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 Mainz am 10. Mai 2017

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. | Linleitung | 1 |
|----|--|----|
| | 1.1. Motivaton | 1 |
| | 1.2. Gliederung | |
| 2. | Experimenteller Aufbau am MAMI | 3 |
| | 2.1. Der MAMI-Beschleuniger | 3 |
| | 2.2. Die Photonenmarkierungsanlage | |
| | 2.3. Das Detektorsystem | |
| | 2.3.1. Der Crystal-Ball-Detektor | 8 |
| | 2.3.2. TAPS, PID & MWPC | 9 |
| 3. | Herleitung der Formel zur Berechnung der invarianten Masse | 10 |
| 4. | Studien zur Kalibrierung des Crystal-Ball | 11 |
| | 4.1. Energie-Interval Abhängigkeit | 11 |
| | 4.2. Vernachlässigung der Detektoren am Rand | |
| | 4.3. Z-Vertex Abhängigkeit | 15 |
| 5. | Zusammenfassung und Ausblick | 19 |
| Α. | . Anhang | 20 |
| | A.1. Tabellen und Abbildungen | 20 |
| | A.2. Weiterführende Details zur Arbeit | 20 |
| В. | . Danksagung | 26 |

1. Einleitung

In der folgenden Arbeit werden natürliche Einheiten verwendet, d.h. $\hbar = c = 1$.

1.1. Motivaton

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 Auftreffort im Crystal-Ball bestimmt, woraus sich die invariante Masse des π^0 berechnen lies. Laut Literatur beträgt diese Masse 135 MeV [PDG16], 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

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 allerdings ausreichend.

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

²to tag = markieren

³Harmonic Double Sided Microtron

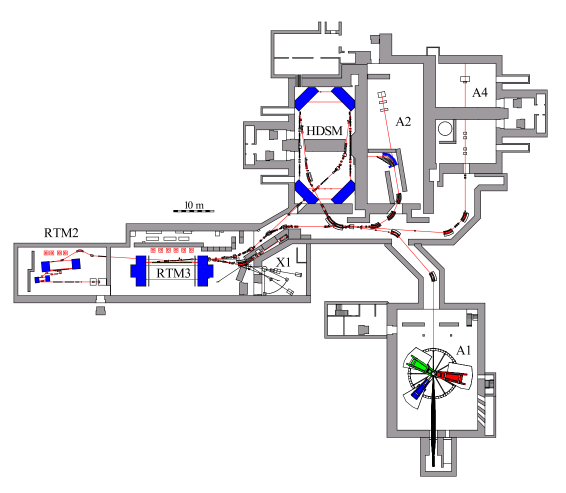


Abbildung 2.1.: Grundriss der Beschleunigeranlage MAMI. Zu sehen sind die drei RTMs, der HDSM der Tagger und die verschiedenen Experimentierhallen: A1 (Elektronenstreuung), A2 (Strukturanalyse von Nukleonen), A4 (Paritätsverletzung) und X1 (Röntgenstrahlung). [KPh07]

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

Eine phasengerichtete Rückkopplung ist allerdings nur möglich, wenn die statische und die dynamische Kohärenzbedingung erfüllt sind. Um die statische Kohärenzbedingung

zu erfüllen, muss die Länge der ersten vollständigen Bahn ein ganzzahliges Vielaches der Wellenlänge der beschleunigten Hochfrequenz sein. Für die dynamische Kohärenzbedingung 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]

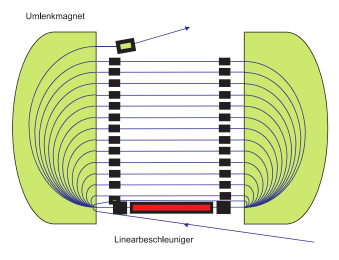


Abbildung 2.2.: Prinzip eines RTM: Der Elektronenstrahl wird immer wieder durch den Linearbeschleuniger geschickt, bis die gewünschte Energie erreicht wurde und der Strahl mittels eines sogenannten Kicker-Magnet zum nächstem Abschnitt weiter geleitet wird. [KPh07]

Damit dennoch höhere Energien erreicht werden konnten, war ein neues Konzept erforderlich. 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. Für dieses HDSM wurde der erste Linearbeschleuniger der Welt entwickelt, der mit einer Fequenz von 4,9 GHz laufen konnte, betrieben wurde er allerdings, wie die beiden voherigen RTMs mit einer Frequenz von 2,45 GHz.

