2022年度 修士論文

Silk Fibroin Filmの圧電性向上の研究

1521516 金木 進

2023年3月

東京理科大学 理学研究科 応用物理学専攻 中嶋研究室

目次

第1章	序論	2
1.1	研究背景	2
1.2	研究の目的	2
第2章	原理	3
2.1	圧電基本式と電気機械結合係数	3
2.2	生体材料の圧電性	5
2.3	絹糸の圧電性	5
第3章	実験手法	6
3.1	試料作製方法	6
3.2	評価方法	6
	$3.2.1$ $\theta - 2\theta$ 測定 (XRD)	6
	3.2.2 Pole Figure 測定 (XRD)	7
	3.2.3 原子間力顕微鏡 (AFM), 圧電応答顕微鏡 (PFM)	8
	3.2.4 誘電率測定	12
	3.2.5 DSC	12
第4章	結果と考察	13
第5章	総括	14
第6章	付録	15

第1章 序論

- 1.1 研究背景
- 1.2 研究の目的

第2章 原理

2.1 圧電基本式と電気機械結合係数

圧電体には正圧電効果と逆圧電効果という性質が存在する。生じた歪みに対して、応力と電場の寄与がある。さらに生じた電束密度に対しても電場と歪みの二つの寄与がある。これらを式にまとめると

$$\begin{cases} \delta S = \frac{\partial S}{\partial T} \delta T + \frac{\partial S}{\partial E} \delta E = s^E \delta T + d\delta E \\ \delta D = \frac{\partial D}{\partial T} \delta T + \frac{\partial D}{\partial E} \delta E = d\delta T + \varepsilon^T \delta E \end{cases}$$
(2.1)

となる。実際の試料は 1 軸方向、2 軸方向、3 軸方向のみだけでなく、せん断歪みを考慮する必要があり、テンソル形式で記述される。ここで、 $\delta S \to S, \delta T \to T, \delta E \to E, \delta D \to D$ とし、テンソル行列を [] で表すと式 2.1 は

$$\begin{cases} [S] = [s^{E}] [T] + [d_{t}] [E] \\ [D] = [d] [T] + [\varepsilon^{T}] [E] \end{cases}$$

$$(2.2)$$

となり、これを圧電 d 形式と呼ぶ。式 2.2 をテンソルの要素も含めて記述すると

$$\begin{cases}
\begin{pmatrix} S_1 \\ S_2 \\ S_3 \\ S_4 \\ S_5 \\ S_6 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} s_{11}^E & s_{12}^E & s_{13}^E & 0 & 0 & 0 \\ s_{21}^E & s_{22}^E & s_{23}^E & 0 & 0 & 0 \\ s_{21}^E & s_{33}^E & s_{33}^E & 0 & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & s_{44}^E & 0 & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 0 & s_{44}^E & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 0 & s_{44}^E & 0 \\ 0 & 0 & 0 & 0 & 0 & s_{66}^E \end{pmatrix} \begin{pmatrix} T_1 \\ T_2 \\ T_3 \\ T_4 \\ T_5 \\ T_6 \end{pmatrix} + \begin{pmatrix} 0 & 0 & d_{31} \\ 0 & 0 & d_{31} \\ 0 & 0 & d_{33} \\ 0 & d_{15} & 0 \\ 0 & 0 & 0 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} E_1 \\ E_2 \\ E_3 \end{pmatrix}$$

$$\begin{pmatrix} D_1 \\ D_2 \\ D_3 \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} 0 & 0 & 0 & 0 & d_{15} & 0 \\ 0 & 0 & 0 & d_{15} & 0 & 0 \\ d_{31} & d_{31} & d_{33} & 0 & 0 & 0 \end{pmatrix} \begin{pmatrix} T_1 \\ T_2 \\ T_3 \\ T_4 \\ T_5 \\ T_6 \end{pmatrix} + \begin{pmatrix} \varepsilon_{11}^T & 0 & 0 \\ 0 & \varepsilon_{11}^T & 0 \\ 0 & \varepsilon_{33}^T \end{pmatrix} \begin{pmatrix} E_1 \\ E_2 \\ E_3 \end{pmatrix}$$

