Московский физико-технический институт (государственный университет) Факультет общей и прикладной физики

Лабораторная работа №5.5

(Общая физика: квантовая физика)

Компьютерная сцинтилляционная γ -спектрометрия

Работу выполнил: Иванов Кирилл, 625 группа

г. Долгопрудный 2018 год

Цель работы: В данной работе предполагается изучить спектр гамма-излучений для образцов 22 Na, 137 Cs, 60 Co, 241 Am и 152 Eu, найти для них пики полного поглощения и обратного рассеяния.

1. Теоретическое введение

Основная задача спектрометрических измерений заключается в определении энергии, интенсивности дискретных гамма-линий от различных гамма-источников и их идентификации.

Основными процессами взаимодействия гамма-излучения с веществом являются фотоэффект, эффект Комптона и образование электрон-позитронных пар. Каждый из этих процессов вносит свой вклад в образование наблюдаемого спектра. Образующиеся при этих процессах электроны испытывают большое количество неупругих соударений с молекулами и атомами среды. Неупругие соударения могут сопровождаться как ионизацией, так и возбуждением молекул или атомов среды. В промежуточных же стадиях (при переходах возбужденных молекул или атомов в основное состояние, при рекомбинации электрических зарядов и т.п.) в веществе возникают кванты света различных длин волн, присущих данному веществу.

При фотоэффекте кинетическая энергия электрона $T_e = E_{\gamma} - I_i$, где I_i — энергия ионизации i-той оболочки атома. Фотоэффект особенно существенен для тяжелых веществ, где он идет с заметной вероятностью даже при высоких энергиях гамма-квантов. В легких веществах фотоэффект становится заметен лишь при относительно небольших энергиях гамма-квантов. Наряду с фотоэффектом, при котором вся энергия гамма-кванта передается атомному электрону, взаимодействие гамма-излучения со средой может приводить к его рассеянию, т.е. отклонению от первоначального направления распространения на некоторый угол.

При эффекте Компотна происходит упругое рассеяние фотона на свободном электроне, сопровождающееся изменением длины волны фотона (реально этот процесс происходит на слабо связанных с атомом внешних электронах). Максимальная энергия образующихся комптоновских электронов соответствует рассеянию гамма-квантов на 2π и равна

$$E_{c_max} = \frac{\hbar\omega}{1 + \frac{m_e c^2}{2\hbar\omega}}$$

При достаточно высокой энергии гамма-кванта наряду с фотоэффектом и эффектом Комптона может происходить третий вид взаимодействия гамма-квантов с веществом — **образование электрон-позитронных пар**. При этом если процесс образования пары идет в кулоновском поле ядра или протона, то энергия образующегося ядра отдачи оказывается весьма малой, так что пороговая энергия гамма-кванта, необходимая для образования пары, практически совпадает с удвоенной энергией покоя электрона $E_0 = 2m_ec^2 = 1,022 \text{M} \Rightarrow \text{B}$.

Появившийся в результате процесса образования пар электрон теряет свою энергию на ионизацию среды. Таким образом, вся энергия электрона остается в детекторе. Позитрон будет двигаться до тех пор, пока практически не остановится, а затем аннигилирует с электроном среды, в результате чего появятся два гамма-кванта. Т.е., кинетическая энергия позитрона также останется в детекторе. Далее возможны три варианта развития событий:

- а) оба родившихся гамма-кванта не вылетают из детектора, и тогда вся энергия первичного гамма-кванта останется в детекторе, а в спектре появится пик с $E=E_{\gamma}$;
- б) один из родившихся гамма-квантов покидает детектор, и в спектре появляется пик, соответствующий энергии $E=E_{\gamma}-E0$, где $E_{0}=m_{e}c^{2}=511$ кэB;
- в) оба родившихся гамма-кванта покидают детектор, и в спектре появля- ется пик, соответствующий энергии $E = E_{\gamma} - 2E0$, где $2E_0 = 2m_ec^2 = 1022$ кэB;

