## 非晶質半導体の欠陥状態と伝導の型

## 金沢大学工学部 清 水 立 生

§1. はじめに

非晶質半導体の電子的性質は一般には結晶半導体に較べて不純物に敏感ではなく,構造的欠陥にもとずくバンド・ギャップ中の局在状態が重要な役割を演じていることが多い。本論文の目的は化学結合論の立場から,種々の非晶質半導体の価電子帯の性質,構造的欠陥の性質と電気伝導の型(n型かp型か)の関連について考察を行うことにある。

§ 2. 本研究の背景の概観<sup>1)</sup>

非晶質半導体は大きく分けて S, Se, Te (カルコゲン元素)を含むカルコゲナイド 系とGe や Si のような4面体配位構造をするテトラヘドラル系に分類され,両者でかな り異なる性質を示すことが知られている。そのような差異の原因は最上の価電子帯が前 者ではカルコゲン元素のp電子の lone pair から成り立っているのに対して,後者では結 合軌道から成り立っていることに起因すると考えられている。

Street と Mott<sup>2)</sup>はカルコゲナイド非晶質半導体の構造的欠陥として,化学結合の手が 切れた dangling bond (Dと記す)を考え, lone pair p 電子の存在のために dangling bond は中性状態にあるよりも電子の移行によってプラスとマイナスに 荷電したものに 分れた方がエネルギーが低く,安定な状態であるというモデルを提唱した。すなわち次 の反応が発熱的であると考える。

 $2 D^0 \rightarrow D^+ + D^-$  (1)

ここで肩の添字 0, +, - は荷電状態を示す。 $D^+$ の近くに存在する lone pair p 電子は  $D^+$  との相互作用によってエネルギーが下るために  $D^-$ でのクーロン反発エネルギーに打 ち勝って (1) 式は発熱的となるのである。このようなモデルによってギャップ中に多く の局在状態が存在するにもかかわらず, ESR が観測されず, そのような局在状態にお ける variable range hopping も観測されないことが説明される。

これに対して Kastner, Adler, Fritzsche<sup>3)</sup>は dangling bond よりもエネルギー的に出

-1-

来易いと考えられる3配位のカルコゲン元素(普通は2配位)を出発点にして, Street-Mott モデルと同様に電子が移行して次のような荷電欠陥になるというモデルを提唱している。

$$2C_3^0 \rightarrow C_3^+ + C_1^-$$
 (2)

ここで C はカルコゲン元素を表し,添字の数字は配位数,肩の +, -, 0 は荷電状態を 表す。(1)式で D<sup>+</sup> が近くに存在する lone pair との相互作用によって, それらの間に 完全な化学結合をしたとすれば D<sup>+</sup> は C<sup>+</sup><sub>3</sub> となり (D<sup>-</sup> は定義によって C<sup>-</sup><sub>1</sub> と同じもの), (1)式と (2)式の右辺の状態は同じものになる。なお, Bishop らによってカルコゲナ イド非晶質半導体において観測されている光誘起 ESR は光照射によって作られた不対 電子を持つ D<sup>0</sup> あるいは C<sup>0</sup><sub>3</sub> によるものと考えられる<sup>4</sup>。

さてこのように電子が移行した方がエネルギーが低くなるということはこのような欠陥における実効的電子相関エネルギーが負であるということである。このような場合について Adler と Yoffa<sup>5)</sup> は次のような簡単なハミルトニアンを用いて、大分配関数を計算してフェルミ準位  $E_F$ を求めた。

$$H = T_0 \sum_{i,\sigma} n_{i\sigma} + U \sum_{i} n_{i\uparrow} n_{i\downarrow}$$
(3)

ここで  $n_{i\sigma}$  は i という位置にある欠陥に局在したスピン  $\sigma$  の電子に対する数オペレーターであり、  $T_0$  は欠陥に電子が 1 個存在する時のエネルギー、 U は負の実効的電子相関エネルギーを表す(U<0)。 kT  $\ll$  |U| の時、

$$E_{\rm F} \cong T_0 + \frac{1}{2} U - \frac{1}{2} k T \, \ln \left( 2 \, n^{-1} - 1 \right) \tag{4}$$

