

ПРАКТИКУМ

Основы радиохимии и радиоэкологии



МОСКВА 2008

Практикум «Основы радиохимии и радиоэкологии» подготовлен коллективом преподавателей кафедры радиохимии Химического факультета МГУ имени М.В. Ломоносова в составе:

Абрамов Александр Афанасьевич, Алиев Рамиз Автандилович Афанасов Михаил Иванович, Бадун Геннадий Александрович, Бердоносов Сергей Серафимович, Калмыков Степан Николаевич, Куликов Леонид Алексеевич, Солдатов Евгений Александрович

Под редакцией д.х.н., доцента Афанасова М.И.

Утверждено учебно-методической комиссией Химического факультета МГУ имени М.В.Ломоносова в качестве учебного пособия

ПРАКТИКУМ "ОСНОВЫ РАДИОХИМИИ И РАДИОЭКОЛОГИИ". Под редакцией М.И. Афанасова, М.: Химический факультет МГУ им. М.В. Ломоносова, 2008

© Химический факультет МГУ имени М.В. Ломоносова, 2008

Кафедра радиохимии с момента ее основания в 1959 г. проводит обучение студентов Химического факультета МГУ по курсу использования радиоактивных изотопов в научных исследованиях. Данный курс длительное время назывался «Метод радиоактивных индикаторов в химии».

В последние годы в связи с возрастающей необходимостью экологического, в том числе и радиоэкологического мониторинга среды обитания, курс был трансформирован в «Основы радиохимии и радиоэкологии» как более адаптированный к современным требованиям, предъявляемым к выпускникам Химического факультета МГУ им. М.В. Ломоносова.

Теоретические основы курса, в котором приводится материал о радиоактивных превращениях, законах распада и накопления радионуклидов, взаимодействии излучения с веществом и его регистрации нашли свое отражение в учебнике «Метод радиоактивных индикаторов в химии» под редакцией В.Б. Лукьянова. Он выдержал три издания (1964, 1979 и 1985 гг., во втором и третьем издании часть I - «Основы метода») и последние два издания вполне могут быть использованы студентами при прохождении курса «Основы радиохимии и радиоэкологии». Кроме того, для более глубокого ознакомления с поведением радионуклидов в окружающей среде следует обращаться к интересному и актуальному труду сотрудников кафедры Сапожникова Ю.А., Алиева Р.А. и Калмыкова С.Н. «Радиоактивность окружающей среды. Теория и практика» (Москва, БИНОМ. Лаборатория знаний, 2006, 286 с.)

В 1977 г была издана вторая часть пособия – «Проведение эксперимента и обработка результатов», в которую были включены вопросы радиационной безопасности, техника работ с радиоактивными веществами, описание 23 лабораторных работ и обработка результатов измерений при выполнении радиохимических исследований.

К сожалению, пособие не переиздавалось, и в настоящее время стало библиографической редкостью. К тому же, за последний почти 30-летний период неоднократно изменялись нормативные материалы по радиационной безопасности и работе с радиоактивными веществами, используются новые единицы в дозиметрии и сам перечень лабораторных работ не совсем соответствует курсу «Основы радиохимии и радиоэкологии».

В данном пособии приведены 11 лабораторных работ (как правило, по учебному плану студенты выполняют 6-7 работ) с кратким теоретическим введением к каждой работе.

Лабораторные работы условно распределены по 3 модулям:

- 1. радиоактивность и методы регистрации радиоактивных излучений;
- 2. контроль радиационной обстановки;
- 3. поведение радионуклидов в окружающей среде, а так же их использование в химии, медицине и других областях науки и техники.

В пособии на примере ряда практических работ рассматриваются вопросы математической статистики и обработки результатов измерений. В пособие включены расчетные задачи по некоторым разделам курса для самостоятельного решения. Приведены необходимые для расчетов справочные таблицы.

профессор, д.х.н. А.А. Абрамов

РАБОТА 1. ИЗМЕРЕНИЕ РАДИОАКТИВНОСТИ С ПОМОЩЬЮ СЧЕТЧИКОВ ГЕЙГЕРА-МЮЛЛЕРА

1.1. Принцип работы газовых ионизационных детекторов

Ядерное излучение в подавляющем большинстве случаев регистрируется с помощью детекторов – устройств, преобразующих энергию ядерного излучения в соответствующие электрические сигналы, которые затем измеряются и записываются радиометрической аппаратурой. Работа детекторов основана на ионизирующем действии излучения или эффектах, обусловленных ионизацией вещества. Ниже кратко рассматривается механизм регистрации ядерного излучения с помощью газовых ионизационных детекторов, среди которых наибольшее применение находят счетчики Гейгера-Мюллера.

Детекторы представляют собой заполненное газом устройства с двумя электродами, на которые подается высокое напряжение (схема включения на рис. 1.1). Под действием электрического поля электроны и ионы, образовавшиеся при прохождении ядерной частицы (фотона) через рабочий объем детектора, направленно перемещаются к электродам. При этом происходит «разряд» источника высокого напряжения че-



Рис. 1.1. Схема включения газового счетчика: 1- анод; 2 – катод; 3 – изолятор; 4- источник высокого напряжения; 5- блок регистрации; R – нагрузочное сопротивление; C - конденсатор

рез газовую среду и создается разность потенциалов (выходной сигнал) на сопротивлении R. Амплитуда выходного сигнала во многом определяется процессом развития разряда, который, в свою очередь, зависит от приложенного напряжения, конструкции детектора и состава газа-наполнителя.

В настоящей работе используются цилиндрические самогасящиеся галогенные счетчики Гейгера-Мюллера типа СТС, рабочий объем которых заполнен смесью аргона (основной компонент) и хлора или паров брома (гасящая добавка). Стенки цилиндра являются катодом, а натянута по

оси счетчика тонкая металлическая нить – анодом. На электроды подается рабочее напряжение 400÷450в. Поскольку диаметры электродов различаются между собой в сотни раз, напряженность поля вблизи нити на 2-3 порядка выше, чем около стенки цилиндра. Следует отметить, что цилиндрический катод-стенка и расположенный ко-аксиально анод-нить являются общим элементом конструкции счетчиков Гейгера-Мюллера любого типа.

Счетчики Гейгера-Мюллера характеризуются тем, что в некотором интервале подаваемого на электроды напряжения амплитуда выходного сигнала не зависит от энергии ядерной частицы. Рабочее напряжение, от правильного выбора которого во многом зависит стабильность работы счетчика, должно соответствовать середине этого интервала. В регистрирующих приборах, которые, как правило, снабжены детекторами определенного типа, требуемое (указанное в паспорте) постоянное напряжение поддерживается автоматически.

Рабочее напряжение обеспечивает появление так называемого «прерываемого коронного разряда». Электроны и ионы, образовавшиеся как при прохождении ядерной частицы (фотона) через рабочий объем детектора, так и на следующих стадиях развития разряда, ускоряются электрическим полем и приобретают энергию, достаточную для ионизации и возбуждения большого числа атомов. В результате в пространстве вблизи анода образуются лавины заряженных частиц. Фотоионизация молекул галогена и материала катода электромагнитным излучением возбужденных атомов аргона способствует мгновенному распространению разряда вдоль всей длины анода. В рабочем объеме детектора образуется до 10⁹ пар ионов, причем их число не зависит от первичной ионизации.

Электроны быстро (менее, чем за 10^{-6} с) собираются на аноде, что вызывает импульс напряжения на сопротивлении R и позволяет зарегистрировать частицу. При этом вокруг анода остается «чехол» малоподвижных положительных ионов и напряженность поля уменьшается настолько, что разряд прерывается, а следующая ядерная частица не может вызвать новых лавин. Счетчик будет готов регистрировать новую частицу тогда, когда пространственный положительный заряд переместится к катоду и разность потенциалов между электродами достигнет порогового значения, при котором возможен коронный разряд. Время восстановления «работоспособности» детектора определяется в основном скоростью дрейфа положительных ионов и составляет примерно 10^{-4} с, что соответствует минимальному интервалу времени между двумя последовательными частицами, которые могут быть зарегистрированы раздельно (разрешающее время детектора т).

Необходимо отметить, что в счетчике, заполненным только аргоном, после восстановления напряжения на электродах коронный разряд развивается уже без участия ядерной частицы. Нейтрализация положительных ионов аргона на катоде и (или) фотоионизация материала стенок приводит к появлению свободных электронов, которые порождают новые ионные лавины и, соответственно, ложный импульс. Через $\sim 10^{-4}$ с цикл повторяется. В результате возбуждается прерывистый коронный разряд и детектор становится нечувствителен к ядерным излучениям. Для устранения ложных разрядов в рабочий объем вводят вещества, молекулы которых имеют существенно более низкий потенциал ионизации, чем атомы аргона. При столкновениях ионы аргона передают заряд и энергию возбуждения молекулам примеси. Дезактивация этих возбужденных молекул происходит, в основном, безизлучательно и сопровождается их диссоциацией. Таким образом, гасящие добавки резко уменьшают вероятность появления ложных импульсов и полностью исключают возможность возникновения «неуправляемого» коронного разряда.

Развитие прерываемого коронного разряда предопределяет большую амплитуду выходного импульса и, соответственно, высокую чувствительность счетчика: частица, создавшая хотя бы одну пару ионов, будет зарегистрирована. Это делает счетчики особенно удобными для регистрации β–частиц, имеющих непрерывный спектр энергий. Вместе с тем независимость амплитуды импульса от энергии ионизирующей частицы не позволяет использовать счетчики Гейгера-Мюллера в спектрометрических исследованиях.

Важными характеристиками счетчиков являются фон и разрешающее время.

5

Фон (скорость счета фона) – число импульсов, зарегистрированных прибором в единицу времени, в отсутствие исследуемых радиоактивных препаратов. Фон детектора обусловлен как внешним излучением (космические лучи, естественная радиоактивность конструкционных материалов, лабораторные источники излучения, радиоактивные загрязнения деталей радиометрической установки и т.п.), так и самопроизвольными разрядами в счетчике (ложные импульсы). Поскольку устранить все причины появления фона нельзя, измеряемая скорость счета препарата всегда содержит фоновую составляющую. Фон оказывает влияние на точность определения скорости счета радиоактивного вещества и тем большее, чем ниже активность препарата (см. уравнение (1.32)). Очевидно, что фон надо свести к минимуму. В частности, чтобы уменьшить влияния внешнего излучения счетчик обычно помещают в защитный "домик" из свинца.

Фон, среднее значение которого указано в техническом паспорте каждого детектора, зависит от типа детектора, его конструкции, а также условий и срока эксплуатации. Например, у счетчиков типа СТС фон не должен быть выше 110 имп/мин. Превышение этого уровня, при условии правильно установленного рабочего напряжения и отсутствия радиоактивных загрязнений в защитном домике, указывает на выход счетчика из строя.

Разрешающее время (т) детектора или установки в целом – это минимальный интервал времени между двумя последовательными импульсами (частицами), которые регистрируются раздельно. В течение времени τ установка не может фиксировать появление других частиц в рабочем объеме детектора. Потери при регистрации в общем случае определяются той частью установки, у которой разрешающее время максимально. Разрешающее время самогасящихся счетчиков Гейгера-Мюллера составляет приблизительно 10^{-4} с, сцинтилляционных детекторов - $10^{-8} \div 10^{-6}$ с, полупроводниковых – $10^{-8} \div 10^{-7}$ с. Электронные схемы блоков регистрации конструируются в каждом случае, как правило, так, чтобы их разрешающее время было меньше указанных значений τ . Поэтому соответствующие потери определяются детекторами.

Пусть в рабочий объем детектора проникает I_{T} частиц в секунду, каждая из которых ионизирует рабочее вещество. При этом установка фиксирует I_{c} импульсов (частиц). Тогда доля незарегистрированных частиц, в первом приближении, составит $\tau \cdot I_{c}$, а их среднее число будет равняться $I_{T} \cdot \tau \cdot I_{c}$. Число незарегистрированных частиц равно: $I_{T} \cdot \tau \cdot I_{c} = I_{T} - I_{c}$ (1.1)

Согласно (1.1), разрешающее время можно рассчитать по уравнению:

$$\tau = \frac{\mathbf{I}_{\mathrm{T}} - \mathbf{I}_{\mathrm{c}}}{\mathbf{I}_{\mathrm{T}} \cdot \mathbf{I}_{\mathrm{c}}} \tag{1.2}$$

Разрешающее время можно определить, например, по изменению скорости счета серии препаратов с известной абсолютной активностью (A_i) каждого из них (см. Раздел 1.3). Следует отметить, что значение τ , вычисленное согласно (1.2), будет близко к реальному при условии ($I_r - I_c$) $\leq 0,1 \cdot I_r$. В других случаях это уравнение можно использовать лишь для приблизительной оценки разрешающего времени.

Разрешающее время ограничивает максимальную скорость счета, которую может измерить данный детектор с желаемой точностью: чем больше τ , тем меньше достоверно фиксируемая скорость счета. Если доля нерегистрируемых частиц ($\tau \cdot I_c$) превышает 1÷3%, в результат измерения вводят поправку на разрешающее время. Для счетчиков Гейгера-Мюллера, например, этому условию соответствует $I_c = 50\div150$ имп/с.

Сцинтилляционные детекторы позволяют регистрировать в сотни раз большую скорость счета.

Величину истинной скорости счета препарата I, которую также называют **регистрируемой активностью**, получают после вычитания скорости счета фона I_{ϕ} из исправленной на разрешающее время скорости счета I_{r} , рассчитанной по (1.1).

$$\mathbf{I} = \mathbf{I}_{\mathrm{T}} - \mathbf{I}_{\mathrm{f}} = \frac{\mathbf{I}_{\mathrm{c}}}{1 - \tau \cdot \mathbf{I}_{\mathrm{c}}} - \mathbf{I}_{\mathrm{f}}$$
(1.3),

где I_c – измеренная суммарная скорость счета препарата вместе с фоном

1.2. Обработка результатов измерения радиоактивности

Обработка результатов любых измерений сводится не только к расчетам, но и учету систематических погрешностей, оценке случайных погрешностей и устранению возможных грубых ошибок.

Систематические погрешности имеют одинаковые значения при выполнении измерений одним и тем же методом с помощью одного и того же прибора. Они отклоняют результаты всех измерений в одну сторону, завышая или занижая истинное значение измеряемой величины. Эти погрешности можно выявить до начала измерений, свести к минимуму или, по крайней мере, оценить.

К систематическим относятся, например, погрешности, связанные с ослаблением излучения в воздухе и стенке детектора, его самоослаблением, обратным рассеянием и вероятностью регистрации частиц (фотонов) детектором. Соответствующие поправочные коэффициенты k, S, q и є определяются, как правило, с помощью эмпирических формул и графиков, которые не всегда строго отвечают условиям конкретного измерения. Для многих нуклидов с разветвленной схемой распада погрешность определения ряда коэффициентов р также весьма значительна. Значения коэффициентов, используемые при расчетах, могут отличаться от истинных на 10-15%. Для уточнения каждой поправки конкретного измерения обычно требуется выполнить дополнительное, достаточно трудоемкое исследование. Поэтому в большинстве случаев довольствуются приблизительными значениями поправочных коэффициентов, допуская, что относительная погрешность их определения составляет ~15%.

Случайные погрешности обусловлены рядом причин, действие которых неодинаково в каждом эксперименте и не может быть учтено заранее. Результаты измерений, проведенных в одинаковых условиях, случайно отклоняются в положительную и отрицательную сторону от истинного значения измеряемой величины. Случайные погрешности определяются, например, классом точности и стабильностью работы приборов, а при радиометрических измерениях – также и вероятностным характером процесса распада ядер. С этим процессом связана минимальная, при данных условиях измерения, погрешность определения числа регистрируемых импульсов.

Генеральная и выборочная совокупность случайных величин. Дисперсия и стандартное отклонение

Каждый экспериментальный результат x_i, в частности, результат измерения числа импульсов представляет собой случайную величину. Абсолютно точное значение измеряемой величины (его называют *генеральным средним* и обозначают µ) может

быть получено лишь при бесконечно большом числе экспериментов. Пусть P(x_i) – вероятность появления значения x_i случайной величины x, тогда

$$\mu(\mathbf{x}) = \mu = \sum_{i=-\infty}^{\infty} x_i P(x_i)$$
(1.4)

Гипотетическую совокупность всех мыслимых результатов (от - ∞ до + ∞) называют *генеральной совокупностью*. Параметрами генеральной совокупности являются генеральное среднее μ и *генеральная дисперсия* σ^2 , которая служит мерой рассеяния случайной величины х относительно своего генерального среднего:

$$\sigma^{2} = \sum_{i=-\infty}^{\infty} (x_{i} - \mu)^{2} P(x_{i})$$
(1.5)

Положительное значение корня квадратного из генеральной дисперсии называется абсолютным стандартным отклонением или абсолютным средним квадратическим отклонением и также характеризует рассеяние случайной величины относительно µ:

$$\sigma = \sqrt{\sigma^2} \tag{1.6}$$

Считается, что результаты измерений подчиняются нормальному закону распределения (распределению Гаусса). Вероятность того, что случайная величина окажется в пределах бесконечно малого интервала между х и (x+dx), определяется как $\varphi(x) dx$, где функция $\varphi(x)$ – плотность вероятности нормального распределения

$$\varphi(\mathbf{x}) = \frac{1}{\sigma\sqrt{2\pi}} \exp[-\frac{(\mathbf{x}-\mu)^2}{2\sigma^2}] , \qquad -\infty < \mathbf{x} < \infty \qquad (1.7)$$

Кривую нормального распределения характеризуют генеральные параметры μ и σ^2 .

На практике проводится ограниченное число экспериментов (измерений). Совокупность п реальных результатов, полученных при данных условиях эксперимента, рассматривают как случайную выборку из гипотетической генеральной совокупности, т.е. как выборочную совокупность. Измерения, результаты которых составляют выборочную совокупность, обычно называют параллельными. Для выборки из п результатов рассчитывают выборочное среднее (среднее арифметическое)

$$\overline{\mathbf{x}} = \frac{1}{n} \sum_{i=1}^{n} \mathbf{x}_i \tag{1.8}$$

Рассеяние результатов измерения x_i относительно среднего характеризуют выборочная дисперсия s^2 и(или) выборочное среднее квадратическое отклонение **s**

$$s^{2} = \frac{1}{n-1} \sum_{i=1}^{n} (\overline{x} - x_{i})^{2} \qquad \text{if } s = \sqrt{s^{2}}$$
(1.9)

Величину s называют также выборочным *стандартным отклонением*. Для серии из n измерений скорости счета I стандартное отклонение, согласно (1.9), равно:

$$s_{I} = \sqrt{\frac{1}{n-1} \sum_{i=1}^{n} (I_{i} - \bar{I})^{2}}$$
(1.10)

Знаменатель в (1.9) и (1.10) представляет собой число степеней свободы f, т.е. число независимых измерений минус число связей между ними (минус число определяемых параметров). В этих уравнениях f = (n-1), так как на n независимых результатов при расчете выборочного среднего накладывается только одна связь вида (1.8).

Следует отметить, что дисперсия и квадратическое (стандартное) отклонение характеризуют воспроизводимость результатов измерений.

Статистический характер радиоактивного распада. Распределение Пуассона

Радиоактивный распад ядра – процесс, которому присущ вероятностный характер. Пусть время наблюдения t над достаточно большим числом ядер существенно меньше периода их полураспада. Тогда число распавшихся в единицу времени ядер и, при условии стабильной работы приборов, число зарегистрированных импульсов N будут подчиняться распределению Пуассона. Вероятность P(N) того, что за данный промежуток времени будет зарегистрировано N импульсов, если их среднее число равно \overline{N} , определяется выражением:

$$P(N) = \frac{\overline{N}^{N}}{N!} \exp(-\overline{N})$$
(1.11)

Практически уже при $\overline{N} \ge 10$ распределение Пуассона аппроксимируется нормальным распределением^(*), оба параметра которого равны \overline{N} .

Таким образом, дисперсия пуассоновского распределения числа импульсов равна

$$\sigma_{\pi(N)}^2 = \overline{N} \tag{1.12}$$

Соответствующее абсолютное среднее квадратическое отклонение $\sigma_{n(N)}$ называют также *абсолютной квадратической флуктуацией*, чтобы подчеркнуть, что это отклонение обусловлено статистикой (флуктуацией) радиоактивного распада.

Распределение Пуассона позволяет определить абсолютную квадратическую флуктуацию отдельного измерения числа импульсов N_i, зарегистрированных за время t, или скорости счета I_i:

Доверительный интервал и доверительная погрешность среднего

При обработке результатов эксперимента исследователю важно ответить на вопрос, насколько близки полученные данные к истинному значению измеряемой величины. Среднее арифметическое \bar{x} и выборочная дисперсия s² являются лишь *точечными оценками* генеральных параметров

$$\mu \cong \overline{\mathbf{x}} \qquad \mathbf{\mu} \qquad \sigma^2 \cong \mathbf{s}^2 \tag{1.14}$$

В пределе, при $n \to \infty$, среднее \overline{x} стремится к генеральному среднему, а выборочная дисперсия - к дисперсии генеральной совокупности σ^2 .

Однако приближенные равенства (1.14) не дают представления о надежности и точности оценки. Например, для скорости счета I, в отсутствие иных источников рассеяния, кроме статистического характера распада можно записать: $s_I \cong \sigma_{\Pi(I)}$ (1.15). При этом значение s_I в некоторых экспериментах может *случайно* оказаться меньше $\sigma_{\Pi(I)}$, хотя именно величина $\sigma_{\Pi(I)}$ характеризует минимально возможное, при заданных условиях измерения, среднее квадратическое отклонение скорости счета. Поэтому при обработке результатов рассчитываются границы *доверительного интервала*,

^{*} Распределение Пуассона, в отличие от нормального, дискретно: N - целое положительное число.

внутри которого с заранее заданной *доверительной вероятностью* γ может находиться истинное значение параметра. Одновременно устанавливается *уровень значимости* p – вероятность появления отклонений, лежащих вне доверительных границ: p=1- γ . Ширина этого интервала определяет точность результата измерений, а доверительная вероятность характеризует надежность оценки. Доверительные интервалы обычно вычисляют для 95%-ной вероятности (γ =0,95; p=0,05).

Доверительный интервал нужен как для корректного представления экспериментальных данных, так и для построения графиков, особенно при отсутствии теоретического описания данных. Экспериментальную кривую можно проводить в любых местах доверительных интервалов.

При построении доверительных интервалов для небольшой выборки используют распределение Стьюдента или t-распределение, которое имеет нормированная случайная величина

$$t = \frac{\overline{x} - \mu}{s_{\overline{x}}} = \frac{\overline{x} - \mu}{s / \sqrt{n}}$$
(1.16)

В формуле (1.16) $s_{\overline{x}}$ – выборочное квадратическое отклонение среднего, которое в \sqrt{n} раз меньше квадратического отклонения отдельного измерения s:

$$s_{\overline{x}} = \sqrt{s_{\overline{x}}^2} = \frac{s}{\sqrt{n}} = \sqrt{\frac{1}{n(n-1)}} \sum_{i=1}^{n} (\overline{x} - x_i)^2$$
(1.17),

где $s_{\overline{x}}^2$ - выборочная дисперсия среднего арифметического.

Значения t для задаваемой вероятности γ и числа степеней свободы *f*, связанного с выборочной дисперсией среднего арифметического $s_{\overline{x}}^2$, приведены в табл. П.2. Используя значения $t_{\gamma,f}$, можно определить доверительный интервал для генерального среднего μ при вероятности γ :

$$\overline{\mathbf{x}} - \mathbf{t}_{\gamma, \mathbf{f}} \frac{\mathbf{s}}{\sqrt{n}} < \mu < \overline{\mathbf{x}} + \mathbf{t}_{\gamma, \mathbf{f}} \frac{\mathbf{s}}{\sqrt{n}}$$
(1.18),

где s- выборочное квадратическое отклонение измеряемой величины, рассчитанное для совокупности из n результатов; (n-1)=f.

Соотношение (1.18) используют для интервальной оценки μ в тех случаях, когда значение генеральной дисперсии σ^2 не известно. Доверительной погрешностью или погрешностью среднего при доверительной вероятности γ называется величина:

$$\Delta_{\gamma,t} = \pm t_{\gamma,f} \cdot \frac{s}{\sqrt{n}} \tag{1.19}$$

Среднее \bar{x} из n случайных величин само по себе является случайной величиной и распределение \bar{x} , в общем случае, может подчиняться различным законам. Показано, что значения \bar{x} для нескольких выборочных совокупностей, которые содержат n результатов, являющихся составными частями одной нормальной совокупности с параметрами μ и σ^2 , также подчиняется нормальному распределению с тем же значением генерального среднего μ и генеральной дисперсией $\sigma_{\bar{x}}^2$, равной

$$\sigma_{\overline{x}}^2 = \sigma^2 / n \tag{1.20}$$

Введем вместо случайной величины \bar{x} нормированную случайную величину z, которая распределена по нормальному закону с параметрами $\mu=0$ и $\sigma_z^2 = 1$:

$$z = \frac{\overline{x} - \mu}{\sigma_{\overline{x}}} = \frac{\overline{x} - \mu}{\sigma / \sqrt{n}}$$
(1.21)

В этом случае вероятность γ того, что случайная величина z попадет в интервал с доверительными границами (- u_{γ} , + u_{γ}) определяется выражением

$$P(-u_{\gamma} < \frac{\overline{x} - \mu}{\sigma / \sqrt{n}} < +u_{\gamma}) = \gamma$$
(1.22)

Значения u_{γ} для вероятности γ приведены в табл. 1.2.1. Отметим, что t-распределение при $n \rightarrow \infty$ превращается в нормальное, а значения t_{∞} в табл. П.2 равны значениям u_{γ} .

								Та	блица 1.	2.1
$u_{\gamma} = t_{\infty}$	1	1,281	1,5	1,645	1,960	2	2,576	3	3,291	
γ	0,683	0,8	0,866	0,9	0,95	0,955	0,99	0,997	0,999	

Соотношение (1.22) позволяет определить границы доверительного интервала для генерального среднего при вероятности γ , если известно значение генеральной дисперсии σ^2 :

$$\overline{\mathbf{x}} - \mathbf{u}_{\gamma} \frac{\sigma}{\sqrt{n}} < \mu < \overline{\mathbf{x}} + \mathbf{u}_{\gamma} \frac{\sigma}{\sqrt{n}}$$
(1.23)

Доверительная погрешность в данном случае определяется как:

$$\Delta_{\gamma,\mathbf{u}} = \pm \mathbf{u}_{\gamma} \frac{\sigma}{\sqrt{n}} \tag{1.24}$$

Таким образом, результат измерений среднего следует записывать, указывая при этом вероятность γ , в виде:

$$\overline{\mathbf{x}} \pm \Delta_{\gamma, \mathbf{t}}$$
 или $\overline{\mathbf{x}} \pm \Delta_{\gamma, \mathbf{u}}$ (1.25)

Относительная доверительная погрешность (бу) среднего арифметического равна:

$$\delta_{\gamma} = \frac{\Delta_{\gamma}}{\overline{\mathbf{x}}} \tag{1.26}$$

Статистический критерий пуассоновского характера распределения числа зарегистрированных импульсов

Рассеяние результатов измерения радиоактивности, в общем случае, может быть обусловлено не только статистическим характером распада и колебаний фона, но и другими случайными факторами (аппаратурные помехи, погрешности процедуры измерений и т.п.). Поэтому по завершению серии опытов проверяют соответствие распределения результатов измерения числа импульсов (скорости счета) закону Пуассона. Для оценки степени близости наблюдаемого распределения к пуассоновскому (теоретическому) распределению рассчитывают χ^2 -критерий:

$$\chi_{p}^{2} = (n-1)\frac{s_{N}^{2}}{\sigma_{\pi(N)}^{2}} = \frac{\sum_{i=1}^{n}(N_{i}-\overline{N})^{2}}{\overline{N}} \quad \text{или} \qquad \chi_{p}^{2} = (n-1)\frac{s_{I}^{2}}{\sigma_{\pi(I)}^{2}} = \frac{\sum_{i=1}^{n}(I_{i}-\overline{I})^{2}}{\overline{I}/t} \qquad (1.27)$$

Выборочная дисперсия s^2 учитывает все источники случайных погрешностей при регистрации импульсов, а дисперсия σ^2 – только статистику радиоактивного распада.

Различие между наблюдаемым и теоретическим распределениями считается несущественным, если экспериментальная величина $\chi^2_{_{3ксп.}}$ не превышает табличного зна-

чения $\chi^2_{0,05}$ для заданного уровня значимости (p=0,05) и данного числа степеней свободы *f* (табл. П.3). В этом случае для оценки генерального среднего используют доверительный интервал вида (1.23). Например, доверительную погрешность среднего (\overline{N}) из n измерений числа импульсов (N_i), обусловленную статистическим характером распада и(или) колебаний фона, рассчитывают на основании (1.24):

$$\Delta_{\gamma(\overline{N})} = \pm u_{\gamma} \frac{\sigma_{\pi(N)}}{\sqrt{n}} = \pm u_{\gamma} \frac{\sqrt{N}}{\sqrt{n}}$$
(1.28)

В этом случае, т.е. в отсутствие аппаратурных помех, доверительную погрешность отдельного измерения N_i можно определить как:

$$\Delta_{\gamma(N_i)} \cong \Delta_{\gamma(N)} = \pm u_{\gamma} \sigma_{\pi(N)} \cong \pm 1.96 \sqrt{N_i}$$
(1.29),

где для доверительной вероятности у=0,95 постоянная u_γ=1,96 (табл. 1.2.1).

Если $\chi^2_{_{3KCII}} > \chi^2_{_{0,05}}$, то расхождение между указанными распределениями признается значимым. В этом случае генеральное среднее оценивают на основании величины s, вычисленной по (1.10), и доверительную погрешность среднего (\bar{I} или \bar{N}) находят в соответствии с (1.19).

С помощью χ^2 – критерия можно также проверить стабильность (надежность) работы регистрирующего прибора (см. раздел 1.3).

Погрешность косвенного измерения. Закон накопления погрешностей

В экспериментальной практике подлежащая определению величина Y во многих случаях не измеряется непосредственно, а рассчитывается по результатам прямого измерения нескольких параметров, от которых она зависит. Погрешность такого косвенного «измерения» можно вычислить с помощью закона накопления погрешностей. Если определяемая величина Y= $\phi(x_1,x_2,x_3,...,x_k)$ представляет собой функцию «k» переменных и известны выборочные дисперсии результатов непосредственных измерения s $^2_{x_1}$, s $^2_{x_2}$, s $^2_{x_3}$,...,s $^2_{x_k}$, то дисперсия Y равна:

$$s_{Y}^{2} = \left(\frac{\partial Y}{\partial x_{1}}\right)^{2} s_{x_{1}}^{2} + \left(\frac{\partial Y}{\partial x_{2}}\right)^{2} s_{x_{2}}^{2} + \left(\frac{\partial Y}{\partial x_{3}}\right)^{2} s_{x_{3}}^{2} + \dots + \left(\frac{\partial Y}{\partial x_{k}}\right)^{2} s_{x_{k}}^{2}$$
(1.30)

В это соотношение вместо выборочных дисперсий можно подставить генеральные дисперсии $\sigma_{x_i}^2$ или квадраты доверительных погрешностей $\Delta_{\gamma(x_i)}^2$ (см. (1.19, 1.24)). Применение (1.30) для двух важных частных случаев дает следующие результаты:

Функция	Доверительная погрешность
$Y = \frac{x_1 \cdot x_2}{x_3}$	$\delta_{\rm Y}^2 = \delta_{{\rm x}_1}^2 + \delta_{{\rm x}_2}^2 + \delta_{{\rm x}_3}^2$
$Y = x_1 + x_2 - x_3$	$\Delta_{\rm Y}^2 = \Delta_{{\rm x}_1}^2 + \Delta_{{\rm x}_2}^2 + \Delta_{{\rm x}_3}^2$

Примером косвенных «измерений» является определение скорости счета препарата ($I_{np}=I_c-I_{\Phi}$), которая рассчитывается по результатам измерений двух величин: суммарной скорости счета препарата вместе с фоном (I_c) и скорости счета фона (I_{ϕ}). В соответствии с (1.30) доверительная погрешность определения I_{np} равна:

$$\Delta_{\gamma(\mathbf{I}_{c}-\mathbf{I}_{\phi})} = \pm \sqrt{\Delta_{\gamma(\mathbf{I}_{c})}^{2} + \Delta_{\gamma(\mathbf{I}_{\phi})}^{2}}$$
(1.31)

Погрешности отдельного (единственного) измерения I_c и I_{Φ} можно вычислить, предполагая отсутствие иных источников рассеяния результатов, кроме статистического характера распада и колебания фона, по уравнениям (1.29) и (1.13). В этом случае относительная погрешность скорости счета I_{np} для доверительной вероятности γ определяется уравнением вида:

$$\delta_{\gamma(I_{np})} = \delta_{\gamma(I_c - I_{\phi})} = \frac{\Delta_{\gamma(I_c - I_{\phi})}}{I_c - I_{\phi}} = u_{\gamma} \cdot \frac{1}{I_c - I_{\phi}} \cdot \sqrt{\frac{I_c}{t_c} + \frac{I_{\phi}}{t_{\phi}}}$$
(1.32)

Если проводится n_c параллельных измерений одного препарата и n_ф измерений фона, то доверительные погрешности для средних значений \bar{I}_c и \bar{I}_{ϕ} рассчитывают, в зависимости от значения χ^2 – критерия, согласно (1.19) или (1.24). В этом случае

$$\Delta_{\gamma(\bar{I}_{c}-\bar{I}_{\phi})} = \pm \sqrt{t_{\gamma,f_{c}}^{2} \frac{s_{\bar{I}_{c}}^{2}}{n_{c}} + t_{\gamma,f_{\phi}}^{2} \frac{s_{\bar{I}_{\phi}}^{2}}{n_{\phi}}} \quad \text{или} \quad \Delta_{\gamma(\bar{I}_{c}-\bar{I}_{\phi})} = \pm u_{\gamma} \cdot \sqrt{\frac{\bar{I}_{c}}{n_{c}t_{c}} + \frac{\bar{I}_{\phi}}{n_{\phi}t_{\phi}}}$$

$$(1.33)$$

Регистрация радиоактивности имеет свои особенности. Одной из них является выбор оптимального соотношения между временем измерения скорости счета препарата с фоном t_c и временем измерения фона t_{ϕ} , которое, при фиксированной общей продолжительности измерения t, обеспечивает минимальное значение погрешности определения I_{пр}.