Таким образом, любой спектр, получаемый с помощью гамма-спектрометра, описывается несколькими компонентами, каждая из которых связана с определенным физическим процессом. Как описано выше, основными физическими процессами взаимодействия гамма-квантов с веществом являются фотоэффект, эффект Комптона и образование электрон-позитронных пар, и каждый из них вносит свой вклад в образование спектра. Помимо этих процессов, добавляются экспонента, связанная с наличием фона, пик характеристического излучения, возникающий при взаимодействии гамма-квантов с окружающим веществом, а также пик обратного рассеяния, образующийся при энергии квантов $E_{\gamma} \gg mc^2 2/2$ в результате рассеяния гамма-квантов на большие углы на материалах конструктивных элементов детектора и защиты. Положение пика обратного рассеяния определяется по формуле (E — энергия фотопика):

$$E_{\text{ofp}} = \frac{E}{1 + \frac{2E}{mc^2}} \tag{1}$$

Энергетическим разрешением спектрометра называется величина

$$R_i = \frac{\Delta E_i}{E_i} \tag{2}$$

т.е. отношение ширины пика полного поглощения (измеренной на полувысоте) к регистрируемой энергии пика поглощения. Это значение $E_i \propto \overline{n_i}$ — числу частиц на выходе ФЭУ. При этом $\Delta E_i \propto \overline{\Delta n_i} = \sqrt{\overline{n_i}}$ — ширина пика пропорциональна среднеквадратичной флуктуации, которая равна корню из числа частиц. Таким образом, наша формула (2) примет вид

$$R_i = \frac{\text{const}}{\sqrt{E_i}} \tag{3}$$

2. Выполнение работы

Проведем измерения гамма-спектров для 22 Na, 137 Cs, 60 Co, 241 Am и 152 Eu, а также измерение фона. Измерения для цезия повторим на соседней установке. Получаем зависимость счета на сцинтилляторе $N_{_{\rm Y}}'$ от номера канала N.

Найдем пики полного рассеяния для натрия $^{22}{\rm Na}$ и цезия $^{137}{\rm Cs}$:

$$N_{Na_{-}1} = 597.5, \quad N_{Na_{-}2} = 1395.2, \quad N_{Cs} = 754.2$$

Мы знаем, что этим пикам соответствуют табличные значения энергии 511, 1275 и 662 кэВ соответственно. Тогда проведем калибровку спектрометра, построив линейную зависимость энергии гамма-кванта от номера канала $E_j = f(N_j)$. Результат калибровки:

$$E_j = (-60.537 + 0.957N_i)$$
 кэВ

С помощью полученной зависимости переведем все полученные значения каналов в энергии, а счет сцинтиллятора отнормируем по времени, получив число частиц за секунду $N_{\rm q}=\frac{N_{\rm q}'}{t}.$ Погрешность счета подсчитаем по формуле

$$\sigma_{N_{\mathbf{q}}} = N_{\mathbf{q}} \cdot \frac{\sqrt{N_{\mathbf{q}}'}}{N_{\mathbf{q}}'} = \frac{\sqrt{N_{\mathbf{q}}'}}{t}$$

Во всех измерениях t в диапазоне 600-700 секунд. Отложим по оси абсцисс энергию полученных экспериментальных точек, а по оси ординат — число частиц за секунду (рис. 1-6).

С помощью ПО компьютера экспериментальной установки получим значения пиков полного поглощения и их ширины. По формуле (2) подсчитаем для них разрешающую способность спектрометра. Результаты сведем в таблицу.

