

半導体ガリウムリン(GaP)結晶の 電子線照射効果

遠 藤 民 生

半導体ガリウムリン (GaP)結晶の電子線照射効果

梗 概

本論文は著者が三重大学工学部に勤務中に行ったGaP結晶の不純物ドープ効果お よび電子線照射効果に関する研究をまとめたものである。本論文は8章で構成されて おり、内容は3分類に大別できる。第1分類は第2・3章から成っており、GaPの光 学的な性質とバンド構造およびそれらに及ぼす温度効果と不純物ドープ効果を述べる。 第2分類は第4・5・6章から成っており、GaPに対する照射効果を、第3分類は 第7章から成り、電子ビーム照射損傷の空間分布を論じる。ここでは各章を概説し、 章ごとの関連性を述べる。

第1章は序論であり、半導体材料の開発, GaP 結晶の特徴および応用上の可能性と 位置づけ、本研究の目的および不純物ドープと照射効果の研究の工学上の必要性につ いて述べる。さらに本研究の位置をはっきりさせるために、半導体材料の"照射効果" を説明し、その研究の歴史的背景を代表的な材料ごとに概説する。

第2章では後の章の準備のためにGaP 結晶の反射率や吸収スペクトルなどの光学的 性質と基本的なバンド構造を説明する。とくにこの論文の内容の中心になっている "付加的吸収バンド"と伝導帯内のX₁ – X₃バンド間遷移に基づく"X₁ – X₃吸収バ ンド"およびドナーからX₃バンドへの遷移に基づく"D – X₃吸収バンド"につい てその分離法を含めて詳しく記述する。次に低ドナー濃度試料における"X₁ – X₃吸 収バンド"の77~300 K での温度変化を示し,理論曲線のフィッティングによってX₁– X₃間のしきい値エネルギーるや有効質量比 m_2^*/m_1^* の温度依存性を求め,X₁,X₃ バンドの湾曲や価電子帯に対するエネルギー位置の温度変化を議論する。 $\delta \approx m_2^*/m_1^*$ の温度依存性を格子の振動や膨張に基づく内因性のバンド構造変化として説明し、後 述する高不純物ドープ試料や照射試料における $\delta \approx m_2^*/m_1^*$ の異常な温度変化を外 因性の変化(伝導帯下の裾状態)によるものと判断する基準を与える。

第3章ではドナー不純物をドープすることによる 300 K での吸収端スペクトルと " $X_1 - X_3$ 吸収バンド"の変化を示し、吸収端エネルギー $E_{g_{10}}$ および $\partial \ge m_2^*/m_1^*$ の ドナー濃度依存性から伝導帯端の禁制帯中への"拡がり"を議論する。次に種々のド ープ量に対して $\partial や m_2^*/m_1^*$ の温度依存性を示し、低温でのこれらの異常な振舞を 電子がX₁ バンドの裾状態に偏在する効果であると説明する。電子のエネルギー分布 についての統計計算の結果を用いてるの異常を説明し,高濃度試料におけるバンド端 での状態密度や裾状態の深さを見積る。さらにドープによるバンド端の変化を後章で 照射損傷の導入による同様の変化と比較する。

第4章で, DLTS によって求めた電子線 (10MeV) によってGaP 中に導入された深 い準位について述べる。これらの準位は照射試料に対する電子のエネルギー分布の計 算で考慮する。抵抗の照射変化にも触れる。

第5章では照射による 300 Kでの吸収スペクトルおよび E_{g10} , δ あるいは m_2 */ m_1 * の変化を示し、これらが不純物ドープによる変化と比べて相異していることを示す。 このことから照射損傷による電子の補償効果がポテンシャルゆらぎやバンド端の"拡 がり"に与える影響が大きいことを指摘する。"光伝導ギャップ"の照射変化を示し、 禁制帯中に拡がったバンドの端の局在性を議論する。DLTS で検出された深い準位 の密度と全補償損傷の密度 Ned を比較することによって照射損傷がクラスターモデ ルで説明できることを示す。次に照射試料の δ や m_2 */ m_1 *の温度依存性を示し、低 温における δ の異常増大が不純物ドープ試料に比べてかなり大きいことを示すととも に、深い準位を取り込んだ状態密度モデルを用いた電子分布の計算結果によって裾状 態の分布を見積る。

第6章では照射された GaP のアニール効果について述べる。照射によって生じた 種々の変化(E_{g10} , δ , m_2^*/m_1^*)はアニール温度の上昇に伴って照射前の値に近 づいていく。全損傷濃度の回復曲線には 150 ℃と 400 ℃の 2 つのステージが観測され ることによって"乱れた領域"の周りに単純欠陥が散在しているというクラスターモ デル説が妥当であることを述べる。深い準位や抵抗の回復についても述べる。

第7章では電子ビーム照射によってGaPに導入される損傷の空間濃度分布の測定 法と結果について述べる。ここでは第5章で示した照射による光学的性質の変化を利 用する。照射損傷濃度Nedは試料の厚みdで規格化した白色光光学濃度D/dに比例す るので,D/dの2次元分布をマイクロデンシトメータで測定することによってNedの 2次元分布を得る。損傷分布の入射電子線エネルギー依存性や損傷分布と散乱による GaP中の電子線分布との比較を検討する。最後に電子ビームの素子分離技術への応用 の可能性について触れる。

第8章は以上の研究成果の結論である。

昭和62年2月 遠藤民生

第1章 半導体材料の開発 7 1.1 1.2 1.3 1.4 1.5 第2章 2.1序論 2.22.32.4 2.52.62.7X₁およびX₃バンドの温度変化……37 2.8 2.9 第3章 不純物ドープGaPの光学的性質とバンド端の変形 ------ 50 3.1 序論 50 3.23.3 ドナードープによる基礎吸収端の変化 52

目

次

3.4 300 Kでの吸収ピークのドナー濃度依存性 53
 3.5 ドナードープによるX₁バンドのエネルギー変化 57

3.6 ドナードープによる伝導帯下の深い裾状態の形成 60

3.7	δ および m_2^*/m_1^* の温度変化の理論的説明	65
3.8	まとめ	
	付録	
	参考文献	
第4章	照射された GaP 中の深い準位	
4.1	序論	
4.2	試料準備と照射	
4.3	DLTSの測定方法と解析方法	
4.4	未照射試料中の深い準位	
4.5	照射試料中の深い準位	
4.6	照射試料の抵抗変化	
4.7	まとめ	
	付録	
	参考文献	
第5章	照射GaP の光学的性質とバンド端の変形	
5.1	序論	
5.2	実験	102
5.3	照射による吸収スペクトルの変化と損傷状態	103
5.4	照射損傷の濃度とアモルファス分比	
5.5	吸収端変化によるバンド端変形の評価	
5.6	光伝導によるバンド端の局在性評価	
5.7	照射試料の "X ₁ – X ₃ 吸収バンド"の決定法	
5.8	300 K での " $X_1 - X_3$ 吸収バンド"の照射変化と電子除去率 …	
5.9	照射による δ および m_2^*/m_1^* の変化と伝導帯端の変形	
5.10	δ および m_2^*/m_1^* の温度変化に及ぼす照射効果	
5.11	δ および m_2^*/m_1^* の温度変化の理論的説明	135
5.12	まとめ	

付録	******	 	142
参考文	て献		147

照射されたGaP のアニール効果150	第6章
序論 150	6.1
アニール実験 150	6.2
抵抗の回復	6.3
深い準位の回復(DLTS 法)152	6.4
* ギャップ以下の吸収 "変化と損傷の回復	6.5
[■] X ₁ − X ₃ 吸収バンド [*] のアニール変化および伝導帯端の回復158	6.6
まとめ	6.7
参考文献	

第7章	電子ビーム照射損傷の空間濃度分布	69
7.1	序論 1	69
7.2	実験方法 1	70
7.3	ー様照射したGaP の吸収係数,光学濃度および損傷濃度	76
7.4	矩形電子ビームの強度分布 1	84
7.5	2 eV 光光学濃度分布と白色光光学濃度分布の比較	84
7.6	矩形ビーム照射したGaPの2次元光学濃度分布	86
7.7	矩形ビーム照射したGaPの損傷の横方向分布	89
7.8	矩形ビーム照射した GaP の損傷の深さ分布	91
7.9	素子分離技術としての検討2	01
7.10	まとめ	03
	参考文献2	05

第8章	結	論	 	**********			8.0.000		 	18
謝辞 …	*****		 		nia 11/11/1	21.925.5		n in inna	 	4
研究業績	責 …		 			13.12231	N ANNA		 	5

- 5 -

第1章 序 論

1.1 半導体材料の開発

半導体工学はシリコン(Si)技術を中心としてIC,LSI,超LSIと発達し,それを基盤に 電子産業はコンピュータに代表されるように急速な発展を遂げてきた。近年では化合物半 導体の開発によって半導体の用途が多様化しつつあり,ガリウムヒ素(GaAs)レーザーや 発光ダイオードあるいは II – VI族化合物などによる赤外線検出器などが広く実用化されて いる。また最近では非晶質半導体の進出も目ざましい。近い将来には人工衛星などに搭載 するための高効率で高耐放射線性のトランジスタや太陽電池の開発が望まれ,科学技術の 発達に欠かせない高速コンピュータへの応用としてGaAsやインジウムリン(InP)などの 高速論理素子に対する研究開発も期待されている。情報化社会を担う光通信技術の基幹と なる発光・受光素子および表示素子の開発も見逃せない。今後このような多様化の要求は 人間生活の高度化と相俟って益々拡大するであろう。そのような要求に応えるためには, 従来もそうであったように,新しい材料を開発してその性質を十分に把握し,その中から 新しい機能を見い出すことが近道である。

1.2 GaP 結晶の可能性

ガリウムリン(GaP)結晶は禁制帯幅が可視域にある^{1, 2)}ので可視発光ダイオードとして の開発³⁻⁶⁾がこれまでの主流であり,現在赤色や緑色などの発光ダイオードが市場に広ま っている^{§,7,8)}今後電子ビームを利用した微細加工技術^{9,10)}を高めることによってそのよう な発光ダイオードを用いた高度な2次元表示素子^{11,12)}が実現するに違いない。吸収端が可 視域にある特徴を利用するとGaPは放射線損傷の分布を調べる研究に都合が良い。 なぜ なら損傷領域が肉眼でも観測できる便利さがあり、分布測定に可視光が使用できるという 装置上の大きな利点を持っているからである。^{13,14)}

また GaP はその広い禁制帯幅の特徴を活かして,炭化シリコン (SiC)¹⁵⁾と共に,高温 素子^{16,17)}としての応用も考えられ,現在研究段階で550 ℃でのトランジスタ作用が実現し ている。¹⁸⁾

このような状況にありながらGaPにおける物性の温度変化や不純物ドープ効果それに 電子線照射効果に関する研究はまだ非常に少ない。とくにn形GaPに特有の伝導帯

-7-

間遷移吸収バンド¹⁹⁻²¹は極めて興味深いにもかかわらず未開拓の研究領域である。GaP はSi とGaAs の2大半導体材料の影に隠れているために、その基礎的な性質はまだ十 分に調べられているとは言えない。しかしSi やGaAsにはない特異な性質を持っている ことは確かであるので、基礎研究の蓄積によって必ずユニークな応用上の可能性が開かれ るであろう。

1.3 本研究の目的

本研究は、以上述べたようなGaPの応用上の可能性を探りつつ、GaP特有の性質を利 用してその基礎的性質を明らかにしようとするものである。目的とする主な項目は以下の ようである。

1) 初めに,低ドナー濃度GaPの伝導帯 $X_1 - X_3$ バンド間のしきい値エネルギー*る*およ び有効質量比 m_2^*/m_1^* の温度依存性を求め, X_1 , X_3 バンドの有効質量やエネルギー位 置の温度変化を明らかにする。

2) 高ドナードープGaPの ∂ および m_2^*/m_1^* の温度依存性を求め、低ドープ試料の場合 と比較して、その差異の原因を明らかにする。この結果により、放物型伝導帯端の禁制帯 中への平行移動と深い裾状態を定量的に評価する。

3) 電子線の照射によってGaPに導入される深い準位のエネルギーや密度を明らかにし、 損傷状態を検討する。

4) 照射による吸収スペクトルの変化を明らかにし、照射GaPの結晶性の乱れの程度を 評価する。損傷導入に基づくバンド端の状態密度のエネルギー分布の変化を明らかにし、 不純物ドープ効果と比較して、バンド端変化に及ぼすキャリア補償損傷の効果や"乱れた 領域"の効果を明らかにする。

5) 照射GaP のアニール効果により、損傷の回復および損傷の構造を明らかにする。

6) 損傷分布の光学的測定法を確立し、電子ビームによって GaP中に導入される損傷の 空間分布を明らかにする。また素子分離技術としての応用を検討する。

1.4 本研究の工学における位置づけ

1.4.1 不純物ドープ

半導体物理は半導体に不純物をドープすることによって発展し、それが工学的応用への

機会を促進してきた。高濃度ドープによって実用化に直結した代表例はレーザー^{22,23)}や発 光ダイオード²⁴⁾ であろう。エサキダイオードもそのようなものの範ちゅうにあり,加え てトンネル効果の発見という物理学上に偉大な足跡を残している。^{25,26)} また GaP/ AlGaP の高温トランジスタのように高濃度ドープによって特性が改善されている例もある¹⁸⁾

高濃度ドーブ半導体で常につきまとう問題はバンド端の"拡がり"²⁷⁻²⁹と禁制帯幅の縮 みである。³⁰⁻³³ 例えば GaAs レーザーの発光波長がドープ量と補償の程度によって変化す るのはそのためである。³⁴⁾ 今後さらに多くの実用を見つけるためには、まずこれらの基本 的現象^{35,36)}を充分に研究・理解し、その上で工学上の問題点を解明してゆくことである。

基本現象の1つである基礎吸収端の低エネルギーへの移行に関しては、ゲルマニウム (Ge) については Pankove,³¹⁾ GaAs についてはStern³³⁾がそれぞれ詳しく 調べている が、GaP についてはほとんど報告がない。Kane,²⁸⁾ Halperin とLax²⁹⁾ それにStern ら³³⁾ は吸収端の変化を説明するためにバンド端の状態密度分布モデルを提案しているが、完全 とは言えないし、GaP に適用できるか否かはわかっていない。また基礎吸収端の実験手 段に限らず、本研究で用いるような伝導帯間の吸収など種々の実験結果を取り入れて不純 物ドープによる現象を多面的に考察するべきである。禁制帯中に拡がった状態密度分布と 共にバンド端の有効質量の変化は調べるべき重要な点であろう。^{32,37)} 本研究の1部はこの ような状況と主旨のもとに、ドープ された GaP の基礎的性質を調べるものである。

1.4.2 照射効果

半導体の放射線照射効果の研究結果は直接応用に結びつくことは極めて稀で,通常基礎的な面で工学に寄与している。たとえば照射されたSiにおける基本的な点欠陥の解明³⁸⁾ はその後のシリコン技術の著しい発達に甚大な貢献をしている。

イオン照射効果^{39,40)} はイオン注入技術⁴¹⁾が半導体工業において実用化されたために照射 効果それ自体が直接工学と結びついた良い例である。もっともイオン注入によって導入さ れる欠陥^{42,43)} の研究にはそれ以前に得られていた電子線などによって導入される基本的な 欠陥およびその回復に対する情報も役立っていることは言うまでもない。

半導体レーザー⁴⁴⁾や2次元表示素子¹⁰⁾(モノリシック発光ダイオード)⁹⁾の分離技術と してプロトン照射など⁴⁵⁾を応用しようとする試みがある。またMOS 基板の半絶縁化に中 性子照射することも考えられている。⁴⁶⁾このような例は損傷自体を積極的に利用しようと するものであり、そのためには照射領域の光学的・電気的性質を十分に知る必要があるし、 損傷の横方向を含めた空間分布^{13,14)}や熱的安定性をも調べる必要がある。

LED のような発光素子の劣化⁴⁷⁻⁴⁹が現在重大な問題になっており、早期に解決しなけ ればならない。劣化の1つの原因と考えられている欠陥反応⁵⁰⁾は照射誘起拡散や再結合促 進欠陥反応⁵¹⁾などの照射効果^{52,53)}として扱われている現象と深く関係している。したがっ て劣化の究明と対策にはこのような照射効果の研究⁵⁴⁾が役立つであろう。

宇宙空間で使用される半導体素子⁵⁹や太陽電池の放射線損傷⁵⁶⁻⁵⁸⁾に関しては日本での 研究が最も遅れている分野である⁵⁹⁾ 宇宙ではバンアレン帯を中心に、電子線、プロトン、 中性子および α 線によって照射を受け、それらのエネルギーは1 keV から数百 MeVにも のぼる。⁶⁰⁾ このような研究においては素子自体を照射してその特性の劣化を調べることが 直接的ではあるが、それだけでは不充分であり、半導体に導入される欠陥とその挙動自体 を究明することが不可欠である。またこの研究は原子炉周辺で使用される素子の放射線損 傷の研究とほぼ等価である。原子炉周辺では主に中性子、r線、X線および電子線などの 照射を受ける⁵⁹⁾ 炉壁の損傷には重照射損傷の研究が必要であり、これは結晶工学上の新 しい重要な問題となってきた。⁶¹⁾

その他,照射効果の研究は,電子やイオンビームリソグラフィーにおける基板の損傷⁶²⁻⁶⁶⁾ 超高圧電子顕微鏡での試料損傷,そして半導体などの放射線検出器の損傷などの解明と対 策を果たす上でも重要な位置を占めるであろう。

本研究の大部分はGaPの照射効果を扱っており、上で述べたような工学における位置の延長線上にあるものである。

1.5 照射効果に関する歴史的背景

1.5.1 照射効果とは

電子線,中性子線, 7線, X線, 陽子線, α線その他のイオンなどの放射線を物質に照 射したときの変化や現象を照射効果(radiation effects)⁶⁶⁻⁶⁹と呼び、半導体においてそ れは研究の1分野を占めている。最近ではレーザー光照射⁷⁰⁾もその中に含めてよさそうで ある。このような研究分野は外国では歴史も長く,重要な位置を保っているが,国内では なじみが薄く,遅れている分野である。研究結果が直接応用に結びつかないことがその理 由であろう。もっとも最近イオン注入技術⁴¹⁾やレーザーアニール⁷¹⁻⁷³の応用がきっかけ でこの分野への進出が増えつつある。ここでは半導体の照射効果に限ることにしておく。 照射効果の研究にはもちろん基礎研究と応用研究の両方が含まれるが、前者が圧倒的に 多い。Si における点欠陥の大部分(単空孔⁷⁴⁾複空孔^{74,75)} E-センタ-⁷⁶⁾, A-センタ-⁷⁷⁾)は電子線や中性子の照射によって明らかにされ⁷⁸⁾現在のデバイス技術の進歩に多大な役割を果たしてきた。最近では照射された GaP などの化合物において antisite 欠陥などが見い出されている。⁷⁹⁻⁸⁴⁾ 不純物や欠陥の拡散⁸⁵⁻⁸⁷⁾あるいは欠陥の再結合促進反応⁵⁰⁻⁵³⁾の機構もこのような研究手段で解明されつつある。中性子やイオンの重照射は結晶固体中に非周期性をもたらすので、非晶質半導体の研究手段として利用されることもある^{40,88-92)}

照射によって導入された結晶不完全性のうち,個々の欠陥を照射欠陥と呼び,個々に区 別できないようなものをも含めて全体を照射損傷と呼ぶことにする。照射欠陥の研究のう ち最大の関心は欠陥の構造であろう。しかしこれが最も困難な研究でもある。現在構造 の解明されている半導体中の欠陥は非常に少なく,Corbett や Watkins らによって主に ESR で明らかにされた前述のSi における代表的な点欠陥⁷⁴⁻⁷⁸⁾とKaufmanやKennedyら によってやはり ESR で明らかにされた GaP⁷⁹⁻⁸¹⁾やGaAs⁸²⁻⁸⁴⁾の antisite 欠陥や空孔^{79,93)} などがわかっているに過ぎない。化合物半導体では照射欠陥は非常に複雑で容易に解明さ れそうにないが,基礎データを蓄積する必要があろう。

構造と同じくらい関心の高いものは欠陥が禁制帯中にもたらす深い準位である。Siでは IR 吸収と光伝導の実験が各種の点欠陥の準位を決めるのに有効であったが、⁹⁴⁻¹⁰¹化合物半 導体では IR 吸収バンド¹⁰²⁻¹⁰⁵⁾が現れないために光学手法では準位の決定が困難であった。 ところが Lang や Kimerling らによる DLTS (Deep Level Transient Spectroscopy) 手法¹⁰⁶⁾の開発によって半導体の深い準位の測定が非常に簡便でしかも精度良く行われるよ うになり、最近では照射された GaP^{52,53,107,108)}や GaAs¹⁰⁹⁻¹¹¹⁾についてもいくつかの準位 が見い出されている。

1.5.2 照射効果解明のための光学的性質の研究の歴史

半導体の光吸収スペクトルに及ぼす電子線や中性子の照射効果は2つに大別される。1 つは前述した禁制帯中の孤立した準位による IR 吸収バンドの出現であり、もう1つは吸 収端近傍の連続した吸収の増大である。ここでは本研究と密接に関係している後者につい て歴史的な流れを材料別に少し詳しく述べ、本研究の位置づけを把握し易いようにする。 Si と Ge

Fan ら⁹⁵⁾は照射した Si における連続した吸収の増大を 1959 年に見い出し, これ を

* near-edge 吸収"⁹⁹⁾と呼んだ。Vavilo^{98,121)}やKalmaら¹⁰¹⁾も同様の現象を光伝導スペクト ルに見い出した。この原因¹²²⁾に対して、1970年には Barnes¹²³⁾が多重空孔による欠陥クラ スター説を説えた。Massaraniら¹²⁴⁾が多重空孔を含めた全欠陥が "near-edge 吸収"の 原因であることをつきとめたのは 1972年のことである。また同年、Gadzhievら¹²⁵⁾は中 性子照射した Ge において "乱れた領域" がポテンシャルゆらぎを誘起するモデルを提案 した。^{126,127)}イオン照射した Si においては 1970年、Crowder⁴³⁾がそのなだらかな吸収ス ペクトルがアモルファス Si (a-Si)のそれと類似していることを見つけ、その振舞を "乱 れた領域"の形成と結びつけている。¹²⁸⁾

GaAs

化合物半導体においては 1962 年, Aukerman ら^{129,130)} が中性子照射した GaAs にお いて連続した吸収の増大を見い出し,これを2つの領域に分けた。すなわち吸収端に極く 近い波長領域における急峻な吸収(ここではこれを"エッジ近傍の吸収"(near-edge absorption)と呼ぶ)と,それに続くもっとゆるやかに長波長領域に長く伸びた吸収(" ギャップ以下の吸収"(below-gap absorption)と呼ぶ)である。Vaidyanathan ら (1971, 1972 年)^{103,104)}は電子線と中性子を照射した GaAs の吸収スペクトルと光伝導ス ペクトルによって次のような見解を与えた。"エッジ近傍の吸収"の吸収係数は光エネル ギーに対して指数的に振舞い,その原因は裾状態とバンド間の電子遷移による¹³¹⁻¹³⁴⁾1973 年には,Goates と Mitchell¹³⁴⁾は"エッジ近傍の吸収"の原因が Daw と Redfield¹³⁵⁾ の提案した内部電界による励起子分離でも説明できることを示し、"ギャップ以下の吸収" が"乱れた領域"の形成による深い裾状態の効果であるとした。^{105,136-139)} "乱れた領域" の形成はホッピング伝導によって裏付けされた。¹³⁸⁾

GaP

電子線や中性子¹⁰²⁾を射照したGaPの光吸収の報告は極めて稀であり、大部分は実用化 と結び付けたイオン照射に対する報告である。Wempleら(1974年)¹⁴⁰⁾はイオン照射し たGaPに関する精力的な実験を行い、照射量の増加に伴ってアモルファス領域¹⁴¹⁾が広が り、試料全面を覆うモデルを提案すると共に、種々の測定による"不規則度"を定義し比 較した^{142,143)}電子線照射したGaPの光学的性質を報告したのは1979年のBrailovsky ら¹⁴⁴⁾である。彼らは14 MeVの電子線を照射したGaPには点欠陥の他に"乱れた領域" が形成されている可能性を示し、吸収端近傍の指数的な吸収の振舞は指数関数的な裾状態 の形成によるものと説明した。

1.5.3 損傷の空間分布

半導体中の放射線損傷の空間分布に関する報告は数えるほどしかない。特に横方向を含めた2次元的な空間分布の報告は皆無に近い。1960年代に入ってSiにおける keV の電子線照射損傷の深さ分布が若干報告されており、どの報告においても損傷量が入射面から単調に減少する結果を示している。¹⁴⁵⁻¹⁴⁸⁾しかしイオン照射による損傷分布にはある深さでピークが現れることがSteinら(1970年)¹⁴⁹⁾によって報告されているので、¹⁵⁰⁻¹⁵⁶⁾電子線による損傷の単調減少が入射エネルギーなどの条件によらない普遍的現象であるか否かは確認する必要がある。

第1章の参考文献

- 1. M. B. Panish and H. C. Casey, Jr.: J. Appl. Phys. 40 (1969) 163.
- 2. M. R. Lorenz, G. D. Pettit and R. C. Taylor : Phys. Rev. 171 (1968) 876.
- 3. R. A. Logan, H. White and W. Wiegman : Solid-State Electron. 14(1971)55.
- 4. R. Solomon and D. DeFevere : Appl. Phys. Lett. 21(1972) 256.
- 5. A. A. Berg and P. J. Dean : Proc. IEEE 60 (1972) 156.
- 6. 古池 進, 寺本 巖: 応用物理 **53**(1984) 132.
- 7. J. C. Campbell and N. Holonyak, Jr. : J. Appl. Phys. 45 (1974) 4543.
- 8. H. C. Casey, Jr. and F. A. Trumbore : Mat. Sci. Eng. 6 (1970) 69.
- E. F. Krimmel, A. G. K. Lutsch, L. Hoffmann and C. Weyrich : J. Appl. Phys. 55(1984) 1617.
- A. G. Foyt, W. T. Lindley, C. M. Wolfe and J. P. Donnelly : Solid-State Electron. 12 (1969) 209.
- 11. M. G. Craford : IEEE Trans. Electron Devices, E D 24 (1977) 935.
- D. L. Keune, M. G. Craford, W. O. Groves and A. D. Johnson : IEEE Trans. Electron Devices, ED- 20 (1973) 1074.
- T. Endo, Y. Hashimoto, Y. Nakanishi and T. Wada : Radiation Effects 84 (1985) 69.

- T. Endo, A. Sadaki, S. Sasaki, K. Sawa and T. Wada: Radiation Effects 84 (1985) 89.
- 15. R. B. Campbell and H. S. Berman: Mater. Res. Bull. 4 (1969) 5211.
- 16. Y. C. Kao and O. Eknoyan : J. Appl. Phys. 54 (1983) 2468.
- M. H. Weichold, O. Eknoyan and Y. C. Kao : IEEE Trans. Electron Dev. Lett. EDL-3-11 (1982) 344.
- 18. T. E. Zipperian and L. R. Dawson : J. Appl. Phys. 54 (1983) 6019.
- 19. J. W. Allen and J. W. Hodby : Proc. Phys. Soc. 82 (1963) 315.
- 20. A. N. Pikhtin and D. A. Yaskov : Phys. Stat. Sol. 34 (1969) 815.
- Yu. V. Shmartsev and A. D. Remenyuk : Sov. Phys. -Semicond. 3 (1970) 1425.
- 22. R. Hall : IEEE Trans. Electron Devices ED-23 (1976) 700.
- G. C. Dousmanis, H. Nelson and D. L. Staebler : Appl. Phys. Lett. 5 (1964) 174.
- 24. J. I. Pankove : J. Appl. Phys. 35 (1964) 1890.
- 25. L. Esaki : Phys. Rev. 109 (1958) 603.
- 26. L. Esaki and Y. Miyahara : Solid-State Electron. 1 (1960) 13.
- V. L. Bonch-Bruevich : Proc. Int. Conf. Physics of Semicond., Exeter, 1962, p. 216.
- 28. E. O. Kane : Phys. Rev. 131(1963) 79.
- 29. B. I. Halperin and M. Lax : Phys. Rev. 148 (1966) 722.
- 30. C. Haas : Phys. Rev. 125(1962) 1965.
- 31. J. I.Pankove and P. Aigrain : Phys. Rev. 126 (1962) 956.
- 32. J. I. Pankove : Phys. Rev. 140 (1965) A2059.
- 33. H. C. Casey, Jr. and F. Stern : J. Appl. Phys. 47 (1976) 631.
- P. D. Dapkus, N. Holonyak, Jr. and J. A. Rossi : J. Appl. Phys. 40 (1969) 3300.
- 35. N. F. Mott : Adv. Phys. 16 (1967) 49.
- 36. P. W. Anderson : Phys. Rev. 109 (1958) 1492.

- 37. W. G. Spitzer and H. Y. Fan : Phys. Rev. 106 (1957) 882.
- 38. 石野 栞:応用物理 46 (1977) 458.
- F. L. Vook : Proc.Int. Conf. Radiation Damage and Defects in Semiconductors, Reading, 1972 (Inst. Phys. Conf. Ser 16, 1973) p. 60.
- L. C. Kimerling and J. M. Poate : Proc. Int. Conf. Lattice Defects in Semiconductors, Freiburg, 1974(Inst. Phys. Conf. Ser. 23, 1975) p. 126.
- S. Namba : Ion Implantation in Semiconductors, Science and Technology, (Plenum, New York, 1975).
- 42. H. J. Stein, F. L. Vook and J. A. Borders : Appl. Phys. Lett. 14(1969) 328.
- B. L. Crowder, R. S. Title, M. H. Brodsky and G. D. Pettit : Appl. Phys. Lett. 16(1970) 205.
- J. C. Dyment, L. A. D' Asaro, J. C. North, B. I. Miller and J. E. Ripper: Proc. IEEE 60 (1972) 726.
- 45. S. M. Spitzer and J. C. North : J. Appl. Phys. 44 (1973) 214.
- V. Q. Ho and T. Sugano : IEEE Trans. Electron Devices ED- 29(1982) 487.
- 47. J. D. Dow and R. E. Allen : Appl. Phys. Lett. 41 (1982) 672.
- I. Hayashi : Proc. Int. Conf. Physics of Semiconductors, Kyoto, 1980, J. Phys. Soc. Jpn. 49(1980) Suppl. A p. 57.
- 49. 岸野正剛:応用物理 45(1976) 1074.
- 50. 篠塚雄三:応用物理 51(1982) 192.
- 51. P J. Dean and W. J. Choyke : Adv. Phys. 26(1977) 1.
- 52. L. C. Kimerling : Solid-State Electron. 21(1978) 1391.
- 53. D. V. Lang and L. C. Kimerling : Appl. Phys. Lett. 28(1976) 248.
- 54. C. E. Barnes: J. Appl. Phys. 48(1977) 1921.
- 55. B. L. Gregory and C. W. Gwyn : Proc. IEEE 62(1974) 1264.
- 56. J. J. Loferski and P. Rappaport : Phys. Rev. 111 (1958) 432.
- 57. F. M. Smiths : IEEE Trans. Nucl. Sci. NS-10(1963) 88.
- 58. A. Usami : Japan. J. Appl. Phys. 9(1970) 1063.

- 59. 前口賢二, 丹呉浩侑: 電子通信学会誌 66-C(1983) 786.
- H. J. Hovel : Semiconductors and Semimetals, eds. R. K. Willardson and A. C. Beer (Academic, New York, 1975) p. 149.
- 61. 橋口隆吉:応用物理 51(1982) 1290.
- 62. 菅野卓雄:応用物理 53(1984) 2.
- 63. T. P. Ma, G. Scoggan and R. Leone : Appl. Phys. Lett. 27 (1975) 61.
- 64. 菅野卓雄, 葉 清発:電子通信学会誌 64-C(1981)188.
- J. M. Aitken, D. J. DiMaria and D. R. Young : IEEE Trans. Nucl. Sci. NS - 23 (1976) 1526.
- J. W. Corbett : Electron Radiation Damage in Semiconductors and Metals, eds. F. Seitz, D. Turnbull and H. Ehrenreich (Academic, New York, 1966), Solid State Physics, Suppl. 7.
- D. S. Billington and J. H. Crawford, Jr. : Radiation Damage in Solids, eds. E. P. Wigner and R. Hofstadter (Princeton Univ., New Jersey, 1961).
- 68. 石野 栞:日本金属会会報 6 (1961) 829.
- F L. Vook : Radiation Effects in Semiconductors (Plenum, New York, 1968).
- 70. 伊藤憲昭: 固体物理 18(1983) 675.
- G. A. Kachurin, N. B. Pridachin, L. S. Smirov : Sov. Phys.-Semicond. 9 (1975) 946.
- E. Rimini, P. Baeri, S. U. Campisano and G. Foti : Proc. Symp. Laser-Solid Interaction and Laser Processing, Boston, 1978 (American Inst. Phys., New York, 1979) p. 259.
- 73. 宮尾正信, 徳山 巍: 応用物理 48(1979) 664.
- 74. J. W. Corbett and G. D. Watkins : Phys.Rev. 138(1965) A555.
- 75. G. D. Watkins and J. W. Corbett : Phys.Rev. 138(1965) A543.
- 76. G. D. Watkins and J. W. Corbett : Phys.Rev. 134(1964) A1359.
- 77. G. D. Watkins and J. W. Corbett : Phys.Rev. 121(1961) 1001.
- 78. G. D. Watkins : Proc. Int. Conf. Radiation Damage in Semiconductors,

Royaumont, 1964 (Dunod, Paris, 1965) p. 97.

- 79. T. A. Kennedy and N. D. Wilsey : Appl. Phys. Lett. 41 (1978) 977.
- U. Kaufmann, J. Schneider and A. Räuber : Appl. Phys. Lett. 29(1976) 312.
- T. A. Kennedy and N. D. Wilsey : Proc. Int. Conf. Defects and Radiation Effects in Semiconductors, Nice, 1978 (Inst. Phys. Conf. Ser. 46, 1979) p.375.
- R. J. Wagner, J. J. Krebs and G. H. Stauss : Solid State Commun. 36(1980)
 15.
- N. K. Goswami, R. C. Newman and J. E. Whitehouse : Solid State Commun.
 40 (1981) 473.
- 84. R. Wörner, U. Kaufmann and J. Schneider : Appl. Phys. Lett. 40(1982) 141.
- D. Mathiot and J. C. Pfister : Proc. Int. Conf. Defects in Semiconductors, Amsterdam, 1982 (North-Holland, Amsterdam, 1983) p. 95.
- U. Gösele, W. Frank and A. Seeger : Proc. Int. Conf. Defects and Radiation Effects in Semiconductors, Nice, 1978 (Inst. Phys. Conf. Ser. 46, 1979) p. 538.
- J. C. Bourgoin and J. W. Corbett : Proc. Int. Conf. Lattice Defects in Semiconductors, Freiburg, 1974 (Inst. Phys. Conf. Ser. 23, 1975) p. 149.
- R. F. Konopleva, V. A. Evseev, B. A. Borisov, I. V. Nazarkin and V. A. Chekanov : Proc. Int. Conf. Defects in Semiconductors, Amsterdam, 1982 (North-Holland, Amsterdam, 1983) p. 361.
- N. N. Gerasimenko : Proc. Int. Conf. Radiation Effects in Semiconductors, Dubrovnik, 1976 (Inst. Phys. Conf. Ser. 31, 1977) p. 164.
- P. Germain, S. Squelard and J. C. Bourgoin : Proc. Int. Conf. Radiation Effects in Semiconductors, Dubrovnik, 1976 (Inst. Phys. Conf. Ser. 31, 1977) p. 326.
- 91. W. H. Bohlke, A. H. Kalma and J. C. Corelli : J. Appl. Phys. 39 (1968) 5498.
- 92. H. J. Stein : J. Appl. Phys. 39 (1968) 5283.
- 93. D.V. Lang, R. A. Logan and L. C. Kimerling : Phys. Rev. B15 (1977) 4874.

- 94. C. A. Klein : J. Appl. Phys. 30(1959) 1222.
- 95. H. Y. Fan and A. K. Ramdas : J. Appl. Phys. 30(1959) 1127.
- J. W. Corbett, G. D. Watkins, R. M. Chrenko and R. S. McDonald : Phys. Rev. 121 (1961) 1015.
- J. W. Corbett, G. D. Watkins and R. S. McDonald : Phys. Rev. 135(1964) Al381.
- V. S. Vavilov, S. I. Vintovkin, A. S. Lyutovich, A. F. Plotnikov and A. A. Sokolova : Sov. Phys.-Solid State 7(1965) 399.
- L. J. Cheng, J. C. Corelli, J. W. Corbett and G. D. Watkins : Phys.Rev. 152(1966) 761.
- 100. A. K. Ramdas and M. G. Rao : Phys. Rev. 142(1966) 451.
- 101. A. H. Kalma and J. C. Corelli : Phys. Rev. 173 (1968) 734.
- 102. T. Pankey, Jr. and J. E. Davey : J. Appl. Phys. 41 (1970) 697.
- 103. K. V. Vaidyanathan and L. A. K. Watt : Radiation Effects 10(1971) 99.
- K. V. Vaidyanathan, L. A. K. Watt and M. L. Swanson : Phys. Stat. Sol. (a)10(1972) 127.
- E. Yu. Brailovskii, V. N. Broudnyi and A. A. Groza : Proc. Int. Conf. Radiation Damage and Defects in Semiconductors, Reading, 1972 (Inst. Phys. Conf. Ser. 16, 1973) p. 121.
- 106. D. V. Lang : J. Appl. Phys. 45(1974) 3023.
- 107. B. Tell and F. P. J. Kuijpers : J. Appl. Phys. 49(1978) 5938.
- 108. P M. Mooney, T. A. Kennedy and M. B. Small : Proc. Int. Conf. Defects in Semiconductors, Amsterdam, 1982 (North-Holland, Amsterdam, 1983) p. 431.
- 109. D. V. Lang and L. C. Kimerling : Phys. Rev. Lett. 33(1974) 489.
- D. Stievenard, J. C. Bourgoin and D. Pons : Proc. Int. Conf. Defects in Semiconductors, Amsterdam, 1982 (North-Holland, Amsterdam, 1983) p. 394.
- 111. G. Guillot, S. Loualiche, A. Nouailhat : Proc. Int. Conf. Defects and Radia-

tion Effects in Semiconductors, Oiso, 1980 (Inst. Phys. Conf. Ser. 59, 1981) p. 323.

- 112. 生駒俊明:応用物理 46(1977) 519.
- A. Mircea and D. Bois : Proc. Int. Conf. Defects and Radiation Effects in Semiconductors, Nice, 1978 (Inst. Phys. Conf. Ser. 46, 1979) p. 82.
- D. V. Lang : Proc. Int. Conf. Radiation Effects in Semiconductors, Dubrovnik, 1976 (Inst. Phys. Conf. Ser. 31,1977) p. 70.
- G. M. Martin and S. Makram-Ebeid : Proc. Int. Conf. Defects in Semiconductors, Amsterdam, 1982 (North-Holland, Amsterdam, 1983) p. 371.
- 116. J. R. Oliver, R. D. Fairman and R. T. Chen : Electron. Lett. 17 (1981) 839.
- J. Lagowski, H. C. Gatos, J. M. Parsey, K. Wada, M. Kaminska and W. Walukiewicz : Appl. Phys. Lett. 40 (1982) 342.
- F. Hasegawa, N. Iwata, N. Yamamoto and Y. Nannichi : Japan. J. Appl. Phys. 22 (1983) L502.
- 119. 谷口光弘, 生駒俊明: 応用物理 53 (1984) 619.
- 120. G. M. Martin, A. Mitonnean and A. Mircea : Electron. Lett. 13 (1977) 191.
- V. S. Vavilov : Proc. Int. Conf. Radiation Damage in Semiconductors, Royaumont, 1964 (Dunod, Paris, 1965) p. 115.
- 122. J. E. Fischer : Phys. Rev. 181 (1969) 1368.
- C. E. Barnes : Proc. Int. Conf. Radiation Effects in Semiconductors, Albany, 1970, p. 203.
- B. Massarani and A. Brelot: Proc. Int. Conf. Radiation Damage and Defects in Semiconductors, Reading, 1972 (Inst. Phys. Conf. Ser. 16, 1973) p. 269.
- A. R. Gadzhiev, S. M. Ryvkin and I. S. Shlimak: Zh. Eksp. Teor. Fiz. Pis. Rad. 15 (1972) 605, JETP Lett. 15 (1972) 428.
- 126. R. F. Konopleva and A. A. Yuferev : Phys. Stat. Sol. (a)21(1974) 49.
- 127. A. P. Dolgolenko and I. I. Fishchuk : Proc. Int. Conf. Defects and Radiation Effects in Semiconductors, Nice, 1978 (Inst. Phys. Conf. Ser. 46,1979) p. 287.
- 128. K. Masuda : Proc. Int. Conf. Radiation Effects in Semiconductors,

Dubrovnik, 1976 (Inst. Phys. Conf. Ser. 31, 1977) p. 174.

- L. W. Aukerman, P. W. Davis and T. S. Shilliday : Bull. Am. Phys. Soc. 7 (1962) 51.
- L. W. Aukerman, P. W. Davis, R. D. Graft and T. S. Shilliday : J. Appl. Phys. 34 (1963) 3590.
- V. C. Burkig, J. L. McNichols and W. S. Ginell : J. Appl. Phys. 40 (1969) 3268.
- 132. J. L. McNichols and W. S. Ginell : J. Appl. Phys. 38 (1967) 656.
- J. L. McNichols, P. Hayes and W. S. Ginell : IEEE Trans. Nucl. Sci. NS-14 (1967) 46.
- R. Coates and E. W. J. Mitchell : Proc. Int. Conf. Radiation Damage and Defects in Semiconductors, Reading, 1972 (Inst. Phys. Conf. Ser. 16, 1973)
 p. 96.
- 135. J. D. Dow and D. Redfield : Phys. Rev. Lett. 26 (1971) 762.
- E. W. J. Mitchell and C. Norris : Proc. Int. Conf. Physics of Semiconductors, Kyoto, 1966, J. Phys. Soc. Jpn. 21 (1966) Suppl. p. 292.
- A. H. Kalma, R. A. Berger and R. A. Cesena : Proc. Int. Conf. Radiation Damage and Defects in Semiconductors, Reading, 1972 (Inst. Phys. Conf. Ser. 16, 1973) p. 364.
- 138. D. Redfield : Adv. Phys. 24 (1975) 463.
- J. E. Davey, T. Pankey, P. R. Malmberg and W. H. Lucke : Appl. Phys. Lett. 17 (1970) 323.
- S. H. Wemple, J. C. North and J. M. Dishman : J. Appl. Phys. 45 (1974) 1578.
- T. Shimada, Y. Shiraki, Y. Kato and K. F. Komatsubara : Proc. Int. Conf. Lattice Defects in Semiconductors, Freiburg, 1974 (Inst. Phys. Conf. Ser. 23, 1975) p. 446.
- 142. D. D. Sell and A. V. MacRae : J. Appl. Phys. 41 (1970) 4929.
- 143. J. C. Dyment, J. C. North and L. A. D'Asaro : J. Appl. Phys. 44 (1973)207.

- 144. E. Yu. Brailovsky, N. E. Grigoryan, N. D. Marchouk, N. H. Pambuhchyan and V. P. Tartachnik : Proc. Int. Conf. Defects and Radiation Effects in Semiconductors, Nice, 1978 (Inst. Phys. Conf. Ser. 46, 1979) p. 369.
- 145. P. R. C. Stevens : J. Appl. Phys. 39 (1968) 1561.
- 146. H. Flicker and J. J. Loferski : J. Appl. Phys. 34 (1963) 2146.
- 147. V. S. Vavilov, V M. Patskevich, B. Ya. Yurkov and P. Ya. Glazunov : Sov. Phys.-Solid State 2(1961) 1301.
- 148. A. J. Hitchcook : J. Appl. Phys. 37 (1966) 2726.
- 149. H. J. Stein, F. L. Vook and J. A. Borders : Appl. Phys. Lett. 16 (1970) 106.
- 150. D. K. Brice : Radiation Effects 6 (1970) 77.
- 151. D. K. Brice : Appl. Phys. Lett. 16 (1970) 103.
- 152. Y. Akasaka and K. Horie : J. Appl. Phys. 44 (1973) 220.
- K. L. Brower, F. L. Vook and J. A. Borders : Appl. Phys. Lett. 16 (1970) 108.
- 154. P. V. Pavlov, D. I. Tetel' baum, E. I. Zorin and V. I. Alekseev : Sov. Phys. -Solid State 8 (1967) 2141.
- 155. K. F. Heidemann and H. F. Kappert : Proc. Int. Conf. Defects and Radiation Effects in Semiconductors, Nice, 1978 (Inst. Phys. Conf. Ser. 46, 1979) p. 492.
- N. N. Gerasimenko : Proc. Int. Conf. Defects and Radiation Effects in Semiconductors, Nice, 1978 (Inst. Phys. Conf. Ser. 46, 1979) p. 164.

第2章 GaP結晶の光学的性質とバンド構造 — 温度依存性

2.1 序 論

この章では、まずGaPの広範囲の吸収スペクトルとバンド構造との関連性を説明する。 GaPは結晶場のために、ブリュアンゾーンの端<100 >での伝導帯の最下点が有効質量 m_1^* を有する第一極小点X₁と m_2^* を有する第二極小点X₃に分離している。 このような 分離したバンドを以後X₁バンドおよびX₃バンドと呼ぶ。次に低ドープ n 型 GaPのX₁ およびX₃バンドが関係する吸収バンドの温度変化を求めることによってこれらのバンド の不純物などに影響を受けない真性的な温度依存性を明らかにする。この結果は、次章以 降で不純物ドープ効果や照射効果を明らかにし、議論するための基準となる。

n型GaPにおいて光エネルギー 0.3~0.6 eV付近に現れる付加的な吸収 バン ドは温度が充分に高い場合には電子の $X_1 \rightarrow X_3$ 遷移¹⁾に基づく吸収である。逆に 温度が充分に低い場合には、これはドナー(D(1s))に存在する電子がドナーの励起状態 $D(2P'_{\pm})^{2}$ および X₃バンド³へ遷移(以後 $D(1s) \rightarrow D(2P'_{\pm}) \cdot X_{3}$ と記す)するために生ずる ものと報告されている。したがって中間的な温度領域ではこれらの遷移が全て混っている ことになる。Pikhtin and Yaskov⁴⁾と Shmartsev and Remenyuk⁵⁾は比較的高い温度 (295Kと300K) でのそのような吸収をX1 → X3 遷移のみによるものとして取り扱い、そ の理論曲線フィッティングによって $X_1 - X_3$ 分離エネルギー δ や有効質量比 m_*^*/m_*^* の値 を決定している。一方 Allen and Hodby³⁾, Pikhtin and Yaskov⁴⁾それに Shmartsev ら⁶⁾は、低温における上記の吸収バンドをD(1s)→X3 遷移のみによるものとして取り扱い, その理論曲線 フィッティングによってやはりδと m²/m¹ の値を決定している。しかしこ れらの解析は正確ではない。比較的高い温度においては活性化しないでドナーに残っている 電子によるD(1s)→D(2p'+)・X₃遷移成分を考慮していない。 また低温の場合におい てはD(1s)→D(2p'₊)励起吸収成分を考慮していない。したがって、 $\delta \stackrel{\circ}{\sim} m_2^*/m_1^*$ の値は著者ごとにまちまちである。よってもっと正確な実験吸収曲線を求め、それに正し く理論曲線フィッティングを行うことによって、これらの数値を正確に評価し直す必要が ある。

 $\delta \approx m_2 * m_1 *$ の数値の不一致の原因として、測定温度が異なっていることも考えられる。 なぜならX₁-X₃分離エネルギーや有効質量が温度によって変化することが予期できるか らである。Pikhtin and Yaskov⁴⁾は、 δ の値は温度に依存しないとしているが、一方 Dean 6ⁿは、77Kでの δ の値は295Kでの値よりも大きいと報告している。Subashiev and Chalikyan⁸⁾は Γ_{15} -X₁および Γ_{15} -X₃に対するエネルギーギャップ E_{g_1} および E_{g_3} の温度変化を報告しており、その結果によると、 δ に相当する E_{g_3} - E_{g_1} の差は温 度上昇に伴って減少することになる。もっともこのような結果からは有効質量 m_1^* および m_2^* に対する情報を得ることは困難である。

まず、実験法と吸収係数の計算法について述べたのち、吸収スペクトルの観測結果から 間接ギャップの温度依存性について論じる。ついで、吸収スペクトルから種々の温度でX₁ →X₃ 遷移に関係する吸収バンドを分離する方法について述べ、理論曲線フィッティング によって重要なパラメータを決定し、その意味を明らかにする。 ∂ の温度変化をX₁バンド とX₃バンドのエネルギー位置の移動で説明し、 m_2^*/m_1^* の温度変化をX₁バンドとX₃ バンドの湾曲の温度係数の違いによって説明する。

2.2 試料準備と光学実験

試料は、すべてTeあるいはSをドープした n型GaPか、またはドープしないn型GaP で、LEC法で成長した単結晶ウェーハから(111)面に切り出した。このような試料は光学 測定のために両面をメカノケミカル法で鏡面研磨した。研磨剤にはアルミナ粉末(粒径は 1~40 μ m)を用い、仕上げ用にインセック – P(不二見研磨剤)または臭素添加メチル アルコールを用いた。反射率の測定では試料裏面からの反射による多重反射の効果を消す ために、一部の試料は裏面を粗研磨の状態に粗した。

GaPの光学的性質を調べるために透過率 T_{Γ} と反射率Rの測定を行った。透過率測定 には回折格子型分光器を用い、光の波長 λ はGaPの吸収端付近($\lambda \sim 0.45 \mu$ m)から10 μ m にわたる範囲で行った。試料は試料ホルダーに取り付け、これをクライオスタット内の窒 素ガス中に納め、77から300Kの試料温度(T)範囲で透過率測定をした。反射率の測定に は岐阜大学・仁田研究室における反射率計⁹⁹を使用し、 λ は 0.23 ~ 0.83 μ m の範囲、温 度は 300± 5Kで行った。装置の構成図をFig. 2.1に示す。



Fig.2.1 反射率計の構成図⁹⁾。

2.3 吸収係数と反射率

吸収係数 α (*h* ν) は実測した $T_r(h\nu)$ を用いて次式

$$T_{\rm r} = \frac{(1 - R_{\rm L})^2 \exp\left(-\alpha d\right)}{1 - R_{\rm f}^2 \exp\left(-2\alpha d\right)} \quad , \tag{2.1}$$

により計算した。ここでhvは光エネルギーであり、dは試料の厚さである。低エネルギー側の外挿反射率 RL(hv) は温度依存性をも考慮して次式

$$R_{\rm I}(h\nu, T) = 0.01403(h\nu)^{1.8} + R_0(T), \ h\nu < 2.5 \, {\rm eV}, \qquad (2.2)$$

$$R_0(T) = 0.2722 + 1.345 \times 10^{-5} (T - 77), \ 77 \le T \ge 300 \text{K}, \ (2.3)$$

で表される。R。はhv→0での反射率である。この導出は付録-AおよびBに記述する。

2.4 n型GaPの吸収スペクトルとバンド構造

n形GaPの300Kにおける典型的な透過率スペクトル $T_r(h\nu)$ とその吸収係数スペクトル $\alpha(h\nu)$ をFig.2.2 aおよび2.2 bに示す。スペクトルの説明はFig.2.2 b を用いて

-24-



Fig.2.2 a) n形GaPの典型的な透過率スペクトルおよび b) その吸収係数 スペクトル。 $N_{\rm D}$ = 1.9×10^{18} cm⁻³。

行う。 $h\nu$ =2.2eV あたりの急峻な立ち上がりは基礎吸収端を表し, Fig.2.3のエネルギー 帯図¹⁰に示す $\Gamma_{15} \rightarrow X_1$ の間接遷移の始まりに相当する⁽¹⁾ この吸収端から求めた間接型エネ ルギーギャップ E_{g1} は $N_D \leq 1 \times 10^{18}$ cm⁻³で約 2.225 eV であった。 E_{g1} 以下における α の増大は,伝導帯電子によるバンド内遷移自由キャリア吸収¹¹⁾に基づいているが、 n 形 GaPにはその領域の 0.4 eV あたりに特有の吸収バンドが観測される。この付加的な吸 収バンドは測定温度が 300Kの場合には,伝導帯電子の X_1 バンドから X_3 バンドへの直接 遷移に基づくものと解釈されている^{1,3,12)} しかしもっと温度の低い場合にもよく似た吸収 「 バンドが観測され,その遷移の機構は後述するように 300 Kの場合も含めて温度によっ て異なっている。以後 0.4 eV あたりの吸収バンドを,温度の異なる場合をも含めて"付 加的吸収バンド"と呼ぶことにする。

X₁点近傍のキャメルバック構造¹³⁾は本研究においては考慮しないことにする。なぜな らキャメルバック構造によって生じる極小点エネルギーの変化は極めて小さく,温度が1 K以下でしかその影響が現れないと思われるからである。⁵⁾よってここでは X₁バンドの底 は通常の放物型バンドとして取り扱う。