となる。ここでnは1つの欠陥に存在する平均電子数( $0 \leq n \leq 2$ )である。 n = 1の時,

$$E_{\rm F} = T_0 + \frac{1}{2} U$$
 (5)

となり、Uは負であるから  $E_F$  は  $T_0$  よりも下に位置することになる。 Adler-Yoffa に よれば、カルコゲナイド系ではUが負のために  $E_F$  は  $T_0$  の下に位置し、 p 型伝導にな り易いのに対して、テトラヘドラル系ではUが正のために  $E_F$  は  $T_0$  より上に位置し、 n 型になり易いという。しかし  $T_0$  がギャップのどこに位置するかを考察しなければ、こ のような議論は無意味である。

実験的には熱起電能の符号の正負によって p 型か n 型かを決めると, カルコゲナイド 系では p 型を示し, テトラヘドラル系では n 型を示す。<sup>7)</sup> 但し, テトラヘドラル系では 普通はギャップ中の局在状態における variable range hopping による伝導がみられ, 熱起 電能の符号は試料の作製条件によって正にも負にもなる。したがってここではグロー放 電法で作られたギャップ中の局在状態が少く, バンドに励起されたキャリヤによる活性化 型の伝導がみられる試料だけを対象にする。また 5 族に属し, カルコゲナイド系とテト ラヘドラル系の中間に位置する非晶質 As では負の熱起電能が観測されている<sup>8)</sup>(但しホ ール係数は正であり, 最近グロー放電法で作った非晶質 As では熱起電能が正であった という報告もある。<sup>9)</sup>)。また非晶質 Ge – As では熱起電能は負,<sup>10)</sup> 非晶質 Ge – As:<sup>11)</sup> で は Ge の組成が多い所では負, Se の組成の多い所では正の熱起電能が観測されている。

§3. フェルミ準位の位置

フェルミ準位の位置を正確に求めることは困難であり、ここでは大まかな傾向のみを 論じ、伝導の型に関する実験結果の説明を試みることにする。Adler-Yoffaの考察では  $T_0$ がギャップのどこに位置するかに全くふれていないが、これから述べるように $T_0$ の 位置はバンド構造に大きく依存し、それが  $E_{\rm F}$ を決める重要な要因となる。

テトラヘドラル系では sp<sup>3</sup> 混成軌道による結合軌道が価電子帯を形成し,反結合軌道 が伝導帯を形成している。これに対してカルコゲナイド系ではカルコゲン元素の lone pair p 状態が最上の価電子帯を形成している(伝導帯はやはり反結合軌道)。As や Ge-As. では最上の価電子帯と伝導帯はそれぞれ結合軌道と反結合軌道から形成される が, As の lone pair s 状態から形成されるバンドがよりエネルギーの低い所に存在す ることがテトラヘドラル系と相違する所である。ところで dangling bond を電子が1個 占めている時のエネルギーは bond を作っていないのだから, lone pair 電子のエネル ギーに近いと考えられる。したがってもし欠陥が dangling bond によるものならば, T<sub>0</sub> はテトラヘドラル系, As や Ge - As ではギャップの中心付近に位置するのに対して, カルコゲナイド系では価電子帯の近くに位置すると考えられる。しかしカルコゲナイド 系や As では lone pair 電子の存在のために U が負になっているものと思われる。As の 場合には lone pair 電子であってエネルギーの低い所に位置するので, 果してカル コゲナイド系と同様なことが起っているのか疑問であるが, フォトルミネッセンスの大

-3-

表 1

きなストークス・シフトや光誘起 ESR 等がカルコゲナイド系と同様に 観測されること から U が負になっていると推測される<sup>4)</sup> このように U が負になっている時には T<sub>0</sub>とし て dangling bond に電子が 1 個ある時のエネルギーを用いるのは妥当ではなく, U が負 になったメカニズムにまで立ち入る必要がある。たとえば Kastner らのモデルによれば, 中性の欠陥状態としては  $C_3^0$  が一番エネルギーが低いので,欠陥状態としては  $C_3^0$ ,  $C_3^+$ ,  $C_1^-$ のみを考えれば T<sub>0</sub> は dangling bond ではなく  $C_3^0$  にある一番高いエネルギーの電子 すなわち反結合軌道にある電子のエネルギーとなり,伝導帯の近くに位置することにな る。したがって U が負であっても E<sub>F</sub> はギャップの中央より上に位置すると考えられる。 この辺の事情を Adler-Yoffaと同様に大分配関数を用いてもう少しくわしく考察してみ

