VERSUCH 702

Aktivierung mit Neutronen

Tabea Hacheney tabea.hacheney@tu-dortmund.de

Bastian Schuchardt bastian.schuchardt@tu-dortmund.de

Durchführung: 26.04.2022 Abgabe: 03.05.2022

TU Dortmund – Fakultät Physik

Inhaltsverzeichnis

1	Zielsetzung				
2		$\frac{4}{4}$			
3	Durchführung und Aufbau 3.1 Aktivierung der Atomkerne durch Neutronenbeschuss				
4	Auswertung 4.1 Nullrate	7			
5	Halbwertszeit von Vanadium 5.1 Halbwertszeiten der Zerfallsprodukte von Silber	9			
6	Diskussion	11			
7	Anhang	12			
Lit	teratur	16			

1 Zielsetzung

In diesem Versuch soll die Halbwertszeit T verschiedener instabiler Isotope und Isotopengemische untersucht werden.

2 Theorie

Atomkerne sind instabil, wenn das Verhältnis der Neutronen- und Protonenanzahl außerhalb eines atomspezifischen Stabilitätsbereichs liegt. Dieser Akzeptanzrahmen liegt meistens zwischen 20 und 50% mehr Neutronen als Ordnungszahl Z.

Ein instabiler Atomkern kann mit von Atom zu Atom unterschiedlicher Wahrscheinlichkeit zu verschiedenen Zerfallsprodukten zerfallen. Diese Zerfallsprodukte können Atome und/oder Teilchen sein.

Da nicht genau vorhergesagt werden kann, ob und wann ein instabiler Kern zerfällt, wird eine andere Größe verwendet, um die Wahrscheinlichkeit eines Zerfalls abschätzen zu können. Der Zeitraum, in dem die Hälfte der vorhandenen instabilen Kerne zerfallen ist, nennt sich Halbwertszeit T.

2.1 Aktivierung mittels Neutronenbeschuss

In diesem Versuch werden Atomkerne mit Neutronen beschossen, um diese in einen angeregten Zustand zu überführen und anschließend deren Zerfälle zu beobachten. Diese angeregten Kerne heißen auch Zwischenkern oder Compoundkern.

Die Neutronen werden von den stabilen Atomkernen mit einer gewissen Wahrscheinlichkeit eingefangen, welche vom Wirkungsquerschnitt abhängt. Der Wirkungsquerschnitt σ ist hierbei die Fläche, die ein Kern besitzen müsste, wenn jedes diese Fläche treffende Neutron eingefangen werden würde.

Der Wirkungsquerschnitt wird in $10^{-24}\,\mathrm{cm}^2 \coloneqq 1\,\mathrm{barn}$ angegeben und lässt sich durch die Formel

$$\sigma = \frac{u}{nKd} \tag{1}$$

beschreiben.

Der Wirkungsquerschnitt für den Neutroneneinfang ist zudem stark abhängig von der Geschwindigkeit der Neutronen und somit dessen kinetischen Energie.

Die Wellenlänge λ des Neutrons ist antiproportional zu dessen Geschwindigkeit $v\left(\lambda \propto \frac{1}{v}\right)$. Wenn die Geschwindigkeit hoch genug und die Wellenlänge somit klein gegen den Kernradius R ($\approx 10^{-12} \mathrm{cm}$) ist, können geometrische Überlegungen auf die Wechselwirkung angewendet werden. Bei langsamen Neutronen $(R \leq \lambda)$ sind solche Überlegungen durch Interferenzeffekte nicht möglich.

Breit und Wigner haben eine Formel aufgestellt, die den Zusammenhang zwischen Wirkungsquerschnitt und Neutronenenergie darstellt:

$$\sigma(E) = \sigma_0 \sqrt{\frac{E_{r_i}}{E}} \frac{\tilde{c}}{(E - E_{r_i})^2 + \tilde{c}}.$$
 (2)

Eist hier die Neutronenenergie, E_{r_i} die Energieniveaus der Zwischenkerne und \tilde{c} und σ_0 sind charakteristische Konstanten.

