ExkRementalpfü\$ic! 4 - Boykott-Gruppenseminar

 $_{\rm no}\,{\rm Fabs}_{\rm were\,\, given}$ $\overline{\rm Chris}$ ${\rm Mi}\chi$ Pauli Anton Søni

HeinStein Martina HerMitsch

21. Juni 2016

Inhaltsverzeichnis

1	Einleitung - Ex3 Zusammentassung								
	1.1	Notation der Quantenzahlen	3						
	1.2	Korrekturterme der Energieniveaus	4						
	1.3		4						
	1.4		4						
2	Ex4 - Atomphysik								
	2.1	Spektroskopische Notation	6						
	2.2	Hund'sche Regeln und Auswahlregeln	7						
	2.3	Vielelektronenprobleme	8						
	2.4		0						
	2.5		0						
	2.6	Clebsch-Gordan Koeffizienten (ein kleiner Ausflug)	3						
3	Werkzeuge der Kern- und Teilchenphysik								
	3.1	Zerfallsgesetz	6						
	3.2		7						
	3.3	Wirkungsquerschnitt	9						
	3.4	Darstellung der Teilchen-WW mit Feynman-Diagrammen 2	1						
4	Teil	chendetektoren 2	4						
	4.1	Impulsmessung	4						
	4.2	Energiemessung	6						
	4.3	Teilchenidentifikation	7						
5	Wechselwirkung von Teilchen und Strahlung mit Materie								
	5.1	Energieverlust von geladenen schweren Teilchen	9						
	5.2	Energieverlust von Elektronen	9						
	5.3	Wechselwirkung von radioaktiver Strahlung mit Materie 3	1						
6	Elementarteilchen-Zoo 38								
	6.1	Charakterisierung von Elementarteilchen	8						
	6.2	Leptonen	5						
	6.3	Quarks	7						
	6.4	Charakterisierung durch WW 4	R						

Strukturinformation aus Streuexperimenten							
7.1	Elastische Streuung						
7.2	WdH zu Wirkungsquerschnit, Streuung						
7.3	Sitzung9						
7.4	Tiefinelastische Streuung						

1 Einleitung - Ex3 Zusammenfassung

Von Michi und Pauli

Wir hatten die QUANTENMECHANIK eingeführt, siehe Theo 4:

Axiom 4: Es gilt die Schrödingergleichung:
$$\hat{H} |\psi\rangle = i\hbar \partial_t |\psi\rangle$$
 wobei $\hat{H} := \frac{\hat{p}^2}{2m} + \hat{V} = -\frac{\hbar^2}{2m} \nabla^2 + V$

Diese hatten wir für das Wasserstoffatom (H-At.) **analytisch** gelöst. (Coulomb-potential, Kugelkoordinaten, Separation: Schwerpunkt/Relativbew., Winkel-/Radialanteil). Die Lösungen sind Polynome mit ganzzahligen Parametern, "Quantenzahlen":

$$\psi_{n,l,m_l}\left(r,\vartheta,\varphi\right) = R_{n,l}(r) \cdot \Theta_l^{m_l}(\vartheta) \cdot \phi_{m_l}(\varphi)$$

$$\psi_{n,l,m_l} \propto e^{-\frac{Zr}{na_0}} L_{n-l-1}^{2l+1}\left(\frac{2Zr}{na_0}\right) \cdot P_l^{m_l}(\cos\vartheta) \cdot \frac{1}{\sqrt{2\pi}} e^{im_l\varphi}$$
zugeordnete Laguerre, bzw. Legendrepolynome

Es gilt für physikalische Lösungen: $|m_l| \leq l < n$

1.1 Notation der Quantenzahlen

Hauptquantenzahlen $n \in \{1, 2, 3, ...\} = \{K, L, M, ...\}$ "Schale" Bahndrehimpulsquantenzahlen $l \in \{0, 1, 2, ...\} = \{s, p, d, f, ...\}$ "Unterschale" Magnetbahnquantenzahlen $m_l \in \{-l, -l+1, ..., l\}$ "Orbital" (zzgl. "Spin")

$$E\left(\psi_{n}\right) = E_{n} = -E_{0} \frac{Z^{2}}{n^{2}}$$

"Rydberg-Formel", mit $E_0:=Ry=13.6\,\mathrm{eV}$ und Z als Kernladungszahl. Dem Übergang entspricht dann die Differenz E_n-E_m .

1.2 Korrekturterme der Energieniveaus

Die Energieniveaus (EN) werden korrigiert durch:

$$\hat{H} = \hat{H}_0 + \underbrace{\Delta \hat{E}_{\text{rel}} + \Delta \hat{E}_{S-B} + \Delta \hat{E}_{\text{Darwin}}}_{\sum = \text{Feinstruktur } \Delta E_{FS}} + \Delta \hat{E}_{\text{Lamb}} + \Delta \hat{E}_{\text{HFS}} + \Delta \hat{E}_{\text{Zeeman}}$$

$$\hat{H}_0 = \frac{\hat{p}^2}{2m_e} + \hat{V}$$

$$\Delta \hat{E}_{\rm rel} = -\frac{p^4}{8m_e^3c^2}$$

$$\Delta \hat{E}_{\text{rel}} = -\frac{r^4}{8m_e^3 c^2}$$

$$\Delta \hat{E}_{\text{S-B}} = \frac{Zq_e^2\mu_0}{8\pi m_e^2 (r)^3} \hat{\vec{l}} \cdot \hat{\vec{s}} = \frac{Zq_e^2\mu_0 \hbar^2}{16\pi m_e^2 (r)^3} \cdot \begin{cases} l, & j = l + \frac{1}{2} \\ -(l+1), & j = l - \frac{1}{2} \end{cases} \Delta \hat{E}_{FS}^{\text{H-At}} = E_0 \frac{Z^2}{n^2} \left[\frac{Z^2 \alpha^2}{n} \left(\frac{1}{j + \frac{1}{2}} - \frac{3}{4n} \right) \right]$$

$$\Delta \hat{E}_{\text{Darwin}} = \mu_0 \left(\frac{q_e \hbar}{m_e} \right)^2 Z \cdot \delta \left(\vec{r} \right) \text{ "Kernpotential"}$$

$$\Delta \hat{E}_{\text{Lamb}} \cong \text{quantenelektrodynamische Wechselwirkung (WW) mit dem Vakuum$$

$$\Delta \hat{E}_{
m HFS} \propto \vec{J} \cdot \vec{I}_{
m "Kernspin"}$$

$$\Delta \hat{E}_{\rm Zeeman} = \frac{\mu}{\hbar} \left(\hat{L}_z + g_e \hat{S}_z \right) B_z \text{ "anomal", normal für } \hat{S}_z = 0 \text{ , } g_e \approx 2 \text{ , } \mu = \frac{q_e \hbar}{2 m_e} \hat{S}_z = 0$$

1.3 Näherungen für mehrere Elektronen

Für mehrere Elektronen (e^{-}) müssen wir Näherungen machen, denn die e^{-} – $e^- - WW$ verhindert das analytische Lösen.

Helium (He):

1.
$$E_B = -Z^2 E_0 \left(\frac{1}{n_1^2} + \frac{1}{n_2^2}\right)$$
 "Bindungsenergie" (negativ!)

2.
$$E_B = -E_0 \left(\frac{Z^2}{1^2} + \frac{(Z-1)^2}{n_2^2} \right)$$
 Abschirmung des $n_2 - e^-$

3.
$$E_B = -E_0 \left(-2Z_R^2 + (4Z - \frac{5}{4})Z_R \right)$$
 minimiere $E_B(Z_R)$

4. wahrer Wert $E_B \approx -79.0 \,\mathrm{eV}$

1.4 Das Pauli-Prinzip

Die relativistische Quantenmechanik fordert für Teilchen mit Spin $\frac{1}{2}$, $\frac{3}{2}$, ... bzw. 0, 1, 2, ...] eine unter Teilchenvertauschung \hat{P}_{ij} antisymmetrische [bzw. symmetrische] Gesamtwellenfunktion $|\psi\rangle = |\psi_{\rm Ort}\rangle \otimes |\chi_{\rm Spin}\rangle$. Wir nennen diese Teilchen Fermionen [bzw. Bosonen]. Aus diesem Postulat folgt das:

Paul:-Prinzip: Man kann nie mehr als ein Fermion im gleichen (Orts- & Spin-) Zustand haben.

Für zwei e^- (z.B. Helium) gilt daher:

$$\begin{split} |\psi_{\mathrm{Ort}}\rangle_{\mathrm{symm.}} \Rightarrow \underbrace{|\chi_{-}\rangle} &= \frac{1}{\sqrt{2}} \left(|\uparrow_{1}\downarrow_{2}\rangle - |\downarrow_{1}\uparrow_{2}\rangle\right) \; \widehat{=} \; \underbrace{|S=0,M_{S}=0\rangle}_{\text{Singulett [2S+1=1]}} \end{split}$$
 [Großbuchstaben $S,\,M_{S},\,J,\,\dots$ sind Gesamtquantenzahlen, Summen]

$$\begin{split} |\psi_{\mathrm{Ort}}\rangle_{\mathrm{antisym.}} &\Rightarrow & |\chi_{+}, \ 1\rangle = |\uparrow_{1} \uparrow_{2}\rangle \\ & |\chi_{+}, \ 0\rangle = \frac{1}{\sqrt{2}} \left(|\uparrow_{1} \downarrow_{2}\rangle + |\downarrow_{1} \uparrow_{2}\rangle\right) \\ & |\chi_{+}, \ -1\rangle = |\downarrow_{1} \downarrow_{2}\rangle \end{split} \end{cases} \stackrel{|S=1, \ M_{S}=0\rangle}{=} |1, \ 0\rangle \\ |1, \ -1\rangle \end{split}$$

 $|\chi_+, -\rangle$ ist ein **symm**etrisches Triplett [2S+1=3 heißt Multiplizität].

2 Ex4 - Atomphysik

In der Ex4-Vorlesung wird es um folgende Themen gehen:

- Atome
- Kerne und Elementarteilchen
- Symmetrien
- schwache und starke Wechselwirkung
- Spaltung und Fusion

Johanna Stachels Notation:

$$\begin{split} e^2 &= \frac{q_e^2}{4\pi\epsilon_0} \\ 1 \ eV &= 1.60 \cdot 10^{-19} J \\ 1 \ fm &= 10^{-15} \ m \\ 1 \ u &= \ 913 \ ^{MeV}/c^2 = 1.66 \cdot 10^{-27} kg \\ \hbar &= 6.58 \cdot 10^{-16} eVs = 1.05 \cdot 10^{-34} Js \\ \alpha &= \frac{e^2}{c\hbar} = \frac{1}{137} \\ c &= 3 \cdot 10^8 \ ^{m/s} \end{split}$$

2.1 Spektroskopische Notation

Um den Zustand einer Unterschale nl anzugeben, führen wir die spektroskopische Notation ein:

$$\boxed{n^{2S+1}L_J} \tag{2.1}$$

mit

$$\begin{split} L := \sqrt{\frac{|\vec{L}|^2}{\hbar^2} - \frac{1}{4}} - \frac{1}{2} &\in \frac{1}{2} \mathbb{N} \qquad \vec{L} := \sum_i \vec{l}_i \\ S := \sqrt{\frac{|\vec{S}|^2}{\hbar^2} - \frac{1}{4}} - \frac{1}{2} &\in \frac{1}{2} \mathbb{N} \qquad \vec{S} := \sum_i \vec{s}_i \\ J := \sqrt{\frac{|\vec{L} + \vec{S}|^2}{\hbar^2} - \frac{1}{4}} - \frac{1}{2} &\in \frac{1}{2} \mathbb{N} \qquad \vec{J} := \sum_i \vec{j}_i \end{split}$$

Die Notation für die Elemente des Periodensystems lautet:

2.2 Hund'sche Regeln und Auswahlregeln

Die Elektronen werden für die Grundzustände so aufgefüllt, dass die Bindungsenergie(negativ) minimiert wird, das heißt deren Betrag maximal wird. Zwischen den Unterschalen gilt folgende Reihenfolge:

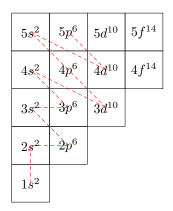


Abbildung 2.1. Auffüllung der Grundzustände

Pro Unterzustand hat man $N_e=2(2l+1)$ Elektronen. Die Gesamtzahl der Elektronen in der n-ten Schale entspricht somit $N_e=2\sum_l^{n-1}2l+1=2n^2$

Innerhalb einer Unterschale gelten für die Grundzustände die hierarchischen **Hund'schen Regeln**:

- 1. Der Gesamtspin wird maximal. Das heißt hier ist $S = |\sum_i m_{s,i}| \stackrel{!}{=} \max$.
- 2. Der Gesamtdrehimpuls wird maximal. Das heißt hier ist $L = |\sum_i m_{l,i}| \stackrel{!}{=} \max$
- 3. Ist die Unterschale bis zu (einschließlich) halb voll, so wird J minimal. Das heißt hier ist $J:=|M_L+M_S|\stackrel{!}{=}|L-S|$, bei mehr als halb vollen Unterschalen muss $J\stackrel{!}{=}L+S$ sein.

Diese Regeln bestimmen die Feinstruktur des Elements. Regt man das Element an, so gelten diese Regeln nicht mehr. Möchte man verschiedene Zustände ihrer Energie nach ordnen, so ermittelt man den Grundzustand und verletzt dann die Regeln von unten nach oben. Die Schalen-/Orbitalübergänge werden von den sog. Auswahlregeln beherrscht, die wohlgemerkt nicht hierarchisch sind.

- 1. $\Delta L \in \{-1,1\}$ bei L-S-Kopplung
- 2. $\Delta M_L \in \{-1,0,1\}$
- 3. $\Delta S = 0$ für leichte Atome
- 4. $\Delta J \in \{-1,0,1\}$ wobei $J=0 \rightarrow J=0$ verboten

2.3 Vielelektronenprobleme

Für Elemente mit mehr als einem Elektron gibt es keine analytische Lösung der Schrödinger-Gleichung, auch numerische Verfahren sind mit zunehmender Elektronenzahl extrem aufwändig. Wir machen deshalb folgende Näherungen: Alkaliatome (1.Hauptgruppe)

- Alkaliatome haben nur ein Elektron außerhalb geschlossener Schalen. Die Grundzustände sind immer ${}^2S_{\frac{1}{2}}$ ($n \in \{2,3,4,...\}$ nicht notiert).
- Wir betrachten zu Näherung ein **effektives Potential** $V_{eff}(r)$

$$V_{eff}(r) = -\frac{e^2 Z_{eff}(r)}{r} \text{ mit } 1 < Z_{eff}(r) < Z \ \text{ und } Z_{eff} \overset{r \to \infty}{\to} 1, \ Z_{eff} \overset{r \to 0}{\to} Z$$

• Dies hebt die E_n -Entartung bezüglich Z bereits auf (Feinstruktur): $E_n(s) < E_n(p) < E_n(d) < E_n(f)$ (für kleine n am stärksten)

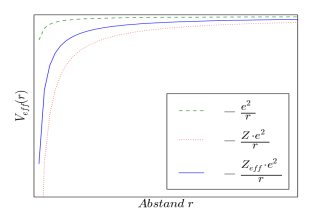


Abbildung 2.2. Effektives Potential

• Für große n und r (wasserstoffähnlich) lässt sich dies so schreiben:

$$E_{n,l} = -E_0 \frac{Z_{eff}^2}{n^2} = -\frac{E_0}{n_{eff}^2} = -\frac{E_0}{(n - \delta_{n,l})^2} \qquad E_0 = 13.6 \ eV \qquad (2.3)$$

wobei
$$\delta_{n,l}$$
 der sog. **Quantendefekt** ist: $\delta_{n,l} = n - \sqrt{\frac{E_0}{-E_{n,l}}}$ $E_{n,l} < 0$ ist die real gemessene Energie.

