



Title	高温超伝導薄膜のエピタキシャル成長とその電子特性に関する研究
Author(s)	作田, 健
Citation	大阪大学, 1992, 博士論文
Version Type	VoR
URL	https://doi.org/10.11501/3088034
rights	
Note	

The University of Osaka Institutional Knowledge Archive : OUKA

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

The University of Osaka

高温超伝導薄膜のエピタキシャル成長と その電子特性に関する研究

平成 3 年 12 月

作 田 健

高温超伝導薄膜のエピタキシャル成長と その電子特性に関する研究

平成 3 年 12 月

作 田 健

内容梗概

本研究は高温超伝導体 $\text{YBa}_2\text{Cu}_3\text{O}_7$ エピタキシャル薄膜の成長とその電子特性についての研究成果をまとめたものであり、本文5章と謝辞から構成されている。以下に各章の内容の概略を記す。

第1章 序論

第1章では高温超伝導体の作製およびその電子物性に関する今日迄の発展の経過を要約し、本研究の位置付けを行う。さらに今後の発展のための問題点を示唆し、本論文の目的と意義を明らかにする。

第2章 $\text{YBa}_2\text{Cu}_3\text{O}_7$ 薄膜のエピタキシャル成長とマルチヘテロエピタキシー

第2章では、高温酸化物超伝導薄膜のエピタキシャル成長の検討を行い、 $\text{YBa}_2\text{Cu}_3\text{O}_7$ エピタキシャル薄膜の成長に高圧放電ガス雰囲気中でのスパッタリング成膜法を導入した。その結果、 $\text{YBa}_2\text{Cu}_3\text{O}_7$ エピタキシャル薄膜の結晶性、超伝導特性が理想値（バルク値）に近づき、再現性、安定性も同時に向上した。この結果から $\text{YBa}_2\text{Cu}_3\text{O}_7$ 結晶は成長時の衝撃に弱いことがあらためてわかった。さらにスパッタリング堆積速度モデルの提案、検討結果を示す。また基板（ MgO ）結晶性の影響についてもあわせて述べる。

後半では、エピタキシャル薄膜成長の応用について述べる。本材料のもつ結晶構造の大きな異方性を利用した $\text{YBa}_2\text{Cu}_3\text{O}_7$ ／絶縁膜／ $\text{YBa}_2\text{Cu}_3\text{O}_7$ ダブルヘテロエピタキシャル構造の作製を試みた。基板上に選択的に $\text{YBa}_2\text{Cu}_3\text{O}_7$ をエピタキシャル成長させること、さらにその上に絶縁膜を選択的にヘテロエピタキシャル成長させる方法についても述べる。

第3章 $\text{YBa}_2\text{Cu}_3\text{O}_7$ エピタキシャル薄膜の界面・表面の観察

第3章では、 $\text{YBa}_2\text{Cu}_3\text{O}_7$ エピタキシャル薄膜の結晶成長過程、表面の安定性、絶縁膜の形成状態についての観察結果およびその考察について述べる。

$\text{YBa}_2\text{Cu}_3\text{O}_7/\text{MgO}$ ヘテロ界面を透過電子顕微鏡（TEM）により観察した。 $\text{YBa}_2\text{Cu}_3\text{O}_7$ はlayer-by-layer的に成長し、Cu-O面で終端していた。さらに、上部 MgO 超薄層は堆積直後は概ね $\text{YBa}_2\text{Cu}_3\text{O}_7$ 全面を覆っているが、その上にさらに $\text{YBa}_2\text{Cu}_3\text{O}_7$ を成長させると、大きな界面エネルギーが原因して島状に変形し均一に分布しないことがわかった。

また、 $\text{YBa}_2\text{Cu}_3\text{O}_7$ 表面の結晶安定性について、低速電子線回折（LEED）を用いて

観察を行った。LEEDは表面数原子層の結晶性の情報を反映するので表面の解析には適当である。成膜直後大気に曝したYBaCuOの表面は、真空中の加熱処理(500°C)で除去可能なアモルファス層によって覆われている。加熱処理によって得られた清浄表面は、酸素ガスとは反応しないが、窒素ガスに対しては強い反応を示し表面結晶性の劣化が激しいことが判明した。

第4章 YBaCuO薄膜の高電界特性

第4章では、高電界をプローブに用いたエピタキシャルYBaCuO薄膜の電子特性の測定および検討について述べる。前半は高電界印加時のキャリア輸送特性について、また後半では、MIS電界による超伝導特性の変調について検討した。

エピタキシャルYBaCuO薄膜に対しc軸に垂直方向の電流-電界特性を調べた。高電界下では、その電流-電界特性に飽和傾向の生じる新事実を見いだした。この特性を半定量的に解析した結果、フェルミ縮退電子系にもかかわらず、ホットキャリア効果により説明できることがわかった。さらに、このときの条件から、電子の分布と運動モーメントを2次元的に、またキャリアの有効質量を $2m_0 \sim 5m_0$ 程度と見積もることができた。

後半ではエピタキシャルYBaCuO薄膜のMIS電界効果について述べる。YBaCuOエピタキシャル薄膜に対して、絶縁膜を介して電界を印加し、容量の変化を調べた。その結果、印加電界に応じて容量が変化する半導体的な挙動を示すことがわかった。さらに、変化量のキャリア密度依存性も半導体の場合と一致した。これより、高温超伝導体YBaCuOにおいても、電界によってキャリア密度を制御できることがわかった。また、推察されるキャリアは正孔であり、これは、ホール効果測定から得られる極性と一致した。

ついで、いわゆる電界効果トランジスタ(FET)形状を作製し、電界効果による電気特性の変化を調べた。その結果は、電圧発生を生じない臨界超伝導電流値が印加電界によって変化し、さらにフラックス・フローによる電圧発生時の見掛け上の抵抗値が電界によって変化した。このことは、本材料の超伝導特性はキャリア密度に強く依存していることを示している。つまり、キャリア密度をMIS電界印加によって変化させ、超伝導特性を制御できることを意味している。

第5章 結論

第5章では、第2章から第4章までの研究成果を総括し、本研究で得られた主要な成果についてまとめる。

目 次

第1章 序論	-----	1
1-1 研究の背景	-----	1
1-2 高温超伝導エピタキシャル薄膜の成長の研究状況	-----	4
1-3 高温超伝導エピタキシャル薄膜の電子物性	-----	5
1-4 本論文の構成	-----	7
参考文献	-----	8
第2章 YBaCuO薄膜のエピタキシャル成長と マルチヘテロエピタキシー	-----	9
2-1 まえがき	-----	9
2-2 薄膜のエピタキシャル成長	-----	9
2-3 YBaCuOエピタキシャル薄膜の成長	-----	11
2-3-1 高温超伝導薄膜作製の課題	-----	11
2-3-2 高圧スパッタリング法の導入	-----	13
2-3-3 高圧スパッタリング法によるエピタキシャル成長	-----	14
(I) エピタキシャル薄膜の作製方法	-----	14
(II) スパッタプラズマ状態のガス圧依存性	-----	16
(III) ターゲットと成長薄膜の組成比	-----	18
(IV) エピタキシャル性	-----	18
(V) c軸長のスパッタガス圧依存性	-----	23
(VI) 転移温度のスパッタガス圧依存性	-----	23
(VII) YBaCuOエピタキシャル薄膜の安定性	-----	28
(VIII) 酸素圧依存性	-----	30
(IX) 基板温度	-----	33
2-3-4 超薄膜のエピタキシャル成長	-----	35
2-3-5 高圧スパッタリング成長速度モデルの提案	-----	38
2-3-6 MgO基板結晶性の成長薄膜に対する影響	-----	50
(I) 基板表面の結晶性	-----	50
(II) 基板結晶中のCL異常発光欠陥	-----	54

2-4 マルチヘテロエピタキシー	61
2-4-1 結晶方位の制御	61
2-4-2 ダブルヘテロエピタキシー	63
2-5 選択ヘテロエピタキシャル成長	75
2-5-1 選択エピタキシャル成長	75
2-5-2 選択ヘテロエピタキシャル成長	85
2-6 まとめ	87
参考文献	89
 第3章 YBaCuOエピタキシャル薄膜の界面・表面の観察	91
3-1 まえがき	91
3-2 透過電子顕微鏡によるヘテロ界面の観察	91
3-2-1 YBaCuOエピタキシャル薄膜の成長素過程	91
3-2-2 超薄膜MgO中間絶縁層の形成	94
3-3 低速電子線回折による表面結晶性の観察	98
3-4 まとめ	104
参考文献	105
 第4章 YBaCuO薄膜の高電界特性	106
4-1 まえがき	106
4-2 高温超伝導薄膜の電子特性定数の測定	107
4-3 高電界印加時の電気伝導特性	110
4-3-1 電流-電界特性	110
4-3-2 ダイナミック抵抗	117
4-3-3 ホットキャリアモデルの提案	119
(I) 半導体の高電界電気伝導	119
(II) 高温超伝導薄膜のホットキャリア効果	121
4-3-4 考察	142
4-4 高温超伝導薄膜の金属-絶縁体-超伝導体(MIS)電界効果	145
4-4-1 MIS電界効果	145
4-4-2 YBaCuO-MISダイオードの容量-電圧特性	148
(I) YBaCuO-MISダイオード特性の試算	148

(II) MIS容量-電圧測定	153
4-4-3 YBaCuO-MISFET	157
(I) MISFET特性の試算	158
(II) YBaCuO-MISFETの作製	160
(III) MISFET特性の測定	165
4-5 まとめ	168
参考文献	169
第5章 結論	172
謝辞	175
研究業績目録	176

第1章 序論

1-1 研究の背景

1911年に H. Kameringh Onnesが水銀によって超伝導現象を発見した[1]。その転移温度(T_c)は 4.15 Kであった。それ以来、より高い T_c を持つ物質の探索が続けられてきた。しかしながら T_c の上昇は図1-1.1に示すように、平均すると 0.3 K／年程度であり、しかも、1973年に Nb₃Ge がこれまでの最高値 23.2 K を示して以来、13 年間、 T_c の上昇は見られなかった。ところが 1986 年に IBM チューリッヒ研究所の Bednorz, Müllerらが、LaBaCuO の超伝導特性を発見したことをきっかけとして[2]、酸化物高温超伝導体の研究が精力的に行われた[3,4]。その結果、1987 年には T_c が 90 K 台のイットリウム系超伝導体が見いだされた[5]。その後も、100 K 以上の T_c を有するビスマス系[6]、さらにはタリウム系[7]超伝導体が相次いで発見された。この一連の発見は、各分野に大きな波紋を投げかけた。さらに、高い T_c を持つ物質の探索は、従来から材料の研究を行っていた分野の研究者のみならず、広範囲の研究者らを巻き込んで、今なお続けられている。これら酸化物高温超伝導体の有する超伝導転移温度は、従来の BCS 理論が予測していた転移温度をはるかに越えており、その超伝導発現機構を説明する理論を求めて、物理学の分野で研究が盛んに行われている。また、これらの高温超伝導体における物性研究、さらには、新しい現象の発見を求める研究も進められている。一方、工業界では、これまで、液体ヘリウム温度(4.2 K)でしか使用できなかった超伝導状態を、高温超伝導体では液体窒素温度(77 K)でも動作させ得ることから、電力、エレクトロニクス応用への大きな期待が寄せられている。

これらの研究状況をまとめると図1-1.2 のようになる。太線は強い関わりを示している。薄膜エピタキシは、これらの研究の中で重要な位置を占めていることが明確である。常伝導物性、超伝導物性といった電子物性の研究を進めるためにはやはり良質の材料が必要である。高品質の材料は、それだけ正確な情報を提供するであろう。多結晶では、結晶粒界の性質が強く現れ、結晶の本質を覆い隠す恐れがある。また、素子応用に関しても、エピタキシャル薄膜は欠かせない。たとえば、臨界電流密度はエピタキシャル薄膜によって、大きく向上している[8]。

一方で、電子特性の研究は、得られた知見が超伝導機構の解明の手がかりとなり、また新たな特性が発見されれば、それはまたエレクトロニクスへ応用されるという具合に、これも重要な研究課題である。

以上のように、2重線で囲んだ薄膜エピタキシとその電子特性の研究は超伝導研究の基

盤をなす領域である。本研究はこの研究領域に関するものである。以下に高温超伝導エピタキシャル薄膜に対する研究の課題を挙げて、本研究で検討すべき主題を明確にする。

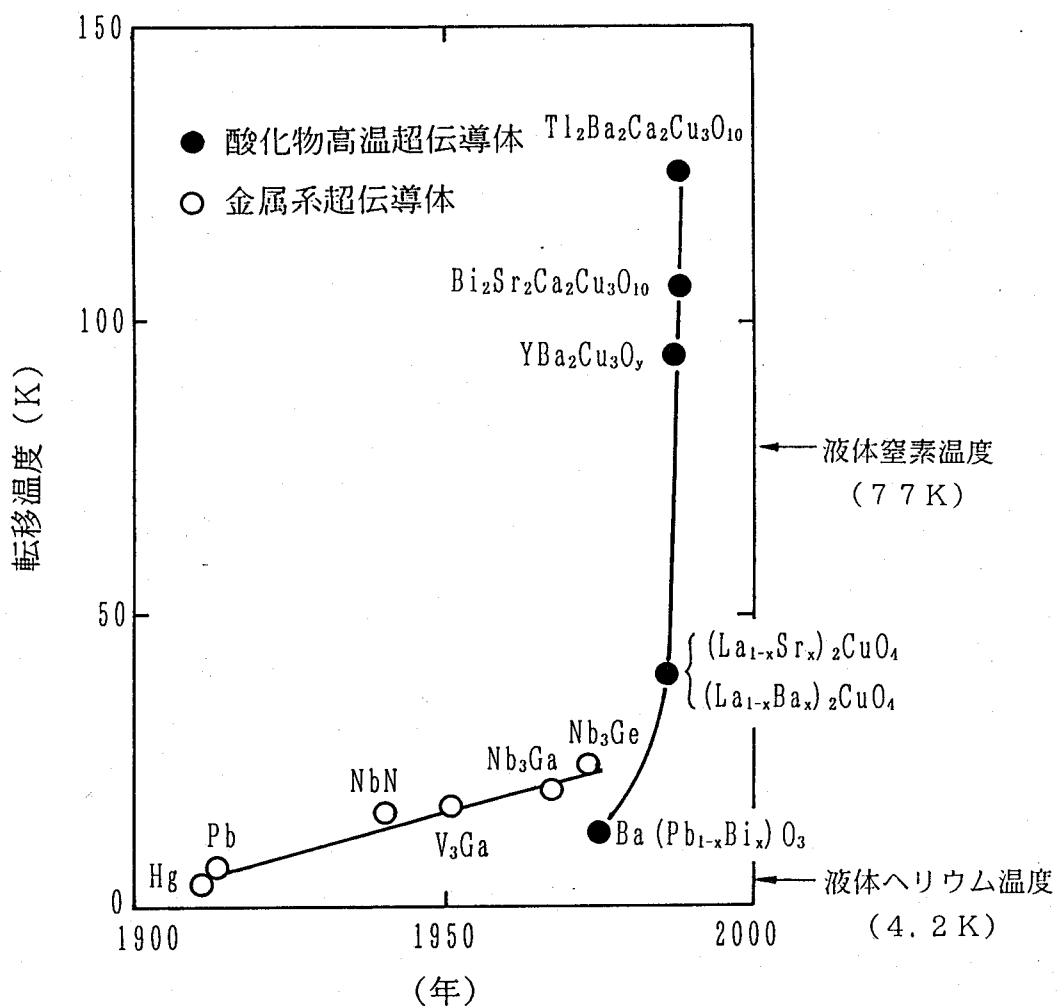


図1-1-1 主な超伝導体の発見年代とその転移温度。超伝導発見以来、遅々として進まなかった転移温度の上昇が酸化物超伝導体の発見以来急激に上昇している。

高温超伝導体の研究状況

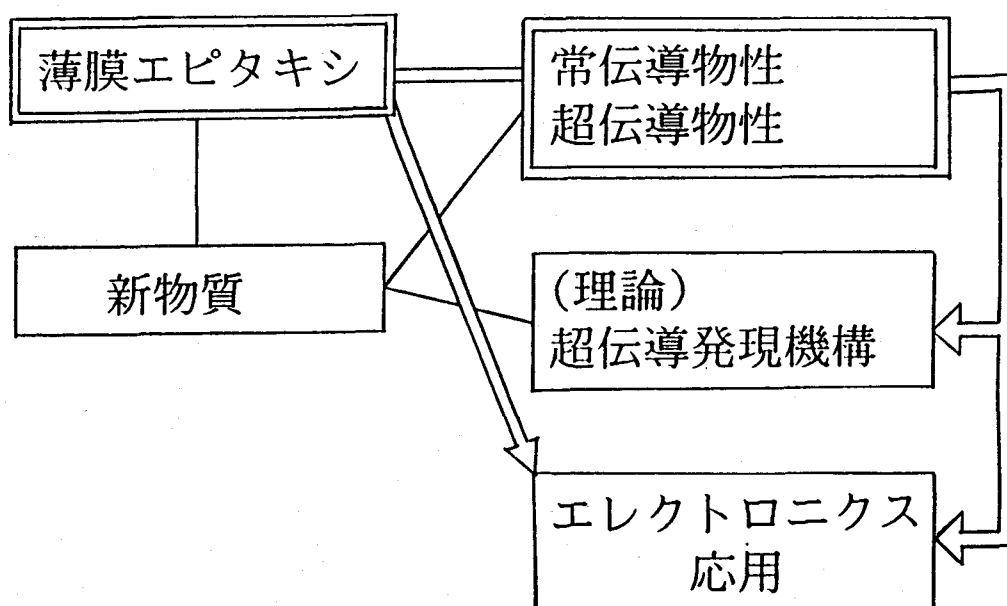


図1-1.2 現在の超伝導薄膜の研究状況.

1-2 高温超伝導エピタキシャル薄膜の成長の研究状況

高温超伝導体の結晶構造の

一例を図1-2.1に示す。この図からすぐにわかる特徴は、3層ペロブスカイト構造で結晶異方性が大きい、また、構成元素が4元あるいは5元と多いことである。この特徴が本材料薄膜の研究をより複雑にしている。

まず、エピタキシャル薄膜の成長方法を列挙すれば、①反応性スパッタリング法、②レーザ堆積法、③MBE法、④CVD法(ハロゲン、有機金属)あるいは⑤共蒸着法と、数多くの方法で成膜されている。半導体分野で使用されている方法は全て高温超伝導体の作製に応用されていると言っても過言ではない。しかも、いずれの方法も一長一短があり、最適な方法を上げることは困難である。スパッタリング法あるいはレーザ堆積法が比較的多く用いられているようである。筆者らの成膜も、スパッタリング法を主力に、レーザ堆積を併用して行っている。一方、薄膜形態を分類してみると①単層薄膜、②超薄膜、③ヘテロエピタキシ(超伝導体／超伝導体'、超伝導体／常伝導体、超伝導／絶縁体)、④超格子構造、あるいは⑤超伝導／半導体接合等が作製されている。このうち、本研究は、単層薄膜、超薄膜、超伝導体／絶縁体ヘテロエピタキシに関するもの。

エピタキシャル薄膜の研究は主に高品質化を中心に、多くの研究課題が上げられる。

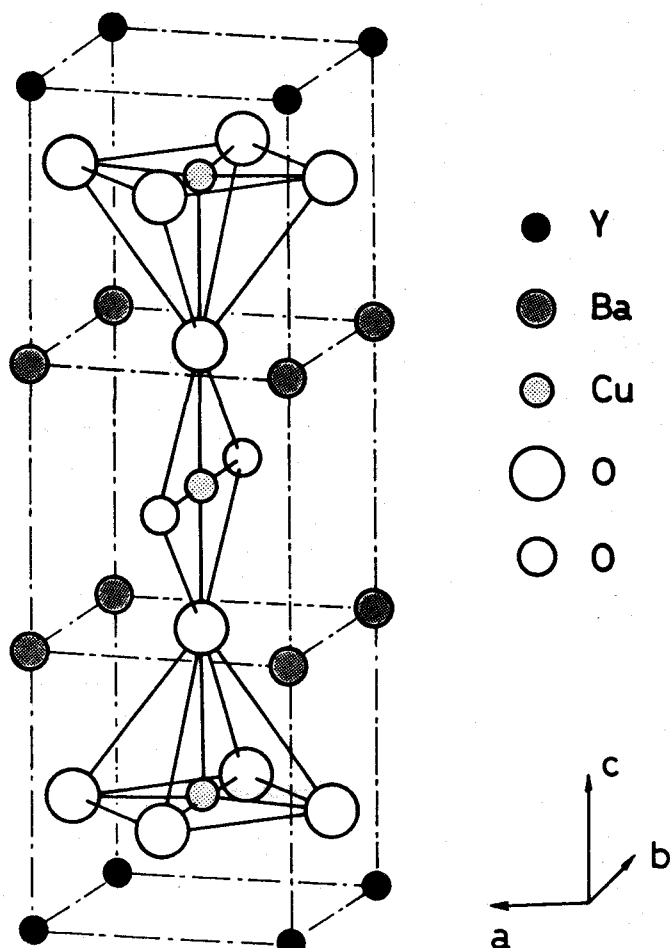


図1-2.1 酸化物高温超伝導体($\text{Y}_1\text{Ba}_2\text{Cu}_3\text{O}_y$)の
結晶構造。

(1) 基本として高品質化は、大前提であろう。(2) 表面新物質の創造は、高温超伝導体の特性を活かすものとして、期待されるところである。(3) 超伝導性を示すためにはどの程度まで膜厚が必要か。これは、エレクトロニクス応用にとっても重要な問題である。(4) 大面積化の実現。(5) 基板材料に関する研究もエピタキシャル成長には重要な課題である。(6) 成長方位の制御は、本材料が大きな異方性を持っているため、必要不可欠と言える。(7) 異方性を利用したマルチレイヤ構造は、結晶構造の特徴を反映した、独特の研究課題であろう。(8) 結晶の表面あるいはヘテロ界面の様子を探ることは結晶学的にも、エレクトロニクス応用からも必要であろう。(9) 選択成長はエレクトロニクス応用への欠かせない技術である。(10) 実際にエレクトロニクスデバイスの作製は挑戦が始まっている。以上の成長および成長結晶自体を直接研究するほか、結晶学的な見地からも、(11) YBaCuO の成長過程はその大きな異方性結晶構造を考えれば、非常に興味深い。本論文では、(2) 表面新物質の創造、(4) 大面積化および(10) デバイス作製以外の広範囲にわたって、研究を行い、知見を得ている。とくに、エピタキシャル薄膜の成長に関して、この材料特有の成膜課題が、スパッタリング成膜においては、高エネルギー粒子の衝撃がこの問題の直接の要因であることを指摘し、放電圧力を制御することで、この衝撃を抑制する方法を提案し、その効果を明らかにしている。

1 - 3 高温超伝導エピタキシャル薄膜の電子特性

YBaCuO は比較的新しい材料であるため、その電子特性はほとんど知られていない。現在 図1-3.1 に示すように多くの研究が進められている。特にキャリアの低次元性と散乱機構はその超伝導メカニズムを明らかにする鍵を握る特性として注目されている。これらを探求するには、ありきたりの方法では多くの情報は得られない。散乱機構に対する情報をより多く提供する状態として、高電界の印加があげられる。よく知られているように、高電界下で半導体はホットキャリア状態となり、散乱機構について、多くの情報を提供する。このようなことが YBaCuO でも生じるのではないだろうか。YBaCuO のキャリア密度は 10^{21} cm^{-3} 台であり、半導体と比べれば大きいが、金属に比べれば小さい。さらに、キャリアは、ドーピング形であり、キャリア密度の制御が可能である。すなわち、YBaCuO においても、常伝導状態では、高電界下でホットキャリア現象が生じる可能性がある。すなわち、YBaCuO の高電界下の常伝導輸送特性を調べることは基礎的な知見を得られることはもちろん、さらに超伝導メカニズムに対する情報を提供し得る重要な研究課題であろう。

ところで、超伝導状態に直流ドリフト電界は侵入できないことはよく知られている。それでは、MIS電界すなわち、キャリアドリフトを伴わない電界も侵入できないのであるか。興味有るところである。金属系超伝導体では、キャリア密度が高いために、基本的に電界の侵入が無く、超伝導状態にMIS電界が侵入できるかどうかといった検討は、困難であった。しかしながら、高温超伝導体はキャリア密度に関しては、先に触れた理由によって解決できそうである。すなわち、超伝導体に対するMIS電界の侵入の可否を調

電子物性

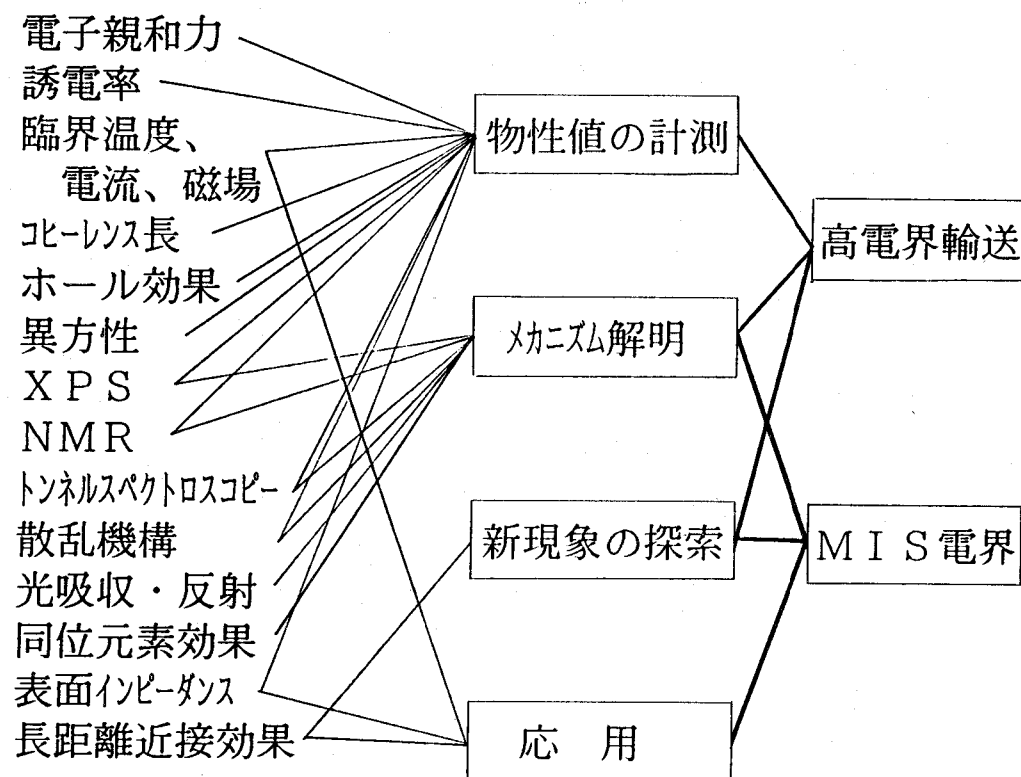


図1-3.1 電子物性研究状況。

べる最初の機会が訪れていると言つて良い。そこで、MIS電界がYBaCuOに侵入可能か否かについて検討を行う。しかしながらYBaCuOという材料自体にMIS電界が侵入するのかすらわかっていない。たとえば、界面準位の存在がMIS電界の侵入を妨げるかも知れない。そこで、本研究では、まずMIS電界がYBaCuOに侵入できるかどうかを調べ、さらに、このMIS電界がドリフト電流に垂直に印加された場合、ドリフト電流が変調され得るかどうかを調べた。その結果、YBaCuOにMIS電界が侵入できるという新しい事実を見いだし、さらに、超伝導状態にも、MIS電界は侵入できるという事実を確認した。

1 - 4 本論文の構成

本論文は高温超伝導体を科学すると言う観点から、著者が行ってきたYBaCuOエピタキシャル薄膜の成長とその電子特性に関する研究をまとめたものである。

第2章では、YBaCuO薄膜のエピタキシャル成長について述べる。まず、エピタキシャル成長の課題をまとめ、それに対する解決策として高圧スパッタリング法を提案、その効果について示している。さらに、この高圧スパッタリング法の堆積モデルを提案し、その妥当性を示している。さらに、基板の結晶性がエピタキシャル薄膜に与える影響を指摘し、その解決策の一つとして、アニール処理の効果を示している。また、結晶の大きな異方性を活かした、S/I/Sダブルヘテロエピタキシャル構造の作製を試みている。さらに、YBaCuOがSiに対して大きな固相溶解度を有していることを利用し *in situ* でのYBaCuOの選択的なエピタキシャル成長を実現し、さらに、その上にMgOあるいはSrTiO₃の選択ヘテロエピタキシャル成長を実現している。

第3章では、YBaCuO/MgO/YBaCuOのダブルヘテロエピタキシャル構造のTEM観察を行い、YBaCuOの成長過程について検討し、さらに超薄膜MgO中間層の成長についてその困難性を指摘している。さらに、YBaCuOエピタキシャル薄膜の表面をLEEDにより観察し、その清浄表面の安定性を調べ、酸素に対する安定性、および窒素に対する不安定性を指摘している。

第4章では、第2章の検討の結果得られた、高品位YBaCuOエピタキシャル薄膜を使用して、電界に対する特性を調べている。前半はドリフト電界に対する特性である。高電界下ではYBaCuOの電流電界特性に非線形が生じることを新たに見い出している。この非線形性がホットキャリア効果により半定量的に説明できることを示している。さらに、この解析から、キャリアモデルについての可能性を示している。後半では、MIS電

界効果を扱っている。MISダイオード構造を作製し、容量がMIS電界によって変化することをはじめて見いだし、本材料へのMIS電界が侵入し得ることを指摘している。さらにMISFET構造素子を作製し、ドリフト電流に対し垂直方向からMIS電界を印加し、超伝導状態においても、MIS電界がキャリアを変調し得ることを確認している。第5章では、本研究で得られて結果を総括し、本論文の結論をまとめている。

参考文献

- 1) H. Kamerlingh Onnes: Leiden Comm. **120b**, **122b**, **124c** (1911).
- 2) J. G. Bednorz and K. A. Muller: Z. Phys. **B64** (1986) 189.
- 3) S. Uchida, H. Takagi, K. Kitazawa and S. Tanaka: Jpn. J. Appl. Phys. **26** (1987) L1.
- 4) R. J. Cava, R. B. van Dover, B. Batlogg and E. A. Rietman: Phys. Rev. Lett. **58** (1987) 408.
- 5) M. K. Wu, J. R. Ashburn, C. J. Torng, P. H. Hor, R. L. Meng, L. Gao, Z. J. Huang, Y. Q. Wang and C. W. Chu: Phys. Rev. Lett. **58** (1987) 908.
- 6) H. Maeda, Y. Tanaka, M. Fukutomi and T. Asano: Jpn. J. Appl. Phys. **27** (1988) 55.
- 7) Z. Z. Sheng and A. M. Herman: Nature **332** (1988) 55.
- 8) S. Tanaka and H. Itozaki: Jpn. J. Appl. Phys. **27** (1988) L622.

第2章 YBaCuO薄膜のエピタキシャル成長とマルチヘテロエピタキシー

2-1 まえがき

酸化物高温超伝導体は、その結晶構造や成長機構の複雑さ、あるいは原子結合の弱さが原因となって、その薄膜作製には困難がつきまとつ。スパッタリング成膜では、プラズマの影響が加わるために状況は一層複雑である。本章ではスパッタリングにおける高エネルギー粒子の衝撃が薄膜成長に多大な影響を与えることを明確にし、その抑制を試みる。さらに、結晶の大きい異方性を利用し、興味あるマルチヘテロエピタキシャル構造の作製に挑戦した。さらに、YBaCuO成長時に同時にパターニングを行う選択ヘテロエピタキシャル成長の実現を図る。

2-2 薄膜のエピタキシャル成長

薄膜の形成過程は、基板表面の性質、格子定数、成膜時の基板温度、成膜速度、真空度等の要因により左右される[1, 2]。とくに、エピタキシャル成長の過程を理解することは高品質薄膜を得るうえで重要である。エピタキシャル成長とは薄膜形成過程における一種の方位成長であり、基板母結晶とある方位関係をもって薄膜が成長することを意味する。語源はギリシャ語で、”上”を意味する「epi」と、配列を意味する「taxis」の合成語である。

高温超伝導薄膜の成長過程を分解して考えるならば、図2-2.1に示すように、5つの過程を考えられる[3, 4, 5]。（VWBDの理論による）

①吸着

蒸発源から出た原子は基板に衝突し、一部は反射し、残りは吸着する。

②クラスタの形成

吸着原子は基板表面を拡散し、原子同士の2次元衝突を起こして、クラスタ(cluster)を形成するか、あるいはある時間表面に滞在してから、蒸発する。

③核の形成

クラスタは表面拡散原子との衝突あるいは単原子の放出を繰り返すが、原子数がある臨界値越えると安定核(stable cluster)となる。

④核の成長

安定核は表面をマイグレートする原子の捕獲および入射原子の直接衝突により成長する。

⑤核の合体

安定核はさらに成長を続け、隣接する安定核と合体(coalescence)し、やがて連続的な単層膜となる。

エピタキシャル成長では、核の生成③において、図2-2.2(a)に示すように、面内での方位が揃っていることが必要である。(b)のように核の一つの方位(c 軸方向)だけが揃っていれば、配向性薄膜となり、(c)のように方位がランダムであれば多結晶薄膜となる。

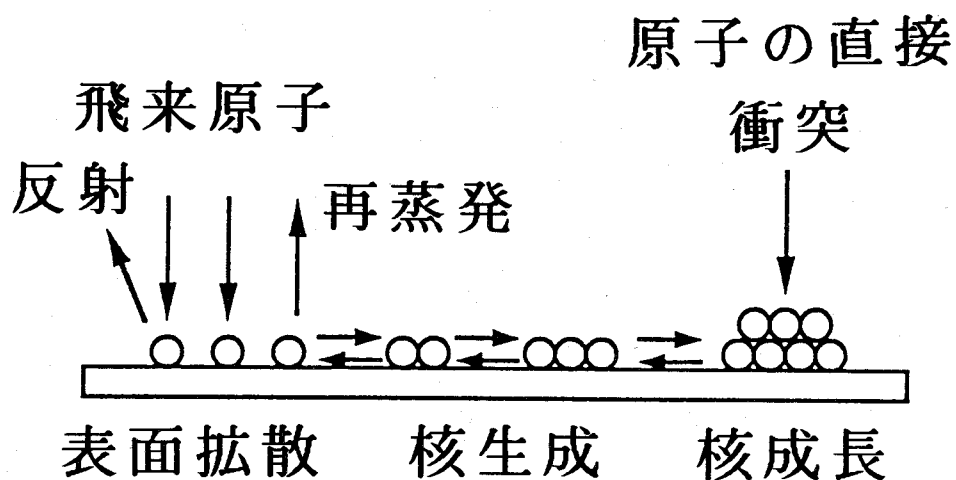


図2-2.1 薄膜の成長モデル[3].

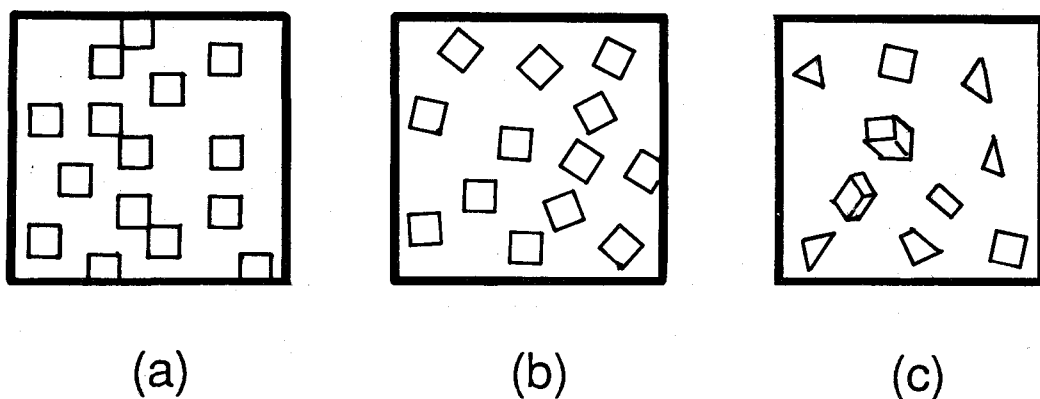


図2-2.2 核の生成モデルと結晶配向性[1].

2-3 YBaCuOエピタキシャル薄膜の成長

2-3-1 高温超伝導薄膜作製の課題

エピタキシャル薄膜の成長について、まず現在の課題を明らかにすることは、研究を進める上で、有意義であろう。以下に、エピタキシャル成長の課題を示す。

(1) 多元化合物のストイキオメトリー

高温超伝導体の構成元素は、図1-2.1に示したようにイットリウム系では4元、ビスマス系、タリウム系では5元系にもなる。しかも、これらの構成元素は酸素を除き、自己補正機構を持たない。例えば、化合物半導体ではV族元素を過剰に供給しておき、Ⅲ族元素を適量供給すると、Ⅲ族元素は必要な量だけのV族元素と結合する。厳密にストイキオメトリーをとるためには、供給量の制御が必要となってくるが、ある程度までは自分自身でストイキオメトリーを調整しながら成長する機構を持っているため、比較的容易にストイキオメトリーがとれた膜が得られる。しかしながら、高温超伝導体はこの機構を持たないため、ストイキオメトリーのとれた膜を得るために、成長時に各構成元素の供給量を正確に制御することが必要となる。

それでは、ストイキオメトリーがずれた場合にはどんな問題が生じるだろうか。酸化物高温超伝導体は、組成比の異なる多くの結晶構造を形成する。本論文で扱うイットリウム系では、 $Y_1Ba_2Cu_3O_y$ のほかに $Y_2Ba_4Cu_8O_y$ 、さらに絶縁相である $Y_2Ba_1Cu_1O_y$ （いわゆるグリーンフェイズ）が存在する。ストイキオメトリーがずれるということは単に析出物が存在するに留まらず、これらの相が膜中に形成される恐れがあることである。結果として、膜質、特性の劣化を引き起こすであろう。

(2) 弱い酸素原子ボンド

(a) Cu-O 1次元チェーンからの酸素の脱離

図1-2.1に結晶構造を示した $YBaCuO$ において、 $Cu-O$ 1次元チェーンの酸素が非常に抜け易い。 $Y_1Ba_2Cu_3O_y$ のyの値が6~7まで変化する。それにともなって、格子定数が変化する。酸素が不足した状態では、 $a = b = 0.382\text{ nm}$, $c = 1.18\text{ nm}$ の正方晶となる。一方、酸素が十分に入った状態では $a = 0.382\text{ nm}$, $b = 0.389\text{ nm}$ および $c = 1.168\text{ nm}$ の斜方晶となる[6]。超伝導性は斜方晶の時に現れ、酸素量が多いほど、高い T_c を示す。そのため、この抜け易い $Cu-O$ 1次元チェーンの酸素を十分結晶中に結合させておく必要がある。

(b) ペロブスカイト構造側壁酸素の結合の弱さ

ペロブスカイト構造側面の酸素原子の結合が余り強くはない。酸化物がいろいろな

構造をもつのもこの理由であると考えられている。酸素が抜けると結晶は膨張して、伝導性を失うことになる。

(3) 大きな異方性結晶構造

図1-2.1に示すように YBaCuO 結晶構造は大きな異方性構造を持っている。これはエピタキシャル成長を困難にするであろう。

(4) 基板結晶との反応性

薄膜基板界面では、元素の相互拡散が生じる。これが特性の劣化を引き起こす。Tanakaらはスパッタ成膜した YBaCuO において、920°C、5時間のアニールによってMgが膜中に0.5 μm程度拡散していることを示している[7]が、*as grown*状態でもnmオーダーでの拡散は十分考えられる。できるだけ、この相互拡散を抑えるような成膜が必要である。

YBaCuO の反応性スパッタリング成膜において以上に示した課題はどの様に関わってくるのであろうか。スパッタ成膜においてAr（あるいは他のスパッタリングガス）がスパッタ膜中に捕捉されることが報告されている[8]。この高エネルギーAr粒子は、ターゲットにぶつかる高エネルギーのArイオンが、プロセス過程で中性化され、跳ね返ることにより生成される。これらの基板に達する高エネルギーの中性粒子が成長する膜に埋もれる。すなわち、成長膜は高エネルギー粒子の衝撃に常にさらされている。

同様の基板衝撃は負イオンによっても生じる。 YBaCuO の反応性スパッタ成膜ではとくに酸素の負イオンが問題にされている。基板にできる空間電荷シースは、これらのイオンを追い返し減速する。しかし、エネルギーが十分大きいと（ターゲットあるいはターゲットシース内で形成された場合）、これらは基板に到達する。この高エネルギーを持った負イオンも中性高エネルギー粒子と同様、基板および成長薄膜に衝撃を与える。

この高エネルギー粒子の衝撃が成長膜の再スパッタをおこし、ストイキオメトリーのずれを生じさせる、Cu-O 1次元チェーンの酸素の脱離を生じせしめ、さらに、ペロブスカイト構造側壁の酸素の解離をおこす。基板に対しても、高エネルギー粒子の衝撃によって、基板元素の再スパッタが生じ、成長薄膜と基板の元素の相互拡散を引き起こす。反応性スパッタリング成膜において、この高エネルギー粒子の基板衝撃を低減することが課題となる。

2-3-2 高圧スパッタリング法の導入

以上のように、反応性スパッタ成膜では高エネルギー粒子の基板衝撃を低減すれば良いことがわかった。この高エネルギー粒子がなぜ基板にまで到達するのであろうか。高エネルギー粒子の衝突断面積が小さいために起きる、言い換えれば平均自由行程の議論になるであろう。

まず、熱平衡時の Ar の平均自由行程を求める。平均自由行程は

$$\lambda = 1 / (2 n \sigma) \quad (2-3.1)$$

n : 雰囲気ガス密度 (cm^{-3})

σ : 衝突断面積 ($= 2.6 \times 10^{-15} \text{ cm}^2$)

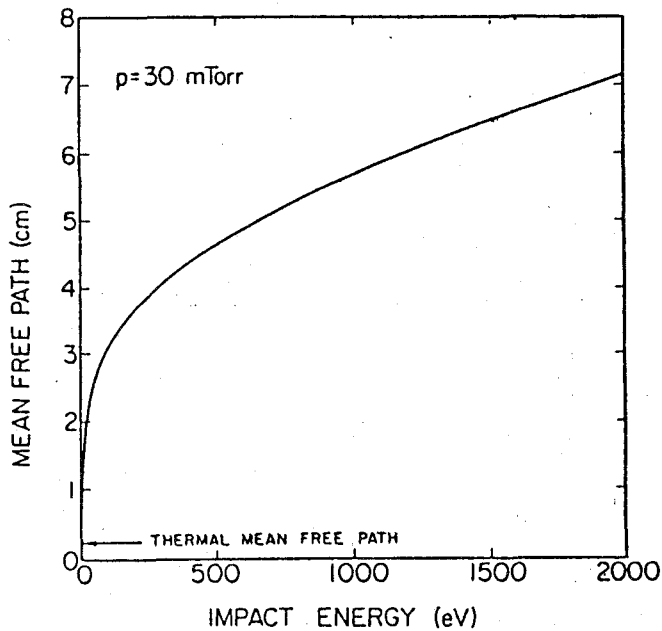


図2-3.1 Ar 原子の平均自由行程のエネルギー依存性[9]。

で与えられる。圧力が 3.0 mTorr (約 4 Pa) の時、(1) 式より熱平衡 Ar の λ は 2.55 mm と非常に短い。しかし、この平均自由行程の粒子エネルギー依存性は非常に大きく、図 2-3.1 に示すように 1 keV になるとおよそ 6 cm にもおよぶ[9]。ターゲット-基板間距離は数 cm であるから、高エネルギー粒子はエネルギーを得てから一度も他の粒子と衝突することなく、すなわち、高エネルギーを保存したまま、基板（成長薄膜）に衝突することになる。かなりのダメージを受けるものと予想される。

平均自由行程を短くする手段が (1) 式に示されている。明らかに、ガス密度すなわち放電ガス圧を高くすれば、平均自由行程が短くなる。たとえば 1 Torr (133 Pa) を仮定すると熱平衡時で、 $\lambda = 0.085$ (mm) となり、1 keV の高エネルギー粒子の平均自由行程はその 20 倍としても約 2 mm と、先に示した低圧の平均自由行程に比べれば非常に短く、またターゲット-基板間の距離と比べても十分に短くできる。

以上により、高圧スパッタリングは基板および成長薄膜に与えるダメージを低減する成膜法として期待できる。ダメージに弱い YBaCuO の成膜に適した方法と考えられる。また、この方法は装置に対する変更を要しないため、系統的な実験が容易に行える利点がある。以下、この高圧スパッタを用いた YBaCuO のエピタキシャル薄膜の成長について調べる。

2-3-3 高圧スパッタリング法によるエピタキシャル成長

(I) エピタキシャル薄膜の作製方法

酸化物高温超伝導体が発見されて、最初に薄膜化に成功した方法が反応性スパッタリング法である[10]。反応性スパッタリング法は比較的低い真空中で成膜するため、真空蒸着法等に比べ、高い酸素分圧下での成膜が可能である。酸素を十分に結晶中に供給する必要がある YBaCuO の成膜には有利である。図 2-3.2 に本研究で使用した反応性 rf マグネットロンスパッタリング装置の概略図を示す。イオン化したスパッタ粒子 (Ar) によって、ターゲット原子をスパッタし、スパッタされた原子を基板上で結晶化させ、薄膜の成長を行うものである。高周波 (rf) 電源を使用し、直流電源を使用する場合に比べ、効率よく投入電力を放電に変換できるようになっている。また、絶縁体のスパッタリング成膜にも対応している。さらに、磁界を用いて、電子の基板への衝撃の低減および成膜速度の向上を図っている。表 2-3.1 に薄膜の成膜条件を示す。as grown で結晶を完成させるため、酸素とアルゴンの混合ガスを使用している。放電ガス圧力は一般的な 4 Pa から高圧スパッタの特徴を調べるために 120 Pa まで変化させて、成膜を行った。

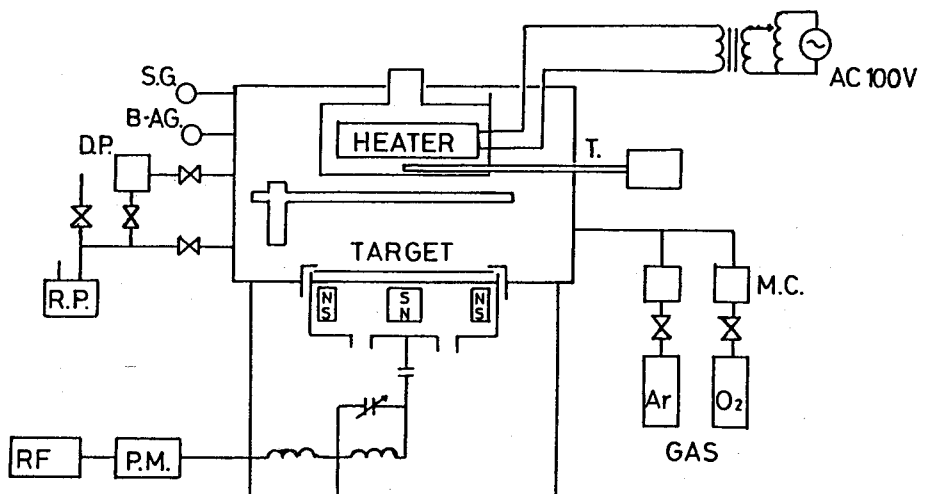


図2-3.2 反応性rfマグネットロンスパッタ装置の概略図。

表2-3.1 YBaCuOの成膜条件

成膜方法	反応性rfマグネットロンスパッタリング法
放電ガス	Ar + O ₂ (50%)
スパッタガス圧	4-120 Pa
スパッタ電力	50 W
基板温度	660 °C
ターゲット組成比 (Y : Ba : Cu)	1 : [1.8 - 2.0] : [2.8 - 4.5] 焼結体粉末

基板結晶

(100) MgO

ターゲットの構成金属元素の組成比は2-3-1節で述べたように、ストイキオメトリーのずれが生じ易い結晶であるため、重要な点である。一般に、スパッタリング成膜ではターゲットの組成がスパッタ膜に1:1に転写されない。そこでスパッタ成長膜の結晶組成が極力ストイキオメトリック(1:2:3)になるように、各スパッタガス圧においてターゲット組成比の調整を行った。ターゲットの作製は、 Y_2O_3 、 BaCO_3 および CuO それぞれの粉末材料を計量、混合し、酸素雰囲気中900°Cで、12時間仮焼結を行う。その後、再び粉碎混合し再度仮焼結を行う。この処理を3回繰り返す。こうして得られた粉末を直径3インチの銅受け皿に型押し(300 kg/cm^2)、ターゲットとして使用した。

(II) スパッタプラズマ状態のガス圧依存性

成長膜に対するダメージを、スパッタガス圧によって平均自由行程が変化することを利用して低減を図る。スパッタガス圧によって、スパッタプラズマの状態が変化するはずである。そこでまず、スパッタガス圧に対するプラズマ発光のスペクトル強度の変化を検討した。図2-3.3は4Paと80Paにおけるターゲット近傍の発光スペクトルである。プラズマ発光は分子、原子、イオンの各状態から得られ、しかもそれについて無数に近い発光線を持つので、ピークの同定は容易ではない。図では原子状Arからのいくつかのピーク、酸素原子からのピーク、そしてBa原子からのピークを見い出すことができたので、それらを対比することから議論をしてみる。スパッタガス圧4Paにおける短波長側のスペクトル(a)において、アルゴン原子からの発光は金属系からの発光と比較して、突出した強度を示している。このアルゴン原子からの発光ピークはガス圧を増加すると(b)、平均的に1/5に減少している。これに対して、金属系からの発光強度は圧力依存性をあまり明確に示さない。このため、80Paにおけるスペクトルは比較的平坦になっていることは興味深い。なぜ、アルゴンのみ選択的に圧力依存性が見られるのであろうか。理由は今のところ不明である。つぎに、酸素からの発光スペクトルの圧力依存性を見てみる((c)および(d))。酸素原子からの発光が同定できているが、アルゴン原子からの発光ピークと比較すると、酸素原子からの発光は圧力の増加に対する減少の割合は少ない。このことは、酸素の励起状態は、アルゴンに比べれば、圧力依存性が少ないと示している。以上により、高圧スパッタリング成膜では次のことが期待できる。(1)アルゴンの高エネルギー粒子の基板および成長薄膜への衝撃の減少、(2)金属系構成元素の成長に関しては圧力依存性は少ない、(3)プラズマの結晶酸化力については、あまり低下しない。プラズマ分析の結果から判断すると高圧スパッタリング成膜は YBaCuO の成長

にとって、好ましい成長状態であることが判明した。

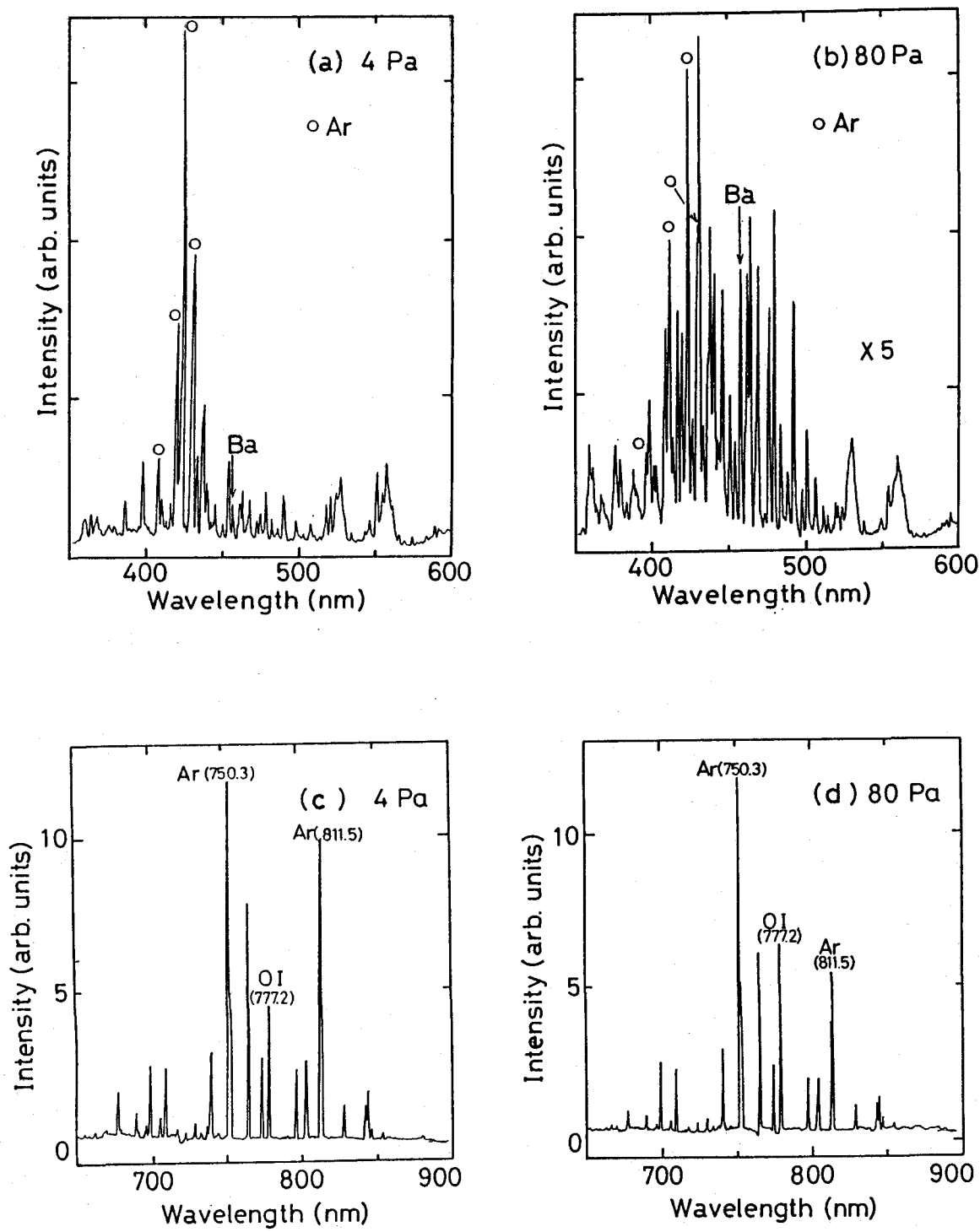


図2-3.3 スパッタプラズマのスペクトル分析. (a) および (c) : 4 Pa , (b) および (d) : 80 Pa.

(Ⅲ) ターゲットと成長薄膜の組成比

合金のスパッタにおいてはスパッタ膜の成分はターゲットの温度上昇による合金組成比の変化、基板上での合金成分の再蒸発を無視できる範囲では、ターゲットの初期組成比と同一のスパッタ膜が得られる[11]。しかしながら、YBaCuOのスパッタ成膜においては成長薄膜のストイキオメトリーを合わせるためにターゲット組成比を大きく調整しなければならなかった。特に、Cuの比率を多くする必要があった。これは、成長薄膜の再スパッタがかなり生じていることを暗示している。Cuのスパッタ率は他の金属元素のスパッタ率と比較して大きいため、再スパッタによって、成長薄膜からCuが多量にスパッタされる。これを見越して、ターゲット組成をCuの比率を多くする。高圧スパッタによって、基板衝撃が減少すれば、すなわち再スパッタが生じなければ、ターゲットの組成比は、1:1に成長薄膜に転写されるであろう。ターゲットと成長薄膜の組成比のずれは、基板衝撃の強さを反映する。

ターゲットのCu/Y比と成長薄膜のCu/Y比の圧力に対する依存性を調べた結果を図2-3.4に示す。各元素の量はICP(inductively coupled plasma atomic emission spectroscopy)によって求めた。薄膜のため、結晶体積が小さく、測定精度にはらつきがあると思われるが、高ガス圧(120Pa)で成膜した場合、ターゲットと成長膜の組成比が1:1転写を示すライン(図中の破線)近傍にあることがわかる。一方、低ガス圧(4Pa)で成膜した場合、ターゲット組成に比べ、成長膜中ではCuが大きく減少していることがわかる。低ガス圧における再スパッタの激しさを物語るものであろう。高圧スパッタにおいては、高エネルギー粒子の平均自由行程が短くなり、成長薄膜への衝撃が減少することで、再スパッタが低減され、ターゲットと成長薄膜の組成比がほぼ一致する。

(IV) エピタキシャル性

以上見てきたように、高圧スパッタリング法により高エネルギー粒子の基板衝撃を低減した状態で、YBaCuOを成膜することができるようになった。そこで、実際に成膜した*as grown*のYBaCuO薄膜について以下に検討する。

第1章で述べたように、エピタキシャル薄膜を得ることが最低条件である。そこで最初に、高圧スパッタリングによるYBaCuO薄膜のエピタキシャル性および配向性についてRHEED(reflection high-energy electron diffraction)とLEED(low-energy electron diffraction)およびXRD(X-ray diffraction)により観察を行った。

試料は(100)MgO基板上にスパッタガス圧120Paで成長した薄膜である。膜厚は約100nmである。得られたRHEEDパターンを図2-3.5に示す。電子ビームの

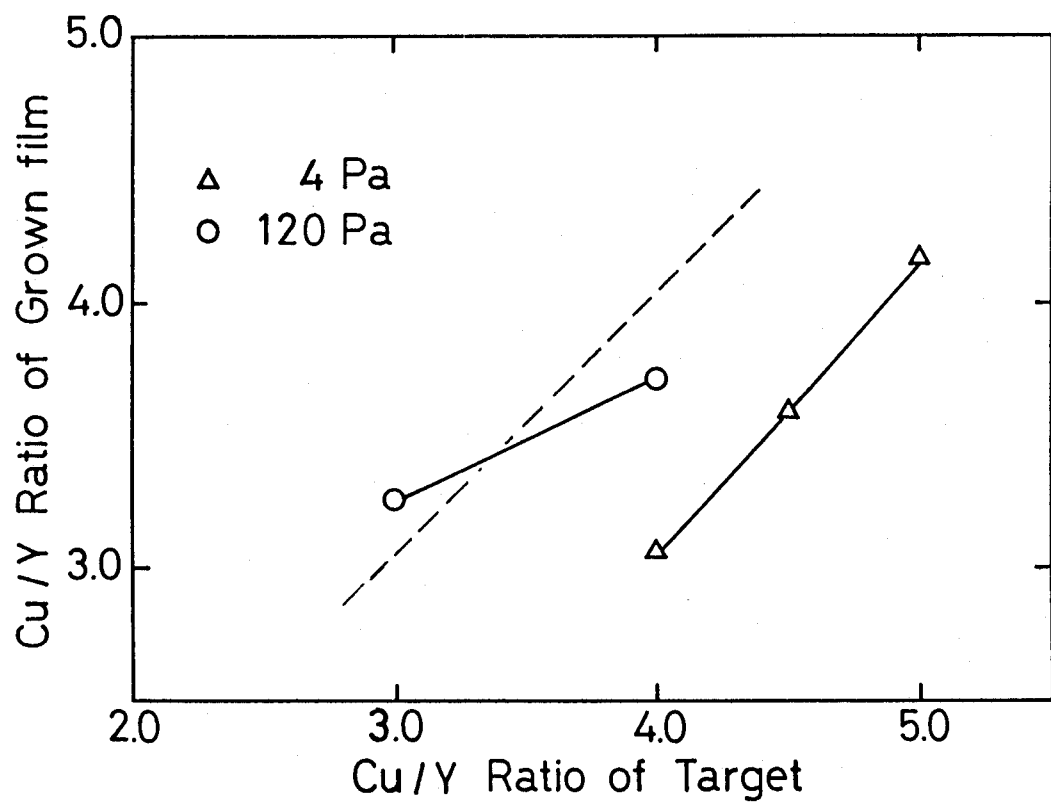
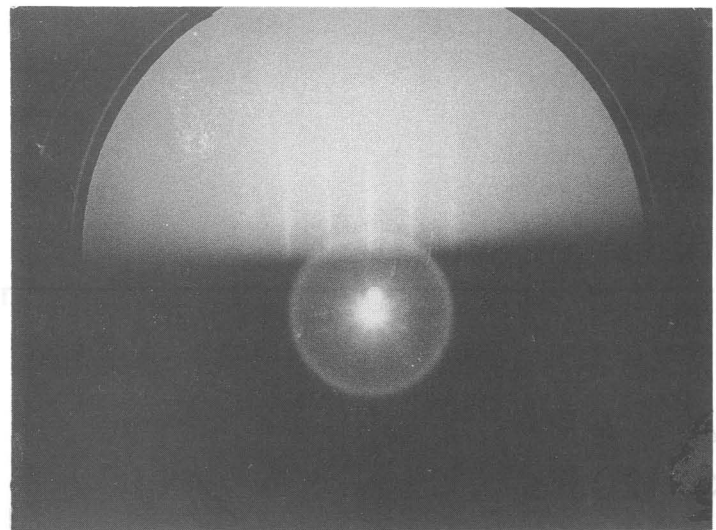
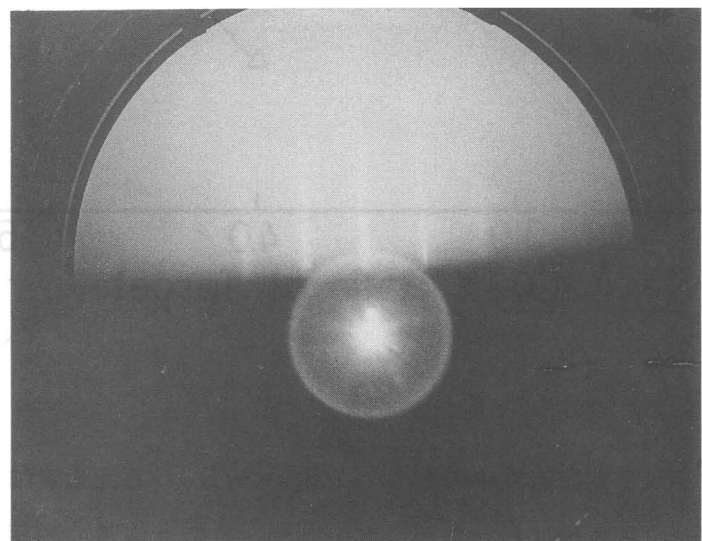


図2-3.4 ターゲットと成膜薄膜中の Cu/Y 比 (mol比). 各元素量は ICP によって求めた. 成長薄膜は絶対量が少ないので、その元素量の測定に数%程度の誤差を考慮する必要がある. スパッタガス圧 120 Pa で成長した薄膜は、ターゲットと成長薄膜の組成比がほぼ 1 : 1 になっている. 破線は、薄膜がターゲットの組成比を 1 対 1 に反映して成長している状態を示す.



