

Title	アモルファスシリコン薄膜およびその超格子の電気伝 導に関する研究
Author(s)	服部, 励治
Citation	大阪大学, 1992, 博士論文
Version Type	VoR
URL	https://doi.org/10.11501/3088057
rights	
Note	

The University of Osaka Institutional Knowledge Archive : OUKA

https://ir.library.osaka-u.ac.jp/

The University of Osaka



アモルファスシリコン薄膜および

服

その超格子の電気伝導に関する研究



0

アモルファスシリコン薄膜および その超格子の電気伝導に関する研究

服部励治

第1章 序 論	1
参考文献	•••••3
第2章 アモルファス半導体のキャリア輸送	4
 2.1.緒言 2.2.多重捕獲モデル 	
 2.3.a-Si:Hの電子輸送シミュレーション 2.3.1.シミュレーションの手法 	•••••••
2.3.2.裾準位分布 ····································	••••••11
2.3.4.注入キャリアの初期空間分布の効果 ····································	
2.5.結言 参考文献	
第9音 ジンニン(0: Ⅱ)からに制した。 0:Ⅱの火星は卅し星(絵兰田角	
第3章 ジシラン(Si ₂ H ₆)から作製した a-Si:Hの光電特性と電子輸送現象	•••••2
第3章 ジシラン (Si ₂ H ₆)から作製した a-Si:Hの光電特性と電子輸送現象 3.1.緒言 3.2.試料作製と実験方法	
第3章 ジシラン (Si ₂ H ₆)から作製した a-Si:Hの光電特性と電子輸送現象 3.1.緒言 3.2.試料作製と実験方法 3.2.1.試料作製	······22
 第3章 ジシラン (Si₂H₆)から作製した a-Si:Hの光電特性と電子輸送現象 3.1.緒言 3.2.試料作製と実験方法 3.2.1.試料作製 3.2.2.光学バンドギャップの測定 3.2.3.低次元ポリシラン構造の同定 	······2: ·····2: ·····2: ·····2: ····2: ····2:
 第3章 ジシラン (Si₂H₆)から作製した a-Si:Hの光電特性と電子輸送現象 3.1.緒言 3.2.試料作製と実験方法 3.2.1.試料作製 3.2.2.光学バンドギャップの測定 3.2.3.低次元ポリシラン構造の同定 3.2.4.ESR測定 	····· 21
 第3章 ジシラン (Si₂H₆)から作製した a-Si:Hの光電特性と電子輸送現象 3.1.緒言 3.2.試料作製と実験方法 3.2.1.試料作製 3.2.2.光学バンドギャップの測定 3.2.3.低次元ポリシラン構造の同定 3.2.4.ESR測定 3.2.5.光伝導度測定 3.2.6.電子輸送特性の測定 	22 22 22 22 22 22 24 24 24 24
 第3章 ジシラン (Si₂H₆)から作製した a-Si:Hの光電特性と電子輸送現象 3.1.緒言 3.2.試料作製と実験方法 3.2.1.試料作製 3.2.2.光学バンドギャップの測定 3.2.3.低次元ポリシラン構造の同定 3.2.4.ESR測定 3.2.5.光伝導度測定 3.2.6.電子輸送特性の測定 	22 22 22 22 22 22 24 24 24 24
 第3章 ジシラン(Si₂H₆)から作製したa-Si:Hの光電特性と電子輸送現象 3.1.緒言 3.2.試料作製と実験方法 3.2.1.試料作製 3.2.2.光学バンドギャップの測定 3.2.3.低次元ポリシラン構造の同定 3.2.4.ESR測定 3.2.5.光伝導度測定 3.2.6.電子輸送特性の測定 3.3.1.光学バンドギャップ、ポリシラン構造及び ダングリングボンド密度の基板温度依存性 	····· 21 ····· 21 ···· 21 ····· 21
 第3章 ジシラン (Si₂H₆)から作製したa-Si:Hの光電特性と電子輸送現象 3.1.緒言 3.2.試料作製と実験方法 3.2.1.試料作製 3.2.2.光学バンドギャップの測定 3.2.3.低次元ポリシラン構造の同定 3.2.4.ESR測定 3.2.5.光伝導度測定 3.2.6.電子輸送特性の測定 3.3.1.光学バンドギャップ、ポリシラン構造及び ダングリングボンド密度の基板温度依存性 3.3.3 電子移動度の温度依存性 	
 第3章 ジシラン (Si₂H₆)から作製した a-Si:Hの光電特性と電子輸送現象 3.1.緒言 3.2.試料作製と実験方法 3.2.1.試料作製 3.2.2.光学バンドギャップの測定 3.2.3.低次元ポリシラン構造の同定 3.2.4.ESR測定 3.2.5.光伝導度測定 3.2.6.電子輸送特性の測定 3.3.1.光学バンドギャップ、ポリシラン構造及び ダングリングボンド密度の基板温度依存性 3.3.3 電子移動度の温度依存性 3.4.結言 	

目次

1

メリィー u 010x.110-11 相応 ··································	第4章	a-SiCx:Hの電子輸送	
--	-----	---------------	--

4.1	. 緒言	
4.2	. 試料作	製と測定評価方法 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・39
4.	2.1.	a-SiC _* :H膜の作製
4.	2.2.	測定評価方法 ······39
4.3	. 結果及	び検討
4.	3.1.	C ₂ H ₂ 膜とCH ₄ 膜の光学的電気的特性の比較 ······40
4.	3.2.	合金化による裾準位、再結合準位の変化 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・43
4.4	. 結言	
参考文	(献	

第5章 アモルファス半導体超格子薄膜の電気伝導47

5.1. 緒言
5.2. 超格子薄膜の作製と評価 ······49
5.2.1.作製方法 ······49
5.2.2.オージェ電子分光による構造評価
5.2.3. 小角X線回折による構造評価
5.2.4.光学バンドギャップ52
5.3. 試料及び測定方法
5.4.実験結果
5.4.1.過渡電流波形
5.4.2. 電子ドリフト移動度の井戸層及び障壁層幅に対する依存性55
5.4.3. 電界及び温度依存性56
5.5.検討
5.5.1.トンネリング過程
5.5.2.バンドの不連続性
5.5.3.電子ドリフト速度の非線形電界依存性60
5.5.4.井戸層の裾準位分布
5.6.結言
参考文献

2

第6章 アモルファスシリコンの高電界電子輸送特性
6.1.緒言
6.2.実験方法及び結果
6.2.1. 電流-電界特性
6.2.2.タイム·オブ·フライト (TOF) 測定 ···································
6.3.考察
6.4. 結言
参考文献
第7章 結 論
謝辞
研究業績

太陽電池1)を始め薄膜トランジスタ(TFT)2)、感光ドラム3)、撮像管ターゲット4)、光センサ5) などアモルファスシリコンを用いたデバイスは数多い。特に太陽電池への応用は、結晶シリコンに比 べて変換効率では劣るもののコストの面で大きな優位性があり、化石燃料に代わるクリーンなエネル ギー源として現在盛んに実用化研究が行われている。また、TFTはアクティブマトリックス液晶デ ィスプレイ用のスイッチング素子として、今後、急速に開発が進むであろうと考えられる。 これらのデバイスにアモルファスシリコンが応用される理由は、アモルファスシリコンが次のよう な特徴を持つからである。

- 1. 結晶と同じようにp形n形の制御が可能
- 2. 基板の種類・材質を選ばず、大面積化が容易
- 3. 低温作製ができ、コストが低い
- 4. 光学特性に優れている

これらの特性のために、移動度などの電気的特性は結晶に劣るものの、結晶Siに代って用いられる分 野が増えつつある。

アモルファスシリコンの歴史は1975年Spearらのによって不純物制御の可能性が発見されたことから 始まったと言ってよい。それまではアモルファスシリコンも他のアモルファス半導体と同じように構 造敏感ではない(価電子制御ができない)とされていた。しかし、シラン(SiH₄)ガスのグロー放 電分解で製作した膜では、膜中の水素がギャップ中の局在準位を不動態化しており、不純物ドーピン グによりフェルミ準位を人為的に移動させることが可能になったのである。それ以後、急激に研究者 人口が増え、これを用いた様々なデバイス開発が行われ、現在に至っている。

アモルファスシリコンは光伝導性に優れた特性を持っているが、それを用いたデバイスを開発・設 計させていく上では、光伝導度だけではなく、さらに詳細な電気伝導特性を知る必要がある。例えば 太陽電池に関して、窓層、キャリアドリフト層の膜厚設計にはその光学特性と共に小数キャリアの拡 散長またはドリフト移動度の情報が非常に重要となる。また、TFTや光センサーなどのデバイスに 関してはドリフト移動度は直接、動作速度、応答速度を決定するパラメーターとなる。光伝導度は寿 命と移動度の積で与えられるので、光伝導測定だけでアモルファスシリコン膜を評価するのは不十分 で、これらの2つのパラメーターを分離して評価する必要性がある。また、移動度を評価することは 結晶半導体とは異なるアモルファス半導体内での複雑な電気伝導機構を解明する手がかりとなる。

第1章序論

- 1 -

以上述べたように、これらのデバイスへの応用に際し、その電気伝導機構の解明は非常に重要であ るが、結晶半導体とは違いアモルファス半導体のバンド端には裾準位が存在し伝導機構をより複雑な ものにしている。その伝導機構を記述する理論はScher¹⁾によって提案された「多重捕獲理論」である。 この理論はキャリアがバンド端に連続的に分布する局在準位と伝導バンドの間で捕獲・放出を繰り返 しながら伝導するというものである。 さらに、TiedjeとRose^{®)}またはOrensteinとKastner^{®)}はバンド 端から指数関数的に減少する裾準位(指数関数裾)を仮定することによって簡単な理論式で具体的な 計算を行った。この理論はアモルファス半導体の光電流だけでなくフォトルミネッセンス¹⁰⁾や光誘起 吸収¹¹⁾などの過渡現象を説明するのにも用いられる。本論文においてもこの「多重捕獲理論」に基づ いて考察がなされている。

本論文は主にアモルファスシリコンまたはそれに関連するアモルファス半導体およびそれらの超格 子構造の電気伝導機構に関する研究の成果をまとめたもので、本章を含めて7章から成り立っている。 以下に、各章の概要を示す。

第2章では、アモルファスシリコンの中の電気伝導機構の基本となる分散型伝導と多重捕獲理論に ついて述べ、さらにそれに基づいた電子の動きをコンピュータによりシミュレーションを行い、TO F法によって得られる過渡電流波形について一般的な考察を行う。また、その観測に最も有力な実験 手法であるタイム・オブ・フライト(TOF)法について詳細な説明を行う。

第3章では、ジシランガス(Si2Hs)を用いて作製したa-Si:H膜の電気的、光学的な特性をモ ノシラン(SiH₄)ガスを用いた膜と比較検討する。ジシランガスを用いることによりa-Si:H膜の 高速堆積が可能となり各種デバイスの低価格化に有望である。しかし、原料ガス分子の構造の違いに よるa-Si:Hの膜質の変化が考えられるので、膜組成に大きな影響を与えると考えられる基板温度 を変えて作製し、その光学特性、電気伝導機構を同一条件でモノシランガスより作製した膜との比較 を行った。その結果、200℃以上の基板温度で作製したジシラン膜はモノシラン膜と同等な電子ド リフト移動度を有するが、その温度特性に違いがみられジシラン膜の伝導帯裾準位はより広がった状 態にあることがわかった。

第4章では、アモルファスシリコン系合金のなかで最も応用が進んでいる a-SiC_x: H膜のアセチ レン(C2H2) ガスによる作製とその光学的・電気的特性評価、およびC原子による電子輸送機構の 変化について述べる。C₂H₂はCH₄に比べ膜中にC原子を効率よく混入させることができ、膜中の電 子移動度、移動度・寿命積は両者ともほぼ同等である。またa-SiC_{*}:H膜のC原子含有量の増加に ともなう移動度の低下は主に裾準位分布の広がりで説明できることがわかった。

第5章では、a-Si:H/a-SiN_x:H超格子の作製方法を述べ、TOF法による測定結果から推測

- 2 -

される層に垂直な方向(縦方向)の電気伝導機構を考察する。アモルファス超格子は1983年にTiedje 等によって初めて作製され、それまでの予想に反して光学的に量子効果らしき特性を有する。本論文 での測定においては量子効果は認められなかったが、その縦電気伝導機構がトンネリングと多重捕獲 との直列過程で行われていることを明らかにし、井戸層であるa-Si:H中の深い裾準位の分布に関す る知見を得ることができた。

第6章では、a-Si:Hの高電界電子輸送機構について述べる。結晶半導体の場合にはアバランシ増 倍やホットエレクトロン効果など高電界に特有の特性が報告されているが、アモルファス半導体でこ れらの高電界現象が結晶と同じ形で存在しているかどうか非常に興味深い。アモルファス半導体では 伝導帯端に存在する裾準位が電気伝導特性に大きな影響を及ぼし、高電界電気伝導特性に対しても非 常に重要な役割を果たす。ここではTOF法によって観測された高電界における電子ドリフト移動度 や量子収集効率の電界特性などの実験結果に基づき、ホットエレクトロン現象とブレークダウンの機 構について予備的な考察を行っている。 第7章では、本研究で得られた結果を総括する。

参考文献

2) P.G.LeComber, et al. Electron. Lett. 15 (1979) 181. 3) I.Shimizu, et al. J. Non-Cryst. Solids 35&36 (1980) 773. 4) Y.Imamura, et al. Appl. Phys. Lett. 35 (1979) 349. 5) P.G.LeComber, J. Non-Cryst. Solids 115 (1989) 1. 6) W.E. Spear and P.G. LeComber, Solid State Comm. 17 (1975) 1193. 7) W.E.Spear, J. Non-Cryst. Solids 1 (1969) 197. 8) T. Tiedje, and A. Rose, Solid State Comm. 37, (1980) 49. 9) J. Orenstein and M. A. Kastner, Solid State Comm. 40 (1981) 85. 10) C. Tsang and R. A. Street, Phys. Rev. B19 (1979) 3027. 11) D. M. Pai and M. E. Scharfe, J. Non-Cryst. Solids 8-10 (1972) 752.

1) D.E. Carlson and C.R. Wronski, Appl. Phys. Lett. 28 (1976) 671.

- 3 -

第2章 アモルファス半導体のキャリア輸送

2.1.緒言

個体内のキャリア輸送機構は結晶質と非晶質とでは大きく異なる。結晶質の場合には、原子は周期 的に配列しており、それらがつくるポテンシャルもまた周期的となる。このような周期的ポテンシャ ル場においてはブロッホの定理にしたがい電子の波動関数は周期的ポテンシャルと同じ周期に変調さ れた平面波となり、結晶全体に広がっている。このことは完全結晶内において、電子は散乱されるこ となく運動し、平均自由行程は原子間距離よりはるかに大きく結晶の大きさ程度になる。結晶内にお ける電子の散乱は、完全結晶からのずれ、つまり格子の熱振動や不純物の存在によって生じる。また、 ポテンシャル周期Lと電子が持つ波長入とがn入=2Lの関係を満たすとき、波動関数は定在波とな りとなりエネルギーのとび (エネルギーギャップ)ができることになる。

一方、非晶質の場合、原子の配列に長距離にわたる規則性がないとすると、ブロッホの定理は適応 できず、したがって自由電子からの出発する近似の範囲ではエネルギーギャップも存在しないことに なる。この場合、電子は各原子ごとに散乱を受け波動関数は1原子がつくるポテンシャル井戸に局在 することになる。また平均自由行程は原子間距離のオーダーとなる。しかし、非晶質の場合でも原子 配列には、ある程度短距離の規則性が存在するのであって、1958年Anderson¹⁾はポテンシャルの乱雑 さによって波動関数の局在化が始ま

- 4 -

る条件を示した。 また、Mott²⁾ は 1967年、その乱雑さが波動関数を局 在させるほど大きくない場合、バン ドが存在し、バンドの裾の方にある 状態は局在化されて、局在状態と広 がった(非局在)状態とは「移動度 端」³⁾ として知られているシャープ なエネルギー ε_v 、 ε_c (図2.1) で 分割されることを示した。この移動 度端で区別された局在準位は「裾準 位」と呼ばれる。



図2.1 アモルファス半導体の状態密度分布

アモルファス半導体もこの理論にしたがい結晶半導体と同じように伝導帯・価電子帯およびバンド ギャップが存在する。(図2.1) しかし、非晶質半導体では結晶の場合と違い、正規の配位が満たされて いない構造欠陥(ダングリングボンド)がギャップ内準位N。を生じ、また乱れのために伝導帯と価電 子帯内に裾準位N_Tが生じる。このため、アモルファス半導体中の電気伝導はこれら局在準位の影響を 強く受ける。ダングリングボンドに基づくギャップ内準位は主にギャップ中央近くに位置し、キャリ アの再結合寿命に大きな影響を与える。一方、裾準位は伝導キャリアの一時的な捕獲準位として働き、 ドリフト移動度に影響を与える。これらの準位の状態を知ることは電気的特性を理解する上で非常に 重要であり、数多くの測定方法とその結果が報告されている。^(-の) キャリア輸送の様子を調べる有力な方法の一つに後で詳しく述べるタイム・オブ・フライト(TO F)法⁹⁾がある。これは光パルスなどによって試料表面近傍に過剰キャリアをシート状に励起し、印 加電界の極性に応じて電子または正孔を対向電極へドリフトさせ、到達に要した時間を過渡光電流波 形または誘起電荷波形上で観測する方法である。結晶の場合には、バンド端付近の局在準位は単一エ

キャリア輸送の様子を調べる有力な方法の一つに後で詳しく述べるタイム・オブ・フライト(TO F)法⁹⁾ がある。これは光パルスなどによって試料表面近傍に過剰キャリアをシート状に励起し、印 加電界の極性に応じて電子または正孔を対向電極へドリフトさせ、到達に要した時間を過渡光電流波 形または誘起電荷波形上で観測する方法である。結晶の場合には、バンド端付近の局在準位は単一エ ネルギー準位であるとしてよい場合が多いので、キャリアはガウス型分布を保ちながらドリフトし、 キャリア寿命が走行時間より充分長い時、過渡電流波形には明確な到達時間を示す折れ曲がり(kink) が現れる。また逆に寿命が充分短い場合には光電流は単純な指数関数的減衰を示す。これに対しアモ ルファス半導体で観測される過渡電流波形は一般に時間の負べき乗に比例して減衰する場合が多く、 キャリアの到達を示すkinkは明確ではない。前者のような伝導形態を非分散型伝導、後者を分散型伝 導と呼ぶ。

分散型伝導の過渡電流波形の特徴は、電流と時間を両対数プロットしたとき、電流の時間変化 i (t) は二つの直線で近似され、その交点の時間を t r とすると、

$$i(t) = t^{-1+\alpha}$$
$$i(t) = t^{-1-\alpha}$$

で表されることである。ここでa-As2Se 知られている。¹⁰⁾

この分散型伝導の一般的な考察は1975年にScherとMontroll¹¹)によって行われた。彼らは主に局在 準位から局在準位へのホッピング伝導を考え、ホッピングまでの時間の分布 $\phi(t)$ を指数関数より減衰 の遅い次の関数形で与えた。

 $(0 < t < t_T)$ $(t_T < t)$

(2.1)

で表されることである。ここで $a - As_2 Se_3$ の場合においては $0 < \alpha_1 = \alpha_2 < 1$ となることが実験的に

$$\psi(t) \sim t^{-(1+\alpha)}$$
 (0< α <1) (2.2)

ホッピング時間がこのような分布をするとき、統計的に分散型の過渡電流波形を説明できる。なお指 数関数的な減衰で与えられるときは非分散型伝導となる。このホッピング時間分布を局在準位からバ ンドへの放出時間分布に対応させることによってバンド伝導への応用も可能であるとしている。しか し、彼らは放出時間分布がなぜこの式で与えられられるかについては明きらかにしておらず、また裾 準位分布と関係づけることもしていない。このバンド伝導での分散性を説明するのが次の多重捕獲理 論である。

2.2.多重捕獲モデル

多重捕獲モデル (Multiple-Trapping Model) は、伝導帯のキャリアがトラップ制限過程でドリフト する時、一時的に捕獲される局在準位を単一準位ではなく、その活性化エネルギーが連続的に分布し た局在準位と考えるモデルである。 このモデルはScher¹²⁾によって初めて提案され、 さらにTiedje とRose¹³⁾ または OrensteinとKastner¹⁴⁾は指数関数裾を仮定し、a-Si:HでのTOF測定による過 渡光電流波形の分散性を説明した。この多重捕獲モデルは過渡電流応答だけでなくルミネッセンス¹⁵⁾ や光誘起吸収16)などの過渡応答の説明にも適用されている。

