

baren Polygonzug über, bei dem im Mittel  $n_e = 2 w_1$  bzw.  $n_s = \sigma_1 - w_1$  viele rechtwinklige Knicke bzw. Spitzen pro Längeneinheit der Bahn auftreten. Wir fordern ferner, daß in jedem Punkt  $\mathbf{x}$  der Bahn und zu jeder Zeit  $t$  eine eindeutige Dichte der Aufenthaltswahrscheinlichkeit des IT  $p(\mathbf{x}, t)$ , ein eindeutiger gewöhnlicher bzw.

absoluter Wahrscheinlichkeitsstrom  $j_a(\mathbf{x}, t)$  bzw.  $p_a(\mathbf{x}, t)$

existiert ( $\alpha = 1, 2$ ; vgl. <sup>1</sup>, S. 1210). Mit diesen Forderungen folgen aus (2), (5), (6) beim Grenzübergang zum Kontinuum (4) die Gleichungen

$$\partial_t p + \sum_{\alpha} \partial_{\alpha} j_{\alpha} = 0, \quad (7a)$$

$$(\tau \partial_t + 1) j_{\alpha} = -\frac{D_0}{2} \partial_{\alpha} (p + p_{\alpha}), \quad (7b)$$

$$(\tau' \partial_t + 1) p_{\alpha} = -\tau' (\partial_{\alpha} j_{\alpha} - \partial_{\alpha+1} j_{\alpha+1}), \quad (7c)$$

$$\alpha = 1, 2 \pmod{2},$$

$$\tau = 1/2 c \hat{\sigma}_1, \quad \tau' = 1/4 c w_1,$$

$$\partial_t = \partial/\partial t, \quad \partial_{\alpha} = \partial/\partial x_{\alpha}, \quad \Delta = \partial_1^2 + \partial_2^2.$$

Gleichung (7a) ist der Erhaltungssatz für die Wahrscheinlichkeit bzw. Teilchenzahl, Gl. (7b) kann als verallgemeinertes Diffusionsgesetz interpretiert werden. In Gl. (7c) wird der absolute Wahrscheinlichkeitsstrom  $p_{\alpha}$  mit den Gradienten des gewöhnlichen Wahrscheinlichkeitsstromes  $j_{\alpha}$  verknüpft. Nach Elimination von  $j_{\alpha}$  und  $p_{\alpha}$  aus Gln. (7) folgt für Zeiten

$t \gg \text{Max}(\tau, \tau') :$

$$\tau \partial_t^2 p(\mathbf{x}, t) + \partial_t p(\mathbf{x}, t) = D_0 \Delta p - \frac{D_0}{2 \tau'} \Delta \int_0^t ds e^{-s/\tau'} p(\mathbf{x}, t-s) - D_0^2 \tau' \partial_1^2 \partial_2^2 \int_0^t ds \frac{e^{-s/\tau} - e^{-s/\tau'}}{\tau - \tau'} p(\mathbf{x}, t-s). \quad (8)$$

Für kleinere Zeiten treten noch Terme mit  $p(\mathbf{x}, 0)$ ,  $\dot{p}(\mathbf{x}, 0)$  auf. Diese relaxieren aber mit  $\tau$  bzw.  $\tau'$ .

Die lineare partielle Integro-Differentialgleichung (8) beschreibt einen Transportprozeß mit *beschränkter* Ausbreitungsgeschwindigkeit. Gleichung (8) ist nicht drehinvariant, wohl aber invariant gegenüber Deckungstransformationen des Gitters (Drehungen am  $\pm \frac{1}{2} \pi$ ). Ändert sich  $p$  wenig über Zeiten  $\text{Max}(\tau, \tau')$  bzw. Strecken  $\text{Max}(\sqrt{2 D_0 \tau}, \sqrt{2 D_0 \tau'})$ , so geht (8) über in

$$\tau \partial_t^2 p + \partial_t p = \frac{D_0}{2} \Delta p - \tau' D_0^2 \partial_1^2 \partial_2^2 p(\mathbf{x}, t) + \partial(\tau'^2) \quad (9)$$

$$\dots t \gg \text{Max.}(\tau, \tau').$$

Dieselbe Gleichung erhält man auch, wenn man die Anzahl der Knicke pro Längeneinheit der Bahnkurve sehr groß macht, wenn also in (8)  $\tau' \rightarrow 0$  geht. Im Grenzfall  $n_e \rightarrow \infty$ ,  $n_s \rightarrow \infty$ ,  $c \rightarrow \infty$ ,  $D_0 = \text{const}$  geht (9) in die gewöhnliche Diffusionsgleichung

$$\partial_t p = \frac{1}{2} D_0 \Delta p$$

über. Eine Analyse von (8) soll an anderer Stelle gegeben werden.

