重い電子系の NMR

京都大学工学部 中村裕之

1はじめに

NMR は、核と電子との相互作用(超微細相互作用)を通して、電子状態についての微視的な情報を与 える [1,2]。歴史的に、NMR が磁性および超伝導の研究に多くの成果を上げてきたことはよく知られて いる。NMR で測定の対象となるのは、核スピン-格子緩和時間 T₁・核スピン-スピン緩和時間 T₂ などの 緩和時間と、ナイトシフト・NQR 周波数・内部磁場などである。一般には、核位置での局所的な磁場・ 電場の分布およびゆらぎを測定するが、具体的には、スピンのダイナミクス(特に低エネルギーの励 起)・フェルミ面の性質・電荷の分布・磁気構造などのさまざまな情報を与える。NMR では、用いられ る励起エネルギーが小さく(~1 mK)、物質の本来の性質をほとんど乱さないことは重要である。

重い電子系の研究においても、NMR はますます重要な実験手段となってきている。重い電子系の常磁 性状態のスピンダイナミクスに関する研究では、NMR は中性子散乱の実験と並んで、高温の局在モーメ ント状態から低温のフェルミ流体状態にいたる変遷を実際に観測することができる。超伝導状態の研究 では、クーパーペアや超伝導ギャップの性質を議論するのに T₁ やナイトシフトの温度依存性が重要な役 割を演じている。また基底状態の問題に関して、重い電子系でしばしば見られる非常に弱い反強磁性や、 磁性と超伝導の共存の問題について、NMR はµSR とともに先駆的な役割を演じた。これは NMR が局 所的環境の変化に最も敏感な実験手段の1つであることの表れである。複雑な磁気構造を解明する役割 も担っている。近藤絶縁体では低エネルギー励起の観測を得意とするという NMR の特徴が生かされ、 エネルギーギャップの本質に迫っている。

ここで、NMR を用いた重い電子系の研究で常に存在する問題点を指摘しておく。重い電子系といわれ る物質は、もっぱら Ce や Yb あるいは U 化合物である。注意すべきは、Ce や Yb あるいは U 核を NMR で直接観測するのが不可能かあるいは著しく困難である、という点である。自然界には観測可能な Ce のアイソトープは存在しない。U の場合、放射性アイソトープである²³⁵U は核スピンを持つので、原理 的には観測可能であるが、天然ウラン中にはわずか 0.72 % しか存在せず、核磁気回転比 Ya も小さいため、 現在まで、金属化合物で²³⁵U - NMR が観測された例はない。Yb 化合物では¹⁷¹Yb の信号を観測した報告 があるが、重い電子系では一般に核スピン緩和が速くまた著しく大きなシフトを示すので、通常は観測 が困難である。従って、重い電子系の NMR では、磁性原子からのトランスファー磁場を感じる別の核 種の共鳴を観測することになる。すなわち、得られる情報はある意味で間接的なものであり、このこと が定量的な議論を難しくしている。

2常磁性状態のスピンダイナミクス

f電子系一般の核スピン格子緩和時間 T₁の温度変化と、それから得られる情報について、具体的な実験結果に即して議論する。具体例として立方晶 C15b 型の結晶構造をとる YbTCu₄ 系を取り上げる(*)。 表1にこの系の基本的な性質を示す。この系が重い電子系の例として適当かどうかは別として、この系 ではT元素の違いにより様々な T₁の温度変化が観測され、非常に教育的でかつ興味深い系である。すな わち、様々なタイプのf電子スピンダイナミクスを実際に見ることができる。

表1 YbrCu ₄ の物性					
YbInCu ₄	およそ Tv=40~70 K で一次の価数転移	[21]			
	T _v 以上では Yb ³⁺ の局在モーメント、θの絶対値は小さい				
	Tv以下では局在モーメント消失				
YbAuCu ₄	$T_{\rm K} = 1.65 \ {\rm K}$	[25]			
	結晶場分裂 Δ ₁ = 45 K Δ ₂ = 80 K				
	およそ1K以下で磁気秩序を持つ				
YbAgCu₄	γ~250 mJ/molK ² の重い電子系	[25]			
	$T_{\rm K} \sim 100 ~{\rm K}$				
	低温まで磁気秩序を示さない				

f電子系の場合、一般に、緩和はf電子の寄与と伝導電子の寄与とに分けることができ、それらは加算的に寄与する、と仮定することが多い。すなわち、

 $\left(\frac{1}{T_{\rm l}}\right)_{\rm exp} = \left(\frac{1}{T_{\rm l}}\right)_{\rm f} + \left(\frac{1}{T_{\rm l}}\right)_{\rm c} \tag{1}$

である。もちろん、f 電子と伝導電子の混成が大きい場合などはこの仮定には議論の余地があるが、ここでは立ち入らない。伝導電子の寄与はf 電子の寄与よりずっと小さいのが普通であるが、常に無視できるとは限らない。通常は、何らかの非磁性参照物質を測定して、それを伝導電子の寄与とみなす。よく知られているように、伝導電子の寄与に対しては Korringa の関係(T₁T = 一定)が成り立つ。すなわち

 $\left(\frac{1}{T_{\rm i}}\right)_{\rm c} - \frac{\pi}{\hbar} A^2 \rho^2(E_{\rm p}) k_{\rm B} T \tag{2}$

