STCF-RICH 软件使用手册

本手册将简要介绍STCF项目中RICH模拟及重建的软件使用方法。

- 运行需求

此软件在macOS Mojave下开发,在ROOT 6.16.00, clang-1001.0.46.4环境下编译调 试通过并运行。

- 已确认在ubuntu下也可成功编译通过并运行。

- 功能列表

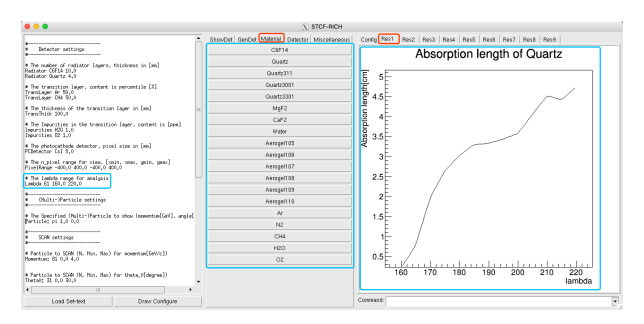
此软件可提供:

- 预定义辐射体材料的透过率, 折射率, 吸收长度显示
- 预定义光电探测材料的量子效率显示
- 可同时显示多个辐射体参数,或光电材料参数
- 可设置不同的辐射体结构
- 可生成不同粒子类型,动量,入射角度产生的切伦科夫光的击中分布图Hit-map
- 可扫描此Hit-map并进行重建,得到重建中心值及分辨率的Resolution-map
- 可生成Resolution-map上进行PID粒子鉴别效率及误判率PID-Efficiency

预定义的辐射体材料

目前预定义的辐射材料约20种,对应的数据保存在./database里

- 显示单个辐射体材料的相关参数



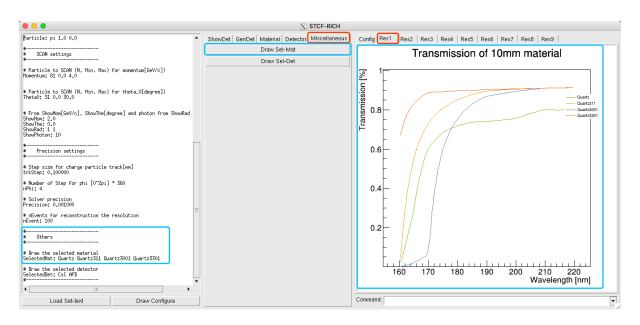
- 1. 左边选择想显示的波长范围
- 2. 中间点选"Material"页面,点选对应的材料
- 3. 在右侧"Res1"~"Res3"页面显示: 吸收长度, 10mm材料的透过率, 折射率

对应的数据文件可在./database中查询到。以#开头表示注释、数据按对应结构排列。

```
(i) README.md

≡ Quartz311_abs.txt ×
1-RICH ▶ 1-NumEval ▶ database ▶ 📱 Quartz311_abs.txt
       #Quartz Transmission data from https://www.heraeus.com/en/hca/fused_silica_quartz_knowledge_base_1
            \{\{150.0, 0.0\}, \{160.0, 0.00359\}, \{170.0, 0.7282\},
            {180.0, 0.8518}, {190.0, 0.8963}, {200.0, 0.9051},
            {210.0, 0.9105}, {220.0, 0.9136}, {230.0, 0.9160}}
       #Then calculate as Absorption length by : Table[\{A[[i]][[1]], -1.0/Log[A[[i]][[2]]\}\}, {i, 1, 15}]
       #The unit is in cm
      #LABEL: Lambda, Absorption Length[cm]
       150., 0.0620421,
       160., 0.177632,
       170., 3.15279,
       180., 6.23428,
       190., 9.13408,
       200., 10.0291,
       210., 10.6654,
       220., 11.0665,
      230., 11.3975,
```

- 显示多个辐射体材料的参数以进行比较



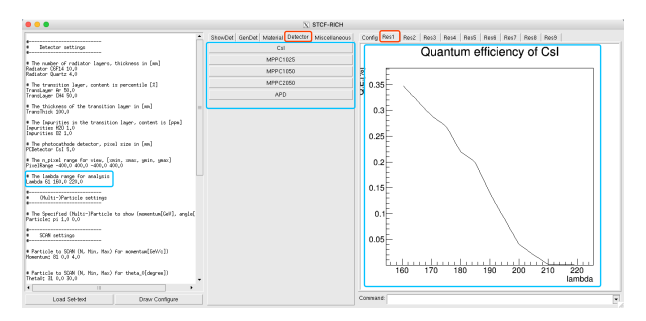
若要同时显示多个材料,需:

- 1. 左侧文本框里选择波长,并输入对应的材料名称
- 2. 中间选择"Miscellaneous" -> "Draw Sel-Mat"
- 3. 右侧结果"Res1"显示为多个材料的10mm的透过率结果

预定义的光电材料

目前预定义的光电材料约5种、对应的数据保存在./database里

- 显示单个光电材料的相关参数

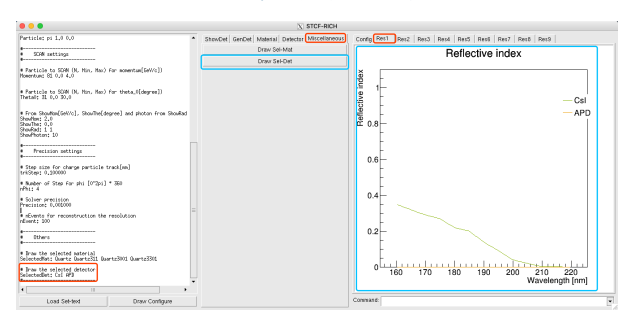


- 1. 左边选择想显示的波长范围
- 2. 中间点选"Detector"页面,点选对应的材料
- 3. 在右侧"Res1"显示量子效率

对应的数据文件可在./database中查询到。以#开头表示注释,数据按对应结构排列。

```
1-RICH ▶ 1-NumEval ▶ database ▶ 📱 Csl_qe.txt
       #CsI Quantum efficiency from ALICE TDR Fig.2.2 Weizmann (RD-26) reference
       #LABEL: Lambda, QE[%]
       150, 45.,
       155, 40.,
       160, 35.,
       165, 32.,
       170, 29.,
       175, 27.,
       180, 22.,
      185, 20.,
       190, 14.,
       195, 9.,
       200, 4.,
       205, 2.,
       210, 0.1,
       220, 0.0,
```

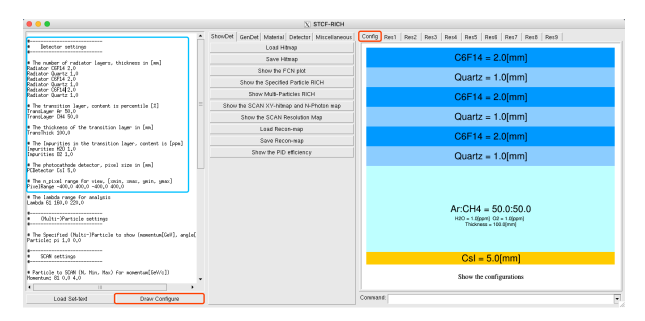
- 显示多个光电材料的参数以进行比较



若要同时显示多个材料,需:

- 1. 左侧文本框里选择波长,并输入对应的材料名称
- 2. 中间选择"Miscellaneous" -> "Draw Sel-Det"
- 3. 右侧结果"Res1"显示为多个光电材料的量子效率 (由于APD的说明书给出的QE从 300nm开始,因此并没有160~220nm的数据)

设置探测器的结构

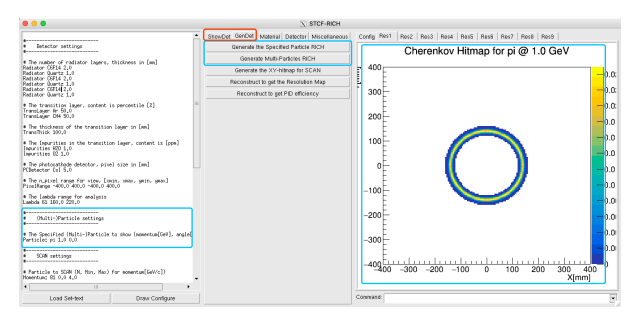


- 1. 在左侧输入对应的探测器设置
- 2. 在左下点击"Draw Configure"按钮
- 3. 在右侧显示探测器结构

- 1. Radiator是辐射体的关键字,从上到下依次排列,后面跟着的辐射体材料<mark>必须与预</mark> 定义的辐射体材料名字相同。
- 2. TransLayer是对应的传输区材料的关键字,后面跟着的是对应的传输区材料以及比例。图中显示为 Ar:CH4=[50:50] 的混合气。
- 3. TransThick是传输区厚度的关键字,单位为mm。
- 4. Impurities是杂质含量材料的关键字,必须与预定义的材料名字相同,后跟ppm为单位的杂质含量浓度。
- 5. PCDetector是探测器的关键字,必须与预定义的光电材料名字相同,后跟mm为阳极板的pad大小。