In der Formel lässt sich ablesen, dass der Wirkungsquerschnitt maximal ist, wenn die Neutronenenergie gleich der Höhe des Energieniveaus des Zwischenkerns ist.

Wenn $E \ll E_r$, dann kann der quadrierte Term in der Formel als konstant angenommen werden und es ergibt sich die Proportionalität

$$\sigma \propto \frac{1}{v}$$
.

Somit ist die Einfangswahrscheinlichkeit größer, je kleiner die Energie des Neutrons ist. Daher werden für den Versuch vorzugsweise langsame Neutronen verwendet.

2.2 Erzeugung niederenergetischer freier Neutronen

Neutronen sind als freies Teilchen instabil und zerfallen nach etwa einer Viertelstunde. Daher kommen sie nicht in der Natur vor und müssen während des Versuchs erzeugt werden.

Wenn 9 Be-Kerne mit Heliumkernen (α -Teilchen) beschossen werden, wird dieser Kern zu einem Kohlenstoffkern und es wird ein Neutron emittiert:

$${}_{4}^{9}\text{Be} + {}_{2}^{4}\alpha \rightarrow {}_{6}^{12}\text{C} + {}_{0}^{1}\text{n}.$$

Die Heliumkerne stammen von dem $\alpha\text{-Zerfall}$ von $^{226}\text{Ra-Kernen}.$

Um nun niederenergetische Neutronen zu erhalten, werden diese dazu gezwungen durch dicke Materieschichten aus leichten Atomen hindurch zu diffundieren. Hierbei verlieren die Neutronen durch die elastischen Stöße mit den anderen Teilchen an Energie. Nach dem Gesetz des elastischen Stoßes ist die Energieübertragung umso größer, je kleiner die Massendifferenz der Teilchen ist. Also bietet sich das masseärmste Atom - Wasserstoff - an.

Die Neutronenergie nähert sich somit der mittleren kinetischen Energie der Moleküle der Umgebung an. Alle Neutronen mit dieser spezifischen Energie und Geschwindigkeit werden als thermische Neutronen bezeichnet.

2.3 β^- -Zerfall und γ -Zerfall

Wenn ein stabiler Kern mit einem Neutron beschossen und dieses absorbiert wird, ist die Energie des Compoundkerns um die kinetische Energie und Bindungsenergie des Neutrons höher als die des Ursprungskerns. Diese Energie verteilt sich dann auf alle Nukleonen, welche dadurch angeregt werden.

Wenn die Energie des einfallenden Neutrons klein genug ist, bewirkt die Verteilung der Energie im Kern, dass der Compoundkern das eingefallene Neutron oder ein anderes Nukleon nicht abstoßen kann. Stattdessen geht der Kern durch emittieren eines γ -Quants (γ -Zerfall) nach kurzer Zeit (10^{-16} s) wieder in einen stabileren Zustand über:

$$_{z}^{m}A + _{0}^{1}n \rightarrow _{z}^{m+1}A* \rightarrow _{z}^{m+1}A + \gamma.$$

Der Compoundkern ist allerdings durch die erhöhte Neutronenanzahl immernoch nicht stabil. Unter Emission eines Elektrons (β^- -Zerfall) geht der instabile Compoundkern in einen stabilen Kern über:

$$_{z}^{m+1}A \rightarrow _{z+1}^{m+1}C + \beta^{-} + E_{kin} + \overline{\nu_{e}}.$$

Die entstehende überschüssige Masse wird in kinetische Energie des Elektrons und Antineutrinos umgewandelt.

2.4 Halbwertszeit

Die Zahl N(t) der zum Zeitpunkt t noch nicht zerfallenen Kerne ist durch

$$N(t) = N_0 e^{-\lambda t} \tag{3}$$

gegeben. N_0 ist hier die zum Beginn vorhandenen instabilen Kerne und λ die Zerfallskonstante, welche die Wahrscheinlichkeit eines bestimmten Zerfalls beschreibt.

