Zeitschrift: Helvetica Physica Acta

Band: 34 (1961)

Heft:

Artikel: (p,n)-Reaktionen an einigen mittelschweren Kernen

Autor: Lobkowicz, B. / Marmier, P.

DOI: https://doi.org/10.5169/seals-113171

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: 03.12.2025

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

© 1961 by Schweizerische Physikalische Gesellschaft Société Suisse de Physique. – Società Fisica Svizzera Nachdruck verboten – Tous droits réservés – Printed in Switzerland

(p, n)-Reaktionen an einigen mittelschweren Kernen

von **B. Lobkowicz***) und **P. Marmier** Laboratorium für Kernphysik, ETH, Zürich

(15. VIII. 1960)

Summary. The (p, n)-reactions for 51 V, 59 Co, 65 Cu, 75 As, and 91 Zr have been studied by investigation of the characteristics of γ -rays emitted by the product nucleus. Measurements of coincidences and angular correlations have been undertaken, from which it has been possible to suggest level schemes for the nuclei 51 Cr, 59 Ni, 65 Zn, 75 Se and 91 Nb. Comparison of the respective partial cross sections with the statistical theory of nuclear reactions has been used to derive information regarding the spins of the excited levels.

I. Einleitung

Kernreaktionen sind seit langem verwendet worden, um Informationen über die angeregten Kernzustände zu erhalten. Bei den leichten Kernen sind die Termschemata weitgehend mit Hilfe der Kernreaktionen geklärt worden. Bei den schweren Kernen war es insbesondere die Coulombanregung, die eine weitgehende Prüfung des kollektiven Modells gestattete.

Demgegenüber ist bei den mittleren Kernen ($20 \le Z, N \le 50$) das experimentelle Tatsachenmaterial viel spärlicher und die theoretische Deutung der Eigenschaften der angeregten Zustände schwieriger. Bei den u-g-Kernen liefert das Schalenmodell im allgemeinen genauere Aussagen über Spin und Parität nur für den Grundzustand und für die isomeren Zustände. Für die meisten angeregten Zustände ist man auf qualitative Überlegungen angewiesen, da die rechnerisch schwer zu berücksichtigenden kurzreichweitigen Wechselwirkungen zwischen Protonen und Neutronen nicht vernachlässigt werden können.

Während die angeregten Zustände von stabilen Isotopen am leichtesten durch inelastische Streuung untersucht werden können, sind es für die neutronarmen (neutron deficient) Isotope die (d,n)-, (p,γ) und (p,n)-Reaktionen, die Informationen über die angeregten Zustände liefern

^{*)} Gegenwärtige Adresse: University of Rochester, Rochester N. Y., USA.

können. Die (p,n)-Reaktion ist dabei günstig, da der Reaktionsmechanismus bei Protonenenergien unterhalb 5–7 MeV gut bekannt ist; bei kleinen Energien geht die Reaktion über die Bildung eines Compoundkerns, der dann unter Neutronenemission zerfällt. Direkte Wechselwirkungen, wie sie bei höheren Energien auftreten¹)²), sind vernachlässigbar schwach. Da ausserdem keine scharfen Auswahlregeln für den Bahndrehimpuls des Protons und des Neutrons gelten, werden viele Niveaus im Endkern angeregt. Trotzdem liefern die partiellen Wirkungsquerschnitte für die einzelnen Zustände Aussagen über deren Spin.

(p,n)-Reaktionen sind schon auf mehrere Arten untersucht worden; die Energiemessung der Neutronen aus ihrer Flugzeit oder mittels Photoplatten gestattet die Energiebestimmung der einzelnen angeregten Zustände im Endkern sowie die Messung der relativen partiellen Wirkungsquerschnitte. Allerdings ist das Energieauflösungsvermögen schlecht, so dass nahe beieinander liegende Niveaus nicht getrennt werden können.

Demgegenüber liefern Schwellenmessungen³)⁴)⁵)⁶) sehr genaue Werte für die Energien der angeregten Zustände, aber keine Wirkungsquerschnitte.

In der vorliegenden Arbeit wurde die (p,n)-Reaktion an einigen mittleren Kernen mit Hilfe der vom Endkern ausgesandten γ -Strahlung untersucht. Diese Methode hat den Vorteil, dass nicht nur die Niveauschemata bestimmt werden können, sondern auch der Zerfallsmodus jedes angeregten Zustandes. Anderseits kann man über die Wahrscheinlichkeit, dass das ausgehende Neutron den Endkern im Grundzustand zurücklässt, nichts aussagen. Die partiellen Wirkungsquerschnitte für die angeregten Zustände lassen sich jedoch aus den γ -Intensitäten bestimmen, falls das Zerfallsschema bekannt ist.

In einer früheren Mitteilung⁷) wurden einige vorläufige Resultate veröffentlicht.

II. Das statistische Modell

1. Wirkungsquerschnitte

Das von Hauser und Feshbach⁸) ausgearbeitete statistische Modell beruht auf der Vorstellung des Compoundkerns. Direkte Wechselwirkungen werden ausgeschlossen. Wenn angenommen wird, dass der Zerfall des Compoundkerns von seiner Bildungsart unabhängig ist, kann der partielle Wirkungsquerschnitt für die Anregung eines bestimmten Niveaus im Endkern berechnet werden:

$$\sigma(I, I') = \frac{\pi \, \hat{\lambda}_{p}^{2}}{2 \, (2 \, I + 1)} \sum_{\substack{l, J \\ l'}} T_{l}^{p}(E_{p}) \, \frac{(2 \, J + 1) \, T_{l'}^{n}(E_{n}') \, \varepsilon_{Il}^{J} \, \varepsilon_{I' \, l'}^{J}}{\sum_{l'', E''} T_{l''}^{n} \, (E_{n}'') \, \varepsilon_{I'' \, l''}^{J}}$$
(1)

wo I den Spin des Targetkerns, I' den Spin des Niveaus im Endkern, $T_l^p(E_p)$ und $T_l^n(E_n)$ die Transmissionskoeffizienten für Protonen resp. Neutronen der Energie E und des Bahndrehimpulses l bedeuten, und ε_{Il}^I gleich 0, 1 oder 2 ist, je nachdem sich keiner, einer oder beide der Channelspins $I \pm 1/2$ mit dem Bahndrehimpuls l zum totalen Compoundkernspin J addieren können.

Bei der Ableitung von Gl. (1) wird vorausgesetzt, dass die Emission eines Protons oder eines γ -Quants aus dem Compoundkern vernachlässigbar ist. Für Protonen ergibt sich ein Verhältnis der Wirkungsquerschnitte

$$\frac{\sigma(p, p')}{\sigma(p, n)} \cong \frac{T_0^p(E_{p'})}{T_0^n(E_n)} \approx 10^{-3} - 10^{-2}, \tag{2}$$

für 4 MeV-Protonen und mittlere Kerne. Daneben besteht allerdings noch die Möglichkeit einer direkten Anregung durch Coulombwechselwirkung, so dass die Wirkungsquerschnitte für inelastische Protonstreuung die gleiche Grössenordnung haben können wie diejenigen der (p,n)-Reaktion. Wegen der langen Lebensdauer des Compoundkerns sind jedoch keine Interferenzen zwischen der (p,n)-Reaktion und der Coulombanregung zu erwarten.

Der Wirkungsquerschnitt für die (p,γ) -Reaktion bestimmt sich in erster Näherung zu

$$\sigma(p,\gamma) \cong \frac{\pi \Gamma_{\gamma}}{D T_0^n} \sigma(p,n) \tag{3}$$

wo Γ_{γ} die γ -Breite eines einzelnen Niveaus und D den mittleren Niveauabstand im Compoundkern bedeuten. Für Neutronen von 2 MeV und mittelschwere Kerne ist $T_0^n \approx 0.5-1$, während D sich aus den Neutronendaten zu 25–100 eV und Γ_{γ} aus den (n,γ) -Reaktionen zu 0.01-0.1 eV) bestimmt. Daraus folgt für das Verhältnis der Wirkungsquerschnitte

$$\frac{\sigma(p,\gamma)}{\sigma(p,n)} \lesssim 10^{-2}.$$

Daneben besteht noch die Möglichkeit eines direkten Protoneneinfangs ohne Compoundkernbildung. Die Wirkungsquerschnitte sind bis jetzt nur für die analoge (n,γ) -Reaktion abgeschätzt worden und tragen nach dieser Rechnung¹⁰)¹¹) bei kleinen Energien nur unwesentlich zur Reaktion bei.

2. Winkelkorrelationen

Bei der Reaktion 51 V (p,n,γ) 51 Cr wurde die Winkelkorrelation zwischen zwei aufeinanderfolgenden γ -Übergängen im Endkern gemessen. Damit man die einfache Winkelkorrelationstheorie statt der viel komplizierteren

Theorie der vierfachen Winkelkorrelation verwenden kann, ist es notwendig und genügend, dass die Spinrichtung des Endkerns vor der Emission des ersten γ -Quants isotrop verteilt ist. Der Wirkungsquerschnitt für die Produktion des Compoundkerns mit dem Spin J und der zugehörigen magnetischen Quantenzahl M berechnet sich zu⁸)¹²)

$$\sigma(J, M) = \frac{\pi \lambda_p^2}{2} \sum_{j, m, l} (2 l + 1) T_l^p(E_p) |(j l m_0/J M)|^2, \qquad (4)$$

wo (j l m O/J M) ein Clebsch-Gordon-Koeffizient ist.

Falls nur s-Protonen für die Reaktion wesentlich sind, d. h. falls $T_l^b=0$ für $l\neq 0$, ist σ von M unabhängig und $J=j_{1,2}=I\pm 1/2$. Anderseits ist σ auch dann von M unabhängig, wenn die T_l^b für ein festes J unabhängig von l sind. In diesem Fall kann die Summation über l ausgeführt werden.

In beiden Fällen wird auch im Endkern die Spinrichtung isotrop verteilt sein, da keine bevorzugte Emmissionsrichtung der Neutronen besteht. Es ist also zu erwarten, dass auch im allgemeinen Fall die Anisotropie der Spinrichtungen des Endkerns klein sein wird, da das herauskommende Neutron eine im Compoundkern vorhandene Anisotropie nur verkleinern kann. Dies lässt sich experimentell verifizieren, indem man die Winkelverteilung der γ -Strahlung misst. Diese ist bis auf höhere Legendrepolynome gegeben durch

$$W(\vartheta) = 1 + h_2 F_2 P_2(\cos \vartheta) , \qquad (5)$$

wo

$$h_2 = \frac{2\sqrt{5} \left[3\overline{m^2} - I_i(I_i + 1)\right]}{\sqrt{(2I_i + 3) (2I_i + 2) (2I_i) (2I_i - 1)}} . \tag{5'}$$

Dabei bedeutet \overline{m}^2 den quadratischen Mittelwert der magnetischen Quantenzahlen des Spins I_i , den der Kern vor Emission des γ -Quants besitzt. $F_2(I_i, I_f, E \lambda, M \lambda')$ hängt vom Anfangsspin I_i und vom Endspin I_f sowie von der Multipolordnung ab. Diese Koeffizienten sind aus der Theorie der Winkelkorrelationen 13) wohlbekannt.

Die Winkelverteilung zwischen zwei γ -Quanten aus einer isotropen Quelle ist dann gegeben durch

$$W(\vartheta_{12}) = 1 + F_2(I_f, I_i, E \lambda, M \lambda') F_2(I_f, I_{ff}, E \lambda'', M \lambda''') \times \times P_2(\cos \vartheta_{12}) + O(P_4),$$
(6)

falls keine Abschwächung der Winkelkorrelation durch externe Felder vorliegt. Die Koeffizienten F_2 sind die gleichen wie oben.

III. Messanordnung und Auswertung

1. Messapparatur

Der Protonenstrahl des ETH-Cyclotrons, dessen Energie auf 4 MeV eingestellt war, wurde durch ein System von Vierpollinsen fokussiert. Eine genauere Beschreibung der Gesamtanlage befindet sich in Ref. 14). Durch ein Blendensystem von 2 mm Durchmesser und einer Gesamtlänge von 15 cm wird der Protonenstrahl scharf ausgeblendet, so dass keine gestreuten Protonen auf die Antikorrodalwände der Targetkammer auftreffen können. Der Protonenstrom betrug für die Intensitätsmessungen ungefähr $0.5~\mu\text{A}$, für die Koinzidenzmessungen $0.01-0.1~\mu\text{A}$.

Die entstehende γ -Strahlung wurde durch zwei NaJ(Tl)-Kristalle von $1'' \times 1''$ und $2'' \times 2''$ mit Du Mont 6292 Photomultipliern beobachtet. Die Pulshöhenanalyse geschah mit einem Zwanzig-Kanal-Impulsanalysator ¹⁵) und einem Ein-Kanal-Impulsanalysator. Die Verschiebung der zwanzig Kanäle um je 1/4, 1/2 und 3/4 Kanäle gestattet es, ein Spektrum von 80 Messpunkten aufzunehmen. Für die Koinzidenzmessungen wurde eine «fast-slow»-Koinzidenzapparatur verwendet, deren zeitliche Auflösung im Minimum $3 \cdot 10^{-8}$ sec betrug. Die Koinzidenzstufe arbeitet mit einem Schwingkreis, der die Auflösungszeit bestimmt; sie wurde schon früher beschrieben ¹⁷).

