Systematische Studien zur π^0 Kalibrierung des Crystal-Ball Detektor

von

Martin Sobotzik

Bachelorarbeit in Physik rtm/vorgelegt dem Fachbereich Physik, Mathematik und Informatik (FB 08)der Johannes Gutenberg-Universität Mainzam 1. April 2012

Gutachter: Prof. Dr. Wolfgang Gradl
 Gutachter: Prof. Dr. Achim Denig

Ich versichere, dass ich die Arbeit selbstständig verfasst und keine anderen als die angegebenen Quellen und Hilfsmittel benutzt sowie Zitate kenntlich gemacht habe.
Mainz, den [Datum] [Unterschrift]

Martin Sobotzik KOMET Institut für Physik Staudingerweg 7 Johannes Gutenberg-Universität D-55099 Mainz msobotzi@students.uni-mainz.de

Inhaltsverzeichnis

1.	Einle	eitung	1			
	1.1.	Motivaton	1			
	1.2.	Gliederung	2			
2.	Experimenteller Aufbau am MAMI					
	2.1.	Der MAMI-Beschleuniger	3			
	2.2.	Die Photonenmarkierungsanlage	6			
	2.3.	Das Detektorsystem	6			
		2.3.1. Der Crystal-Ball-Detektor	7			
		2.3.2. TAPS, PID & MWPC	9			
3.	Stud	dien zur Kalibrierung des Crystal-Ball	10			
	3.1.	Energie-Interval Abhängigkeit	10			
	3.2.	Vernachlässigung der Detektoren am Rand	13			
	3.3.	Z-Vertex Abhängigkeit	15			
4.	Zusa	ammenfassung und Ausblick	17			
Α.	Anh	ang	18			
	A.1.	Tabellen und Abbildungen	18			
		Weiterführende Details zur Arbeit	18			
В.	Dan	ksagung	24			

1. Einleitung

1.1. Motivation

Diese Bachelorarbeit beschäftigt sich mit Studien zur Kalibrierung des Crystal-Ball Detektors der A2-Kollaboration am Institut für Kernphysik an der Johannes-Gutenberg-Universität. Die A2-Kollaboration untersuchte unter anderem die innere Struktur von Nukleonen mit Hilfe eines, durch Bremsstrahlung erzeugten, reellen Photonenstrahls.

Wird ein hochenergetisches Photon durch ein Proton absorbiert, werden Stark-Wechselwirkende Teilchen erzeugt. Diese Teilchen zerfallen überwiegend in Photonen, welche schließlich mit dem Crystal-Ball Detektor nachgewiesen werden können.

Der Crystal-Ball bestand aus 672 Natriumiodid Kristallen die als Detektoren dienten und deckte ca. 94% des Raumwinkels ab. Er hatte zwei Bereiche ohne Detektor die für den Strahlenein und -ausgang vorheriger Experimente dienten. Um die Detektoren nun zu kalibrieren, betrachtete man folgende Prozesse:

$$\gamma + p \to p + \pi^0 \tag{1.1}$$

Bei diesem Prozess absorbiert ein Proton p ein hochenergetischen Photon γ . Dabei wird ein π^0 -Meson erzeugt.

$$\pi^0 \to \gamma \gamma$$
 (1.2)

Das π^0 -Meson zerfällt direkt zu 98,8% in zwei Photonen und zu ca. 1,2% in $e^+e^-\gamma$. Andere Modi können vernachlässigt werden, da sie nur Wahrscheinlichkeiten von unter $10^{-5}\%$ aufweisen. Im Crystal-Ball wurde, sowohl die Energie der Photonen, als auch ihr Winkel in Strahlrichtung bestimmt, woraus sich die invariante Masse des π^0 berechnen lies. Laut Literatur beträgt diese Masse 135 MeV, folglich wurden die Detektoren so eingestellt, dass sich der errechnete π^0 -Peak bei dieser Masse befand. Eine Problematik ergab sich allerdings dadurch, dass zum Beispiel, ein Photon nicht seine gesamte Energie an einen Detektorkristall überträgt, sondern auch an die umliegenden. Nun hat aber nicht jeder Detektor gleich viele Nachbarn. Die Detektoren am Rand des Strahlenein- und ausgangs haben weniger Nachbarn, als die restlichen Detektoren. Folglich konnten sie nicht sehr gut kalibriert werden, da die Energie des Photons, welches diese Detektoren traf nicht vollständig bekannt war.

Dieses und noch weitere Probleme wurden in dieser Bachelorarbeit untersucht.

1. Einleitung

1.2. Gliederung

Die Gliederung

Der Mainzer Mikrotron (MAMI) war zur Zeit meiner Bachelorarbeit ein mehrstufiger Rennbahn-Teilchenbeschleuniger (RTM¹) für Elektronenstrahlen und stand verschiedenen Arbeitsgruppen für Experimente zur Verfügung. Die Anlage befand sich auf dem Gelände des Instituts für Kernphysik (KPh) der Johannes Gutenberg-Universität und bestand aus mehreren Hallen.

Die A2-Kollaboration untersuchte vor allem die Struktur von Nukleonen mit Hilfe von reellen Photonen, welche durch Bremsstrahlung des MAMI-Elektronenstrahls erzeugt wurden. Die Photonenenergie konnte durch eine Photonenmarkierungsanlage (Tagger²) bestimmt werden. Nach der Reaktion mit dem Target wurden die Teilchen durch ein System von verschiedenen Teilchendetektoren nachgewiesen.

