イオン注入法によるアルミニウム・チタン・シリコン窒化不定比化合物薄膜の 成長過程のその場観察

In-situ Observation of Growth Processes of non-stoichiometric compound, Aluminum, Titanium, Silicon Nitride Thin Films due to Ion Implantation

粕壁善隆#,A),霜田拓悠 A),山本春也 B),吉川正人 B)

Yoshitaka Kasukabe ^{#,A)}, Hiroyuki Shimoda ^{A)}, Shunya Yamamoto ^{B)}, Masahito Yoshikawa ^{B)} ^{A)} Global Learning Center, Tohoku University

^{B)} Department of Advanced Functional Materials Research QST

Abstract

Nitrogen ions (N_2^+) with 62keV were implanted into the 100-nm-thick Ti films of both hcp-Ti and TiH_x held at room temperature in the 400kV TEM equipped with EELS, connected to an ion accelerator at QST-Takasaki. Different from the formation of TiN_y by nitriding TiH_x without changing the Ti sublattice, hcp-Ti sublattices are epitaxially transformed into fcc-Ti sublattices during the formation of TiN_y due to the occupation by N atoms, partially inheriting the specific atomic arrangements of hcp-Ti.

Keyword: ion implantation, in-situ observation, non-stoichiometric compound

1. はじめに

チタン(Ti)は、配位子として窒素(N)を取り込むこと により構造変態を起こし、Nとの不定比化合物を作 る。不定比化合物チタン窒化物(TiN,)は、窒素の量 が増加するにつれてhcp構造からNaCl型構造に変化 し、共有結合性、金属結合性、イオン結合性を合わ せ持ち応用上からも興味ある物性を示す^{[11-[5]}。例え ば、共有結合性はTi窒化物の硬度や高温特性を向上 させ、切削工具等の被覆材としての耐摩耗性の向上 等に寄与する^{[2],[4]}。また、金属結合性による電気伝 導性と共有結合性による化学的安定性を合わせ持つ 特性は、シリコン基板のアルミニウム系配線デバイ スの電気伝導性拡散障壁層への応用の際に重要とな る^{[6]-[13]}。

シリコン・チタン窒化物は、次世代電子デバイス の高誘電薄膜材料の重要な素材として注目されてい る。非晶質 Si₃N₄はバンドギャップが大きいことから CMOS 型トランジスターやフラッシュメモリーへ、六 方晶の Si₃N₄ は軽量かつ高温でも高強度を保つこと から発電用のエンジン部品、摺動材等への応用に向 けた研究が盛んに行われている。

さらに、ダイヤモンド以上の高度が期待される TiN/Si₃N₄系の界面の原子レベルでの構造の違い、配向の相違により、その超高度の発現に影響があるこ とが明らかとなり界面の原子構造・配向の重要性が 指摘されている。最近、立方晶スピネル型 Si₃N₄がド イツの Zerr 等によりはじめて高温高圧下(2000K を 越える温度、15 GPa)で合成され、4eV 程度のバンド ギャップを持つ直接遷移型の新しい半導体となるこ とが理論的に予想され注目を集めている。また、立 方晶スピネル型不定比化合物 Si_{3-x}Ti x N_{4-y}薄膜は Si, Ti, N の組成比によりバンドギャップの制御が可 能な半導体となることが米国の Ching 等により理論 的に予想され、その合成が実験的に望まれている。

そこで、結晶性の良い Si_{3-x}Ti x N_{4-y}薄膜の合成法 が確立されれば、青色発光ダイオードとしての応用 も期待される。しかし、このように注目されている シリコン・チタン窒化物でもその形成機構が充分に 解明されていないため結晶性のよい Si_{3-x}Ti x N_{4-y}薄 膜の合成には至っていないのが国内外の現状であり、 上述の特性を充分にいかした材料開発には至ってい ない。

一方、イオン注入法、イオンビームアシスト蒸着 法、マグネトロンスパッタリング法等により作製さ れた Ti 窒化物薄膜のこれまでの研究から、これらの 耐摩耗特性、拡散障壁特性、電気伝導特性あるいは 弾性特性が Ti 窒化物薄膜層の基板との配向性に依 存することが明らかとなってきている。しかしなが ら、Ti 窒化物薄膜の配向性の制御およびエピタキシ ャル窒化 Ti 薄膜の優先配向性の形成機構に関する 研究は十分ではなく、とりわけ注入過程での最大窒 素濃度、注入温度と窒化物形成機構との関係は明ら かではない。上述のように注目されているシリコ ン・チタン窒化物でもその形成機構が充分に解明さ れていないため結晶性のよい Si_{3-x}Ti x N_{4-x}等の機能 性薄膜の合成には至っていないのが国内外の現状で あり、上述の特性を充分にいかした材料開発には至 っていない。

