USER'S GUIDE AGATA ANALYSIS

SOFT CUBIX

Auteurs : Guillaume, Jeremie, Olivier



Contents

I Introduction	3
II Utilisation basique et tutoriel	4
1 Affichage des spectres conditonnés en (M, \mathbb{Z})	4
2 Afficher plusieurs spectres sur le même canevas	6
3 Mode serie isotopique	7
III Schéma de niveaux, intensités calculées	8
4 Afficher un schéma de niveau et le modifier pour qu'il soit réutilisable	8
5 Calcul des intensités relatives	8
IV Plot de Matrices	11
V Spectres conditionnés, soustraction de spectres et tutoriel	13
6 Affichage des spectres conditonnés	13
7 Etudes des noyaux en queue de distribution	14
8 Soustraction de spectres	15
VI ANNEXES	17
9 Modification des chemins des donnés	17
10 Aide basique (Tapez h dans la canevas de la charte)	18
11 Aide Speciale (Tapez CTRL $+$ h dans la canevas de la charte)	19

Part I

Introduction

Ce petit soft a été dévellopé pour faciliter l'analyse des spectres dans l'experience E680. Il permet de faire une grande partie des operations classiques d'analyse en spectroscopie gamma. Son fonctionement est inspiré de RADWARE. Il permet notamment de tracer le spectre conditioné en masse et en numéro atomique de chaque noyau, mais aussi d'afficher tous les polluants possibles connus par l'ENSDF (voir Partie II). Des utilisations un peu plus evoluées sont données en Partie V.

Son fonctionement est principalement basé sur des interactions entre l'utilisateur et la charte des noyaux de l'expérience. Seule la charte des noyaux est "connecté c'est à dire qu'elle repond aux racourcis clavier qui permettrons de faire des opérations sur les spectres (Partie II).

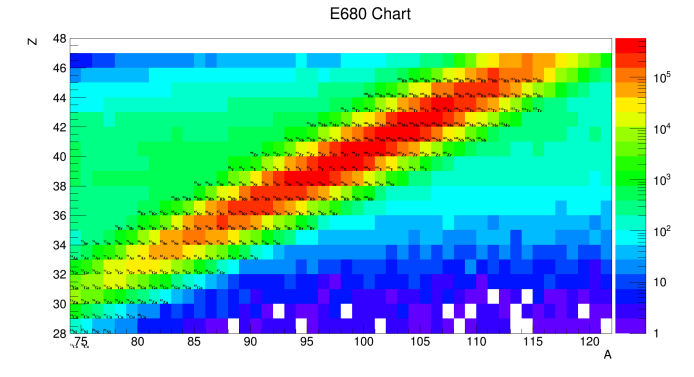


Figure 1: Charte des noyaux pour E680

Pour demarrer le programme il faut sourcer GAMMAWARE et ROOT, suivant qu'on se trouve sur lyosrv024 ou lyosrv019. On peut très bien modifier son bashrc comme l'algo 1.

```
 \begin{array}{l} \textbf{Algorithm 1} \; \textbf{Extrait du .bashrc} \\ \hline if \; [[\;\$\{HOSTNAME\}\; = \; "lyosrv024"\;]] \\ \hline then \\ alias \; LoadGW='source\; /data\_sys/softs\_matnuc/scripts/LoadGw.sh\;\$1'\\ else \\ \hline if \; [[\;\$\{HOSTNAME\}\; = \; "lyosrv019.in2p3.fr"\;]] \\ \hline then \\ alias \; LoadGW='source\; /data/users/soft/scripts/LoadGw.sh\;\$1'\\ \\ alias \; ll='ls\;-l'\; alias \\ \hline GoCube='cd\; /agataDAS1/AGATA/Experiments/e680/Analysis/Users/Gui/Calibrations/ROOT\_CUBE'\; //\; votre\\ \\ repertoire\; de\; travail\; ou\; se\; trouve\; les\; fichiers\; du\; programme\\ fi \\ \end{array}
```

Pour demarrer le programme : $Load\,GW\,\,e680$ $Go\,Cube$./Cubix.sh

Puis la fenêtre de la Figure 1 s'ouvre, le programme est lancé!

