# V21

# **Optisches Pumpen**

Fritz Agildere fritz.agildere@udo.edu Amelie Strathmann amelie.strathmann@udo.edu

Durchführung: 6. Mai 2024 Abgabe:

TU Dortmund – Fakultät Physik

# Inhaltsverzeichnis

1	Zielsetzung	2				
2	Theorie         2.1 Atomare Drehimpulse         2.1.1 Hülle         2.1.2 Kern         2.2 Optisches Pumpen         2.3 Zeeman Aufspaltung         2.4 Transiente Effekte	$3\\4\\5\\7$				
3	Aufbau	9				
4	Durchführung	9				
5	Auswertung 5.1 Magnetfeld der Erde 5.2 Bestimmung Landé-Faktor 5.3 Kernspin der Rubidium-Isotope 5.4 Isotopenverhältnis 5.5 Quadratischer Zeeman-Effekt	$11 \\ 12 \\ 12$				
6	5 Diskussion					
Literatur						
Ar	Anhang					

# 1 Zielsetzung

Durch das nachfolgend beschriebenen Verfahrens sollen Kernspin und Niveauaufspaltung einer Mischung der Rubidiumisotope <sup>85</sup>Rb und <sup>87</sup>Rb untersucht werden.

# **2** Theorie [1]

Spätestens seit Einführung des Atommodells nach Bohr ist allgemein bekannt, dass sich Elektronenhüllen von Atomen aus scharf definierten Energieniveaus zusammensetzen, deren Besetzung durch das Ausschließungsprinzip nach Pauli beschrieben wird. Äußere Schalen sind nur teilweise oder gar nicht gefüllt und unterliegen dadurch zusätzlich der temperaturbedingten Verteilung nach Boltzmann. Für Zustände mit  $E_1 < E_2$  folgt

$$\frac{N_2}{N_1} = \frac{g_2}{g_1} e^{-\frac{E_2 - E_1}{k_B T}} \tag{1}$$

als das erwartete Verhältnis der Besetzungszahlen mit  $k_B$  als Boltzmannkonstante und T als absolute Temperatur. Die Faktoren  $g_1$  und  $g_2$  geben als statistische Gewichte die Multiplizität oder Entartung der jeweiligen Energien  $E_1$  und  $E_2$  an.

Im thermischen Gleichgewicht gilt bei  $g_1=g_2$  also typischerweise  $N_1>N_2$  für äußere Niveaus. Die Beschreibung von Rubidium fällt in diesem Kontext besonders leicht, da nur ein Elektron in einer nicht vollständig gefüllten Schale liegt [3]. Unter Energieaufwand und bei passender Niveaustruktur lässt sich diese Relation zu  $N_1< N_2$  umkehren. Beim optischen Pumpen geschieht dies unter Einstrahlung von Lichtquanten, wobei die Photonenergie genau

$$E_{\gamma} = h\nu = E_2 - E_1 \tag{2}$$

betragen muss, um ein Elektron in die nächsthöhere Schale zu heben. Hierbei geben h die Planckkonstante und  $\nu$  die Frequenz an. Dieses Vorgehen erlaubt eine sehr präzise Messung niederenergetisches Strukturen innerhalb der Niveaus. Einige der so zugänglichen Größen sollen für das stabile  $^{85}$ Rb und den langlebigen Betastrahler  $^{87}$ Rb [3] bestimmt werden. Dazu müssen gewisse Zusammenhänge zwischen Drehimpulsen und magnetischen Momenten im atomaren System bekannt sein.

#### 2.1 Atomare Drehimpulse

Zur Untersuchung des Rubidiums müssen die relevanten Drehimpulsbeiträge verstanden werden. Abbildung 1 skizziert deren Verknüpfungen in geometrischer Form.

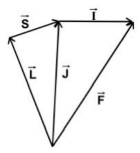


Abbildung 1: Vektordiagramm sämtlicher Drehimpulse eines Atoms. [1]

Es lassen sich verschiedene Regionen unterscheiden, namentlich die Atomhülle und der Atomkern. Diese werden im folgenden genauer betrachtet.

