### VERSUCH NUMMER

# **TITEL**

Marius Hötting Marius.Hoetting@udo.edu

Hubertus Kaiser Hubertus.Kaiser@udo.edu

Durchführung: DATUM

Abgabe: DATUM

TU Dortmund – Fakultät Physik

## Inhaltsverzeichnis

1	Ziel des Versuches	3
2	Theoretische Grundlagen 2.1 Messverfahren	<b>3</b>
3	Fehlerrechnung	6
4	Versuchsaufbau	7
5	Durchführung	8
6	Auswertung	9
7	Diskussion	10

#### 1 Ziel des Versuches

Ziel des Versuches ist es die Dipol<br/>relaxation in Ionenkristallen genauer zu untersuchen. Das heißt es sollen die charakteristischen Größen wie die Relaxationszeit und die materialspezifische Aktivierungenergie W bestimmt werden.

#### 2 Theoretische Grundlagen

Zuerst betrachten wir wie es zur Dipolen in Ionenkristallen kommt und welche Eigenschaften diese haben. Dazu betrachte man die Abbildung 2, es ist ein Ionengitter mit einwertigen Ionen abgebildet (CsJ). Zur Erzeugung der Dipole wird dieses Gitter mit  $\mathrm{Sr}^{2+}$  dotiert. Da der Kristall elektrisch neutral ist, hat dieses eine Leerstelle zufolge. Es bildet sich ein Dipol zuwischen dem dotierten Ion ( $\mathrm{Sr}^{2+}$ ) und der Leerstelle mit einer Vorzugrichtung aus. Die so entstehenden Richtungen sind aufgrund des Kristall diskretisiert. Das Verhalten dieser Dipole

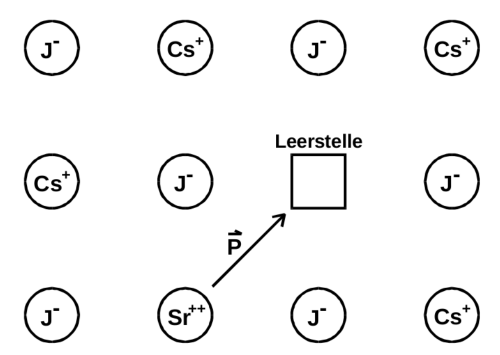


Abbildung 1: Darstellung eines Ionenkristallgitters mit einem ausgebildeten Dipol

hängt von der Temperatur des Kristalls ab. Für Temperaturen unter 500°C wird eine Änderung des Dipols nur über eine Leerstellendiffusion erzeugt. Diese kann nur statt finden, wenn eine materialspezifische Aktivierungsenergie aufgebracht werden kann. Diese wird benötigt um die Änderung des Gitterpotentials ,welches durch die neue Konfiguration ensteht, zu ermöglichen. Die mittlere Zeit die ein Dipol braucht, bis zwei Umorientierungen stattfinden bezeichnet man als Relaxationzeit. Diese hängt davon ab wieviel des Gesamtdipolmomentes die Energie W bestitzt um die Potentialschwelle zu überwinden. Diese Größe ist Boltzmann verteilt. Die Relaxationszeit ist gegeben durch:

$$\tau(T) = \tau_0 \exp(\frac{W}{k_{\rm B}T})$$

Das  $\tau_0$  wird als charakteristische Relaxationszeit bezeichnet und gibt das Verhalten der Relaxationszeit im unendlichen an, sie ist definiert als  $\tau_0 = \tau(\infty)$ . Nach Definition der zu bestimmenden Größen wird nun eine Betrachtung des Messverfahren durchgeführt.