Part II

Utilisation basique et tutoriel

1 Affichage des spectres conditonnés en (M, Z)

Le reflex qu'il faut avoir pour bien utliser le programme est qu'il faut toujours "reclicker" sur la charte si on veut utiliser un raccourcis clavier car elle seule est connectée.

Pour afficher tous les raccourcis clavier tapez "h" sur le cannevas de la charte. Une aide s'affiche dans le terminal (voir Partie VI).

Pour afficher le spectre conditionné en (M, Z) d'un noyau donné il faut faire CTRL + d, une fenêtre s'ouvre :

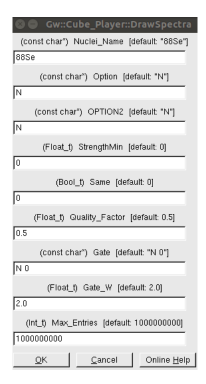


Figure 2: Chart des noyaux pour E680

Nuclei Name-> Nom de noyau étudié

Option-> "LS" (affiche le schéma de niveaux de l'ENSDF du noyau), "V" mode bavard sur le schéma de niveaux OPTION->Permet d'afficher les énergies des gammas des autres noyaux au alentours (voir Partie VI) pour les syntaxes.

StrengthMin: Permet de faire un "CUT" sur les énergies des gammas connus affichés

SAME: Permet d'afficher sur le même pad 2 spectres

Quality Factor: Facteur de qualité (voir VI).

GATE : Set de gates (voir Partie 11)

GATE W: Gate Width

Max_Entries : Possibilité de limiter le nombre d'entrées lues.

Exemple avec le Sélénium 86 :

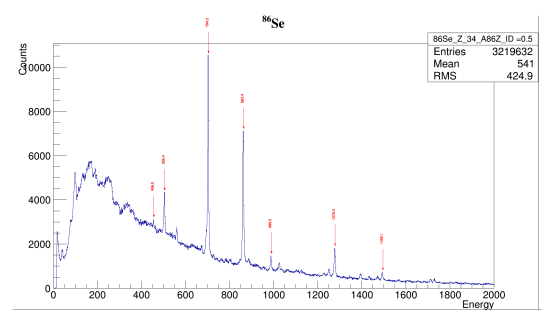


Figure 3: Spectre du 86Se. Les flêches en rouge sont les gammas connus de l'ENSDF.

On peut choisir d'afficher tous les principaux polluants possibles en modifiant le paramêtre "OPTION":



Figure 4: Option pour afficher tous les principaux polluants dont les gammas sont connus par l'ENSDF.

Ce qui nous donnes :

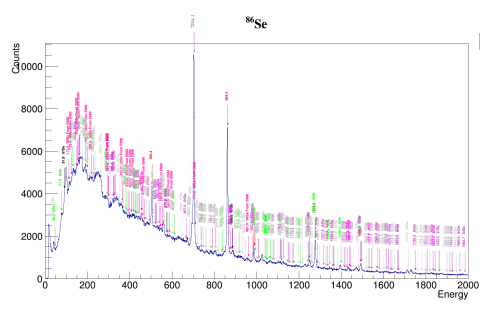


Figure 5: Spectre du 86Se avec tous les principaux polluants dont les gammas sont connus par l'ENSDF.

2 Afficher plusieurs spectres sur le même canevas

Si on veut maintenant afficher le spectre du 86Se avec un facteur de qualité d'identification de 0.5 superposé avec celui du même noyaux mais avec un facteur de 0.2 :

Il faut déja faire CTRL + d pour en afficher un des deux puis selectionner le canevas avec **le click molette**, puis clicker sur la charte et refaire CTRl + d pour réafficher l'inputbox, vous devriez obtenir quelques chose comme la Figure 6.

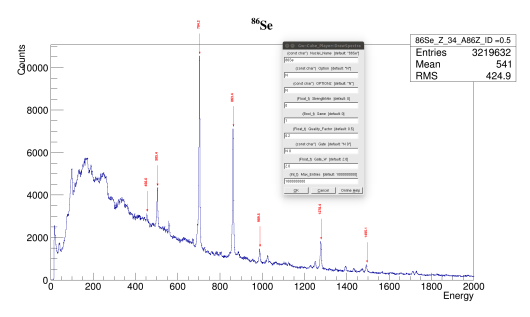


Figure 6: Mettre l'option SAME à 1 une fois avoir effectué un click molette dans le canevas courant.

