VERSUCH 602

Röntgenemission und -absorption

 $\label{tabea} Tabea\ Hacheney \\ tabea.hacheney @tu-dortmund.de$

Bastian Schuchardt bastian.schuchardt@tu-dortmund.de

Durchführung: 24.05.2022 Abgabe: 31.05.2022

TU Dortmund – Fakultät Physik

Inhaltsverzeichnis

| 1 | Zielsetzung | 3 | | | | |
|-----|--|----|--|--|--|--|
| 2 | Theorie 2.1 Röntgenstrahlung | 3 | | | | |
| 3 | Versuchsaufbau | 5 | | | | |
| 4 | Durchführung4.1Überprüfung der Bragg Bedingung4.2Das Emissionsspektrum einer Cu-Röntgenröhre4.3Absorptionsspektrum | 6 | | | | |
| 5 | Auswertung5.1Bragg-Bedingung5.2Emissionsspektrum der Cu-Röntgenröhre5.3Absorptionsspektren | 7 | | | | |
| 6 | Diskussion | 11 | | | | |
| Ar | nhang | 11 | | | | |
| Lit | Literatur 1 | | | | | |

1 Zielsetzung

In diesem Versuch soll das Emissionsspektrum einer Kupfer-Rötgenröhre und fünf Absorptionsspektren verschiedener Elemente mithilfe des Versuchsaufbaus aufgenommen und untersucht werden.

2 Theorie

2.1 Röntgenstrahlung

Um Röntgenstrahlen zu erzeugen, wird der glühelektrische Effekt verwendet.

Es wird eine Glühkathode stark genug erhitzt, sodass sich eine Wolke aus freien Elektronen um den Glühdraht der Kathode bildet.

Diese werden durch ein elektrisches Feld hin zu einer Anode beschleunigt. Um Stöße und somit Energieverluste zu vermeiden, befinden sich sowohl Kathode als auch Anode in einer evakuierten Röhre.

Beim Auftreffen auf die Anode entsteht dann schließlich Röntgenstrahlung.

2.1.1 Röntgenspektren

Röntgenstrahlung besteht aus zwei verschiedenen Spektren. Das eine ist das kontinuierliche Bremsspektrum und das andere ist die vergleichsweise diskrete charakteristische Röntgenstrahlung.

Bremsstrahlung entsteht durch das Abbremsen von den beschleunigten Elektronen am Coloumbfeld eines Atoms des Anodenmaterials. Das Elektron verliert beim abbremsen an kinetischer Energie, welche in Form von Photonen emittiert wird.

Dadurch, dass die Elektronen je nach Distanz zum Atom unterschiedlich stark abgebremst werden, ist das Intensitätsspektrum der Bremsstrahlung kontinuierlich.

Die maximale Energie die dabei in Form von Photonen emittiert werden kann, ist die kinetische Energie des Elektrons. Die minimale Wellenlänge ist somit

$$\lambda_{\min} = \frac{h \cdot c}{e_0 \cdot U} \tag{1}$$

Hier wird also die gesamte kinetische Energie $e_0 \cdot U$ in Strahlungsenergie $h \cdot f$ umgewandelt.

Um charakteristische Rötgenstrahlung zu erhalten, wird das Anodenmaterial so ionisiert, dass eine Leerstelle in einer inneren Schale entsteht. Ein Elektron aus einer äußeren Schale fällt dann unter Emission einer spezifischen Energie in die innere Schale zurück. Die emittierte charakteristische Energie entspricht in diesem Fall der Energiedifferenz der beiden Schalen: $h \cdot f = E_{\rm m} - E_{\rm n}$. $E_{\rm m}$ ist hierbei die Energie der äußeren Schale und $E_{\rm n}$ die Energie der inneren Schale.