Um allgemeine Vielelektronenprobleme zu lösen, können wir (zumindest bis jetzt) nur nähern indem wir zur Lösung eines Elektron die anderen Elektronen unabhängig voneinander gelöst haben und das entstehende $V_{eff}(r)$ kugelsymmetrisch ist.

Wir suchen deshalb eine Gesamtwellenfunktion für N Teilchen.

Diese muss antisymmetrisch unter Vertauschung sein, wir nehmen zusätzlich an, dass sie sich als Produkt der Einteilchenwellenfunktionen schreiben lässt.

Analog zu $\psi_{ges}(1,2) = \psi_1(1)\psi_2(2) - \psi_2(1)\psi_1(2)$ definieren wir die Slaterdeterminante:

$$\psi_{ges}(r_1, ..., r_N) = \frac{1}{\sqrt{N!}} \det \begin{pmatrix} \psi_1(1) & \psi_1(2) & \dots & \psi_1(N) \\ \vdots & \vdots & \vdots & \vdots \\ \psi_N(1) & \psi_N(2) & \dots & \psi_N(N) \end{pmatrix}$$
(2.4)

Diese ist total antisymmetrisch unter Spaltenvertauschung als Summe und N! Produkten.

2.4 Moseley'sches-Gesetz

Für Eletronen-übergänge zwischen Zuständen wurde empirisch festgestellt, dass $\sqrt{f} \propto Z$ ist, wobei f die Frequenz des emittiereten Lichts ist.

Moseley'sches Gesetz:
$$f = \frac{E_0(Z-b)^2}{h(1+m_e/M_{core})} \left(\frac{1}{n_2^2} - \frac{1}{n_1^2}\right)$$

$$\lambda = \frac{h(1+m_e/M_{core})}{E_0(Z-b)^2} \frac{1}{1/n_2^2 - 1/n_1^2}$$

für Übergänge $n_1\to n_2$, b
 - Abschirmkonstante Für das Wasserstoffatom entspricht das Moseley-Gesetz der Rydberg-Formel.

Für wasserstoffähnliche Atome gilt b=(Z-1) : K-Linien: $n_2=1,~K_\alpha:n_1=2,~K_\beta:n_1=3$

Für schwere Atome (Z > 40) gilt : L-Linien: $n_2=2,b\approx 7.4,\ L_\alpha:\ n_1=3,\ L_\beta:n_1=4$

Die Auswahlregeln müssen gelten.

2.5 LS-Kopplung, jj-Kopplung

Von Heinstein und Anton

LS-Kopplung

- Wasserstoff: Potential \rightarrow Störungen \rightarrow Spin-Bahn-Kopplung
- Spin-Bahn-Kopplung: nicht ℓ und s sondern j relevant
- ullet Viele Elektronen: J relevant

SATZ:

Sei die Spin-Bahnkopplung eines Elektektrons ¹≪ Bahn-Bahn-Kopplung und Spin-Spin-Kopplung zwischen den Elektronen. Dann ist der Gesamtdrehimpuls:

$$\vec{J} = \vec{L} + \vec{S} = \sum_i \vec{\ell_i} + \sum_i \vec{s_i}$$



kek

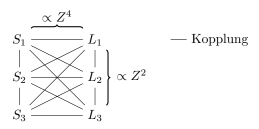


Abbildung 2.3. L-S-Kopplung

Entscheidend für die Feinstrukturaufspaltung ist die Zusammensetzung von L und S.

Beispiel:

Elektronenkonfiguration: $L=2, S=1 \rightarrow J=1, 2, 3.$

Anzahl der J_S : min (2S+1; 2L+1)

Hier: 3

Die Feinstruktur ist sehr klein verglichen mit den Energie differenzen zwischen verschiedenen ${\cal L}_S$ oder S.

Im allgemeinen Fall gilt für die Energien:

$$E_{j}(n, L, S) = E(n, L, S) + c \cdot L \cdot S = E(n, L, S) + \frac{c}{2} (J(J+1) - S(S+1) - L(L+1))$$
(2.5)

In diesem Beispiel folgt also mit L=1,S=1

$$E_j(n, L, S) = E(n, L, S) + \frac{c}{2} (J(J+1) - 8) \hbar^2$$
(2.6)

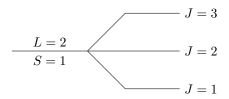


Abbildung 2.4. Termschema

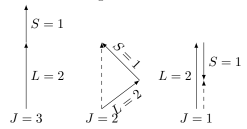


Abbildung 2.5. Vektordiagramme der möglichen Additionen

c ist am größten für kleine n. \rightarrow Bei großen n
 nur noch sehr kleine Feinstruktur.

jj-Kopplung

SATZ:

Sei die Spin-Bahn-Kopplung eines Elektrons \gg Bahn-Bahn-Kopplung und Spin-Spin-Kopplung verschiedener Elektronen. Dann ist der Gesamtdrehimpuls:

$$\vec{J} = \sum_{i} \vec{j}_{i} = \sum_{i} \left(\vec{s}_{i} + \vec{\ell}_{i} \right)$$

- $\bullet\,$ Bei j
j-Kopplung sind L und Snicht definiert, daher nur Gesamt
drehimpuls J
- Multiplett-Zustände nicht mehr erkennbar.

$$\begin{array}{c} s_1 & \longrightarrow \ell_1 \\ & + \\ s_2 & \longrightarrow \ell_2 \\ & + \\ s_3 & \longrightarrow \ell_3 \end{array}$$

Abbildung 2.6. jj-Kopplung

2.6 Clebsch-Gordan Koeffizienten (ein kleiner Ausflug...)

von $Mi\chi$

Allgemeiner Basiswechsel in der Quantenmechanik: Sei Vektor $|\psi\rangle$ in einer Basis $\mathcal{B}:=\{|b_1\rangle, ..., |b_n\rangle\}$ gegeben durch:

$$|\psi\rangle = \sum_{i=1}^{n} a_i |b_i\rangle \tag{2.7}$$

 \Rightarrow Basisdarstellung in einer zweiten Basis $\mathcal{C} := \{|c_1\rangle, ..., |c_m\rangle\}$ erhält man durch Multiplikation mit dem Eins-Operator in \mathcal{C} -Darstellung:

$$\mathbb{1}_{\{\mathcal{C}\}} = \sum_{j=1}^{m} |c_i\rangle \langle c_i| \tag{2.8}$$

$$\Rightarrow |\psi\rangle = \mathbb{1}_{\{\mathcal{C}\}} |\psi\rangle = \mathbb{1}_{\{\mathcal{C}\}} \sum_{i=1}^{n} a_i |b_i\rangle$$
 (2.9)

$$= \left(\sum_{j=1}^{m} |c_{j}\rangle \langle c_{j}|\right) \sum_{i=1}^{n} a_{i} |b_{i}\rangle = \sum_{i,j} a_{i} \langle c_{j}|b_{i}\rangle |c_{j}\rangle$$
Neue Koeffizienten von $|\psi\rangle$ in \mathcal{C} -Basis (2.10)

Die $\langle c_j | b_i \rangle$ nennt man auch "Transformationsfunktionen".

Wende dies nun auf die Addition von Drehimpulsen an:

Seien \vec{X}_1 , \vec{X}_2 zwei verallgemeinerte Drehimpulse (\vec{X}_i könnten z.B. Spins \vec{S} , Bahndrehimpulse \vec{L} oder totale Drehimpulse \vec{J} sein). Dann existieren die zugehörigen Operatoren:

$$X_{1,z}$$
 \vec{X}_1^2 $X_{2,z}$ \vec{X}_2^2

mit den zugehörigen Quantenzahlen:

$$m_1 \quad x_1 \quad m_2 \quad x_2$$

wobei die m_i die jeweiligen Projektionsquantenzahlen und die x_i die Drehimpulsquantenzahlen sind.

Ein System, das durch diese beiden Drehimpulse beschrieben wird (z.B. ein e^- mit Bahndrehimpuls und Spin) kann durch Vektoren der Form

$$|\psi\rangle = |x_1, m_1; \ x_2, m_2\rangle \tag{2.11}$$

vollständig beschrieben werden. Diese Vektoren sind Eigenzustände der Operatoren $X_{1,z},\ \vec{X}_1^2;\ X_{2,z},\ \vec{X}_2^2.$

Nun interessieren wir uns für den addierten Drehimpuls, der gegeben ist durch:

$$\vec{X} = \vec{X}_1 + \vec{X}_2, \quad M_X = m_1 + m_2$$
 (2.12)

 \vec{X} besitzt analog zu \vec{X}_1 , \vec{X}_2 entsprechende Operaton: \vec{X}^2 und X_z ; jedoch sind die Vektoren $|\psi\rangle = |x_1,m_1;\ x_2,m_2\rangle$ keine Eigenzustände zu diesen beiden Operatoren. Um also eine einfache und übersichtliche Beschreibung des addierten Drehimpulses zu gewährleisten, suchen wir nun eine neue Basis, die aus Eigenvektoren von \vec{X}^2 , X_z besteht, also Vektoren der Form:

$$|\varphi\rangle = |X, M_X, x_1, x_2\rangle \tag{2.13}$$

Analog zu 2.10 ist die Basistransformation nun gegeben durch

$$|X, M_X, x_1, x_2\rangle = \sum_{m_1, m_2} |x_1, m_1, x_2, m_2\rangle \cdot \langle x_1, m_1, x_2, m_2 | X, M_X, x_1, x_2\rangle \ \ (2.14)$$

Hint: Vertauschen der beiden Produkte für besseres Verständnis und zur Anlogie zu Formel 2.10

Die Transformationsfunktion $\langle x_1, m_1, x_2, m_2 | X, M_X, x_1, x_2 \rangle$ gibt uns also die Koeffizienten ("CGK") der Vektoren, welche die einzelnen Drehimpulse beschreiben, sodass deren Summe $|X, M_X, x_1, x_2 \rangle$ ein Eigenzustand von \vec{X}^2 , X_z ist.

Physikalische Interpretation der CGK

$$|\langle x_1, m_1, x_2, m_2 | X, M_X, x_1, x_2 \rangle|^2$$
 (2.15)

ist die Wahrscheinlichkeit, dass ein System der beiden Drehimpulse \vec{X}_1 , \vec{X}_2 in der Konfiguration m_1 , m_2 gefunden werden kann, wenn es den Gesamtdrehimpulsbetrag X und Gesamt-z-Projektion M_X hat. (Bedingte Wahrscheinlichkeit).

Die Berechnung der Clebsch-Gordan-Koeffizienten ist recht kompliziert², weßhalb man sie auch in Tabellen nachschlagen kann (und sollte!).

²https://de.wikipedia.org/wiki/Clebsch-Gordan-Koeffizient

 $^{^3} https://en.wikipedia.org/wiki/Table_of_Clebsch?Gordan_coefficients$

Anleitung zum Lesen der Tabellen

Meist ist eine Vielzahl kleinerer Tabellen angegeben. In der linken, oberen Ecke jeder dieser Tabellen steht " (x_1) x (x_2) ", also die zwei Beträge der zu addierenden Drehimpulse.

Jede dieser Tabellen ist in mehrere Untertabellen gegliedert, diese haben die Form:

		X^1 X^2 \cdots M_X^i M_X^i \cdots		
m_1^1	m_2^1			
m_1^2	m_{2}^{2}	Koeffizienten- Notation: $+\frac{8}{15} = +\sqrt{\frac{8}{15}}$		
:	÷	$-\frac{6}{8}\hat{=}-\sqrt{\frac{6}{8}}$		
m_1^n	m_2^n			

 \leftarrow Werte X^j , die den Gesamtdrehimpulsbetrag X annehmen können \leftarrow Eine Untertabelle für jeden Wert M_X^i von M_X

alle n möglichen Konfigurationen von m_1 , m_2 werden durchgegangen, sodass $m_1 + m_2 = M_X^i$

Abbildung 2.7. Schema einer CGK-Tabelle

Anmerkungen

- 1. Ein CG-Koeffizient, der physikalisch keinen Sinn ergibt (z.B. wenn $X \ge X_1 + X_2$ oder $M_X \ne m_1 + m_2$), ist null. Beispiel: $\langle 1, 0, 4, 4 | 3, 6, 1, 4 \rangle = 0$ weil: $0(m_1) + 4(m_2) \ne 6(M_X)$
- 2. Am einfachsten kann man das Beschriebene anhand der Addition zweier Spins mit $s_1 = s_2 = \frac{1}{2}$ betrachten. So sieht man z.B. wie im Helium die Spin–Singulett und –Triplett Zustände zustande kommen. Man sieht auch, dass die CGK bestimmen, ob die Spinwellenfunktion symmetrisch oder antisymmetrisch ist.

3 Werkzeuge der Kern- und Teilchenphysik

Von Heinstein und herMitsch

3.1 Zerfallsgesetz

Es gibt 3 verschiedene Zerfallsarten des Radioaktiven Zerfalls. (A: Nukleonenanzahl , Z: Kernladungszahl)

- α Zerfall: ${}^A_Z X \to_{Z-2}^{A-4} Y + {}^4_2 He$ α -Strahlung wird mittlels Heliumkernen vermittelt (positiv geladen).
- β Zerfall:
 - 1. β^- Zerfall: ${}^A_ZX \to {}^A_{Z+1}Y + e^- + \overline{\nu_e}$ Beim β^- -Zerfall wird im Kern ein Neutron in ein Proton umgewandelt. Dabei werden ein Elektron und ein Elektron-Antineutrino emittiert.
 - 2. β^+ Zerfall: ${}_Z^A X \to_{Z-1}^A Y + e^+ + \nu_e$ Beim β^+ -Zerfall wird im Kern ein Proton in ein Neutron umgewandelt. Dabei werden ein Positron und ein Elektron-Neutrino emittiert.
- γ -Zerfall : ${}^A_ZX^* \to_Z^AX + \gamma$ Falls nach einem α Zerfall oder β Zerfall ein Atomkern in einem angeregten Zustand vorliegt, ist γ Zerfall möglich. Beim Übergang in einen energetisch günstigeren Zustand wird hochfrequente elektromagnetische Strahlung emittiert. Meist folgt der γ -Zerfall unmittelbar auf einen α -oder β Zerfall.