#kasukabe@insc.tohoku.ac.jp

[16013]

本研究では、窒素イオン注入法によるチタン窒化 薄膜の形成過程を透過電子顕微鏡(TEM)法及び電子 エネルギー損失分光 (EELS) 法でその場観察・評価し、 離散的変分 (discrete variational (DV)) -Xα法に よる分子軌道計算による電子状態の評価と合わせて、 窒化 Ti 薄膜の形成機構における注入過程での最大 窒素濃度、注入温度の役割及び配向の制御性に関す る知見を得て、チタン・シリコン窒化薄膜の機能性 材料としての応用に関する情報を引き出すことを目 指している。これらの窒化物が形成される過程で起 こる結合状態の動的変化に関する知見から、電気的 特性や硬度などの物性の制御に関する情報を得て立 方晶スピネル型構造を含めたシリコンおよびチタン の窒化物の不定比物性と高機能化に関する有用な指 針を得る。なお、実験に際して Ti 等は大気との反応 性が高いため、イオン注入後大気に曝すことなく薄 膜の構造および電子状態をその場観察・評価する必 要があり、**OST-Takasaki**イオン照射研究施設(TIARA) の加速器結合型多機能分析電子顕微鏡^[14]を主に使 用した。

2. 実験方法

超高真空中(~4x10⁻⁹Torr)で NaCl (001) 基板表面 を400℃で20分間加熱清浄化したNaC1(001)面上に、 RHEED でその場観察しながら電子線加熱蒸着法によ り室温でTi薄膜を作製する。蒸着速度は10nm/min、 膜厚は100nm であった。作製した膜厚100nmのTi薄 膜に室温で 62keV の N⁺イオンを注入した際の膜の結 晶構造の変化を TEM でその場観察し、蒸着 Ti 薄膜の 原子配列をうまく継承する変態に伴って TiN, が形成 される過程を明らかにする。イオン注入は主として 量子科学技術研究開発機構高崎量子応用研究所イ オン照射研究施設(TIARA)の加速器結合型 400kV 多 機能分析電子顕微鏡内で行った。蒸着 Ti 薄膜に室温 で 62keV の窒素イオン (N₂⁺) を試料表面の垂線に対 して 30°の角度で注入した。これらの注入イオンの 100nm の Ti 膜内での平均飛程と深さ分布を TRIM コ ードを用いたモンテカルロシミュレーションにより 評価し、ほとんどの注入粒子が膜内に留まっている エネルギーとして注入エネルギーを設定した。

Ti 薄膜中の注入原子濃度はファラデーカップの電 流値から計算される注入量から見積もった。本研究 におけるイオンの最大注入量は6×10¹⁷個/cm²であり、 これは注入原子とチタン原子の比率が 1.06 の場合 に相当する。加速器結合型 400kV TEM (JEOL 4000FX) 中で窒素イオンを Ti 薄膜に注入しながらその場観 察を行い、結晶構造の変化を明らかにした。また、 400kV TEM に付属する電子エネルギー損失分光装置 (EELS)により、Ti 薄膜の窒化素過程における電子 状態変化をその場観察・評価する。特に、窒素イオン の注入とともにプラズモンを励起することによる損 失ピークの化学シフトに着目する。さらに、内殻の 電子の励起による損失ピーク、特にNのK および Ti のL_{2.3}ピークの窒素注入量による変化に注意を払う。 これらの実験による電子状態(結合状態)の変化の



Figure 1. Variation of EELS spectra with the N-concentratin (a) in TiH_x region and (b) in hcp-Ti region. Solid triangles and solid lines indicate the energy loss peaks due to plasmon excitation and due to the Ti 3p-3d resonant

観察結果および分子軌道計算結果に基づき、窒化チ タンの形成機構及び物性発現機構等についての知見 を得る。

3. 結果と考察

3.1 蒸着 Ti 薄膜の窒化過程での EELS 観察

図1に室温で蒸着した Ti 薄膜に窒素を注入した ときの EELS スペクトルの変化を示す。(a)、(b) は注 入前には(110)配向 TiH_x と(03.5)配向および(21.0) 配向の hcp-Ti がそれぞれ成長していた領域から得 られたものである。両図とも Ti3p-3d で示す損失ピ ーク(約 47eV)は Ti の 3p と 3d の電子による共 鳴光電子放出、すなわち、

