Interner Bericht DESY F32-81/01 Januar 1981

7

1

- 2

ĩ

## MESSUNG DER DRIFTGESCHWINDIGKEIT UND DER ORTSAUFLUSUNG

### IN VERSCHIEDENEN GASGEMISCHEN

von

Klaus Kraski

. .....

DESY behält sich alle Rechte für den Fall der Schutzrechtserteilung und für die wirtschaftliche Verwertung der in diesem Bericht enthaltenen Informationen vor.

۲

**\$** "

DESY reserves all rights for commercial use of information included in this report, especially in case of apply for or grant of patents.

"DIE VERANTWORTUNG FOR DEN INHALT DIESES INTERNEN BERICHTES LIEGT AUSSCHLIESSLICH BEIM VERFASSER." INHALTSVERZEICHNIS

**ZUSAMMENF**ASSUNG

DANKSAGUNI.

Inhaltsverzeichnis

**LITERATURVERZEICHNIS** 

85

86

87

1 L EINLEPTUNG 2 DIE FUNKTIONSWEISE EINER DRIFTKAMMER \_\_\_\_\_\_ 8 3. DIE GASVERSTäRKUNG 12 THEORIE: DRIFTGESCHWINDIGKEIT UND ORTSAULLÖSUNG \_4. 41 Die Transportkoeffizienten 12 4.2. Die Ortsauflosung 21 28 5. KRITERIEN FÜR DIE WAHL DES KAMMERGASES 5 a Die Gasverstärkung als Kriterium 28 5.b. Photonenabsorption durch toschgase 29 5 c Feldunabhängige briftgeschwindigkeit 31 32 5 d Verhaltnis zwischen Driftgeschwindigkeit und Diffusion 6. DER EXPERIMENTELLE AUFBAU UND DIE MEBERGEDNISSE - 33 [6] L. Der mechanische Aufbau der Driftkammer 33 39 62. Die Meßungen mit dem Elektronenstrahl am DESY 41 6.2.1 Die Meßung der Ansprechwahrscheinlichkeit 46 62.2 Die Driftgeschwindigkeits McBung 6.3 Eine Funkenstrecke als Primarelektronenquelle 52 -63 6.3.1 Die Meßung der Draftgeschwindigkeit 66 6.3.2 Die Meßung der Ortsauftosung 67 633 Vergleich der beiden Methoden 6.3.4 Die Ortsauflösung in Abhängigkeit von der Driftstrecke 72 77 635 Feldslärkeabhängigkeit der Ortsauflösung 6.3.6 Putshohemmeßung und abschließende Bemerkungen 80 Inhallsverzeichnis

In der Hochenergiephysik werden Experimente durchgeführt, die Aufschluß über die Struktur der Materie geben sollen. Dabei werden im allgemeinen die verschiedensten physikalischen Großen (z. B.: Masse, Impuls) der an einer Reaktion beteiligten Teilchen gemessen Der Impuls von geladenen Teilchen kann durch den Ablenkwinkel in einem Magnetfeld bestimmt werden bazu benötigt man Detektoren, die die Teilchenbahn rekonstruieren können. Ein solcher Ortsdetektor ist die Driftkammer.

Die Driftkammer wird schon seit einigen Jahren als Ortsdetektor eingesetzt. Davor wurde die optische Funkenkammer für diesen Zweck benutzt Die Vorteile der Driftkammer gegenüber der Funkenkammer liegen vor allem im schnelleren Zugriff zu den Meßdaten Aber auch die hohere Ortsauflösung und die Verarbeitung höherer Zählraten zeichnen eine Driftkammer aus.

Die Bestimmung des Ortes mit einer Driftkammer geschieht durch die Messung der Driftzeit bei bekannter Driftgeschwindigkeit. Sehr genaue Zeitmessungen und die genaue Kenntnis der Driftgeschwindigkeit führen zu einer hohen Ortsauflösung

In dieser Arbeit wurde die Driftgeschwindigkeit und die Ortsauflösung für verschiedene Gasgemische gemessen. Es werden zwei Methoden zur Bestimmung der Driftgeschwindigkeit beschrieben. Mit diesen Methoden sind im Verlauf der Arbeit eine Reihe von Gasgemischen auf das Verhalten der Driftgeschwindigkeit bei unterschiedlichen elektrischen Feldstärken in der Driftkammer untersucht worden

Des weiteren wurde die Ortsauflösung in Abhängigkeit der Driftstrecke gemessen und mit Meßdaten aus der Literatur und mit der Theorie verglichen. Die Abhängigkeit der Ortsauflösung von der elektrischen Feldstärke in der Driftkammer soll in einer weiteren Untersuchung Aufschluß über den Einfluß der Diffusion geben.

Bevor mit der Beschreibung der Experimente und der Meßresultate begonnen wird, sollen emige theoretische Grundlagen, die für das Verständnis der Funktionsweise einer Driftkammer wichtig sind, erarbeitet werden. Die Driftkammer ist mit einem Gas gefüllt, auf dessen Zusammensetzung noch in einem späteren Kapitel näher eingegangen werden soll. Durchfliegt ein Teilchen dieses Gas, so entstehen durch Ionisation fonenpaare entlang der Teilchenspur. Die Elektronen wandern unter dem Einfluß eines elektrischen Feldes E, das in der Kammer herrscht, in Richtung zur Anode, die Ionen zur Kathode. Nach einer Gasverstärkung in der Nähe der Anode werden die Elektronen dann als Impuls nachgewiesen. Der Prozeß der Gasverstärkung wird in einem getrennten Kapitel näher behandeit, da er die Voraussetzung für die Auslese der Elektronenpulse schafft

Das elektrische Feld wird durch Anlegen einer Hochspannung an den Kathoden – Ebenen erzeugt. Die Kathoden – Ebenen können aus Drähten oder aus Streifen bestehen (Abb.1,2). Für die Anode wird ein dünner Draht verwendet, der zwischen die Hochspannungsebenen gespannt wird. Er kann aber auch am Ende eines Driftraumes angebracht werden. Die Elektronen wandern mit einer von der Feldstärke und dem Kammer-Gasgemisch abhängigen Driftgeschwindigkeit zum Signaldraht.

Um eine lineare Beziehung zwischen der Driftzeit und dem Ort eines Teilchdurchgangs zu erhalten, benötigt man eine konstante Driftgeschwindigkeit. Es gibt Gase bzw. Gasgemische, die ab einer für sie charakteristischen Fendstärke dies erfüllen; in ihnen ist die Driftgeschwindigkeit nur bei kleinen Feldstärken von der Feldstärke abhängig (Abb, 3).





#### Abb. 1 : Schemalische Darstellung einer Driftkammer

Im Folgenden soll nun ausgeführt werden, wie es zu einer konstanten Driftgeschwindigkeit kommen kann, obwohl das elektrische Feld steigt:

Im E-Feld wird ein Elektron beschleunigt (F = ma = -eE) (m: Masse des Elektrons; a: Beschleunigung; e: Elementarladung). Da der Driftraum mit Gas gefüllt ist, stößt das Elektron nach einer gewissen Zeit mit einem der Gasmoleküle zusahmen und verliert so einen Teil (oder seine gesamte) Bewegungsenergie.



Abb. 2: Prototyp einer Streifenkamer



3

Abb. 3: Die Driftgeschwindigkeit in Mathau

Ein Maß für die Anzahl der Stöße ist der differentielle Wirkungsquerschnitt. In Abb 4 ist ein typischer Verlauf dieses Wirkungsquerschnitts aufgetragen gegen die Elektronenenergie (die Berechnung erfolgt nach einer Parametrisierung von ref.(1)).

Die Größe des Energie erlustes hängt unter änderem von der Gaszusammensetzung ab bei einem inelastischen Stoß kann das Elektron praktisch seine gesamte Bewegungsenergie verlieren, die sich z. B. als Schwingungs- bzw. Istationsenergie des Gasmoleküls wiederfindet; bei einem elastischen Stoß kann das Elektron nur einen bestimmten kleinen Teil seiner Energie abgeben (als Vergleich: Zusammenstoß zweier sehr unterschiedlich grober Billardkugeln). In jedem Fall wird das Elektron nach einem Stoß durch das elektrische Feld wieder beschleunigt bis der nächste Stoß stattfinlicht usw.

Durch den steigenden Wickungsquerschnitt besitzen die Elektronen auch bei steigendem E-F-ld eine nähezu feldstärkeunabhängige Driftgeschwindigkeit.



Abb. 4: b., differentielle Wirkungsquerschnitt

als Funktion der Elektronenergie für Argon -Methan-Gem

Die Strecke, die ein Llektron zwischen zwei Stößen zurücklegt, bezeichnet man als die mittlere freie Weglänge. Man unterscheidet dabei noch zwischen einer mittleren freien Weglänge zwischen zwei inelastischen Stößen  $I_{\rm in}$  und einer mittleren freien Weglänge zwischen zwei elastischen Stößen  $I_{\rm e}$ 

Es ist somit klar, daß die Anzahl der Moleküle pro Einheitsvolumen für die Elektronenbewegung in einem Gas eine große Rolle spielt. Diese Größe ist durch die Loschmidt Kahl, dem Druck und der Temperatur gegeben:

$$N = N_0 \frac{p - 273}{760 - T}$$
(2.1.)

 $N_0=2,687-10^{10}~Molekale.'cm^3.$  Der Druck ist dabei in Torr, die Temperatur in Kelvin anzugeben

Die Elektronenbewegung wird also nicht nur allein durch das elektrische Feld beeinfhißt, sondern auch Druck und Temperatur sowie die Gaszusammensetzung spielen eine wesentliche Rolle.

Ein Elektron, das sich in einem Driftraum bewegt, besitzt keine konstante Momentaugeschwindigkeit, da es läufend durch Stöße mit den Gasmoleküten abgebreinst und durch das elektrische Feld beschleunigt wird. Dagegen kann die mittlere Driftgeschwindigkeit darchaus eine konstante Große sein, auch für unterschiedhohe Feldstarken.

Es solt nun gezeigt werden, wie man aus den Meßdaten einer Driftkammer den Ort x bestimmen kann. Danach wird dann beschrieben, welche Auforderungen an eine Driftkammer gestellt werden missen, mit der man die Driftgeschwindigkeit messen will.

Will man den Ort x eines Teilehendurchgangs bestimmen, so muß zunächst, z B. mit einem Szintiflationszähler, der Zeitpunkt t<sub>0</sub> des Teilehendurchgangs festgehalten werden. Die durch Ionisation erzeugten Elektronen wandern aufgrund des E. Feldes zur Anode, die sie zur Zeit t<sub>1</sub> erreichen. Mit t<sub>D</sub> bezeichnet man die Driftzeit und bei bekannter Driftgeschwindigkeit v<sub>0</sub> laßt sich x berechnen

$$\mathbf{x} = \int_{-1}^{1} \mathbf{v}_{\mathbf{D}} \, \mathrm{d}\mathbf{I} \tag{2.2.}$$

Für eine konstante Driftgeschwindigkeit vereinfacht sich diese Relation

$$\mathbf{x} = \mathbf{v}_{\mathbf{b}} \begin{pmatrix} \mathbf{t}_{\mathbf{1}} & \mathbf{t}_{\mathbf{0}} \end{pmatrix} \tag{2.3.}$$

Man erhält dann eine lineare Orts - Driftzeit -Beziehung

In dieser Arbeit soll mit einer Driftkammer aber nicht der Ort x, sondern die Driftgeschwindigkeit gemessen werden. Um dieses auch bei kleinen Feldstarken zufriedenstellend zu erreichen, benötigt man im Driftraum ein sehr homogenes Feld, da sich die Driftgeschwindigkeit bei Inhomogenitäten in diesem Feldstärkebereich ändern kann.

Die Feldstärke für Driftkammern, bei denen die Hochspamming für das E Feld an Streifen angelegt ist (z.B. PLUTO-Driftkammern zum Myon Nachweis innter einem Hadronenabsorber), ist in Abb. 5+6 zu sehen Es treten dort größere Feldinhomogenitäten auf. Diese sind für die Messung der Driftgeschwindigkeit vor altem bei kleineren Feldstärken, nicht geeignet.

Der Aufbau einer Driftkammer mit einem homogenen elektrischen Feld im Driftraum ist in Kapitel 6.1. beschrieben.

Experimentell geht man folgendermaßen vor

In dem Bereich, in dem keine Inhomogenitäten im E Feld auftreten, werden an zwei Orten  $x_1$  und  $x_2$  Teilchen durch die Kammer geschickt und die entsprechenden Diffzeiten  $t_1$  und  $t_2$  gemessen. Mit:









$$v_D = \frac{x_2 - x_1}{t_2 - t_1}$$

berechnet sich dann die Driftgeschwindigkeit.

In Kapitel 2 wurde schon darauf hingewiesen, daß die Gasverstärkung der wichtigste Prozeß überhaupt beim Betrieb einer Driftkammer ist. An einem kleinen Beispiel soll erläutert werden, warum die Gasverstärkung benötigt wird. Anschließend soll der Einfluß von physikalischen Größen, wie Druck und Temperstur diskutiert werden.

Werden bei einem Teilchendurchgang etwa 50 Elektronen erzeugt, so bilden diese Ladungsträger ein Signal der Größe:

$$V = \frac{h e}{C}$$
(3.1.)

Für n = 50 und einer typischen Kammerkapazität von 10 pF erhält man ein Signal von 0,8  $\mu$ V Größe. Das liegt weit unter jeder Nachweisschwelle und auch ein Verstärker kann keine Abhilfe schaffen, da diese Signalgröße die Größenordnung des Eigenrauschens des Verstärkers hat. Man benötigt also inchr Elektronen, und genau die sollen durch die Gasverstärkung am Signaldraht entstehen.

Wird am Signaldraht eine positive Spannung angelegt, so folgt die resultierende Feldstärke einem 1/r-Gesetz:

$$\mathbf{E} = \frac{\mathbf{C}\mathbf{V}_0}{2\pi\epsilon_0 r} \tag{3.2.}$$

Befindet sich ein Elektron im Punkt X (Abb. 7), so wird es zum Signaldraht hin beschlennigt. Da die Feldstärke zum Signaldraht hin stark ansteigt (Abb. 8), wird die Beschleunigung umso größer, je mehr sich das Elektron dem Signaldraht nähert.



Durch die Beschleunigung wird die Energie des Elektrons so groß, daß es selber lonenpaare erzeugen kann. Diese neu gebildeten Elektronen werden auch im E-Feld beschleunigt und können ihrerseits wieder neue lonenpaare bilden, usw. Es entsteht die Gasverstärkung (Lawinenvervielfachung) und wie man gesehen hat, ist sie auch

8

(2.4.)

notwendig um ein genügend großes Signal am Signaldraht zu erhalten.

Geht man wieder von 50 Ionenpäären aus und nimmt eine Gasverstärkung von  $10^6$  an, so erhält man rein rechnerisch ein Signal von etwa 15 mV, das zwar noch verstärkt werden muß, sich dann aber ohne weiteres weiterverarbeiten läßt.

Um den Signaldraht herrscht ein radialsymmetrisches Feld. Es ist veräntwortlich für die Gasverstärkung. Diese sollte so groß sein, daß am Signaldraht ein Signal mit ausreichend hoher Pulshohe vorhanden ist. Allerdings darf die Gasverstäckung auch nicht so groß werden, daß eine permänente Entladung zwischen Signaldraht und dem Kathodemmaterial auftritt.

Ist die Anzahl der bei der Gasverstärkung gebildeten Ladungsträger proportional zu den primären Ladungsträgern, so spricht man vom Proportionalbereich, in dem die Driftkammer dann arbeitet. In diesem Bereich kann auf die Art der Primärtentehen geschlossen werden. Dies ist im beschränktem Proportionalbereich nicht mehr möglich.

Im Geiger-Bereich kommt neben der oben beschriebenen Gasverstärkung noch Vervielfachung durch Photoeffekt. Dabei kann es zu selbstständigen Entladungen kommen, die zu großen Totzeiten der Driftkammer führen. Dies ist aber micht erwünscht,sodab die Driftkammer micht im Geiger-Bereich arbeiten sollte.

Eine Driftkammer kann also nur im Proportional- bzw. im beschränktem Proportionalbereich betrieben werden.

