ックス要素の大きさで決まる)より充分大きければ可能である。そのとき、二つのBCS状態が現れる。一つはギャップレス超伝導状態で、もう一つはギャップの存在するものである。面間の遷移マトリックス要素が充分に小さい場合、温度を下げていくとき、まずギャップレス超伝導状態が現れ、次にギャップのある超伝導状態に転移する。このときの相転移は一次となる。

○埼玉大学大学院理工学研究科物理学専攻

1. 高温超伝導に関する非対称2バンド模型の自己無撞着解

倉本 雅子

1. 高温超伝導に関する非対称2バンド模型の自己無撞着解

倉 本 雅 子

1986年以降に発見された酸化物超伝導体は、それまで20K 程度であった超伝導転移温度の最高記録を次々に塗りかえ、その結果転移温度は100K 以上も上昇した。この間酸化物超伝導についての数多くの研究が行なわれその物性の一部は明らかにされつつあるが、このような転移温度の高い超伝導の発現機構はほとんど解明されていない。物性についての実験結果に従来の超伝導を説明した BCS 理論で説明できるものが多い中で、転移温度が高いこととアイソトープ効果に関する実験結果は従来の超伝導と顕著に異なっている。本論文で扱う bond asymmetric model は、電子一格子相互作用に基づく BCS 機構を適用した上で、この2つの実験事実を説明できるモデルとして提案された。 $T_{\rm c}\sim90{\rm K}$ をもつ YBa₂Cu₃O_{7-y} は斜方晶構造でのみ超伝導となることがわかっており、銅酸化物超伝導体のCuO₂ の2種類の酸素サイトが異なる1電子ポテンシャルを持つとしたこのモデルは現実的なモデルであると言える。

本論文では T_c の酸化物にドープしたホール密度への依存性を調べた実験結果に注目し、bond asymmetric model においてホール密度を自己無撞着に扱う。ハミルトニアンに酸素原子内のクーロン 反発エネルギーVを与える項を加えることにより、系の状態密度のホール密度依存性が得られるので、与えられたホール密度に対する系の状態を自己無撞着に解く必要がある。bond asymmetric model のこのような取り扱いは今までに行われていない。

このようなハミルトニアンに対して、Hartree の自己無撞着場と BCS 理論で知られる対場の 2 つの場を導入して平均場近似を行う。絶対零度で実現する BCS 基底状態に対してと有限温度の場合に対しての計算を行うが、この際有限温度に対する方程式の導出には CTHFB は近似法を適用した。得られた拡張された BCS 方程式をホール密度についての補助条件下で自己無撞着に解くことにより、系の微視的な物理状態が決定される。方程式の解は、大型計算機(ベクトル・プロセッサー)を用いた数値計算により求められた。この計算から、与えられたパラメーターに対するギャップ・パラメーターの大きさ、化学ポテンシャルのホール密度依存性が求まり、有限温度についての計算からは比較的高い $T_{\rm c}$ とアイソトープ効果の消失が得られた。