である。ここに、 $\rho(E_p)$ はフェルミレベルの状態密度であり、 $A^2 = \gamma_1^2 \hbar^2 \langle A_A A_q \rangle_q$ である。 A_q は超微細結 合テンソルのフーリエ変換に相当し、波数 qに依存する。 $\langle \cdots \rangle_q$ は qに関する平均を表す。まずベースと なる伝導電子の特性を見るため、YbTCu₄系の参照物質である LuTCu₄系の 1/ T_1 の温度変化を図 1 に示す [3-5]。すべて、 $T_1T = -$ 定則を示すものの、 T_1T の値が物質によって大きく異なることがわかる。LuTCu₄ 系では似たようなバンド構造が期待されるが、この実験結果は実際にはそうでないことを示している。 上式からわかるように、 $1/(T_1T)$ の値はおよそ伝導電子密度の 2 乗に比例する。したがって、LuInCu₄ は 他の LuTCu₄に比べて伝導電子が少ないことがわかる。他の実験結果やバンド計算によれば、LuInCu₄ は 半金属であり [6,7]、この結果と整合する。また、同じ結晶構造をとる YInCu₄ では 1/ T_1 の指数関数的な 増大が観測され [8]、LuInCu₄ とも異なる。YInCu₄ ではLuInCu₄ よりさらに伝導電子が少なく、半導体的

^{*} YbTCu₄系では Yb および T 副格子はそれぞれ fcc 型をとる。本系では Cu が共通の核であり、 T_1 は Cu 核を用いて 測定する。CL5b 型の構造中で Cu は結晶学的に 1 サイトである。それは局所的に 3 回の対称性を持つため、異方性 パラメータ n がゼロの電場勾配を感じる。従って Cu の核四重極共鳴(NQR)を観測することができる。なお、天 然の Cu には ⁶³Cu と ⁶⁵Cu がおよそ 7:3 の割合で存在し、どちらもその核スピン I は 3/2 である。本系では全ての物 質で 10~15 MHz に NQR を観測することができ、 T_1 は NQR 信号を用いて測定した。

であり、緩和がむしろキャリア数で決まっている [6]。一方、LuAgCu,やLuAuCu,は十分大きなフェル ミ面を持つ通常の金属である。後に示すように YbInCu,の 1/T₁の値は LuInCu,よりも充分大きく、伝導 電子の寄与はほとんど無視できることがわかる。しかし、一方で、LuAgCu,の緩和率は YbAgCu,と同じ オーダーである。以上のように、f 電子の寄与を議論するときでも、基礎となる伝導バンドの性質は重要 である。すなわち、緩和率がf 電子の存在のためにどの程度エンハンスされているかを知る上で、参照 物質の測定は重要である。



図1 LuInCu₄、LuAgCu₄、LuAuCu₄の1/T₁の温度変化

以上のプロセスを経て、形式的にf電子の寄与が求められれば、その起源の議論が可能となる。磁性 体中の核磁気モーメントは、電子スピンとの間に相互作用(超微細相互作用)を持つ。いま、核位置に おける局所磁場 H_{so} を考える。一般に H_{so} は時間的にゆらいでいるので、その平均値 (H_{so}) と振動部分 るH_{so} にわける(電気的な相互作用の緩和への寄与は磁気的相互作用に比べて小さいのでここでは無視す る)。前者は局所磁場の統計平均であり内部磁場やナイトシフトを与える。後者は局所磁場のゆらぎを 表し、緩和現象を与える。緩和は数学的には るH_{so}に対する(自己)相関関数のフーリエ変換で与えられ る。核スピン格子緩和率 1/T₁ はω。を共鳴周波数として、

$$\frac{1}{T_1} - \frac{\gamma_{\star}^2}{2} \int_{-\infty}^{\infty} \left\langle \left\{ \delta H_{\star}(t), \delta H_{-}(0) \right\} \right\rangle \exp(i\omega_0 t) dt$$
(3)

で与えられる [9]。ここに、 $\delta H(t)$ は電子系のハミルトニアンに対する δH の相互作用表示であり、また、 $\delta H_{\star} = \delta H_{\star} \pm i \delta H_{\star}$ である。{*A*, *B*} = (*AB* + *BA*)/2 であり、{…} は統計平均を意味する。式(3) は、 講義ノート

$$\frac{1}{T_1} - \frac{\gamma_{\bullet}^2}{2} \sum_{\bullet} A_{\bullet} A_{\bullet} \int_{-\bullet}^{\bullet} \left\langle \left\{ S_{\bullet}^{+}(t), S_{\bullet}^{-}(0) \right\} \right\rangle \cos\left(\omega_0 t\right) dt$$

(4)

と書くことができる。ここに、S^{*}、S^{*}は電子スピン密度の空間的フーリエ成分であり、ゆらぎの横成分 を表す。揺動散逸定理によれば、スピン密度の自己相関関数は動的磁化率 χ(q,ω) に関連づけられる。最 終的に 1/*T*,は

$$\frac{1}{T_{1}} = \frac{\gamma_{\star}^{2} k_{B} T}{\mu_{B}^{2}} \sum_{q} \left| \lambda_{q} \right|^{2} \frac{\chi^{"}(q, \omega_{0})}{\omega_{0}}$$
(5)