Wie bereits in der Einleitung beschrieben gibt die Halbwertszeit T an, nach welcher Zeit die Hälfte aller instabiler Kerne zerfallen ist. Mit diesem Wissen und der Gleichung 3, lässt sich folgende Formel formulieren:

$$\frac{1}{2}N_0 = N_0 e^{-\lambda T}.$$

Durch Umformen ergibt sich dann schließlich

$$T = \frac{\ln 2}{\lambda}.\tag{4}$$

Durch Messen von N(t) in Abhängigkeit der Zeit könnte λ oder T ermittelt werden. Allerdings ist es sehr schwierig N(t) zuverlässig zu messen.

Daher wird die Anzahl der zerfallenen Kerne $N_{\Delta t}(t)$ in einem Zeitintervall Δt gemessen. Die Größe $N_{\Delta t}(t)$ wird durch die Formel

$$N_{\Delta t}(t) = N(t) - N(t + \Delta t)$$

beschrieben. Dieser Ausdruck kann wieder umgeschrieben werden zu

$$\ln N_{\varDelta t}(t) = \ln N_0 (1 - e^{-\lambda \varDelta t}) - \lambda t \tag{5}$$

Durch eine lineare Ausgleichsrechnung, kann mithilfe von Gleichung 5 λ bestimmt werden. Hierbei ist die Wahl des Zeitintervalls wichtig. Bei kleinem Δt wird der statistische Fehler für $N_{\Delta t}(t)$ sehr groß und bei zu großem Δt der statistische Fehler für λ .

3 Durchführung und Aufbau

Die im Versuch verwendete Apparatur besteht aus einem Geiger-Müller-Zählrohr, auf das die aktivierte Probe gesteckt wird. Das Zählrohr ist hierbei dank einer Bleiabschirmung besonders gut von der Umgebungsstrahlung (Nulleffekt) abgeschirmt. Dies ist sehr wichtig, da die Anzahl der einzelnen gemessenen Zerfälle sehr klein sein können.

Die Zählung der Zerfälle erfolgt, nach Signalweitergabe des Zählrohrs, mithilfe eines umschaltbaren Zählwerks, dass jeweils nach einem festlegbaren Intervall zwischen zwei Impulszählern hin und her schaltet, was einfaches Ablesen und eine kontinuierliche Messung ermöglicht.

Der verwendete Versuchsaufbau ist in Abbildung 1 zu sehen.

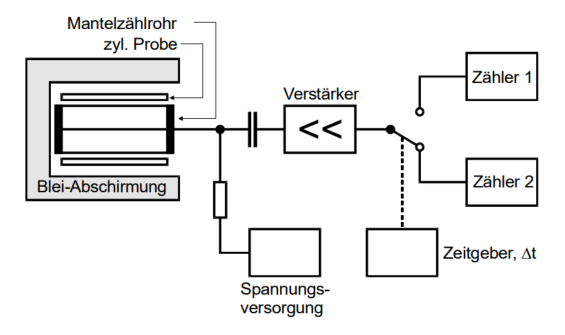


Abbildung 1: Verwendeter Versuchsaufbau zum Zählen der Zerfälle.[2]

3.1 Aktivierung der Atomkerne durch Neutronenbeschuss

Die Proben werden in einer speziellen Apparatur mit langsamen Neutronen beschossen und dadurch aktiviert.

Diese Apparatur ist mit Paraffin (bestehend aus gesättigten Kohlenwasserstoffen) gefüllt, um die durch Kernreaktionen entstandenen Neutronen so stark wie möglich abzubremsen, bevor sie auf die Proben treffen. Die verwendete Apparatur ist ist Abbildung 2 dargestelllt.

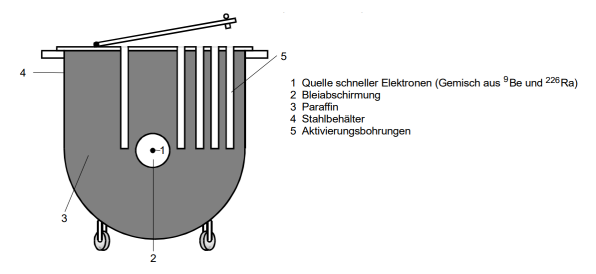


Abbildung 2: Verwendeter Versuchsaufbau zur Aktivierung der Proben.[2]

3.2 Bestimmung der Halbwertszeit der aktivierten Isotope

Zu Beginn wird eine Nullmessung über 500 s durchgeführt, um den Nulleffekt zu bestimmen.