#### 2.1.1 Hülle

Aus den Eigenwerten der Drehimpulsoperatoren folgen mit  $\boldsymbol{J} = \boldsymbol{S} + \boldsymbol{L}$  betragsweise

$$\begin{split} \mu_J &= g_J \mu_B \sqrt{J(J+1)} \\ \mu_S &= g_S \mu_B \sqrt{S(S+S)} \\ \mu_L &= \mu_B \sqrt{L(L+1)} \end{split}$$

als zugehörige magnetische Momente mit dem Bohr Magneton

$$\mu_B = \frac{e\hbar}{2m_e}$$

und den Quantenzahlen J für den Gesamtdrehimpuls, S für den Spin und L für den Bahndrehimpuls. Mit  $\mu_J$  wird der Landé Faktor bezeichnet, der die Kombination aus  $\mu_S$  und  $\mu_L$  berücksichtigt. Im weiteren Verlauf werden genauere Korrekturen aus der Quantenelektrodynamik vernachlässigt und der gyromagnetische Faktor des Elektrons  $g_S=2$  gesetzt. Zudem schränkt  $|S-L|\leq J\leq |S+L|$  den erlaubten Wertebereich ein.

Solange äußere Magnetfelder klein genug sind um als Störung behandelt zu werden, wird das Gesamtmoment nach Russel und Saunders über

$$\mu_J = \mu_S + \mu_L$$

als vereinfachte Kopplung ausgedrückt. Trigonometrische Überlegungen führen schließlich

$$g_J = \frac{3J(J+1) + S(S+1) - L(L+1)}{2J(J+1)} \tag{3}$$

für die geltende Beziehung ein. An dieser Stelle sei angemerkt, dass Alkalimetalle wie Rubidium ihren gesamten Hüllendrehimpuls im einen äußeren Elektron [3] tragen. Daher kann in diesem Fall immer  $S=\frac{1}{2}$  eingesetzt werden.

Beim Anlegen eines äußeren lokal homogenen Magnetfeldes  $\boldsymbol{B}$  wird die zuvor arbiträre Basiswahl durch eine natürliche Symmetrie ersetzt. Entlang der Feldrichtung präzidiert nun  $\mu_J$  und führt über Richtungsquantelung die Wechselwirkungsenergie

$$E_Z = M_J g_J \mu_B B \tag{4a}$$

ein. Die Orientierungsquantenzahl  $M_J$  gibt die Projektion von J auf die Feldachse an und läuft von -J bis J in ganzzahligen Schritten. Auf diese Weise werden die Energieniveaus in 2J+1 Unterniveaus gespalten, der sogenannte Zeeman Effekt tritt hier in linearer Form zum Vorschein.

#### 2.1.2 Kern

Die beiden zu untersuchenden Isotope  $^{85}$ Rb und  $^{87}$ Rb besitzen mit den Quantenzahlen  $I_{85}=\frac{5}{2}$  und  $I_{87}=\frac{3}{2}$  [3] zusätzlich einen jeweils von Null verschiedenen Kernspin, dessen Einfluss wie in Abbildung 1 aufgezeigt per  ${\pmb F}={\pmb J}+{\pmb I}$  im Drehimpuls des gesamten Atoms inkludiert werden muss. Dabei liegt F ganzzahlig zwischen |J-F| und |J+F| mit einer zu J analogen Zeeman Aufspaltung. Statt (4a) gilt nun

$$E_Z = M_F g_F \mu_B B \tag{4b}$$

mit  $-F \leq M_F \leq F$  und dementsprechend 2F+1 Unterniveaus.

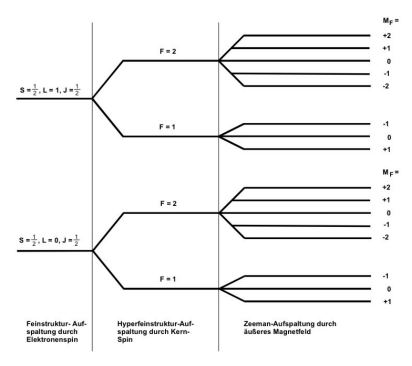


Abbildung 2: Exemplarisches Termschema von <sup>87</sup>Rb unter Einwirkung eines Magnetfeldes. Energiedifferenzen sind nicht maßstabsgetreu und liegen im Bereich von 1,5 eV für die Feinstruktur und 30 µeV für die Hyperfeinstruktur. [1]