(a)



(b)

図2-3.5 YBaCuO薄膜のRHEEDパターン。

スパッタガス圧は120Pa, 膜厚は100nm. 電子ビームの入射方向はMgO基板に対して(a) [100]および(b) [110]入射. 電子ビームの加速電圧は25kV.

入射方向が(1 0 0), (1 1 0)のいずれの場合もストリークパターンを示しており, 成長薄膜の結晶方位は基板面内で揃っていることがわかる. さらに, MgO基板のa軸とYBaCuO薄膜のa軸(あるいはb軸)の方向が一致しており, エピタキシャル成長していることがわかる. さらにLEEDパターン(図2-3.6)のスポットが明確に現れていることから, 基板表面までこの結晶性が損なわれずに成長が続いていることがわかる. LEEDパターンの観察では電子ビームが試料に垂直に入射しているために, 回折電子線の作り出す逆格子ロッドがスクリーン上に鮮明に現れる. この図のパターンの解析からYBaCuO薄膜が(0 0 1)方位にエピタキシャル成長していることが断言できる. また, 電子ビームの加速エネルギーが135 eVと低いために, LEEDの情報は結晶最表面から0.2~0.3 nmの浅い領域における結晶性に基づくものである. 次にXRDパターンを図2-3.7に示す. 完全な(0 0 1)配向を示しており, 他の結晶配向面からの回折ピークは観察されない. このことから, 薄膜はc軸を基板面に垂直に成長していることがわかる. 以上の結果より, 高ガス圧下で成膜したYBaCuO薄膜は, c軸配向したエピタキシャル膜であることが確認できた. さらに, RHEEDパターンは, ラウエゾーン上に回折点が生じる完全平滑表面からのパターンではなく, ストリーク状であることから成長結晶の表面は幾分凸凹が存在しているが, 比較的平滑な表面であることがわかる.

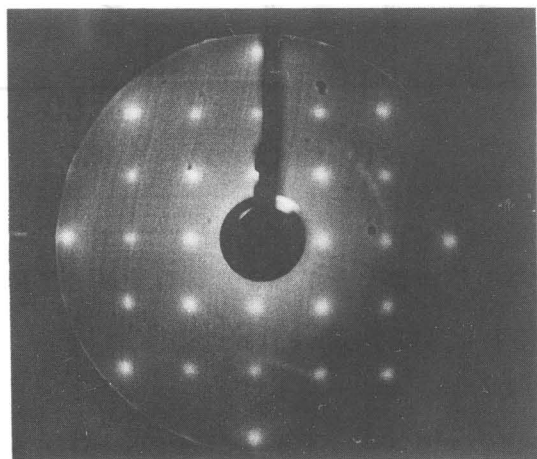


図2-3.6 YBaCuO薄膜のLEEDパターン. スパッタガス圧は120 Pa, 膜厚は100 nm. 電子線の加速エネルギーは135 eV.

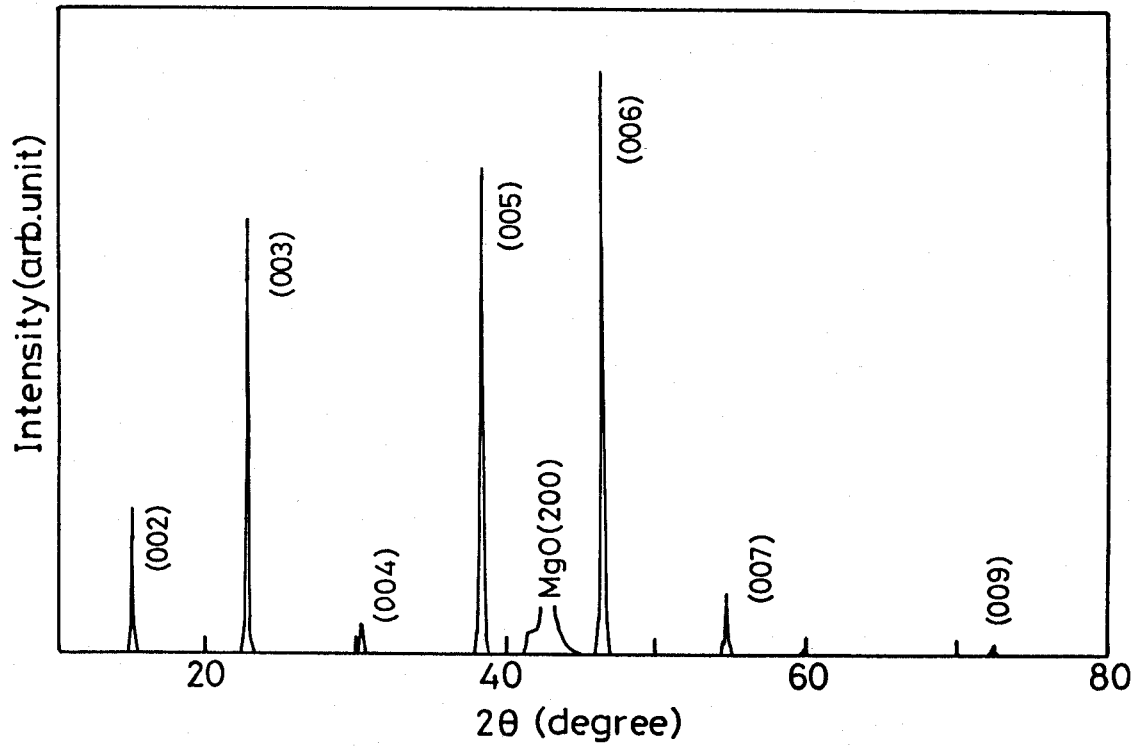


図2-3.7 高圧スパッタリング成膜したYBaCuO薄膜のXRDパターン。スパッタ
ガス圧は120Pa. 膜厚は100nm.

(V) c 軸長のスパッタガス圧依存性

スパッタ成膜した $\text{YBa}_2\text{Cu}_3\text{O}_7$ エピタキシャル薄膜の結晶性に対するスパッタガス圧の影響を調べるために、XRDパターンから $\text{YBa}_2\text{Cu}_3\text{O}_7$ エピタキシャル薄膜のc軸長を求めた。c軸長は結晶構成元素の結合の強さ、特に酸素の抜けた量を反映する。酸素が結晶中に十分取り込まれた ($\text{YBa}_2\text{Cu}_3\text{O}_7$) 理想状態ではc軸長は 1.168 nm である。酸素の欠損が増えるにしたがいc軸長は増加し、 $\text{Cu}-\text{O}$ 1次元チェーンの酸素が全て抜けた状態では、 1.183 nm となる。それ以上のc軸長を示せばペロブスカイト構造側壁の酸素が脱離していることを示している。図2-3.8にc軸長のスパッタガス圧依存性を示す。スパッタガス圧 120 Pa で成長したエピタキシャル薄膜のc軸長はほとんど理想値に近い値を示している。それに対して、低スパッタガス圧 (4 Pa) で成膜した場合のc軸長は 1.193 nm と非常に長く、 $\text{Cu}-\text{O}$ 1次元チェーン酸素の欠損のみならず、ペロブスカイト構造側壁からの酸素の脱離も生じていることを示している。ここでも、低圧における激しい高エネルギー粒子の成長薄膜への衝撃が確認できるとともに、高ガス圧による高エネルギー粒子衝撃の低減、すなわち、平均自由行程の短縮の効果が顕著に現れている。

(VI) 転移温度のスパッタガス圧依存性

高スパッタガス圧で成膜することで $\text{YBa}_2\text{Cu}_3\text{O}_7$ エピタキシャル薄膜の結晶性は、理想に近くなった。この結晶性は超伝導特性に反映されるだろう。低圧成長薄膜(a)と高圧成長薄膜(b)の抵抗-温度特性を図2-3.9に比較して示す。測定は4端子法によって行った。低圧成長の薄膜は温度の低下とともに抵抗の減少の割合が小さい。それに比べて、高圧成長の薄膜の抵抗は、温度の低下とともに金属的に原点付近に向かって減少する。キャリア密度の違いが現れている。高圧成長薄膜のキャリア密度は低圧成長膜に比べ、かなり高いと思われる。超伝導転移温度 $T_{\text{c},0}$ の値が成長時のガス圧に大きく影響されており、低圧では 50 K 程度のものが 120 Pa で成長した膜は 85 K を示している。さらに、超伝導転移温度幅も、低圧成膜ではおよそ 20 K と大きいが、高圧成長薄膜では 5 K 以下と狭く、膜の均一性も向上している。

転移温度 ($T_{\text{c},0}$) の系統的なスパッタガス圧依存性を図2-3.10に示す。高スパッタガス圧成長した $\text{YBa}_2\text{Cu}_3\text{O}_7$ エピタキシャル薄膜の $T_{\text{c},0}$ は 85 K から 90 K と良好な特性を示している。それに対し低圧で成長した膜の場合、 $T_{\text{c},0}$ は低くさらに特徴的な点はばらつきが非常に大きいことである。酸素欠損の量が、わずかのスパッタリング条件の違いで大きく変化し、その結果、 $T_{\text{c},0}$ のばらつきが大きくなつたためと考えられる。繰り返すことになるが、高スパッタガス圧による高エネルギー粒子の平均自由行程の短縮と成長薄膜へ

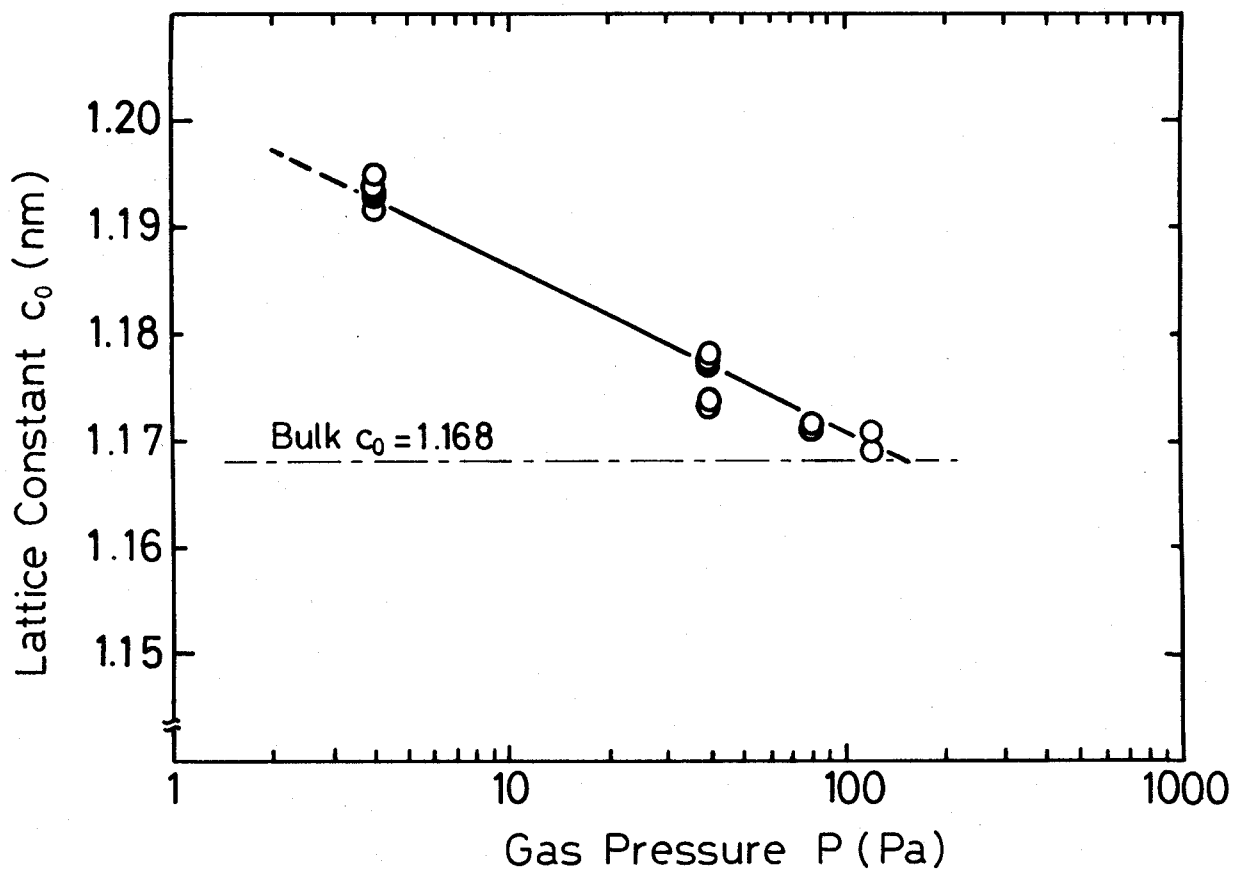
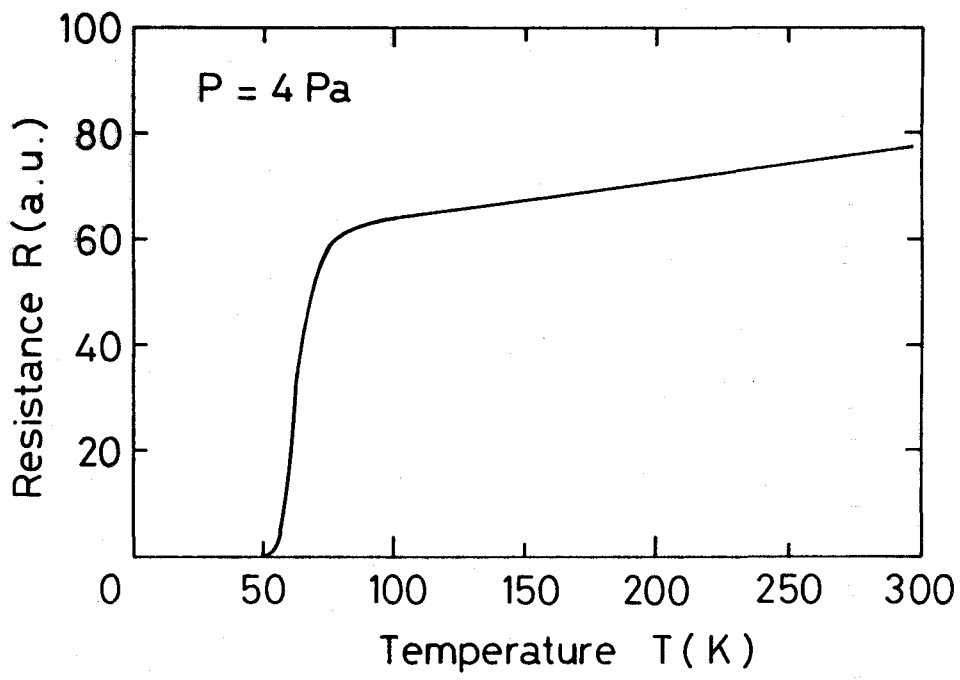
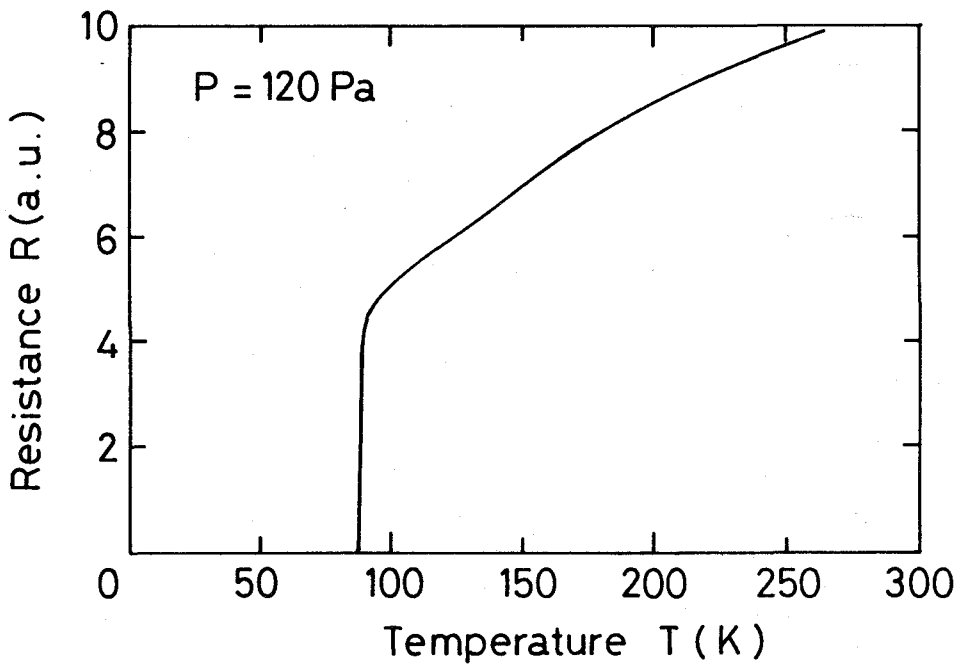


図2-3.8 c 軸長のスパッタガス圧依存性。膜厚は 100 nm. Y : Ba : Cu \approx 1 : 2 : 3 に調整した試料で測定した。



(a)



(b)

図2-3.9 スパッタ成膜したYBaCuO薄膜の抵抗-温度特性。スパッタガス圧は
(a) 4 Pa および (b) 120 Pa。

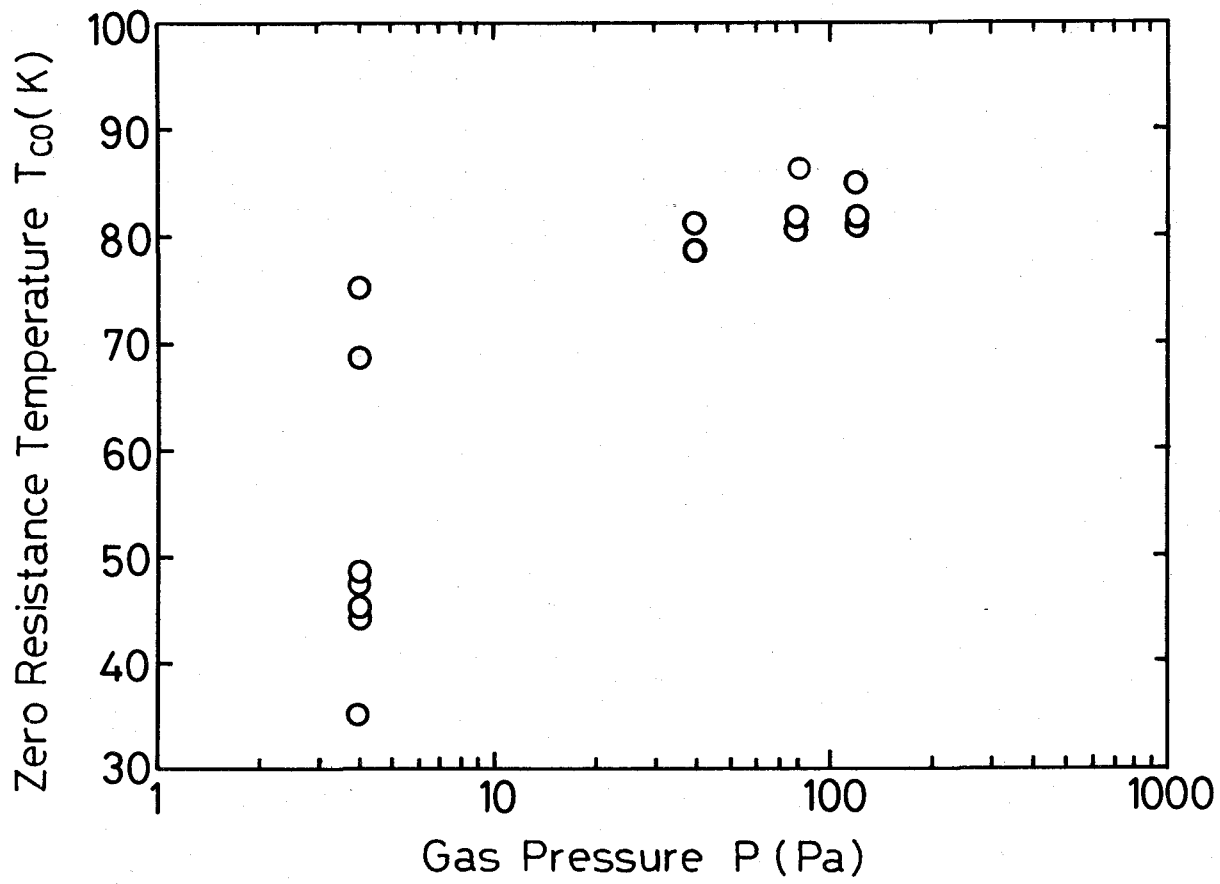


図2-3.10 転移温度のスパッタガス圧依存性. 膜厚は 100 nm. Y : Ba : Cu ≈ 1 : 2 : 3 に調整した試料で測定した.

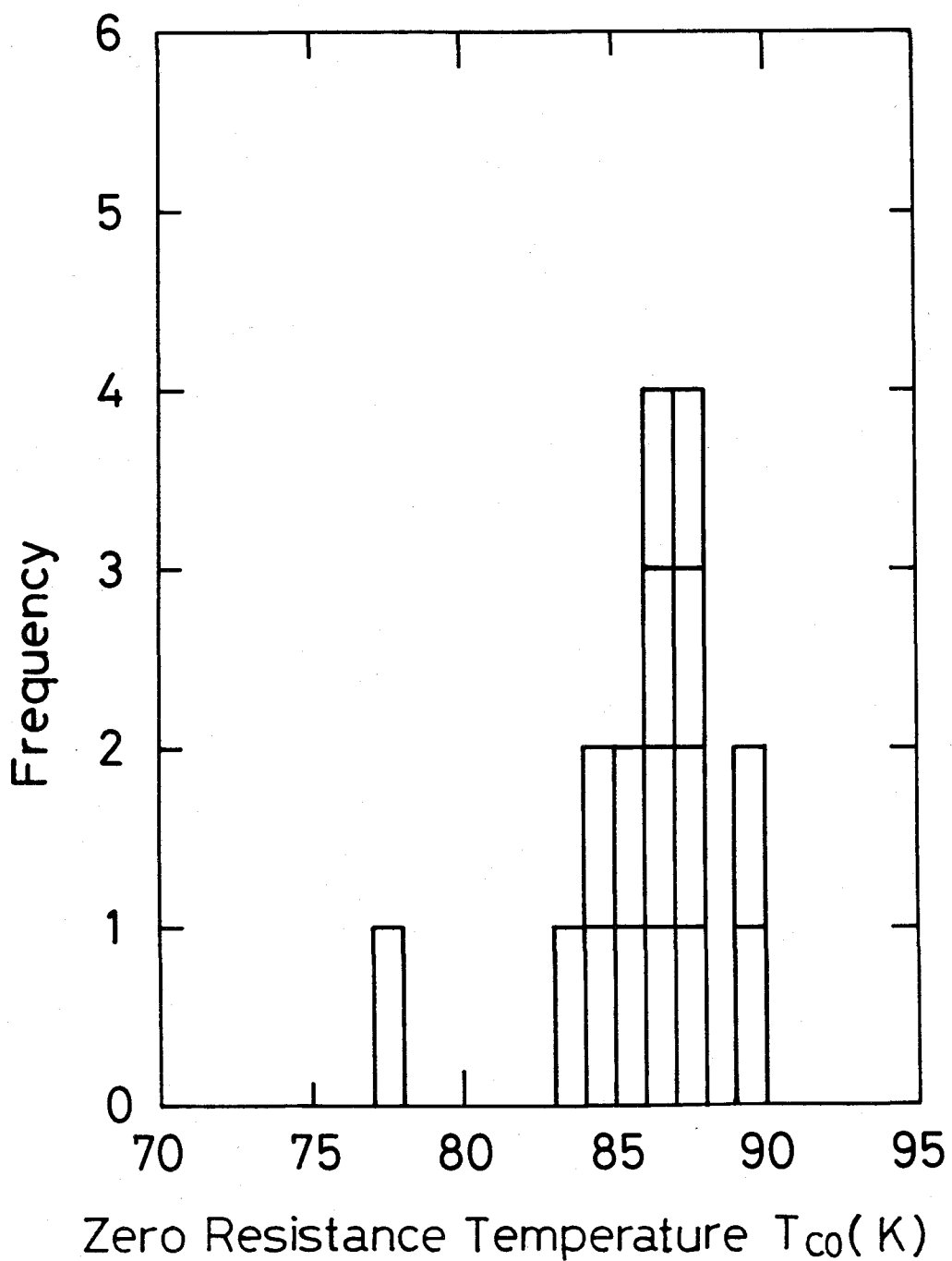


図2-3.11 転移温度の頻度分布。最近16例。 $T_c = 77\text{ K}$ のサンプルは大雨時に成膜した。成膜環境、特に湿度に対する十分な注意が必要であることを示している。

のダメージの減少、その結果、結晶性の向上、特に十分な酸素量が結晶中に取り込まれることによるキャリア密度の増加と T_c の向上、再現性の向上という図式が成立する。ちなみに、最近成膜した YBaCuO 薄膜 16 例の T_c の頻度分布を図2-3.11 に示す。安定して、85 K から 90 K の T_c が得られている。この図には例外となる試料が一つあることに気がつく。この試料の作製が大雨の天候状態で行われたこと以外は他の場合と異なる点はない。よって 77 K という低い T_c をもつ粗悪な薄膜の生まれた理由は大気中の高い湿気である。粉末ターゲットを使用していることを考えれば、このことは納得がいく。この材料を扱っていく上で、注意を払わなければならない問題の一つであろう。

(VII) YBaCuO エピタキシャル薄膜の安定性

図2-3.12 は YBaCuO 薄膜特性の経時変化を示している。サンプルには保護膜等は施していない。さらに、測定は液体ヘリウムベッセルに直接挿入して抵抗-温度測定を行った。測定後、サンプルは大気中の湿気により表面は、一面水滴で覆われるという過酷な試験である。ここでも高圧スパッタリングにより成長した薄膜は、低圧成膜と比べ、卓越した特徴を示した。3000 時間近くの間に 6 回にわたる測定を繰り返しながら、約 3カ月経過しても T_c はほとんど劣化せず、80 K 以上を保っている。この安定性は、半導体のそれに引けをとらないレベルである。それに対し、低圧スパッタ成長した薄膜は、わずか 1 回の測定における劣化が激しく、透明に変質し絶縁化した。繰り返すまでもないが、ここでも、高エネルギー粒子の平均自由行程の短縮にともなう結晶性の向上の結果である。しかしながら、常伝導抵抗の値は時間の経過とともに上昇する初期劣化傾向を示した。そして、1500 時間を過ぎるあたりから、その増加は飽和している。結晶の劣化が完全に無いわけではない。劣化の原因として、結晶中の劣化し易い部分が存在する。この場合、劣化し易い部分が全て劣化してしまったので、それ以上の常伝導抵抗の増加が止まった、あるいは、表面から劣化が進行し、この劣化層がパッシベーション層として作用し、劣化の進行を防いだ、等が考えられる。しかし、現在のところこれ以上の議論は困難である。超伝導材料の実用化を図る上での研究課題であろう。

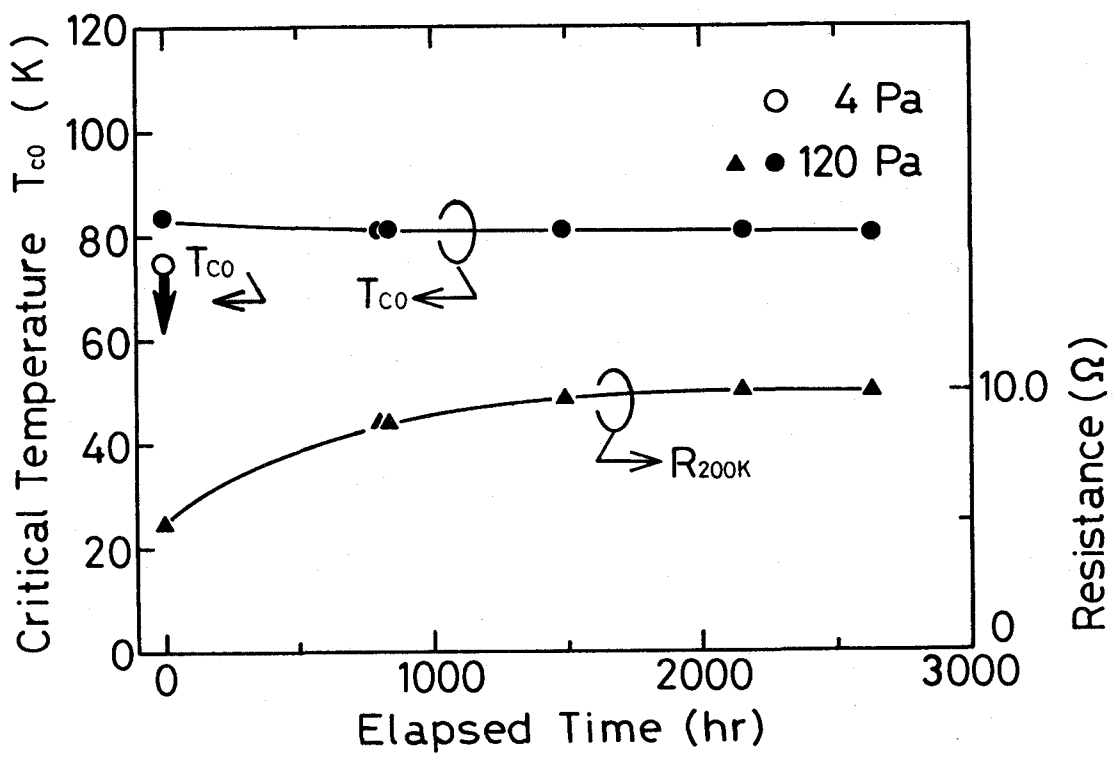


図2-3.12 転移温度と常伝導抵抗 ($T = 200\text{ K}$) の時間変化. ○, ●および▲が測定点を示す. 4 Paで成長した薄膜は1回の測定で絶縁化し, 測定できなくなってしまった. その様子を○と太い矢印で示した.

(VIII) 酸素圧依存性

これまで高圧スパッタリングによる成膜に関して圧力依存性を中心に検討を行った。酸化物の作製にはさらに、適切な温度と酸素圧雰囲気中で行う必要がある。YBaCuO系を例に、最近の文献および筆者らのデータから、*as grown* で良好な超伝導特性を示すエピタキシャル薄膜の成膜時の酸素圧と基板温度の関係を抽出してみた。図2-3.13に示す。明らかに、2つの分布が見られる。on-axisスパッタおよびレーザ堆積法はその他の成膜法、たとえば、電子ビーム蒸着やoff-axisスパッタ法に比べて必要酸素圧は1桁程度高いことがわかる。スパッタ法がこのように高い酸素圧を必要とする理由としては、エネルギー一粒子の成長薄膜への衝撃がYBaCuO結晶の酸化を妨げている、あるいは高速スパッタ粒子（金属元素）が基板表面を局所的に加熱し、構成元素の温度は測定される基板温度より高くなっているためと思われる。

それではYBaCuOエピタキシャル薄膜の成長に必要な酸素圧の下限はどれくらいであろうか。酸素圧に対する T_{c_0} の変化を図2-3.14に示す。実験は成長膜にスパッタ粒子の衝撃を抑制するため、アルゴン圧を40Paと高圧で一定とし、アルゴンガス流量は10および30sccmとした。酸素圧はアルゴン流量と酸素流量の比および全圧力値から逆算して求めた。アルゴン流量が10sccmの場合、導入酸素圧が8Pa以上では T_{c_0} は85Kでほぼ一定となる。しかし、それ以下の酸素圧領域では、酸素圧の低下にともなって、 T_{c_0} が低下している。一方アルゴン流量が30sccmの場合は、図中で△印のデータが示すようにカーブが右側にシフトしている。そして酸素圧が15Paでも T_{c_0} 値は不良であり結晶成長にとって酸素が不足していることを示す。アルゴン流量の違いによる必要酸素圧の違いは、残留酸素の存在、たとえばターゲットから供給される酸素による。残留酸素の存在は、酸素圧が0Paで成膜しても超伝導転移をおこす薄膜が得られていることからも指摘できる。アルゴンの定圧力を得るために、アルゴンの流量と排気量を比例させているので、残留酸素分圧はアルゴンの流量の増加にともなって下降することを反映した結果であろう。この実験結果から、筆者らの装置における残留酸素を含めた必要酸素ガス圧の最低量はおよそ20Paと推察した（アルゴン流量10sccm、アルゴン分圧40Pa）。

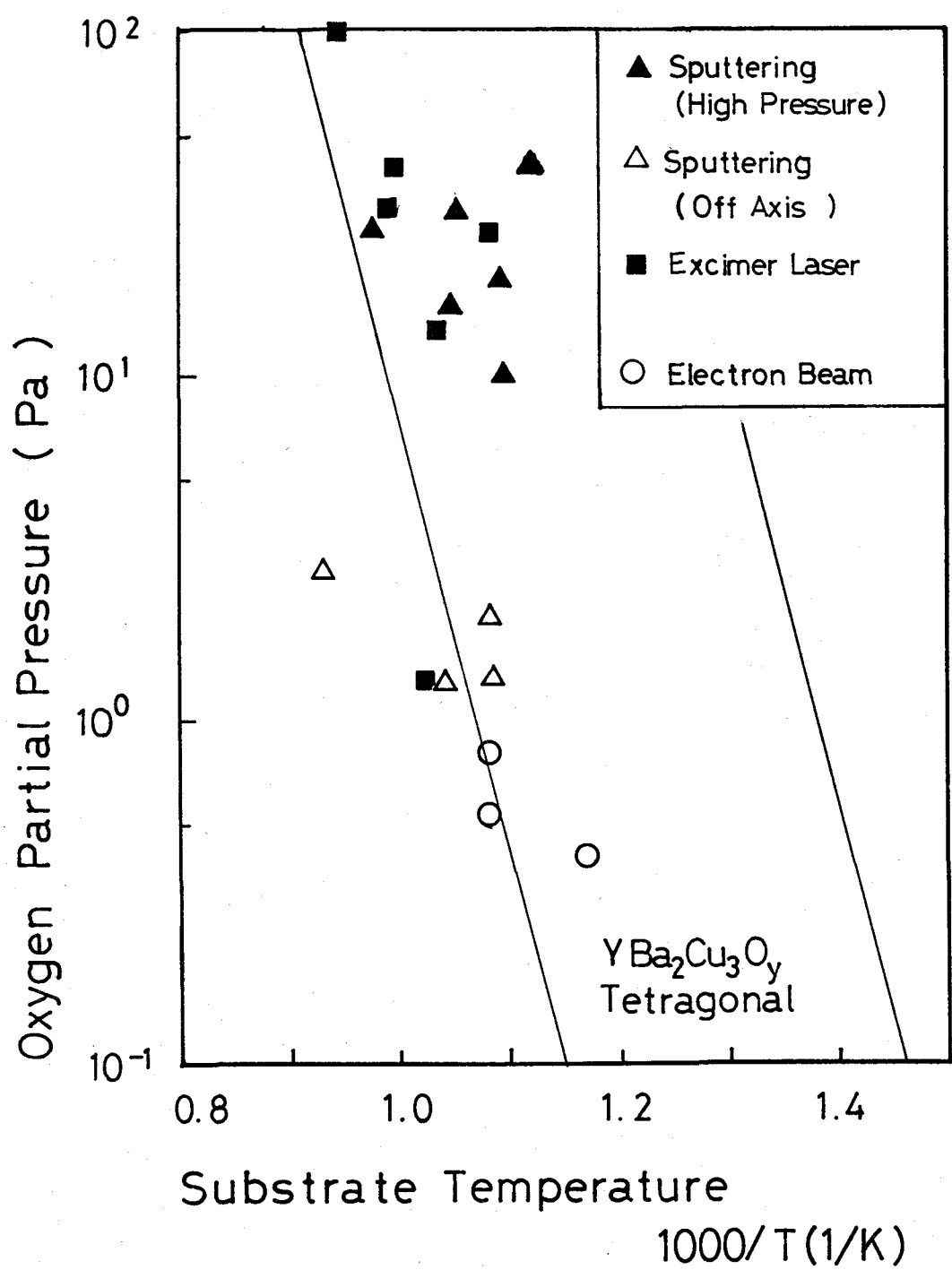


図2-3.13 $\text{YBa}_2\text{Cu}_3\text{O}_y$ の平衡酸素圧と成長温度の関係 .

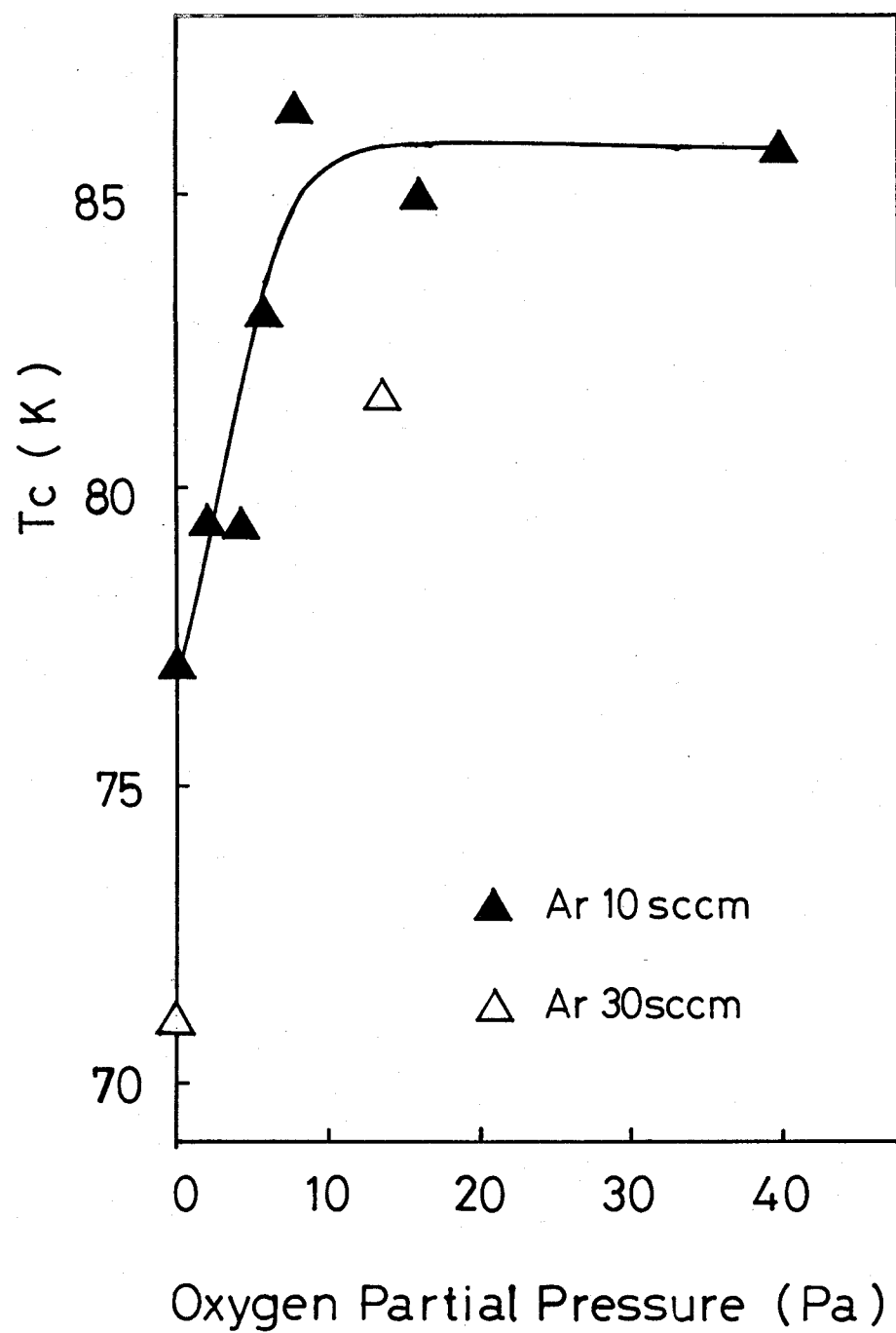


図2-3.14 転移温度の酸素分圧依存性。サンプルはいずれも100 nm厚のエピタキシャル薄膜。アルゴン圧は40 Paで一定。

(IX) 基板温度

結晶成長にとって基板温度は重要なパラメータの一つである。ここでは基板温度に対する超伝導転移（零抵抗）温度 T_{c_0} の変化を調べた。スパッタガス圧は 80 Pa (Ar : O₂ = 1 : 1) 一定とした。さらに、いずれの成長薄膜においても Y, Ba および Cu のストイキオメトリーがとれるように、ターゲット組成比を微調整した。ターゲット組成比は、基板温度が高くなれば Cu の比率を高くする必要があった。この理由として Cu の再蒸発が考えられる。CuO は高温で比較的大きな蒸気圧を持つことが知られているので、成膜時の基板温度上昇に従い YBaCuO 薄膜内から Cu-O の形で Cu の再蒸発が進行するのである。測定される基板温度の値についてはコメントが必要であろう。すなわち、どのようにして測定されているかということである。ここでは、基板結晶を取り付けているホルダの基板結晶近傍の温度を熱電対によって測定し、基板温度と呼んでいる。

測定された基板温度とエピタキシャル薄膜の T_{c_0} の関係を図 2-3. 15 に示す。基板温度の上昇にともない T_{c_0} が上昇することがわかる。基板温度が 700 °Cにおいて、 T_{c_0} は 89.3 K を示した。基板温度をさらに増加させると T_{c_0} はさらに上昇すると予想される。YBaCuO 系超伝導体の最高の T_{c_0} 値は 92 K 程度であるから、最適条件の抽出により到達は可能であろうと思われる。一方基板温度が 550 °C以下で成膜した YBaCuO 薄膜は超伝導転移を示さなかった。このことは高圧スパッタリング法でも、YBaCuO の結晶成長には十分な熱エネルギーの供給が必要であることを示している。ここで注意しておくことがある。550 °C の成膜では確かに電気的な特性は劣化してしまい、超伝導特性が失われる状態に至るが、このことは薄膜結晶が成長していないことを示す訳では決してない。実際に結晶性の評価を行うと、RHEED はエピタキシャル薄膜のパターンをあらわした。すなわち、酸化物結晶自体の成長温度はかなり許容度を持っていることになる。超伝導性を発現するには相当レベルの結晶性が要求される訳である。

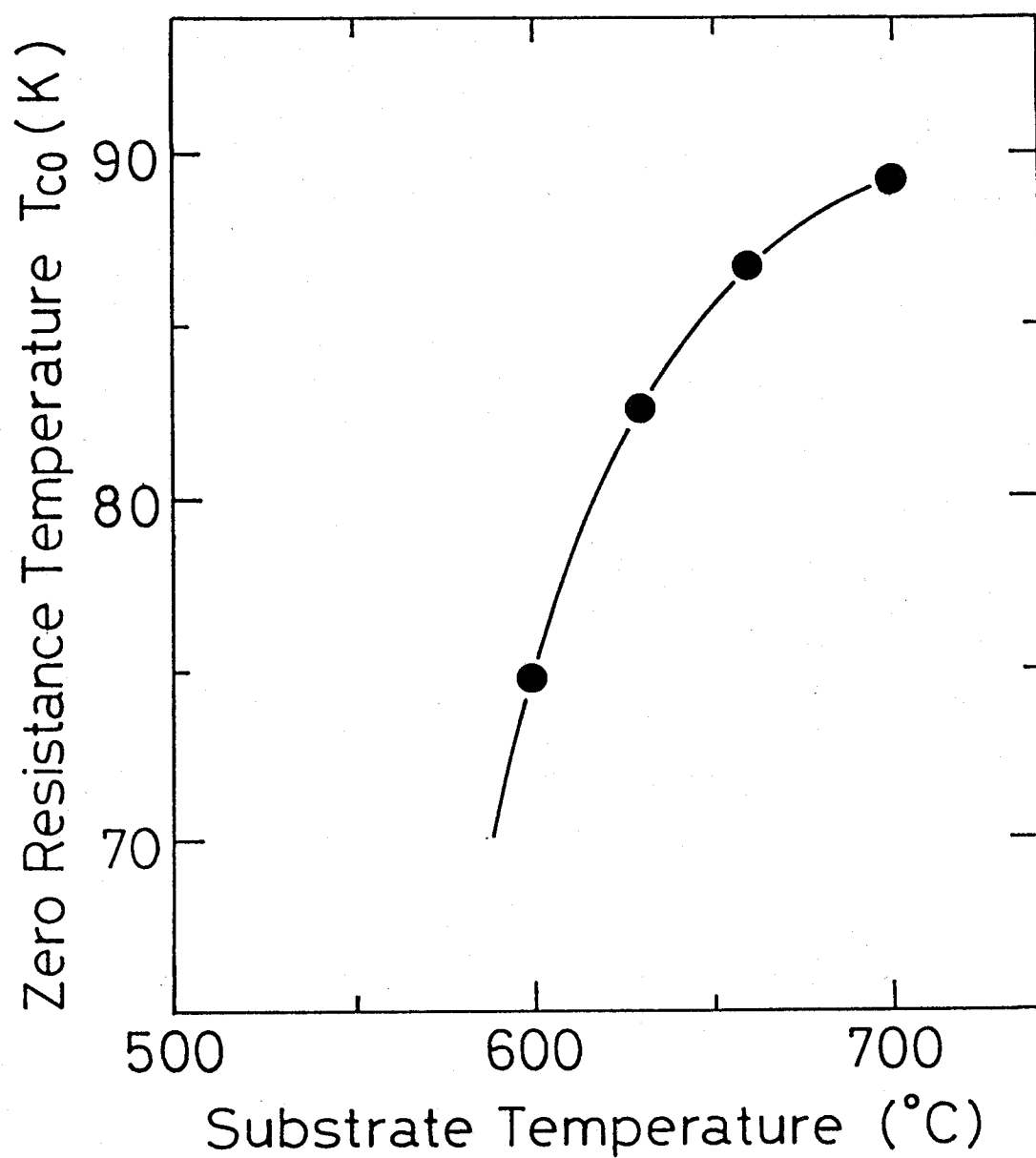


図2-3.15 YBaCuO薄膜の転移温度と成長基板温度の関係。

2-3-4 超薄膜のエピタキシャル成長

この項では高圧スパッタによる超薄膜の作製を目的として、成長条件の依存性等を調べる。最初に超薄膜の意義について、触れておく。

①物性研究および超伝導機構の解明

酸化物高温超伝導体は $Cu - O_2$ 2次元面を含んだ層状構造であり、超伝導特性を示す最小単位はこの $Cu - O_2$ 面1枚とこれを安定させるキャリアをドープするブロック層からなると考えられている。このような酸化物超伝導体をどこまで薄くできるかということは大変興味深い問題であるとともに、超伝導現象の発現の舞台はこの $Cu - O_2$ 面であるとすると、超伝導機構解明のためには、この面を数層しか含まない薄膜（理想的には1層）を作ることは大変重要である。またこの超薄膜化は、 $Cu - O_2$ 面とブロック層からなる超格子構造への重要なステップとなる。

②エピタキシャル成長の研究

エピタキシャル薄膜成長のためには、その界面や表面状態を明確にすることが必要である。とくに、成長初期過程およびその堆積状態を明らかにすることは重要である。

③超薄膜のデバイス応用

たとえば、酸化物高温超伝導体を用いたFETはキャリアが $Cu - O_2$ 2次元面に局在している特徴を活かした素子である。この素子の動作には超薄膜のチャネルが必要となる。

超薄膜は薄膜成長の初期状態である。膜厚が大きくなるとその上に成長する $YBaCuO$ 結晶はホモ基板 ($YBaCuO$) 上に成長することになる。しかしながら成長の第1段階は $YBaCuO$ 結晶のヘテロ基板（たとえば MgO ）への成長となる。すなわち、数十nmの膜成長とは、必然的に状況が異なっている。超薄膜エピタキシャル成長に際して注意を払わなければならない事柄をまず整理すると次のようにだろう。すなわち、

- (i) 低速成長により膜厚の制御性を高める、
- (ii) 低速成長により成長核が結晶成長サイトを得やすくさせる。ヘテロ成長であるために、基板面上で十分なマイグレーションをさせなければならないからである、
- (iii) ヘテロ界面の薄膜成長ではちょうどイオンミキシングのように基板原子と薄膜原子が相互拡散して劣化しやすい。これを抑制するにはスパッタ粒子のエネルギーを一層厳しく抑えてマイルドな成長を実現しなければならない。

最後の項についていえば”高圧スパッタ”で既に触れているが、これに加えてさらにここでは基板-ターゲット間の距離 l を変えることを付加して検討を行った。この狙いは以下の通りである。すなわち、プラズマ内の電位の多くはシース部にかかるが残りは電荷中

和部にかかる。この領域に残留する僅かな電界がイオンを加速する作用をしているはずである。そこで基板-ターゲット間距離を拡大すれば電界を低下させることができて、イオン衝撃を一層抑制できることになる。そこで、基板-ターゲット間距離を拡大すれば成長速度も一緒に低下することになるので、3つの要請事項を併せて満足する可能性がある。表2-3.2に l と堆積速度の関係をあげる。 l が70mmでは堆積速度は0.09nm/m inと非常に遅い堆積速度を得ている。図2-3.16に膜厚に対する T_{c_0} を示す。膜厚が大きい場合($> 50\text{ nm}$)、 l に依らずいずれの膜もほぼ85K程度の T_{c_0} を示している。しかし超薄膜では明らかに l に対する依存性が見られる。 $l = 20\text{ mm}$ で成長した10nmのYBaCuO薄膜は超伝導転移を示さなかった。 l を大きくすると膜厚を薄くしても、超伝導転移温度が高くなることがわかる。 $l = 70\text{ mm}$ では5nmおよそ4ユニットセル分の厚さの膜で $T_{c_0} = 50\text{ K}$ が得られている。 l をさらに大きくするとさらに薄い膜でも超伝導特性を得られるかも知れない。しかしながら、 l を大きくすると酸化が不十分になって、膜質が低下するとの報告もある[12,13]。

なお、超薄膜の成長もターゲット-基板間距離に応じて、ターゲットの組成比を調整し、薄膜のストイキオメトリーを厳しく合わせている。また、超薄膜でもエピタキシャル性をRHEEDにより確認している(図2-3.17)。

表2-3.2 堆積速度とターゲット基板間距離の関係

ターゲット-基板間距離 l (mm)	堆積速度 d (nm/m in)
20	1.00
35	0.55
45	0.31
55	0.20
70	0.09

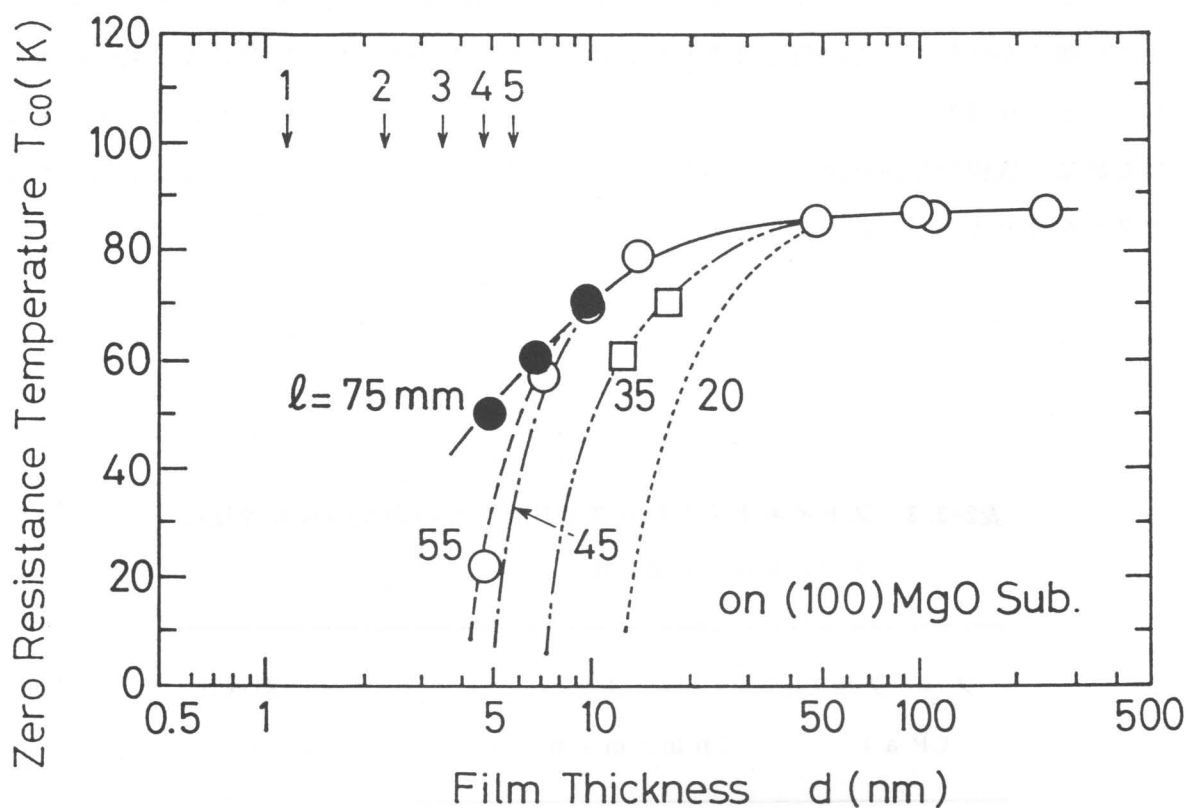


図2-3.16 Y Ba Cu O エピタキシャル薄膜の転移温度と膜厚の関係. ℓ はターゲット - 基板間距離, ストイキオメトリック薄膜.

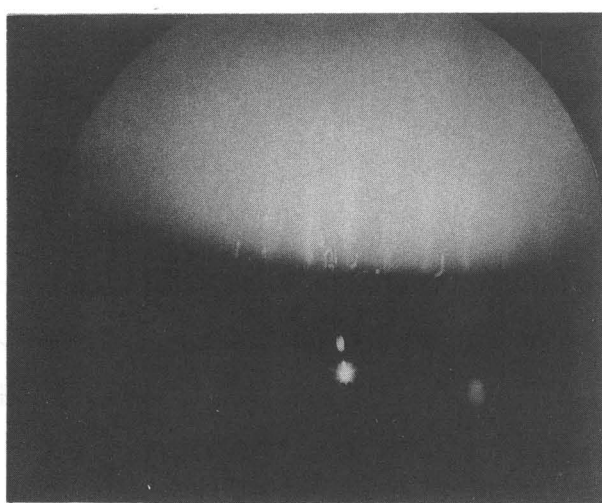


図2-3.17 超薄膜の R H E E D パターン. 膜厚は 9 nm.

$T_{c0} = 6.9 \text{ K}$, $\ell = 70 \text{ mm}$.

