## ВЪТРЕШНА КОНВЕРСИЯ И КОЕФИЦИЕНТИ НА ВЪТРЕШНА КОНВЕРСИЯ (КВК)

# І. ФИЗИЧЕСКА СЪЩНОСТ НА ЯВЛЕНИЕТО ВЪТРЕШНА КОНВЕРСИЯ. 0 $\rightarrow$ 0 ПРЕХОДИ

Преходите между възбудените ядрени състояния могат да се осъществяват по **два начина**, или чрез излъчване на гама-кванти (**радиационни преходи**), или чрез излъчване на конверсионни електрони (**вътрешна конверсия**).

Още през 1910 г. Байер и О.Хан откриват, че на фона на непрекъснатите βспектри от радиоактивните препарати, се наблюдават и тесни "линии", дължащи се на моноенергетични електрони (дискретен спектър). Причина за появата на такива линии е процесът вътрешна конверсия, при който енергията на ядрения преход се предава изцяло (и директно) на електрон от електронната обвивка на атома.

Първата интуитивна представа е била, че вътрешната конверсия представлява "вътрешен фотоефект", т.е. че процеса преминава през излъчване на γ-квант от ядрото, който предизвиква фотоефект вътре в излъчващия атом. По-късно, след откриването на т.н. 0 → 0 преходи, които са напълно конвертирани тази представа е била **изоставена**.

При преход  $0^+ \rightarrow 0^+$  единствената възможна мултиполност е L = 0;  $\Delta \pi = (-1)^0 = +1$ – прехода е от E тип, т.е. единствения възможен преход е E0 (електричен монополен). Както знаем, такъв преход е абсолютно забранен по излъчване на γ-кванти и въпреки това той се извършва - чрез излъчване на конверсионни електрони и само на конверсионни електрони (напълно конвертиран преход).

Груба нагледна представа за електрически монополни колебания на ядрото (на картинката по-надолу) дават сферично-симетричните радиални колебания на заредената част (изменение на радиуса на заредена сфера). В този случай, вън от границите на ядрото няма изменение на електромагнитното поле.



Съществува обаче ненулева вероятност някои електрони от обвивката да се намират вътре в ядрото (s-електрони). В този случай те могат да взаимодействуват с ядрото и да им бъде предадена енергията на прехода (дори и при този тип колебания).

При колебания от **по-висока мултиполност** (**L** > 0), електромагнитното възмущение се разпространява **далеч вън от пределите на ядрото** и поради това е възможно **непосредствено взаимодействие** с различни електрони от обвивката (а не само с **s**-електроните).

Освен **0** → **0** преходите, друго доказателство, че вътрешната конверсия не е "вътрешен фотоефект" е отсъствието на **"вътрешен Комптонов ефект".** 

## **II. ЕНЕРГИЯ НА КОНВЕРСИОННИТЕ ЕЛЕКТРОНИ**

Енергията на конверсионните електрони (без да се отчита енергията на откат на ядрото) е:

$$E_e = E_{if} - E_n$$

където: E<sub>e</sub> - кинетична енергия на конверсионните електрони; E<sub>if</sub> - енергия на ядрения преход; E<sub>n</sub> - енергия на връзка на атомния електрон, който участвува в конверсията.

Когато имаме радиационен преход:

$$E_{if} = E_{\gamma}$$
и  $T_e = E_{\gamma} - E_n$ 

В електронната обвивка на атома съществуват слоеве (строеж на атома – курс Атомна и ядрена физика) с намаляваща енергия на връзка както следва - K, L, M, N,... Електроните от K-слоя са най-силно свързани. Изграждането на слоевете, както и енергията на връзка, зависи **само** от Z на ядрото. В слоевете, с изключение на K, съществуват подслоеве: L<sub>I</sub>, L<sub>II</sub>, L<sub>III</sub>, M<sub>I</sub>,... M<sub>V</sub>, N<sub>I</sub>,... Трябва да се отбележи, че енергиите на връзка E<sub>n</sub> за всеки елемент (Z) са характерни величини, известни с висока точност (от данни от рентгеновите спектри).