Am Ende der Beschleunigung hatte der Elektronenstrahl eine Energie von ca. 1,5 GeV, diese konnte in Schritten von etwa 15 MeV eingestellt werden und 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 schließlich 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. Die Elektronen werden anschließend im Coloumbfeld eines Kerns des Radiators beschleunigt und können dann, aufgrund der Impulserhaltung ein Photon in Vorwärtsrichtung ausstrahlen.

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

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 (siehe Abbilding 2.3) bestimmt wurde. Dieser war ein impulsselektierendes, magnetisches Spektrometer, in dem ein magnetisches Feld angelegt war, welches die Elektronen auf die Tagger-Elektronenleiter lenkte und damit den Elektronen- von dem Photonenstrahl trennte. Dieses Magnetfeld war zusätzlich so eingestellt, dass Elektronen, welche keine Energie verloren, direkt in den Strahlenfang gelenkt wurden. Die restlichen Elektronen wurden je nach Impuls auf einen anderen Abschnitt der Tagger-Leiter fokusiert.

Diese 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 durch Kenntnis des Auftrefforts der Elektronen auf der Tagger-Leiter und der Stärke des Magnetfeldes bestimmen und dadurch ihre Energie. 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

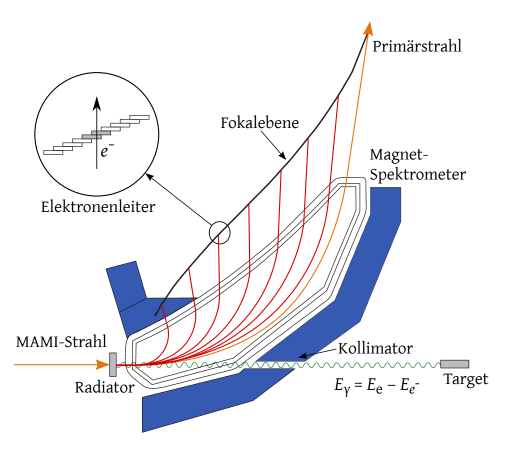


Abbildung 2.3.: Der Glasgow-Mainz-Tagger: Am Radiator entstanden durch Bremsstrahlung Photonen, welche den Kollimator passierten und auf das Target trafen. Die Elektronen wurden durch den Dipol auf den Elektronenleiter angelenkt, wodurch sich ihre Energie bestimmen ließ[Un08]

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 Photonenspektrometer (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.

 $^{^4}$ Particle Ideticication Detector

⁵Multi-Wire Proportional Chamber

 $^{^6\}mathrm{Two}$ Arm Photon Spectrometer



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]

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 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

⁷Stanford Positron Electron Asymmetric Ring

⁸Deutsches Elektronen-Synchrotron

⁹Brookhaven National Laboratory

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 (PMT¹⁰) 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 $L\ddot{o}cher$ für einen Strahleneingang und -ausgang besaß, wurde die TAPS-Wand entwickelt. Diese deckte einen Polarwinkel 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.

| ¹⁰ PhotoMultiplier | r-Tube | |
|-------------------------------|--------|--|

9

3. Herleitung der Formel zur Berechnung der invarianten Masse

Man betrachte die drei Viererimpulse für den Prozess: $\pi^0 \to \gamma \gamma$

$$p_{\pi^0}^{\mu} = \begin{pmatrix} E_{\pi^0} \\ \overrightarrow{p_{\pi^0}} \end{pmatrix}, p_1^{\mu} = \begin{pmatrix} E_1 \\ \overrightarrow{p_1} \end{pmatrix} \text{ und } p_2^{\mu} = \begin{pmatrix} E_2 \\ \overrightarrow{p_2} \end{pmatrix}$$
 (3.1)

Dabei sind E_1 und E_2 die Energien und $\overrightarrow{p_1}$ und $\overrightarrow{p_2}$ die Impulse der beiden Photonen und E_{π^0} die Energie und $\overrightarrow{p_{\pi^0}}$ der Impuls des Pion. Aufgrund der Energie- und Impulserhaltung gilt:

$$p_{\pi^0}^{\mu} = p_1^{\mu} + p_2^{\mu} \tag{3.2}$$

Diese Gleichung kann nun quadriert werden:

Da mit dem Crystal-Ball nur Photonen detektiert werden konnten, wird angenommen, dass es sich bei den beiden registrierten Teilchen um Photonen handelt. Daraus folgt das $|\overrightarrow{p_1}| = E_1$ und $|\overrightarrow{p_2}| = E_2$ und $m_1 = m_2 = 0$ gilt.

