## V602: Röntgenemission und -absorption

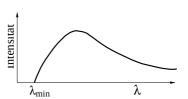
**Ziel:** Es sollen das Emissionsspektrum einer Cu-Röntgenröhre und verschiedene Absoptionsspektren aufgenommen und analysiert werden.

**Stichworte:** Abschirmung, Absorption, Absorptionskanten, Auflösung, Braggbedingung, Bremsstrahlung, charakteristisches Spektrum, effektive Kernladung, Emissionsspektrum, Feinstruktur, Geiger-Müller Zählrohr, Halbwertsbreite, Interferenz, Moseley'sche Gesetz, Röntgenstrahlung

## Theoretische Grundlagen

Für die Erzeugung von Röntgenstrahlen werden in einer evakuierten Röhre aus einer Glühkathode Elektronen emittiert und auf eine Anode hin beschleunigt. Beim Auftreffen auf die Anode entsteht Röntgenstrahlung, die sich aus dem kontinuierlichen Bremsspektrum und der charakteristischen Röntgenstrahlung des Anodenmaterials zusammensetzt.

Das Bremsspektrum entsteht bei der Abbremsung eines Elektrons im Coulombfeld des Atomkerns. Durch die Abbremsung wird ein Photon (Röntgenquant) ausgesendet, dessen Energie gerade der Energieverlust des abgebremsten Elektrons ist. Da das Elektron sowohl einen Teil seiner Energie als auch seine gesamte kinetische Energie abgeben kann, handelt es sich beim Bremsspektrum um ein kontinuierliches Spektrum. Die maximale Energie bzw. die minimale Wellenlänge



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

ergibt sich bei der vollständigen Abbremsung des Elektrons. Hierbei wird die gesamte kinetische Energie  $E_{kin}=e_0U$  in Strahlungsenergie  $E=h\cdot\nu$  umgewandelt.

Beim charakteristischen Spektrum wird das Anodenmaterial so ionisiert, daß eine Leerstelle in einer inneren Schale entsteht. Nachfolgend kann ein Elektron aus einer äußeren Schale unter Aussendung eines Röntgenquants in die innere Schale zurückfallen. Da in diesem Fall die Energie des Röntgenquants gerade die Energiedifferenz  $h\,\nu=E_m-E_n$  der beiden Energieniveaus ist, besteht das charakteristische Spektrum aus scharfen Linien, deren Energie charakteristisch für das Anodenmaterial der Röntgenröhre ist. Die einzelnen Linien werden mit  $K_\alpha, K_\beta, L_\alpha, \ldots$  bezeichnet, wobei die Buchstaben  $K, L, M, \ldots$  die Schale bezeichnen, auf der die Übergänge enden. Dem griechischem Buchstaben kann man entnehmen, woher das beteiligte äußere Elektron stammt. In einem Mehrelektronenatom schirmen die Hüllenelektronen und die Wechselwirkung der Elektronen untereinander die Kernladung ab. Dies führt zu einer Verringerung der Coulomb Anziehung auf das äußere Elektron, sodaß für die Bindungsenergie  $E_n$  eines Elektrons auf der n-ten Schale gilt:

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

wobei der Abschirmeffekt durch die effektive Kernladung  $z_{eff} = z - \sigma$  berücksichtigt. Hierbei ist  $\sigma$  die Abschirmkonstante und  $R_{\infty} = 13.6$  eV die Rydbergenergie. Zum Beispiel ergibt sich

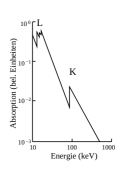
aus Gl.(2) für die Energie  $E_{K_{\alpha}}$  der  $K_{\alpha}$ -Linie

$$E_{K_{\alpha}} = R_{\infty} (z - \sigma_1)^2 \cdot \frac{1}{1^2} - R_{\infty} (z - \sigma_2)^2 \cdot \frac{1}{2^2}$$
 (3)

Die Abschirmkonstante unterscheidet sich dabei für jedes Elektron und ist empirisch bestimmbar.

Da die äußeren Elektronen aufgrund des Bahndrehimpulses und des Elektronenspins nicht alle dieselbe Bindungsenergie besitzen, ist in der Regel jede charakteristische Linie in eine Reihe von eng beieinander liegenden Linien aufgelöst (Feinstruktur). Diese können in dem vorliegenden Versuchsaufbau nicht aufgespalten werden. Bei der im Versuch verwendeten Kupferanode können die Cu-K $_{\alpha}$ - und die Cu-K $_{\beta}$ -Linien beobachtet werden, die der Bremsstrahlung überlagert sind.

Bei der Absorption von Röntgenstrahlung unter 1 MeV sind der Comptoneffekt und der Photoeffekt die dominanten Prozesse. Der Absoptionskoeffizient nimmt mit zunehmender Energie ab und steigt sprunghaft an, wenn die Photonenenergie gerade größer ist als die Bindungsenergie eines Elektrons aus der nächsten inneren Schale. Die Lage der Absorptionskanten  $h \nu_{abs} = E_n - E_{\infty}$  ist nahezu identisch mit der Bindungsenergie des Elektrons. Die zugehörigen Energien werden je nach Schale aus der das Elektron stammt als  $K-, L-, M-, \dots$  Absorptionskante bezeichnet. Während man aufgrund der Feinstruktur drei L-Kanten (L<sub>I</sub>, L<sub>II</sub> und L<sub>III</sub>) beobachtet, kann man nur eine K-Kante



beobachten. Bei der Berücksichtigung der Feinstruktur, muß die Bindungsenergie  $E_{n,j}$  eines Elektrons mit der Sommerfeldschen Feinstrukturformel berechnen werden.

