Versuchsbericht zu

EDX - Energiedispersive Röntgenspektroskopie

Gruppe BA-C-04

Alexander Neuwirth (E-Mail: a_neuw01@wwu.de) Leonhard Segger (E-Mail: l_segg03@uni-muenster.de)

> durchgeführt am 22.10.2018 betreut von Johann Preuß

> > 4. November 2018

Inhaltsverzeichnis

1	Kur	zfassun	\mathbf{g}	3		
2	Methoden					
3	Erge	ebnisse	und Diskussion	4		
	3.1	Beoba	chtung	4		
	3.2	Daten	analyse	5		
		3.2.1	Bestimmung der Abschirmkonstanten	5		
		3.2.2	Bestimmung der Zusammensetzung	8		
	3.3	Diskus	ssion	10		
		3.3.1	Bestimmung der Abschirmkonstanten	10		
		3.3.2	Bestimmung der Zusammensetzung	11		
4	Sch	lussfolg	gerung	12		

1 Kurzfassung

Die Energiedispersive Röntgenspektroskopie ist ein Verfahren, welches es erlaubt mithilfe des von einer Probe, die mit einem Röntgenstrahl von kontinuierlichem Spektrum beschossen wird, ausgesandten Röntgenfluoreszenzspektrums die Zusammensetzung der Probe zu bestimmen. Es sollen mithilfe eines Röntgengeräts und einigen bekannten Proben Röntgenfluoreszenzspektren verschiedener unbekannter Proben aufgezeichnet werden. Auf Basis dieser Spektren wird die elementare Zusammensetzung der unbekannten Proben untersucht, wobei nicht nur die Art der vorkommenden Elemente, sondern auch ihr Massenanteil an der Gesamtprobe bestimmt wird. Hierbei werden die Limitierungen des Verfahrens an verschiedenen Beispielen aufgezeigt. Zusätzlich kann das Moseleysche Gesetz bestätigt werden und die Abschirmkonstanten von sechs Elementen werden bestimmt. Dies ist jedoch nur innerhalb großer Unsicherheiten möglich.

2 Methoden

Für die Versuchsdurchführung werden ein Röntgengerät, ein Vielkanalanalysator und verschiedene Proben größtenteils unbekannter Natur verwendet. Das Röntgengerät, welches mit einer Eisen-Anode arbeitet, und die Proben sind in Abb. 1 dargestellt.

Die Röntgenphotonen der charakteristischen und Bremsstrahlung können durch eine Blende in die Versuchskammer eintreten, in der sich ein Probenhalter und eine PIN-Diode befinden. Die Diode ist mit dem Vielkanalanalysator verbunden. Hier wird ausgenutzt, dass die Anzahl der in der Detektordiode erzeugten Elektron-Loch-Paare als proportional zur Energie des eingetretenen Röntgenphotons angenommen werden kann. Das Röntgengerät wird mit einer Spannung von 35 keV betrieben, weshalb dies die erwartete maximal messbare Energie eines Röntgenphotons ist. Zunächst wird der Probenhalter in einen Winkel von 45° und der Detektor in einen Winkel von 90° zum Röntgenstrahl gebracht. Diese Winkel werden mit dem Auge abgeschätzt, da die Verwendung des eingebauten Goniometers zu einer Stellung führt, die nach Augenmaß nicht dem gewünschten Winkel entspricht.

Um dem verwendeten Messprogramm zu erlauben, den Proportionalitätsfaktor zwischen entstandenen Elektron-Loch-Paaren und Energie des Röntgenphotons zu bestimmen, wird mit zwei Proben, von denen bekannt ist, aus welchen Elementen sie bestehen, kalibriert. Zur Kalibrierung wird Eisen und Molybdän verwendet (Dreipunktkalibrierung).

Dann werden die Röntgenfluoreszenzspektren aller Proben aufgezeichnet und jeweils Gauß-Fits über die Peaks durchgeführt. Es wird jeweils über einen Zeitraum von 10 min gemessen. Die Fitparameter werden verwendet, um Energie, Standardunsicherheit und Höhe des Peaks zu bestimmen. Nun können mithilfe dieser Werte und bekannten Übergangsenergien in verschiedenen Elementen die Zusammensetzungen der Proben untersucht bzw. überprüft werden.