Ce qui donnes:

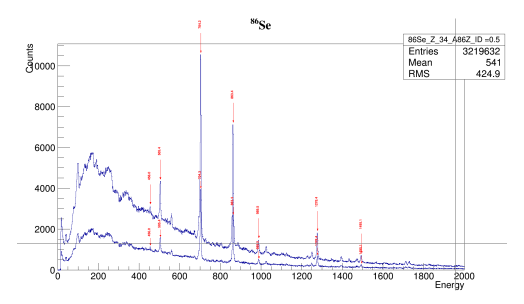


Figure 7: Résultat des deux spectres de Sélénium superposé avec un facteur de qualité différent

On peut aussi tracer une serie isotonique, par exemple pour N=50:

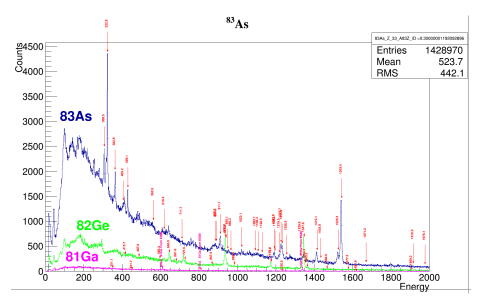


Figure 8: Serie isotonique en utilisant l'option "SAME" de l'inputbox

3 Mode serie isotopique

On peut aussi afficher une serie isotopique entière en utilisant le raccourcit CTRL + i entre $Amin\ et\ Amax$.

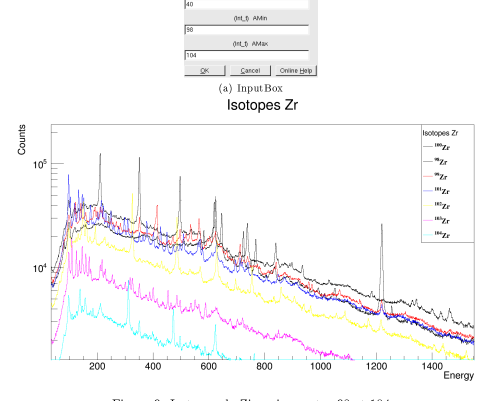


Figure 9: Isotopes de Zirconium entre 98 et 104

Part III

Schéma de niveaux, intensités calculées

4 Afficher un schéma de niveau et le modifier pour qu'il soit réutilisable

Il existe deux banques de données disctinctes dans le soft : la banque de données de l'ENSDF (accessible avec l'Option "LS" pour tracer le schéma de niveau), et la banque de données propre à l'expérience. Cette dernière est aussi utilisée pour afficher les gammas des polluants (indiqués par "From E680"). La banque de données de l'experience se construit grâce à l'élaboration des schémas de niveaux sous GAMMAWARE. Pour ouvrir un schéma de niveau : CTRL + e:



Figure 10: Inputbox pour ouvrir un schéma de niveau.

Pour le 81Ga:

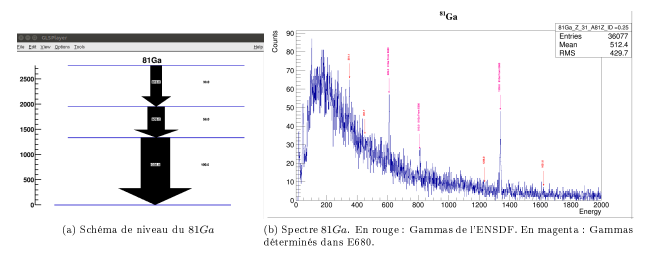


Figure 11: Spectre & Schéma de niveaux

On peut à tout moment modifier le schéma de niveaux, puis il seras réutilisé s'il doit apparaître comme contaminant dans d'autres spectres. Pour modifier le schéma de niveau, il faut utiliser les raccourcis GLSPLAYER (tapez h sur le canevas du LS). Il faut penser à faire "w" pour enregistrer le schéma de niveau aussi souvent que possible.

5 Calcul des intensités relatives

Pour déterminer les intensités relatives, il faut déja tracer le spectre relatif au noyaux étudié. Il faut soustraire le fond pour pouvoir comparer les intensités réelles aux intensités calculées.

CTRL + k permet de connecter le canevas courant (sélectionné avec le click molette).