2. y-Spektren

Zur Energieeichung der γ -Linien wurden folgende Eichquellen benützt: 109 Cd (87 keV), 177 Lu (113, 208 keV), 22 Na (511, 1280 keV), 137 Cs (661 keV), 60 Co (1176, 1330 keV) sowie 140 La (1600 keV). Die Energieeichung der starken γ -Linien ist auf \pm 2% genau. Liegt eine γ -Linie auf der Flanke einer stärkeren Spitze, so wird die Ungenauigkeit grösser und beträgt etwa \pm 5%.

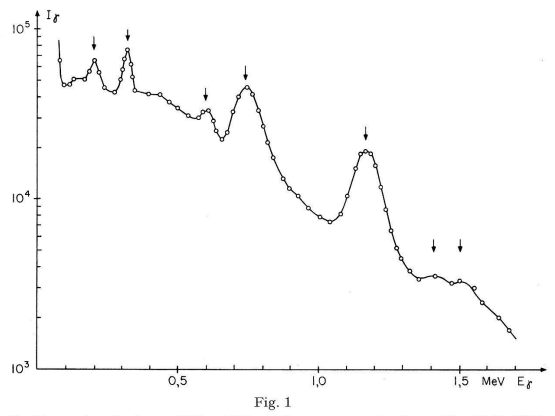
Häufig erscheinen bei den Koinzidenzmessungen γ -Linien, die im Einzelspektrum nicht sichtbar sind, weil sie nicht von einer anderen γ -Linie getrennt werden können oder weil ihre Intensität zu klein ist. In diesem Fall ist die Genauigkeit der Energiemessung im wesentlichen durch die Stabilität des linearen Gate beschränkt, das nur die koinzidenten Impulse auswählt. Die Energie einer solchen γ -Linie kann auf etwa 3–5% genau angegeben werden.

3. Intensitätsbestimmung und Wirkungsquerschnitte

Für die Intensitätsbestimmungen wurden, soweit dies möglich war, 3–8 mg/cm² dicke Targets verwendet, deren Dicke durch Wägen bestimmt wurde. Solche Targetdicken sind notwendig, um über Resonanzen

im Compoundkern mitteln zu können; sie bewirken jedoch schon eine nicht vernachlässigbare Verminderung der mittleren Protonenenergie. Die Targets wurden bei den Intensitätsmessungen unter einem Winkel von 45° zum Protonenstrahl gestellt. Damit kann die Absorption der senkrecht zum Protonenstrahl austretenden γ -Strahlung stark herabgesetzt werden. Die totale Ladung der auf die Target auftreffenden Protonen wurde durch Aufladen einer geeignet gewählten Kapazität gemessen; ein elektrostatisches Voltmeter diente zur Spannungsmessung.

Die Ansprechwahrscheinlichkeiten der NaJ(Tl)-Kristalle wurden den Rechnungen von Mäder $et~al.^{16}$) entnommen. Als Kontrolle diente die Reaktion 51 V (p,n,γ) 51 Cr. Messungen mit zwei Kristallen von $1''\times 1''$ und $2''\times 2''$, die in verschiedenen Entfernungen aufgestellt waren, ergaben Übereinstimmung in den Intensitäten innerhalb von 10%. Dabei war die γ -Strahlung nicht kollimiert. Für γ -Energien oberhalb von 1,2 MeV wurden die Kurven von Mäder et~al. extrapoliert. Die Korrektur der Ansprechwahrscheinlichkeit für den endlichen Abstand des Kristalls betrug weniger als 10%, falls als effektiver Kristallabstand die Distanz zwischen der Target und der Mitte des Kristalls angenommen wurde.



 γ -Spektrum der Reaktion 51 V $(p,n)^{51}$ Cr, aufgenommen mit einem $2'' \times 2''$ NaJ(Tl) Kristall. Die Pfeile bezeichnen die einzelnen Photospitzen.

Falls die einzelnen γ -Linien deutlich sichtbar sind, kann aus dem Spektrum nach Abzug eines geeignet gewählten Untergrundes der

Flächeninhalt der Photospitze bestimmt werden. In gewissen Fällen, insbesondere bei γ -Linien kleiner Energie und schwacher Intensität, beeinflusst die Wahl des Untergrundes das Resultat zu stark. Dieser Untergrund wird von den Neutronen und von den Comptonverteilungen höherer Linien erzeugt, die durch dünne Kupfer- oder Bleiabsorber nur wenig abgeschwächt werden. Deshalb konnte die Intensitätsbestimmung folgendermassen durchgeführt werden: Das Spektrum wurde einmal ohne Absorber vor dem Kristall und einmal mit einem Absorber von geeigneter Dicke d aufgenommen. Beide Spektren wurden voneinander subtrahiert. Die Intensität der γ -Linie bestimmt sich dann zu*)

$$I = \frac{N}{\Omega p P s (1 - e^{-\mu d}) (1 - f) \varepsilon}.$$
 (7)

Darin bedeuten:

- I Totale Intensität der γ -Linie.
- N In der Photospitze des Differenzspektrums gefundene γ -Quantenzahl.
- Ω Raumwinkel, normalisiert auf 1 für die ganze Kugel.
- p Ansprechwahrscheinlichkeit des NaJ(Tl)-Kristalls.
- s Dicke der Target in Anzahl Atome/cm².
- f Korrektur für Absorption in der Target und im Material der Targetkammer (immer $\leq 10\%$).
- P = Q/e Protonenzahl bei gemessener totaler Ladung Q.
- $\varepsilon = 1/(1+\alpha)$ wo α der totale Konversionskoeffizient ist.

Während die relativen Intensitäten der stärkeren γ -Linien auf 10–20% genau sein dürften, sind die Absolutwerte, bei denen noch die Ungenauigkeiten der Targetdicke, der Stromintegration und des Raumwinkels den Messfehler vergrössern, nur auf 30–50% genau.

In einigen Fällen ist das Einzelspektrum in gewissen Energiebereichen so kompliziert, dass die Intensitätsbestimmung nur aus den Koinzidenzmessungen durchgeführt werden konnte.

Falls sämtliche γ -Intensitäten und das Zerfallsschema des Endkerns bekannt sind, kann man die partiellen Wirkungsquerschnitte für die Anregung eines bestimmten Niveaus im Endkern berechnen. Dabei muss angenommen werden, dass die nicht gemessenen Übergänge aus höheren Niveaus keinen wesentlichen Beitrag zur Bevölkerung der einzelnen

^{*)} Die γ -Intensitäten werden im folgenden in mbarns angegeben. I in Gl. (7) bedeutet nämlich den Wirkungsquerschnitt für die Anregung eines bestimmten Niveaus auf irgend einem Wege, multipliziert mit der Wahrscheinlichkeit, dass der Endkern beim Zerfall des Niveaus die γ -Linie aussendet. Demgegenüber wird als partieller Wirkungsquerschnitt für die Anregung des Niveaus X der Wirkungsquerschnitt für die Compoundkernbildung bezeichnet, multipliziert mit der Wahrscheinlichkeit, dass nach Emission des Neutrons der Endkern sich im Zustand X befindet.

Niveaus im Endkern liefern. Da jedoch die Transmissionskoeffizienten für Neutronen unterhalb von 1 MeV mindestens wie $\sqrt{E_n}$ abnehmen, werden die partiellen Wirkungsquerschnitte mit zunehmender Anregungsenergie der Niveaus rasch vernachlässigbar klein.

4. Einfluss der Neutronen

Schnelle Neutronen erzeugen in NaJ(Tl)-Kristallen ein Pulsspektrum, das aus einer starken Spitze bei 60 keV und einer breiten Verteilung besteht, die oberhalb von 400 keV rasch abfällt. Oberhalb dieser Verteilung erheben sich schwache Spitzen bei 140, 205, 396, 441, 490, 634, 740 und 1000 keV, deren relative Intensität stark von der Neutronenenergie abhängt ¹⁸). Dieses Spektrum wird durch inelastische Neutronenstreuung und (n,γ) -Reaktionen im Material des Kristalls erzeugt. Es wirkt sich einerseits störend auf die Intensitätsbestimmungen aus, erlaubt aber anderseits, Koinzidenzen zwischen γ -Quanten und Neutronen durchzuführen.

5. Koinzidenzmessungen

Die Koinzidenzmessungen zwischen den verschiedenen γ -Linien des Spektrums gestatteten es, das vollständige Niveauschema aufzustellen. Der 1-Kanal-Analysator wurde dabei auf die Photospitze einer bestimmten γ -Linie eingestellt, worauf das Koinzidenzspektrum mit dem 20-Kanal-Analysator aufgenommen wurde.

Da eine monoenergetische γ -Linie im Szintillationszähler ein ganzes Pulsspektrum liefert und die Neutronen den aus den Compton-Verteilungen bestehenden Untergrund noch vergrössern, muss in jedem Fall entschieden werden, ob eine Koinzidenz mit der im 1-Kanal-Analysator eingestellten γ -Linie oder mit dem Untergrund vorliegt. Bei γ -Energien von weniger als 400 keV ist der Absorptionskoeffizient für γ -Strahlen in Blei stark energieabhängig; deshalb konnten die Koinzidenzen mit dem Untergrund leicht vom reellen Effekt unterschieden werden, indem Bleiabsorber geeigneter Dicke vor die Szintillationszähler gesetzt wurden. Bei höheren γ -Energien wurden die Koinzidenzen mit dem Spektrum oberhalb der γ -Linie zum Vergleich herangezogen.

Die Intensitäten von γ -Linien, die in den Einzelspektren schwach oder gar nicht sichtbar waren, mussten aus den Koinzidenzmessungen bestimmt werden. Falls die Intensität einer der beiden γ -Linien bekannt ist, beträgt der koinzidente Anteil I_2 der anderen:

$$I_2 = I_1 \frac{K}{N_1 \Omega_2 \rho_2 g}. \tag{8}$$

Dabei bedeutet:

- K Anzahl gemessener Koinzidenzen.
- N_1 gemessene Anzahl Stösse in der Photospitze der ersten γ -Linie.
- Ω_2 Raumwinkel) (des die zweite γ -Linie registrierenden
- P_2 Ansprechwahrscheinlichkeit \int Kristalls.
- g Korrekturfaktor für Koinzidenzverluste ($\cong 1$ für $E_{\gamma} > 100$ keV).

Wegen der Intensitätsschwankungen des Protonenstrahls ist eine nachträgliche Korrektur für die zufälligen Koinzidenzen unmöglich. Deshalb mussten die Stosszahlen in den beiden Zählern so niedrig gehalten werden, dass die Anzahl der zufälligen Koinzidenzen nur 1-2% derjenigen der wahren betrug. Dies beschränkte die Stosszahl auf $1-5\cdot 10^3\,\mathrm{sec^{-1}}$, je nach Intensität der untersuchten γ -Linie. Die durchschnittliche Messzeit für die Aufnahme eines Koinzidenzspektrums betrug dann $1-1^1/2$ Stunden.

6. Lochkristallspektrum

Um bei komplizierten Zerfallsschemata zusätzliche Informationen über die Lage der angeregten Zustände zu erhalten, wurde ein Lochkristall der Dimensionen $1^3/_4$ " \times 2" mit einem Loch von 1/2" \times 1" verwendet. Die Target befand sich während der Bestrahlung im Inneren des Kristalls. Mit dieser Totalabsorptionsmessung kann man direkt die Energien der angeregten Zustände bestimmen, indem die Energiesumme sämtlicher koinzidenten y-Linien gemessen wird. Jedoch muss die Wahrscheinlichkeit der totalen Absorption für γ-Quanten genügend gross und die Absorptionswahrscheinlichkeit für Neutronen vernachlässigbar sein. Während die zweite Bedingung in Kristallen gebräuchlicher Dimensionen immer erfüllt ist (die freie Weglänge für schnelle Neutronen in NaJ beträgt etwa 6 cm), ist die erste Bedingung nur für γ-Quanten von weniger als 300 keV Energie erfüllt (Ansprechwahrscheinlichkeit für die Photospitze ~ 0.5). Damit die Summe zweier koinzidenten γ -Linien im Pulsspektrum erscheint, genügt es jedoch, dass nur eine der beiden im Kristall stark absorbiert wird.

