

Я. М. ПУННИНГ, А. ЛИЙВА, Э. ИЛЬВЕС

УСОВЕРШЕНСТВОВАННАЯ МЕТОДИКА ОПРЕДЕЛЕНИЯ АБСОЛЮТНОГО ВОЗРАСТА ПО ПРИРОДНОМУ РАДИОУГЛЕРОДУ

Измерение природного радиоактивного углерода (C^{14}) имеет в настоящее время большое практическое значение в связи с широким использованием этого метода при определении абсолютного возраста геологических, археологических и других объектов.

Применяемый в Институте зоологии и ботаники АН ЭССР усовершенствованный вариант сцинтилляционного метода Р. Прингля [1] позволяет успешно датировать образцы возрастом до 28 500 лет [2].

Повышение точности датировок и расширение диапазона определяемого возраста может быть достигнуто за счет применения бензола в качестве носителя активности естественного C^{14} . Помимо хороших сцинтилляционных свойств бензол обладает и высоким содержанием углерода (92 вес.%).

I. СИНТЕЗ БЕНЗОЛА ИЗ ПРИРОДНЫХ УГЛЕРОДСОДЕРЖАЩИХ МАТЕРИАЛОВ

1. Общие сведения о синтезе бензола и применяемых катализаторах

Синтез бензола из углерода путем тримеризации ацетилена осуществлен несколькими авторами. Характерные данные некоторых типичных синтезов приведены в табл. 1.

Таблица 1

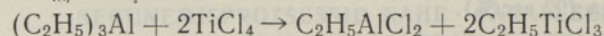
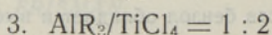
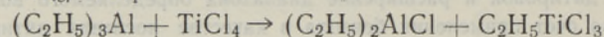
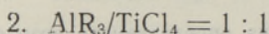
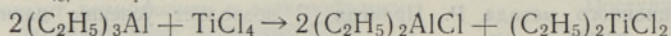
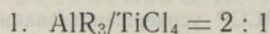
Автор	Характеристика синтеза и применяемый катализатор	Условия синтеза		Выход, %
		температура, °C	давление, атм	
Майер [3]	Пирогенная конденсация	550—900	Норм.	—
Зелинский [4]	Контактный пиролиз	650	"	25
Реппе [5]	$Ni(CO)_2 \cdot [(C_6H_5)_3P]_2$	60—70	15	88
Шапиро и Вейс [6]	Гудри М-46, V_2H_6	—	—	50
Таммерс и др. [7]	Пиролиз	600	Норм.	30
Лютц [8]	$(C_2H_5)_3Al-TiCl_4$	23—39	"	49,1
Старик и др. [9]	$(изо-C_4H_9)_3Al-TiCl_4$	—8	"	72

Как следует из приведенных в таблице данных, наиболее высокие выходы бензола (за исключением метода Реппе) были получены при использовании алюминийорганических катализаторов.

Главным недостатком синтеза по Реппе является то, что работа с ацетиленом при высоких давлениях связана с взрывоопасностью и требует сложной аппаратуры. Использование же алюминийорганических циглеровских катализаторов позволяет проводить тримеризацию в мягких условиях (нормальное давление, невысокая температура).

Синтезы полимеров с циглеровскими катализаторами имеют большое практическое значение и описаны в многочисленных работах. В то же время синтезы циклизации ацетиленовых углеводородов, обладающие главным образом препаративным характером, исследованы пока мало.

Циглеровские катализаторы состоят из катализатора (соединение металла IV—VI групп, например, $TiCl_4$) и сокатализатора (алюминийорганическое соединение), которые в отдельности каталитических свойств не имеют. Процесс образования активноедействующего катализатора в растворителе представляет собой довольно сложную реакцию, которая, завися от концентрации компонентов, может осуществляться различными путями [10]. При различных молярных отношениях $AlR_3/TiCl_4$ реакции между компонентами катализатора происходят по-разному:



В. Солтман и др. [11], проводя анализ комплекса, образовавшегося при смешивании триизобутилалюминия с четыреххлористым титаном, нашли, что практически весь титан в осадке находится в восстановленном состоянии.

К. Маковецкий [12], изучая циклизацию дериватов ацетилена, нашел, что при увеличении отношения $(изо-C_4H_9)_3Al/TiCl_4$ выходы достигают максимального значения при отношении 3 : 1, а затем снижаются, благодаря восстанавливающим свойствам $(изо-C_4H_9)_3Al$.

Б. Францус и др. [13] получили оптимальные выходы при отношениях $AlR_3/TiCl_4$ 1 : 1,75 — 1 : 2,25. Конечный продукт реакции между компонентами катализатора зависит и от времени процесса. Найдено, что содержание алкилтитанхлорида в растворе катализатора постепенно уменьшается. Его содержание можно повысить прибавлением небольших количеств кислорода [10].