2.1. Der MAMI-Beschleuniger

1979 wurde das MAMI erstmals in Betrieb genommen und bestand damals nur aus einem einzelnen RTM, womit eine maximale Elektronenenergie von 14 MeV erreicht werden konnte. Im Laufe der Jahre wurde das MAMI um zwei weitere RTMs und einem HDSM³ erweitert, wodurch eine Elektronenenergie von 1,5 GeV erreicht werden konnte. [KPh11G]

Um unpolarisierte Elektronen zu erzeugen, wurde eine Glühkathode auf 1000°C erhitzt. Dadurch konnten Elektronen den Heizdraht, aufgrund ihrer thermischen Bewegung, verlassen. Diese Elektronen wurden dann durch ein elektrisches Feld, welches durch die heiße Kathode und einer Anode, erzeugt wurde, zur Anode beschleunigt und traten dann durch ein Loch in der Anode aus und wurden weiter durch einen Linearbeschleuniger mit einer Frequenz von 2,45 GHz auf ca. 3,5 MeV beschleunigt. Diese Frequenz ist für das MAMI typisch und machte es zu einem Dauerstrich-Elektronen-Beschleuniger. Das heißt die Frequenz, mit der die Elektronen-Pakete auftraten, war größer, als die Frequenz, mit der die Detektoren einzelne Events auflösen konnten und somit wirkte der Strahl für die Detektoren kontinuierlich. Am MAMI war es auch möglich einen spinpolarisierten Elektronenstrahl zu erzeugen, dazu wurde ein GaAs Kristall mit polarisiertem Laserlicht bestrahlt. Für die Experimente der A2-Kollaboration war ein unpolarisierter Strahl ausreichend.

Da die Elektronen mit einem Linearbeschleuniger nur einige MeV pro Meter beschleunigt werden können, und man keine kilometerlangen Strecke bauen wollte, entschied

 $^{^{1}}$ Race-Track-Microtron

²to tag = markieren

³Harmonic Double Sided Microtron

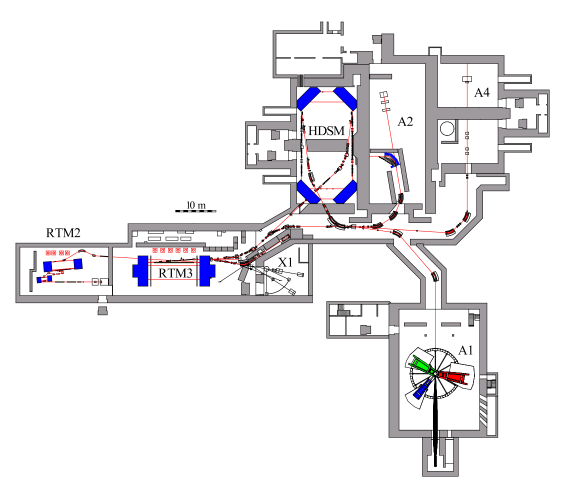


Abbildung 2.1.: Grundriss der Beschleunigeranlage MAMI. Zu sehen sind die drei RTMs, der HDSM der Tagger und die verschiedenen Experimentierhallen: A1 (Elektronenstreuung), A2 (Strukturanalyse von Nukleonen), A4 (Paritätsverletzung) und X1 (Röntgenstrahlung). [KPh07]

man sich dafür, die Elektronen mehrmals durch den gleichen Beschleunigerabschnitt zu beschleunigen. Dazu wurden sie nachdem sie beschleunigt wurden, durch zwei 180° Dipole so umgeleitet, dass sie wieder am Anfang des Beschleunigerabschnitts waren und diese Bahn abermals durchlaufen konnten. Nun besaßen die Elektronen mehr Energie und wurden in einer Bahn mit größerem Radius durch die Dipole geleitet bis die gewünschte Energie erreicht wurde und der Strahl in den nächsten Abschnitt umgeleitet wurde. Die Struktur eines RTM erinnerte an eine antike Pferderennbahn, daher hat der RTM seinen Namen.

Eine phasengerichtete Rückkopplung ist allerdings nur möglich, wenn die statische und die dynamische Kohärenzbedingung erfüllt sind. Damit die statische Kohärenzbedingung erfüllt ist, muss die Länge der ersten vollständigen Bahn ein ganzzahliges Vielaches der beschleunigten Hochfrequenz sein. Für die dynamische

Kohärenz muss die Längendifferenz von zwei aufeinander folgenden Umläufen ebenfalls ein ganzzahliges Vielfaches der Wellenlänge sein [Un08]. Diese Bedingungen gaben ebenfalls die Grenzen für den maximal möglichen Energiegewinn jeder Stufe an.

Wie bereits erwähnt besaß MAMI drei dieser RTMs. Die erste Stufe MAMI A bestand aus zwei RTMs mit 18 bzw. 51 Umläufen. Die zweite Stufe MAMI B bestand aus dem, zu diesem Zeitpunkt, größten RTM der Welt mit 90 Umläufen und Dipolen mit einer Breite von jeweils 5 m, wodurch sie 450 t schwer waren. Damit waren auch die technischen Grenzen erreicht. [KPh11F]

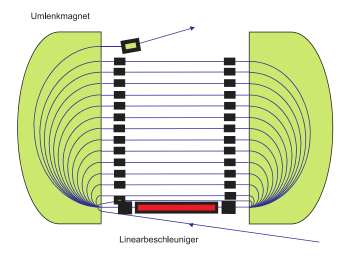


Abbildung 2.2.: Prinzip eines RTM: Der Elektronenstrahl wird immer wieder durch den Linearbeschleuniger geschickt, bis die gewünschte Energie erreicht wurde und der Strahl mittels eines sogenannten Kicker-Magnet zum nächstem Abschnitt weiter geleitet wird. [KPh07]

Um nun aber trotzdem höhere Energien zu erreichen, musste sich ein neues Konzept übelegt werden. MAMI C war folglich kein RTM mehr, sondern ein HDSM. Das heißt, es bestand aus vier 90° Dipolen, welche jeweils 250 t schwer waren und einem zusätzlichen Linearbeschleuniger. Fäieses HDSM wurde der erste Linearbeschleuniger der Welt gebaut, der mit einer Fequenz von 4,9 GHz betrieben werden konnte betrieben wurde er allerdings, wie die beiden voherigen RTMs mit einer Frequenz von 2,45 GHz.