Damit lässt sich die invariante Masse des Pions, welchen in die beiden Photonen zerfallen ist, durch

$$\Rightarrow m_{\pi^0} = \sqrt{2E_1 E_2 (1 - \cos(\vartheta))} \tag{3.4}$$

berechnen.

Durch den Crystal-Ball waren alle Variablen in dieser Gleichung bekannt. So konnte die Energie der Photonen bestimmt werden und durch Kenntnis des Auftreffortes der Photonen im Crystal-Ball konnte der Winkel zwischen den beiden Photonen errechnet werden, dazu musste allerdings angenommen werden, dass das π^0 im Zentrum des Targets zerfällt. Mehr dazu in Kapitel 4.3.

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.

Zur Analyse wurde ${\rm ANT^1}$ benutzt. Damit konnten auch alle gewünschten Bedingungen eingestellt werden.

4.1. Energie-Interval Abhängigkeit

Als erstes 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 3.4 die invariante Masse des π^0 berechnet werden.

Damit wurde schließlich ein zweidimensionales Histogramm angelegt, 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.

Im folgenden wurden nur die Energie
intervalle für Photonen von 125 MeV bis 425 MeV berücksichtigt. Dieser Bereich wurde bewusst gewählt, da für kleinere Energien der Peak des π^0 zu stark durch das Rauschen gestört wurde und somit die Position nicht eindeutig bestimmt werden konnte. Für Energien oberhalb von 425 MeV lagen nicht mehr genug Ereignisse vor, sodass höhere Energie
intervalle ebenfalls verworfen werden mussten.

Um nun die Position des π^0 zu bestimmen, wurde für jedes Intervall über den Bereich der errechneten invarianten Masse von 70 MeV bis 220 MeV gefittet. Die Einschränkung des Bereichs ermöglichte einen besseren Fit.

Beim Fit wurde zuerst der Untergrund mit einem Polynom vierten Grades gefittet, in Abbildung 4.2 blau dargestellt. Von den Daten konnte damit der Untergrund abgezogen werden, was den einen besseren Gauß-Fit (grün) des Peaks ermöglichte. Damit leichter überprüft werden konnte, ob der Fit sinnvoll war, wurde beide Fits addiert

¹Analysis Toolkit

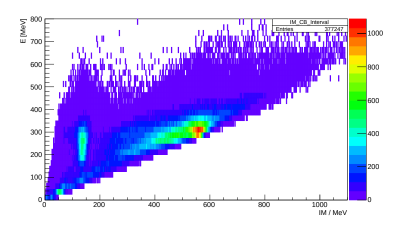


Abbildung 4.1.: 2-D Histogramm: Auf der x-Achse ist die errechnete invariante Masse aufgetragen, die y-Achse ist in 25 MeV Intervalle aufgeteilt. Es wurden nur dann die Invariante Masse errechnet, wenn sich die Energie beider Photonen im gleichen Intervall befanden.

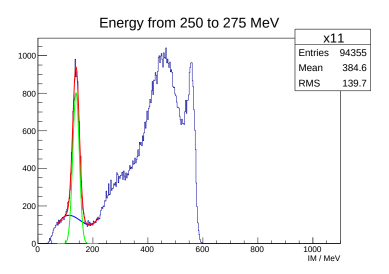


Abbildung 4.2.: Beispiel eines Fits. Es handelt sich dabei um das Energieintervall von 250 MeV bis 275 MeV mit der Bedingung, dass sich die Energie der Photonen im gleichem Intervall befanden. Zu erkennen ist der Untergrundfit (Blau), der Gaußfit (Grün) und die Addition der beiden Fits (Rot). Alle weiteren Fits mit dieser Bedingung sind in Abbildung A.1 zu sehen.

und zusätzlich in den Graphen gezeichnet (Rot). Folglich konnte aus den Fitdaten die Position des π^0 -Peaks abgelesen werden.

