

**Zeitschrift:** Archives des sciences [1948-1980]  
**Herausgeber:** Société de Physique et d'Histoire Naturelle de Genève  
**Band:** 13 (1960)  
**Heft:** 9: Colloque Ampère

**Artikel:** Une nouvelle méthode pour la modulation de l'absorption moléculaire dans la spectroscopie microondes : étude de la transition  $J=0-1$  du OCS  
**Autor:** Battaglia, A. / Gozzini, A. / Polacco, E.  
**DOI:** <https://doi.org/10.5169/seals-738567>

### **Nutzungsbedingungen**

Die ETH-Bibliothek ist die Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften auf E-Periodica. Sie besitzt keine Urheberrechte an den Zeitschriften und ist nicht verantwortlich für deren Inhalte. Die Rechte liegen in der Regel bei den Herausgebern beziehungsweise den externen Rechteinhabern. Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen sowie auf Social Media-Kanälen oder Webseiten ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. [Mehr erfahren](#)

### **Conditions d'utilisation**

L'ETH Library est le fournisseur des revues numérisées. Elle ne détient aucun droit d'auteur sur les revues et n'est pas responsable de leur contenu. En règle générale, les droits sont détenus par les éditeurs ou les détenteurs de droits externes. La reproduction d'images dans des publications imprimées ou en ligne ainsi que sur des canaux de médias sociaux ou des sites web n'est autorisée qu'avec l'accord préalable des détenteurs des droits. [En savoir plus](#)

### **Terms of use**

The ETH Library is the provider of the digitised journals. It does not own any copyrights to the journals and is not responsible for their content. The rights usually lie with the publishers or the external rights holders. Publishing images in print and online publications, as well as on social media channels or websites, is only permitted with the prior consent of the rights holders. [Find out more](#)

**Download PDF:** 30.01.2026

**ETH-Bibliothek Zürich, E-Periodica, <https://www.e-periodica.ch>**

**Une nouvelle méthode pour la modulation de l'absorption  
moléculaire dans la spectroscopie microondes  
Etude de la transition  $J = 0 - 1$  du OCS**

par A. BATTAGLIA, A. GOZZINI et E. POLACCO

Istituto di Fisica dell' Università di Pisa

1. Des expériences ont été faites pour étudier l'effet produit sur une résonance par la saturation d'une autre résonance, les deux résonances ayant un niveau commun [1]. Dans ces expériences on a irradié du gaz OCS



Fig. 1.

Absorption en fonction de la fréquence du gaz OCS dans la région de 36490 Mc/s (transition  $J = 2 \rightarrow 3$ ).

Deux oscillogrammes superposés, l'un en présence, l'autre en l'absence de la radiation de fréquence  $\nu_1 = \nu_{12} + 2\text{MHz} = 24328\text{ MHz}$ . Dans le premier cas on observe une raie supplémentaire, à la fréquence  $\nu_2 = \nu_{23} - 2\text{ MHz} = 36487\text{ MHz}$ . Celle-ci est due aux transitions entre les états  $J - 1$  et  $J + 1$  dans lesquelles sont absorbés un photon de fréquence  $\nu_1$  et un photon de fréquence  $\nu_2$ .

avec des ondes de fréquences  $\nu_1$  et  $\nu_2$  voisines respectivement des fréquences  $\bar{\nu}_1$  et  $\bar{\nu}_2$  de deux transitions rotationnelles adjacentes. Dans certaines conditions d'intensité des ondes et de pression du gaz, on observe une absorption si la condition  $\nu_1 + \nu_2 = \bar{\nu}_1 + \bar{\nu}_2$  est satisfaite ( $\nu_1$  et  $\nu_2$  étant différentes de  $\bar{\nu}_1$  et  $\bar{\nu}_2$  respectivement).

Cette absorption est due aux transitions directes entre les niveaux  $J - 1$ ,  $J + 1$  produites par l'absorption simultanée de deux photons, un pour chacune des fréquences.