В качестве растворителей при образовании активноедействующего катализатора, составляющих среду реакции полимеризации и увеличивающих дисперсность катализатора, можно применять как алифатические, так и ароматические углеводороды. Принято считать [12], что природа и количество растворителя не оказывают влияния на выход продукта реакции.

Много разногласий существует по вопросу о механизме действия катализатора. Высказывается мнение [14], что активноедействующий катализатор представляет собой твердую фазу, состоящую из $TiCl_3$, поверхность которого покрыта адсорбированным $(изо-C_4H_9)_2Al$.

Э. Бадин [15] считает инициаторами полимеризации свободные радикалы, образующиеся при гомолитическом распаде титаноорганических соединений: $R TiCl_3 \rightarrow R \cdot + TiCl_3$.

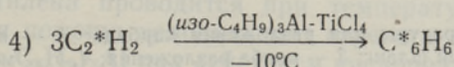
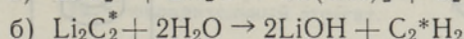
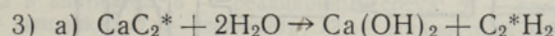
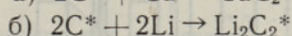
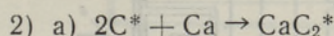
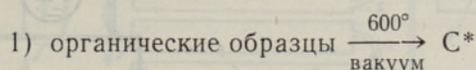
Д. Ладлам и др. [16] утверждают, что активное действующий катализатор содержит титан низших валентностей, преимущественно двухвалентный. При распаде алкильных производных титана по радикальному механизму получают соединения титана низших валентностей, например RTiCl , которые и играют роль катализатора.

По мнению Э. Лютца [8], суть механизма циклизации состоит в поверхностном катализе. Ацетилен, хемосорбируясь на катализаторе, поляризуется и образует линейный полимер или входит в цикл.

К. Маковецкий [12] считает, что образование циклических тримеров представляет собой π -комплексную многоцентровую реакцию.

2. Методика синтеза

В данной работе для получения бензола применялась следующая схема синтеза [9]:



А. Синтез карбида. Предварительная обработка исследуемых образцов, состоящая из механической очистки, разложения карбонатных примесей, выделения гуминовых веществ и обугливания в вакууме, описана в статье [17].

Из полученного углерода синтезируется карбид, дающий при разложении водой ацетилен. Для этой цели применимы карбиды, которые могут быть представлены как продукты замещения водорода в ацетилене металлами. Они образуются, главным образом, из элементов I и II группы периодической системы. Карбиды щелочных металлов и магния имеют сравнительно низкую температуру распада ($\text{Na}_2\text{C}_2 \sim 400$, $\text{Li}_2\text{C}_2 \sim 600$ и $\text{MgC}_2 \sim 800^\circ\text{C}$), что необходимо учитывать при синтезе карбида при помощи указанных металлов.

Синтез карбида лития проводился в реакторе из нержавеющей стали. Обугленный и измельченный образец смешивают в тигле из нержавеющей стали с литием в молярном отношении 1:1. Тигель закрывают крышкой и помещают в реактор. После герметизации реактора из него откачивают воздух, наполняют аргоном и нагревают в муфельной печи. Начало образования карбида отмечалось при температурах около 400°C . Быше 600° наблюдалось разложение карбида лития на элементы, что согласуется с данными литературы [18].

Лучшие выходы карбида были получены нагреванием реакционной смеси при температурах $500\text{--}550^\circ$ в течение 15—30 мин. Выход карбида зависит при этом от характера образца, достигая в некоторых случаях $\sim 100\%$.

Преимущество описанного метода состоит в относительно низкой температуре и, что особенно важно при серийных определениях, кратковременности процесса карбидизации.

Синтез карбида кальция [19] проводился аналогично вышеописанному синтезу карбида лития, но нагревание реакционной смеси велось при температуре 1000—1050° в течение 30 мин. Для повышения выхода карбида кальций был взят с избытком. При этом выходы достигли 85—95% по углероду.

Б. Разложение карбида. Полученный карбид измельчают в ступке и для получения ацетилена разлагают водой. Схема использованной аппаратуры изображена на рис. 1.