Bezeichnet man mit no die Anzahl der Elektronen an einer gegebenen. Stelle x, so vergrößert sich diese Anzahl nach einem Weg dx um:

$$d \mathbf{u} = \mathbf{u}_{\mathbf{0}} \cdot \mathbf{\alpha} \cdot \mathbf{d} \mathbf{x} \tag{3.3.}$$

 $dn : n_0 = \alpha dx$ 

a ist das Reziproke der mittleren freien Weglänge und heißt erster Townsend Koeffizient Er ist ein Maß für die erzeugten Ionenpääre pro Einheitsdriftstrecke, a ist eine Funktion des Ortes, da sich mit dem Abstand zum Signaldraht auch die elektrische Feldstärke, und damit die Primarelektronenenergie ändert.

$$\mathbf{\alpha} = \mathbf{\alpha}(\mathbf{x}) - \mathbf{\alpha}(\mathbf{E}) \tag{3.4.}$$

 $\alpha/p$  ist für Edelgase in Abb.9 gegen die reduzierte Feldstärke E/p aufgetragen Man erkennt deutlich die Feldstärkeabhängigkeit Integration von Gleichung (3.3.) ergibt:

$$M = n_2 n_0 = \exp\left\{ -\frac{x_0}{f_0} \alpha(x) dx \right\}$$
(3.5.)

x2-x1 ist die Strecke, auf der die Gasverstärkung stattfindet.

In ref.2 ist M explizit berechnet worden. Hier soll nur das Ergebnis dieser Rechnung angegeben werden:

$$M = \exp(a(\sqrt{2}kNE_u)) \sqrt{\frac{V_u}{V}} (\sqrt{\frac{V_0}{V}} - 1))$$
(3.6.)

k: gasspezifische Konstaute

N: Anzahl der Moleküle pro Einheitsvolumen

E.: "kritische Feldstärke", bei der die Gasverstärkung einsetzt

a: Signaldrahtradius

Vo: Signaldrahtspannung

C: Kannierkapazität

 $V_T$  : Einsatzspannung für die Gasverstärkung

Mit der Annahme, daß  $V_0$  sehr viel größer ist als  $V_T$ , wird der Exponent abhängig von der Ladung Q. CV<sub>0</sub>: (V<sub>T</sub> ~ 20 V; V<sub>n</sub> ~ 2000 V)

$$\mathbf{M} = \exp(2\sqrt{\frac{-\mathbf{k}N^{\alpha}\alpha}{2\pi\epsilon_{0}V_{T}}}\mathbf{V_{0}})$$
(3.7.)

$$M = \exp \left\{ 2 \sqrt{\frac{1.N^{-1}}{.1\pi^{2} o^{2} E_{a}}} \right\} \exp(CV_{a})$$
(3.8.)

M steigt also exponentiell mit der Ladung  $Q=CV_0$  pro Einheitslänge Wie man weiter aus Gleichurg (3.8.) sieht, ist die Gasverstärkung noch proportional zu exp(vN) Dem entspricht (Gleichung(2.1.)) einer Proportionalität zu exp(vp/T). Die Gosverstärkung ist also sowohl druck , als auch temperaturabhungig Eine Temperaturanderung von 1 °C hat so zum Beispiel eine Anderung des Gasverstarkungsfaktors M von etwa 0,6 % zur Folge.

Das Ansteigen des Gasverstarkungsfaktors durch Erhöhen der Signaldrahtspannung kann meht behebig erfolgen Dabei wurde die Driftkammer den beschraukten Proportionalbereich verlassen und in den Geiger Bereich übergehen Bei zu großem M spielen, wie schön erwähnt, Sekundarprozesse, wie z.B. Photoemission, eine wesentliche Rolle Diese konnen Sprühen oder gar zu Funkenüberschlagen in der Fammer führen und sie zerstören. So wurde eine phanomenologische Grenze für die Gasverstärkung in einer Driftkammer durch die Rather Beziehung ax. - 20 festgelegt Die Driftkammer arbeitet dahn im beschränkten Proportionalbereich.



Abb. 9: 9/p als Funktion der reduzierten feldstärke E/p für Edelgase

Nachdem im letzten Kapitel der Prozeß der Gasverstärkung im Signaldrahtnähe beschrüchen wurde, soll in diesem Kapitel näher auf die Bewegung der Elektronich im Driftraum eingegangen werden. Da bei einer genauen Driftzeitmes, ung und einer genauen Kenntnis der Driftgeschwindigkeit einer hohe Ortsauflösung erreicht wird, sollen dann anschließend die Prozeite, die die Ortsauflösung begrenzen, diskutiert werden.

#### 4.1.; DIE TRANSPORTKOLFFIZIENTEN

In diesem Kapitel worden die Driftgeschwindigkeit und die Elektronenmobilität in Gasgemischen besprochen. Die Diffusion, die ebenfalls zum Transport der Elektronen beiträgt, soll erst im nächsten Kapitel näher beschrieben werden, da sie mit anderen Prozeßen die Ortsauflösung begrenzt

Ausgangspunkt ist die Definition<sup>(i)</sup> :

$$\mathbf{v}_{\mathbf{D}} = \int_{0}^{\mathbf{E}} \mathbf{v} \cos(\omega) \mathbf{F}(\epsilon, \omega) \, \mathrm{d}\epsilon \qquad (4.1.)$$

vp Driftgeschwindigkeit

v: mittlere Geschwindigkeit ( $v = \sqrt{2\epsilon}/m$ )

 $F(\varepsilon,\omega)$ :Energieverteilung funktion

ε.Elektronenenergie

w:Streuwinkel der Elektronen mit den Gasmolekülen

Um nun die Gleichung (d.)) etwas zu vereinfachen, sollen zunächst Lösungen für  $F(\epsilon,\omega)$  angegeben werden, und deren Abhängigkeit vom Druck und der Temperatur untersucht werden

Die Verteilungsfunktion  $F(\epsilon,\omega)$  läßt sich als Reihenentwicklung schreiben<sup>(4)</sup>

Für den Fall, daß sich kein Magnetfeld in der Kammer befindet, genügen zur Reihenentwicklung nur die beiden ersten Terme Falund Fa

$$F(\varepsilon,\omega) = F_0(\varepsilon) + F_1(\varepsilon) \cos(\omega)$$
(4.2.)

Liegt zusätzlich noch ein Magnetfeld vor, so kommen zu diesen beiden Termen noch zwei weitere hinzu. Dieser Fall soll aber hier nicht weiter beträchtet werden. In den Experimenten werden auch keine Magnetfelder eingesetzt.

Es ist einfacher, die einzelnen Terme F<sub>0</sub> und F<sub>1</sub> zu berechnen, als direkt eine Lösung für F( $\epsilon,\omega$ ) auzugeben, das ganz allgemeine Ergebnis lautet<sup>(1)</sup>

$$F_{0}(\varepsilon) = C \sqrt{\varepsilon} \exp \left\{ -\frac{\delta}{\int_{0}^{\varepsilon} \frac{3\Lambda(\varepsilon)\varepsilon d\varepsilon}{(\varepsilon E I_{\varepsilon}(\varepsilon))^{\omega} + 3\Lambda(\varepsilon)\varepsilon kT}} \right\}$$
(4.3.)

Bezeichnungsweise:

 $\Lambda$  mittlerer Energieverlust eines Elektrons bei einem Stoß mit einem Gasmolekul

Elektronenenergie

 $I_e(\epsilon)$ :mittlere freie Weglänge

T: Temperatur

k Bollzmann Konstante

C:Normierungskonstante

Elektrische Feldstärke

Die Energieverteilung der Elektronen in Gasen ohne elektrische Felder ist gut bekannt, es ist die Maxwell-Verteilung.

$$F_0(\varepsilon) = C \sqrt{\varepsilon} \exp(-\varepsilon/kT)$$
(4.4.)

Der Übergang von Gleichung (4.3.) nach Gleichung (4.4.) ist einfach nachzuvoltziehen: für sehr kleine Feldstärken oder sehr holie Temperaturen gilt (ohne E. Feld wird der Term ( $cEl_e(r)$ )<sup>2</sup> ohnehm Null):

$$(eEt_{\varepsilon}(\varepsilon))^{2} \approx 3\Lambda(\varepsilon)\varepsilon kT \qquad (4.5.)$$

Damit wird das Integral zu:

10

$$\int \frac{\partial \Lambda(\epsilon)\epsilon d\epsilon}{\partial \Lambda(\epsilon)\epsilon kT} \simeq \epsilon \varphi' kT \qquad (4.6.)$$

Andererseits ist bei hohen Feldstärken der temperaturabhängige Term praktisch zu vernachle sigen(z.B. beim Betrieb einer Driftkammer: 200 V/cm  $\leq E \leq 1000$  V/cm sind typische Werte für die elektrische Feldstärke in einer Kammer):

$$(\text{eEl}_{\bullet}(\varepsilon))^2 \ge 3\Lambda(\varepsilon)\varepsilon h$$
 (4.7.)

man erhält dann für F<sub>u</sub>(...)

$$F_{\rm D}(\varepsilon) = C \sqrt{\varepsilon} \exp \left\{ -\int_{-1}^{\varepsilon} \frac{3\Lambda(\varepsilon)\varepsilon \,d\varepsilon}{(\varepsilon E I_{\bullet}(\varepsilon))^2} \right\}$$
(4.8.)

 $\Lambda(\varepsilon)$ beinhaltet sowohl den Energieverlust aufgrund der elastischen Stöße, wie auch den Energieverlust durch inelastische Prozeße Die Energieabgabe durch dastische Stöße ist sehr klein (=2m/M; m: Elektronenmasse; M.Malse des Gasmoleküls). Im Gegensatz dazu kann der Energieverlust bei melastischen Stößen sehr groß sein, da (abhängig von der Molekülgröße) unter Umständen sehr viele Schwingungs – bzw. Rotationsenergieniveau – angeregt werden können. Der Energieverlust wird durch eine Summe angegeben:

$$\Lambda(\varepsilon) = \sum_{h} \frac{\varepsilon_{h} I_{e}(\varepsilon)}{\varepsilon I_{h}(\varepsilon)}$$
(4.9.)

 $\mathbf{h}_{\mathbf{0}}$  und  $\mathbf{h}_{\mathbf{n}}$  sind die mittleren freien Weglängen zwischen zwei elastischen bzw. inelastischen Stößen. Der Index "h" deutet das "h-te" Energieniveau eines Moleküls an, das durch inelastische Stöße angeregt werden kann.

Noch einfacher liegen die Verhältnisse bei einatomigen Gasen (z.B. Argon), bei denen keine inelastischen Stöße (ausgenommen Elektronenanregung, ober die soll bei dieser Betrachtung nicht berücksichtigt werden) onftreten. Für diesen Fall kann  $\Lambda(\epsilon)$  einfach durch 2m/M ersetzt werden, und ist somit nicht mehr energieabhängig.

10

$$F_{0}(\varepsilon) = C \sqrt{\varepsilon} \exp \left\{ -\frac{6m}{M} \int \frac{\varepsilon d\varepsilon}{(\varepsilon El_{\bullet}(\varepsilon))^{2}} \right\}$$
(4.10.)

Weitere Vereinfachungen können nicht mehr gemacht werden; die mittlere freie Weglänge blobt energieabhängig. Differentiefter Wirkungs querschnitt und mittlers freie Weglänge haben eine Beziehung über die Gleichung:

 $\sigma_{\mathbf{e}}(\mathbf{\epsilon}) = -1/(\mathrm{NI}_{\mathbf{e}}(\mathbf{\epsilon})) \tag{4.11.}$ 

In Abb.10 ist die Energenabhängigkeit des differentiellen Wirkungsquerschnitts noch einmal verdeutlicht. Die Anzahl der Moleküle pro-Einheitsvolumen.Nist ener Funktion von Druck und Temperatur:





$$N = N_0 \frac{1}{760 \text{ T}}$$
 (4.12.)

Zusammen mit Gleichnog (4.10.) und (4.11.) erkennt man, daß  $F_0(\varepsilon)$  eine Funktion von p und T ist, da diese Größen in einer Exponentialfunktion stehen, ist die Abhangiglieit sehr stark:

$$F_0 \propto \exp(-p^2/T^2)$$
 (4.13.)

Für Argon ist  $F_0(\epsilon)$  nach Gleichung (4.10.) berechnet worden. Für  $I_0(\epsilon)$ wurde eine Parametrisierung nach ref.1 eingesotzt. In den Abb. 11 and werden die Abhängigkeiten von Druck und Temperatur deutlich; die Abhängigkeit von der Gektrischen Feldstärke wird in Abb. 12 herausgestellt.

Es wäre nun von Vorteil wenn nun  $F(\varepsilon,\omega)$  in Gleichung (4.1.) durch  $F_0(\varepsilon)$  ersetzt werden konnte Dabei soll zunächst Gleichung (4.2.) für  $F(\varepsilon,\omega)$  eingesetzt werden.

$$\mathbf{v}_{\mathrm{D}} = \int_{0}^{\varepsilon'} \{\mathbf{v} \, \cos(\omega) \mathbf{F}_{\mathrm{d}}(\varepsilon) + \mathbf{v} \, \cos^{2}(\omega) \mathbf{F}_{\mathrm{1}}(\varepsilon) \} \, \mathrm{d}\varepsilon \qquad (4.14.)$$

Die Mittelung über  $\cos(\omega)$  ergibt Null; die über  $\cos^2(\omega)$  ergibt 1/3; diese Mittelungen vereinfachen Gleichung (4.14.) erheblich, stellen aber noch nicht die endgültige Lösung dar:

$$\mathbf{v}_{\mathbf{p}} = \int_{0}^{\varepsilon'} \mathbf{v}/3 \mathbf{F}_{\mathbf{i}}(\varepsilon) \, \mathrm{d}\varepsilon \qquad (4.15.)$$

Durch Lösen der Bewegungsgleichung erhält man nach längerer Rechnung eine Beziehung zwischen  $F_0(\epsilon)$  und  $F_1(\epsilon)$ . Diese kann dann in Gleichung (4.15.) eingeschut werden<sup>(5)</sup>:

$$\mathbf{v}\mathbf{F}_{1} = -\mathbf{e}\mathbf{E}\mathbf{I}_{0} - \frac{\partial}{\partial \epsilon} (\mathbf{v}\mathbf{F}_{0}(\epsilon)) + \frac{\partial}{\partial \epsilon} \mathbf{F}_{0}(\epsilon)$$

Mit

$$\frac{\partial \mathbf{v}}{\partial \varepsilon} = 1/m\mathbf{v} \tag{4.17.}$$

folgt dann:

$$vF_{i}(\varepsilon) = -eEI_{e} \left\{ \frac{\partial}{\partial \varepsilon} vF_{0}(\varepsilon), -\frac{\partial}{\partial \varepsilon} 2F_{0}(\varepsilon) \right\}$$
(4.18.)

KAPITEL 4: Driftgeschwindigkeit und Ortsauflösung

16



Abb. 11: Die Energieverteilungsfunktion  $F_0\left(\varepsilon\right)$  als Funktion des Druckes, der Temperatur und der Elektronenenergie

Mit der Produkten und der Quotientenreget aus der Differentialrechnung ergibt sich schließlich.

$$vF_{1}(\varepsilon) = -\frac{\xi}{eEI_{\varepsilon}}(\varepsilon) \frac{\partial}{\partial \varepsilon} \left\{ \frac{F_{0}(\varepsilon)}{v} \right\}$$
(4.19.)

Dies kann nun in Gleichung (4.1.) eingesetzt werden und man erhält eine Beziehung zwischen der Driftgeschwinchgkeit  $v_0$  und der Verteilungsfunktion  $F_0(r)$ 

$$\mathbf{v}_{\mathbf{D}} = -\frac{2\pi^{2}}{12} \frac{\mathbf{e}\mathbf{E}}{\mathbf{m}} \int_{\mathbf{U}_{\mathbf{n}}} \mathbf{E}_{\mathbf{n}}(\mathbf{r}) \frac{\partial}{\partial \mathbf{r}} \left\{ \frac{\mathbf{F}_{\mathbf{n}}(\mathbf{r})}{\mathbf{v}} \right\}$$
(4.20.)