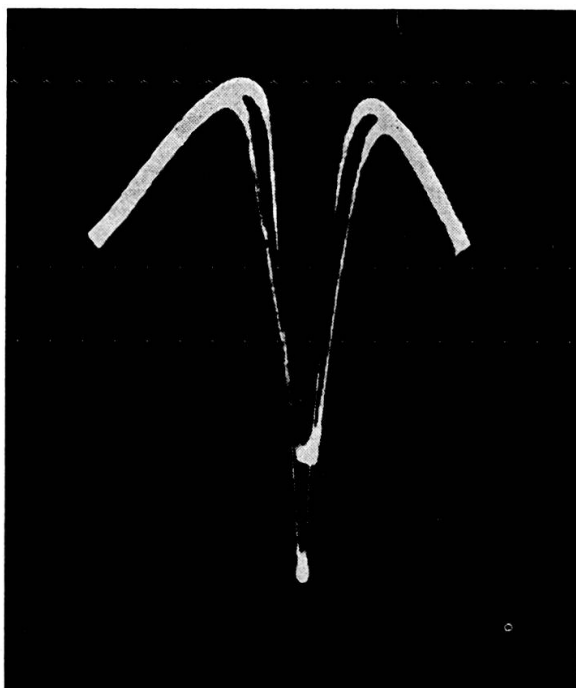


Fig. 2.

Même expérience que dans le cas de figure 1, mais avec  $\nu_1 = \nu_{12} = 24326$  MHz.

En présence du champ saturant la résonance  $\nu_{12}$  la courbe d'absorption à la fréquence  $\nu_{23}$  est élargie. L'absorption est diminuée au centre et augmentée aux ailes.

La figure 1 montre l'effet observé dans le cas des résonances  $J = 1 \rightarrow 2$  et  $J = 2 \rightarrow 3$  du OCS. Si  $\nu_1 = \bar{\nu}_1$  et si la résonance  $\bar{\nu}_1$  est appréciablement saturée, l'absorption à la fréquence  $\nu_2$  est modifiée, diminuée à la résonance et augmentée dans les ailes de la courbe d'absorption (fig. 2).

La théorie de ce phénomène a été donnée par Di Giacomo [2] qui a calculé le coefficient d'absorption du gaz en fonction des fréquences et des intensités des deux champs.

Le coefficient d'absorption, pour les différentes composantes d'une raie rotationnelle  $J - J + 1$ , en présence des champs de fréquences  $\nu_1$  et  $\nu_2$  voisines respectivement des fréquences  $\bar{\nu}_1$  et  $\bar{\nu}_2$  des transitions  $J - 1 \rightarrow J$  et  $J \rightarrow J + 1$ , vaut donc :

$$\Gamma_M(\nu_2) = \frac{16 \pi^3 N}{c k T \sum_{J=0}^{J=\infty} \exp(-E_J/KT)} \frac{|P_{J, J+1 M}|^2 \nu_2}{\Delta_M} \frac{1}{\tau} \times$$

$$\times \left[ \gamma_M \nu_1 \left\{ 3 \left[ (\alpha + \beta)^2 + \frac{1}{\tau^2} + \gamma_M + \vartheta_M \right] - (2\alpha + \beta)(2\beta + \alpha) \right\} + \right.$$

$$\left. + \nu_2 \left\{ \left[ (\alpha + \beta)^2 + \frac{1}{\tau^2} + \gamma_M + \vartheta_M \right] \left[ \alpha^2 + \frac{1}{\tau^2} + 4\gamma_M + \vartheta_M \right] - \vartheta_M (2\alpha + \beta)^2 \right\} \right]$$

ou

$$\alpha = 2\pi(\nu_1 - \bar{\nu}_1)$$

$$\beta = 2\pi(\nu_2 - \bar{\nu}_2)$$

$$\gamma_M = \frac{E_1^2 |P_{J-1, J M}|^2}{4 \hbar^2}$$

$$\vartheta_M = \frac{E_2^2 |P_{J, J+1 M}|^2}{4 \hbar^2}$$

$$\Delta_M = \left[ \alpha^2 + \frac{1}{\tau^2} + 4\gamma_M + \vartheta_M \right] \left[ \beta^2 + \frac{1}{\tau^2} + 4\vartheta_M + \gamma_M \right] \left[ (\alpha + \beta)^2 + \frac{1}{\tau^2} + \gamma_M + \vartheta_M \right] +$$

$$- \gamma_M (\alpha + 2\beta)^2 \left[ \alpha^2 + \frac{1}{\tau^2} + 4\gamma_M + \vartheta_M \right] - \vartheta_M (2\alpha + \beta)^2 \left[ \beta^2 + \frac{1}{\tau^2} + 4\vartheta_M + \gamma_M \right] -$$

$$- 9\gamma_M \vartheta_M \left[ (\alpha + \beta)^2 + \frac{1}{\tau^2} + \gamma_M + \vartheta_M \right] + 6\gamma_M \vartheta_M (\alpha + 2\beta)(2\alpha + \beta)$$

$\tau$  = temps de relaxation.