Für die Zerfallsrate (Aktivität) $A=\frac{d}{dt}N(t)$ gilt die folgende Differentialgleichung:

$$\frac{d}{dt}N(t) = -\lambda N(t) \tag{3.1}$$

 λ : Zerfallskonstante beschreibt Wahrscheinlichkeit für eine bestimmte radioaktive Zerfallsart. Sie ist unabhängig von Ort und Zeit, aber charakteristisch für den Kern.

Die Lösung dieser Gleichung gibt die Anzahl N der Atome zum Zeitpunkt tan:

$$N(t) = N_0 e^{-\lambda \cdot t} \tag{3.2}$$

Wobei man in diesem Zusammenhang noch folgende nützliche Größen definiert:

- Mittlere Lebensdauer: $\tau=1/\lambda$ Nach dieser Zeit sind nurnoch 1/e ($\approx 37\%$) der ursprünlichen Atome vorhanden.
- Halbwertszeit : $T_{1/2}=\frac{ln(2)}{\lambda}$ Nach dieser Zeit sind nurnoch 50 % der ursprünlichen Atome vorhanden.

Der radioaktive Zerfall ist ein stat. Prozess. Die Wahrscheinlichkeit einen zerfallenden Kern anzutreffen ist bei t=0 am größten, danach fällt sie exponentiell ab. Diese Wahrscheinlichkeit ist prinzipiell eine Binomial-Verteilung. Für eine hohe Anzahl an Versuchen und eine kleine Wahrscheinlichkeit konvergiert die Binomialverteilung gegen eine Poisson-Verteilung. Diese Näherung lässt sich auf den radioaktiven Zerfall anwenden, da man in der Regel viele Atome (N $\approx 10^{23}$) betrachtet, also eine hohe Anzahl Versuche durchführt, und die Zerfallswahrscheinlichkeit in der Regel klein ist:

$$p(t) = 1 - e^{-\lambda \cdot t} \tag{3.3}$$

Somit lässt sich der Zerfall also durch eine Poisson-Verteilung beschreiben mit dem Mittelwert $\mu=n\cdot p$ und der Standardabweichung $\sigma=\sqrt{\mu}$ wobei der Zerfall k-mal eintreten soll.

$$P(k) = \frac{\mu^k \cdot e^{-\mu}}{k!} \tag{3.4}$$

3.2 Fermis Goldene Regel

Wir wollen eine Vorraussage für die Übergangsrate λ (Übergangswahrscheinlichkeit pro Zeit), mit der ein Anfangszustand unter dem Einfluss einer Störung in einen anderen Zustand übergeht, treffen. Wir nehmen dabei an, dass es sich um ein an sich zeitlich konstantes System handelt, welches durch den Hamilton-Operator H_0 beschrieben wird, und durch einen Störoperator V, welcher vergleichsweise klein gegenüber H_0 ist, gestört wird. Der gesamte Hamiltonoperator lautet also $H = H_0 + V$

Wir formulieren Fermis Goldene Regel:

$$\lambda_{A->E} = \frac{2\pi}{\hbar} \cdot |\langle \psi_E | V | \psi_A \rangle|^2 \cdot \rho_E = \frac{dP}{dt}$$
 (3.5)

Die Übergansrate hängt also davon ab wie stark die Störung V den Anfangszustand ψ_A und den Endzustand ψ_E koppelt. Außerdem skaliert die Übergangsrate mit der Anzahl der möglichen Übergänge welche durch die Endzustandsdichte ρ_E beschrieben wird.

Was ist $\rho(E)$ eigentlich?

Wir bezeichnen den Phasenraum unseres Systems als den Raum, der durch die Ortskoordinaten \mathbf{x} und die dazugehörigen Impulse \mathbf{p} aufgespannt wird. In diesem Raum können wir einem Punkt ein Volumen von $h^3 = (2\pi\hbar)^3$ zuordnen (Unschärferelation).

1 Dimension:

Zunächst betrachten wir einen jeweils eindimensionalen Orts-und Impulsraum mit Zuständen $(x,p) \in [x,x+L] \times [p_x,p_x+p]$ In diesem Fall kann die Gesamtfläche Lp mit $N=\frac{Lp}{2\pi\hbar}$ Zuständen gefüllt werden. Für die Zustandsdichte gilt dann:

$$\rho(E) = \frac{dN}{dE} = 2\frac{dN}{dp}\frac{dp}{dE} = \frac{Lp}{2\pi\hbar}\frac{2m}{p} = \frac{Lp}{2\pi\hbar}\sqrt{\frac{2m}{E}}$$
 (3.6)

Wobei wir im letzten Schritt auf Kugelkoordinaten transformieren. Der Faktor 2 kommt daher, dass die Zustände (x,p) und (x,-p) bezüglich der Energie entartet sind, denn $E = E_{kin} = \frac{p^2}{2m}$

3 Dimensionen:

Die Anzahl der Gesamtzustände N ist nun

$$N = \frac{1}{2\pi\hbar} \int d\mathbf{x}^3 d\mathbf{p}^3 = \frac{V}{2\pi\hbar} \int d\mathbf{p}^3 = \frac{V}{2\pi\hbar} \int p^2 dp \ d\Omega$$
 (3.7)

Aus der relativistischen Energie-Impuls-Beziehung $E^2 = (pc)^2 + (m_pc^2)^2$ folgern wir $\frac{d}{dE} = \frac{E}{pc^2} \frac{d}{dp}$ und erhalten damit für die Zustandsdichte für **1 Teilchen**

$$\rho(E) = \frac{dN}{dE} = \frac{V}{(2\pi\hbar)^3} \frac{E}{pc^2} \frac{d}{dp} \int p^2 dp \ d\Omega = \frac{V}{(2\pi\hbar)^3} \frac{pE}{c^2} \int d\Omega = \frac{VpE}{2\pi^2 c^2 \hbar^3}$$
(3.8)

Für **2 Teilchen** addieren sich die Impulse im Mittel zu 0, weshalb die Zustandsdichte konstant ist. Jedoch addieren sich die Energien zu $E = E_1 + E_2$

$$dE = dE_1 + dE_2 = \frac{p_1 c^2}{E1} dp 1 + \frac{p_2 c^2}{E2} dp 2$$
(3.9)

Da $p_1^2 = p_2^2$ folgt $p_1 dp_1 = p_2 dp_2$

$$\begin{split} & \to dE = \frac{E_1 + E_2}{E_1 E_2} c^2 p_1 dp_1 \\ & \to \rho_2 = \frac{V}{(2\pi\hbar)^3} \frac{E_1 E_2}{E_1 + E_2} p_1 \int d\Omega_1 \end{split}$$

Wir können dies auf n Teilchen erweitern

$$\rho_n = \frac{V^{n-1}}{(2\pi\hbar)^{3(n-1)}} \frac{d}{dE} \prod_{i=1}^{n-1} \int d^3 p_i$$
 (3.10)

3.3 Wirkungsquerschnitt

Die bisherigen Überlegungen dienten allesamt dazu die Reaktionsrate einer Zustandsänderung zu quantifizieren. Wir nennen nun eine letzte Größe kennen, die ebenfalls diesen Zweck erfüllt. Der Wirkungsquerschnitt σ gibt die Stärke einer Reaktion an. Um dies zu begreifen betrachten wir einen konstanten Fluss Φ von Teilchen, die allesamt der Sorte a zugehören und auf ein Target der Dicke x aus Teilchen der Sorte b geschossen werden.

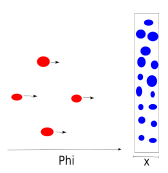


Abbildung 3.1. Teilchenfluss auf Target

Die Reaktionsrate pro Targetteilchen ist $W = \Phi \cdot \sigma$ Die Reaktionsrate im gesamten Target ist $W \cdot N = \Phi \cdot n_B \cdot x \cdot \sigma$ mit N Targetteilchen und der Volumenteilchendichte n_B .

Im Allgemeinen hängt der Wirkungsquerschnitt σ von der Art der Reaktion ab:

- Absorbtion σ_A
- elastische Streuung σ_E

• inelastische Streuung σ_I

Der Gesamtwirkungsquerschnitt ergibt sich via Addition $\sigma_{Ges} = \sigma_A + \sigma_E + \sigma_I$ Für Teilchen die sich innerhalb eines Mediums ausbreiten definiert man die mittlere freie Weglänge $\lambda=\frac{1}{n_B\sigma}$ Diese gibt die durchschnittliche Strecke an, die ein Teilchen im Target ohne Wech-

selwirkun zurücklegen kann.

Das Volumen in dem 1 Targetteilchen ist also $V = \lambda \cdot \sigma = 1/n$ Anhand der mittleren freien Weglänge lassen sich folgende Größen berechnen:

- Anzahl der Strahlteil
chen im Targetmaterial : $N(x) = N_0 \cdot e^{-x/\lambda}$
- Kollisionsrate: $c(x) = -\frac{dN(x)}{dx} = \frac{N_0}{\lambda} \cdot e^{-x/\lambda} = c_0 \cdot e^{-x/\lambda}$
- Wahrscheinlichkeit für Reaktion eines einfallenden Teilchens: p(x) = 1 $e^{-x/\lambda}$

Aus Dimensionsbetrachtungen lässt sich darauf schliessen, dass der Wirkungsquerschnitt die Dimension einer Fläche hat. Wir werden dies nun veranschaulichen:

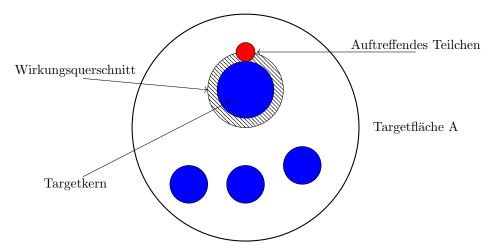


Abbildung 3.2. Wirkungsquerschnitt eines Teilchens (rot) das auf ein Targetteilchen (blau) trifft, mit Wirkungsquerschnitt (gewellte Fläche)

Im Allgemeinen ist bei Teilchenkollisionen der Wirkungsquerschnitt, die kleinste Fläche, die beide Teilchen komplett einschließt:

$$\sigma = \pi (r_K + r_P)^2 \tag{3.11}$$

Kernradius: r_K Projektilradius: r_P

Hieraus ergibt sich die Wahrscheinlichkeit, dass n Projektile mit dem Target wechselwirken, als das Verhältnis der effektiven Flächen:

$$P = \frac{n\sigma}{A} \tag{3.12}$$

3.4 Darstellung der Teilchen-WW mit Feynman-Diagrammen

Søni, Martina

Regeln

- Meist ist die Zeitachse eingezeichnet, übrige Richtungen beziehen sich auf den Raum
- Teilchen werden durch Linien symbolisiert, dabei gibt die Pfeilrichtung an, ob es sich um das Teilchen selbst (Pfeil in Richtung der Zeitachse) oder sein Antiteilchen (Pfeil entgegengesetzt zur Zeitachse gerichtet). Die reellen Teilchen erfüllen alle $E^2 p^2 = m^2$ (c = 1).
- virtuelle Teilchen hingegen sind durch im Feynman-Diagramm abgeschlossene Linie dargestellt und erfüllen $E^2 p^2 = m^2$ nicht!
- Linienformen können angeben, um welche Teilchen es sich handelt. So haben die Eichbosonen γ , W^+ , W^- , Z^0 allgemein eine Wellenlinie (3.5) bzw. Gluonen eine schraubenförmige Linie (3.6). Oftmals werden aber auch geschtrichelte Linien für Propagatoren der schwachen Wechselwirkung (3.4) und die Wellenlinien für Photonen (3.3) verwendet.
- Vertices, die Knotenpunkte zwischen den Linien, geben durch ihre Anzahl die Ordnung der Feynman-Diagramme an.
- Propagatoren, die Linien zwischen Vertices, sind virtuell und haben keine Vorzugsrichtung.

Eichbosonen	Anzahl	$\mathbf{W}\mathbf{W}$	auf Materieteilchen
Gluon	8	$starke\ WW$	Quarks
$W^+, \ W^-, \ Z^0$	3	$schwache\ WW$	$Quarks,\ Leptonen$
Photonen	1	$el.mag.\ WW$	$Quarks,\ Leptonen$

Abbildung 3.3. Photon
und
-----Abbildung 3.4. W⁻, W⁺, Z⁰
oder
----Abbildung 3.5. Eichbosonen
illillillillill
Abbildung 3.6. Gluon

Abbildung 3.7. Tabelle über die WW von Eichbosonen

Beispiele

1. Positron (Antifermion) + Elektron (Fermion) in Feynman-Diagramm 2. Ordnung:

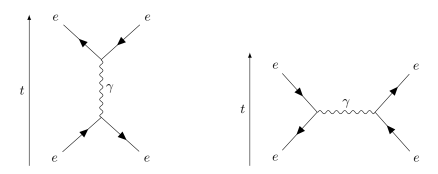


Abbildung 3.8. zeitartig $q^2>0$ (links) / raumartig $q^2<0$ (rechts)

Wichtig: Das Zeitintervall der Wechselwirkung ist durch die Heisenberg'sche Unschärferelation beschränkt: $\Delta E \cdot \Delta t \geq \frac{\hbar}{2}$ für el.mag. WW: $E = h \cdot \nu \Rightarrow \Delta t \geq (2\pi\nu)^{-1}$

Diese Unschärfe erlaubt die Superposition aller möglichen Prozesse, die wir durch die Feynman-Diagramme darstellen können.

2. Compton-Effekt:

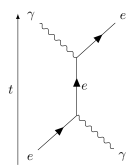


Abbildung 3.9. Feynman-Diagramm des Compton-Effekts

3. Proton-Zerfall:

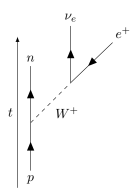


Abbildung 3.10. Feynman-Diagramm des Proton-Zerfalls

Feynman-Kalkül

Prozesse sind auf beliebig vielen Arten darstellbar (mehr Vertices möglich). Jeder Vertex liefert die Wurzel aus einer Kopplungskonstante: $\sqrt{\alpha}$. Z.B. $\alpha = \frac{e^2}{\hbar c}$ für el.mag. WW ist es die Feinstrukturkonstante. Je mehr Vertices ein Diagramm enthällt, desto geringer ist sein Beitrag zur Ge-

samtamplitude der superponierten Zustände (alle bis heute erzielten Forschungsergebnisse mit Termen nur bis 4. Ordnung errechnet).

