V602

Röntgenemission und -absorption

 $\begin{array}{ccc} \text{Amelie Hater} & \text{Ngoc Le} \\ \text{amelie.hater@tu-dortmund.de} & \text{ngoc.le@tu-dortmund.de} \end{array}$

Durchführung: 09.04.2024 Abgabe: 16.04.2024

TU Dortmund – Fakultät Physik

Inhaltsverzeichnis

1	Ziel	setzung					
2	1.11001.10						
	2.1	Röntgenstrahlung					
	2.2	Absorption von Röntgenstrahlung					
	2.3	Bragg'sche Reflektion					
	2.4	Vorbereitungsaufgaben					
3	Versuchsaufbau						
4	Durchführung						
	4.1	Bragg Bedingung					
	4.2	Emissionsspektrum einer Kupferröntgenröhre					
		Absorptionsspektren verschiedener Materialien					
Ar	nhang						
	Orig	inaldaten					

1 Zielsetzung

Das Ziel des Versuchs ist die Aufnahme und anschließende Analyse von Absorptionsspektren verschiedener Materialien und des Emissionsspektrum einer Kupferröntgenröhre.

2 Theorie

2.1 Röntgenstrahlung

Die Röntgenstrahlung wird in einer evakuierten Röhre dadurch erzeugt, dass durch eine anliegende Spannung beschleunigte Elektronen auf ein bestimmtes Anodenmaterial prallen. Die freien Elektronen wurden zuvor von einer Glükathode emmitiert. Das vom Zusammenstoß stammende Röntgenspektrum kann in ein kontinuierliches Bremsspektrum und eine charakteristische Röntgenstrahlung unterteilt werden.

Das Bremsspektrum entsteht bei der Abbremsung des Elektrons im Coulombfeld der Atomkerne des Anodenmaterials. Die dadurch ausgesandten Photonen besitzen genau die Energie, die das Elektron durch das Abbremsen verloren hat. Das Bremsspektrum ist kontinuierlich, da ein ELektron sowohl seine gesamte kinetisch Energie auf einmal abgeben k, als auch nur Teile davon. Die maximal mögliche Energie hängt dabei ausschließlich von der Beschleunigungsspannung ab. Das Bremsspektrum ist schematisch in Abbildung (1) zu sehen. Die aus der maximalen Energie ableitbare minimale Wellenlänge lässt sich durch

$$\lambda_{\min} = \frac{h \cdot c}{e \cdot U} \tag{1}$$

$$mit E_{kin} = e \cdot U \tag{2}$$

und
$$E_{\text{Strahl}} = h \cdot \nu$$
 (3)

beschreiben. Dabei ist h das Planksche Wirkumsquantum, c die Lichtgeschwindigkeit, e die Elementarladung und U die angelegte Beschleunigungsspannung.

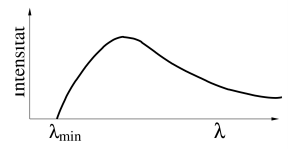


Abbildung 1: Schematische Darstellung eines Bremsspektrums.

Das charakteristische Röntgenspektrum ist abhängig vom Material der Anode. Es entsteht dadurch, dass das Anodenmaterial ionisiert wird, wodurch eine leere Elektronenschale

entsteht. In diese leere Schale fällt dann ein Elektron aus einer höheren Schale herein und gibt die Energiedifferenz der Schalen als Röntgenquant ab. Daher besteht das charakteristische Röntgenspektrum aus scharfen Linien, die mit den Buchstaben $K_{\alpha}, K_{\beta}, L_{\alpha}$, etc. bezeichnet werden. Der Großbuchstabe gibt dabei die Schale an, in die das Elektron hineinfällt und die griechischen Buchstaben geben an, aus welcher Schale es kommt. Die Bindungsenergie E_n der einzelnen Elektronen in der n-ten Schale kann durch die Formel

$$E_n = -R_\infty \cdot z_{\text{eff}}^2 \cdot \frac{1}{n^2} \tag{4}$$

beschrieben werden. R_{∞} ist hier die Rydbergenergie und $z_{\rm eff}$ die effektive Kernladung, für die $z_{\rm eff}=z-\sigma$ mit z als Kernladung und σ als Abschirmkonstante gilt. Die Abschirmkonstanten können durch folgende Formen für die Energien der Cu-K $_{\alpha}$ - und der Cu-K $_{\beta}$ - Linie

$$E_{K,\text{abs}} = R_{\infty} \cdot (z - \sigma_1)^2 \tag{5}$$

$$E_{K,\alpha} = R_{\infty} \cdot \left(\frac{1}{n}\right)^2 \cdot (z - \sigma_1)^2 - R_{\infty} \cdot \left(\frac{1}{m}\right)^2 \cdot (z - \sigma_2)^2 \tag{6}$$

