Московский государственный технический университет имени Н.Э. Баумана

Факультет «Радиоэлектроника и лазерная техника» Кафедра «Технологии приборостроения»



BKP на тему

МОДЕЛИРОВАНИЕ ТЕРМИЧЕСКОЙ ДЕГРАДАЦИИ ГЕТЕРОСТРУКТУР

Выполнил:

Руководитель:

ПРОХОРОВ М. Р.Л6-82 к.т.н. доц. ДАНИЛОВ И.И.

Содержание

| Вв | едени | e | | 4 | | | |
|----|--|----------|---|----|--|--|--|
| 1 | Teop | етическа | я часть | 5 | | | |
| | 1.1 | Полуп | роводник | 5 | | | |
| | | 1.1.1 | Зонная структура | 5 | | | |
| | | 1.1.2 | Зонная диаграмма | 6 | | | |
| | | 1.1.3 | Плотность состояний | 7 | | | |
| | | 1.1.4 | Концентрация носителей заряда | 8 | | | |
| | | 1.1. | 4.1 Собственный полупроводник | 9 | | | |
| | | 1.1. | 4.2 Легированный полупроводник | 10 | | | |
| | 1.2 | Разме | рное квантование | 12 | | | |
| | | 1.2.1 | Трехмерное тело | 13 | | | |
| | | 1.2.2 | Двухмерное тело | 13 | | | |
| | | 1.2.3 | Одномерное тело | 14 | | | |
| | 1.3 Гетероструктура | | | | | | |
| | | 1.3.1 | Зонная диаграмма гетероперехода | 15 | | | |
| | | 1.3.2 | Резонансно-туннельная гетероструктура | 16 | | | |
| | | 1.3.3 | Резонансно-туннельная гетероструктура на основе | | | | |
| | | | $Al_xGa_{1-x}As$ | 17 | | | |
| | 1.4 Деградация приборов на основе гетероструктур | | | | | | |
| | 1.5 Диффузия | | | | | | |
| | | 1.5.1 | Законы Фика | 18 | | | |
| | | 1.5.2 | Механизмы диффузии | 19 | | | |
| | | 1.5.3 | Коэффициент диффузии | 19 | | | |
| | 1.6 | Плотн | ость тока через ГС | 21 | | | |
| | | 1.6.1 | Уравнение Шредингера | 22 | | | |
| | | 1.6.2 | Учёт распределения заряда | 23 | | | |
| 2 | Мате | ематичес | кий аппарат для моделирования | 26 | | | |
| | 2.1 | Метод | конечных разностей | 26 | | | |
| | 2.2 | Метод | конечных разностей для решения одномерного | | | | |
| | | нестап | ционарного уравнения диффузии | 28 | | | |
| | | 2.2.1 | Коэффициент диффузии не зависит от концентрации | 28 | | | |
| | | 2.2.2 | Коэффициент диффузии зависит от концентрации | 36 | | | |

| | 2.3 | Метод конечных разностей для расчета токоперенос через | | | | | | | | |
|----|------|---|---------|---|----|--|--|--|--|--|
| | | гетер | острукт | гуру | 40 | | | | | |
| | 2.4 | Метод конечных разностей для самосогласованного реше- | | | | | | | | |
| | | ние с | истемы | Шредингера-Пуассона | 44 | | | | | |
| 3 | Иссл | Исследование параметров РТГС на основе $Al_xGa_{1-x}As$ | | | | | | | | |
| | 3.1 | Иссле | едовани | ие параметров ямы | 51 | | | | | |
| | | 3.1.1 | Иссл | едование глубины ямы | 52 | | | | | |
| | | 3.1 | 1.1.1 | Прозрачность РТГС | 52 | | | | | |
| | | 3.1 | 1.1.2 | BAX PTΓC | 53 | | | | | |
| | | 3.1.2 | Иссл | едование ширины ямы | 53 | | | | | |
| | | 3. | 1.2.1 | Прозрачность РТГС | 54 | | | | | |
| | | 3. | 1.2.2 | BAX PTΓC | 55 | | | | | |
| | | 3.1.3 | Выво | д | 55 | | | | | |
| | 3.2 | Иссле | едовани | ие парметров барьеров | 56 | | | | | |
| | | 3.2.1 | Иссле | едование ширины барьеров | 56 | | | | | |
| | | 3.2 | 2.1.1 | Прозрачность РТГС | 56 | | | | | |
| | | 3.2 | 2.1.2 | BAX PTΓC | 56 | | | | | |
| | | 3.2.2 | Выво | д | 57 | | | | | |
| | 3.3 | Иссле | едовани | ие параметров спейсеров | 58 | | | | | |
| | | 3.3.1 | Иссл | едование влияния размеров спейсера | 58 | | | | | |
| | | 3.5 | 3.1.1 | Прозрачность РТГС | 58 | | | | | |
| | | 3.5 | 3.1.2 | BAX PTΓC | 59 | | | | | |
| | | 3.5 | 3.1.3 | Учет перераспределения зарядов | 59 | | | | | |
| | | 3.3.2 | Выво | д | 60 | | | | | |
| 4 | Моде | елирова | ние дег | радации РТГС на основе $Al_xGa_{1-x}As$ | 61 | | | | | |
| | 4.1 | Дифо | фузион | ное расплытие активной области | 62 | | | | | |
| | | 4.1.1 | Выво | д | 64 | | | | | |
| | 4.2 | Дифо | фузия л | іегирующей примеси | 65 | | | | | |
| За | КЛЮЧ | ение | | | 67 | | | | | |
| Сп | исок | исполь | зованнь | ых источников | 68 | | | | | |
| А | Лиф | физия в | закпы | той и открытой системе | 70 | | | | | |