2-3-5 高圧スパッタリング成長速度モデルの提案

高圧スパッタが YBaCuO のエピタキシャル成長に著しい効果をもたらすことをこれまでに明らかにした。この項では表2-3.3に示した圧力増大に伴う成長速度の減少に着目して、その検討を行う。高圧環境で行うスパッタリングについては、これまで事例が少ないので、成膜の基礎知識が不足している。成長速度の物理的解釈は、巨視的な成長メカニズムを理解する上で基本的な知見を与える。

表2-3.3 ストイキオメトリック YBaCuO 薄膜の成長速度の
スパッタガス圧依存性

スパッタガス圧 (Pa)	成長速度 (nm/min)	ターゲット組成比 $\text{Y} : \text{Ba} : \text{Cu}$
4	4.0	1 : 2 : 4.5
40	1.93	1 : 2 : 3.5
80	0.7	1 : 2 : 3
120	0.25	1 : 2 : 3

ところでスパッタ粒子は、大きく分けて2種類の粒子より成り立っている。すなわち、ターゲットから飛び出した初速度を保持した直線流と、スパッタリングガス粒子との衝突によって熱平衡化(thermalize)された拡散流である。スパッタガス圧が高くなる、あるいはターゲットからの距離が遠くなると拡散流が支配的になる[14, 15]。数十Paの高圧下では、拡散流がかなり支配的である。このような拡散主体の高圧スパッタリングを想定したモデルを、できるだけ単純化して構築することを試みる。

本モデル構築のために、幾つかの仮定を使用した。以下にその仮定を示す。

- ① Y Ba Cu O 薄膜のエピタキシャル成長において、基板のまわりには酸化のための十分な酸素量が供給されている。
- ② 結晶化速度は十分に大きく、成長は基板に到達する Y, Ba および Cu の 3 金属原子の量に支配される。
- ③ 3 種類の金属元素を同等とし、単元素として扱う。
- ④ アノード電圧と陰極降下電圧を等しいとする。
- ⑤ 陰極暗部で Ar⁺イオンは加速・散乱される。ターゲット面における Ar⁺イオンはエネルギー分布を持ち、その分布の形は陰極降下電圧を V。として、

$$dN(V) = \frac{N_0 d}{2\lambda(\text{Ar})} \times \exp\left\{-\frac{d}{2\lambda(\text{Ar})} \frac{V}{V_c}\right\} \times \frac{dV}{V_c} \quad (2-3.2)$$

とする。ただし、d は陰極暗部の幅、λ(Ar) は Ar⁺イオンが多数の Ar 原子に衝突するときの平均自由行程である[16]。ガス圧の変化に対し、d と λ(Ar) は同様に変化するので、上式の与える Ar⁺イオンのエネルギー分布は放電ガス圧には影響されない。

- ⑥ イオン電流（～放電電流）とアノード電圧を一定にすれば、ターゲットのスパッタ量は圧力によらない。
- ⑦ 十分高圧のため衝突主体の粘性プラズマが形成されており、スパッタ粒子は拡散によりターゲットから基板結晶まで輸送される（定常状態の拡散方程式が成立する）。
- ⑧ 一度粘性プラズマ中に突入したスパッタ粒子は、損失なく拡散輸送されるが、ターゲットからスパッタされた直後の粒子は後方散乱されて一部がターゲット面に帰還する（拡散領域にある粒子も同様に後方散乱されるが、短い平均自由行程のため全体として基板に向かって流されて行く）。

以上の仮定のもとに、スパッタ粒子の流れの記述を行う。

(A) ターゲットのスパッタ量

まず、放電電圧と放電電流は実験において、おおむね固定されているので仮定⑤、⑥から生成されるスパッタ粒子の数（毎秒、放出されるスパッタ粒子の面密度）は、圧力に依らず一定である。これを S₀ とする。S₀ は、

$$S_0 = s J_i / q \quad (2-3.3)$$

である。ここで、 s は陽極電圧 V_0 におけるスパッタ率、 J_i はイオン電流密度であるが、放電電流に近似できる。

(B) スパッタ粒子の拡散

拡散領域のスパッタ粒子の挙動は、粒子保存された 3 次元拡散方程式に従うので、スパッタ粒子密度 n の一般的な記述は

$$\partial n / \partial t = D(P) \nabla^2 n \quad (2-3.4)$$

で表される。拡散定数 D は十分に粘性（平均自由行程が十分に短い）が達成されているとして、AINシュタインの関係を満たす。その移動度が平均自由行程におおよそ比例するので、 D も圧力の関数（～反比例）になる。定常状態ができるおり、そこでは密度分布 n が時間的にまったく変化しないので、(2-3.4)式から

$$D(P) \nabla^2 n = 0 \quad (2-3.5)$$

となる。スパッタ粒子の衝突は多数の中性スパッタリングガス粒子との間で生じる。中性スパッタリングガス粒子はチャンバ内に広く一様に分布しているので、場所依存性はない。よって、 D が場所の関数でないことから(2-3.5)式は、

$$\nabla^2 n = 0 \quad (2-3.6)$$

である。すなわち、スパッタ粒子の分布 n はよく知られたLaplaceの方程式を満足する。基板結晶の表面は飛来してくるスパッタ粒子を総て捕獲して、結晶化させる働きをする。この捕獲に特別の機構が存在する訳ではなく、単なる付着である。拡散により基板に到達する粒子はごく自然に付着すると考えて良い。つまり、基板の存在はスパッタ粒子の拡散になんらの影響も与えない。このように考えると、先の拡散方程式は、"z = 0" の位置に置かれた円盤ターゲットに粒子のソースを持つ" ことが境界条件になり、他の領

域については自由空間の扱いでよい。実際のエロージョン領域はドーナツ形状であるが、計算を簡単化するために円盤に近似する。スパッタ量 S_0 がターゲット全域で均一であるから、スパッタ粒子密度もターゲット直上では面内均一であると仮定しても誤差にはならない。

対称球座標 (r, z) で図2-3.18のLaplaceの方程式を解くと、かなり良い精度のもとに次の結果を得る。すなわち、

$$n(r, z) = N_0 F(r, z) \quad (2-3.7)$$

$$F(r, z) = \frac{2}{\pi} \operatorname{Tan}^{-1} \left\{ \frac{\sqrt{2} \times a}{\sqrt{r^2 - a^2 + \sqrt{(r^2 - a^2)^2 + 4a^2 z^2}}} \right\} \quad (2-3.8)$$

となる。 a はターゲットの半径である。 N_0 はターゲット直上 ($z=0, r \leq a$) におけるスパッタ粒子密度である。スパッタ量 S_0 、スパッタ粒子の後方散乱、そして拡散流の3者の平衡条件が N_0 を決める。

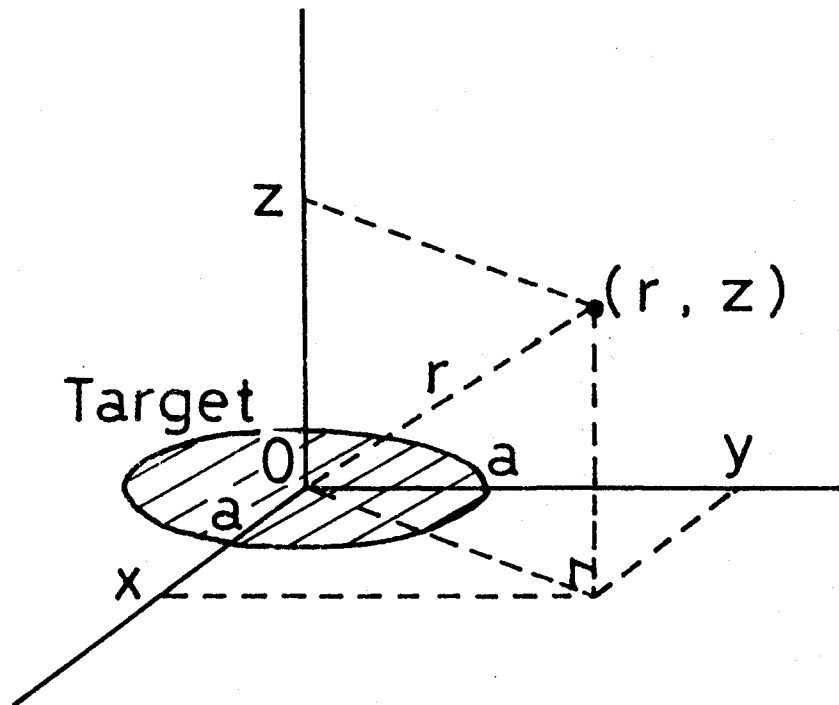


図2-3.18 n の計算モデル（対称球座標）

(C) 後方散乱

後方散乱について考察する。⑧で仮定したように、後方散乱はターゲット表面の極く近傍でのみ生じている。

ターゲット面の再付着率を、簡単のため1とする。再付着率に圧力依存性が無ければ、値は問題にならない。後方散乱の確率は、ターゲット表面近傍のスペッタ粒子密度 $n(r, z=0)$ に比例、スペッタ粒子の平均自由行程 $\lambda_{A_1+O_2}$ に反比例（衝突周波数に比例）すると考えられる。スペッタ粒子密度 n は $N_0(P)$ と書ける。これより後方散乱によってターゲットに帰還するスペッタ粒子は、単位面積当たり、

$$N_B = \alpha (\lambda / \lambda_0) N_0(P), \quad (2-3.9)$$

となる。係数 α は、2体衝突を介して、スペッタ粒子1個について後方へ散乱する確率と後方散乱に実質的にかかわる拡散層の厚さの積、 λ_0 は基準圧力における平均自由行程である。上に与えた後方散乱粒子の面密度は面内で均一である。

以上の考察をもとに、スペッタ粒子の流れに関する記述を次式で得る。

$$A(S_0 - N_B) \equiv D_0(\lambda / \lambda_0) N_0(P) \iint (\partial F / \partial z)_{z=0} dS, \quad (2-3.10)$$

である。ここで、 A はターゲットの面積である。これより、

$$N_0(P) = \frac{S_0}{\alpha \left(\frac{\lambda_0}{\lambda} \right) + \left\{ D_0 \left(\frac{\lambda}{\lambda_0} \right) \iint \left(\frac{\partial F}{\partial z} \right)_{z=0} dS / A \right\}}, \quad (2-3.11)$$

となる。堆積速度 $R(P)$ は基板結晶の配置している場所 ($z = \ell$) の、軸上拡散流で与えられる。基板付着係数を1とおき、原子数から厚さに換算するための係数（密度やアボガドロ数、など）を β として、

$$\begin{aligned} R(P) &= \beta D_0(\lambda / \lambda_0) (\partial n / \partial z)_{z=\ell, x=y=0}, \\ &= \beta (2/\pi) D_0(\lambda / \lambda_0) \times N_0(P) \{ \alpha / (\alpha^2 + \ell^2) \} \end{aligned}, \quad (2-3.12)$$

と得られる。堆積速度 R とターゲット-基板間距離 ℓ の関係が明らかになっているのは興味深い。

求められた $R(P)$ に、先の $N_0(P)$ を代入して以下の簡単な表現式を得ることができる：

$$R(P) = \frac{C_2}{1 + C_1 P^2}, \quad (2-3.13)$$

$$C_1 = \frac{\alpha A}{D_0 P_0^2 \iint \left(\frac{\partial F}{\partial z} \right)_{z=0} dS},$$

$$C_2 = \beta S_0 A \left[\frac{\left(\frac{a}{a^2 + \ell^2} \right)}{\iint \left(\frac{\partial F}{\partial z} \right)_{z=0} dS} \right].$$

ここで、 P_0 は基準圧力で、その時の拡散定数が D_0 である。係数 C_1, C_2 は本来ともに理論的に算出できる値であるが、これまでのところ後方散乱に関する係数 α が不明であるため、ここでは理論算出できない。実験データから、フィッティングにより決定する。

以上のように求められた堆積速度 $R(P)$ は高圧領域では P^{-2} に比例する。一方、低圧領域では、ただし依然として拡散が支配的な領域では、一定値に漸近することがわかる。

次に、実験結果との比較により係数 C_1, C_2 を決定する。表2-3.3 に示したデータを使用するが、ここで注意を要する。すなわち、スペッタガス圧が 4 Pa のデータの信憑性である。ターゲットと成長膜の組成比が大きく異なっており、これは、成長膜の再スペッタ・再蒸発が激しく起こっていることを示す。すなわち、表に示した成長速度は本来の堆積速度を示しておらず、堆積と離脱が同時に進行している状態での差引の量を示した、見かけ上の堆積速度であろう。計算には、40 ~ 120 Pa における成長速度を用いるのが妥当であろう。この 3 点に対して、最小二乗法により係数を決定した。その結果、堆積速度に関して、次式を得た。圧力 P の単位は Pa である。

$$R(P) = \frac{5.41}{1 + 1.125 \times 10^{-3} \times P^2} \quad (2-3.14)$$

[nm/min]

堆積速度 $R(P)$ の計算結果および実測値を図2-3.19に示す。高圧領域では良くフィティングしているのがわかる。一方で、4 Paの実験データがカーブから大きくはずれていることである。4 Paでのスパッタリングは十分拡散主体の成膜であるから、本来は統一的にカーブに乗るはずである。この大きなずれはやはり、"基板から堆積粒子が再スパッタ・再蒸発"していることに起因していると考えられる。4 Paにおける高エネルギー粒子の基板（成長薄膜）衝撃効果を裏付ける結果であろう。

それでは次に、(2-3.12)式を用いて、ターゲット-基板間距離 ℓ と堆積速度の関係について、実験結果と比較する。表 2-3.2 に示したように実験結果は ℓ の増加にともない堆積速度が単調に低下している。一方、計算において、 $R(P)$ は $(\ell^2 + a^2)$ に反比例する。ここで、 a はターゲットの半径であるが、これまでの解析ではターゲットを円盤形状で近似した。しかし、実際のエロージョン領域はドーナツ形状をしている。 a の値を幾らにすれば良いだろうか。そこで、ドーナツ形状の面積を実際に測定し、その面積を持つ円盤で代用した。半径 a はほぼ 20 mm となる。この値を用いて計算した結果が図2-3.20である。比較的良い一致が計算結果と実測値の間にみられた。

このターゲット形状の近似を使用する場合には注意が必要である。すなわち、 ℓ が小さいとき、計算結果は誤差が大きくなることである。極端な例、たとえば $r = \ell = 0$ の場合、つまり原点において、実際のドーナツ形状をしたターゲットでは z 方向の拡散が 0 となり、堆積速度も 0 である。しかしながら、円盤ターゲット近似を使用すると、有限の堆積速度が得られることになってしまう。

円盤ターゲット近似は ℓ に対して、どの程度まで使用できるであろうか。ドーナツ形状のターゲットを仮定し、差分法によるシミュレーションにより堆積速度を求め、解析解と比較を行った。図2-3.21に結果を示す。予想通り ℓ が小さいところ ($\ell < a = 20$) では解析解とシミュレーション解の形状は大きく異なっている。しかしながら、 ℓ が大きくなるとその差はほとんど生じていない。これは、 ℓ が大きいところでは堆積速度がターゲット面積に依存していることを示している。実際のスパッタリングにおいては、 ℓ はある程度以上の距離をとるので、堆積速度は円盤形状のターゲットで近似した解析解を用いて見積もることができる。

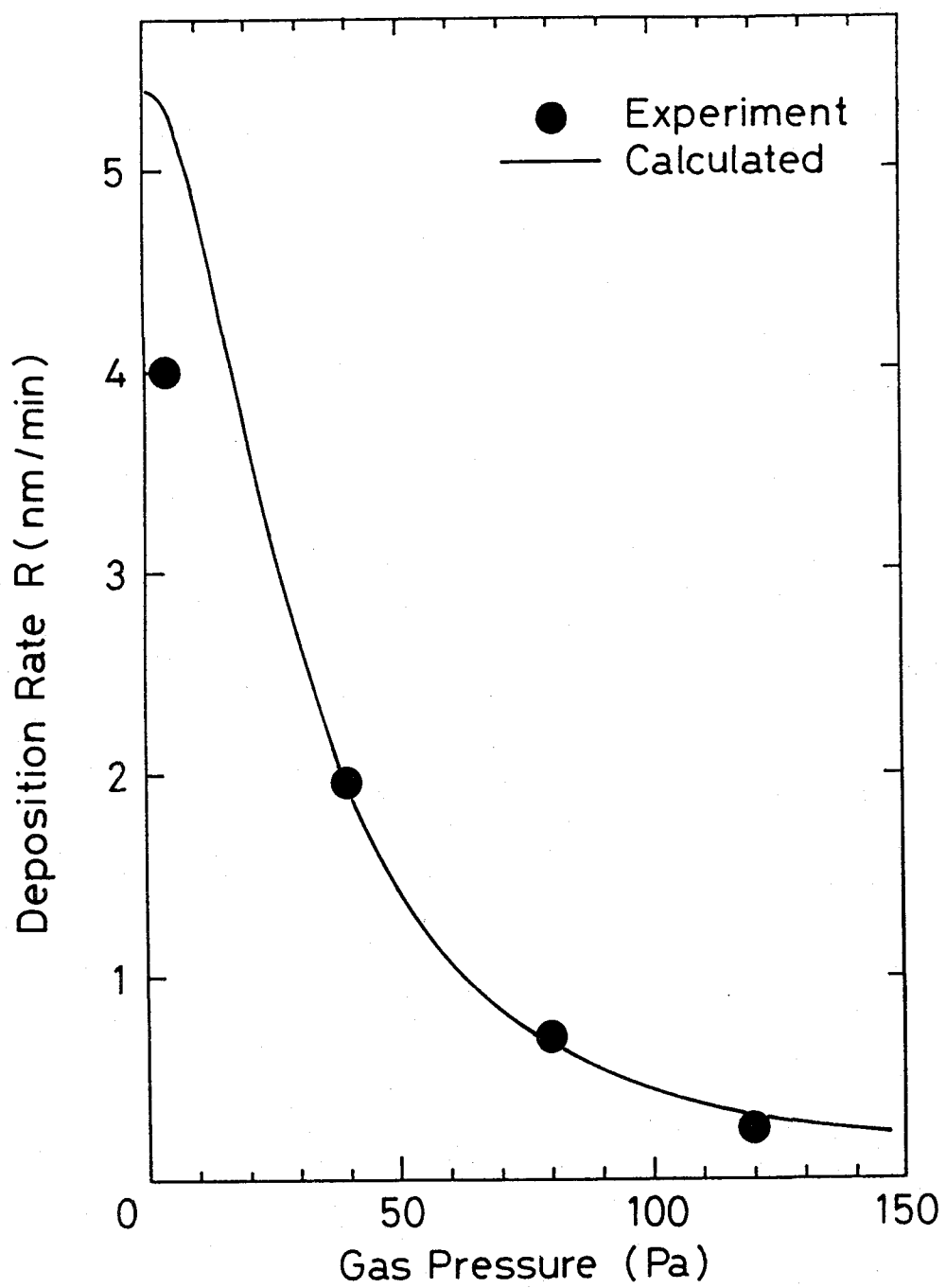


図2-3.19 堆積速度とスパッタガス圧の関係. ●は実験データ. 計算結果は実線で示した.

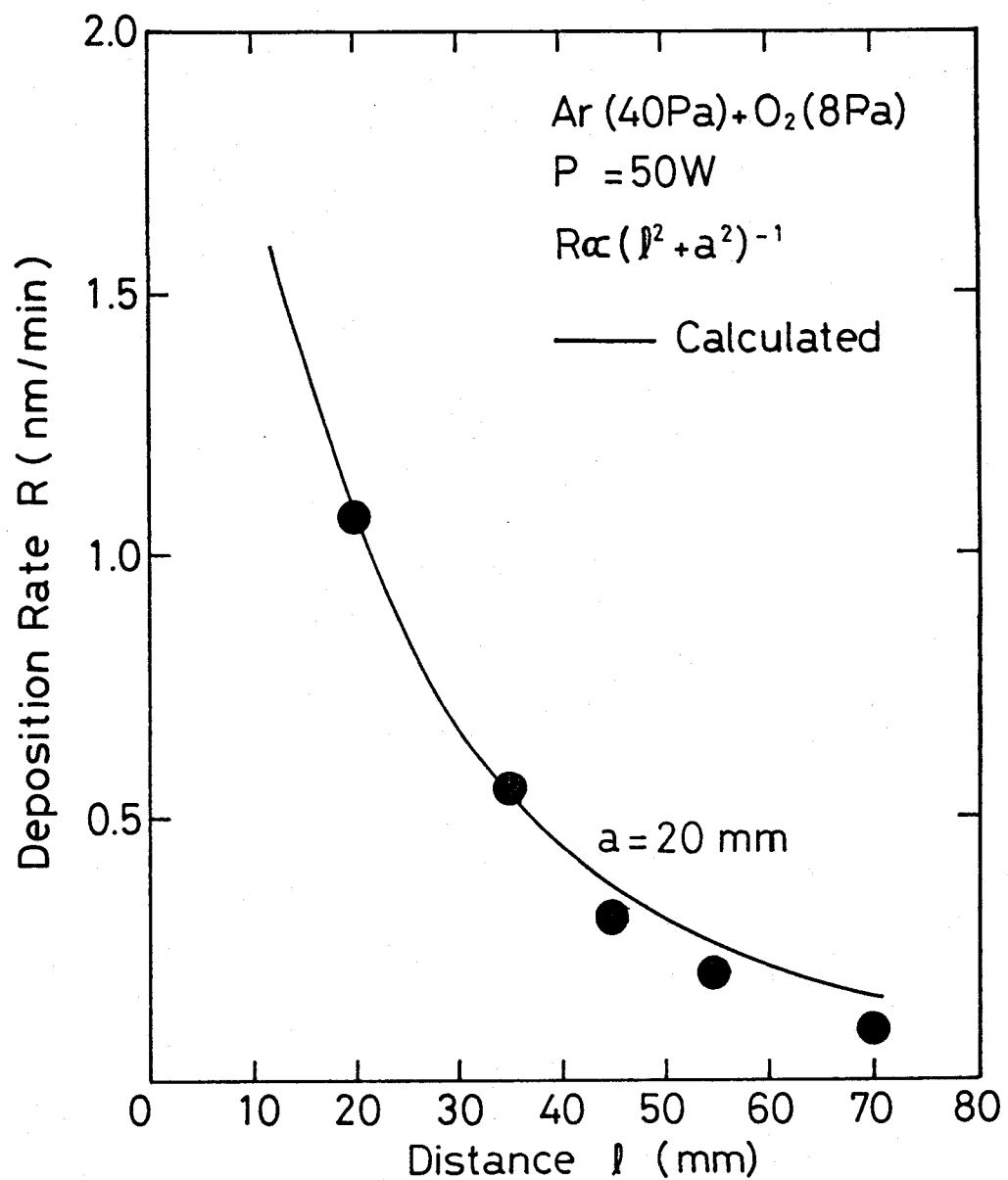


図2-3.20 堆積速度とターゲット-基板間距離依存性. ●は実験データ. 計算結果は実線で示した. 計算値は, 定数 $\times (\ell^2 + 20^2)^{-1}$ を $\ell = 20$ の値にフィッティングして求めた.

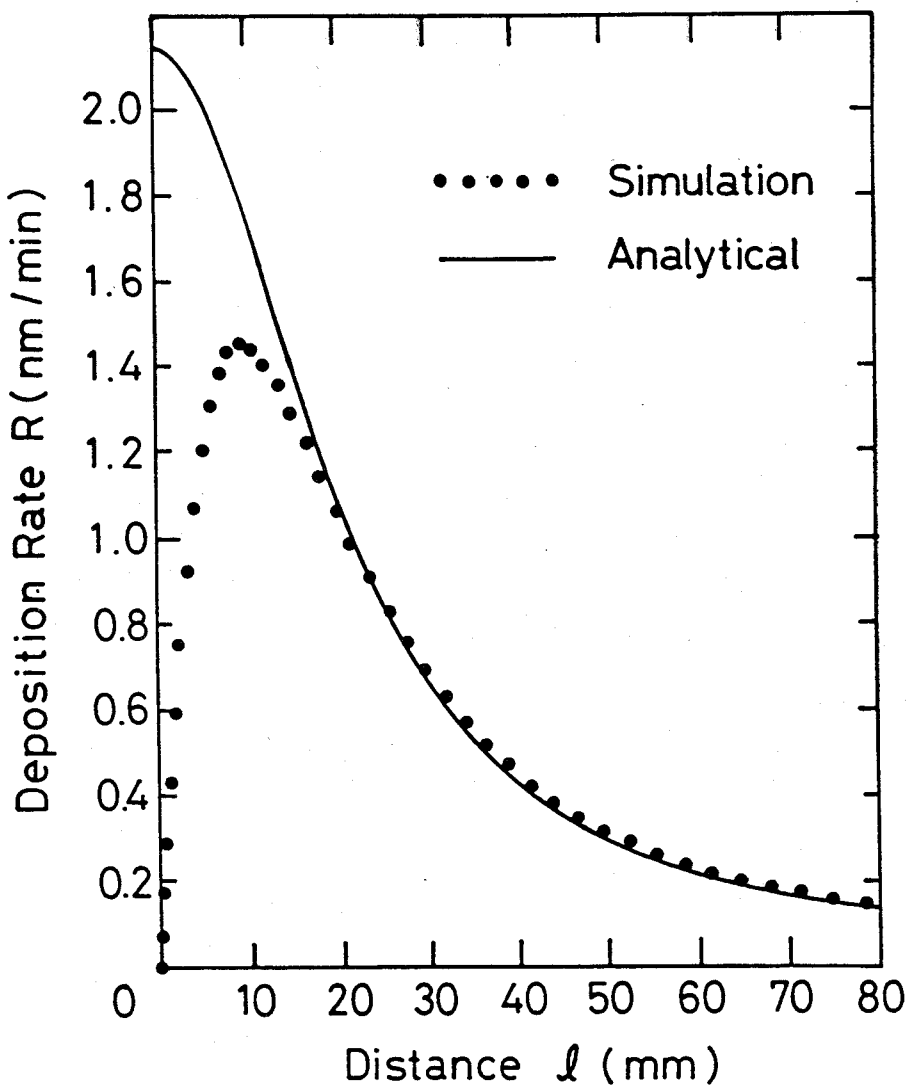


図2-3.21 堆積速度のターゲット-基板間距離依存性. 解析解とシミュレーションの比較. ターゲット形状は, 解析解では円盤形状で近似, 一方シミュレーションは実際のドーナツ形状を用いた.

ここで提案したモデルは全空間におけるスパッタ粒子の分布を記述している。つまり、あらゆる方向への粒子の流れを記述し得ることが大きな特徴である。この特徴を利用すれば従来得ることが困難であった非対称系の成長モデルについて容易に解を与えることができる。一例として、off-axis法に適用した。off-axis法では基板結晶を軸から離して配置すると共に、基板結晶の面を軸に平行に合わせる。このために z 方向に加速された粒子の衝撃を回避できるので高品質薄膜を得るのに適しているとされている。さて (x, y, z) 点に配置された基板結晶の上に成長する粒子は (x, y, z) 点で x 方向（または y 方向）に拡散流を持ったものに限られる。すなわち、 x 方向の拡散流は次式で表される。

$$\beta N_0(P) \times \frac{\partial F(x, y, z)}{\partial x} . \quad (2-3.15)$$

先に求めた $N_0(P)$, $F(x, y, z)$ の関係式(2-3.8), (2-3.11)を上式に代入すればoff-axis スパッタリングに対する堆積速度が算出できる。既に議論した on-axisスパッタリングの結果と上式(2-3.15)の計算結果をあわせて図2-3.22に示す。on-axis法と比べ、off-axis 法については、ターゲット近傍で ℓ の変化に対する堆積速度の変化が大きいことがわかる。またoff-axis法では基板サイズの分だけ ℓ が幅をもっているために、成長膜厚に分布が生じやすい訳であるが、その予想される分布の程度をこの図から見積もることが可能である。

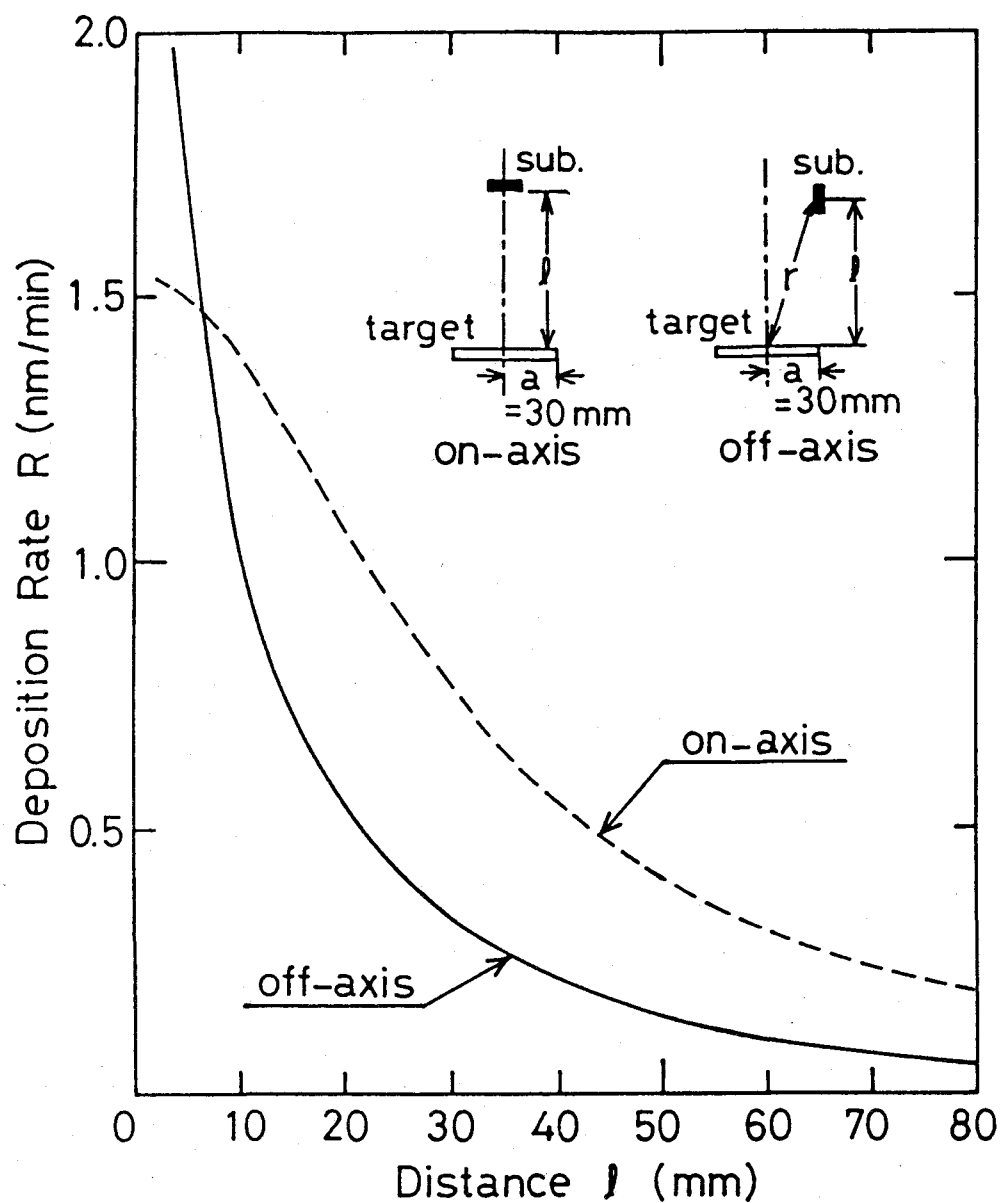


図2-3.22 off-axisスパッタリングによる堆積速度とターゲット-基板間距離の依存性。
使用したパラメータは図2-3.21と同一, $a = 30$.

2-3-6 MgO基板結晶性の成長薄膜に対する影響

YBaCuOのエピタキシャル成長に用いる基板材料としては、おもにMgOあるいはSrTiO₃が使用されている。これらの結晶は、エピタキシャル薄膜用基板結晶に求められる、格子整合性、熱膨張係数整合性を比較的満足している。一方で、より良い基板材料を求めて研究が行われ、なかでもLaGaO₃、NdGaO₃といった希土類ガレート結晶が注目されている。これらの結晶の格子定数、熱膨張係数を表2-3.4にまとめる。希土類ガレートのYBaCuOとの整合性が非常によいことがわかる。しかしながら、これらの結晶は高温超伝導薄膜の基板材料に適した材料として、最近、研究開発が始まったばかりである。そのため、まだ結晶性についても問題が多く、一般的な研究用の道具として使える段階ではない。MgOあるいはSrTiO₃は従来から、良く知られた材料であり、結晶性も比較的良好である。しかしながら、SrTiO₃は強誘電体結晶であり、高周波デバイス応用を一つの柱と考えられている高温超伝導薄膜の基板結晶材料としては、適用範囲が狭い。それに対し、MgOは比誘電率が小さく、格子定数の整合性はSrTiO₃と比較すると劣るが許容範囲であろう。

薄膜成長にとって、基板の状態およびその処理は重要な検討課題であろう。ここでは、YBaCuOエピタキシャル薄膜成長の基板結晶に使用されるMgO結晶について、その表面結晶性、欠陥についての観察、およびそれらがYBaCuOエピタキシャル薄膜に与える影響、さらにその改善策としてのアニール処理について記述する。

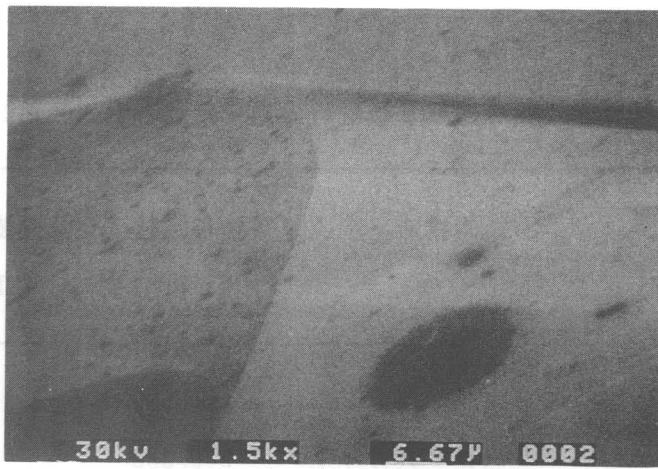
(I) 基板表面の結晶性

MgO基板は、電融法により製造した単結晶を(100)面で切り出し、鏡面研磨によって表面仕上げを施してある。まずこの状態のMgO基板表面を走査型電子顕微鏡(SEM)で観察した。表面モフォロジーを図2-3.23(a)に示す。何らかの構造が見られ、かなり表面が粗面であることがわかる。酸素雰囲気中、1020°Cで7時間アニールを施したMgO基板のSEM観察結果を図2-3.23(b)に示す。構造が消失し、表面の平坦性もかなり改善されている。基板表面のアニール処理による原子レベルの変化をRHEEDによって、さらに観察した。アニール処理前後のRHEEDパターンを図2-3.24に示す。アニール前の基板からの回折パターンは(a)に示すように、ぼやけて、またスポット的であり、表面にはかなり凸凹があることを示している。これに対し、アニール後の基板からの回折パターン(b)は、比較的鮮明で、(c)に示した理想平滑表面からのみ得られる回折パターン、すなわちラウエゾーン上にスポットが現れるパターンが得られている。すなわち、ア

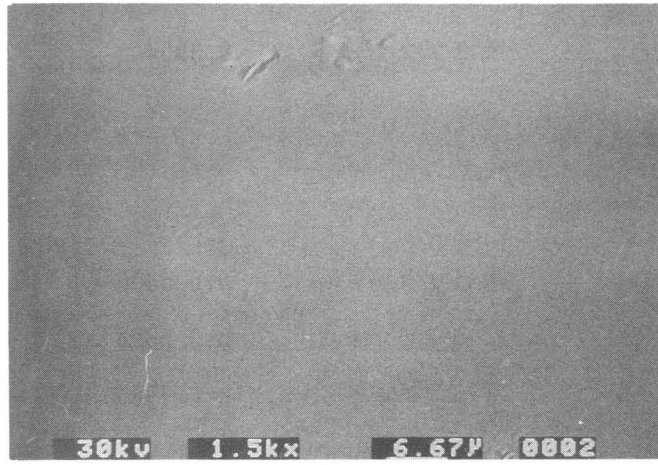
ニール処理後は原子レベルで見てもほとんど理想的な平滑表面が得られていることを示している。アニール処理により表面原子の再構成が生じたと考えられる。

表2-3.4 YBaCuO薄膜基板材料の格子定数と熱膨張係数[17-20]

	結晶構造	格子定数 (nm)	熱膨張率 (1/K)
YBaCuO	層状 ペロブスカイト	a:0.389 b:0.382 c:1.168	$8\text{--}14 \times 10^{-6}$
MgO	岩塩	0.42112	13.8×10^{-6}
SrTiO ₃	ペロブスカイト	0.3904	9.4×10^{-6}
LaGaO ₃	ペロブスカイト	a:0.5496 b:0.5524 c:0.7787	10.55×10^{-6} (400°C)
NdGaO ₃	ペロブスカイト	a:0.5426 b:0.5502 c:0.7706	$\sim 9 \times 10^{-6}$
Si	ダイヤモンド	0.543	4.2×10^{-6}



(a)



(b)

図2-3.23 MgO基板結晶表面のSEM写真. (a) アニール前,
(b) アニール後. (b) に見られる表面はピントを合
わせるための傷を除いて, 非常に平滑である.

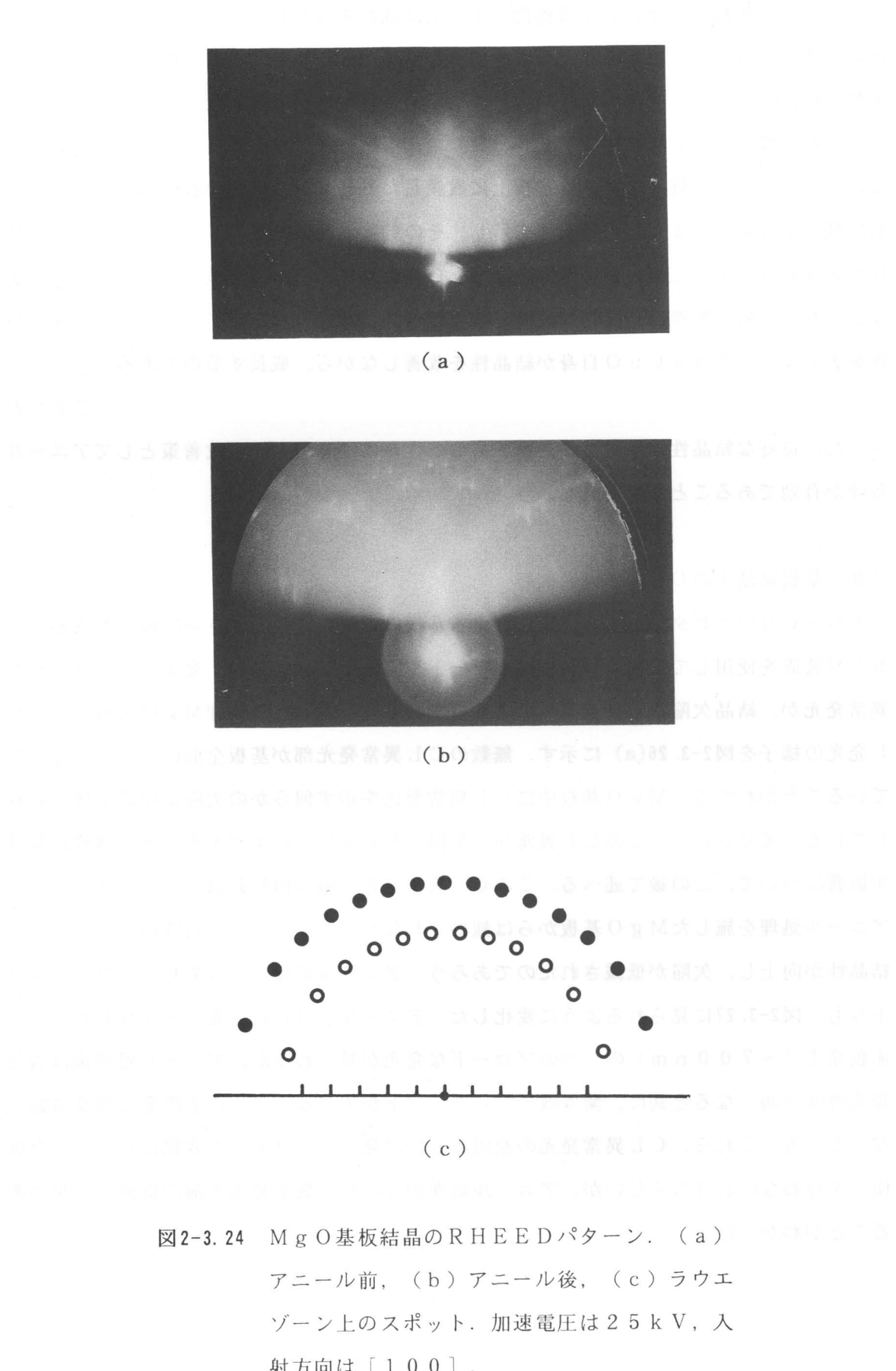


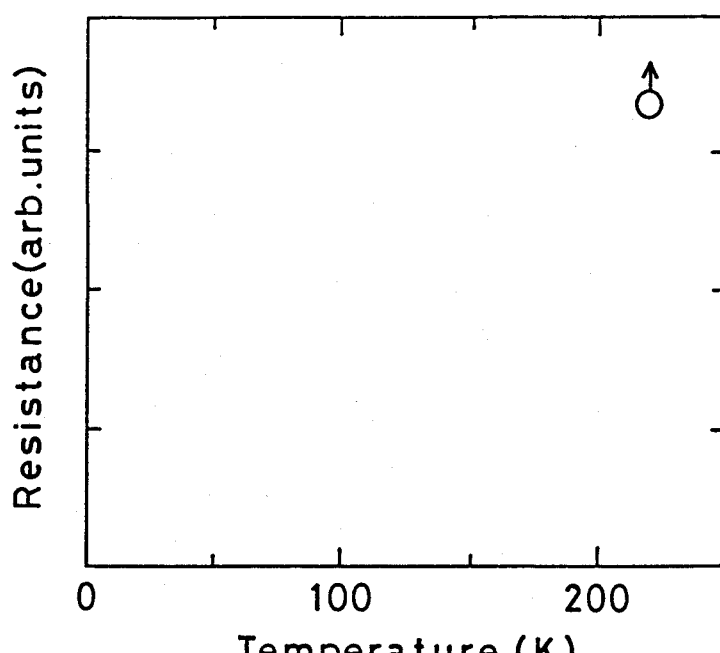
図2-3.24 MgO基板結晶のRHEEDパターン. (a) 室温品
アニール前, (b) アニール後, (c) ラウエーゾーン上に置いた試料

このMgO基板の表面結晶性の変化がその上に成長するYBaCuOエピタキシャル薄膜の特性にどのように影響を与えるかを調べた結果が図2-3.25である。膜厚が5nmの超薄膜の抵抗-温度特性を調べた。アニール処理を施さないMgO基板上に成膜したYBaCuO超薄膜はほぼ絶縁状態($> 20 M\Omega$)で、温度特性は測定不能であった。それに対し、アニール処理を施したMgO基板上に成膜したYBaCuO超薄膜は温度の低下とともに抵抗が減少し、また超伝導転移を示し、その転移温度は約50Kであった。なお、膜厚が50nm以上の比較的厚い薄膜ではMgO基板のアニールの有無による差異は見られなかった。基板の影響は成長初期段階で強く現れ、膜が厚くなるとYBaCuO本来の特性を表すよう、YBaCuO自身が結晶性を改善しながら、成長するのであろう。

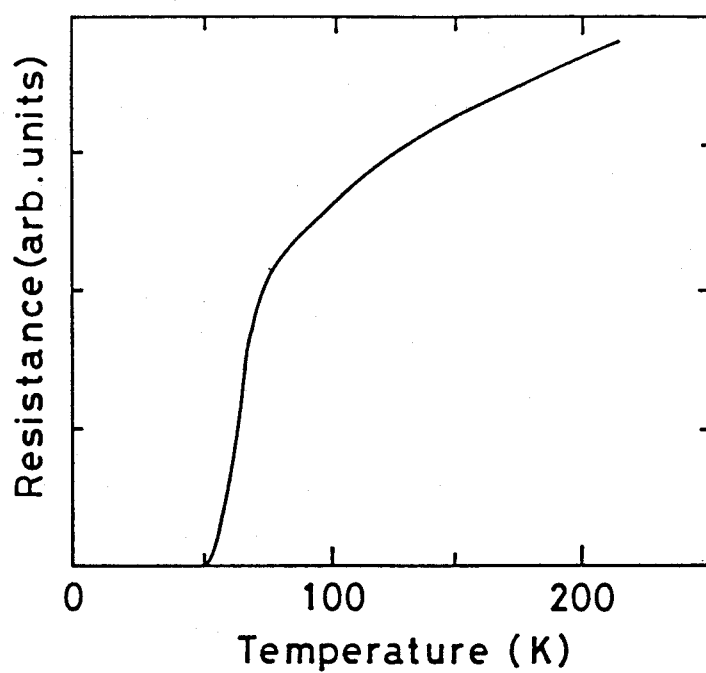
以上より、YBaCuOの超薄膜はその基板の表面結晶性に強く依存していることがわかった。良好な結晶性と平滑性が必要である。さらに、そのための改善策としてアニール処理が有効であることが示された。

(II) 基板結晶中のCL異常発光欠陥

YBaCuOエピタキシャル薄膜に与える基板の影響について、さらに検討を進めた。SEM装置を使用して、MgO基板のカソードルミネセンス(CL)発光を調べた。CL異常発光が、結晶欠陥から良く見られるからである[21, 22]。無処理MgO基板からのCL発光の様子を図2-3.26(a)に示す。無数のCL異常発光部が基板全面にわたって存在していることがわかる。MgO基板中にCL異常発光を示す何らかの欠陥が結晶全体に存在していると考えられる。このCL異常発光欠陥がYBaCuOエピタキシャル薄膜に及ぼす影響について、この後で述べる。このCL異常発光欠陥は図2-3.26(b)に示すように、アニール処理を施したMgO基板からは観察されなかった。アニール処理によって、この結晶性が向上し、欠陥が低減されたのであろう。アニール処理によってCLの発光スペクトルも、図2-3.27に見られるように変化した。アニール前は青色発光($\sim 400 nm$)と赤色発光($\sim 700 nm$)の二つのブロードな発光が見られるが、アニール処理後は青色発光強度が弱くなると共に、紫外域にピークシフトが生じる。さらに赤色発光強度は強くなっている。これら、CL異常発光の原因あるいは発光スペクトルの変化について、今後検討を行わなければならないが、アニール処理がこのCL異常発光欠陥の低減に効果があることがわかった。

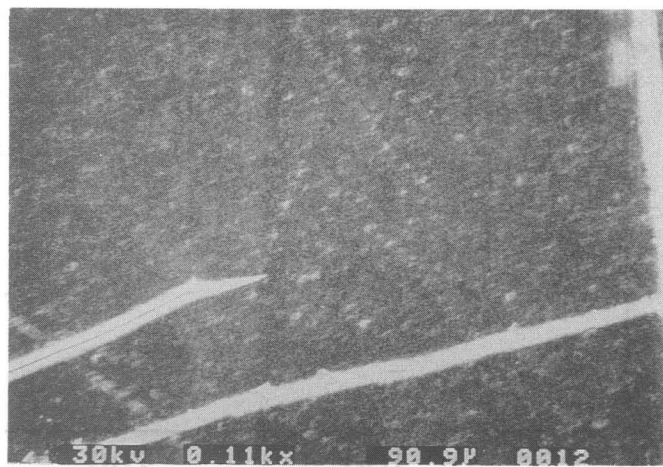


(a)



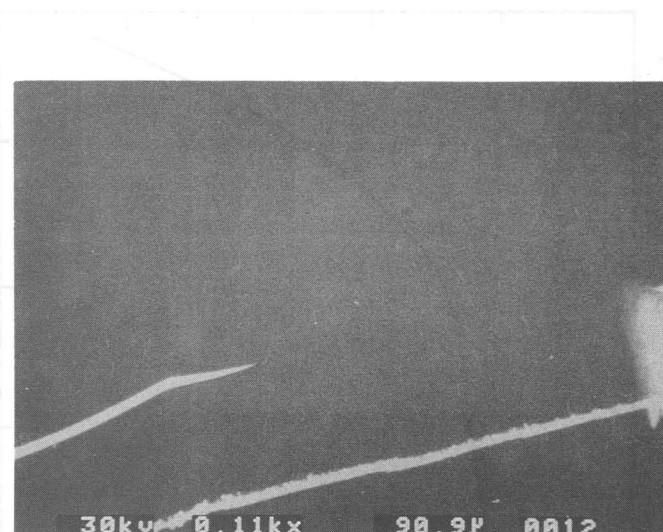
(b)

図2-3.25 YBaCuO超薄膜の抵抗-温度特性. (a) アニールを施していないMgO基板上, (b) アニール処理MgO基板上. YBaCuOの膜厚は5 nm.



(a)

(b)



300

100

0

Temperature (K)

図2-3.26 MgO基板結晶のCL発光写真. (a) アニール前,
CL異常発光部が多くみられる(細かい白い領域).
下部の太い白線は位置合わせのため入れた傷. (b)
アニール後. 加速電圧はいずれも28kV.

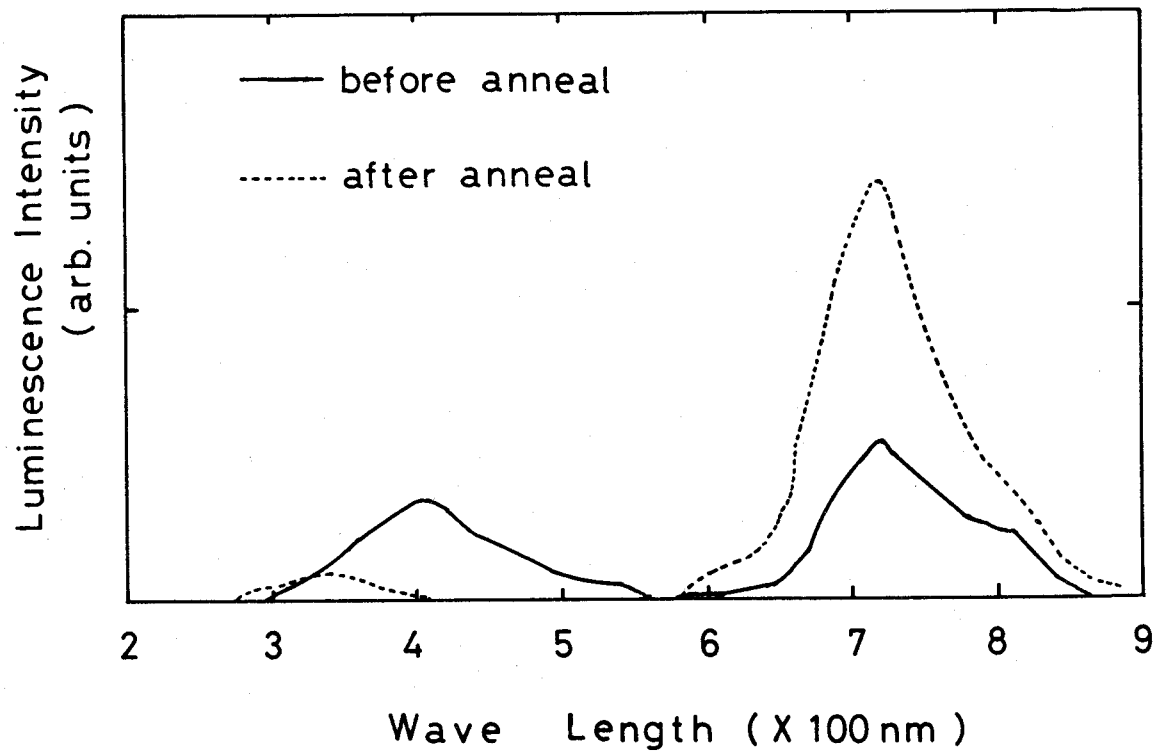


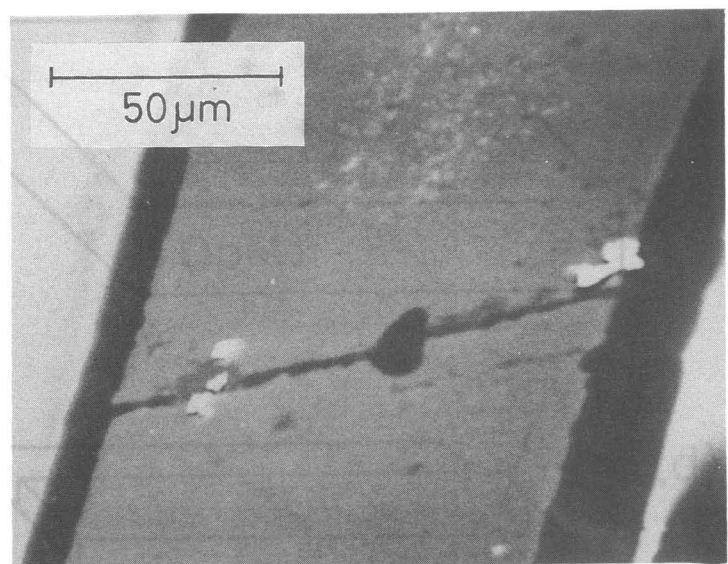
図2-3.27 MgO基板結晶からのCLスペクトル。加速電圧は28kV。

さて、このMgO基板結晶のCL異常発光欠陥はYBaCuO薄膜にどのような影響を与えるかが、次の問題である。結論は、このMgO基板の欠陥の性質がYBaCuO薄膜中へ伝搬しYBaCuOの膜質を劣化させる、であった。

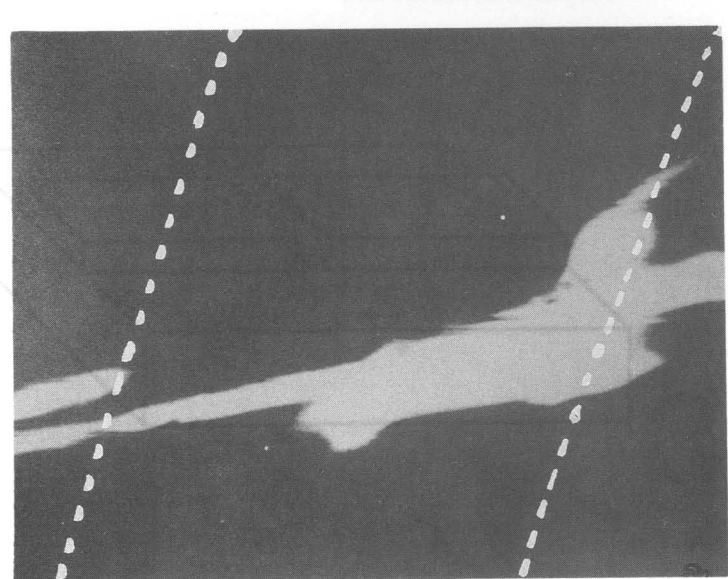
図2-3.28はYBaCuOの劣化を示した写真である。MgO基板上にYBaCuO薄膜を成長させH₃PO₄によりストリップライン状にパターニングする[23]。写真の例ではライン幅は100 μmである。このストリップラインの両端にパルス電界を印加する。印加電界を次第に増加させていくと、おおむね2~3 kV/cmで、ストリップラインは突然絶縁化する。絶縁化した、YBaCuOストリップラインのSEM写真が図2-3.28(a)である。電界印加前には無かったクラックが生じている。このクラックが絶縁化の直接の原因である。(a)と同じ領域のCL観察を行った結果が同図(b)である。YBaCuOにクラックが生じた領域を含んでCLの異常発光が観察された。YBaCuOの無い部分から連続している領域であることから、これは、先に触れたMgO結晶からの異常発光欠陥であることがわかる。これらの結果から、図2-3.29に模式図で示したように、MgO結晶の異常CL発光欠陥(a)の性質がYBaCuOに伝搬し、YBaCuO薄膜中に膜質の劣った領域を形成(b)，そこに、高電界が印加されるとクラックを発生し(c)，ストリップラインが絶縁化する、プロセスが生じることが明らかになった。

全ての原因是MgO基板結晶中のCL異常発光欠陥にあった訳である。この欠陥は、先に述べたように、アニールによる結晶性の改善により、低減することができる。すなわち、アニールはこのYBaCuOの結晶性劣化領域を形成する要因を取り除く効果があることが判明した。

以上の検討により、アニール処理はYBCOのエピタキシャル成長を行う上で、MgO基板結晶の結晶性を改善する効果があり、これは、YBaCuO薄膜の結晶性を向上させる効果があることがわかった。



(a)



(b)

図2-3.28 クラックを生じたYBaCuOストリップラインの様子
(a) SEMイメージ, (b) CLイメージ. (a) と
(b) は同一箇所を観察している. 加速電圧は30kV.

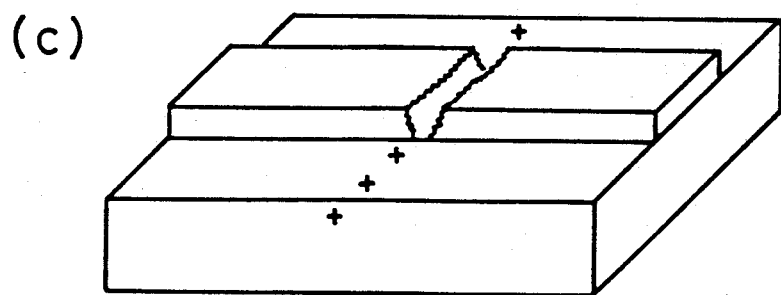
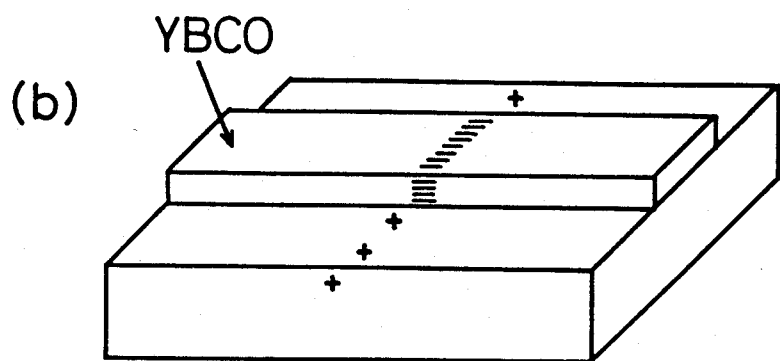
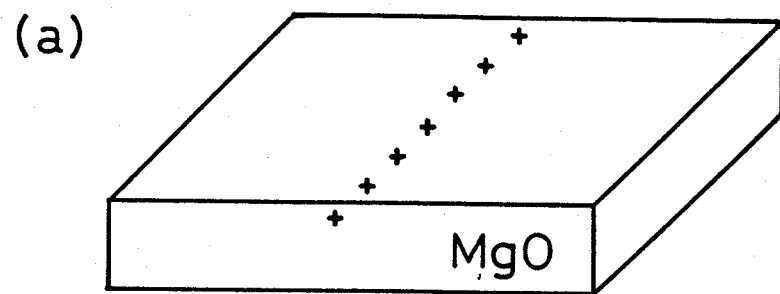


図2-3.29 YBaCuO劣化プロセスの模式図. (a) MgO結晶中のCL異常発光領域(×), (b) MgO基板の欠陥の性質が成長YBaCuO膜中に伝搬(≡), (c) 高電界の印加により, YBaCuOの劣化領域にクラックが発生.

2-4 マルチヘテロエピタキシー

高温超伝導体の結晶構造は図1-2.1に示したように、大きな異方性を持っている。これがエピタキシャル薄膜の成長にとって問題の一つとなることは、2-1節で論じた。しかしながら、逆に異方性によってはじめて可能になる興味深い多層構造の作製は、今後、高温超伝導体の物理研究を進める上でも、またエレクトロニクス応用を考えた場合でも、非常に意義のあることであろう。本節では、この多層構造の例として、上下の YBaCuO の結晶方位を独立に制御した $\text{YBaCuO}/\text{MgO}/\text{YBaCuO}$ ダブルヘテロエピタキシャル構造 (DHS: Double Hetero-epitaxial Structure) の作製を試みた。その結果、たとえば(001) $\text{YBaCuO}/(100)\text{MgO}/(100)\text{YBaCuO}$ のような上下層で非対称な結晶方位を持ったDHSの作製を実現した。

2-4-1 結晶方位の制御

DHSの作製に先立って、 YBaCuO の結晶方位を制御する手段を検討する必要がある。一般に、結晶方位は成長時の基板温度に強く依存している。そこで YBaCuO 成長方位の基板温度依存性を調べた。基板は温度に依らず(001) MgO を使用した。結果を模式的に図2-4.1に示し、各配向膜のRHEEDパターンを図2-4.2に示す。基板温度550°Cと比較的低温側では YBCO は(110)配向する。この配向膜はRHEEDパターン(a)が示すように、短周期(1層ペロブスカイト)構造を反映した回折パターンのみを示し、長周期(3層ペロブスカイト)構造を示すパターンは現れていない。これは、 YBaCuO の(110)配向においてはそのc軸方向が、 MgO 基板の[100]方向と[010]方向に等確率で向くため、単結晶にはならないためである。次に、600°C程度では、 YBaCuO は(100)方向のユニットセルが基板面上で互いに90°方位を変えて混在する。したがってこの場合も、(110)配向の時と同じ理由で単結晶にはならず、その結果、図2-4.2(b)に示すRHEEDパターンは短周期構造を反映した回折パターンのみが生じている。基板温度が650°C以上になるとc軸配向になる。RHEED観察により図2-4.2(c)に示すような回折パターンが得られた。この場合は先の場合と異なり、結晶方位が揃った単結晶的な成長が可能である。正確にはa軸とb軸の方向まで一致しないために双晶(twin)が発生するので単結晶薄膜とは言えないが、 YBaCuO ではa軸とb軸の長さがほぼ一致するため、単結晶的エピタキシャル薄膜と言って差し支えないだろう。さらに、回折パターンはストリーカ状となり、表面の平坦性も比較的得られている。ただし、長周期構造を示すパターンはこのストリーカパターンに沿って生じるため、明確に現れない。

以上により、基板温度に対する YBaCuO の配向性がわかった。この知見をもとに、DHS構造の作製を行う。

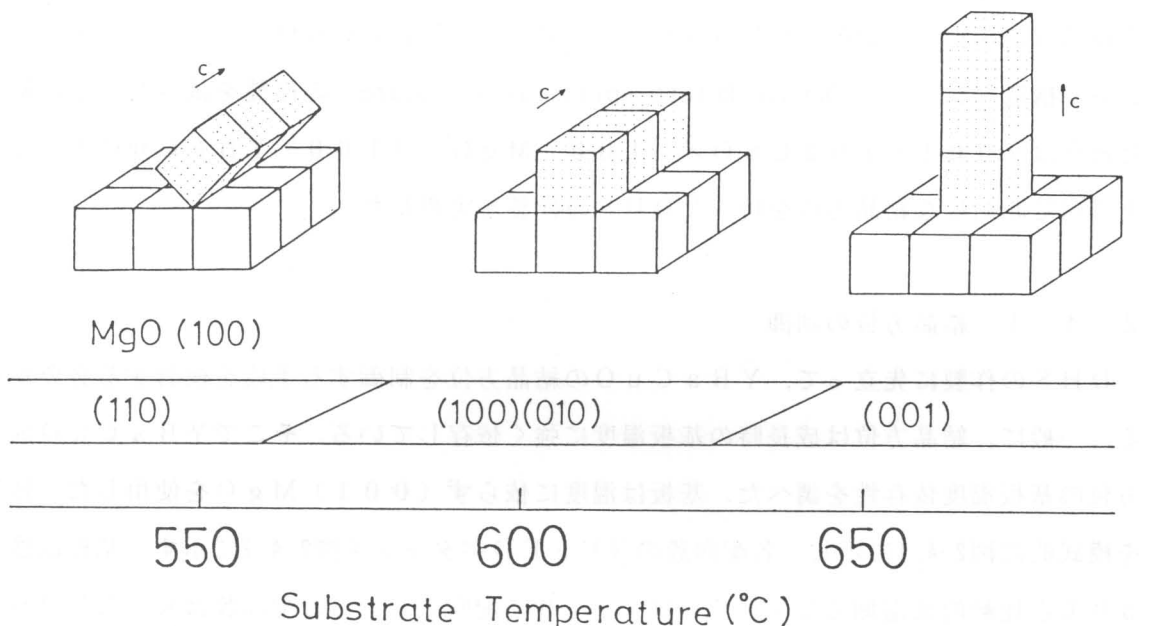


図2-4.1 YBaCuO 配向性と成長基板温度の関係

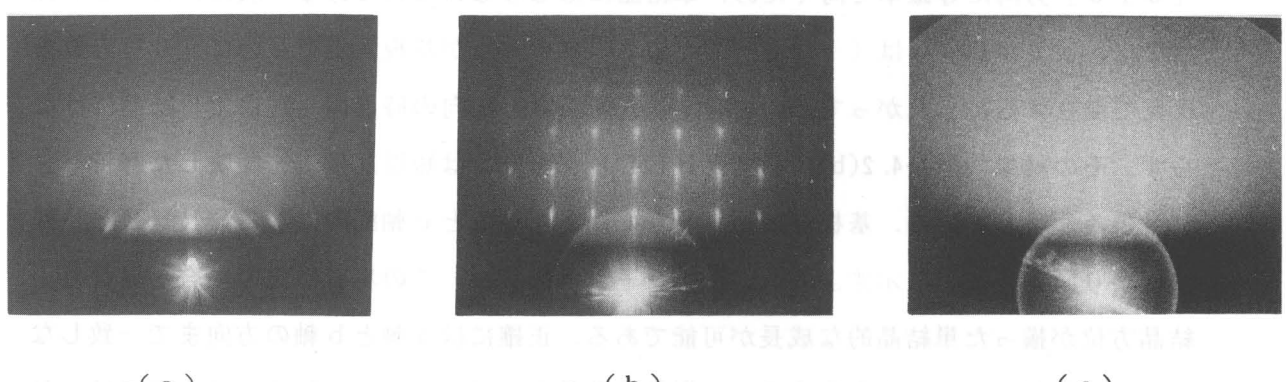


図2-4.2 YBaCuO エピタキシャル薄膜のRHEEDパターン。成長基板温度はそれぞれ (a) 550°C, (b) 600°C および (c) 670°C.