以下、指数関数裾に対する多重捕獲モデルについて必要な範囲で説明を加えるが、ここでは電子伝 導についてだけ考え、捕獲準位のエネルギー位置を表す εは伝導帯端からの深さを表す。このモデル は正孔についても同じように適用できる。

まず初めに裾準位の分布を次式で表される指数関数分布であると仮定する。

$$N_{\tau}(\varepsilon) = N_{c} \exp\left(-\varepsilon / k T_{c}\right) \tag{2.3}$$

ここでTcは指数関数裾の広がりの程度を表す特性温度である。 今日では、裾分布がこのような単純 な指数関数的で表されるかどうかは疑わしいとされている。17-19) しかし、過渡応答の評価に際して 裾分布を指数関数裾を仮定する方が数学的に取扱いが簡単となり、実験との対比を行うのに便利なの で指数関数裾を仮定する場合の方が多い。

伝導帯端から深さ εにある局在準位に捕獲された電子が熱的に伝導帯へ再放出されるのに要する時 間は

で表される。ここでvはattempt-to-escape周波数と呼ばれ、フォノン振動に関係した物質固有の周波 数で10¹²~10¹³Hzのオーダーである。 式(2.3), (2.4)を用い、全ての捕獲準位が等しい捕獲断面積を持つと仮定すれば、レー1より長い時間 領域において放出時間分布は次のように表される。

$$\psi(t) = \frac{N_T(\varepsilon)}{k T c N c}$$

ここで $\alpha = T / T_c$ である。 この表現は前節で述べたScher-Montrollのホッピング時間分布と等しく なっていることがわかる。これにより指数関数裾を仮定したときその過渡電流波形がホッピング伝導 の時と同じように分散型となることがわかるが、さらに過渡電流波形が式(2.1)のようになることも以 下のように示すことができる。

られると仮定する。

エネルギー Eaより浅いところにいる電子は時間 t において伝導電子と熱平衡状態にあり、これより深 いところの電子は時間 t 以内には伝導帯に励起されないと考えることができる。したがって、電子は ε_a(t)より浅いところでボルツマン分布すると近似でき、N_oを注入電子の総量とすると伝導電子n (t)は

 $t = \nu^{-1} \exp(\varepsilon/kT)$

 $\frac{\mathrm{d}\varepsilon}{\mathrm{d}t} = \alpha \nu \left(\nu t\right)^{-(1+\alpha)}$ (2.5)

式(2.4)より、捕獲された電子の挙動は次式で定義されるエネルギー $\mathcal{E}_{\mathfrak{s}}(t)$ を境として二つに分け

 $\varepsilon_d(t) = kT \ln(\nu t)$

(2.6)

 $n(t) = N_0 \frac{N_c}{N_T(\varepsilon_d)} \exp\left(-\varepsilon_d / kT\right)$

(2, 7)

- 7 -

と表される。ここで式(2.3)、(2.6)を代入して

$$n(t) = N_0(\nu t)^{-1+\alpha}$$
(2.8)

となる。これは電流に比例する量であるからtr以前の時間領域の実測波形は式(2.1)と等価である。 一方、tr以降の時間領域の波形もこのモデルを用いて示すことができる。tr以降の時間領域では、 伝導帯上の電子のほとんどは対抗電極に到達しており、新たに局在準位へ捕獲される電子はほとんど なく、電流に寄与する電子は局在準位より熱再励起されてくるものが支配的であると考えてよい。し たがって、電流の時間変化は励起電子数の時間依存性により決定される。捕獲電子は $\mathcal{E}_{\mathfrak{a}}(t)$ より深い 局在準位に等しい占有確率α で捕獲されていて、 ε_d(t)の近傍 κ T程度のエネルギー幅に捕獲されて いる電子が励起されていくと近似する。これを式で表すと伝導電子は次式のようになる。

$$n(t) \simeq a N_T(\varepsilon_d) k T \nu \exp\left(-\varepsilon_d / k T\right)$$
(2.9)

N_T、 ε_aはそれぞれ式(2.3)、(2.5)によって表されるので、式(2.9)のn(t)は次のような時間依存性 を示すことになる。

$$n(t) \simeq a N_c k T \nu (\nu t)^{-1-\alpha}$$
(2.10)

よって、tr以降も式(2.1)と等価な式を導き出せる。

このように指数関数裾と近似式を用いて比較的簡単な考え方から分散型の過渡電流波形を説明でき る。しかし、より厳密な過渡電流波形を求めるためには以下に導く微分方程式を解かなければならない。 深さ ε の準位から電子が伝導帯に熱放出される速度 $r(\varepsilon)$ は

$$r(\varepsilon) = \nu \exp\left(-\varepsilon/kT\right) \tag{2.11}$$

となる。一方、伝導帯の電子が深さ ε の捕獲準位N_T(ε)へ捕獲される速度 ω (ε)は、捕獲準位が十分 に空であるとき ($N_{\tau}(\varepsilon)$) $n_{\tau}(\varepsilon)$ 、 $n_{\tau}(\varepsilon)$:捕獲電子密度)

$$\omega(\varepsilon) =$$

いて多重捕獲過程を考慮した電子密度に対するレート方程式は

$$\frac{\partial n(t,x)}{\partial t} + \mu_0 E \frac{\partial n(t,x)}{\partial x}$$
$$= \int r(\varepsilon) n_T(t,x,\varepsilon) d\varepsilon - \int \omega$$

$$\frac{\partial n_{\tau}(t, x, \varepsilon)}{\partial t} = \omega(\varepsilon) n(x, t) - r(t)$$

厳密な過渡電流波形を得ることができる。

アモルファスシリコンにおいて、式(2.13)、(2.14)の微分方程式を解く試みは昔から多くなされて いる。20-22) しかし、これらの方法は非常に難しい数式を用いたり、ある特別な場合にのみ限られた りして扱いにくい。

そこで、著者は上記の方程式を有限差分法によって数値解析的に解くことを試みた。この方法にお いては $N_{\tau}(\varepsilon_1)$ の分布を自由に設定することができ、出発の式を導くのに用いた近似以外は何等特別 な仮定を必要としない。 しかし、安定解を広い時間範囲で得るには時間及び空間のステップ幅△t、 △xを十分に小さくしなければならず、そのため演算回数が膨大になり演算実行速度の速い大型計算機 が必要となる。

この章においてa-Si:Hの過渡電流波形と膜内部での過剰電子の動きを詳しくシミュレートし、い ままで解析に取り扱われなかった裾準位分布、再結合寿命、励起光の空間分布が過渡電流波形に如何

 $=N_T(\varepsilon)\sigma_0 v_{th}$

(2.12)

で表される。ここで σ 。、 υ_tはそれぞれ電子の捕獲断面積および平均熱速度を表す。これらの式を用

 $p(\varepsilon) dx \cdot n(t, x) - \frac{n(t, x)}{\tau} + g(t, x) \quad (2.13)$

 ε) $n_T(t, x, \varepsilon)$ (2.14)

となる。いま簡単化のためドリフト方向のみの1次元で考える。 ここでµ。、E、τ、gはそれぞれ 伝導帯端移動度、電界強度、再結合寿命、生成速度である。またn(t,x)は過剰自由電子密度であり、 $n_{\tau}(t, x, \varepsilon)$ は深さ ε の準位に捕獲されている電子の密度である。この方程式は電子のドリフト、再結 合および生成の効果も考慮にいれており裾準位の分布も任意である。この方程式を解くことによって

ション

- 9 -

に反映するか考察を行った。

2.3.1.シミュレーションの手法 有限差分法を用いるためには物理変数 の離散化を行わなければならない。いま 考えなければならない空間は電子のドリ フト方向の空間軸と捕獲準位の深さを表 すエネルギー軸からなる2次元空間であ る。そこで図2.2に示すような等間隔な格 子点を考えた。エネルギー軸は伝導帯端 から深さ方向に正とする。またx軸は負 電極側を原点として正電極方向に正であ る。このようなメッシュにおいて式(2.13), (2.14)の微分方程式を次のような離散化 した1次の差分式に置き換える。



横軸は電子のドリフト方向に正の空間座標を表し、 縦軸は伝導帯端からの深さ方向に正のエネルギー座標を表す

$$\frac{\partial n_0(x_j, t)}{\partial t} + \mu_0 E \frac{n_0(x_j, t) - n_0(x_{j-1}, t)}{\Delta x} \\ = \sum_{i=1}^m r_i n_i (x_j, t) - (\sum_{i=1}^m \omega_1) n_0(x_j, t) - \frac{n_0(x_j, t)}{\tau} + g(x_j, t)$$
(2.15)

$$\frac{\partial n_i(x_j, t)}{\partial t} = \omega_i n_0(x_j, t) - r_i n_i(x_j, t)$$
(2.16)

ここでn。(x1, t)は伝導帯中の過剰自由電子の密度を表わし、n1(x1, t)は伝導帯から深さ E1のトラ ップに捕獲された電子密度である。r,は深さ ε,のトラップから伝導帯へ熱放出される割合を示し、

$$r_i = \nu \exp\left(-\varepsilon_i / kT\right) \tag{2.17}$$

で表わせる。また、ω」は伝導帯から深さε、のトラップに捕獲される割合を示し、次式で表わされる。

$$\upsilon_i = N_T(\varepsilon_i) \,\sigma_0 \,\upsilon_{th} \tag{2.18}$$

ここで σo, υthはそれぞれ捕獲断面積、平均電子熱速度である。g(x,,t)は光励起されたキャリア分 布を表す。σ。はエネルギー ε,によらず一定と仮定している。 次に差分方程式を時間軸上で微小時間変化△ t で差分化をおこない、時間積分を行う。これによっ て物理変数n₁(x₁, t)の時間変化が求められる。電流は自由電子の和で計算できるから、

 $I(t) = \mu$

となり、過渡電流波形が計算できる。

2.3.2. 裾準位分布 Tiedje-Roseはa-Si:H の伝導帯の裾準位分布が指数関数的であるとして解析を行っている。12) そこでTiedie-Roseの結果と比較し、この計算法の正しさの裏付けを得るため、まず、次の式で表わさ れるようなエネルギーに対し指数関数的に減少する裾準位について計算を行った。

のをに対し、

のような直線的に変化する分布を持つ裾準位について計算を行なった。図2.4はその結果である。この

- 10 -

$$_{0}E \sum_{j=1}^{n} n_{0}(x_{j}, t)$$
 (2.19)

 $N_T(\varepsilon) = N_c \exp\left(-\varepsilon / kT_c\right)$ (2.20)

この時の ε のステップ $\square \varepsilon$ は0 eVから0.5 eVまでを0.01 eV刻みで計算した。これにより、N_r(ε) はほとんど連続的であると考えられる。また、寿命は十分に長いとして式(2.15)の右辺第3項は無視 する。図2.3はが得られた過渡電流波形の印加電圧依存性である。走行時間 t より以前の減衰の傾き と以降の傾きはそれぞれ-1+ α 、-1- α となりTiedje-Rose(TR)モデル¹²⁾に完全に一致する。 しかしながら、実際のTOF測定において得られたa-Si:Hの電子の過渡電流波形の両対数プロッ トにおけるこの2つの傾きはこの理論値からずれることが多い。 この理由としてMarshall^{17,18)}や Spear¹⁹⁾ らが提唱する1次関数的に減少する裾準位分布が考えられる。そこで0< ε <0.15の範囲

> $N_T(\varepsilon) = N_c(1 - a\varepsilon)$ (2.21)

図からわかるように $t < t_{\tau}$ 、 $t > t_{\tau}$ の範囲での傾きは TRモデルから大きくずれる。

図2.5はこの時の膜内部でのトラップされた電子の分布の時間変化を示したものである。この電子分 布のピークある位置は0.15eV付近であることがわかる。したがってa-Si:Hの電子移動度の活性 化エネルギーが約0.15eVとなることが理解できる。



図2.3 指数関数裾の場合の過渡電流波形のシミュレーション結果 (印加電圧、a:5.0,b:2.5,c:1.7、d:1.2、e:1.0 V) $[n \neq y - g - idT = 300K, T_c = 400K, \sigma_0 = 10^{-17} cm^2, U_{th} = 2x10^7 cm/s,$ $\nu_{o}=2x10^{11}s^{-1}$, $N_{c}=10^{22}cm^{-3}eV^{-1}$, $\mu_{o}=10cm^{2}/V \cdot s$, $d=1 \mu m$, $\triangle t = 10^{-12} sec, \ \triangle x = 100 \text{ \AA}, \ \triangle \epsilon = 0.01 eV (0.01 eV \sim 0.50 eV)]$



図2.4 1次関数裾の場合の過渡電流波形のシミュレーション結果 0.01eVから0.15eVまでを一次関数裾、0.15eVから0.50eVまでは 指数関数裾を仮定 パラメーターは図2.3と同じ







X-DIRECTION (µm)

1.0

TIME = 10⁻¹¹sec

TIME = 10⁻¹⁰sec

図2.5 一次関数裾を用いた場合の捕獲電子分布の時間変化

2.3.3.再結合過程

再結合過程が過渡電流波形にどの様に反映されるかを見るために、 τ = 10⁻⁸ secとしてシミュレー ションを行った。図2.6はその結果である。裾準位は指数関数裾を仮定し、その特性温度Tcを200 から400 Kまで変化させた。この時の印加電圧は0.0001 Vと非常に小さく設定されている。 従っててく
trとなり各
波形の
急激な
減少は
キャリアの
到達の
ためでは
なく、
再結合によるもの
である。 この図からわかるようにTc=200Kでは寿命とほぼ同じ時間で波形は急激に減少する。しかしなが らTcが高くなるに従ってこの減少が現れる時間が長くなる。これは、寿命がTcの増加のために実効 的に長く見積もられることを意味する。この現象はTcの増加のために裾準位にトラップされる電子数 が増え、実際に再結合する自由電子の数が減ったために起こる。局在準位は空間的に分離されていて 裾準位から再結合準位への遷移確率は極めて小さいと考えられる。よってTOF法で測定される寿命 は再結合準位密度が同じ場合でも裾準位密度によって見かけ上変化する。



図2.6 再結合を考慮したときの電流波形変化

2.3.4.注入キャリアの初期空間分布の効果

従来のTOF測定では試料構造がサンドイッチ型で励起光は半透明電極を通してキャリアは一方の 電極近傍に励起される。つまりシミュレーションでは初期条件が

$$g(x_1, 0) = g_0, \qquad g(x_j, 0) = 0 \quad (j > 1)$$
 (2.22)

電極間に一様に励起される。つまり初期条件が

$g(x_{j},0) = g_0 \quad (j \ge 0)$

の場合に対応する。このプレーナ型TOF測定はキャリアによる電界の乱れが低減されるが界面での 再結合の影響が多く現れる。図2.7はそれぞれの場合のシミュレーション結果である。Tcは200か ら400Kまで変化させた。一様に励起した場合で波形にtェに対応するキャリアのスイープアウトに よる減少が現れる。ただその時間は電極近傍に励起した場合に比べ約2分の1になる。この理由は一 様に励起した場合は励起時においてのキャリアの空間分布が電極近傍に励起した場合のキャリアが電 極間距離の半分を走行した場合の分布に対応するからである。よってこの様に定義した trを用いて計 算されたドリフト移動度はプレーナ型の場合、サンドイッチ型に比べ約2倍になる。また、tr以降の 傾きは両方のケースで等しくその傾きは-1-αとなるが、 tr以前の傾きはプレーナ型の方が早く -1+αより減少している。







となる。しかし、試料構造をプレーナ型にした場合、励起光を電極間に一様に照射するとキャリアは

(2.23)

(特性温度、a:200、b:300、c:400、d:500 K) 破線は電極近傍、実線は電極間に一様にキャリアを励起した場合

2. 4. タイム・オブ・フライト (TOF) 測定

本論文で最も主要な測定方法であるタイム・オブ・フライト(TOF)法の原理と測定の実際につ いて説明する。

TOF法は古くはAgC1のようなイオン結晶中のキャリア輸送の研究²³⁾に用いられたが、アモルフ ァス半導体のような高抵抗で低移動度の試料のドリフト移動度の測定にも適している。また、ホール 効果による移動度測定とは異なり、キャリアのドリフトに関係する捕獲準位の情報も内包しているの で移動度端近傍の浅い局在準位の状態密度分布の評価を行うこともできる。

その原理は簡単で、試料表面近傍に過剰キャリアをシート状につくり印加電界の極性に応じて電子 または正孔の対向電極へドリフトさせ、それによって外部回路に生ずる電流波形または電荷波形から 対向電極にキャリアが到達する時間 t よりドリフト移動度 μ 。を算出する。電界が試料内で一様であ る場合、 $\mu_d = L/(t_r E)$ で与えられる。

走行時間 t r より短い時間に試料の一方の電極近傍にに過剰キャリアをシート状に励起できればよく、 励起源としてはX線、電子ビーム、レーザー光等のパルスが用いられる。

この原理で移動度を測定するためには次の条件を満たされなければならない。

1) 走行時間 t_r が寿命 τ に比べ十分に短い。

もしこの条件が満たされない場合は電流値は対向電極に到達する時間において非常に小さく なり波形から走行時間を決定し難くなる。

2)励起による誘起空間電荷Q。が試料内の電界分布を乱さないくらい十分に小さい。

ドリフト電界Eを与えるためにCの容量を持つ試料に電圧Vを印加すると電極には電荷Q (= C·V)が誘起される。この電荷量Qより励起による空間電荷Q。が大きいとQ。が形成す る電界によって電界が歪んでしまうからである。

3)励起パルス幅が走行時間に比べ十分に小さい。

この条件は必ず満たされなければならないものであって、もし励起パルスが走行時間より長 い場合、得られる電流波形はパルス幅を測定していることになる。

4) 励起光の吸収係数が試料の厚さの逆数より十分に大きい。

これは電極を通して励起光を照射する時、励起キャリアが試料表面に形成されるための条件 である。もし吸収係数が十分に大きくなく試料内部にまでキャリアが生成された場合、得ら れる波形は電子及び正孔のドリフトによるものとなり複雑なものとなる。しかし、a-Si:H のように正孔の移動度が電子に比べが極端に小さく、得られる電流波形が電子によるものと

5)誘電緩和時間が走行時間に比べ十分に小さい。 くなった場合この条件を満たし難くなる。 6) 電極からの電荷注入が励起キャリアに比べて十分に小さい。 する、等の方法が用いられている。

30

$$Q(E) = e N_0 \eta \frac{\mu \tau E}{L} \left[1 - \exp\left(-\frac{L}{\mu \tau E}\right) \right]$$
(2.24)

ここでN₀、 η は注入キャリア数と量子効率である。 この式でL $\gg \mu \tau$ Eの低電界のときQ(E)は電 界に比例し、反対にL≪μτ Eの高電界では e Non に飽和する。 したがって到達電荷量Q(E)を印 加電界Eの関数として測定し、μτをパラメータとして式(2.24)にフィッティングすることによって $\mu \tau 積 が 求 められる。 さらに t r の 測 定 から得られた <math>\mu$ を用いて μ と τ を分離できる。 また入射フォト ン量がわかっている場合には量子効率nを見積ることができる。 図2.8にΤΟF測定の回路図を示す。 過渡光電流を測定する場合は同軸ケーブルの終端に50Ωの 抵抗を接続し、回路の時定数を小さくする。一方、電荷波形を観測する場合は1 MΩの抵抗を接続し 回路時定数を大きくする。この場合の抵抗はオシロスコープの内部インピーダンスの抵抗成分である。

考えてよい場合は必ずしもこの条件を満たさなくてよい。ただしこの場合、キャリアは試料 内部にもできるので有効走行距離は短く移動度の決定には補正が必要である。

誘電緩和時間は E, Eop (E, Co、 pはそれぞれ比誘電率、真空の誘電率、抵抗率)で与 えられ、これは局所的に分布した過剰キャリアがならされるまでの時間を表す。アモルファ ス半導体の場合多くはp > 10 Ω cmとなることが多いので通常の測定条件下では、この条件 は十分に満たされる。しかし、a-Si:Hで高濃度のドープや微結晶化によって抵抗値が小さ

試料にバイアスを印加するとき試料の抵抗が十分でないと電極から電荷注入が起こり、試料 内に空間電荷制限により内部電界を歪ませたり、光電流が暗電流に消されてしまったりする。 また試料の温度がジュール熱により上昇することもある。これを防ぐため、(i)電極にショッ トキー接合を用いる、(ii)電極と試料の間に薄い絶縁膜をはさむ、(iii)試料をpin型に

また上記の条件を満たす測定においては同時に到達電荷量の電界依存性を調べることにより光伝導 度と同じ意味を持つµ τ 積を求めることが可能である。到達電荷量は過渡電流波形を時間積分するか 電荷波形の飽和値から測定できる。この到達電荷Qの印加電界に対する依存性は次式により与えられ 試料の抵抗が小さい場合は適当な抵抗を別につけ試料にバイアス電圧がかかるようにしなければなら ない。







図2.9 TOF測定系の概略図

いる。

2.5. 結言

多重捕獲モデルを表す微分方程式を有限差分法により解き、TOF法によって得られる過渡電流波 形と内部の電子の空間的時間変化をシミュレートした。これより次のような結果を得た。 (1) TOF法によって得られるアモルファス半導体の過渡電流波形を指数関数裾を仮定したMTモデ ルを表した微分方程式を有限差分法で解くことにより理論どうり再現できた。 (2) (1)の解析の結果捕獲された電子のエネルギー分布の時間変化はTiedje-Roseの理論からも予想さ れるとおり、あるエネルギーでピークを持ち、そのピーク位置は時間とともに深くなることが確認で きた。

(3) (1)の解析方法により任意の裾準位分布に対して過渡応答を直跡できる。1次関数裾を仮定した 場合には捕獲電子分布のピークはある一定な深さのエネルギーで留まり、a-Si:Hのドリフト移動度 の活性化エネルギーが一定の値を持つことを示すことができた。 (4) 過渡電流波形に現れる見かけ上の寿命は裾準位密度分布が広くなるほど大きくなるほど長くなる。 (5) 電極間に一様に励起した場合でも過渡電流波形にキャリアの到達を示す折れ曲がりが現れ到達時 間を決定でき、その到達時間は電極面近傍に励起した場合の時間の約1/2となる。

参考文献

1) P.W. Anderson, Phys. Rev. 109 (1958) 1492. 2) N.F. Mott, Adv. Phys. 16 (1967) 49.