Введение

Цель работы:

- а) Изучение приборов на основе гетероструктур;
- б) Изучение математического аппарата для моделирования физических процессов;
 - в) Изучение процессов деградации гетероструктур.

Задача работы:

- а) Исследовать влияния основных параметров РТГС на ВАХ;
- б) Моделирование токопереноса;
- в) Моделирование диффузии;
- г) Получить модель описывающую процессы деградации в гетероструктурах.

1 Теоретическая часть

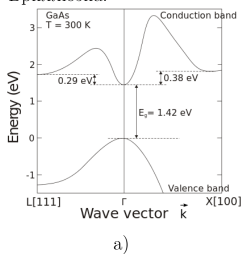
1.1 Полупроводник

Рассматривая полупроводники, мы будем говорить о кристаллических телах. Для анализа таких тел необходимо решить уравнение Шредингера для нахождения, к примеру, энергических уровней. В целях упрощения задачи и сохранения наиболее характерных черт системы в Зонной теории вводится ряд допущений [1]:

- а) Атомные ядра являются неподвижными источниками поля, действующего на электроны;
- б) Расположения атомных ядер в пространстве является строго периодичным: они располагаются в узлах идеальной кристаллической решетки;
- в) Взаимодействие электронов друг с другом заменяется некоторым внешним полем.

1.1.1 Зонная структура

В следствии симметрии и периодичности идеального кристалла по различным направлениям и теории Блоха, для описания дисперсии электронов используют зоны Бриллюэна. Так как закон дисперсии периодичен на всем кристалле, для его описания можно использовать только первую зону Бриллюэна.



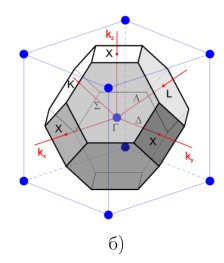


Рисунок 1.1 — а) Зонная структура GaAs, б) Элементарная ячейка типа Цинковой обманки

1.1.2 Зонная диаграмма

Для наглядного представления и сравнения полупроводников и других материалов удобно использовать зонную диаграмму (рис. 1.2).

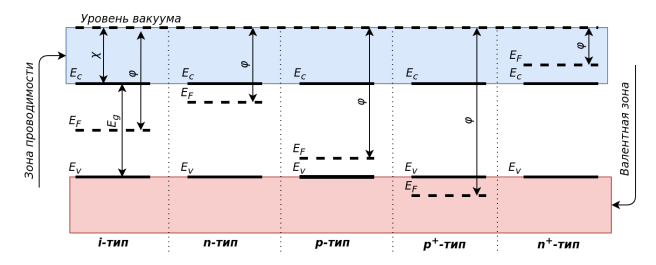


Рисунок 1.2 — Характерный вид зонной диаграммы для различных материалов

где E_c — дно зоны проводимости (ЗП);

 E_v — потолок валентной зоны (ВЗ);

 E_F — уровень (квазиуровень) Ферми;

 E_g — запрещенная зона (33);

 χ — электронное сродство;

 φ — работа выхода.

