强红外激光引起 BCl₃ 可见荧光的 动力学研究*

徐积仁 蒋义枫 黄南堂 林光海 (中国科学院物理研究所) (中国科学院力学研究所)

提 要

用 TEA CO₂ 激光辐照纯 BCl, 气体,观察到可见荧光具有多种过程. 系统地测量了可见 荧光的空间、时间、光谱结构,以及它们随激光能量、BCl, 气压等参数的依赖关系. 用简化碰 撞动力学模型讨论了 BCl, 可见荧光过程,得到有效振动温度、可见荧光强度的分析表达式和 $p_{T_{M}} \cong C/K(T_{v})$ 的简单关系. 理论与实验结果一致.

一、引言

BCl。等简单多原子分子,在强红外共振辐射场作用下,发射可见荧光的现象,是一个复杂而重要的现象.因为 CO₂红外激光光子只有 0.11eV 能量,而发射一个可见光子至少需要几个 eV,这意味着分子必需有积累足够内能的过程.这种过程可以通过不同途径实现,当激光场强>10¹⁰—10¹¹w/cm²时,气体出现光学击穿^{LU},表现出大量离化谱线和自由基带,形成等离子态,其光强比可见荧光强 10³—10⁵倍.用连续大功率 CO₂激光辐照 20—500torr 的高气压 BCl₃气体,也能产生可见发光^{LD},这是通过共振吸收加热气体,形成热发射作用,气体处于准平衡状态.这两类发光的过程,只具有低同位素选择性作用,其光谱结构是不相同的.在激光场强 10⁶—10⁹w/cm²、气压 20torr 以下,由红外多光子共振或准共振吸收引起的可见荧光^{L3,4},具有特别兴趣.因为荧光出现的时间行为,不再可能用单一过程来描述,存在与激光时间同步的"瞬时"发光项,由分子间碰撞交换能量的"延时"发光项,以及非线性弛豫的光~声-光效应等^{L3}.考虑到 BCl₃ 分子已广泛用于红外多光子法分离硼同位素研究^{L61},观察碰撞荧光过程,将有助于了解分子间的能量交换,对强光物理,激光分离同位素,激光诱导化学反应将是重要的.

虽然 BCl, 是最早研究的分子之一, 但至今对其可见荧光的行为与概念仍缺乏了解. 如 BCl, 可见荧光的起源至今还很少讨论. 可以提出下述问题: 分子被强红外场"瞬时"激发至离解, 是否必须伴随有可见荧光发射?若忽略碰撞在荧光发射中的影响, 则"瞬时"荧光意味着分子被激发到的激发态是一个短寿命的高能态. 又如"延时"荧光极值位置 pτ_ж = 2.3µs · torr 的关系^[3], 在焦点区的实际大小不甚明确的条件下, 就有含糊之处. BCl,

^{* 1979}年5月31日收到。

733

可见荧光 4400-6000 Å 的准连续可见荧光光谱,是以往 BCl₃ 光谱研究中缺少的^[7],是否存在极值等都有待澄清.此外,BCl₃ 的振动带在 CO₂ 激光 10.6µm 频率附近有大吸收系数,常用于 TEACO₂ 器件中作 Q调制、锁模、选频等材料.它与红外场相互作用的机理也是值得注意的.基于上述考虑,本工作中重新观测了 BCl₃ 被红外激光引起的可见荧光动力学行为.与前人工作相比,在提高 BCl₃ 纯度的基础上,进行了空间逐点的可见荧光时间行为、光谱行为的测量,扩展了光谱测量范围,观察了它们对激光能量以及气体气压的依赖关系.此外还对可见荧光的动力学过程,给予碰撞动力学的讨论.

二、实验装置和条件

可见荧光的实验观测装置由图1所示. TEACO2 激光器为双放电结构,放电源由二



图 1 可见荧光观测实验装置图

1 为 TEACO, 激光器; 2 为全反射镜; 3 为 Ge 分束镜; 4 为反应室; 5 为镀减反射膜 Ge 透镜; 6 为光子曳引红外 探测器; 7,7 为光电倍增管; 8,8' 为炭斗能量计; 9 为 BCl, 真空配气系统; 10 为短焦距玻璃透镜; 11 为可调节 狭缝光阑; 12,12' 为 NaCl 窗口; 13 为 GW5A 单色仪; 14 为示波器; 15 为屏蔽室; 16 为中性衰减器; 17,17' 为 石英窗片