Fig.2.3 GaPのh空間におけるエネルギーバンド構造¹⁰⁾

2.5 間接型エネルギーギャップの温度依存性

間接遷移型のGaPでは吸収端近傍の吸収係数を $(h\nu\alpha)^{\frac{1}{2}}対h\nu$ でプロットすることにより E_{g_1} を得る。 E_{g_1} をTに対してプロットした図をFig.2.4の四角プロットで示す。

GaPのエネルギーギャップの温度変化¹⁴⁾に対してPanish and Casey¹⁵⁾は*T*(K)の関数 としての経験的な式



Fig.2.4 間接ギャップ E_{g1} の温度変化。四角プロットは本実験によって得たもの。丸プロットはSubashiev and Chalikyan⁸⁾による実験結果を示し、一点鎖線はそれを 滑らかに結んだもの。実線は $E_{g1, eq}$ を、破線は $E_{g1, PC}$ をそれぞれ表す。

$$E_{\rm g_{1},PC}(T) = 2.34 - 6.2 \times 10^{-4} T^{2} (T + 460)$$
 (eV), (2.4)

を与えている。ここで 460 (K) は Debye 温度に相当する。式(2.4) に対する曲線を Fig. 2.4 の破線で示す。本実験のプロットは破線の値よりも若干小さいが同様の式をフィ ットすると Fig. 2.4 の実線のように表され

$$E_{g_{1,eq}}(T) = 2.33 - 7.34 \times 10^{-4} T^{7} (T + 460) \text{ (eV)}, \qquad (2.5)$$

を得た。本実験の値が Panish and Casey¹⁶⁾が報告している値に比べて小さいのは,フ *ノン吸収による寄与の無視,不純物ドープによる効果,あるいは E_{g1} の決定法の違い^{*} が原因として考えられる^{15,16)}実験結果は温度の上昇に伴って Γ_{15} -X₁間のエネルギー差が なめらかに減少することを示しており. Panish and Casey¹⁶⁾は特に格子振動(電子-フ*ノン相互作用)の寄与が E_{g1} の温度変化に対して大きいことを指摘している。参考 のためにSubashiev and Chalikyan⁸⁾が求めた E_{g1} の値をFig.2.4の丸プロットで示 す。

2.6 " 混成吸収バンド" の温度変化

試料 1100 ($N_{\rm D}$ =1.77×10¹⁷ cm⁻³) に対する種々の温度における"付加的吸収バンド" 付近の波長 λ に対する吸収スペクトルをFig.2.5に示す。これらのスペクトルは見やすい ように縦軸方向に平行移動してある。電子の熱活性のために,300 Kの λ >5 μ mでの吸収 は主にX₁ バンド内自由キャリア吸収で¹⁷⁾ Fig.2.6 の矢印 2 の遷移に対応する。一方,77K における λ > 3.4 μ m での吸収は主にドナーに存在する電子(ドナー電子)のX₁ バンド への直接遷移(D(1s)→X₁)に基づいており^{4,18,19)} Fig.2.6 における矢印 5 に対応する。 Fig.2.5 で見られるように,77 ≤ T ≤ 300 Kでは λ > 3.4 μ mの領域で 2 つの吸収が重なっ っている。矢印 2,5 に基づく吸収係数を α_{25} とすると,Fig.2.5 からそれは $\alpha_{25} \propto \lambda^{\xi}$ に従 ってとがわかりこれを"長波長吸収成分"と呼ぶことにする。

Fig. 2.5 における破線は77,200および300 Kでの吸収 α_{25} を直線的に外挿したもの である。 $\lambda = 3 \mu m$ 付近の"付加的吸収バンド"からこの外挿吸収を引き去り、残った吸 収バンドを $h\nu$ に対して プロットしたものを Fig.2.7 に示す。このようにして得られた温

* Panish and Casey¹⁵⁾は Eg1 をエクシトン吸収によって決めている。



Fig.2.5 種々の温度におけるTeをドー プした n 形 GaP(N_D = $1.77 \times 10^7 \text{cm}^{-3}$)の"付加的 吸収バンド"付近の波長に対 する吸収スペクトル。スペク トルは縦軸方向に平行移動し てあり.縦軸は任意目盛にな っている。

度*T*における吸収を "混成吸収バンド" あるいは $\alpha_t(T)$ バンドと呼ぶ。 $\alpha_t(T)$ バンド は3種の遷移吸収から合成されている。つまりFig.2.6 に示す $X_1 \rightarrow X_3$ 遷移¹⁰(矢印1), D(1s)→X₃ 遷移³⁰(矢印3)およびD(1s)→D(2p'±)²⁰(矢印4)遷移である。 こ こでD(1s)はドナーの基底準位, D(2p'±)はX₃バンド底の波動関数によって作られ るドナーの励起準位である。それぞれの寄与の大きさは温度によって異なる。温度が高い



 Fig.2.6 n 形GaPの"付加的吸収 バンド"付近で考えられる5 つの可能な遷移を表す模式図。
 下方のバンドをX₁バンド,上 方のバンドをX₃バンドと呼 び,それぞれの有効質量が m^{*}およびm^{*}2である。



Fig.2.7 "長波長吸収成分"を補正した $\alpha_t(T)$ バンドの温度変化。 77Kでのこのバンドを特に $\alpha_t(77)$ バンドと呼ぶ。矢印は本文 参照。

ときには $X_1 \to X_3$ 遷移の寄与が大きく,低いときには $D(1s) \to D(2p'\pm) \cdot X_3^*$ 遷移 の寄与が大きい。なぜなら温度が高くなる程電子はドナー準位から X_1 バンドへ活性化さ れるからである。したがって $\alpha_t(T)$ バンドは温度の上昇に伴って低エネルギー側に移り, バンドの形が大きく変化する。

種々の温度における $\alpha_t(T)$ バンドのうち、77 Kにおける $\alpha_t(77)$ バンドはドナー電子のD(1s)→D(2p'±)・X₃ 遷移のみから生じている。なぜなら、ほとんどすべての電子はこの温度ではドナーに存在しているからである。フェルミ統計に基づく^{**}77K での伝導帯とドナー準位の電子密度の比 $n_c(77) / n_p(77)$ は8.1×10⁻³に過ぎない。このようなドナー電子の遷移から生じる吸収バンドを以後"ドナー電子吸収バンド"あるいは α_D バンドと呼ぶ。なお Fig.2.7 の矢印で示した鋭い吸収バンドが D(1s)→D(2p'±)の励起吸収に対応している。²⁰

* D(1s)→D(2p'₊) · X₃はD(1s)→D(2p'₊)とD(1s)→X₃の合成を表す。

^{**} 中性条件式を $n_{\rm C} = N_{\rm D} - n_{\rm D}$ とし、 $n_{\rm C}$ の計算には放物型伝導帯の状態密度分布(式(3. 7))とフェルミ関数を用いた(式(3.12)参照)。また、 $n_{\rm D} = N_{\rm D}/1 + g_{\rm D} \exp \{(E_{\rm D} - E_{\rm F})/kT\}$ を用い、 $g_{\rm D} = 1/2$ とした。ドナー準位 $E_{\rm D}$ の活性化エネルギー($E_{\rm C} - E_{\rm D}$)には式(3.9)を用いた。

2.7 "X1-X3吸収バンド"の分離

2.7.1 理論曲線フィッティング

種々の温度におけるX₁→X₃遷移による吸収バンド(*X₁ – X₃ 吸収バンド"あるい は $\alpha_1(T)$ バンドと呼ぶ)を得るためには $\alpha_t(T)$ バンドからその温度における *ドナー 電子吸収バンド" $\alpha_D(T)$ を差し引けば良い。 *ドナー電子吸収バンド"は 77 Kでは α_t (77)で与えられる。温度変化に基づくドナー状態のエネルギー拡がりがあまり大きくな いので,温度の変化によって $\alpha_t(77)$ バンドの形は大きく変化しないと考えられる。した がって $\alpha_D(T)$ バンドは $F_D(T) \alpha_t(77)$ と近似することができる。 $F_D(T)$ の意味は,後で 詳述するように、ドナー電子の濃度と吸収断面積の両方の温度変化に関係する数係数であ る。したがって

$$\begin{aligned} \alpha_{1}(T) &= \alpha_{1}(T) - \alpha_{D}(T) \\ &= \alpha_{1}(T) - F_{D}(T) \; \alpha_{1}(77) \,, \end{aligned}$$
 (2.6)

と書ける。主にドナー電子の熱活性のために $F_{\rm D}$ は $T > 77 {\rm K}$ では Tの上昇と共に 1 より小 さくなり、その値は " $X_1 - X_3$ 吸収バンド"に対する理論曲線が実験結果から分離した $\alpha_1(T)$



Fig.2.8 170 Kにおける α_t (170)バンドからの種々の F_D (170)の値に対する $F_D(170)\alpha_t(77)$ バンドの一連の引き去り補正: α_1 (170) = α_t (170) $-F_D(170)\alpha_t(77)$ 。引き去るバンド(点線)を α_D バンド,引き去り 後残ったバンド(破線)を α_1 バンドと呼ぶ。 α_D バンドの5,6は省略 した。矢印は本文参照。

パンドに良くフィットするように経験的に決めることができる。Fig.2.8 は, 一例として 170 K での α_t (170) バンドから F_D (170)の種々の値に対して式(2.6)に従って F_D (170) α_t (77) バンド(点線)を引き去る様子を示している。

 $\alpha_1(170)$ バンド(破線)に見られる破線矢印で示した窪みは、Fig.2.8 の FD (170) α_t (77)バンドに見られる実線矢印で示した鋭いピーク部分の引き去りに対応している。こ の窪みが分離された $\alpha_1(T)$ バンドに現れることは、Fig.2.7 の 77 Kにおける α_t (77)バン ドに現れる D(1s) → D(2 p'_±) 遷移に基づく鋭いピークが寿命拡がり (lifetime broaden ing)^{*} のために実際には温度上昇に伴って徐々に拡がっていくことを示している。²⁾ 窪み に対する原因がこのように推測できるので、以後 $\alpha_1(T)$ バンドに対する理論曲線フィッ ティングにおいてはこの窪みを無視することにする。結果として、170K では理論曲線 (一点鎖線で示す)が良くフィットする $\alpha_1(170)$ バンドは $F_D(170) = 0.35$ に対する曲線 であることがわかった。他の温度に対しても同様の過程によって $F_D(T)$ の値を決めるこ とができ、その結果を次節で示す。

なお, D(ls) → D(2p'_±) の鋭い吸収ピークの寿命拡がりを考慮して, $\alpha_1(T)$ バンドの 窪みをなくすことができる。このような2次的な補正をした $\alpha_1(T)$ バンドに理論曲線フィッ $\overline{\tau}_{\tau}$ ングを行って得られる結果は, 2次補正を行わない場合の結果に比べてその差異は僅か であり,全体の結論を変えるまでに到らないことを確認した。

 X_1 バンドに存在する電子の $X_1 \rightarrow X_3$ 直接遷移に基づく温度Tでの理論吸収係数 α_1 は次式のように表される。^{4,20)}

$$\alpha_{1}(h\nu,T) = An_{C} \frac{(h\nu - \delta)^{3/2}}{(kT)^{3/2} h\nu} \exp\left(-\frac{m_{2}^{*}/m_{1}^{*}}{1 - m_{2}^{*}/m_{1}^{*}} - \frac{h\nu - \delta}{kT}\right), (2.7 \text{ a})$$

$$A = \frac{8 e^{2}\sqrt{\pi} hm_{1}^{*} \left(\frac{m_{2}^{*}/m_{1}^{*}}{1 - m_{2}^{*}/m_{1}^{*}}\right)^{5/2}}{n_{1} cm_{0}^{2}} A_{13}^{2}, (2.7 \text{ b})$$

^{*} D(2 p'_±) へ遷移した電子がX₁ バンドへ緩和することによって T>77 Kでは寿命 が短くなり、D(2 p'_±)のエネルギーが拡がる。そのためにD(1s)→D(2 p'_±)の 吸収バンドの幅が拡がる。

ここで $n_{\rm C}$ はX₁ バンドに存在する電子の濃度, A_{13}^2 は振動子強度であり,他の記号は 通常用いられる意味を表す。 δ , m_2^*/m_1^* および $An_{\rm C}$ を調整パラメータとし,種々の $F_{\rm D}(T)$ の値を用いて補正した $\alpha_1(T)$ バンドの実験曲線に式(2.7)の理論曲線をフィッ



Fig.2.9 種々の温度における $\alpha_1(T)$ バンドと最も良くフィットした理論 吸収曲線。1) $F_D = 0.02$, 2) 0.06, 3) 0.35, 4) 0.65。 $\alpha_1(T)$ バンドのピークエネルギーによって $\partial \ge m_2^* / m_1^*$ の組が決まるの で,その組を系統的に変えてフィットする。

トする。Fig.2.9 はいくつかの温度における $\alpha_1(T)$ バンドと最も良くフィットした理論 曲線を示している。温度上昇につれてドナー電子の活性化のために α_1 バンドの大きさは 増大する。このとき α_D バンドの大きさは減少する。

今,式(2.7 a)を書き直すと

$$\ln \frac{\alpha_1 (kT)^{3/2} h\nu}{(h\nu - \delta)^{3/2}} + \ln \frac{1}{An_c} = \frac{-m_2^*/m_1^*}{1 - m_2^*/m_1^*} \frac{h\nu - \delta}{kT} , \qquad (2.8)$$

となる。この式は横軸 X, 縦軸 Yを

$$X = \frac{h\nu - \delta}{hT} , \qquad (2.9)$$

$$Y = \ln \frac{\alpha_1 (kT)^{3/2} h\nu}{(h\nu - \delta)^{3/2}} + \ln \frac{1}{An_C} , \qquad (2.10)$$



Fig.2.10 α_1 (T) バンド(Fig.2.9) から再プロットした線型化プロット。 XとYは式(2.9)と(2.10)で表される。

のように取れば、傾きが $-M = -(m_2^*/m_1^*)/(1-m_2^*/m_1^*)$ で座標原点を通過する 直線を表している。Fig.2.10 はこのような座標の変換をすることによってFig.2.9 に示し た $\alpha_1(T)$ バンドを再プロットしたものである。ただしこのとき式(2.9)および(2.10) におけるると An_c の値には上で述べたフィッティングによって決めた値を用いている。 このようなプロットはある領域でよく直線に乗っており、その傾き -Mの値から求めた有 効質量比の値は、前述の経験的なフィッティングによって決めた m_2^*/m_1^* の値と良く一致 することが確認できた。このようなプロットの直線近似が最も良い条件を見い出すことに よって F_D 値やると m_2^2/m_1^* の組を繰返し法で最終決定した(付録-C)。

ここで α_1 バンドおよび α_D バンドの吸収断面積 σ_1 および σ_D について少し触れる。両者の代表値としてのピーク吸収断面積は

$$\sigma_{1,n}(T) = \alpha_{1,n}(T) / n_{\rm C}(T), \qquad (2.11)$$

$$\sigma_{\rm Dp}(T) = \alpha_{\rm Dp}(T) / n_{\rm D}(T) , \qquad (2.12)$$

のように定義され, $\alpha_{1p}(T)$ および $\alpha_{Dp}(T)$ は $\alpha_1(h\nu)$ および $\alpha_D(h\nu)$ バンドの各温度におけるピーク値である。これらの値は分離後の α_1 および α_D バンドによって得ることができる。 $n_{C}(T)$ および $n_{D}(T)$ はフェルミ統計によって計算できる。Fig.2.11 は σ_{1P} お



Fig.2.11 $\alpha_1(T)$ および $\alpha_D(T)$ バンドのピーク吸収断面積 σ_{1p} および σ_{Dp} 対Tのプロット。

および $\sigma_{DP} \& T$ に対して $\mathcal{T}_{P \to P}$ した図 である。共に温度上昇に伴って減少し、これらは、 1/T に対して $\mathcal{T}_{P \to P}$ することによって、 $T \ge 140$ K では 1/T に従うことがわかった。 σ_{1p} の減少の原因は主に後述する m_2^*/m_1^* の増大にあり、温度変化に伴う X_1 バンドでの 電子の x + n + T 一分布の効果は小さい。また A_{13}^2 も温度上昇につれて減少 するが、これも σ_{1P} の減少の原因の一部である。 σ_{DP} の減少は m_2^*/m_1^* の温度変化と関係すると考えら れる。

2.7.2 補正係数 F_D(T) および η(T) の物理的意味

前節で決定した F_D を T に対してプロットしたものを Fig. 2.12 に示す。係数 $F_D(T)$ は 式(2.6)より

$$F_{\rm D}(T) = \frac{\alpha_{\rm D}(T)}{\alpha_{\rm t}(77)} , \qquad (2.13)$$

のように定義される。77 Kでの α_t (77)バンドはドナー電子のみによって生じているので α_t (77) = α_D (77)とすることができる。したがって式(2.13)を吸収バンドのピークで 考え,式(2.12)を使うと次のように書き直すことができる。
$$F_{\rm D}(T) = \frac{\alpha_{\rm DP}(T)}{\alpha_{\rm DP}(77)} = \frac{n_{\rm D}(T)}{n_{\rm D}(77)} \frac{\sigma_{\rm DP}(T)}{\sigma_{\rm DP}(77)} .$$
(2.14)

こてで

$$R_{\rm D}(T) = n_{\rm D}(T) / n_{\rm D}(77) , \qquad (2.15)$$

$$0.8 - \frac{1}{2} - \frac{1}{2}$$

п.

300



100

と定義するとその値はフェルミ統計によって求めることができる。Fig.2.12 には R_D 対 Tの曲線も示した。 $F_D(T)$ と $R_D(T)$ が一致しない結果から、 F_D の温度依存性には電子 分布に関する $R_D(T)$ の他に吸収断面積 σ_{DP} の温度変化が含まれていることがわかる。

200

そこで係数りを

Fo, Ro,

0.2

0 L 0

$$\eta (T) = \sigma_{\rm DP}(T) / \sigma_{\rm DP}(77)$$
 , (2.16)

のように定義すると $F_D(T)$ は次式のように表される。

$$F_{\rm D}(T) = R_{\rm D}(T) \,\eta(T) \,. \tag{2.17}$$

ドナー濃度のわかっているいくつかの試料に対して引き去り補正とフィッティングによっ て $F_{\rm D}(T)$ を求め、フェルミ統計によって求めた $R_{\rm D}(T)$ との値を使って $\eta(T) = F_{\rm D}(T)$ / $R_{\rm D}(T)$ によって $\eta(T)$ を計算してみた。それをプロットしたのがFig.2.13a の種々の プロットである。ドナー濃度の違いによらず、そればかりではなく照射によって約7 × 10^{17} cm⁻³もの電子補償欠陥を導入した試料^{*}に対しても η 対 Tのプロットは同一曲線上に乗っていることがわかる。



Fig.2.13 種々の試料に対する a) η 対T および b) η 対 VTの プロット。 □試料 1100 ($N_{\rm D} = 1.77 \times 10^{17} {\rm cm}^{-3}$), \Diamond 試料 1004 ($N_{\rm D} = 8.68 \times 10^{17}$), \triangle 試料 1903 ($N_{\rm D} = 2.08 \times 10^{18}$), \bigcirc 試料 1001 ϕ_4 ($N_{\rm D} = 9.26 \times 10^{17}$, ただし試料 1001 ϕ_4 は 10 MeV の電子線を 6.1 × 10¹⁶ el. /cm² 照射し, 電子 補償欠陥が 6.9 × 10¹⁷ cm⁻³ 導入されている)。実線は実 験式 (2.18) を表す。

ηの温度依存性を決めるために Fig. 2.13 a の各試料の η を 1/T に対して プ ロットしてみたのが Fig.2.13 b である。どの プ ロットもよく 1 つの直線に乗っていることがわかり、その直線の式は $T \ge 140$ K で

$$\eta_{eq}(T) = -0.352 + 1.45 \times 10^2 \frac{1}{T} , \qquad (2.18)$$

と表された。なお、Fig.2.13aの実線はこの式によって表された曲線である。 りのT依存

* 照射試料 1001 ø4 については第4 および5 章で述べる。

性の根本原因は式(2.16)からわかるように $\sigma_D(T)$ にある。式(2.18)で表される η_{eq} (T)は重要な意味を持っている。それは、このようにして決めた $\eta_{eq}(T)$ 曲線を使えば、 今後多くの試料に対して式(2.6)で表される引き去り補正を行うとき、2.7.1節で述べ たような経験的な試行錯誤法を繰り返す必要がなくなることである。式(2.18)で表さ れる $\eta_{eq}(T)$ とFig.2.12に示した $R_D(T)$ とを用いて式(2.17)で計算した $\eta_{eq} R_D$ 曲 線をFig.2.12の破線で示す。この破線は $F_D(T)$ のプロットを良く再現している。

2.8 X1 および X3 バンドの温度変化

2.8.1 X1-X3分離エネルギーの温度依存性

Fig.2.9 の理論曲線フィッティングによって求めたX₁ – X₃分離エネルギーるの値を温度に対してブロットしたのが Fig.2.14 である。同図には m_2^*/m_1^* もプロットしてある。 温度上昇につれてるは減少し, m_2^*/m_1^* は増大することがわかる。るの温度変化はFig.2.



 r_1 E_{g_3} E_{g_1} x_1 r_{15}

- Fig. 2.14 X₁ およびX₃ バンドの分離 エネルギー δ ,および有効質量比 m_2^*/m_1^* の温度変化。実線で示 した曲線は実験式(2.22)を表す。
- Fig.2.15 GaPの*E*-k空間に おける2つの間接遷移。

15 に模式的に示したような Γ_{15} -X₁および Γ_{15} -X₃間の間接ギャップ $E_{g1}(T)$ および $E_{g3}(T)$ の温度変化によって説明することができる。一般に、エネルギーギャップ E_{g} の 温度変化は、格子振動 (vib)と格子膨張(exp)の2 つの寄与によって記述され、次式のよ うに表される¹⁴

$$\frac{\mathrm{d} E_{\mathrm{g}}}{\mathrm{d} T} = \frac{\mathrm{d} E_{\mathrm{g}}}{\mathrm{d} T} \left| \mathrm{vib} + \frac{\mathrm{d} E_{\mathrm{g}}}{\mathrm{d} T} \right| \exp \quad , \qquad (2.19)$$

 dE_g / dT は相互作用定数(coupling constant)と関係し、相互作用定数と移動度との関係式を用いると、それぞれの項の温度変化は簡単に次のように書き直すことができる。²¹⁾

$$\frac{\mathrm{d}E_{\mathrm{g}}}{\mathrm{d}T}\bigg|_{\mathrm{vib}} = -B_{\mathrm{v}}\left(\frac{1}{\mu_{\mathrm{c}}(m_{\mathrm{c}}^{*})^{\frac{3}{2}}} + \frac{1}{\mu_{\mathrm{v}}(m_{\mathrm{v}}^{*})^{\frac{3}{2}}}\right) \quad , \qquad (2.20)$$

$$\frac{\mathrm{d} E_{\mathrm{g}}}{\mathrm{d} T} \bigg|_{\mathrm{exp}} = -B_{\mathrm{g}} \beta_{\mathrm{v}} \left(\frac{1}{\mu_{\mathrm{c}}^{1/2} (m_{\mathrm{c}}^{*})^{5/4}} + \frac{1}{\mu_{\mathrm{v}}^{1/2} (m_{\mathrm{v}}^{*})^{5/4}} \right) \quad . \quad (2.21)$$

ここで B_v および B_e は正の定数, β_v は体積膨張率, m_c^* および m_v^* はそれぞれ伝導帯底および価電子帯頂上の有効質量である。 $\mu_i(i = c, v)$ は電子および正孔に対する移動度である。移動度自体に温度依存性があるために,これらの式は E_g の温度変化を完全に記述するものではないが,「有効質量 m_i^* が小さい程, $|dE_g/dT|_{vib}$ および $|dE_g/dT|_{exp}$ のいずれも大きい」ということを明瞭に表している。²¹⁾

このような関係を $m_1^* > m_2^*$ であることがわかっているGaPについて適用してみると、 温度上昇に伴ってFig.2.15に示したギャップ E_{g_3} はギャップ E_{g_1} よりも速く減少する。



Fig.2.16 温度上昇に伴うX₁ バンドおよびX₃バンド のエネルギー移動および それらの上方への湾曲の 変化を説明するための模 式図。太い矢印は大きな 変化,細い矢印は小さな 変化を表す。 言い換えると、小さい方の質量 m_2^* を持つ X_3 バンドが大きい方の質量 m_1^* を持つ X_1 バン ンドより速く価電子帯に向って低下することがわかる。このような状況をFig.2.16 で模式 的に説明した。よって $X_1 - X_3$ 間のエネルギー差である δ が温度上昇に従って減少する 実験結果が説明できた。

一方, 2.5節で述べたようにPanish and Casey¹⁵⁾は $E_{g_1}(T)$ に対する実験式(2.4) を与えている。本実験によって得た $E_{g_1}(T)$ も式(2.5)で表されるように同型の式で 与えられる。もし $E_{g_3}(T)$ についてもこのような形式が適用されるとすれば、 $E_{g_3}(T)$ $-E_{g_1}(T)$ に相当する $\delta(T)$ も同様の形式で表されるはずである。Fig.2.14の実線が δ 対 Tの実験プロット(**□**)にフィットさせたそのような曲線で、次のように表現できる。

$$\delta_{eq}(T) = 0.349 - 6.83 \times 10^{-5} T^{2} / (T + 460) \text{ (eV)}, \qquad (2.22)$$

ここで 0.349 eV は 0 K での ∂の値である。

式(2.5)で表される E_{g_1} , eq(T) および式(2.22)で表される $\delta_{eq}(T)$ を合せると E_{g_3} の温度変化を得ることができる。すなわち、

 $E_{g_{3}, eq}(T) = 2.679 - 8.023 \times 10^{-4} T^{2} / (T + 460) \quad (eV), (2.23)$

と表現できる。 E_{g_3} , $e_q(T)$ に対する係数 8.023 × 10^{-4} は $E_{g_{1},e_q}(T)$ に対する係数 7.34 × 10^{-4} より9%程大きいことがわかった。

2.8.2 有効質量とバンドの湾曲の変化

 X_1 および X_3 バンドの有効質量比 m_2^*/m_1^* はFig.2.14 に示したように温度上昇につれて増大する。このような結果は分離したバンドの h空間における湾曲の温度変化によって説明できる。格子振動²²⁾や格子膨張²³⁾に基づく有効質量 m^* の理論的な温度変化は一般に次のように与えられる。

$$dm^* / dT < 0$$
 (2.24)

この理論的な結論をGaPのX1およびX3バンドに適用すると

$$dm_1^*/dT < 0$$
, $dm_2^*/dT < 0$, (2.25)

である。一方,本実験で得た結果からは,Fig.2.14で明らかなように次の不等式が成

-39-

立する。

$$\frac{\mathrm{d}(m_2^*/m_1^*)}{\mathrm{d}\,T} = \frac{m_1^* \,\mathrm{d}\,m_2^*/\,\mathrm{d}\,T - m_2^* \,\mathrm{d}m_1^*/\,\mathrm{d}\,T}{(m_1^*)^2} > 0 \quad . \tag{2.26}$$

よって次式が得られる。

$$\frac{\mathrm{d}m_2^*}{\mathrm{d}T} > \frac{m_2^*}{m_1^*} \frac{\mathrm{d}m_1^*}{\mathrm{d}T} \,. \tag{2.27}$$

さらに本実験の結果により

 $m_1^* > m_2^* > 0$, (2.28)

がわかっている。

上の3つの不等式(2.25), (2.27)および(2.28)から

$$\frac{\mathrm{d}\,m_2^*/\mathrm{d}\,T}{\mathrm{d}\,m_1^*/\mathrm{d}\,T} < \frac{m_2^*}{m_1^*} < 1, \tag{2.29}$$

を得,結果として

$$-\frac{\mathrm{d}\,m_2^*}{\mathrm{d}\,T} < -\frac{\mathrm{d}\,m_1^*}{\mathrm{d}\,T}\,,\tag{2.30}$$

が成り立つ。この結果は次のことを意味している。X₁ バンドおよびX₃ バンド共に温度上 昇によってその上方への湾曲が鋭くなる。なぜなら式(2.25)からわかるように $m_1^* + m_2^*$ も小さくなるからである。また式(2.30)からわかるようにより大きな質量 m_1^* を有する X₁ バンドは、より小さな質量 m_2^* を有するX₃ バンドに比べて、温度上昇に対してより 大きなバンドの湾曲の変化率を持つ。このようなバンドの湾曲の温度変化をバンドの主ネ ルギー移動(以下、エネルギー位置の変化を意味する)と共にFig.2.16 で模式的に説明 した。

2.9 まとめ

ドナー不純物を充分に低濃度にドープした GaP 単結晶の光学的性質を調べ,バンド構造との対応関係を説明した。またバンド構造の真性的な温度変化を明らかにした。これは後の章で述べる高濃度に不純物をドープした試料や照射欠陥を導入した試料におけるるや

 m_2^*/m_1^* の異常な温度依存性を外因性のものであると判断するための基準を与えることになる。以下にこの章で得られた主な結論を列挙する。

間接ギャップは温度上昇につれて単調に減少し

$$E_{g_{1}, eq} = 2.33 - 7.34 \times 10^{-4} T^{2} / (T + 460) \quad (eV),$$

の型の実験式を得た。

*付加的吸収バンド*から*長波長吸収成分*を補正して*混成吸収バンド*を得た。 X₁ → X₃ 遷移に基づく $\alpha_1(T)$ バンドは

$$\alpha_{1}(T) = \alpha_{t}(T) - \alpha_{D}(T)$$
$$= \alpha_{t}(T) - F_{D}(T) \alpha_{t} (77)$$

のように $\alpha_t(T)$ バンドから $\alpha_D(T)$ バンドを引き去り補正することによって得た。この時,係数 $F_D(T)$ は補正した $\alpha_1(T)$ バンドに理論吸収曲線が良くフィットするように決めた。またこのフィッティングによってるや m_2^*/m_1^* の温度変化を得た。 $\alpha_t(T)$ バンドの形は温度の上昇につれて激しく変化し,低エネルギー側に移動する。それはドナー電子の熱的活性化に伴い,高エネルギー成分の $\alpha_D(T)$ バンドが減少し,低エネルギー成分の $\alpha_1(T)$ バンドが増大するためである。

 $F_{\rm D}(T)$ は温度上昇につれて減少するが、その変化には電子濃度比 $R_{\rm D}(T)$ とピーク吸収 断面積 $\sigma_{\rm Dp}(T)$ の減少が原因している。また $F_{\rm D}(T)$ は

$$F_{\rm D}(T) = R_{\rm D}(T) \ \eta \ (T)$$
$$= \frac{n_{\rm D}(T)}{n_{\rm D}(77)} \frac{\sigma_{\rm D\,p}(T)}{\sigma_{\rm D\,p}(77)} \ ,$$

のようにも定義される量である。この内 $\eta(T) = \sigma_{Dp}(T) / \sigma_{Dp}(77)$ の温度依存性は、 ド ナー濃度の違いや欠陥の有無にかかわらず

 $\eta_{
m eq}\left(T
ight)=-$ 0.352 + 1.45 imes $10^2/T$,

のように表されることがわかった。つまり、今後どのような試料に対しても電子統計によ

って $R_{\rm D}(T)$ 値を計算すれば、この η eqを使って試行錯誤なしで $F_{\rm D}(T)$ 値を決めることができる。

温度上昇に伴ってδすなわちX1-X3間分離エネルギーは

$$\delta_{\rm eq}(T) = 0.349 - 6.83 \times 10^{-5} T^2 / (T + 460) \quad (eV),$$

に従って単調に減少した。この温度依存性は間接ギャップ $E_{g_1}(\Gamma_{15} - X_1)$ および $E_{g_3}(\Gamma_{15} - X_3)$ の温度変化で説明できる。すなわち、より小さい有効質量 m_2^* を有する X_3 バンドがより大きな m_1^* を有する X_1 バンドより速く価電子帯に近づくためである。

 m_2^*/m_1^* は温度上昇によって増大した。この結果; $d(m_2^*/m_1^*)/dT > 0$ から- $dm_2^*/dT < -dm_1^*/dT$ が導かれ,次のように結論できる。より大きな有効質量 m_1^* を有するX₁バンドはより小さな m_2^* を有するX₃バンドより温度上昇に伴うバンドの上方への湾曲の変化率が大きい。

以上の研究成果の重要な点は次のようである。補正係数 $F_D(T)$ や $\eta(T)$ を定義し,理 論曲線のフィッティングによって種々の温度で、 $X_1 - X_3$ 吸収バンド"と、ドナー電子吸 収バンド"を初めて分離した。さらに前者の温度変化と理論式の適用によって分離エネル ギーると有効質量比 m_2^*/m_1^* の温度変化を初めて明らかにした。この結果を X_1 および X_3 バンドの温度変化に伴う真性的なエネルギー移動と湾曲の変化で説明することができた。 G aPや GaAsP などの高温素子としての応用を考えるときにはるや m_2^*/m_1^* の温度依存 性は E_{g_1} と共に重要になってくる。

またこの章の成果は次章以降で扱う不純物ドープ効果や照射効果を考察する上の基準と なる位置づけをもっている。

ここで決定された一般的な補正係数 $\eta_{eq}(T)$ は今後種々のドープ試料や照射試料の分離補正における迅速化を図る上で重要である。

付 録

A. 外捜反射率 $R_{L}(h\nu)$ の導出(クラマースークロニヒ解析)²⁴⁾

吸収端より高エネルギー側で実測した反射率 $R(h\nu)$ から、吸収端以下における反射率 スペクトル $R_L(h\nu)$ を求めるためにクラマースークロニヒ解析(K-K解析)を用いた。 実測した 300 K での GaP の $R(h\nu)$ を Fig. 2A-1 の上図実線で示す。 R スペクトルに は E_1 ピーク(3.7 eV)と E_2 ピーク(5.3 eV)が観測され、そのピークの 値はそれぞれ 0.525 と 0.65 である。K – K解析によって種々の光学定数を求めるために、 低エネル



Fig. 2A-1 反射率スペクトルRと外挿反射率曲線RL, R_H。RLは2.5 eVから描いてある。 下図はK-K解析によって得た E1 および E2 スペクトル。

ギー側と高エネルギー側で外挿反射率 R_L と R_H をそれぞれ使う。ここでは低エネルギー側で

$$R_1 = a (h \nu)^{\beta} + R_0$$
, $(h \nu < 2.5 \text{ eV})$, (2A-1)

高エネルギー側では

$$R_{\rm H} = b (h \nu)^{-\gamma}$$
, $(h \nu > 5.4 \text{ eV})$, $(2A-2)$

のような関数を使った。この解析によって複素屈折率 $n_1 + ik_2$ および複素誘電率 $\epsilon_1 + i\epsilon_2$ が求まり、また吸収係数は $\alpha_{\rm K} = 4 \pi k_2 / \lambda$ で決めることができる。

以上のような解析を実行することによって式 (2A-1), (2A-2) におけるパラメータ**a**, β , R_0 , **b** および r を経験的に決めることができる。この決定に際 して 2 つの条件を設 定した。1つはK - K解析によって得た ϵ_2 スペクトルが良い形を示すことである。もう 1つはK - K解析によって得た $\alpha_{\rm K}(h\nu)$ と,実測した $T_{\rm r}$ と式(2A-1)によって与え られる $R_{\rm L}$ を使って式(2.1)を用いて計算した $\alpha(h\nu)$ の値が一致することである。し たがって上記のパラメータの種々の組み合せに対してこれらの条件を満足するまでK - K 解析を繰り返した。この過程をFig. 2A-2にフローチャートで示す。このような条件を 満足するパラメータの値は, a = 0.01403, $\beta = 1.8$, $R_0 = 0.275$, b = 25.82 そし て r = 2.2であった。



Fig. 2A-2 K-K解析によって $R_L(a, \beta, R_0) \ge R_H(b, r)$ を決定するためのフローチャート。

よって式(2A-1), (2A-2)における R_L と R_H は次のように表される。

$$R_{\rm L} = 0.01403 (h\nu)^{1.8} + 0.275 , \quad (h\nu < 2.5 \text{ eV}) ,$$

$$R_{\rm H} = 25.82 (h\nu)^{-2.2} , \qquad (h\nu > 5.4 \text{ eV}) .$$
(2A-3)

これらはFig.2A-1の上図に破線で示した。K-K解析の結果得られた $\epsilon_1 \ge \epsilon_2$ スペクト



Fig. 2A-3 $T_r \ge R_L$ から計算した α のプロットおよびK-K 解析によって計算した α_K 曲線。

ルはFig.2A-1の下図に示し、 $\alpha_{\rm K}$ と α スペクトルをFig.2A-3に示す。

B. 温度依存を考慮した反射率 R_L(h_ν, T)の近似

反射率Rは $k_2^2 \ll 1$ の条件のもとでは次式のように n_1 と関係している。

$$R = \frac{(n_1 - 1)^2}{(n_1 + 1)^2} \quad . \tag{2A-4}$$

今 $h\nu$ →0における屈折率を n_{10} とすると,300 Kでのその値は式(2A-4) で R_0 = 0.275 を代入することによって求まり、 n_{10} (300) = 3.205 となる。 n_{10} はTに対してほぼ直線 的に増加する関係があり、Pikhtin and Yosk ov²⁵⁾によると dn_{10}/dT =1.045×10⁻⁴(K⁻¹) である。この値と n_{10} (300) = 3.205 を用いるとT = 77 Kでの R_0 (77)の値は式(2A-4) より 0.2722 となる。以上のようにして各温度における $R_0(T)$ の値を求めることができる。 その結果、77 から 300 Kの温度範囲では R_0 はよくTに比例することがわかり、

$$R_0 (T) = 0.2722 + 1.345 \times 10^{-5} (T - 77), \qquad (2A - 5)$$

77 \le T \le 300 K,

を得た。

一方, Pikhtin and Yaskov²⁵⁾の報告による n_1 対 $h\nu$ の関係を用いて式(2A-4) によってR対 $h\nu$ の関係を求めると、80 KでのRスペクトルは290 KでのRスペクトルを下

方に平行移動することによってほぼこれと重なることがわかる。そのときの誤差は $h\nu = 0$ でこれらを重ね合せたとき, $h\nu = 1$ eVで – 0.4%, $h\nu = 2$ eVで + 0.4%であった。こ の平行移動関係と式 (2A – 5) および式 (2A – 3) で表される $R_L(h\nu)$ を合せると, この 温度依存をした $R_L(h\nu)$ の実用的な表式として次式を得る。

$$R_{\rm L} (h\nu, T) = 0.01403 (h\nu)^{1.8} + R_0 (T) ,$$

$$h\nu < 2.5 \text{ eV} .$$
(2A-6)

これらの式 (2A-5), (2A-6)を使って 77 K と 300 K での R_L 対 $h\nu$ を図示すると Fig.2A-4 のようである。



Fig. 2A-4 式(2A-5) および(2A-6)で表される77 Kと300 K での*R*L 対*h*νの曲線。

C. 平均二乗誤差法による FD 値の決定

式(2.8)~(2.10)で表される線型化プロットで,式(2.6)の $F_{\rm D}$ 値を種々選んでFig. 2A-5に示すようにそれぞれのプロットに対する近似直線を求める。その平均二乗誤差を

$$\varepsilon' = \sum_{k=1}^{N_{g}} \frac{\sqrt{(Y_{\text{ex},k} - Y_{\text{th},k})^{2}}}{N_{g}}$$

と定義する。ここで、 Y_{ex} は実験プロットの値、 Y_{th} は近似直線の値であり、 N_g は平均



Fig. 2A-5 α₁ バンドの線型化プロット。プロットはFig.2.8 の破線に対応する実験値で,直線はそれを近似し た理論値。試料1100。

操作の総数である。種々の $F_{\rm D}$ 値に対する $\epsilon' を プロットすると Fig.2A-6のようになり、$ $その最小となる <math>F_{\rm D}$ はこの場合 0.35 のときである。この値は Fig.2.9 に示した経験的な フィッティングによって決めた $F_{\rm D}$ の値 0.35 に一致するので、その値を最適値と決める。 両者が一致しない場合は経験的なフィッティングからやり直す。このようにすると、 $F_{\rm D}$ の精度は約5%の誤差内で決めることができる。



Fig. 2A-6 FD に対する平均二乗誤差 ɛ'。 試料1100。

第2章の参考文献

- 1. W. Paul: J. Appl. Phys. 32(1961) 2082.
- 2. A. Onton : Phys. Rev. B4 (1971) 4449.
- 3. J. W. Allen and J. W. Hodby : Proc. Phys. Soc. 82 (1963) 315.
- 4. A. N. Pikhtin and D. A. Yaskov : Phys. Stat. Sol. 34 (1969) 815.
- Yu. V. Shmartsev and A. D. Remenyuk : Sov. Phys.——Semiconductors 3 (1970) 1425.
- Yu. V. Shmartsev, A. D. Remenyuk and E. M. Kistova : Sov. Phys. Semiconductors 4 (1970) 155.
- P. J. Dean, G. Kaminsky and R. B. Zetterstrom : J. Appl. Phys. 38 (1967) 3551.
- 8 V.K. Subashiev and G.A. Chalikyan: Phys. Stat. Sol. 13 (1966) K91.
- 9. 遠藤民生, 仁田昌二, 嶋川晃一, 伊藤 進: 真空 22 (1979) 263.
- 10. M. L. Cohen and T. K. Bergstresser : Phys. Rev. 141 (1966) 789.
- W. G. Spitzer, M. Gershenzon, C. J. Frosch and D. F. Gibbs : J. Phys. Chem. Sol. 11 (1959) 339.
- 12. R. Zallen and W. Paul : Phys. Rev. 134 (1964) A 1628.
- N. Miura, G. Kido, M. Suekane and S. Chikazumi : J. Phys. Soc. Jpn. : 52 (1984) 2838.
- 14. T. S. Moss : Proc. Phys. Soc. B76 (1954) 775.
- 15. M. B. Panish and H. C. Casey, Jr. : J. Appl. Phys. 40 (1969) 163.
- 16. M. R. Lorenz, G. D. Pettit and R. C. Taylor : Phys. Rev. 171 (1968) 876.
- 17. J. D. Wiley and M. DiDomenico, Jr. : Phys. Rev. B1 (1970) 1655.
- A. D. Remenyuk, L. G. Zabelina, Yu. I. Ukhanov, V. M. Tuchkevich and Yu. V. Shmartsev : Proc. Int. Conf. Physics of Semiconductors, Moscow, 1968 (Nauka, 1968) p. 222.
- A. D. Remenyuk, L. G. Zabelina, Yu. I. Ukhanov and Yu. V. Shmartsev : Sov. Phys. —Semiconductors 2 (1968) 561.
- 20. A. H. Kahn : Phys. Rev. 97 (1955) 1647.

- 21. H. Y. Fan : Phys. Rev. 82 (1951) 900.
- 22. H. D. Vasileff : Phys. Rev. 105 (1957) 441.
- 23. M. Cardona : Phys. Rev. 121 (1961) 752.
- T. Endo, S. Taniguchi, T. Yamanaka, M. Kamota and K. Sugiyama : Jpn. J. Appl. Phys. 25 (1986) 920.
- 25. A. N. Pikhtin and D. A. Yaskov : Sov. Phys. -Solid State 9 (1967) 107.

第3章 不純物ドープGaPの光学的性質とバンド端の変形

3.1 序 論

半導体のバンド端の裾効果は近年様々な半導体工学の分野で重要な役割を演ずるように なって来た。たとえば高濃度に不純物ドープした半導体レーザーや発光ダイオード(LED) における発光波長の移動¹⁻³はバンド端の禁制帯中への拡がりに起因しているし,MOS 型素子における界面の不規則性によって誘起された裾状態は電気伝導特性に多大な影響を 及ぼしている。⁴⁻⁵⁾また高ドープSiトランジスタや太陽電池では再結合電流の増大が問題にな なっている。その原因は、バンド端移動と再結合中心の導入にあるらしい。^{6,7)} このような 実用上の問題を解決するには、不純物ドープに基づくバンド端変形などの基礎的な現象を 明らかにすることが不可欠である。さらにこのような研究成果は将来GaPを高温素子⁸⁾ や太陽電池⁹⁾の材料として利用する場合にも重要となろう。

高濃度ドープした半導体におけるバンド端の状態は通常基礎吸収端の吸収スペクトルの 測定によって調べられることが多い。¹⁰⁾ その実験結果によると、不純物ドープによって放 物型バンド間のギャップが縮むことがわかっている。^{1-3,10-15)} さらにその変化した放物型バ ンドのすぐ下に深い裾状態が形成され、ギャップ中に深く拡がっていると考えられてい る。^{1,10,12,14-16)} ドナーをドープした半導体におけるこのようなバンド端の変形は、電子ー 電子間相互作用および不規則に分布した荷電不純物ドナーによって誘起されたポテンシャ ルゆらぎに起因している。^{1,10,14-17)} 高濃度の電子はドナーイオンに基づく電界を遮へいするの で、電子間相互作用の効果は無摂動の伝導帯状態密度分布をほぼそのままの形で下方(禁 制帯中)へ移動させる、とWolff¹²⁾は理論的に報告している。さらに彼は、電子ー不純物イ オン相互作用はバンドのずっと底に近いあたりでは重要であり、そこでは何らかの構造が 形成されることを示している。このような問題の解決のためには、不純物ドープ効果と次 章以降で取り扱うような補償効果をつき合せて解析することも有用である。

ところで、ドナー不純物をドープした n 形 GaP の吸収スペクトルには第2章で述べた ように、特異な " $X_1 - X_3$ 吸収バンド"が現れる。¹⁸⁾ この吸収バンドのしきい値エネルギ ーるはドナー濃度に依存しないとPikhtin and Yaskov¹⁹⁾は報告している。しかし上で 述べたように、ドナー不純物によってバンド端が変形を受けるなら、この遷移の始めの状 態である X_1 バンドの底は変形しているはずであり、したがってるは詳しく調べれば必ず

-50-

ドナー不純物濃度に依存した値を示すに違いない。そこでこの章ではドナー不純物による 伝導帯端の変形を調べるための新しい光学的手法としてn形GaPに特有の"X₁-X₃吸収 バンド"およびその温度変化を利用することを提案する。この方法は価電子帯端を切り離 して,伝導帯端の効果のみを考えることができる利点を有している。

まず初めに、ドナー不純物による基礎吸収端の変化を示し、エネルギーギャップの縮み のドナー濃度依存性などを示す。次に 300 Kにおけるしきい値エネルギー δ や有効質量比 m_2^*/m_1^* のドナー濃度依存性を調べ、また δ や m_2^*/m_1^* の温度依存性に及ぼすドープ量 の効果を調べる。ドープによる300 K での δ の増大は放物型伝導帯端のギャップ中への 拡がりに起因し、高濃度ドープした GaP 試料における低温での δ や m_2^*/m_1^* の異常な振 舞は深いバンドの裾に起因するとして説明を試みる。さらに、簡単な状態密度モデルを用 いた電子統計によって推論の正しさを確認し、伝導帯の裾状態の深さなどを定量化する。

3.2 実 験

試料は Te あるいは S をドープした n 形 GaP で, 試料準備については第2 章で述べた。ドナー 濃度 $N_{\rm D}$ は 1 × 10^{17} 4 × 10^{19} cm⁻³に分布していた。透過率 $T_{\rm r}$ の測定は種々の温度 T で行った。

試料中のキャリア濃度 n_c を見積るためには、そのウエーハにうず電流法を適用した。 ウエーハを振動磁場内に挿入し、タンク回路に現れる電圧によって伝導度を求めて n_c を 得た。 測定装置は信越半導体社所有の Lehighton-1000 R である。さらに van der Pauw法によるホール測定によってもいくつかの試料のキャリア濃度を求め、その値がう ず電流法で得た値とほぼ一致することを確認した。 N_D の値は n_c の値を使って簡単なフ エルミ統計によって計算したが、その値は容量-電圧法によって得た N_D の値とほぼ一致 していた。なお、ここで用いる全ての試料は実験の温度範囲では非縮退であり、ドナー状 態のエネルギー拡がりはあったとしてもドナーバンドと放物型伝導帯との重なりは決して 起こらないようなドナー濃度の範囲である。Table 3-1 に主な試料のドーパントおよび N_D と300 K での n_c の値をまとめておく。

Table 3-1 Values of $N_{\rm D}$ and $n_{\rm c}$ at 300K for typical samples.

Sample No.	1100	1004	1903	1003	1801	1620	1001 ø 4*
Dopant	Te	Te	Te	Te	Te	S	Те
$N_{\rm D} \times 10^{-17} ({\rm cm}^{-3})$	1.77	8.70	20.9	35.0	58.9	11.2	9.28
$n_c \times 10^{-17} (cm^{-3})$	1.50	5.89	12.1	18.1	28.5	5.06	1.42

* ϕ -6.1×10¹⁶el./cm²(10MeV), N_{ed}=6.9×10¹⁷cm⁻³

3.3 ドナードープによる基礎吸収端の変化

ドナー濃度 $N_{\rm D}$ の異なる試料に対する基礎吸収端近傍の 300 K における吸収係数スペク トル α ($h\nu$)を測定した結果, $N_{\rm D}$ の大きな試料ほど吸収端は低エネルギー側に移行する ことがわかった。このような α ($h\nu$)は

$$\alpha(h\nu) = \frac{B(h\nu - E_{g10})^2}{h\nu}, \qquad (3.1)$$

と表せる。光学ギャップ E_{g10} はバンド端の局在性には係わらない放物型バンド間の光学 的エネルギーギャップを意味する。この定義は後の電子線照射した試料に対しては特に重 要となる。パラメータBは主に伝導帯と価電子帯の状態密度有効質量の積 $m_{ed}m_{hd}$ を 含む変数と考えることができる。 $\alpha(h\nu)$ が指数関数的に振舞う領域($10 \leq \alpha \leq 50 \text{ cm}^{-1}$) で指数型パラメータを $E_e = d(h\nu)/d(\ln \alpha)$ と定義することができる。 E_e は価電子帯 と伝導帯の結合された指数型裾状態の分布を与える経験的なパラメータである。¹⁰⁾

以上のような吸収端パラメータのうち $E_{g_{10}}$ を N_{D} に対してプロットしたものをFig.3.1 に示す。(Bおよび E_{e} 対 N_{D} のプロットはFig.5.9および5.10 を参照)。 $E_{g_{10}}$ は N_{D} の増加につれて

$$E_{g10} = 2.233 - 1.39 \times 10^{-8} N_D^{1/3} \quad (eV)$$
 (3.2)

のように減少する。このことは放物型伝導帯と価電子帯のギャップが縮むこと、すなわち 状態が禁制帯中に浸み出すことを意味している。N_Dの増加によるBの減少はmed mbd



Fig. 3.1 $N_{\rm D}$ に対する光学ギャップ $E_{\rm g_{10}}$ の変化。破線は式(3.2) で表される。

の減少に結びつけることができ、それはつまりこれらの放物型バンドの端の状態密度対エ ネルギーの立ち上がりがゆるくなることを示唆する。*E*eの増加は、禁制帯中に浸み出し た放物型バンドの底に形成された指数型裾状態の分布が、ドナー濃度の増加につれて、よ り禁制帯中に深く拡がることを示唆している。¹⁰

放物型バンド端の移動はWolffが説明しているような電子—電子相互作用効果^{12,14)} に 起因するものであろう。また,ドナーによって誘起されたポテンシャルゆらぎ^{1,10,14-17)} が指数型裾状態の拡がりの原因と考えられる。

3.4 300K での吸収ピークのドナー濃度依存性

ドナー濃度の異なる試料に対する 300 K における * 付加的吸収バンド * 近傍の吸収スペクトルを Fig.3.2 に示す。このようなスペクトルから外挿法によって * 長波長吸収成分 * を補正した後の * 混成吸収バンド * α_t を Fig.3.3 に示す。縦軸は見易くするようにそのスケールを適当に変えてある。これらの試料の77K での α_t (77) バンドを測定し,式(2.6) に従って T = 300K に対する α_D (300) 成分を α_t (300) バンドから次のように引去る。

 $\alpha_1(300) = \alpha_t(300) - F_D(300) \alpha_t(77) \quad (3.3)$

Fig.3.3 の破線のスペクトルは試料1903 の $\alpha_{D}(300)$ 成分を表している。 このようにして 得られた種々の試料の $\alpha_{1}(300)$ バンドをFig.3.4 に示す。図の実曲線はこれらに理論 α_{1} 曲線をフィットした結果を示し,それから得られる δ や m_{2}^{*}/m_{1}^{*} については次節で述べる。



Fig.3.2 N_Dの異なる試料に対する"付加的吸収バンド"近傍の 吸収スペクトル

1) 1801, 2) 1003, 3) 1903, 4) 1620, 5) 1004, 6) 1100.



