

الطرق التجريبية Experimental Techniques

1:3 العينات وطرق القياس

تتميز قياسات أطيف رaman بسهولة وتنوع طرق تحضير العينات، فهذه القياسات تحتاج فقط إلى وضع العينة، سواء كانت صلبة أو سائلة أو غازية، في وعاء أو خلية Cell مغلقة بإحكام على أن تكون جرائها منفذة لكل من حزمة الليزر وضوء رaman. لذا توجد تصميمات عديدة ومتعددة من هذه الخلايا تستخدم لهذا الفرض . وحجم عينات رaman في قياسات المطياف المفرق العادي تكون في حدود $2000 \times 50\mu\text{m}$ أما في حالة مجهرية رaman يكون قطر البقعة $1.5\mu\text{m}$ وتعتمد القيمة المناسبة على ظروف تشغيل الجهاز، بحيث تكون حزمة الليزر مرکزة تماما على بقعة العينة المنظورة بالمطياف.

وتشتمل أيضاً أقراص بروميد البوتاسيوم في قياسات مطيافية رaman، كما في حالة مطيافية تحت الحمراء. يوضع حوالي 200mg من مسحوق KBr في قالب خاص ثم يكبس المسحوق لتكون قاعدة، بعدها ينشر مسحوق العينة المخففة بمسحوق KBr على سطح القاعدة ويعاد الكبس للحصول على قرص ثنائي الطبقة من بروميد البوتاسيوم. وإذا دعت الحاجة إلى وضع مادة عيارية فيمكن خلطها مع مسحوق العينة.

تحتاج هذه الطريقة إلى كمية صغيرة فقط من المادة كما أنها تقلل من احتمال تحلل العينة الناتج عن التسخين الموضعي بشعاع الليزر.

يمكن في حالة البلورات المفردة الضخمة Large Single Crystals إجراء دراسة مفصلة عن متعد الاستقطابية (كمية الاستقطابية المتجهة) بقياس الاستقطاب على طول المحاور الثلاثة للبلورة.

العينات الملونة التي تمتلك طاقة الليزر يمكن أن تتحلل نتيجة التسخين الموضعي للليزر. والطرق المستخدمة لتفادي ذلك هي:

أ- تغيير الطول الموجي للليزر.

ب- تقليل تركيز حزمة الليزر على العينة.

ت- تخفيض تركيز العينة في المحلول أو في الأقراص.

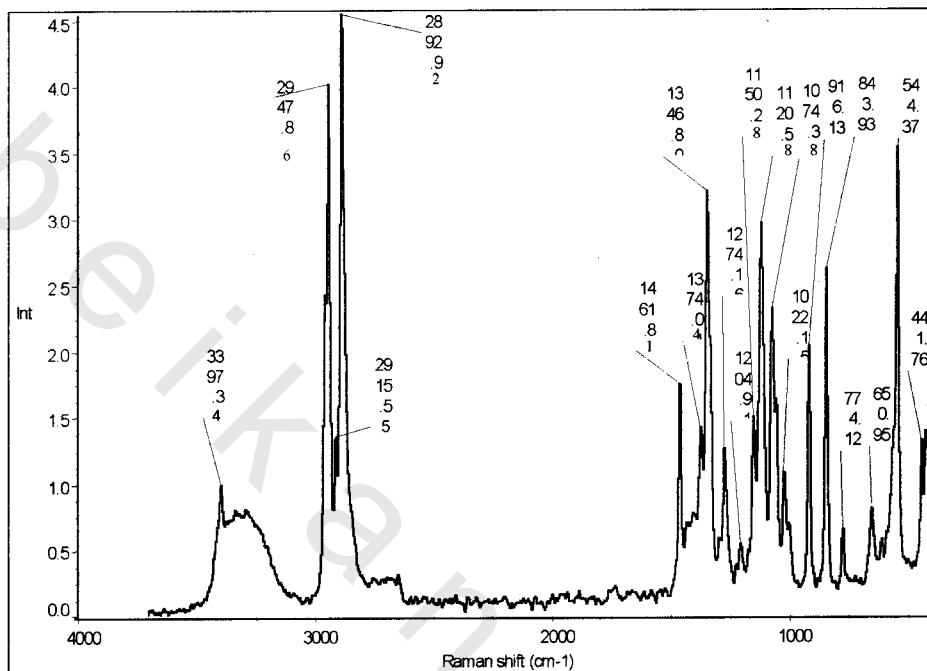
ث- تبريد العينة .

ج- تدوير العينة تحت بقعة الليزر أو تدوير بقعة الليزر على عينة ثابتة.

تمثل المساحيق البيضاء تحديا، حيث إنها تولد إشارات تشتت مرن قوية وهذه أقوى من 10^4 إلى 10^6 مرة من تشتت رaman. وتصل نسبة مؤوية كبيرة من هذا التشتت إلى السبيكترومتر. وعندما يكون تشتت رaman لمواد صلبة بيضاء ضعيفا، تصبح هذه العينة اختبارا صعبا لكل من حساسية الجهاز واستبعاد ضوء الليزر. وتعد مساحيق السكروز Sucrose ، واللاكتوز Lactose ودكستروز Dextrose وما شابهها أمثلة جيدة للمواد التي تنتج تشتتا منا قويا مع إشارات رaman المتوسطة. شكل (47) يوضح طيف رaman لمساحيق الجلوکوز.

الليزر لا ينفذ كثيرا في المواد الصلبة المعتمة، أي أن عمق نفاذ الليزر في الجوامد المعتمة قصير تماما (أقل من $1\mu\text{m}$)، وهذا يقلل طول المسار الفاعل وأيضا إشارات رaman. حتى في حالة العينات ذات المقطع العرضي الكبير فإن الليزر وإشارات رaman ستضعفان في العينة (مثال

على ذلك الجرافيت). ولكن مطابيقية مجهرية رامان تعطى أطيافا قوية للجواود المعتنة لأن كثافة القدرة عالية وعمق المجال صغير.



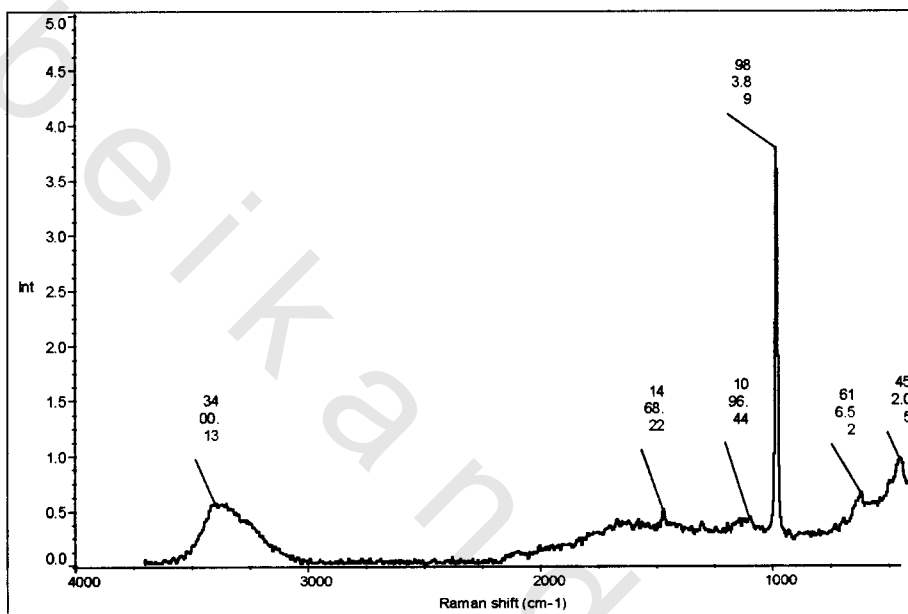
شكل (47): طيف رaman لمادة الجلوکوز.