Der Elektronenstrahl hatte am Ende der Beschleunigung eine Energie von ca. 1,5 GeV, diese konnte in etwa 15 MeV Schritten eingestellt werden. Sein Durchmesser lag im Mikrometerbereich, was sehr gute Voraussetzungen für Präzisionsexperimente waren. [KPh07].

	RTM1	RTM2	RTM3	HDSM
Eingangsenergie	$3,455~\mathrm{MeV}$	$14,35~\mathrm{MeV}$	$179,5~\mathrm{MeV}$	$854,6~\mathrm{MeV}$
Ausgangsenergie	$14,35~\mathrm{MeV}$	$179,5~\mathrm{MeV}$	$854,6~\mathrm{MeV}$	$1,5~{ m GeV}$
Anzahl Umläufe	18	51	90	43
Energiegewinn pro Umlauf	$0,559~\mathrm{MeV}$	$3,24~{ m MeV}$	$7.5~{ m MeV}$	$13,93-16,63~{ m MeV}$

Tabelle 2.1.: Technische Daten der MAMI-Beschleunigerstufen [Un08]

2.2. Die Photonenmarkierungsanlage

In der A2-Experimentierhalle wurde der reelle Photonenstrahl mittels Bremsstrahlung erzeugt. Dazu traf der MAMI-Elektronenstrahl auf einen Radiator, typischerweise ein dünnes Metall oder ein Diamant mit einer Dicke von 10 bis 100 μ m, und wurde gestreut, dabei wird aufgrund der Impulserhaltung ein Photon abgestrahlt:

$$e^- + N \to N + e^- + \gamma \tag{2.1}$$

Der Rückstoß des Kerns kann aufgrund seiner großen Masse vernachlässigt werden und die Energie der Photonen kann mit folgender Formel berechnet werden:

$$E_{\gamma} = E_e - E_{e^-} \tag{2.2}$$

Dabei war E_e die Energie des Elektronenstrahls und E_{e^-} die Energie der gestreuten Elektronen, welche durch den Glasgow-Mainz-Tagger bestimmt wurde, dieser trennt zusätzlich den Photonen- von dem Elektronenstrahl. Durch einen Dipol wurden die Elektronen ohne Bremsstrahlung, das heißt ohne Energieverlust, abgelenkt und, je nach Energie, auf einen bestimmten Abschnitt des Tagger-Elektronenleiters fokussiert. Die Tagger-Elektronenleiter bestand aus 353 Szintillatoren, welche sich jeweils zur Hälfte überlappten. Dadurch ergaben sich 352 Kanäle mit einer Energieauflösung von $\Delta E \approx 2$ MeV bzw. 4 MeV bei einer Strahlenenergie von $E_e = 800$ MeV bzw. 1.5 GeV. Folglich ließ sich der Impuls über den Auftreffort bestimmen und dadurch die Energie der Elektronen. Die Energie der Photonen konnte dann mit Gleichung 2.2 errechnet werden.

2.3. Das Detektorsystem

Nach seiner Erzeugung traf der Photonenstrahl auf ein ca. 10 cm langes Flüssig-Wasserstoff-Target, welches sich im Zentrum des Crystal-Balls (CB) befand. Die erzeugten und gestreuten Teilchen konnten dann durch ein System von Detektoren bestehend aus dem Crystal-Ball Detektor, einem Teilchenidentifikationsdetektor (PID⁴), zwei Vieldrahtproportionalkammern (MWPC⁵) und einem Photonenspektro-

⁴Particle Ideticication Detector

⁵Multi-Wire Proportional Chamber

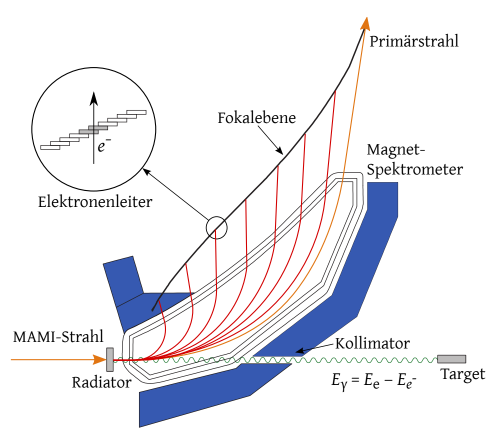


Abbildung 2.3.: Der Glasgow-Mainz-Tagger: Am Radiator entstanden durch Bremsstrahlung Photonen, welche den Kollimator passierten und auf das Target trafen. Die Elektronen wurden durch den Dipol auf den Elektronenleiter angelenkt, wodurch sich ihre Energie bestimmen ließ[Un08]

meter (TAPS⁶) nachgewiesen werden. Der PID und die MWPC waren im Inneren des CB angebracht. Der TAPS wurde am Ausgang des CB platziert, um einen fast vollständig abgedeckten Raumwinkel zu erreichen.