Fig. 3.3 N_Dの異なる試料に対するα_t(300)バンド。縦軸はそれ ぞれの試料に応じてスケールを変え,見易くしてある。 矢印はピーク位置を示す。
1) 1801, 2) 1903, 3) 1004, 4) 1620, 5) 1100。



Fig. 3.4 α_1 (300)バンドの実験プロットとフィットした理論 α_1 曲線。 矢印はピーク位置。



Fig. 3.5 300 K における $\alpha_{tp}(300)$ および $\alpha_{1p}(300)$ 対 $n_c(300)$ のプロット。

多くの試料について α_t (300)バンドと α_1 (300)バンドを求め、それぞれの吸収係数の ピーク値 α_{tp} (300)および α_{1p} (300)をそれらのウエーハに対してうず電流法で求めたキ *リア濃度 n_c (300)に対してプロットした図がFig.3.5 である。このような吸収ピーク 値と n_c とはほぼ直線関係にあり、

$$n_{\rm c} (300) = 1.0 \times 10^{16} \alpha_{\rm tp} (300) \ (\,{\rm cm}^{-3}\,)$$
, (3.4)

$$n_{\rm c} (300) = 1.03 \times 10^{16} \alpha_{\rm lp} (300) \ ({\rm cm}^{-3})$$
, (3.5)

を得た。これらは吸収ピーク値からキャリア濃度を見積るための便利な実用式である。

式(3.5)の比例定数の逆数 9.71×10⁻¹⁵ cm²は 300 Kでの α_1 バンドのピーク吸収断 面積 $\sigma_{1p}(300)$ に相当する。Fig.3.5 に示した実験結果から、 $\sigma_{1p}(300)$ は $n_c \leq 2 \times 10^{18}$ cm⁻³(あるいは $N_D \leq 4 \times 10^{18}$ cm⁻³)の範囲では N_D に依らず一定であると結論できる。 このようにして 300 K における n_c の値がわかると、フェルミ統計によってその試料のド ナー濃度を概算することができる。多くの光学試料の N_D の値は、 $\alpha_{1p} \rightarrow n_c \rightarrow N_D$ のようなプロセスで見積ったものである。



Fig. 3.6 F_D(300)対 N_Dのプロット。黒丸は電子線照射した試料 1001 Ø₄。

分離補正の過程で得られた F_D (300) の値はFig.3.6 に示すように N_D の増加につれて増 大する。この図の中に描かれた実線はプロットを滑らかに結んだ直線で, $2 \times 10^{17} \leq N_D$ $\lesssim 4 \times 10^{18} \text{ cm}^{-3}$ では

$$F_{\rm D}(300) = -0.464 + 2.85 \times 10^{-2} \log N_{\rm D}$$
, (3.6)

のように表された。式(2.17)の η (300)は $N_{\rm D}$ に依らない一定の係数であるから, $F_{\rm D}$ (300)の値が大きいということは,式(2.17)から $R_{\rm D}$ (300) = $n_{\rm D}$ (300)/ $n_{\rm D}$ (77)の値 が大きいことに対応する。実際に $R_{\rm D}$ (300)を計算したところ $R_{\rm D}$ (300) $\sim \log N_{\rm D}$ が確認 できた。 $N_{\rm D}$ の増加に対する $R_{\rm D}$ (300)の増大の根本原因はドナーの活性化エネルギー $\Delta E_{\rm D}$ の減少とフェルミ準位の上昇である。上記のような $N_{\rm D}$ の範囲では式(3.6)を使う ことによって簡便に $F_{\rm D}$ (300)値が得られる。

3.5 ドナードープによる X1バンドのエネルギー変化

フィッティング (Fig.3.4) の結果として得られた m_2^*/m_1^* および δ の N_D に対するプロットをFig.3.7 および 3.8 にそれぞれ示す。電子の存在しない X₃ バンドの m_2^* は 不純物



ドープによってほとんど変化しないと考えられるので、Fig.3.7 に示した $N_{\rm D}$ の増加に 伴う m_2^*/m_1^* の減少は m_1^* の増大と考えてよい。しかしそれには次に述べる見掛け上の 増大も含まれている。式 (2.7) に示した $X_1 \rightarrow X_3$ に対する理論式は X_1 バンドにおける電子 のボルツマン近似に基づいているが、高ドープ側では若干その近似が悪くなる。放物型伝 導帯における電子のボルツマン分布とフェルミ分布を計算すると、 $N_{\rm D} = 2 \times 10^{18} {\rm cm}^{-3}$ で は前者は後者に比べてエネルギー拡がりが僅かに小さい。この近似誤差はボルツマン近似 を使ったフィッティングによって決めた m_1^* を見掛け上大きく見積ることに導き、その誤 差は $N_{\rm D} = 2 \times 10^{18} {\rm cm}^{-3}$ で 3%程度と推定される。 m_2^* が一定とすると、Fig.3.7 で $N_{\rm D}$ が 1×10^{17} から2×10¹⁸ cm⁻³に増加するとき m_1^* は約6%増大している。その内上記の見 掛け上の増大を差引くと残りの増大は約3%となり、非常に小さい。よって有効質量の変 化についてはより精密な解析が必要であると結論される。

 $\alpha_{\rm D}(300)$ 成分を補正しない $\alpha_{\rm t}(300)$ バンドに理論 $\alpha_{\rm 1}$ 曲線をフィットさせることによって得られる $\delta_{\rm t}$ や $(m_2^*/m_1^*)_{\rm t}$ の誤差の程度を求めた。 $N_{\rm D} = 5.89 \times 10^{18} {\rm cm}^{-3}$ のとき、 $\delta_{\rm t}$ は $\delta_{\rm L}$ り 0.6%小さいに過ぎないが、 $(m_2^*/m_1^*)_{\rm t}$ は m_2^*/m_1^* より11% も小さいことがわかった。よって高ドープ試料では $\alpha_{\rm D}(300)$ 成分の補正は特に m_2^*/m_1^* の評価に対して重要である。 $(m_2^*/m_1^*)_{\rm t}$ や $\delta_{\rm t}$ は Fig.3.7 および 3.8 にバーの端でプロットした。

ドナー不純物をドープすることによって $N_{\rm D}$ が $N_{\rm D1}$ から $N_{\rm D2}$ に増加するときのギャップ $E_{\rm g_{10}}$ の縮みを

 $\Delta E_{g_{10}} = E_{g_{10}} (N_{D_1}) - E_{g_{10}} (N_{D_2}) ,$

と定義する。式(3.2)より $N_{D1} = 2 \times 10^{17}$, $N_{D2} = 2 \times 10^{18} \text{ cm}^{-3}$ のとき, $\Delta E_{g_{10}} = 10$ meV と見積られ, これは伝導帯と価電子帯の移動エネルギーの合計である。もし X_3 バンドが X_1 バンドのように大きく移動しないとすると、Fig.3.8 に示したるの増大($\Delta \delta$)は Fig.3.9 に模式的に示すように放物型伝導帯端の移動エネルギー ΔE_C に相当する。 この 仮定は X_3 バンドがバンド端 E_C から約 0.34 eV も高い位置にあり, 電子が存在しない事 実によって支持できる。よって N_D が2×10¹⁷から2×10¹⁸ cm⁻³に増加するとき、 ΔE_C ($=\Delta \delta$)は約5 meV と評価できる。またこのとき価電子帯端の移動 ΔE_V も5 meV と見



Fig. 3.9 GaPのE-h空間のエネルギー帯構造を表す模式図。 不純物ドープによって価電子帯端「15および伝導帯端 X₁が禁制帯中に拡がる様子を表す。

積られる。

ここでMahan²⁰⁾のモデルに従ってドナードープに基づくGaPのバンド端の移動エネル ギーを計算してみる。このモデルはT=0の縮退系に対するものであるが、本研究に適用 する場合にはその領域からの非縮退系への外挿と考えればよい。詳しい記述は付録で行い、 ここでは簡単に記述する。電子間交換相互作用エネルギーは

$$E_{\rm ce} = \frac{e^2 k_{\rm F}}{\pi \epsilon} \Lambda,$$

で表され、 $k_{\rm F}$ はフェルミ波数、 Λ は異方性に関係する係数である。 ϵ は誘電率でGaPで は $\epsilon = 10 \epsilon_0$ とする。電子-ドナー間クーロン相互作用エネルギーは

$$E_{\rm cc} = \frac{{\rm e}^2 k_{\rm s}}{8 \ \varepsilon}$$
 ,

で表され、 $k_{\rm s}$ はスクリーニング波数である。 $N_{\rm D}$ が 2×10^{17} から $2 \times 10^{18} {\rm cm}^{-3}$ に増加する ときの $E_{\rm ce}$ と $E_{\rm cc}$ の増分はそれぞれ $\Delta E_{\rm ce}$ = 3.6 meV および $\Delta E_{\rm cc}$ = 5.2 meV と計算 された。したがって伝導帯端の移動エネルギーは $\Delta E_{\rm c}$ = $\Delta E_{\rm ce}$ + $\Delta E_{\rm cc}$ = 8.8 meV とな る。この値は本実験で得た $\Delta E_{\rm c}$ = 5 meV にかなり近い。一方、電子-正孔間の相関エネ ルギーを考慮に入れると、エネルギーギャップの縮みは $\Delta E_{\rm g}$ = 18.8 meV と計算された。 この値も本実験で得た $\Delta E_{g_{10}} = 10 \text{ meV}$ の比較的良い近似を与えることがわかった。以上の結果から判断すると、放物型伝導帯端の移動に対しては、電子間相互作用と電子-ドナー間クーロン相互作用が重要と思われる。

3.6 ドナードープによる伝導帯下の深い裾状態の形成

この節ではしきい値エネルギーると有効質量比 m_2^*/m_1^* の温度変化およびそれらのド ナー濃度依存性によって伝導帯端の移動と伝導帯底に形成される深い裾状態を明らかにす る。なお、これまでX₁ – X₃分離エネルギーると呼んでいたものを以後X₁ – X₃しきい 値エネルギーると呼ぶことにする。その理由は、これから述べる $\alpha_1(T)$ バンドのしきい 値エネルギーるは低温では必ずしも明確に定義されたX₁バンドおよびX₃バンド間の分 離エネルギーに相当せず、特にX₁バンドの端の乱れた状態を鋭敏に反映する量となるか らである。まず初めに分離に必要な係数 F_D の温度変化の N_D 依存性から記述する。

3.6.1 係数FDの温度変化のND依存性

"長波長吸収成分"を補正した後の高ドープ試料1903 の $\alpha_t(T)$ バンドの温度変化を Fig.3.10 に示す。この $\alpha_t(T)$ バンドから分離した $\alpha_1(T)$ バンドとそのプロットに良くフィットした理論 α_1 曲線をFig.3.11 に示す。結果として得られる $\delta \sim m_2^*/m_1^*$ については後で記述する。



Fig. 3.10 GaP 1903 の $\alpha_t(T)$ バンドの温度変化。



Fig. 3. 11 GaP 1903 の $\alpha_1(T)$ バンドとフィットした理論 α_1 曲線。

上のような吸収バンドの分離過程で決定された $F_D(T)$ の値を種々の試料に対してFig. 3.12 に示す。式(2.15)で計算して得られた $R_D - T$ の曲線もFig.3.12 に示す。 同図には



Fig.3.12 種々の試料に対する F_D 対Tのプロット, R_D -T曲線 および R_D η_{eq} -T曲線 (1620 については省いた)。照射試 料 1001 ϕ_4 については第5章 で述べる。



後の章で述べる照射試料 1001 ϕ_4 に対する $F_D(T)$ および $R_D(T)$ も参考のためにプロットしておいた。この図からわかるように $R_D(T)$ の大きな試料ほど $F_D(T)$ が大きいという前述の相関性が良く出ている。このような試料に対する $F_D(T)$ と $R_D(T)$ を使って式(2.17) で計算した $\eta(T)$ の値を第2章の Fig.2.13 にプロットし、そこでは重要な実験式 $\eta_{eq}(T)$ を得た。Fig.3.12 には各試料に対して式(2.18)を用いて計算した $R_D(T)\eta_{eq}(T)$ 曲線も示してあり、それらの曲線は $F_D(T)$ のプロットを良く通ることがわかる。

3.6.2 しきい値エネルギーδの温度変化とドナー濃度依存性

 $\alpha_1(T)$ バンドに対する理論 α_1 曲線のフィッティングによって得たしきい値エネルギー るの値を種々の試料について*T*に対してプロットした図をFig.3.13 に示す。同図の δ -



Fig. 3. 13 Te をドープした種々の試料に対するしきい値エネルギー δ 対Tのプロット。

Tの振舞における特徴は以下のようである。1) どの試料に対する δ も温度の低下につれて 全体に増大する。2) $N_{\rm D}$ の大きな試料ほど全温度領域で δ が大きい。 3) 高ドープ試料で は $T \lesssim 190$ Kの低温において δ が異常に増大し、それは $N_{\rm D}$ の大きな試料ほど顕著である。

これらの振舞の内,特徴-1 については既に第2 章で説明したように,その原因は温度の低下に伴って不純物などに影響を受けない真性的な熱的振舞によってX₁バンドとX₃バンドの間のエネルギー差が拡がるためである。特徴-2 に対する原因は 3.5 節で説明し

たように, N_Dの増加につれて放物型X₁ バンドの端の平均エネルギーが低下することで あり,それが全温度領域で影響を与えていることがわかる。特徴-3の低温におけるるの 異常増大はX₁ バンドやX₃ バンドの真性的な熱的振舞や不純物に基づく放物型X₁ バンド の移動だけでは説明できない現象であり、以下に述べるような不純物ドープによる別の外 因的なバンド端変化を反映しているものと思われる。

不純物ドープによって伝導帯の底に禁制帯中に深く拡がった指数型裾状態が形成さ れることを3.3節で述べた。高温では X_1 バンド内の電子が比較的エネルギーの高い部分 に分布する割合が高いので、 $X_1 \rightarrow X_3$ 遷移に基づく吸収にはこの深い裾状態はそれほど 大きな影響を与えない。つまり α_1 バンドはほぼ放物型 X_1 バンドからの電子遷移に基づ くと考えてよい。しかし、温度が低くなるとフェルミ準位が上昇すると共に X_1 バンド内 の電子はその底部分に分布する割合が増加する。よって高ドープ試料では、温度の低下に つれて X_1 バンド内の電子が深い裾状態に落ち込み、 $X_1 \rightarrow X_3$ 遷移のしきい値エネルギー ∂が異常に増大するわけである。このような場合∂は必ずしも明確に定義された放物型 X_1 バンドと X_3 バンドの分離エネルギーに相当しないということがわかる。∂の低温での異 常増大が N_D の大きな試料ほど大きいという実験事実は N_D の増加につれてより深い裾状 態が形成されることを示唆する。

3.6.3 有効質量比m2*/m1*の温度変化とドナー濃度依存性



有効質量比 m_2^*/m_1^* の値をTに対してプロットした図をFig.3.14にまとめて示す。 $m_2^*/$

Fig. 3.14 Te をドープした種々の試料に対する有効質量比 m_2^*/m_1^* 対T のプロット。

 m_1^* はどの試料に対しても温度上昇につれて増大する。その理由は第2章で述べたよう に、 X_1 バンドの方が X_3 バンドより温度上昇に対するバンドの上方への湾曲の変化率が 大きく、 m_1^* の方が m_2^* より減少率が大きいためである。この温度変化は Fig. 3.14 から わかるように明らかに N_D 依存性を持っている。温度の低下につれてどの試料の m_2^*/m_1^* も200K 付近まではほぼ同様に減少するが、 $T \leq 200$ K では N_D の高い試料ほどその減少 割合が低下する。

温度の低下に伴い,低ドープ試料ではFig.3.15a に模式 的に示すようにX₁バンドの湾曲がゆるくなると共に m_1^* は 大きくなり, m_2^*/m_1^* は大幅に減少する。ところが高ドー プ試料ではFig.3.15b に模式的に示すようにX₁バンドの底 に深い裾状態が形成されており,X₁バンドの湾曲はゆるく なろうとするが、電子はこの裾状態に分布していくために, 実効的に m_1^* は低ドープ試料のようには大きくなれない。よ って m_2^*/m_1^* は低ドープ試料のようには減少せず,裾状態 に分布する割合が増す温度付近から減少率が鈍り始める。 Fig.3.13 の ∂ – Tの振舞とFig.3.14 の m_2^*/m_1^* – Tの振舞 を比較すると、高ドープ試料ほど低温で電子がより深い裾状 態に落ち込むために、 ∂ の異常増大がより大きく、 m_2^*/m_1^*

状態の裾付近で有効質量が小さくなることは、3.3節で述べたようにドーブによるB値の減少すなわちバンド端の状態密度有効質量の減少と符号する。またPankove¹⁰の報告とも矛盾しない。ただし、このように裾状態に存在する電子の有

効質量はいわゆる無摂動下の放物型バンド底の電子の有効質量とは物理的な意味がかなり 異なっている。後者の場合は結晶空間全体に渡って有効質量は一様であるが,前者の場合 は局所的であり,空間全体には拡がっていない。

as decreasing temperature

$$\leftarrow \underbrace{ \overset{X_1(m_1^*)}{\underbrace{}} \rightarrow }$$

(a) lightly dope



(b) heavily dope

Fig.3.15 温度の低下に伴 うX₁ バンドの湾曲の ゆるみと電子分布を表 す模式図。a)低ドープ 試料。b)高ドープ試料 で,X₁ バンド底の裾 状態と電子分布を模式 的に表す。

3.7 *δ*および *m*^{*}₂/*m*^{*}₁ の温度変化の理論的説明

3.7.1 状態密度のモデル

高ドープした試料における低温での ô の異常増大を変形した伝導帯端における電子のエネルギー分布の観点から定性的に説明をするために、この節ではFig.3.16 に示すような 放物型伝導帯とそれに続く指数型裾状態の状態密度モデル(以下 P-Eモデルと呼ぶ)を



Fig.3.16 不純物ドープによって変形した放物型伝導帯と指数型裾 状態の状態密度分布を表すP-Eモデル図。記号X₁およ びX₃はX₁バンドおよびX₃バンドを意味し,理解し易 いようにX₃バンドの状態をあえて描いてある。

仮定し、それらの状態内での電子のエネルギー分布を統計的に計算する。

曲線 $N_{c}^{\circ}(E)$ は無摂動の放物型伝導帯の状態密度分布である。エネルギー E_{c}° は基準となるそのバンド端を示す。曲線 $N_{c}^{\circ}(E)$ はドープによって移動した放物型伝導帯の状態密度を表しており、 $N_{c}^{\circ}(E)$ を下方へエネルギー E_{c}° - E_{c}^{\prime} だけ平行移動することによって作られている。それはエネルギー Eの関数として

$$N'_{\rm c} = \frac{(2\,m_{\rm ed})^{\nu_2}}{2\,\pi^2\,\hbar^3} \,(E - E'_{\rm c})^{\nu_2}, \quad (E > E'_{\rm c}) \quad ({\rm cm}^{-3} \cdot {\rm eV}^{-1}), \quad (3.7)$$

のように表すことができ、ここで E'_c はそのバンドの端のエネルギー、 m_{ed} は状態密度有効質量で、以後の議論において $m_{ed} = 1.37 m_0$ とした。²¹⁾

深い裾状態は今までに述べてきたように指数型裾状態 $N_{\ell}(E)$ で近似する。 $N_{\ell}(E)$ は E'_{c} より $\Delta E'_{c}$ だけ上方の $E = E_{c}$ でなめらか(連続かつ微係数が等しい)に $N'_{c}(E)$ と接続するように作る。その結果は次のように表せる。

$$N_{\ell} = \frac{(2m_{\rm ed})^{3/2}}{2\pi^{2} \hbar^{3}} \Delta E_{\rm c}^{\prime 1/2} \exp(\frac{E - E_{\rm c}}{2\Delta E_{\rm c}^{\prime}}) , \quad (E < E_{\rm c}) \ ({\rm cm}^{-3} \cdot {\rm eV}^{-1}) , \quad (3.8)$$

ここで ΔE_{c} は実験条件を満足するための調整パラメータとして用いる。上記のような方法 は Panish and Casey¹⁴⁾によって提案された方法と原則的には類似しており、またWolff¹²⁾ によって理論的に導かれた結果(3.1節)によって支持される。なお図中の N_{c} は深い裾 状態を考えない場合の移動した放物型伝導帯を示している。

Fig.3.16 の N_D はドナーの状態密度分布を表し、 E_D はそのドナー準位である。ドナーの活性化エネルギー ΔE_D は N_D (cm⁻³)の増加と共に減少し、Te ドナーに対しては Montgomery²¹⁾の報告を参考にすると次のように表せる。

$$\Delta E_{\rm D} = 0.0960 - 2.53 \times 10^{-8} N_{\rm D}^{1/3} \quad (eV) \quad . \tag{3.9}$$

充分に低いドナー濃度に対しては ΔE_D の値は 0.0960 eV(= $E_c^\circ - E_D$) になる。高濃度 試料に対してこのモデルでは $\Delta E_D \simeq E_c - E_D$ とする。ドープによる ΔE_D の減少 は放物 型伝導帯端の移動とFig.3.16 に模式的に示したように"ドナー状態の上方への移動とエネ ルギー拡がり"の2 つの効果に起因している。ここではこの2 つの効果によるエネルギー移 動を ΔE_D の N_D 依存性を表す式(3.9)の中に取り込むこととする。 3.5 節で示したよう に, N_D が2×10¹⁷から2×10¹⁸ cm⁻³ に増加するときの放物型伝導帯端の平均移動エネル ギー ΔE_c (= $\Delta \delta$) は5 meVであった。このときの ΔE_D の値は式(3.9)から17 meV であるので,"ドナー状態の上方への移動とエネルギー拡がり" ΔE_D は $\Delta E_D = |\Delta E_c| + |\Delta E_D|$ より12 meV と見積られた。

3.7.2 電子のエネルギー分布の計算

上で提案したモデルを用いると,変形した放物型伝導帯と指数型裾状態における電子の エネルギー分布はそれぞれ次のように表せる。

$$n'_{c}(E) = N'_{c}(E) f(E) \quad (cm^{-3} \cdot eV^{-1}), \qquad (3.10)$$

$$n_{\ell}(E) = N_{\ell}(E) f(E) \quad (\mathrm{cm}^{-3} \cdot \mathrm{eV}^{-1}) , \qquad (3.11)$$

ここでf(E)はフェルミ関数である。放物型伝導帯と指数型裾状態におけるそれぞれの電子数の合計は

$$n'_{\rm c} = \int_{E_{\rm c}}^{\infty} N'_{\rm c} (E) f(E) dE \qquad ({\rm cm}^{-3}) , \qquad (3.12)$$

$$n_{\ell} = \int_{-\infty}^{E_{\rm c}} N_{\ell}(E) f(E) \, \mathrm{d} E \qquad (\mathrm{cm}^{-3}) , \qquad (3.13)$$

と表せる。一方, 電荷の中性条件は

$$n_{c}' + n_{\ell} = N_{\rm D} - n_{\rm D}$$
 , (3.14)

と表され、 $n_{\rm D}$ はドナーを占有する電子濃度である。ここでは深い補償中心は無視している。以上の計算においてはフェルミ準位 $E_{\rm F}$ を調整パラメータとし、式 (3.14)の中性条件が成立するように、与えられた $N_{\rm D}$ に対して数値計算を行う。

a) n_{ℓ}/n'_{c} の温度変化

このような電子分布の計算をFig.3.13 に δ の温度変化を示した $N_{\rm D}$ の異なる3 種の試料に対して行った。試料1903 について $n'_{\rm c}$ および n_{ℓ} を計算し、その比 $n_{\ell}/n'_{\rm c}$ を温度に



Fig.3.17 Te をドープした 試料 1903 に対する P-E モデルで計算した比 $n\ell/n'_c$ の温度変化。 $n\ell/n'_c$ -T曲線のパラメータは $\Delta E'_c$ で 1)2.0 meV, 2) 4.0, 3) 5.5, 4) 6.0 および5) 8.0。 n'_c -T曲 線と n_ℓ -T曲線は $\Delta E'_c$ = 5.5 meVに対してのみ描 いてある。 E_F に対する縦 軸は E_c = 0としてある。 対して描いた曲線をパラメータ ΔE_{c} の種々の値に対してFig.3.17 に示す。 n_{ℓ}/n_{c} の比 をとった理由は n_{ℓ} や n_{c} の絶対値は今問題ではなく,放物型伝導帯と指数型裾状態に存 在する電子数の内、どのような温度でどちらが支配的であるかを知りたいためである。こ のような曲線群から,高温においては放物型状態に存在する電子濃度 n_{c} が支配的で,逆 に低温では指数型状態に存在する電子濃度 n_{ℓ} が支配的であることがわかる。

Fig.3.17 には $\Delta E'_{c}$ の5 組の値に対する n_{ℓ}/n'_{c} – T曲線を示した。そのような曲線の 内,試料1903 では $\Delta E'_{c}$ = 5.5 meVのとき T_{c} =180 K で n_{ℓ}/n'_{c} が1 を横切る。また試 料 1004 では $\Delta E'_{c}$ = 5.1 meVのとき温度 T_{c} =170 K で n_{ℓ}/n'_{c} が1 を横切り,試料1801 では $\Delta E'_{c}$ = 6.1 meVのとき T_{c} =190 K で1 を横切ることがわかった。ここで与えた T_{c} は,それより低温で指数型状態の電子濃度 n_{ℓ} が支配的になるという臨界温度を表している。 Fig.3.13 を見ると,温度の低下に対して上で与えた T_{c} 付近でるの増大率が大きくなる。 その原因を深い裾状態に落込んだ電子がX₃ バンドに支配的に遷移するからと考えたことと この計算結果とは良く符合する。よってこのようなP-Eモデルを用いると, $\Delta E'_{c}$ の値を 適当に選ぶことによってるの低温での異常増大を半定量的に説明できることがわかった。 Fig.3.17 には上のような条件を満足する $\Delta E'_{c}$ の値に対してのみ n'_{c} , n_{ℓ} および E_{F} の 温度変化を示した。

b) 電子のエネルギー分布

電子分布の計算によって得られた T_c の値がるの異常増大の始まる温度と一致するよう な結果を与える $\Delta E'_c$ を固定し, P-Eモデルにおける放物型状態 $N'_c(E)$ と指数型状態 $N_\ell(E)$ 内での電子のエネルギー分布を式(3.10).(3.11)で計算することができる。そ の結果を試料 1903 についてFig.3.18 に示す。図では $E_c = 0$ としてあり, E_c より上方 では $n'_c(E)$ 分布, E_c より下方では $n_\ell(E)$ 分布を表している。温度の低下につれて全電子数 が減少し,分布が低エネルギー部分に移って行く。裾状態を持つ場合には電子分布のピー クエネルギーの温度変化は非常に激しい。このように温度が T_c よりも低くなると電子の分 布は $n'_c(E)$ より $n_\ell(E)$ が支配的となり,低エネルギーの裾部分に偏ってくることが確 認できた。

次に指数型裾状態の深さを見積ってみる。裾状態の平均深さを、状態密度が $E = E_c$ における状態密度の 1_{ℓ} に減衰するエネルギー E_ℓ と定義する。 E_c から測った深さ ΔE_ℓ はこの P – E モデルでは



Fig.3.18 P-Eモデルによる状態密度分布曲線 N'_{c} , N_{ℓ} および電子のエネルギー分布曲線 $n'_{c}(E)$, $n_{\ell}(E)$ 。試料は1903でパラメータは温度T;1)77K, 2)100, 3)140, 4)180, 5)220および 6)300。 T_{c} =180Kで n_{ℓ}/n'_{c} =1。

 $\Delta E_{\ell} = E_{\rm c} - E_{\ell} = 2 \ \Delta E_{\rm c}' \quad ,$

のように表せる。この $\Delta E'_{c}$ に上に記した各試料に対する値を代入すると,試料1004 では $\Delta E_{\ell} = 10 \text{ meV}$, 1903 では11 meV, 1801 では12 meV を得た。結局 $N_{\rm D}$ が大きいほど 裾状態の深さ ΔE_{ℓ} も大きいという関係を得,それは δ の異常増大が $N_{\rm D}$ が大きいほど大き いという関係と対応していることが確認できた。

3.8 まとめ

GaP の不純物ドープ効果として以下のような結果が得られた。

 $N_{\rm D}$ の増加につれて光学ギャップは $E_{g10} = 2.233 - 1.39 \times 10^{-8} N_{\rm D}^{-y_3}$ に従って減少した。このことより、平均的な放物型バンド端が禁制帯中へ移動することがわかった。

300 Kにおける α_t (300) バンドや α_1 (300) バンドのピーク値 α_{tp} (300) や α_{1p} (300) は n_c に比例して増大し, n_c (300) = 1.03 × 10¹⁶ α_{1p} (300)を得た。よって α_1 (300) バ ンドのピーク吸収断面積 σ_{1p} (300)は一定で9.71 × 10⁻¹⁵ cm² である。 F_D (300)は N_D の 増加と共に増大し, F_D (300) = -0.464 + 2.85 × 10⁻²log N_D の関係を得た。その原因 は R_D (300)の増大にある。 η_{eq} (T)の一般的な温度依存性を得、それは N_D や欠陥の有 無に依らないことがわかった。

 $N_{\rm D}$ の増加に伴う δ (300)の増大によって,ドナードープに基づく放物型伝導帯端の平均 エネルギーの低下が確認できた。 $N_{\rm D}$ が 2×10^{17} から 2×10^{16} cm⁻³に増加するとき、 $\Delta E_{\rm c}$ と $\Delta E_{\rm v}$ は約5 meV でギャップの縮み $\Delta E_{g_{10}}$ は 10 meV であった。Mahanのモデルによる 計算値は $\Delta E_{\rm c}$ =8.8 meV, ΔE_{g} =18.8 meV であり、実験結果の比較的良い近似を与え る。よって伝導帯端の移動の機構は電子間交換相互作用と電子-ドナー間クーロン相互作 用で説明できるものと考えられる。

高ドープ試料ではドナーイオンによる電界やドナーの不均一分布によって誘起されたポ テンシャルの深いゆらぎのために放物型伝導帯底に深い裾状態が形成される。低温ではX₁ バンドの電子がこの深い裾状態に分布するためにるが異常増大する。このとき、ポテンシ ャルの深い部分に落込んだ局所的な電子の平均的な有効質量 m_1^* は充分大きくなること ができず、 m_2^*/m_1^* は低ドープ試料のようには小さくならない。以上のようにるや m_2^*/m_1^* の温度変化とその $N_{\rm D}$ 依存性には、不純物ドープによる放物型伝導帯端の移動とその 底に形成される深い裾状態の2 つの効果が明瞭に現れることがわかった。

上記のような議論は、裾状態を有した変形バンド端に対する状態密度モデルを用いた電子の統計分布計算によって裏付けすることができた。このモデル計算によると、 $N_{\rm D}$ が8.7×10¹⁷,2.09×10¹⁸および5.89×10¹⁸cm⁻³に対して裾状態の"平均深さ"はそれぞれ 10、11および12 meVと評価された。

この章で得られた成果の重要性および位置づけは以下のようである。

通常不純物ドープによるバンド端変形は基礎吸収端の変化によって調べられることが多い。しかしこの場合には伝導帯端と価電子帯端に及ぼす効果を分離することがかなり難しい。本研究ではバンド端変形を調べる目的に対してGaPの"X₁ – X₃ 吸収バンド"を利用する方法を初めて提案した。この方法は価電子帯端を切り離した伝導帯端のみに現れる効果を定量化できる特徴を持っている。さらに精密な測定および"ドナー電子吸収バンド"の分離を行うことによって変形した伝導帯端の有効質量の変化をも定量化できる特徴を持っている。また"X₁ – X₃ 吸収バンド"の温度依存性によって従来調べることが困難であった深い裾状態の分布や電子がそこに偏在するときの有効質量の変化に対する情報を得ることができるようになった。また簡単な状態密度モデルで裾状態の分布も評価した。従来
290 Kのような温度で測定した"混成吸収バンド"に理論 α_1 曲線をフィットさせることによってGaPの $\delta v m_2^* / m_1^*$ を決定していた。しかし本研究の結果は、高ドープ試料ではそのような高温においても α_D 成分の補正が特に m_2^* / m_1^* に対して重要であることを初めて指摘した。

本研究で提案した類似の方法をGaAsやGe の価電子帯間遷移に基づく特異吸収バンドに 適用すれば、不純物アクセプターのドープやその補償による価電子帯端のみの変形を同様に して解析できる可能性がある。このような解明はGaAs の電気的・光学的素子の設計や 超格子素子の実用化にとって非常に重要である。また α_t (300)バンドや α_1 (300)バンド のピーク吸収係数の測定によってGaPウエーハのキャリア濃度を算出できるようにした 点も工学上重要である。

付 録

伝導帯端の移動エネルギーの計算(Mahanのモデル)²⁰⁾

電子間交換相互作用エネルギーは

$$E_{\rm ce} = \frac{{\rm e}^2 k_{\rm F}}{\pi \, \varepsilon} \, \Lambda \quad , \qquad (3{\rm A}{-}1)$$

で表される。 k_F はフェルミ波数、 Λ は異方性に関係する定数で、それぞれ次式で与えられる。

$$k_{\rm F} = (3 \pi^2 n_{\rm c} / M_{\rm c})^{\frac{1}{3}}, \qquad (3 \rm A-2)$$

$$\Lambda = (m_{\ell}/m_{\rm t})^{\frac{1}{3}} (\tan^{-1}\beta)/\beta , \qquad (3 \rm A-3)$$

$$\beta = \left[(m_{\ell} - m_{\rm t}) / m_{\rm t} \right]^{\frac{1}{2}}.$$

上式の M_c は伝導帯の等価谷の数(ここでは6とする), m_t と m_l は横方向と縦方向の有効質量でそれぞれ 0.2 と 1.7 とする。²¹⁾

電子-ドナー間クーロン相互作用エネルギーは

$$E_{\rm cc} = \frac{e^2 k_{\rm s}}{8 \varepsilon} , \qquad (3 \rm A - 4)$$

と表される。k_sはスクリーニング波数で

$$-71 -$$

$$k_{\rm S} = (6 \pi e^2 n_{\rm C} / \varepsilon E_{\rm F})^{1/2}$$
, (3A-5)

である。 EFはフェルミエネルギーで

$$E_{\rm F} = \frac{\hbar^2 k_{\rm F}^2}{2 \, m_{\rm d}} \quad , \tag{3 A-6}$$

である。状態密度有効質量 md は

$$m_{\rm d} = (m_{\ell} m_{\rm t}^2)^{\frac{1}{3}}$$
 (3A-7)

とする。

エネルギーギャップの縮みは

$$\Delta E_{g} = E_{ce} + \Sigma_{hc}$$
, (3A-8)

で表され、電子-正孔間の相関エネルギー Σ_{hc} は

$$\Sigma_{\rm hc} = \frac{2e^2 (0.8)}{\pi \epsilon} \left(\frac{m_{\rm h} \omega_{\rm p}}{2\hbar}\right)^{\frac{\gamma_2}{2}} , \qquad (3A-9)$$

で与えられる。正孔の有効質量には $m_{
m h}=0.653$ を用いる 22 プラズマ周波数 $\omega_{
m p}$ は次式で表される。

$$\omega_{\rm p} = \left(4 \pi n_{\rm c} \, e^{2} / m_{\rm 1}^{*} \right)^{1/2} \,. \tag{3A-10}$$

式(3A-8)では、 E_{cc} の項が正孔-ドナー間の相互作用エネルギーと相殺している。 なお $m_1^*=3/(2/m_t+1/m_\ell)$ で与えられる。

 $N_{\rm D}$ に対応する $n_{\rm c}$ を変数として上式を計算した結果,伝導帯端の移動エネルギー $\Delta E_{\rm c} = E_{\rm ce} + E_{\rm cc}$ は $N_{\rm D}$ に対してFig.3A-1に示すように増大した。この増大は $N_{\rm D} = 0$ に対するものである。



Fig. 3A-1 N_D に対する理論値 $\triangle E_c$ の曲線。

第3章の参考文献

- 1. F. Stern : Phys. Rev. 148 (1966) 186.
- P. D. Dapkus, N. Holonyak, Jr. and J. A.Rossi : J. Appl. Phys. 40 (1969) 3300.
- 3. C. J. Hwang : Phys. Rev. B2 (1970) 4126.
- P. E. Gregory, W. E. Spicer, S. Ciraci and W. A. Harrison : Appl. Phys. Lett. 25 (1974) 511.
- 5. H. Hasegawa and T. Sawada : J. Vac. Sci. Technol. 16 (1979) 1478.
- 6. D. S. Lee and J. G. Fossum : IEEE Trans. Electron Dev. ED 30 (1983) 626.
- J. G. Fossum, R. P. Mertens, D. S. Lee and J. F. Nijs : Solid-State Electron. 26 (1983) 569.
- 8. T. E. Zipperian and L. R. Dawson : J. Appl. Phys. 54 (1983) 6019.
- 9. 中田淳一,井村 健:応用物理 54 (1985) 65.
- 10. J. I. Pankove : Phys. Rev. 140 (1965) A2059.
- 11. C. Haas : Phys. Rev. 125 (1962) 1965.
- 12. P. A. Wolff: Phys. Rev. 126 (1962) 405.
- 13. J. I. Pankove : Prog. Semicond. 9 (1965) 48.
- 14. M. B. Panish and H. C. Casey, Jr. : J. Phys. Chem. Solids 28 (1967) 1673.
- 15. H. C. Casey, Jr. and F.Stern : J. Appl. Phys. 47 (1976) 631.

- 16. E. O. Kane : Phys. Rev. 131 (1963) 79.
- B. I. Shklovskii and A. L. Efros : *Electronic Properties of Doped Semicon*ductors (Springer, Tokyo, 1984).
- T. Endo, Y. Nakanishi and T. Wada : Proc. Int. Conf. Defects and Radiation Effects in Semiconductors, Oiso, 1980 (Inst. Phys. Conf. Ser. 59, 1981) p. 299.
- 19. A. N. Pikhtin and D. A. Yaskov : Phys. Stat. Solids 34 (1969) 815.
- 20. G. D. Mahan : J. Appl. Phys. 51 (1980) 2634.
- 21. H. C. Montgomery : J. Appl. Phys. 39 (1968) 2002.
- M. Cardona : Semiconductors and Semimetals, ed. R. K. Willardson and A. C. Beer (Academic, Orlando, 1966) Vol. 3, p. 151.

第4章 照射された GaP 中の深い準位

4.1 序 論

Si では成し得ない光学素子の開発の要望が高く,近年化合物半導体材料が種々期待されている。GaPは2次元表示素子^{1,2)}としての集積化が考えられており,このような場合には成長材料自体の欠陥制御と共に劣化³⁻⁶⁾に関係する欠陥と不純物に基づく深い準位の解明も今まで以上に要求されるであろう。

GaPの成長欠陥については幾つかの報告がある。Tell and Kuijpers[®]は窒素Nをドー プした気相成長GaP について6 つの電子トラップを見い出しているが、それらを具体的 な欠陥の構造と結びつけるまでには到っていない。一方、ESRの研究ではGaP の具体的 な欠陥が2・3報告されている。Kaufmann 5^{70} はLEC 成長のGaP において、Ga 位置 をP が置換した antisite 欠陥 P_{Ga} を見い出し、それが非放射再結合中心として働くこと を提案した。Kennedy and Wilsey^{8,90}は電子線照射したGaP で、 P_{Ga} 欠陥の他に孤立 したGa 空孔や不純物と結び付いた P_{Ga} 欠陥を見い出している。

GaP発光ダイオードの劣化の機構に関しては幾つかのモデル¹⁰⁻¹⁵⁾が提唱されている。 しかし劣化の原因は使用条件によっても異なると言われており、統一的な見解が定まって いないのが現状である。LEDの多機能化や高効率化、あるいはGaP太陽電池の開発には、 高ドープに伴うバンド端変形と共に、再結合中心の導入の問題も解決しなければならない。

電子線 (IMeV)照射したn形GaP に導入される深い準位については Lang and Kimerling ¹⁶⁾によって5つの電子トラップが報告されている。しかし導入された準位がどのよう な欠陥であるかということは皆目わかっていない。Mooney ら¹⁷⁾は p形GaP に2 MeVの 電子線を照射し, ESR と DLTS の実験を合せて, E_v + 0.64 eV の準位がGa空孔である と言っている。

GaP やGaAsを中心とした II-V化合物半導体の深い準位については Mircea and Bois¹⁸⁾やLang ¹⁹⁾ が半導体欠陥国際会議の会議録にまとめているが, GaP は GaAs に比 べるとまだまだ報告が少ない。上で述べたように, 具体的な構造としてわかっている欠陥 も極めて少なく, 放射線劣化の機構の解明とその対策のためにもさらに多くの深い準位に 関するデータを蓄積する必要があろう。 この章ではまずドナー濃度の異なる多くのLEC 成長のGaP 試料に対して,DLTS 法 によってドーピングと関連する多くの準位を見い出す。そしてそのような準位のエネルギ ーや密度とドナー濃度の関係を明らかにする。次に電子線を照射して欠陥を導入し,その エネルギー準位を明らかにする。また準位の密度と照射量の関係を明らかにする。このよ うな照射欠陥の準位に対する情報は,第5 および7 章で,照射されたGaP の光学的性質 を考察するときにも利用する。

4.2 試料準備と照射

抵抗測定用の試料はドナー濃度 $N_{\rm D}$ の異なる LEC 成長 GaP ウエーハから直方体 状に切り出し,エッチング後蒸着によって4 つの電極を付けた。蒸着は In \rightarrow Ni \rightarrow Au の 順に行い,それを水素気体中で450 ℃で20~25分間加熱することによってオーミックコ ンタクトとした。ドーパントは Te またはS で $N_{\rm D}$ は 3 × 10¹⁷~ 3 × 10¹⁸ cm⁻³ の範囲に分 布していた。

光学測定用の多くの試料について、うず電流法でキャリア濃度 n_c を得た。 その内の一部の試料に対しては van der Pauw 法でホール測定も行い、それによって得たキャリア 濃度 $n_c^H \ge n_c$ を比較することによって n_c の見積りの妥当性を確認しておいた。ホール測 定用の試料は正方状の板状に切り出し、エッチング後試料の四隅に4つのオーミック電極 を付けた。

ドーパントとしてTe またはSをドープしたLEC 成長のn 形 GaP ウエーハから数mm 程度の大きさの試料を切り出し,エッチング後オーミック電極とショットキー電極を試料 の両面に付け,DLTS 測定用のダイオードを形成した。試料の厚みは50 ~ 200 μ m で, オーミック電極の付け方は抵抗測定試料と同じである。ショットキー電極にはAuを用い, 試料温度 120 ~ 130 C で Au をスポット状に蒸着した。スポットの直径は 0.8 ~ 1.8 mm である。その後 200 ~ 250 C で 10 分間加熱処理をすることによって電極を安定させた。 $N_{\rm D}$ は5×10¹⁴~ 3×10¹⁸ cm⁻³の範囲に分布していた。ショットキーダイオードを形成し た試料はTo-8 ヘッダーに乗せ,オーミック電極側をドータイトでヘッダーに接着した。 ショットキー電極側にはドータイトで金線を付け,それをヘッダーの上部ピンに接続した。 以後特に明記しない場合のドーパントはTe である。 抵抗測定試料とDLTS 試料の電子線照射は第7章のFig.7.1 に示すような方法で行い、 電子線のエネルギーは10 MeV とした。抵抗測定試料はアルミ箔で包み、上面電極側から、 DLTS 試料はヘッダーに取り付けたままでショットキー電極側からそれぞれ照射した。こ のような試料を多数作製し、照射量 ϕ を 5×10¹³~2×10¹⁷electrons/cm²の範囲で変 えて照射した。

4.3 DLTSの 測定方法と解析方法

試料の抵抗の測定は四端子法で行い,抵抗率 $\rho(\Omega \, \mathrm{cm})$ を算出した。抵抗測定は電子線の照射前後で行った。

DLTS 試料はDLTS 測定の前に、ダイオード特性を調べるために電流(I) – 電圧(V) および容量(C) – 電圧(V) 特性を測定した。I–V特性によって逆方向耐圧が充分である ことを確認し、C–V特性によって良好なショットキー空乏層の形成を確認すると共にド ナー濃度を算出した。またトラップ濃度の算出のためにDLTS 信号と共に C_0 – Tの測定 もしておいた。 C_0 は逆バイアス平衡時の容量、Tは温度(K)である。I–VとC–Vの測 定は室温で行った。



 Fig. 4.1 DLTS測定系のブロック図。記号の意味を以下に記す。
 PL.G.: パルス発生器, CAP.M.: 容量計, DIV : 分圧器,
 BOX CAR : ボックスカー積分器, X-YREC.: X-Yレコ ーダー, T.C.: 熱電対, ref.: 参照(0°C)熱電対。
 シンクロスコープ(SYNC.scope) は波形観測とサンプリング のゲートパルスの時刻を説定するために使用する。

DLTSの測定系のブロック図をFig.4.1 に示し,図に従って測定系を簡単に説明する。 パルス発生器でゼロバイアス(あるいは順バイアス)電圧パルスを形成し,これを試料に 印加して注入パルスとする。パルス幅は約3 msec とし,パルス終了後,逆バイアス $V_{\rm r}$ を与え,パルス間隔を 60 msec とした。 $V_{\rm r}$ は標準を 3 Vとした。この電圧パルスは容量 計を通して,クライオスタットの試料ホルダーに取り付けた試料に印加する。電圧パルス に応答 する容量の時間変化 C(t)は1 MHzの周波数で容量計で測定し,容量を電圧に 変換する。容量信号は分圧器で電圧を減衰した後ボックスカー積分器に導入する。パルス 終了後の C(t)はボックスカー積分器で時刻 t_1 , t_2 でサンプリングし,その差分 $\Delta C = C(t_1) - C(t_2)$ を直流信号に平滑化してX-Yレコーダーに導入する。クライオスタッ トの試料ホルダーにはクロメルーアロメル熱電対を接着し,試料温度T(K)に相当する熱 電対起電圧 $V_{\rm TC}$ をX-Yレコーダーに導入する。レコーダーでは $\Delta C \approx V_{\rm TC}$ に対して記録 した。 $\Delta C - V_{\rm TC}$ あるいは $\Delta C - T$ を以後 DLTS信号と呼ぶ。試料は液体窒素を用いて冷 却し,ヒーターを併用して試料温度を 77~400 Kの範囲で掃引した。

次にDLTS 測定によって得られる電子トラップの濃度や活性化エネルギーなどの値の算 出法を必要分だけ極く簡単に記述する。DLTS の原理的な説明は既に多くの文献で報告さ れている²⁰⁻²⁴⁾ので、できるだけ省略する。

ショットキーダイオードを形成した試料の Np は空乏層近似の結果から得られる式

$$C_{\rm s}^{-2} = \frac{2}{q \, \epsilon N_{\rm D}} \, (V_{\rm r} + V_{\rm d}) \, (F/{\rm m}^2)^{-2}, \qquad (4.1)$$

を使って算出する。ここで ε は誘電率でGaP に対して 8.85 × 10⁻¹¹ (C/V·m) を用い, V_d は拡散電位, V_r は逆方向を正電圧にとる。C_s は単位面積当りの容量である。C – V 測定の結果を C_s^{-2} 対 V_r にプロットし直すと,その直線部分の傾きから N_D,切片からV_d が得られる。また空乏層幅 W_s は

$$W_{\rm s} = \sqrt{\frac{2 \varepsilon}{q N_{\rm D}}} \left(V_{\rm r} + V_{\rm d} \right)^{1/2} \quad (m), \qquad (4.2)$$

で与えられる。

トラップの濃度 N_t は DLTS 信号 $\triangle C = C(t_1) - C(t_2)$ の温度 T_m におけるピーク値

 $\Delta C(T_{\rm m}) = |C(t_1) - C(t_2)|_{\rm max}$ から次式を使って算出する。

$$N_{t} = 2 N_{D} \frac{|C(t_{1}) - C(t_{2})|_{\max}}{C_{0}} \left(\frac{W_{s}}{y_{TN}}\right)^{2} \times \frac{1}{\exp\left(-t_{1}/\tau_{m}\right) - \exp\left(-t_{2}/\tau_{m}\right)} \quad (m^{-3}), \quad (4.3)$$

ここで y_{TN} は有効な接合容量幅(逆バイアス印加時にフェルミ準位とトラップ準位が交わる点までのショットキー接合からの距離)で、 $W_s / y_{TN} = 1$ で近似する。 τ_m は温度 T_m でDLTS 信号がピークを示すときの時定数で

$$\tau_{\rm m} = \frac{t_1 - t_2}{\ln(t_1/t_2)} \quad (\text{sec}) , \qquad (4.4)$$

で与えられる。

トラップの活性化エネルギー $\triangle E_t$ は次のようにして求めることができる。 トラップ準位に捕獲された電子の放出割合 e_n は

$$e_{\rm n} = a_{\rm n} T^2 \exp\left(\frac{-\Delta E_{\rm t}}{k T}\right) \quad (\rm{sec}^{-1}), \qquad (4.5)$$

と表される。ここで e_n は時定数 τ の逆数と等しいので

$$\tau T^{2} = \frac{1}{a_{n}} \exp\left(\frac{\Delta E_{t}}{kT}\right) , \qquad (4.6)$$

と書ける。また a_n は次式のように捕獲断面積 σ_n と関係している。

$$\sigma_{\rm n} = \frac{a_{\rm n}}{4\sqrt{6} \pi^{3/2} h^{-3} m_{\rm ed} k^2} \quad ({\rm m}^2). \tag{4.7}$$

式(4.6)からわかるように、DLTS 信号がピークを示す温度 $T_{\rm m}$ で $\ln \tau_{\rm m} T_{\rm m}^2$ 対 $1/T_{\rm m}$ のプロットを種々の $t_1 \ge t_2$ の組み合せに対して行うと、その直線部分の傾きか ら ΔE_t が算出できる。このようなアレニウスプロットにおける直線の切片は $-\ln a_{\rm n}$ を 与えるので、 $a_{\rm n}$ の値を式(4.7)に代入すると $\sigma_{\rm n}$ の値が決まる。

4.4 未照射試料中の深い準位

作製したショットキーダイオード試料のC - V特性から、 C_s^{-2} 対バイアス電圧 V_a にプロットし直した図をFig.4.2 に示す。この直線部分の傾きから求めた N_D の値は 2.23×10¹⁸ cm⁻³である。 V_d は 1.56 V, V_r = 3 V での空乏層幅 W_s は 0.0472 μ m である。



Fig.4.2 1953 SD の照射前後の C_s^{-2} 対 V_a のプロット。 --- 照射前 ($N_D = 2.23 \times 10^{18} \text{cm}^{-3}$: Te), ---照射後($\phi = 6 \times 10^{16} \text{ el/cm}^2$, 10MeV)。



Fig. 4.3 N_Dの異なる試料に対する典型的な DLTS 信号。a) 785 SD(Te), b) 571 SD(ノンドープ), c) 561 SD(ノンドープ)。

ドナー濃度の異なるこのような多くの試料に対してDLTS 測定を行った。 以下に DLTS 信号, アレニウスプロット、活性化エネルギー, トラップ濃度の順に実験結果を 示し, それぞれについて検討する。

a)DLTS信号

未照射のLEC 成長 GaP については合計 4 種類のDLTS ピークを検出した。 その典型 的なDLTS 信号を Fig.4.3 (a~c) に示す。図に示したようにピークの名称は低温側から B₁, B₂, B₃ および B₄ と標記する。

b) アレニウスプロット

4種のDLTS ピークに対するアレニウスプロットをFig.4.4に示す。これらのプロット



Fig. 4.4 4種のDLTS ピーク(B_1-B_4) に対するアレニウス プロット。図中の数値は活性化エネルギー ΔE_t (eV) を示す。

の傾きから式(4.6)で計算した ΔE_t の値を Table 4-1 に示す。 また直線を延長して 求めた縦軸の切片 - ln a_n と式(4.7)から算出した多くの試料の σ_n の平均値もTable 4-1 に記載しておく。この表には参考のために Lang and Kimerling¹⁶⁾やTell and Kuijpers⁶⁾その他²⁵⁻²⁹⁾によって報告されているGaPの ΔE_t や σ_n の値も記載しておいた。 c) 活性化エネルギー

4種の電子トラップの $\Delta E_t \approx N_D$ に対してプロットした図を Fig.4.5 に示す。ただしこの図で $N_D < 10^{17}$ cm⁻³の試料は故意には不純物ドナーをドープしていないノンドープ試料である。多少エネルギーのバラツキはあるが、これらのプロットから 4種のレベルに分類できることがわかる。Table4-1 に示した ΔE_t の値は Fig.4.5 に示した各プロットを 平

	Th	is work		Langa)		Tell	b)	Fabrec)	Smithd)	Wesselse)
Label	∆Et (eV)	σ _n (cm ²)	Dopant	∆E _t (eV)	Label	∆E _t (e¥)	σ _n (cm ²)	∆E _t (eV)	∆E _t (ev)	∆E _t (e¥)
Bl	0.13	2.3×10-20	Te		E1	0.23	4×10 ⁻¹⁸	0.27	0.27	0.23
B ₂	0.28	1.6×10-16	non,Te		E2	0.24	3×10 ⁻¹⁸	0.36	0.42	0.39
B3	0.38	7.4×10-16	non,Te	0.38	E3	0.29	3×10-18	0.64	0.55	0.44
B ₄	0.43	2.8×10 ⁻¹⁵	non,S		E4	0.47	3×10 ⁻¹⁷	0.72	0.63	
					E5	0,42	$\binom{1 \times 10^{-15}}{3 \times 10^{-17}}$	0.80 0.90	0.71 0.89	
					E ₆	0.56	4×10-17			

Table 4-1 Native deep electron-trap levels in GaP.

a) D.Y.Lang and L.C.Kimerling: ref.16.
 S.N-doped p*n diode, DLTS.