Die aktivierten Proben müssen nach dem Entfernen aus dem Stahlbehälter mit Paraffin so schnell wie möglich in die Messapparatur eingebracht werden, um die Halbwertszeit so genau wie möglich bestimmen zu können.

Es wird jeweils eine Messreihe für das Isotop 52 V (Vanadium) und das Isotopengemisch 108 Ag und 110 Ag (Silber) durchgeführt.

Zuerst werden bei dem Vanadium jeweils 30 Messungen gemacht, welche jeweils 30 Sekunden lang sind. Also wurde das Isotop insgesamt über 15 Minuten hinweg beobachtet. Anschließend werden bei dem Silber 42 Messungen, jeweils zehn Sekunden lang, durchgeführt. Das ergibt hier eine Gesamtzeit von sieben Minuten.

4 Auswertung

4.1 Nullrate

Vor der eigentlichen Messung wird die Nullrate bestimmt. Um den statistischen Fehler möglichst gering zu halten, wird für eine Zeit von $t=500\,\mathrm{s}$ gemessen. Bei dieser Messzeit ergibt sich eine Zählrate von N=150. Die Nullrate bestimmt sich dadurch zu $N_\mathrm{u}=3$ pro $10\,\mathrm{s}$ oder zu $N_\mathrm{u}=9$ pro $30\,\mathrm{s}$. Im Folgenden wird die Nullrate immer von den Messwerten abgezogen.

5 Halbwertszeit von Vanadium

Um die Halbwertszeit von Vanadium zu bestimmen, wird die mittlere Zählrate halblogarithmisch gegen die Zeit in Abbildung 3 aufgetragen. Die gemessen Werte samt des \sqrt{N} -Fehlers sind in Tabelle 1 zu finden. Der Fehler für die gemittelte Zählrate ergibt sich

Messzeit t/s	Zählrate N	Messzeit t/s	Zählrate N
30	131 ± 11	480	28 ± 7
60	116 ± 11	510	19 ± 5
90	122 ± 11	540	29 ± 4
120	88 ± 9	570	28 ± 5
150	91 ± 10	600	19 ± 5
180	72 ± 1	630	9 ± 4
210	81 ± 8	660	22 ± 3
240	63 ± 9	690	13 ± 5
270	58 ± 8	720	12 ± 4
300	40 ± 8	750	12 ± 3
330	57 ± 6	780	12 ± 3
360	36 ± 8	810	12 ± 3
390	40 ± 6	840	6 ± 2
420	40 ± 6	870	9 ± 3
450	49 ± 6	900	5 ± 2

Tabelle 1: Messwerte der Zählrate für Vanadium.

durch die Gaußsche Fehlerforpflanzung, die durch

$$\varDelta \bar{N} = \frac{1}{t} \cdot \varDelta N$$

gegeben ist. Mit Hilfe von Gleichung 3 lässt sich in halblogarithmischer Darstellung die Gleichung

$$N(t) = -\lambda t + \ln N_0$$

aufstellen. Mit Scipy lässt sich nun eine lineare Regression mit den Ergebnissen

$$\lambda_{\rm Vanadium} = (6,40 \pm 0,28) * 10^{-3} \frac{1}{\rm s}$$

$$ln(N_{\rm 0,Vanadium}) = 0,49 \pm 0,15$$

durchführen. Aus Gleichung 4 ergibt sich dann für die Halbwertszeit von Vanadium

$$T_{\text{Vanadium}} = (108 \pm 5) \,\text{s}$$

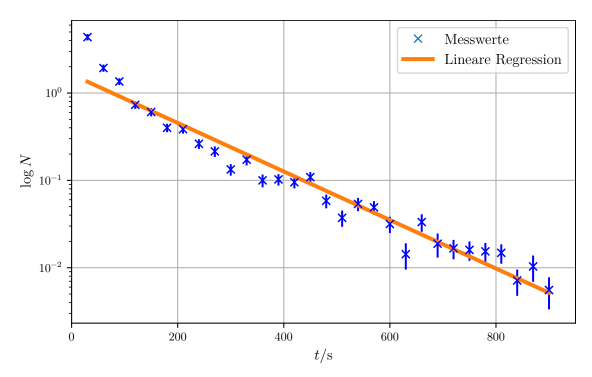


Abbildung 3: Messwerte und lineare Regression für Vanadium.