وتشتت رامان للمحاليل فى المذيبات الصافية Clear solvents بما فى ذلك الماء ضعيف، فمثلاً محلول كبريتات الصوديوم NaSO_4 فى الماء يعتبر مثل ملائم للمحاليل الصافية التي تظهر تشattersa ضعيفاً لرامان.

شكل (48) يبين طيف محلول الماء NaSO_4 .

الكثافة Number Density (عدد الجزيئات لكل سنتيمتر مكعب) للسوائل و الجوامد، لذلك يكون طيف الغاز أضعف بكثير من طيف السائل أو الجامد. وإذا أغلقنا الغاز في أنبوبة أو أي وعاء مفتوح(في بعض

التطبيقات مثل دراسة الاحتراق) لأجل الحصول على طيف ذي شدة مناسبة يكون من الأفضل استخدام وقتاً أطول للتعرض أو قدرة ليزر أعلى. هذه المشكلة يمكن حلها باستخدام خلية متعددة المسارات تشابه الخلية التي تستخدم عادة للغازات في أطیاف الأشعة تحت الحمراء. وأكثر



شكل (48): طيف محلول المانوي NaSO_4 .

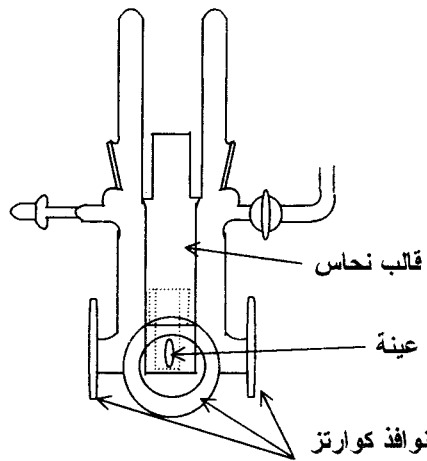
من ذلك في الأشرطة تظهر ضيقه (1cm^{-1}) وتحليل التركيبات الدورانية يستوجب قوة تحليل عالية.

والرودامين 6G (Rhodamine 6G) من المواد التي تظهر تفلوراً قوياً عند استخدام الطول الموجي للليزر 514.5nm , وعند استخدام الطول الموجي 700nm يكون التفلور بسيطاً.

لا توجد أي صعوبات في قياس العينات عند درجات حرارة منخفضة أو مرتفعة، ينبغي فقط ألا تكون درجة الحرارة مرتفعة جداً إلى درجة توهج العينة.

وستستخدم قياسات أطيف رaman عند درجات حرارة عالية للتعرف على التحورات التي تطرأ على الخصائص التركيبية للحالة الصلبة وديناميكية الجزيئات والاتزان التشكيلي Conformational equilibrium وتحديد نوع وخصائص التركيب للمنصهرات. في حالة دراسة السوائل عند درجات حرارة عالية يراعى أن تكون الخلية مصممة لكي تحمل الضغوط العالية. في الحالات العاديّة، أي في حالة عدم وجود الضغوط العالية توضع العينة في أنبوب مغلق من الكوارتز، ويتم التسخين إما بلف ملف التسخين حول الأنابيب أو إدخال الأنابيب داخل قالب ساخن. وتقاس الحرارة باستخدام ازدواج حراري يوضع بالقرب من العينة ويفضل أن يلامس العينة.

وتسجيل أطيف رaman عند درجات حرارة منخفضة مهم جداً في مجالات عديدة، فالحرارة المنخفضة ضرورية لحفظ الحالة السائلة للسوائل التي درجة غليانها منخفضة. شكل(49) يوضح خلية تبريد بسيطة عبارة عن كريوسات مفرغ Vacuum Cryostat توضع العينة بداخله في أنبوب مغلق بإحكام موضوع في قالب من النحاس الأصفر المبرد. والكريوسات به أربعة نوافذ من الزجاج تستخدم لحزم الليزر الأفقيّة وكذلك نافذة بالقاعدة تستخدم لحزم الليزر الرأسية. وتضبط درجة الحرارة بواسطة منظم حراري وسخان.



شكل(49): خلية تبريد بسيطة.

ويمكن أيضاً قياس أطيف رaman للعينات تحت ضغوط عالية، فـى هذه الحالة تصنع خلايا تحمل هذه الضغوط.

يعتبر الماء مذيب ممتاز في قياسات أطيف رaman، لذلك يمكن بسهولة دراسة أطيف المحاليل المائية وكذلك استخدام الخلايا الكهروكيميائية دون صعوبة.

أحياناً تمتص العينات في المنطقة المرئية، وبما أن مصدر إثارة أطيف رaman يكون مركزاً جداً فيمكن حدوث آثار ضارة نتيجة التسخين. يمكن التغلب على هذه المشكلة بتحريك بقعة Spot الليزر بسرعة على سطح العينة، أو بطريقة أسهل بتحريك العينة تحت بقعة ليزر ثابتة وذلك بتدوير العينات بواسطة محرك كهربائي صغير.

يوجد العديد من أنواع خلايا العينات تختلف في تصميمها حسب الشركات المصنعة للمطياف. وبعد بداية بطيئة أصبحت تقنية رaman المجهرية أو الميكروскопية لدراسة العينات الصغيرة جداً مستقرة تماماً الآن، ولم تعط المصانع أهمية كبيرة للعينات التي يمكن رؤيتها بالعين

Macroscopic. والليزر في منطقة الضوء المرئي له القدرة على النفاذ من الزجاج السميك. ويسبب ضعف تشتت رامان للزجاج يمكن صناعة خلايا خاصة بدراسة الأنظمة التي لا يسهل دراستها بالطرق التحليلية الأخرى. فمثلاً استخدام الزجاج حتى ولو كان سميكاً كنوافذ لخلايا الحرارة العالية والضغط المرتفع ساعد على دراسة الأنظمة عند مدى واسع من الضغط والحرارة.

ولأن الزجاج منفذ جيد للضوء فإنه يستخدم في الألياف البصرية (وهي طريقة بسيطة نسبياً)، وذلك عن طريق تركيز الخارج من حزمة الليزر إلى أحد طرفي الألياف البصرية (يكون نصف قطره عادة $200\mu m$) وبوضع الطرف الآخر بحيث يضيء ضوء الليزر الخارج منه العينة المراد دراستها. وهذا يعني أنه يمكن وضع العينة بعيداً عن الليزر. وبالتالي نظراً لأن إشارات رامان تقع في منطقة الضوء المرئي من الطيف يمكن تجميع فوتونات رامان المشتتة بواسطة شعيرة واحدة أو عدة شعيرات موضوعة بالقرب من العينة. وبعد ذلك تؤخذ إشارات رامان إلى السبكترومتر وتحليل بالطرق المعتادة. إذ يمكن أيضاً وضع العينة المراد تحليلها بعيداً عن المطياف وكذلك الليزر.