となる [10]。ここで、 $\chi''(q,\omega)$ は動的磁化率の虚数部であり、等方的であると仮定した。式(5)からわか るように、 $1/T_1$ の議論は $\chi(q,\omega)$ の議論である。理論的に、いくつかの典型的な磁性体に対して $\chi(q,\omega)$ が 計算され、 $1/T_1$ の温度依存性が議論されている。



図2 典型的な重い電子系化合物の 1/T₁の温度依存性。 点線は超伝導状態の温度依存性を示す。

電子間に相関のないフェルミガスでは、フェルミ面近傍で熱的に励起された電子-ホール対は、互いに 相関がなく独立に運動している。このとき、式(5) は Korringa の関係式(1) となる。*T*₁*T* = 一定則は電子 間相互作用が存在する場合でも、フェルミ流体的描像が成り立つときは一般に成立する。ただし、この とき緩和率はフェルミガスに比べて増大する。希薄近藤系に対して *T* << *T*_K で*T*₁*T* = 一定則が成り立つこ とが示され [11]、その議論は、希土類不純物に対しても拡張された [12]。ただし、サイト間の相互作用 は考慮されていない。重い電子系は低温域でサイト間のコヒーレンス効果が重要なので、定量的にはこ のような理論がそのまま適用できるとは考えにくいが、重い電子系で $T_1T = -c$ 則が成り立てば、フェ ルミ流体状態が実現していると解釈されている。典型的な重い電子系である CeCu₆・CeRu₂Si₂ の低温域 や、すべての重い電子系超伝導体の T_c 直上で $T_1T = -c$ 則が観測される [13-19]。図 2 に典型的な重い電 子系化合物で見られる 1/ T_1 の温度依存性を模式的に示す。 T_1 が $T_1 = -c$ からずれ始める温度がほぼ T_K に、 $T_1T = -c$ になり始める温度 T^* がコヒーレンス温度に相当すると考えられている。たとえば、 CeCu₂Si₂ では $T^* = 2$ K、 $T_K = 10$ K、CeCu₆ では $T^* = 0.6$ K、 $T_K = 6$ K、CeRu₂Si₂ では $T^* = 8$ K、 $T_K = 12$ K である [20]。1/ T_1 の高温域でのふるまいについては、後で順次述べる。

ここでは、 $T_1T = -$ 定則が観測される具体例として YbInCu₄ のデータを示す(図3)[3]。 T_* 以下の全温 度域で $T_1T = -$ 定則が成り立っている。しかし、1/(T_1T)の値は参照系 LuInCu₄よりずっと大きく、伝導 電子の寄与だけでは説明できない。したがって、 T_* 以下でも緩和は主に 4f 電子の寄与で決まっている。 すなわち、4f 電子は伝導電子と混成してフェルミ流体状態になっていると考えられる。重い電子系の貴 重な実験として、Yb 系では YbAl₃ と YbAl₂ に対して¹⁷¹Yb 核の T_1 が報告されている[22]。 $T << T_K$ で T_1T = 一定則が観測され、 T_1T の絶対値が前述の理論[12]と比較されている。"軽い" YbAl₂ に対しては実験と 理論の一致はよい(ゆらぎが局所的である)が、"重い" YbAl₃ ではコヒーレンス効果のために 1/(T_1T)の 値は理論値より増強されている。



重い電子系は $T >> T_{\mathbf{x}}$ では局在モーメント系に近いふるまいをするため、高温域の T_1 の温度変化に対しては、局在モーメントモデルに基づく解析がよく行われる。すなわち、f スピンのゆらぎの相関時間 τ_f あるいは特性エネルギー Γ を議論する。一般に、 $\chi''(q,\omega)$ の ω 依存性をローレンツ型にとる、すなわち、

$$\frac{\chi''(q,\omega)}{\omega} = \chi(q) \frac{\Gamma(q)}{\Gamma(q)^2 + \omega^2}$$

とすると、式(5)は

$$\frac{1}{T_{\rm i}} - \frac{\Upsilon_{\bullet}^2 k_{\rm B} T}{\mu_{\rm B}^2} \sum_{\mathbf{q}} \left| \mathcal{A}_{\mathbf{q}} \right|^2 \frac{\chi(q)}{\Gamma(q)} \tag{7}$$

となる。高温で局在モーメント間の相互作用が弱く、各々が独立にゆらいでいるとき、 $\chi(q)$ 、 $\Gamma(q)$ の q 依存性は小さい。この場合、χ(g) = χ(0) - χ/N、Γ(g) = ħ/τ,とおける。ここに、χ は単位体積あたりのバル ク磁化率である。超微細結合に関して適当な仮定をおき、古典的な双極子相互作用を考慮すると

$$\left(\frac{1}{T_1}\right)_{f} \sim 2z\gamma_{s}^{2}k_{B}T\left(\frac{A_{bt}^{2}}{z^{2}} + 2A_{bp}^{2}\right)\frac{\chi}{\mu_{B}^{2}N}\frac{\tau_{f}}{\hbar}$$
(8)