Параметры зонной структуры $Al_xGa_{1-x}As$ приведены в табл. 1.1 [2].

Таблица 1.1 — Основные параметры $Al_xGa_{1-x}As$

| Параметр | $Al_xGa_{1-x}As$ | | |
|------------------------------|-----------------------------|--|--|
| Кристаллическая структура | Типа цинковой обманки | | |
| Постоянная решетки $a[nm]$ | 0.56533 + 0.00078x | | |
| $E_g^{\Gamma}[eV], x < 0.45$ | 1.424 + 1.247x | | |
| $E_g^{\Gamma}[eV], x > 0.45$ | $1.656 + 0.215x + 0.143x^2$ | | |
| m_e^{Γ} | 0.067 + 0.083x | | |
| m_{lh} | 0.082 + 0.071x | | |
| $N_{atoms}[1/sm^{-3}]$ | $(4.42 - 0.17x)10^{22}$ | | |

1.1.3 Плотность состояний

Для вычисления числа электронов в зоне проводимости (ЗП) необходимо знать количество разрешенных состояний в ЗП. Для этого рассмотрим фазовое пространство, в котором объем $V_{\rm фаз}$ занимаемый одним электроном [3]:

$$V_{\phi a3} = V_{xyz} V_{p_x p_y p_z}; \tag{1.1}$$

$$V_{xyz} = xyz; (1.2)$$

$$V_{p_x p_y p_z} = \frac{4}{3} \pi p^3; (1.3)$$

$$p = \sqrt{2mE},\tag{1.4}$$

где V_{xyz} — объем в координатном пространстве;

 $V_{p_xp_yp_z}$ — объем в импульсном пространстве.

Согласно закону Гейзенберга:

$$\Delta p_x \Delta x \geqslant h,\tag{1.5}$$

где h — постоянная Планка.

Тогда для трехмерного движения неопределенность составит:

$$\Delta p_x \Delta x \Delta p_y \Delta y \Delta p_z \Delta z \geqslant h^3 \tag{1.6}$$

Из (1.1), (1.2), (1.3), (1.6) получим полное число электронов (N(p)) в единичном объеме:

$$N(p) = 2 * \frac{V_{\phi a3}}{V_{xyz}h^3} = \frac{8\pi p^3}{3h^3} \Rightarrow$$
 (1.7)

$$\Rightarrow N(E) = \frac{8\pi (2mE)^{3/2}}{3h^3}.$$
 (1.8)

Двойка появилась из-за того, что электрон имеет квантовое спиновое число равное $\pm 1/2$, и два электрона с разным спином могут занимать одно состояние.

Плотность разрешённых состояний (g(E)) — число электронов в единице объёма с энергией E, приходящихся на единичный интервал энергии. По определению:

$$g(E) = \frac{d}{dE} N(E) = \frac{4\pi (2m)^{3/2}}{h^2} \sqrt{E}.$$
 (1.9)

1.1.4 Концентрация носителей заряда

Так как электроны имеют полуцелый спин (фермионы) — они подчиняются статистике Ферми-Дирака:

$$f(E) = \frac{1}{1 + e^{\frac{E - E_F}{k_B T}}},\tag{1.10}$$

где E — энергия электрона;

 E_F — уровень Ферми;

 k_{B} — постоянная Больцмана;

T — температура;

 k_BT — «опорный» потенциал.

Физический смысл статистики Ферми-Дирака: вероятность электрона иметь энергию равную E.

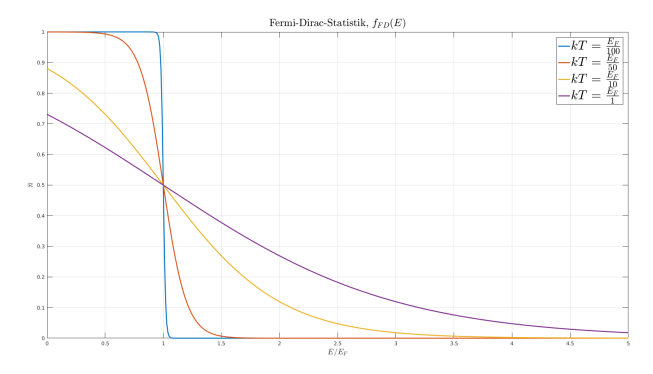


Рисунок 1.3 — Статистика Ферми-Дирака

Концентрацию электронов (n) зависит от плотности состояний (g(E)) в ЗП и функции распределения электронов по энергиям (f(E)):

$$n = \int_{0}^{+\infty} g(E)f(E) dE = \frac{2^{1/2}m^{3/2}}{\pi^{2}\hbar^{3}} \int_{0}^{+\infty} \frac{\sqrt{E}}{e^{\frac{E-\mu}{kT}} + 1} dE,$$
 (1.11)

где \hbar — постоянная Дирака.