#### 2.1 Messverfahren

Zur Untersuchung der Dipole wird ein Plattenkondesator mit Dielektrikum verwendet. Das Dielektrikum besitzt Dipole die sich ausrichten können. Hierzu wird ein elektrisches Feld der Feldstärke E angelegt. Dies führt zur einer Ausrichtung der Dipole entlang des Feldes. Effekte wie die thermische Bewegungen des Gitters und ähnliche Effekte führen dazu, dass sich nur ein Bruchteil der Dipole ausrichten kann. Dieser Bruchteil y lässt sich durch die Langevin-Funktion, welche ein Funktion zur Berechnung von Orientierungspolarisationen ist, berechnen. Sie ist gegeben durch:

$$y = L(x) = \coth(x) - 1/x$$

Die Langevin-Funktion ist eine allgemeine Funktion, für den hier betrachteten Fall lässt sich das x identifizieren als

$$x = \frac{pE}{kT}.$$

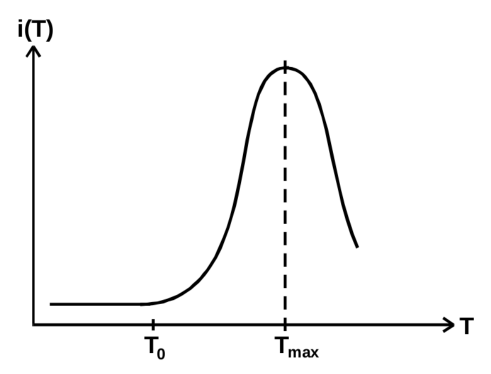
Für das durchgeführte Experiment kann die Näherung getroffen werden das

$$pE \ll KT$$

sodass sich für die Langevin-Funktion ergibt:

$$y(T) = \frac{pE}{3kT}$$

Zusätzlich muss angenommen werden, dass Dipole lange gegenüber der Relaxationzeit im E-Feld aufhalten. Damit die obenstehende Gleichung gilt.



 ${\bf Abbildung~2:~Darstellung~eines~Ionenkristallgitters~mit~einem~ausgebildeten~Dipol}$ 

### 3 Fehlerrechnung

Dieses Kapitel listet kurz und bündig die benötigten und aus den Methoden der Statistik bekannten Formeln für die Fehlerrechnung auf. Die Schätzung der Standardabweichung ist

$$\Delta X = \sqrt{\frac{1}{n-1} \sum_{i=1}^{n} (X_i - \overline{X})^2} \ . \tag{1}$$

Der Mittelwert ist

$$\overline{X} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} X_i \tag{2}$$

Der Fehler des Mittelwertes ist

$$\Delta \overline{X} = \sqrt{\frac{1}{n(n-1)} \sum_{i=1}^{n} (X_i - \overline{X})^2} . \tag{3}$$

Für fehlerbehaftete Größen, die auch in folgenden Formeln verwendet werden, muss die Fehlerfortpflanzung nach Gauß berücksichtigt werden.

$$\Delta f = \sqrt{\sum_{i=1}^{n} \left(\frac{\partial f}{\partial X_i}\right)^2 \cdot (\Delta X_i)^2} \tag{4}$$

Bei der linearen Regressionsrechnung sind die Parameter m und b der Ausgleichsgerade y=mx+b wie folgt gegeben:

$$m = \frac{\overline{xy} - \overline{x} \cdot \overline{y}}{\overline{x^2} - \overline{x}^2} \qquad b = \overline{y} - m\overline{x} . \tag{5}$$

Dabei sind  $x_i$  und  $y_i$  linear abhängige Messgrößen. Der Fehler dieser Parameter wiederum errechnet sich aus

$$\sigma_m^2 = \frac{\sigma^2}{n(\overline{x^2} - \overline{x}^2)} \qquad \qquad \sigma_b^2 = \frac{\sigma^2 \overline{x^2}}{n(\overline{x^2} - \overline{x}^2)} . \tag{6}$$

Relative Abweichungen einer Messgröße x gegenüber Literaturwerten  $x_{\rm Lit}$  werden nach der Vorschrift

$$R_x = \frac{x - x_{\text{Lit}}}{x_{\text{Lit}}} \tag{7}$$

berechnet.

## 4 Versuchsaufbau

# 5 Durchführung

# 6 Auswertung

## 7 Diskussion