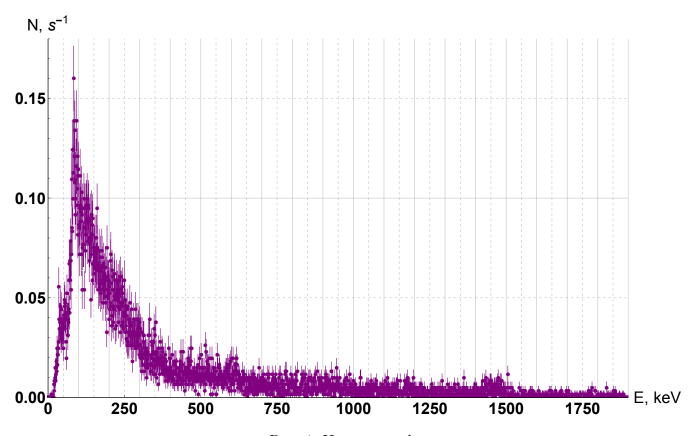


Рис. 1: Измерение фона

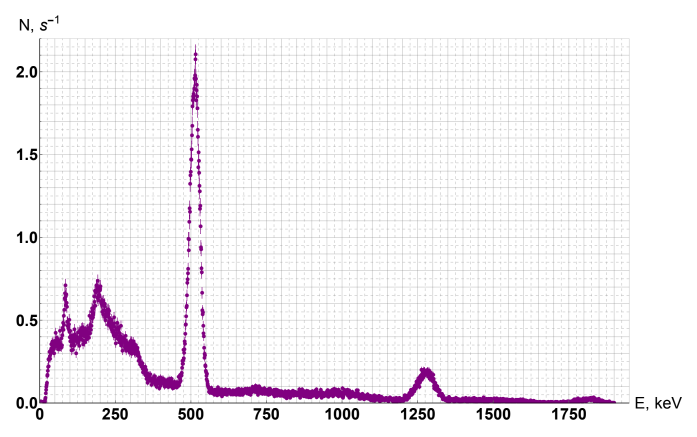


Рис. 2: Измерение спектра источника натрия $^{22}{\rm Na}$

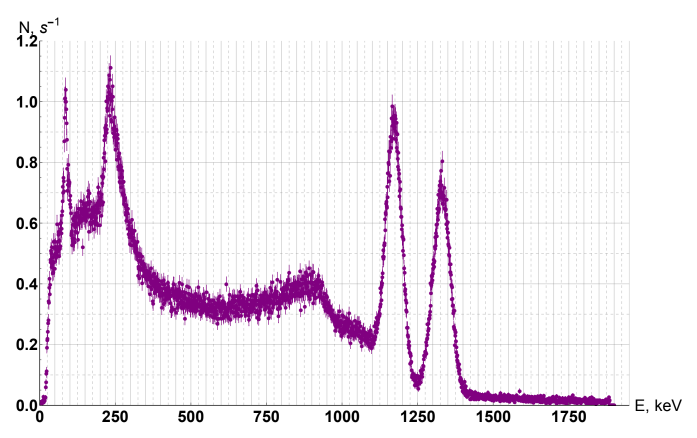


Рис. 3: Измерение спектра источника кобальта $^{60}\mathrm{Co}$

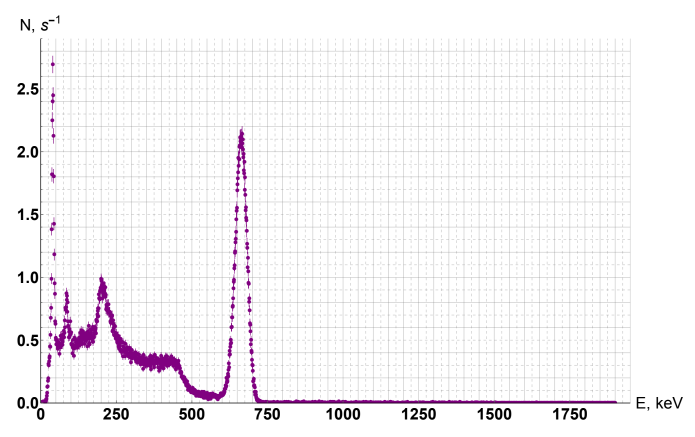


Рис. 4: Измерение спектра источника цезия $^{137}\mathrm{Cs}$

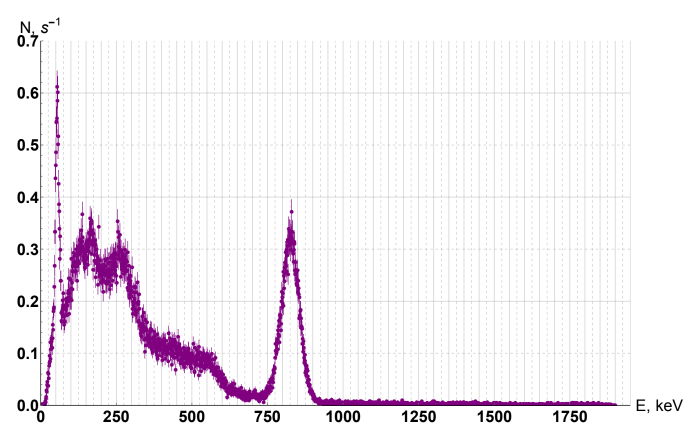


Рис. 5: Измерение на второй установке спектра источника цезия $^{137}\mathrm{Cs}$