Man erwartet hier nun sehr schmale Intensitätsspektren, da die Wellenlänge nur bestimmte Werte anhand der Gleichung annehmen kann. Im Experiment ist jedoch zu sehen, dass

man bei bestimmten Energien noch kleinere Peaks oben auf dem Hauptpeak erkenne

Diese lassen sich dadurch erklären, dass die äußeren Elektronen aufgrund des Bahndrehimpulses und des Elektronenspins leicht unterschiedliche Bindungsenergien besitzen. Jede charakteristische Linie ist daher in der Regel in eine Reihe von eng beineinander liegende Linien aufgespalten. Dieses Erscheinungsbild nennt sich Feinstruktur.

Die einzelnen Linien werden mit Buchstaben $K_{\alpha}, K_{\beta}, L_{\alpha}, \dots$ benannnt. K, L, M, ... stehen hierbei jeweils für die einzelnen Schalen des Atoms, wo die Übergänge enden und die griechischen Buchstaben definieren woher das äußere Elektron kam.

In einem Mehrelektronenatom (, also jedes außer Wasserstoff) schirmen die äußeren Elektronen und die Wechselwirkung der Elektronen untereinander die Kerladung ab. Dadurch wird die elektrische Anziehung des Kerns auf die äußeren Elektronen gemindert und die Bindungsenergie gedämpft. Für diese gilt dann in der n-ten Schale

$$E_n = -R_\infty z_{\text{eff}}^2 \cdot \frac{1}{n^2}.$$
 (2)

 $z_{\rm eff}=z-\sigma$ bezeichnet hier die effektive Kernladung mit der Abschirmkonstante σ und der Rydbergenergie $R_{\infty}=13.6{\rm eV}$. Durch die effektive Kerladung wird somit auch der Abschirmeffekt berücksichtig.

Bei dem Versuch wird eine Kupferanode verwendet, wo eine Cu – K_{α} - und eine Cu – K_{β} - Linie zu erkennen ist, die mit dem kontinuierlichen Spektrum der Bremsstrahlung überlagert ist. Für die Energie der K_{α} - und K_{β} -Linie eribt sich dann

$$E_{K,abs} = R_{\infty} (z - \sigma_1)^2, \qquad (3)$$

$$E_{{\rm K},\alpha} = R_{\infty} \left(\frac{1}{n}\right)^2 (z - \sigma_1)^2 - R_{\infty} \left(\frac{1}{m}\right)^2 (z - \sigma_1)^2 \,, \tag{4}$$

$$E_{\mathrm{K},\beta} = R_{\infty} \left(\frac{1}{n}\right)^2 (z - \sigma_1)^2 - R_{\infty} \left(\frac{1}{l}\right)^2 (z - \sigma_3)^2 \,. \tag{5}$$

Dabei ist z = 29, n = 1, m = 2, l = 3 und $E_{K,abs} = 8,98 \,\text{keV}$ [1].

2.1.2 Absorption der Röntgenstrahlung

Bei dem Prozess der Absorption der Rötgenstrahlung bei Energien unter 1 MeV ist der Comptoneffekt und der Photoeffekt die überwiegend dominanten Prozesse.

Der Absorptionskoeffizient nimmt mit steigender Energie immer weiter ab, nimmt jedoch sprunghaft zu sobald die Photonenenergie gerade größer als die Bindungsenergie eines Elektrons der inneren Schale ist. Diese Relation ist In Abbildung 1 zu sehen. Die einzelnen kleineren Kanten, lassen sich durch die Feinstruktur erklären.

Die markanten Kanten sind an den Stellen, wo die Gleichung $hf_{\rm abs}=E_{\rm n}-E_{\infty}$ erfüllt ist. Diese Kanten werden Absorptionskante genannt.

Im Experiment kann die Energie E der Rötgenstrahlung über die Relation $\lambda = cf$ und durch die Interferenz an einem Kristall untersucht werden.

das Röntgenlicht fällt auf einen Kristall, ein dreidimensionales Gitter, und wird an jedem

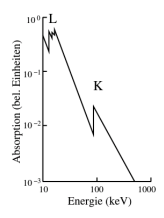


Abbildung 1: Maß der Absorption aufgetragen gegen die Energie der Photonen [2].