となる[23]。ここに、着目している核はz個の近接原子からの等方的超微細磁場Axを感じさらに双極子 磁場 A_{th} を感じると仮定した。この式から τ_{f} あるいは Γ を評価することができる。このような解析は、f 電子系に対して頻繁に行われ、今のところ常套的な解析となっているが、いくつか問題点もある。前述 したように、NMR ではトランスファー磁場を感じる別の核を観測しているが、超微細結合を実際に評価 するのは困難である。特に、zに関して、通常、最近接磁性原子数をとるが、実際の値がそうである保 証はなく、また、重い電子系では z が温度変化すると考えられる [23,24]。また、超微細結合の q 依存性 や異方性を無視していることも、ときには正当ではない。従って、NMR で求めた モ や Γ が必ずしも f スピンのダイナミクスだけを反映していないという弱みがある。

さて、F,の温度変化が求まれば、それからf電子のふるまいを議論することができる。ここではまず 高温の極限(T >> Tx)について整理する。通常、f 電子はf 電子同士であるいは伝導電子と相互作用して いると考えられる。すなわち、おおざっぱにはf電子間の(inter-site の)相互作用の寄与と、伝導電子 との(single-siteの)(近藤的な)相互作用の寄与の和であると考える。すなわち、

$$\frac{1}{\tau_{f}} \sim \frac{1}{\tau_{g}} + \frac{1}{\tau_{is}}, \qquad (9)$$

である。NMR の分野では、以下に述べるように、右辺第一項は温度に依存しない T, を与え、第二項が 温度依存の原因であると考えることが多いが、このような仮定には議論の余地があるかもしれない。

よく知られているように、 $T >> T_{c}(T_{N})$ で $1/\tau_{r}$ は温度に依存しない。 $\chi(q,\omega)$ に q 依存性がなく、局在モー メント間の交換相互作用がそのゆらぎの性質を特徴づけていて、温度が交換相互作用 J_s/k_n よりも十分高 い場合は、緩和は交換周波数 ω。で特徴づけられる。すなわち、

$$\frac{1}{\tau_{\rm f}} \sim \frac{\hbar\omega_{\rm cr}}{k_{\rm p}} = |\Theta| \sqrt{\frac{6}{(g-1)^2 J (J+1)_Z}},\tag{10}$$

7)

(6)

-550 -

である [9]。ここで、z は交換相互作用している隣接サイト数である。また、分子場理論を用いて交換相 互作用 J_I を Weiss 温度 θ に置き換えた。これは、結晶場の寄与などを考えなければ、他の実験から求め た θ の値を用い、さらに適当な z の値を仮定して計算可能である。ただし、1/r_t を求める上で様々な仮定 がなされているので、定量的には問題がある。もし、緩和が ff 相互作用のみで決まっていれば T₁ 自体 も温度に依存しない。温度に依存しない T₁ は、多くの f 電子系のある温度域で実際に観測される。ただ し、1/r_t の大きさおよび T₁ = 一定則が成り立つ温度域の広さは、サイト間相互作用の大きさと相互作用 の範囲に依存する。すなわち、局在モーメントが存在すれば常に T₁ = 一定則が観測されるわけではなく、 θ の絶対値が小さい場合や相互作用が長距離の場合は T₁ = 一定が観測されないこともある。YbInCu₄ で は T₄ 以上およそ 100 K以下で T₁ は一定であり(図3)、ff 相互作用が緩和を決定づけていることがわ かる。

一方、互いに相関のないf電子と伝導電子との間には、伝導電子-核スピンの相互作用と同様に Korringaの関係

$$\frac{1}{\tau_{\rm fc}} - \frac{\pi}{\hbar} J_{\rm cf}^2 \rho(E_{\rm F})^2 k_{\rm B} T, \qquad (11)$$

が成立する。ここに J_{α} は cf 相互作用の交換積分である。すなわち、 $1/r_{\rm b}$ は温度に比例する。もし、緩 和が cf 相互作用のみで決まっていて、磁化率が Curie(-Weiss) の法則に従っていれば、 $1/T_1 \propto \chi Tr_t$ は T^1 で変化する。YbAuCu₄の $(1/T_1)_t$ (図4参照) は、細かい点は別として、 T^{-1} に近い温度変化を示し、c-f 相互作用による緩和が顕著であることがわかる [5]。また、YbInCu₄ でも 100 K 以上で $1/T_1$ の値が温度上 昇とともに減少するが、これは、f-f 相互作用とともに c-f 相互作用が存在することを示している。多く の重い電子系物質では、高温部分で同様なふるまいが観測される。



