## ИССЛЕДОВАНИЕ УШИРЕНИЯ ЛИНИЙ <sup>14</sup>N<sup>16</sup>О ДАВЛЕНИЕМ ЗАКИСИ АЗОТА НА CRDS-СПЕКТРОМЕТРЕ В ОБЛАСТИ 830 HM

Синица Л.Н., Невзорова Т.А., Дударёнок А.С., Лаврентьева Н.Н.

## Институт оптики атмосферы им. В.Е. Зуева СО РАН, г. Томск, Россия

e-mail: sln@iao.ru, taalen@iao.ru, dudaryon@iao.ru, lnn@iao.ru

Приведены измеренные и рассчитанные коэффициенты самоуширения и самосдвига линий закиси азота давлением воздуха в районе 830 нм при комнатной температуре. Измерения параметров линий выполнено на CRDS-спектрометре с высокой чувствительностью  $6.5 \times 10^{-11}$  см<sup>-1</sup>. Вычисления выполнены полуклассическим методом, модифицированным включением в расчетную схему корректирующего фактора. Полученные ударные параметры контура линий N<sub>2</sub>O находятся в хорошем согласии с литературными данными.

**Введение.** Закись азота является третьим по значимости парниковым газом, накопление которого в атмосфере Земли является одной из причин глобального потепления. Всесторонний мониторинг парниковых газов и, в частности, N<sub>2</sub>O является предметом многих исследований (например, [1-4] и ссылок в них). Закись азота также является веществом, разрушающим стратосферный озон, что требует изучения спектров поглощения молекулы, включая параметров уширения линий давлением буферных газов.

Этот доклад посвящен изучению новых экспериментальных и расчетных коэффициентов самоуширения и самосдвига линий N<sub>2</sub>O давлением в полосе 3v<sub>1</sub>+4v<sub>3</sub>. В следующих разделах кратко описывается экспериментальная установка и метод расчета, иллюстрируются результаты и обсуждаются выводы и будущие исследования.

Подробности эксперимента. Спектры поглощения N<sub>2</sub>O регистрировались с помощью высокочувствительного Cavity Ring-Down спектрометра (CRDS). Измерения проводились при давлениях N<sub>2</sub>O 1–20 гПа и давлении воздуха 0–30 гПа. Ширина линии генерации составляет около 100 кГц при времени накопления 1 мс. Управление системой и обработка данных осуществлялись специализированной программой, написанной в среде LabVIEW. Результирующая погрешность определения положения линий не превышала 0,001 см-1. Подробное описание экспериментальной установки приведено в [5].

Мы использовали образец, обогащенный до 99,995 %  $^{14}N_2{}^{16}O$  производства компании PGSservice. Расчетное значение доплеровской полуширины на полувысоте (HWHM) составило 0,011 см-1 для этой молекулы при температуре измерения в диапазоне 12050–12200 см<sup>-1</sup>. В спектрах также присутствуют сильные линии молекулы H<sub>2</sub>O, содержащейся в исследуемом образце в качестве примеси. В данном исследовании были зарегистрированы спектры поглощения шести образцов: давление N<sub>2</sub>O варьировалось от 1 до 20 кПа, давление воздуха варьировалось от 0 до 30 кПа. Измерения давления проводились датчиком давления АИР-20М с диапазоном измерения давления 0 – 100 кПа и точностью порядка 0,1%. Условия измерений приведены в Таблице 1.

Образец	Давление N <sub>2</sub> O, кПа	Давление	Температура, К
		воздуха,кПа	
1	1	0	296
2	10	0	296
3	20	0	296
4	10	10	296
5	10	20	296
6	10	30	296

Таблица 1. Экспериментальные условия регистрации спектров

Параметры линий определялись с помощью программного пакета Wxspe, который способен выполнять автоматический поиск пиков с использованием методов теории распознавания образов [6]. Вклад неопределенностей давления и температуры в неопределенность интенсивности линии не превышает 1%. Общая ошибка измерения интенсивности линии составляет около 3% для сильных линий и превышает 15% для очень слабых линий. В таблице 1 представлены экспериментальные условия регистрации спектров поглощения N<sub>2</sub>O в исследуемом спектральном диапазоне. Зарегистрированные спектры были обработаны с профилями Хартмана-Трана.