Austauschteilchen in Berechnung von Matrixelement durch Propagator beschrieben:

Es gilt:
$$\frac{1}{m^2+q^2}$$
, Matrixelement $M \propto \frac{1}{\alpha q^2} \Rightarrow \sigma \propto \frac{\alpha^2}{q^4}$

4 Teilchendetektoren

Heinstein, Martina

Teilchendetektoren messen Produkte von Kollisionen und Zerfällen.

Aufgaben

- Nachweis entstandener Teilchen
- Messung von Energie/Impuls
- \bullet Messung von Lebensdauer, Zerfallslänge, $\beta,~\gamma,~\tau$
- Teilchenidentifikation (Bestimmung $M^2 = E^2 \vec{p}^2$)

Kapitel

- 4.1 Impulsmessung
- 4.2 Energiemessung
- 4.3 Messung von Photonen
- 4.4 Teilchen

4.1 Impulsmessung

Ablenkung von geladenen Teilchen im Magnetfeld.

- \rightarrow Homogenes B-Feld
- \rightarrow Kreisbahn mit Radius $r=\frac{p}{q\cdot B}$

Gasdetektor

- Kondensator
 E-Feld
- Ionisationsgas, nicht elektronegativ $\Delta U = -\frac{N \cdot e}{C}, \text{ wobei } N \text{ die Teilchenanzahl, } e \text{ die Elementarladung und } C \text{ die Kapazität des Kondensators ist. (siehe Abb. 4.1)}$

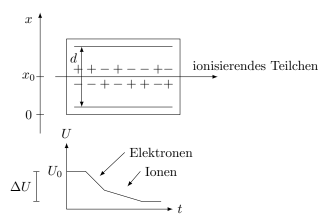


Abbildung 4.1. Schematischer Aufbau eines Gasdetektors (oben) Spannungsänderung am Kondensator über Zeit (unten)

Proportionalzählrohr

- $\bullet\,$ sehr dünner Anodendraht $\to \mu m$
- $E(r) = \frac{U_0}{r \cdot \ln \left| \frac{R}{r_A} \right|} \Rightarrow$ starkes Feld im Zentrum (siehe Abb. 4.2)
- Sau starke Beschleunigung in Nähe des Anodendrahtes
- Reicht aus, im Gas zu ionisieren Sekundärelektronen $\Delta U=-\frac{ANe}{C},\quad A=10^4-10^5 \ {\rm Verst\"{a}rkungsfaktor}$

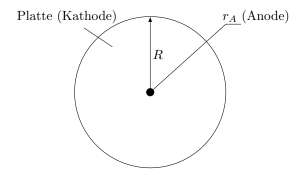


Abbildung 4.2. Schema eines Proportionalzählrohrs

Halbleiterzähler

Ein Halbleiterzähler ist ein pn-Übergang, an den in Sperrrichtung eine Spannung angelegt wird. Dadurch entsteht eine Verarmungszone, in der keine freien Ladungsträger vorhanden sind.

Durchgehende Teilchen erzeugen durch Ionisation in dieser Zone Elektronen-Loch-Paare, die im E-Feld zu den Anschlusspolen wandern und ein Signal erzeugen.

Szintillationszähler

- Teilchen oder γ-Teilchen gibt Energie ab, die in Form von sichtbarem Sicht wieder frei wird.
- Auslesen durch Photodetektor

4.2 Energiemessung

- Absorbtion eines hadronischen Schauers in Kaloriemeter
- Hadronen: z.B. Protonen, Neutronen.. (aus Quarks zusammengesetzte Teilchen)

hadronischer Schauer

Beim Einfall hochenergetischer Teilchen entstehen Sekundärteilchen, die selbst so lange Teilchen generieren, bis die Energie erschöpft ist.

Beispiel:

Mittlere Weglänge eines Teilchens in Blei: $5.6 \text{mm} = \lambda$

Ideale Länge: $20\lambda \to 112 \mathrm{mm}$ Blei

Abwechselnd: 2mm Blei und 5mm Szintillationszähler

 \rightarrow 392mm Länge (elektromagnetisches Kaloriemeter, ECAL)

Hadronen: Absorbtionslänge $\lambda = 18.5 \mathrm{cm} \rightarrow 10 \lambda = 1.85 \mathrm{m} + \mathrm{ECAL}$

Messung von Photonen

- \bullet Röntgen- & Gammastrahlen in Halbleiterkristallen (Si, Ge, ...) \rightarrow gute Auflösung
- Messung durch szintillierende Kristalle $(NaT, PbWO_4)$
 - niedrige Energie \rightarrow schlechte Auflösung
 - hohe Energie (> 100MeV)+ ausreichende Dichte \rightarrow gute Messung

– "Kristallkaloriemeter":
$$\frac{\sigma_E}{E} = \frac{0.04}{\sqrt{E}} + 0.01 \begin{cases} \text{für 1GeV} &: \frac{\sigma_E}{E} = 4.1\% \\ \text{für 100GeV} &: \frac{\sigma_E}{E} = 1.1\% \end{cases}$$

4.3 Teilchenidentifikation

- Massenbestimmung durch Messung von Impuls & Flugzeit $pc = \beta E = \beta \gamma m_0 c^2$ Impulsbereich limitiert durch Auflösung von Zeitmessung & Flugstrecken Grenze der Methode: Impuls etwa in $\frac{\text{GeV}}{c}$
- Massenbestimmung durch Zerfallsprodukte (Masse & Impulse erhalten!) $K^0 \to \pi^+\pi^-$
- durch spezifische Energieverluste Bei bekanntem $p\cdot c$ wird $\frac{\mathrm{d}E}{\mathrm{d}x}$ gemessen $\to \beta\gamma$ bestimmt
- durch "Tricks":
 - Myonen: nur Energieverluste durch Ionisation, keine Schauer
 - Photonen: keine Energieverluste durch Ionisation, nur el.mag. Schauer
 - Elektronen: Energieverluste durch Ionisation, el.mag. Schauer, Übergangsstrahlung
 - Neutronen, Antineutronen: keine Ionisation, nur hadronischer Schauer
 - -geladene, hochenergetische Teilchen: Cherenkov-Strahlung (Teilchen in Medium schneller als Licht \rightarrow strahlen Licht ab (Energie ändert sich nicht wirklich) über welches Information über Teilchen zu erhalten sind.)

5 Wechselwirkung von Teilchen und Strahlung mit Materie

Anton, Søni, Chris

Bei der Wechselwirkung von Teilchen mit Atomen oder Molekülen können folgende elementare Prozesse ablaufen:

- Rayleigh-Streuung, Thomson-Streuung
- Anregung oder Ionisation von Hüllenelektronen
- Ablenkung geladener Teilchen im Coulomb-Feld des Kerns, die zur Emission von Bremsstrahlung führt
- Compton-Streuung
- \bullet Emission von Cerenkov-Strahlung, wenn geladene Teilchen ein Medium mit Brechungsindex n schneller als die Lichtgeschwindigkeit $\frac{c}{n}$ durchlaufen

All diese Effekte können einzeln oder in Kombination zum Nachweise der Teilchen ausgenutzt werden, wobei der vorletzte Prozess einen wesentlich kleineren Wirkungsquerschnitt hat und erst bei großen Energien eine merkliche Rolle spielt. Ein Teilchen mit einer kinetischen Energie im keV - MeV - Bereich verliert bei der Ionisation eines Atoms oder Moleküls nur einen Bruchteil seiner Energie. Es kann daher bei seinem Weg durch den Detektor viele Atome anregen. Der spezifische Energieverlust $\frac{\mathrm{d}E}{\mathrm{d}x}$ pro Längeneinheit, und hängt außer von der Art und Dichte der Detektormaterie stark ab von der Art des ionisierenden Teilchen und von seiner Energie.

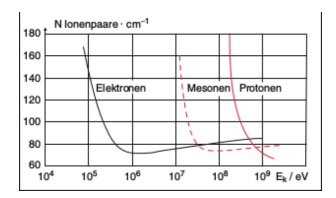


Abbildung 5.1. Spezifische Ionisierung (Zahl der pro
 cm Weg gebildeten Ionenpaare) für Elektronen, Protonen und π -Mesonen in Luft als Funktion der kinetischen Energie.

5.1 Energieverlust von geladenen schweren Teilchen

Wir betrachten ein Teilchen der Ladung $Z_1 \cdot e$, das durch die Elektronenhülle eines Atoms fliegt. Ist die Energie des Teilchens groß gegen die Bindungsenergie der Elektronen in der Atomhülle, so ist der beim Stoß des schweren Teilchens auf ein Elektron übertragene relative Impuls $\frac{\Delta p}{p}$ klein. Die Teilchenbahn kann durch eine Gerade angenähert werden, und die Elektronen können als frei angesehen werden. Dieses Modell wird mathematisch durch die Bethe-Formel beschrieben:

$$\frac{dE}{dx} = -\frac{4\pi Z 1^2 e^2 n_e}{v^2 m_E} \cdot \left(\ln \frac{2m_e v^2}{\langle E_b \rangle} - \ln(1 - \beta^2) - \beta^2 \right)$$
 (5.1)

Man sieht hieraus, dass der spezifische Energieverlust $\frac{dE}{dx}$ proportional zur Elektronendichte n_E im Detektor ist und mit dem Quadrat der Teilchenladung Z_1cdote ansteigt, aber umgekehrt proportional zum Quadrat der Ionengeschwindigkeit v abnimmt. Der spezifische Energieverlust geladener schwerer Teilchen $\frac{dE}{dx}$ hängt von ihrer Energie E ab wie $\frac{1}{E} \cdot \ln(\frac{E}{E_B})$. Er sinkt also schwach mit steigender Energie.

5.2 Energieverlust von Elektronen

Anregung und Ionisation

Für leichte Teilchen (Elektronen, Positronen) mit $v \ll c$ kann man die Richtungsablenkung bei Stößen mit der Elektronenhülle nicht mehr vernachlässigen. Ein

parallel einfallender Strahl wird daher wesentlich stärker durch Streuung diffus. In diesem Fall wurde der spezifische Energieverlust durch Ionisation von Bethe berechnet zu:

 $\frac{dE}{dx} \approx \frac{4\pi Z_1 e^4 n_E}{m_e v^2} \cdot \ln \frac{m_E v^2}{2 \langle E_b \rangle}$ (5.2)

Der Vergleich mit (5.1) zeigt, dass bei gleicher Geschwindigkeit v der spezifische Energieverlust pro Weglänge für schwere Teilchen (Masse m_S) und Elektronen (Masse m_E) gleich ist, bei gleicher Energie jedoch für Elektronen um den Faktor $\frac{m_E}{m_S}$ kleiner ist. Die Reichweite von Elektronen ist deshalb trotz er größeren Streuung wesentlich größer als die von schweren Teilchen der gleichen Energie. Für Teilchen mit relativistischen Energien sind dagegen die Unterschiede für $\frac{dE}{dx}$ zwischen Elektronen und schweren Teilchen nur noch klein.

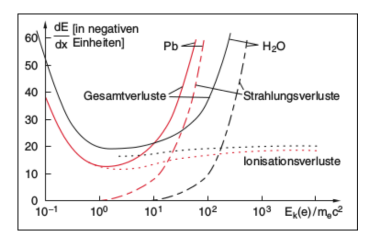


Abbildung 5.2. Ionisationsverluste,Strahlungsverluste und Gesamtverluste $\frac{dE}{dx}$ (in relativen Einheiten) von Elektronen in Blei (rote Kurven) und Wasser (schwarze Kurven) als Funktion der Elektronenenergie

Bremsstrahlung

Durch die Ablenkung im Coulomb-Feld der Atomkerne erfahren die Elektronen eine negative Beschleunigung und strahlen deshalb elektromagnetische Wellen ab, deren Leistung proportional zum Quadrat der Beschleunigung ist. Die Rechnung ergibt für den Strahlungsenergieverlust pro Weglänge eines Elektrons mit der kinetischen Energie E_e in einem Medium mit der Atomdichte n_a und der Kernladung Ze

$$\left(\frac{dE}{dx}\right)_{Str} = \frac{4n_A Z^2 \alpha^3 (\hbar c)^2 E_e}{m_e^2 c^4} \cdot \ln \frac{a(E)}{Z^{1/3}}$$
 (5.3)

wobei $\alpha=\frac{e^2}{\hbar c}$ die Feinstrukturkonstante ist und a(E) ein numerischer Faktor, der angibt, bei welchem Stoßparameter des Elektron noch nahe genug am Kern vorbeiläuft, um genügend abgelenkt zu werden. Die Strahlungsverluste pro Weglänge nehmen also etwas stärker als linear mt der Energie der Elektronen zu und überwiegen bei großen Energien die Ionisationsverluste.

Die Länge nach der die Energie des Elektrons durch Strahlungsverluste auf $\frac{1}{e}$ abgeklunge ist heißt die Strahlungslänge

$$X_0 = \left(\frac{dE}{dx} \cdot \frac{1}{E_e}\right)^{-1} \tag{5.4}$$

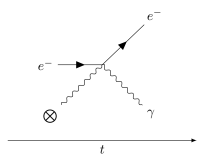


Abbildung 5.3. Feynman-Diagramm für Bremsstrahlung von Elektronen, es wird ein Atomkern für die gleichzeitige Impuls- und Energieerhaltung benötigt

5.3 Wechselwirkung von radioaktiver Strahlung mit Materie

α -Strahlung

 α -Strahlung besteht aus schweren Heliumkernen und verhält wechselwirkt somit wie schwere Teilchen mit Materie. Wir betrachten hier die Zunahme des Energieverlusts bei kleineren Energien.

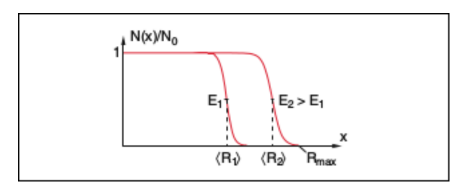


Abbildung 5.4. Reichweite von $\alpha\text{-Teil<chen}$ in Luft, dargestellt als relative Abnahme der Anzahl

Die Weglänge von α -Teilchen ist scharf begrenzt.

β -Strahlung

 β^- -Strahlung besteht aus Elektronen, wofür das Wechselwirkungsverhalten schon kennen.

 β^+ -Strahlung besteht aus Positronen, die beim Durchdringen von Materie sehr bald auf ihr Antiteilchen, das Elektron, treffen und durch Annihilation meist 2 Photonen entstehen und es zu γ -Strahlung kommt.

γ -Strahlung

Für den Nachweis von $\gamma\text{-}Strahlung sind die folgenden Wechselwirkungsprozess von besonderer Bedeutung$

- elastische Streuung (Rayleigh- und Thomson-Streuung)
- Inelastische Streuung (Compton-Effekt)
- Absorbtion in der Elektronenhülle (Photoeffekt)
- Absorbtion durch Atomkerne (Kern-Photoeffekt)
- Erzeugung von Teilchen durch γ -Quanten (Paarbildung)

Die Dominanz dieser einzelnen Effekte hängt von der Energie des Photons ab.