よう。今,欠陥状態として $C_{1,j}^{0}C_{1,j}^{+}C_{1,j}^{-}C_{3,j}^{0}C_{3,j}^{+}C_{3,j}^{-}$ を考えると,それらの電子数と エネルギーは表1のようになる。

Kastner らのモデルによる種々の欠陥状態にある

欠陥状態	n <sub>i</sub>	$\mathbf{E}_{i}$
$C_1^{0}$	4	$(E_0 - E_b) + 3 E_0$
$C_1^+$	3	$(E_0 - E_b) + 2 E_0$
$C_1$	5	$(E_0 - E_b) + 4 E_0 + U_1$
$C_3^{0}$	4	$3(E_0 - E_b) + (E_0 + E_b + \triangle)$
$C_3^+$	3	$3 (E_0 - E_b)$
C <sub>3</sub>	5	$3(E_0 - E_b) + 2(E_0 + E_b + \triangle) + U_2$

カルコゲン元素の p 電子の数 n<sub>i</sub> とエネルギー E<sub>i</sub>

ここで  $E_0$  は nonbonding (lone pair) ,  $E_0 - E_b$  は結合状態,  $E_0 + E_b + \triangle$  は反結合状態にある p 電子のエネルギーである。反結合状態は原子軌道間の重なりの効果で $\triangle$  だ け結合軌道のエネルギーの下り  $E_b$  よりも高くなる。また  $U_1 \ge U_2$  はそれぞれ lone pair と反結合軌道にある電子間のクーロン反発エネルギーで正の量である。大分配関数Z は 次式で与えられる。

非晶質半導体の欠陥状態と伝導の型

$$Z = \left[\sum_{i} e^{-(E_{i} - n_{i} E_{F})/kT}\right]^{N_{o}}$$
(6)

ここで N<sub>0</sub>は欠陥の数である。欠陥1個あたりの平均電子数 n は次のようになる。

$$n = \frac{kT}{N_0} \left( \frac{\partial \ell_n Z}{\partial kT} \right)_T = \frac{\sum_{i=1}^{N_i} e^{-(E_i - n_i E_F)/kT}}{\sum_{i=1}^{N_i} e^{-(E_i - n_i E_F)/kT}}$$
(7)

他からの電荷供給がないとすれば、電気的中性条件より n = 4 であるから、(7) 式で n=4 とおいて、表1のn<sub>i</sub>, E<sub>i</sub>を代入すれば E<sub>F</sub> が求まる。ただし、C<sub>1</sub><sup>0</sup> とC<sub>3</sub><sup>0</sup>の状態 はスピンの向きによって2重に縮退していることを考慮して(7)式の和の中で2倍して おく。 Kastner らのモデルによれば C<sub>3</sub><sup>0</sup> が C<sub>1</sub><sup>0</sup> よりもエネルギーが低い(E<sub>b</sub> >  $\Delta$ ) の で、 kT が小さい時には表1の状態の中で C<sub>3</sub><sup>0</sup>, C<sub>1</sub><sup>-</sup>, C<sub>3</sub><sup>+</sup> のみが効いて、E<sub>F</sub> は近似的 に次のようになる。

$$\mathbf{E}_{\mathbf{F}} \cong \mathbf{E}_{\mathbf{0}} + \mathbf{E}_{\mathbf{b}} + \frac{1}{2}\mathbf{U}_{\mathbf{1}} \tag{8}$$