図5 Yb_{1x} Y_xInCu₄の $1/\tau_f$ の温度変化 超微細結合定数が実験 的に求められていないので、縦軸は任意スケールとした

ナイトシフトの測定から求めた Au およびバルク磁化率 χのデータを用い、適当な zを仮定すれば、形

式的に 1/4の温度変化が計算される。式(10)(11)より、一般には、T >> TKで

$$\frac{1}{\tau_i} - \alpha + \beta T \tag{12}$$

の形を取ることになる。このような1/L,の温度変化は実際に多くの重い電子系物質のT>>T,で観測され る。たとえば、CeCu,Si, [26]、CeB, [27]、CeRu,Si, [14]、UCu, [28]、UAI, [29]、CePd, Ga, [30] などである。 伝導電子とf電子の混成が大きい系では、第2項、すなわち、近藤的な on-site の相互作用が大きいのが 普通である。例として Yb, Y, InCu, 系の T>T, の 1た, の温度変化を図5 に示す[31]。実際に式(12)の温 度変化が見られる。YbInCu, では式(12)の第1項の寄与が大きくf-f相互作用が顕著でありさらに相互作 用が短距離であると考えられるが、Yb が希釈され Yb 間の結合が切れていくにつれて、ff 相互作用は急 速に小さくなる。しかし、on-siteの c-f 相互作用は Yb 濃度に依存しない。以上のように、この系では組 成変化による2つの相互作用の変遷を見ることができる。なお、ff 相互作用の減少に呼応して価数転移 温度 T. が低下することは興味深い。別の例として YbAuCu, の 1た, の温度変化を図 6 に示す[5]。この物 質では 1/T, 自体の温度変化からも明らかなように、緩和は c-f 相互作用に支配されていて、1/r, は顕著な 温度変化を示す。式(12)のような単純な直線には乗らず、むしろ低温と高温で異なる傾きの直線に乗る ように見える。T~Txでは、以下で述べるように式(12)からずれるが、YbAuCu,の異常はむしろ結晶場 と関係があると考えられる。中性子散乱によれば、YbAuCu,は結晶場によるfレベルの分裂が存在し、 励起状態が基底状態から数10Kの所にある[32]。従って数10Kの温度域を挟んで低温と高温で c-f相互 作用の大きさ、すなわち T_v (J_xρ(E_x)の関数) が変化すると考えられる。その結果、低温側と高温側で それぞれ別の直線に漸近する。すなわち、YbAuCu, では近藤相互作用と RKKY 相互作用に加えて結晶場 の効果が競合している。同様な温度変化は CeCu, でも見られる [33]。以上のように YbAuCu, の 1/r, は主 にKorringa メカニズム(式(11))で説明可能だが、より近藤相互作用が大きい時は以下に述べるように √T 的な温度依存性が観測されることもある。



次に、 $T \sim T_{\rm K}$ での $1/T_{\rm L}$ について議論する。 $T \sim T_{\rm K}$ では、近藤効果および inter-site の相互作用により $1/T_{\rm L}$ はエンハンスされる。実際、式(12)に従う物質でも、低温で直線からずれてくることが多い。T~T,に 対する議論で決定版と呼べるものはまだないが、一つの流儀として、Pannisord らのグループは、 single-impurity モデル (Cogblin-Schrieffer モデル [34]) に基づく Cox らの議論 [35] を 1/T, の解釈に精力的 に応用した[36-39]。ここでは、1た,は中性子散乱実験で得られるで準弾性スペクトルの半値幅 Γと等し いと考える。Cox らの議論によれば、「は低温で一定値をとり、Tx 付近でいったん減少してTx で極小 をとり、高温では \sqrt{T} に近い温度依存性を示す。実際、T_xの比較的低い重い電子系化合物、たとえば、 CeAl, · CeAl, · UBe, など、で 1た,の \sqrt{T} 的な温度依存性が指摘されている [23, 24, 39]。また、 $T_x \sim 100$ K程度の物質(たとえば YbCuAl [40])では実際に 1たの極小が観測されている。ここでは、YbAgCu, の例を示す[4]。図4に示したように、YbAgCu,の1/T,の温度変化はYbAuCu,とは全く異なる。図7に 1た,の温度変化を示す。100 K 付近に 1た,の極小が観測され、これは他の様々な実験結果から見積もられ た T_x とよく一致する。低温では理論の予言である 1元,=一定と合わない。中性子散乱から指摘されてい るように低温ではエネルギースペクトルが、準弾性ローレンツ型ではなくなり、むしろ非弾性となる。 また、q 依存性も強くなる。従って、準弾性ローレンツスペクトルを仮定し、q 依存性を無視すること自 体に問題があり、このような解析が意味をなさなくなっている、と考える方が自然である。このことは、 低温では inter-site の相互作用がコヒーレント近藤状態の形成と深く関わっていることと無関係ではない。 なにはともあれ、低温と高温部分のスピンダイナミクスを統一的に解釈するモデルが必要とされている。 なお、 √T 温度依存性に関しては、実際には結晶場の影響が重要な意味を持っていると考えられる。 CeAl,などに対しては、Maekawa らによる結晶場による影響を取り込んだ理論があり、実験をよく再現 している[41]。以上、YbTCu,系のスピンダイナミクスを見てきたが、同じ結晶構造であるにもかかわら ず、それぞれにふるまいが異なり興味深い。これは、Yb とT元素の相互作用が重要であることを暗示し ている。

3近藤絶縁体のT₁

強い電子相関の帰結としての混成ギャップ、すなわち近藤絶縁体の起源が議論を呼んでいる。NMR は ギャップの構造に関して有益な情報を与える。一般のバンド構造に対して 1/*T*₁は、式(1) に対応する式 として、

$$\frac{1}{T_1} - \frac{\pi}{\hbar} A^2 \int_0^{\infty} \rho_t^2(E) f(E) (1 - f(E)) dE$$

(13)