Очевидно е, че когато енергията на прехода е по-малка от енергията на връзка за съответния слой, то вътрешната конверсия върху него е невъзможна (слоя се "изключва" от процеса).

Изучаването на спектрите на конверсионните електрони, излъчвани при разпадането на даден радионуклид (енергии и интензивности на конверсионните линии) е предмет на конверсионно-електронната спектрометрия.

**Експерименталния спектър** на конверсионните електрони от един ядрен преход понякога съдържа множество конверсионни линии с различен интензитет.



Фиг.130. Система от конверсионни линии за единичен ядрен преход.

В зависимост от разделителната способност на използувания β-спектрометър, отделните линии в **L-** и **M-**структурите могат да бъдат разделени. Това може да се осъществи с бета-спектрограф тип "Даниш" и бета-спектрометър " $\pi\sqrt{2}$ " (виж Магнитна бета-спектрометрия).

Ползата от разделянето на структурите е очевидна:

**1.** Енергията на даден преход се определя независимо по няколко конверсионни линии (при точно известни енергии на връзка).

**2.** Отношенията на интензитетите на конверсионните линии за един и същ преход (както ще видим по-късно) носят важна информация за типа и мултиполността на прехода.

**3.** Появява се възможност за определяне на **Z** на атома (ако е неизвестен), в който става конверсията (по разликата в енергиите на конверсионните линии на един и същ преход).

При **сложни схеми на разпад** конверсионните спектри понякога са твърде сложни (всеки преход има по няколко конверсионни линии). Очевидно е изискването да се работи с β-спектрометър с висока разделителна способност, за получаване на максимум информация.

## III. КОЕФИЦИЕНТИ НА ВЪТРЕШНА КОНВЕРСИЯ (КВК)

В по-предни части бяха коментирани **правилата за отбор** при ядрените преходи като: тип (Е-, М-) и мултиполност (L) на прехода. Същите правила за отбор са в сила както при гама-преходите (радиационни), така и за процеса вътрешна конверсия с изключение на това, че тук **0** → **0** преходите за **разрешени**.

Процесите на излъчване на гама-квант и вътрешна конверсия за даден преход са паралелни (конкуриращи се). За всеки преход може да се определи величината:

$$=\frac{I_{CE}}{I}$$

### - пълен коефициент на вътрешна конверсия (КВК)

където  $I_{CE} = \Sigma I_i$ , i = K,  $L_I$ ,  $L_{II}$ ,... - общ интензитет на излъчените конверсионни електрони;  $I_{\gamma}$  - интензитет на радиационния преход (гама-кванти). КВК фактически е отношението на вероятностите за осъществяване на прехода или чрез вътрешна конверсия или чрез гама-кванти. Освен пълния коефициент на вътрешна конверсия **α**, могат да се дефинират и **парциални КВК** за всяка от конверсионните линии на прехода като:

$$_{\mathsf{K}} = \frac{\mathsf{I}_{\mathsf{K}}}{\mathsf{I}} ; \quad _{\mathsf{LI}} = \frac{\mathsf{I}_{\mathsf{LI}}}{\mathsf{I}} ; \dots$$

Очевидно α = α<sub>K</sub> + α<sub>LI</sub> + α<sub>LII</sub> ...Парциалните КВК фактически определят съотношението между **интензивностите** на конверсионните линии (K, L<sub>I</sub>, L<sub>II</sub>, ...) на даден преход. Като правило К-линията е най-интензивна (пораде това, че е най-голяма енергия на връзка за слоя).

Пълната вероятност за прехода е:

$$= + _{CE} = (1+) = _{CE} \frac{1+}{1+}$$

# А. Понятие за теория на вътрешната конверсия. Зависимости на КВК от квантовите характеристики на прехода.

Задачата за намиране на коефициентите на вътрешна конверсия е решена достатъчно точно, при това КВК **малко зависят** от структурата на ядрото. Освен от **Z** и енергията на прехода, КВК **зависят силно** от типа и мултиполността, така че експерименталното определяне на КВК и сравняването с теоретично пресметнатите стойности, понякога позволява определянето на типа и мултиполността, а от там и характеристиките на нивата, между които се извършва прехода.

