ФТТ-2007

АКТУАЛЬНЫЕ ПРОБЛЕМЫ ФИЗИКИ ТВЕРДОГО ТЕЛА

СБОРНИК ДОКЛАДОВ Международной научной конференции 23-26 октября 2007 г., Минск

Том 3

ДЕФЕКТООБРАЗОВАНИЕ В КРЕМНИИ ПРИ ИОННО-АССИСТИРОВАННОМ НАНЕСЕНИИ ТОНКИХ ПЛЕНОК

И.С. Ташлыков, С.М. Барайшук, О.М. Михалкович Белорусский государственный педагогический университет, 220050,г. Минск, Советская 18

Введение

Ионно-ассистированное нанесение покрытий (ИАНП) на кремний и на поверхности изделий из других материалов применяется для модифицирования разнообразных свойств поверхности изделий [1-3]. При этом известно что свойства модифицированной поверхности во многом определяются рядом факторов, среди которых такие как: элементный и фазовый состав покрытий, их структура, адгезия к подложке, топография и др. [4-6]. Поэтому при проведении исследований по нанесению покрытий необходима диагностика поверхности конструкции покрытие/подложка. В настоящей работе обсуждаются результаты изучения композиционного состава, повреждения структуры кремния, модифицированного ионноассистированным нанесением покрытий в условиях сомооблучения (ИАНПУС).

Методика эксперимента

Для осаждения металлсодержащих (Ti, Co) покрытий на кремний в условиях ионного ассистирования использовали резонансный источник вакуумной дуговой плазмы (вакуум 10⁻²Па) [7]. Такой метод нанесения покрытий позволяет совместить процесс физического напыления нейтральной фракции металла с облучением формирующегося покрытия ионами ионизированной фракции того же металла. В настоящем исследовании ускоряющее напряжение было 7 кВ.

В качестве подложки использовали пластины (100) Si. Отношение плотности потоков ионизированной и нейтральной фракции осаждаемого на подложку материала при нанесении покрытий составляло 0.2-0.4, скорость осаждения покрытий была 0.3-0.4 нм/мин. Элементный послойный анализ конструкций пленка/кремний выполняли используя резерфордовское обратное рассеяние (POP) ионов гелия He^+ с $E_0 = 2.0$ МэВ и компьютерное моделирование экспериментальных спектров РОР по программе RUMP [8]. При процессе ИАНП в результате перемешивания атомов подложки и осаждаемого покрытия в каскадах атомных столкновений, создаваемых ассистирующими ионами при торможении в области межфазной границы, понятие границы раздела фаз покрытие-подложка – условное. Поэтому для построения глубинных профилей компонентов изучаемых конструкций мы используем понятие положения исходной поверхности подложки (ПИПП), которое определяли в экспериментах по предварительному перед нанесением покрытия введению ионной имплантацией в часть Si пластины Xe маркера с энергией 10 или 40кэВ интегральным потоком 3×10¹⁴ см⁻² или 27×10¹⁴ см⁻² соответственно. Для изучения пространственного распределения радиационных дефектов в конструкциях покрытие/подложка применяли метод РОР/КИ с энергией ионов Не⁺ 2 МэВ и геометрией рассеяния: углы влета, вылета и рассеяния были $\theta_1 = 0^\circ$, $\theta_2 = 12^\circ$, $\theta_3 = 168^\circ$ соответственно, а также методику [9]. Разрешение детектора было 25 кэВ. Величины среднего проективного пробега элементов в матрице были рассчитаны при помощи компьютерной программы TRIM-89 [10].

Результаты и их обсуждение

На рис.1 показаны профили пространственного распределения компонентов конструкции, полученной при нанесении титановой пленки на Si без введенного ксенонового маркера (а) и с ним (E = 10 кэB) (б).



Профиль Ті характеризуется концентрацией, снижающейся от 9 ат % на поверхности, до 1,5 ат % в области межфазной границы системы. Более того, атомы Ті идентифицируются в Si на глубине 105 нм с концентрацией ~0.03 ат %, что свидетельствует об их радиационностимулированной диффузии вглубь в процессе нарастания покрытия под радиационным воздействием ассистирующих ионов. Кислород распределен в покрытии неравномерно: его концентрация возрастает с 10 ат % на поверхности покрытия до 25 ат % вблизи ПИПП, а в кремнии, хотя его концентрация снижается в несколько раз, но остается выше, чем концентрация Ті. Профиль С качественно подобен пространственному распределению кислорода в покрытии, однако его концентрация примерно в 2 раза выше. Вместе с тем в подложке количество углерода в ~ 2 раза ниже количества кислорода на сопоставимой глубине. Профиль атомов водорода В покрытии качественно согласуется С пространственным распределением титана, однако их концентрация в покрытии на порядок по величине выше. В кремнии концентрация водорода равна нулю. Появление в изучаемых покрытиях О, С, и Н мы связываем, с осаждением на поверхность покрытия в процессе его роста совместно с атомами Ті углеводородной фракции и О из остаточного вакуума в мишенной камере, откачиваемой диффузионным паромасляным насосом.