(a) Röntgengerät

(b) Proben

Abbildung 1: Verwendetes Röntgengerät und Proben. Die Probe mit der Nummer Vier ist nicht im Bild, da sie zum Zeitpunkt der Aufnahme gerade gemessen wurde.

3 Ergebnisse und Diskussion

3.1 Beobachtung

Abb. 2 stellt eines der aufgenommenen Röntgenfluoreszenzspektren exemplarisch dar.

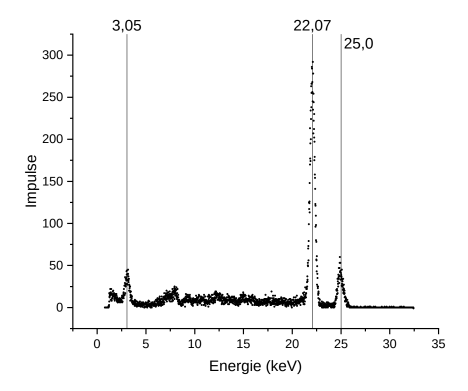


Abbildung 2: Röntgenfluoreszenzspektrum einer Silbermünze. Die Peaks der L_{α} , K_{α} und K_{β} Linien sind deutlich zu erkennen. Abseits dieser Peaks sind mehrere weitere signifikante Abweichungen von Null zu erkennen.

3.2 Datenanalyse

3.2.1 Bestimmung der Abschirmkonstanten

Aus den gemessenen Energiespektren wurden die Energien der Peaks mittels eines Gauß-Fits bestimmt. Die Standardabweichung ergibt sich dabei aus der FWHM (Full-Widthat-Half-Maximum, Halbwertsbreite):

$$\sigma = \frac{\text{FWHM}}{2\sqrt{\ln 2}} \tag{1}$$

Die Ergebnisse sind in Tabelle 1 und Tabelle 3 aufgeführt.

Tabelle 1: Gemessene Röntgenfluoreszenzmaxima. Die charakteristischen Übergangsenergien sind die experimentellen Werte aus [1].

Probe (Angabe)	Energie E_{Mess} in keV	rel. Höhe	Element	char. Übergang	Energie E_{NIST} in keV
1 (Zn)	$6,380340\pm0,139418$	8 %	-	-	-
	$8,588040\pm0,116621$	79 %	Zn	K_{α}	$8,615823\pm0,000073$
	$9,532960\pm0,110738$	13 %	Zn	K_{β}	$9,57203 \pm 0,00022$
2 (Fe)	$3,442880 \pm 0,167796$	1 %	-	-	-
	$6,390750 \pm 0,117693$	86 %	Fe	K_{α}	$6,3910264\pm0,0000099$
	$7,0899800\pm0,0953308$	13 %	Fe	K_{β}	$7,058175\pm0,000099$
3 (Cu)	$8,000530\pm0,116792$	86 %	Cu	K_{α}	$8,0278416\pm0,0000026$
	$8,875740 \pm 0,104736$	14 %	Cu	K_{β}	$8,905413 \pm 0,000038$
7 (Ti)	$1,3921800\pm0,0475828$	2 %	-	-	-
	$2,547050 \pm 0,281081$	3 %	-	-	-
	$4,540070\pm0,135133$	95%	Ti	K_{α}	$4,5108991\pm0,0000094$
	$6,409990\pm0,148897$	1 %	-	-	-
8 (Mo)	$7,792120\pm0,286311$	3 %	-	-	-
	$11,193700 \pm 0,293367$	3 %	-	-	-
	$17,389100\pm0,131891$	82 %	Mo	K_{α}	$17,37429 \pm 0,00029$
	$19,581600 \pm 0,145811$	12 %	Mo	K_{β}	$19,59025 \pm 0,00041$
21 (Ag)	$3,053540\pm0,157693$	8%	Ag	L_{α}	$3,150974\pm0,000036$
	$22,066600 \pm 0,123733$	80 %	Ag	K_{α}	$21,99030 \pm 0,00010$
	$24,960500\pm0,132161$	12%	Ag	K_{β}	$24,94242 \pm 0,00030$