Une fois que le canevas courant ou se trouve le spectre dont le fond à soustraire est connecté, b+e permet d'évaluer le fond :

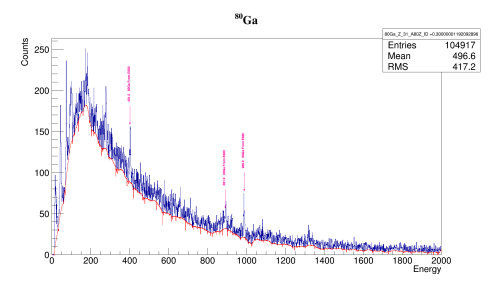


Figure 12: Inputbox pour ouvrir un schéma de niveau.

Pour modifier le fond, plusieurs raccourcis sont disponibles :

i + b pour passer en mode fond interactif

s+i pour modifier l'ordre du filtre

==>c+1: Switch Color to default #0 ==>c+2: Switch Color to default #0 ==>c+3: Switch Color to default #0

etc...

Toutes ses options sont disponibles en tapant p + h sur le cannevas.

Algorithm 2 Aide pour la soustraction de fond

** Print this help: p + h** $Histogram\ selection\ **=>Click\ on\ a\ histogram\ make\ it\ the\ active\ histogram\ (the\ default\ one\ is\ the\ first$ histogram in the list of primitives of the active pad) ** Histogram operations ** $==>b+e: background \ evaluation ==>b+s: background \ subtraction$ ** background operation ** ==>i+b: Starting interactive background adjustment utility If the background adjustment utility is on: ==>s+i: active the iterator variations by mouse wheel ==>s+f: active the filter order variations by mouse wheel ==>s+s: active the Smoothing windowd variations by mouse wheel ==>s+c: active/unactive compton $==>s+d: change\ direction\ (BackDecreasingWindow/BackIncreasingWindow)\ Press\ Escape\ key\ to\ exit\ the\ utility$ ** Peaks operations ** ==>h+m: Hide markers ==>s+m: Show markers ==>a+s:Adding~a~gamma~source~from~the~nuclear~database==>f+a: Open fit all panel menu ==>a+p: Add a peak at mouse position ==>A+P:Add a peak + background at mouse position $==>CTRL\ (\ A\ +\ P\)\ :Add\ a\ point\ to\ the\ graphical\ polyline$ ==>s+l: Save the peaks of the current pad the database ==>l+l: Load a peak list from the data base ==>c+a: Clear all (peaks + graphical polyline) $==>o+m: Open\ PeakCreator\ menu$ $==>c+\theta$: Switch Color to default #0

Le resultat de la soustraction de fond pour le 81Ga:

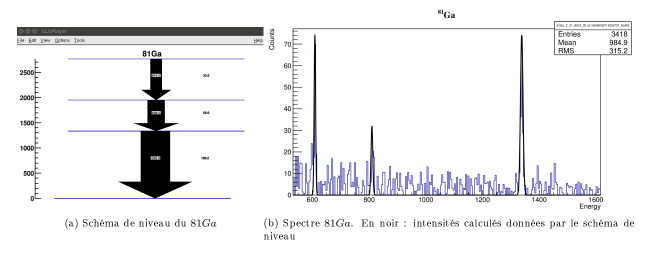


Figure 13: Spectre avec intensités calculés & Schéma de niveaux

Le schéma de niveau peut etre modifié allègrement jusqu'à ce que les intensités relatives correpondent au intensités observées. Le raccourcis pour afficher les intensités "non gatés" est CTRL + b.

Il suffit de sélectionner le canevas avec le click molette, puis de renseigner l'inputbox :

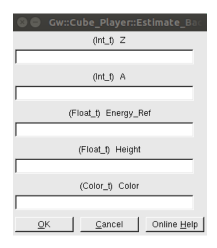


Figure 14: Inputbox pour afficher les intensités "non gatés"

Energy_Ref-> Energie de référence, à partir de laquelle toutes les autres intensités sont données Height-> Hauteur du pic de référence (nombre de coups) Color-> Couleur.

Attention!:

Le raccourcit CTRL + n n'est pas encore actif (12/02/2016), Il permetteras de faire la même démarche avec des spectres simplement et doublement conditionnés.

