

Détection sélective et à distance de la pollution par LIDAR

Autor(en): **Wolf, J.-P. / Wöste, L.**

Objektyp: **Article**

Zeitschrift: **Helvetica Physica Acta**

Band (Jahr): **60 (1987)**

Heft 2

PDF erstellt am: **11.09.2024**

Persistenter Link: <https://doi.org/10.5169/seals-115851>

Nutzungsbedingungen

Die ETH-Bibliothek ist Anbieterin der digitalisierten Zeitschriften. Sie besitzt keine Urheberrechte an den Inhalten der Zeitschriften. Die Rechte liegen in der Regel bei den Herausgebern.

Die auf der Plattform e-periodica veröffentlichten Dokumente stehen für nicht-kommerzielle Zwecke in Lehre und Forschung sowie für die private Nutzung frei zur Verfügung. Einzelne Dateien oder Ausdrucke aus diesem Angebot können zusammen mit diesen Nutzungsbedingungen und den korrekten Herkunftsbezeichnungen weitergegeben werden.

Das Veröffentlichen von Bildern in Print- und Online-Publikationen ist nur mit vorheriger Genehmigung der Rechteinhaber erlaubt. Die systematische Speicherung von Teilen des elektronischen Angebots auf anderen Servern bedarf ebenfalls des schriftlichen Einverständnisses der Rechteinhaber.

Haftungsausschluss

Alle Angaben erfolgen ohne Gewähr für Vollständigkeit oder Richtigkeit. Es wird keine Haftung übernommen für Schäden durch die Verwendung von Informationen aus diesem Online-Angebot oder durch das Fehlen von Informationen. Dies gilt auch für Inhalte Dritter, die über dieses Angebot zugänglich sind.

DETECTION SELECTIVE ET A DISTANCE DE LA POLLUTION PAR LIDAR

J.-P. Wolf and L. Wöste, Institut de Physique Expérimentale, EPFL, CH-1015
Lausanne, Switzerland

Résumé : Une station LIDAR (Light Detection And Ranging) mobile a été construite pour mesurer à distance les concentrations de NO_x , SO_2 et O_3 . Le fonctionnement est basé sur le principe de l'absorption différentielle et utilise un laser excimer pompant 2 colorants. Les premières mesures sur le terrain ont été effectuées. La limite de détection est estimée à ~ 10 ppb, et ceci jusqu'à des distances de l'ordre de 3 km.

Introduction

Les méthodes actuelles de détection de la pollution (fluorescence UV, spectrométrie IR, chimie luminescence,...) bien que sophistiquées, ont le désavantage d'être très locales et ponctuelles dans le temps. Or, la pollution de l'air est essentiellement dynamique, non seulement du point de vue des phénomènes de transport (vents, ascendances thermiques, ...) mais aussi des très nombreuses réactions chimiques et photochimiques. Cette constante évolution de l'atmosphère et de la concentration de ses composants rend inefficaces les techniques classiques. Les forêts dans le Valais constituent un exemple typique de ce manque d'analyse à grande échelle et en permanence. En effet, le rôle de la pollution dans la destruction progressive des forêts valaisannes n'a toujours pas pu être déterminée d'une manière précise. Le système Lidar (Light Detection And Ranging) mobile que nous avons réalisé aujourd'hui avec le soutien du Fonds National permet de faire point par point, sur des distances de plusieurs kilomètres, des mesures sélectives de concentration de polluants (de l'ordre de la dizaine de ppb), et ceci d'une manière interactive (i.e. sans avoir besoin de prélever des échantillons comme pour les procédés classiques).

Le procédé Lidar

Lorsqu'un faisceau laser traverse l'atmosphère, il est diffusé dans toutes les directions par les particules présentes dans l'air. Cette diffusion

se fait essentiellement par diffusion Rayleigh sur les molécules N_2 et O_2 , et par diffusion Mie sur les aérosols (poussières, ...). De par la grande concentration d'aérosols, c'est la diffusion de type Mie qui prédomine à basse altitude. Remarquons également qu'une partie du faisceau est diffusée vers l'arrière et peut ainsi être collectée par un télescope placé concentriquement à celui-ci (figure 1a). La lumière est ensuite focalisée sur un photomultiplicateur au travers d'un filtre spectral adapté à la longueur d'onde du laser.