### 1. Зависимост от енергията на прехода

С увеличаване на енергията на прехода коефициентите на вътрешна конверсия бързо намаляват. Преходите с висока енергия се извършват с голяма вероятност **радиационно**, т.е. с излъчване на γ-кванти. На фигурата по-надолу е показано поведението на парциалния КВК - α<sub>K</sub>(EL) в зависимост от енергията и мултиполността на прехода. С пунктир са дадени α<sub>K</sub> за **ML** преходите. Линиите са близки до прави в логаритмичен мащаб.



Фиг.131. Поведение на α<sub>к</sub> в зависимост от енергията за различни типове и мултиполности на преходите за ядро с Z = 33.

Не трябва да се забравя, че за вътрешна конверсия съществува **прагова енергия** - когато енергията на прехода стане по-малка от енергията на връзка, вътрешната конверсия е невъзможна.



Фиг.132. Поведение на α<sub>к</sub> в зависимост от енергията (изключване на К-слоя от вътрешната конверсия).

При доближаване на енергията до праговата, коефициентите на вътрешна конверсия рязко намаляват. Това личи добре за тежките ядра.

## 2. Зависимост от Z на атома

В процеса вътрешна конверсия участвуват **свързани** (атомни) електрони, за които **енергията на връзка нараства** с нарастването на **Z**. Най-общо казано, с **нарастване на Z, КВК нарастват** при фиксирана енергия и мултиполност на прехода (като се изключи областта, близка до прага). При изменение на **Z** от 40 до 80, коефициентите на вътрешна конверсия нарастват около 10 пъти (приблизително ~ **Z**<sup>3</sup>).

#### 3. Зависимост от типа и мултиполността на прехода

При еднаква мултиполност и енергия, коефициентите на вътрешна конверсия зависят **от типа**: за **М**-преходите те са **по-големи**, отколкото за **E**-преходите.

При нарастване на мултиполността коефициентите на вътрешна конверсия бързо нарастват (и за Е-, и за М-преходите). Това е изразено добре при ниски енергии, където увеличаването на L с 1 води до увеличаването на КВК с един порядък (виж фиг.131).

С увеличаването на енергията разликата между коефициентите на вътрешна конверсия с различна мултиполност намалява, като в граничния случай **E** → ∞, КВК престават да зависят от мултиполността.

## IV. ОТНОШЕНИЯ К/L, L<sub>I</sub>/L<sub>II</sub>, L<sub>II</sub>/L<sub>III</sub> И ДРУГИ

От парциалните коефициенти на вътрешна конверсия  $\alpha_{K}$ ,  $\alpha_{LI}$ ,  $\alpha_{LI}$ ... могат да се образуват отношения:

$$\frac{-\kappa}{L} = \frac{K}{L}; \frac{-L}{L} = \frac{L}{L}; \dots$$

Тези отношения фактически са **отношения между интензивностите** на конверсионните линиите на дадения преход. Те са твърде чувствителни към типа и мултиполността на прехода. В много случаи е възможно **определянето** на типа

и мултиполността само по тези отношения, т.е. от експериментални данни **само от конверсионни спектри** с висока разделителна способност, без привличане на данни от γ-спектрометрията. Естествено условие е прехода да бъде достатъчно интензивен (с голям квантов добив).

Очевидно метода на отношенията е приложим за енергии до 1 MeV за тежките ядра, до 500 keV за редкоземните елементи и до 200 keV за леките ядра. При високи енергии коефициентите на вътрешна конверсия въобще стават малки и за най-често срещаните мултиполности E1, M1, E2.

На фиг133. е показан хода на отношението **K/L** за **EL** преход за **Z** = 33 - за илюстрация на идеята. За **ML** преходите хода е приблизително същия, но кривите са отместени.

Вътрешните отношения на L структурата L<sub>I</sub>/L<sub>II</sub> и L<sub>II</sub>/L<sub>III</sub> се изменят в още по-широки граници - до 2 порядъка. Теоретично пресметнатите коефициенти на вътрешна конверсия са табулирани (напр. "Гамма лучи" под редакцията на Л.А. Слив).



