05

Фотоэлектрические свойства в полимерном сегнетоэлектрике с различными допантами

© К.А. Верховская, ¹ А.В. Ванников, ² А.Д. Гришина, ² А.С. Ларюшкин, ² В.В. Савельев, ² Т.В. Кривенко ²

¹ Институт кристаллографии им. А.В. Шубникова РАН,

119071 Москва, Россия

e-mail: kira@crys.ras.ru

(Поступило в Редакцию 13 июля 2015 г. В окончательной редакции 24 декабря 2015 г.)

Фотоэлектрические свойства и объемный фотовольтаический эффект изучены в сегнетоэлектрике поливинилиденфторида с трифторэтиленом, допированном одностенными углеродными нанотрубками и красителем на основе рутения, которые выполняют функцию спектрального сенсибилизатора к излучению лазера с длиной волны 532 nm.

В работе используются сегнетоэлектрические пленки сополимера винилиденфторида с трифторэтиленом (ПВДФ/ТрФЭ). Структура, фазовый переход и сегнетоэлектрические свойства пленок сополимера ВДФ/ТрФЭ были детально описаны в работах [1,2]. Структурная единица $\Pi B \Box \Phi - (CH_2 - CF_2)$ имеет дипольный момент $\mu = 7 \cdot 10^{-30} \,\mathrm{C} \cdot \mathrm{m}$ (2 Дебая), связанный с электроотрицательным фтором и электроположительным водородом. Были изучены образцы сополимера состава 70/30. Пленки ПВДФ/ТрФЭ, полученные методом центрифугирования, обнаруживают спонтанную поляризацию $P_s \sim 0.065 \, {
m C/m}^2$ в полярной орторомбической фазе _{2 ν} и фазовый переход в неполярную фазу. Сополимер состоит из зигзагообразных углеродных цепей с расстоянием $\sim 2.6\,\text{Å}$ между группами $\text{CH}_2\text{--}\text{CF}_2$ Дипольный момент направлен перпендикулярно полимерной цепи.

Цель работы заключалась в выяснении влияния одностенных углеродных нанотрубок и красителя на характеристики полимерного сегнетоэлектрика и изучении фотоэлектрических характеристик образцов, представленных в работе.

Были изучены фотоэлектрические свойства и объемный фотовольтаический эффект в сегнетоэлектрике (ПВДФ/ТрФЭ), допированном одностенными углеродными нанотрубками (single walled carbon nanotubes, SWCNT) и красителем на основе рутения (тетра-15-краун-5-фталоцианинат рутения(II)). В работе применен ПВДФ/ТрФЭ, содержащий SWCNT 0.52 wt.% или краситель 0.5 wt.%.

Углеродные нанотрубки сначала диспергировали в ацетоне ультразвуком в течение 30 min на ультразвуковом диспергаторе. Затем в дисперсионный раствор добавляли раствор ПВДФ/ТрФЭ и дополнительно обрабатывали ультразвуком в течение 5 min. Полученный вязкий раствор поливали на стеклянную подложку, покрытую прозрачным проводящим сплавом In₂O₃:SnO₂ (ITO) и сверху тонкой диэлектрической пленкой Al₂O₃, термически напыленной для снижения темнового тока. После испарения растворителя интерферометром измеряли толщину композита. После этого к композиту при-

жимали верхнее стекло с электродом из ITO. Полученную ячейку спрессовывали под небольшим давлением при 90°С в течение 15 min. Затем образцы помещали в вакуумную камеру и хранили до проведения измерений.

Приготовление композитов на основе красителя включало растворение комплекса $(R_4Pc)Ru(OH)(R_4Pc^{2-}=$ = [4, 5, 4', 5', 4'', 5'', 4''', 5'''—тетракис—(1,4,7,10,13-пентаоксатридекаметилен) фталоцианинат-ион] в ацетоне и последующую трехкратную обработку циклами: нагревание до $55^{\circ}C$ — медленное охлаждение до комнатной температуры. Затем в раствор добавляли раствор ПВДФ/ТрФЭ и перемешивали смесь на магнитной мешалке. Далее ячейку получали (по аналогии с нанотрубками) поливом на стеклянную подложку, покрытую прозрачным проводящим сплавом In_2O_3 :SnO2 (ITO).