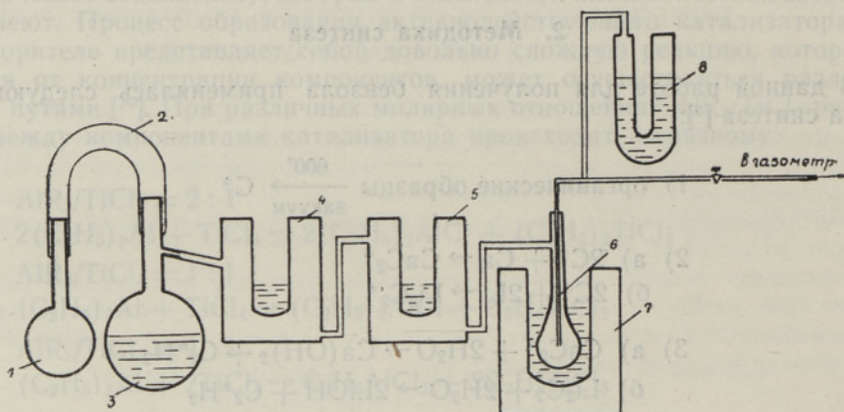


Рис. 1. Схема аппаратуры для разложения карбида: 1 — колба с карбидом; 2 — резиновый шланг; 3 — колба разложения; 4, 5 — металлические ловушки с жидким азотом; 6 — колба для вымораживания ацетилена; 7 — сосуд Дьюара с жидким азотом; 8 — манометр.

В колбу 1 помещают измельченный карбид и откачивают воздух из системы. Через резиновую трубку 2 карбид всыпают в колбу 3, заполненную до половины насыщенным водным раствором хлористого натрия. Так как реакция разложения карбида сильно экзотермическая, колбу 3 следует при больших количествах карбида охлаждать. В противном случае непрореагировавший литий, реагируя с горячей водой, может воспламениться. Если разложение проводить путем прибавления воды к карбиду, происходит сильное локальное перегревание сосуда, содержащего карбид.

Выделенный ацетилен вымораживается в металлических ловушках 4 и 5 жидким азотом. По окончании разложения карбида ацетилен сублимируется в колбу 6, которая погружена в сосуд Дьюара 7 с жидким азотом. Затем, после выключения остальной системы, откачивают окклюдированные на ацетилена газы примеси.

Очищенный ацетилен собирается в газометрах. Поскольку ацетилен значительно растворяется в воде, для наполнения газометров применялся насыщенный водный раствор хлористого натрия.

Содержание ацетилена в полученном газе (по данным анализа) достигает 90—98 об. %.

В. Синтез бензола. Была изучена методика синтеза бензола и зависимость выхода продукта от отношения компонентов катализатора и от количества пропущенного ацетилена.

Очистка газа и тримеризация ацетилена проводилась при помощи аппаратуры, схема которой приведена на рис. 2. В четырехгорловую колбу 8 загружают 300—500 мл перегнанного над Na растворителя (*m*-ксилола) и продувают систему для удаления кислорода при энергичном перемешивании аргоном в течение 45—60 мин. Затем, в токе аргона, прибавляют в колбу 8 нужное количество (*изо*-C₄H₉)₃Al, диспергируют его 15 мин. и вводят TiCl₄. Перемешивание раствора продолжают при комнатной температуре для активизации катализатора еще 30 мин.

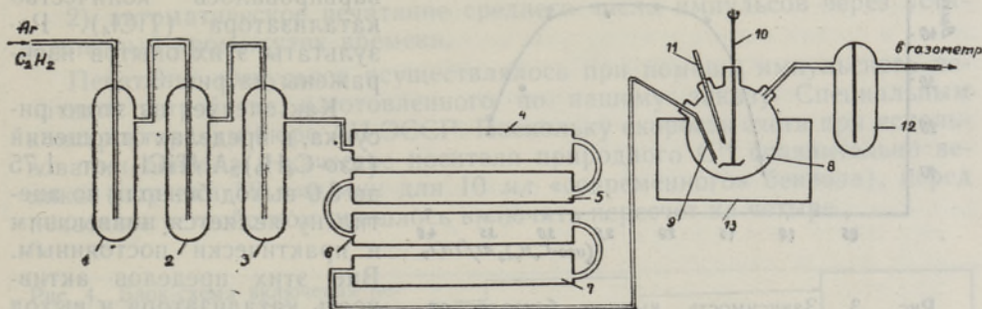


Рис. 2. Схема аппаратуры для тримеризации ацетилена: 1—7 — поглотители для очистки аргона и ацетилена; 8 — реакционный сосуд; 9 — вводная трубка; 10 — мешалка; 11 — термометр; 12 — жидкостный затвор; 13 — охлаждающий агрегат.

Подача ацетилена проводится при температуре $-10 \pm 2^\circ$, которая достигалась при помощи холодильного агрегата 13.

Так как (*изо*-C₄H₉)₃Al под действием кислорода и влаги разлагается, то применяемый аргон и ацетилен подвергают тщательной очистке путем пропускания их через систему очистки. Последняя состоит из следующих поглотителей: 1 — кислотный раствор FeCl₃ и CuCl₂ (для очистки C₂H₂ от PH₃ и H₂S); 2, 3 — пирогаллол А в щелочном растворе (для поглощения кислорода); 4 — аскарит, КОН (для очистки газа от CO₂); поглотители 5, 6 и 7, содержащие соответственно CaCl₂, силикагель и P₂O₅ с Al₂O₃, предназначены для осушки газа.