2.3.1. Der Crystal-Ball-Detektor

Ursprünglich wurde der Crystal-Ball Detektor Anfang der 70er Jahre am SPEAR zur Entdeckung des J/Ψ -Mesons entwickelt. Später wurde mit seiner Hilfe das Bottom-Quark am DESY und Baryonenresonanzen am BNL untersucht. Seit November 2002

⁶Two Arm Photon Spectrometer

⁷Stanford Positron Electron Asymmetric Ring

⁸Deutsches Elektronen-Synchrotron

⁹Brookhaven National Laboratory

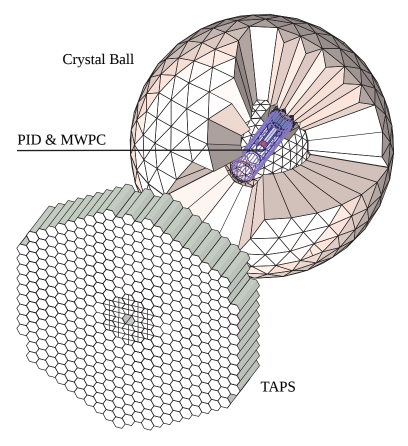


Abbildung 2.4.: Anordnung des Detektorsystems: Im Zentrum des sphärischen Kalorimeters (CB) befanden sich der Detektor zur Teilchenidentifikation (PID) und zwei zur Bestimmung der Teilchen-Trajektorie (MWPC). Die TAPS-Wand befand sich am Ausgang des CB und sorgte dafür, dass der CB einen Raumwinkel von fast 4π abdeckte[We13]

stand der Crystal-Ball Detektor der A2-Kollaboration am MAMI für Experimente mit reellen Photonen zur Verfügung.

Der Crystal-Ball war ein Kalorimeter bestehend aus 672 Natriumiodid (NaI) Szintillatoren, welche so angeordnet waren, dass 93,3% des Raumwinkels abgedeckt werden konnte. Die Geometrie basierte auf der Form eines Ikosaeders, ein Würfel bestehend aus 20 gleichgroßen gleichseitigen Dreiecken. Jedes dieser Dreiecke war weiter aufgeteilt in in vier kleinere gleichseitige Dreiecke, welche wiederum jeweils in neun gleichseitige Dreiecke unterteilt waren. Somit ergaben sich 720 gleichseitige Flächen. Aufgrund der hohen Zahl der Flächen erinnerte der Crystal-Ball an eine Hohlkugel mit einem außen Radius von ca. 66 cm und einen Innenradius von ca. 25 cm. Da der Crystal-Ball Detektor ursprünglich in e^-e^+ Streuexperimenten verwendet wurde, mussten sowohl für den Strahleneingang als auch -ausgang 24 dieser Flächen entfernt

werden, wodurch insgesamt 672 Detektoren angebracht werden konnten. Die NaI-Szintillatorkristalle waren ca. 40 cm (\sim 15,7 Strahlungslängen) lang, hatten die Form eines Pyramidenstumpfes mit dreieckiger Grundfläche und einer Seitenlänge von etwa 5 cm am schmalen und ca. 13 cm am dicken Ende. Jeder dieser Kristalle deckte etwa 0,14 % des Raumwinkels ab und wurde durch einen eigenen Photoelektronenvervielfacher (PTM¹⁰) ausgelesen.

2.3.2. TAPS, PID & MWPC

Der PID hatte eine zylindrische Form mit einem Durchmesser von 116,5 mm und bestand aus 24 einzelnen Szintillatoren, welche jeweils 500 mm lang, 15,3 mm breit und 4 mm dick waren. Da die Szintillatoren nur eine geringe Dicke aufwiesen, verloren Photonen beim durchfliegen weniger als 1% ihrer Energie. Geladene Teilchen auf der anderen Seite erfuhren einen Energieverlust ΔE . Ihre restliche Energie wurde im Crystal-Ball abgegeben. Folglich konnte der PID zwischen geladenen und ungeladenen Teilchen unterscheiden. Außerhalb des PIDs waren die MWPCs angebracht. Dabei handelte es sich um zwei, aus Anodendrähten aufgebauten, Ioniastionskammern in Form von Zylindern. Die Anodendrähte waren parallel zur Strahlenachse ausgerichtet und befanden sich zwischen zwei Lagen von spiralförmigen Kathodenstreifen. Da die A2-Kollaboraions Experimente mit einem Fixed-Target untersucht und der Crystal-Ball zwei Löcher für einen Strahleneingang und -ausgang besaß, wurde die TAPS-Wand entwickelt. Diese deckte einen Vorwärtswinkel zur Strahlenachse von 1,2 ° bis 20° ab. Sie wurde etwa 1,5 m vom Mittelpunkt des CB entfernt positioniert und bestand aus 72 PbWO₄ und 366 BaF₂ Szintillatorkristallen. Somit konnte mit diesem Detektorsystem ein Raumwinkel von fast 97% abgedeckt werden.

¹⁰PhotoMultiplier-Tube

Zerfällt ein π^0 , so werden nach Reaktion 1.2 zwei Photonen frei. Diese Photonen wurden durch den Crystal-Ball Detektor nachgewiesen. Dabei wurde sowohl der Winkel zwischen den beiden Photonen, als auch die Energie der Photonen bestimmt, um die invariante Masse des π^0 ausrechnen zu können.

3.1. Energie-Interval Abhängigkeit

Zunächst wurde überprüft, ob es eine Abhängigkeit der Kalibrierung im Bereich verschiedener Energieintervalle gab. Sprich, stimmt die Kalibrierung auch dann noch, wenn die Energie der beiden detektierten Photonen sich ähnelte. Dazu wurden die Daten der Strahlzeit aus dem Jahr 2014 genommen. Aus diesen Daten konnte mit der Gleichung

$$m_{\pi^0} = \sqrt{2E_{\gamma_1}E_{\gamma_2}(1-\cos(\theta))}$$
 (3.1)

die invariante Masse des π^0 berechnet werden. Dabei sind E_{γ_1} und E_{γ_2} die gemessenen Energien der beiden Photonen und θ ist der Winkel, zwischen den beiden Photonen. Zur Bestimmung dieses Winkels wurde angenommen, dass das π^0 im Zentrum des Targets zerfällt. Mehr dazu in Kapitel 3.3.

Damit konnte dann ein zweidimensionales Histogramm angelegt werden, mit der invarianten Masse auf der x-Achse. Auf der y-Achse wurde die Energie der Photonen aufgetragen, welche in Intervalle mit einer Breite von 25 MeV unterteilt wurden.

Beim Füllen des Histogramms wurde darauf geachtet, dass sich die Energien der beiden Photonen im gleichen Intervall befanden.