Die in Tabelle 1 identifizierten K_{α} (K_{β}) Übergangsenergien wurden gemäß Gleichung (4) umgeformt und in Abb. 3 (Abb. 4) gegen die Kernladung Z aufgetragen. Das Moseleysche Gesetz

$$\sqrt{\frac{E}{R_y}} = (Z - \sigma_{n21})\sqrt{\frac{1}{n_1^2} - \frac{1}{n_2^2}} \tag{2}$$

folgt aus den Differenzen zweier Energieniveaus

$$E_n = R_y \frac{(Z - \sigma_n)^2}{n^2} \tag{3}$$

dabei ist σ_{n21} die mittlere Abschirmkonstante und $R_y\approx 13.6\,\mathrm{eV}$ die Rydbergkonstante.

$$f := \sqrt{\frac{E}{R_y(\frac{1}{n_1^2} - \frac{1}{n_2^2})}} = Z - \sigma_{n21} \tag{4}$$

$$u(f) = \sqrt{\frac{1}{4ER_y(\frac{1}{n_1^2} - \frac{1}{n_2^2})}}u(E)$$
 (5)

Unter der Annahme, dass sich σ_{n21} nicht wesentlich bei Kernladungszahlen Z von 20 bis 50 unterscheidet erwartet man einen linearen Abhängigkeit von f zu Z mit einer Steigung $b \approx 1$. Diese Annahme ist gerechtfertigt, da sich die Anzahl der Elektronen lediglich in der N- und O- Schale ändert, welche einen relativ geringen Einfluss auf Übergange von K- nach L- bzw. M- Schale haben.

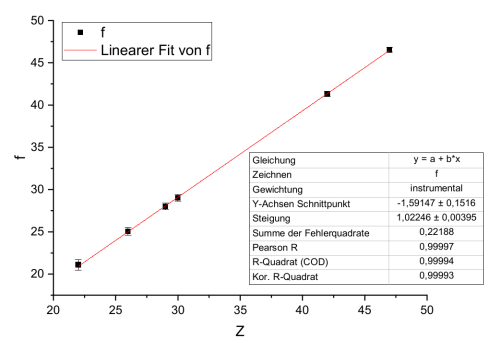


Abbildung 3: Die K_{α} Übergangsenergien wurden gemäß Gleichung (4) umgeformt und gegen die Kernladungszahl Z aufgetragen. Dabei beträgt $n_1 = 1$ und $n_2 = 2$.

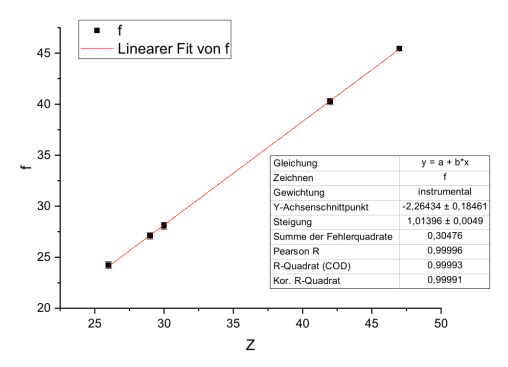


Abbildung 4: Die K_{β} Übergangsenergien wurden gemäß Gleichung (4) umgeformt und gegen die Kernladungszahl Z aufgetragen. Dabei beträgt $n_1=1$ und $n_2=3$.

Die y-Achsenabschnitte entsprechen $a=-\sigma_{n21}$ und sind die über alle Messpunkte gemittelte Abschirmkonstante. Anstelle derer bietet es sich an σ_{n21} einzeln zu berechnen, da sie sich mit der Kernladungszahl Z ändert. Die Ergebnisse von $\sigma_{n21}=Z-f$ sind in Tabelle 2 aufgeführt.

Tabelle 2: Die nach dem Moseleyschen Gesetz bestimmten Abschirmkonstanten der gemessenen K_{α} bzw. K_{β} Übergänge.

Element	$\sigma_{n21} (K_{\alpha})$	$\sigma_{n21} (\mathrm{K}_{\beta})$
Ti	$0,90249 \pm 0,31398$	-
Fe	$0,96914 \pm 0,23049$	$1,78250 \pm 0,16282$
Cu	$0,99347 \pm 0,20442$	$1,90376 \pm 0,15987$
Zn	0.98337 ± 0.19702	$1,91847 \pm 0,16310$
Mo	$0,71061 \pm 0,15659$	$1,75324 \pm 0,14985$
Ag	$0,48772 \pm 0,13041$	$1,56051 \pm 0,12030$

3.2.2 Bestimmung der Zusammensetzung

Die Daten zu den aufgenommenen Peaks sind in Tabelle 3 mit Vergleichsenergien aufgelistet.

