1003-7713/2003/06-435-5

$CS_2 {}^{1}B_2({}^{1} {}^{+}_{u})$ 态预离解产物 CS 的振转布居研究 *

郭 颖, 周晓国, 徐海峰, 李奇峰, 戴静华, 刘世林^{**}, 马兴孝 (中国科学院选键化学重点实验室,中国科学技术大学化学物理系,合肥 230026)

摘 要: 用一束波长为 210.27 nm 的激光将 CS₂ 分子激发至预离解态¹B₂(¹ $_{u}^{+}$),用另一束激光通过激光诱导荧 光(LF)方法检测碎片 CS,在 250.5~286.5 nm 获得了 CS 碎片 A¹ X¹ *振转分辨的激发谱.通过对光谱强度的 分析,获得了 CS 碎片 $\nu = 0 \sim 8$ 的振动布居和 $\nu = 1, 4 \sim 8$ 振动态的转动布居.结果发现,碎片 CS 的振动布居呈双 模结构,分别对应于 CS₂ 分子¹B₂(¹ $_{u}^{+}$)态的两个解离通道,即 CS(X¹ *, $\nu = 0 \sim 9$) + S(³P₁)和 CS(X¹ *, $\nu = 0 \sim 1$) + S(¹B₂).由此得到两个解离通道的分支比 S(³P₁): S(¹B₂)为 5.6 ±1.2.与前人 193 nm 处的研究结果相比, 210.27 nm 激发更有利于 S(³P₁)通道的生成.此外,实验还发现 CS 的转动布居不满足热平衡分布,为两个 Boltzmann 分布 的合成.

关键词: CS₂;¹B₂(¹⁺)态; 振转布居; 通道分支比 中图分类号: O643, O644 **文献标识码**: A

Ro-vibrational Population of CS from CS₂ Photodissociation *

Guo Ying, Zhou Xiaoguo, Xu Haifeng, Li Qifeng, Dai Jinhua, Liu Shilin^{**}, Ma Xingxiao (Open Laboratory of Bond-Selective Chemistry, Chinese Academy of Science, Department of Chemical Physics, University of Science and Technology of China, Hefei 230026)

Abstract The rotational and vibrational population of nascent $CS(X^{l}^{+})$ fragment, produced from dissociation of $CS_2^{-1} B_2({}^{l}_{u}^{+})$ at 210.27 nm, were studied with laser-induced fluorescence (LIF) spectrum in the wavelength range of 250.5 to 286.5 nm. It was found that the vibrational population of $CS(X^{l}^{+})$ consists of two parts, corresponding to the contributions from two dissociation channels, $CS(X^{l}^{+}) + S({}^{3}P_{J})$ and $CS(X^{l}^{+}) + S({}^{1}B_{2})$. The dissociation channel branchring ratio, $S({}^{3}P_{J})/S({}^{1}B_{2})$, was determined to be 5.6 ±1.2 from the population. Additionally, the rotational population of some vibrational states ($\nu = 1, 4 \sim 8$) of $CS(X^{l}^{+})$ were obtained from the rotationally resolved LIF spectrum, and were found to be nor-Boltzmanian.

Key words CS_2 , ${}^{1}B_2({}^{1}{}^{+}u)$ state, Ro-vibrational population, Channel branching ratio

1 引 言

CS₂ 分子作为一个典型的线形三原子分子,它 的光解过程,尤其是 210 nm 附近的¹B₂ (¹, ⁺)态^[1-3] 的预解离过程,一直受到广泛的关注.对于该电子态 预解离过程的研究表明^[4-13], CS₂ 分子 $_{2}^{(1)}$, ⁺)态解 离的主要产物为 CS(X¹⁻⁺) + S(³P₂)和 CS(X¹⁻⁺) + S(¹B₂).这两个解离通道的分支比以及产物 CS 的振 转布居一直是¹B₂(¹⁻⁺)态光解研究的重要内容.处 于¹B₂(¹⁻⁺)态的 CS₂ 分子属于 C₂,群,为弯曲构型,随

^{*} Project supported by the National Natural Science Foundation of China (20273063) and the State Key Development Program for Basic Research of China (1999075304).

^{**} Corresponding author, Tel: 0551 - 3602323, Email: slliu @ustc.edu.cn Received 15 August 2003.