Formel 3.1 gibt auch die untere Energiegrenze zur Entstehung von π^0 an. Aufgrund der Geometrie des Crystal-Balls konnten nicht alle Winkel abgedeckt werden. So deckten die Detektoren nur einen Winkelbereich von etwa 20°-160° zur Strahlenachse ab. Wählt man nun für m_{π^0} den Literaturwert 135 MeV und setzt $E_{\gamma} = E_{\gamma_1} = E_{\gamma_2}$ und $\theta = 20^\circ$, dann kann man nach E_{γ} auflösen und erhält $E_{\gamma} = 114$ MeV. Das heißt, erst wenn beide Photonen eine Energie von mindestens 114 MeV besitzen, können π^0 -Mesonen erzeugt werden. Für Energien über 444 MeV gab es nicht mehr genug Ereignisse, wodurch diese Energieintervalle auch verworfen werden mussten. Deswegen wurden in den folgenden Betrachtungen nur Energieintervalle im Bereich von 122 MeV bis 444 MeV berücksichtigt Diese etwas krummen Werte ergaben sich dadurch, dass unbeabsichtigt die falsche Binanzahl angegeben wurde und dies zu spät bemerkt

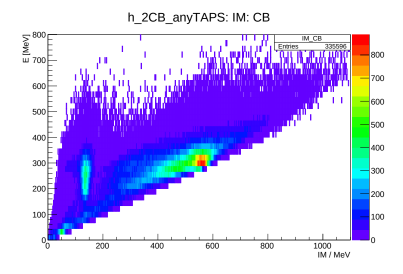


Abbildung 3.1.: 2-D Histogram: Auf der x-Achse ist die errechnete invariante Masse aufgetragen, die y-Achse ist in 22,2 MeV Intervalle aufgeteilt. Es wurden nur dann die Invariante Masse errechnet, wenn sich die Energie beider Photonen im gleichen Interval befanden.

wurde. Um nun die Position des π^0 zu bestimmen, wurde für jedes Intervall über den Bereich der errechneten invarianten Masse von 70 MeV bis 180 MeV gefittet.

Beim Fit wurde zuerst der Untergrund mit einem Polynom vierten Grades gefittet, in Abbildung 3.2 blau dargestellt. Von den Daten konnte damit der Untergrund abgezogen werden, was den einen besseren Gauß-Fit (grün) des Peaks ermöglichte. Daraus konnte die Position des π^0 -Peaks abgelesen werden.

In Abbildung 3.3 wurden die errechneten Positionen der Pionen gegen die Energie der Photonen aufgetragen. Zu sehen ist eine deutliche Abweichung zum Literaturwert des π^0 Peaks. Auch nahm die Abweichung für größere Energien zu und betrug teilweise über 6% (vgl. Abb.:A.2).

Daraus folgte, dass eine Abhängigkeit zwischen der Position des π^0 -Peaks und der Energie vorlag, wenn sich die Photonen energetisch ähnelten.

Daraufhin wurde das gleiche Verfahren nochmal angewendet, allerdings wurde dieses mal die Bedingung weggelassen, dass die Photonen sich energetisch ähneln sollen. Das heißt, aus den beiden Photonen wurde die invariante Masse berechnet und dann wurden beide Photonen in das Histogramm A.3 eingetragen. Die Fits der einzelnen Intervalle sind in Abbildung A.4 zu sehen. Nun wurden die errechneten invariantne Massen des π^0 gegen die Energien der Photonen aufgetragen, zu sehen in Abbildung 3.4.

Auch hier war eine deutliche Abweichung der Position des π^0 zum Literaturwert zu erkennen. Diese Abweichungen betrugen zwar nur fast 2% (siehe Abbildung A.5), sind aber nicht vernachläsigbar.

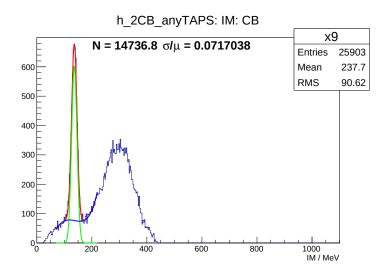


Abbildung 3.2.: Beispiel eines Fits. Es handelt sich dabei um das Energieintervall von 177 MeV bis 200 MeV mit der Bedingung, dass sich die Photonen energetisch ähneln. Alle weiteren Fits mit dieser Bedingung sind in Abbildung A.1 zu sehen

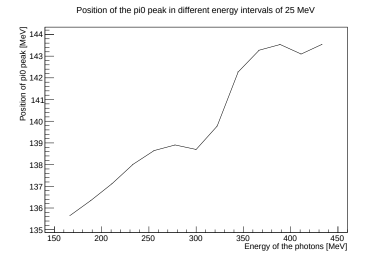


Abbildung 3.3.: Position der π^0 aus Abbildung 3.1. Die errechnete Position des π^0 Peaks wurde gegen die Energie der Photonen aufgetragen. Bedingung: Die Energie der Photonen sollte sich ähneln.