1.1.4.1 Собственный полупроводник

В случаи собственного проводника, когда уровень Ферми лежит в центре 33, и полупроводник является невырожденным расчет интеграла (1.11) упрощается в приближении идеального электронного газа (Максвелла-Больцмана):

$$n = \int_{0}^{+\infty} g(E) f_{FD}(E) dE \approx \int_{0}^{+\infty} g(E) f_{MB}(E) dE =$$

$$= \frac{2^{1/2} m^{3/2}}{\pi^2 \hbar^3} e^{-\frac{E_c - E_F}{k_B T}} \int_{0}^{+\infty} E^{1/2} e^{-E} dE = \frac{m^{3/2}}{2^{1/2} \pi^{3/2} \hbar^3} e^{-\frac{E_c - E_F}{k_B T}};$$

$$n = N_c e^{-\frac{E_c - E_F}{k_B T}}; (1.12)$$

$$N_c = 2\left(\frac{mk_BT}{2\pi\hbar^2}\right)^{3/2},$$
(1.13)

где N_c — эффективная плотность состояний в 3Π ;

 E_c — энергия дна ЗП;

m — эффективная масса электрона в ЗП.

Проведя аналогичные рассуждения для дырок в ВЗ получим:

$$p = N_v e^{-\frac{E_F - E_v}{k_B T}}; (1.14)$$

$$N_v = 2\left(\frac{mk_BT}{2\pi\hbar^2}\right)^{3/2},\tag{1.15}$$

где N_v — эффективная плотность состояний в ВЗ;

 E_v — энергия потолка ВЗ;

m - эффективная масса дырки в ВЗ.

Так как в чистом (*intrinsic*) полупроводнике количество дырок равно количеству, перемножив обе части получим:

$$np = n_i^2 = N_c N_v e^{-\frac{E_F - E_v}{k_B T}} e^{-\frac{E_C - E_F}{k_B T}} = N_c N_v e^{-\frac{E_C - E_v}{k_B T}};$$
(1.16)

$$n_i = \sqrt{N_c N_v} e^{-\frac{E_g}{2k_B T}},\tag{1.17}$$

где n_i — концентрация собственных носителей заряда;

 E_g — ширина 33;

 N_v — эффективная плотность состояний в ВЗ;

 N_c — эффективная плотность состояний в 3Π .

Формула (1.16) называется «законом действующий масс».

1.1.4.2 Легированный полупроводник

При легировании полупроводника донорной или акцепторной примесью, уровень Ферми подымается к дну ЗП или опускается к потолку ВЗ соответственно.

Если разница между дном ЗП (потолком ВЗ) и уровнем Ферми превышает несколько энергий теплового колебания и уровень Ферми лежит в ЗЗ, то полупроводник невырожденный:

$$E_c - E_F > 3k_B T; (1.18)$$

$$E_F - E_v > 3k_B T. (1.19)$$

Тогда приближенное значение квазиуровня Ферми для невырожденного полупроводника можно рассчитать[3]:

$$E_F^n = E_F^i + k_B T \ln \frac{N_D}{n_i}; (1.20)$$

$$E_F^p = E_F^i - k_B T \ln \frac{N_A}{n_i}, (1.21)$$

где E_F^n — уровень Ферми невырожденного полупроводника n—типа; E_F^p — уровень Ферми невырожденного полупроводника p—типа; E_F^i — уровень Ферми невырожденного полупроводника i–типа;

Если полупроводник вырожден, положение уровня Ферми находится, как решение уравнения (1.11). Приближенное положение уровня Ферми можно найти[1]:

$$E_F^n = \frac{(3\pi^2 N_D)^{2/3} \hbar^2}{2m}; \tag{1.22}$$

$$E_F^n = \frac{(3\pi^2 N_D)^{2/3} \hbar^2}{2m};$$

$$E_F^p = \frac{(3\pi^2 N_A)^{2/3} \hbar^2}{2m},$$
(1.22)

где E_F^n — уровень Ферми вырожденного полупроводника n—типа; E_F^p — уровень Ферми вырожденного полупроводника p—типа.