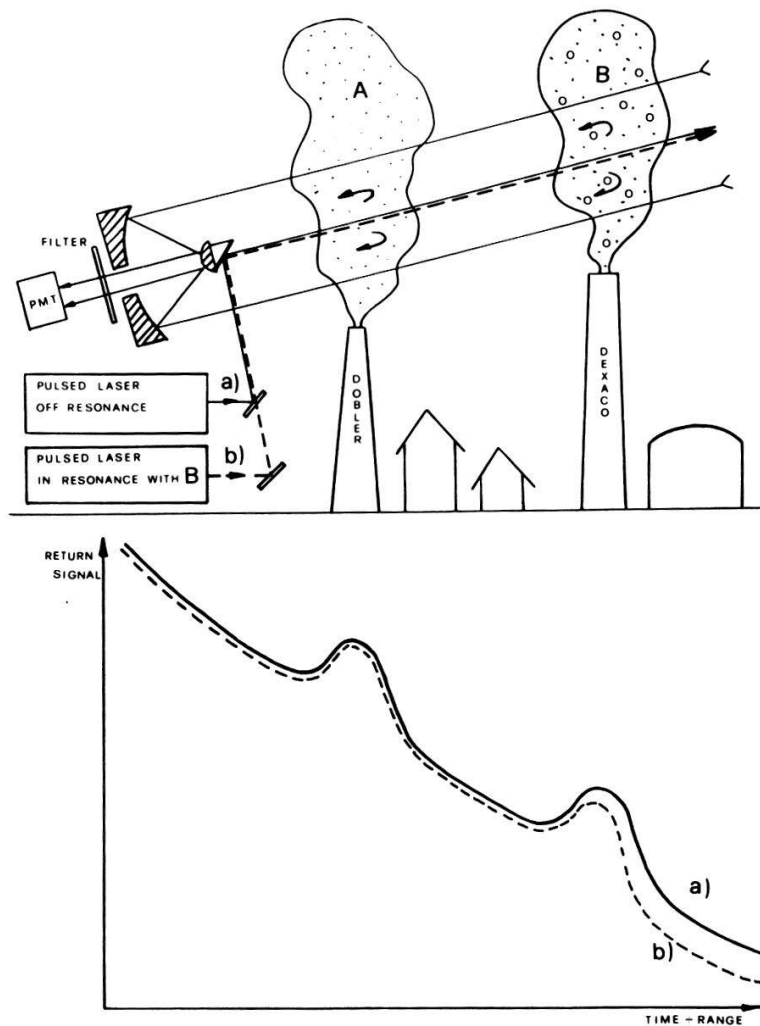


Fig. 1 : Principe de l'absorption différentielle.

Si le laser utilisé est pulsé, on peut mesurer le signal de rétrodiffusion en fonction du temps, et donc disposer de la résolution spatiale. C'est la raison pour laquelle ce procédé se nomme LIDAR [1,2], par analogie avec RADAR (Radio Detection And Ranging). L'intensité du signal rétrodiffusé (fig. 1) obéit à l'équation suivante (en négligeant les diffusions multiples) :

$$M(R, \lambda) = M_0(\lambda) \frac{A}{R^2} \cdot \Delta R \xi(R, \lambda) \cdot n_s(R) \left[\frac{d\sigma(\lambda)}{d\Omega} \right]_{\pi} e^{-2 \int_0^R \kappa(\lambda, R) dR}$$

où $M(R, \lambda)$ est le nombre de photons provenant de la position R ,

$M_0(\lambda)$ le nombre de photons émis par le laser à la longueur d'onde λ ,

ΔR la résolution du système, A l'aire du miroir primaire du télescope,

$\xi(R, \lambda)$ l'efficacité de détection, $n_s(R)$ la concentration d'aérosols,

$\left. \frac{d\sigma(\lambda)}{d\Omega} \right)_{\pi}$ la section efficace différentielle de rétrodiffusion et $\kappa(\lambda, R)$

le coefficient d'extinction atmosphérique.