Фиг.133. Поведение на отношението  $\alpha_{\rm K}/\alpha_{\rm L}$  в зависимост от енергията за Eпреходи с различна мултиполност при Z = 33.

Коментираните отношения са толкова чувствителни, че понякога дават възможност за определяне на процента на прехода с по-висока мултиполност в смесените преходи (от типа M1 + E2 и E1 + M2).

Един пример: прехода 26,2 keV в <sup>205</sup>Pb, за който са наблюдавани L<sub>I</sub>, L<sub>II</sub>, L<sub>II</sub>, M<sub>I</sub>,...M<sub>V</sub>.

Теоретична мултиполност	Относителен интензитет		
	Lı	Lıı	LIII
E1	560	730	1000
E2	22	880	1000
E3	12	880	1000
M1	100000	10800	1000
M2	1800	90	1000
М3	120	5	1000
експеримент	1610	50	1000



Изследвания преход е **M2** между нивата показани по-горе. Същото е потвърдено и от наблюдаваните интензитети на конверсионните линии в М-структурата.

Въобще изследването на съотношенията на интензитетите на различните конверсионни линии на един и същ преход е мощен метод за определяне типа и мултиполността му, което оправдава съществуването на прецизионната β-спектроскопия с висока разделителна способност.

# V. ЕКСПЕРИМЕНТАЛНО ОПРЕДЕЛЯНЕ НА КОЕФИЦИЕНТИТЕ НА ВЪТРЕШНА КОНВЕРСИЯ

Често вместо коефициента

$$=\frac{I_{CE}}{I}$$

се използува коефициента

$$' = \frac{I_{CE}}{I_{+}I_{CE}} = \frac{1}{1+}$$

т.е. отношението на интензитета на конверсионните електрони I<sub>CE</sub> към пълния интензитет на прехода (I<sub>CE</sub> + I<sub>v</sub>).

**А.** Най-прост метод за определяне коефициентите на вътрешна конверсия е прякото измерване на интензитета на γ-квантите и конверсионните електрони на даден преход в схемата на разпад (абсолютни интензитети). Изисква се γспектрометър и β-спектрометър, точно калибровани по ефективност (светосила), тъй като в случая се касае за абсолютно измерване на интензитетите.

Ако в схемата на разпад има един или няколко прехода с точно известни коефициенти на вътрешна конверсия, те могат да послужат за **привързване на данните** от γ- и конверсионно-електронната спектроскопия по интензитети и в такъв случай не е необходимо абсолютно измерване на интензитетите **I**<sub>γ</sub> и **I**<sub>CE</sub>.

**Б. По баланса на интензитетите** за дадено ниво (данни от γ-спектрометрията).



Ако дадено ниво се зарежда от няколко гама-прехода, за горния случай – два ( $\gamma_1$ ,  $\gamma_2$ ) с относителни интензитети  $I_{\gamma 1}$ ,  $I_{\gamma 2}$  и известни коефициенти на вътрешна конверсия, а нивото се разрежда само от един преход  $\gamma_3$  с относителен интензитет  $I_{\gamma 3}$  и неизвестен коефициент на вътрешна конверсия, то:

$$\begin{split} I_{\gamma 1} + I_{CE1} + I_{\gamma 2} + I_{CE2} &= I_{\gamma 3} + I_{CE3} \\ I_{\gamma 1}(1 + \alpha_1) + I_{\gamma 2}(1 + \alpha_2) &= I_{\gamma 3} (1 + \alpha_3) \end{split}$$

от където се определя α<sub>3</sub>.

Принципът е: Сумата от пълните интензитети на преходите, зареждащи дадено ниво (може да има и β-преходи и α-преходи), е равна на сумата от пълните интензитети на разреждащите нивото преходи.

Този метод се прилага в лабораторията по Експериментална ядрена физика за определяне на пълния коефициент на вътрешна конверсия на прехода 122 keV (E2) в ядрото на <sup>152</sup>Sm.

