



مجله سنجش و ايمني پرتو، جلد ٣، شمارهٔ ١، زمستان ١٣٩٣

تفکیک دز نوترون و گاما در میدانهای آمیختهٔ Am-Be, ¹³⁷Cs) n-γ) با استفاده از دزیمتر TLD-500

احسان صادقی ^{(۲۰}*، مصطفی زاهدی فر ^{(۲۰} و محسن محرابی ^{(۳}

^۱ پژوهشکده علوم و فناوری نانو، دانشگاه کاشان، کاشان، ایران. ^۲دانشکده فیزیک، دانشگاه کاشان، کاشان، ایران. ^۳دانشکده مهندسی انرژی و فیزیک، دانشگاه صنعتی امیر کبیر، تهران، ایران. ^{*}اصفهان، کاشان، کیلومتر ٦ بلوار قطب راوندی، دانشگاه کاشان، پژوهشکده علوم و فناوری نانو، کد پستی: ٥١١٦٧–٨٧٣١٧ پست الکترونیکی: sdgh@kashanu.ac.ir

چکیدہ

در این تحقیق، امکان استفاده از دزیمتر A-Al₂O₃:C (و گاما با استفاده از روش نسبت دو قله بررسی شد. قلهٔ اصلی این دزیمتر از دو قله همپوش تشکیل شده است. نسبت شدت گرماتابی قلهٔ ۲ به قلهٔ ۱ این دزیمتر در میدان خالص گاما (¹³⁷Cs) ۱/٤۹ و برای میدان نوترون Am-Be این نسبت ۱/۱۲ بهدست آمد. قرص های TLD-500 مشخص به طور جداگانه، از درصد تا ٤٨ درصد دز کل در ٦ مرحله پرتودهی شدند. نتایج بهدستآمده موفقیت استفاده از این دزیمتر در روش نسبت دو قله را نشان می دهند. **کلیدواژگان**: گرماتابی، دزیمتری نوترون، C-Al₂O₃:C، میدان آمیخته، نسبت دو قله.

۱. مقدمه

جداسازی و تعیین مقدار دز هر کدام از تابش های گاما و نوترون در میدان های مرکب، یکی از مهمترین اهداف دزیمتری نوترون است، زیرا همواره تابش نوترون با تابش گاما همراه است. تاکنون مطالعات فراوانی در احقاق این امر صورت پذیرفته است. در این مطالعات، روش ها و مواد گوناگونی به کار رفته است. یکی از این روش ها استفاده از پدیدهٔ گرماتابی است. بدین منظور، دزیمترهایی همچون TLD-200، CaF₂:Tm م منظور، دزیمترهایی همچون روش فعالسازی TLD و روش نسبت ٥]. روش هایی همچون روش فعالسازی TLD و روش نسبت دو قله در دزیمتری میدانهای آمیخته استفاده شدهاند. روش نسبت دو قله اغلب با استفاده از دزیمترهای TLD و که د

LiF:Mg,Ti انجام گرفته است [۳ و ۷]. کار برد اصلی این روش در مورد LiF:Mg,Ti است [۸ و ۹]. پاسخ متفاوت قلههای گرماتابی یک دزیمتر نسبتبه پرتوهای با (linear LET (energy transfer کم و LET زیاد مبنای استفاده از روش دو قله در تفکیک دز گاما و نوترون است.

دزیمتر TLD-500 مادهای است که از حساسیت گرماتابی بالایی برخوردار است و از این دزیمتر هم در دزیمتری نوترون و هم در دزیمتری میدانهای مرکب (به روش فعالسازی) استفاده شده است [۱۰–۱۲]. در این پژوهش، برای اولین بار، تخمین دز گاما در میدانهای مرکب نوترون و گاما به روش نسبت دو قله با استفاده از دزیمتر Δ-Al₂O₃:C (TLD-500)

۲. مراحل آزمایش

در این کار، از دزیمتر TLD-500 که به شکل تراشههایی با قطر mm ۵ و ضخامت mm ۱ هستند، استفاده شد. پرتودهی گاما با استفاده از چشمهٔ ¹³⁷Cs و پرتودهی نوترون با استفاده از چشمهٔ ²⁴¹Am-Be انجام گرفت. انرژی بیشتر نوترونهای این چشمه بین MeV تا MeV ۲ است. چشمهٔ Me-Be درون یک غالب فولادی قرار داشت. در میدان پرتودهی نوترون، حدود ۳ درصد گاما وجود داشت که تصحیح مربوط به آن در پرتودهیهای انجام شده در نظر گرفته شد. به منظور تخلیهٔ کامل دامهای سطحی و عمیق، نمونه ها به مدت ۲۰ دقیقه در دمای C[°] TLD- گرمادهی شدند. برای قرائت نمونه ها از دستگاه -TLD TLD مداو مدی این استفاده شد. بعد از پرتودهی، مربودهی، تمونه از دمای C[°] تا دمای C[°] انجام شد. بعد از پرتودهی، قرائت نمونه از دمای C[°] تا دمای C[°] انجام مراحل آزمایش در محیطی تاریک انجام شد.