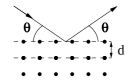
$$E_{n,j} = -R_{\infty} \left( z_{eff,1}^2 \cdot \frac{1}{n^2} + \alpha^2 z_{eff,2}^4 \cdot \frac{1}{n^3} \left( \frac{1}{j + \frac{1}{2}} - \frac{3}{4n} \right) \right)$$
(4)

Dabei ist  $R_{\infty}$  die Rydbergenergie,  $z_{eff}$  die effektive Kernladungszahl,  $\alpha$  die Sommerfeldsche Feinstrukturkonstante, n die Hauptquantenzahl und j der Gesamtdrehimpuls des betrachteten Elektrons. Die Bestimmung der Abschirmkonstante  $\sigma_L$  aus der L-Kante unter Berücksichtigung der Feinstruktur ist hinreichend kompliziert, da die Abschirmzahlen jedes beteiligten Elektrons berücksichtigt werden müssen. Man kann die Berechnung jedoch vereinfachen, indem man die Energiedifferenzen  $\Delta E_L$  zweier L-Kanten bestimmt. Im vorliegendem Versuch können die  $L_I$ -und  $L_{II}$ - Kante nicht aufgelöst werden, so daß sich die Abschirmkonstante  $\sigma_L$ 

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

aus der Energiedifferenz  $\Delta E_L = E_{L_{II}} - E_{L_{III}}$ , der Ordnungszahl Z, der Rydbergenergie  $R_{\infty}$  und der Feinstrukturkonstante  $\alpha$  bestimmen läßt.

Experimentell kann die Energie E bzw. die Wellenlänge  $\lambda$  der Röntgenstrahlung durch die Bragg'sche Reflexion analysiert werden. Hierbei fällt Röntgenlicht auf ein dreidimensionales Gitter (z.B. ein LiF-Kristall). Die Photonen werden an jedem Atom des Gitters gebeugt. Die Röntgenstrahlen interferieren miteinander und beim



Glanzwinkel  $\theta$  erhält man konstruktive Interferenz. Bei bekannter Gitterkonstanten d ( $d_{LiF} = 201.4 \ pm$ ) kann so mit Hilfe der Bragg 'schen Bedingung

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

aus dem Winkel  $\theta$  die gebeugte Wellenlänge  $\lambda$  bestimmt werden, wobei n die Beugungsordnung

## Vorbereitung

- Informieren Sie sich in der Literatur bei welchen Energien in  $[\text{keV}]^1$  die Cu-K $_{\alpha}$  und die Cu- $K_{\beta}$ -Linien zu erwarten sind. Bei welchen Winkeln  $\theta$  liegen diese im Falle eines LiF-Kristalls (d=201.4 pm).
- Ergänzen Sie die folgende Tabelle:

	Z	$E_K^{Lit}$ [keV]	$ heta_K^{Lit}$ [°]	$\sigma_K$
Zn	30	9.65	18.6	3.56
Ge				
Br				
Rb				
$\operatorname{Sr}$				
Zr				
Nb				

Z : Ordnungszahl

 $E_K^{Lit} \colon \text{Literaturwert der K-Kante}$ mit  $\theta_K^{Lit} \colon \text{Braggwinkel zu } E_K^{Lit}$ 

 $\sigma_K$ : Abschirmkonstante

# Aufgaben

- Überprüfen Sie die Bragg Bedingung.
- Messen und Analysieren Sie das Emissionsspektrum der Cu-Röntgenröhre.
- $\bullet$ Bestimmen Sie aus der K-Kante die Abschirmungskonstante  $\sigma_K$  für mindestens 5 Materialien.
- Bestimmen Sie aus der L-Kante die Abschirmungskonstante  $\sigma_L$  für mindestens 1 Material.

#### Versuchsaufbau

Der experimentelle Aufbau besteht im wesentlichen aus einer Kupfer-Röntgenröhre, einem LiF-Kristall und einem Geiger-Müller-Zählrohr. Die Elektronik ist im Röntgengerät (Abbildung unten) integriert und kann wahlweise über einen Rechner oder manuell bedient werden. Es ist sinnvoll alle Spektren mit dem Rechner aufzunehmen. Gehen Sie in das Programm measure und wählen unter dem Menüpunkt Messgeräte das Röntgengerät an. Nun können Sie die

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Ein Elektronenvolt [eV] ist die Energie, die ein Elektron beim Durchlaufen einer Spannungsdifferenz von 1 V gewinnt.