**В. Чрез сравняване на интензитетите (площите) на непрекъснатия β-спектър и конверсионния спектър** (данни само от β-спектроскопията).

Метода се базира на факта, че конверсионните линии (дискретната част на спектъра) лесно могат да се отделят от непрекъснатата част (β-спектъра).

Когато имаме простия случай на схема на разпад, показан на фиг.133 (горе), изследван с  $\beta$ -спектрометър (спектъра-долу), могат да се определят:  $I_{\beta}$  интензитет (площ) на непрекъснатия  $\beta$ -спектър и  $I_{CE}$  =  $I_{K}$  +  $I_{L}$  +  $I_{M}$  – интензитет (площ) на конверсионните линии, тогава:

$$| = | + |_{CE} = |_{CE} \frac{1+1}{2}$$

от където се намира α.



Фиг.134. Отделяне на конверсионните електрони (дискретен спектър) от непрекъснатия β-спектър.

При добро разделяне на **K**, **L**, **M** линиите, могат да се определят дори и парциалните КВК -  $\alpha_{K}$ ,  $\alpha_{L}$ ,  $\alpha_{M}$ .

За по-сложни схеми на разпад с няколко β-прехода, метода среща определени трудности. В този случай следва да се прави баланс на интензивностите, но разделятнето парциалните β-спектри (непрекъснати) е твърде трудно.

Прилагането на **техниката на съвпаденията** може значително да опрости намирането на КВК при сложни схеми на разпад.

Г. По сравняване на интензитета на γ-прехода с интензитета на характеристичното рентгеново лъчение.

Метода е възможен при прости схеми на разпад с един преход.



След вътрешна конверсия на **К**-слоя, в него се появява ваканция, която се запълва чрез излъчване на **К**-характеристично Ro-лъчение или Оже-електрони. Вероятността за двата (конкуриращи се) процеса е характерна за дадения елемент и не зависи от това, по какъв начин е създадена ваканцията. Тогава:

$$I_{\text{KCE}} = \frac{I_{\text{KR}\ddot{0}}}{W_{\text{KR}\ddot{0}}}$$

 $I_{KCE}$  - интензитет на K-конверсионните електрони (интензитет на образуване на Kваканции);  $W_{KRo}$  - вероятност за излъчване на K Ro при запълване на ваканцията (известна от справочници);  $I_{KRo}$  - интензитет на характеристичната K Ro линия (измерен от спектъра).

Ако от спектъра се определи и интензитета на γ-прехода Ι<sub>γ</sub>, то:

$$\kappa = \frac{I_{\text{KCE}}}{I} = \frac{I_{\text{KR}\ddot{0}}}{W_{\text{KR}\ddot{0}}I}$$

При сложни схеми на разпад метода е неприложим, тъй като вътрешната конверсия от всички преходи ще дава принос в интензитета на характеристичните рентгенови линии. Забележете, че в гама-спектъра на даден източник практически винаги присъстват групи линии, дължащи се на характеристично рентгеново лъчение, които не бива да се бъркат с гамалиниите.

# VI. ПРОЦЕСИ, СЪПРОВОЖДАЩИ ВЪТРЕШНАТА КОНВЕРСИЯ. ЕСТЕСТВЕНА ШИРИНА НА КОНВЕРСИОННАТА ЛИНИЯ.

За излъчването на характеристично рентгеново лъчение и Оже електрони вече беше споменавано във връзка с фотоефекта (веж Взаимодействие на γ-квантите с веществото).

При всеки акт на вътрешна конверсия се получава ваканция в съответния слой на електронната обвивка на атома. Атом с ваканция е силно възбуден атом.

Разреждането (чисто атомен процес) става по два начина:

**1.** Чрез излъчване на **характеристични рентгенови кванти** (енергията зависи само от **Z**) при преходи на електроните от по-високи нива на по-ниски:

- $K_{\alpha 1}$  : преход  $L_{III} \rightarrow K$  най-интензивни
- $K_{\alpha 2}$  : преход  $L_{II} \rightarrow K$
- $K_{B}$  : преходи  $M_{II,III}$  ,  $N_{II,III} \rightarrow K$  най-високоенергетични

Съществуват таблици с енергиите и интензивностите на рентгеновите линии.

