnétiques contre ~ 13000 cellules hadroniques.

On définit également des couches longitudinales de cellules -on parle de "layers"-. Elles sont au nombre de 3 à 4 dans la partie électromagnétique et de 4 à 6 dans la partie hadronique. Elles sont plus nombreuses vers la région avant qui correspond à la région des fragments du proton très énergétiques (fine granularité).

Au niveau de l'électronique, chaque voie est équipée d'une chaîne d'amplification et de mise en forme permettant d'avoir deux gains en sortie (gain 1 et gain 4) pour étendre la dynamique sur 14 bits bien que la numérisation ne se fasse qu'avec des convertisseurs 12 bits.

Enfin, notons que l'orientation des plaques a été choisie de manière à ne jamais avoir de particule arrivant avec une incidence supérieure à 45°. Ceci permet d'avoir



FIG. 2.14 - Coupe longitudinale du calorimètre à argon liquide

une bonne formation du signal dans les cellules.

Structure des cellules électromagnétiques

Chaque cellule électromagnétique est composée de deux plaques de plomb de 2.4 mm qui jouent le rôle d'absorbeur. Ces deux plaques sont séparées par une couche d'argon liquide de 2.35 mm d'épaisseur. Sur chaque face de l'absorbeur sont collés des panneaux de circuits imprimés en G10 - un composé de fibre de verre et d'époxy - qui accueillent les modules de lectures en cuivre (les "pads"). Le champ électrique de $\sim 500 \ V/mm$ est généré par des plans de haute tension - couche de peinture hautement résistive (HRC pour High Resistive Coating) - auxquels on applique une tension de 1500 V. Le temps de collection des électrons est relativement long ($\simeq 500 \ ns$), soit environ 5 croisements consécutifs des faisceaux. Le schéma d'une telle cellule est présenté sur la figure (2.15).

Les modules de lecture sont plus petits vers l'avant du détecteur de manière à obtenir une segmentation plus fine de la réponse du détecteur dans cette région qui est très sollicitée étant donnée l'asymétrie des collisions. Ainsi les "pads" ont des dimensions allant de $8 \times 8 \ cm^2$ dans la partie centrale à environ $4 \times 4 \ cm^2$ dans la partie avant. Chaque module de lecture ne constitue pas à proprement parler une cellule. En effet, on appelle "cellule" la réunion électrique de plusieurs de ces modules. A chaque cellule ainsi définie correspond un canal électronique.



FIG. 2.15 - Schéma d'une cellule électromagnétique du LAr

Structure des cellules hadroniques

La figure (2.16) représente le schéma d'une cellule hadronique. Ces cellules sont composées de deux couches d'argon liquide de 2.3 mm d'épaisseur séparées par un panneau de G10 sur lequel sont imprimés les modules de lecture, de deux plans de hautes tensions entourant le milieu actif, portés par des plaques d'acier de 1.5 mm, et de deux plaques d'acier de 16 mm jouant le rôle d'absorbeur. L'acier a été préféré dans ce cas au plomb, d'une part du fait des valeurs des sections efficaces hadron-Fe favorables au développement des gerbes hadroniques et d'autre part, du fait des contraintes mécaniques plus importantes dues à la taille des cellules hadroniques. Elles sont en effet 2 à 4 fois plus grandes que les cellules électromagnétiques. Les modules élémentaires sont réunis en cellules de lecture correspondant chacune à une voie électronique.

Dimensions actives du calorimètre

L'épaisseur de la partie électromagnétique varie entre 20 et 30 longueurs de radiation X_0 et entre 1.0 et 1.4 longueur d'interaction λ_i .

 X_0 est définie comme la distance nécessaire pour qu'un électron perde $1 - e^{-1} \simeq 66\%$ de son énergie initiale par rayonnement de freinage (Bremsstrahlung). Cette distance varie avec le matériau traversé. Elle vaut 5.6 mm pour le plomb. On estime qu'une gerbe électromagnétique est complètement absorbée après avoir parcouru 20 X_0 .

La longueur d'interaction λ_i est définie comme le libre parcours moyen d'un ha-



FIG. 2.16 - Schéma d'une cellule hadronique du LAr

dron entre deux interactions inélastiques. L'épaisseur totale du calorimètre à argon liquide varie entre 4 et 9 λ_i . Elle est plus importante dans la partie avant du détecteur pour pouvoir bien mesurer les débris très énergétiques du proton. On estime qu'une gerbe hadronique est largement absorbée après avoir parcouru 4 à 5 λ_i . On utilise cette propriété pour identifier les particules (séparation e/π). La figure (2.17)



FIG. 2.17 – Lignes à X_0 constant et à λ_i constant dans le LAr.

présente les lignes à X_0 et à λ_i constants dans tout le calorimètre à argon liquide.

D'autre part, dans la partie électromagnétique, la taille des modules de lecture en cuivre ("pads") est calculée de manière à correspondre environ à un rayon de Molière dans la partie électromagnétique.

Pour donner une idée des dimensions en jeu, les dimensions transverse et longitudinale d'une gerbe électromagnétique (hadronique) de 10 GeV dans le plomb sont respectivement de 7 cm (34 cm) et 14 cm (77 cm).

Résolutions en énergie

Les phénomènes qui détériorent la résolution du signal dans la partie électromagnétique sont principalement les fluctuations d'échantillonage - c'est à dire les fluctuations du nombre de charges créées au passage de la particule incidente et qui arrivent dans la zone active du calorimètre - qui comprennent essentiellement les diffusions multiples (effet Compton) et les effets de seuil. Afin d'améliorer la mesure, il est important que la gerbe soit entièrement contenue dans le calorimètre.

Les études menées au CERN en utilisant un faisceau test ont montré que la résolution électromagnétique vaut :

$$\frac{\sigma_E}{E} \simeq \frac{12\%}{\sqrt{E}} \oplus 1\%$$

Le terme en $1/\sqrt{E}$ est le terme d'échantillonnage ("sampling") dû à la fluctuation du nombre de particules produites lors de l'interaction de la particule avec le détecteur et arrivant dans la zone active du calorimètre. Le second terme est un terme prenant en compte les autres sources d'erreur (environnement électronique bruyant, impuretés dans l'argon liquide, correction de matériau mort, ...). Tout comme un électron, un hadron initie une gerbe de particules secondaires quand il pénètre dans un milieu dense. Cependant, les modes de dépôts d'énergie qui interviennent dans l'interaction d'un hadron dans la matière sont beaucoup plus nombreux et plus complexes que ceux qui gouvernent l'évolution d'une gerbe électromagnétique. Les phénomènes qui limitent la résolution sont principalement [6] les fluctuations d'échantillonnage comme dans le cas électromagnétique, les fluctuations intrinsèques correspondant à l'énergie perdue en énergie de liaison dans les processus de spalliation, les fluctuations de non-compensation correspondant au fait que la gerbe hadronique a une composante électromagnétique variable et les fluctuations de fuites dues à la grande extension spatiale des gerbes hadroniques.

Les études de calibration menées au CERN dans un faisceau test d'énergie connue ont montré que la résolution de la partie hadronique vaut :

$$\frac{\sigma_E}{E} \simeq \frac{50\%}{\sqrt{E}} \oplus 2\%$$

Le calorimètre avant PLUG

La région des angles polaires très petits n'est pas couverte par le calorimètre central à argon liquide qui s'arrête à environ 4°. Cette région est couverte par un calorimètre "bouchon" ("end-cap"), le PLUG, qui occupe le domaine angulaire $0.7^{\circ} < \theta < 3.7^{\circ}$. Cette région très proche des faisceaux est soumise à des radiations intenses.



FIG. 2.18 - Structure mécanique du Calorimètre PLUG

Il faut donc choisir des matériaux très résistants aux rayonnements. Ce calorimètre à échantillonnage est donc constitué de 9 plaques de cuivre (absorbeur) de 7.5 mm d'épaisseur intercalées avec des couches de détecteurs au silicium (milieu actif) de $300 \ \mu m$. Il comprend 672 modules de lecture attribués à 224 canaux électroniques. La figure (2.18) présente la structure mécanique du PLUG.

La résolution angulaire obtenue est de 4 mrad alors que la résolution en énergie vaut :

$$\frac{\sigma_E}{E} \simeq \frac{150\%}{\sqrt{E}}$$

La mauvaise résolution en énergie obtenue est due essentiellement au bruit physique très important provenant du faisceau et de son halo ainsi qu'au fait que ce calorimètre ne contient pas entièrement les gerbes hadroniques. De plus, la résolution est détériorée par les pertes d'énergie dans les parois du cryostat à argon liquide qui constituent de la matière morte.

Le calorimètre arrière BEMC

Le calorimètre électromagnétique arrière a été conçu de manière à assurer la mesure de l'énergie et des angles de diffusion de l'électron sortant dans le cas des interactions de diffusion profondément inélastique à bas Q^2 (5 $GeV^2 < Q^2 < 100 \ GeV^2$).

Ce calorimètre est néanmoins capable d'apporter sa contribution à la mesure des hadrons diffusés vers l'arrière mais avec une résolution assez mauvaise.

Le BEMC couvre le domaine angulaire $151^{\circ} < \theta < 176^{\circ}$ et tout le domaine en ϕ . Il est constitué de 88 éléments parallèles à l'axe des faisceaux dont 56 d'entre eux ont une section carrée de côté 159 mm. Les éléments les plus périphériques sont trapézoïdaux alors que les 4 éléments les plus proches des faisceaux sont triangulaires pour épouser au mieux le tube du faisceau de section cylindrique. La figure (2.19)



FIG. 2.19 - Schéma du BEMC et structure des cellules

montre un schéma d'ensemble de ce détecteur ainsi que le détail de la composition des cellules.

Chaque élément ("stack") est composé de 50 couches de scintillateur (milieu actif) de 4 mm d'épaisseur intercalées avec des plaques de plomb (absorbeur) de 2.5 mm d'épaisseur. La structure totale correspond à 21.7 longueurs de radiation X_0 et à 0.97 longueur d'interaction λ_i . Le rayon de Molière dans cette structure est de 3.4 cm.

La lumière émise par le scintillateur au passage d'une particule dans le milieu est collectée par des guides d'onde (WLS pour Wave Length Shifters) en Y-7 qui en plus de permettre l'acheminement de la lumière, décalent sa longueur d'onde. Ainsi la longueur d'onde arrivant sur les photo-diodes est capable d'exciter ces dernières alors que la lumière brute émise par le scintillateur n'aurait pu le faire.

Chaque élément comporte 4 WLS d'une largeur de 8 cm courant sur toute la longueur du module et deux WLS d'une largeur de 16 cm courant seulement sur les 6.8 dernières longueurs de radiation (15 dernières couches). La distribution du signal total entre les quatre longs WLS permet de connaître les coordonnées du centre de gravité de l'agrégat d'énergie déposé avec une précision de 13 mm. La fraction d'énergie lue dans les WLS courts donne une information sur le profil de l'agrégat. On a ainsi accès à deux types d'information qui permettent de très bien mesurer les gerbes électromagnétiques et dans une moindre mesure de détecter le passage d'un hadron (peu de différence entre l'énergie déposée dans les dernières couches et l'énergie totale collectée par le module).

Chaque WLS est connecté optiquement à une photodiode de type PIN ayant une surface active d'environ $1 \ cm^2$. Le domaine de sensibilité de ces photo-diodes en terme de longueur d'onde couvre le domaine [320 nm;1060 nm] avec un maximum de sensibilité à 900 nm. La lumière émise par le scintillateur a une longueur d'onde comprise entre 400 et 450 nm. Cette dernière aura une longueur d'onde de 450 à

2.2. LE DÉTECTEUR H1

550 nm à la sortie des WLS. Les signaux électriques générés par les photo-diodes sont ensuite traités par des préamplificateurs disposés directement à l'arrière des éléments. On obtient un signal ayant un temps de montée inférieur à 100 ns et un temps de descente de l'ordre de 400 μs . Le nombre total de canaux est de 472 pour la totalité du BEMC.

La résolution du BEMC a été étudiée à DESY et au CERN en utilisant des faisceaux tests d'énergie allant de 1 GeV à 80 GeV [7]. La résolution électromagnétique du BEMC dans l'environnement de H1 peut être paramétrisée par:

$$\frac{\sigma_E}{E} \simeq \frac{39\%}{E} \oplus \frac{10\%}{\sqrt{E}} \oplus 1.7\% \quad (E \ en \ GeV)$$

Les fluctuations sur le nombre d'électrons générés dans les photomultiplicateurs donnent naissance au terme en \sqrt{E} . Les pertes dues à la taille limitée des éléments génèrent le terme en 1/E. Le terme constant est inhérent à l'utilisation des diodes et des préamplificateurs pour la lecture des modules.

Après optimisation, les inhomogénéités ont été réduites à moins de 1 % sur l'ensemble du BEMC. De même, il a été montré que le BEMC a une réponse électromagnétique linéaire à mieux que 1 % pour des énergies allant de 5 à 22 GeV.

La résolution sur la mesure des hadrons est beaucoup plus mauvaise que celle associée à la mesure des électrons pour deux raisons majeures. Tout d'abord, l'épaisseur du BEMC correspond à environ à 1 longueur d'interaction, ainsi 30 % des hadrons n'interagissent pas du tout dans le BEMC. De même, il a été montré que les pions ne déposent qu'environ 45 % de leur énergie. D'autre part, la dimension transverse d'une gerbe hadronique est beaucoup plus grande que celle d'une gerbe électromagnétique. Ceci implique que, si l'agrégat d'énergie déposé par un électron est majoritairement contenu dans un élément du BEMC, ce n'est quasiment jamais le cas lorsque c'est un hadron qui interagit. Ainsi, dans le cas de l'interaction de hadrons, il y a des pertes d'énergie aux interfaces entre les éléments qui dégradent la résolution de manière beaucoup plus prononcée que dans le cas des électrons. La résolution sur la mesure d'un hadron obtenue par ajustage des données obtenues lors de tests faits au CERN est de:

$$\frac{\sigma}{E} \simeq \frac{80\%}{\sqrt{E}}$$

Le détecteur de fragments du proton (PRT) vers l'avant

Le PRT (pour Proton Remnant Tagger) est constitué de deux couches de scintillateurs séparées par des couches de plomb. Il est situé à 24 m du point nominal d'interaction dans la direction du proton. Les feuilles de scintillateurs sont perpendiculaires à l'axe des faisceaux et couvrent une région de $60 \times 60 \ cm^2$ autour du tube faisceau. Ce détecteur couvre le domaine de rapidité $5.8 < \eta < 8$ $(\eta = -\ln \tan \theta/2)$ non couvert par les autres détecteurs. Ce détecteur a été utilisé dans l'analyse effectuée dans le cadre de cette thèse afin de détecter la fragmentation du proton lors de la collision.

Le fer instrumenté: détection des fin de gerbes ("Tail Catcher")

Le fer instrumenté, qui entoure la bobine supraconductrice, assure le retour des lignes de champ magnétique. Cet ensemble a été équipé de tubes à décharges ("streamer") pour détecter le passage des muons et mesurer les fins de gerbes hadroniques qui n'auraient pas été complètement arrêtées par le calorimètre LAr. Le dispositif en fer a une structure quasi-octogonale dont chaque octant est constitué de 10 plaques d'acier de 7.5 cm d'épaisseur séparées de 2.5 cm (Entre la quatrième plaque et la cinquième plaque, cette distance est de 5 cm puisque deux couches de tubes y sont installées). Chaque plaque est équipée soit d'un système de bandes en cuivre disposée perpendiculairement à la direction des fils des "streamers" ou de pavés en cuivre de 28 \times 28 cm² à 50 \times 40 cm² de surface. Chaque "streamer" donne une information spatiale donnée par la position du fil touché. Les bandes permettent alors d'avoir une information sur la dimension perpendiculaire à celle donnée par les fils. Les pavés permettent de récupérer par induction une information sur l'amplitude du signal généré sur les fils touchés. La résolution de ce système, de l'ordre de 100%/ \sqrt{E} , bien que mauvaise, est suffisante pour assurer la mesure des fin de gerbes et des muons.

2.2.7 Le système de temps de vol

Ce système, constitué de deux détecteurs, le TOF (Time of Flight) et le Mur-Veto tous deux situés à l'arrière du détecteur central, a pour mission de déterminer si une particule vient de la zone d'interaction ou se dirige vers elle. Il est utilisé par le premier niveau du système de déclenchement afin de rejeter les événements provenant de l'interaction entre les protons du faisceau et des molécules de gaz résiduel situées dans le tube faisceau ou entre les protons et le tube-faisceau lui-même. Ces événements dont l'occurence n'est pas liée avec le croisement des faisceaux sont le plus souvent en dehors de la fenêtre en temps définie par ce croisement.

Ces détecteurs utilisent tous les deux des scintillateurs couplés à des photomultiplicateurs (PM) délivrant des signaux rapides (~ ns). Le TOF comprend deux plans de scintillateur, placés dans le plan transverse à l'axe des faisceaux respectivement à z = -1.95 m et z = -2.25 m du point nominal d'interaction. Des PM spéciaux sont utilisés dans cette zone (ou règne un champ magnétique important) pour collecter la lumière provenant des scintillateurs. Ces derniers sont protégés du rayonnement synchrotron par une plaque de plomb de 6.5 mm d'épaisseur.

Le Mur Veto comprend deux parties installées à z = -6.5 m et à z = -8.1 m. les 4 paires de scintillateurs composant le système sont protégées par une couche de plomb contre le rayonnement synchrotron associé aux faisceaux. La figure (2.20) montre la position de ce dispositif dans H1.

2.2.8 Le système de luminosité

La mesure de la luminosité collectée par l'expérience H1 repose sur deux détecteurs dédiés: "l'electron tagger" (ET) et le "photon detector" (PD). On mesure la luminosité à partir des événements produits par le processus de Bethe-Heitler $eP \rightarrow eP\gamma$ dont on connaît exactement la section efficace $\sigma = 28 \ mb$. Le bruit de fond principal à ce processus provient des réactions des électrons sur les molécules



FIG. 2.20 – Disposition du mur veto dans H1

de gaz résiduel $eA \rightarrow eA\gamma$. Le nombre de ces interactions parasites est évalué statistiquement en utilisant les "paquets pilotes" produit par HERA consistant en 15 (6) paquets de leptons (protons) sans paquet de protons (leptons) correspondant.

Afin de détecter les événements recherchés, on essaie de détecter en coïncidence l'électron sortant dans le ET et le photon dans le PD. La cinématique de cette réaction favorise la diffusion du lepton dans le tube à vide. Ainsi, le ET est situé tout près du tube à vide et à grande distance du point d'interaction (z = -33.4 m)afin d'accéder à des angles polaires très proches de 180°. L'électron diffusé rencontre l'ET après avoir été dévié par le système d'aimants qui ramène le faisceau dans l'anneau de HERA, placé à z = -27.3 m, qui l'isole du faisceau de leptons. Comme les photons ne sont pas soumis à l'action du champ magnétique du système d'aimants de l'accélérateur, ils continuent leur route et arrivent sur le PD installé dans l'axe des faisceaux à z = -102 m. La figure (2.21) montre la disposition de système de luminosité.

Le PD est un détecteur à effet Čerenkov ayant une surface carrée de 10 cm de côté comprenant 5 \times 5 cellules. Le ET est également un détecteur Čerenkov. Sa surface de 15.4 $cm \times 15.4$ cm est divisée en 7 \times 7 cellules. Chaque cellule du ET ou du PD est lue par un PM dédié.

Notons enfin que le ET est également utilisé pour identifier des événements de photoproduction dans lesquels l'électron est diffusé à très grand angle polaire i.e. près du tube faisceau. De plus, le PD peut être utilisé pour identifier les événements radiatifs.



FIG. 2.21 - Schéma du système de mesure de luminosité

2.3 Le détecteur H1 depuis 1995

L'arrêt machine de HERA pendant l'hiver 1994-95 a été mis à profit pour effectuer de profonds changements dans la structure du détecteur H1. La motivation principale pour cette modification est venue de l'intérêt de la physique à grande densité de partons dans le proton. Ceci correspond au remplacement du calorimètre arrière (BEMC) ainsi que de la chambre à fils (BPC) qui est juste devant. La collaboration a également profité de l'occasion pour doter l'expérience H1 d'un détecteur très à l'avant (spectromètre à protons vers l'avant) permettant de signer les événements diffractifs ainsi que de détecteurs de micro-vertex (vertex secondaires) pour pouvoir étudier la physique des saveurs lourdes et améliorer la résolution angulaire sur le moment des particules détectées. Le système de déclenchement a également évolué puisque le niveau L2 a été complètement installé et testé avec des données réelles (voir page 173).

2.3.1 Le nouveau calorimètre arrière (SPACAL)

Comme nous l'avons vu précédemment, les limitations du BEMC sont principalement dues au fait qu'il ne couvre les angles polaires que jusqu'à 176° et qu'il n'est pas équipé pour détecter les hadrons. Le nouveau calorimètre SPACAL (pour Spaghetti Calorimeter) apporte une réponse à ces problèmes puisqu'il étend sa couverture angulaire sur le domaine $153^\circ < \theta < 177.5^\circ$ [9] et comporte une partie électromagnétique et une partie hadronique. De plus, ce système apporte une granularité nettement plus fine. On trouve en effet 1192 cellules électromagnétiques et 128 cellules hadroniques. La disposition de ce nouveau calorimètre dans l'ensemble expérimental de H1 est montrée sur la figure (2.22).

Les deux parties du SPACAL utilisent la même technologie. Chaque cellule est composée de fibres optiques scintillantes de type BCF-12 (milieu actif) enrobées de plomb (absorbeur). En fait, on intercale des plans de fibres avec des plaques de plomb de 1.9 mm rainurées de manière à accueillir les fibres et à assurer le contact entre deux plaques. La figure (2.23) montre la structure des plaques de plomb utilisées.



FIG. 2.22 – Vue de la partie arrière du détecteur H1 montrant les deux parties de SPACAL



FIG. 2.23 – Schéma d'une plaque de plomb utilisée dans une cellule hadronique de SPACAL



FIG. 2.24 - Schéma d'un module de SPACAL

Une cellule électromagnétique comprend ainsi 69 plaques de plomb. Les fibres sont collées au moyen d'une fine couche de colle acrylique. Elles sont disposées parallèlement à l'axe des faisceaux. A l'arrière de chaque cellule, les fibres sortantes sont noyées dans une colle epoxy noire qui donne de la rigidité à l'ensemble. Une fois séché, cet ensemble est usiné de manière à avoir une surface de sortie très plane. Ce procédé permet d'avoir un très bon contact optique entre les fibres et les photo-multiplicateurs (PM) qui les suivent. Chaque photo-multiplicateur monté à l'arrière des modules est également équipé d'un préamplificateur et de circuits haute tension. Comme le champ magnétique est intense dans cette région, les PM utilisés ont une structure de dynodes non standard. La longueur totale d'une cellule est de 50 cm. Notons que la partie hadronique est installée derrière les PM qui lisent les modules électromagnétiques. La figure (2.24) montre une vue schématique d'un module du SPACAL. Notons également, que les modules du SPACAL sont protégés du rayonnement synchrotron par une fine plaque d'aluminium qui entoure les embases des PM.

Les cellules électromagnétiques sont moins denses (rapport volumique plomb/fibre = 2:1) et plus petites ($40.5 \times 40.5 \ mm^2$) que les cellules hadroniques dont la taille est de $120 \times 120 \ mm^2$ avec un rapport volumique plomb/fibre de 4:1. La table (2.1) donne les caractéristiques essentielles du SPACAL.

Le SPACAL possède une segmentation longitudinale permettant l'identification des particules incidentes (2.2 λ_i en tout, ~ $25X_0$ pour les cellules électromagnétiques et 29.4 X_0 pour les cellules hadroniques). Le pouvoir de séparation électron-pion est assez bon ($\epsilon_e/(1 - \epsilon_{\pi}) > 100$) malgré la relativement faible longueur des cellules (1.03 λ_i). La réponse temporelle du SPACAL est très courte (< 1 ns) car la réponse des fibres est très rapide. Ceci a permis de retirer le TOF et d'utiliser le SPACAL pour indiquer si une particule est hors temps par rapport au croisement des faisceaux. La résolution sur la position du barycentre de l'agrégat d'énergie déposé est de quelques mm. La résolution angulaire est de l'ordre de 2 mrad. La calibration absolue est connue à environ 0.5% près. La figure (2.25) montre une vue $r - \phi$ du

	Section électromagnétique	Section hadronique
Diamètre des fibres	0.5 mm	1.0mm
Rapport volumique plomb/fibre	2 : 1	4 : 1
Nombre de canaux	1192	128
Taille des cellules	$40.5 imes 40.5 \ mm^2$	$120 \times 120 \ mm^2$
Longueur de radiation	$0.91~\mathrm{cm}$	-
Longueur d'interaction	$25 \mathrm{cm}$	20 cm
Longueur active	$25 \mathrm{cm}$	$25~{ m cm}$
Rayon de Molière	$2.55~\mathrm{cm}$	-
Longueur totale d'un module	$50~{ m cm}$	$50~\mathrm{cm}$
avec le PM		

TAB. 2.1 – Caractéristiques techniques du SPACAL

SPACAL.

Après les tests en faisceaux effectués au CERN sur le SPS [10], la résolution en énergie obtenue dans la partie électromagnétique est de :

$$\frac{\sigma_E}{E} \simeq \frac{(7.1 \pm 0.2)\%}{\sqrt{E}} \oplus (1.0 \pm 0.1)\%$$

Dans le cadre expérimental de H1, la résolution en énergie des cellules les plus centrales a pu être evaluée avec les données 1995 (électrons du pic cinématique) à environ 1 % près au lieu des 0.5% espérés.

Pour la partie hadronique, après les tests faisceaux menés à Moscou auprès de l'accélérateur ITEP [11], la résolution obtenue est de :

$$\frac{\sigma}{E} \simeq \frac{(56.0 \pm 3.0)\%}{\sqrt{E}}$$

ce qui est sans commune mesure avec la résolution de $100\%/\sqrt{E}$ que l'on avait avec le BEMC.

La résolution temporelle obtenue lors des tests du CERN pour la réponse du SPACAL vaut:

$$\sigma_t = (0.38 \pm 0.03) \ ns$$

2.3.2 La nouvelle chambre à dérive arrière (BDC)

La chambre proportionnelle (BPC) qui était devant le BEMC à été remplacée par une chambre à dérive (BDC pour Backward Drift Chamber) dont le but est de mesurer les traces des particules chargées qui partent vers l'arrière. Cette chambre est particulièrement importante pour mesurer la trace de l'électron diffusé dans le cas de diffusion profondément inélastique. Elle comprend 8 plans de fils disposés suivant quatre orientations différentes [8]. Elle apporte un gain significatif de performance par rapport à la BPC en permettant une meilleure mesure de l'angle polaire des électrons et fournit également une information au système de déclenchement (L1) (voir page 173). Cette amélioration des performances est liée à une augmentation significative de l'efficacité, de la résolution sur la position d'un point ("hit") ($\sigma_{\phi} \sim$ 800 μm et $\sigma_r \sim 400\mu m$) ainsi que du nombre de points composant une trace.



FIG. 2.25 – Vue $r - \phi du SPACAL$

2.3.3 Les nouveaux détecteurs de vertex (CST et BST)

Un ensemble de détecteurs de traces au silicium (CST et BST) a été installé entre le tube faisceau et les chambres à fils centrales afin de permettre une mesure du vertex (et des vertex secondaires) avec une très bonne précision (~ $100\mu m$). Le CST couvre la région polaire centrale du détecteur et assure la détection des vertex alors que le BST couvre la partie arrière afin d'améliorer la reconstruction des traces partant vers l'arrière avec un petit angle par rapport aux faisceaux [12, 13].

2.3.4 Le spectromètre à protons vers l'avant

Avant d'améliorer les résultats expérimentaux obtenus sur la diffraction, deux stations du système de spectromètre à proton FPS (pour Forward Proton Spectrometer) ont été installées respectivement à z = 81 m et z = 90 m vers l'avant du détecteur [14]. Chaque station est constituée de 2 sous-détecteurs séparés par une distance de 6 cm. Chaque sous-détecteur comprend deux plans d'hodoscopes en fibres scintillantes orientées suivant deux axes (angle de tilt de $\pm 45^{\circ}$). Ces plans sont intercalés entre deux plans de scintillateurs qui servent au déclenchement et qui sont divisés en 32 zones sensibles ("tiles"). L'électronique d'acquisition a une profondeur correspondant à 32 croisements de faisceaux et s'inscrit dans le système global d'acquisition de H1. La figure (2.26) présente la structure d'une station du FPS.

En 1995, l'électronique ultra-rapide nécessaire à un asservissement de précision du FPS à la position du faisceau de protons n'était pas encore disponible. Cet asservissement est indispensable pour éviter d'endommager le détecteur en cas de perte du faisceau et pour ne pas risquer de perturber le faisceau lui-même, ce qui provoquerait une augmentation du bruit de fond général. En conséquence, les mesures de positions dans le plan transverse et la mesure absolue de l'énergie n'étaient pas possibles.

En 1995, l'efficacité de ces détecteurs était de l'ordre de 80 % car les hautes tensions des PM ont dû être baissées pour ne pas avoir des fréquences de déclenchement trop grandes. Ces dernières étaient provoquées par le rayonnement synchrotron. Une solution visant à régler ce problème sera implémentée pour la prise de donnée 1996. On attend alors des efficacités de l'ordre de 90%.

La résolution sur les positions relatives transverses mesurée est de $\sigma = 470 \ \mu m$. La résolution angulaire est de $\sigma_{\theta} = 4.5 \ mrad$

Il est prévu d'installer deux autres stations à 80 m et 63 m du point d'interaction afin d'améliorer de manière significative les efficacités et les performances de ce système.

2.3.5 Le spectromètre à neutrons à l'avant

Afin d'étudier l'émission de particules neutres vers l'avant à très petit angle, le détecteur FNC (pour Forward Neutron Counter) a été installé en aval du détecteur central de H1 à z = +106 m du point d'interaction nominal. Comme ce détecteur est très près des tubes faisceaux de HERA, il est soumis au rayonnement synchrotron. Afin que ce dernier ne perturbe pas la mesure, le détecteur est protégé par une


FIG. 2.26 – Schéma d'une station du FPS

plaque de plomb de 9 mm d'épaisseur. Derrière cette plaque, se trouvent deux murs de scintillateur de 10 mm d'épaisseur séparés par une couche d'air de 30 mmd'épaisseur. Ils permettent d'identifier efficacement l'arrivée de particules chargées sur ce détecteur.

On trouve ensuite la structure active du FNC constituée longitudinalement de 80 couches constituées d'une plaque de plomb de 14 mm d'épaisseur suivie d'une couche de scintillateur de 2.6 mm d'épaisseur. Cet assemblage est maintenu mécaniquement par une structure en acier de 16 mm d'épaisseur. La section du FNC comprend 2 \times 2 cellules.

On trouve ensuite encore un plan de scintillateurs destiné à détecter les particules venant du "punch through". Ce terme désigne l'ensemble des particules d'une gerbe hadronique qui parviennent à sortir du détecteur.

La lecture du signal s'effectue grâce à des WLS (Wave Length Shifters) placés tout autour de la structure active du FNC. Ils sont disposés tous les 15 cm environ et sont au nombre de huit. La lumière est ensuite convertie en signal électronique par des photo-multiplicateurs placés en contact avec les WLS. Dans chaque plan défini par une ceinture de WLS, chaque cellule est lue par 2 WLS (un vertical, l'autre horizontal). Ceci permet d'avoir une mesure de la position de la particule dans le plan transverse avec une assez bonne précision.

La section du détecteur de 30 $cm \times 30 cm$ est assez faible et laisse présager des pertes importantes sur les côtés du détecteur ("linkage") et favorise une détérioration de la résolution en énergie.

En 1996, ce détecteur un peu grossier a été remplacé par un détecteur utilisant des fibres optiques sur le modèle du SPACAL assurant une plus grande précision dans la mesure de l'énergie et de l'angle d'incidence des particules interagissant dans le FNC. Ce détecteur est particulièrement intéressant pour la physique diffractive car il devrait permettre de sélectionner les événements mettant en jeu une particule chargée au lieu du \mathbb{P} qui est neutre (essentiellement des pions π^{\pm}).

2.3.6 Le nouveau tube à vide

Afin d'accéder à des angles plus grands à l'arrière, le SPACAL approche très près des faisceaux. Il a fallu ainsi remplacer le tube faisceau de 16 cm de rayon qui existait avant par un nouveau tube de 9 cm de rayon en aluminium ayant une épaisseur de 2% de X_0 .