436

着光激发能量的增大,在 204 nm 附近存在从弯曲转 变为直线构形的势垒^[2,3].目前,对于¹B₂(¹ ⁺)态光 解的研究主要集中在激发能量位于线性势垒之上的 193 nm 处.所用的实验手段主要包括质谱技 术^[4-7]、CS的LIF激发谱^[5,6,8]、S(¹B₂)的时间分辨 共振荧光谱、S(³P₁)的 REMPI谱^[9,10]及 S 原子LIF激 发谱^[11]等方法.这些研究获得了在 193 nm 处解离 碎片 CS 部分振动能级的振转布居和两个解离通道 的分支比.但对于其它波长处的光解,尤其是处 于¹B₂(¹ ⁺)态线形势垒以下能量区域的预解离动力 学的研究却较少.迄今只有 Hepburn 小组在 198 ~ 214 nm 通过检测产物 S 原子的单光子 VUV-LIF 光谱 对 CS₂ 分子¹B₂(¹ ⁺)态预解离机理进行了研 究^[12,13],得到了不同光解波长下两个解离通道的分 支比,但对于 CS 碎片的振转布居则未作测量.

本工作选择 CS₂ 分子在紫外区吸收较强的 210. 27 nm 处的光解离为研究对象,利用 250.5 ~ 286.5 nm CS 碎片 ($A^1 = X^{1-+}$)的 LIF 激发谱,得到 CS 的 振动布居和转动布居,以及解离的通道分支比,从而 对 ${}^{1}B_{2}({}^{1-+}_{u})$ 态在线性势垒以下的预解离行为作了进 一步的研究.

2 实 验

实验装置主要由脉冲射流分子束、脉冲激光光 源和信号采集系统三部分组成^[14],三者的时序由脉 冲发生器控制.

滞止压力为 101 kPa、含 5 %的 CS₂/ He 混合气在 配气装置中混合均匀后由一脉冲喷嘴 (General valve,喉道直径为 0.5 mm)喷出后进入真空腔体. 真 空泵浦系统由两台直联机械泵 (抽速 15 L/s, 2XZ-15D型,成都国投南光)和两台涡轮分子泵 (抽速 1500 L/s, F-400型,成都国投南光)组成. 进气时腔 体的真空度为 0.3 mPa.

激光光源为一台 Nd: YAG 激光器 (Lab-190 型, Spectra Physics) 输出的线偏振三倍频激光 (355 nm, 90 mJ/pulse) 同时泵浦两台染料激光器组成. 其中一 台染料激光器 (PRSC-LG18 型, Sirah) 的输出经 BBO 晶体倍频作为光解光,将射流冷却的 CS₂ 分子由基 电子态激发至预解离态^B2 (¹ $_{u}^{+}$),其波长固定在 210.27 nm,脉冲能量约 100 μ J. 另一台染料激光器 (PRSC-LG24 型, Sirah) 的输出经 BBO 或 KD^{*}P 晶 体倍频后,作为探测光,与光解光相向进入腔体,通 过LIF方法检测光解碎片 CS,其波长为 250.5~286. 5 nm,脉冲能量约 60~100 μ.为降低光子数密度, 避免光强饱和,探测光在进入腔体前由两个焦距分 别为 60 和 220 nm 的凸透镜组扩束.探测光和光解 光在空间上严格重合,且与分子束方向垂直;时间上 通过光路延迟约 40 ns.波长扫描时,光解光和探测 光的强度分别由光电二极管同步检测.

光解产物 CS 所发射的荧光信号由日盲管接收 (R2460型,Hamamasu,工作电压为 - 950 V)后,经前 置放大器(SR240型,SRS),再由 Boxcar (SR250型, SRS)平均 30 次后送入计算机记录储存.

3 结果与分析

3.1 光解产物 CS(X¹ +) 的振动布居

图 1 为 286.5~250.5 nm 光解碎片 CS 振动分辨 的LIF 激发谱. 光解光波长固定在 210.27 nm. 图中 谱峰强度已对探测光强进行了归一化处理. 根据文 献^[15,16],该LIF 光谱可以完整地归属为 CS 碎片 A¹ (v) X¹ + (v)的跃迁,其标识已在图中注出,其中 (v, v)表示 CS 从 X¹ +态 v 振动能级到 A¹ 态 v 振动能级的跃迁,每条竖线对应的是每个振动跃迁 的 Q 支带头位置.