In diese Gleichung kann nun  $F_0(\epsilon)$  nach den Lösungen (4.3.), (4.4.), (4.8.) oder (4.10.) eingesetzt werden. Wahrend mit den Lösungen (4.3.), (4.4.) und (4.10.) v<sub>p</sub> nur numerisch mit einem Computer berechnet werden könn, erhält man mit der Annahme, daß  $F_0(\epsilon)$  eine Maxwell Verteilung ist, für kleine Feldstarken eine exakte Bezichung zwischen der Driftgeschwindigkeit und dem differentiellen Wirkungsquerschnitt. Diese Beziehung soll nun berechnet werden

Die Normierungskonstante C in Gleichung (4.4.) berechnet sich zu:

$$C \approx L'(kT)^3 - T(3/2)$$
 (4.21.)

so dab für  $F_0(\epsilon)$  gilt

$$F_{\theta}(\epsilon) = \frac{1}{(kT)^{3/2} \Gamma(3/2)} \forall \epsilon \exp(-\epsilon_2 kT)$$
(4.22.)

Die partielle Ableitung von  $(F_0(z), v)$  berechnet sich zu

$$\frac{\partial}{\partial \iota} \left( F_{0}(\iota)/\nu \right) = \frac{1}{(kT)^{3/2} \Gamma(3/2)} \sqrt{\frac{n}{2}} \frac{1}{N\sigma_{e}(\iota)} \exp\left(-\iota/kT\right) = (4.23.)$$

und die zu losende Gleichung für die Beziehung zwischen Driftgeschwindigkeit und differentiellem Wirkungsquerschnitt lautet

$$v_{\rm D} = 0.73 \frac{eE}{m(\rm kT)^{0.72} \Gamma(3.72)} \sqrt{\frac{m}{2}} = \int \frac{e^2}{N\sigma_e(e)} exp(-e-\rm kT) de = (4.23a_{\odot})$$

19

Nach der Parametrisierung von rof-1 kann für z 5 0,3 eV die

Energieabhängigkeit der nählleren freien Weglänge (des differentiellen Wirkungsquerschnitts) folgendermaßen separiert werden.

$$\mathbf{l}_{\mathbf{e}} = \mathbf{l}_{\mathbf{0}} \sqrt{\varepsilon} \frac{T}{\frac{1}{273}}$$
(4.24.)

l<sub>0</sub> ist dabei eine Konstante Damit folgt also.

$$v_{\rm D} = - \frac{\beta}{3\sqrt{2} (kT)^{3/2} + 1(3/2) 273 \sqrt{m}} \int \epsilon^{3/2} \exp(-\epsilon/kT) d\epsilon \qquad (4.25.2)$$

Das Integral läßt sich unt ref.17 lösen und man erhält als endgültiges Ergebnis.

$$\mathbf{v}_{\mathbf{b}} = \frac{2}{3\sqrt{2}} \frac{e \mathrm{E} \Gamma(\varepsilon, \varepsilon)}{1000}$$
(4.26.)

In dem Bereich, in dem diese Gleichung gilt ( $i \le 0.3$  eV), ist die Driftgeschwindigkeit proportional zum E Feld. Mit Gleichung (4.24.) and mit  $\sigma = 1/Nl_e$  fällt die Abhangigkeit von der Elektronenenergie weg

Weiterhin ist die Driftgeschwindigkeit umgekehrt proportional zu N, der Anzahl der Molekule pro Einheitvolumen. Mit Gleichung (4.12.) folgt dann:  $v_D$  ist proportional zur isomperatur und umgekehrt proportional zum Druck.

Das Verhalten der briftgeschwindigkeit bei unterschiedlichen Feldstärken kann nicht allein mit Gleichung (4.26.) beschrieben werden. Für sehr kleine Feldstacken (bei denen  $\epsilon > 0.3$  eV) ist nach Gleichung (4.26.) ein Ansteigen der Driftgeschwindigkeit mit zunehmender Feldstärke zu erwarten. Für größere Feldstärken ist Gleichung (4.26.) aber nicht mehr gultig da  $F_0(\epsilon)$  dann stark von der Maxwell Verteilung abweicht.

Aus der Struktur des Gaues läßt sich aber der Einfluß der elektrischen Feldstärke auf die Driftgeschwindigkeit verdeutlichen:

Bei einatomigen Gassen (z.B. Argon) fehlen Schwingungs- und Rotationsniveaus. Bei Stoßen mit solehen Gasatomen geben die Elektronen nur einen kleinen feil ihrer Energie ab (-2m/M), nehmen aber immer mehr Energie som E Feld auf Man erwartet also, daß die Driftgeschwindigkeit der Elektronen in solehen Gasen auch bei hoheren Feldstärken mit zunehmendem E-Feld ansteigt Bet mehratomigen Gasen geben die Elektronen ab einer für das Gasgemisch charakteristischen Feldstarke schr viel Energie durch inelastische Stöße mit den Gasmolekülen ab. Dabei werden Schwingungenss- bzw Rotationsenergieniveaus der Gasmoleküle angeregt Hinzu kommt, daß der differentielle Wirkungsquerschnitt mit zunehmender Elektronenenergie ansteigt Daraus ergibt sich eine kleinere mitllere freie Weglänge Die Elektronen können somit auch bei steigenden E Feld nur noch eine begrenzte Energie auf einer mittleren freien Weglänge aufnehmen.

Damit ergit sich zum Teil ein anderes Verhalten der Driftgeschwindigkeit als bei einatomigen Gasen: für kleine Feldstärken, bei denen die Energieaufnahme der Elektronen noch so gering ist, daß sie keine inclastischen Stöße mit den Gasmolekülen durchführen können, verhält sich die Elektronendriftgeschwindigkeit ähnlich wie bei einatomigen Gasen, sie wird mit zunehmender Feldstärke ansteigen Hei größeren Feldstärken wird jedoch durch des Ansteigen des differentiellen Wir kungsquerschnitts für inclastische Stöße mit den Gasmolekülen und durch den hohen Energieverlust die Driftgeschwindigkeit nicht mehr mit wachsender Feldstärke zunehmen. So kann es zu einer feldstärkeunabhängigen Driftgeschwindigkeit kommen. Diesen Effekt bezeichnet man als Gassättigung.

Steigt der Wirkungsquerschnitt sehr stark an, so kann es sogar vorkommen, daß die Driftgeschwindigkeit mit zunehmender Feldstärke wieder kleiner wird. Sie durchläuft dann ein Maximum, dessen Ausprägung und Höhe von der Gaszusammensetzung abhängt.

Aus dem eben Gesagten und aus Gleichning (4.25.) kann man also entrelimen

$$\mathbf{v}_{\mathbf{p}} \sim \mathbf{f}(\mathbf{E}, \mathbf{p}, \mathbf{T}) \tag{4.27.}$$

und für den Pall, daß Gassaltigung auftritt:

$$v_{\rm p} \sim f({\rm p},{\rm T})$$
 (4.28.)

Wie der genaue Verlauf der Driftgeschwindigkeit in Abhängigkeit von der elektrischen Feldstärke ist, soll im experimentellen Teil dieser Arbeit für verschiedene Gasgemische untersucht werden.

#### 4.2.; DIE ORTSAUFLöSUNG

Hei sehr genau bekannter Driftgeschwindigkeit und durch eine sehr genaue Zeitmessung erreicht die Driftkammer im Vergleich zu anderen Ortsdetektoren (z.B. Funkenkammer,Proportionalkammer) die beste Auflösung. Die Prozeße, die die Ortsauflösung bei einer Driftkammer begrenzen, sollen nun im einzelnen diskutiert werden. Die Ortsauflösung hangt im wesentlichen von vier Komponenten ab-

$$\sigma = \sqrt{\sigma_{sp}^2 + \sigma_{ton}^2 + \sigma_{diff}^2 + \sigma_{si}^2}$$
 (4.29.)

Auf diese vier Komponenten soll nun näher eingegangen werden.

a)Während des Prozeßes der primären Ionisation kann es zu einer Spurverbreiterung komen  $\sigma_{sp}$  stellt die Komponente dar, die durch diese Spurverbreiterung entsteht

Um diese Verbreiterung verstehen zu können, ist es sinnvoll zu fragen, was im einzelnen bei der primaren lonisation geschieht.

Es kann bei der primieren Ionisation zu inelastischen Stößen der geladenen Teilchen mit den Valenzelektronen der Atome kommen: es werden dabei positive Ionen und Elektronen gebildet. Dabei spielt das Kammergas eine größe Rolle, da die Iopisierungsenergien für ein Valenzelektron sehr unterschiedhich sein können. Dieser Prozeß reicht aber zur Beschreibung der primären Ionisation nicht aus. Daneben können noch Ionisation der inneren Schalen der Atomhüllen auftreten. Die bei einem anschließenden Übergang eines Elektrons aus einer höheren Schale in eine medrigere entstehe  $\gamma$ -Strahlung kann hauptsachlich an den Kathodenflächen einen Photoeffekt auslösen.

Werden bei einer lomsation den erzeugten Elektronen größsere kinetische Energien übertragen, so sind diese selber in der Lage, inelastische Stöße durchlauführen. Man bezeichnet so erzeugte Elektronen auch als  $\delta$ -Elektronen. Dieser Effekt trägt natürlich zur Spurbreite bei. Die Häufigkeit für eine solche Ionisation hängt stark von der Elektronenenergie ab, sie hat ein Maximum bei etwa 100 eV<sup>(6)</sup> In Abb. 13 ist ein Beispiel gezeigt, wie sich die gesamte Ionisation von der primaren Ionisation unterscheidet<sup>(2)</sup>



Abb. 13: Der Unterschied zwischen der gesamten und der primären Ionisation

> x-Achse: Elektronenenergie(e¥) y-Achse: spez. Ionisation (Ionenp./cm)

Da die  $\delta$ -Elektronen nur selten die Bewegungsrichtung des Primarteilehens besitzen, wird durch sie die Spurbreite vergrößert, die zum  $\sigma_{sp}$  fuhrt. Die Teilehenspurbreite hängt also von der Anzahl der  $\delta$ -Elektronen und ihrer Reichweite ab Die relative Anzahl der  $\delta$ -Elektronen mit der Energie  $E \ge E_0$  ist in einer Näherung durch eine modifizierte Bethe Hloch Formel gegeben:

$$N(E \le E_0) \sim \frac{KZ}{\Lambda\beta^2} \rho \alpha \left\{ \frac{1}{E_0} - \frac{1}{E_M} \right\}$$
(4.30)

- Z: Ordnungszahl des Atoms (~ Protonenzahl un Kern)
- A. Alommasse
- p Dichte des Kammergases
- d: Strecke, die das geladene Teilchen im Gasvolumen durchquert
- E<sub>N</sub> maximaler Energieübertrag

K Konstante

Fur eine höhere Dichte, d.h. mit steigendem Druck, nimmt die Reichweite der  $\delta$ -Elektronen zwar ab, aber nach Gleichung (4.30.) nimmt die Anzahl zu Aus diesen beiden Effekten ergibt sich eine Resultierende, die in Abb. 14 zu sehen ist.



 $\sigma_{sp}$  ist demnach eine Funktion des Druckes. Natürlich ist  $\sigma_{sp}$  unabhängig von der Driftstrecke x.

b)  $\sigma_{\rm lon}$  ergibt sich aus der Tatsache, daß die Elektronen nicht alle einzeln, sondern in größeren Verbünden (sogenannten Elektronen Clustern) den Signaldraht erreichen<sup>(3,7)</sup>  $\sigma_{\rm lon}$  ist abhängig vom Ort des Teichendurchgangs: Abb 15a,b zeigt, daß bei Teilchendurchgängen nahe am Signaldraht die einzelnen Cluster unterschiedlich größe Driftstrecken zurücklegen müssen, ehe sie zum Signaldraht gelangen. Bei längeren Driftstrecken ist dieser Effekt praktisch zu vernachlässigen. Dadurch ergibt sich bei kleinen Driftstrecken eine größere Ortsungenauigkeit, je näher der Teilchendurchgang am Draht hegt. Für Teilchendurchgänge mit der resultierenden Driftstrecke x=0 in der Kammer ist die Ortsungenauigkeit gegeben durch.

$$\sigma_{\rm ton} = \frac{1}{\sqrt{2} N'}$$
(4.31.)

In dieser Formel bezeichnet N' die mittlere Anzahl der primären Elektronen in einem Cluster.

Elektronen in einem Chister.



Neben der Ortsabhängigkeit ist  $\sigma_{\rm ion}$  noch abhängig von der Dichte  $\rho$  (vom Druck p) des Kammergasses, mit zunehmender Dichte steigt N' (Abb.16)<sup>(7)</sup>  $\sigma_{\rm ion}$  ist also sowohl orts – als auch druckabhängig.



c)Die Bewegung ohne äubere Einflüsse (z.B.elektrisches Feld) wird als Diffusion bezeichnet Dieser Effekt liefert ebenfälls einen Term zur Ortsauflösung und wird mit  $\sigma_{auff}$  bezeichnet.

Ausgangspunkt zur Berechnung von  $\sigma_{airr}$  ist die Diffusionsgleichung und deren Lösung:

$$\frac{\partial \mathbf{n}(\mathbf{x},t)}{\partial t} = \mathbf{D} \frac{\partial^2 \mathbf{n}(\mathbf{x},t)}{\partial \mathbf{x}^2}$$
(4.32.)

In dieser Form gilt die Diffusionsgleichung allerdings nur für den Fall, daß kein elektrisches Feld in der Kammer vorhanden ist. n(x,t)

KAPITEL 4: Driftgeschwindigkeit und Ortsauflösung

KAPITEL 4: Driftgeschwindigkeit und Ortsauflösung

beschreibt die Elektronendichte am Ort x und zur Zeit I; D ist der Diffusionskoeffizient. Gleichung (4.32.) sagt aus, daß sich die Elektronendichte n(x,t) mit der Zeit räumlich verändert, ohne daß äußere Kräfte (z.B. elektrisches oder magnetisches Feld) auf die Elektronenverteilung wirken. Die Lösung dieser Gleichung lautet.

$$n(\mathbf{x},t) = \frac{N}{\sqrt{4\pi D}t} \exp\left\{-\frac{\mathbf{x}^2}{4Dt}\right\}$$
(4.33.)

Man sieht, daß die Losung der Diffusionsgleichung einer Gaußischen Verteilung folgt. Demmach kann man auch gleich die halbe. Breite dieser-Verteilung angeben

$$\delta \mathbf{x} = \sqrt{2} \mathbf{D} \mathbf{t} \tag{4.34.}$$

Beim Betrieb einer Driftkammer herrscht im Driftraum aber immer ein elektrisches Feld, und so ist es sinnvoll eine Beziehung zwischen dem Diffusionskoeffizienten und der elektrischen Feldstärke herzuleiten.

In einem E. Feld ist der Inffusionskoeffizient definiert durch<sup>(i)</sup>

$$\mathbf{D} = \frac{\varepsilon}{1/3} \int \{\mathbf{l}_{\mathbf{e}}(\varepsilon) \mathbf{v} F(\varepsilon, \omega)\} d\varepsilon \qquad (4.35.)$$

 $F_0(\varepsilon)$  ist hier wieder der erste Term der Reihenendwicklung für die Energieverteilungsfunktion  $F(\varepsilon, \omega)$ .

In diese Gleichung kann nun  $F_0(\epsilon)$  wieder nach den beschriebenen Lösungen von Kapitel 4 i eingesetzt werden Die Rechnung mit der Maxwell-Verteilung verlauft ganz analog zur der, in der die Driffgeschwindigkeit als Funktion des differentiellen Wirkungsquerschnitts berechnet wurde (siehe dazu Kapitel 4.1.). Als Ergebnis erhält man:

$$D = \frac{E + V_B}{E E}$$
(4.36.)

Es muß noch einmal darauf hingewiesen werden, daß dieses Ergebnis nur für kleine elektrische Feldstarken (bei denen die Elektronenenergie  $\epsilon$   $\pm 0.3$  eV ist) gilt

Der Diffusionskoeffizient ist zwar umgekehrt proportional zum E-Feld, aber bei diesen Feldstärken ist v<sub>p</sub> ebenfalls noch feldstärkenbhängig.