Part IV

Plot de Matrices

Le principal problème étant l'evaluation des polluants possibles dans un spectre, il est nécessaire d'afficher les pics connus des éventuels noyaux non désirés. C'est ce que fait l'option de la Figure 4). Seulement elle ne prend en compte que les polluants majeurs en fonction de leur production et de leur capacité à se retrouver prochent du blob étudié. Le raccourcit CTRL + w permet d'afficher les principaux polluants pour une masse donné :

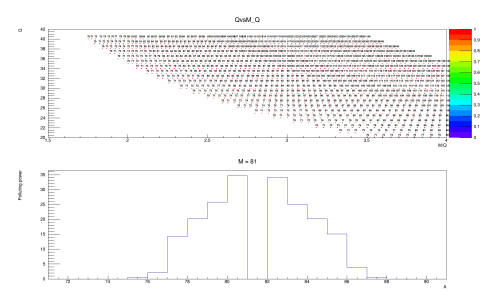


Figure 15: Principaux polluants pour la masse 81

Il se peut qu'une pollution gamma soit présente et appartenant à des noyaux loins du blob étudié ou de $\geq Z_{etudi\acute{e}} + 2$ ou $\leq Z_{etudi\acute{e}} - 2$. C'est pour cela qu'il faut regarder sur une chaine isotopique ou isobarique si des gammas se repercutent d'un Z ou d'une masse à l'autre.

Pour tracer ce genre de matrices, faire CTRL + d et renseigner le champ "Gate".

E_M-> Energie en fonction de la masse en utilisant le "Z" du noyau renseigné. (Figure 16).

E Z-> Energie en fonction du"Z" en utilisant le "M" du noyau renseigné. (Figure 17).

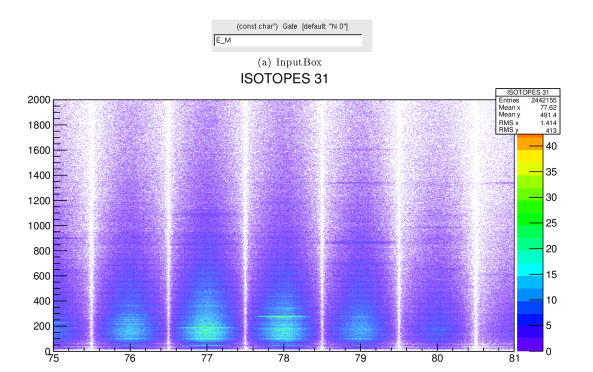


Figure 16: E en fonction de M pour Z=31

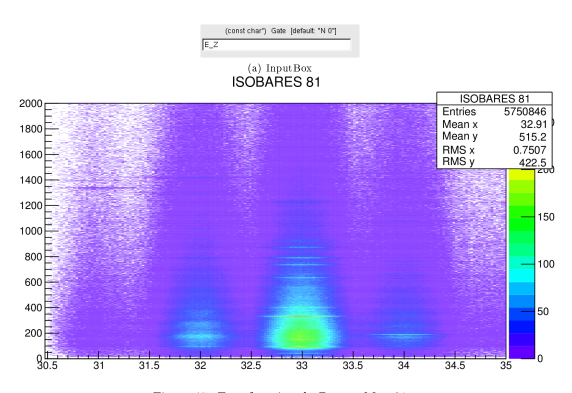


Figure 17: E en fonction de Z pour M=81

Part V

Spectres conditionnés, soustraction de spectres et tutoriel

6 Affichage des spectres conditonnés

Cette partie s'adresse à la création de spectres conditionnés. On peut créer des spectres conditionnés en renseignant correctement la case "Gate" de l'inputbox accessible avec un CTRl + d.

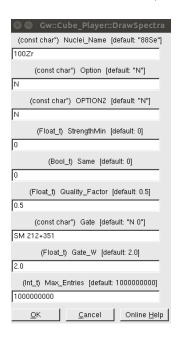


Figure 18: Inputbox avec l'option permetant de créer un spectre simplement conditionné.

Pour connaître les options disponibles à la création d'un spectre conditionné, une aide spéciale est disponible avec CTRL + h.

La syntaxe est importante et doit être respectée : il y a toujours un espace entre le mot clé et les gates.