2-4-2 ダブルヘテロエピタキシー

DHS構造の作製において、中間絶縁層材料の選択は重要である。中間絶縁層に望まれる性質として、

- (1) できるだけ低温でYBaCuO薄膜上にエピタキシャル成長する、
- (2) YBaCuOと格子整合性があること、
- (3) YBaCuOから酸素の剥奪をおこさないこと、
- (4) YBaCuOと元素の相互拡散あるいは、反応を生じないこと、
- (5) できれば酸素雰囲気下での成膜が可能であること、

等が挙げられる。DHSを研究に活用する場合、中間層とYBaCuOの界面に存在するキャリアあるいは超伝導粒子が、薄膜の中に存在するキャリアと比較してむしろ一層重要であろう。そのため、コヒーレンス長が短い高温超伝導体では、界面の数層の格子の乱れが、電子特性の劣化を引き起こすであろう。さらに、酸素の脱離を生じ易いこの系に対して、できるだけ、酸素を供給しながら成膜できるならばそれに越したことはない。

これらの課題に対して、MgOは適当な材料の一つである。MgOはYBaCuO薄膜の基板材料として広く用いられており、その結晶構造は先に示した性質を満足している。さらに、MgOは酸素雰囲気下でも成膜可能である。そこで、DHSの中間層としてMgOを用いた。MgOの成膜は表2-4.1に示すようにスパッタリング堆積を行った。MgOはターゲットから昇華的にスパッタされ、基板上に堆積・成長する。なお、YBaCuOの成膜は基板温度が500-700°Cであることを除き、表2-3.1に示した通りである。

表2-4.1 MgOの成膜条件

成膜方法	r f マグネットロンスパッタリング法
放電ガス	Ar (+ O ₂)
スパッタガス圧	1 Pa
スパッタ電圧	0.8 kV
基板温度	300-600 °C
ターゲット	MgO焼結体

(110) YBaCuO/MgO / (110) YBaCuO構造

先に示した条件のもとで、図2-4.3に模式的に示したDHSを作製する。(110) YBaCuOは、成長基板温度を低くすることで、(001) MgO上でも作製可能であるが、YBaCuOのc軸までも揃えるため、ここでは(110) SrTiO₃を使用し、単結晶的エピタキシャル成長を行った。

第1ステップとして、(110) SrTiO₃上に第1層YBaCuOを基板温度600°Cで150nm成膜した。(001) MgO基板上と異なり、YBaCuOはこの温度でも(110) SrTiO₃上には(110)配向する。第1層を成長したときのRHEEDパターンを図2-4.4(a)に示す。(001) MgO上ではc軸が90°異なる結晶配向が可能なため、長周期構造を示すパターンが得られなかったが、(110) SrTiO₃基板上ではエピタキシャル成長すれば、c軸の方向は揃うはずである。図2-4.4(a)の回折パターンは確かに、短周期構造を示す強いスポット間に長周期構造を示す2個の弱いスポットが観察される。この第1層は確かに(110)配向して、(110) SrTiO₃にエピタキシャル成長していることがわかる。

続いて、MgOの堆積を基板温度300°Cで行った。膜厚は25nmである。図2-4.4(b)はこの中間MgO薄膜層を観察したRHEEDパターンである。MgOは(100)配向したエピタキシャル膜になっている。RHEED観察では微妙な結晶構造の歪を抽出できないが、MgOの自然配向方位が(100)であるとはいえ、なぜ(110) YBaCuO上に、MgOが(100)エピタキシャル成長するのか不明である。おそらく(100) MgOから幾分変形しているものと考えられる。この理由はともかく構造の対称性から、この(100) MgO上には(110) YBaCuOがエピタキシャル的に成長する可能性がある。

最後に第3層のYBaCuOをこのMgOの上に成長させた。このYBaCuO層の成長基板温度は670°Cと第1層と同一条件である。膜厚はやはり150nmである。この層のRHEEDパターンを図2-4.4(c)に示す。長周期構造を示すスポットも見られ、かなり長距離秩序も保たれた(110)成長していることが確認できる。しかし、回折パターンは全体的にリングに沿ったようなパターンであることから、完全なエピタキシャル成長にはまだ距離があるように思われる。

ところで中間のMgOを高温で成膜した場合はどうであろうか。550°Cで成膜した中間MgO層、およびその上に成膜したYBaCuO層のRHEEDパターンを図2-4.5に示す。MgOは主として(110)配向を示しているが、(111)配向したドメインの

存在も見られ、多結晶薄膜であった。この上に成膜された第3層のYBaCuOからのRHEEDパターンは短周期構造からの回折スポットのみを示しており、長周期構造からの回折スポットは見られない。第3層YBaCuOは中間MgO層の多結晶性を反映して、長距離秩序が失われたと思われる。

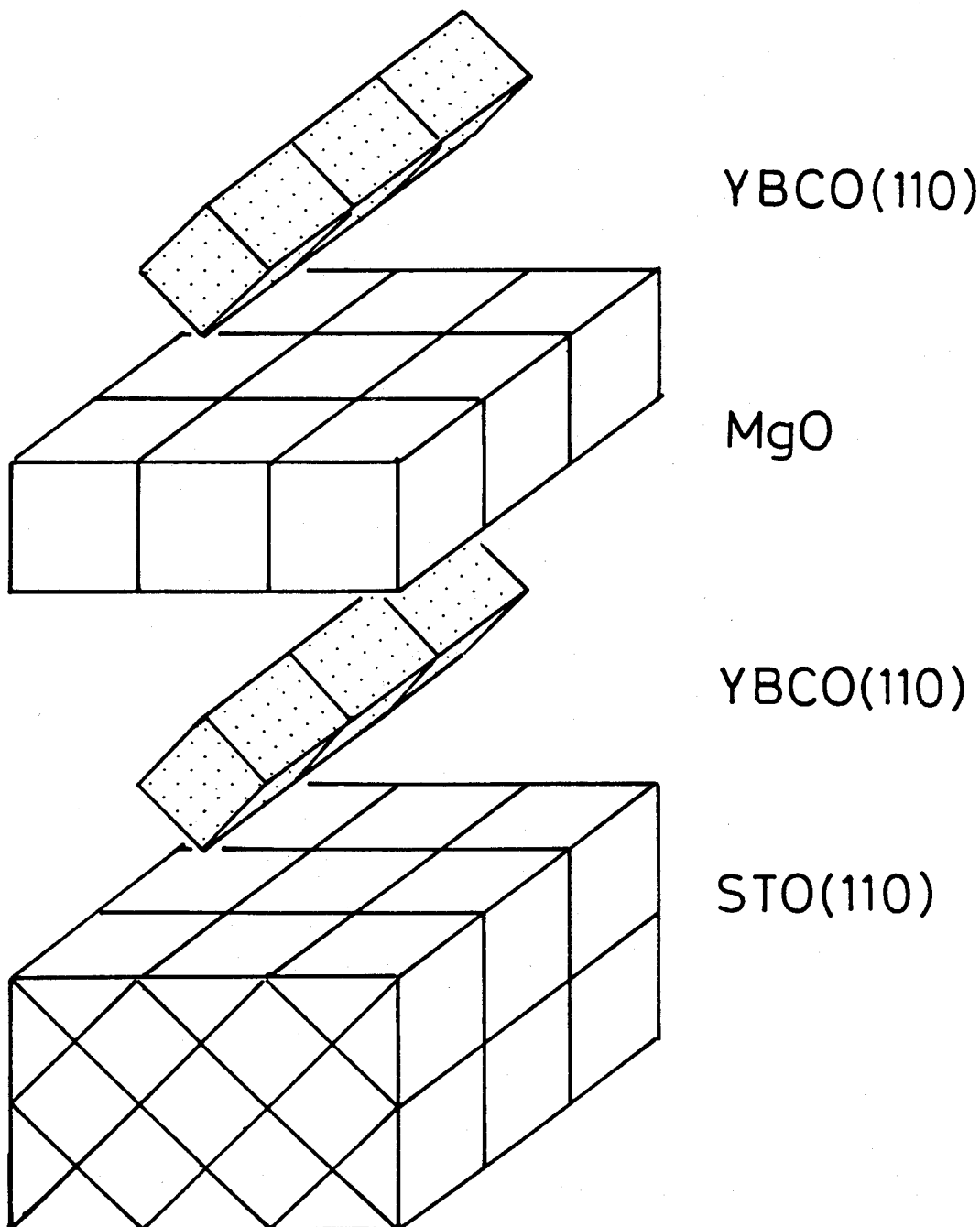
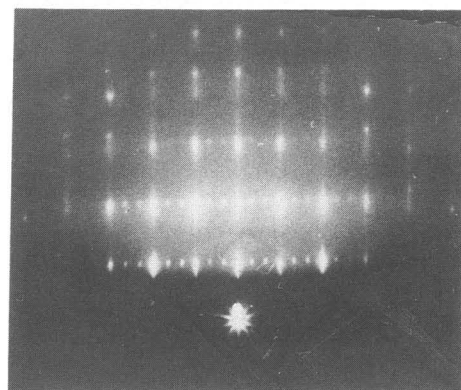
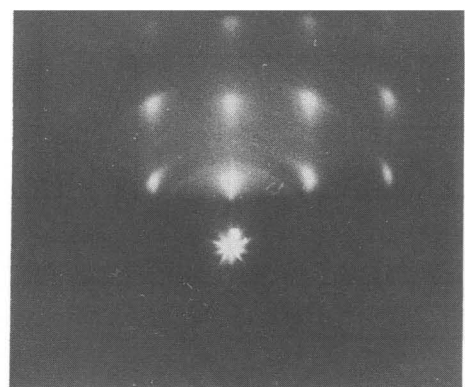


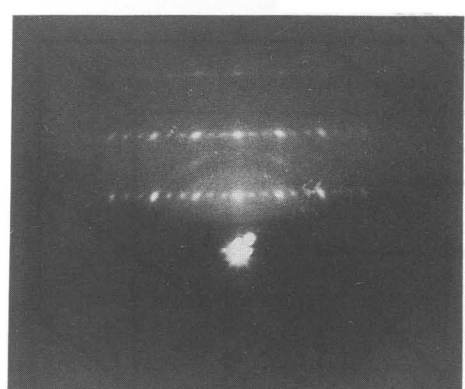
図2-4.3 (110) YBaCuO / MgO / (110) YBaCuO ダブルヘテロ
エピタキシャル構造の模式図。



(a)

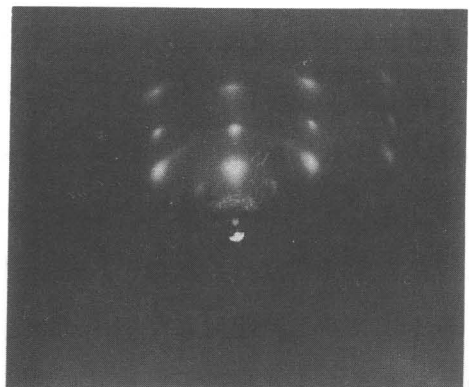


(b)

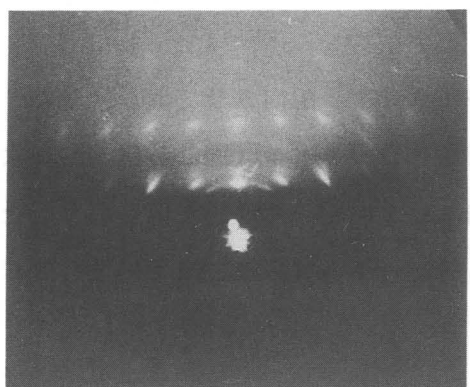


(c)

図2-4.4 (110) YBaCuO / MgO / (110) YBaCuO
ダブルヘテロエピタキシャル構造各層のRHEEDパターン.
(a) 下部YBaCuO層, (b) 中間MgO層(300°C
成膜) および(c) 上部YBaCuO層.



(a)



(b)

図2-4.5 (110) YBaCuO/MgO/(110) YBaCuO
ダブルヘテロエピタキシャル構造各層のRHEEDパターン.
(a) 中間MgO層(550°C成膜)および(b)上部YBaCuO層.

(001) YBaCuO/MgO/(100) YBaCuO構造

次に図2-4.6に示す上の層と下の層で結晶方位を変えた非対称DHSの作製を試みた。ここでは2-4-1項の知見を活用した。すなわち基板温度により結晶方位を制御した。各層のRHEEDパターンを図2-4.7に、また図2-4.8にXRDパターンを示す。第1層の下部YBCOは600°Cで成膜した。膜厚は120nmである。この基板温度ではYBaCuOは(100)あるいは(010)配向してエピタキシャル成長するはずである。確かに図2-4.7(a)が示すように、エピタキシャル薄膜ではあるが、単層ペロブスカイト構造から回折パターンのみ現れ、長周期構造は見られない。単結晶薄膜でないことがわかる。さらに、図2-4.8(a)から、若干(001)配向したドメインも存在したことがわかる。

続いてこのYBaCuOエピタキシャル薄膜上にMgOを成長させた。基板温度は350°C、膜厚は20nmである。XRDパターン(図2-4.8(b))から、MgOは基板と一致したピークしか見られず、RHEEDパターン(図2-4.7(b))もやや不鮮明ではあるが、(100)配向エピタキシャル膜であることがわかる。さらに、YBaCuOのXRDピークは変化していないことから、350°Cの加熱で、YBaCuOの結晶方位は変化しないことがわかった。

最後に、YBaCuOを(001)配向させて成長させた。基板温度は670°C、膜厚は120nmである。RHEEDパターン(図2-4.7(c))およびXRDパターン(図2-4.8(c))から、(001)配向エピタキシャル薄膜が得られたことがわかる。さらに、XRDでは、(100)配向からのピークも見られ、第1層YBaCuOも変化していないことが確認できた。

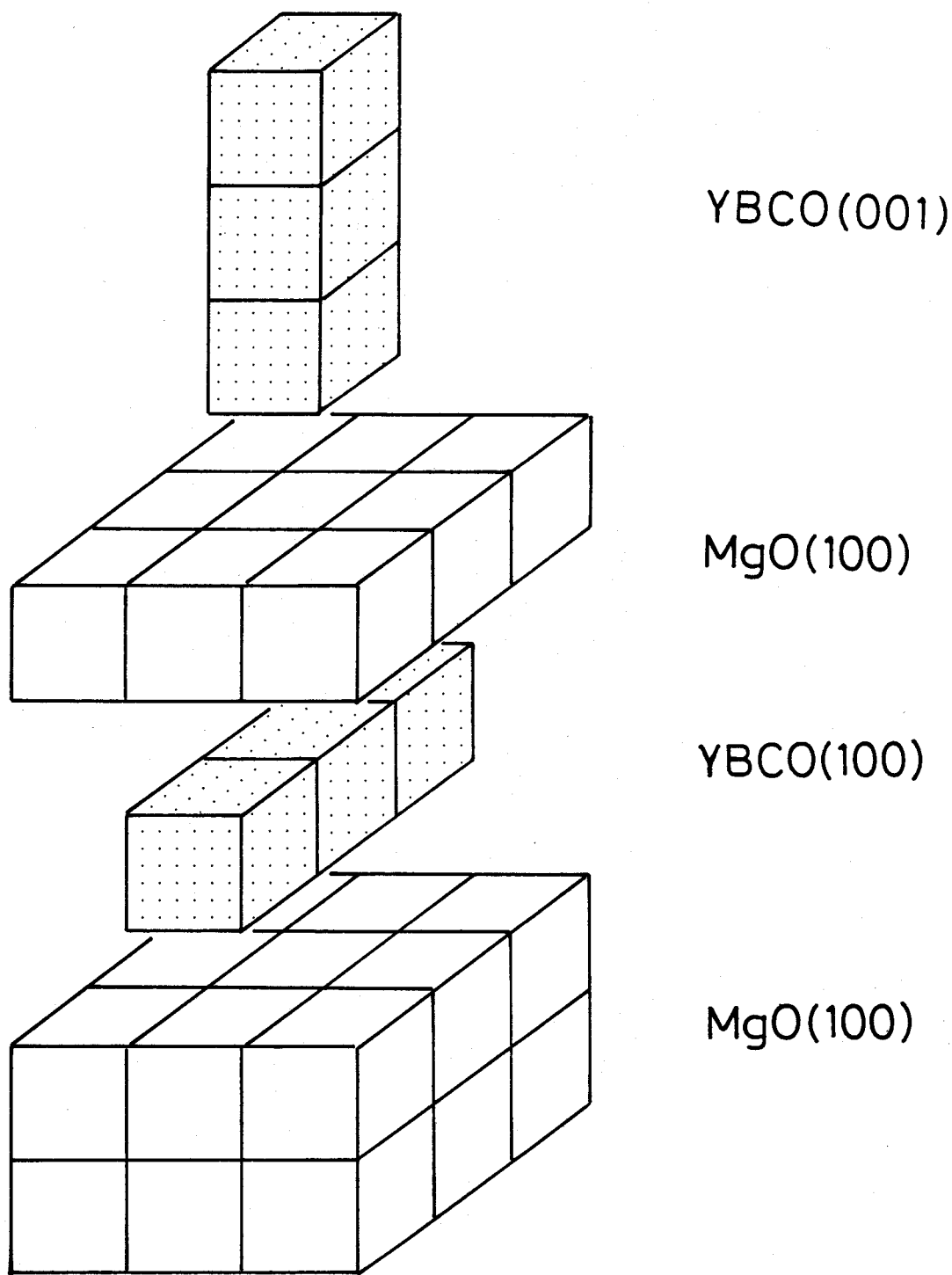
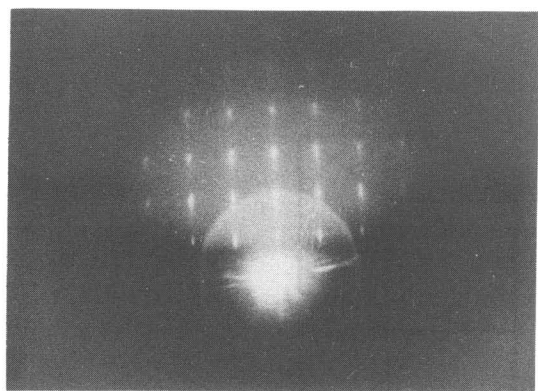
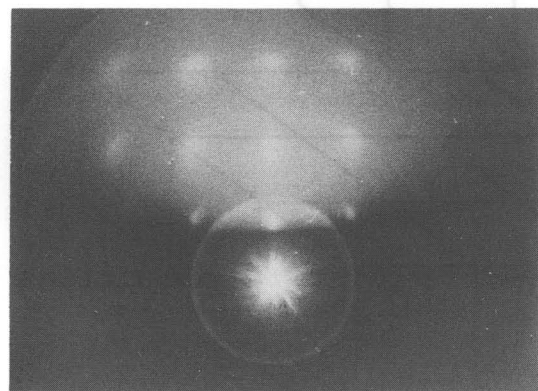


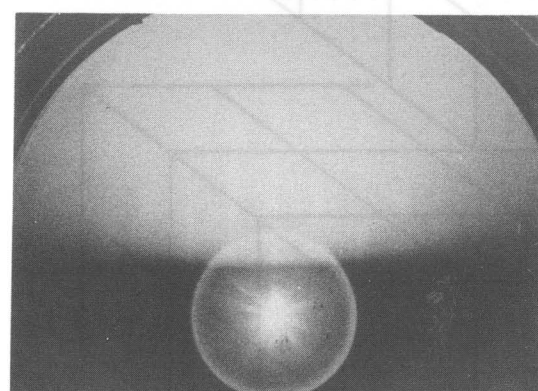
図2-4.6 (001) YBaCuO/MgO/(100) YBaCuOダブルヘテロ
エピタキシャル構造の模式図。



(a)



(b)



(c)

図2-4.7 (001) YBaCuO / MgO / (100) YBaCuO

ダブルヘテロエピタキシャル構造各層のRHEEDパターン.

(a) 下部YBaCuO層, (b) 中間MgO層 (300°C

成膜) および (c) 上部YBaCuO層.

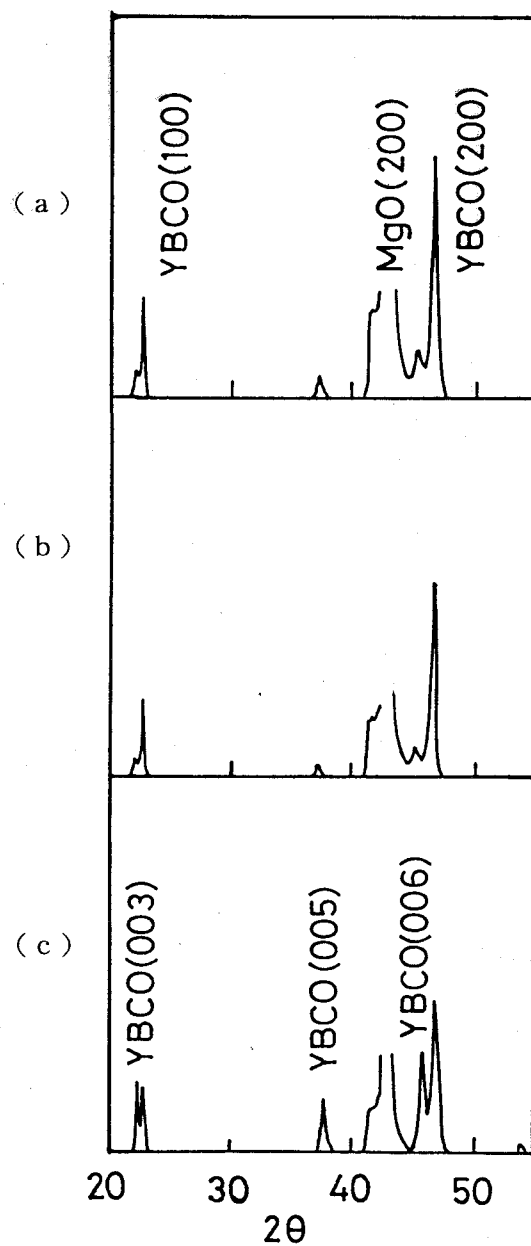


図2-4.8 (001) $\text{YBaCuO}/\text{MgO}/(100)$ YBaCuO
ダブルヘテロエピタキシャル構造各層のXRDパターン.

(a) 下部 YBaCuO 層, (b) 下部 YBaCuO 層 + 中
間 MgO 層および (c) 下部 YBaCuO 層 + 中間 MgO +
上部 YBaCuO 層.

(001) YBaCuO/MgO/(001) YBaCuO構造

本節最後に作製した構造は図2-4.9に示すように、上下のYBaCuO層とともに(001)配向させたDHSである。ただし、MgO薄膜の厚さを2nmと超薄膜とした。上下のYBaCuO層は670°Cで成膜し、また、MgOは350°Cで成膜した。各層のRHEEDパターンを図2-4.10に示す。上下のYBaCuO層のRHEEDパターンはいずれもストリーク状であり、比較的平坦な表面を持って(001)エピタキシャル成長していることがわかる。一方MgO超薄層の回折パターンは膜厚が厚い場合に比べて幾らか弱く不鮮明であるが、YBaCuOからの回折パターンも見られず、(100)配向してYBaCuO表面を全面覆ってエピタキシャル成長していることがわかる。MgO超薄膜がそれに続くYBaCuOの成膜条件でも安定しているかどうかを調べるために、MgO成膜後のシングルヘテロエピタキシャル構造をYBaCuO成膜温度に相当する670°Cで加熱処理を行った。加熱処理後、このシングルヘテロエピタキシャル基板をRHEEDで観察した結果は、図2-4.10(b)のパターンと変わりがなく、加熱処理に対してはMgO超薄膜層は安定していることがわかった。

この超薄膜MgO中間層を含むDHSについて、続く第3章で透過電子顕微鏡により微細構造を観察した。その結果によると、上下YBaCuO層の(001)エピタキシャル成長およびMgOの(100)ヘテロエピタキシャル成長が確認されている。しかしながら超薄膜MgO中間層は、上部YBaCuOの成長によって変形していることが明らかになった。詳細については第3章で述べる。

以上のように、YBaCuO成長方位の基板温度依存性を利用し、結晶方位を組み合わせた種々のDHS作製を試み、それを実現した。

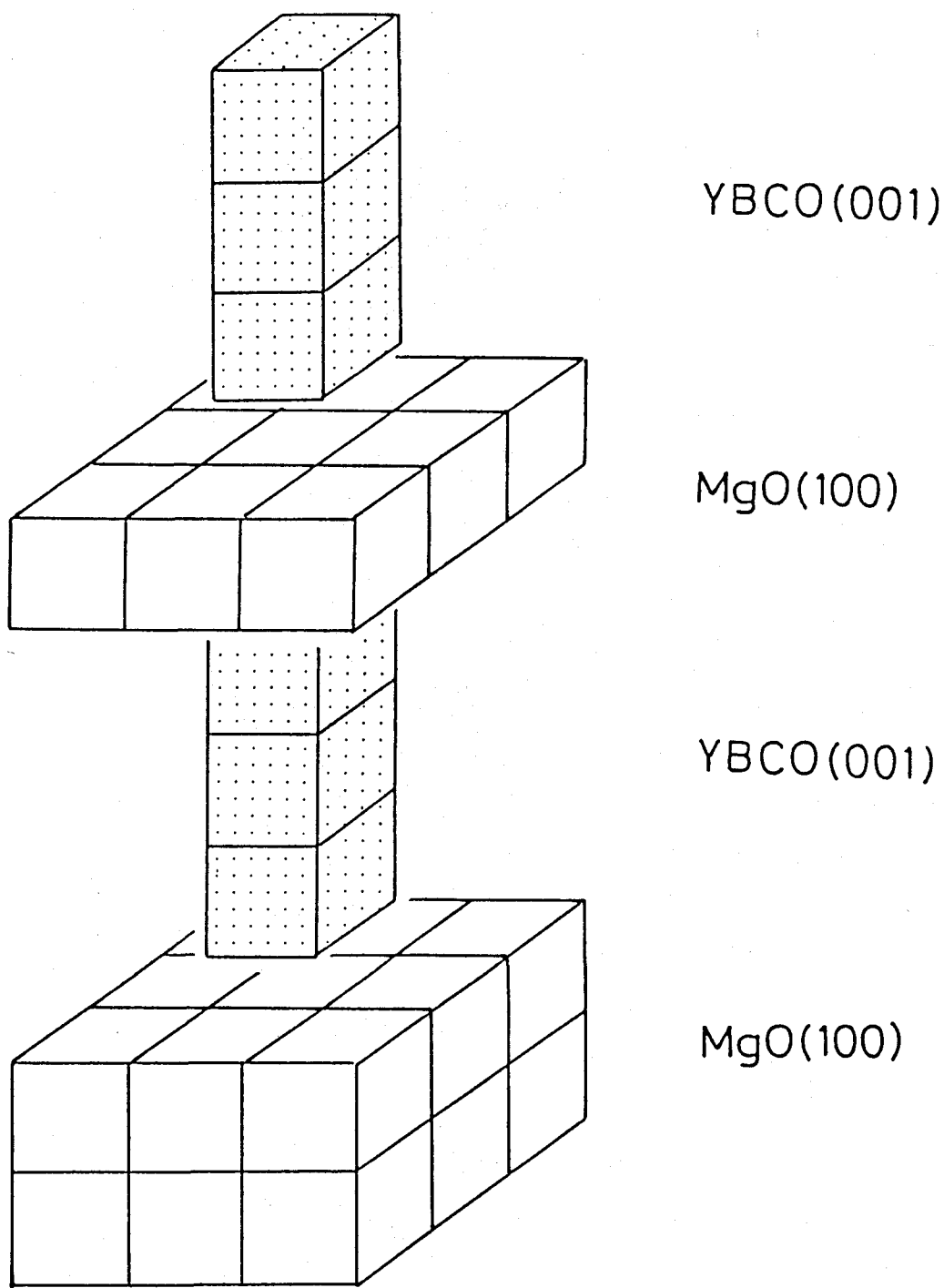
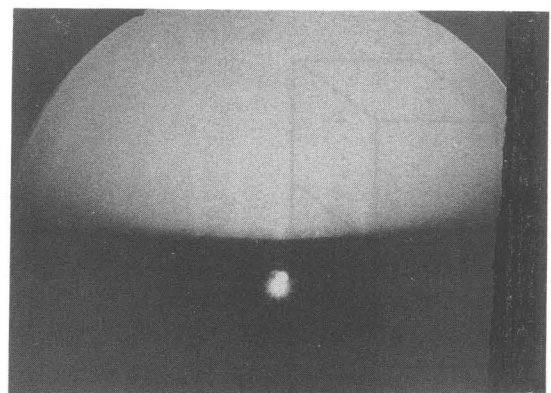
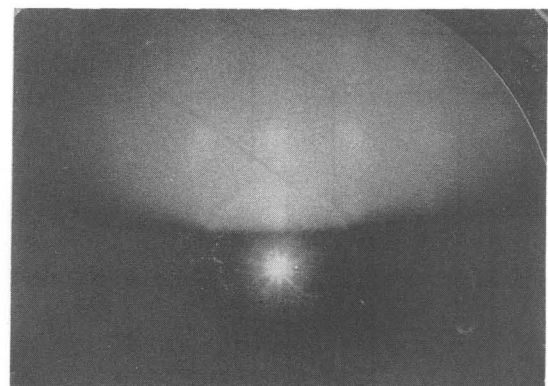


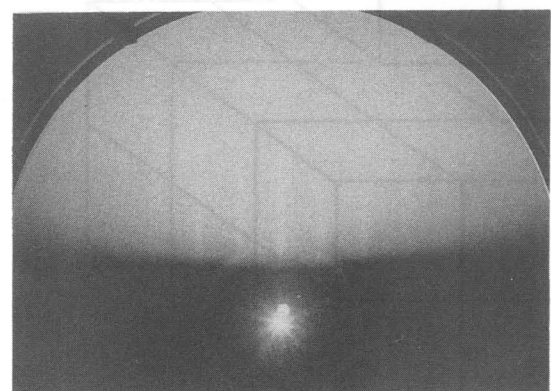
図2-4.9 (001) YBaCuO/MgO/(001) YBaCuOダブルヘテロ
エピタキシャル構造の模式図。



(a)



(b)



(c)

図2-4.10 (001) YBa₂Cu₃O₇/MgO/(001) YBa₂Cu₃O₇
ダブルヘテロエピタキシャル構造各層のRHEEDパターン.
(a) 下部YBa₂Cu₃O₇層, (b) 中間MgO層および(c)
上部YBa₂Cu₃O₇層.

2-5 選択ヘテロエピタキシャル成長

高温超伝導体の研究を進める上で、パターニング技術は物性研究上も、デバイス応用を考える上でも欠かせない技術である。表面・界面の研究には絶縁体との接合が用いられる。この場合、良好な界面を得るために、接合形成は *in situ* による連続成膜を用いる必要がある。このとき、超伝導体のパターニングは困難になる。絶縁膜形成後のパターニングは同時に絶縁体もパターニングされ、超伝導体の露出部分をつくることになる。これを防ぐためのパターニング技術を検討した。YBaCuO成長時に同時にパターニングされれば良い。選択エピタキシーである。その後、絶縁体をヘテロエピタキシャル成長させる。このとき、YBaCuOエピタキシャル領域にのみ、ヘテロエピタキシャル成長する。選択ヘテロエピタキシャル成長である。

基板上にあらかじめ YBaCuO と反応性の強い材料を用いて、パターニングしておき、その上に YBaCuO を堆積させると、反応性材料上には YBaCuO は成長しないし、基板結晶が露出した窓の部分には YBaCuO が成長するだろう。これが、YBaCuO の選択成長の考え方である。この考え方に基づき、SiあるいはSiO₂を使用して選択成長が提案されている[24, 25]。この技術を弱結合ジョセフソン素子に応用している。しかしながら、彼らは、その成長膜の性質についてはなにも議論していない。もし、この選択成長がエピタキシャル成長あるいはさらに選択ヘテロエピタキシャル成長まで進められれば、その技術の展開は単に弱結合素子にとどまらないであろう。

本節ではこの選択エピタキシャル成長・選択ヘテロエピタキシャル成長についての可能性を調べる。

2-5-1 選択エピタキシャル成長

YBaCuOに対するSiの固相溶解度は大きいことがわかっていた。そのため、例えばSi基板上に YBaCuO を成長させるには一般にはバッファ層を使用する[26]。そこで、YBaCuOとの反応材料として、Siの酸化物、具体的には SiO を使用した。選択エピタキシャル成長および 2-5-2 項で述べる選択ヘテロエピタキシャル成長の工程を図2-5-1 に示す。まず、SiO を MgO 基板上に抵抗加熱蒸着により堆積する（厚さ 50-60 nm）。一般的なリフトオフ法（レジストは AZ-1350J）により、パターニングする(a)。MgO 基板結晶が露出した窓をもち、残りが SiO で覆われた基板ができる。次に YBaCuO を堆積する(b)。最後に絶縁体 (MgO, SrTiO₃) の堆積を行う(c)。MgO の堆積は 2-4 節で示した rf マグネットロンスパッタリング法で堆積した。一方、SrTiO₃ (STO) はエキシマ・レーザ堆積法によった。この場合は YBa

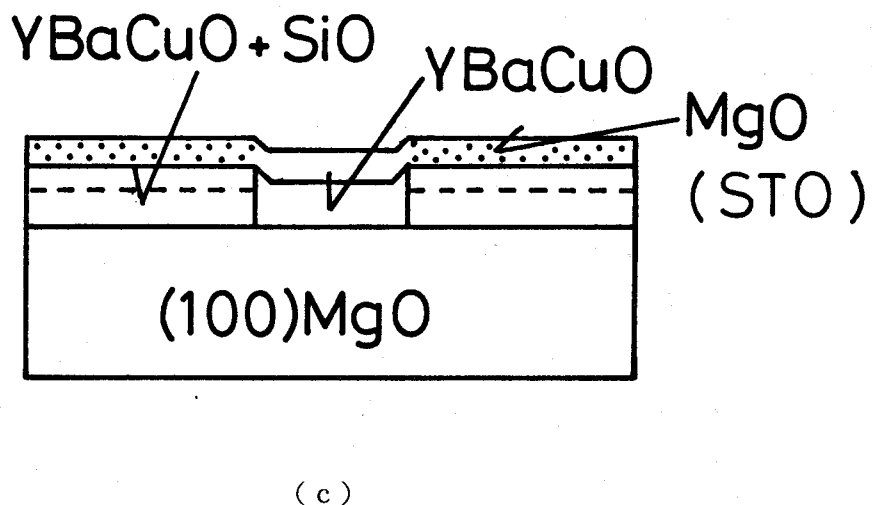
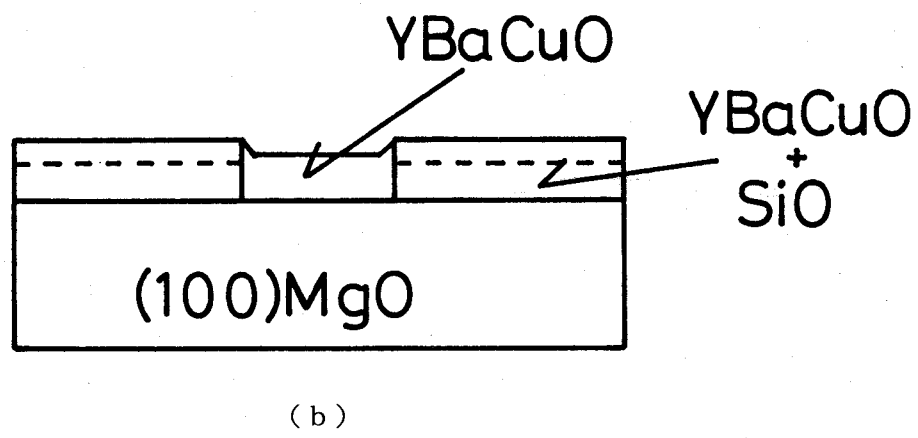
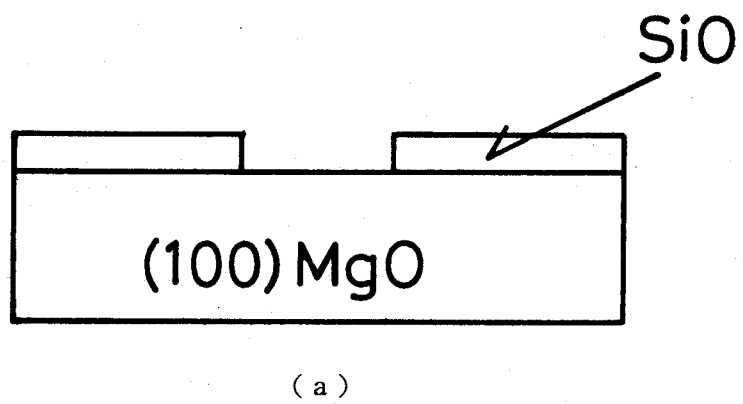


図2-5.1 選択ヘテロエピタキシャル成長の工程. (a) SiO_x によるパターニング, (b) 選択エピタキシャル成長, (c) 選択ヘテロエピタキシャル成長.

CuOの堆積もエキシマ・レーザ堆積法で行い、*in situ* 連続成膜をおこなっている。

評価はXRD, RHEED観察により結晶性を、またオージェ電子分光法(AES)およびelectron probe microanalysis(EPMA)により、元素プロファイルの観察を行った。また、SEM観察も適宜行った。

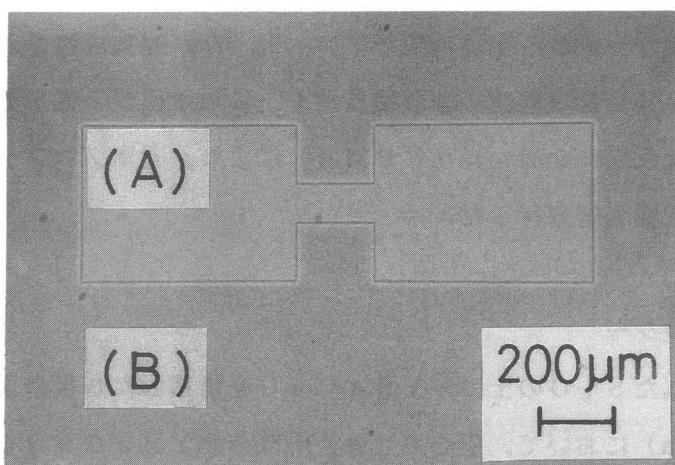
(I) 表面モフォロジー

パターニングされたSiOの上に、YBaCuOを堆積した基板の表面モフォロジーを図2-5.2に示す。(a)において、中心の(A)の部分がYBaCuOをMgO上に直接堆積した部分、周辺の(B)の部分がSiO/MgO上にYBaCuOを堆積した部分である。(A)領域の色は黒く金属的であるのに対し、(B)の部分は黄色く半透明であった。(b)および(c)はそれぞれ、(A)および(B)領域の拡大写真である。(A)領域の薄膜の表面は幾らか、析出物が見られるが基本的には平滑である。この析出物は通常のMgO基板結晶上にYBaCuOを成膜したときも見られる程度である。たぶん過剰のCuであり、薄膜のトイキオメトリーを合わせれば無くなるであろう。これに対し、(B)領域は非常に表面が荒れている。この違いはSiOの有無であり、SiO層とYBaCuOの反応によるものであろう。

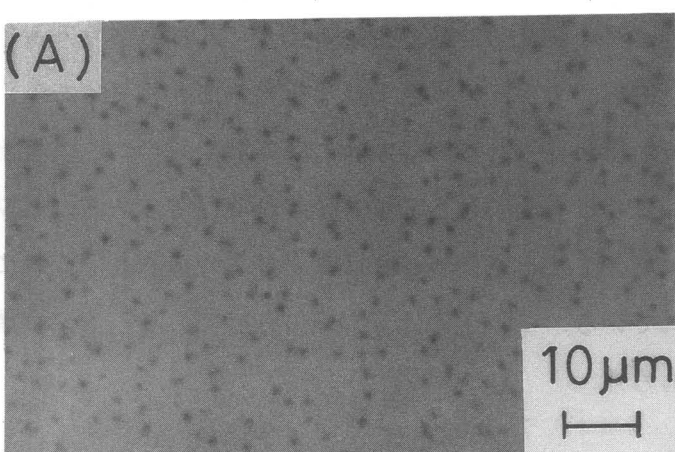
(II) YBaCuO結晶性

XRDとRHEED観察により、YBaCuOの結晶を評価する。図2-5.3はSiO上にYBaCuOを堆積した基板のXRDパターンである。(a)はパターニングされたSiO上に、また(b)は全面SiO上にそれぞれYBaCuOを堆積している。(b)のパターンには基板の(001)MgOからのピークを除いて、YBaCuO系を含む結晶からのピークは見られない。これは、SiOがYBaCuOの結晶化を妨げ、アモルファス質の形成のみが起きたためである。(a)の基板はSiO層にMgOが露出した窓が開いている。この基板からのXRDパターン(a)はYBaCuO結晶からのピークが見られる。その成長方位は図に示すように(00l)配向している。(a)と(b)を比較すると、SiOの窓を通してYBaCuOはMgO基板上で結晶化・成長し、SiO上にはアモルファスで堆積していることがわかる。すなわち、YBaCuOは選択成長している。

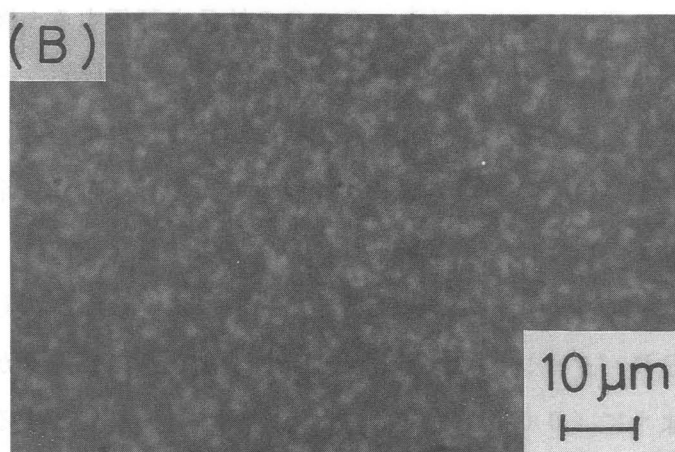
次にRHEED観察により、エピタキシャル性を調べた。この観察もXRD観察と同様にSiOパターニング基板と全面SiO堆積基板を比較した。それぞれのRHEEDパターンを図2-5.4(a)および(b)に示す。(b)のパターンには結晶からの回折パターンはなく、ハローパターンだけが見える。これは、YBaCuOがアモルファス質で基板上に堆積し



(a)

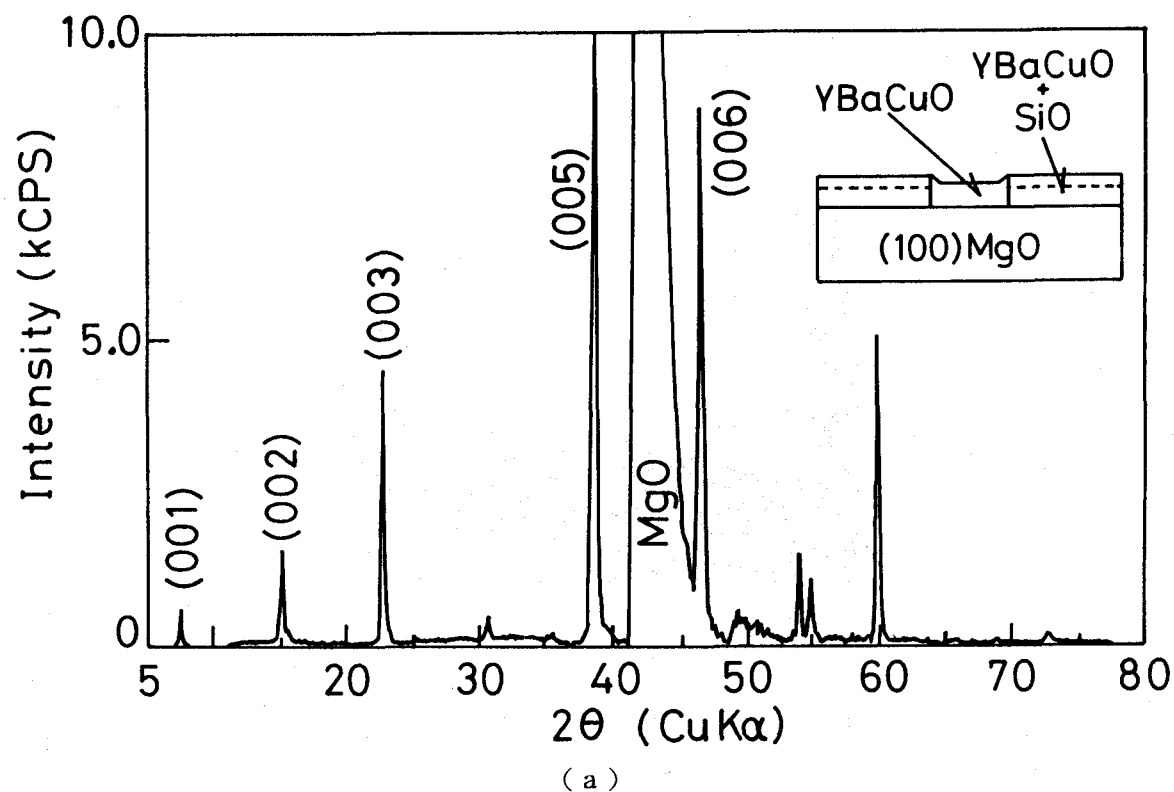


(b)

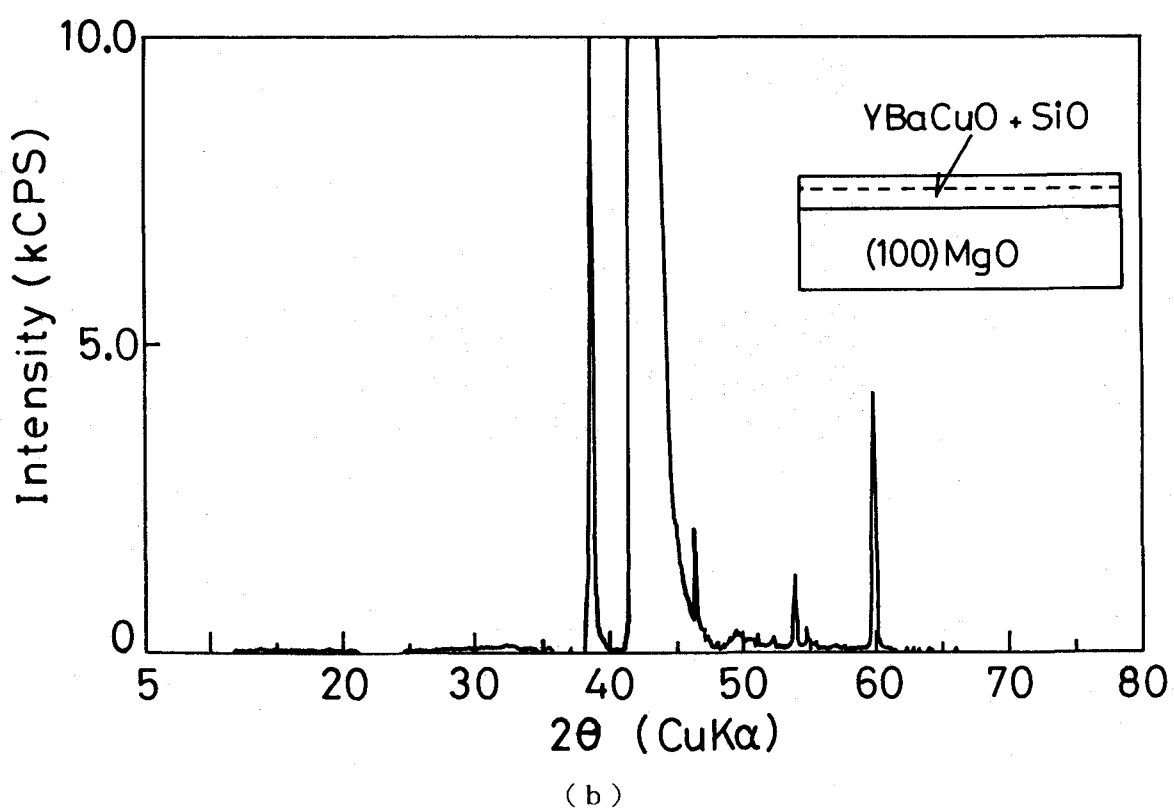


(c)

図2-5.2 選択エピタキシャル成長の表面モフォロジー. (A) 領域は
MgO基板上にYBaCuOがエピタキシャル成長している.
(B) 領域はSiO₂とYBaCuOの相互拡散領域である.
(b) および(c) はそれぞれの領域の拡大写真である.



(a)



(b)

図2-5.3 選択エピタキシャル成長のXRDパターン. (a) パターニングSiO基板, (b) 全面SiO基板.

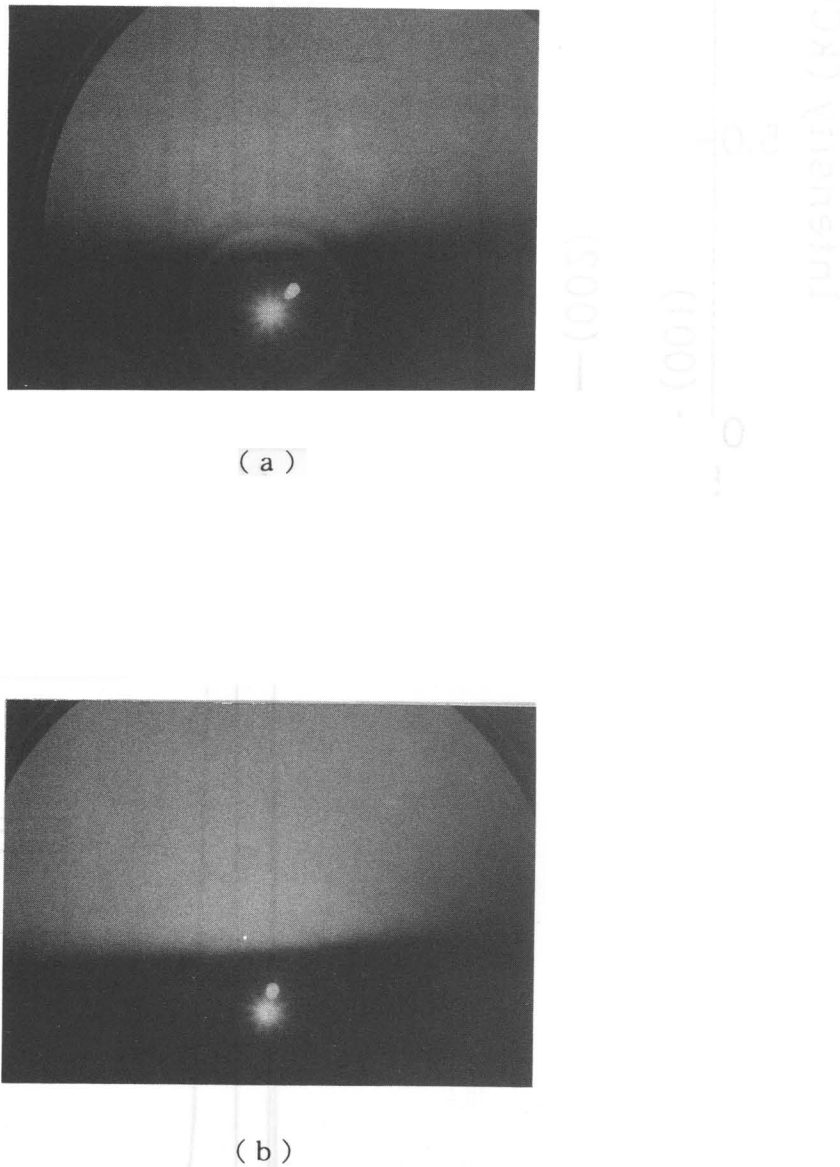


図2-5.4 選択エピタキシャル成長のRHEEDパターン.

(a) パターニングSiO₂基板, (b) 全面SiO₂基板.

ていることを示している。先のXRDの結果(図2-5.3(b))と一致する。一方、回折強度は弱いながら、(a)ではストリークパターンが観察される。このストリークパターンはハローパターンをバックグランドにともなっている。MgO全面にYBaCuOが成長した基板のRHEEDパターン(図2-3.5)および図2-5.4(c)の回折パターンと比較することで、この基板上にはエピタキシャル成長したYBaCuOとアモルファス層が混在していることがわかる。すなわち、窓の部分のYBaCuOは(001)にエピタキシャル成長している。パターニングしたSiO基板を使用することで、選択エピタキシャル成長を実現することができた。

ちなみに、図2-5.4(a)の弱い回折強度はSiOの窓の面積を考慮すると説明がつく。ここで使用したパターンは窓の面積が全体の10%程度である。さらに一つの窓は図2-5.2(a)に示した大きさである。すなわちYBaCuOが結晶成長する面積は、RHEED観察において、電子ビームが基板表面を回折する面積と比べて小さい。そのため、YBaCuOからの回折パターンの強度が弱くなったのである。

(III) 組成分布

これまでのXRDおよびRHEED観察により、SiO上のY-Ba-Cu-Oはアモルファス質となることがわかった。これは、なんらかの化学的な反応が生じていると思われる。そこで、構成元素の深さ方向のプロファイルを直接測定した。

図2-5.5はSiOの上にY-Ba-Cu-Oが堆積した領域のAESプロファイルである。Si原子が表面にまで存在している。Si原子はYBaCuOの成長温度で容易にYBaCuO膜中へ拡散していくことを示している。一方、Y-Ba-Cu-Oの層からSiの層にわたって、Ba原子の拡散が見られる。これらのことから、SiとBaの多量の相互拡散がY-Ba-Cu-O薄膜の結晶化を妨げていることがわかる。その結果、堆積した膜は半透明ガラス質のY-Ba-Cu-Si-Oとなることがわかった。

深さ方向と同様に、面内方向の分布も興味あるところである。この分布をEPMAによって調べた。測定サンプルの形状を図2-5.6(a)に、測定したプロファイルを(b)に示す。金属の電極がSiO窓のYBaCuO成長領域に埋め込まれているが、ここで注目する個所は、領域1と領域2の境界である。Baのプロファイルは明確ではないが、Siについては急峻な変化が見られる。EPMAの分解能も考慮にいれて、Siの拡散は $1\mu\text{m}$ あるいはそれ以下であると見積もられる。この値は、現状の高温超伝導体に選択エピタキシャルを応用する上で十分に小さい値であろう。

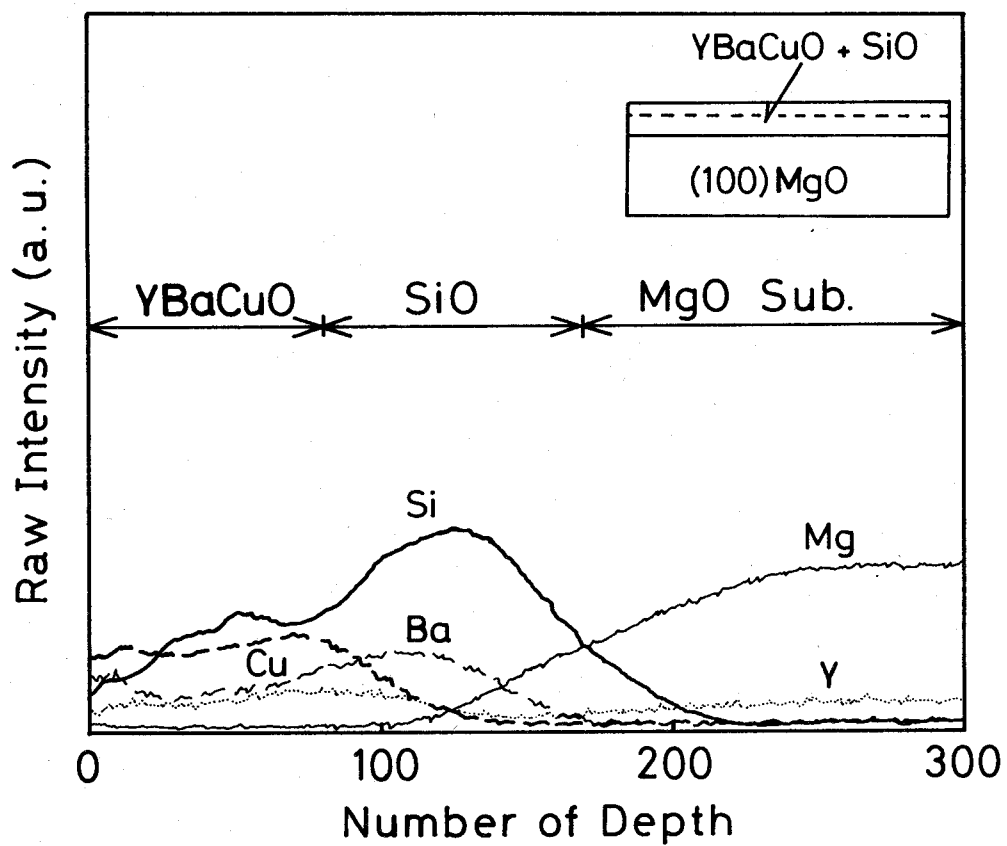
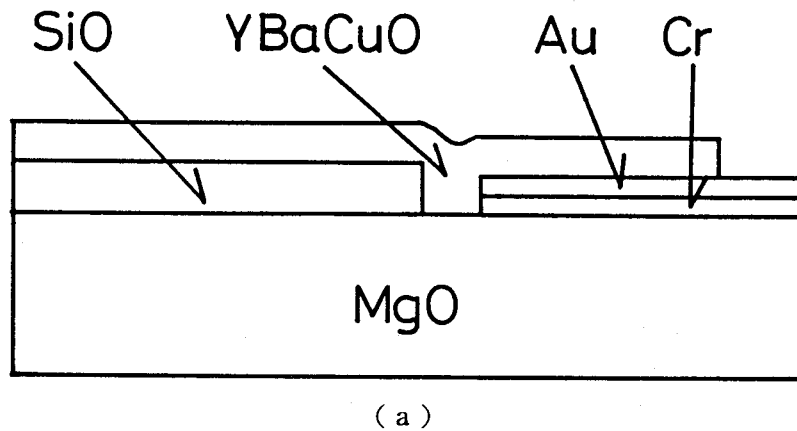
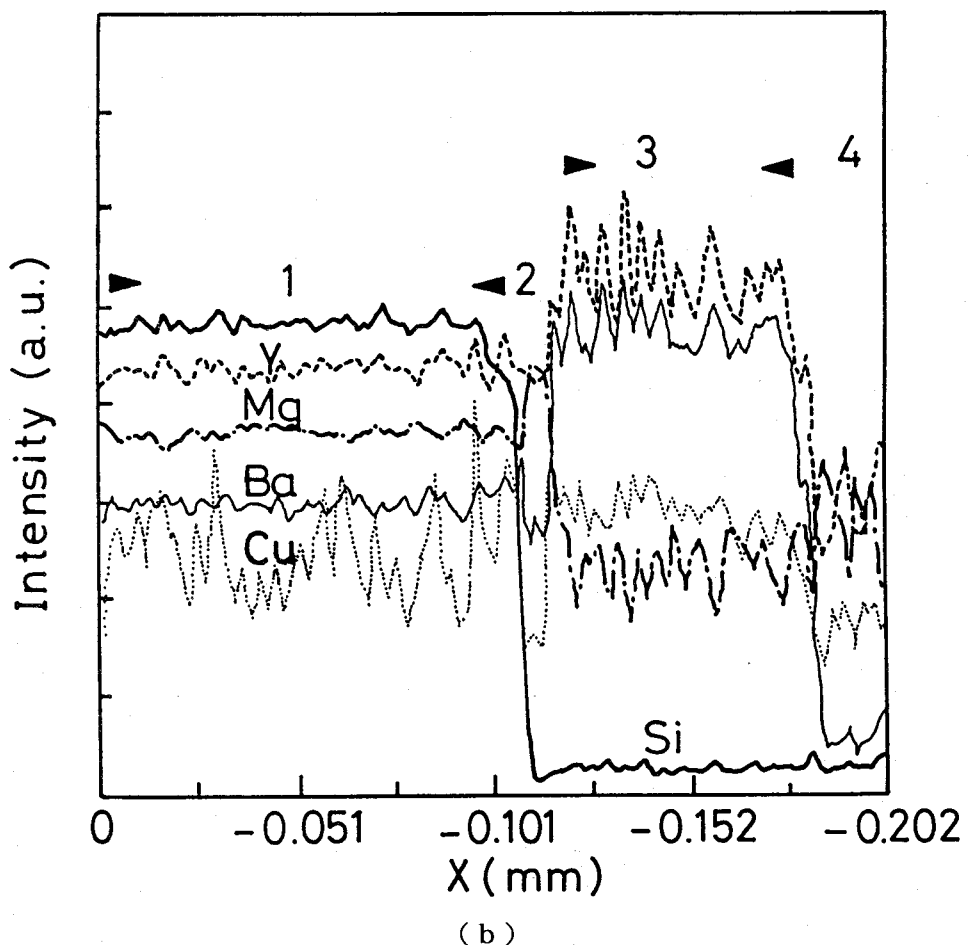


図2-5.5 AES測定による元素の深さ方向の分布. $\text{YBaCuO}/\text{SiO}/(\text{MgO}$
基板). YBaCuO の膜厚は40nm.



(a)



(b)

図2-5.6 EPMA測定による元素の面内分布. (a) 測定試料断面図. YBaCuO
／パターニングSiO／(MgO基板). 電極材料のCrとAuが埋め込まれている. (b) 測定結果.