Atom des Gitters gebeugt. Dadurch interferieren die Strahlen miteinander.

Bei dem sogenannten Glanzwinkel θ interferieren die Röntgenstrahlen konstruktiv miteinander. Mit bekannter Gitterkonstante d ergibt sich dann die Braggsche Bedingung mit

$$2d\sin\theta = n\lambda. \tag{6}$$

Durch diese Gleichung kann die Wellenlänge λ bestimmt werden. n ist die Beugungsordnung. Für einen LiF-Kristall gilt $d=201,4\,\mathrm{pm}$.

3 Versuchsaufbau

Der Versuchsaufbau besteht im wesentlichen aus einer Kupfer-Rötgenröhre, einem LiF-Kristall und einem Geiger-Müller-Zählrohr.

Alle Bauteile sind im Röntgengerät aus Abbildung 2 verbaut. Die Maschine wird per Computer bedient.

Auf dem Rechner kann das Röntgengerät ausgewählt werden, und eine Messart, Kristallwinkel, Integrationszeit, Beschleunigungsspannung und Emissionsstrom gewählt werden. In allen folgenden Versuchreihen wird eine Beschleunigungsspannung von $U_{\rm B}=35{\rm kV}$ und ein Emissionsstrom von $I=1{\rm mA}$ verwendet.

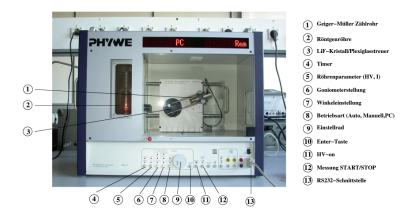


Abbildung 2: Aufgenommenes Photo des Röntgengeräts mit Beschriftung der einzelnen Bestandteile [2].

4 Durchführung

4.1 Überprüfung der Bragg Bedingung

Bei diesem Versuchsteil wird ein fester Kristallwinkel von $\theta=14^\circ$, ein Winkelbereich des Zählrohrs von $\alpha_{\rm GM}=26^\circ$ bis $\alpha_{\rm GM}=30^\circ$ mit einem Winkelzuwachs von $\Delta\alpha=0.1^\circ$ und eine Integrationszeit von $\Delta t=5$ s eingestellt.

4.2 Das Emissionsspektrum einer Cu-Röntgenröhre

Hier wird nun der 2:1 Koppelmodus verwendet und in einem Winkelbereich von $4^{\circ} \leq \theta \leq 26^{\circ}$ in 0.2° -Schritten gemessen. Die Integrationszeit bleibt gleich.

Danach wird noch einmal ein Detailspektrum der K_{α} - und K_{β} -Linien in einem geeigneten Winkelbereich aufgenommen. Der Winkelzuwachs soll $\Delta\theta=0.1^{\circ}$ betragen und die Integrationszeit gleich bleiben bei 5 Sekunden.

4.3 Absorptionsspektrum

Bei diesem Versuchsaufbau werden Zink und vier weitere Absorber mit einer Ordnungszahl zwischen 30 und 50 verwendet und auf das Geiger- Müller-Zählrohr gespannt.

Es wird eine Integrationszeit von 20 Sekunden eingestellt und einem Winkelzuwachs von 0.1° -Schritten.

5 Auswertung

5.1 Bragg-Bedingung

Die Messwerte zur Überprüfung der Bragg-Bedingung sind in Tabelle 1 zu finden und in Abbildung 3 dargestellt. Es wurde ein Maxium bei $27,7^{\circ}$ festgestellt. Nachdem Reflexionsgesetz liegt der theoretische Winkel bei 28° . Daraus ergibt sich eine Abweichung von 1,5%.