Реакция полимеризации экзотермическая. После пропускания 3—5 л ацетилена начинается энергичное поглощение газа, сопровождающееся повышением температуры. После этого скорость пропускания можно увеличить до 20—25 л/час.

Непрореагировавший газ собирают в газометр и снова подают в систему. Затем вытесняют ацетилен из системы очистки при помощи аргона. Для разложения катализатора и облегчения выделения бензола в реакционную смесь вводят метанол.*

Из реакционной смеси (колба 8) отгоняют фракцию с температурой кипения до 100°, обрабатывают ее в делительной воронке дистиллированной водой, концентрированной H₂SO₄, нейтрализуют раствором Na₂CO₃ и снова промывают дистиллированной водой; затем высушивают на CaCl₂ и выделяют бензол, перегоняя его над металлическим Na. При перегонке использовалась ректификационная колонка с 17-ю теоретическими тарелками.

Физические константы полученного бензола хорошо совпадают со справочными. Кроме того, чистота бензола проверялась при помощи га-

* Метанол образует с бензолом азеотропную смесь, имеющую температуру кипения 58,34° и содержащую 39,6 вес. ч. метанола.

зового хроматографа. Полученные хроматограммы показывают отсутствие примесей.

Особое внимание уделялось исследованию влияния отношения катализатора и сокатализатора на выход бензола.

Опыты проводились в следующих условиях: при постоянных количествах ацетилена (8—10 л), растворителя (350 мл *м*-ксилола) и $(\text{изо-С}_4\text{Н}_9)_3\text{Al}$ (3,92 г) варьировалось количество катализатора (TiCl_4). Результаты этих опытов изображены на рис. 3.

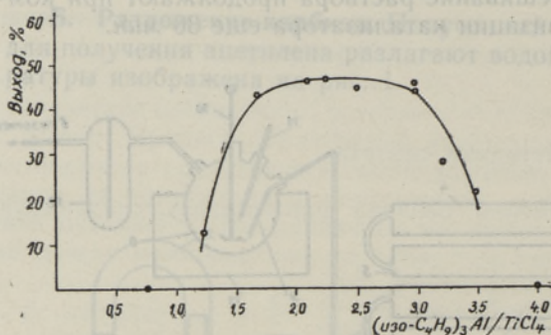


Рис. 3. Зависимость выхода бензола от весового отношения $(\text{изо-С}_4\text{Н}_9)_3\text{Al}/\text{TiCl}_4$.

Как следует из этого рисунка, в пределах отношений $(\text{изо-С}_4\text{Н}_9)_3\text{Al}/\text{TiCl}_4$ от 1,75 до 3,0 выход бензола по ацетилену является наивысшим и практически постоянным. Вне этих пределов активность катализатора и выход бензола падают. При отношениях 1,75—3,0 четырех-

валентный титан восстановлен до двухвалентного, который по литературным данным и содержится в активном катализаторе. При избытке TiCl_4 образуется RTiCl_3 , и каталитическая активность снижается.

Наряду с бензолом всегда отмечалось образование нерастворимого в реакционной среде полимера.

При использовании 3,92 г $(\text{изо-С}_4\text{Н}_9)_3\text{Al}$ (30%-ный раствор в *м*-ксилоле) и 1,53 г TiCl_4 был проведен ряд опытов с целью изучения зависимости выхода бензола от количества пропущенного ацетилена. Выяснилось, что при исследованных количествах его (до 50 л) дефицита катализатора не наблюдается. Увеличение количества катализатора к увеличению выхода бензола не приводило.

Поскольку потеря бензола при выделении его из реакционной смеси почти постоянна, процентуальный выход его при повышении количества ацетилена несколько увеличивается. Были достигнуты выходы бензола до 65%.

II. ИЗМЕРЕНИЕ АКТИВНОСТИ ЕСТЕСТВЕННОГО РАДИОУГЛЕРОДА В БЕНЗОЛЕ

1. Счетная аппаратура

Регистрация природного радиоуглерода и все методические измерения были осуществлены при помощи одноканальной сцинтилляционной установки, подробная характеристика которой приведена в статье [20]. В качестве фотоэлектронного умножителя был использован специально отобранный экземпляр английской фирмы EMI тип 6097 S/A № 16612. Энергетический эквивалент собственных шумов этого ФЭУ при скорости счета 10 *имп/мин* составляет 3,5 *кэв* по шкале NaJ(Tl) при рабочем напряжении 905 в.

Кюветы для сцинтиллятора были изготовлены из алюминия с окном из бескальевого стекла и обеспечивали хорошую светопередачу и низкий фон [21].