(IV) 電気特性

選択エピタキシャルYBaCuO薄膜の電気的特性を4端子法を用いて測定した。抵抗-温度特性を図2-5.7に示す。チャネルのサイズは長さ $200\mu\text{m}$ 、幅 $100\mu\text{m}$ 、膜厚は 100nm である。室温における抵抗率は $1.5\text{m}\Omega\text{cm}$ となり、標準的なYBaCuO膜(約 $0.1\text{m}\Omega\text{cm}$)と比べると大きいが、選択成長の大きな問題ではない。転移温度は 84.5K と標準薄膜と変わらない。一方アモルファス領域のY-Ba-Cu-Si-O層は室温抵抗が測定系の上限である $20\text{M}\Omega$ 以上であった。これは、この領域が絶縁体であり、集積化の際のアイソレーション領域として使用できることを示している。

ここでつけ加えて置くと、この選択エピタキシャル成長はYBaCuOの成膜方法として、反応性rfマグнетロンスパッタリング法、エキシマ・レーザ堆積法にかかわらず、同様の結果を得ている。

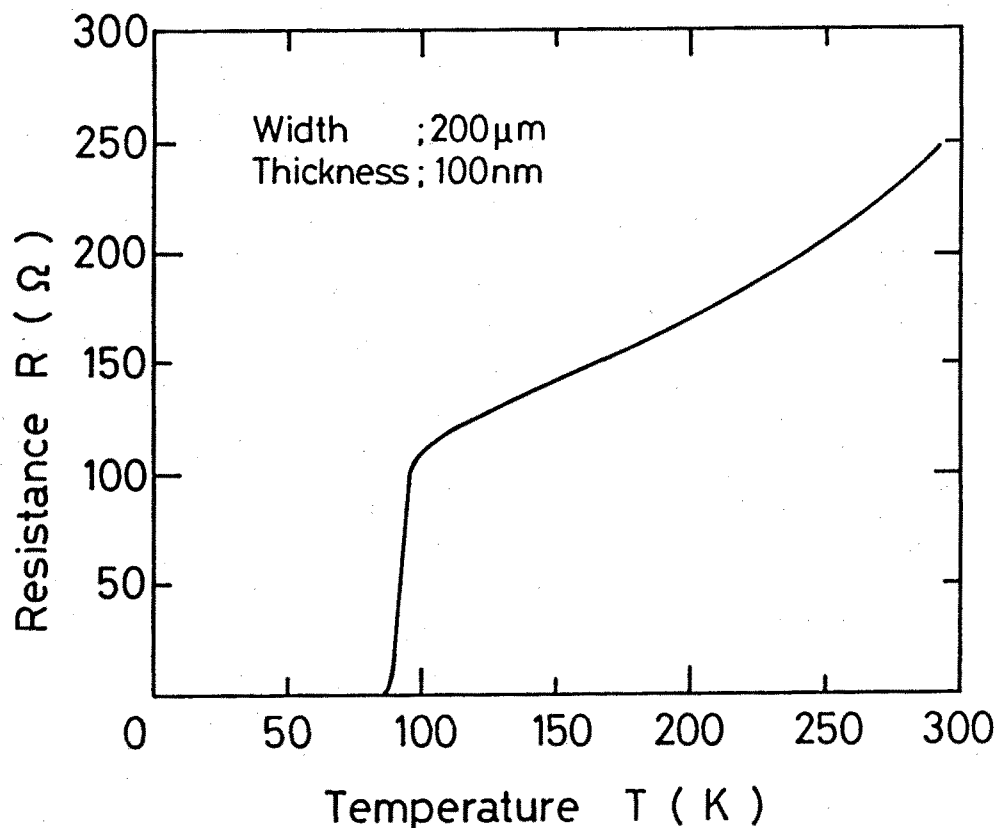


図2-5.7 選択エピタキシャル成長したYBaCuO薄膜の抵抗-温度特性。YBaCuOの成長はエキシマ・レーザ堆積法を使用した。

2-5-2 選択ヘテロエピタキシャル成長

選択エピタキシャル成長が実現できた。次の課題は選択ヘテロエピタキシャル成長である。YBaCuOの選択エピタキシャル薄膜を作成後、*in situ* で連続して、MgOあるいはSrTiO₃を堆積する。MgO (SrTiO₃) は2つの異なった領域に堆積することになる。1つはエピタキシャル (001) YBaCuO上であり、もう1つはアモルファスY-Ba-Cu-Si-O領域である。

MgOまで堆積したサンプルをXRDによって調べたが、結果は図2-5.3(a)と同じであった。そのため、結果は示していない。スパッタ成膜したMgOは(100)配向することを考えれば、基板のピークと重なり、堆積したMgOのピークはマスクされてしまう。つまり、この上部MgO層の解析にはXRDは不適当である。しかし、YBaCuO層については上部MgOの成長を行っても変化が無いことが確認された。

RHEED観察はこの場合でも有効である。表面層からの回折を調べるため、基板の影響はでないからである。結果を図2-5.8にしめす。2つのパターンが存在している。1つはスポット的なパターンで、もう1つはリング状のパターンである。それぞれ、エピタキシャル (100) MgO結晶および多結晶に対応している。エピタキシャル (100) MgO領域はエピタキシャル (001) YBaCuO領域の上に成長したものであり、多結晶領域は残りのY-Ba-Cu-Si-O領域上に堆積した膜である。2-5節のヘテロ構造の観察結果および第3章で述べるTEM観察の結果より、エピタキシャルYBaCuO上のMgOはエピタキシャル成長することが示されており、この選択的なMgOのエピタキシャル成長が生じていると考えられる。すなわち、(001) YBaCuO / (100) MgOの選択ヘテロエピタキシャル成長が実現された。

このときの電気的特性について、とくに結果を示さないが絶縁層を堆積することによる変化はみられなかった。

また、エキシマ・レーザ堆積によるSrTiO₃についても、選択ヘテロエピタキシャル成長がMgOの場合と同様に実現した。

この選択ヘテロエピタキシャル成長はまだ初期段階ではあるが、今後の高温超伝導体の素子作成を行う上で、

- (1) YBaCuO表面が絶縁層で保護されている、
- (2) YBaCuO周辺は電気的にアイソレートしており、
- (3) *in situ* 連続成膜されることで絶縁膜-YBaCuO界面準位の低下が期待される、といった点で、有効な作製技術と思われる。

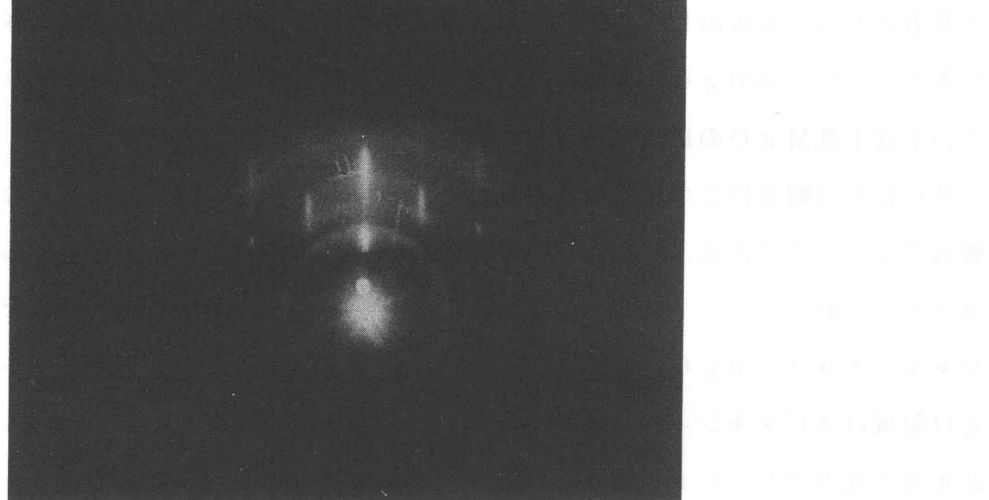


図2-5.8 MgO/YBaCuO選択ヘテロエピタキシャル成長薄膜のRHEEDパターン。エピタキシャルYBaCuO領域上に成長したエピタキシャル(100)MgOからのスポット的パターンと、Y-Ba-Cu-Si-O領域上に成長した多結晶MgOからのリング状パターンが見られる。

2 - 6　まとめ

本章では、高温超伝導体である YBaCuO の薄膜成長に関して、考察を行った。

反応性スパッタ成膜による YBaCuO のエピタキシャル成長に関して、以下の結論を得た。

(1) エピタキシャル成長の課題を明確にし、スパッタ成膜ではこの課題が高エネルギー粒子の基板・成長薄膜への衝撃であると考えた。そこで、スパッタガス圧の制御を行うことで、高エネルギー粒子の平均自由行程を短縮し、基板・成長薄膜への衝撃の低減を試みた。プラズマ分光の結果、高ガス圧下では、特に Ar の励起エネルギーの低減に顕著な効果があることがわかった。

(2) 高圧反応性rfマグネットロンスパッタリング法によって、 YBaCuO エピタキシャル薄膜の成長を示した。さらに、スパッタガス圧を高くすることで、 YBaCuO エピタキシャル薄膜の結晶性、超伝導特性、再現性および安定性が向上した。このことから、反応性スパッタリング法によるエピタキシャル成長は、成長時の高エネルギー粒子の衝撃に弱いことが明らかになった。

(3) YBaCuO エピタキシャル薄膜の超伝導特性の成膜時の酸素分圧依存性および基板温度依存性について調べた。酸素分圧は一定値以上必要であることがわかった。また、基板温度の上昇につれて転移温度が増加した。

(4) YBaCuO エピタキシャル超薄膜の作製を試みた。ターゲット-基板間距離を変えることで、成長速度を制御、さらに、衝撃の低減を実現した。その結果5nm(約4ユニットセル)の膜において、零抵抗温度50Kを得た。

(5) 高圧スパッタリングの堆積速度モデルを提案した。圧力依存性およびターゲット-基板間距離依存性に関して見通しの良い結果を得た。さらに、実測値と比較し、本モデルの妥当性を示した。さらに、本モデルをoff-axis法に適用し、off-axis法による成膜の分布を見積もった。

(6) YBaCuO エピタキシャル成長に与える MgO 基板の影響を調べた。 MgO 基板

の表面の平坦性は YBaCuO 超薄膜の成長に強く影響を与えていた。また、 MgO 基板中の CL 異常発光を示す欠陥は YBaCuO エピタキシャル薄膜に伝搬する問題があった。これらの対策として MgO 基板のアニール処理が有効であることを示した。

また、マルチヘテロエピタキシーに関して次の結果を得た。

(7) (001) MgO 基板結晶上の YBaCuO の成長方位は成膜時の基板温度に強く依存しており、低温 ($< 550^\circ\text{C}$) では (110) 配向、 600°C 前後では (100) 配向、高温 (650°C) 以上では (001) 配向したエピタキシャル成長することがわかった。

(8) YBaCuO の強い結晶構造の異方性を活かした $\text{YBaCuO}/\text{MgO}/\text{YBaCuO}$ ダブルヘテロエピタキシャル構造を作製した。基板温度を変えて YBaCuO の成長方位を制御し、次の構造を作製した。 $(110)\text{SrTiO}_3$ 基板を使用することで c 軸の方向も揃えた $(110)\text{YBaCuO}/(001)\text{MgO}/(110)\text{YBaCuO}$ 構造、上下の結晶方位を変えた非対称構造を持つ $(001)\text{YBaCuO}/(001)\text{MgO}/(100)\text{YBaCuO}/(001)\text{MgO}$ 基板構造、中間の MgO 層を 2nm とした $(001)\text{YBaCuO}/(001)\text{MgO}/(001)\text{YBaCuO}$ 構造の 3 種類である。いずれの構造も各層の成長直後の RHEED 観察により、エピタキシャル成長していることを示した。

さらに、 YBaCuO エピタキシャル薄膜を成膜時にパターニング、*in situ* で絶縁層を形成する選択ヘテロエピタキシャル成長を試みた。その結果、以下の成果を得た。

(9) YBaCuO の Si に対する固相溶解度の高さを利用し、SiO を表面にパターニングした基板を用いることで、 YBaCuO は選択的に SiO で覆われていない MgO 基板部分にエピタキシャル成長する。一方、SiO 上では、Si と Ba の相互拡散によりアモルファス相が形成され、この領域は絶縁体であることがわかった。これにより、 YBaCuO の選択エピタキシャル成長が実現した。これは素子化において、アイソレーションとして使用可能である。

(10) YBaCuO の選択エピタキシャル成長薄膜上に絶縁膜 (MgO , SrTiO_3) を堆積すると、エピタキシャル YBaCuO 領域にはヘテロエピタキシャル成長することがわかった。また、アモルファス領域には多結晶が成長することがわかった。これにより

選択ヘテロエピタキシャル成長が実現した。この技術により、良好な YBaCuO - 絶縁体界面を持つパターン化された YBaCuO エピタキシャル薄膜を得ることができる。

参考文献

- 1) 金原 粱, 藤原英夫: 薄膜 (Shokabou, Tokyo Japa, 1979) p. 39.
- 2) B. Lewis: Thin Solid Films, 1 (1972) 162.
- 3) S. Namba: *Thin Film Handbook*, ed. Japan Society for the promotion of Science 131st Committee (Ohmsha, Tokyo Japan, 1983) p. 64.
- 4) M. Volmer and A. Weber: Z. Phys. Chem. 119 (1925) 277.
- 5) R. Becker and W. Doring: Ann. Phys. 24 (1935) 719.
- 6) R. J. Cava, B. Batlogg, C. H. Chen, E. A. Rietman, S. M. Zahurak and D. Werder: Phys. Rev. B36 (1987) 5719.
- 7) S. Tanaka, H. Nakanishi, K. Higaki and H. Itozaki: Jpn. J. Appl. Phys. 29 (1990) 1059.
- 8) H. F. Winters and E. Kay: J. Appl. Phys. 38 (1967) 3928.
- 9) J. M. E. Harper, J. J. Cunomo and R. J. Gambino: J. Vac. Sci. Technol. 15 (1978) L1597.
- 10) Y. Enomoto, T. Murakami, M. Suzuki and K. Moriwaki: Jpn. J. Appl. Phys. 26 (1987) L1248.
- 11) W. L. Patterson and G. A. Shirn: J. Vac. Sci. Technol. 4 (1967) 343.
- 12) H. Adachi, K. Hirochi, K. Setsune, M. Kitakabe and K. Wasa: J. Appl. Phys. 51 (1987) 2263.
- 13) T. Kamada, K. Setsune, T. Hirano and K. Wasa: J. Appl. Phys. 52 (1988) 1726.
- 14) R. S. Upadhye, M. K. Kong and E. J. Hsieh: J. Vac. Sci. Technol. A8 (1988) 1891.
- 15) R. S. Upadhye and E. J. Hsieh: J. Vac. Sci. Technol. A8 (1990) 1348.
- 16) W. D. Davis and T. A. Vanderslice: Phys. Rev. 131 (1963) 219.
- 17) R. M. Fleming, B. Batlogg, R. J. Cava and E. A. Rietman: Phys. Rev. B35 (1987) 7191.

- 18) E. Riano and J. L. Amoros Portoles: Bol. Real. Soc. Espan. Hist. Nat., Secc. Geol. **56** (1958) 391.
- 19) R. S. Roth: J. Research NBS, RP2736 **58** (1957).
- 20) S. Geller: Acta Cryst. **10** (1957) 243.
- 21) S. J. Pennycook and L. M. Brown: J. Lumin. **18/19** (1979) 905.
- 22) M. A. Velednitskaya, V. N. Rozhanskii, L. F. Comolova, G. V. Saparin, J. Schreiber and O. Brümmer: Phys. Stat. Sol. (a) **32** (1975) 123.
- 23) Y. Yoshizako, M. Tonouchi and T. Kobayashi: Jpn. J. Appl. Phys. **26** (1987) L1533.
- 24) J. Mannhart, M. Scheuermann, C. C. Tsuei, M. M. Oprysko, C. Chi, C. P. Umbach, R. H. Koch and C. Miller: Appl. Phys. Lett. **52** (1988) 1271.
- 25) T. Hatano, A. Fujimaki, Y. Nakasha, Y. Takai and H. Hayakawa: *Ext. Abst. 1989 Int. Superconductivity Electronics Conf.* (1989, Tokyo) p. 233.
- 26) H. Myoren, Y. Nishiyama, N. Miyamoto, Y. Osaka and T. Hamasaka: Jpn. J. Appl. Phys. **28** (1989) L2213.

第3章 YBaCuOエピタキシャル薄膜の界面・表面の観察

3-1 まえがき

第2章の検討によりYBaCuOの高品質エピタキシャル薄膜が得られるようになった。本章ではこの薄膜の界面および表面の観察を行い、YBaCuOの結晶成長素過程および超薄膜中間MgO層の様子について、さらに、YBaCuOエピタキシャル薄膜の表面の安定性について、検討を行う。

3-2 透過電子顕微鏡によるヘテロ界面の観察

透過電子顕微鏡(TEM)は格子像を直接観察することができる。微小領域を拡大するので、全体像を議論する場合は注意が必要だが、結晶微細構造をきわめて明確に示し、多くの知見が得られる。ここでは先の2-4-2項で作製したダブルヘテロエピタキシャル構造をTEM観察し、YBaCuO結晶成長素過程およびYBaCuO上の超薄膜MgOの成長について検討を行う。

3-2-1 YBaCuOエピタキシャル薄膜の成長素過程

TEM観察を行った試料は2-4-2項で作製した(001)YBaCuO/(001)MgO/(001)YBaCuO DHSである。MgOの厚さは2nmとなるように、スパッタ堆積時間を調節した。各層は*in situ*連続成膜を行っている。

図3-2.1が本構造においてはじめて得られた断面TEM格子像である。最上層のYBaCuOはTEM観察用サンプル作製のためのイオンミリングによりかなりダメージを受けているが、わずかに残った領域によりそれと判断できる。

このTEMイメージから本項では特にYBaCuO結晶について検討を行う。MgO基板結晶は図には示されていないので、この図からは、エピタキシャル性については不明であるが、YBaCuOの結晶は整然と成長していることがわかる。下部YBaCuO/中間MgO界面は、下部YBaCuOを成膜した段階ではその表面に該当する。*in situ*連続成膜したエピタキシャル成長であるから、下部YBaCuOの表面はその上にMgOが堆積しても状態を変えることはないだろう。この部分を見ると、YBaCuO最表面はミクロな範囲で原子オーダーでの平坦性を持っている。さらに、YBaCuOの表面には単位格子の整数倍のステップが見られる。本図では右側のYBaCuO表面(界面)と左側

の表面（界面）がちょうど YBaCuO の1ユニットセル分ずれていることがわかる。さらに広い範囲での観察を行った結果、いずれも YBaCuO 表面はユニットセルの整数倍のステップで終端していた。また最表面構成面はいずれのステップ表面でも同一の原子面であることがわかる。

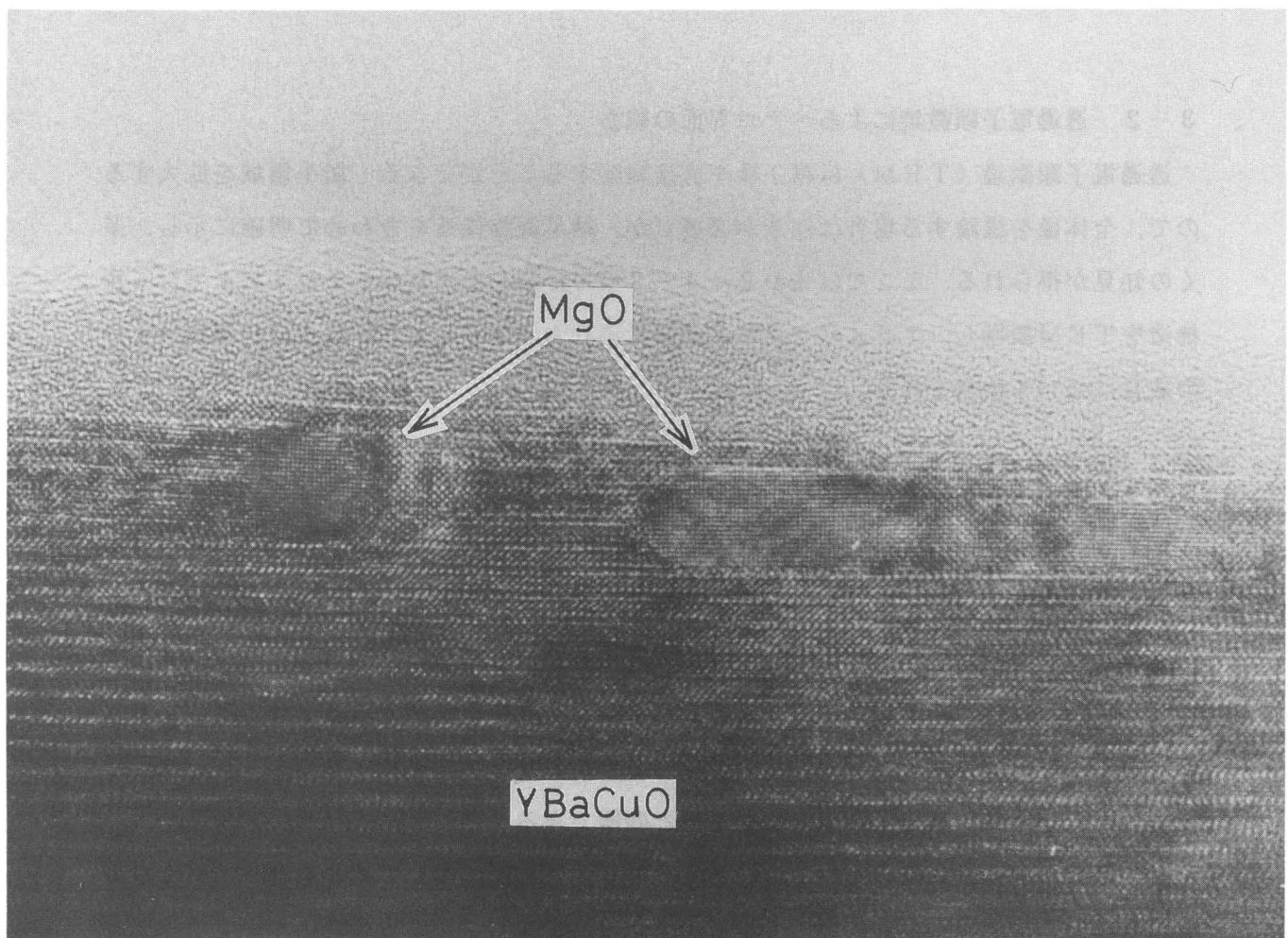


図3-2.1 (001) YBaCuO / (001) MgO / (001) YBaCuO
ダブルヘテロエピタキシャル構造の断面TEM格子像。 MgO 層の堆積
予定厚さは2 nm。加速電圧は300 kV。

これらのことから、 YBaCuO 結晶素過程に関する知見として以下のことがわかった。まず、表面におけるユニットセル分のステップは、 YBaCuO の結晶成長がSiやGaAsといった半導体薄膜の成長でよく知られた、kink成長であり、またlayer-by-layer的成長であることを示している。図3-2.2に示すように、各構成元素が基板表面に付着する。これらの元素が集まってクラスターとしてのユニットセルを形成する。このクラスターが基板表面をマイグレートして、kink部に結晶として取り込まれる。このプロセスが順次発生して、結晶は層状に成長する。そのため、 YBaCuO の表面には成長途上のユニットセル単位のステップが生じることになる。また、その表面はすべて同一の面で終端している。この成長機構については、レーザ堆積時のin situ RHEED観察において、成長とともになう回折像の強度振動が見られ、layer-by-layer的成長していることが間接的に確認された[1]。

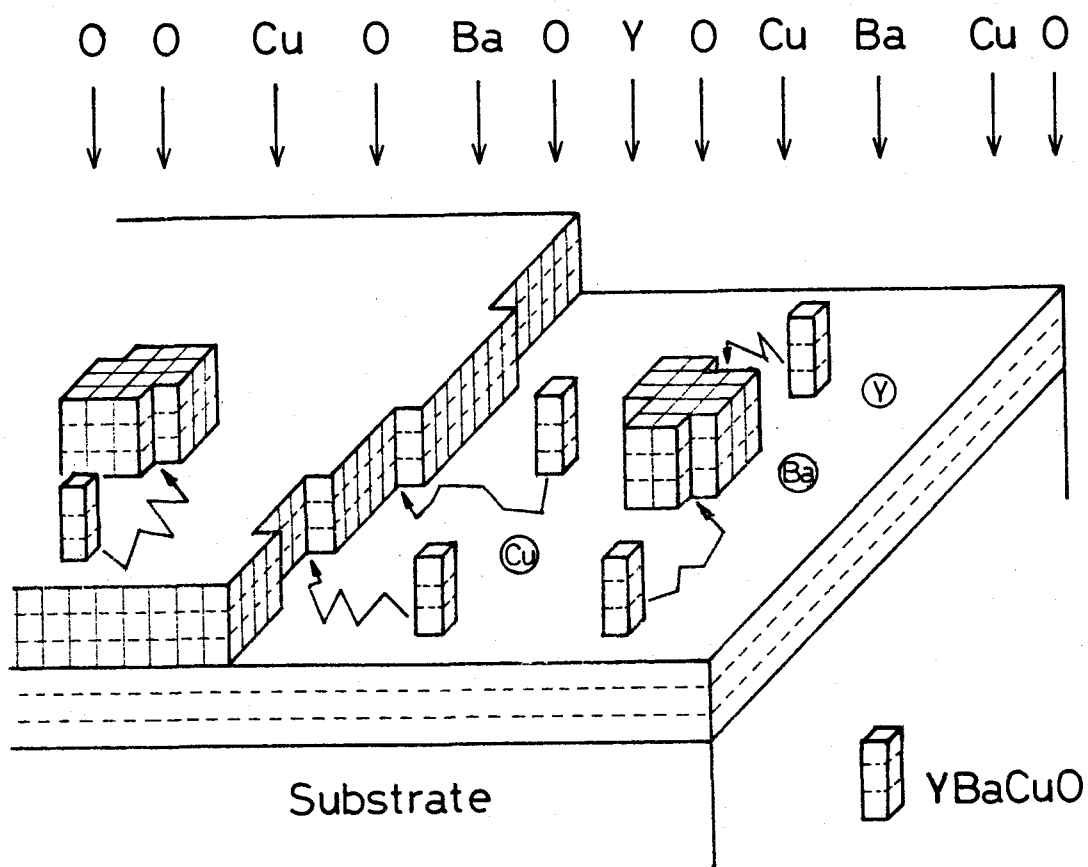


図3-2.2 YBaCuO の成長素過程

さらに、TEM像のコントラストからこの面はCu-O 1次元チェーンであるという興味深い事実が判明した。この終端面については最近、Oak Ridge National Lab.（米）も、別の測定から同様の結果を報告している[2]。

3-2-2 超薄膜MgO 中間絶縁層の形成

さて次に、MgO超薄膜について検討する。MgOはYBaCuO上にエピタキシャル成長していることがわかる。しかしながら、その形状は均一な膜ではなくて、island状になっている。これに関しては後でさらに議論を行う。YBaCuOとMgOの界面に目を向けると、その界面は急峻であり、格子の乱れは単位胞以内であることがわかる。ただし、元素の相互拡散がどの程度あるかはこの写真からは判断できない。

それではisland状のMgOについて検討を行う。MgOのislandの厚さは約4nmである。これは堆積予定膜厚2nmの約2倍である。MgOの分布を調べるため平面TEM観察を行った。図3-2.3がその観察結果である。モアレ縞の間隔はYBaCuOの格子定数とMgOの格子定数から計算される値¹とほぼ一致している。すなわち、モアレ縞の生じている部分がMgOが存在している領域である。この領域はおおむね全領域の約50%である。これが、MgOの膜厚が予定の2倍になった理由である。

ところでMgOとYBaCuOが作るモアレ縞の方向はおおむね同一方向を向いているが、完全に揃ってはいない。これは、いずれかあるいは両方の結晶方位が場所によってずれていることを示している。このずれの原因としてはまず、YBaCuOのsub-grainが考えられる。YBaCuOはその成膜温度では正方晶であり、温度の低下につれて、酸素を吸収し、斜方晶へ変化する。この結晶構造の変化にともない双晶の発生は免れない。エピタキシャル薄膜においても状況は変わらず、そのエピタキシャル膜中には多くのsub-grainが存在する。MgOがこのsub-grainの方に沿って、成

¹：モアレ縞の間隔は次式で与えられる。

$$d_m = \frac{d_1 \cdot d_2}{|d_1 - d_2|}$$

d_m ：モアレ縞の間隔， d_1 ：結晶1の面間隔， d_2 ：結晶2の面間隔

d_1 にMgO(200)の面間隔0.2107nm、 d_2 にYBaCuO(200)の面間隔0.1943nmを代入すると d_m は2.4963nmとなり、図から読みとった値～2.5nmと一致する。

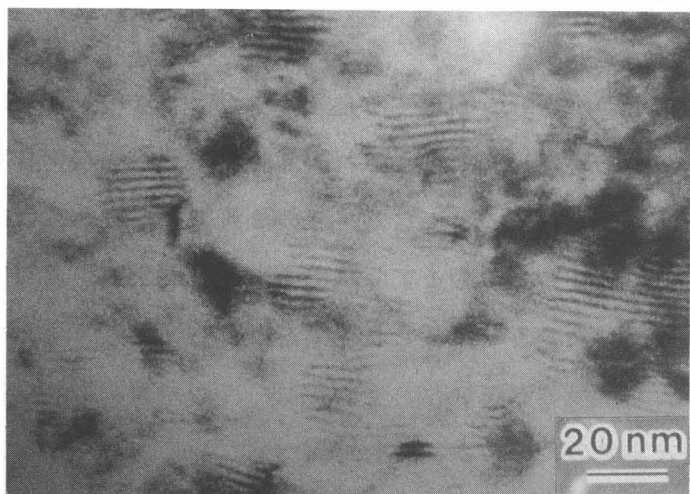


図3-2.3 図3-2.1と同構造の平面TEM像

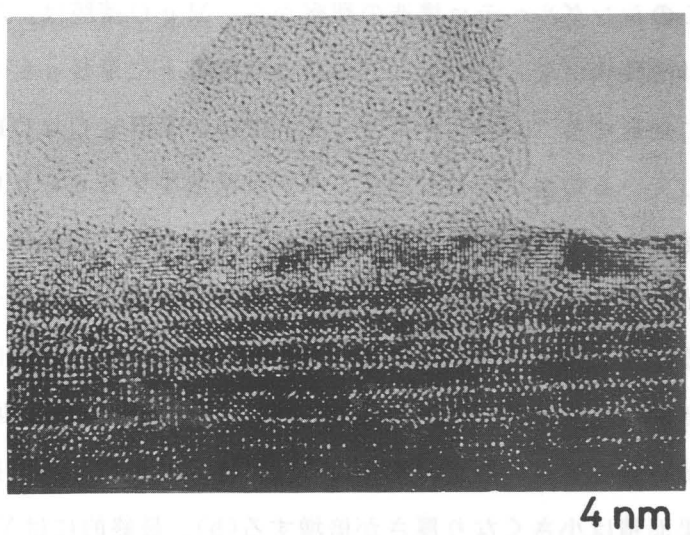


図3-2.4 (001) MgO / (001) YBa₂Cu₃O₇ シングルヘテロエピタキシャル構造の断面TEM像.

MgO薄膜の堆積予定膜厚は2 nm. 加速電圧は300 kV.

以下に各層の構造を示す。

長すれば、各MgOのislandに生じるモアレ縞の方向はぶれてしまう。さらに、モアレ縞のぶれが生じる原因是、MgO自体の成長方位のぶれである。YBaCuOとMgOは格子定数が~10%異なるため、エピタキシャル成長するためにはどこかにその不整合を吸収する箇所が必要となる。いわゆるミスフィット転位と呼ばれる場所である。island状MgOは膜全体としてこの不整合を吸収する必要がなく、個々のisland毎にこの不整合を吸収すれば良い、すなわち各islandがそれぞれ結晶軸をずらして不整合を吸収する。この場合もモアレ縞の方向は、ぶれることになる。この2点のいずれかあるいは両方が図3-2.3に見られるMgOとYBaCuOのモアレ縞の方向のずれの発生原因と考える。

ところで、2-4節においてRHEED観察を行った結果は2nmでも薄膜状のMgOが成長していることが示唆されていた。それでは、(超薄膜) MgOはどの時点でこのようなisland形状をとったのだろうか。それを調べるために、(001) MgO / (001) YBaCuO シングルヘテロエピタキシャル構造を作製し、TEM観察を行った。試料作製は、先のDHSと同様で、ただ上部のYBaCuO層がないだけである。MgO層の厚さも2nmに相当する時間だけ堆積している。このシングルヘテロ構造の断面TEM像を図3-2.4に示す。この場合のMgOは比較的均一にYBaCuO表面を覆う薄膜状になっている。ただし、さらに広範囲での観察を行うと、まだピンホール的に途切れた部分が存在していた。このシングルヘテロ構造の観察から、MgO薄膜は、YBaCuOの表面に堆積した直後は薄膜状になっている。このMgO薄膜上にYBaCuOを成膜するとMgOはisland状に変形することがわかった。それでは、YBaCuO成膜の何がMgOの変形を引き起こしているのか。このシングルヘテロ構造をYBaCuOの成膜温度である670°Cまで加熱した。その結果は2-4節で示したように、超薄膜MgOに変化はない。すなわち、上部YBaCuO層の存在自体が超薄膜MgOのisland状への変形を引き起こしていると考える。すなわち、図3-2.5に示した変形が超薄MgO層に生じている。YBaCuO表面に堆積したMgO超薄膜は比較的均一にYBaCuO表面を覆っている(a)。その上にさらにYBaCuOの堆積が始まると、MgOは分散して隣接するMgOと積み重なり、その結果面積は小さくなり厚さが倍増する(b)。最終的にはYBaCuOの膜中に埋め込まれた、mesotaxiyと呼ばれる形状が形成される(c)。一般に超薄膜が形態変形を余儀なくされるのはヘテロ界面エネルギー σ が大きい場合である。ここで作製したDHSのように $\sigma_{MgO-YBaCuO}$ が適当に大きい場合には、少なくともMgO / YBaCuOシングルヘテロ界面だけの過剰エネルギーに薄膜構造は耐えているが、上下面から挟まれるダブルヘテロ構造では界面エネルギーが2倍に達するため、MgOはもはや平面構造を維持することが困難になって界面の面積を最小化を図るべく、island状に変形するものと解釈でき

る。

以上の点から、超薄膜中間絶縁層の材料はその界面エネルギーの大きさも考慮して、選択する必要がある。

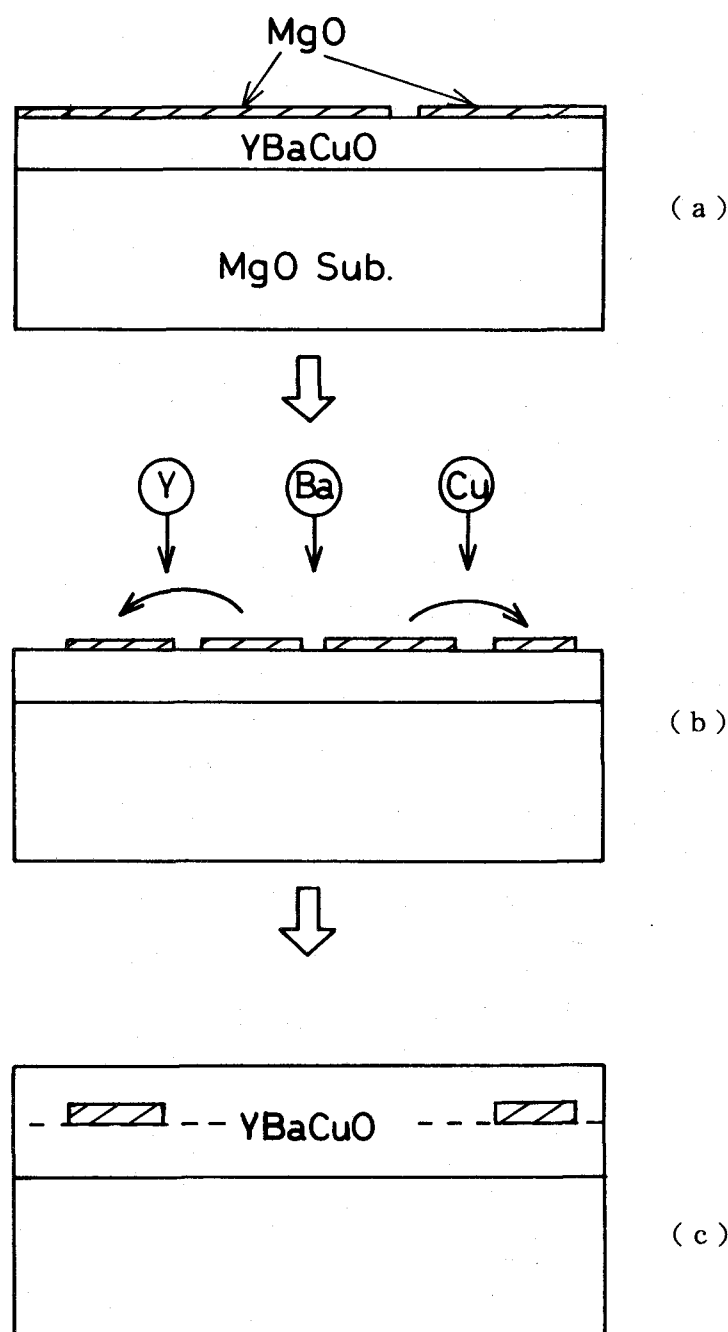


図3-2.5 MgO 超薄層の変形模式図

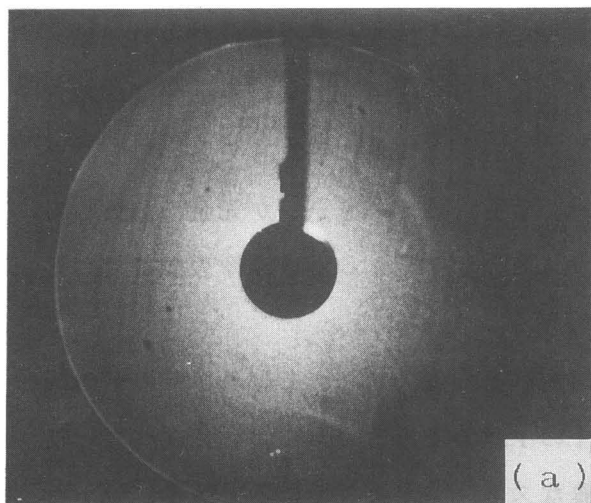
3-3 低速電子線回折による表面安定性の観察

高温超伝導体を層構造素子に適用する場合、表面が重要になってくる。超伝導-絶縁体-超伝導(SIS)素子では高温超伝導体の表面が安定でないため、その超伝導性の劣化が生じる。また、第4章で扱う金属-絶縁体-超伝導体(MIS)電界効果形素子では表面準位の影響が電圧によるMIS容量の変化を妨げる。このような問題を把握した上で、エレクトロニクス応用が進むであろう。

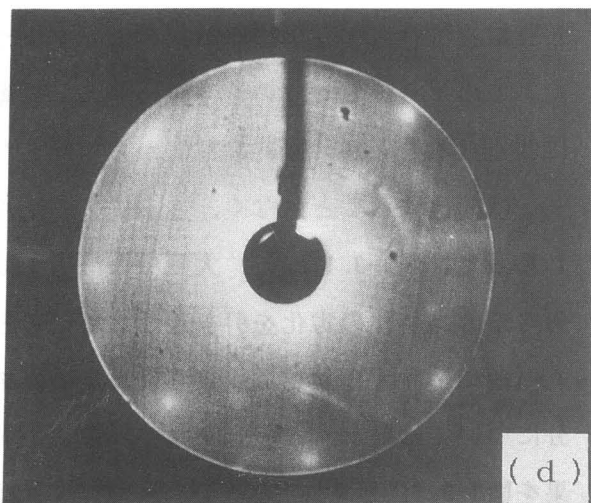
このように重要な高温超伝導体表面の安定性についていくつかの報告がなされている[3-11]。その多くは、結晶成長の容易さと劈開により清浄表面が得やすいためBiSrCaCuO単結晶に関するものである。本節ではYBaCuOの薄膜表面の安定性について検討する。清浄表面をガスに曝し、その変化を低速電子線回折(LEED)により観察した。

実験には(001)MgO基板上に成膜した(001)YBaCuOエピタキシャル薄膜を使用した。その膜厚は約100nmで、超伝導転移温度(零抵抗温度)はいずれも87-89Kである。その作製は第2章で示した高圧反応性スパッタリング法によった。薄膜作成後、大気中をへてLEED観察用チャンバに移される。この時、特別な保護処理は施していない。チャンバは高真空中に保たれ(5×10^{-10} Torr以下)、500°Cでのアニール中でも 1×10^{-9} Torr以下である。試料はモリブデンのホルダーにステンレスの爪で固定され、プラチナフィラメントの抵抗加熱の輻射熱により加熱される。LEED観察の際、電子ビームの加速電圧は、常に135Vを行った。実際には、加速電圧が60V以上で回折パターンの観察ができた。

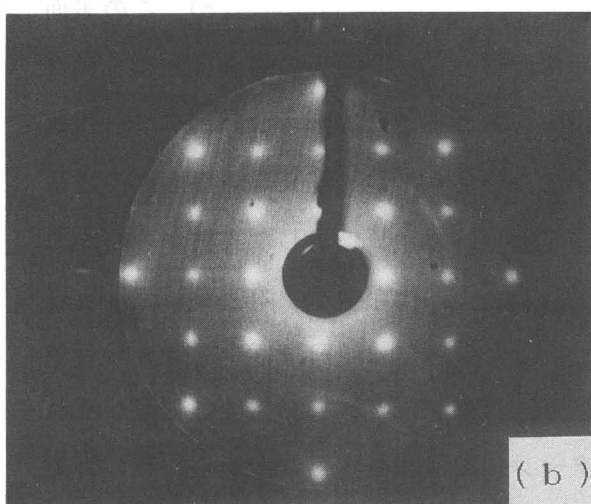
まず*as grown*エピタキシャル薄膜をLEED観察した。しかしながら、結果は図3-3.1(a)に示すように、回折パターンは得られなかった。一方で、*as grown*エピタキシャル薄膜は大気に曝されてもRHEEDパターンは、これまでに示したように、ストリークパターンを示している。結晶最表面について、RHEEDは無力である。LEEDは加速電圧が低いため、電子ビームの結晶中への侵入は数オングストロームであり、結晶最表面の状態を反映する。LEEDの回折像が観察されないことからは、大気に触れた*as grown*YBaCuO薄膜の結晶最表面はアモルファス質あるいはガス分子などの初期汚染層で覆われていることを示している。この層について詳細はまだ不明である。構成元素の分析等を進めることが必要であろう。このエピタキシャル薄膜を真空中で、500°C程度で加熱すると、図3-3.1(b)に示すように非常に明確なスポットパターンが得られた。初期汚染層の清浄化が進んだことによる。この清浄表面を1気圧の純粹酸素ガスに曝した後、再びLE



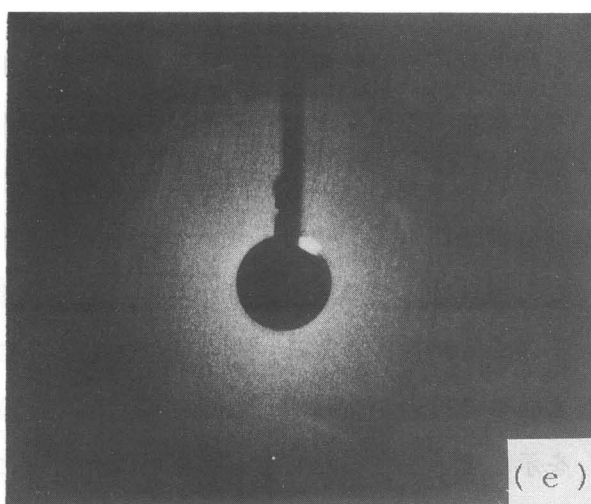
(a)



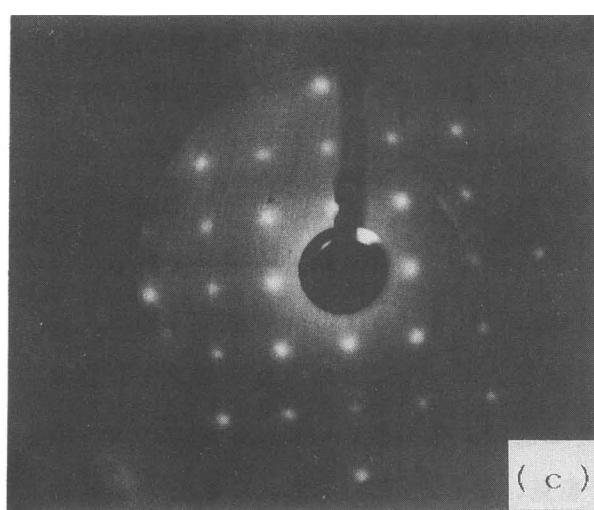
(d)



(b)



(e)



(c)

図3-3.1 LEEDパターンの酸素および大気曝露による変化. 成膜後, 大気中をへてLEEDチャンバに搬送され (a), 真空中 500°C 3時間アニールを行った (b). その後, 純粋酸素 1気圧に曝露し (c), その後再び大気に曝した (d). この試料を再びアニールした (e).

ED観察を行っても、図3-3.1(c)に示すように回折パターンに変化の徵候は見られなかった。このYBaCuOの清浄表面を大気に曝すとLEEDパターンのスポット強度は非常に弱くなることが、図3-3.1(d)から判明した。この場合、真空中に放置しておいてもパターンは回復することなく、さらにアニールを施しても、逆にパターンが完全に消失してしまった(図3-3.1(e))。大気中の酸素を除くガス成分がYBaCuO清浄表面に対して何らかの結晶性の劣化を引き起こしていると思われる。

一般にYBaCuOは水分および炭酸ガス系に弱いと一般に言われている。その他の成分についてはほとんど報告がない。そこで大気中の主成分である窒素について調べた。結果を図3-3.2に示す。アニール後の表面(a)は明確なスポットが確認できる。酸素に曝した直後はスポット強度はいったん弱まるが(b)，真空中放置で次第に回復する(c)。この表面を約1気圧の純粋窒素ガスに曝すとスポットは非常に弱まった。窒素の場合は酸素と異なり、真空中の放置ではパターンの回復は起きず(d)，またここには示さないがアニール処理を施してもパターンは回復しなかった。この窒素に対するYBaCuO清浄表面の様子は窒素圧が 1×10^{-5} Torrと希薄でも生じることが図3-3.3に示した実験からわかる。この場合は、清浄表面を得た直後に希薄窒素に曝している。以上の一連の実験結果から以下のことが推察される。清浄表面に対し、酸素は原子あるいは分子の形でのYBaCuO表面への付着が生じる。酸素に曝した後、真空排気直後の回折パターン強度の低下がそれを示している。しかしながら、時間とともにパターン強度は回復することから、その付着力は真空中で脱離する程度の強さのようである。一方、窒素は酸素と様子が異なるようである。窒素に曝した後、パターン強度の低下あるいは消失が生じ、真空放置、さらにはアニール処理によっても回復しない。これは、窒素とYBaCuOの清浄表面が反応し最表面にアモルファスの窒素表面層が形成されたと考えられる。しかしながらこの窒素表面層は*as grown*表面を大気に曝した初期汚染層とは状態が異なっている。初期汚染層はアニールにより除去可能であるが、この窒素表面層はアニールによって除去不可能である。

この違いは、初期汚染層が窒素以外の元素から構成されていることを暗示している。Tanaka等は*as grown*薄膜表面から真空中での330°Cアニールにより、カーボン化合物の脱離を観察しており[10]、またChang等はレーザ堆積によるYBaCuOの*as grown*表面を~1nmのBaCuO₂層が覆っていることを見いだした[7]。もし、これらの不純物層が常に*as grown*薄膜表面に作り出されるとすれば、この層が大気中の窒素との反応を防いでいるのかも知れない。

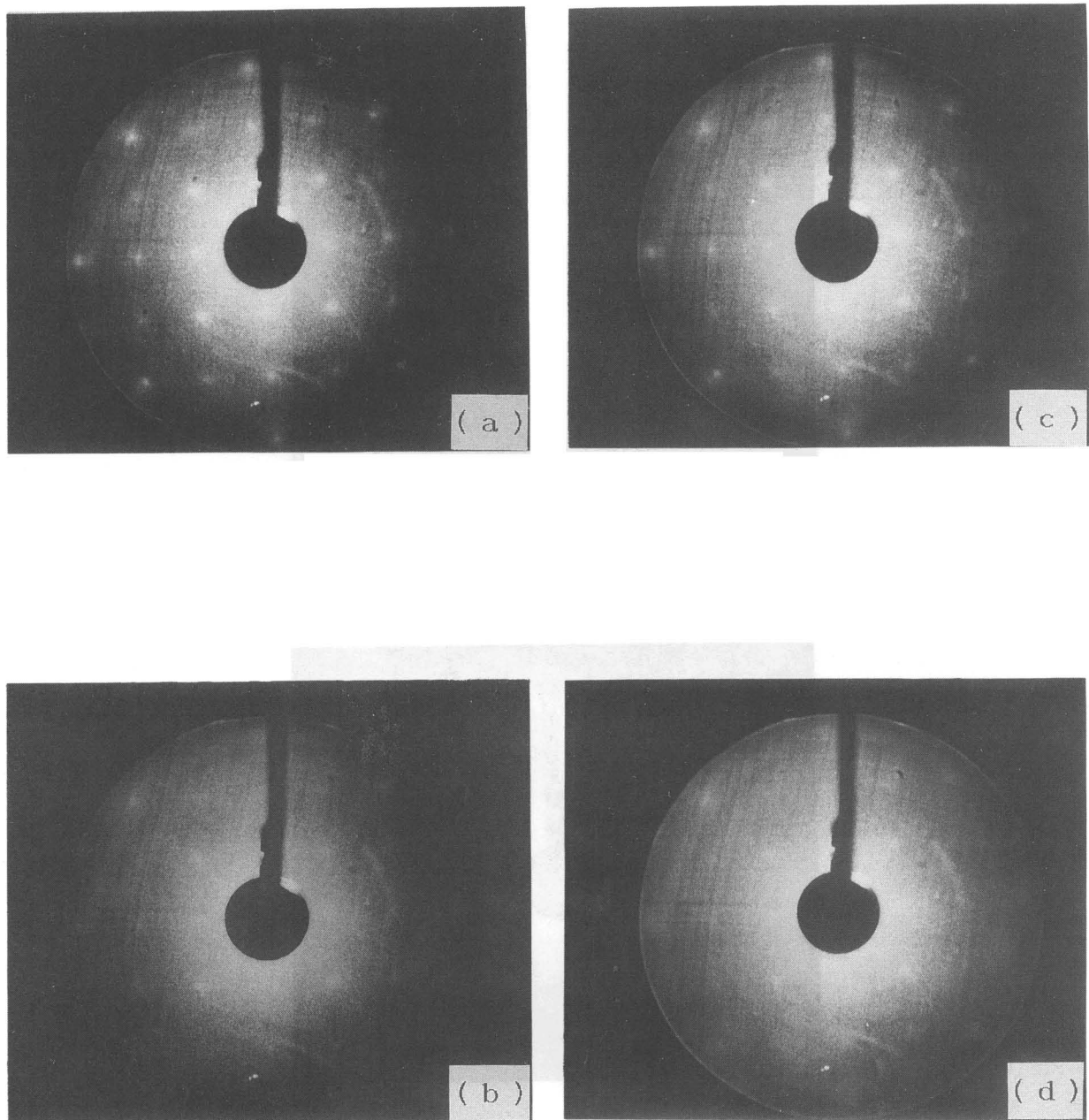
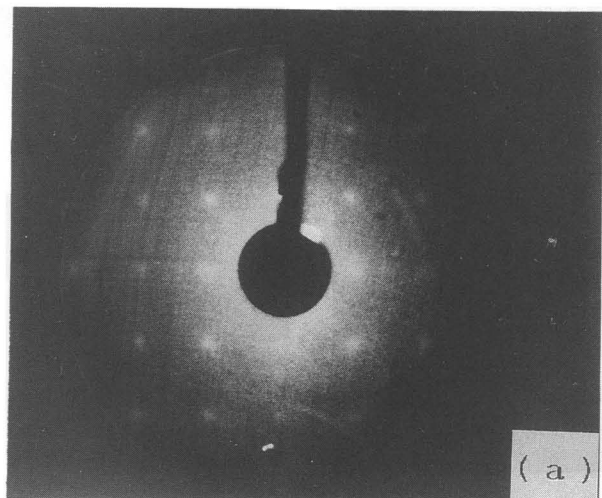
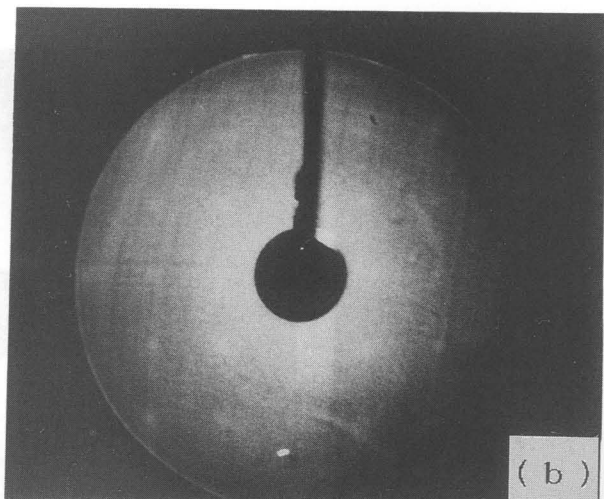


図3-3.2 酸素および窒素にさらした場合のL.E.D.パターンの変化. (a) アニール処理後の表面, (b) 純粹酸素1気圧に曝した直後, (c) さらに真空中で時間が経過した表面, (d) その後, 純粹窒素1気圧に曝し, 真空中で十分時間の経過した表面.



(a)



(b)

図3-3.3 希薄窒素に曝した場合のLEEDパターンの変化。
(a) 窒素に曝す前, (b) 1×10^{-5} Torrの
窒素に曝した後.

ところで、 YBaCuO の清浄表面は BiSrCaCuO の清浄表面と状況が異なるようである。 BiSrCaCuO 試料では、大気中で劈開した面でも無処理状態で直ちに L E E D パターンが得られる（図3-3.4, [4, 6]）。この違いは最表面原子のボンドの安定性によっている。よく知られているように、 BiSrCaCuO 結晶の向かい合った $\text{Bi}-\text{O}$ 面の結合は非常に弱く、この部分で劈開が生じる。そのため、劈開した $\text{Bi}-\text{O}$ 面は大気に曝されてもその結晶性を保つであろう。一方、 YBaCuO の最表面層は3-2節で述べたように、 $\text{Cu}-\text{O}$ チェーンで終端している。バルク結晶中ではこの層はc軸に沿った上下の原子と強く結合している。このため、表面にむき出しにされた $\text{Cu}-\text{O}$ チェーン層は結合しやすい状態にある。すなわち、最表面原子の結合力の強さの違いが、観察された YBaCuO と BiSrCaCuO の清浄表面の安定性の違いを生じさせると考えられる。

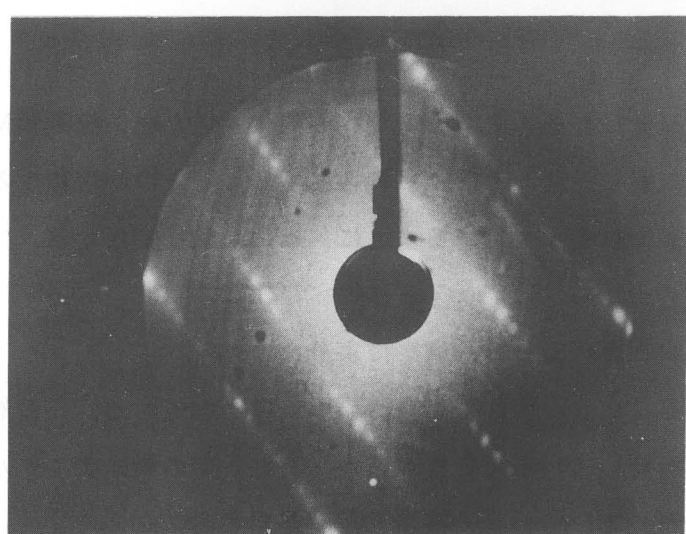


図3-3.4 BiSrCaCuO 結晶の大気中劈開面のL E E D
パターン。加速電圧は50V。

3 - 4 まとめ

本章では、 YBaCuO 薄膜のTEM観察およびLEED観察により、結晶成長の素過程、超薄膜MgOの成長および YBaCuO 表面の安定性について検討を行った。その結果を以下にまとめる。

$\text{YBaCuO}/\text{MgO}/\text{YBaCuO}/\text{MgO}$ 基板ダブルヘテロエピタキシャル構造のTEM観察により、

(1) YBaCuO の核形成は 1.17 nm の大きなユニットセル単位で生じる。

(2) YBaCuO エピタキシャル薄膜の成長は半導体の薄膜成長と同様、kink成長、かつlayer-by-layer的な成長であることがわかった。またその終端面（最表面層）はTEM像のコントラストから、 $\text{Cu}-\text{O}$ 1次元チェーン面であることがわかった。

(3) YBaCuO/MgO はエピタキシャル成長をしている。その界面の乱れは1単位胞以内である。

(4) $\text{YBaCuO}-\text{MgO}$ 界面エネルギーが比較的大きいため、超薄膜MgOは YBaCuO 表面には均一に成長するが、その上にさらに YBaCuO が堆積するとエネルギーの増加に耐えられず、表面積を小さくするように、island状に変形する。

さらに、 YBaCuO 表面のLEED観察により、

(5) *as grown* の YBaCuO 表面は初期汚染層に覆われている。この層が保護面となり、他のガスとの反応を防いでいる可能性がある。また、この層はアニール処理（真空中、 500°C ）により除去可能で、その後、清浄表面が露出する。

(6) YBaCuO の清浄表面に酸素は付着するが、真空中では離脱する程度の付着力である。しかし、 YBaCuO 清浄表面は窒素に対しては、表面層を形成し、さらにこの表面層は真空中 500°C のアニール処理では除去できなかった。

参考文献

- 1) T. Terashima, Y. Bando, K. Iijima, K. Yamamoto, K. Hirata, K. Hayashi, K. Kamigaki and H. Terauchi: Phys. Rev. Lett. **65** (1990) 2684.
- 2) S. J. Pennycook, M. F. Chisholm, D. E. Jesson, D. P. Norton, D. H. Lowndes, R. Feenstra, H. R. Kerchner and J. O. Thomson: Phys. Rev. Lett. **67** (1991) 765.
- 3) N. G. Stoffel, Y. Chang, M. K. Kelley, L. Dottl, M. Onellion, P. A. Morris, W. A. Bonner and G. Margaritondo: Phys. Rev. **B37** (1988) 7952.
- 4) S. Nakanishi, N. Fukuoka, K. Nakahigashi, M. Kogachi, H. Sasakura, S. Minamigawa and A. Yanase: Jpn. J. Appl. Phys. **28** (1989) L71.
- 5) R. P. Vasquez, M. C. Foote and B. D. Hunt: J. Appl. Phys. **66** (1989) 4866.
- 6) H. Fujimoto, W. Futo, H. Higashi, S. Kishida, H. Tokutaka, K. Nishimori, N. Ishihara, K. Yamamoto and S. Koyama: *Advances in Superconductivity III*, (Proc. 3rd Int. Symp. Superconductivity, Sendai, 1991) eds. K. Kajimura and H. Hayakawa, (Springer-Verlag, Tokyo, 1991) p. 1057.
- 7) C. C. Chang, M. S. Hegde, X. D. Wu, B. Duuta, A. Inam, T. Venkatesan, B. J. Wilkens and J. B. Wachtman, Jr: J. Appl. Phys. **67** (1990) 7483.
- 8) S. J. Pennycook, M. F. Chisholm, D. E. Jesson, D. P. Norton, D. H. Lowndes, R. Feenstra, H. R. Kerchner and J. O. Thomson: Phys. Rev. Lett. **67** (1991) 765.
- 9) Y. Hwu, L. Lozzi, S. LaRosa, M. Onellion, H. Berger, F. Gozzo, F. Levy and G. Margaritondo: Appl. Phys. Lett. **59** (1991) 979.
- 10) S. Tanaka, T. Nakamura, M. Iijima, N. Yoshida and S. Takano: Jpn. J. Appl. Phys. **30** (1991) L1458.
- 11) H. Tokutaka, S. Kishida, H. Fujimoto, K. Nishimori and N. Ishihara: Surf. Sci. **242** (1991) 50.

第4章 YBaCuO薄膜の高電界特性

4-1 まえがき

酸化物高温超伝導材料の電子物性を多くの観点から明らかにすることは、超伝導機構の解明のためにも、またこの材料のエレクトロニクス応用を進める上でも、重要な課題であろう。

これまでの知見について簡単に触れておこう。まずキャリアに注目すると、従来の金属系超伝導体では、キャリアは電子のみであったのに対し、酸化物高温超伝導系ではホールキャリア系が主である。また、そのキャリア密度は高い超伝導転移温度を持つにもかかわらず、 $\sim 10^{21} \text{ cm}^{-3}$ と金属系と比して低く、これにともないコヒーレンス長も極めて短い。さらに興味深い点はキャリア密度を、酸素量を変えることで制御できることである。すなわち、これらの系は半導体のドーピングと類似の概念が適用できる[1]。

結晶構造がCu-O₂面を含む層状構造であることを反映して、その電気特性にも種々の異方性が報告されている[2-4]。このことはY系のCu置換効果や、Bi系・Tl系結晶中のCu-O₂面数と転移温度の相関などから示唆されているが、直接的な検証はなされていない。

酸化物高温超伝導体の物性として超伝導機構の問題と絡んで重要なことは電子相関が強いことを示唆する実験報告がなされていることであろう。この電子相関の問題を深刻に受けとめると、このキャリア系にはエネルギー-band構造におけるフェルミ流体という従来の電子デバイス材料のほとんどに適用してきた描像がまったく適用できることになる。例えば、Varma等は、電荷密度および спин密度の揺らぎとそれらと強く結合する電子系の存在を仮定したモデルを構築し、酸化物高温超伝導体は、通常のフェルミ流体とは区別してマージナルフェルミ流体であると主張した[5]。

物性探求の実験も多く行われ、抵抗率やホール測定については数多く報告されている[6-8]。しかしながら、これらのほとんどの測定は磁界の有無を含め、各温度における特性を精密に調べることを目的としており、用いた電界の範囲は通常の低電界の範囲を越えず、十分にキャリアが熱的緩和をしている状態を対象としていた。

以上のように、物性的には金属系との違いが存在するであろうことは予想されているが、実際の実験では、その多くは従来からの金属系の超伝導材料の扱いの延長にあった。しかしながら、この材料が従来の金属系超伝導材料とはその性質をかなり異にし、むしろ半導体的な性質を合わせ持つことを考えると、これらの材料系に対するアプローチは、従来の

超伝導材料の扱いとは異なった発想と手段が必要であろう。

本章では、いわば半導体分野的なアプローチ、すなわち高電界をプローブとして、高温超伝導材料 YBaCuO エピタキシャル薄膜の電子特性にメスを入れることを試みる。具体的には、前半ではキャリアのドリフト方向に高電界を印加し、電流の様子を探る、一方後半では YBaCuO に MIS 電界が侵入し得るのか、さらには超伝導体に MIS 電界、すなわちキャリアのドリフトを伴わない電界が侵入し得るのか、という点について検討を行った。

4-2 高温超伝導薄膜の電子特性定数の測定

YBaCuO 薄膜の電子物性について検討を行う上で、その結晶本来の情報を得るためにには単結晶的な薄膜が必要である。さらに、本材料は結晶構造に強い異方性を有し、その電気特性にも異方性が報告されており、試料に用いる薄膜はエピタキシャル薄膜が必要である。多結晶薄膜あるいは單なる配向膜では、その結晶粒界の特性が本質を隠す恐れが大きい。さらに、異方性についての検討が不可能である。すなわち、 $\text{Cu}-\text{O}_2$ 面の揃った(001)配向エピタキシャル薄膜は、その a b 面方向あるいは c 軸方向の電子特性を調べるのに適していることが明らかで有ろう。この(001)配向エピタキシャル薄膜は、第2章で検討し、高品質の薄膜が得られるようになった。この材料の電子物性を本格的に検討する準備が整ったと言える。

高電界の実験に先立ち、 YBaCuO 薄膜の基礎電子特性定数の測定を行った。先に述べたように、試料は高圧反応性 rf マグネットロンスパッタリング法による(001)配向エピタキシャル薄膜である。基板は(100) MgO を用いた。

このエピタキシャル薄膜に対してホール効果測定を行い、その結果得られたキャリア密度および低電界移動度の温度依存性を図4-2.1および2に示す。金属では一般にキャリア密度は温度の変化に対してほとんど変化しない。しかし YBaCuO エピタキシャル薄膜では図4-2.1に示したように温度の増加に従い、キャリア密度も増加している。またキャリア密度の桁も 10^{20} cm^{-3} 台と小さい。半導体と金属の中間程度の値を示している。一方、移動度は図4-2.2に示すように温度の増加とともに減少している。移動度の温度変化は格子温度 T_g の $-3/2$ 乗に比例している。これは、キャリアの散乱が主にフォノンとの作用によって起きていることを示している。また、移動度の桁も数 $10 \text{ cm}^2 \text{ V}^{-1} \text{ s}^{-1}$ と小さい値である。さらに、キャリアの極性はこのホール測定の結果からホールであることが確認できた。

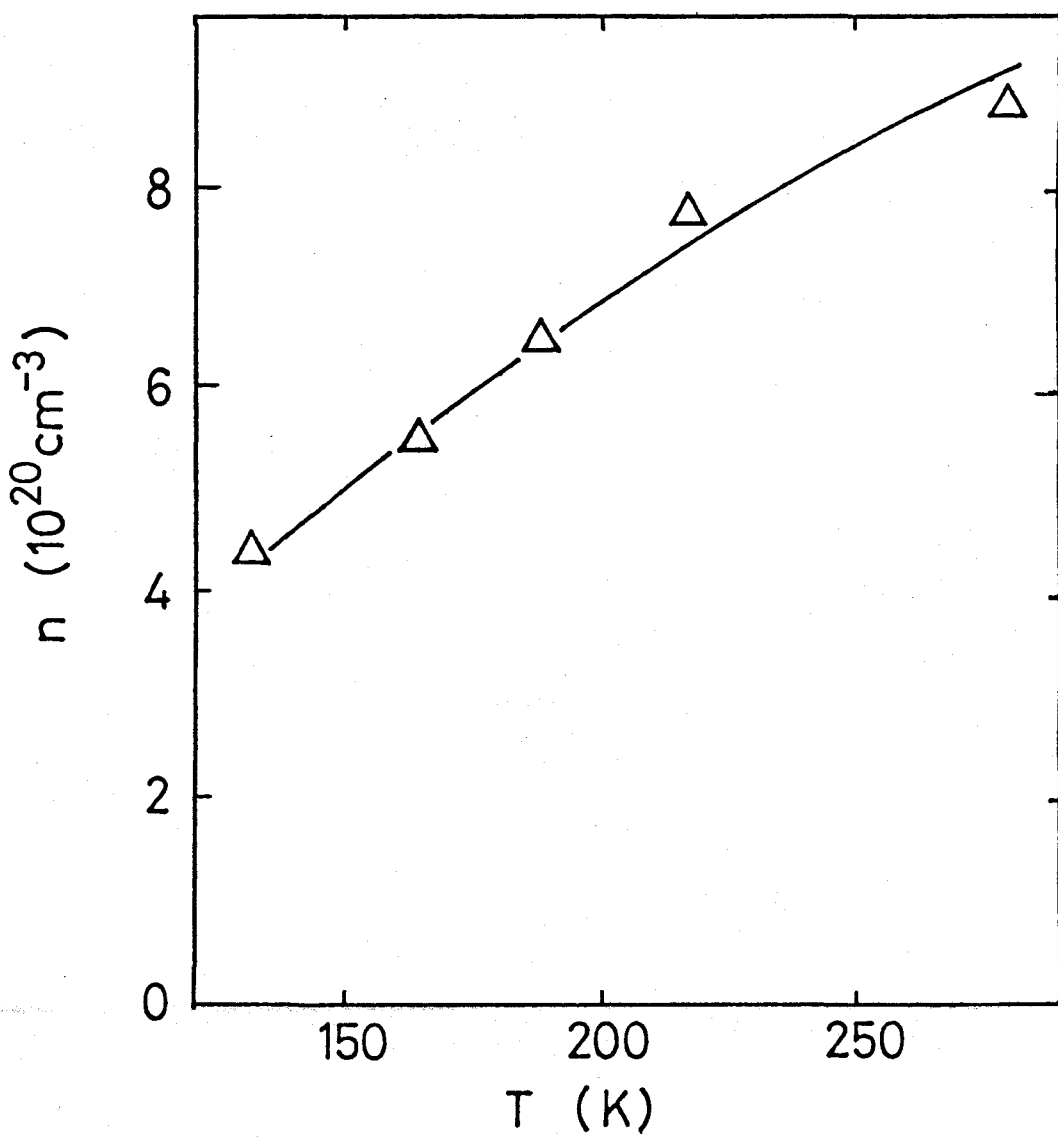


図4-2.1 Y Ba Cu O エピタキシャル薄膜のキャリア密度の温度依存性。膜厚は
100 nm。

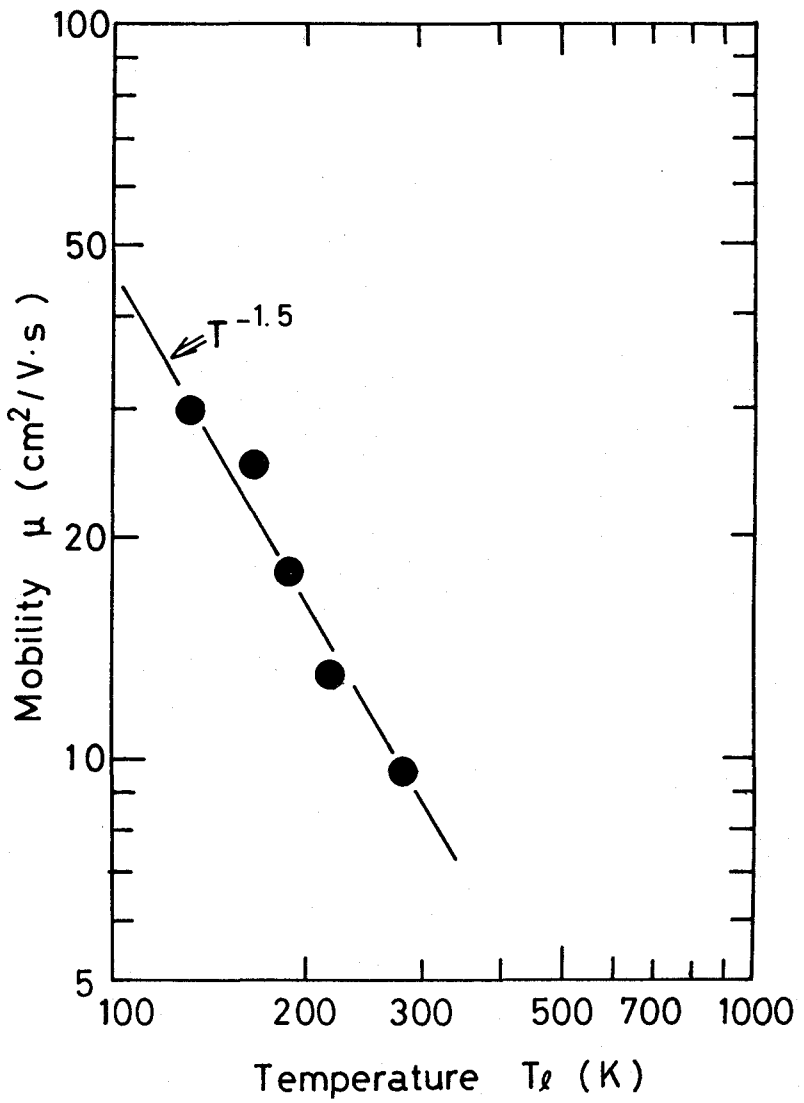


図4-2.2 YBaCuOエピタキシャル薄膜の移動度の温度変化.