7. Konkurrenzprozesse, Verunreinigungen

Reaktionen an Verunreinigungen können im γ -Spektrum Linien erzeugen, die die gesuchten γ -Linien überdecken. Besonders stark wirken sich schon kleine Verunreinigungen der Target durch leichte Elemente aus, die sich durch grosse Wirkungsquerschnitte für Reaktionen mit Protonen auszeichnen. Es wurden deshalb Targets möglichst grosser Reinheit verwendet, die aus verschiedenen Bezugsquellen stammten. Falls separierte Isotope verwendet wurden, musste der Vergleich mit dem

natürlichen Element herangezogen werden, um die Zuordnung der einzelnen γ -Linien zu bestimmten Reaktionen durchführen zu können.

Auch durch inelastische Protonenstreuung am bestrahlten Isotop können γ -Linien entstehen, deren Intensität vergleichbar sein kann mit derjenigen der (p, n, γ) -Reaktion. Koinzidenzmessungen zwischen den Neutronen und γ -Quanten ergeben einen eindeutigen Beweis, dass eine γ -Linie der (p,n)-Reaktion zugeordnet werden muss. Alle in den γ -Spektren deutlich auftretenden Linien konnten der (p,n)-Reaktion zugeordnet werden; eine einzige Ausnahme wurde schon früher veröffentlicht 20).

IV. Messergebnisse

1.
$${}^{51}V(p,n){}^{51}Cr$$

Natürliches Vanadium besteht zu 99,8% aus 51 V. Es erübrigt sich damit die Verwendung eines separierten Isotops. Die Reaktionsschwelle liegt bei 1,56 MeV 21); die (p,n)-Reaktion kann somit bei 4 MeV Protonenenergie Niveaus im Endkern bis zu 2,4 MeV anregen. Tabelle 1 zeigt die gefundenen γ -Linien und ihre Intensitäten.

Tabelle 1 Intensitäten der γ -Linien bei der Reaktion 51 V (p, n) 51 Cr. Für die Intensitätseinheiten siehe Fussnote S. 91.

Energie	Intensität	Energie	Intensität
keV	mbarns	keV	mbarns
155	≤ 0,3* 2,5 11 6,5*) 27	800	4*)
207		1180	26,5
324		1360	3,3
600		1500	4,2
750		(2000)	schwach

^{*)} Intensität aus den Koinzidenzmessungen bestimmt.

Die Targetdicke betrug 8 mg/cm², was einem Energieverlust der Protonen von 500 keV entspricht. Für die 155 keV-Linie kann aus den Koinzidenzspektren (Fig. 2) nur eine obere Grenze für ihre Intensität bestimmt werden; ihre Existenz ist nicht gesichert. Auch die 600 und die 800 keV-Linien sind so schwach, dass ihre Intensität aus den Koinzidenzmessungen bestimmt werden musste.

Es wurden folgende Koinzidenzen gefunden: 750 keV mit 600 und 800 keV; 1180 keV mit 324 keV; 1360 keV mit 207 und evtl. 155 keV. Die 1500 keV-Linie war mit keiner anderen γ-Linie in Koinzidenz.

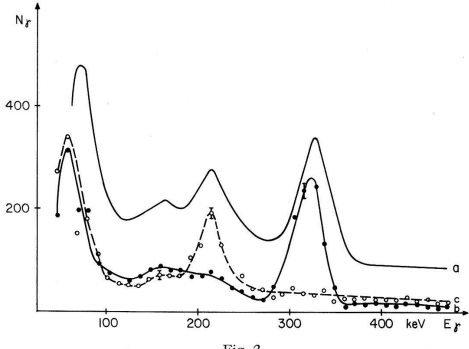
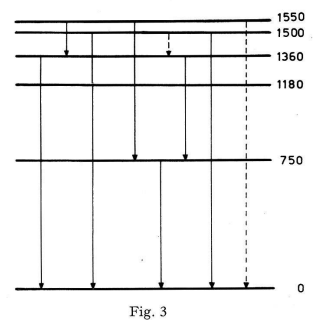


Fig. 2

Koinzidenzspektren bei der Reaktion $^{51}\text{V}(p,n)^{51}\text{Cr}$

- a) Einzelspektrum.
- b) Koinzidenzspektrum mit der 1180-keV-Linie.
- c) Koinzidenzspektrum mit der 1360-keV-Linie.



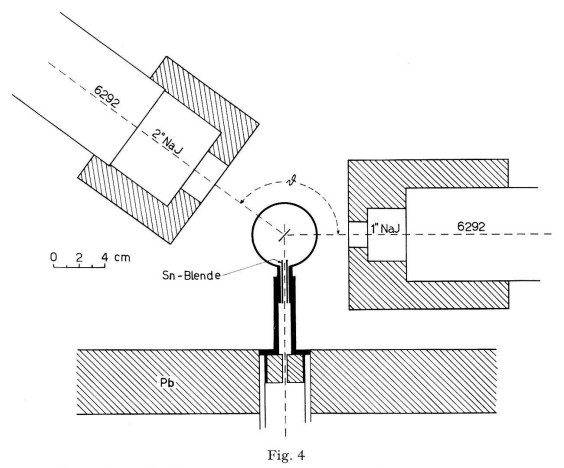
Niveauschema von ⁵¹Cr

STELSON, PRESTON und GOODMAN²¹) bestimmten die Neutronenenergien bei der gleichen Reaktion und fanden Niveaus in ⁵¹Cr bei 0,77; 1,16; 1,42 und 1,53 MeV, mit einer Genauigkeit von 50–80 keV. Die dem 1,53 MeV-Niveau entsprechende Neutronengruppe war breiter als die übrigen. Die Protronenenergie betrug 3,7 MeV, war also nur unwesentlich von der im vorliegenden Experiment verwendeten verschieden.

Die gefundenen γ -Linien passen sich zwangslos in dieses Niveauschema ein. Es ist jedoch notwendig, zwei Niveaus bei 1,5 MeV anzunehmen, da die Energiesummen (760 + 800) keV und (1360 + 207) keV ausserhalb der Fehlergrenze der Energiesumme (1180 + 324) keV liegen. Es kann nicht ausgeschlossen werden, dass ein Teil der 1500 keV-Linie dem Übergang vom 1560 keV-Niveau in den Grundzustand entspricht. Oberhalb von 1500 keV wurden keine γ -Linien mit einer Intensität von mehr als 2 mbarns gefunden.

Die Winkelkorrelationsfunktion der beiden γ -Linien von 324 und 1180 keV konnte bestimmt werden. Dabei wurde einer der beiden Szintillationszähler unter 90° zum Protonenstrahl gestellt und der Winkel des zweiten zwischen 180° und 90° zum ersten verändert (Fig. 4). Unter der Annahme, dass die Spinorientierung vor Emission des 324 keV-Quants isotrop ist, ergibt sich eine Winkelkorrelationsfunktion

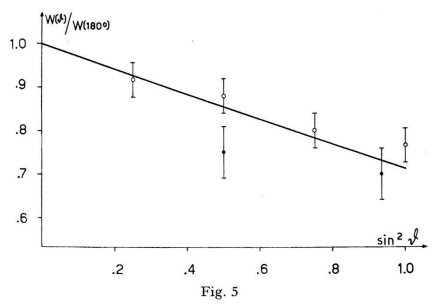
$$W(\vartheta) = 1 + (0.23 \pm 0.03) P_2(\cos \vartheta)$$
.



Experimentelle Anordnung für die γ - γ -Winkelkorrelationsmessung

Um diese Annahme zu prüfen, wurden die Winkelverteilungen beider γ -Linien bezüglich der Richtung des Protonenstrahls gemessen. Diese beiden Verteilungen waren innerhalb von 1% isotrop.

Das Produkt beider F_2 -Koeffizienten ist gleich 0,23. Anderseits gilt $F_2 \lesssim 1$. Daraus lässt sich eine obere Grenze für die Anisotropie der Spinorientierung $h_2 \lesssim 3\%$ bestimmen, womit die Isotropieannahme mit genügender Genauigkeit bestätigt ist.



 γ - γ -Winkelkorrelationsmessung 324–1180 keV bei der Reaktion 51 V $(p, n)^{51}$ Cr

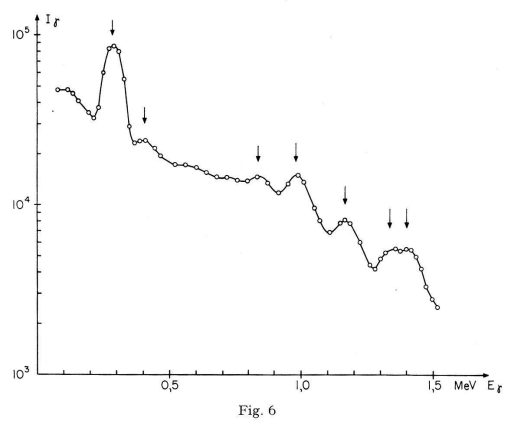
- o Detektor der 1180-keV-Linie unter 90° zum Protonenstrahl.
- Detektor der 324-keV-Linie unter 90° zum Protonenstrahl.

2.
$${}^{59}Co(p,n){}^{59}Ni$$

Die Reaktionsschwelle liegt bei 1,89 MeV³). Die angeregten Zustände von ⁵⁹Ni sind aus den Reaktionen ⁵⁸Ni (d, p) ⁵⁹Ni ²²) und ⁵⁸Ni (n, γ) ⁵⁹Ni ²³) ²⁴) ²⁵) recht gut bekannt. Butler, Dunning und Bondelid haben die (p, n)-Reaktion an ⁵⁹Co mit Hilfe der Schwellenmethode untersucht³). Auch durch den β +-Zerfall von ⁵⁹Cu werden Niveaus in ⁵⁹Ni angeregt ²⁶).

Die aufgenommenen Spektren zeigten γ -Linien der Energien 330, 450, 880, 990, 1200, 1300, 1410 und 1740 keV. Die Koinzidenzmessungen ergaben, dass die 330 keV-Linie mit 990 und 1410 keV in Koinzidenz ist, während die restlichen γ -Linien keine Koinzidenzen ergaben. Figur 7 zeigt das auf Grund dieser Messungen aufgestellte Niveauschema mit den γ -Übergängen, während in Tabelle 3 die Resultate mit Messungen anderer Autoren verglichen werden. Anhand dieses Vergleichs ist es möglich, dass sich je zwei angeregte Zustände bei den Energien 450 \pm 20 und 1300 \pm 50 keV befinden. Falls zwei Niveaus bei 436 und 467 keV mit vergleichbarer Intensität angeregt werden und beide direkt in den

Grundzustand zerfallen, müsste die 450 keV-Linie als ihre unaufgelöste Summe eine Verbreiterung zeigen. Innerhalb der Messgenauigkeit besitzt sie jedoch die Breite einer einfachen γ -Linie. Die Breite der 1300 keV-Linie konnte nicht bestimmt werden, da die benachbarte, gleich starke 1410 keV-Linie eine Breitenmessung verunmöglicht. Auch wenn nur eine γ -Linie von 1300 keV vorhanden ist, kann ein zweites Niveau die Kaskade 990–330 keV speisen. Der Vergleich der partiellen Wirkungsquerschnitte muss herangezogen werden, um die Anzahl Niveaus zu bestimmen (vgl. IV, 2).



 γ -Spektrum der Reaktion 59 Co $(p,n)^{59}$ Ni, aufgenommen mit einem $2'' \times 2''$ -NaJ(Tl)-Kristall. Die Pfeile bezeichnen die einzelnen Photospitzen.

 ${\rm Tabelle~2}$ Intensitäten der γ -Linien bei der Reaktion $^{59}{\rm Co}\,(p,n)\,^{59}{\rm Ni}$

Energie keV	Intensität mbarns	Energie keV	Intensität mbarns
330	58	1200	15
45 0	6,5	1300	12
880	13	1410	6
990	21	1740	schwach

Tabelle 3 Vergleich der durch verschiedene Reaktionen angeregten Zustände in ⁵⁹Ni. Energien in MeV

⁵⁸ Ni (d, p) ²²) ²⁷)	⁵⁸ Ni (n, γ) ²³) ²⁴) ²⁵)	⁵⁹ Cu (β ⁺)	Schwelle ³)	59 Co (p, n) Vorl. Messung
0,341	0,330	0,343	0,342	0,330
0,466	0,436*)	0,463	0,439	0,450
	0,467*)			
0,875	0,86	0,872	-	0,880
1,19			1,22	1,20
1,309		1,305		1,30
1,344			1,343	1,32
1,638				8
1,736	1,74	1,70		1,74
1,747	10 may 100 de 100 d	Considerated Section	1,79	Accommodate to
1,774			Section and The College	
1,952			1,96	_

*) Zuordnung zum Isotop ⁵⁸Ni unsicher.

