Devoir maison Physique des matériaux

INSA Rennes – 3 SGM

Tanneguy Blandin

Mars 2021

Exercice 1: Cristal bidimensionnel

A – Réseau

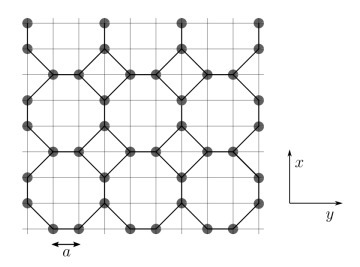


FIGURE 1 – Cristal 2D

- 1 Donner les coordonnées des vecteurs (\vec{a}, \vec{b}) qui définissent une maille primitive de ce réseau dans le repère Oxy orthonormé, en fonction de a_0 .
- La maille est une maille carrée, les vecteurs de la maille élémentaire de ce réseau sont $\vec{a} = (3a_0, 0)$ et $\vec{b} = (0, 3a_0)$. Cependant, la maille primitive ne doit être consitué aue d'un unique noeud du réseau. AHHH
- 2 Préciser la nature du réseau direct et son paramètre de maille a
- 3 Préciser le motif associé à ce cristal : nombre d'atomes et position en fonction des vecteurs \overrightarrow{a} et \overrightarrow{b}
- 4 Calculer l'aire de la maille unitaire, en fonction de a_0
- 5 Calculer le nombre d'atomes par unité de surface. Application numérique en m.
- 6 Exprimer les coordonnées des vecteurs du réseau réciproque $(\overrightarrow{a*}, \overrightarrow{b*})$, en fonction de a_0 dans le repère Oxy
- 7 Dessiner le réseau réciproque et le première zone de Brillouin

8 Dans la première zone de Brillouin, placer les points Γ ,X de coordonnées $(\pi/a,0)$ et M de coordonnées $(\pi/a,\pi/a)$.

B – Bandes d'énergie

On suppose que l'énergie des électrons de conduction est représentée par :

$$E_c(\overrightarrow{k}) = \alpha - 2\gamma(\cos(k_x a) + \cos(k_y a)) \tag{1}$$

- **1.** En prenant l'équation 1 pour définir l'énergie des électrons de conduction, nous pouvons calculer l'énergie aux points caractéristiques de la maille en prenant $\alpha = 2.5\,\mathrm{eV}$ et $\gamma = 0.5\,\mathrm{eV}$:
 - En Γ ($\vec{k} = (0,0)$), nous avons : $E_{c\Gamma} = \alpha 4\gamma = 0.5 \,\text{eV}$.
 - En X ($\overrightarrow{k} = (\pi/a, 0)$), nous avons : $E_{cX} = \alpha = 2.5 \,\mathrm{eV}$.
 - En $M(\vec{k} = (\pi/a, \pi/a))$, nous avons $E_{cM} = \alpha + 4\gamma = 4.5 \text{ eV}$.
- **2.** En déterminant la ou les composantes de \vec{k} qui varie ou varient en fonction de la direction dans laquelle nous nous déplaçons dans le cristal, nous pouvons réécire la fonction \vec{k} pour chaque direction :
 - Sur la direction ΓX ou Δ , nous pouvons définir k en fonction de x de la manière suivante :

$$[0, \frac{\pi}{a}] \to [0, \frac{\pi}{a}]^2$$
$$x \mapsto \overrightarrow{k} = (x, 0)$$

Nous pouvons donc définir la variation de l'énergie dans cette direction :

$$x \in [0, \frac{pi}{a}]$$
 $E_{c\Delta} = \alpha - 2\gamma (1 + \cos(ax))$ (2)

— Sur la direction ΓM , nous pouvons définir \vec{k} en fonction de xx de la manière suivante :

$$[0, \frac{\pi}{a}] \to [0, \frac{\pi}{a}]^2$$
$$x \mapsto \overrightarrow{k} = (x, x)$$

Nous pouvons donc définir la variation de l'énergie dans cette direction :

$$x \in [0, \frac{pi}{a}]$$
 $E_{c \Gamma X} = \alpha - 4\gamma \cos(ax)$ (3)

— Sur la direction XM, nous pouvons aussi définir \overrightarrow{k} en fonction de x:

$$[0, \frac{\pi}{a}] \to [0, \frac{\pi}{a}]^2$$
$$x \mapsto \vec{k} = (\frac{\pi}{a}, x)$$

Nous pouvons donc définir la variation de l'énergie dans cette direction :

$$x \in [0, \frac{pi}{a}] \quad E_{c XM} = \alpha - 2\gamma(\cos(ax) - 1) \tag{4}$$

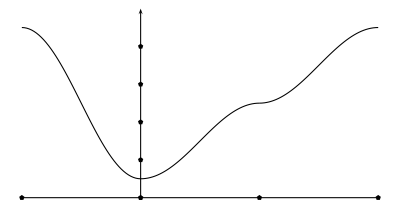


FIGURE 2 – Relation de dispertion

Nous pouvons représenter l'évaluation de l'énergie en fonction de la position sur les principales directions, c'est que que nous faisons sur la figure

3. Nous pouvons maintenant exprimmer l'énergie dans un voisinage de Γ grâce à un développement limité :

pour k proche de (0,0)
$$E(k_x, k_y) = \alpha - 4\gamma + 4a^2\gamma (k_x^2 + k_y^2)$$
 (5)

Cette équation nous permet de définir la forme des lignes iso-énergie en fonction des directions des vecteurs d'ondes. Puisque nous considérons des lignes iso-énergie, nous posons $E(k_x, k_y) = E_1$.

Nous avons alors la relation suivante :

$$k_x^2 + k_y^2 = \frac{E_1 + 4\gamma - \alpha}{4a^2\gamma} \tag{6}$$

Cette relation correspond à l'équation d'un cercle, les lignes d'iso-énergie sont donc des cercles dans le domaines de vecteurs d'ondes. L'énergie est donc /isotrope/, ce qui nous permet de simplifier l'équation 5 en posant k comme la distance entre le point que l'on considère et le centre de la maille ($k = \sqrt{k_x^2 + k_y^2}$):

$$E(k) = \alpha - 4\gamma + 4a^2\gamma k^2 \tag{7}$$

4. À partir de la relation 7, nous pouvons calculer la masse effective des électrons au voisinage de Γ .

$$m^* = \frac{\hbar^2}{\frac{\partial^2 E}{\partial k^2}}$$
$$m^* = \frac{\hbar^2}{8a^2\gamma}$$

 m^* = application numérique

Exercice 2: Méthode kp

1. Nous sommes en présence d'une équation aux valeurs propres qui peut s'écrire sous forme de matrice avec :