۳. نتايج

هنگامی که دزیمتر TLD-500) α-Al₂O₃:C) با دز یکسانی مورد پرتودهی نوترون و گاما قرار گرفت، مشاهده شد که با وجود شکل یکسان، پاسخ های متفاوتی را از خود نشان میدهد؛ یعنی سطح زیر قله در هر دو حالت یکسان نیست. این اختلاف در اثر پاسخ متفاوت این دزیمتر به پرتوهای با TET مختلف است. نوترون دارای LET زیاد و گاما دارای LET کم است. این تفاوت در پاسخ به هر کدام از پرتوها، منجر به نسبت قلهٔ متفاوت در تابش نوترون نسبت به تابش گاما می شود. منحنی مربوط به تابشهای نوترون و گاما با مدل مرتبهٔ عام (CGCD)

$$I(T) = I_m b^{\frac{b}{b-1}} \exp\left(\frac{E(T-T_m)}{kTT_m}\right) \times \left\{\frac{T^2}{T_m^2}(b-1)(1-\frac{2kT}{E})\exp(\frac{E(T-T_m)}{kTT_m}) + 1 + (b-1)\frac{2kT_m}{E}\right\}^{\frac{b}{b-1}}$$
(1)

که در آن، b (پارامتر سینتیک) بین او ۲، T_m دمای بیشینه، E نارژی فعالسازی و k ثابت بولتزمن است. منحنی برازش شدهٔ دزیمتر α-Al₂O₃:C در پرتودهی گاما و نوترون در شکل (۱) (۱) مشاهده می شود.





$$FOM = \sum_{j_f}^{j_l} \frac{100[y_i - y(x_i)]}{A}$$
(Y)

پرتودهی در میدان مرکب از سهم دز گامای ٪۷ تا ٪٤۸ دز کل، در ٦ مرحله انجام شد. در پرتودهی در هر کدام از نسبتها (U) یک منحنی تابش بهدست آمد و با جداسازی آن، *R_{m2,1} مربوط* به آن U بهدست آمد. در شکل (۲) (a و b) دو نمودار مربوط به سهم دز ۱۸ و ۳۰ درصد گاما مشاهده می شود.



msv (a در پرتودهی α-Al₂O₃:C در پرتودهی κο wsv (a در پرتودهی α-Al₂O₃:C ۹ ۹ گاما و ۴۰ msv نوترون b) در پرتودهی ۱۷ msv گاما و ۴۰ msv نوترون. پارامترهای گیراندازی بهدستآمده از برازش انجامشده در شکل مشاهده می شود.

که در آن، *i*y مربوط به مقادیر اصلی یا دادههای تجربی، *A* سطح زیر منحنی و (*x_i*) بهترین مقداری است که از طریق این انطباق بهدست میآید [17]. با جداسازی نمونههای مختلف پرتودهی شده با ۲۵۷ ۲۰ گامای خالص و نوترون تقریباً خالص، میانگین نسبت قله ۲ به ۱ در منحنی گرماتابی دزیمتر TLD-500 در میدان گاما و نوترون خالص بهدست آمد. برای انجام مطالعات روابط زیر استفاده شد:

$$X = \frac{I_{2gm}}{I_{2m}} \tag{(*)}$$

$$X = \frac{I_{2gm}}{I_{2m}} = \frac{R_{m2,1} - R_{n2,1}}{R_{g2,1} - R_{n2,1}}$$
(£)

$$I_{2n} = a_n D_n \tag{6}$$

$$I_{2g} = a_g D_g \tag{7}$$

$$U = \frac{D_g}{D_g + D_n} \tag{V}$$

$$U = \frac{X}{X + (1 - X)w} \tag{A}$$

$$U = \frac{R_{m2,1} - R_{n2,1}}{(R_{m2,1} - R_{n2,1})(1 - w) + (R_{g2,1} - R_{n2,1})w}$$
(9)