In Abbildung 2 wird beispielhaft eine resultierende Niveauaufspaltung dargestellt. Durch einen Ansatz der Form

$$\mu_F = g_F \mu_B \sqrt{F(F+1)}$$

ergibt sich nach ähnlicher Rechnung zu (3) schließlich

$$g_F = g_J \frac{F(F+1) + J(J+1) - I(I+1)}{2F(F+1)}$$
 (5)

für den Landé Faktor des atomaren Gesamtdrehimpulses. Im Grundzustand gelten  ${\cal L}=0$ sowie folglich  $J = S = \frac{1}{2}$  um aus (5) die Vorhersagen

$$g_F^{85} = \frac{1}{3} \tag{6a}$$

$$g_F^{85} = \frac{1}{3}$$
 (6a)  
 $g_F^{87} = \frac{1}{2}$  (6b)

für die jeweiligen oberen Zweige der Hyperfeinstruktur  $F_{85}=3$  und  $F_{87}=2$  zu treffen.

### 2.2 Optisches Pumpen

Die prinzipielle Funktionsweise des optischen Pumpens wird nun zunächst anhand eines vereinfachten Alkaliatoms ohne Kernspin erklärt und im Anschluss auf die spezifische Anwendung übertragen. In einem solchen System sind der Grundzustand  ${}^2S_{1/2}$  sowie die durch LS Kopplung hervorgerufenen angeregten Zustände  $^2P_{1/2}$  und  $^2P_{3/2}$  wie in Abbildung 3 angeordnet, wobei hier zur Anschaulichkeit auf eine korrekte Skalierung verzichtet wird.

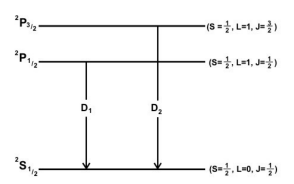


Abbildung 3: Entstehung der Dublettstruktur in Alkalispektren. [1]

Die aufgezeigten Übergänge  $D_1$  und  $D_2$  erzeugen dann duplettartige Spektren wie sie für Alkalimetalle typisch sind. Wird dazu ein Magnetfeld angelegt, spalten sich die ersten Niveaus nach Zeeman auf. Das resultierende Termschema ist zusammen mit möglichen Übergängen in Abbildung 4 skizziert.

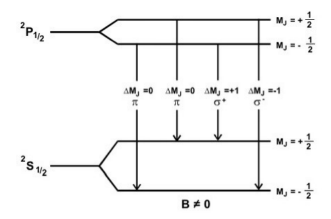


Abbildung 4: Zeeman Aufspaltung eines Alkaliatoms ohne Kernspin. [1]

Da Photonen Spin S=1 tragen, folgt aus Erhaltung des Drehimpulses, dass allgemein nur Übergänge mit  $\Delta M_J=0$  oder  $\Delta M_J=\pm 1$  möglich sind. Diese Auswahlregeln führen mit den eingeführten Bezeichnungen auf die Beschreibung des mikroskopischen Polarisationszustandes durch Ausrichtung des Spins relativ zur Bewegung des Photons. Dabei entsprechen  $\sigma^+$  und  $\sigma^-$  je rechtshändig oder linkshändig zirkular polarisiertem Licht, also einer antiparallelen oder parallelen Helizität. Im Fall von  $\pi$  Emission liegt dagegen lineare Polarisation vor, durch den Dipolcharakter der Feldkonfiguration wird davon jedoch keine Intensität entlang der Feldachse abgestrahlt.

Befindet sich nun eine mit diesen hypothetischen Alkaliatomen gefüllte und von einem homogenen Magnetfeld durchsetzte Dampfzelle in einem Photonenfeld aus rechtshändig zirkular polarisierter  $D_1$  Strahlung, erlauben die Auswahlkriterien die in Abbildung 5 markierten Übergänge.