図2.9は本論文において使用したTOF測定系の概略図である。励起パルス光はN2レーザーから出 される337.1nm (3.68eV)の光を使用した。パルス光の時間幅は10 nsec (NDC社製JS-500A)ま たは100psec(PRA社製LN120C)である。試料は石英ガラスの窓を持つ温度可変のクライオスタットの 中に設置し、同軸ケーブルにより試料近くまで配線を行った。過渡電流波形および電荷波形はデジタ ル・ストレージスコープ (IWATSU社製TR-8123, H-830, V-810) によって測定し、デジタル化されたデー タをコンピュータに入力した。バイアス電圧は空間電荷の蓄積とジュール熱による試料の温度上昇を 避けるためパルス的に加えられた。レーザーからのノイズを避けるため、電子回路はオプティカルフ ァイバーを用いてレーザー発振と同期させ銅板製のシールドルーム内に格納され電気的に遮蔽されて

- 19 -

- 3) M.H. Cohen, H. Fritzsche and S.R. Ovshinsky, Phys. Rev. Lett. 22 (1969) 1063.
- 4) W.E. Spear and P.G. LeComber, J. Non-Cryst. Solids 8-10 (1972) 727.
- 5) D.V.Lang, J. Appl. Phys. 45 (1974) 3023.
- 6) H.Okushi, Phil. Mag. B52 (1985) 33.
- 7) H.Oheda, J. Appl. Phys. 52 (1981) 6693.
- 8) H. Michiel, J. M. Marshall and G. J. Adriaenssens, Phil. Mag. B48 (1983) 187.
- 9) W.E.Spear, J. Non-Cryst. Solids 1 (1969) 197.
- 10) G.Pfister, Phil. Mag. 36 (1977) 1147.
- 11) H.Scher and E.W.Montroll, Phys. Rev. B12 (1975) 2455.
- 12) G. Pfister and H. Scher, Advance in Physucs 27 (1978) 747.
- 13) T.Tiedje, and A.Rose, Solid State Comm. 37, (1980) 49.
- 14) J.Orenstein and M.A.Kastner, Solid State Comm. 40 (1981) 85.
- S. Yamasaki, H. Oheda, A. Matsuda, H. Okushi, K. Tanaka, Jpn. J. Appl. Phys. 21 (1982)
 L53 9.
- 16) R.A. Street, J. Zesch and M. J. Thompson, Appl. Phys. Lett 43 (1983) 672.
- 17) J.M. Marshall, J. Berkin and C. Main, Phil. Mag. B56 (1987) 641
- 18) J. M. Marshall, R. A. Street, M. J. Thompson and W. B. Jackson, Phil. Mag. B59 (1988) 387
- 19) W.E. Spear and C.S. Cloude, Phil. Mag. B58 (1988) 467.
- 20) F.W. Schmidlin, Phys. Rev. B16 (1977) 2362.
- 21) D. Monroe and M. A. Kastner, Phil. Mag. B47 (1983) 605.
- 22) G.Seynhaeve, G.J.Adriaenssens, H.Michiel and H.Overhof, Phil. Mag. B58 (1988) 412.
- 23) F.C. Brown, Phys. Rev. 97 (1954) 355.

第3章 ジシラン (Si₂H₆) から作製した a-Si:Hの 光電特性と電子輸送現象¹⁻⁴⁾

3.1.緒言

ジシラン (Si₂H₆) などの高次シラン (Si_nH_{2n+2}, n=1, 2, 3, ····) のグロー放電分解によって、 a-Si:H膜を作製する試みがScottら⁵⁾によって初めて行われた。彼らはジシランガスを原料として a-Si:H膜(ジシラン膜)を作製すると、モノシラン(SiH,)を用いた場合のa-Si:H膜(モノ シラン膜)より高速成長が可能であり、基板温度300℃以上で成膜すると通常のモノシラン膜より 大きい光導電率が得られると報告した。その後ジシランガスを原料とする高速成膜の研究がいくつか 行われた。^{6、7)}また高周波入力を大きくして成膜速度を90Å/sまであげても室温での光導電率は低 速成膜時とほとんど同じ値に保つことができるとの報告もある。8、9) このことは、ジシランを原料ガ スに用いることにより太陽電池その他の光電素子をより低コストで量産できる可能性を示している。 しかし、ジシラン膜は光伝導度の面から良好な特性を持っているにも関わらず、実際には太陽電池の 生産プロセスには使用されていない。 実際、成膜速度が30 Å/sの時、変換効率が7.1%であった ものが、成膜速度を65Å/sにあげると、4%にまで低下する?)。その理由として、基板温度を低下 させたときにみられる光伝導度の急激な低下10)や、高速成長を得るために必要な高入力電力による p-i、n-i界面の特性劣化⁹⁾などが考えられている。 これまでの実験結果からみる限りジシラン膜はモノシラン膜と同等あるいはそれ以上の光電特性を 示しているが、両者の微視的構造には違いがあると考えられる。その違いは基板温度が低く入力パワ ーが小さくなる程顕著になりジシラン膜では低次元のポリシラン構造の形成が顕著になる。11-13) 松田ら14)のグロー放電の発光分光測定の報告によるとジシランガスを原料にした場合には、Si2H. (n=1~5)のような二量体ラジカルが a-Si:H膜の堆積過程を支配している。Si2H,ラジカルが基 板表面に付着しa-Si:H膜を形成する過程はSiH_n(n=1~3) ラジカルが主体であるモノシランガス の場合とは著しい違いがあり、特に得られた膜の微視的構造や電気的特性は基板温度の影響を強く受 けると考えられる。

水素を10%以上も含有したa-Si:H膜は微視的な組成揺らぎを持つ極めて不均一性の高い物質で あり、3次元ネットワークの発達したSi擬結晶領域と乱れの大きい低次元ポリシラン領域とが複雑に 絡まり合った構造をとっていると考えられる。¹⁵⁾従って、Si擬結晶領域と低次元ポリシラン領域の

- 20 -

割合や混ざり具合いによって電子輸送現象が変わる可能性がある。すなわち、モノシラン膜とジシラ ン膜の構造の違いは電気伝導現象に強く反映されるであろうと予想される。

この章ではジシラン膜の光電特性、ESRスピン密度、TOF法によって測定した電子輸送現象を 測定し、モノシラン膜のそれら15)と比較検討する。

3.2. 試料作製と実験方法

3.2.1. 試料作製

試料作製には、原料ガスとして無希釈のジシラン(Si2H®)を用い、一般的な容量結合型rfグロ - 放電分解法でa-Si:Hを成膜した。図3.1に成膜装置の概略図を示す。50℃から310℃まで基 板温度を変化させた。ガス流量、ガス圧力、高周波入力密度は表3.1に示す。これらの作製条件は比較 のためのモノシラン膜の場合とほとんど一致している。



図3.1 成膜装置の概略図

基板温度	
ガス流量	
ガス圧力	
高周波入力	(

3.2.2.光学バンドギャップの測定 光学バンドギャップE。の決定には可視域吸収スペクトルを測定し、それをTaucプロット¹⁶⁾して求 めた。試料はガラス基板 (Corning7059) 上に0.5~1.0 µ m成長させたものを用い、測定は自記分 光光度計(Hitachi330)によって行った。 通常よく用いられるTaucプロットは次式によって表される。

ここでαは光学吸収係数、hはプランク定数、νは入射光の周波数、B^{1/2}はアモルファス半導体のバ ンド端の状態密度を反映しており、これが大きな値をとるとき、その膜は裾状態密度の低い良好な膜 であることを示す17)。アモルファス半導体においては光学遷移に対する波数の選択則は緩和されてい る。したがって、光吸収過程においては伝導帯、価電子帯の結合状態密度にバンド間遷移確率をかけ ると吸収係数が求められるが、バンドの状態密度分布が放物線型であると仮定すると上式が求まる。 実際多くのa-Si:H膜においてこの関係が成り立つことが確かめられている。

- 22 -

表3.1 作製条件

5 () °C ~ 310 °C	
	4 sccm	
	0.1 Torr	
0.35	W/cm ² (13.56 MHz)	

 $(\alpha h \nu)^{1/2} = B^{1/2} (h \nu - E_0)$

(3.1)

- 23 -

3.2.3.低次元ポリシラン構造の同定

ジシラン膜を低温で成膜した場合、その膜中に多くの低次元ポリシラン構造が含まれると報告され ている11-13)。この場合その赤外吸収スペクトルは様々な変化を示す。その中で最も低次元ポリシラ ン構造の同定に適した変化は840 cm⁻¹と890 cm⁻¹付近に現れるピークの吸収係数の比 α *** α sooである。両方のピークは共にSiH2ボンドに関係しているが、もともと840 cm⁻¹にある孤立 SiH₂によるピークが鎖状化によって890 cm⁻¹にシフトすると考えられている。すなわちα ano はポ リシラン構造によるものでありα 840/α 890は膜中のSiH2のポリシラン化の割合を示す11、12)。 赤外吸収測定用試料は高抵抗結晶シリコン基板に厚さ1~2μm程度堆積させたものを用いた。基 板による光干渉効果を少なくするため、シリコン基板表面を粗エッチングにより非平坦化した。測定 は回折格子赤外光電光度計(Hitachi-Perkin-Elmer225)を用いて行った。

3.2.4.ESR測定

膜中に存在する中性ダングリングボンド(未結合手)の密度はg=2.005のg値を持つ準位の電 イスピン共鳴(ESR)測定を行うことにより求めることができる。試料には光学顕微鏡用カバーガ ラス上に堆積した膜を用い、堆積した試料が飛び散らないよう注意して細かく砕きESR管(石英) の中にいれた。 測定は室温でX帯ESR測定装置(JEOL, JES-ME-2X) で行った。 ダングリングボン ド密度は希釈したDPPH標準溶液と比較して算定した。

3.2.5.光伝導度測定

光伝導度の測定には、ガラス基板 (Cornig7059) 上に堆積しすだれ状のA1電極を蒸着したギャップ セル形試料を用いた。励起光としてHe-Neレーザー(632.8nm)を用い、その強度は入射フォト ン密度2.7×10¹⁷ph/cm²secに相当する。またこの定常光伝導度から次式を用い移動度・寿命積を 求めることが出来る。

$$\frac{I_{P}d}{eN_{0}V_{0}} = \eta \mu \tau \alpha D \tag{3.2}$$

ここで、 i_p は光電流、dは電極間距離、nは量子効率、 μ は移動度、 τ は寿命、 α は吸収係数、Dは 膜厚、eは電荷素量、N。は単位面積当りの入射光子数、V。は電極間に与える電圧である。

3.2.6.電子輸送特性の測定 電子輸送特性の測定はTOF法によ って行った。試料はPd/a-Si:H/ N2 LASER n⁺a-Si:H/ITO/glassの多層構 造とした。15) (図3.2) リンドープの Pd (100Å)n⁺a-Si:H層はモノシランを用いて形 a-Si:H → 成し、透明ITOガラス電極に対して n + a-Si:H -良好なオーミック接触となる。また、 ITO . GLASS n⁺層はITO電極から試料への正孔の 注入を防いでいる。 一方、Pd電極は 図3.2 TOF試料の断面図 a-Si:Hとよいショットキー接合を形 成し電子の注入を防いでいる。Pd電極 はオイルフリーイオンポンプ真空装置 中で真空度10-1torr以下で蒸着して形成され、厚さ約100Åの半透明電極である。試料内の電界 分布を一様にするため印加電圧をパルス的に加えた。また、これによって高抵抗 a-Si:H層の空間電 荷の蓄積は最小に抑えられる。励起光は窒素レーザー(337.1nm、パルス幅10nsec)を用いパル ス状印加電圧と同期させた。その他の測定方法は2.3節と同じである。測定された過渡電流波形は温 度、電圧に依存し非分散型、分散型伝導のいずれかを示した。非分散形伝導の場合、その電荷は膜中 でガウス分布してドリフトし、分布の中心が到達する時間は過渡電流波形が初期値の2分の1となる 時間である。一方、分散型伝導の場合はその各電子の移動度が非常に分散しているためこの様な時間 は定められない。したがって、電子の走行時間 t t は双方とも、Scher-Montrollプロット(logi,logt; i,:光電流、t:時間)の二つの直線部分を延長しその交点の時間とした。この時間は膜中 をドリフトするキャリアの分布の最も早い部分が対向電極に到達する時間を意味する。電子移動度μ 。は走行時間の逆数 t r⁻¹と印加電界 E をプロットしその直線の傾きより求めた。これはショットキー 障壁によって内部電界が形成され t_r⁻¹−E プロットの直線が原点を通らないからである。移動度−寿 命積 ($\mu_{e\tau}$) は2.3節で述べた到達電荷量の電界依存性より求めた。この場合の寿命 τ は再結合時 間または深い準位の捕獲時間を示す。



3.3.結果及び検討

3.3.1.光学バンドギャップ、ポリシラン構造及び ダングリングボンド密度の基板温度依存性

図3.3は基板温度T.と光学バンドギ ャップEの関係を示している。ジシラ ン膜では基板温度200℃以下になる とE.は急激に大きくなり、 15℃で 2.15 eVに達する。一方、基板温度 200℃以上ではE。は基板温度の増加 と共に減少し、1.72 eV程度の一定値 に近づく。モノシラン膜でもE、は基板 温度の減少と共に増加の傾向を示し、 ポリシラン構造の形成が無視できない ことを暗示している。また、これは基 板温度の低下と共に含有水素量が増加 することと一致している。

図3.4はα 840/α 890の基板温度依存 性を示している。この比は50℃付近 で1以上で基板温度上昇と共に減少し 200℃になると両者のピークは消失 しこの値は定められなくなる。このこ とは基板温度減少と共に水素含有量が 増加しその取り込まれ方が鎖状である ことを示す。18)

以上、光学バンドギャップE」とポリ シラン化の指標である α 840/ α 890の 基板温度による変化は両者とも200 ℃以下で膜中にポリシラン構造の存在 を示している。







図3.4 α **o/ α **oの基板温度依存性

- 26 -

図3.5はESRスピン密度N.の基板温度依 存性を示している。基板温度250℃以下ジ シラン膜はモノシラン膜よりN.が大きいが、 基板温度250℃以上では両者の差は殆ど見 られなくなる。もし、モノシラン膜で見いだ されるように電子の再結合寿命が中性ダング リングボンドの密度N.によって支配されてい るならば、再結合寿命τ に対してもモノシラ ン膜とジシラン膜とで基板温度250℃以下 で差が見られるはずである。この点について は次節で検討を加える。

3.3.2.光電特性と電子輸送の基板温 度依存性

図3.6は基板温度250℃付近のジシランと モノシラン膜の過渡電流波形を示したもので ある。両者の相違を明確にするため、横軸は 走行時間 trで、縦軸は平坦部の値 irで規格



図3.6 基板温度250℃付近のジシランとモノシラン膜の過渡電流波形



図3.5 ESRスピン密度N.の基板温度依存性



- 27 -

図3.7はジシラン膜とモノシラン膜における室温電子移動度の基板温度依存性を示している。両者は 判る。モノシラン膜では基板温度の低下に伴う移動度の減少は、 ジシラン膜に比べて少なく150℃ で製膜された試料でも約2×10⁻² cm²/Vsの値を保っている。一方、ジシラン膜においては低基板温 度での移動度の減少は極めて著しく、基板温度150℃では10-4cm²/Vsとモノシラン膜に比べ2桁 以上の劣化が認められる。またこれ以下の基板温度では μ.τ 積が小さくなり移動度の測定が不可能と なる。

a-Si:H中の伝導形態はトラップ制限型であり移動度は伝導帯下の裾状態密度及び分布にたいへん 敏感である。従って、基板温度200℃以下でジシラン膜の室温電子移動度が急激に減少するのは基 板温度低下と共に膜の構造の乱れが急激に大きくなることに対応しており、多分ポリシラン構造の形 成を反映しているものと考えられる。



図3.7 ジシラン膜とモノシラン膜における室温電子移動度の基板温度依存性

- 28 -

室温のμ。τ積の基板温度依存性を図3.8に示す。両者の膜の差は低基板温度において非常に顕著で、 図3.7とよく似た変化を示す。このことはμ.τ積の基板温度依存性を左右しているのはおもに電子移 動度であり、膜の構造的な乱れとたいへん関係が深いと考えられる。 以上、タイム・オブ・フライトの測定からジシラン膜の電子移動度及び電子移動度・寿命積の室温 での値は、モノシラン膜と比較して基板温度180~250℃において成膜した場合ほぼ等しい値を とることが判った。



図3.8 室温のμ.τ積の基板温度依存性



図3.9 ジシラン膜とモノシラン膜の室温での定常光伝導度の基板温度依存性

図3.9にジシラン膜とモノシラン膜の室温での定常光伝導度の基板温度依存性を示す。この図から判 るように電子移動度、電子移動度・寿命積と同じように基板温度180℃以上の最適温度では両方の 膜は、ほぼ等しい値を示す。また、基板温度180℃以下においてはジシラン膜の方が減少が激しい。 このことは前に述べたTOF測定の結果と一致する。

この光伝導度から式(3.1)を用い算出したμετ積と、図3.7の移動度μοの値を用いて電子の再結合 寿命て peを求めることが出来る。 光伝導度の測定には励起光としてHe-Neレーザーからの赤色光 (1.96 eV)を用いているので量子効率 nを1と仮定した。一方、タイム・オブ・フライト測定から も図3.8のμ.τ積を図3.7のμ.で割ることによって寿命τror求めることができる。光伝導度から求め たてpeとTOFから求めたてrorの違いは、てpeが定常的過程から求めたため完全に再結合寿命を表す のに対し、Trorは過渡状態における寿命を示す。具体的に言うと、Trorは再結合はしていないがあ る準位に落ち込み測定時間内に伝導帯に熱励起されない電子を含まず、よっててpcより小さい値を持 つ可能性がある。

図3.10にジシラン膜とモノシラン膜それぞれのてpc、て тоrの基板温度依存性を示す。ジシラン膜の 基板温度300℃の1点を除き、ジシラン膜とモノシラン膜のTpc、Tropは共によく一致している。 このことは定常光伝導率とTOFによる過渡電流とが同種の準位への電子の捕獲過程によって支配さ れていることを示す。一方、基板温度180℃以下でジシラン膜とモノシラン膜の差がないことから、 ポリシラン化による構造的な乱れは電子移動度には著しい影響を与えるが、再結合に関係する禁止帯 中央の準位には寄与しないことが判る。





図3.10 ジシラン膜とモノシラン膜それぞれのてpc、て rorの基板温度依存性

以上、ジシラン膜とモノシラン膜は基板温度180℃以上において同等の電子移動度と再結合寿命 をもつことがわかった。この実験事実に基づき、ジシラン膜においても、高速成長に必要なハイパワ ー入力によるp/i、n/i界面の劣化を抑えることさえできればモノシラン膜と同様な特性を持つ 太陽電池ができると考えられる。しかしながら、モノシラン膜と同じ様な光電特性を持つジシラン膜 でも光劣化 (Staebler-Wronski効果)がモノシラン膜より大きいと報告されている。また次節で述べ るようにその温度依存性にも違いがあり、やはりジシラン膜の中の微視的構造に何らかの変化が起き ていると考えられる。

