学校代码: 10269



華東师絕大學

East China Normal University

<u>晶格动力学学习报告</u> <u>Lattice Dynamics Learning</u> Report

姓	名: _	刘光远
学	号:_	10222150413
学	院:	通信与电子工程学院
专	承:	微电子科学与工程
指导	- 教师:	翁国恩
职	称:	副教授

2022年11月

目录

摘	要]		
1,					
2,		每默近似 (Born-Oppenheimer Approximation)			
3、		Lattice Vibration)			
		京子链 (1D Monoatomic Chain)			
	3.1.1	运动方程 (Equation of Motion)			
	3.1.2	波恩-卡门边界条件 (Born-Karman Boundary Condition)	4		
	3.1.3	色散关系 (Dispersion Relation)	5		
	3.1.4	格波 (Lattice Waves)			
	3.2 一维双原子链 (1D Diatomic Chain)				
	3.2.1	运动方程 (Equation of Motion)			
	3.2.2	色散关系 (Dispersion Relation)			
参					

晶格动力学学习报告

摘要:

本篇学习报告主要记录学习晶格动力学的过程和心得。报告开头说明了晶格动力学是在波 恩-奥本海默近似的基础上展开研究的

关键词: 晶格动力学, 晶格振动, 声子, 声子热容

1、问题导向

对于大部分固体而言,在室温附近或在比较高的温度下,它的摩尔热容都是一个固定值 3R (R 是理想气体常数),具体值为 $24.6J/mol \cdot K$ 。从能量均分学说的角度出发,在经典理论中这一规律由杜隆-珀蒂定律概括。[1]

事实上,多数晶体在室温或高温下,热容的实验值十分吻合,如下图1-1所示。但随着温度下降,实验发现固体热容随温度同时下降。所以在较低的温度下,热容随温度下降而下降的现象,经典的杜隆-珀蒂定律无法解释。

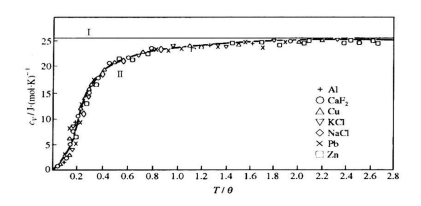


图 1-1 固体热容实验值与理论值的比较

Figure 1-1 Comparison Between Experiment and Theory of Heat Capacity

因此,围绕晶格动力学重新研究原子的运动,从而认识到原子运动对晶体的热性质(如热容)的影响,就是本次学习报告重点关注的方向。

2、 波恩-奥本海默近似 (Born-Oppenheimer Approximation)

晶体表现出来的各种物理性质,背后的物理原理在于其中组成具体的基本粒子的运动规律,如原子和电子。以钠晶体为例,其中基本粒子的数量级在 10²³,而基本粒子之间又存在着相互作用,要去考察他们各自的运动规律,从数学上来讲,这个多体问题是很难有严格解的。

因此,如图2-1所示,采用波恩-奥本海默近似来简化分析,将电子运动和原子核运动分开处理。当我们考虑原子运动时,就不再关注电子是如何运动的;考虑电子运动的时候也同理。有关前者的研究就是本次报告的主题——晶格动力学。

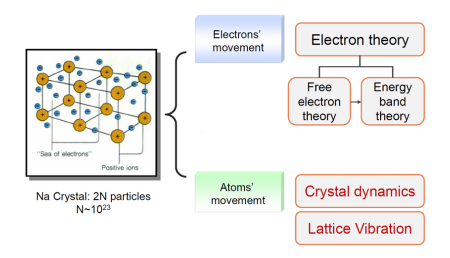


图 2-1 波恩-奥本海默近似

Figure 2-1 Born-Oppenheimer Approximation

3、 晶格振动 (Lattice Vibration)

在晶体中,原子都是呈周期性排列,周期排列形成的点阵就是晶格,每个晶格的位置都是原子的平衡位置,所有的原子都在平衡位置做微小的振动。本章为研究晶格振动的基本原理,先从一维单原子链入手,分析其运动方程、边界条件、色散关系、格波形式等等,之后分析一维双原子相关问题并推广到三维。最后,对格波进行量子化分析,引入声子这个概念,从而能够方便地计算晶格振动能量。

3.1 一维单原子链 (1D Monoatomic Chain)

如图 3-1 所示,假设一个晶格常数为 a,有 N 个原胞的一维单原子链,每个原胞内只有一个原子,为研究方便,先做以下两个假设:

简谐假设,原子做简谐振动,原子之间作用力为简谐力,该力满足

$$F = -\beta x; (3.1)$$

最近邻假设, 即原子只和最近邻原子有相互作用。

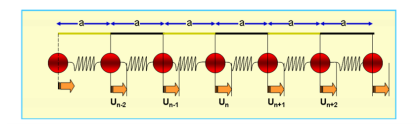


图 3-1 一维单原子链

Figure 3-1 1D Monoatomic Chain

在以上假设的基础上,对该模型进行如下分析。

3.1.1 运动方程 (Equation of Motion)

对一维单原子链中第 n 个原子进行受力分析,即可得到它的运动方程。根据牛顿 第二定律和胡克定律,有

$$m\ddot{u}_n = \beta(u_{n+1} - u_n) - \beta(u_n - u_{n-1}), \tag{3.2}$$

化简可得

$$m\ddot{u}_n = \beta(u_{n+1} - 2u_n + u_{n-1}),\tag{3.3}$$

式中 β ,可以由两个原子之间的作用势进行的泰勒展开后得到,这里不做讨论; u_n 表示第n个原子的位移,m 为原子质量。

下面对该微分方程进行求解,根据二阶微分方程解的特征,可知 u_n 应满足:

$$u_n = Ae^{i(kx_n - \omega t)} = Ae^{i(nak - \omega t)}, \tag{3.4}$$

将其带回原方程,可得 $\omega \sim k$ 关系,即色散关系:

$$\omega = 2\sqrt{\frac{\beta}{m}} \left| \sin \frac{ka}{2} \right| \,, \tag{3.5}$$

将在3.1.3节对其进行讨论。

3.1.2 波恩-卡门边界条件 (Born-Karman Boundary Condition)

波恩-卡门边界条件,又称周期性边界条件。由于前面所考虑的运动方程实际上只适用于无穷长的链,因为所有的原子都假设有相同的运动方程,而一个有限的链两端的原子显然应当与内部的原子有所不同。虽然仅少数原子运动方程不同,但由于所有原子的方程都是联立的,具体解方程就复杂得多。

为了避免这种情况,采用波恩-卡门边界条件,将含 N 个原胞的环状链作为一个有限链的模型,如图3-2所示。

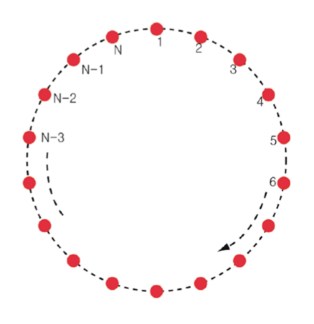


图 3-2 波恩-卡门边界条件

Figure 3-2 Born-Karman Boundary Condition

对于该模型,由于其周期性,显然有以下等式成立:

$$u_{N+1} = u_1$$
 $u_{N+n} = u_n \, . \tag{3.6}$

将该式带入运动方程,可以得到关于 k 的一系列取值:

$$k = \frac{2\pi}{Na}m,\tag{3.7}$$

其中, m 可以取所有整数。

由此可知, k 的取值并不是连续的, 而是一个个分立的值。但是由于在晶体中, N 是一个及其大的数, 因此, 相较于布里渊区的大小, k 可以当作是准连续的一个量。此处得到的 k 的取值, 将在后面分析格波数量时起到关键作用。

3.1.3 色散关系 (Dispersion Relation)

将等式3.5和3.7结合起来,得到完整的色散关系表达式:

$$\omega = 2\sqrt{\frac{\beta}{m}} \left| \sin \frac{ka}{2} \right|, \ k = \frac{2\pi}{Na}m, \tag{3.8}$$

其中, m 可以取所有整数。

色散关系反映的是波速和波长的关系,式中 ω 和k分别可以作为反映波速和波长的物理量,因此该 $\omega \sim k$ 关系也称为色散关系。

根据色散关系表达式,可以作出 $\omega \sim k$ 在第一布里渊区的关系图:

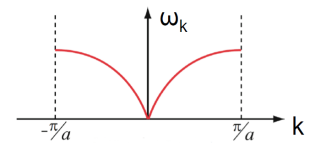


图 3-3 ω~k 在第一布里渊区的关系图

Figure 3-3 $\omega \sim k$ in 1st B.Z.