Nachdem nun die Abhangigkeit des Diffusionskoeffizienten von der elektrischen Feldstarke untersucht wurde, soll jetzt der Anteil, der durch die Diffusion zur Begrenzung der Ortsauflösung beiträgt, berechnet werden Betrachtet man die Diffusion in einer Driftkammer, so ist t die Driftzeit vom Teilchendurchgang his zu dem Zeitpunkt, an dem die Elektronen den Signaldraht erreichen. I läßt sich durch die Driftstrecke x und der Driftgeschwindigkeit  $v_{\rm D}$  ausdrücken. Mit Gleichung (4.34.) erhält man dann für  $\delta x$ :

$$\delta \mathbf{x} = \sqrt{\frac{2\mathrm{D}\mathbf{x}}{\mathbf{v}_{\mathrm{D}}\,\mathrm{p}}} \tag{4.37.}$$

Per Definition gilt ( $\mu$  ist die Elektronenmobilität):

$$\mathbf{v}_{\mathbf{D}} = \boldsymbol{\mu} \mathbf{E} \tag{4.38.}$$

Somit ergibt sich schließlich:

$$\delta \mathbf{x} = \sqrt{\frac{2\mathbf{D}\bar{\mathbf{x}}^{-}}{\mu \mathbf{E}\mathbf{p}}}$$
(4.39.)

Betrachtet man n Elektronen, die am Teilchendurchgangsort xenstanden sind, auf ihrem Weg zum Signaldraht, so ist die Dispersion des k-ten Elektrons, das den Signaldraht erreicht, gegeben durch<sup>(11)</sup>:

$$\sigma_{\text{diff}} = \delta \mathbf{x} \sqrt{\left\{\frac{1}{2\ln n} - \frac{N}{m = k} - \frac{1}{m^2}\right\}}$$
(4.40.)

Da die Elektronik, die heute bei der Auslese einer Driftkammer normalerweise verwendet wird, schon auf die ersten am Signaldraht ankommenden Elektronen triggert, kann man zunächst einmal annehmen, daß k-1 ist Für  $n \rightarrow \infty$ , d.h. für sehr hohe Primärelektronendichten, gilt dann:

$$\frac{n}{m=k} \frac{1}{m^2} = \frac{n^2}{6}$$
(4.41.)

σ<sub>diff</sub> wird dann zu:

$$\sigma_{diff} = \frac{\delta_{i} \sigma}{\sqrt{\ln n}} \delta_{X} \qquad (4.42.)$$

Insgesamt wurde also festgestellt, daß die Diffusion orts- und druckabhängig ist. genau gesagt,  $\sigma_{airr}$  ist proportional zu  $\sqrt{x/p}$ . Außerdem ist  $\sigma_{dirr}$  noch schwach von der Primärelektronendichte abhängig;  $\sigma_{airr}$  ist proportional zu  $\sqrt{\ln n}$ . Daß dieser Anteil auch noch feldstärkeabängig ist, wurde durch die Berechnung des Diffusionskoeffizienten gezeigt.

.

d)Auch die Elektronik hat eine endliche Auflösung. Sie ist bedingt durch eine endliche Bandbreite der einzelnen Bauelemente. Dieser Anteil wird mit  $\sigma_{\rm el}$  bezeichnet. Welche Auswirkungen die Elektronik auf das Auflösungsvermogen hat, soll hier an einem kleinen Beispiel gezeigt werden:

ber Vielkanahmpulshöhenanalysator qVt-Model 3001 von LeCroy hat einen eingebauten TDC zur Zeitmessung Im t-mode des Vielkanals mit einer "full scale time" von 100 nsec belegt eine Zeitdifferenz zwischen zwei Impulsen von 100 nsec die Kanale 0 bis 255. Die Zeitauflösung pro-Kanal ergibt sich dann zu

Um nun auf die dazugehörige Ortsauflösung zu könnnen, benötigt man noch die Driftgeschwindigkeit v<sub>p</sub> der Elektronen im elektrischen Feld. Nimmt man au, daß diese bei typischerweise 5 cm/ $\mu$ sec fiegt, so erhält man.

$$\frac{\sigma}{\text{Kanal}} = \frac{\nu_{\text{b}} \, \text{dt}}{19,25 \, \mu \text{m/Kanal}} \qquad (4.44.)$$

Für diesen Fall ist also  $\sigma_{el} \sim 19,25 \ \mu m$  Es ist klar, dab  $\sigma_{el}$  unabhängig von der Driftstrecke und vom Druck ist. Durch die Umrechnung der Zeitauflösung in eine Ortsauflösung minimt  $\sigma_{el}$  mit steigender Driftgeschwindigkeit hineur zu.

Betrachtet man nun alle Komponenten und deren Abhängigkeiten von der Drüftstrecke, dem Druck und der elektrischen Feldstarke, so läßt sich schreiben.

$$\sigma(\mathbf{x},\mathbf{p},\mathbf{E}) = \sqrt{\sigma_{sp}^2(\mathbf{p}) + \sigma_{ton}^2(\mathbf{x},\mathbf{p}) + \sigma_{diff}^2(\mathbf{x},\mathbf{E},\mathbf{p}) + \sigma_{sf}^2} \qquad (4.29a_{\odot})$$

Bei der Wahl des Kammergases müssen nun alle Prozesse, die in den vorangegangen Kapiteli, beschrieben wurden, berücksichtigt werden. Sowerden an das Kammergas folgende Anforderungen gestellt, die noch im einzelnen beschrieben werden sollen.

a)Hohe Gasverstärkung am Signaldraht

b)Photonenabsorption durch ein Löschgas

- c)Konstante Driftgeschwindigkeit
- d)Hohe Driftgeschwindigkeit im Vergleich zur Diffusion

a)Beim Betrieb einer Driftkommer benötigt man die Gasverstärkung, um ein meßbares Signal zu erhalten. So ist es sicher von Vorteil, wenn die Anzahl der gebildeten Frimärelektronen groß ist. Aus Abb.17 ist zu erkennen, daß mit abnehmenden Zusätzen zu Argon der erste Townsend-Koeffizient bei gleicher elektrischer Feldstarke größer wird. In Kapitel 3 wurde die Urhängigkeit der Gasverstärkung vom ersten Townsend-Koeffizienten gezeigt:

$$\mathbf{M} = \mathbf{n}/\mathbf{n_0} - \exp\left\{ \int_{x_1}^{x_2} \sigma(\mathbf{x}) \, d\mathbf{x} \right\}$$

M ist dabei der Gasverstarkungsfaktor

So kann also angenommen werden, daß reines Argon eine höhere Gasverstärkung erzeugt als ein Gemisch aus Argon und einem mehratomigen Gas

Auch andere Edelgase Lönnen statt Argon verwendet werden, da nach Abb.18 die spezifische lonisation ab einer bestimmten elektrischen Feldstärke etwa bei allen Edelgasen gleich ist.





Abb. 18: Die Anzahl der gebildeten Ladungstrager pro cm in Edelgasen

Dadurch, daß man beim Betrieb einer Driftkammer auf die Gasverstärkung angewiesen ist, werden somit Edelgase bei der Wahl des Kammergases eine große Rolle spielen, um für die Gasverstärkung keine unnötig hohen Signaldrahtspannungen anlegen zu müssen.

Leider reicht em Edelgas als Kammergas allein nicht aus: während des Prozesses der Gasverstärkung bilden sich nebenbei auch angeregte Atome, die nur durch einen Strahlungsübergang in den Grundzustand übergehen konnen:

 $A^* - A + \gamma \tag{5.2.}$ 

Dies führt dann zum nächsten Punkt der Betrachtungen:

b) Ine minimale Energie der emittierten Photonen beträgt bei Argon etwa 11.6 eV und ist sommt großer als das erste fonisierungspotential des Kathodenmaterials (2 B Al ~ 3 eV; Cu ~ 7 eV). Die Folge wären Photoelektronen, die ihrerbeits wiederum eine Vervielfachung auslosen können Dieses Verhalten führt zu Fehlern in der Auswertung der Ausgangssignale einer Driftkammert schun bei mäßiger Gasverstärkung (M  $\sim 10^3 - 10^4$ ) tritt eine permanente induzierte Entladung auf. Die positiven Ionen wandern nur langsam zu den Kathodenflächen und bilden praktisch eine positive Raumladungswelke um den Signaldraht. Dadurch nimmt die maximal zu verarbeitende Zahlrate ab.

Um dennoch zu vernimfligen Ergebnissen bei der Meßung mit reinem Argon zu kommen, kann die Ausgangspulsbreite so gewählt werden, daß sie die zeitliche Lange der gesamten Mehrfachpulse hat Dieses Verfahren führt aber nur dann zu richtigen Ergebnissen, wenn das Photoelektronensignal zeitlich nach dem Driftelektronensignal erscheint. Dies ist aber nicht immed der Fall. Also braucht man andere Lösungen.

Mehratomige Gase können diese Photonen absorbieren. Diese Gase, meist sehr komplexe Moleküle, besitzen eine große Anzahl von Energieniveaus, die nicht durch einen Strahlungsübergang in den Grundzustand übergeführt werden können. Es sind dies Rotations – bzw. Schwingungsenergieniveaus. Mittels Photonenabsorption kann ein solches Molekül in ein hoheres Energieniveau angehoben werden.

Schon verhältnismaßig kleine Moleküle, wie z.B. Methan, sind in der Lage, Photonen mit einem relativ großen Energiespektrum zu absorbieren. (CH<sub>4</sub>: Energiebereich für Photonenabsorption: 7,9 eV bis 14,5 eV<sup>(10)</sup> So ist Methan also in der Lage, alle in Argon entstandenen Photonen zu absorbieren, sofern diese die erste lonisierungsenergie besitzen.

Diese wichtige Eigenschoff (sog. "löschen") besitzen viele organische Verbindungen (Kohlen-wasserstoffe, Alkohole, usw.), aber auch anorganische Stoffe (Kohlendioxid, Kohlenmonoxid, Bromfluorid, usw.) können Photonen mit einem relativ großen Energiespektrum absorbieren.

Weiterhin gibt es Stoffe, die das Energieangebot der Photonen zur Dissoziation verwenden Ein Vertreter dieser Gruppe ist das Äthylen  $(C_2H_4)$ , daß eine chemische Doppelbindung zwischen den beiden C-Atomen besitzt Diese Doppelbindung kann durch energiereiche Photonen entweder in eine chemische Einfächbindung, die einen energetisch günstigeren Zustand darstellt, übergeführt, oder gar ganz aufgebrochen werden, wobei dann zwei CH<sub>2</sub> Radikale entstehen.

Radikale können bei ihrer Neutralisation zwei verschiedene Reaktionsmechanismen durchlaufen:

1) sie können in einfache Moleküle rekombinieren.

2) sie können ungeweichlich große Komplexe bilden (Polymerisation) ( $CH_2$ -Radikale konnen beispielsweise zu Polyäthylen ( $CH_2$ )<sub>n</sub> polymerisieren.)

Aufgrund ihres Absorptionsvermögens für Photonen können solche Moleküle in entsprechend kleinen Mengen als Zusatz zu Edelgasen dienen, wobei sich das Verhalten der Driftkammer vollkommen ändert. Wichtig ist, daß nur sehr kleine Mengen als Zusatz verwendet werden können, da die Endprodukte nach der Polymerisation im allgemeinen feste Stoffe sind, die sich an den Potenialstreifen bzw. - drähten oder am Signaldraht ablagern können.

lsobutan kann ebenfalls in kleinen Mengen als Zusätz zu Edelgasen verwendet werden. Gegenüber Methan ist es schon ein relativ großes Molekül, und ist daher in der Lage, ein noch größeres Photonenenergiespektrum zu absorbieren. (Die Anzahl der Schwingungs bzw. Rotationsenergieniveaus steigt mit der Große des Molekuls)

Es gibt also eme ganze keihe von Stoffen, die die in Argon entstehenden Photonen absorbieren konnen, ohne selber  $\gamma$ : Strahlung abzugeben.

c)Es gibt noch einen weiteren, noch wichtigeren Grund, warum als Kammergas keine einatomigen Gase gewählt werden körmen:

hn allgemeinen besitzen Driftkammern, die als sogenannte Streifenkammern (Abb.2) ausgelegt sind, kein allzu homogenes elektrisches Feld in ihren Drifträumen. Die elektrische Feldstärke schwankt in Richtung zum Signaldraht mehr oder weniger stark (siehe dazu Kapitel 6.1.) Die Driftgeschwindigkeit ist aber für Edelgase mcht unabhängig von der elektrischen Feldstärke E; sie steigt mit zunehmender Feldstärke an, ohne ein Plateau zu erreichen.

Die Elektronen haben auf ihrem Weg zum Signaldraht daher keine einheitliche Driftgeschwindigkeit und die Ortsbestimmung aus Driftzeit und Driftgeschwindigkeit ist - wenn nicht gar unmöglich - so doch recht kompliziert, da dann die elektrische Feldstärke sowohl vom Betrag als auch von der Richtung her in jedem Punkt der Kammer bekannt sein muß. Es fehlt die Imeare Orts Zeit Beziehung (2.3.).

Um nun eine lineare Orts-Zeit Beziehung zu erhalten, werden zu den Edelgasen noch Bennischungen mehratomiger Gase zugegeben. Inelastische Stoße der Elektronen mit diesen Gasmolekülen bewirken einen hohen Energieverlust Der steigende differentielle Wirkungsquerschnitt mit zunehmender Elektronenenergie ist dann die Voraussetzung für eine nahezu konstante Driftgeschwindigkeit (Gassättigung).

Diese Gassättigung ist für unterschiedliche Gasgemische verschieden, da die Anzahl der Schwingungs - und Rotationsniveaus für verschiedene mehratomige Gase unterschiedlich ist.

Die Energieabgabe der Driftelektronen kann auch, je nach Gasgemisch, so groß werden, daß sich gar kein Geschwindigkeitsplateau ausbilden kann, sondern die Driftgeschwindigkeit fällt nach Durchlaufen eines Mosimalwertes zu höheren Feldstarken wieder ab Dies ist vor allem bei geringen Zusätzen ( $\leq$  10%) von Isobitan und Methan zu Argon gemessen worden<sup>(12-14)</sup> Ganz allgemein kann man sagen, daß, ähnlich wie in Abschnitt b), das Vorhandensein von Molekülen, die zu Schwingungen und Rotationen fähig sind, von Bedeutung ist. Schon geringe Anteile zu Edelgasen können das Verhalten der Driftgeschwindigkeit bei unterschiedlichen elektrischen Feldstärken vollkommen ändern.

Spezielle Gasgemische aus Argon, Methan und Isobutan weisen nicht nureine hohe Gasverstärkung auf, sondern besitzen auch ein sehr großes Driftgeschwindigkeitsplateau. Sie sind deshalb für den Betrieb einer Driftkammer besonders gut geeignet.

d)Die Diffusion der Elektronen im Gasgemisch soll gegenüber der Driftgeschwindigkeit vermechlässigbar sein. Hohe Anteile der Diffusion am Transportmechanismus der Elektronen würde zu einer Verschlechterung der Ortsauflösung führen. Da die Diffusion mit zunehmender Feldstärke kleiner wird, dagegen die Driftgeschwindigleit größer bzw. konstant bleibt, ist dieser Punkt in den meisten Fällen unkritisch.

Es gibt aber auch Gase wie z.B. reines Argon, die eine sehr kleine Driftgeschwindigkeit haben. Sie ist im Gegensatz zur Driftgeschwindigkeit bei Argon-Isobutan Gemischen um fast eine Größenordnung kleiner und die Diffusion kann hier mehr mehr vernachlässigt werden.

Da die Driftgeschwindigkent in Argon mit steigender Feldstarke ständig wächst, wird sie erst bei schr hohen Feldstärken so groß, daß die Diffusion vernachlässigbar ist (E  $\geq$  10000 V/ cm). Bei diesen Feldstärken arbeiten aber zur Zeil keine Driftkammern.

Zusammenfassend kann man also sägen, daß hohe Gasverstärkung mit Edelgasen erreicht wird bies ist auch der wesentliche Bestandteil des Kammergasgemisches, thotonenabsorption und die Voraussetzung für eine konstante Driftgeschwindigkeit liefern mehratomige Komponenten, wie Methan, Isobutan oder Kohlendioxid. Bei fast allen Gasgemischen, ausgenommen den reinen Edelgasen, ist die Driftgeschwindigkeit bei typischen Driftkammerteldstarken (200 V/cm  $\leq E \leq 1000$  V/cm ) so groß, daß die Diffusion verhächlässigt werden kann. Mit einer Driftkammer sollen nun die Driftgeschwindigkeit, die Ortsauflösungen bei unterschiedlichen elektrischen Größen und verschiedenen Gasgemischen gemessen werden

Zunächst solt auf den mechanischen Aufbau der Driftkammer kurz eingegangen werden in Kapitel 6.2. wurd das Experiment am Elektronenstrahl beim DESY beschrieben und die Meßresultate diskutiert. Die Erzeugung von Primärelektronen durch einen Funken in der Driftkammer und die Ergebnisse mit dieser Methode werden in Kapitel 6.3 beschrieben.