## Messung des transversalen Relaxationsverhaltens in Mehrlinienspektren der kernmagnetischen Resonanz

W. STEMPFLE und E. G. HOFFMANN

Max-Planck-Institut für Kohlenforschung, Mülheim/Ruhr

(Z. Naturforsch. 25 a, 2000—2003 [1970]; eingeg. am 2. November 1970)

Es wird eine Methode zur *gleichzeitigen* Bestimmung des transversalen Spin-Relaxationsverhaltens mehrerer, möglicherweise sogar aller Linien eines NMR-Viellinienspektrums angegeben. Der eine Meiboom-Gill-Impulsfolge begleitende Spin-Echo-Interferenzzug wird einer *Fourier-Transformation* unterzogen, und zur Gewinnung der Echofolge der einzelnen NMR-Signale werden mehrere partielle *Rücktransformationen* durchgeführt.

Die Spin-Echo-Methode ermöglicht derzeit in ihrer ursprünglichen (HAHN<sup>1</sup>) Art oder in abgewandelten Formen (z. B. CARR-PURCELL<sup>2</sup>, MEIBOOM-GILL<sup>3</sup>) die genauesten Messungen der longitudinalen Relaxations-

zeit  $T_1$  und der transversalen Relaxationszeit  $T_2$  und ist darüber hinaus mit Erfolg für Messungen von Selbstdiffusionskoeffizienten und Geschwindigkeitskonstanten schneller *Austauschreaktionen* eingesetzt worden. Bei Substanzen und Substanzgemischen mit einer Vielzahl von Linien im NMR-Spektrum, die für den Chemiker interessanter sind, versagt sie aber zumeist, da die Pulsfolgen dann zu recht komplizierten Interferogrammen führen, die sich ohne weiteres nicht auswerten lassen. Eine Auswertung wird aber leicht möglich, wenn man auf die Signale der Spin-Echo-Serie die Fourier-Transformation *konsequent* anwendet. *Praktisch* wurde die Fourier-Transformation der freien Induktion (Abfall der Kerninduktion nach einem RF-Puls) erstmals von ERNST<sup>4</sup> zur Gewinnung von NMR-Spektren durchgeführt. Von VOLD, WAUGH, KLEIN und PHELPS<sup>5</sup> wurden später auch die *einzelnen Echos* im Rahmen von  $T_1$ -Messungen verschiedener Linien eines Spektrums transformiert und eine ähnliche Behandlung von Spin-Echos auch zur Ermittlung von  $T_2$ -Werten vor-

Sonderdruckanforderungen an Dr. E. G. HOFFMANN, Max-Planck-Institut für Kohlenforschung, D-4330 Mülheim-Ruhr, Kaiser-Wilhelm-Platz 1.

<sup>1</sup> E. L. HAHN, Phys. Rev. **80**, 580 [1950].

<sup>2</sup> H. Y. CARR u. E. M. PURCELL, Phys. Rev. **94**, 630 [1954].

<sup>3</sup> S. MEIBOOM u. D. GILL, Rev. Sci. Instrum. **29**, 688 [1958].

<sup>4</sup> R. R. ERNST u. W. A. ANDERSON, Rev. Sci. Instrum. **37**, 93 [1966].

<sup>5</sup> R. L. VOLD, J. S. WAUGH, M. P. KLEIN u. D. E. PHELPS, J. Chem. Phys. **48**, 3831 [1968].



Dieses Werk wurde im Jahr 2013 vom Verlag Zeitschrift für Naturforschung in Zusammenarbeit mit der Max-Planck-Gesellschaft zur Förderung der Wissenschaften e.V. digitalisiert und unter folgender Lizenz veröffentlicht: Creative Commons Namensnennung-Keine Bearbeitung 3.0 Deutschland Lizenz.

Zum 01.01.2015 ist eine Anpassung der Lizenzbedingungen (Entfall der Creative Commons Lizenzbedingung „Keine Bearbeitung“) beabsichtigt, um eine Nachnutzung auch im Rahmen zukünftiger wissenschaftlicher Nutzungsformen zu ermöglichen.

This work has been digitalized and published in 2013 by Verlag Zeitschrift für Naturforschung in cooperation with the Max Planck Society for the Advancement of Science under a Creative Commons Attribution-NoDerivs 3.0 Germany License.