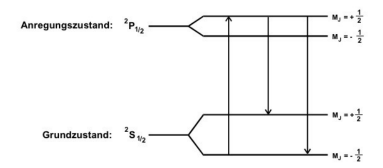


Abbildung 5: Mögliche Übergänge bei Einfall rechtzirkular polarisiertem Lichts. [1]

Initial herrscht thermisches Gleichgewicht und die Besetzung folgt wie in (1) der Boltzmann Verteilung. Durch das einfallende Licht werden die Elektronen aus dem niedrigesten  ${}^2S_{1/2}^{-1/2}$  Zustand nach  ${}^2P_{1/2}^{+1/2}$  angeregt. Für Photonenemission an sich folgt  $\Delta L=-1$  aus

Drehimpulserhaltung, sodass die obere Population mit gleichen Wahrscheinlichkeiten in  $^2S_{1/2}^{-1/2}$ oder  $^2S_{1/2}^{+1/2}$ abfallen kann.

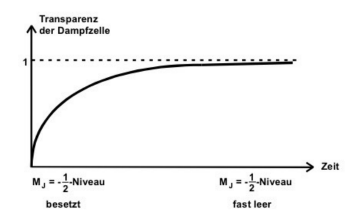


Abbildung 6: Zeitabhängige Transparenz einer Alkalidampfzelle. [1]

Real mit Kernspin, mehr Auspaltungen, Dopplerverbreiterung

# 2.3 Zeeman Aufspaltung

$$\Delta E_Z = g_F \mu_B B + g_F^2 \mu_B^2 B^2 \frac{1 - 2M_F}{\Delta E_{HF}} \tag{7}$$

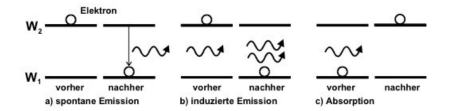
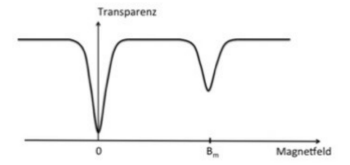


Abbildung 7: Übergangsmöglichkeiten eines Elektrons zwischen Energieniveaus. [1]



**Abbildung 8:** Transparenz einer Alkalidampfzelle unter Wirkung eines hochfrequenten Magnetfeldes in Anbhängigkeit zur Feldstärke. [1]

# 2.4 Transiente Effekte

$$\omega = \frac{g_F \mu_B B}{\hbar} \tag{8}$$

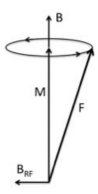


Abbildung 9: Drehimpulspräzession um die Magnetfeldachse. [1]

# 3 Aufbau

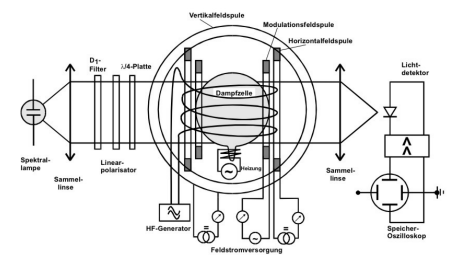


Abbildung 10: Schematische Aufsicht der gesamten Messapparatur. [1]

# 4 Durchführung

# 5 Auswertung

Im Folgenden werden die aufgenommenen Messdaten ausgewertet, um den Kernspin der Isotope zu bestimmen. Dafür müssen zunächst die Landé-Faktoren der Isotope bestimmt werden und die vertikale Komponente des Erdmagnetfeldes. Anschließend wird das Isotopenverhältnis der Rubidium-Isotope bestimmt und der quadratische Zeeman-Effekt untersucht.

Es werden die Werte der Magnetfeldstärken der Horizontalen Spule berechnet, indem die jeweiligen Anteile der sweep und der horizontalen Verschiebungsspule addiert werden. Für die Magnetfeldstärken der Spulen im Zentrum gilt

$$B(0) = \frac{8\mu_0 NI}{\sqrt{125}A} \,. \tag{9}$$

Die Stromstärke des Sweepanteils wird per Umdrehnungen gemessen. Dieser Wert wird mit 0,1 A pro Umdrehung umgerechnet. Für den horizontalen Anteil wurde die Spannung in mV gemessen und kann umgerechnet werden in mA, indem die Werte der Spannungen verdoppelt werden. Die notierten Werte werden in Tabelle 1 aufgetragen, wobei die Stromstärken bereits umgerechnet wurden.