- b) B.Tell and F.P.J.Kuijpers: ref.6.
- S.N-doped Schottky and p⁺n diodes. c) E.Fabre, R.N.Bhargava and W.K.Zwicker: ref.25.
- R.N.Bhargava: ref.26. Te,S.Se,N-doped, non-doped, Schottky, TSC.
- d) B.L.Smith, T.J.Hayes, A.R.Peader and D.R.Wright: ref.27.
 - B.L.Smith: ref.28.
 - N-doped(S,Si,Te), Schottky, TSC.

e) B.W.Wessels: ref.29.
 S.N-doped p⁺n diode, DLTS.

0.9 GaP non -• • B₃(0.38) B,(0.13) 0.7 ⊿Et(eV) Te -B2(0.28) ◇ B4(0.43) dope 0.5 0.3 0.1 10¹⁵ 10¹⁷ N_D (cm⁻³) 10¹⁹

Fig. 4.5 $N_{\rm D}$ の異なる種々の試料の $B_1 - B_4$ レベルに対する ΔE_t 対 $N_{\rm D}$ のプロット。塗りつぶしたプロットはノンドープ試料。 中ぬきのプロットはドープ試料を表す。

均化したもので, B1(0.13 eV), B2(0.28), B3(0.38)および B4(0.43)であった。

d) トラップ濃度

DLTS 信号のピーク値 $\Delta C(T_{\rm m}) \geq T_{\rm m}$ における $C_{\rm o}$ の値および $N_{\rm D}$ の値を用い,式 (4.3)によって算出した B₁ – B₄ の各レベルに対する $N_{\rm t} \geq N_{\rm D}$ に対して Fig.4.6 にプ



Fig.4.6 $N_{\rm D}$ の異なる種々の試料の $B_1 - B_4$ レベルに対する N_t 対 $N_{\rm D}$ のプロット。

ロットした。ノンドーブ試料では実線で示したように N_t は N_D に対してほぼ線型に増大 し、ドーブ試料では破線で示したように $N_t \propto N_D^{1.7}$ の関係を得た。なお1つの試料に現れ る各レベルを合計した総トラップ濃度は、ノンドープ試料では線型関係が変らず、ドープ 試料では $N_D^{1.4}$ に従うことがわかった。この関係を $N_D = 10^{19}$ cm⁻³ まで延長したときの総 トラップ濃度は約3×10¹⁷ cm⁻³ と見積られた。なお1×10¹⁷ cm⁻³ 程度のドナー不純物をド ープすると、同じ濃度のノンドープ試料に比べて検出できるトラップ濃度は10¹⁵ から10¹⁴ cm⁻³ 台に減少した。

e) 欠陥レベルの検討

本実験で得られた $B_1 - B_4$ レベルの $\Delta E_t \ge \sigma_n$ の値は Table 4-1 にまとめておいたが、 同表中の他の文献では Nがドープされている点が本実験と異なる条件である。

 $\Delta E_t = 0.13 \text{ eV}$ のB₁ レベルはこれまでには見つかっていないもので, GaP において

はかなり浅いレベルである。 B_2 レベルはノンドーフ試料 ($N_D < 1 \times 10^{17} \text{ cm}^{-3}$) に現れ, N_D と共にほぼ直線的に増大するので,自然ドナー(意図的にドープしない不純物あるいは 成長欠陥)と関係する欠陥レベルと思われる。Te やS をドープした試料にはほとんど B_2 レベルが現れなくなるので, B_2 に関係する欠陥は Te やS と結びついて他のもっと深い レベルに変換してしまうことが考えられる。

 $B_3(0.38 \text{ eV})$ レベルはLang and Kimerling¹⁶⁾によっても見つけられており、彼らはこれをドナー(S) に関係する欠陥であると報告している。しかし本実験ではSをドープした 試料には現れず、Teをドープした試料とノンドープの高 N_D 試料において検出されているので、必らずしもSに関係する欠陥とは言えないと思われる。

 B_4 レベルは主にSドープ試料で検出されるので、Sと関係する欠陥かも知ない。 Wessels²⁹⁾は 0.44 eVレベルをSドナーの複合欠陥ではないかと言っており、おそらくそれは B_4 レベルと同じものであろう。

以上,極く簡単にB₁-B₄レベルの検討・比較を試みた。これらのレベルに対応する欠陥あるいは不純物がどのようなものであるかを明らかにするためには、さらに多くのデータを蓄積することがまず必須である。また他の文献におけるレベルとの比較についても、 ドープされている不純物の種類や濃度を限定しておくことはもとより,成長方法による違いも大きな影響を与えると思われるので,深い準位と欠陥の究明には組織的でより多方面な実験が必要であろう。

4.5 照射試料中の深い準位

照射試料のDLTS の結果を述べる前にショットキーダイオード試料の照射による特性変化を示しておく。試料は Fig.4.2 に示した 1953 SD である。 照射後のC-V特性を照射前の特性と比べると全体に容量が低下した。照射によるCの低下は,空乏層中に負に荷電した電子トラップが導入され,これがイオン化ドナーの正電荷を打消し, 正味の電荷が減少していることに起因している。よって導入される正味の準位はアク セプター型である。

Fig.4.2 には照射後の C_s^{-2} 対 V_a のプロットも示した。 V_d は1.92 Vに、 V_r =3 V での W_s は0.0496 μ mにそれぞれ増大した。この直線領域の傾きから求めた見かけのドナー

濃度の値は 2.21 × 10^{18} cm⁻³ で,照射前の値より若干減少している。このような照射による正味の $N_{\rm D}$ の減少は Buehler³⁰⁾の解析法を実行することによっても確認できた。

ドナー濃度の異なる種々の試料について10MeV電子線を照射し、その後 DLTS 測定に よって深い準位に関する情報を得た。以下にそれを示し、検討する。

a) DLTS 信号

照射後の試料には合計7種類のDLTS ピークを検出した。その典型的なDLTS 信号 をFig.4.7(a ~d) に示す。(a) はノンドープ試料, (b) は高濃度Te ドープ試料,





(d)

 Fig.4.7 種々の試料の照射後の典型的なDLTS信号。図中の N_Dの値は照射前の初期ドナー濃度を示す。a)ノン ドープ試料572SD。b)高濃度Te ドープ試料1953SD。 c)中濃度Teドープ試料984SDI。破線は引き去りに よって得たI₅ピーク。d)高濃度Sドープ試料1485SD。

(c) は中濃度Teドープ試料および(d) は高濃度S ドープ試料であり,照射量 ϕ は試料ごと に異なる。7種類のピークは低温側から順に $I_1 \sim I_7$ と標記する。

a 図のノンドープ試料では I_2 , I_3 , I_4 , I_5 および I_7 の5種のピークを検出した。 I_7 ピークは少し歪み,低温側の裾に矢印で示したようなふくらみを持っている。これが I_5 ピークであることが後でわかる。b 図の高濃度 Te ドープ試料では I_1 , I_2 , I_4 および I_6 の4種のピークを検出した。c 図の中濃度 Te ドープ試料では明確なピークとしては I_7 ピ b)低照射量での DLTS信号

Fig.4.3b に示したように、ノンドープ試料には $B_2 \ge B_3$ ピークが照射前に既に存在している。よって照射後同じような温度領域に現れるDLTS ピークについては、照射前のピー



Fig. 4.8 低照射量での DLTS 信号。 試料はノンドープ 571 SD。

クと混ざることが考えられる。Fig.4.8 の実線は試料571 SD に $\phi = 1 \times 10^{15}$ el./cm² で照 射した後の DLTS 信号を示す。155 Kより少し高温側と220 Kより少し低温側に2つの 明瞭なピークが現れ,その2つのピークの間の180 Kより少し低温側に小さなふくらみ が見られる。220 K付近の明瞭なピークはFig.4.3 bのB₃ ピークと同じ温度に現れ,しか もこのピークはFig.4.7 a に示したI₄ ピークとも同じ温度である。したがって B₃ と I₄ と は同一欠陥に基づくものと判断できる。

Fig.4.8 の155 K付近のピークはFig.4.3b に示したB₂ ともFig.4.7a に示したI₂ピーク とも温度が異なり、ちょうどそれらの中間に位置している。つまりこのピークは B₂と I₂ ピークの合成であり、Fig.4.8 の一点鎖線と破線で示したように I₂ ピークと B₂ ピークに きれいに分離することができる。このように照射量が低い場合にはピークが合成されてあ たかも別の新しいピークのように見なされる危険性があり、注意すべきである。189 K付 近のふくらみから、破線で示した B₂ ピークを引き去り、さらに B₃ + I₄ ピークを高温側 と対称的に低温側に延長した破線を引き去ると点線で示したようなビークが残る。このピークの温度はFig.4.7a に示した I₃ ピークの温度と近いので,このふくらみは I₃ ピーク に原因していることがわかった。

c) アレニウスプロット

種々の試料に対して照射後現れた全ピークに対するアレニウスプロットをFig.4.9 にまとめて示す。その傾きから算出した活性化エネルギーの値をTable 4-2にまとめておく。



 Fig. 4.9 種々の試料で照射後検出された7種のDLTSピークに対する アレニウスプロット。
 I'2 はアニール後現れたピークで第6章で述べる。

Table 4-2 Deep electron-trap levels in irradiated GaP.

T	Langa)		Brailovskyb)					
Label	∆Et (eV)	σ _n (cm ²)	ηί (cm ⁻¹)	Dopant	Label	∆Et (eV)	∆Et (e¥)	Dopant
I_1	0.16	6.2×10-17	0.73	Te	E1	0.14	0.19	Te
1 2	0.26	9.7×10-16	0.72	non(Te)	E2	0.23	0.23	Te
13	0.32	1.9×10-15	0.70	non	E3	0.32	1.2	non,Te
14(B3)	0.38	2.8×10^{-15}	0.36*	non,Te	E4	0.48		
15	0.44	1.4×10^{-17}	0.27	Te(non)	E5	0.62		
16	0.71	2.8×10-14	0.67	Te,S	E6	0.74	ľ.	
17	0.62	3.3×10^{-16}	0.54	non,Te				
12 **	0.24	3.6×10-16	-	Тe				

* Total introduction rate.

- ** Detected after 150°C annealing.
- a) D.Y.Lang and L.C.Kimerling: ref.16.
 - S.N-doped p+n diode, 1MeV-electron, DLTS.
- b) E.Yu.Brailovsky et al.: ref.31.

Non-doped or Te-doped Schottky diode, IMeV-electron, TSC.

同表には σ_n の平均値も記載した。参考のためにLang and Kimerling¹⁶⁾や Brailovsky ら³¹⁾によって報告されている1MeV電子線照射によって導入される電子トラップの ΔE_t の値 も示しておいた。

d) 活性化エネルギー

NDの異なる多くの試料について照射量を変えて DLTS 測定を行った。照射によって導



Fig.4.10 $N_{\rm D}$ の異なる種々の試料における7種のレベルの $\Delta E_{\rm f}$ 対 ϕ のプロット。

入された7種のレベルに対する ΔE_t の値を ϕ に対して Fig.4.10 にプロットする。Table 4-2 に示した ΔE_t の値はこれらのプロットを平均化したもので、 I_1 (0.16eV)、 I_2 (0.26)、 I_3 (0.32)、 I_4 (0.38)、 I_5 (0.44)、 I_6 (0.71) および I_7 (0.62) であった。なおそ れぞれのレベルの ΔE_t の N_D 依存性や ϕ 依存性を見い出すことは困難であった。

e)トラップ濃度と照射量

照射によって導入されるトラップの濃度 N_t は ϕ に深く関係する。7種のレベルの N_t の値をまとめて ϕ に対してプロットした図をFig.4.11に示す。 N_t は ϕ に対して直線的に増大し、実線で示したように、平均トラップ濃度 $\overline{N_t}$ は

$$\overline{N}_{t} = \overline{\eta} \phi \qquad (\text{cm}^{-3}) , \qquad (4.8)$$



Fig. 4.11 $N_{\rm D}$ の異なる種々の試料における7種のレベルの $N_{\rm t}$ 対 ϕ のプロット。

のように表せた。比例定数の $\eta = 0.7$ (cm⁻¹/el.) は各レベルの平均的なトラップ導入率 (1個の電子線が1cm 進む当り)に相当する。総トラップ導入率の値はこの値の2倍程 度であった。ノンドープ試料では $\phi = 10^{16}$ el./cm² あたりから N_t が飽和し始めるように見 える。照射によってトラップが導入されるにつれてフェルミ準位が下がり,また全キャリ アが捕獲されてしまうと,それ以上のトラップの増加に対して電子を捕獲している有効な トラップの数は増えないので,見かけ上 N_t が飽和するように見えるのである。

さてこれら7種のレベルの内、 I_4 レベルの $N_t - \phi$ を別個に調べると特異的であることがわかる。幾つかの試料について照射前の B_4 レベルの N_t と照射後の I_4 レベルの N_t を同一グラフ上にプロットしてみたのがFig.4.12 である。 B_3 レベルは照射後 I_4 レベルに名称が変るが、その N_t は未照射時の値から ϕ と共に減少する。このトラップ濃度の減少を図のような直線で平均化し、トラップ減少率を次のように定義して計算すると、

$$\frac{\Delta N_{\rm t}}{\phi} = \frac{N_{\rm t} (B_3) - N_{\rm t} (I_4)}{\phi} = 0.19 \quad (\rm cm^{-1}) , \qquad (4.9)$$

を得た。B₃レベルの初期濃度が充分に高い場合にはこのように明らかにその濃度は照射 によって減少する。しかしその初期濃度が低い場合には照射によって減少することも増加



Fig.4.12 B₃(I₄)レベルの N_t の照射変化。B₃レベルは未照射時に検出され, I₄は照射後 B₃と同じ温度に現れる DLTSピーク。試料の N_D は1.94×10¹⁸~2.74×10¹⁸ cm⁻³に分布していた。

することもあった。

f) 各レベルのトラップ導入率

ここでは各々のレベル毎のトラップ導入率 $\eta_t = N_t / \phi (\text{cm}^{-1})$ の値を示す。Table 4-2 に示した η_t の値は各レベル毎に平均したものである。I₄ レベルの η_t はノンドープ 試料によって求め, B₃ レベルの寄与は補正していない。

g) 欠陥レベルの比較・検討

電子線を照射して導入される7種の電子トラップに対する考察を以下に行う。

 I_1 レベルは Te ドープ試料にしか現れないので, Brailovsky $ら^{31}$ が 0.19 eV レベルに対して批測している Te が関係した複合欠陥と思われる。

I₂レベルはゆの全領域にわたって現れるが高濃度Teドープ試料ではピークが極めて 小さい。I₂ピークはノンドープと中濃度Teドープ試料では顕著に現れるので,この照射 欠陥はTeドナーと結びついて他の複合欠陥に変るような欠陥であろう。また 10 MeV 照 射による特有の欠陥と思われる。

 I_3 レベルはノンドープ試料にのみ検出される特徴のある欠陥である。ただしLang and Kimerling¹⁰ によると 1 MeV 電子線照射したS, Nをドープした試料でも同じエネ ルギーを持った E₃レベルが見い出されている。

 I_4 レベルは B_3 レベルと同一欠陥である。高濃度Te ドーブ試料では照射によってこ

のレベル (B₃)の濃度が減少する。成長時に高濃度に存在していた antisite 欠陥が照射 によって他の欠陥に変換すると考えれば、I₄(B₃)レベルの起源をantisite 欠陥としても 良いかも知れない。⁷⁻⁹⁾ 0.38 eVの準位エネルギーはP_{Ga}欠陥の第一イオン化エネルギー 0.4 ~ 0.6 eV³²⁾と割合近い値である。

 $I_5 レベルは高い照射量の Te ドープ試料で <math>I_7$ ピークの裾の明瞭な肩として初めて現れ たものであり、この意味で、照射後単独の大きなピークとして現れる Lang and Kimerling¹⁶⁾の報告する E_4 (0.48 eV)レベルとは違うものであり、10 MeV 照射に特有の欠陥で あろう。

 I_6 レベルおよび I_7 レベルは Lang and Kimerling¹⁶⁾ による E_6 および E_5 レベルと基本的には同一欠陥に基づくものと思われる。しかし本実験による I_6 と I_7 ピークは非常に幅広く、単純な単一欠陥によって生じているとは思われない。本実験では電子線エネルギーが非常に高いので相当複雑な欠陥も導入されていると考えられる。このような状況は中性子線を照射した典型的な場合に類似している。上記のような幅広いDLTS信号の実験曲線と、単一のエネルギー準位によって生じるDLTS 信号のシミュレーション曲線の比較は付録で記述する。

4.6 照射試料の抵抗変化

光学素子の電気的な分離を目的に電子ビームを照射する場合(第7章参照)には照射損



Fig.4.13 Sドープ試料の 10 MeV 電子線照射による $\rho - \phi$ プロット。四角プロットは ρ_0 を表す。温度は室温。

傷領域の抵抗の大きさが問題となる。そこでこの節では10 MeV 電子線の照射による GaP の抵抗率の変化を調べる。

Fig.4.13 にS ドープ試料の照射量 ϕ に対する抵抗率 ρ の変化を示す。 ϕ の増加と共に ρ が増大するのは、キャリアが導入された捕獲準位にトラップされて n_c が減少することと、 損傷による散乱のために電子の移動度 μ が低下するためである。照射による伝導帯からのキ ャリア除去(carrier removal)に関しては第5章でも詳しく述べるが、電子が1 cm進む 当りのキャリア除去率 (carrier removal rate) $R_c = \Delta n_c / \phi$ の値は光学 側定の結果,S ドープ試料では 5.8 cm⁻¹/ el. であった。実験した照射量の範囲では Brailovskyらによれ ば μ よりも n_c の減少の効果の方が支配的である³⁰⁾ したがって ρ が急激に増大するのは n_c が急激に減少するためと考えてよい。たとえば図の試料では初期キャリア濃度 n_{c0} は 3.4 × 10¹⁷cm⁻³であり, $R_c = 5.8$ cm⁻¹/el. を使ってキャリアがちょうどなくなる ϕ の値を 計算すると 5.9 × 10¹⁶el./cm² である。その 値よ ρ が急に立ち上がるときの ϕ とほぼ等しい。

本実験の ϕ の範囲では ρ の増大は2桁に留まっており、 ρ が立ち上がりかける領域のみ を図示した。しかしこの増大はさらに ϕ を増加すればもちろん続き、数桁に渡って変化す る。Wada and Uemura³³⁾による7 M eV電子線照射のGaPの $\rho - \phi$ 曲線では ρ の立ち上 がり領域を少し越える ϕ では絶縁体の領域にまで ρ が増大することが分っている。したが って初期 キャリア濃度の分っているGaPを電気的に分離するには、 $R_c\phi$ の値が n_{c0} を少し上 回る照射量で照射しておけば間違いなく高抵抗層が得られ、分離できる。なお超高圧電子 顕微鏡のように電子ビームを収束すれば 10¹⁸~ 10¹⁹el./cm²の照射量は容易に得られる。

4.7 まとめ

未照射GaP からは4種のDLTSピークが検出され、ノンドープ試料からは B_2 , B_3 , B_4 ,中 濃度Te ドープ試料では B_1 , B_3 ,高濃度Teドープ試料では B_3 ,中濃度Sドープ試料では B_4 がそれぞれ検出された。それらの活性化エネルギーは 0.13eV(B_1), 0.28(B_2), 0.38 (B_3)および 0.43(B_4)であった。ノンドープ試料では $N_t \propto N_D$,またTe,Sドープ試料 では $N_t \propto N_D^{1.7}$ の関係を得た。これらの4種のレベルについて従来の報告と比較しながら その起源を検討した。

10 MeV の電子線照射後,合計7種の DLTS ピークを検出した。ノンドープ試料では I₂(0.26eV), I₃(0.32), I₄(0.38), I₅(0.44) および I₇(0.62),高濃度 Te ドー プ試料では I₁(0.16) I₂, I₄ および I₆(0.71), 中濃度 Te ドープ試料では I₅ および I₇, 高濃度Sドープ試料では I₆ ピークをそれぞれ検出した。これらの内 I₄ ピークは照射前の B₃ ピークと同一欠陥に基づいていると思われる。低照射量では B₂ と I₂ ピークが合成さ れて別の1つのピークのように見える。各電子トラップの導入率は平均すると 0.7 cm⁻¹ 程度である。総トラップ導入率はその値の2倍程度である。B₃(I₄)レベルの濃度は高濃 度 Te ドープ試料の場合, 0.19 cm⁻¹の減少率で ϕ と共に減少する。各種レベルに対する 起源を従来の報告と比較しながら検討した。

ドープ試料に10 MeV電子線を照射すると、伝導帯からキャリアが全て除去される照射 量付近で ρ が急峻に増大する。その照射量より少し多目に照射しておけば、高抵抗の電気 的分離層が得られる。

本研究で得られた新しい結果は次の項目である。今までに報告されていない成長欠陥に 対する非常に浅い準位 (B₁)を見い出した。ノンドープ試料では電子トラップの $N_t dN_D$ に比例して増大するが、ドープするとかなり N_t が減少した後、総トラップ濃度は N_D^{14} に従って増大することを見い出した。1 MeV の電子線を照射した GaP 中の欠陥準位は Lang and Kimerling によって報告されているが、本実験で得た10 MeV の電子線照射 による欠陥準位の種類は1 MeV の場合と部分的に異なっている。DLTS ピークの拡がり は理論値より非常に大きいので、複雑な欠陥状態になっていることがわかった。照射後のD LTSピークは照射前のピークと重なって別のピークのように見えることを示した。照射前に高濃 度に存在している欠陥準位 (B₃) は照射によって減少することを示し、減少率を求めた。

本章の研究成果の位置づけは下記のようである。第5 章では電子線照射したGaPの基礎的な光学的性質について記述する。そこでは照射によってどのような欠陥が導入され,エネルギー準位あるいは欠陥状態はどのようであるかという情報が必要になる。第7章では電子ビーム損傷の空間分布を光学測定によって明らかにするが,そこでもやはり同様の情報が必要であり,また欠陥の準位・状態の熱的性質も知らなければならない。本章の成果はこのような後章の要求に応えるものである。照射による抵抗増大の実験結果は,電子ビームを素子分離技術として利用できる可能性を示した。

ドープ試料でトラップ濃度がN_Dと共に増大するという結果は応用上深刻な問題である。 GaPをLED素子や太陽電池として利用する場合には不純物を高濃度にドープする必要が ある。実験結果から判断すると、このとき不要な再結合中心も高濃度に導入されてしまう。

-94-

したがって,成長時のドープに伴う欠陥の導入を抑制する成長法の開発が今後とも益々期 待される。

付 録

DLTS信号の計算機シミュレーション

禁制帯中に形成する単純な電子トラップレベルによって生じるDLTS 信号は計算機によってシミュレートすることができる。シミュレーションによって得たDLTS 信号 $\triangle C_{cal}(T)$ を実験によって得たDLTS 信号と比較することによって各々のトラップレベル(欠陥)の状態を検討する。

Tokumaru and Okushi の報告²⁴⁾に基づいて,以下に非常に簡単化した DLTS 信号 の シミュレーションの方法を記述する。今 n 形GaP の禁制帯中に 1 つのアクセプター型 の トラップレベルがあり,その濃度 N_t はドナー濃度 N_D より充分小さく,その活性化エネル ギーを ΔE_t とする。注入パルス後の時刻 t におけるトラップの電子放出に伴う容量の変化 分 $\delta C(t)$ は

$$\delta C(t) = \frac{1}{2} \frac{C_0}{N_{\rm D}} \delta N_{\rm t}(t)$$

$$= \frac{C_0 N_t}{2 N_D} (K_A - F_A) \exp \{-(e_n + e_p) t\} \quad (F), \qquad (4A-1)$$

のように表せる。ここで $\delta N_t(t)$ は注入パルス後の時刻tにおける電子を捕獲している トラップ濃度の変化分、 $e_n \ge e_p$ は電子と正孔の放出割合である。式(4A-1)の $K_A \ge F_A$ はそれぞれ次のように定義される。

 $K_{\rm A} = e_{\rm p} \, / (\, e_{\rm n} + e_{\rm p} \,)$,

 $F_{\rm A} = n C_{\rm n} \not (n C_{\rm n} + p C_{\rm p}).$

ここで $n \ge p$ は空乏層領域に導入される電子と正孔の濃度, $C_n \ge C_p$ は電子と正孔の捕獲割合である。ここで $n \gg p$ とすれば $F_A = 1$, さらに $e_n \gg e_p$ とすれば

$$\delta C(t) = -\frac{C_0 N_t}{2 N_D} \exp(-e_n t) \qquad (\text{F}), \qquad (\text{4A-2})$$

となる。enは一般に次式のように表される。34)

$$e_{n} = B_{n} (T/300)^{2} \exp(-\Delta E_{t} / kT) \quad (\text{sec}^{-1}), \qquad (4A-3)$$

ここで $B_n(\sec^{-1})$ は捕獲割合と状態密度に関係する定数である。

 B_n 値はDLTSの実験結果から次のようにして見積ることができる。今,DLTS信号が ピークを示す温度 T_m での e_n を e_{nm} とすると式 (4A-3)から

$$e_{\rm nm} = B_{\rm n} (T_{\rm m}/300)^2 \exp(-\Delta E_{\rm t}/kT_{\rm m}) \quad ({\rm sec}^{-1}), \qquad (4A-4)$$

と表せる。式(4.4)を用いると

$$e_{\rm nm} = \frac{1}{\tau_{\rm m}} = \frac{\ln \left(t_1 / t_2 \right)}{t_1 - t_2} \qquad (\sec^{-1}), \qquad (4A-5)$$

であるから,式(4A-4)と(4A-5)から

$$B_{\rm n} = \frac{\ln(t_1/t_2)}{t_1 - t_2} \frac{1}{(T_{\rm m}/300)^2 \exp(-\Delta E_{\rm t}/kT_{\rm m})} \quad (\rm{sec}^{-1}), \quad (\rm{4A-6})$$

と表せる。DLTS の結果によって得られた $T_{\rm m}$, $\Delta E_{\rm t}$ および $t_1 \ge t_2$ を式 (4A-6) に代入すれば $B_{\rm n}$ の値が求まる。ただし、これらの値には実験的な誤差を含むので、幾つかの $t_1 \ge t_2$ の組み合せに対して $B_{\rm n}$ 値は多少バラツキを示す。そのような値の平均を $\overline{B_{\rm n}}$ とすると、例えば Fig.4.3 に示したような B_3 ピークに対して $\overline{B_{\rm n}} = 1.67 \times 10^2 {\rm sec}^{-1}$ を得た。

 C_0 に温度変化があるとすると、DLTS 信号は式 (4A-2) より結局次のように表せる。

$$\Delta C(T) = \delta C(t_1) - \delta C(t_2)$$

= $\frac{N_t}{2N_D} C_0(T) \left\{ -\exp(-e_n t_1) + \exp(-e_n t_2) \right\} \quad (F). \quad (4A-7)$

てこで e_n には式 (4A-3)を用い,その式中の B_n には DLTSの実験結果と式 (4A-6) で 計算した値を用いれば,各種の DLTSピークを計算機でシミュレートすることができる。

照射試料1953 SD の I1 ピークの実験曲線とシミュレーション曲線を Fig.4 A-1 に示 す。シミュレーションの条件と両曲線の半値幅(実験曲線を W_{exp} ,シミュレーション曲 線を W_t とする)の値はTable4A-1に示した。この場合,両曲線は良く一致し、半値幅 の誤差は9%程度に過ぎないので、この試料のI1ピークは理想的な単一レベルを形成する 孤立した単純欠陥によって生じていると 思われる。



Fig. 4A-1 照射試料1953SD(Te)のI1 ピーク(experi.)とその シミュレーション曲線(simu.)。条件はTable 4A-1 に記載。

Table 4A-1 Values of parameters for DLTS simulation and of half widths of experimental and simulated curves.

DLTS	Sample	ND	φ	Nt	$ riangle E_{t}$	$\overline{B_n}$	t_1/t_2	Wt	Wexp
peak	No.	$\times 10^{-16}$	×10-15	imes10 ⁻¹⁵		$\times 10^{-10}$	(msec)		
		(cm^{-3})	$(el./cm^2)$	(cm^{-3})	(eV)	(sec^{-1})	(msec)	(K)	(K)
I_1	1953	221	10	53.7	0.16	3.89	2/6	15.0	16.4
l ₆	1985	143	100	46.5	0.71	866	2.5/7.5	31.7	73.3

次に, 照射試料1985 SDの I6 ピークの実験曲線とシミュレーション曲線をFig.4A-2 に示す。シミュレーションの条件と両曲線の半値幅の値はTable4A-1に示した。図から 明らかなように両曲線は全く一致せず、実験の半値幅 Wexp はWt に比べて2 倍以上も大 きい。よって4.5節で推測したように、このI6ピークは複数種のピークが重なっている か、あるいは複雑な欠陥による拡がりを持ったエネルギー準位によって生じたものであ る。



Fig. 4A-2 照射試料 1985 SD(Te)の I₆ ピーク(experi.) とそのシミ _ レーション曲線(simu.)。条件は Table 4A-1 に記載。

第4章の参考文献

- E. F. Krimel, A. G. K. Lutsch, L. Hoffman and C. Weyrich : J. Appl. Phys. 55 (1984) 1617.
- A. G. Foyt, W. T. Lindley, C. M. Wolfe and J. P. Donnelly : Solid-State Electron. 12 (1969) 209.
- 3. J. D. Dow and R. E. Allen : Appl. Phys. Lett. 41 (1982) 672.
- I. Hayashi : Proc. Int. Conf. Physics of Semiconductors, Kyoto, 1980, J. Phys. Soc. Jpn. 4 9 (1980) Suppl. A p. 57.
- 5. 岸野正剛:応用物理 45 (1976) 1074.
- 6. B. Tell and F. P J. Kuijpers : J. Appl. Phys. 49 (1978) 5938.
- 7. U. Kaufman, J. Schneider and A. Räuber : Appl. Phys. Lett. 29 (1976)312.
- 8. T. A. Kennedy and N. D. Wilsey : Phys. Rev. Lett. 41 (1978)977.
- 9. T. A. Kennedy and N. D. Wilsey : Phys. Rev. B24 (1981) 6585.
- 10. R. L. Longini : Solid-State Electron. 5 (1962) 127.
- 11. R. D. Gold and L. R. Weissberg : Solid-State Electron. 7 (1964) 811.
- 12. T. Okumura and T. Ikoma : IEEE Trans. ED, ED-24 (1977) 965.
- 13. C. H. Henry and P. D. Dapkus : J. Appl. Phys. 47 (1976) 4067.
- L. C. Kimerling, P. Petroff and H. J. Leamy : Appl. Phys. Lett. 28 (1976)
 297. -98-

- 15. D. V. Lang and C. H. Henry : Phys. Rev. Lett. 35 (1975) 1525.
- 16. D. V. Lang and L. C. Kimerling : Appl. Phys. Lett. 28 (1976) 248.
- P. M. Mooney, T. A. Kennedy and M. B. Small : Proc. Int. conf. Defects in Semiconductors, Amsterdam, 1982 (North-Holland, Amsterdam, 1983) p.431.
- A. Mircea and D. Bois : Proc. Int. Conf. Defects and Radiation Effects in Semiconductors, Nice, 1978 (Inst. Phys. Conf. Ser. 46, 1979) p. 82,
- D. V. Lang : Proc. Int. Conf. Radiation Effects in Semiconductors, Dubrovnik, 1976 (Inst. Phys. Conf. Ser. 31,1977) p. 70.
- 20. D. V Lang : J. Appl. Phys. 45(1974) 3023.
- 21. A. Mitonneau : Philips Res. Repts 31 (1976) 244.
- 22. D. V. Lang : J. Appl. Phys. 45 (1974) 3014.
- K. Yamasaki, M. Yoshida and T. Sugano : Jpn. J. Appl. Phys. 18 (1979) 113.
- 24. Y. Tokumaru and H. Okushi : Jpn. J. Appl. Phys. 19 (1980) 2441.
- E. Fabre, R. N. Bhargava and W. K. Zwicker : J. Electron. Mater. 3 (1974) 409.
- 26. R. N. Bhargava : IEEE Trans. ED, ED-22 (1975) 691.
- B. L. Smith, T. J. Hayes, A. R. Peader and D. R. Wright : Appl. Phys. Lett.
 26 (1975) 122.
- B. L. Smith : Proc. Int. Conf. Metal-Semiconductor Junction (Inst. Phys. Conf. Ser., London, 1975) p. 210.
- 29. B. W. Wessels : J. Appl. Phys. 48 (1977) 1656.
- 30. M.G. Buehler : IEEE Trans. Nucl. Sci. NS-17 (1970) 341.
- E. Yu. Brailovsky, N. E. Grigoryan, N. D. Marchouk, N. H. Pambuchyan and V. P. Tartachnik : Proc. Int. Conf. Defects and Radiation Effects in Semiconductors, Nice, 1978 (Inst. Phys. Conf. Ser. 46, 1979) p. 369.
- U. Kaufman, J. Schneider, R. Wörner, T. A. Kennedy and N. D. Wilsey : J. Phys. C : Solid State Phys. 14 (1981) L. 951.

- 33. T. Wada and S. Uemura : Tech. Dig. Int. Electron Dev. Meet. 1977, p.83.
- C. T. Sah, L. Forbes, L. I. Rosier, A. F. Tasch, Jr. and A. B. Tole : Appl. Phys. Lett. 15 (1969) 145.

第5章 照射 GaPの光学的性質とバンド端の変形

5.1 序 論

半導体の放射線照射効果については第1章で概説した。そこでは照射によって現れた吸 収端から連続的に伸びた吸収が"乱れた領域"やそのために誘起されたポテンシャルゆら ぎに起因していることを述べた。ここではGaPに関するこのような研究の歴史をもう少し詳 しく振り返っておく。Pankey and Davey¹⁾はGaP単結晶や薄膜に中性子を照射して, いずれも吸収端が大幅に低エネルギーに移行することを見い出し,原因として部分的な不 規則性の導入を挙げている。Davey ら²⁾は吸収スペクトルの非晶質GaPとの類似性によ って,イオン照射によって非晶質層が形成されることを報告した。Spitzer and North³⁰ はプロトン照射したGaPにはバンド端から禁制帯中に連続的に拡がった状態が導入され, それに基づく吸収端近傍の吸収は,導入された欠陥の数に比例するので,その良い測度に なると述べている。Wemple ら⁴⁾ はイオン照射によってGaP単結晶の表面層に導入さ れる不規則度を種々の測定によって定義し,光ルミネッセンスが最も感度良く,次に吸収 端近傍の吸収であると結論している。また照射量の増加に伴って非晶質"領域"が拡大し, 遂には"領域"間がつながって非晶質"層"が形成されるというモデルを提唱した。

電子線を照射した GaP の吸収スペクトルに関する報告はまだ非常に少ない。Brailovskyら⁵⁾は14 MeV や50 MeV の電子線を GaP に照射し、点欠陥の他に "乱れた領域" が導入され、そのために吸収端近傍に指数関数的な吸収スペクトルが現れ、それを指数型 裾状態の形成に基づくものと説明している。

GaP の自由キャリア吸収領域に関する照射効果は今までに Pankey and Davey¹⁾ に よって1 件だけ報告されている。ただしその報告では、バンド内遷移自由キャリア吸収 も " $X_1 - X_3$ 吸収バンド"も中性子照射によってその大きさが減少して消えてしまうとだ け述べられており、実験データも粗くその詳細は述べられていない。

以上のように、照射損傷の導入によってGaPのバンド端が乱され、何らかの状態分布 の変化が誘起されるであろうという考え方は定説化されつつある。しかし、その状態分布 を定量的に明らかにしたという報告は皆無であり、GaP 以外の半導体についても同様で ある。 本章では初めに, GaP の吸収端以下の広いエネルギー範囲にわたる吸収スペクトルの 電子線照射による変化を示し,結晶性の乱れとバンド端の状態変化を議論する。次に照射 による "X₁ – X₃ 吸収バンド"の変化によって損傷濃度に対する $\delta \sim m_2^*/m_1^*$ の変化を 明らかにし,伝導帯端の状態変化を見積る。照射GaP の $\delta \sim m_2^*/m_1^*$ の温度変化を調べ, 低温での $\delta \sim m_2^*/m_1^*$ の異常な振舞を見い出し,それを深い裾状態の形成と結びつける。 状態密度モデルを用いた電子分布計算によって δ の異常増大を説明し,深い裾状態の密度 や平均深さを見積る。

照射による各種パラメータの変化や状態変化を不純物ドープによる同様の変化と比較し、 不純物と照射損傷のバンド端に及ぼす効果の違いを明らかにする。それに基づいてバンド 端変形の機構の一面を解明する。

5.2 実 験

試料はノンドープあるいはTeかSをドープしたLEC成長のn形GaPウエーハから板状に切り出し、鏡面研磨した。光伝導実験用の試料はさらに臭素添加メチルアルコールで エッチし、Inをギャップ状に蒸着してオーミック電極とした。

試料の透過率測定は温度を変えて行い,反射率の測定は室温で行った。試料準備と透過 ・反射実験については第2および3章で記述したので,ここでは詳細を省略する。透過領 域における吸収係数αの計算においては,照射による反射率の変化が非常に小さいのでこ れを無視した。

光伝導実験は単色光をチョップし、1.5 < h ν < 4 eVの光エネルギーの範囲で行った。 光電流はロックインアンプで増幅し、それを入射した光の強度で規格化して光伝導スペク トルを得た。

電子線の照射は大放研において行い, 試料を流水中に浸して 10 MeV電子線を一様に照 射した。その詳細は 7.2 節で記述する。中性子線の照射にも大放研の線型加速器を使用し た。16 MeV の電子ビームを鉛に照射し, (r, n)反応によって発生する中性子線⁶⁰を 約-30 ℃に冷却した試料に空気中で照射した。中性子線のエネルギーはおよそ 0 ~ 7 MeV であった。⁷⁰

5.3 照射による吸収スペクトルの変化と損傷状態

5.3.1 吸収スペクトルの変化

Teをドープした n 形 GaP 結晶に10 MeV の電子線を照射したときの300 K における吸収係数スペクトル α ($h\nu$)の変化をFig. 5.1a に示す。図のパラメータは照射量 ϕ (electrons/cm²)で最大 ϕ = 3.5 × 10¹⁹el./cm² まで照射してある。未照射試料①には



Fig. 5.1 n形GaP結晶の300Kでの吸収スペクトルの電子線(10MeV)照射 による変化。試料はTeドープで $N_{\rm D}$ =8.48×10¹⁷cm⁻³, $n_{\rm c}$ (300K) =5.76×10¹⁷cm⁻³, $d=228\mu$ m。a)パラメータは ϕ で① ϕ =0 el./cm²、②5×10¹⁶③2×10¹⁷(④3.7×10¹⁷、⑤8.0×10¹⁷、⑥4.7×10¹⁸, ①9.2×10¹⁸⑧1.3×10¹⁹, ⑨2.2×10¹⁹および⑩3.5×10¹⁹ 破線⑪は Spitzer 5⁹によるGaP(Te), $n_{\rm c}$ =1×10¹⁸cm⁻³のスペクトル,破線 ⑫はKnights and Lujan¹⁰によるPLa-GaP, 破線⑲はStukeら¹¹⁰ によるEVa-GaPの $\alpha(h\nu)$ をそれぞれ示す。b) ϕ =1.4×10¹⁹ el./cm²での300Kと80Kのスペクトル。 $h\nu > 2.2 \text{eV}$ での基礎吸収端, $h\nu \sim 0.4 \text{eV}$ 付近の"付加的吸収バンド"および $h\nu < 0.3$ eVでのバンド内自由キャリア吸収が観測される⁸⁾②の $\phi = 5 \times 10^{16} \text{el./cm}^2$ のような低照 射量では α ($h\nu$)に3つの変化が見分けられる。1つはエネルギーギャップ $E_{g1} = 2.225$ eV以上での"エッジ近傍の吸収"(near-edge absorption)の増大,2つめは, $h\nu < E_{g1}$ での"ギャップ以下の吸収"(below-gap absorption)の増大,3 つめは"付 加的吸収バンド"と自由キャリア 吸収の減少である。さらに ϕ が増加すると"エッジ近 傍の吸収"と"ギャップ以下の吸収"は益々大きくなり、"付加的吸収バンド"と自由キャ リア吸収は検出できなくなる。 $\phi = 8 \times 10^{17} \text{el./cm}^2$ では"エッジ近傍の吸収"と"ギャッ プ以下の吸収"の区別が難しくなり、それ以上の ϕ では試料厚d が厚いために"エッジ近傍 の吸収"領域での測定が不可能となる。破曲線⑪はSpitzer 6^{9} によって報告されたキャ リア濃度 n_c が $1 \times 10^{18} \text{cm}^{-3}$ (Te)のGaPのスペクトルを表し、参考のために示しておい た。破曲線⑫および⑬はそれぞれKnights and Lujan¹⁰⁾によって報告された 素着アモルファスGaP(PLa-GaP)およびStuke and Zimmerer¹¹⁾によって報告された

Fig.5.1b は $\phi = 1.4 \times 10^{19}$ el./cm²での300Kと80 Kにおける $\alpha(h\nu)$ を表している。 低温にしても " ギャップ以下の吸収" には特に構造が現れないことがわかる。Fig.5.2 は



Fig.5.2 n 形GaPの300Kでの"エ ッジ近傍の吸収"付近の $\alpha(h\nu)$ の電子線 (10MeV) 照射による 変化。試料はTeドープ, N_D= 9.28×10¹⁷cm⁻³パラメータ は ϕ で① ϕ = 0el./cm², ② 5× 10¹⁵, ③ 3×10¹⁶, ④ 4.7×10¹⁶, ⑤ 6.1×10¹⁶, ⑥ 7×10¹⁶, ⑦ 1×10¹⁷, ⑧ 1.8×10¹⁷および ⑨ 3.7×10¹⁷。

-104-

比較的低照射量 ($\phi \leq 3.7 \times 10^{17}$ el./cm²) で電子線を照射したGaPの"エッジ近傍 の吸 収"付近のスペクトルを詳しく調べたものである。 E_{g_1} 付近でのスペクトルの折れ曲りが はっきりし、"エッジ近傍の吸収"と"ギャップ以下の吸収"の照射による変化が明瞭に観

察できる。速中性子線(0~7 MeV)を照 射したGaPの α ($h\nu$)の変化をFig.5.3 に 示す。この場合も"エッジ近傍の吸収"と "ギャップ以下の吸収"が共に ϕ の増加に つれて増大し、スペクトルに構造がなく連 続的である点は電子線照射の場合と極めて 類似している。

5.3.2 損傷状態の検討

Fig.5.3 に示した速中性子線を照射した試 料には、これまでの種々の報告^{1,5,12-14)}を 参考にすると、"乱れた領域"(disordered regions)が導入されていることは間違い ないであろう。そして連続的な"ギャップ 以下の吸収"がこの"乱れた領域"と深く 関係していると考えることは妥当である^{12,13)} 一方、Fig.5.1 および5.2に示した10MeV 電子線を照射したGaPの吸収スペクトル は速中性子線照射したものと類似している。 さらに80Kにおいても何ら構造らしきもの が現れないことによって、電子線照射によ



Fig.5.3 速中性子線照射によるGaP の300Kでの α ($h\nu$)の変化。試料 はTeドープ, $N_D = 2.2 \times 10^{18} \text{cm}^{-3}$ パラメータは中性子線照射量 ϕ_N で ① $\phi_N = 0$ neutrons/cm², ②5×10¹⁵ ③8×10¹⁵および④1×10¹⁶。

っても中性子線照射と同様の"乱れた領域"が導入されることが予想できる。^{8,15-18)} 非晶質 半導体においては "ギャップ以下の吸収" のように禁制帯中に 深く伸びた吸収の裾が しばしば観測され,通常その原因を構造欠陥に起因する禁制帯内の局在状態(ギャップ状 態)に結び付けている。¹⁹⁾

以上のような考察から、"ギャップ以下の吸収"は照射損傷に関係する深いギャップ状態 能に起因しており、"ギャップ以下の吸収"が連続的であるのでそのギャップ状態もエネ ルギーがほぼ連続的(擬連続的)に分布しているものと思われる。²⁰⁻²²⁾ "乱れた領域"の内 部では非晶質のように構造が不規則であるから擬連続的な深いギャップ状態を形成する可 能性がある。^{16,22,23)} ここでは"ギャップ以下の吸収"の原因を主に"乱れた領域"に基づく 深いギャップ状態間あるいはギャップ状態とバンド間の遷移であると考える。

Fig.5.1 にはアモルファス GaP の吸収スペクトルを示しておいた。照射によって現れた 連続的な "ギャップ以下の吸収" のスペクトルはEVa – GaPに似ているが,比較的鋭く 減少するPLa–GaP のスペクトルにはそれほど似ていない。両アモルファス GaP の間の 大きな違いは, EVa–GaP が多くのボイド(空孔集合体)とそれに付随するダングリング ボンド(切れた結合)を含むのに対して,PLa–GaP はボイドもダングリングボンドも 少ないことである。その理由は水素の結合によってダングリングボンドがつぶされている からである。 "ギャップ以下の吸収"とEVa–GaP のスペクトルの類似性によって,照 射GaP にも多くのボイドあるいはダングリングボンドが含まれることが類推できる。放 射線照射によるボイドの形成の可能性は Brinkman²⁰⁾のスパイクモデル⁴によって考えら れる。また10MeV 電子線ではたとえ大きなボイドが形成されないとしても Massarani and Blelot¹⁶⁾が提唱する多重空孔の形成の可能性は大きい。ダングリングボンドはこのよ うなボイドや多重空孔の内表面に存在する可能性が強く,そのボイドや多重空孔は恐らく "乱れた領域"の内部に存在するであろう。さらに"乱れた領域"の周囲は歪みが大きく, そこにもダングリングボンドが存在する可能性がある。

Fig.5.1 に示した最大照射量でも試料のX線回折にはラウエ斑点が現れ,総体的には試料は結晶構造を保持している。

5.4 照射損傷の濃度とアモルファス分比

5.4.1 "ギァップ以下の吸収"の照射変化

Fig.5.1 および 5.2 では照射量と共に "ギャップ以下の吸収"が激しく増大した。照射 前後の吸収係数をそれぞれ α_0 および α_r とし, 照射による "ギャップ以下の吸収" 領域 における吸収係数の増分 $\Delta \alpha_b = \alpha_r - \alpha_0$ を種々の h_ν で ϕ に対してプロットすると Fig.