Анализируя полученные результаты отметим, что атомы титана и кислорода проникают в кремниевую подложку на ~ 20 нм глубже, если в систему покрытие/подложка предварительно вводился маркер ксенона. Ионы Xe⁺, являясь маркером, определяют положение поверхности исходной подложки. Диффундируя на большую глубину, атомы Ti увлекают за собой атомы кислорода. Это можно объяснить тем, что при введении ксенонового маркера в кремниевой подложке образуются дефекты, по которым и происходит усиленное проникновение атомов покрытия, а также взаимодействием между собой атомов титана и кислорода. При этом концентрация кислорода на сопоставимой глубине в кремнии с введенным маркером выше, чем в образцах только с покрытием, рис. 1 а и б.

На рис. 2 представлены распределения по глубине радиационных дефектов в кремнии с введенным Хе маркером (E = 40 кэB) (1), с кобальтовым покрытием на исходном Si (2) и на Si с Хе маркером (3).



Экспериментально рассчитанный профиль дефектов соответствует теоретически полученному по программе TRIM. Так для ионов ксенона с энергией 40 кэВ средний проективный пробег и страгглинг пробега составляют $R_p \pm \Delta R_p = 27$, 1 ± 7 , 1 нм.

Характер повреждения структуры кремния при его модифицировании, отсутствие "полочки" на профиле дефектов, генерируемых ионами Co⁺, кривая 2 на рис. 2, свидетельствует о том, что смещенные в междоузлия атомы Si диффундируют на поверхность и далее входят в состав покрытия. Максимальная концентрация смещенных из узлов атомов кремния, полученная при имплантации ионов Xe⁺, уменьшается при последующем ионно-ассистированном нанесении кобальтового покрытия, что объясняется нами активацией миграционных процессов в глубь и к поверхности кремния, что также способствует вхождению атомов кремния в покрытие, с одной стороны, и миграции атомов компонентов покрытия в глубь подложки.

Заключение

С использованием метода резерфордовского обратного рассеяния в сочетании с каналированием ионов гелия и моделирующей программы RUMP получены профили радиационных дефектов в кремнии при введении Хе маркера и ионно-ассистированном нанесении титановых и кобальтовых покрытий. Установлен композиционный состав покрытий, в которые входят кроме атомов металлов атомы водорода, углерода, кислорода и кремния. Определено влияние радиационных дефектов на диффузию компонентов покрытия в глубь подложки и атомов кремния в покрытие. Диффузия компонентов покрытия в подложку усиливается при предварительном введении Хе маркера.

Часть материалов исследования получена при финансовой поддержке Белорусского республиканского фонда фундаментальных исследований, проект Ф06-300.

Список литературы

- 1. Gotoh Y., Amioka T., Tsuji H., Ishikawa J. // Surf. Coat. Technol. V. 158-159. (2002). P.729
- 2. Tashlykov I.S., Kasperovich A.V., Wolf G. // Surf. Coat. Techn. V. 158-159. (2002). P. 498
- 3. Тульев В.В., Поплавский В.В., Ташлыков И.С. Матер. 4 межд. конф. Взаимодействие излучений с твёрдым телом -2001. Минск, 3-5 окт. Т. 1. (2001). С. 312
- 4. Colligon J. // J. Vac. Sci. Technol. V. 13. (1995). P.1649
- 5. Wolf. // Surf. Coat. Technol. V. 43/44. (1990). P. 920
- Ostrovskaya L. Yu., Dementiev A.P., Kulakova I.I., Ralchenko V.G. // Diamond Relat.Mater. V. 14. (2005). P. 486
- 7. Ташлыков И.С.. Белый И.М. Способ нанесения покрытий. Патент РБ №2324. 1С1 ВУ, С23 С4/12. С4/18, С14/16. Опубл. 1999. офиц. бюл. гос. пат. ведом. РБ №1.
- 8. Doolittle L.R. //Nucl. Instrum. Methods in Phys. Res. V. B 9. (1985). P. 227
- 9. Bögh E. // Canad. J. of Phys. V. 46. (1968). P. 653
- 10.Zigler J.F., Biersak J.P., Littmark U. Pergamon Press, Oxford. V.1. (1985.) P. 321