反結合軌道(伝導帯)と lone pair (価電子帯)のエネルギーはそれぞれ  $E_0 + E_b + \Delta$ と  $E_0$ であるから、ギャップの中心は  $E_0 + (E_b + \Delta)/2$ となり、 $E_b > \Delta$ ,  $U_1 > 0$ であるから(8)式で与えられる  $E_F$ はこれよりも上に位置する。ここでの議論ではバン ド幅を無視しているが、幅を考慮に入れても  $E_F$ がギャップの中心よりも上に位置する ことには変りはないと考えられる。 $E_F$ がギャップの中心より上にあれば n 型になるこ とが期待されるが、実験的にはカルコゲナイド系は p 型である。 そこで次に欠陥の状態として Kastner らのモデルを用いずに、Street-Mott のモデルを用いて、D<sup>+</sup>は近くの lone pair 電子と相互作用はするが、完全な結合は作らないと仮定する。 その結合のみ に注目すれば、完全な結合を作った方がエネルギーは低くなるが、そのようなことが起 るためには原子の位置の大きな変位が必要であり、そのために他の原子に無理が生じる 可能性は充分にあり得ることである。このようなモデルを用いれば、D<sup>+</sup>と近くの lone pair p-電子との弱い結合による結合状態並びに反結合状態のエネルギーはそれぞれ、  $E_0 - E_b' と E_0 + E_b' + \Delta' (E_b' < E_b, \Delta' < \Delta) となる。この場合には表2のような2$ 原子からなる欠陥状態を考える必要がある。表の中の(C<sub>2</sub>…C<sub>1</sub>)の点線は弱い結合を表す。また U<sub>2</sub> は弱い結合による反結合軌道にある電子間のクーロン反発エネルギーを

表 2 Street-Mott モデルによる種々の欠陥状態にある 2つの カルコゲン元素の p 電子の数 n<sub>i</sub> とエネルギー E<sub>i</sub>

欠陥状態	n <sub>i</sub>	E i
C <sub>2</sub> +C <sup>0</sup> (D <sup>0</sup> に対応)	8	$3(E_0 - E_b) + 5E_0$
$C_{2} + C_{1}^{+}$	7	$3(E_0 - E_b) + 4E_0$
C <sub>2</sub> + C <sub>1</sub> (D <sup>-</sup> に対応)	9	$3(E_0 - E_b) + 6E_0 + U_1$
(C <sub>2</sub> …C <sub>1</sub> ) <sup>0</sup> (D <sup>0</sup> に対応)	8	$3(E_0 - E_b) + 2E_0 + (E_0 + E'_b + \Delta') + 2(E_0 - E'_b)$
(C <sub>2</sub> …C <sub>1</sub> ) <sup>+</sup> (D <sup>+</sup> に対応)	7	$3(E_0 - E_b) + 2E_0 + 2(E_0 - E_b')$
$(C_2 \cdots C_1)^{-1}$	9	$3(E_{0} - E_{b}) + 2E_{0} + 2(E_{0} + E_{b}' + \Delta') + U_{2}' + 2(E_{0} - E_{b}')$

表す。(8) 式を導いたのと同様な計算によって,  $E_b' > \triangle'$  ならば  $C_2 + C_1^-$ ,  $(C_2 - C_1)^0$ ,  $(C_2 - C_1)^+$  のみが効いて,  $E_F$  は次のようになる。

$$\mathbf{E}_{\mathbf{F}} \cong \mathbf{E}_{\mathbf{0}} + \mathbf{E}_{\mathbf{b}}' + \frac{1}{2} \mathbf{U}_{\mathbf{1}}$$
(9)

•

バンド幅を無視すれば,

$$\frac{1}{2} \left( \mathbf{E}_{\mathbf{b}} + \Delta \right) > \mathbf{E}_{\mathbf{b}}' + \frac{1}{2} \mathbf{U}_{\mathbf{1}}$$
(10)

の時には、 $E_F$ はギャップの中心より下に位置し、 p型が期待される。Street-Mottのモデルが成立するためには  $2D^0$ より  $D^+ + D^-$ の方がエネルギーが低くなければならず、そのためには

$$2\Delta' > U_1 \tag{11}$$

非晶質半導体の欠陥状態と伝導の型

が成立しなければならない。(10) 式と(11) 式が共に成立することは充分にあり得ることである。この時の負の実効的電子相関エネルギーは $-(2\Delta' - U_1)$ である。もし $E'_b < \Delta'$ ならば $(C_2 \cdots C_1)^0$ よりも $C_2 + C_1^0$ の方がエネルギーが低くなり、 $D^0$ としては $C_2 + C_1^0$ を用いることになる。その場合は(11) 式の $\Delta'$ の代りに $E'_b$ を用いることになり、負の実効的電子相関エネルギーは $-(2E'_b - U_1)$ となる。その場合 $E_F$ はやはり(9) 式で与えられ、(10) 式の条件は変りない。なお結合の強さが正常な結合の強さに等しくても( $E'_b = E_b$ ,  $\Delta' = \Delta$ )、 $E_b < \Delta$ の場合には $\Delta > E_b + U_1$ であれば $E_F$ はギャップの中心より下に位置する。