که در آنها $_{2g}I_{2g}$ و $_{1I}I_{1n}$ بهترتیب شدت قلههای ۲ و ۱ در میدان گامای خالص، $_{12}I_{2n}$ و $_{1n}I_{1n}$ بهترتیب شدت قلههای ۲ و ۱ در میدان نوترون، $_{2g}D_{e}$ و $_{n}D_{e}$ دز گاما و نوترون و W نسبت $_{2g}a_{p}$ به میدان نوترون، $_{2g}D_{e}$ (نسبت قله ۲ به قله ۱ در میدان گامای خالص)، $_{12}I_{2}=\frac{I_{2g}}{I_{1n}}$ (نسبت قله ۲ به قله ۱ در میدان گامای خالص)، $_{12}I_{2n}=\frac{I_{2n}}{I_{1n}}$ (نسبت قله ۲ به قله ۱ در میدان نوترون) و $\frac{I_{2m}}{I_{1m}}=\frac{I_{2m}}{I_{1m}}$ (نسبت قله ۲ به قله ۱ در میدان مرکب نوترون و گاما) میباشند. روابط ۸ و ۹ از روابط قبلی قابل محاسبهاند.

با توجه به نتایج برازش، مقادیر ۱/۱۸۷ = ۲،۳۸ ۱/٤۸۹ = ۳ بهدست آمدند. بعد از مشخص شدن این ثابتها، پرتودهی در میدانهای آمیختهٔ نوترون و گاما شروع شد.

$R_{g2,I} = 1/2$ متابت های ۱/۱۱۷ $R_{n2,I} = 1/11$	با قرار دادن ث
رابطهٔ (۹) به عبارت سادهشدهٔ (۱۰) میرسیم:	و ۷۲ = w در w
$R_{m2,1} = \frac{1.117 + 4.97U}{1 + 3.1U}$	(1•)

با رسم $R_{m2,1}$ برحسب دادههای تجربی بهدست آمدهٔ U و نمودار حاصل از رابطهٔ (۱۰)، شکل (٤) بهدست خواهد آمد.



شکل ۴: تطبیق نقاط تجربی و منحنی تئوری بهدستآمده برای Wبر حسب U

مشاهده می شود که نقاط تجربی با تقریب نسبتاً خوبی روی منحنی تئوری قرار گرفتهاند. این نشان می دهد که شرایط لازم برای استفاده از TLD-500 به منظور تفکیک دز گاما و نوترون در میدان آمیخته، به روش نسبت دو قله برقرار هستند و از این نمونه می توان به این منظور، به خوبی به ره برد. بنابراین، می توان با تعیین نسبت ایس R_{m2,1} در میدان آمیخته از منحنی گرماتابی این دزیمتر و استفاده از نمودار فوق مقدار دز گامای مربوط به آن میدان آمیخته را به دست آورد.

٤. نتيجەگىرى

استفاده از نسبت قله ۲ به ۱ منحنی تابش TLD-500 برای (Am-Be, ^{137}Cs) برای تفکیک دز گاما از نوترون در میدان مرکب (Am-Be, $^{137}Cs)$ بیشنهاد شد. نتایج مربوط به نسبت قله ۲ به ۱ این نمونه نشان میدهند که این نسبت ($R_{m2,1}$) با اضافه شدن درصد گاما در میدان مرکب، افزایش مییابد تا اینکه در میدان گامای خالص

D _g (msv)	D _n (msv)	$U = \frac{D_g}{D_g + D_n}$	R _{m2,1} Measured
٣	٤٠	•/•V	1/219
٦	٤٠	•/۱۳	1/272
٩	٤٠	•/\A	1/291
١٧	٤٠	• / ٣ •	1/٣٣٩
۲٥	٤٠	• /٣٨	١/٣٨٨
٣٧	٤٠	•/٤٨	1/211

 $R_{m2,1}$ جدول (۱): مقدار دز گاما و نوترون در میدان مرکب به همراه

در ادامه، نمودار $R_{m2,1}$ برحسب X و U رسم شد. برای رسم نمودار X از رابطهٔ (۳) استفاده شد که مقدار آن در میدان نوترون، تقریباً خالص $\bullet = X$ و ۱/۱۱۷ = $R_{n2,1}$ و در میدان گامای خالص مقدار I = X و ۱/۱۸۷ = $R_{g2,1}$ بهدست آمد. بدین ترتیب، خط راستی این دو نقط و را به یک دیگر و صل می کند که نقاط تجربی باید با این خط همخوانی داشته باشند. نمودار $R_{m2,1}$ برحسب X در شکل (۳) مشاهده می شود.



با توجه به این شکل، مشاهده می شود که نقاط تجربی بهدستآمده برای X با منحنی تئوری، توافق خوبی دارنـد. ایـن توافق بین نتایج تئوری و تجربی خود، نشاندهنـدهٔ کارایی دزیمتر استفادهشده در تخمین دز گاما در میدان آمیخته است. اندازهگیریشده و با چشمپوشی از خطای گامای موجود در میدان نوترون، میزان دقت این روش تقریباً ۳ درصد پیشبینی میشود. در استفاده از این دزیمتر، این نکته حائز اهمیت است که این ماده بهشدت از عوامل محیطی تأثیرپذیر است.