Tabelle 3: Gemessene Röntgenfluoreszenzmaxima. Die charakteristischen Übergangsenergien sind die experimentellen Werte aus [1].

Probe (Angabe)	Energie E_{Mess} in keV	rel.	vermt.	char.	Energie E_{NIST} in keV
		Höhe	Element	Übergang	
4 (20 Cent)	$7,982620\pm0,112034$	84 %	Cu	K_{α}	$8,0278416\pm0,0000026$
	$8,773400\pm0,123854$	16%	Cu	K_{β}	$8,905413\pm0,000038$
5 (Zn-Edelstahl)	$6,416830\pm0,178065$	7%	-	-	-
	$8,577800\pm0,126318$	80 %	Zn	K_{α}	$8,615823\pm0,000073$
	$9,536520\pm0,114435$	12%	Zn	K_{β}	$9,57203 \pm 0,00022$
6 (Edelstahl)	$3,396770 \pm 0,189573$	1 %	-	-	-
	$6,369750 \pm 0,123004$	86 %	Fe	K_{α}	$6,3910264\pm0,0000099$
	$7,071280\pm0,101517$	13 %	Fe	K_{β}	$7,058175\pm0,000099$
9	$6,367140 \pm 0,148707$	6 %		-	-
	$8,57041 \pm 0,12301$	80 %	Zn	K_{α}	$8,615823 \pm 0,000073$
	$9,527680 \pm 0,109148$	13%	Zn	K_{β}	$9,57203 \pm 0,00022$
10	$7,425100\pm0,121503$	86 %	Ni	K_{α}	$7,4610343\pm0,0000045$
	$8,237170\pm0,106367$	14%	Ni	K_{β}	$8,264775 \pm 0,000017$
11	$5,929280 \pm 0,227907$	2 %	Но	L_{α}	$5,939963\pm0,000071$
	$7,797360 \pm 0,202443$	93%	Но	L_{β}	$7,76352 \pm 0,00049$
	$9,0031600 \pm 0,0822221$	5 %	Но	L_{β}	$9,0511 \pm 0,0020$
12	$9{,}114640\pm0{,}188139$	4 %	Pb	L_{α}	$9,18456 \pm 0,00070$
	$10,501\ 100 \pm 0,130\ 522$	54%	Pb	L_{α}	$10,55160 \pm 0,00027$
	$12,562000 \pm 0,144569$	39%	Pb	L_{β}	$12,6012 \pm 0,0013$
	$14,782100\pm0,182134$	4 %	Pb	L_{β}	$14,7915 \pm 0,0052$
13	$4,745400\pm0,240256$	10 %	I	L_{β}	$4,66608 \pm 0,00023$
	$8,000520\pm0,126315$	52%	Cu	K_{α}	$8,0278416 \pm 0,0000026$
	$8,885310 \pm 0,123469$	9%	Cu	K_{β}	$8,905413 \pm 0,000038$
	$14,87740 \pm 0,13453$	24%	Y	K_{α}	$14,88294 \pm 0,00026$
	$16,701100\pm0,148831$	4 %	Y	K_{β}	$16,6447 \pm 0,0012$
14	$3,07729 \pm 0,16356$	9 %	Ag	L_{α}	$3,150974\pm0,000036$
	$7,727700\pm0,263332$	5 %	Со	K_{β}	$7,70598\pm0,00021$
	$11,893800 \pm 0,238067$	7 %	Au	L_{β}	$11,8287 \pm 0,0014$
	$15,09180 \pm 0,31842$	3 %	Pb	L_{β}	$15,1014 \pm 0,0054$
	$18,149600\pm0,443069$	2 %	Zr	L_{γ}	$17,9943 \pm 0,0019$
	$22,070900\pm0,141621$	65%	Ag	K_{α}	$21,99030 \pm 0,00010$
	$24,96430 \pm 0,16706$	10 %	Ag	K_{β}	$24,94242 \pm 0,00030$
15	$7,994360\pm0,125916$	86 %	Cu	K_{α}	$8,0278416\pm0,0000026$
	$8,884850 \pm 0,109037$	14%	Cu	K_{β}	$8,905413 \pm 0,000038$
16 (1-Cent)	$7,988180\pm0,117498$	86 %	Cu	K_{α}	$8,0278416\pm0,0000026$
	$8,863700 \pm 0,107308$	14%	Cu	K_{β}	$8,905413 \pm 0,000038$
17	$7,983770\pm0,112928$	86 %	Cu	K_{α}	$8,0278416\pm0,0000026$
	$8,850580\pm0,106618$	14%	Cu	K_{β}	$8,905413 \pm 0,000038$
18	$7,419930\pm0,114157$	86 %	Ni	K_{α}	$7,4610343\pm0,0000045$
	$8,217470 \pm 0,102606$	14 %	Ni	K_{β}	$8,264775 \pm 0,000017$
19	$5,404930\pm0,124428$	31 %	Cr	K_{α}	$5,4055384\pm0,0000071$
	$6,33056 \pm 0,11387$	59 %	Fe	K_{α}	$6,3910264\pm0,0000099$
	$7,059030\pm0,217815$	10 %	Fe	K_{β}	$7,058175\pm0,000016$
20 (Kronkorken)	$4,523190\pm0,152823$	4 %	Ti	K_{α}	$4,5108991\pm0,0000094$
, ,	$6,35883 \pm 0,11196$	83 %	Fe	K_{α}	$6,3910264\pm0,0000099$
	$7,034230\pm0,103302$	13 %	Fe	K_{β}	$7,058175\pm0,000016$
	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	- / 0		ρ	,