3.3.3 電子移動度の温度依存性 ジシラン膜とモノシラン膜の 構造的な違いはその温度依存性 によく現れる。基板温度を変え て製作したモノシラン膜とジシ ラン膜のArrheniusプロットをそ れぞれ図3.11、図3.12に示す。 図3.11のモノシラン膜の温度依 存性において基板温度237 ℃、 260℃の膜は広い温度範囲にわた り直線で良好な活性型温度依存 性を示している。その活性化エ ネルギーは約0.12 eV19)であ る。このことは伝導帯下の裾状 態が約0.12eVのところに急峻 な減衰をもって分布しているこ とを示す。しかしながら基板温 度171℃になるとその温度依存性 グラフは直線から大きくずれる。 これは伝導帯下の裾状態の拡が りが禁止帯内に延びて大きくな っていること示唆している。



図3.11 モノシラン膜のドリフト移動度のAhrreniusプロット



20.10 · · · · · · ·

一方、ジシラン膜では図3.12に示されるように全ての温度範囲で低基板温度モノシラン膜の温度依存性の様な円みが見られる。このことは室温で電子移動度、光伝導度が等しい最適基板温度の膜でも 原料ガスの高次化によってその微視的構造に変化が現れそれが裾状態に影響していることを示している。

この裾状態がどれくらいギャップ内に広がっているか評価するために、指数関数裾²⁰⁾を仮定して裾 準位状態の広がりを推定してみる。裾準位が本当に指数関数的減少をしているかどうかは今のところ 論議のあるところであるが、^{19、21)} 裾準位の評価方法として便宜的に用いることにする。指数関数裾 状態密度を

図3.12 ジシラン膜のドリフト移動度のAhrreniusプロット

$$N_{T}(\varepsilon) = N_{c} \exp\left(-\varepsilon / kT_{c}\right) \tag{3.3}$$

と表す。ここでT。は特性温度でこの値が裾準位の広がりの程度を表す。また熱励起時間は

$$t = \nu^{-1} \exp\left(\varepsilon / kT\right) \tag{3.4}$$

と表される。いまT<Tcである温度範囲の時、走行時間ttは

$$t_{T} = \nu^{-1} \left\{ \frac{\nu}{2(1-\alpha)} \right\}^{1/\alpha} \left\{ \frac{L}{\mu_{0}E} \right\}^{1/\alpha}$$
(3.5)

$$\alpha = T / T_c \tag{3.6}$$

となる。T_cとµ₀をパラメータとして、µ_eの温度依存性の実験値(図3.12)と式(3.12)をフィッティ ングし、それらパラメータを求めた。その結果を表3.2に示す。

表3.2 基板温度T,によるジシラン膜の指数関数裾の特性温度Tcの変化

Τ.	312	275	250	198	183
Тc	350	350	335-350	362	360
μο	25	7	13	9	10

Tcは基板温度が下がるにつれ、徐々に大きくなる。またこれらの値は今までに報告されたモノシラ ン膜の値(312K²²⁾~250K²³⁾)よりかなり大きい値である。この評価により裾準位はかなり バンドギャップ内に広がっているといえる。またμ。はばらつきが大きく基板温度による系統的変化は 無かったが、Silverらが発表した値100~500cm²/Vsではなく、^{24,25)} Spear、Michielらが発表 した値10~20 cm²/Vs^{26,27)}に近い値となった。

裾状態の広がりは膜の構造の乱れを表している。モノシラン膜よりジシラン膜が構造的乱れを生む

要となる。

3.4.結言

ジシラン及びモノシランガスを原料とし、ほぼ同一条件で作製したa-Si:H膜の特性を主にTOF 法により比較検討した。これにより高次シランが膜に与える影響とその基板温度依存性が明らかにな った。これらの結果をまとめて以下に記す。 (1) 180℃以上の基板温度で成膜すると、モノシラン膜、ジシラン膜共に室温においてほぼ等しい 電子移動度及び電子移動度・寿命積を持つ。しかし、基板温度が180℃以下においてジシラン膜は 基板温度の低下とともに室温における電子移動は急激な現象を示す。これは低温作製によってポリシ ラン構造が形成され構造の乱れが増加していることを示唆している。 (2) (1)の結果と対応して光伝導度の低下,ESRスピン密度の増大が起きる。 (3) 室温電子移動度がほぼ同じ値であっても、モノシラン膜とジシラン膜とでその電子移動度の温度 依存性は著しく異なる。基板温度200℃以上で成膜したモノシラン膜では、電子移動度は広い温度 範囲にわたって活性化形の温度依存性を示し、伝導体裾状態密度分布が急峻な減衰を持ち、その幅を 定義できる状態であることを示す。一方、ジシラン膜では、基板温度に関わらず電子ドリフト移動度の Arrheniusプロットは著しい湾曲を示し、伝導帯裾状態は広いエネルギー範囲に渡って広がって分布し 活性化エネルギーを定義できない状態にある。 (4) TOF測定から決めたて то と定常光伝導度から決めた て。の基板温度依存性はモノシラン膜と ジシラン膜とで顕著な差異はなく1本の曲線で表現できる。従って、ポリシラン構造の多少は再結合 中心の密度にはほとんど影響しない。

原因として放電分解中のラジカルの形が影響すると考えられる。ジシラン分子はモノシラン分子に比 ベSi-Siボンドを持っている分グロー放電中に二量体ラジカル(SizH_:n=1~5)の形を取り易い。 この二量体ラジカルが膜形成の段階で膜中にそのまま、あるいはポリマー状につながり取り込まれる。 二量体ラジカルは放電パワーが増すにつれ分解され少なくなる。また基板温度が高めることによりポ リマー状になりにくい。したがって放電パワー、基板温度を高くすることによってジシラン膜の構造 的乱れは抑えられるが、今度は逆にこれらが界面特性の劣化、水素の脱離によるダングリングボンド の増大を招く恐れがある。これらのことを注意して最適な放電パワー、基板温度を設定することが必

- 1) R. Hattori, K. Shirakawa and J. Shirafuji, Solid State Commun. 62 (1987) 649.
- 2) 服部、白川、白藤、 電気学会論文誌 D 108-D (1988) 110.
- 3) R.Hattori, K.Shirakawa, J.Shirafuji, J. Non-Cryst. 104 Solids (1988) 52.
- 4) 服部、白川、白藤、 信学技報 86 (1987) 63.
- 5) B. A. Scott, M. H. Brodsky, D. C. Green, P. B. Kirby, R. M. Plecenik and E. E. Simonyi, Appl. Phys. Lett. 37 (1982) 725.
- 6) K.Ogawa, I.Shimizu and E.Inoue, Jpn. J. Appl. Phys. 20 (1981) 1639.
- 7) T. Matusita, K. Komori, M. Kanagai and K. Takahashi, Appl. Phys. Lett 44 (1984) 1092.
- 8) N.Fukuda, S.Ogawa, K.Abe, Y.Ohashi and S.Kobayashi, Tech. Digest Int. PVSEC-1, Kobe (1984) 107.
- 9) H. Ito, S. Matsubara, S. Muramatsu, N. Nakamura, T. Ikegaki and T. Shimada Technical Digest Int. PVSEC-1, Kobe (1984) 119.
- 10) M. Yoshida and K. Morigaki, Solid State Commun. 51 (1984) 1.
- 11) S.Furukawa and N. Matsumoto, Solid State Commun. 48, (1983) 539.
- 12) S.Furukawa and N. Matsumoto, Phys. Rev. B31 (1985) 2114.
- 13) S. Furukawa, N. Matsumoto and K. Takeda, J. Non-Cryst. Solids 77&78 (1985) 253.
- 14) A. Matsuda, T. Kaga, H. Tanaka, L. Malhotra and K. Tanaka, Jpn. J. Appl. Phys. 22 (1983) L115.
- 15) J. Shirafuji, M. Kuwagaki, T. Sato and Y. Inuishi, Jpn. J. Appl. Phys. 23 (1984) 1278.
- 16) J. Tauc, Amorphous and Liquid Semiconductors (Plenum Press, London and New York, 1974) Chap. 4, p. 176.
- 17) M.Hirose, Technical Digest Int. PVSEC-3, Tokyo (1987) 651.
- 18) G.Lucovsky, R.J.Nemanich and J.C.Knights, Phys. Rev. B19 (1979) 2064.
- 19) J.Shirafuji, H.Matui and Y.Inuishi, J. Appl. Phys. 54 (1983) 3983.
- 20) T. Tiedje and A. Rose, Solid State Commun, 37 (1980) 49.
- 21) E.A. Davis, H. Michiel and G.J. Adriaenaaens, Philos. Mag. B25 (1985) 261.
- 22) T. Tiedje, J. M. Cebulka, D. L. Morel and B. Abeles, Phys. Rev. Lett. 46 (1981) 1425.
- 23) F.Karg, W.Krühler, M.Möller and K.von Klizing, J. Appl. Phys. 60, (1986) 2016.

- 24) M. Silver and E. Snow, Solid State Commun. 51 (1984) 581.
- 25) M. Silver, E. Snow and D. Adler, Solid State Commun. 54 (1985) 15.
- 27) H. Michiel, G. J. Adriaessens and E. A. Davis, Phys. Rev. B37 (1986) 2486.

26) J. M. Marshall, P. G. Lecomber and W. E. Spear, Solid State Comun. 54 (1985) 11.

第4章 a-SiC_x:Hの電子輸送

4.1.緒言

異種の元素を組み合わせて新しい半導体を造るとき、結晶半導体の場合には化合物半導体に見られ るように原子の組み合わせとその比率には明確な制限がある。これに対してアモルファス半導体の場 合は、原子の選択とその比率に関する制限は大幅に緩和される。さらに、それら作製にはa-Si:H の場合と同じプラズマCVD装置を用いることができ、原料ガスを選択するだけで比較的容易に作製 できる。この特徴を生かして現在、様々な新しい特性をもつアモルファス半導体合金が考案され製作 されている。

 $a-Si:HにおいてはN、O、C、Ge等の組み合わせで新しい性能を持つアモルファス半導体が作られている。これら合金の光学バンドギャップの広さは、合金比率を変化させることによって、C¹⁾、O²⁾、N¹⁾の場合には1.7 eVから広バンドギャップ側に、Ge³⁾の場合に低バンドギャップ側に自由に変化させることができる。さらに<math>a-SiC_x$:Hにおいてはpn制御が可能である。⁴⁾

 $a-SiO_2 \ge a-SiN_x$ は広バンドギャップ、高抵抗の特性を生かしLSI中の絶縁材料として広範囲に応用されている。 $a-SiO_2$ はシリコンとの界面特性が良好で現在MOS-LSI絶縁膜の主流である。 $a-SiN_x$: H⁵) はSiO₂より大きい比誘電率を持つことから高集積度のICのキャパシタ素子の材料として有望視されている。

一方、a-SiC_x:Hとa-SiGe_x:Hはそれぞれ太陽電池の短波長、長波長の吸収材料として応用さ れている。太陽電池の高効率化には太陽光のスペクトルに応じた広い吸収域を持つ太陽電池が有利と されている。そのためa-Si:Hではカバーできない波長域の光を有効に電力に変換するための材料と してこれらが用いられるのである。またa-SiC_x:Hは太陽電池のp形窓材料^{®)}やa-Seに代わる感 光ドラム材料⁷⁾として応用されている。

しかしながら、これらの合金は a - S i : H に比べ多くの再結合準位として働くダングリングボンドや ギャップ内に広がった裾準位のために、太陽電池などの特性を決める光伝導度の面で著しく劣るとさ れている。そのためこの特性を改善するために様々な研究がなされている。

この節においてアモルファスシリコン系合金の中で特に太陽電池などの新材料として有望な a-Si C*:Hに着目し、その作製方法とその電気伝導特性について述べる。⁸⁾

a-SiC*:Hの作製には原料ガスとしてCH4/SiH4⁴⁾、C2H4/SiH4¹⁾、SiH3CH3/SiH4⁹⁾等

の組み合わせが報告されている。この様にC原子の供給ガスの違いにより、同じ光学バンドギャップ を持つ膜でも光伝導率などの電気伝導特性の違いが報告されているが、それが裾準位に関係する μ_a の 変化によるものなのか、ダングリングボンドによる τ の変化によるものなのかを示した報告は少ない。 C原子の供給ガスとしてアセチレン(C₂H₂)とシラン(SiH₄)ガスを用いてa-SiC_{*}:H膜の作製 を試みた。C₄H₂はCH₄に比べ反応性が高く、C=Cの三重結合を有しているので、これらが膜特性 に与える影響は非常に興味深い。しかし、このような高次ガスを用いることはジシランガスの使用の 場合と同じように膜中に鎖状構造を導入する恐れがあり、膜質劣化が心配される。 合金化にともなう光伝導度の低下の原因として電気的特性からみれば二つの要因が考えられる。一 つは再結合準位密度の増加による再結合寿命 τ の減少であり、もう一つは裾準位の増加にともなうド リフト移動度 μ_a の減少である。光伝導度 σ_{**} はこれら二つの値の積 $\mu_a \cdot \tau$ で与えられる。したがって 特性改善を考える上でこれら二つのバラメーターを分離して測定しなければならない。 そこで走行時間法(TOF法)によってアセチレンを原料として作製した膜(C₄H₂膜)とメタン を原料として作製した膜(CH₄膜)のバンドギャップの変化(またはCの含有量に伴う変化)に伴う μ_a と τ の変化を測定した。またCH₄膜においてCの含有量による裾準位の変化についても調べた。

4.2. 試料作製と測定評価方法

4.2.1.a-SiC_x:H膜の作製
a-SiC_x:H膜の作製はSiH₄ (100%) とCH₄ (100%) またはC₂H₂ (10%H₂希釈)
の混合ガスの高周波グロー放電分解法によって行った。基板温度は230℃、 放電入力は10W
(0.35W/cm²) とした。 SiH₄ガスとCH₄またはC₂H₂ガスの流量比は [CH₄] / [SiH₄+
CH₄] または [C₂H₂] / [2SiH₄+C₂H₂] の値が0~0.8の範囲で変化させた。

4.2.2. 測定評価方法

光学バンドギャップEgの測定はCornig7059ガラス基板上に堆積させた試料の可視域吸収スペクトル をh $\nu - (\alpha h\nu)^{1/2}$ プロットして求めた。電子ドリフト移動度と $\mu \tau$ 積はPd/a-SiC_x:H/n⁺ a-Si:H/ITO/(ガラス基板)の多層構造を持つ試料を用い第2章で説明したTOF法によって測 定した。励起光はパルス幅100psec、波長337.1nmのN₂レーザー (PRA LASER INC. 製、LN120C) を用いた。a-SiC_x:H層の膜厚は約1 μ mとした。ダングリングボンド密度の測定はカバーグラス 上に堆積させたa-SiC_x:H膜の室温におけるESR測定を行い決定した。

4.3.結果及び検討

4.3.1.C₂H₂膜とCH₄膜の光学的電気的特性の比較

図4.1はC2H2膜及びCH4膜の光学バンドギャップの流量比依存性を示す。流量比は[CH4]/ [SiH₄+CH₄] または [C₂H₂] / [2SiH₄+C₂H₂] で表し、この値はC₂H₂はCH₄に比べ 1分子に付き2倍のC原子を含むことを考慮している。CH4膜のE4は流量比が0から0.8に変化す るにしたがい徐々に1.70から2.04 eVと増加する。 これに対して C2H2膜では同じ流量変化で 2.5 eV近くまで増加し、明らかにCH4膜に比べ変化が大きい。このことはCH4分子に比べC2H2分 子はプラズマによって分解されやすく効率的に膜中に取り込まれることを示す。これと同様な効果は C₂H₄ガスでも報告されている。



図4.1 C₂H₂膜及びCH₄膜の光学バンドギャップの流量比依存性

図4.2は室温での電子ドリフト移動度μ。の光学バンドギャップ依存性である。白丸と黒丸はそれぞ れCH₄膜とC₂H₂膜のμ₄を表す。この時の移動度はPdとのショットキー接合がつくる内部電界が大 きいため単純に $\mu_{d} = L^{2} / V \cdot t_{\tau} (L: 電極間距離、 t_{\tau}: 走行時間) では求められず、1/t_{\tau} - E プロッ$ トの傾きより算出した。CH,膜では1.8eV、C₂H₂膜では1.86eVより大きなE,を持つ膜は $\mu\tau$ 積が非常に小さくなるため走行時間の測定は不可能になる。C含有量xはXPS測定により結晶SiC を標準試料として定め、Eの違う試料を測ることによりEとxが比例関係にあることを確かめた。 図4.2からわかるようにCH4膜、C2H2膜共に、Eの増加またはC含有量の増加と共にµaはほぼ 一致して指数関数的に減少する。このことはC₂H₂分子はプラズマによって十分に分解され、心配さ れる(C2H2)nのような鎖状構造は少ないと考えられる。またCの増加はµの急激な減少を生みすが、 この減少が裾準位の増加によるものか、バンド端移動度の減少によるものかを後で検討する。



図4.2 室温での電子ドリフト移動度μeの光学バンドギャップ依存性

図4.3は室温でのμ。τ積の光学バンドギャップ依存性である。μ。の変化と同様、Cの含有量が増え るにしたがい、 ματ積は、ほぼ指数関数的に減少している。しかしながら、双方の膜を比較すると C₂H₂膜の方が減少が少ないことがわかる。図4.2の結果よりμoの値は互いにほぼ等しいことからこ の違いは再結合寿命での違いによるものであり、C2H2膜の方がCH4膜に比べてが長くなっていると 考えられる。これはC₂H₂分子が含むC≡C結合に起因すると考えられる。膜形成時において、この C≡C結合はプラズマによって完全には分解されず、いくらかのC≡C結合、C=C結合が残ったま ま膜が形成されてゆく。この3重結合、2重結合はπ電子を持っており、比較的緩やかな結合である ことから近くにあるダングリングボンドと結合し、ダングリングボンドの増加を抑える働きをするの であろう。



図4.3 室温でのμ。τ積の光学バンドギャップ依存性

- 42 -

4.3.2.合金化による裾準位、再結合準位の変化 を示し、 $\mu_{a\tau}$ 積の減少は τ ではなく μ_{a} の減少にともなうところが大きいといえる。 図4.4においてτと再結合準位密度Ngとの関係は





ここではCH4膜におけるC原子の電気伝導に与える影響について考える。Cの含有量が増加するに したがいµ。、µ。τ積ともに減少するが、その要因として裾準位の増大が考えられる。その要因を明 確にするため、ここではESR測定とμ。の温度変化についての結果をもとにしてそれを検討する。 図4.4はCH4膜におけるてとESRスピン密度の光学バンドギャップ依存性を表したものである。 ここで τ は前で述べた μ_{a} と μ_{a} τ 積の値より算出した。両者とも μ_{a} τ 積の変化に比べて穏やかな変化

 $\tau = 1/v_{th}\sigma N_R$

(4.1)

図4.4 CH, 膜における寿命τとESRスピン密度の光学バンドギャップ依存性

で与えられるから、ダングリングボンド準位が再結合準位として働くとするとてとESRスピン密度 は逆比例の関係になければならない。しかしながらこれに反して、ての値はCの増加にともない増加 し、ESRスピン密度もわずかながら増加している。これはTOF法より算出したτの値は2.3.3 節(再結合過程、p.14)のところで述べたように、裾準位分布が広くなった場合、長く見積もられる ことに起因するのであろう。したがって裾準位分布が広くなったと仮定すると、実際の再結合寿命は ESRスピン密度に逆比例してわずかに短くなっているにもかかわらずTOF法より求めたてが長く 算出されても矛盾はない。

次に、実際にСの含有量増加にともない裾準位分布が広くなっていることをµ。の温度特性より確か める。247K以上ではどの試料も非分散形伝導であり1/tr-Eプロットは比例関係を示すが、 210K以下では分散性が強まりこのプロットでは比例関係を失う。したがって245K以上での領 域においてこのプロットの傾きからμ。を算出し、アレニウスプロットよりその活性化エネルギー ε. を求めた。

図4.5はCH,膜におけるµ。の活性化エネルギーとC含有量の関係を示したものである。活性化エネ ルギーはC含有量の増加とともに増加することがわかる。この活性化エネルギーの増加は裾準位分布 の広がりを表す。したがってCの含有量が増えるにつれ裾準位分布は広がるといえ、先ほどの仮定は 正しいといえる。