Комбинируя (1.30) и (1.13), можно получить выражение для абсолютной квадратической флуктуации скорости счета препарата за вычетом фона:

$$\sigma_{\pi(I_c - I_{\phi})} = \sqrt{\sigma_{\pi(I_c)}^2 + \sigma_{\pi(I_{\phi})}^2} = \sqrt{\frac{I_c}{t_c} + \frac{I_{\phi}}{t_{\phi}}}$$
(1.34)

После дифференцирования уравнения (1.34), используя условия минимума погрешности $d\sigma_{n(1)}=0$ и постоянства t (t= t_c+t_p = const), можно найти искомое соотношение:

$$\frac{\mathbf{t}_{c}}{\mathbf{t}_{\phi}} = \sqrt{\frac{\mathbf{I}_{c}}{\mathbf{I}_{\phi}}} \tag{1.35}$$

Соотношения (1.35) и (1.32), позволяют рассчитать время отдельного измерения препарата с фоном ($t_{c,min}$) и фона ($t_{\Phi,min}$), необходимое для того, чтобы погрешность скорости счета препарата I_{np} не превышала заданной величины $\delta_{\gamma}(I_{np})$.

$$t_{c,\min} = u_{\gamma}^{2} \frac{I_{c} + \sqrt{I_{c}I_{\phi}}}{\delta_{\gamma(I_{\pi p})}^{2} \cdot (I_{c} - I_{\phi})^{2}} \qquad \varkappa \qquad t_{\phi,\min} = u_{\gamma}^{2} \frac{I_{\phi} + \sqrt{I_{c}I_{\phi}}}{\delta_{\gamma(I_{\pi p})}^{2} \cdot (I_{c} - I_{\phi})^{2}}$$
(1.36)

Если предполагается провести n параллельных измерений одного препарата или фона, то время каждого из этих измерений, соответствующее заданному значению $\delta_{\gamma(\bar{I}_{np})}$, должно быть в n раз меньше, чем рассчитанное по (1.36).

Фон счетчиков Гейгера-Мюллера равен нескольким десяткам имп/мин и обычно во много раз меньше скорости счета препарата с фоном. Поэтому в большинстве случаев, согласно (1.32), погрешность $\delta_{\gamma(Inp)}$ будет меньше 10% даже при одном измерении I_c и I_ф продолжительностью по 1÷2 мин. Оптимизация измерений необходима, если

основной целью эксперимента является прямое определение I_{np} , а скорость счета I_c сопоставима со скоростью счета фона. Заметного снижения погрешности прямых радиометрических измерений следует добиваться также в тех случаях, когда эти погрешности вносят существенный вклад в погрешность результата косвенного определения величины Y (см. (1.30)). Напротив, если предварительный расчет показал, что погрешность непосредственного измерения I окажется заведомо меньше известной (или задаваемой) погрешности одного из параметров Y, можно ограничиться проведением нескольких измерений скорости счета препарата продолжительностью по 1 мин (см. работу 2).

1.3. Установка со счетчиком Гейгера-Мюллера

Цель работы

Приобрести навыки измерения скорости счета препаратов с помощью радиометрической установки;

проверить стабильность работы регистрирующей аппаратуры;

определить разрешающее время установки.

Оборудование и препараты

Радиометрическая установка со счетчиком Гейгера-Мюллера типа СТС.

Набор препаратов ⁵⁹⁰Sr(⁹⁰Y) с известной абсолютной активностью и регистрируемой скоростью счета от 5 до 500 имп/с.

Выполнение работы

1. Измерение фона

Определение скорости счета фона проводят в тех же условиях, что и измерения радиоактивности препарата, т.е. при закрытой крышке защитного домика. Проводят 3 измерения продолжительностью t=50 с (или 1 мин), в табл. 1.3.1 вписывают число фоновых импульсов (N_ф) и скорость счета (I_ф=N_ф/t). Полагая, что рассеяние числа отсчетов связано только со статистическим характером колебания фона, вычисляют доверительные интервалы для значений I_{ф,i}, соответствующие 95%-ной доверительной вероятности ($\Delta_{0.95} = \pm 1.96\sigma_{\Pi} \cong 2(I_{\phi,i}/t)^{\frac{1}{2}}$).

Среднее арифметическое значение скорости счета фона \bar{I}_{Φ} сравнивают с паспортными данными. Если значение \bar{I}_{Φ} выше110 имп/мин, а рабочее напряжение установлено правильно и внутренние поверхности домика не содержат радиоактивных загрязнений, счетчик следует заменить.

Таблица1.3.1

				1
N⁰	N _ф , имп	${ m I}_{ m \varphi}$, имп/мин	$\Delta_{0,95}$	${ar{\mathrm{I}}}_{\mathrm{\varphi}}$, имп/мин
1				
2				
3				

2. Проверка стабильности работы аппаратуры

Статистический характер радиоактивного распада дает возможность проверить стабильность (надежность) работы регистрирующего прибора. С этой целью в строго одинаковых условиях проводят 10 последовательных измерений N_i продолжительностью t=50 с (или 1 мин) для препарата со скоростью^(*) счета 1000÷3000 имп/мин. Ис-

^{*} В этом случае $I_c >> I_{\varphi}$, а поправка на разрешающее время пренебрежимо мала.

пользуя уравнения (1.19), (1.12) и (1.27), вычисляют выборочную дисперсию, дисперсию распределения Пуассона и значение χ^2 - критерия.

1		Таблица 1.3.2
N⁰	Результаты измерений (N _i , имп)	Результаты расчетов
1		
2		$\overline{\mathrm{N}}; \ \sigma_{\mathrm{II}(\mathrm{N})}^{2}; \ \mathrm{s}_{\mathrm{N}}^{2}; \ \chi_{\mathrm{3KCII}}^{2}$
10		

Рассчитанное значение $\chi^2_{_{3KC\Pi}}$ сравнивают со значением $\chi^2_{0,05}$ для уровня значимости p=0,05 и числа степеней свободы *f*=9 ($\chi^2_{0,05}$ =16,9; табл. П.3). Считают, что аппаратурные помехи, которые должны нарушить пуассоновский характер распределения числа регистрируемых импульсов, отсутствуют, если значение $\chi^2_{_{3KC\Pi}} \leq 16,9$. В противном случае расхождение между наблюдаемым распределениям и распределением Пуассона признается значимым, что свидетельствует о наличии случайных погрешностей, связанных с нестабильностью работы прибора.

3. Определение разрешающего времени

Для определения разрешающего времени измеряют скорость счета I_{с,i} шести стандартных препаратов с известной абсолютной активностью A_i. Чтобы уменьшить погрешность, связанную с неточной фиксацией препаратов в кассете, проводят по 4 измерения, каждый раз поворачивая препарат вокруг оси на случайный угол. Усредняют полученные результаты.

Таблица 1.3.3

N⁰	А, Бк	N, имп	I, имп/с	$\overline{I}_{c,i}$, имп/с	$\bar{I}_{c,i} \pm \Delta_{\gamma,t}$
I					
6					
Ũ		-			

Доверительный интервал среднего каждой серии измерений ($\bar{I}_{c,i}$) рассчитывают по формуле (1.19). Значение $t_{\gamma,f}$ для вероятности $\gamma=0,95$ и числа степеней свободы f=3 приведены в табл. П.2.

Строят график зависимости скорости счета $I_{c,i}$ препаратов от их абсолютной активности A_i , используя вычисленные доверительные интервалы. При малых значениях I_c , когда произведение $\tau \cdot I_c$ ничтожно мало, скорость счета пропорциональна А. В дальнейшем наблюдается отклонение от линейности. На экстраполированной части прямой линии над точкой I_c находят соответствующее ей значение I_T и по формуле (1.2) рассчитывают значение τ . Определяют максимально возможную скорость счета, которая не требует введения поправки на τ ($\tau \cdot I_{c,max} \le 0,02$).

РАБОТА 2. ОПРЕДЕЛЕНИЕ АБСОЛЮТНОЙ АКТИВНОСТИ МЕТОДОМ ФИКСИРОВАННОГО ТЕЛЕСНОГО УГЛА

2.1. Влияние свойств изотопа и условий измерений на величину регистрируемой активности

Одной из задач, решаемых с использованием детекторов, является измерение числа частиц определенного типа, испускаемых радиоактивным препаратом, и/или его абсолютной активности, т.е. числа ядер, распадающихся в препарате в единицу времени. Однако измерительные приборы фиксируют, как правило, только часть излучения, сопровождающего ядерные превращения. Доля частиц (фотонов), не зарегистрированных приборами, зависит от расположения препарата относительно детектора, поглощения излучения стенками детектора, вероятности взаимодействия излучения с рабочим веществом и других факторов. Кроме того, некоторые частицы, проникшие в чувствительный объем детектора, могут быть не зарегистрированы из-за наличия разрешающего времени. Вместе с тем любой детектор помимо импульсов от частиц, испускаемых исследуемым препаратом, фиксирует и посторонние импульсы – фон. Поэтому переход от числа импульсов I_с, регистрируемых прибором в единицу времени, к абсолютной активности А требует учета ряда поправок.

Прежде всего, в измеренную скорость счета I_c вводят поправки на разрешающее время т (если необходимо) и фон (см. уравнение (1.3)).

Регистрируемая активность I связана с абсолютной активностью А измеряемого образца, содержащего нуклид с простой схемой распада, соотношением

$$I = \varphi A = [\eta (p \varepsilon k S q)] A \qquad (2.1),$$

где φ - коэффициент регистрации; η, р, ε, k, S и q – рассматриваемые ниже поправочные коэффициенты; I и A выражены соответственно числом импульсов и актов распада, отнесенных к одной и той же единице времени.

Если измеряют активность изотопа со сложной схемой распада или равновесной смеси изотопов, то произведение (р є k S q) вычисляют для каждой і-той компоненты излучения и результаты суммируют. В этом случае (2.1) приобретает вид:

$$I = A\eta \sum_{i} p_i \varepsilon_i k_i S_i q_i$$
(2.2)

Эффективностью детектора (є) к данному виду излучения называется вероятность того, что частица (квант), передав часть своей энергии атомам рабочего вещества детектора, вызовет в нем процессы, позволяющие зарегистрировать эту частицу или квант. Коэффициент эффективности є - отношение числа частиц (квантов) І_є, вызвавших такие процессы, к общему числу частиц (квантов) І_d, проникших в рабочий объем детектора за время регистрации (є = І_є /І_d). Следует отметить, что в общем случае из–за наличия разрешающего времени число зарегистрированных импульсов І_с \leq І_є.

Эффективность детектора ε определяется вероятностью взаимодействия частиц (фотонов) с атомами рабочего вещества, которая зависит не только от вида и энергии ядерного излучения, но и от количества вещества в рабочем объеме детектора. Для α -излучения, обладающего очень высокой ионизирующей способностью, ε =1. Эффективность счетчиков Гейгера-Мюллера к β -излучению близка к 100%, так как практически каждая β -частица создает хотя бы одну пару ионов даже в небольшом газовом объеме детектора.

Эффективность этих счетчиков к γ -излучению зависит от его энергии, материала и толщины катода, так как вероятность взаимодействия фотонов с атомами газа ничтожно мала. Коронный разряд в счетчике инициируют вторичные электроны, которые «выбиваются» фотонами из поверхностных слоев материала катода. Однако даже при оптимальной толщине катода эффективность не превышает 2%, а для γ -квантов с энергий $E_{\gamma} \leq 1$ МэВ коэффициент ε равен 0,2 \div 0,6%.

Для регистрации у–излучения используют, как правило, сцинтилляционные или полупроводниковые детекторы. Эффективность этих детекторов, в зависимости от энергии фотонов, состава и размеров сцинтиллятора (или полупроводникового кристалла) составляет от 20% до 100%. Эффективность регистрации заряженных частиц такими детекторами обычно близка к 100%.

Коэффициент ослабления k учитывает потери излучения на пути от источника до рабочего вещества детектора. Он равен отношению числа частиц I_d, проникших в чувствительный объем детектора через слой воздуха толщиной d₁ и стенку (окно)



Рис. 2.1. Зависимость коэффициента ослабления k для β-частиц от отношения d/R_{max.}

счетчика толщиной d_2 , к числу частиц I_{qS} , испускаемых в направлении детектора с поверхности препарата (k= I_d / I_{aS}).

Проникающая способность β-излучения характеризуется максимальным пробегом R_{max} – минимальной толщиной поглотителя, который задерживает все β-частицы начальной энергией Е_{в.тах} (табл. П.4). Следовательно, регистрация βчастиц счетчиками Гейгера-Мюллера возможна при условии d₂<R_{max}. В частности, для измерения низкоэнергетического излучения (E_{β,max} < 0,2 МэВ) обычно используют детекторы с окном толщиной $3 \div 5$ мг/см².

Ослабление потока β–частиц сравнительно тонкими поглотителями (d≤0,3 R_{max}) описывается, в первом приближении, эмпирической экспоненциальной зависимостью. В этом случае, с погрешностью ~ 15%, коэффициент k можно определить по формуле:

$$k = \exp(-\mu d)$$
 (2.3),

где μ - массовый коэффициент ослабления в см²/г (табл. П.4; значения μ и R_{max}, приведенные для алюминия, можно использовать для оценки ослабления β -излучения в других материалах), d = d₁+d₂ – суммарная толщина слоя воздуха и окна в г/см².

Если толщина поглощающего слоя d превышает 0,3·R_{max.}, то для оценки k можно воспользоваться эмпирическим графиком (рис. 2.1).

Экспоненциальный закон ослабления γ -излучения выполняется при любой толщине поглотителя и коэффициент k для квантов с энергией E_{γ} всегда может быть рассчитан (значения μ_{γ} приведены в табл. П.5). Однако в большинстве случаев (например, при E_{γ} >0,1 МэВ) потерями γ -излучения в стенках детектора пренебрегают, принимая k = 1.

Проникающая способность α-частиц крайне низка: их пробег в твердом веществе измеряется десятками микрометров. Поэтому α-излучающие препараты помешают внутрь рабочего объема (рабочего вещества) детектора; в этом случае k=1.

Коэффициент самоослабление S учитывает поглощение (рассеяние) ядерного излучения в самом радиоактивном веществе и равен отношению числа частиц или квантов I_S , испускаемых в направлении детектора с поверхности препарата, находящегося на бесконечно тонкой подложке, к полному числу частиц или квантов I_{η} , испускаемых этим препаратом в направлении детектора ($S = I_S / I_n$).

Поправку на самослабление следует учитывать, прежде всего, при регистрации β -частиц. Выше отмечалось, что ослабление β -излучения достаточно тонкими поглотителями подчиняется экспоненциальному закону. Для оценки S в этом случае ($d_{np} \leq 0,3 \cdot R_{max}$) можно воспользоваться формулой:

$$S = \frac{1 - \exp(-\mu d_{\pi p})}{\mu d_{\pi p}}$$
(2.4),

где толщина d_{np} выражена в линейных (см) или массовых единицах (г/см²); коэффициент ослабления μ - в см⁻¹ или см²/г, соответственно.

При регистрации β -излучения стараются использовать очень тонкие препараты, для которых произведение $\mu d_{np} \le 0.02$. В этом случае, согласно (2.4), коэффициент $1 \ge S \ge 0.99$ и поправка на самоослабление не вводится.

Поправка на самоослабление не вводится также при относительных измерениях «толстых» ($d_{np} \ge 0.75 \cdot R_{max}$) источников β -излучения (метод насыщенных слоев). В этом случае регистрируемая скорость счета I пропорциональна удельной активности A_{yg} образца, имеющего площадь s:

$$I = \frac{A_{y \pi} \cdot s}{\mu} (\varepsilon \cdot k \cdot q \cdot p \cdot \eta)$$
(2.5),

где ϵ , k, q, p и η- обсуждаемые в настоящем разделе поправочные коэффициенты; A_{yg} может быть выражена либо в имп/с·г (μ - в см²/г), либо в имп/с·см³ (μ - в см⁻¹); размерность s - см².

Ослабление потока γ -квантов, как правило, пренебрежимо мало. Уравнение типа (2.4) целесообразно использовать, заменив коэффициенты μ (для β -излучения) на коэффициенты μ_{γ} из табл. П.5, для оценки самопоглощения мягкого γ -излучения в достаточно толстых препаратах ($\mu_{\gamma} \cdot d_{np} > 0,05$).

Коэффициент обратного рассеяния q – отношение числа частиц I_{qS} , испускаемых в направлении детектора с поверхности препарата, находящегося на подложке конечной толщины, к числу частиц I_S , испускаемых в направлении детектора с поверхности того же препарата при бесконечно тонкой подложке (q = I_{qS}/I_S).

Бета-частица может изменять направления своего движения при каждом взаимодействии с атомами материала подложки, на которую нанесен исследуемый препарат. В результате некоторая часть излучения, испускаемого в сторону подложки, может от-



Рис. 2.2. Зависимость коэффициента q от материала подложки для β-излучения ⁶⁰Со и ³²Р

ражаться в направлении детектора. Коэффициент q возрастает с увеличением толщины подложки h, достигая насыщения при h≅0,2÷0,4·R_{max}. Обратное рассеяние также растет при увеличении атомного номера материала подложки Z и энергии β-частиц, проявляя тенденцию к насыщению (рис. 2.2; ⁶⁰Co $E_{\beta,max}$ = 0,3 МэВ; ³²Р $E_{\beta,max}$ = 1,7 МэВ). При этом обратное рассеяние излучения с энергией Е_{β,max}≥ 0,6 МэВ одной и той же подложкой примерно одинаково. Если подложка изготовлена из легкого материала, например, оргстекла (Z≅4), то обратным рассеянием излучения практически для всех β-источников можно пренебречь (1<q ≤1,1; рис. 2.2).

Для достаточно толстых препаратов (практически начиная с $d_{np} > 0,2 \cdot R_{max}$) коэффициент q=1, так как отраженные β -

частицы поглощается самим препаратом.

При измерении γ-излучающих препаратов обратное рассеяние, как правило, не учитывают, так как в большинстве случаев q ≤ 1,02.

Поправка на схему распада р. Спектр излучения, сопровождающего распад ядер большинства нуклидов, состоит из частиц и/или γ -квантов нескольких энергетических групп, которые характеризуются различными наборами коэффициентов ε_i , k_i , S_i и q_i . Доля излучения данного вида (или данной энергии) в спектре испускаемых ядром частиц (квантов) называется поправкой на схему распада р. Значения коэффициентов p_i приведены в таблицах изотопов (табл. П.1)

Геометрический коэффициент η учитывает потери излучения, обусловленные взаимным расположением препарата и счетчика. Он равен отношению числа частиц (квантов) I_η, испускаемых препаратом, находящимся на бесконечно тонкой подложке, в направлении чувствительного объема детектора к общему числу частиц (квантов) $A\sum_{i} p_{i}$, появляющихся при распаде ядер ($\eta = I_{\eta} / A \sum_{i} p_{i}$).

Геометрический коэффициент равен единице, если радиоактивный препарат находится внутри ионизационного газового детектора (4 π -счетчик) или радиоактивное вещество растворено в жидком сцинтилляторе. Коэффициент η в ряде случаев можно определить, рассчитав телесный угол ω , под которым детектор облучается источником излучения ($\eta = \omega/4\pi$). В случае сложной конфигурации препарата используют экспериментальный метод нахождения η (см. п. 2.2).

Абсолютную активность препарата, согласно (2.2), можно найти по значению его истинной скорости счета, если известен коэффициент регистрации ф.

Точно определить или рассчитать все сомножители коэффициента φ , как отмечалось выше, во многих случаях весьма затруднительно. Поэтому для определения абсолютной активности часто используют либо «метод относительных измерений», либо «метод фиксированного телесного угла». Суть обоих методов – сравнение, в строго тождественных условиях, скорости счета исследуемого (контрольного) препарата (I_x) со скоростью счета эталонного (стандартного) препарата (I_{3T}), содержащего известное количество радионуклида.

Измерения проводят на одной и той же установке с одним и тем же детектором и кассетой для крепления образцов. Препараты должны иметь идентичные форму и размер и быть одинаково расположены относительно детектора. Радиоактивные вещества наносят на равные по толщине подложки, которые изготовлены из одного и тоже материала. При регистрации β -частиц рекомендуется использовать тонкую органическую пленку или бумагу, обратное рассеяние от которых минимально. Для устранения погрешности, связанной с самоослаблением β -излучения, следует измерять скорость счета либо очень тонких препаратов ($\mu d_{np} \le 0,02$), либо препаратов, толщина которых сравнима (или больше) с максимальным пробегом β -частиц.

Если препараты содержат один и тот же радионуклид, то, при проведении измерений в одних и тех же условиях, коэффициенты регистрации φ будут одинаковы. В этом случае говорят об определении абсолютной активности (A_x) по «методу относительных измерений»:

$$A_{x} = \frac{I_{x}}{I_{2T}} A_{3T}$$
(2.6)

В тех случаях, когда отсутствуют стандартные препараты, содержащие тот же нуклид, что и используемый в работе, применяют «метод фиксированного телесного угла». Он заключается в измерении скорости счета препаратов при соблюдении постоянства геометрического коэффициента η в сочетании с расчетом всех необходимых поправок, входящих в коэффициент регистрации φ. Поскольку расчет каждого из коэффициентов в (2.2) будет увеличивать погрешность определения А, стремятся обеспечить такие условия регистрации, которые позволяют считать хотя бы некоторые поправки равными 1.

2.2. Определение абсолютной активности препарата ⁹⁰Sr(⁹⁰Y)

В настоящей работе для определения абсолютной активности контрольного препарата 90 Sr(90 Y), в котором изотопы находятся в состоянии векового равновесия, используют эталонный препарат 204 Tl. Необходимые для последующих расчетов данные (периоды полураспада, энергия частиц $E_{\beta,max}$ и выходы частиц на распад) приведены в табл. П.1.

Препараты представляют собой алюминиевые диски толщиной 1 мм, на поверхность которых нанесено радиоактивное вещество в количестве, соответствующему условию «бесконечно тонкий образец» (S=1). Площадь активного пятна в центре дисков равна 1 см². Для обоих источников эффективность регистрации β-излучения ϵ =1. Коэффициенты обратного рассеяния излучения 90 Sr, 204 Tl и 90 Y, в пределах погрешности измерений, можно считать одинаковыми (1,2≤q≤1,3).

Таким образом, на основании (2.2), с учетом равенства η, можно записать:

$$A_{x} = \frac{I_{x}}{I_{yT}} \frac{\sum_{j} p_{j} \varepsilon_{j} k_{j} S_{j} q_{j}}{\sum_{j} p_{i} \varepsilon_{i} k_{i} S_{i} q_{i}} A_{yT} \qquad \mu \qquad A_{x} = A_{Sr(Y)} = \frac{I_{Sr(Y)}}{I_{Tl}} \cdot \frac{0.98 \cdot k_{Tl}}{(k_{Sr} + k_{Y})} A_{Tl} \qquad (2.7),$$

где индексы ј и і относятся к эталонному и исследуемому препаратам, соответственно. Следует подчеркнуть, что в уравнениях (2.6, 2.7) значения I, I_x и $I_{3\tau}$ - истинные регистрируемые активности, т.е. скорости счета, исправленные на разрешающее время τ и фон (см. уравнение(1.3)). В настоящей работе обычно используются препараты, скорость счета которых меньше 6000 имп/мин, что позволяет не вводить поправку на τ .

Основной вклад в погрешность искомой величины A_x вносит значительная погрешность определения коэффициентов ослабления k ($\delta_{k(TI)}=\delta_{k(Sr)}=\delta_{k(Y)}=0,15$); высокая точность измерения скорости счета практически не будет влиять на конечный результат. Учитывая это условие, для определения A_x можно ограничиться проведением, как правило, 4÷5 измерений скорости счета препаратов продолжительностью по 1 мин (в большинстве случаев погрешность определения I_c будет меньше 10%).

Цель работы

Определение методом фиксированного телесного угла абсолютной активности препарата, содержащего равновесную смесь изотопов 90 Sr(90 Y).

Оборудование и материалы

Установка с цилиндрическим счетчиком Гейгера-Мюллера.

Контрольный препарат ⁹⁰Sr(⁹⁰Y).

Эталонный (стандартный) препарат ²⁰⁴Tl с сопроводительным паспортом.

Выполнения работы

1. Проводят предварительные (продолжительностью t=50 с или t=1 мин) измерения скорости счета эталонного образца $I_{c,x}$, контрольного препарата $I_{c,yT}$ и фона I_{ϕ} . Используя соотношения (1.32; 1.33), оценивают минимальную относительная погрешность $(\delta_{\gamma(Ic)})$ определения скорости счета $I_{c,x}$ и $I_{c,yT}$ при доверительной вероятности γ =0,95 для $4^{\underline{x}}$ измерений каждого препарата и фона продолжительностью по 1 мин^(*).

2. Проводят по 4 измерения скорости счета контрольного и стандартного препаратов, каждый раз поворачивая их вокруг оси на случайный угол, и фона продолжительностью по 1 мин. Находят средние скорости счета препаратов за вычетом фона. В отсутствие поправки на разрешающее время: $\bar{I}_{Sr(Y)} = \bar{I}_{r,x} - \bar{I}_{\varphi} = \bar{I}_{c,x} - \bar{I}_{\varphi}$ и $\bar{I}_{T1} = \bar{I}_{r,yT} - \bar{I}_{\varphi} = \bar{I}_{c,yT} - \bar{I}_{\varphi}$.

3. Рассчитывают погрешности ($\Delta_{\gamma,t}$) определения $\overline{I}_{Sr(Y)}$ и \overline{I}_{T1} для 95%-ной доверительной вероятности, используя уравнения (1.19, 1.26 и 1.33) и табл. П.2.

4. Используя формулу (2.3) и табл. П.4, рассчитывают коэффициенты ослабления (k) β -излучения ⁹⁰Sr, ⁹⁰Y и ²⁰⁴Tl (толщина стенки детектора и слоя воздуха d=63 мг/см²).

5. Рассчитывают, согласно (2.7), абсолютную активность контрольного препарата.

6. Применяя закон накопления погрешностей (1.30), рассчитывают относительную и абсолютную погрешности величины $A_{Sr(Y)}$, соответствующие 95%-ной доверительной вероятности, принимая, что погрешности $\delta_{k(TI)}=\delta_{k(Sr)}=\delta_{k(Y)}=0,15$. Погрешность определения A_{TI} указана в паспорте эталонного препарата.

$$\delta_{A_{Sr(Y)}}^{2} = \delta_{I_{Sr(Y)}}^{2} + \delta_{I_{Tl}}^{2} + \delta_{k_{Tl}}^{2} + \delta_{A_{Tl}}^{2} + \frac{k_{Sr}^{2}}{(k_{Sr} + k_{Y})^{2}} \delta_{k_{Sr}}^{2} + \frac{k_{Y}^{2}}{(k_{Sr} + k_{Y})^{2}} \delta_{k_{Y}}^{2}$$
(2.8)

^{*} Если предварительная оценка показывает, что δ_{γ(Ic)} превышает 10%, то, по согласованию с преподавателем, предполагаемое число измерений увеличивают.

РАБОТА 3. ИДЕНТИФИКАЦИЯ РАДИОНУКЛИДОВ МЕТОДОМ ГАММА-СПЕКТРОМЕТРИИ

3.1. Гамма-спектрометрия

Гамма-излучение сопровождает ядерные превращения подавляющего большинства радионуклидов. Ядро, образующееся при радиоактивном распаде, чаще всего оказывается в возбужденном состоянии (E_{ex}), при переходе из которого на уровень с меньшей энергией или в основное состояние (E_g) испускается γ -квант. Энергия квантов (E_{γ}=E_{ex}-E_g) определяется структурой энергетических уровней конкретного ядра и, следовательно, γ -спектр является своеобразным «паспортом» радионуклида. Поэтому гамма-спектрометрия – определение энергетического спектра γ -квантов, испускаемых исследуемым веществом, – наиболее универсальный метод идентификации радионуклидов в пробах различного состава. Гамма-спектрометрия является также важной составной частью многих инструментальных методов химического анализа. Например, γ -спектры нуклидов, образующихся при нейтронном облучении сложного по составу образца, позволяют установить содержание различных химических элементов в исследуемом веществе.

3.1.1. Испускание и поглощение гамма-квантов

Энергетические состояния (уровни) ядра дискретны и имеют ширину Γ_0 , связанную со временем их жизни τ_{ex} соотношением Гейзенберга: $\Gamma_0 \cdot \tau_{ex} = h/2\pi$, где h – постоянная Планка. В соответствии с принципом неопределенности, γ -кванты, испускаемые возбужденными ядрами при одном и том же переходе, не могут иметь абсолютно одина-ковую энергию. Спектральная линия, отвечающая такому переходу, не является бесконечно тонкой, а обладает естественной шириной Γ_0 , которая равна, как правило, $10^{-10} \div 10^{-6}$ эВ. Кроме того, при испускании фотонов часть энергии перехода может быть передана ядру (энергия отдачи E_R), а ширина линии испускания увеличивается до значения Γ_T из-за модуляции энергии при тепловом движении ядер (эффекта Доплера). Значения E_R и Γ_T пренебрежимо малы по сравнению с E_{γ} . Например, для ¹³⁷Cs (E_{γ} =662 кэВ) отношения E_R/E_{γ} и Γ_T/E_{γ} равны, соответственно, 2,6·10⁻⁶ и 6,3·10⁻⁷. Поэтому спектр испускаемых γ -квантов считается, применительно к гаммаспектроскопии, дискретным.

Энергию γ-квантов, преобразованную в электрические сигналы детектора, определяют по положению линий аппаратурного спектра γ-спектра, формирование которого обусловлено, в основном, первичными процессами потери энергии γ-излучения в кристалле детектора: фотопоглощением, комптоновским рассеянием и образованием электронно-позитронных пар.

Фотопоглощение (фотоэффект) – процесс передачи всей энергии γ -кванта электрону, как правило, К- или L-оболочки атома облучаемого вещества. Кинетическая энергия выбитого электрона (фотоэлектрона) E_{ϕ} равна разности между энергией фотона и энергией связи в атоме, например, К-электрона: $E_{\phi} = E_{\gamma} - E_{K}$.

Вакансия, образовавшаяся на К-оболочке, заполняется электроном с одного из находящихся выше уровней, например, L_I . Выделяющаяся при этом энергия ($E_K - E_{LI}$) может быть либо рассеяна в виде рентгеновского кванта ($E_X = E_K - E_{LI}$), либо передана другому электрону, например, L_{II} -оболочки. Этот электрон покинет атом, т.к. E_K−E_{LI}>E_{LII}. В этом заключается эффект Оже. Каскадное размножение «дырок» после первого оже-перехода происходит до тех пор, пока они не переместятся во внешние оболочки. Таким образом, фотоэффект сопровождается либо рентгеновской флуоресценцией, либо каскадом Оже.

Количественной характеристикой вероятности взаимодействия γ -квантов с атомами поглотителя является «сечение взаимодействия». Сечение численно равно вероятности взаимодействия кванта на единице пути в веществе, содержащем один атом в единице объема, и имеет размерность площади (как правило, см²). Сечение фотопоглощения (τ) резко возрастает при уменьшении E_{γ} и увеличении атомного номера Z вещества поглотителя: для квантов относительно небольшой энергии ($E_{\gamma} < 511$ кэВ) τ пропорционально отношению $Z^5/E_{\gamma}^{3,5}$. Следует отметить, что значение τ скачкообразно увеличивается в случае равенства E_{γ} энергии связи электронов на K-, L- или Моболочках.

Фотоэффект является преобладающим процессом передачи энергии при прохождении квантов низкой энергии через поглотитель, имеющий относительно большой атомный номер. В частности, характеристическое излучение, имеющее, как правило, небольшую энергию ($E_x < E_k$), поглощается по механизму фотоэффекта.

Комптоновское рассеяние – передача части энергии γ -квантов электронам внешних оболочек. Энергия связи этих электронов пренебрежимо мала по сравнению с E_{γ} и рассеяние трактуется как упругое столкновение фотона с отдельным свободным электроном. В результате электрон покидает атом, а γ -квант с энергией E_{γ}' отклоняется от направления движения первичного кванта. Кинетическая энергия комптоновских электронов ($E_{компт.} = E_{\gamma} - E_{\gamma}'$), выбитых моноэнергетическими квантами (E_{γ} , кэВ), изменяется в широких пределах: $0 < E_{компт.} \le E_{\gamma} \cdot [1 + (511/2E_{\gamma})]^{-1}$. Число фотонов, проходящих через поглотитель при регистрации γ -излучения, велико и энергетическое распределение комптон-электронов в указанных границах является фактически непрерывным.

Вероятность комптоновского рассеяния (σ) растет при уменьшении E_{γ} и при увеличении Z облучаемого вещества, но зависимости более плавные, чем в случае фотоэффекта: в первом приближении, $\sigma \propto Z/E_{\gamma}$. В большинстве поглотителей комптоновское рассеяние является основным первичным процессом взаимодействия для фотонов средних и высоких энергий, а при небольших Z – и для мягких γ -квантов.

Образование пар электрон-позитрон – взаимодействие высокоэнергетических γ квантов с полем ядер, приводящее к исчезновению квантов и образованию заряженных частиц. Пороговая энергия процесса равна удвоенной энергии массы покоя электрона (1022 кэВ), а кинетическая энергия частиц $E_{e-} = E_{e+} = (E_{\gamma}-1022)/2$. Последующая аннигиляция позитрона приводит к появлению двух квантов с энергией по 511 кэВ каждый, которые, в свою очередь, могут поглотиться веществом по механизму фотоэффекта или рассеяться на электронах. Вероятность образования пар (χ) пропорциональна Z^2 и растет с увеличением E_{γ} . Значение χ сравнительно велико лишь для фотонов с энергией более 4000 кэВ, а в диапазоне $1022 < E_{\gamma} < 2000$ кэВ во много раз меньше сечения комптоновского рассеяния.

Экспоненциальный закон ослабления и проникающая способность у-излучения.

Описанные выше процессы приводят к ослаблению потока *γ*-излучения: уменьшение числа *γ*-квантов из параллельного пучка, падающего перпендикулярно поверхности поглотителя, подчиняется экспоненциальному закону

$$\mathbf{N}_l = \mathbf{N}_0 \exp(-\mu' l) \tag{3.1},$$

где N₀ и N_l – числа γ -квантов, падающих на поглотитель и прошедших сквозь него, соответственно, *l* – толщина поглотителя в см, μ' - коэффициент ослабления в см⁻¹.

Коэффициент ослабления μ' зависит от химического состава поглотителя и энергии у-квантов (табл. П.5). Он характеризует полную вероятность взаимодействия фотонного излучения с веществом и равен сумме коэффициентов ослабления за счет фотопоглощения (τ'), комптоновского рассеяния (σ') и образования пар (χ'):

$$\mu' = (\tau + \sigma + \chi) \cdot 10^{-24} \cdot \mathbf{n}_{a} = \tau' + \sigma' + \chi'$$
(3.2),

где τ , σ , χ - сечения основных процессов потерь энергии (в см²), n_a – число атомов в 1 см³ облучаемого материала.