2.4 Déclenchement et acquisition des données

Comme il y a une interaction toutes les 96 ns et que la taille d'un événement est d'environ 100 ko, il est impossible d'enregistrer toutes les données correspondantes. De plus, quand un détecteur voit une particule, il lui faut un temps plus ou moins long pour générer un signal correspondant; ceci crée du temps mort pour la chaine d'acquisition. Donc, même si nous le voulions nous ne pourrions pas enregistrer plus de 1 événement toutes les quelques μs . La solution consiste à analyser les événements pris par le système d'acquisition un par un afin de prendre une décision le concernant. Si c'est un événement intéressant, il est stocké sous la forme d'un fichier informatique sinon il est perdu. Cependant, on ne peut attendre la réponse de tous les détecteurs avant de prendre une décision car il faut environ 24 croisements de faisceaux avant que toutes les informations soient disponibles. Le faire impliquerait de ne pas tenir compte des événements qui se produisent pendant le temps où on attend ces réponses et surtout pendant le temps où le système prend la décision. Il en résulterait un énorme temps mort pour l'ensemble expérimental qui conduirait à n'accumuler qu'une faible fraction de la luminosité délivrée par HERA. La solution à ce problème consiste à stocker les informations au fur à mesure de leur arrivée dans des mémoires tampon (des "pipelines"), le temps de prendre une décision. La profondeur des mémoires tampons est de l'ordre de 25 à 30 croisements de faisceaux.

2.4.1 Organisation générale

Le système de déclenchement de H1 comprend quatre niveaux (L1, L2, L3 et L4). L'objectif de chaque niveau est d'éliminer le plus d'événements inintéressants possible en un temps de réflexion (c'est à dire d'analyse) fixé. Ainsi le niveau (L1) doit donner une réponse quasi-immédiate sur l'événement $(2 \ \mu s)$. Le niveau (L2) dispose de 20 μs , le niveau (L3) de 800 μs et le niveau (L4) de 0.2 s. Les deux premiers niveaux de déclenchement sont synchrones. Les niveaux L2 et L3 analysent puis déclenchent ou rejettent l'enregistrement d'un événement sur des critères plus complexes que ceux du niveau L1. Les niveaux L1, L2, et L3 se déroulent en temps réel, simultanément avec la prise de données. Les niveaux de déclenchement (L1) et (L2) reposent purement sur des modules électroniques dédiés alors que les niveaux (L3), (L4) et (L5) sont purement logiciels. En 1994, les niveaux L2 et L3 n'étaient pas utilisés. En 1995, le L2 a été utilisé titre expérimental pour être totalement inclus dans le système de déclenchement utilisé pour la prise de donnée 1996. La figure (2.27) représente les différentes étapes du déclenchement. Les fréquences de fonctionnement des différents niveaux sont indiquées sur le schéma. Les critères des différents filtres sont ajustés pour obtenir un temps mort minimum (≤ 20 %).

Le niveau (L1) utilise les informations provenant des détecteurs rapides. Ces informations apparaissent dans les pipelines au bout d'un temps très court. Le niveau (L1) était composé en 1994 de 11 éléments de déclenchement ("trigger elements") parmi lesquels on peut citer:

- des signaux provenant des chambres proportionnelles (CIP,COP,BPC);
- un signal relatif à l'énergie totale déposé dans le calorimètre à argon liquide;
- un signal relatif à la présence d'un dépôt d'énergie dans le BEMC .

Comme le déclenchement utilisé dans cette thèse utilise le BEMC, détaillons à titre d'exemple son incorporation dans le trigger :

Le BEMC joue un rôle dominant dans le déclenchement de H1 dans le cas d'événements de diffusion profondément inélastique où l'électron est diffusé dans son domaine d'acceptance. Il y a ainsi deux signaux de déclenchement associé au BEMC. Tout d'abord, les signaux analogiques des 4 longs WLS sur chaque élément sont sommés ce qui permet de fabriquer un signal d'entrée pour le "trigger" BSET (pour Backward Single Electron Trigger) possédant une grande granularité. Un second ensemble de sommes de modules est formé pour alimenter le "trigger" calorimètre



FIG. 2.27 – Synoptique du déclenchement de H1

global qui nécessite une beaucoup plus faible granularité. Les fenêtres en temps et les gains associés à chaque module dans les calculs de somme sont ajustés de manière à attribuer un événement à un seul croisement de faisceaux ainsi que de manière à compenser les inhomogénéités de réponse module à module. Ceci est fait dès le premier niveau du système de déclenchement.

Toutes les informations venant des "trigger-elements" correspondent à des signaux logiques (numériques). Le travail du niveau L1 correspond à faire des combinaisons logiques des signaux précédents appelées sous-déclencheurs ("sub-triggers"). Ces combinaisons correspondent en fait à des propriétés très générales d'événements de physique intéressants. Cependant, certains de ces sous-déclencheurs sont des déclencheurs de contrôle permettant de déterminer l'efficacité d'un sous-détecteur. Si une de ces quantités logiques est vraie alors un signal de gel des "buffer" ("L1Keep") est envoyé à toutes les mémoires tampons. A ce moment, toutes les données stockées dans les mémoires tampons de chaque sous détecteur sont lues par le système d'acquision (DAQ). Chaque sous détecteur compresse ses données et les envoie le long d'un réseau de fibres optiques vers le système central d'acquisition de données (CDAQ). Le DAQ est basé sur un système VME dont tous les détails peuvent être trouvés dans [15].

En 1994, le niveau L1 était utilisé de manière à avoir une fréquence d'événements enregistrés de l'ordre de 60 Hz, correspondant à un temps mort de 10 à 15 %.

Une fois que le CDAQ a récupéré toutes les données relatives à un événement, il décompresse ces données et les envoie au niveau L4 qui entre alors en action. Le niveau L4 est appelé Ferme L4. Ce système comprend un groupe de processeurs RISC très rapides et a une architecture massivement parallèle. Il a pour fonction d'exécuter un programme spécialisé dans la reconstruction partielle des événements [16] afin d'avoir accès à un certain nombre de grandeurs physiques fondamentales. Les événements sont alors filtrés au travers d'un grand nombre d'algorithmes de rejet de bruits de fond faisant intervenir des quantités physiques provenant de différents éléments du détecteur. Quand la ferme L4 reçoit un événement, elle travaille indépendemment des niveaux de déclenchement précédents. Les événements sélectionnés qui n'ont pas eu le temps d'être reconstruits et environ 1% des événements rejetés - ces derniers sont gardés pour faire du "monitoring" - sont envoyés au travers d'un réseau rapide jusqu'au système informatique de DESY afin d'y être stockés sur bandes. Les événements non (ou partiellement) reconstruits seront reconstruits à posteriori "off-line" [17] par le niveau L5.

Le programme exécuté au niveau L5 transforme les valeurs de tensions données par les détecteurs en grandeurs physiques (énergie, temps, ...). Il assure une reconstruction complète de l'ensemble des informations de tous les détecteurs de H1. Les événements reconstruits sont alors stockés sur des supports magnétiques.

L'ensemble du système instrumental est commandé et surveillé 24h sur 24 à partir d'un réseau de stations de travail et de Macintosh [18, 19].

2.4.2 Système d'analyse des données

Les événements stockés sur bandes initialement ("RAW data") comportent énormément d'informations (tensions électriques, coordonnées de fils touchés, ...) qui ne sont pas exploitables en l'état pour la physique. Ces fichiers contiennent les données brutes fournies par chacun des détecteurs. Grâce au programme de reconstruction, on extrait à partir des fichiers initiaux des fichiers réduits plus ou moins volumineux comportant seulement des informations physiques ("POTS" pour Physics Output Tapes, "DST" pour Data Summary Tape). Les DST, les fichiers les plus réduits, sont stockées sur disque dur, ce qui les rend particulièrement pratiques à utiliser.

Les analyses sont généralement faites sur les "DST". Seules certaines études techniques requièrent l'utilisation des "POTS" ou encore plus rarement des "RAW data".

2.5 Utilisation de H1 avec des vertex décalés

Toutes les caractéristiques du détecteur H1 ont été étudiées dans le cadre de collisions intervenant à un point donné du détecteur : le point d'interaction nominal de H1 (z = 0). Cependant, la machine HERA permet de changer la position de ce point de rencontre des faisceaux. Les physiciens de H1 utilisent cette caractéristique pour intentionnellement faire des collisions loin du point d'interaction nominal. Ceci permet d'étendre l'acceptance du domaine d'espace de phase accessible à l'expérience. Par exemple, des vertex déplacés vers des z positifs permettent d'étendre le domaine mesurable de l'angle θ de l'électron diffusé (correspondant à un domaine de forte densité de partons dans le proton). Des vertex déplacés dans l'autre direction permettent d'améliorer la mesure des débris du proton.

Chapitre 3

Études techniques des performances du SPACAL

«Hera promised Paris that he would be the master of all of Asia. However, Paris voted in favor of Aphrodite and this led to the start of the Trojan War.» Mythe grec.

Dans ce chapitre est présenté l'ensemble des études techniques concernant le fonctionnement du nouveau calorimètre arrière SPACAL effectuées au cours de ce travail de thèse. Ces études ont surtout eu pour objectifs de vérifier que l'électronique du nouveau calorimètre fonctionnait suivant les contraintes du cahier des charges. Elles portent particulièrement sur la stabilité des piédestaux des canaux électroniques ainsi que sur le réglage temporel des boîtes analogiques. Pour ce faire, nous avons développé des outils d'analyse des performances des cartes d'acquisition permettant d'en vérifier facilement le fonctionnement.

3.1 Présentation générale de l'électronique d'acquisition du SPACAL

Les figures (3.1) et (3.1) présentent l'organisation de l'électronique du SPACAL. Le signal sortant du préamplificateur d'une voie du calorimètre attaque un premier module électronique -une boîte analogique (ANBX)- où il est mis en forme et retardé - pour être en phase avec le trigger - par la carte ANCA (pour ANalogic CArd) et amplifié par un gain 1 ou 4 au niveau de la carte "Translator Board". Le signal sortant de la boîte analogique est ensuite acheminé par de longs câbles (17 m) et ensuite traité par la carte ANRU. Il subit une soustraction du niveau de tension de la carte ANRU afin d'être référencé à la masse locale. Il arrive enfin sur la carte ADC où il est converti en un signal numérique. Ce signal numérique est ensuite traité par un microprocesseur qui assure les fonctions de soustraction de piédestaux de référence, de correction de gain et de zero-suppression. Ces données sont ensuite transférées dans une mémoire tampon où elles pourront être lues par le système central d'acquisition. Tous les échanges entre cartes sont controlés par un séquenceur.

180CHAPITRE 3. ÉTUDES TECHNIQUES DES PERFORMANCES DU SPACAL

Afin de limiter le coût et l'encombrement des cartes électroniques, les mêmes composants servent à lire plusieurs voies du calorimètre grâce à des multiplexeurs. Ainsi une boîte analogique lit 128 canaux et une carte ANCA (Mother Board) 16 canaux. Cependant, il n'y a qu'une seule voie d'information en sortie de l'ANCA. Pour néanmoins augmenter la dynamique du système jusqu'à 14 bits, le signal de sortie de l'ANCA est dédoublé sur une voie à gain 1 et une voie à gain 4. L'information arrivant sur la dernière voie est utilisée pour les signaux inférieurs à la valeur de saturation des convertisseurs ADC de 12 bits utilisés.

3.2 Problèmes étudiés et outils de contrôle du SPA-CAL

Les propriétés du SPACAL ont partiellement été étudiées au CERN. Cependant, il convenait de vérifier la réponse du détecteur dans l'environnement expérimental de H1. Une partie de ces contrôles et des outils qu'ils nécessitent ont été développés au cours de cette thèse en collaboration avec les ingénieurs et physiciens en charge du SPACAL.

Nous avons tout d'abord étudié la stabilité des signaux donnés par chaque voie du SPACAL en l'absence de signal physique (piédestaux). Nous nous sommes ensuite intéressés à la réponse temporelle de chacune des boîtes analogiques du SPACAL afin d'assurer une simultanéité des différentes voies. Ces études ont permis de développer des outils de suivi du comportement de l'électronique du SPACAL.

3.2.1 Stabilité des piédestaux des cartes électroniques du SPA-CAL

La connaissance précise du piédestal de chaque voie analogique est une donnée très importante pour garantir une mesure stable du signal physique. En effet, ce piédestal doit être soustrait au signal total afin d'obtenir le signal dû au phénomène physique prenant place dans le calorimètre. La précision de la mesure est donc fortement liée à cette grandeur. Pour avoir une bonne mesure, il convient donc d'avoir une faible variation des piédestaux. Ces variations sont dues à l'environnement dans lequel est plongée l'électronique d'acquisition (boucles de masses, moteurs électriques, ...) et à la nature intrinsèquement variable des composants (bruit résistif par exemple). Il convient donc de caractériser le bruit venant brouiller la réponse du détecteur et de chercher à le réduire au maximum.

La mesure canal par canal a montré une assez bonne stabilité de la valeur des piédestaux autour d'une valeur d'environ 200 coups d'ADC (valeur déterminée par construction de la carte ADC de manière à pouvoir numériser des signaux pouvant être négatifs à cause de la forme bipolaire de l'impulsion analogique après mise en forme. Par contre, la mesure de l'écart-type σ_{Bruit} de ces piédestaux a montré un phénomène curieux (voir la figure (3.3)). En effet, on a observé que σ_{Bruit} variait avec le numéro du canal ou, puisque la lecture des canaux d'une carte analogique se fait de manière séquentielle (par suite du multiplexage), avec le temps à l'intérieur du cycle de lecture.





3.2







FIG. 3.3 – Mise en évidence de l'évolution de l'écart type des piédestaux avec le 50 Hz. La figure représente la différence des piédestaux moyens correspondant à un déclenchement en phase (AC) ou non (OSC) avec le 50Hz. On voit que pour les boîtes analogiques 3 et 4 cet effet est important.

Après de multiples tests pour comprendre le phénomène, il a été découvert que la variation de σ_{Bruit} était liée à une source de 50 Hz. La mise en évidence de ce phénomène est présentée sur la figure (3.3) en haut. Les tests menés -en particulier sur les connexions de masse des différentes cartes- afin de déterminer comment est capté le 50 Hz n'ont pas encore permis de comprendre le phénomène. Celui-ci n'est cependant pas très gênant pour la mesure puisque les fluctuations des piédestaux sont très faibles.

3.2.2 Réponse en temps des boîtes analogiques du SPACAL

De manière à avoir la meilleure mesure des voies du SPACAL, il convient de lire chaque signal à son sommet (voir fig.(3.1). Ceci permet en effet d'avoir le meilleur rapport signal sur bruit. Les signaux sont figés dans le module échantillonneurbloqueur par un signal de commande unique "L1Keep" qui intervient à un temps fixe après l'interaction. Il importe donc d'ajuster en temps la réponse de chacune des voies. Ceci est fait au niveau de la ligne à retard située entre le module de mise en forme et l'échantillonneur-bloqueur de chaque voie. L'ajustement se fait à l'aide de cavaliers mobiles par pas de 20 ns. Nous avons donc développé un outil permettant de faire un histogramme de la réponse en temps de chaque boîte analogique. La figure (3.4) présente un tel histogramme qui met en évidence une réponse trop lente d'une boîte analogique. Cette figure présente la distribution de l'intervalle de temps X_{max} entre la date d'interaction des faisceaux et celle de l'échantillonage au maximum du signal de l'échantilloneur-bloqueur de chacun des canaux. La contribution de l'ensemble des boîtes analogiques sauf la n° 3 apparaît en couleur claire alors que la contribution de cette dernière boîte apparaît en couleur foncée. Cette figure permet donc de constater que les retards conditionnant la réponse de toutes les voies la boîte analogique n° 3 doivent être modifiés. Cet histogramme, fait pour chaque boîte analogique séparément, permet alors de régler a posteriori les retards de chacune des voies des boîtes.



FIG. 3.4 – Mise en évidence du décalage temporel d'une boîte analogique du SPACAL. La contribution en couleur foncée correspond aux canaux d'une boîte analogique dont le retard n'est pas correctement réglé.

Bibliographie

- "Introduction à la physique des particules", R.Nataf, Editions Massons, 1987, ISBN: 2-225-81219-5, p. 37 à 52.
- [2] "HERA A Proposal for a large Electron-Proton Coliding Beam Facility at DESY", rapport DESY HERA 81/10, Juillet 1981.
- [3] "The Physics Case for a Forward Detector Upgrade", contribution commune, Rapport de la conférence "Future Physics at HERA", Editeurs G.Ingelmann, A. De Roeck, R. Klanner, à paraître prochainement, 1996.
- [4] voir les différentes contributions du Rapport de la conférence "Future Physics at HERA", Editeur G.Ingelmann, A. De Roeck, R. Klanner, à paraître prochainement, 1996.
- [5] H1 collaboration, "The H1 detector at HERA" DESY 96-01 mise à jour du DESY report 93-103. En attente de publication dans Nuclear Instruments and Methods.
- [6] J.F. Laporte, Thèse de l'Université de Paris XI (Orsay), "Diffusion profondément inélastique à HERA et calibration absolue de la mesure en énergie d'un électron dans le calorimètre à argon liquide de l'expérience H1", 1991.
- [7] H1 BEMC Group, "The H1 Backward Calorimeter BEMC and its Inclusive Electron Trigger", Rapport DESY 95-177, Septembre 1995.
- [8] H1 Collaboration, "Technical proposal to upgrade the backward scattering region of the H1 detector", Rapport DESY PRC 93-02, Hambourg (1993), non publié.
- [9] K. Borras, M. Weber, "The H1 Calorimetry: Performance and Upgrade Program", Rapport DESY 95-067, Avril 1995.
- [10] H1 SPACAL Group, "Performance of an Electromagnetic Lead/Scintillating-Fibre Calorimeter for the H1 Detector", rapport DESY 95-165, Hambourg, Septembre 95.
- [11] H1 SPACAL Group, "H1 Backward Upgrade with a SPACAL Calorimeter: the Hadronic Section", Rapport DESY 96-013.
- [12] H.J. Behrend et al., "Technical proposal to build silicon tracking detectors for H1", rapport H1 07/92-226, DESY, Hambourg, 1992

- [13] H1 Collaboration, "Upgrade of the H1 Backward Silicon Tracker", rapport DESY PRC 96-02, Hambourg 1996.
- [14] note interne H1, "Status Report for the Forward Proton Spectrometer of H1", H1-08/95-451, Août 1995.
- [15] W.J. Haynes, "Bus-based architectures in the H1 data acquisition system", conférence internationale de VITA Open Bus System SYSTEMS '92 in Research and Industry, Zurich, Suisse, 1992; ISBN 90-72577-11-6 (1992) 27, rapport du laboratoire Rutherford Appleton, RAL 92-048, 1992.
- [16] P. Fuhrmann et al., "Data logging and online reconstruction in H1", Compterendu de la conférence internationale Computing in High energy Physics, San Francisco (1994), p.482.
- [17] R.Gerhards et al., "Experience with a UNIX based batch facility for H1", Compte-rendu de la conférence internationale Computing in High energy Physics, San Francisco (1994), p.162.
- [18] P.Hill, MacEvLook version "Online" du programme de visualisation d'événement de H1, Desy Rapport interne (1991), non publié.
- [19] S.Guenther, P. Skvaril, and J. Strachota, "Slow control on the H1 experiment at HERA", Compte-rendu de la conféyrence Computing for High Energy Physics 92, Annecy, France (1992), ed. C Verkerk et W. Wojcik, rapport CERN 92-07, Genève, 1992, page 769.
- [20] J.Meyer (Ed.), "Guide to simulation Program H1SIM", DESY, Hambourg (1991).

Quatrième partie Analyse des données de H1

Chapitre 1

Définition des sections efficaces mesurées

«La tolérance n'est pas une concession que je fais à l'autre mais la reconnaissance de principe qu'une partie de la vérité m'échappe.» Paul R.J. COEUR

Nous discutons ci-dessous la pertinence de certains référentiels pour étudier la production de di-jet dans l'état final hadronique des collisions électron-proton. Nous définissons ensuite les sections efficaces de production de di-jet que nous avons mesurées.

1.1 Dans quel référentiel faut-il étudier les événements à 2 jets?

Avant d'accomplir toute mesure, il convient de se demander ce que représente l'énergie transverse d'un éventuel jet que nous pourrions reconstruire dans l'état final de la collision e-p. La figure 1.1 présente la cinématique de la collision $\gamma^* - p$, d'une part, dans le référentiel du laboratoire dans lequel le photon possède une impulsion transverse compensant exactement celle de l'électron diffusé et d'autre part dans un référentiel où le proton et le photon arrivent colinéairement l'un sur l'autre.

En raisonnant dans le cadre du modèle des partons, on s'aperçoit aussitôt que le moment transverse apparent du quark sortant dans le laboratoire n'est que le reflet du moment transverse du photon et qu'il n'est donc pas lié à une échelle d'énergie caractéristique du sous-processus partonique. Ceci n'est évidemment pas le cas dans le second référentiel où il n'existe aucun moment transverse initial. C'est donc dans ce type de référentiel que le p_{\perp} d'un jet a une signification en termes d'échelle dure liée au processus fort sous-jacent. Il est donc primordial de ne pas faire la mesure de production des jets dans le référentiel du laboratoire.

Il est donc clair que dans le cadre de notre étude nous devons rechercher les jets dans un référentiel où le poméron et le photon sont colinéaires. En pratique on ne



FIG. 1.1 – Cinématique de la collision $\gamma^* - p$ dans le laboratoire et dans un référentiel où les deux particules arrivent l'une vers l'autre sur un axe commun.

mesure pas t au vertex proton- \mathbb{P} , mais on le suppose petit devant les autres énergies en jeu. On suppose donc que le proton émet le \mathbb{P} colinéairement à sa direction de propagation. Cela signifie que les référentiels du centre de masse $\gamma^* - p$ et $\gamma^* - \mathbb{P}$ seront équivalents en termes d'impulsion transverse puisque l'on passe de l'un à l'autre par un simple boost de Lorentz longitudinal. Cependant, si la notion de \mathbb{P} en tant que particule effective a un sens, il est intéressant de se placer dans le référentiel du centre de masse $\gamma^* - \mathbb{P}$. C'est dans ce référentiel qu'ont été faites les mesures présentées ici. Plus précisément, comme nous ne mesurons pas t, nous supposons que le \mathbb{P} a une impulsion colinéaire à celle du proton. Le référentiel que nous avons considéré est donc le référentiel où le quadri-vecteur $X_{\mathbb{P}}p + q$ est au repos. Nous avons vérifié avec le Monte Carlo RAPGAP que cette approximation ne nuit pas d'une manière sensible à la résolution sur les grandeurs associées aux jets reconstruits. Cet effet est négligeable devant l'effet de l'hadronisation.

1.2 Définition de la section efficace au niveau des hadrons

Nous voulons mesurer la section efficace de production de di-jet dans les réactions de diffusion profondément inélastique diffractive. L'utilisation d'un appareillage expérimental permet de mesurer la valeur d'une observable physique mais introduit également des biais liés à la résolution limitée de chaque sous-détecteur. De même, l'existence de zones non couvertes par le détecteur dans la direction des faisceaux restreint le domaine d'espace de phase sur lequel nous pouvons faire une mesure. Le travail de l'expérimentateur consiste dans un premier temps à définir le domaine cinématique sur lequel la mesure est possible puis de corriger des effets de résolution et d'efficacité les distributions expérimentales obtenues. Dans le cas des réactions de diffusion profondément inélastique standard, il est possible grâce au Monte Carlo de

1.2. DÉFINITION DE LA SECTION EFFICACE AU NIVEAU DES HADRONS191

corriger les résultats de trois manières différentes :

- au niveau des hadrons en définissant les observables grâce aux particules stables produites par la collision et en faisant les corrections d'efficacité et d'acceptance en utilisant ces quantités "générées".
- au niveau des partons après les radiations QCD et en définissant les observables grâce à ces partons et en faisant les corrections d'efficacité et d'acceptance en utilisant ces quantités "générées".
- au niveau des partons du processus dur (perturbatif) et en utilisant les variables cinématiques calculées par le générateur.

Dans le cas d'une mesure inclusive comme la mesure de F_2 , les différents choix sont équivalents car il n'y a pas d'ambiguité à définir x et Q^2 à chacun des niveaux. En effet, ces variables peuvent être déterminées par la cinématique de l'électron seul. Si on décrit maintenant des processus plus exclusifs, le nombre d'hypothèses pour permettre le passage d'une observable définie au niveau hadron à celle définie au niveau des partons est faible. On doit juste supposer le proton constitué de partons gouvernés par QCD qui est le modèle que l'on cherche à tester. On peut ainsi mesurer une section efficace de production de di-jet definie au niveau des partons qui sera donc facilement comparable aux calculs de QCD.

Malheureusement, le cas de la physique diffractive est beaucoup plus obscur car on a une grande ambiguité dans la nature du processus élémentaire qui intervient. Comme nous l'avons vu dans la partie théorique, plusieurs modèles sont à même d'expliquer les événements à grand intervalle de rapidité et qui reposent sur des modèles de processus élémentaires tout à fait différents. En fait, les variables $X_{\mathbf{P}}$ et t, n'ont pas du tout la même interprétation ni la même nature suivant les modèles. Néanmoins, il est possible de définir de manière unique ces variables au niveau des hadrons pour chacun des modèles. Nous allons donc utiliser cette propriété pour corriger les sections efficaces que nous allons mesurer jusqu'au niveau des hadrons. Ainsi les mesures effectuées seront le plus possible indépendantes des modèles de diffraction.

Considérons maintenant, le diagramme générique décrivant les événements à grand intervalle de rapidité présenté sur la figure (1.2). Les quantités que nous considérerons comme quantités "générées" pour chacun des Monte Carlo seront définies au niveau des hadrons. Dans un premier temps nous chercherons à séparer le système hadronique final en deux sous-systèmes X et Y. Pour ce faire, on considère la totalité des hadrons que l'on classe par pseudo-rapidité croissante dans le référentiel du centre de masse $\gamma^* - proton$. On cherche ensuite la différence de pseudorapidité la plus grande entre deux hadrons voisins en pseudo-rapidité (l'axe positif des pseudo-rapidités est défini dans la direction du proton). On décide alors que le couple correspondant à la différence la plus élevée est composé de deux hadrons (h1 et h2) qui n'appartiennent pas au même sous-système. Le système X est composé de h1 et de tous les hadrons qui ont une pseudorapidité plus faible que lui alors que le système Y est composé de h2 et de tous les hadrons qui ont une pseudo-rapidité plus grande que lui.



FIG. 1.2 – Illustration du processus générique $ep \rightarrow XY$ au cours duquel un objet blanc de couleur est échangé et où les sous-systèmes hadroniques, X et Y sont produits respectivement au vertex du photon et du proton.

Le système X ainsi défini permet de définir M_X , sa masse invariante, puis également une valeur générée de $X_{\mathbb{P}}$ par :

$$X^{gen}_{\mathbb{P}} = \frac{Q^2 + M_X^2}{Q^2 + W^2}$$

De même, le système Y permet de définir M_Y , sa masse invariante mais aussi une valeur générée de t par :

$$t = \left(p - \sum_{h \in Y} p_h\right)^2$$

On utilise alors ces grandeurs pour corriger les données de l'acceptance et des efficacités des coupures utilisées dans l'analyse. On mesure ainsi des sections efficaces définies au niveau des hadrons et intégrées sur un hyper-domaine défini par un intervalle en M_Y , un intervalle en $X_{\mathbb{P}}$, un intervalle en Q^2 et un intervalle en y.

Chapitre 2

Algorithme de jet et Monte Carlo utilisés

2.1 L'algorithme de cône utilisé

Au terme de l'étude des différents algorithmes de jet, il est apparu souhaitable d'utiliser un algorithme ayant déjà été utilisé dans le cadre de H1 afin de faire une première mesure de la section efficace de production de di-jets dans les événements diffractifs. Il était en effet souhaitable de pouvoir comparer les sections efficaces obtenues dans cette analyse avec les résultats obtenus en DIS standard. Nous avons donc finalement utilisé l'algorithme de cône implémenté dans H1PHAN et qui a été beaucoup employé dans les analyses de l'état final hadronique effectuées précédemment par la collaboration H1.

Nous avons utilisé une grille en $\eta - \Phi$ qui couvre largement le domaine d'acceptance des calorimètres de H1 où nous recherchons les jets. La grille comporte 30 cellules en η et 25 cellules en Φ . Le nombre de cellules a été choisi de manière à avoir environ des cellules carrées dans le plan $\eta - \Phi$. On requiert que les dépôts d'énergie initiateurs ("proto-jet") aient au moins une énergie de 0.5 GeV afin de minimiser les temps de calcul. Enfin, on demande que les jets définis dans un cône de rayon $R = \sqrt{\Delta \Phi^2 + \Delta \eta^2} = 1$ aient au moins 5 GeV d'impulsion transverse. Ceci permet d'avoir une corrélation acceptable ($\sigma \sim 20\%$) entre les moments des jets reconstruits et ceux des partons générés au niveau Monte Carlo.

Ces choix correspondent aux paramètres suivants de l'algorithme utilisé [4]:

RAPMAX	3.2
NRAPB	30
NAZMB	25
ETMIN	$0.5 \mathrm{GeV}$
ETSMIN	$5.0 \mathrm{GeV}$
RJET	1

2.1.1 Reconstruction de la cinématique du jet

Nous donnons ici les formules qui sont utilisées pour reconstruire les angles et l'énergie associés aux jets dans l'algorithme de cône employé ici.

L'énergie transverse d'un jet est obtenue en appliquant la formule suivante :

$$E_T^{jet} = \sum_{i \in cone} E_T^i \tag{2.1}$$

L'angle azimuthal Φ est obtenu par:

$$\Phi_{jet} = \frac{1}{E_T^{jet}} \sum_{i \in cone} E_T^i \Phi_i$$
(2.2)

et l'angle polaire, ou plutôt sa pseudo-rapidité η par :

$$\eta_{jet} = \frac{1}{E_T^{jet}} \sum_{i \in cone} E_T^i \eta_i$$
(2.3)

Une propriété tout à fait remarquable de l'algorithme de cône est qu'il autorise la production d'énergie non associée aux jets. Ceci est tout à fait intéressant quand on veut tester la production exclusive de di-jets et mettre en évidence la présence de débris (remnant) du IP.

2.2 Générateurs Monte Carlo à HERA

Dans cette section, nous présentons les différentes étapes permettant de simuler les collisions ep à HERA. Nous présentons les différentes stratégies concurrentes qui existent dans l'implémentation des corrections d'ordres supérieurs et de l'hadronisation. Nous présentons ensuite les générateurs que nous avons utilisés dans cette analyse.

2.2.1 Les processus partoniques

L'ensemble des Monte Carlo utilisés à HERA reposent sur une structure d'éléments de matrices à l'ordre α_s . Ces éléments de matrices incluent le diagramme de diffusion photon-quark (QPM), la fusion boson-gluon (BGF) ainsi que le rayonnement Compton d'un gluon (QCD-C) dans l'état initial et final. Ils incluent également le terme de correction virtuel du vertex (terme en α_s^2) qui contribuent à l'ordre α_s par un terme d'interférence avec le diagramme QPM.

La prise en compte de ces seuls éléments de matrices ne permet pas de décrire les hautes multiplicités multiplicités de jets $(n_{jet}>2)$ observées dans les données.

Les éléments de matrices à l'ordre α_s^2 ont été calculé récemment mais ne sont encore pas utilisés dans les programmes Monte Carlo utilisés à HERA. Leur utilisation signifie une augmentation drastique du temps de calcul et conduirait à des programmes trop lents. De plus, on obtiendrait ainsi une description au maximum de la multiplicité n_{jet}=3.

2.2.2 Les corrections d'ordres supérieurs

La méthode retenue pour résoudre le problème précédent consiste à incorporer dans le Monte Carlo des corrections d'ordres supérieurs approximées.

Deux modèles de corrections d'ordres supérieurs sont utilisés correspondant chacun à une stratégie différente. Ce sont les modèles de "Parton Shower" (pour cascades partoniques) (**PS**) et "Color Dipole Model" (pour modèle de dipôles de couleur) (**CDM**).

Modèle de "parton Shower"

Ce modèle se propose de générer des états finals de haute multiplicité non décrit par l'ordre α_s en faisant rayonner des partons supplémentaires par les lignes de partons aussi bien dans l'état initial (avant le processus perturbatif traité par les éléments de matrices) que dans l'état final (les lignes de partons issues du processus perturbatif).

Ce processus implique de générer deux types de cascades de partons différentes correspondant aux cascades initiale et finales. Ce modèle ne prend pas en compte d'interférence entre les deux types de rayonnement initiaux et finals. Afin d'essayer de comprendre comment l'implémentation de ces cascades est faite, il est plus facile de s'intéresser à la cascade finale de partons.