Cette intensité diminue donc en fonction de la distance, essentiellement à cause de l'abaissement de l'angle solide formé par $\frac{A}{R^2}$. Notons cependant que le nombre de photons rétrodiffusés $M(R, \lambda)$ dépend de la concentration d'aérosols $n_s(R)$ et qu'ainsi il est possible de déterminer la concentration d'aérosols en fonction de la distance.

On désire cependant mesurer la concentration des polluants dans l'atmosphère d'une manière sélective. Pour ce faire, on utilise les propriétés spectroscopiques des molécules que l'on veut détecter. La figure 2 représente le

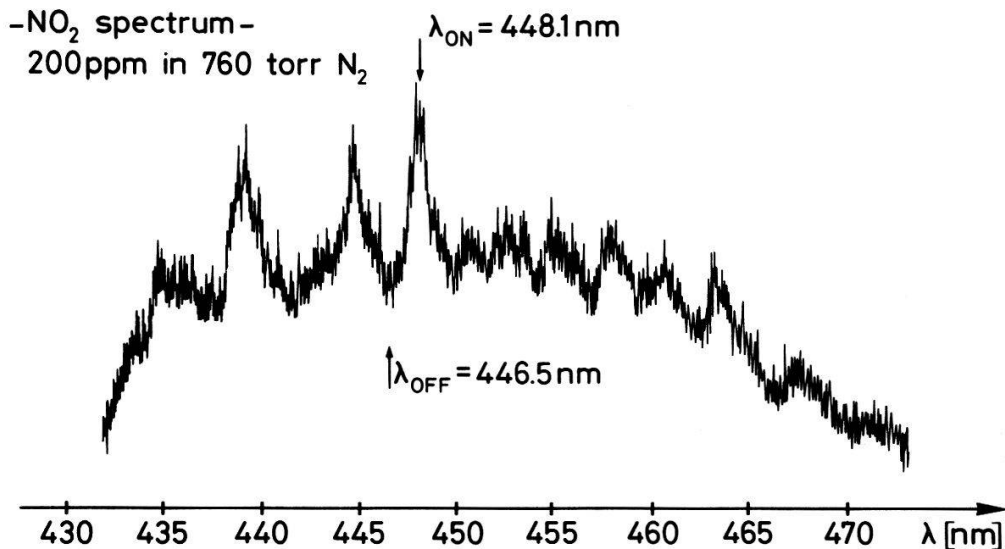


Fig. 2.

spectre d'absorption du NO_2 obtenu au laboratoire par spectroscopie opto-acoustique [3]. On remarque que pour certaines longueurs d'onde (p. ex. λ_{ON}) le NO_2 absorbe fortement ($\kappa = 18,2 \text{ cm}^{-1} \text{ atm}^{-1}$) et qu'au contraire pour d'autres (λ_{OFF}) il absorbe peu ($\kappa = 10,2 \text{ atm}^{-1} \text{ cm}^{-1}$). Considérons donc deux

lasers de longueur d'onde λ_{ON} et λ_{OFF} respectivement, dont les pulses sont envoyés conjointement dans l'atmosphère (cf. fig. 1a et 1b). Si λ_{ON} et λ_{OFF} sont suffisamment proches, la première cheminée (qui ne contient pas de NO_2) provoque la même augmentation du signal $P(R, \lambda)$ (car $n_s(R)$ augmente) pour les deux pulses. Par contre, la deuxième cheminée qui émet du NO_2 provoquera une absorption du signal rétrodiffusé de longueur d'onde λ_{ON} . En divisant les deux signaux reçus et en utilisant la loi de Beer (fig. 3), on obtient la concentration c de NO_2 d'une manière spécifique, en fonction de la distance.