Rayleigh-Streuung, Thomson-Streuung

Relevant bei **kleinen Energien** $(h\nu < E_b)$.

Es wird ein Photon elastisch an einem geladenen freien oder schwach gebundenem Teilchen gestreut. Das geladene Teilchen wird durch das Feld einer elektromagnetischen Welle zu harmonischen Schwingungen angeregt indem durch das elektrische Feld ien Dipolmoment indzuziert wird. Da diese Oszillation eine beschleunigte Bewegung ist, strahlen die Teilchen gleichzeitig Energie in Form einer elektromagnetischen Welle gleicher Frequenz ab (Dipolstrahlung). Man sagt die Welle wird gestreuut.

Rayleigh-Streuung

Die Energie des Photons ist zu klein, um das Atom anzuregen. Die Streuung findet also nur an gebundenen Elektronen statt. Für den Wirkungsquerschnitt gilt bei diesem Prozess

$$\sigma \propto \nu^4 \tag{5.5}$$

Thomson-Streuung

Thomson-Streuung tritt auf, solange die Energie des einfallenden Photons klein genug ist (Wellenlänge des Photons ist viel größer als Atomradius). Bei kürzeren Wellenlängen, also höheren Energien, muss der Rückstoß des Elektrons berücksichtigt werden (Compton-Streuung). Die Thomson-Streuung ist also der Grenzfall der Compton-Streuung für kleine Photonenenergien. Die Größenordnung des Wirkungsquerschnitts dieser Wechselwirkung lässt sich durch den Thomson-Querschnitt beschreiben:

$$\sigma_T = 6.65 \cdot 10^{-29} m \tag{5.6}$$

Gemeinsamkeiten

- Beide Arten der Streuung beruhen auf einem elastischen Stoß.
- Beide Streuprozesse werden als kohärent bezeichnet, da sie die Kohärenz der elektromagnetischen Strahlung erhalten.
 (Kohärenz: Auslenkung zweier Wellen ändert sich zeitlich auf dieselbe Weise bis auf eine Phasenverschiebung)

Unterschied

Rayleigh-Streuung geschieht an einem gebundenen Elektron, Thomson-Streuung an einem freien bzw. sehr schwach gebundenen Elektron.

Compton-Effekt

Bei höheren Photonenenergien $(h\nu\gg E_b)$ wird der Compton-Effekt wichtig. Ein Photon streut an einem Teilchen und gibt einen Teil seiner Energie an das Teilchen ab. Durch diesen Energieverlust wird die Wellenlänge des Photons größer. Es handelt sich hierbei um einen elastischen Stoß. Betrachtet man nur das gestreute Objekt, so sieht man, dass es Energie verliert, weshalb man hierbei von inelastischer Streuung spricht. Für sehr hohe Energien $(E_{\gamma}\gg m_Ec^2)$ gilt für den Wirkungsquerschnitt

$$\sigma_C \propto \frac{Z}{E_{\gamma}}$$
 (5.7)

Für mittlere Energien gilt für den Compton-Streuquerschnitt

$$\sigma_C \propto \sigma_T Z$$
 (5.8)

mit dem Thomson-Wirkungsquerschnitt: $\sigma_T = 6.65 \cdot 10^{-29} \text{ m}$

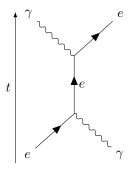


Abbildung 5.5. Feynman-Diagramm für Compton-Streuung

Photoeffekt

Als Photoeffekt bezeichnet man die Absorbtion des Photons mit der Energie $h\nu > E_b$ durch ein Hüllenelektron, welches durch diese Energiezufuhr das Atom verlässt. Da anders als beim Compton-Effekt das Photon absorbiert wird und deshalb verschwindet, können Energie- und Impulserhaltung nur gleichzeitig erfüllt werden, wenn das Atom einen Teil des Impulses aufnimmt (Rückstoß). Deshalb gibt es keinen Photoeffekt an freien Elektronen.

Summiert man den Wirkungsquerschnitt über alle Z Hüllenelektronen so erhält man als gesamten Wechselwirkungsquerschnitt für $E_\gamma > E_b$

$$\sigma_{ph} \propto \left(\frac{Z^5}{E_{\gamma}}\right)^{7/2}$$
 (5.9)

Sodass σ_{ph} sehr stark mit steigender Photonenenergie E_{γ} abfällt. Dieser Abfall flacht für sehr hohe Photonenergien ab und man erhält für $E_{\gamma}\gg E_b$

$$\sigma_{ph} \propto \frac{Z^5}{E_{\gamma}} \tag{5.10}$$

Wir sehen hieran, das für schwere Elemente der Photoeffekt wegen seiner starken Abhängigkeit von der Kernladungszahl Z der dominierende Absorbtionsmechanismus für Photonen der Energie $E_{\gamma} < m_E c^2$ ist.

Paarbildung

Wenn die Energie der Photonen $E_{\gamma}>2m_Ec^2$ ist, öffnet sich ein neuer Absorbtionskanal, die Paarbildung.

Hierbei erzeugt ein Photon im Coulomb-Feld des Atomkerns ein Elektron-Positron-Paar. Auch hier können Energie und Impuls nur dann gleichzeitig erhalten werden, wenn der Atomkern einen Rückstoß aufnimmt.

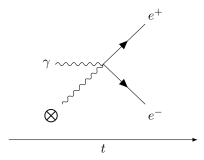


Abbildung 5.6. Feynman-Diagramm für Paarbildung, es wird ein Atomkern für die gleichzeitige Impuls- und Energieerhaltung benötigt

Der Wirkungsquerschnitt für die Paarbildung ist

$$\sigma_p \propto Z^2 \ln(E_\gamma)$$
 (5.11)

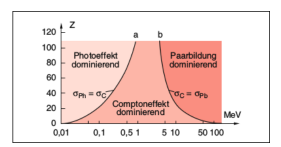
Dieser steigt anfangs logarithmisch mit der Photonenenergie an, um dann bei sehr hohen Energien $E_\gamma\gg 2m_Ec^2$ fast konstant zu werden.

Die Bedeutung der einzelnen Prozesse für die Absorbtion von Photonen in den verschiedenen Energiebreichen hängt von der Kernladungszahl Z des Absorbtionsmaterials ab.

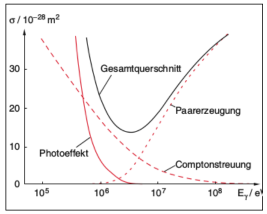
Photoeffekt vs. Comptoneffekt vs. Paarbildung

$\sigma_p \propto Z^2 \ln(E_\gamma)$			$E_{\gamma} \ge 2m_E c^2$	Paarbildung	Photon
$E_{CM} = \sqrt{(m_E c^2)^2 + 2E_{\gamma} m_E c^2}$ $\sigma_c = \pi r_E^2 Z \frac{m_E c^2}{E_{\gamma}} \left(\ln \left(\frac{2E_{\gamma}}{m_E c^2} + \frac{1}{2} \right) \right)$					
mit					
$\sigma_c \propto rac{lpha Z^2}{E_{CM}}$	$-\frac{1}{E_{\gamma}'} - \frac{1}{E_{\gamma}} = \frac{1 - \cos \theta}{m_E c^2} \le \frac{2}{m_E c^2}$		$h u\gg E_b$	Comptoneffekt $h\nu\gg E_b$	Photon
$\sigma_{ph} \propto rac{Z^5}{\sqrt{E_{\gamma}}}$			$E_{\gamma} \in [10keV, 1MeV]$	Photoeffekt	Photon
	Nukleare Wechselwirkungslänge				
	Hadronenschauer mit Länge $\lambda_{int} = rac{1}{ ho_a \sigma_{na}}$				
30 mb für $\sqrt{S} = 10 \text{ GeV}$ 80 mb für $\sqrt{S} = 10 \text{ TeV}$	Starke Wechselwirkung 30 mb für $\sqrt{S}=10~{\rm GeV}$ Wenn Pionen andere Wechselwir-80 mb für $\sqrt{S}=10~{\rm TeV}$ kungen induzieren		Pion-Erzeugung $E = \sqrt{S} \ge 2m_pc^2 + m_\pi c^2$ = $2m_\pi c^2 + 140 \text{ MeV}$	Pion-Erzeugung	Schwere Teilchen
	7.771	$\frac{dE}{dx} \propto \frac{1}{\beta^2}$) Impuls			
	Reichweite: $R = \int_{F_{trin}}^{0} \frac{1}{dE/dx} dE$	$n = \frac{Z\rho}{A*u}$ Elektronendichte Reichweite: $R = \int_{0}^{0} \frac{1}{dE/du} dE$			FIGNOLOHEL
	Ionisationsenergie des Mediums: $I \approx (10Z + 1) \text{ eV}$	Bethe-Formel (5.1) mit Z: Kernladungszahl r Apperungspotential (empi		Ionisation	Schwere Teilchen Flaktroner
		(Strahlungslänge)			
		sorbermaterial Länge nach der E auf 1/2 abgefallen ist			
THE TAX ACTION		99.			
Bei schweregen Teilchen sehr klein, daher irrelevant		$\stackrel{ }{\operatorname{mit}} X_0$: Empirische			
$\sigma_{br} \propto rac{Zlpha^3}{(m_Ec^2)^2}$	Kern für Impulsübertrag nötig	$\frac{dE}{dx} = \frac{E}{X_0}$	$E \ge 580 rac{MeV}{Z}$	Bremsstrahlung $E \ge 580 \frac{MeV}{Z}$	Elektron
$oxed{ ext{Wirkungsquerschnitt}}$	Sonstiges	$\frac{dE}{dx}$	Bedingung	Name	Strah- lung

Tabelle 5.1. Zusammenfassung und Ergänzungen



(a) Die dominanten Bereiche für Photoeffekt, Compton-Effekt und Paarbildung als Funktion der Ordnungszahl Z
 des Absorbers und der Energie E_γ der γ - Quanten



(b) Wirkungsquerschnitt σ_{ph} für Photoeffekt, σ_c für Compton-Effekt, und σ_{PB} für Paarbildung für Blei (Z=82) als Funktion der γ -Energie

Abbildung 5.7. Vergleich von Photoeffekt, Compton-Effekt und Paarbildung im Hinblick auf (a) Kernladungszahl (b) Wirkungsquerschnitt

6 Elementarteilchen-Zoo

6.1 Charakterisierung von Elementarteilchen

Heinstein, Søni

Elementarteilchen lassen sich anhand folgender Größen klassifizieren:

- Masse
- Spin
- \bullet Quantenstatistik
- Ladung
- Lebensdauer (falls instabil)

Teilchen lassen sich in verschiedene Typen unterteilen:

- Elementarteilchen:
 - unteilbar,keine Struktur oder Anregung
 - punktförmig ($r < 10^{-18} \text{ m}$)
 - z.B: Elektron, Neutrino, Quark
- Austausch-/Feldteilchen: vermitteln Wechselwirkung z.B: Photon
- Zusammengesetzte Teilchen:
 - gebundene Zustände von Elementarteilchen
 - z.B: Atom,Proton,Neutron

Masse

Anhand des Aston'schen Massenspektrometers lässt sich die Masse von Elementarteilchen experimentell bestimmen. Man verwendet dazu eine Kombination von Elektrischen und Magnetischen Feldern, wobei sich durch die Ablenkung des Teilchens in diesen, die Masse bestimmen lässt.

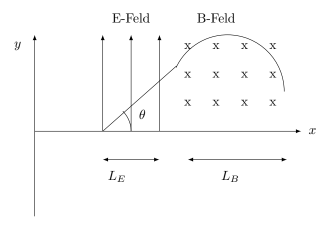


Abbildung 6.1. Aufbau eines Massenspektrometers

Nachdem das Teilchen das E-Feld durchlaufen hat ist seine Geschwindigkeit in y-Richtung:

$$v_y = a_y \cdot t = \frac{F}{m} \cdot \frac{L_E}{v_x} \tag{6.1}$$

Für den Einfallswinkel des Teilchens folgt:

$$tan \theta = \frac{v_y}{v_x} = \frac{qEL_E}{mv_x} \tag{6.2}$$

Nachdem das Teilchen das B-Feld durchlaufen hat ist seine Geschwindigkeit in y-Richtung:

$$v_y = v_{0y} + \frac{qBL_B}{mv_x} \tag{6.3}$$

Durch geeignete Dimensionierung der Apparatur werden Teilchen gleicher Masse unabhängig von Geschwindigkeit gleich stark abgegelenkt. Auf diese Weise lassen sich die Massen stabiler Teilchen bestimmen.

Bei instabilen Teilchen misst man den Impuls sowie die Flugzeit(mittlere Lebensdauer) und bestimmt die Masse via:

$$pc = \beta \gamma mc^2 \tag{6.4}$$

$$t = \frac{L}{\beta c} \tag{6.5}$$

Bei zu kurzen Lebensdauern misst man den Viererimpuls der Zerfallsprodukte,

$$P^{2} = (P_{1}^{2} + P_{2}^{2}) = (E_{1}^{2} + E_{2}^{2}) - (\vec{p}_{1}c + \vec{p}_{2}c)^{2} = m_{x}^{2}c^{4}$$
(6.6)

wobei man die invariante Masse m_x im Ruhesystem des Ursprungs des Teilchens erhält über:

$$m_x = \sqrt{m_1^2 + m_2^2 + 2E_1 E_2 (1 - \beta_1 \beta_2 \cos \theta)}$$
 (6.7)

Wenn X ein Zerfallsprodukt von Y ist, kann durch die beim Zerfall freiwerdende Energie (Q-Wert) die Masse von X berechnet werden, sofern man die Masse von Y kennt.

Spin

Man kann Teilchen ebenfalls durch ihren Spin klassifizieren. Diesen kann man über eine Messung des magnetischen Moments μ eines Teilchens bestimmen. Es gilt:

$$\vec{\mu}_s = \frac{g_s \mu_0}{\hbar} \vec{S} \tag{6.8}$$

$$\mu_0 = \frac{e\hbar}{2mc} \quad \text{Magneton} \tag{6.9}$$

Der Faktor g ist in diesem Fall das gyromagnetische Verhältnis , welches individuell vom Teilchen abhängt (für Elektronen: g=-2). Für andere Wechselwirkungen gibt es andere g-Faktoren, doch dazu später.