级 0.2 μ F 低感电容组成的马克斯迴路,每级电压可使用至 30kV. 管内 CO₂, N₂, He 的比 例为 1:1:6,大气压工作. 半外腔结构适合器件改装于不同条件工作. 用炭锥卡 计测量 能量,常用能量为 0.5-1J,在电源电压 15-20kV 的工作范围内,激光输出能量与输入 能量保持很好的线性关系. 图 2 给出其结果. 用光子曳引探测器测量激光波型,并用作 激光同步测量讯号,激光脉冲主峰半宽度~100ns,其波型由图 3 给出. 用自制 1m 红外 光栅光谱仪,测得不加选频的器件谱线,通常为 CO₂ 激光 00°1-10°0 输出 10.6 μ m 附近 的 P(12)-P(18) 支线,其频率正好与 BCl₃ 的 ν_3 吸收带相匹配. 观察 BCl₃ 可见荧光的气 体反应室是用正交打通一对 ϕ 4cm 孔的整块黄铜制成. 装有一对透过红外激光的 NaCl 窗口及一对石英观测窗口. 镀有增透膜 f = 4cm 的 Ge 会聚透镜直接置于反应室内,其 焦点正好落于石英观测窗口的中心位置. 在石英窗口外部,用短焦距透镜 1:1 成像,可见





图 2 激光输出能量与输入能量的关系

图 3 激光脉冲的波型图 500ns/cm

荧光于狭缝光阑上,该光阑是由相互正交的一对可移动狭缝组成,狭缝可以 1mm 宽度,或 1mm × 1mm 对发光区空间各点进行 X, Y 两维的空间取样观测.记录可见荧光波型的 光电倍增管直接置于狭缝光阑后侧,选用 EMI9816 及 GDB-28 等型号.另一石英窗口 用于目视鉴视,或用固定条件的光电倍增管,记录荧光的积分波型,以作比较信号,可监控 激光器每个脉冲引起可见荧光的稳定性.在激光光束通道中,用了一块 Ge 片分束器,以 同时测量 TEACO,激光与可见荧光的同步波型.光谱测量时用 GW5-A 单色仪的人口 狭缝代替前述的狭缝光阑,光电倍增管改置于单色仪输出狭缝后侧,这可以同时观测不同 空间位置的可见荧光光谱随时间的变化.光谱的强度分布是逐点用示波器照相测量 的. 测试中使用了 Tektronix551 双束示波器、SS-6300 及 R.F.T 存储示波器.整个系统进行 了仔细的光、电屏蔽,保证所测讯号是可见荧光讯号,并进行了线性范围校准.

实验中使用了自制的及市场购得的 B. D. H BCl, 样品,其纯度不低于 98%.为保证 样品稳定可靠,BCl₃ 的气体反应室是直接与真空充气系统相联结,采用特制抗化学全氟 碳脂作真空密封油脂,系统真空度 ~2×10⁻²torr,样品进入反应室前还进行低温精制,氧 的含量低于 10⁻⁴. 从无极放电光谱没有观察到 BO 光带,保证观测的是纯 BCl₃ 荧光.工 作气压 0.5-20torr. 红外光谱分析表明,10.6μm 激光辐照样品几千次,未观察到样品的 改变.用干燥空气为化学清除剂,观察到了红外多光子吸收引起的同位素选择性反应,及 B₂O₃ 生成物.

三、实验结果

可见荧光肉眼清晰可见,与前人¹²⁻⁴¹报道的黄绿色荧光略有差别,荧光为土黄色,焦 点处荧光表现为暗点¹¹.荧光颜色及外观还依赖杂质含量.发光区域的大小及外形依赖 于激光功率及光束模式.低功率时荧光为几毫米小亮点,随功率升高,发光区延伸至 4cm

1) 参见 1978 年物理杂志第1 期封面.