$$(2.3)$$

となる。また、 $s_{66}^E=2\left(s_{11}^E-s_{12}^E\right)$ である。式 2.2 を式変形すると

$$\begin{cases} [T] = [c^E] [S] - [e_t] [E] \\ [D] = [e] [S] + [\varepsilon^S] [E] \end{cases}$$
(2.4)

$$\begin{cases} [S] = [s^D] [T] - [g_t] [D] \\ [E] = -[g] [T] + [\beta^T] [D] \end{cases}$$

$$(2.5)$$

$$\begin{cases}
[T] = [c^{D}] [S] - [h_{t}] [D] \\
[E] = -[h] [S] + [\beta^{s}] [D]
\end{cases}$$
(2.6)

の三式を導け、それぞれ式 2.4 を圧電 e 形式, 式 2.5 を圧電 g 形式, 式 2.6 を圧電 h 形式と呼ぶ。 応力 T, 電場 E, 歪み S, 電東密度 D の係数である [d], [e], [g], [h] ではそれぞれ、

$$d_{ij} = \left(\frac{\partial D_i}{\partial T_j}\right)_E = \left(\frac{\partial S_j}{\partial E_i}\right)_T \tag{2.7}$$

$$e_{ij} = \left(\frac{\partial D_i}{\partial S_j}\right)_E = -\left(\frac{\partial T_j}{\partial E_i}\right)_S \tag{2.8}$$

$$g_{ij} = -\left(\frac{\partial E_i}{\partial T_i}\right)_D = \left(\frac{\partial S_j}{\partial D_i}\right)_T \tag{2.9}$$

$$h_{ij} = -\left(\frac{\partial E_i}{\partial S_j}\right)_D = -\left(\frac{\partial T_j}{\partial D_i}\right)_S \tag{2.10}$$

で定義される。また、それぞれの圧電定数間には弾性コンプライアンスs、誘電率 ϵ を介して以下の関係がある。

$$d = es (2.11)$$

$$g = hs (2.12)$$

$$d = \varepsilon g \tag{2.13}$$

$$e = \varepsilon h \tag{2.14}$$

圧電定数と同様に、圧電効果を示す定数として電気機械結合係数kがある。電気機械結合係数kは電気的エネルギーと機械的エネルギーの変換を表す係数であり、式 2.15 のように与えた電気エネルギーと生じた機械エネルギー、あるいは与えた機械的エネルギーと生じた電気的エネルギーの比の平方根で定義される。

$$k^2 = \frac{\text{出力機械的エネルギー}}{\text{入力電気的エネルギー}} = \frac{\text{出力電気的エネルギー}}{\text{入力機械的エネルギー}}$$
 (2.15)

また、電気機械結合係数はkは k_{31} , k_{33} の様に、電場方向と機械入出力方向を示す二つの下付き文字で表現される。表 2.1 に代表的な圧電材料である PZT と PVDF の物性値をまとめた。

表 2.1: PZT と PVDF の物性値

材料	弾性率 [N/m²]	比誘電率 $arepsilon/arepsilon_0$	$d_{31}[\mathrm{pC/N}]$	$g_{31}[\mathrm{Vm/N}]$	電気機械結合係数 k_{31}			
PZT	83.3	1200	110	0.01	0.31			
PVDF	3.0	13	20	0.17	0.10			
水晶	77	4.5	2	0.05	0.09			
VDCN/VAc	4.5	5	6	0.13	0.06			
VDCN/MMA	4.5	5	0.3	0.007	0.003			

- 2.2 生体材料の圧電性
- 2.3 絹糸の圧電性

第3章 実験手法

3.1 試料作製方法

3.2 評価方法

3.2.1 $\theta - 2\theta$ 測定 (XRD)