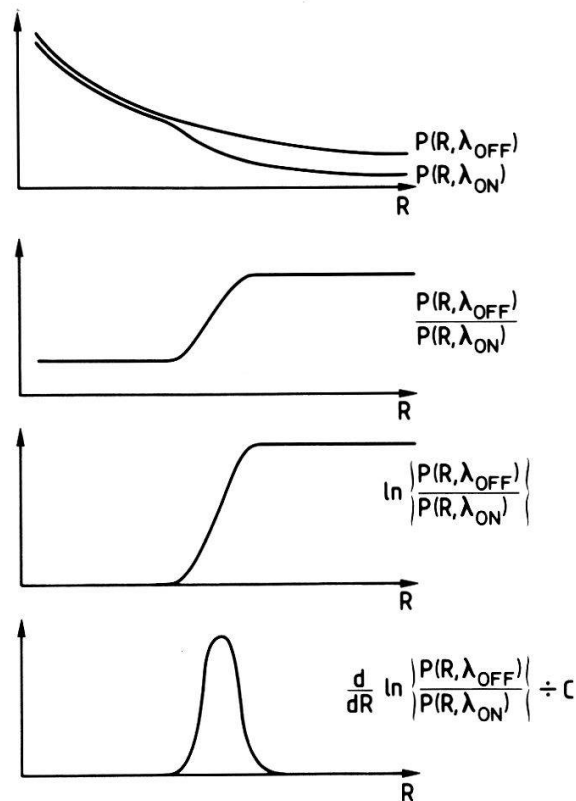


Fig. 3 : "Du signal reçu à la concentration de polluant"

Il suffit ensuite de balayer le champ de vision et le laser par un miroir plan pour réaliser une véritable carte géographique (mapping) de la concentration de NO_2 . Cette technique est appelée technique de l'absorption différentielle [4] (DIAL). Il est bien clair qu'en choisissant deux autres longueurs d'onde, on peut mesurer la concentration d'un autre type de polluant, par exemple SO_2 ou O_3 . La figure 4 présente une liste (non exhaustive) de quelques molécules détectables par le procédé DIAL. Notons que les trois polluants les plus discutés actuellement, le NO_2 , le SO_2 et l' O_3 , peuvent être mesurés avec des lasers à colorant (avec ou sans doubleur de fréquence). Remarquons également

Species		Wavelength	Absorption coefficient	Type of Laser
Name	Formula	λ [μm]	κ [$\text{cm}^{-1} \text{atm}^{-1}$]	
Nitrogen dioxide	NO_2	0.448	18.2	DYE LASER
Sulfur dioxide	SO_2	0.300	35	DYE LASER + SHG
Ozone	O_3	0.2914	32	DYE LASER + SHG
Ozone	O_3	9.504	14	CO_2
Ammonia	NH_3	9.220	120	CO_2
Benzene	C_6H_6	9.643	2.3	CO_2
Ethylene	C_2H_4	10.532	36	CO_2
Butene	C_4H_8	10.787	3.5	CO_2
Freon 11	CCl_3F	9.220	33.5	CO_2
Freon 12	CCl_2F_2	10.653	30	CO_2
Freon 113	$\text{C}_2\text{Cl}_3\text{F}_3$	9.604	20.8	CO_2
Methanol	CH_3OH	9.675	24.1	CO_2
Trichlorethylene	C_2HCl_3	10.591	15	CO_2
Water vapor	H_2O	10.247	0.0008	CO_2

Fig. 4 : Liste des principaux polluants détectables.

que les autres molécules sont détectées de préférence dans l'infrarouge ($\sim 9 \mu\text{m} \rightarrow 11 \mu\text{m}$) avec un laser CO_2 . Ce sont ces considérations, parmi d'autres que nous verrons plus loin, qui nous ont amené à choisir un système laser basé sur un Excimer. En effet, outre la possibilité de pomper les colorants entre $\sim 320 \text{ nm}$ et $1 \mu\text{m}$ (le plus large spectre actuel), le laser excimer utilisé peut être converti en un laser CO_2 accordable sans modifications importantes. Le système laser choisi permet donc de couvrir, le cas échéant, la liste présentée en entier.