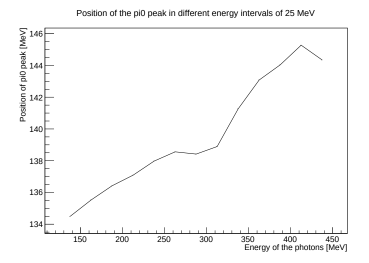


Abbildung 4.3.: Die aus Abbildung 4.1 errechnete Position des π^0 Peaks wurde gegen die Energie der Photonen aufgetragen. Es galt die Bedingung, dass die Energie der Photonen sich ähneln sollte.

In Abbildung 4.3 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 fast 8% (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 invarianten Massen des π^0 gegen die Energien der Photonen aufgetragen, zu sehen in Abbildung 4.4.

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

4.2. 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

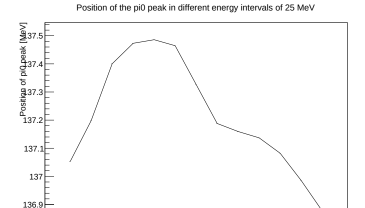


Abbildung 4.4.: Die errechneten Werte der π^0 wurden gegen die Energie der Photonen aufgetragen. Keine Bedingung; es wurden alle Photonen berücksichtigt

300

350 400 450 Energy of the photons [MeV]

200

250

nicht alle gleich viele Nachbar Detektoren und da ein Photon seine gesamte Energie nicht an einen Detektorkristall abgab, sondern immer auch an seine Nachbarn, konnten diese Randdetektoren nicht ideal kalibriert werden. Deswegen wurden zur Untersuchung in diesem Kapitel die Detektoren am Rand nicht berücksichtigt. Diesesmal wurden 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 GEANT4², 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 eingestellt werden, dass aus dem Cocktail 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 4.1, die Energie der Photonen in Intervallen betrachtet, ohne die Bedingung, dass die Histogramme nur gefüllt werden dürfen, wenn sich die Energie der Photonen im gleichem Intervall befand.

Das gefüllte Histogramm ist in Abbildung 4.5 zu sehen. Hier erkennt man auch direkt, dass simulierte Daten benutzt wurden, da der π^0 -Peak viel stärker ausgeprägt war,

²Geometry And Tracking

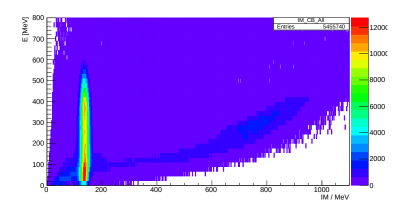


Abbildung 4.5.: 2-D Histogramm: Auf der x-Achse ist die errechnete invariante Masse und auf der y-Achse ist der Energie der Photonen aufgetragen. Die y-Achse ist in Energieintervalle der Breite 25 MeV unterteilt

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 (Abb.: A.8), um die Position des π^0 zu bestimmen. Das Intervall das betrachtet und gefittet wurde

Zum besseren Vergleich der beiden Ergebnisse, wurden die relative Abweichungen mit und ohne Bedingung zusammen in einen Graphen gezeichnet. In diesem 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.

4.3. 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.

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

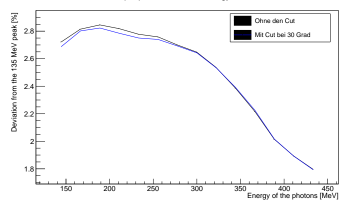


Abbildung 4.6.: Die relative Abweichung wurde in Prozent gegen die Energie der Photonen gezeichnet. Die schwarze Linie stellt die relative Abweichung ohne die Bedingung, dass Photonen mit einem Winkel kleiner als 30° verworfen wurden, die blaue Linie mit der Bedingung.

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.

Zur Untersuchung der Z-Vertex Abhängigkeit wurde das 10 cm lange Flüssig-Wasserstoff-Target im Zentrum des Crystal-Ball Detektor in zehn 1 cm lange Intervalle unterteilt. Im Zentrum des Targets befand sich der Ursprung des Koordinatensystems, so lag am Anfang des Targets das Intervall von z=-5 cm bis z=-4 cm, dann folgte z=-4 cm bis z=-3 cm usw.

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 $\pi^0 \to \gamma \gamma$ Prozesse betrachtet.

Daraus konnte dann die Position des π^0 -Peaks in Abhängigkeit zum Z-Vertex Intervall berechnet werden, dazu wurde jedes Z-Intervall einzeln betrachtet und die Position abhängig von der Energie der Photonen, wie in den voran gehenden Kapiteln, berechnet. Diese 10 Z-Vertex Abhängigkeiten wurden anschließend in Abbildung 4.8 eingetragen.