#### 6.1.: DER MECHANISCHE AUFBAU DER DRIFTKAMMER

Für kleine elektrische Feldstärken (E  $\leq$  200 V/cm) ist die Driftgeschwindigkeit für fast alle Gasgemische feldstärkeabhängig. Zur Bestimmung der Driftgeschwindigkeit mit einer Driftkammer benötigt man deslicht ein schr homogenes elektrisches Feld im Driftraum. Wie schon in Kapitel 1 gezeigt wurde, weisen sog Streifenkammern (das Potential für die Feldstarke wird bei diesen an Streifen angelegt) stärkere Inhomogenitäten auf, und sind so nicht für diese Meßung geeignet. Abb.19 zeigt diese Inhomogenitäten für die Kammernitte, sowie in Streifennähe Diese Inhomogenitäten veranlassen die Elektronen eine größere Strecke zum Signaldraht zurückzulegen, als dies in einem homogenen Feld der Fall ware

Berechnet man aber  $\Delta E \approx E_{max} + E_{min}$  für unterschiedliche Streifenzahlen pro Emheitsstrecke, so erkennt man, daß mit zunehmender Streifenzahl  $\Delta E$ kleiner wird, und somit wird das elektrische Feld homogener (Abb.20)

Es erschemt also simivolt, statt der Streifen sehr viele, dunne. Drätite (Potentialdrähte) für den Drittraum zu wählen.

Um elektrostatische Kräfte zwischen den Drähten nach Anlegen der Hochspanning zu kompensieren, wurden sie zwischen zwei Epoxy Platten gespannt, und die Enden auf zwei Platinen festgelötet.

Der Abstand der Potentialdrähte wurde von zwei Gewindestangen festgelegt; er beträgt 2,5 mm Da die einzelnen Potentialdrähte untereinander keinen elektrischen Kontakt haben dürfen, wurden Plastik Gewindestangen verwendet

Die mechanische Konstruktion einer Potentialebene zeigt Abb.21. Zwei Potentialebenen wurden so mitemander verbunden, daß die Drähte der oberen Potentialebene zu denen der Unteren einen Abstand von 15 mm besitzen Däzu dienen vier Abstandsstücke, von denen je zwei am hinteren Ende der Epoxy Platten angeschraubt sind. Diese Konstruktion



-33

eines Driftnaumes gewährleistet eine feste und verwindungsfreie Einheit.

Der Signaldraht wird in halber Hohe des Driftrammes angebracht (Abb 22). Auch er nub gespannt werden, da äuf ihm beim Betrieb der Driftkammet ebenfalls elektroctatische Kräfte wirken. Zur Führung des Signaldrahtes diente ein Hastikrohrchen, in das ein Messingischrehen eingelassen wurde, um den Signaldraht dort festloten zu können. Beim Einsetzen des Signaldrahtes mußte sehr sehr songfattig gearbeitet wer den, da der Signaldraht eine exakte Position über einen Potentialdreht einnehmen sollte. Ist dies nicht er Fäll, wurde das zu Feldveränderungen im rachalsymmetrischen Feld um den Signaldraht führen

Fur die Drahte (sowohl Signaldraht, als anch Potentialdraht) wurde goldplatierter Wolframdrahl verwendet. Das Loten der Drahte mußte sehr sotgfaltig durchgefnhilt werden, da sich der Goldnberzug leicht benn Loten ablosen konnte. Mit Löttemperaturen von etwa 140 °C und Lötzeiten von etwa 2 Sekunden konnten sichere Lötstellen erzielt wer den

Alle wichtigen Größen der Driftkammer sind in Tabelle 1zusammengefaßt.



Abb.21: Die mechanische Konstruktion einer Potentialebene



Abb. 22: Die Position des Signaldrahtes in der Driftkammen

#### Tobelle 1

Signaldrahtradius	$30 \mu m$		
Potentialdrahtradius	anų 08		
Abstand der Potentisklichte	2,5 mm		
Abstand Signaturals Potentialebene 7,5 mm			
Kammerholic	15 mm		
maximale Driftstre ke	70 mm		

Durch Lösen der Lapissen-Gleichung mit Randbedingungen wurde rechnerisch überprüft, wie das elektrische Feld in einer Driftkammer dieser Form aussicht II bei wurde ein verbessertes Programm von ref 6 benutzt. Das Flußdiagesamm dieses Programms ist der Abb.23 zu entnehmen.

Abb.24 zeigt die elektrische Feldstärke in halber Kammerhöhe über die ganze Kammerlange Doc Feld ist sehr homogen in dem Bereich, in dem die Meßungen durchgeführt werden sollen

Die Driftkammer erfüllt also die Voraussetzung für die Meßung der Driftgeschwindigkeit und der Ortsauflösung. Lediglich am Kammerrand sind Inhomogenitaten suchtbar. In wieweit sich diese auf die Meßing der Ortsauflösung auswirken, wird bei der Bestimmung der Ortsauflösung in Abhangigkeit der Driftstarete noch zu sehen sein.



Abb. 24: Die elektrische Feldstärke in einer Driftkammer mit Potentialdrahten in Kammennitte







Flußdiagramm zur Berechnung von Feldligien

#### 6.2. DIE MEBUNGEN MIT DEM ELEKTRONENSTRAIL.

Mit dieser Kammer soll nun zunächst die Ansprechwährscheinlichkeit bei unterschiedlichen Signaldrahtspannungen und die Driftgeschwindigkeit bei verschiedenen Feldstärken im Driftraum mit einem Elektronenstraht gemessen werden. Dabei sollte ein möglichst einfäches Experiment aufgebaut werden, damit schnelle Meßungen bei neuen Gäsgemischen durchgeführt werden können.

Das Experiment wurde am Elektronensynchrotron DESY aufgebaut. Der benutzte Straht arbeitet nach dem Konversionsprinzip, d.h. die im Ring beschleumigten Elektronen treffen auf ein Köhletarget, das daraufhin  $\gamma$ -Strahlung aussendet. Diese  $\gamma$ -Strahlung trifft auf ein Konversionstarget, und durch Paarbildung entstehen Elektronen und Positronen mit einem großen Energiespektrum. Mit einem Abfenkmägneten kann eine bestimmte Energie "herausgefiltert" werden.

Bei allen Meßungen wurde eine Elektronenenergie von 1,5 GeV gewählt. Bei dieser Energie ergab sich die maximale Zählrate. Die Szintillationszähler B1 und B2 dienen lediglich als Monitorzähler für den Strahl (Abb.25).

Es wurden nicht alle durch die Driftkammer laufenden Teilchen bei der Meßung berücksichtigt. Die schräg unter einem Winkel  $\alpha$  durch die Kammer gehenden Teilchen würden zu einer nichtlinearen Orts-Zeit-Bezichung führen, da dann der Ort des Teilchdurchgangs durch die Kammer nicht genau festgelegt ist. So sollte schon beim experimentellen Aufban darauf geachtet werden, daß der Winkel  $\alpha$ möglichst klein bleibt.

Daher wurden durch die Szintillationszähler S21 – S24, die in einer Komzidenzstufe zusammengeschaltet sind, nur nahezu senkrecht durch die Kammer verlaufende Teilchen ausgelesen.

Aus der Geometrie der Zähleranordnung und der Zählergröße (Abb.25) ergab sich eine maximale Abweichung vom rechtwinkligen Teilchendurchgang von  $\alpha \sim 1^{\circ}$  Dieser Wert ist klein genug, so daß keine Korrekturen in der Auswertung angebracht werden mußten.

Dieser geometrische Anfbau hat weiterhin den Vorteil, daß bei den Meßungen keine Feldenformation durch Höhenstrahlung verursacht wurde Die Koinzidenzzählrate war mit dem Elektronenstrahl recht gering (~ 2 Hz).

Die Spannungsversorgung aller Szintillationszähler wurde so eingestellt, daß sich an den Ausgängen eine Pulshohe von etwa 5 V ergab. Die Triggerschwellen wurden so eingestellt, daß alle Ereignisse zur Meßung beitragen



Die Driftkammer erhielt ihre Hochspannung von einem WENZEL N=1130 power-supply. Die Spannung für die Potentialebenen heß sich dabei im Bereich von 0 V bis 6200 V kontinuierlich variteren. Dem entspricht einer elektrischen Feldstärke un Driftraum von 0 V/cm bis 790 V/cm. Die Signaldrahtspannung ist abhängig vom Kammergasgemisch, da sich für eine feste Signaldrahtspannung bei unterschiedlichen Gasgemischen auch verschiedene Gasverstarkungsfaktoren M (Kapitel 3) ergeben.

Eine vernunftige Signaldrohtspannung wurde aus dem Plateau der Ausprechwahrscheinlichkeit ermittelt Somit ist dies auch der erste Punkt der Meßungen

Obwohl eine Gasverstärkung am Signaldraht vorhanden ist, ist das Ausgangssignal noch zu klein um elektronisch weiter verarbeitet werden zu können. Deshalb wird das Driftkammersignal noch um 35 dB in einem integrierten Vorverstärker-Diskriminator LeCroy LD 603 verstärkt. Die Triggerschwelle des Diskriminators lag bei 1 mV, also niedrig genug um alle Signale auszuwerten Das 30 nsec breite Ausgangssignal des Diskriminators wurde im Diskriminator DISK8 auf 500 nsec verbreitert um keine Doppel- bzw. Mehrfachpulse zu erhalten.

Drei verschiedene Gasgemische wurden als Kammergas verwendet:

a)86,4 % Ar + 9,6 % CH<sub>4</sub> + 4 炎 (1) -C<sub>4</sub>H<sub>10</sub>

b)80 % Ar + 20 % CH<sub>4</sub>

-c)40 % Ar + 60 % (1]4-

Uni eventuelle Gasveränderungen oder Ablagerungen von Radikaten oder hoheren Molekulen an Signaldraht oder Potentialdrahten zu vermeiden, wurde ein ständiger Zu- und Abfluß (Durchfluß) des Gases in der Driftkammer aufrecht erhälten. Der Druck des Gases betrug bei alten Meßungen 2 mm H<sub>2</sub>O-Säule (~ 2 mbar).

Aus Sicherheitsgründen und zur Kontrolle der Gasdichtigkeit des Kammergehäuses wurde eine Gaswarnanlage installiert.

#### 6.2.1.: DIE MEBUNG DER ANSPRECHWAHRSCHEINLICHKEIT

Der Versuchsöufbau zur Meßung der Ansprechwahrscheinlichkeit ist in Abb.26 wiedergegeben. Die Zweifachkoinzidenz CO3 der beiden



Triggerzählerpaare SZI  $\pm$  SZ2, SZ3  $\pm$  SZ4, sowie die Zweifachkomzidenz CO4 (Driftkammer und Szinfillationszahler) werden zur Bestimmung der Ausprechwahrscheinlichkeit benotigt Mit Höhenstrahlung konnten keine Komzidenzen gemessen werden, was auf den geometrischen Aufbau des Experiments zurückzuführen ist (Kapitet 6.2.). Eine Untergrundkorrektur ist also nicht nötwendig.

Mit der Normering

$$\epsilon(\%) = \frac{CO4}{CO3}$$
 (6.1.)

erhält man aus den emzehnen Zählraten von CO3 und CO4 die Ansprechwahrschemlichkeit zun Prozent Die Abweichung der Meßwerte laßt sich aus

$$\Delta \epsilon(2) = \frac{\sqrt{(C01(T+U04/C03))}}{C03} = 100 \qquad (6.2.)$$

berechnen Es wurden die Ausprechwahrscheinlichkeiten in Abhängigkeit von der Signaldrähtspännung gemessen. Daneben wurde für das Gasgemisch al noch die Abhängigkeit der Ansprechwährschemlichkeit von der Driftstrecke überprüft Diese Meßung diente allerdings nur zur Kontrolle: stärkere Feldinhomogenitäten (z.B. durch Fehlen einer Potentialdrähtspännung) würden zu einer Abnahme der Ansprechwahrscheinfichkeit führen Dies wurde aber nicht festgestellt Die Kammer arbeitet in dem Bereich, in dem die Driftgeschwindigkeit gemessen werden soll, einwanalfrei (Abb 27)

In den Abb-27,28 ist die Ansprechwahrscheinlichkeit gegen die Signaldrahtspannung aufgetragen Für das Gasgeinisch a) ergab sich demnach eine Ansprechwahrscheinlichkeit von nahezu 100 %

Vergleicht man die Werte mit den Meßungen mit höheren Methan Anteilen, so stellt man fest, daß der Sattigungswert mit zunehmenden Methan Anteil abnimmt.

Dieses Verhalten ist damit zu erklären, daßdie Anzahl der Primärelektronen bei reinem Methan als Kammergas geringer ist als bei reinem Argon. Die Pulshöhe wird somit bei Kammergasgemischen mit zunehmendem Methan-Anteit abnehmen Dadurch, daß die Troggerschwelle bei allen Meßungen konstant bei 1 mV fag, ist die Abnahme des Maximalwertes für die Ansprechwahrscheinlichkeit erklärbeht es gab Driftelektronenmipulse, die unterhalb der Triggerschwelle tagen







45

#### 6.2.2.: DIE DRIFTGESCHWINDIGKEITSMEBUNG

Um den Einfluß des hohen Feldes am Signaldraht bei der Driftzeitmeßung auszuschließen, wurden für eine Feldstärke und zweiverschiedenen Driftstrichten zwei Driftzeitspektren aufgenommen.

Der Versuchsaufbau ist in Abb.29 zu sehen. Die beiden Szintillationszählersignete SZI und SZ2 wurden in eine Koinzidenzstufe gegeben, dessen Ausgauer den TAC startet. Der Diskriminator DISK4 hinter der Koinzidenzstufe dient ledighen zur Herstellung eines Normsignals Der Zähler 1 gab Information über die Komzidenzzählrate.

Die Driftkammer wurde in ihrem Arbeitsplateau betrieben. Die Signaldrahtspannung HVD ist den Efficiency-Kurven entnommen, sie wurde auf den Wert eingestellt, der 50 V über der minimalen Hochspannung des Efficiency-Plateaus lag Das Driftkammersignal wird wieder in einem integrierten Vorverstärker Diskriminator LD 603 verstärkt Der Ausgang von DISK3 stoppt den TAC Zur Kontrolle der Driftkammerzählrate diente der Zähler 2.

Die Eichung für den FAC ergab für die beiden benutzten "full scale-Zeiten" folgende Werte:

a) TAC range: 1 µsec 1 Eanal - 2,45 nsec

b) TAC-range: 3  $\mu sec$  -1 hand  $\sim$  7,4 nsec

Die Einstellung a) wurde zur besseren Auflösung benutzt. Einstellung b) wurde nur dann verwendet, wenn größere Driftzeiten einen Überlauf in Einstellung a) bewirkten.

Alle Driftzeitspektren hotten keine Gauß-Form (typisches Beispiel siehe Abb.30), allerdings konnte man eine Summe aus zwei Gauß-Verteilungen an diese Histogramme anfitten. Da alle Driftzeitspektren diese Form zeigten, ist anzunehmen, daß diese Abweichung von einer Gauß-Verteilung auf die Intensitätsverteilung der Elektronen im Strahl zurückzuführen ist Anßerdem ist aus der gleichen Form aller Driftzeitspektren auf eine konstante Strahllage zu schließen.







Abb. 3o: a)Driftzeitspektrum für x=1,5 cm, b) für x=2,2 cm. Die Spektren zeigen eine Abweichung von der Gauß-Verteilung. Da die Abweichung bei allen Spektren gleich war → konstante Strahllage,

Aus dem Fit erhält man den Kanal und einen Kanalfehler für das Maximum der Verteilung. Zusammen mit der TAC-Eichung lassen sich daraus die Driftzeiten berechnen. Da die Driftkammer in diesem Experiment ein sehr homogenes elektrisches Feld besitzt, kann die Driftgeschwindigkeit einfach aus:

$$\mathbf{v} = \frac{\mathbf{x}_2 - \mathbf{x}_1}{\mathbf{t}_2 - \mathbf{t}_1} \tag{6.3.}$$

berechnet werden. In Abb.31 ist die Driftgeschwindigkeit in Abhängigkeit von der elektrischen Feldstärke für die drei verwendeten Gasgemische aufgetragen.