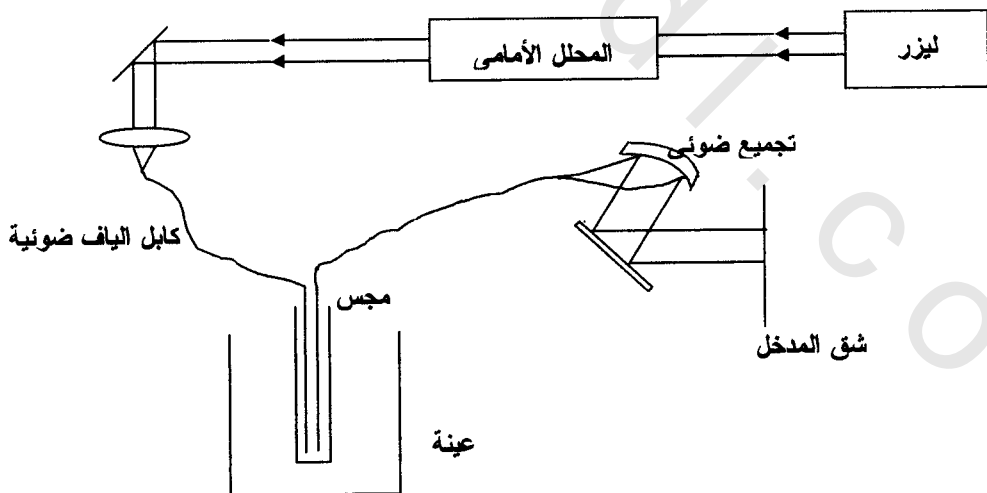
يفضل في هذا النظام وضع الألياف المجمعة حول الليفة المفردة التي تحمل حزمة الليزر، وبهذه الطريقة يمكن بناء مجس ألياف بصري بسيط. واستخدام مجس الألياف البصرية يوسع مجال دراسة ألياف رامان لعدد كبير من الأنظمة التي لا يمكن فحصها بسهولة باستخدام رامان أو أي طريقة تحليلية أخرى مثل:

- يمكن دراسة التفاعلات التي تتم على أسطح أو بالقرب من أسطح الإلكترود في الإلكتروليت Electrode Surfaces. توضع نهاية المجس المغزولة بخلاف زجاجي مباشرة في الإلكتروليت Electrolyte ويمكن متابعة التفاعل من أي مكان مناسب.

2- يمكن استخدام المجس أيضاً في دراسة عينات موجودة في ظروف غير ملائمة لوضع العينة في مكانها بالمطياف. وهذا يشمل على سبيل المثال الدراسات البيولوجية الحية **. Invivo**

3 - يمكن استخدام هذا المجس للدراسة في الظروف التي يطلق عليها **الظروف المعادية للطيف - Hostile Spectroscopicaly** و هذه تشمل، على سبيل المثال، المواد الحارقة Environments والمواد القابلة للتفجير أو السامة أو المشعة، وتحتاج مثل هذه المواد إلى احتياطات خاصة عند التعامل معها. ويمكن أيضاً استخدام مجس الألياف البصرية لمتابعة التفاعلات في الوحدات الكيميائية في وحدات التصنيع وفي التجارب نصف الصناعية.

4 - العينات التي لا يمكن وضعها في المطياف، وهذه على وجه الخصوص، العينات التي تحتاج إلى ضغط مرتفع أو حرارة عالية أو تكون في ظروف كيميائية ضارة. بالإضافة يمكن استخدام أكثر من مجس للألياف البصرية في مطياف واحد. شكل (50) يبيّن طريقة توصيل الألياف بمطياف رامان.



شكل(50): يبيّن طريقة توصيل الألياف بمطياف رامان.

اختيار الطول الموجي للليزر Choice of Laser Wave Length

اختيار الطول الموجي للليزر تحكمه عادة ثلاثة عوامل هي:

- | | |
|--|----------------------------|
| Raman cross section | 1- المقاطع العرضي لرامان |
| Detector sensitivity | 2- حساسية الكاشف |
| Back ground scattering from the sample | 3- التشتت الخلفي من العينة |

تعتمد شدة تشتت رامان على المقاطع العرضي (بوحدات السنتيمتر المربع لكل جزيء) كما في المعادلة التالية:

$$I_R = I_0 \sigma_v D d_z$$

حيث D رقم كثافة المادة المشتتة (عدد الجزيئات لكل سنتيمتر مكعب).
 σ_v المقاطع العرضي (وحدة السنتيمتر المربع لكل جزيء).
 d_z طول مسار الليزر في العينة (أو عمق مجال السبيكترومتر).

من الثابت أن معظم المقاطع العرضية لرامان تقل مع زيادة الطول الموجي، ولكن بعض العينات تظهر تأثير رامان الرنين وهذا يمكن أن يكون قويا جدا، فإذا كان هناك تطبيق معين يستوجب تقوية إشارات رامان الرنين فإن هذه الضرورة هي التي تفرض الطول الموجي، في حالة عدم وجود تأثير الرنين، الطول الموجي الأقصر سوف يعطى مقاطعا عرضيا وحساسية أكبر تعتمد على $1/\lambda^4$ ، علاوة على ذلك الأطوال

الموجية الأقصر يمكن كشفها بكفاءة كمية عالية مع أقل تشویش، أي تحسين الحساسية. ومن جهة أخرى الأطوال الموجية الأقصر تكون أكثر احتمالاً لإثارة التفلور نظراً لأن الكثير من الانتقالات الإلكترونية تحدث في المنطقتين فوق البنفسجية والمرئية أكثر من حدوثها في المنطقة تحت الحمراء. المطياف الذي يعمل بطول موجي أطول من 850nm سيكون غير مفرق حيث أن الكواشف المتعددة القواعد المناسبة ليست متاحة لإزاحت رامان أطول من 1000nm. هناك أسباب عديدة لتفادي الأطوال الموجية أقل من 850nm مع النظام غير المفرق.

طريقة مختلفة تماماً يمكن تحسين الإشارات وتخفيف الخلفية وذلك عن طريق الإثارة بليزرات فوق البنفسجية (UV Lasers) في المدى من (220-200nm). ورامان فوق البنفسجي (UV Raman) عند هذه الأطوال الموجية يظهر تقوية رنين (Resonance Enhancement) يطلق عليها مطيافية رامان الرنين فوق البنفسجي (UV RR) ومميزات رامان فوق البنفسجي في التطبيقات التحليلية هي:

- المقاطع العرضية تكون كبيرة طبقاً للمعامل^٤، ويمكن تقويتها أكثر بالرنين.
- كثير منمجموعات التفلور FluoroPhors تكون غير نشطة عندما تثار بالأطوال الموجية أقل من 200nm في المنطقة فوق البنفسجية العميقه (Deep UV) وهذا يقلل الخلفية. والجدول التالي يوضح تأثير الأطوال الموجية على العوامل السابقة.

جدول (7) : العلاقة بين الأطوال الموجية والمقطع العرضي
وحساسية الكاشف والتشتت الخلفي للعينة.

الأطوال الموجية الطويلة	الأطوال الموجية القصيرة
مقطع عرضي أصغر	مقطع عرضي أكبر
	تشويش الكاشف أقل
المطياف غير المفرق	المطياف المفرق
خلفية أقل	خلفية أعلى
أقل SNR	أعلى SNR

تخفيض كثافة قدرة الليزر عند العينة

Reducing the Laser Power Density at the Sample

تحدد الشدة النوعية العظمى لضوء رaman بكثافة قدرة الليزر المتاحة وتتألف العينة النهائية. تركيز مئات من الملايى واط على مساحة صغيرة من العينة يمكن أن يسبب لها تلفا حراريا أو فوتوكيميائيا. من الممكن فى أغلب الأحيان - بالاعتماد على بصريات التجميع - الحصول على إشارة أثناء تخفيض كثافة قدرة الليزر بمشاهدة مساحة أكبر من العينة (A_D). وعندما تكون قدرة الليزر ثابتة يكون حاصل الضرب $P_D A_D$ ثابتًا عندما تزداد A_D و تقل P_D ، وتظل الإشارة ثابتة طالما كانت A_D

الأكبر تشاهد بنفس القيمة A_D (Ω_D تمثل الزاوية المحسنة للتجميع). على سبيل المثال، مطياف FT رaman له فتحة مدخل كبيرة. ويمكن غالبا تجميع الضوء بكفاءة معقولة من بقعة ليزر غير مرکزة. يمكن وضع مرآة ليزر أصغر على جانب العينة لتسمح بعدم تركيز الليزر أو على الأقل تركيز مخفف. إذا كانت بقعة الليزر 1 mm بدلا من $100\text{ }\mu\text{m}$ فإن قدرة الليزر تقل بمعامل 100. هذا الإجراء عامّة يسبب فقداً في الإشارة مقارنة بالحالة المركزية، لكن بمعامل أقل بكثير من 100.