Messart, den Drehmodus, den anzufahrenden Kristallwinkel sowie die Integrationszeit wählen und die Messung starten. Überprüfen Sie, ob die Messart auf Spektren steht und ändern Sie dies gegebenenfalls. Stellen Sie bei allen Messungen die Röntgenröhre auf eine Beschleunigungsspannung von  $U_B=35\ kV$  und einen Emissionsstrom von  $I=1\ mA$ . Überprüfen Sie vor den Messungen, ob die 1 mm Blende und der LiF-Kristall in den Halterungen stecken und ob die Schlitzblende waagerecht (also senkrecht zur Drehrichtung) auf dem Geiger-Müllerzählrohr sitzt (Überlegen Sie sich, warum die Schlitzblende waagerecht ausgerichtet sein muß). Für die Absorptionsmessungen können Sie Blenden mit verschiedenen Absorbern vor das Geiger-Müller Zählrohr schrauben.

### Versuchsdurchführung und Auswertung Überprüfung der Bragg Bedingung

- Überprüfen Sie die Braggbedingung, indem Sie den LiF-Kristall im Progamm auf einen festen Kristallwinkel von  $\theta=14^\circ$  stellen. Lassen Sie das Geiger-Müller Zählrohr in einem Winkelbereich von  $\alpha_{GM}=26^\circ$  bis  $\alpha_{GM}=30^\circ$  mit einem Winkelzuwachs von  $\Delta\alpha=0.1^\circ$  die Intensität der Röntgenstrahlung messen.
- Bestimmen Sie aus den gemessenen Daten das Maximum der Kurve und vergleichen Sie es mit dem Sollwinkel. Wenn das Maximum der Kurve mehr als 1 Grad vom Sollwinkel abweicht, benachrichtigen Sie den Assistenten oder die Praktikumsleitung.

#### Das Emissionsspektrum einer Cu-Röntgenröhre

- Wählen Sie für das Emissionsspektrum im Programm den 2:1 Koppelmodus an und messen Sie das Röntgenspektrum (Beugungsordnung n=1) im Winkelbereich  $4^{\circ} \leq \theta \leq 26^{\circ}$  in  $0.2^{\circ}$ -Schritten. Die Integrationszeit pro Winkel sollte  $\Delta t = 5$  sec betragen.
- Stellen Sie das Ergebnis graphisch dar und bezeichnen Sie die  $K_{\alpha}$ ,  $K_{\beta}$  Linie sowie den Bremsberg.

- Bestimmen Sie aus dem Grenzwinkel die minimale Wellenlänge bzw. die maximale Energie des Bremsspektrums und vergleichen Sie diese mit den zu erwartenden Werten.
- Bestimmen Sie aus den Meßdaten die Halbwertsbreite (Full Width at Half Maximum) der  $K_{\alpha}$  und  $K_{\beta}$ -Linie und berechnen Sie hieraus das Auflösungsvermögen der Apparatur. Wie genau ist diese Angabe? Ist es sinnvoll den statistischen Fehler zu bestimmen?
- Bestimmen Sie aus der Energiedifferenz der  $K_{\alpha}$  und der  $K_{\beta}$ -Linie die Abschirmkonstante  $\sigma_K$ .

#### Das Absorptionsspektrum

- Setzen Sie einen Germaniumabsorber vor das Geiger-Müller Zählrohr und messen Sie ein Absorptionsspektrum in  $0.1^{\circ}$ -Schritten. Die Meßzeit pro Winkel sollte  $\Delta t = 20s$  betragen. Wählen Sie einen geeigneten Meßbereich aus.
- Stellen Sie das Ergebnis graphisch dar und bestimmen Sie die Absorptionsenergie aus der gemessenen K-Kante. Vergleichen Sie das Ergebnis mit ihren Literaturwerten.
- Berechnen Sie aus der oben bestimmten Absorptionsenergie die Abschirmzahl  $\sigma_K$  von Germanium und vergleichen Sie das Ergebnis mit der in der Vorbereitungsaufgabe berechneten.
- Wiederholen Sie die Messungen für vier weitere Absorber mit Kernladungszahlen im Bereich  $30 \le Z \le 50$ .
- Bestimmen Sie die Energieübergänge aus den gemessenen K-Kanten und berechnen Sie die entsprechenen Abschirmzahlen.
- Nach Moseley ist die Absorptionsenergie  $E_K$  proportional zu  $\mathbb{Z}^2$ . Zeichnen Sie aus den erhaltenen Daten ein  $\sqrt{E_K}$ -Z Diagramm und bestimmen Sie aus der Steigung die Rydbergkonstante (Moseleysches-Gesetz).
- Messen Sie für einen Absorber mit Kernladungszahlen  $Z \geq 70$  das Absorptionsspektrum in 0.1°-Schritten. Die Meßzeit pro Winkel sollte  $\Delta t = 20s$  betragen. Wählen Sie einen geeigneten Meßbereich aus.
- Stellen Sie das Ergebnis graphisch dar und bestimmen Sie die Abschirmkonstante  $\sigma_L$  aus den L-Kanten.

#### Literatur

- [1] F. Kohlrausch *Praktische Physik*, Bd.3, Teubner 1996
- [2] G. Pfenning et.al. Karlsruher Nuklidkarte, Haberbeck 1998