Die mit " $\Delta$ " gekennzeichneten Daten sind der Literatur entnommen. In dieser Meßung ist der Maximalwert für das Gasgemisch b) nicht ganz so groß wie in ref.13, der Verlauf der Kurve ist doch sehr ähnlich. Beim Gasgemisch c) ist bei den eingestellten elektrischen Feldstärken nur ein Ansteigen der Driftgeschwindigkeit festzustellen. Mit einer anderen Meßmethode, die in Kapitel 6.3. beschrieben wird, ist dann auch ein Plateau bei höheren Feldstärken festgestellt worden. Das Gasgemisch a) wird in den Myon-Kammern des PLUTO-Detektors verwendet; diese Kammern arbeiten mit einer Feldstärke von etwa 380 V/cm. Die Meßdaten zeigen, daß hier die Driftgeschwindigkeit dieses Gasgemisches ein Maximum durchläuft, das Plateau liegt allerdings bei höheren Feldstärken ( $E \ge 450$  V/cm).

Eine genaue Diskussion der hier gemessenen Resultate soll zusammen mit den Ergebnissen einer anderen Meßmethode durchgeführt werden.



Aus der Definition:

$$\mathbf{v} = \mu^{i} \mathbb{E}$$
  
nit  $\mu^{i} - \mu_{i} p$  bei  $\mathbf{p} = 760$  Torr

läßt sich die Elektroncomobilität  $\mu'$  bei einem elektrischen Feld E und der Driftgeschwindigkeit vn berechnen.

Fur den Fall konstanter Driftgeschwindigkeit erwartet man mit steigender Feldstärke eine 1/E-Abhängigkeit der Mobilität. Steigt die Driftgeschwindigkeit linear mit dem Feld an, so erwartet man eine konstante Mobilitat

Bei abnehmender Driftyeschwindigkeit mit steigender Feldstärke ist  $\mu'$ proportional zu  $1/\mathbb{E}^n$  webes  $n \ge 1$  ist.

In Abb.32 ist die Elektronenmobilität gegen die elektrische Feldstärke aufgetragen Da die Driftgeschwindigkeit nicht gleichmäßig unt der elektrischen Feldstärke austeigt, erhält man für kleinere Feldstärken kein konstantes  $\mu'$ .

Mit relativ einfachen Mitteln ist es also gelungen, ein Experiment aufzubauen, mit dem man die Driftgeschwindigkeit bei unterschiedlichen elektrischen Feldstärken messen kann.

Andere Experimente, nut denen auch noch die Ortsauflösung mit Strahl gemessen werden konnte, sind wesentlich aufwendiger und benötigen zur Auslese einen Computer in diesem Experiment erfolgt die Auslese der Daten über einer Teletype

Allerdings benötigt mar, für die Aufnahme eines Spektrums relativ lange Zeit, da die Komzidenzzahlrate klein war.

Durch eventuelle Änderungen der Strahllage können Fehler in der Auswertung mit dieser Methode auftreten, was sich in diesen Experimenten allerding, nicht zeigte





51

#### 6.3.: EINE FUNKENSTRECKE ALS PRIMARELEKTRONENQUELLE

Durch die kleine Komzidenzzählrate ist die Meßung mit dem Elektronenstrahl sehr zeitraubend. Außerdem kann mit dieser Methode die Ortsauflösung nicht gemessen werden. Die Abhängigkeit vom Elektronenstrahl ist ebenfalls von Nachteil.

Aus diesen Gründen sollen nun, unabhängig vom Elektronenstrahl oder einem radioaktiven Praparat, Primärteilöhen in der Driftkammer mittels einer eingebauten Funkembrecke erzeugt werden.

Die Funkenfolgefrequent (und damit die Zählrate) kann dann durch die Zeitkonstante eines Köndensators und eines Widerstandes schön bein-Aufbau festgelegt werden Da der Funken an einem bestimmten Ort durchbricht, erwartet man eine genaue Bestimmung der Ortsauflösung.

Die Funkenstrecke läßt ach im Driftraum kontinuierlich bewegen, sodaß sich unterschiedliche Driftstrecken einstellen lässen. Der Abstand zum Signaldraht kann an einer Skäla mit einer 1/2 mm-Einteilung abgelesen werden. Feldveräderungen werden dadurch weitgehend vermieden, daß die beiden Spitzen auf dem gleichen Potential liegen, das auch die beiden, darüber bzw. darunterliegenden Potentialdrähte besitzen.

Der Aufbau ist relativ einfach (Abb.33,34): beide Spitzen (d.h. eine Elektrode ist eine Spitze, die andere ist ein Relaiskontakt) liegen zunächst über zwei Hochspannungsausgänge des WENZEL-1130-power-supply auf gleichem Potential wie die darüber bzw. darunterliegenden Potentialdrähte Die Hochspannung miß variabel sein, da sich mit unterschiedlichem Abstand vom Signaldräht auch das Potential der Potentialdrähte undert.



Abb. 33: Der mechanische Aufbau der Funkenstrecke. Der Abstand

zwischen der Spitze und dem Relaiskontakt beträgt 50 µm



Die beiden Widerstände R1 und R2 dienen zur Strombegrenzung. Zum Betrieb der Funkenstrecke wird U1 erhöht, bis die Funkendurchbruchspannung HVF = (U1–U2) erreicht ist. Aufgrund dieser Potentialdifferenz fließt ein Ladestrom  $I_L$ , der den Kondensator C1 auflädt 1st die Energie im Kondensator groß genug, daß ein Funken zwischen den Elektroden überschlagen kann, entlädt er sich über den Widerstand R3 und der Funkenstrecke.

Die in C1 gespeicherte Energie wird zur fonisation der Gasmoleküle zwischen den Elektroiten benotigt. Die Anzahl der erzeugten fonen pro Zeiteinheit kann in einem kleinen Bereich von R3 gesteuert werden: bei R = 0 wird die gesamte in C1 gespeicherte Energie in den Funken umgesetzt. In diesem Fall fließt bei einem Funkenüberschlag kurzzeitig ein Strom von etwa 50 A (bei 86,4 % Ar + 9,6 % CH<sub>4</sub> + 4 % (i) -C<sub>4</sub>H<sub>40</sub>; 768 Torr, HVF = 1300 V), und der Funken ist dabei optisch ohne Hilfsmittel sichtbar Allerdings setzt sich die Funkenstrecke sehr schnell mit Molekulen, die sich aus Radikalen und Jonen aufbauen, zu. Bei einem Wert von 5 külfür R3 ist dieses "Zuwachsen" der Funkenstrecke so weit reduziert (d.h. die Anzahl der gebildeten Ionenpaare pro Zeiteinheit wird verringert), daß eine Meßreihe ohne Unterbrechung durchgeführt werden kann

Durch Vergrößern von R3 wird aber auch die Pulshöhe des Driffelektronensignals bei konstanter Signaldrahtspannung verringert. Dies ist ebenfalls auf eine geringere Erzeugung von Primarteilchen pro Zeiteinheit zurückzuführen Für sehr große Werte von R3 ( $\ge$  10 kG) läßt sich die Anzaht der erzeugten Ionenpaare nicht mehr verringern; die Pulshöhe am Signaldraht bleibt dann konstant Der Grund für dieses Verhalten ist darin zu suchen, daß neben dem Kondensator C1 noch die Kabelkapazität C2 (Abb 35) vom Widerstand R3 zur Funkenstrecke vorhanden ist (~ 50 pF). Nicht C1, sondern C2 entladt sich über die Funkenstrecke, wenn der Widerstand R3 zu groß wird Der Funkenstrom ist dabei unabhängig von R3

#### 6.3.1.: DIE MEBUNG DER DRIFTGESCHWINDIGKEIT

Der Aufbau für die Driftgeschwindigkeitsmeßung ist der Abb.36 zu entnehmen. Den Startimpuls für den TDC liefert die sehr steile Anstiegsflanke des Funkensignals ( $U_0$ ). Das Stoppsignal für den TDC hefert die Driftkammer in Kapitel 4.2 wurde schon erwähnt, daß die Triggerschwelle bei Werten hegen sollte, die den ersten am Signaldraht ankommenden Elektronen entspricht, um eine hohe Auflösung zu erreichen. Dies wird durch das vom Funken ausgesandte Störsignal stark beemträchtigt, die dieses Storsignal etwa vergleichbar groß mit dem Nulzsignal der Diftelektronen werden kann Eine zu niedrige Triggerschwelle wirde micht das Nutzsignal, sondern das Storsignal als Stoppinpuls für den TDC hefern. Da aber die Amplitude der Störschwingungen mit der Zeit stark abnimmt, sollte der Puls der Driftelektronen möglichst spät erscheinen (Abb 37) Dies kann durch eine genügend große Driftzeit (= große Driftstrecke) erreicht wer fen.



Abb. 37: Die gedänpfte Schwingung des Funkens. Um das Signal gut von den Störungen trennen zu können, muß es zeitlich sehr viel später erscheinen als der Startinpuls des Funkens

Eine spezielle elektronische Schaltung bewirkt, daß nur dann Signale zum Stoppeingang des TDC gelangen, wenn das Driftelektronensignal auch erwartet wird. Diese Einstellung der Elektronik kann am Oszillographen erfolgen.

Der TDC ist bereits im Vielkanalimpulshöhenanalysator LeCroy Model qVt-3001 eingebaut. Am Vielkanal sind angeschlossen: ein Öszillograph zur Darstellung der Drifizeitspektren, sowie ein LeCroy qVt – Interface Model 3157, das Information über Kanalnummer und Zählrate gibt.

Zur Driftzeitmeßung wurde zunächst der TDC geeicht. Bei einer "full-scale"-Zeit von 2,5  $\mu$ sec entsprach ein Kanal einer Zeit von 8,23 nsec, während bei einer "full-scale"-Zeit von 100 nsec ein Kanal einer Zeit von 0,385 nsec zugeordnet werden konnte. Letztere Einstellung wurde aber nur bei der Moßung der Ortsauflösung benutzt.

Die Breite der Spektren, die bei zwei unterschiedlichen Driftstrecken aufgenommen wurden, war klein gegenüber der Driftzeit, sodaß die Spektren gut voneinänder getrennt werden konnten. An die Spektren, die bei kleinen elektrischen Feldstärken im Driftraum ( $E \leq 200 \text{ V/cm}$ ), aufgenommen wurden, konnten Gauß-Verteilungen angefiltet werden:

$$f_{fit}(a(1),a(2),a(3)) = a(1) \exp\left\{-\frac{(x-a(2))^2}{2 a(3)^2}\right\}$$
(6.5.)

a(1), a(2) und a(3) sind die gefitteten Parameter. a(2) stellt den



1: Abschwächer Oszillgraph

lkanal impui

Mittelwert der Verteilung dar. Mit da(2) wird der Fehler des Fits bezeichnet. Bei größeren Feldstärken sprach immer nur ein Kanal an. Es konnte hier also kein Fit durchgeführt werden. Der Fehler wurde hierbei mit 1 Kanal angenommeti.

Bezeichnet man mit K1 und K2 die Kanäle mit maximaler Zählrate bei zwei Meßungen mit unterschiedlicher Driftstrecke, so ergibt sich für die Driftzeit:

$$t_{D} = t_{Eich} (hC + KI)$$
(6.6.)

$$t_{Elch} \approx \theta_{1} 23 \text{ usec}$$
 (6.7.)

Der Fehler bei dieser Zeitmeßung berechnete sich aus dem Fitfehler da(2) bei kleinen Feldstarken zu:

$$\mathbf{t}_{\mathbf{D}} = \mathbf{t}_{\mathbf{Eich}} \, \mathrm{da}(2) \tag{6.8.}$$

Bei größeren Feldstärken wurde für dt<sub>p</sub> angenommen:

$$dt_0 = t_{Eich} \tag{6.9.}$$

Prinzipiell gehört noch der Fehler der TDC-Eichung dazu; er kann aber vernachlässigt werden, da er sehr viel kleiner als  $dt_p$  ist ( $\leq 1$  %).

Für folgende Gasgemische wurde die Driftgeschwindigkeit in Abhängig keit von der elektrischen Feldstärke bestimmt:

(1) 86,4 % Ar + 9,6 % CH<sub>4</sub> + 4 % (i) - C<sub>4</sub>H<sub>10</sub> (2) 90 % Ar + 8,5 %  $CH_4 > 1.5$  % (i)  $-C_4H_{10}$ (3) 90 % Ar + 10 %  $CH_{1}$ (4) 40 % Ar + 60 % CH<sub>4</sub> (5) 90 % Ar + 10 % (i)  $-C_4H_{10}$ (6) 95 % Ar + 5 % CO<sub>2</sub>  $(7) 90 \% \text{ Ar} + 10 \% \text{ CO}_2$ (8) 80 % Ar + 10 % CH<sub>4</sub> + 10 % CO<sub>2</sub> (9) 90 % Ar + 5 % CH<sub>4</sub> + 5 % CO<sub>2</sub>

Die Meßpunkte sind den Abb.38 zu entnehmen.

Aus diesen gemessenen Werten für die Driftgeschwindigkeit läßt sich einfach auch die Elektronenmobilität  $\mu'$  in den benutzten Gasgemischen berechnen:









Abb.38: Driftgeschwindigkeit gegen elektrische Feldstärke

$$\mu' = \frac{v}{E}$$
 (6.10.)

Die Abb.39 zeigen  $\mu'$  aufgetragen gegen die elektrische Feldstärke.

His auf das Gasgemisch (3) lassen sich die Meßergebnisse gut zu den Resultaten von ref. 1.13 16 emordnen; sie sind in den graphischen Darstellungen mit einem " $\Delta$ " gekennzeichnet.

Die Abweichung beim Gaspennisch (3) ist mit ziemlicher Sicherheit auf das Mischungsverhältm. zurückzuführen, das offensichtlich einen Methan-Anteil  $\geq 10$  % n d Ein Meßfehler ist auszuschließen, da diese Meßung mehrere Male wiederholt wurde und immer zum gleichen Ergebnis führte.

Trotzdem wird bei einem Vergleich mit den Resultaten der anderen Gasgemische deutlich, und kleinere Mengen Methan(10 - 20%) zu einem sehr steilen Anstieg der Unftgeschwindigkeit führt.

Schon etwas größere Mengen ( $\ge$  20 %; Meßung mit Elektronenstrahl) verschieben den Maximalwert hin zu größeren Feldstärken; sehr deutlich wird dies bei einem Methon Anteil von 60 %.

Der steile Anstieg der Buffgeschwindigkeit ist aber auch mit einem relativ schnellen Abfall erbunden, der mit zunehmenden Methan-Anteit allerdings schwäcten wird. Ein relativ großes Driftgeschwindigkeitsplatean bildet sich aber erst bei 60 % Methan-Anteil aus.

Wie schon des öfteren erwähnt, legt man beim Betrieb einer Driftkammer meist auf eine feldstärkeunabhängige Driftgeschwindigkeit wert, um eine möglichst Incare Orts Zeit -Beziehung zu erhalten.

Aus den gemessenen Komitaten erkennt man, daß es Gasgemische gibt, bei denen dieses Plateco relativ gut ausgeprägt ist (z,B):Gemisch (4), (5),(9).

Die beiden Gemische aus Argon, Methan und Isobutan besitzen einen Maximalwert, nach dess in Durchlaufen die Driftgeschwindigkeit langsam wieder abfällt. Mit 4 3 Isobutan ergibt sich nach Durchlaufen des Maximalwertes eine nahezu konstante Driftgeschwindigkeit

Bei 1,5 % Isobutan Anteil ist schon ein merklicher Abfall zu erkennen, wo hingegen beim Gemisch (3) (nur Methan, kein Isobutan, als Zusatz) schon ein deutlicher Alfall zu höheren Feldstärken zu verzeichnen ist (ref.15). Daß die Meßungen in diesem Experiment für dieses Gasgemisch nicht mit den Daten von ref 15 übereinstimmen, wurde bereits erwähnt.



Abb. 39: Elektronenmobilität gegen elektrische Feldstärke

ΰ



Abb. 39: Elektronenmubilität gegen elektrische feldstärke

Dagegen konnten die Meßweite von ref.13 für die Driftgeschwindigkeit im Gemisch (7) sehr git bestaligt werden: bis etwa 600 V/em steigt sie praktisch linear an, um dann einen nahezu konstanten Wert anzumehmen

Dieser flache Anslieg ist charakteristisch für Kohlendioxid-Zusatze Ganz im Gegensatz dazu stehen die Meßwerte für 10 % CH<sub>4</sub> und 10 % (i) C<sub>4</sub>H<sub>10</sub> als Zusätze zu Argon, sie zeigen im Vergleich einen sehr viel steileren Anstieg als CO<sub>2</sub>.