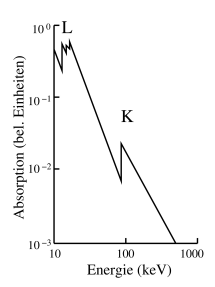
$$E_{K,\beta} = R_{\infty} \cdot \left(\frac{1}{n}\right)^2 \cdot (z - \sigma_1)^2 - R_{\infty} \cdot \left(\frac{1}{l}\right)^2 \cdot (z - \sigma_3)^2 \tag{7}$$

bei Vernachlässigung des Drehimpulsbeitrages berechnet werden. Für Kupfer gilt dabei n=1, m=2 und l=3.

2.2 Absorption von Röntgenstrahlung

Der Compton- und der Photoeffekt sind die beiden wichtigsten Prozesse bei der Absorption von Röntgenstrahlung mit einer Energie von unter 1MeV. Dies führt dazu, dass der Absorptionskoeffizient mit zunehmender Energie abnimmt und wenn die Photonenernergie marginal größer ist als die Bindungsenergie eines Elektrons aus der nächsten weiter am Kern liegenden Schale sprunghaft ansteigt. Dieser Bereich wird als L - oder K-Kante bezeichnet, je nachdem aus welcher Schale das Elektron stammt. Die L-Kante besitzt dabei eine in diesem Experiment nicht auflösbare Feinstruktur, die K-Kante gibt es hingegen nur einmal. Dies ist auch in Abbildung (2) zu sehen. Diese Abbildung zeigt eine schematische Darstellung der Lund K-Kante. Mithilfe der aus der Sommerfeldschen Feinstrukturformel herleitbare Formel

$$\sigma_K = Z - \sqrt{\frac{E_K}{R_\infty} - \frac{\alpha^2 \cdot Z^4}{4}} \tag{8}$$



(8) Abbildung 2: Schematische
Darstellung der
Absorptionskanten
[anleitungV602].

lässt sich die Abschirmkonstante $\sigma_{K,\mathrm{abs}}$ für Elektronen aus der K-Schale berechnen. Für die Abschirmkonstante $\sigma_{L,\mathrm{abs}}$ gilt hingegen

$$\sigma_L = Z - \sqrt{\left(\frac{4}{\alpha}\sqrt{\frac{\Delta E_L}{R_\infty}} - \frac{5\Delta E_L}{R_\infty}\right) \cdot \left(1 + \frac{19}{32}\alpha^2 \frac{\Delta E_L}{R_\infty}\right)}.$$
 (9)

Dabei ist $\Delta E_L = E_{L,11} - E_{L,111}$ mit den Energien zweier Feinstruktur L-Kanten, Z die Ordnungszahl des Materials und α die Feinstrukturkonstante.

2.3 Bragg'sche Reflektion

Die Bragg'sche Reflektion ermöglich das genaue Messen von Wellenlängen und ermöglich dadurch eine experimentelle Analyse des emmitierten Röntgenspektrums. Es gilt, dass Licht nur in einem bestimmten, von der Wellenlänge abhängenden, Glanzwinkel konstruktiv interferiert, wenn es auf einen Bragg-Kristall mit bestimmter Gitterkonstante d trifft. Daher kann aus der Bragg'schen Bedingung

$$2d\sin\theta = n\lambda\tag{10}$$

die Wellenlänge λ berechnet werden. θ ist dabei der Einfall der Strahlung und n die Beugungsordnung.

2.4 Vorbereitungsaufgaben

Zur Vorbereitung sollen die Energien der Cu-K $_{\alpha}$ - und der Cu-K $_{\beta}$ - Linie recherchiert werden. Zu diesen Energien wird der Glanzwinkel Theta des Briggs Kristalls mit Formel (10) bestimmt. Der Briggs Kristall ist ein LiFI Kristall mit Gitterkonstante $d=201,4\mathrm{pm}$. Die sich ergebenden Werte sind

$$\begin{split} K_{\alpha} &= 8 \, \mathrm{keV} \\ \theta_{\alpha} &= 22,63^{\circ} \\ K_{\beta} &= 8,91 \, \mathrm{keV} \\ \theta_{\beta} &= 20,21^{\circ}. \end{split}$$

Zusätzlich sollte die Literaturwerte der K-Kante recherchiert und die dazugehörigen Braggwinkel und Abschirmkonstanten für verschiedene Materialien berechnet werden. Berechnet wurden die Werte mithilfe von Formel (8) und (10). Sämtliche Werte befinden sich sortiert nach Ordnungszahl Z in Tabelle (1).