对该 LIF 光谱强度的分析可以得到产物 CS (X¹ ⁺ , *v*)的振动布居^[5,6,8]. 在跃迁矩近似为常数 的条件下, CS 振动布居与 LIF 谱峰强度的关系为:

 $S_{vv}() = KN(v) F_{vv}$ (1)

其中, $S_{vv}()$ 为谱峰强度; K为常数; N(v)为振 动能级 v 的布居; F_{vv} 为从下态 v 振动能级到上态 v 振动能级跃迁的 Franck-Condon 因子. 如果知道各 振动跃迁的强度 $S_{vv}()$,从中扣除 Franck-Condon 因子^[15],便可获得光解碎片 CS(X^{1-4})的相对振动 布居. 对于图 1 中没有重叠的谱峰,如(6,8)、(5, 7)、(4,6)、(3,5)等,可以直接由谱峰面积得到 S_{vv} ().而对于谱峰相互重叠的情况,通过谱带轮廓的 拟合将其分开,从而得到各谱带对应的 $S_{vv}()$.由 此得到的 CS(X^{1-4})各振动能级相对布居,如图 2 中 柱状图所示.

迄今尚无关于 CS₂ 分子在¹B₂(¹, $_{u}^{+}$) 态线性势垒 以下光解产物 CS 的振动布居情况的报道. 从图 2 中 可以明显看出,在 210. 27 nm 处,光解生成的 CS 振 动布居不满足热平衡分布,在 v = 1 能级振动布居 最大. 而在 193 nm 处光解的研究表明^[4-11], CS 的 振动布居在 v = 3 和 $v = 7 \sim 8$ 处有两个明显的极



图 1 210.27 nm 下光解碎片 CS(X¹)在 286.5~250.5 nm A¹ X¹ *跃迁的振动分辨 LIF 激发谱及其标识 (ν, ν)为 CS X¹ *态 ν 振动能级到 A¹ 态 ν 振动能级的跃迁(谱峰强度已扣除探测光强变化的影响). Fig. 1 The vibrationally resolved LIF spectrum 286.5~250.5 nm of CS(X¹ *) fragment generated from dissociation of CS₂(¹B₂) molecules at 210.27 nm

(v, v) correspond to the transition from $X^{1-+}(v)$ to $A^{1-}(v)$ (the spectrum has been normalized with the laser intensity).



图 2 210.27 nm 下产物 CS(X¹⁺)的相对振动布居 柱状图为实验测量结果, :通过(1)式拟合得到的对 应于 S(³P₁)通道的 CS 振动布居, :从总的布居中扣 除 S(³P₁)通道的贡献而得到的 S(¹B₂)通道的布居.

Fig. 2 The relative vibrational population of fragment CS produced from dissociation of CS_2 molecule at 210.27 nm

The bar in the figure represents the experimental results,

. The vibrational population related to the $S({}^{3}P_{J})$ dissociation channel by simulation, . The vibrational population associated with the $S({}^{1}B_{2})$ channel which was obtained by subtracting the contribution of the $S({}^{3}P_{J})$ channel from the measured total vibrational population.

大值,这说明线性势垒以下的 210.27 nm 处与势垒

7

以上的 193 nm 处的光解机理有所不同.

3.2 光解通道分支比

从能量上,在 210.27 nm 处 CS₂ 分子¹B₂ (¹ $_{u}^{+}$)态的解离存在两个可能的通道,

$$CS_{2}(X^{l} + h) + h CS_{2}(^{l}B_{2}(^{l} + u))$$

$$CS(X^{l} + v) + S(^{3}P_{1}) (J = 0, 1, 2)$$

$$CS(X^{l} + v) + S(^{l}B_{2})$$

其解离限^[17]分别为 35989.3 cm⁻¹(S(³P₁)通道)和 45222.7 cm⁻¹(S(¹B₂)通道).由于 CS(X¹⁺)的振动 频率为 1285 cm^{-1[14]},因此,在我们所研究的光解能 量下(约 47557 cm⁻¹),S(³P₁)通道生成的 CS 的振动 分布最高可达 $\nu = 9$,而 S(¹B₂)通道生成的 CS 只能 布居在 $\nu = 0$ 或1.因此,在图 2 所测量的 CS 振动布 居中, $\nu = 2 \sim 8$ 的布居应全部源于 S(³P₁)通道,而在 $\nu = 0$ 或1的布居应源于 S(³P₁)和 S(¹B₂)两个通道 的共同贡献.