Bei höheren Kohlendioxid-Anteilen verlagert sich das Driftgeschwindigkeitsplateau bzw. sein Maximalwert genau wie bei anderen Zusätzen noch weiter zu höheren Feldstärken (Abb.40, ref.13-16).

Deshalb wurde noch das Gasgemisch (9) untersucht. Das Ergebnis war ein schwach ausgeprägtes Maximum bei etwa 440 V/cm, also bei einer Feldstärke, bei der sehr viele Driftkammern zur Zeit arbeiten.



Abb. 4o: Ar ~ CO<sub>2</sub>-Gemische: Driftgeschwindigkeit gegen elektrische Feldstärke (ret. 13 - 16)

Interessant ist auch die Untersuchung des Betrages der Driftgeschwindigkeit im Plateaubereich bzw der Maximalwert bei den verschiedenen Gasgemischen. Diese Untersuchung ist insofern von Bedeutung, da sehr viele Driftkammern zur Zeit in Speicherring-Experimenten verwendet werden. Aus der "bunch-rate" hibt sich die maximale Wiederholungsfrequenz berechnen Beim e<sup>+</sup> - e - Speicherring PETRA mit einem Durchmesser von etwa 760 m ergibt sich diese zu etwa 2  $\mu$ sec. Es stellt sich nun die Frage, wie groß ein Driftraum gebaut werden kann, unter Berücksichtigung der maximalen Driftzeit von 2  $\mu$ sec. Natürlich spielt hierbei auch das verwendete Kammergas eine Rolle.

Für eine Driftgeschwindigkeit von typischerweise 5 cm/jusec kann man Driftstrecken für die Driftkammern bei PETRA Experimenten bis zu einer maximalen Länge von 10 cm bauen

Mit zunehmenden Methan-Anteil in Argon-Methan-Gennschen steigt die Driftgeschwindigkeit bis zu einem bestimmten Methan. Anteil an. Für 20 % bzw. 60 % Methan Anteil ergab sich die gleiche maximale Driftgeschwindigkeit, allerdings bei unterschiedlichen. Feldstarken (Abb-41) Die genauen Werte für die maximalen. Driftgeschwindigkeiten aller in diesem Experiment benutzten Gasgemische sind in Tabelle 2 zusammengefaßt.



Abb 41

Diese Methode der Driftgeschwindigkeitsmeßung hefert innerhalb von kurzer Meßzeit sehr genaue Ergebnisse. Der apperative Aufbau ist sehr einfach und die Handhabung unkompliziert. Zur schnellen Überprüfung der Driftgeschwindigkeit bei unterschiedlichen Feldstarken ist diese Methode sehr gut geoignet.

Tabelle 2

Gasgemisch	maximale Oriftgeschwindigkeit in cm∕µsec	bei einer el. Feldstärke (V/cm)
Bo % Ar + 10 % €0, + 10 % E	GH <sub>4</sub> 5,1	730
90 % Ar + 10 % (i)-C <sub>4</sub> H <sub>10</sub>	4,5	585
90 % Ar + 10 % CO2	5,1	730
95 % Ar + 5 % CU2	4,7	440
90 % Ar + 10 % CH <sub>4</sub>	4,7	290
90 % Ar + 8,5 %CH4 + 1,5 %	(i)~C <sub>4</sub> H <sub>10</sub> 4,9	29 <b>o</b>
40 % Ar + 50 % CH	7,6	51 <i>0</i>
90 % Ar + 5 % CO2 + 5 % LH2	5,1	585
86,4 % Ar + 9,6 % CH4 + 4 9	(1)-C <sub>4</sub> H <sub>10</sub> 5,5	440
80 % Ar + 20 % CH <sub>4</sub>	7,8	195

#### 8.3.2.: DIE MEBUNG DER ORTSAUFLÖSUNG

Da nun eine gute Methode der genauen Bestimmung der Driftgeschwindigkeit vorhäuden ist, soll nun ebenfalls mit der eingebauten Funkenstrecke durch eine sehr genaue Zeitmeßung die Ortsauflösung der Driftkaminer bestimmt werden.

Hierbei muß zunächst beachtet werden, daß die Ortsauflösung nicht mit minimal ionisierenden Teichen durchgeführt wird. Die Anzahl der Primärelektronen liegt bei einem Funkendurchbruch sehr viel höher als bei einem Teilchendurchgang

Weiterlin ist durch die behen Störschwingungen die Triggerschweile höher angesetzt als beim normalen Betrieb einer Driftkammer.

Die Ortsauflösung kann in einem Bereich von x=3 cm bis x=7 cm gemessen werden. Wie in Kepitel 4.2. gezeigt wurde, bildet in diesem Bereich die Diffusion eine Hegrenzung der Ortsauflösung ( $\sigma_{aur}$ ).

 $\sigma_{diff}$  ist abhängig von der Promarteilehenzahl und der Triggerschwelle. Es ist also zu untersuchen, in wieweit sich die in diesem Experiment gemessenen Ortsauflosungen mit Meßungen mit minimal ionisierenden Teilchen vergleichen lassen baran anschließend wird dann untersucht, ob mit dieser Meßmethode ebenfalls  $\sqrt{x}^2$  - Effekte der Ortsauflösung gemessen werden können (vie such bei anderen Autoren). Das Verhalten der Ortsauflösung bei underschnedlichen Feldstärken soll dann der abschließende Punkt der Mebungen sein

#### 6.3.3.: DER VERGLEICH DER BEIDEN METHODEN

Zunachst soll der Versuchsaufban beschrieben werden. Mit ihm wird dann die Abhöngigkeit der Ortsauflösung von der Triggerschwelle gemessen Anhand einer Abschatzung wird der Einfluß der Anzahl der Primaretektronen auf die Ortsauflösung gezeigt.

Der Versuchsaufbau ist der Abb 42 zu entrichmen. Er unterscheidet sich nur unwesentlich vom vorhergehenden, da auch hier ebenfalls Driftzeiten gemessen werden

Der Vielkanalimpulshöhenanalysator LeCroy Model 3001 wird im Gegensatz zum vorigen Experiment nun im E-mode mit einer "full-scale"-Zeit vom 100 nsec benutzt Da der zeitliche Abstand von Start und Stoppsignal bei allen Driftstrecken sehr viel größer ist, muß das Startsignal über ein Delay (Gate Generator GG1) soweit verzögert werden, daß Start- und Stoppsignal weniger als 100 nsec auseinander liegen

Die Eichung des TDC ergab für die oben beschriebene Einstellung für einen Kanal 0,385 isse. Die Berechnung von  $\sigma_{a1}$  betrug mit diesem Wert und bei einer Driftgeschwindigkeit von 5 cm/ $\mu$ sec etwa 19,3  $\mu$ m. Aufgrund der Umrechnung von der Zeitauflösung zur Ortsauflösung, bei der die Driftgeschwindigkeit benötigt wird, wird  $\sigma_{a1}$  abhängig von der Driftgeschwindigkeit Diese Abhängigkeit ist in Abb 43 verdeutlicht.





Die Zählrate in den einzelnen Kanalen wurde dem qVt-Interface Model 3157 entnommen und in ein Plotprogramm eingegeben. Die Ausgabe dieser Programme waren Histogramme, wie sie in Abb.44 zu sehen sind

Føst alle Driftzeitspektren in diesem Experiment waren Gauß Verteilungen Durch Ablagerungen von Molekulen an der Spitze bzw am Relaiskontakt konnte sich der Funken atlich etwas ändern Die



Osziliograph

kanal inpulshöhenanalysator





Änderung des Funkennberschlags wurde auch mit Hilfe einer Lupe beobachtet. Trat dies wichrend der Aufnahme eines Driftzeitspektrums auf, so gab es Abweichnigen von der Gauß-Verteilung (Abb.44 b).

Die Abweichung von einer Gauß-Verteilung wurde dann auch bei der Auswertung der Spektren mit berücksichtigt; an alle Spektren wurden Gauß-Funktionen angenttet Diejenigen, die vom Gauß-Typ abwichen, wurden mit einem "cul" verschen. Dabei wurde an einer bestimmten Stelle des Spektrums ein Schnitt gemacht, der es in zwei Teile zerlegt Der Schnitt wurde so angelegt, daß durch die eine Hälfte des Spektrums eine Gauß-Funktion gehltet werden konnte. Die andere Hälfte wurde mit der Begründung des örtlich wandernden Funkens nicht für den Fit mit berücksichtigt Abb.44 bizeigt ein Spektrum, das keine Gauß-Verteilung ist, und den "cut"

Der Fitparameter a(3) stellt die Standardabweichung dar, mit 2 multipliziert gibt er die Breite der Verteilung wieder. Dies wiederum multipliziert mit der Ortsauflösung pro Kanal ist die tatsächliche Ortsauflösung.

Die Ortsauflösung pro Kanal ist bei dieser Methode nur bei Kenntnis der Driftgeschwindigkeit zu berechnen, daher folgt dieser Punkt der Meßungen nach der Driftgeschwindigkeits -Meßung.

Da nun der experimentelle Aufbau bekannt und die Auswertung der Driftzeitspektren beschrieben ist, kann nun die erste Meßung durchgeführt werden. Hierbei soll die Abhängigkeit der Ortsauflösung von der Triggerschwelle gemessen werden.

Bis zu einer Schwelle vom 150 mV konnte ein einwandfreier Betrieb gewährleistet werden. Bes kleinerer Schwelle triggerte der Diskriminator auf die immer noch vorhandene Störschwingung des Funkens. Die Schwelle von 150 mV entspricht einer Schwelle ohne Verstärker von etwa 3,7 mV, was dem eigentlichen Betrieb einer Driftkammer schon recht nahe kommt (~ 1 mV) burch die Meßpunkte, die in Abb.44 clabgebildet sind, kann eine Gerade ischlicht werden.

Mit Hilfe dieser Geraden laßt sich muhelos das  $\sigma_i$  das in diesem Experiment gemessen wurde (es solt mit  $\sigma(TS = 620 \text{ mV})$  bezeichnet werden), in ein  $\sigma(TS = 40 \text{ mV})$  umrechnen. Dabei ergibt sich:

$$\sigma(TS = 40 \text{ mV}) = 0.07 \text{ mV} = 620 \text{ mV}$$

$$a_1 = 0.41 \pm 0.02$$
(6.11.)



Intggerschwelle (mV)

Nun soll noch die Abhängigkeit von n. (Anzahl, der Primärelektronen), diskutiert werden:

Für minimal ionisierende Teilchen ist n ~ 50. Einerseits ist diese Abhäng igkeit nur sehr schwach ( $\sigma \approx 1/\sqrt{\ln n}$ , Kapitel 4.2.), andererseits werden bei einem Funkenüberschlag sehr viel mehr Teilchen erzeugt als bei einem Teilchendurchgäng.

Aufgrund des hohen Feldes werden die meisten bei einem Funken gebildeten Teilchen zu der Elektrode mit umgekehrter Polarität him beschleunigt, und rekombinieren dort.

Nur sehr wenige Elektronen werden, nachdem das Feld zwischen den Spilzen abgeklungen ist, noch übrig sein, und von diesen wird dann auch nur ein Teil durch das E. Feld im Driftraum zum Signaldraht wandern.

Mit C = 100 pF und HVF = 1500 V werden bei einem Funken etwa  $10^{12}$ Ladungsträger gebildet. Geht man davon aus, daß nur der  $10^8$ -te. Teil nach dem Funken davon noch übrig bleibt, und von diesen noch einmal 10 % rekombinieren, so bleibt für is noch  $10^5$ . Obwohl diese Zahl sehr groß ist, bleibt für das Verhaltnis.



nur ein Wert von 1,72.

Dies ist nur eine sehr vage Abschätzung. Nimmt man aber einen Fehler von 10 % on, so hegt nim einem Bereich von 10<sup>4</sup> bis 10<sub>8</sub>, was für diese Verhaltnisse doch eine recht realistische Annahme darstellt.

Es gilt also:

UTeilchendnichgeng + h2 UPunken

 $a_2 = 1.72 \pm 0.17$ 

So ergibt sich insgesand für die Umrechnung der Meßpunkte in diesem Experiment unt Experimenten mit minimal ionsierenden Teilchen.

 $\sigma_{\text{Tellchendurchgang}}$  (T. 40 mV)=(0.71 ± 0.08)  $\sigma_{\text{Funken}}$  (TS=620 mV)

#### 6.3.4.: DIE ORTSAUFLÖSUNG IN ABHÄNGIGKEIT VON DER DRIFTSTRECKE

Die Ortsauflösung wurde ab. 3. em. Driftstrecke in 0.5. em-Schritten gemessen. Die minimale Driftstrecke betrug 3. em, maximal konnten. 7. em eingestellt werden

Signaldräht - und Potentialdrähtspännung blieben fest eingestellt. Die Potentialdrähtspännung wurde so eingestellt, daß sich aus den Kurven für die Driftgeschwindigkeit (Abb.38) die maximale Driftgeschwindigkeit - ergab.

Durch Veränderung der Funkenstrecke im Drifträum mußte natürlich das Potential der Funkenstrecke zu den darüber bzw. darunterliegenden Drähten auf "Null" nach, oregelt werden

In dem Driftstreckenbereich, in dem gemessen wurde, sollte nach der Theorie allein die Diffusion (abgeschen von der Auflösung der Elektronik) zur Ortsauflösung beitrogen. Da die Diffusion proportional zu  $\sqrt{x}$  ist, erwartet man für diese bebung ebenfalls eine  $\sqrt{x}$  – Abhängigkeit.

In den Abb.45 ist die Octsauflösung für die verwendeten Kammergase aufgetragen gegen die Deuflstrecke x.

Die  $\sqrt{x}$  - Abhängigkeit  $\alpha$ r Ortsauflösung in dem durchmessenen Bereich wurde ganz klar bestatigt

Die Auflösung der Driftlemmer ist hervörragend. His auf eine Ausnahme wurden bei 3 cm Driftstrecke etwa 100  $\mu$ m Auflösung erreicht. Benutzt man die Umrechnung von Kapitel 6.3.3, so ergibt sich für diese Driftstrecke ein  $\sigma$  von etwa 70  $\mu$ m.

Der Vergleich der Resultate mit Gasgemisch (5) und einer Meßung am FNAL mit minimal tonisterenden Teilchen (Gemisch: 70 % Argon + 30 % Isobutan)<sup>(12)</sup> bei kleinen Driftstrecken zeigt eine gute Übereinstimmung Dabei wurden die Ergebnisse aus diesem Experiment umgerechnet (Kapitel 6.3.3). Die verglechenen Werte sind in Abb.46 zu sehen.

Bei sehr großen Driftsbrecken (x = 6.5 cm und x = 7 cm) ist die Ortsauflösung etwas sol techter als der  $\sqrt{x}$ . Fit Die Abweichung beträgt im Mittel etwa 10 % Der Grund für diese Verschlechterung der Ortsauflösung am Kamperrand ist in Feldinhomogenitäten zu suchen, auf die schon in Kapitel och hugewiesen wurde





0.C

DRIFTSTRECKE (CH)

÷.

в. С

a



Hei i om Driftstrecke kann och noch devon ausgehen, daß nur die Diffusion alleine einen ortsabblingigen Anteit zur Ortsauflösung beiträgt. (Bei kleineren Driftstrecken spielt das  $\sigma_{\rm ten}$  die wesentliche kolle, wie in Kapitel 4.2. gezeigt wurde.) Mit Hilfe eines  $\sqrt{x}$  Fits konn die Ortsauflösung für 1 om Driftstrecke extrapoliert werden, mit der Umrechnung aus 6.3.3. können dann Vergleiche mit anderen Meßungen vorgenommen werden. Die berechneten Werte können der Tabelle 3 entnommen werden, in der auch einige Meßdaten von anderen Experimenten zum Vergleich aufgeführt sind. Daß  $\sigma_{\rm off}$  noch abhängig vom Druck ist, wurde durch ref.7 experimentell bestatigt (Abb.47,  $\sigma = \sqrt{x/p}$ ).