2. Чрез Оже ефект: разреждане чрез предаване на енергията на електронния преход в атомната обвивка на един електрон от същата обвивка. Например при прехода  $L_I \rightarrow K$  енергията се предава на  $L_{II}$  -електрон (група на KLL-оже-електрони).

Оже ефекта не е "вътрешен фотоефект", а "атомна вътрешна конверсия" - предаването на енергията става **без посредничеството на рентгенов квант**.

Оже-електроните са **моноенергетични** (образуват групи линии) с известни енергии и интензивности, които зависят **само от Z** (т.е. и те са "характеристични")

Оже линиите пречат при прецизната нискоенергетична конверсионна спектроскопия - могат да бъдат объркани с нискоенергетични конверсионни линии. Но "Оже-електронната спектроскопия" е добър аналитичен метод.

Естествена ширина на конверсионните линии (качествено)

Вече беше отбелязано, че естествената ширина на ядрените γ-преходи е твърде малка и се наблюдава директно при ядреното резонасно поглъщане - ефект на Мьосбауер.

Процеса вътрешна конверсия е фактически преход от ядрено състояние (с малка ширина) до възбудено атомно състояние (ваканция в обвивката). Възбуденото атомно състояние има значително по-голяма "ширина", поради твърде късото време на живот относно рентгенов преход. В крайна сметка ширината на конверсионната линия се определя от ширината на крайното атомно (възбудено) състояние.

Поради това, че **К**-ваканцията "живее" значитерно по-късо време (по-голяма енергия на възбуждане)от **L**-ваканцията то може да се очаква, че **К**-конверсионните линии ще са **по-широки** от **L**-конверсионните линии.

Действително, при прецизна конверсионна спектроскопия на <sup>239</sup>Np е открито, че **К-линията** (87,95 keV) на прехода 209,75 keV е около два пъти (с 90 eV) поширока от L<sub>II</sub>-линията (83,87 keV) на прехода 106,14 keV. В случая действително са наблюдавани естествените ширини на конверсионните линии. Тези данни са в съгласие с ширините на рентгеновите линии.

## VII. РЕЗОНАНСНИ ДЕТЕКТОРИ ЗА МЬОСБАУЕРОВА СПЕКТРОСКОПИЯ

(За ползата от големите коефициенти на вътрешна конверсия)



Фиг.135. Схема на разпад на изомера <sup>119m</sup>Sn.

Да разгледаме източник от <sup>119m</sup>Sn – широко използван в Мъосбауеровата спектроскопия (прехода – 23,8 keV):

## Преход 65,3 keV:

 $\Delta I$  = 4 ;  $\Delta \pi$  = -1 (да), (-1)<sup>4+1</sup> = -1 преход **М4**. **Типичен изомер** (**М4**-преходите вече бяха коментирани при явлението изомерия - голяма мултиполност при малка енергия). **Т**<sub>1/2</sub> = 245 дни. Интензитета на гама-прехода - 1,8.10<sup>-4</sup>  $\gamma$ -кв/разп.

$$\frac{I}{I_{\text{npex}}} = \frac{1}{1+} = 1,8.10^{-4}; = 5,5.10^{-3} \frac{I_{\text{CE}}}{I}$$

**КВК** е много голям и прехода практически е напълно конвертиран. Това се дължи отново на ниската енергия и високата мултиполност.

## Преход 23,8 keV (Мьосбауеров)

ΔI = 1 ; Δπ = +1 (не) ; (-1)<sup>1+1</sup> = 1 - преход **М1** ; **време на живот** – **t**<sub>1/2</sub> = 1,85.10<sup>-8</sup> s (**Г** = 2,5.10<sup>-8</sup> eV) ; интензитет на гама-прехода - 0,163 γ кв/разпад.

## Коефициент на вътрешна конверсия на прехода:

$$0,163 = \frac{1}{1+}$$
; = 5,13 T.e.  $\frac{I_{CE}}{I} = \frac{0,837}{0,163}$ 

След заселване на нивото 23,8 keV (ядрено резонансно поглъщане), в 84% от случаите то се разрежда чрез излъчване на конверсионни електрони, а само в 16% - чрез излъчване на γ-кванти.