6. PixelRange是Hit-map的X/Y的取值范围,单位为mm。

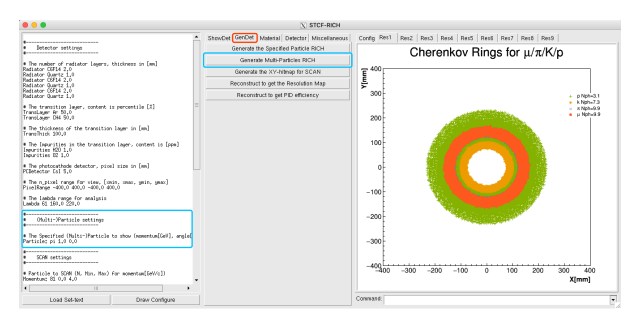
单粒子hit-map



- 1. 在左侧输入对应的入射粒子信息
- 2. 在中间点击"Generate the specified particle RICH"按钮
- 3. 在右侧显示结果,包括:HitMap击中分布图,阳极上接收到的切伦科夫光子的波长分布图,HitMap在X方向的投影,从不同辐射体出射的光子的Hitmap分布图。

- 1. Particle是单粒子入射的关键字,依次为粒子种类, 动量(GeV/c),角度(度)。
- 2. ShowRad是控制单独显示某个辐射体出射的光子Hitmap,显示在Res4和Res5两个页面上。
- 3. nPhi是控制phi在[0~2pi]范围内的取样精度,设为1表示分bin为360份,设为4表示分bin为4*360份。

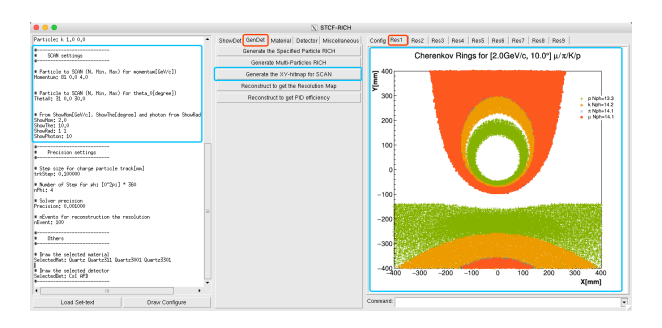
多粒子hit-map



- 1. 在左侧输入对应的入射粒子信息
- 2. 在中间点击"Generate the Multi-particles RICH"按钮
- 3. 在右侧显示结果,包括:四种粒子的HitMap击中分布图,以及分别每个粒子的Hitmap分布图。

- 1. Particle是单粒子入射的关键字,依次为粒子种类(不起作用) , 动量(GeV/c),角度(度)。
- 2. nPhi是控制phi在[0~2pi]范围内的取样精度,设为1表示分bin为360份,设为4表示分bin为4*360份。

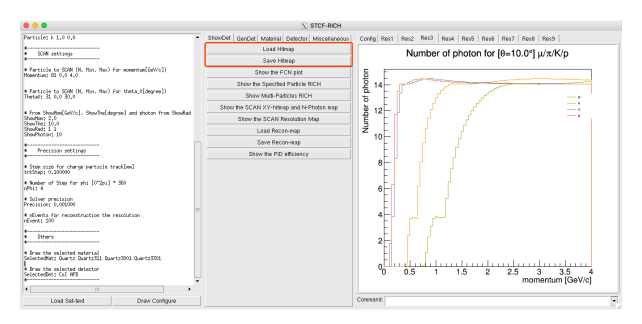
扫描多动量/多角度入射的hit-map



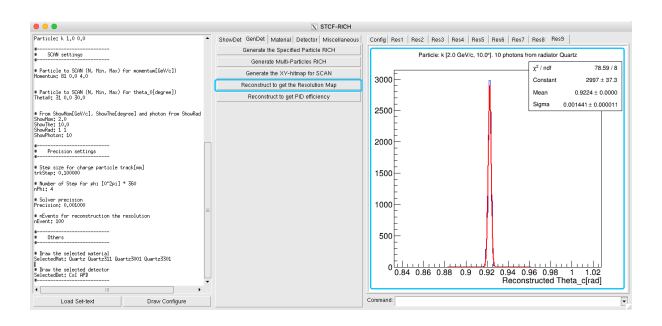
- 1. 在左侧输入对应的扫描信息
- 2. 在中间点击"Generate the XY-hitmap to SCAN"按钮
- 3. 在右侧显示指定的入射动量/角度的结果,包括:四种粒子的HitMap击中分布图, 光子数随入射角度分布,光子数随动量分布等。