で表される。エネルギーギャップが存在する場合は、熱励起の減少とともに 1/ T_1 は低温に向かって急速 に減少するが、その温度依存性から $\rho_t(E)$ の性質を議論することができる。等方的なギャップでは指数関 数型の減少を示すが、エネルギーギャップ内に励起が存在するときはベキ依存性を示す。CeNiSn に対し ては T^3 的な温度依存性が広い範囲で観測され、それに基づいてV 字型のギャップが提唱された [42,43]。 同様な結果は CeRhSb に対しても観測された [43]。図 8 に K. Nakamura らによる CeNiSn の結果を示す [43]。最近の実験では 0.4 K 以下で $T_1T = - c$ が観測され、ギャップ内に残留状態密度があるとされてい る。Ce₃Bi₄Pt₃ · SmB₆ · YbB₁₂ では指数関数的な減少が観測されている [44-46]。図 9 に Reyes らによる Ce₃Bi₄Pt₃の結果を示す[44]。図では $1/T_1T$ の値がノーマルスケールでプロットされている。図中の矩形 バンドが仮定され結果が再現されている。ただし、Reyes らはf サイトの平均電子占有率が温度とともに 上昇し、その結果ギャップが温度変化すると仮定した方がよりよいフィットが得られると議論している。 低温で $T_1T = -$ 定的な温度依存性が観測されているが、その原因はよくわかっていない。不純物の緩和 である可能性も高い。

表2にNMRの測定が行われた主な近藤絶縁体のギャップパラメータをまとめておく。現在のところ、 もっぱらギャップ Δが小さいものに対して測定が行われている。なぜならギャップの全体像を得るには Δ より充分高い温度まで測定しなければならないが、NMR 信号の観測には限界があるからである。また、 NMR から求めたギャップの大きさは他の実験(特に伝導物性)から求めたそれと必ずしも一致せず、傾 向として多少大きくなるようである。





図8 CeNiSnの1/T₁とエネルギーギャップ のモデル(D=140K, Δ=14K)[43]

図9 Ce₃Bi₄Pt₃の 1/*T*₁*T* とエネルギー ギャップのモデル [44]

	表2 近藤絶縁体のギャップパラメータ					
	transport		NMR			
	Δ (K)	Δ(Κ)	D (K)	ref.		
CeNiSn	3	14	140	[42]		
CeRhSb	7	28	210	[43]		
Ce ₃ Bi ₄ Pt ₃	42	190	1600	[44]		
SmB ₆	27	50	500	[45]		
YbB ₁₂	62	140	450	[46]		

transport の ム は 文献 47 より 引用

4 超伝導状態の T₁とナイトシフト

超伝導研究において NMR は重要な役割を演じてきた。超伝導研究における NMR の役割は、クーパー

ペアと超伝導ギャップの性質を決定することである。

クーパーペアの対称性(パリティ)を決めるには T。以下のスピン磁化率を直接測定することが重要で ある。通常の磁化率測定法では、超伝導電子による大きな反磁性成分のためスピン成分を抽出すること は不可能である。そのため局所的な磁化率の測定が必要になる。NMR は中性子回折や µSR と並んで局 所磁化率を測定できる手段である。ナイトシフトはスピン磁化率に比例するので、ナイトシフトの温度 依存性から超伝導状態のスピン磁化率の温度依存性を知ることができる。おおざっぱには、シフトが変 化すれば偶のパリティ(一重項、異方性s 波かd 波)、シフトが変化しなければ奇のパリティ(三重項、 p 波)である。しかし、偶でも不純物散乱が強い場合はシフトが変化しない。また軌道部分に相当する 磁化率は温度変化しないと考えられるので、軌道磁化率が大きくその分離が難しいときは実験的な曖昧 さが残る。物質によっては実験手段による違いも報告されている。

一方、 T_1 は超伝導ギャップの性質に関する情報を与える。重い電子系超伝導体の超伝導状態の $1/T_1$ は、 すべての物質に対して T^3 のベキ乗則が観測される。ベキ乗則は異方的超伝導の証拠とされている。図 10 に CeCu₂Si₂ と UBe₁₃ の例を示す。BCS 超伝導状態の $1/T_1$ は式(1) に対応する式として、

$$\frac{1}{T_{1}} = \frac{\pi}{\hbar} A^{2} \int_{A}^{-} \int_{A}^{-} \left(1 + \frac{\Delta^{2}}{EE'} \right) \rho_{\bullet}(E) \rho_{\bullet}(E') f(E) (1 - f(E')) \delta(E - E') dE dE'$$
(14)

から出発する [49]。ここに、 Δ は超伝導ギャップパラメータであり、1+ Δ^{c} /*EE*'はコヒーレンス因子と 呼ばれる。 $\rho_{e}(E)$ の具体的な形が定まれば、1/ T_{1} が計算できる。よく知られているように等方的なギャッ プ(s波)に対しては、 T_{e} 直下でピークをとり(エンハンスメント)、低温では指数関数的に減少する。 非 BCS 機構の異方的超伝導にたいして同様な計算を行うと 1/ T_{1} はベキ依存性となる。p 波の場合、 ギャップがフェルミ面上で極で消失する場合は T^{5} で減少し、ラインで消失するときは T^{3} で減少する。d 波の場合は T^{3} で減少する。



図 10 CeCu₂Si₂とUBe₁₃の 1/T₁ (文献 48 より引用)

講義ノート

重い電子系超伝導体に関しては、NMR から得られるナイトシフト(スピン磁化率)と $1/T_1$ の温度変化だけを考慮すると、現在のところ、CeCu₂Si₂ および UPd₂Al₃ で d 波、それ以外で p 波(ABM 状態)が有力である。しかし、必ずしも、他の実験結果と整合しているわけではなく、今後の進歩が待たれる。