Толщина композитов составляла $6\,\mu\mathrm{m}$ с нанотрубками, 3 и $6\,\mu\mathrm{m}$ с красителем. Фотоэлектрические измерения проводили при использовании лазера непрерывного действия DHOM-W532, излучающего длину волны 532 nm.

При комнатной температуре "заморожено" хаотическое распределение SWCNT или молекул красителя, полученное при поливе слоев из раствора. Предварительно образцы отжигались при температуре 110°C в течение 30 min.

К композиту прикладывали разность потенциалов $+650\,\mathrm{V}$, когда электрод на входе лучей служил катодом, выходной — анодом (внешнее поле $100\,\mathrm{V}/\mu\mathrm{m}$). В этих условиях образец выдерживали в течение 5 min при комнатной температуре. Затем внешнее поле выключали, и измерение фотовольтаического тока проводили в отсутствие приложенного внешнего поля. Таким образом, поляризация образцов проводилась при комнатной температуре в постоянном электрическом поле ($E \geq 1\,\mathrm{MV/cm}$), близком к коэрцитивному. При поляризации внешним полем диполи сополимера выстраиваются вдоль нормали к плоскости пленки. Для переполяризации к образцу прикладывали $-650\,\mathrm{V}$. На рис. 1 приведены вольт-амперные характеристики для

¹¹⁹³³³ Москва, Россия

² Институт физической химии и электрохимии им. А.Н. Фрумкина РАН,

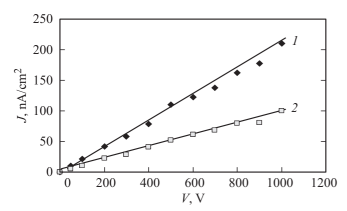


Рис. 1. Вольт-амперные характеристики неполяризованного образца (ПВДФ/ТрФЭ) с красителем для двух интенсивностей света $I = 2.8 \; (I) \; \text{и} \; 1.4 \; \text{W/cm}^2 \; (2)$.

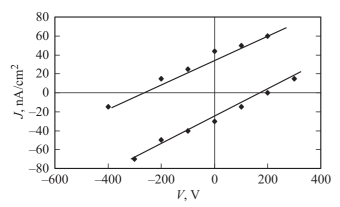


Рис. 2. Вольт-амперные характеристики поляризованного образца (ПВДФ/ТрФЭ) с углеродными нанотрубками для двух противоположных поляризаций.

неполяризованного образца (ПВДФ/ТрФЭ) с красителем при освещении. Величина фотопроводимости $\sigma_{\rm ph}=dJ/Vs=1.3\cdot 10^{-13}~\Omega^{-1}~{\rm cm}^{-1}~(s$ — площадь освещения пленки, равна $0.07~{\rm cm}^2$).

Полимерные сегнетоэлектрики, как и другие среды без центра симметрии, должны обнаруживать объемный фотовольтаический эффект (ОФЭ) [3,4]. ОФЭ заключается в генерации стационарного электрического тока при равномерном освещении в области примесного или собственного поглощения в отсутствие электрического поля. Недопированные пленки сополимера нефоточувствительны и не обнаруживают ОФЭ. При введении в сополимер углеродных нанотрубок или красителя наряду с фоточувствительностью наблюдается фотовольтаический эффект в поляризованных образцах. Снимались вольт-амперные характеристики поляризованного образца при возбуждении лазерным излучением интенсивностью 2.8 W/cm², представленные на рис. 2 и 3. При V = 0 фотовольтаический ток $J_{pv} = 30 \cdot 10^{-9}$ A/cm². При переполяризации образца знак фотовольтаического тока меняется на обратный. Из рис. 2 и 3 видно, что фотовольтаический ток индуцирует в пленке толщиной 6 μ m фотонапряжение $V_{
m pv}=200\,{
m V}$ и $V_{
m pv}=300\,{
m V}$ для нанотрубок и красителя соответственно. Выражение для фотовольтаического тока записывается в виде

$$J_{\rm pv} = \alpha G_{31} I,\tag{1}$$

где α — коэффициент поглощения, G_{31} — компонента фотовольтаического тензора для группы симметрии $_{2vv}$, I — интенсивность света. В условиях разомкнутой цепи фотовольтаический ток генерирует фотонапряжение V_{pv} :

$$V_{\rm pv} = J_{\rm pv} d / (\sigma_d + \sigma_{\rm ph}), \tag{2}$$

где d — расстояние между электродами, $\sigma_{\rm ph}$ и σ_d — фотопроводимость и темновая проводимость.