- La cascade finale

Le parton initial a la virtualité négative q^2 du photon. Cette virtualité correspond à un parton très en dehors de sa couche de masse. Ce parton va alors se désexciter en émettant une cascade de partons. Chaque émission de la cascade diminue progressivement la virtualité du parton. On introduit une masse fictive q_0^2 de l'ordre du GeV² afin de définir la virtualité limite que peut atteindre le parton. Les branchements successifs sont de plusieurs natures et sont gouvernés par les fonctions de fragmentation $P_{i\to jk}$ où i,j,k sont des quarks ou des gluons. Ces termes sont ceux introduits dans la partie théorique et qui gouvernent les équations d'Altarelli-Parisi.

Avec la définition z que nous avions défini alors, on introduit la probabilité de branchement :

$$dP_{i \to jk}(z, m_i^2) = \frac{\alpha_s(Q^2)}{2\pi} \frac{dm_i^2}{m_i^2} P_{i \to jk}(z) dz$$
(2.4)

où m_i^2 est le carré de la masse virtuelle du parton *i* émis dans la cascade. On en déduit la probabilité de ne pas émettre un parton :

$$dP_{i \to jk} = 1 - dP_{i \to jk} \tag{2.5}$$

On introduit alors le facteur de Sudakov qui exprime la probabilité qu'il n'y ait pas de branchement entre les virtualités m_{min}^2 et m²:

$$\bar{P}_{Sudakov}(m^2, m_{min}^2) = \exp\left(\int_{m_{min}^2}^{m^2} dt \sum_{j,k} \int_{z_{min}}^{z_{max}} dz \frac{\alpha_s(t)}{2\pi} \bar{P}_{i \to jk}(z)\right)$$
(2.6)

Le tirage suivant cette loi de distribution fixe la virtualité à laquelle s'effectue l'émission ainsi que ces caractéristiques : nature du processus et fraction d'impulsion perdue. Ceci est particulièrement adaptée à une simulation Monte Carlo.

- La cascade initiale

Pour la cascade initiale, on a une difficulté supplémentaire car on ne connaît que la virtualité finale du parton qui interagit avec le photon. En fait, on comprend alors qu'il faut évoluer la cascade en remontant les émissions à rebours afin que la virtualité du parton atteigne une valeur proche de sa couche de masse. On suppose en effet que les partons dans le proton sont proches de leur couche de masse. On connecte ensuite cette cascade à la fonction de structure du proton c'est à dire aux densités de partons dans le proton. L'évolution des densités de partons est décrite par les équations DGLAP calculées dans l'approximations des logarithmes dominants (LLA). De manière à contraindre le parton primordial a être distribué selon les densités de partons du proton, le facteur de Sudakov employé dans cette évolution à rebours incorpore à chaque étape la densité de partons correspondant au nouveau parton i choisi par la procédure de Monte Carlo. Le facteur modifié s'écrit [15]:

$$\bar{P}_{Sudakov}(x,m^2,m_{min}^2) = \exp\left(\int_{m_{min}^2}^{m^2} dt \sum_{j,k} \int_{z_{min}}^{z_{max}} dz \frac{x'f_i(x',t)}{xf_j(x,t)} \frac{\alpha_s(t)}{2\pi} \bar{P}_{i\to jk}(z)\right)$$
(2.7)

et exprime la probabilité que le parton i demeure à x entre m^2 et m^2_{min} .

Modèle des dipôles de couleur

Contrairement au cas précédent où les termes d'interférence entre les émissions dans l'état initial et final sont négligée, ce modèle traite de manière naturelle les effets d'émission cohérente de partons en décrivant l'émission des partons non par un seul parton mais par un dipôle de couleur constitué de deux partons. On ne parle donc plus de partons émetteurs indépendants.

Dans une première étape, on dispose des différentes sections efficaces de production d'un gluon par un dipôle du type $q\bar{q}$, qg ou gg. L'impulsion transverse du gluon émis par un dipôle ij est définie par :

$$p_{\perp}^{2} = S_{dipole}(1 - x_{i})(1 - x_{j})$$
(2.8)

Cette échelle caractéristique de l'émission du gluon est utilisée comme échelle de renormalisation des sections efficaces précédentes. Cette échelle est alors utilisée pour ordonner les émissions. On a encore une fois recours à un facteur de Sudakov que l'on peut formuler de manière simple en utilisant la rapidité du gluon :

$$y = \frac{1}{2} \frac{1 - x_i}{1 - x_j} \tag{2.9}$$

Les sections efficaces précédentes prennent alors la forme :

$$d\sigma \propto \alpha_s \frac{dp_{\perp}^2}{p_{\perp}^2} dy \tag{2.10}$$

L'espace de phase accessible en $p_{\perp} - y$ est alors un triangle. On retrouve un ordonnancement en p_{\perp} pour les émissions successives. Mais contrairement au cas Altarelli Parisi, il n'y a pas d'ordonnancement en x et donc ni en rapidité, ce qui autorise l'émission du gluon de plus grand p_{\perp} en tout point du domaine en rapidité entre les deux bords du dipôle.

Ce modèle permet de tenir compte de l'existence des restes du proton et de leur extension. L'espace des phases est alors réduit par un terme phénoménologique de la forme $(\mu/p_{\perp})^a$ où $1/\mu$ est une estimation de la taille transverse des restes du proton et *a* une constante de l'ordre de l'unité. Nous retiendrons que ces paramètres sont uniquement phénoménologiques et adapté au cas du proton.

L'ajustement de ces paramètres pour les événements diffractifs permettrait peutêtre d'avoir une information sur l'étalement transverse des débris du P.

2.2.3 Fragmentation et hadronisation

Simulations des débris du proton (et du ₽)

Les débris du proton (\mathbb{P}) correspond aux partons initiaux qui n'ont pas interagi. La nature de ces particules spectatrices dépend donc du processus dur ayant eu lieu. En particulier les caractéristiques du processus perturbatif contraignent celles des débris en fixant la fraction d'impulsion initiale du proton portée par ces derniers ainsi que leur nombre et leur nature. On prend en compte les états finals dans lesquels on produit un di-quark (interaction photon-quark de valence ou d'un quark de la mer u ou d), ou un di-quark et un méson (interaction d'un quark de la mer de saveur différente de u et d), ou un di-quark et un quark (fusion photon-gluon), ou encore un baryon et un quark seul (interaction photon-antiquark de la mer).

On considère ensuite des interactions de couleurs entre les partons de la cascade initiale par exemple et ces restes du proton. Ces interactions produisent l'apparition additionnelle de hadrons émis à faible angle par rapport à la direction du proton.

Dans le cas du \mathbb{P} , la situation est un peu différente. Par exemple dans le Monte Carlo RAPGAP, que nous détaillons après, les états final considérés pour le remnant du \mathbb{P} consistent en un gluon ou un quark (respectivement pour une collision avec un gluon ou un quark du \mathbb{P}).

Le modèle des cordes de Lund

Ce modèle effectue l'émission des hadrons par le biais de cordes de couleurs et remporte un grand succès dans la description des données des collisions $e^+ - e^-$, pp, $\bar{p}p$ et ep.

Ce modèle repose sur l'existence d'un champ de couleur entre deux partons libres dont l'intensité est modélisé par une corde classique de longueur l dont l'énergie potentielle s'écrit :

$$U = \kappa l \tag{2.11}$$

où κ est classiquement la constante de raideur de la corde.

L'énergie potentielle disponible peut ensuite être convertie en une paire de quarkantiquark qui scinde la corde en deux cordes plus courtes et d'énergie potentielle plus faible. La probabilité de création d'une telle paire par effet tunnel est proportionnelle à:

$$P = \exp\left(-\pi \frac{m^2}{\kappa} - \pi \frac{p_{\perp}^2}{\kappa}\right) \tag{2.12}$$

où m^2 désigne respectivement la masse et l'impulsion transverse (par rapport à la direction de la corde) du quark (et de l'anti-quark) produit. La distribution en impulsion transverse suit une loi gaussienne tel que $\langle p_{\perp} \rangle = \frac{\kappa}{\pi}$. Plus la corde est raide plus le p_{\perp} moyen des quarks émis est grand comme le suggère l'intuition classique. La création de telle paire décrit bien la production des mésons.

On peut également considérer la création de paires diquark-antidiquark afin de générer des baryons. Dans le modèle de Lund, les hadrons ne sont pas formés par les extrémités des cordes de couleur mais le long de celles-ci. Cette propriété permet de simuler certaines asymétries observées expérimentalement. En particulier, cette propriété permet d'avoir une hadronisation différente entre une paire q-gluon ou q-q. Les émissions sont plus importantes quand on a un gluon. Le champ de couleur est intuitivement plus fort dans ce cas car le gluon porte deux charges de couleur alors que le quark n'en porte qu'une.

Ce modèle d'hadronisation ne repose sur aucune hypothèse concernant le nombre de partons et peut donc être utilisée dans toutes les configurations.

Le modèle d'hadronisation indépendante

Ce modèle repose sur le principe de dualité locale parton-hadron [6] qui fait l'hypothèse raisonnable que le processus d'hadronisation est local. Cela signifie que l'appariement en objets blancs de couleur intervient quand les partons ont des impulsions relatives faibles comparées à celles produites dans le processus dur. On parle alors de préconfinement de la couleur.

Ce modèle d'hadronisation se déroule schématiquement en trois temps. La première étape consiste à décrire la transition perturbative des gluons en paires $q - \bar{q}$ qui sont ensuite réunis en agrégats ("cluster") neutres de couleur en application du principe de dualité précédent.

Les agrégats de masse supérieure à une masse limite M_{max} sont alors fragmentés de façon à éviter la formation d'objets trop lourds. Cette étape est had hoc et suppose l'ajustement sur les données de la masse limite autorisée pour les agrégats.

Les hadrons ainsi obtenus ne sont pas tous stables. Ils sont alors désintégrés suivant des rapports d'embranchement connus et mesurés précédemment. Ce modèle induit de sévères contraintes sur la fragmentation des partons qui est rendue indissociable de l'hadronisation.

2.2.4 Les programmes Monte Carlo utilisés

Les générateurs Monte Carlo sont utilisés pour plusieurs raisons. Ils permettent tout d'abord de se faire des idées assez précises sur les caractéristiques d'un signal physique attendu en termes de distributions en fonctions de variables générées. La seconde propriété essentielle que nous exploiterons par la suite concerne la possibilité d'utiliser les événements générés en entrée d'un programme de simulation détaillée du détecteur H1 [5] pour ensuite étudier les régions cinématiques auxquelles nous sommes sensibles au niveau expérimental. Cette propriété est utilisée pour étudier et choisir les coupures appliquées lors de l'analyse des données. En dernier lieu, les Monte Carlo sont utilisés pour le calcul des efficacités et des acceptances dont nous avons besoin pour corriger les données des effets de détecteurs. Les Monte Carlo dont nous avons eu besoin au cours de cette analyse sont présentés ci-après. L'ensemble des données de diffusion profondément inélastique est décrit en utilisant trois contributions différentes générées par trois programmes Monte Carlo différents :

- une contribution diffractive générée par le programme RAPGAP,
- une contribution de photoproduction générée par le programme PHOJET,
- une contribution DIS standard générée par le programme DJANGO.

2.2.5 Le générateur RAPGAP

Le programme RAPGAP génère des événements de collision e - p dans lesquels l'électron est diffusé sur un poméron \mathbb{P} couplé au proton. Dans ce modèle, la section efficace se factorise de la manière suivante [7]:

$$\frac{d^4\sigma(ep \to ep + X)}{d\beta dQ^2 dX_{\mathbb{P}} dt} = f_{\gamma/e}(y, Q^2) \frac{d^2\sigma(\gamma \mathbb{P} \to X)}{d\beta dQ^2} f_{\mathbb{P}/\mathbb{P}}(X_{\mathbb{P}}, t)$$

avec

$$f_{\gamma/e}(y,Q^2) = \frac{\alpha}{2\pi} \frac{1 + (1-y)^2}{yQ^2} \qquad \qquad f_{\mathbb{P}/\mathbb{P}}(X_{\mathbb{P}},t) = \frac{\beta_{\mathbb{P}\mathbb{P}}^2(t)}{16\pi} X_{\mathbb{P}}^{1-2\alpha_{\mathbb{P}}(t)}$$

Le terme $\beta_{\mathbb{P}p}$ est une constante de couplage effectif entre le \mathbb{P} et le proton. Plusieurs distributions de partons associées au \mathbb{P} peuvent être utilisées. Dans le cadre de l'analyse présentée ici, nous avons utilisé les densités de partons obtenues à partir d'un ajustement QCD de la fonction de structure diffractive mesurée par la collaboration H1 avec les données prises en 1994. L'évolution des densités de partons en fonction de l'énergie disponible dans la collision est faite en utilisant les équations d'évolution d'Altarelli-Parisi (DGLAP). Le flux de \mathbb{P} à l'intérieur du proton peut être choisi entre plusieurs paramétrisations $(f_{\mathbb{P}/\mathbb{P}}(X_{\mathbb{P}},t))$ disponibles. Ces dernières sont basées sur la théorie des pôles de Regge et ont été ajustées sur les données des collisions hadron-hadron obtenues par des expériences précédentes. Dans cette étude, nous avons utilisé une paramétrisation donnée par Donnachie et Landshoff [8].

Les calculs du processus partonique sont basés sur les éléments de matrices de QCD à l'ordre dominant (LO pour Leading Order). RAPGAP tient également compte partiellement de contributions d'ordre supérieur grâce à l'implémentation d'un processus de rayonnement de partons ("Parton Shower") aussi bien dans l'état initial que dans l'état final (option MEPS) ou d'un processus de rayonnement de dipôles de couleur (option CDM pour Color Dipole Model) qui utilise le programme ARIADNE [9]. La fragmentation des partons finals en hadrons est assurée en utilisant le concept de cordes de couleur développés à l'université de Lund [10]. Encore une fois, les paramètres effectifs de ce modèle de fragmentation ont été obtenus par un ajustement sur des données expérimentales variées.

RAPGAP peut également être utilisé pour évaluer les corrections radiatives car il est interfacé avec HERACLES [18], un programme dédié au calcul des corrections radiatives liées à la ligne des positons initial et final.

RAPGAP permet également de simuler l'échange d'un méson en lieu et place du \mathbb{P} . Il permet également de générer la section efficace résultant de l'échange d'un \mathbb{P} factorisable et d'un méson factorisable plus un terme d'interférence. C'est cette configuration qui permet de d'écrire la violation de factorisation observée à HERA dans la mesure de la fonction de structure diffractive basée sur les données prises en 1994 comme nous l'avons vu dans la première partie de cette thèse. C'est également cette configuration que nous avons utilisée dans cette thèse. Les fichiers avec lesquels nous avons fait les études des facteurs de correction représentent une luminosité intégrée de 9.33 pb⁻¹ (MEPS) et 2.33 pb⁻¹ (CDM), soit respectivement ~4 et ~1 fois la luminosité dans les données.

En dernier lieu RAPGAP permet d'utiliser différentes échelles d'énergie pour évoluer les densités de partons du \mathbb{P} . En particulier, on peut utiliser \hat{s} défini au niveau des partons ou encore le p_{\perp}^2 (par rapport à l'axe $\gamma^* - \mathbb{P}$) d'un des partons sortants.

2.2.6 Le générateur PHOJET

Le générateur PHOJET a été élaboré de façon à prendre en compte de manière consistante tous les mécanismes qui contribuent à la section efficace totale de photoproduction [11]. Ce programme repose sur le modèle Dual Parton Model [12] et incorpore des contributions non perturbatives ("soft") et perturbatives ("hard") contribuant selon un schéma qui respecte l'unitarité de la section efficace totale [13]. Les processus "soft" sont basés sur un modèle de poméron soft "supercritique" (i.e. avec $\alpha_{\rm P} > 1$) [14] alors que les processus perturbatifs reposent sur les éléments de matrice de QCD à l'ordre dominant (LO). Les radiations QCD dans l'état final sont implémentées en utilisant le programme JETSET 7.4 [15]. Le moment transverse minimum des partons du sous-processus partonique a été fixé à 3 GeV. On est obligé d'introduire une telle coupure pour éviter les singularités des éléments de matrices QCD. Cependant, on a pu vérifier que cette valeur de coupure n'a qu'un effet très réduit sur les résultats finals du fait du schéma utilisé pour établir l'únitarité de la section efficace totale de photoproduction. L'unitarité est obtenue en ajoutant à la section efficace perturbative obtenue une contribution non perturbative à hauteur de la section efficace totale de photoproduction que l'on connaît grâce à des mesures précédentes. Les paramètres correspondant à la partie non perturbative de la section efficace ont été déterminés en utilisant des données de collisions $p - \bar{p}$ ainsi que des données de photoproduction à basse énergie. Les paramètres pour la partie perturbative ont été déterminés en utilisant les données de HERA prises en 1993. La fragmentation est assurée en utilisant le concept de fragmentation de Lund [10]. Nous avons utilisé ici des fichiers Monte Carlo représentant une luminosité intégrée de 0.64 pb^{-1} .

Ce générateur est utilisé pour évaluer le bruit de fond de photoproduction venant contaminer notre lot d'événements diffractifs présentant deux jets dans l'état final hadronique.

2.2.7 Le générateur DJANGO

Le programme DJANGO génère des événements de diffusion profondément inélastique standard en incluant des corrections radiatives aussi bien électromagnétiques (QED) que fortes (QCD). DJANGO repose, d'une part, sur le programme HERACLES [18] pour les radiations électromagnétiques et sur LEPTO [19] d'autre part pour la simulation des processus QCD. HERACLES incorpore des corrections radiatives QED, la simulation de la production de photons réels et prend en compte la contribution de la fonction de structure longitudinale du proton F_L . Les événements utilisés ont été générés en utilisant la paramétrisation de GRV [16] des densités de partons du proton qui décrit bien les mesures de la fonction de structure F_2 faites à HERA en 1993 [20]. Pour cette production, LEPTO utilisait le modèle des dipôles (CDM) au travers de ARIADNE [9] qui décrit bien les distributions relatives à l'état final hadronique mesurées par H1 [21] et ZEUS [22] à HERA. Nous avons utilisé ici une simulation correspondant à une luminosité intégrée de ~ 1 pb⁻¹.

Ce générateur est utilisé pour évaluer le bruit de fond dû à des migrations venant de la région $X_{\mathbb{P}} > 0.2$ non couverte par RAPGAP.

Chapitre 3 Les données en 1994

Après une description de l'organisation des données dans H1, nous détaillons les données sur lesquelles nous avons fait l'analyse présentée ici puis nous insistons sur les performances du système de déclenchement utilisé. Nous n'avons pas utilisé les données de 1995 car le nouveau calorimètre arrière SPACAL, installé pendant l'hiver 94-95, n'a pas fonctionné de manière adéquate sur une large partie de la prise de données. La luminosité intégrée utilisable est de l'ordre 600 nb⁻¹ et donc correspond à un nombre d'événements à di-jet très faible. De plus, la prise en compte de ces données apporterait des erreurs systématiques différentes assez difficiles à prendre en compte car nécessitant un gros effort de simulation pour un gain très modeste.

3.1 Description générale

En 1994, HERA a utilisé dans un premier temps des faisceaux d'électrons puis ensuite des faisceaux de positons. Nous avons porté notre étude sur la seconde période qui correspond à la plus grande partie de la luminosité accumulée en 1994.

3.2 Efficacité du déclenchement utilisé

Le déclenchement utilisé pour l'analyse présentée dans cette thèse repose sur l'élément de déclenchement ("trigger-element") BSET du calorimètre arrière qui introduit un biais minimum dans la sélection des événements de diffusion profondément inélastique pour lesquels l'électron diffusé arrive dans ce calorimètre. On demande le déclenchement dès qu'il y a un dépôt d'énergie ("cluster") de plus de 4 GeV dans le BEMC et que celui-ci n'est pas déclaré hors temps par le veto du système TOF. On utilise le second niveau de déclenchement (CL2) de cet élément de trigger. On peut facilement évaluer l'efficacité de ce trigger en utilisant le seuil bas de déclenchement (CL1). Cette efficacité en fonction de l'énergie de l'électron diffusé est obtenue en calculant le rapport entre le nombre d'événements ayant été sélectionnés par CL2 et CL1 sur le nombre d'événements ayant été sélectionnés par CL1 seulement. L'efficacité obtenue est présentée sur la figure 3.1. On voit que pour un électron diffusé de plus de 8 GeV, l'efficacité obtenue vaut ~ 100 %.



FIG. 3.1 – Efficacité du système de déclenchement "BSET trigger" (CL2) obtenue pour la période de prise de données 1994 en fonction de l'énergie de l'agrégat de cellules de plus haute énergie trouvé dans le BEMC. C'est ce déclenchement qui a été utilisé dans cette thèse. On a ajusté cette distribution avec une fonction de Fermi-Dirac. On voit que le déclenchement vaut environ 100 % à partir de 8 GeV.

3.3 Détermination de la luminosité

La luminosité correspondant aux événements utilisés pour l'analyse est déterminée en ne prenant en compte que les "runs" de qualité bonne ou moyenne. La qualité est estimée lors de la prise de données. On demande également que l'ensemble des runs que l'on considère corresponde à des périodes de prise de données pendant lesquelles l'ensemble des détecteurs utilisés pour l'analyse étaient opérationnels. On demande explicitement que toutes les hautes tensions soient allumées pendant les runs considérés. On requiert également que le nombre d'événements par unité de luminosité soit constant à 2σ près pour chaque run. En dernier lieu, on demande la stabilité du pic cinématique pour les runs que l'on considère.

De plus, la luminosité est corrigée de la contribution provenant des paquets satellites entourant chaque paquet nominal du faisceau de protons.

La luminosité obtenue pour l'ensemble des données que nous avons considérées atteint $1.96 \pm 0.03 \text{ pb}^{-1}$.

3.4 Reconstruction des variables cinématiques

Nous présentons ici les méthodes de reconstruction des variables cinématiques que nous avons utilisées au cours de l'analyse présentée ici. Nous expliquons également en détail comment nous reconstruisons la masse invariante du système hadronique X et comment nous en déduisons $X_{\mathbb{P}}$.

3.4.1 Les variables liées à la diffusion inélastique standard

La cinématique des collisions de diffusion profondément inélastique ne dépend que de deux variables indépendantes à énergies de faisceaux fixées. La redondance d'information dans le détecteur H1 laisse place à plusieurs méthode de reconstruction de la cinématique. Dans l'analyse présentée ici, nous avons utilisé deux méthodes différentes pour reconstruire les variables cinématiques x, Q^2 et y que nous présentons en détail ci dessous. Nous en profitons pour rappeler rapidement les deux autres méthodes qui existent.

La méthode électron

Comme son nom l'indique, cette méthode [23] utilise les mesures de l'énergie et de l'angle polaire de l'électron diffusé (E'_e, θ_e) extraites des informations du BEMC et de la BPC pour calculer les différentes variables cinématiques que l'on obtient par les formules suivantes :

$$Q^{2} = 4E_{e}E'_{e}\cos^{2}\theta/2 \qquad y = 1 - \frac{E'_{e}}{E_{e}}\sin^{2}\theta/2$$
$$x = \frac{E_{e}E'_{e}\cos^{2}\theta/2}{E_{p}(E_{e} - E'_{e}\sin^{2}\theta/2)}$$
$$s = 4E_{e}E_{p} \qquad W^{2} = \frac{Q^{2}}{x}(1 - x)$$

où $E_e = 27.5$ GeV et $E_p = 820$ GeV sont respectivement l'énergie des faisceaux d'électrons et de protons.

Cette méthode est assez sensible aux corrections radiatives venant de la radiation de photons par l'électron incident. Cette méthode donne des bons résultats à petit ou moyen y. A grand y (> 0.2), la résolution se dégrade rapidement. C'est également la méthode la plus précise à petit Q^2 . Cependant cette méthode est très sensible aux corrections radiatives. Nous avons utilisé cette méthode pour effectuer la transformation de Lorentz vers le référentiel de centre de masse $\gamma^* - \mathbb{P}$. C'est la méthode qui assure l'erreur la plus faible sur les paramètres du changement de référentiel. Nous avons également utilisé cette méthode pour vérifier la cohérence des résultats obtenus avec la méthode de reconstruction que nous allons maintenant présenter.

La méthode Σ

Cette méthode [24] utilise l'ensemble de l'état final de la réaction. On définit deux quantités indépendantes Σ et T par:

$$\Sigma = \sum_{h \in X} (E^h - P_z^h) \qquad T = \sqrt{\left(\sum_{h \in X} P_x^h\right)^2 + \left(\sum_{h \in X} P_y^h\right)^2} \tag{3.1}$$

Par construction, la variable Σ est très peu affectée par la non détection d'une particule vers l'avant du détecteur. On peut utiliser cette variable plus les variables de l'électron pour calculer une valeur de y qui corresponde à la vraie valeur de cette variable au vertex de l'interaction forte même dans le cas de l'émission d'un photon dans l'état initial. y est alors calculé par :

$$y_{\Sigma} = \frac{\Sigma}{\Sigma + E(1 - \cos\theta)}$$
(3.2)

On calcule ensuite x et Q^2 par les formules suivantes :

$$Q_{\Sigma}^{2} = \frac{E^{2} \sin^{2} \theta}{1 - y_{\Sigma}} \qquad \qquad x_{\Sigma} = \frac{Q_{\Sigma}^{2}}{s y_{\Sigma}} = \frac{E^{2} \sin^{2} \theta}{s y_{\Sigma} (1 - y_{\Sigma})}$$
(3.3)

On peut montrer que la méthode Σ est très peu sensible aux corrections radiatives et que ces corrections varient très peu sur le domaine en x et Q^2 accessible à HERA.

Les autres méthodes

La méthode double angle

Cette méthode utilise, d'une part, l'angle polaire de l'électron θ_e et d'autre part, l'angle polaire γ du jet de courant défini par la somme vectorielle des dépôts hadroniques vus dans le détecteur H1. Cette méthode a l'avantage de ne pas dépendre de la calibration des calorimètres car elle n'utilise que les angles.

La méthode de Jacquet-Blondel

Cette méthode [25] utilise exclusivement l'information venant exclusivement des hadrons. Le jet de courant est caractérisé par son énergie et son angle polaire (F, γ) . C'est la méthode de reconstruction privilégiée utilisée pour étudier la photoproduction.

Dans cette analyse nous avons choisi d'utiliser la méthode Σ pour reconstruire les variables cinématiques sur lesquelles on appliquent les coupures fiducielles car on sait que cette méthode limite les corrections radiatives et que de surcroît les résolutions que l'on obtient (présentées sur la figure (3.2)) sur les variables y et Q^2 sont bonnes, du même ordre de grandeur que celles obtenues par la méthode électron.

3.4.2 Les variables liées à la diffraction

Nous exposons ci dessous les différentes méthodes de reconstruction des grandeurs cinématiques liées à la diffraction que nous avons utilisée. Pour obtenir la meilleure résolution possible, on peut utiliser simultanément l'information des détecteurs de traces et celles des calorimètres. Les dépôts d'énergie laissés par les particules dans le calorimètre sont appelés "clusters" et correspondent physiquement à un ensemble de cellules voisines du calorimètres touchées par une particule traversant ce calorimètre.



FIG. 3.2 – Résolutions obtenues en a) y et b) Q^2 par la méthode Σ . Résolutions obtenues en c) y et d) Q^2 par la méthode électron. Ces résolutions ont été obtenues en utilisant le Monte Carlo RAPGAP 2.3 pour $y \in [0.1, 0.7]$ et $Q^2 > 7$ GeV². On a, pour chacune des figures, un histogramme de l'écart relatif de la valeur reconstruite à la valeur générée exprimé en %.

Reconstruction de la masse invariante M_X

Nous avons utilisée deux types de reconstruction de la masse M_X . A chaque fois, on calcule la masse invariante d'un groupe de quadri-vecteurs que l'on notera respectivement pour les deux méthodes CLIM et COMB. La difficulté de la reconstruction de la masse M_X provient essentiellement du fait que cette masse n'est jamais très grande. La valeur moyenne de cette masse pour les événements à deux jets est de l'ordre d'une vingtaine de GeV. La reconstruction de la masse se dégrade donc très vite si l'on ne détecte pas l'un des débris du système X. En l'occurence, il est primordiale de prendre en compte l'émission des particules de basse énergie qui spiralisent dans les chambres à fils. Les deux méthodes suivantes constituent deux approches différentes pour diminuer le plus possible les pertes liées à ces particules de basse énergie. Les deux méthodes donnent des performances analogues pour les masses moyennes et grandes. La méthode COMB donne de meilleurs résultats pour les petites masses (\sim quelques GeV).

La méthode CLIM

Dans cette méthode, on comptabilise comme objets CLIM tous les clusters des calorimètres centraux. Toutes les traces de basse énergie (E < 350 MeV) sont également prises en compte. Les traces ayant une énergie supérieure à cette coupure sont également prises en compte mais avec une énergie égale à 350 MeV. La coupure de 350 MeV, étudiée avec le Monte Carlo RAPGAP, est celle qui donne la meilleure résolution sur la reconstruction de M_X . La valeur de M_X est alors calculée par :

$$M_X = \sqrt{\left(\sum_{i \in CLIM} p_i\right)^2} \tag{3.4}$$

La méthode COMB

La méthode COMB repose de manière prépondérante sur les traces. On comptabilise comme objets COMB toutes les traces associées au vertex avant une énergie inférieure à 10 GeV. Cette valeur correspond à la valeur limite au dessus de laquelle on ne peut plus mesurer le moment associé à une trace car celle ci n'est plus assez courbée par le champ magnétique. On applique ensuite la procédure suivante pour prendre en compte les dépôts d'énergie dans les calorimètres centraux ("clusters"). Pour chaque trace sélectionnée, on extrapole sa trajectoire jusqu'aux calorimètres et on regarde si on a un ou plusieurs clusters dans un cône (d'un rayon de 30 cm au niveau du calorimètre électromagnétique et de 50 cm au niveau du calorimètre hadronique) autour du point de collision de la trace avec le calorimètre. Si on trouve de tels clusters, on les tue (en minimisant le nombre de clusters supprimés) jusqu'à ce qu'on en ait enlevé assez pour atteindre l'énergie de la trace initiale. Les clusters restants sont considérés comme des objets COMB afin de considérer également la superposition dans le calorimètres d'objets neutres avec la particule chargée ayant laissé la trace. Le rayon du cône a été optimisé en utilisant le Monte Carlo RAPGAP. M_X est alors calculé par :

$$M_X = \sqrt{\left(\sum_{i \in COMB} p_i\right)^2} \tag{3.5}$$

Les résultats finals de l'analyse présentée ici ont été obtenus en utilisant la méthode COMB. La figure (3.3) montre la résolution obtenue avec le Monte Carlo RAPGAP 2.3.

Reconstruction de $X_{\mathbb{P}}$

On a testé plusieurs méthodes de reconstruction de $X_{\mathbb{P}}$. On peut tout d'abord calculer $X_{\mathbb{P}}$ à partir de la valeur de M_X que l'on a calculé par l'une des deux manières précédentes. On utilise alors également les valeurs de W^2 et Q^2 mesurées soit par la



FIG. 3.3 – Résolution obtenue en M_X en utilisant la méthode COMB. Nous présentons ici un histogramme de l'écart relatif de la valeur M_X reconstruite à la valeur générée au niveau des hadrons exprimé en %.

méthode Σ ou par la méthode électron. $X_{\mathbb{P}}$ se calcule alors par la formule:

$$X_{\mathbb{P}} = \frac{M_X^2 + Q^2}{W^2 + Q^2}$$

Néanmoins, on peut également mesurer la valeur de $X_{\mathbb{P}}$ en constatant que dans l'hypothèse où le poméron est émis colinéairement au proton (|t| petit), $X_{\mathbb{P}}$ est la fraction d'énergie perdue par le proton initial. $X_{\mathbb{P}}$ peut alors s'obtenir par:

$$X_{\mathbb{P}} = \frac{\sum_{h \in X} E^h + P_Z^h}{2E_p}$$

Nous avons utilisé la première méthode dans l'analyse présentée ici. La figure (3.4) présente les résolutions obtenues par les deux méthodes.

Reconstruction de β

La variable β est obtenue en utilisant les valeurs de x et $X_{\mathbb{P}}$ obtenues précédemment. On utilise la formule:

$$\beta = \frac{x}{X_{\mathbb{P}}}$$

Reconstruction du moment transféré t

En 1994, il n'était pas possible de mesurer le moment transféré t. Les sections efficaces mesurées sont donc des quantités intégrées sur t. Le domaine d'acceptance en t couvert dans H1 correspond à peu près à $|t| \in [0, \sim 0.2]$ GeV². La disponibilité des pots romains dans la direction du proton installés en 1995 et 1996 permettra avec les données de 96 et 97 de mesurer cette quantité et de signer précisément la diffusion élastique du proton.