Mesures préliminaires

Quelques mesures préliminaires ont été effectuées avec un laser Nd:Yag, avant que l'excimer et les deux colorants ne soient livrés. La figure 5 montre un signal Lidar typique : La décroissance en $1/R^2$ d'abord est constituée par la rétrodiffusé par l'atmosphère. Le pic représente un nuage qui se trouvait

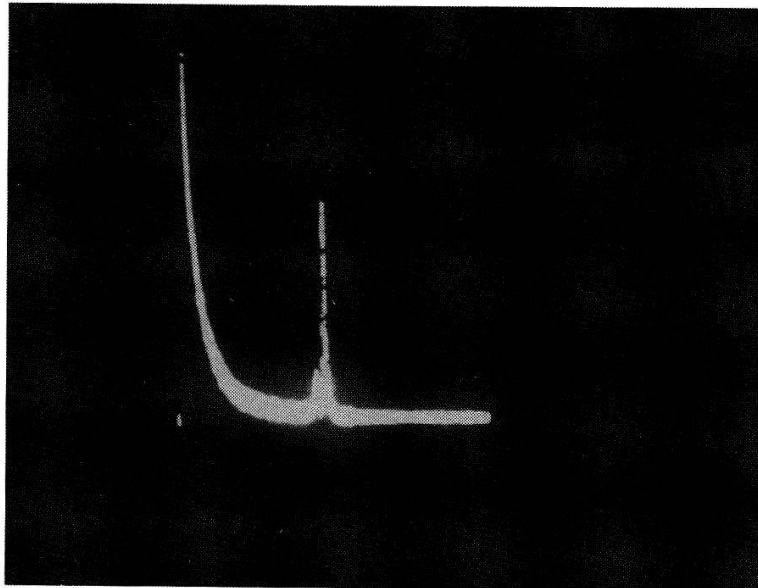


Fig. 5 : Signal de rétrodiffusion d'un nuage à 4 km.

sur le chemin du laser, à environ 4 km. Des mesures s'apparentant à la technique DIAL ont également été testées, sur un cas de figure, l'acétone. Nous avons choisi cette molécule spécifiquement car elle absorbe fortement la 4ème harmonique du Yag (266 nm) et pratiquement pas la 3ème (355 nm). Un vaporisateur était placé à environ 60 mètres du système pour la circonstance. Les résultats, moyennés par un box-car, sont présentés à la figure 6.

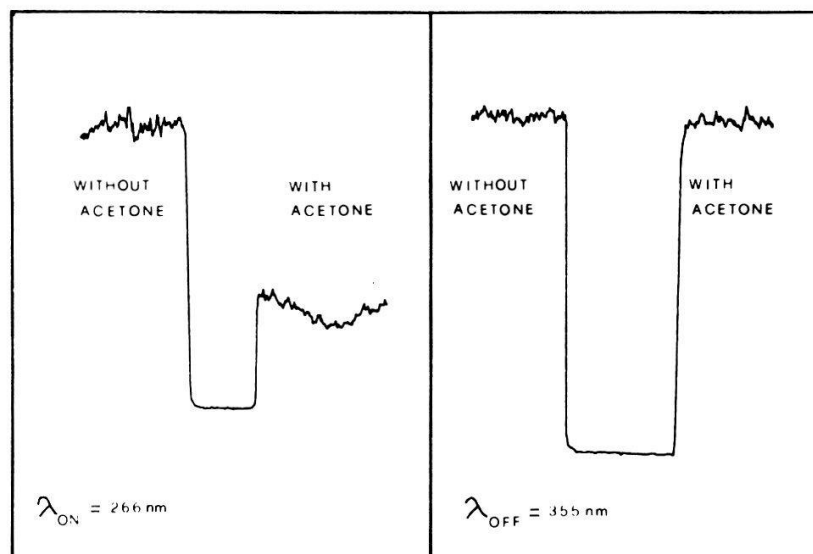


Fig. 6 : Mesure à 2 longueurs d'onde de l'absorption de l'acétone.

Montage expérimental définitif

La construction du système DIAL pour la mesure sélective à distance du NO_2 , SO_2 et O_3 que nous avons entrepris est aujourd'hui achevée. Le schéma de principe du système est proposé à la figure 7.