 $Ti 3p^6 3d^2 \rightarrow Ti 3p^5 3d^3 \rightarrow Ti 3p^6 3d^1 + e^{-1}$ によるものである[15]。このピーク位置にほとんど変 化がないことから、窒素注入過程で Ti の 3p 以下の 内殻電子の電子状態には変化がないと判断される。 図1(a)の未注入のスペクトルにおける 20.0eV の損 失ピークは Ti 3d と H 1s 軌道の結合性軌道からなる 価電子帯の電子のプラズモンピークであり、このピ ークは窒素注入の初期段階の N/Ti=0.02-0.07 の注 入過程で低損失エネルギー側に移動している。これ は、加熱により Ti 3d と H 1s による結合性軌道の電 子が反結合性軌道に励起され、HがTiから解離しTi とHの結合軌道が減少し、プラズモン励起に寄与す る電子が減少したことによる。Ti と配位子である H 原子との結合状態によってプラズモンのピークがダ イナミックに変化することが分かり、Ti と配位子と の結合状態を知る指標となると考えられる。 N/Ti=0.07のプラズモン励起によるピーク17.5eVは 図1 (b)の hcp-Ti 領域の未注入段階でのプラズモン ピークの値と同じであり、Ti に結合した水素原子が ほぼなくなっていることを示している。なお、17.5eV の損失ピークは Ti のバルクプラズモンの励起によ

るピーク(プラズモンピーク)である^[17]。これらの ピークはその後の注入とともに高損失エネルギー側 に移動している。これは、窒化の進行に伴いTiとN の結合軌道が増え、Ti 3dとN 2p 軌道の混成軌道か らなる価電子帯の電子密度が増加し、プラズモン励 起による損失エネルギーが大きくなったことによる。

図2(a)の N/Ti=0.962 のプラズモンピーク値 (24.5eV)は、Pflüger et al.による TiN のバル クプラズモンの値(24.9eV)とほぼ一致している^[1]。 窒素注入過程でのTi2p(L_{2,3})電子励起による損失ピ ークの変化を図2(b)に示す。Ti2p(L_{2.3})電子励起 による損失ピークの分解能は通常より明瞭ではない が、これは薄膜の厚さが 100nm と厚く、多重散乱が 起こっているためである。図2(b)からTi2p(L₂₃) 電子励起による2つの損失ピークそれぞれ半値幅が 窒素注入とともに広くなり、ピークの分離が曖昧と なってきていることが分かる。これは、Ti2p 電子の 励起先のTi3d軌道がN2p軌道との混成のために半値 幅が広くなることによる、言い換えれば窒化の進行 によると考えられる。Ti3d 軌道が N2p 軌道との混成 のために半値幅が広くなり、フェルミレベル近傍の 電子密度が増えるように電子状態が変化することが、 電気伝導性の向上に寄与することが分かった。

(a)

(b)



Figure 2. Variation of the energy loss peaks due to plasmon excitation with the N-concentratin (a) and in TiH_x region and due to electron exitation of Ti2p (L_{2.3}).

hcp-Ti 領域とTiH、領域の窒化過程でのそれぞれの EELS スペクトルの N1s と Ti3d 電子に関するエネル ギー損失ピークの面積の比を比較した結果を図3に 示す。図3の縦軸は、それぞれの注入段階における、 TiH_x領域における N 1s (K)のピーク面積と Ti 2p (L2,3)のピークの面積との比 (Nのピーク面積を Ti のピーク面積で割った値)とhcp-Ti領域におけるそ れぞれのピークの面積の比との差(Till,領域の面積 比から hcp-Ti 領域の面積比を引いた値) である。こ の差が正である時には、hcp-Ti 領域よりもむしろ TiH_x領域の八面体位置を優先的に N 原子が占有して いることを意味する。図3において、N/Ti≒0.18 で 極大値を取ったのち、N/Ti≒0.25 以降でほぼ0に近 い値を取っている。そこで、この N/Ti=0.25 を臨界 値と定義する。この臨界値よりも低注入側では、面 積比の差が正の値を取っており、hcp-Ti 領域中のチ タン副格子よりもむしろ Till, 領域のチタン副格子の 八面体位置に窒素原子がより多く存在していること を示している。TEM の解析結果から、TiH,領域への 窒素注入は水素の脱離を誘起するが、hcp-Ti への変 態は起こさないことが示されている。すなわち、水 素を脱離した Till、はエネルギー的に不安定になって おり、注入された窒素を積極的にそのチタン副格子 の八面体位置に取り込もうとしていると考えられる。 これは、(110)配向 TiH, が窒素注入により、その配 向性を維持したまま(110)配向 TiN, に変態成長して いる TEM の結果とも一致している。