図4.5 CH4膜におけるμ。の活性化エネルギーとC含有量の関係

次にこの裾の広がりはµ。の減少を説明するに十分なものかどうかを考察する。電子の伝導がトラッ プ制限型の場合μ。は次式で表される。

ここでµ。はバンド端での電子の移動度で、Nr、Ncはそれぞれトラップ準位密度、伝導帯準位密度で ある。Nrは実際のところエネルギーに対して連続的に分布しするものであるが、支配的なトラップ準 位は深さ E. にNrの準位密度で分布すると近似する。ここでは E. の変化が小さいのでNr ほとんど一 定でとしてよい。この関係よりµ₀とN_TがCの増加によらず一定で ε₁だけが変化するとしてµ₀を計 算したのが図4.6の三角印である。この図で白丸印は実験から求めた値である。Cの増加による両者の 減少の割合はだいたい一致しており、このことより、μ。の減少はμ。の減少ではなく主として裾準位 の広がりで説明できることがわかる。



 $\mu_{d} = \mu_{0} (N_{T} / N_{c}) \exp \left(-\varepsilon_{a} / kT\right)$

(4.1)

図4.6 CH4膜におけるμ。の実験値と活性化エネルギーから 計算された値の光学ギャップ依存性

4.4.結言

この節において得られた結果をまとめると次のようになる。

a-SiC_x:H膜の作製においてC₂H₂ガスを用いることによりCH₄ガスを用いるよりもより効
 果的にC原子を混入させることができ光学バンドギャップを広げることができる。

(2) 室温での μ_{a} はC₂H₂膜、CH₄膜とも同じようにCの含有量増加とともに指数関数的に減少する。 (3) 室温での $\mu_{a}\tau$ 積はC₂H₂膜、CH₄膜ともCの含有量増加とともに減少するが、 その減少は C₂H₂膜の方が緩やかであり、同じ光学バンドギャップの膜ではC₂H₂ガスを用いた方が優位である。 (4) a-SiC_x:H膜でのCの含有量増加による μ_{a} の減少は裾準位の増加によるとして説明できる。

参考文献

- 1) D.A. Anderson, W.E. Spear, Phil. Mag. 35 (1977) 1.
- 2) 内田喜之、昭和57年秋期応用物理学会、30a-x-10 (1982) 358.
- G. Nakamura, K. Sato, Y. Yukimoto, K. Shirahata, T. Murahashi, K. Fujiwara, Jpn. J. Appl. Phys. 20 Suppl. 20-1 (1981) 291.
- Y. Tawada, T. Yamaguchi, S. Nonomura, S. Hotta, H. Okamoto, and Y. Hamakawa, Jpn. J. Appl. Phys. 20 Suppl. 20-2 (1981) 219.
- 5) 藤田、佐々木、応用物理 54 (1985) 1250.
- 6) Y. Tawada, K. Tsuge, M. Kondo, H. Okamoto, and Y. Hamakawa, J. Appl. Phys. 53 (1982) 5273.
- 7) Y.Nakayama, S.Akita, M.Nakano, and T.Kawamura, Non-Crys. Solids 97&98 (1987) 1447.
- T. Enomoto, R. Hattori and J. Shirafuji, Technical Digest of the International PVSEC-5, Kyoto, Japan (1990) 969
- A. Matsuda, T. Yamaoka, S. Wolff, M. Koyama, Y. Imanishi, H. Kataoka, H. Matsuura, and K. Tanaka, J. Appl. Phys. 60 (1986) 4025.

第5章 アモルファス半導体超格子薄膜の電気伝導

5.1.緒言

近年、結晶半導体の分野では分子線エピタキシー法(MBE)¹⁾や有機金属気相成長法(MOCV D)²⁾などの薄膜結晶成長技術の発展にともないÅ単位で原子を選択的に積み重ねることが可能になった。これにともない、周期的に組成変化をもたした構造を作ることにより、従来のバルク結晶では 見られない新しい性質(量子閉じ込め効果、共鳴トンネリング効果、ミニバンドの形成など)を持つ 結晶を人工的に作れるようになった。この結晶は原子が形成する周期性に加えて人工的な周期性を形 成しているという意味で(人工)超格子と呼ばれる。結晶半導体におけるこの考えをアモルファス半 導体に対して適用したのが「アモルファス超格子」である。

この「アモルファス超格子」という言葉は厳密性を欠いている。アモルファス半導体では原子配列 が不規則であるために格子の観念を適用できない。したがって、組成やエネルギーギャップに周期性 があっても、それを超格子と呼ぶのは適切ではないと考えられる。正確に記述するならば「アモルフ ァス半導体多層薄膜」とするのが望ましい。しかしながら、結晶にみられる超格子特有の量子効果が アモルファス多層膜でも発見されたことや、「超格子」という表現の方がインパクトが強く作製意図 がわかりやすいことなどのために「アモルファス超格子」が一般的になりつつある。そこで本論文に おいて、物理的には厳密性を欠いており、また実験においても電気伝導には量子効果の影響は観測さ れなっかたが「超格子」という言葉をあえて用いることにした。

結晶半導体材料によって超格子構造を形成する場合には、各層間の格子整合を十分に考慮しなけれ ばならない。格子定数が大きく異なる二つの半導体ではその層厚が極めて薄い場合を除き、界面準位 密度が大きくなるだけでなく結晶をエピタキシャル成長することもできない。一方、アモルファス材 料の場合には原子配列の不規則性により結合角および結合長の揺らぎが許されるために各層間の格子 不整合による問題は原理的には存在しない。このため結晶の場合に使用されるMBEやMOCVDな どを使用しなくとも従来のプラズマ放電分解法で超格子構造が界面準位の著しい増大なしに作製でき ると考えられる。また、あらゆるアモルファス半導体の組み合わせで作製可能である。 アモルファス超格子膜は1983年、Tiedje等によって初めて作製された。³⁾彼らが作製した超格子膜 はa-Si:H/a-SiN_x:H超格子でa-Si:Hの膜厚が40Å以下で、量子サイズ効率によるものと 考えらる光学バンドギャップの広がりが観測された。その後、a-SiC_x:H⁴⁾、a-Ge:H⁵⁾などのバ ンドギャップの違うアモルファス半導体との組み合わせによって各種の超格子膜が作製された。また、 ドープ不純物原子を周期的に変化させたnipi型超格子⁶⁾なども考案された。

アモルファス半導体内ではポテンシャルの周期性の乱れのために電子は各原子ごとに散乱を受けそ の平均自由行程は原子間距離のオーダー、すなわち数Å¹と考えられている。したがって、その波動 関数はそのオーダー程度に局在化しており、厚さ数十Åのポテンシャル井戸内では電子のエネルギー 準位は量子化されないと考えられてきた。しかし、実際にアモルファス超格子を作製してみると、予 想に反して量子効果によると思われる数種の現象が観測された。Tiedje等³⁾は光学ギャップの増大を 観測し、ルミネッセンス測定⁸⁾でもブルーシフトが観測された。さらに、温度変調分光法⁹⁾によって 井戸層における3次までの量子化準位の存在が観測された。これらの結果より井戸層内の電子準位は、 わずかではあるが量子化準位が形成されていると考えなければならない。20~30Å程度の微結晶 があるとその領域には量子化準位が形成されると言う指摘もあるが、これら量子サイズ効果と数Aの 平均自由行程との矛盾は依然として残されたままである。

先に述べた量子効果はすべて光学的手法により観測されたものである。電気的手法によっては、わ ずかに二重障壁構造における電流-電圧特性のゆらぎ10)が観測されているだけで、結晶超格子のよう な明確な観測はなされていない。これは光学的手法では量子化が局所的であってもその部分で観測さ れるが、電気的測定においては電流パス全体が完全に量子化されていなければならないためであろう。

結晶超格子の場合には、層に垂直な方向(以下この方向を"縦"とする)の電気伝導はトンネル効果 を介して形成されたミニバンドを通して行われると考えられている。11.12) しかし、アモルファス半 導体の場合には長距離秩序がないため電子波動関数の広がりは非常に小さく平均自由行程は結晶に比 べ非常に短いので何周期にもわたるミニバンドの形成は不可能である。したがって、電子または正孔 が隣の井戸へ移動するためには井戸層の伝導帯底の電子、あるいは価電子帯頂上の正孔が障壁層をト ンネリングするか熱的に励起されて障壁層を乗り越えるかどちらかになるであろう。a-Si:H/a-SiGex:H超格子においては障壁層を熱的に励起されて伝導していくモデルが提案されている。18) こ の場合、伝導は障壁層(a-Si:H)の伝導帯、価電子帯で行われ、井戸層(a-SiGex:H)はトラ ップとして働くことになる。

このアモルファス超格子の縦電気伝導機構の解明は物理的興味だけではなく応用を考えるうえでも 重要である。その一つの例として太陽電池の窓層に応用することが考えられている。窓層としてはワ イドバンドギャップで高伝導率の材料が適しているため量子効果でバンドギャップの広がったアモル ファス超格子膜が適している。その際、発電に寄与するキャリアの流れは層に垂直方向であり、この 方向の伝導のメカニズムは変換効率と深い関係にある。

本章ではa-Si:H/a-SiN*:H超格子中で行われる縦電気伝導をTOF測定の結果をもとに考察 し、電子の縦伝導は隣合うポテンシャル井戸間のトンネリングによる移動が続いて起こる結果である というモデルを新たに提案している。14) このような伝導モデルの場合、伝導に関わる電子は量子サイ ズ効果のない井戸層の伝導帯に存在することになり、第2章で述べた多重捕獲過程が重要となる。 a -Si:H/a-SiNx:H超格子においても熱励起により障壁層を乗り越える伝導が同時に起り得ると考 えられるが、トンネル過程とのどちらの伝導が支配的になるかは超格子の設計(井戸層・障壁層のバ ンドギャップ、移動度など)に依るであろう。

5.2. 超格子薄膜の作製と評価

5.2.1.作製方法

本研究では高周波グロー放電分解プラズマCVD法により、アモルファス超格子薄膜を作製した。 図5.1に超格子作製に用いた装置の概略図を示す。超格子構造の井戸層にはアンドープの水素化アモル ファスシリコン膜 (a-Si:H) を、障壁層には窒化シリコン膜 (a-SiNx:H) を用いた。a-Si: H層は無希釈のモノシランガス (SiH4)を用いて、a-SiNx:H 層はモノシランガスと無希釈のア ンモニアガス (NH。)の混合ガスを用いて成膜した。窒化シリコン膜の光学バンドギャップは成膜時 のモノシランガスとアンモニアガスの流量比を変えることによって1.7から4.7 eVまで変えること ができるが、本論文の実験に用いた一連の試料の障壁層は流量比1:1で作製し光学バンドギャップは



図5.1 超格子作製装置の概略図

- 49 -

2.7 eVである。一方、a-Si:H層の光学バンドギャップは1.7 eVである。超格子構造はモノシラ ンガスを一定量流しアンモニアガスを制御するバルブを開閉することによって形成した。また各層の 膜厚は放電時間によって制御した。界面においての急峻な組成変化を実現するためには窒素原子のa -Si:H層への侵入を極力抑えなければならない。そこでバルブ開閉時に一旦放電を30秒間止め十分 にガス置換され圧力も安定した後、再び放電を始めるようにした。基板温度はa-Si:H 層の最適値 250℃に比して少し高い300℃とした。これは良質なa-SiN_x:H層を得るためである。

5.2.2.オージェ電子分光による構造評価

a-Si:H/a-SiNx:H超格子薄膜の膜厚方向の組成プロファイルは、Ar⁺スッパタリングを行い ながらのオージェ電子分光法(AES)で評価することができる。図5.2はAr⁺スパタリングしながら オージェ電子スペクトルのSiとNに関するピーク値の変化を表したものである。図からわかるように SiとN原子は深さ方向に周期的プロファイルを持つことがわかる。オージェ電子分光のin-depth分解 能はスパッタリングの精度によって支配され数十Å程度であるため組成変化が急峻であっても図のよ うな鈍い変化を示すと考えられる。したがってa-Si:H層にあたるところでN原子の信号があっても N原子の混入を示すものではなく、この結果からは界面の急峻性は議論できない。また深くなるにつ れ周期性が弱められるのは周期構造が消失するのではなくAr⁺による原子のたたき込み(ノックオン) による界面のだれが原因と考えられる。



図5.2 Artスパタリングによるオージェ電子スペクトルのSiとNに関するピーク値の時間変化

5.2.3.小角X線回折による構造評価 試料の周期性はX線のブラック反射スペクトルを調べればわかる。周期構造は井戸層と障壁層の二 種類の材料で構成され、各材料で電子密度が異なる。そのため電子は層に垂直な方向にL=Lw+Ls (井戸幅Lw、障壁幅LB)の周期的ポテンシャルを感じることになり、ブラックの反射条件に従いX 線回折が生じる。ブラッグの条件は次式で表される。

が現れる角度は非常に小さい。

図5.3は結晶シリコンの上にa-Si:H (放電時間60秒)と a-SiNx:H (放電時間60秒)を 30層ずつ堆積させた試料のX線回折スペクトルである。図のように20=1.19°、2.36°、 3.52°にピークが観測される。それぞれ1次、2次、3次回折ピークとすると74Åの周期性があ ると考えられる。3次回折ピークまで観測できたことより一様で規則正しい周期構造が形成されてい ると考えられる。また図5.3の挿入図にa-Si:H の放電時間を変えて作製した超格子薄膜の周期の変 化を示す。これより各超格子膜の井戸層と障壁層の層幅が計算される。また、この値は a-Si:Hおよ びa-SiNx:H単体の堆積速度より計算した値とよく一致する。



図5.3 X線回折スペクトル (挿入図は超格子薄膜周期の障壁層堆積時間変化)

 $n\lambda = 2d\sin\theta$

(5.1)

ここでθはブラッグ角、nは反射次数、dは面間隔である。周期構造は数十Åと長いので1次回折光

5.2.4.光学バンドギャップ

図5.4にTauchプロットより求めた光学バンドギ ャップの井戸層幅依存性を示す。実線は電子の有 効質量を0.6m。15)とし障壁の高さが無限大の単 一井戸形ポテンシャルを仮定し量子効果の影響を 考慮したときの理論曲線である。今回作製した試 料は障壁層の高さが大きく見積もって 1.0 eVで あるので波動関数のしみだしも考慮しなければな らない。破線は障壁層の高さを1.0 eVと見積も った場合の理論曲線である。図からわかるように 量子効果が明確に判別できるためには井戸層幅は 20 Å以下となる必要であり、実験で用いたサン プルの井戸層幅ではこの効果は顕著でない。





5.3. 試料及び測定方法

アモルファス超格子薄膜の層に対して 垂直の方向の電気伝導機構をTOF法に より調べた。 TOF測定の原理および 測定方法は第2章で述べた通りである。 図5.5に試料の断面図を示す。基板は低抵 抗のn形結晶シリコンまたはCorning705 9ガラス基板上にITOを蒸着したものを 用いた。ITO蒸着面は平坦性に問題が あり超格子膜を形成するには必ずしも適 当でないが、結晶シリコン上に堆積した ものと電子伝導についての測定結果に違 いがないため、その影響はないと考えら れる。ガラス基板試料は正孔の移動度測 定の時に用いる。超格子膜試料は井戸層



図5.5 TOF測定用試料の断面図

- 52 -

能な範囲内になるようにした。

5.4.実験結果

5.4.1. 過渡電流波形 図5.6はTOF法で測定した室温での種々の印加電圧における電子のドリフトによる過渡電流波形を 両対数プロットしたものである。このサンプルはガラス基板上に堆積させたもので井戸層幅35Å、 障壁層幅13Åで100周期をもつものである。縦軸の値は電流値I(t)を印加電圧Vで割った値であ るが、これは次式により、トラップのないときの移動度μ。が電界に依存しないと仮定したとき、過剰 自由電子の数△n(t)に比例する。

 $\Delta n(t$

図5.6において各電圧では入射フォトン数は等しいので時間が短いときには各波形は一致している。 a-Si:H でのµoは伝導帯端移動度にあたり10~20 cm²/Vs である。16) しかしながら超格子膜 中での電子伝導は障壁層により妨げられるからこの値よりトンネル確率分だけ小さくなると考えられ る。この詳しい説明は後の検討で述べる。 図5.6の各波形において矢印で示す時間から急激な減少 (kink)がみられる。これは伝導キャリアが対抗電極に到達したために起こると考えられ、kinkが現れ る時間は印加電圧が大きくなるほど短時間の方へ移動する。したがってkinkが現れる時間は到達時間 trに対応していると考えられ、ドリフト速度、及びドリフト移動度が次式によって算出できる。

> $v_d = L/$ $\mu_d = \frac{v}{E}$

波形から判断して電子の伝導は分散形伝導である。以下この過渡電流波形から求めたドリフト速度 やドリフト移動度をもとに、超格子薄膜に対して垂直方向の電子輸送を考える。

を35Åと一定にし障壁層を13~45Åに変えたものと、 反対に障壁層13Åと一定にし井戸層 を25~52Åに変えたものを用意した。各試料の周期数は50~100であり、走行時間が測定可

$$) = \frac{L}{e\,\mu_0} \cdot \frac{I\left(t\right)}{V} \tag{5.2}$$

/ t T	(5.3)
$\frac{d}{d} = \frac{L^2}{V t \tau}$	(5.4)

一方、図5.7は正孔に対する電子と同条件下で測定した過渡電流波形である。図5.6と同様に縦軸は 過剰正孔数△pを表す。この場合の過渡電流波形はバイアス依存性を示さず同じ時間域で減衰する。 これは正孔のドリフト移動度が電子に比べ非常に小さく、μataE(Lであるためと考えられる。こ の点は後のバンド不連続性の節で改めて検討する。







図5.7 正孔のドリフトによる過渡電流波形

5.4.2.電子ドリフト移動度の井戸層及び障壁層幅に対する依存性 て説明される。



図5.8(a)、(b)は電子ドリフト移動度μ。のそれぞれ障壁層幅、及び井戸層幅に対する依存性を示 す。この時の印加電界は10⁵ V/cm である。図5.8(a)は井戸層幅一定(35Å)で障壁層幅L_bを13 ~45Åに変えたときのµ。の変化である。この図からわかるようにL。の増加に対しµ。は指数関数的 に減少する。これに比べ図5.8(b)の障壁層一定(13Å)の場合、井戸層幅の変化に対してはµ。は余 り大きな変化を示さない。この明らかに異なる2つの層幅の依存性は後で述べる電子伝導機構によっ

図5.8 電子ドリフト移動度µ。の(a)障壁層幅依存性、(b)井戸層幅依存性

- 55 -

5.4.3. 電界及び温度依存性

図5.9は種々の温度における電子ドリフト速度 v。と電界 Eの関係を示す。この試料は35Åの井戸 層と30Åの障壁層をもつ。図5.9の両対数プロットでいずれの温度においても傾きが1以上で、Eの 増加に対して v。の増加は比例関係にない。この非線形的な変化は分散伝導のためであり、その詳細は 後に井戸層の裾準位の存在によって説明される。



図5.9 温度をパラメータとする電子ドリフト移動度の電界依存性

5.5.検討

a-Si:H/a-SiN_x:H超格子薄膜において、伝導帯端は図5.10のようになっていると考えられる。 a-Si:H とa-SiN_x:Hのバンドギャップの差が伝導帯側にどの程度配分されるかは後で考察する が、少なくとも図5.10で表す程度のバンド不連続が存在する。そこでTOF測定で得られた縦電子輸 送の機構を図5.10に示す二つの過程を取り入れたモデルを用いて考える。過程の一つは電子が障壁層 をトンネリングで通過する過程、もう一つは井戸層内での多重捕獲過程である。この節では先ずこの モデルの妥当性を考察し、次いで、このモデルに基づき井戸層の裾準位分布を定量的に考察する。



図5.10 a-Si:H/a-SiNx:H超格子薄膜における伝導帯のバンド図

5.5.1.トンネリング過程 TOF測定によって得られた図5.8(a)、図 5.8(b)の結果を説明するためには電子が障壁 層をどの様な伝導経路を経て通り抜けるかを考 えなければならない。その経路として図5.11 の様な三つの可能性が考えられる。すなわち、 (a) 障壁層のトンネリング、(b)、障壁層 の伝導帯への熱励起、及び(c) 障壁層内局在 準位間ホッピング伝導である。これらのそれぞ れについての可能性を次に検討する。



- 57 -

(a) トンネリング過程

測定された電子ドリフト速度が ひ。のとき単位時間に障壁層を通過する電子の数は、超格子の1 周期 をL_p(=L_b+L_w)と書くとU_d/L_pで与えられる。図5.12(a)、図5.12(b)は電子ドリフト移動度 を1周期幅で割った値 0。/L,のそれぞれ障壁層幅、井戸層幅依存性を示す。なお、印加電圧は全て の膜に対して1周期L。にかかる電圧を0.1V一定してある。