テトラヘドラル系に対しては電子相関エネルギーUは正であり,  $T_0$ はギャップの中 心付近にあると思われるので, Adler-Yoffa の議論がそのまま適用され,  $E_F$  はギャッ プの中心より上に位置する可能性が大きく, n 型になることが期待される。As や Ge-As ではUが負になっている可能性があるが, その場合にはカルコゲナイド系について の上述の考察と同様にして  $E_F$  は nonbonding 状態 (lone pair)と反結合状態の間に位置 することが期待される。As や Ge-As では最上の価電子帯は lone pair ではなく結合状 態であるから,  $E_F$  はギャップの中心より上に位置し, n型になることが予想される。 Ge-Se 系では Ge の多い組成の時にはテトラヘドラル系で期待される n型となり, Se の組成の多い時にはカルコゲナイド系で期待される p型となることが予想され,実験結 果と合致する。

§4. 欠陥と光誘起 ESR

例えば  $As_2 Se_3$  のような As カルコゲナイドでは Kastner らのモデルによれば,表1 の欠陥の他に As が関与した 4 配位 As (s電子を利用する) ( $P_4$  と記す。Pは As(pnictide) を表し,添字は配位数を表す。)が存在し,(2) 式の代りに次の反応

$$2 P_4^0 \to P_4^+ + C_1^- \tag{12}$$

が発熱的であるとする。同様にして非晶質Asに対しては、

 $2 P_A^0 \rightarrow P_A^+ + P_2^- \tag{13}$ 

が期待される。 $As_2 Se_3$  において光照射によって観測される光誘起 ESR シグナルは Bishop らによれば、非晶質 As に対する光誘起 ESR シグナルと非晶質 Se に対する光

誘記 ESR シグナルの重ね合せであらわされる<sup>4)</sup> Kastner らのモデルによれば,これらは それぞれ  $P_4^0 & C_3^0$ によるもののはずである。ところが  $P_4^0 \approx C_3^0$ にある不対電子は As<sub>2</sub> Se<sub>3</sub> においては,いずれも As と Se を結ぶ反結合軌道にあるはずで (As-As や Se-Se 結合は考えない), As と Se の両方の原子の上に拡がっており, As の核との超微細相 互作用による ESR シグナルの幅の拡がり(実際,非晶質 As の光誘起 ESR シグナルは 非晶質 Se に対するものと異り,幅の大きな拡がりが見られる。Se では大部分の核がス ピンを持たないので,このような相互作用による幅の拡がりはない。)が観測されるは ずである。しかし,Bishop らによれば,幅のせまいシグナル (Se)と幅の広いシグナル (As)を重ね合せたものが観測されており,このような Kastner らのモデルと矛盾する ように思われる。また,Bishop らによれば非晶質 As の光誘起 ESR の幅より不対電子 は主として p電子で,s軌道の混りは 5%程度と見積られている。しかるに 4配位 の  $P_4^0$ の反結合軌道にはもっと大きな s軌道の混りが期待される ( $P_4$  は sp<sup>3</sup>混成によっ て 4配位となっている)。

これに対して前節で述べた D<sup>+</sup> が近くの lone pair と弱い結合をしているとしたStreet-Mott モデルで E'<sub>b</sub> <  $\triangle'$  とすれば、中性状態にある欠陥は C<sup>0</sup><sub>3</sub> や P<sup>0</sup><sub>4</sub> ではなく C<sup>0</sup><sub>1</sub> と P<sup>0</sup><sub>2</sub> (As o dangling bond) となる。このような欠陥 C<sup>0</sup><sub>1</sub> や P<sup>0</sup><sub>2</sub> はそれぞれ Se や As 原子の 上にのみ局在する。また P<sup>0</sup><sub>2</sub> の不対電子へのs 軌道の混りも小さい。As<sub>2</sub> Se<sub>3</sub> において は中性状態の欠陥とし Se o dangling bond C<sup>0</sup><sub>1</sub> と As odangling bond P<sup>0</sup><sub>2</sub> が存在すると すれば、上述の Bishopらの実験結果と一致する。 そして通常はそれぞれ表 2 の記法を 用いれば次のようなより安定な荷電状態になっている。

$$2(P_3^0 + C_1^0) \to (P_3 \cdots C_1)^+ + (P_3^0 + C_1^-)$$
(14)