Position of the pi0 peak in different energy intervals of 25 MeV

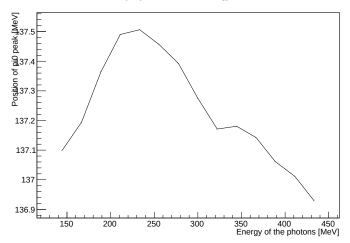


Abbildung 3.4.: Die errechneten Werte der π^0 wurden gegen die Energie der Photonen aufgetragen. Keine Bedingung; es wurden alle Photonen berücksichtigt

3.2. Vernachlässigung der Detektoren am Rand

Ein weiteres Problem war, der Aufbau des Crystal-Ball Detektors. Genauer gesagt, der Strahlenein und -ausgang. Denn durch diese hatten die Detektoren im Crystal-Ball nicht alle gleich viele Nachbar Detektoren und da ein Photon nicht seine gesamte Energie an einen Detektorkristall abgab, sondern immer auch an seine Nachbarn, konnten diese Randdetektoren nicht ideal eingestellt werden. Deswegen wurden zur Untersuchung in diesem Kapitel die Detektoren am Rand nicht berücksichtigt. Auch wurden hier keine reellen Daten aus Strahlzeiten genommen, sondern es wurde auf Simulationen zurückgegriffen. In diesem Fall auf den sogenannten Cocktail. Im Cocktail waren alle möglichen Prozesse enthalten, daher hatte er auch seinen Namen. Diese Prozesse wurden durch Pluto, eine Monte-Carlo basierende Simulation, generiert. Das Verhalten des Crystal-Ball Detektors wurde mittels GEANT4¹, einer Simulation, um das Durchdringen von Partikeln durch Materie zu beschreiben, simuliert. Durch diese beiden Simulationen konnte das Rauschen minimiert und so der π^0 -Peak genauer bestimmt werden.

Da es sich hierbei um Simulationen handelte, wusste man, welche Photonen durch welchen Prozess erzeugt wurden. Folglich konnte alles so einstellen werden, dass nur $\pi^0 \to \gamma \gamma$ Prozesse betrachtet wurden.

In erster Linie war es wichtig einen Vergleich zwischen der π^0 Position mit und ohne Berücksichtigung der Detektoren am Rand zu erhalten. Zusätzlich wurde, wie in Kapitel 3.1, die Energie der Photonen in Intervallen betrachtet, ohne die Bedingung,

¹Geometry And Tracking

dass die Histogramme nur gefüllt werden dürfen, wenn sich die Energie der Photonen im gleichem Intervall befand.

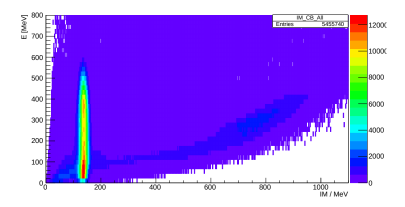


Abbildung 3.5.: 2-D Histogramm: Auf der x-Achse ist die errechnete invariante Masse und auf der y-Achse ist der Energie der Photonen aufgetragen. Die y-Achse ist in Energieintervalle der Breite 25 MeV unterteilt

Das gefüllte Histogramm ist in Abbildung 3.5 zu sehen. Hier erkennt man auch direkt, dass simulierte Daten benutzt wurden, da der π^0 -Peak viel stärker ausgeprägt war, im Vergleich zu den reellen Daten.

Die Vermutung war, wie bereits erwähnt, dass die Detektoren am Rand schlecht kalibriert waren. Deswegen wurden diese nicht betrachtet, dies erreichte man dadurch, dass alle Reaktionen, die ein oder mehr Photonen besaßen, welche einen Winkel von 30° oder weniger zur Strahlenachse hatten, verworfen wurden. Diese Gradzahl wurde durch eine Abschätzung errechnet. Die Öffnungen für den Strahlenein- und ausgang hatten einen 'Radius' von 2 Detektoren, und erstreckte sich über einen Polarwinkel von 20° . Foglich hätte ein Ring aus Detektoren um diese Öffnungen einen Polarwinkel von 10° . Sowohl für den Strahlenein- als auch ausgang wurden die Detektoren am Rand vernachlässigt. Auch für diese Bedingung wurde anschließend ein Histogramm angelegt (Abb.: A.7) und die einzelnen Positionen wurden dann gefittet um die Position des π^0 zu bestimmen.

Um nun die beiden Ergebnisse besser vergleichen zu können, wurde die relative Abweichung mit und ohne Bedingung zusammen in einen Graphen gezeichnet. In diesem Graphen erkennt man, dass der Unterschied nur sehr klein ist und weniger als 0.1% beträgt. Bei einem so kleinen Unterschied kann man nicht mit Gewissheit sagen, dass der Cut bei 30° eine Verbesserung der π^0 -Peak Position bewirkt hat. Die Differenz ist noch im Bereich der statistischen Fluktuation.

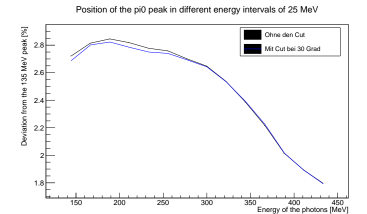


Abbildung 3.6.: Die relative Abweichung wurde in Prozent gegen die Energie der Photonen gezeichnet. Die schwarze Linie stellt die relative Abweichung ohne die Bedingung, dass Photonen mit einem Winkel kleiner als 30° verworfen wurden, die blaue Linie mit der Bedingung.

3.3. Z-Vertex Abhängigkeit

Ein weiterer Abspekt der Überprüft wurde, war die Abhängigkeit zwischen der errechneten Position des π^0 -Peaks und dem Ort im Target in dem das Pion entstanden und zerfallen war. Da die Lebenszeit eines Pions nur etwa $8,5*10^{-17}$ Sekunden beträgt, würde ein Pion bei Lichtgeschwindigkeit eine Strecke von ca. 25 nm zurücklegen. Folglich konnte angenommen werden, dass das Pion am gleichem Ort zerfällt, an dem es auch entsteht.

Hier wurde schließlich ein weiterer Vorteil der Simulation ausgenutzt. Bei einer Simulation sind alle Prozesse genau bekannt. Von jedem Prozess wusste man demnach auch den genauen Ort an dem er sich ereignete. Bei reellen Messdaten war dies nicht möglich, da der Crystal-Ball keinen Detektor besaß, um den Ort des Zerfalls zu bestimmen.