On 01.01.2015 it is planned to change the License Conditions (the removal of the Creative Commons License condition "no derivative works"). This is to allow reuse in the area of future scientific usage.

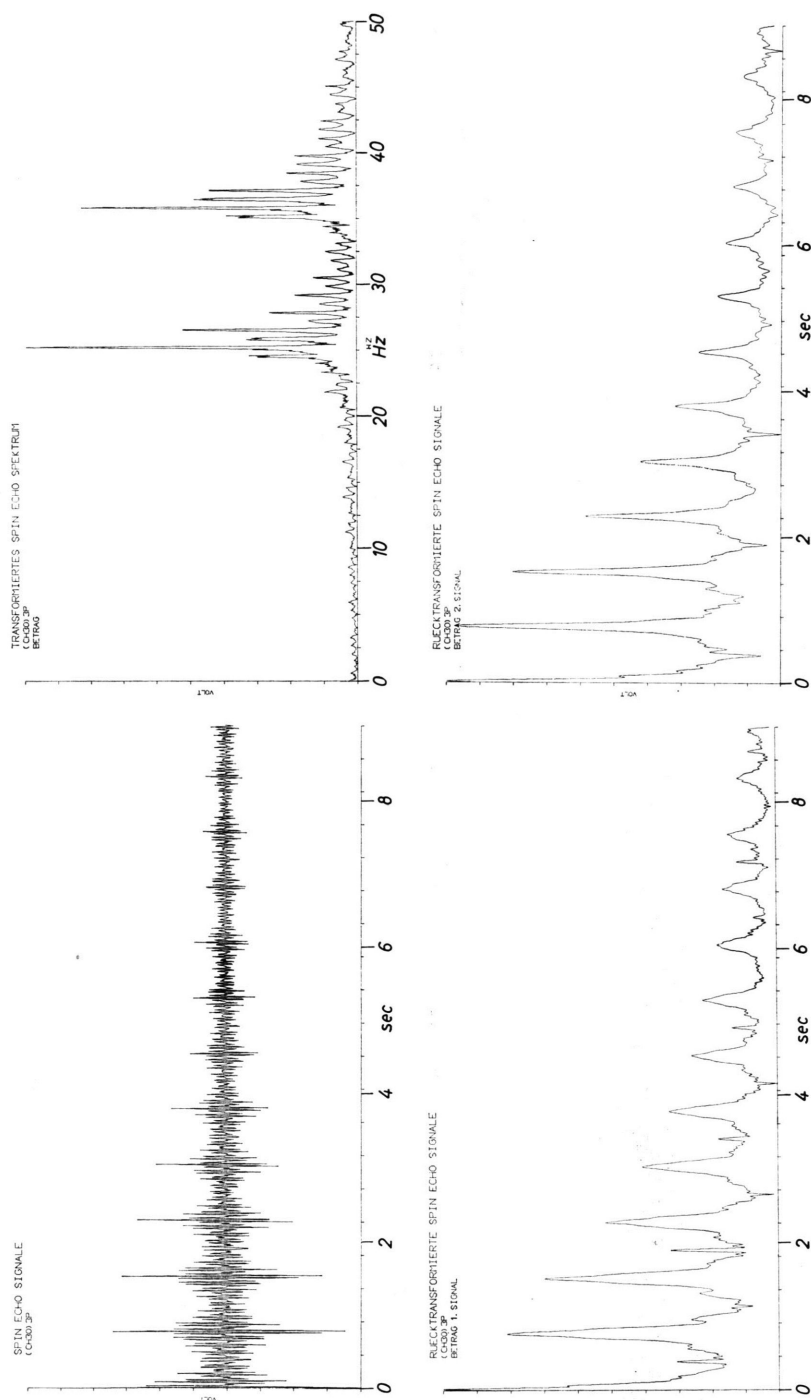


Abb. 1.  $(\text{CH}_3\text{O})_3\text{P}$  (Beispiel der Behandlung einer durch Kopplung bedingten Signalaufspaltung): Spin-Echofolge des Protonendubletts mit einer Kopplungskonstante  $J=10,7$  Hz, aufgenommen mit  $180^\circ$ -Pulsabständen von  $2\tau=7,54 \cdot 10^{-1}$  s, also  $J \cdot 2\tau=8,3$ . ( $T_2$  der nicht speziell entgasten Probe für die einzelnen Signale ergibt sich zu 3,7 s. In diesem trivialen Fall hätte man  $T_2$  natürlich dem Interferogramm direkt entnehmen können.)