一方、平衡状態において hcp-Ti 格子の八面体位置 に窒素が侵入する量は、窒素の固溶限が存在するた め TiH_x領域の水素原子を放出した fcc-Ti 副格子に 侵入する窒素原子の数に比べて少なくなると考えら れる。hcp-Ti の窒素の固溶限は 20at%であり、これ は本実験結果の臨界値 N/Ti=0.25 に相当する。この 臨界値 N/Ti=0.25 を超えて、窒素原子が hcp-Ti 格子 の八面体位置を占めるためには、fcc-Ti 副格子を持 つTiN_yに変態しなければならない。この hcp-fcc 格 子変態はエネルギーを要するため、窒素注入の初期 段階で容易に起こるものではないと考えられる。こ れらのことから、図3の N/Ti<0.25 の注入初期段階 では面積比の差は正の値を示す、すなわち、八面体 位置を占有する窒素原子の数は TiH_x領域よりも hcp-Ti 領域の方が少なくなるということができる。

ところで、図3において、臨界値 N/Ti=0.25 を超 えると、面積比の差はほとんど見られなくなる。こ れは、hcp-fcc 格子変態が起こることで TiN_yが成長 し、その結果として、その八面体位置を占有する窒 素原子の数が増加したためと考えられる。ここで、 hcp-Ti から変態した fcc-Ti 副格子は、水素を脱離 した TiH_yの fcc-Ti 副格子と同じであり、それゆえ 臨界値以降の高注入領域では面積比の差がなくなる ものと考えられる。

3.2 分子軌道計算よる窒化チタンの形成機構評価



Fighte 3. , Valuation of the difference of the net areas of the energy $H_{\rm FS}$ peaks concerning N 1s (K) and Ti 2p $(L_{2,3})$ electrons in electron energy loss spectra for TiH_x and hcp-Ti regions with the increase in the concentration ratio N/Ti. The vertical axis is the difference of the area ratios, (the area ratio for TiH_x region) – (that for hcp-Ti region)



Figure 5. (a) Schematic illustration of the Ti₁₉ cluster without a nitrogen atom indicated by an open circle G, and Ti₁₉N cluster with a nitrogen atom, G. (b) the contour map of the electron density of the Ti₁₉ cluster, which are drawn for the $\{21 \cdot 0\}$ plane including Ti atoms denoted by A, L, F and J in (a). (c) the contour map of the wavefunction of the mainly Ti3d-N2p bonding orbital with the energy eigenvalue of -5.9715 eV, which are drawn for the $\{21 \cdot 0\}$ plane including Ti atoms denoted by A, L, F and J in (a). Atoms denoted by A-L correspond to the same ones in (a)-(c). Solid and broken lines indicate plus and minus signs of the wavefunction, respectively.

[16013]

臨界濃度比 N/Ti=0.25 は、以下のように窒素注入 による hcp-fcc 変態メカニズムと密接に関連してい ることが見出されている。図4は黒丸で示す hcp-Ti の2つの単位胞 BKFE-LMNO と JPKB-RQML 中に1つの 窒素原子(白丸 G で示す)を占有する状態を示して



Figure 4. The parallelogram prisms BKFE-LMNO and JPKB-ROML are a unit cell of hcp-Ti with two Ti atoms, respectively. Solid circles and an open circle represent Ti atoms and a N atom, recnectively