## Идея за резонансни детектори:

Ако в обема на детектора се въведе вещество (с достатъчно голям **f**) и след ядрено резонансно поглъщане се регистрират конверсионните електрони, се

получава детектор, с който ще се регистрират избирателно именно безоткатните (резонансни) 23,8 keV у-кванти.

Очевидно резонансен детектор с **висока ефективност** (избирателна) може да се реализира само при условие, че коефициента на вътрешна конверсия на прехода (Мъосбауеровия) е достатъчно голям (както е в случая).

Енергия на конверсионните електрони (за прехода 23,8 keV):

Енергията на връзка за **К**-слоя за **Sn** е 29,2 keV - т.е. вътрешна конверсия на **К**слоя е **невъзможна**. Излъчват се конверсионни електрони както следва:

	Енергия	Интензитет	
L	19,41 keV	61,3%	
LII	19,72 keV	5,0%	
LIII	19,95 keV	1,3%	
М	23,01 keV	13,4%	
Ν	23,74 keV	2,6%	
		<b>Σ</b> = 83,6%	

След вътрешна конверсия, освен това се излъчва: Рентгеново лъчение - LX - гранична енергия 4,6 keV Оже електрони - LXY - гранична енергия 4,6 keV

**1963 г.** - Реализиран за пръв път резонансен детектор - Митрофанов, Иларионова, Шпинел. **Газоразряден брояч** с конвертор (вътре в него) 1,5 mg/cm<sup>2</sup> **SnO<sub>2</sub>** - обогатен 75% <sup>119</sup>**Sn**.

**1964 г.** - Леви, Митрани, Орманджиев - сцинтилационен резонансен детектор пластмасов сцинтилатор + SnO<sub>2</sub> (обогатен).

1967 г. - Бончев, Бурин, Бурков - резонансна йонизационна камера

**1981 г.** - Манджуков, Манджукова, Желев, Маркова - високоефективен резонансен сцинтилационен детектор - поликристален антрацен + финодисперсен SnO<sub>2</sub> (обогатен).

Резонансна ефективност на детектора:

$$_{R} = _{CE} - +1 \exp(-T_{E}) \left[ 1 - \exp\left(-\frac{T_{D}}{2}\right) I_{0}\left(\frac{T_{D}}{2}\right) \right]$$

където: α/(α + 1) = 0,84 - вероятност за излъчване на конверсионен електрон след резонансно поглъщане; η<sub>се</sub> - вероятност за регистрация на конверсионен електрон.

Множителя

$$\left[1 - \exp\left(-\frac{T_{D}}{2}\right)I_{0}\left(\frac{T_{D}}{2}\right)\right]$$

е вероятността за ядрено резонансно поглъщане в детектора на безоткатен гамаквант;  $I_0$  - модифицирана Беселева функция от **0** порядък;  $T_D = f\sigma d$  - ефективна дебелина на детектора (резонансно вещество); **f** - фактор на Лемб-Мьосбауер на резонансното вещество;  $\sigma$  - макросечение (максимално) за резонансно ядрено поглъщане (611 [cm<sup>2</sup>/g] за естествен **Sn** - 8,6% <sup>119</sup>**Sn**); **d** - дебелина на детектора по **Sn** [g/cm<sup>2</sup>]

### Нерезонансна ефективност:

Макросечението за **атомно поглъщане** (фотоефект) за 23,8 keV гама-кванти за **Sn** е 13,2 cm<sup>2</sup>/g. (В резонансния сцинтилатор "работи" **Sn**, тъй като останалите съставки са леки - припомняме зависимостта **Z**<sup>5</sup>)

$$\overline{R} = PE[1 - exp(-T_E)]$$

**1 - ехр(-Т**<sub>E</sub>) - вероятност за атомно поглъщане на γ-кванти в областта 23,8 keV; Т<sub>E</sub>
**μd** - ефективна дебелина за атомно поглъщане; μ - коефициент за фотопоглъщане; η<sub>PE</sub> - вероятност за регистрация на фотоелектроните.