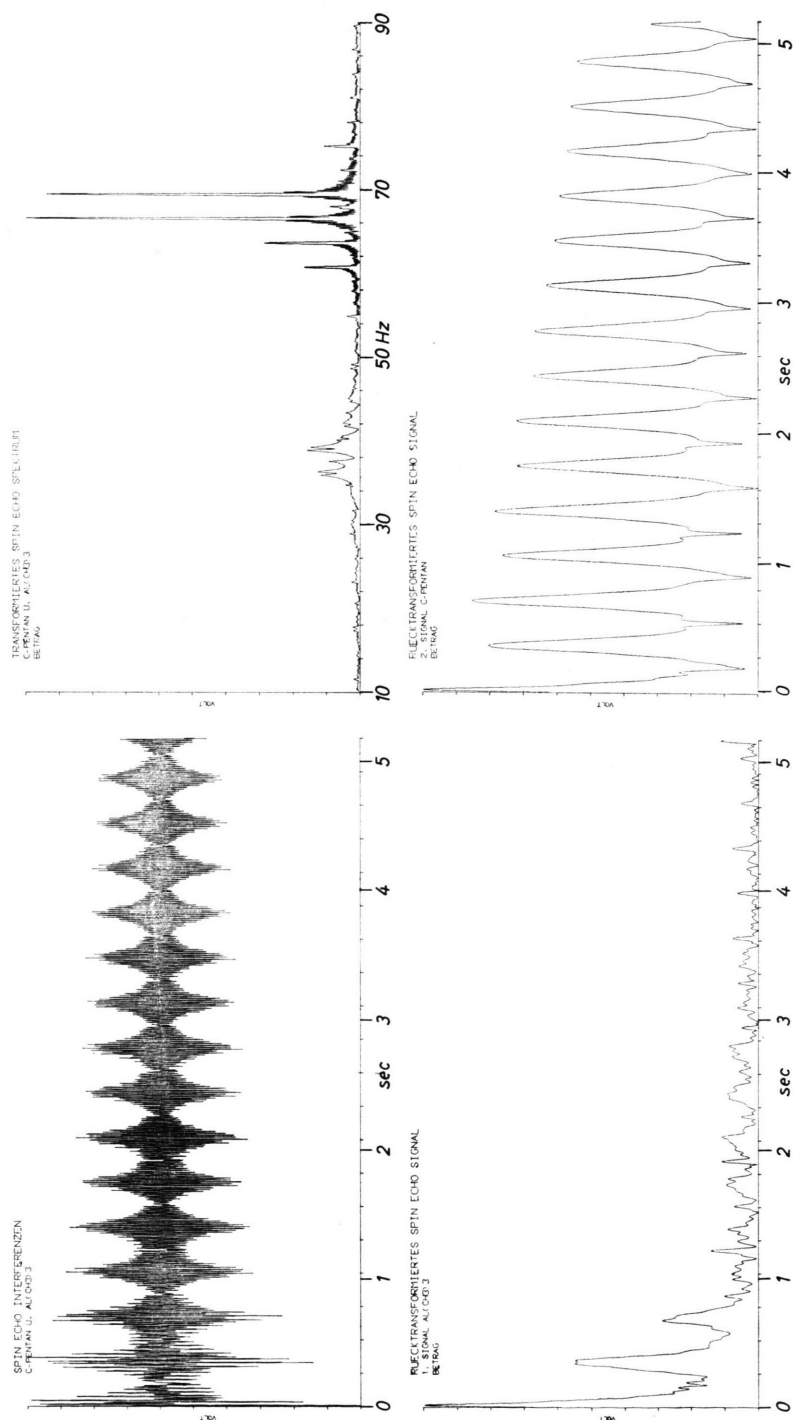


Abb. 2. 51,9-proz. Lösungen von  $[\text{Al}(\text{CH}_3)_3]_2$  in Cyclopentan als Beispiel der gleichzeitigen Ermittlung zweier durch Methylgruppenaustausch im  $[\text{Al}(\text{CH}_3)_3]_2$  sehr unterschiedlicher  $T_2$ -Werte: Aufgenommen bei  $180^\circ$ -Pulsabständen von  $2\tau = 3,48 \cdot 10^{-1}$  s. In unserer Probe ergibt sich  $T_2 = 10,6$  s für Cyclopentan und 0,56 s für  $[\text{Al}(\text{CH}_3)_3]_2$ .

geschlagen<sup>6</sup>. Ähnlich verfahren LALANNE, ANDRIEUX, GABRIEL und ELETER<sup>8</sup> mit abgewandelter Impulsfolge, ebenfalls für  $T_1$ -Messungen. Da uns in erster Linie an der Gewinnung von  $T_2$ -Werten lag, die ohnehin gegenüber  $T_1$ -Bestimmungen mit einer unterschiedlichen Technik gemessen werden, erschien uns dagegen das im folgenden beschriebene Verfahren<sup>9</sup> hinsichtlich Aufwand und Genauigkeit besonders aussichtsreich.