Если толщина поглотителя, имеющего плотность ρ (г/см³), выражена в г/см², то для оценки ослабления потока используют массовый коэффициент $\mu = \mu'/\rho$ (см²/г).

Фотоны не имеют определенного пробега в веществе и экспоненциальный закон ослабления потока (3.1) выполняется при любом значении *l*. Для характеристики проникающей способности γ -излучения используют значение $1/\mu'$ (средняя глубина проникновения фотонов в данный материал) или толщину поглотителя, ослабляющего поток в 2 раза ($l_{1/2}=ln2/\mu'$). Следует отметить, что значение $l_{1/2}$ для потока квантов с энергией E_{γ} в сотни раз больше слоя половинного ослабления потока электронов, имеющих кинетическую энергию $E_{кин.} = E_{\gamma}$.

Ионизация среды.

Число заряженных частиц, образующихся непосредственно в первичных процессах передачи энергии, относительно невелико. Ионизирующее действие γ -излучения определяется, в основном, неупругими взаимодействиями фото-, комптоновских и электронов (позитронов) пар с атомами облучаемого материала: практически вся кинетическая энергия этих частиц расходуется на ионизацию и/или возбуждение атомов поглотителя. Вместе с тем, движение электронов через вещество *всегда* сопровождается электромагнитным тормозным излучением. Доля потерь на тормозное излучение увеличивается с ростом кинетической энергии частиц ($E_{кин}$) и атомного номера поглотителя Z. В кристаллах сцинтилляционных ($Z_{эф\phi}=32$ для NaI) и полупроводниковых (Z=32 для Ge) детекторов эти потери составляют лишь 2-3% для высокоэнергетических электронов ($E_{кин} = 2000\div3000$ кэВ) и пренебрежимо малы в случае $E_{кин} < 1000$ кэВ. В гамма-спектрометрии потери на тормозное излучение обычно не учитываются.

3.1.2. Процессы преобразования энергии гамма-квантов в детекторах

В настоящее время для спектрометрии *γ*-излучения используют детекторы двух типов: сцинтилляционные и полупроводниковые.

Сцинтилляционные детекторы представляют собой кристалл-сцинтиллятор, оптически связанный с фотоэлектронным умножителем (ФЭУ). Чаще всего в качестве сцинтиллятора используется монокристалл иодида натрия, активированный таллием NaI(Tl); применяют также кристаллы CsI(Tl) и Bi₄Ge₃O₁₂.

Электроны (позитроны), появляющиеся при прохождении потока γ-квантов через кристалл, ионизируют и/или возбуждают большое число атомов. Максимальный пробег этих частиц, как правило, заведомо меньше размеров кристалла и практически вся кинетическая энергия передается сцинтиллятору^(*). Основная часть энергии воз-

^(*) Без учета потерь на тормозное излучение.

буждения трансформируется в тепловую, часть – высвечивается: число световых фотонов составляет в среднем 10÷100 на 1 кэВ поглощенной энергии γ-излучения. При этом доля энергии возбуждения, преобразуемой в световые импульсы, – величина постоянная для данного кристалла. Поэтому число фотонов, составляющих отдельную сцинтилляцию, пропорционально кинетической энергии заряженных частиц, т.е. доле энергии γ-кванта, переданной кристаллу.

Вспышки света, попадая на фотокатод ФЭУ, вызывают эмиссию электронов, которые в электрическом поле ускоряются и попадают на первый динод. Поток электронов, проходя систему динодов, увеличивается лавинообразно примерно в $10^5 \div 10^7$ раз, и электрический импульс с анода ФЭУ поступает в регистрирующую аппаратуру. Заряд, приносимый лавиной на анод, пропорционален числу электронов, выбитых с фотокатода, которое, в свою очередь, определяется интенсивностью световых вспышек. Таким образом, амплитуды сигналов на выходе ФЭУ пропорциональны энергии, передаваемой γ -квантами атомам сцинтиллятора в первичных процессах.

Развитие электронной лавины и формирование сигнала на аноде ФЭУ занимает $10^{-9} \div 10^{-8}$ с. Этот период меньше времени высвечивания фотонов неорганическими кристаллами (в случае NaI(Tl) ~2·10⁻⁷ c), которое определяет разрешающее время сцинтилляционных детекторов (см. стр.6).

Действие полупроводниковых детекторов основано на ионизации рабочего вещества детектора (монокристалл кремния или сверхчистого германия) заряженными частицами, появляющимися при его γ -облучении. Средняя энергия, затрачиваемая на образование одной пары электрон-вакансия, составляет 2,9 и 3,8 эВ для германия и кремния, соответственно. Электроны (позитроны) при торможении внутри рабочего объема детектора создают большое число свободных носителей заряда (пар электрон – вакансия), которые под действием приложенного напряжения движутся к электродам. В результате во внешней цепи детектора возникает электрический импульс, пропорциональный поглощенной энергии γ -кванта. Этот сигнал затем усиливается и регистрируется.

Большая подвижность носителей заряда в Ge и Si позволяет собрать заряд за время примерно $10^{-8}-10^{-7}$ с, что обеспечивает высокое временное разрешение полупроводниковых детекторов. Эти детекторы (как и сцинтилляционные) позволяют регистрировать высокие скорости счета без поправки на разрешающее время τ (см. стр.6).

3.1.3. Аппаратурный спектр

Амплитуда сигнала детектора, как отмечалось выше, определяется поглощенной кристаллом кинетической энергией заряженных частиц, появляющихся в результате первичных процессов взаимодействия электромагнитного излучения с веществом. В этих процессах γ-кванты могут передать кристаллу либо всю энергию, либо только часть её, и, следовательно, даже при регистрации моноэнергетического излучения на выходе детектора формируются импульсы различной амплитуды.

При фотоэффекте вся энергия γ -кванта расходуется на удаление из атома, как правило, К-электрона. Возбужденный атом переходит в основное состояние, испуская кванты характеристического рентгеновского излучения E_x или оже-электроны. Процесс перестройки электронной оболочки завершаются примерно через 10^{-14} с после поглощения первичного фотона. К этому моменту энергия исходного γ -кванта (сумма

кинетической энергии фотоэлектрона и энергии возбуждения электронной системы атома) поглощается в локальной области кристалла, размер которой определяется или максимальным пробегом (R_{max}) выбитых электронов, или (при фотопоглощении низ-коэнергетических γ -квантов) – проникающей способностью характеристического излучения. Например, значения R_{max} для высокоэнергетических электронов (500 кэВ < E_{φ} < 3000 кэВ) в кристаллах NaI и Ge составляют от ~ 0,8 до ~7 мм, а для электронов E_{φ} =100 кэВ – 0,06 мм. Пробег оже-электронов во много раз меньше. В то же время для поглощения 99% потока рентгеновских квантов ($E_X \leq 28$ кэВ) необходим слой вещества ~ 0,5 мм.

Таким образом, при фотопоглощении γ -кванта амплитуда импульса пропорциональна энергии E_{γ} , и в аппаратурном спектре появляется максимум – пик полного поглощения энергии (ППЭ). Вылет рентгеновских квантов за пределы кристалла может привести к асимметрии пика ППЭ или к появлению дополнительного максимума. Например, для йода $E_X \approx 28$ кэВ и в аппаратурном спектре детектора с тонким кристаллом NaI(TI) может наблюдаться «пик вылета», отвечающий энергии $E_{\Pi B} \approx E_{\gamma} - 28$ кэВ.

При комптоновском взаимодействии доля энергии, которая остается у рассеянного кванта E_{γ}' , в каждом случае различна и относительно велика. Если рассеянные кванты вылетают за пределы кристалла, то при каждом взаимодействии детектору передается различная доля энергии первичного кванта ($E_{\text{компт}} = E_{\gamma} - E_{\gamma}'$). Такие события формируют непрерывную часть спектра (комптоновский континуум), лежащую левее пика полного поглощения энергии. Граница этого распределения соответствует максимальной энергии комптон-электронов: $E_{\gamma} \cdot [1 + (511/2E_{\gamma})]^{-1}$ (кэВ).

В спектре радионуклидов, испускающих высокоэнергетические кванты, могут наблюдаться, в дополнение к пику ППЭ и комптоновскому континууму, максимумы, соответствующие вылету за пределы кристалла одного или двух аннигиляционных квантов (E_v-511 кэВ или E_v-1022 кэВ).

Необходимо отметить, что не только непосредственно фотоэффект, но и совокупность первичных процессов может привести к полному поглощению энергии кванта E_{γ} в кристалле. Например, рассеянный комптоновский квант E_{γ}' может поглотиться по механизму фотоэффекта. Так как перемещение комптон-электрона и фотопоглощение этого вторичного кванта в кристалле происходит практически одновременно, на выходе детектора формируется один результирующий импульс, который пропорционален энергии E_{γ} и вносит вклад в пик полного поглощения энергии. Этот пик часто называют **фотопиком,** подчеркивая тем самым, что его появление определяется фотопоглощением как первичных, так и части вторичных квантов. Чем больше кристалл, тем выше вероятность поглощения вторичных квантов и, следовательно, больше относительная интенсивность фотопика в аппаратурном спектре.

Представленные выше механизмы взаимодействия γ-квантов с веществом являются общими для всех типов электромагнитного излучения сверхвысокой частоты, в том числе характеристического рентгеновского, аннигиляционного и тормозного. Поэтому регистрация и определение энергии, например, рентгеновских квантов основаны на тех же принципах, что и гамма-спектрометрия. В этой связи следует отметить, что радиоактивный распад может инициировать не только γ-излучение, но и характеристическое рентгеновское. Во многих случаях энергия возбуждения ядра передается непосредственно электрону, например, К-оболочки, который покидает атом (процесс внутренней конверсии). При последующей перестройке электронной системы испускаются рентгеновские кванты и электроны Оже. Подобный «внутренний фотоэффект» вызывает также распад ядра путем электронного захвата. В спектрах радионуклидов часто наблюдаются пики полного поглощения энергии «конверсионного» рентгеновского излучения (см. табл. 3.1).

Гамма-спектрометр состоит из детектора, линейного усилителя и амплитудноцифрового преобразователя (АЦП), связанного с персональным компьютером. Исследуемый диапазон амплитуд разбивается на n (например, 1024 или 4096) равных уча-



Рис. 3.1. Спектры ⁶⁰Со, полученные с помощью полупроводникового (HPGe) и сцинтилляционного (NaI) детекторов

стков (каналов), каждому из которых присваиваетпорядковый ся номер. Амплитуда сигналов, поступающих на вход АЦП, измеряется, ИВ каждый канал попадают соответствующие ему импульсы с амплитудой $v_1 \pm \Delta v_1, v_2 \pm \Delta v_2, \dots, v_n \pm \Delta v_n,$ которая зависит от поглощенной кристаллом энергии $E_1 \pm \Delta E_1$. $E_2 \pm \Delta E_2, \dots E_n \pm \Delta E_n$. Число импульсов, аккумулированных в каждом канале за время измерения t, подсчитывается и в результате получается аппаратурный спектр. Он

представляет собой дискретное распределение, по оси абсцисс которого отложены номера каналов (амплитуды сигналов, энергия E_{γ}), а по оси ординат – число накопленных в каналах импульсов (рис. 3.1). В дальнейшем эта гистограмма аппроксимируется плавной кривой с использованием той или иной математической модели, например, функции Гаусса.

Для того чтобы соотнести номера каналов значениям энергии γ -квантов, проводят калибровку спектрометра по энергии. С этой целью набирают спектры нескольких стандартных источников и в каждом спектре определяют номера каналов, отвечающие центрам пиков полного поглощения. Этим каналам присваивают соответствующие табличные значения E_{γ} (или E_{x}) и проводят линейную аппроксимацию зависимости энергии от номера канала спектрометра **n**:

$$\mathbf{E}_{\mathbf{y}} = \mathbf{a} + \mathbf{b} \cdot \mathbf{n} \tag{3.3}.$$

Важной характеристикой детекторов, применяемых для спектрометрии излучений, является их относительное энергетическое (амплитудное) разрешение - отношение ширины фотопика на его полувысоте (W) к энергии кванта E_{γ} , соответствующей этому пику. Чем меньше значение W/E_{γ} , тем лучше разрешены линии аппаратурного спектра (см. рис. 3.1).

Ширина пика W отражает флуктуацию амплитуд сигналов на выходе детектора, обусловленную, главным образом, статистическим разбросом числа носителей заряда (n_e). Чем больше образуется носителей заряда, тем меньше (по закону Пуассона) относительное среднеквадратичное отклонение $\delta = 1/(n_e)^{\frac{V_2}{2}}$ и лучше амплитудное разре-

шение. Статистические колебания амплитуд выходного импульса сцинтилляционного детектора обусловлены флуктуациями весьма небольшого числа электронов, выбитых с фотокатода и приходящих на первый динод ФЭУ, а полупроводникового – большого числа пар электрон-вакансия. Например, при поглощении в кристалле NaI энергии E_{γ} =600 кэВ на первый динод попадает менее 200 электронов, что дает ~7% разброс в величине выходного импульса. При поглощении γ-кванта такой же энергии в кристалле германия образуется ~ 20000 носителей заряда, что в конечном счете предопределяет значительно лучшее относительное энергетическое разрешение полупроводниковых детекторов (W/ E_{γ} =0,003÷0,009 в диапазоне 1000÷100 кэВ) по сравнению со сцинтилляционными (0,06÷0,1).

Площадь пика полного поглощения энергии гамма-кванта.

В спектре исследуемого источника определяют положение (энергию $E_{\gamma,i}$) фотопиков и их площадь (интенсивность) - общее число импульсов, обусловленных процессом полного поглощения энергии γ -кванта $E_{\gamma,i}$ и накопленных в единицу времени в каналах спектрометра, соответствующих этим пикам. Спектры нуклидов содержат,



Рис. 3.2. Определение площади пика ППЭ [4]; пояснения в тексте

как правило, несколько пиков ППЭ и соответствующие этим пикам комптоновские континуумы, а также фоновую составляющую. Поэтому фотопик находится на «пьедестале», сформированном импульсами, в основном, комптоновских электронов, а также фона (см. рис. 3.1 и рис. 3.2). Для определения истинной площади пика ППЭ необходимо вычесть из общего числа импульсов, накопленных на рассматриваемом участке спектра (I_{t+b}) , ту их часть, которая образует «пьедестал» (I_b). Современные спектрометры имеют программное обеспечение, позволяющее найти границы пиков ППЭ и рассчитать их интенсивность. Вместе с тем, во многих случаях может быть полезна предварительная визуальная оценка истиной площади пика ППЭ, рекомендованная, например, в работе [4] (рис. 3.2). Пусть I_р - скорость счета в одном из т каналов непосредственно под пиком, I_{bi} и I_{bi} – скорости счета в одном из k каналов слева и справа от пика, соответственно; Предполагается, что распределение импульсов «пьедестала»

не содержит каких-либо максимумов, замаскированных фотопиком. Тогда истинная площадь пика (I_f) будет равна:

$$I_{f} = \sum_{p=1}^{m} I_{p} - \frac{m}{2k} \left(\sum_{i=1}^{k} I_{b,i} + \sum_{j=1}^{k} I_{b,j} \right)$$
(3.4).

Длительность набора спектров определяется требуемой величиной дисперсии измеряемой площади пика ППЭ ($\sigma^2_{If} = I_f + I_b[(m/2k)+1]$). Время отдельного измерения можно рассчитать по уравнению (1.36), заменив, соответственно, скорости счета препарата (I_c) и фона (I_{ϕ}) на общую площадь пика ($I_{f+b}=I_f+I_b$) и площадь «пьедестала» под пиком (I_b).

3.1.4. Эффективность регистрации гамма-квантов по пику полного поглощения и определение абсолютной активности радионуклида

Истинная скорость счета I, регистрируемая детектором любого типа, и абсолютная активность A нуклида со сложной схемой распада связаны соотношением (2.2). Для практической γ -спектрометрии наибольший интерес представляет число зарегистрированных импульсов, обусловленных полным поглощением энергии $E_{\gamma,i}$, или истинная площадь $I_{f,i}$ пика полного поглощения энергии этого кванта:

$$\mathbf{I}_{f,i} = \boldsymbol{\varphi}_i \cdot \boldsymbol{\omega}_i \cdot \mathbf{A} = \mathbf{p}_i \cdot \boldsymbol{\varepsilon}_{f,i} \cdot \mathbf{A} \tag{3.5},$$

где φ_i – коэффициент регистрации квантов $E_{\gamma,i}$ (см. раздел 2.1); ω_i - доля квантов $E_{\gamma,i}$, энергия которых полностью поглощена в кристалле детектора; p_i - выход квантов $E_{\gamma,i}$ на распад (поправка на схему распада); $\varepsilon_{f,i}$ – эффективность регистрации (по пику полного поглощения) квантов $E_{\gamma,i}$ в условиях данного измерения; $I_{f,i}$ – площадь пика ППЭ в имп/с; А – активность источника в Бк.

Таким образом, эффективность регистрации γ -квантов (по пику полного поглощения) $\varepsilon_{f,i}$ – отношение числа зарегистрированных детектором квантов, энергия которых $E_{\gamma,i}$ полностью поглощена в кристалле, к общему числу квантов данной энергии, испускаемых источником в единицу времени. Используя (3.5) и (2.2), можно записать

Эффективность $\varepsilon_{f,i}$ зависит от энергии γ -квантов, взаимного расположения источника и детектора, состава и размеров кристалла детектора, толщины измеряемого препарата и некоторых других факторов. Очевидно, что рассчитать значение $\varepsilon_{f,i}$ сложно. Поэтому для определения абсолютной активности A_x исследуемого препарата обычно используют «метод относительных измерений» (см. раздел 2.1). Например, если исследуемый источник и стандартный образец (эталон), содержащий тот же нуклид известной активности A_{3T} , измеряют в строго тождественных условиях, то искомая активность, согласно (2.6) и (3.5), будет равна:

$$\mathbf{A}_{\mathbf{x}} = (\mathbf{I}_{f,\mathbf{x}} / \mathbf{I}_{f,\mathbf{yT}}) \cdot \mathbf{A}_{\mathbf{yT}}$$
(3.7)

Калибровка спектрометра по эффективности.

Если нет подходящих эталонов удельной активности, то эффективность регистрации γ -квантов изучаемого образца ($\varepsilon_{f,x}$) определяют по калибровочной зависимости ε_f от энергии E_{γ} для заданных условий измерения (рис. 3.3). Для калибровки спектрометра набирают спектры нескольких эталонных источников известной активности,

^(**) Коэффициенты η, ε, k, S, q рассматриваются в разделе 2.1. В частности, эффективность детектора ε определяется значением коэффициента ослабления μ' . Например, для γ-излучения ¹³⁷Cs (E_γ=662 кэВ) в NaI коэффициент $\mu' = 0,277$ см⁻¹ и с атомами кристалла толщиной *l*=3 см взаимодействует ~ 56% попавших в детектор квантов: $\epsilon = (N_0-N_1)/N_0 = (1-e^{-0,277\cdot3}) = 0,564$. При регистрации мягких квантов (E_γ<100 кэВ) эффективность такого детектора приближается к 100%.

^(***) В данном случае коэффициент q_i =1, т.к. вероятность упругого (без изменения энергии) рассеяния γ-квантов пренебрежимо мала.

излучающих у-кванты в широком энергетическом диапазоне, вычисляют истинную площадь соответствующих им пиков ППЭ и, используя (3.6), - значения ε_f для каждой энергии. Построенная зависимость позволяет определить $\varepsilon_{f,x}$ и, следовательно, искомую активность

$$\mathbf{A}_{\mathbf{x}} = \mathbf{I}_{f,\mathbf{x}} \cdot \left[\mathbf{p}_{\mathbf{x}} \cdot \mathbf{\varepsilon}_{f,\mathbf{x}} \right]^{-1}$$
(3.8)

Измерения исследуемых и эталонных образцов проводят в одинаковых условиях, со-



Рис. 3.3. Типичная зависимость эффективности регистрации у-квантов (по пику ППЭ) от их энергии.

Учет фона.

Гамма-спектр измеряемого препарата всегда содержит фоновую составляющую, обусловленную излучением продуктов распада радона, которые присутствуют в атмосфере, а также радионуклидов, входящих в конструкционные и строительные материалы, космическим излучением, ложными импульсами (см. стр. 6). Если доля фоновых импульсов в спектре препарата невелика, то истинную площадь пиков ППЭ обычно определяют в предположении достаточно равномерного распределения импульсов «пьедестала», который к тому же лишь частично сформирован фоном. Фоновая компонента в спектрах препаратов низкой активности требует более тщательного учета, так как она всегда содержит «свои» максимумы, в частности, пики ППЭ излучения радионуклидов естественных радиоактивных семейств урана-радия и тория, а также пики ⁴⁰К, аннигиляционных квантов и другие. Эти фоновые максимумы и некоторые пики ППЭ в спектрах объектов исследования могут частично или полностью перекрываться. В этом случае в расчеты активности необходимо внести дополнительную поправку на площадь фонового фотопика:

$$A = \frac{I_f - I_{ff}}{p \cdot \varepsilon_f} \tag{3.9},$$

где А – активность радионуклида, I_f - площадь (за вычетом «пьедестала») пика полного поглощения энергии E_{γ} в спектре препарата, I_{ff} - площадь пика ППЭ на участке спектра фона, соответствующего энергии Еу.

блюдая постоянство геометрического коэффициента у и используя близкие по форме, составу и плотности препараты. Например, калибровку ПО эффективности для точечных источников можно провести по спектрам образцовых стандартных гаммаспектрометрических источников (ОСГИ). Для калибровки используют также препараты, содержащие известное количество природного тория в равновесии с продуктами распада. Их спектры содержат целый ряд интенсивных пиков (см. табл. 3.1), активности дочерних нуклидов в таких препаратах равны известной активности материнских.

Спектр фона набирают, как правило, непосредственно перед проведением измерений препарата и обязательно в тех же условиях, что и спектр препарата. В частности, для того чтобы учесть поглощение фонового излучения в изучаемом образце, следует разместить на детекторе муляж – образец такой же массы и геометрии, но не содержащий измеряемых радионуклидов (холостой опыт).

Программное обеспечение современных спектрометров позволяет учесть полученный спектр фона при расчете положения и интенсивности пиков спектра исследуемого препарата.

3.1.5. Идентификация радионуклидов

Идентификация нуклидов включает в себя следующие этапы:

1) калибровка спектрометра по энергии, 2) набор спектра объекта исследования, идентификация пиков ППЭ и определение их площади, 3) калибровка спектрометра по эффективности, 4) набор спектра фона, 5) расчет активности радионуклидов. Порядок выполнения операций 2)-4) определяется условиями проведения конкретного эксперимента.

В спектре исследуемого препарата выделяют максимумы и, используя калибровочную зависимость (3.3), определяют энергию квантов, соответствующую положению центров этих пиков. Сравнивают полученные результаты со справочными данными и отмечают максимумы, которые могут быть отнесены к пикам полного поглощения энергии γ-квантов предполагаемых нуклидов.

Большинства нуклидов с вероятностью p_i испускают кванты различной энергии $E_{\gamma,i}$ (см., например, табл. 3.1 и табл. П.1) и их спектры содержат несколько пиков полного поглощения энергии. Для надежной идентификации нуклида желательно сопоставить с табличными данными не только энергию, но и отношения значений p_i для рассматриваемых квантов. С этой целью определяют площади выделенных пиков ($I_{f,i} = \mathbf{A} \cdot \mathbf{p}_i \cdot \boldsymbol{\varepsilon}_{f,i}$) и, после калибровки спектрометра по эффективности (для заданных условий измерения), находят отношение вероятностей испускания p_i соответствующих γ -квантов. В сложном спектре источника, содержащего несколько нуклидов, удается надежно определить положение и площадь, как правило, только достаточно интенсивных пиков. Для идентификации неизвестного радионуклида необходимо, чтобы с литературными данными совпали параметры ($p_i, E_{\gamma,i}$) основных линий аппаратурного γ -спектра (обычно линий, соответствующих $p_i \ge 5 \div 10\%$). По площади этих наиболее интенсивных пиков рассчитывают абсолютную активность нуклида.

В ряде случаев для идентификации используют также период полураспада, рассчитанный по изменению площади соответствующего пика от времени. Если препарат содержит нуклиды, имеющие существенно различные периоды полураспада, то со временем должно наблюдаться прогнозируемое изменение формы амплитудного распределения, а именно – заметное уменьшение интенсивности пиков, относящихся к короткоживущим нуклидам.

3.2. Определение абсолютных активностей радионуклидов в препаратах диоксида обедненного урана

Цель работы

Практическое ознакомление с аппаратурой для гамма-спектрометрического анализа, количественное определение γ-излучающих радионуклидов в объемных образцах. Оборудование и препараты

Гамма-спектрометр с полупроводниковым или сцинтилляционным детектором; набор источников ОСГИ; препарат ²³²ThO₂, исследуемые препараты диоксида урана.

Выполнение работы

1. Калибровка гамма-спектрометра по энергии

Проводят последовательные измерения стандартных препаратов ОСГИ (241 Am, 22 Na, 137 Cs, 60 Co и др.) на расстоянии 10-15 см от детектора продолжительностью по 2-3 мин. Записывают номера каналов, отвечающие центрам пиков ППЭ в каждом спектре и соответствующие им значения E_{γ} , которые указаны в паспорте комплекта ОСГИ. Определяют коэффициенты линейного уравнения (3.3).

2. Калибровка гамма-спектрометра по эффективности

2.1. Проводят в течение ~ 30 мин. измерение стандартного препарата ²³²ThO₂. Выделяют все пики ППЭ в спектре препарата и, используя данные табл. 3.1, идентифицируют их (см. раздел 3.1.5).

Таблица 3.1

					- 1 P			
Е _i , кэВ	p _i , %	нуклид	Еі, кэВ	p _i , %	нуклид	Еі, кэВ	p _i , %	нуклид
72,8*	2,02	²⁰⁸ Tl	238,6	43,3	²¹² Pb	583,2	84,5	²⁰⁸ Tl
74,8*	10,4	²¹² Pb	241	3,90	²²⁴ Ra	727,3	6,58	²¹² Bi
75*	3,41	²⁰⁸ T1	270,2	3,43	²²⁸ Ac	794,9	4,34	²²⁸ Ac
77,1*	17,5	²¹² Pb	277,4	6,31	²⁰⁸ Tl	860,6	12,42	²⁰⁸ Tl
87,3*	7,80	²¹² Pb	300,1	3,28	²¹² Pb	911,2	26,6	²²⁸ Ac
90*	1,94	²²⁸ Ac	328	2,95	²²⁸ Ac	964,8	5,11	²²⁸ Ac
93,4	3,20	²²⁸ Ac	338,3	11,3	²²⁸ Ac	969	16,2	²²⁸ Ac
129,1	2,45	²²⁸ Ac	463	4,44	²²⁸ Ac	1588,2	3,27	²²⁸ Ac
209,3	3,88	²²⁸ Ac	510,8	22,6	²⁰⁸ Tl	2614,5	99,16	²⁰⁸ Tl

Наиболее интенсивные рентгеновские и γ-линии радионуклидов ряда ²³²Th

* – характеристическое рентгеновское излучение

2.2. Используя программу обработки спектров, определяют истинную площадь $I_{f,i}$ (имп/с) каждого пика ППЭ. Рассчитывают, согласно (3.6), эффективность регистрации соответствующих квантов $\varepsilon_{f,i} = (I_{f,i}/p_i \cdot A)$, где A – известная абсолютная активность препарата ²³²ThO₂ (Бк), p_i – выход квантов на распад (табл. 3.1)

Таблица 3.2

\mathbb{N}_{2}	канал, п	Е _і , кэВ	нуклид	p _i , %	I _{<i>f</i>,i, имп/с}	$\epsilon_{f,i}$			
1					-	-			
2									

Результаты обработки спектра ²³²ThO

2.3. Используя одну из программ (Microsoft Excel, Origin и т.п.), строят график зависимости эффективности регистрации ε_f от энергии квантов E (см. рис. 3.3). Левая и правая ветви этой зависимости аппроксимируется различными полиномами в логарифмическом масштабе:

$$ln\varepsilon_f = a + blnE + clnE^2 + dlnE^3 + \dots$$
(3.10)

3. Идентификация линий спектра препарата диоксида урана

Получают спектр препарата диоксида обедненного урана (продолжительность измерения $10\div15$ минут). Выделяют максимумы, определяют площадь (за вычетом «пьедестала») каждого выделенного пика $I_{f,i}$. Проводят идентификацию пиков полного поглощения энергии, используя калибровку спектрометра по энергии (3.3) и данные из табл. 3.3 (см. раздел 3.1.5). Результаты заносят в табл. 3.4.

Таблица 3.3

			P ••		1		<u> </u>	
Еі, кэВ	p _i , %	нуклид	Е _і , кэВ	p _i , %	нуклид	Еі, кэВ	p _i , %	нуклид
92,4	2,8	²³⁴ Th	89,9	3,56	²³⁵ U	143,7	10,96	²³⁵ U
92,8	2,8	²³⁴ Th	93,3	5,81	²³⁵ U	163,3	5,08	²³⁵ U
1001,3	0,84	^{234m} Pa	105	2,69	²³⁵ U	185,7	57,2	²³⁵ U

		238 4 4	235
Наиболее интенсивные рентгеновские и у-линии нукли	TOB NG TA	230	и 2001
	тор риди	. 0	n U

Таблица 3.4

Резу	ильтаты	обработки	спектра	лиоксила	обедненного	урана
				D		/

No	канап п	F кэB	нуклил	
1	Runan, n	L_1 , KJD	пуклид	1 _{<i>f</i>,1} , mm/ C
1				
2				

4. Набор спектра фона

Спектр фона набирается в течение 12-24 часов непосредственно перед выполнением задачи. Студенты получают массив данных и обрабатывают спектр фона. Результаты определения площади фотопиков в спектре фона ($I_{ff,i}$) заносят в таблицу 3.5, аналогичную табл. 3.4 (без указания радионуклида).

5. Расчет активности и изотопного соотношения ²³⁸U/²³⁵U

5.1. Используя данные табл. 3.4 и табл. 3.5, определяют площадь пиков ППЭ спектра препарата урана за вычетом площади фотопиков на соответствующем участке спектра фона: $I_i = (I_{f,i} - I_{ff,i})$.

5.2. Используя полученную зависимость ε_f от E (3.10), определяют коэффициенты регистрации $\varepsilon_{f,i}$ для квантов E_i, испускаемых препаратом урана. Вычисляют (по каждой линии спектра), согласно (3.9), и записывают в табл. 3.6 абсолютную активность A_i радионуклидов.

Таблица 3.6

Абсолютная активность радионуклидов в препарате диоксида обедненного урана

N⁰	Еі, кэВ	Радионуклид	p _i , %	$\epsilon_{f,i}$	(I _{f,i} -I _{ff,i}), имп/с	А _i , Бк
1				-		
2						

5.3. На основании полученных значений активности 235 U и 234 Th рассчитывают изотопное соотношение 235 U и 238 U в препарате, используя основной закон радиоактивного распада (234 Th - дочерний нуклид 238 U).

РАБОТА 4. ДОЗИМЕТРИЯ ИОНИЗИРУЮЩЕГО ИЗЛУЧЕНИЯ

4.1. Радиационная безопасность и основные понятия дозиметрии

Характер взаимодействия ионизирующего излучения с веществом зависит от его вида, энергии частиц (фотонов), а также от свойств поглощающего материала. Излучение, состоящее из заряженных частиц, является непосредственно ионизирующим. Альфа-частицы расходуют практически всю кинетическую энергию при неупругих столкновения с электронами среды, приводящих к ионизации и/или возбуждению атомов и молекул. В случае β -частиц реализуются два механизма потерь энергии: 1) неупругое взаимодействие (ионизационные потери), 2) преобразование части кинетической энергии в электромагнитное тормозное излучение (радиационные потери). Средняя энергия спектров β -частиц подавляющего числа радионуклидов меньше 1 МэВ. Для таких частиц радиационные потери не превышают 10% в любых средах, а при поглощении в легких материалах (воздух, биологическая ткань и т.п.) - пренебрежимо малы (например, в воде - менее 0,5 %).

Механизмы передачи энергии рентгеновского или γ–излучения веществу достаточно подробно рассмотрены выше (см. раздел 3.1). Число атомов, ионизированных непосредственно в результате трех первичных процессов, относительно невелико. Ионизирующее действие фотонного излучения обусловлено, главным образом, неупругими взаимодействиями фото-, комптоновских и электронов (позитронов) пар с атомами облучаемого материала. Поэтому оно называется косвенно ионизирующим.

Биологическое действие излучения определяется передачей энергии частиц (фотонов) молекулам клеток ткани и крови, разрушением части ионизированных или возбужденных молекул и появлением химически активных радикалов. Процессы с участием последних приводят к функциональным изменениям в клетках и определяют, таким образом, неблагоприятные биологические последствия облучения.

Любой человек постоянно подвергается воздействию космического излучения, излучения естественных радиоактивных изотопов, находящихся в тканях организма и в окружающей среде. Поглощенная при этом энергия (доза) мала и составляет фоновый уровень, к которому организм адаптировался за время эволюции. Поэтому любая работа с источниками ионизирующих излучений, в том числе с радионуклидами, должна быть организована так, чтобы снизить облучение до возможно низкого уровня, желательно близкого к фоновому. В общем случае допустимый (безопасный) уровень воздействия на человека ионизирующего излучения, искусственного или природного происхождения, жестко устанавливается «Нормами радиационной безопасности». В настоящее время действует документ, утвержденный в 1999 г. - НРБ-99 [5].

Основным понятием радиационной безопасности является "доза излучения" (доза). **Поглощенная доза (D**_п) – отношение энергии dE ионизирующего излучения, переданной веществу в элементарном объеме, к массе dm вещества в этом объеме.

$$D_{\Pi} = \frac{dE}{dm}$$
(4.1)

Поглощенная доза измеряется в джоулях, деленных на 1 кг; единица системы СИ - **грей (Гр)**. Внесистемная единица - **ра**д (от англ. *radiation absorbed dose*). Соотношение между единицами: 1 рад = 100 эрг/г = 0,01 Дж/кг = 0,01 Гр. Понятие «поглощенная доза» применимо к любым видам излучения и к любым облучаемым материалам. Для оценки воздействия на среду косвенно ионизирующих излучений используется также понятие **керма** (от англ. *kinetic energy released in material*). Керма (К) – отношение суммы первоначальных кинетических энергий dE_k всех заряженных ионизирующих частиц, образующихся под действием косвенно ионизирующего излучения в элементарном объеме, к массе вещества dm в этом объеме.

$$K = \frac{dE_k}{dm}$$
(4.2)

Единица кермы – грей - совпадает с единицей поглощенной дозы. Внесистемная единица кермы – рад.