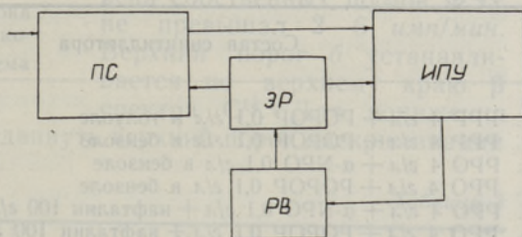
Для защиты от космического излучения и внешней радиоактивности во время счета естественного C^{14} служили слой свинца толщиной ~ 12 см и ртути 2,5 см.

С целью выявления и устранения влияния случайных помех применялись два способа автоматического контроля скорости счета:

- 1) графический, при котором графически изображается время, за которое набирается определенное число импульсов;
- 2) автоматическое печатание среднего числа импульсов через установленный промежуток времени.

Печатание импульсов осуществлялось при помощи импульсного печатного устройства, изготовленного по нашему заказу Специальным конструкторским бюро АН ЭССР. Поскольку скорость счета при использовании бензола в качестве носителя природного C^{14} сравнительно велика (порядка 50 имп/мин для 10 мл «современного» бензола), перед печатным устройством пришлось включить пересчет на четыре.

Рис. 4. Блок-схема включения печатного устройства. ПС — пересчетное устройство; РВ — реле времени; ЭР — электромагнитное реле; ИПУ — импульсное печатное устройство.



Блок-схема включения печатного устройства показана на рис. 4. Импульсы с выхода дифференциального дискриминатора пересчитываются стандартным пересчетным прибором ПС-64 и поступают в цифровое печатное устройство. Для управления последним применяется реле времени типа «Гамма» (венгерского производства), позволяющее устанавливать интервалы времени счета от 1 сек до 60 мин. По истечении заданного интервала времени контакт автоматически замыкается, расцепляя процесс печатания. После записи печатное устройство вновь принимает исходное положение и заводит реле времени. Во время процесса печатания поступающие импульсы пересчетным прибором не принимаются.

При использовании пересчета на четыре оказалось целесообразным установить интервал времени для каждого счета равным 40 мин. Это позволяет получать цифровые печатные данные, равняющиеся по абсолютным значениям средней скорости счета, т. е. количеству импульсов в минуту.

2. Сцинтиллятор

Измерения эффективности сцинтилляторов для регистрации естественного C^{14} в бензоле были проведены методом постоянной скорости счета [22] по амплитудам выходных импульсов. В качестве возбудителя сцинтилляций в исследуемых растворах был использован внешний γ -источник (Cs^{137}).

С целью увеличения точности измерения эффективности сцинтилляторов уровни запираания интегрального дискриминатора, дающие оди-

наковую скорость счета для всех образцов, были определены по интегральным спектрам комптоновского рассеяния γ -квантов Cs^{137} .

Состав исследуемых сцинтилляторов и результаты измерения их эффективности приведены в табл. 2, где для наглядности использованы относительные единицы.

Как следует из данных табл. 2, относительная эффективность сцинтилляторов, приготовленных на основе бензола, составляет около 80% эффективности стандартного сцинтиллятора, растворителем которого служил толуол.

Введение нафталина в состав бензоловых сцинтилляторов позволяет повысить световой выход до уровня вышеуказанного стандарта, а добавление в состав сцинтиллятора еще вторичного растворителя — ксилола дает эффективность, превышающую эффективность стандарта. Следует отметить, что вытеснение растворенного в сцинтилляторе кислорода при помощи аргона повышает эффективность сцинтиллятора еще примерно на 20—30%.

Таким образом, наилучшими сцинтилляционными свойствами обладает сцинтиллятор № 7 (см. табл. 2).

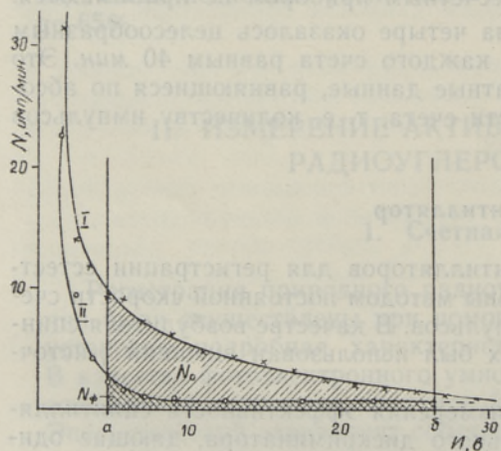
Таблица 2

Состав сцинтиллятора	Относительная эффективность
1. РРР 4 г/л + РОРОР 0,1 г/л в толуоле	100
2. РРР 4 г/л + РОРОР 0,1 г/л в бензоле	80
3. РРО 4 г/л + α -НРО 0,1 г/л в бензоле	80
4. РРО 4 г/л + РОРОР 0,1 г/л в бензоле	80
5. РРО 4 г/л + α -НРО 0,1 г/л + нафталин 100 г/л в бензоле	92
6. РРО 4 г/л + РОРОР 0,1 г/л + нафталин 100 г/л в бензоле	98
7. РРО 4 г/л + РОРОР 0,1 г/л + нафталин 100 г/л + бензол 400 мл/л в м-ксиоле	105

Примечание: РРР — паратерфенил; РОРОР — 1,4-ди-(5-фенил)-2-оксазолилбензол; РРО — 2,5-дифенилоксазол; α -НРО — 2-(1-нафтил)-5-фенилоксазол.