Zur Untersuchung der Z-Vertex Abhängigkeit wurde das 10 cm lange Wasserstoff-Target im Zentrum des Crystal-Ball Detektor in zehn 1 cm lange Intervalle unterteilt. Anschließend wurde ein dreidimensionales Histogramm angelegt mit den Intervallen des Z-Vertex auf der z-Achse, der errechneten invarianten Masse auf der x-Achse und der Energie der Photonen auf der y-Achse. Hier ist schließlich dann auch die im Programm falsch angegebene Binzahl aufgefallen, die dafür gesorgt hat, das die Energie der Photon in Intervalle mit etwas krummen Zahlen aufgeteilt wurden, sodass diese geändert wurden. Die neuen Intervalle reichten von 125 MeV bis 450 MeV und hatten eine Breite von 25 MeV.

Das 3-D Z-Vertex Histogramm wurde dann mit den Daten aus der Cocktail Simulation gefüllt. Auch hier wurden nur die Prozesse betrachtet, in denen ein π^0 entstanden ist. Daraus konnte dann die Position des π^0 -Peaks in Abhängigkeit zum Z-Vertex Intervall

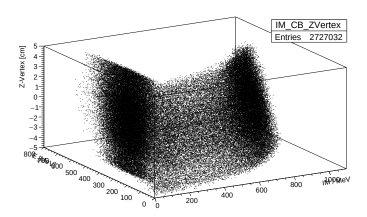


Abbildung 3.7.: Dreidmensionales Histogramm zur Untersuchung der Z-Vertex Abhängigkeit. Auf der z-Achse ist das Interval des Z-Vertex mit einer Breite von 1 cm aufgetragen. Auf der x-Achse ist die errechnete invariante Masse und auf der y-Achse die Energie der Photonen aufgetragen.

berechnet werden, dazu wurde jedes Z-Intervall einzeln betrachtet und die Position abhängig von der Energie der Photonen berechnet. Diese 10 Abhängigkeiten wurden anschließend in Abbildung 3.8 eingetragen.

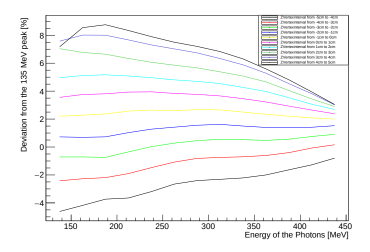


Abbildung 3.8.: Die Abweichung der π^0 -Peak Position für verschiedene Z-Vertices gegen die Energie der gemessenen Photonen

4. Zusammenfassung und Ausblick

A.1. Tabellen und Abbildungen

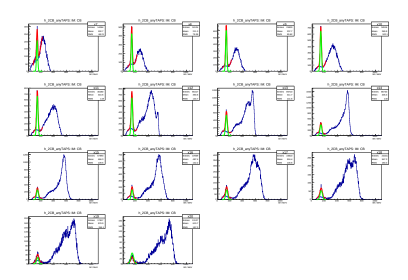


Abbildung A.1.: Alle Fits der Energieintervalle mit der Bedingung, dass sich die Photonen sich energetisch ähneln. Oben links ist wurde das Intervall 122 -155 MeV gefittet. Das nächste ist das Intervall von 155 - 278 MeV usw.

A.2. Weiterführende Details zur Arbeit

Manch wichtiger Teil Ihrer tatsächlichen Arbeit ist zu technisch und würde den Hauptteil des Textes unübersichtlich machen, beispielsweise wenn es um die Details des Versuchsaufbaus in einer experimentellen Arbeit oder um den für eine numerische Auswertung verwendeten Algorithmus geht. Dennoch ist es sinnvoll, entsprechende Beschreibungen in einem Anhang Ihrer Bachelorarbeit aufzunehmen. Insbesondere für zukünftige Arbeiten, die an Ihre Bachelorarbeit anschließen, sind dies manchmal hilfreiche Informationen.

Position of the pi0 peak in different energy intervals of 25 MeV

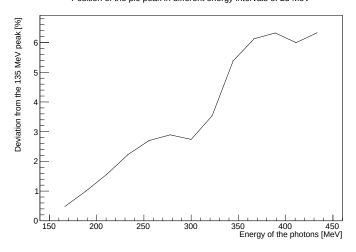


Abbildung A.2.: Die relative Abweichung des errechneten π^0 -Peaks aus Abbildung 3.1 von dem Literaturwert. Die Abweichung wurde in Prozent gegen die Energie der Photonen aufgetragen. Position des π^0 Peaks wurde gegen die Energie der Photonen aufgetragen. Größere Energieintervalle wurden aufgrund zu kleiner Statistik nicht berücksichtigt. Für kleinere Energien konnten keine π^0 Teilchen erzeugt werden

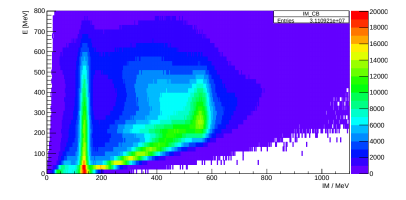


Abbildung A.3.: Zwei zweidimensionales Histogramm. Auf der x-Achse ist die errechnete invariante Masse aufgetragen, auf der y-Achse sind die Energien der Photonen. Das Histogramm wurde mit jedem Photonenpaar gefüllt. Es gab also keine Einschränkung

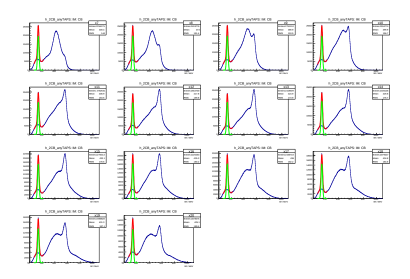


Abbildung A.4.: Alle Fits der Energieintervalle, ohne die Bedingung, dass die beiden Photonen energetisch ähnlich waren. Oben links ist wurde das Intervall 122 -155 MeV gefittet. Das nächste ist das Intervall von 155 - 278 MeV usw.