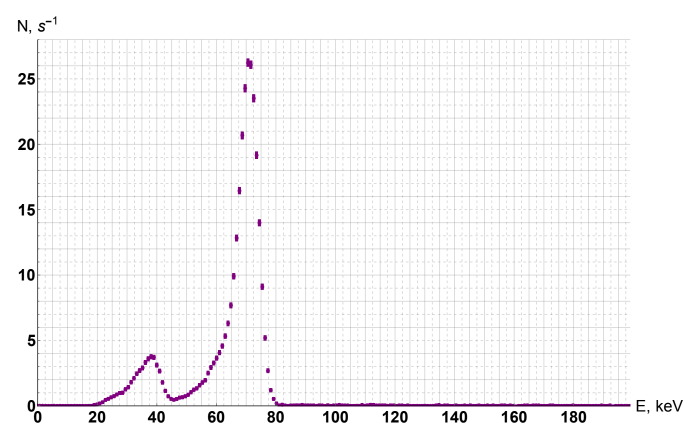


Рис. 6: Измерение спектра источника америция $^{241}\mathrm{Am}$

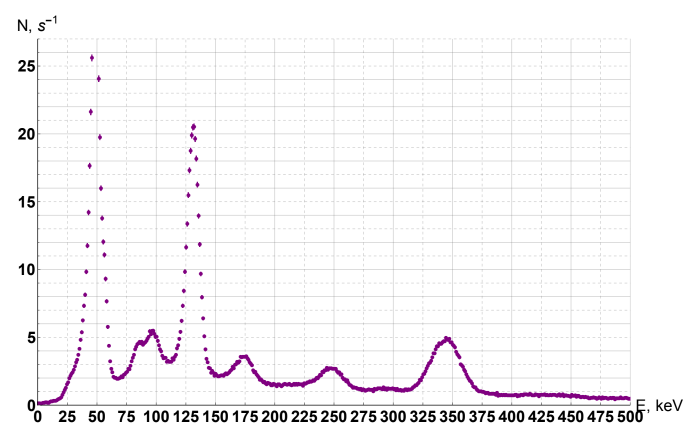


Рис. 7: Измерение спектра источника европия $^{152}{\rm Eu}$

Таблица 1: Пики прямого поглощения

Образец	N_i	ΔN_i	E_i , кэВ	$\Delta E,_i$ кэВ	R_i
Натрий ²² Na	597.48	42	511.4	40.2	0.079
Натрий ²² Na	1395.23	76.6	1275.1	73.4	0.058
Цезий ¹³⁷ Сs	754.22	47.4	661.5	45.3	0.069
Кобальт ⁶⁰ Со	1286.1	65.1	1170.6	62.3	0.053
Кобальт ⁶⁰ Со	1450.59	73.3	1328.1	70.2	0.053
$ m A$ мериций ^{241}Am	135.57	9.5	69.2	9	0.131
Европий ¹⁵² Eu	199.01	12.3	130	11.7	0.09
Европий ¹⁵² Eu	320.8	23.1	246.6	22.1	0.089
Европий ¹⁵² Eu	421.7	30.4	343.2	29.1	0.085

Экспериментально оценим пики комптоновского рассеяния и сравним с теоретическим расчетом. Результаты сведем в таблицу. Построим график зависимости теоретического расчета от экспериментального.

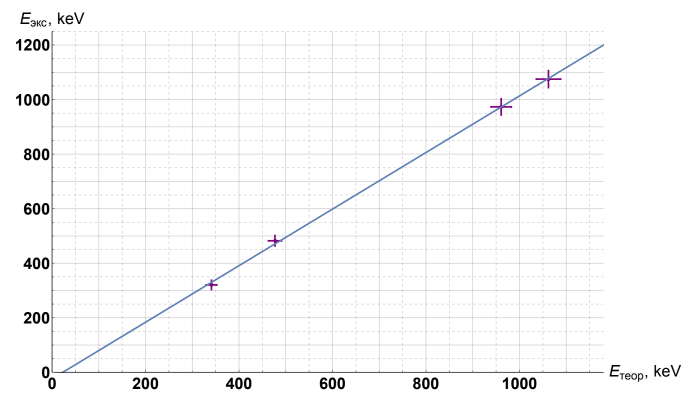


Рис. 8: Зависимости теоретического расчета края комптоновского спектра от экспериментального