**Теоретический подход, результаты и обсуждение.** Молекула N<sub>2</sub>O является полярной линейной молекулой с дипольным моментом 0,161 Д и квадрупольным моментом -3,3 Д·Å. Следовательно, взаимодействия диполь-дипольного и диполь-квадрупольного типов происходят между парами молекул N<sub>2</sub>O–N<sub>2</sub>O и вносят решающий вклад в величину уширения линии. Коэффициенты уширения и сдвига линии закиси азота были рассчитаны с использованием полуэмпирического метода [7], основанного на полуклассической теории уширения. Необходимая в расчетах функция эффективности взаимодействий  $P_i(\omega)$  представлена в виде произведения

 $P_l(\omega) = P_l^{ATK}(\omega)C_l(\omega)$ 

где  $P_l^{ATK}(\omega)$  – функция эффективности в теории Андерсона-Тсао-Карнатта,  $C_l(\omega)$  – поправочный фактор. Форма корректирующего фактора подбирается из анализа вращательной зависимости полуширин и сдвигов линий для определенной молекулярной системы. Для случая H<sub>2</sub>O–CO<sub>2</sub> поправочный фактор имеет следующий вид

$$C_{l}(J) = \frac{c_{1}}{1 + c_{2}\sqrt{J}} , \qquad (1)$$

где *c*<sub>1</sub>, *c*<sub>2</sub> – подгоночные параметры, определяемые из сравнения результатов вычислений с экспериментальными данными.

Измерены коэффициенты самоуширения и самосдвига 30 линий N<sub>2</sub>O в полосе  $3v_1+4v_3$ . Полоса  $3v_1+4v_3$  определяется переходами в верхнее колебательное состояние ( $30^04$ ) N<sub>2</sub>O, изучаемое в настоящее время (на данный момент наивысшие состояния в базе данных HITRAN -  $3v_1+v_3$  и  $3v_3$ ). Параметры столкновений получены для переходов R- и P-ветвей, вращательное квантовое число |m| (m=-J" для P-ветви, m=J"+1 для R-ветви) варьируется от 4 до 34. Коэффициенты самоуширения 140 линий N<sub>2</sub>O (переходы R- и P-ветвей) в этой же полосе были рассчитаны полуэмпирическим методом, диапазон вращательного квантового числа |m| от 3 до 72. Параметры уширения для столкновительной системы N<sub>2</sub>O-N<sub>2</sub>O ранее не были получены в диапазоне  $3v_1+4v_3$ .

Экспериментальные коэффициенты самоуширения в диапазоне 3v<sub>1</sub>+4v<sub>3</sub> уменьшаются с 0,11 см<sup>-1</sup>атм<sup>-1</sup> при J=5 до 0,08 см<sup>-1</sup>атм<sup>-1</sup> при J=18. Экспериментальные коэффициенты самосдвига в диапазоне 3v<sub>1</sub>+4v<sub>3</sub> уменьшаются с -0,00497 см<sup>-1</sup>атм<sup>-1</sup> при J=5 до -0,00847 см<sup>-1</sup>атм<sup>-1</sup> при J=18. Рисунок 1а иллюстрирует зависимость коэффициентов самоиндуцированного уширения N<sub>2</sub>O от вращательного квантового числа m. Наблюдается хорошее согласие между экспериментальными и расчетными данными. Среднеквадратические отклонения (RMS) между вычисленными и измеренными коэффициентами уширения и сдвига составляют 0,0033 см<sup>-1</sup>атм<sup>-1</sup> и 0,00055 см<sup>-1</sup>атм<sup>-1</sup> соответственно.