Если $\sigma_{\rm ph} > \sigma_d$, то электрическое поле $E_{\rm pv}$, индуцируемое благодаря ОФЭ, дается выражением

$$E_{\rm pv} = J_{\rm pv}/\sigma_{\rm ph}.\tag{3}$$

Из формулы (3) видно, что для $\sigma_d < \sigma_{\rm ph}$ величина $E_{\rm pv}$ не зависит от интенсивности света. Это иллюстрирует

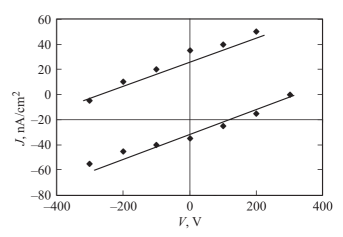


Рис. 3. Вольт-амперные характеристики поляризованного образца (ПВДФ/ТрФЭ) с красителем для двух противоположных поляризаций.

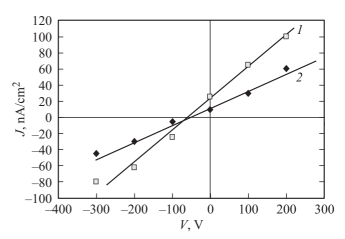


Рис. 4. Вольт-амперные характеристики поляризованного образца (ПВДФ/ТрФЭ) с красителем для двух интенсивностей света $I = 2.8 \, (I)$ и $1.4 \, \text{W/cm}^2 \, (2)$.

рис. 4, где приведены вольт-амперные характеристики поляризованной пленки с красителем для двух значений интенсивности света.

Можно оценить эффективность преобразования световой энергии в электрическую по формуле

$$\eta = G_{31}E_{\rm pv}.\tag{4}$$

- 1. Для образца $\Pi(\mathrm{B}\mathrm{Д}\Phi/\mathrm{Tp}\Phi\Theta)$ с углеродными нанотрубками для $I=2.8~\mathrm{W/cm^2}$ и $\lambda=532~\mathrm{nm}$ в соответствии с формулами (1)-(4). $d=6~\mu\mathrm{m}$, $\alpha=16~\mathrm{cm^{-1}}$, $G_{31}=6.7\cdot10^{-10}~\mathrm{cm/V}$, $E_{\mathrm{pv}}=3.3\cdot10^5~\mathrm{V/cm}$, $\eta=2\cdot10^{-4}~(0.02\%)$.
- 2. Для образца $\Pi(\mathrm{BД\Phi/Tp\Phi}\ni)$ с красителем на основе рутения. $d=6\,\mu\mathrm{m},~\alpha=100\,\mathrm{cm}^{-1},~G_{31}=1.2\cdot 10^{-10}\,\mathrm{cm/V},~E_{\mathrm{pv}}=5\cdot 10^5\,\mathrm{V/cm},~\eta=6\cdot 10^{-5}$ (0.006%). Эффективность преобразования энергии света в электричество невелика и составляет 0.006% для композита с красителем и 0.02% для композита с углеродными трубками.

В работе [5] проведен эксперимент по измерению ОФЭ в наноразмерной области и показано, что для тонких пленок $BaTiO_3$ с толщиной $10-100\,\mathrm{nm}$ эффективность преобразования возросла на $4.5\,\mathrm{порядка}$ по сравнению с $\eta=10^{-7}$ для объемных кристаллов $BaTiO_3$. Это связано с тем, что если сдвиг нетермализованных носителей имеет тот же порядок величины, что и толщина пленки, то эффективность преобразования энергии может быть большой.

Работа выполнена при поддержке РФФИ, грант № 14-03-00049 А.

Список литературы

- [1] Furukawa T. // Phase transitions. 1989. Vol. 18. P. 143.
- [2] Верховская К.А. // Кристаллография. 1994. Т. 39. С. 939.
- [3] Стурман Б.И., Фридкин В.М. // Фотогальванический эффект в средах без центра симметрии и родственные явления. М.: Наука, 1992.
- [4] Фридкин В.М., Дюшарм С. // УФН. 2014. Т. 184. С. 645.
- [5] Zenkevich A., Matveyev Yu., Maksimova K., Gaynutdinov R., Tolstikhina A., Fridkin V. // Phys. Rev. 2014. Vol. 90. P. 161 409(R).