3. Выбор оптимального счетного режима

На рис. 5 изображены дифференциальные спектры стандартных препаратов бензола. Здесь площадь N_0 изображает часть β спектра, равную скорости счета современного углерода, а площадь N_Φ — скорости счета фона.



При выборе оптимального режима, соответствующего максимальному значению отношения $N_0/\sqrt{N_\Phi}$, нижний порог дискриминации a устанавливает-

Рис. 5. Дифференциальные спектры современного (I) и древнего (II) бензола. Площадь N_0 — скорость счета современного и N_Φ — древнего углерода; a — нижний и b — верхний порог дискриминации.

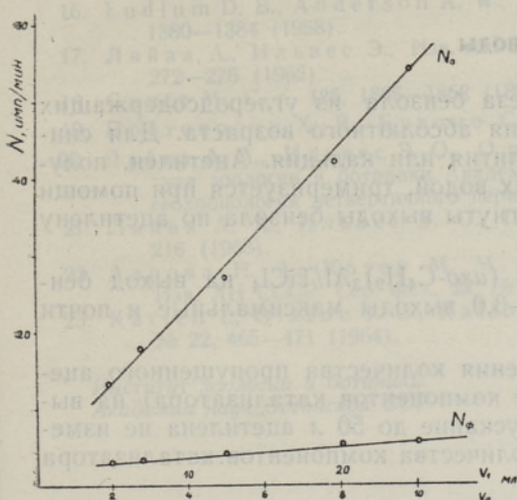


Рис. 6. Зависимость скорости счета фона (N_{ϕ}) и современного углерода (N_0) от количества бензола (V_0) и общего объема сцинтиллятора (V_1).

фона оказалось целесообразным сдвинуть верхний порог дискриминации в сторону более низких амплитуд.

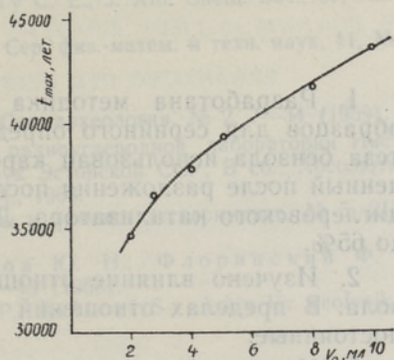


Рис. 7. Зависимость максимально определяемого возраста (t_{\max}) от количества бензола (V_0).

ся таким образом, чтобы уровень собственных шумов ФЭУ не превышал 2–6 имп/мин. Верхний порог устанавливается по верхнему краю β спектра C^{14} . Для понижения

Таблица 3

Ширина канала, в	Фон N_{ϕ} , имп/мин	Чистый счет современного углерода N_0 , имп/мин	$\frac{N_0}{\sqrt{N_{\phi}}}$	Максимально определяемый возраст t_{\max} , лет	Эффективность регистрации C^{14} , %
4–14	5,65	43,5	18,3	41 400	37
5,5–26,5	5,26	54,7	23,9	43 600	46,5
4,7–25,7	6,45	59,13	23,3	43 400	51
3,5–25	8,28	62,5	21,7	42 700	53
2–42	14,1	74,4	19,8	42 000	64

В табл. 3 приводятся результаты измерения фона и чистого счета современного углерода в зависимости от выбора порога канала дифференциального дискриминатора. На основе полученных данных вычислены значения $N_0/\sqrt{N_{\phi}}$, являющиеся показателями качества счетной системы и величины максимально определяемых возрастов при критерии 4 δ и 48-часовом периоде счета образца и стандартов. Измерения были проведены с 25 мл сцинтиллятора, содержащего 8,1 г углерода в 10 мл синтезированного бензола. В последней графе представлена эффективность регистрации C^{14} , при удельной активности современного углерода $14,24 \pm 0,07$ имп/мин [23].

Зависимость скорости счета фона, современного углерода и значений максимально определяемого возраста от количества бензола и общего объема сцинтиллятора изображена на рис. 6 и 7. Из рисунков видно, что скорость счета современного углерода возрастает гораздо быстрее, чем значение фона. Таким образом, при увеличении количества бензола становится практически возможным датирование образцов возрастом до 45 000 и даже 50 000 лет. Сказанное подтверждает преимущество сцинтилляционного метода по сравнению с газоразрядным методом, что особенно важно при датировании древних образцов.

Выводы

1. Разработана методика синтеза бензола из углеродсодержащих образцов для серийного определения абсолютного возраста. Для синтеза бензола использован карбид лития или кальция. Ацетилен, полученный после разложения последних водой, тримеризуется при помощи циглеровского катализатора. Достигнуты выходы бензола по ацетилену до 65%.