図5.12 U_d/Lpの(a) 障壁層幅依存性、(b) 井戸層幅依存性

- 58 -

Pは長方形で高さU。のポテンシャル障壁を仮定したとき次式で表される。

ここでポテンシャルの高さは光学バンドギャップの差 1 eV の半分が伝導帯に配分されたと仮定して U₀=0.5eVとし、有効質量をm*=0.3m¹⁷⁾とした。またバルクa-Si:Hの場合(電子ドリフト 移動度を1 cm²/Vsとする)、つまりL_b=0のときの v_a/L_b の値はちょうどこの直線上にのる。 こ の直線の傾きは V a/L,の指数関数的な減少とよく一致している。このことは超格子膜のドリフト速度 がバルクa-Si:H の値にトンネル確率を掛けたものになることを示している。 障壁層が一定である図5.12(b)の場合には、障壁層のトンネル確率(~10⁻³)が小さいので井戸 層にたまった電子がトンネリングするまでの待ち時間が長く、井戸層をドリフトするのに必要な時間 は無視できると考えられる。トンネル確率が一定であることと、 ひょ/し,の値がし、によらず一定であ ることが一致していて、(a)の仮定に矛盾しない。 以上のように井戸層の電子がトンネリングにより隣の井戸層に移動するとした(a)の伝導機構は 実験事実と非常によい一致を示す。

(b) 熱励起過程

約0.5 eVの高さのポテンシャル障壁を仮定すると、これを越えて電子が熱的に励起される確率は室 温において約10-[®]以下で、図5.12(a)を見てわかるように同じ高さで厚さ50Å以下の障壁をトン ネリングする確率に比べ明らかに小さい。 さらに、もしa-SiNx:H障壁層へ熱励起された電子が $a-SiN_x:H層でバンド伝導すると仮定すると、<math>\upsilon_a/L_p \ge L_b$ の関係は指数関数的ではなくむしろ逆 比例の関係にならなければならない。したがって本実験で用いた超格子膜の場合には、この(b)の 機構は考えにくい。しかし、障壁層のポテンシャルが低い超格子膜、例えば a-Si:H/a-SiGex:H 超格子13)ではこの型の伝導が支配的であると報告されている。

(c) ホッピング過程

障壁層であるa-SiNx:H膜はギャップ内に非常に多くの局在準位と広くギャップ内に広がった裾 準位が存在している。したがって井戸層内の電子はこの局在準位を通してホッピング伝導する可能性 も考えなければならない。しかしこの場合のひ。のし。に対する変化はし。の増加に対してほぼ直線的で

図5.12(a)においてL。の増加にともなう V。/L,の指数関数的な減少を、障壁層を電子がトンネル する確率に関係させて考える。同図の実線はWKB近似によって計算されたトンネル確率Pを表す。

> $P = \exp\left\{-\frac{2L_{b}}{\hbar} (2m^{*}U_{0})^{1/2}\right\}$ (5.5)

あると予想され、図5.12(a)のような指数関数的な減少は示さないであろう。

これら考察により機構(a)のトンネリング過程が最もうまく実験事実を説明できることがわかっ た。トンネリングによって一つの障壁層を通過した電子は、更に次の井戸層へトンネリングをする。 電子はこの様に次々と障壁層をトンネリングして逐次隣の井戸層へと移動してゆく。このような伝導 過程は超格子全体から見ると井戸層を一つの準位と見なしたホッピング伝導であると言える。

5.5.2. バンドの不連続性

前節において光学バンドギャップの差(1 eV)の半分が伝導帯に配分されると仮定してUo=0.5 eVとした。アモルファス半導体超格子ではバンド不連続性は価電子帯には配分されず伝導帯にのみ配 分されることが多い。18) しかし、a-Si:H/a-SiNx:Hヘテロ界面だけは別で、a-SiNx:Hのバ ンドギャップが 2.2 eV (x=0.4)のときは伝導帯のみに不連続が生じるが、 x=1.5 となりバ ンドギャップが大きくなると価電子帯にも1.2 eVの不連続ができる。19) したがって、本研究で使用 しているa-SiNx:H層は2.7 eVのバンドギャップを持つのでUo=0.5 eVという値は矛盾のない値 であるといえる。この様に考えるとここで使用しているa-Si:H/a-SiNx:H超格子においては価 電子帯にも約0.5 eVのバンド不連続が存在することになる。質量が重い正孔のトンネル確率は電子に 比べて小さく、a-Si:H 内での移動度も電子に比べ2~3桁小さい。したがって正孔も電子と同じ 機構で伝導するならば、そのドリフト移動度は極めて小さくなるであろう。したがって図5.7において 正孔におけるドリフト移動度が極端に小さくなることもこのことから容易に理解される。

5.5.3.電子ドリフト速度の非線形電界依存性

ここでは図5.9に現れた電子ドリフト移動度の電界に対する非線形性について検討する。その原因と して二つの可能性が考えられる。一つは単位時間に障壁層をトンネルする電子の数(トンネリングレ -ト)の電界依存性であり、もう一つは分散型伝導に寄るものである。

まず初めにトンネリングレートの電界依存性から考える。図5.13はL_b=38Å、L_w=35Å、周 期数80の試料のドリフト速度と1周期にかかる電圧V。(すなわち印加電圧Vを周期数で割った電圧) の関係を示したものである。

(i) ポテンシャル障壁の変形によるトンネル確率の電界依存性

長方形のポテンシャル障壁に電圧V。がかかったとき、その形は図5.14のように台形に変化し、トン ネル確率は増加する。電子は井戸層の伝導帯端に存在するとして井戸層に障壁にかかる電圧をV。とす るとトンネル確率はWKB近似によって次式で表される。

$$P(V_{b}) = \exp\left[-\frac{4L_{b}}{3eV_{b}\hbar}(2m^{*})^{1/2} \left\{U_{0}^{3/2} - (U_{0} - eV_{b})^{3/2}\right\}\right]$$
(5.6)

図5.13の点線はP(V)のV,による変化を表したものである。計算では1周期にかかる電圧V,の全て が障壁層にかかる極端な場合を仮定し、V。=V。としてある。これからわかるように、この電圧領域 ではトンネリング確率Pはそのポテンシャル障壁の変形によってはほとんど変化しない。したがって トンネル確率の変化だけではドリフト速度の電界依存性は説明できない。



図5.13 Uoの電界依存性 点線はトンネリング確率、破線はトンネリングレート、 実線は井戸層内の電界を考えたときの計算値である



図5.14 電界によるポテンシャル障壁の変形

- 60 -

(ii) 双方向の電子の流れの差によるトンネリングレートの電界依存性

次に単位時間に順方向にトンネリングする電子の数 n1と逆方向の数 n2の差(トンネリングレート : R)の電圧 V,による変化を考える。 この場合、電子の数はトンネルする先の伝導帯の状態密度に 比例する。井戸層の伝導帯の状態密度は伝導帯端からのエネルギーの平方根に比例し、そこで電子は Maxwell-Boltzmann分布すると仮定すると、Rは次式で与えられる。

$$R = n_1 - n_2 = A \left\{ 1 - \exp\left(-\frac{e V_b}{kT}\right) \right\} \int \exp\left(-\frac{\varepsilon}{kT}\right) P(V_b) \varepsilon^{1/2} (\varepsilon + e V_b)^{1/2} d\varepsilon \quad (5.7)$$

ここでAは比例定数である。

図5.13の破線はRの変化を表す。この破線の変化は Voの変化に比べまだ小さい。よって、さらに他 の効果を考えなければならない。

(iii)井戸内の電子分布の片寄りによるトンネリングレートの電界依存性

ここではこれまで無視してきた井戸層内の電子分布の片寄りを考える。(i)、(ii)ではV。はすべて **障壁層にかかると仮定したが、実際には井戸層にもいくらかの電圧が配分されるであろう。井戸層内** のドリフト速度は膜全体のドリフト速度に比べ4桁以上速いのでこの電圧 V.によって井戸層内の電子 の分布はエネルギーの低い障壁層近くに片寄り増加する。この増加分をexp(-eV*/kT)とする。 いまV。は井戸層と障壁層に9:1に配分されるとして、この効果を考慮しRを計算すると、図5.13の 実線になる。実線とひ。の変化はよく一致する。しかしながら、このようにV。のほとんどが抵抗率が 小さいと考えられる井戸層に配分されるとは考え難い。誘電率から求めてもその割合は1:1程度であ ろう。したがって井戸内の電子分布の片寄りを考えてもドリフト速度の非線形性は説明できない。

以上、(i)、(ii)、(iii)の過程では電界によるトンネリングレートRの非線形性を最大に見積もっ として先に述べたように分散伝導に寄る要因が考えられる。観測された過渡電流波形は典型的な分散 型伝導の存在を示している。Scher-Montroll²⁰の分散伝導の理論によると、分散型伝導の場合、ドリ フト速度は電界に対して非線形に変化する。超格子膜における縦方向の電子ドリフトに対してはトン ネリングに寄って隣の井戸層へ移動するまでの待ち時間が長いので分散性の効果が強く現れると考え られる。

- 62 -

(iv)井戸層内における多重捕獲過程

分散型伝導のScher-Montrollの理論²⁰⁾によると、ドリフト速度は電界の逆数に単純比例するのでは なく分散性の度合いを表す分散パラメータαを用いて次式で表される。

図5.9を見てわかるようにlog U_-log Eの関係が直線になることより、Eについて式(5.8)が成り立 つことは明かである。また、図5.13におけるひ。の非線形性も、式(5.8)を用いて定量的に説明できる。 局在準位間のホッピング伝導の場合、αは温度に関係なく一定である。20) 一方、多重捕獲過程を伴 うバンド伝導の場合、αは一般的に温度の関数になる。Tiedje-Rose²¹⁾によれば指数関数的に減少す る裾準位を仮定した時には分散パラメータの温度依存性ははα=T/Tcと表される。ここでTcは特 性温度で指数関数裾の広がりの程度を示す。式(5.8)によると図5.9の直線の傾きは1/αを表している。 したがって、この傾きからαを計算し、その温度変化を求めると図5.15になる。この図からわかるよ うにαは温度依存性を持ち、温度の増加とともにαも大きくなっている。このことは先に述べたよう に分散性は多重捕獲過程に因るものであることを示している。ここでαが厳密にはTに比例していな いが(これは実際の裾準位分布が指数関数裾からずれているためと考えられる)、αが1となるとき の温度からTcを見積もると約400Kとなる。



 $v_d \propto (L/E)^{-1/\alpha}$

(5.8)

図5.15 分散パラメータαの温度変化

- 63 -

前節の伝導形態の考察に基づくと、この多重捕獲過程が起こりうる場所は井戸層である。井戸層の a-Si:Hには伝導帯下に裾準位が存在し、それによって多重捕獲がおこりうる。バルクa-Si:Hで は t_{τ} か十分小さいので移動度の活性化エネルギー $\varepsilon_{\bullet} \sim 0.12$ eVの非分散伝導を示すが、超格子で は同質のa-Si:H が井戸層として用いられても障壁層のトンネル確率が低いために実効的な t t は長 くなり、後でわかるように0.3~0.4 eVの深い裾準位が関与する多重捕獲過程が支配的となり、分 散性が強調される。その深い裾準位のエネルギー分布は指数関数分布か、もしくはそれに近い分布を しており、ここで得られたTcの値はその分布の広がり表すと考えられる。

以上のようにドリフト速度の電界に対する非線形性は多重捕獲過程によって説明できることがわか ったが、もし、(i)、(ii)、(iii)で考えたようなトンネリングレートRの非線形的な電界依存性が存 在するならば、もはや分散性を表す簡単な式(5.8)は使えない。第2章で述べたバルクアモルファス半 導体の分散型伝導の理論を超格子の縦電気伝導で用いるためには、Rは電界に比例しなければならな い。このことを以下に示す。

まず負に電圧を印加した電極側から順番に井戸層に番号をつける。 i 番目の井戸における電子の注 入、流出、トラッピングによる増減は次のような二つの微分方程式で表すことができる。

$$\frac{\mathrm{d} n_{i}}{\mathrm{d} t} + R (n_{i} - n_{i-1}) = \int r(\varepsilon) n_{Ti}(\varepsilon) \mathrm{d} \varepsilon - \int \omega(\varepsilon) \mathrm{d} \varepsilon \cdot n_{i} + g_{0i}(t)$$
(5.9)

$$\frac{\mathrm{d}\,n_{\tau_i}(\varepsilon)}{\mathrm{d}\,t} = \omega(\varepsilon)\,n_i - r(\varepsilon)\,n_{\tau_i}(\varepsilon) \tag{5.10}$$

ここで $n_i \ge n_{\tau_i}(\varepsilon)$ はそれぞれ i 番目の井戸内に存在する自由電子と井戸の底から深さ ε にある裾準 位に捕獲されている電子の数を表す。Rはトンネリングレート、goi(t)はi番目の井戸内でのキャ リア生成率である。 $r(\varepsilon)$ 、 $\omega(\varepsilon)$ はそれぞれ式(2.17)、及び式(2.18)で定義した放出速度と捕獲速 度を表す。また、この式においてはキャリアの拡散と再結合過程を無視している。

式(5.9)の右辺と式(5.10)は2.2節(p.6)で述べたように多重捕獲過程を表し、式(5.9)の左辺第二項 はトンネリング過程によるキャリアの流出と流入を表す。トンネリングを考えるときは双方向のキャ リアの流れを考えなければならないが、測定を行った電界域では1周期にかかる電圧が & T以上とな るので電界と逆方向のキャリアの流れは無視できる。

- 64 -

I(t→0)は捕獲準位の影響を全く受けないから

$$I(t \rightarrow$$

で表せる。ここでn。は励起された電子の数である。一方、時間が走行時間だけ経過した時の電流値I (tr)はドリフト移動度μaによって

 $I(t_T) =$

となる。したがってこれら二つの式からn。、Eを消去すると次の関係式が得られる。

 $\mu_0 = \mu_d$

式(5.13)からµ。を実験的に見積もられるのである。ここでI(t→0)を測定することは不可能である が、励起光パルスの幅が10nsecであるのでこの値としてI(t=10nsec)を採用した。 図5.16(a)は超格子膜のµ。とµ。の電界依存性である。図からわかるようにµ。は電界によらずほと んど一定である。このことは前に述べたRが電界Eに比例するという仮定が正しいことを示している。 またその値は約10⁻⁴ cm²/Vsで、バルクの μ_0 の値10 cm²/Vsと比べて約5桁小さい。この試料の障壁 層幅は30Åで、この時のトンネル確率は約10⁻⁵であり、μ₀の減少分と一致する。このことは超格 子の縦電気伝導はバルクa-Si:Hでの伝導帯端移動度がトンネル確率分だけ小さくなった場合の伝導

式(5.9)と第2章でバルクa-Si:Hのシミュレーションのために用いた差分方程式(2.14)を比べて みればわかるように、両式の本質的な違いはRと $\mu_0 E / \Delta x$ にある。今、 Δx を超格子の1周期と考 えると両式の違いはμ。EとRだけになる。したがってRが電界Eに比例するならば、両式は本質的に 等しくなり、超格子膜の縦電気伝導においてもバルクの分散型伝導を用いてよいことがわかる。 しかし、今までの検討においてRがEと比例関係にあることは導き出されていない。(i)、(ii)、 (iii)での考察では、RはEに対して指数関数的に変化する。したがって今度は理論的考察からではな く実験結果から、この関係を導き出すことにする。すなわち、R(E)=µ。(E)・Eと考えて、直接、 $\mu_{\mathfrak{o}}(E)$ を過渡電流波形より求め、 $\mu_{\mathfrak{o}}(E)$ が電界、温度によらない定数であることを確認する。 Schmidlin²²によるとµ。は過渡電流波形より直接見積もることができる。 過渡電流波形の初期値

$$) = n_0 \mu_0 E$$

(5.11)

$$= n_0 \mu_d E$$

(5.12)

$$\frac{I(t \to 0)}{I(t_{T})} \tag{5.13}$$

に相当することを示す。

一方図5.16(b)はµ。とµ。の温度依存性を示したものである。これからわかるようにµ。は温度に対 してもほぼ一定であり、先に述べた条件を満たす。このことはトンネル確率が温度によらないという 事実と一致している。

以上、超格子の電子輸送を表す方程式よりトンネリングレートRの意味と、実験よりRの電界依存 性、温度依存性を確かめた。Rは電界に比例し、温度に依存しない。この実験事実より超格子の縦電 気伝導においてもバルクa-Si:Hでの分散型伝導の理論を当てはめることができることがわかった。



図5.16 超格子膜のµ。とµ。の(a)電界依存性、(b)温度依存性

5.5.4.井戸層の裾準位分布

以上の検討よりアモルファス超格子の縦電子輸送はバルクアモルファス半導体のμ。がトンネル確率 分だけ小さくなった場合に対応するということが明らかになった。また多重捕獲過程は井戸層のみで 行われる。これを用いてこの節では井戸層のすなわちa-Si:H 層のより深い裾準位分布について考 察する。



図5.17は横軸を温度の逆数、縦軸を電子ドリフト移動度μαとして図5.10をリプロットしたものであ る。それぞれの直線部分の傾きから、その活性化エネルギー ε.を求めることができる。活性化エネル ギーは電圧増加にともない減少する。この移動度の活性化エネルギーの印加電界による変化は、指数 関数裾のように連続的で、かつギャプ中央に向けて単調に減少するような分布を持った裾準位に捕獲 された電子の分布が時間的に変化する様子を考えるとことによって理解できる。

今、指数関数裾を仮定して捕獲電子のエネルギー分布は第2章で説明したように電子分布はあるエ ネルギー位置にピークをもち、そのエネルギー位置は時間と共に深くなる。このピークより浅いとこ ろにいる電子は伝導帯とこの時間において擬熱平衡状態にあり、それより深いところの電子はこの時 間内に熱励起されることはなくクエンチ状態にある。この二つの状態の電子を区別する境界のエネル ギーが"demarcation"エネルギー ε_{a} である。この ε_{a} 付近に捕獲された電子は最も数が多いので、ドリ フト移動度の活性化エネルギーはこのエネルギー位置によって支配される。この考えによると電圧が 増加したときドリフト移動度を決定した走行時間は短くなり、それによって ε δ も小さくなるので活性 化エネルギー ε.が減少する。

図5.17 種々の電圧に対する電子ドリフト移動度μ。のArrheniusプロット

裾準位分布についての大まかな評価はバルク a-Si:HについてMarshall²³⁾らが行った方法を用いた。多重捕獲理論によるとドリフト移動度は次のように表される。

$$\mu_{d} = \mu_{0} \left\{ 1 + \frac{N_{0}(\varepsilon)}{N_{c}} \exp\left(\frac{\varepsilon_{d}}{kT}\right) \right\}^{-1}$$
(5.14)

この式を図5.17に示した測定結果に合わせることによりN_T(ε)/N_eの値を見積もることができる。 μ_o の値は前節で求めたものを用いた。 また ε_o と移動度の活性化エネルギー ε_o は等しいとする。 図5.18にN_e=2.5×10²² cm⁻³ eV⁻¹²⁴)としたときのN_T(ε)を示す。ここに求めた準位は多重捕獲 過程に関与する a - Si:H層の裾準位を表しており、伝導帯底から深さ0.25~0.52 eVの範囲で裾 準位分布は指数関数的に変化していることがわかる。この変化を指数関数裾を表す式(2.20)に当ては め特性温度T_cを見積もると約420Kとなり、前に α の温度依存性より求めた値とほぼ一致する。な お、このエネルギー域の裾準位状態はバルク a - Si:H のTOF測定では評価できないエネルギー範 囲である。このことはバルクでは μ_o が大きいため、この様に深いエネルギー領域の裾準位と伝導帯中 の電子とが熱平衡に達する前に電子は対抗電極に到達してしまうからである。



図5.18 超格子井戸内の局在準位分布

- 68 -

もちろん超格子膜の中のa-Si:H とバルクではその裾準位状態は異なる可能性も十分にある。そ の要因として界面準位密度、応力、窒素原子の混入、界面の急峻性などが考えられる。界面準位に関 していうならば、その影響はそう大きくないと考えられる。なぜならば、5.5.1.節での v_a/L_o の値、 すなわち単位時間に障壁を通過する電子の数が、L_{*}の減少による単位長さあたりの界面数の増加によ って変化しないからである。その他の要因に対しては本論分の結果からは推測できないが、バルクの 場合でも光熱偏向分光法 (PDS) と一定光電流法 (CPM)の結果²⁶⁾ (図5.18に示す)は我々の評 価値とよく一致していてそれほど大きな違いはないことより、a-Si:H 層の裾準位はバルクと比べ 大きな変化はないであろう。また、バルクa-Si:HでのTOF測定より求められたT_cの値は312 K²⁵⁾で超格子の値に対して約100K小さいが、裾準位密度を評価するエネルギー領域が違う (バル クの場合は0.15 eV以上、超格子膜の場合は0.25~0.52 eV)ため、広いエネルギー範囲で指 数関数的な分布をしていない限りこれらT_cの値を比較することはできない。