**Tabelle 1:** Die aufgenommenen Messwerte der Sweep-Spule und der horizontalen Verschiebungsspule für beide Isotope.

f/kHz	$I_{s1}$ / A	$I_{h1}$ / A	$I_{s2}$ / A	$I_{h2}$ / A
100	0.54	0.00	0.658	0.00
200	0.776	0.00	0.731	0.0194
300	0.436	0.0402	0.790	0.0402
400	0.328	0.0642	0.801	0.0642
500	0.291	0.0834	0.891	0.0834
600	0.281	0.1006	0.987	0.1006
700	0.10	0.1298	0.928	0.1298
800	0.272	0.1374	0.433	0.1894
900	0.384	0.1432	0.598	0.2028
1000	0.459	0.2374	0.522	0.2328

In Abbildung 11 sind die mit der Gleichung 9 berechneten Magnetfeldstärken gegen die Frequenz für beide Isotope aufgetragen.

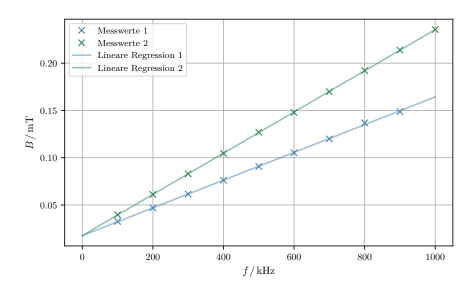


Abbildung 11: Magnetfeldstärke aufgetragen gegen die Frequenz für beide Isotope.

Es wurde eine lineare Regression der Messwerte für beide Isotope durchgeführt. Die verwendete Ausgleichsfunktion hat die Form

$$f(x) = a \cdot x + b. \tag{10}$$

Daraus folgen die Parameter beider Isotope

$$\begin{split} a_1 &= (1{,}468 \pm 0{,}011) \cdot 10^{-7} \, \mathrm{T} \, \mathrm{Hz}^{-1} \\ b_1 &= (1{,}76 \pm 0{,}06) \cdot 10^{-5} \, \mathrm{T} \\ a_2 &= (2{,}1795 \pm 0{,}0035) \cdot 10^{-7} \, \mathrm{T} \, \mathrm{Hz}^{-1} \\ b_2 &= (1{,}760 \pm 0{,}022) \cdot 10^{-5} \, \mathrm{T} \, . \end{split}$$

Die berechneten Werte werden für die weiteren Rechnungen verwendet

#### 5.1 Magnetfeld der Erde

Die Vertikalkomponente des Erdmagnetfeldes hat aufgrund des horizontal verlaufenden Lichtstrahls einen Einfluss auf die Messung. Daher wird diese durch ein vertikal verlaufendes Magnetfeld kompensiert und der Aufbau wird um die vertikale Achse in Nord-Süd Richtung gedreht, sodass die horizontale Komponente parallel oder antiparallel zu dem horizontalen Magnetfeld verläuft. Zur Berechnung der Feldstärke des Erdmagnetfeldes muss zunächst die magnetische Feldstärke des vertikalen Feldes gemessen werden. Diese betrug in diesem Experiment 0,23 A.

Anschließend wird über den y-Achsenabschnitt der Ausgleichsgeraden in Abbildung 11 die horizontale Magnetfeldstärke bestimmt. Der Mittelwert der y-Achsenabschnitte wird mittels uncertainties [2] gebildet, um den Wert des horizontalen Feldes zu bestimmen. Über den Satz des Pythagoras kann der Wert des Erdmagnetfeldes ermittelt werden. Schlussendlich ergibt sich für das Magnetfeld der Erde ein Wert von  $(3,939 \pm 0,015) \cdot 10^{-5} \,\mathrm{T}$ .

#### 5.2 Bestimmung Landé-Faktor

Durch Umstellen der Gleichung 8 kann auf den Zusammenhang

$$g_{\rm F} = \frac{h}{\mu_B a} \tag{11}$$

geschlossen werden. Für die Landé Faktoren der Isotope ergeben sich die Werte

$$g_1 = 0.487 \pm 0.004 \tag{12}$$

$$g_2 = 0.328 \pm 0.001. \tag{13}$$

Anhand der in Abschnitt 2 theoretisch bestimmten Werte für die Landé Faktoren der beiden Isotope (Rb-85 6a und Rb-87 6b) können schließlich die experimentellen Werte zugeordnet werden. Daher enspricht  $g_1$  dem Wert des Isotops Rb-87 und  $g_2$  kann zu dem Isotop Rb-85 eingeordnet werden. Im Folgenden werden auch die jeweiligen Ausgleichsgeraden zugeordnet. Die lineare Regression 1 entspricht daher Rb-87 und die lineare Regression 2 gehört zu Rb-85.