Wie zu erwarten war, ergaben verschiedene Z-Vertices unterschiedliche Abweichungen des Peaks. So war die Abweichung größer, wenn die Bedingung galt, dass das π^0 am

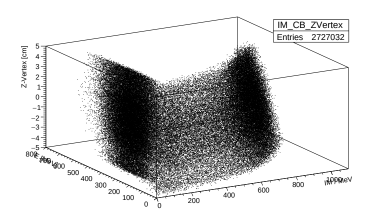


Abbildung 4.7.: Dreidmensionales Histogramm zur Untersuchung der Z-Vertex Abhängigkeit. Auf der z-Achse ist das Interval des Z-Vertex mit einer Breite von 1 cm aufgetragen. Auf der x-Achse ist die errechnete invariante Masse und auf der y-Achse die Energie der Photonen aufgetragen. Dieses Histogramm konnte leider nicht farbig dargestellt werden

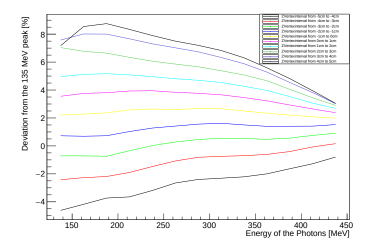


Abbildung 4.8.: Die Abweichung der π^0 -Peak Position für verschiedene Intervalle des Z-Vertex gegen die Energie der gemessenen Photonen. Beachte: Die unterste Linie repräsentiert das Intervall von -5 cm bis -4 cm, das darüber von -4 cm bis -3 cm usw.

Rand des Targets zerfällt, als wenn nur Zerfälle in der Mitte des Targets betrachtet wurden. Dies lag daran, das zur Kalibrierung des Crystal-Ball angenommen wurde, dass das Meson im Zentrum des Targets zerfällt. Das hatte zur Folge, dass der Winkel aus Gleichung 3.4 verfälscht wurde, wenn ein Zerfall außerhalb des Zentrum des Targets betrachtet wurde. Der Grund dafür war, dass beim Zerfall des π^0 die meisten Photonen in Strahlrichtung entstehen. Folglich hebten sich die Abweichungen im Winkel nicht mit der Statistik weg, sondern es gab eine inhomogene Verteilung der Winkel.

Auch zu sehen ist, dass der Abstand der Linien war für niedrige Energie, fast durchgehend, ca. 1% beträgt, ausgenommen ist das Intervall von -5 cm bis -4 cm. Auch war zu erkennen, dass die einzelnen Abweichungen sich für größere Energien der ca. 2% Abweichung annäherten. Eine solche Abweichung war bereits in Kapitel 4.2 zu erkennen, dort wurde der Z-Vertex nicht in Intervalle unterteilt, sondern als ganzes betrachtet.

5. Zusammenfassung und Ausblick

A.1. Tabellen und Abbildungen

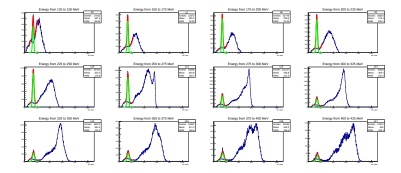


Abbildung A.1.: Alle Fits der Energieintervalle mit der Bedingung, dass sich die Photonen sich energetisch ähneln.

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.



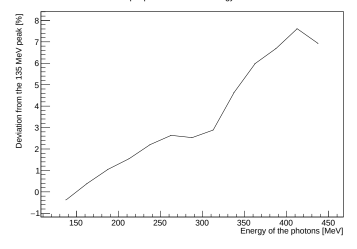


Abbildung A.2.: Die relative Abweichung des errechneten π^0 -Peaks aus Abbildung 4.1 von dem Literaturwert. Die Abweichung wurde in Prozent gegen die Energie der Photonen aufgetragen. Position des π^0 Peaks wurde gegen die Energie der Photonen aufgetragen. Größere Energieintervalle wurden aufgrund zu kleiner Statistik nicht berücksichtigt. Für kleinere Energien konnten keine π^0 Teilchen erzeugt werden