5.6.結言

アモルファス半導体超格子薄膜の電気伝導に関して得られた結果を要約すると、次のようになる。 (1) r f グロー放電分解法によってa-Si:H/a-SiN_x:H超格子薄膜を作製し、その周期的構造 をオージェ電子分光、X線回折スペクトルより確かめ、一様で良好な周期的構造が形成されているこ とがわかった。

(2) a-Si:H/a-SiN*:H超格子薄膜の縦方向電気伝導をTOF測定によって調べた。電子の縦 方向ドリフトによる過渡電流波形は、分散性を示しながらも対向電極への到達を示すkinkをもち、ド リフト移動度を決定できる。一方、正孔ドリフトによる過渡電流波形には正孔到達による電流減少は 観測されず、電子に比べてドリフト移動度は非常に小さいと推測される。
(3) 障壁層幅一定で井戸層幅が増加するとき、電子ドリフト移動度はほとんど変化しないが、井戸層 幅一定で障壁層幅が増加するとき電子移動度は指数関数的に減少する。
(4) 電子ドリフト速度は電界に対し比例して増加するのではなく、さらにそれより急激な増加を示す。 またその非線形性は温度が低くなるにつれ顕著になる。
(5) 電子ドリフト速度の井戸層幅依存性から判断して電子は障壁層をトンネリングによって通過する。
(6) a-Si:H/a-SiN*:H超格子のバンド不連続は伝導帯、価電子帯それぞれに存在し、正孔の 極端に小さいドリフト移動度は価電子帯の大きなバンド不連続に起因していると推測できる。
(7) 電子ドリフト速度の電界依存性に見られる非線形性は、電界によるポテンシャル障壁計上の変化、

- 69 -

障壁を通過する双方向の電子の流れの電界による変化、および井戸層にかかる電界を考え合わせても 説明できない。

(8) ドリフト速度-電界特性の非線形性、およびその温度特性は井戸層における多重捕獲過程による 分散型伝導で説明できる。

(9) 超格子膜においても電界、温度に依存しないバンド端電子移動度を想定できることから、トンネ リングレートの電界依存性は本論文の測定レンジにおいてほぼ直線的であると言える。

(10) 超格子膜の井戸層の裾準位は伝導帯端から0.25~0.52 eVの範囲では指数関数的に減少する 分布を持っている。

参考文献

- 1) W.E.Pickett, S.G.Louie and M.L.Coen, Phys. Rev. B17 (1978) 815.
- 2) G.A. Sai-Halasz, L. Esaki and W.A. Harrison, Phys. Rev. B17 (1978) 2812
- 3) B. Abeles and T. Tiedje, Phys. Rev. Lett. 51 (1983) 2003.
- 4) S.Nishikawa, H.Kakimura, H.Fukuda, T.Watanabe and K.Nihei, J. Non-Crys. Solids 77&78 (1985) 1077.
- 5) T. Tiedje, C. R. Wronski, P. Persans and B. Abeles, J. Non-Crys. Solids 77&78 (1985) 1031.
- 6) M. Hundhausen and L. Ley, J. Non-Crys. Solids 77&78 (1985) 1051.
- 7) N.K.Hindley, J. Non-Crys. Solids, 5 (1970) 31.
- 8) P.G.LeComber, W.E.Spear, R.A.Gibson, M.Hopkinson, P.K.Bhat, T.M.Searle, and I.G. Austin, J. Non-Cryst. Solids 77&78 (1985) 1081.
- 9) K. Hattori, T. Mori, H. Okamoto, an Y. Hamakawa, Phys. Rev. Lett. 60 (1988) 82.
- 10) S. Miyazaki, Y. Ihara, an M. Hirose, Phys. Rev. Lett. 59 (1987) 12.
- 11) L.Esaki and L.L.Chang, Phys. Rev. Lett. 33 (1974) 495.
- 12) R. Dingle, A. C. Gossard and W. Wiegmann, Phys. Rev. Lett. 34 (1975) 1327.
- 13) J.P. Conde an S. Wagner, in Amorphous Silicon and Related Materials, edited by H. Fritzsche (The University of Chicago, Chicago, 1988), pp. 1099-1113.
- 14) R. Hattori and J. Shirafuji, J. Non-Cryst. Solids 128 (1991) 91.
- 15) S. Miyazaki, Y. Ihara and M. Hirose, Phys. Rev. Lett. 59 (1987) 125.
 - 70 -

- 16) J. M. Marshall, P. G. LeComber and W. E. Spear, Solied State Commun. 54 (1985) 11.
- 1031.
- 18) F.Evangelisti, J. Non-Cryst. Solids 77&78 (1985) 969
- 77&78 (1985) 999.
- 20) H. Scher and E. W. Montroll, Phys. Rev. 12 (1975) 2455.
- 21) T. Tiedje and A. Rose, Solied State Commun. 37 (1980) 49.
- 22) F.W. Schmidlin, Phys. Rev. B16 (1977) 2362.
- 23) J.M. Marshall, J. Berkin, and C. Main, Phil. Mag. B56 (1986) 641.
- 24) W.E. Spear, and C.S. Cloude, Phil. Mag. B58 (1988) 467.
- 26) K. Pierz, W. Fuhs, and H. Mell, J. Non-Cryst. Solids 114 (1989) 651.

17) T. Tiedje, C. R. Wronski, P. Persans and B. Abeles, J. Non-Cryst. Solids 77&78 (1985)

19) C. Coluzza, G. Fortnato, C. Quaresima, M. Capozi and P. Perfetti, J. Non-Cryst. Solids

25) T. Tiedje, J. M. Cebulka, D. L. Morel, and B. Abeles, Phys. Rev. Lett. 46 (1981) 1425.

第6章 アモルファスシリコンの高電界電子輸送特性

6.1.緒言

結晶半導体、例えばSiやGaAsにおける高電界現象として、ホットエレクトロンによるドリフト速 度の飽和、谷間遷移による負性微分移動度の発生、アバランシ増倍によるキャリアの急激な増加など がよく知られている。これに対して非晶質半導体においては高電界現象の研究は今まであまり精力的 には行われてこなかった。その理由は高電界で用いる非晶質半導体デバイスがなく、その必要もなか ったためであろう。a-Si:Hにおいて高電界現象は未知の領域であり、これを研究することにより新 たなる発展を生み出す可能性を有している。

物理学的な立場からみてもa-Si:H 膜中におけるホットエレクトロン効果やアバランシ増倍など の高電界特性は非常に興味深い。他の非晶質材料、例えばアモルファスSiO₂膜においては、電界強 度5×10⁵ V/cm 以上でホットエレクトロン効果による電子ドリフト速度の飽和が観測され¹⁾、電子 がホットになる機構の解明も理論的に数多く行われている。²⁻⁶⁾ アモルファスSeにおいても電界強度 が8×10⁵ V/cm 以上で正孔の衝突電離による量子効率の大幅な増加が見られ、^{5、7)} これを利用した 撮像管ターゲットが開発されている。³⁾ この様にカルコゲンガラスにおいては結晶と同じようなアバ ランシェ増倍やホットエレクトロン効果などの高電界特性が種々観測されているが、a-Si:H にお いてはいくつかの簡単な報告⁹⁻¹²⁾があるだけで、高電界電気伝導機構や電子なだれによる破壊現象を 明確に観測した例はない。これはa-SiO₂やa-Seと比べ、a-Si:Hにおいては電子伝導に対する 裾準位の影響が非常に大きいため、a-SiO₂やa-Seとは異なった複雑な高電界電気伝導機構が存 在するためと考えられる。

また、応用面から見ると現在実用化されている太陽電池や液晶ディスプレイ用TFTなどa-Si:H を用いたデバイスは10⁴ V/cm 程度までの電界領域での使用されており、10⁵ V/cm 以上の高電界 特性は今のところ実用上問題とはならない。しかし、もしアバランシ増倍がa-Si:H内で起こり得る のならば、これを利用した高感度受光素子の実現が可能である。 また現在、プリンター出力素子用 高電圧 a-Si:H TFT¹³⁾など高電界で使用する新しいデバイスが作製されているが、その素子劣化 機構が問題になっている。このような観点からも、a-Si:H内でのホットエレクトロン効果を明らか にすることが非常に重要である。また、本研究は他の非晶質物質、すなわちSiO₂やSiN_xなどの集 積回路用の絶縁膜のブレークダウン機構の解明などにも役立つと考えられる。 本章では高電界域での電流、ドリフト速度の電界依存性などを測定し、a-Si:H におけるホット エレクトロン効果について考察を行った。

6.2.実験方法及び結果

6.2.1. 電流-電界特性 図6.1に種々の温度で測定した、暗状 態でのa-Si:H膜の電流-電界特性を 示す。 試料は ITOを蒸着したガラス 基板上に n⁺a-Si:H(300Å)/a-Si:H(1µm)をSH,ガスのrfグロー 放電分解によって堆積し、さらに上部に 電極としてPdを蒸着したものを用いた。 試料のa-Si:H膜の作製条件は基板温 度250℃、原料ガスSiH4(100%)、 ガス流量4 sccm、rf電力密度0.35 W/cm²とした。測定時にジュール熱によ る温度上昇と素子の劣化を防ぐために電 界をパルス的に印加した。電界はn⁺a-Si:H層をマイナス、Pd電極側をプラ スに印加し電子に対し金属-半導体界面 での障壁を低減した。

図6.1においてはPd/a-Si:H電界は界面での電圧降下を無視し、試料内での電界分布は一様であ るものと仮定して印加電圧を膜厚で割ることにより電界を算出した。各曲線は3×10⁴ V/cm 以上の 領域でオームの法則からずれており、非線形的な増加を示す。

6.2.2.タイム・オブ・フライト(TOF)測定
 次に、電子ドリフト速度や移動度を調べるためにTOF測定を行った。10⁵ V/cm 以上の高電界領域での移動度の測定は走行距離が短いと走行時間が短くなり困難となる。今、走行距離1μmのとき、
 a-Si:Hの電子ドリフト移動度を1cm²/Vsと仮定すると、電界10⁵ V/cm では走行時間は1nsec と



図6.1 a-Si:H 膜の暗状態での電流-電界特性

- 73 -

なり、測定には走行距離を10µm以上と しなければならない。しかしながら、従来 のサンドイッチ型電極試料を用いた場合、 10μm以上の膜厚のa-Si:H 膜が必要 となり、その作製は困難である。そこで筆 者はプレーナ型電極を用いた試料によって TOF測定を行った。これにより走行距離 を10μm以上に設定することが容易とな る。図6.2に試料の断面図を示す。ここで



図6.2 TOF測定に用いたプレーナ型試料の断面図

表面と電極上部に用いる a-SiNx: H膜はそれぞれ表面保護と電極からのキャリアの注入を防ぐ役目 を果たす。a-SiNx:Hの層厚は300Åで電極間距離(10~80µm)に比べ極めて薄く、誘電 緩和時間内では、これにかかる電圧は無視してよい。キャリアの励起は膜上部から窒素レーザによっ て電極間に一様に行う。これにより電子-正孔対が生成され共に光電流に寄与するがa-Si:H におい て正孔の移動度は電子に比べ2~3桁小さいので正孔による光電流への寄与は無視できる。

この様な試料でTOF測定を行う場合、励起キャリアの空間的偏りが少なく、それによる電界の乱 れを小さく抑えることができるが、キャリアはa-Si:H/a-SiNx:H 界面に平行にドリフトする ため界面の影響を非常に大きく受けると考えられる。またサンドイッチ型とプレーナ型とでは形状の 違いにより励起時の伝導電子の空間的分布が異なり過渡電流波形にも違いが出ると考えられる。

- 74 -

図6.3は2.3.1節で述べた手法を用いて2つの 形状の違う試料について過渡電流波形をシミュ レートした結果である。点線はサンドイッチ型 に対するものであり、実線はプレーナ型の場合 である。それぞれの場合の波形も両対数プロッ トにおいて二つの直線からなる波形を示しその 交点より走行時間を評価できることがわかる。 しかし、その時間はプレーナ型の方が約1/2 となっている。これは励起時においてプレーナ 型の電子の空間分布は、サンドイッチ型の電子 が走行距離の1/2進んだ状態に対応するから である。



図6.3 過渡電流波形のシュミレーション

図6.4は実際TOF測定によって得られた過渡電流波形の電界依存性を両対数プロットしたものであ る。縦軸は5章と同じく印加電流を電圧で割ることによって伝導キャリア数を表している。それぞれ の波形は二つの直線部分からできており、シミュレーションにより求めた電流波形とよく一致してい ることがわかる。さらにこの二つの直線部分の交点は電界により移動しており、これにより走行時間 を決定できる。



ドリフト移動度の電界依存性、電極間距離依存性は分散パラメータαによって、

 $\mu_d \sim (E/d)$

と表されるから、14) μ。が一定の場合はαが1となり、この基板温度で作製した膜は分散性が少ない ことを表す。また、各試料とも5×10⁴ V/cm以上になると各試料とも μ_a が増加し、2×10⁵ V/cm になると試料の破壊(ブレークダウン)に至る。このµ₀の増加は試料内の伝導の分散性では説明で きず、後の考察のホットエレクトロン効果を考えることによって説明できる。ここで言うブレークダ

図6.4 過渡電流波形の電界依存性

図6.5は電極間距離をパラメータとし、上記の走行時間 t τ より求めた電子ドリフト移動度 μ。 (= d²/Vt_r)の室温での電界依存性を示す。この試料は基板温度250℃で作製したものである。 各電極間距離の試料はそれぞれ電界強度5×10⁴V/cmまでµ。は一定である。分散型伝導の場合には

$$(1-\alpha)/\alpha$$

(6.1)

ウンとは、ホットエレクトロン効果のため電子温度が上昇し、さらに電子が電界から得るエネルギー と格子振動へ失うエネルギーのバランスを保てなくなることを意味する。一旦、このバランスが崩れ るとa-Si:H 層でアバランシ増倍が起こり、ブロッキング層であるa-SiNx:H層にかかる電界が 大きくなり、この層において絶縁破壊が起こる。

図6.6は最適温度より少し高い基板温度300℃で製膜した分散性の強い試料のドリフト移動度の電 界依存性である。各試料とも5×10⁴V/cm以下では式(6.1)に従いlogE-logµ。プロットで直線にな るが、それ以上の電界ではこの直線よりずれた急激な変化を示す。



図6.5 基板温度250℃で作製した試料の電子ドリフト移動度の電界依存性



図6.6 基板温度300℃で作製した試料の電子ドリフト移動度の電界依存性

場合はこれとはまったく反対の温度特性を示す。



6.3.考察

アモルファス半導体内で電子温度が格子温度より高くなるホットエレクトロン効果を考える場合、 結晶とは違ったモデルを用いなければならない。電子に対しその理由を考えると、次のようなことが あげられる。

1. アモルファス半導体中では電子の平均自由行程は原子間距離程度で、結晶半導体の平均自由 行程(数百Å)に比べ非常に短い。

図6.7は先に述べたブレークダウンが起こる電界E*の温度依存性を示している。図からわかるよう に温度が低くなるにつれE* は高くなっており、E* は負の温度係数を持つ。一般的に結晶半導体の

2. 伝導帯端下にトラップ準位が多く存在し伝導帯内の電子の多くはこの準位に捕獲されている。 初めの相違点より、電子が1回の衝突の間に電界より得ることのできるエネルギーは結晶半導体の 場合に比べ非常に小さく、運よくフォノンとの衝突を免れ、衝突電離のしきい値エネルギーまで加速 されるという電子 (lucky electron) は存在しないとしてよい。また、このことは電子のエネルギー 分布がボルツマン分布をしていると近似でき、電子温度T。が定義できることを意味する。また2番目 の相違点は、電界からエネルギーを得ることのできる電子は伝導帯上にいる自由電子だけで、捕獲さ れている電子も含め熱平衡状態を保っている電子の一部であることを意味する。アモルファス半導体

- 77 -

内におけるホットエレクトロン効果を考える場合、以上の点に注意しなければならない。

図6.8は図6.1の電流-電界特性の結果を縦軸は電流を対数スケール、横軸は電界の平方根 E^{1/2}でプ ロットとしたものである。 図6.1のように電流-電圧特性がオームの法則からずれる要因として、ま ず考えられるのは空間電荷制限電流15)、ショットキーエミッション電流16)、プール・フレンケル電 流17-20) などの界面や深い準位が関係した高電界効果である。しかし、試料がアンドープのものであ り、電極にオーミック接触を用いていることからプール・フレンケル効果の可能性が最も高い。この 効果は局在した正電荷が作るクーロンポテンシャルが外部印加電界によって傾き、そこから放出され る電子の割合が増加することによって起きるもので、電流-電界特性は次式で表される。18)



図6.8 電流-(電界)1/2プロット

ここで、 $a=b(kT)^{-1}E^{1/2}$, $b=(e^{3}\pi \in e_{0})^{1/2}$, $i_{0}=\sigma_{0}(kT)^{2}b^{-2}$ (6, 3)

であり、 ϵ_r 、 ϵ_o 、 σ_o 、はそれぞれ比誘電率、真空誘電率、低電界での伝導率を表す。図6.8のI-E^{1/2}プロットにおいて、高電界領域での傾きは誘電率と温度のみによって決定される。図6.8の点線 は、 € = 12として、式(6.2)に従い計算されたものである。このときの低電界域での活性化エネル ギー ε₀は0.32 eVとした。各温度における電流変化の直線部分の傾きは式(6.2)より計算されたプー ル・フレンケル電流の傾きに近く、この電界範囲での電流はプール・フレンケル電流が支配的である ことがわかる。しかし、5×10⁴V/cm以上ではプール・フレンケル効果だけでは説明できないさらに 大きな非線形性が存在する。これはホットエレクトロン効果を考えることによって次のように説明で きる。低温域(190以下)ではこの計算と合わなくなるが、これはホッピング伝導が支配的になる ためであろう。(log I - T⁻¹プロットで傾きは低温において-1/4となることから推定できる。) 非晶質半導体の中でも高電界においては電子が電界により加速され格子温度よりも高い温度を持つ ホットエレクトロン状態が存在すると仮定すると、ホットエレクトロン状態では電子は格子温度より 高くなる。したがって、熱い電子と局在準位にトラッ プされている電子との平衡状態が達成されるとすると、 CONDUCTION BAND 伝導帯に熱励起される速度が大きくなり、その結果伝 導電子の数を増やすことになる。その結果、トラップ Ed 制限移動度はホットエレクトロン状態では高くなるこ とになる。Fröhlich²¹⁾は非晶質半導体のなかで電子が 電界より与えられるエネルギーと格子振動との衝突に よって失うエネルギーのバランスから、電子温度T。が VALENCE BAND 電界Eとブレークダウン電界E*を用いて次のように表 されることを示した。

 $\frac{\Delta V}{kT} - \frac{\Delta V}{kT_e} \simeq \left(\frac{E}{E^*}\right)^2$

 $i_{PF} = i_0[(a-1)\exp a + \frac{1}{2}a^2 + 1]$

(6.2)

図6.9 非晶質半導体のバンド図

(6.4)

ここでΔVは図6.9に示すように伝導帯下に連続的に分布した局在準位のエネルギー幅を表す。また、 ブレークダウン電界は先に述べたエネルギーのバランスを保てなくなる時の電界に相当する。式(6.4) できまる電子温度を式(6.2)のなかの温度Tの代わりに用いることにより、ホットエレクトロン効果を 考えた場合の電流と電界の関係は次式で表される。

$$i_{h} = i_{PF} \exp\left[(\varepsilon_{0} - bE^{1/2})(E/E^{*})(\Delta V)^{-1}\right]$$
(6.5)

図6.8の破線はこの効果を考えにいれた場合の計算値を示す。この計算には $E^* = 1.5 \times 10^5$ V/cm、 $\Delta V = 0.15 \text{ eV}$ を用いた。この図から5×10⁴V/cm以上でのプール・フレンケル電流からのズレは このホットエレクトロン効果によってうまく説明できることがわかる。したがって、a-Si:H の高 電界における電流-電界特性はプール・フレンケル効果とFröhlich流のホットエレクトロン効果によ って説明できる。

一方、図6.5、図6.6のドリフト移動度の電界依存性に対しても、このホットエレクトロンの概念を 応用してその電界依存性を説明できる。 移動度の電界依存性を示す式(6.1)に温度依存性を表す式 $\exp(-\epsilon_a/kT)$ を加え、温度Tの代わりに式(6.4)で決まる電子温度T。を代入すると次の式を得る。

$$\mu_{d} \propto \left(\frac{E}{d}\right) \frac{T_{c} - T_{e}}{T_{e}} \exp\left(-\frac{\varepsilon_{a}}{k T_{e}}\right)$$
(6.6)