 M. Benabdesselam, P. Iacconi, D. Lapraz, J. Dherrmain, J. Laugier. Characterisation of a clothing material for gamma dosimetry in mixed neutron-gamma fields. *Radiat. Prot. Dosim.* 70 (1997) 461-465.

- [2] T.L. Wang. On the use of TLD for gamma ray dosimetry evaluation in mixed fast neutron and gamma ray fields. *Radiat. Prot. Dosim.* 33 (1990) 359-363.
- [3] F. Becker, S. Nagels, B. Burgkardt, R. B0ttger, A. Lizon Aguilar, G. Hampel, B. Wortmann. Mixed gamma-neutron radiation; energy compensation filters; CaF₂:Tm detectors . *Radiat. Meas.* 43 (2008) 921–924.
- [4] M. Weinstein, U. German, Z. B. Alfassi. On neutron-gamma mixed field dosimetry with LiF:Mg,Ti at radiation protection dose levels. *Radiat. Prot. Dosim.* 119 (2006) 314–318.
- [5] V. Chernov, B. Rogalev, A. Nepomnyaschikhand, V. Cherepanov. Error analysis of neutron dose measurement in mixed Gamma-Neutron fields by a two peak TL Method. *Radiat. Prot. Dosim.* 49 (1993) 443-449.
- [6] E.X. Rank, R.B Theus. Neutron dosimetry with CaF₂:Tm, *IEEE Trans. Nucl. Sci.*, NS-26 (1979) 1590-1592.
- [7] J. B. Dielhof, A. J. J. Boss, J. Zoetelief, J. J.Broerse. Sensitivity of CaF₂ thermoluminescent materials to fast neutrons. *Radiat. Prot. Dosim.* 23 (1988) 405-408.
- [8] J.C. Liu, C.S Sims. In: Proc. 8th Int. Congress on

به بیشترین مقدار خود میرسد. این افزایش در R_{m2,1} بهگونهای اتفاق می افتد که اگر نمودار آن برحسب هریک از مقادیر X یا U رسم شود، مشاهده میشود که نقاط تجربی به شکل مناسبی با نمودار تئوری در توافقاند. این نکته نشاندهندهٔ کارایی ایـن ماده بـهمنظـور شـرح داده شـده اسـت. براسـاس خطاهـای

٥. مراجع

Radiation Protection, (1992). 90-97.

- [9] D. Youssian and Y. S. Horowitz. Estimation of gamma dose in neutron dosimetry using peak 4 to peak 5 ratios in LiF:Mg,Ti (TLD-100/600). *Radiat. Prot. Dosim.* 77 (1998) 151–158.
- [10] M.R. Komor, M. Osvay, I. Dvornik, T. Biro. Fast neutron detection with A1₂O₃ thermoluminescence dosimeter. *Nucl. Instrum. Meth.* 212 (1983) 383-386.
- S.V. Nikiforov, V.S. Kortov, I.I. Milman. Thermoluminescent dosemeters based on TLD-500 detectors for control of neutron fields. *Radiat*. *Prot. Dosim.* 101 (2002) 125–128.
- [12] G.A. Klemic, N. Azziz, S.A. Marino. The Neutron Response of AL₂O₃:C, ⁷LiF:Mg,Cu,P and ⁷LiF:Mg,Ti TLDs. *Radiat. Prot. Dosim.* 65 (1996) 221-226.
- [13] M.R. Komora, S. Miljanica, S. Blagusa, Z. Knemevica, M. Osvay . Selective assessment of the fast neutron component in mixed neutron–gamma field using TLD activation. *Radiat. Phys. Chem.* 67 (2003) 581–585.
- [14] I.I. Milman, S.V. Nikiforov, V.S. Kortov. Dosimetry of mixed gamma-neutron Fields using TLD-500K detectors based on anion-defective corundum. *Radiat. Meas.* 33 (2001) 561–564.
- [15] G.G. Kitis, J.M. Gomez Ros, J.W.N. Tuyn. Thermoluminescence glow curve deconvolution functions for first, second and general orders of kinetics, *J. Phys. D:Appl. Phys.* 31 (1998) 2636-2641.
- [16] H.G. Balian, N.W. Eddy. Figure of merit (FOM),

an improved criterion over the normalized chisquared test for assessing goodness-of-fit of

gamma-ray spectra peaks. Nucl. Instr. Meth. 145 (1977) 389-393.