Algorithm 3 Aide pour les spectres conditionnés

CTRL+ h->Show Special Help for Gated Spectra

HELP ON OPTIONS TO PLOT GATED SPECTRA

KEYWORDS:

 $Default : N \ \theta \rightarrow No \ Gates$

SM-> Put simple Gate on Tree conditioned by Mass

SI-> Put simple Gate on Tree conditioned by Mass and Z

DM-> Put Double Gate on Tree conditioned by Mass

T-> Put Triple Gate ...

 $SA-> Put \ Simple \ Gate \ AGATA \ ONLY$

SYNTAX:

SM 125+256+265

One gate with several 'or' conditions

 $DM\ 125.3+659.3/254.5+256.9$

Double Gate with 'or' connections

Le resultat des paramêtres de la Figure 18 :

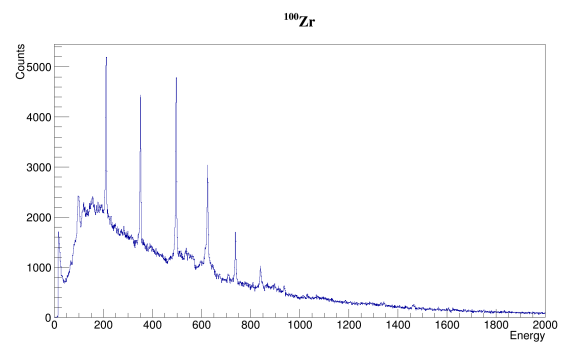


Figure 19: Spectre simplement conditionné sur la masse 100 avec 212+351 keV

7 Etudes des noyaux en queue de distribution

Une autre option à été rajoutée pour regarder les noyaux qui sont en queue de distribution c'est à dire que aucun "Z" entier de référence avec facteur de qualité ne leur a été attribué. Il faut donc relire les arbres conditionnés par masse et identifier le noyau par son "PID" qui est en quelque sorte le Z réel de la particule. Pour tracer ce genre de spectre il faut renseigner la case "Gate" avec les mots clés adéquates (disponibles avec l'aide CTRl + h).

Attention!! Le respect de la syntaxe est important.

Algorithm 4 Aide pour les spectres de queue de distribution

HELP ON OPTIONS TO PLOT RAW SPECTRA

 $B_{\it M-> Plot \ Raw \ Spectra \ with \ the \ current \ mass}$

 $Options\ are\ :$

B M->Raw Spectra with all the available PIDs

B M X+/-x-> Raw Spectra for the current mass and PID X+/-x

Si on veut tracer le spectre de la masse courante sans condition sur le "PID" on rentre simplement " B_M ":



Figure 20: Inputbox avec l'option permettant de créer un spectre brute pour une masse donné avec les queues de distribution



Figure 21: Inputbox avec l'option permettant de créer un spectre brute pour une masse donné et un "PID" autour de 38

Resultat pour le noyau de 100Sr:

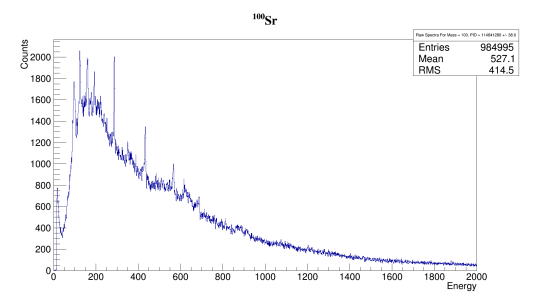


Figure 22: Spectre (principalement) du noyau de 100Sr

8 Soustraction de spectres

Il est souvent utile de soustraire un contaminant d'un spectre lorsqu'on l'a identifié. Cette option est encore une fois disponible dans l'aide (CTRL + h). Le mot clé est "S-S".

Attention!! Le respect de la syntaxe est important.