FIG. 3.4 – Résolutions obtenues en $X_{\mathbb{P}}$ avec a) la première méthode décrite dans le texte, b) la seconde méthode décrite dans le texte. On a, pour chacune des figures, un histogramme de l'écart relatif de la valeur reconstruite à la valeur générée exprimé en %. On obtient respectivement pour chaque méthode une résolution de 18.7 % et 32.4 %.

3.4.3 Reconstruction des grandeurs liées aux di-jets

Reconstruction de $\xi_{\mathbb{P}}$

On peut également reconstruire la fraction du moment longitudinal du \mathbb{P} emportée par le système des deux jets trouvés dans l'état final hadronique des événements à grand intervalle de rapidité. Cette variable, notée $\xi_{\mathbb{P}}$, est reconstruite à partir de la masse invariante des deux jets M_{dijet} . On utilise la formule:

$$\xi_{\mathbb{P}} = \frac{x}{X_{\mathbb{P}}} \left(1 + \frac{M_{dijet}^2}{Q^2}\right)$$

Définie au niveau des partons, cette variable représenterait la fraction longitudinale du moment du \mathbb{P} emportée par le parton du \mathbb{P} qui entre dans le processus dur.

Reconstruction de $\Phi_{e,jet}$

L'algorithme de cône utilisé permet d'obtenir le quadrimoment associé à chacun des jets trouvés. En particulier, on connaît l'angle azimuthal de chacun des jets. On construit pour chaque événement ayant un di-jet dans son état final la quantité $\Phi_{e,jet}$ de la manière suivante. Tout d'abord, on choisit le jet de plus grande pseudo-rapidité dans le référentiel du centre de masse $\gamma^* - \mathbb{P}$ (+z dans la direction du \mathbb{P}). On définit alors $\Phi_{e,jet}$ comme l'angle azimuthal par rapport à l'axe $\gamma^* - \mathbb{P}$ entre l'électron diffusé et le jet. A priori, cet angle couvre le domaine $[0, 2\pi]$. Cependant comme on attend un signal périodique de période $\pi/2$, on redéfinit donc cet angle modulo $\pi/2$ afin d'améliorer la statistique dans les bins que l'on peut construire sur ce domaine.
3.5 Le choix des coupures d'analyse

Nous présentons ici les deux types de coupures que nous avons appliquées pour sélectionner les événements de diffusion profondément inélastique présentant un grand intervalle de rapidité sans activité hadronique dans la direction du proton. Le premier type de coupures concerne la sélection de l'électron alors que le second sélectionne l'intervalle de rapidité.

3.5.1 Les coupures sur l'électron

La sélection d'un électron dans l'état final dans le BEMC ou le calorimètre à argon liquide caractérise un événement de diffusion profondément inélastique. Il faut s'assurer que le candidat électron que l'on considère n'est pas un hadron de l'état final. On s'intéresse ici seulement aux électrons qui arrivent dans le BEMC et qui correspondent à des Q^2 compris entre ~ 5 GeV² et ~ 120 GeV². Ceci permet d'avoir un électron éloigné en rapidité des jets que l'on recherchera ensuite dans l'événement. La section efficace décroissant rapidement avec Q^2 , il est avantageux de se placer à des Q^2 les petits plus possibles afin d'augmenter le nombre d'événements à deux jets obtenus. La limite inférieure sur le Q^2 provient, d'une part, de l'acceptance géométrique du BEMC et d'autre part de la limitation théorique $Q^2 > Q_0^2$ (qq GeV²) garantissant une échelle perturbative. Une dernière limitation provient du fait qu'à petit Q^2 on devient de plus en plus sensible à la photoproduction. Pour s'assurer que l'on ne fait pas d'erreur d'indentification de l'électron, la première idée est d'exploiter les différences entre le développement de la gerbe d'un hadron et celui de celle d'un électron ainsi que l'association d'une trace chargée de la BPC avec un dépôt d'énergie dans le BEMC. Les variables que l'on exploite sont :

- E_{clus} : cette variable est l'énergie du dépôt d'énergie ("cluster") dans le BEMC.
- ECRA : cette variable représente l'extension spatiale transverse du dépôt d'énergie que l'on considère. Elle est calculée par :

$$ECRA = \frac{\sum_{cell \; i \in cluster} E_i d_{i\Gamma}}{E_{clus}}$$

où Γ est le centroïde du cluster et $d_{i\Gamma}$, la distance transverse entre ce centroïde et la cellule *i*.

 EBPC: cette variable représente la distance tranverse au niveau du plan du BEMC entre l'extrapolation de la trace de l'électron et le centroïde de son dépôt d'énergie dans le BEMC.

La qualité du vertex reconstruit permet également de rejeter des événements de bruit de fond. On utilise comme variable discriminante la position longitudinale du vertex Z_{vertex} . En dernier lieu, on utilise une coupure sur la somme des $E - P_z$ de

toutes les particules de l'événement. Dans le cas d'un événement de diffusion profondément inélastique, la conservation de la 4-impulsion impose $\sum E - P_z = 2E_e$. Ceci n'est pas le cas de la photoproduction où l'électron sortant n'est pas détecté et où $\sum E - P_z$ est alors inférieure à l'énergie de l'électron.

Les coupures retenues ici sont résumées dans la table 3.1.

E_{clus}	$< 8 \mathrm{GeV}$
ECRA	< 5 cm
EBPC	< 5 cm
Z_{vertex}	$\in [-25, 35] \text{ cm}$
$\sum E - P_z$	$> 40 \mathrm{GeV}$
$\overline{\theta'_e}$	$\in [155^{\circ}, \ 173.5^{\circ}]$

TAB. 3.1 – Résumé des coupures pour sélectionner des événements de diffusion profondément inélastique.

La figure (3.5) présente différentes distributions des variables précédentes pour un Monte Carlo de diffusion profondément inélastique et pour un Monte Carlo de photoproduction quand on a déjà demandé que les coupures sur ECRA et EBPC soient vérifiées. On voit ici la pertinence des coupures que nous avons appliquées pour rejeter les événements de photoproduction. Après ces coupures, la contamination de la photoproduction est de l'ordre de quelques %.

3.5.2 Sélection des événements à large intervalle de rapidité

Coupures sur les détecteurs avant

La sélection des événements à grand intervalle de rapidité sans activité hadronique dans la direction du proton se fait en utilisant les détecteurs avant comme veto. On utilise les chambres à muons vers l'avant, le calorimètre PLUG et le PRT qui est très en avant du détecteur. La figure (3.6) montre le domaine en η couvert par les différents détecteurs de H1. Le calorimètre en fer disposé autour de la bobine n'est pas utilisé car sa calibration est assez mauvaise et son efficacité assez réduite. L'analyse d'événements provenant de fichiers de bruit de fond a montré que l'énergie déposée dans le PLUG ne devient vraiment significative qu'au delà de 7 GeV. Si on choisissait une coupure en énergie inférieure cela entraînerait une perte significative des événements présentant réellement un grand intervalle de rapidité dans la direction du proton. En effet, ce détecteur situé très à l'avant est soumis à une grande irradiation et à des effets d'empilement d'où résulte un bruit de fond assez important. De même, nous avons constaté que le nombre de paires d'impacts dans les chambres à muons avant ne devient significatif qu'au delà de 1. L'étude du mur de scintillateurs PRT a montré que cet élément placé assez loin de la zone d'interaction n'est pas considérablement soumis au bruit et qu'il est raisonnable de ne demander aucun impact dans ce détecteur pour signer un événement à large intervalle de rapidité. En résumé, les coupures sur les détecteurs avant sont rassemblées dans la table 3.2.



FIG. 3.5 – Comparaison des distributions de photoproduction et de diffusion profondément inélastique. a) distributions de $E - P_z$ b) distributions de ECRA c) distribution de EBPC. La normalisation complètement arbitraire a été choisie de manière à bien voir les différences entre les deux types de distributions.

Coupure en η_{max}

On utilise également la partie avant du calorimètre à argon liquide pour signer l'absence d'activité hadronique vers l'avant. Pour ce faire, on définit la variable η_{max} comme étant la pseudo-rapidité du dépôt d'énergie détecté le plus à l'avant du calorimètre à argon liquide. Plus exactement, on ordonne toutes les cellules touchées du calorimètre par pseudo-rapidité décroissante puis on somme l'énergie de chaque cellule dans la liste jusqu'à ce qu'on atteigne le seuil de 400 MeV. η_{max} est alors identifiée à la pseudo-rapidité de la cellule i_o qui fait franchir le seuil des 400 MeV. On utilise alors la formule suivante:

$$\eta_{max} = -\log \tan \frac{\theta}{2} \tag{3.6}$$



FIG. 3.6 – Couverture en pseudo-rapidité de l'appareillage H1. La courbe donne la probabilité de détection d'une particule isolée en fonction de la pseudo-rapidité de cette dernière. Les différentes parties concernent le calorimètre LAr (trait continu épais), le système F_{μ} (trait continu fin), le PLUG (simple hachures), le PRT (double hachures) et le Fer (pointillés) (non utilisé dans l'analyse). Cette étude a été faite en utilisant le générateur d'événements DIS LEPTO (CDM) en prenant en compte l'ensemble des particules générées.

Énergie maximum dans le PLUG E_{PLUG}	$< 7 { m GeV}$
Nombre de paires dans le F_{μ}	≤ 1
Nombre d'impact dans le PRT	= 0
η_{max}	< 3.2

TAB. 3.2 – Résumé des coupures pour sélectionner des événements à grand intervalle de rapidité sans activité hadronique vers l'avant.

Cette expression vient de la définition de la rapidité Y d'une particule:

$$Y = \frac{1}{2}\log\frac{E - P_z}{E + P_z} \simeq \frac{1}{2}\log\frac{1 + \cos\theta}{1 - \cos\theta} \simeq -\log\tan\frac{\theta}{2}$$
(3.7)

dans laquelle on a négligé la masse de la particule et où on a pris en compte la définition de θ définissant les coordonnées de H1 telles qu'elles sont décrites dans le chapitre expérimental. La coupure de 400 MeV a été choisie pour tenir compte du bruit dans le calorimètre à argon liquide et a été obtenue en utilisant des fichiers de bruit dans les conditions nominales de la machine. La coupure que nous avons choisie est de $\eta_{max} < 3.2$ de manière à bien s'assurer que l'état final X se trouve dans le calorimètre central de manière à mesurer M_X le plus précisément possible.

La table 3.2 résume l'ensemble des coupures appliquées pour sélectionner des événements à grand intervalle de rapidité sans activité hadronique dans la direction du proton.

3.5.3 Coupures angulaires sur les jets

De manière à bien mesurer les jets dans notre détecteur, nous demandons à ce que les jets trouvés dans le référentiel $\gamma^* - \mathbb{P}$ aient une pseudo-rapidité dans le laboratoire comprise entre -1. et 3.1 de manière à s'assurer qu'ils soient bien

contenus dans le Calorimètre à Argon liquide. Nous corrigeons de cette coupure grâce au Monte Carlo car nous verrons dans la prochaine section que cette coupure ne coupe qu'un nombre faible d'événements. Cette correction permet alors de définir une section efficace définie sur un domaine d'espace des phases invariant de Lorentz et donc très agréable à utiliser, tout particulièrement pour comparer ultérieurement nos résultats aux calculs théoriques des différents modèles existants.

3.6 Choix des coupures fiducielles

Pour définir la section efficace que nous mesurons, nous devons trouver un domaine de l'espace des phases pour lequel l'acceptance du détecteur est bonne. Nous allons maintenant définir le domaine fiduciel sur lequel nous avons défini les sections efficaces mesurées dans cette analyse.

3.6.1 Impulsion transverse minimum des jets

La coupure sur le moment transverse des jets doit se faire de manière à garantir, d'une part, que p_{\perp}^2 soit assez grand pour pouvoir être utilisée comme une échelle d'énergie pertinente dans les calculs perturbatifs et d'autre part, de manière à assurer que les jets trouvés soient corrélés aux moments des partons émis dans le processus dur au niveau Monte Carlo afin d'avoir une association jet-parton significative. Dans le cadre d'une première mesure, il est souhaitable d'avoir cette corrélation jet-parton pour pouvoir guider l'interprétation des résultats. Cependant, cette condition n'est pas absolument nécessaire. On peut en effet imaginer que l'on puisse utiliser les algorithmes de jets comme des outils permettant d'appréhender la topologie des événements détectés. Cependant, cette utilisation rend difficile la comparaison avec les calculs QCD autrement que par Monte Carlo. De plus, à partir d'un certain moment l'information relative au processus dur est complètement masquée par le processus d'hadronisation qui n'est pas bien compris et qui est juste paramétré dans les Monte Carlo. En conséquence, nous avons demandé à ce que les jets trouvés aient au moins un p_{\perp} de 5 GeV/c. La figure (3.7) montre l'accord entre les énergies, les angles azimuthaux et les angles polaires respectivement des jets et des partons. Une coupure sur l'impulsion transverse des jets a été nécessaire afin d'avoir le bon accord jet-parton présenté sur cette figure. Cet accord est d'autant meilleur que cette coupure est haute. Cependant, nous sommes limités ici par le nombre de dijets obtenus qui décroît quand on augmente cette coupure. Pour une coupure de 1 GeV, on n'a presqu'aucune corrélation jet-parton. Pour une coupure de 3.5 GeV, on commence à voir une corrélation apparaître. Pour une coupure de 5 GeV, la résolution sur la reconstruction de l'énergie des jets s'améliore sensiblement et atteint une résolution comprise entre 20 et 25 %.

3.6.2 Domaine en Q^2

La distribution en fonction de Q^2 des di-jets obtenus dans les données passant la sélection avant est donnée sur la figure (3.8.a). La figure (3.8.b) présente l'acceptance dans le détecteur H1 en fonction de Q^2 obtenue avec le Monte Carlo RAPGAP. Elle



FIG. 3.7 - a) et b) accord entre l'angle azimuthal des partons et des jets, c) et d) accord entre la pseudo-rapidité des partons et des jets, e) et f) accord entre l'énergie des partons et des jets

montre que l'acceptance est relativement bonne sur tout le domaine où nous avons des données. Nous avons donc sélectionné le domaine [7.5, 80] pour mener l'analyse.

3.6.3 Domaine en y

La distribution en fonction de y des di-jets obtenus dans les données passant la sélection forward est donnée sur la figure (3.9.a). La figure (3.9.b) présente l'acceptance dans le détecteur H1 en fonction de y obtenue avec le Monte Carlo RAPGAP. La figure (3.9) montre que l'acceptance est relativement bonne sur tout le domaine



FIG. 3.8 – a) distribution brute des événements à deux jets trouvés dans les données 1994 de H1 en fonction de Q^2 b) Acceptance pour les événements à deux jets passant la sélection avant en fonction du Q^2 généré obtenue avec RAPGAP (MEPS)



FIG. 3.9 - a) distribution brute des événements à deux jets trouvés dans les données 1994 de H1 en fonction de y b) Acceptance pour les événements à deux jets passant la sélection avant en fonction du y généré obtenue avec RAPGAP (MEPS)

où nous avons des données sauf à tout petit y. La région à petit y correspond effectivement à des événements où le photon est assez peu énergétique et où le système final hadronique est cinématiquement dirigé dans la direction du proton. Ces événements sont alors rejetés par la sélection avant qui garantit l'absence d'activité hadronique vers l'avant. Nous avons donc sélectionné le domaine [0.1, 0.7] pour mener l'analyse.

De plus, la coupure basse en y que nous avons choisie garantit que les deux jets produits restent dans le domaine d'acceptance géométrique du calorimètre central et du BEMC en coupant la production de jet trop à l'arrière comme le montre la figure (3.10) où on a représenté la pseudo-rapidité dans le laboratoire du jet le plus vers l'arrière au niveau des hadrons et au niveau reconstruit. Malheureusement, aucune coupure basse en y ne peut restreindre les jets à être produits dans le calorimètre à argon liquide exclusivement. Cependant, le nombre de jets vers l'arrière est très faible, on pourra donc couper ces événements et corriger l'efficacité de la sélection sans problème.



FIG. 3.10 - a) Distribution de la pseudo-rapidité du jet le plus vers l'arrière en fonction de y au niveau des hadrons b) Distribution de la pseudo-rapidité du jet le plus vers l'arrière en fonction de y au niveau reconstruit

3.6.4 Domaine en $X_{\mathbb{P}}$

La distribution en fonction de Q^2 des di-jets obtenus dans les données passant la sélection avant est donnée sur la figure (3.8.a). La figure (3.8.b) présente l'acceptance dans le détecteur H1 en fonction de Q^2 obtenue avec le Monte Carlo RAPGAP. La figure (3.11.b) montre que l'acceptance décroît avec $X_{\mathbb{P}}$. Ceci vient du fait que plus $X_{\mathbb{P}}$ est grand, plus l'ensemble des produits de la collisions est produit vers l'avant. C'est le simple effet de boost de Lorentz qui joue ici. Néanmoins, l'acceptance n'est pas trop basse, et vaut plus de 50 % jusqu'à une valeur de $X_{\mathbb{P}}$ d'environ 0.10. Cependant, comme nous voulons étudier les événements diffractifs correspondant principalement à l'échange d'un \mathbb{P} , nous devons nous placer dans une région où la contribution des autres trajectoires $(f, \omega, ...)$ est faible. Cela correspond à la région où $X_{\mathbb{P}}$ est faible. Nous avons donc sélectionné le domaine [0.005, 0.05] pour mener l'analyse.

De plus, la coupure haute en $X_{\mathbb{P}}$ garantit que les deux jets produits restent dans le domaine d'acceptance géométrique du calorimètre central en coupant la production de jet trop à l'avant comme le montre la figure (3.12) où on a représenté la pseudo-



FIG. 3.11 – a) distribution brute des événements à deux jets trouvés dans les données 1994 de H1 en fonction de $X_{\mathbb{P}}$ b) Acceptance pour les événements à deux jets passant la sélection avant en fonction du $X_{\mathbb{P}}$ généré obtenue avec RAPGAP (MEPS)

rapidité dans le laboratoire du jet le plus vers l'avant au niveau des hadrons et au niveau reconstruit.



FIG. 3.12 – a) Distribution de la pseudo-rapidité du jet le plus vers l'avant en fonction de $X_{\mathbb{P}}$ au niveau des hadrons b) Distribution de la pseudo-rapidité du jet le plus vers l'avant en fonction de $X_{\mathbb{P}}$ au niveau reconstruit

3.6.5 Domaine en M_Y

L'étude précise de la région très à l'avant à été étudiée [26] avec le Monte Carlo DIFFVM [27] qui inclut la dissociation du proton et qui permet de voir à partir de quelle masse invariante M_Y , les événements sont rejetés par la sélection sur les détecteurs avant que l'on applique dans cette analyse. Le résultat de cette étude montre qu'on rejette la plus grande partie des événements pour $M_Y < 1.6$ GeV. Ici, nous voulons nous limiter à la plus petite masse dissociée possible car nous nous intéressons à la production diffractive de jet où idéalement le proton reste intact, c'est à dire que le système Y a une masse M_p . La figure (3.13) montre l'efficacité de réjection des coupures utilisées sur les détecteurs avant en fonction de la masse M_Y . Cette figure montre clairement que la probabilité de détecter la dissociation du proton dépasse 50 % pour $M_Y > 1.6$ GeV.



FIG. 3.13 – Efficacité de réjection de la dissociation du proton en fonction de M_Y .

3.6.6 Les coupures fiducielles finales

Nous résumons l'ensemble des coupures fiducielles que nous venons d'étudier dans la table (3.6.6) donnée ci dessous.

Domaine en Q^2 Domaine en y Domaine en $X_{\mathbb{P}}$ Domaine en M_Y Nombre de jet $p_{\perp_{min}}$ des jets	$\begin{array}{l} [7.5,\ 80]\ {\rm GeV^2}\\ [0.1,\ 0.7]\\ [0.005,\ 0.05]\\ M_p < M_Y < 1.6\\ 2\\ 5\ {\rm GeV/c} \end{array}$
--	--

TAB. 3.3 - Les coupures fiducielles finales définissant la section efficace mesurée

3.7 L'échantillon final

En appliquant l'ensemble des coupures que nous venons de décrire aux données prises par H1 en 1994 pour lesquelles les conditions de luminosité étaient bonnes et les sous-détecteurs tous opérationnels, représentant une luminosité intégrée de $\mathcal{L} \sim 1.96 \text{ pb}^{-1}$, nous avons sélectionné un ensemble de 55 événements comportant deux jets avec un p_{\perp} supérieur à 5 GeV dans l'état final. Nous présentons sur la figure (3.14), la répartition dans le plan cinématique en x et Q^2 des événements passant notre sélection dont nous avons présenté les distributions en Q^2 , y et $X_{\mathbb{P}}$ sur les figures (3.8.a), (3.9.a) et (3.11.a). Nous donnons ensuite sur la figure (3.15), les distributions non corrigées des données en fonction des différentes variables cinématiques utilisées par la suite pour présenter les sections efficaces différentielles mesurées au cours de cette thèse. Nous utilisons ici le même binning que celui utilisé pour l'obtention des sections efficaces mesurées.



FIG. 3.14 – Distributions dans le plan $x-Q^2$ des événements à deux jets trouvés dans les données. On a également représenté les coupures fiducielles en y et Q^2 appliquées dans cette analyse ainsi que les limites imposées par la mesure de l'électron dans le BEMC (θ , E'_e).



FIG. 3.15 – Distributions quasi-brutes des données en a) p_{\perp}^2 , b) $\xi_{\mathbb{P}}$, et c) $\Phi_{e,jet}$. On a seulement corrigé du fond de photoproduction.

3.8 Accord données-Monte Carlo

La description des distributions obtenues dans les données expérimentales par le Monte Carlo est un point clef de l'analyse car on utilise ensuite les données du Monte Carlo pour calculer les efficacités des coupures et l'acceptance du détecteur qui permettent ensuite de corriger les données. Ci-après sont présentées les comparaisons entre les données de H1 et le Monte Carlo RAPGAP à la fois pour l'ensemble de la sélection diffractive, pour les événements à un jet et pour les événements à deux jets qu'elle contient.

3.8.1 Repondération du Monte Carlo RAPGAP

Le Monte Carlo RAPGAP que nous avons employé utilise les densités de partons du \mathbb{P} issues de l'analyse QCD de la fonction de structure $F_2^{D(3)}(X_{\mathbb{P}},\beta,Q^2)$.

L'étude de la description du nombre de jets par le Monte Carlo RAPGAP a révélé un mauvais accord entre ce Monte Carlo et les données. Cette comparaison est présentée sur la figure 3.16 où on a normalisé le Monte Carlo au nombre d'événements observés dans les données. Cette comparaison montre, d'une part, que le nombre de 2 jets est beaucoup trop important dans le Monte Carlo et d'autre part que le nombre de 1-jet est trop faible.

Dans un premier temps, nous avons essayé de comprendre d'où pouvait venir le fait



FIG. 3.16 – Comparaison des nombres de jets obtenus dans les données de H1 et prédits par le Monte Carlo RAPGAP sans aucune repondération. On observe une assez mauvaise description de ce spectre par le Monte Carlo brut. Le nombre de 0-jet dans le Monte Carlo est normalisé au nombre de 0-jet observés. Les données sont représentées en trait plein (noir) et le Monte Carlo en pointillés (rouges).

que l'on ait beaucoup trop de 0 jet dans le Monte Carlo. L'idée nous paraissant la plus simple pour expliquer ce phénomène nous a alors semblé être un manque d'impulsion transverse généré. Ce manque d'énergie transverse peut avoir deux natures très différentes. Il se peut tout simplement que le \mathbb{P} ait une nature quasi-particulaire et qu'il possède un moment de Fermi tout comme le proton et dont l'extension maximale est lié à sa dimension transverse. Ce type de contribution n'est pas prise en compte dans le Monte Carlo RAPGAP. D'autre part, dans le calcul d'une section efficace liée à des processus perturbatifs, l'intégration sur le k_{\perp} se fait sur le do-

maine $[m^2, Q^2]$ (voir l'équation 2.36 dans la partie théorique page 31). L'extension du domaine en p_{\perp} est donc limitée par une fonction de Q^2 . Or on sait qu'en photoproduction on observe également des événements à grand p_{\perp} malgré des Q^2 faibles. Il est donc possible que le Q^2 ne soit pas forcément la bonne échelle d'énergie perturbative en jeu dans le processus. On peut par exemple imaginer que quand le p_{\perp}^2 des jets est beaucoup plus grand que le Q^2 , ce soit alors une échelle beaucoup plus pertinente. A ce moment là on aurait plus d'énergie transverse que celle que l'on obtient dans le Monte Carlo RAPGAP.

Fort de constat, nous avons donc essayé de repondérer le Monte Carlo par une puissance de \hat{s} , l'énergie entrant dans le processus partonique. En utilisant le facteur de pondération :

$$f(\hat{s}) = \left(\hat{s}\right)^{0.01} \tag{3.8}$$

on obtient, en normalisant au nombre de 0 jet dans les données, la figure (3.17). On voit sur cette figure que nous avons ainsi rétabli une bonne description des



FIG. 3.17 – Comparaison des nombres de jets obtenus dans les données diffractives de H1 et prédits par le Monte Carlo RAPGAP avec la repondération $\hat{s}^{0.01}$. On observe une mauvaise description du nombre de di-jets.

événements à 1 jet alors qu'ils faisaient défaut précédemment. A ce stade, il reste cependant à essayer d'améliorer la description des événements à deux jets.

La fonction de structure diffractive inclusive, à l'opposé de la section efficace de production de di-jet, est assez peu sensible à la densité de gluons dans le IP alors qu'elle l'est beaucoup à celle des densités de quarks, il n'est pas très étonnant que ce Monte Carlo, basé sur les densités de partons extraites de l'analyse QCD de $F_2^{D(3)}$, ne décrive pas très bien les distributions liées aux jets et plus particulièrement aux di-jets qui sont majoritairement associés au niveau partonique à une réaction de fusion boson-gluon. Ce dernier processus est directement lié à la densité de gluons.

Nous avons donc cherché à repondérer la densité de gluons obtenue lors de l'ajustement QCD de la fonction de structure diffractive. Plus exactement, nous avons repondéré les processus de fusion boson-gluon qui sont au nombre de 2 dans le Monte Carlo RAPGAP, correspondant respectivement à la production d'une paire quarkantiquark légère $(u\bar{u}, d\bar{d}, s\bar{s})$ ou lourde $(c\bar{c})$.

Malheureusement, cette approche n'a pas permis d'obtenir une bonne description du nombre de deux jets. Devant cette impasse, nous avons cherché à comprendre la distribution en \hat{s} généré pour les événements à 0, 1 ou 2 jets dans l'état final. La figure (3.18) présente les distributions correspondantes. On s'aperçoit sur cette



FIG. 3.18 – Distributions de \hat{s} généré par RAPGAP sans repondération pour les événements à 0 jet (trait plein noir), 1 jet (trait pointillé bleu), 2 jets (trait point-tiret rouge).

courbe que la zone $\hat{s} \in [70, 170]$ comporte une forte contribution des événements à 1 jet beaucoup plus importante que celle des événements à 2 jets. Nous avons donc

repondéré le Monte Carlo dans cette région de \hat{s} par un facteur :

$$\left(\hat{s}\right)^{0.2} \tag{3.9}$$

L'exposant utilisé voit sa valeur bornée par la détérioration de la description du spectre en Q^2 inclusif et ne peut donc pas prendre n'importe quelle valeur. Avec cette repondération, on peut enfin obtenir une bonne description du nombre de jets observés dans les données. Cependant, le meilleur accord est obtenu en repondérant en plus la densité de gluons par un facteur 0.7 indépendant de la valeur de x à laquelle on sonde le \mathbb{P} . La figure (3.19) présente la description du nombre de jet finalement obtenue après repondération.



FIG. 3.19 – Comparaison des nombres de jets obtenus dans les données diffractives de H1 et prédits par le Monte Carlo RAPGAP après une repondération de la forme $\hat{s}^{0.2}$ et une renormalisation du gluon par un facteur 0.7. On observe une bonne description de ce spectre.

Il est important de noter que toutes les repondérations apportées ici ne sont pas en contradiction avec les densités de partons extraites de l'ajustement QCD car la repondération du gluon est dans la bande d'erreur sur la normalisation du gluon provenant de l'ajustement QCD. D'autre part, il est important de souligner que ce Monte Carlo repondéré décrit toujours les distributions inclusives des événements diffractifs observés par H1.

3.8.2 Description inclusive des détecteurs vers l'avant

Afin de pouvoir utiliser efficacement l'information des détecteurs avant, il faut avoir une bonne simulation de leur réponse. Un bonne description de la réponse de ces détecteurs permet ensuite de corriger des effets d'acceptance liés à des coupures sur le signal de ces derniers. La figure 3.20 présente la comparaison des données après une sélection de DIS au prédictions Monte Carlo RAPGAP+DJANGO.



FIG. 3.20 – Description de la réponse des détecteurs avant $(F_{\mu}, PLUG, PRT)$ pour l'ensemble du lot d'événements de diffusion profondément inélastique comparé aux Monte Carlo RAPGAP + DJANGO

3.8.3 Sélection diffractive

Nous présentons ci-après les distributions de contrôle des différentes grandeurs importantes pour l'analyse pour les événements passant la sélection avant.

On note un très bon accord entre la forme des distributions dans le Monte Carlo et celle des données. Les distributions Monte Carlo sont normalisées au nombre d'événements observés dans les données de H1.



FIG. 3.21 – Comparaison de la distribution en Q^2 de la sélection diffractive avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré.



FIG. 3.22 – Comparaison de la distribution en η_{max} de la sélection diffractive avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré.



FIG. 3.23 – Comparaison de la distribution en énergie du positon diffusé de la sélection diffractive avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré.



FIG. 3.24 – Comparaison de la distribution en angle azimuthal Φ_e du positon diffusé de la sélection diffractive avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré.



FIG. 3.25 – Comparaison de la distribution en x de la sélection diffractive avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré.



FIG. 3.26 – Comparaison de la distribution en β de la sélection diffractive avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré.



FIG. 3.27 – Comparaison de la distribution en $X_{\mathbb{P}}$ de la sélection diffractive avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré.



FIG. 3.28 – Comparaison de la distribution en position longitudinale du vertex Z_{vertex} de la sélection diffractive avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré.

3.8.4 Distributions relatives aux événements à 1 jet

Nous présentons également les distributions de contrôle des différentes grandeurs importantes pour l'analyse pour les événements présentant un jet de grande impulsion transverse (au delà de 5 GeV) et passant la sélection avant. Les distributions Monte Carlo en bon accord avec les données permettent de justifier que les migrations pouvant provenir des événements à un jet sont bien comprises et bien intégrées dans le programme de simulation détaillée du détecteur H1.



FIG. 3.29 – Comparaison de la distribution en Q^2 de la sélection des événements diffractifs à 1 jet avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré.



FIG. 3.30 – Comparaison de la distribution en η_{max} de la sélection des événements diffractifs à 1 jet avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré.



FIG. 3.31 – Comparaison de la distribution en énergie du positon diffusé de la sélection des événements diffractifs à 1 jet avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré.



FIG. 3.32 – Comparaison de la distribution en angle polaire du positon diffusé de la sélection des événements diffractifs à 1 jet avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré.



FIG. 3.33 – Comparaison de la distribution en angle azimuthal Φ_e du positon diffusé de la sélection des événements diffractifs à 1 jet avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré.



FIG. 3.34 – Comparaison de la distribution en x de la sélection des événements diffractifs à 1 jet avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré.



FIG. 3.35 – Comparaison de la distribution en β de la sélection des événements diffractifs à 1 jet avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré.



FIG. 3.36 – Comparaison de la distribution en $X_{\mathbb{P}}$ de la sélection des événements diffractifs à 1 jet avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré.



FIG. 3.37 – Comparaison de la distribution en position longitudinale du vertex Z_{vertex} de la sélection des événements diffractifs à 1 jet avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré.

3.8.5 Distributions relatives aux di-jets

Nous présentons ici les distributions relatives aux événement contenant un dijet dans l'état final hadronique et passant l'ensemble des coupures précédentes. La description des données est bonne dans la tolérance des barres d'erreurs statistiques. Nous pourrons donc utiliser ce Monte Carlo pour calculer les facteurs utiles pour corriger de l'acceptance du détecteur ainsi que des migrations qu'il engendre à cause de sa résolution finie.