図4-2.1と同試料.

4 - 3 高電界印加時の電気伝導特性

4 - 1 節で述べたように、酸化物高温超伝導体の電子物性を明らかにする実験が数多く試みられてきた。とくに常伝導状態の電気伝導特性は集中的に実験が行われ、抵抗率やホール測定についてはかなりのデータが蓄積されてきた。しかしながら、これらのほとんどは数値の厳密さを求める目的としており、印加電界は低電界の範囲にとどめ、キャリアが熱的緩和している状態を対象にしている。この物質系の電気伝導機構を明らかにするためには、通常の測定も勿論必要であるが、より特殊な状況における伝導特性がおそらくより多くの情報を提供するであろう。

不純物半導体に高電界をかけた場合、キャリア温度が格子温度より高い、いわゆるホットキャリア状態になり電流-電圧特性がオームの法則からはずれてくる現象がみられる。この現象はキャリアと音響フォノンあるいは光学フォノンとの散乱によって説明されている。酸化物高温超伝導体は金属に比べるとキャリア密度が低いことから、このホットキャリア状態が実現されることが期待できる。このホットキャリア状態の輸送特性を詳細の検討することで、キャリアの散乱機構を明らかにするための知見を得る可能性がある。また、ホットキャリア現象はキャリアの低次元性によっても影響を受けることが知られており、とくにヘテロ界面における2次元電子ガスの輸送現象は一つの研究テーマを形成している。YBaCuOのキャリア系も2次元的にCuO₂面にあると考えられており、もしそうであれば高電界輸送現象は2次元性に関する情報を提供し得ると期待できる。

この材料の特異な電子系において、ホットキャリア状態が発生するかどうか、不明であるが、本節ではこの挑戦的な高電界輸送特性の測定を試みた結果を示す。さらにその結果に基づいて、キャリアモデルの半定量的な理論解析を行った。

4 - 3 - 1 電流-電界特性

高電界伝導特性測定試料は、以下の手順によって作製した。反応性rfマグнетロンスパッタリング法により、(001) YBaCuOエピタキシャル薄膜を成膜する。成膜条件等は第2章で述べたとおりで、膜厚は約100 nmである。超伝導転移温度(零抵抗温度)は86 K以上である。このYBaCuO薄膜をリン酸を用いて、図4-3.1に示すような形状にエッチングを施す[9]。エッチング用レジストはAZ-1350Jを使用した。オーム式電極として、Agを抵抗加熱蒸着し、良好なコンタクト形成のため、酸素雰囲気中300°C、30分間アニールを行った[10]。試料形状にはくびれを設け、この部分に高電界が効率よく印加できるようにした。くびれにかかる電圧は電極間電圧Vの1/3となり印加電界Eは $E=V/3$ (kV/cm)となる。この形状は消費エネルギーを効率よ

く MgO 基板に発散することでジュール熱の発生をできるだけ抑える。

当初、高電界印加実験において、第 2 - 3 - 6 項で触れたように YBaCuO のクラック発生による絶縁化が問題となった。しかしながら、MgO 基板のアニール処理を採用することで、印加電界が数 10 kV/cm までの実験においては、この絶縁化の問題は無くなつた。

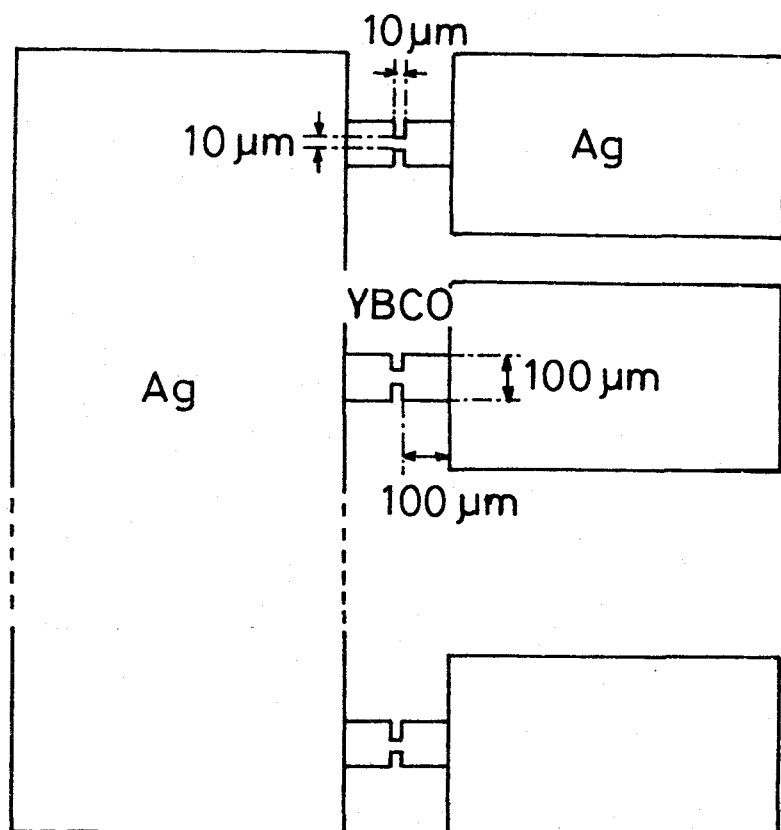


図4-3.1 高電界伝導特性測定試料の形状。

電流-電界特性の測定には20 n s 幅、繰り返し周期100 Hz のパルス電圧を使用し、その印加方向は結晶のa b 面に平行である。さらに試料温度を転移温度以上の範囲で変化させて測定を行った。すなわち、測定は全て常伝導状態で行っている。

試料として、超伝導相のYBaCuO 薄膜とともに、半導体相のYBaCuO 薄膜についても測定を行った。半導体相の試料の抵抗-温度特性は、温度の上昇に対して抵抗は減少する。半導体相のYBaCuO 薄膜の作製は超伝導相の薄膜を真空中で500°C のアニールを施し、強制的に結晶中の酸素をわずかに脱離させた（その後電極形成のための酸素中300°C アニール処理が加わる）。そのため、この薄膜の結晶性は基本的に超伝導相の薄膜と変わらない。

(I) 超伝導相薄膜

超伝導相YBaCuO エピタキシャル薄膜の常伝導状態における電界-電流特性を調べた。測定結果例を図4-3.2に示す。異なるウエファーから作製した2個の試料(HF-3およびHF-7)の電流-電界特性を示す。測定温度はそれぞれ95 K および145 K である。この特性は特徴的な曲線を描いている。すなわち、低電界領域では電流はオームの法則にしたがって流れている。電界の増加に比例して電流値も増加する。しかし、ある一定電界値(非線形開始電界、 E_{ns})を越えると、オームの法則からはずれ、飽和傾向を示す非線形伝導特性が現れる。絶対値は異なるが、2つの異なるウエファーから、さらにここでは示していないが、測定した他のサンプルにおいてもこの飽和非線形性がいずれも観察された。さらに、印加パルス電圧の幅を200 n s でも測定を行ったが、同様の結果が得られた。

さて、この飽和非線形特性はなにに起因するのであろうか。金属ではこのような非線形性についての報告はない。一方、半導体においてはよく似た非線形特性がよく知られている。いわゆるホットキャリア効果である。キャリア密度が半導体と比較してかなり高いため、本当にYBaCuOにおいて観察された非線形性がホットキャリア効果と断言はできないがその可能性は高いだろう。測定に使用した20 n s 幅の狭いパルス電圧はジュール熱の問題を排除すると考えられる。しかし、実験的に確認することも重要であろう。このYBaCuO 薄膜に生じた非線形電流-電界特性の理論的な解析を進める前に、熱的な作用について実験を行った。

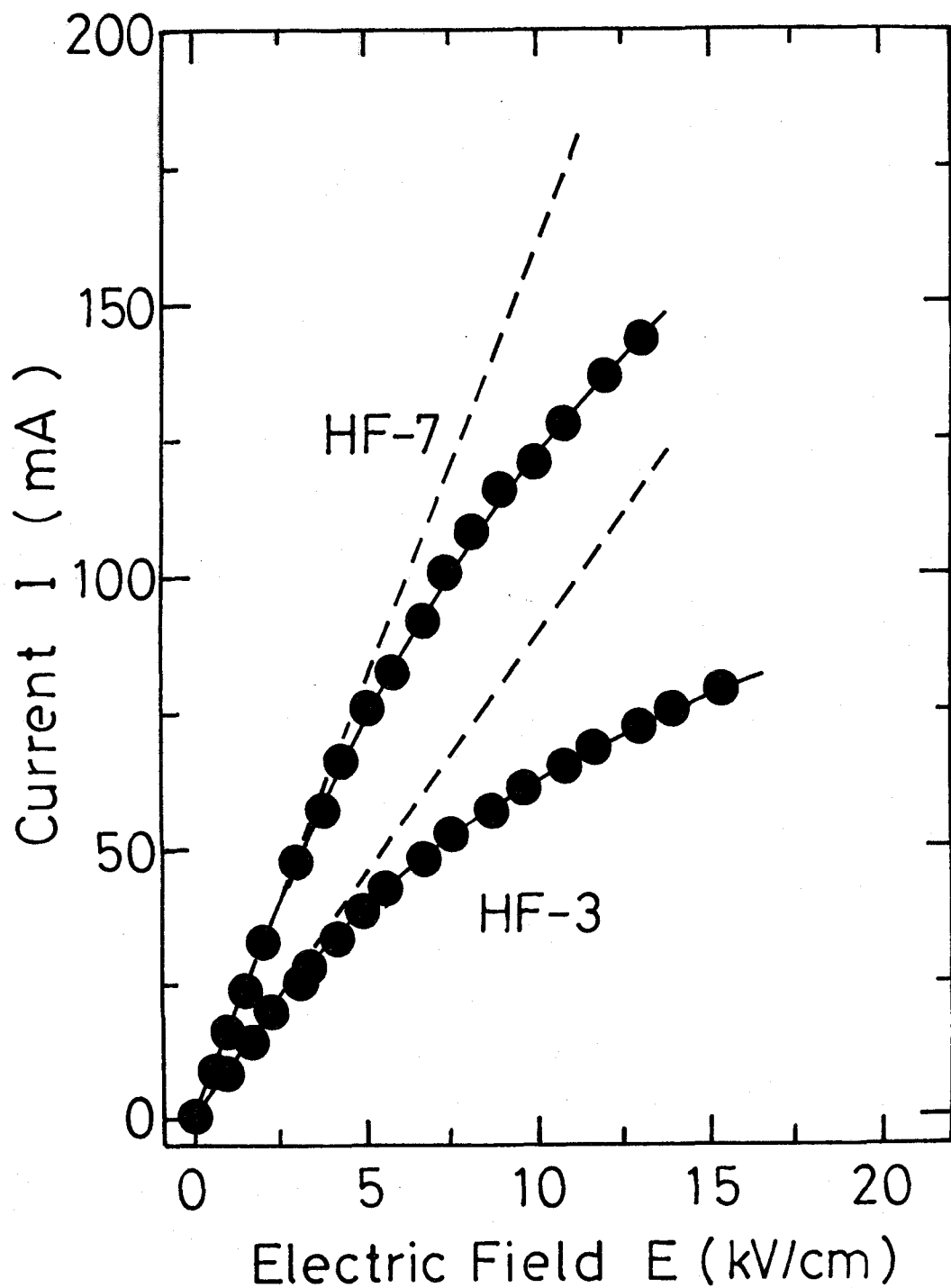


図4-3.2 超伝導相YBaCuO薄膜の電流電界特性. 異なるウェファーからの2つのサンプル, HF-3およびHF-7. 測定温度はHF-3が95K, HF-7が145K. 点線はオーム特性を示す.

(II) 半導体相薄膜

半導体相の $\text{YBa}_2\text{Cu}_3\text{O}_7$ 薄膜を用いた試料について、電流 - 電界特性を調べた。この実験によって、ジュール熱の影響が無いことが確認される。測定試料の抵抗 - 温度特性は、図4-3.3 の挿入図に示すように、温度の上昇につれて抵抗値が減少する。すなわちこの試料においては、ジュール熱による試料温度の上昇が生じれば、それにともなって抵抗は減少する。その結果、電流は電界の増加に対して、オームの法則より過剰に流れる非線形性を示すであろう。このことを確認するために、まず実験は直流電界を印加して測定を行った。その結果は図4-3.3 の▲で示すように電界の増加に対して、電流は過剰非線形特性を示した。確かにジュール熱の効果が生じていることがわかる。一方、ジュール熱の発生を極力抑えるよう 20 ns のパルス電圧で測定した場合は、図中の●で示すように、超伝導相と同様に、飽和非線形特性が生じている。この実験結果は、20 ns 幅でのパルス測定においてジュール熱ではその電流 - 電界特性の非線形性を説明することはできないことを示している。すなわち、 $\text{YBa}_2\text{Cu}_3\text{O}_7$ エピタキシャル薄膜に生じた飽和非線形特性は、 $\text{YBa}_2\text{Cu}_3\text{O}_7$ の電子特性の本質によって生じる現象であろう。

なお、ここで本測定に使用した薄膜 SHF-1 の準備の仕方について少し触れておく。この薄膜は通常の良質な超伝導特性を持つものとしてあらかじめエピタキシャル成長をおこなう。次にこの薄膜を超高真空チャンバに設置して 400 °C 程度の真空アニールを施す。この過程において薄膜結晶内の Cu-O 1 次元チェーン部から酸素が抜け出して、ホールのドープ量が減少する。その結果、薄膜の超伝導性が消失すると共に抵抗 - 温度特性が半導体的なものに移る訳である。ここで強調すべきことは、用いた薄膜の結晶母体は健全なものであって、ただ単にドープ量のみが低減されただけである。以上のことから図4-3.3 のデータは十分に意味を持ったものであると言えよう。

(III) 温度依存性

$\text{YBa}_2\text{Cu}_3\text{O}_7$ の非線形飽和特性の試料温度依存性を調べた。図4-3.4 にその 1 例を示す。温度の低下にともない E_{ns} が減少し、非線形性が強く現れていることがわかる。これは、キャリア密度の低下と移動度の増加がかかわっているもとを考える。 E_{ns} の移動度に対する依存性は定性的に半導体のホットキャリア現象と同様の傾向を示している。

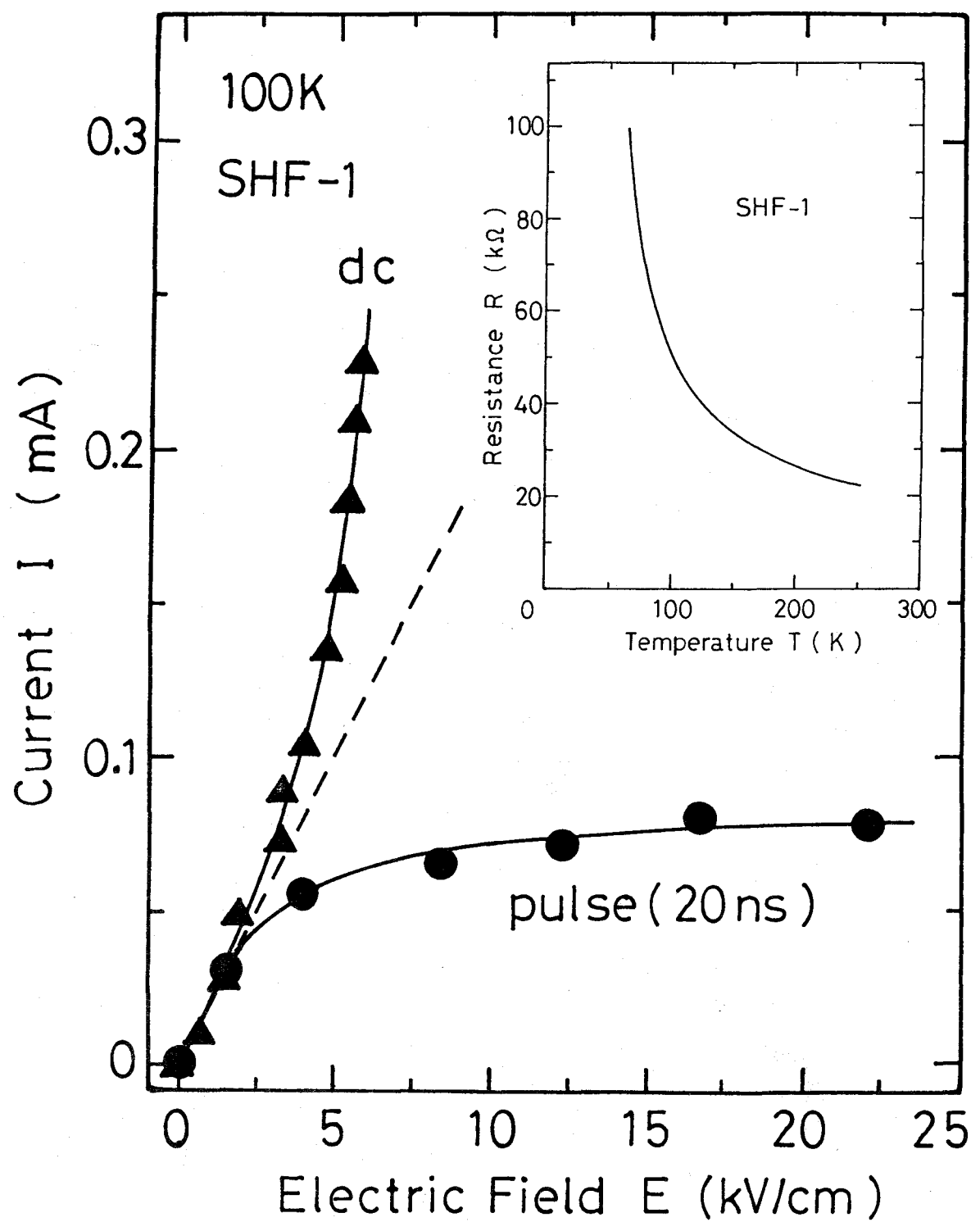


図4-3.3 半導体相YBaCuO薄膜の電流-電界特性. ●はパルス電圧, ▲は直流電圧を試料に印加した. 点線はオーム特性を示す. 挿入図は測定試料の抵抗-温度特性である.

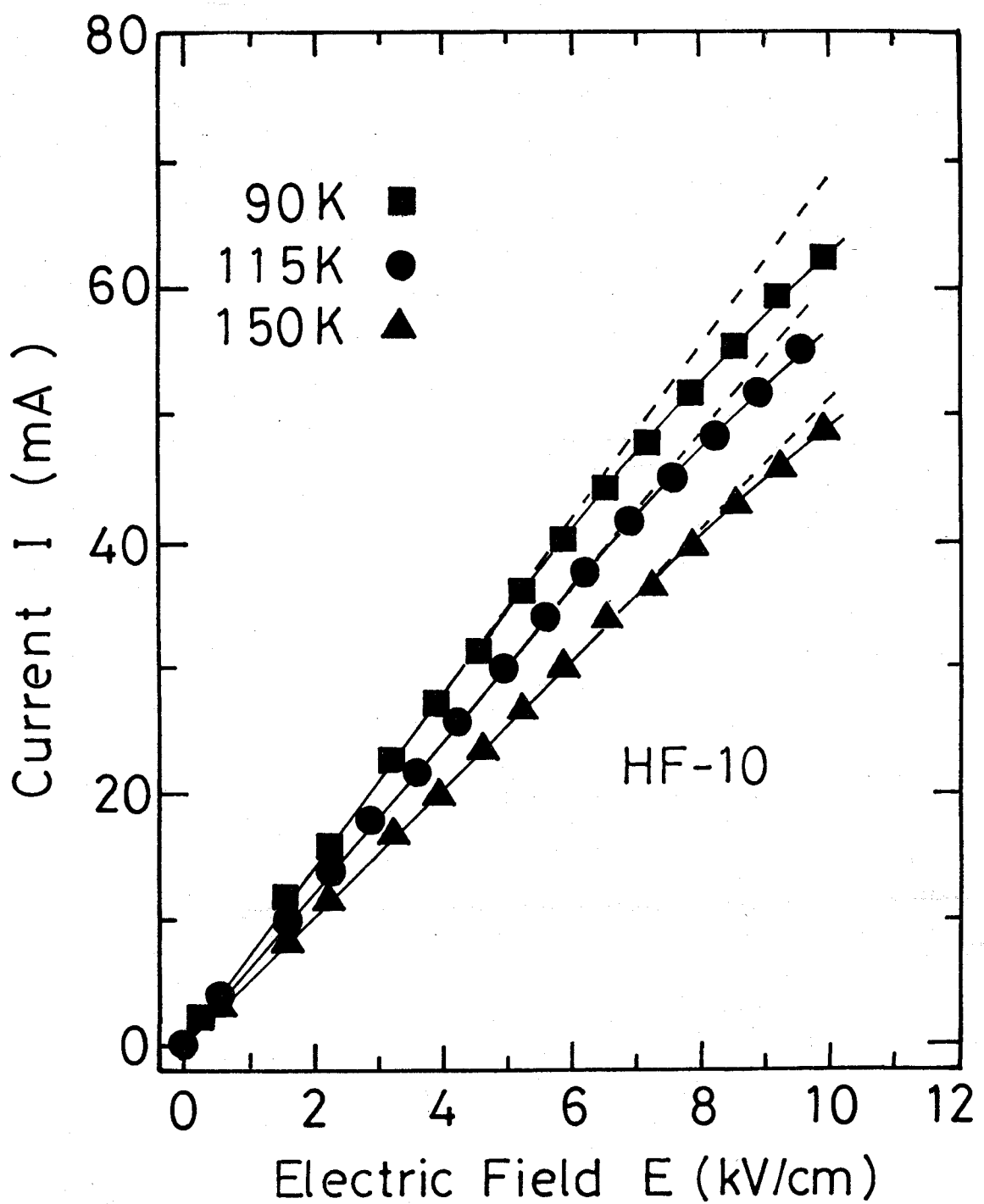


図4-3.4 電流-電界特性の温度依存性. 超伝導相YBaCuO薄膜.

4-3-2 ダイナミック抵抗

パルス電圧による非線形性とあわせて、ダイナミック抵抗の測定を行った。ダイナミック抵抗は電流-電界特性の微分抵抗 ($\partial V / \partial I$) に相当する。非線形の生じる電流-電界特性から、ダイナミック抵抗は先のパルス抵抗 (V / I) と異なった値を示すことが予想される。その値はパルス抵抗より大きくなるはずである。

ダイナミック抵抗の測定方法は以下の通りである。図4-3.5の図中に示した回路を使用し、高電界状態（ホットキャリア状態？）を作り出すパルス電圧に重畠して、プローブとなる r_f 小信号を試料に印加する。 r_f プローブ信号の周波数は $50 \sim 100 \text{ MHz}$ 、電圧は約 $0.5 \text{ V}_{\text{p-p}}$ 、またパルス電圧の幅は 200 ns を使用した。 r_f プローブ周波数は YBaCuO のエネルギー緩和時間に対し、十分低い領域である必要がある。この場合は、熱的平衡にあるホットキャリア状態が得られる。 YBaCuO のエネルギー緩和時間の正確な値は不明であるが、半導体のような通常の材料のエネルギー緩和時間が概ね 10^{-10} から 10^{-11} 秒台であり、酸化物高温超伝導体の YBaCuO においてもそれほど変わらないだろう。 YBaCuO の移動度が低いことを考慮にいれると、エネルギー緩和時間はさらに短くなるであろう。この測定で使用した数 10 MHz 台のプローブ信号は適当な選択だろう。ダイナミック抵抗はパルス電圧を印加した状態のプローブ信号の電圧と相当する電流から直接計算した。得られた測定値はしかしながら、寄生容量が並列に接続された状態の値である。そこで、試料形状から見積もられる寄生容量の影響を差し引いた。

150 K での実験結果を図4-3.5に示す。パルス抵抗とダイナミック抵抗はいずれも 2.5 kV/cm 以下の低電界領域ではほぼ同じ値を示し、また電界に寄らず一定のオーム抵抗を示している。印加電界をさらに増加すると抵抗値は増加する傾向が見られる。その増加の様子は、期待されたように、ダイナミック抵抗の方が明らかにパルス抵抗より大きい。このことは YBaCuO エピタキシャル薄膜の非線形電流-電界特性がその本質から生じていることを示している。

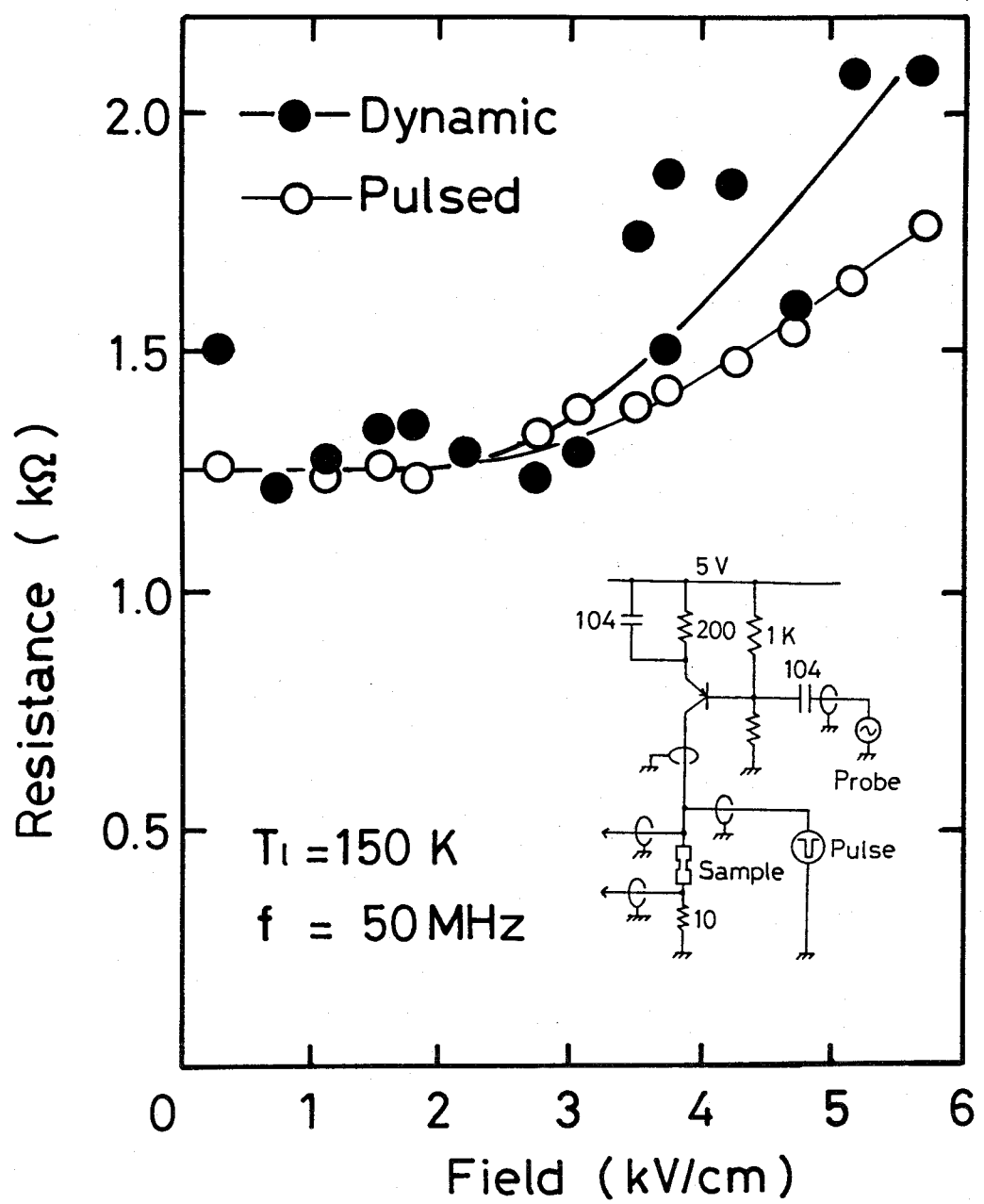


図4-3.5 ダイナミック抵抗-電界特性. 超伝導相YBaCuO薄膜. 插入図は信号印加回路.

4-3-3 ホットキャリアモデルの提案

前項で示したように YBaCuO のエピタキシャル薄膜において、半導体の場合と類似した高電界下における非線形性が観察された。半導体の場合はホットキャリア効果として知られる。 YBaCuO のような縮退電子系においても、ホットキャリア効果が生じるか、またその場合、電流-電界特性はどのように変化するかを半定量的に検討する。

(I) 半導体の高電界電気伝導[11, 12]

最初に半導体の高電界効果に触れておく。低電界領域では、半導体のドリフト速度 v_d は電界に比例する ($v_d = \mu E$)。さらに、移動度 μ は電界に依存しない。しかしながら、高電界下では移動度に非線形が生じ、いくつかの場合にはドリフト速度の飽和が見られる。さらに電界が高くなると衝突電離現象 (impact ionization) が起きる。

熱平衡状態では、キャリアはフォノンの吸収、放出を行い、実効的なエネルギーの変化は零である。電界が印加されるとキャリアはエネルギーを電界から与えられ、また、吸収するフォノンより多くのフォノンを放出してそのエネルギーを失い、熱平衡状態を保つ。さらに電界が高くなるとキャリアは電界から与えられたエネルギーをフォノンとして放出しきれなくなり、キャリア系のエネルギーは熱平衡時に比べて、高くなる。増加したエネルギーがキャリア間で、分配されるとキャリア系で実効的に熱平衡状態が成立し、キャリアの実効的な温度 T_e が定義できる。 T_e の値は励起フォノンの放出によるエネルギーバランスが達成されるまで増加する。この時 T_e は格子温度 T_i に比べ高くなるので、この状態をホットキャリア状態と呼ぶ。

$n\text{-Ge}$ の電流密度-電界特性を図4-3.6に示す[13]。低電界ではいずれの温度でもいわゆるオームの法則に従っている。さらに、電界が増加すると電流密度がオームの法則から離れ、飽和傾向を示し始める。温度が高くなれば、この非線形を生じ始める電界 E_{ns} も高くなることがわかる。

他の半導体材料でもホットキャリア現象が生じる。図4-3.7に高純度の Ge , Si および GaAs の特性を示す[14, 15, 16]。 Ge の電子およびホールの飽和ドリフト速度は約 $6 \times 10^6 \text{ cm/s}$, Si は $1 \times 10^7 \text{ cm/s}$ である。 GaAs の場合は $3 \times 10^3 \text{ V/cm}$ 以上の電界で負性微分移動度が存在し、高電界のドリフト速度は $6 \times 10^6 \text{ cm/s}$ に漸近する。この負性微分移動度は GaAs のエネルギー-band構造によっている。伝導電子が、高移動度の伝導帯の底〔谷と呼ばれる〕から低移動度の高いエネルギー状態にあるサテライトの谷に移動することで生じる現象である。

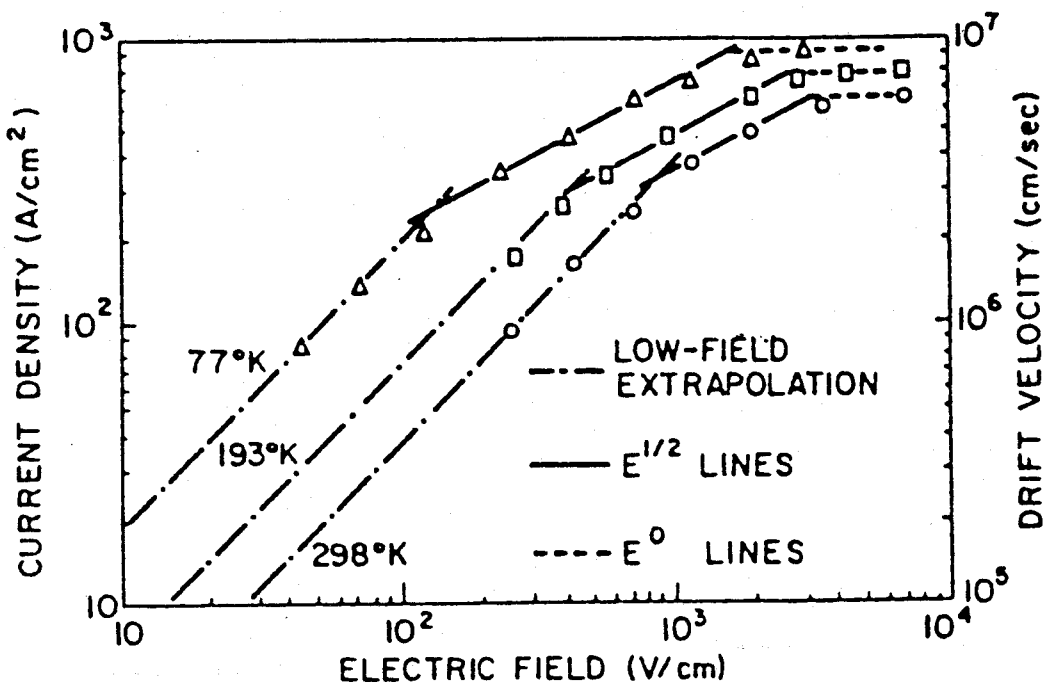


図4-3.6 n -Ge の電流密度 - 電界特性[13].

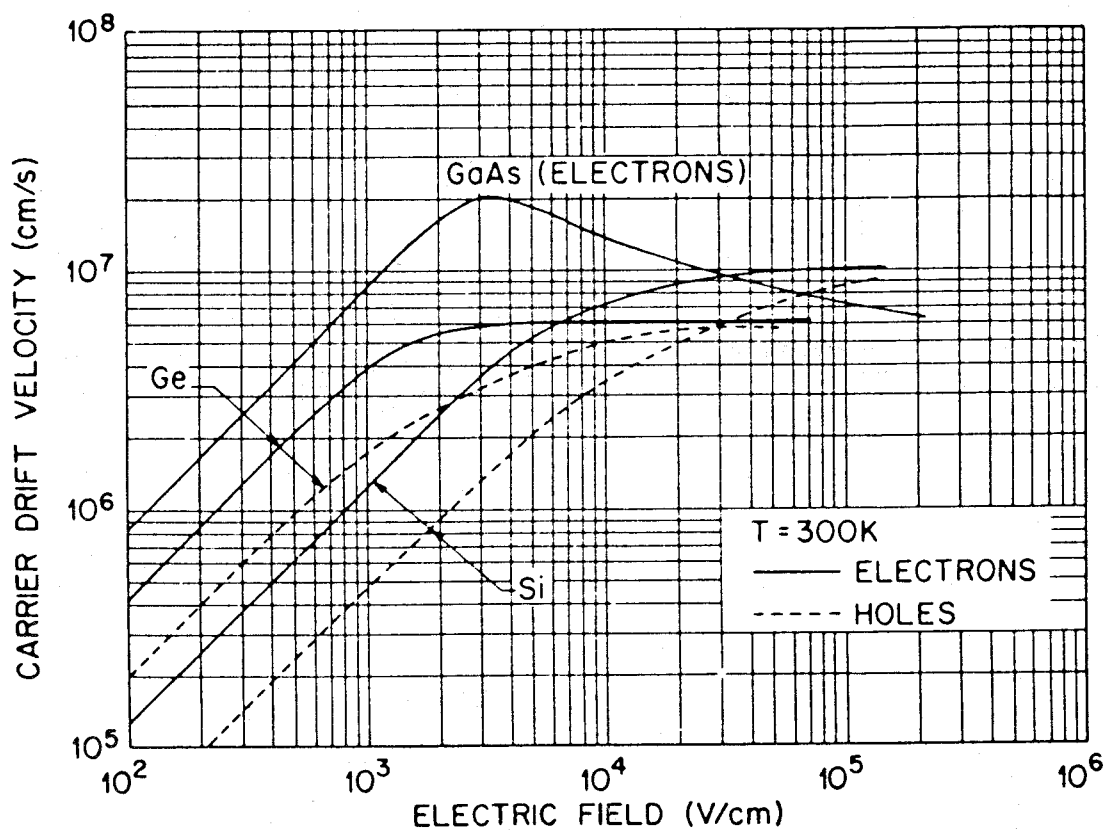


図4-3.7 Ge, Si および GaAs のドリフト速度 - 電界特性[14, 15, 16].

半導体のように高いキャリア移動度を持つ系では、長い平均自由行程と低い衝突確率のため電子温度の上昇が生じ易い。それに対し、金属のように高キャリア密度で低いキャリア移動度の材料では、高電界下でもキャリア温度の上昇は見られず、仮に多少の上昇が生じてもその電流-電界特性に非線形は生じない。

(II) 高温超伝導薄膜のホットキャリア効果

4-2節で示したYBaCuOの非線形電気伝導特性は、その E_{ns} がその移動度 μ に強く依存していた。この点から、この特性はホットキャリア効果によるものではないかと推察した。しかし、金属のように縮退電子系でこのような非線形特性は報告されていない。実際にはYBaCuOエピタキシャル薄膜のキャリア密度は図4-2.1に示すように、低温で $5 \times 10^{20} \text{ cm}^{-3}$ と、金属と半導体の中間に位置している。これはYBaCuOにおいても非線形特性が生じる可能性を示している。そこで、観測された非線形電気伝導特性をホットキャリア効果によると仮定し、解析を試みる。

解析はボルツマン輸送方程式による半導体輸送現象[12]に基づいて進めた。ただし、半導体ではマクセル-ボルツマン分布を使用しているが、この解析ではフェルミ-ディラック分布を用いた。

①導電率の算出

一般に運動する多数の粒子の位置と速度に関する分布は、粒子自身の運動、外力および他の粒子との散乱によって時々刻々変化する。ここで、粒子の位置 r と波数ベクトル k からなる空間で電子やホール等の粒子の時刻 t における状態を指定する分布関数 $f(r, k, t)$ を粒子が位置 r 、波数ベクトル k の状態にある確率として定義する。すると r と $r+dr$ 、 k と $k+dk$ の領域に囲まれた体積素片 $dr dk$ 内にある粒子数は、

$$N f(r, k, t) dr dk , \quad (4-3.1)$$

となる。ここで、 N は全粒子数である。

位相空間の体積素片 $dr dk$ 内の粒子は、

- (1) 拡散により運動する、
- (2) 外力によって加速され波数 k が変わる、
- (3) 他の粒子との散乱によって波数 k が突然変わる、

の3つの過程によって素片外の状態に移る。しかし、Liouvilleの定理のよれば、一定の外力を受けて運動する粒子は散乱を受けなければ (r, k) 空間の流線に沿って運動し、よって図4-3.8に示すように時刻 t に素片 $dr dk$ 内にあった粒子は、時刻 $t + dt$ には $r + d$

r , $k + dk$ を中心とした $dr' dk'$ 内にある。したがって、状態密度が粒子の運動によって変わらなければ粒子の保存から、

$$f(r + \dot{r} dt, k + \dot{k} dt, t + dt) = f(r, k, t), \quad (4-3.2)$$

が成り立つ。しかし散乱があると粒子は流管の外へ飛び出したり、外から入ってきたりして(4-3.2)式が成立せず、散乱による変化分だけ時刻 t と時刻 $t + dt$ とで分布関数が異なる。すなわち散乱がある時の粒子の保存則を与える関係、

$$\frac{df}{dt} = \left(\frac{\partial f}{\partial t} \right)_{\text{scattering}} - \frac{\partial r}{\partial t} \cdot \nabla_r f - \frac{\partial k}{\partial t} \cdot \nabla_k f, \quad (4-3.3)$$

が成り立つ。

(4-3.3) 式の右辺の第1項は散乱による粒子分布の変化、第2項は空間的な粒子密度の勾配がある時の拡散による粒子分布の変化、第3項は電場や磁場によって外力を受けるために起こる粒子分布の変化を与える。定常状態では分布関数は時間的に変化せず $df/dt = 0$ であるから、

$$\left(\frac{\partial f}{\partial t} \right)_{\text{scattering}} = \dot{r} \cdot \nabla_r f + \dot{k} \cdot \nabla_k f, \quad (4-3.4)$$

となる。

一般に外力と分布関数の位置に関する勾配とによって分布関数は熱平衡状態の分布関数 f_0 とは違ったものになるが、散乱は分布が熱平衡からずれるのを阻むように働き定常状態を作り出す。したがって適当な緩和時間 τ を定義すると散乱による項は分布の平衡からずれ $(f - f_0)$ に近似的に比例し、次のように書ける：

$$\left(\frac{\partial f}{\partial t} \right)_{\text{scattering}} = -\frac{f - f_0}{\tau}. \quad (4-3.5)$$

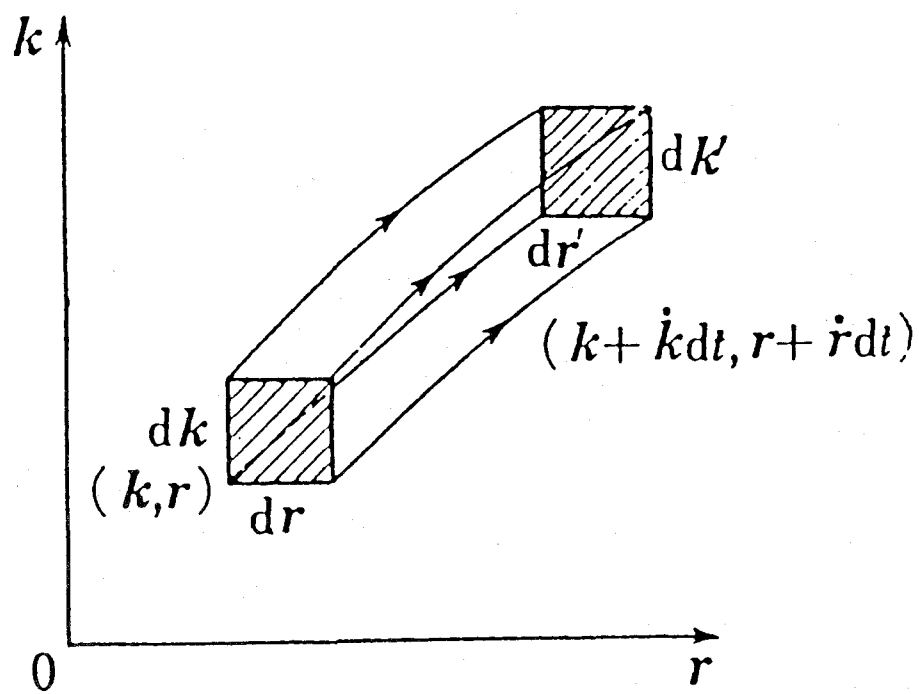


図4-3.8 Liouvilleの定理

また、分布関数の熱平衡状態からのずれ $g(r, k, t)$ が小さいとして分布関数を

$$f(r, k, t) = f_0(r, k, t) + g(r, k, t) ; \quad (4-3.6)$$

と書く。ドリフトによる項は外力として電界のみが印加されているとし、さらに簡単のため電子密度および温度の勾配がないと仮定すると、熱平衡状態の分布関数 f_0 は場所的に一様で、 $\nabla_r f_0$ は零である。このことと $\partial k / \partial t = e E / \hbar$ を用いると、(4-3.4)式より、

$$\left(\frac{\partial f}{\partial t} \right)_{\text{scattering}} = \frac{e}{\hbar} E \cdot \nabla_k (f_0 + g) , \quad (4-3.7)$$

となり、 $\nabla_k (f_0) \gg \nabla_k (g)$ とし、

$$\nabla_k (f_0) = \frac{\partial \varepsilon}{\partial t} \frac{\partial f_0}{\partial \varepsilon} = \hbar v \frac{\partial f_0}{\partial \varepsilon} , \quad (4-3.8)$$

ε : キャリアのエネルギー

v : キャリアの速度

を用いると(4-3.7)式は、

$$\left(\frac{\partial f}{\partial t} \right)_{\text{scattering}} = \frac{\partial f_0}{\partial \varepsilon} e v \cdot E , \quad (4-3.9)$$

となる。したがって(4-3.5)式と(4-3.9)式より分布関数の熱平衡状態からのずれ g は、

$$g = \left(- \frac{\partial f_0}{\partial \varepsilon} \right) \tau e v \cdot E , \quad (4-3.10)$$

で表される。

導電率は電流と電界の関係を表すので、導電率を求めるには電流密度 J を計算する必要がある。

$$\begin{aligned}
 J &= \int e v f dk = \int e v g dk \quad \left(\because \int v f_0 dk = 0 \right) \\
 &= e^2 \int \left(-\frac{\partial f_0}{\partial \varepsilon} \right) \tau v (v \cdot E) dk \\
 &= \left(\frac{e \hbar}{m^*} \right)^2 \int \left(-\frac{\partial f_0}{\partial \varepsilon} \right) \tau k (k \cdot E) dk
 \end{aligned}
 , \quad (4-3.11)$$

電界 E が x 方向とすると、 J も x 方向のみである。したがって、

$$J = \left(\frac{e \hbar}{m^*} \right)^2 \int \left(-\frac{\partial f_0}{\partial \varepsilon} \right) \tau k_x^2 E dk . \quad (4-3.12)$$

散乱が3次元であるときには、 $dk = 4\pi k^2 dk$ であり、 $\varepsilon = \hbar^2 k^2 / (2m^*)$ 、 $\langle v^2 \rangle / 3 = \langle v_x^2 \rangle$ の関係を用いると、 J は、

$$J = \frac{16\pi e^2}{3\hbar^2} \int \left(-\frac{\partial f_0}{\partial \varepsilon} \right) \tau E \varepsilon Z(\varepsilon) d\varepsilon . \quad (4-3.13)$$

これより導電率 σ は

$$\sigma = \frac{16\pi e^2}{3\hbar^2} \int \left(-\frac{\partial f_0}{\partial \varepsilon} \right) \tau \varepsilon Z(\varepsilon) d\varepsilon , \quad (4-3.14)$$

となる。ここで運動量緩和時間の平均値 $\langle \tau \rangle$ を

$$\langle \tau \rangle = \frac{\int \left(-\frac{\partial f_0}{\partial \varepsilon} \right) \varepsilon \tau(\varepsilon) Z(\varepsilon) d\varepsilon}{\int \left(-\frac{\partial f_0}{\partial \varepsilon} \right) \varepsilon Z(\varepsilon) d\varepsilon}, \quad (4-3.15)$$

と定義すると、(4-3.14)式で表される σ は、キャリア密度 n 、有効質量 m^* を用いて、

$$\sigma = \frac{n e^2 \langle \tau \rangle}{m^*} \quad (4-3.16)$$

一方、散乱が 2 次元的に起こる場合は、 $\langle v^2 \rangle / 2 = \langle v_x^2 \rangle$ の関係を用いて、 J は、

$$J = \frac{2 \pi^2 e^2}{m^*} \int \left(-\frac{\partial f_0}{\partial \varepsilon} \right) \tau E \varepsilon Z(\varepsilon) d\varepsilon, \quad (4-3.17)$$

となる。したがって σ は、

$$\sigma = \frac{2 \pi^2 e^2}{m^*} \int \left(-\frac{\partial f_0}{\partial \varepsilon} \right) \tau \varepsilon Z(\varepsilon) d\varepsilon, \quad (4-3.18)$$

となり、 σ は(4-3.16)式と同様に表される。3 次元挙動と 2 次元挙動の違いは、運動量緩和時間および状態密度に現れる。

ここで、熱平衡状態の分布関数として何を使用するかが問題である。酸化物高温超伝導体は、その超伝導発現機構のみならず、キャリア系がフェルミ流体かあるいはそうでないか未だに意見の分かれるところである。ここでは、単純にヘビリードープされた半導体で近似できることし、

$$f_0 = \frac{1}{1 + \exp\left(\frac{\varepsilon - \varepsilon_F}{k_B T_e}\right)} \quad (4-3.19)$$

のフェルミー・ディラック分布関数を採用する。すると電子温度 T_e はフェルミー・ディラック分布関数に含まれるので、 σ に T_e を反映した状態を記述し得る。したがって、キャリアがホットすなわち $T_e >$ 格子温度 T_l の状態によって σ が減少するかどうかの検討が可能になる。この検討を行う際、YBaCuO のキャリアの挙動および散乱媒体を考慮に入れる必要がある。既に何度か述べたように、キャリアの 2 次元的挙動が期待されているが、まだ確実な報告は無い。また散乱機構についてもフォノン散乱[17, 18]、スピン系の揺らぎによる散乱[19]、ホロン・スピノン散乱[20]、電子-電子散乱[21]等が提案されている。これらの散乱機構は(4-3.3) 式の右辺第 1 項に、該当する記述を幾つでも加算の形で代入すれば良い。しかしながら、最近の研究成果によって、結局はフォノン、とくに光学フォノンが散乱媒体として有力である。また、例えば電子-電子散乱はキャリア内のエネルギーの緩和を議論する際は有効である。しかし、いったんキャリアが平衡状態になれば、この項はここで議論を行っているドリフト電流に対しての寄与は小さい。そこで以降の検討には光学フォノン散乱のみを考慮して、検討を進める。すなわち、キャリアモデルとして、(i) 光学フォノン散乱であり、(ii) キャリアは 2 次元的に局在し(c 軸長の $1/3$ に局在すると仮定)，その挙動については(iii) 2 次元的、または(iii') 3 次元的である、を仮定した。2 次元的なキャリアの運動については半導体ヘテロ構造によって形成される、量子井戸と同じものを仮定する。

② 3 次元キャリアの電流-電界特性[12]

ここではまずキャリアの挙動が 3 次元的な場合について取り扱う。すなわちキャリアがフェルミオンで、散乱が 3 次元空間内で起こるとする。

(4-3.14)式より導電率を求めるには、運動量緩和時間 τ を知る必要がある。ここで全エネルギー ε_2 から ε_1 へ、時間 t で遷移が起こる確率 P_{12} は、

$$P_{12} = \frac{2\pi t}{\hbar} |H'_{12}| \delta(\varepsilon_1 - \varepsilon_2), \quad (4-3.20)$$

と表される。ここで H'_{12} は遷移前後の摂動ポテンシャル H' の行列要素である。(4-3.20)

式を用いて、キャリアが散乱によって状態 k からフォノンを1つ放出あるいは吸収する単位時間あたりの遷移確率を求めると、

$$\frac{1}{\tau} = \frac{2\pi}{\hbar} \sum_q \{ |(k+q, N_q - 1 | H' | k, N_q)|^2 \delta(\varepsilon_{k+q, N_q-1} - \varepsilon_{k, N_q}) \\ + |(k-q, N_q | H' | k, N_q)|^2 \delta(\varepsilon_{k-q, N_q+1} - \varepsilon_{k, N_q}) \}, \quad (4-3.21)$$

となる。第1項はフォノン吸収による項、第2項はフォノン放出による項である。 N_q は波数ベクトル q を持つフォノンの平均の数で、

$$N_q = \frac{1}{\exp\left(\frac{\hbar\omega_q}{k_B T_i}\right) - 1}, \quad (4-3.22)$$

k_B : ボルツマン定数

と表され、 T_i に依存する。ここで、

$$\varepsilon_{k+q, N_q-1} - \varepsilon_{k, N_q} = \frac{\hbar}{2m^*} (2\mathbf{k} \cdot \mathbf{q} + q^2) - \hbar\omega_q. \quad (4-3.23)$$

(4-3.23)式において、全ての q について和をとらなければならない。そこで球座標系 (q, θ, ϕ) での積分を考えると簡単である。

$$\sum_q F(q) \rightarrow \int_{q=0}^{q=q_0} \int_{\theta=0}^{\theta=\pi} \int_{\phi=0}^{\phi=2\pi} \frac{V}{(2\pi)^3} \times F(q) q^2 \sin\theta d\theta d\phi dq. \quad (4-3.24)$$

ただし、 V は結晶の体積を表す。(4-3.21)式と(4-3.24)式より、フォノン q を吸収する場合について、 ϕ と θ について積分し、定数項を除いて書くと、

$$\begin{aligned}
I(\mathbf{k} + \mathbf{q}) &= \int_{\theta=0}^{\theta=\pi} \delta\left(\frac{\hbar^2}{m^*} k q \cos \theta + \frac{\hbar^2 q^2}{2 m^*} - \hbar \omega_q\right) \sin \theta d\theta \\
&= \frac{m^*}{\hbar^2 k q} \int_{-\hbar^2 k q / m^* + \hbar^2 q^2 / 2 m^* - \hbar \omega_q}^{\hbar^2 k q / m^* + \hbar^2 q^2 / 2 m^* - \hbar \omega_q} \delta(x) dx
\end{aligned}, \quad (4-3.25)$$

となる。光学フォノンによる散乱については、

$$I_{op}(\mathbf{k} + \mathbf{q}) = \frac{m^*}{\hbar^2 k q}, \quad (4-3.26)$$

$$\text{for } k \left\{ \left(1 + \frac{\hbar \omega_o}{\varepsilon} \right)^{\frac{1}{2}} - 1 \right\} < q < k \left\{ \left(1 + \frac{\hbar \omega_o}{\varepsilon} \right)^{\frac{1}{2}} + 1 \right\}$$

となり、フォノン \mathbf{q} を放出する場合は、

$$I_{op}(\mathbf{k} - \mathbf{q}) = \frac{m^*}{\hbar^2 k q}, \quad (4-3.27)$$

$$\text{for } k \left\{ 1 - \left(1 - \frac{\hbar \omega_o}{\varepsilon} \right)^{\frac{1}{2}} \right\} < q < k \left\{ 1 + \left(1 - \frac{\hbar \omega_o}{\varepsilon} \right)^{\frac{1}{2}} \right\}$$

のように得られる。

(4-3.26)式および(4-3.27)式より、光学フォノン散乱の運動量緩和時間 τ_s を求める。運動量緩和時間は電界方向の運動量に比例する。フォノンの吸収、放出の項はそれぞれ、散乱確率に対して、 $(1 - \cos \theta')$ および $(1 - \cos \theta'')$ を乗じる必要がある。ここで θ' および θ'' はそれぞれ \mathbf{k} と $\mathbf{k} + \mathbf{q}$ および \mathbf{k} と $\mathbf{k} - \mathbf{q}$ の間の角度である。 \mathbf{k} が散乱後大きさをほとんど変えないとすると余弦定理より $1 - \cos \theta = \mathbf{q}^2 / (2 k^2)$ の関係が成立し、

$$\frac{1}{\tau_s} = \frac{m^* V}{2 \pi \hbar^3 k} \left[\int_{k(1+\hbar\omega_0/\varepsilon)^{1/2}-k}^{k(1+\hbar\omega_0/\varepsilon)^{1/2}+k} \frac{|\langle \mathbf{k} + \mathbf{q} | H'_{op} | \mathbf{k} \rangle|^2 q \frac{q^2}{2k^2} d\mathbf{q}}{|\langle \mathbf{k} - \mathbf{q} | H'_{op} | \mathbf{k} \rangle|^2 q \frac{q^2}{2k^2} d\mathbf{q}} \right] \\ + \frac{m^* V}{2 \pi \hbar^3 k} \left[\int_{k-k(1-\hbar\omega_0/\varepsilon)^{1/2}}^{k+k(1-\hbar\omega_0/\varepsilon)^{1/2}} \frac{|\langle \mathbf{k} - \mathbf{q} | H'_{op} | \mathbf{k} \rangle|^2 q \frac{q^2}{2k^2} d\mathbf{q}}{|\langle \mathbf{k} + \mathbf{q} | H'_{op} | \mathbf{k} \rangle|^2 q \frac{q^2}{2k^2} d\mathbf{q}} \right], \quad (4-3.28)$$

と得られる。ただし、行列要素は次のようになる。

$$|\langle \mathbf{k} \pm \mathbf{q} | H'_{op} | \mathbf{k} \rangle|^2 = \frac{D_t^2 K^2 \hbar}{2 V \rho \omega_0} \left\{ N_q + \frac{1}{2} + \frac{\delta N_q}{2} \right\} \quad (4-3.29)$$

$$\delta N_q = \pm 1$$

ただし、 D_t ：相互作用定数

K ：逆格子ベクトル

T_e に対する σ は、(4-3.28)式を(4-3.16)式に代入することにより得られる。

③ 2次元キャリア系の導電率

2次元的な挙動による量子井戸の形状については簡単のためその深さを無限大と仮定する。キャリアは z 方向に量子化されるものとする。

フェルミ準位を求めるとき、第1サブバンドの基底エネルギーが高く状態密度も大きく、さらに、第2サブバンドの基底エネルギーは第1サブバンドの4倍程度大きくなる。そのため、第2以上のサブバンドに存在するキャリアはほとんど無視できる。そこで、キャリアは第1サブバンドに集中しているとして以降の議論を進めても、問題は生じないだろう。

2次元キャリア系の場合も3次元系と同様にして、 T_e に対する σ を求めることができる。その違いは行列要素に現れる。3次元系の行列要素 $|\langle \mathbf{k} \pm \mathbf{q} | H'_{op} | \mathbf{k} \rangle|^2$ を2次元系では $|\langle \mathbf{k} \pm \mathbf{q} | H'_{op2} | \mathbf{k} \rangle|^2$ にすればよい。2次元系の行列要素はRidleyが次の式を与えている[22]、

$$|(\mathbf{k} \pm \mathbf{q} | H'_{\text{op2}} | \mathbf{k})|^2 = |(\mathbf{k} \pm \mathbf{q} | H'_{\text{op}} | \mathbf{k})|^2 \cdot |G(q_z)|^2 . \quad (4-3.30)$$

q_z はフォノンの 2 次元チャージシートに垂直な方向 (z 軸方向) の波数である。ここで $|G(q_z)|^2$ は形状因子 (form factor) と呼ばれるもので、 z 軸方向の波動関数に起因している。第 1 サブバンドの波動関数に対しては、以下のように与えられ[23]、

$$G(q_z) = \int_0^{L_z} \frac{2}{L_z} \sin\left(\frac{\pi z}{L_z}\right) \exp(i q_z z) dz , \quad (4-3.31)$$

および、

$$|G(q_z)|^2 = \left[\frac{\sin\left(\frac{L_z q_z}{2}\right)}{\left(\frac{L_z q_z}{2}\right) \times \left\{ 1 - \left(\frac{L_z q_z}{2\pi}\right)^2 \right\}} \right]^2 . \quad (4-3.32)$$

ここで、 L_z はチャージシートの厚さである（ここでは c 軸長の $1/3$ で仮に与える）。

(4-3.30)式から(4-3.32)式は 2 次元系で一般に適用できる式である。とくに S i - M O S F E T や変調ドープ F E T の電子の振る舞いをよく示している。これらは表面（界面）での電子であった。すなわち、キャリアはサーフォンと衝突、散乱を起こしている。一方、ここで扱っているシステムは、表面に限られた物ではなく、チャージシートが表面から膜中の全領域に層状に配されている。すなわち、Y B a C u O のキャリアは半導体の表面電子とは異なる。すなわち Y B a C u O において主な散乱フォノンはサーフォンではなくバルクフォノンである。そのため、散乱にかかわることのできるフォノンは q_z 方向の波数を持たないフォノンに限られる。

$q_z = 0$ の場合、(4-3.32)は 1 となる。これは完全 2 次元系の形状因子として知られる。このことから、2 次元系の運動量緩和時間 τ_{op2} は、

$$\frac{1}{\tau_{op2}} = \frac{SD_t^2 K^2 \hbar}{4\pi V \rho \omega_0} \left\{ N_{q0} \int_{k(1+\hbar\omega_0/\epsilon)^{1/2}-k}^{k(1+\hbar\omega_0/\epsilon)^{1/2}+k} h(q,0) q \frac{q^2}{2k^2} dq + (N_{q0}+1) \int_{k-k(1-\hbar\omega_0/\epsilon)^{1/2}}^{k+k(1-\hbar\omega_0/\epsilon)^{1/2}} h(q,0) q \frac{q^2}{2k^2} dq \right\} \quad (4-3.33)$$

$$h(q,0) = 2 \left\{ \left(\frac{\hbar^2}{m^*} k q \right)^2 - \left(-\frac{\hbar^2 q^2}{2m^*} + \hbar\omega_q \right)^2 \right\}^{-\frac{1}{2}} \quad (4-3.34)$$