5 磁気秩序の問題

典型的な重い電子系化合物において、基底状態は何か、超伝導と反強磁性は共存するか、といったことは本質的な問題である。(重い電子系の中には磁気秩序状態で電子が重くなる物質(U₂Zn₁₇、UCu₅等) も存在するが、とりあえず、ここでは考えない。) 中性子散乱実験の積み重ねによって、重い電子が 反強磁性相関を持つことは、疑いのない事実となっているが、低温で静的な磁気秩序が発生するか否か は微妙な問題である。最近では、多くの物質で磁気モーメントの著しく小さい磁気秩序が存在するとい う考えが定着しつつあるが、実験的にはそれほど明らかではないという印象を持っている。



図11 YbAuCu4の^{63,65}Cu-NQR スペクトル

NMR の場合、内部磁場が発生すれば、それがたとえわずかであっても、スペクトルの幅の広がりやシ フト、あるいは緩和時間の異常として観測されるはずである。磁気構造が比較的単純であり、観測して いるサイトが磁気的に分裂しなければ、NMR 信号のシフトとして観測される。f 電子系金属の超微細結 合定数は数 kOe/μ_B から数 10 kOe/μ_B のオーダーなので、たとえモーメントの大きさが 0.01 μ_B であっても 観測にかかるはずである。(ただし、対称性により内部磁場がキャンセルする場合は、内部磁場が観測 されなくても良い)。長周期構造の場合には、普通、内部磁場が分布するのでスペクトルの幅として観 測される。NMR は、元来、ローカルな環境を測定する手段であるから、内部磁場に対しては中性子回折 よりも敏感であると考えられる。実際、中性子回折では磁気秩序は検出されていないが、NMR やμSR では静的な内部磁場を検出している場合がある。たとえば、CeAl₃ がそうである [50,51]。また、似たよ うなケースとして、先に述べた YbAuCu, がある。図 11 に YbAuCu, の NQR スペクトルを示す[5]。0.7 K ではスペクトルは広がり、内部磁場分布が発生していることがわかる。この結果は、磁気構造が内部磁 場分布をつくるもの、たとえば SDW のようなもの、であることを示唆している。この系では、比熱や 電気抵抗の測定からも反強磁性秩序が存在すると考えられているが、現在のところ、中性子回折では磁 気秩序を検出することができていない [52]。

ところが、超伝導体では逆のことが生じている。たとえば、中性子回折で磁気オーダーが観測された とされる UPt₃ では、NMR でははっきりした内部磁場が観測されず、磁気秩序があるという積極的な証 拠はない [53]。また、CeCu₂Si₂ では 0.8 ~ 0.7 K 以下で信号強度が急激に減少するが、内部磁場は観測さ れず、解釈は曖昧である [54]。すでに、様々な実験が積み重ねられているものの、議論はまだ収束して いない。これは、観測時間の問題で、ここでいう磁気秩序が完全に静的なものではないことを意味して いるのかもしれない。表4 に重い電子系超伝導体について現在までに得られているデータをまとめてお く。〇はその実験手段で磁気秩序を観測したことを意味し、×は観測できていないことを意味する。 NMR の欄の CeCu₂Si₂ と URu₂Si₂ を?としたが、CeCu₂Si₂ は古典的な意味での静的な磁気秩序が観測され ていないという意味であり、また URu₂Si₂ では観測している Si サイトで内部磁場がキャンセルしている 可能性があり NMR からは決定的なことが言えないという意味であり、磁気秩序の存在を否定するもの ではない。UPd₂Al₃、UNi₂Al₂ については NMR でも静的な内部磁場が観測されており [19]、安定な磁気 秩序があるようである。各実験の矛盾が解消するには、実験技術の進歩や質の向上が必要と思われる。

	$T_{\rm c}({\rm K})$	$T_{\rm N}({\rm K})$	μ	Neutron	NMR	μSR
CeCu ₂ Si ₂	0.7	0.8		×	?	0
UBe ₁₃	0.9	8.8		×	×	×
UPt ₃	0.5	5	0.03	0	·×	0
URu ₂ Si ₂	1.3	17.5	0.04	0	?	0
UPd ₂ Al ₃	2	14	0.85	. ()	0	0
UNi2Al3	1	5	0.12	0	0	0

表3 重い電子系超伝導体の磁気秩序

6おわりに

重い電子系の研究でNMR が果たした役割のいくつかを整理した。今後もNMR が重要な役割を担うで あろうことは疑いない。しかしながら、重い電子系のNMR では、ごく一部の研究を除いて、ほとんど 定性的な議論に留まっている。それは、前述したように、肝心な磁性核が観測できないということに起 因している。本質に迫るためには、より定量的な議論が必要なのは明らかであり、U 核の観測を試みる といった challenging な方向もあるが、個人的には超微細結合や緩和時間の異方性を考慮するなど、実験 の精密化が必要ではないかと考えている。

本文を書くにあたり、「遍歴電子系の磁性と超伝導」(裳華房)中の朝山先生記述の章を参考にしま した。最後に、数々の御教示を頂いた朝山邦輔、北岡良雄、志賀正幸の各先生、および共同研究者の方々 に感謝するとともに、このまたとない機会を与えて下さった大貫惇睦、上田和夫両先生に感謝します。

