Versuch 602

Röntgenemission und -absorption

Jonah Nitschke Sebastian Pape lejonah@web.de sepa@gmx.de

> Durchführung: 13.06.2017 Abgabe: 19.06.2017

1 Theorie

Der Versuch V602 untersucht das Emissionsspektrum einer Cu-Röntgenröhre und Absorptionsspektren verschiedener Absorber.

Röntgenstrahlen werden in einer Röntgenröhre erzeugt. Diese ist evakuiert und beinhaltet eine Glühkathode und eine Anode. Aufgrund des Glühelektrischeneffektes werden Elektronen aus der Kathode gelöst und in Richtung der positiv geladenen Anode beschleunigt. Treffen die beschleunigten Elektronen auf das Anodenmaterial auf entsteht Röntgenstrahlung, welche sich aus dem kontinuierlichen Bremsspektrum und der charakteristischen Röntgenstrahlung zusammensetzt. Die hier auftretende charakteristische Röntgenstrahlung ist dem Anodenmaterial Kupfer zugeordnet. Das Bremsspektrum wird wegen des Coulombfeldes des Atomkernes hervorgerufen. Beim Abbremsprozess wird ein Photon emittiert. Die Energie des Photons entspricht dem Energieverlust des abgebremsten Elektrons. Die Wellenlänge λ des emittierten Photons lässt sich aus der Energie $E_{\rm kin}$ über den folgenden Zusammenhang ermitteln.

$$\lambda = \frac{h \cdot c}{E_{\rm kin}} \tag{1}$$

Dabei ist c die Lichtgeschwindigkeit und h das Plank'sche Wirkungsquantum. Die Wellenlänge wird minimal für den maximalen Wert der Energie. Die knetische Energie ist maximal für e_0U , wodurch

$$\lambda_{\min} = \frac{h \cdot c}{e_0 U}.\tag{2}$$

In (2) wird die gesamte kinetische Energie in Strahlungsenergie umgewandelt.

Das charakteristische Spektrum entsteht aufgrund der Ionisierung des Anodenmaterials. Dabei wird ein Elektron aus einer inneren Schale herausgelöst. Die entstandene Leerstelle wird durch ein Elektron der äußeren Schale gefüllt. Aufgrund der Energiedifferenz der Elektronenschalen wird beim Wechsel eines äußeren Elektrons auf eine inner liegende Schale ein Röntgenquant mit der Energie $h\nu=E_{\rm m}-E_{\rm n}$ emittiert. Die auftretenden Energien $E_{\rm m}$ und $E_{\rm n}$ stellen die Energien der verschiedenen Elektronenschalen dar. Das charakteristische Spektrum besteht aus diskreten, scharfen Linien, welche mit $K_{\alpha}, K_{\beta}, L_{\alpha}, L_{\beta}, \ldots$ gekennzeichnet werden. Die Buchstaben K, L, M stehen dabei für die Elektronenschalen des Atoms und die Indizes sagen aus, welches Elektron aus der Schale gewechselt ist. Die Bindungsenergie eines Elektron aus der n-ten Schale ist geringer, als die Bindungsenergie eines Elektrons aus der n-1-ten Schale, weil Abschrimungseffekte der Hüllenelektronen und Wechselwirkungen der Elektronen untereinander die Kernladung teilweise kompensieren können. Das charakteristische Spektrum weißt für jedes Elektron spezifische Linien auf, welche als Feinstruktur bezeichnet werden. Für

die Bindungsenergie $E_{\rm n}$ eines Elektron der n-ten Schale gilt unter Berücksichtigung der Feinstruktur nach der Sommerfeldschen Feinstrukturformel:

$$E_{\rm n,j} = -R_{\infty} \left(z_{\rm eff}^2 \cdot \frac{1}{n^2} + \alpha \cdot z_{\rm eff}^4 \cdot \frac{1}{n^3} \left(\frac{2}{2j+1} - \frac{3}{4n} \right) \right). \tag{3}$$

Dabei ist $R_{\infty}=13.6\,\mathrm{eV}$ die Rydbergenergie, n die Hauptquantenzahl, j der Gesamtdrehimpuls, α die Sommerfeldsche Feinstrukturkonstante und z_{eff} die effektive Kernladung. Diese setzt sich aus der Differenz $z_{\mathrm{eff}}=z-\sigma$ zusammen, wobei σ der Abschirmungskonstante ist.

Wird die Feinstruktur vernachlässigt vereinfacht sich die Bindungsenergie eines Elektrons der *n*-ten Schale zu:

$$E_{\rm n} = -R_{\infty} z_{\rm eff}^2 \cdot \frac{1}{n^2}.\tag{4}$$

Insgesamt spielen bei der Absorption von Strahlung drei grundlegende Effekte eine Rolle. Zum einen der Photoeffekt, welcher bewirkt, dass einfallende Photonen Elektronen aus Metalloberflächen lösen können, der Comptoneffekt, welcher für eine meist unerwünschte Streuung führt und die Paarbildung. Paarbildung tritt jedoch nur bei Strahlungsenergien von > 1 MeV. Diese werden im vorliegenden Versuch nicht erreicht. Damit sind die dominant auftretenden Phänomene der Photo- und der Comptoneffekt. Die stattfindende Absorption nimmt mit zunehmender Energie der Elektronen ab und steigt sprunghaft an, sobald die Photonenenergie gerade geößer ist, als die Bindungsenergie eines Elektrons aus der nächsten tieferen Schale. Damit ergeben sich die Absorptionskanten zu $h\nu_{\rm abs} = E_{\rm n} - E_{\infty}$. Die Absorptionskante wird immer nach der Schale aus der das Elektron stammt als K-, L-, M-,... Kante bezeichnet. In der L-Schale lassen sich drei Absorptionskanten beobachten, wobei aufgrund der Auflösung nur zwei Kanten sichtbar werden. Die zugehörige Abschirmungskonstante σ_L ergibt sich damit zu:

$$\sigma_L = Z - \left(\frac{4}{\alpha} \sqrt{\frac{\Delta E_L}{R_\infty}} - \frac{5\Delta E_L}{R_\infty}\right)^{\frac{1}{2}} \left(1 + \frac{19}{32} \alpha^2 \frac{\Delta E_L}{R_\infty}\right)^{\frac{1}{2}}.$$
 (5)

In dieser Formel ist ΔE_L die Energie zwischen der L_{II} – und der L_{III} –Kante und Z die Ordnungszahl.

Die Energie bzw. die Wellenlänge lässt sich mittels der Bragg-Bedingung experimentell ermitteln. Die in der Röntgenröhre erzeugte Röntgenstrahlung wird auf eine Kristallgitter Struktur geschossen. Ein Winkel Θ ist ausgezeichnet als Glanzwinkel. An diesem Winkel interferieren die Wellenlängen konstruktiv miteinander. Die Bragg-Bedingung ist gegeben durch:

$$2d \cdot \sin\left(\Theta\right) = k \cdot \lambda. \tag{6}$$

Mit der Gitterkonstante d und der gebeugten Wellenlänge λ .

2 Durchführung

Der verwendete Aufbau ist in 1 dargestellt.



Abbildung 1: Aufbau zur Untersuchung der Röntgenemission und -absorption.[1]

In der Messapparatur ist im wesentlichen eine Röntgenröhre, ein Geiger-Müller-Zählrohr mit Drehmechanismus und ein LiF-Kristall integriert. Für die Bedinung der Apparatur und die Aufnahme der Messdaten wird ein Computer mit vorinstallierter Software verwendet. Die Beschleunigungsspannung und der Emissionsstrom bleiben während allen Messungen kosntant. U_B liegt bei 35 kV und I bei 1 mA.

Zu Begin des Versuches wird die Bragg-Bedingung überprüft. Dafür wird der Kristallwinkel kostant auf $\Theta=14^\circ$ eingestellt und das Geiger-Müller-Zählrohr läuft in einem Winkel von $\alpha_{GM}=26^\circ$ bis 30° mit einem Winkelzuwachs von $\Delta\alpha_{GM}$ um de Kristall herum. Die Integrationszeit wird auf $\Delta t=10\,\mathrm{s}$ eingestellt.

Danach wird das Emissionsspektrum auf das Programm 2:1 Koppelmodus eigestellt. Das Röntgenspektrum der Beugungsordnung k=1 wird im Winkelbereich $\Theta=4^{\circ}$ bis 26° in 0, 2°-Schritten gemessen. Für Δt werden 5 s eingestellt.

Abschließend wird das Absorptionsspektrum von fünf leichten Absorbern und einem schweren Absorber bestimmt. Bei den leichten Absorbern handelt es sich um Zn, Ge, Br, Sr, Zr

und bei dem schwerem Absorber handelt es sich um Au. Die Braggwinkel zu dem Literaturwert der E_K -Kante werden vorher recherchiert, damit Θ auf $\pm 2^\circ$ des Literaturwertes eingestellt werden kann. Die Absorber werden vor dem Geiger-Müller-Zählrohr befestigt. Das Absorptionsspektrum wird in 0,2°-Schritten mit einer Integrationszeit von $\Delta t=20\,\mathrm{s}$ gestellt.

Alle genommenen Messdaten werden als Grafik und als Tabelle in passenden Formaten exportiert.

3 Auswertung

3.1 Überprüfung der Bragg-Bedingung

Bei der Überprüfung der Bragg-Bedingung werden in dem verwendeten Messprogramm folgende Einstellungen für den Kristallwinkel ϑ , das Zählrohrwinkelintervall $\alpha_{\rm GM}$, den Winkelzuwachs $\Delta \alpha$ sowie die Integrationszeit Δt gewählt:

$$\vartheta = 14^{\circ} \tag{7}$$

$$\Delta \alpha = 0.1^{\circ} \tag{8}$$

$$\Delta t = 10 \,\mathrm{s} \tag{9}$$

$$\alpha_{\rm GM} \in [26^{\circ}, 30^{\circ}] \tag{10}$$

Literatur

[1] TU-Dortmund. V602: Röntgenemission und -absorption. 13. Juni 2017. URL: http://129.217.224.2/HOMEPAGE/PHYSIKER/BACHELOR/AP/SKRIPT/RoentgenAbs.pdf.