| $	heta^\circ$ | N/Imp/s | $\mid \;\; 	heta^\circ$ | N/Imp/s |
|---------------|---------|-------------------------|---------|
| 26,0 | 39,0 | 28,2 | 272,0 |
| 26,1 | 43,0 | 28,3 | 263,0 |
| 26,2 | 43,0 | 28,4 | 255,0 |
| 26,3 | 52,0 | 28,5 | 247,0 |
| 26,4 | 76,0 | 28,6 | 234,0 |
| 26,5 | 85,0 | 28,7 | 236,0 |
| 26,6 | 113,0 | 28,8 | 222,0 |
| 26,7 | 117,0 | 28,9 | 206,0 |
| 26,8 | 146,0 | 29,0 | 181,0 |
| 26,9 | 164,0 | 29,1 | 185,0 |
| 27,0 | 183,0 | 29,2 | 164,0 |
| 27,1 | 182,0 | 29,3 | 155,0 |
| 27,2 | 216,0 | 29,4 | 154,0 |
| 27,3 | 219,0 | 29,5 | 129,0 |
| 27,4 | 238,0 | 29,6 | 110,0 |
| 27,5 | 256,0 | 29,7 | 100,0 |
| 27,6 | 281,0 | 29,8 | 90,0 |
| 27,7 | 277,0 | 29,9 | 84,0 |
| 27,8 | 274,0 | 30,0 | 75,0 |
| 27,9 | 269,0 | | |
| 28,0 | 278,0 | | |
| 28,1 | 274,0 | | |
| | | | |

Tabelle 1: Messwerte zur Überrüfung der Bragg-Bedingung.

5.2 Emissionsspektrum der Cu-Röntgenröhre

Die Messwerte des Emissionsspektrums der Kupferröntgenröhre sind in Tabelle 2 dargestellt. Weiterhin sind Die Messwerte des Detailspektrums in Tabelle 3 zu finden.

In Abbildung 4 wird das Emissionspektrum dargestellt. Die K_{α} -, K_{β} -Linie und der Bremsberg werden aus den Messwerten durch Ablesen bestimmt. Die Halbwertsbreite (FWHM) bestimmt sich aus dem Detailspektrum wieder durch Ablesen, so dass die Angabe eines statistischen Fehlers nicht nötig ist. Die K_{α} -Linie befindet sich bei $2\theta = 22,4^{\circ}$ und

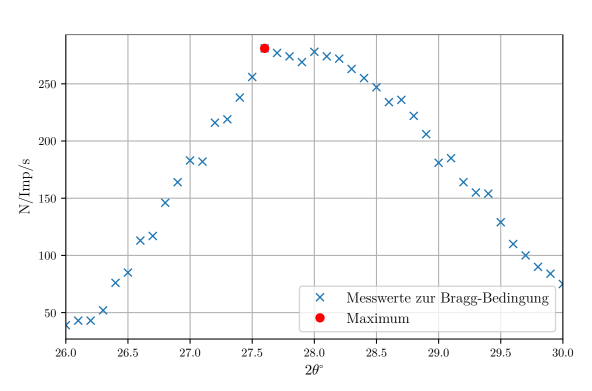


Abbildung 3: Werte zur Bestimmung der Bragg-Bedingung.

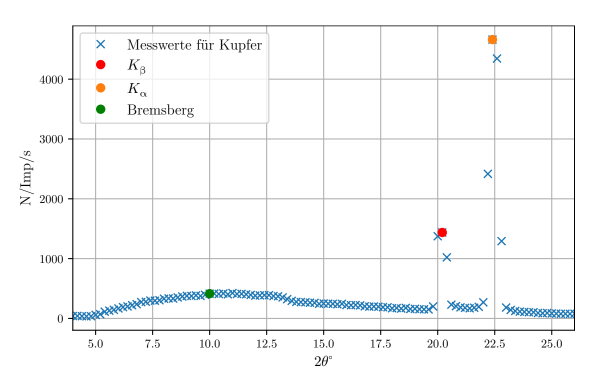


Abbildung 4: Emissionsspektrum der Cu-Röntgenröhre.