1.2 Размерное квантование

Квантоворазмерный эффект (квантовый размерный эффект) — изменение термодинамических и кинетических свойств кристалла, когда хотя бы один из его геометрических размеров становится соизмеримым с длиной волны де Бройля электронов. Этот эффект связан с квантованием энергии носителей заряда, движение которых ограничено в одном, двух или трёх направлениях.

Волны де Бройля — волны вероятности, определяющие плотность вероятности обнаружения объекта в заданной точке конфигурационного пространства. В соответствии с принятой терминологией говорят, что волны де Бройля связаны с любыми частицами и отражают их волновую природу.

$$\lambda = \frac{h}{p} = \frac{h}{\hbar k} = \frac{h}{mv};\tag{1.24}$$

$$\psi(x,t) = A * e^{\frac{i}{\hbar}(px - Et)} = A * e^{i(kx - \omega t)}.$$
 (1.25)

В зависимости от размерности пространства электронный газ имеет различный закон дисперсии, плотность состояний и эффективную плотность состояний, см табл. 1.2 [4].

Таблица 1.2 — Плотность состояний и эффективная плотность состояний для низкоразмерных систем

| Размерность | Закон дисперсии | g(E) | G(E) |
|-------------|--|--|--|
| 3D, bulk | $\frac{\hbar^2}{2m}(k_x^2 + k_y^2 + k_z^2)$ | $\frac{2^{\frac{1}{2}}m^{\frac{3}{2}}}{\pi^2\hbar^3}E^{\frac{1}{2}}$ | $rac{(2m)^{rac{3}{2}}}{3\pi^2\hbar^3}E^{rac{3}{2}}$ |
| 2D, well | $\frac{\hbar^2}{2m}(k_x^2 + k_y^2) + \frac{\pi^2 \hbar^2 n^2}{2mL^2}$ | $\frac{m}{\pi\hbar^2}$ | $rac{m}{\pi\hbar^2}E$ |
| 1D, wire | $\frac{\hbar^2}{2m}(k_x^2) + \frac{\pi^2\hbar^2}{2m} \left(\frac{n_1^2}{L_1^2} + \frac{n_2^2}{L_2^2}\right)$ | $\frac{\sqrt{m}}{\sqrt{2}\pi\hbar}E^{-\frac{1}{2}}$ | $rac{\sqrt{2m}}{\pi\hbar}E^{rac{1}{2}}$ |
| 0D, dot | $\frac{\pi^2 \hbar^2}{2m} \left(\frac{n_1^2}{L_1^2} + \frac{n_2^2}{L_2^2} + \frac{n_3^2}{L_3^2} \right)$ | $2\delta E$ | 2 |

1.2.1 Трехмерное тело

Рассмотрим 3D кристалл (bulk) на рис. 1.4:

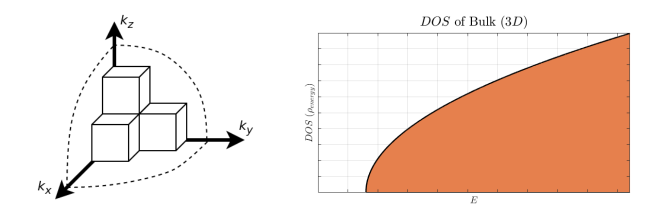


Рисунок 1.4 — к-пространство (шар)

Число состояний частицы G(E) и плотность состояний g(E), энергия которых не превышает некоторого фиксированного значения E, находятся из формул:

$$G(E) = \frac{V_{sphere}}{V_{single-state}} = J_z \frac{\frac{1}{8} \frac{4}{3} \pi k^3}{\frac{\pi^3}{V}} = \frac{k^3 V}{3\pi^2} = \frac{(2m)^{\frac{3}{2}} V}{3\pi^2 \hbar^3} E^{\frac{3}{2}};$$

$$k = \frac{\sqrt{2mE}}{\hbar};$$

$$g(E) = \frac{dG(E)}{dE} = \frac{(2E)^{\frac{1}{2}} m^{\frac{3}{2}}}{\pi^2 \hbar^3} V.$$