Um mit Gleichung (6) die Massenteile C_i eines Elements in der Probe bestimmen zu können ist es notwendig, dass alle Peaks einem Referenz-Spektrum (H_{0i}) zugeordnet werden können. Bei den Proben aus Tabelle 3 mit Tabelle 1 als Referenz-Spektrum ist dies lediglich für Probe 20, den Kronkorken, möglich.

$$C_j = \frac{\rho_i \cdot \frac{H_j}{H_{0j}}}{\sum_i \rho_i \cdot \frac{H_i}{H_{0i}}} \tag{6}$$

Die Unsicherheiten der Dichten $\rho_{\rm Fe} = 7.874\,{\rm g/cm^3}$ und $\rho_{\rm Ti} = 4.540\,{\rm g/cm^3}$ verschwinden gegenüber den der Peakhöhen, welche mit 5% abgeschätzt werden. [2] In Tabelle 4 sind die für zum Berechnen benötigen Messwerte aufgeführt.

Tabelle 4: Höhen der Referenz- und Probenpeaks von Eisen und Titan.

	Höhe in a.u.
$H_{0,\mathrm{Fe}}$	$2737,86 \pm 136,89$
$H_{ m Fe}$	$1899,26 \pm 84,96$
$H'_{0,\mathrm{Fe}}$	$414,38 \pm 20,72$
$H_{ m Fe}^{\prime}$	$157,24 \pm 7,86$
$H_{0,\mathrm{Ti}}$	$1136,09 \pm 56,80$
$H_{ m Ti}$	$82,82 \pm 4,14$

$$1 - C_{\text{Ti}} = C_{\text{Fe}} = \frac{1}{1 + \frac{\rho_{\text{Ti}} H_{\text{Ti}} H_{0,\text{Fe}}}{\rho_{\text{Fe}} H_{\text{Fe}} H_{0,\text{Ti}}}}$$
(7)

Einsetzen in Gleichung (7) ergibt $C_{\text{Fe}} = (94.3 \pm 0.5) \%$ und $C_{\text{Ti}} = (5.7 \pm 0.5) \%$, bzw. mit dem kleineren Peak, also H', $C'_{\text{Fe}} = (94.6 \pm 0.5) \%$ und $C'_{\text{Ti}} = (5.4 \pm 0.5) \%$

3.3 Diskussion

3.3.1 Bestimmung der Abschirmkonstanten

Die gemessenen Energien in Tabelle 1 können zum größten Teil charakteristischen Übergängen in den jeweiligen Elementen zugeordnet werden. Obwohl die Proben jedoch nicht als Legierung gekennzeichnet sind, treten jedoch im Fall von Probe 1, 2, 7 und 8 Peaks auf, bei denen dies nicht möglich ist. Hier steht zu vermuten, dass in geringen Mengen andere Elemente beigemischt wurden, von denen aber jeweils nur der häufigste Übergang messbar ist, weshalb sie nicht eindeutig identifiziert werden können.