| $\overline{	heta^{\circ}}$ | N/Imp/s | θ° | N/Imp/s | θ° | N/Imp/s |
|----------------------------|---------|------------------|---------|------------------|---------|
| 4,0 | 40,0 | 11,2 | 409,0 | 18,6 | 176,0 |
| $4,\!2$ | 42,0 | 11,4 | 411,0 | 18,8 | 158,0 |
| 4,4 | 38,0 | 11,6 | 403,0 | 19,0 | 161,0 |
| 4,6 | 34,0 | 11,8 | 393,0 | 19,2 | 154,0 |
| 4,8 | 37,0 | 12,0 | 381,0 | 19,4 | 152,0 |
| 5,0 | 60,0 | 12,2 | 385,0 | 19,6 | 150,0 |
| 5,2 | 70,0 | 12,4 | 389,0 | 19,8 | 200,0 |
| 5,4 | 113,0 | 12,6 | 389,0 | 20,0 | 1374,0 |
| 5,6 | 130,0 | 12,8 | 374,0 | 20,2 | 1437,0 |
| 5,8 | 144,0 | 13,0 | 370,0 | 20,4 | 1021,0 |
| 6,0 | 167,0 | 13,2 | 351,0 | 20,6 | 230,0 |
| 6,2 | 189,0 | 13,4 | 322,0 | 20,8 | 205,0 |
| 6,4 | 201,0 | 13,6 | 294,0 | 21,0 | 185,0 |
| 6,6 | 221,0 | 13,8 | 277,0 | 21,2 | 177,0 |
| 6,8 | 238,0 | 14,0 | 273,0 | 21,4 | 169,0 |
| 7,0 | 273,0 | 14,2 | 270,0 | 21,6 | 179,0 |
| 7,2 | 279,0 | 14,4 | 263,0 | 21,8 | 194,0 |
| 7,4 | 299,0 | 14,6 | 261,0 | 22,0 | 269,0 |
| 7,6 | 296,0 | 14,8 | 244,0 | 22,2 | 2417,0 |
| 7,8 | 304,0 | 15,0 | 250,0 | 22,4 | 4662,0 |
| 8,0 | 329,0 | 15,2 | 247,0 | 22,6 | 4345,0 |
| 8,2 | 335,0 | 15,4 | 244,0 | 22,8 | 1292,0 |
| 8,4 | 333,0 | 15,6 | 237,0 | 23,0 | 182,0 |
| 8,6 | 351,0 | 15,8 | 244,0 | 23,2 | 142,0 |
| 8,8 | 366,0 | 16,0 | 224,0 | 23,4 | 124,0 |
| 9,0 | 377,0 | 16,2 | 221,0 | 23,6 | 114,0 |
| 9,2 | 375,0 | 16,4 | 224,0 | 23,8 | 109,0 |
| 9,4 | 385,0 | 16,6 | 218,0 | 24,0 | 104,0 |
| 9,6 | 376,0 | 16,8 | 203,0 | 24,2 | 103,0 |
| 9,8 | 395,0 | 17,0 | 197,0 | 24,4 | 91,0 |
| 10,0 | 414,0 | 17,2 | 200,0 | 24,6 | 87,0 |
| 10,2 | 416,0 | 17,4 | 196,0 | 24,8 | 91,0 |
| 10,4 | 408,0 | 17,6 | 188,0 | 25,0 | 84,0 |
| 10,6 | 417,0 | 17,8 | 186,0 | 25,2 | 81,0 |
| 10,8 | 403,0 | 18,0 | 170,0 | 25,4 | 77,0 |
| 11,0 | 424,0 | 18,2 | 174,0 | 25,6 | 78,0 |
| 11,2 | 409,0 | 18,4 | 165,0 | 25,8 | 76,0 |
| | | | | 26,0 | 79,0 |

Tabelle 2: Messwerte der Kupferröntgenröhre.

