# Влияние десорбции водорода на механические свойства и электронную структуру алмазоподобных углеродных нанониток

© А.И. Подливаев, Л.А. Опенов

Национальный исследовательский ядерный университет «МИФИ», 115409 Москва, Россия

E-mail: AlPodlivayev@mephi.ru

(Получена 11 октября 2016 г. Принята к печати 16 октября 2016 г.)

В рамках модели сильной связи изучено влияние десорбции водорода на механическую жесткость, спектр собственных колебаний и плотность электронных состояний углеродных нанониток с алмазоподобной структурой. Показано, что жесткость слабо меняется на начальной стадии десорбции и начинает заметно уменьшаться лишь после десорбции  $\sim 20\%$  атомов водорода. По мере десорбции в запрещенной зоне возникают энергетические уровни, которые в итоге формируют примесную зону.

DOI: 10.21883/FTP.2017.05.44426.8423

# 1. Введение

Углеродные нанотрубки (УНТ) с хиральностью (3,0) термодинамически неустойчивы: их энергии больше энергий соответствующих фрагментов графена [1]. После насыщения этих УНТ водородом до стехиометрии Н:С=1:1 они становятся устойчивыми, а в их электронной структуре появляется запрещенная зона [2] (будем использовать для таких полностью гидрированных УНТ обозначение (3,0)Н). Недавно открытые углеродные нанонитки ("nanothreads") [3] получаются из УНТ (3,0)Н путем ряда трансформаций Стоуна-Уэльса (Stone–Wales, SW [4]) — поворотов связей С-С вместе с адсорбированными атомами водорода на угол  $\sim 90^{\circ}$ . В нанонитках протяженные области со структурой УНТ (3,0)Н разделены компактными "дефектными" участками с двумя трансформациями SW в каждом из них. Эти участки расположены по длине нанонитки случайным образом. Повернутые связи С-С "перегораживают" полость УНТ, в результате чего формируются уникальные нанообъекты, отличные и от УНТ, и от обычных полимеров.

В нанонитках валентные орбитали всех атомов углерода  $sp^3$ -гибридизованы, как в алмазе (в отличие от УНТ с  $sp^2$ -гибридизацией углеродных орбиталей), а в расположении атомов углерода отчетливо прослеживается алмазоподобный тетраэдрический мотив. По этой причине нанонитки отличаются высокой прочностью и жесткостью [3,5], что сулит им разнообразные практические применения. Помимо своих выдающихся механических характеристик, нанонитки представляют интерес для приложений еще и как диэлектрические компоненты наноэлектронных приборов.

Основным каналом разрушения нанониток, особенно в устройствах с высокой рабочей температурой, является десорбция водорода, которая, как правило, предшествует развалу углеродного каркаса [6]. Цель настоящей работы заключается в расчете механической жесткости, спектров собственных колебаний и плотности электронных состояний нанониток с различным

содержанием водорода. Мы показываем, что десорбция водорода приводит к уменьшению жесткости и к формированию примесной зоны, в которой находится уровень Ферми.

# 2. Методы расчета

В качестве модели нанонитки мы использовали фрагмент УНТ (3,0)Н из 10 элементарных ячеек  $C_{12}H_{12}$  [7] с одним дефектным участком (т.е. с двумя повернутыми на угол  $\sim 90^\circ$  связями С–С) (см. рис. 1). Граничные условия выбирались периодическими в направлении оси исходной УНТ (период определялся из требования минимальности энергии нанонитки) и свободными в двух поперечных направлениях.

Межатомные взаимодействия описывались в рамках неортогональной модели сильной связи [8], которая в явном виде учитывает квантово-механический вклад электронной подсистемы в полную энергию и достаточно хорошо описывает различные углеводородные наноструктуры (см. работы [6,7,9–11] и ссылки в них). Ранее мы использовали ее для моделирования графана [9], гидрированных нанотрубок [7], термической устойчивости нанониток [6] и пр.

Поскольку для квазиодномерных систем понятие площади поперечного сечения лишено смысла, мы определяли жесткость нанонитки E как коэффициент пропорциональности между растягивающей силой F и относительным удлинением  $\varepsilon$ , т. е.  $E=F/\varepsilon$  (см. [5]). Мы ограничились малыми деформациями  $\varepsilon\ll 1$  (линейный режим) и для определенности во всех расчетах полагали  $\varepsilon=0.001$ .

Спектры собственных колебаний нанониток рассчитывались путем численной диагонализации соответствующей матрицы вторых производных потенциальной энергии по координатам атомов с учетом различия масс водорода и углерода. Эти спектры затем использовались для определения плотности фононных состояний (phonon density of states, PDOS).