-7

6 期

7

以上,且中心呈一相对暗区,随气压增高暗区逐渐消失,在更高气压下,焦点附近荧光消失,可见荧光直接呈现于聚焦 Ge 透镜的前后.显然与固定的激光强度不足以饱和前段气体,造成较大的吸收及损耗.选择适当的观测条件,记录了各种典型的可见荧光的时间波型(参见文献 [5]).在图 4 中还给出低气压同时记录的"瞬时"及"延时"荧光波型,"瞬时"荧光与激光同步不大于 5 × 10⁻⁸sec,考虑到 1 torr 气体在室温的平均碰撞时间 $t_{ee} \simeq (4\sqrt{2\pi\gamma^2} \cdot n \cdot (8RT/\pi M_{BCI})^{\frac{1}{2}})^{-1} \simeq 2 × 10^{-7}sec,"瞬时"荧光是无碰撞荧光^[3,4].无疑,离开激光脉冲以后出现的"延时"荧光,是振动激发态分子碰撞转移能量引起的荧光,是碰撞荧光.$

实验中测量了可见荧光若干参数随外部条件的依赖关系.其中 1m, 1m 表示"瞬时" 及"延时"荧光的峰值强度,其单位为相对值,E 代表激光能量, rm 是两荧光极值间的时差,因为 rm 是与激光脉冲同步的,所以 rm 也是"延时"荧光极大值离开激光峰值的时延量. x 为激光束方向,设 x = 0 为激光焦点位置.图5为 lm 随输人能量及气压的依赖 关系,随着气压增高 lm 比 lm 增长更快.在不同气压条件下,荧光强度随能量增长的速率



29 耇

是不相同的.图6和图7分别给出在不同气压下 $I_{st} \gtrsim I_{st}$ 随输人能量的变化.在较高气 压 I_{st} 很快增长,实际上 $I_{st} \subseteq I_{st}$ 已无法区别.图8给出x = -4mm处, I_{st} 随气压的变化.在不同输入能量的条件下, I_{st} 随气压P 线性增长的斜率是不同的.因为可见荧光的 强度分布是空间依赖的,实验中测量了在固定输入能量条件下 I_{st} 在不同气压下的空间分 布,在低气压 I_{st} 在中心区为极小值,且为暗区.随着气压增长 I_{st} 在中心区的强度逐渐增 长成为极大值.这与目视结果是一致的,图9给出测量结果.在低气压下中心暗区可能



与"瞬时"荧光及瞬时离解现象加强有直接联系.随着气压增加,碰撞加强,故 l x 相应增加,中心也成为亮区.在高气压 l x 随 | x | 增长而迅速减少,说明 l x 是激光能量密度依赖的.图 10给出不同气压下 r x 随空间位置改变,由于 x 不同即相当激光能量密度改变,因此 r x 是激光能量密度依赖量.即依赖于激光激发所引起的振动态粒子初值分布.图 11



-7

6 期

737

实验中对 10.6µm 激光引起的纯 BCl, 可见荧光光谱进行了测量, 在 GW5A 单色仪的 分辨率范围内,BCl,可见荧光谱与文献[3,4]相似,是准连续分布.用逐点记录方法对中心 区及非中心区进行了空间分辨的光谱测量,没有观察到"瞬态"与"延时"荧光光谱有明显 差别。与文献 [3,4] 的 4400—6000 Å 相比较,本工作中测量的荧光光谱覆盖区从 4200 Å 延伸到至少1µm附近(由光电倍增管响应极限限制)。其光谱峰值约在5800-6100Å附 近,这与可见荧光颜色相一致.

四、理论模型及讨论

BCl₃ 是一个由 4 个原子组成,具有 D_{3h} 对称的平面型分子.为了完全描述分子运动, 应共有12个自由度,其中6个振动自由度。若考虑对称特性,存在4种振型,分别用 vi, ν₂, ν₃, ν₄ 表示. ¹¹BCl₃ 的 ν₃ 振动频率为 955 cm⁻¹, 是二次简并态, 与 CO₂ 激光 00°1−10°0 的 P 支频率相匹配, v₄ = 243cm⁻¹,简并度亦为 2, v₁ ≈ v₂ ≈ 2v₄.