2. Изучено влияние отношения $(\text{изо-С}_4\text{H}_9)_3\text{Al/TiCl}_4$ на выход бензола. В пределах отношений 1,75—3,0 выходы максимальные и почти постоянные.

3. Исследовано влияние увеличения количества пропущенного ацетилена (при постоянном количестве компонентов катализатора) на выход бензола. Выяснилось, что пропускание до 50 л ацетилена не изменяет выхода бензола. Увеличение количества компонентов катализатора также не повышает выход бензола.

4. Описаны применяемая одноканальная сцинтилляционная установка и автоматизация счета природного C^{14} , которое заключается в периодическом печатании среднего числа импульсов через определенный интервал времени.

5. Изучены эффективности некоторых жидких сцинтилляторов для измерения C^{14} в бензоле.

6. Выработан оптимальный режим регистрации C^{14} , позволяющий при 10 мл бензола определять возраст до 43 600 лет, при значении фона 5,26 имп/мин и скорости счета современного углерода 54,73 имп/мин.

При соответствующем режиме оказалось возможным регистрировать C^{14} в бензоле с эффективностью 64%, однако максимально определяемый возраст снижается за счет увеличения фона.

7. Исследованы зависимость скорости счета фона, современного углерода и значений максимального определяемого возраста от количества бензола и общего объема сцинтиллятора.

ЛИТЕРАТУРА

1. Pringle R. W., Turchinets W., Funt B. L., Rev. Scient. Instrum., **26**, No. 9, 859—865 (1955).
2. Лийва А. А., Геохимия, № 8, 710—712 (1961).
3. Meyer R., Ber., **45**, 1609—1613 (1912).
4. Zelinsky N., Ber. **57**, 264—276 (1924).
5. Reppe W., Chemie und Technik Acetylen-Druck-Reaktionen, Weinheim, 1952.
6. Shapiro J., Weiss M. G., J. Am. Chem. Soc., **79**, No. 12, 3294 (1957).
7. Tamers M. A., Stipp J. J., Collier J., Geochim. et Cosmochim. Acta, **24**, 266—275 (1961).
8. Lutz E. F., J. Am. Chem. Soc., **83**, 2551—2556 (1961).
9. Старик И. Е., Арсланов Х. А., Кленер И. Р., Радиохимия, **5**, № 2, 198—205 (1963).
10. Bergmann C., Bestian H., Angew. Chemie, **71**, No. 17, 19—21 (1959).
11. Saltmann W. M., Gibbs W. E., Lal J., J. Am. Chem. Soc., **80**, No. 21, 5615—5622 (1958).
12. Маковецкий К. Л., Циклическая тримеризация ацетиленов в присутствии комплексных металлоорганических катализаторов, Автореферат, М., 1964.
13. Franzus B., Canterino P. J., Wickliffe R. A., J. Am. Chem. Soc., **81**, No. 6, 1514 (1959).
14. Марк Г., Гейлорд Н., Линейные и стереорегулярные полимеры, М., 1962.
15. Vadin E. J., J. Am. Chem. Soc., **80**, No. 24, 6545—6548 (1958).

16. Ludlum D. V., Anderson A. W., Ashby C. E., J. Am. Chem. Soc., **80**, No. 6, 1380—1384 (1958).
17. Лийва А., Ильвес Э., Изв. АН ЭССР. Сер. физ.-матем. и техн. наук, **11**, № 4, 272—276 (1962).
18. Guntz M., С. г., **126**, 1866—1868 (1898).
19. Протопопов Х. В., Бутомо С. В., Сов. археология, № 2, 7—34 (1959).
20. Лийва А. А., Ильвес Э. О., О работе радиоуглеродной лаборатории Института зоологии и ботаники Академии наук Эстонской ССР, В сб.: Абсолютная геохронология четвертичного периода, М., 1963.
21. Лийва А. А., Ильвес Э. О., Приборы и техника эксперимента, № 5, 215—216 (1963).
22. Адлова Н. А., Котон М. М., Панов Ю. Н., Флоринский Ф. С., Изв. АН СССР. Сер. физ., **22**, № 1, 41—43 (1958).
23. Karlen I., Olsson I. U., Kallberg P., Kilicci S., Arkiv för geofysik, **4**, № 22, 465—471 (1964).