Au cours de ce chapitre nous avons vus:

- Les critères de sélection de nos événements diffractifs de diffusion profondément inélastique présentant un di-jet dans l'état final hadronique.
- Le domaine fiduciel sur lequel nous mesurons la section efficace de production de di-jets. Les sections efficaces différentielles que nous allons présenter ensuite seront intégrées sur ce domaine. La définition d'un domaine fiduciel en fonction d'invariants de Lorentz permet une comparaison facile de nos mesures avec différents modèles théoriques quelque soit leur référentiel de prédilection pour mener à bien les calculs.
- la nécessité de repondérer le Monte Carlo RAPGAP pour décrire nos données et ainsi pouvoir corriger des effets d'efficacité des coupures et des migrations.
- le type de repondération que nous avons appliquée ainsi que la description finale des données obtenue.



FIG. 3.38 – Comparaison de la distribution en Q^2 de la sélection des événements diffractifs à 2 jets avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré.



FIG. 3.39 – Comparaison de la distribution en η_{max} de la sélection des événements diffractifs à 2 jets avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré.

En conséquence, nous disposons maintenant de tous les outils nécessaires pour extraire les sections efficaces de production de di-jet que nous nous sommes proposés de mesurer dans cette thèse.



FIG. 3.40 – Comparaison de la distribution en énergie du positon diffusé de la sélection des événements diffractifs à 2 jets avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré.



FIG. 3.41 – Comparaison de la distribution en angle polaire du positon diffusé de la sélection des événements diffractifs à 2 jets avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré.



FIG. 3.42 – Comparaison de la distribution en angle azimuthal Φ_e du positon diffusé de la sélection des événements diffractifs à 2 jets avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré.



FIG. 3.43 – Comparaison de la distribution en x de la sélection des événements diffractifs à 2 jets avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré.



FIG. 3.44 – Comparaison de la distribution en β de la sélection des événements diffractifs à 2 jets avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré.



FIG. 3.45 – Comparaison de la distribution en $X_{\mathbb{P}}$ de la sélection des événements diffractifs à 2 jets avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré.



FIG. 3.46 – Comparaison de la distribution en position longitudinale du vertex Z_{vertex} de la sélection des événements diffractifs à 2 jets avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré.



FIG. 3.47 – Comparaison du spectre en p_{\perp} des di-jets obtenus dans les données et de celui obtenu avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré.

Chapitre 4 Obtention des sections efficaces

Nous décrivons ici toutes les étapes qui permettent d'arriver à la mesure de sections efficaces en partant des distributions brutes mesurées dans les données. Ce chapitre présente la méthode que nous avons suivie pour obtenir les sections efficaces que nous présentons dans le chapitre suivant. Les sections efficaces présentées ici sont intégrées sur le domaine fiduciel que nous venons de définir.

4.1 Choix du "binning"

Le choix de la largeur des bins est imposé par deux types d'information différents. Il faut d'abord choisir cette largeur de manière à avoir un nombre d'événements dans le bin qui soit statistiquement significatif. Il faut ensuite s'assurer que le binning choisi correspond à des bins plus larges que la résolution que l'on a dans la variable en fonction de laquelle on fait l'histogramme. Ceci est nécessaire afin d'assurer une pureté raisonnable dans chacun des bins.

Nous avons tenu compte de ces contraintes pour le choix des bins utilisés. Dans tous les cas qui vont suivre, sauf la distribution en p_{\perp}^2 , c'est la faible statistique qui a limité la taille des bins utilisés ensuite.

4.2 Calculs des facteurs de correction

L'utilisation de détecteurs ayant une résolution finie et ne couvrant pas totalement l'angle solide autour du point d'interaction requiert la correction des distributions expérimentales obtenues. Nous détaillons ci-après les différentes corrections que nous avons considérées.

4.2.1 Corrections d'acceptance et d'efficacité

Le calcul des facteurs de correction est mené à bien en utilisant le Monte Carlo RAPGAP qui décrit convenablement les distributions relatives aux événements à grand intervalle de rapidité. Les facteurs de correction que l'on calcule permettent de passer du nombre d'événements à deux jets reconstruits dans le détecteur H1 au nombre d'événements ayant deux jets au niveau des hadrons, c'est à dire après correction des effets d'acceptance et d'efficacité du détecteur. Pour obtenir des sections efficaces différentielles de production de di-jet les plus précises possibles, on définit un facteur de correction pour chaque intervalle élémentaire sur lequel on mesure la section efficace intégrée. Pour chaque bin, le facteur de correction est obtenu grâce à la formule suivante:

 $C_f = \frac{\text{Nombre d'événements reconstruits avec 2 jets et passant toutes les coupures}}{\text{Nombre d'événements avec 2 jets au niveau hadron et passant les coupures fiducielles}}$

Le calcul de l'erreur statistique sur ces coefficients prend en compte la pondération du Monte Carlo utilisé, la statistique limitée des événements à deux jets dans le Monte Carlo et est effectué en utilisant les formules obtenues dans la section A.

4.2.2 Correction de centre de bin

Lorsqu'on fait un histogramme de la distribution d'une variable z, le contenu d'un bin donné correspond à l'intégrale sur le bin de la section efficace différentielle f(z)que l'on mesure. Or, on ne cherche pas l'intégrale de la fonction mais la fonction elle-même. Quand on connaît explicitement l'expression de cette fonction dans le générateur qui décrit les données, un moyen simple d'affecter la mesure à un point z_0 donné du bin est de dire que la section efficace en z_0 est:

$$f_{mes}(z_0) \simeq rac{\int_{bin} f(z)dz}{\left|_{mes} f_{MC}(z_0)\right|}$$

Quand on ne connaît pas la forme explicite de cette distribution dans le générateur, on peut calculer l'intégrale correspondant au générateur en utilisant une méthode Monte Carlo d'intégration. Cependant cette opération nécessite de couper le bin considéré en plusieurs bins et d'ajuster la distribution obtenue. Cette opération nécessite alors la génération d'un très grand nombre d'événements. En pratique, cette méthode n'est pas applicable à l'étude menée ici car il faudrait alors une puissance de calcul hors de nos moyens actuels. De plus, la méthode précédente fait dépendre la section efficace du Monte Carlo.

Dans cette analyse, nous avons procédé autrement. Tout d'abord, rappelons que si la fonction que l'on cherche à mesurer est linéaire sur le bin, on a exactement :

$$\int_{a}^{b} f(z)dz = f\left(\frac{a+b}{2}\right)(b-a)$$

Si la fonction varie linéairement sur le bin, on peut donc attribuer le contenu du bin divisé par la largeur du bin à la valeur de la fonction que l'on veut mesurer au centre du bin. Dans le cas général, où la fonction est concave ou convexe dans le bin, il existe alors un point C (de coordonnée z_c) du bin pour lequel:

$$\int_{a}^{b} f(z)dz = f(z_{c})(b-a)$$

On peut montrer que C correspond au barycentre des z_i appartenant au bin. On peut donc dans le cas général associer le contenu du bin divisé par la largeur du bin à la valeur de la fonction au barycentre des événements dans le bin. C'est la méthode que nous emploierons pour les distributions en p_{\perp}^2 et $\Phi_{(e, jet)}$ car on s'attend à ce qu'elles soient non linéaires dans les bins que nous avons définis.

4.2.3 Correction des pertes dues au bruit des détecteurs avant

La sélection des événements sans activité hadronique vers l'avant utilise le PLUG, les trois premières couches actives des chambres à muon avant et le PRT. Si un bon événement arrive en coïncidence avec un signal de bruit dans l'un des détecteurs, cet événement est rejeté. Nous devons donc évaluer la fraction ϵ_B d'événements qui sont perdus du fait du bruit dans un des trois détecteurs précédents. On estime cette fraction en utilisant des événements acquis suite à un déclenchement aléatoire ("Random Trigger") pendant des phases de luminosité de la machine. Nous avons utilisé trois périodes de runs différentes. Pour chaque période, nous avons calculé le rapport du nombre d'événements pour lesquels toutes les hautes tensions étaient allumées et pour lesquels au moins un des détecteurs délivrait un signal passant la coupure le concernant divisé par le nombre total d'événements acquis avec les hautes tensions actives. Nous avons ensuite considéré que ϵ_B était la moyenne des rapports calculés sur les trois périodes et que l'erreur sur cette fraction (qui vient en fait des différentes conditions de bruit suivant les runs) était la plus grande différence entre ces rapports. Au final, nous avons évalué:

$$\epsilon_B = 6.1\% \pm 2\%$$

Cette correction de bruit est indépendante de la physique des processus auxquels on s'intéresse. Ceci nous permet donc de faire une correction globale indépendemment des bins.

4.2.4 Correction due aux événements de double dissociation

De même, nous devons également considérer la fraction ϵ_D des événements générés avec une masse $M_Y > 1.6 \text{ GeV}^2$ et qui pourtant n'ont pas été rejetés au niveau reconstruit du fait de l'efficacité de détection limitée dans certains des détecteurs avant. Cette étude a été menée en utilisant le Monte Carlo DIFFVM et un programme de simulation détaillée des détecteurs avant. Le résultat de cette étude est :

$$\epsilon_D = 5.3\% \pm 2.5\%$$

Le Monte Carlo DIFFVM est particulièrement adapté à cette étude car il génère des événements de dissociation du proton et permet donc d'étudier précisément le comportement des détecteurs dans la zone avant.

4.2.5 Évaluation du bruit de fond

Les bruits de fond dominants provenant d'événements physique qui interviennent dans les mesures que nous effectuons ici sont de deux types.

Le premier bruit de fond assez trivial vient de la photoproduction. Ce dernier a été évalué en utilisant le Monte Carlo PHOJET normalisé à la luminosité des données. On sait que ce Monte Carlo permet de décrire les événements de photoproduction taggés étudiés par le groupe de photoproduction de H1. La contribution de ce bruit de fond est de l'ordre du % et est donc très faible, d'une part, grâce à la coupure en $E - P_z$ et d'autre part grâce à la demande d'un intervalle de rapidité sans activité hadronique dans la direction du proton.

Le second type de bruit de fond qu'il faut considérer correspond aux événements que l'on reconstruit dans notre domaine fiduciel mais qui ont des valeurs vraies (au niveau hadron) de $X_{\mathbb{P}}$ ou de M_Y en dehors de notre domaine fiduciel. Plus exactement, les migrations venant du domaine $X_{\mathbb{P}} \in [0.05, \sim 0.2]$ sont prises en compte dans le calcul des acceptances à l'aide du Monte Carlo RAPGAP. Le nombre d'événements migrant de la région $X_{\mathbb{P}} > 0.2$ est évalué grâce au Monte Carlo DJANGO. Ce nombre devrait ensuite être soustrait bin à bin aux données brutes pour chaque section efficace que l'on évalue. Le nombre d'événements migrant de cette région de grand $X_{\mathbb{P}}$ est évalué à zéro par les études Monte Carlo. Cependant nous avons été ici limités par la statistique disponible de fichiers Monte Carlo DJANGO. Néanmoins, nous avons vérifié que les migrations venant de cette région varie faiblement avec la coupure en η_{max} que nous utilisons pour sélectionner les données.

La procédure que l'on vient de décrire ne consiste pas à traiter les événements de diffusion profondément inélastique standard comme un bruit de fond. En effet, dans certains modèles comme celui de Buchmüller et Hebecker, il n'y a pas de différence fondamentale entre les modèles de diffusion profondément inélastique et les modèles de production d'événements à grand intervalle de rapidité.

4.2.6 Corrections radiatives

Lors des collisions ep se produisant dans le détecteur H1, il peut arriver que l'énergie de l'électron prenant part dans le processus dur ne soit plus l'énergie nominale du faisceau. En effet, l'électron peut perdre une fraction significative de son énergie avant la collision en émettant un photon de grande énergie. Plus exactement, d'un point de vue diagrammatique, il faut resommer les contributions présentées sur la figure (4.1) pour calculer la section efficace que l'on observe.

Pour corriger la section efficace mesurée, nous utilisons deux fichiers générés avec le Monte Carlo RAPGAP, l'un incluant les corrections radiatives, l'autre non. Nous utilisons l'information au niveau des hadrons générés. Le facteur de correction $\epsilon_{Cor.Rad.}$ que nous appliquons à la section efficace mesurée est calculé en prenant le rapport de la section efficace (définie par les coupures fiducielles précédentes) sans correction radiatives et de la section efficace avec corrections radiatives. Pour évaluer la section efficace avec corrections radiatives précédente, nous appliquons en plus des


FIG. 4.1 – Diagrammes à prendre en compte pour calculer une section efficace incluant les corrections radiatives QED. On n'a représenté ici que la partie liée au vertex de l'électron car ces corrections sont valables pour tout diagramme QCD que l'on connecte au photon échangé.

coupures fiducielles une coupure au niveau des hadrons sur $\sum_{h \in X} (E^h - P_z^h)$ car cette coupure, appliquée au niveau reconstruit dans les données, élimine une fraction non négligeable des événements radiatifs. Ainsi, les corrections radiatives ne sont pas surestimées. Les facteurs de corrections $\epsilon_{Cor,Rad}$ sont calculés bin à bin pour chacune des sections efficaces mesurées. La figure (4.2) montre le facteur de correction lié aux corrections radiatives en fonction de $\xi_{\mathbb{P}}$. On voit sur cette figure que le facteur de correction est compatible avec 1. Ce résultat est constant pour chacune des sections efficaces différentielles que nous avons étudiées. Dans la suite, nous avons donc explicitement supposé que le facteur de corrections radiatives valait 1 pour toutes les sections efficaces considérées.

4.2.7 Formule finale

Nous pouvons maintenant résumer les différentes étapes de corrections suivies pour accéder a la valeur de la section efficace mesurée en partant du nombre d'événements observés dans les données. La formule finale s'écrit :

$$\frac{d\sigma}{dX} = \frac{N_{data} - N_{fond}}{C_f \mathcal{L} \Delta_X} (1 - \epsilon_D) (1 + \epsilon_B) \epsilon_{Cor.Rad}$$
(4.1)



FIG. 4.2 – Facteur de correction en fonction de $\xi_{\mathbb{P}}$ qu'il faut appliquer aux données pour prendre en compte l'émission de photons réel par les leptons incidents ou finals ainsi que le terme de correction virtuel du vertex leptonique.

où les différents termes sont :

Δ_X	: la largeur du bin en X
N_{fond}	: le nombre d'événements de bruit de fond
N_{data}	: le nombre d'événements dans les données
\mathcal{L}	: la luminosité dans les données
C_f	: le facteur de correction jusqu'au niveau des hadrons.
ϵ_D	: le facteur de correction des effets de dissociation du proton.
ϵ_B	: le facteur de correction du bruit dans les détecteurs avant.
ϵ_{Cor} Bad	: le facteur lié aux corrections radiatives $= 1$.

4.3 Évaluation des erreurs systématiques

En plus des erreurs statistiques liées au nombre fini d'événements dans chaque bin, il faut également considérer les répercussions de notre connaissance limitée de l'appareillage et de certaines distributions physiques que nous considérons connues sur les résultats finals. Ci-après est donné le détail de toutes les erreurs systématiques que nous avons considérées pour les mesures faites au cours de cette thèse.

4.3.1 Erreurs sur la mesure de l'électron

Pour la mesure de l'électron, nous avons pris les coupures choisies par le groupe d'analyse de la fonction de structure. Des études sur la résolution des grandeurs cinématiques de l'électron montre que la résolution sur l'énergie de l'électron est de 1 % et que la précision sur son angle polaire est de 1 mrad [28]. Nous avons donc fait varier ces deux variables suivant ces erreurs correspondant à une déviation à $\pm 1\sigma$. L'estimation de la résolution sur la reconstruction de l'électron peut être faite de différentes manières. Pour déterminer la résolution sur l'énergie de ce dernier, on peut comparer les données au Monte Carlo dans la région du pic cinématique. Ceci implique une bonne description des matériaux morts devant le BEMC. On peut également comparer l'énergie mesurée dans le calorimètre arrière et l'énergie obtenue par la méthode double-angle. En ce qui concerne la résolution en angle, elle est donnée par la résolution spatiale de la chambre à fil arrière ainsi que par la résolution sur le vertex reconstruit.

4.3.2 Erreurs sur la calibration des calorimètres

L'étude de l'équilibre en p_{\perp} entre l'électron et le système hadronique, de l'accord entre l'impulsion des traces chargées et le dépôt d'énergie associé dans le calorimètre à Argon liquide et de la fraction de y_{jb} portée par chaque sous détecteur montre que la précision sur la calibration absolue de la partie hadronique des calorimètres peut être estimée respectivement à 4 % et 15 % pour le calorimètre à argon liquide et le BEMC.

4.3.3 Erreurs sur l'impulsion des traces dans les chambres à fils

La résolution sur l'impulsion des traces de moins de 10 GeV reconstruites dans les chambres à fils a été étudiée grâce à une description détaillée de ces dernières dans le programme de simulation des détecteurs. Ces études ont montré que l'on pouvait considérer une erreur de 1.5 % sur l'impulsion des traces mesurées.

4.3.4 Erreurs sur les densités de partons utilisées dans le Monte Carlo

Les facteurs de corrections que nous avons utilisés reposent sur l'utilisation des données du Monte Carlo RAPGAP. La description des données diffractives par ce Monte Carlo reste constante (en termes de somme des écarts au carré des données et du Monte Carlo bin à bin) si on modifie soit les fonctions de structure, soit les paramètres des modèles d'hadronisation. Nous considérons donc des erreurs systématiques sur ces quantités.

Repondération en fonction de $X_{\mathbb{P}}$

La comparaison des données et du Monte Carlo supporte une modification de la dépendance en $X_{\mathbb{P}}$ dans la limite:

$$X_{\mathbb{P}}^{n_0 \pm \Delta n}$$
 avec $\Delta n = \pm 0.2$

Nous avons donc refait complètement l'analyse en recalculant tous les facteurs de corrections en repondérant les événement par un terme $X_{\mathbb{P}}^{\pm 0.2}$ et nous prenons comme erreur systématique la demi différence entre les deux cas extrêmes.

Repondération en fonction de β

La comparaison des données et du Monte Carlo supporte une modification de la dépendance en β que l'on peut paramétrer comme une fonction linéaire de β :

$$f(\beta) = \left(\frac{1}{g} - g\right)\beta + g$$

où g est un paramètre qui peut varier entre 0.5 et 2. Nous avons donc également recalculé complètement les facteurs de corrections pour les deux valeurs extrêmes de g et pris la demi différence comme erreur systématique.

4.3.5 Erreurs sur les mécanismes de prise en compte de contributions d'ordres supérieurs dans le Monte Carlo

Les mécanismes d'hadronisation utilisés dans les Monte Carlo sont basés sur des modèles effectifs dont les paramètres sont ajustés sur les données de multiples expériences. Nous avons à notre disposition deux types de modèles qui ont été implémentés dans le Monte Carlo RAPGAP. Nous prenons la demi-différence entre les résultats obtenus, d'une part, avec un rayonnement QCD fait par le modèle des dipôles et d'autre part par un modèle d'émissions successives de partons ("parton shower").

4.3.6 Erreurs sur les soustractions de bruit de fond et sur le bruit des détecteurs avant

Le bruit de fond dont sont victimes les différents détecteurs avant qui nous servent de veto pour signer un événement à grand intervalle de rapidité a été évalué grâce à des fichiers de données pris grâce à un déclenchement aléatoire ("random trigger"). Nous avons utilisé trois périodes de "run" différentes. Pour chacune nous avons calculé le facteur de correction associé. Nous avons pris comme valeur nominale la moyenne des trois et comme erreur la plus grande des différences entre ces trois valeurs.

Chapitre 5

Les résultats obtenus

«Une vérité nouvelle en science n'arrive jamais à triompher en convainquant ces adversaires et en les amenant à voir la lumière, mais plutôt parce que finalement ses adversaires meurent et qu'une nouvelle génération grandit, à qui cette vérité est familière.» M. Plank

Nous présentons ici les résultats expérimentaux obtenus dans le cadre de l'analyse que nous venons de détailler dans les chapitres précédents. Nous montrons tout d'abord l'observation d'événements à deux jets à grande impulsion transverse dans les événements à large intervalle de rapidité à HERA. Nous présentons ensuite la comparaison des profils des jets avec les prédictions Monte Carlo de RAPGAP. Pour terminer nous présentons différentes sections efficaces différentielles de production diffractive de di-jet que nous comparons avec celles prédites par le Monte Carlo RAPGAP.

5.1 Observation de di-jets dans les événements diffractifs à HERA

L'application de l'ensemble des coupures décrites précédemment aux données de H1 prises en 1994 permet d'extraire 55 événements diffractifs présentant un di-jet dans l'état final. Ceci montre que des processus durs (perturbatifs) existent dans le mécanisme de la diffraction. La figure (5.1) présentée ci-après montre un événement représentatif de l'échantillon obtenu où le positon est diffusé dans le BEMC et les deux jets sont contenus dans le calorimètre à argon liquide.

5.2 Profils des jets dans les événements à deux jets

Les figures (5.2.a) et (5.2.b) présentent respectivement les profils de la distribution de l'énergie autour de l'axe des jets trouvés dans l'état final hadronique moyennée sur l'ensemble des événements à deux jets trouvés dans les données. Les deux figures présentent respectivement la répartition en η et en Φ de l'énergie autour du jet. On voit un bon accord entre le Monte Carlo RAPGAP et les données. Les



FIG. 5.1 – Exemple représentatif d'un événement diffractif présentant un di-jet dans l'état final hadronique.

histogrammes sont ici normalisés au nombre d'entrées dans les données. Il n'y a pas d'évidence dans les données d'un piédestal moins important qui serait le signe de processus de production exclusive de di-jet comme dans le modèle de Bartels et al. que nous avons décrit dans la partie théorique de cette thèse. Cependant, il n'est pas étonnant de ne pas avoir d'indication de tels processus dans nos données car ces processus sont censés dominer à grand β , c'est à dire à petite masse M_X soit encore à petite énergie transverse des jets.

D'une manière générale, les profils des jets ne sont pas des variables très sensibles à la nature du processus dur sous-jacent car comme le montrent les auteurs de la référence [29], ces profils peuvent être décrits par des modèles très simples ne prenant en compte que l'énergie transverse moyenne et la multiplicité moyenne produites dans l'événement.



FIG. 5.2 – Profils des di-jets en **a**) pseudo-rapidité η et en **b**) angle azimuthal Φ .

5.3 Section efficace en fonction de $p_{\perp jet}^2$

La résolution sur le p_{\perp} des jets, d'environ 20 %, et la faible statistique obligent à avoir un nombre de bins réduit. Les migrations étant importantes, nous avons dû nous restreindre à deux bins pour calculer la section efficace différentielle en fonction du p_{\perp}^2 des jets. La figure (5.3) présente la résolution obtenue sur le p_{\perp} des jets. La figure (5.4.a) présente la pureté obtenue pour chacun des bins retenus dans l'analyse. La figure (5.4.b) présente les facteurs de corrections C_f obtenus pour chacun des bins retenus dans l'analyse.



FIG. 5.3 – Résolution sur le p_{\perp} des jets

L'acceptance diminue un petit peu à petit p_{\perp} car les imprécisions sur l'énergie des agrégats et sur les traces font fluctuer de plus en plus les jets au dessous de la coupure de 5 GeV que l'on impose au p_{\perp} de chacun des jets trouvés à mesure que l'on descend en p_{\perp} vers cette limite.



FIG. 5.4 – a) Pureté obtenue dans chaque bin en p_{\perp}^2 , b) facteur de correction C_f pour chaque bin.

La table (5.1) résume les facteurs de corrections appliquées ainsi que les différentes contributions à l'erreur sur la mesure de la section efficace différentielle en fonction de p_{\perp}^2 . L'erreur systématique dominante est apportée par l'imprécision sur la calibration du calorimètre à argon liquide. Les erreurs liées à une résolution finie sur les caractéristiques de l'électron sont également importantes. Ces erreurs proviennent alors essentiellement d'une imprécision de la transformation de Lorentz que l'on doit effectuer pour passer du système du laboratoire dans le référentiel du centre de masse $\gamma^*\mathbb{P}$.

La figure (5.5) présente la section efficace différentielle en fonction du p_{\perp}^2 des jets mesurée dans l'analyse présentée ici. Cette section efficace est définie comme la section de production d'un jet de $p_{\perp} > 5$ GeV dans les événements à deux jets. Plus précisément, cette section efficace vaut donc le double de la section efficace de production de di-jet.

D'une manière générale, le comportement en p_{\perp} de la section efficace d'un processus donné reflète assez bien le caractère perturbatif du processus qui prend place au moment de l'interaction. Les processus perturbatifs donnant deux partons dans l'état final ont une cinématique assez contrainte. A l'ordre en arbre, ces processus font intervenir un propagateur dans leur amplitude de la forme:

$$\frac{1}{p^2 - m^2}\tag{5.1}$$



FIG. 5.5 – Section efficace différentielle en fonction de p_{\perp}^2

En négligeant les masses et en utilisant les contraintes cinématiques, on peut alors écrire la section efficace différentielle en fonction du p_{\perp} qui se comporte alors en :

$$\frac{d\sigma}{dp_{\perp}^2} \propto \frac{1}{p_{\perp}^4} \tag{5.2}$$

Un ajustement sur la section efficace obtenue ici n'est pas très contraignant car on ne dispose que de deux points. Si on fait néanmoins cet exercice en incluant les erreurs totales, on trouve que la section efficace mesurée se comporte comme :

$$\frac{d\sigma}{dp_{\perp}} \propto \frac{1}{p_{\perp}^{+2.98\pm1.18}}$$
(5.3)

Dans les barres d'erreurs, ce comportement est conforme à celui attendu pour des processus perturbatifs.

5.4 Section efficace en fonction de $\xi_{\mathbb{P}}$

La figure (5.6) présente la résolution obtenue sur le $\xi_{\mathbb{P}}$. La résolution obtenue est d'environ 15 % sur l'ensemble du spectre en $\xi_{\mathbb{P}}$. L'histogramme à deux dimensions sur la même figure montre cependant que la résolution est un peu moins bonne pour les petites valeurs de $\xi_{\mathbb{P}}$.

La figure (5.7.a) présente la pureté obtenue pour chacun des bins retenus dans l'analyse. La figure (5.7.b) présente les facteurs de corrections C_f obtenus pour chacun de ces bins.

Grandeurs	bin 1	bin 2				
	$p_{\perp}^2 \in [25, 50] \text{ GeV}^2$	$p_{\perp}^2 \in [50, 90] \text{ GeV}^2$				
Barycentre (GeV^2)	$35.0{\pm}6.4$	67.2 ± 26.8				
Section efficace (pb/GeV^2)	3.45	0.53				
erreur statistique abs. (rel.)	0.43(12.6)	0.11 (20.3)				
erreur systématique abs. (rel.)	1.83(53.0)	0.17(31.2)				
erreur totale abs. (rel.)	1.88(54.5)	0.20 (37.2)				
facteur de correction						
C_f	0.278	0.370				
Erreurs	systématiques en %					
$E_{e}(\pm 1\%)$	22.0	11.9				
$\theta_e(\pm 1mrad)$	18.6	12.6				
calibration LAr $(\pm 4\%)$	32.0	11.0				
calibration BEMC $(\pm 15\%)$	21.6	15.4				
Énergie des traces $(\pm 1.5\%)$	18.5	8.0				
Photoproduction	1.7	1.7				
DIS standard	0.	0.				
Spectre en $X_{\mathbb{P}}$	9.0	7.3				
Spectre en β	7.1	6.4				
Luminosité ($\pm 1.5\%$)	1.5	1.5				
Hadronisation	0.5	5.3				
Dissociation du proton	2.95	2.95				
Bruit PLUG, F_{μ} , PRT	1.9	1.9				
Pureté dans le bin						
Pureté en %	43	47.6				

TAB. 5.1 – Résumé des chiffres importants pour la section efficace différentielle de production de di-jet en fonction de p_{\perp}^2 . On a noté abs. pour absolue et rel. pour relative. Les erreurs relatives sont données en %. Les erreurs sont ajoutées quadratiquement.



FIG. 5.6 – Résolution sur $\xi_{\mathbb{P}}$



FIG. 5.7 – a) Pureté obtenue dans chaque bin en $\xi_{\mathbb{P}}$, b) facteur de correction C_f pour chaque bin.

La pureté obtenue varie entre 25 % et 50 % sur l'ensemble du domaine en $\xi_{\mathbb{P}}$. Les facteurs de corrections obtenus pour corriger de l'acceptance et des migrations sont relativement constants pour $\xi_{\mathbb{P}} > 0.2$. A petit $\xi_{\mathbb{P}}$, l'efficacité de la coupure sur la pseudo-rapidité des jets arrivant vers le BEMC devient faible car l'état final est alors repoussé cinématiquement vers l'arrière du détecteur. Cet effet est d'autant plus important que y est grand.

La figure (5.8) présente la section efficace différentielle en fonction de $\xi_{\mathbb{P}}$ mesurée dans l'analyse présentée ici.

La section efficace mesurée ne fait apparaître aucune contribution importante à



FIG. 5.8 – Section efficace différentielle en fonction de $\xi_{\mathbb{P}}$

grand $\xi_{\rm P}$. On n'a donc pas d'indication dans les données de production importante de di-jets exclusifs. Ce résultat donne une réponse expérimentale claire sur l'importance de la contribution de la production de di-jet exclusive dans le domaine de l'espace des phases où nous avons fait la mesure. Ce résultat est tout à fait important puisqu'il apporte une réponse dans un domaine mal compris par les théoriciens. En effet, la coupure sur le p_{\perp} des jets restreint la mesure dans un domaine d'espace des phases où β est petit et donc où le calcul de Bartels et al., présenté dans la partie théorique, ne s'applique pas. En effet, leur calcul n'est valide que pour la région $Q^2 \sim M_X^2$, c'est à dire à grand β , typiquement $\beta > 0.4$.

La distribution en $\xi_{\mathbb{P}}$ obtenue est très difficile à comparer avec les résultats obtenus par UA8 dans la production diffractive de di-jets auprès des collisionneurs proton-antiproton du CERN [32]. La variable x_{2jet} utilisée par UA8 mélangeant à la fois $X_{\mathbb{P}}$ et x n'est en rien à comparer à $\xi_{\mathbb{P}}$. Cependant, les résultats de UA8 favorisent une densité de parton très dure qui devrait ce traduire au niveau partonique par une contribution importante pour les grandes valeurs de $\xi_{\mathbb{P}}$. Ce pic n'est pas vu dans les données présentées ici. Néanmoins, nous ne pouvons pas tirer de conclusions trop fortes car l'étude Monte Carlo des migrations en $\xi_{\mathbb{P}}$ entre le niveau partonique et hadronique montre que les migrations sont importantes vers les petites valeurs de $\xi_{\mathbb{P}}$. Des conclusions plus fermes sont pourtant accessibles par la comparaison de nos résultats et des prédictions de différents modèles de processus partoniques via une simulation Monte Carlo comme nous le verrons au chapitre suivant.

La table (5.2) résume les facteurs de correction appliqués ainsi que les différentes

Grandeurs	bin 1	bin 2	bin 3	bin 4	bin 5
	[0,0.2]	[0.2, 0.4]	[0.4, 0.60]	[0.60, 0.80]	[0.80, 1.0]
Barycentre	0.1	0.3	0.5	0.70	0.9
Sect. eff. (pb)	192.3	95.0	56.1	26.7	7.8
err. stat. $(a./r.)$	71.47 (37.17)	22.8(24.0)	16.68(29.7)	10.44 (39.0)	5.6(72.37)
err. syst. (a./r.)	111.2(57.8)	26.3(27.7)	34.6(61.7)	39.2(146.3)	40.57 (157.7)
err. tot. $(a./r.)$	132.22(68.8)	34.8(36.6)	38.4~(68.5)	40.57(151.7)	13.47 (173.6)
		facteur de c	orrection		
C_f	$0.142 \pm .031$	$0.574 {\pm}.063$	$0.574{\pm}.062$	$0.649 {\pm} .063$	$0.639 {\pm}.098$
	E	rreurs systém	atiques en %		
$E_e(\pm 1\%)$	18.8	12.7	23.1	70.6	32.9
$\theta_e(\pm 1mrad)$	19.3	12.3	32.9	63.0	70.5
LAr (±4%)	28.9	17.5	26.3	64.6	109.1
BEMC $(\pm 15\%)$	13.8	7.76	25.8	70.3	78.3
Traces $(\pm 1.5\%)$	22.1	7.3	27.0	57.6	28.1
Photoprod.	1.7	1.7	1.7	1.7	1.7
DIS	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0
Spect. en $X_{\mathbb{P}}$	1.9	3.7	5.8	3.2	2.8
Spect. en β	0.4	0.3	0.2	0.7	1.3
Lumi. (±1.5%)	1.5	1.5	1.5	1.5	1.5
Hadronisation	32.9	1.1	6.9	8.2	0.47
Diss. du proton	2.9	2.9	2.9	2.9	2.9
PLUG, F_{μ} , PRT	1.9	1.9	1.9	1.9	1.9
Pureté dans le bin					
Pureté en %	25.8	32.2	34.4	50.4	39.4

TAB. 5.2 –	Résumé	des chiffres	importants	pour la	section	efficace	différent	ielle de
production	de di-jet	$en\ fonction$	de $\xi_{\mathbb{P}}$. On a	noté a.	pour ab	solue et	r. pour r	relative.
Les erreurs	relatives	sont donné	es en %. Les	erreurs	s sont aj	outées q	uadratiqu	iement.

contributions à l'erreur sur la mesure de la section efficace différentielle en fonction de $\xi_{\mathbb{P}}$.