^{*} 高エネルギーの放射線の入射によって,固体中に"なだれ"的に欠陥が形成され,空 孔集合体と格子間原子の集合体が導入される。このスパイクモデルの他に,照射中に単純 な欠陥が集合して,欠陥集合体を形成する可能性がある。
5.4のようである。どの $h\nu$ に対しても、 $\phi \simeq 1 \times 10^{17}$ el./cm² までは $\Delta \alpha_b$ は直線的に増大し、それを越える ϕ ではサブリニアに増大する。



Fig. 5.4 10MeV 電子線照射によるGaPの "ギャプ以下の吸収"の 係数の増分 $\Delta \alpha_b$ 対 ϕ のプロット。パラメータは $h\nu$ で T = 300K。

ここで、"ギャップ以下の吸収"と損傷濃度について考えてみる。Massarani and Blelot¹⁰は照射Siの"ギャップ以下の吸収"領域の吸収係数が導入された全損傷の濃度に 比例することを報告している。このような考え方は以下のように理解することができる。 今、照射によって導入された欠陥のために誘起された光学的活性なギャップ状態のうち*i* 番目の濃度をNoiとする。このような状態が寄与する吸収係数αは

$$lpha = \sum\limits_{i} N_{\mathrm{o}i} ~\sigma_{i}$$
 ,

のように表され、ここで σ_i はi番目の状態の吸収断面積である。この式でもし N_{oi} が 全照射損傷の濃度に比例するなら α も当然そうである。今後このような仮定の基に、"ギ *ップ以下の吸収"領域の吸収係数(の増分) $\Delta \alpha_b$ は全照射損傷の濃度に比例するもの として扱う。

Fig.5.4 の結果に戻り、 $\Delta \alpha_b \geq \phi$ の関係を調べてみると、 $\phi \lesssim 1 \times 10^{17}$ el./cm²の直線 領域では

$$\Delta \alpha_{\rm b} (h\nu) = P_{\rm b} (h\nu) \phi , \qquad (5.1)$$

のように表せる。 $P_{b}(h\nu)$ は $h\nu$ に依存する比例定数で、たとえば $h\nu = 2.0 \text{ eV} \ge 1.4 \text{ eV}$ では $P_{b}(2.0) = 2.75 \times 10^{-16} \ge P_{b}(1.4) = 0.65 \times 10^{-16} \text{ cm/el.}$ を得る。 $\phi \gtrsim 1 \times 10^{17}$ el./cm²のサブリニア領域では $\Delta \alpha_{b} \propto \phi^{0.75} \ge$ 表された。

一方,5.8節(Fig.5.17 参照)で詳述するが.照射による $\alpha_1(300)$ バンドの大きさの減 少によってキャリア除去率 R_c が求まり,伝導帯のキャリアを補償する損傷の濃度 N_{cd} は 式(5.11)で表される。さらに電子除去率 R_e が式(5.13)のように定義され,伝導帯とドナ ーの全電子を補償する損傷の濃度 N_{ed} は式(5.14)で表される。 $\Delta \alpha_b - \phi$ の直線領域に おいて,式(5.1)と式(5.11)とから

$$N_{\rm cd} = \frac{R_{\rm c}}{P_{\rm b}(h\nu)} \, \Delta \alpha_{\rm b} \, (h\nu) \,, \qquad (5.2)$$

を得,式(5.1)と式(5.14)とからは

$$N_{\rm ed} = \frac{R_{\rm e}}{P_{\rm b}(h\nu)} \, \Delta \alpha_{\rm b}(h\nu), \qquad (5.3)$$

を得る。ここで $h\nu$ = 2.0 eVでの P_b (2.0)の値を用い、5.8節で与えられる R_c = 7.87 cm⁻¹/el.および R_e = 11.4 cm⁻¹/el.の値を用いると,式(5.2)および式(5.3)はそれぞれ次のように表せる。

$$N_{\rm cd} = 2.86 \times 10^{16} \, \Delta \alpha_{\rm b} \, (2.0) \, , \tag{5.4}$$

$$N_{\rm ed} = 4.15 \times 10^{16} \, \Delta \alpha_{\rm b} \, (2.0) \, , \qquad (5.5)$$

これらの式は、"ギャップ以下の吸収"領域の吸収係数によって、両補償損傷の濃度を見 積ることができることを表している。 $N_{cd} \mbox{i} N_{ed}$ の約70%の見積りになる。照射によ って導入された全損傷の濃度に近いのは N_{ed} であることは言うまでもない。よって以後全 損傷濃度の見積りは N_{ed} で近似することにする。たとえば $\phi = 1 \times 10^{18}$ el./cm²における N_{ed} の値は、式(5.5)に $\Delta \alpha_b$ (2.0)の値を代入すると、8.3×10¹⁸ cm⁻³程度である。 式(5.4),(5.5)は $\Delta \alpha_b - \phi$ の直線領域あるいは $R_c \ge R_e$ のほぼ一 定である ϕ の領 域で得られた。しかし照射量の増加に伴って、同種の損傷が増え続けるとするなら、たと え導入率が変化したとしても、両式はこのような ϕ の領域を越えても成立する。

 $\Delta \alpha_b - \phi$ のサブリニア領域では照射下で損傷が形成されると同時に、その一部が消滅し

ていることも考えられる。

5.4.2 "ギャップ以下の吸収"とアモルファス分比

損傷濃度の近似的な絶対量は式(5.4),(5.5)によって評価できることがわかった。 ここでは、照射GaPとEVa – GaPの吸収スペクトルの類似性を利用して、アモルファス GaPに対する照射GaPの相対的な欠陥濃度を評価する。

アモルファス分比Faを次のように定義する。

$$F_{a} = \frac{\alpha_{r} - \alpha_{0}}{\alpha_{a} - \alpha_{0}} \simeq \frac{\Delta \alpha_{b}}{\alpha_{a}} \quad . \tag{5.6}$$

ここで α_a はFig.5.1aに示したEVa-GaPの吸収係数である。上で述べたように、 α が 状態密度に比例するものと仮定すると、 F_a はEVa-GaPの状態密度に対する照射GaP のギャップ状態の密度のおおよその比を表している。Fig.5.5 はFig.5.1 および5.2から求 めた F_a を ϕ に対してプロットしたものである。 F_a は $\phi \leq 1 \times 10^{17}$ el./cm²では直線的 で、 $\phi \gtrsim 1 \times 10^{17}$ el./cm²では $F_a \propto \phi^{0.75}$ に従う。このような振舞は $\Delta \alpha_b - \phi$ と同様である が、顕著に異なる点は $F_a - \phi$ の関係が $h\nu$ 依存性を持たないことである。この特徴は 照



Fig. 5.5 10 MeV 電子線照射によるGaPのアモルファス分比 F_a の照射量変化。プロットはFig.5.4 と対応する。

射 GaPの吸収スペクトルがEVa-GaPのものと極めて良く類似していることから生じている。

今EVa-GaP において, $\alpha = 10^{5}$ cm⁻¹の値が状態密度の値10²² cm⁻³·eV⁻¹に対応するもの とする。¹⁹⁾ EVa-GaP のスペクトルでは $h\nu = 1.4$ eV で $\alpha = 4.3 \times 10^{4}$ cm⁻¹であるので, その吸収に関係する状態密度は $\overline{N}_{a}(1,4) = 4.3 \times 10^{21}$ cm⁻³·eV⁻¹と見積られる。一方, Fig.5.5 から, たとえば $\phi = 2.2 \times 10^{19}$ el./ cm² での照射 GaP では $F_{a} = 8 \times 10^{-3}$ を得る。 F_{a} が状態密度比を表すものと考えているので, 照射 GaP の $h\nu = 1.4$ eV での吸収に係わ る状態密度は $\overline{N}_{dg}(1.4) = F_{a}\overline{N}_{a}(1.4)$ より, 3.4×10^{19} cm⁻³·eV⁻¹と見積られる。 こ のような見積りでは吸収断面積の違いは無視している。

他方,式(5.5)を使って N_{ed} を見積ると,同じ $\phi = 2.2 \times 10^{19}$ el./cm² で $N_{ed} = 5.8 \times 10^{19}$ cm⁻³を得る。この電子補償損傷のエネルギーが禁制帯幅にわたって一様に分布しているとして, N_{ed} を単位エネルギー当りの状態密度 $\overline{N_{ed}}$ に換算してみる。後述するように $\phi = 2.2 \times 10^{19}$ el./cm² での GaP の光学ギャップ E_{g10} は約 1.5 eV に縮んでいるので $\overline{N_{ed}} = N_{ed}/1.5 = 3.9 \times 10^{19}$ cm⁻³·eV⁻¹を得る。この値は EVa-GaP の状態密度と F_a 値を用いて算出した上記のギャップ状態の密度 3.4 × 10¹⁹ cm⁻³・eV⁻¹ に極めて近い値である。よって双方の評価法が同程度の損傷状態密度を導くことが確認できた。

5.5 吸収端変化によるバンド端変形の評価

Fig.5.2 に示した照射による吸収端スペクトルの変化は"ギャップ以下の吸収"を除く とドープによるその変化とよく似ている。そこでこの節でも3.3 節で記述したのと同様に E_{g10} , B そして E_e を定義し, "エッジ近傍の吸収"領域における吸収端パラメータが 照射によってどのように変化するかを調べる。ドープ効果と比較しながらその変化によっ て照射によるバンド端の状態変化を議論する。

5.51 吸収端パラメータの照射変化

Fig.5.2 に示した "エッジ近傍の吸収"スペクトルから,式(3.1)に基づいて(αh_{ν})^{1/2} 対 h_{ν} のプロットをしたのが Fig.5.6 である。照射試料のこのプロットも $h_{\nu} \gtrsim 2.3 \text{eV}$ で 良く直線に乗っているので,増加した "エッジ近傍の吸収" もやはり放物型バンド間の遷 移に基づくものと考えられる。 ϕ の増加につれて プロットが全体に低エネルギーに移行す るので,放物型バンド間のエネルギー差が縮むことがわかる。直線領域の延長によって光



Fig. 5.6 10MeV電子線を照射したGaPの"エッジ近傍の吸収"領域 における $(\alpha h_{\nu})^{\nu_{2}}$ 対 h_{ν} のプロット。Fig.5.2 からプロット し直したもので、曲線とプロットの番号は対応しており、パ ラメータは ϕ である。



Fig.5.7 10MeV電子線を照射したGaPの吸収端パラメータ E_{g10} , B および E_e 対 F_a のプロット(仲塗りプロット)。各プロット に対する ϕ の値を上軸に示した。中抜きプロットは速中性子 線照射した試料に対するもの。

学ギャップ E_{g10} を求め、その値を各試料に対する ϕ あるいは F_a に対してプロットする と Fig.5.7 のようになる。 E_{g10} は ϕ の増加につれて減少し、 F_a に対しては滑らかに減少 することがわかる。次に Fig.5.6 の直線部分の傾きから求めた B値を ϕ あるいは F_a に対 してプロットした図を E_{g10} と共に Fig.5.7 に示す。B も F_a の増大と共に滑らかに減少 し、その振舞は $E_{g10} - F_a$ と極めてよく似ている。

Fig.5.2 の * エッジ近傍の吸収 * スペクトルでも α ヵ指数関数的に振舞う領域が存在し、その領域で指数型パラメータ E_e の値を求めることができる。それを ϕ あるいは F_a に対して プロットした図もFig.5.7 に示す。 E_e は F_a の増大につれて大きくなる。

Fig.5.3 に示した速中性子線照射による * エッジ近傍の吸収 * スペクトルの変化によっても 同様に吸収端パラメータを求め、その値を*F*a に対して Fig.5.7 にプロットした。それらは電子 線照射の結果とほぼ同一の曲線上に乗っている。

5.5.2 不純物ドープ効果との比較

第3章の3.3節ではドナー不純物をドープすることによる E_{g10} , Bおよび E_e などの吸収端パラメータの変化を述べ、その物理的な原因についても議論した。ここではその



Fig. 5.8 ドナードープと10 MeV電子線照射による E_{g10} の変化。ドープに対する中抜きプロットは横軸を N_D とし,照射に対する黒丸プロットは横軸を N_D + N_{ed} とする。

ようなドープ効果と照射効果との大きさを比較する。Fig.5.8 ~ 5.10 は E_{gio} , B および E_e のドープによる変化と照射損傷による変化を同時に表している。ドープによる変化の場 合には横軸をドナー濃度 N_D と読む。照射による変化は黒丸プロットとそれらを結び付け



Fig. 5.9 ドナードープと10 MeV 電子線照射によるBの変化。 説明はFig.5.8 と同じ。



Fig. 5.10 ドナードープと10 MeV電子線照射による E_e の変化。 説明はFig.5.8 と同じ。

る実線で表してある。このとき横軸は $N_{\rm D}+N_{\rm ed}$ と読み、 $N_{\rm ed}$ は全電子補償損傷の濃度 である。照射試料の $N_{\rm D}$ の値は黒丸プロットと結んだ未照射の白丸プロットに対する横軸 からわかる。その白丸プロットからの横軸の増加分が $N_{\rm ed}$ に相当し、その試料にはドナー 不純物が $N_{\rm D}$ と電子補償損傷が $N_{\rm ed}$ だけ含まれていることになる。以上の3種のプロット に共通していることは、ドープによる効果と照射による効果とがパラメータの増減に関し て同様であることである。しかし $N_{\rm D}$ の増加に対するパラメータの変化率に比べて、同程 度の $N_{\rm ed}$ の増加に対するパラメータの変化率が顕著に大きい。その中ではB値の変化率に関 するドープ効果と照射効果の差が最も小さい。

ここでFig.5.8 ~ 5.10 の横軸として用いた $N_{\rm D}+N_{\rm ed}$ の意味を深く考えておく。照射効 果だけを知るにはしばしば用いられる方法として横軸を¢にすることがある。しかしこの 場合,イオン,電子線,中性子線などの種々の放射線照射効果を比較することは難しい。 そのような意味で"ギャップ以下の吸収"の増加に基づく $F_{\rm a}$ を横軸にとることは都合が 良い。実際に Fig.5.7 では $F_{\rm a}$ を横軸にとることによって電子線と中性子線の照射効果を 比較している。しかしドープ効果と照射効果を比較したいときには¢あるいは $F_{\rm a}$ でさえ も不適当である。 $N_{\rm D}$ に対するパラメータの変化と比較するには照射損傷を"濃度"とし て表す必要がある。しかし現在,全照射損傷の"濃度"を的確に表すパラメータは見つか っていない。そこで本論文では $N_{\rm ed}$ を採用した。 $N_{\rm ed}$ は現在得られるパラメータとして はそれに最も近いものである。照射損傷が吸収端あるいはバンド端に及ぼす効果として次 の5つが考えられる。(1)荷電損傷(欠陥)による内部電界,(2)"乱れた領域"による局所的 補償,(3)スクリーニング効果の低減,(4)正一負対欠陥,(5)歪み。これらのうち, $N_{\rm ed}$ で 考慮できるものは(1)と(2),(3)の一部の効果であり,(4),(5)の効果は考慮しきれない。 以 上の効果については以下で詳しく説明する。

5.5.3 バンド端の状態変化

a) 放物型バンド端の移動

Fig.5.7 に示した E_{g10} の減少は,損傷の導入によって放物型バンド端の状態が禁制帯 中へ移動することを表している。不純物ドープによる放物型バンド端の移動に対する原因 として,(I)電子間相互作用^{25,26)}と(II)電子-ドナー間クーロン相互作用^{27,28)}を挙げた。しか し照射効果では、キャリアが減少するので、(I)、(II)の効果共に逆に弱められるはずである。 よってこの場合にはこれら2 つの効果を凌ぐ3 つめの効果として(III)ポテンシャルゆらぎ、

を考えるべきである。強いポテンシャルゆらぎは平均的なバンド端を禁制帯中に移動させ る^{27,28)} ポテンシャルゆらぎ効果が強められる理由として以下のことが考えられる。(■ -1)損傷が電子を補償して負に帯電し、フェルミ準位が低下することによってドナーの 正イオン濃度も増大するので,非常に大きな内部電界を生ずる。--補償内部電界効果。29-33) (1-2)中性子照射で広く説明されているように、"乱れた領域"のような損傷が局部 的に高濃度の電子を補償すると、ポテンシャルゆらぎは同じ濃度の点状電荷が散在するの に比べて極めて長距離で大きくなる(文献1および31~36参照)。-- "乱れた領域" による 補償効果。(Ⅱ-3)ドナーだけが増加するときはキャリア濃度の増加によってスクリーニ ング効果が増大し、ポテンシャルゆらぎは抑制される。しかし損傷が電子を補償すること によってキャリア濃度が減少し、さらに正荷電ドナーイオンが増えることによってキャリ アによるドナーイオンのスクリーニング効果が低減され、ポテンシャルゆらぎが増強する。 陥(空孔-格子間原子やantisite 欠陥 $P_{G_a}^{(+)} - Ga_P^{(-)}$ など)が内部電界を生じ,結果的 には(Ⅲ-1)の効果に加わる。--正負対欠陥効果。ポテンシャルゆらぎ以外の効果とし ては、(Ⅲ導入損傷("乱れた領域"をも含む)が格子に応力歪みをもたらし、膨張歪みの 場合には禁制帯幅を縮める効果となる.37) 一歪み効果,が考えられる。

Fig.5.8 から照射損傷の導入による E_{g10} の変化が極めて大きいので次のことが言える。 放物型バンド端の平均的なエネルギーの禁制帯中への移動に関し、不純物の増加(N_D)の みによる影響と比べて、たとえそれと同程度の電子補償損傷の増加(N_{ed})であっても、10 MeV電子線や速中性子線の照射損傷は強いポテンシャルゆらぎを誘起することによって非常 に大きな影響を与える。なお照射によって増強されたポテンシャルゆらぎに基づく放物型バン ド端の移動については Fig.5.11 に模式図で説明を加えた。

b) 放物型バンド端の立ち上がり

Fig.5.7 と5.9 より,照射によってB値は減少し,ドープ効果に比べてその減少率は若 干強調されることがわかる。よって放物型バンド端の状態密度分布の立ち上がりが一層ゆ るくなると考えられる。なぜなら,不純物ドープによるよりもポテンシャルゆらぎが一層 増強されるのでFig.5.11 の (a)と(c)の模式図で示すようにエネルギーごとに加算して得られ る状態密度分布はよりゆるやかになると考えられるからである。Fig.5.7を見るとEguo-FaとB-Faの振舞が良く似ているので,放物型バンド端の立ち上がりがゆるくなることとバンド端の禁



Fig.5.11 電子線や中性子線を照射したGaPのバンド端の変化を表す 模式図。a) 伝導帯端と価電子帯端の空間的なゆらぎ(ポテ ンシャルゆらぎ)と平均バンド端の移動。b) E - k空間に おけるバンド構造とバンド端の禁制帯中への浸み出し。 E_{g10} の縮み、 ∂ の増大、伝導帯端の移動 ΔE_c および価電 子帯端の移動 ΔE_v も示してある。c) 伝導帯端と価電子帯 端の状態密度分布の変化。 E_{g10} は禁制帯中へ移動した平 均的放物型バンド端エネルギー間の差を表す。放物型バン ド端の下には深い裾状態が描いてある。禁制帯中央付近に は高濃度電子トラップ⁹を示した。

制帯中への移動とは緊密な関係があることが推測できる。

<u>c)指数型裾状態</u>

Fig.5.10 より,照射による N_{ed} の増加に基づく E_e の増大は同程度の N_D の増加に 基づく変化に比べて極めて大きいことがわかる。 E_e の増大はポテンシャルの"深いゆらぎ" と関係するので、ドナーだけが増加するよりも照射によってさらにポテンシャルゆらぎが 増強されることを考えれば容易に理解できる。

d) 速中性子線照射

Fig.5.7 には速中性子線照射したGaPの E_{g10} , Bおよび $E_e \otimes F_a$ に対してプロットしておいた。いずれのプロットも大体 10MeV 電子線照射に対する E_{g10} -, B-および E_e - F_a 曲線の上に乗っているので,速中性子線照射した試料中の損傷状態は 10 MeV 電子線照射とそれほど変らないと思われる。つまりこの結果も電子線照射による"乱れた領域"の導入の可能性を裏付けるものである。

5.5.4 光学ギャップの損傷濃度依存性

光学ギャップの縮み $\Delta E_{g_{10}}$ を未照射試料のエネルギーギャップ E_{g_1} からの E_{g_1o} の減少 分として定義し,



Fig. 5.12 光学ギャップの縮み ΔE_{g10} 対 F_a の両対数プロット。

 $\Delta E_{g_{10}} = E_{g_1} - E_{g_{10}} (F_a) \quad (eV),$

のように F_a の関数として表すことができる。Fig.5.7 に示した $E_{g10} - F_a$ のプロットか $ら \triangle E_{g10} - F_a$ のプロットに直すとFig.5.12 のようになり、両対数をとると直線的である。 この直線は

$$\Delta E_{g_{10}} = 18.6 F_a^{2/3} \quad (eV), \qquad (5.7)$$

のように表された。 F_a が $\Delta \alpha_b$ を通して全損傷濃度に比例するとしているので,光学ギャップの縮みは損傷濃度の $^{2}/_{3}$ 乗に従って増大する。不純物濃度に対しては ΔE_{g10} が $^{1}/_{3}$ 乗則に従うことを第3章で示したが,本実験ではそれとは異なる依存性を見い出した。この違いは不純物ドープと損傷導入による根本的な機構に由来するものであろう。

Fig.5.12 に示した直線をもっと大きな F_a まで延長すると $F_a = 0.041$ で元来のGaPのギャップが消失してしまう。すなわち $\Delta E_{g10} = 2.225$ eVになることが式(5.7)によってわかる。また Connel and Paul³⁸⁾によって報告されているアニールしたスパッタa-GaPのギャップは 0.42 eVである。そのギャップの結晶GaPのギャップからの縮み $\Delta E_{g10} \simeq 1.8 \text{ eV}$ を与える F_a 値は,式(5.7)によると、 $F_a = 1$ ではなく $F_a = 0.03$ である。つまりこれら2つの評価により、式(5.7)で示した ΔE_{g10} と F_a の関係がFig.5.

-117-

12 に示した F_a の領域を越えて成立することはなく、 F_a に対する ΔE_{glo} の増大率が鈍る であろうと予想される。照射された結晶 GaP が F_a の大きな領域で仮に非晶質化するな ら、運動量保存則の緩みのために光学ギャップを決めているバンド間遷移が間接型から非 直接型(non-direct)¹⁹に移るであろう。そのために上で予想したようなことが起る もの と考えられる。

5.6 光伝導によるバンド端の局在性評価

禁制帯中に浸み出したバンド端の状態が試料空間で拡がった状態(非局在状態)かあるい は局在した状態^{39,40)}であるかという情報を得るために光伝導スペクトルを求め、吸収スペ クトルと比較する。なぜなら光伝導には電子遷移の他にキャリアの輸送過程が含まれてい るからである。



Fig. 5.13 GaP (Te) の10 MeV 電子線照射による光伝導スペクトルの変化。矢印と数値は光伝導ギャップエネルギー E_{g1}^{*} を表す。①未照射試料 $(n_{c0}^{-6} \in \times 10^{16} \text{cm}^{-3}), ② \phi = 1 \times 10^{17} \text{ el./cm}^{2}$ 。

GaP 試料の電子線(10MeV)照射前後の300Kにおける光伝導スペクトル I_p/I_0 (1-R) をFig.5.13 に示す。 $I_p(h\nu)$ は光を吸収して伝導帯あるいは価電子帯に発生したキャリ アによる光電流, $I_0(h\nu)$ は試料表面に入射する光強度, $R(h\nu)$ は試料表面の反射率 である。 $I_p/I_0(1-R)$ が大きいことは、吸収が大きくキャリアが多量に発生したこと と、キャリアが発生した状態の移動度µが大きいことを主に表している。図の縦軸は任意 目盛であり、未照射試料と照射試料間の光電流の大きさの比較は意味がない。双方のスペ クトルで間接ギャップに対応する2.2 eV 付近に急峻な立ち上がりが見られる。そのしきい 値エネルギーがこの場合バンド間のギャップに相当するものとし、そのようなギャップを 光伝導ギャップ E_{g1}^* と呼ぶことにする。 E_{g1}^* 以上の $h\nu$ では大きな光電流が現れるので、 µが有限な非局在状態間の遷移である。 E_{g1}^* 以下ではµが非常に小さいかあるいはµ =0であるような局在状態が関係するような遷移であろう。図に示した試料では照射によっ て E_{g1}^* が減少することがわかる。そこで光伝導ギャップの縮み ΔE_{g1}^* を

 $\triangle E_{g_1}^* = E_{g_{11}}^* - E_{g_1}^*$

のように定義する。 $E_{g_{1}}^{*}$ は未照射試料の光伝導ギャップで,通常のエネルギーギャップ に相当するものである。幾つかの試料によって $\Delta E_{g_{1}}^{*}$ を見積ると、 $\phi = 3 \times 10^{16}$ el./cm² で $\Delta E_{g_{1}}^{*} \simeq 0$, $\phi = 1 \times 10^{17}$ el./cm²で $\Delta E_{g_{1}}^{*} = (20 \pm 5)$ meV, $\phi = 3.2 \times 10^{17}$ el./cm² では $\Delta E_{g_{1}}^{*} = (30 \pm 5)$ m eVであった。もし光キャリアが局在状態から非局在状態への遷 移によって発生したとすると、これらの値は幾分かの誤差を含むことになるが、その程度 は小さいものと思われる。なぜなら、局在状態の密度は非局在状態に比べて通常小さいし、 さらに局在状態で発生した一方のキャリアは伝導に寄与できないからである。またもし局 在状態に光励起されたキャリアが熱エネルギー kT のために非局在状態に熱励起されるこ とによって光伝導に大きな寄与をするとすれば、上の数値はkT分の誤差を含むことにな る。しかしこの効果も非常に小さい。なぜなら局在状態に光励起されたキャリアは照射試 料ではギャップ状態を介して再結合する方が支配的と考えられるからである。仮にこのよ うな2 つの効果による誤差を含むとすれば、非局在状態間のしきい値エネルギーと考えて いる $E_{g_{1}}^{*}$ は若干小さ目に見積ったことになり、 $\Delta E_{g_{1}}^{*}$ はその分だけ大き目に見積ったこ とになる。 照射試料の光学ギャップの縮み ΔE_{g10} は Fig. 5.7 の実験結果によって見積ることができ $\phi = 1 \times 10^{17}$ el./cm² で約67 meV, $\phi = 3.2 \times 10^{17}$ el./cm² では約100 meV である。この ような ΔE_{g10} の値は上に示した同じ ϕ における ΔE_{g1}^{1*} に比べて 3 倍程度大きい。したがっ て,照射によって禁制帯中に浸み出した結合された放物型バンド状態 (joint density of states)の内,深い方の 2/3 は局在していることがわかった。双方の"ギャップ"の定義 の違いから生じるエネルギーの絶対値の違いは、差分としての縮み(変化分)をとること によって帳消しになっている。

5.7 照射試料の "X--X3吸収パンド"の決定法

照射したGaPのバンド端は変形を受け、その原因が照射損傷によって誘起される強い ポテンシャルゆらぎであることを基礎吸収端の変化によって前節までに述べた。このよう に伝導帯端X₁が変形するなら、X₁→X₃遷移に基づく α_1 バンドは必ず照射によって変 化するはずで、それを詳しく調べることによって価電子帯端の変化を含まない伝導帯端の みの変化を知ることができる。このような目的で、まず照射試料の電子の補償中心を調べ、 深い準位を考慮した電子統計によって α_D 成分(2.7節)を補正し、 α_1 (300)バンド(3. 4節)を求めることから始める。

5.7.1 α_D(300)成分の補正

300Kにおける"付加的吸収バンド"の10MeV電子線照射による変化をFig.5.14に示す。



Fig. 5.14 GaP1001 の電子線照射による "付加的吸収バンド"の 変化。 ϕ_0 は照射前を意味し、 $\phi_1 \sim \phi_4$ の値はTable5-1に示 してある。矢印で示した δ_b は極小点エネルギー。

試料はGaP1001でTeドープ, $N_{\rm D} = 9.28 \times 10^{17} {\rm cm}^{-3}$, パラメータは ϕ である。矢印は極小点エネルギー $\delta_{\rm b}$ を示し、 ϕ の増加と共に高エネルギーに移動する。吸収バンドの大きさが低下するのは禁制帯中に導入された電子の補償中心にX₁バンドのキャリアが捕獲除去されるからである。照射は4回積算して行ったが、例えば4回目の照射試料を1001 ϕ_4 と記す。



Fig. 5. 15 GaP1001 Ø4 の αt (300) バンドと式(3.3) で表される αD(300) 成分の補正による α1(300) バンド。 @FD=0, ① 0.03, ② 0.05, ③ 0.08, ④ 0.10, ⑤ 0.12。

"長波長吸収成分"を補正して得られた 1001 ϕ_4 の α_t (300) バンドをFig.5.15に示す。 この図には試行法に基づく α_t (300) バンドからの α_D (300) 成分の補正による α_1 (300) バンドの求め方を示した。理論 α_1 曲線のフィッティングによってこの図の場合は分離補 正係数 $F_D = 0.05(2.7 \text{ 節})$ が最適と判断される。しかしより信頼性の高い F_D 値は, 2.7 節で示した 1001 ϕ_4 をも含めた種々の試料で得られた式 (2.18) で表される $\eta_{eq}(T)$ を用 いて決めることができる。つまり式 (2.17) に 300K でのパラメータと η_{eq} を適用して,

$$F_{\rm D}(300) = R_{\rm D}(300) \ \eta_{\rm eq}(300) \tag{5.8}$$

より $F_{\rm D}$ (300)の値が計算できる。 $R_{\rm D}$ (300)は統計計算によって求めなければならないが、その計算法については付録 – A で記述することにし、その結果得られた値をTable

φ ×10 ⁻¹⁵	RD	FD*	n_c ×10 ⁻¹⁷	N_{11} ×10 ⁻¹⁵	N_{t2} ×10 ⁻¹⁵	Nt3 ×10 ⁻¹⁵	Nt.1 ×10 ⁻¹⁵	Nts ×10 ⁻¹⁷	$\frac{N_{cx}}{\times 10^{-17}}$	N_{cd} ×10 ⁻¹⁷	$\frac{N_{ed}}{\times 10^{-17}}$
(el./cm ²)	0 334	0 043	(cm 3) 6 21	(")	(")						
(ϕ_1) 5	0.335	0.044	5.85	3.22	3.12	1.67	2.52	0.105	0.378	0.359	0.482
$(\phi_{2}) 30$	0.368	0.048	3.32	26.0	25.2	13.3	20.4	0.849	3.19	2.89	4.03
(ϕ_3) 47	0.379	0.049	2.52	33.2	32.2	17.1	26.2	1.09	4.12	3.69	5.21
(ϕ_4) 61	0.398	0.052	1.42	43.2	42.0	22.2	34.0	1.41	5.53	4.79	6.93

Table 5-1 Changes in values of parameters and densities at 300K with dose for the sample 1001(Np=9.28×10¹⁷ cm⁻³:Te).

* FD=RD7 eq

5-1 に示す。この $R_D(300)$ の値と $\eta_{eq}(300) = 0.131$ を用いると1001 ϕ_4 では $F_D(300)$ = 0.052を得た。以上のようにして決めた各照射試料に対する $F_D(300)$ の値もTable 5-1 に示す。 F_D 値が決まると式(3.3)より,各照射試料の $\alpha_1(300)$ バンドが得られ,そ れに理論 α_1 曲線をフィットした結果をFig.5.16 に示す。フィッティングの結果として得 られるるや m_2^*/m_1^* の照射変化については 5.9節で述べる。



Fig.5.16 照射による $\alpha_1(300)$ バンドとそれにフィットした理論 α_1 曲線の変化。パラメータは照射量。

5.7.2 照射によって導入される電子の補償中心

式(2.15)で定義された $R_D(300)$ をフェルミ統計によって計算するためには,照射に よって導入される禁制帯中の深い準位を評価する必要がある。4.5節ではDLTSによって 種々の試料で検出される深い電子トラップを示した。ここではその内4つの準位(I_2 , I_3 , I_4 , I_7)が各々の照射量で導入されているものと仮定する。これら4つのトラップは以 後名称を変え,Fig.5.17 に示したようにエネルギー準位の浅い方から順にt1(0.26eV), t2(0.32),t3(0.36)および t4(0.62) とする。括孤内の数値は活性化エネルギー ΔE_{ti}



Fig.5.17 欠陥準位と電子捕獲を表す模式図。伝導帯電子 (n_c) のみを捕獲 (R_c) している準位密度が N_{cd} ,伝導帯電子とドナー電子 (n_D) を捕獲 (R_e) しているのが N_{ed} である。

(i=1~4)である。それらの濃度 N_{ti} はTable 4 - 2 に示したトラップ導入率 η_t (4.5節)によって $\eta_t \phi$ として計算できる。照射量の値が比較的正確な $\phi_4 = 6.1 \times 10^{16}$ el./cm²では,たとえば $N_{t1} = 4.32 \times 10^{16}$ cm⁻³である。1001 ϕ_4 の各トラップの N_{ti} の値をTable5-1に示す。

他の照射量 $\phi_1 \sim \phi_3$ では ϕ の誤差が比較的大きいので、 N_{ti} の算出にはより精度の高い 照射後の実測によって得た α_t (300)バンドのピーク値 α_{tp} を使うことにした。すなわち、 α_{tp} の減少分 $\Delta \alpha_{tp}$ は導入損傷濃度に直接関係するので、 ϕ_4 での N_{ti} の値を基準にして 他の $\phi_1 \sim \phi_3$ ではそれを $\Delta \alpha_{tp}$ の大きさで内分した。その結果得られた各照射試料に対する N_{ti} の値をTable5-1に示す。

照射試料のキャリア濃度 n_c の算出法も付録-Aで記述するが、Table5-1 に示したその 結果を参考にすると、1001 ϕ_4 ではキャリア濃度の減少 Δn_c は4.79×10¹⁷ cm³ にものぼ る。ところが tl ~t4 のトラップ濃度の合計を N_{ts} (= $\sum_{i=1}^{4} N_{ti}$)とするとTable 5-1に示

-123-

したように ϕ_4 での N_{ts} は 1.41 × 10¹⁷ cm⁻³ にしか過ぎない。つまりこれら4種のトラップ はキャリアを捕獲している深い準位の内の極く一部を見積ったに過ぎず,たとえ第4章の DLTS の測定で見つけた $I_1 \sim I_7$ までの全トラップを考慮したとしてもそれらの合計濃度 は Δn_c に比べて非常に少ないことがわかる。よってここで考慮しているt1~t4 の4 種の トラップ以外の電子補償中心を考え,それを全部まとめてcx と呼び,その濃度を N_{cx} と する。Fig.5.17 に示したように cx のエネルギー準位は t4 の 0.6 2eV よりもずっと深 い としておく。 N_{cx} の決定は付録 – Aのフェルミ統計による計算の中で行い、得られた値を Table 5–1 に示す。以上のような深い準位を考慮した R_D (300)の計算は付録 – Aで記述 する。

10M eVの電子線を照射したGaP には"乱れた領域"のような損傷が存在する可能性が あることを前に述べた。一方,シャープなDLTS ピークが検出されるので比較的単純な欠 陥が存在することも確かである。よってこの場合"乱れた領域"以外の結晶空間にDLTS で検出できるような単純欠陥が散在しているような損傷のモデル^{14,34,41,42}が当てはまる。 これを以後,損傷のクラスターモデルと呼ぶことにする。

DLTS で検出できなかった高濃度の 補償中心 cx の一部としてはBrailovsky ら⁵⁾ に よって見い出された 1.2 eV の深い準位が考えられる。そして大部分の電子は " 乱れた領 域 "内部で補償され,それがcx の原因であると考えることは妥当である。^{41,42)} ショットキ - 接合面に位置している " 乱れた領域 " 部分ではこのように補償中心の準位が非常に深い ので,実験した温度範囲内では捕獲電子の熱放出が起らないものと考えられる。よっても っと高温まで DLTS 測定を広げるか,あるいは光容量法を適用すれば, " 乱れた領域 " の補償中心の準位分布に対する情報が得られるものと期待される。

5.8 300Kでの "X1-X3吸収バンド"の照射変化と電子除去率

前節の付録-Aではループ計算によって電子統計とα_D成分の補正を同時に行うことが できることを示し、その結果α₁(300)バンドを初め、種々のパラメータ値を求めることが できた。ここではそれらの照射変化を示し、検討する。さらにキャリア補償損傷や電子補 償損傷の濃度およびキャリア除去率や電子除去率を定義し、定量化する。

5.8.1 $\alpha_1(300)$ バンドと $n_c(300)$ の照射変化

Fig.5.16 に示した $\alpha_1(300)$ バンドのピーク値 $\alpha_{1p}(300)$ は ϕ の増加と共に明らかに減

少する。キャリア濃度と強く関係するそのバンドの積分強度 S_1 をバンドの低エネルギー 側の立ち上がりから高エネルギー側の 0.6 eVまでを積分することによって求めた。 α_{1p} (300)と S_1 の照射変化を比較するために,照射後の値を照射前の値で規格した α_{1p} (300)/ α_{1p} (300)と S_1/S_1^o を ϕ に対してプロットするとFig.5. 18 のようである。同図の右軸 には, n_c が S_1 に比例するとしたときの n_c (300)の値も目盛った。2種のプロットはほ とんど重なり,照射によるキャリア濃度の変化は α_1 (300)バンドのピーク値と積分強度の



の変化。

どちらででも見積ることができることがわかった。そこで以後,照射試料の n_c の見積り にも未照射試料と同様に α_{1D} (式(3.5))を用いることにする。

5.8.2 キャリア除去率と電子除去率

a)キャリア補償損傷濃度

Fig.5.18の実線は $\alpha_{np}(300) / \alpha_{np}^{0}(300)$ の各プロットを通るように引いた直線で、 ϕ_{2} を除いて他のプロットは良く直線に乗っている。 ϕ_{2} のプロットの直線からの逸脱は照射量の見積りが小さ過ぎたことが原因と思われる。この直線は図の照射量の範囲における $\Delta n_{c} - \phi$ の線型関係を表している。Fig.5.17 に示したように、照射による伝導帯のキャリア濃度の減少 $\Delta n_{c} = n_{c0} - n_{c}$ によって、1 個の電子が1 cm 進む当りのキャリア除去率を

$$R_{c}(300) = \Delta n_{c}(300) / \phi \text{ (cm}^{-1}/\text{el.}), \qquad (5.9)$$

-125-

と定義する。Fig.5.18 の直線から平均値として

$$R_{\rm c}(300) = 7.87 {\rm cm}^{-1}/{\rm el.},$$
 (5.10)

を得た。キャリアを 300Kで補償(あるいは捕獲)している損傷の濃度 N_{cd} は Δn_c (300) に等しく、各照射量でのその値をTable 5-1 に示す。また R_c (300)の線型性が成り立つ 領域では

$$N_{\rm cd} = \Delta n_{\rm c} (300) = R_{\rm c} (300) \phi \quad (\,{\rm cm}^{-3}), \qquad (5.11)$$

によって N_{cd} を見積ることもできる。

b) 全電子補償損傷濃度

照射によって導入された補償損傷には伝導帯のキャリアだけが除去されるわけではなく、 Fig.5.17 に示したように、300 Kでドナー準位を占有していた電子も除去されその濃度 n_D (300)が減少する。 n_D (300)の値は前節の付録 – Aで記述した電子統計によって自己無 撞着に決められており、その減少濃度 Δn_D (300)はドナー電子を補償している損傷の濃度 N_{Dd} に等しいとする。照射によって導入されたこのような全電子の補償損傷の濃度 N_{ed} は

$$N_{\rm ed} = N_{\rm cd} + N_{\rm Dd} = \Delta n_{\rm c} (300) + \Delta n_{\rm D} (300) \qquad \text{(cm}^{-3}\text{)}, \qquad (5.12)$$

と表せる。 N_{cd} と N_{Dd} を損傷の種類で区別することは勿論できない。各照射量での N_{ed} の値をTable5-1 に示す。ここで、電子除去率 R_e を

 $R_{\rm e}(300) = \{ \Delta n_{\rm c}(300) + \Delta n_{\rm D}(300) \} / \phi \quad (\rm cm^{-1}/~el.), \quad (5.13)$

のように定義すると,式(5.12),(5.13)より

$$N_{\rm ed} = R_{\rm e} (300) \phi \quad (\,{\rm cm}^{-3}), \qquad (5.14)$$

と表せる。各照射量での値を平均すると,

$$R_{\rm e}(300) = 11.4 \ {\rm cm}^{-1}/{\rm el.}$$
, (5.15)

を得た。式 (5.11), (5.14) からわかるように R_c や R_e は除去率を表すと同時に N_{cd} や N_{ed} の導入率をも表す。

c) 各種損傷濃度の照射変化

Table5-1 に記載した各種欠陥・損傷の濃度の内, $(N_{ts} + N_{cx})$ はDLTS で評価したトラップ濃度と自己無撞着な電子統計で決定した電子補償中心 cx の濃度の合計であり, これは照射によって導入される * 全損傷濃度 * の1つの表現である。Fig.5.19 には ϕ に



Fig. 5. 19 照射量に対する各種損傷の濃度変化。 $N_{ed} \geq (N_{ts} + N_{cx})$ のプロットは全て重なっている。

対する N_{ts} , N_{cx} および ($N_{ts} + N_{cx}$)のプロットを示す。一方 N_{ed} も同じ電子統計で 決定した"全電子補償損傷"の濃度であり、同じくFig.5.19 に示す。 ϕ_2 のプロットを除 くとどの濃度もほぼ ϕ に対して直線的に増大する結果が得られた。($N_{ts} + N_{cx}$)が N_{ed} よりも約0.2%大きい理由は、前者が300K で電子が占有していない準位(主にt1レベル) の濃度をも含むのに対して、後者は電子の減少分として見積ったために電子が占有してい るものだけを勘定していることである。なお77K での電子統計の結果得られた R_e (77)の 値は実質上 R_e (300) と等しいことを確認した。つまり77K での伝導帯電子とドナー電子 の減少濃度の合計(Δn_c (77)+ Δn_D (77))は式(5.12)で表される 300K でのそれと等しく、 300Kで N_{ed} を評価しておけば充分であることがわかった。 5.8.3 $E_{\rm F}$, $R_{\rm D}$, $F_{\rm D}$ および A_{13}^2 の照射変化

損傷濃度 N_{ed} (あるいは照射量)の増加に伴う 300K での E_F の変化をFig.5.20 に示す。



Fig. 5. 20 N_{ed} に対する E_F の変化。 $E_c = 0$ とした。

 N_{ed} の増加に対して電子が禁制帯中の準位に補償される割合が増し, E_F は低下する。 $N_{ed} = 4 \times 10^{17} cm^{-3}$ を越えると E_F の低下が激しくなるが,図の最大 N_{ed} でもt1トラップの準位はまだ E_F の下にある。 N_{ed} の増加に伴って式(2.7b)の振動子強度 A_{13}^2 が減少し, また E_F の低下のために R_D (300)と F_D (300)が大きくなったことを付記する。 α_1 (300) バンドのピークエネルギーは高エネルギーに移り、半値幅が減少した。このような変化は後で示す $\delta \approx m_2^2/m_1^*$ の照射変化に帰着できる。

5.9 照射による δ および m²/m⁴1 の変化と伝導帯端の変形

照射試料 1001の $\alpha_1(300)$ バンドに対するフィッティングによって得たると m_2^*/m_1^* の Nedに対するプロットをFig.5.21aに示す。同図には $\alpha_D(300)$ 成分を補正しない、つま $bF_D = 0$ としたときの $\alpha_t(300)$ バンドに対するフィッティングによって得た δ_t と $(m_2^*/m_1^*)_t$ もプロットしてある。 $\delta_t や (m_2^*/m_1^*)_t$ がるや m_2^*/m_1^* に比べて小さい結果 は不純物ドープの場合と同じである。 $1001\phi_4$ では $\alpha_D(300)$ 成分の補正を行わない場合、 δ_t が0.6%小さく、 $(m_2^*/m_1^*)_t$ は6%小さい。よって $\alpha_D(300)$ 成分の補正は特に m_2^*/m_1^* の評価に対して重要である。Fig.5.21b は m_2^* を一定とした場合の m_1^* の変化で ある。



a) δ(300)の増大と放物型伝導帯端の移動

照射試料ではポテンシャルゆらぎの効果がバンド端の変形に対して重要であることを 5.5節で述べた。X₁バンドに比べてX₃バンドに及ぼすポテンシャルゆらぎ効果が小さい とすれば、損傷導入による δ (300)の増大は放物型伝導帯端X₁の"平均エネルギー"の 禁制帯中への移動 ΔE_c に相当する。この移動エネルギー $\Delta E_c = \Delta \delta$ は $\phi_4 = 6.1 \times 10^{16}$ el. /cm²で3 meV と見積られ、それは未照射試料の δ の値の約 0.9%に当る。

照射による ΔE_{g10} (300) の増大は伝導帯端と価電子帯端の移動の合計である。 ΔE_{g10} (300) と $\Delta \delta$ (300) を N_{ed} に対して同一グラフ上にプロットすると Fig.5.22 のようになる。 ただし ΔE_{g10} (300) は大きいので、 $\Delta E_{g10}/5$ にしてある。この結果は、伝導帯端の移動 $\Delta E_{c} = \Delta \delta$ に比べて価電子帯端の移動 ΔE_{v} が特に低 N_{ed} 領域で大きいことを示している。 照射による電子濃度の減少のために伝導帯では未照射時の電子間相互作用と電子-ドナー間 相互作用に基づく下方への移動が妨げられる。さらに導入された損傷の負電荷によっても伝 導帯は上方へ、価電子帯も上方へ移動することが考えられる。このような理由によって ΔE_{v} が ΔE_{c} より大きいものと思われる。それに対するもう一つの理由は強い内電界に基 づくフランツーケルディッシュ効果である。価電子帯のポテンシャルの高い部分から伝導



Fig.5.22 種々の試料の $\Delta \delta$ (300) 対 N_{ed} および ΔE_{g10} /5 対 N_{ed} の プロット。 $\circ 1002(N_D = 8.40 \times 10^{17} \text{cm}^{-3}: \text{Te})$, $\Delta \bullet 1001$ (9.28 × 10¹⁷: Te), $\bullet 1900$ および $\vee 1901$ (2.09 × 10¹⁸ : Te), $\diamond 1003(3.40 \times 10^{18}: \text{Te})$, $\Box 1620(1.12 \times 10^{18}: \text{S})$, $\otimes 622(1.24 \times 10^{18}: \text{Te})$, ϕ_N は速中性子線照射, an は 照射 (2 × 10^{17} \text{el./cm}^2)後 300℃でアニールした試料を表す。 図中の(数値×10¹⁷)は n_c の値を表す。プロット間の区別 をするためにプロットを折れ線で結んだ。

帯のポテンシャルの低い部分へ電子が遷移すれば、バンド間の吸収から求めた E_{g10} は必ずしも平均的なバンド間エネルギーに対応せず、それよりも小さい。したがってバンドの移動を大き目に見積ったことになり、 $\Delta E_{g10} - \Delta \delta$ が正しい ΔE_v を与えないことになる。

Fig.5.22 にはドナー濃度の異なる試料に対する $\Delta \delta$ 対 N_{ed} もプロットした。Teドープ 試料 1001, 1002, 1003, 1901, 622だけで考えると,照射後残留しているキャリアの濃度 が高い程 ($\diamond \geq \bigcirc$ プロット), N_{ed} に対する $\Delta \delta$ の増大率が小さい。その理由は残留キャリ ア濃度が高い試料ではスクリーニング効果が大きく,ポテンシャルゆらぎを抑制するため に同じ N_{ed} でも $\Delta \delta$ が小さいと考えられるからである。

b) m₂*/m₁*(300)の増大(m₁*の減少)

 m_2^*/m_1^* は N_{ed} の増加につれて増大した。 X_3 バンドの有効質量 $m_2^*(300)$ が変化しないと仮定した場合の $m_1^*(300)$ の変化をFig.5.21bに示した。 X_1 バンド底の平均的な $m_1^*(300)$ は N_{ed} の増加につれて減少する。最大の N_{ed} におけるその減少分は照射前の値の2.4%に当る。5.5節では損傷の導入によって放物型バンド端の状態密度の立ち上が

^{*} 未照射の低ドープ試料での $m_2^*/m_1^*=0.32$ に対して $m_1^*=0.35^{43}$ とすると $m_1^*=0.112$ である。

りがゆるくなることを述べた。このこととここでの m₁*の減少とは定性的に一致している。 照射による m₁*の変化に対する詳しい考察は付録 – Bで行うことにする。

c) 不純物ドープ効果との比較

Fig.5.23 に δ (300)の $N_{\rm D}$ および $N_{\rm D}$ + $N_{\rm ed}$ に対するプロットを示す。 δ (300)は $N_{\rm D}$ に対する増大率より $N_{\rm ed}$ に対する増大率の方がはるかに大きく,高 $N_{\rm ed}$ 試料ではそれが



Fig. 5. 23 各種試料の $N_{\rm D}$ あるいは $N_{\rm D} + N_{\rm ed}$ に対する δ (300) の変化。塗りつぶしたプロットが照射試料で横軸は $N_{\rm D} + N_{\rm ed}$ と読みとる。 $\phi_{\rm N}$ は速中性子線照射を表す。

顕著である。同図に示した速中性子線照射の結果と比較すると,速中性子線照射効果は電子線 照射効果とあまり違わない。照射によってるの増大すなわちバンド端の移動が増強される 原因は主にポテンシャルゆらぎの増強効果であった。損傷によるこのポテンシャルゆらぎ 効果は,損傷濃度と同程度のドナー濃度を増加したときの電子間相互作用や電子-ドナー 間相互作用よりも,放物型バンド端の移動に対して非常に大きな影響を与えることがこの ような結果によってわかった。 不純物ドーブ試料や照射試料では部分的な不規則性の導入のために運動量保存則の緩み が考えられる。したがって今まで扱ってきた $X_1 \rightarrow X_3$ 直接遷移に基づく理論式(2.7)の 適用性を吟味しなければならない。詳しい記述は付録 – Cですることにし,結論的には, k – 保存則の緩みの効果は有効質量の中に押し込めることができる^{44,45)}よって式(2.7) は上のような試料に対しても適用できる。さらにk – 保存則の緩みが有効質量の変化に与 える影響が無視できることもわかった。

5.10 δ および m_2^*/m_1^* の温度変化に及ぼす照射効果

5.10.1 $\alpha_1(T)$ バンドの分離とフィッティング

10 MeV 電子線を照射した試料1001 ϕ_4 の $\alpha_t(T)$ バンドの温度変化を Fig.5.24 に示す。



Fig. 5.24 照射試料の $\alpha_t(T)$ バンドの温度変化。



Fig. 5. 25 照射試料の $\alpha_1(T)$ バンドとフィットした理論 α_1 曲線の温度変化。

各温度で $\alpha_t(T)$ バンドから分離した $\alpha_1(T)$ バンドおよびフィットした理論 α_1 曲線を Fig.5.25 に示す。これらの試料における $F_D(T)$ の値は試行法で決定したものであり, $\eta(T)$ の値は $F_D(T)/R_D(T)$ によって計算した。1001 ϕ_4 の $\eta(T)$ をFig.2.13 にプロッ トし、そこでは $\eta(T)$ が試料の種類に依存しないことを確認した。 F_D 対Tのプロット、 $R_D - T$ 曲線および R_D $\eta_{eq} - T$ 曲線は他のドープ試料と共にFig.3.12 に示し、ドーブ 試 料と比較した。 1001 ϕ_4 の $R_D(T)$ や $F_D(T)$ が、同程度の N_D 値を持つ1004 と振舞が少 し異なるのは深い準位に原因している。1001 ϕ_4 の $\sigma_{1p} \ge A_{13}^2$ は他のドープ試料に比べて 低温側で異常に増大した。このことは後述する電子の裾状態への偏在効果と深く関係して いると考えられる。

Fig.5.24 で留意しておかなければならないことは、77K での $\alpha_t(77)$ バンドが未照射の $\alpha_t(77)$ バンドとほとんど変らなかったことである。それは、この程度の照射量ではD(1s) →D(2p'±)・X₃ 遷移吸収すなわちドナーの状態やX₃バンドには損傷がそれ程大きな影 響を及ぼさないということを示唆している。

5.10.2 低温での るの異常増大と深い裾状態

1001 ϕ_4 の温度に対する δ の変化をドープ量の異なる4種の未照射試料と共にFig.5.26 に示す。1001 ϕ_4 の照射前の δ -*T*は1004と同じと考えてよい。損傷の導入によって300 Kでの δ (300)が増大することを5.9節で述べた。その変化 $\Delta\delta$ (300) = 3meVはFig.5. 26 では300Kにおける1004に対する1001 ϕ_4 の δ の増大として現れている。 この放物型



Fig.5.26 1001 ϕ_4 の δ -Tのプロット。他はドーブ試料でFig.3.13 のプロットと同一である。

伝導帯端の移動による影響は 175K近辺まで $\delta - T$ にそのまま現れている。しかしそれよ り低温では他のドープ試料に比べて 1001 ϕ_4 の δ が極端に増大する。不純物ドープ試料の このような δ の異常増大は深い裾状態に電子が偏在する効果を反映していた。照射試料で も同様のことが考えられるが、なぜ $\Delta\delta$ (300)に比べて低温での異常増大が極端に大きいの かを以下で考えてみる。

照射による $\Delta \delta$ (300)の増大は,電子間および電子-ドナー間相互作用の効果の減少に打 勝つ,ポテンシャルゆらぎ効果の増強に起因していた。よって照射試料では,深いポテン シャルゆらぎと密接に結び付く深い裾状態が極めて"深い"と考えられる。300K のよう な高温では電子は熱エネルギーのために比較的伝導帯の高エネルギー部分,すなわち放物 型状態に分布しており, δ (300)に対する"深い"裾状態の寄与は小さい。しかし,140K のような低温では電子がこの"深い"裾状態に偏在するようになり, δ (*T*)に直接大きな 寄与をすることになる(Fig.3.18 参照)。したがって照射試料では低温での δ の異常増大 が極めて大きい。

以上のような考察によって次の重要な結論が導かれる。照射効果はドープ効果に比べて より大きなポテンシャルゆらぎを誘起する。このポテンシャルゆらぎ効果は放物型伝導帯端 の移動にある程度大きな寄与を及ぼすが,それよりも,深い裾状態の形成に非常に大きな 影響を及ぼす。

5.10.3 m₂*/ m₁* の温度変化

1001¢4のm2*/m1*の温度変化を未照射のドープ試料と共にFig.5.27 に示す。温度の



Fig. 5. 27 $1001 \phi_4 \mathcal{O} m_2^* / m_1^* - T \mathcal{O} \mathcal{I} = \mathcal{O} \mathcal{O} + \mathcal{O} \mathcal{O} + \mathcal{O} \mathcal{O} = \mathcal{O} + \mathcal{O}$

低下につれて、1001 ϕ_4 の m_2^*/m_1^* の減少が激しい。しかし、 $T \leq 175$ K のような低温になると m_2^*/m_1^* の減少率が著しく鈍り始め、その振舞は高ドープ試料1801 と似ている。 Fig.5.26 の δ も同じ温度領域で異常増大を表しているので、このような温度領域で X₁ バンド底の電子が深い裾状態に偏在することによる m_1^* の増大の抑制効果が現れ始めることが認められた。

5.11 ∂および m^{*}₂/m^{*}₁の温度変化の理論的説明

5.11.1 状態密度のモデル

3.7 節では不純物ドープ試料の δ の異常増大を説明するために、P-Eモデルを用いた。 しかし、Fig.5.26 からわかるように、1001 ϕ_4 の $\delta(T)$ は他のドープ試料と明らかに振舞 が異なり、これにP-Eモデルを適用してもドープ試料を含めて矛盾なく説明できる解 が得られない。さらにこの章全般にわたって述べて来たように、照射試料のバンド端はド ープ試料のそれとかなり状態が異なっていると考えられる。そこで照射試料に対しては別 の最も簡単なモデルとして矩形型状態密度分布(矩形モデルと呼ぶ)を用いることにする。



Fig. 5. 28 矩形モデルの模式図。N_c は伝導帯, Neはその 裾状態を表す。

裾状態を持った伝導帯端の矩形モデル図をFig.5.28に示す。N_c は放物型伝導帯端を矩形 近似したもので,

$$N'_{c}(E) = N'_{c}(E \ge E'_{c}) \quad (cm^{-3} \cdot eV^{-1}), \qquad (5.16)$$

と表す。 E'_{c} は端のエネルギーである。 N'_{c} の大きさは後で決める。 N_{ℓ} は深い裾状態を矩形近似したもので、

$$N_{\ell}(E) = N_{\ell,\ell}(E_{\ell} \le E < E'_{c}) \quad (cm^{-3} \cdot eV^{-1}), \quad (5.17)$$

と表す。 N_{ℓ} の大きさは調整パラメータとして計算過程で決定する。深い裾状態の"平均 深さ" $\Delta E_{\ell} = E' - E_{\ell}$ は、Fig.5.26 に示した低温でのるの異常増大分 $\Delta \delta$ として概略見 積ることができ、21 meV を得る。Fig.5.28 の $N_{\rm D}$ はドナー濃度であり、 $E_{\rm D}$ はドナー準 位である。活性化エネルギーは $\Delta E_{\rm D} = E'_{\rm C} - E_{\rm D}$ とする。 $\Delta E_{\rm D}$ には式(3.9)を用い、 $N_{\rm D} = 9.28 \times 10^{17} {\rm cm}^{-3}$ を代入すると $\Delta E_{\rm D} = 71$ meV である。禁制帯中の深い準位としては 5.7 節で述べた4種の電子トラップt1~t4 と補償中心 cx を考慮に入れる。 $N_{\rm t1} ~ N_{\rm t4}$, $N_{\rm cx}$ の値は Table5-1 に示してある。 $E_{\rm t1} ~ E_{\rm t4}$ はトラップのエネルギー準位で、5.7 節で示した。 $E_{\rm cx}$ は cx 中心のエネルギー準位であり、この場合も充分に深いとして取り 扱う。"乱れた領域"などに基づく擬連続的なギャップ状態はまとめて cx の中に含める。

矩形モデルにおける N'_{c} の大きさは以下のように決める。まず通常の有効状態密度近似 法に基づいて、1001の $N_{\rm D} = 9.28 \times 10^{17} {\rm cm}^{-3}$ に対する $n_{\rm c}$ の温度変化を計算する。次に、 矩形モデルにおいて $N'_{\rm c} \ge N_{\rm D}$ だけを考慮に入れ、 $N'_{\rm c}$ の値をパラメータにして $N'_{\rm c}(E)$ 内 に分布する電子濃度 $n'_{\rm c}$ の温度変化を計算する。その結果、300K で $n_{\rm c} \ge n'_{\rm c}$ が等しくな るような $N'_{\rm c}$ の値を決定すると、 $N'_{\rm c} = 1.53 \times 10^{21} {\rm cm}^{-3} {\rm eV}^{-1}$ であった。140K で $n_{\rm c} \ge n'_{\rm c}$ が等しくなるような $N'_{\rm c}$ の値はこれより少し小さくなるが、どちらの場合でも後の計算結 果には大差が生じない。

5.11.2 電子のエネルギー分布の計算

矩形モデルを用いると、伝導帯 N'_{c} と裾状態 N_{ℓ} における電子のエネルギー分布はそれぞれ次のように表せる。

$$n'_{\rm c}(E) = N'_{\rm c}(E) f(E) \quad ({\rm cm}^{-3} \cdot {\rm eV}^{-1}) ,$$
 (5.18)

$$n_{\ell}(E) = N_{\ell}(E) f(E) \quad (cm^{-3} eV^{-1}),$$
 (5.19)

ここでf(E)はフェルミ関数である。 N'_{c} と N_{l} のそれぞれにおける電子数の合計は

$$n'_{\rm c} = \int_{E'_{\rm c}}^{\infty} N'_{\rm c} (E) f(E) \, \mathrm{d}E \qquad (\,\mathrm{cm}^{-3}) , \qquad (5.\ 20)$$

-136-

$$n_{\ell} = \int_{E_{\ell}}^{E_{c}} N_{\ell} (E) f(E) dE \quad (cm^{-3}) , \qquad (5.21)$$

と表せる。 ti(i=1~4)レベルを占有する電子濃度 n_{ti} は付録-Aの式(5A-2)で表されている。よって電荷の中性条件は、

$$n'_{\rm c} + n_{\ell} + \sum_{\rm i=1}^{4} n_{\rm t\,i} + N_{\rm CX} = N_{\rm D} - n_{\rm D}$$
, (5.22)

で表せる。以上の式を用いて、中性条件が成立つように $E_{\rm F}$ を調整パラメータにして数値 計算すると $n'_{\rm c}$, n_ℓ および $E_{\rm F}$ が求まる。この $E_{\rm F}$ の値を式 (5.18), (5.19)に用いる と $n'_{\rm c}(E)$, $n_\ell(E)$ が計算できる。

以上のような計算の結果得られた1001 ϕ_4 に対する n_ℓ / n_c の温度変化を5組の N_ℓ の



Fig. 5. 29 矩形モデルで計算した1001 $\phi_4 O n_\ell / n'_c O 温度変化$ 。 $\Delta E_\ell = 21 \text{ meV}_o / ? \, \neg s - \beta \operatorname{tl} N_\ell / N'_c ~ \overline{C} \quad 1) 0.20,$ 2) 0. 25, 3) 0. 33, 4) 0. 40 および 5) 0. 45。 $N_\ell / N'_c = 0.33 \operatorname{tr} J \cup T O \mathcal{D} \mathcal{A} n'_c (T), n_\ell (T),$ $E_F(T) を示した。 N'_c = 1.53 \times 10^{21} \mathrm{cm}^{-3} \cdot \mathrm{eV}^{-1} \mathcal{E} \Pi \mathrm{in}$ た。 大きさに対して Fig.5.29 に示す。5 組の曲線の内, $N_{\ell}/N'_{c} = 0.33$ のとき, n_{ℓ}/n'_{c} は $T_{c} = 175 \text{ K}$ で1 を横切る。すなわち, この温度以下では裾状態の電子濃度 n_{ℓ} が支配的と なり、Fig.5.26 に示したT < 175 K でるが異常に増大するという特徴を良く表す。よって 矩形モデルを使うと、1001 ϕ_{4} では裾状態の "平均深さ" $\Delta E_{\ell} = 21 \text{ meV}$ に対して平均状 態密度 $N_{\ell} = 5.05 \times 10^{20} \text{ cm}^{-3} \cdot \text{eV}^{-1}$ と評価できた。Fig.5.29 にはこの条件に対して計算 した n'_{c} , n_{ℓ} および E_{F} の温度変化も示しておいた。

上のような ΔE_{ℓ} や N_{ℓ} の値を固定したときの $N'_{c}(E)$ および $N_{\ell}(E)$ 内での電子エネル



Fig. 5. 30 矩形モデルで計算した $1001 \phi_4 \circ n'_c(E)$ および $n_\ell(E)$ 分布。 $E'_c = 0$ より上が $n'_c(E)$,下が $n_\ell(E)$ を表す。状態密度分布 $N'_c(E)$, $N_\ell(E)$ をも示し,パラメータは温度 T:1) 100K, 2) 120, 3) 140, 4) 175, 5) 210 および 6) 300。

ギー分布 $n'_{c}(E)$ および $n_{\ell}(E)$ をFig.5.30 に示す。縦軸は $E'_{c}=0$ としてあり、 E'_{c} より上に $n'_{c}(E)$,下に $n_{\ell}(E)$ が分布している。曲線のパラメータは温度であり、 $T < T_{c}$ では n_{ℓ} が支配的であることが曲線群からわかる。

5.11.3 裾状態のドープ試料との比較

モデル計算によって得た裾状態の平均密度 N_{ℓ} と平均深さ ΔE_{ℓ} を不純物ドープ試料の場合と比較してみる。第3 章で求めたドープ試料の ΔE_{ℓ} をTable 5-2 に示す。 ドープ試料の裾状態の平均密度 $\overline{N_{\ell}}$ は $E = E_{\ell}$ における N_{ℓ} (E)の値として同表に示す。 1001 ϕ_4 については $\overline{N_{\ell}} = N_{\ell}$ である。なお同表の1001 ϕ_4 の括孤内の数値は P-E モデルを適用して求めてみたもので、参考のために記載しておいた。これらの計算結果からわかるように、1001 ϕ_4 の ΔE_{ℓ} は最も深く、各試料の ΔE_{ℓ} の大きさの関係は Fig.5.26 の δ の異常増大の

Sample	ND	φ	$\triangle E_{\ell}$	No
No.	×10-17	∕×10 ⁻¹⁶		$\times 10^{-20}$
	(cm-3)	$(el./cm^2)$	(meV)	$(cm^{-3} \cdot eV^{-1})$
1004	8.70	0	10	2.87
1903	20.9	0	11	2,98
1801	58.9	0	12	3.19
$1001 \phi_{4}$	9.28	6.1	21*	5.05*
			(10)	(2.84)

Table 5-2 Evaluations of tail-states for the doped and irradiated samples.