Die Methode besteht darin, das Interferogramm des Echozuges (Abb. 1 und 2, links oben) *insgesamt* zu transformieren. In dem erhaltenen Spektrum der Spin-Echo-Interferenzen lassen sich begrenzte Bereiche um die jeweiligen Resonanzfrequenzen den entsprechenden Signalen zuordnen. Jeder dieser Bereiche (Abb. 1 und Abb. 2, rechts oben) stellt die Transformierte des Echozuges einer einzigen Absorptionslinie dar. Die Kurvenzüge über diesen Bereichen konvergieren gegen Null. Um die entsprechenden Resonanzfrequenzen als Zentren führen wir nun Rücktransformationen über möglichst große Ausschnitte durch (Voraussetzung  $2\tau | \nu_i - \nu_k | \gg 1$ , wobei  $\nu_i, \nu_k$  benachbarte Resonanzfrequenzen sind). Als Ergebnis erhält man eine Reihe von Spin-Echo-Folgen, wie sie charakteristisch für die Meiboom-Gillsche Pulsfolge bei Substanzen mit nur *einem* Absorptionssignal sind. Diese Echozüge lassen sich dann unter Beachtung der Aufnahmebedingungen unmittelbar auswerten (Abb. 1 und 2, unten).

Wir verwenden ein von uns selbst entwickeltes 60 MHz-Spektrometer, das uns erlaubt, von einer

quarzgesteuerten Zentralfrequenz die wesentlichsten chemisch interessanten Kerne unter Verwendung austauschbarer Sender- und Empfängerweichen zu vermessen. Durch externen Lock sind wir hinsichtlich Temperatur, chemischer Verträglichkeit und Lösungsmittel-einfluß auf  $T_2$  vom Zusatz einer bestimmten, möglicherweise störenden Substanz als internen Lock frei. Als Magnet wurde ein hochauflösendes 12"-Modell der Firma VARIAN verwendet. Genaue Messungen über einen größeren Spektralbereich erfordern große RF-Energien. Sie werden von einem RF-Leistungsverstärker geliefert, der in seiner jetzigen Ausführung mit ca. 15  $\mu$ sec Impulsbreiten 90°-Impulse (bei  $^1\text{H}$ -Kernen) liefert.

Die Versuche wurden ab 1967 mit einem CAT 1000 der Firma TMC mit angeschlossenem Lochstreifenstanzer durchgeführt. Die Lochstreifenkarten haben wir zunächst an der IBM 7094 des Deutschen Rechenzentrums in Darmstadt ausgewertet. Seit einiger Zeit benutzen wir das Datenerfassungssystem des Institutes, das schon andernorts<sup>10</sup> beschrieben wurde. Mit diesem beträgt unsere maximale Datenrate im Augenblick 20 kHz.

Steuergeräte für das Interface sowie Fortran-Programme für die Auswertung sind selbst entwickelt.

Die Abbildungen zeigen von links oben nach rechts unten die gemessenen Spin-Echo-Interferenzen, die daraus transformierten Spin-Echo-Spektren und die jeweiligen zwei durch „Rücktransformation“ separierten Spin-Echo-Folgen.

<sup>6</sup> Vgl. auch den experimentellen Ansatz von FREEMAN und WITTEKOEK<sup>7</sup>, deren Methode aber für kurze Relaxationszeiten ungünstiger erscheint und zudem eine Reihe anspruchsvoller Einzelmessungen erfordert.

<sup>7</sup> R. FREEMAN u. S. WITTEKOEK, J. Magn. Res. **1**, 238 [1969].

<sup>8</sup> P. LALANNE, A. ANDRIEUX, G. GABRIEL u. S. ELETER, C. R. Hebd. Séances Acad. Sci. **270**, 1909 [1970].

<sup>9</sup> E. G. HOFFMANN, Vortrag über „Datenverarbeitung in der Kernresonanz-Spektroskopie“ innerhalb der Reihe Nr. 102-70, Haus der Technik, Essen, März 1970.

\*  $2\tau$  ist der Abstand zwischen zwei 180°-Impulsen.

<sup>10</sup> E. ZIEGLER, D. HENNEBERG u. G. SCHOMBURG, Anal. Chem. **42**, 51 A–61 A [1970].