Polarization Measurements

قياسات الاستقطاب

ذكرنا في الباب الأول أن الليزر يحدث استقطاباً في العينة موازياً للمجال الكهربائي الساقط. في حالة الذبابة المتماثلة كلياً مثل المد التماثلي التابع (CCl_4) لرابع كلوريد الكربون يحتفظ ضوء رaman المشتت باستقطاب الضوء الساقط. ونتيجة لذلك تكون الشدة الملاحظة للمد التماثلي في CCl_4 أضعف بكثير عندما تلاحظ من المحور y عن تلك الشدة التي تلاحظ من المحور Z . ويقال عن شريط رaman المصاحب لذلك أنه مستقطب. شريط منع الاستقطاب يظهر تشتتاً واضحاً على طول المحاور Z ، Y ، X وينتج عن الذبابة غير المتماثلة كلياً. إذا تم تسجيل طيف رaman لمادة على طول المحور الموازي للمجال الكهربائي الساقط (المحور Z في شكل 17 مثلاً) وأيضاً في اتجاه المحور العمودي على المجال الساقط (المحور Y في شكل 17) يلاحظ أن أشرطة معينة تكون ضعيفة جداً عند المشاهدة العمودية ويقال عن هذه الأشرطة أنها مستقطبة، وتكون نسبة عدم الاستقطاب (μ) $I_{\perp} / I_{\parallel}$ للأشرطة المستقطبة صغيرة وهذه النسبة تساوى تقريباً 0.75 لأنها منع الاستقطاب.

الذبذبات التي تحفظ بالتماثل الجزيئي (الذبذبات التي يقال عنها متماثلة كلها) تكون قيم ρ لها في المدى من 0.0-0.75 و تكون، عامة، قريبة إلى 0.0. الذبذبات غير المتماثلة كلها تكون ρ لها قريبة إلى 0.75 للسوائل و الغازات. هذه القواعد البسيطة تطبق على الجزيئات الموجهة عشوائياً، عادة السوائل و الغازات، ويصبح تأثير الاستقطاب أكثر تعقيداً للبلورات. العديد من قياسات رaman تكون ذات قيمة مفيدة في التحاليل الكيميائية:

- 1- الاستقطابية وسيلة لتحديد التماثل للذبذبات التي تعطى ملامح طيفية ملحوظة، وهذا لا يوجد له مثيل في طيف تحت الحمراء بتحويل فوري، وتساعد قياسات الاستقطاب على تصنیف ملامح أطیاف رامان.
- 2- يؤثر التوجيه الجزيئي غير العشوائي على الاستقطابات الملحوظة، لذلك فإن رامان يمكن أن يعطى معلومات عن هذا التوجيه Orientation على سبيل المثال يمكن استنتاج التوجيه الجزيئي Partial Orientation لسلسل البلمر في الألياف الصناعية من أطیاف رامان لأجل تحقيق ضبط صناعة الألياف بتعزيز أو تفادي توجيه معين. يوضح استقطاب التشتت من الجزيئات الممتازة على سطح التوجيه الجزيئي للممتاز نسبة للسطح.
- 3- يمكن أن يستخدم الاستقطاب لتمييز توجيه الجزيئات الموجهة توجيهاً معيناً من الجزيئات الموجهة عشوائياً.

2:3 مطيافية رaman المقاواة Enhanced Raman Spectroscopy

من المعروف أن حساسية مطيافية رامان ضعيفة، لذا تجرى تحاليل رامان عادة على العينات المركزية إلى حدماً. على أي حال، توجد طرق لتنمية إشارات رامان منها مطيافية رaman الرنين (RRS) ومطيافية

رامان المقاواة بالسطح (SERS). وهذه الطرق تقوى إشارات رامان من 10^4 إلى 10^6 مرة وتلك التقوية تعطى حساسية عالية.

1- مطيافية رامان المقاواة بالرنين

Resonance Enhanced Raman Spectroscopy(RRS)

في طريقة RRS يمتص الجزيء الفوتون الساقط، و تستفرق الحالة الإلكترونية الحقيقية المثارة - الناتجة عن هذا الامتصاص - فترة طويلة مقارنة بالحالة الافتراضية، وينتج عن ذلك تراكم أشكال الموجة التذبذبية للحالتين الأرضية و المثارة ومن ثم زيادة شدة رامان للأتماط التذبذبية المصاحبة للحالة الإلكترونية المثارة للكروموفور. لسوء الحظ الكثير من المركبات الهامة مثل الملوثات البيئية غير الملونة تمتص فقط الضوء في منطقة الأشعة فوق البنفسجية (UV)، لذا تكون ليزرات الأشعة فوق البنفسجية هي المناسبة للحصول على تشتت رامان الرنين RRS لمعظم هذه الجزيئات غير الملونة. عموماً، تكون مطيافية رامان الرنين RRS التي تستخدم ليزرات الضوء المرئي مفيدة جداً لقياس التركيزات المنخفضة للجزيئات عالية التلوين.

في مطيافية رامان تستخدم عادة ليزرات الضوء المرئي (الأخضر والأحمر) والمنطقة تحت الحمراء القريبة. وهذه الأطوال الموجية تحت مستوى الانتقال الإلكتروني الأول لمعظم الجزيئات، كما هو الحال في نظرية التشتت. الوضع يتغير إذا كان الطول الموجي لخط إثارة الليزر في نطاق الطيف الإلكتروني للجزيء. في مثل هذه الحالة تزداد شدة بعض ذبذبات رامان النشطة بمعامل 10^2 - 10^4 . وتقوية الرنين هذه أو تقوية رامان الرنين يمكن أن تكون ذات فائدة كبيرة.

العديد من الجزيئات البيولوجية المهمة لديها انتقالات مسمومة قوية في مدى الضوء المرئي. مثلاً: طيف جزء الكروموفورات يقوى بالرنين أما ذلك

الطيف الخاص بوسط البروتين المحيط لا يحدث له تقوية. وهذا يسمح للباحث في مجال الكيمياء الحيوية التعرف على الكروموفور دون تداخل طيفي من البروتين المحيط.

تقوية الرنين لا تبدأ عند طول موجي محدد تماماً. في الحقيقة نلاحظ تقوية في حدود $5x-10x$ إذا كان الليزر الإثارة أقل في حدود مئات من الأعداد الموجية من الانتقال الإلكتروني للجزيء. وهذا ما يطلق عليه تقوية قبل الرنين Pre-resonance.

نفترض مركباً لديه مجموعتي كروموفور A, B، ويظهر كل منها شريطاً عند ν_A & ν_B على الترتيب، وتقوى ذبذبات الكروموفور A بالرنين عندما يختار ν_0 (تردد الليزر) قريباً من ν_A ، وتقوى ذذبذبات الكروموفور B بالرنين عندما يقترب ν_0 من ν_B . على سبيل المثال، الهيموجلوبين Hemoglobin وسيتوكرومز Cytochromes تظهر انتقالات $\pi-\pi^*$ لقلب البروفيرين Prophyrin Core تحت أقل من 400-600nm وانتقالات لسلسلة البيتايد Peptide Chain من 250nm أي أنه يمكن إحداث تقوية انتقائية لقلب البروفيرين Prophyrin وسلسلة البيتايد Peptide Chain باختيار خطوط إثارة في مناطق الامتصاص الإلكتروني لها.