5.1 Halbwertszeiten der Zerfallsprodukte von Silber

Die Messwerte einschließlich des \sqrt{N} -Fehlers für das Silberpräparat sind in Tabelle 2 zu finden. Es wurde über einen Zeitraum von 420 s in 10 s Intervallen gemessen. Um die Halbwertszeiten von 108 Ag und 110 Ag zu bestimmen, wird in Abbildung 4 die gemittelte Zählrate halblogarithmisch gegen die Zeit aufgetragen. Um die beiden Zerfälle der Isotope 108 Ag und 110 Ag zu trennen wird die Messung an einer Stelle $t^*=120$ s in zwei Bereiche aufgeteilt. Links von t^* sind noch beide Zerfälle vorhanden. Rechts davon nur noch der langlebige Zerfall des Isotops 108 Ag.

5.1.1 Halbwertszeit von $^{108}\,\mathrm{Ag}$

Aus der linearen Regression ergeben sich für den rechten Bereich

$$\lambda_{^{108}\,\mathrm{Ag}} = (80, 95 \pm 13, 46) \cdot 10^{-4}\,\frac{1}{\mathrm{s}}$$

$$ln(N_{0,^{108}\,\mathrm{Ag}}) = 2, 54 \pm 0, 23.$$

Aus Gleichung 4 ergibt sich für die Halbwertszeit von ¹⁰⁸ Ag

$$T_{108 \, \mathrm{Ag}} = (86 \pm 14) \, \mathrm{s}$$

Messzeit t/s	Zählrate N	Messzeit t/s	Zählrate N
10	156 ± 12	220	18 ± 4
20	143 ± 12	230	13 ± 3
30	106 ± 10	240	9 ± 2
40	85 ± 9	250	23 ± 4
50	67 ± 8	260	12 ± 3
60	42 ± 6	270	9 ± 2
70	57 ± 7	280	11 ± 3
80	36 ± 6	290	11 ± 3
90	42 ± 6	300	16 ± 4
100	30 ± 5	310	9 ± 2
110	29 ± 5	320	9 ± 2
120	21 ± 4	330	20 ± 4
130	28 ± 5	340	6 ± 2
140	21 ± 4	350	6 ± 2
150	34 ± 6	360	10 ± 3
160	10 ± 3	370	4 ± 1
170	14 ± 3	380	21 ± 4
180	17 ± 4	390	16 ± 4
190	13 ± 3	400	12 ± 3
200	13 ± 3	410	6 ± 2
210	19 ± 4	420	11 ± 3

Tabelle 2: Messwerte der Zählrate für Silber

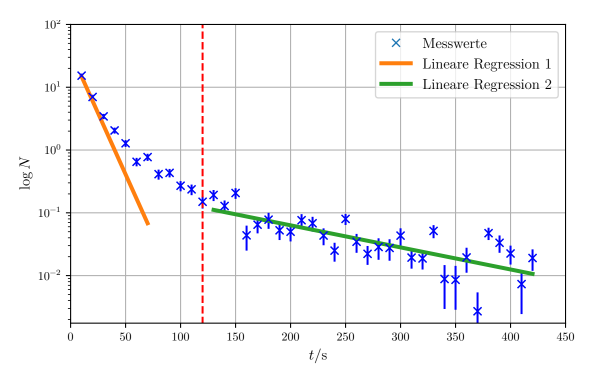


Abbildung 4: Messwerte und zweifache lineare Regression für Silber.