Algorithm 5 Aide pour la soustraction de spectres

HELP ON OPTIONS TO Substract And Mutliply/Divide by another Spectra

- $S_S->$ KeyWord To substract Current Spectra by Another Options are :
- S S X N 0->Add to the Current Spectra another Spectra Corrected by factor X
- S S-X SI 369+542->Substract to the Current Spectra the Gated Spectra of the current Nuclei Gated on 369+542
- S_S -X DM 369+542/586->Substract to the Current Spectra the Double_Gated Spectra of the current Nuclei

Si par example on veut tracer le spectre du 80Ga, mais on s'aperçoit que deux pics du 80Ge viennent le polluer (pics à 658, 1079keV):

On trace un spectre conditionné sur 80Ga, on le selectionne avec **le click molette**, on réouvre l'inputbox pour tracer les spectres et on renseigne :

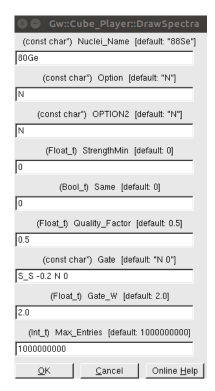


Figure 23: Inputbox avec l'option permettant de soustraire au spectre courant selectionné un spectre de 80Ge avec un coefficient de -0.2.

Le résultat est donné en Figure 24. Le spectre porte le nom de la soustraction effectuée. L'operation peut se refaire indéfinement, il suffit de resélectionner le spectre résultat avec le click molette, et de réouvrir l'input box avec CTRL + d.

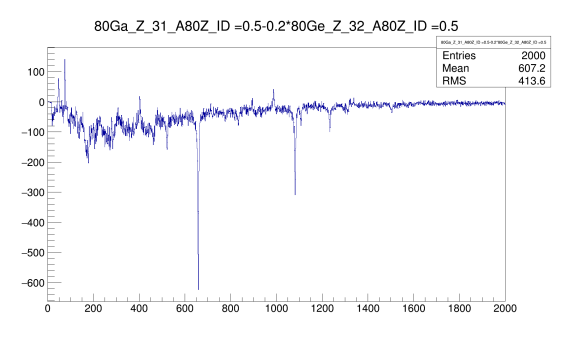


Figure 24: Résultat de la soustraction du spectre de 80Ga par $0.2 \times 80Ge$.

Part VI ANNEXES

9 Modification des chemins des donnés

Les chemins absolus des données sont dans le fichier "includes cube.h".

```
TString Raw_Directory="/agataDAS1/AGATA/Experiments/e680/Analysis/Users/Gui/Level_Scheme/Import_ENSDF/";

TString Tree_Directory="/agataDAS1/AGATA/Experiments/e680/Analysis/Data/AnalysedTrees/E680_PerIsotope_PerZ_PerM_NoSelection.root";

const char* Exp_Directory ="/agataDAS1/AGATA/Experiments/e680/Analysis/Users/Gui/Level_Scheme/Import_ENSDF/EXP_DATA/";

const char * E_AGATA_DIRECTORY="/agataDAS1/AGATA/Experiments/e680/Analysis/Users/Dudouet/Calibrations/BuildTrees/Trees/Runs.186_188.root";
```

Figure 25: Chemins des données d'entrée

```
Raw_Directory-> chemin des schémas de niveaux de l'ENSDF
Tree_Directory-> chemin des arbres
Exp_Directory-> chemin des schémas de niveaux de la base de donnée E680
E AGATA DIRECTORY-> chemin de l'abre AGATA Only
```