Das Moseleysche Gesetz kann insofern bestätigt werden, als dass die Steigungen in Abb. 3 bis 4 gemäß der vorgenommenen Näherung nahe an 1 liegt. Die Abweichung nach oben hängt vermutlich mit der Tatsache zusammen, dass die mittlere Abschirmkonstante mit der Kernladungszahl abnimmt. Dies spiegelt sich auch in Tabelle 2 wieder, wobei hier die große Unsicherheit eine präzisere Aussage unmöglich macht.

3.3.2 Bestimmung der Zusammensetzung

Die Bestimmung der Zusammensetzung der unbekannten Proben ist teilweise mit großer Sicherheit möglich, teilweise jedoch dadurch erschwert, dass mehrere Elemente in Frage kommen und die Unsicherheit der Messwerte sehr groß ist. Es werden die Energien und relativen Höhen der gemessenen Peaks in Tabelle 3 mit denen der bekannten Proben aus Tabelle 1 sowie den Angaben aus [1] verglichen. Da dies häufig noch mehrere Möglichkeiten für die Zusammensetzung offen ließ, werden zusätzliche Annahmen darüber getroffen, welche Elemente auf Basis des Aussehens der Proben wahrscheinlich sind. Auch dies führt jedoch nicht in allen Fällen zu einer eindeutigen Bestimmung der Natur der Proben. Folgendes ergibt sich für:

- Probe 4 Hier kann recht eindeutig Kupfer als Hauptbestandteil identifiziert werden. Dies stimmt mit den Erwartungen überein, da 20-Cent-Münzen aus nordischem Gold bestehen (vgl. [3]), welches zu 89% aus Kupfer besteht. Die anderen Anteile (5% Zink, 5% Aluminium. 1% Zinn) konnten nicht identifiziert werden. Dies ist eine wichtige Feststellung für die Limitierungen dieses Verfahrens.
- Probe 5 Hier kann Zink als Hauptbestandteil festgestellt werden. Es fällt allerdings auf, dass zusätzlich ein Peak mit 7% relativer Höhe auftritt, der keinem Übergang im Zink-Atom zugeordnet werden kann. Die Energie des Peaks entspricht dem K_{α} Übergang in Eisen. Dies war allerdings bereits bei Probe 1 der Fall, obwohl diese als (reines) Zink gekennzeichnet ist. Das lässt die Schlussfolgerung zu, dass entweder in beiden Fällen Eisen beigemischt ist oder im Zink ein zusätzlicher Übergang dieser Energie stattfindet. Ersteres würde die Angabe zu Probe 5 bestätigen, da diese sie als Zn-Edelstahl bezeichnet hat.
- Probe 6 Probe 6 sollte laut Angabe Edelstahl sein. Dies kann bestätigt werden, da die gleichen Übergänge wie in Probe 2 (Fe) auftreten. In beiden Fällen tritt jedoch zusätzlich zu den in Eisen charakteristischen Übergängen ein weiterer auf. Hier kann wie zuvor nur vermutete werden, dass entweder in beiden Fällen ein anderes Element beigemischt war oder ein Übergang unerwarteter Energie auftritt.
- Probe 9 Es wurden die gleichen Übergänge wie bei Probe 1 und 5 gemessen. Hauptbestandteil ist Zink. Ansonsten gelten dieselben Überlegungen wie bei Probe 5.
- Probe 10 kann auf Basis der Angaben von [1] als Nickel identifiziert werden.
- Probe 11 kann auf Basis der Angaben von [1] als Holmium identifiziert werden.
- Probe 12 kann auf Basis der Angaben von [1] als Blei identifiziert werden.
- Probe 13 Je zwei Übergänge können Kupfer und Yttrium zugeordnet werden. Der fünfte Übergang ist schwieriger zuzuordnen. Die Wahrscheinlichkeit, dass es sich tatsächlich um den L_{β} -Übergang im Iod handelt, ist eher gering, da dann auch andere Übergange des Iods im Spektrum zu erwarten wären.