В случае фотонного излучения керма определяется кинетической энергией вторичных электронов и позитронов, в том числе той ее частью g, которая преобразуется в тормозное излучение. В общем случае значение кермы в условиях электронного равновесия^(*) совпадает с поглощенной дозой с погрешностью, определяемой значением g. Для фотонного излучения с энергией $E \le 3$ МэВ (т.е. для γ -излучения практически всех радионуклидов) и сред с небольшой электронной плотностью доля энергии g весьма незначительна (~1% для воздуха, ~2% для биологической ткани). В качестве вещества, в котором определяется керма фотонного излучения, часто используется воздух. Значения поглощенной дозы и кермы в воздухе практически совпадают.

Для оценки действия рентгеновского и γ -излучения одним из первых было введено понятие **экспозиционной дозы** (D_3) – энергии излучения, преобразованной в кинетическую энергию заряженных частиц в единице массы сухого воздуха. Единица экспозиционной дозы в системе СИ – кулон на килограмм (Кл/кг). На практике использовали внесистемную единицу D_3 – рентген^(**). Рентген (P)- доза излучения, при которой в 0,001293 г воздуха (масса 1 см³ воздуха при 0°С и давлении 101,3 кПа) образуются ионы, несущие 3,336·10⁻¹⁰ Кл заряда каждого знака. 1P = 2,58·10⁻⁴ Кл/кг. Заряд электрона равен 1,602·10⁻¹⁹ Кл. Следовательно, при дозе в 1P в 1 см³ воздуха

Заряд электрона равен 1,602·10⁻¹⁹ Кл. Следовательно, при дозе в 1Р в 1 см³ воздуха образуется 2,08·10⁹ пар ионов. Принимая среднюю энергию образования пары ионов в воздухе равной 33,85 эВ (1 эВ = 1,602·10⁻¹⁹ Дж =1,602·10⁻¹² эрг), можно определить энергетические эквиваленты рентгена (для воздуха): 1Р = 0,113 эрг/см³ = 8,73·10⁻⁶ Дж/г = 87,3 эрг/г = 0,873 рад = 0,00873 Гр. Для биологической ткани выполняется соотношение: 1Р \approx 0,95 рад = 0,0095 Гр.

Последствия воздействия разных видов излучения на человека могут различаться даже при одной и той же поглощенной дозе. Например, α-излучение гораздо опаснее

^{*} Электронное равновесие - состояние взаимодействия излучения с веществом, при котором энергия излучения, поглощенная в некотором объеме вещества, равна суммарной кинетической энергии ионизирующих частиц, образованных в том же объеме. Электронное равновесие возможно при облучении фотонами однородной по атомному составу и плотности среды, например, воздуха.

^(**)Экспозиционная доза, учитывающее ионизирующее действие фотонного излучения в воздухе, служит условной мерой эффекта облучения других веществ (биологической ткани): связь между D_n и D_3 можно установить лишь приближенно. Поэтому эта физическая величина в официальных документах, регламентирующих правила работы с источниками радиации, с 1990 г. не упоминается. Вместе с тем, ионизацию воздуха легко измерить и по результатам таких измерений можно судить об энергии, поглощенной биологической тканью. Выпускаемые ранее приборы, откалиброванные в единицах мощности экспозиционной дозы, до сих пор используются для дозиметрического контроля.

β- или фотонного излучения. Для сопоставления биологического действия излучений различного состава введено понятие **эквивалентная доза** (H_R)

$$H_{R} = D_{\Pi R} \cdot W_{R} \tag{4.3},$$

где взвешивающий коэффициент W_R (ранее использовавшееся название «коэффициент качества излучения») зависит от плотности ионизации среды излучением "R" и отражает степень его «биологической вредности».

В системе СИ единицей H_R является **зиверт** (Зв); 1 Зв = (1 Гр)· W_R . Для фотонов, электронов и β-частиц $W_R = 1$ Зв/Гр; для нейтронов (в зависимости от энергии) W_R от 5 до 20 Зв/Гр; для α -частиц $W_R = 20$ Зв/Гр. Внесистемной единицей является бэр (биологический эквивалент рада), 1 Зв = 100 бэр.

При воздействии излучения сложного состава значение эквивалентной дозы равно сумме H_R для всех видов излучений.

$$H = \sum_{R} H_{R} = \sum_{R} D_{\Pi,R} \cdot W_{R}$$
(4.4)

Поток излучения со временем может изменяться. Поэтому действие излучения на вещество оценивается также величиной **мощности дозы** (**P**) – доза излучения за единицу времени (с, мин, ч и т.п.).

Пределы доз; допустимый уровень загрязнения поверхностей

В НРБ-99 выделяются три категории облучаемых лиц. Персонал группы А работает с источниками излучения непосредственно. Персонал группы Б в рабочее время может находиться в сфере воздействия источников излучения. Остальные люди относятся к категории «население».

Для персонала группы А установлены следующие пределы доз (ПД): 50 мЗв (5 бэр) в год, но не более 100 мЗв за любые последовательные 5 лет; при 1700 рабочих часах в году допустимо 30 мкЗв (3 мбэр) в час; при шестичасовом рабочем дне – 180 мкЗв (18 мбэр) в день. Для кистей рук предел дозы увеличен в 10 раз.

Для персонала группы Б, в том числе для учащихся старше 16 лет, ПД меньше в 4 раза. Для населения пределы доз меньше в 10 раз. Для сравнения, естественное (фоновое) облучение человека составляет в среднем 2,4 мЗв (0,24 бэр) в год.

При работе с радиоактивными веществами в открытом виде нельзя исключать возможность загрязнения незащищенных участков тела, перчаток, спецодежды лабораторного оборудования и т.п. Если уровень загрязнения (плотность потока частиц) превышает предельно допустимый (см. работу 5, табл. 5.1), проводят дезактивацию поверхностей.

Доза от внешнего источника β-излучения

При работе с внешними источниками β -излучения как правило рассчитывают интегральную дозу в слое полного поглощения. Бета-излучение имеет непрерывный спектр и при расчете используют значение средней энергии \overline{E} (обычно принимают $\overline{E}=0,4~E_{\beta,max}$; более точные значения \overline{E} для радионуклидов приведены, например, в [6,7]). Необходимо также отметить, что для биологической ткани потери энергии, обусловленные отражением β -частиц или преобразованием их энергии в тормозное излучение, пренебрежимо малы.
Если на поверхность площадью s (в см²) падает поток β -частиц, имеющих максимальную энергию $E_{\beta,max}$ (в МэВ) и максимальный пробег R_{max} (в г/см²), то энергия этих частиц практически полностью поглощается в слое биологической ткани массой m=s· R_{max} . При плотности потока F_{β} (частиц/см²·с) мощность поглощенной дозы $P_{\Pi,\beta}$ равна:

$$P_{\Pi,\beta} = \frac{F_{\beta} \cdot \overline{E} \cdot s}{s \cdot R_{\max}} = \frac{F_{\beta} \cdot 0.4E_{\beta,\max}}{R_{\max}} \left(\frac{M \ni B}{r \cdot c}\right) \text{ или } P_{\Pi,\beta} = 1.602 \cdot 10^{-10} \cdot \frac{F_{\beta} \cdot 0.4E_{\beta,\max}}{R_{\max}} \left(\frac{\Gamma p}{c}\right)$$
(4.5)

Плотность потока F_β, создающего дозу мощностью в 1 Гр/с, согласно (4.5), равна:

$$F_{\beta} = 6.25 \cdot 10^9 \frac{R_{\text{max}}}{0.4E_{\beta,\text{max}}}$$
(4.6)

Выражение (4.6) может быть использовано для оценки мощности дозы β -излучения (в Гр/с) известного спектрального состава при регистрации его приборами, откалиброванными в единицах скорости счета (I, имп/с). $P_{n,\beta} = I / S_{\alpha} \cdot \varphi \cdot F_{\beta}$, где φ -коэффициент регистрации, S_{α} - площадь детектора в см².

Для точечного источника активностью A (в Бк), находящегося на расстоянии r (в см) от облучаемого объекта, учитывается ослабление потока β-частиц слоем воздуха, которое подчиняется, в первом приближении, экспоненциальному закону. Поглощенная доза, создаваемая источником со сложным составом излучения, равна:

$$D_{\pi,\beta} = 1,602 \cdot 10^{-10} \cdot \frac{At}{4\pi r^2} \sum_{i} \frac{p_i (0,4E_{\beta,\max,i}) e^{-\mu_i \rho r}}{R_{\max,i}} \quad (\Gamma p)$$
(4.7),

где ρ –плотность воздуха (при н.у. 0,00129 г/см³); t – время (c); для *i*-ой группы частиц: p_i – доля частиц на распад, $E_{\beta,max,i}$ - максимальная энергия (MэB), $R_{max,i}$ – максимальный пробег (г/см²), μ_i – коэффициент ослабления в воздухе (см²/г).

Значения R_{max} и µ для алюминия приведены в табл. П.4. При расчетах, не нуждающихся в особой точности, эти значения можно использовать для оценки D_{п,β} в других материалах, в частности, в воздухе и в биологической ткани.

Доза от внешнего источника ү-излучения

При прохождении фотонного, например, γ -излучения, через вещество одна часть его энергия расходуется на ионизацию атомов среды, другая преобразуется в энергию вторичных (преимущественно комптоновских) фотонов и не участвует в создании дозы. Поэтому полный коэффициент ослабления γ -излучения μ можно представить как сумму коэффициента истинного поглощения (или электронного преобразования) μ_e и коэффициента μ_{κ} , характеризующего вероятность преобразования первичного фотонного излучения во вторичное.

Пусть поток фотонов с энергией E_{γ} (МэВ) и плотностью F_{γ} (фотон/с·см²) проходит в течение t (с) через слой воздуха протяженностью Δl (см), площадью поперечного сечения s (см²) и плотностью ρ (г/см³). Тогда, с учетом экспоненциального закона ослабления потока, энергия, преобразованная в кинетическую энергию электронов (позитронов) в объеме массой $\Delta m = s \cdot \Delta l \cdot \rho$, равна: $\Delta E_{\gamma} = E_{\gamma} F_{\gamma} st \cdot [1 - exp(-\mu_e \Delta l \rho)]$. При $\mu_e \Delta l \rho < 0,1$ справедливо $\Delta E_{\gamma} = E_{\gamma} F_{\gamma} st \cdot \mu_e \Delta l \rho$ (4.8) Как отмечалось, значения кермы (К) и поглощенной дозы ($D_{n,\gamma}$) в воздухе для γ -излучения радионуклидов практически (с погрешностью в 1%) совпадают. Исходя из (4.8) получим:

$$K = D_{\pi,\gamma} = \frac{\Delta E_{\gamma}}{\Delta m} = E_{\gamma} F_{\gamma} \mu_{e} t \quad (M \ni B/\Gamma) \quad \text{или} \quad K = D_{\pi,\gamma} = 1,602 \cdot 10^{-10} E_{\gamma} F_{\gamma} \mu_{e} t \quad (\Gamma p) \quad (4.9),$$

где µ_e - массовый коэффициент истинного поглощения (см²/г), (табл. П.6)

Экспозиционная доза в воздухе, учитывая энергетический эквивалент рентгена (1P = 0,00873 Гр), равна: $D_3 = 1,835 \cdot 10^{-8} \cdot E_{\gamma} F_{\gamma} \mu_e t$ (P). Значение поглощенной дозы в биологической ткани (в радах) будет близким к этому значению (примерно 0,95 D_3).

Выражение (4.9) позволяет оценить мощность дозы $P_{n,\gamma}$ (или мощность кермы в воздухе) по скорости счета I (имп/с), если для используемого детектора площадью S_{α} (см²) известна эффективность є регистрации фотонов данной энергии E_{γ} .

$$P_{\Pi,\gamma} = \frac{I}{S_{\Pi} \cdot \varepsilon} \cdot \frac{1}{F_{\gamma}} = \frac{I}{S_{\Pi} \cdot \varepsilon} \cdot \frac{E_{\gamma} \mu_e}{6,25 \cdot 10^9} (\Gamma p/c)$$
(4.10),

где F_γ - плотность потока фотонов, создающего в воздухе дозу (керму) мощностью 1 Гр/с.

Керма в воздухе К (как и поглощенная доза $D_{n,\gamma}$), создаваемая точечным источником моноэнергетического излучения на расстоянии r (в м) за время t (в с), равна:

$$K = D_{\Pi,\gamma} = 1,602 \cdot 10^{-13} \cdot \frac{A \cdot p E_{\gamma} \mu_e}{4\pi r^2} \cdot t = \frac{A \cdot \Gamma_B}{r^2} \cdot t \quad (a\Gamma p)$$
(4.11),

где 1,602·10⁻¹³ – коэффициент пересчета МэВ в Дж (Дж/МэВ), А- активность (Бк), E_{γ} - энергия фотонов (МэВ), р- выход фотонов с энергией E_{γ} на распад, μ_e - коэффициент истинного поглощения (м²/кг), $\Gamma_{\rm B}$ - керма-постоянная радионуклида в [аГр·м²/(с·Бк)].

Параметр $\Gamma_{\rm B}$ (табл. П.7) характеризует мощность воздушной кермы γ -излучения точечного источника активностью A = 1Бк на расстоянии до точки детектирования r=1м. Его обычно используемая размерность - [аГр·м²/(с·Бк)], где аГр (аттогрей) равен 10⁻¹⁸ Гр.

Полная керма-постоянная ($\Gamma_{\rm B}$) для радионуклида, испускающего фотоны различных энергий $E_{\gamma,i}$ (МэВ) с выходом на распад p_i и коэффициентом истинного поглощения $\mu_{e,i}$ (${\rm M}^2/{\rm kr}$), равна сумме парциальных ($\Gamma_{\rm B,i}$)

$$\Gamma_{\rm B} = \sum_{i} \frac{p_i E_{\gamma,i} \mu_{e,i} \cdot 1,602 \cdot 10^{-13} \cdot 10^{18}}{4\pi} = \sum_{i} p_i \Gamma_{\rm B,i}^* = \sum_{i} \Gamma_{\rm B,i} \quad (\frac{a \Gamma p \cdot M^2}{5\kappa \cdot c})$$
(4.12),

где $\Gamma_{B,i}^*$ - нормализованная (т.е. рассчитанная для $p_i=1$) парциальная керма-постоянная.

Используя (4.12) и данные, приведенные в табл. П.1, П.6 (или П.8), можно рассчитать, обращая при этом внимание на размерность вводимых величин, значение $\Gamma_{\rm B}$ для любых источников с известным фотонным спектром, в т.ч. непрерывным. Для радионуклидов эти значения известны, часть из них приведена в табл. П.7. Определив $\Gamma_{\rm B}$, вычисляют, согласно (4.11), значения К (или $D_{n,\gamma}$) в точке детектирования.

Значения эквивалентной дозы в биологической ткани и поглощенной дозы в воздухе для фотонов с энергией $0,04\div15$ МэВ связаны соотношение H = $1,09\cdot D_{n,\gamma}\cdot W$. Поэтому практически для всех γ -излучающих нуклидов можно записать:

$$H = 1,09 \cdot D_{\Pi,\gamma} \cdot W = 1,09 \cdot K \cdot W = 1,09 \frac{A \cdot \Gamma_{B} \cdot t}{r^{2}} \cdot W$$
(4.13),

где размерность Н - аЗв, D_{п,у} и К - аГр, W=1аЗв/аГр; остальные указаны в (4.11).

При расчете мощности экспозиционной дозы P_3 точечного источника используется значение гамма-постоянной радионуклида (Γ_3). Она равна мощности дозы в P/ч, создаваемой γ -излучением данного радионуклидного источника активностью в 1 мКи на расстоянии 1 см от источника. Ее размерность Р·см²/ч·мКи. Значения Γ_3 для некоторых изотопов приведены в табл. П.7. При необходимости гамма-постоянную источника со сложным γ -спектром можно определить, воспользовавшись данными табл. П.6 и П.8.

$$\Gamma_{\mathfrak{H}} = 194,5\sum_{i} p_{i} E_{\gamma,i} \mu_{e,i} = \sum_{i} p_{i} \Gamma_{\mathfrak{H},i}^{*} = \sum_{i} \Gamma_{\mathfrak{H},i} \quad \left(\frac{P \cdot cM^{2}}{\mathbf{H} \cdot \mathbf{M} \mathbf{K} \mathbf{H}}\right)$$
(4.14),

где для фотона с энергией $E_{\gamma,i}$ (МэВ) и выходом на распад p_i значения $\mu_{e,i}$ заданы в см²/г; $\Gamma_{\mathfrak{P},i}^*$ - нормализованная (т.е. рассчитанная для $p_i=1$) парциальная гамма-постоянная.

Доза, создаваемая источником активностью А на расстоянии г за время t:

$$D_{\mathfrak{H}} = P_{\mathfrak{H}} \cdot t = \frac{A \cdot \Gamma_{\mathfrak{H}}}{r^2} \cdot t \quad (P) \qquad \mathsf{M} \qquad H \cong 0,95D_{\mathfrak{H}} \cdot W \text{ (Gsp)}$$
(4.15)

Следует отметить, что экспозиционную дозу в воздухе, измеренную с помощью дозиметра в рентгенах, считают, как правило, равной эквивалентной дозе (H, бэр).

Защита от излучения

Проникающая способность **\alpha-излучения** весьма незначительна: пробег α -частиц в воздухе не превышает 11 см, а в легких материалах (вода, дерево и т.п.) – 0,01 см. Следовательно, одежда, перчатки и даже лист бумаги полностью защищают от внешнего облучения. Вместе с тем, α -активные нуклиды, попавшие внутрь организма, представляют серьезную опасность, т.к. удельная ионизация биологической ткани α -частицами очень высока (на 1 мкм пробега несколько тысяч молекул). Взвешивающий коэффициент $W_{\alpha} = 20$ (см. уравнение(4.3)). Поэтому работа с α -излучателями (прежде всего, с эманирующими препаратами) должна быть организована так, чтобы минимизировать возможное поступление радиоактивных газов и пыли в воздух рабочих помещений. Соответствующие химические операции проводятся в вытяжных шкафах, боксах; при необходимости используются респираторы.

Выполнение большинства экспериментов с источниками β - и γ -излучения связано с внешним облучением. При этом обычно ориентируются на дневную предельно допустимую дозу $H_{ng} = D_{ng} \cdot W_R = 180 \text{ мк3}B = 18 \text{ мбэр}$ ($W_R = 1 \text{ мк3}B/\text{мк}\Gamma p = 1 \text{ мбэр}/\text{мрад}$). Используя (4.7) и (4.13, 4.15), определяют минимально допустимое расстояние от источника г или, при заданных параметрах A и r, время t_{ng} , в течение которого можно находиться вблизи источника ионизирующего излучения. Например, для γ источника

$$t_{\pi \pi} = \frac{H_{\pi \pi}}{W} \frac{r^2}{1,09 \cdot A \cdot \Gamma_B} (c) \quad \text{или} \quad t_{\pi \pi} = \frac{H_{\pi \pi}}{W} \frac{r^2}{0,95 \cdot A \cdot \Gamma_B} (q)$$
(4.16)

Получаемые при работе с радионуклидами дозы, как это следует из (4.7) и (4.13), могут быть снижены за счет: 1) уменьшения активности радионуклида А и(или) времени эксперимента t (правильный выбор методики и применение высокоэффективной аппаратуры); 2) увеличения расстояния до источника r (использование простейших манипуляторов). Однако на практике нельзя безгранично уменьшать активность, время работы или увеличивать расстояние. Если «защита временем» и(или) «расстоянием» не позволяют снизить дозу до предельно допустимого уровня, устанавливают защитные экраны.

Для защиты от β -излучения применяют экраны, которые задерживают все β частицы, т.е. с толщиной $d \ge R_{max}$ (табл. П.4). При этом используются материалы с небольшим атомным номером, например, полиметилметакрилат (оргстекло). В этом случае выход фотонного «тормозного» излучения незначителен, а для поглощения собственно β–частиц большинства радионуклидов достаточно экрана толщиной несколько мм.

Фотонное излучение лучше всего ослабляется материалами с большим атомным номером и высокой плотностью. При проектировании защиты в лаборатории, как правило, решается задача определения толщины свинцового экрана, обеспечивающего заданный уровень ослабления *γ*-излучения. При этом надо учитывать различия в ослаблении потока фотонов в условиях «узкого» и «широкого» пучков. В геометрии узкого пучка детектор регистрирует только нерассеянное излучение источника. В этом случае ослабление потока фотонов и дозы подчиняется экспоненциальной зависимости:

$$D_{v_{3K}} = D_0 \exp(-\mu d)$$
 (4.17),

где $D_{y_{3K}}$ - доза, создаваемая узким пучком за защитным экраном толщиной d (см или г/см²), D_0 – доза в отсутствие экрана (d = 0), μ - полный коэффициент ослабления γ -излучения (см⁻¹ или см²/г) (табл. П.5).

Вычисление толщины экрана в соответствии с (4.17) всегда приводит к заниженному значению d. Это связано тем, что на облучаемый объект за экраном падает так называемый «широкий пучок», в состав которого кроме первичного излучения γисточника (узкий пучок) входит также γ–излучение, рассеянное материалом защиты и увеличивающее мощность дозы. В случае моноэнергетического излучения доза (в аГр) на внутренней поверхности экрана равна

$$D_{\mu\mu} = D_{y_{3K}} + D_{pacc} = D_0 e^{-\mu d} + D_{pacc} = D_0 e^{-\mu d} \cdot B_D = \frac{AI_B t}{r^2} e^{-\mu d} \cdot B_D$$
(4.18),

где A – активность источника (Бк), $\Gamma_{\rm B}$ - керма-постоянная (табл. П.7), г – расстояние от источника (м), t – время облучения в с, $B_{\rm D}$ – фактор накопления дозы, который зависит от энергии фотонов E_{γ} , материала защиты и толщины экрана, выраженной в безразмерных единицах µd (табл.П.9, П.10); остальные обозначения в (4.17).

Для источника, спектр которого состоит из нескольких линий:

$$D_{\text{шир}} = \frac{A \cdot t}{r^2} \sum_{i} p_i \Gamma_{B,i_{B,i}}^* e^{-\mu_i d} \cdot B_{D,i} = \sum_{i} D_{0,i} e^{-\mu_i d} \cdot B_{D,i}$$
(4.19),

где для компоненты спектра с энергией $E_{\gamma,i}$: p_i-выход на распад, $\Gamma_{B,i}^*$ – нормализованная парциальная керма-постоянная (табл. П.8), μ_i - коэффициент ослабления (табл. П.5), D_{0,i} – доза, создаваемая при d=0, B_{D,i} – фактор накопления (табл.П.9).

Изменив размерности А, Г_в, t и r, можно получить аналогичные (4.18, 4.19) выражения для экспозиционной дозы.

Уравнения (4.18, 4.19) позволяют определить, во сколько раз экран известной толщины d уменьшает уровень облучения. Однако рассчитать толщину экрана, обеспечивающего заданную кратность ослабления, можно только методом «последовательных приближений», так как значение B_D зависит от искомой величины d и не может быть заранее учтено.

На практике для расчета защиты обычно используют таблицу Н.Г. Гусева (табл. П. 11), составленную численным моделированием для широкого пучка фотонного излучения с учетом дозового фактора накопления. Для источника моноэнергетического излучения Е_γ, используя (4.13) или (4.15), вычисляют дозу (D₀ и H₀) в отсутствие за-

щиты и определяют кратность ее ослабления до предельно допустимого уровня (k = H_0/H_{ng}). В табл. П.11 находят толщину защиты, соответствующей значениям k и E_{γ} .

В тех случаях, когда источник имеет сложный спектр излучения, защиту рассчитывают методом «конкурирующих линий». Прежде всего, оценив значения $p_i \Gamma_{B,i}^*$ (см. 4.11, 4.12), выбирают в спектре несколько линий $E_{\gamma,i}$, которые вносят заметный вклад в дозу. Затем рассчитывают кратности ослабления k_i для доз, создаваемых каждой выбранной компонентой.

$$k_{i} = \frac{H_{0,i}}{H_{\Pi \Lambda}} = \frac{H_{0}}{H_{\Pi \Lambda}} \frac{\Gamma_{B,i}}{\Gamma_{B}} = k \frac{\Gamma_{B,i}}{\Gamma_{B}}$$
(4.20),

где H_{0,i} – доза, создаваемая фотонами E_{γ,i} при d=0; Г_{в,i} и Г_в – парциальная и полная кермапостоянные; k_i и k –кратности ослабления i–той линии и всего спектра, соответственно.

Далее для каждой линии $E_{\gamma,i}$ по значению k_i находят необходимую толщину защиты d_i . Выбирают главную линию (требующую наибольшей защиты d_r) и конкурирующую линию (следующая за наибольшей толщина защиты d_k). Кратности ослабления этих линий (k_r и k_k) удваивают, по таблице находят новые значения d_r' и d_k' (для 2 k_r и 2 k_k , соответственно). По разности ($d_r' - d_r = \Delta_{\frac{1}{2},r}$) и ($d_k' - d_k = \Delta_{\frac{1}{2},k}$) определяют слои полуослабления для главной и конкурирующей линий и выбирают наибольшее из двух значений $\Delta_{\frac{1}{2}}$. Окончательно толщину защиты d находят из соотношений:

$$\begin{array}{ll} d = d_{\Gamma} + \Delta_{\frac{1}{2}}, & \text{если} & (d_{\Gamma} - d_{\kappa}) = 0\\ d = d_{\kappa} + \Delta_{\frac{1}{2}}, & \text{если} & 0 < (d_{\Gamma} - d_{\kappa}) < \Delta_{\frac{1}{2}}\\ d = d_{\Gamma}, & \text{если} & (d_{\Gamma} - d_{\kappa}) > \Delta_{\frac{1}{2}} \end{array}$$

4.2. Измерение мощности дозы гамма-излучения и расчет защиты

Цель работы

- измерение мощности дозы, создаваемой источником у-излучения на различных расстояниях;
- расчет допустимого времени работы с источником без защитного экрана;
- определение активности источника;
- расчет толщины защитного экрана.

Оборудование и препараты

Контейнер с источником γ-излучения (¹³⁷Cs); дозиметр ДРГ-05; рулетка;

Выполнение работы

1. Знакомятся с инструкцией по работе с дозиметром ДРГ-05 и готовят его к измерениям.

2. Измеряют мощность экспозиционной дозы P_3 источника ¹³⁷Cs, установленного на рабочем столе сотрудниками практикума, на расстоянии г от 5 до 1 м (с шагом 50 см). Натянутая лента рулетки является направляющей, вдоль которой перемещают датчик дозиметра. В каждой точке проводят три последовательных измерения (с интервалом в 5÷10 с), в табл. 4.2.1 вносят среднее арифметическое значение P_3 (мкР/с). Отмечают общее время выполнения этой части работы $t_{oбл}$ (время облучения).

3. По результатам измерения P_3 на расстоянии 100, 200 и 500 см определяют, согласно (4.16), допустимое время работы с источником t_{ng} в предположении равенства

значений экспозиционной и эквивалентной доз. Для студентов (персонал группы Б) дневная допустимая доза составляет одну четвертую часть от 18 мбэр.

Оценивают дозу, полученную при проведении измерений, считая, что в каждой из 9 точек учащийся находился в течение $\frac{1}{6}t_{ofn}$.

					Таблица 4	4.2.1
n/n	r, см	Рэ, мкР/с	t _{пд} , с	10 ² ·Р _э , Р/ч	$10^{6} \cdot (1/r^{2}), \text{ cm}^{-2}$	
1	500					
2	450					
9	100					

4. Строят график зависимости P_{9} от $1/r^{2}$ и, в соответствии с уравнением (4.15), рассчитывают активность источника А в мКи.

5. Предполагая, что работа с источником будет проводиться ежедневно в течение 1 ч на расстоянии 1 м, определяют толщину свинцового экрана, уменьшающего облучение до предельно допустимого уровня (табл. П.11).

РАБОТА 5. ОПРЕДЕЛЕНИЕ ЗАГРЯЗНЕННОСТИ РАДИОАКТИВНЫМИ ВЕЩЕСТВАМИ РАБОЧИХ ПОВЕРХНОСТЕЙ

При работе с радиоактивными изотопами в радиохимической лаборатории (практикуме), в соответствии с основными санитарными правилами обеспечения радиационной безопасности (ОСПОРБ-99 [6]), необходимо регулярно проверять степень загрязненности различных поверхностей, на которые могли попасть радиоактивные вещества. Уровень загрязненности определяется по выходу α - или β -частиц в верхнюю полусферу над 1см² поверхности (част/см²·мин). Различают нефиксированную (снимаемую), неснимаемую и общую (суммарную) загрязненность. Уровни загрязнения рук, перчаток, спецодежды, оборудования, поверхности столов и т.д. нормируются, исходя из потенциальной опасности попадания радионуклидов внутрь организма (НРБ-99; табл. 5.1). Поэтому допустимое количество радиоактивных ядер на 1 см² поверхности во много раз меньше того количества, которое может создать предельно допустимую дозу внешнего облучения (см. уравнения (4.5, 4.6)).

Приборы, с помощью которых обнаруживают и измеряют радиоактивные загрязнения, называются радиометрами. Уровень общей загрязненности (F_{загр}) определяют переносными приборами по регистрируемой активности 1см² поверхности с учетом коэффициента счета K_{сч}:

$$F_{3arp} = \frac{(I_{c,3arp} - I_{\phi})}{S_{\mathcal{A}}} K_{c\Psi}$$
(5.1),

где $I_{c, sarp}$ и I_{ϕ} –скорость счета(*) загрязненной поверхности и фона, соответственно (в имп/мин); S_{μ} – площадь окна детектора в см².

Для определения коэффициента счета проводится калибровка радиометра по излучению эталонных источников. Коэффициент K_{cq} равен отношению числа частиц, испускаемым эталоном в минуту в угол 2π ($F_{3T(2\pi)}$, паспортные данные), к скорости счета ($I_{c,3T}$ – I_{ϕ}), измеренной при наложении эталона на окно детектора:

$$K_{c4} = \frac{F_{\Im T}(2\pi)}{(I_{c,\Im T} - I_{\Phi})} \quad (при S_{\exists} \ge S_{\Im T})$$
 (5.2)

Коэффициент счета для конкретного изотопа определяется по графику зависимости K_{c4} от $E_{\beta,max}$, который строят по результатам измерений нескольких эталонов.

Таблица 5.1

Допустимые уровни радиоактивного загрязнения поверхностей (част/см² мин)

Объект загрязнения	Альфа-активн	Бета-активные	
	отдельные**	прочие	нуклиды
Неповрежденная кожа, полотенца, внутренняя поверхность лицевых час- тей средств индивидуальной защиты и перчаток	2	2	200***
Основная спецодежда, внутренняя по- верхность дополнительных средств индивидуальной защиты, спецобувь	5	20	2000
Поверхности помещений постоянного пребывания персонала и находящегося в них оборудования	5	20	2000
Поверхности помещений периодиче- ского пребывания персонала и нахо- дящегося в них оборудования	50	200	10000

* для поверхностей рабочих помещений и оборудования нормируется снимаемое (нефиксированное) загрязнение; для остальных поверхностей – суммарное (снимаемое и неснимаемое) загрязнение;

** альфа-активные нуклиды, допустимая объемная активность которых в воздухе рабочих помещений ДОА < 0,3 Бк/м³ (232 Th, 241 Am и др.);

*** для равновесной смеси изотопов 90 Sr + 90 Y не более 40 част/см² мин.

^{*} Поправку на разрешающее время детекторов со счетчиками Гейгера-Мюллера в регистрируемую скорость счета обычно не вводят, так как величина I_c в уравнениях (5.1; 5.3), как правило, меньше 10000 имп/мин. Кроме того, даже при более высокой скорости счета (I≈15000÷20000 имп/мин) некоторое снижение точности её определения, как показала практика, не приводит к существенному увеличению погрешности конечного результата расчетов – значений F_{загр} или ΔF_{загр}.

Нефиксированная загрязненность (ΔF_{3arp}) может быть определена с помощью как переносных, так и стационарных радиометров методом «взятия сухого мазка». Для этого фильтровальной бумагой, площадью меньшей, чем входное окно детектора, трижды протирают определенную площадь (S_{ma3}) поверхности помещений или оборудования. На откалиброванном радиометре измеряют скорость счета пробы-«мазка» ($I_{c,ma3}$) и рассчитывают нефиксированную загрязненность:

$$\Delta F_{3arp} = F_{Ma3} = \frac{(I_{c, Ma3} - I_{\phi})}{S_{Ma3}} K_{c4}$$
(5.3)

Цель работы

Изучение работы радиометра; определение уровня нефиксированной (снимаемой) загрязненности поверхности β-активными нуклидами.

Оборудование и препараты

Радиометр УИМ-1М; набор эталонных источников β–излучения с сопроводительными паспортами; кюветы, поверхность которых загрязнена одним из используемых в практикуме β–активных изотопов.

Выполнение работы

1. Знакомятся с краткой инструкцией по работе с радиометром и готовят его к измерениям.

2. Проводят 3 измерения скорости счета фона продолжительностью по 1 мин.

3. Градуируют радиометр УИМ-1М по эталонным источникам β -излучения:¹⁴C, ⁶⁰Co, ²⁰⁴Tl, равновесная смесь⁹⁰Sr(⁹⁰Y). Энергия излучения и период полураспада этих изотопов приведены в табл. П.1. «Эффективная» энергия β – частиц источника ⁹⁰Sr(⁹⁰Y), значение которой обычно используют при построении калибровочного графика в координатах $K_{cy.}$ – $E_{\beta,max}$, равна 1,6 МэВ.

Три эталонных препарата являются «чистыми» β -излучателями, в то время как распад ядра ⁶⁰Со сопровождается испусканием двух жестких γ -квантов. В этом случае при калибровке радиометра проводят два измерения: сначала - общей скорости счета эталонного препарата ($I_{c,3\tau 1}=I_{\beta}+I_{\gamma}+I_{\varphi}$), затем - скорости счета, обусловленной γ -излучением ($I_{c,3\tau 2}=I_{\gamma}+I_{\varphi}$). При втором измерении между окном детектора и препаратом помещают алюминиевый диск, толщина которого равна (или немного больше) максимальному пробегу β -частиц (80-81 мг/см²). Разность между $I_{c,3\tau 1}$ и $I_{c,3\tau 2}$ соответствует скорости счета β -излучения кобальта-60.