$E_1$  et  $E_2$  = intensité du champ électrique pour les radiations de fréquences  $\nu_1$  et  $\nu_2$ .

A la résonance, pour les deux ondes,  $\alpha = \beta = 0$ . Si la raie, en l'absence du champ à la fréquence  $\nu_1$ , n'est pas saturée, on peut négliger  $\delta$  devant  $1/\tau^2$ , et on obtient :

$$\Gamma_M = \Gamma_{0M} \frac{1 + \gamma \tau^2}{1} \left[ 1 + 3 \frac{\bar{\nu}_1}{\bar{\nu}_2} \frac{\gamma \tau^2}{1 + 4\gamma \tau^2} \right]$$

$\Gamma_{0M}$  étant le coefficient d'absorption à la fréquence  $\bar{\nu}_2$  en l'absence du champ saturant la transition  $J - 1 \rightarrow J$ .

Pour  $\frac{\bar{\nu}_1}{\bar{\nu}_2} < 1$ ,  $\Gamma_M < \Gamma_{0M}$  si  $\gamma \tau^2 > \frac{1}{2}$

l'absorption totale est  $\sum_M \Gamma_M$ ; les composantes  $M = \pm J$  ne sont pas perturbées par le champ à la fréquence  $\bar{\nu}_1$ , car celui-ci produit les transitions

seulement entre les niveaux  $J - 1$ ,  $JM$  ( $M = -(J - 1) \dots + (J - 1)$ ). Néanmoins la contribution à l'absorption totale des composantes  $M = \pm J$  est moins importante que la contribution des autres composantes, car, pour les transitions rotationnelles, les probabilités des transitions sont plus petites pour les composantes  $M = \pm J$  [3].

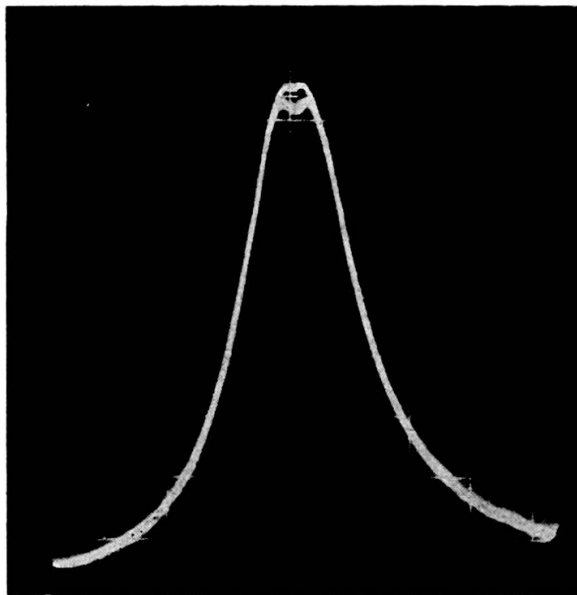


Fig. 3.

Comme dans la figure 2, mais dans le cas des résonances  $0 \rightarrow 1$  et  $1 \rightarrow 2$  du OCS.

L'expérience est faite en cavité. On observe seulement la fréquence  $\nu_2$ . Deux oscillogrammes superposés : un des oscillogrammes montre la courbe de résonance d'une cavité renfermant du OCS, accordée à la fréquence de  $\nu_{12} = 24326$  MHz. On voit la résonance du gaz. La cavité peut résonner en même temps à la fréquence de  $12163$  MHz  $= \nu_{01}$ . Dans l'autre oscillogramme, la cavité est excitée en même temps aux fréquences  $\nu_{01}$  et  $\nu_{12}$ . La saturation importante de la raie  $0 \rightarrow 1$  fait diminuer considérablement la courbe d'absorption à la fréquence  $\nu_{12}$ .

En conclusion, à la résonance pour les deux ondes, le coefficient d'absorption à la fréquence  $\bar{\nu}_2$  diminue, et cette diminution dépend du facteur de saturation  $\gamma \tau^2$  de la résonance à la fréquence  $\bar{\nu}_1$ . Il s'ensuit que l'effet est observable aussi dans le cas où le coefficient d'absorption à la fréquence  $\bar{\nu}_1$  est petit. Dans une cavité, on peut obtenir aisément des saturations importantes de la transition  $J - 1 \rightarrow J$  et faire presque disparaître l'absorption à la fréquence  $\bar{\nu}_2$  (voir fig. 3).

