



بیست و یکمین کنفرانس اپتیک و فوتونیک ایران
و هفتمین کنفرانس مهندسی و فناوری فوتونیک ایران
۲۳ تا ۲۵ دی ماه ۱۳۹۳، دانشگاه شهید بهشتی



بررسی طیف‌سنجی رامان القایی در سیکلوهگزان

فاطمه مطرودی، سید حسن توسلی

پژوهشکده لیزر و پلاسما، دانشگاه شهید بهشتی، تهران

چکیده - در این تحقیق طیف‌سنجی رامان القایی نمونه مایع سیکلوهگزان بررسی شد. با کانونی کردن باریکه هماهنگ دوم لیزر $Nd:YAG$ درون نمونه، گسیل پراکندگی رامان القایی حاصل شده با استفاده از یک طیف‌سنج اشل و آشکارساز $ICCD$ ثبت شد. افزایش انرژی باریکه لیزر از $2.6mJ$ تا $16mJ$ به افزایش سیگنال رامان القایی انجامید ولی با افزایش انرژی بالاتر از حد فروشکست برای نمونه مایع، سیگنال‌های رامان القایی افت پیدا می‌کنند و برای انرژی‌های بیشتر از $20mJ$ تقریباً ناپدید می‌شوند.

کلید واژه- طیف‌سنجی رامان، طیف‌سنجی رامان القایی، سیکلوهگزان، فروشکست.

Investigation of stimulated Raman spectroscopy in cyclohexane

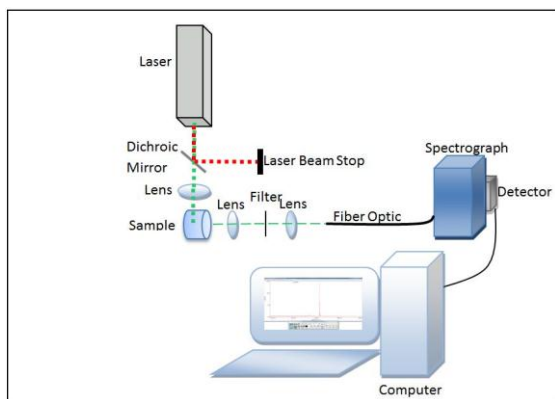
Fatima Matroodi, Seyed Hassan Tavassoli

Laser and Plasma Research Institute, Shahid Beheshti University, G. C. Evin, Tehran, Iran

Abstract- In this paper, stimulated Raman scattering of cyclohexane in liquid state is investigated. By focusing the second harmonic beam of a $Nd:YAG$ laser into the sample, Emitted stimulated Raman photons were collected and recorded by an Echelle spectrograph and an $ICCD$ detector. Increasing the laser energy from $2.6mJ$ to $16mJ$ leads to increase in Stimulated Raman signal. By increasing the laser energy above the breakdown threshold of cyclohexane, stimulated Raman signals decay and above $20mJ$ they almost disappeared.

Keywords: Raman spectroscopy, stimulated Raman spectroscopy, cyclohexane, breakdown.

۱- مقدمه



شکل ۱: چیدمان آزمایش طیفسنجی رامان القایی.

طیفسنجی رامان، طیفسنجی ارتعاشی بر مبنای اثر رامان است. اثر رامان، پراکندگی ناکشسان تابش الکترومغناطیسی در اثر گذارهای چرخشی و ارتعاشی در مولکولهاست و مشخصه آن تغییر انرژی فوتونهای باریکه پراکنده نسبت به باریکه فرودی است. اختلاف طول موج بین نور فرودی و نور پراکنده به ارتعاشات مولکولی مربوط است و "اثرانگشت شیمیایی" منحصر به فرد نمونه به حساب می آید و می تواند در تشخیص ترکیبات مولکولی، روی یک سطح، درون یک مایع یا در هوا استفاده شود. [۱]

پراکندگی رامان القایی یک اثر غیرخطی است. اگر شدت دمش از حد آستانه برای این اثر بگذرد، دیده می شود. حد آستانه دمش برای رامان القایی به ماده فعال رامان بستگی دارد. با توجه به مشخصات طیفی می توان رامان القایی را از رامان عادی تشخیص داد. در حالی که در رامان عادی، شدت نوارهای رامان چندین مرتبه کمتر از شدت لیزر دمش است. در رامان القایی شدت نوارهای رامان می تواند از مرتبه شدت لیزر باشد و برای بیشتر مواد تنها قوی ترین نوارهای رامان ماده تقویت می شوند و در طیف ثبت شده برای ماده غالب می شوند.