5.5 Section efficace en fonction de $\Phi_{e,jet}$

La figure (5.9) présente la résolution obtenue sur le $\Phi_{(e,jet)}$. La résolution obtenue sur $\Phi_{(e,jet)}$ correspond environ à 4 °. Normalement le domaine en ϕ couvre le domaine $[0, 2\pi]$, néanmoins on attend sur ce dernier un comportement périodique de période $\pi/2$. Notre statistique étant limitée, nous avons ramené l'angle $\Phi_{(e,jet)}$ dans le domaine $[0, \pi/2]$. Pour être complètement honnête, il faut souligner que cette périodicité n'est exacte que pour le processus de fusion boson-gluon. Cependant dans le cas de l'échange de deux gluons, cette périodicité est quasi-exacte comme on peut le constater sur la figure (2.5) dans la partie théorique sur les jets de ce manuscrit, page 115.



FIG. 5.9 – Résolution sur $\Phi_{(e,jet)}$

La figure (5.10.a) présente la pureté obtenue pour chacun des bins retenus dans l'analyse. La figure (5.10.b) présente les facteurs de corrections C_f obtenus pour chacun des bins retenus dans l'analyse. On obtient ainsi une pureté moyenne d'environ



FIG. 5.10 – a) Pureté obtenue dans chaque bin en $\Phi_{(e,jet)}$, b) facteur de correction C_f pour chaque bin.

60 à 70 %. Les deux bins les plus à droite ont une pureté un peu plus faible car ils correspondent dans le Monte Carlo utilisé à une zone de plus faible section efficace comme on peut le voir sur la figure (2.5), page 115. Les migrations entrantes sont alors un peu plus importantes d'où une légère chute de la pureté.

Les facteurs de correction obtenus sont quasiment plats en fonction de $\Phi_{(e,jet)}$, comme on s'y attend naturellement. La petite baisse dans le troisième bin est liée à l'efficacité des coupures de la sélection et non pas à l'acceptance géométrique du détecteur qui, nous l'avons vérifié, est vraiment plate. Cette petite variation est due à la statistique limitée dans notre Monte Carlo et correspond à une fluctuation statistique tout a fait probable vu les barres d'erreurs obtenues.

La figure (5.11) présente la section efficace différentielle en fonction de $\Phi_{(e,jet)}$ mesurée dans l'analyse présentée ici.



FIG. 5.11 – Section efficace différentielle en fonction de $\Phi_{(e,jet)}$

Les barres d'erreurs étant importantes, on ne peut conclure sur la nature de l'échange diffractif. La section efficace mesurée est compatible aussi bien avec les hypothèses d'une section efficace plate, de type fusion boson-gluon ou encore échange de deux gluons. Cependant, il est probable que les données à venir permettront d'apporter une réponse à cette question.

La table (5.3) résume les facteurs de corrections appliqués ainsi que les différentes contributions à l'erreur sur la mesure de la section efficace différentielle en fonction de $\Phi_{(e,jet)}$.

Grandeurs	bin 1	bin 2	bin 3	bin 4			
	$[0.,\pi/8]$	$[\pi/8,\pi/4]$	$[\pi/4, 3\pi/8]$	$[3\pi/8,\pi/2]$			
Barycentre (rad.)	0.15 ± 0.1	0.59 ± 0.1	$0.97{\pm}0.1$	1.39 ± 0.1			
Sect. efficace (pb/rad)	33.3	34.5	42.9	27.9			
erreur stat. abs. (rel.)	9.2 (27.6)	9.54(27.7)	12.2(28.3)	8.4 (30.2)			
erreur syst. abs. (rel.)	18.6 (56.0)	6.37(18.5)	11.8 (27.4)	13.9(49.7)			
erreur tot. abs. (rel.)	20.8(62.4)	11.5 (33.3)	16.9(39.4)	16.2(58.1)			
facteur de correction							
C_f	$0.530 {\pm} .037$	$0.513 \pm .037$	$0.441 \pm .051$	$0.542 {\pm} .047$			
Erreurs systématiques en %							
$E_e(\pm 1\%)$	19.0	3.6	13.8	23.1			
$ heta_e(\pm 1mrad)$	20.7	6.7	13.8	19.0			
Calib. LAr $(\pm 4\%)$	32.7	10.8	5.8	33.4			
Calib. BEMC $(\pm 15\%)$	32.4	11.3	13.4	17.7			
Énergie des traces $(\pm 1.5\%)$	12.9	3.5	10.8	10.8			
Photoproduction	1.7	1.7	1.7	1.7			
DIS standard	0.0	0.0	0.0	0.0			
Spectre en $X_{\mathbb{P}}$	5.5	2.2	4.6	2.3			
Spectre en β	2.1	0.6	2.0	1.9			
Luminosité ($\pm 1.5\%$)	1.5	1.5	1.5	1.5			
Hadronisation	2.7	2.1	0.4	0.6			
Dissociation du proton	2.9	2.9	2.9	2.9			
Bruit PLUG, F_{μ} , PRT	1.9	1.9	1.9	1.9			
Pureté dans le bin							
Pureté en %	69.3	74	43.7	57.3			

TAB. 5.3 – Résumé des chiffres importants pour la section efficace différentielle de production de di-jet en fonction de $\Phi_{(e,jet)}$. On a noté abs. pour absolue et rel. pour relative. Les erreurs relatives sont données en %. Les erreurs sont ajoutées quadratiquement.

Chapitre 6 Analyse des résultats

«Votre cervelle, docteur, est un bouillon de culture pour point d'interrogation!... » P. Valéry.

Nous présentons ici la comparaison des sections efficaces obtenues dans les données avec le Monte Carlo RAPGAP 2.3 non repondéré pour deux implémentations des corrections d'ordres supérieurs. Nous avons utilisé le Monte Carlo repondéré afin de pouvoir d'une part, comparer les normalisations prédites par le Monte Carlo avec celles obtenues dans les données et d'autre part, de façon à savoir exactement avec quel modèle précis nous comparons nos résultats expérimentaux.

Le modèle RAPGAP (MEPS) utilise un mécanisme de gerbe de partons (parton shower) alors que le second, RAPGAP (CDM), repose sur un modèle de cascade de dipôles de couleur. Dans un second temps, nous comparons également RAPGAP (MEPS) pour différents choix dans l'échelle dure, S_o , utilisée dans l'évolution des densités de partons $f_q(\beta, S_o)$ et de la constante de couplage $\alpha_s(S_o)$.

6.1 Comparaisons avec le Monte Carlo RAPGAP 2.3

Nous nous intéressons tout d'abord au modèle RAPGAP (MEPS) qui contient les informations les plus précises sur la structure du \mathbb{P} . Ces informations ont été obtenues par la mesure inclusive de la fonction de structure diffractive $F_2^{D(3)}$. La comparaison à ce modèle donne des renseignements sur l'universalité des densités de partons extraites de $F_2^{D(3)}$. Comme nous l'avons souligné dans la partie théorique sur les jets, la validité même de la méthode utilisée pour leur extraction peut être évaluée. Dans un deuxième temps nous comparons les données à RAPGAP (CDM) de manière à déterminer la sensibilité des sections efficaces que nous avons mesurées aux mécanismes d'hadronisation.

6.1.1 Comparaisons avec RAPGAP (MEPS)

Les sections efficaces mesurées précédemment sont comparées ici au modèle RAP-GAP (MEPS) qui prend en compte la collision du photon sur un poméron possédant une structure partonique. Les densités de parton utilisées sont celles extraites



FIG. 6.1 – Comparaison de la section efficace différentielle en fonction de p_{\perp}^2 avec RAPGAP (MEPS)

de l'analyse QCD de $F_2^{D(3)}$ par la collaboration H1. Les processus perturbatifs sont générés en accord avec les éléments de Matrice de QCD à l'ordre α_s . Les corrections d'ordres supérieurs sont prises en compte par un mécanisme de "parton shower" (gerbe de partons). L'échelle utilisée pour évoluer les densités de partons est l'échelle naturelle de la diffusion profondément inélastique i.e. Q^2 .

Les figures (6.1), (6.2) et (6.3) présentent respectivement les prédictions de ce modèle pour les sections efficaces que nous avons mesurées en fonction de p_{\perp}^2 , $\xi_{\mathbb{P}}$ et $\Phi_{(e,jet)}$. On a également ajouté à ces figures les résultats expérimentaux de manière à les confronter au modèle.

La section efficace en fonction de p_{\perp}^2 prédite par ce modèle est substantiellement au dessus des données. La pente en p_{\perp} obtenue par RAPGAP (MEPS) est un peu plus douce que celle mesurée dans les données mais le nombre réduit de bins donne une assez grande marge à la pente. On ne peut donc pas avoir de conclusion très tranchée sur ce point.

La section efficace en fonction de $\xi_{\mathbb{P}}$ prédite par le modèle RAPGAP (MEPS) est au dessus des points expérimentaux que nous avons mesurés. Cependant la forme générale de la section efficace est relativement bien décrite à l'exception des petites valeurs de $\xi_{\mathbb{P}}$ où les données (malgré une barre d'erreur importante) ne semblent pas amorcer de redescente à petit $\xi_{\mathbb{P}}$ comme c'est le cas dans le modèle. On remarque en particulier, que ce modèle est capable de décrire la forme de la section efficace à grand $\xi_{\mathbb{P}}$ sans adjonction de termes supplémentaires impliquant la production



FIG. 6.2 – Comparaison de la section efficace différentielle en fonction de $\xi_{\mathbb{P}}$ avec RAPGAP (MEPS)

exclusive de di-jets. Les données favorisent plutôt des événement où une partie de l'énergie initiale ne vas pas dans les jets. Cette fraction d'énergie est celle portée par les restes du P.

La section efficace en fonction de $\Phi_{(e,jet)}$ prédite par le modèle est relativement plate et en bon accord avec la forme de la section efficace mesurée. Une fois encore, la normalisation est légèrement au dessus de la section efficace mesurée.

En résumé, le modèle RAPGAP (MEPS) décrit bien la forme des sections efficaces mesurées mais la normalisation obtenue est systématiquement au dessus des points expérimentaux. Ceci pourrait s'expliquer par une mauvaise normalisation de la densité de gluons extraite de $F_2^{D(3)}$. Un simple facteur de normalisation pourrait permettre de décrire les données (sauf peut-être à petit $\xi_{\rm P}$). La barre d'erreur sur la normalisation du gluon résultant de l'ajustement QCD de $F_2^{D(3)}$ permet une variation de la normalisation du gluon d'environ 30 % qui pourrait tout à fait suffire pour avoir un modèle en accord avec les mesures.

6.1.2 Comparaisons avec RAPGAP (CDM)

Nous pouvons maintenant nous demander dans quelle mesure les mécanismes d'hadronisation changent la normalisation du modèle RAPGAP. Nous utilisons donc le modèle RAPGAP (CDM) pour lequel les corrections d'ordres supérieurs sont prises en compte par un modèle de dipôles de couleur qui sont émis en cascade. Cette approche des corrections d'ordres supérieurs est radicalement différente de l'approche "parton shower" et peut être envisagée comme une alternative extrême



FIG. 6.3 – Comparaison de la section efficace différentielle en fonction de $\Phi_{(e,jet)}$ avec RAPGAP (MEPS)

à cette dernière. L'utilisation du modèle des dipôles génère une production accrue d'énergie transverse. Ceci vient d'un non ordonnancement en impulsion transverse le long de la cascade de dipôles. De plus, l'expérience montre qu'à HERA, les effets d'hadronisation sont toujours compris entre les prédictions du "parton shower" et celles du modèle des dipôles (CDM) ??.

Les figures (6.4), (6.5) et (6.6) présentent respectivement les prédictions de RAP-GAP (CDM) pour les sections efficaces que nous avons mesurées en fonction de p_{\perp}^2 , $\xi_{\mathbb{P}}$ et $\Phi_{(e,jet)}$. Ces figures incluent également les résultats expérimentaux.

Les formes des sections efficaces prédites par le modèle sont assez similaires au modèle précédent. Néanmoins, la valeur absolue de ces prédictions dépasse systématiquement les valeurs expérimentales. Même en réduisant la densité de gluons de 30 %, ce modèle ne pourrait décrire les points mesurés. Ceci n'est pas vraiment surprenant car ce modèle utilise une paramétrisation des restes du proton qui est utilisé ici pour décrire les restes du P. Il n'y a a priori aucune raison pour que les débris du P, de type plutôt gluonique, ressemble aux débris du proton, de type di-quark. L'ajustement des paramètres du modèle de dipôle aux données diffractives pourrait fournir une information phénoménologique sur la taille transverse des restes du P.

La section efficace en fonction de p_{\perp} voit naturellement sa pente logarithmique décroître légèrement. Cette tendance détériore les capacités du modèle à décrire la section efficace mesurée.

Si on normalise la section efficace prédite par ce modèle à celle mesurée, le premier point de la section efficace en fonction de $\xi_{\mathbb{P}}$ se retrouve encore plus bas que dans



FIG. 6.4 – Comparaison de la section efficace différentielle en fonction de p_{\perp}^2 avec RAPGAP (CDM)

le modèle MEPS. Ceci va à l'encontre des tendances observées dans les données.

La comparaison avec la section efficace en fonction de $\Phi_{(e,jet)}$ n'apporte pas de conclusions significatives puisque ce modèle prédit une section efficace assez plate en accord avec la forme de la section efficace observée dans les données de H1.

6.2 Tests de l'échelle dure de la collision

Nous venons de voir comment se comparent les prédictions de RAPGAP avec les données de H1. Dans ce cas, le Monte Carlo utilisait la grandeur naturelle en jeu dans le processus de diffusion profondément inélastique, i.e. Q^2 , pour évoluer les densités de partons. Cependant, les événements que nous avons étudiés présentent en fait au moins deux échelles perturbatives, respectivement le p_{\perp} des jets et le Q^2 . Il est théoriquement assez difficile de traiter des processus comportant deux échelles dures. Nous avons cependant à notre disposition un Monte Carlo dans lequel nous pouvons choisir avec quelle variable d'énergie évoluent les densités de partons. La comparaison aux données peut alors permettre de donner une indication sur l'échelle pertinente (dominante) en jeu dans l'interaction perturbative.

6.2.1 Cas où l'échelle vaut \hat{s}

RAPGAP 2.3 permet de choisir le carré de la masse invariante photon-parton (\hat{s}) comme échelle d'énergie dans les densités de partons dans le **P**. Cette version du



FIG. 6.5 – Comparaison de la section efficace différentielle en fonction de $\xi_{\mathbb{P}}$ avec RAPGAP (CDM)



FIG. 6.6 – Comparaison de la section efficace différentielle en fonction de $\Phi_{(e,jet)}$ avec RAPGAP (CDM)



FIG. 6.7 – Comparaison de la section efficace différentielle en fonction de p_{\perp}^2 avec RAPGAP (HS2)

Monte Carlo sera notée dans toute la suite RAPGAP (HS2). Elle utilise le "parton shower" pour simuler les contributions d'ordres supérieurs. Nous présentons ici les prédictions de ce modèle confrontées aux résultats expérimentaux que nous avons établis au cour de cette analyse.

La figure (6.7) présente la section efficace en fonction de p_{\perp}^2 prédite par ce modèle ainsi que celle mesurée avec les données de H1. On observe tout d'abord que la normalisation de la section efficace obtenue est en accord avec les points expérimentaux. On s'aperçoit donc que l'échelle d'évolution des densités de partons a une influence importante sur la prédiction du modèle et que les sections efficaces mesurées constituent donc de puissantes données pour conclure sur l'échelle en jeu. Cependant, la pente en p_{\perp} n'est guère meilleure que précédemment. Elle est néanmoins en accord dans les barres d'erreurs.

La figure (6.8) présente la section efficace en fonction de $\xi_{\mathbb{P}}$ prédite par RAPGAP (HS2) ainsi que celle mesurée avec les données de H1. On observe un remarquable accord de la section efficace obtenue avec les points expérimentaux. Seul le comportement à petit $\xi_{\mathbb{P}}$ semble ne pas suivre les données. On est cependant dans une zone où l'énergie dans le centre de masse de la collision diminue et ou les coupures ("cut-off") mises dans le Monte Carlo pour mener à bien l'intégration peuvent jouer. On ne peut donc pas conclure pour l'instant sur le comportement à petit $\xi_{\mathbb{P}}$. Des études beaucoup plus approfondies devront être menées pour bien comprendre cet effet et pour s'assurer qu'il est lié à la dynamique de la collision.



FIG. 6.8 – Comparaison de la section efficace différentielle en fonction de $\xi_{\mathbb{P}}$ avec RAPGAP (HS2)

La figure (6.9) présente la section efficace en fonction de $\Phi_{(e,jet)}$ prédite par RAPGAP (HS2) ainsi que celle mesurée avec les données de H1. L'accord avec les point expérimentaux est encore une fois très bon.

6.2.2 Cas où l'échelle vaut p_{\perp}^2

RAPGAP 2.3 permet également de choisir le p_{\perp}^2 dans le référentiel γ^* -parton initial d'un des partons sortants comme échelle d'énergie dans les densités de partons dans le \mathbb{P} et dans la constante de couplage forte. Cette version du Monte Carlo sera notée dans toute la suite *RAPGAP (HS3)*. Elle utilise le "parton shower" pour simuler les contributions d'ordres supérieurs.

La figure (6.10) présente la section efficace en fonction de p_{\perp}^2 prédite par ce modèle ainsi que celle mesurée avec les données de H1. On observe tout d'abord que la normalisation de la section efficace obtenue n'est pas en accord avec les points expérimentaux. La normalisation obtenue est à peu près la même que celle de RAP-GAP (MEPS), les points obtenus étant tout de même un petit peu plus proches des valeurs mesurées. Encore une fois, la pente logarithmique en p_{\perp} n'est guère modifiée et semble un peu faible.

La figure (6.11) présente la section efficace en fonction de $\xi_{\mathbb{P}}$ prédite par RAP-GAP (HS3) ainsi que celle mesurée avec les données de H1. On observe un comportement de la section efficace assez similaire à celui des données sauf à petit $\xi_{\mathbb{P}}$. La normalisation est marginalement en accord avec les points expérimentaux.



FIG. 6.9 – Comparaison de la section efficace différentielle en fonction de $\Phi_{(e,jet)}$ avec RAPGAP (HS2)



FIG. 6.10 – Comparaison de la section efficace différentielle en fonction de p_{\perp}^2 avec RAPGAP (HS3)



FIG. 6.11 – Comparaison de la section efficace différentielle en fonction de $\xi_{\mathbb{P}}$ avec RAPGAP (HS3)

La figure (6.12) présente la section efficace en fonction de $\Phi_{(e,jet)}$ prédite par RAPGAP (HS3) ainsi que celle mesurée avec les données de H1. On observe un comportement de la section efficace similaire à celui des données avec toujours une normalisation un peu au dessus des données.



FIG. 6.12 – Comparaison de la section efficace différentielle en fonction de $\Phi_{(e,jet)}$ avec RAPGAP (HS3)

6.3 Conclusions

Les résultats établis au cours de cette analyse concernent, d'une part, la mise en évidence expérimentale de production de di-jets et d'autre part la nature des processus perturbatifs sous-jacents :

- Tout d'abord, l'existence d'événements à di-jets dans les événements à large intervalle de rapidité nous permet de conclure que l'état final hadronique de ces événements possède des caractéristiques propres à des processus partoniques perturbatifs. Ce résultat est tout à fait important car il vient contredire les idées théoriques qui insistent sur l'aspect non perturbatif qui régit la diffraction.
- D'autre part, les figures précédentes nous apprennent que la comparaison des données expérimentales relatives aux di-jets dans l'état final hadronique avec RAPGAP nous apporte une quantité substantielle d'informations nouvelles sur la structure de l'échange diffractif.
 - le premier résultat important concerne l'universalité des densités de partons extraites de l'analyse QCD de $F_2^{D(3)}$. Nous avons établi que ces densités de partons sont tout à fait à même de prédire la forme des sections efficaces relatives aux di-jets. Cet accord confirme a posteriori la pertinence de l'analyse QCD de la fonction de structure diffractive.
 - Il apparaît de plus que les équations d'Altarelli-Parisi (DGLAP) sont à même de décrire l'évolution des densités de partons de manière à décrire les sections efficaces mesurées.
 - Cependant, les comparaisons avec RAPGAP nous ont permis également de montrer que la normalisation des sections efficaces différentielles de production de di-jets était fortement modifiée, d'une part, le mécanisme de prise en compte des contributions d'ordres supérieurs et d'autre part par l'échelle d'énergie utilisée pour évoluer les densités de partons.
 - Les données favorisent l'utilisation de \hat{s} comme échelle pertinente dans le calcul des sections efficaces de production de di-jets. Les autres échelles nécessitent une densité de gluons plus faible que celle obtenue dans l'ajustement QCD de $F_2^{D(3)}$.
 - Les données sont en désaccord avec le mécanisme CDM pour prendre en compte les diagrammes d'ordres supérieurs. Seule l'utilisation de gerbes partoniques (parton shower) décrit nos données.

Chapitre 7 Conclusions générales

«La pensée purement logique ne peut pas nous procurer une connaissance du monde empirique; toute connaissance de la réalité commence par l'expérience et finit avec elle. » A. Einstein.

Nous rappelons ici dans quel contexte s'inscrit le travail de cette thèse puis nous résumons les résultats obtenus dans l'analyse présentée dans ce manuscrit. Nous discutons ensuite l'apport de ces résultats à notre compréhension de la physique diffractive à HERA. Enfin, nous donnons les perspectives qu'ouvre cette analyse et discutons des résultats que l'on peut attendre dans un futur proche à HERA.

Les résultats de cette thèse feront partie d'un article de collaboration H1 qui regroupera les sections efficaces mesurées ici ainsi que les résultats de l'analyse de la production de di-jets en photoproduction diffractive.

7.1 Le contexte

L'accélérateur HERA et le détecteur H1 offrent des possibilités uniques d'explorer la structure du poméron (\mathbb{P}) en étudiant les événements à grand intervalle de rapidité sans activité hadronique dans la direction du proton. Le photon émis par l'électron permet de sonder la structure interne de l'échange diffractif, de comprendre sa dynamique et de tester la capacité de QCD à décrire cette physique.

La mesure inclusive de la fonction de structure diffractive $F_2^{D(3)}$ a permis dans un premier temps d'établir l'existence d'une factorisation de la section efficace $ep \rightarrow epX$ en un terme de flux de \mathbb{P} émis par le proton dépendant de $X_{\mathbb{P}}$ et tet en un terme de section efficace profondément inélastique $e - \mathbb{P}$ ne dépendant que de β et Q^2 . Des données plus précises ont montré une brisure de la factorisation qui peut s'interprêter par la contribution d'une seconde trajectoire de Regge mésonique dont la section efficace se factorise avec un terme de flux différent de celui du \mathbb{P} . On peut donc toujours définir une fonction de structure du \mathbb{P} qu'il est possible d'analyser à la lumière de QCD. Il ressort de cette analyse que le \mathbb{P} est essentiellement un "objet" gluonique constitué d'un gluon principal, qui porte une grande fraction de l'impulsion du P, et d'un nuage de partons mous dont le rôle est d'assurer la neutralité de couleur.

Cette analyse QCD postule l'existence de densité de partons constituant le \mathbb{P} ainsi que leur évolution selon les équations d'Altarelli-Parisi (DGLAP). Tout ce formalisme suppose la factorisation de la physique perturbative à courte distance (de l'ordre de $1/\sqrt{Q^2}$) et de la physique non perturbative, liée à des corrélations à grande distance (de l'ordre du rayon du proton).

Il existe des arguments théoriques qui favorisent l'hypothèse d'une physique diffractive essentiellement gouvernée par une dynamique non perturbative. Dans une telle éventualité, l'analyse QCD précédente n'est pas licite et les densités de partons obtenues n'ont pas de sens physique.

Néanmoins, les données de HERA nous permettent de trancher cette question en essayant de trouver des canaux exclusifs dont les sections efficaces peuvent être calculées de manière perturbative. Ces processus présentent une échelle dure qui justifie pleinement le recours au calcul perturbatif. Dans ce contexte, on peut utiliser les densités de partons extraites de l'analyse QCD de $F_2^{D(3)}$ pour voir quelles sont les prédictions théoriques obtenues avec elles. Si les résultats sont cohérents avec les sections efficaces mesurées, l'analyse QCD a un sens et permet d'avoir une image cohérente de la structure de P. La production de di-jet à grande impulsion transverse dans l'état final est l'un des processus perturbatifs les plus établis. L'échelle dure est donnée par le p_{\perp}^2 des jets. Nous nous sommes donc naturellement intéressés à ce processus au cours de cette thèse.

7.2 La méthode

Pour cette étude, nous avons utilisé les données de H1 prises en 1994 représentant une luminosité intégrée de $\sim 2 \text{ pb}^{-1}$. Nous avons recherché les di-jets en prenant la précaution d'avoir un électron diffusé situé loin de l'état final hadronique de manière à avoir une bonne isolation de l'état final hadronique. Comme nous voulions tester les résultats provenant de l'analyse QCD, nous avons demandé à avoir un électron diffusé dans le calorimètre arrière signant un événement de diffusion profondément inélastique. L'électron diffusé ayant un p_{\perp} non négligeable dans le laboratoire, l'axe longitudinal du laboratoire n'est pas l'axe de collision $\gamma^* - \mathbb{P}$ qui doit être considéré pour définir un p_{\perp} ayant une interprétation physique dans la dynamique de la collision. Nous recherchons donc les jets dans le référentiel $\gamma^* - \mathbb{P}$ dans lequel les deux projectiles arrivent l'un sur l'autre suivant l'axe longitudinal. Pour reconstruire les jets, nous utilisons ici l'algorithme de cône qui a beaucoup été utilisé à HERA et dont on connaît bien les caractéristiques et les propriétés dans le cas des collisions de DIS standard. Nous demandons des jets ayant un p_{\perp} de plus de 5 GeV de manière à avoir une corrélation importante entre un parton émis et le jet reconstruit qui lui est associé.

Une grosse partie du travail de cette thèse a été de définir clairement la section

efficace de production de di-jet que nous pouvions mesurer et d'en détailler le calcul. Nous avons finalement pu définir une section efficace sur un domaine de l'espace des phases défini de manière invariante de Lorentz. Ceci permet ensuite une comparaison aisée avec les modèles théoriques pour lesquels les calculs sont définis dans tel ou tel référentiel. La section efficace mesurée est définie au niveau des hadrons afin d'éviter toute dépendance de la mesure à un modèle donné de la dynamique diffractive.

7.3 Les résultats

Nous avons tout d'abord montré l'existence d'événements diffractifs présentant deux jets à grand p_{\perp} dans l'état final hadronique. Nous avons exactement trouvé 55 événements passant l'ensemble de nos coupures de sélection compatibles avec une section efficace de production intégrée de l'ordre de 50 pb.

Malgré cette faible statistique, nous avons mesuré des sections efficaces différentielles de production de di-jets en fonction de plusieurs variables cinématiques clés du problème. Nous avons mesuré ces sections efficaces en fonction du p_{\perp}^2 des jets, de $\xi_{\mathbb{P}}$, la fraction d'impulsion du poméron emportée par le parton interagissant avec le photon et de $\phi_{(e,jet)}$, l'angle azimuthal entre l'électron diffusé et le jet le plus à l'avant (dans la direction du proton). La section efficace en fonction de p_{\perp} montre une pente logarithmique compatible avec celle d'un processus perturbatif. On montre ainsi que la diffraction n'est pas seulement gouvernée par les effets à grande distance de type collisions hadronique de basses énergies.

Nous avons ensuite comparé les résultats obtenus aux prédictions du Monte Carlo RAPGAP utilisant les densités de partons extraites dans l'analyse QCD. Nous avons ainsi pu établir que les densités de partons provenant de l'analyse QCD de la fonction de structure diffractive $F_2^{D(3)}$ sont capables de prédire les formes des sections efficaces de production diffractive de di-jets. La normalisation de ces prédictions est très sensible au mécanisme de prise en compte de contributions d'ordres supérieurs et à l'échelle dure utilisée pour évoluer les densités de partons.

Le modèle des dipôles de couleur (CDM) prédit toujours une normalisation très au dessus de la section efficace mesurée et ne décrit donc pas les données. L'utilisation de gerbes de partons ("parton shower") décrit mieux la normalisation même si les prédictions sont encore sensiblement au dessus des points mesurés. Une baisse de la densité de gluon d'environ 30 %, compatible avec les erreurs sur la normalisation résultant de l'analyse QCD de la fonction de structure diffractive, devrait permettre d'avoir alors une bonne description des sections efficaces mesurées. Cependant, l'utilisation d'une échelle d'énergie différente dans l'évolution des densités de partons permet de décrire les points mesurés sans repondération de la densité de gluon. L'échelle perturbative pertinente pour la production de di-jet ressortant de cette analyse est \hat{s} , la masse invariante photon-parton en jeu dans le processus perturbatif. L'utilisation de Q^2 et dans une moindre mesure p_{\perp}^2 donne une normalisation au dessus des sections efficaces mesurées. Par ailleurs, la section efficace en fonction de $\xi_{\mathbb{P}}$ ne montre aucune indication de production conséquente de di-jet exclusifs ($\xi_{\mathbb{P}} \sim 1$). Ce résultat ne favorise donc pas le modèle d'échange de deux gluons qui prédit intuitivement la production de di-jets exclusifs. Cependant, la coupure sur le p_{\perp} des jets impose une mesure dans un domaine d'espace des phases concentré à petit β sur lequel il n'est pas facile de faire une prédiction dans le modèle d'échange de deux gluons. La section efficace en fonction de $\Phi_{(e,jet)}$ n'est pas sensible aux effets de spin d'un échange à un ou deux gluons car les erreurs obtenues sont trop grandes pour pouvoir conclure.

Enfin, nous avons également étudié les profils de la distribution d'énergie autour des jets dans les directions azimuthale et polaire. Les formes de ces profils sont bien décrit par le modèle RAPGAP (MEPS).

Au vu de l'ensemble des résultats expérimentaux de HERA, il ressort une image cohérente et universelle du P qui se comporte comme un gluon de grande énergie entouré d'un nuage de partons assurant sa neutralité de couleur.

7.4 Perspectives

Avec les données de 1996 et 1997, il devrait être possible de multiplier la statistique par un facteur 5 et d'effectuer ainsi des mesures beaucoup plus précises. Malgré des erreurs réduites d'un facteur $\sqrt{5}$, ces mesures ne devraient pas permettre d'être sensible au mécanisme d'échange à un ou deux gluons.

Pour se donner une chance d'obtenir des informations nouvelles sur le \mathbb{P} en étudiant les di-jets, il faudra essayer de se placer dans un domaine à grand β où on peut calculer la contribution de l'échange de deux gluons. Ceci n'est possible qu'en étudiant des événements ayant une masse M_X faible. Il faut donc soit baisser la coupure sur le p_{\perp} des jets soit changer d'algorithme de jet. Les études menées avec l'algorithme de k_{\perp} utilisant Q^2 comme échelle dans le cas du DIS standard ont montré que cet algorithme sonde un domaine d'espace des phases totalement différent de celui sondé par l'algorithme de cône et qu'il possède l'heureuse propriété d'amélorier sensiblement la statistique à petit Q^2 . En particulier, cet algorithme permet d'accéder à des jets de p_{\perp} plus faible (jusqu'à ~ 2 GeV) et donc d'accéder à des données à plus grand β .

Moyennant ces améliorations de l'analyse, les données 96, 97 et 98 devrait permettre de sonder beaucoup plus finement la structure de l'état final hadronique diffractif et devrait permettre de mettre en évidence la présence ou l'absence de contribution provenant de l'échange de deux gluons. La section efficace en $\Phi_{(e,jet)}$ semble tout à fait adaptée à cette étude.