* The STEP FUNCTION model is applied, and the P-E model is applied for others.

大きさの関係と定性的によく一致している。 \overline{N}_{ℓ} の大きさの関係も ΔE_{ℓ} のそれと一致しており、裾状態が深い程その平均密度も大きいことになる。1001 ϕ_4 にドープ試料と同じP ーEモデルを適用すると、同表の括弧内の数値からわかるようにドープ試料との間に矛盾を生じ、1001 ϕ_4 にはP-Eモデルが不適当であることがわかる。

5.12 まとめ

本章は大別すると3部から構成されている。第1部では照射による吸収端付近のスペク トル変化と損傷濃度および伝導帯端と価電子帯端の変形と局在性(5.3~5.6),第2部 では α_1 (300)バンドの照射変化,電子除去率および伝導帯端の状態変化(5.7~5.9), 第3部では照射試料の α_1 (T)バンドの温度変化と深い裾状態(5.10~5.11)について記 述した。以下に本章で得られた今までにない新しい結果および考え方をまとめる。

第1部: 10 MeV の電子線照射によって "エッジ近傍の吸収" と "ギャップ以下の吸収" が増大した。 "ギャップ以下の吸収"の連続的なスペクトルや速中性子線照射効果との類似 性から、電子線による単純欠陥の他に "乱れた領域"の導入が考えられる。 "ギャップ以下の 吸収"の増大と電子除去率を結合して "ギャップ以下の吸収"の吸収係数によって損傷濃 度が評価できた。 "ギャップ以下の吸収" とアモルファスGaP の吸収スペクトルの類似性 によって照射GaPの損傷状態を検討し、アモルファス分比Faを定義した。

吸収端パラメータの内,照射によって(F_a の増加につれて)光学ギャップ E_{g10} とB値 は減少し,指数型パラメータ E_e は増大した。これらの変化は不純物ドープ効果に比べて大 きい。よって損傷導入のためにポテンシャルゆらぎが増強され,放物型バンド端が禁制帯 中へ移動し,深い裾状態がより深く拡がることが考えられる。ポテンシャルゆらぎの増強 の原因を種々議論した。光学ギャップの縮みは損傷濃度の2/3乗に従って増大した。光 伝導ギャップの縮みは光学ギャップの縮みの1/3程度であるので,禁制帯中に浸み出した 放物型バンド状態の内, 2/3は局在していると考えられる。

照射 (N_{ed} の増加)によって δ (300) および m_2^*/m_1^* (300) が増大した。 δ (300) の増大 は X_1 バンドが禁制帯中へ移動したためと考えられ、その原因はポテンシャルゆらぎの増強 である。この場合の δ の増大は不純物ドープによるよりもかなり大きい。 m_2^*/m_1^* (300) の増大は主に m_1^* (300)の減少に帰着できる。 m_1^* (300)の減少の原因は伝導帯端の電子が、 浸み出した状態つまりポテンシャルゆらぎの深い部分に存在するためであろうと考えられ る。

第3部:照射試料の $\alpha_1(T)$ バンドの温度変化を明らかにし,各種パラメータの温度変化を ドープ試料のそれと比較した。照射試料の δ はT < 175Kのような低温で異常増大を示す。 これは強いポテンシャルゆらぎのために形成された深い裾状態に伝導帯電子が偏在する効 果を反映している。不純物ドープ試料に比べると,放物型伝導帯端の移動と考えられる 300Kでの δ (300)の増大に比べてこの低温での異常増大は極端に大きい。したがって損傷 による強いポテンシャルゆらぎは放物型バンドを移動する効果よりも深い裾状態を形成す る効果に甚大な影響を及ぼすことがわかった。 m_2^*/m_1^* は温度の低下に対して減少率が非 常に大きい。しかしT < 175Kではこの減少率が鈍り、電子が深い裾状態に偏在する効果が顕著に現れる。

矩形モデルで電子のエネルギー分布を計算した。深い裾状態の平均深さ ΔE_{ℓ} を21 m eV, 裾状態の平均密度 \overline{N}_{ℓ} を伝導帯の平均密度の33%とすると、裾状態の電子濃度が T_{c} = 175 K以下で支配的となり、 δ の低温での異常増大を半定量的に説明することができた。 モデル計算の結果、照射試料の ΔE_{ℓ} はドープ試料よりも大きく、 ΔE_{ℓ} が大きい程 \overline{N}_{ℓ} も、 大きいという関係を得た。

本章で得られた照射による"ギャップ以下の吸収"の増大およびその損傷濃度との関係 は第7章で取り扱う光学手法による損傷分布の研究と電子ビームによる素子分離技術の開 発のための基礎となる。この意味で本章の成果は応用上重要な位置づけができる。結晶固 体への欠陥あるいは非周期性の導入に基づく物性の研究は非晶質の研究と共に最近特に重 要性を増している。本章で行った損傷濃度あるいはアモルファス分比の増大に伴うバンド 端移動や深い裾状態の定量的な解析はこれまで未開拓の分野であり、その結果は基礎研究 の面でも重要な位置づけができる。

GaPの"X₁-X₃ 吸収バンド"を用いて照射によるキャリア除去率を求め,さらに DLTS 法で得た深い準位と統計計算を合せて全電子除去率と全電子補償損傷の導入率を求 める方法を確立したことは重要である。また α_1 バンドの減少と"ギャップ以下の吸収" の増大とを結び付け、"ギャップ以下の吸収"の増分で損傷濃度を見積る方法を初めて提 案した。照射損傷の導入に伴う光学ギャップの縮みと光伝導ギャップの縮みから、浸み出 した状態の局在性を評価した点も新しい成果である。中性子線照射効果との比較などにより、 10MeV の電子線照射によって"乱れた領域"が導入される可能性が強調できたことは放 射線物性の面で重要である。

不純物ドープ半導体では,電子間や電子-ドナー間相互作用の効果およびスクリーニン が効果に基づく放物型バンドの"平行移動"が優勢でクーロン相互作用に基づくポテンシ * ルゆらぎと裾状態の形成は劣勢な効果だと従来考えられていた。本研究では,ドープし たGaPに補償損傷を導入すると内部電界や"乱れた領域"に基づくポテンシ* ルゆらぎ と裾状態の拡がりが非常に重大であることを示した。このことは逆に,上記の不純物半導 体に対する従来の考え方を支持することにもつながる。また放物型バンド端の移動という 面でも強いポテンシャルゆらぎが上記の2つの効果を凌ぐということを初めて明らかにした。このような実験と考察は従来なされたことがなく,独創的な結論を得た。裾状態の形成につれて伝導帯端の平均的な有効質量は小さくなる。さらに温度の低下によって電子が 裾状態に深く偏在していくとき,平均的な有効質量が相対的に小さくなることを初めて示唆した。

付 録

A. 深い準位を考慮した R_D (300)の計算

深い準位を考慮したフェルミ統計によって照射GaPに対する R_D (300)を計算すると共に, n_c (300)や N_{cx} の値をも決定する。5.7節で述べた4種の電子トラップをすべてアク セプター型とし、それら以外の全補償中心cxもアクセプター型とする。深い準位を考慮 した中性条件式は次のように表せる。

$$n_{\rm c} + \sum_{\rm j=1}^{4} n_{\rm ti} + N_{\rm CX} = N_{\rm D} - n_{\rm D}$$
 (5A-1)

ここでは cx のエネルギー準位は充分深いとしている。価電子帯の正孔は無視できる。 n_{ti} はトラップに捕獲されている電子濃度で

$$n_{\rm ti} = \frac{N_{\rm ti}}{1 + g_{\rm ti} \exp\left(\frac{E_{\rm ti} - E_F}{kT}\right)} , \qquad (5A-2)$$

によって表される。ここで E_{ti} はtiレベルのエネルギー準位, g_{ti} はそのスピン縮退係数で,ここでは2としておく。なおこの計算では照射によるドナー濃度 $N_{\rm D}$ の減少やバンド端の変形を無視する。よって $n_{\rm c}$ や $n_{\rm D}$ は伝導帯の有効状態密度およびドナーの初期濃度にフェルミ関数を掛けて計算した。

計算機を用い、中性条件式(5A-1)を満たすように各照射試料の電子分布が計算できる。しかし、式(5A-1)における N_{cx} の値がまだ定まっていない。そこで N_{cx} を計算結果が自己無撞着に収束するような調整パラメータとして用いることにする。そのような過程をFig.5A-1のフローチャートに従って以下に説明する。今照射試料の1001 ϕ_4 を例にとって考えてみる。Fig.5.15 に示したような α_t (300)バンドから α_1 (300)バンドを得る


Fig. 5A-1 α₁ (300) バンドと α_D (300) バンドを分離補正する ための計算過程を表すフローチャート。

ために式(3.3)に従って α_D (300)成分すなわち F_D (300) α_t (77)を引き去らねばならない。この内、 F_D (300)は式(5.8)で表されるので、これを式(3.3)に代入すると、

$$\alpha_1(300) = \alpha_1(300) - R_D(300) \eta_{eq}(300) \alpha_1(77) , \qquad (5A-3)$$

となる。 $\eta_{eq}(300)$ は 0.131 であり、 $\alpha_t(77)$ バンドは実測してある (Fig.5.24)。 $R_D(300)$ は式 (2.15)より

 $R_{\rm D}(300) = n_{\rm D}(300) / n_{\rm D}(77)$,

と定義される。よってパラメータ N_{cx} に調整の数値を与えて電子分布を計算すると $n_D(300)$ および $n_D(77)$ が決まり、式(5A-3)によってFig.5.15に示したような調整の $\alpha_1(300)$ バンドが決まる。

ここで1つの仮定を設けねばならない。それは 300K におけるX₁→X₃ 遷移の吸収断面 積のピーク値 σ_{1p} (300) が照射によって変化しないということである。広い範囲のドナー 濃度の変化に伴う n_c の変化に対して, σ_{1p} (300) が一定であることを 3.4 節で示したので, ここで扱っている照射量の低い範囲において上の仮定がそれほど無理があるとは思えない。 この仮定に従うと,調整の α_1 (300) バンドのピーク値 α_{1p} (300) から式(3.5) によって キャリア濃度 n_c (300) を求めることができる。ここでは区別のためにそれを n_c^P (300) と する。一方,上述の電子分布計算によってもキャリア濃度が同時に決められ,それを区別 のためにここでは $n_c^c(300)$ とする。 $n_c^p(300)$ は当然 $n_c^c(300)$ に等しくならなければい けないので,その条件を満足すべく唯一の N_{cx} の値が決まる。Table 5-1 にはこのよう にして決めた各照射試料に対する N_{cx} の値を記載した。なお Fig.5.16 に示した $\alpha_1(300)$ バンドはこのような N_{cx} の値に対して最終結果として得られたものである。また,Table 5-1に記載した $R_D(300)$ の値もこのようにして計算したものである。同表に示した n_c (300)の値も同様である。

以上のような計算結果によってわかることだが、N_{cx} は非常に柔軟性を持ったパラメ ータである。照射試料のt1~t4のような電子トラップの評価に多少の誤差があったとし ても、結局N_{cx}がうまく調整して大幅な誤差を生じさせないように働くことが確認できた。

B. 乱れた系における有効質量の考え方

照射効果の場合には平均的なm^{*}が小さくなる。その時

$$\mu_c = e\tau / m_1^* \tag{5A-4}$$

に基づいてバンド端での移動度 μ_c が大きくなることはありえない。否定できる1つの原因 は寿命 τ が禁制帯中に導入された準位のために極端に小さくなることである。しかしそ れだけが理由ではなく、不均一媒質中での移動度と有効質量の関係に対しては式 (5A-4) に代る基本的に別の型を考えねばならない。

Economou⁴⁶⁾の提唱するパーコレーション理論を参考にすると、非晶質半導体のよう に不均一なポテンシャルゆらぎのある系における状態密度分布は次のように表せる。

$$\rho(E) = 2 \frac{(2m^*)^{3/2}}{4\pi^2 \hbar^3} \frac{V_0^{1/2}}{\langle N \rangle^{1/4}} F_{\rm ds}(E) . \qquad (5A-5)$$

ここで V_0 は光学ポテンシャルと呼ばれ、局所的な光学ポテンシャルは平均値 V_0 のまわりにゆらいでいる。
 <N>は長さLの立方体の中に含まれる散乱体の数の平均を表す。 F_{ds} はエネルギーEに対する分布関数であり、 m^* は有効質量である。このような系のパーコレーション確率 $P_c(E)$ はエネルギーの関数であり、 $E>E_{pc}$ では有限、 $E \leq E_{pc}$ では $P_c = 0$ である。よって伝導に寄与できる状態は

$$\rho_{\rm c}(E) = P_{\rm c}(E) \quad \rho(E) \quad , \tag{5A-6}$$

のように表され、分布 $\rho(E)$ の内、 $E > E_{pc}$ だけが有効である。この時、移動度は

$$\mu_{\rm pc}(E) = \frac{2}{3} \frac{e}{m^*} \tau(E) P_{\rm c}(E) , \qquad (5A-7)$$

のように表され、 $P_{c}(E)$ が掛っているためにやはり $E > E_{pc}$ で有限で $E \leq E_{pc}$ では $\mu_{pc} = 0$ である。つまり E_{pc} は移動度端に相当する。 m^{*} が式(5A-5)と式(5A-7)に共 通して現れるのは、結晶軸方位に基づく異方性を考えてないので、状態密度有効質量も伝 導度有効質量も区別する必要がないからである。

さて今,不規則性の増大によって式 (5A-5)における m^* が小さくなったとする。この とき,式 (5A-7) から,必ずしも μ_{pc} が大きくなるとは言えないことがわかる。なぜな ら τ (*E*) の他に P_c (*E*) も変化するからである。勿論 E_{pc} も移動するはずである。このよ うに不規則系では有効質量が式 (5A-4)で表されるように直接移動度と結び付くとは言え ない。^{47,48)}このことは m^* が空間的なゆらぎをもつ系における "平均" として定義されたこ とに由来するものである。

C. $X_1 \rightarrow X_3$ 遷移における k-保存則の緩みと有効質量変化

通常の結晶の放物型バンド間の直接遷移に対してKahn⁴⁹によって与えられた式(2.7) が本研究におけるような高濃度の欠陥,さらには "乱れた領域" までをも含んだ照射試料 に適用できるかどうかを検討する。

Tauc 6^{44,45} は局在したバンド端を有するアモルファスGe の価電子端間—結晶Ge に おける重い正孔バンドV₁ および軽い正孔バンドV₂ とスピン軌道分離したバンドV₃ 間 に対応する—遷移に基づく吸収バンドにKahn⁴⁹ によって与えられた式 (2.7) と同様の理 論式を適用した。ただしこのとき、3つのバンドに対応する有効質量 m_{1a} , m_{2a} , m_{3a} は"平均化"されたものである。もしアモルファス Ge において直接遷移(完全なk- 保 存則)が保たれているとすれば、理論曲線のフィッティングによって得た有効質量 m_{1f} , m_{2f} の結晶 Ge の有効質量 m_{1c} , m_{2c} との違いは結晶→非晶質への移行に伴う電子状態 の変化を反映したものであり、 m_{1f} や m_{2f} が m_{1a} や m_{2a} に等しいと解釈できる。 も しアモルファス Ge においてk- 保存則が緩められているとすれば、 m_{1f} や m_{2f} は真の m_{1a} や m_{2a} に等しくなく, k-保存則の緩みによって生じる効果をも含んだ量と解釈しなければならない。この時, バンド間i→f の遷移に対して, $k_{f} = k_{i}(1 + \triangle)$ とし, $\triangle k$ ($-\triangle_{0}$, \triangle_{0})の幅であり, \triangle_{0} ≪1であるとする。理論式(2.7)を導く基本に戻って このような関係を適用すると, 解析の結果,

$$m_{1f} = m_{1a} (1 + 2 \triangle_0),$$
 (5A-8)

$$m_{2f} = m_{2a} \left(1 - 2 \bigtriangleup_0 \right),$$
 (5A-9)

のような置き換えをすれば結局理論式 (2.7) と同型の式を得ることがわかる。この場合 m_{1f} や m_{2f} が理論式に現れた "有効質量"であり、かつフィッティングによって得られるもの である。したがってこの場合、得られた m_{1f} や m_{2f} は真の質量 m_{1a} や m_{2a} とk-保存 則の緩みの程度 2 \triangle_0 を合せたものと考えればよい。今、観測された有効質量 m_{1f} や m_{2f} の変化が全てk -保存則の緩みの効果のみによって生じているとすると、式 (5A-8) や (5A-9)の m_{1a} や m_{2a} の替りに結晶 Ge の m_{1c} や m_{2c} を代入すればよく、この時得られ る 2 \triangle_0 の大きさは 10⁻¹程度である。勿論 m_{1c} や m_{2c} が m_{1a} や m_{2a} に変化することは 自然であるので、実際には 2 \triangle_0 はもっと小さいと評価できる。

以上のような議論を照射 GaP について考えて見る。X₁→X₃ 遷移吸収が "乱れた領域" の内部で生じているなら2 \triangle 。はやはり10⁻¹程度と見積られるかも知れないが、決してそ のようなことは起り得ない。X₁→X₃ 遷移吸収は "乱れた領域" 以外のキ*リアが存在 する領域で生じていると考えることは自然であり、そこでは単純な欠陥が存在し、結晶性の 乱れは随分小さく、周りの "乱れた領域" からの場の影響を受ける程度であろう。全体を 平均したアモルファス分比(5.4 節) で評価すると、照射 GaP のF_a はせいぜい 10⁴程度 であり、仮にそれをX₁→X₃ 吸収領域の結晶性の乱れの程度だとすれば、2 \triangle 。の見積り は高々 10⁻⁵程度であろう。式(5A-8) でこの大きさを無視すれば、観測にかかった有効 質量 m₁f は真の有効質量 m_{1a} で、たとえば、照射 GaP では状態変化に基づく真の有効 質量に等しいとみなせる。フィッティングの結果として得られた m₁* は勿論 "平均値"であ り、X₁ バンドはそのまわりでゆらいでいると考えなければならない。

なお, Tauc ら^{44,45)} はアモルファス Ge の価電子帯内の深くに存在する V_3 バンドの m_{3a} が結晶 Ge の 有効質量と変らないという近似をしているが, これは本研究で X_3 バンドおよび m_2^* が照射によって変化しないとする近似と良く似ている。

第5章の参考文献

- 1. T.Pankey, Jr. and J.E.Davey : J.Appl. Phys. 41 (1970) 679.
- J.E.Davey, T.Pankey, P.R.Malmberg and W.H.Lucke: Appl. Phys. Lett. 17 (1970) 323.
- 3. S.M.Spitzer and J.C.North : J.Appl. Phys. 44 (1973) 214.
- 4. S.H.Wemple, J.C.North and J.M.Dishman : J.Appl. Phys. 45 (1974) 1578.
- E.Yu.Brailovsky, N.E.Grigoryan, N.D.Marchouk, N.H.Pambuhchyan and V.P.Tartachnick: Proc. Int. Conf. Defects and Radiation Effects in Semiconductors, Nice, 1978 (Inst. Phys. Conf. Ser. 46, 1979) p.369.
- 6. 福田久衛:大放研だより 12-6 (1971)8.
- 7. W.Bertozzi, F.R.Paolini and C.P.Sargent : Phys. Rev. 110 (1958) 790.
- 8. 遠藤民生,中西善重,和田隆夫:真空 24 (1981) 445.
- W.G.Spitzer, M.Gershenzon, C.J.Frosh and D.F.Gibbs: J.Phys. Chem. Solids 11 (1959) 339.
- 10. J.C.Knights and R.A.Lujan : J.Appl. Phys. 49 (1978) 1291.
- 11. J.Stuke and G.Zimmerer : Phys. Status. Solidi (b) 49 (1972) 513.
- L.A.Aukerman, P.W.Davis, R.D.Graft and T.S.Shilliday : J.Appl. Phys. 34 (1963) 3590.
- R.Coats and E.W.J.Mitchell: Proc. Int. Conf. Radiation Damage and Defects in Semiconductors, Reading, 1972 (Inst. Phys. Conf. Ser. 16, 1973) p.96.
- V.A.Evseev, R.F.Konopleva and A.A.Yuferev: Proc. Int. Conf. Radiation Effects in Semiconductors, Dubrownik, 1976 (Inst. Phys. Conf. Ser. 31, 1977) p.319.
- E.Yu.Brailovsky, V.N.Brodnyi and A.A.Groza : Proc. Int. Conf. Radiation Damage and Defects in Semiconductors, Reading, 1972 (Inst. Phys. Conf. Ser. 16, 1973) p.121.
- B. Massarani and A.Blelot: Proc. Int. Conf. Radiation Damage and Defects in Semiconductors, Reading, 1972 (Inst. Phys. Conf. Ser. 16, 1973) p.269.
- T.Endo, K.Sawa, Y.Nakanishi, E.Uchida, Y.Okino and T.Wada : Proc. Int. Conf. Defects in Semiconductors, Coronado, 1984 (Metallurgical Society,

New York, 1985) p.1113.

- 18. T.Endo, Y.Nakanishi and T.Wada : Jpn. J.Appl. Phys. 21 (1982) 1619.
- H.Fritzsche: Electronic and Structural Properties of Amorphous Semiconductors, ed. P.G. Le Comber and J.Mort (Academic, London, 1973) p.55.
- V.S.Vavilov, S.I.Vintovkin, A.S.Lyutovich, A.F.Plotnikov and A.A. Sokolova : Sov. Phys.-Solid State 7 (1965) 399.
- V.S.Vavilov: Radiation Damage in Semiconductors (Dunod Cie., Paris, 1965) p.115.
- 22. A.H.Kalma and J.C.Corelli : Phys. Rev. 173 (1968) 734.
- 23. C.E.Barnes: Radiation Effects in Semiconductors (Albany, 1970) p.203.
- 24. J.A.Brinkman: J.Appl. Phys. 25 (1953) 961.
- 25. P.A.Wolff: Phys. Rev. 126 (1962) 405.
- 26. M.B.Panish and H.C.Casey, Jr. : J. Phys. Chem. Solids 28 (1967) 1673.
- 27. F.Stern: Phys. Rev. 148 (1966) 186.
- B.I.Shklovskii and A.L.Efros: Electronic Properties of Doped Semiconductors (Springer, Tokyo, 1984).
- 29. F.Stern : Phys. Rev. B3 (1971) 3559.
- 30. I.D.Voronova : Proc. Lebedev Physics Institute 89 (1976) 1.
- 31. I.Y.Yanchev, Z.G.Koinov and A.M.Petkova: Phil. Mag. 44 (1981) 307.
- 32. D.Redfield : Adv. Phys. 24 (1975) 463.
- A.R.Gadzhiev, S.M.Ryvkin and I.S.Shlimak : Zh. Eksp. Teor. Fiz. Pis. Red. 15 (1972) 605.
- 34. R.F.Konopleva and A.A.Yuferev : Phys. Stat. Sol. (a) 21 (1974) 49.
- 35. D.K.Wilson: IEEE Trans. Nucl. Sci. 15 (1968) 77.
- E.W.J.Mitchell and C.Norris : Proc. Int. Conf. Physics of Semiconductors, Kyoto, 1966, J. Phys. Soc. Jpn. 21 (1966) Suppl.p.292.
- 37. T.S.Moss: Proc. Phys. Soc. B76 (1954) 775.
- 38. G.A.N.Connell and W.Paul: J.Non-Cryst. Solids 8 (1972) 215.
- 39. N.F.Mott: Adv. Phys. 16 (1967) 49.

- 40. P.W.Anderson: Phys. Rev. 109 (1958) 1492.
- 41. B.R.Gossick : J.Appl. Phys. 30 (1959) 1214.
- A.P.Dolgolenko and I.I.Fishchuk: Proc. Int. Conf. Defects and Radiation Effects in Semiconductors, Nice, 1978 (Inst. Phys. Conf. Ser. 46, 1979) p.287.
- 43. A.Kasami: J. Phys. Soc. Jpn. 24 (1968) 551.
- J.Tauc, R.Grigorovici and A.Vancu: Proc. Int. Conf. Physics of Semiconductors, Kyoto, 1966, J. Phys. Soc. Jpn. 21 Suppl. (1966) 123.
- J.Tauc : Optical Properties of Solids, ed. S.Nudelman and S.S.Mitra (Plenum, New York, 1969) p.123.
- E.N.Economou: Amorphous and Liquid Semiconductors, ed. J. Tauc (Plenum, New York, 1974) p.101.
- V.L.Bonch-Bruevich : Proc. Int. Conf. Physics of Semiconductors, Exeter, 1962, p.216.
- 48. N.F. Mott : Phil. Mag. 19 (1969) 835.
- 49. A.H.Kahn: Phys. Rev. 97 (1955) 1647.

第6章 照射された GaP のアニール効果

6.1 序論

電子線照射によって導入された損傷は非熱平衡状態にある。このような準安定状態にあ る原子に移動に必要な熱エネルギーを与えればそれは熱平衡状態に戻ろうとし,損傷が回 復をする。この回復の過程を調べることにより,導入損傷の状態を考察することができる。 また電子ビーム損傷を素子分離に応用するためには,導入損傷の熱的な振舞と安定性を調 べることが必須である。

照射された Si ではその回復特性が詳細に研究され,応用上価値の高い成果が得られて いる。GaP ではまだまだ報告例が少なく,DLTS で調べた深い準位の回復や吸収スペク トルの詳しい回復は現在まで報告されていない。Aukerman 6^{10} は GaAs にIMeV の電 子線と速中性子線を照射したときの抵抗の回復曲線を調べ,電子線の場合には220 Cあた りに1 つの回復ステージしか現れないのに対して,中性子線の場合には220 Cの他に450 Cあたりに第2回復ステージが現れることを見い出した。この低温側のステージが単純な 欠陥, 第2 ステージが "乱れた領域"の回復に相当すると彼らは提案した。Brailovsky 6^{20} は14 MeV の電子線を照射した GaP でキャリア濃度と移動度の回復曲線を調べ,140 C と 250 Cの他に400 Cの大きな回復ステージを見い出し,やはりこれを "乱れた領域"の 回復と考えている。

本章では第4 および5章で記述した照射 GaP の電気的・光学的性質のアニール効果を調べ、上のような報告との比較をも行う。まず初めに照射 GaP の抵抗の回復、次に DLTS による深い準位の回復について述べる。次に"ギャップ以下の吸収"と吸収端の回復特性 によって損傷と変形バンド(価電子帯・伝導帯)端の回復を調べる。最後に $X_1 \rightarrow X_3$ 遷移に基づく $\alpha_1(300)$ バンドなどのアニール変化によってキャリアや伝導帯端の状態の回復 を明らかにする。

6.2 アニール実験

電気的測定用及び光学測定用の全ての試料のアニールは大気圧の水素気体中で行った。 試料を内径 15mm の両端の開いた石英管に納め,それを電気炉内に固定した内径50mm

-150-

の石英管の中央に挿入する。この石英管中に水素を流して空気を充分に置換した後,電気 炉に電流を流し,所定の温度T_a,所定の時間 t_aで試料を熱処理した。熱処理後必要に 応じて試料を充分に洗浄し,表面研磨を行った。T_aは最高650℃まで昇温した。

アニール毎に電気的・光学的測定を繰返した。その測定方法は前章までの各章で記述し た通りである。

6.3 抵抗の回復

抵抗率ρのアニールによる非回復率を次のように定義する。



Fig. 6.1 照射GaP 1666の抵抗率の非回復率曲線。S ドープ, $n_{c0} = 5 \times 10^{17} \text{cm}^{-3}, \rho_0 = 10^{-1} \Omega \cdot \text{cm}$ 。

ここで $\rho_0 \ge \rho_r$ は照射前後の抵抗率, $\rho(T_a)$ は照射後温度 T_a で 30 分間 アニー ルし た後の抵抗率である。Fig.6.1 に10 MeV電子線を $\phi = 1.2 \times 10^{17}$ el./cm² 照射した試料 1666 の非回復率曲線 $f_{\rho} - T_a$ を示す。この試料は,初期キャリア濃度 n_{c0} がほぼ全部捕 獲除去されるだけの補償中心が導入されているので,抵抗率の回復はキャリアの伝導帯へ の回復と見なせる。図のアニール温度の範囲では回復のステージが2つ見られる。第1は $T_a \simeq 150$ ℃で70 %程度の回復率を示し,第2は300 ℃である。400℃では非回復率が7 %であり,もっと高い温度で回復する損傷に基づく抵抗成分が残存している。150 ℃付近 の第1ステージは電子を補償している単純欠陥の回復に対応するであろう。 300 C付近の 第2ステージは少し複雑な欠陥の回復に対応すると思われる。なお $f_{
ho}$ の振舞は $n_{
m co}$ と照 射量にかなり依存して変化することも考えられる。

6.4 深い準位の回復(DLTS法)

10MeVの電子線照射したGaPショットキーダイオードによって得たDLTS 信号の典型 的なアニール変化をFig.6.2 と6.3 に示す。Fig.6.2は高濃度 Teドープ試料1985 SDで $I_{1.}$



Fig. 6.2 高濃度Teドープ試料1985SDの照射後のDLTS信号のアニール変化。N_D=1.98×10¹⁸cm⁻³。



Fig. 6.3 中濃度Teドーブ試料984SD2の照射後のDLTS信号 のアニール変化。N_D=4.46×10¹⁷cm⁻³。

 $I_{2,}I_{4}$ および I_{6} のアニール変化が観察できる。 Fig.6.3 は中濃度 Te ドーブ試料 984 SD2で, $I_{5} \ge I_{7}$ のアニール変化および $T_{a} = 150$ C でのアニールによって初めて現れた新 しいピーク I_{2} のアニール変化が観察 できる。 I_{2} の活性化エネルギー ΔE_{t} はFig.4.9 に示 したアレニウスプロットから0.24eVで, 捕獲断面積 σ_{n} は 3.6 × 10⁻¹⁶ cm² であることが わかった。これらの値は Table 4-2 に I_{1} ~ I_{7} と共に記載しておいた。ただし I_{2} ピークは その形状と広い幅から判断して単純な欠陥に よって生じたものとは思えない。4.5 節で述 べたようにエネルギー拡がりを持ったものか,複数種の欠陥によるピークが重なったもの であろう。この点で I_{2} の ΔE_{t} および σ_{n} の 値には若干の曖昧さが残っている。

初めにトラップ濃度のアニール変化から述べる。1985 SDのDLTS ピークから求めた



Fig. 6.4 試料1985SDの各種トラップ濃度のアニール変化。 左端のプロットはアニール前に対応する。

各トラップの濃度 N_t のアニール変化を Fig.6.4 に示す。 I_1 は $T_a = 150$ C で完全に消滅 してしまい、 I_2 も 150 C までで大きく減少する。よってこのようなトラップの回復は f_ρ や後で示す"ギャップ以下の吸収"の150 C での大きな回復の原因の1部になっている。 $I_4 \ge I_6$ は 100 C と 300 C 付近に回復ステージを表し、350 C ではほとんど消滅する。こ れらの高温側のステージは f_ρ の 300 C 以上での回復の原因となっている。



Fig. 6.5 試料984SD2の各種トラップ濃度のアニール変化。 I'_2 は $T_a = 150$ ℃で新しく現れたトラップ。

984 SD2 の各種トラップ濃度のアニール変化を Fig.6.5 に示す。 I_7 は 150 Cでかなり回復し, 250~350 Cで大きく回復する。 I_5 は300 Cまではほとんど回復せず, 300 C を越えると急激に回復する。 I'_2 は 150 C で初めて現れるので, 150 C における I_7 の回復と関係がありそうである。つまり I_7 レベルの起源となっている欠陥が別の新しい欠陥 (I'_2) に変換したと考えられる。150 C における I_7 の減少濃度と新しく現れた I'_2 の濃度とはほぼ等しいこともこの考え方を支持する。総合的には300 C 以上での回復率が大きく, これらの回復も f_p の回復の第2 ステージの原因になっている。

次にピークの拡がりについて述べる。Fig. 4.7 d に DLTS 信号を示した 1485 SD のI₆ の N_t および ΔE_t の $r = -n \infty$ 化 も調べた。 $r = -n \square$ 度の上昇につれて N_t は 300 C ま で単調に減少し、DLTSのピーク位置がかなり高温側へ移った。それに伴って ΔE_t も少 し高エネルギーに移行した。このことは I₆ ピークの起源である複雑な欠陥の状態が変化す るか、あるいは複数種の重なっていたピークの大きさが温度上昇に対して非一様に回復す ることを示唆している。Fig.6.2 に示した 1985 SD の照射後の I₄ ピークの半値幅 W_{exp} の $r = -n \infty$ 化をFig.6.6 に示す。 T_a の上昇と共に W_{exp} がかなり減少するので、損 傷 濃度の低下に伴って、この欠陥の周囲の乱れた配位場が回復し、エネルギー準位の拡がり が徐々に狭くなっていくものと考えられる。この試料の I₆ ピークについても同様であった。



Fig.6.6 試料1985SDの照射後のI4 ピークのWexp のアニール変化。

3.5 "ギャップ以下の吸収"変化と損傷の回復

6.5.1 損傷の非回復率



Fig. 6.7 GaP622 の10 MeV 電子線照射前後および500 C アニール後の300K での吸収スペクトル。破線は 自由キャリア吸収領 域から $\alpha \propto \lambda^{2.0}$ に従って 外挿したもので、0・4eV あたりの塗りつぶした 三角プロットは500 Cアニールにおける"付加 的吸収バンド"からこの外挿吸収を引き去った α_t (300)バンドを表す。 $N_D = 1.24 \times 10^{18} \text{cm}^3$: Te, $n_{co} = 7.89 \times 10^{17} \text{cm}^3$ 。

の範囲にわたる吸収スペクトルの変化を表している。この場合,照射量が高いので,照射後の"付加的吸収バンド"も自由キャリア吸収も一旦消失してしまっている。ところがアニール後は損傷の回復に伴って"付加的吸収バンド"および自由キャリア吸収が再び現れ,"ギャップ以下の吸収"はそれとは対照的に減少する。"付加的吸収バンド"のアニール効果は6.6節で記述することにし,ここでは"ギャップ以下の吸収"の変化について述べる。

Fig.6.8 は照射試料622の "エッジ近傍の吸収"領域と "ギャップ以下の吸収"領域の α (h_{ν})の詳しいアニール変化を表している。照射によって増大した "ギャップ以下の吸収"



Fig. 6.8 照射試料622の^{*}エッジ近傍の吸収"領域と^{*}ギャップ以下の吸収"領域の300Kでのα(hν)のアニール変化。パラ メータは T_a。

がT_aの上昇と共に減少していく様子がよくわかる。そこで"ギャップ以下の吸収" 領域 における吸収係数によって非回復率を次のように定義する。

$$f_{\rm b} = \frac{\alpha_{\rm b}(T_{\rm a}) - \alpha_{\rm b\,o}}{\alpha_{\rm b\,r} - \alpha_{\rm b\,o}} \tag{6.2}$$

この式における α_{bo} と α_{br} は照射前後の吸収係数, $\alpha_b(T_a)$ は照射後 T_a でアニールした ときの吸収係数である。よって f_b は照射直後の損傷濃度に対するアニール後まだ残留し ている損傷の濃度分比に相当する。Fig.6.9 は照射試料622 の f_b の温度変化を表している。この図の f_b には $h\nu = 2.0$ および 2.2 eVでの α_b の値を用いた。Fig.6.9 の $f_b = T_a$ 曲線には 2 つの主な回復ステージが見られる。第1 は $T_a = 150$ でで第2 は 400 c である。



Fig. 6.9 照射試料 622 の非回復率 fb および fx 曲線。

Aukerman ら¹⁾ や Brailovsky ら²⁾ が提案するように,第1 ステージでは主に単純な欠陥の回復,ゆるやかな第2 ステージではかなり複雑な欠陥あるいは"乱れた領域"の回復 が考えられる。³⁾ よってこの実験結果も10 MeV 電子線照射した GaP の損傷クラスターモ デルを支持するものである。

400 ℃での非回復率 f_b は約 25%, 650 ℃では 2.4%まで減少する。Fig.6.4 と 6.5 に 示したトラップ濃度が 400 ℃までにほぼ回復してしまう実験結果と f_b の大きな回復とは おおむね対応しているが完全には一致しない。その原因は DLTS で検出されない上記の複 雑な損傷が導入されているからである。 $f_\rho \geq f_b$ の数値が一致しないのは、 f_b が必ずしも f_ρ と結びつく キャリアの回復と完全には対応しないためであり、これについては 6.6 節 で詳述する。

6.5.2 吸収端パラメータのアニール変化とバンド端の回復

照射試料 622 の吸収端近傍のスペクトルのアニール変化から 3 種の吸収端パラメータ E_{g10} , Bおよび E_{e} を求めた。そのアニール変化を表すと Fig.6.10 のようである。上軸 は アニール温度 T_{a} を示し、下軸はアモルファス分比 F_{a} で目盛った。これらのパラメー タを F_{a} に対してプロットすると基本的には Fig.5.7 に示した照射変化と同じ振舞を表し、



Fig. 6.10 照射試料 622 の吸収端パラメータのアニール変化。

 F_{a} の減少(T_{a} の上昇)につれて E_{g10} とBは似た振舞で増大し、 E_{e} は減少する。つまり 照射によって変化したパラメータがアニールによって損傷濃度の減少と共に照射前の値に 戻っていくわけである。

以上のようなパラメータの変化を変形したバンド端の状態で説明すると以下のようである。照射によって減少した光学ギャップ Egio はアニールによって増大し、ゆるくなった 放物型バンド端の状態密度分布の立ち上がりは鋭くなり、禁制帯中に深く拡がった指数型 裾状態は浅くなる。このような変化の原因は、照射によるそれらの変化に対して 5.5 節で 与えた原因の逆を考えればよい。つまりポテンシャルゆらぎの平坦化である。

6.6 ^{*}X₁-X₃吸収バンド^{*}のアニール変化および伝導帯端の回復

6.6.1 キャリア濃度と深い準位の回復

照射試料 622 の 3 0 0 Kにおける α_t (300) バンドのアニール変化をFig.6.11 に示す。 $\phi = 2 \times 10^{17}$ el./cm² で照射した後はキャリアが補償中心に捕えられるためにこの吸収バン



Fig. 6.11 照射試料 $622 \, \sigma \alpha_t \, (300)$ バンドのアニール変化。 $T_a = 200 \, \Box$ 以上で $\alpha_t \, (300)$ バンドが再び現れた が、300 \Box 以上だけ図示した。パラメータは T_a 。

ドは一旦消失してしまう。アニールによって中心が回復するにつれてキャリアが伝導帯に 戻ってくると再び α_t (300)バンドが現れる。 $T_a = 200$ ℃からこの吸収バンドが現れ, T_a の上昇と共にピーク値 α_{tp} (300)が大きくなり、照射前の大きさ α_{tp}^{o} (300)に近づく。このアニール変化を表すために α_{tp}^{o} で規格した比 $\alpha_{tp}/\alpha_{tp}^{o}$ をとり、その値を T_a に対してプロットした図がFig.6.12 である。同図には α_t (300)バンドの積分強度比 S_t/S_t° もプロットした。ここで S_t° は照射前の値で、低エネルギー側の立ち上がりから $h\nu = 0.6$ eV



Fig.6.12 $\alpha_{tp} / \alpha_{tp}^{0}$ および S_t / S_t^{0} のアニール変化。

までを積分した。図から $\alpha_{tp} / \alpha_{tp}^{\circ} \geq S_t / S_t^{\circ}$ のアニール変化はほぼ等しいと言える。図 の右軸には式(3.4)を使って α_{tp} (300)から求めたキャリア濃度の値を目盛っておいた。 よってこの図から,アニール試料の n_c の見積りには $\alpha_{tp} \geq S_t$ のどちらを使っても大差が ないことがわかる。

アニール試料の α_1 (300) バンドを求めるための α_D (300) 成分の補正においては F_D (300) 値が必要である。ここでは 5.7 節の付録 – A で述べた照射試料に対して行ったのと同じ方 法を用いて R_D (300)を計算し,式(5A-3)に従ってこの補正を行う。なお F_D (300) = R_D (300) η_{eq} (300)を使う。

 $R_{\rm D}$ (300)を計算するためには式 (5A-1), (5A-2)におけるトラップ濃度 $N_{\rm ti}$ と補償 中心 cx の濃度 $N_{\rm cx}$ が必要である。電子トラップの種類は照射試料 1001 と同様にt1~t4 トラップを仮定する。さらに簡単のためにアニール温度の変化に対してこれら4 種のトラッ プは一様に回復するものとして扱う。各アニール温度での濃度 $N_{\rm ti}$ (i = 1~4)は以下 のようにして求める。照射試料 1001 の結果からわかることであるが、 $N_{\rm ti}$ はキャリアの 減少濃度 $\Delta n_{\rm c}$ (300) (あるいはキャリア補償損傷濃度 $N_{\rm cd}$)に比例する。その比例定数 $\xi_{\rm ti}$ は $N_{\rm ti}$ / $\Delta n_{\rm c}$ (300) から求まり、 $\xi_{\rm t1}$ = 9.00×10⁻²、 $\xi_{\rm t2}$ = 8.73×10⁻²、 $\xi_{\rm t3}$ = 4.64×10⁻²および $\xi_{\rm t4}$ = 7.07×10⁻²である。一方、アニール試料 622の $\Delta n_{\rm c}$ (300) は Fig.6.12 に示した $\alpha_{\rm tp}$ (300) から求めることができる。よって各アニール温度で $N_{\rm ti}$ = $\xi_{\rm ti} \Delta n_{\rm c}$ (300) として $N_{\rm ti}$ を求めることができる。

 N_{ti} が決まると、 cx 中心を導入し、その濃度 N_{cx} を調整パラメータとして 5.7 節の 付録 – Aで記述した電子統計に従って R_{D} (300)が計算できる。この計算によって求めた n_{c} (300)を使うと、 $N_{cd} = \Delta n_{c}$ (300)として N_{cd} が求まり. $N_{ed} = \Delta n_{c}$ (300) + Δn_{D} (300)として N_{ed} が求まる。 $N_{cd} < N_{ed}$ はアニール後残留しているキャリア補償損傷濃 度および全電子補償損傷濃度である。Fig.6.13 には T_{a} に対する N_{ts} (= $\sum_{i=1}^{4} N_{ti}$)、 N_{cx} 、 N_{cd} および N_{ed} のプロットを示した。 T_{a} の上昇につれてどの濃度も同じ仕方で回復し、 400℃で回復のステップが現れることはFig.6.12 に示した n_{c} – T_{a} と同様である。

6.6.2 $\alpha_t(300)$ バンドと"ギャップ以下の吸収"による非回復率の比較

 $\alpha_{tp}(300)$ によって非回復率 f_x を

$$f_{\rm x} = \frac{\alpha_{\rm tp}^{0} - \alpha_{\rm tp} (T_{\rm a})}{\alpha_{\rm tp}^{0}}$$
 (6.3 a)



Fig.6.13 各種損傷濃度のアニール変化。

のように定義する。次節で述べる α_{1p} (300)を用いなかった理由は, $T_a < 300 ° ° ° c$ は α_t (300)バンドの大きさが非常に小さく, α_D (300)成分の補正が困難なことである。 Fig.6.12 に示した結果から得た α_{tp} (300)が n_c (300)に比例することを使えば

$$f_{\rm X} = \frac{n_{\rm C\,0} - n_{\rm C}\,(T_{\rm a})}{n_{\rm C\,0}} \tag{6.3 b}$$

とも表され、 f_x はキャリア濃度の非回復率とも考えられる。このようにして求めた $f_x - T_a$ 曲線をFig.6.9 に f_b と共にプロットする。

 $f_{\rm b}$ が $T_{\rm a} \simeq 150$ ℃で大幅に回復 (1 – $f_{\rm b}$ で表せる)するのに対して $f_{\rm x}$ にはその振舞が見られない。その理由は次のように考えられる。式(5.4). (5.5)を使うと照射直後の試料 622 では $N_{\rm cd}(\phi) = 1.66 \times 10^{8} {\rm cm}^{3}$, $N_{\rm ed}(\phi) = 2.42 \times 10^{18} {\rm cm}^{3}$ と見積られる。ところが $n_{\rm co} = 7.89 \times 10^{17} {\rm cm}^{-3}$, および $N_{\rm D} = 1.24 \times 10^{18} {\rm cm}^{-3}$ であるので、簡単に見積ると、照射直後は全電子 ($\sim N_{\rm D}$)が補償され、さらに空席の補償損傷が $N_{\rm ed}(\phi) - N_{\rm D} = 1.18 \times 10^{18} {\rm cm}^{-3}$ たけ存在する。したがってアニールによって一様に損傷が回復するとすれば、電子がドナー準位や伝導帯に戻ってくるためには損傷は大略1.18 × 10¹⁸/2.42 × 10¹⁸ つまり 49% だ

け回復しなければならない。Fig.6.9 の f_b 曲線を見ると、49%以上の回復は $T_a = 250$ Cから起こり始めることがわかり、 f_x 曲線あるいは Fig.6.12 の n_c - T_a 曲線もちょうど その温度以上で回復し始め、キャリアが戻ってくることがわかる。このような理由で f_x 曲線には $T_a = 150$ Cの回復の第1ステージが現れないのである。したがってキャリア 濃度でアニール変化を論じる場合には損傷全体の回復を見ていないという点で注意を要する。 f_b 曲線の回復の第2ステージ ($T_a = 400$ C)は f_x 曲線にも現れ、特に $n_c - T_a$ 曲線では 明瞭に観察できるので、"ギャップ以下の吸収"によって求めた全損傷の回復 (f_b)と α_t (300) バンドによって求めたキャリアの回復 (f_x , n_c) とは部分的には良く対応してい る。

T_a = 300℃でf_bの非回復率は約32%であるから、もし電子を捕えている損傷も捕えて いない損傷も同じ割合で回復すると考えると、そのときの残留キャリア補償損傷の濃度は $N_{cd} = 0.32 N_{cd}(\phi) = 5.31 \times 10^{12} \text{cm}^3$ と見積られる。一方 f_x の非回復率は約87%であるか ら,残留被補償キャリア濃度は $\Delta n_{\rm c} = 0.87 n_{\rm c0} = 6.86 \times 10^{17} {\rm cm}^{-3}$ と見積られる。同じ見 積りを $T_a = 650$ Cで行うと, $N_{cd} = 3.98 \times 10^{16} \text{cm}^{-3}$, $\Delta n_c = 2.60 \times 10^{17} \text{cm}^{-3}$ となり, 両 温度共に両者の数値が一致しない。両者の内、 Δnc は直接的な評価であるので、 fb によ るNcdの見積りすなわち上述の仮定に無理があるものと考えられる。実際,電子統計によ って求めた N_{cd} の見積り(Fig.6.13)と比較しても f_{b} で見積った N_{cd} はかなり小さい。し たがってキャリアを補償している欠陥と補償していない欠陥が同じ割合で回復するのでは なく、非補償欠陥が先に回復し、補償欠陥が遅れて回復するものと考えられる。複雑な "乱れた領域"が主にキャリアを補償している考え方を思い起せば、このことは納得でき る。また、たとえキャリアを補償している充分に深い準位が先に回復したとしても、そこ に捕えられていた電子は伝導帯に戻ることなく, Er近傍のよりエネルギーの浅い空いた 準位を占めることになるので,見掛け上非補償欠陥が先に回復したように見える。もう1 つの理由として4.5節で触れた,照射による複合欠陥の形成による正常ドナーの濃度減少 も考えられる。

以上で種々のパラメータの回復特性を記述した。その大まかな特徴を150,300 および 400 ℃の回復ステージの<ある・なし>で表して Table 6-1 にまとめた。表中の $f_{\rho} \ge f_{x}$ とは共にキャリアの回復と関係しているが、次の点で条件が大きく異なっている。それは、 抵抗率の実験ではキャリアがちょうど除去されるだけの照射量であったのに対して、 f_{x}

Typical annealing stages (°C)			300	400
fρ by resistivity		0	0	
N _t by DLTS	I ₁ , I ₂	0		67
	14.16	0	0	
	I 5		0	
	[7	0	0	
f_b by BGA* (α_b)		Ô		0
f_{χ} (n _c) b	×	0	0	

Table 6-1 Annealing characteristics of some parameters.