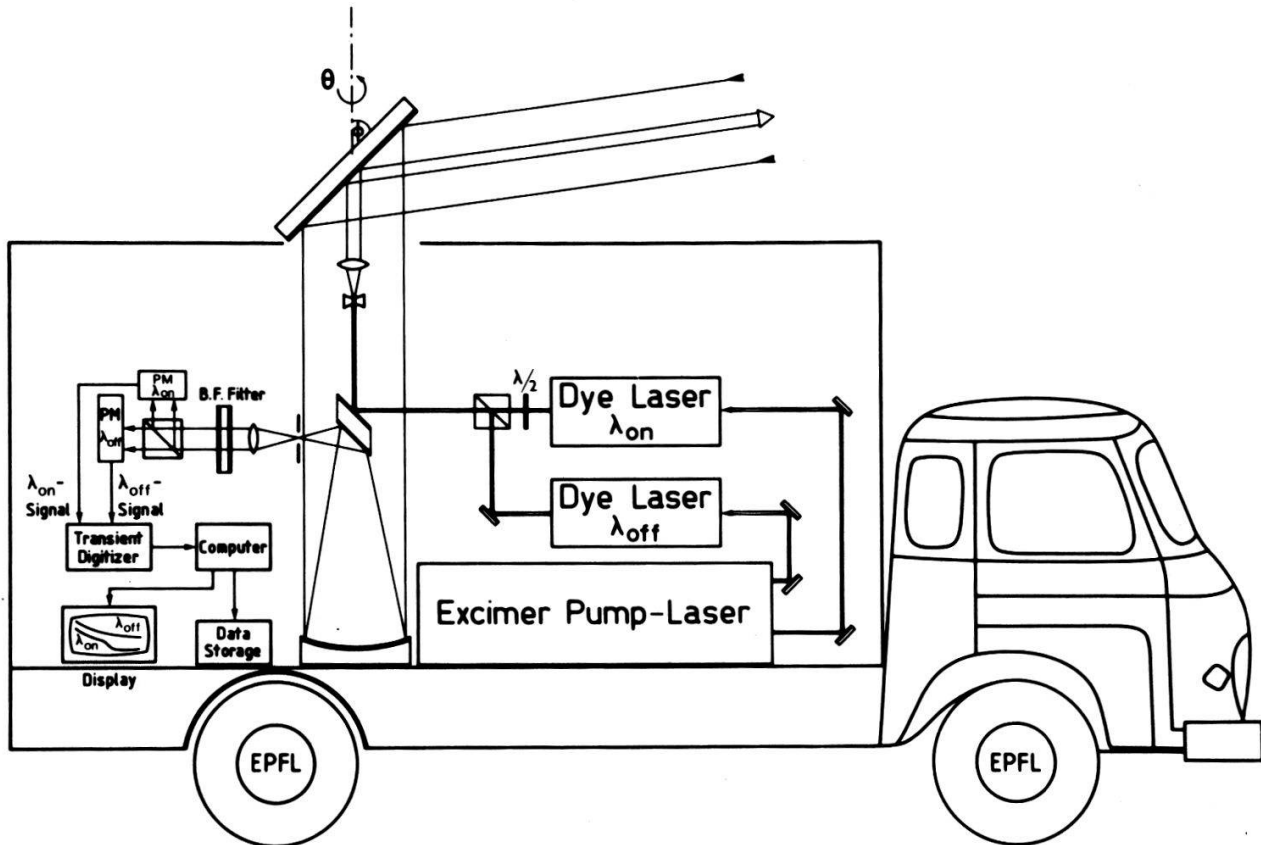


Fig. 7 : Montage expérimental.

Le laser excimer (XeCl) fournit une énergie de 0,4 J par pulse à 308 nm. Il dispose d'un haut taux de répétition (80 Hz) et de deux sorties, lui permettant de pomper deux lasers à colorant simultanément. L'un des deux est ajusté sur la longueur d'onde absorbée λ_{ON} (448.1 nm pour NO_2) et l'autre sur la longueur d'onde non absorbée λ_{OFF} (446.5 nm pour NO_2). Le colorant utilisé est le Coumarin 2 ; l'énergie développée par pulse par chacun des lasers accordables est d'environ 20 mJ. La durée des pulses est comprise entre 15 et 20 ns. La combinaison des faisceaux se fait en jouant sur la polarisation au travers

d'un prisme de Glan. Un scrambler est utilisé à la sortie du prisme pour éviter tout effet de polarisation dans l'atmosphère.