1.2.2 Двухмерное тело

Рассмотрим 2D кристалл (well) на рис. 1.5.

$$G(E) = \frac{V_{circul}}{V_{single-state}} = J_z \frac{\frac{1}{4}\pi k^2}{\frac{\pi^2}{S}} = \frac{k^2}{2\pi} = \frac{mS}{\pi\hbar^2} E;$$
$$g(E) = \frac{dG(E)}{dE} = \frac{m}{\pi\hbar^2} S.$$

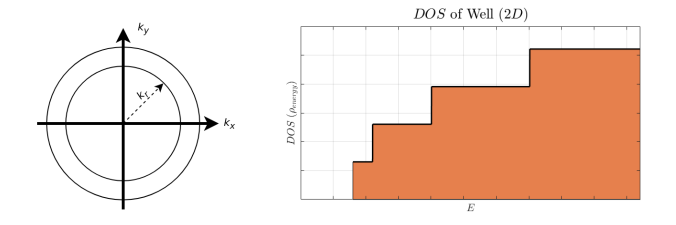


Рисунок 1.5 — k-пространство (круг)

Одномерное тело 1.2.3

Рассмотрим 1D кристалл (wire) на рис. 1.6:

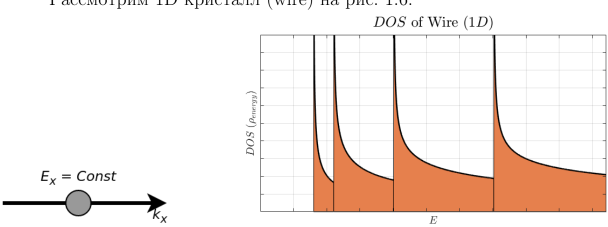


Рисунок 1.6 — к-пространство (линия)

$$G(E) = \frac{V_{line}}{V_{single-state}} = J_z \frac{k}{\frac{\pi}{L}} = \frac{kL}{pi} = \frac{\sqrt{2mL}}{\pi\hbar} E^{\frac{1}{2}};$$
$$g(E) = \frac{dG(E)}{dE} = \frac{\sqrt{mL}}{\sqrt{2\pi\hbar}} E^{-\frac{1}{2}}.$$

 J_z — определяет число состояний не связанных с перемещением частицы в пространстве (например, число возможных проекций спина). В нашем случае, для электрона $J_z=2$.

1.3 Гетероструктура

Гетероструктура — полупроводниковая структура с несколькими гетеропереходами ($\Gamma\Pi$).

Гетеропереход — контакт двух различных по химическому составу монокристаллических или аморфных полупроводников.

Необходимое условие образование $\Gamma\Pi$ — совпадающие постоянные кристаллических решетки, образующими монолитный, однородный в контакте, кристалл. Наиболее распространенные полупроводники для построения Γ C:

- a) GaAs-AlAs;
- б) GaN-AlN;
- в) GaSb-AlSb-InAs;
- Γ) GaAs–Ge.

1.3.1 Зонная диаграмма гетероперехода

Зонная диаграмма позволяет наглядно сранивать два и более различных полупроводника и на основе правила Андерсона получать приближенный вид зонной структуры ГП и ГС. На рис. ?? показан вид двух разлиных полупроводников до и после контакта [5].

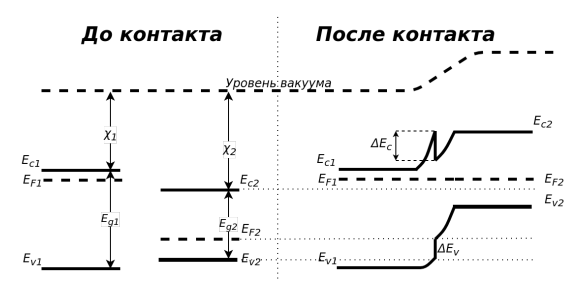


Рисунок 1.7 — Зонная диаграмма п/п до и после контакт

Правило Андресона: необходимо отсчитать в сторону уменьшения от нулевой энергии свободного электрона в вакууме интервалы энергии,

равные сродству соединяемых материалов к электрону, эти уровни дадут положения дна зоны проводимости.

Правило Андерсона является хорошим приближением. Для точного построения профиля зонной структуры необходимо совместное решение системы уравнений Шредингера-Пуассона.