Институт зоологии и ботаники
Академии наук Эстонской ССР

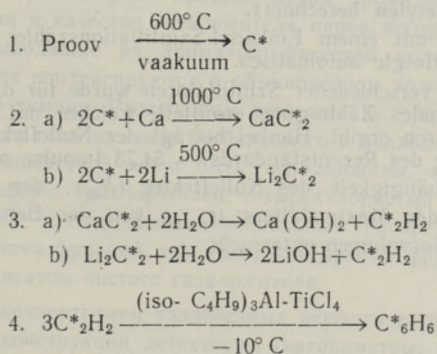
Поступила в редакцию
8/VI 1965

J.-M. PUNNING, A. LIIVA, E. ILVES

LOODUSLIKU RADIOAKTIIVSE SÜSINIKUGA ABSOLUUTSE VANUSE MÄÄRAMISE TÄIUSTATUD METOODIKA

Käesolevas töös käsitletakse ENSV TA Zooloogia ja Botaanika Instituudis rakeidatavat täiustatud absoluutse vanuse määramise metoodikat, mille puhul loodusliku radioaktiivse süsiniku (C^{14}) kandjana kasutatakse dateeritavatest objektidest sünteesitud benseeni.

Benseeni süntees looduslikest orgaanilistest objektidest teostatakse järgmise skeemi järgi:



Uuriti atsetüleeni trimerisatsiooni saagist sõltuvalt katalüsaatori komponentide kontsentratsioonist ja läbijuhitud atsetüleeni hulgast. Vanemikus $(iso-C_4H_9)_3Al/TiCl_4 = 1,75-3,0$ on benseeni saagis maksimaalne (kuni 65% atsetüleeni järgi).

Loodusliku C^{14} aktiivsuse mõõtmine toimus ühekanalilise stsintillaatsioonloendajaga. Tulemused registreeriti automaatselt, kusjuures perioodiliselt trükiti lindile loenduskiiruse keskmine numbriline väärtus.

Mõõdeti erineva koostisega stsintillaatorite efektiivsust, kusjuures dateerimisel kasutati stsintillaatorit koostisega (7) (vt. tabel 2).

Töötati välja optimaalne loendusrežiim C^{14} määramiseks, mis 10 ml uuritava benseeni puhul võimaldab dateerida kuni 43 600 aasta vanuseid objekte fooni väärtusel 5,26 imp/min ja tänapäeva süsiniku loenduskiirusel 54,73 imp/min.

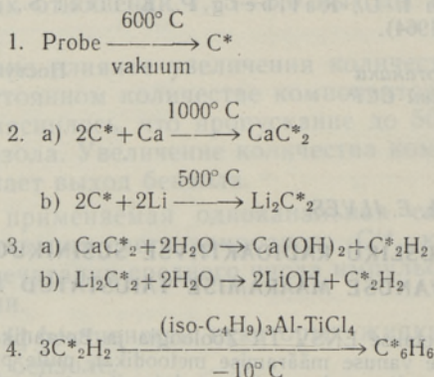
Uuriti fooni (N_{Φ}), tänapäeva süsiniku loenduskiiruse (N_0) ja maksimaalselt määratava vanuse (t_{\max}) sõltuvust kasutatud benseeni ja sellele vastava stsintillaatori kogusest (vt. joon. 6).

J.-M. PUNNING, A. LIIVA, E. ILVES

**ERGÄNZUNG DER REGISTRIERMETHODIK DES NATUR-
-RADIOKOHLENSTOFFES ZWECKS ABSOLUTER ALTERSBESTIMMUNG**

In vorliegender Arbeit wird die im Institut für Zoologie und Botanik der Akademie der Wissenschaften der Estnischen SSR angewandte Methodik der Absolutdatierung mit Hilfe des Radiokohlenstoffes behandelt, wobei als Träger des Natur-Radiokohlenstoffes das aus dem Untersuchungsmaterial synthetisierte Benzol verwendet wurde.

Die Benzolsynthese aus dem Untersuchungsmaterial (mit Ausnahme von Karbonaten) verläuft nach folgendem Schema:



Es wurde die Abhängigkeit der Benzolausbeute von der Konzentration der Komponenten des Katalysators und vom Volumen des durchgeleiteten Azetylen untersucht. Beim Verhältnis $(\text{iso-C}_4\text{H}_9)_3\text{Al/TiCl}_4 = 1,75 - 3,0$ ist die Benzolausbeute maximal und annähernd konstant (bis 65% nach Azetylen berechnet).

Die Messungen wurden mit einem Einkanal-Szintillationszähler durchgeführt. Das Registrieren der Zählraten erfolgte automatisch.

An Hand von Vergleich verschiedener Szintillatoren wurde für das Registrieren des Radiokohlenstoffes ein optimales Zählregime ermittelt, welches mit 10 ml Benzol ein Maximalalter von 43 600 Jahren ergibt. Hierbei beträgt der Nulleffekt 5,26 Impulse pro Minute und die Nettozählrate des Rezentstandards — 54,73 Impulse pro Minute.

Es wurde auch die Abhängigkeit des Nulleffektes (N_ϕ), der Nettozählrate des Rezentstandards (N_0) und des Maximalalters (t_{max}) von der Benzolmenge und von dem entsprechenden Szintillatorvolumen untersucht.