O…minor, ⊚…major, ×…not observed. * Below-Gap Absorption.

を求めた実験では初期キャリア濃度の約2倍の補償損傷が導入される照射量であったこと である。それがまた $f_{\rho} \ge f_{x} \ge t$ 、とが一致しない1つの重要な原因にもなっている。

6.6.3 $\alpha_1(300)$ バンドのパラメータの回復

6.6.1 節の統計計算では $R_D(300)$ や $F_D(300)$ の決定と共に $\alpha_D(300)$ 成分の引き去り 補正も同時に行われ、各々の T_a における試料 622の $\alpha_1(300)$ バンドがFig.6.14のように 求めることができた。同図には良くフィットした理論 α_1 曲線も示した。 T_a の上昇につれ



Fig. 6. 14 照射試料 622 の $\alpha_1(300$) バンドおよびそれにフィットした 理論 α_1 曲線のアニール変化。パラメータは T_a 。

てピーク値 $\alpha_{\rm p}(300)$ は大きくなり、未照射値 $\alpha_{\rm 1p}^0(300)$ に近づく。アニールによって $\alpha_1(300)$ バンドが再び現れた後はアニール試料の損傷の程度を代表する良いパラメータは $N_{\rm ed}$ であ るので、以後 $N_{\rm ed}$ に対して種々のパラメータの変化を表す。 $N_{\rm ed}$ と $T_{\rm a}$ の関係はFig.6.13 に示してある。



Fig. 6. 15 アニールした試料の各種パラメータ $E_{\rm F}$, $R_{\rm D}$, $F_{\rm D}$, $\sigma_{\rm Dp} O N_{\rm ed}$ に対する変化。 $E_{\rm F} t E_{\rm c} = 0$ としたときの値。 $N_{\rm ed} = 0$ でのプロットは照射前の値。

 $E_{\rm F}$, $R_{\rm D}$, $F_{\rm D}$ および $\sigma_{\rm Dp}$ の $N_{\rm ed}$ に対するプロットをFig.6.15 に示す。上軸には $T_{\rm a}$ の値 も示した。これらの $N_{\rm ed}$ に対する振舞は基本的に照射の逆過程 (Fig.5.20 とTable 5–1) と同じである。また $N_{\rm ed}$ の減少につれて, A_{13}^2 が大きくなり, $\alpha_1(300)$ バンドのピークェ ネルギーは低エネルギーに戻り,その半値幅が増大した。これらも 5.8 節で触れた照射の 逆過程と同様である。したがって損傷の導入に伴って変化したこのようなパラメータはア ニールによる損傷濃度の減少につれて未照射値に近づくことが確認できた。 6.6.4 ∂およびm^{*}2/m^{*}と伝導帯端の回復

アニール試料 622 のα1(300)バンドに理論α1 曲線をフィットして得られたδおよび m_2^*/m_1^* を N_{ed} に対してプロットするとFig.6.16 a のようである。 上軸には T_a の値を示



した。Fig.6.16bは同じ試料の m_1^* 対 N_{ed} のプロットで、 m_2^* を一定としてある(5.9節 の脚注)。 T_a の上昇につれて N_{ed} が減少し、それに伴って照射後大きくなった δ も $m_a^*/$ m_1^* も減少する。 m_1^* は逆に増大する。 $N_{\rm ed}$ が大きい程 δ も m_2^*/m_1^* も大きいという結果 はFig.5.21 a に示した照射効果と同じであり、その原因もそこで詳しく述べた。Fig.6.16a の622 とFig.5.21 a の 1001 ϕ_4 を比較すると、同じ $N_{ed} = 7 \times 10^7 \text{cm}^{-3}$ での $\Delta \delta$ の 値は前者 の方が後者より小さい。同じ Ned でも試料 622 の △ ∂ が試料 1001 ¢4 の △ ∂ より小さい理由 は5.9節のFig.5.22の説明で述べたと同様にスクリーニング効果の違いによる。すなわちnc の値が前者(約3×10 17 cm⁻³)の方が後者(約1.4×1 d^{7} cm⁻³)より大きい。アニール過程 では N_{ed} のもっと大きな領域まで測定してあり、たとえば $N_{ed} = 1 \times 10^{18} \text{ cm}^{-3}$ では $\Delta \delta \simeq$

8 meV, m^{*}₂/ m^{*}₁の増大は約6%と非常に大きくなる。

Fig.6.16 a で δ が $N_{ed} \gtrsim 9 \times 10^{17} cm^3$ で急増する詳しい理由は現在わからない。推測できる1つの原因はキャリアの減少に基づくスクリーニング効果の激減によるポテンシャルゆらぎの激増である。もう1つは"乱れた領域"の大きさの成長と"乱れた領域"間の距離の接近によるポテンシャルゆらぎの急増であろう。

アニール温度の上昇につれて N_{ed} が減少すると共に δ が小さくなり, m_1^* が大きくなる。 すなわち, これらの大きさが初めの値に近づくことは, 損傷の導入のために禁制帯中に浸 み出した伝導帯端がポテンシャルゆらぎの平坦化と共に初めのエネルギー位置に近づき, その状態分布が回復することを示している。ただし完全に回復させるには 650 ℃を越える アニールが必要である。

6.7 まとめ

10 MeV の電子線を照射したGaP のアニール効果を初めて明らかにした。特に電気的 性質(抵抗率とDLTS)と光学的性質(*ギャップ以下の吸収*と α_1 (300)バンド)を組 み合せた報告は前例がない。以下に本章で得られた成果をまとめる。

電子線照射によって増大した抵抗率は、アニール温度の上昇と共に回復し、 $T_a = 150$ C と 300 ℃に2 つの回復ステージが現れた。

照射後検出された7種の電子トラップに対応するDLTS ピークの内 I₁ と I₂ は150 でで ほとんど回復消滅してしまい、種々の回復曲線の第1 ステージ(150 ℃)の主な原因となる 欠陥である。 I₄ (B₃) と I₆ は 100 ℃で大きく回復し、300 ℃以上でもう 1 度大きく回復す る。 I₅ は 300 ℃まで安定で、350 ℃でほぼ回復する。 I₇ は 150 ℃でかなり回復し、ステ ップを現した後 350 ℃で大部分回復してしまう。 Í₂ は150 ℃で初めて現れるが、200 ℃で すでに大部分回復してしまう。以上のようにDLTS で検出したトラップは大体150 ℃ 付 近と300 ℃付近で大きく回復するので、抵抗率の回復 (f_{ρ}) と良く一致している。"ギャッ プ以下の吸収"の吸収係数 $\alpha_{\rm b}$ によって定義した全損傷濃度の非回復率曲線 $f_{\rm b}$ には 150 ℃と 400 ℃に 2 つの回復ステージが現れ、第1 ステージ(150 ℃)は単純な欠陥、第2 ステ ージ(400 ℃)は複雑な損傷("乱れた領域"を含む)の回復に対応するものと考えられる。 よってこの結果は損傷のクラスターモデルを支持するもののひとつである。DLTSによっ て求めたトラップ濃度が 400℃までに大幅に回復する結果と f_b 曲線の結果とは定性的に 対応してはいるが、一方 400 ℃以上で回復するような複雑な欠陥の準位かDLTSで検出で きていないこともわかった。

照射後消滅してしまった α_t (300) バンドや α_1 (300) バンドは $T_a = 200$ C以上で再び 現れ、 α_{tp} (300)によって求めたキャリア濃度 n_c の回復曲線には 300 Cの小さな回復ステ ージと 400 Cの大きな回復ステージが観測された。 300 Cステージは抵抗率やト ラップ 濃度の回復曲線にも共通に観測される。 400 Cステージはfb 曲線の第2 ステージと一致 し、全損傷の回復と共にキャリアが伝導帯に戻ってくることがわかる。 α_{tp} (300)あるい は n_c で定義した非回復率曲線 f_x には 400 Cステージが現れるが 150 Cステージは現 れ ない。その理由は $T_a \sim 150$ C でもなお残留損傷が大部分のキャリアを補償しているため である。

照射によって変化した Eg10 などの吸収端パラメータはアニールによる損傷濃度 (F_a)の 減少につれて滑らかに未照射値に近づいた。よって損傷のために変形した価電子帯端と伝 導帯端が損傷の回復につれて元の状態に戻ることが確認できた。

 $\alpha_1(300)$ バンドに関係する種々のパラメータのアニール変化を示した。 $F_D(300)$ と R_D (300)は T_a の上昇(N_{ed} の減少)につれて小さくなり, $\delta \ge m_2^*/m_1^*$ は共に小さくなった。 これらの変化は照射による損傷の導入過程と反対で,損傷のアニールに伴って種々のパラ メータが未照射値に近づき,変形した伝導帯端の状態が元に戻ることが確認できた。

応用的な面でまとめると以下のようである。 抵抗率や DLTS で求めた電子トラップ は400 ℃までのアニールで大部分回復してしまうが,全損傷(f_b)の回復には400 ℃以上 のアニールが必要である。したがって DLTS で検出されるような単純欠陥は回復され易 いが, "乱れた領域"を含むような複雑な損傷は回復されにくい。もっと照射量の高い場 合あるいは電子線エネルギーが高い場合については抵抗率が400 ℃までで大部分回復する かどうかは現在わからない。この点については今後実験を重ねる必要があろう。電子線照 射領域を LED などの電気的分離層として利用しようとすると,現段階では300 ℃ 程度の 加熱条件下でなら高抵抗層として耐えられると思われる。光学的な分離層として利用する なら400 ℃まで耐えられそうである。 第6章の参考文献

- L.W.Aukerman, P.W.Davis, R.D.Graft and T.S.Shilliday: J.Appl. Phys. 34 (1963) 3590.
- E.Yu.Brailovsky, N.E.Grigoryan, N.D.Marchouk, N.H.Pambuhchyan and V.P.Tartachnik: Proc.Int. Conf. Defects and Radiation Effects in Semiconductors, Nice, 1978 (Inst. Phys. Conf. Ser. 46, 1979) p. 369.
- D.V.Lang: Proc. Int. Conf. Radiation Effects in Semiconductors, Dubrovnik, 1976 (Inst. Phys. Conf. Ser. 31, 1977) p.70.

第7章 電子ビーム照射損傷の空間濃度分布

7.1 序 論

モノリシック発光ダイオードを用いた2次元表示素子や半導体レーザーの分離技術とし てプロトン照射などを応用しようとする試みがある。¹⁻⁴⁾ しかしプロトン照射の場合には分 離の深さが極く浅いことが特長であると同時に欠点でもある。よって"深い分離"を考え る上では高エネルギー電子ビーム照射^{5,6)}が有用で,その技術開発のためには, 照射領域 の電気的・光学的性質と共に損傷の空間分布や熱的安定性をも調べる必要がある。

Siにおける keV 電子線照射による損傷の深さ分布を扱った論文は多くはないが幾つか 報告されている。⁷⁻⁹⁾ しかし, MeV 電子線の照射による半導体中の損傷分布を報告した論文 は極めて少なく¹⁰⁾ 損傷の横方向を含めた2次元空間分布を扱った論文は数えるほどである^{11,12)} その理由は,半導体中の照射損傷分布がこれまで主に電気的方法で調べられており⁷⁻¹⁰⁾ そ のような方法では高分解で2次元分布を測定することが困難であったからであろう。keV 電子線の照射によるSi 中の損傷量の深さ分布は入射面から深くなるに従って単調に減少 すると報告されている^{7-9,13)} 一方,イオン(keV-MeV)の照射によって半導体中に導入さ れる損傷の深さ分布はイオンの入射エネルギーに応じてある深さでピークを示す。¹⁴⁻²⁰⁾よっ てkeV 電子線照射による損傷の単調減少が入射エネルギーなどに依存しない一般的な振舞 であるかどうかは調べてみる必要がある。

第5章では、GaP に電子線を照射することによって"ギャップ以下の吸収"や"エッジ近傍の吸収"が増大すること²¹⁻²⁶⁾を述べた。またその原因についても詳しく議論した。²⁷⁻²⁹⁾ さらに、特徴的なことは、GaP における照射損傷領域は黒化し、元来のきれいなオレンジ色と際立ったコントラストを呈するので、損傷領域をはっきり肉眼で識別することができる。この事実から、GaP は放射線損傷の分布を光学手法によって研究するには非常に都合の良い半導体材料であることがわかる。そこで、本研究ではこのような性質を利用してMeV電子ビームによって導入される GaP 中の損傷の2 次元空間分布を調べた。導入損傷濃度の見積りには 5.4 および 5.8 節で記述した全電子補償損傷濃度 N_{ed} を用いる。

7.2 実験方法

7.2.1 試料準備

損傷分布を測定するための試料として GaP 単結晶を用いた。試料はSあるいは Te をド - プした LEC 成長の n 形 GaP ウェーハから板状に切り出し、両面とも光学測定ができ るように鏡面研磨した。試料の厚み d は大体 0.2 ~ 1 mmの間に分布しており、主な試料 のドナー不純物濃度 $N_{\rm D}$ は 1×10¹⁷~ 2 × 10¹⁸ cm⁻³であった。試料平面に垂直な側面から電 子ビームを照射する場合は板状の試料を何枚か積層し、隙間が空かないように充分に圧着 した。そのブロック状の試料の電子線の入射面(側面)は鏡面研磨し、面ダレによる隙間 が入射面に現れないようにした。

入射電子線の強度分布を測定するためにはカプトンフィルムを用いた。

7.2.2 照射実験

試料への電子線照射は大阪府立放射線中央研究所における線型加速器を使用し、3通りの照射を行った。すなわち、1)試料平面に垂直な一様照射(以後"一様照射"と呼ぶ)、2)試料平面に平行で側面からの矩形ビーム状照射(以後"矩形ビーム照射"と呼ぶ)、そして3)試料平面に垂直な収束ビーム照射(以後"収束ビーム照射"と呼ぶ)である。

a)一様照射

照射された試料の光学的な性質や、その光学濃度と損傷濃度との関係などを明らかにするために、まず板状試料の平面に垂直な方向から面上に一様に電子線を照射した。一様照射の実験系をFig.7.1 に示す。GaP 試料をアルミ箔で包み、それをアルミパイプ内に 固



Fig. 7.1 電子線の一様照射の実験系。

定したステンレス製の金網に巻き付ける。このアルミパイプを,厚さ25mmでスリットの大きさ25×190mm²のアルミ製スリットの下部に取付け,それを線型加速器の掃引ビ ーム開口にセットする。³⁰⁾ 試料はアルミパイプ内を通した流水中で冷却しながら照射するの で異常な温度上昇が避けられ,試料温度はほぼ室温程度と見積られる。

電子線の入射エネルギー E_0 はこの場合 10 MeV を用いた。電子線強度の測定はFig.7.1 に示したアルミパイプを取りはずし、アルミ製スリットを通過する電子線をその下方に置いた鉄製の吸収体に吸収させたときに発生する電流 $J_e(A)$ を測定して行う。試料面上の 照射量 ϕ (electrons/cm²) は

$$\phi = \frac{J_{e}t_{r}}{qS_{e}} \quad \text{(electrons/cm}^{2}], \qquad (7.1)$$

によって計算した。ここで t_r は照射時間 (sec), q は電子の電荷 (クーロン), S_e は スリットの開口断面積 (cm²) である。したがって線量率は ϕ/t_r (electrons/cm² · sec) で与えられ,本実験においてその値は約2×10¹³ electrons/cm² · sec であった。 実際の 試料照射時には薄いアルミパイプと水の層による散乱のためにその精度が若干下がり, 4 ~5%の誤差を持つ。照射下の線量率は時間的な変動がないように、アルミパイプを透過して くる電子線を吸収体で吸収させたときに発生する電流 J_m でモニターした。 J_m/J_e の比 の値はおよそ 0.65 ~ 0.70 であった。

b)矩形ビーム照射

損傷の2次元空間分布を調べる目的に対しては電子線をスリットで矩形状にコリメート し、横方向の分布の解析を容易にした。Fig.7.2 は入射電子線を矩形状にコリメートして 試料に照射するための実験系を示す。a図のように1mm厚程度の厚い板状の試料を平面 を合せて幾枚か積層し、1 つのブロック状にする。これをタングステン合金の重金属スリ ットの裏側に25 μm厚のカプトンフィルムをはさんで密着して固定する。スリットの 方向の幅は0.5mmであり、y方向の長さはブロック試料の幅より充分に長い。電子線は スリットの前方からz方向に試料に入射する。その強度分布はx方向でほぼ0.5mm幅の 矩形状であり、y方向では一様であった。詳細は後で述べる。

Fig.7.2 a に示した試料配置は $E_0 = 10$ MeV の場合であり、4 つの試料は 2 組に分類 できる。1 組は内側(inside) 試料で図の試料番号 2.3 にあたり、もう1 組は外側(out-





Fig. 7.2 矩形状電子ビーム照射の実験系。 a) 重金属スリット とその裏面に固定した積層試料。10MeV照射の場合 の試料番号は:1-1601, 2-1602, 3-1603, 4-1604 に 対応する。 b) 一体化したスリットと試料を流水で冷 却するためのアルミ製容器と配置図。

sample number	position	direction	energy E _o (MeV)	$(\frac{\text{electrons}}{\text{cm}^2})$
1601	outside	parallel	10	22×10 ¹⁶
1602	inside	parallel	10	22
1603	inside	parallel	10	22
1604	outside	parallel	10	22
1601b	inside	parallel	16	8.9
901	center	normal	16	6 ⁺

Table 7-1 Irradiation conditions on samples for studying spatial distributions of damages.

† average

side) 試料で試料番号1,4 にあたる。主な試料の番号,試料の位置(内側,外側),試料平面に対する入射電子線の方向(平行・垂直)および入射エネルギーについてはTable7-1 にまとめた。 $E_0 = 16 \text{ MeV}$ の場合には積層した板状試料の数を16 枚とした。重金属スリットや試料の大きさ,および座標軸もFig.7.2 a に示した。

試料とスリットを一体化したものはFig.7.2 b に示すようなアルミ製容器に納め, 照射時の温度上昇を避けるために流水によって冷却した。試料とスリットの間に挿入したカプトンフィルムは,水がスリットの間隙に浸入することを防ぐことと重金属スリットで発生した熱が直接試料に伝わることを防ぐ役割を持っている。またこのカプトンフィルムは入射電子線の強度分布を測定するためにも利用する。試料と一体化したスリットの前面から $E_0 = 10$ および16MeV で収束しない電子線を照射することによって,スリットを通過した矩形状の電子ビームを試料に照射した。

照射の線量率 ϕ/t_r は試料をスリット裏面にセットしないときにスリットを通過してく る電子線を後方のアルミ製吸収体に吸収させ、そのとき発生する電流 J_e を測定すること によって式(7.1)で計算して得た。 ϕ/t_r の値は10MeVに対して1.6×10¹³el./cm²・ sec,16MeVに対しては7.1×10¹²el./cm²・secであった。試料照射下の線量率はFig. 7.2bに示したアルミ容器全体で吸収される電子線によって発生する電流をモニターする ことによって一定に保った。この場合、線量率の見積りの誤差は約10%であったが、それ が本実験の結論に重大な影響を及ぼすことはない。 c) 収束ビーム照射

線型加速器の直線ビーム開口に取付けられた電磁コイルを利用して出射電子線を細く収 束してビーム状の電子線を試料に照射した。この場合試料はアルミ箔に包んで Fig.7.2b に示したスリットを除去した位置に張った。

7.2.3 透過率および光学濃度の測定

矩形ビーム照射した積層試料は照射後1枚づつに分離し,照射損傷領域内の種々の位置 で顕微分光装置を用いて微小領域の透過率スペクトルTr(hν)を室温で測定した。空間分 解能は10×10 μm²とした。顕微分光装置の概略的な構成図をFig.7.3 に示す。タングス



Fig. 7.3 顕微分光装置の構成図。P.M.: 光電子増倍管。

テ ンランプを発した光はガラスステージ上の試料を透過し、フィルター型分光器 で分光して光電子増倍管で受光する。光強度に対応する電気信号はマイクロコンピュータ で処理し、波長入に対する透過光強度スペクトル $I_t(\lambda)$ をプリンターに打ち出す。入射光 強度スペクトル $I_i(\lambda)$ はガラスステージ上の試料のない位置で同様の系統で測定する。 $T_r(\lambda) = I_t(\lambda) / I_i(\lambda)$ の計算、分光器の波長掃引および光電子増倍管のバイアス電圧 調節はマイクロコンピュータで行う。ガラスステージ前後の光学系は顕微鏡系になってお り、試料面での空間分解能は 1 μ mの桁まで上げることができる。ステージにセットされた マイクロメータ機能によって試料は2次元方向(x, z)に掃引することができ, $T_r(\lambda)$ の一点一点の空間分布を得ることができる。一様照射試料の $T_r(\lambda)$ も顕微分光装置で測 定した。 $T_r(\lambda)$ に対応する吸収係数スペクトル α (h_{ν})は2.3 節で述べた方法で算出し た。 顕微分光装置を用いて微小領域の白色光光学濃度 D_r も測定した。このときフィルター 型分光器を光軸系からはずした位置にセットし、試料を透過した白色光強度 I_t および試 料のない位置を通過した入射白色光強度 I_i を測定する。 D_r は次式のように定義した。

$$D_{\rm r} = \ln (I_{\rm i} / I_{\rm t}).$$
 (7.2)

この場合の空間分解能も $10 \times 10 \ \mu m^2$ とし、空間分布を求める方法も上と同様である。 ここで D_r は直接測定によって得られた量を意味する。もし測定領域が照射損傷領域であ るなら、 D_r は本来の未照射領域のGaP に対する白色光光学濃度 D_o と損傷によって増 加した白色光光学濃度 Dを含む量である。よってDは

$$D = D_{\rm r} - D_{\rm 0}$$
 , (7.3)

として求めることができる。顕微分光測定は室温(20~27 C)で行った。

7.2.4 2次元光学濃度分布の測定

矩形ビーム照射した後一枚毎に分離した試料や収束ビーム照射した試料の正確で連続し



た光学濃度分布を測定するためにはマイクロデンシトメータを用いることにした。マイク ロデンシトメータ(Joyce-Loebl, 3CS)の概略的な構成図をFig.7.4 に示す。 光源には タングステンランプを用い,入射光を試料側 I_{si} と参照側 I_{ri} に分ける。ガラスステージ 上に固定した試料は2次元方向に連続的に掃引することができ,Fig.7.4bに示すように 試料内のxおよびz方向の光学濃度分布が測定できる。参照光側に挿入した光学楔(O.W.) は,試料透過光強度 I_{st} の変化と光学楔透過光強度 I_{rt} の変化が釣り合うように移動し, それに直結したペンがチャート上に直接試料の白色光光学濃度分布

$$D_{r}(x, z) = \ln\{I_{i} / I_{t} (x, z)\}, \qquad (7.4)$$

を記録する。試料入射光 I_{si} の掃引は必ず未照射領域を通過するように行い、ベースラインとなるべき D_0 の大きさを測定しておくと、前述したように損傷によって増加した白色光光学濃度分布 D(x, z)は

$$D(x, z) = D_r (x, z) - D_0 , \qquad (7.5)$$

によって求めることができる。試料面での空間分解能は光軸系のスリットによって10× 10μm²とした。

マイクロデンシトメータを用いて 2.0 eV 光による光学濃度分布 $D_{2.0}(x,z)$ の測定 も行った。測定系は Fig.7.4 と同じであるが、図中の光軸系 F-1 と F-2 に 2 (± 0.05) eV 光透過フィルターを挿入した。 $D_{2.0}(x,z)$ の測定の目的は、D(x,z)が正確に損 傷濃度分布を表すかどうかを確認するためである。

入射電子線の強度分布は、照射したカプトンフィルムの未飽和領域での光学濃度分布を マイクロデンシトメータで測定することによって得た。すべてのマイクロデンシトメータ による測定は室温(20~27℃)で行った。

7.3 一様照射したGaPの吸収係数,光学濃度および損傷濃度

7.3.1 吸収係数と照射量

10MeVの電子線を一様に照射した GaP 試料の $T_r(h\nu) \ge \alpha(h\nu)$ を Fig.7.5(a) と (b) にそれぞれ示す。照射による "エッジ近傍の吸収" と "ギャップ以下の吸収"の増大 およびその原因は第5章で詳しく説明した。 図からわかるように、 ϕ の増加につれて T_r



b)α(hν)スペクトル。



Fig.7.6 *ギャップ以下の吸収"の増分△αb対φの プロット。

は全エネルギー領域で減少し、"ギャップ以下の吸収"領域での吸収係数 α_b は逆に増大 する。Fig.7.5 bのパラメータ ϕ を変数として、照射によって増大した吸収係数の増分 $\Delta \alpha_b = \alpha_b - \alpha_{b0}(\alpha_{b0}$ は未照射試料の吸収係数)を $h\nu$ をパラメータにしてプロットした 図をFig.7.6 に示す。どの $h\nu$ に対しても $\Delta \alpha_b$ は $\phi \leq 2 \times 10^{17}$ el./cm²で ϕ に比例して増大し、 それ以上の領域ではサブリニアな関係を示す。この直線関係は一般に式(5.1)のように 表され、 $h\nu = 2.0 \text{ eV}$ に対しては

$$\Delta \alpha_{\rm b} (2.0) = 2.75 \times 10^{-16} \phi \quad ({\rm cm}^{-1})$$
 (7.6)

を得た。

矩形ビーム照射した試料内での $\alpha(h\nu)$ の空間分布も顕微分光装置で求めた。そのスペ クトル形状は全照射領域で一様照射試料のものと基本的には同様であった。ただし、log α_b 対 $h\nu$ の直線領域の傾きは場所 (x, z)の関数として系統的に僅かではあるが変化して いた。それがどのような意味を持つかの詳しい議論は本論文では割愛する。スペクトル形 状の類似性は以下で述べる吸収係数,光学濃度および損傷濃度の間の関係が全損傷領域で 適用可能であることを支持している。

7.3.2 光学濃度と照射量

 $\Delta \alpha_{b}$ (2.0)が ϕ に対して直線的に増加する事実から,照射試料の2 eV 光光学濃度 $D_{2.0}$ も ϕ に比例すると期待される。10 MeV 電子線を一様照射した試料の $D_{2.0}$ を顕微分光装置 で測定し,試料の厚さ依存性をなくすために,これを厚さd(cm)で規格化した"規格化 2eV光光学濃度" $D_{2.0}/d$ (cm⁻¹)を ϕ に対してプロットした結果, $D_{2.0}/d$ も $\phi \leq 2 \times 10^{17}$ el./cm²では ϕ に対して直線的に増大し,

$$D_{2.0} / d = 1.06 \times 10^{-16} \phi$$
 (cm⁻¹) (7.7)

と表された。

一方 $\Delta \alpha_b$ はギャップ以下の広い範囲に渡って ϕ と共に増大するので、白色光光学濃度 D も ϕ に比例すると期待される。 10 MeV 電子線を一様照射した厚さの異なる試料の Dを顕微分光装置で測定し、d で規格化した " 規格化白色光光学濃度 " D/d (cm⁻¹) を ϕ に対して プロットした図を Fig.7.7 に示す。厚さで規格化するとどの プロットも 1 つの曲線上


Fig. 7.7 D/d 対 ϕ のプロット。試料の厚さd を図中に示した。

に乗っており、やはり $\phi \leq 2 \times 10^{17}$ el./cm²ではD/dが ϕ に対して直線的に増加し、

 $D/d = 1.42 \times 10^{-16} \phi$ (cm⁻¹), (7.8)

を得た。この実験結果から,式(7.8)で表される関係は不純物の種類や濃度にほとんど依存しないこともわかった。以後の損傷分布を調べる実験はほぼこの直線関係が成り立つ Ø の範囲内で行った。

7.3.3 吸収係数と光学濃度

照射によって光学濃度が増大する要因は吸収係数が増大することにある。そこで、この 節では光学濃度と吸収係数との定量的な関係を明らかにする。

まず"2eV光光学濃度"とその吸収係数の関係については式(7.6)と式(7.7)から

 $D_{2.0} / d = 0.447 \, \Delta \alpha_{\rm h} \, (2.0) \, , \qquad (7.9)$

を得る。また式(5.1)と式(7.8)からは

 $D/d = G(h\nu) \ \Delta \alpha_{\rm b} (h\nu), \qquad (7.10)$

のような関係を得, Gは $h\nu$ に依存する定数である。Fig.7.6 やFig.7.7 に示した試料について $\Delta \alpha_b$ 対D/dを $h\nu$ をパラメータにしてプロットした図をFig.7.8 に示す。 この プロットの結果からも確かに式(7.10)の関係が確認でき, G(2.0)= 0.8 を得た。



Fig. 7.8 $\Delta \alpha_{b}$ 対D/dのプロット。実線は $D/d = 0.54 \Delta \alpha_{b}$ (2.14), $D/d = 0.8 \Delta \alpha_{b}$ (2.0), $D/d = 1.4 \Delta \alpha_{b}$ (1.8)を表し, パラメータは $h\nu$ 。

このようにD/dは分光したときの $\Delta \alpha_{\rm b}(h\nu)$ に比例 することが実験的にわかった。ところ が実際のD測定では分光しない白色光を用いているので,次にそのようなD/dと連続した $\Delta \alpha_{\rm b}(h\nu)$ スペクトルとの定量的な関係を計算によって確かめてみる。

試料内での多重反射を考慮しない最も簡単な取扱いでは、入射光強度 I_iと電子線照射前の透過光強度 I_{to}および照射後の透過光強度 I_{tr}の関係は次式で与えられる。

$$I_{to} = (1 - R)^{2} I_{i} \exp(-\alpha_{0} d), \qquad (7.11)$$

$$I_{tr} = (1 - R)^{2} I_{i} \exp(-\alpha d). \qquad (7.12)$$

ここで α_0 と α は電子線照射前後の吸収係数でRは入射面の反射率である。本実験における照射量の範囲ではRが変化しないことがわかっている。 I_{i_1} , α_0 それに α の $h\nu$ 依存性

-180 -

を考慮した GaP 試料に対する白色光光学濃度は,照射前 D_0 と照射後 D_r に対してそれぞれ次式のように記述できる。

$$D_{0} = \ln \frac{\int I_{i}(h\nu) dh\nu}{\int I_{t0}(h\nu) dh\nu}$$

=
$$\ln \frac{\int_{\varepsilon_{\ell}}^{\varepsilon_{h}} I_{i}(h\nu) dh\nu}{\int_{\varepsilon_{\ell}}^{\varepsilon_{g}} (1-R)^{2} I_{i}(h\nu) \exp\{-\alpha_{0}(h\nu) d\} dh\nu}, \quad (7. 13)$$

$$D_{\mathbf{r}} = \ln \frac{\int I_{i}(h\nu) dh\nu}{\int I_{tr}(h\nu) dh\nu}$$
$$= \ln \frac{\int_{\varepsilon_{\ell}}^{\varepsilon_{h}} I_{i}(h\nu) dh\nu}{\int_{\varepsilon_{\ell}}^{\varepsilon_{g}} (1-R)^{2} I_{i}(h\nu) \exp\{-\alpha(h\nu) d\} dh\nu} , \quad (7. 14)$$

ここで入射光に対する実際の積分範囲は、光電子増倍管の低エネルギー側の検出限界 ε_{ℓ} とタングステンランプから放射される光エネルギーの上限 ε_{h} であり、 透過光に対するそれは、 ε_{ℓ} と GaP の吸収端エネルギー ε_{g} である。このような光エネルギーの範囲 においてRは一定と近似する。したがって照射による白色光光学濃度の増加は式 (7.13) と (7.14) より

$$D = D_{\mathbf{r}} - D_{0} = \ln \frac{\int_{\varepsilon_{\ell}}^{\varepsilon_{g}} I_{i}(h\nu) \exp\left\{-\alpha_{0}(h\nu)d\right\} dh\nu}{\int_{\varepsilon_{\ell}}^{\varepsilon_{g}} I_{i}(h\nu) \exp\left\{-\alpha(h\nu)d\right\} dh\nu} , \qquad (7.15)$$

のように記述できる。

もし白色光の代りに"ギャップ以下の吸収"領域の単色光を用いて、たとえば $D_{2,0}$ のように、光学濃度 D_{b} を測定したとすると、式(7.15)は非常に簡単になり、次式を得る。

$$D_{\rm b} = D_{\rm br} - D_{\rm bo} = (\alpha_{\rm b} - \alpha_{\rm bo}) d \equiv \Delta \alpha_{\rm b} d \quad . \tag{7.16}$$

$$-181-$$

ここで D_{bo} と D_{br} は照射前後の単色光光学濃度, α_{bo} と α_{b} は照射前後の吸収係数である。 D_{b} は照射による単色光光学濃度の増加分であり, $\Delta \alpha_{b}$ はその光エネルギーにおける吸収係数の増加分である。よって式(7.16)より"規格化単色光光学濃度"として

$$D_{\rm b} / d = \triangle \alpha_{\rm b} , \qquad (7.17)$$

を得る。この式は次のことを意味している。 " ギャップ以下の吸収 " 領域の単色光を使う なら, "規格化単色光光学濃度 " はその領域の吸収係数の増分と等価である。この理論的 な帰結は式 (7.9) で与えた実験的な帰結と係数 0.447 だけ異なっている。 その原因は現 実に起る多重反射の効果を無視して表した式 (7.11) および (7.12) にある。正確には 透 過率 I_t / I_i を表す式として式 (2.1) を用いるべきであるが,解析は単純ではない。

一方,式(7.15)からわかるように、白色光に対しては解析はやや複雑である。入射光 の強度分布 $I_i(h\nu)$ を実際に測定し、Fig.7.5bに示したような α の $h\nu$ 依存性を考慮し て粗い近似で式(7.15)によって計算した(D/d) calは、正確ではないが近似的に $\Delta \alpha_b$ ($h\nu$)に比例した。たとえば、 $\phi = 1 \times 10^{16}$ el./cm²で照射した試料の $\Delta \alpha_b(h\nu)$ を基準と したとき、 $\Delta \alpha_b(h\nu)$ がその2倍に増加するときの(D/d) calの計算値は基準に対応 するその値の2倍より2~3%小さい。 $\Delta \alpha_b(h\nu)$ が10倍に増加するときの(D/d) cal の計算値は基準値の10倍よりも10%程小さかった。つまり(D/d) calは $\Delta \alpha_b(h\nu)$ に対して若干サブリニアに変化した。

このように式(7.8)で表される $D/d \propto \phi$ という関係は、 $\Delta \alpha_b(h\nu) \propto \phi$ なる実験的な関係と $D/d \propto \Delta \alpha_b(h\nu)$ なる実験的関係に基づいていることがわかり、 $D/d \propto \Delta \alpha_b(h\nu)$ については近似的な計算によってもおおよそ説明できた。

7.3.4 光学濃度と損傷濃度

照射によって光学濃度と吸収係数 Δαb が増大する根本的な原因は損傷濃度が増大するか らである。したがってこの節では光学濃度と損傷濃度の定量的な関係を見い出す。

Fig.7.9 にSをドープした試料の10MeV 電子線照射前後の "混成吸収バンド" α_t (300) を示す。この結果に 5.8 節で記述した解析法を適用することによって,電子除去率 $R_e =$ 7.6 cm⁻¹を得た。導入損傷の濃度を全電子補償損傷の濃度 N_{ed} で近似すると, R_e が一定 のもとでは式 (5.14) より

$$N_{\rm ed} = 7.6 \ \phi \qquad (\ \rm cm^{-3} \) \tag{7.18}$$



さて,式(7.6)と(7.18)からは△αb(2.0)からNedへの変換式

$$N_{\rm ed} = 3.2 \times 10^{16} \, \triangle \alpha_{\rm b} \, (2.0) \, (\rm S \, \textbf{k} - \textbf{7}) \, (\rm cm^{-3} \, \textbf{)} \,, \qquad (7.19)$$

が得られ,式(7.7)と(7.18)からはD₂₀/dからN_{ed}の変換式

$$N_{\rm ed} = 7.2 \times 10^{16} \, \frac{D_{2.0}}{d} \, (\, {\rm S} \, {\rm F} - {\cal T} \,) \, ({\rm cm}^{-3} \,) \,, \qquad (7.20)$$

を得る。そして式(7.8)と(7.18)からはD/dからNedへの変換式

$$N_{\rm ed} = 5.4 \times 10^{16} \ \frac{D}{d} \qquad (S \ F - 7) \ ({\rm cm}^{-3}) \ , \qquad (7.21)$$

を得る。式(7.19)~(7.21)は16MeV電子線を照射した試料についても適用することにする。なぜなら16MeV電子線を照射したときの光学的性質は,7.3.1節で述べたスペクトル形状の点で10MeV電子線の場合と大きな違いが見られなかったからである。以下に

述べる損傷分布の測定では*D*_{2.0}/*d* または*D*/*d* の 2 次元空間分布を測定して, これらを 式(7.20)または(7.21)を用いて*N*_{ed}分布に変換する。

7.4 矩形電子ビームの強度分布

照射後のカプトンの白色光光学濃度Dと電子線照射量 Øとは Ø の広い領域で比例関係を示す。 この関係を用いて, Fig.7.2 a に示したような幅 0.5mm のスリットで矩形状にコリメート





Fig. 7.10 0.5 mm 幅のスリットでコリメートした 10 MeV の矩形状ビームの相対強度分布 J(x)。

した電子線の強度分布をその後方にセットしたカプトンの白色光光学濃度分布D(x, y)を測定して得た。Fig. 7.10 は実際の試料照射のときに、スリットとブロック状試料との間に挿入した25 µm厚カプトンによって得たD(x)あるいは10 MeV の矩形ビームの相対強度分布J(x)を示す。この図からわかるように、実際の入射電子ビームは完全な矩形ではなく台形状である。頂上の平坦な部分の長さは0.5 mmであるが、ピーク値の1/eでの全幅は0.584 mmである。スリット後方9 mmでは台形状がもう少し横方向に拡がり、全幅は0.61 mmであった。入射電子ビームの進行に伴うこのような非平行性はGaP中での散乱による拡がりに比べて充分に小さく、無視してよい。GaP 中では入射面から6 mm 進むと拡がりの全幅は約 10 mmにもなる。

D(x)をFig.7.2 における y 方向の種々の位置で調べた結果,スリットから出射する電子ビームの強度分布は y 方向には一様であることが確認できた。

7.5 2 eV 光光学濃度分布と白色光光学濃度分布の比較

ここでは同一試料におけるD2.0 / d 分布とD/d 分布を比較し,両者が一致することを

-184-



Fig. 7.11 10MeV で矩形ビーム照射した試料1603(150℃ アニール)のz=1.6 mmにおける分布D(x)/ d およびD_{2.0}(x)/d。プロットは1.35D_{2.0}(x) /d 分布を表す。

確認する。

Fig.7.11 は 10 MeV で矩形ビーム照射した GaP 試料の同一位置 (z = 1.6 mm)をマイクロデンシトメータで掃引して得た分布D(x)/d および $D_{2.0}(x)/d$ を示している。両曲線の形を比較するために $D_{2.0}/d$ に規格化因子 F_n を掛けてD(x)/dのピーク値で規格化した曲線 $F_n \cdot D_{2.0}(x)/d$ を丸プロットで示す。 $F_n=1.35$ の場合に両曲線はほぼ完全に重なり、D(x)/dと $D_{2.0}(x)/d$ とは同じ分布曲線を表すことがわかった。因子 F_n の値は一様照射における式(7.7)と(7.8)からも得られ、

$$F_{\rm n} = \; {D/d \over D_{2.0} \; / \; d} \; = 1.34 \; \; ,$$

となり、ここで得た値 1.35 と一致した。

Fig.7.12 は16 MeV で収束ビーム照射したGaP 試料におけるビームの中心(x = 0, y = 0)を通るx方向の分布D(x)および $D_{2.0}(x)$ を示す。挿入図は収束ビーム照射と光 のx方向の掃引の様子を示している。両分布曲線は比較のためにピーク値で規格化してあ り、全体に良く重なっている。したがって入射エネルギーが16 MeV の場合および収束ビ - ム照射の場合においても、D分布は $D_{2.0}$ 分布と同形であり、両者共に N_{ed} 分布を正確

-185-



Fig.7.12 16 MeV で収束ビーム照射した GaP 試料 901 ($N_{\rm D} = 8 \times 10^{17} \text{cm}^{-3}$: Te)のビーム中心を通る規格化した D(x)曲線および $D_{2.0}(x)$ のプロット。

に表すことが確認できた。D分布の測定は $D_{2.0}$ の測定よりもS/Nが高いので以後損傷濃度分布の測定にはD分布を用い,式(7.21)を使ってこれを N_{ed} 分布に換算する。

7.6 矩形ビーム照射した GaP の 2 次元光学濃度分布

光学濃度(特にことわらない限り以後 *光学濃度 *とは白色光光学濃度のことを指す) すなわち損傷濃度の2次元空間分布の全体像を把握し易い表示法で2種示す。



Fig. 7. 13 10MeVで矩形ビーム照射したGaP1602の2次元分布 D(x, z)/d。図中の数値は深さzを表す。z 軸上の ピーク濃度Dp(z)/d は一点鎖線で結ばれている。

Fig.7.13 は10MeV で矩形ビーム照射した試料 1602 の2 次元分布 D(x, z) / d e = Uしている。ビームは z 方向に照射し、その中心軸は x = 0 に一致し、電子線は $|x| \leq 0.25 \text{ mm}$ で入射している。縦軸のD/d を式 (7.21) によって換算すると曲線は損傷濃度 分布 $N_{ed}(x, z)$ を直接表している。この図では細部を議論することができないが、全体 として次のようなことがすぐに理解できる。入射面 (z = 0) 近傍では損傷の横方向(x) 分布は非常にシャープであるが、深くなるに従って横方向に拡がりを増し、ビーム軸上の ピーク濃度 $D_p(z)/d$ (あるいは $N_{edp}(z)$) はz と共にほぼ単調に減衰していく。

次に、矩形ビーム照射した試料の2次元等濃度分布曲線 D(x,z)/d を



b) 試料 1601, c) 試料 1601b。

c図の試料1601bのD/dの値が他の試料に比べて小さいのは16MeV電子線の照射量が 低いためである。a およびb図に見られるように入射面近傍で損傷の横分布がスリット幅 0.5mmを越えているのは,Fig.7.10に示したように,入射電子線が裾部分で若干 0.5mm よりも拡がっていたためである。3つの図からわかるように,電子線が深く進入するに従 って損傷分布は入射面近くで初め横方向に拡がるが,そのうち逆に狭まっていく。

a 図とb 図を比べると,同じエネルギーで同時に照射したにもかかわらず,内側試料 1602の方が外側試料1601 に比べて横方向に広く損傷が分布している。この差異は次のよ うに説明できる。外側試料では試料内に入射した電子線が散乱によって隣の試料と接して ない方の外壁(y方向)から一旦外に飛び出すと二度と試料中には戻ってこない。そのた め試料中での電子線の横(x)拡がりが妨げられ,深い領域での衝突回数が減少する。し たがって損傷も横方向に拡がらず,外側試料では分布の形が細長くなる。このような現象 を以後電子線の"エスケープ効果"と呼ぶ。よってこのような照射実験では試料の幾何学 的配置が重要であり,10 MeV の矩形ビーム照射における損傷分布は"エスケープ効果" のない内側試料1602に対するものを正しい結果としなければならない。以後特にことわら ない限り,損傷分布は内側試料に対するものである。

c 図に示した16 MeV 電子ビームに対する試料1601 b の分布は10 MeV に対する試料 1602 の分布に比べて横拡がりが小さく,縦方向に細長い。ここで次のことに注意しなけ ればならない。D/d の値は照射量に依存するので, a 図とc 図を比較するときは同じ D/d の値を持つ曲線間で比較するのではなく,D/d の最大値で規格化したときの比の 値が同じである曲線間で比較すべきである。たとえば, c 図におけるD/d=10 の曲線と a 図におけるD/d=15 の曲線を比較する。これらはそれぞれのD/d の最大値で規格 化すると共に約0.5となる曲線である。10MeVと16MeVに対する結果を比較すると、10 MeV電子線の方が16 MeV電子線に比べて固体中で散乱され易いといえる。

7.7 矩形ビーム照射したGaPの損傷の横方向分布

 $0.5\,\mathrm{mm}$ 幅のスリットでコリメートした $10\,\mathrm{MeV}$ の矩形ビームを照射した試料1602における種々の深さz での横方向分布 $D_z(x)/d$ あるいは $N_{\mathrm{ed}z}(x)$ をFig.7.15 に示す。 左



Fig.7.15 試料1602における横方向分布 $D_z(x)/d$ あるいは $N_{edz}(x)$ 。左側の挿入図は $D_{z=0.01}(x)$ 分布。

側の挿入図は $z = 0.01 \, \text{mm}$ における白色光光学濃度分布 $D_{z=0.01}(x)$ を示し、dで規格化していないのはマイクロデンシトメータによる測定で入射光束が"端効果"のために異常な屈折および散乱を受け、絶対値が不正確だからである。このような理由で、Dの絶対値が信頼できる領域は $z \gtrsim 0.05 \, \text{mm}$ である。

まずこの挿入図で気が付くことは $D_{z=0.01}(x)$ の分布の形がFig.7.10 に示したスリット 直後の入射電子線強度分布J(x)に極めて似ていることである。分布 $D_{z=0.01}(x)$ に対する スリットの幅に相当する 0.5mm幅とピークの1/eでの全幅 0.586 mmは図の2ヶ所の矢印 で示してある。 $D_{z=0.01}(x)$ に対する全幅 0.586mmと入射電子線の相対強度分布J(x)に 対する全幅 0.584 mm は非常に接近しており、実験誤差内でそれらは等しいと見ることが できる。すなわち、入射面に極く近い位置での分布 $D_z(x)$ はほぼJ(x)を表していると 考えてよい。なぜなら、入射面の極く近傍では電子線と固体との衝突回数が少なく、散乱 による横拡がりが無視できるからである。

Fig.7.15 の実線で示した曲線は $z \ge 0.3$ mm における $N_{edz}(x)$ を表しており, 深さ zの値は図の右側にまとめておいた。z = 0.3mm での分布曲線 -1は非常に $v_{+} - \tau$ で あるが,既に入射電子ビームの形を失っている。深くなるに従って電子線の散乱のために $N_{edz}(x)$ は矩形状から崩れていき,徐々に横方向に拡がりを増していく。 $z \ge 2.0$ mm における分布曲線はガウス関数で近似することができ,

$$N_{\rm G_2}(x) = N_{\rm edp}(z) \exp(-x^2/\Delta p^2) , \qquad (7.22)$$

のように表せる。フィットしたガウスプロットは図を見易くするために分布曲線の半分にだ け施してある。式(7.22)の $N_{edp}(z)$ はx = 0でのピーク値である。このようなガウス プロットは分布曲線の裾部分を除いて良くフィットしているので、分布 $N_{edz}(x)$ の横拡が り(ピークの1/e での半幅)をガウスの標準偏差 Δp で表すことにする。入射面近傍(z < 2mm)での $N_{edz}(x)$ はガウス関数では近似できないので、その部分での Δp は単に分布 曲線のピークの1/eでの半幅と定義した。各深さにおける Δp の値を図の右側にまとめて おいた。ピーク値 $N_{edp}(z)$ はzと共に変化するが、その曲線はFig.7.13 に示したx=0での一点鎖線と同一である。



Fig. 7.16 矩形ビーム照射した3種の試料に対する損傷の横拡がりΔp 対z。破線はスリットの端を表す。

損傷の横拡がり Δp がz に対してどのように変化するかを表した図がFig.7.16である。 $E_0=10$ MeVに対しては内側試料と外側試料, $E_0=16$ MeV に対しては内側試料のみを示 してある。どの試料に対する Δp-z 曲線もz がゼロに近づくに従って, 矩形ビームの半 幅 0.292 mmに漸近する。10 MeV に対する試料 1602 の Δp-z 曲線は 2 $\leq z \leq 6$ mm では直線的で, $z \geq 6$ mm では若干飽和する傾向が見られる。16 MeV に対する試料1601b の Δp の値は 10 MeV に対する試料1602 より小さく, $z \geq 3$ mm で Δp-z は直線的で ある。つまり測定領域では飽和の傾向が見られない。10 MeV に対する外側試料1601の Δp-z 曲線はz ≥ 5 mm で明らかに飽和し始め,内側試料 1602より Δp の値が小さくな る。この原因は,深い領域で散乱電子線が外壁から逃げ出す"エスケープ効果"であり, そのために損傷が横方向に拡がらない様子がよくわかる。

7.8 矩形ビーム照射した GaP の損傷の深さ分布

7.8.1 損傷濃度の軸上深さ分布Nedn(z)

7.6 節のFig.7.1 3 からわかるように、ビーム軸上のピーク濃度 D_p/d あるいは N_{edp} は z の増加と共にほぼ単調に減衰していく。Fig.7.17 は 3 種の試料について D_p/d ある いは N_{edp} をzに対してプロットしたものを示し、比較のために各プロットは最大を示す



Fig. 7.17 矩形ビーム照射したGaPにおける光学濃度あるいは損傷 濃度の軸上深さ分布。

- 191 -

入射面 (z=0) で規格化できるように D_p /d 軸の目盛を調整してある。 $N_{edp}(z)(D_p(z))$ /d)を以後, "損傷 (光学)濃度の軸上深さ分布"と呼ぶ。

入射エネルギーが $10 \leq E_0 \leq 16$ MeV のような範囲では $N_{edp}(z)$ は,後で述べるよう に "損傷量の深さ分布"がある深さで極大を示す振舞とは明らかに異なっている。 $E_0 =$ 16 MeV に対する試料 1601 bの $N_{edp}(z)$ は $E_0 = 10$ MeV に対する試料 1602に比べて多 少深くまで延びている。この差は進行電子線のエネルギースペクトル³¹⁻³³ と浸入深さ³⁴⁾に 依存するものである。Tabata ら³⁴⁾は電子線の外挿飛程 $r_{ex}(g/cm^2)$ に対する一般的半実験 式を次のように与えている。

$$r_{\rm ev} = a_1 \left[(1/a_2) \ln \left(1 + a_2 \tau_{\rm e} \right) - a_3 \tau_{\rm e} / \left(1 + a_4 \tau_{\rm e}^{a_5} \right) \right] \,. \tag{7.23}$$

ここで $a_i(i=1\sim5)$ は標的材料の原子番号 Z と原子量 A に依存する定数で、 $\tau_e = E_0/0.511$ である。GaP に対する r_{ex} の値は実効値 Z ef = 26.8 および A_{ef} = 57.09 を用いて計算することができ、 E_0 = 10 MeV に対して 18.73 mm, E_0 = 16 MeV に対しては 29.83 mmを式 (7.23) から得た。

 $N_{edp}(z)$ に対しては直線領域がないので外挿飛程のような直線領域の延長を使った定義は難しい。その替りによく似た深さに相当する * 1/10 深さ" R_{cd} を定義する。すなわち、 $N_{edp}(z)$ 曲線で N_{edp} の値が入射面での最大値の1/10に減衰する深さを R_{cd} とする。Fig.7.17の $N_{edp}(z)$ 曲線から R_{cd} の値を決めると、内側試料について、 E_0 = 10MeVで 5.95 mm, E_0 = 16MeVでは7.1 mmを得た。このようにして得られた r_{ex} と R_{cd} の

Table 7-2 Values of parameters relating depth distributions of electrons and damages for the inside-samples irradiated at 10 and 16MeV.

sample	E _o	r _{ex}	r _{ed}	rp	R _{cd}	R _{td}	R _{GP}	ΔR _{GP}
number	(MeV)	(mm)	(mm)	(mm)	(mm)	(mm)	(mm)	(mm)
1602	10	18.73	11.9	4.8	5.95	9.1	2.6	3.3
1601b	16	29.83	18.7	8.0	7.1	11.4	3.2	5.0
_ratio*	0.625	0.63	0.64	0.60	0.84	0.80	0.81	0.66

* The ratios are defined as

parameters(10MeV)/parameters(16MeV).

値をTable 7-2 に示す。 R_{cd} / r_{ex} の比の値は $E_0 = 10$ MeV で 0.32 , $E_0 = 16$ MeV で は 0.24であるから , $N_{edp}(z)$ の上で定義した "深さ"は外挿飛程に比べると極めて浅い ことがわかる。

外側試料 1601(10MeV)の $N_{edp}(z)$ は内側試料 1602(10MeV)に比べると若干速(減少しているが,これも "エスケープ効果"の影響である。

ビームの中心軸から逸れた種々の位置 $x \overline{v} z$ 軸に平行に掃引して測定した D/d あるいは $N_{\rm ed}$ の軸外深さ分布をFig.7.18 に示す。x = 0 の曲線は $N_{\rm edp}(z)$ に相当する。x が大きく



Fig.7.18 10MeVの矩形ビーム照射による試料1603のD/dある いは N_{ed} の軸外深さ分布。曲線に施した数値はビーム 軸からの距離x(mm)を示す。挿入図はピーク座標 (x,z)をプロットした図で,破線はスリット端を表 す。

なる,すなわち中心軸から離れるほど全体に N_{ed} が小さくなり,特に入射面近傍での減少が激しい。 $x = 0.2 \ge 0.3 \text{ mm} \ge 0$ 間で入射面近傍の N_{ed} が急激に低下するのは,スリットの端 0.25 mmを越えるからである。 $x \ge 0.3 \text{ mm}$ での各曲線が深くなるに従って増大し始めるのはスリットの外側に拡がった損傷の横拡がりが原因である。これらの曲線がピークを示した後減少するのは損傷濃度が全体に低下するためである。挿入図はこのピーク位置(x, z)をプロットしたものである。

以上のような損傷と電子線の各種の深さ分布に対する記号および名称とその"深さ"の 定義をTable 7-3にまとめた。 -193-

Table 7-3 Symbols and designations for the depth distributions of damage and electrons, and definitions for their "depths".