تقع ذذبذبات رaman التي يحدث لأشرطتها تقوية رنين في اثنين أو ثلاثة مجموعات:

الحالة الأكثر شيوعاً هي تقوية فرانك - كوندن، Frank-Condon، وهي تكون فيها مركبة المحور العمودي للذذبذبة في الاتجاه الذي يتمدد فيه الجزيء أثناء الإثارة الإلكترونية. وكلما كان تمدد الجزيء على طول المحور أثناء امتصاصه الضوء كبيراً، كلما كان معامل التقوية أضخم. والذذبذبات التي تقترن بحالتين إلكترونيتين مشارتين تقوى أيضاً بالرنين، وهذا ما يطلق عليه Vibronic Enhancement التقوية التذبذبية.

2- مطيافية رaman المقواه بالسطح Surface - Enhanced Raman Spectroscopy(SERS)

تلحظ أيضا إشارات رaman المقواة جدا لأنواع معينة من الجزيئات الممتازة على أسطح الطبقات المعدنية الخشنة. و تشتت رaman المقواه بالسطح لا يحتاج لكي تحدث تقوية ضخمة لامتصاص مباشر للضوء بالجزيئات، ولكن بدلا من ذلك يحدث تفاعل غير مباشر للجزيء مع المجال الكهرومغناطيسي الناتج عن سطح المعدن.

من الناحية العملية يجب أن تمتاز الجزيئات مباشرة على سطح معدني خشن، وفي كثير من الحالات يطبق جهد على المعدن لجذب الجزيئات من المحلول. وأيضا يجب أن يكون الطول الموجي للضوء مناسبا لإثارة موجة كهرومغناطيسية على السطح المعدني - سطح بلازمون Surface Plasmon. وهذا يكون حوالي 382nm لجسم فضة 5 μ m، ولكن يمكن أن يكون أعلى إلى حد 600nm في حالة جسيمات الفضة البيضاوية الأضخم. الطول الموجي للبلازمون يصل إلى حد الأحمر 650nm للنحاس و الذهب، السطحان الآخران اللذان يظهران SERS في المنطقة 350-1000nm. أفضل شكل لإثارة رنين سطح بلازمون هو الجسم الصغير (أقل من 100nm) أو السطح المعدني المخشن.

تشتت رaman من مركب (أو أيون) ممتاز على أو حتى داخل عدد قليل من الأنجلستروم، سطح معدني من الممكن أن يكون أقوى في حدود 10^3 إلى 10^6 مرة من تشتته في حالة وجوده في محلول. وتشتت رaman المقواه بالسطح يكون الأقوى في حالة إذا كان السطح فضة Ag. وتلاحظ التقوية أيضا على الذهب والنحاس. ولكن عند نفس الأطوال الموجية للإثارة لا تحدث تقوية ذات أهمية على أسطح المعادن الأخرى.

وكان Fleischmann, et al. (1974) أول من لاحظوا تقوية التشتت رaman على السطح للبيريدين الممترز على سطح الفضة الذي تم تخسينه بتكرار التأكسد الكهروكيميائى والاختزال فى محلول الكلورايد . قد أعزى التشتت القوى فى البداية إلى مساحة السطح عالي المجهرية High Microscopic Area الناتج عن الدورة المتكررة بين، AgCl و Ag وقدرة البيريدين المعروفة على امتصاص الفضة خلال ذرة النيتروجين. بعد ذلك Dwyne Jeanmaire and Van (1977) م لاحظا أن الإشارة قوية جدا إلى درجة أنه لا يمكن تفسيرها على أساس مساحة السطح فقط واقتربا تفسيرا آخر لهذه التقوية.

لقد جذب SERS اهتمام الكثير من الباحثين منذ اكتشافها سنة 1974 ، ولكن معظم الدراسات تركزت أساسا على ظاهرة SERS نفسها. حيثما فقط اتجهت الدراسات إلى التطبيقات التحليلية لهذه التقنية. وقد ظهرت دراسات مفصلة عن ظاهرة SERS ، وظهرت التطبيقات التحليلية العامة في الدوريات العلمية. قد وصفت أنواعاً مختلفة كثيرة من الطبقات السفلية SER المستخدمة للأغراض التحليلية تشمل الأقطاب المعدنية والمعادن الغروانية والطبقات المطلية بالمعادن مثل: أفلام الفضة المرسبة على العديد من الأسطح مثل: ورق الترشيح، والزجاج الناعم. من هذه الطبقات السفلية تحظى المعادن الغروانية والأقطاب المعدنية بقدر كبير من الاهتمام بسبب سهولة تحضير العينة.

يمكن تحضير الغروانيات المعدنية باختزال ملح المعادن (مثلا سترات الفضة) باستخدام مادة مختزلة مناسبة مثل: الصوديوم بوروهيدرايد Borohydride. ومحلوⁿ ثلثي سترات الصوديوم يضاف دائما لاستقرار محلول الغروانى. وتحتوى المحاليل الناتجة على جسيمات غروانية بمدى واسع من الأحجام. ولأن تقوية SER تعتمد على حجم الجسيمات الغروانية فإن النتائج الجيدة يحصل عليها بفرز الجسيمات،

والطريقة السهلة للفرز هي ترك للمحاليل الغروائية تستقر لعدة أيام في مخبر طويل وبعدئذ تجمع الأجزاء التي تحتوى على الجزيئات المقصولة (المفروزة). هذا يتم جيداً لغروائيات الذهب والفضة لأنها عالية الاستقرار، وهذه الطريقة غير مفيدة في حالة غروائيات النحاس التي تتأكسد بسرعة.

الأقطاب تحضر أصلاً كطبقات SER بالتخشين الميكروسكوبى في خلية كهروكيميائية. قطب SER يعمل كـ **إلكترود شغال Working Electrode** ويختزن بدورات تأكسد واختزال متكررة. وهذا يتم في وجود محلول Analyte أو خارج المكان (بدون محلول). القطب المخشن خارج المكان يوضع بعدئذ في محلول الأسانثيت لفحصه. والإلكترود المخشن داخل محلول يعطي إشارات أفضل.

كما في تشكيل رامان التقليدي تضاء الأقطاب عادة بحزمة الليزر عند 90° بالنسبة للعدسة المجمعة. وقد تبين أن زاوية الإضاءة المثلثية للأقطب في هذا التشكيل تكون حوالي 60° بالنسبة لحزمة الليزر الساقطة. ويمكن الحصول على إشارات SER ضخمة باستخدام إضاءة أمامية للسطح؛ بالرغم من أن إشارات SER يمكن أن تكون ضخمة مقارنة بإشارات رامان العادية فإن طبقات SER غالباً تشتمل كميات ضخمة من ضوء الليزر إلى بصريات الكاشف. وهذا يستوجب محللاً ذا درجة استبعاد عالية. والمحلل الأمامي يستخدم غالباً لاستبعاد ضوء تشتمل على إشارات.

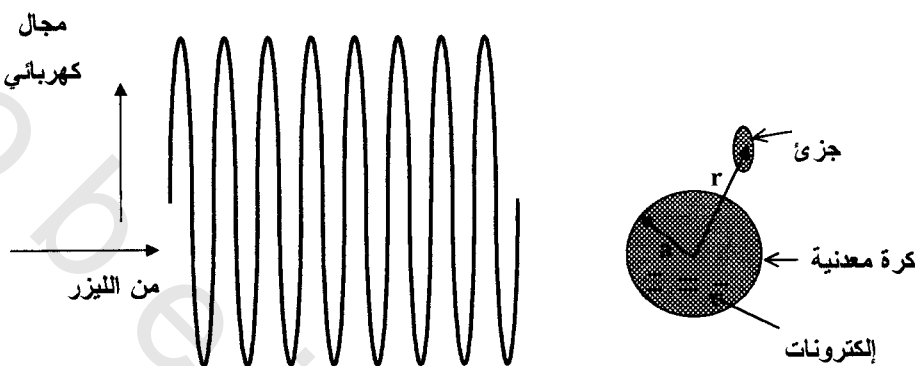
وتعزى التقوية الناتجة عن SERS إلى تأثيرين يطلق عليهما : تقوية المجال والتقوية الكيميائية. يكون تأثير تقوية المجال دائماً الأضخم. وتحدّث تقوية المجال عندما تتعرض الجسيمات المعدنية أو التخشين على الأسطح المعدنية لضوء ليزر ذي طول موجي ملائم. إذا كان المعدن يمتلك خواص ضوئية مناسبة فإن المجال الكهربائي للضوء

الساقط يزداد عند سطح الجسيم، خصوصاً في المناطق القريبة من انحناءات السطح التي توجد على الجسيمات الصغيرة. الزيادة الموضعية في المجال الكهربائي تكون الأعظم دائماً عند الأسطح أينما توجد الجزيئات الممتزة. وينتج عن تقوية المجال الموضعى زيادة في كثافة القدرة P_D ، وتكون النتيجة النهائية زيادة تشتت رامان في حدود تقريرها 10^4 في حالة الظروف المثالية.