Il semble également tout à fait envisageable de mesurer directement la densité de gluons dans le \mathbb{P} dans l'esprit de l'analyse déjà effectuée par H1 pour le proton [31] avec l'accroissement de la luminosité accumulée par H1. Il est en effet envisagé d'intégrer ~ $100pb^{-1}$ dans les années à venir. Cependant ce type de mesure nécessite une correction des données jusqu'au niveau des partons. Celle-ci implique la prise en compte d'un processus partonique modélisant l'échange diffractif et conduit irrémédiablement à une mesure modèle dépendante. Malgré tout, ce type de mesure a un intérêt qu'il serait dommâge d'ignorer.

D'autre part, la disponibilité de Monte Carlo implémentant le \mathbb{P} de BFKL est imminente et devrait permettre également de statuer sur la nature de la dynamique gouvernant la diffraction à HERA. On devrait en particulier être capable de tester la nature corpusculaire (état lié de gluons?) du \mathbb{P} qui est à l'oeuvre dans l'approche factorisable de RAPGAP et dont les prédictions doivent différer de celle du \mathbb{P} de BFKL.

Bibliographie

- [1] B. Laforge et L. Schoeffel, "Elements of Statistical Methods in High Energy Physics Analyses", article accepté par Nuclear Instrument and Method A, à paraître prochainement, preprint DAPNIA/SPP-96-28.
- [2] Fyodor V.Tkachov, An "Optimal" Jet Algorithm, Nordita preprint-95/14.
- [3] B. Laforge, "QJJADE: a new jet algorithm routine for H1PHAN", note interne H1-03/96-473 de la collaboration H1.
- [4] Manuel de H1PHAN, Document disponible sur le serveur WWW de H1 Accès limité aux membres de la collaboration H1 http://dice2.desy.de:80/imanuals/list.html
- [5] J.Meyer (Ed.), "Guide to simulation Program H1SIM", DESY, Hambourg (1991).
- [6] Ya. I. Azimov, Yu. I. Dokshitzer, V. A. Khoze et S. I. Troyan, Z. Phys. C27, 65, (1985).
- [7] H. Jung, Hard diffractive scattering in high energy ep collisions and the Monte Carlo generator RAPGAP Comp. Phys. Comm. 86 (1995) 147
 H. Jung RAPGAP 2.02 Program Manual 1996 unpublished.
- [8] A. Donnachie, P.V. Landshoff, Nucl. Phys. B244 (1984), 322.
 A. Donnachie, P.V. Landshoff, in Proc. of the workshop physics at HERA, Hamburg, (1987), Ed. R.D. Peccei.
- [9] L. Lönnblad, Comp. Phys. Comm. 71 (1992), 15.
- [10] T. Sjöstrand, M. Bengtsson, Comput. Phys. Commun. 43 (1987), 367.
- [11] R. Engel, Proceedings of the XXIXth Rencontre de Moriond (Editions Frontieres, 1994) 231.
 R. Engel, Z. Phys. C66 (1995) 203.
- [12] A. Cappela et al., Phys. Rep. 236 (1994), 227.
- [13] A. Cappela et al., Phys. Rev. Lett. 58 (1987), 2015.
- [14] R. Engel, F.W. Bopp, D.Pertermann, J. Ranft, Phys. Rev. D46 (1992), 5192.
 F.W. Bopp, R. Engel, D.Pertermann, J. Ranft, Phys. Rev. D49 (1994), 3236.

- [15] T. Sjöstrand, CERN-TH-6488 (1992), Comput. Phys. Commun. 82 (1994), 74.
- [16] M. Glück, E. Reya, A. Vogt, Z. Phys. C67 (1995), 433.
- [17] G.A Schuler, H. Spiesberger, Proceedings of the Workshop Physics at HERA, Vol. 3, eds. W. Buchmüller, G.Ingelman, DESY (1992), 1419.
- [18] H. Spiesberger, H.J. Möhring, Comput. Phys. Commun. 69 (1992), 155.
- [19] G. Ingelman, Proceedings of the Workshop Physics at HERA, Vol. 3, eds. W. Buchmüller, G.Ingelman, DESY (1992), 1366.
- [20] T. Ahmed et al., Nucl. Phys. B439 (1995), 471.
- [21] H1 Collaboration, Z. Phys. C63 (1994), 377.
- [22] ZEUS Collaboration, M.Derrick et al. "Hadronic Energy Distributions in Deep-Inelastic Scattering Electron-Proton Scattering", DESY 93-068 (May 1993), Z. Phys. C59, (1993), 231-242.
- [23] J. Feltesse, "Physics at HERA", vol. 1, ed. R.D. Peccei, DESY (1987) 33-58.
- [24] U. Bassler et G. Bernardi, "On the Kinematic Reconstruction of Deep Inelastic Scattering at HERA: the Σ method", Rapport DESY 94-231, Décembre 94.
- [25] A. Blondel et F. Jacquet, Compte-rendu de la conférence "Study of an ep Facility for Europe", ed. U. Amaldi, Rapport DESY 79/48 (1979), 391-394.
- [26] P. R. Newman, "A Study of the Dynamics of Diffractive Photoproduction at HERA", thèse de l'Université de Birmingham, RAL-TH-96-011.
- [27] Benno List, "Diffraktive J/ψ -Produktion in Elektron-Proton-Stößen am Speicherring HERA", Diploma thesis Tech., Univ. Berlin, non publié.
- [28] H1 Collaboration, "A Measurement of the Proton Structure Function $F_2(x, Q^2)$ ", Nucl. Phys. **B439**, (1995), 471.
- [29] K. Donovan, G. Thompson, note interne H1-06/96-481, "Algorithmic Bias on Energy Profiles and Multiplicity of Jets".
- [30] H1 Collaboration, "Energy Flow in the Hadronic Final State of Diffractive and Non-Diffractive Deep-Inelastic Scattering at HERA", rapport DESY-96-14, Z. Phys. C 70, (1996), 609.
- [31] H1 Collaboration, "A Direct Determination of the Gluon Density in the Proton at Low x", rapport DESY-95-086, Nucl. Phys. B 449, (1995), 3.
- [32] UA8 Collaboration, A.Brandt et al., "Evidence for a super-hard pomeron structure", Phys. Lett. B 297, (1992), 417-424.

Annexe A Calcul des erreurs statistiques

«Les racines des mots sont-elles carrées?» E. Ionesco

A.1 Introduction

Dans cette annexe, nous rapellerons les définitions standards de quantités couramment utilisées en physique des hautes énergies telles que l'acceptance, la pureté et l'efficacité. Les références citées ici se trouvent dans la bibliographie de la partie analyse des données.

Nous présenterons ensuite un traitement rigoureux du calcul des erreurs statistiques sur ces quantités dans le cas de l'utilisation de Monte Carlo pondéré (ou non). Nous insisterons sur l'importance de l'utilisation de variables indépendantes dans la paramétrisation des problèmes de physique que l'on regarde. Nous montreront alors comment calculer les erreurs statistiques sur des fonctions de ces variables. A titre d'illustration, nous donneront une formule qui permet de prévoir le nombre d'événements Monte Carlo qu'il faut générer pour atteindre une précision donnée sur l'acceptance si on a une évaluation des migrations bin à bin. Nous terminerons cette section avec quelques commentaires sur la méthode du χ^2 pour un groupe de variables aléatoires qui peuvent donner une meilleure compréhension des distributions de probabilités. Le sujet est discuté en détail dans la référence [1]. Les références relatives aux annexes sont situées dans la partie analyse.

A.2 Principes du calcul d'erreur

A.2.1 Formule de propagation des erreurs

Soit f une fonction de n variables $\{x_i\}$. Les variables $\{x_i\}$ peuvent prendre n'importe quelle valeur à l'occasion d'une mesure. On les appelle variables aléatoires. Les probabilités associées à la mesure de chacune d'elles à une valeur donnée parmi toutes les valeurs accessibles forment une distribution de probabilités.

$$f=f(x_1,\ldots,x_n)$$
Si les *n* variables sont non corrélées, l'erreur sur la valeur prise par f peut s'exprimer en fonction des erreurs sur les variables $\{x_i\}$ grâce à la formule:¹

$$\sigma_f^2 = \sum_i \left(\frac{\partial f}{\partial x_i}\right)^2 \sigma_{x_i}^2 \tag{A.1}$$

Il est très important de se rappeler que cette formule n'est plus valide dès que les n variables $\{x_i\}$ sont corrélées. Ainsi, l'utilisation de la formule (A.1) pour les calculs d'erreur impose d'identifier des variables non corrélées (indépendantes). Les calculs qui suivent démontrent bien cette nécessité.

A.2.2 Cas d'un Monte Carlo pondéré

L'étude de processus rare nécéssite la génération de quantité colossale d'événements Monte Carlo pour obtenir un lot conséquent de ces événements. Pour économiser le temps de calcul et les volumes de données à stocker et manipuler, on fait souvent appel à une génération pondérée favorisant un domaine de l'espace des phases où le processus étudié a la section efficace la plus importante. On a ainsi accés un grand nombre d'événements de signal pour un nombre total d'événements générés beaucoup plus faible.

Pour un Monte Carlo non pondéré, si le nombre d'événements dans un bin est N, l'erreur statistique sur ce nombre est $\sigma_N = \sqrt{N}$. On peut donner une démonstration assez courte de cette propriété.

On note p la probabilité pour un événement de se trouver dans un bin \mathcal{B} . Pour un nombre total d'événements n, on a approximativement pn = Névénements dans le bin \mathcal{B} . La probabilité pour avoir k événements dans \mathcal{B} est alors :

$$pr(k) = \frac{n!}{k!(n-k)!} p^k (1-p)^{n-k}$$

ou, en notant $\lambda = np$

$$pr(k) = \frac{n^k \left(\frac{\lambda}{n}\right)^k (1 - \frac{\lambda}{n})^n}{k!}$$

Quand n est grand $(n \gg k)$, il est évident de voir que:

$$pr(k) = rac{\lambda^k e^{-\lambda}}{k!}$$

On peut facilement obtenir les moments correspondant à cette distribution, il vient alors :

$$E(k) = \lambda$$

$$f = f(x_1,\ldots,x_n) = f_1(x_1)\ldots f_n(x_n)$$

^{1.} Quand les $\{x_i\}$ sont des variables indépendantes, la distribution de probabilité pour f peut s'écrire comme le produit des distributions de probabilité de toutes les variables x_i :

E(k) signifie la valeur moyenne de k.

$$\sigma^2(k) = \lambda$$

Comme $N = \lambda$, on peut trouver que l'on a $N \pm \sqrt{N}$ événements dans le bin \mathcal{B} .

Ainsi, la contribution de chaque événement au carré de l'erreur est N/N = 1. Maintenant, si on considère un Monte Carlo pondéré pour lequel tous les événements ont été générés avec le même poids W_0 , le contenu du bin est W_0N et l'erreur est $\sigma = W_0\sqrt{N}$ i.e. $\sigma^2 = W_0^2N$. Ainsi, chaque événement donne une contribution au carré de l'erreur qui vaut $(W_0^2N)/N = W_0^2$. Si maintenant chaque événement est généré avec un poids W_i , le contenu du bin sera alors $\sum_i W_i$ et le carré de l'erreur

vaudra $\sum_{i} W_{i}^{2}$. Dans la suite, on utilisera la notation :

$$\sigma_{W_i}^2 = W_i^2 \tag{A.2}$$

A.3 Calcul de l'acceptance

A.3.1 Cas général

Le calcul de l'acceptance consiste à évaluer le rapport du nombre d'événements reconstruits dans un bin sur celui des événements générés dans celui-ci. L'acceptance traduit les migrations dues aux techniques de reconstructions des quantités physiques à partir des informations des détecteurs. On note n les événements reconstruits dans le bin et p les événements générés dans le bin. On peut alors écrire l'acceptance sous la forme:

$$A = \frac{N_{rec}}{N_{gen}} = \frac{\displaystyle\sum_{n} W_{n}}{\displaystyle\sum_{p} W_{p}} = \frac{a}{b}$$

Mais les deux termes $a = \sum_{n} W_n = N_{rec}$ et $b = \sum_{p} W_p = N_{gen}$ ne sont pas in-

dépendants puisque le nombre d'événements reconstruits dans le bin comporte une fraction du nombre des événements générés dans le bin. Ainsi, il faut identifier quels sont les termes independants des autres. Il y a trois groupes d'événements indépendants. Ce sont les événements générés et reconstruits dans le bin (ils sont notés i), les événements générés en dehors du bin et reconstruits dans le bin (ils sont notés j) et les événements générés dans le bin et reconstruits en dehors du bin (ils sont notés k). On a alors :

$$N_{rec} = N_{reste} + N_{vient}$$
 $N_{gen} = N_{reste} + N_{part}$

et l'acceptance s'écrit alors :

$$A = \frac{N_{reste} + N_{vient}}{N_{reste} + N_{part}} = \frac{\sum_{i}^{i} W_i + \sum_{j}^{i} W_j}{\sum_{i}^{i} W_i + \sum_{k}^{j} W_k}$$
(A.3)

Dans cette équation, $\sum_{i} W_i = N_{reste}$, $\sum_{j} W_j = N_{vient}$, $\sum_{k} W_k = N_{part}$ sont des

variables indépendantes et on peut appliquer la formule (A.1) avec ces variables afin d'évaluer l'erreur sur A. On remarquera que N_{reste} , N_{vient} , et N_{gen} ne sont pas indépendants, et que la formule (A.1) ne peut pas être appliquée pour ces variables. Nous pouvons donc maintenant calculer l'erreur sur l'acceptance, il vient:

$$\sigma_A^2 = \sum_i \left(\frac{\partial A}{\partial W_i}\right)^2 \sigma_{W_i}^2 + \sum_j \left(\frac{\partial A}{\partial W_j}\right)^2 \sigma_{W_j}^2 + \sum_k \left(\frac{\partial A}{\partial W_k}\right)^2 \sigma_{W_k}^2$$

où

$$\frac{\partial A}{\partial W_i} = \frac{b-a}{b^2} \qquad \qquad \frac{\partial A}{\partial W_j} = \frac{1}{b} \qquad \qquad \frac{\partial A}{\partial W_k} = \frac{-a}{b^2}$$

et, puisque selon la formule (A.2) $\sigma_{W_{\xi}}^2 = W_{\xi}^2$ pour $\xi \in [i, j, k]$, le carré de l'erreur sur l'acceptance peut s'écrire:

$$\sigma_A^2 = \left(\frac{b-a}{b^2}\right)^2 \sum_i W_i^2 + \frac{1}{b^2} \sum_j W_j^2 + \left(\frac{-a}{b^2}\right)^2 \sum_k W_k^2 \tag{A.4}$$

Cas non pondéré

Dans le cas non pondéré, on a $W_{\xi} = 1$ avec $\xi \in [i, j, k]$. On a alors immédiatement :

$$\sigma_A^2 = \frac{\left(N_{reste} + N_{vient}\right)^2}{N_{gen}^3} \left(\frac{N_{gen} - 2N_{reste}}{N_{reste} + N_{vient}} + 1\right)$$
(A.5)

On peut alors dériver deux inégalités intéressantes : si $N_{gen} \leq N_{rec}$ (i.e. il vient plus d'événements dans le bin qu'il n'en part), on a

$$\left(\frac{\sigma_A}{A}\right)^2 \ge \left(\frac{N_{gen} - N_{rec}}{N_{rec}^2}\right) + \frac{2N_{vient}}{N_{rec}^2}$$

et si $N_{gen} \ge N_{rec}$, on a:

$$\left(\frac{\sigma_A}{A}\right)^2 \ge \frac{2N_{vient}}{N_{gen}^2}$$

Ces relations déterminent l'erreur relative minimale que l'on peut attendre sur l'acceptance quand on connaît le taux de migration, $\frac{N_{vient}}{N_{rec}}$. Ce taux dépend évidemment du bin \mathcal{B} considéré.

A.3.2 Calcul de l'acceptance avec un terme de flux

On s'intéresse maintenant au calcul de l'acceptance dans le cas où chaque événement à un poids fonction des variables cinématiques. Ceci revient à considérer le cas où les valeurs des différents poids ($W_{\xi} = 1$ avec $\xi \in [i, j, k]$) de la sous-section précédente sont multipliées par un facteur de flux. C'est la situation qui se présente par exemple à HERA dans les collisions électron-proton quand on veut passer de la section efficace e - p à la section efficace $\gamma^* - p$ et qu'il faut prendre en compte le facteur de flux des photons émis par l'électron. On note ce facteur ϕ . Comme ϕ est une fonction des variables cinématiques, il faut distinguer ϕ_{rec} et ϕ_{gen} . On note N_{rec} et N_{gen}

$$N_{rec} = N_{rec,reste} + N_{rec,vient}$$

 $N_{gen} = N_{gen,reste} + N_{gen,part}$

Nous gardons ici les notations de la sous-section (A.3.1), cela signifie que l'index (i) décrit les événements qui restent dans le bin considéré, que l'index (j) décrit les événements qui viennent dans ce bin et que l'index (k) décrit les événements qui quittent ce bin. On a donc :

$$N_{rec,reste} = \sum_{i} W_{i}\phi_{rec,i}$$
$$N_{rec,vient} = \sum_{j} W_{j}\phi_{rec,j}$$
$$N_{gen,reste} = \sum_{i} W_{i}\phi_{gen,i}$$
$$N_{gen,part} = \sum_{k} W_{k}\phi_{gen,k}$$

La définition de l'acceptance devient :

$$A = \frac{\sum_{i}^{i} W_{i} \phi_{rec,i} + \sum_{j}^{j} W_{j} \phi_{rec,j}}{\sum_{i}^{i} W_{i} \phi_{gen,i} + \sum_{k}^{j} W_{k} \phi_{gen,k}} = \frac{a}{b}$$
(A.6)

La méthode utilisée pour dériver le calcul d'erreur sur cette quantité est similaire à celle décrite dans la sous-section (A.3.1) mais maintenant $\phi_{rec,i}$ et $\phi_{rec,j}$ sont des quantités différentes et nous devons prendre ceci en compte dans le calcul d'erreur. En appliquant la formule (A.1), on obtient :

$$\begin{aligned} \sigma_A^2 &= \sum_i \left(\frac{\partial A}{\partial W_i}\right)^2 \sigma_{W_i}^2 + \sum_j \left(\frac{\partial A}{\partial W_j}\right)^2 \sigma_{W_j}^2 + \sum_k \left(\frac{\partial A}{\partial W_k}\right)^2 \sigma_{W_k}^2 \\ &+ \sum_i \left(\frac{\partial A}{\partial \phi_{rec,i}}\right)^2 \sigma_{\phi_{rec,i}}^2 + \sum_j \left(\frac{\partial A}{\partial \phi_{rec,j}}\right)^2 \sigma_{\phi_{rec,j}}^2 \end{aligned}$$

où on peut calculer:

$$\frac{\partial A}{\partial W_i} = \frac{\phi_{rec,i}b - \phi_{gen,i}a}{b^2} \qquad \qquad \frac{\partial A}{\partial W_j} = \phi_{rec,j}\frac{1}{b} \qquad \qquad \frac{\partial A}{\partial W_k} = \phi_{gen,k}(\frac{-a}{b^2})$$

$$\frac{\partial A}{\partial \phi_{rec,i}} = W_i \frac{b-a}{b^2} \qquad \qquad \frac{\partial A}{\partial \phi_{rec,j}} = W_j \frac{1}{b}$$

Finalement, on obtient:

$$\sigma_{A}^{2} = \sum_{i} \left(\frac{\phi_{rec,i}b - \phi_{gen,i}a}{b^{2}}W_{i}\right)^{2} + \frac{1}{b^{2}}\sum_{j} \left(\phi_{rec,j}W_{j}\right)^{2} + \left(\frac{-a}{b^{2}}\right)^{2}\sum_{k} \left(\phi_{gen,k}W_{k}\right)^{2} + \left(\frac{b-a}{b^{2}}\right)^{2}\sum_{i} \left(W_{i}\sigma_{\phi_{rec,i}}\right)^{2} + \frac{1}{b^{2}}\sum_{j} \left(W_{j}\sigma_{\phi_{rec,j}}\right)^{2}$$
(A.7)

Les multiples facteurs de flux $\phi_{rec,i}$, $\phi_{rec,j}$ et $\phi_{gen,i}$, $\phi_{gen,k}$ sont complétement déterminés par la donnée des variables cinématiques et les écarts types $\sigma_{\phi_{rec,i}}$, $\sigma_{\phi_{rec,j}}$ sont reliés à la résolution que l'on obtient sur la reconstrucion des variables cinématiques. Supposons par exemple que $\phi_{rec,i}$, $\phi_{rec,j}$ peuvent s'écrire comme deux fonctions de deux variables cinématiques que l'on note X and Y. On peut généralement suposer que X et Y suivent des lois normales de variance σ_X et σ_Y . Ces variables peuvent être choisies indépendantes. Alors $\sigma_{\phi_{rec,i}}$ et $\sigma_{\phi_{rec,j}}$ peuvent être écrits en termes des résolutions dans les variables cinématiques

$$\sigma^{2}_{\phi_{rec,i}} = \left(\frac{\partial \phi_{rec,i}}{\partial X}\right)^{2} \sigma_{X}^{2} + \left(\frac{\partial \phi_{rec,i}}{\partial Y}\right)^{2} \sigma_{Y}^{2}$$
$$\sigma^{2}_{\phi_{rec,j}} = \left(\frac{\partial \phi_{rec,j}}{\partial X}\right)^{2} \sigma_{X}^{2} + \left(\frac{\partial \phi_{rec,j}}{\partial Y}\right)^{2} \sigma_{Y}^{2}$$

Ainsi si on connait les variances σ_X et σ_Y , il est possible de complétement déterminer la variance de l'acceptance σ_A avec la formule (7).

A.3.3 Calcul de la pureté

En gardant les même notations que dans la sous-section (A.3.1), on definit la pureté par:

$$\mathcal{P} = \frac{N_{reste}}{N_{reste} + N_{part}} = \frac{\sum_{i}^{i} W_i}{\sum_{i}^{i} W_i + \sum_{k}^{i} W_k} = \frac{a}{b}$$
(A.8)

où $\sum_{i} W_{i} = N_{reste}$, $\sum_{k} W_{k} = N_{part}$ sont des variables indépendantes. On peut effectuer le calcul d'erreur en utilisant la formule :

$$\frac{\partial \mathcal{P}}{\partial W_i} = \frac{b-a}{b^2} \qquad \qquad \frac{\partial \mathcal{P}}{\partial W_k} = \frac{-a}{b^2}$$

Pour $\sigma_{\mathcal{P}}^2$, on obtient :

$$\sigma_{\mathcal{P}}^{2} = \left(\frac{b-a}{b^{2}}\right)^{2} \sum_{i} W_{i}^{2} + \left(\frac{-a}{b^{2}}\right)^{2} \sum_{k} W_{k}^{2}$$

A.4 Calcul d'une efficacité

A.4.1 Cas général

Dans un échantillon d'événements, on peut calculer l'efficacité d'une ou plusieurs coupures utilisées pour sélectionner une partie de cet échantillon. Pour ce faire, on évalue dans un bin donné le rapport du nombre des événements qui passent la coupure sur le nombre total d'événements dans notre échantillon. On peut écrire

$$\epsilon = \frac{\sum_{i}^{i} W_{i}}{\sum_{p}^{p} W_{p}} = \frac{a}{b}$$

$$\epsilon = \frac{N_{passe}}{N_{passe} + N_{coupe}} = \frac{\sum_{i}^{i} W_{i}}{\sum_{i}^{i} W_{i} + \sum_{j}^{i} W_{j}}$$
(A.9)

où on note (i) les événements qui passent la coupure et (j) les événements qui sont rejetés. On a alors $\sum_{i} W_i = N_{passe}$ et $\sum_{j} W_j = N_{coupe}$. Il y a deux variables independantes, on peut donc leur appliquer la formule (A.1). On peut alors calculer l'erreur statistique sur l'efficacité:

$$\sigma_{\epsilon}^{2} = \sum_{i} \left(\frac{\partial \epsilon}{\partial W_{i}}\right)^{2} \sigma_{W_{i}}^{2} + \sum_{j} \left(\frac{\partial \epsilon}{\partial W_{j}}\right)^{2} \sigma_{W_{j}}^{2}$$

où les dérivées s'écrivent :

$$\frac{\partial \epsilon}{\partial W_i} = \frac{b-a}{b^2} \qquad \frac{\partial \epsilon}{\partial W_j} = \frac{a}{b^2}$$

$$\sigma_{\epsilon}^2 = \left(\frac{(b-a)^2}{b^4}\right) \sum_i W_i^2 + \frac{a^2}{b^4} \sum_j W_j^2 \qquad (A.10)$$

Finalement, on a:

$$\sigma_{\epsilon}^{2} = \left(\frac{b-2a}{b^{3}}\right) \sum_{i} W_{i}^{2} + \frac{a^{2}}{b^{4}} \sum_{p} W_{p}^{2}$$
(A.11)

Cas non pondéré

Dans le cas non pondéré, on a $W_{\xi} = 1$. avec $\xi \in [i, j]$, ainsi si on note $n = \sum_{i} W_{i}$ et $N = \sum_{p} W_{p}$ on peut alors écrire :

$$\epsilon = \frac{n}{N}$$

$$\sigma_{\epsilon}^2 = \frac{n(N-n)}{N^3}$$

A.4.2 Commentaires sur la méthode du χ^2

Pour N variables aléatoires X_i de valeur moyenne \overline{X}_i et de variance σ_i , on définit :

$$\chi^{2} = \sum_{i=1}^{N} \frac{(X_{i} - \bar{X}_{i})^{2}}{\sigma_{i}^{2}}$$

Si les variables X_i suivent la même distribution de probabilité, par exemple une loi normale de moyenne \bar{X}_i et de variance σ_i que l'on note :

$$f(X_i) = \mathcal{N}(X_i - \bar{X}_i, \sigma_i)$$

on peut facilement vérifier que le χ^2 suit, quand N est grand, une distribution de probabilité du même type.²

$$\mathcal{F}(\chi^2) \sim \mathcal{N}(\chi^2 - N, \sqrt{2N})$$

On peut alors calculer la probabilité que le χ^2 soit plus grand qu'une valeur χ^2_0

$$Pr(\chi^2 \ge \chi_0^2) = \int_{\chi_0^2}^{\infty} F(\chi^2) d\chi^2$$

On définit alors le niveau de confiance: $1 - Pr(\chi^2 \ge \chi_0^2)$ qui peut être utilisé pour évaluer les fonctions de distribution des variables X_i . Cela signifie que si on ne connait pas les distributions des X_i on peut faire une hypothèse sur celles-ci et si le niveau de confiance $1 - Pr(\chi^2 \ge \chi_0^2)$ calculé avec cette hypothèse est trop petit, cette hypothèse doit être rejetée. On peut suivre cette procédure pour trouver des distributions appropriées pour les X_i après quelques itérations.

2. La distribution de probabilité de N variables indépendantes s'écrit :

$$f(x_1, ..., x_N) = \prod_{i=1}^N f(x_i) = \frac{1}{(2\pi)^{\frac{N}{2}} \prod_{i=1}^N \sigma_i} exp(-\sum_{i=1}^N \frac{(X_i - \bar{X}_i)^2}{\sigma_i^2})$$

On peut alors exprimer la distribution de probabilité du χ^2 , il vient alors :

$$\mathcal{F}(\chi^2) = \frac{1}{(2\pi)^{\frac{N}{2}} \prod_{i=1}^{N} \sigma_i} \int exp(-\sum_{i=1}^{N} \frac{(X_i - \bar{X}_i)^2}{\sigma_i^2}) \delta(\chi^2 - \sum_{i=1}^{N} \frac{(X_i - \bar{X}_i)^2}{\sigma_i^2}) \prod_{i=1}^{N} dx_i$$

Après quelques manipulations, le calcul conduit à une loi normale pour \mathcal{F} avec la valeur moyenne N et la variance $\sqrt{2N}$

$$\mathcal{F}(\chi^2) \sim \mathcal{N}(\chi^2 - N, \sqrt{2N})$$

Annexe B Algorithmes de jet

Nous présentons ici un travail original sur les algorithmes de jet de type JADE accompli dans le cadre de cette thèse. Ce travail a permis d'ajouter une nouvelle contribution aux algorithmes de jet disponibles dans le code commun de H1. Les références citées ici se trouvent dans la bibliographie de la partie analyse des données.

B.1 Les routines QGJADE et QJJADE

Au cours de cette thèse, nous avons étudié les différents algorithmes de jets existant à ce jour en essayant de mettre en évidence les avantages relatifs de chacun d'entre eux. Ce travail à débouché sur l'implémentation de tous les algorithmes de jets de type "JADE" au sein de routines qui font maintenant partie des programmes d'analyses officiels de H1 (H1PHAN pour H1 Physics Analysis). Ces différents algorithmes sont disponibles via les deux routines QJJADE et QGJADE. Ces routines sont particulièrement intéressantes, d'une part, pour utiliser très rapidement différents types d'algorithme de jet et d'autre part pour comprendre le fonctionnement exact des algorithmes. En effet, nous avons essayé d'écrire ces routines en ayant le souci d'écrire un code lisible et pédagogique de manière à rendre son emploi simple. Ces routines constituent des outils tout à fait privilégiés pour les physiciens qui s'affrontent à la physique des jets car elles permettent de traiter l'ensemble des algorithmes de jet de type JADE de manière unifiée. De plus, ces routines permettent de disposer de deux algorithmes de jet factorisables dans le cadre du code d'analyse de H1 ainsi que d'un algorithme inédit reposant sur des travaux théoriques récents [2] qui essaient d'appréhender de manière assez formelle le problème de recombinaison de plusieurs 4-vecteurs en un 4-vecteur "somme". Nous présentons ici les principales caractérisques de ces outils [3].

B.1.1 La routine QJJADE

QJJADE est la routine qui assure l'interface entre le code d'analyse de H1 et les algorithmes de jet implémentés dans le cadre de cette thèse. Dans la suite on appelera q-vecteur tout quadri-vecteur associé à une trace, à un "cluster" ou à un objet combiné (par exemple, un vecteur résultant d'une opération sur des vecteurs traces ou "clusters") ou encore à un hadron ou un parton généré par un programme Monte Carlo. Ces différents objets sont organisés en classes caractérisées par un indice (ICLASS).

Les paramètres d'entrée sont :

- CNAME : le nom de la classe des q-vecteurs de H1PHAN associés aux jets trouvés par l'algorithme. Si CNAME=' ' alors aucun vecteur n'est créé.
- ICLASS : un operateur booléen qui spécifie si l'algorithme travaille avec des vecteurs générés ou reconstruits. C'est le paramètre usuel ICLASS utilisé dans H1PHAN.
- SCALE : Echelle d'énergie ξ^2 utilisée pour définir Y_{ij} . Cette échelle n'est pas prise en compte si DIST=3 ou 5.
- DIST : paramètre de choix de la distance entre deux 4-vecteurs. Il y a ici un grand nombre de choix :

DIST	Y _{ij}	Commentaires
1	$2\frac{E_{i}E_{j}}{\xi^{2}}(1-\cos\theta_{ij})$	Algorithme de Jade Standard
2	$\frac{\left(p_i + p_j\right)^2}{\xi^2}$	Algorithme de Jade E, E0, P
3	$\frac{\frac{E_i}{E_{tot}} \frac{E_j}{E_{tot}}}{\frac{E_i + E_j}{E_{tot}}} (1 - \cos \theta_{ij})$	Algorithme de jet "Optimal"
4	$2rac{min(E_i^2,E_j^2)}{\xi^2}(1-\cos heta_{ij})$	Algorithme de Durham (Kt)
5	$\frac{8}{9} \frac{E_i E_j}{\left(E_i + E_j\right)^2} (1 - \cos \theta_{ij})$	Algorithme de Genève

B.1. LES ROUTINES QGJADE ET QJJADE

- YCUTBL : la distance de coupure Ycut désirée pour définir la construction des jets.
- REMNANT : un paramètre booléen pour choisir (1) (ou non (0)) l'utilisation d'une seconde distance pour identifier les restes du proton. Cette option n'est active que si DIST=1 ou DIST=4.
- XFOUND : C'est le x_{Bjorken} qui est utilisé pour calculer une seconde distance quand REMNANT=1. Suivant la valeur de ICLASS, il faut mettre le x_{Bjorken} reconstruit ou généré. Cette option n'est active que si DIST=1 ou DIST=4.
- **PROTONBREIT(4)** : un tableau de réels qui contient la 4-impulsion du proton incident dans le référentiel où on applique l'algorithme de jet. Cette variable n'est utilisé que pour REMNANT=1 et est labelé BREIT pour rappeler à l'utilisateur qu' il n'obtiendra un algorithme de jet factorisable que s'il utilise le référentiel de Breit.