- 1. Momentum是粒子动量扫描范围的关键字,依次为粒子动量分bin,下限,上限。
- 2. ThetaO是粒子入射角度扫描范围的关键字,依次为入射角分bin,下限,上限。
- 3. ShowMom是显示指定动量的相关分布。
- 4. ShowThe是显示指定入射角的相关分布。
- 5. ShowRad是显示指定光来自哪个辐射体的分布。
- 6. ShowPhoton是显示指定多少个光子产生的分布。

- 7. trkStep是控制在辐射体内部带电粒子的步径采样精度,单位为mm,默认精度为0.1mm。
- 8. nPhi是控制phi在[0~2pi]范围内的取样精度,设为1表示分bin为360份,设为4表示分bin为4*360份。
- 9. nEvent是控制对于扫描的粒子种类/动量/角度/光子数而言,需要生成的事例数。
- 10. 按示意图种的数据进行设置,需要大约24~30小时才能完成扫描。因此,建议在扫描完成后,将扫描的数据保存,这样下次可以直接载入即可。



重建多动量/多角度入射的中心值和分辨率

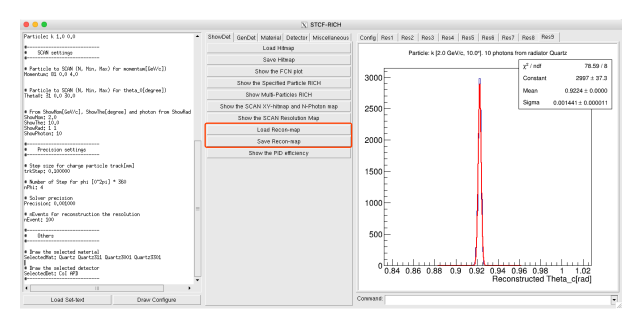


- 1. 必须先完成Hit-Map的扫描,或者加载上次的Hit-Map的扫描结果
- 2. 在中间选择"Reconstruct to get the Resolution Map"
- 3. 在右边生成一系列的结果

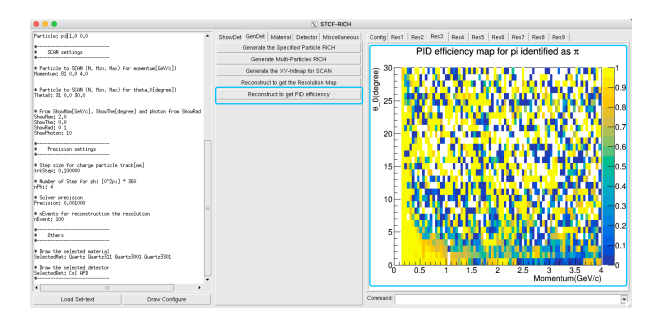
- 1. 在成功加载Hit-Map的分析root结果后,相应左侧的参数也会自动刷新为该root文件对应的分析时所设置的参数。
- 2. 右侧的显示也是由左侧的ShowMom, ShowThe, ShowRad, ShowPhoton来进行相应的控制的,此处不再赘述。
- 按图中的设置,重建大约需要20小时左右。建议在完成后,将分析的数据保存。 注意这个数据的格式和上面hitmap的格式并不一样,请务必再取一个新的文件名 进行保存。

2019年7月11日 星期四

2019年7月11日 星期四



计算粒子PID效率和误判率



- 1. 必须先完成Hit-Map的扫描,或者加载上次的Hit-Map的扫描结果
- 2. 必须完成Resolution-Map的扫描,或者加载上次的Res-Map的扫描结果
- 3. 在中间选择"Reconstruct to get PID efficiency"
- 4. 在右边生成一系列的结果

- 1. 在成功加载Hit-Map的分析root结果后,相应左侧的参数也会自动刷新为该root文件对应的分析时所设置的参数。
- 2. 务必先加载Hit-Map的数据,再加载Res-Map的数据
- 3. 右侧的显示也是由左侧的ShowMom, ShowThe, ShowRad, ShowPhoton来进行相应的控制的,此处不再赘述。
- 4. 按图中的设置,PID效率大约需要20小时左右。为了提高效率,这一部分加入了多 线程同时计算,此功能为自动启用。

2019年7月11日 星期四

5. 建议在完成后,将分析的数据保存。注意这个数据的格式其实和上面的Res-Map 的格式一样,可以覆盖上一次的Res-Map数据,当然也可以另外再取一个名字进行保存。