由简谐振荡的相关概念可知,一维单原子链中的一个原子的固有频率由下式决定:

$$\omega_0 = \sqrt{\frac{\beta}{m}};\tag{3.9}$$

而由色散关系的表达式3.8可知,一维单原子链的出现,上述谐振子的固有频率 ω_0 被展宽为一个宽度为 $2\omega_0$ 的频带,在这个频带中,可以给出频率的最大值和最小值如下:

$$\omega_M = \sqrt{\frac{\beta}{m}} \tag{3.10}$$

$$\omega_m = 0_{\circ} \tag{3.11}$$

因此,可以说色散关系反映的是一维单原子链中所有原子的运动情况,它应该表征的是一些可以描述所有原子运动的物理量。事实上,这 N 个原子的集体行为,可以反映出一种波动(行波),这一波动称为格波,将在下一节进行讨论。

3.1.4 格波 (Lattice Waves)

在经典物理中,机械波可以由波矢、频率等物理量来描述,对于晶体中的格波仍然可以如此分析。由上一节给出的色散关系,一个确定的 k,可以对应一个 ω_0 ,同时也就对应了晶体中的一个格波,或者是一种振动模式。

为了更加清晰地了解格波的性质,现在引入独立格波这个概念。由于晶体的周期性,可以给出:

$$\omega(k) = \omega(k+G), \ G = m \cdot \frac{2\pi}{a}\hat{a}, \tag{3.12}$$

G 是晶体中倒空间的倒格矢,m 可以取所有整数。

于是可以得知对应于 k 和 k+G 的格波,实际上具有相同的 ω ,反映在原子振动上,这两条格波描述的是同一种振动模式。因此在分析过程中,可以只分析其中一条。将这两条格波对应同一种振动模式的格波视为一种格波,称为独立格波,此时一个 k 可以唯一对应一个格波。

将上述分析推广至整个晶体,只需要分析第一布里渊区内的格波的性质,便可以得出有关晶格振动的相关规律。于是我们可以把限定在第一布里渊区内的格波视为独立格波,而这些格波可以由简约波矢(位于第一布里渊区内的波矢)描述。

下面就来讨论以下在一维单原子链中,独立格波的数量问题。由波恩-卡门边界条件给出的 k 的取值表达式3.7,若限定 k 在第一布里渊区内取值,可以得出 m 的取值范围:

$$-\frac{N}{2} \le m < \frac{N}{2} \,, \tag{3.13}$$

因此m的取值个数为N个,在第一布里渊区内k的取值也只能有N个。根据色散关系和独立格波的概念,在一维单原子链中,晶体中也只能有N个独立的振动模式或N个独立格波。

同时,在一维单原子链中,每个原子有一个自由度数,N个原子则有N个自由度数,于是可以得出以下等式:

可以证明,这一结论对于一维双原子链以及三维情况都是成立的,对于后面的学习十分重要。

3.2 一维双原子链 (1D Diatomic Chain)

如图 3-4 所示,假设一个晶格常数为 a, 有 N 个原胞的一维双原子链,每个原胞内有两个原子。为研究方便,同样作一维单原子链中的假设,即简谐假设和最近邻假设。

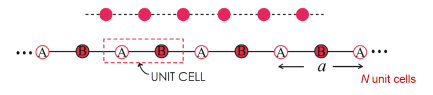


图 3-4 一维双原子链

Figure 3-4 1D Diatomic Chain

在以上假设的基础上,对该模型进行如下分析。

3.2.1 运动方程 (Equation of Motion)

类似一维单原子链,对一维双原子链中第 n 个原胞进行受力分析,即可得到它的运动方程。根据牛顿第二定律和胡克定律,有

$$M\ddot{u}_n = \beta(v_n + v_{n-1} - 2u_n) \tag{3.15}$$

$$m\ddot{v}_n = \beta(u_n + u_{n+1} - 2v_n), \tag{3.16}$$

式中 β ,可以由两个原子之间的作用势进行的泰勒展开后得到,这里不做讨论。 u_n 表示第n 个原胞中一个原子的位移,M 为该原子质量; v_n 表示第n 个原胞中另一个原子的位移,m 为该原子质量。为了分析方便,假设 M > m。如下图3-5所示。

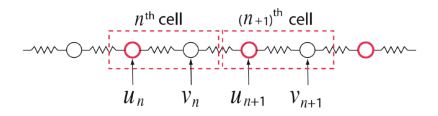


图 3-5 一维双原子链中的一个原胞

Figure 3-5 A Primitive Cell in 1D Diatomic Chain

下面求解这个运动方程(组)。根据二阶微分方程解的特征,可知 u_n 和 v_n 应满足:

$$u_n = Ae^{i(nak - \omega t)} (3.17)$$

$$v_n = Be^{i[(n+\frac{1}{2})ak-\omega t]},$$
 (3.18)