Для каждого эталона проводят по 3 измерения скорости счета $I_{c,3T}$ (для ⁶⁰Со по 3 измерения $I_{c,3T1}$ и $I_{c,3T2}$) продолжительностью по 1 мин, находят среднее значение $(\bar{I}_{c,3T}-\bar{I}_{\phi})$ и, согласно (1.19; 1.26; 1.33), - погрешность среднего для 95%-ной доверительной вероятности. По формуле (5.2) определяют коэффициент счета $K_{cq,i}$ для каждого эталона. Относительную погрешность определения $K_{cq,i}$ оценивают, используя закон накопления (1.30), рассчитанную погрешность средней скорости счета и погрешность определения $F_{3T,(2\pi)}$, указанную в паспорте:

$$\delta_{K_{cq,i}}^{2} = \delta_{(\bar{I}_{c,\Im T} - \bar{I}_{\phi})}^{2} + \delta_{F_{\Im T}(2\pi)}^{2} \quad \mu \qquad \Delta_{K_{cq,i}} = (\delta_{K_{cq,i}}) \cdot K_{cq,i}$$
(5.4)

Полученные данные вносят в табл. 5.2 и, с учетом полученных значений Δ_{Ксч,I}, строят график зависимости коэффициента счета от энергии β-излучения.

Таблица 5.2

	Изотоп,	F _{эт(2π)} , ч	аст/мин				
N⁰	период	ПО	на дату	E _{β,max} , MaB	$(\overline{\mathbf{I}}_{c,\Im T}-\overline{\mathbf{I}}_{\phi}),$	К _{сч,і} ,	$K_{c^{u},i} \pm \Delta_{K_{c^{u},i}}$
	распада	nachopry	измерения	WI3D	ИМП/МИН	час 1/имп	

4. Определяют нефиксированную загрязненность рабочей поверхности. Для этого, по согласованию с преподавателем, выбирают 2 участка (по 100÷200 см² каждый) загрязненной поверхности и определяют их площадь. Узнают, с каким изотопом проводились работы на данном рабочем месте, и, используя построенный график $K_{cч,i}-E_{\beta,max}$, определяют коэффициент счета для этого изотопа. Бумажным фильтром диаметром 3-4 см трижды протирают выделенный участок и измеряют скорость счета фильтра. Аналогичным способом берут «мазок» со второго участка. Вычисляют снимаемую загрязненность (ΔF_{3arp} ; уравнение 5.3). Сопоставляют полученные результаты с данными табл. 5.1 и определяют отношение величины ΔF_{3arp} к допустимому уровню загрязненности $F_{д3}$.

Таблица 5.3

№ рабочего места на плане	(І _{с,маз} -І _ф), имп/мин	К _{сч} , част/имп	$\Delta F_{3arp},$ част/см ² ·мин	ΔF_{3arp} F_{J3}^*

*- допустимая загрязненность

РАБОТА 6. ИЗОТОПНЫЕ ГЕНЕРАТОРЫ

6.1. ГЕНЕРАТОР ИНДИЯ-113m

В последнее время значительно возрос интерес к короткоживущим радионуклидам, используемым в ядерной медицине в диагностических и терапевтических целях. Это объясняется тем, что такие радионукдиды могут эффективно использоваться в препаратах с высокой удельной активностью при малых дозовых нагрузках на органы пациента. Для накопления и выделения короткоживущих радионуклидов используют установки (устройства), которые называются *радионуклидными генераторами*.

Работа генераторов основана на образовании дочернего короткоживущего радионуклида в результате распада долгоживущего материнского. Эти изотопы можно разделить непосредственно в генераторной установке, используя приемы хроматографии или экстракции, и получить затем содержащий дочерний изотоп раствор требуемой абсолютной активности и радиохимической чистоты.

Радионуклидные генераторы позволяют получать качественный элюат непосредственно в медицинских клиниках вдали от ядерного реактора и циклотронных установок, так как выделение короткоживущих нуклидов является задачей несложной и безопасной для персонала, а генераторы легко транспортабельны.

Медицинский генератор ^{113m}In предназначен для получения растворов хлоридных комплексов состава [^{113m}In(H₂0)_{6-n}Cl_n]⁽³⁻ⁿ⁾⁺ (n = 0, 1, 2, 3) в 0,05н соляной кислоте, которые применяются в ядерной медицине в диагностических целях при сканировании печени, легких, кровеносных сосудов, а также при идентификации опухолевых образований. Интерес к ^{113m}In вызван главным образом его благоприятными ядернофизическими свойствами (период полураспада T_{1/2(In)}=99,4 мин., E_{γ} =392 кэВ). Кроме того, материнский изотоп имеет период полураспада T_{1/2(Sn)} = 115 суток, благодаря чему генератор можно использовать в течение длительного времени.

Действие генератора основано на цепочке радиоактивных превращений:

$$113_{\text{Sn}} \xrightarrow{\beta^+, \text{T}_{1/2} = 115 \text{ суток}} 113 \text{m}_{\text{In}} \xrightarrow{\gamma, \text{T}_{1/2} = 99, 4\text{H}} 113 \text{In}_{\text{In}} \xrightarrow{\gamma, \text{T}_{1/2} = 99, 4\text{H}} 113 \text{In}_{1/2} \xrightarrow{\gamma, \text{T}_{1/2} = 99, 4\text{H}} 1$$

Материнский изотоп ¹¹³Sn претерпевает β -превращения (позитронный распад и К–захват), в результате которых получается дочерний метастабильный ^{113m}In, превращающийся при изомерном переходе в стабильный изотоп ¹¹³In. Изомерный переход сопровождается испусканием γ -квантов (E_{γ} =392 кэВ), электронов конверсии с энергией Е \approx 365 кэВ и рентгеновского излучения ($E_{\chi} \approx 24$ кэВ).

Накопление индия-113т в предварительно очищенном материнском изотопе описывается уравнением:

$$A_{In,t} = A_{Sn,0}(e^{-\lambda_{Sn} \cdot t} - e^{-\lambda_{In} \cdot t}) = A_{Sn,0}(e^{-2,51 \cdot 10^{-4} \cdot t} - e^{-0,4184 \cdot t})$$
(6.1),

где $A_{Sn,o}$ -активность ¹¹³Sn в момент t=0; $A_{In,t}$ - активность ^{113m}In; λ -постоянная распада (λ =(ln2)/T_{1/2}); t – время (ч)

Поскольку период полураспада материнского изотопа в 1666 раз больше периода полураспада дочернего ($T_{1/2(Sn)} >> T_{1/2(In)}$), а время наблюдения t (время выполнения задачи) много меньше периода полураспада ¹¹³Sn (t<< $T_{1/2(Sn)}$), то уравнение (6.1) преобразуется в:

$$A_{\text{In},t} = A_{\text{Sn},0} (1 - e^{-0.4184 \cdot t})$$
(6.2)

В работе используется экстракционный изотопный генератор, представляющий собой раствор радионуклидов в бензоле. К моменту начала выполнения работы радионуклиды уже находятся в состоянии векового равновесия и, следовательно, их абсолютные активности в растворе равны друг другу.

Каждый радионуклид характеризуется свом периодом полураспада и специфическим, присущим только ему спектром испускаемых частиц и/или квантов электромагнитного излучения. Это позволяет идентифицировать изотопы и проверить радиохимическую чистоту получаемого препарата. В табл. 6.1 приведены энергия E_i , выход на распад p_i и парциальная гамма-постоянная $\Gamma_{9,i}$ для фотонного излучения ^{113m}In и излучения равновесной смеси изотопов ¹¹³Sn(^{113m}In). Появление в экспериментальном γ -спектре линий с энергиями, отличными от приведенных в табл. 6.1, свидетельствует о наличии в препарате примесей других изотопов.

Таблица 6.1

	^{113m} In		113 Sn(113m In)			
Е _і , кэВ	p _i , %	Г _{э,і} <u>Р∙см²</u> ч∙мКи	Е _і , кэВ	p _i , %	$\Gamma_{\mathfrak{I},i} \frac{\mathbf{P} \cdot \mathbf{c}_{M}^2}{\mathbf{v} \cdot \mathbf{M} \mathbf{K} \mathbf{u}}$	
391,69	64,20	1,430	391,69	64,20	1,430	
24,66 (KX)	24,10	0,337	255,04	1,5	$2,07 \cdot 10^{-2}$	
23,63 (KX)	0,051	$7,72 \cdot 10^{-4}$	24,66 (KX)	96,1	1,344	
			23,63 (KX)	0,051	$7,72 \cdot 10^{-4}$	
Σ	88,351	1,768	Σ	161,852	2,796	

Параметры фотонного излучения

Цель работы

Выделение ^{113m}In из экстракционного генератора ¹¹³Sn-^{113m}In. Идентификация ^{113m}In методом γ-спектрометрии. Определение выхода дочернего изотопа и радиохимической чистоты препарата ^{113m}In.

Оборудование и материалы

Экстракционный изотопный генератор ¹¹³Sn-^{113m}In.

Гамма-спектрометр с полупроводниковым или сцинтилляционным детектором.

Микропипетки на 0,02; 0,05 и 0,5 мл. Пробирки для измерения активности растворов.

Экстракционные пробирки. Водный раствор НІ с концентрацией 6 моль/л.

Выполнение работы

Перед проведением эксперимента проводится дополнительный инструктаж по работе с радиоактивными веществами в открытом виде.

1. Определение активности равновесной пары ¹¹³Sn-^{113m}In в изотопном генераторе.

1.1. Проводят калибровку гамма-спектрометра по энергии в диапазоне 200÷500 кэВ (см. работу 3, стр. 27).

1.2. Отбирают в измерительные пробирки дозатором аликвотную часть (0,02 или 0,05 мл) содержащего радионуклиды бензола, исходный объем которого известен. Набирают γ -спектр этой пробы в течение времени t (5÷10 мин.). Используя программу обработки спектров, определяют истинную площадь пика полного поглощения энергии

 E_{γ} =392 кэВ (I_f) и вычисляют активность ^{113m}In (а, следовательно, и ¹¹³Sn) в аликвотной части раствора:

$$A_{In} = \frac{I_f}{0.64 \cdot \varepsilon_f} = A_{Sn} \tag{6.3}$$

При расчете используют известное (полученное ранее) значение эффективности регистрации (ε_f) γ -квантов E_{γ} =392 кэВ. Вычисляют активность ^{113m}In во всем растворе. 2. Выделение индия-113m из изотопного генератора.

Выделение индия осуществляют реэкстракцией из бензольного раствора генератора раствором HI (6 моль/л). В этом случае коэффициенты распределения олова (D_{Sn}) и индия (D_{In}) равны, соответственно, 130±5 и 0,003±0,0003. Таким образом, одна реэкстракция позволяет практически полностью выделить^{113m}In из бензольного раствора.

Для выделения индия к раствору генератора приливают равный объем 6М раствора HI, тщательно закрывают экстракционную пробирку пробкой, интенсивно встряхивают пробирку <u>над кюветой (</u>!) в течение 3÷5 минут. <u>Фиксируют текущее время</u> <u>начала встряхивания</u>. Экстракционную пробирку устанавливают в штатив для расслоения фаз примерно на 15 мин. Отбирают в счетные пробирки или флаконы дозатором по 0,5 мл каждой фазы и маркируют образцы.

3. Идентификация индия-113m. Определение периода полураспада. Определение выхода целевого продукта и его радиохимической чистоты.

3.1. Устанавливают пробирки в детекторы γ-спектрометра и получают примерно по 20 спектров водной и органической фаз. Спектры набирают по 2 минуты с интервалом в 5 минут в течение 1,5÷2 часов (время начала измерения и его продолжительность точно фиксируются).

3.2. По площади фотопика определяют активности ^{113m}In в водной и органических фазах на момент каждого измерения (см. п.1.2). По результатам измерения водной фазы строят (в координатах lnA_{In,t} от t) график, иллюстрирующий распад выделенного дочернего изотопа (см. рис. 19 в учебнике [1]):

$$A_{\text{In},t} = A_{\text{In},o} \cdot \exp(-\lambda \cdot t) \qquad \mu \qquad \ln A_{\text{In},t} = \ln A_{\text{In},o} - \lambda \cdot t \qquad (6.4),$$

где λ-постоянная распада индия-113m; t – время (мин.).

По наклону прямой определяют период полураспада ^{113m}In.

По результатам измерения органической фазы строят график, иллюстрирующий накопление дочернего^{113m}In в материнском изотопе (см. рис. 24 в учебнике [1]):

$$A_{\text{In},t} = A_{\text{In},\infty} [1 - \exp(-\lambda \cdot t)]$$
(6.5),

где $A_{In,\infty}$ - равновесная активность ^{113m}In.

Рассчитывают, согласно (6.2), активность ^{113m}In во всем объеме водной фазы на <u>мо-</u> <u>мент начала разделения</u> и, сопоставляя ее с исходной активностью ^{113m}In в генераторе (см. п.1.2), рассчитывают выход целевого продукта.

4. Счетную пробирку с водной фазой и генератор сдают преподавателю.

На следующем занятии набирают γ-спектр водного раствора в диапазоне 50÷500 кэВ в течение ~ 30 мин. За время t=10 T_{1/2(In)}, т.е. приблизительно за 17 часов, ^{113m}In распадается практически полностью. Поэтому появление в аппаратурном γ–спектре в дополнении к линии E_{γ} =255 кэВ (см. табл. 6.1) новых фотопиков будет указывать на наличие в препарате примесей. Если такие «посторонние» линии обнаружены, определяют соответствующую им энергию фотонов и идентифицируют примесные радионуклиды (см. задачу 3). Рассчитывают активность примесных нуклидов и радиохимическую чистоту полученного препарата ^{113m}In.

6.2. ГЕНЕРАТОР НЕПТУНИЯ-239

Цель работы

Выделение ²³⁹Np из экстракционного генератора ²⁴³Am-²³⁹Np. Идентификация ²³⁹Np методом γ-спектрометрии. Определение выхода целевого продукта.

Оборудование и материалы

Изотопный генератор ²⁴³Am-²³⁹Np. Гамма-спектрометр с полупроводниковым детектором. Пробирки для измерения активности растворов.

Экстракционные пробирки. Концентрированная соляная кислота; пероксид водорода; экстрагент: 10%-ный раствор три-н-октиламина в толуоле (бензоле).

Выполнение работы

Перед проведением эксперимента проводится дополнительный инструктаж по работе с радиоактивными веществами в открытом виде.

1. Для гамма-спектрометрии исходного раствора, содержащего равновесную пару радионуклидов 243 Am 239 Np, используют спектрометр, калибровка которого по энергии и эффективности ε_f была проведена ранее (см. работу 3). Спектр фона для этого спектрометра должен быть получен до начала работы.

В измерительные пробирки отбирают дозатором 2 мл исходного солянокислого раствора, набирают γ -спектр пробы в течение 1÷10 мин.(рис. 6.1.а). Длительность измерения определяется требуемой (как правило, 5%-ной) относительной погрешностью определения площади пика полного поглощения. Используя программу обработки спектров, определяют истинную площадь I_f пика полного поглощения энергии $E_{\gamma}=74,7$ кэВ (²⁴³Am). Вычисляют, согласно (3.8) или (3.10), активность ²⁴³Am (а, следовательно, и ²³⁹Np) в 2 мл исходного раствора. При расчете используют известное (для заданных условий измерения) значение эффективности ε_f для фотонов $E_{\gamma}=74,7$ кэВ. По площади пиков полного поглощения ²³⁹Np (табл. 6.2) аналогичным способом определяют активность дочернего нуклида в исходном растворе. Сопоставляют полученные результаты.

Таблица 6.2.

239-	Np	²⁴³ Am			
Е _і , кэВ	p _i ,%	Е _і , кэВ	p _i ,%		
99,6 ^(*)	14,0	74,7	68,2		
103,8 ^(*)	22,5				
106,1	27,2				
117,0 ^(*)	8,4				
120,7 ^(*)	3,2				

Наиболее интенсивные рентгеновские и γ -линии ²³⁹Np и ²⁴³Am

*) – характеристическое рентгеновское излучение

2. Выделение нептуния-239 из раствора.

2.1. Предварительно окисляют Np(V) до Np(VI), добавляя в исходный раствор несколько капель 30% пероксида водорода.

2.2. Экстрагент предварительно насыщают хлороводородом, встряхивая его с равным объемом концентрированной соляной кислоты в течение 1 мин. Для выделения неп-

туния к 2 мл исходного раствора приливают 2 мл экстрагента, закрывают экстракционную пробирку и аккуратно встряхивают ее <u>над кюветой</u> в течение 3÷5 минут.

2.3. Экстракционную пробирку устанавливают в штатив примерно на 5÷10 мин. (расслоение фаз). Отделяют органическую фазу, содержащую ²³⁹Np, и промывают ее концентрированной соляной кислотой (2 мл) для удаления следов ²⁴³Am.

2.4. Из очищенной органической фазы реэкстрагируют ²³⁹Np равным объемом воды. Отбирают в счетные пробирки 2 мл этой водной фазы.

3. Идентификация нептуния-239. Определение выхода целевого продукта.

Устанавливают счетные пробирки на детектор γ-спектрометра и получают спектр водной фазы (рис. 6.1.б). По площади пиков полного поглощения спектра определяют активность ²³⁹Np (см. пункт 1). Делают заключение о полноте разделения радионуклидов (наличие или отсутствие линии 74,7 кэВ материнского нуклида ²⁴³Am в водной вытяжке). По результатам измерений активности ²³⁹Np в исходном растворе и в водной фазе определяют выход целевого продукта.



Рис. 6.1. Гамма-спектры: а – равновесная смесь ²⁴³Am – ²³⁹Np, б – препарат ²³⁹Np

РАБОТА 7. РАДИОХРОМАТОГРАФИЯ. ОПРЕДЕЛЕНИЕ РАДИОАКТИВНОСТИ АМИНОКИСЛОТ В ИХ СМЕСИ

Органические вещества, меченные радионуклидами, широко используются в химических и биохимических исследованиях. В этом случае, измеряя радиоактивность меченого соединения, можно контролировать его концентрацию в системах сложного химического состава без проведения трудоемких процедур выделения и анализа. Однако если в исследуемой системе происходят химические или ферментативные реакции, а исследователя интересует, какие вещества и в каком количестве образуются, то перед измерением радиоактивности возникает необходимость разделения меченых компонентов. В настоящее время для этого используют различные варианты хроматографии в комплексе с современным радиометрическим оборудованием. Тонкослойная хроматография (TCX) является экспрессным и простым методом разделения веществ. Специальные сканирующие устройства, например «БетаХром», с маленькой шириной зоны регистрации детектора (1-2 мм) позволяют с высокой точностью определять радиоактивность веществ даже с близкими значениями R_f.

Регистрация радиоактивности с помощью сканера «БетаХром»

Прибор «БетаХром» представляет собой сканирующее устройство, позволяющее определять распределение радиоактивности на хроматографических пластинках, у которых сорбент нанесен на гибкую алюминиевую или полимерную подложку. Пластинка пропитывается жидким сцинтилляционным составом, закрепляется на барабане диаметром 20 см, который помещают в регистрационную камеру прибора.

Работа сканера основана на регистрации квантов света, испускаемых сцинтиллятором под действием ионизирующего излучения, с помощью фотоэлектронного умножителя (ФЭУ). В верхней части камеры напротив хроматографической полоски находится узкая щель шириной 1 мм. Через эту щель световое излучение попадает на фотокатод ФЭУ. Во время работы прибора барабан вращается, и таким образом можно определить распределение радиоактивности по пластинке с разрешением около 1 мм. В приборе использована схема усиления сигнала одного ФЭУ. В отличие от реализуемой в современных жидкостных сцинтилляционных спектрометрах схемы совпадений импульсов, поступающих от двух ФЭУ, в этом случае регистрируется суммарный сигнал, который пропорционален интенсивности светового потока, падающего на ФЭУ. Схема регистрации излучения с помощью одного ФЭУ ухудшает счетные характеристики прибора, однако проще в исполнении и уменьшает его стоимость. Аналоговый сигнал на выходе прибора преобразуется в цифровой с помощью АЦП и записывается в виде файла в компьютере. С помощью программ обработки хроматографических данных рассчитывают площади соответствующих пиков. По результатам измерений соединений с известной радиоактивностью вычисляют калибровочные коэффициенты, которые используют для определения абсолютной активности веществ, разделяемых с помощью ТСХ.

Передняя панель сканера «БетаХром» изображена на рис. 7.1. В центральной части находится камера (1), в которую помещают барабан с хроматографической пластинкой. Крышка камеры закрывается и фиксируется винтом (2). Прибор включается с помощью тумблера (3). Внимание! Высокое напряжение на ФЭУ подают с помощью тумблера (4) только при закрытой крышке камеры.



Рис. 7.1. Сканер радиоактивности «БетаХром»: 1- камера для сканирования пластинок, 2 – фиксирующий винт крышки камеры, 3 – сетевой тумблер, 4 – тумблер подачи высокого напряжения, 5 – кнопка «старт», 6 – кнопка «стоп», 7 – регулировка тока выходящего сигнала, 8 – переключатель интенсивности сигнала.

Через 1-2 минуты запускают вращение барабана (кнопка 5). Одновременно запускается программа Power Graph, которая фиксирует поступающий со сканера сигнал, выводит на экран график зависимости уровня сигнала от времени и проводит обработку данных. После появления на экране монитора панели управления программы Power Graph запускают регистрацию сигнала нажатием кнопки «Старт» компьютерной мышкой и устанавливают соответствующие диапазоны демонстрации зависимости интенсивности сигнала от времени сканирования на экране монитора. В данной работе амплитуда сигнала обычно находится в диапазоне от 1 до 5 мВ, а время сканирования составляет от 3 до 5 минут. При первом включении прибора проверяют интенсивность темнового тока ФЭУ и при необходимости с помощи регулировки (7) уменьшают её или полностью избавляются от ложных импульсов, обусловленных темновым током. Переключатель (8) позволяет уменьшить в 10 раз интенсивность сигнала, выходящего с ФЭУ. В данной работе сканирование проводят без ослабления сигнала.

После того как прибор отсканирует всю пластинку от места нанесения вещества до фронта элюента (определяется по уменьшению интенсивности сигнала до уровня фона), измерение прекращают: подводят курсор к кнопке «Стоп» на экране монитора и нажимают левую клавишу мышки. Одновременно останавливают вращение барабана кнопкой (6) на панели управления сканером. Выключают высокое напряжение тумблером (4), открывают крышку камеры, вынимают барабан и фиксируют длину про-

сканированного участка хроматограммы. Результаты сканирования сохраняют в виде двух файлов: 1) файл с расширением .pgc, который позволяет обрабатывать результаты с помощью программы Power Graph; 2) файл с расширением .txt, представляющий собой массив данных. Для уменьшения объема регистрируемых данных можно использовать 10-кратную регрессию. Количество точек фиксации данных уменьшается в 10 раз, но это, как правило, не уменьшает точность определения радиоактивности.

Правила работы с веществами, содержащими ¹⁴С

Углерод-14 постоянно образуется в атмосфере Земли под действием космического излучения по реакции ¹⁴N(n,p)¹⁴C. Поэтому в живых организмах поддерживается постоянное соотношение изотопов ¹⁴C:¹²C \cong 1: 10¹². В организме взрослого человека содержится примерно 4 кБк ¹⁴C. Примерно такое же количество изотопа будет наноситься на хроматографическую пластинку при выполнении настоящей работы.

Углерод-14 является мягким β -излучателем. Максимальный пробег β -частиц ¹⁴C составляет 31 мг/см², и излучение углерода-14 полностью поглощает слой воздуха 25 см или стенки пробирок с радиоактивными растворами. В случае попадания ¹⁴C внутрь организма его основная часть достаточно быстро выводится через легкие в форме ¹⁴CO₂. Однако некоторое количество этого долгоживущего изотопа (T_{1/2} = 5600 лет) может оказаться в составе молекул белков и нуклеиновых кислот.

Правила работы с радиоактивными веществами могут отличаться некоторыми деталями в зависимости от характера операций, используемого изотопа и его количества. Однако есть общие требования, которые необходимо неукоснительно соблюдать при проведении любого исследования с радиоактивными препаратами в открытом виде. Применительно к выполнению данной работы эти требования таковы. Все операции с радиоактивными растворами и пластинками проводят над кюветами, в халате и в перчатках. Пробы отбирают специальными пипетками и капиллярами. Использованные наконечники пипеток и капилляры помещают в стаканы для радиоактивных отходов. После завершения работы проверяют (с помощью находящегося в комнате радиометра) радиохимическую чистоту халата, перчаток и рук. Проверяют степень загрязненности поверхности кюветы. Для этого измеряют радиоактивность взятого «мазка» с помощью жидкостного сцинтилляционного спектрометра или радиометра (см. работу 5). При нештатной ситуации (загрязнение радиоактивным веществом кожи рук, одежды, поверхности стола и т.п.) немедленно обращаются к преподавателю и под его руководством проводят дезактивацию.

Цель работы

Определение радиоактивности аминокислот, меченных углеродом-14, в их смеси с использованием тонкослойной хроматографии и сканера радиоактивности.

Оборудование, материалы и реактивы Сканер радиоактивности «БетаХром»; пластинки Silufol; хроматографический стакан; микропипетки, капилляры. растворы аминокислот: лизин (К), глицин (G), валин (V), лейцин (L); смеси этих аминокислот, меченных ¹⁴С; раствор нингидрина в ацетоне или этаноле; бутанол, уксусная кислота (98%), дистиллированная вода; сцинтилляционная жидкость Scintilene BD.

Выполнение работы

Готовят элюент для хроматографии, смешивая бутанол, уксусную кислоту и дистиллированную воду в отношении 3:1:1 по объему. Вдоль внутренней стенки хроматографического стакана размещают фильтровальную бумагу. Аккуратно наливают в стакан приготовленный элюент в количестве, достаточном для погружения в него хроматографической пластики примерно на 0,5 см. Фильтровальную бумагу рекомендуется смочить элюентом, что должно привести к более быстрому подъему элюента по пластинке и повысить воспроизводимость результатов. Стакан закрывают стеклянной крышкой.

Отрезают нижний край хроматографической пластинки шириной около 1 см и расчерчивают пластинку по образцу, приведенному на рис. 7.2. Стартовую линию проводят на расстоянии 10-12 мм от нижнего края пластинки, стараясь не нарушить слой сорбента. Вертикальные разделительные линии прочерчивают скальпелем, чтобы удалить слой сорбента. Ширина полосок примерно15 мм. В верхней части пластинки обозначают аминокислоты-стандарты и номер смеси меченых аминокислот, выданных для анализа.

С помощью капилляра или микропипетки наносят на линию старта 1-2 капли растворов аминокислот-стандартов. Надевают перчатки. Переносят хроматографическую



Рис. 7.2. Вид хроматографической пластинки, используемой в работе. Пояснения в тексте.

пластинку на кювету с радиоактивными растворами. Надевают на микропипетку сменную насадку, отбирают 2 мкл раствора смеси аминокислот и аккуратно наносят

раствор на линию старта. После высыхания раствора наносят еще 2 мкл раствора. Сменную насадку снимают с пипетки и кладут в емкость для радиоактивных отходов.



Рис. 7.3. Распределение радиоактивности по хроматографической пластинке, полученное из данных сканирования. Радиоактивность меченых соединений пропорциональна площади пиков S₁, S₂ и S₃.

Хроматографическую пластинку с нанесенными стандартами и радиоактивной смесью аминокислот ставят в хроматографический стакан. После этого можно снять перчатки, так как дальнейшие операции с хроматографической пластинкой не представляют опасности из-за низкого уровня радиоактивности на ней.

Через 30-40 минут, когда элюент поднимется по хроматографической пластинке примерно на 10 см, пластинку извлекают из хроматографического стакана, карандашом отмечают линию фронта элюента и высушивают. Ножницами отрезают полоску, на которой проводили разделение смеси меченых аминокислот. Полоски со стандартами аминокислот опрыскивают раствором нингидрина или наносят раствор нингидрина на полоски с помощью пипетки. Пластинку, обработанную раствором нингидрина, оставляют при комнатной температуре до появления фиолетовых и краснофиолетовых пятен – продуктов реакции нингидрина с аминокислотами. Для ускорения проявления пятен пластинку можно нагреть под лампой или в сушильном шкафу. При этом необходимо следить за пластинкой, так как при «перегреве» нингидрин может окрасить всю пластинку. Контуры полученных пятен обводят карандашом, а слой сорбента заклеивают скотчем для того, чтобы можно было брать пластинку в руки без опасения испачкаться нингидрином.

Внимание! Нингидрин вступает в реакцию с аминокислотами, входящими в состав белков кожи, окрашивая руки в красно-фиолетовый цвет. Рекомендуется выполнять операции с растворами нингидрина в перчатках. Готовят ленту скотча, размер которой чуть больше длины хроматографической пластинки. С помощью пипетки наносят 0,10÷0,15 мл сцинтилляционной жидкости Scintilene BD на пластинку с радиоактивностью таким образом, чтобы жидкость равномерно пропитала слой сорбента от старта до фронта хроматограммы. Аккуратно прикладывают полоску сорбентом к липкой стороне ленты скотча, заворачивают оставшиеся части ленты вокруг хроматограммы. Образованный скотчем футляр не позволяет испаряться сцинтилляционной жидкости и делает дальнейшую работу с хроматограммой безопасной.

Под руководством преподавателя проводят сканирование хроматограммы на приборе «БетаХром». Данные сканирования записывают в виде текстового файла с 10кратной регрессией.

На хроматограммах стандартов определяют R_f аминокислот как отношение $R_f = l/L$, где *l* – расстояние от стартовой линии до центра пятна соответствующей аминокислоты; L – расстояние от стартовой линии до фронта элюента (см. рис. 7.2). С помощью Microsoft Excel или любой другой программы по математической обработке данных строят графики зависимости интенсивности сигнала от положения детектора над пластинкой (рис. 7.3). Так как программа Power Graph фиксирует время сканирования, то необходимо преобразовать время в расстояние с помощью коэффициента, определяемого делением длины отсканированной части хроматограммы на время сканирования. Определяют фоновую линию на графике, исходя из интенсивности сигнала до стартовой линии и выше фронта элюента. В идеале фоновые значения сигнала должны быть постоянны во всем интервале сканирования. Однако часто наблюдается слабый дрейф фоновой линии, связанный с тем, что сканирование начали, не дождавшись, после включения высокого напряжения, выхода ФЭУ на стабильный режим работы. В этом случае требуется экстраполяция фоновой линии некоторой функцией, что поможет точнее определить площади пиков на графике. На полученном графике идентифицируют пики радиоактивности аминокислот (по величинам R_f) и определяют площади пиков, суммируя значения интенсивности сигнала в пределах пика за вычетом фона, определяемого по огибающей (см. рис. 7.3). Рассчитывают процентное соотношение радиоактивностей аминокислот, находящихся в исследуемой смеси:

$$\%(X) = \frac{S_X}{\sum_{i} S_{X,i}} \cdot 100\%$$
(7.1),

где S_X – площадь пика аминокислоты X; $\sum_i S_{X,i}^i$ – сумма площадей пиков всех аминокис-

лот, идентифицированных на хроматограмме.

РАБОТА 8. ОПРЕДЕЛЕНИЕ ЭФФЕКТИВНОСТИ РЕГИСТРАЦИИ ТРИТИЯ И УГЛЕРОДА-14 ПО СПЕКТРАМ, ПОЛУЧЕННЫМ С ПОМОЩЬЮ ЖИДКОСТНО-СЦИНТИЛЛЯЦИОННОГО СПЕКТРОМЕТРА

В настоящее время в научных исследованиях в области химии и биохимии широко используются соединения, меченные тритием и углеродом-14. Одной из причин этого является то, что указанные радионуклиды можно ввести практически в любую органическую молекулу. Кроме того, при работе с тритием и углеродом-14, испускающих при распаде низкоэнергетические β-частицы, практически не требуется защита от внешнего облучения, что упрощает проведение химической части эксперимента. Вместе с тем надежная регистрация излучения трития и углерода-14 возможна только с помощью жидкостно-сцинтилляционных спектрометров (ЖС–спектрометров). Для регистрации радиоактивного излучения раствор препарата смешивают с органической жидкостью, обладающей способностью преобразовывать энергию излучения в кванты света видимой области спектра. С помощью ФЭУ световые импульсы преобразуются в электрический сигнал, который после усиления и дискриминации фиксируется в памяти спектрометра. В итоге регистрируется распределение импульсов по энергиям, то есть определяется спектр излучения.

Принципы регистрации излучения с помощью ЖС–спектрометров достаточно подробно изложены в учебном пособии [9]. Одно из основных достоинств ЖС–метода – возможность проводить измерения α- и β-излучающих препаратов, имеющих очень низкую абсолютную активность. Это объясняется тем, что исследуемое вещество вводится в рабочий объем детектора и, следовательно, значения коэффициентов ослабления, самоослабления, обратного рассеяния и геометрического (для гомогенных систем) практически равны единице. Таким образом, коэффициент регистрации φ в уравнении (2.1) определяется только эффективностью детектора ε, которая в случае α- и β-частиц может приближаться к 100%.

При внесении в жидкий сцинтиллятор пробы для измерения радиоактивности вместе с меченым веществом вносится растворитель и другие вещества, которые могут влиять на регистрацию излучения. Добавки, снижающие вероятность преобразования энергии ядерного излучения в регистрируемые с помощью ФЭУ фотоны, называют гасителями. Различают процессы химического гашения, когда гасители снижают вероятность передачи энергии возбуждения молекулам сцинтиллятора, и цветового гашения, когда гасителями поглощаются фотоны. Оба процесса приводят к тому, что в результате уменьшения числа квантов света, попадающих на ФЭУ, и изменения регистрируемого спектра снижается эффективность є. Между формой спектра регистрируемого излучения и эффективностью є существует однозначная связь. Таким образом, ЖС–спектрометрия имеет важное преимущество, которое заключается в том, что из полученного спектра можно определить эффективность регистрации радионуклида. В данной работе предполагается выявить влияние различных добавок на регистрируемый спектр излучения трития и углерода-14.

Цель работы

Получение препаратов трития и углерода-14 с заданной активностью. Определение кривых гашения по изменению скорости счета препаратов при добавке гасителей. Оборудование и реактивы

ЖС- спектрометр RackBeta 1215 (LKB Wallac, Финляндия)

Флаконы сцинтилляционные малые, объемом 7 мл.

Микропипетки переменного объема на 200 мкл, наконечники к ним (погрешность при отборе проб объемом 20, 100 и 200 мкл составляет 1,2, 1,0 и 0,6 %, соответственно). Жидкость сцинтилляционная ЖС-8.

Раствор меченного по ³Н вещества с известной удельной радиоактивностью.

Раствор меченного по ¹⁴С вещества с известной удельной радиоактивностью.