いる。窒素原子 G は八面体 ABCDEF の中心(八面体位 置)を占有している。この2つの単位胞中にはチタ ン原子が 4 個あることになり、濃度比としては、 N/Ti=1/4=0.25 となる。この値は原子数濃度(at%) では 1/(4+1) =20at%で、hcp-Ti の窒素の固溶限に 相当する。この臨界濃度 N/Ti=0.25 からさらに窒素 注入量を増やすと、窒素を占有しない単位胞の8面 体位置を占有することになる。このとき、次の窒素 が八面体 HJICBK の中心(八面体位置)を占有するこ とで原子面 BEFKJ と原子面 ADCIH の間の結合力が弱 くなり、原子面 BEFKJ の滑りが起こり始め、この原 子面全体の集団的な滑り、その結果としての hcp-fcc 変態が起こると考えられる。すなわち、この原子面 BEFKJ の滑りが hcp-fcc 格子変態の核となるという ことができる。なお、DV-Xα法による分子軌道計算 による電子状態の評価から、図4の八面体 ABCDEF の ように中心を窒素原子が占めるような八面体の Ti-Ti 結合は弱くなり、八面体 ACDHIJ のような窒素 原子が占有しない八面体の Ti-Ti 結合は変わらない か少し強くなる。八面体位置の窒素の占有による Ti-Ti 結合の弱まりは格子面間隔、特に c 軸方向の 膨張をもたらす。この格子膨張は TEM 観察における 格子定数の測定結果でも確認されている。図5のA-G、 F-G 結合は八面体 ABCDEF の Ti-Ti 結合と比較して相 対的に大きい。従って、A-G、F-G 結合が強くなるこ とにより、(00·1)面上の FL 方向に応力が誘起され る。この応力により F 原子が図 5 の三角形 BEF の重 心に移動することで hcp-fcc の格子変態を誘起する と考えられる。この hcp-fcc 変態過程でエピタキシ

ャル配向をもたらすものは正方形の原子配列、たと えば図5のCDHIの正方形の原子配列が、hcp-fcc変 態後の fcc-Ti の正方形の原子配列へ継承されるこ とであると考えられる。hcp-Ti の八面体位置の窒素 の占有による強いTi-N結合の形成とTi-Ti 結合の弱 まりによる(00・1) 面の集団的原子の移動と hcp-fcc 変態過程での局所的正方形の原子配列の継承が hcp-fcc 変態および TiN,のエピタキシャル形成の起 源であると結論づけられる。

参考文献

- [1] J. Pfluger, J. Fink, W. Weber, K. -P. Bohnen and G. Crecelius: Phys. Rev. B, 30(1984), 1155-1163.
- [2] J. E. Sundgren: Thin Solid Films, 128(1985), 21-44.
- [3] F. Elstner, A. Ehrlich, H. Giegengack, H. Kupfer and F. Richter: J. Vac. Sci. & Technol. A, 12(1994), 476-483.
- [4] L. Jiang, H. Hanninen, J. Paro and V. Kauppiene: Metall. & Mater. Trans. A, 27(1996), 2796-2808.
- [5] D. C. Kothari, P. Scardi, S. Gialanella and L. Guzman: Philos. Mag. B, 61(1990), 627-637.
- [6] K.-Y. Min, M. Tarutani, M. Inoue and R. Shimizu: Jpn. J. Appl. Phys., 33(1994), 3566-3570.
- K.-Y. Min, S. Hohmann and R. Shimizu: Thin Solid Films, 295(1997), 1-4.
- [8] J. Narayan, P. Tiwari, X. Chen, J. Singh, R. Chowdhury and T. Zheleva: Appl. Phys. Lett., 61(1992), 1290-1292.
- [9] C. G. H. Walker, J. A. D. Matthew, C. A. Anderson and N. M. D. Brown: Surf. Sci., 412/413(1998), 405-414.
- [10] R. Banerjee, K. Singh, P. Ayyub, M. K. Totlani and A. K. Suri: J. Vac. Sci. & Technol. A, 21(2003), 310-317.
- [11] C.-S. Shin, D. Gall, N. Hellgren, J. Patscheider, I. Petrov and J. E. Greene: J. Appl. Phys., 93(2003), 6025-6028
- [12] K. Sano, M. Oose and T. Kawakubo: Jpn. J. Appl. Phys., 34(1995), 3266-3270.
- [13] J. Bottiger, j. Chevallier, J. H. Petersen, N. Schell, W. Matz and A. M cklich: J. Appl. Phys., 91(2002), 5429-5433. [14] H. Abe, H. Naramoto, K. Hojou and S. Furuno:
- JAERI-Research, 96-047(1996), 1-18.
- [15] I. leR. Strydom and S. Hofmann: J. Electron Spectrosc. Relat. Phenom., 56(1991), 85-103.
- [16] J. L. Robins and J. B. Swan: Proc. Phys. Soc. (London), 76(1960), 857-869.