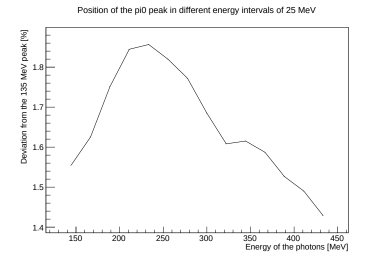


Abbildung A.5.: Die relative Abweichung der errechneten π^0 Position, ohne die Bedingung, dass die Photonen sich energetisch ähneln

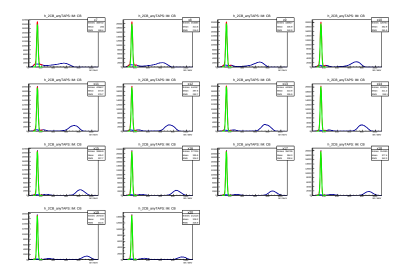


Abbildung A.6.: Alle Fits der Energieintervalle zur Bestimmung des π^0 . Es galt keine weitere Bedingung. Daten stammen aus einer Simulation (Cocktail). Oben links ist wurde das Intervall 122 -155 MeV gefittet. Das nächste ist das Intervall von 155 - 278 MeV usw.

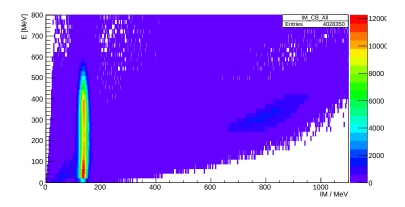


Abbildung A.7.: Energie der Photonen gegen die errechnete invariante Masse mit der Bedingung, dass die Detektoren am Rand nicht berücksichtigt werden

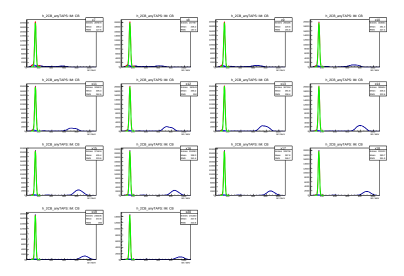


Abbildung A.8.: Alle Fits der Energieintervalle zur Bestimmung des π^0 . Mit der Bedingung, dass die Detektoren am Rand vernachlässigt wurden. Daten stammen aus einer Simulation (Cocktail). Oben links ist wurde das Intervall 122 -155 MeV gefittet. Das nächste ist das Intervall von 155 - 278 MeV usw.

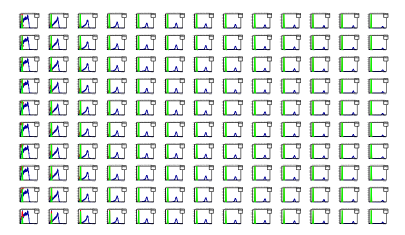


Abbildung A.9.: Hier werden alle Fits zur Bestimmung der π^0 Position für verschiedene Z-Vertizes aufgelistet. Die erste Zeile ist das Z-Vertex Intervall von -5 cm bis -4 cm das nächste von -4 cm bis -3 cm usw. Die Energienintervalle der Photonen sind in den Titeln der einzelnen Fits aufgetragen. Es wurden die Daten aus dem Cocktail benutzt.

Literaturverzeichnis

- [Un04] Diplomarbeit von Marc Unverzagt, 2004 Energie-Eichung des Crystal-Ball-Detektors am MAMI
- [Un08] Dissertation von Marc Unverzagt, 2008 Bestimmung des Damitz-Plot-Parameters α für den Zerfall $\eta 3\pi^0$ mit dem Crystal Ball am MAMI
- [We13] Diplomarbeit von Jennifer Wettig, 2013 Aufbau und Inbetriebnahme einer neuen HV-Versorgung für den Crystal Ball Detektor am MAMI
- [KPh11G] Internetseite der Kernphysik Mainzer Mikrotron-Geschichte, Internetseite http://www.kernphysik.uni-mainz.de/379.php, (Stand 04.03.2017)
- [KPh11F] Internetseite der Kernphysik Funktionsprinzip des MAMI, Internetseite http://www.kernphysik.uni-mainz.de/375.php, (Stand 06.03.2017)
- [KPh04] Prospekt des Institut für Kernphysik Internetlink, https://portal.kph.uni-mainz.de/de/information/introduction/prospekt.pdf, (Stand: 04.03.2017)
- [KPh07] Pressemitteilung der KPh, https://www.uni-mainz.de/presse/archiv/zope.verwaltung.uni-mainz.de/presse/mitteilung/2007/2007_10_05_phys_einweihung_mami/showArticle_dtml.html, (Stand 06.03.2017)
- [KPh16] Internetseite der A2-Kollaboration Reelle Photonen Internetseite http://www.kph.uni-mainz.de/a2.php (Stand 11.03.2017)
- [De15] Skript zur Vorlesung Experimentalphysik Vb Universiät Mainz, Prof. Denig https://reader.uni-mainz.de/WiSe2015-16/08-128-055-00/_layouts/ 15/start.aspx#/Lists/DocumentLib/Forms/AllItems.aspx?RootFolder= %2FWiSe2015%2D16%2F08%2D128%2D055%2D00%2FLists%2FDocumentLib% 2FVorlesung&FolderCTID=0x012000C921B079A8CB0245BC9EC33368530110& View=%7B2564817C%2D039E%2D42A3%2D817D%2D6DEA68B3D91D%7D# InplviewHash2564817c-039e-42a3-817d-6dea68b3d91d=RootFolder% 3D%252FWiSe2015%252D16%252F08%252D128%252D055%252D00%252FLists% 252FDocumentLib%252FVorlesung, (Stand: 14.03.2017)
- [1] B. Freund Nummer eins, Bachelorarbeit, Johannes Gutenberg-Universität Mainz, 2012.

B. Danksagung

 \dots an wen auch immer. Denken Sie an Ihre Freundinnen und Freunde, Familie, Lehrer, Berater und Kollegen.