将其带回原方程,可得一个线性齐次代数方程组:

$$\begin{cases} (2\beta - M\omega^2)A - 2\beta \cos(\frac{1}{2}ak)B = 0, \\ -2\beta \cos(\frac{1}{2}ak)A + (2\beta - m\omega^2)B = 0. \end{cases}$$
 (3.19)

要使该代数方程组有 A 和 B 的非零解,从而使得运动方程的表达式有意义,需要将 A 和 B 当作求解变量,列出其系数行列式并令该行列式的值为零,于是有:

$$\begin{vmatrix} 2\beta - M\omega^2 & -2\beta\cos(\frac{1}{2}ak) \\ -2\beta\cos(\frac{1}{2}ak) & 2\beta - m\omega^2 \end{vmatrix} = 0.$$
 (3.20)

由上式可得 $\omega^2 \sim k$ 关系, 亦即色散关系:

$$\omega_{\pm}^{2} = \frac{\beta}{Mm} [(M+m) \pm \sqrt{M^{2} + m^{2} + 2Mm\cos(ak)}]_{\circ}$$
 (3.21)

式中,取 + 时,表示 ω_+^2 ,此时对应较高的频率;取 – 时,表示 ω_-^2 ,此时对应 较低的频率。

与一维单原子链中相同,一维双原子链依据波恩-卡门边界条件也可以得到关于 k 的一系列取值:

$$k = \frac{2\pi}{Na}m,\tag{3.22}$$

其中, m 可以取所有整数。

3.2.2 色散关系 (Dispersion Relation)

将式3.21中的 ω_+^2 和 ω_-^2 分开写,再次叙述这一色散关系:

$$\omega_{+}^{2} = \frac{\beta}{Mm} [(M+m) + \sqrt{M^{2} + m^{2} + 2Mm\cos(ak)}]$$
 (3.23)

$$\omega_{-}^{2} = \frac{\beta}{Mm} [(M+m) - \sqrt{M^{2} + m^{2} + 2Mm\cos(ak)}]_{\circ}$$
 (3.24)

根据色散关系表达式,可以作出 $\omega \sim k$ 的关系图:

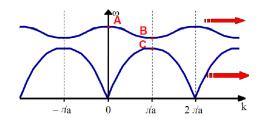


图 3-6 $\omega \sim k$ 的关系图

Figure 3-6 $\omega \sim k$

图中,位于上方的曲线就是高频的 ω_+ ,位于下方的曲线就是低频的 ω_- 。这与一维单原子链中的情况略有不同,此时在图中存在两条 $\omega \sim k$ 的曲线。

高频的 ω_+ 称为光学支(Optical Branch),低频的 ω_- 称为声学支(Acoustical Branch)。光学支和声学支中间的部分就是所谓的"禁带",在该频率区间不存在振动。

下面,类似一维单原子链中的处理方法,我们只在第一布里渊区中讨论独立格波的一些性质。

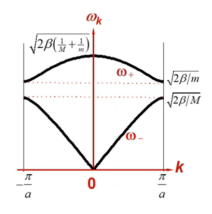


图 3-7 ω~ k 在第一布里渊区的关系图

Figure 3-7 $\omega \sim k$ in 1st B.Z.

如图3-7所示,其描述了在第一布里渊区内的 ω 随k的变化趋势。其中,在k=0和 $k=\pm\frac{\pi}{a}$ 处, ω 取到极大值或极小值,如下表所示:

表 3-1 单体测试表

Table 3-1 Unit Test Case

输入系	输入正常值
和ノマハ	(最小值<值<最大值)
	输入系统异常值
	(值=最小值-1, 值=最大值+1)
	输入系统正常值(边际测试)
	(值=最小值,值=最大值)
	未输入值
显示系	标题(Title)显示
	说明文显示
	显示相应业务的左菜单
	显示 Text 项目(不换行)
	按需要显示排序按钮
	添加附件参照
操作系	IE 返回按钮按下后画面迁移
	IE×按钮按下后,系统终了
	下一画面迁移按钮按下后的迁移
	上一画面迁移按钮按下后的迁移

参考文献

[1] 叶益聪. 简明固体物理[Z].