تقوية المجال تحدث لأن المجال الكهرومغناطيسي الموضعى عند سطح المعدن يتغير بوضوح عن المجال الساقط وذلك بسبب تأثير المعدن، ويتحقق ذلك بوجود جسيمات رقيقة أو سطح معدني خشن. في هذه الحالة إثارة الضوء عند السطح المعدني يثير إلكترونات التوصيل ويولد رنين بلازما السطح Surface Plasma Resonance والذي يطلق عليه أحياناً رنين بلازمون. وهذا يتسبب في استقطاب ملامح السطح المخشنة وزيادة المجال الكهرومغناطيسي في داخل الجسيم عند السطح من المجال المطبق.

وزيادة في التوضيح، نفترض أن المجال الكهربائي للضوء الساقط يتفاعل مع جسيم كروي نصف قطره a وأنه يوجد جزء على مسافة r من مركز الجسيم (شكل 51). فإذا كان الطول الموجي أكبر بكثير من الجسيم ($\lambda > 10a$) فإن المجال الساقط سوف يستقطب الإلكترونات إلى أحد جوانب الجسيم، ويأخذ الاستقطاب اتجاه المجال الساقط. وإذا كان المعدن ذو موصليّة عالية عند التردد الضوئي فإن الإلكترونات سوف تتذبذب مع المجال ليكون سطح بلازمون ثانوي القطبية Dipolar Surface Plasmon (DSP). واستقطاب الإلكترون الموضعى الناتج في الجسيم ينتج عنه مجالاً كهربائياً موضعياً يتزامن مع المجال الضوئي ولكن يمكن أن يكون أكبر منه بكثير. ويعتمد هذا المجال المقوى

على الموصلية الضوئية للمعدن والتي بدورها تعتمد على الطول الموجي وعلى حجم وشكل الجسم.



شكل(51): يوضح استقطاب الإلكترونات بالضوء الساقط على جسم معدني صغير جداً.

كم كبير من الأبحاث التي أجرتها العديد من الباحثين أدت إلى صياغة نظرية تقوية المجال الكهرومغناطيسي EM والتي تحدث عند إضاءة جسيمات معدنية صغيرة بضوء ذي طول موجي مناسب. والخصائص التالية هي حصيلة هذه الأبحاث على نتائج تقوية رaman بالمجال الكهرومغناطيسي.

- 1- تقوية المجال تكون الأقوى على المعادن ذات الانعكاسية العالية عند الأطوال الموجية للليزر وإزاحة رامان وخصوصا Cu, Au, Ag.
- 2- تقوية المجال يمكن أن تزيد شدة التشتت بمعامل $\sim 10^5$ أو أكثر بالإضافة إلى أي تقوية كيميائية.
- 3- الجزيء تحت الاختبار لا يحتاج، لإظهار التشتت المقوى، أن يكون في تلامس مباشر مع السطح.
- 4- يعتمد مقدار تقوية المجال على الخواص الضوئية للمعدن وتغيرها مع الطول الموجي، على سبيل المثال، سطح الفضة Ag يظهر تقوية مجال قوية

مع ليزرات المنطقة الوسطى من الضوء المرئي (532nm, 514.5nm)، بينما الذهب والنحاس Cu, Au يظهران تقوية مجال في المنطقة الحمراء (أطول من 600nm) في سطح المعدن.

- 5- تعتمد تقوية المجال بشدة على وجود جسيمات معدنية صغيرة أو على الأقل مناطق في سطح المعدن ذات انحناء عال. مقدار التقوية يكون مهما عندما تكون الجسيمات أصغر بكثير من الطول الموجي للليزر في حدود عدة مئات من الأنجستروم. حجم الجزيئات الأمثل يعتمد على المعدن والطول الموجي للليزر وأيضاً شكل الجسيم.
- 6- يؤثر شكل جسيمات المعدن على مقدار تقوية المجال بطريقة تعتمد على كل من هوية المعدن والطول الموجي لكل من الليزر وضوء إزاحة رaman.

التأثير الكيميائي:

الجزيئات ذات زوج الإلكترونات المفرد Lone Pair Electrons أو شحنات π - Electrons ظهر SERS. هذا التأثير قد اكتشف أولًا مع البيريدين Pyridine. في التأثير الكيميائي تتكون رابطة بين الجزيئات الممتزة والسطح تماماً مثل التي تتكون في الجزيئات الحرة، فمثلاً في حالة البيريدين يتفاعل جزيء البيريدين الممتز على سطح الفضة من خلال الزوج المفرد Lone Pair لذرة النيتروجين مكوناً رابطة تناسقية Coordinate Bond Ag-N الجزيء (غالباً زوج مفرد Lone Pair)، ويحدث أيضاً عند أماكن Sites معينة على السطح. المركبات الأخرى التي تحتوى على الأكسجين أو النيتروجين مثل: الأمين العطري Aromatic Amines أو الفينول Phenols تكون نشطة بشدة SERS. ويمكن ملاحظة هذا التأثير أيضاً في بعض المركبات مثل: حمض الكربوكسيلي. والتأثير الكيميائي يحدث

اضطراباً للمدارات الجزيئية وتوزيعات الإلكترون في كل من المعدن والممتر ويمكن أن يعدل الخواص الضوئية للممتر مقارنة بحاليه الحرة. وستخدم هذه المطابقية للكشف عن المواد ضئيلة التركيز ويصل حد الكشف من بيكتو مول إلى فيمتو مول Pico mole to Femto mole. وأيضاً الكشف عن الجزيئات المنفردة Single Molecules. والكشف عن الجزيئات المفردة وإثبات الهوية الجزيئية والخصائص التركيبية يمثل أقصى الأهداف في الكيمياء التحليلية و الفيزياء التحليلية وله أهمية كبيرة من الناحية العلمية والتجريبية في كثير من المجالات. وقد توصل الباحثون إلى طريقة أخرى للكشف عن الجزيئات المفردة تتفوق على طريقة SERS وتسما Potential - Averaged، و هذه الطرق تمثل Surface - Enhanced Raman Spectroscopy (PASERS) أقصى حد للحساسية في التحاليل الكيميائية Ultimate Sensitivity Limit in Chemical Analysis.

قياس طيف رaman المقوى للبيريدين على غروائي الفضة SERS of Pyridine on Silver Colloids

تحتاج هذه التجربة إلى المواد الكيميائية التالية:

- .1 - نترات فضة نقية (صلبة) .Pure Silver Nitrate (Solid)
 - .2 - حمض السيتريك النقى (صلب) .Pure Citric Acid (Solid)
 - .3 - بيريدين نقى (سائل) .Pure Pyridine (Liquid)
 - .4 - محلول حمض الهيدروكلوريك (0.1M) .HCl Solution (0.1M)
 - .5 - ماء غير مؤين أو مقطر.
- مع توفير أنابيب زجاجية حجمها في حدود 3-2ml.