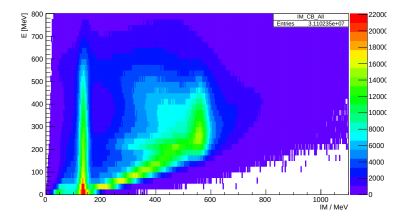


Abbildung A.3.: Zwei zweidimensionales Histogramm. Auf der x-Achse ist die errechnete invariante Masse aufgetragen, auf der y-Achse sind die Energien der Photonen. Das Histogramm wurde mit jedem Photonenpaar gefüllt. Es gab also keine Einschränkung

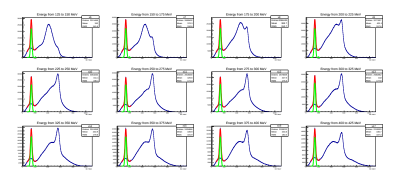


Abbildung A.4.: Alle Fits der Energieintervalle, ohne die Bedingung, dass die beiden Photonen energetisch ähnlich waren. Oben links ist wurde das Intervall 122 -155 MeV gefittet. Das nächste ist das Intervall von 155 - 278 MeV usw.

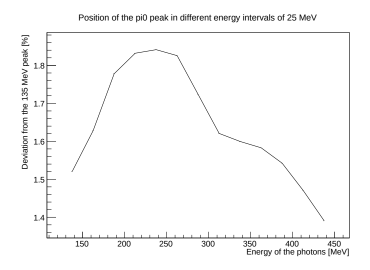


Abbildung A.5.: Die relative Abweichung der errechneten π^0 Position, ohne die Bedingung, dass die Photonen sich energetisch ähneln

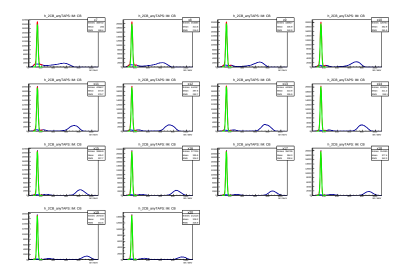


Abbildung A.6.: Alle Fits der Energieintervalle zur Bestimmung des π^0 . Es galt keine weitere Bedingung. Daten stammen aus einer Simulation (Cocktail). Oben links ist wurde das Intervall 122 -155 MeV gefittet. Das nächste ist das Intervall von 155 - 278 MeV usw.

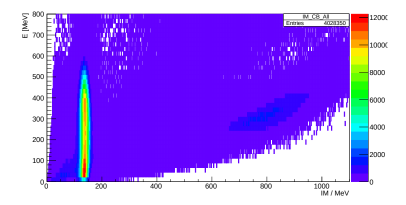


Abbildung A.7.: Energie der Photonen gegen die errechnete invariante Masse mit der Bedingung, dass die Detektoren am Rand nicht berücksichtigt werden

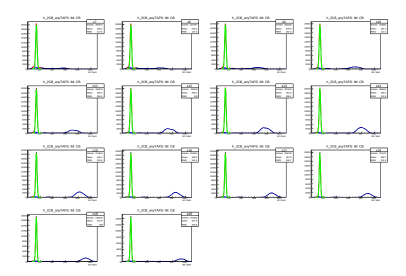


Abbildung A.8.: Alle Fits der Energieintervalle zur Bestimmung des π^0 . Mit der Bedingung, dass die Detektoren am Rand vernachlässigt wurden. Daten stammen aus einer Simulation (Cocktail). Oben links ist wurde das Intervall 122 -155 MeV gefittet. Das nächste ist das Intervall von 155 - 278 MeV usw.

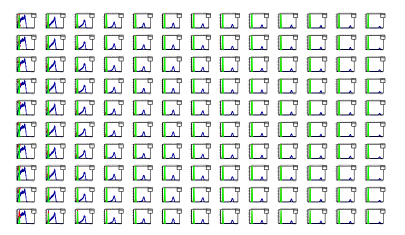


Abbildung A.9.: Hier werden alle Fits zur Bestimmung der π^0 Position für verschiedene Z-Vertizes aufgelistet. Die erste Zeile ist das Z-Vertex Intervall von -5 cm bis -4 cm das nächste von -4 cm bis -3 cm usw. Die Energienintervalle der Photonen sind in den Titeln der einzelnen Fits aufgetragen. Es 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)
- [PDG16] Internetseite der PDG Partivle Data Group http://pdg.lbl.gov/, (Stand 20.03.2017)
- [De15] Skript & Übungsblätter zur Vorlesung Experimentalphysik Vb WS15/16 Johannes-Gutenberg 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=, (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.