Tabelle 1: Literaturwerte der K-Kante mit dazugehörigen Braggwinkel und Abschirmkonstanten verschiendener Materialien

Material	Z	$E_{\mathrm{K}}^{\mathrm{Lit}}\left[\mathrm{keV}\right]$	$ heta_{\mathrm{K}}^{\mathrm{Lit}}\left[^{\circ} ight]$	$\sigma_{ m K}$
Zink	30	9,65	18,60	3,56
Gallium	31	10,38	$17,\!25$	3,60
Germanium	32	11,11	16,09	3,67
Brom	35	13,48	13,20	3,83
Rubidium	37	15,21	11,68	3,94
Strontium	38	16,12	11,01	3,98
Zirconium	40	18,01	9,84	4,08

3 Versuchsaufbau

Das Zentrum des Versuchsaufbaus stellen die Kupferröntgenröhre, ein Lifi-Kristall und ein Geiger-Müller-Zählrohr dar. Diese Bauteile sind zusammen in einem Gerät eingelassen, dass sich über einen Computer ansteuern lässt. Allerdings lassen sich verschiedene Absorber vor den Geiger-Müller-Zähler des Schrauben. Das gesamte Gerät ist in Abbildung (3) zu sehen. Innerhalb des Computerprogramms lassen sich Messart, Drehmodus, Kristallwinkel und die Integrationszeit verändern. Alle Messungen in diesem Versuch werden bei einer Beschleunigungsspannung von 35 kV und Emissionsstrom von 1 mA aufgenommen.

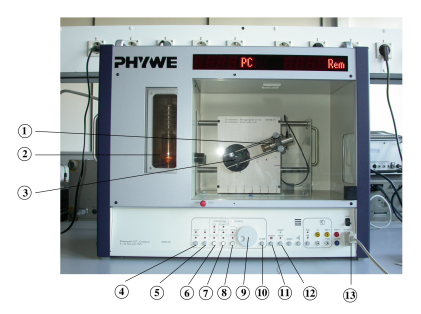


Abbildung 3: Foto des Versuchaufbaus.

- (1) Geiger-Müller Zählrohr
- 2 Röntgenröhre
- 3 LiF-Kristall/Plexiglasstreuer
- 4 Timer
- (5) Röhrenparameter (HV, I)
- 6 Goniometerstellung
- (7) Winkeleinstellung
- 8 Betriebsart (Auto, Manuell,PC)
- (9) Einstellrad
- (10) Enter-Taste
- 11 HV-on
- (12) Messung START/STOP
- (13) RS232-Schnittstelle

4 Durchführung

Der gesamte Versuch lässt sich in verschiedene Abschnitte gliedern. Zuerst wird die Braggbedingung überprüft, dann das Emissionsspektrum einer Kupferröntgenröhre gemessen und als letztes das Absorptionsspektrum verschiedener Metalle aufgenommen.

4.1 Bragg Bedingung

Um die Bragg Bedingung zu überprüfen wird im Computerprogramm der Kristallwinkel fest auf 14° gestellt. Desweitern wird eingestellt, dass das Geiger-Müller-Zählrohr in einem Winkelbereich von 26° bis 30° misst bei einem Winkelzuwachs von 0,1°. Die Integrationszeit pro Winkel soll dabei 5s betragen.

4.2 Emissionsspektrum einer Kupferröntgenröhre

Für die Messung der Emissionsspektrum der Kupferröntgenröhre wird das Programm 2:1 Kopplungsmodus angewählt und im Winkelbereich von 4° bis 26° in 0, 2° Schritten abgemessen. Die Integrationszeit beträgt wieder 5s pro Winkel.

4.3 Absorptionsspektren verschiedener Materialien

Vor Begin dieser Messung wird ein Absorber vor das Geiger-Müller-Zählrohr geschraubt. In diesem Versuch werden Absorber aus Strontium, Brom, Zirconium, Zink und Gallium verwendet. Das Absorptionsspektrum jedes einzelnen Absorbers wird in 0,1° Schritten gemessen. Die Meßzeit pro Winkel beträgt 30s. Für Strontium wird im Winkelbereich von 10° bis 12° gemessen, für Brom im Bereich von 12° bis 14°, für Zirconium im Bereich von 9° bis 11°, für Zink im Bereich 19° bis 21° und für Gallium im Bereich von 17° bis 19°.

Anhang

Originaldaten