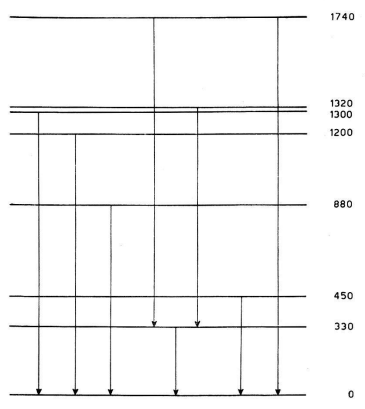


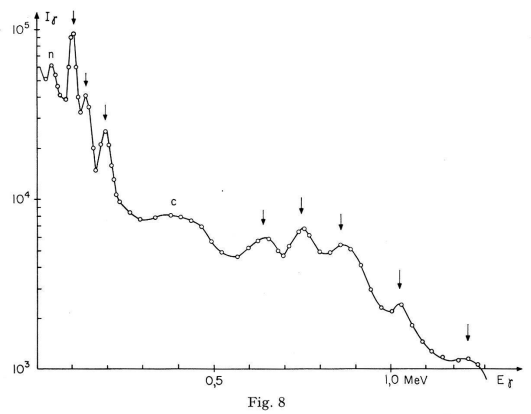
Fig. 7

Niveauschema von ⁵⁹Ni. Dass zwei Niveaus bei 1300 keV vorhanden sind, ergibt sich aus dem Vergleich der partiellen Wirkungsquerschnitte mit der statistischen Theorie.

3. $^{65}Cu(p,n)^{65}Zn$

Die Reaktionsschwelle liegt bei 2,13 MeV ²⁸). Die Target wurde durch elektrolytisches Abscheiden des Kupfers auf eine Nickelfolie hergestellt. Die Verwendung eines auf 99,4% angereicherten Isotops erwies sich als notwendig, da im Spektrum des natürlichen Kupfers starke γ -Linien von 660 und 960 keV auftreten, die von der Reaktion ⁶³Cu (p,p') ^{63*}Cu stammen.

Das γ -Spektrum der Reaktion (Fig. 8) ist ziemlich komplex. Es wurde deshalb dasselbe Spektrum mit dem Lochkristall aufgenommen (Fig. 9). Während die γ -Linie von 640 keV vollkommen verschwindet, bleiben die Spitzen, die Energien von 750, 880, 1060 und 1250 keV entsprechen, bestehen.



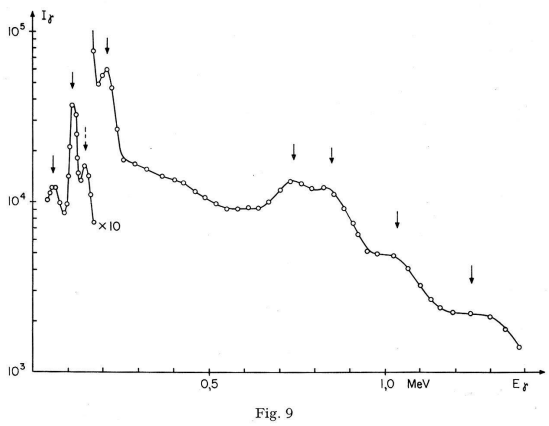
 γ -Spektrum der Reaktion 65 Cu $(p,n)^{65}$ Zn, aufgenommen mit einem $2'' \times 2''$ NaJ(Tl)-Kristall. Die Pfeile bezeichnen die einzelnen Photospitzen.

C: Comptonverteilung der 650, 750 und 870-keV-Linien, zum Teil eventuell auch Neutronen.

n: Neutronen.

Das Koinzidenzspektrum jeder im Einzelspektrum deutlich hervortretenden γ -Linie wurde bestimmt. Erst mit Hilfe aller dieser Koinzidenzmessungen kann man definitiv die einzelnen γ -Intensitäten bestimmen, da mehrere Linien doppelt sind. Figur 10 zeigt das Beispiel einer solchen Koinzidenzmessung. Die relativen Intensitäten der γ -Linien

von 640 und 750 keV sind im Koinzidenzspektrum und im Einzelspektrum verschieden. Die Absolutintensität der 640 keV-Linie ist verträglich mit der Annahme, dass nur eine einfache γ -Linie vorliegt. Die 750 keV-Linie ist also doppelt: ungefähr die Hälfte entspricht dem Übergang 870–119 keV, während der Rest dem Cross-over von 640 und 119 keV entspricht.

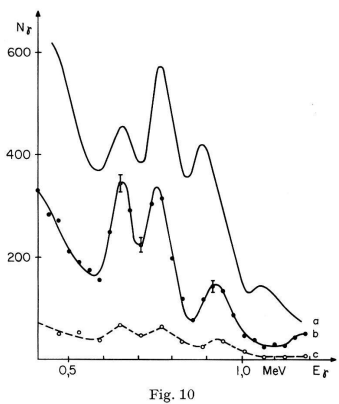


 γ -Spektrum der Reaktion 65 Cu $(p,n)^{65}$ Zn, aufgenommen mit dem Lochkristall. Die Pfeile bezeichnen die Lage der einzelnen Niveaus im Niveauschema. Die Spitze bei 153 keV (gebrochener Pfeil) bleibt wegen der starken Konversion der 54-keV-Linie, trotzdem ihr kein Niveau entspricht.

Anderseits wurde auch im Koinzidenzspektrum der 153 und 209 keV-Linien eine schwache γ -Linie von 660 keV gefunden, während umgekehrt im Koinzidenzspektrum der 650 keV-Linie die beiden Linien von 153 und 209 keV erscheinen; es ist also in dieser Linie ein schwacher Anteil ($\sim 15\%$) vom Kaskadenübergang 870–209 keV vorhanden.

Oberhalb von 200 keV konnten keine sicheren Koinzidenzen mit der 54 keV-Linie gefunden werden. Dieser stark konvertierte Übergang wird im γ -Spektrum durch die von den Neutronen verursachte Spitze bei 60 keV weitgehend verdeckt. Koinzidente Linien mit Intensitäten bis zu einigen mbarns können deshalb nicht ausgeschlossen werden.

Bernstein und Lewis ²⁹) haben bei der gleichen Reaktion die Konversionselektronen der γ -Linien untersucht. Sie fanden Linien bei 54, 65, 90, 119, 155 und 209 keV. Aus den K:(L+M)-Verhältnissen konnten sie die Multipolordnungen bestimmen, wobei bei der 209 keV-Linie nicht zwischen Dipol- und Quadrupolstrahlung unterschieden werden kann. Tabelle 5 zeigt den Vergleich der aus diesen Messungen anhand der Konversionskoeffizienten berechneten γ -Intensitäten mit den gemessenen Werten. Die Übereinstimmung ist gut; für die 209 keV-Linie folgt aus dem Vergleich, dass sie Dipolcharakter hat.



Beispiel eines Koinzidenzspektrums bei der Reaktion 65 Cu(p,n) 65 Zn. Koinzidenzen mit der 119-keV-Linie

- a) Einzelspektrum.
- b) Koinzidenzspektrum; kein Absorber für 119 keV.
- c) Koinzidenzspektrum; Absorber für 119-keV-Linie 0,5 mm Pb.

ELWYN u. a. ³⁰) haben die Energien der einzelnen Neutronengruppen durch Flugzeitmessung bestimmt und fanden Niveaus bei 0,11 und 0,20 MeV, während nach DANIEL und MAYER-KUCKUK³¹) beim Zerfall von ⁶⁵Ga Niveaus von 117, 850, 1380 und 1860 keV in ⁶⁵Zn angeregt werden. Durch die (d, p)-Reaktion an ⁶⁴Zn werden Niveaus bei 820, 1280, 1850 und 2400 keV angeregt ³²). Mit der Schwellenmethode wurden bei der (p, n)-Reaktion an ⁶⁵Cu Niveaus bei 118, 780, (860), 1260 und 1930 keV entdeckt ⁵) ⁶).

Tabelle 4

Ergebnisse der Koinzidenzmessungen bei der Reaktion 65 Cu $(p, n)^{65}$ Zn. Die Zahlen in Klammern in der Rubrik «Koinzident mit» bezeichnen den Intensitätsanteil der γ -Linie, der durch die Koinzidenzmessung erklärt wird.

γ-Linie	Koinzident mit
keV	keV
54–65	153, 650?, 750?, 870?
119	640 (1,0), 750 (0,6), 940*, 1150*
153	54, 660 (0,2), 1040 (0,2)
209	660 (0,15), 880?, 1040 (0,1)
750	119
880	219 ± 5
940	119
1050	119??, 153?, 209
1150	119
1250	_

^{*)} Im Einzelspektrum nicht sichtbar.

Tabelle 5 Vergleich der γ -Intensitäten mit den aus den e^- -Intensitäten berechneten Werten; die Multipolordnungen wurden aus den K:(L+M)-Verhältnissen bestimmt

Bernstein, Lewis ²⁹)			Vorliegend	le Messung	65 Cu $(p, n \gamma)^{65}$ Zn	
Energie keV	e^-	Multipol	γ	$\sigma_{ m abs}$ mbarns	$\sigma_{ m rel}$	$\sigma_{\gamma+e^-}$ mbarns
54 65 90 119 153 209	1280 60 2 60 12 2,5	E 2 1 - 1 1 (2)	180 270 (16) 1840 833 278 (61)	8,5**) 29 12 4,5	550**) — 1840*) 820 300	26 6 0,3 30 12 4,5

^{*)} Normalisierung.

Die Energien der untersten γ -Linien lassen zusammen mit den Koinzidenzmessungen sofort auf angeregte Zustände bei 54, 119 und 209 keV schliessen. Auch die restlichen γ -Linien passen sich leicht in ein Niveauschema mit Zuständen bei 760, 870, 1060 und 1250 keV ein. Die einzige Diskrepanz mit den Messungen anderer Autoren beruht auf der Existenz

^{**)} Die 54 und 65-keV-Linien konnten nicht getrennt werden.

 ${\it Tabelle~6}$ Intensitäten und Zuordnungen der $\gamma\text{-Linien bei der Reaktion}~^{65}{\it Cu}(p,n)^{65}{\it Zn}$

54 54-0 65 119-5 90 209-1 119 119-0 153 209-5	4 5**) 19 0,3**)
209 209-0 640 760-1 660 870-2 750 870-1 760 760-0 880 880-0 940 1060-1 1040 1250-2 1060 1060-0 1150 1250-1 1250 1250-0 (219) 1060-8 1360 1360-0	$\begin{array}{c cccc} 4 & & 12**) \\ & & 4,5 \\ 19 & & 6,5 \\ 09 & & 1*) \\ 19 & & 7*) \\ & & 5 \\ & & 9,5 \\ 19 & & 2*) \\ 09 & & 0,5*) \\ & & 2,5 \\ 19 & & 1*) \\ & & 4,0 \\ 80? & \lesssim 1*) \end{array}$

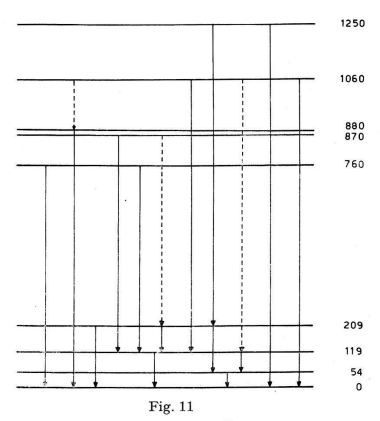
- *) Intensität aus den Koinzidenzmessungen bestimmt.
- **) Die von Bernstein und Lewis ²⁹) gemessenen e⁻-Intensitäten sind mitberücksichtigt.

 ${\it Tabelle~7}$ Vergleich der mit verschiedenen Methoden gefundenen Niveaus in $^{65}{\it Zn}$

$\begin{bmatrix} 64\mathrm{Zn}(d,p) \\ 32 \end{pmatrix}$	⁶⁵ Cu (p, ne ⁻)	65 Cu (p, n) Schwelle 5)	65 Ga (β^+)	65 Cu (p, n) Flugzeit 30)	65 Cu $(p, n\gamma)$ Vorl. Messung
(0,1)	0,054 0,119 0,209	0,118	(0,053) 0,117	0,11 0,20	0,054 0,119 0,209
0,82*)	8	0,78 (0,86)	0,85**)		0,760 0,870 (2×) 1,060
1,28 1,85 2,40		1,26 1,93	1,38 1,98		1,25

- *) Zustand scheint doppelt zu sein.
- **) Kein direkter γ-Übergang in den Grundzustand.

der 880 keV-Linie. Diese ist beim Zerfall von 65 Ga nicht sichtbar, trotzdem das Niveau von 860 keV, das über den 199 keV-Zustand zerfällt, angeregt wird. Da die 880 keV-Linie anderseits mit keiner γ -Linie in Koinzidenz ist, ausser eventuell mit einer schwachen Linie von 219 \pm 5 keV, muss sie einem direkten Übergang in den Grundzustand entsprechen. Es wurden deshalb zwei Niveaus bei 870 \pm 20 keV angenommen; diese Annahme wird gestützt durch die Tatsache, dass der partielle Wirkungsquerschnitt eines einzelnen bei dieser Energie gelegenen Niveaus viel zu gross wäre. Auch die Messungen von Shull und Elwyn 32), die bei 820 keV ein mindestens doppeltes Niveau fanden, sind damit in Übereinstimmung.