• RECOMB

: le schéma de recombinaison souhaité. Il y ici un grand choix :

RECOMB	Schéma	Commentaires
1	$p_k = p_i + p_j$	Algorithme de JADE Standard, E, Durham et Genève
	qui s'écrit également : $\vec{p}_k = \vec{p}_i + \vec{p}_j$ $E_k = \sqrt{\ \vec{p}_k\ ^2 + m_{ij}^2}$	La masse des jets est prise en compte
2	$\vec{p_k} = \frac{E_k = E_i + E_j}{\ \vec{p_i} + \vec{p_j}\ } (\vec{p_i} + \vec{p_j})$	Algorithme de JADE E0
3	$E_{k} = E_{i} + E_{j}$ $\vec{p_{k}} = \sqrt{E_{k}^{2} - (p_{i} + p_{j})^{2}} \frac{\frac{E_{i}}{E_{tot}}\hat{p}_{i} + \frac{E_{j}}{E_{tot}}\hat{p}_{j}}{\ \frac{E_{i}}{E_{tot}}\hat{p}_{i} + \frac{E_{j}}{E_{tot}}\hat{p}_{j}\ }$	Algorithme "Optimal"
4	$ec{p_k} = ec{p_i} + ec{p_j} \ E_k = \ ec{p_k}\ $	Algorithme de JADE P

Les paramètres de sortie de cette routine sont :

- NJET : le nombre de jets obtenus.
- REM(4) : un tableau de réels contenant la partie de la 4-impulsion des restes du proton trouvée dans l'état final hadronique quand l'algorithme a été utilisé avec REMNANT=1. Cette impulsion est obtenue en calculant REM(i) = REM(i) + qvec(i) quelque soit le schéma de recombinaison choisi.

Quand CNAME vaut ', un q-vecteur H1PHAN est créé pour chaque jet trouvé. Si REMNANT=1, un q-vecteur contenant le moment des restes du proton extraits est créé avec le nom 'REM'//CNAME. Pour chaque jet créé, les numéros des vecteurs initiaux le composant sont stockés dans le tableau de filiation du q-vecteur correpondant.

Le tableau QPO défini dans QJMACS est également rempli de manière à respecter le fonctionnement standard des algorithmes de jet dans H1PHAN. Ce tableau accueille les moments des NJET jets trouvés par l'algorithme de jet et comporte JTBO entrées. Si REMNANT=1 alors JTBO = NJET + 1 et QPO(JTBO,i) est 4-vecteur correspondant aux restes du proton . Si REMNANT=0 alors on a tout simplement JTBO=NJET.

B.1.2 La routine QGJADE

Cette routine est le coeur de l'algorithme de jet. Elle est appelée par QJJADE. Ainsi la plupart de ces arguments sont les mêmes que ceux de la routine QJJADE. La seule nouvelle variable est :

• ASSOCIE : Ce tableau de réels sert à stocker les constituants des jets durant le déroulement de l'algorithme.

B.2 Comment obtenir un algorithme de jet factorisable avec ces routines?

Pour obtenir un algorithme de jet, il faut d'abord travailler dans le référentiel de Breit et utiliser les paramètres de la manière suivante :

Algorithme de JADE factorisable Algorithme de Kt factorisable

SCALE	Q^2	
DIST	1	
RECOMB	1	
REMNANT	1	

SCALE	Q^2
DIST	4
RECOMB	1
REMNANT	1

Table des figures

1.1	Processus élémentaire de la diffusion ep dans le modèle des partons	12
1.2	Règle de Feynman pour l'interaction quark-gluon	13
1.3	Règle de Feynman pour l'interaction à trois gluons	13
1.4	Règle de Feynman pour l'interaction à quatre gluons	14
2.1	Schéma de l'interaction $ep \rightarrow eX$ par échange de courant neutre \ldots	20
2.2	Diagramme $ep \rightarrow eX$	21
2.3	Diagramme $ep \rightarrow eX$ dans le modèle des partons $\ldots \ldots \ldots \ldots$	25
2.4	Exemple de diagramme en échelle à prendre en compte dans le calcul de la section efficace $ep \rightarrow eX$	27
2.5	Ensemble des diagrammes à prendre en compte dans le calcul de la section efficace concernant le courant de quark à l'ordre α_s du calcul	
	de perturbation	30
2.6	Ensemble des diagrammes à prendre en compte dans le calcul de la section efficace concernant le courant de gluons à l'ordre α_s du calcul	
	de perturbation	31
2.7	Diagramme en échelle à un seul barreau	34
2.8	Quelques possibilités de diagrammes en échelle à deux barreaux	35
2.9	Diagramme décrivant la fonction d'onde à l'ordre 0	39
2.10	Un des diagrammes décrivant la fonction d'onde à l'ordre 1. On a évidemment à prendre en compte le diagramme dans lequel le gluon	
	est émis par l'autre quark.	40
3.1	Représentation diagrammatique : a) du processus $A + B \rightarrow C + D$ dans la voie S. b) processus symétriquement associé dans la voie t	48
२	Beprésentation des régions d'analycité de la voie t dans le plan $\cos \theta_1$	53
3.3	Représentation du contour d'intégration C' dans l'équation (3.38).	54
34	Représentation du contour d'intégration C'' (voir texte)	54
3.5	Représentation de Chew-Frautschi pour la trajectoire de Regge du ρ .	
0.0	ainsi que quelques autres trajectoires	58
3.6	Ajustement du comportement avec l'énergie des données des collisions	
0.0	hadroniques (a) pp et $p\bar{p}$, b) $\pi^- p$ et $\pi^+ p$ et c) γp) avec un terme	
	d'échange de poméron \mathbb{P} et un terme d'échange de reggeon \mathbb{R} (voir	
	texte). Les points à haute énergie viennent des données du Tevatron	
	pour $p\bar{p}$ et des données de HERA pour le cas γp	59
3.7	Représentation diagrammatique de l'extension du théorème optique	
	proposée par Al Mueller pour décrire la dissociation diffractive	61

3.8	Représentation diagrammatique du calcul de la section efficace dif- férentielle du processus de dissociation diffractive. On voit que cette dernière peut être exprimée en fonction de l'amplitude à trois reg- geons représentée sur le diagramme de droite.	. 62
3.9	Diagramme décrivant la réaction $ep \to epX$. 64
3.10	Diagramme décrivant la réaction de diffusion profondément inélas- tique eP	. 65
3.11	Distribution de la pseudo-rapidité de la particule détectée le plus vers l'avant du détecteur H1 pour les données de 1993 et le Monte Carlo DJANGO. La valeur $\eta_{max} = 3.6$ correspond à la limite de l'acceptance géométrique du calorimètre à argon liquide. Les grandes valeurs de η_{max} correspondent à des intervalles de rapidité de plus en plus réduits dans la direction du proton incident.	. 67
3.12	Évolution de la fonction de structure $F_2^{D(3)}$ mesurée par H1 avec les données de 1993 en fonction de $X_{\mathbb{P}}$. On présente également le résultat de l'ajustement de ces données par une fonction de la forme $X_{\mathbb{P}}^n$ où n	60
3.13	Évolution de l'exposant <i>n</i> fixant le comportement en $X_{\mathbf{P}}$ de la fonction de structure diffractive en fonction de β et O^2	. 09
2 14	Possible explication de la brisure de factorisation observée	72
3.15	Ajustement de la fonction de trabinale de la consideration observee. $f = 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1 + 1$. 73
3.16	Ajustement de la fonction de structure du $F_2^D(\beta, Q^2)$ a) en termes de quarks seuls ou b) en termes de quarks et de gluons	. 74
3.17	Évolution de la fraction d'impulsion du \mathbb{P} emportée par les quarks ou les gluons avec Q^2 .	. 75
3.18	Densité de partons en fonction de la fraction d'impulsion longitudi- nale du \mathbb{P} qui entre dans le processus dur pour deux valeurs de Q^2 . A petit Q^2 , le \mathbb{P} peut être considéré comme un gluon très dur (gluon de "valence") accompagné d'un nuage de gluons mous assurant la neu-	
	tralité de couleur.	. 75
3.19	Diagrammes décrivant la production diffractive d'états $q\bar{q}$ et $q\bar{q}g$ dans le modèle de Nikolaev-Zakharov.	. 82
3.20	Les différentes configurations de couleur dans l'état final de la diffu- sion profondément inélastique initiée par le gluon qui domine à petit	
3.21	x Schéma décrivant l'approche de Buchmüller et Hebeker pour modé- liser la production d'événements à grand intervalle de rapidité basée sur une réinteraction "douce" des quarks traversant la matière hadro-	. 83
9.00	nique du proton.	. 84
3.22	dans le modèle des dipôles	. 86

3.23	Représentation de l'intensité des deux contributions discutées dans le texte en fonction de β pour un Q^2 et un $X_{\mathbb{P}}$ fixés. La première composante (courbes en tirets) domine à petit β (grande masse M_X) alors que la seconde (courbes en pointillés) domine à grand β [62] .	88
1.1	Schémas décrivant la production de di-jet à l'ordre le plus bas dans QCD: (a) processus Boson Gluon Fusion (b) processus QCD Comp- ton (on a représenté sur le même schéma les deux émissions de gluon possibles)	103
2.1	Diagrammes considérés dans le calcul de production de di-jet à l'ordre	
2.2	dominant (LO) dans l'hypothèse d'un \mathbb{P} factorisable Exemples de diagrammes d'ordre α_s décrivant l'approche de Buchmüller et Hebeker pour modéliser la production d'événements à grand	112
2.3	intervalle de rapidité ayant deux jets dans l'état final hadronique Un des quatre diagrammes considérés pour la production de di-jet	113
24	dans l'approche decrite dans le texte	113 114
2.4 2.5	Prévisions théoriques dans le cadre de ce modèle suivant trois hypo-	117
	thèses discutées dans le texte.	115
1.1	Plan général de HERA et de son système injecteur	136
1.2	Luminosité délivrée par HERA et accumulée par H1 depuis la mise en service de la machine	140
2.1	Schéma général du détecteur H1: la taille du détecteur H1 est d'environ $12m \times 10m \times 15m$ et son poids d'environ 2800 t. Les détecteurs	149
2.2	Coupe longitudinale du détecteur H1. Cette vue met en évidence l'asy-	142
	métrie avant-arrière de ce détecteur	115
		140
2.5	Coupe transverse du détecteur H1. Cette vue met en évidence la sy- métrie cylindrique de l'appareillage expérimental.	146
2.3	Coupe transverse du détecteur H1. Cette vue met en évidence la sy- métrie cylindrique de l'appareillage expérimental	140
2.3 2.4	Coupe transverse du détecteur H1. Cette vue met en évidence la sy- métrie cylindrique de l'appareillage expérimental	140 146 147
2.3 2.4 2.5	Coupe transverse du détecteur H1. Cette vue met en évidence la sy- métrie cylindrique de l'appareillage expérimental	140 146 147
 2.3 2.4 2.5 2.6 	Coupe transverse du détecteur H1. Cette vue met en évidence la sy- métrie cylindrique de l'appareillage expérimental	143 146 147 148
 2.3 2.4 2.5 2.6 2.7 	Coupe transverse du détecteur H1. Cette vue met en évidence la sy- métrie cylindrique de l'appareillage expérimental	143 146 147 148 148
 2.3 2.4 2.5 2.6 2.7 	Coupe transverse du détecteur H1. Cette vue met en évidence la sy- métrie cylindrique de l'appareillage expérimental	140 146 147 148 148 148
 2.3 2.4 2.5 2.6 2.7 2.8 	Coupe transverse du détecteur H1. Cette vue met en évidence la sy- métrie cylindrique de l'appareillage expérimental	143 146 147 148 148 148 150
 2.3 2.4 2.5 2.6 2.7 2.8 	Coupe transverse du détecteur H1. Cette vue met en évidence la sy- métrie cylindrique de l'appareillage expérimental. \ldots \ldots \ldots \ldots Vue de face du détecteur H1. Sur la gauche apparaît nettement l'en- droit où est stockée toute l'électronique d'acquisition. \ldots \ldots Vue longitudinale des détecteurs de traces plongés dans le champ magnétique délivré par la bobine supraconductrice de H1. \ldots \ldots Coupe transverse du système de détecteurs de traces de H1. \ldots \ldots Identification des particules dans les détecteurs de traces avant de H1 par la mesure de la perte linéaire d'énergie (de/dx). \ldots \ldots Schéma de la chambre à dérive CIZ chargée d'assurer une mesure en z des trajectoires des particules passant dans la région centrale de H1.	143 146 147 148 148 148 150 150
 2.3 2.4 2.5 2.6 2.7 2.8 2.9 	Coupe transverse du détecteur H1. Cette vue met en évidence la sy- métrie cylindrique de l'appareillage expérimental	143 146 147 148 148 148 150 150
 2.3 2.4 2.5 2.6 2.7 2.8 2.9 	Coupe transverse du détecteur H1. Cette vue met en évidence la sy- métrie cylindrique de l'appareillage expérimental. $\dots \dots \dots \dots$ Vue de face du détecteur H1. Sur la gauche apparaît nettement l'en- droit où est stockée toute l'électronique d'acquisition. $\dots \dots \dots \dots$ Vue longitudinale des détecteurs de traces plongés dans le champ magnétique délivré par la bobine supraconductrice de H1. $\dots \dots \dots$ Coupe transverse du système de détection de traces de H1. $\dots \dots \dots$ Identification des particules dans les détecteurs de traces avant de H1 par la mesure de la perte linéaire d'énergie (de/dx). $\dots \dots \dots \dots$ Schéma de la chambre à dérive CIZ chargée d'assurer une mesure en z des trajectoires des particules passant dans la région centrale de H1. Schéma détaillant la structure de la chambre proportionnelle CIP utilisée dans le système de déclenchement dans la région centrale de	143 146 147 148 148 148 150 150
 2.3 2.4 2.5 2.6 2.7 2.8 2.9 2.10 	Coupe transverse du détecteur H1. Cette vue met en évidence la sy- métrie cylindrique de l'appareillage expérimental. $\dots \dots \dots \dots$ Vue de face du détecteur H1. Sur la gauche apparaît nettement l'en- droit où est stockée toute l'électronique d'acquisition. $\dots \dots \dots \dots$ Vue longitudinale des détecteurs de traces plongés dans le champ magnétique délivré par la bobine supraconductrice de H1. $\dots \dots$ Coupe transverse du système de détection de traces de H1. $\dots \dots$ Identification des particules dans les détecteurs de traces avant de H1 par la mesure de la perte linéaire d'énergie (de/dx). $\dots \dots \dots \dots$ Schéma de la chambre à dérive CIZ chargée d'assurer une mesure en z des trajectoires des particules passant dans la région centrale de H1. Schéma détaillant la structure de la chambre proportionnelle CIP utilisée dans le système de déclenchement dans la région centrale de H1. $\dots \dots \dots$	143 146 147 148 148 148 150 150 151
 2.3 2.4 2.5 2.6 2.7 2.8 2.9 2.10 2.11 	Coupe transverse du détecteur H1. Cette vue met en évidence la sy- métrie cylindrique de l'appareillage expérimental	146 147 148 148 148 150 150 150 151 152 153
 2.3 2.4 2.5 2.6 2.7 2.8 2.9 2.10 2.11 2.12 	Coupe transverse du détecteur H1. Cette vue met en évidence la sy- métrie cylindrique de l'appareillage expérimental	143 146 147 148 148 148 150 150 150 151 152 153 154

2.14	Coupe longitudinale du calorimètre à argon liquide	157
2.15	Schéma d'une cellule électromagnétique du LAr	158
2.16	Schéma d'une cellule hadronique du LAr	159
2.17	Lignes à X_0 constant et à λ_i constant dans le LAr.	159
2.18	Structure mécanique du Calorimètre PLUG	161
2.19	Schéma du BEMC et structure des cellules	162
2.20	Disposition du mur veto dans H1	165
2.21	Schéma du système de mesure de luminosité	166
2.22	Vue de la partie arrière du détecteur H1 montrant les deux parties de SPACAL	167
2 23	Schéma d'une plaque de plomb utilisée dans une cellule hadronique	101
2.20	de SPACAL	167
2.24	Schéma d'un module de SPACAL	168
2.25	Vue $r - \phi$ du SPACAL	170
2.26	Schéma d'une station du FPS	172
2.20 2.27	Synontique du déclenchement de H1	175
2.21		± 10
3.1	Schéma de la chaine d'électronique du SPACAL	181
3.2	Synoptique du traitement du signal dans la chaine d'électronique du	
	SPACAL	182
3.3	Mise en évidence de l'évolution de l'écart type des piédestaux avec	
	le 50 Hz . La figure représente la différence des piédestaux moyens	
	$\operatorname{correspondant}$ à un déclenchement en phase (AC) ou non (OSC) avec	
	le 50Hz. On voit que pour les boîtes analogiques 3 et 4 cet effet est	
	important	183
3.4	Mise en évidence du décalage temporel d'une boîte analogique du	
	SPACAL. La contribution en couleur foncée correspond aux canaux	
	d'une boîte analogique dont le retard n'est pas correctement réglé	184
1 1	Cinématique de la collision et la dans la laboratoire et dans un	
1.1	Contentiatique de la constituite arrivent l'une vons l'autre sur un ave	
	referentiel ou les deux particules arrivent i une vers i autre sur un axe	100
1.0	$\frac{VV}{V} = \frac{1}{V} \frac{V}{V} =$	190
1.2	In ustration du processus generique $ep \rightarrow AT$ au cours duquel un ob-	
	jet blanc de couleur est echange et ou les sous-systemes hadroniques,	109
	X et Y sont produits respectivement au vertex du photon et du proton.	192
3.1	Efficacité du système de déclenchement "BSET trigger" (CL2) obte-	
0.1	nue pour la période de prise de données 1994 en fonction de l'énergie	
	de l'agrégat de cellules de plus haute énergie trouvé dans le BEMC.	
	C'est ce déclenchement qui a été utilisé dans cette thèse. On a ajusté	
	cette distribution avec une fonction de Fermi-Dirac. On voit que le	
	déclenchement vaut environ 100 % à partir de 8 GeV	204
3.2	Résolutions obtenues en a) u et b) Q^2 par la méthode Σ Résolu-	
0.2	tions obtenues en c) u et d) O^2 par la méthode électron. Ces réso-	
	lutions ont été obtenues en utilisant le Monte Carlo RAPCAP 93	
	nour $u \in [0, 1, 0, 7]$ at $O^2 > 7$ GeV ² On a nour chacune des figures	
	un histogramme de l'écart relatif de la valeur reconstruite à la valeur	
	un monogramme de l'écan relain de la valeur reconstruite à la valeur générée exprimé en $\%$	207
	generoe exprime en 70	201

3.3	Résolution obtenue en M_X en utilisant la méthode COMB. Nous pré- sentons ici un histogramme de l'écart relatif de la valeur M_X recons- truite à la valeur générée au niveau des hadrons exprimé en $\%$ 209
3.4	Résolutions obtenues en $X_{\mathbb{P}}$ avec a) la première méthode décrite dans le texte, b) la seconde méthode décrite dans le texte. On a, pour cha- cune des figures, un histogramme de l'écart relatif de la valeur recons- truite à la valeur générée exprimé en %. On obtient respectivement pour chaque méthode une résolution de 18.7 % et 32.4 %
3.5	Comparaison des distributions de photoproduction et de diffusion pro- fondément inélastique. a) distributions de $E - P_z$ b) distributions de ECRA c) distribution de EBPC. La normalisation complètement ar- bitraire a été choisie de manière à bien voir les différences entre les deux types de distributions
3.6	Couverture en pseudo-rapidité de l'appareillage H1. La courbe donne la probabilité de détection d'une particule isolée en fonction de la pseudo-rapidité de cette dernière. Les différentes parties concernent le calorimètre LAr (trait continu épais), le système F_{μ} (trait continu fin), le PLUG (simple hachures), le PRT (double hachures) et le Fer (pointillés) (non utilisé dans l'analyse). Cette étude a été faite en utilisant le générateur d'événements DIS LEPTO (CDM) en prenant en compte l'ensemble des particules générées
3.7	a) et b) accord entre l'angle azimuthal des partons et des jets, c) et d) accord entre la pseudo-rapidité des partons et des jets, e) et f) accord entre l'énergie des partons et des jets
3.8	a) distribution brute des événements à deux jets trouvés dans les données 1994 de H1 en fonction de Q^2 b) Acceptance pour les événements à deux jets passant la sélection avant en fonction du Q^2 généré obtenue avec RAPGAP (MEPS)
3.9	a) distribution brute des événements à deux jets trouvés dans les don- nées 1994 de H1 en fonction de y b) Acceptance pour les événements à deux jets passant la sélection avant en fonction du y généré obtenue avec RAPGAP (MEPS)
3.10	a) Distribution de la pseudo-rapidité du jet le plus vers l'arrière en fonction de y au niveau des hadrons b) Distribution de la pseudo- rapidité du jet le plus vers l'arrière en fonction de y au niveau recons- truit
3.11	a) distribution brute des événements à deux jets trouvés dans les données 1994 de H1 en fonction de $X_{\mathbb{P}}$ b) Acceptance pour les événements à deux jets passant la sélection avant en fonction du $X_{\mathbb{P}}$ généré obtenue avec RAPGAP (MEPS)
3.12	a) Distribution de la pseudo-rapidité du jet le plus vers l'avant en fonction de $X_{\mathbb{P}}$ au niveau des hadrons b) Distribution de la pseudo-rapidité du jet le plus vers l'avant en fonction de $X_{\mathbb{P}}$ au niveau reconstruit $\ldots \ldots \ldots$

v

:

3.14	Distributions dans le plan $x - Q^2$ des événements à deux jets trouvés
	dans les données. On a également représenté les coupures fiducielles
	en y et Q^2 appliquées dans cette analyse ainsi que les limites imposées
	par la mesure de l'électron dans le BEMC (θ, E'_e)
3.15	Distributions quasi-brutes des données en a) p_{\perp}^2 , b) $\xi_{\mathbb{P}}$, et c) $\Phi_{e,jet}$.
	On a seulement corrigé du fond de photoproduction
3.16	Comparaison des nombres de jets obtenus dans les données de H1 et
	prédits par le Monte Carlo RAPGAP sans aucune repondération. On
	observe une assez mauvaise description de ce spectre par le Monte
	Carlo brut. Le nombre de 0-jet dans le Monte Carlo est normalisé au
	nombre de 0-jet observés. Les données sont représentées en trait plein
	(noir) et le Monte Carlo en pointillés (rouges)
3.17	Comparaison des nombres de jets obtenus dans les données diffrac-
	tives de H1 et prédits par le Monte Carlo RAPGAP avec la repon-
	dération $\hat{s}^{0.01}$. On observe une mauvaise description du nombre de
	di-jets
3.18	Distributions de \hat{s} généré par RAPGAP sans repondération pour les
	m événements à 0 jet (trait plein noir), 1 jet (trait pointillé bleu), 2 jets
	(trait point-tiret rouge)
3.19	Comparaison des nombres de jets obtenus dans les données diffrac-
	tives de H1 et prédits par le Monte Carlo RAPGAP après une re-
	pondération de la forme $\hat{s}^{0,2}$ et une renormalisation du gluon par un
	facteur 0.7. On observe une bonne description de ce spectre
3.20	Description de la réponse des détecteurs avant $(F_{\mu}, PLUG, PRI)$ pour
	l'ensemble du lot d'événements de diffusion profondément inelastique $M \rightarrow C + D + D + D + D + D = 0.027$
9.61	compare aux Monte Carlo RAPGAP + DJANGO
3.21	Lo Monto Conlo PAPCAP repondéré
2 99	Comparaison de la distribution en n de la sélection diffractive avec
0.22	le Monte Carlo RAPGAP repondéré 228
3 93	Comparaison de la distribution en énergie du positon diffusé de la
0.20	sélection diffractive avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré
3.24	Comparaison de la distribution en angle azimuthal Φ_e du positon dif-
0.21	fusé de la sélection diffractive avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré.229
3.25	Comparaison de la distribution en x de la sélection diffractive avec le
0.10	Monte Carlo RAPGAP repondéré
3.26	Comparaison de la distribution en β de la sélection diffractive avec le
	Monte Carlo RAPGAP repondéré
3.27	Comparaison de la distribution en $X_{\mathbb{P}}$ de la sélection diffractive avec
	le Monte Carlo RAPGAP repondéré
3.28	Comparaison de la distribution en position longitudinale du vertex
	Z_{vertex} de la sélection diffractive avec le Monte Carlo RAPGAP re-
	pondéré
3.29	Comparaison de la distribution en Q^2 de la sélection des événements
	diffractifs à 1 jet avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré 233
3.30	Comparaison de la distribution en η_{max} de la sélection des événements
	diffractifs à 1 jet avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré 233

3.31	Comparaison de la distribution en énergie du positon diffusé de la	
	sélection des événements diffractifs à 1 jet avec le Monte Carlo RAP-	<u>9</u> 34
0.00	GAP repondere.	204
3.32	Comparaison de la distribution en aligie polarie du position diffuse de la sélection des événements diffractifs à 1 jet avec le Monte Carlo	
	DADCAD reportion	234
? ? ? ?	Comparaison de la distribution en angle azimuthal Φ du nositon	201
J.JJ	diffusé de la sélection des événements diffractifs à 1 jet avec le Monte	
	Carlo RAPCAP repondéré	235
3 34	Comparaison de la distribution en r de la sélection des événements	
0.04	diffractifs à 1 jet avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré.	. 235
3 35	Comparaison de la distribution en β de la sélection des événements	
0.00	diffractifs à 1 jet avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré.	. 236
3 36	Comparaison de la distribution en $X_{\rm P}$ de la sélection des événements	
0.00	diffractifs à 1 jet avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré.	. 236
3.37	Comparaison de la distribution en position longitudinale du vertex	
	Z_{vertex} de la sélection des événements diffractifs à 1 jet avec le Monte	
	Carlo RAPGAP repondéré.	. 237
3.38	Comparaison de la distribution en Q^2 de la sélection des événements	
	diffractifs à 2 jets avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré	. 238
3.39	Comparaison de la distribution en η_{max} de la sélection des événements	
	diffractifs à 2 jets avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré	. 238
3.40	Comparaison de la distribution en énergie du positon diffusé de la	
	sélection des événements diffractifs à 2 jets avec le Monte Carlo RAP-	090
	GAP repondéré.	. 239
3.41	Comparaison de la distribution en angle polaire du positon diffuse de	
	la selection des evenements diffractils à 2 jets avec le Monte Carlo	930
9.49	RAPGAP repondere	. 205
3.42	diffusé de la sélection des événements diffusctifs à 2 jets avec le Monte	
	Carlo RAPGAP repondéré	. 240
3 43	Comparaison de la distribution en x de la sélection des événements	
0.10	diffractifs à 2 jets avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré.	. 240
3.44	Comparaison de la distribution en β de la sélection des événements	
	diffractifs à 2 jets avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré.	. 241
3.45	Comparaison de la distribution en $X_{\mathbb{P}}$ de la sélection des événements	
	diffractifs à 2 jets avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré	. 241
3.46	Comparaison de la distribution en position longitudinale du vertex	
	Z_{vertex} de la sélection des événements diffractifs à 2 jets avec le Monte	
	Carlo RAPGAP repondéré.	. 242
3.47	Comparaison du spectre en p_{\perp} des di-jets obtenus dans les données	o : -
	et de celui obtenu avec le Monte Carlo RAPGAP repondéré	. 242
4.1	Diagrammes à prendre en compte pour calculer une section efficace	
	incluant les corrections radiatives QED. On n'a représenté ici que la	
	partie liée au vertex de l'électron car ces corrections sont valables	

pour tout diagramme QCD que l'on connecte au photon échangé. . . 247

4.2	Facteur de correction en fonction de $\xi_{\mathbb{P}}$ qu'il faut appliquer aux don- nées pour prendre en compte l'émission de photons réel par les leptons incidents ou finals ainsi que le terme de correction virtuel du vertex	18
		40
5.1	Exemple représentatif d'un événement diffractif présentant un di-jet dans l'état final hadronique	52
5.2	Profils des di-jets en a) pseudo-rapidité η et en b) angle azimuthal Φ . 2	53
5.3	Résolution sur le p_{\perp} des jets $\ldots \ldots \ldots \ldots \ldots \ldots \ldots \ldots \ldots 2$	53
5.4	a) Pureté obtenue dans chaque bin en p_{\perp}^2 , b) facteur de correction	
	C_f pour chaque bin	54
5.5	Section efficace différentielle en fonction de p_{\perp}^{*}	55
5.6	Résolution sur $\xi_{\mathbb{P}}$;Э1
5.7	a) Purete obtenue dans chaque bin en $\xi_{\mathbb{P}}$, b) facteur de correction C_f	57
58	pour chaque bill	58
5.0 5.9	Bésolution sur Φ_{ℓ} : 2	260
5.10	a) Pureté obtenue dans chaque bin en $\Phi_{(e,iet)}$, b) facteur de correction	
0.10	C_f pour chaque bin	260
5.11	Section efficace différentielle en fonction de $\Phi_{(e,jet)}$	261
6.1	Comparaison de la section efficace différentielle en fonction de p_{\perp}^2	
	avec RAPGAP (MEPS)	264
6.2	Comparaison de la section efficace différentielle en fonction de $\xi_{\mathbb{P}}$ avec RAPGAP (MEPS)	265
6.3	Comparaison de la section efficace différentielle en fonction de $\Phi_{(e,jet)}$ avec RAPGAP (MEPS)	266
6.4	Comparaison de la section efficace différentielle en fonction de p_{\perp}^2 avec RAPGAP (CDM)	67
6.5	Comparaison de la section efficace différentielle en fonction de $\xi_{\mathbb{P}}$ avec BAPGAP (CDM)	68
6.6	Comparaison de la section efficace différentielle en fonction de $\Phi_{(e, iet)}$	
0.00	avec RAPGAP (CDM)	68
6.7	Comparaison de la section efficace différentielle en fonction de p_{\perp}^2 avec RAPGAP (HS2)	69
6.8	Comparaison de la section efficace différentielle en fonction de $\xi_{\mathbf{P}}$ avec	
	RAPGAP (HS2)	270
6.9	Comparaison de la section efficace différentielle en fonction de $\Phi_{(e,jet)}$ avec RAPGAP (HS2)	71
6.10	Comparaison de la section efficace différentielle en fonction de p_{\perp}^2	
	avec RAPGAP (HS3)	71
6.11	Comparaison de la section efficace différentielle en fonction de $\xi_{\mathbb{P}}$ avec	
	RAPGAP (HS3)	72
6.12	Comparaison de la section efficace différentielle en fonction de $\Phi_{(e,jet)}$ avec RAPGAP (HS3)	73

Liste des tableaux

1.1 1.2	Les fermions du Modèle Standard et leurs principales caractéristiques. 8 Les bosons du Modèle Standard. Pour le boson de Higgs, on a donné la limite inférieure à 95% de confiance [4]
2.1	Comportement en Q^2 des sections efficaces liées à l'interaction directe du photon ou à une de ces fluctuation $q\bar{q}$ dans le cas DIS et DDIS. μ^2 est l'échelle typique d'une fluctuation soft du photon en hadron et vaut de l'ordre de Λ_{QCD}
$\begin{array}{c} 1.1 \\ 1.2 \end{array}$	Paramètres nominaux de la machine HERA
2.1	Caractéristiques techniques du SPACAL
3.1 3.2	Résumé des coupures pour sélectionner des événements de diffusion profondément inélastique
3.3	Les coupures fiducielles finales définissant la section efficace mesurée . 220
5.1	Résumé des chiffres importants pour la section efficace différentielle de production de di-jet en fonction de p_{\perp}^2 . On a noté abs. pour absolue et rel. pour relative. Les erreurs relatives sont données en %. Les erreurs sont ajoutées quadratiquement.
5.2	Résumé des chiffres importants pour la section efficace différentielle de production de di-jet en fonction de $\xi_{\mathbb{P}}$. On a noté a. pour absolue et r. pour relative. Les erreurs relatives sont données en %. Les erreurs sont ajoutées guadratiquement.
5.3	Résumé des chiffres importants pour la section efficace différentielle de production de di-jet en fonction de $\Phi_{(e,jet)}$. On a noté abs. pour absolue et rel. pour relative. Les erreurs relatives sont données en %.
	Les erreurs sont ajoutées quadratiquement