Lee 等人关于 CS_2 光解的研究指出^[18], CS 碎片的振动布居大致满足

$$N_{\nu} = N_{1} (E)^{\nu-1} \frac{(E)^{2} + (-2\nu)}{\nu ! [(E)^{2} + (-2) E + \nu]} \frac{E + \nu^{2}}{E + 1]}$$
(2)

其中, *N*₁ 为强度因子; 、 为拟合参数. 利用该 式拟合图 2 中 *v* = 2 ~ 8 的布居分布,并外推至 *v* = 0 和 1 能级,我们就得到了 $S({}^{3}P_{1})$ 通道生成的 CS 碎 片的振动布居 N_{v} ,如图 2 中的 符号所示. 从实验 测量的 v = 0 和 1 的总布居中扣除 $S({}^{3}P_{1})$ 通道的贡 献,就得到 $S({}^{1}B_{2})$ 通道生成的 CS 碎片的振动布居, 如图 2 中的 符号所示. 由两通道各自生成的 CS 振 动布居之和,我们获得了光解通道 CS $(X^{l-1}) + S({}^{3}P_{1})$ 和 CS $(X^{l-1}) + S({}^{1}P_{2})$ 的分支比为 5.6 ±1.2. Hepburn 等人在相同的光解波长下通过检测光解碎 片 $S({}^{3}P_{1})$ 和 $S({}^{1}B_{2})$ 获得的通道分支比为 6.1 ±1. $3^{[12,13]}$.我们的结果与其很好地吻合. 而Mc Givern等 人在 193 nm 得到的通道分支比为 3.0^[7],明显低于 本研究的结果,说明 210.27 nm 处的激发更有利于 沿 $S({}^{3}P_{1})$ 通道的解离.

通过比较前人和我们的实验结果发现, CS₂ 分子¹B₂(¹ ⁺_u)态在 210.27 nm 处的解离无论是碎片 CS 的振动布居还是通道分支比均与 193 nm 处的解离

有较大的差异,说明¹B₂(¹ ⁺)态在线性势垒之上和 势垒之下的预解离过程是不同的.为更深入地了 解¹B₂(¹ ⁺)态的预解离机理,我们将在随后的工作 中对更多光解波长处的解离进行研究.

3.3 光解产物 CS(X¹ +)转动布居

至今为止,仅 Butler 等人对 193 nm 处光解生成 的 CS 碎片的转动布居进行了研究^[8]. 由于 CS 自由 基 A¹ 态与四个三重态 a³ 、a³ + 、d³ 及 e³ 存 在自旋 —轨道耦合^[14,15],再加上转动能级的 双分 裂,以及不同振动谱带间的重叠,使得 CS (A¹ X¹ +)的转动光谱非常复杂. 依据 Bergeman 和 Cossart 关于 CS 低电子态转动能级结构的研究^[15],我们 对跃迁谱带(v,v) 重叠不是很严重的(5,8)、(5, 7)、(4,6)、(3,5)、(2,4)和(0,1)谱带转动分辨光谱 进行了标识,并由此获得了解离碎片 CS 在 v = 1, 4~8 能级的转动布居. 图 3 为(5,7)谱带的转动结 构及其光谱标识,虚线相连的谱线表示由于能级



图 3 CS(A¹, $\nu = 5$ X¹ +, $\nu = 7$)转动分辨的LIF激发谱及其光谱标识

Fig. 3 The rotationally resolved LIF spectrum of $(A^1, v = 5)$ $(X^{1+}, v = 7)$ transition of CS fragment.

耦合谱线发生的分裂.

CS (X¹ ⁺ , *v*) 的转动能级布居 *N*(*J*) 由下式 得到,

$$S_J = kA(J)N(J)$$
 (3)

其中, S_{JJ} 为对激光强度归一化后的光谱跃迁强度; k 为常数; A(J) 为转动跃迁的 H9 nl-London 因子. 由此,我们得到了 CS 在 $v = 1,4 \sim 8$ 振动能级的转动布居. 图 4 给出了这些能级的转动布居 ln [N(J)/(2J + 1)]随 J(J + 1)的变化. 可以明显看出,这些振动能级的转动布居不满足热平衡分布,而 是呈双模结构,即在 J = 13 (v = 1 振动能级在 J = 30 处)前后分属两个不同的 Boltzmann 分布,对于 低 J 区的转动温度约为 100~350 K,而高 J 区的转 动温度较高,约 1500~3500 K. Butler 等人在 193 nm 处也发现碎片 CS 的转动布居呈双模结构^[8].这一现 象的产生机理目前尚无合理的解释.