2. Un spectromètre a été réalisé, dont le schéma est donné dans la figure 4, et dont le principe de fonctionnement est le suivant :

Dans le guide renfermant le gaz peuvent se propager les deux fréquences  $\nu_1$  et  $\nu_2$ ; seulement la puissance à la fréquence  $\nu_2$  est détectée par le cristal, logé dans un guide cut-off pour la fréquence plus basse  $\nu_1$ . Le klystron oscillant à la fréquence  $\nu_1$  peut être modulé en fréquence ou en amplitude; la fréquence de l'autre klystron est variée en agissant sur la polarisation du réflecteur et sur la cavité d'accord. Le cristal détecteur est connecté à un amplificateur sélectif accordé sur la fréquence de la modulation.

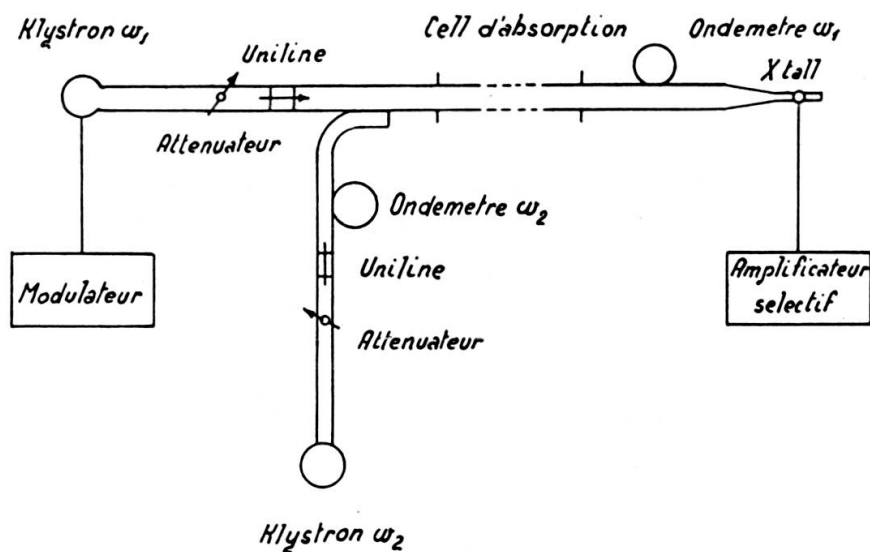


Fig. 4.

On commence la recherche des résonances en modulant en fréquence le klystron oscillant à  $\nu_1$  et en variant la fréquence  $\nu_2$ . Si  $\nu_2$  est voisin de  $\bar{\nu}_2$ , et  $\bar{\nu}_1$  est compris dans l'intervalle de fréquences exploré par le klystron de fréquence  $\nu_1$ , on module l'absorption à la fréquence  $\nu_2$  par saturation de la raie à la fréquence  $\nu_1$ , et on obtient sur le cristal détecteur un signal à la fréquence de la modulation. Ce signal est maximum si  $\nu_2 = \bar{\nu}_2$  et on peut ainsi déterminer  $\bar{\nu}_2$ .

Pour déterminer la fréquence  $\bar{\nu}_1$ , le klystron à la fréquence  $\nu_2$  étant réglé sur  $\bar{\nu}_2$ , on coupe la modulation de fréquence et on module en amplitude l'onde  $\nu_1$ .  $\nu_1$  étant voisin de  $\bar{\nu}_1$ , on obtient encore sur le cristal un signal à la fréquence de la modulation. Diminuant la puissance de l'onde  $\nu_1$ , le signal diminue. Agissant sur la polarisation du réflecteur, on varie  $\nu_1$  et le signal passe par un maximum pour  $\nu_1 = \bar{\nu}_1$ . En diminuant encore la puis-

sance de l'onde  $\nu_1$ , on peut rendre l'effet très sélectif en fonction de  $\nu_1$  et déterminer  $\bar{\nu}_1$  avec une bonne précision.

3. On a étudié avec la technique décrite la transition  $J = 0 \rightarrow 1$  du OCS, qui n'a pas encore été étudiée. On a employé une modulation de 1000 cycles et un amplificateur à 1000 cycles et 15 cycles de bande passante.