À la réception, la lumière rétrodiffusée est collectée par un télescope de 42 cm de diamètre, et focalisée sur un diaphragme pour limiter le champ de vision. La séparation des deux longueurs d'onde et la rejection de la lumière solaire se fait par l'intermédiaire d'un filtre biréfringent (étalon). La largeur à mi-hauteur des deux pics est de 1.5 \AA et la transmission d'environ 25%. Ce filtre a la particularité de polariser λ_{ON} linéairement dans une direction et λ_{OFF} dans la direction perpendiculaire. Il est ensuite facile de les séparer en utilisant un prisme de Glan. La conversion du signal optique en signal électronique est assurée par des photomultiplicateurs (EMI 9829 QA), spécialement sélectionnés pour leur linéarité. La conversion analogique-digitale est assurée par deux analyseurs de transitoires rapides (100 MHz - 8 bit), et les data ainsi obtenues sont traitées par un microprocesseur. Un avantage décisif du système est constitué par la mesure simultanée (i.e. à chaque shot) du signal absorbé et du signal de référence, ce qui permet d'éliminer les fluctuations atmosphériques [5].

Notons que le champ d'investigation peut être balayé sur 360° horizontalement de 90° verticalement à l'aide d'un miroir plan, et qu'un "mapping" de la concentration des polluants est, par conséquent, réalisable. Un souci constant de compacité lors de la réalisation du système a permis de l'intégrer dans un camion de charge maximale inférieure à 3 tonnes. Il est bien clair qu'en effet, un tel système n'a de raison d'être que s'il est mobile.

Résultats et conclusion

Les premières campagnes de mesure avec le système définitif se sont terminées avec succès. Elles ont été effectuées aux abords de plusieurs usines chimiques. Un des résultats typiques obtenus est représenté à la figure 8. Ces mesures ont été effectuées à environ 23 heures, par un temps clair (atténuation atmosphérique de l'ordre de $0,3 \text{ km}^{-1}$), avec un léger vent ($\sim 15 \text{ km/h}$), dans l'axe du laser. Des mesures diurnes sont prévues dans le futur, utilisant un système de compression de la dynamique par modulation de gain des photomultiplicateurs. Les détecteurs ne sont alors utilisés que lorsque le laser

est en fonction, supprimant les effets d'offset dus à la lumière solaire. Pour des raisons informatiques, ces résultats ont été obtenus en alternant λ_{ON} et λ_{OFF} , mais la mesure simultanée des signaux devrait pouvoir être effectuée dans un proche avenir. Les figures 8a) et 8b) représentent respectivement les signaux rétrodiffusés pour λ_{ON} et λ_{OFF} . La cheminée émettant le NO_2 est localisée à 175 m du système Lidar. La résolution du système, dans cet exemple,