試料の結晶構造の解析のために XRD(X-Ray Diffraction) の θ – 2θ 測定を行った。測定には図 3.1 に示した RINT-2000(rigaku corporation) を使用した。ある結晶粒における面間隔 d の格子面 (hkl) が入射 X 線に対し、式 3.1 の式を満たすとき、回折を生じる。

$$2d\sin\theta = n\lambda \qquad (n \in \mathbb{Z}) \tag{3.1}$$

このとき、回折線の方向は入射 X線の方向に対して図 3.2 の関係がある。よって測定時には図 3.3 のように X 線源と X 線検出器を走査させる。図 3.2 の赤い矢印は回折に寄与している格子面の法線方向を示している。格子面の法線方向は測定時において入射角 θ を走査させても変動しない。よって $\theta-2\theta$ 測定は測定対象の全ての結晶の格子面の法線方向が測定試料の法線方向に存在している状態が望ましい。また、この状態を多結晶という。結晶が配向している、あるいは単結晶の場合において $\theta-2\theta$ 測定を行うとピークが小さくなる、見れないといった現象を生じる。よって本研究では $\theta-2\theta$ にて結晶性を評価し、配向性の評価は Pole Figure を用いた。



 \boxtimes 3.1: RINT-2000(rigaku corporation)

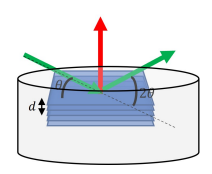


図 3.2: $\theta - 2\theta$ 測定における面間隔 $d \ge \theta$ の 関係。赤い矢印は回折に寄与している格子 面の法線方向。

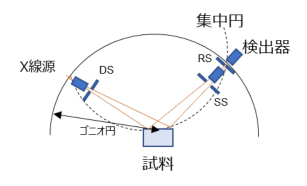


図 3.3: 集中法光学系

3.2.2 Pole Figure 測定 (XRD)

3.2.3 原子間力顕微鏡 (AFM), 圧電応答顕微鏡 (PFM)

原子間力顕微鏡 (AFM)、圧電応答顕微鏡 (PFM) はどちらも走査型プローブ顕微鏡 (SPM) に属する。走査型プローブ顕微鏡 (SPM) とは、微小な深針 (カンチレバー)で試料をなぞり、その形状や物性を観察、計測する顕微鏡の総称である。図 3.4, 3.5 に SPM の基本構成を示す。SPM に属する顕微鏡は図 3.4 のようにカンチレバーを試料表面に接触または接近させて、走査中に生じる試料のある物理量の変化を検出する。本研究にて用いる SPM は原子間力顕微鏡 (AFM) と圧電応答顕微鏡 (PFM) のみである。この二つにおいては、図 3.5 のようにそれぞれの物理量変化によってカンチレバーがたわみ、そのカンチレバーに照射したレーザーの変位をフォトディテクターで計測し、測定対象の物理量変化を測定する。つまり、レーザーの変位から物質表面の物性変化をみる。原子間力顕微鏡 (AFM) はカンチレバーと試料間に生じる原子間力を検出し試料表面画像を取得する。圧電応答顕微鏡 (PFM) は試料の逆圧電効果による表面の歪みをカンチレバーの変位として取得し画像化する。

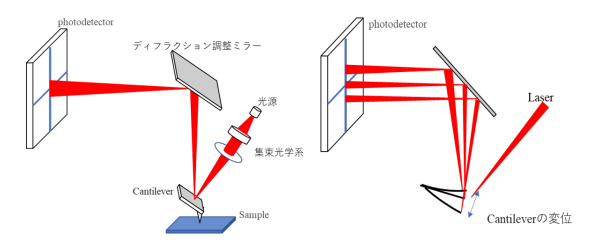


図 3.4: 走査型顕微鏡 (SPM) の光学系 図 3.5: Cantilever と Photodetector の関係

AFM (Atomic Force Microscopy)

