Д4.2 Изучение поглощения света в жидкости.

Дорогинин Д.В. Группа Б02-825

Цель работы: экспериментнально проверить закон Ламберта-Бугера-Бера и измерить коэффициент поглощения крепкого чайного настоя.

В работе используются: лазерная указка, ваза, линейка, настой чайных листьев, камера, графический редактор Krita.

Теория

Пусть свет проходит через вещество, взаимодействуя с N молекулами, имеющими шанс p захватить. Тогда изменение числа фотонов

$$dN_{\Phi} = -pN_{\Phi}dN.$$

Для изменения интенсивности этого потока, в предположении $I=\beta N_{\Phi}$ (β – коэффициент пропорциональности), подающего на плоский слой толщиной dx и площадью S, справедливо

$$dI = \frac{pnS}{\beta}Idx = -\alpha Idx,$$

где n – концентрация молекул. Коэффициент α – коэффициент поглощения. Интегрируя это выражения получим закон Ламберта-Бугера-Бера:

$$I = I_0 e^{-\alpha x} \tag{1}$$

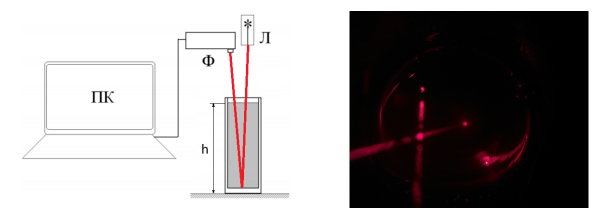


Рис. 1: Схема установки и пример изображения.

На Рис. 1 представлена схема установки. Ваза заполняется исследуемой жидкостью до высоты h и помещается в тёмное место. Сверху ваза освещается лазером Л. Делается

снимок полученного на дне станака пятна камерой Φ , который далее анализируется в редакторе фотографий: на изображении пятна находится пиксель с интенсивностью света, близкой к максимальной в пятне, и его интенсивность i фиксируется. Здесь за интенсивность пикселя принимаем величину

$$i = \frac{i_R + i_G + i_B}{3},$$

где $i_R,\ i_G$ и i_B — интенсивности света базовых цветов пикселя. Эта интенсивность пропорциональна исследуемой $i\propto I.$ Так как свет проходит через чайный настой дважды, то

$$I \propto e^{-2\alpha h}$$
.

Для исследования зависимости концентрации чайного настоя n=n(t) от времени заваривания использовался одинаковый объём воды одинаковой температуры и одинаковое количество чайных листьев для каждого заваривания.

Ход работы

Собираем установку, измерения для разных температур и высот представлены в Таблице 1.

| t, мин | 5 | t, мин | 10 | t, мин | 15 | t, мин | 20 |
|--------|-----|--------|-----|--------|-----|--------|-----|
| h, cm | i |
| 2.0 | 255 | 3.0 | 247 | 5.0 | 247 | 4.0 | 246 |
| 18.0 | 230 | 6.0 | 246 | 8.0 | 244 | 8.0 | 241 |
| 20.0 | 212 | 9.5 | 243 | 11.0 | 157 | 10.5 | 243 |
| 22.5 | 188 | 14.0 | 242 | 15.0 | 153 | 12.5 | 138 |
| | | 16.5 | 222 | 17.5 | 97 | 15.0 | 132 |
| | | 18.5 | 198 | 20.5 | 48 | 18.5 | 77 |
| | | 20.5 | 163 | 22.0 | 43 | 20.5 | 87 |
| | | 22.0 | 121 | | • | 22.0 | 38 |

Таблица 1: Результаты изменения.

Результаты представим на графике (Рис. 2) в осях $\left(\ln\left(\frac{i}{i_0}\right), 2h\right)$, где i_0 – яркость при минимальной высоте настоя. На графиках точки начинаются с момента, когда яркость пятна начинает меняться.

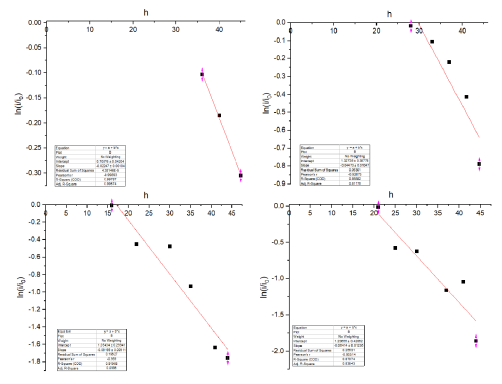


Рис. 2: Зависимости $\ln\left(\frac{i}{i_0}\right) = \left(\ln\left(\frac{i}{i_0}\right)\right)[2h]$ для $t=5,\ 10,\ 15,\ 20$ мин.

Результаты измерений для α представлены в Таблице 2. Таким образом, закон Ламберта-Бугера-Бера выполняется. Представим зависимость $\alpha=\alpha(t)$ на графике (Рис. 2). Из графика можно предположить, что зависимость имеет вид $\alpha \propto 1-e^{-Ct}$, а так как $\alpha \propto n$, тот же закон будет выполняться и для концентрации. Высокая погрешность измерений и их малое количество не позволяют проверить зависимость точнее.

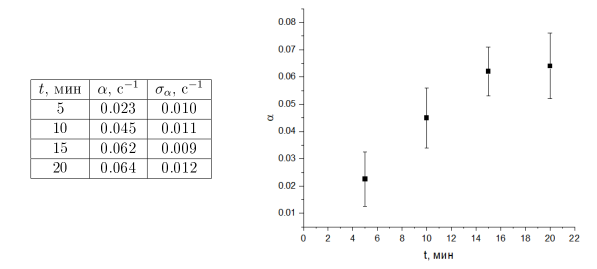


Рис. 3: Результаты измерений и зависимость $\alpha = \alpha(t)$.