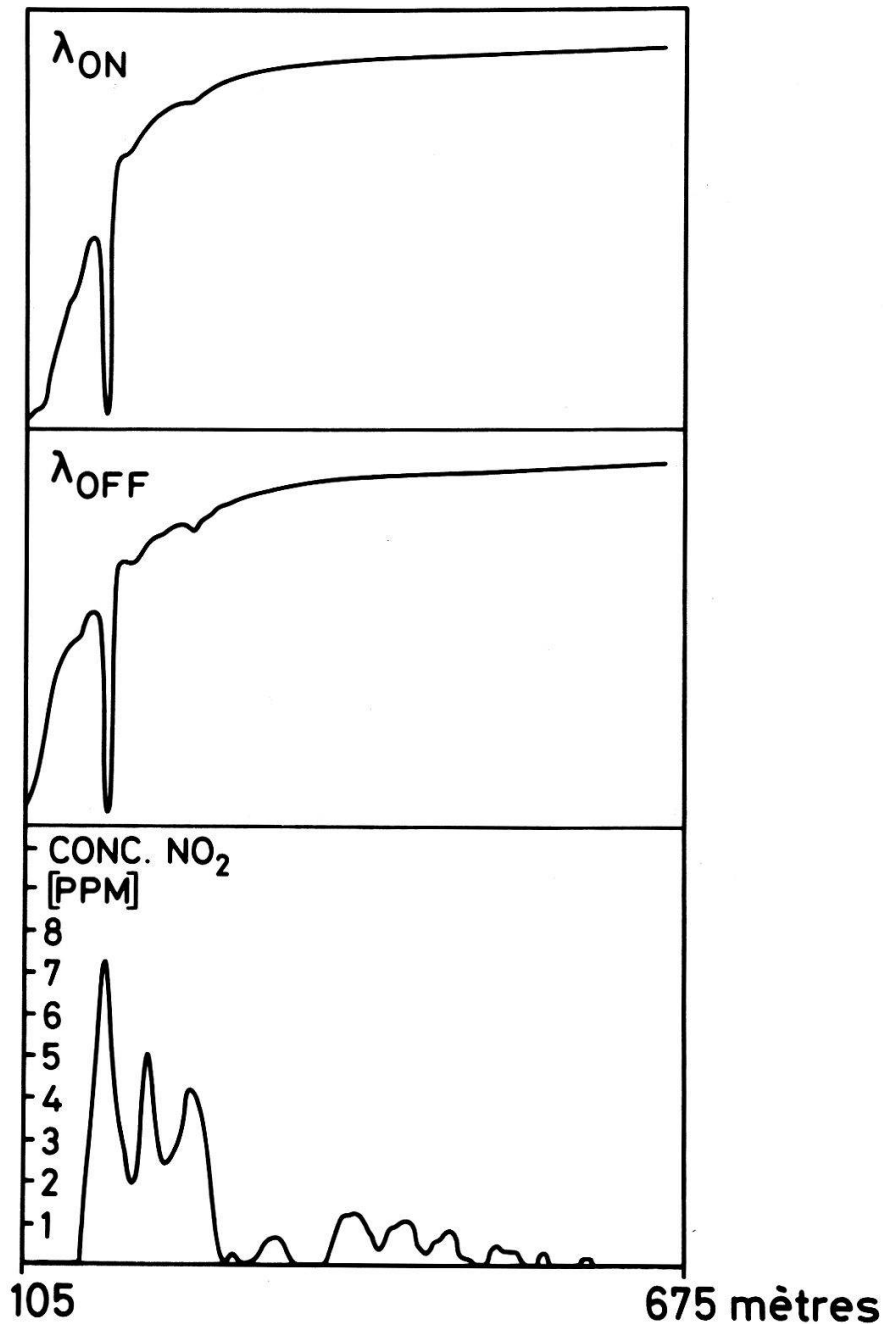


Fig. 8 : a) Signal obtenu pour une longueur d'onde absorbée par NO_2 (λ_{ON}).
 b) Signal obtenu par une longueur d'onde non absorbée par NO_2 (λ_{OFF}).
 c) Concentration de NO_2 en fonction de la distance, après traitement des données.

est de 3 mètres. Le traitement des données effectué, on obtient la concentration de NO_2 en fonction de la distance, figure 8c). La bonne qualité des signaux obtenus permettent d'estimer la limite de détection à environ 1 ppm·m, soit une dizaine de ppb avec une résolution de 100 mètres, ceci jusqu'à des distances de plusieurs kilomètres. Cette qualité est essentiellement obtenue grâce au taux de répétition élevé du laser excimer, en comparaison par exemple avec les mesures de K. Rothe en 1974 (\sim 100 fois plus haut) [6]. Les 1000 coups moyennés en 12 secondes font bien apparaître l'effet du vent, donnant lieu à 3 maxima de concentration. D'autres mesures de ce type sont en cours et une analyse tridimensionnelle de la concentration de NO_2 est prévue dans un proche avenir.

Nous espérons, par nos mesures, contribuer à la détection de sources polluantes mal connues et à une sensibilisation de l'opinion aux problèmes d'environnement.

Références

- [1] E.D. Hinkley, "Laser Monitoring of the Atmosphere", Springer-Verlag, Berlin, Heidelberg, New York (1976).
- [2] A.I. Carswell, Can. J. Phys. **61**, 378 (1983).
- [3] S. Bernegger, P.L. Meyer, M.W. Sigrist, Helvetica Physica Acta **58**, 829 (1985).
- [4] J. Werner, K.W. Rothe, H. Walther, Appl. Phys. B **32**, 113 (1983).
- [5] N. Menyuk and D.K. Killinger, Opt. Letters **6**, 301 (1981).
- [6] K.W. Rothe, U. Brinkmann, H. Walther, Appl. Phys. **4**, 181 (1974).