

Title	Study of Charge States of Oxygen Adatoms on Rutile TiO2(110) Surface by Atomic Force Microscopy and Kelvin Probe Force Microscopy				
Author(s)	張, 全震				
Citation	大阪大学, 2020, 博士論文				
Version Type	VoR				
URL	https://doi.org/10.18910/76529				
rights					
Note					

The University of Osaka Institutional Knowledge Archive : OUKA

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

The University of Osaka

様式3

論文内容の要旨

	氏 名 (張 全震)								
論文題名	 Study of Charge States of Oxygen Adatoms on Rutile TiO₂(110) Surface by Atomic Force Microscopy and Kelvin Probe Force Microscopy (原子間力顕微鏡とケルビンプローブ力顕微鏡によるルチルTiO₂(110)表面上の吸着酸素分子の電荷状態と電荷操作に関する研究) 								
診立内容の更ら									

論文内容の要旨

Catalytic reaction based on noble metal nanoclusters on transition metal oxides has fascinated the scientific community for several decades, and it has been widely used in many applications and electronic devices. The prototypical catalytic system of Au nanoclusters on rutile TiO_2 is drawing extraordinary research interest, because of its high catalytic efficiency. In the Au/TiO₂ catalytic system, the physicochemical and electronic properties of the point defects, the adsorbed oxygen adatoms and the Au nanoclusters on rutile TiO_2 can dramatically determine the catalytic activity, which have been investigated by a lot of experimental and theoretical works. However, a large amount of researches about the catalytic reactants have still remained investigation topics, and the catalytic mechanism has not been fully understood yet. It is of high importance to clarify and manipulate the electronic properties of the oxygen adatoms and Au nanoclusters on rutile TiO_2 surface, experimentally and theoretically.

In this doctoral dissertation, I focused on the investigation of charge states of oxygen adatoms on rutile $TiO_2(110)$ surface by noncontact atomic force microscopy and Kelvin probe force microscopy with atomic resolution at 78 K. Firstly, the charge states of the oxygen adatoms were experimentally clarified with atomic resolution for the first time, and the oxygen adatoms were assigned with one and two electrons charged, respectively, depending on the different image contrast. In addition, we measured the values of short-range force and local contact potential difference as a function of tip-sample distance to distinguish the different charge states of the oxygen adatoms. Secondly, we proposed and demonstrated several strategies to manipulate the charge states of oxygen adatoms. For example, the charge states of the oxygen adatoms could be reversibly switched by applying the bias voltage with different polarities and by changing the tip-sample distance, respectively. Thirdly, the conductance states of the oxygen adatoms were investigated depending on its different charge states. We demonstrated that the oxygen adatoms charged by one electron had higher conductance state than that of charged by two electrons, and the conductance behavior of the oxygen adatoms could be reversibly switched between high and low conductance states by manipulating its charge states. In the transition process of the charge state and conductance state of the oxygen adatoms, we proposed that the manipulation mechanism of the reversible switching process was attributed to the tunneling electrons accompanied with the local electric field effects. Fourthly, we demonstrated that the subsurface hydrogen on rutile $TiO_2(110)$ could be characterized by simultaneous multi imaging method with atomic resolution. Four different configurations of the subsurface hydrogen were observed and distinguished with different atomic structures. Moreover, for the first time, the charge distribution of subsurface hydrogen was experimentally clarified to be localized around the nearby subsurface Ti atoms. Besides characterization, we demonstrated that the subsurface hydrogen could be reversibly migrated between the surface and subsurface layers by the voltage pulse with different polarities. Lastly, the charge states of the Au nanoclusters on oxidized rutile $TiO_2(110)$ surface were demonstrated, and the charge transfer between the Au nanoclusters and oxygen adatoms was experimentally clarified. Our present work could contribute to investigation of the catalytic mechanism of the catalytic reactions based on noble metal catalysts on transition metal oxides.

様式7

論文審査の結果の要旨及び担当者

ſ <u></u>	¥			そ月及い担当名	~				
氏	名	(張全	主震)					
		(職)	氏	名					
	主査	准教授	李 艶君						
論文審査担当者	山 山 副 査	教授	中 <u></u> 足石 菅原 康弘						
	副査	教授	関谷毅						
	副 査	准教授	Wilson Age	rico Diño					
	副 査	准教授	小林 圭	(京都大学 工学研究科電子工学専攻)					
シャート	しの再覧								
論文審査の結果の要旨 本学位申請論文 (Study of Charge States of Oxygen Adatoms on Rutile TiO ₂ (110) Surface by Atomic Force Microscopy and									
Kelvin Probe Force Microscopy)は、表明形状計測手法である周波数変調原子間力顕微鏡(FM-AFM)と表面電位計測手									
				合わせた複合計測手法を用いて、ルチル型二					
(TiO ₂)単結晶の(110)面に吸着した酸素アドアトムの物性・操作に関する研究をまとめたものである。本論文におけ									
る主な成果を要約す	ると以下のi	通りである。							
1. ルチル型TiO2単編	詰の(110)₫	īは、光触媒反応	なの観点から表	面物性・反応に関する研究が盛んに行われて	こいる。 この				
表面に酸素分子を吸着させた時の酸素分子や、酸素分子が解離した酸素アドアトムの挙動については、従来、走									
査型トンネル顕	微鏡(STM)	を用いて調べら	られてきたが、	STMではこの酸素分子や酸素アドアトムの構	青電状態(価				
数)に関する情報を得ることができなかった。そこで本論文では、FM-AFMおよびKFPMを利用し、表面の酸素ア									
ドアトムの高分解能形状・電位観察を行い、その見かけ上の高さや表面電位の違いから、酸素アドアトムの価数 (1価ないし2価)を決定することに成功している。									
				針を酸素アドアトムに近づけたりすること	で帯電状態				
(価数)を操作す									
			則したところ、	同じバイアス電圧においてトンネル電流値か	ぶ異なること				
	を用いて遷れ	多状態を高い時	間分解能で計測	することに成功し、遷移のメカニズムにつ	いて議論し				
ている。 4 表面下の欠陥の可	「褐化に思す	ろ研究や砂ル1	た表面上の全	(Au) ナノクラスターの物性に関ポス研究に	ておいて得ら				
4. 表面下の欠陥の可視化に関する研究や酸化した表面上の金(Au)ナノクラスターの物性に関する研究において得られた興味深い結果について述べられている。									
以上のように、本研	究では、FM-	AFM ならびに	KPFM を用い	「ルチル型 TiO₂単結晶の(110)面に吸着した酸	検索アドアト				
ムの物性に関して研究したものであり、基礎的な面のみならず、応用の面でも有益な知見が得られており、応用物理									
学、特に表面物理学の分野に寄与するところが大きい。よって本論文は博士論文として価値あるものと認める。									