高强度 CO, 激光脉冲照射到 BCl, 分子时, 设想由于多光子串接吸收作用, 发生如下 两种过程。BCl,分子的离解;由 v,激发通道,通过 v,预离解态离解⁽¹⁾,则其分解方程可写 为

$$BCl_{3} + nh\nu \longrightarrow B + Cl_{3}$$
(1)

考虑到 Cla 是化学亚稳分子^[8],其分解能约合 4 kcal/mol,低于 2 个 COa 红外光子能量,所 以平均碰撞一次或直接吸收一个红外光子很容易分解。此外, Cl₃ 形成热 ~25kcal/mol, 其相继离解返回稳态将释放相应的能量,若以辐射形式发射,其光子频率将处于可见荧光 谱观测范围,由本工作和前人实验都测得可见荧光谱是属可见至近红外准连续谱,实际 上,用 UCN-51 型光谱仪作了 8500 个荧光脉冲的照相记录,未观察到可见荧光具有线状 或带状结构的谱.因为一般说来,分子的连续发射谱是由下能级为排斥态的跃迁所形成, 则 Cl, 准分子的分解荧光还是可以接受的,能量分析也说明此点. 反之, 如果认为可见荧 光是由 Cl, 激发态发光, 因为 Cl, 基态是稳态, 根据 Franck-Condon 原理, 一般应为带状光 谱. 如果考虑 Cl2 上能级为排斥态或复合发光,则有两个矛盾尚待澄清: (1) 可见荧光在 瞬时及延时阶段的光谱相同,复合发光只能在延时荧光中出现. (2)如果上能级是排斥 态,则跃迁至基态的光谱应在紫外波段. 如果是排斥态与某激发态之间的光谱,其光谱结 构将更复杂. 诚然,从紫外及远红外继续寻找 Cl,的荧光谱,尚可进行. 因为, BCl,分子 分解发光不可能是 BCl。本身基电子态内的跃迁,最终回到 Cl。基态的光谱在实验上尚未 记录到,则可假定可见荧光起源于:

$$Cl_3 \longrightarrow Cl_2 + Cl + h\nu, \qquad (2)$$

即 Cl, 激发态准分子分解发光.另一方面,由最低能分解 Cl 原子与 B 原子断裂比较只相 差约 0.5eV 的能量,在强碰撞条件下,高激发态分子的能量交换是可以高于此值的. 此 外,在低气压焦点区荧光变暗的现象,也不排斥最低能分解通道的同时存在.尽管如此, 也可普遍假定存在某一碎片的 r₁短寿命态过程.基于上述考虑,可以假定具有 r₁寿命不 稳定分子 Cl₃的粒子数密度为 n₃,假设激光很短,则激光照射完瞬间,Cl₃粒子数密度为 n₃₀. n₃₀是与激光脉冲、气体浓度有关而与碰撞无关的量.

另一过程即 BCl, 吸收红外光子形成振动激发。即相当 BCl, 分子振动温度升高。

$$BCl_{3}(T_{v}) + nhv \longrightarrow BCl_{3}^{*}(T_{v}).$$
 (3)
设激光的辐射能量密度为 ρ ,为了计算简单起见,采用了截断谐振子考虑^[9],即假定跃迁
是简谐振子跃迁,不考虑相干作用,激光以阶梯向上激发, $\Delta v = \pm 1$,则 v 态粒子数密度

n, 的动力学耦合方程组为

738

$$\frac{dn_{\nu}}{dt} = n_{\nu-1}\nu B\rho - n_{\nu}\nu B\rho - n_{\nu}(\nu+1)B\rho + n_{\nu+1}(\nu+1)B\rho, \qquad (4)$$

式中 B 为基态的爱因斯坦受激跃迁系数,是与分子参数有关的常数,若假设 v,振型的粒子数分布符合有等效振动温度 T,的玻耳兹曼分布,

$$n_{\nu}(t) = N[1 - \exp(-h\nu/kT_{\nu}(t))]\exp(-\nu h\nu/kT_{\nu}(t)),$$
 (5)
N为 BCl₃ 粒子密度,解方程(4),并用(5)式得

$$T_{\nu}(t) = \frac{h\nu}{2k} \left[\operatorname{Coth}^{-1} \left(2B \int_{0}^{t} \rho \, dt + \operatorname{Coth} \frac{h\nu}{2kT_{0}} \right) \right]^{-1}.$$
(6)

当 $T_* \gg T_0$, T_0 为初态平动温度,则激光照射完的瞬间,等效振动温度 T_* 为

$$T_{\nu}(\Delta t) \cong T_{0} + \frac{h\nu B}{k} \int_{0}^{\Delta t} \rho dt, \qquad (7)$$