Рисунок 1 – Экспериментальные (звездочки) и вычисленные (линия) коэффициенты самоуширения (а) и самосдвига (b) линий закиси азота в полосе 3v<sub>1</sub>+4v<sub>3</sub>

Параметры самоуширения линий N<sub>2</sub>O, рассчитанные полуэмпирическим методом, сравнивались с экспериментальными данными, имеющимися в литературе. Теоретические

ширины линий и литературные данные хорошо согласуются. Среднеквадратические отклонения между рассчитанными и измеренными коэффициентами уширения линий для случая N<sub>2</sub>O-N<sub>2</sub>O находятся в диапазоне 0,0010 – 0,0033 см<sup>-1</sup>атм<sup>-1</sup> (Рис.1b). Исключением является работа [8] (полоса  $4v_1+3v_3$ ), где значение RMS на порядок выше, RMS отклонения наших ширин N<sub>2</sub>O-N<sub>2</sub>O и из работы [8] больше, чем у других. Экспериментальная точность в этой работе невысокая, авторы указывают, что положения линий по волновому числу были измерены в пределах 0,01 см<sup>-1</sup>. Существует существенные расхождения между некоторыми значениями полуширин N<sub>2</sub>O-N<sub>2</sub>O из статьи [8] и данными из других источников. Например, для линии P(5) значение  $\gamma = 0,18$  см<sup>-1</sup>атм<sup>-1</sup> из [8],  $\gamma = 0,111$  см<sup>-1</sup>атм<sup>-1</sup> из базы данных Hitran [9] и наше измеренное значение  $\gamma_{exp} = 0,1079$  см<sup>-1</sup>атм<sup>-1</sup>.

**Заключение.** Представлены измеренные и рассчитанные коэффициенты уширения и сдвига линий поглощения для сталкивающихся систем N<sub>2</sub>O-N<sub>2</sub>O; параметры всех линий (полоса  $3v_1+4v_3$ ) получены впервые. Экспериментальные и теоретические данные хорошо согласуются.

Работа выполнена в рамках государственного задания ИОА СО РАН.

1. Shen F., Chen D., Wang G., Lu J., Hu X., Gao X., Fertein E., Chen W. Real-time monitoring of CH<sub>4</sub> and N<sub>2</sub>O emissions from livestock using mid-infrared external cavity quantum cascade laser absorption spectroscopy // J. Quant. Spectrosc. Radiat. Transf. 2024. V. 327. 109131.

2. Freches A., Freitas P., Marques R., Fradinho J.C., Oehmen A., Reis M.A. Development and validation of an offgas tool for oxygen transfer efficiency and N<sub>2</sub>O emission monitoring in wastewater treatment // J. Wat. Proc. Engin. 2024. V. 67. 106102.

3. *Arshinov M.Y.*, *Belan B.D.*, *Davydov D.C.*, *Kozlov A.V.*, *Fofonov A.V.* Soil–atmosphere greenhouse gas fluxes in a background area in the tomsk region (Western Siberia) // Atmos. Ocean. Opt. 2023. V. 36. P. 152–161.

4. Arshinov M.Y., Belan B.D., Davydov D.C., Kozlov A.V., Fofonov A.V. Emission and sink of greenhouse gases in the grassland ecosystem of southern taiga of Western Siberia: estimates of the contribution of soil flux component from observations of 2023 // Atmos. Ocean. Opt. 2024. V. 37. P. 865–80.

5. *Vasilchenko S.S., Kassi S., Lugovskoi A.A.* High-sensitivity cavity ring-down spectrometer for high-resolution spectroscopy of atmospheric gases in the 745–775 nm region // Atm. Ocean. Opt. 2021. V. 34. P. 274-277.

6. *Kruglova T.V., Shcherbakov A.P.* Automated line search in molecular spectra based on nonparametric statistical methods: regularization in estimating parameters of spectral lines // Opt. Spectrosc. 2011. V. 111. P. 353-356.

7. *Bykov A.D., Lavrentieva N.N., Sinitsa L.N.* Semi-empiric approach of the calculation of H<sub>2</sub>O and CO<sub>2</sub> line broadening and shifting // J. Mol. Phys. 2004. V. 102. P. 1653–1658.

8. Lucchesini A., González-Rivera J. Nitrous oxide spectroscopy at 887 nm // J. Quant. Spectrosc. Radiat. Transf. 2022. V. 283. 108140.

11. Gordon I.E., Rothman L.S., Hargreaves R.J., Hashemi R., Karlovets E.V., Skinner F.M. et al. The HITRAN2020 molecular spectroscopic database // J. Quant. Spectrosc. Radiat. Transf. 2022. 277. 107949.