5.1.2 Halbwertszeit von $^{110}\,\mathrm{Ag}$

Da 110 Ag schneller zerfällt, muss die Zählrate von 108 Ag von den Messwerten abgezogen werden. Die abzuziehende Zählrate lässt sich durch Gleichung 5 bestimmen. Für die lineare Regression ergeben sich die Werte

$$\lambda_{^{110}\,\mathrm{Ag}} = (89,67\pm18,04)\cdot 10^{-3}\,\frac{1}{\mathrm{s}}$$

$$ln(N_{0,^{110}\,\mathrm{Ag}}) = 3,59\pm0,81.$$

wobei diesmal nur t von 0s bis 80s betrachtet wird. Daraus ergibt sich eine Halbwertszeit von

$$T_{^{110}\,\mathrm{Ag}} = (7,7\pm1,6)\,\mathrm{s}.$$

6 Diskussion

Der statistische Fehler der Nullrate ist durch die lange Messzeit sehr gering. Für $^{52}\,\rm V$ wurde eine Halbwertszeit von $T_{\rm Vanadium}=(108\pm5)\,\rm s$ bestimmt. Der Theoriewert liegt bei $T_{\rm Theorie,Vanadium}=224,6\,\rm s$ [1]. Daraus folgt eine Abweichung von 108 %. Für $^{108}\,\rm Ag$ und $^{110}\,\rm Ag$ liegen die Theoriewerte bei $T_{\rm Theorie,^{108}\,Ag}=142,2\,\rm s$ und bei $T_{\rm Theorie,^{110}\,Ag}=24,6\,\rm s$

[1]. Daraus folgen Abweichungen von $219\,\%$ und $65\,\%.$ Die Abweichungen sind sehr groß. Dies lässt sich dadurch erklären, dass für die Messungen nur die minimale angegebene Messzeit verwendet wurde. Bei längeren Messungen hätten sich wahrscheinlich genauere Werte ergeben.

7 Anhang

				ate /
Dane	5	counts	0 00	Messung
390	000	49	08 4	13
420		49		14
450	Aleso	58	,	15
480		37		16
510	1	28	ON.	17
540	2	38	12	18
570	3	37	SA	19
600	12	28	59	20
630		18	AOC	21
660		31		22
690		\$ 22		23
720		21		24
750		21		2.5
780		21		26
810		21		27
840	ICN I	15	20	28
		1.0		

Abbildung 5: Messdaten Teil 1.

Tu We Th Fr Sa Su	-	ounts 18	Mes	sung !
870			29	
900	/	14	30)
				9
Silber	- C	aunts	lle	BNUEZE
jeweils 10 se	C.	156	41	1
20	N. C.	143	EX	2
30		106	EN 3	3
	5	85		4
40		67	XX	5
50				6
60	5.5	42	67	
70	15.0	57	C .	7
80		36	23	8
30		42	(2)	5
100	50	30		10
110	20	29	KA	11
	0.0	21	KK	12
120	100	28	1	13
130	(E)	20	015	

Abbildung 6: Messdaten Teil 2.

图图 图	Maria .	Date	1
Mo To We Th Fr Sa Su	counts		Messing.
	21	A Day	7101
140	34	127	15
150	10		16
160	14		17
170			18
180	17		19
180	13	1477	
200	13	30A	20
	15	28	21
210	18		22
220		00	23
230	13	- X-000000	
240	9	45	24
250	23	78	25
260	12	91	26
270	9	30	27
280	11	25	28
290	11	1.5	29
300	16	2.8	30

Abbildung 7: Messdaten Teil 3.

四 网		no No
Tu We Th Fr Sa Su	counts Date	Messarg 31
820	9	32
330	20	33
340	6	34
	6	35
350	10	36
360	4	37
370		38
380	21	35
390	16	40
400	12	41
410	6	42
420	11	

Abbildung 8: Messdaten Teil 4.

Literatur

- [1] Online Periodensystem. URL: https://www.periodensystem-online.de/ (besucht am 30.04.2022).
- [2] Versuch 704 Aktivierung mit Neutronen. TU Dortmund, Fakultät Physik. 2014.