

Résonance nucléaire quadripolaire dans les cristaux irradiés

Autor(en): **Depireux, J. / Cornet, N. / Read, M.**

Objektyp: **Article**

Zeitschrift: **Archives des sciences [1948-1980]**

Band (Jahr): **13 (1960)**

Heft 9: **Colloque Ampère**

PDF erstellt am: **21.07.2024**

Persistenter Link: <https://doi.org/10.5169/seals-738644>

Nutzungsbedingungen

Die ETH-Bibliothek ist Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften. Sie besitzt keine Urheberrechte an den Inhalten der Zeitschriften. Die Rechte liegen in der Regel bei den Herausgebern. Die auf der Plattform e-periodica veröffentlichten Dokumente stehen für nicht-kommerzielle Zwecke in Lehre und Forschung sowie für die private Nutzung frei zur Verfügung. Einzelne Dateien oder Ausdrucke aus diesem Angebot können zusammen mit diesen Nutzungsbedingungen und den korrekten Herkunftsbezeichnungen weitergegeben werden. Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. Die systematische Speicherung von Teilen des elektronischen Angebots auf anderen Servern bedarf ebenfalls des schriftlichen Einverständnisses der Rechteinhaber.

Haftungsausschluss

Alle Angaben erfolgen ohne Gewähr für Vollständigkeit oder Richtigkeit. Es wird keine Haftung übernommen für Schäden durch die Verwendung von Informationen aus diesem Online-Angebot oder durch das Fehlen von Informationen. Dies gilt auch für Inhalte Dritter, die über dieses Angebot zugänglich sind.

Résonance nucléaire quadripolaire dans les cristaux irradiés *

J. DEPIREUX, N. CORNET, M. READ et J. DUCHESNE

Institut d'Astrophysique de l'Université de Liège
Cointe-Sclessin, Belgique

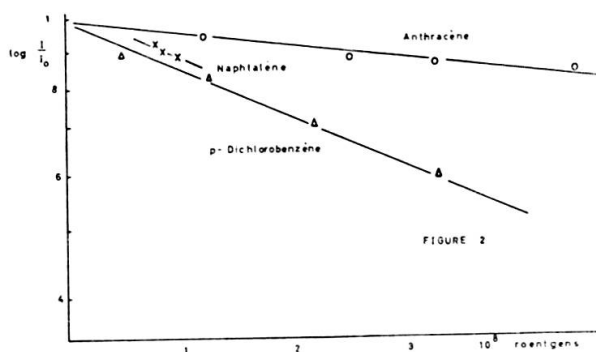
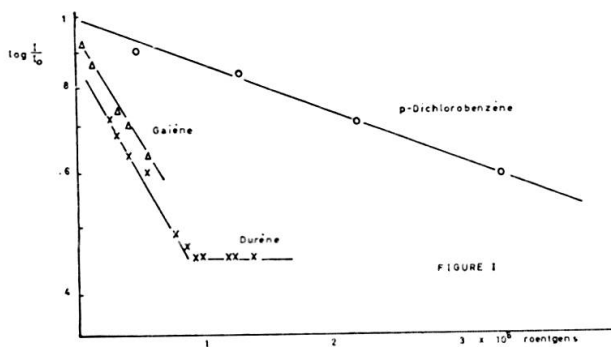
Des travaux récents, effectués dans notre laboratoire, ont montré que l'étude de la décroissance de l'intensité des raies de résonance quadripolaire pure des substances soumises à l'action des rayonnements de haute-énergie (Rayons X, gamma et neutrons) permet de déterminer la radiorésistance de la matière en phase solide [1]. Cette méthode semblait cependant restreinte à l'étude de composés contenant des noyaux porteurs d'un moment quadripolaire. En vue de pallier au manque de généralité de celle-ci, nous nous sommes mis à la recherche d'une solution à cette difficulté apparemment fondamentale et lorsque, tout récemment, Baer et Dean [2] montrèrent qu'il était possible de détecter la résonance quadripolaire dans des solutions solides, même pour de faibles concentrations de la molécule résonnante, il nous apparut clairement que l'utilisation de solutions solides serait susceptible de lever la restriction que nous venons de mentionner. On pouvait croire, en effet, que l'utilisation comme « sonde » d'une molécule résonnante en faible concentration permettrait d'étudier l'effet du rayonnement sur le constituant principal de la solution même si celui-ci ne possède aucun noyau porteur d'un moment quadripolaire.

En vue de vérifier cette hypothèse, nous avons effectué les expériences suivantes. Nous avons préparé des solutions solides ** de p-dichlorobenzène dans le durène, le guaiène, le naphthalène et l'anthracène et nous les avons soumises à l'action du rayonnement gamma du cobalt 60. Pour les essais préliminaires, nous avons choisi une concentration molaire de 20 pour cent, bien que des concentrations inférieures semblent ne donner lieu à aucune

* The research reported in this document has been sponsored in part by the Air Force Office of Scientific Research of the Air Research and Development Command, United States Air Force, under Contract AF 61 (052)-167, through the European Office, ARDC.

** L'abaissement du point de fusion permet d'assurer que les divers mélanges sont effectivement des solutions solides.

difficulté dans la plupart des cas. Dans les quatre couples de substances étudiés, l'intensité de la raie du ^{35}Cl de $p\text{-Cl}_2\text{C}_6\text{H}_4$ suit, en fonction de la dose, la loi exponentielle que nous avons déduite dans le cas des substances pures (fig. 1 et 2). On voit de plus qu'aucune des courbes de radiosensibilité des solutions solides ne coïncide avec celle de la molécule sonde.



L'accroissement de pente, par rapport au dichlorobenzène, des courbes reproduites à la figure 1 résulte certainement de la radiosensibilité propre du durène (ou 1-2-4-5 tétraméthylbenzène) et du guaïène (ou 1-4 diméthyl-naphtalène). En effet, l'étude effectuée sur les substances pures a montré que les dérivés aromatiques à chaîne latérale sont beaucoup moins radorésistants que les molécules aromatiques vraies [3]. Les radorésistances des solutions dans le durène et le guaïène, mesurées conventionnellement par la dose de rayonnement nécessaire pour abaisser à 60% l'intensité de la raie du ^{35}Cl , s'élèvent respectivement à 5 et 6×10^7 roentgens alors que celle du p-dichlorobenzène pur vaut 33×10^7 roentgens.

Les courbes décrivant le comportement des solutions solides dans le naphthalène et l'anthracène présentent, au contraire, une pente moins accentuée que celle du p-dichlorobenzène pur. Ceci montre que ces deux hydrocarbures polynucléés ont une radorésistance plus élevée que celle

des dérivés benzéniques. Cette observation confirme d'ailleurs l'hypothèse que nous avons avancée [1] et selon laquelle la radiorésistance varie dans le même sens que la délocalisation des électrons π .

Bien que d'autres expériences restent à faire, notamment sur l'influence de la nature de la molécule sonde et de sa concentration, les résultats obtenus semblent montrer que la méthode que nous avons développée possède une généralité remarquable puisqu'elle permet, en principe, l'étude de la radiorésistance de n'importe quelle substance. Nous sommes occupés en ce moment à tenter de l'étendre à l'étude des polymères.

Liège, le 29 juillet 1960.

BIBLIOGRAPHIE

1. DUCHESNE, J., *Advances in Chemical Physics*, vol. II, 187 (1958).
 1. BAER, R. et C. DEAN, *J. Chem. Phys.*, 31, 1690 ((1959).
 3. DEPIREUX, J., *Thèse de Doctorat*, Liège (1960).
-