1.3.2 Резонансно-туннельная гетероструктура

Резонансно—туннельная гетероструктура (РТГС) — это ГС, токоперенос в которой осуществляется благодаря эффекту резонансного туннелирования [5], [6].

РТГС является ярким примером прибора, использующего эффект размерного квантования. Барьеры и ямы на рис. 1.8 образуют потенциальную яму, в которой электронный газ имеет дискретные уровни энергии по одной координате, и как следствие становится 2D электронным газом.

Структурные части РГТС (рис. 1.8):

- а) Омический контакт;
- б) Приконтактная область;
- в) Барьер;
- г) Яма;
- д) Резервуар.

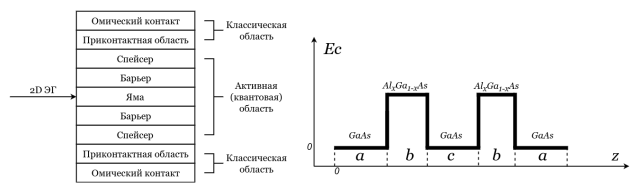


Рисунок 1.8 — Структурная схема устройства с РТГС

Омический контакт выполняет роль связи РТГС с электрической схемой. Величина сопротивления искажает форму ВАХ РТГС, чем оно меньше, тем лучше.

Приконтактная область снабжает РТГС основными носителями заряда. Область сильно легируется основными носителями заряда до вырожденного состояния. Размеры приконтактных областей побираются так, чтобы концентрация основных носителей заряда приходила к равновесной на их концах.

Спейсеры изготавливаются из чистого полупроводника и предохраняют барьер и яму от проникновения туда легирующей примеси, так же спейсер препятствует накоплению заряда вблизи и внутри ямы.

Барьеры и яма формируют 2D ЭГ. Величина барьера и ямы влияют на положение резонансного уровня, прозрачность РТГС и т.д.

1.3.3 Резонансно-туннельная гетероструктура на основе $Al_xGa_{1-x}As$

РГТС на основе $Al_xGa_{1-x}As$ показана на рис.1.9. Роль барьеров в данной структуре выполняет тверндый раствор Al в GaAs. $Al_xGa_{1-x}As$ и GaAs имеют различные ширины 33 и сродство к электрону (табл.1.1). Потенциальная яма образуется между барьерами $Al_xGa_{1-x}As$. В ней элетроны имеют состояние 2D-свободного элетронного газа. Именно за счет дискретных уровней в ПЯ будет происходить токоперенос.

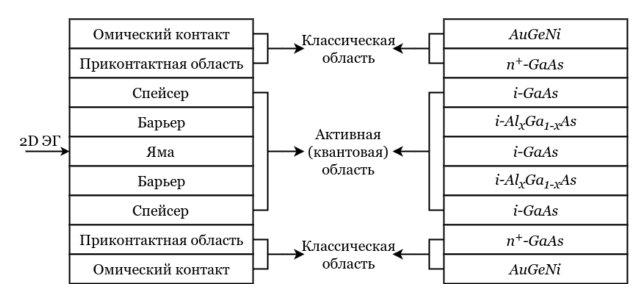


Рисунок 1.9 — Структурная схема устройства с РТГС на основе $Al_{x}Ga_{1-x}As$

1.4 Деградация приборов на основе гетероструктур

Деградация — процесс ухудшения характеристик какого-либо объекта с течением времени.

Деградация параметров гетероструктуры во времени связана с диффузионным размытие ГП и ГС в целом. Зонная структура ГС определяет режим работы, а зонная структура ГС зависит от химического состава, поэтому диффузионное размытие изменяет зонную диаграмму и режимы работы прибора на основе ГС.

Факторы влияющие на диффузионное размытие:

- Градиент температуры;
- Градиент концентрации;
- Градиент давления;
- Наличие деффектов;
- и т.д...

Диффузионное размытие под действием градиента концентрации описывается с помощью законов Фика.

1.5 Диффузия

Диффузия — это обусловленный хаотическим тепловым движением перенос атомов, он может стать направленным под действием градиента концентрации или температуры.

Диффундировать могут как собственные атомы решетки, так и атомы растворенных в полупроводнике элементов, а также точечные дефекты структуры кристалла — междоузельные атомы и вакансии.

1.5.1 Законы Фика

Первый закон Фика говорит, что плотность потока вещества пропорциональна коэффициенту диффузии (D) и градиенту концентрации (C).