Енергиите на фотоелектроните, избити от **Sn** (от 23,8 keV гама-кванти) съвпадат с енергиите на конверсионните електрони, така че **η**<sub>CE</sub> ≈ **η**<sub>PE</sub>.

"Собствен ефект" на детектора:



Фиг.136. Постановка за снемане на "собствения" Мьосбауеров спектър на резонансен детектор.

**S** – източник, **RD** – резонансен детектор, **V** – скорост (вибратор).

Експериментално, максималния собствен ефект:

$$=\frac{N_0 - N_{\infty}}{N_{\infty}}$$

се измерва с дадената по-горе постановка.

Теоретично є се пресмята по следната проста формула:

$$=q\frac{R}{R}$$

където:

$$q = \frac{I_{M}f_{s}}{I_{tot}}$$

е параметър на падащия сноп (зависи от източника и филтрацията);  $I_{M}$  - интензитет на Мьосбауеровите 23,8 keV гама-кванти;  $f_{s}$  - фактор на Лемб-Мьосбауер за източника;  $I_{tot}$  - тотален интензитет на  $\gamma$ -квантите в областта на 23,8 keV. Амплитуден спектър на резонансния детектор с поликристален антрацен:

Детектора съдържа: 2 mg/cm<sup>2</sup> <sup>119</sup>SnO<sup>2</sup> + 20 mg/cm<sup>2</sup> антрацен. Снопа филтриран с 76 mg/cm<sup>2</sup> Pd (метал)

Голямо предимство на описвания резонансен детектор в сравнение с другите е, че в амплитудния спектър се наблюдава добре отделена от шумовете "линия" (N<sub>0</sub>), дължаща се на конверсионните електрони, излъчвани след ядрено резонансно поглъщане. Фотоелектроните (атомно поглъщане - N<sub>∞</sub>) също дават "линия", чиито максимум съвпада с максимума на конверсионните електрони. L структурата, както и **М** и **N** конверсионни линии не се разделят.



Фиг.137. Експериментални амплитудни спектри на резонансен детектор с <sup>119</sup>SnO<sub>2</sub>: **№** – в резонанс, **№** – вън от резонанс.

Параметри на най-добри получени от нас резонансни сцинтилатори: за 2,5 mg/cm<sup>2</sup> <sup>119</sup>Sn:  $\eta_R$  = 40%;  $\eta_R$  = 2,3%;  $\epsilon$  = 800%



Фиг.138. Експериментален "собствен" спектър на резонансен детектор с <sup>119</sup>SnO<sub>2</sub>

Показания на фигурата максимален собствен ефект  $\varepsilon$  = 1000% е получен с детектор с 1,5 mg/cm<sup>2</sup> <sup>119</sup>Sn.

Обръщаме внимание, че линията на SnO<sub>2</sub> е неразрешен дублет с квадруполно разцепване 0,50 mm/s. По-тясна линия дават детекторите с CaSnO<sub>3</sub>. Така за детектор с 2 mg/cm<sup>2</sup> CaSnO<sub>3</sub> (естествена изотопна смес)  $\Gamma$  = 0,81 mm/s;  $\epsilon$  = 230%.

## Приложение на резонансните детектори:

**1.** В трансмисионната Мьосбауерова спектроскопия на проби със следнитепредимства:

a/. Ефекта на пробата може да достигне 100% (с обикновен детектор - до f').

**б**/. Тясна линия - **1,47Г**, вместо **2Г** за обикновен детектор. Това позволява получаване на принципно нови резултати.



Фиг.139. Схема на постановка за снемане на спектри на проби с резонансен детектор: **S** – източник, **A** – абсорбер, **RD** – резонансен детектор,**V** – скорост (вибратор).

2. В експерименти по кохерентно разсейвне (Релеевското кохерентно разсейване интерферира с Мьосбауеровото разсейване и поглъщане).

**3.** Метод за измерване на малки отмествания на линията на проба относно резонансен детектор. Температурно червено отместване – ефект на Доплер от втори порядък.