**Рис. 1.** Модельная нанонитка  $C_{120}H_{120}$  с одним дефектным участком.

Компьютерное моделирование термической устойчивости нанониток [6] указывает на то, что в первом приближении вероятность десорбции того или иного атома водорода не зависит от его конкретного расположения (в области УНТ (3,0)Н или в дефектном участке), т.е. примерно одинакова для всех атомов. По этой причине при каждой заданной стехиометрии Н:С мы удаляли из нанонитки соответствующее число атомов водорода случайным образом. При переходе от одного набора удаленных атомов к другому результаты существенно не изменяются, поэтому мы не выполняем усреднение по различным наборам, а приводим данные для одного из них (в разд. 3.2) или указываем интервал значений интересующей нас величины (в разд. 3.1). Помимо исходной бездефектной нанонитки С<sub>120</sub>Н<sub>120</sub>, в настоящей работе мы рассматриваем нанонитки  $C_{120}H_{119}$ ,  $C_{120}H_{108}$ ,  $C_{120}H_{96}$ ,  $C_{120}H_{84}$  и  $C_{120}H_{72}$ , что отвечает десорбции одного атома, 10, 20, 30 и 40% водорода соответственно.

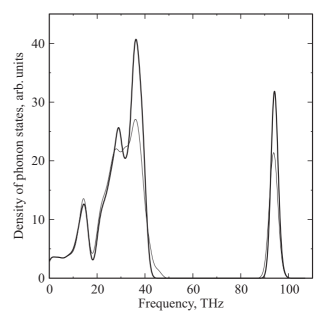
# 3. Результаты и их обсуждение

В спектрах колебаний нанониток с различным содержанием водорода мнимые частоты отсутствуют, т.е. все

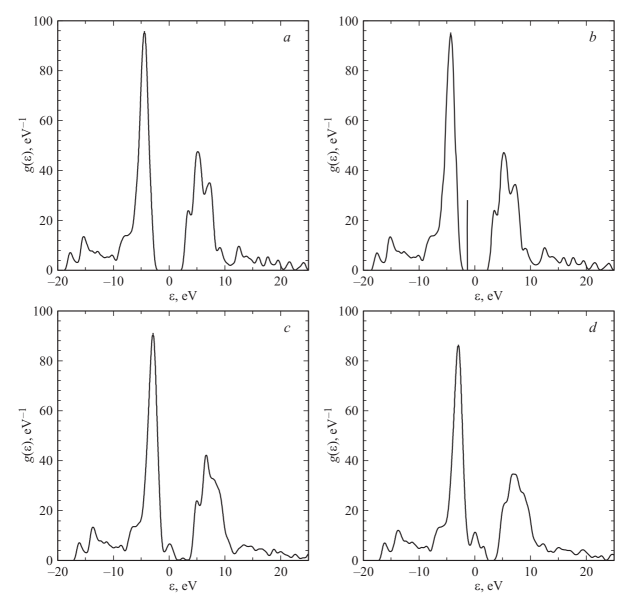
рассмотренные нами атомные конфигурации являются метастабильными и отвечают локальным минимумам поверхности потенциальной энергии. PDOS нанонитки  $C_{120}H_{120}$  (рис. 2) почти не отличается от PDOS соответствующей УНТ (3,0)H (различие не превышает  $\sim 5\%$ ). Максимумы PDOS при  $f\sim 15,\,30$  и 35 ТГц обусловлены колебательными модами углеродного остова с различной поляризацией. Высокочастотный пик при  $f\sim 95$  ТГц обязан своим происхождением вибрациям атомов водорода (см. также [12]). Десорбция из нанонитки 20% водорода ведет к уменьшению максимумов PDOS при  $f\approx 35$  и 95 ТГц на  $\sim 30\%$  (см. рис. 2). При последующей десорбции эти максимумы продолжают уменьшаться.

#### 3.1. Механическая жесткость

Для жесткости бездефектной нанонитки  $C_{120}H_{120}$  мы нашли E = 135 нH. Полагая эффективный диаметр нанонитки равным 5 Å [5], получим в привычных единицах  $E \approx 700 \, \Gamma \Pi a$ , что близко к модулю Юнга одностенных УНТ [13]. Десорбция одного атома водорода приводит к росту E до 139-141 нН. Причина такого (пусть и крайне незначительного) увеличения E нам не вполне ясна. После десорбции 10 и 20% водорода величина Eпонижается до 131-132 и 119-130 нН соответственно, что отчасти можно объяснить ослаблением ковалентных связей С-С из-за уменьшения числа участвующих в их формировании электронов. При десорбции 30% водорода происходит разрыв 2-3 связей С-С. Вероятность их разрыва в области УНТ (3,0)Н и в дефектном участке примерно одинакова. Жесткость таких нанониток составляет  $E = 105-129 \,\mathrm{HH}$ , т.е. средняя величина Eуменьшается, а разброс значений Е существенно возрастает. Последнее обстоятельство свидетельствует о



**Рис. 2.** Плотность фононных состояний нанонитки  $C_{120}H_{120}$  до (жирная линия) и после (тонкая линия) десорбции 20% атомов водорода.



**Рис. 3.** Плотность электронных состояний  $g(\varepsilon)$  в расчете на спин для нанониток  $C_{120}H_{120}$  (a),  $C_{120}H_{119}$  (b),  $C_{120}H_{108}$  (c) и  $C_{120}H_{96}$  (d). За начало отсчета энергии принят уровень Ферми.