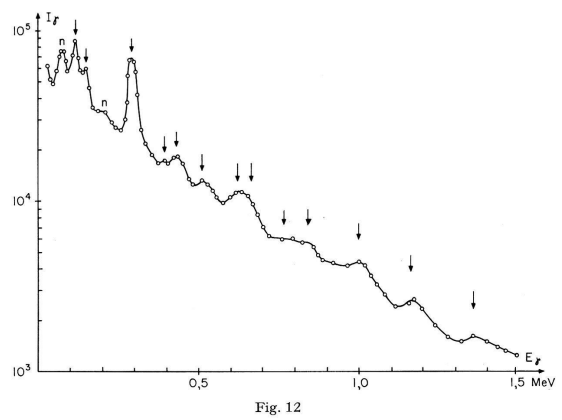


Niveauschema von ⁶⁵Zn

4. ${}^{75}As(p,n){}^{75}Se$

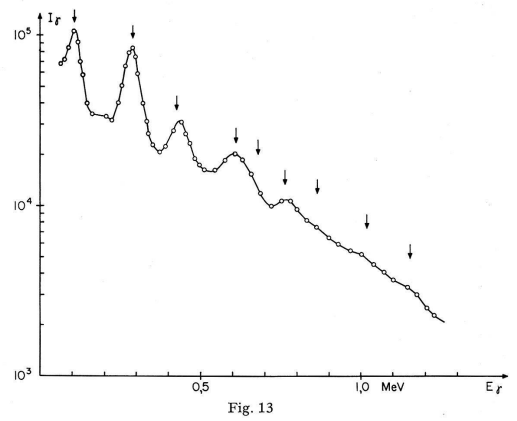
Die Reaktionsschwelle liegt bei 1,65 MeV⁴). Das γ -Spektrum ist insbesondere oberhalb von 400 keV komplex. Zwischen 350 und 1200 keV treten mindestens zehn γ -Linien auf. Demgegenüber ist das Spektrum des Lochkristalls (Fig. 13) einfacher; man sieht deutliche Spitzen bei 110, 285, 420 und 760 keV sowie Andeutungen bei 860, 1030 und 1150 keV, während z. B. die Spitze bei 505 keV des mit dem gewöhnlichen Kristall aufgenommenen Spektrums vollständig verschwindet. Das Koinzidenzspektrum mit den Neutronen (Fig. 14) zeigt, dass alle stärkeren γ -Linien

der (p,n)-Reaktion zugeordnet werden müssen. Es kann jedoch nicht ausgeschlossen werden, dass bis zu 20% der 285 keV-Linie der inelastischen Protonenstreuung zugeordnet werden muss, die zum 283 keV-Niveau im ⁷⁵As führt. Auch die sehr schwache 385 keV-Linie könnte von der inelastischen Protonenstreuung herrühren. Sie ist mit der 285 keV-Linie in Koinzidenz, nicht aber mit der 135 keV-Linie. Sie muss also aus einem angeregten Zustand von 670 ± 20 keV in ⁷⁵Se oder ⁷⁵As stammen. Da ein solches Niveau in ⁷⁵As nicht bekannt ist, trotzdem mehrere Autoren die inelastische α -³³) und Neutronenstreuung ³⁴) ³⁵) untersucht haben, wurde sie der (p,n)-Reaktion zugeordnet.



 γ -Spektrum der Reaktion 75 As $(p,n)^{75}$ Se, aufgenommen mit einem $2''\times 2''$ NaJ(Tl)-Kristall. Die Pfeile bezeichnen die Photospitzen der einzelnen γ -Linien. n: von den Neutronen verursachte Spitzen im Spektrum.

Gosett und Butler⁴) finden mit der Schwellenmethode einen angeregten Zustand bei 287 keV in ⁷⁵Se. Elwyn et al.³⁰) finden durch Flugzeitmessung der Neutronen Niveaus bei 0,108; 0,268; 0,40 und 0,57 MeV. Diesen entsprechen im Zerfallsschema, das nach den Koinzidenzmessungen (Tab. 8) aufgestellt wurde, Niveaus von 110, 285, 420 und 615 keV. Dass die von Elwyn et al. bestimmten Anregungsenergien systematisch kleiner sind, dürfte durch die leicht entstehenden systematischen Fehler in der elektronischen Zeitmessung bei der Flugzeitmethode zu erklären sein.



 γ -Spektrum der Reaktion 75 As $(p,n)^{75}$ Se, aufgenommen mit dem Lochkristall. Die Pfeile bezeichnen die Energien, bei denen nach dem Niveauschema Spitzen zu erwarten sind.

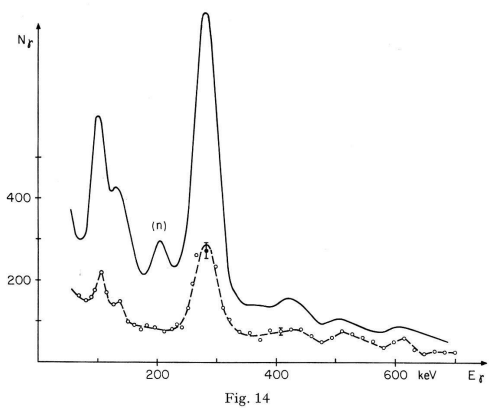
Tabelle 8 Ergebnisse der Koinzidenzmessungen bei der Reaktion $^{75}\mathrm{As}~(p,\,n)$ $^{75}\mathrm{Se}$

γ-Linie keV	$\begin{array}{c} \text{Koinzident mit} \\ \text{keV} \end{array}$
110	505, 640, 750?, 900
135	285, 440, 620?
285	135, 160?, 385, 440, 610?, 720?, 890
385	285 ?
420–440	110 ?*), 135, 285, 430
505	110, 510**)
615	110??, 285??
640	110
880	110, 285?
300	110, 100.

- *) Wahrscheinlich Koinzidenz mit dem Untergrund.
- **) Nur unter 180°; Annihilationsstrahlung.

Da die 640 keV-Linie nur mit 110 keV in Koinzidenz ist, muss sie aus einem Niveau von 750 keV stammen. Auch die Niveaus von 860,

1030 und 1160 keV ergeben sich eindeutig aus den Koinzidenzmessungen. Die 750 keV-Linie kann aus drei Anteilen bestehen; sie ist so schwach, dass keine eindeutige Aussage möglich ist.

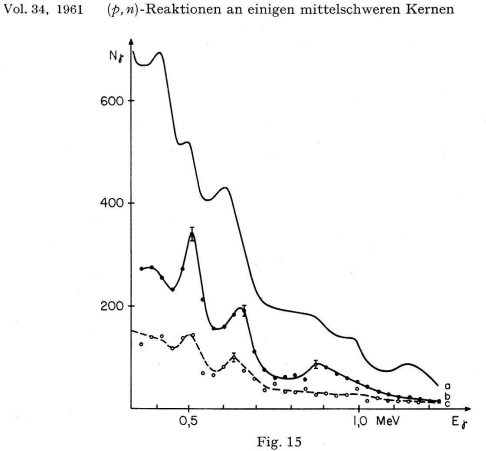


⁷⁵As(p, n)⁷⁵Se. Koinzidenzspektrum mit den Neutronen. — Einzelspektrum. —— Koinzidenzspektrum.

Die Intensitäten der meisten γ -Linien oberhalb von 300 keV mussten aus den Koinzidenzmessungen bestimmt werden, da im Einzelspektrum die einzelnen Photospitzen nicht aufgelöst werden können, oder aber das Verhältnis des Untergrundes zur Intensität in der Photospitze zu gross ist. Die Koinzidenzmessungen mussten jedoch aus Intensitätsgründen mit dicken Targets durchgeführt werden. Die relativen Intensitäten der stärkeren γ -Linien bei dicken und dünnen Targets sind um 10-20% voneinander verschieden. Die Intensitäten der schwächeren γ -Linien in Tabelle 9 können deshalb nur als grobe Abschätzungen betrachtet werden, deren Fehler bis zu einem Faktor 2 betragen kann.

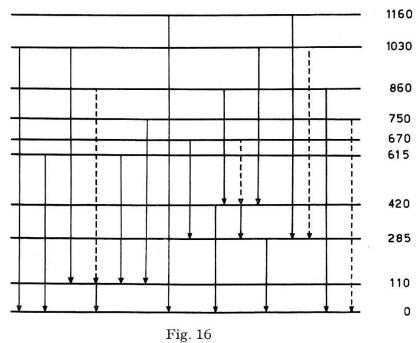
5.
$${}^{91}Zr(p,n){}^{91}Nb$$

Die Reaktionsschwelle ist nicht genau bekannt, liegt aber unterhalb von 1,8 MeV 36). Da ^{91}Zr im natürlichen Zirkon nur zu 11,2% vorhanden ist, wurde eine Target aus angereichertem Zirkonoxyd ZrO₂ (80% ^{91}Zr)



Beispiel einer Koinzidenzmessung bei der Reaktion $^{75}\mathrm{As}(p,n)^{75}\mathrm{Se}.$ Koinzidenzen mit 110 keV.

- a) Einzelspektrum.
- b) Koinzidenzspektrum; kein Absorber für 110-keV-Linie.
- c) Koinzidenzspektrum; Absorber für 110-keV-Linie 1 mm Sn.

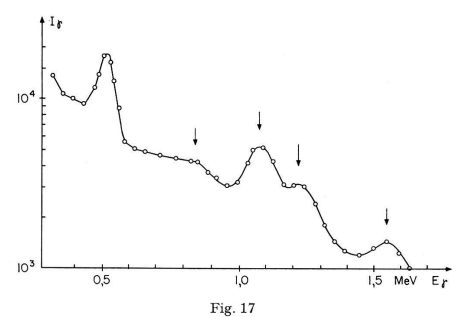


Niveauschema von ⁷⁵Se

 ${\it Tabelle~9}$ Intensitäten und Zuordnungen der einzelnen γ -Linien bei der Reaktion $^{75}{\it As}(p,\,n)^{75}{\it Se}$

γ-Linie keV	Übergang	Intensität mbarns
110 135 (160) 285 385 420 440 505 615 (610) 640 (720) (750) (750) 860 890	110-0 420-285 670-420 285-0 670-285 420-0 860-420 615-110 615-0 1030-420 750-110 1030-285 750-0 860-110 860-0 1160-285	15,5 8,0 0,7 30 2*) 3 2*) 5,0 4,0 0,3*) 4,5*) \$\leq 0,3*\rights \$\leq 0,5 \$\leq 0,5* 3 0,5
900	1030–110 1030–0	1,5* 5,8
1150	1150-0	. 4

*) Intensität aus den Koinzidenzmessungen bestimmt.



γ-Spektrum bei Bestrahlung einer angereicherten $^{91}{\rm ZrO_2}$ -Target mit 4 MeV-Protonen. Die Pfeile bezeichnen die der Reaktion $^{91}{\rm Zr}(p,n)^{91}{\rm Nb}$ zugeordneten γ-Linien.

Tabelle 10 ${\it Vergleich \ der \ von \ verschiedenen \ Autoren \ gefundenen \ Niveaus \ in \ ^{75}Se. }$ Energien in MeV

75 As (p, n) Schwellen- bestimmung 4)	Flugzeitbemessung 30)	75 As (p, n, γ) vorl. Arbeit
0,287	0,108 0,268 0,40 0,57	0,110 0,285 0,420 0,615
	5	(0,670) 0,750 0,860
		1,03 1,16

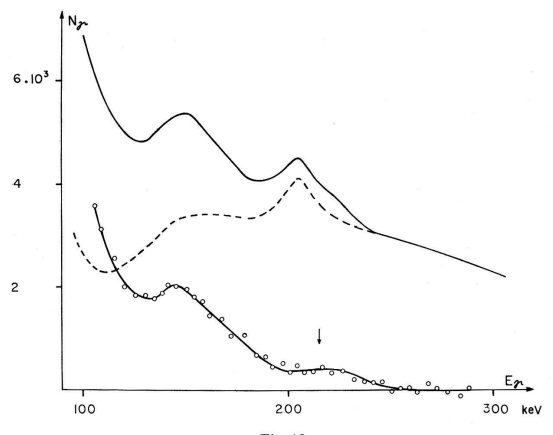


Fig. 18

 $\gamma\text{-Spektrum}$ bei Bestrahlung einer $^{91}\text{ZrO}_2\text{-Target}$ mit Protonen. Der Pfeil zeigt die Lage der 215-keV-Linie an.

- --- Spektrum ohne Absorber vor Kristall.
- --- Absorber 0,5 mm Pb+0,5 mm Sn.
- -o-o-o Differenz der beiden Spektren.

Die statistischen Fehler sind von der Grössenordnung der Kreise.

verwendet. Anfänglich in der Probe vorhandene Spuren von Fluor wurden durch Ausglühen des ZrO₂-Pulvers beseitigt. Die Target bestand aus 35 mg ZrO₂, das in einer Hochdruckpresse zu einer Pille von 6 mm Durchmesser verarbeitet wurde. Zu Kontrollzwecken wurden Targets aus natürlichem Zirkon in metallischer Form und als ZrO₂ sowie PbO₂ verwendet.