| $	heta^\circ$ | N/Imp/s | $\mid \;\; 	heta^\circ$ | N/Imp/s |
|---------------|---------|-------------------------|---------|
| 19,0 | 158,0 | 21.4 | 170,0 |
| 19,1 | 154,0 | 21.5 | 175,0 |
| 19,2 | 164,0 | 21.6 | 182,0 |
| 19,3 | 149,0 | 21.7 | 198,0 |
| 19,4 | 151,0 | 21.8 | 187,0 |
| 19,5 | 145,0 | 21.9 | 218,0 |
| 19,6 | 157,0 | 22.0 | 263,0 |
| 19,7 | 173,0 | 22.1 | 590,0 |
| 19,8 | 200,0 | 22.2 | 2305,0 |
| 19,9 | 688,0 | 22.3 | 4041,0 |
| 20,0 | 1392,0 | 22.4 | 4691,0 |
| 20,1 | 1473,0 | 22.5 | 4443,0 |
| 20,2 | 1439,0 | 22.6 | 4386,0 |
| 20,3 | 1413,0 | 22.7 | 3122,0 |
| 20,4 | 1040,0 | 22.8 | 1407,0 |
| 20,5 | 391,0 | 22.9 | 232,0 |
| 20,6 | 237,0 | 23.0 | 167,0 |
| 20,7 | 212,0 | 23.1 | 150,0 |
| 20,8 | 197,0 | 23.2 | 142,0 |
| 20,9 | 191,0 | 23.3 | 132,0 |
| 21,0 | 181,0 | 23.4 | 128,0 |
| 21,1 | 176,0 | | |
| 21,2 | 178,0 | | |
| 21,3 | 175,0 | | |

Tabelle 3: Messwerte des Detailspektrums.

 $N=4662 \frac{\rm Imp}{\rm s}$. Die K_{β} -Linie befindet sich bei $2\theta=20,2^{\circ}$ und $N=1437 \frac{\rm Imp}{\rm s}$. Die Halbwertsbreiten bestimmen sich zu

$$\theta_{\rm FWHM,\alpha} = 0.55^{\circ} \text{ und}$$

 $\theta_{\rm FWHM,\beta} = 0.55^{\circ}.$

Daraus und der Bragg-Bedingung aus Gleichung 6 lassen sich nun die minimalen Wellenlängen bzw. die maximale Energie $E=\frac{hc}{\lambda}$ bestimmen zu

$$\begin{split} E_{K,\alpha} &= 8,147\,\mathrm{keV},\\ E_{K,\beta} &= 8,915\,\mathrm{keV},\\ \Delta E_{FWHM,\alpha} &= 0,233\,\mathrm{keV}\;\mathrm{und}\\ \Delta E_{FWHM,\beta} &= 0,187\,\mathrm{keV}. \end{split}$$

Das Auflösungsvermögen bestimmt sich durch

$$A = \frac{E_{\rm K}}{\Delta E_{\rm FWHM}}.$$

Für die K_{α} -Linie und K_{β} -Linie bestimmt sich das Auflösungsvermögen zu

$$A_{\mathrm{K}_{\alpha}} = 34,93 \; \mathrm{und}$$

$$A_{\mathrm{K}_{\beta}} = 47,71.$$

Die Absorptionskoeffizienten bestimmen sich durch Gleichung 3, Gleichung 4 und Gleichung 5 zu

$$\begin{split} &\sigma_1=3,3\;,\\ &\sigma_2=13,35\;\mathrm{und}\\ &\sigma_3=22,46. \end{split}$$

5.3 Absorptionsspektren

Es werden die Absorptionsspektren von Brom, Gallium, Strontium, Zink und Zinkonium ausgewertet. Es werden die Intensitätsmaxima I_{\max} und Intensitätsminima I_{\min} bestimmt. Durch

6 Diskussion

Anhang

Literatur

[1] science-and-fun.de. Wellenlängen und Anregungsenergien von K- und L- Absorptionskanten. URL: https://wissen.science-and-fun.de/tabellen-fur-spektroskopiker/wellenlaengen-und-anregungsenergien-von-k-und-l-absorptionskanten/(besucht am 30.05.2022).

[2] Versuch zum Literaturverzeichnis. TU Dortmund, Fakultät Physik. 2014.