Найдем параметры фита:

Таблица 2: Комптновские спектры

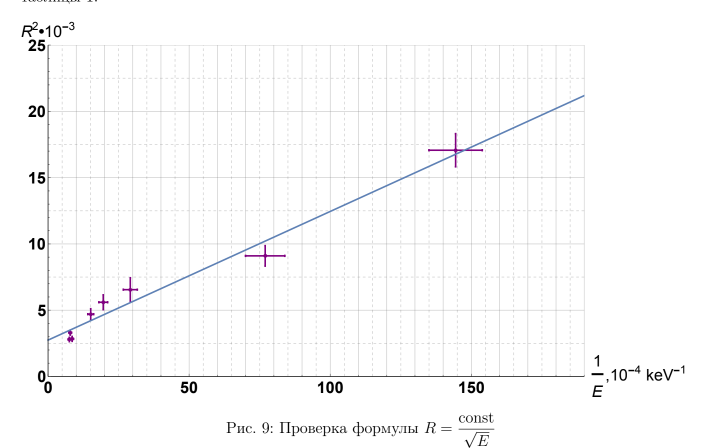
Образец	E_i , кэ ${ m B}$	$E_{c { m экc}}, { m кэ}{ m B}$	$E_{c \text{ Teop}}$, кэ B
Натрий ²² Na	511.4	320.5	341.
Цезий ¹³⁷ Сs	661.5	482.2	477.2
Кобальт ⁶⁰ Со	1270.6	973.3	960.9
Натрий ²² Na	1275.1	1075	1062.3

Таблица 3: Фит рис. 8 функцией y = ax + b

	Estimate	Standard Error
b	23.43	12.36
a	0.96	0.02

Видим, что коэф. при $x\simeq 1$, т.е. результат согласуется с теорией.

Для проверки соотношения (3) построим график зависимости $R_i^2 = f(\frac{1}{E_i})$ для величин из таблицы 1.



Результаты фита сведем в таблицу:

Таблица 4: Фит рис. 9 функцией y=ax+b

	Estimate	Standard Error
b	2.74367	0.40169
a	0.097081	0.00673854

Видно, что точки вполне хорошо описывают прямую.

Теперь найдем пики обратного рассеяния.

Таблица 5: Пики обратного рассеяния

Образец	E_i , кэВ	$E_{ m oбp}$, кэ ${ m B}$
Натрий ²² Na	511.4	190
Цезий ¹³⁷ Сs	661.5	205
Кобальт ⁶⁰ Со	1328.1	230
Европий ¹⁵² Eu	129.973	95

Построим график зависимости $E_{\text{обр}} = f(E)$ согласно (1) и нанесем экспериментальные точки:

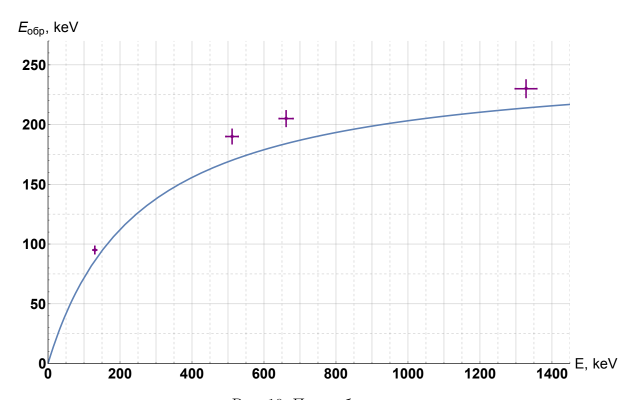


Рис. 10: Пики обратного рассеяния

Заметим, что на наших графиках (для натрия, цезия, кобальта и европия) в левой части спектра присутствует узкий (небольшой и широкий для европия) пик, соответствующий энергии порядка $E_x \simeq 80$ кэВ. Это соответствует характеристическому излучению из свинца, служащего защитой спектрометра от внешнего излучения.

Пронаблюдав на осциллографе изображение импульсов с Φ ЭУ, оценим величины $\tau_0 \simeq 0.6$ мкс — характерное время высвечивания для Φ ЭУ, и постоянную времени $RC \simeq 35$ мкс. Это было оценено по передним и задним фронтам импульсов соответственно.