10 Aide basique (Tapez h dans la canevas de la charte)

```
*************************************
     HELP: Keys used to interact with nucleide chart:
    h->Show Help
    CTRL+ h->Show Special Help for Gated Spectra
    r->Reset coordinates of the chart
    z->Increase by one proton
    s->Decrease by one proton
    d->Increase by one neutron
     q->Increase by one neutron
    Pave Num Enter->Show Spectrum of the selected nucleus
     Ctrl+a -> Draw All Nuclei
     \mathit{Ctrl} + r 	ext{ -> } \mathit{Reset Drawing}
     Ctrl+d -> Draw Spectrum of one Nuclei ex: 100Zr. Option: L(Draw LS), V(Verbose Mode)
     OPTION2(a): Z+1;Z-1;Z+--> Draw\ Energies\ of\ the\ Z+(-)(+and-)\ Nuclei
     OPTION2(b): A+1;A-1;A+--> Draw \ Energies \ of \ the \ A+(-)(+and-) \ Nuclei
     OPTION2(c): A++;A-;A++--> Draw \ Energies \ of \ the \ A+2(-2)(+2and-2) \ Nuclei
     OPTION2(d): A+++; A--; A+++---> Draw \ Energies \ of \ the \ A+3(-3)(+3 and -3) \ Nuclei
     OPTION2(e): A+4;A-4;A+++++------> Draw \ Energies \ of \ the \ A+4(-4)(+4and-4) \ Nuclei
     All Options (a),(b),(c) can be called together separated with comma
     Ex: if one want display all contaminants, he should write:
    Z+-A+-A++-A+++-A++++-
    Accepted\ forms: 'A+2, 'A+2, 'A++", 'a++, 'A-2, 'a-2, 'A-, 'a-, 'A++-', 'a++-, 'A-++, 'a-++'
    Accepted\ forms: 'A+3, 'A+++, 'A+++, 'A+++, 'A-3, 'A-3, 'A-3, 'A-4, 'A
    Accepted\ forms: \ 'A+4, 'a+4, 'A++++', 'a++++, 'A-4, 'a-4, 'A---, 'a---, 'A++++---', 'a++++---, 'A---++++, 'a---++++----'
-++++
    StrengthMin: Display only intensities above this limit
    SAME: Display new nuclei on the same Pad, one can also displays energies of new contaminants
     Quality Factor: Trust Factor of the particule identification
    Accepted forms: 'X/Y' Where X is Z ID and Y M ID in case of gated/raw spectra per isotope
    Accepted forms: 'X' or 'X/Y' Where X is M ID in case of gated/raw per Mass and Z ID/M ID in case of E
versus M/Z Matrix. Y is not taken into account.
     GATE: Set of gates ( see the special Help )
     GATE \ W: Gate \ Width
    Max Entries: Limit the entries readed
     Ctrl+i -> Draw Spectra of an isotopic set between Amin and Amax
     Ctrl+w -> Draw Distribution of possible polluants weighted by probabilities
     Ctrl+e \rightarrow Draw \ Level \ Scheme \ dertermined \ in \ this \ work.
     All the GLS keyboard shortcuts are available to modify the Level scheme
     You can save the LS in the current directory, and it will be reused to draw arrow of possible contaminants
     Ctrl+k -> Connect the canvas selected in order to use special BackGround substraction
     Ctrl+b -> Draw Theoritical raw intensities determined in this work by Loading a LvlScheme
    Energy Ref -> Energy used as a reference in order to display other intensities
    Height -> Height of the Energy reference peak
     Ctrl+n -> Draw Theoritical gated intensities determined in this work by Loading a LvlScheme !!!! CTRL+n
DONT'T WORK FOR THE MOMENT 12/02/2016
     Ctrl+x -> Exit
```

11 Aide Speciale (Tapez CTRL + h dans la canevas de la charte)

CTRL+ h->Show Special Help for Gated Spectra

HELP ON OPTIONS TO PLOT GATED SPECTRA

KEYWORDS:

 $Default : N \theta -> No Gates$

SM-> Put simple Gate on Tree conditioned by Mass

SI-> Put simple Gate on Tree conditioned by Mass and Z

DM-> Put Double Gate on Tree conditioned by Mass

T-> Put Triple Gate ...

SA-> Put Simple Gate AGATA ONLY

SYNTAX:

SM 125+256+265

One gate with several 'or' conditions

DM 125.3+659.3/254.5+256.9

Double Gate with 'or' connections

HELP ON OPTIONS TO PLOT ISOBAR OR ISTONES MATRIX

E Z-> Plot E versus Z Matrix with current M between Current Z-3 and Current Z+3

E M-> Plot E versus M Matrix with current Z between Current M-3 and Current M+3

HELP ON OPTIONS TO PLOT RAW SPECTRA

B M-> Plot Raw Spectra with the current mass

Options are:

B M->Raw Spectra with all the available PIDs

 $B_M\ X+/ ext{-}x ext{-}> Raw\ Spectra\ for\ the\ current\ mass\ and\ PID\ X+/ ext{-}x$

HELP ON OPTIONS TO Substract And Mutliply/Divide by another Spectra

 $S_S->KeyWord\ To\ substract\ Current\ Spectra\ by\ Another$

Options are:

S S X N 0->Add to the Current Spectra another Spectra Corrected by factor X

S S-X SI 369+542->Substract to the Current Spectra the Gated Spectra of the current Nuclei Gated on 369+542

S S -X DM 369+542/586->Substract to the Current Spectra the Double Gated Spectra of the current Nuclei