Гасители: 2% раствор нитробензола в этаноле, 1% раствор голубого декстрана в воде

Выполнение работы

В 20 сцинтилляционных флаконов вносят по 2 мл сцинтилляционной жидкости ЖС-8. Разделяют флаконы на 4 серии по 5 флаконов. С помощью микропипетки добавляют в первую и вторую серии флаконов по 100 мкл раствора, содержащего тритий, а в третью и четвертую серию флаконов - по 100 мкл раствора, содержащего ¹⁴С. Измеряют радиоактивность флаконов на приборе RackBeta. Спектрометр RackBeta дискриминирует регистрируемые импульсы по 256 каналам в диапазоне от 0 до 4 МэВ. Зависимость энергии дискриминации от номера канала в спектрометре экспоненциальная, так что весь спектр излучения трития укладывается в 110 каналах, а ¹⁴С - в 165 каналах. Прибор можно запрограммировать таким образом, что весь спектр излучения можно разделить на 4 области. Обычно регистрацию в каналах 1-7 не проводят, так как в области этих энергий наиболее высокий уровень ложных импульсов хемолюминесценции и собственного шума ФЭУ. Таким образом, флаконы с тритием регистрируют по программе, распределяющей регистрируемые импульсы по каналам: 8-34, 35-60, 61-85 и 86-110. Регистрируемые импульсы излучения ¹⁴С распределяют по четырем группам следующим образом: 8-45, 46-85, 85-125, 126-165. Результаты измерения записываются в виде текстового файла, пример которого приведен в табл. 8.1. Сокращение СРМ (от англ. counts per minute) означает скорость счета в соответствующем диапазоне в единицах измерения имп/мин. Общую скорость счета препарата вычисляют, суммируя четыре слагаемых:

$$I_{i}^{\Sigma} = \sum_{j=1}^{4} I_{i}^{(j)}$$
(8.1)

Рассчитывают среднее значение скорости счета внесенных проб, Ī, стандартное отклонение (1.17) и погрешность, соответствующую 95%-ной доверительной вероятности (1.19).

Учитывая равенство $\eta = k = S = q = 1$, эффективность детектора к излучению ³H и ¹⁴C определяют как:

$$\varepsilon = \overline{I}/A$$
 (8.2),

где A – радиоактивность пробы в единицах расп/мин \equiv DPM (decay per minute) рассчитывается из данных, предоставленных преподавателем.

Сопоставляют полученные значения доверительной погрешности с паспортными характеристиками микропипеток. Если погрешность определения І превышает паспортные характеристики пипетки, то это означает, что отбор проб был сделан не очень точно. Для уменьшения погрешности определения эффективности регистрации в дальнейших экспериментах рассчитывают радиоактивность каждой пробы (A_i) по зарегистрированной скорости счета и значению є, полученному ранее по (8.2):

$$A_i = I_i^{\Sigma} / \varepsilon \tag{8.3}$$

Чтобы изменить условия регистрации, добавляют в первую и третью серию флаконов раствор нитробензола (химический гаситель), а во вторую и четвертую серию флаконов - раствор голубого декстрана (цветовой гаситель) согласно табл. 8.2.

POS	TIME	CPM1	CPM2	CPM3	CPM4
001	00060	$I_{l}^{(1)}$	$I_{l}^{(2)}$	$I_{l}^{(3)}$	$I_{l}^{(4)}$
002	00060	$I_2^{(1)}$	$I_2^{(2)}$	$I_2^{(3)}$	$I_2^{(4)}$
003	00060	$I_3^{(1)}$	$I_3^{(2)}$	$I_3^{(3)}$	$I_3^{(4)}$
004	00060	$I_4^{(1)}$	$I_4^{(2)}$	$I_4^{(3)}$	$I_4^{(4)}$
005	00060	$I_{5}^{(1)}$	$I_5^{(2)}$	$I_{5}^{(3)}$	$I_{5}^{(4)}$

Типичная распечатка данных на приборе RackBeta.

Таблица 8.2

Таблица 8.1.

Количество гасителя (мкл), добавляемое во флаконы со сцинтиллятором ЖС-8

№ флакона	Раствор нитро-	Раствор голубого	
в серии	бензола	декстрана	
1	25	50	
2	50	100	
3	100	200	
4	150	300	
5	200	400	

Повторно измеряют радиоактивность флаконов на приборе RackBeta с использованием тех же программ. Определяют эффективность регистрации β–частиц для каждого флакона по изменению скорости счета после добавки гасителя:

$$\varepsilon_{i} = I_{i}^{\Sigma(+\text{гаситель})} / A_{i}$$
(8.4)

В качестве характеристики формы спектра трития используют отношение скорости счета в диапазоне 61-110 к скорости счета во всем диапазоне 8-110:

$$\delta_{i} = (I_{i}^{(3)} + I_{i}^{(4)}) / I_{i}^{\Sigma}$$
(8.5)

Для ¹⁴С используют аналогичное отношение в диапазонах 85-165 и 8-165.

Строят калибровочные кривые зависимости эффективности регистрации (є_i) от величин б_i, полученных по формуле (8.5) для трития и углерода-14. Сопоставляют полученные кривые для разных типов гасителей и для двух радионуклидов. Для наглядного представления об изменениях регистрируемого спектра строят графики в коор-

динатах $I_i^{(j)}$ -j.

С помощью полученных кривых гашения определяют абсолютную активность контрольного раствора, проведя 3 отбора по 100 мкл во флаконы с 2 мл сцинтиллятора ЖС-8. Рассчитывают среднее значение активности и погрешность, соответствующую 95%-ной доверительной вероятности.

РАБОТА 9. ОПРЕДЕЛЕНИЕ КОЭФФИЦИЕНТА ДИФФУЗИИ САМОДИФФУЗИИ) ИОНОВ В РАСТВОРЕ НА ПРИМЕРЕ ОПРЕДЕЛЕНИЯ КОЭФФИЦИЕНТА САМОДИФФУЗИИ ИОДИД-ИОНОВ

При разработке промышленных химических реакторов большое значение имеют сведения о такой важной характеристике массопереноса вещества, как его коэффициент диффузии (самодиффузии).

Знание коэффициента диффузии (самодиффузии) в твердых и жидких средах дает возможность сделать важные выводы о массе диффундирующих веществ, силах межмолекулярного взаимодействия и других особенностях диффузионной среды. Определение коэффициентов диффузии одного вещества в среде другого вещества может быть выполнено не только с использованием радиоактивных индикаторов, но и с использованием обычных химических методик, позволяющих определять ультрамалые количества того или ионного вещества. В данном случае радиоактивные индикаторы обеспечивают необходимую точность результатов при сравнительно небольших затратах времени и средств.

Другая задача – определение коэффициента самодиффузии того или другого иона, входящего в состав вещества, составляющего диффузионную среду, в среде того же вещества принципиально может быть решена только с использованием радиоактивных нуклидов – меток. Диффузионное поведение разных нуклидов одного и того же элемента в подавляющем большинстве случаев различается мало (изотопные эффекты незначительны), и поэтому обычно принимают, что диффузия радиоактивных атомов (ионов или молекул, содержащих радионуклид-метку) протекает с такой же скоростью, что и диффузия стабильных атомов исследуемого элемента.

Допустим, что вещество при постоянной температуре диффундирует вдоль координаты х. В таком случае концентрация вещества С во времени t вдоль координаты х подчиняется уравнению Фика:

$$\frac{\mathrm{dC}}{\mathrm{dt}} = \frac{\partial}{\partial x} \left(\mathbf{D} \frac{\partial \mathbf{C}}{\partial x} \right) \tag{9.1},$$

где D – коэффициент диффузии (самодиффузии) вещества, единица измерения в CИ – м²/с.

Если предположить, что $\partial D/\partial x = 0$ (такое предположение оправдано, в частности, при изучении как самодиффузии, когда различиями в концентрации от точки к точке всегда можно пренебречь, так и диффузии, когда речь идет о перемещении ничтожного количества меченного радионуклидом вещества в твердой или жидкой фазе), то уравнение (9.1) принимает более простой вид:

$$\frac{\mathrm{dC}}{\mathrm{dt}} = \mathrm{D}\frac{\partial^2 \mathrm{C}}{\partial \mathrm{x}^2} \tag{9.2}$$

Входящий в уравнение (9.2) коэффициент D следующим образом зависит от абсолютной температуры T, при которой происходит диффузия (самодиффузия):

$$D = D_0 \exp(-\frac{E}{RT})$$
(9.3),

где D_o – постоянная, не зависящая от температуры, R – газовая постоянная, E – энергия активации диффузии.

Решение уравнения (9.2) зависит от условий эксперимента (от граничных условий). Для нахождения коэффициента диффузии (D) ионов (молекул) в растворе предложен капиллярный метод, который позволяет на основании результатов сравнитель-

но простого эксперимента найти решение этого уравнения и определить значение D. При использовании капиллярного метода для нахождения значения D используют капилляр известной длины l, запаянный с одного конца. Диаметр капилляра должен быть менее 0,9 мм. Экспериментально доказано, что при таком диаметре выход вещества из находящегося в капилляре раствора в жидкость, окружающую капилляр, происходит только за счет диффузии (сказанное справедливо, если жидкость перемешивают при скорости вращения мешалки не выше 400-500 об/мин).

Капилляр заполняют меченным радионуклидом веществом с известной регистрируемой активностью I₀ и вносят его в термостатированный сосуд с жидкостью, в среде которой хотят изучить диффузию. Объем жидкости в сосуде в тысячи раз больше объема капилляра. Так как жидкость в сосуде постоянно перемешивают, можно принять, что концентрация радиоактивных атомов в жидкости, окружающей капилляр, в ходе всего эксперимента остается равной нулю.

Решение уравнения (9.2) для данных граничных условий приводит к уравнению:

$$\frac{C}{C_0} = \frac{8}{\pi^2} \sum_{n=0}^{\infty} \frac{1}{(2n+1)^2} \exp\left[-\frac{(2n+1)^2 \pi^2 Dt}{4l^2}\right]$$
(9.4),

где С – концентрация диффундирующего вещества в растворе после завершения диффузии (по истечению времени t), С_о – начальная концентрация раствора в капилляре, D – коэффициент диффузии (самодиффузии), l – длина капилляра, n – целое число (0, 1, 2, 3 и т.д.).

Концентрации растворов радиоактивного вещества в капилляре пропорциональны объемным удельным активностям раствора. Объем капилляра в ходе опытов, естественно, постоянен, и поэтому можно записать, что $C/C_o = I/I_o$, где I – радиоактивность раствора в капилляре после диффузии (по истечению времени t), I_o – начальная радиоактивность раствора в капилляре.

Если $Dt/l^2 > 0,2$ (или $I/I_0 < 0,5$), то можно ограничиться первым членом ряда (9.4). При n=0 получаем:

$$\frac{I}{I_0} = \frac{8}{\pi^2} \exp\left(-\frac{\pi^2 Dt}{4l^2}\right)$$
(9.5)

После несложных преобразований получаем формулу для определения D:

$$D = -\frac{l^2}{l,071 \cdot t} lg \left(\frac{\pi^2}{8} \frac{I}{I_0}\right)$$
(9.6)

Длину капилляра l обычно выражают в сантиметрах, а время t – в секундах.

В тех случаях, когда для определения значения коэффициента диффузии D_н в жидкой среде трудно или невозможно приготовить соединение с нужной меткой, можно воспользоваться методом неизотопного индикатора. При этом должна существовать возможность приготовления меченого соединения с требуемой удельной активностью, пространственное строение молекул (ионов) которого было бы близко к пространственному строению молекул (ионов) исследуемого (немеченого) вещества. Далее капиллярным методом находят коэффициент диффузии в жидкости синтезированного меченого вещества D_м и рассчитывают значение D_н, используя соотношение:

$$D_{\rm M}\eta_{\rm M}\cdot\sqrt{M_{\rm M}} = D_{\rm H}\eta_{\rm H}\cdot\sqrt{M_{\rm H}}$$
(9.7),

где D – коэффициент диффузии, η – вязкость раствора, М – молекулярная масса; индекс м отвечает меченому соединению, а индекс н – немеченому.

Цель работы

Определение коэффициента самодиффузии иодид-иона в растворе иодида натрия Оборудование и материалы

Радиометрическая установка с колодцевым сцинтилляционным детектором. Прибор для определения коэффициента самодиффузии. Термостат. Магнитная мешалка. Два капилляра с внутренним диаметром 0,8÷0,9 мм. Микропипетки. Пинцет. Пробирки для измерения активности капилляров. Стакан на 100 мл.

Раствор NaI или KI с концентрацией 0,01 моль/л, содержащий ¹³¹I; раствор NaI (или KI) с концентрацией 0,01 моль/л.

Выполнение работы

1. Преподаватель проводит дополнительный инструктаж по технике безопасности при работе с радиоактивными веществами в открытом виде.

2. Получают у преподавателя или лаборанта два капилляра и две пробирки-кюветы в пластмассовой подставке. Длина капилляров указана в находящейся в практикуме таблице. Нумеруют подставку и пробирки, записывают номера пробирок, номера капилляров и их длину на листе бумаги. Отмечают, какой капилляр в какую стеклянную пробирку помещен. Далее на радиометрической установке, снабженной сцинтилляционным детектором «с колодцем», измеряют фон стеклянных пробирок с капилляром. Если фон оказывается в пределах нормы (значение фона, отвечающее норме, узнают у преподавателя), то записывают результаты измерений в табл. 9.1 и продолжают с капиллярами дальнейшую работу. В противном случае получают новые капилляры и операцию измерения их фона повторяют.

3. Располагают пластмассовую подставку с пробирками, в которых находятся капилляры, на кювете. Ставят на кювету стакан с водой. Надевают защитные резиновые перчатки. Выбирают пипетку с иглой, проверяют ее работоспособность. Размещают капилляр на подставке в вертикальном положении открытым концом вверх. Полностью выдавливают из пипетки воду и заполняют её раствором, содержащим иод-131, с молярной концентрацией 0,01 моль/л. Опираясь на стол локтями, вводят иглу пипетки с радиоактивным раствором в капилляр до самого его дна.

4. Слегка надавливая на пипетку, одновременно медленно вынимают иглу пипетки из капилляра. Следят за тем, чтобы в капилляре не появились пузырьки воздуха. При обнаружении пузырьков иглу вновь опускают до дна капилляра и операцию по заполнению капилляра радиоактивным раствором повторяют. Когда игла пипетки извлечена, на срезе полностью заполненного капилляра должна находиться полусферическая «шапочка» из радиоактивного раствора. Капилляр с помощью пинцета ополаскивают в стакане с водой и затем переносят в пробирку для измерения радиоактивности. Заполняют второй капилляр.

5. Начальную регистрируемую активность (I_0) находящихся в пробирках капилляров измеряют на сцинтилляционном детекторе с колодцем. Каждое измерение продолжительностью по 10 с повторяют 3 раза. Записывают в лабораторный журнал (табл. 9.1) номер капилляра, его длину и результаты измерений регистрируемой активности I_0 .

6. Заполненный радиоактивным раствором капилляр с известной начальной радиоактивностью I_0 помещают в термостатированный 0,01 моль/л раствор NaI (или KI), диффузию в котором иона иода-131 изучают. Отмечают время начала диффузионного процесса.

7. Через 2 – 2,5 ч (чем больше продолжительность диффузии, тем точнее результат^(*)) капилляры извлекают из термостатированного раствора и помещают в соответствующие пробирки. В лабораторном журнале отмечают время завершения диффузии. Измеряют радиоактивность капилляров (I), как это было описано выше. Результаты измерений записывают в таблицу.

Таблица 9.1

N⁰	Длина	Скорость счета, имп/с					
капилляра	<i>l,</i> см	I_{ϕ}	Io	$(\overline{I}_{o}-\overline{I}_{\phi})^{*}$	Ι	$(\overline{I} - \overline{I}_{\phi})^*$	
]			
]			

Результаты измерений активности капилляров

* разность среднего значения скорости счета \bar{I}_o (или \bar{I}) и среднего значения фона \bar{I}_{ϕ}

8. По полученным средним значениям ($\bar{I}-\bar{I}_{\phi}$) и ($\bar{I}_{o}-\bar{I}_{\phi}$), зная длину капилляра 1 и продолжительность диффузии t, по формуле (9.6) рассчитывают значение D. Полученные результаты вместе с результатами 3 - 4 других студентов обрабатывают как единый массив параллельных измерений. Находят среднее значение D, отвечающее выбранной температуре, и его погрешность, отвечающую 95%-ой доверительной вероятности (см. формулы 1.17, 1.19).

^{*} Полученный результат будет тем точнее, чем большее время протекает диффузия и чем длиннее капилляры. Увеличение длины капилляров до 4÷5 см позволяет снизить вклад краевых эффектов в получаемые значения D, а увеличение длительности диффузии t до 48-60 ч (при длине капилляров 4÷5 см) приводит к уменьшению отношения I/I_o и к снижению связанной с этим отношением погрешности нахождения D при использовании формулы (9.6).

РАБОТА 10. ОПРЕДЕЛЕНИЕ СТЕПЕНИ ОКИСЛЕНИЯ И ЛОКАЛЬНОГО ОКРУЖЕНИЯ АТОМОВ ЖЕЛЕЗА (ОЛОВА) В НЕОРГАНИЧЕСКИХ СОЕДИНЕНИЯХ МЕТОДОМ ЯДЕРНОЙ ГАММА-РЕЗОНАНСНОЙ СПЕКТРОСКОПИИ

10.1. Основные параметры мессбауэровских спектров

Ядерная гамма-резонансная спектроскопия основана на эффекте Мессбауэра - явлении испускания (в источнике) и поглощения (в поглотителе) γ-квантов ядрами атомов, связанных в твердом веществе, без потери части энергии излучения на отдачу. Вероятность протекания такого процесса излучения называют *f*-фактором (*f*'фактором в случае поглощения) или коэффициентом Лэмба-Мессбауэра.

Для наблюдения эффекта Мессбауэра используют низколежащие (энергия γ -квантов $E_{\gamma} \leq 200$ кэВ) ядерные уровни, естественная ширина которых составляет $10^{-6}-10^{-9}$ эВ. Среди множества мессбауэровских изотопов оптимальные ядерные свойства для проведения химических исследований имеют, прежде всего, ⁵⁷Fe и ¹¹⁹Sn. При испускании (поглощении) γ -квантов без отдачи их распределение по энергии характеризуются очень малой шириной (Γ_0) и относительное энергетическое разрешение является рекордно высоким (например, для ¹¹⁹Sn отношение $\Gamma_0/E_{\gamma} = 1,04\cdot10^{-12}$), что дает возможность фиксировать незначительные изменения в энергии γ -переходов, вызываемые взаимодействием мессбауэровского ядра с окружающими его электронами (это взаимодействие получило название «сверхтонкого»). Такие изменения энергетических уровней измеряют, модулируя энергию γ -квантов за счет эффекта Доплера: движение источника относительно поглотителя с некоторой скоростью $\pm \nu$ приводит к изменению энергии излучения на величину:

$$\pm \delta_D = \frac{\pm \nu}{c} E_{\gamma} \tag{10.1},$$

где с – скорость света, знак "+" соответствует движению источника навстречу поглотителю.

Таким образом, в мессбауэровской спектроскопии энергия выражается в единицах скорости (в спектрах ⁵⁷Fe 1 мм/с соответствует энергии 4,80766·10⁻⁸ эВ, в спектрах ¹¹⁹Sn – энергии 7,96534·10⁻⁸ эВ). Мессбауэровский спектр представляет собой зависимость числа γ -квантов, проходящих через поглотитель - исследуемое вещество и зарегистрированных детектором, от скорости ν и отражает влияние электронной оболочки на энергию ядерных переходов. Минимальное число γ -квантов (импульсов) N₀ регистрируется при скорости ν , соответствующей совпадению модулируемой энергии испускаемых γ -квантов энергии возбужденного уровня ядер в поглотителе; максимальное число γ -квантов (импульсов) N_∞ детектор фиксирует в отсутствие резонанса (см. рис 10.1). Для получения полной картины резонанса, как правило, достаточны небольшие скорости порядка нескольких сантиметров в секунду.

Линии, составляющие мессбауэровский спектр, характеризуются шириной на полувысоте, интенсивностью (площадью) и смещением относительно нулевой скорости, которое определяется, прежде всего, сверхтонкими взаимодействиями.

Экспериментальная ширина линии

Линия мессбауэровского спектра при небольшой толщине поглотителя имеет лоренцевскую форму. Полную экспериментальную ширину линии на половине ее максимальной высоты обычно обозначают Г и называют «шириной линии». Минимальное (теоретическое) значение Г определяется удвоенной естественной шириной линии поглощения (испускания) Γ_0 и, например, в случае ⁵⁷Fe не может быть меньше $2\Gamma_0 = 0,194$ мм/с (в случае ¹¹⁹Sn - 0,642 мм/с)^(*). Однако на практике ширина линии всегда превышает значение $2\Gamma_0$ и зависит от многих факторов: некоторой неодно-родности локального окружения ядер в источнике, дефектов структуры изучаемого вещества, стабильности работы установки, толщины образца и т.д.

Для оценки увеличения параметра Γ за счет эффективной толщины поглотителя t_a (при 0< $t_a \le 5$) можно воспользоваться следующей зависимостью:

$$\Gamma = \Gamma_{t \to 0} + 0.27 t_a \cdot \Gamma_0 \tag{10.2},$$

где t_a= $n\sigma_0 f'$ - эффективная толщина поглотителя; σ_0 – сечение поглощения излучения, выраженное в см², f'- вероятность поглощения γ - квантов без отдачи, n – число резонансных атомов в расчете на 1 см² поверхности поглотителя; $\Gamma_{t\to 0}$ – ширина линии, экстраполированная к нулевой толщине поглотителя.

Уравнение (10.2) позволяет найти $\Gamma_{t\to 0}$ (минимальное для данных условий измерения значение Γ) и оценить соответствующее увеличение ширины $\Delta\Gamma=0,27t_a\cdot\Gamma_0$. Для используемой в практикуме аппаратуры и стандартных источников значение $\Gamma_{t\to 0}$ в спектрах ⁵⁷Fe и ¹¹⁹Sn составляет ~0,22 и ~0,8 мм/с, соответственно. Эффективная толщина поглотителей обычно меньше значения $t_a=2$ и относительное увеличение ширины линии в этом случае не слишком велико ($\Delta\Gamma/\Gamma_{t\to 0} \le 0,2$). Более значительное увеличение Γ , проявляющееся в спектрах, может указывать или на некоторую неодность ближайшего окружения резонансных атомов, или на появление неразрешенной сверхтонкой структуры, отражающей взаимодействие ядер со слабыми электрическими и магнитными полями исследуемого вещества.

Площадь под резонансной линией. Вероятность резонансного поглощения.

Площадь S_{mc} линии в мессбауэровском спектре тонкого поглотителя ($t_a \le 2$) определяется выражением:

$$S_{MC} = K \cdot \chi \cdot f \cdot t_a = K \cdot \chi \cdot f \cdot \sigma_o n f'$$
(10.3),

где χ -доля резонансных γ -квантов в потоке квантов, зарегистрированных детектором; К=($\pi\Gamma_0/2$)- постоянная для данного изотопа величина; остальные обозначения в (10.2).

Из уравнения (10.3) следует, что при проведении серии измерений с одним и тем же источником (К χf = const) площадь S_{мс} пропорциональна произведению nf' (σ_0 = const). Следовательно, для определения содержания в изучаемом образце различных химических форм резонансного атома по площади соответствующих спектральных компонент необходимо знать значение f'-фактора, которое может быть определено двумя способами. Один из них – сравнение зависимости площади линий от концентрации n для реперного поглотителя и исследуемого образца, другой – анализ температурной зависимости площади линий в спектре изучаемого вещества.

Величина f' зависит от тепловых колебаний атомов и определяется отношением:

$$f' = \exp\left[-\frac{4\pi^2 < u^2 >}{\lambda^2}\right]$$
 (10.4),

где <u²> - средний квадрат смещения резонансного атома от положения равновесия в направлении γ-луча, λ- длина волны излучения.

Измерение *f*'-фактора и его температурной зависимости позволяет получить информацию об особенностях движения атомов, прочности химических связей (увеличение *f*' соответствует увеличению прочности связей), фазовых переходах, изменении

^{*} исключением являются спектры, зарегистрированные с помощью резонансных детекторов.

локального окружения и т.п. Таким образом, важным достоинством мессбауэровской спектроскопии по сравнению с другими методами является возможность одновременного изучения электронной структуры, окружения резонансного атома и его динамических свойств.

Изомерный (химический) сдвиг

Изомерный (химический) сдвиг δ - смещение линии поглощения (центра тяжести спектра) относительно нулевой скорости, которое появляется, если химическое окружение мессбауэровских ядер в источнике и поглотителе не идентично.

Энергия ядерного уровня в результате взаимодействия заряда ядра конечных размеров с внешним электрическим полем смещается на величину δE по сравнению с энергетическим уровнем ядра, не имеющим электронной оболочки («голого» ядра) (рис. 10.1). Таким образом, энергия ядерного перехода как в источнике (E_s), так и в поглотителе (E_A) отличаются от энергии E_0 , соответствующей «голому» ядру. Знак и величина δ определяется соотношением:

$$\delta = E_A - E_S = \frac{2\pi}{5} e^2 Z \left(R_e^2 - R_g^2 \right) \left\{ \left| \Psi(0) \right|_a^2 - \left| \Psi(0) \right|_s^2 \right\}$$
(10.5),

где е – заряд электрона (протона), Ze – заряд ядра, $(R_e^2 - R_g^2)$ – измерение зарядового радиуса ядра при переходе из возбужденного состояния в основное; $|\Psi(0)|_a^2$ и $|\Psi(0)|_s^2$ – электронная плотность на ядре резонансного атома в поглотителе А и источнике S, соответственно.



Рис. 10.1. Диаграмма энергетических уровней ядер в источнике и поглотителе и соответствующий мессбауэровский спектр. $(R_e^2 - R_g^2) > 0; \quad \delta E << E_0; \ \delta = E_A - E_S.$

Как правило, определяют относительное изменение δ в ряду различных поглотителей при одном и том же (стандартном) источнике. Для конкретного нуклида значение ($R_e^2 - R_g^2$) постоянно и химический сдвиг определяется только различием в значениях электронной плотности на резонансных ядрах, находящихся в стандартном источнике и поглотителе.

Плотность электронного заряда на ядре $|\Psi(0)|^2$ в основном определяется s- электронами различных оболочек, для которых орбитальный момент l = 0. Так, химический сдвиг для любого соединения двухвалентного олова (диапазон значений δ от +2,5 до +4,5 мм/с) существенно больше сдвига для соединений четырехвалентного олова ($-0.4 \div +1.5$ мм/с). Это связано в первую очередь с изменением числа валентных 5s-электронов при окислении (восстановлении): в предельном случае полностью ионных соединений атом Sn(II) имеет конфигурацию $4d^{10}5s^25p^0$, в случае Sn(IV) - $4d^{10}5s^05p^0$. Ковалентные соединения имеют промежуточное число 5s- электронов и изменение δ внутри каждой группы зависит от гибридизации и степени ионности образуемых оловом связей. Например, увеличение значения δ в ряду SnF₄, SnO₂, SnCl₄, SnS₂ соответствует увеличению числа 5s- электронов и отражает уменьшение ионности связи.

Зависимость величины δ от степени окисления отчетливо наблюдается и в случае высокоспиновых соединений железа, хотя электронные конфигурации атомов железа в них различаются, прежде всего, числом d-электронов, которые сами не дают вклада в $|\Psi(0)|^2$. Это объясняется тем, что последовательное удаление 3d-электронов при переходе от Fe(II) к Fe(VI) (3d⁶ \rightarrow 3d⁵ \rightarrow 3d⁴ \rightarrow 3d²) вызывает увеличение $|\Psi(0)|^2$ за счет уменьшения экранировки s-электронов и, следовательно, уменьшает сдвиг.

Химический сдвиг зависит, таким образом, от заселенности валентных s-состояний атомов, участвующих в ядерном гамма-резонансе. Электроны других оболочек (p, d, f) могут в разной степени оказывать косвенное влияние на величину б посредством частичного экранирования s-электронов или образования с s-орбиталями гибридных состояний, что в общем случае требует их учета при интерпретации химических сдвигов. Исследования величины б позволяют делать выводы о характере химической связи, ее ковалентности, координационном числе, делокализации электронов и т.д.

Квадрупольное расщепление

Взаимодействие резонансного ядра, в котором распределение заряда отличается от сферического, с неоднородным электрическим полем приводит к энергетическому сдвигу и расщеплению уровней ядра, энергия которых определяется соотношением:

$$E_Q = \frac{eQV_{zz}}{4I(2I-1)} \left[3m_I^2 - I(I+1) \right] \left(1 + \frac{\eta^2}{3} \right)^{\frac{1}{2}}$$
(10.6),

где *eQ*- квадрупольный момент ядра, V_{zz} - значение главной компоненты градиента электрического поля на ядре, е – заряд электрона (протона), *I* – спин ядра, $m_I = I$, *I*-*I*, ...-*I*, η - параметр асимметрии ($\eta = V_{zz} - V_{yy}$)/ V_{zz} , $0 \le \eta \le 1$).

В результате в спектре появляется сверхтонкая структура, компоненты которой отвечают γ-переходам между подуровнями разных уровней (рис. 10.2), а число линий определяется спинами основного и возбужденного состояния ядра и правилами отбора для этих переходов.

Отклонение распределения ядерного заряда от сферического характеризуется квадрупольным моментом ядра eQ, причем знак Q зависит от того, "сплющено" или "растянуто" ядро относительно направления спина. Для многих мессбауэровских нуклидов (в том числе, для ⁵⁷Fe и ¹¹⁹Sn) спин основного состояния $I_g=1/2$, что отвечает сферической симметрии распределения ядерного заряда и, соответственно, нулевому значению eQ. Однако возбужденное состояние ($I_e = 3/2$) характеризуется несферическим распределением ядерного заряда и обладает квадрупольным моментом eQ $\neq 0$. В результате для перехода $I_g=1/2 \rightarrow I_e=3/2$ в мессбауэровском спектре появляются две ли-



Рис.10.2. Схема ядерных переходов при квадрупольном взаимодействии в случае $QV_{zz}>0$ и соответствующий мессбауэровский спектр. E_S и (E_{A1} , E_{A2}) - энергии переходов в ядрах источника и поглотителя, соответственно.

нии (см. рис. 10.2), расстояние между которыми (квадрупольное расщепление Δ) в энергетической шкале равно:

$$E_{A1} - E_{A2} = \Delta = \frac{eQV_{zz}}{2} \left(1 + \frac{\eta^2}{3}\right)^{\frac{1}{2}}$$
(10.7)

Величина квадрупольного расщепления Δ позволяет (при известном значении η) экспериментально определить абсолютное значение константы квадрупольного взаимодействия eQV_{zz} . Значение градиента электрического поля (ГЭП) на ядре определяется следующими факторами:

- геометрией расположения и эффективными зарядами ионов, окружающих резонансное ядро в исследуемом веществе;
- присутствием частично заполненных несферических электронных оболочек (p, d, f) в самом резонансном атоме.

Таким образом, в общем случае квадрупольные взаимодействия мессбауэровского ядра содержат в себе информацию о структуре его атомного окружения в кристаллической решетке и о состоянии собственных валентных оболочек. Например, в высокоспиновых соединениях Fe(III) (наполовину заполненная 3d-оболочка) и в соединениях Sn(IV) распределение валентных электронов, как правило, сферически симметрично, а небольшое квадрупольное расщепление спектров некоторых из них обусловлено решеточным вкладом в ГЭП. Существенно большее квадрупольное расщепление наблюдается для высокоспиновых соединений Fe(II), где основной вклад в ГЭП дает неспаренный d-электрон ($3d^6$), и для соединений Sn(II), имеющих неподеленную электронную пару.

Количественная интерпретация данных по квадрупольному расщеплению часто оказывается, однако, очень сложной задачей и требует привлечения дополнительных сведений. Одновременное присутствие в мессбауэровском спектре исследуемого соединения химического сдвига и квадрупольного расщепления, на которые поразному влияют s- и p- электроны, позволяет получить более разностороннюю информацию о состоянии электронной оболочки резонансного атома и локальной структуре кристаллической решетки.

Магнитное сверхтонкое расщепление

Под действием магнитного поля H основное и возбужденное состояние ядра, обладающие соответствующим спином I и магнитным моментом μ , расщепляется на (2I+I) подуровней, энергия которых определяется соотношением:

$$E_m = -\frac{\mu H m_I}{I} = -g\mu_N H m_I \tag{10.8},$$

где магнитный момент $\mu = g \mu_N I$, g- ядерное гиромагнитное отношение для основного или возбужденного состояния, μ_N –ядерный магнетон, m_I – проекция спина на направление поля Н ($m_I = I, I - I, \dots - I$).

На рис. 10.3 представлена схема ядерных уровней ⁵⁷Fe. В этом случае при поглощении резонансного γ -кванта ядро переходит из одного из подуровней основного состояния ($I_g = 1/2$) на один из четырех подуровней возбужденного состояния ($I_e = 3/2$). Шесть разрешенных дипольных переходов ($\Delta m=0, \pm 1$) приводят к появлению в мессбауэровском спектре магнитной СТС, состоящей из секстета линий. Расстояние между компонентами магнитной СТС (с учетом соответствующих переходов и значений g) позволяет определить поле H, действующее на резонансное ядро.

При одновременном участии ядра в магнитном и квадрупольном взаимодействиях расчет энергетических уровней и интенсивности соответствующих переходов усложняется. В частном случае, когда магнитное взаимодействие намного сильнее квадрупольного и электрическое поле имеет аксиальную симметрию, линии магнитной СТС сдвигаются на величину:

$$\delta_{Q} = \frac{eQV_{zz}}{4} \frac{3\cos^{2}\theta - 1}{2}$$
(10.9),

где θ - угол между направлениями V_{zz} и H.



Рис. 10.3. Схема ядерных уровней ⁵⁷Fe: в отсутствие поля и градиента электрического поля (H=0;V_{zz}=0), в случае магнитного сверхтонкого (H>0; V_{zz}=0) и комбинированного электрического квадрупольного и магнитного сверхтонкого взаимодействия (H>0; V_{zz} \neq 0; |µH|>> eQV_{zz}). Е_S - энергия перехода в ядрах источника; (1-6) – энергии переходов для ядер поглотителя. Мессбауэровский спектр соответствует случаю комбинированного взаимодействия.

Если угол θ известен, спектр позволяет определить константу eQV_{zz}. Например, при θ =0 значение eQV_{zz} равно разности расстояний между линиями 1-2 и 5-6 спектра (рис. 10.3).