式中 Δ₁ 是激光脉宽,(7)式的物理意义是很清楚的.在激光作用下,简谐振子振动温度的 升高正比于分子吸收的总能量.若考虑到碰撞,振动模式之间的能量迅速弛豫,振动温度 升高的表达式应考虑各振型间能量的重新分布,预期振动温度的升高仍与吸收激光的总 能量成正比,并可近似写成

$$T_{r} \cong T_{0} + \frac{h\nu B}{6k} \int_{0}^{\Delta t} \rho dt.$$
(8)

对于内部总能量 > E_4 离解能的分子,将会发生直接的离解,对于内部振动能量 < E_4 的 分子,将可能通过非弹性碰撞的能量交换发生离解.设若两个发生非弹性碰撞的分子,其 振动能量与相对于质量中心平动能量之总和大于 E_4 的分子对 (平动能量系指碰撞瞬时 沿分子对质量中心连线方向部分),则其中一个分子将有一定几率跃迁到大于离解能的高 振动激发态 BCl^{**},经过其振动内弛豫的平均寿命 r_2 ,发生分子的离解;即

$$BCl_{3}^{*}(E_{1}) + BCl_{3}^{*}(E_{2}) + E_{\#} \xrightarrow{K} BCl_{3} + BCl_{3}^{**} \xrightarrow{L_{2}} BCl_{3} + B + Cl_{3},$$
$$E_{1} + E_{2} + E_{\#} \ge E_{d}, \qquad (9)$$

而后继续方程(2)的过程发出可见荧光.在这里考虑延时的碰撞荧光时,取激光照射后的瞬间为时间的零点,设 BCl^{*} 的粒子数密度为 n₁,BCl^{**} 的粒子数密度为 n₂,则其动力学方程为

$$dn_1/dt = -Kn_1^2 n_1(0) = n_{10} - n_{30},$$

$$dn_2/dt = -n_2/\tau_2 + Kn_1^2 n_2(0) = 0,$$

$$dn_3/dt = -n_3/\tau_1 + n_2/\tau_2 n_3(0) = n_{30}.$$
 (10)

该方程中忽略了方程(9)的逆向复合几率,只要 r₁/r₂ 足够小,这个假定是合理的.此外,还假定在感兴趣的时间范围内(1—5µs),振动与平动之间的能量交换较少,亦即振动与 平动温度的变化不大,K可近似看作常数,解方程(10),得

$$n_1 = (n_{10} - n_{30})[1 + (n_{10} - n_{30})Kt]^{-1}, \qquad (11)$$

$$n_2 = e^{-t/\tau_2} \int_0^t K n_1^2 e^{t/\tau_2} dt , \qquad (12)$$

$$n_{3} = n_{30}e^{-t/\tau_{1}} + K(n_{10} - n_{30})^{2}e^{-t/\tau_{2}}(1 - e^{-t/\tau_{1}})\frac{\tau_{1}}{\tau_{2}}$$

$$\times \int_{0}^{t} [1 + (n_{10} - n_{30})Kt]^{-2} \cdot e^{t/\tau_{2}}dt. \qquad (13)$$

由此得到可见荧光强度 I 为

$$l \propto h \nu \frac{n_{3}}{\tau_{1}} = h \nu \left\{ \frac{n_{30}}{\tau_{1}} e^{-t/\tau_{1}} + \frac{K}{\tau_{2}} (n_{10} - n_{30})^{2} e^{-t/\tau_{2}} (1 - e^{-t/\tau_{1}}) \right.$$

$$\times \left. \int_{0}^{t} e^{t/\tau_{2}} [1 + (n_{10} - n_{30})Kt]^{-2} dt \right\}.$$
(14)

与实验比较,可估计 $r_1 < 10^{-7}$ sec, $r_2 \sim 10^{-6}$ sec,选择适当感兴趣的温度范围及参数,用数值积分可解(14)式,得 I 随;的变化.图12给出在焦点区可见荧光强度随时间的变化.图13给出在非焦点区可见荧光强度随时间的变化.为了进一步比较理论与实验结



果,图 14 还给出相应 r m 随气压 p 的变化.图 12 和图 13 的计算荧光波型及实验观测与 图 4 的可见荧光及相当的波型很好吻合,图 14 中计算 r m 随气压 p 的变化,与图 11 的实 验结果也是一致的,理论与实验都表明焦点区及非焦点区,即相当空间不同位置 r m p 的 绝对值是不同的.为了理解这些表达式的物理意义,还可作下述讨论.K 是与振动温度 及平动温度有关的速率常数,其关系式可作这样估计,即当两个具有 6 个振动自由度的分