4 结 论

本工作研究了 CS₂ 分子在¹B₂ (¹ ¹ ¹ ¹) 态线形势垒 之下的光解产物 CS 的振转布居. 实验中,用一束波 长固定为 210.27 nm 的激光将 CS₂ 分子激发至预



图 4 光解碎片 CS v = 1,4~8 振动能级的转动布居 分离点为实验数据,直线为按 Boltzmann 分布拟合的结果.
Fig. 4 The rotational population of CS fragment at v = 1,4~8 vibrational levels. The dots in the figures represents experimental data, and the straight lines in each figure represent the fitted results with two different rotational temperatures.

解离态¹B₂(¹ ¹ ⁺),用另一束激光检测解离产物 CS,获 得了 250.5~286.5 nm CS 碎片 A¹ X¹ ⁺ 跃迁的 LIF 光谱.通过振动谱峰强度的分析,获得了初生产 物 CS(X¹ ⁺)的振动布居.该布居呈双模结构,对应 于 CS₂ 分子两个解离通道,CS(X¹ ⁺, $\nu = 0 \sim 9$)+S (³P₁)和 CS(X¹ ⁺, $\nu = 0 \sim 1$)+S(¹B₂).经过分析,得 到这两个通道的分支比为 S(³P₁)/S(¹B₂) = 5.6 ±1. 2.碎片 CS 的振动布居和通道分支比均与 193 nm 处 的解离有较大的差异,说明¹B₂(¹ ⁺)态在线性势垒 上下的预解离过程是不同的.此外,还获得了碎片 CS(X¹ ⁺)振动能级 $\nu = 1,4 \sim 8$ 的转动布居,发现 其分布明显偏离热平衡分布.

参考文献

- [1] Douglas A E, Zanon I. Can. J. Phys., 1964, 42:627
- [2] Hemley R J , Leopold D G, Roebber J L , Vaida V. J. Chem. Phys. , 1983 , 79: 5219
- [3] Roebber J L, Vaida V. J. Chem. Phys., 1985, 83: 2748
- [4] Frey J G, Felder P. Chem. Phys., 1996, 202: 397
- [5] Yang S C, Freedman A, Kawasaki M, Bersohn R. J. Chem. Phys., 1980, 72: 4058

- [6] McCrary v R, Lu R, Zakheim D, Russell J A, Halpern J B, Jackson W M. J. Chem. Phys., 1985, 83: 3481
- [7] McGvern W S, Sorkhabi O, Rizvi A H, Suits A G, North S
 W. J. Chem. Phys., 2000, 112: 5301
- [8] Butler J E, Drozdoski W S, McDonald J R. Chem. Phys., 1980, 50: 413
- [9] Addison M C, Donovan R J, Fotakis C. Chem. Phys. Lett., 1980, 74: 58
- [10] Black G, Jusinski L E. Chem. Phys. Lett. , 1986 , 124: 90
- [11] Waller IM, HepburnJ W. J. Chem. Phys., 1987, 87: 3261
- [12] Starrs C, Jego M N, Mank A, Hepburn J W. J. Phys. Chem., 1992, 96: 6526
- [13] Mank A, Starrs C, Jego M N, Hepburn J W. J. Chem. Phys., 1996, 104: 3609
- [14] Chen Jun (陈军), Xu Haifeng (徐海峰), Guo Ying (郭 颖), et al. Chin. J. Chem. Phys. (化学物理学报), 2001, 14: 389
- [15] Bergeman T, Cossart D. J. Mol. Spectrosc., 1981, 87: 119
- [16] Moltzen E K, Klabunde K J, Senning A. Chem. Rev., 1988, 88: 391
- [17] Okabe H. J. Chem. Phys., 1972, 56: 4381
- [18] Lee L C , Judge D L. J. Chem. Phys. , 1975 , 63: 2782