図6.10は $T_c = 370$ °C、E*=1.5×10⁵ V/cm、 $\varepsilon_a = 0.32 \text{ eV}$ 、 $\Delta V = 0.15 \text{ eV}$ として式(6.6) を用い電極間距離をパラメーターとするドリフト移動度の電界依存性を計算した結果である。各曲線 は5×10⁴V/cm以上で直線からずれ、ホットエレクトロン効果によりさらに大きい電界依存性を示す ことがわかる。この変化は図6.6の実験結果と定性的に一致しており、ドリフト移動度の高電界におけ る増加はFröhlichのホットエレクトロン効果により説明できることがわかる。

Fröhlichは同時にブレークダウン電界 E*の温度依存性が非晶質半導体のなかでどうなるかを示して いるが、結晶と異なりE*は負の温度依存性を持つと述べている。もし結晶のように電子-格子相互作 用よって電子の散乱が規制され平均自由行程が決まっているときには、平均自由行程は格子振動が小 さくなるほど、即ち低温になるほど長くなり電界からエネルギーを得やすくなる。結晶シリコンでは この機構でブレークダウンが起こり、E*は正の温度係数を持つ。22) 一方、非晶質の場合は先に述べ

たように局在準位に大部分の電子が捕獲されており、温度が高くなるほど伝導帯上中の自由電子、す なわち電界からエネルギーを得ることのできる電子が増え、電界からの電子へのエネルギーの流れが 大きくなる。したがって温度が高くなるほど電子系はホットになりやすくなり図6.7に現れるようにブ レークダウン電界E*は低くなる。



6.4.結言

アモルファス水素化シリコン(a-Si:H)の高電界輸送に関して得られた結果を要約すると次のよ

うになる。

(1) 暗時の電流-電界特性において、5×10⁴V/cm以上の電界でホットエレクトロン効果による電 流増加が観測される。

(2) ドリフト移動度-電界の関係において5×10⁴V/cm以上でホットエレクトロン効果によるドリ

フト移動度の増大がみられる。

(3) ブレークダウン電界は負の温度係数を持ち、非晶質に対するFröhlichのホットエレクトロンモデ ルによって定性的に説明できる。

図6.10 式(6.6)による電子ドリフト移動度電界依存性の計算結果。ここで用いたパラメーターは $T_c = 370^{\circ}C, E^* = 1.5 \times 10^{5} V/cm, \epsilon_a = 0.32 eV, \Delta V = 0.15 eV \ CbS_o$

参考文献

- 1) R.C. Hughes, Solid-State Electron 21 (1978) 251.
- 2) H.J.Fitting and J.U.Friemann, Phys. State. Sol. (A)69 (1982) 349.
- 3) M.V.Fischetti, Phys. Rev. Lett. 53 (1984) 1775.
- 4) W. Porod and D. K. Ferry, Phys. Rev. Lett. 54 (1985) 1189.
- 5) R.L. Kamocsal and W. Porod. Solid-State Electron 32 (1989) 1825.
- 6) G.Juska and K.Arlauskas, Phys. Stat. Sol. (A)77 (1983) 387.
- 7) G. Juska and K. Arlauskas, Phys. Stat. Sol. (A)59 (1980) 389.
- 8) K. Tanaka, J. Yamazaki, K. Shidara, K. Taketoshi, T. Kawamura, S. Ishioka and Y. Takasaki, IEEE Electron Device Letters EDL-8 (1987) 392.
- 9) N. Croitoru, J. Niklas and J. Stuke, Proc. 11 Int. Conf. Physics of Semiconductors, 1972 (PWN-Polish Scientific Publishers, Warszaw, 1972) p. 536
- 10) F.R. Jeffrey, J.R. Shirck and J. Merski, J. Non-Crys. Solids 59&60 (1983) 489.
- 11) G. Juska, K. Arlauskas and E. Montrimas, J. Non-Crys. Solids 97&98 (1987) 559.
- 12) M. Yoshimoto, T. Fuyuki, H. Matsunami, Jpn. J. Appl. Phys. 25 (1986) L922.
- 13) H.C.Tuan, Non-Cryst. Solids 115 (1989) 132.
- 14) H. Scher and E. W. Montroll, Phys. Rev. 12 (1975) 2455.
- 15) I. Solomon and R. Benferhat, Phys. Rev. B30 (1984) 3422.
- 16) J.J.O'Dwyer, J. Appl. Phys. 37 (1966) 599.
- 17) J.Frenkel, Phys. Rev. 54, (1938) 647.
- 18) J.L. Hartke, J. Appl. Phys. 39 (1968)4871.
- 19) J.G. Simmons, Phys. Rev. 155 (1967) 657.
- 20) R.M.Hill, Phil. Mag. 23 (1971) 59.
- 21) Fröhlich, Proc. R. Soc. A188 (1947) 521.
- 22) R. Crowell, and S. M. Sze, Appl. Phys. Lett. 99 (1966) 242.

第2章から第6章に至るアモルファスシリコン薄膜およびその超格子薄膜の電気伝導に関する研究 の結果を総括すると次のようになる。

第2章

に多重捕獲過程を考慮した微分方程式を有限差分法で解く新しい手法を開発した。 この解析手法により指数関数裾準位に捕獲された電子のエネルギー分布は、あるエネルギーレベル でピークを持ちそのピークの位置は時間の経過とともにギャップ中央へ移動することが確認された。 これはTiedje-Roseの理論によく一致する。 (2)この解析手法では任意の裾準位分布に対して電流の過渡応答を追跡できる。1次関数分布の裾準 位を仮定した場合には捕獲電子の分布のピーク位置は時間によらず、ある一定のエネルギー準位の位 置に留まることがわかった。このことは指数関数裾を仮定したときには説明できないa-Si:Hのドリ フト移動度の活性化エネルギーが広い温度領域にわたって一定の値をとるという実験事実を説明する ものである。さらに過渡電流波形に現れる見かけ上の再結合寿命は裾準位密度分布が幅広くなるほど 長くなるという結果を得た。このことは裾準位密度分布が再結合寿命に影響を及ぼすことを意味する。 また、光励起キャリアを試料中に一様に励起した場合でも過渡電流波形にキャリアの到達を示す折れ 曲がりが現れ、到達時間を決定できることがわかった。この場合、到達時間は電極面近傍にキャリア を励起する通常のTOF測定の場合の約1/2となる。

第3章

(1) 基板温度180℃以上で成膜すると、モノシラン膜、ジシラン膜共に室温では、ほぼ等しい電子 移動度及び電子移動度・寿命積を持つことがわかった。しかし、基板温度が180℃以下になると、 ジシラン膜の電子移動度は基板温度の低下とともにモノシラン膜に比べ、より急激な減少を示した。 これは低温作製によってジシラン膜ではポリシラン構造が形成され膜中の微視的な構造の乱れが増加 していることを示唆している。この構造乱れの増大と対応して光伝導度の低下、ESRスピン密度の 増大が起きる。

- 82 -

第7章 結 論

(1) TOF測定から得られるアモルファス半導体の過渡電流波形を計算機シミュレーションするため

(2) 室温電子移動度がほぼ同じ値であっても、モノシラン膜とジシラン膜とでその電子移動度の温度

依存性は著しく異なる。基板温度200℃以上で成膜したモノシラン膜では、電子移動度は広い温度 範囲にわたって活性化形の温度依存性を示し、伝導帯裾状態密度分布が急峻な減衰を持ち、その幅を 定義できる状態にあることを示す。一方、ジシラン膜では、基板温度に関わらず電子ドリフト移動度の Arrheniusプロットは著しい湾曲を示し、伝導帯裾状態は広いエネルギー範囲に渡って広がって分布し、 活性化エネルギーを定義できない状態にある。また、TOF測定から決めたキャリア寿命τrorと定常 光伝導度から決めたキャリア寿命τ。の基板温度依存性はモノシラン膜とジシラン膜とで顕著な差異 はない。したがって、膜中のポリシラン構造領域の多少は再結合中心の密度にはほとんど影響しない と考えられる。

第4章

(1) グロー放電分解法により a - SiC_{*}: H膜の作製するとき、C₂H₂ガスを用いるとCH₄ガスの場合より効果的にC原子を混入させることができ、光学バンドギャップを広くすることができた。

(2)室温での電子ドリフト移動度 μ_{a} はC₂H₂膜、CH₄膜ともほぼ同一の値を持ち、Cの含有量増加 とともにほぼ同じ様に指数関数的に減少した。このa-SiC_x:H膜でのCの含有量増加による μ_{a} の減 少は裾準位の幅の広がりを考えることにより説明できる。また、室温での移動度・寿命積 $\mu_{a}\tau$ はC₂ H₂膜、CH₄膜ともC含有量の増加とともに減少するが、その減少はC₂H₂膜の方が緩やかであり、 同じ光学バンドギャップの膜ではC₂H₂ガスを用いた方がCH₄ガスの場合より優位であることがわか った。

第5章

(1) r f グロー放電分解法によって a-Si:H/a-SiN_x:H超格子薄膜を作製し、オージェ電子分 光、X線回折スペクトルより、一様で規則正しい周期性の膜が形成されていることを確かめた。

(2) a-Si:H/a-SiN_x:H超格子薄膜の縦電気伝導では電子の縦方向ドリフトによる過渡電流波 形は分散性を示しながらも対向電極への到達を示すkinkをもち、そのドリフト移動度を明確に決定で きた。一方、正孔の場合には過渡電流波形は印加電界によって変化せずドリフト移動度は非常に小さ いと推測される。

(3) a-Si:H/a-SiN_x:H超格子薄膜において障壁層幅一定で井戸層幅が増加するとき、電子移動度はわずかに増加するだけであるが、井戸層幅一定で障壁層幅が増加するときには電子移動度は指数関数的に減少した。この結果は電子移動度は電界の増加に対し比例して増加するのではなく、より 急激な増加を示す。また、この非線形性は温度が低くなるにつれ顕著になった。電子の縦伝導は障壁 層をトンネリングすることによって生じていることを示している。
(4)超格子膜中の電子ドリフト速度の印加電界に対する非線形性、および温度特性は井戸層の深い準位における多重捕獲過程による分散型伝導を考慮することによって説明できる。その裾準位密度分布は伝導帯端から0.25~0.52eVの範囲で指数関数的であった。超格子膜においても伝導帯端の電子移動度は電界、温度に依存せず、電子の単位時間当たりのトンネリングレートは電界にほぼ比例することがわかった。

第6章

(1) a-Si:Hにおいて、電界強度 2×10⁴ V/cm 以上での暗時の電流-電界特性はプール・フレンケル効果とホットエレクトロン効果により説明できる。ドリフト移動度-電界の関係においても分散性の大きな試料において5×10⁴ V/cmでホットエレクトロン効果による移動度の増大がみられた。
 (2) a-Si:Hのブレークダウン電界は負の温度係数を持ち、ホットエレクトロンモデルによって定性的に説明できる。

新辞

本論文を結ぶにあたり、本研究を直接御指導賜り、研究の遂行、論文の作成に御懇切な御教示と御 指導、ならびに公私に亙り、常に心あたたまる励ましと数多くの御配慮を賜りました大阪大学白藤純 嗣教授に衷心から感謝の意を表します。

論文作成に当たり、御懇篤なる御指導を頂くと共に数多くの御教示を賜った大阪大学平木昭夫教授、 青木亮三教授に深く感謝の意と御礼の言葉を申し上げます。

筆者が大阪大学大学院工学研究科に在学中、御指導を賜った大阪大学鈴木胖教授、松浦虔士教授、 过毅一郎教授、村上吉繁教授、黒田英三教授、山中龍彦教授、加藤義章教授、中島尚男教授、佐々木 孝友助教授、伊藤利道助教授に深く感謝の意を表します。

実験の遂行に際し終始、御指導、御教示ならびに、生活全般までも格別の御厚情を頂きました大阪 大学杉野隆助教授に深く感謝いたします。

直接実験、解析等に御指導、御協力頂いた、長田俊輔氏 [現在、松下電子工業(株)]、白川千洋 氏、榎本哲也氏「現在、日本電信電話(株)]に深く感謝いたします。

ESR測定に関して御指導頂いた大阪大学工学部宮本博光氏、膜厚測定に御助言頂いた大阪府立工 業技術研究所の四谷任氏、X線回折及びオージェ電子分光測定を行って頂いた三洋電機の西国昌人氏、 X P S 測定をして頂いた住友電気工業(株)富川唯司氏、藤田順彦氏に厚く御礼申し上げます。

最後に著者が修士、博士課程への進学に対し理解と援助をしてくれた両親、ならびに妻弘美に感謝 する。

1. 発表論文(査読あり)

- mono- and disilane gases"
- 2. 白藤純嗣,服部励治,白川千洋;
- prepared from disilane"

1. R. Hattori, K. Shirakawa and J. Shirafuji; "Comparative study on electron transport in glow discharge a-Si:H films prepared from Solid State Communications, Vol. 62, No. 9, (1987) pp. 649-652 "a-Si:H グロー放電膜のタイムオブフライト測定による評価 -モノシラン膜とジシラン膜の比較-" 電気学会論文誌 D, Vol. 108-D, No. 2, (1988) pp. 110-116 3. R. Hattori, K. Shirakawa and J. Shirafuji; "Electron transport and photoelectric properties in glow discharge a-Si:H films J. Non-Cryst. Solids, Vol. 104, (1988) pp. 52-58 4. R. Hattori and J. Shirafuji; "Longitudinal electron drift mobility of hydrogenated amorphous silicon/silicon nitride multilayer structures revealed by time-of-flight measurement" Appl. Phys. Lett. Vol. 54, No. 12, (1989) pp. 1118-1120 5. R. Hattori, T. Enomoto and J. Shirafuji; "Time-of-flight measurement of longitudinal electron transport in amorphous semiconductor multilayers" J. Non-Cryst. Solids, Vol.114 (1989) pp. 711-713

- 6. R. Hattori and J. Shirafuji; nitride multilayer structures" Appl. Phys. Lett. Vol. 56, No. 3, (1990) pp. 259-261

研究業績

"Longitudinal electron transport in hydrogenated amorphous silicon/silicon

- 87 -

7. R. Hattori and J. Shirafuji:

"Time-of-flight measurement of longitudinal carrier transport in a-Si:H/a-SiNx:H multilayer structures and gap state distribution in a-Si:H layers" J. Non-Cryst. Solids, Vol.128 (1991) pp. 91-100

8. T.Enomoto, R.Hattori and J.Shirafuji;

"Electron transport of amorphous hydrogenated silicon-carbon alloy films prepared by glow discharge decomposition" to be printed in Solar Energy Materials

- 2. その他の論文(査読なし)
- 1. 服部励治、白川千洋、白藤純嗣;

"ジシランを用いた a-Si:H グロー放電膜の光電特性と電子輸送" 電子通信学会技術研究報告, Vol. 86, No. 366 (1987) pp. 63-68

2. 服部励治、白藤純嗣:

"アモルファス多層薄膜における縦電気伝導" 電子情報通信学会技術研究報告, Vol. 88, No. 309 (1988) pp. 31-36

3. R. Hattori and J. Shirafuji:

"Time-of-flight measurement of electron mobility in a-Si:H/a-SiNx:H multilayer structures"

Technol. Repts. Osaka Univ. Vol. 38, No. 1941 (1988) pp. 289-295

- 4. 服部励治、榎本哲也、白藤純嗣; "非晶質半導体多層薄膜の電子輸送 一過渡電流波形のシミュレーションと裾準位の評価- " 電子通信学会技術研究報告, Vol. 89, No. 327 (1989) pp. 31-36
- 5. 服部励治、榎本哲也、白藤純嗣;

"アモルファス水素化シリコンの高電界電子輸送" 電子情報通信学会技術研究報告, Vol. 90, No. 348 (1990) pp. 13-18

6. R. Hattori and J. Shirafuji:

"Computer simulation study of electron transport in a-Si:H" Technol. Repts. Osaka Univ. Vol. 41, Nos. 2030-2052 (1991) pp. 53-58

- 88 -

3. 国際学会発表

- 1. J. Shirafuji, R. Hattori and K. Shirakawa:
- 2. R. Hattori and J. Shirafuji; "Hopping conduction in amorphous semiconductor superlattices" (W31) Kaikan, Tokyo, Japan
- 3. R. Hattori and J. Shirafuji: superlattices"

Technical Digest of the International PVSEC-4, Sydney, Australia (1989) 4. R. Hattori, T. Enomoto and J. Shirafuji; "Time-of-flight measurement of longitudinal electron transport in amorphous semi-

- conductor multilayers" (24pmB1) Asheville, North Carolina, U.S.A.
- 5. T. Enomoto, R. Hattori and J. Shirafuji; glow discharge decomposition"

4. 学会·研究会発表

1. "ジシランを用いた a-Si:Hグロー放電膜の電気的特性" 昭和61年秋季第47回応用物理学会学術講演会(1986, 10, 17-20)北海道大学 昭和62年電子情報通信学会半導体・トランジスタ研究会(1987.3.10)京都大学

"Effect of geminate recombination on the photoconductivity in a-Si:H films" Technical Digest of the International PVSEC-3, Tokyo, Japan (1987) pp. 275-278

International Conference on Electronic Materials '88 (1988, 1, 13-15) Shigaku-

"Time-of-flight measurement of longitudinal electron transport in a-Si:H-Base

13th International Conference on Amorphous and Liquid Semiconductors (1989, 8, 21-25)

"Electron transport of amorphous hydrogenated silicon-carbon alloy films prepared by

Technical Digest of the International PVSEC-5, Kyoto, Japan (1990) pp. 969-972

2. "ジシランを用いた a-Si:H グロー放電膜の光電特性と電子輸送"(SSD86-179)

- a-Si:H/a-SiN:H多層薄膜の電気伝導"(17a-C-1/1)
 昭和62年秋季第48回応用物理学会学術講演会(1987, 10, 17-20)名古屋大学
- 4. "a-Si:H/a-SiN:H多層薄膜の電気伝導"(28p-ZK-7/1) 昭和63年春季第35回応用物理学関係連合講演会(1988, 3, 28-31)法政大学
- 5. "a-Si:H/a-SiNx:H多層薄膜の縦電気伝導-タイム・オブ・フライト測定-"(4p-ZE-6/1) 昭和63年秋季第49回応用物理学会学術講演会(1988, 10, 4-7)富山大学
- 6. "アモルファス多層薄膜における縦電気伝導"(SDM88-125) 昭和63年電子情報通信学会シリコン材料・デバイス研究会(1988, 12, 2)京都大学
- "a-Si:H/a-SiNx:H多層薄膜の縦電気伝導
 -トンネルホッピングモデルによるシミュレーション- "(4p-ZE-7/I)

昭和63年秋季第49回応用物理学会学術講演会(1988, 10, 4-7)富山大学

- アモルファス多層薄膜井戸内の裾準位状態"(2a-ZQ-9/1)
 平成元年春季第36回応用物理学関係連合講演会(1989, 4, 1-4)千葉大学
- 9. "a-SiC:H薄膜のタイム-オブ-フライト測定"(27a-R-5/11)
 平成元年秋季第50回応用物理学会学術講演会(1989,9,27-30)福岡工業大学
- 10. "非晶質半導体多層薄膜の電子輸送

-過渡電流波形のシミュレーションと裾準位の評価- "(SDM89-148) 平成元年電子情報通信学会シリコン材料・デバイス研究会(1989,12,8)京都大学

- "アモルファスシリコン中の高電界電気伝導"(29p-ZL-12/II)
 平成2年春季第37回応用物理学関係連合講演会(1990, 3, 28-31)東洋大学
- アモルファス半導体多層薄膜の伝導帯、価電子帯の不連続性(30a-ZL-7/11)
 平成2年春季第37回応用物理学関係連合講演会(1990, 3, 28-31)東洋大学
- a-Si:H/a-SiC:H多層膜の面内キャリア輸送の電気的特性"(30a-ZL-8/11)
 平成2年春季第37回応用物理学関係連合講演会(1990, 3, 28-31)東洋大学
- 14. "アモルファスシリコン中の高電界電気伝導-Ⅱ"(26a-MF-7/11)
 平成2年秋季第51回応用物理学会学術講演会(1990,9,26-29)岩手大学
- 15. "アモルファス水素化シリコンの高電界電子輸送"(SDM90-146) 平成2年電子情報通信学会シリコン材料・デバイス研究会(1990,12,13)京都大学
- 16. "RFグロー放電a-Si:H 薄膜の高電界電子輸送特性"
 平成2年電気関係学会関西支部連合学会(1990,10) 摂南大学

- 90 -