Man unterscheidet prinzipiell anhand des Spins 2 Teilchenarten:

- Teilchen mit halbzahligem Spin "Fermionen"
 - Elektronen, Quarks, Neutrinos
 - Fermi-Dirac-Statistik
- Teilchen mit ganzzahligem Spin "Bosonen"
 - Photon, Higgs-Boson
 - Bose-Einstein-Statistik

Man unterscheidet für die jeweiligen Werte noch verschiedene Arten Bosonen

 $\begin{array}{lll} - & S=0 & Skalarboson & Pion, Higgs-Boson \\ - & S=1 & Vektorboson & Photon, Eichboson \\ - & S=2 & Tensorboson & Graviton \end{array}$

Klassifizierung anhand Wechselwirkung

Es gibt 4 fundamentale Wechselwirkungen:

- Gravitation
- Elektromagnetische Wechselwirkung
- Schwache Wechselwirkung (z.B β -Zerfall)
- Starke Wechselwirkung (Bindung von Nukleonen im Kern / Quarks im Nukleon)

Die Stärke dieser Wechselwirkungen wird charakterisiert durch eine dimensionlose Kopplungskonstante, die Ladung und die Reichweite. Wechselwirkungen werden durch Austauschteilchen vermittelt, die allerdings nur aufgrund der Unschärferelation überhaupt existieren können.

Austauschteilchen bleiben in sogenannten virtuellen Zuständen und für die Außenwelt unsichtbar. Jedoch konnten die messbaren physikalischen Prozesse mit diesem Modell mit sonst nicht erreichter Präzision erklärt werden.

Elektromagnetische Wechselwirkung

Das Austauschteilchen dieser Wechselwirkung ist das Photon. Das Potential eines Elektrons, dass diese Wechselwirkung auslöst ist gegeben durch:

$$V(r) = -\frac{e^2}{r} \tag{6.10}$$

Durch Fouriertransformation vom Orts- in den Impulsraum kann man dieses Potential auch durch das Betragsquadrat des Impulsübertragsvektors darstellen. Das Potential nimmt folgende Form an:

$$V(q^2) = \frac{e^2 \hbar^2}{q^2} \tag{6.11}$$

Die Kopplungskonstante für diese Wechselwirkung ist:

$$\alpha = \frac{e^2}{\hbar c} = \frac{1}{137} \tag{6.12}$$

Schwache Wechselwirkung

Diese Wechselwirkung wirkt nur auf sehr kleine Abstände, die kleiner als ein Atomradius sind. Sie tritt vorallem bei Zerfällen und Umwandlungen von Teilchen auf (z.B β -Zerfall). Die Austauschteilchen dieser Wechselwirkung sind Eichbosonen (Z-, W⁺-, W⁻-Boson).

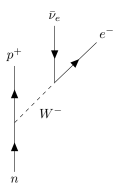


Abbildung 6.2. Neutron-Zerfall mit W^- -Boson als Austauschteilchen. Dieser Zerfall ist Ursache für β^- - Strahlung.

Das Potential dieser Wechselwirkung ist:

$$V_{weak} = \frac{g_{weak}^2}{r} \cdot e^{-\frac{m_{weak}r}{\hbar c}} = \frac{g_{weak}}{q^2 + m_{weak}^2}$$
(6.13)

Wobei man sich den g-Faktor als Analogon zur Ladung vorstellen kann und mit der Masse m_{weak} die Masse der Austauschteilchen gemeint ist, welche groß ist ($m_{weak} = 80.4~{\rm GeV}$ für W^{\mp} -Bosonen).

Aufgrund der Massenbehaftung hat diese Wechselwirkung eine kurze Reichweite

$$\Delta x = 2 \cdot 10^{-18} m \quad \text{für} \quad \beta = 0.02$$
 (6.14)

$$\Delta x = 90 \cdot 10^{-18} m \quad \text{für} \quad \beta = 0.7$$
 (6.15)

Unabhängig von der Geschwindigkeit β der Austauschteil
chen kann man also sagen, dass die Größenordnung der Reichweite sehr klein ist. Die Kopplungskonstante ist für diese Wechselwirkung auch klein, was sich darauf zurückführen lässt das die g-Faktoren klein vergleichsweise zur Elementarladung sind.

$$\frac{g_{weak}^2}{\hbar c} = 4 \cdot 10^{-3} \tag{6.16}$$

Starke Wechselwirkung

Diese Wechselwirkung erklärt die Bindung von Quarks in Hadronen. Auch hier wird der Austausch durch Eichbosonen beschrieben, den sog. Gluonen.

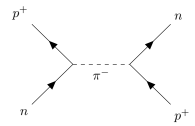


Abbildung 6.3. Proton-Neutron-Wechselwirkung aufgrund starker Wechselwirkung mit negativ geladenem Pion als Austauschteilchen

Das Potential ist ähnlich wie das der schwachen Wechselwirkung:

$$V_{strong} = \frac{g_{strong}^2}{r} \cdot e^{-\frac{m_{strong}r}{\hbar c}} = \frac{g_{strong}}{q^2 - m_{strong}^2}$$
(6.17)

Die Masse der Austauschteilchen sind $m_{strong}=m_{\pi}=140$ MeV für Pionen. Die Kopplungskonstante ist hier sehr groß:

$$\frac{g_{strong}^2}{\hbar c} = 15 \tag{6.18}$$

Die Reichweite ist hier immernoch klein,
jedoch 1000-mal größer als bei der schwachen Wechselwirkung. Ab einer Reichweite von
 $\sim 2.5~\rm fm$ gleichen sich starke Wechselwirkung und die Coulomb-Kraft aus. Dies erklärt die Größenordnung von Atomkernen.

$$\Delta x = 1.4 \cdot 10^{-15} \ m \tag{6.19}$$

Wechselwirkung zwischen Quarks

Allgemeiner lässt sich die starke Wechselwirkung als Wechselwirkung zwischen Quarks auffassen, die Bestandteile der Hadronen sind und Gluonen austauschen. Das Potential hat hier folgende Form:

$$V_{strong} = -\frac{4}{3} \frac{g_{strong}^2}{4\pi r} + k \cdot r \tag{6.20}$$

Mit der Konstanten k=1 $\frac{GeV}{fm}$ welche besagt, wieviel Energie man pro Abstand aufwenden muss um dem Potential entgegenzuwirken.

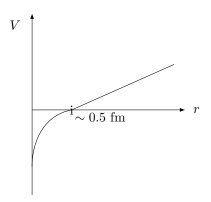


Abbildung 6.4. Potential der Quarkwechselwirkung

Quarks können nicht alleine existieren. Versucht man 2 Quarks zu trennen, so ist das Potential irgendwann so groß, dass aus dieser Energie wieder ein neues Quark-Antiquark-Paar entsteht.

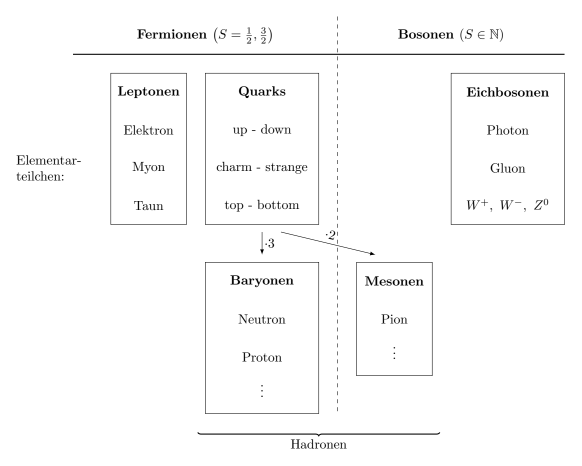


Tabelle 6.1. Übersicht des Elementarteilchen-Zoos

Anmerkungen

- Es gibt insgesamt 8 Gluonen, die sich in ihrer Farbladung unterscheiden
- Das Higgs-Boson ist ein weiteres Elementarteilchen, das sich keiner der 3 Gruppen zuordnen lässt und Teil des Higgs-Feldes ist. (Annahme: durch Wechselwirkung mit dem Higgsfeld erhalten Teilchen ihre Masse.)

6.2 Leptonen

• 3 Generationen

- \bullet In jeder Generation ein Teilchen mit q=-e und eines mit q=0sowie deren Antiteilchen
- Antiteilchen haben entgegengesetztes Vorzeichen bei Ladung und Leptonenzahl

Generation	q = -1	q = 0	Leptonenzahl (= $n_l - n_{\bar{l}}$)
1	e^{-}	$ u_e$	$L_e = 1, \ L_{\mu} = 0, \ L_{\tau} = 0$
2	μ^-	$ u_{\mu}$	$L_e = 0, \ L_{\mu} = 1, \ L_{\tau} = 0$
3	$ au^-$	$\nu_{ au}$	$L_e = 0, \ L_{\mu} = 0, \ L_{\tau} = 1$

Tabelle 6.2. Übersicht der 3 Leptonen-Generationen und ihrer Eigenschaften

Die Antileptonen werden wie folgt notiert: $e^+, \mu^+, \tau^+, \overline{\nu}_e, \overline{\nu}_\mu, \overline{\nu}_\tau$.

Beispiel eines Zerfalls

Myon zerfällt zu einem Elektron und zwei Neutrinos:

Tabelle 6.3. Myonenzerfall

Ladung und Leptonenzahl bleiben **erhalten**. Masse der Produkte darf die des Edukts nicht überschreiten.

6.3 Quarks

Generation	Flavour	q	I_3	S	C	B	T
1	d (down)	-1/3	-1/2				
1	u(up)	$^{2}/_{3}$	1/2				
2	$s\ (strange)$	-1/3		-1		0	
2	$c\ (charm)$	2/3			1		
3	$b\ (bottom)$	-1/3		0		-1	
3	t (top)	2/3					1

Tabelle 6.4. Übersicht der 3 Quark-Generationen und deren Eigenschaften

Hierbei steht ${\cal I}_3$ für den sog. Isospin, und S, C, B, T für die Quantenzahlen.

Antiquarks haben umgekehrtes Vorzeichen bei Ladung und Quantenzahlen/Isospin. I_3 , S, C, B, T sind Flavour-Quantenzahlen:

Flavour-Quantenzahlen I_3 , S, C, B, T

$$I_3 = \frac{1}{2} \left((n_u - n_{\overline{u}}) - \left(n_d - n_{\overline{d}} \right) \right) \tag{6.21}$$

$$\rightarrow up - Quark: I_3 = \frac{1}{2}; down - Quark: I_3 = -\frac{1}{2}$$
 (6.22)

$$C = n_C - n_{\overline{C}} \rightarrow charme - Quark: C = 1$$
 (6.23)

$$S = n_S - n_{\overline{S}} \rightarrow strange - Quark: S = -1$$
 (6.24)

$$T = n_T - n_{\overline{T}} \to top - Quark: T = 1$$

$$(6.25)$$

$$B = n_B - n_{\overline{B}} \to bottom - Quark: B = -1$$
 (6.26)

(6.27)

Farbladung

Quarks können 3 verschiedene Farbladungen annehmen: r,~g,~b Antiquarks können 3 Antifarben annehmen: $\overline{r},~\overline{g},~\overline{b}$

Alle gebundenen Zustände sind farbneutral (**Confinement-Hypothese**). Dies kann auf 2 Arten erreicht werden:

- Kombination von Quark und Antiquark (Mesonen)
 - \rightarrow Farbe + Antifarbe = Neutral
 - Zerfallen in Sekundenbruchteilen
- Kombination aller 3 Farben, also 3 Quarks (Baryonen) $\rightarrow r + g + b = wei\beta$ (neutral)

Gluonen tragen jeweils eine Farb- und Antifarbladung.

- $\rightarrow 3^2 = 9$ Kombinationsmöglichkeiten
- \rightarrow davon ist aber eine neutral \rightarrow 8 Möglichkeiten

6.4 Charakterisierung durch WW

- Leptonen unterliegen der schwachen WW, der Gravitation und, falls sie geladen sind, der el.mag. WW.
- Quarks unterliegen allen Wechselwirkungen

6.5 Zerfallsbreite

von no Fabs

Wir wollen die Lebensdauer von kurzlebigen Teilchenzuständen (=Resonanzen: aus Stoßprozessen entstandene instabile Teilchen) herausfinden.

Der Zerfall eines instabilen Teilchens / einer Resonanz erfolgt nach dem Zerfallsgesetz:

$$N(t) = N_0 \exp(-\lambda t), \quad \lambda = \frac{1}{\tau}$$
(6.28)

Der Zustand einer festen Energie ${\cal E}_r$ ist durch die Wellenfunktion gegeben:

$$\psi(t) = \psi_0 \cdot \exp\left(-\frac{\iota E_r t}{\hbar}\right)$$
ortsabhängig
zeitabhängig
(6.29)

Die Wahrscheinlichkeitsdichte, ein Teilchen zu finden, ist:

$$\psi^*\psi = \psi_0^2 \tag{6.30}$$

 \Rightarrow zeitlich konstant, kein Zerfall.

Dies führt uns zu dem Problem, dass sich auch für instabile Teilchen nur konstante Wahrscheinlichkeitsdichten ergeben.

Lösungsansatz

Wähle komplexe Energie für zerfallende Teilchen:

$$E = E_r - i\frac{\Gamma}{2}, \quad \Gamma \in \mathbb{R}$$
 (6.31)

Einsetzen in obige Gleichungen für Wellenfunktion und Wahrscheinlichkeitsdichte führt uns auf:

$$\psi(t) = \psi_0 \exp\left(-i\frac{E_r t}{\hbar}\right) \exp\left(-\frac{\Gamma t}{2\hbar}\right)$$
 (6.32)

$$\psi^* \psi = \psi_0^2 \exp\left(-\frac{\Gamma t}{\hbar}\right) \tag{6.33}$$

 \Rightarrow exponentieller Zerfall mit $\frac{\Gamma}{\hbar}=\lambda=\frac{1}{\tau};\ \Gamma\tau=\hbar$

Betrachte nun die Fourier–Transformierte der Wellenfunktion: $\psi(t) \stackrel{\mathcal{F}}{\Rightarrow} \psi(E)$:

$$\psi(E) = \frac{1}{\sqrt{2\pi}} \int_0^\infty \psi(t) \exp\left(i\frac{Et}{\hbar}\right) dt \tag{6.34}$$

$$= \frac{\psi_0}{\sqrt{2\pi}} \int_0^\infty \exp\left(-t\left(\frac{i}{\hbar}\left(E_r - E\right) + \frac{\Gamma}{2\hbar}\right)\right) dt \tag{6.35}$$

$$=\frac{\psi_0}{\sqrt{2\pi}}\frac{i\hbar}{(E-E_r)+\frac{i\Gamma}{2}}\tag{6.36}$$

Daraus erhalten wir nun P(E):

$$P(E) = A \cdot \psi^*(E)\psi(E) \tag{6.37}$$

mit Normierung:

$$A = \frac{\Gamma}{\hbar^2 \psi_0^2} \tag{6.38}$$

P(E) heißt Lorentz- oder Breit-Wigner-Verteilung. Ihr Maximum liegt bei E_r , ihre FWHM (= Full Width Half Maximum) bzw. Halbwertsbreite beträgt Γ .

$$P(E) = \frac{\Gamma}{2\pi} \frac{1}{(E - E_r)^2 + \frac{\Gamma^2}{4}}$$
 (6.39)

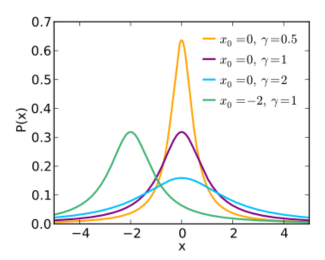


Abbildung 6.5. Funktion für die Wahrscheinlichkeitsdichte der Lorentz-Verteilung

Aufgrund seiner endlichen Lebensdauer besitzt jedes Teilchen eine Energiebreite Γ . Über die Heisenberg'sche Energie–Zeit Unschärfe–Relation $\Delta t \Delta E \geq \hbar/2$ ist die Lebensdauer eines instabilen Zustandes mit der Energieunschärfe verknüpft. Wird die Lebensdauer unmessbar klein \to Zerfallsbreite $\Gamma = \frac{\hbar}{\tau}$, was eine messbare Größe ist.