となる。ここで、 S および V はそれぞれキャリアの局在している面積とキャリア局在領域の体積に相当する。

④ 計算結果

以上の解析をもとに計算した、低電界の移動度で規格化したホットキャリアの導電率を図4-3.9に示す。横軸は平均キャリア密度である。キャリアが2次元的挙動および3次元的挙動を示すと仮定した結果を示している。表4-3.1に使用した各定数を示す。YBaCuOの光学フォノンエネルギーあるいは有効質量といった定数は、確実な値が不明であり、光学フォノンエネルギーについてはGeの値 $\hbar\omega_0 = 2.6 \text{ meV}$ を使用した。また、有効質量については仮に $2m_0$ (m_0 は自由電子の質量)とした。

この図から明らかに T_e がわずか 80 K の上昇で、 σ が低下することがわかる。さらに、2次元挙動と3次元挙動のいずれの場合でも、 σ の低下が生じる最大のキャリア密度 n_c が存在している。すなわち、半導体のような低キャリア密度では σ の低下が生じ、金属のような高キャリア密度では σ の低下が生じ難くなることを示している。図4-3.9において、 n_c の値が3次元の場合に比べ2次元の場合は5倍程度高い。YBaCuOの低温におけるキャリア密度は $\sim 5 \times 10^{20} \text{ cm}^{-3}$ であり、このことを考慮すると2次元電子系が実験結果を説明できそうである。3次元系ではYBaCuOのキャリア密度領域では非線形性を生じることはなさそうである。これは2次元系において、井戸の幅が狭くなればそれに反比例して状態密度は増加し、その結果フェルミレベルは3次元に比べ低下することから説明できる。

2次元系において T_e の増加にともない、高電界における σ は図4-3.10に示すように低

下している。しかしながら n_e の値は、 T_e の上昇にもかかわらず、あまり変化しない。基本的に n_e は T_e にあまり依存しないと思われる。それに対して、有効質量 m^* の影響は非常に大きいことが図4-3.11に示されている。ここでもキャリア温度の増加は 80 Kで計算しているが、 n_e は m^* の増加に伴い、単調に増加している。曲線の形自体はいずれの場合も同じであるが、 m^* の増加とともに曲線全体がキャリア密度の高い方へシフトしていく。ここで YBaCuO のキャリア密度 ($\sim 5 \times 10^{20} \text{ cm}^{-3}$) を適用すると m^* の下限は $\sim 2 m_0$ と見積られる。上限については後で、議論する。

計算された m^* 依存性は状態密度の変化によって説明される。大きな m^* は状態密度を大きくし、フェルミレベルを低下させる。そのため、キャリア密度が高くても多くのキャリアが分布関数の裾に存在することになる。 T_e は分布関数の裾の形状に影響を与えるので、フェルミレベルの低い系ほどホットキャリア効果の影響が強く現れる。いいかえれば、もし状態密度が非常に大きければ、高密度のキャリアガスでも、希薄ガスのように振る舞えるということである。

ここで、光学フォノンエネルギーの値の影響について、触れておく。計算を 26 ~ 66 meV の範囲で行ったが、その結果は n_e には全く影響を与えないことが判明した。

表4-3.1 計算に使用した YBaCuO の物理定数

移動度	μ	0.003	$\text{m}^2 / (\text{V} \cdot \text{s})$
平均自由行程	$l_{a.e.}$	7.5×10^{-10}	m
低電界導電率	σ	2.70×10^5	S / m
キャリア局在幅	L_z	0.4	nm
密度	ρ	6.38×10^3	kg / m^3
相互作用係数	$D_t K$	1.40×10^{-8}	eV / m

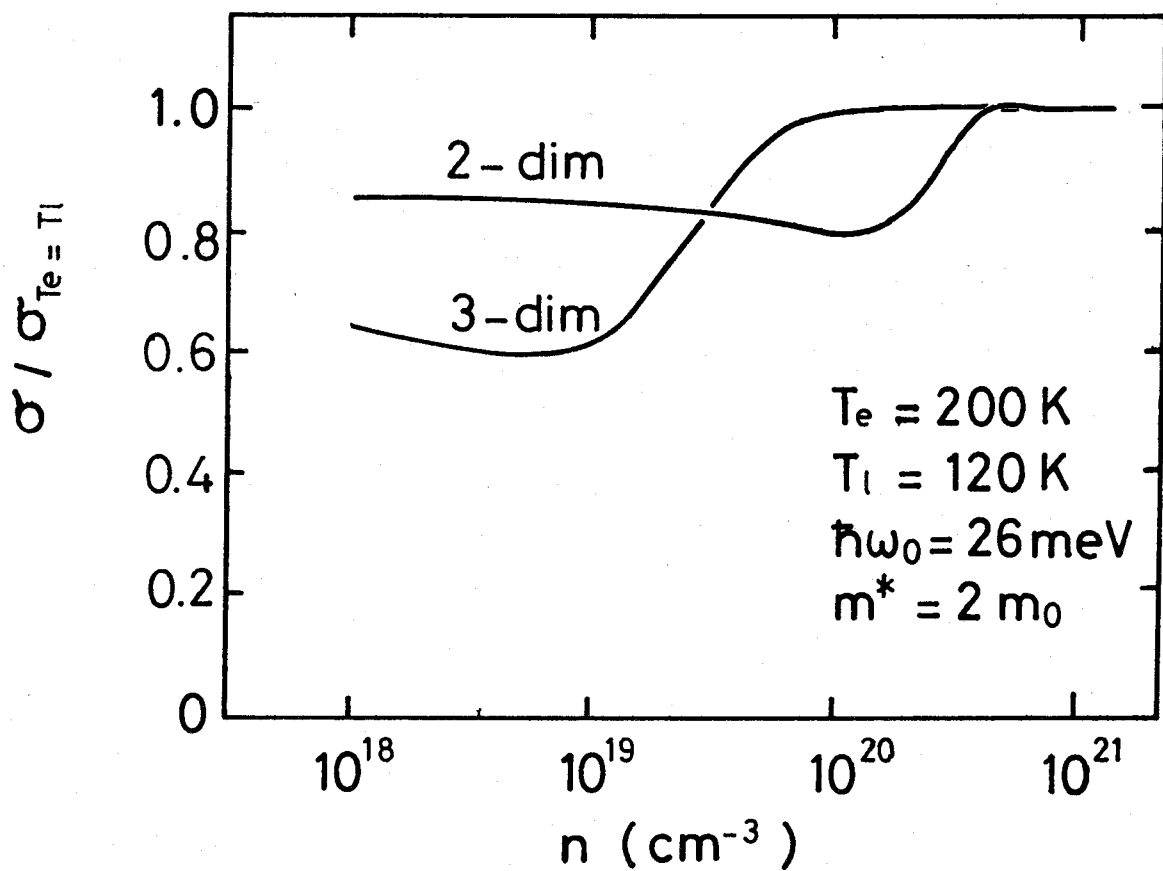


図4-3.9 ホットキャリアの導電率のキャリア密度依存性。計算されたホットキャリア導電率を低電界導電率で正規化した。 T_e は T_l に対して、80 K 上昇を仮定した。2次元系キャリアおよび3次元系キャリアをそれぞれ仮定して計算した。

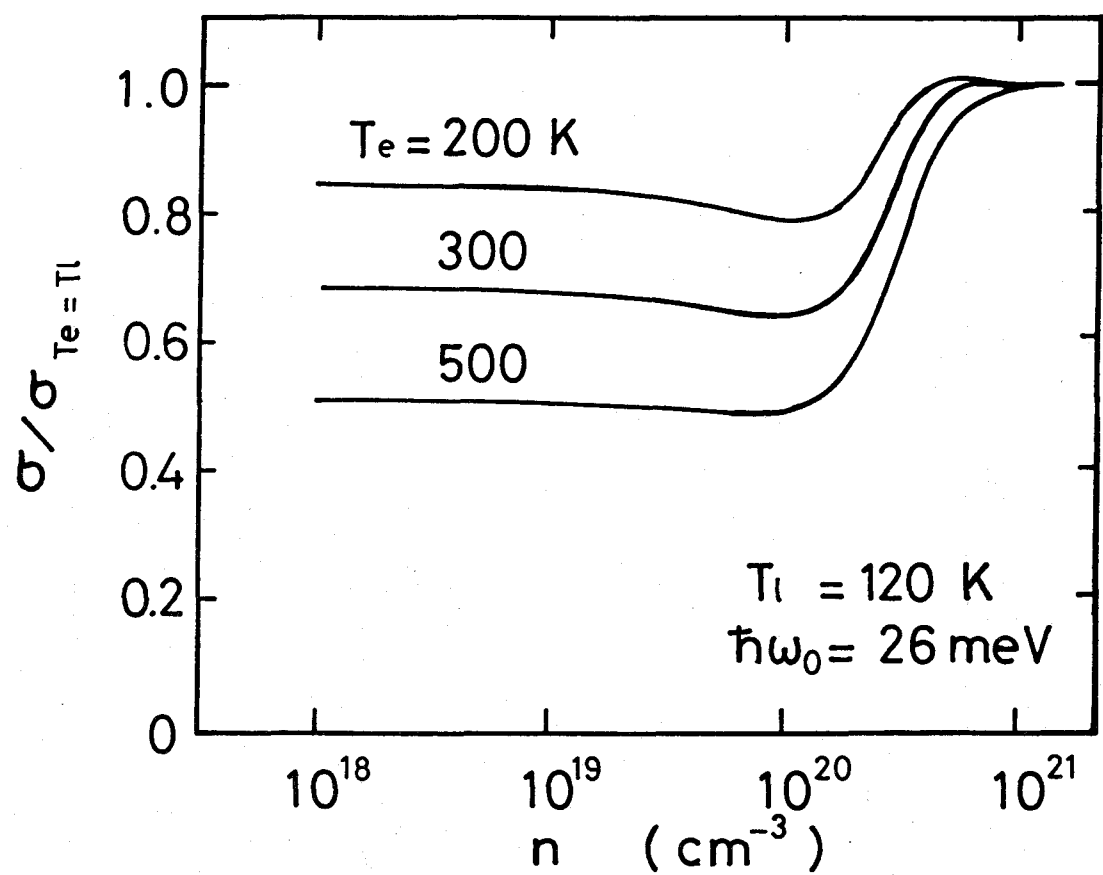


図4-3.10 2次元ホットキャリアの導電率のキャリア密度依存性。使用したパラメータは T_e を除いて図4-3.9と同じである。

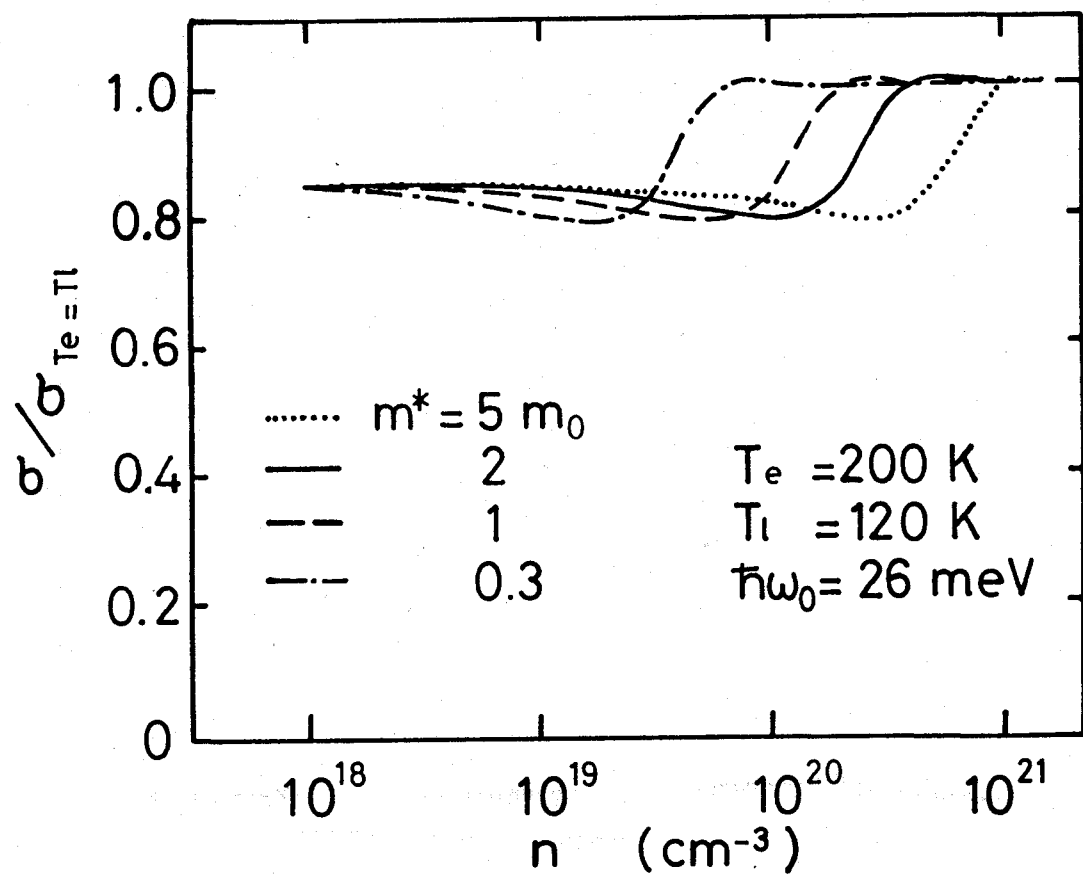


図4-3.11 2次元ホットキャリア導電率の有効質量依存性。

⑤キャリア温度と電界

次に印加電界 E とキャリア温度 T_c の関係を求める。高電界を Y B a C u O 試料に印加すると、キャリアは電界からエネルギーを供給され、格子系は格子温度 T_i が周囲温度と一致した状態を保っている。定常状態では、この増加したエネルギーはフォノンの放出によってキャリア系から結晶格子（無限の熱容量）に移される。このプロセスは $T_c > T_i$ の状態で生じる。1つのキャリアがフォノンとの衝突によって失う平均エネルギーは電界から供給されたエネルギーに等しく、それは T_c に依存しているので、印加電界とキャリア温度の関係を求めることができる。光学フォノンモードに対して、キャリアが失うエネルギーの平均レート $\langle d\varepsilon/dt \rangle$ は電界から与えられる与えられる電力をキャリア数 n で割った値に等しい。すなわち、

$$E = \sqrt{\frac{n}{\sigma} \left(\frac{d\varepsilon}{dt} \right)} \quad (4-3.35)$$

を得る。ここで、右辺は T_c の関数である。この式は $\langle d\varepsilon/dt \rangle$ が印加電界とキャリア温度の関係を与えることを示している。そこで最初に、 $\langle d\varepsilon/dt \rangle$ を求めることにする。 $k+q$ のキャリアが衝突を介して k へ移るとき、(4-3.21)式の類似により増加するフォノンの数 N_q を求めることができる。

$$\begin{aligned} \frac{\partial N_q}{\partial t} &= \frac{2\pi}{\hbar} \\ &\times \sum_k (|\langle k | H' | k+q \rangle|^2 \delta(\varepsilon_{k,Nq+1} - \varepsilon_{k+q,Nq}) f(k+q) \{1-f(k)\} \\ &- |\langle k+q | H' | k \rangle|^2 \delta(\varepsilon_{k+q,Nq-1} - \varepsilon_{k,Nq}) f(k) \{1-f(k+q)\}) \end{aligned} \quad (4-3.36)$$

キャリア (k) からフォノン (q) を放出するときのエネルギーは $\hbar\omega_0(dN_q/dt)$ と書ける。このエネルギーを全 k 空間および全 q 空間で積分することで、失うエネルギー率 $\langle d\varepsilon/dt \rangle$ を得る。3次元系では

$$\left\langle \frac{\partial \varepsilon}{\partial t} \right\rangle = \frac{\hbar \omega_0}{2 \pi^2 n} \int_{q=0}^{q_0} q^2 \frac{\partial N_q}{\partial t} dq , \quad (4-3.37)$$

$$\begin{aligned} \frac{\partial N_q}{\partial t} = & \frac{V m^* D_t^2 K^2}{2 \pi \rho \omega_0 \hbar^2 q} \int_{k=0}^{\infty} k \left((N_q + 1) f(k+q) \{1 - f(k)\} \right. \\ & \left. - N_q f(k) \{1 - f(k+q)\} \right) dk \end{aligned} , \quad (4-3.38)$$

となり、2次元系では

$$\left\langle \frac{\partial \varepsilon}{\partial t} \right\rangle = \frac{\hbar \omega_0 S}{2 \pi n V} \int_{q=0}^{q_0} q \frac{\partial N_q}{\partial t} dq , \quad (4-3.39)$$

$$\begin{aligned} \frac{\partial N_q}{\partial t} = & \frac{m^* S D_t^2 K^2}{\pi \rho \omega_0 \hbar^2 V q} \int_{k=k_{\max}}^{\infty} k \left((N_q + 1) f(k+q) \{1 - f(k)\} \right. \\ & \left. - N_q f(k) \{1 - f(k+q)\} \right) \sqrt{\frac{k^2 - k_{z1}^2}{k^2 - \left(\frac{q}{2} - \frac{m^* \omega_0}{\hbar q}\right)^2}} dk \end{aligned} . \quad (4-3.40)$$

ここで、 k_{z1} は π/L_z で、 L_z はキャリア局在幅（c軸長の1/3を仮定している。）である。さらに、 k_{\max} は k_{z1} と $|q/2 - (m^* \omega_0 / \hbar q)|$ の大きい方をとる。

この計算結果を図4-3.12に示す。2次元系と3次元系について、 T_e が120Kの場合である。次元性の違いによって T_e-E 特性に大きな違いが生じている。2次元系では印加電界が10kV/cmであれば T_e は250Kまで上昇する。それに対し、3次元系で

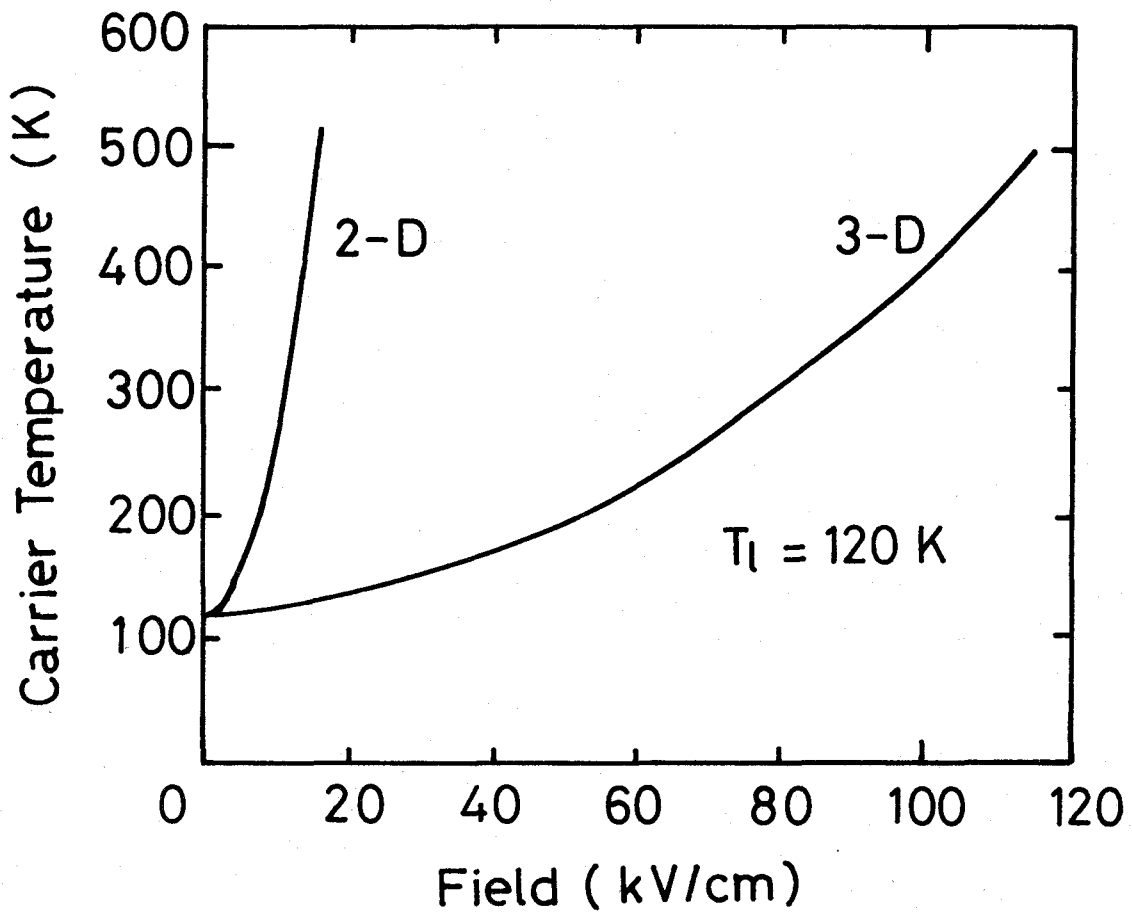


図4-3.12 キャリア温度と印加電界の関係。有効質量は $2m_0$ 。

は同じ $T_e = 250\text{ K}$ まで上昇させるためには 70 kV/cm の電界を印加する必要がある。ここで計算に使用した数値は実験から得られた低電界の移動度を満足するように選んだ。そのため、2次元系と3次元系で低電界移動度は等しくなる。それゆえ、この2つの曲線の違いは低電界の移動度以外の要素に起因している。キャリア挙動の次元性によるものであろう。

先に触れたように、電界の加速によってキャリアにもたらされた過剰の運動エネルギーは高エネルギーキャリアからのフォノンの放出によって結晶中に放出される。このエネルギー緩和プロセスは、フォノン放出の確率が増加することによってより頻繁に生じる。フォノンに関しては2次元キャリア系でも3次元キャリア系でもいずれも3次元フォノン（バルクフォノン）を取り扱ってきた。キャリアの次元性の違いによる T_e -電界特性の大きな差は、このフォノンの放出確率の差であろう。2次元挙動を示す YBaCuO のキャリアを仮定すると放出できるフォノンもまた $q_z=0$ のフォノンのみである。残りの多くの空間のフォノンはキャリアとの作用に寄与できない。そのため、フォノンの放出確率が非常に低く、3次元系に比べて、同じ大きさの印加電界に対して2次元キャリア系の方がキャリア温度が上昇しやすくなるのである。

⑥電流-電界特性

以上の検討で $T_e-\sigma$ の関係および T_e-E の関係が明らかになった。 σ と E は T_e を通じて関係しており、いまや σ (すなわち電流密度 J) と印加電界 E の関係を求めることができる。2次元キャリア系の電流密度-電界の関係を図4-3.13に示す。格子温度をパラメータにしている。電流に非線形性が生じる電界は $T_e = 90\text{ K}$ において、おおよそ 3 kV/cm あたりである。これは実験結果と同程度の電界である。さらに、温度依存性も実験結果とよく似ている。格子温度が高くなるにつれて、非線形開始電界も高くなっている。その非線形性の度合いについても温度が低いほど強く現れている。実験結果と半定量的に一致する結果が得られた。これに対し、3次元系では結果は示していないが、非線形開始電圧は 50 kV/cm 以上であった。この3次元系の値は実験値に比べ高すぎる。3次元キャリア系で YBaCuO の高電界特性を説明するのは困難である。

以上の検討から、 YBaCuO の常伝導状態において、キャリアは2次元的な挙動を示し、また、その散乱媒体はフォノンであると考えられる。

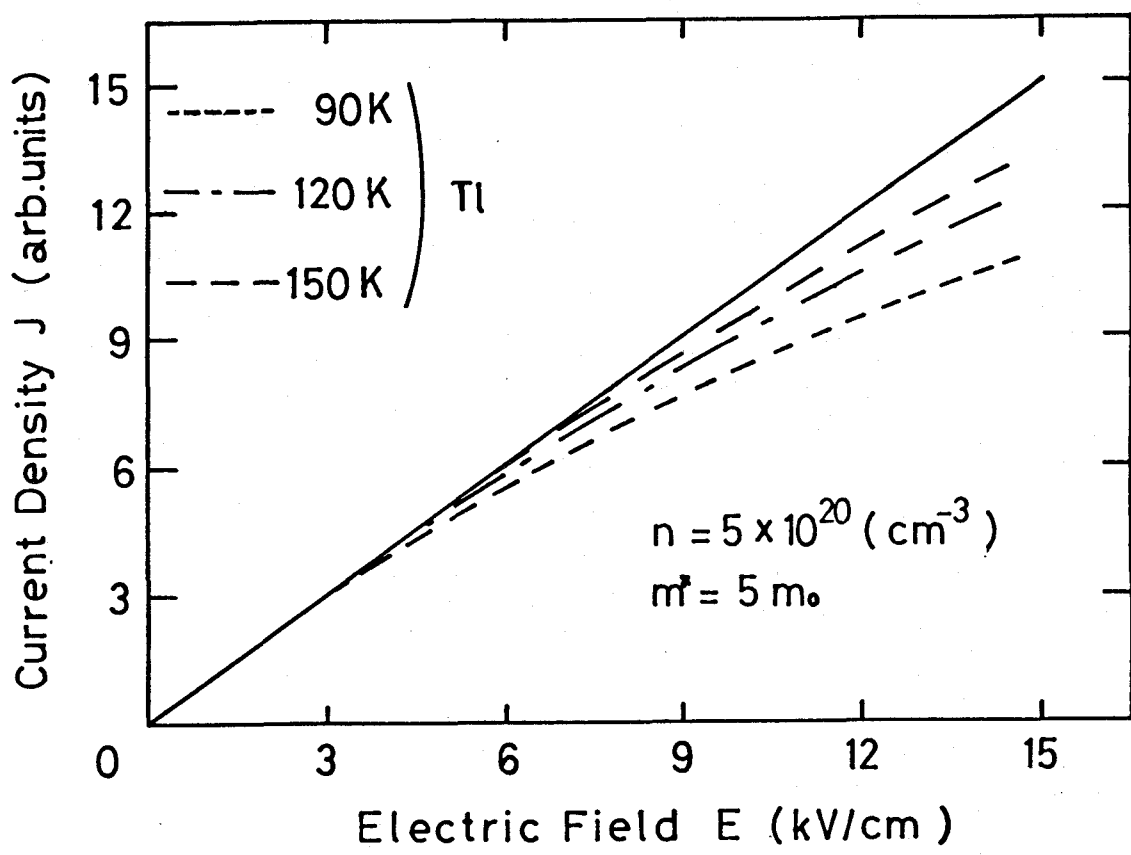


図4-3.13 電流密度と印加電界の関係（計算結果）．2次元キャリア運動系を仮定した。
パラメータは格子温度。

4 - 3 - 4 考察

これまで YBaCuO の高電界下における非線形性について、実験および理論の両面から検討を行い、現実的なモデルを提案するに至った。しかしながら、ここで、この YBaCuO の特性が本質的な物なのかあるいは他の要因、例えば結晶粒界によって生じたのかを明確にしておく必要があるだろう。実験に使用した YBaCuO 薄膜は RHEED および L E E D 觀察によってエピタキシャル薄膜であることは確認されているが、その膜中には多くの亜粒界(sub grain) が存在している。最近の結晶粒界の研究によると、粒界間の輸送には 2 つのタイプが有ることが報告されている。1 つは弱結合ではない振る舞い[24]、もう 1 つは弱結合的な振る舞いである[25, 26]。Babcock 等は単結晶 YBaCuO 中の結晶欠陥は N C S L (near-coincident-site-lattice) と呼ばれる格子不整合であることを示した[24]。この N C S L の輸送特性はジョセフソン特性を示さず、フラックスフローの振る舞いであった。これは N C S L による格子欠陥はキャリア輸送において、健全なバルクの特性を妨げない。彼らはさらに、単結晶基板上のエピタキシャル薄膜も同様であると述べている。それゆえ、本節で検討を行った輸送特性においても、 YBaCuO バルクの本質的な特性から、大きくはずれたものではないであろう。

ところで YBaCuO の m^* の上限はどれくらいであろうか。これを見積もるためにここでは “低電界” 移動度の温度依存性を計算で求めた。この計算結果と実験結果を比較することで m^* を求めた。 YBaCuO エピタキシャル薄膜の低電界移動度は図 4-2.2 に示したように $T_i^{-1.5}$ に比例することがよく知られている[27]。そこで、これまで検討したモデルによって、この特性を m^* をパラメータとして求めた。得られた $\mu - T_i^{-1.5}$ の直線性から m^* の値が見積もれるだろう。図 4-3.14 にその計算結果を示す。 m^* が軽くなる程、上に弓なりになる度合いが大きくなる。一方、 m^* が重くなると下に弓なりになっていく。どの程度までを許容範囲とするか問題ではあるが、 $5 m_0$ 程度までなら許せる範囲ではないだろうか。結局 m^* の範囲としては、 $2 m_0$ から $5 m_0$ の範囲と求まった。 YBaCuO の m^* については、他の研究グループがそれぞれ独自の方法で求めている[28, 29]。赤外線反射あるいは表面コンダクティビティの測定から、やはり $2 \sim 5 m_0$ と報告しており、期せずして、本モデルの結果と一致した。

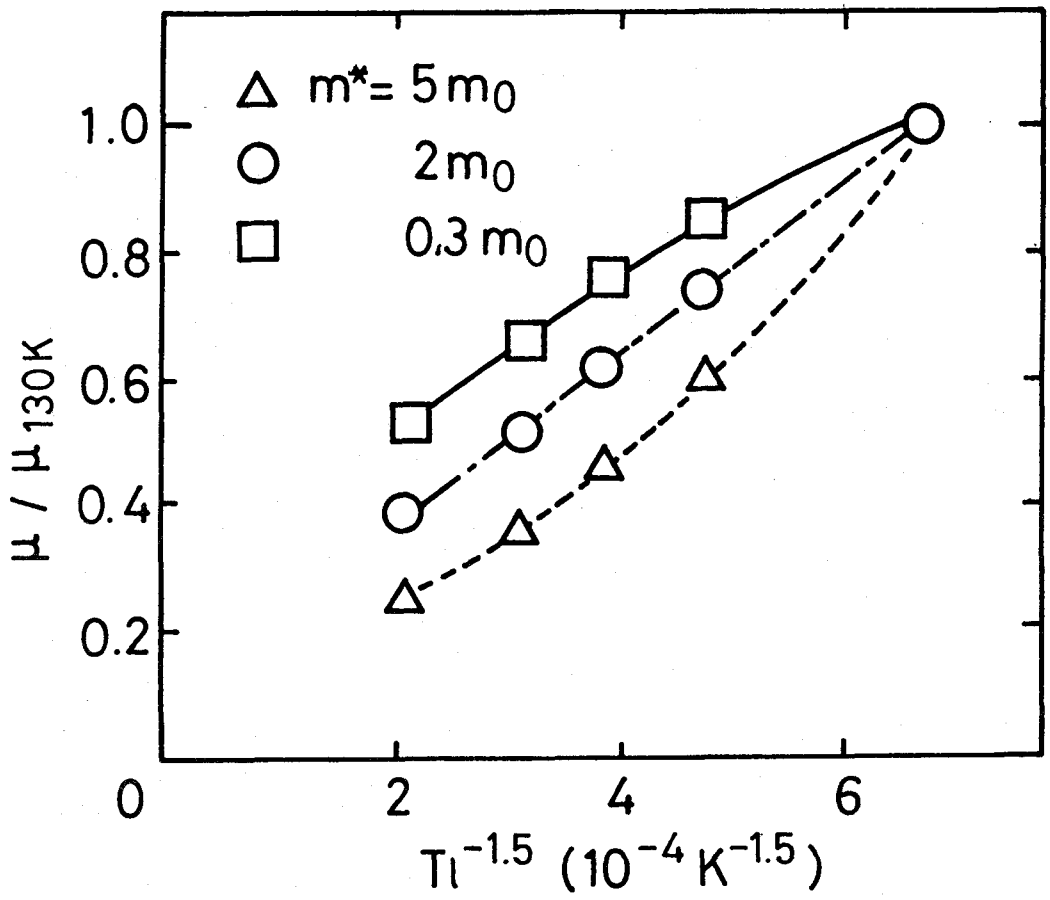


図4-3.14 低電界移動度の格子温度依存性。移動度は130Kの値で正規化している。

ところで、YBaCuOのバンド構造の複雑さから有効質量には異方性があるだろう。c軸に沿った移動度が低いことから、伝導面に垂直な方向の有効質量 m_{\perp}^* は伝導面に沿う方向の m_{\parallel}^* に比べ大きいだろう。そのため、有効質量の異方性を考慮して、ホットキャリアの導電率および T_c-E 特性の計算を行った。Conwell[12]の与えた手順に従い、異方性の効果は、 $m_0^{3/2}$ を $m_{\parallel}^*m_{\perp}^{*1/2}$ に置き換えることで光学フォノン系について計算できる。 $m_{\parallel}^*=2m_0$ 、 $m_{\perp}^*=10m_0$ として計算した結果は、重い有効質量の効果が導電率-キャリア密度特性に現れた。その結果は図4-3.9において、おおよそ2本の線の中間に位置した。しかしながら、 T_c-E 曲線は高電界側にシフトした。 T_c を100K上昇させるのに必要な電界は100kV/cm以上にも達した。これは実験結果をはるかに越えている。

最後に散乱媒体のフォノンのモードについて触れておく。光学フォノンと同時に音響フォノンを散乱媒体としたモデルも併せて検討した。光学フォノン系との違いは散乱を記述する行列要素と積分範囲が若干異なる。しかしながら、輸送現象には、光学フォノンと音響フォノンの間に明確な差は見られなかった。実験的に調べる必要があるだろう。しかし、近年、トンネルスペクトロスコピーにおいて光学フォノンのレプリカが明確に現れることが各所で論じられていることを考えると、本研究で扱った輸送現象の散乱媒体についても光学フォノンに分があるようだ。さらに言えば、常伝導状態を記述したこのモデルが超伝導状態に対してどの様な貢献ができるかは不明である。実際問題として、完全な超伝導機構の解明までは、先が長そうである。

4-4 高温超伝導薄膜の金属-絶縁体-超伝導体(MIS)電界効果

本節では YBaCuO のMIS電界効果に関する議論について述べる。前半はMIS容量の電圧依存性を調べ、その結果 YBaCuO のキャリア変調が可能であることを示す。後半では、その結果をもとにMISFET構造の試料を作製し、キャリアのドリフト方向に対して垂直方向からMIS電界を印加し、その影響を検討した。その結果、超伝導状態にMIS電界が侵入し得ることを確認した。

4-4-1 MIS電界効果

4-3節では YBaCuO 薄膜に高電界を印加し、キャリアの輸送特性を考察した。本節では絶縁層を介して YBaCuO 薄膜に高電界を印加し、そのキャリアの挙動を検討する。金属-絶縁体-超伝導体(Metal-insulator-superconductor : MIS)電界効果である。一般にMIS電界とは金属-絶縁体-半導体(semiconductor)構造に印加する電界を指すが、その本質はキャリアのドリフトを伴わず半導体中に侵入する電界である。その意味から超伝導体(superconductor)に印加した場合にもMIS電界と呼んで差し支えないであろう。

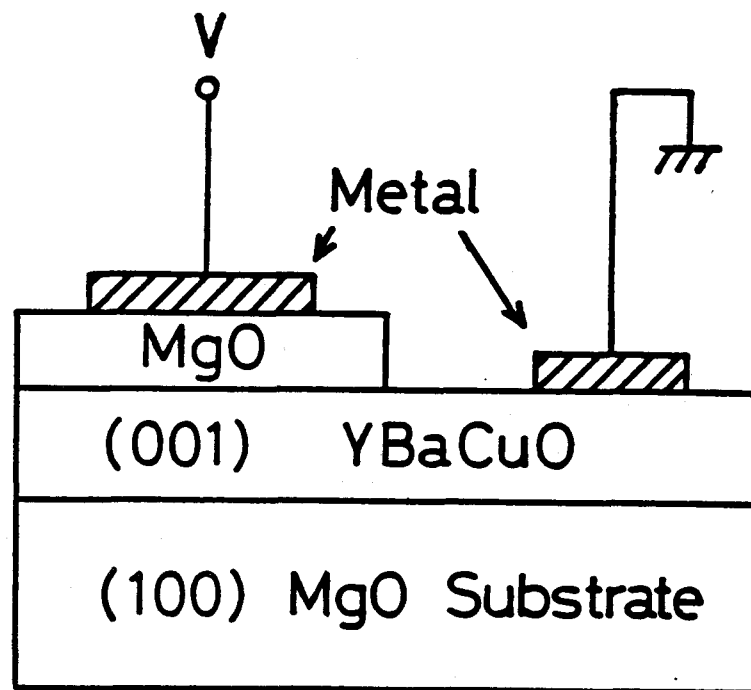
YBaCuO によるMIS電界効果の測定で、(a) YBaCuO への電界の侵入の可能性、(b) YBaCuO のキャリアプロファイル、(c)超伝導状態へのMIS電界の侵入の可能性、(d)MIS電界による超伝導性の電子変調の可能性といった知見が得られだろう。

従来の超伝導体は主として金属および合金でありキャリア密度が高くMIS電界による測定は無意味であった。酸化物高温超伝導体のキャリアは $\sim 10^{21} \text{ cm}^{-3}$ と比較的低く、高濃度にドーピングされた半導体領域に近い。さらに、 YBaCuO の場合、その結晶構造中(とくに $\text{Cu}-\text{O}$ 1次元チェーン)の酸素量を変えることでキャリア密度を制御できる。いわばドーピング形のキャリアである。例えばキャリア密度を意識的に減少させ、効果を調べるといった実験も可能である。そのため、この材料ではMIS電界の侵入およびキャリア変調は、実現の可能性がある。MIS構造と同様にショットキー構造でも電界の印加は可能である。しかしながらショットキー接合は、酸化物高温超伝導体の金属的な一面を考慮するのその形成は困難さが明確である。この材料に対するオーム接合形成が比較的容易であることからも、逆に良好な耐圧を有するショットキー障壁の形成は期待できない。したがって、絶縁性が保証されるMIS構造が本材料に対しては有効であろう。しかしながら、絶縁体-超伝導体の表面準位密度、あるいは強い電子相関系をもつといわれる YBaCuO に電界が侵入可能かといった問題があり、その測定が容易ではないこともまた明白であろう。

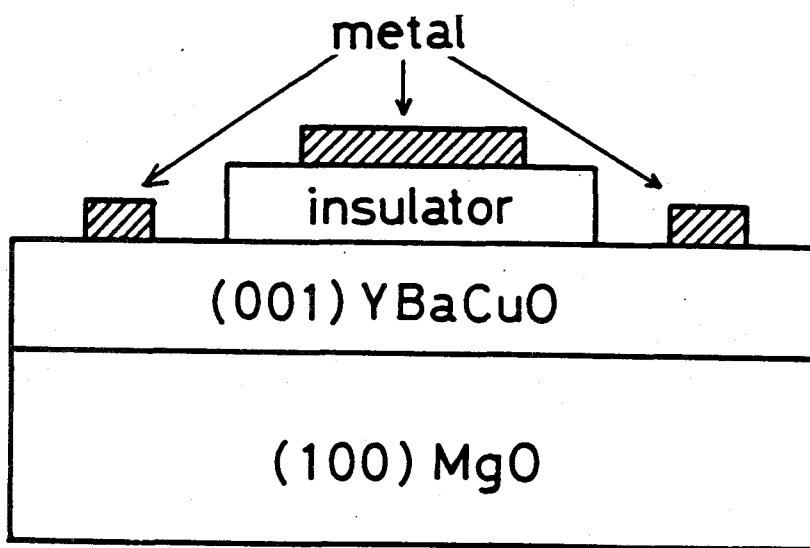
M I S 電界の侵入が現実に可能であれば、これはキャリア（ドーパント）プロファイルの研究に応用できる。2次元的に局在しているキャリアは、半導体工学ではとりたてて特殊な状況ではない。変調ドーピングやヘテロ構造作製技術によって、現在では1原子層レベルのドーピングさえ可能になっている[30]。このようなキャリアプロファイルの評価手段としてショットキー容量あるいはM I S 容量の電圧依存性の測定がしばしば使用される。被測定材料の表面から垂直に電界を侵入させて表面に空乏層を発生させ、この空乏層容量を測定する。ドーパントは空乏電荷となって空乏層幅を決めるので、容量にドーパントのプロファイルが現れる。この手法が高温超伝導体にも応用できるだろう。

さらに、M I S 電界は超伝導状態に侵入するか、という非常に興味深い現象を調べることが可能である。超伝導状態に直流電界が侵入できないことはよく知られているが、この場合の電界はキャリアの輸送を伴うドリフト電界である。M I S 電界によるキャリアのドリフトは生じない。このような電界が超伝導状態に侵入できるかどうかについて、これまでの金属性超伝導材料では解答を引き出せなかった。M I S 電界の侵入の可能性がある酸化物高温超伝導体の発見によって、はじめて解答を得る機会が訪れたと言える。

電界効果の実験で問題となるのは表面準位の存在である。結晶の極表面あるいは結晶と結晶の界面では構成原子のボンドが不規則に終端するため、ダングリングボンドの形成や原子の再配列が生じる。この原子のずれによって、表面準位と呼ばれる準位がバンドギャップ内に導入される。一般に表面準位密度が非常に多ければ（実際に例外を除いて多いのだが）、電界はもっぱら表面準位に対して電荷をやりとりし、本来の結晶中の電荷との作用が小さくなる。M I S 電界が表面準位によってシールドされることになる。S i - M O S F E T の成功は、S i - S i O₂ 界面にはこの表面準位密度が非常に少ないという好運があったためである。ここで取り扱うY B a C u O - 絶縁膜界面にもこの表面準位の存在は否定できない。そのためには表面準位密度をできるだけ低くすることを考える必要がある。表面準位の主たる原因是表面構成原子の結晶格子位置からのずれである。そこで、Y B a C u O - 絶縁膜界面においてこのずれをできる限り抑えてやれば良い。すなわち、第2章で実現したヘテロエピタキシャル成長はその1つの解答である。ヘテロエピタキシャル界面では、表面の原子は結晶格子中の位置を保って、絶縁膜最下層の原子と結合しているからである。実際には、完全な界面の形成が実現できているわけではないが、表面準位密度の発生を低減することができるはずである。



(a)



(b)

図4-4.1 YBaCuO-電界効果型素子. (a) MISダイオード, (b) MIS FET.

4-4-2 YBaCuO-MISダイオードの容量-電圧特性

(I) YBaCuO-MISダイオード特性の試算

酸化物高温超伝導体はキャリアが Cu-O₂面に局在していると考えられている。そこで(001)YBaCuO面を用いたMISダイオード(図4-4.1(a))の容量-電圧($C-V$)特性から電荷の2次元性を見ることがある可能性がある。YBaCuOが半導体と同様に振る舞う保証は無いが、まずYBaCuOをc軸長の1.17nmの周期で変調ドープされたp型半導体として扱い、空乏層近似を用いて、 $C-V$ 特性を試算してみる。

MISダイオードの単位面積あたりの静電容量 C は、絶縁膜の単位容量 C_i と半導体の単位面積あたりの空乏層容量 C_s の直列接続により求められ、

$$C = C_i C_s / (C_i + C_s) \quad (4-4.1)$$

と表される。 C_i は

$$C_i = \epsilon_i / d \quad (4-4.2)$$

である。ここで、 ϵ_i は絶縁膜の誘電率、 d は絶縁膜の厚さである。

C_s は空乏層近似のもとでは単純に空乏層幅 W を用いて、

$$C_s = \epsilon_s / W \quad (4-4.3)$$

となる。 ϵ_s は半導体の誘電率である。 W はMISダイオードの印加電圧 V によって変化する。 V と W は電位分布を通して関係づけられる。電位分布はポアソンの方程式から決まる。界面に垂直に z 軸をとると、

$$\frac{d^2\phi}{dz^2} = \frac{qN_A(z)}{\epsilon} \quad (4-4.4)$$

となる。 $N_A(z)$ は空乏層電荷密度である。YBaCuOではおそらくYをはさむ2枚のCu-O₂面の領域にキャリアが有ると推察されているが、これを単純に図4-4.2のようにキャリア密度が三角関数適に変化して分布していると仮定する。空乏層電荷もこれに対応し

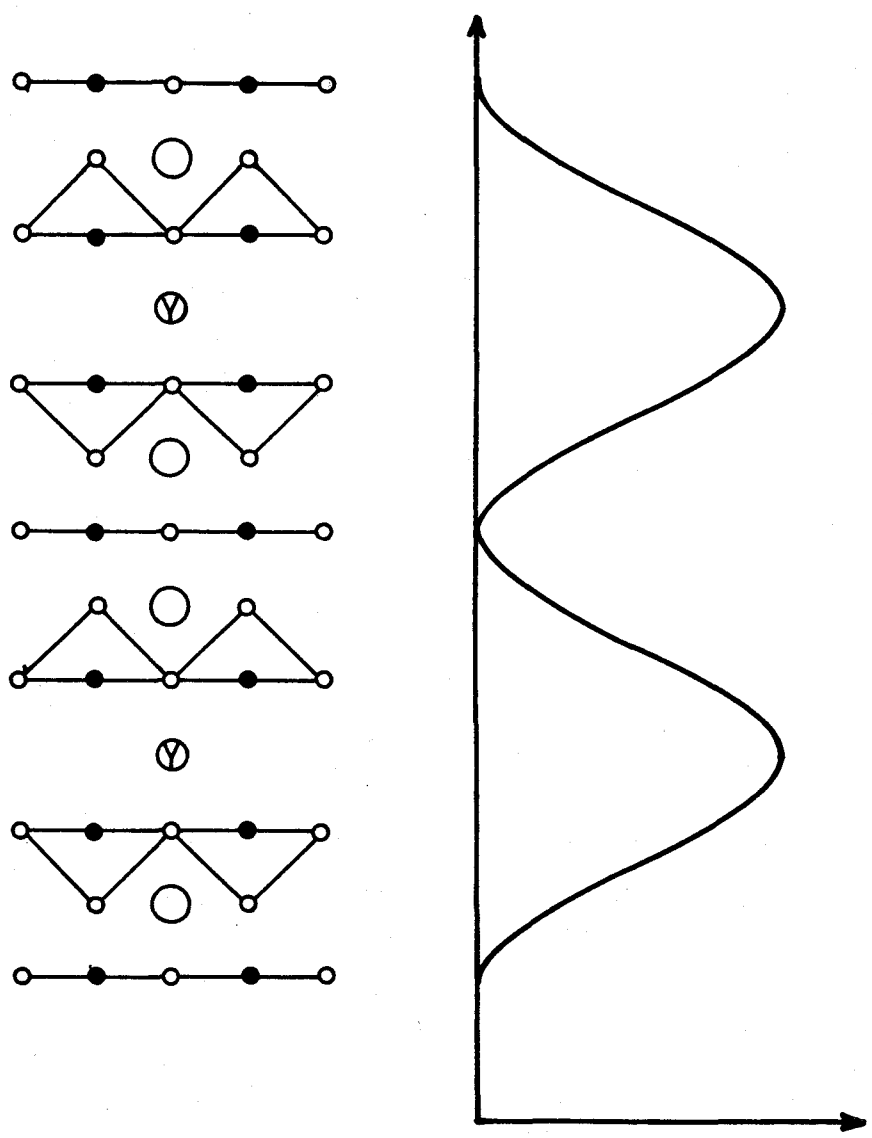


図4-4.2 YBaCuOの結晶模式図と仮定したキャリア分布.

ていると仮定し、

$$N_A(z) = N_A \{ 1 + \cos(2\pi z/c) \} \quad (0 < z < W)$$

$$= 0 \quad (-d < z < 0, \quad W < z)$$

(4-4.5)

とする。ここで絶縁膜とYBaCuOの境界を $z=0$ とおき、 c は変調周期すなわち、YBaCuOの c 軸長である。 N_A はYBaCuOの空間平均をとったキャリア密度である。 ϵ は誘電率で、

$$\epsilon = \epsilon_s \quad (0 < z)$$

$$= \epsilon_i \quad (-d < z < 0)$$

である。境界条件は、半導体内部の電位を基準にして、

$$\phi(W) = \frac{d\phi(W)}{dz} = 0 \quad (4-4.6)$$

とする。このポアソンの方程式を解いて $\phi(z)$ が求められる。このとき印加電圧 V は

$$V = \phi(-d) \quad (4-4.7)$$

である。

以上の式を用いてMISダイオードの $C-V$ 特性を計算した結果を図4-4.3に示す。MIS容量は正電圧の増加とともに減少している。さらに、低キャリアになるほど容量の変化が大きくなる。空乏層近似による非常に簡素化したモデルを使用し、零ゲート電圧ではYBaCuOのバンドはフラットと仮定したので、いずれの曲線も $V=0$ では $C/C_i = 1$ となる。もっと正確なモデルで考えるならば、YBaCuOのフラットバンド電圧を考慮すべきで、この場合 $V=0$ において、 $C/C_i < 1$ となるだろう。この時、負電圧を印加して蓄積が生じた場合、この曲線は1に漸近していくはずである。この図で最も興味ある特徴は、MIS容量がステップ状に変化することであろう。同様のステップ構造は、

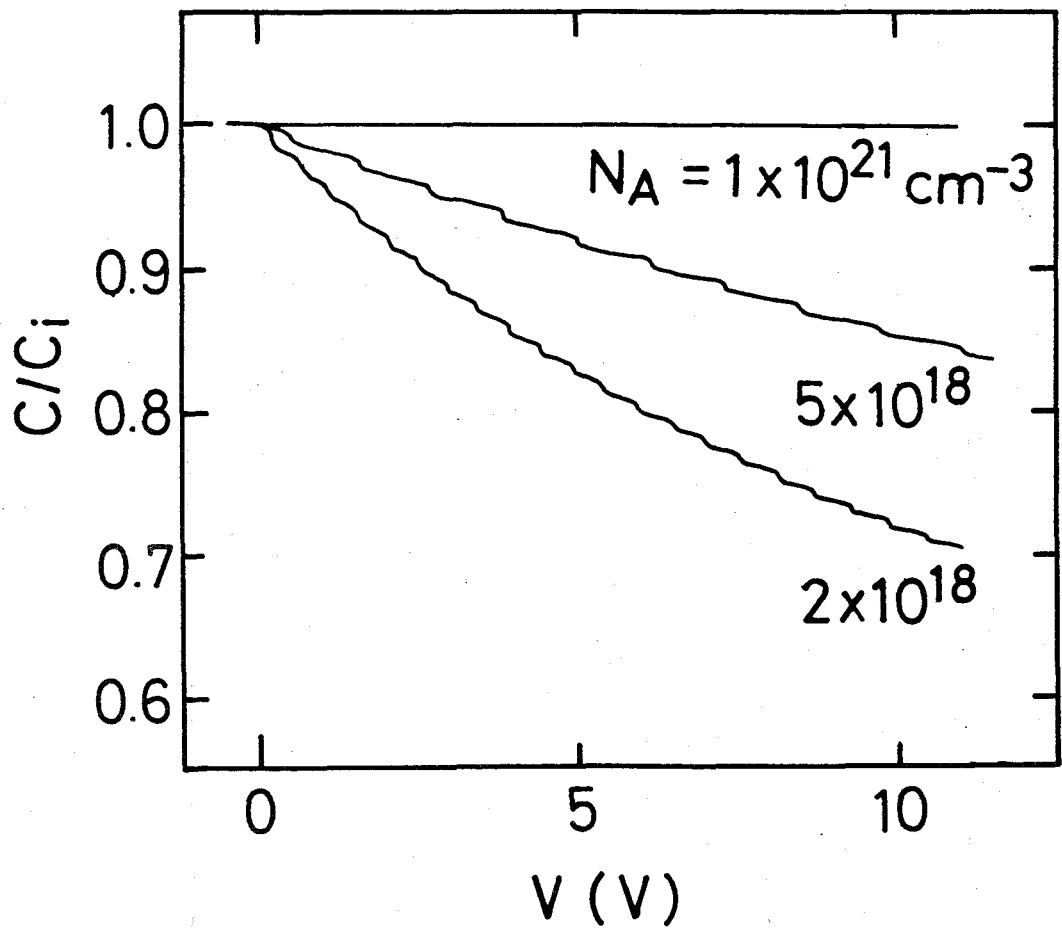


図4-4.3 MIS容量-ゲート電圧特性. $\text{Al}-\text{MgO}(100\text{nm})-\text{YBaCuO}$ MISダイオード. キャリア分布におけるピーク値の $1/2$ である N_A をパラメータとした. YBaCuO の $\epsilon_s = 6\epsilon_0$ とした. 常伝導状態.

図4-4.4に示すようにゲート電圧に対する空乏層幅の変化にも生じる。(4-4.5)式で与えた周期的なキャリア分布がこのステップ状の構造を示す要因である。半導体の接合モデルを考えるとこの特性が理解できる。ステップは空乏層の先端がキャリアの希薄な領域を通過するときに生じる。これに対し、平らな部分は空乏層先端がキャリアの集中している部分すなわち $Cu - O_2$ 面に挟まれた領域を通過するとき生じる、高キャリア密度になれば、必要となるゲート電圧も高くなる。

このように、 $YBaCuO$ MISダイオードの容量測定は $YBaCuO$ の電子物性を探る道具として使えるようである。それでは、MIS容量の測定を実際に行うことにする。

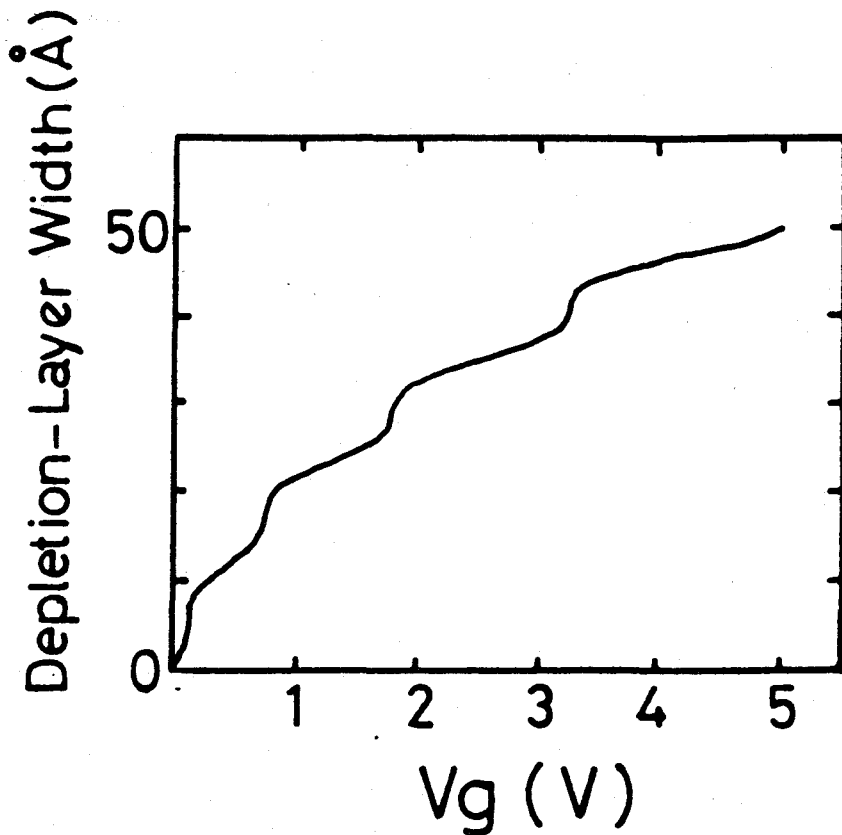


図4-4.4 $YBaCuO$ 空乏層幅のゲート電圧に対する変化。計算には $N_A = 5 \times 10^{18} \text{ cm}^{-3}$ および MgO 膜厚 100 nm を仮定した。 $\epsilon_s = 5 \epsilon_0$ とした。この場合も常伝導状態である。

(II) MIS容量-電圧測定

YBaCuOのMIS電界効果を測定するには、良質のYBaCuO薄膜と良好なYBaCuO／絶縁膜界面が必要である。これについては第2章の検討により、十分実験に耐え得る品質が得られた。この実験ではさらに、次の点に注意した：ゲートリーク電流をできるだけ抑えること、さらに、YBaCuO薄膜のキャリア密度を制御すること、である。

ゲートリーク電流は、絶縁層の膜厚を制御してできるだけリークの少ない厚さにした。膜厚を厚くすればそれだけリーク電流は小さくなるが、YBaCuO薄膜にかかる電界のキャリア変調効率をさげることになり、妥協点が必要である。ここでは、MgOの厚さ約75 nmとした。

YBaCuOのエピタキシャル成長を660 °Cで行った後、MgOの成膜温度350 °Cまでアルゴン雰囲気中（酸素フリー）で自然冷却を行った。この方法によりYBaCuOのキャリア密度を低下させることができる。抵抗率が十分酸化されたYBaCuOに比べ2桁増加し、また縮退電子ガス系ではキャリア移動度はキャリア密度にほとんど依存しないことより、こうして成膜されたYBaCuO薄膜のキャリア密度は $\sim 10^{19} \text{ cm}^{-3}$ 台であった。さらに、このYBaCuO薄膜の抵抗-温度特性は半導体的であり、4.2 K以上では超伝導転移を示さなかった。

MgO/YBaCuOヘテロエピタキシャル構造にAlを抵抗加熱蒸着し、リフトオフ法で $200 \mu\text{m} \times 200 \mu\text{m}$ のゲート電極を形成した。一方、in situ で連続してMgOをYBaCuO上に成膜するため、YBaCuO表面は全面MgOで覆われている。そのため、バックコンタクトは、MgOを機械的に削り落とし、そこに直接Inを押しつけてコンタクトをとった。こうしてYBaCuO-MISダイオードが完成する。MgOゲート絶縁膜の抵抗は筆者等の測定限界である $20 \text{ M}\Omega$ 以上を示した。このように大きな抵抗が得られたのは、YBaCuOとMgOの界面の平滑さと、比較的良好なエピタキシャルMgO薄膜の結果である。ここで注意しておくことは、リーク電流によってMIS容量が電圧によって変化したように見えることである。この場合は、電圧の絶対値の増加に応じて容量が減少する。このリーク電流の結果によると思われるC-V曲線が報告された例がある[31]。

MIS容量-ゲート電圧特性は、室温で測定周波数1 MHz、振幅15 mVのプローブ信号を用いて測定した。バイアス電圧は、-10 Vから+10 Vまでを4 V/sで変化させた。キャリア密度を低下させたため、YBaCuOのシート抵抗が増加した。さらにバ

ックコンタクトの不完全性も直列抵抗を増加させた。M I S ダイオードにおける直列抵抗は測定される容量値を真の値から変化させる。そこで、測定データは直列抵抗の影響を考慮して校正されるべきであろう。

$\text{Al}-\text{MgO}-\text{YBaCuO}$ M I S ダイオードの C - V 曲線を図4-4.5 に示す。キャリア密度は $\sim 10^{19} \text{ cm}^{-3}$ 程度である。明らかに、M I S (semiconductor) ダイオード特性と類似の曲線を描いている。図中の矢印は印加電圧の変化の方向を示している。ここで重要なことは、ゲート電圧の正方向の増加にともない、容量が減少していることである。これは YBaCuO 中の空乏層がゲート電圧の増加によって表面から奥に伸びていることを示している。 YBaCuO 中に電界が侵入しうることを示している。正電圧によって空乏層が広がっている。これは、 YBaCuO のキャリアがホールタイプであることを示しており、従来から報告されている特性、また筆者らのホール測定の結果と矛盾しない。半導体の言葉でいいかえれば、このダイオードは” YBaCuO p タイプ M I S ダイオード”である。

もう一例 YBaCuO M I S ダイオードの C - V 曲線を図4-4.6 に示す。この曲線は先ほどの曲線と比べ、容量変化が小さくなっている。この 2 つの試料の違いはキャリア密度である。先の試料はキャリア密度が $\sim 10^{19} \text{ cm}^{-3}$ であったのに対し、この試料のキャリア密度は $\sim 10^{20} \text{ cm}^{-3}$ と 1 衡大きい。この高いキャリア密度のために印加電圧に対する容量値の変化が少なくなった。この特性は半導体 M I S でも全く同じ状況にある。

図4-4.5 および図4-4.6において、非常に大きなヒステレシスが存在している。これはゲート絶縁膜中の遅いイオンドリフトまたは MgO/YBaCuO 界面のおそいトラップの存在による影響だろう。 Si では熱酸化 SiO_2 をゲート絶縁膜に用いることで C - V 曲線にヒステレシスが見られることはほとんど無くなった。しかしながら、化合物半導体の M I S ダイオードにおいてはいまだにこのヒステレシスの問題が解決していない。化合物半導体の絶縁膜には母体と異なる材料、例えば Al_2O_3 , Si_3N_4 あるいは P_3N_5 を用いている。この状況は $\text{Al}-\text{MgO}-\text{YBaCuO}$ M I S ダイオードでも同様で、ヒステレシスに関して化合物半導体と同種の問題があると思われる。 YBaCuO M I S C - V 特性にはヒステレシスの方向にもばらつきがある。これは、ヒステレシスを生じる各種の要因のうち、どれが主となるかによってばらつくと思われる。界面の形成技術はまだ不完全であり、そのためある試料では CW (clockwise) であり、またある試料では CCW (counter-clockwise) のヒステレシスを示す。これらは、界面作製技術および絶縁膜形成技術の進歩により解決するであろう。