Abb. 47: Die Abhängtsteit der Ortsauflösung vom Druck(nach ref.7)

Es hat sich gezeigt, daß nicht nur die Driftgeschwindigkeit mit der Methode des Funkens als Primärelektronenquelle genau bestimmt, sondern auch die Ortsauflösung so exakt gemessen werden kann, daß sogar das  $\sqrt{x}$  - Verhalten der Ortsauflösung in diesem Driftstreckenbereich genau auchvollziehbar ist.

basgemtsch	<u>Uitsauflösung för 1 cm Driftstrecke(um)</u>
90 % Ar + 10 % CU,	<b>հճ</b> , θ
90 % Ai + 10 % (i)-C <sub>4</sub> H <sub>10</sub>	55,7
4u π Ai + bu ắ ťH <sub>4</sub>	61,2
- 86,4 % AI + 9,6 % ΓΗ <sub>4</sub> + 4 %	$(1) - c_4 \Pi_{10} = 62,4$
95 % Ai + 5 % L0.5	77,7
90 % Ar + 8,5 % ČH + 1,5 %	$(1) - C_4 H_{10} = 64, 6$
90 % Ar + 10 % CH <sub>4</sub>	4 10 69 <sub>9</sub> 4
7о % Аг + 3о % (і)-С <sub>4</sub> Н <sub>10</sub>	54,6 (12)
75 % C <sub>3</sub> H <sub>H</sub> + 25 % C H <sub>Z</sub>	60,0 <sup>(7)</sup>
33 % AT + 35 % UH + 34 % (.	$1) - C_{A}H_{10} = 88, 2 \frac{(7)}{(7)}$
1 b % Ах + 1 b % СН <sub>4</sub> + 68 % (	$(1) - C_4 H_{10} = 68, 6^{-(7)}$

#### 6.3.5 : DIE ABHÄNGIGKEIT DER ORTSAUFLÖSUNG VON DER FELDSTÄRKE

Da es also möglich ist, die Ortsäuflösung mit dieser Meßmethode, sehr genau zu bestimmen, sollte auch der Einfluß der elektrischen Feldstärke festgestellt werden können

Theoretisch erwartet man mit abnehmender Feldstärke eine schlechtere Auffosung, da die Driftgeschwindigkeit klemer wird, und die Diffusion dadurch dabei stärker in den Vordergrund tritt.

Zur Meßung der Ortsauflösung als Funktion der elektrischen Feldstärke wurde der gleiche experimentelle Aufban benutzt wie bei der vorhergehenden Meßung (Abb.42). Der Ort der Funkenstrecke blieb wahrend der Meßung fest eingestellt, sodaß sich eine Driftstrecke von x - 3 cm ergab. Für das Gasgemisch (5) wurden die Meßungen bei x = 6,5 cm durchgeführt, also dicht am Kammerrand, wo sich der Einfluß der Feldinhomogemitäten schön bemerkbar macht. Beim Gemisch (6) war x = 5 cm.

#### ٢.

Die elektrische Feldstarke konnte in einem Bereich von 0 bis 875 V/cm varuert werden Interessant waren aber nur Kleine Feldstarken, bei denen die Ortsauflosung nach der Theorie schlichter werden soll. In Abb 48 sind die Meßwerte für diesen Teil des Experiments wiedergegeben Dabet wurde bei der Auswertung der Driftzeitspektren genauso-Vorgegaugen wie es schon m.6.3.3. beschrieben wurde.



Abb. 48: ortsonflösung gegen Feldstärke



Abb. 48: Ortsautlösung gegen Feldstärke

In Gleichung (4.39.) wurde festgestellt:

$$\sigma = \sqrt{\frac{2 D_A}{\mu i}}$$

Nimmt man also an, daß  $\sigma \propto \sqrt{1/E}$  ist, und fittel diese inverse. Wurzelfunktion an die Meßpunkte, so stellt man fest, daß bei vielen. Gasgemischen deutlicht Abweichungen auftreten.

Dies ist auch verständlich, da mit den Abb 32–39 gezeigt wurde, daß  $\mu$  ebenfalls eine Funktion von E ist.

So wurde an die Meßdaten die Funktion:

$$f(\mathbf{x}) = \frac{\mathbf{a}(\mathbf{y})}{\mathbf{x}^{\mathbf{a}(\mathbf{y})}}$$

angefittet. In Tabelle 4 and für die verschiedenen Gasgemische, die bei dieser Meßung verwendet wurden, die Werte von a(2) aufgelistet. Diese weichen zum Teil erheblich von 0,5 ab.

Gasgem1 sch	ā(2)	
90 % Ar+10% (X),	0,5	
90 % Ar+10%(i)~ _iH	0,3	
95 % Ar+5% CO	0,72	Tabelle 4
40 & Ar+60%.H	0,21	
90 % Ar+105CH	0,61	
90 $\text{EAR+8,53CH}_4 + 1, \dots, (1) - C_4 H_{10}$	0,48	

gefittete runktion:  $f(x) = a(1)/x^{a(2)}$ 

Da für kleine Werte von E angenommen werden kann, daß  $\mu \neq \mu(E)$  ist, kann diese Abweichung nur damit erklärt werden, daß auch noch der Diffusionskoeffizient fehistarkeabhängig ist. Dieser kann aber aus den Meßdaten allein nicht berechnet werden.

#### 6.3.6.: AUSCHLIEBENDE DEMERKUNGEN

Nachdem nun alle Meßungen der Driftgeschwindigkeit und der Ortsauflösung abgeschlossen sind, sollen noch einige Bemerkungen zu dieser Meßmethode folgen Mit dieser Methode lassen sich außergewöhnlich sehnelle Überprüfungen der Driftgeschwindigkeit und der Ortsauflosung sehr genau durchführen Die Meßungen sind so genau, daß der Einfluß der Driftstrecke und der elektrischen Feldstärke auf die Ortsauflösung genau nach der Theorie nachvollzogen werden kann

Vorausselzung für die Meßung mit der Funkenstrecke ist die exakte Treinung des Driftelektronensignals von den Storschwingungen des Funkens Um dies zu erretchen, benötigt man eine große Driftstrecke, eine starke Bedampfung des Störsignals genauso wie ein hohes Driftelektronensignal Das hohe Nutzsignal ist aber schon von der Methode her gegeben, da bet einem Funkenüberschlag sehr viel mehr Elektronen ols bei minimal ionisierenden Teilchen entstehen (Faktor 10<sup>4</sup>)

Wie schon in 6.3 kurz erwahnt, kann mit verschiedenen Widerstanden R3 (Abb.34) der Funkenström varhert werden Diese Änderung des Strömes ist afferdings nur sehr gering, wenn der Widerstand außerhalb des Gosvolumens angebracht wird, da sich bei zu größen Werten von R3 ( $\geq$ 10 kfl) nicht mehr der Kondensator C1, sondern die Kabelkapazität C2, imabhangig vom Widerstand, über der Funkenstrecke entlädt.

Wird der Widersland R3 direkt in die Funkenstrecke angelötet, so entlädt sich zwar immer noch die Kabelkapazität (~ 50 pF), aber der Funkenstrom, und damit die Anzahl der primär gebildeten Teilchen, laßt sich mit verschiedenen Werten von R3 verändern. Kann man gun mit einem entsprechenden Widerstand mit der Funkenstrecke eine Pulshohe der Briffelektronen für minimal ionisierende Teilchen simulieren?

Dazu wurde der Aufbau von Abb.35 leicht verändert R3 wurde direkt an die Funkenstrecke angelotet (Abb.49) Mit diesem Aufbau sollen jetzt die Pulshöhen des Nutzsignals in Abhüngigkeit vom Widerstandswert gemessen werden



Abb. 49

Mit einem Funktionsgenerator wurde der gVt-Analysator im V mode gescht Abb 50 zeigt die Eichkurve Für einen Kanal ergab sich eine Pulshohe von etwa 690 µV



Die gemessenen Pulshöhenspektren sind in Abb.51 zu sehen. Obwohl nur drei verschiedene Widerstandswerte für R3 gewählt wurden, sieht man deutlich die Tendenz, daß mit steigendem Widerstand die Pulshöhe abnimmt.



Ais, 51: Pulshöhenspektren bei unterschiedl. RJ

An alle drei Spektren lassen sich Gauß-Verteilungen anfitten. Aus den gehlteten Parametern erhalt man die Kanalnummer, bei der die Verteilung ihr Maximum besitzt, und die Breite der Verteilung. Tragt man diese Daten gegen die Widerstandswerte auf, so ergibt sich Abb 52. Durch diese drei Punkte kann näherungsweise eine Gerade gelegt werden





Aus dieser Geraden wird ersichtlich, daß man für R3 einen Widerstand von etwa 23 k $\Omega$  einsetzen muß, um eine Pulshöhe zu erhalten, wie sie auch bei minimal ionisierenden Teilchen auftritt (etwa 40 mV bei 40 facher Verstarkung)

Obwohl die maximale Driftstreeke (x = 7 cm) eingestellt wurde (maximale Driftzeit), ist das Funkensignal zu der Zeit, zu der der Driftelektronenpuls erwartet wird, immer noch nicht so weit abgeklungen, daß bei solch kleiner Pulshöbe des Nintzsignals beide Signale genau getrennt werden können. Daher hat der Wert von 23 k $\Omega$  für diese Arbeit nur theoretische Bedeutung.

Ein hoher Wert für R3 ist auf jeden Fall wünschenswert, da die Strombegrenzung noch einen weiteren Effekt beeinflußt.

Durch die hohe Ionisationsdichte werden, selbst bei einem Wert für  $R3 = 10 k\Omega$  (wie schon im Kapitel 6.3. beschrieben), starke Ablagerungen an den Spitzen, vor allem bei Verwendung von Isobutan – Zusatzen, deutlich sichtbar Methan. Zusätze zeigen diesen Effekt nur bei großen prozentualen Anteilen (...60 %...), allerdungs nicht so stark wie beispielsweise 4 % ~ 10 % Isobutan. Anteile Bei Kohlendhoxid tritt dieser Effekt nicht auf

Die Diskussion dieses Verhaltens erscheint umso wichtiger, nachdem alte Meßungen in dieser Arbeit abgeschlossen waren, und alle Potentialdrähte starke Verunreimgungen aufwiesen Untersuchungen nat 40 – facher Vergrößerung deuten darauf hin, daß diese Ablagerungen aus dem gleichen Material bestehen wie zwischen den beiden Spitzen Da die Entwicklung der Drittkammer auf eine Hochdruckkammer hinausläuft (2.B.: JADE JET Kammer) bei denen die Dichte des Gases noch höher ist, ist dieser Punkt beachtenswert Gerade bei Driftkammern, die hohen Teilchenzahlraten ausgesetzt sind, besteht die Gefahr, daß sich durch üblagerungen an den Kathodenflächen stärkere, nicht kontrolherbare Feldveränderungen ergeben.

Daher sollte der Anteil in organischen Bestandteilen, die hanptsächlich für diese Ablagerungen verantwortlich sind, möglichst gering gehalten werden.

Ein weiterer wichtigen Punkt ist die Brennbarkeit von Kohlenwasserstoffen alter Atr. Mit Sauerstoff bilden sich zum Teil hochexplosive Gennsche (z.B. Propan, Butan). So sollte auch aus diesem Grund der Anteil dieser Stoffe möglichst gering gehalten oder ganz vermieden werden

Nichtbrennbare Gase, w. (2.B. Kohlendioxid, zeigen allerdings gegenüber Isobutan ein schlechtere Absorptionsvermögen für Photonen (Kapitel 5) Dies kann durch germ e Zusätze von Methan (~ 5 %) weitgehend ausgeglichen werden.

So können die Gasgemische (6) und (9) zwar nicht als die optimalen Kammergase, so aber ills eine gute Alternative zu isobutanhältigen Gemischen gelten

#### **ZUSAMMENFASSUNG**

In dieser Arbeit wurden Driftgeschwindigkeiten und Ortsanflösungen bei verschiedenen Gasgemischen miener Driftkammer gemessen

Die beiden Mothoden zur Erzeugung der Primärelektronen (Elektronenstrahl und Funkenstrecke) liefern im Verbindung mit einer hochanflosenden Driftkammer sehr genaue Meßergebnisse. Bis auf das Gasgemisch 90 % Argon + 10 % Methan stimmen die erzielten Ergebnisse für die Driftgeschwindigkeit gut mit den Meßungen anderer Autoren überein (falls solche vergleichbaren Meßungen für die entsprechenden Gasgemische vorlagen)

Bis auf das Gasgemusch 40 % Argon + 60 % Methan lag bei allen anderen Gemuschen die maximale Driftgeschwindigkeit zwischen 4.5 cm/ $\mu$ sec und 5.5 cm/ $\mu$ sec Zwei der untersuchten Gasgemusche, die nur einen geringen bzw. keinen breinbaren Gasanteit besitzen, weisen eine ahnlich hohe Driftgeschwindigkeit über einen hohen Feldstärkebereich auf

Durch die genaue Bestimmung der Driftgeschwindigkeit und einer sehr genauen Zeitmeßung könnten mit der Driftkammer, die ein sehr homogenes elektrisches Feld im Driftraum besitzt, hohe Ortsauflösungen erzielt werden. Bei 3 cm Driftstrecke lagen die besten Worte für die Ortsauflösung um 100  $\mu$ m.

Die  $\sqrt{x}$  - Abhängigkeit der Ortsauftösung von der Driftstrecke konnte dank der exakten Meßmethode mit der Funkenstrecke als Primärelektronenquelle sehr gut verifiziert werden. Durch die hohe Meßgenauigkeit kommen sogar Abweichungen vom  $\sqrt{x}$  - Verhalten am Kammerrand, bedingt durch Feldinhomogenitäten, festgestellt werden.

Des weiteren wurde die Ortsauflosung als Funktion der elektrischen Feldstärke im Driftraum gemessen. Nach der Theorie tritt der Anteil der Diffusion am Transportmechamismus der Elektronen mit abnehmender Feldstärke stärker in den Vordergrund und verschlechtert dadurch die Auflösung Diese von der Theorie erwartete Abnahme der Ortsauflösung kommte ebenfalls gut bestatigt werden 1) G. Schultz, J. Gresser Nucl. Instr. & Meth. 151 (1978) 413

2) S. A. Korff: Electrons and nuclear counters (van Norstrand)

3) F. Sauli: Principles -f operation of multiwire proportional and drift chambers, CERN 77/09

4) Lorentz: Theory of electrons (Stechert)

5) P. M. Morse, W. P. Allis, E. S. Lamar: Phys. Rev. 48 (1935) 412

6) H. Hasemann. Diplomarbeit (1977)

7) W. Farr, J. Heintze, K. H. Hellenbrand, A. H. Walenta: Nucl. Instr. & Meth. 154 (1978) 175

8) H. Neuert: Kernphysicalische Meßverfahren (G. Braun, Karlsruhe)

9) D. H. Wilkinson: Ionstation chambers and counters (Cambridge Univ. Press, 1950)

10) L. S. Frost, A. V. Pherps. Phys. Rev. 127 (1962) 1621.

11) H. Crainer: Mathematical methods of statistics (Princeton Univ. Press, 1966) 374

12) T. S. Nigmanov, V. F. Pugachevich, D. Riabsov, M. D. Shafranov, E. N. Tsyganov, D. V. Uralsky, A. S. Vodopianov, F. Sauli, M. Atac, J. Tompkins: Fermilab Internal Report 76/26 EX1

13) W. N. English, G. C. Honna: Can. J. Phys. 31 (1953) 768.

14) R. Ezban, M. Morganti, internal Report CERN NP/OM 666 (1964)

15) J. H. Cobbs: ISIS internal note 15, Nucl. Phys. Lab. Oxfort (1974)

16) W. W. N. Allison, C. F. Brooks, J. N. Bunch, J. H. Cobbs, J. L. Lloyd, R. W. Pieming: Nucl. Instr. & Meth. 119 (1974) 499

17) I. N. Bronstein, K.  $\alpha$ . Semendjajew: Taschenbuch der Mathematik (B. G. Teubner, 1973)

# DANKSAGUNG

•. •

,

# Ich danke:

Herrn Professor Dr. D. Schmidt für die Stellung des Themas, die Betreuung dieser Arbeit und seine hilfreiche Kintik

Herrn P. Burmeister für die Konstruktion der Driftkammer flerrn G. Ilase fûr den Bau der Funkenstrecke

allen Mitgliedern der Gruppe F 32 für Are Unterstützung

· • •

.