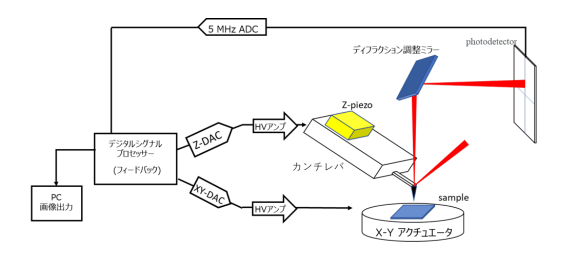


図 3.6: AFM の信号模式図

図3.6はAFMの信号模式図である。AFMの測定手法にはタッピングモード(ACモード)とコンタクトモード(DCモード)がある。タッピングモードは、カンチレバーを内部に存在する圧電素子を用いて共振周波数で振動させ、試料表面を断続的に接触させながら走査する。測定対象の表面形状からカンチレバーの振動振幅が変動し、画像化する。正確にはカンチレバーを試料表面に近づけると原子間力を検出し、この瞬間カンチレバーの振動振幅は小さくなる。この振動振幅の変位をレーザーの変位として取得し、この変位分だけ元に戻すようにフィードバックをかけ、Z軸方向を Z ピエゾで調整する。この Z ピエゾの変位を画像化し、表面像を得る。コンタクトモードはタッピングモードと異なり、カンチレバーを振動させずに静的な状態で試料に常に接触させながら試料表面を走査し、表面の凹凸に対応したカンチレバーのたわみをレーザーの変位としてフォトディテクターから検出する。このレーザーの変位を一定にするように Z ピエゾを用いて、フィードバック制御を行う。その Z ピエゾの変位を表面形状として画像化する。本研究において、AFMを用いた計測はカンチレバーの消耗の観点からタッピングモードで行った。

PFM (Piezoresponse Force Microscopy)

走査型プローブ顕微鏡(Scanning Prob Microscope, SPM)の一種として圧電応答顕微鏡(Piezoresponse Force Microscopy, PFM)がある。圧電応答顕微鏡(PFM)は試料の逆圧電効果による表面の歪みをカンチレバーの変位として取得し画像化する顕微鏡である。図 3.7 のように試料片面基板からカンチレバー間で交流電場を印加する。このとき試料の分極方向に依存して、電場の変化に対応した歪みが試料に生じる。その歪の大きさはカンチレバーの変位の大きさとして現れ、Amplitude 像として取得できる。

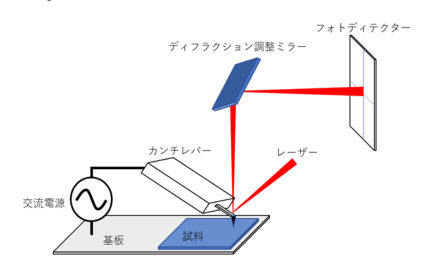


図 3.7: PFM の概念図

また、図3.8のように交流電場に対応した試料の歪み方向は試料中の分極方向に依存しているため、この分極方向を交流電場と歪みの位相差から解析し、Phase 像として取得できる。PFMはカンチレバーを試料上に接触させ走査するコンタクトモードで行われる。カンチレバーと試料からの相互作用を加味した共振周波数、コンタクト周波数でカンチレバーを振動させることで、その振動振幅の変化から、より高精度に圧電応答を観察できるようになっている。しかし、そのコンタクト周波数は走査中一定に保たれているわけではない。なぜならば、走査中の試料表面の形状変化によるカンチレバーの接触面積の違いがコンタクト周波数をシフトさせる要因

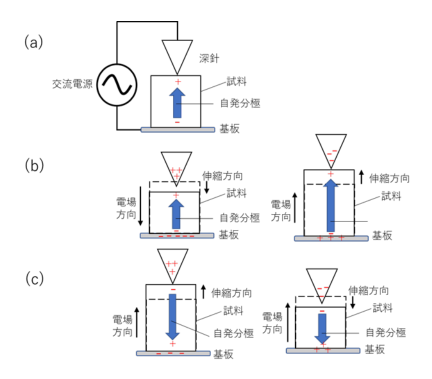


図 3.8: PFM の Phase 像概念図。(a):電場 E=0,(b):交流電場と試料の伸縮方向が同位相であるときの自発分極方向,(c):交流電場と試料の伸縮方向が逆位相であるときの自発分極方向