又は,

$$2(C_{2}^{0}+C_{1}^{0}) \rightarrow (C_{2}\cdots C_{1})^{+}+(C_{2}^{0}+C_{1}^{-})$$
(15)

並びに,

$$2(C_{2}^{0} + P_{2}^{0}) \rightarrow (C_{2} \cdots P_{2})^{+} + (C_{2}^{0} + P_{2}^{-})$$
(16)

また非晶質 As においては次のようになる。

$$2(P_{3}^{0} + P_{2}^{0}) \rightarrow (P_{3} \cdots P_{2})^{+} + (P_{3}^{0} + P_{2}^{-})$$
(17)

(14),(15),(16),(17)式中の弱い結合(……)が正常な結合の時にはそれらはそれ

- $2C_1^0 \rightarrow P_4^+ + C_1^- \tag{18}$
- $2C_1^0 \rightarrow C_3^+ + C_1^-$  (19)
- $2P_2^0 \rightarrow C_3^+ + P_2^-$  (20)

$$2 P_2^0 \rightarrow P_4^+ + P_2^- \tag{21}$$

§5. おわりに

以上の結果により、カルコゲナイド非晶質半導体における欠陥は、中性状態では dangling bond ではなく Se では 3 配位、As では 4 配位となっているという Kastner ら のモデルは実験と矛盾することが分る。中性状態では欠陥はそれぞれ 1 配位と 2 配位の dangling bond になっており、より安定な荷電状態では  $D^+$  が近くの lone pair 電子と弱 い結合をしているとした Street-Mott のモデル(かれらは結合の強さについてはあまりは っきりしたことを述べていない)が妥当であると考えられる。そしてその場合、 $E_F$  は ギャップの中心より下に位置し、p型になることが期待され実験結果と合致する。

本論文での議論は大変あらっぽいものであり、伝導の型が種々の組成でどのように変 るかは埋論的にも実験的にも今後もっとくわしい研究が必要であると思われる。しかし 大約の傾向としては最上の価電子帯が結合状態か lone pair かによって n 型か p 型かが 決っているように思われる。

参考文献

- 1) 清水立生:日本物理学会誌 32 (1977) No.5 (予定)。
- 2) R. A. Street and N. F. Mott: Phys. Rev. Letters 35 (1975) 1293.
- 3) M. Kastner, D. Adler and H. Fritzsche: Phys. Rev. Letters 35 (1976) 1504.
- 4) D. Adler and E. J. Yoffa: Phys. Rev. Letters 36 (1976) 1197.
  S. G. Bishop, U. Strom and P. C. Taylor: Phys. Rev. Letters 34 (1975) 1346; Phys. Rev. Letters 36 (1976) 543; Solid State Commun. 18 (1976) 573.
- 5) D. Adler and E. J. Yoffa: Phys. Rev. Letters 36 (1976) 1197.
- 6) N. F. Mott and E. A. Davis: *Electronic Processes in Non-Crystalline Materials* (Clarendon Press, Oxford, 1971) p.329.

- 7) W. E. Spear and P. G. Le Comber: Phil. Mag. 33 (1976) 935.
- E. A. Davis and G. N. Greaves: Proc. Intern. Conf. Amorphous and Liquid Semiconductors, Leningrad, 1975, *Electronic Phenomena In Non-Crystalline Semiconductors*, ed. B. T. Kolomiets (Nauka, Leningrad, 1976) p.212.
- 9) J. C. Knights: Phil. Mag. 34 (1976) 663.
- C. J. Park, J. E. Mahan, R. Shian, H. A. Vander Plas and R. H. Bube: J. appl. Phys. 46 (1975) 5307.
- T. T. Nang, M. Okuda, T. Matsushita, S. Yokota and A. Suzuki: Japan. J. appl. Phys. 15 (1976) 849.