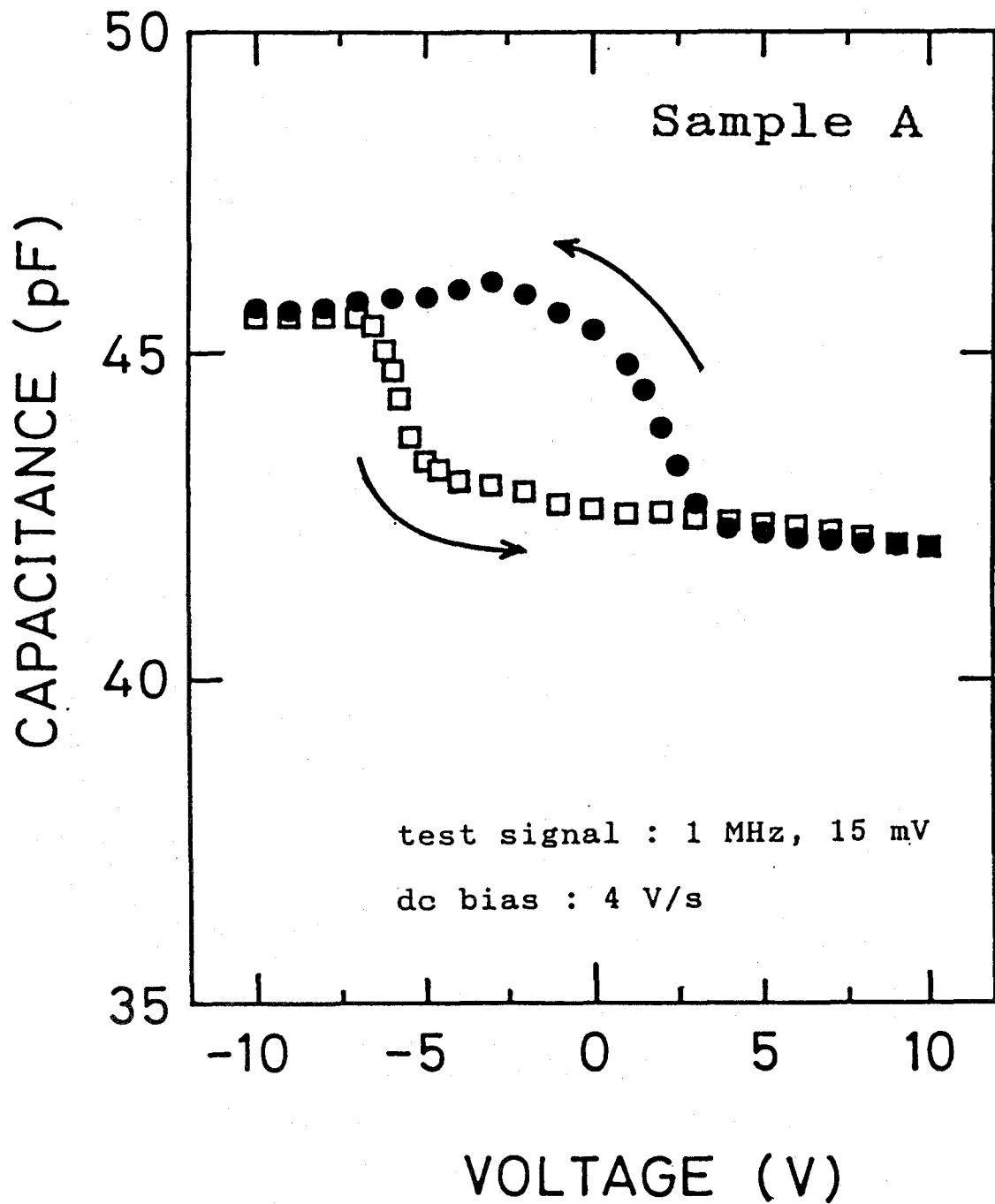


図4-4.5 Al-MgO-YBaCuO MISダイオードの C-V 特性。キャリア密度 $N_A \sim 10^{19} \text{ cm}^{-3}$ 。室温での測定。

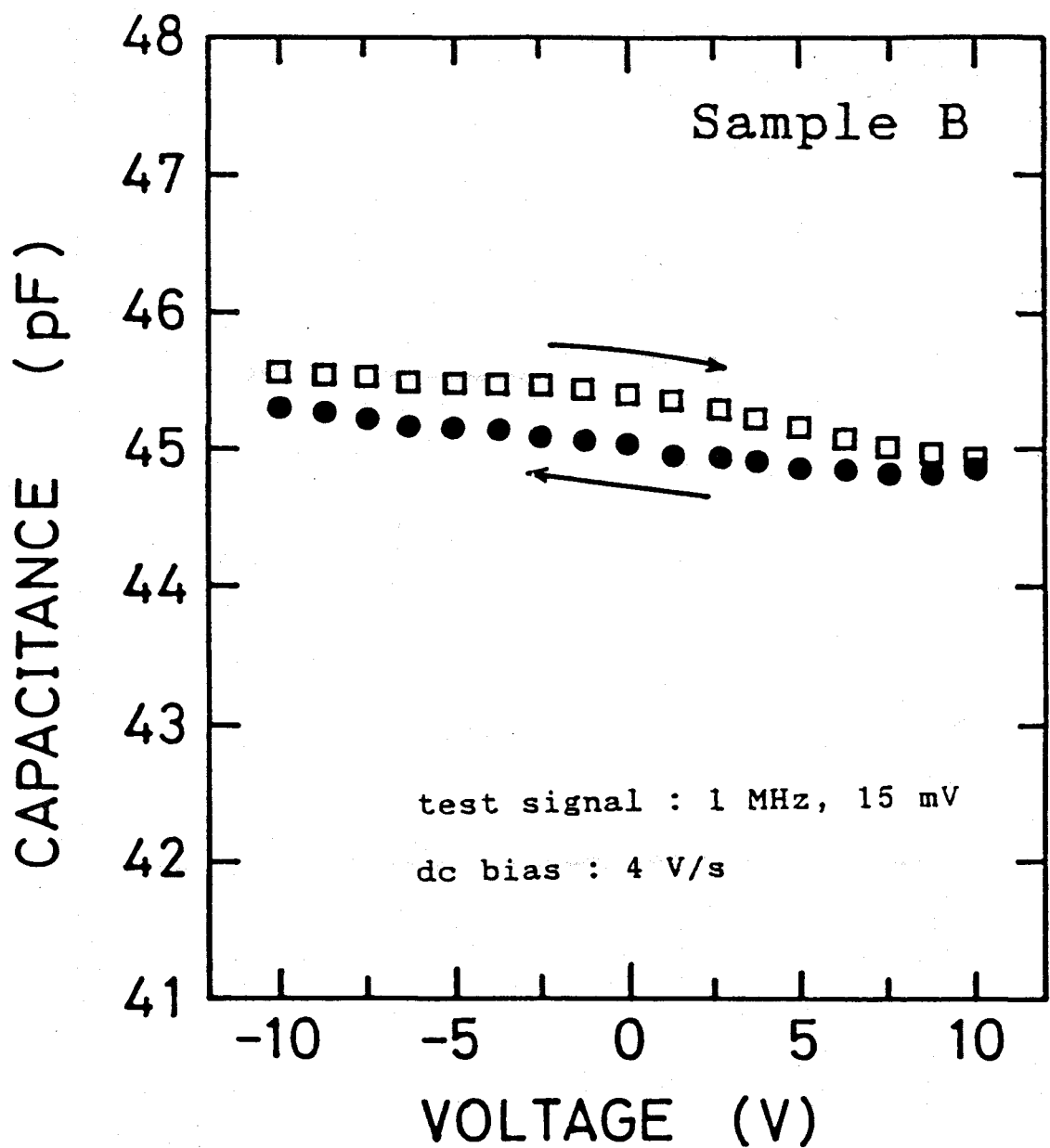


図4-4.6 Al-MgO-YBaCuO MISダイオードのC-V特性。キャリア密度
 $N_A \sim 10^{20} \text{ cm}^{-3}$ 。室温での測定。

これまでのところ、 YBaCuO MISダイオードの特性は半導体MISダイオードの特性と違いが見あたらない。このことから、(i) YBaCuO 中のいずれかのイオンが固定した空間電荷として自由キャリアと共存しており、(これは半導体のイオン化した固定電荷であるアクセプタと類似であろう)、(ii) 外部電界は少なくとも YBaCuO 中に <0 0 $1>$ 方向から侵入可能であり、その結果バンドの曲がりを引き起こし、(iii) 結局、半導体のバンドダイアグラムと同種のバンド描像が YBaCuO にも適用できる。ことを示している。

これまでに得られた $C-V$ 曲線はまだ、最初に示したキャリアの2次元性を反映した特性を示していない。得られた特性がキャリアプロファイルだけを示している訳ではないからである。付随する最も大きな課題は表面準位である。今後、この問題を解決する多くの研究が必要である。

以上、酸化物高温超伝導体のMIS電界効果を調べるため Al-MgO-YBaCuO MISダイオードを作製して、 $C-V$ 特性を測定し、MIS容量がゲート電圧によって変化することを新たに見いだした。これより、 YBaCuO 中に電界が侵入可能であり、また半導体と類似のバンド描像が可能であることがわかった。

4-4-3 $\text{YBaCuO}-\text{MISFET}$

従来の超伝導材料はその大部分が基本的にキャリア密度が 10^{23} cm^{-3} 程度の金属であり、外部電界によるキャリアの変調は極めて困難である。したがって MIS 電界により電流変調を行わせる超伝導FETは実現が難しいものであった。わずかに Fiory 等が、特にキャリア密度の低い In/InO_x ($\sim 10^{20} \text{ cm}^{-3}$) を用いて FET 構造を作製し、電界による転移温度の変化を観察している[32-34]。

酸化物高温超伝導体のキャリア密度は $\sim 10^{21} \text{ cm}^{-3}$ 程度であり、高い転移温度を有するにもかかわらず、キャリア密度は半導体材料の領域に近い、かなり低い値である。また、半導体工学における”ドーピング”の概念が適用でき、本質的にキャリア密度を制御できる材料である。このような特徴を考えるとこの材料による超伝導FETの実現は期待できる。

高温超伝導FETによる電界効果の実験には物理学的にも、工学的にも意味がある。物理的な関心から超伝導状態のMIS電界に対する振る舞いを調べることである。その効果は超伝導電流を測定することが基本となる。

工学分野への応用を考えると、MIS構造はpn接合と並んで、最も基本的なデバイス構造である。酸化物高温超伝導体のデバイス化はやはり、ジョセフソン接合の実現が現段

階ではもっとも力の入る領域であるが、新機能素子の実現はそれに劣らず注目されている研究である。

ここでは、このMISFET構造素子試料を作製し、MIS電界によるドレイン電流の変調を試みる。

(I) MISFET特性の試算

まず超伝導状態のMIS電界効果を予想した。想定したFET構造(図4-4.1(b))はYBaCuOチャネルの厚さが2nm, ゲート絶縁膜にはSrTiO₃を使用し、その厚さは20nmである。ここでは、前項に対して、ゲート絶縁膜をSrTiO₃を選択した。SrTiO₃は比誘電率が室温で300程度、低温になると数10000にも達する。この高い比誘電率はゲート電圧を効果的にYBaCuOの電荷をチャージ・ディスチャージすることを意味している。この点MgOは比誘電率が10程度と低く、電荷に対する効率が余り良くなかった。さらにYBaCuOのチャネル厚を非常に薄くした。これは、キャリア密度が高いため、ゲートにとっては非常に重い負荷となる。空乏層の広がりが狭いことを意味する。電流変調の様子を顕著にするためには、チャネルの厚さを薄くする必要がある。

図4-4.7に計算によって求めた超伝導電流のゲート電圧特性を示す。電圧発生はフラックスフローによると考えられ、この電流値(臨界電流値)はキャリア密度におおむね比例する。ゲート電圧に正電圧を印加した場合、すなわち、デプリージョンモードではキャリアが減少するためゲート直下の臨界電流値が低下する。よって、零電圧ドレイン電流は減少する。電圧発生後のコンダクタンスもキャリア密度に依存しているであろう。ゲート電圧が増せば、キャリア密度の減少によって、コンダクタンスが低下する。一方、ゲート電圧に負電圧を印加すなわち、アキュミレーションモードでは零電圧電流の増加は不明である。それは、ゲート直下の臨界電流値が増加してもチャネルの他の部分の臨界電流で全体が制限されるため、この電流値の増加は期待できない。しかし、電圧発生後のコンダクタンスはゲート直下で増加しているのでドレインコンダクタンスとしても増加が見られる。

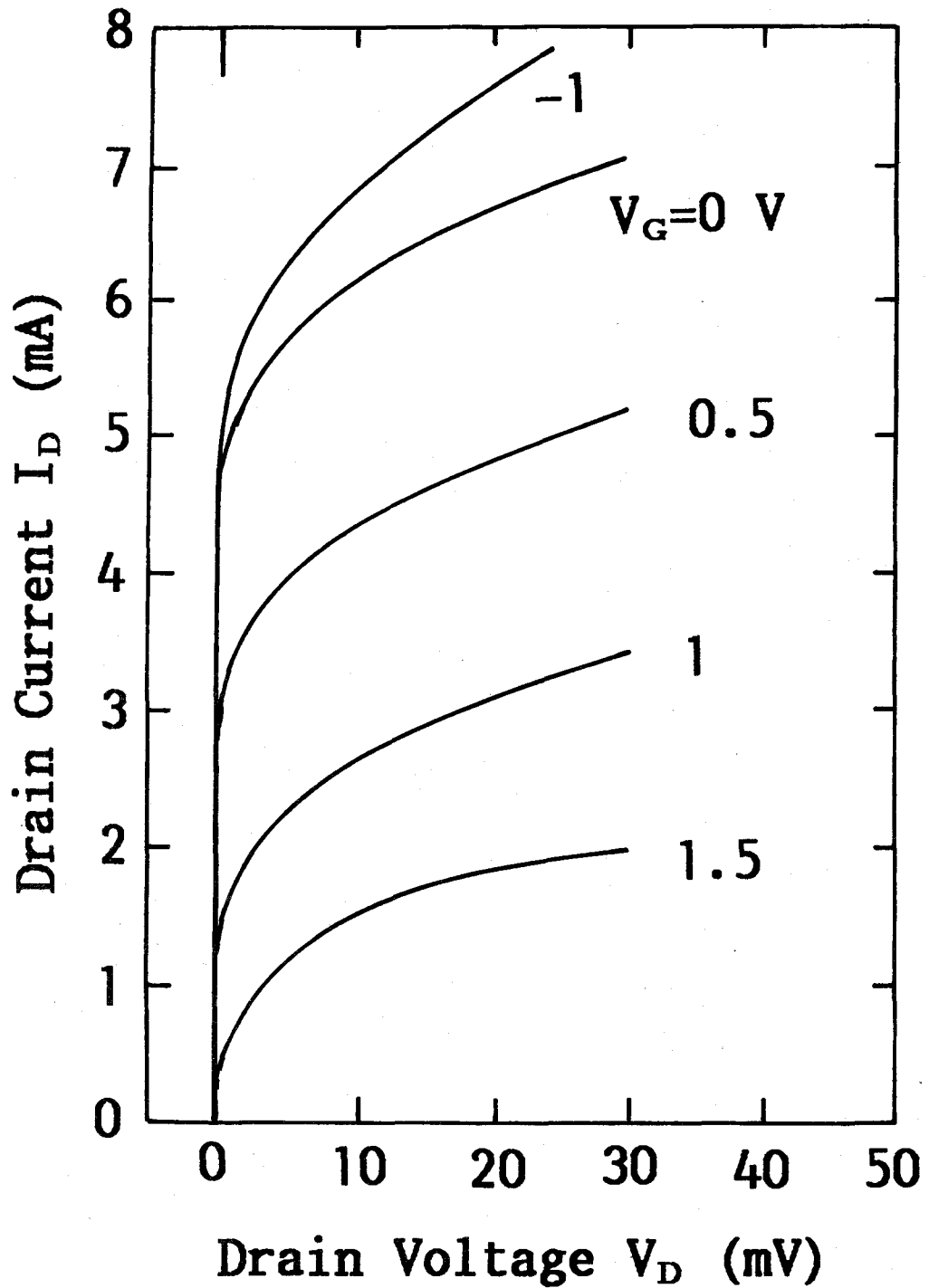


図4-4.7 YBaCuO FETのドレイン電流-電圧特性(計算値). YBaCuO の膜厚は2 nm, 絶縁膜はSrTiO₃を想定し20 nm厚である.

(II) YBaCuO MISFETの作製

実際の素子の作製には2, 3の重要な課題があった。1つめは良質の超薄膜YBaCuOを必要とすることである。先に述べたように、YBaCuOのキャリア密度（低温において $\sim 5 \times 10^{20} \text{ cm}^{-3}$ ）は金属に比べれば低いといえ、半導体FETのチャネル（ $\sim 10^{17} \text{ cm}^{-3}$ ）と比較すれば非常に高い。そのためチャネルYBaCuO膜厚をできるだけ薄くする必要がある。次に表面準位をできるだけ抑えるために良好なYBaCuO／絶縁膜界面を形成する必要がある。また、素子形状の形成によってYBaCuOの膜質の低下あるいは絶縁膜のリーク電流を増加させないこと、といった点である。これらについては第2章の検討により問題なくFET形試料の作製が可能になった。すなわち、YBaCuOの超薄膜は5 nmでも超伝導転移するエピタキシャル薄膜が得られている。さらに、MgO/YBaCuOへテロエピタキシャル成長は良好な界面を提供する有効な手段であったことは4-4-2項のC-V特性の結果により示された。さらに選択ヘテロエピタキシャル成長はYBaCuOのパターニングに対して強力な技術である。

絶縁膜には比誘電率の高いSrTiO₃を使用する。そのため、成膜にはエキシマ・レーザ堆積法を使用した。エキシマ・レーザ堆積によるSrTiO₃/YBaCuO選択ヘテロエピタキシャル成長についても、問題ないことは第2章で触れた。

成膜条件を表4-4.1に示す。YBaCuOエピタキシャル薄膜の超伝導転移温度はFETに使用した20 nmのもので約50 Kと高圧反応性rfマグネットロンスパッタリングによる薄膜と比べ幾分低いが、MISFETの測定はさらに低温で行ったので、特に問題ない。SrTiO₃の比誘電率は図4-4.8に示す温度特性をもっていた。バルク値の300と比べると得られた薄膜は130と小さいが、薄膜としては良好な値である[35]。低温になると比誘電率は増加するが、50 Kで450程度である。抵抗率は室温で $5 \times 10^{10} \Omega \text{ cm}$ と良好な絶縁性を示している。

MgO/YBaCuO選択エピタキシャル成長を行った場合はYBaCuOとのコンタクト形成に問題があった。YBaCuO全面をMgOが覆っているため、何らかの方法でMgOを除去し、YBaCuO表面を露出させが必要である。しかしながら、YBaCuOの膜厚が非常に薄いためイオンミリングといった物理的エッチングは使用できず、また化学的なエッチングについてもMgOだけ選択エッチングを行うエッチャントが無かった。そこで機械的にMgOに傷をいれ、そこからYBaCuOにInを押しつけてコンタクトを形成していたためコンタクトは常に劣悪な状態であった。

それに対し、SrTiO₃の場合は希薄HFが選択エッチングを可能にした。見かけ上はSrTiO₃だけをエッチングし、YBaCuOはほとんど変化しなかった。しかしな

がら、 YBaCuO はHFとの反応において、表面反応層を形成し、そのためそれ以上反応が進行しないということが判明した。この反応層は電気的に絶縁のため、 SrTiO_3 の場合もコンタクトの問題が完全に解決した訳ではなかった。そこで、逆スパッタクリーニングを施し、この表面層を清浄化し、さらに、機械的な傷と併用して、コンタクトを形成している。

図4-4.9に YBaCuO -MISFET構造素子作製プロセスを示す。まず SiO_2 のパターニングを行い(a)、エキシマ・レーザ堆積法により YBaCuO を成長させる(b)。次に*in situ*で連続して SrTiO_3 を成長させる(c)。選択ヘテロエピタキシャル成長技術である。つづいて、Alによりゲート電極を形成し(d)、5%HFにより SrTiO_3 にコンタクトホールを開孔する(e)。配線は各電極にInを圧着し、Auワイヤにより行った。図4-4.10に作製したMISFETの光学顕微鏡写真とその断面模式図を示す。

表4-4.1 YBaCuO および SrTiO_3 成膜条件

成膜方法	ArFエキシマ・レーザ堆積法	
レーザ波長	193	nm
発振周波数	10	Hz
パルスエネルギー	180	mJ/shot
ターゲット回転数	200	rpm
<hr/>		
YBaCuO		
<hr/>		
基板温度	720	°C
酸素圧	300	mTorr
<hr/>		
SrTiO_3		
<hr/>		
ターゲット	SrTiO_3 単結晶	
基板温度	660	°C
酸素圧	300	mTorr

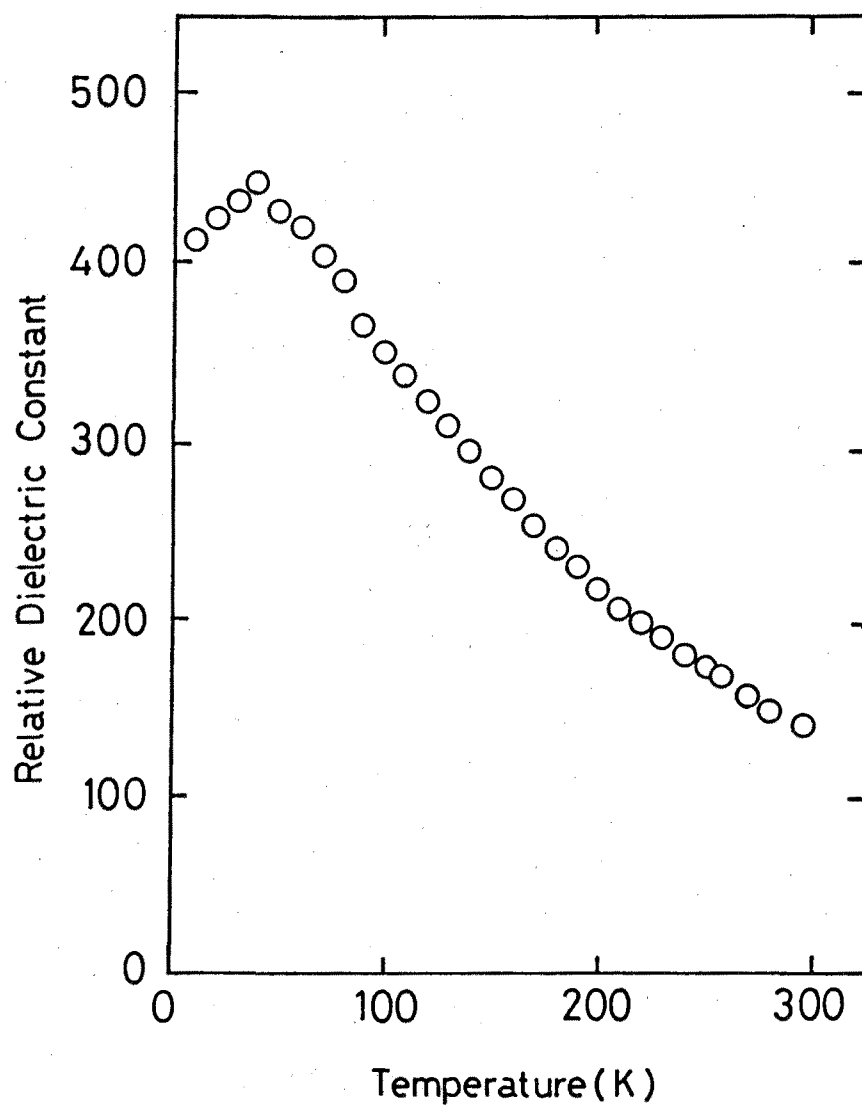


図4-4.8 SrTiO_3 の比誘電率の温度特性. 基板は(001) YBaCuO エピタキシャル薄膜／(100) MgO 基板. SrTiO_3 はエピタキシャル成長している. 膜厚300 nm. バルク値(室温～300, 77 K～2000)に比べて低い値で, 温度変化も緩やかである.

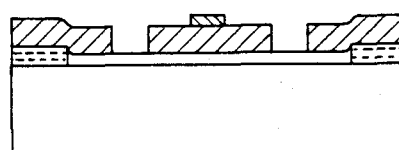
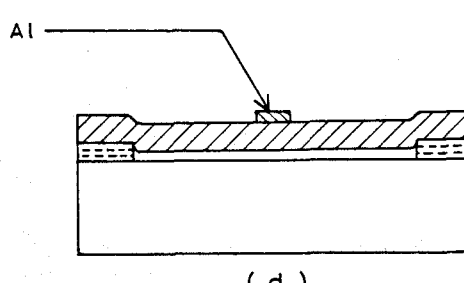
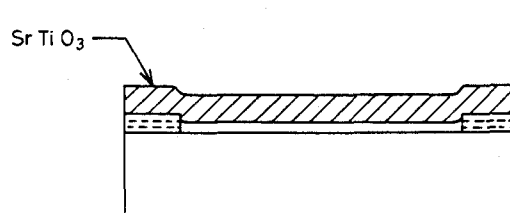
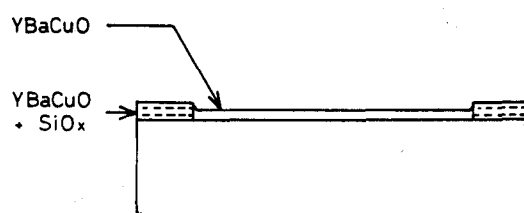
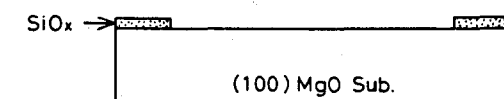
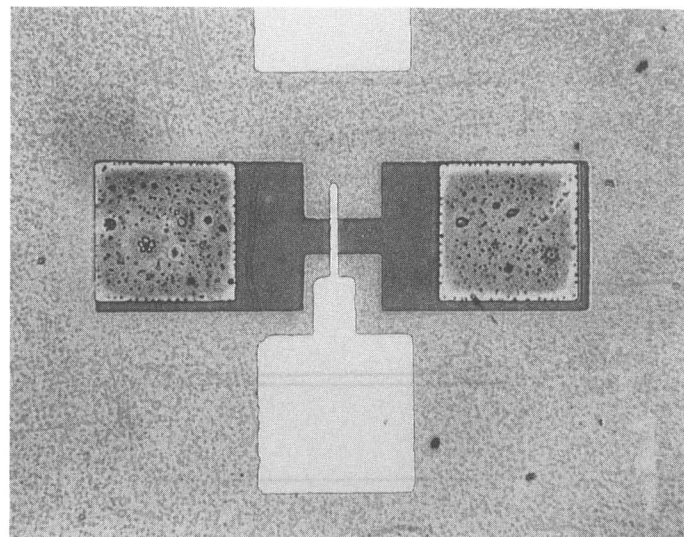
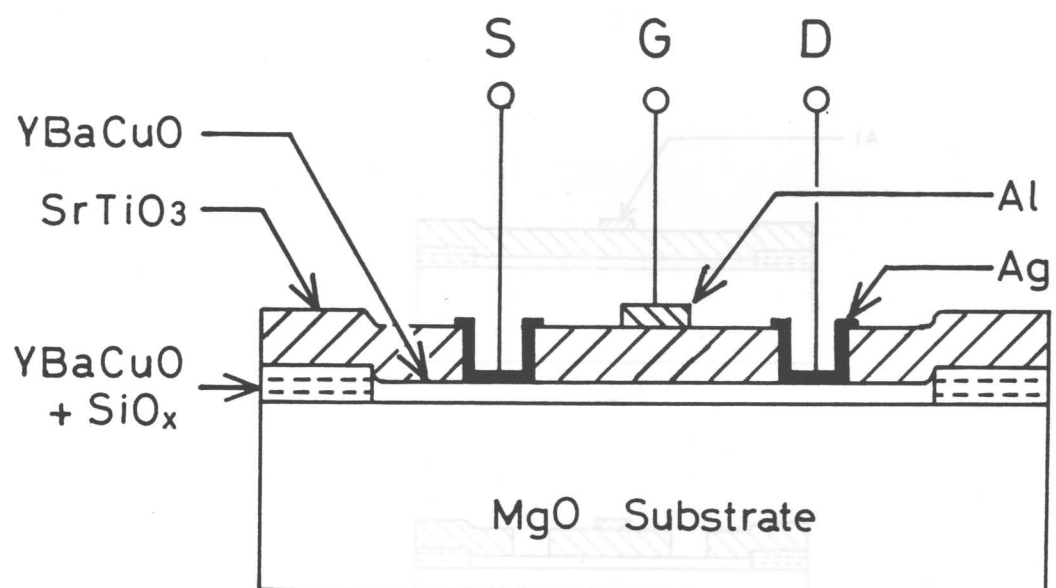


図4-4.9 YBaCuO FET作製プロセス。SiO_xパターニング
(a)後、基板を1020°C 7時間アニールし、MgO
基板表面の平坦化、結晶欠陥の低減を行う。



(a)



(b)

図4-4.10 F E Tの光学顕微鏡写真（a）と断面模式図（b）．このサンプルではソース・ドレイン電極を蒸着している．

(III) MISFET特性の測定

作製したYBaCuO-MISFETの電流特性を測定した。ソースドレイン間は4端子法により測定している。

図4-4.11に測定結果を示す。測定温度は26Kであり、零電圧電流が流れおり、超伝導状態にあることがわかる。ゲート電圧の印加により、ドレイン電流に変調が生じている。このことは超伝導状態にMIS電界が侵入し得るという事実を示している。直流ドリフト電界は超伝導状態には侵入し得なかったが、MIS電界はそのキャリアのドリフトを伴わない特徴故、超伝導状態においても侵入し、キャリアに終端することができるようである。

正のゲート電圧 V_g を印加した場合には同じドレイン電流値において、 $V_g = 0$ の場合と比べ、発生するソース・ドレイン間電圧が大きくなっている。これは、ゲート電圧によってキャリアが追い出され、フラックスフローによる電圧発生量が大きくなつたためである。すなわちデプリージョンモードで確かに動作していることがわかる。零電圧電流の臨界値は、フラックスフローによる電圧発生機構が臨界値付近でソース・ドレイン電圧-電流変化を緩やかにしているが、明らかにゲート電圧の増加とともに臨界電流値が減少している。さらにアキュミレーション側、すなわち、負のゲート電圧を印加した場合も、ソース・ドレイン電圧-ドレイン電流の特性が変化している。その変化の様子は(I)で検討した通りの挙動を示している。この場合も臨界電流値の変化は明白ではないが幾分変化しているように見える。

(I)で検討した特性に比べ、得られた特性は変化が非常に小さい。これには3つの理由が上げられる。1つは素子構造のサイズの差である。計算はYBaCuOの膜厚を5nmとした。実際の測定では20nmとかなり厚くなっている。そのため、全体を流れる電流に対して変化の度合いが小さくなる。2つ目はSrTiO₃の誘電率の差である。計算は20000ε₀で行った。しかしながら、成膜されたSrTiO₃の比誘電率は低温でも450程度である。約50倍の差がある。そのため、実際にはキャリアの変調効率が非常に悪いであろう。最後に、これが主な要因と考えるが、表面準位の存在である。表面準位はSrTiO₃を使用しても現状では避けることはできないであろう。このため電界の多くが表面準位へのチャージ・ディスチャージにとられ、ドリフト電流を担っているキャリアを変調できない。変調を効率よくするためには、以上述べたいずれもが今後の大きな課題であろう。

この特性がMIS電界による変調であることの確認のために、ゲートリーク電流特性を図4-4.12に示す。正電圧方向ではリーク電流はnAオーダーで、それに対し、ドレイン電流の変化は数10μA変化しており、この変化は、リーク電流では説明できない。また、

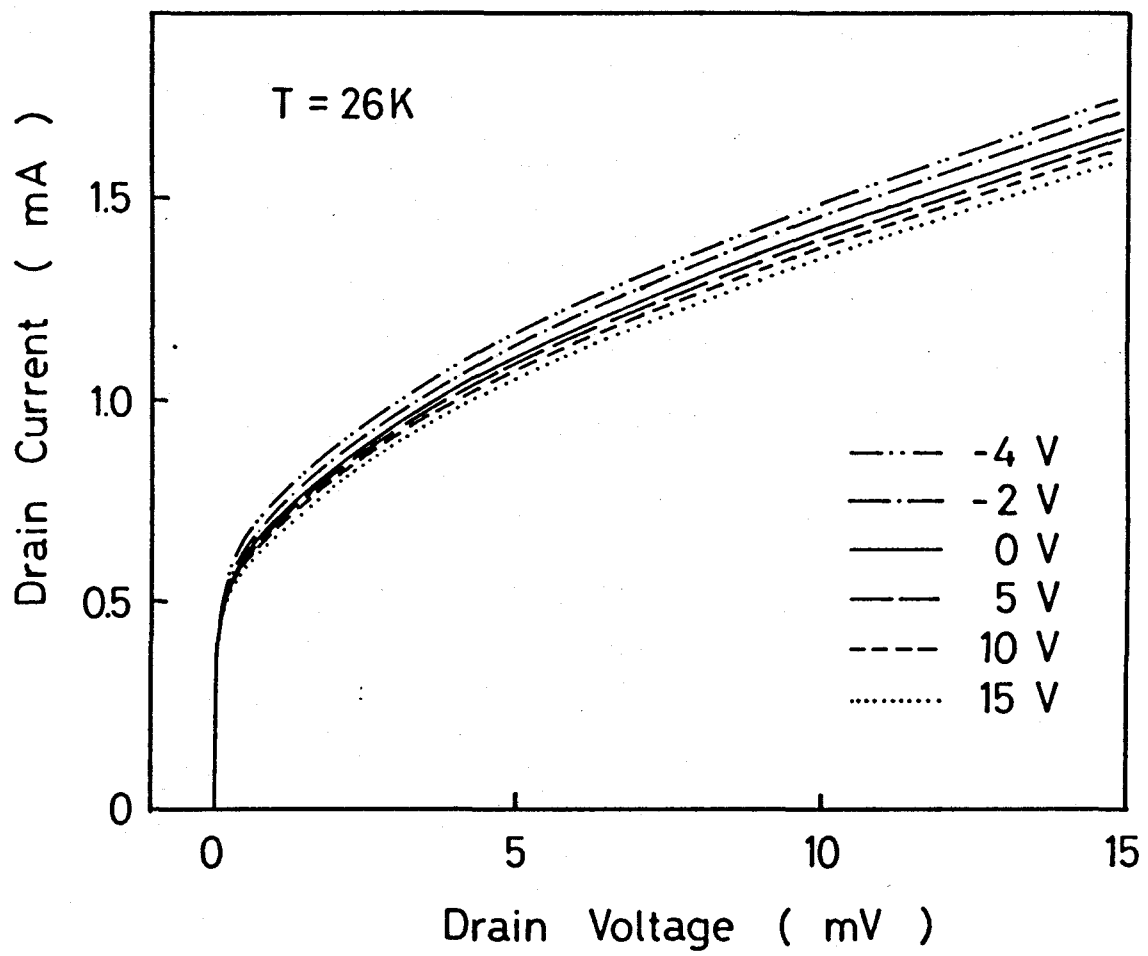


図4-4.11 YBaCuO FETのドレイン電流-電圧特性. ゲート電圧をパラメータとした. YBaCuOの膜厚20nm, チャネル幅100μm, ゲート長10μm. SrTiO₃絶縁膜厚200nm.

負のゲート電圧においても -2 V まではほとんどリーク電流は流れない。そのため少なくともゲート電圧が -2 V 以下では、観察されたドレイン電流の変調はゲートリーク電流によるものではない。さらにゲート電圧を大きくすると急激にリーク電流が増加する。しかしながらゲート電圧が -4 V の場合でも、リーク電流に比べるとドレイン電流の変化量は 1 柄以上大きく、ゲートリーク電流のみでドレイン電流の変化を説明することは困難である。

以上のように YBaCuO MISFET の検討から、 YBaCuO MISFET のドレイン電流変調がゲート電圧によって可能であること、さらに超伝導状態に MIS 電界が侵入可能なことが確認できた。

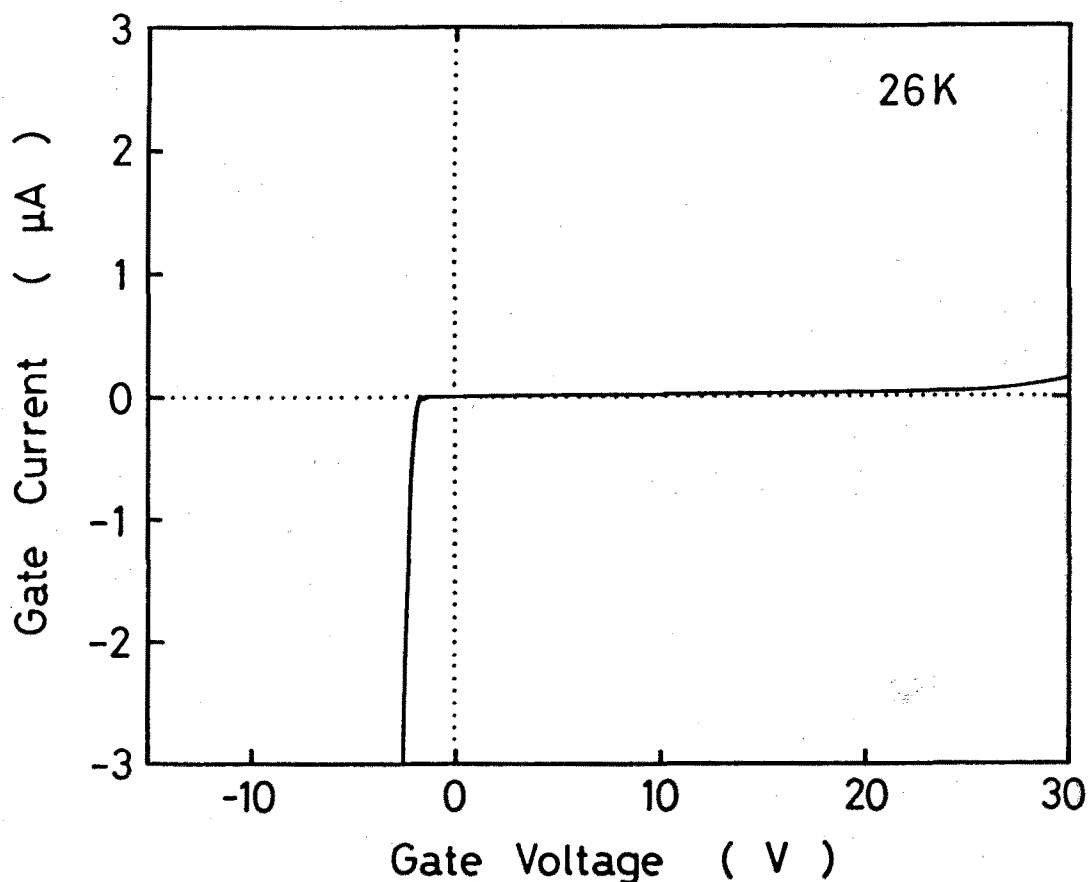


図4-4.12 図4-4.11の試料のゲートリーク特性。

4-5 まとめ

YBaCuOエピタキシャル薄膜の高電界下の輸送特性を検討した。その結果以下のことがわかった。

(1) YBaCuOエピタキシャル薄膜はその高電界下の電流-電界特性において非線形飽和現象を示すことを新たに見いだした。

(2) この非線形飽和現象の特性は半導体におけるホットキャリア効果による現象と類似していた。

(3) ホットキャリア現象を仮定して、ボルツマン輸送方程式をもとに、縮退電子ガスを使用して、この非線形飽和現象の理論的解析を行った。その結果半定量的にこの非線形飽和現象をホットキャリア効果で説明できることがわかった。

(4) 理論的解析を行ったモデルとして、YBaCuOのキャリアは2次元的局在、2次元挙動をしており、さらに散乱媒体はフォノンを仮定したモデルが測定結果とよく一致した。またこの時キャリアの有効質量は $2 \sim 5 m_0$ と見積もられた。

また、YBaCuOエピタキシャル薄膜に対するMIS電界効果を調べた。その結果以下のことわかった。

(5) YBaCuOの<001>方向にMIS電界が侵入可能であるという事実を見いだした。このMIS電界によりYBaCuO表面を蓄積および空乏状態にすることが可能である。

(6) YBaCuOの超伝導電流に対しMIS電界により、電流の変調が可能であった。これより、YBaCuOの超伝導状態にMIS電界が侵入できることが確認できた。この場合もMIS電界によりYBaCuO表面を蓄積および空乏状態にすることが可能であった。

さらに、MIS構造素子について

(8) MIS電界効果の測定が可能であるYBaCuO／絶縁体(MgO, SrTiO₃)ヘテロエピタキシャル界面はその表面準位の低減に効果的と考えられる。

(9) MIS容量の電圧依存性からYBaCuOのキャリアプロファイルを求めるにはさらなる検討が必要である。

参考文献

- 1) N.P.Ong, Z.Z.Wang, J.Clayholed, J.M.Tarascon, L.H.Greene and W.R.Mckinnon: Phys. Rev. **B35** (1987) 8807.
- 2) S.W.Tozer, A.W.Kleinsasser, T.Penney, D.Kaiser and F.Holzberg: Phys. Rev. Lett. **59** (1987) 1768.
- 3) L.Krusin-Elbaum, A.P.Malozemoff, Y.Yeshurun, D.C.Cronemeyer and F.Holtzberg: Phys. Rev. **B39** (1989) 2936.
- 4) U.Welp, W.K.Kwok, G.W.Crabtree, K.G.Vandervoort and J.Z.Liu: Phys. Rev. Lett. **62** (1989) 1908.
- 5) C.M.Varma, P.B.Littlewood, S.Schmitt-Rink, E.Abrahams and A.E.Ruckenstein: Phys. Rev. Lett. **63** (1989) 1996.
- 6) K.Char, M.Lee, R.W.Barton, A.F.Marshall, I.Bozovic, R.H.Hammond, M.R. Beasley, T.H.Geballe and A.Kapitulnik: Phys. Rev. **B38** (1988) 834.
- 7) K.Takita, H.Akinaga, H.Katoh and K.Masuda: Jpn. J. Appl. Phys. **27** (1988) L607.
- 8) K.Takita, H.Akinaga, H.Katoh, H.Asano and K.Masuda: Jpn. J. Appl. Phys. **27** (1988) L67.
- 9) Y.Yoshizako, M.Tonouchi and T.Kobayashi: Jpn. J. Appl. Phys. **26** (1987) L1533.
- 10) J.W.Ekin, T.M.Larson and N.F.Bergren: Appl. Phys. Lett. **52** (1988) 1819.
- 11) S.M.Sze: Physics of Semiconductor Devices 2nd edition (A Wiley-Interscience publication, 1981, USA) p44.

- 12) E. M. Conwell: *High Field Transport in Semiconductors*, eds. F. Seitz, D. Turnbull and H. Ehrenreich (Academic Press Inc., N.Y., 1967).
- 13) E. J. Ryder: Phys. Rev. **90** (1953) 766.
- 14) C. Jacoboni, C. Canali, G. Ottaviani and A. A. Quaranta: Solid State Electron. **20** (1977) 77.
- 15) P. Smith, M. Inoue and J. Frey: Appl. Phys. Lett. **37** (1980) 797.
- 16) J. G. Ruch and G. S. Kino: Appl. Phys. Lett. **10** (1967) 40.
- 17) J. L. Cohm, S. A. Wolf, V. Selvamanickam and K. Salama: Phys. Rev. Lett. **66** (1990) 1098.
- 18) D. Shimada, N. Miyakawa, K. Ajiki, K. hagiwara and M. Tsuda: *Proc. Symp. Manifestations of Electron-phonon Interaction on High Tc Superconductivity* (World Scientific, Singapore, 1991).
- 19) M. Papoulear: Solid State Commun. **67** (1988) 61.
- 20) P. W. Anderson and Z. Zou: Phys. Rev. Lett. **60** (1988) 132.
- 21) P. A. Lee, N. Read: Phys. Rev. Lett. **58** (1987) 2691.
- 22) B. K. Ridley: J. Phys. **C15** (1982) 5899.
- 23) P. J. Price: Ann. Phys. (USA) **133** (1981) 217.
- 24) S. E. Babcock, X. Y. Cai, D. L. Kaiser and D. C. Larbalestier: Nature **347** (1990) 167.
- 25) D. Dimos, P. Chaudhari, J. Mannhart and F. K. LeGouse: Phys. Rev. Lett. **61** (1988) 219.
- 26) D. Dimos, P. Chaudhari and J. Mannharat: Phys. Rev. **B41** (1990) 4038.
- 27) T. R. Nichols, K. Murata, I. Itozaki and Y. Nishihara: *Advances in Superconductivity II (Proc. 2nd Int. Symp. Superconductivity, Tsukuba, 1989)* eds. K. Kajimura and H. Hayakawa, (Springer-Verlag, Tokyo, 1990) p. 513.
- 28) Y. Watanabe, Z. Z. Wang, S. A. Lyon, D. C. Tsui, N. P. Ong, J. M. Tarascon and P. Barboux: Phys. Rev. **B40** (1989) 6884.
- 29) A. T. Fiory, A. F. Hebard, R. H. Eick, P. M. Mankiewich, R. E. Howard and M. L. O'Malley: Phys. Rev. Lett. **65** (1990) 3441.
- 30) Y. Fujiwara, Y. Fukumoto, T. Kobayashi and Y. Hamakawa: *19th Conf. Solid State Devices Materials, 1987*, Tokyo, p159.
- 31) Q. X. Jia and W. A. Anderson: J. Appl. Phys. **66** (1989) 452.

- 32) A. T. Feriroy and A. F. Hebard: Phys. Rev. Lett. **52** (1984) 2057.
- 33) A. T. Feriroy and A. F. Hebard: Physica **B135** (1985) 124.
- 34) A. T. Feriroy, A. F. Hebard and R. H. Eick: IEEE Trans. Magn. **MAG-23** (1987) 1279.
- 35) J. Mannhart, J. G. Bednorz, K. A. Müller and D. G. Schiom: Z. Phys. **69** (1991) 1778.

第5章 結論

高温超伝導薄膜のエピタキシャル成長とその電子特性に関する本研究の結果を総括して以下に示す。

(1) 反応性rfマグнетロンスパッタ法によりYBaCuOエピタキシャル薄膜の成長を行った。結晶性、超伝導性の低下を招く高エネルギー粒子の基板衝撃を低減することを目的として、放電ガス圧を高くしてスパッタを行う高圧反応性スパッタリング法を導入した。YBaCuOエピタキシャル薄膜の結晶性、超伝導特性は成膜時の放電ガス圧力に強く依存しており、放電ガス圧を高くすることで、高品質のエピタキシャル薄膜の成長を実現した。さらに、信頼性、再現性も合わせて向上した。プラズマ分光の結果から、高ガス圧力下ではアルゴン粒子の励起エネルギーが低下していることがわかった。これらのことより、低ガス圧における反応性スパッタリングでは、高エネルギー粒子が基板および成長中の薄膜に対して、ダメージを与えていたことがわかった。また、高圧によるスパッタでは、高エネルギー粒子の平均自由行程が短くなるため、このダメージが低減できることがわかった。また、高圧スパッタで用いた放電ガス圧力領域に対する堆積速度モデルも合わせて提案し、その結果は実測値と比較的よく一致した。

(第2章)

(2) YBaCuO薄膜の特性に対するMgO基板の結晶性の影響を調べた。その結果、研磨後の基板では表面の荒さは、YBaCuO超薄膜(5nm)を非常に高抵抗にした。また、MgO基板中には、不純物析出欠陥と思われる異常CL発光を示す領域が存在した。この領域上に成長するYBaCuO薄膜結晶の中に欠陥が伝搬し、その結果数kV/cmと比較的低い電界によりクラックが発生することが判明した。これら研磨後のMgO基板が示すこの2つの欠点は、熱処理(約1000°C, 7時間)を施すことによって低減できた。基板表面はほとんど理想的な平滑性が得られた。その結果、5nmのYBaCuO超薄膜でも、零抵抗温度50Kが得られた。また、基板結晶中の異常CL発光領域は熱処理によりほとんど消失した。これよりYBaCuO薄膜は数10kV/cmの電界印加によっても、問題なく動作するようになった。

(第2章)

(3) YBaCuO の強い結晶構造の異方性を活かすべく、上下の結晶方位を制御し、中間層に MgO 絶縁膜を用いたダブルヘテロエピタキシャル構造の作製を試みた。まず、 YBaCuO 結晶の成長方位を制御する方法を検討した。その結果は、成長時の基板温度を制御することであった。低温（550°C以下）では（110）成長、550°Cから630°Cでは（100），また、高温（630°C以上）では（001）に配向することがわかった。次に、この特性を利用し、”（110） YBaCuO ／（100） MgO ／（110） YBaCuO ／（110） SrTiO_3 ，基板”，”（001） YBaCuO ／（100） MgO ／（100） YBaCuO ／（100） MgO 基板”および”（001） YBaCuO ／（100） MgO ／（001） YBaCuO ／（100） MgO 基板”構造のマルチヘテロエピタキシャル成長を実現した。

（第2章）

(4) YBaCuO は成膜時に SiO と反応しガラス質の絶縁相を形成する。この特性を利用して、 YBaCuO 領域を成長時に *in situ* パターニングする、選択エピタキシャル成長を実現した。このとき、 $\text{SiO} - \text{YBaCuO}$ 反応領域は絶縁化する。さらに、 MgO をその上に成膜し、 YBaCuO 上にエピタキシャル的に MgO を成長させ、また $\text{Si} - \text{YBCO}$ 反応領域に多結晶 MgO が成長する、選択ヘテロエピタキシャル成長を可能にした。このプロセスの実現により、第4章で用いたFET構造の試料作製が可能になった。

（第2章）

(5) YBaCuO/MgO 界面のTEM観察を行った。その結果、以下のことがわかった。 YBaCuO の成長は1ユニットセル毎に成長するlayer-by-layer的な成長であり、その表面はCu-O1次元チェーンで終端していることがわかった。また、 YBaCuO 上の超薄膜 MgO (2 nm以下) はその上部に YBaCuO を成長させると島状に変形し、均一な膜とならないことがわかった。 $\text{YBaCuO}-\text{MgO}$ 間の界面エネルギーが大きいと考えられる。このことは、SISジョセフソン接合に必要と考えられる超薄絶縁膜の材料選択において、界面エネルギーを考慮に入れる必要があることを示す。

（第3章）

(6) YBaCuO 表面の結晶性を、LEEDにより観察した。成膜後大気に曝された表面には汚染層が存在しているが、この層は真空中加熱処理で除去できた。清浄表面に酸素は吸着するが結合・反応等は起こさない。一方、窒素に対しては表面層を

形成しているように思われる。この層は真空中加熱処理では除去できない。

(第3章)

(7) YBaCuO エピタキシャル薄膜の電流-電界特性を調べた。高電界下において、半導体分野でよく知られたホットキャリア現象と類似した非線形特性が現われることを新たに見いだした。ボルツマンの輸送方程式を用い、フォノンを散乱媒体とし、縮退電子系を記述するフェルミ-ディラック分布を用いて半定量的に解析を行い、実験結果はホットキャリア効果で説明できることを示した。その結果より、 YBaCuO のキャリアは2次元的に分布、挙動も2次元的であると推察された。またキャリアの有効質量は $2m_0$ から $5m_0$ 程度と見積もられた。散乱機構はフォノン散乱であると考えられる。しかしながら、フォノンのモードについては、音響、光学いずれのモードとも判断できなかった。

(第4章)

(8) 金属／絶縁体／ YBaCuO (MIS) 構造の電界効果を調べた。電界印加により MIS 容量が変化することを新たに見いだした。このことは、本材料に MIS 電界の侵入が可能であり、キャリア密度が変調され得ることを示している。また、MIS 電界の印加により FET 構造の超伝導電流の変調を試みた。その結果、デプレッション、エンハンスメント両モードでの電流の変調が確認された。すなわち、MIS 電界によって超伝導特性の変調が可能であることがわかった。キャリア密度の変調による効果と考えられる。

(第4章)

謝　　辞

本研究の遂行および本論文の作成にあたり、終始懇篤なるご指導、ご鞭撻を賜りました大阪大学基礎工学部小林猛教授に深厚なる謝意を表します。

本研究の遂行および本論文の作成にあたり、懇切なるご指導およびご検討を賜りました大阪大学基礎工学部浜川圭弘教授、山本錠彦教授、蒲生健次教授に衷心より謝意を表します。本研究の遂行において、ご教示を頂きました大阪大学基礎工学部末田正教授、小林哲郎教授、奥山雅則教授に深く感謝いたします。また、大阪大学大学院基礎工学研究科博士前期課程在学中、暖かいご指導をして戴きました藤澤和男名誉教授（現大阪産業大学教授）に深く感謝いたします。

本研究を進めるにあたり、公私にわたるご援助を頂きました（株）日立製作所家電事業本部A V機器事業部商品企画本部鍋山弘彰本部長、同社映像メディア研究所渡部篤美所長、松本脩三主任研究員に心から感謝いたします。

本研究を進めるにあたり、エキシマ・レーザ堆積装置を快く貸与頂きました日本板硝子（株）中央研究所大里信義所長に深く感謝いたします。さらに同社藤野耕三主任研究員には親切なご討論を頂きました。あわせて感謝の意を表します。

本研究において、組成分析をおこなって頂くとともに有益なご討論を頂きました住友セメント（株）中央研究所渋谷恭一副参与に心からお礼を申し上げます。さらに、同社橋口正一氏の日頃からのご協力に感謝の意を表します。また、TEM観察をおこなって頂くとともに有益なご討論を頂きました古河電工（株）横浜研究所中島稔氏、松井正和氏に深く感謝いたします。

また、実験に協力して下さるとともに、暖かい激励を頂いた藤原康文講師、藤井龍彦助手、神代万亀夫技官、坂口良幸技官に感謝いたします。

本研究に多大なる協力を下さった井寄将博君（現三洋電機（株））、樺沢宇紀君（現（株）日立製作所）、浅野勝則君（現関西電力）、淡路貴洋君、片山善友君、有坂秋司君、小原智之君、平野貴之君、松井健一君、小川康行君に心から感謝いたします。

最後に大阪大学基礎工学部電気工学科小林研究室を卒業された諸氏ならびに在学中の諸君に感謝いたします。

研究業績目録

I. 学術誌発表論文

- 1) T. Kobayashi, T. Ichikawa, K. Sakuta and K. Fujisawa:
"Interfacial Properties of Al_2O_3 -InP Metal-Insulator-Semiconductor Structure Prepared in Excess Organophosphorous Atmosphere"
J. Appl. Phys. **55** (1984) 3876-3878.
- 2) T. Kobayashi, K. Sakuta and K. Fujisawa:
"Nb Films Sputtered with a (Ar, H₂) Mixture and Application to Superconductor-Insulator-Superconductor Junctions"
J. Appl. Phys. **57** (1985) 2583-2587.
- 3) M. Mizukami, K. Sakuta, H. Hatashita, T. Nagashima, K. Shinkawa, I. Akitake, K. Sakamoto and M. Shinagawa:
"A High Quality GaAs IC Tuner for TV/VCR Receivers"
IEEE Trans. Consumer Electronics **34** (1988) 649-659.
- 4) A. Yamamoto, M. Katagishi, K. Sakuta, I. Akitake, K. Shinkawa, S. Yamada and M. Shinagawa:
"A Compact Satellite 1GHz Tuner with GaAs ICs"
IEEE Trans. Consumer Electronics **35** (1989).
- 5) U. Kabasawa, K. Asano, M. Iyori, S. Hirata, K. Sakuta, Y. Fujiwara and T. Kobayashi:
"Catastrophic Local Degradation of $\text{YBa}_2\text{Cu}_3\text{O}_y$ Epitaxial Film Induced by High Electric Field Application"
Jpn. J. Appl. Phys. **29** (1990) L453-L455.
- 6) K. Sakuta, M. Iyori, Y. Katayama and T. Kobayashi:
"Effect of Discharge Gas Pressure on YBaCuO Epitaxial Film Formation by Reactive RF Magnetron Sputtering"
Jpn. J. Appl. Phys. **29** (1990) L611-L613.
- 7) K. Sakuta, K. Asano, T. Awaji, S. Hashiguchi and T. Kobayashi:
"Selective Heteroepitaxial Growth of (100)-MgO/(001)- $\text{Y}_1\text{Ba}_2\text{Cu}_3\text{O}_y$ on MgO Substrate and its Superconductivity"
Jpn. J. Appl. Phys. **29** (1990) 1668-1674.
- 8) K. Asano, K. Sakuta and T. Kobayashi:
"High Electric Field Transport of the Epitaxial YBaCuO Thin Films"
IEEE Trans. Magn. **MAG-27** (1991) 1178-1181.
- 9) K. Sakuta, M. Iyori, T. Kobayashi, M. Matsui and M. Nakajima:
"Microscopic Observation of Interface Structures of $\text{YBaCuO}/\text{MgO}/\text{YBaCuO}$ Double-Heteroepitaxial Thin Films by TEM"
IEEE Trans. Magn. **MAG-27** (1991) 1361-1364.

- 10) K. Sakuta, M. Iyori, T. Awaji and T. Kobayashi:
"Highly Reliable Epitaxial YBaCuO Thin Film Using Pressure-Controlled Magnetron Sputtering Method"
IEEE Trans. Magn. MAG-27 (1991) 1414-1417.
- 11) S. Hashiguchi, E. Min, T. Awaji, K. Asano, U. Kabasawa, K. Sakuta and T. Kobayashi:
"Selective Epitaxial Growth of YBaCuO Thin Films and its Application to MOS-FET Fabrication"
IEEE Trans. Magn. MAG-27 (1991) 1441-1444.
- 12) S. Hirata, K. Sakuta, Y. Fujiwara and T. Kobayashi:
"Diagnosis of Surface Stability of 80K-Phase BiSrCaCuO Single Crystals with and without Li Doping"
Jpn. J. Appl. Phys. 30 (1991) 1975-1976.
- 13) K. Sakuta, Y. Sakaguchi, T. Awaji and T. Kobayashi:
"High-Pressure Reactive Sputtering of Epitaxial YBaCuO Film and Its Deposition Model"
IEICE Trans. E74 (1991) 1960-1966.
- 14) T. Kobayashi, T. Takahashi and K. Sakuta:
"Phenomenological Interpretation of Low Frequency Current Oscillation in N⁺-Al_xGa_{1-x}As/GaAs(x>0.4) Modulation-Doped Heterostructures under High Electric Field at Low Temperatures"
IEICE Trans. E74 (1991) 2036-2041.
- 15) M. Nunotani, M. Komori, M. Yamashita, Y. Fujiwara, K. Sakuta, T. Kobayashi, S. Nakashima, S. Minomo, M. Taniguchi and M. Sugiyo:
"Effects of Oxygen Addition on Diamond Film Growth by Electron-Cyclotron-Resonance Microwave Plasma CVD Apparatus"
Jpn. J. Appl. Phys. 30 (1991) 1199-1201.
- 16) K. Sakuta, K. Asano, S. Arisaka, K. Matsui and T. Kobayashi:
"Experiment and Analysis on High Electric Field Transport in Epitaxial YBaCuO Thin Films"
Jpn. J. Appl. Phys. 30 (1991) 3355-3363.
- 17) T. Ohara, K. Sakuta, M. Kamishiro and T. Kobayashi:
"Atmospheric Deterioration of Clean Surface of Epitaxial (001)-YBaCuO Films Studied by Low-Energy Electron Diffraction"
Jpn. J. Appl. Phys. 30 (1991) L2085-L2087.
- 18) K. Matsui, K. Sakuta and T. Kobayashi:
"Hot Carrier Effect on Current Transport in Epitaxial YBa₂Cu₃O_y Thin Films"
Appl. Phys. Lett. January 13 (1992) in press.

- 19) S. Hashiguchi, E. Min, K. Sakuta and T. Kobayashi:
 "YBaCuO Thin Film Growth on Electro-optic LiNbO₃ with Buffer Layer"
 Submitted to Jpn. J. Appl. Phys.
- 20) T. Hirano, T. Fujii, K. Fujino, K. Sakuta and T. Kobayashi:
 "Epitaxial SrTiO₃ Thin Films Grown by ArF Excimer Laser Deposition"
 Submitted to Jpn. J. Appl. Phys.

II. 國際會議發表論文

- 1) K. Sakuta, M. Iyori, U. Kabasawa, M. Nakajima and T. Kobayashi:
 "Hetero-Epitaxial Growth of YBaCuO Thin Films[Invited]"
Proc. 2nd Int. Symp. Superconductivity, Tsukuba, 1989 (Springer-Verlag, Tokyo, 1990) 755-760.
- 2) T. Kobayashi, K. Sakuta, M. Iyori, U. Kabasawa, K. Asano, S. Hashiguchi, T. Awaji and Y. Katayama:
 "Selective Heteroepitaxial Growth of MgO/YBaCuO System and Application to New Electronic Devices[Invited]"
Proc. 2nd Conf. Sci. and Technol. of Thin-Film Superconductivity, Denver, 1990 (Plenum Press New York 1990) 569-577.
- 3) K. Asano, K. Sakuta and T. Kobayashi:
 "High Electric Field Transport of the Epitaxial YBaCuO Thin Films"
1990 Applied Superconductivity Conference (ASC'90), Colorado, 1990 MKP-2.01, 45.
- 4) K. Sakuta, M. Iyori, T. Kobayashi, M. Matsui and M. Nakajima:
 "Microscopic Observation of Interface Structures of YBaCuO/MgO/YBaCuO Double-Heteroepitaxial Thin Films by TEM"
1990 Applied Superconductivity Conference (ASC'90), Colorado, 1990 MN-3, 82.
- 5) K. Sakuta, M. Iyori, T. Awaji and T. Kobayashi:
 "Highly Reliable Epitaxial YBaCuO Thin Film Using Pressure-Controlled Magnetron Sputtering Method"
1990 Applied Superconductivity Conference (ASC'90), Colorado, 1990 MRP-1.05, 89.
- 6) S. Hashiguchi, E. Min, T. Awaji, K. Asano, U. Kabasawa, K. Sakuta and T. Kobayashi
 "Selective Epitaxial Growth of YBaCuO Thin Films and its Application to MOS-FET Fabrication"
1990 Applied Superconductivity Conference (ASC'90), Colorado, 1990 MRP-1.17, 91.

- 7) K. Sakuta, Y. Sakaguchi and T. Kobayashi:
"Selective Heteroepitaxy of HTSC for Use to Electric Field Effect
Device[Invited]"
Extended Abstract of 7th Int. Workshop on Future Electron Devices,
Kumamoto, 1991, 148-151.
- 8) T. Kobayashi, K. Sakuta, K. Asano, S. Arisaka and Y. Sakaguchi:
"Electric Field Effect on Epitaxial YBaCuO Thin Film: High Field
Transport and MISFET[Invited]"
Extended Abstract of 3rd Int. Superconductivity Electronics Conf.
(ISEC'91), Glasgow, 1991, 436-443.
- 9) T. Kobayashi, K. Sakuta, Y. Sakaguchi, T. Awaji and S. Arisaka:
"Application of High Tc Superconductors to Electronic and Optical
Devices [Invited]"
*Extended Abstract of 1991 Int. Conf. Solid State Devices and
Materials*, Yokohama, 1991, 420-422.

III. 解説論文

- 1) 小林 猛, 作田 健:
"水素化性スパッタ成長Nb薄膜の特性"
IONICS No.6 (1985) 25-31.
- 2) 作田 健, 小林 猛:
"バイアス印加ECRプラズマ酸化法による超伝導薄膜の処理技術"
表面技術 42 (1991) 491-495.

IV. 著書(分担執筆)

- 1) T. Kobayashi, K. Sakuta, U. Kabasawa and K. Asano:
"Electric Field Effect on Epitaxial $Y_1Ba_2Cu_3O_y$ Films"
Studies of High Temperature Superconductors Volume 6, ed. A. V.
Narlikar (Nova Science Publishers Inc., 1990) 297-314.
- 2) 小林 猛, 作田 健:
"酸化物超伝導体のエピタクシーとその表面・界面"
表面新物質とエピタクシー, eds. 井野正三, 塚田 捷, 藤平 力, 八木克道
(培風館, 東京, 1991).