Tabelle 11 zeigt die Relativintensitäten der verschiedenen auftretenden γ -Linien und deren Zuordnung. Die Koinzidenzmessungen ergaben, dass nur die 850 keV-Linie und die 215 keV-Linie in Koinzidenz sind. Da ihre Summe 1065 \pm 30 keV beträgt, entspricht die 1070 keV-Linie höchstwahrscheinlich dem Cross-over.

Tabelle 11

Vergleich der relativen Intensitäten verschiedener Targets. Die Ausbeuten sind auf die gleiche Anzahl Protonen normiert.

Zr: Reaktion an einem Zirkonisotop ausser 91 Zr(p, n) 91 Nb.

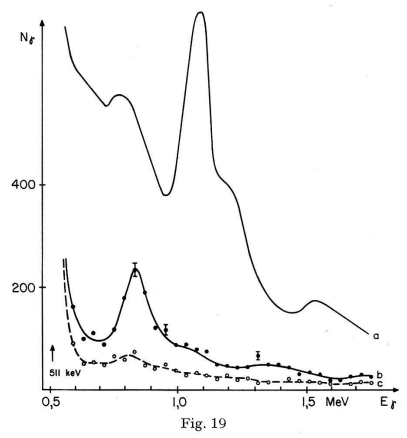
⁹¹ Nb:	Reaktion	$^{91}Zr(p,n)$	⁹¹ Nb.
-------------------	----------	----------------	-------------------

γ-Linie keV	$\mathrm{Zr^{91}O_{2}}$	Zr	${ m ZrO_2}$	${ m PbO_2}$	Zuordnung
88 156 215 300 435 511 630 850 870 1070 1210 1330	$ \begin{array}{c c} & 27 \\ & 8 \\ & 2,5 \\ & 0 \\ & 24 \\ & 40-100 \\ & \sim 5 \\ & 40 \\ & 100 \\ & 55 \\ & 10 \\ \end{array} $	~160 50 0 20 0 50 25 ≤10 35 33 7	35 34	$ \begin{array}{c c} 0 \\ 0 \\ 0 \\ 0 \\ 10 \\ \geqslant 10 \\ 0 \end{array} $	Zr Zr Nb^{91} Zr 0 β^{+} Zr Nb^{91} Pb Nb^{91} Nb^{91} Zr ?
1540	18	4			Nb ⁹¹

Die Messungen an den Oxydtargets wurden durch eine je nach Bestrahlungsdauer stark variierende Annihilationslinie gestört. Diese stammt von zwei Aktivitäten, deren eine die Halbwertszeit von etwa einer Minute besitzt und wahrscheinlich vom β^+ -Zerfall von ${}^{17}F$ herrührt, während die zweite Halbwertszeit ca. 100 min. beträgt und der Reaktion ${}^{18}O(p,n){}^{18}F \xrightarrow{\beta^+} O{}^{18}$ zugeordnet wurde. Wegen dieses stark variierenden Untergrunds wurden für das natürliche Zirkonoxyd nur die Intensitäten der beiden γ -Linien von 1070 und 1210 keV bestimmt.

Die relativen Intensitäten aus verschiedenen Targets, die ⁹¹Zr enthalten (Tabelle 11), sind untereinander in guter Übereinstimmung, mit

einer einzigen Ausnahme: Während der relativen Intensitäten der 1070 keV-Linie und der 1210 keV-Linie ungefähr gleich sind im natürlichen Zirkon, ist die 1070 keV-Linie doppelt so stark im angereicherten Isotop. Es scheint wahrscheinlich, dass ein Teil der 1210 keV-Linie im natürlichen Zirkon von der Reaktion ${}^{90}\text{Zr}(p,\gamma){}^{91}\text{Nb}$ stammt.



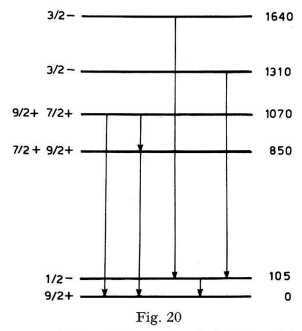
Reaktion ${}^{91}\text{Zr}(p,n){}^{91}Nb$. Koinzidenzspektrum mit 215 keV

- a) Einzelspektrum.
- b) Koinzidenzspektrum; kein Absorber für 215-keV-Linie.
- c) Koinzidenzspektrum; Absorber 1 mm Pb.

⁹¹Nb ist ein halbmagischer Kern, der einen isomeren Zustand bei 105 keV besitzt. Durch den Zerfall von ⁹¹*Mo werden Zustände von 1310 und 1640 keV angeregt, die in den isomeren Zustand zerfallen ³⁷) ³⁸). Dem entsprechen die γ -Linien von 1210 und 1540 keV. Die beiden Niveaus besitzen wahrscheinlich den Spin 3/2- und sind nach dem Schalenmodell durch die Protonenkonfiguration (p1/2) (g9/2) ² und (p3/2) ³ (p1/2) ² (g9/2) ² zu beschreiben.

Der Energieunterschied zwischen der p1/2-Schale und der g9/2-Schale beträgt ca. 900 keV³⁹). Bei ungefähr 1 MeV Anregungsenergie sind deshalb die Zustände $(g9/2)^3$ mit den Spins 7/2 + und 9/2 + zu erwarten; diese sind unter allen Zuständen dieser Konfiguration energetisch am meisten begünstigt. Es liegt nahe, die γ -Linien von 215, 850 und 1070 keV

als Übergänge zwischen zwei solchen angeregten Niveaus und dem Grundzustand zu betrachten. Diese Annahme wird durch die Tatsache gestützt, dass das 1070 keV-Niveau zum Unterschied vom 1310 keV-Niveau nicht durch die (p,γ) -Reaktion an 90 Zr angeregt wird; sein Spin sollte deshalb $\geq 5/2$ sein. Man gewinnt so das Niveauschema Figur 20.



Niveauschema von 91Nb mit den wahrscheinlichen Spinzuordnungen

V. Vergleich mit dem statistischen Modell

1. Wahl der Transmissionskoeffizienten

Falls die Gültigkeit von Gl. (1) für die (p,n)-Reaktion angenommen wird, ist es prinzipiell möglich, aus den partiellen Wirkungsquerschnitten für die Anregung der einzelnen Niveaus im Endkern deren Spins und Paritäten zu bestimmen. Man braucht dazu aber ein Modell, um die Transmissionskoeffizienten für die Neutronen und Protonen berechnen zu können. Nach der klassischen Theorie der starken Absorption werden diese zu 40 41)

$$T_{l} = \frac{4 \varrho X |A_{l}|^{-2}}{X^{2} + (2 \varrho X + \varrho^{2} X^{2} |A_{l}'|^{2}) |A_{l}|^{-2}} \approx \frac{4 k}{K} |A_{l}|^{-2}.$$
(9)

Dabei bedeutet:

$$\varrho = k R$$
, $|A_l|^2 = (F_l^2 + G_l^2)_{\varrho = k R}$, $X = K R$, $|A'_l|^2 = (F'_l^2 + G'_l^2)_{\varrho = k R}$, (9')

wobei R der Kernradius, k und K die Wellenzahlen im Äusseren resp. im Inneren des Kerns, und F_l und G_l die regulären und irregulären

Lösungen der Wellengleichung mit dem Drehimpuls l ausserhalb des Kerns bedeuten. Bei der Ableitung wird vorausgesetzt, dass im Kerninneren nur eine einfallende Welle des Drehimpulses l vorhanden ist. Ausserdem wird ein scharfer Kernrand angenommen, an dem die innere und die äussere Wellenfunktion anzupassen sind. Beide Voraussetzungen sind sicher nicht sehr gut erfüllt, wie der Erfolg des optischen Modells mit schwacher Absorption zeigt, bei dem ein diffuser Kernrand angenommen werden muss, um die Experimente richtig zu beschreiben.

BEYSTER⁴²) hat mit Hilfe eines optischen Potentials des Saxon-Woods-Typs

$$V(r) = \frac{V_0 (1+i \xi)}{1 + \exp[(r-R)/a]}$$
 (10)

ohne Spin-Bahn-Kopplungsterm die Transmissionskoeffizienten für Neutronen in Funktion der Neutronenenergie und des Atomgewichts berechnet. Die Parameter V_0 , ξ , R und a wurden dabei dem elastischen differentiellen Streuwirkungsquerschnitt und dem totalen Reaktionswirkungsquerschnitt angepasst. Die Einführung eines Spin-Bahn-Kopplungsterms führt erfahrungsgemäss nur zu kleinen Korrekturen bei den differentiellen Streuwirkungsquerschnitten und beim totalen Reaktionswirkungsquerschnitt 43). Man kann deshalb annehmen, dass auch für die einzelnen partiellen Wirkungsquerschnitte ein solcher Term vernachlässigbar ist. Bei der Ableitung von Gl. (1) muss die Abwesenheit einer Kopplung zwischen Bahndrehimpuls und Spin des einfallenden oder herauskommenden Teilchens angenommen werden; nur auf diese Weise werden die Transmissionskoeffizienten T_l spinunabhängig.

Für Protonen existieren keine analogen Berechnungen. Bei den vorliegenden Messungen betrug die Protonenenergie ungefähr die Hälfte der Coulomb-Barriere. Die nach Gl. (9) berechneten Transmissionskoeffizienten werden ungefähr richtig sein, falls als Kernradius R' = R + a angenommen wird; dies entspricht im Bereich $40 \le A \le 100$ ungefähr dem für Kernreaktionen üblicherweise angenommenen Wert von $R' \approx 1,50 \; \mathrm{A}^{1/3} \cdot 10^{-13} \; \mathrm{cm}$.

Die Verhältnisse $T_l^p(E):T_0^p(E)$ hängen viel weniger stark vom angenommenen Kernradius und von der Protonenenergie ab als die Absolutbeträge der Transmissionskoeffizienten. Ausserdem sind diese Verhältnisse fast unabhängig von der Wahl von X=KR'. Deshalb wurden die Verhältnisse der partiellen Wirkungsquerschnitte zum Vergleich mit der Theorie herangezogen. Dies hat auch den Vorteil, dass die experimentell bestimmten Werte mit kleineren Fehlern behaftet sind, denn die Ungenauigkeiten in der Protonenstromintegration und der Targetdickenbestimmung fallen weg. Ausserdem sind die aus der Theorie berechneten Verhältnisse der partiellen Wirkungsquerschnitte zweier Niveaus meist

innerhalb von 10–20% unabhängig von den Spinzuordnungen für die restlichen Niveaus im Endkern, was die Analyse sehr erleichtert. Allerdings sollte der Spin von einem angeregten Niveau bekannt sein, damit dessen partieller Wirkungsquerschnitt als Mass für die anderen benützt werden kann.

2. Vergleich der Messungen mit der Theorie

I. ${}^{51}\text{V}(p,n){}^{51}\text{Cr.}$ Ferguson und Morrison 44) haben die Anregungskurve für die beiden ersten angeregten Zustände in ${}^{51}\text{Cr}$ bei der (p,n)-Reaktion gemessen: diese stimmt am besten mit der Spinzuordnung 3/2– für das erste und 5/2– für das zweite angeregte Niveau überein. Der Spin des Grundzustandes wird durch das Schalenmodell vorhergesagt und beträgt 7/2–.

Tabelle 12 zeigt den Vergleich der gemessenen mit den aus der Theorie berechneten Verhältnissen der partiellen Wirkungsquerschnitte. Eine weitere Aussage erhält man aus der Winkelkorrelationsmessung der γ -p-Kaskade 324–1180 keV. Für verschiedene Spinzuordnungen ergeben sich aus der Theorie der Winkelkorrelation folgende Anisotropiekoeffizienten A_2 :

$$\begin{split} \frac{3}{2} - \frac{3}{2} - \frac{7}{2} & -0.08 \leq A_2 \leq 0.14, \\ \frac{1}{2} - \frac{5}{2} - \frac{7}{2} & -0.51 \leq A_2 \leq 0.24, \\ \frac{3}{2} - \frac{5}{2} - \frac{7}{2} & -0.39 \leq A_2 \leq 0.82, \\ \frac{1}{2} - \frac{3}{2} - \frac{7}{2} & -0.14 \leq A_2 \leq 0.14, \\ \frac{5}{2} - \frac{5}{2} - \frac{7}{2} & -0.65 \leq A_2 \leq 0.46. \end{split}$$

Die einzigen sowohl mit dem Vergleich der Wirkungsquerschnitte als auch mit der Winkelkorrelationsmessung verträglichen Werte für die Spins der beiden Niveaus sind 3/2 und 5/2 für das 1500 keV-Niveau und 5/2 für das 1180 keV-Niveau. Dabei erscheint der Spin 5/2 für das 1500 keV-Niveau wahrscheinlicher, denn nach der Theorie ist

$$\sigma(1500, \frac{5}{2}): \sigma(1180, \frac{5}{2}) \sim 0.8,$$

verglichen mit

$$\sigma(1500, \frac{3}{2}): \sigma(1180, \frac{5}{2}) \sim 0.3.$$

Der experimentelle Wert beträgt $\sim 1,0$. Beide Zustände müssen die

gleiche Parität wie der Grundzustand haben, da solch grosse Anisotropien nur bei einer Mischung von Dipol- mit Quadrupolstrahlung auftreten.