خطوات العمل :

- .1 - تحضر 250ml من محلول نترات الفضة $(1.0 \times 10^{-3} M)$.

- 2 - يحضر 5ml من محلول حمض السيتريك ($3.4 \times 10^{-2} M$).
 ملحوظة: يمكن مضاعفة حجم المحاليل، الأحجام المذكورة أمثلة فقط.
- 3 - نغلى محلول نترات الفضة ويضاف إليه محلول حمض السيتريك.
- 4 - يترك محلول الغروي يغلي لمدة ساعة.
- 5 - يحضر حوالي 10ml من محلول البيريدين ($0.1M$).
 وأيضاً حوالي 10ml من محلول HCl ($0.1M$).
- 6 - نضيف البيريدين، وغروي الفضة، وحمض HCl إلى بعضها
 بالنسبة (V.V.V) 1:4:5 على الترتيب. والأحجام المضافة تكون في
 الحدود التي تكون محلول حجمه الكلي من 5 إلى 10ml.
- 7 - تحضر عينة مرجعية بنفس النسبة السابقة لكن نضع الماء بدلاً من
 محلول الغروي . بعد ذلك نبدأ في قياس الطيف، ويلاحظ أن يكون
 زمن تركيز الليزر على العينة قصيراً.

3:3 معايرة الجهاز Instrument Calibration

للحصول على قراءة دقيقة للتردد أو الطول الموجي أو شدة خطوط رaman ينبغي أولاً معايرة المطياف. ونذكر فيما يلى بعض الطرق المستخدمة لمعايرة التردد:

المصدر الأكثر استخداماً لمعايرة التردد في مطياف رaman هو خط انباع البلازما في ليزر الغاز. عادة هذه الخطوط تستبعد باستخدام محلل الأمامي لنتفادي طمس انتقالات رaman الضعيفة التي لها ترددات مماثلة. جدول (6) يبين خطوط البلازما الأساسية للليزرات أيون الأرجون والكريبيتون وبعض من هذه الخطوط تستخدم لالمعايرة. وتستخدم أيضاً مصابيح التفريغ ذات الضغط المنخفض في معايرة أجهزة رaman. وتعتبر مصابيح الأرجون والنيون من أهم المصادر التي تستخدم لمعايرة مطياف

رمان الذي يستخدم أيونات الأرجون أو الكريبيتون كمصادر إشارة. كما تستخدم أيضا خطوط انتهاز مصباح الزئبق المفرغ ذي الضغط المنخفض.

المعايير الداخلية:

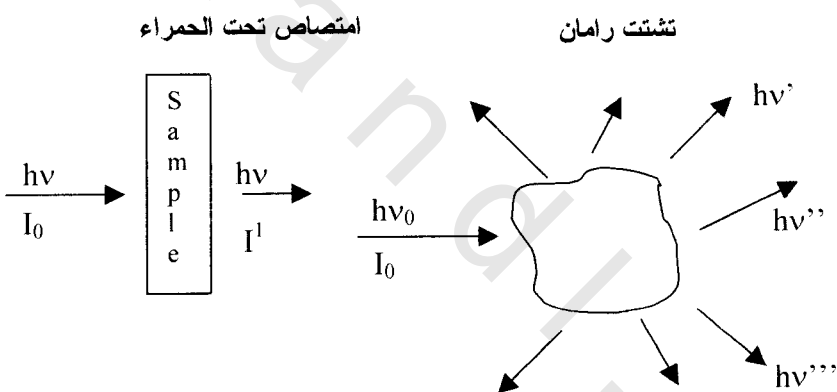
يمكن استخدام معايير داخلية Internal Standards للحصول على دقة في التردد في مدى واحد سم⁻¹. وهذه المعايير الداخلية يمكن أن تكون تردد أشرطة المذيبات أو تردد مواد خارجية مضافة إلى المادة المراد تسجيل طيفها بحيث لا تتفاعل معها، ويقارن بعدد تردد المادة المراد قياس طيفها مع تردد المادة المضافة، وفي حالة الرغبة في الحصول على دقة أعلى في قياس التردد في حدود (0.5 سم⁻¹) يمكن استخدام الأندين Indene النقي والجدول(8) يبين ترددات الأندين المستخدمة لمعايير التردد، كما يستخدم أيضا رباعي كلوريد الميثنين Tetrachloromethane لهذا الغرض.

جدول(8): الترددات المستخدمة في المعايرة في طيف الأندين Indene

التردد	الشدة النسبية
730.4 ± 0.5	97
1018.3 ± 0.5	100
1205.6 ± 0.5	67
1552.7 ± 0.5	50
1610.2 ± 0.5	47
2892.2 ± 1.0	28
3054.7 ± 1.0	28

4:3 مقارنة مطيفية رaman بمطيفية تحت الحمراء الوسطى والقريبة

تنشأ أطياف تحت الحمراء نتيجة الانتقال بين مستويات الطاقة التذبذبية للجزيء. وأيضاً تنشأ أطياف رaman نتيجة الانتقال بين مستويات الطاقة التذبذبية للجزيء، لكن في أطياف تحت الحمراء FTIR يتم الانتقال بين مستويات الطاقة بسبب امتصاص الجزء للأشعة الساقطة عليه، أما في حالة أطياف FTRaman يحدث الانتقال بين مستويات الطاقة نتيجة التشتت غير المرن للضوء الساقط على الجزء، لذا نقول أطياف امتصاص تحت الحمراء وأطياف تشتت رaman. وهذا فرق جوهري بين المطيفتين.



عندما يتشتت الضوء من الجزيء، معظم الفوتونات تتشتت تشتتاً مرناً أي أن الفوتونات المشتتة يكون لها نفس طاقة (تردد) وطول موجة الفوتونات الساقطة، وهذا التشتت يعرف باسم تشتت رايلي وهو المسئول عن زرقة السماء وماء البحر وللون الأحمر عند غروب الشمس. وجاء صغير من الضوء الساقط (فوتون من كل 10^8 فوتون) يتشتت تشتتاً غير مرن، أي أن الفوتون الساقط يتشتت بتردد يختلف عن تردد الفوتون

الساقط (بالزيادة أو النقص). والتشتت غير المرن للضوء الساقط على الجزيء يعرف بتأثير رaman. تنبأ سميكال (المانى) Smekal بتأثير رaman سنة 1923م ولكن C. Raman أول من لاحظ هذا التأثير عام 1928م (الهند - جائزة نوبل في الفيزياء 1930).

تظهر أطیاف FTIR الذبذبات الجزيئية الأساسية، وبذلك يمكن تعين ذبذبات أي مجموعة صغيرة من الذرات داخل الجزيء، بغض النظر عن موضعها فيه، وبالتالي التعرف على التركيب الجزيئي للمواد العضوية وغير العضوية الصلبة منها أو السائلة أو الغازية، ومتابعة التحورات التي تطرأ على خصائصها الفيزيائية أو الكيميائية نتيجة أي تفاعلات أو معاملات تتم عليها. وأيضاً تظهر أطیاف FTRaman الذذبات الجزيئية الأساسية، ومنها يمكن التعرف أيضاً على التركيب الجزيئي للمواد، تماماً مثل: مطيافية FTIR. ومطيافية Raman تعطى نفس المعلومات التي يمكن أن تعطى لها مطيافية FTIR، وكل منها تكمل الأخرى، وتستخدم لنفس التطبيقات في العلوم الفيزيائية والكيميائية والبيولوجية والجيولوجية والبيئية والطب، ولكن لكل من مطيافية FTRaman و FTIR مميزات وعيوب.