Величина внутреннего поля зависит от различных структурных и электронных параметров: числа неспаренных d-электронов, характера химической связи резонансного атома, состава и геометрии катионного окружения и т.д. Таким образом, проявление сверхтонкого магнитного расщепления значительно увеличивает информативность мессбауэровских спектров, позволяя сделать выводы об особенностях электронной, кристаллохимической и магнитных структур изучаемых соединений. Одна из важных задач, которая может быть решена с помощью мессбауэровской спектроскопии, – идентификация соединений и фаз, образующихся в тех или иных процессах. Значения химического сдвига δ , константы квадрупольного взаимодействия eQV_{zz} и поля H можно рассматривать как основные параметры, позволяющие идентифицировать соединения. К настоящему времени получены спектры огромного числа веществ и соответствующие параметры приведены в справочниках международного центра "Mössbauer Effect Data Center". Сопоставление полученных результатов с данными международной базы позволяет во многих случаях однозначно охарактеризовать состав и структуру локального окружения мессбауэровского атома, а также идентифицировать соединения мессбауэровских элементов.

10.2. Получение мессбауэровских спектров соединений железа и олова.

Цель работы

Практическое ознакомление с работой мессбауэровского спектрометра; определение степени окисления и локального анионного окружения атомов железа (олова) в их соединениях.

Оборудование и препараты

Мессбауэровский спектрометр МС1101Э.

Источники резонансного ү-излучения: ⁵⁷Co(Rh) или Ba^{119m}SnO₃

Стандартные поглотители для калибровки шкалы скорости: Na₂[Fe(NO)(CN)₅]·2H₂O; α-Fe; α-Fe₂O₃.

Исследуемые соединения железа (FeSO₄, Fe₂(SO₄)₃, K₄[Fe(CN)₆], K₃[Fe(CN)₆] и др.) или олова (SnO, SnO₂, SnS₂ и др.). Контрольные образцы смеси этих веществ.

Выполнение работы

Настоящая работа выполняется, как правило, на двух занятиях. На первом студенты знакомятся с устройством и работой спектрометра, методикой получения и обработки спектров ЯГР, проводят калибровку скоростного диапазона. На втором проводят измерения и анализируют полученные спектры соединений железа или олова.

1. Методика регистрации спектров ядерного гамма-резонанса

Мессбауэровские измерения проводятся на спектрометре МС1101Э, работающем в режиме постоянного ускорения. Блок-схема установки представлена на рис. 10.4.

Спектрометр функционирует в циклическом режиме: в пределах каждого цикла равноускоренное движение вибратора (1) соответствует изменению скорости движения источника (3) от максимального отрицательного (движение в направлении от поглотителя (4)) до максимального положительного значения. Каждому *i*-тому каналу памяти накопителя (6) соответствует свой (задаваемый заранее) интервал скорости ($\Delta v = v_i$). В результате каждый цикл скоростной развертки позволяет получить «элементарный» мессбауэровский спектр, представляющий собой зависимость числа импульсов N_i, прошедших через исследуемое вещество-поглотитель (4) при скорости v_i и зарегистрированных детектором (5), от номера канала.

Пересчет номеров каналов (**n**) в шкалу абсолютных скоростей (**v**, мм/с) осуществляется по калибровочным спектрам эталонных поглотителей с хорошо известной структурой сверхтонкого расщепления ядерных уровней. В программе управления спектрометром диапазон задается в относительных единицах. Например, запись V250 соответствует изменению скорости от -9 до +9 мм/с. Для градуировки «расширенных» диапазонов (более ± 8 мм/с) используют эталонные поглотители α-Fe или α-Fe₂O₃ (схема спектра на рис. 10.3). Обработка спектра позволяет получить график линейной зависимости в координатах «v - n» и определить канал, соответствующий скорости v=0. Для калибровки «узкого» диапазона (примерно ± 3 мм/с) используют Na₂[Fe(NO)(CN)₅]·2H₂O. Значения изомерных сдвигов δ, полученные при обработке спектров исследуемых образцов, пересчитывают относительно центров тяжести спектров эталонных поглотителей, находящихся при комнатной температуре: α-Fe (для спектров ⁵⁷Fe) и Ba¹¹⁹SnO₃ (для спектров ¹¹⁹Sn).



Рис. 10.4. Блок-схема мессбауэровской установки. 1 – вибратор; 2- драйвер вибратора; 3 - источник γ-излучения; 4 – поглотитель; 5 – детектор; 6 - накопитель; 7- усилитель-дискриминатор; 8 – блок питания детектора; 9 – блок КАМАК; 10 - компьютер

Для получения спектров используются источники γ -излучения: Ba^{119m}SnO₃ (спектрометрия ¹¹⁹Sn) и ⁵⁷Co, внедренный в металлическую матрицу (Rh или Pd, или Cr) (спектрометрия ⁵⁷Fe). Гамма-кванты регистрируются детектором сцинтилляционного типа, состоящим из тонкого (0,5 и 0,15 мм в случае ¹¹⁹Sn и ⁵⁷Fe, соответственно) кристалла NaI(Tl) и фотоэлектронного умножителя ФЭУ-93.

Интенсивность линий мессбауэровского спектра (а, следовательно, и качество спектра) пропорциональна доле полезного (резонансного) излучения χ (см. уравнение (10.3)). Поэтому при мессбауэровском измерении выходные сигналы с ФЭУ «направляются» на вход усилителя-дискриминатора (7), с помощью которого из общего фотонного спектра выделяются импульсы, отвечающие резонансным γ -квантам. В случае ¹¹⁹Sn и ⁵⁷Fe используются участки амплитудного спектра, включающие линии с энергией 23,8 и 14,4 кэВ, соответственно.

Исследуемые образцы (4) представляют собой порошкообразные вещества. Для проведения измерений их обычно помещают в кассету из органического стекла или запрессовывают в алюминиевую фольгу.
2. Подготовка спектрометра к работе.

Включить компьютер, включить блок КАМАК, подать высокое напряжение на Φ ЭУ, закрепить источник резонансного γ -излучения ⁵⁷Co(Rh) на штоке вибратора. Инициировать управляющую программу MS1101E (mn_cfg exe2).

3. Получение спектра γ-излучения (амплитудного спектра) ⁵⁷Со; выделение рабочей области амплитудного спектра.

Инициировать в главном меню окно амплитудного анализа PH. Начать набор амплитудного спектра (кнопка START). Через 1-2 минуты, после появления в левой половине экрана двух фотопиков, соответствующих энергиям 6,5 и 14,4 кэВ, остановить набор. Выделить рабочую область амплитудного спектра, отвечающую резонансным γ-квантам 14,4 кэВ (курсор, кнопки Low Bond и High Bond).

При работе с соединениями олова в амплитудном спектре Ba^{119m}SnO₃ выделяют уширенный пик, включающий резонансную линию с энергией 23,8 кэВ.

4. Калибровка спектрометра по скорости.

По согласованию с преподавателем выбрать и установить диапазон скорости движения источника в зависимости от того, какое соединения будет в дальнейшем исследоваться. Для этого активировать в главном меню окно Moss-1 (мессбауэровский анализ) и записать в окно «V» скорость в относительных единицах (Esc, окно «V», Enter). Указать название спектра (нажать F2, перейти к иконке File, нажать Enter, выбрать File_Name, указать имя файла) и условия его измерения (окно Comment).

Закрепить в держателе (4) соответствующий стандартный поглотитель и начать набор спектра (нажать Esc, выбрать "Start", нажать Enter). После получения четких линий остановить набор и записать спектр (нажать Start, кнопка Save, Enter).

5. Расчет параметров калибровочного спектра.

Для математической обработки спектра используют различные программные приложения, например, Univem MC. Краткое описание методики обработки спектра получают у преподавателя. Определяют номер канала, соответствующий нулевой скорости, и интервал скорости, приходящийся на 1 канал («цена деления канала»).

6. Получение спектра исследуемого вещества.

Спектры соединений железа (олова) набирают в изложенной выше последовательности (см. п.п. 3 и 4). В навеске исследуемого вещества должно содержаться примерно 25-50 мг железа или 10-20 мг олова.

Используя программное приложение и параметры калибровки (п.4), рассчитывают изомерный сдвиг, квадрупольное расщепление и площадь линий спектра. Полученные значения параметров δ и Δ сравнивают с литературными данными. Определяют степень окисления и возможный состав ближайшего анионного окружения мессбауэровских атомов.

Если в исследуемом поглотителе обнаружено нескольких химических форм мессбауэровского элемента, определяют их содержание по площади соответствующих спектральных компонент, учитывая при этом значение *f*'-фактора (уравнение (10.3)). 1. Построить схему распада нуклида ⁴⁰К. Тип распада: электронный захват (вероятность $p_{3.3} = 0,11$) или β -распад ($p_{\beta} = 0,89$). Максимальная энергия β -частиц 1,3 МэВ ($p_{\beta}=0,89$), энергия γ -кванта 1,46 МэВ ($p_{\gamma} = 0,11$). 2. Полная энергия ядерного превращения ¹⁰¹Мо \rightarrow ¹⁰¹Тс равна 2,39 МэВ; макси-

2. Полная энергия ядерного превращения ¹⁰¹Мо \rightarrow ¹⁰¹Тс равна 2,39 МэВ; максимальная энергия испускаемых частиц – 1,20 МэВ (выход на распад p=0,7) и 2,20 МэВ (p=0,3); энергия γ -квантов – 1,0 МэВ (p=0,7) и 0,19 МэВ (p=1,0). Построить схему распада ¹⁰¹Мо.

3. Ядерное превращение ²¹⁹Rn \rightarrow ²¹⁵Po (полная энергия 6,82 МэВ) сопровождается испусканием α -частиц (энергия $E_{\alpha} = 6,82, 6,56$ и 6,43 МэВ), а также γ -квантов ($E_{\gamma} = 0,39, 0,32, 0,19, 0,13$ и 0,07 МэВ). Построить схему распада ²¹⁹Rn.

4. Какая доля β и γ излучения пойдет через 8 слоев половинного ослабления?

5. Определить максимальный пробег (в см) β -частиц ³²Р в воздухе при н.у. *Ответ: 602 см*

6. Рассчитать минимальную толщину экрана из органического стекла ($\rho = 1,07$ г/см³), полностью задерживающего поток β-частиц ⁸⁹Sr. *Ответ: 0,62 см*

7. Какая доля β -частиц ³⁶Cl ($E_{\beta,max} = 0,714$ МэВ) поглотится медной фольгой толщиной 0,15 мм ($\rho_{Cu} = 8,96$ г/см³). *Ответ: 95%*

8. Определить ослабление потоков β -частиц и γ -квантов, испускаемых ⁴⁰K, пластинками алюминия толщиной 270 и 810 мг/см² ($\rho_{Al} = 2,7$ г/см³).

Ответ: поглощается 95 и 100% потока β-частиц; 1,4 и 3,1% потока у-квантов.

9. Параллельные потоки моноэнергетических электронов, β-частиц и α-частиц проходят через экраны, толщина которых равна 0,6 пробега каждого типа излучения. Какая доля электронов, β- и α-частиц задерживается экранами? *Ответ: ~60%. ~98% и 0%*

10. Массовые коэффициенты ослабления β -излучения ($E_{\beta,max.} = 1,9$ МэВ) и γ -излучения ($E_{\gamma} = 0,1$ МэВ) примерно одинаковы и равны 5,3 см²/г. Какая доля частиц и фотонов пройдет через поглотитель толщиной 490 мг/см²? *Ответ:* 0,03(β); 0,0745 (γ) 11. Препарат, содержащий равновесную смесь ⁹⁰Sr и ⁹⁰Y, покрыли слоем алюминия, достаточным для полного поглощения излучения ⁹⁰Sr. Какая доля β -частиц ⁹⁰Y будет задержана этим слоем? *Ответ:* 0,56

12. Определить абсолютную активность 1 кг хлорида калия (доля 40 К в природной смеси изотопов равна 0,00012). *Ответ 15330 Бк*

13. Определить радиоактивность 1 см³ (при н.у.) 3 H₂.

14. Рассчитать объемную активность (Бк/мл) 10 моль/л раствора КОН (доля ⁴⁰К в природной смеси изотопов равна 0,00012). *Ответ: 11,42 Бк/мл*

15. В природной смеси изотопов рубидия содержится 27,85% долгоживущего нуклида ⁸⁷Rb. Определить период его полураспада, если установлено, что скорость счета навески RbCl массой 120 мг равна 368 имп/мин (коэффициент регистрации $\varphi = 0,1$). *Ответ:* 6.10¹⁰ лет

16. Определить удельную активность (Бк/г) Sm₂O₃ (в природной смеси изотопов содержится 15,07% ¹⁴⁷Sm, $T_{\frac{1}{2}} = 1,3 \cdot 10^{11}$ лет). Ответ: 88 Бк/г

17. Абсолютная удельная активность Nd_2O_3 равна 657 Бк/г. Определить содержание нуклида ¹⁵⁰Nd ($T_{\frac{1}{2}} = 5 \cdot 10^{10}$ лет) в природной смеси изотопов неодима. *Ответ: 23,87%* 18. В препарате радиоактивной серы через 30 дней после приготовления активность основного компонента (35 S) в 49 раз превышала активность примеси (32 P). Рассчитайте отношение активностей 35 S и 32 P в момент приготовления препарата.

19. Препарат радиоактивной серы содержит 50 МБк³⁵S и примесь³²Р (4 МБк). Какое (минимальное) время следует хранить препарат, чтобы активность примеси не превышала 1% общей активности препарата.

20. Измерение скорости счета радионуклида ¹⁴⁴ Pr начали спустя 7 мин после выделения из мишени и проводили в течение 10 мин. За это время было зарегистрировано 18342 имп. Определите скорость счета (имп/мин) ¹⁴⁴ Pr в момент выделения.

Ответ: 2948 имп/мин

21. Для выделения дочернего радионуклида ⁶⁸Ga ($T_{\frac{1}{2}}$ = 99 мин) из колонки изотопного генератора использовали 10 мл элюента. Объемная активность раствора, измеренная через 17 мин после извлечения ⁶⁸Ga, оказалась равной 5 МБк/мл. Рассчитайте активность материнского радионуклида ⁶⁸Ge ($T_{\frac{1}{2}}$ = 280 суток) в генераторе, предполагая, что было выделено 60% равновесного количества галлия. *Ответ: 70,07 МБк*

22. Для выделения дочернего радионуклида ^{113m}In ($T_{\frac{1}{2}}$ = 99 мин) через колонку изотопного генератора пропустили 10 мл 0,05 н раствора HCl. Объемная активность элюата, измеренная спустя 33 мин после выделения, оказалась равной 20 МБк/мл. Рассчитайте активность материнского изотопа ¹¹³Sn ($T_{\frac{1}{2}}$ = 115 суток), предполагая, что было выделено 72% равновесного количества ^{113m}In. *Ответ: 350 МБк*

23. Хроматографическую колонку заполнили сорбентом, на котором было адсорбировано 100 МБк материнского радионуклида ¹⁴⁰Ва. Спустя 360 ч, для выделения дочернего ¹⁴⁰La, через колонку пропустили 20 мл элюента. Определить удельную активность (кБк/мл) элюата через 24 ч после извлечения ¹⁴⁰La, предполагая, что он не содержит радиоактивных примесей, а используемая методика позволяет выделить 80% накопившегося лантана. *Ответ: 1344 кБк/мл.*

24. Определить время накопления максимального количества 112 Ag ($T_{\frac{1}{2}}$ = 3,4 ч), образующегося при распаде 112 Pd ($T_{\frac{1}{2}}$ = 21 ч). Ответ: 13,48 ч

25. Какова абсолютная активность ²²⁰Rn, находящегося в вековом равновесии с 1 г 232 Th ($T_{\frac{1}{2}}$ = 1,41·10¹⁰ лет)? *Ответ: 4,1 кБк*

26. Ниже приведена схема ядерных превращений ²¹⁰Pb.

 $210 \text{ pb} \xrightarrow{\beta, T_{1/2} = 21 \text{ rog}} 210 \text{ Bi} \xrightarrow{\beta, T_{1/2} = 5 \text{ cyr}} 210 \text{ po} \xrightarrow{\alpha, T_{1/2} = 138 \text{ cyr}} 206 \text{ pb}$ Активность ²¹⁰Ро, находящегося в равновесии с ²¹⁰Рb, равна 120 Бк. Чему равна активность ²¹⁰Ві и через какое время она уменьшится в 5 раз? Ответ: 120 Бк, 48,8 года 27. В цепочке радиоактивных превращений *X→*Y→Z (стабильный) возможно установление векового равновесия. В начальный момент дочерний радионуклид *У очищен от материнского. Какая доля от равновесного количества ядер *У накопится за время, равное трем периодам его полураспада? Ответ: 0,875 Имеется цепочка превращений ²³⁸U → ²³⁴Th → ²³⁴Pa → … Периоды полураспада ²³⁸U, ²³⁴Th и ²³⁴Pa равны, соответственно, 4,5·10⁹ лет, 578 ч и 1,18 мин. При t=0 число ядер 238 U N_{U,0} = 10¹⁹, а число ядер 234 Th N_{Th,0} = 0. Чему будет равно число ядер N_{Th} через а) 578 ч, б) 4,5.10⁹ лет? *Ответ:* a) $7, 3 \cdot 10^7$; б) $7, 3 \cdot 10^7$ Имеется цепочка радиоактивных превращений *X→*Y→Z(стабильный). При 29. t=0 число ядер материнского нуклида $N_{*X,0} = 6 \cdot 10^{18}$, а число ядер дочернего $N_{*Y,0} = 0$. Чему будет равно число ядер N_{*x} и N_{*y} при t = 2 $T_{\frac{1}{2}(*y)}$, если известно, что $T_{\frac{1}{2}(*y)} >>$ Ответ: ~0: 1.59·10¹⁸ $T_{\frac{1}{2}(*X)}$.

30. Имеется цепочка радиоактивных превращений *A→*B→D(стабильный). При t=0 число ядер N_{*A,0} = N_{*B,0} = 4·10¹⁹. Чему будет равно число ядер N_{*A} и N_{*B} при t = 2 $T_{\frac{1}{2}(*A)}$, если известно, что $T_{\frac{1}{2}(*A)} \ll T_{\frac{1}{2}(*B)}$. *Ответ:* 10¹⁹; 7·10¹⁹

31. Определите количество атомов гелия, образующихся в течение 1 года из 1 г ²³²Th, находящегося в равновесии с продуктами распада.

32. При облучении мишени образуется радионуклид Z с периодом полураспада 3 ч и короткоживущий примесный X (T_{1/2} = 15 мин). Мишень облучали в течение 9 ч. Ее активность спустя 15 мин после окончания облучения составила 280 кБк, а спустя 3 ч - 90 кБк. Определите a) отношение активности радионуклида Z в момент второго измерения к максимально возможной при данных условиях облучения, б) отношение активностей нуклидов Ζ И Х в момент окончания облучения. Ответ: а) 0,571; б) 0,818

33. Облучение пластинки ¹⁹³Ir (толщина 0,1 мм, площадь 50 мм², $\rho_{Ir} = 22,4$ г/см³) медленными нейтронами (плотность потока 10^{10} см⁻²с⁻¹) проводилось в течение 1 ч. Определите сечение реакции ¹⁹³Ir (n, γ)¹⁹⁴Ir, если активность мишени, измеренная сразу после облучения, составила 5369 кБк, а спустя 8 ч – 4010 кБк. *Ответ: 42,9·10⁻²⁴ см²*

34. Для определения содержания примеси марганца в алюминии фольгу массой 100 мг облучали медленными нейтронами (плотность потока 10^{13} см⁻²с⁻¹) в течение 10 ч. Активность ⁵⁶Mn (T_{1/2} = 2,58 ч) на момент окончания облучения составила 8200 Бк. Определите отношение количеств атомов Al и Mn в алюминиевой фольге. Природный марганец на 100% состоит из ⁵⁵Mn, эффективное сечение (n, γ) реакции равно 13 барн. (1 барн =10⁻²⁸ м²).

35. Рассчитайте минимально необходимое время облучения навески As_2O_3 массой 100 мг потоком нейтронов (плотность 10^{13} см⁻²с⁻¹) для получения препарата ⁷⁶As(As₂O₃) с удельной активностью 40 МБк/г. Единственный стабильный радионуклид мышьяка - ⁷⁵As, эффективное сечение (n, γ) реакции равно 4,3·10²⁴ см⁻², период полураспада ⁷⁶As - 27,6 ч.

36. Для получения ³²Р ($T_{\frac{1}{2}}$ = 14,5 сут) заполненную сероуглеродом круглодонную колбочку (диаметр 2 см), расположенную в 15 см от источника быстрых нейтронов с выходом 10⁷ с⁻¹, облучали в течение 16 суток. Рассчитайте удельную активность (МБк/мл) полученного препарата, считая, что условия облучения соответствуют случаю тонкой мишени. Содержание ³²S в природной смеси изотопов - 95%; сечение соответствующей (n,p) реакции - 0,154 барн; плотность сероуглерода – 1,27 г/см³.

37. В природной смеси изотопов сурьмы содержится 43% ²³Sb и 57% ¹²¹Sb. При облучении навески массой 1 г нейтронным потоком (плотность 10^{12} см⁻²c⁻¹) в течение суток в мишени образуется ¹²⁴Sb (T_{1/2} = 61 сут) и короткоживущий ¹²²Sb. Удельная активность мишени, измеренная сразу после окончания облучения, составила 5737,2 кБк/мг. Определить период полураспада ¹²²Sb, считая, что условия облучения соответствуют случаю тонкой мишени, сечение обеих (n, γ) реакций примерно одинаковы и равны 4,4·10⁻²⁴ см².

38. Рассчитайте дозу γ -излучения в воздухе, если ионизировано 5% всех молекул. *Ответ:* $D_{n,\gamma}=5,7\cdot10^6 \ \Gamma p;$ $D_{9}=6,5\cdot10^8 \ P$

39. Рассчитайте толщину защитного экрана из свинца, снижающего дозу, создаваемую в течение 6-часового рабочего дня на расстоянии 0,5 м от источника ¹²⁴Sb активностью 37 МБк, до уровня 180 мкЗв/день. *Ответ: 5,7 см* 40. Определите мощность дозы (мкЗв/ч), создаваемую источником ⁵⁹Fe активностью 3,7 ГБк за защитным экраном из свинца толщиной 10 см, который расположен на расстоянии 15 см от источника. *Ответ: 25 мкЗв/ч*

41. Определите наименьшее расстояние от источника ⁶⁵Zn активностью 0,37 ГБк, на котором можно находиться без защитного экрана в течение 1 ч, если величина полученной дозы не должна превышать 30 мкЗв. *Ответ: 98 см*

42. Рассчитайте толщину слоя свинца, обеспечивающего снижение мощности дозы от γ -излучения ¹³¹ I в 1000 раз. *Ответ: 5,1 см*

43. В лаборатории ежедневно в течение 2 ч проводится работа с точечным источником ¹³⁷Cs (находится в равновесии с ^{137m}Ba) активностью 370 МБк на расстоянии 30 см. Определить: а) дозу, полученную экспериментатором (при отсутствии зашиты); б) толщину защитного экрана из свинца, обеспечивающего безопасные условия работы.

44. Зафиксированная радиометром скорость счета точечного источника 204 Tl составила 3000 имп/с (коэффициент регистрации $\varphi=0,02$). Рассчитайте дозу, полученную сотрудником, который находился в течение 1 ч на расстоянии 50 см от источника. Превышает ли полученная доза предельно допустимую?

Ответ: Н=0,755 мкЗв. Не превышает

45. В лаборатории ежедневно в течение 30 мин проводится работа с точечным источником ⁶⁰Со активностью 37 ГБк. Определите дозу от γ -излучения, которую мог получать экспериментатор на расстоянии 26 см в отсутствие защиты. Рассчитайте минимальную толщину защитного экрана из свинца, обеспечивающего безопасные условия работы. *Ответ:* H=0,0902 36; d=11,1 см

46. Ладонь оказалась загрязненной радионуклидом ³⁵S. Установлено, что скорость счета пятна 150 имп/с·см². Условия измерения: счетчик Гейгера-Мюллера (d _{окна}= 5 мг/см²), слой воздуха 5 мм, геометрический коэффициент $\eta = 0,5$. Определить поглощенную дозу, полученную в течение 1 часа.

47. Рука оказалась загрязненной радионуклидом, испускающим β -частицы и γ кванты с энергией $E_{\beta,max} = E_{\gamma} = 500$ кэВ (выход на распад $p_{\beta} = 0,3$ и $p_{\gamma} = 0,9$). От какого типа излучения доза на руку будет больше и во сколько раз? Ответ: $D_{\beta}/D_{\gamma} \cong 25$

48. Рассчитайте поглощенную дозу при работе с источником ¹¹¹Ag (активность 50 мКи) на расстоянии 50 см в течение 5 ч. Выберите материал защиты, определите толщину защитного экрана, обеспечивающего безопасные условия работы.

49. Радиометром с блоком для измерения β -излучения (площадь детектора 150 см², толщина стенок счетчиков 60 мг/см²) при проверке чистоты поверхности стола, на котором проводилась работа с радионуклидом ³²P, была зарегистрирована скорость счета 1000 имп/мин (без фона). Определить, превышает ли загрязнение допустимый уровень, если геометрический коэффициент η =0,2.

Ответ: $F_{3acp} = 48$ част/см²:мин; не превышает

50. На карман халата площадью около 120 см² попало 0,5 мл раствора, содержащего равновесную смесь ⁹⁰Sr(⁹⁰Y), с удельной активностью 0,5 мкКи/мл. Загрязненность определялась радиометром с площадью детектора 300 см² и толщиной окна 0,01 г/см². Рассчитать показания радиометра (в имп/с) и определить, во сколько раз загрязненность халата превышает допустимой уровень, если геометрический коэффициент η =0,4. (Эффективную энергию β-частиц принять равной 1,65 МэВ). *Ответ: 3480 имп/с; в 43,5 раза* 51. На рабочем месте (кювета площадью 3000 см²) разлит раствор ²⁰⁴Tl. Для определения нефиксируемой загрязненности взяты 5 «мазков», каждый с площади 100 см². Было проведено несколько измерений каждой пробы и получены следующие значения скорости счета (в имп/с; за вычетом фона): \bar{I}_1 =1200, \bar{I}_2 =1500, \bar{I}_3 =950, \bar{I}_4 =1400, \bar{I}_5 =1050. Толщина окна радиометра равна 20 мг/см², геометрический коэффициент η=0,4. Оцените нефиксированную активность ²⁰⁴Tl на рабочем месте. *Ответ: 139 кБк*.

52. Реактор объемом 50 мл, в котором хранился меченный ¹⁴С карбонат бария массой 296 мг, заполнили углекислым газом (24°С, 99 кПа), герметично закрыли и выдержали несколько часов при 100°С. Определить степень изотопного обмена, если установлено, что за время нагревания удельная активность $Ba^{14}CO_3$ уменьшилась в 1,25 раза. Ответ: F=0,35

53. Какой объем раствора Na¹³¹I (без носителя) с удельной активностью 800 Бк/мл необходимо взять, чтобы с помощью изотопного обмена получить 0,1 моль меченного иодом-131 алкилиодида с удельной активностью 4 кБк/моль? *Ответ: 0,5 мл*

54. Перемешивают в делительной воронке 50 мл 0,03 моль/л раствора $C_3H_6I_2$ в бензоле и 50 мл 0,04 моль/л раствора $Na^{131}I$ в воде с объемной активностью 500 Бк/мл. Через 2 часа объемная активность раствора $C_3H_6I_2$ стала равна 150 Бк/мл. Определите степень изотопного обмена иода-131. *Ответ:* F=0,5

55. Для введения метки в 1-иодбутан используется изотопный обмен ¹³¹I между C_4H_9I и Na¹³¹I. С какой максимальной удельной активностью (МБк/моль) можно получить меченный 1-иодбутан, если взять для его получения 1 мл 0,01 М спиртового раствора C_4H_9I и а) 1 мл спиртового раствора Na¹³¹I (без носителя) активностью 1 МБк/мл, б) 1 мл спиртового раствора Na¹³¹I концентрации 0,01 М и активностью 1 МБк/мл? *Ответ: а)* 10⁵, б) 5*10⁴

56. Проведено изучение изотопного обмена ¹³¹I между изо- C_3H_7I и Na¹³¹I в 90% - ном этанольном растворе при концентрации каждого вещества 0,1 М и при температурах 40, 60 и 80⁰ С. Периоды полуобмена $\tau_{1/2}$ оказались равны соответственно 6,27.10⁴, 6,88.10³ и 1,67.10³ с. Найдите энергию активации процесса.

Ответ: 82,5 кДж/моль

57. Оцените активность ⁵⁷Со ($T_{1/2} = 250$ дней), который может быть адсорбирован 1 г силикагеля с удельной поверхностью 2 м²/г. Предполагается, что ионы кобальта могут покрыть монослоем 25 % поверхности адсорбента, а занимаемая ионом площадь равна примерно 10⁻¹⁴ см². *Ответ: 16 ГБк/г*

58. 100 мл раствора, содержащего радионуклид **A*** без носителя, с удельной активностью 10 МБк/мл поместили в стеклянный стакан. Предполагается, что молекулы **A*****B** за счет молекулярной адсорбции могут покрыть монослоем всю поверхность соприкосновения раствора со стеклом (100 см²). Как изменится удельная активность раствора, если площадь, занимаемая молекулой **AB**, равна 10^{-14} см²? (Постоянная распада **A*** равна $2*10^{-8}$ с⁻¹). *Ответ: уменьшится до 8 МБк/мл*

59. При захвате теплового нейтрона ядро ⁵⁶Fe получает энергию возбуждения, величина которой равна энергии связи нейтрона с ядром (8,3 Мэв). Какова максимальная энергия отдачи, получаемая ядром ⁵⁷Fe после ядерной реакции?

60. Облучение бромбензола нейтронами сопровождается реакцией 81 Br(n, γ) 82 Br, сечение которой равно 3,1 10⁻²⁸ м². Определите долю энергии отдачи, идущую на возбуждение молекулы бромбензола. 61. Найдите коэффициент распределения радиоактивного вещества при экстракции по следующим данным: объемы водной и органической фаз равны соответственно 8 и 3 мл; скорость счета (за вычетом фона) 0,5 мл исходного раствора 1700 имп/мин, а скорость счета 1,0 мл водного раствора после установления экстракционного равновесия 1000 имп/мин. Определите значение фактора извлечения радиоактивного вещества в органическую фазу при однократной экстракции. *Ответ: 9,67; 70,6%*

62. В результате экстракции радиоактивного вещества из 10 мл водного раствора 8 мл органического растворителя радиоактивность водной фазы уменьшилась в 3 раза. Рассчитайте коэффициент распределения радиоактивного вещества. *Ответ: 3,75*

63. Коэффициент распределения радиоактивного вещества при экстракции органическим растворителем равен 2,5. Экстрагирование из 5 мл водного раствора проводили двумя способами: однократно 40 мл экстрагента и четырехкратно порциями по 10 мл экстрагента. Рассчитайте, какая доля радиоактивного вещества останется в водном растворе в каждом случае. *Ответ: 4,67%; 0,078%*

64. Проводится экстракция радиоактивного вещества из 12 мл водного раствора порциями органического экстрагента по 4 мл. Определите, сколько нужно провести последовательных экстракций, чтобы обеспечить значение фактора извлечения радиоактивного вещества, равное 98 %, если коэффициент распределения 3,6.

Ответ: n =5 (98,05%)

65. Известно, что коэффициент распределения радиоактивного вещества X между водной и органической фазами равен 4, а коэффициент распределения вещества Y - 0,1. Рассчитайте число последовательных экстракций, которые нужно провести для того, чтобы доля вещества Y в рафинате была не менее 0,95, а доля вещества X не превышала 0,01, если объем водной фазы - 40 мл, а объем органической фазы - 20 мл. *Ответ:* n = 1; n = 5

66. Вычислите процентное содержание урана в пробе, если при измерении βнасыщенных слоев образцового и анализируемого веществ были зарегистрированы скорости счета (без фона) 980 и 1250 имп/мин соответственно. Содержание урана в образцовом веществе составляет 8%.

67. Определите, какое минимальное количество углерода, серы и брома может быть обнаружено, если для проведения анализов используются вещества, меченные радиоактивными изотопами ¹⁴C, ³⁵S и ⁸²Вг соответственно, причем регистрируемая удельная активность в каждом случае составляет 10^6 имп/мин г элемента, а скорость счета, которую можно достаточно надежно измерить, равна 50 имп/мин.

68. При анализе методом изотопного разбавления раствора, содержащего ионы стронция, к раствору добавили 1,5 мл 0,2 моль/л раствора ⁸⁹SrC1₂ с удельной активностью 2,7·10⁶ имп/(мин·моль). Осадив часть стронция в виде сульфата, нашли, что удельная активность полученного осадка равна 9,3·10⁵ имп/(мин·моль). Определите количество стронция в анализируемой пробе.

69. Для определения содержания нафталина в угле к 10 г пробы прибавили 10 мг нафталина, меченного 14 C, с общей активностью 10^6 имп/мин. После нагревания в замкнутом объеме и тщательного перемешивания смеси из нее выделили часть нафталина массой 120 мг и активностью 240000 имп/мин. Определите процентное содержание нафталина в угле.

70. Для определения содержания сульфат-иона к раствору прибавили 100 мг BaCl₂, осадок BaSO₄ отфильтровали и к фильтрату прибавили 100 мг радиоактивного BaCl₂, содержащего ¹⁴⁰Ba (очищенный от дочернего ¹⁴⁰La) общей активностью 6650 имп/мин. Из полученного раствора выделили часть BaSO₄. Измерения показали, что

активность 20 мг этого осадка составляет 618 имп/мин. Определите содержание сульфат-ионов в исходном растворе.

71. В две центрифужные пробирки внесено по 3 мл анализируемого раствора AgNO₃ и прибавлено в первую 3, а во вторую 6 мл 0,2 н. Na¹³¹I. Объем растворов доведен водой до 10 мл. Осадки отцентрифугированы и из каждой пробирки отобраны пробы раствора объемом по 1 мл. Среднее значение активности проб составило (за вычетом фона) 920 и 3760 имп/мин соответственно. Определите концентрацию раствора AgNO₃.

72. Для определения содержания серебра в старинной монете ее облучали тепловыми нейтронами в течение 10 мин. Предварительно было установлено, что возбужденная активность принадлежит радионуклиду ¹⁰⁸Ag с $T_{1/2} = 2,3$ мин. Измерение начали через 3 мин после конца облучения, продолжительность измерения составляла 5 мин, общее число зарегистрированных импульсов (без фона) было равно 4560. В тех же условиях был облучен образцовый препарат с содержанием серебра 12,4 %. Измерение было начато через 3 мин после окончания облучения и продолжалось 4 мин; всего было зарегистрировано 2370 ими (без фона). Определите содержание серебра в монете.