сильной чувствительности E к конкретному расположению водородных вакансий и разорванных связей C–C. После десорбции 40% водорода жесткость варьирует в пределах 92-106 нH, продолжая уменьшаться.

Заметим, что полностью дегидрированные нанонитки термодинамически неустойчивы, поскольку представляют собой углеродные наноструктуры, энергия которых заведомо выше, чем у УНТ (3,0) из-за трансформаций SW, а УНТ (3,0), в свою очередь, неустойчивы относительно трансформации в графеновые фрагменты [1]. Можно ожидать, что нанонитки с низким содержанием водорода тоже неустойчивы или как минимум близки к неустойчивости. По этой причине в настоящей работе мы не рассматриваем нанонитки, у которых содержание водорода составляет 50 и менее процентов от максимальной величины.

### 3.2. Электронная структура

Плотность электронных состояний нанонитки  $C_{120}H_{120}$  приведена на рис. 3, a. Видно, что эта нанонитка является диэлектрической. Ширина запрещенной зоны, определяемая как разность энергий нижней незаполненной (LUMO) и верхней заполненной (HOMO) молекулярной орбитали, составляет 6.0 эВ, как и в исходной УНТ (3,0)Н [7]. Десорбция одного атома водорода приводит к появлению вблизи дна запрещенной зоны изолированного "примесного" уровня энергии (рис. 3, b). По мере десорбции все новых и новых атомов водорода число таких уровней увеличивается. Таким образом, на начальной стадии десорбции нанонитки по своим электрическим характеристикам аналогичны слабо легированным полупроводникам. После десорбции 10% водорода формируется примесная зона (рис. 3, c). При дальнейшей десорбции положение этой зоны внутри диэлектрической щели и плотность электронных состояний в ней изменяются нерегулярно. Примечательно, однако, что уровень Ферми всегда находится в примесной зоне, а плотность состояний на уровне Ферми отлична от нуля (рис. 3, c, d). В силу этого частично дегидрированные нанонитки при низких температурах должны быть проводящими.

## 4. Заключение

- 1. При десорбции из нанониток менее 10% водорода их механическая жесткость почти не изменяется. После десорбции 20-30% водорода жесткость уменьшается на  $\sim 30\%$ .
- 2. По мере десорбции водорода внутри диэлектрической щели формируется примесная зона, в которой находится уровень Ферми, что может приводить к металлизации исходно непроводящих нанониток.
- 3. Десорбция 20% водорода ведет к уменьшению максимумов плотности фононных состояний при 35 и 95 ТГц на  $\sim$  30%.

Работа выполнена в НИЯУ МИФИ при финансовой поддержке Российского научного фонда (проект 14-22-00098).

# Список литературы

- L.-M. Peng, Z.L. Zhang, Z.Q. Xue, Q.D. Wu, Z.N. Gu, D.G. Pettifor. Phys. Rev. Lett., 85, 3249 (2000).
- [2] D. Stojkovic, P. Zhang, V.H. Crespi. Phys. Rev. Lett., 87, 125502 (2001).
- [3] T.C. Fitzgibbons, M. Guthrie, E. Xu, V.H. Crespi, S.K. Davidowski, G.D. Cody, N. Alem, J.V. Badding. Nature Mater., 14, 43 (2015).
- [4] A.J. Stone, D.J. Wales. Chem. Phys. Lett., 128, 501 (1986).
- [5] R.E. Roman, K. Kwan, S.W. Cranford. Nano Lett., 15, 1585 (2015).
- [6] Л.А. Опенов, А.И. Подливаев. Письма ЖЭТФ, 104, 192 (2016).
- [7] А.И. Подливаев, Л.А. Опенов. ФТП, **51**, 222 (2017).
- [8] M.M. Maslov, A.I. Podlivaev, K.P. Katin. Molecular Simulation, 42, 305 (2016).
- [9] Л.А. Опенов, А.И. Подливаев. Письма ЖТФ, 36, 69 (2010).
- [10] А.И. Подливаев, Л.А. Опенов. ФТП, 45, 988 (2011).
- [11] Л.А. Опенов, А.И. Подливаев. ФТП, 46, 210 (2012).
- [12] H. Zhan, G. Zhang, Y. Zhang, V.B.C. Tan, J.M. Bell, Y. Gu. Carbon, 98, 232 (2016).
- [13] M.M.J. Treacy, T.W. Ebbesen, J.M. Gibson. Nature, 381, 678 (1996).

Редактор Г.А. Оганесян

# Effect of hydrogen desorption on mechanical characteristics and electronic structure of diamond-like carbon nanothreads

A.I. Podlivaev, L.A. Openov

National Research Nuclear University «MEPhl», 115409 Moscow, Russia

**Abstract** Effects of hydrogen desorption on mechanical stiffness, vibrational spectra, and electron density of states of carbon nanothreads with diamond-like structure are studied within the framework of tight-binding model. It is shown that stiffness changes little at the initial stage of desorption and starts to decrease significantly only after desorption of  $\sim 20\%$  of hydrogen atoms. Upon desorption, energy levels appear within the bandgap which finally form the impurity band.