-7

29 卷



图 14 石匠随气压 1 的关系

子相碰,其振动能量之和大于 Ea 的碰撞数 A 为^{Liol}

$$A = Z e^{-E_{d}/KT_{v}} \sum_{r=0}^{5} \frac{1}{r!} (E_{d}/KT_{v})^{r}.$$
 (15)

而振动能量小于 Ea, 加上分子连线方向碰撞的相对平动能量大于 Ea 的碰撞数 B 为

$$B = Z e^{-E_{d/KT_{\nu}}} \sum_{i=0}^{5} \frac{(-1)^{i+i} (E_{d}/KT_{\nu})^{i}}{i! \left(\frac{T_{\nu}-T}{T}\right)^{6-i}} + Z e^{-E_{d/KT}} \left(\frac{T}{T_{\nu}-T}\right)^{6}.$$
 (16)

因此,由于碰撞,二粒子的振动及平动能量和大于 E_a 的碰撞数总和为 A + B,在 $E_a > kT_a \gg kT_a$ 的条件下,

$$A + B \cong Z e^{-E_{d'kT_{\nu}}} \left[\frac{1}{5!} \left(\frac{E_{d}}{kT_{\nu}} \right)^{5} \frac{T_{\nu}}{T_{\nu} - T_{0}} \right] + \cdots,$$
(17)

其中 Z 为分子之间的总碰撞数

$$Z = C \sqrt{T_0} n_1^2, \tag{18}$$

C是与分子参数有关的常数,则K近似表示为

$$K \cong C \sqrt{T_0} e^{-E_{d/kT_v}} \frac{1}{5!} \frac{(E_d/kT_v)^5 T_v}{T_v - T_0}.$$
 (19)

从图 10,11 及方程(14)可知,可见荧光由两项产生。第一项表示瞬时荧光,在t = 0点光强最大,极大值由 n_{30} ,也即激光强度决定,曲线以指数下降,原则上由此可决定荧光能态寿命 r_1 ,实际上若 $r_1 \ll$ 激光脉冲后沿,则瞬时荧光强度的轮廓主要由激光脉冲 主 峰决定,这已为实验所证实。第二项表示延时荧光波型,在t = 0,强度为零,经过 r_{xx} 时间达极大值,然后再逐渐减弱。 r_{xx} 时间由 $\frac{\partial I}{\partial t} = 0$ 决定。在考虑延时峰时忽略瞬时荧光作用,则有

$$e^{-(\tau_{\mathfrak{K}}/\tau_{2})} - 2(n_{10} - n_{30})r_{2}K + 2(n_{12} - n_{30})K\tau_{2}e^{-(\tau_{\mathfrak{K}}/\tau_{2})} + (n_{10} - n_{30})K\tau_{\mathfrak{K}}e^{-\tau_{\mathfrak{K}}/\tau_{2}} = 0.$$
(20)

由(20)式可知,一般地讲, rm 是 r2, K(T,), (n10 - nn)的函数, 但当 r2>rm, 或气压比

2

较高的条件下,

$$\tau_{\mathbf{x}}(n_{10} - n_{30}) K \cong 1.$$
(21)

如若气压较高, n₃₀相对较少,则(n₁₀ - n₃₀)∞P,即

$$P\tau_{\mathfrak{A}} \cong \frac{C}{K}.$$
 (21)'

741

实际上K是依赖于振动温度的量,由(19)式知,随着振动温度增高,K亦增加,在K一定即能量密度一定,或空间位置一定. Pτ_∞ 常数,但随着位置,即能量密度不同,Pτ_∞ 将发生改变,其结论与图 10 和图 11 实验结果一致,即图 14 的近似分析表达式.同时也说明 焦点处光强大,振动温度高,Pτ_∞ 为极小值,并且随气压增高,τ_∞ 减少.延时荧光的峰 值强度近似为

$$I_{\rm ME} \propto K \left[\frac{n_{10} - n_{30}}{1 + (n_{10} - n_{30}) K \tau_{\rm ME}} \right]^2 (1 - e^{-r_{\rm ME}/\tau_2}) \\ \propto \frac{n_{10} - n_{30}}{4\tau_2} \left(1 - \frac{\tau_{\rm ME}}{\tau_2} \right).$$
(22)

在气压较高时, n_{30} 相对影响较小, r_{ff}/r_2 亦趋向小值, $I_{\text{ff}} \subseteq P$ 成正比.在低气压条件下,要考虑 n_{30} 及 r_{ff} 的影响, I_{ff} 小于正比关系所预期的值,其结论与图8结果一致,入射光能量不同,振动温度不同,入射能量大, r_{ff} 减少,从而解释了图5和图7的结果.在图6中的 I_{ff} 在高气压时实际上与延时峰无法分辨,其结果应与 I_{ff} 一致.