#### 5.3 Kernspin der Rubidium-Isotope

Mittels der bestimmten  $g_{\rm F}$ -Faktoren kann anschließend der Kernspin berechnet werden. Aus der Formel 3 und den Werten der Quantenzahlen, welche in Abschnitt 2 angegeben sind, ergibt sich  $g_{\rm J}=2$ . Somit sind alle benötigten Variablen bekannt. Der Kernspin der Isotope kann durch Umstellen der Gleichung 5 berechnet werden. Es folgt für den Kernspin

$$I = -\frac{1}{2} + \sqrt{1 + F(F+1) \cdot (1 - g_{\rm F})}. \tag{14}$$

Für die Isotope Rb-85 und Rb-87 ergeben sich die experimentellen Kernspins

$$I_{85} = 2,511 \pm 0,001 \tag{15}$$

$$I_{87} = 1,520 \pm 0,005$$
. (16)

### 5.4 Isotopenverhältnis

Wegen besserer Ablesbarkeit der Peaks wird die Aufnahme des Oszilloskops bearbeitet, diese ist in Abbildung 12 zu sehen.

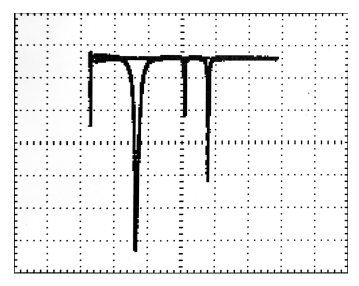


Abbildung 12: Bearbeitete Aufnahme des Oszilloskops.

Die Aufnahme der Resonanzstellen wurde bei einer Frequenz von  $f=100\,\mathrm{kHz}$  getätigt. Um das Isotopenverhältnis zu bestimmen, werden die Amplituden der Resonanzstellen abgelesen, indem die Kästchen auf dem Oszilloskop gezählt werden. Der erste kleinere Peak gehört zu dem Isotop Rb-87 und der größere zu Rb-85. Für den ersten Peak hat

eine Tiefe von ungefähr 2 und der zweite besitzt eine Tiefe von ungefähr 4 Kästchen. Das Verhältnis ist daher 1:2. Daraus folgt für die Anteile

$$P_1 = 33\%$$
 (17)

$$P_2 = 67\%.$$
 (18)

### 5.5 Quadratischer Zeeman-Effekt

Zusammen mit der Gleichung 7 und den Theoriewerten in der Tabelle 2 kann die quadratische Zeemann Aufspaltung brechnet werden.

Tabelle 2: Theoriewerte der Isotope zur Berechnung der Zeemann Aufspaltung und experimentell bestimmte Werte des B-Feldes. [1]

Rb-87	Rb-85
$B=0{,}0909\mathrm{mT}$	$B=0{,}137\mathrm{mT}$
$M_f = 2$	$M_f = 3$
$\Delta E_{hf} = 4.53 \cdot 10^{-24} \mathrm{J}$	$\Delta E_{hf} = 2.01 \cdot 10^{-24} \mathrm{J}$

Somit ergeben sich die Werte der quadratischen Zeemann Aufspaltung für beide Isotope

$$\begin{split} \Delta E_Z^{87} &= (4{,}175 \pm 0{,}007) \cdot 10^{-28} \, \mathrm{J} \\ \Delta E_Z^{85} &= (4{,}105 \pm 0{,}031) \cdot 10^{-28} \, \mathrm{J}. \end{split} \tag{19}$$

$$\Delta E_Z^{85} = (4,105 \pm 0,031) \cdot 10^{-28} \,\text{J}. \tag{20}$$

# 6 Diskussion

# Literatur

- Anleitung zu Versuch 21, Optisches Pumpen. TU Dortmund, Fakultät Physik. 2024.
- Eric O. Lebigot. Uncertainties: a Python package for calculations with uncertainties. Version 2.4.6.1. URL: http://pythonhosted.org/uncertainties/.
- Rubidium. Spektrum. 2024. URL: https://www.spektrum.de/lexikon/physik/ rubidium/12616.

# **A**nhang