Tabelle 12 $\label{totaler} \mbox{Vergleich der relativen partiellen Wirkungsquerschnitte der Reaktion 51V $(\rlap/p,n)$51Cr mit der Theorie. Totaler Wirkungsquerschnitt $\sigma_t = 133$ mbarns }$

Niveau	$\sigma_{ m exp}$	$\sigma_{ m rel}$			Wahrschein-						
keV	mbarns		I	σ		σ	I	σ	I	σ	licher Spin
0	·		7/2-	440	7/2-	435	7/2-	435	7/2-	420	7/2-
750	16,5	100					3/2-				~
1180	15,5	94	5/2-	180	3/2-	84	5/2-	179	5/2+	207	10 M 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10 10
1360	8	49	3/2-	70	1/2-	71	3/2-	71	3/2-	75	3/2-
1500	16	97	5/2-	135	5/2-	140	5/2-	137	3/2+	78	5/2-, (3/2-)
1560	6,5	39	3/2-	61	3/2-	63	1/2-	19	3/2-	69	1/2-, 3/2-

Der experimentelle partielle Wirkungsquerschnitt für das 750 keV-Niveau ist grösser als der berechnete, falls sein Spin zu 3/2- angenommen wird. Die vorliegenden Messungen sprechen eher für einen Spin 5/2-.

II. 59 Co (p,n) 59 Ni. Nach dem Schalenmodell beträgt der Spin des Grundzustandes von 59 Ni 3/2—. Aus der Winkelverteilung der Protonen der (d,p)-Reaktion an 58 Ni bestimmte Pratt 22) die Spins des Grundzustandes sowie der angeregten Zustände von 330 und 1200 keV zu 3/2—, 7/2— und 7/2—. Die Übereinstimmung der Messresultate mit der Theorie ist jedoch nicht sehr befriedigend.

TRÜMPY 45) fand bei der (n, γ) -Reaktion an 58Ni ein Niveau bei 450 keV; aus der Zirkularpolarisation der γ -Quanten bestimmte er dessen Spin zu 1/2-. Dieses Niveau kann nicht identisch sein mit dem bei der (p, n)-Reaktion angeregten, da dessen partieller Wirkungsquerschnitt nur durch den Spin 3/2 erklärt werden kann. Falls ein Niveau mit Spin 1/2- vorhanden ist, kann es bei der vorliegenden Messung gar nicht gefunden werden.

Um Übereinstimmung zwischen den gemessenen und den berechneten Wirkungsquerschnitten (Tabelle 13) zu erhalten, müssen zwei Niveaus bei 1300 keV angenommen werden. Es ist also nach den vorliegenden Messungen, zusammen mit dem Ergebnis von Trümpy 45), wahrscheinlich, dass sowohl bei 450 wie bei 1300 keV je zwei Niveaus vorhanden sind.

Zustände positiver Parität unterhalb von 1,5 MeV sind nach dem Schalenmodell unwahrscheinlich; die nächsten Zustände positiver Parität wären diejenigen der g9/2-Schale.

Tabelle 13 Vergleich der relativen partiellen Wirkungsquerschnitte der Reaktion 59 Co $(p,n)^{59}$ Ni mit der Theorie. Totaler Wirkungsquerschnitt $\sigma_t=118$ mbarns

Niveau	$\sigma_{ m exp}$	$\sigma_{ m rel}$		$\sigma_{ m rel}$	nach	Wahrscheinlicher			
keV	keV mbarns		I	σ	I	σ	I	σ	Spin
0			3/2-	40	3/2-	43	3/2-	57	3/2-
330	31	100			7/2-				7/2-
450	6,5	21	1/2-	5	3/2-	20	3/2-	29	3/2-
880	13	42	5/2-	27	7/2-	50	9/2-	59	7/2- (5/2-, 9/2-)
1200	15	49	5/2-	27	7/2-	49	7/2+	86	7/2-
1300	12	39	7/2-	44	5/2-	23	9/2-	45	7/2-, 9/2-
1320	21	68	7/2-	44	7/2-	44	7/2-	47	7/2-, 9/2-

III. 65 Cu (p,n) 65 Zn. Aus der Literatur kann man nur sehr wenige Informationen über die Spins der Zustände in 65 Zn entnehmen. Die Messungen von Bernstein und Lewis 29) bestimmen die Multipolordnungen der untersten Übergänge. Aus der Winkelverteilung der Protonen bei der (d,p)-Reaktion an 64 Zn konnten Shull und Elwyn 32) die Drehimpulse der eingefangenen Neutronen bestimmen. Die einzelnen Niveaus konnten jedoch nicht aufgelöst werden, so dass mehrere Bahndrehimpulse l für jede Winkelverteilung angenommen werden mussten: l=1 und 3 für die Niveaus bis 200 keV; l=1 und 4 oder 3 für die Niveaus von 750 und 870 \pm 20 keV; l=2 (?) für das Niveau von 1250 keV.

Nach dem ft-Wert des β^+ -Zerfalles von 65 Zn und anhand des Zerfallsschemas ist der Spin 5/2– für den Grundzustand am wahrscheinlichsten. Nach dem Schalenmodell kämen die Spins 3/2– $(\not p\,3/2)$ und 5/2– $(f\,5/2)$ in Frage. Aus dem Vergleich mit den benachbarten u–g-Kernen und nach dem Schalenmodell sind niedrig angeregte Zustände mit den Spins 1/2–, 3/2 und 5/2– zu erwarten.

Tabelle 14 zeigt den Vergleich der experimentellen Wirkungsquerschnitte mit den theoretischen Werten. Dass das Niveau von 870 keV doppelt ist, folgt sowohl aus seinem extrem grossen Wirkungsquerschnitt wie aus der Tatsache, dass beim β +-Zerfall von 65 Ga keine 880 keV-Linie auftritt.

Der erste angeregte Zustand von 54 keV hat einen sehr kleinen partiellen Wirkungsquerschnitt. Der Übergang in den Grundzustand ist ein wahrscheinlich reiner, elektrischer Quadrupol. Beide Tatsachen sind gut mit dem angenommenen Spin 1/2- verträglich. Die beiden Zustände von 119 und 209 keV können dann nur den Spin 3/2 haben, da nur so

alle Dipolübergänge möglich sind. Die Parität ist dem Schalenmodell entsprechend wahrscheinlich negativ.

Tabelle 14 Vergleich der partiellen Wirkungsquerschnitte bei der Reaktion 65 Cu $(p,n)^{65}$ Zn mit der Theorie. Totaler Wirkungsquerschnitt $\sigma_t=105$ mbarns

Niveau	$\sigma_{ m exp}$ mbarns	$\sigma_{ m rel}$			Wahrschein-						
keV			I	σ	I	σ	I	σ	I	σ	licher Spin
0			3/2-	106	5/2-	107	5/2-	107	5/2-	107	(5/2–)
54	9	45	5/2-	116	1/2-	56	1/2-	57	1/2-	72	1/2-
119	20	100	3/2-	100	5/2-	100	5/2-	100	3/2-	100	3/2-
209	16	80	3/2-	95	3/2-	93	3/2-	94	7/2-	66	3/2-
760	11,5	68	3/2-	39	3/2-	39	3/2-	32	5/2+	42	3/2, 5/2
870	9,5	48					3/2-	32	3/2+	36	3/2, 5/2
880	8	40	3/2-	32	5/2-	31	5/2-	31	5/2-	31	3/2, 5/2
1060	4,5	26	1/2-	12	1/2-	12	3/2-	25	5/2-	23	3/2, 5/2
1250	5,5	28	3/2-	16	3/2-	17	5/2-	15	3/2-	20	(1/2, 7/2) 3/2, 5/2

Die theoretischen Wirkungsquerschnitte sind fast gleich für die Spins 3/2 und 5/2 oder für 1/2 und 7/2. Die gemessenen partiellen Wirkungsquerschnitte für die angeregten Niveaus oberhalb von 700 keV sind alle mit der Annahme 3/2 oder 5/2 verträglich. Für das 1060 keV-Niveau käme auch 1/2 oder 7/2 in Frage. Über die Parität kann nichts ausgesagt werden.

IV. ⁷⁵As (p,n) ⁷⁵Se. Der Spin des Grundzustandes von ⁷⁵As beträgt 3/2–. Es werden somit durch s-, p- und d-Protonen Niveaus im Compoundkern mit Spins $J \leq 4$ angeregt. ⁷⁵Se besitzt im Grundzustand den nach dem Schalenmodell anomalen Spin 5/2+; sein grosses positives Quadrupolmoment von Q=1,1 barns deutet auf eine starke Kopplung zwischen Protonen und Neutronen.

Der erste angeregte Zustand von 110 keV wird durch die (p,n)-Reaktion direkt oberhalb von seiner Schwelle nicht oder nur sehr schwach angeregt⁴). Sein Spin beträgt deshalb mindestens 7/2. Es liegt nahe, diesen Zustand mit dem nach dem Schalenmodell zu erwartenden Grundzustand von 7/2 + oder 9/2 + zu identifizieren. Umgekehrt macht sich der zweite angeregte Zustand von 285 keV bei der Schwellenmethode stark bemerkbar; sein Spin ist deshalb wahrscheinlich 3/2 oder 5/2. Aus den Wirkungsquerschnitten kann nach Tabelle 15 nicht zwischen 3/2 und 5/2 unterschieden werden.

Bei jeder vernünftigen Annahme für die Spins der angeregten Zustände wird der experimentelle partielle Wirkungsquerschnitt für die Anregung des 285 keV-Niveaus zu gross. Es ist nicht ausgeschlossen, dass bis zu 20% der 285 keV-Linie der Reaktion 75 As $(p,p'\gamma)^{75}$ As angehört; der Wert liegt also noch knapp innerhalb der Fehlergrenze.

Tabelle 15

Vergleich der relativen partiellen Wirkungsquerschnitte der Reaktion 75 As $(p,n)^{75}$ Se mit der Theorie. Die Zahlen in den Klammern bei den experimentellen Werten sind unter der Annahme berechnet, dass 20% der 285 keV-Linie aus der Reaktion 75 As(p,p') stammen. Totaler Wirkungsquerschnitt $\sigma_t=78$ mbarns

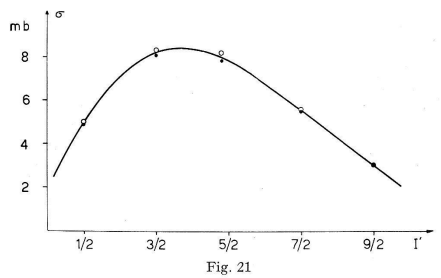
Niveau	$\sigma_{ m exp}$			$\sigma_{ m re}$	nach	Wahrscheinlicher			
keV mbarns		$\sigma_{ m rel}$	I	σ	I	σ	I	σ	Spin
0	_	_	5/2+	76	5/2+	100	5/2+	112	5/2+
110	4,5	24(35)	7/2+	38	9/2+	38	9/2+	37	9/2+ (7/2+)
285	19(13)	100(100)	3/2-	100	5/2-	100	5/2-	100	3/2-, 5/2-
420	8	42(62)	5/2-	88	3/2+	81	7/2-	62	3/2, 5/2, 7/2
615	9	47(70)	7/2-	54	5/2+	72	5/2+	81	3/2, 5/2, 7/2
670	2,5	13(19)	1/2-	51	1/2+	46	1/2-	56	1/2-?
750	5	26(38)	5/2+	86	7/2+	44	7/2+	44	7/2 ?
860	5	26(38)	5/2-	71	5/2-	75	7/2-	41	7/2 ?
1030	7,5	40(58)	5/2+	76	3/2+	61	5/2+	66	1/2, 3/2, 5/2, 7/2
1250	4,5	24(35)	3/2+	65	3/2-	68	3/2-	71	

Umgekehrt liegt der Fall beim Niveau von 670 keV, dessen partieller Wirkungsquerschnitt sehr klein ist. Auch wenn man annimmt, dass sein Spin 1/2– beträgt, wird der experimentelle Wert zu klein. Ein sehr grosser Spin für dieses Niveau scheint ausgeschlossen, da es über das 285 keV-Niveau zerfällt. Nach dem Schalenmodell und dem Vergleich mit den benachbarten Kernen ist der p1/2-Zustand ungefähr 0,5–0,7 oberhalb des schalenmodellmässigen Grundzustands 9/2+ zu erwarten. Deshalb wurde dem 670 keV-Niveau der Spin 1/2– zugeordnet.