当气压较低,焦点处 n₃₀ 可与 n₁₀ 相比较,这样由图 9 可以看出,在低气压焦点处 I_M分 布几乎接近于零.而当离开焦点,由于 n₃₀ 减少,则 I_M 逐渐增强直至极大值,随后因 T_a减 少引起 r_M 增长,直至 I_M 趋近于零.随着气压增高,气体之间碰撞影响增长,n₃₀ 的相对影 响减少,r_M 也同时减少,在焦点处荧光强度分布再次出现极大,从而与图 9 实验结果一 致.

五、结束语

在强红外共振辐射场作用下引起 BCl。可见荧光发射的现象,是一个包含多种过程的 复杂而重要的发光现象.利用聚焦光束空、时、谱分辨的荧光测量方法,实质上在大的能 量密度范围观察了分子间能量转移的碰撞动力学过程.并且证实若干弛豫过程是非线性 的.实验与理论分析证实,延时荧光的极值时间是激光功密的函数,亦即与分子瞬态有效 振动温度有关的量,从 BCl。荧光时延的空间依赖说明,有可能用这种简化的方法于研究 具有化学反应的混合材料,以确定分子平均振动活化能以及分子间能量转移的基本过程 及参数.利用红外辐射引起的频率上转换荧光光谱,可补充一般紫外辐射诱发荧光及气 体放电光谱中缺少的低能通道,扩展荧光谱的观测范围将可能给出反应进程更清晰的图 象.

对张志三先生、唐福海同志的关心以及分子光谱组同志的协助表示感谢。

参考文献

- [1] N. R. Isenor, and M. C. Richardson, Appl. Phys. Lett., 18(1971), 224.
- [2] Н. В. Карлов, Ю. Н. Петров, А. М. Прохолов, О. М. Стельмах. Письма в ЖЭТФ,11 (1970),220.
- [3] R. V. Ambartzumian, N. V. Chekalin, V. S. Doljekov, V. S. Letokohov, & E. A. Ryabov, Chem. Phys. Lett., 25(1974), 515.
- [4] Р. В. Амбарпумян, В. С. Должиков, В. С. Летохов, Е. А. Рябов, Н. В. Чекалин. ЖЭТФ. 69-1 (7) (1975), 72.
- [5] 徐积仁、唐福海、蒋义枫、黄南堂,科学通报,4(1979),153.

742

- [6] 激光分离同位素研究组,激光,6(11)(1979),11;徐积仁,物理,8(1979),97.
- [7] R. W. Pearse and A. G. Gaydon, The identification of Molecular Spectra (1976).
- [8] В. Н. Контратьева, и дру., Энергия разрыва химических связей Поменциалы Ионизации и средетво к электрону Справочник (1962).
- [9] Б. Ф. Гордиец, А. И. Осипов, Е. В. Ступоченко, Л. А. Шелепин, Успехи Ф. Н., 108(4) (1972), 655.
- [10] R. H. Fowler, Statistical Mechanics (1955).

THE VISIBLE FLUORESCENCE DYNAMICS OF BCl, INDUCED BY HIGH-POWER INFRARED LASER RADIATION

XU JI-REN JIANG YI-FENG HUANG NAN-TANG

(Institute of Physics, Academia Sinisa)

LIN GUANG-HAI

(Institute of Mechanics, Academia Sinica)

ABSTRACT

A variety of visible fluorescent processes in pure BCl₃ gas irradiated with TEA CO₂ laser radiation are observed. The space, time and spetrum distribution of visible fluorescence, as well as their dependence on the laser energy, the pressure of BCl₃ gas and other parameters are measured systematically. The visible fluorescent processes in BCl₃ gas are discussed by using a simplified dynamical collision model. The analytical expressions for equivalent vibrational temperature and visible fluorescence intensity, and a simple relation $P\tau_{delay} = C/K(T_r)$ are obtained. The calculated values are in agreement with the experimental results.