Symbol	Designation	Symbol	Definition
$N_{edp}(z)$	損傷濃度の軸上深さ分布	R _{cd}	1/10 深さ
$N_{edx}(z)$	損傷濃度の軸外深さ分布	2 <u></u>	·
N _{td} (z)	損傷量の深さ分布	Rtd R _{Gp} △R _{Gp}	1/10 深さ ピーク深さ 標準偏差
l _e (z)	エネルギー損失深さ分布	r _{ed} r _p	1/10 深さ ピーク深さ
$\xi_d(z)$	電子線透過分布	r _{ex}	外挿飛程

7.8.2 損傷量の深さ分布Ntd(z)

種々の深さにおける損傷濃度の横方向分布 $N_{edz}(x)$ をx方向に積分すれば、その深さにおける全損傷量 N_{td} を求めることができ、これをzに対してプロットすると"損傷量の深さ分布" $N_{td}(z)$ を得ることができる。すなわち

$$N_{\rm td}(z) \equiv \int N_{\rm edz}(x) \, \mathrm{d} x \,, \qquad (7.24)$$

と表される。



Fig.7.19 矩形ビーム照射した3種の試料の損傷量の深さ分布 $N_{td}(z)$ およびそれらにフィットしたガウス曲線。一点鎖線と二点 鎖線は電子線のエネルギー損失分布曲線 $I_e(z)$ を表す。

Fig.7.19 は矩形ビーム照射した3種の試料に対する $N_{td}(z)$ を表す。これらのプロットは比較のためにピーク値で規格化できるように、スケールを調節してある。3種のプロットが明らかにある深さでピークを示し、それは $N_{edp}(z)$ の分布とは顕著に異なっている。それぞれのピークは試料 1601,1602 および 1601b に対して、z = 2.3、2.6および 3.2 mmに位置している。試料 1601 と 1602 との間でのピーク位置の違いは "エスケープ効果"に原因している。

試料 1601b と 1602 との間のピーク位置と分布の形の違いは明らかに入射エネルギーに 起因している。 16MeV 電子線は10 MeV 電子線に比べて深くまで試料中に浸入し,その ために試料1601 b の損傷分布が深くまで拡がっている。

損傷量の深さ分布に対してもその"深さ"を"1/10 深さ"で定義し、記号を R_{td} とする。 $E_0 = 10$ および 16MeV に対する $N_{td}(z)$ 曲線を滑らかに外挿して、 R_{td} の値を求めると、Table7-2 に示したようにそれぞれ 9.1 および 11.4 mmであった。比 R_{td}/r_{ex} の値を求めると、 $E_0 = 10$ MeV に対して 0.49、16 MeV に対しては 0.38 であった。これらの値は R_{cd}/r_{ex} に比べるとかなり大きい。このことは、 $N_{td}(z)$ の方が $N_{edp}(z)$ より深い位置に分布しているということを意味している。入射面近傍での損傷の横方向分布 $N_{edz}(x)$ は非常に幅が狭く、深い領域での $N_{edz}(x)$ が大きく横に拡がっているということによって $N_{edp}(z)$ は zの増加と共に速く減衰するが、 $N_{td}(z)$ はそのような横方向分布を積分しているので、それほど速く減衰しないということが理由である。

実験によって得た N_{td} (z)分布は3種の試料に対してFig.7.19 に示したように良くガウ ス分布で近似できる。それぞれの分布に対して、このガウス関数は次のように表せる。

$$N_{\rm td}(z) = 0.907 \times 10^{17} \exp \left\{ -\frac{(z-2.3)^2}{3.2^2} \right\}, (1601),$$

$$N_{\rm td}(z) = 1.19 \times 10^{17} \exp \left\{ -\frac{(z-2.6)^2}{3.3^2} \right\}, (1602),$$

$$N_{\rm td}(z) = 0.619 \times 10^7 \exp \left\{ -\frac{(z-3.2)^2}{5.0^2} \right\}, (1601b).$$

ここでzの単位はmmであり, N_{td} の単位は cm^{-2} である。

ィオン打込みによって注入したイオンの固体中での深さ分布は LSS 理論³⁵⁾ で計算され, 基本的にイオンの深さ分布がガウス型であると仮定されている。^{14,16)} このような振舞は非晶 質標的材料に対して Gibbons³⁶⁾によって確認されているが,一方,イオン照 射時に導入 される損傷の深さ分布は非対称で,ガウス型からは大きく逸脱すると報告されている。¹⁶⁾ しかし,本実験によると,イオン照射による損傷と違って MeV 電子線によって導入され る損傷量の深さ分布がガウス型で近似できることが判明した。 $N_{\rm td}(z)$ にフィットしたガ ウス分布のピーク深さ(平均射影深さ) $R_{\rm Gp}$ と標準偏差 $\Delta R_{\rm Gp}$ は式(7.25)からわかるよ うに,試料 1601 で 2.3 と 3.2 mm, 1602 で 2.6 と 3.3 mm それに 1601b では 3.2 と 5.0 mm であった。これらの値は試料 1602 と 1601b に対して Table 7-2 に示した。試料1601 に対する $\Delta R_{\rm Gp}$ の値が試料 1602 より小さいのは"エスケープ効果"のためである。 E_0 = 16MeV (1601b)に対する $\Delta R_{\rm Gp}$ の値は E_0 = 10 MeV (1602) よりも約 50 %大きい。

高エネルギー(MeV)電子線の照射によって導入される損傷量の深さ分布の結果がある 深さでピークを示すという振舞は注目すべきである。イオン(keV ~ MeV)の照射によっ て導入される半導体中の損傷の深さ分布が上述したようにピークを現すのは一般的である が¹⁴⁻²⁰⁾筆者の知る限り,高エネルギー電子線の照射によって半導体中に導入される損傷 の深さ分布がある深さでピークを示すという報告はこれまでにない。すなわち,すべての 文献では,高エネルギー電子線(keV ~ MeV)によってシリコン(Si)中に導入される損傷 の深さ分布が入射面で最大を示し,深さと共に入射面から単調に減衰すると報告されてい る。^{7-10,13)}このような差異に対する原因として以下のようなことが考えられる。

1)本実験における半導体材料としてはGaPを用いているが、他の文献ではすべてSi を用いている。しかしこの差異は大まかな損傷分布(ピークを示すか否か)を議論する限 りは問題にならないであろ。

2)本実験においては矩形状の電子ビームを照射したが、他の文献における実験では電 子線を一様に照射している。しかし、不飽和条件下では一様照射の条件はビーム状照射の 単純な線型結合によって達せられるので、この差異は無視してよい。もっとも、本実験に おいても不飽和の条件を越えて、もし試料が線型なNed-Ø領域を越える照射量で照射さ れたなら、損傷が入射面近傍から飽和し始めるので、深さと共に損傷量が徐々に減少する 可能性がある。したがって他の文献において照射量が飽和領域に入っていたとすれば入射 面からの単調減少の原因がここにあるとも考えられる。よって損傷の空間分布を議論する ときにはいつも照射量が N_{ed} - ϕ の線型領域に入っていることをチェックしなければならない。さもなければ、本実験においても、損傷分布は照射量に応じて様々な結果を示し、一般的な比較と議論はできない。

3) 文献 10 を除く他の文献^{7-9,13}ではkeV 電子線を用いているので,損傷量のピーク位 置が入射面まで移動しているとも考えられる。本実験における E₀ = 10 MeV に対するピー ク位置が16 MeV よりも浅いという事実を考慮すれば、このことは可能性がありそうであ る。本実験のような高エネルギー電子線に対する報告が他にないので,入射エネルギーに 関する比較検討は充分にはできず, E₀ <10 MeV に対する実験結果を待たねばならない。

4)他の文献において,損傷量の深さ分布を求める手法として電気的測定を用いている が、この場合には直接測定量から損傷量に換算するのに非常に複雑な仮定を取り入れてい る。このような仮定は必ずしも正しい結果に導くとは限らない。

5)本実験においては予期しないアニール効果が起っていることも考えられる。入射面 近傍の領域では比較的高い入射電子線密度で照射されたために、そこではかなり昇温した とも考えられ、形成された損傷が一部アニールされている可能性がある。また電子線をコ リメートするための重金属スリットも照射されているので流水冷却効果が不充分なために 昇温し、その熱が薄い断熱性のカプトンフィルムを通って試料に達し、特に入射面近傍の 温度上昇をもたらすことによってそこでの損傷形成効率が低下していることも考えられる。

6)本実験において,入射面近傍の高損傷濃度領域から照射中に欠陥が深い低損傷濃度 領域へと拡散していることも考えられる。電子線の進行領域(照射領域)では照射誘起拡 散効果³⁷⁻⁴²⁾のために欠陥は拡散し易いが,電子線の非進行領域(非照射領域)との境界を 越えて欠陥が横方向に拡散することは比較的困難である。そこで照射領域が拡散のチャネ ルの役目を果し,入射面近傍で形成された欠陥がこのチャネルを通って深い領域へ異常に 拡散して行くことが考えられる。

7.8.3 損傷量の深さ分布と電子線のエネルギー損失分布

損傷量の深さ分布 $N_{td}(z)$ は電子線のエネルギー損失の深さ分布と強く関係すると思われるので、GaP中でのエネルギー損失分布を計算して両者を比較してみる。高エネルギー電子線の固体中のエネルギー損失に関する計算にはTabata and Ito⁴³⁾によるアルゴリズムを使用する。

深さがz とz+dz との間で損失する入射電子線当りのエネルギーを L(z) dzとすると、

 $I_{e}(z)$ は深さがzより大きい領域で損失する入射電子線当りのエネルギーを微分したもの に負号を施すことによって表される。

$$I_{e}(z) dz = -\frac{d}{dz} \quad (\xi_{d}(z) T_{d}(z)) dz .$$
 (7.26)

ここで $\xi_d(z)$ は 深さ $\geq z$ で停止する電子線の数の分比であり,数透過係数に相当する。 $T_d(z)$ は 深さ $\geq z$ で停止する電子線の数に対する同じ領域で損失する全運動量エネルギーの比であり,深さz を透過する電子線1箇当りが保有する残留平均エネルギーに相当する。 $T_d(z)$ に対する表式は,式(7.23)に示した外挿飛程 r_{ex} 対入射エネルギー E_o の関係式の逆関数によって与えられる。入射電子線の後方散乱や制動放射によるエネルギー損失は $I_e(z)$ の計算において初めから除外した。 $I_e(z)$ の単位は MeV/mm としたので, $I_e(z)$ は単位1 mm当りに深さz で損失する電子線のエネルギーを表している。

以上のような計算によって求めた $E_0 = 10$ および 16 MeV に対する GaP 中でのエネル ギー損失分布曲線 $I_e(z)$ をFig.7.19 に示す。右側の縦軸はこれら 2 つの曲線が $N_{td}(z)$ 曲線を含めてピーク値で規格化できるように適当に調節してある。 $I_e(z)$ 曲線の ピーク 位置 r_p は $E_0 = 10$ MeV に対して 4.8 mm , 16 MeV に対しては 8.0 mm であり, $I_e(z)$ 曲 線の * 1 /10 深さ " r_{ed} は 10 MeV に対して 11.9 mm , 16 MeV に対しては 18.7 mm であっ た。これらの数値を Table 7-2 に記載しておいた。

分布曲線 $N_{td}(z) \ge I_e(z) \ge ki R$ そのものは非常に良く似ているが、 $N_{td}(z)$ 分布が $I_e(z)$ に比べてかなり浅い領域に位置している実験事実は注目に値する。この結果は、イオン照射による損傷の深さ分布がイオンのエネルギー損失分布とほとんど一致するという結果^{17,44)} とは顕著に異なっている。 R_{Gp}/p の比の値は $E_0 = 10$ MeV で 0.54 、 16MeV で k 0.40 であり、 R_{td} / r_{ed} の比の値は $E_0 = 10$ MeV で 0.76、16MeV では 0.61 である。つまり損傷分布のピーク位置はエネルギー損失分布のピーク位置のほぼ 1/2 の深さである。このような結果に対する理由は次のように考えられる。

固体中に入射した単一エネルギーの電子線のある深さでのエネルギー分布は実際には対称的⁴⁵⁾ではなく,そのスペクトルは低エネルギー側に裾分布^{46,47)}を持っている。水に対するE_{pp}⁴⁸⁾の実験によると,電子線が水中深く進むに従って低エネルギーの裾分布の比率が 増大する。またこのような電子線のエネルギースペクトルにおける低エネルギーの裾分布 の中には2次電子の成分も多少含まれている。⁴⁷⁾このような低エネルギー電子線の個々の運

-198-

動エネルギーは小さくとも,その数が充分に多ければ深い領域でそのような電子線によっ て損失される合計のエネルギー成分は充分に大きいはずであり,*I*_e(z)の中にそれが含ま れている。一方,電子線によって深さz で形成される欠陥の数は¹³⁾

$$N_{\rm d}(E_{\rm 0}, z) = \int_{E_{\rm d}}^{E_{\rm 0}} \eta(E_{\rm B}) F_{\rm e}(E_{\rm 0}, E_{\rm B}, z) \, \mathrm{d}E_{\rm B}$$
 ,

のように記述できる。ここで $\eta(E_B)$ は物質中での電子線のエネルギー E_B に対する欠陥 形成率, $F_e(E_0, E_B, z)$ は深さzにおける電子線のエネルギースペクトル, E_d は原子 変位のしきい値エネルギーである。この式からわかるように、欠陥形成に有効な電子線 はそのエネルギー E_B が E_d 以上であるものに限られるということである。したがって、 上述した低エネルギーの裾分布に相当するような電子線($E_B < E_d$)は、エネルギー損失 には充分寄与したとしても、欠陥の形成には寄与できないので、 $I_e(z)$ は深くまで拡がっ ても $N_{td}(z)$ はそれと同じようには拡がらないといえる。

Table 7-2 には種々のパラメータの $E_0 = 10 \text{ MeV}$ 対 $E_0 = 16 \text{ MeV}$ の比の値を示してある。電子線分布に関するパラメータ(r_{ex} , r_{ed} , r_p)の比の値はどれも入射エネルギー E_0 の比の値 0.625 に近いが、損傷分布に関するパラメータ(R_{cd} , R_{td} , R_{Gp})は ΔR_{Gp} を除いて、その比の値がほぼ 0.8 付近に分布している。すなわち、電子線に関する分布の深さはほぼ入射エネルギーに線型に依存するが、損傷の分布に関する深さは入射エネルギーに線型ではなくサブリニアに関係する。

7.8.4 損傷導入率の深さ分布

入射電子線の数 ϕ (el./cm²)と損傷量の深さ分布 $N_{td}(z)$ (cm²)がわかったので,損傷 導入率の深さ分布 $\eta_{td}(z)$ を,深さzにおいて,yおよびz方向の単位長さ(1cm)当 りに導入される入射電子線当りの損傷の数,として次のように定義できる。

$$\eta_{\rm td}(z) = \frac{N_{\rm td}(z)}{\phi_s} \quad ({\rm cm}^{-2}) , \qquad (7.27)$$

ここでsは試料の照射面積で、 N_{td} の算出においてy方向を単位長さ($1 \, cm$)に規格化してある。

 $E_0 = 10$ および 16 MeVに対する $\eta_{td}(z)$ を比較するとき、横軸としてzの替りに試料

中における電子線の平均エネルギー $\overline{E_B}$ をとってみる。深さ*z* での平均エネルギー $\overline{E_B}(z)$ の値はFig.7.19 に示した $I_e(z)$ 曲線から次のように求めることができる。

$$\overline{E}_{\rm B}(z) = \int_{z}^{\infty} I_{\rm e}(z) \, \mathrm{d} z$$
.

GaP 中での $\overline{E_B}$ - z 曲線を E_0 =10 および16 MeV に対してFig.7.20 に示す。 η_{td} の分 布は試料 1602 と 1601bに対して,入射エネルギーで規格化した平均エネルギー $\overline{E_B}(z) / E_0$ の関数としてFig.7.21 に示す。曲線 $\eta_{td}(\overline{E_B} / E_0)$ がいずれのエネルギー (E_0 =10MeV



Fig.7.20 GaP中での進行電子線の平均エネルギー $\overline{E_B}$ 対zの曲線。 矢印は $N_{td}(z)$ 曲線のピーク位置を示す。z = 0での $\overline{E_B}$ の 値は $E_0 = 10$ MeVで $\overline{E_B} = 9.0$ MeV, $E_0 = 16$ MeVでは $\overline{E_B} = 13.7$ MeVである。これらの値が入射エネルギーよ り小さいのは、後方散乱と制動放射によるエネルギー損 失に基づいている。



Fig. 7.21 試料1602 と 1601bに対する η_{td} の $\overline{E_B}(z)/E_o$ に対 するプロット。プロットは矢印で示したように $\overline{E_B}(z)/E_o = 0.9 \ge 0.86$ から始まっている。

と16MeV)に対しても、 $\overline{E_{B}}(z)/E_{0} = 0.7$ でピークを示すという振舞に留意すべきである。このような実験結果を直接簡明に説明することは現在できないが、少なくとも損傷導入率の最大が電子線のある絶対エネルギーのところで起るのではなく、入射エネルギーの70%に低下したエネルギーのところで起るということをFig.7.21の結果が示している。このような事実が成立する入射エネルギー範囲を決定するためには E_{0} が10~16 MeVの範囲外でもっと多くの E_{0} に対して実験を重ねる必要があろう。

7.9 素子分離技術としての検討

高エネルギー電子ビーム照射によって導入した損傷を発光ダイオードなどの素子分離に 応用する可能性を検討する。

損傷領域の抵抗率は照射量と共に増大するので、電気的分離に関しては照射量だけの問 題で解決がつく。

損傷領域の可視域での透過率は照射量と共に減少し、吸収係数が増大する。これらの変

化は吸収端に近い程大きく、 $\phi = 3 \times 10^{17} \text{el./cm}^2 \mathcal{C}T_r$ は3桁落ち、 α は2桁程増大する。 透過率も照射量に依存するので、光クロストーク²⁰の問題解決は照射量で済む。超高圧電 子顕微鏡で電子ビームを絞り込めば 10^{19} el./cm²の照射は容易である。

精度の高い微細加工を行うためにはダイオードチップ内での損傷の空間分布が重要となってくる。10 MeV の電子線を使えば損傷は深さ数mmまでは充分に導入できるので,通常の300 µm前後の厚さのチップなら表面から裏面に至るまで完全に損傷で貫通できる。 電子線のエネルギーとしてはもっと低くても良いので,通常の超高圧電子顕微鏡(1~3 MeV)が利用できる可能性がある。

微細加工を考える上で特に重要な要素は損傷の横拡がりである。10 MeV の電子ビーム を完全な 0.5mm幅の矩形ビームにコリメートできたとすると、スリットの端からの損傷 の横拡がりは深さ 300μmで約 43 μm, 深さが 100 μmでは 15 μm程度と見積られる。電 子線のエネルギーを上げればより細い分離幅を得るが、エネルギーを下げれば逆に幅は広 くなる。このような 10 MeV 付近でのエネルギーと損傷の幅の関係は逆線型よりも弱い。

素子分離を考えるときには深い領域はあまり重要ではなく,入射面近傍のせいぜい深き 1mm以内の熱的現象を考慮すれば充分である。損傷を導入した試料をアニールすると, 損傷量は100℃ではほとんど変化せず,150℃付近で減少し始め,300℃でほぼ70%回 復した。このとき,損傷の分布の形は基本的に変化しない。よって100℃以内の環境下では 分離層に及ぼす熱的効果は無視できる。むしろ散乱電子線によって導入された裾部分の損 傷が回復され,分離はよりシャープになる。素子を300℃のような高温で使用することは 稀であるが、たとえ通電によって素子温度がこのような高温になったとしても30%程度の 損傷量が残存するので,照射時に過剰の損傷を導入しておけばこのような回復は致命的な 問題にはならないと思われる。

抵抗率の回復は100℃で約20%,300℃では約75%進む。もっともこの回復効果も照射 量に依存する。ドナー濃度を充分に越える補償欠陥を導入しておくと,300℃アニールで も損傷は光学濃度で見積ると30%残存しているので,その30%の残留損傷で全キャリア がなお補償されているだけの初期補償欠陥量であれば抵抗率はほとんど回復しないことに なる。この予想は、今後もっと高い照射量で照射した試料の"付加的吸収バンド"とキャ リア濃度および抵抗率のアニール効果を調べて確認する計画である。

以上議論したように高抵抗で高吸収層を電子ビームによって導入し、要素間を小さく分

離することは可能と思われる。ただ懸念されることは,損傷領域から欠陥が活性層へと拡 散し,素子劣化を促進するような現象が起るかも知れない。このようなことは今後に残さ れた課題である。

7.10 まとめ

発光ダイオードの2次元素子の分離技術の基礎的な研究を目的として,高エネルギー電子ビームを照射したGaP結晶における損傷の空間分布を初めて明らかにした。内容を分類して以下に結果を列挙する。

基礎的事項

1) 照射は主に2通りについて行った。一様照射は照射したGaPの光学的性質を明ら かにするためである。電子線による損傷の分布を調べるためには矩形状の電子ビームを照 射した。

2) GaP に電子線(10 MeV)を一様に照射すると損傷が導入されるので,透過率 が 減 少し, $\phi = 3 \times 10^{17}$ el./cm² で $T_{\rm r}$ は 3 桁落ちる。 " ギャップ以下の吸収"領域の $\alpha_{\rm b}$ は $h\nu$ に対して指数関数的に振舞う。 "規格化 2eV 光光学濃度" $D_{2.0}/d$ は ϕ に比例し, $D_{2.0}/d$ $d = 1.06 \times 10^{-16}\phi$ を得,"規格化白色光光学濃度" D/dも ϕ に比例し, $D/d = 1.42 \times 10^{-16}\phi$ と表された。

3) 照射前後の α_t バンドとその解析によって電子除去率 R_e を得, Sをドープした GaP では $R_e = 7.6 \text{ cm}^{-1}$ /el.(10MeV) であった。導入される損傷濃度を全電子補償損傷 濃度 N_{ed} で代表することとし, $N_{ed} = R_e \phi$ の定義によって N_{ed} を決めた。以上のような関 係式を用いて, 損傷濃度と光学濃度を結び付ける重要な式として,

> $N_{\rm ed} = 7.2 \times 10^{16} D_{2.0} / d$, $(\rm cm^{-3})$, $N_{\rm ed} = 5.4 \times 10^{16} D / d$, $(\rm cm^{-3})$,

を得た。

4) 0.5 mm 幅のスリットを通過した電子線強度分布J(x)をカプトンフィルムの光学 濃度分布をマイクロデンシトメータで測定して調べた。J(x)は若干裾拡がりを持った矩 形状であった。

5) 矩形ビーム照射した GaP 試料の D₂₀(x)/d 分布と D(x)/d 分布を調べた結果,

-203-

分布の形が一致したので、白色光光学濃度分布が正確に損傷濃度分布を表すことが確認で きた。

6) 矩形ビーム照射したGaPの2次元光学濃度分布D(x, z)/d およびその等濃度 分布曲線を求め,損傷分布の2次元的な全体像を把握し,入射エネルギーの効果および照 射時の試料配置の効果を議論した。

横方向分布

1) 矩形ビーム照射したGaPの損傷の横方向分布 $N_{edz}(x)$ を明らかにした。入射面近傍では $N_{edz}(x)$ は非常にシャープであるが,深くなるに従って横方向に拡がりを増し, その分布は $N_{G}(x) = N_{edp} \exp(-x^{2/\Delta}p^{2})$ のようにほぼガウス型で近似できた。

2) 損傷の横拡がり△pの深さ分布を定量化した結果,入射面近傍では入射電子のビー ム拡がりに等しく,深くなるに従って増大した。

3) $E_0 = 16 \text{MeV}$ の場合は10 MeV に比べて Δp が小さい。

4) 電子線の試料側面からの"エスケープ効果"を明らかにした。

深さ分布

1) 矩形ビーム照射したGaP の損傷の深さ分布を明らかにした。ビーム中心軸上の深さ 分布 $N_{edp}(z)$ は入射面からほぼ単調に減衰し、16MeV では10 MeV に比べて深くまで拡 がる。この分布の * 深さ R_{cd} は電子の外挿飛程 r_{ex} に比べるとかなり浅く、20 ~ 30 % 程度である。

2) 種々の深さにおける横方向分布曲線 $N_{edz}(x)$ を積分して求めた"損傷量の深さ分 布" $N_{td}(z)$ はある深さ R_{Gp} でピークを示すガウス型 $N_{td}(z) = N_{tdp} \exp \{-(z - R_{Gp})^2 / \Delta R_{Gp}^2 \}$ で近似できることがわかった。 16 MeV では10 MeV に比べて R_{Gp} はより深く、 ΔR_{Gp} もよ り大きい。 $N_{td}(z)$ の"深さ" R_{td} も r_{ex} よりかなり浅く、40 ~ 50 %程度である。

3) GaP に入射した電子線のエネルギー損失分布 $I_e(z)$ を計算によって求め、 $N_{td}(z)$ と比較した。 $I_e(z)$ 曲線は $N_{td}(z)$ 曲線と形は良く似ているが、 $N_{td}(z)$ の位置に比べて随分深く分布する。つまり、損傷は電子線のエネルギー損失分布よりもかなり浅く分布することがわかった。 R_{Gp} を $I_e(z)$ 曲線のビーク深さ r_p と比較すると40~54%程度の位置である。また R_{td} を $I_e(z)$ 曲線の"深さ" r_{ed} と比較すると60~76%の位置である。

4) 損傷の深さが電子線に比べると小さい原因は、電子線のエネルギー散逸にあり、エ ネルギーの低下した電子線の欠陥形成効率が低下することに起因している。N_{td}(z)があ る深さでピークを現す結果は新しい実験事実であり、その原因について種々議論した。

5) 損傷導入率の深さ分布 η_{td}(z) は電子線のエネルギーが入射エネルギーの 70% に 低下した深さでピークを現し, 16 MeV では10 MeV に比べてそのピーク値は約 1.3 倍大 きい。

以上のような実験結果を基に,素子分離技術としての応用の可能性について種々検討し た。

このような研究成果は単に素子分離技術としての応用のみにとどまらず,原子炉周辺や 宇宙船などで使用される半導体素子の劣化の究明,あるいは放射線と物質との相互作用を より深く理解するための基礎的な放射線物性の面においても重要と考えられる。

第7章の参考文献

- J.C.Dyment, L.A.D'Asaro, J.C.North, B.I. Miller and J.E.Ripper: Proc. IEEE 60 (1972) 726.
- E.F.Krimmel, A.G.K.Lutsch, L. Hoffman and C.Weyrich : J.Appl. Phys. 55 (1984) 1617.
- A.G.Foyt, W.T.Lindley, C.M.Wolfe and J.P.Donnelly : Solid-State Electron.
 12 (1969) 209.
- 4. S.M.Spitzer and J.C.North : J.Appl. Phys. 44 (1973) 214.
- 5. T.Endo, Y.Hasimoto, Y.Nakanishi and T.Wada: Rad. Effects 84 (1985) 69.
- 6. T.Endo, A.Sadaki, K.Sawa and T.Wada : Rad. Effects 84 (1985) 89.
- V.S.Vavilov, V.M.Patskevich, B.Y.Yurkov and P.Y.Glazunov: Sov.Phys.
 Solid State 2 (1961) 1301.
- 8. H.Flicker and J.J.Loferski: J.Appl. Phys. 34 (1963) 2146.
- 9. A.J.Hitchcock : J.Appl. Phys. 37 (1966) 2726.
- K.Yasuda, H.Masuda, M.Takeda and T.Wada: Jpn.J.Appl.Phys. 16 (1977) 387.
- T.Wada and S.Uemura : Tech. Digest of Int. Electron Device Meet., Washington, D.C., 1977, p.486.

- T.Wada and E.Matsumoto: Proc. Int. Conf. Radiation Effects in Semiconductors, Oiso, 1980 (Inst. Phys.Conf. Ser. 59, 1981) p.347.
- 13. P.R.C.Stevens : J.Appl. Phys. 39 (1968) 1561.
- 14. D.K.Brice : Rad. Effects 6 (1970) 77.
- 15. D.K.Brice : Appl. Phys. Lett. 16 (1970) 103.
- 16. Y.Akasaka and K.Horie: J.Appl. Phys. 44 (1973) 220.
- 17. K.L.Brower, F.L.Vook and J.A.Borders : Appl. Phys. Lett. 16 (1970) 108.
- P.V.Pavlov, D.I.Tetel' baum, E. I.Zorin and V.I.Alekseev: Sov. Phys.-Solid State 8 (1967) 2141.
- K.F.Heidemann and H.F.Kappert : Proc. Int. Conf. Defects and Radiation Effects in Semiconductors, Nice, 1978 (Inst. Phys. Conf. Ser. 46, 1979) p.492.
- N.N.Gerasimenko: Proc. Int. Conf. Defects and Radiation Effects in Semiconductors, Nice, 1978 (Inst. Phys. Conf. Ser. 46, 1979) p.164.
- 21. T.Endo, Y.Nakanishi and T.Wada: Jpn. J.Appl. Phys. 21 (1982) 1619.
- 22. K.V.Vaidyanathan and L.A.K. Watt: Rad. Effects 10 (1971) 99.
- L.W.Aukerman, P.W.Davis, R.D.Graft and T.S.Shilliday : J.Appl. Phys. 34 (1963) 3590.
- 24. V.C.Burkig, J.L.McNichols and W.S.Ginell: J.Appl. Phys. 40 (1969) 3268.
- J.E.Davey, T.Pankey, P.R.Malmberg and W.H.Lucke: Appl. Phys. Lett. 17 (1970) 323.
- 26. S.H.Wemple, J.C.North and J.M.Dishman: J.Appl. Phys. 45 (1974) 1578.
- R.Coates and E.W.J.Mitchell: Proc. Int. Conf. Radiation Damage and Defects in Semiconductors, Reading, 1972 (Inst. Phys. Conf. Ser. 16, 1973) p.96.
- 28. R.F.Konopleva and A.A.Yuferev : Phys. Stat. Sol. (a) 21 (1974) 49.
- A.R.Gadzhiev, S.M.Ryvkin and I.S.Shlimak : Zh.Eksp. Teor. Fiz. Pis.Red.
 15 (1972) 605, JETP Lett. 15 (1972) 428.
- 30. S.Okabe, T.Tabata and K.Tsumori: Jpn. J.Appl. Phys. 5 (1966) 68.
- 31. D.Liljequist : J.Phys. D: Appl. Phys. 11 (1978) 839.
- 32. H.Sugiyama : Bul. Electrotech. Lab. 34 (1970) 577.

- 33. H.Sugiyama : Report Electrotech. Lab. 724 (1972) 31.
- 34. T.Tabata, R.Ito and S.Okabe: Nucl. Instr. Meth. 103 (1972) 85.
- J.Lindhard, M.Scharff and H.E.Schiott: Mat. Fys. Medd. Dan. Vid. Selsk.
 33 (1963) 14.
- 36. J.F.Gibbons : Proc. IEEE 56 (1968) 295.
- D.Mathiot and J.C.Pfister: Proc. Int. Conf. Defects in Semiconductors, Amsterdam, 1982 (North-Holland, Amsterdam, 1983) p.95.
- U.Gösele, W.Frank and A.Seeger: Proc. Int. Conf. Defects and Radiation Effects in Semiconductors, Nice, 1978 (Inst. Phys. Conf. Ser. 46, 1979) p.538.
- J.C.Bourgoin and J.W.Corbett: Proc. Int. Conf. Lattice Defects in Semiconductors, Freiburg, 1974 (Inst. Phys. Conf. Ser. 23, 1975) p.149.
- 40. P.J.Dean and W.J.Choyke: Adv. Phys. 26 (1977) 1.
- 41. L.C.Kimerling : Solid-State Electron. 21 (1978) 1391.
- 42. D.V.Lang and L.C.Kimerling : Appl. Phys. Lett. 28 (1976) 248.
- 43. T.Tabata and R.Ito: Nucl. Sci. Eng. 53 (1974) 226.
- 44. H.J.Stein, F.L.Vook and J.A.Borders: Appl. Phys. Lett. 16 (1970) 106.
- 45. N.Bohr: Phil. Mag. 30 (1915) 581.
- 46. L.Landau: Phys. USSR 8 (1944) 201.
- J.S.Laughlin: Radiation Dosimetry. ed. F.H.Attix and E.Tochilin, Vol.
 3 (Academic, New York, 1969) p.128.
- E.R.Epp, H.Weiss and J.Heslin : Proc. 11th Int. Cong. Pariol., 1965, Rome, p.324.

第8章 結 論

本論文では半導体 Ga P の新しい応用上の可能性を探りつつ, G a P の基礎的性質に 及ぼす温度効果と不純物ドープ効果を踏まえた上で,電子線照射効果を明らかにした。 初めに低ドナー濃度 Ga P の光学的性質の不純物に影響されない真性的な温度依存 性を明らかにした。その結果を高ドープ Ga P の結果と比較して,不純物ドープがもた らすバンド端の * 拡がり * を定量化した。次に,電子線照射した G a P の電気的・光学 的性質の変化を不純物ドープ効果と比較して,照射効果がバンド端変形に及ぼす影響 の大きさを評価し,その機構を論じた。最後に照射による光学的性質の変化を利用し て,Ga P における電子ビーム照射損傷の空間分布を明らかにし,素子分離技術への応 用を検討した。

本研究で得た主な成果を,工学に対して寄与する点にも触れながら,各章ごとに列 挙すると以下のようである。

(第2章) GaP結晶の光学的性質とバンド構造ー温度依存性

低ドナー濃度 n 形 GaPの^{*}付加的吸収バンド^{*}の遷移機構を説明し,伝導帯のX₁ からX₃^{*}への電子遷移による^{*}X₁-X₃吸収バンド^{*}とドナーからX₃への電子遷移に よる ^{*}D-X₃吸収バンド^{*}の分離について述べた。分離した^{*}X₁-X₃吸収バンド^{*} に理論曲線をフィットさせることによって種々の温度でX₁-X₃バンド間のし きい値エネルギー ∂ と有効質量比 m_2^*/m_1^* を求めた。温度の上昇につれて ∂ は 単調に減少し, m_2^*/m_1^* は増大した。温度上昇に伴って,X₃バンドはX₁バンドより速 く価電子帯に近づき, *E*-*k*空間でバンドが上方に曲る速さはX₁バンドの方が大きい。

これらの温度変化は,格子の振動と膨張によるバンドの真性的な振舞によるもので あり,不純物や照射欠陥を導入した試料におけるるやm^{*}2/m^{*}1の異常な温度依存性を外 因性のものであると判断する基準を与える。

(第3章) 不純物ドープGaPの光学的性質とバンド端の変形

ドナー濃度 $N_{\rm D}$ の増加につれて、GaPの300Kでの光学ギャップ $E_{g \, 10}$ は $N_{\rm D}^{1/3}$ に従っ

* 伝導帯の第一極小点X1と第二極小点X3

て縮み、 $X_1 - X_3$ しきい値エネルギーるが増大した。これらの変化は電子間相互作用や 電子 - ドナー間クーロン相互作用効果のために引き起された放物型バンド端の禁制帯中 への移動に起因している。

高ドナー濃度試料のるは温度の低下につれて、190 K以下で急激に増大した。 m_2^*/m_1^* は温度の低下につれて減少するが、低温領域ではその減少割合が N_D の大きな試料ほど 異常に小さくなった。このような特異な温度依存性は、不純物によって導入された X_1 バンドの指数型裾状態に低温で電子が偏在するためであると説明できる。

放物型伝導帯と指数型裾状態の組み合せモデルを用いて、電子統計によってこれらの 状態における電子のエネルギー分布を計算した。その結果、電子は高温側では放物型 状態に支配的に分布しているが、190 K以下の低温では裾状態に支配的に分布 することが確認でき、 δ の異常な振舞が説明できたと共にこのようなモデルの 妥当性も確認できた。この計算ではドナー濃度 $2.09 \times 10^{18} \text{ cm}^{-3}$ に対して指数型 裾状態の深さは 11 meVと見積られた。

(第4章) 照射された GaP 中の深い準位

LEC 成長の未照射GaPでは合計4種のDLTS ピークが検出できた。それらの活 性化エネルギーはB1(0.13 eV), B2(0.28), B3(0.38)およびB4(0.43)であ った。ノンドープ試料ではトラップ濃度がドナー濃度 $N_{\rm D}$ に対して線型に、Te をドー プした試料では各トラップの総濃度が $N_{\rm D}^{1.4}$ に従って増大した。

10 MeV の電子線照射後のGaPでは合計7種のDLTSピークを検出した。それらの 活性化エネルギーは I₁(0.16 eV), I₂(0.26), I₃(0.32), I₄(0.38), I₅(0.44), I₆(0.71)および I₇(0.62)であった。 高濃度 Te ドープ試料では照射によって B₃ (I₄)レベルの濃度が減少した。これらの欠陥の平均的な総導入率は約 1.4 cm⁻¹であっ た。

DLTS信号の計算機シミュレーションについて記述し、実験ピークとシミュレーションピークを比較して欠陥の状態を考察した。

照射による抵抗率の増大によって、電気的分離層が得られる可能性を示した。

(第5章) 照射GaPの光学的性質とバンド端の変形

10MeV 電子線の照射によって^{"ギャップ以下の吸収"}が増大した。中性子線照射

-209-

との類似性によって、電子線照射でも "乱れた領域"の導入が考えられる。吸収係数 による損傷濃度の見積りについて述べ、アモルファス分比 *F*a を定義した。

照射による吸収端パラメータの変化は、不純物ドープ効果に比べて大きい。したが って損傷がポテンシャルゆらぎを増強することによって放物型バンド端が禁制帯中へ 大きく移動し、深い裾状態がより深く拡がると考えられる。光学ギャップの縮みは損 傷濃度の²/3 乗に従って増大した。

照射試料の深い準位と補償中心を考慮した電子統計によってキャリア除去率(7.87 cm^{-1})と電子除去率(11.4 cm^{-1})を定量化し、キャリア補償損傷濃度 N_{cd} や全電子補償損傷濃度 N_{cd} を定量化した。

照射(N_{ed} の増加)によって δ (300)および $m_{2}^{*}/m_{1}^{*}(300)$ が増大した。 δ の増大は 不純物ドープによるよりもかなり大きく,その原因はポテンシャルゆらぎの増強効果 であろう。 m_{2}^{*}/m_{1}^{*} の増大は $m_{1}^{*}(300)$ の減少に帰着でき,その原因は電子がポテンシ ャルゆらぎの深い部分に存在することである。

照射試料のるは低温で異常に増大した。これは強いポテンシャルゆらぎのために形 成された深い裾状態に伝導帯電子が偏在する効果を反映している。ドープ試料に比べ ると、この低温でのるの異常増大が極めて大きいので、荷電損傷や "乱れた領域"に 基づくポテンシャルゆらぎは放物型バンドを移動するよりも深い裾状態を形成する方 により大きな効果を及ぼす。 温度の低下に伴う m_2^2/m_1^* の減少は低温域で鈍り、電子 が深い裾状態に偏在する効果が顕著に現れた。

上述の結果をもとにして考えられる状態密度のモデルを用いた電子統計によると、 深い裾状態の平均深さ21meVに対して、その平均密度は伝導帯の33%と評価できた。

(第6章) 照射された GaP のアニール効果

10 MeV 電子線を照射した GaP の電気的・光学的性質のアニール効果を明らかに した。DLTS で求めたトラップ濃度と抵抗率は 150 C と 300 C 付近で大きく回復し た。 "ギャップ以下の吸収"によって求めた非回復率 f_b には 150 C と 400 C に回 復ステージが見られ、 α_t (300) バンドによって求めた非回復率 f_x (あるいは n_c) には 300 C と 400 C に回復ステージが見られた。これらの内、150 C と 300 C では 比較的単純な欠陥が回復し、400℃では複雑な損傷(*乱れた領域 *を含む)が回復 すると考えられる。

種々のパラメータの回復曲線には共通に現れるステージとそうでないものがあることがわかった。よって単一のパラメータで損傷の回復を断定的にとらえることは危険であり、異なる複数種の実験パラメータで回復特性を総合的に論じることが大事である。

照射によって変化した吸収端パラメータや δ および m_2^*/m_1^* はアニールと共に初めの値に近づくので、変形したバンド端(伝導帯端)は損傷の回復につれて初めの状態に近づくことが確認できた。

(第7章) 電子ビーム照射損傷の空間濃度分布

2次元表示素子の分離技術への応用を目的として,高エネルギー電子ビーム照射に よってGaP結晶中に導入される損傷の空間濃度分布を明らかにした。

10 MeV の電子線照射による ^{*}ギャップ以下の吸収 "および ^{*}規格化白色光光学濃度" D/d の増大とキャリア除去率の値を結び付けて、導入損傷濃度 N_{ed} と D/d の重要な関係式 $N_{ed} = 5.4 \times 10^{16} D/d$ を得た。矩形状の電子ビーム照射した試料に おける N_{ed} の 2 次元分布が D/dを マイクロデンシトメータで測定することによっ て得られることを示した。損傷の横方向分布は深くなるほど拡がり、ガウス型で近似 できた。その拡がり $\Delta_p(z)$ を定量化し、 Δ_p は 10 MeVより 16 MeVの方が小さいこ とを明確にした。

"損傷量の深さ分布" $N_{td}(z)$ がガウス型で近似できた。 N_{td} の"深さ" R_{td} は 外挿飛程 r_{ex} や計算によって求めた電子線のエネルギー損失分布 $I_{e}(z)$ の"深さ" よりも随分浅い。また $N_{td}(z)$ のピーク深さ R_{Gp} も $I_{e}(z)$ のピーク深さ r_{p} よりか なり浅い。このように損傷の"深さ"が電子線の"深さ"より浅い原因は散乱電子線 のエネルギー損失と欠陥形成効率の低下にある。なお $N_{td}(z)$ がピークを現す結果は 新しい実験事実であり、その原因を種々議論した。

電子ビームが半導体レーザーのストライプ形成やモノリシック表示素子の分離に応 用できる可能性を検討した。

将来の展望

Te やS をドープしたGaPはドナー準位が非常に深く、ドナーバンドが伝導帯に重 なるのは $6 \times 10^{19} \text{ cm}^{-3}$ 程度のドナー濃度である。したがって超高濃度にドナーをドー プしてもドナーバンドが重ならない純粋な伝導帯端の"拡がり"を" $X_1 - X_3$ 吸収バ ンド"によって評価することができる。

きらにこのような超高濃度 GaP を使えばかなり高い照射量に対しても "X₁-X₃吸 収バンド"の測定が可能である。なぜならドナー濃度がそれほど高くないときには照射 によるキャリア除去のために "X₁-X₃ 吸収バンド"が測定できなくなるからである。 したがって現在の照射量($\phi = 1 \times 10^{17}$ el. / cm²)をはるかに越える $\phi = 7 \times 10^{18}$ el./cm² 程度の照射量に対する∂および m_2^2/m_1^* の変化が求められる。このような場 合には 10^{19} cm⁻³ にものぼる高濃度のドナー陽イオンとアクセプター負イオンが存在 することになるのでポテンシャルゆらぎは極めて大きくなり,非常に深い裾状態が形 成されるはずである。よってかなり高い温度でも伝導帯電子の局在化現象が観測でき る可能性もある。このような目的で現在超高濃度 GaPに電極を付け,同一試料で光 学測定と電気的測定($\pi - \mu$ 測定)を行っている。光吸収によって求めた伝導帯電子 濃度 n_a と $\pi - \mu$ 測定によって求めたキャリア濃度 n_e を同じ温度で比較すると $n_a >$ n_e と予想できるので,これらの量によってバンド端裾状態における局在性を明らか にすることができるという本研究は将来の発展性を備えている。

高濃度試料を使えばより低い温度においても " $X_1 - X_3$ 吸収バンド"の測定が可能 であり、 $\delta \approx m_2^*/m_1^*$ をもっと低い温度領域まで明らかにすることができる。

本研究で行った損傷分布の実験はSiやGaAsを用いても可能である。なぜならSi やGaAsでも照射によって "ギャップ以下の吸収"が増大するからである。ただしこ の場合は可視光が使えないので、分光した赤外光を使えばよい。

本研究では GaPの "ギャップ以下の吸収"を使って損傷分布を求めたが、それ以外 に"付加的吸収バンド"も損傷分布測定に使える。なぜなら照射損傷の導入に応じて キャリアが減少し、"付加的吸収バンド"の大きさも減少するからである。ただしこ の場合は "キャリア補償損傷の分布"を求めたことになり、それが"ギャップ以下の 吸収"によって求めた "全損傷の分布"と一致するかどうか大変興味深い問題であ る。この研究は赤外光のマイクロデンシトメータを用いることによって可能となる。

電子ビーム照射損傷を発光ダイオードなどの分離技術として応用するためには今後 多くの基礎データを積み重ねなければならない。たとえば損傷分布に及ぼす入射エネ ルギー依存性やスリット幅依存性を広く調べるべきである。また損傷領域内での欠陥 状態の分布も興味ある研究対象で,現在顕微分光法で1部明らかにしつつある。

発光ダイオードに限らず,たとえば将来3次元素子等の"深い"分離技術を考える 場合,高エネルギー電子ビームあるいは速中性子ビームを応用することが適切で,プ ロトン等のイオンビームでは不可能である。この中でも速中性子は最も有望であるが, 中性子源の確保とビーム状に絞る技術が大きな問題点である。

今後応用に近い研究として,板状のGaP発光ダイオードを電子ビームで分離し, 顕微分光装置によって 1µm 程度の分解能で発光強度分布を明らかにする。さらに分離 された要素間の光学的クロストークを明らかにする計画である。

本研究は基礎的な面に比重を置いたので研究成果が直ちに実用に結びつくものではない。しかし、かって Si における照射欠陥の研究が現在のシリコン技術の発達にはかり知れないほどの貢献を果したという実例もある。本研究による基礎的な成果が将 来化合物半導体の躍進の一翼を担えることを期待する。

謝 辞

本論文をまとめるにあたり熱意をもって御指導を賜った京都大学工学部・松波弘之 教授,川端 昭教授,万波通彦教授および岐阜大学工学部・仁田昌二教授に感謝しま す。仁田教授には反射率の実験において種々御指導をいただいたことにも感謝します。 本研究を進めるにあたり,御指導を賜った三重大学工学部・和田隆夫教授(現:名古 屋工業大学工学部),御助言・激励を賜った筧 昌浩助教授,杉山耕一教授,増田守 男教授および澤 五郎教授にも感謝します。

電子線・中性子線の照射実験には大阪府立放射線中央研究所のライナックグループ・ 伊藤琳典,岡部 茂(現:福井大学工学部),奥田修一,川端啓介,佐藤佑二,盛山 武祥,多幡達夫,津守邦彦(現:大阪大学産業科学研究所),中村茂樹および福田久 衛の各博士に御親切に御協力いただいた。また同所の北川通治博士には多くの有益な 御議論を賜った。本実験の成果は以上の方々の御協力に負うところが大きく,謹んで 謝意を表します。X線回折の実験では名古屋大学工学部・神保孝志助手に御協力いた だいたことを深く感謝します。

マイクロデンシトメータを用いた実験では三重大学工学部・富田 宏教授,大下昭 憲助教授,吉野誠司助手および堀田克則技官に御協力いただいた。顕微分光装置を用 いた実験では三重大学農学部・神山康夫助手に大変お世話になった。計算機やマイコ ンの実験においては工学部・服部昭三教授,三宅康二教授,那須正和教授,稲垣康善 教授(現:名古屋大学工学部)および井 研治助教授に御便宜を賜った。北村 登技 官(現:鈴鹿工業高等専門学校)には実験面で種々御助力いただき,本論文の原稿整 理には中西玲子事務官および佐藤秀紀技官にお手伝い願った。また,この面では南出 成康教授にも御厚情を賜った。以上の方々および電気系教室の教職員の方々にも深謝 します。

本研究は本学学部卒研生および大学院学生と共に進め,特に大学院学生・中西善重 氏(現:日立製作所),沢 和弘氏(現:伊勢電子工業),沖野 祥氏(現:シャー プ),中久木 清君および伊藤伸彦君の寄与は多大である。記して謝意を表します。

なお本研究の一部は文部省科学研究費・奨励研究A(昭和54.59.60年度)の補助 によるものであり、このことについても感謝します。
研究業績

本論文の内容と関連する既発表論文を以下にまとめる。

- Effects of Radiation Defects on the Conduction Band Minimum of N-GaP T.Endo, Y.Nakanishi and T.Wada Proc. 11th Int. Conf. on Defects and Radiation Effects in Semiconductors, Oiso, 1980 (Inst. Phys. Conf. Ser. 59, 1981, Bristol and London) ed. R.R.Hasiguti p.299-304.
- 2. 放射線照射された半導体の光学的性質 遠藤民生,中西善重,和田隆夫 真空 24 (1981) 445-455.
- Optical Absorption and Modification of Band Edges in Irradiated GaP. T.Endo, Y.Nakanishi and T.Wada Japan. J. Appl. Phys. 21 (1982) 1619-1627.
- Precise Measurements of Spatial Density Distributions of Damages Introduced into GaP by MeV-Electron Beam Irradiations Based on its Optical Properties (I)

T.Endo, Y.Hashimoto, Y.Nakanishi and T.Wada Radiation Effects **84** (1985) 69-87.

 Spatial Distributions of Damages Introduced into GaP by Collimated MeV-Electron Beam Irradiations (II) - Comparison with Electron Distributions by Scattering

T.Endo, A.Sadaki, S.Sasaki, K.Sawa and T.Wada Radiation Effects **84** (1985) 89-105.

 Conduction Band Tail Estimated by X₁-X₃ Splitting Energy in Heavily Doped n-GaP

T.Endo, Y.Nakanishi, K.Sawa, Y.Okino and T.Wada Proc. Int. Conf. on Heavy Doping and the Metal-Insulator Transition in Semiconductors, Santa Cruz, 1984, Solid-State Electronics (Pergamon Press,

-215-

1985) 28 (1985) 205.

- Anomalous Temperature Dependence of X₁-X₃ Splitting Energy and Band Tail in Irradiation-Compensated n-GaP T.Endo, K.Sawa, Y.Nakanishi, E.Uchida, Y.Okino and T.Wada *Proc. 13th Int. Conf. on Defects in Semiconductors, Coronado, 1984* (Metallurgical Society, NY, 1985) Vol. 14a, p.1113-1119.
 Surface Diffusion and U.Shapad Profile of Impurity in Semiconductors by
- Surface Diffusion and U-Shaped Profile of Impurity in Semiconductors by Electron-Beam Doping

T. Wada, M. Takeda, H. Yamaguchi, N. Kitamura, T. Endo and M. Kakehi Proc. 13th Int. Conf. on Defects in Semiconductors, Coronado, 1984 (Metallurgical Society, NY, 1985) Vol. 14a, p.325-331.

 Direct Observation of Defect Profiles Changed by SEM Electron-Beam Annealing in GaAsP

T.Wada, K.Sakurai, N.Kitamura, T.Endo and M.Kakehi Record of MI-V Alloy Semiconductor Physics and Electronics Seminar, March, 1984, p.189-197.

- GaP 結晶における高エネルギー電子ビーム照射領域の光学的性質と損傷分布 遠藤民生,中久木 清,久野勝美,杉山耕一 月刊 IONICS 4 (1986) 53-74.
- Practical Expression for Reflectances of GaP
 T.Endo, S.Taniguchi, T.Yamanaka, M.Kamota and K.Sugiyama
 Japan. J.Appl. Phys. 25 (1986) 920-921.
- Band-Edge Shift and X₁-X₃ Absorption Depending on Donor Concentration in GaP

T.Endo, K.Sawa, Y.Hirosaki, S.Taniguchi and K.Sugiyama Japan. J.Appl. Phys. **26**(1987)912-918.

 Spatial Distributions of Damage Introduced into GaP by Collimated MeV-Electron Beams-Lateral Spreads of Damage Compared with Electron Spreads T.Endo, K.Nakakuki, K.Kuno and K.Sugiyama Japan. J.Appl. Phys. **26** (1987) 618-622.

参 考

- 電子線照射された GaP の光学的性質と損傷分布 遠藤民生,東山陽治,山中 徹,中久木 清 電子通信学会,電子部品・材料研究会,伊勢, 1985,信学技報 CPM84-123 (1985) 7-12.
- ドープした GaPの X₁-X₃ 吸収とバンド端の変形
 遠藤民生,沖野 祥,広崎有史,西村隆雄,杉山耕一
 電子通信学会,半導体・トランジスタ研究会,浜松,1985,信学技報 SSD85-93 (1985) 13-18.

-