3. Diskussion

Beim Vergleich der Theorie mit dem Experiment zeigt es sich, dass die berechneten Wirkungsquerschnitte fast unabhängig von der Parität des Endzustands sind. Figur 21 illustriert dies sehr deutlich; es wurde mit den Spins $1/2 \pm$, $3/2 \pm$, ... $9/2 \pm$ bei gleicher Energie liegen. Die hier der ideale Fall einer (p,n)-Reaktion an einem Kern Z=34, A=75, mit Targetspin I=3/2- berechnet, bei dem im Endkern zehn Niveaus

Wirkungsquerschnitte sind innerhalb von 5% paritätsunabhängig. Auch mit dem Spin I' des Niveaus im Endkern variieren die partiellen Wirkungsquerschnitte nur langsam. Innerhalb der Messgenauigkeit von



Partieller Wirkungsquerschnitt in Funktion des Spins im Endkern. Targetkern $Z=34,\ A=75,\ {\rm Spin}\ I=3/2-;$ Protonenenergie 3,75 MeV, Neutronenenergie 2,0 MeV.

negativepositiveParität des Zustands im Endkern

10--20% ist es nicht möglich, zwischen I'=I und I'=I+1 zu entscheiden, falls die Neutronenergie $E_n \lesssim 1$ MeV ist. Der Grund dafür ist eine schwache Abhängigkeit der Verhältnisse der partiellen Wirkungsquerschnitte von der speziellen Wahl der Transmissionskoeffizienten T_l der Neutronen und Protonen; der wesentliche Term in Gl. (1) ist der statistische Faktor ε_{Il}^{J} $\varepsilon_{I'l'}^{J}$ (2 J+1). Qualitativ wären die Ergebnisse von den Tabellen 12–15 nicht wesentlich verschieden, falls man $T_l=T_0$ für $l\leq 2$, $T_l=0$ für l>2 angenommen hätte.

Die Spinbestimmung aus den partiellen Wirkungsquerschnitten ist in der Tat zuverlässiger als es die vielen fraglichen Approximationen bei der Bestimmung der Transmissionskoeffizienten vermuten lassen. Anderseits ist es auch kaum möglich, Aussagen über die Richtigkeit der verschiedenen Approximationen zu machen, es sei denn, die Messgenauigkeit könnte um eine Grössenordnung verbessert werden.

Mit zunehmender Anregungsenergie im Endkern, d. h. mit abnehmender Neutronenenergie, nehmen die experimentellen partiellen Wirkungsquerschnitte rasch ab. Die berechneten Werte zeigen systematische Abweichungen, indem sie teils rascher (56Zn), teils langsamer (75Se) abnehmen. Dies kann durch zwei Effekte erklärt werden:

1. Die Protonenenergie ist wegen der Targetdicke ungenau definiert, so dass über die Transmissionskoeffizienten gemittelt werden muss. Die für die Koeffizientenbestimmung gewählte mittlere Protonenenergie ergibt ungefähr die richtigen Werte für grosse Neutronenenergien, wo die Transmissionskoeffizienten nur langsam und linear mit der Energie variieren. Bei kleineren Neutronenenergien werden die so berechneten Werte zu klein.

2. Die nach dem Modell der starken Absorption berechneten Transmissionskoeffizienten für Protonen berücksichtigen nicht die Resonanzen des optischen Potentials. Dadurch wird die relative Bevölkerung der Compoundkernniveaus in Funktion von deren Spin J etwas verfälscht. Da das optische Potential eine S-Resonanz für A=68 liefert, die von den Experimenten bestätigt wird 48), ist es verständlich, dass gerade Zn und As die grössten systematischen Abweichungen zeigen.

ALBERT⁴⁹) hat mit dem IBM-Kode, den BJORKLUND und FERNBACH⁵⁰) für die elastische Streuung aufgestellt hatten, die totalen (p,n)-Wirkungsquerschnitte in Funktion des Atomgewichts A und der Protonenenergie E_p berechnet. Der IBM-Kode beruht auf einem optischen Potential mit Oberflächenabsorption und Spin-Bahn-Kopplung:

$$U = V \varrho(r) + W q(r) + \frac{\hbar^2 \lambda}{m_{\pi}^2 c^2} \frac{V}{r} \frac{d \varrho}{dr}, \qquad (11)$$

wo

$$\varrho(r) = [1 + \exp(r - R)/a]^{-1} ,$$

$$q(r) = \exp[-(r - R)^2/b^2] ,$$

$$R = r_0 A^{1/3} .$$
(11')

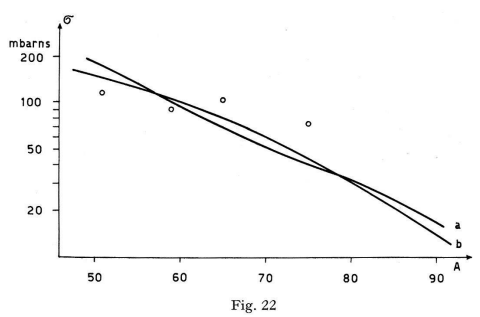
Bei einer Protonenenergie von 4 MeV betrugen die optimalen Parameter:

$$r_0 = 1,25 \cdot 10^{-13} \, \mathrm{cm}$$
 $V = 47 \, \mathrm{MeV}$ $a = 0,65 \cdot 10^{-13} \, \mathrm{cm}$ $W = 7,0 \, \mathrm{MeV}$ $b = 0,98 \cdot 10^{-13} \, \mathrm{cm}$ $(\lambda = 0,2)$

Diese Werte sind in guter Übereinstimmung mit den Werten, die aus den differentiellen Streuwirkungsquerschnitten und aus den Polarisationsmessungen erhalten wurden ⁵¹).

Figur 22 zeigt den Vergleich der von Albert erhaltenen totalen Wirkungsquerschnitte mit den nach dem Modell der starken Absorption berechneten, falls $V_{s.a.}=20$ MeV angenommen wird, was $K\approx 10^{13}$ cm⁻¹ entspricht. Die Übereinstimmung sowohl der beiden berechneten Kurven untereinander wie auch mit dem Experiment ist befriedigend. Dass man für das Modell der starken Absorption ein Potential im Kerninnern von $V_{s.a.}\approx 1/2$ $V_{\rm opt}$ einführen muss statt $V_{s.a.}\approx V_{\rm opt}$, erscheint plausibel.

Am diffusen Kernrand, wo die Anpassung zwischen äusserer und innerer Wellenfunktion stattfindet, sieht das Proton wegen K $a\approx 1$ einen Mittelwert zwischen dem Potential $V_{\rm opt}$ im Inneren und O, dem Potential ausserhalb des Kerns.



Totale (p,n)-Wirkungsquerschnitte für 4 MeV-Protonen in Funktion des Atomgewichts

a) optisches Potential⁴⁹); b) starke Absorption.

Die Kreise sind die experimentellen Werte, berechnet durch Summation über die partiellen Wirkungsquerschnitte; der partielle Wirkungsquerschnitt für den Grundzustand wurde an Hand der Tabellen 12–15 abgeschätzt.

Die finanziellen Mittel zur Durchführung dieser Arbeit wurden von der Kommission für Atomwissenschaft des Schweizerischen Nationalfonds zur Verfügung gestellt.

An dieser Stelle möchten wir Dr. H. Guhl für die Konstruktion und den Bau der elektronischen Apparatur danken. Die Herren P. Clavel, P. Jost und P. Sonderegger halfen bei den Messungen und Auswertungen tatkräftig mit; es sei ihnen dafür unser Dank ausgesprochen.

Literaturverzeichnis

- 1) P. L. Allan, Nucl. Phys. 10, 348 (1959).
- ²) O. E. Overseth, R. A. Peck, Phys. Rev. 115, 993 (1959).
- 3) J. W. Butler, K. L. Dunning, R. O. Bondelid, Phys. Rev. 106, 1224.
- 4) C. R. GOSETT, J. W. BUTLER, Phys. Rev. 113, 246 (1959).

- ⁵) R. M. Brugger, T. W. Bonner, J. B. Marion, Phys. Rev. 100, 84 (1955).
- 6) J. B. Marion, R. A. Chapman, Phys. Rev. 101, 283 (1956).
- 7) B. Lobkowicz, P. Marmier, Helv. Phys. Acta 32, 266 (1959).
- 8) W. Hauser, H. Feshbach, Phys. Rev. 87, 366 (1952).
- 9) H. H. Hughes, Report Amsterdam Conf. 1956.
- ¹⁰) J. E. Lynn, Nucl. Phys. 11, 646 (1959).
- ¹¹) F. Beck, Nucl. Phys. 9, 140 (1958).
- ¹²) R. G. Moore, Rev. Mod. Phys. 32, 101 (1960).
- ¹³) M. Ferentz, N. Rosenzweig, ANL-5324 (1955).
- ¹⁴) M. Martin, P. Marmier, J. de Boer, Helv. Phys. Acta 31, 435 (1958).
- ¹⁵) H. Guhl, Diss. ETH (1958).
- 16) D. Mäder, R. Müller, V. Wintersteiger, Helv. Phys. Acta 27, 3 (1954).
- ¹⁷) H. Guhl, B. Lobkowicz, P. Marmier, ZAMP 10, 430 (1959).
- ¹⁸) J. J. VAN LOEF, Diss. Utrecht (1955).
- ¹⁹) R. B. Day, Phys. Rev. 102, 767 (1956).
- ²⁰) H. Guhl, B. Lobkowicz, P. Marmier, Helv. Phys. Acta 31, 320 (1958).
- ²¹) P. H. Stelson, W. M. Preston, C. Goodman, Phys. Rev. 80, 287 (1950).
- ²²) W. W. Pratt, Phys. Rev. 95, 1517 (1954).
- ²³) B. B. Kinsey, G. A. Bartholomev, Phys. Rev. 80, 287 (1950).
- ²⁴) V. P. Adyasevich, L. V. Groshew, A. M. Demidov, B. N. Lutsenko, J. Nucl. Energy II, *3*, 325 (1956).
- ²⁵) T. H. Braid, Phys. Rev. 102, 863 (1958).
- ²⁶) J. W. Butler, C. R. Gosett, Phys. Rev. 109, 863 (1958).
- ²⁷) C. H. Paris, W. W. Buechner, Bull. Amer. Phys. Soc. 3, No. 1. (1958).
- ²⁸) J. B. Marion, R. W. Kavanagh, Phys. Rev. 104, 107 (1956).
- ²⁹) E. M. Bernstein, H. W. Lewis, Phys. Rev. 107, 737 (1957).
- 30) A. J. ELWYN, H. H. LANDON, S. OLEKSA, G. N. GLASOE, Phys. Rev. 112, 1200 (1958).
- ³¹) H. Daniel, Th. Mayer-Kuckuk, Z. Naturf. 12a, 363 (1958).
- ³²) F. B. Shull, A. J. Elwyn, Phys. Rev. 112, 1667 (1958).
- ³³) G. M. Temmer, N. P. Heydenburg, Phys. Rev. 104, 972 (1956).
- ³⁴) F. I. Boley, E. H. Thorndike, A. T. Moffet, Phys. Rev. 110, 915 (1958).
- 35) B. MILMAN, G. AMSEL, M. C. LOYAU, J. Phys. Rad. 20, 51 (1959).
- 36) K. Way, R. W. King, C. L. McGinnis, R. van Lieshout, Nucl. Level Schemes (1955).
- ³⁷) F. R. SMITH, N. B. GOVE, R. W. HENRY, R. A. BECKER, Phys. Rev. 104, 706 (1956).
- ³⁸) J. D. Prentice, K. G. McNeill, Phys. Rev. 107, 1041 (1957).
- ³⁹) N. Zeldes, Nucl. Phys. 2, 1 (1956).
- ⁴⁰) J. M. Blatt, V. F. Weisskopf, Theoretical Nuclear Physics (John Wiley & Sons, Inc., New York 1952).
- 41) H. Feshbach, M. M. Shapiro, V. F. Weisskopf, NYO-3077 (1953).
- ⁴²) J. R. Beyster, La-2099 (1957).
- ⁴³) H. S. KÖHLER, Nucl. Phys. 6, 161 (1958).
- 44) A. T. G. FERGUSON, G. C. MORRISON, TID-7547, p. 178 (1957).
- 45) G. TRÜMPY, TID-7547, p. 274 (1957).
- ⁴⁶) J. F. Perkins, S. K. Haynes, Phys. Rev. 92, 687 (1953).
- ⁴⁷) L. C. AAMODT, P. C. FLETCHER, Phys. Rev. 98, 1224 (1955).
- ⁴⁸) J. P. Schiffer, L. L. Lee, Phys. Rev. 109, 2098 (1958).
- ⁴⁹) R. D. Albert, Phys. Rev. 115, 925 (1959).
- ⁵⁰) F. BJORKLUND, S. FERNBACH, Phys. Rev. 109, 1295 (1958).
- ⁵¹) J. Saladin und P. Marmier, Helv. Phys. Acta *33*, 299 (1960).