در این تحقیق، طیف رامان القایی از طریق دمش باریکه هماهنگ دوم لیزر Nd:YAG بدست می آید و یک طیف-سنج و یک آشکارساز کار ثبت طیف را انجام می دهند. طیفهای حاصل و ویژگی های آنها در اینجا مورد بررسی قرار می گیرد.

۲- چیدمان تجربی

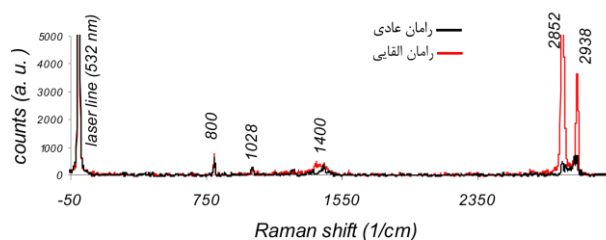
چیدمان تجربی به کار رفته در این آزمایش در شکل (۱) به طور شماتیک نمایش داده شده است. آینه دورنگی هماهنگ اول ۱۰۶۴nm را بازتاب می دهد اما هماهنگ دوم را عبور می دهد. به این ترتیب، هماهنگ اول از باریکه لیزر حذف می شود. هماهنگ دوم لیزر Nd:YAG با طول موج ۵۳۲ نانومتر و پهنای پالس ۸ نانوثانیه پس از عبور از آینه دورنگی و عبور از عدسی با فاصله کانونی ۳.۵cm با نمونه برهم کنش می کند. گسیل های حاصل از این برهم کنش توسط سیستم اپتیکی متشکل

از عدسی ها، فیلتر و فیبر نوری به طیفسنج اشل هدایت می شود. بازه زمانی لازم جهت جمع آوری طیفها و زمان شروع آن در آشکارساز ICCD به وسیله دستگاه تاخیرساز کنترل می شود. آشکارساز گسیل های نوری نمونه را از لحظه برخورد لیزر به نمونه تا ۵ میکروثانیه بعد از آن جمع آوری و تقویت می کند. آزمایش برای انرژی لیزر از ۲.۴mJ تا ۲۹mJ و برای هر انرژی پنج مرتبه تکرار شد.

نمونه مورد بررسی در این آزمایش سیکلوهگزان با فرمول شیمیایی C_6H_{12} است. نوارهای رامان نمونه در جدول ۱ آمده است. دو نوار 2852 cm^{-1} و 2938 cm^{-1} بیشترین شدت را در طیف رامان سیکلوهگزان دارند.

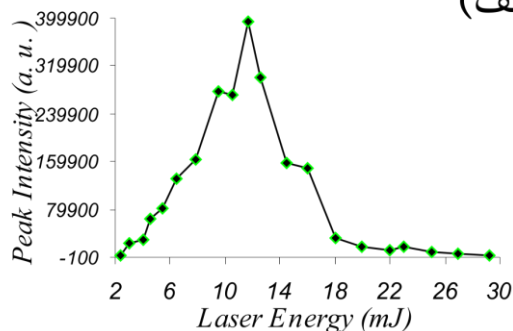
۳- نتایج و بحث

شکل (۲) طیف رامان عادی و رامان القایی را نشان می دهد. طیف رامان عادی زمانی بدست می آید که باریکه لیزر درون نمونه متمرکز نمی شود. وقتی باریکه لیزر توسط عدسی درون نمونه متمرکز می شود، اثرات غیرخطی القا می شود و نوارهای قوی تر طیف رامان تا شدتهایی از مرتبه شدت لیزر، تقویت می شوند.



شکل ۲: طیفهای رامان عادی و رامان القایی سیکلوهگزان.

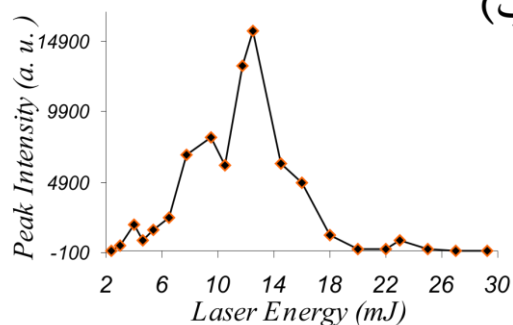
(الف)



جدول ۱. مدهای رامان سیکلوهگزان [۲, ۳]