 Γ und τ werden durch freigesetzte Energie (Phasenraum) und Art der Wechselwirkung bestimmt:

WW	Teilchen	au	Γ
stark	$\Delta(1232)$	$10^{-23} s$	$100 \mathrm{MeV}$
el.mag.	π^0	$10^{-18}\mathrm{s}$	$1 \mathrm{keV}$
schwach	π^{\pm}	$10^{-8} \mathrm{s}$	$10^{-7} \mathrm{eV}$
	n	$10^3 \mathrm{s}$	$10^{-18} {\rm eV}$

Tabelle 6.5. Übersicht einiger kurz- und langlebiger Teilchen(zustände). $\Delta(1232)$ ist ein Delta–Baryon (oder Delta-Resonanz) mit $m=1232 {\rm MeV/c^2}$

7 Strukturinformation aus Streuexperimenten

von Martina

Definition Struktur: Räumliche Verteilung von Masse,Ladung und Magnetisierung

Um etwas über die räumliche Struktur zu erfahren, misst man den Wirkungsquerschnitt (Streuwahrscheinlichkeit in Form einer Fläche) in Abhängigkeit vom Streuwinkel (der mit dem Impulsübertrag zusammenhängt).

7.1 Elastische Streuung

Rutherford-Streuung

 $\alpha\text{-Teilchen}$ streuen an einer Goldfolie. Dieses Experiment führte zur Entdeckung der Atomkerne.

Annahme über Streupartner: punktförmig, geladen, $E_{kin} \ll \text{Masse}$ Rutherford fand für den differentiellen Wirkungsquerschnitt pro Raumwinkel von Teilchen mit Ladungszahl z der kinetischen Energie T welche unter dem Winkel θ an Teilchen der Kernladungszahl Z streuen folgende Beziehung:

$$\frac{d\sigma^{R}}{d\Omega} = \frac{(zZe^{2})^{2}}{16T^{2}\sin^{4}(\theta/2)}$$
 (7.1)

Die Messungen zeigten, dass der Atomkern kleiner ist als die Annäherung der α -Teilchen. Es gilt Energieerhaltung:

$$T = \frac{mv^{\prime 2}}{2} + \frac{zZe^2}{\delta_{min}} \tag{7.2}$$

Wobei v' die Geschwindigkeit des abgelenkten Teilchens nach der Streuung ist (siehe Abb.7.1).

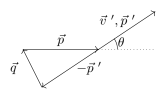


Abbildung 7.1. Impulse bei Streuung

Die größtmögliche Annäherung bei Rückwärtsstreuung (θ =180) erhält man mit v'= 0 zu:

$$\delta_{min} = \frac{zZe^2}{T} \tag{7.3}$$

Mit Abb. 7.1 lässt sich auch gut der Impulsübertrag \vec{q} berechnen zu:

$$\vec{q} = \vec{p} - \vec{p}' \tag{7.4}$$

$$|\vec{q}| = 2 |\vec{p}| \sin(\theta/2) \tag{7.5}$$

Dieser ist nicht zu verwechseln mit dem Viererimpulsübertrag:

$$q^{2} = (E - E')^{2} - |\vec{q}|^{2} \tag{7.6}$$

Es ist zweckmäßig den differentiellen Wirkungsquerschnitt durch eine Streuamplitude zu beschreiben:

$$\frac{d\sigma}{d\Omega} = |f(\vec{q}^2)|^2 \tag{7.7}$$

Im Falle einer Streuung eines Teilchens an einem kugelsymmetrischen Coulomb-Potential eines Kerns wird das Teilchen durch eine ebene Welle beschrieben. Die Ebene wird durch das Skalarprodukt $\vec{p} \cdot \vec{r}$ beschrieben.

$$\psi_j = \exp\left(\frac{i\vec{p}\cdot\vec{r}}{\hbar}\right) \tag{7.8}$$

Die Streuamplitude erhält man nun durch Fouriertransformation des Potentials des Kerns V(r) in den Impulsraum welcher durch den Impulsübertrag \vec{q}^2 beschrieben wird. Wir definieren $q = |\vec{q}|$ und $r = |\vec{r}|$

$$f(\vec{q}^{2}) = -\frac{m}{2\pi\hbar^{2}} \int V(r) \exp\left(\frac{i\vec{p}\cdot\vec{r}}{\hbar}\right) d\vec{r}$$
 (7.9)

$$= -\frac{2m}{q\hbar^2} \int r \ V(r) \sin\left(\frac{qr}{r}\right) d\vec{r} \tag{7.10}$$

Man kann sich eine Zerlegung der Streuamplitude in Elementarwellen $\exp\left(\frac{i\vec{p}\cdot\vec{r}}{\hbar}\right)$ vorstellen, mit dem Gewichtungsfaktor des Potentials am Ort \vec{r} . Man stellt sich

also die Streuamplitude als Amplitude der Superposition aller Wellenfronten $\exp\left(\frac{i\vec{p}\cdot\vec{r}}{\hbar}\right)$ vor, wobei eine einzelne Wellenfront stärker/schwächer ins Gewicht fällt, wenn das Potential V(r) an dem Ort \vec{r} größer/kleiner ist. Dies ist plausibel, da falls das Potential V(r) groß/klein ist, die Streuwahrscheinlichkeit auch größer/kleiner ist. Somit sollte die Streuamplitude, welche die Streuwahrscheinlichkeit beschreibt, mit dem Potential V(r) skalieren.

Berücksichtigt man die Abschirmung des Potentials von Elektronen so erhält man als Potential

$$V(r) = \frac{zZe^2}{r}e^{-r/a}$$
 (7.11)

mit dem Skalierungsfaktor $a \approx 1 \mathring{A}$

Somit erhalten wir als differentiellen Wirkungsquerschnitt

$$\frac{d\sigma}{d\Omega} = |f(q^2)|^2 = \frac{4m^2z^2Z^2e^4}{q^4}$$
 (7.12)

Für relativistische Teilchen kann $E\approx p$ angenommen werden. Wir erhalten hier als Wirkungsquerschnitt pro Impulsübertrag

$$\frac{d\sigma}{d(q^2)} = \frac{d\sigma}{d\Omega} \frac{d\Omega}{d(q^2)} = \frac{4\pi (zZ)^2 e^4}{q^4}$$
 (7.13)

Im Laborsystem muss bei relativistischen Teilchen der Rückstoß berücksichtigt werden

$$\frac{d\sigma}{d(q^2)} = \frac{d\sigma}{d(q_{cms}^2)} \frac{E'}{E} \tag{7.14}$$

$$\frac{E'}{E} = \frac{1}{1 + \frac{2E}{m}\sin^2(\frac{\theta}{2})} \tag{7.15}$$

Streuung relativistischer Spin 1/2-Teilchen an Punktladung Ze

Berücksichtigt man den Spins eines Teilchens, so muss man das durch den Spin hervorgerufene Magnetische Moment bei Streubetrachtungen hinzuziehen. Dadurch erhält man den **Mott-Querschnitt**

$$\frac{d\sigma^m}{d(q^2)} = \frac{4\pi Z^2 e^4}{q^4} \left(1 - \beta^2 \sin\left(\frac{\theta}{2}\right) \right) \tag{7.16}$$

Streuung an ausgedehnter Ladungsverteilung

Für das Potential gilt die Poisson-Gleichung

$$-\nabla^2 V = 4\pi\rho(r)Ze^2\tag{7.17}$$

Unter Verwendung einer Green'schen Identität lässt sich das Integral für die Streuamplitude umschreiben

$$\int d\vec{r} \, \exp\left(i\frac{\vec{q}\cdot\vec{r}}{\hbar}\right) V(r) = -\frac{\hbar^2}{q^2} \int d\vec{r} \, \exp\left(i\frac{\vec{q}\cdot\vec{r}}{\hbar}\right) \nabla^2 V(r) \eqno(7.18)$$

Und man erhält als differentiellen Wirkungsquerschnitt:

$$\frac{d\sigma}{d\Omega} = |f(q^2)|^2 = \frac{4m^2 Z^2 e^4}{q^4} \left| \int d\vec{r} \exp\left(i\frac{\vec{q} \cdot \vec{r}}{\hbar}\right) \rho(r) \right|^2$$
 (7.19)

Das letzte Integral hat eine wichtige Bedeutung, weshalb man es als den Formfaktor definiert. Dieser ist die Fouriertransformierte der Ladungsverteilung und enthält die ganze Streuinformation des Wirkungsquerschnitts.

$$F(q^2) = \int d\vec{r} \exp\left(i\frac{\vec{q}\cdot\vec{r}}{\hbar}\right)\rho(r)$$
 (7.20)

Man kann damit den Wirkungsquerschnitt recht einfach aus dem Rutherford-Querschnitt erhalten:

$$\frac{d\sigma}{d\Omega} = \frac{d\sigma^R}{d\Omega} |F(q^2)|^2 \tag{7.21}$$

7.2 WdH zu Wirkungsquerschnit, Streuung...

von Michi & Pauli

Die Wahrscheinlichkeit w, dass ein einfallendes Teilchen mit einem Targetteilchen wechselwirkt, errechnet sich aus:

$$w = \sigma \frac{N_T}{F_T} \tag{7.22}$$

wobei σ der Wirkungsquerschnitt, F_T die bestrahlte Targetfläche und N_T die Anzahl der darin enthaltenen Targetteilchen ist. Also:

 $w \propto \text{Target-Teilchenflächendichte}$

Vorraussetzung hierfür ist:

$$\sigma N_T \ll F_T$$

Experimentell im Beschleuniger zu bestimmen ist die Reaktionsrate W:

$$W = \frac{\mathrm{d}N_{\mathrm{III}}}{\mathrm{d}t} = \sigma L \tag{7.23}$$

wobei L die Luminosität des Beschleunigers ist.

Differentieller Wirkungsquerschnitt: $\frac{d\sigma}{d\Omega}$

$$\underbrace{j_{\text{Strom}}}_{1/(\text{Zeit-RWE})} \equiv j_{\text{III}} = \frac{d\sigma}{d\Omega} \left(\Omega\right) \cdot \underbrace{j_{\text{I}}}_{1/(\text{Zeit-Fläche})}$$
(7.24)

wobei RWE für Raumwinkelelement steht.

$$\Rightarrow \sigma = \int_{\Omega \setminus \text{Beam}} \frac{d\sigma}{d\Omega} d\Omega \tag{7.25}$$

Ebenso gilt allgemein:

$$I = \iint_{\vec{F}} \vec{j} \, d\vec{F} \tag{7.26}$$

Rutherford-Querschnitt

$$\frac{\mathrm{d}\sigma^R}{\mathrm{d}\Omega} = \left(\frac{zZe^2}{4E_0\sin^2\left(\frac{\vartheta}{2}\right)}\right)^2 \tag{7.27}$$

Zusammenhang zw. Streu-/Raumwinkel u. Impulsübertrag |q|

$$\vec{q} = \vec{p} - \vec{p}' \tag{7.28}$$

$$|\vec{q}| = 2|\vec{p}| \sin\left(\frac{\vartheta}{2}\right) \tag{7.29}$$

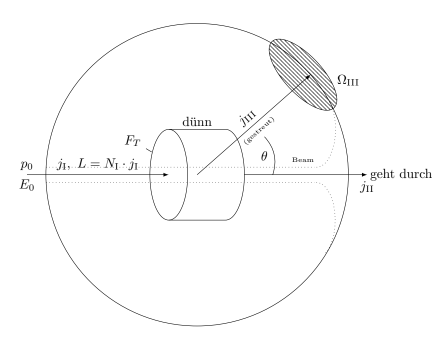


Abbildung 7.2. Streuung eines Teilchenstrahles (Beam) an einem Target bzw. an einer Targetfläche (F_T) .

Herleitung: Impulserhaltung wegen

- 1. Target sehr schwer
- 2. Reibung vernachlässigbar (elastischer Stoß)

$$\vec{p} = \begin{pmatrix} 0 \\ 0 \\ |\vec{p}| \end{pmatrix}, \quad \vec{p}' = \begin{pmatrix} |\vec{p}| \sin \vartheta \cos \varphi \\ |\vec{p}| \sin \vartheta \sin \varphi \\ |\vec{p}| \cos \vartheta \end{pmatrix}$$
(7.30)

$$\|\vec{q}\|^2 = (\vec{p} - \vec{p}')^2 = |\vec{p}|^2 \left(\sin^2\theta \cos^2\varphi + \sin^2\theta \sin^2\varphi + \underbrace{1 - 2\cos\theta + \cos^2\theta}_{\text{Binom.}}\right)$$
(7.31)

Vernachlässigung der quadratischen Terme führt auf:

$$= 2 |\vec{p}|^2 (1 - \cos \vartheta) = 4 |\vec{p}|^2 \sin^2 \left(\frac{\vartheta}{2}\right)$$
 (7.32)

Hierbei wurde verwendet, dass

$$1 - \cos \vartheta = 2\sin^2 \left(\frac{\vartheta}{2}\right)$$

Raumwinkel Ω

$$\Omega := \int_{\varphi_1}^{\varphi_2} \int_{\vartheta_1}^{\vartheta_2} \sin \vartheta' d\vartheta' d\varphi'$$
(7.33)

für Rutherford folgt hieraus:

$$\Rightarrow d\Omega = \underbrace{\frac{\partial \Omega}{\partial \varphi} d\varphi}_{=0} + \underbrace{\frac{\partial \Omega}{\partial \vartheta}}_{=0} d\vartheta$$
 (7.34)

$$=2\pi\sin\vartheta\mathrm{d}\vartheta\tag{7.35}$$

$$\int_{S^2} d\Omega = 4\pi \approx 12.57 \text{sr} \tag{7.36}$$

wobei sr für Steradianten steht.