参考文献

- [1] A. Abragam, The principles of Nuclear Magnetism (Oxford, London, 1961).
- [2] C. P. Slichter, Principles of Magnetic Resonance, 3rd edition (Springer-Verlag, Berlin, 1990).
- [3] H. Nakamura et al., J. Phys. Soc. Japan 59 (1990) 28, K. Nakajima et al., J. Magn. Magn. Mater. 90&91 (1990) 581.
- [4] H. Nakamura et al., Physica B 171 (1990) 238.
- [5] H. Nakamura et al., unpublished.
- [6] H. Nakamura et al., J. Phys.: Condens Matter 6 (1994) 9201.
- [7] K. Takegahara and T. Kasuya, J. Phys. Soc. Japan. 59 (1990) 3299.
- [8] A. Uenishi et al., submitted to Solid State Commun.
- [9] T. Moriya, Prog. Theor. Phys. 19 (1956) 23, 641.
- [10] T. Moriya, J. Phys. Soc. Japan 18 (1963) 516.
- [11] H. Shiba, Prog. Theor. Phys. 54 (1975) 967.
- [12] Y. Kuramoto and H. Kojima, Z. Phys. B 57 (1984) 95.
- [13] Y. Kitaoka et al., J. Phys. Soc. Japan 54 (1985) 3686.
- [14] Y. Kitaoka et al., J. Phys. Soc. Japan 54 (1985) 3236.
- [15] D. E. MacLaughlin et al., Phys. Rev. Lett. 53 (1984) 1833.
- [16] Y. Kitaoka et al., J. Phys. Soc. Japan 55 (1986) 723.
- [17] Y. Kohori et al., J. Phys. Soc. Japan, 57 (1988) 395.
- [18] T. Kohara et al., Solid State Commun. 59 (1986) 603.
- [19] M. Kyogaku et al., J. Phys. Soc. Japan 61 (1992) 2660, 62 (1993) 4016.
- [20] Y. Kitaoka et al., Theoretical and Experimental Aspects of Valence Fluctuations and Heavy Fermions, eds. L.
 C. Gupta and S. K. Malik (Plenum 1987) p. 297.
- [21] I. Felner and I. Nowik, Phys. Rev. B33 (1986) 617.
- [22] T. Shimizu et al., J. Magn. Magn. Mater. 52 (1985) 187.
- [23] D. E. MacLaughlin et al., Phys. Rev. B 23 (1981) 1039.
- [24] M. J. Lysak and D. E. MacLaughlin, Phys. Rrv. B 31 (1985) 6963.
- [25] C. Rossel et al., Phys. Rev. B 35 (1987) 1914.
- [26] J. Aarts et al., Physica B 121 (1983) 162.
- [27] M. Takigawa et al., J. Magn. Magn. Mater. 31-34 (1983) 391.
- [28] S. Takagi et al., H. Phys. Soc. Japan 58 (1989) 4610.
- [29] S. Takagi et al., J. Phys. Soc. Japan 60 (1991) 1097.
- [30] M. Forsthuber et al., Proc. Int. Conf. EMMA95.
- [31] H. Nakamura and M. Shiga, Physica B 206&207 (1995) 364.
- [32] A. Severing et al., Phys. Rev. B 41 (1990) 1739.
- [33] H. Nakamura et al., Proc. Int. Conf. SCES95.
- [34] B. Coqblin and J. R. Schrieffer, Phys. Rev. 185 (1969) 847.
- [35] D. L. Cox et al., J. Appl. Phys. 57 (1985) 3166.

- [36] M. Benakki et al., J. Phys. Soc. Japan 56 (1987) 3309.
- [37] A. Qachaou et al., J. Magn. Magn. Mater. 63&64 (1987) 635.
- [38] P. Panissod et al., J. Phys. (Paris) C8, Suppl. 12 (1988) 685.
- [39] M. Benakki et al., J. Magn. Magn. Mater. 73 (1988) 141.
- [40] D. E. MacLaughlin, et al., J. Appl. Phys. 50 (1979) 2094.
- [41] S. Maekawa et al., J. Appl. Phys. 57 (1985) 3169, J. Phys. Soc. Japan 54 (1985) 1955, J. Magn. Magn. Mater. 52 (1985) 149.
- [42] M. Kyogaku et al., 59 (1990) 1728.
- [43] K. Nakamura et al., J. Phys. Soc. Japan 63 (1994) 433.
- [44] A. P. Reyes et al., Phys. Rev. B 49 (1994) 16321.
- [45] M. Takigawa et al., J. Phys. Soc. Japan, 50 (1981) 2525.
- [46] M. Kasaya et al., J. Magn. Magn. Mater. 47&48 (1985) 429
- [47] G. Aeppli and Z. Fisk, Comments Cond. Mat. Phys. 16 (1992) 155.
- [48] 北岡良雄、朝山邦輔、日本物理学会誌 42 (1987) 753.
- [49] L. C. Hebel and C. P. Slichter, Phys. Rev. 113 (1959) 1504.
- [50] H. Nakamura et al., J. Phys. Soc. Japan 57 (1988) 2644.
- [51] S. Barth et al., Phys. Rev. Lett. 59 (1987) 2991.
- [52] N. Metoki et al., unpublished
- [53] Y. Kohori et al., J. Magn. Magn. Mater. 90&91 (1990) 510.
- [54] H. Nakamura et al., J. Phys.: Condens. Matter 4 (1992) 473.