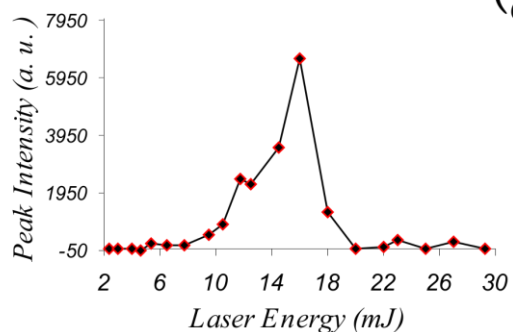
	Raman shift	Raman mode
1	800 cm^{-1}	C-H stretch
2	1028 cm^{-1}	CH ₂ rocking
4	1400 cm^{-1}	CH ₂ wagging
5	2852 cm^{-1}	CH ₂ symmetric stretch
7	2938 cm^{-1}	C-H asymmetric stretch

(ب)



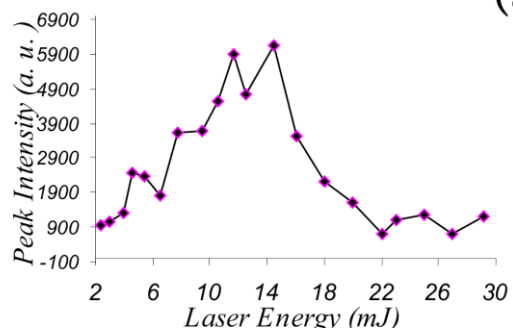
با افزایش انرژی لیزر، نوارهای اصلی 2852cm^{-1} و 2938cm^{-1} هم افزایش شدت نشان می‌دهند و برای انرژی‌های بالاتر از ۸mJ نوار رامان پاد استوکس متناظر با 2852cm^{-1} نیز در طیف‌ها شدت پیدا می‌کند و در سمت چپ خط لیزر در شیفت رامان 2852cm^{-1} ظاهر می‌شود. ثبت نوار پاد استوکس مستلزم آن است که تراز ارتعاشی متناظر از طریق پراکندگی رامان استوکس تا اندازه‌ای اشغال شده باشد.

(ج)



با افزایش بیشتر انرژی در بالاتر از ۱۶mJ، هر چهار نمودار شکل ۳ کاهش شدت نشان می‌دهند. دلیل این کاهش، ایجاد جرقه درون مایع سیکلوهگزان در اثر افزایش انرژی لیزر بالاتر از حد فروشکست مایع است. در نتیجه این جرقه که در مرکز مایع صورت می‌گیرد، باریکه لیزر در مایع جذب می‌شود و تنها سهمی از آن پراکنده می‌شود و تنها این سهم در ایجاد رامان القایی می‌تواند نقش داشته باشد. هر چه انرژی بیشتر می‌شود، سهم بیشتری از باریکه در ایجاد جرقه نقش خواهد داشت و تابش پراکنده‌ای که به آشکارساز می‌رسد، کمتر می‌شود.

(د)



شکل ۳: نمودار شدت قله (الف) نوار 2852cm^{-1} (ب) نوار 2938cm^{-1} (ج) نوار 2852cm^{-1} و (د) لیزر برحسب افزایش انرژی باریکه کانونی شده در مایع.

۴- نتیجه‌گیری

آزمایش طیف-سنجی رامان القایی برای نمونه مایع سیکلوهگزان انجام شد. نوار اصلی در 2852cm^{-1} شدتی از مرتبه لیزر دمش نشان می‌دهد. شدت طیف رامان القایی در انرژی 16mJ به بیشترین شدت در این آزمایش می‌رسد و افزایش بیشتر انرژی، شدت طیف را کاهش می‌دهد. دلیل این کاهش افزایش انرژی متمرکز درون نمونه بالاتر از آستانه فروشکست در سیکلوهگزان و ایجاد جرقه-ی مختصر در نمونه است.

مراجع

- [1] K. A. Esmonde-White, "RAMAN SPECTROSCOPY DETECTION OF MOLECULAR CHANGES ASSOCIATED WITH OSTEOARTHRITIS," (The University of Michigan, 2009).
- [2] N. Sivasankar, and S. Vasudevan, "Stabilization of a distorted conformation of cyclohexane adsorbed in the voids of silicalite-1," Catal. Lett. **97**, 53-58 (2004).
- [3] H. Yamada, H. Nagata, and H. Teranishi, "Surface enhanced Raman scattering of cyclohexene and pyridine adsorbed on silver colloids," The Journal of Physical Chemistry **90**, 2384-2388 (1986).