- Probe 14 Das Spektrum lässt nur ein eindeutiges Identifizieren von Silber zu. Die vier anderen gemessenen Peaks sind nicht nur einem oder zwei Elementen zuordenbar. Es werden deswegen Elemente gewählt, die passende Übergänge bei diesen Energien haben, auf der Erde vorkommen und stabile Isotope haben. Das Ergebnis lautet Zirconium, Blei, Gold und Cobalt. Dieses Ergebnis ist nicht sehr aussagekräftig, da bei diesen Elementen zu erwarten wäre, dass auch andere Übergänge im Spektrum zu sehen sind. Hier tritt allerdings ein weiteres Problem dieser Methode zutage, da, wenn zwei Übergänge in der Probe energetisch hinreichend nah zusammen fallen, sie nicht mehr im Spektrum unterscheidbar sind.
- Probe 15 Hier kann recht eindeutig Kupfer als einziger messbarer Bestandteil identifiziert werden.
- Probe 16 Hier kann recht eindeutig Kupfer als einziger messbarer Bestandteil identifiziert werden.
- Probe 17 Hier kann recht eindeutig Kupfer als einziger messbarer Bestandteil identifiziert werden.
- Probe 18 Hier kann recht eindeutig Nickel als einziger messbarer Bestandteil identifiziert werden.
- Probe 19 Hier kann recht eindeutig Eisen identifiziert werden. Zusätzlich tritt ein Peak bei einer Energie auf, die dem K_{α} -Übergang im Chrom entspricht.
- Probe 20 Hier kann recht eindeutig Eisen identifiziert werden. Zusätzlich tritt ein Peak bei einer Energie auf, die dem K_{α} -Übergang im Titan entspricht. Dies ist kein Element, dass in Kronkorken zu erwarten wäre.

4 Schlussfolgerung

Es konnten verschiedene Untersuchungen mithilfe von Röntgenspektroskopie gemacht werden. Zunächst wurden charakteristische Übergangsenergien von sechs Elementen gemessen und zugeordnet. Auf Basis dessen konnte für den größten Teil der anderen Proben mit hoher Sicherheit die Anteile bestimmt werden, die in ausreichender Menge vorhanden sind, damit ihre Peaks im Spektrum sichtbar sind. Es wurde jedoch auch offensichtlich, dass die Methode der energiedispersiven Röntgenspektroskopie mit dem verwendeten Röntgengerät keine adäquate Technik ist, um Proben zu analysieren, die entweder aus vielen verschiedenen Elementen bestehen oder um Elementbestandteile zu finden, deren Anteil unter etwa 5% liegt. Außerdem können für eine Probe die Massenbestandteile bestimmt werden. Hierbei wurde deutlich, dass die Effektivität dieser Methode massiv mit den vorhandenen Referenzmessungen reiner Proben skaliert, da einige Proben aus Mangel einer solchen Messung nicht auf Massenanteile untersucht werden konnten.

Obwohl das Moseleysche Gesetz bestätigt werden konnte, kann dieses Verfahren nicht als gut zur Bestimmung der mittleren Abschirmkonstanten geeignet bezeichnet werden, da dies nur mit sehr großen Unsicherheiten möglich war.

Das Programm, das zur Erfassung der Messdaten des Röntgendetektors verwendet wurde, hat die Messung zusätzlich erschwert, da es insgesamt sieben mal nach abgeschlossener Messung abgestürzt ist, was das Wiederholen der Messung erzwang.

Literatur

- [1] NIST. X-Ray Transition Energies Database. URL: https://www.nist.gov/pml/x-ray-transition-energies-database (besucht am 01.11.2018).
- [2] NIST. X-Ray Mass Attenuation Coefficients. URL: https://physics.nist.gov/ PhysRefData/XrayMassCoef/tab1.html (besucht am 03.11.2018).
- [3] The UK Copper Development Assoc. Euro Coin Alloy. URL: https://www.predecimal.com/euroarticle.htm (besucht am 03.11.2018).