73. Определение растворимости CoS в 0,1 моль/л водном растворе KNO₃ при 18° C проводили, используя соединение, меченное радиоактивным изотопом ⁶⁰Co. Удельная активность взятого ⁶⁰CoS 5,26·10⁷ имп/мин·г. В ходе определения растворимости каждый час отбирали пробу жидкости объемом 5 мл каждая. После отделения частиц осадка измеряли активности высушенных проб в одинаковых условиях. При этом были получены следующие результаты (в порядке отбора проб): 628, 760, 850, 890, 920, 960, 1005, 1020, 985, 992, 1017 и 998 имп/мин. Какова растворимость CoS в воде (мг/мл) при указанных условиях? Определите величину произведения растворимости CoS при указанной температуре.

74. Растворимость хлорида серебра при комнатной температуре составляет около 10^{-4} г/100 мл. Какова должна быть удельная радиоактивность твердой фазы для точного определения растворимости этой соли, если объем пробы составляет 1 мл, минимальная регистрируемая активность 100 имп/10 с (без фона), а коэффициент регистрации $\varphi = 0,25$. *Ответ: не менее 40 МБк/г*

75. Для определения плотности паров иода использовали радиоактивный препарат ¹³¹I. Скорость счета 0,2 г иода составила $7 \cdot 10^4$ имп/мин, а 5 см³ насыщенного пара - 380 имп/мин. Какова плотность пара иода при данных условиях, если коэффициент регистрации при измерениях был одинаковый? *Ответ: 2,06 10^{-4} г/см³*

76. Капиллярным методом с использованием радиоактивного изотопа ³⁶C1 определяли коэффициент самодиффузии иона C1⁻ в 1 моль/л водном растворе LiC1 при 15° С. Длина использованного капилляра 2,2 см, начальная активность раствора в капилляре 8000 ипм/мин, опыт продолжался 30 ч, активность раствора в капилляре по окончании опыта 3190 имп/мин. Найдите коэффициент самодиффузии иона C1⁻.

77. В серии последовательных превращений получают меченный по углероду-14 хлорбензол. Требуется получить 30 г хлорбензола удельной активностью 10 МБк/г. Какова должна быть общая активность взятого для синтеза углерода-14 (в МБк), если химический выход меченого хлорбензола 67%, а радиохимический выход 63%?

78. Исходя из Ba¹⁴CO₃ синтезируют пропионовую кислоту, меченную в карбоксиле углеродом-14. Скорость счета препарата, содержащего 60 мг исходного вещества, составляла 400 имп/мин. Какова будет молярная удельная активность меченой пропионовой кислоты, если выход кислоты 70%?

Литература

- 1. Лукьянов В.Б., Бердоносов С.С., Богатырев И.О., Заборенко К.Б., Иофа Б.З. Радиоактивные индикаторы в химии. Основы метода. М.: Высшая школа, 1985, 287 с.
- 2. Лукьянов В.Б., Бердоносов С.С., Богатырев И.О., Заборенко К.Б., Иофа Б.З. Радиоактивные индикаторы в химии. Проведение эксперимента и обработка результатов. М.: Высшая школа, 1977, 280 с.
- 3. Сапожников Ю.А., Алиев Р.А., Калмыков С.Н. Радиоактивность окружающей среды. Теория и практика. М.: БИНОМ, 2006, 286 с.
- 4. Zvara I., Povinec P., Sykora I. Determination of very low levels of radioactivity. Pure & Appl. Chem. V.66 No.12. P.2537 (1994).
- 5. Нормы радиационной безопасности, НРБ-99, М., Минздрав России, 1999, 114 с.
- Основные санитарные правила обеспечения радиационной безопасности, ОСПОРБ-99, М., Апрохим, 2000
- 7. Козлов В.Ф. // Справочник по радиационной безопасности М., Энергоатомиздат, 1991, 192 с.
- 8. Машкович В.П., Кудрявцев А.В. // Защита от ионизирующих излучений. М., Энергоиздат, 1995, 496 с.
- 9. Сапожников Ю.А, Калмыков С.Н., Алиев Р.А. Методическое руководство к курсу «Основы радиохимии и радиоэкологии». Жидкостно-сцинтилляционная спектроскопия. М.: Химфак МГУ, 2003
- 10. Хольнов Ю.В. и др. // Оцененные значения ядерно-физических характеристик радиоактивных нуклидов. Справочник. М., Энергоиздат, 1982, 311 с.
- 11. Гусев Н.Г., Дмитриев П.П. // Квантовое излучение радиоактивных нуклидов. Справочник. М., Атомиздат, 1977, 400 с.

ПРИЛОЖЕНИЯ

Таблица П.1

Нуклид	Получение и сече-	Период по-	Тип	Энерги	я Еивы	ход на ра	аспад р
	ние ядерной реак-	лураспада	распада	част	ицы	ү-ква	анты
	ции, барн*	T _{1/2}		Е, кэВ	p, %	Е, кэВ	p, %
1*	2	3*	4	5	6	7	8
$_{1}^{3}$ H, (T)	$^{6}\text{Li}(n,\alpha)$ T; 70	12,26 года	β^{-}	18,6	100	н	т
$^{14}_{6}C$	$^{14}N(n,p)^{14}C; 1,81$	5700 лет	β-	156	100	н	т
²² ₁₁ Na	$^{24}Mg(d,\alpha)^{22}Na;$	2,60 года	$egin{array}{c} \beta^{+} \ (90\%) \ 33 \ (10\%) \end{array}$	546	90	511* 1274	180 100
²⁴ ₁₁ Na	23 Na(n, γ) ²⁴ Na; 0,53	15,0 ч	β-	1390	100	1368 2754	100 100
$^{32}_{15}$ P		14,4 сут	β-	1710	100	не	ет
$^{35}_{16}$ S	35 Cl(n,p) 35 S; 0,19	87 сут	β^{-}	167	100	н	т
³⁶ ₁₇ Cl	$^{35}Cl(n,\gamma)^{36}Cl;$ 30	3,1·10 ⁵ лет	β ⁻ , Э3	710	98	не	т
⁴⁰ ₁₉ K	в природной смеси изотопов 0,0118%	1,3·10 ⁹ лет	β-	1312	90	1460	10
$^{42}_{19}{ m K}$	41 K(n, γ) 42 K; 1,2	12,4 ч	β-	1997 3521	19 81	1524	19
$^{45}_{20}$ Ca	$^{44}Ca(n,\gamma)^{45}Ca; 0,72$	163 сут	β^{-}	257	100	н	т
$^{51}_{24}$ Cr	50 Cr(n, γ) 51 Cr; 16	28,7 сут	Э3	не	т	320	10
$^{52}_{25}$ Mn	${}^{52}Cr(p,n){}^{52}Mn$	5,6 сут	β^{+} (28%)	574	28	511*	56
			ЭЗ (72%)			744	87
						935	94
						1434	100
	55 57					+др	угие
$^{56}_{25}$ Mn	$^{55}Mn(n,\gamma)^{56}Mn; 13$	2,6 ч	β^{-}	735	15	847	99
				1037	28	1811	27
				2848	56	2112	14
50	58	4.5		+сла	юые	+др	угие
$_{26}^{39}$ Fe	59 Fe(n, γ) ⁵⁹ Fe; 0,98	45 сут	β-	2/3	45 52	1099	56 42
	⁵ Co(n,p) ⁵ Fe; 0,006			405	<u> </u>	1292	43
58 0	58Ni(n n) 58 Co: 0.22	71	$0^+(150/)$	+сла 475	юые 15	+др 511*	угие 20
27 Co	NI(II,p) CO, 0,25	/1 Cy1	р (15%) ЭЗ (85%)	4/3	15	811	30 99
						+сла	бые
$^{60}_{27}$ Co	59 Co(n, γ) 60 Co: 37	5,27 года	β-	318	100	1173	100
21 - 2		-	I. I.			1333	100

Характеристики радионуклидов [2,10]

* 1 барн = 10⁻²⁸ м²

* - в столбцах 1 и 3 в скобках указаны короткоживущие дочерние изотопы и их периоды полураспада; сведения об излучении в этих случаях относятся к равновесной смеси материнского и дочернего изотопов

511* - фотоны, возникающие в результате аннигиляции β^+

1*	2	3*	4	5	6	7	8
$^{64}_{20}$ Cu	63 Cu(n, γ) 64 Cu; 4,3	12,7 ч	β - (37%)	578	37	511*	36
23			β^+ (18%)	653	18		
			ЭЗ (45%)				
$^{65}_{30}$ Zn	64 Zn(n, γ) 65 Zn; 0,77	244 сут	ЭЗ (98,5%)	330	1,5	511*	3,0
50			β^{+} (1,5%)			1116	51
$^{74}_{33}$ As	75 As(n,2n) 74 As	17,8 сут	$\beta^{-}(34\%)$	716	15	511*	56
55			β^+ (28%)	939	25	596	59
			ЭЗ (38%)	1351	19	634	15
	75 76			1535	3	+др	угие
$^{76}_{33}$ As	$^{75}As(n,\gamma)^{76}As; 4,3$	26,3 ч	β^{-}	1216	8	560	45
				2404	35	657	6
				2963	51	1216	4
82 D	$81_{\rm D}$ ()82_{\rm D} 2.1	26.2	0 -	+др	угие	— +др 554	угие
$_{35}^{62}$ Br	$\operatorname{Br}(n,\gamma)$ Br; 3,1	30,3 4	β	204 777	2 08	554 610	/1
					90	698	28
						776	84
						828	24
						1044	27
						1317	28
						+ др	угие
$^{86}_{37}$ Rb	85 Rb(n, γ) 86 Rb; 0,91	18,8 сут	β-	698	9	1077	9
57				1774	91		
$^{89}_{22}$ Sr +	$U(n, f)^{89}Sr$	50,6 сут	β-	1492	100	Н	ет
(^{90m}V)		(16 c)	P				
⁹⁰ Sr	$U(n, f)^{90}Sr$	28.7 гола	ß [–]	546	100	Н	ет
³⁸ OI ⁹⁰ V		64 y	<u>в-</u> Ь	2274	100	н	ет
39 I	\mathbf{T}	50	þ	1544	100	1204	
³¹ ₃₉ Y	$U(\mathbf{n},f)$ Y	59 сут	β-	1544	~100	1204	0,3
$^{95}_{40}$ Zr+	$U(n, f) \sim Zr;$	64 CYT	β^{-}	366	55	724	44
(^{95m}Nb)	$Zr(n,\gamma)$ Zr; 0,08	(90 4)		399	44	/5/	<u> </u>
				тдр	угие		аоые
$^{95}_{41}$ Nb		35 сут	β-	160	100	766	100
$^{106}_{44}$ Ru +	U(n, f) ¹⁰⁶ Ru	367 сут	β-	39	100	513	20
(^{106}Rh)		(30 c)		2400	10	622	10
				3029	8		
				3541	79		
110 <i>m</i>	109 A = (1 - 1) 110 A = 2	250	0 -	<u>+др</u>	угие 67	+сл	
$^{10m}_{47}$ Ag	Ag(n,γ) Ag; 3	230 cyt	β	84 531	0/ 32	05/ 763	94 22
$\binom{110}{47}$ Ag)		(23.0)		2235	5	884	23 73
				2893	95	937	34
				2075	75	1384	26
						1500	15
				+др	угие	+ др	угие

1*	2	3*	4	5	6	7	8
¹¹¹ Δ σ	110 Pd(d.n) 111 Ag	7.5 сут	ß [–]	686	7	245	1
47 1 18		.,	Р	783	1	342	7
				1082	92	• · -	
¹²⁴ Sh	123 Sb(n γ) 124 Sb \cdot 4 4	60 сут	ß [–]	211	8	606	98
51 50	55(11,7) 55, 1,1	00° • j 1	Ч	611	53	645	7
				1579	5	722	11
				2302	21	1691	49
				<u></u>	игие	+лру	лие.
131 T	130 Te(n v) 131 Te: 0.2	8.05 CVT	ß –	248	2	284	6
53 1	131 To 0^{-} 131 I	0,00 091	р	334	7	364	81
	$1 e^{-p} \rightarrow 1$			606	90	637	7
	$U(\Pi, f) = I$			<u>+</u> лр	угие	+лру	, vгие
¹³⁴ Cs	$^{133}Cs(n \gamma)^{134}Cs; 30$	2.06 года	ß –	89	27	567	23
55 CS	$C_{3}(n, \gamma) = C_{3}, 50$	2,00 I 0 <u>4</u> u	р	415	3	604	97
				658	70	797	93
				000	, 0	+лру +лру	угие
137 C s +	$U(n, f)^{137}Cs$	30 лет	ß [–]	512	95	662	85
55 CS -	- (,) ,	(2,6 мин)	Ч	1173	5		
¹³⁷ ^m ₅₆ Ba		(_,; =)					
$^{133}_{56}$ Ba	133 Cs(d,2n) 133 Ba	10,7 года	Э3	н	ет	81	34
50						303	19
						356	63
						+др	угие
$^{140}_{56}$ Ba	$U(n, f)^{140}Ba$	12,8 сут	β-	454	25	30	13
50			-	567	10	162	6
				872	4	305	4
				991	36	424	3
				1005	25	537	24
						+сла	бые
$^{140}_{57}$ La	$^{140}\text{Ba}-\beta^-\rightarrow^{140}\text{La}$	40 ч	β-	1260	23	328	20
0,	139 Ba(n, γ) 140 La; 8,2		-	1344	44	487	44
				1412	5	751	4
				1677	20	815	23
				2164	7	867	6
						925	7
						1596	95
	140 141			+др	угие	+др	угие
$^{141}_{58}$ Ce	140 Ce(n, γ) 141 Ce; 0,6	32,5 сут	β-	436	69	145	48
				581	31		
¹⁴⁴ Ce	$U(n, f)^{144}Ce$	284 сут	ß [–]	185	20	134	11
58		5		238	5		
				318	75	+ сла	аоые
$^{144}_{50}$ Pr	144 Ce— $\beta^- \rightarrow ^{144}$ Pr	17 мин	β-	810	1	696	1,3
39			r r	2300	1	2185	0,8
				2996	98	+сла	бые
¹⁵⁵ Eu	154Sm(n v) 155 Sm·5 5	47 гола	R -	141	48	87	36
₆₃ Ľu	155 g = 155 E = 155	., тоди	h h	160	27	105	24
	$\operatorname{SII}_p \to \operatorname{Eu}$			246	13	100	- 1
				+πη	л	+π n	лие
				др.	y 1 110	чР.	y 1 110

1*	2	3*	4	5	6	7	8
$^{170}_{60}$ Tm	169 Tm(n, γ) 170 Tm;	129 сут	β-	884	24	84	3
07	130			968	76		
$^{185}_{74}{ m W}$	184 W(n, γ) ¹⁸⁵ W; 2,1	75 сут	β-	432	~100	сла	бые
$^{192}_{77}$ Ir	191 Ir(n, γ) 192 Ir; 1120	74 сут	β - (96%)	256	6	296	29
,,			ЭЗ (4%)	536	41	308	29
				672	49	317	82
						468	48
202	202 202			0.10	100	+др	угие
$^{203}_{80}$ Hg	202 Hg(n, γ) 203 Hg; 5	46,7 сут	β^{-}	212	100	279	82
²⁰⁴ ₈₁ Tl	203 Tl(n, γ) 204 Tl; 8	3,78 года	β ⁻ (98%) Э3 (2%)	763	98	н	ет
²¹⁰ ₈₃ Bi	В ряду ²³⁸ U	5,0 сут	β-	1161	100	H	ет
	$^{210}\text{Pb}-\beta^-\rightarrow^{210}\text{Bi}$						
$^{210}_{84}$ Po	$^{210}\text{Bi}-\beta^{-}\rightarrow^{210}\text{Po}$	138 сут	α	5304	100	сла	бые
$^{222}_{86}$ Rn	226 Ra $-\alpha \rightarrow ^{222}$ Rn	3,82 сут	α	5490	100	сла	бые
$^{231}_{90}$ Th	$^{235}\text{U} \rightarrow ^{231}\text{Th}$	25,6 ч	β-	140	2	25	14
90				206	12	84	8
				288	85	90	1
				+сла	абые	бые +слабы	
$^{232}_{90}$ Th	в природной смеси	1,40·10 ¹⁰ лет	α	3954	23	сла	бые
	изотопов 100%			4013	77		
$^{234}_{90}$ Th	$^{238}\text{U} \rightarrow ^{234}\text{Th}$	24,1 сут	β-	22	1	63	4
			-	60	5	93	5
				104	21	+сла	бые
224	224	1.0		199	73		_
$^{234m}_{91}$ Pa	234 Th $-\beta^- \rightarrow ^{234m}$ Pa	1,2 мин	β^{-}	2281	98	сла	бые
224	234mp 11 17 234p	< 7		+сла	абые	101	
$^{234}_{91}$ Pa	Г Ра−И.П.→ Ра	6,/Ч	β-	424	5	101	57
				484	50	131	20
				514	17	220 560	11
				711	5	209	15 26
				1183	6	926	20
				+лр	угие Угие	946	20
²³⁵ U	в природной смеси	7,04·10 ⁸ лет	α	4367	17	144	11
92 0	изотопов 0,72%			4397	54	186	57
	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			+др	угие	+др	угие
$^{238}_{92}$ U	в природной смеси	4,47·10 ⁹ лет	α	4150	23	сла	бые
72	изотопов 99,28%			4197	77		

f	Доверите	ельная веро	ятность ү	f	Доверительная вероятность ү				
J	0,90	0,95	0,99	J	0,90	0,95	0,99		
1	6,31	12,71	63,66	11	1,80	2,20	3,11		
2	2,92	4,30	9,93	12	1,78	2,18	3,06		
3	2,35	3,18	5,84	13	1,77	2,16	3,01		
4	2,13	2,78	4,60	14	1,76	2,15	2,98		
5	2,02	2,57	4,03	15	1,75	2,13	2,95		
6	1,94	2,45	3,71	20	1,73	2,09	2,85		
7	1,90	2,37	3,50	30	1,70	2,04	2,90		
8	1,86	2,31	3,36	60	1,67	2,00	2,66		
9	1,83	2,26	3,25	120	1,66	1,98	2,62		
10	1,81	2,23	3,17	00	1,64	1,96	2,58		

Величины t_γ для различных значений доверительной вероятности γ и числа степеней свободы *f*

Таблица П.3

Значения χ^2 для 5%-ного уровня значимости

Число степеней свободы, <i>f</i>	$\chi^{2}_{0,05}$	Число степеней свободы, <i>f</i>	$\chi^{2}_{0,05}$	Число степеней свободы, <i>f</i>	$\chi^{2}_{0,05}$
1	3,841	11	19,675	21	32,671
2	5,991	12	21,026	22	33,924
3	7,815	13	22,362	23	35,172
4	9,488	14	23,685	24	36,415
5	11,070	15	24,996	25	37,652
6	12,592	16	26,296	26	38,885
7	14,067	17	27,587	27	40,113
8	15,507	18	28,869	28	41,337
9	16,919	19	30,144	29	42,557
10	18,307	20	31,410	30	43,773

Таблица П. 4

Максимальные пробеги R_{max}, слои половинного ослабления d_½ и коэффициенты ослабления μ β–излучения с максимальной энергией E_{β,max} в алюминии [2]

Е _{β,max} , МэВ	R _{max} , мг/см ²	d _{1/2} , мг/см ²	μ, cm ² /г	Е _{β,max} , МэВ	R _{max} , мг/см ²	d _{1/2} , мг/см ²	μ, cm ² /г
0,01	0,16	0,1	6930	0,70	250	30	23
0,02	0,70	0,3	2310	0,80	310	37	19
0,05	3,9	0,8	866	0,90	350	45	15
0,10	14	1,8	385	1,00	410	53	13
0,20	42	3,9	178	1,25	540	74	9,4
0,30	76	7,0	99	1,50	670	97	7,1
0,40	115	11,7	59	1,75	800	119	5,8
0,50	160	17,5	40	2,00	950	140	5,0
0,60	220	24,0	29	2,50	1220	173	4,0

Ε _γ ,	μ',	cm^{-1}	Ε _γ ,	μ', cm^{-1}		μ', cm^{-1} $E_{\gamma},$		μ',	см ⁻¹
МэВ	Al	Pb	МэВ	Al	Pb		МэВ	Al	Pb
0,02	8,61	939	0,15	0,35	21,8		1,0	0,16	0,771
0,03	2,70	323	0,20	0,32	10,7		1,25	0,15	0,658
0,04	1,30	151	0,30	0,28	4,25		1,5	0,13	0,567
0,05	0,86	82,1	0,40	0,25	2,44		2,0	0,12	0,508
0,06	0,65	50,8	0,50	0,22	1,70		3,0	0,09	0,468
0,08	0,48	23,6	0,60	0,20	1,33		4,0	0,08	0,472
0,10	0,42	60,3	0,662	0,20	1,18		5,0	0,08	0,481
0,145	0,36	24,6	0,80	0,18	0,95		6,0	0,07	0,494

Линейные коэффициенты ослабления µ' узкого пучка фотонов для алюминия и свинца в зависимости от энергии E_γ [8]

Таблица П. 6

Коэффициенты истинного поглощения μ_e (см²/г) рентгеновского и γ-излучения в воздухе в зависимости от энергии E_γ (МэВ) [8]

Eγ	μ_{e}	Eγ	μ_{e}	Eγ	μ_{e}	Eγ	μ_{e}	Eγ	μ_{e}
0,01	4,570	0,05	0,0374	0,15	0,0247	0,50	0,0298	1,3	0,0261
0,015	1,250	0,06	0,0283	0,20	0,0265	0,60	0,0295	1,5	0,0254
0,02	0,501	0,08	0,0231	0,25	0,0281	0,70	0,0292	2,0	0,0234
0,03	0,139	0,10	0,0227	0,30	0,0287	0,80	0,0287	3,0	0,0205
0,04	0,0616	0,125	0,0241	0,40	0,0294	1,00	0,0278	4,0	0,0193

Таблица П. 7

Керма-постоянные $\Gamma_{\rm B}$ (а $\Gamma p \cdot m^2 / c \cdot E\kappa$) и гамма-постоянные $\Gamma_{\rm 3}$ (P·cm²/ч·мКи) некоторых радионуклидов [8]

Нуклид	Г	$\Gamma_{\mathfrak{I}}$	Нуклид	Г	$\Gamma_{\mathfrak{I}}$	Нуклид	Г	Гэ
²² Na	77	11,8	⁷⁶ As	16,7	2,55	$^{137}Cs + ^{137m}Ba$	21	3,2
²⁴ Na	111,9	18,1	⁸² Br	87,1	13,3	¹³³ Ba	19	2,9
40 K	4,8	0,74	⁸⁶ Rb	3,3	0,5	¹⁴⁰ Ba	7,5	1,13
42 K	9,2	1,4	89 Sr + 89m Y	$3 \cdot 10^{-3}$	$5 \cdot 10^{-4}$	¹⁴⁰ La	76	11,6
⁵¹ Cr	1,7	0,26	⁹¹ Y	0,13	0,02	¹³⁹ Ce	11,8	1,8
⁵² Mn	118	18,0	95 Zr + 95m Nb	27,1	4,14	¹⁴¹ Ce	2,8	0,43
⁵⁴ Mn	30	4,6	⁹⁵ Nb	28	4,3	$^{144}Ce^{+144}Pr$	1,78	0,27
⁵⁶ Mn	56	8,5	106 Ru+ 106 Rh	7,6	1,16	144 Pr	0,92	0,14
⁵⁹ Fe	41	6,2	$^{110m}Ag + ^{110}Ag$	101	15,4	¹⁵⁵ Eu	2,6	0,39
⁵⁷ Co	3,7	0,56	¹¹¹ Ag	0,98	0,15	¹⁷⁰ Tm	0,20	0,03
⁵⁸ Co	35	5,4	^{113m} In	11,8	1,8	^{185}W	$2 \cdot 10^{-3}$	3.10^{-4}
⁶⁰ Co	84	12,8	113 Sn+ 113m In	18,3	2,8	192 Ir	31	4,7
⁶⁴ Cu	7,4	1,13	¹²⁴ Sb	63	9,6	²⁰³ Hg	8,5	1,3
⁶⁵ Zn	20	3,1	¹³¹ I	14,1	2,16	²²⁶ Ra*	55	8,4
⁷⁴ As	28	4,3	134 Cs	57	8,7	²⁴¹ Am	0,92	0,14

* - в равновесии с продуктами распада.

Нормализованные парциальные керма-постоянные $\Gamma_{B,i}^*$ (а $\Gamma p \cdot m^2/c \cdot b\kappa$) и гамма-постоянные $\Gamma_{\mathfrak{3},i}^*$ (Р·см²/ч·мКи) фотонов с энергией E_{γ} (МэВ) [11]

Eγ	$\Gamma_{B,i}^{*}$	$\Gamma^*_{3,\mathbf{i}}$	E_{γ}	$\Gamma_{B,i}^{*}$	Г*,і	E_{γ}	$\Gamma_{B,i}^*$	Г*,і	E_{γ}	$\Gamma_{B,i}^{*}$	Г <mark>*</mark> ,і
0,03	5,74	0,876	0,08	2,44	0,373	0,4	15,0	2,292	0,9	32,6	4,98
0,04	3,42	0,522	0,10	2,96	0,452	0,5	18,9	2,89	1,0	35,6	5,44
0,05	2,58	0,394	0,15	4,76	0,727	0,6	22,6	3,45	1,5	48,6	7,42
0,06	2,30	0,351	0,20	6,81	1,040	0,7	26,2	4,00	2,0	59,7	9,11
0,07	2,32	0,354	0,30	11,0	1,679	0,8	29,4	4,89	3,0	78,8	12,0

Таблица П. 9

Дозовые факторы накопления для свинца (точечный изотропный источник в бесконечной среде) [8]

Ε _γ ,						μ	ıd					
МэВ	0,5	1	2	3	4	5	6	7	8	10	15	20
0,13	1,40	1,59	2,06	2,46	2,88	3,38	3,99	4,77	5,82	9,21	39,7	220
0,15	1,29	1,40	1,59	1,70	1,77	1,82	1,86	1,91	1,95	2,05	2,36	2,83
0,2	1,15	1,18	1,23	1,25	1,27	1,28	1,29	1,30	1,31	1,33	1,37	1,40
0,3	1,10	1,13	1,21	1,26	1,30	1,34	1,37	1,40	1,42	1,47	1,56	1,64
0,4	1,11	1,17	1,29	1,38	1,45	1,51	1,57	1,62	1,67	1,76	1,95	2,11
0,5	1,14	1,22	1,38	1,50	1,61	1,71	1,80	1,89	1,96	2,10	2,42	2,69
0,6	1,14	1,22	1,41	1,57	1,69	1,80	1,90	2,00	2,10	2,28	2,65	2,97
0,8	1,14	1,28	1,53	1,74	1,91	2,08	2,24	2,39	2,54	2,83	3,44	4,00
1,0	1,16	1,31	1,61	1,87	2,10	2,32	2,52	2,75	2,96	3,37	4,30	5,17
2,0	1,21	1,39	1,76	2,12	2,47	2,83	3,20	3,58	3,97	4,76	6,80	8,89
3,0	1,23	1,39	1,73	2,09	2,46	2,86	3,29	3,76	4,25	5,31	8,39	12,0
4,0	1,25	1,41	1,74	2,11	2,49	2,92	3,40	3,92	4,50	5,80	10,1	16,1

Таблица П.10

Дозовые факторы накопления для алюминия (бетона*) (точечный изотропный источник в бесконечной среде) [7]

Ε _γ ,	μd										
МэВ	1	2	4	7	10	15	20				
0,1	2,9	5,8	13	25	57	130	290				
0,2	2,9	5,5	12	27	73	230	500				
0,4	2,5	4,5	9,9	22	48	120	220				
0,5	2,37	4,24	9,47	21,5	38,9	80,8	141				
1,0	2,02	3,31	6,57	13,1	21,2	37,9	58,5				
2,0	1,75	2,62	4,62	8,05	11,9	18,7	26,3				
3,0	1,64	2,32	3,78	6,14	8,65	13,0	17,7				
4,0	1,53	2,08	3,22	5,01	6,88	10,1	13,4				

* - можно использовать для оценки значения фактора накопления в бетоне

k		Энергия ү–излучения, МэВ														
	0,1	0,2	0,3	0,4	0,5	0,6	0,662	0,7	0,8	0,9	1,0	1,25	1,5	2,0	3,0	4,0
1,5	0,02	0,05	0,12	0,21	0,32	0,39	0,45	0,48	0,58	0,66	0,74	0,89	1,0	1,2	1,4	1,4
2	0,03	0,08	0,19	0,34	0,36	0,65	0,75	0,80	0,97	1,1	1,2	1,5	1,7	2,0	2,2	2,2
5	0,06	0,17	0,42	0,76	1,1	1,5	1,7	1,8	2,1	2,4	2,7	3,2	3,7	4,4	4,7	4,7
8	0,08	0,21	0,54	0,97	1,4	1,9	2,1	2,3	2,7	3,1	3,4	4,1	4,7	5,5	5,9	5,9
10	0,08	0,24	0,59	1,1	1,6	2,0	2,3	2,5	3,0	3,4	3,8	4,5	5,2	6,0	6,5	6,5
20	0,11	0,30	0,76	1,4	2,0	2,6	3,0	3,2	3,8	4,3	4,8	5,7	6,6	7,6	8,3	8,2
30	0,12	0,34	0,86	1,5	2,3	3,0	3,4	3,6	4,3	4,8	5,4	6,4	7,4	8,6	9,3	9,3
40	0,14	0,37	0,93	1,7	2,5	3,2	3,6	3,8	4,6	5,2	5,8	6,9	8,0	9,2	10,0	10,0
50	0,14	0,39	0,98	1,8	2,6	3,4	3,8	4,0	4,8	5,5	6,1	7,3	8,4	9,7	10,6	10,6
60	0,15	0,40	1,0	1,8	2,7	3,5	4,0	4,2	5,0	5,7	6,4	7,6	8,7	10,1	11,0	11,0
80	0,16	0,43	1,1	2,0	2,9	3,7	4,2	4,5	5,4	6,1	6,8	8,1	9,3	10,8	11,8	11,7
100	0,17	0,45	1,2	2,1	3,0	3,9	4,4	4,7	5,6	6,4	7,1	8,4	9,7	11,3	12,3	12,3
200	0,20	0,52	1,3	2,4	3,5	4,5	5,1	5,4	6,4	7,3	8,1	9,6	11,1	12,8	14,0	14,0
500	0,24	0,60	1,5	2,7	4,0	5,2	5,9	6,2	7,4	8,4	9,4	11,1	12,8	14,9	16,3	16,3
1000	0,28	0,67	1,7	3,0	4,4	5,7	6,5	6,9	8,2	9,3	10,4	12,3	14,1	16,4	17,9	17,9
2000	0,31	0,74	1,9	3,3	4,9	6,3	7,1	7,6	9,0	10,2	11,3	13,4	15,5	17,9	19,6	19,6
5000	0,35	0,82	2,1	3,7	5,4	7,0	8,0	8,4	10,0	11,3	12,6	14,9	17,2	19,8	21,8	21,8
1.10^{4}	0,38	0,89	2,3	4,0	5,8	7,6	8,6	9,1	10,8	12,2	13,5	16,0	18,5	21,3	23,4	23,5
$2 \cdot 10^4$	0,42	0,95	2,4	4,3	6,3	8,1	9,2	9,7	11,5	13,0	14,5	17,2	19,7	22,8	25,1	25,1
$5 \cdot 10^4$	0,46	1,0	2,6	4,7	6,8	8,8	10,0	10,6	12,5	14,2	15,7	18,6	21,4	24,7	27,2	27,3
$1 \cdot 10^{5}$	0,50	1,1	2,8	5,0	7,2	9,3	10,6	11,2	13,3	15,0	16,7	19,7	22,7	26,2	28,9	29,0
$2 \cdot 10^{5}$	0,53	1,2	3,0	5,3	7,7	9,9	11,2	11,8	14,1	15,9	17,6	20,9	24,0	27,7	30,5	30,6
$5 \cdot 10^{5}$	0,58	1,2	3,2	5,6	8,2	10,6	12,0	12,7	15,1	17,0	18,9	22,3	25,7	29,6	32,6	32,8
1.10^{6}	0,61	1,3	3,4	5,9	8,6	11,1	12,6	13,3	15,8	17,9	19,8	23,4	27,0	31,1	34,2	34,4

Толщина защиты из свинца (см) в зависимости от кратности ослабления k и энергии у–излучения (широкий пучок)

	стр.			
РАБОТА 1. Измерение радиоактивности с помощью счетчиков				
Гейгера-Мюллера				
1.1. Принцип работы газовых ионизационных детекторов	4			
1.2. Обработка результатов измерения радиоактивности	7			
1.3. Установка со счетчиком Гейгера-Мюллера	14			
РАБОТА 2. Определение абсолютной активности методом				
фиксированного телесного угла				
2.1. Влияние свойств изотопа и условий измерений на величину				
регистрируемой активности	16			
2.2. Определение абсолютной активности препарата 90 Sr(90 Y)	20			
РАБОТА 3. Идентификация радионуклидов методом гамма-				
спектрометрии				
3.1. Гамма-спектрометрия	22			
3.2. Определение абсолютных активностей радионуклидов в				
препаратах диоксида обедненного урана	32			
РАБОТА 4. Дозиметрия ионизирующего излучения	34			
4.1. Радиационная безопасность и основные понятия дозиметрии	34			
4.2. Измерение мощности дозы гамма-излучения и расчет защиты	41			
РАБОТА 5. Определение загрязненности радиоактивными веществами				
рабочих поверхностей				
РАБОТА 6. Изотопные генераторы	46			
6.1. Генератор индия-113m	46			
6.2. Генератор нептуния-239	49			
РАБОТА 7. Радиохроматография. Определение радиоактивности ами-				
нокислот в их смеси	51			
РАБОТА 8. Определение эффективности регистрации трития и угле-				
рода-14 по спектрам, полученным с помощью жидкостно-				
сцинтилляционного спектрометра	57			
РАБОТА 9. Определение коэффициента диффузии (самодиффузии)				
ионов в растворе на примере определения коэффициента самодиффузии				
иодид-ионов	60			
РАБОТА 10. Определение степени окисления и локального окружения				
атомов железа (олова) в неорганических соединениях методом ядерной				
гамма-резонансной спектроскопии	64			
10.1. Основные параметры мессбауэровских спектров	64			
10.2. Получение мессбауэровских спектров соединений железа и				
олова	71			
РАСЧЕТНЫЕ ЗАДАЧИ	74			
Литература	81			
Приложения	82			