Differentieller Wirkungsquerschnitt Part II

$$\frac{d\sigma}{dq^2} = \frac{d\sigma}{d\Omega} \frac{d\Omega}{dq^2} = \frac{d\sigma}{d\Omega} \frac{2\pi \sin \vartheta d\vartheta}{d\left(4p^2 \sin^2 \frac{\vartheta}{2}\right)} = \frac{d\sigma}{d\Omega} \frac{\pi}{|\vec{p}|^2}$$
(7.37)

Herleitung:
$$\left(\frac{\mathrm{d}\vartheta}{\mathrm{d}(")} = \left(\frac{\mathrm{d}\left(4p^2\sin^2\left(\frac{\vartheta}{2}\right)\right)}{\mathrm{d}\vartheta}\right)^{-1} = 4p^2\sin\frac{\vartheta}{2}\cos\frac{\vartheta}{2} = 2p^2\sin\vartheta\right)$$
(7.38)

7.3 Sitzung9

von $Mi\chi$ und Pauli fehlt noch!

7.4 Tiefinelastische Streuung

von Søni & Martina

Nun wollen wir uns mit der Frage beschäftigen, wie die Struktur innerhalb eines Kernes aussieht. Für Energien groß genug dringen die Streuteilchen in den Kern ein. Somit lässt sich die tiefinelastische Streuung als elastische Streuung an **Partonen** = "Konstituenten des Nukleus" beschreiben.

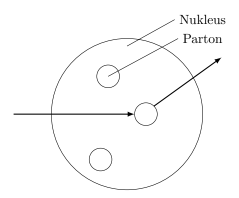


Abbildung 7.3. Schema der elastischen Streuung an Partonen

Bei festen q^2 und ν kann $\tan^2\frac{\theta}{2}$ auf der X–Achse und $2W_1\left(q^2,\nu\right)\tan^2\frac{\theta}{2}+W_2\left(q^2,\nu\right)$ auf der Y–Achse aufgetragen werden. Daraus lässt sich folgender Zusammenhang schreiben:

$$y(x) = 2W_1 x + W_2 (7.39)$$

Wir wollen aus Messungen die dimensionslosen Strukturfunktionen ${\cal F}$ bestimmen:

$$F_1(x, q^2) = Mc^2 W_1(q^2, \nu)$$
(7.40)

$$F_2(x, q^2) = \nu W_2(q^2, \nu) \tag{7.41}$$

wobei ν den Energieübertrag (da inelastische Streuung; bei elastischer Streuung nur Impulsübertrag) und x die Bjorken'sche Skalenvariable (Inelastizität der Streuung) beschreiben. x ist definiert durch:

$$x = \frac{-q^2}{2M\nu} \tag{7.42}$$

Wirkungsquerschnitt

Für den Wirkungsquerschnitt gilt

$$\frac{\mathrm{d}^2 \sigma}{\mathrm{d}(q^2)\,\mathrm{d}\nu} = \frac{4\pi\alpha^2}{q^4} \frac{E'}{E\nu} \left(F_2 \cos^2 \frac{\theta}{2} + \frac{2\nu}{M} F_1 \sin^2 \frac{\theta}{2} \right) \tag{7.43}$$

Mit den Beziehungen $\cos^2\frac{\theta}{2}=1+\frac{q^2}{\Delta EE'}, \ \frac{\mathrm{d}\nu}{\nu}=\frac{\mathrm{d}x}{x}$ und $y=\frac{\nu}{E}$ (relativer Energieübertrag) folgt:

$$\frac{\mathrm{d}^2 \sigma}{\mathrm{d}(q^2) \, \mathrm{d}x} = \frac{4\pi \alpha^2}{q^4} \left((1-y) \, \frac{F_2}{x} + y^2 F_2 \right) \tag{7.44}$$

Quasielastische Streuung an punktförmigen Teilchen

Bei der quasielastischen Streuung an punktförmigen Teilchen hängen F_1 und F_2 nicht von q^2 ab, da die Formfaktoren bei punktförmiger Ladungsverteilung konstant sind.

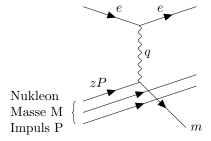


Abbildung 7.4. Schema der quasielastischen Streuung an Partonen. m ist die invariante Masse des Partons, q der 4er–Impulsübertrag

Im Bezugssystem, in dem der Impuls des Protons (Nukleons) $P \to \infty$, gilt:

$$\begin{array}{cc} \text{Proton} & \text{Parton} \\ \\ P & zP \\ \\ E & zE \end{array}$$

wobei $z \in [0,1)$ ein Lorentzskalar ist. Dann folgt für die invariante Masse des Partons

$$m^{2} = (zP + q)^{2} = \underbrace{z^{2}P^{2}}_{m^{2}} + q^{2} + 2zPq$$
 (7.45)

woraus sich für z Folgendes ergibt

$$z = -\frac{q^2}{2Pq} \tag{7.46}$$

wobei hier P den 4er–Impuls und q den 4er–Impulsübertrag darstellt. Um 7.45 besser zu verstehen, betrachten wir nun die 4er-Impulserhaltung und $P \to \infty$:

$$I: P_e + zP = P_I \tag{7.47}$$

$$II: P_e' + zP + q = P_{II} (7.48)$$

Hier beschreiben P_e und P_e' die (4er–) Impulse des Elektrons vor und nach der Streuung und zP den Anteil des Gesamtimpulses P den das Parton besitzt. Aus der 4er–Impulsquadraterhaltung und $P^2=\langle P,P\rangle=m^2$ folgt

$$P_I^2 = P_{II}^2 \stackrel{!}{=} m^2 \tag{7.49}$$

Setzen wir nun die Gleichungen 7.47 und 7.48 ein:

$$(P_e + zP)^2 = (P'_e + zP + q)^2 \stackrel{!}{=} m^2$$

Mit der Bedingung $P\rightarrow\infty$ sind

$$P_e, P'_e, q \ll P$$

und somit

$$(zP)^2 = (zP)^2 \stackrel{!}{=} m^2$$

Das 4er-Impulsquadrat ist außerdem

$$P^{2} = \begin{pmatrix} E = \sqrt{m^{2} + |\vec{p}|^{2}} \\ p_{1} \\ p_{2} \\ p_{3} \end{pmatrix}_{\text{Minkowski}}^{2}$$

$$= m^{2} + |\vec{p}|^{2} \underbrace{-p_{1}^{2} - p_{2}^{2} - p_{3}^{2}}_{1}$$

$$= m^{2} + |\vec{p}|^{2} - |\vec{p}|^{2}$$

$$= m^{2}$$

$$= m^{2}$$

$$(7.50)$$

$$(7.51)$$

$$= m^2 + |\vec{p}|^2 - p_1^2 - p_2^2 - p_3^2 \tag{7.51}$$

$$= m^2 + |\vec{p}|^2 - |\vec{p}|^2 \tag{7.52}$$

$$= m^2 (7.53)$$

was zu zeigen war.

(7.54)

Hier sieht man sehr schön, dass Gesamtviererimpulsquadrate in abgeschlossenen Systemen lorentzinvariant und erhalten sind.

Da z ein Lorentzskalar ist, ist das Bezugssystem beliebig:

$$P = \left(M, \ \vec{0}\right) \text{ und } q = \left(\nu, \ \vec{q}\right) \text{ und somit } Pq = M\nu$$

Daraus folgt nun wiederrum

$$z = x = -\frac{q^2}{2M\nu} \tag{7.55}$$

Ein Photon mit x wird von einem Parton mit Impulsanteil x=z absorbiert. Im Laborsystem gilt:

$$z = x = -\frac{q^2}{2M\nu} = \frac{2m\nu}{2M\nu} = \frac{m}{M} \tag{7.56}$$

Durch den Vergleich der Wirkungsquerschnitte von elastischer und inelastischer Streuung von Spin $^{1}/_{2}$ -Teilchen folgt

für die elastische Streuung:

$$\frac{\mathrm{d}\sigma}{\mathrm{d}\left(q^{2}\right)} = \frac{4\pi\alpha^{2}}{q^{4}} \frac{E'}{E} \left(\cos^{2}\left(\frac{\vartheta}{2}\right) + \frac{q^{2}}{2m^{2}} \sin^{2}\left(\frac{\vartheta}{2}\right)\right) \tag{7.57}$$

und für die inelastische Streuung:

$$\frac{\mathrm{d}^2 \sigma}{\mathrm{d}(q^2) \,\mathrm{d}x} = \frac{4\pi\alpha^2}{q^4} \frac{E'}{E} \left(F_2(x) \cos^2\left(\frac{\vartheta}{2}\right) + \frac{q^2}{2M^2 x^2} 2x F_1(x) \sin^2\left(\frac{\vartheta}{2}\right) \right) \frac{1}{x}$$
 (7.58)

Aus Koeffizientenvergleich folgt:

$$F_2(x) = \sum_{i} e_i^2 x f_i(x)$$
 (7.59)

mit der Wahrscheinlichkeit $f_i(x)dx$, das Parton i mit der Ladung e_i im Impulsintervall [x, x+dx] anzutreffen. Überdies folgt aus dem Koeffizientenvergleich auch:

$$\frac{2xF_1(x)}{F_2(x)} = 1\tag{7.60}$$

Bei großen q^2 -Werten ist F_2 doch von q^2 abhängig, da das Modell die Wechselwirkung von Quarks und Gluonen vernachlässigt (z.B. Streuung an Seequarks).

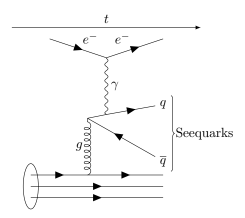


Abbildung 7.5. Feynman–Diagramm der Streuung eines Elektrons an einem Seequark

Die angepasste F_2 ist dann

$$F_2 = \sum_{a=u,d,s} e_a^2 x f_a(x) + \underbrace{e_a^2 x f_{\overline{a}}(x)}_{\text{Antiquarks}}$$
 (7.61)

Verteilung von Quark/Antiquark-Verteilung mit Elektron- oder Myonstreuung nicht möglich, daher wird Neutrino-Nukleon-Streuung verwendet.

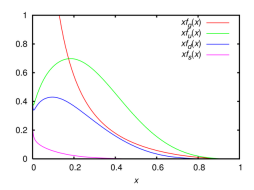


Abbildung 7.6. Quark–Antiquark Verteilung. Für hohe q^2 verschiebt sich der Valenzquarkanteil (blau) nach links.

Aus der Neutrino-Nukleon-Streuung lernt man, dass im Bereich mit dominantem

Valenzquarkanteil (x > 0.3) gilt:

$$\frac{F_2^{\text{ep}} + F_2^{\text{en}}}{F_2^{\nu p} + F_2^{\nu n}} = \frac{e_u^2 + e_d^2}{2} = \frac{5}{18}$$
 (7.62)

Daran erkennt man natürlich sofort, dass Partonen $^1/3$ -wertige Ladungen besitzen, wodurch man Partonen als Quarks identifizieren kann.

8 Starke Wechselwirkung und Quarkstruktur von Hadronen

von Anton, HeinStein, Martina & HerMitsch

zur Erinnerung

Es existieren 6 Quarks, 6 Antiquarks. Diese

- können nicht alleine existieren (Confinement-Hypothese).
- 3 Quarks bilden ein Baryon
- 2 Quarks ein Meson
- Quarks/Antiquarks besitzen 3 mögliche Farbladungen/Antifarbladungen: r,g,b und $\overline{r},\overline{g},\overline{b}$
- Gluonen tragen 2 Farbladungen. Die möglichen Kombinationen sind:

$$\begin{array}{ll} r \overline{b}, \ b \overline{r} & \frac{1}{\sqrt{2}} \left(r \overline{r} - g \overline{g} \right) \\ r \overline{g}, \ g \overline{r} & \frac{1}{\sqrt{6}} \left(r \overline{r} + g \overline{g} - 2 b \overline{b} \right) \\ b \overline{g}, \ g \overline{b} & \frac{1}{\sqrt{3}} \left(r \overline{r} + g \overline{g} + b \overline{b} \right) \text{ (wobei diese Kombination neutral ist, also sozusagen nicht zählt.)} \end{array}$$

Gluonen tauschen die Farbladungen von Quarks:

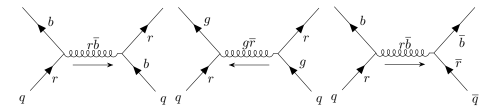


Abbildung 8.1. Feynman-Diagramme des Farbladungsaustausches 2er Quarks (bzw. eines Quarks und Antiquarks)

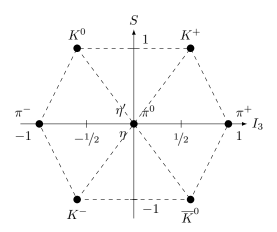
8.1 Mesonen

9 Kombinationen für Mesonen. u, s, d–Quarks als **pseudoskalare Mesonen**:

Meson	${\bf Quark-Kombination}$	I	I_3	S	$\mathbf{Masse}/\mathrm{MeV}$
π^-	$d\overline{u}$	1	-1	0	140
π^+	$u\overline{d}$	1	1	0	140
π^0	$\frac{1}{\sqrt{2}}\left(d\overline{d} - u\overline{u}\right)$	1	0	0	135
K^+	$u\overline{s}$	1/2	1/2	+1	494
K^0	$d\overline{s}$	1/2	-1/2	+1	498
K^-	$s\overline{u}$	1/2	-1/2	-1	494
\overline{K}^0	$s\overline{d}$	1/2	1/2	-1	498
η	$\frac{1}{\sqrt{6}}\left(d\overline{d} + u\overline{u} + 2s\overline{s}\right)$	0	0	0	549
η'	$\frac{1}{\sqrt{3}}\left(d\overline{d} + u\overline{u} + s\overline{s}\right)$	0	0	0	958

Tabelle 8.1. Pseudoskalare Mesonen

Lässt man S und I_3 eine Ebene aufspannen, bilden die Mesonen dort 9 Punkte, wobei $\pi^0,~\eta$ und η' im Ursprung liegen:



u,s,d–Quarks sind die leichtesten Quarks und erzeugen die leichtesten Mesonen. Pseudoskalare Mesonen haben J=0, Vektormesonen haben J=1. Vektormesonen bestehen aus den gleichen Quarks, haben aber gleichgerichteten Spin. Da

dies einem angeregten Zustand gleichkommt und eine höhere Energie bedeutet, haben Vektormesonen eine höhere Masse.

Beispiel

Meson	Zusammensetzung	Masse
Analog zu π^+ : ϱ -Meson	$u\overline{d}$	$775\mathrm{MeV}$
Analog zu K^+ : K^{++} -Meson	$u\overline{s}$	$891\mathrm{MeV}$

Vektormesonen haben eine sehr kurze Lebensdauer und zerfallen in mehrere Skalarmesonen.

Anschaulich:

 $\begin{array}{l} \rho\text{-Meson: }|u\overline{d}\rangle\rightarrow M=775\,\mathrm{MeV}\\ \omega\text{-Meson: }\frac{1}{\sqrt{2}}\left(|u\overline{u}\rangle+|d\overline{d}\rangle\right)\rightarrow M=793\,\mathrm{MeV}\\ \mathrm{Diese\ beiden\ Mesonen\ sind\ sehr\ \ddot{a}hnlich.} \end{array}$