になる。コンタクト周波数のシフトにより、圧電応答によるカンチレバーのたわみ変化の大きさと走査中における試料表面の形状変化によるカンチレバーのたわみ変化がクロストークしてしまい、正確な圧電応答や表面像を取得できなくなる。よって測定材料は測定前に表面を平らにする必要がある。

図 3.8 は垂直方向のみでの議論である。しかし、図 3.7 におけるフォトディテクターから分かる通り、図 3.9 の様に試料の面内方向の圧電性の評価も可能である。本研究においてはずり圧電の評価にて使用した。

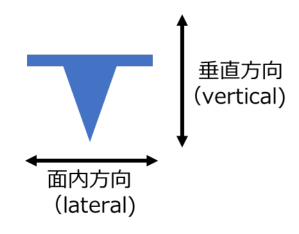


図 3.9: カンチレバーにおける面内方向 (Lateral) と垂直方向 (Vertical) の関係

生体材料の一つであるコラーゲンの圧電行列は以下の通りである。

$$\begin{pmatrix}
0 & 0 & 0 & d_{14} & d_{15} & 0 \\
0 & 0 & 0 & d_{15} & -d_{14} & 0 \\
d_{31} & d_{31} & d_{33} & 0 & 0 & 0
\end{pmatrix}$$
(3.2)

コラーゲン繊維の側面において面内 PFM、コラーゲン繊維の断面において垂直 PFM を行った報告がある $^{[1]}$ 。このように生体材料の圧電測定において PFM は頻繁に利用されている。

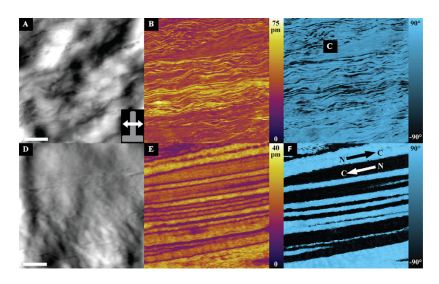


図 3.10: コラーゲン繊維(側面)での面内 PFM^[1]. (A)AFM topology(B) 面内 PFM(C) 面内 PFM の Phase (D)AFM topology(E) 面内 PFM(F) 面内 PFM の Phase. (A)-(C) のスケールバーは 2 µm, (D)-(F) のスケールバーは 200 nm.

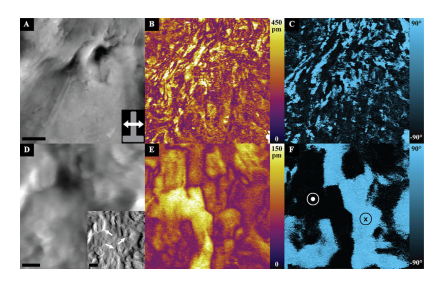


図 3.11: コラーゲン繊維(断面)での垂直 PFM^[1]. (A)AFM topology(B) 垂直 PFM(C) 垂直 PFMの Phase (D)AFM topology(E) 垂直 PFM(F) 垂直 PFMの Phase. (A)-(C)のスケールバーは 2 μm, (D)-(F)のスケールバーは 200 nm.

- 3.2.4 誘電率測定
- 3.2.5 DSC

第4章 結果と考察

第5章 総括

第6章 付録

参考文献

[1] Denise Denning, Sofiane Alilat, Stefan Habelitz, Andrzej Fertala, and Brian J Rodriguez. Visualizing molecular polar order in tissues via electromechanical coupling. *J. Struct. Biol.*, Vol. 180, No. 3, pp. 409–419, 2012.