La raie  $0 \rightarrow 1$  a été détectée avec un rapport signal/bruit  $> 100$ , dans les conditions de très faible saturation de la raie  $0 \rightarrow 1$  qui ont permis une bonne précision dans la détermination de  $\bar{\nu}_1$ .

On peut obtenir une augmentation importante du signal (au prix d'une moindre précision dans la détermination des fréquences), en augmentant la puissance du champ  $\nu_1$ .

On a observé directement la raie  $0 \rightarrow 1$  en utilisant l'appareil comme spectromètre video, soit en utilisant seulement le klystron à la fréquence  $\nu_1$  (s Varian X 13) balayé en fréquence autour de 12200 Mc/s et en remplaçant le récepteur par un récepteur pour 12200 Mc/s suivi d'amplificateur à basse fréquence.

La raie a été observée avec un rapport signal/bruit de l'ordre de dix, dans les conditions les meilleures.

On a obtenu pour la fréquence de résonance de la transition  $J = 0 \rightarrow 1$ <sup>1</sup>

$$\nu_{01} = \frac{\nu_{12}}{2} + (11,5 \pm 5) \text{ khz} = 12162,97 \text{ Mhz}$$

et pour l'intensité (mesurée avec le spectromètre video)<sup>2</sup>

$$\alpha_{01} = (6,7 \pm 0,4) 10^{-6} \text{ cm}^{-1}$$

#### 4. Conclusions.

Les expériences préliminaires décrites ont montré que la méthode de double irradiation permet de réaliser des spectromètres de sensibilité élevée, en utilisant le principe de la modulation de l'absorption.

<sup>1</sup> Comme standard de fréquences on a utilisé la fréquence de la raie  $J = 1 \rightarrow 2$ , mesurée par plusieurs auteurs,  $\nu_{12} = 24325,92 \text{ Mc/s}$ , en doublant avec un cristal la fréquence  $\nu_{01}$ .

<sup>2</sup> Dans ces expériences on a mesuré aussi les intensités des raies  $J = 1 \rightarrow 2$  ( $\nu_{12} = 24.325,92 \text{ Mc/s}$ ) et  $J = 2 \rightarrow 3$  ( $\nu_{23} = 36498 \text{ Mc/s}$ ) et on a trouvé

$$\alpha_{12} = (5,1 \pm 0,2) \times 10^{-5} \text{ cm}^{-1}$$

$$\alpha_{23} = (1,59 \pm 0,1) \cdot 10^{-4} \text{ cm}^{-1}$$

l'intensité  $\alpha_{12}$  étant en accord avec les résultats qu'on trouve dans la littérature [4]. Pour  $\alpha_{23}$  on a trouvé une valeur plus grande que valeur  $\alpha_{23} = 4.6 \times 10^{-5} \text{ cm}^{-1}$  reportée dans la littérature [5].

Les avantages d'un tel spectromètre sur les spectromètres à modulation Stark résident dans la simplicité de la technique, du fait qu'on peut utiliser de longues cellules d'absorption sans être gêné par la capacité de la cellule, du fait qu'on détecte deux résonances à la fois.

L'inconvénient principal, pour la recherche des résonances, est qu'on doit connaître auparavant la position approximative des résonances adjacentes.

Des recherches sont en cours, théoriques et expérimentales, pour étudier le cas où les deux résonances ne sont pas des résonances rotationnelles.

#### BIBLIOGRAPHIE

1. BATTAGLIA, A., A. GOZZINI, E. POLACCO, *N. Cim.*, **14**, 1959, 1076.
  2. DI GIACOMO, A., *N. Cim.*, **14**, 1959, 1082.
  3. GORDY, W., W. V. SMITH, R. F. TRAMBARULO, *Microwave Spectroscopy*. J. Wiley, N.Y., 1953, 202.
  4. TOWNES, C. H., A. N. HOLDEN, F. R. MERRITT, *Phys. Rev.*, **74**, 1948, 1113. DYNAMUS, A., *Physica*, **25**, 1959, 859.
  5. KISLIUK, P. et C. H. TOWNES, *J. Res. Nat. Bur. Stand.*, **44**, 1950, 611, citation d'après:  
STRANDBERG, M. W. P., T. WENRINK JR., R. L. KYHL, *MITRLE Rept.*, **59** (1948).
-