من المهم أن نقارن بين مطيافية امتصاص الأشعة تحت الحمراء في المنطقتين الوسطى والقريبة ومطيافية تشتت رaman من ناحية التحاليل الكيميائية. والطرق الثلاثة تستخدم في دراسة الذذبات الجزيئية والتعرف منها على التركيب الجزيئي للمواد. ومن المعروف أن طرق FTIR هي أقدم هذه الطرق و أكثرها تطوراً و انتشاراً.

أهم مميزات FTIR هي:

- أشرطة الامتصاص ضيقة وواضحة المعالم، وذلك يمكن من تحديد تردد الذذبة بدقة عالية مما يساعد على تصنیف الأشرطة للمجموعات الجزيئية

التابعة لها، ويظهر لكل مادة طيف امتصاص وحيد تفرد به ويعتبر بصمة لها يميزها عن غيرها من المواد الأخرى. لا توجد مادتان لهما نفس الطيف.

2- تجهيزات مطيافية FTIR في المنطقة الوسطى متوفرة أكثر وبتكلفة أقل. وقياس التداخل في هذه المنطقة يتميز بدقته العالية للأطوال الموجية. وبالرغم أن مطيافية تحت الحمراء الوسطى تستخدم على نطاق واسع في معامل البحث والتطبيقات إلا أن لها بعض العيوب مثل: الأشعة تحت الحمراء في المنطقة الوسطى لا تنفذ في كثير من المواد البصرية، وهذا يحد من إمكانية قياس أطيف بعض المواد.

3- لا يمكن قياس أطيف العينات الصلبة داخل الأنابيب الزجاجية دون إخراجها من الأنابيب.

4- الماء يمتص الأشعة تحت الحمراء في المنطقة الوسطى بشدة، وبناء عليه لا يمكن تسجيل أطيف المحاليل المائية إلا إذا كانت على هيئة أفلام رقيقة.

5- العينات الصلبة التي لا تذوب في مذيب مناسب تحضر في أقراص بروميد البوتاسيوم أو في محلول لزج مثل: النيجول Nujol ، وهذا الإجراء يستغرق وقتاً طويلاً وربما يفقد العينة بعض خصائصها.

تظهر أطيف المنطقة القريبة في المدى من $0.8\text{-}2.5\mu\text{m}$ ، علماً بأن أطيف المنطقة الوسطى تظهر في المدى من $2.5\text{-}25\mu\text{m}$ ، وتظهر في المنطقة القريبة أشرطة مضاعفات الذبذبات الأساسية ومجموع ذبذبتين أساسيتين ولا يظهر فيها إلا أشرطة مضاعفات أو مجموع ذبذبات المد C-H, N-H, O-H بأشرطة الذذبات الأساسية في المنطقة الوسطى، وينتج عن ذلك فقد بعض المعلومات الطيفية. والتحاليل الكيميائية في هذه المنطقة تحتاج إلى معايرة دقيقة. وأهم مميزاتها:

1- يمكن تسجيل أطيف المنطقة القريبة عن بعد من خلال كابلات الألياف البصرية.. و يمكن أيضا تسجيل أطيف هذه المنطقة للعينات داخل الأنابيب الزجاجية.

2 - بالرغم أن الماء يمتص فى المدى من $1-2.5 \mu\text{m}$ إلا أن امتصاص الماء فى هذه المنطقة أضعف بكثير من امتصاصه فى المنطقة الوسطى، لذا يستخدم هذا الامتصاص فى تقدير كمية الماء فى العينات. عموماً أطيف المنطقة القريبة فقيرة فى المعلومات مقارنة بأطيف المنطقة الوسطى، وعلى الرغم من ذلك تطورت تقنيات هذه المنطقة بسرعة وزادت الحاجة إليها بسبب سهولة تحضير العينات واستخدام الألياف البصرية.

مطيافية رaman تجمع بين المعلومات الطيفية الغزيرة التي تعطى لها مطيافية FTIR مع سهولة تحضير العينات كما في مطيافية NIR، بالإضافة إلى أن رaman تتميز ببعض الخصائص التي تفرد بها . وفي السنوات الأخيرة جذبت تطبيقات رaman في المجالات العلمية المختلفة انتباه الباحثين من مختلف أنحاء العالم، وخصوصاً بعد التقدم التقني الذي حدث بعد 1986م والذي ساهم بقدر كبير في النهضة العلمية الحديثة التي نقلت هذه المطيافية من المعامل البحثية إلى العالمية الحقيقة. واكتشاف ليزر Nd.YAG عام 1986م وإدخال معالجات تحويل فوريير كان لهما أثر كبير في نهضة مطيافية رaman، وتصميم مطياف FTRaman.

أهم المميزات التي تفرد بها مطيافية رaman هي:

1- قياس نسبة منع الاستقطاب Depolarization Ratio يعطى معلومات قيمة ومفيدة عن تماثل الذبذبة الأساسية في المحاليل. مثل هذه

المعلومات لا يمكن الحصول عليها من أطيف تحت الحمراء للسوائل حيث تكون الجزيئات موجهة عشوائياً.

2- يمكن استخدام تأثير رaman الرئيسي Resonance Raman Effect لتنقية ذبذبات مجموعة كروموفور معينة في الجزيء، وهذه ميزة خاصة بمطيافية رaman وخصوصاً في دراسة الجزيئات البيولوجية الكبيرة (تنقية في حدود 10^6 - 10^2).

3- تعطى معلومات عن المجموعات غير القطبية مثل: C-C, C=C, C-S قوية، وتكون شدة خطوط رaman لهذه المجموعات قوية، وتكون مطيافية تحت الحمراء أفضل في حالة المجموعات القطبية مثل O-H, N-H. وبعض الذذبذبات الاعتيادية في الجزيء تكون تحت الحمراء نشطة وليس رaman نشطة وبعضها يكون رaman نشطة وليس تحت الحمراء نشطة والبعض الآخر يكون نشطاً لكل من تحت الحمراء وraman. وقانون الانتقاء تحت الحمراء "لكي تكون الذذبذبة تحت الحمراء نشطة يجب أن يحدث تغير في عزم ثبائي القطب للمجموعة المهززة أثناء التذبذب"، أما في حالة رaman "تكون الذذبذبة رaman نشطة عندما يحدث تغير في استقطابية الجزيء". لذلك فإن الجزيئات ثنائية الذرة H₂, I₂, N₂, لا تمتلك ولا تبعث أشعة تحت الحمراء ولكنها تظهر تشتهت رامان .

4- متوافقة مع الماء، أي يمكن قياس أطيف المحاليل المائية، والعينات الرطبة لأن تشتهت رaman بالماء ضعيف جداً.

5- متوافقة مع الزجاج، امتصاص الزجاج لتشتهت رaman ضعيف لذلك يمكن قياس العينات وهي داخل الأسباب الزجاجية دون الحاجة لاخراج العينة.

6- متوافقة مع الألياف البصرية، يمكن قياس أطيف رaman عن بعد دون الحاجة إلى نقل العينة إلى المطياف (عدة مئات من الأمتار). وذلك لا

يمكن أن يتم في حالة FTIR لأن الزجاج يمتص الأشعة تحت الحمراء في المنطقة الوسطى.

7- تحتاج إلى مساحة صغيرة فقط من العينة، حيث إن قطر حزمة الليزر يكون في حدود 1-2mm. وفي حالة استخدام الميكروسكوب يمكن قياس أطيف العينات الميكرونية.

8 - أحدث وأهم ميزة لمطيافية رaman هي مطيافية رaman المقواة بالسطح
Surface – Enhanced Raman Spectroscopy (SERS)

أهم عيوب FTRaman هي:

- 1 - بعض المركبات تتلفور عند تعرضها لشعاع الليزر.
- 2 - تركيز حزمة الليزر على العينة يحدث تحللاً حرارياً أو فوتوكيميائياً للعينة.