Является стационарным уравнением.

$$\overline{J} = -D\nabla C; \tag{1.26}$$

$$\overline{J}_x = -\overline{e}_x D_x \frac{\delta}{\delta x} C_x. \tag{1.27}$$

(1.28)

Второй закон Фика связывает пространственное и временное изменения концентрации.

$$\frac{\delta}{\delta t}C = -\nabla(D\nabla C); \tag{1.29}$$

$$\frac{\delta}{\delta t}C_x = -\frac{\delta}{\delta x}D_x \frac{\delta}{\delta x}C_x. \tag{1.30}$$

1.5.2 Механизмы диффузии

Вакансионный механизм диффузии— заключается в миграции атомов по кристаллической решётке при помощи вакансий.

Межузельный механизм диффузии— заключается в переносе вещества межузельными атомами.

Прямой обмен атомов местами — заключается в том, что два соседних атома одним прыжком обмениваются местами в решетке кристалла.

1.5.3 Коэффициент диффузии

Коэффициент диффузии (D) — макроскопическая величина, которая определяется экспериментально. Коэффициент диффузии зависит от температуры (T) по закону Аррениуса:

$$D = D_0 \exp\left[-\frac{E_a}{k_B T}\right],\tag{1.31}$$

где D_0 — предэкспоненциальный множитель.

Коэффициент (D_0) и энергия активации (E_a) не зависят от температуры.

Основным механизмом диффузии Al и Si в GaAs является диффузия по вакансиям галлия (V_{Ga}) . Это связано с тем, что атомы Al и Si имеют сходные массы и размеры.

С учетом эффекта уровня Ферми коэффициент диффузии Al и Si в GaAs получен в работах [7], [8], [9]:

$$D_{Al,Si} = D_{i-GaAs} \left(\frac{N_D}{n_i}\right)^3 = D_0 \exp\left[-\frac{3.5}{k_B T}\right] \left(\frac{n}{n_i}\right)^3,$$
 (1.32)

где n — концентрация донорной примеси (Si);

 n_i — концентрация собственных носителей заряда.

Концентрация собственных носителей заряда:

$$n_i = \sqrt{N_c N_v} \exp\left[-\frac{E_g}{2k_B T}\right]; \tag{1.33}$$

$$N_c = 2 \left[\frac{2\pi m_e^* k_B T}{h^2} \right]^{\frac{3}{2}}; \tag{1.34}$$

$$N_v = 2 \left[\frac{2\pi m_h^* k_B T}{h^2} \right]^{\frac{3}{2}},\tag{1.35}$$

где E_g — ширина запрещенной зоны (33) п/п.

1.6 Плотность тока через ГС

Один из способов расчета плотности тока через гетероструктуру — это формула Цу–Есаки:

$$J(V) = \frac{2mek_BT}{(2\pi)^2\hbar^3} \int_0^\infty T(E)D(E)dE, \qquad (1.36)$$

где J(V) — плотность тока при приложенном напряжении V;

T(E) — прозрачность гетероструктуры;

D(E) — функция снабжения электронами;

т — эффективная масса электрона;

e — заряд электрона;

T — температура;

 \hbar — постоянная Дирака;

 k_B — постоянная Больцмана.

$$D(E) = \ln \frac{1 + \exp \frac{E_F - E}{k_B T}}{1 + \exp \frac{E_F - E - eV}{k_B T}},$$
(1.37)

где E_F — уровень Ферми;

V — приложенное напряжение.

Коэффициент прозрачности гетероструктуры определяется как отношение потока вероятности прошедших через структуру электронов в правом резервуаре к падающим на неё электронам в левом резервуаре. Поток вероятности находится из формулы:

$$\overline{j} = \frac{i\hbar}{2m} (\psi \nabla \psi^* - \psi^* \nabla \psi), \tag{1.38}$$

где ψ — волновая функция электрона.

Будем рассматривать электроны, приходящие из левого контакта. Левому контакту соответствуют волновые функции ψ_L , а в правому — ψ_R .

$$\psi_L = \exp[ik_L z]; \tag{1.39}$$

$$\psi_R = T_L \psi_L = T_L \exp[ik_L z], \tag{1.40}$$

где T_L — Амплитуда прошедшей волновой функции;

 k_L — волновой вектор в левом резервуаре.

Тогда коэффициент туннельной прозрачности:

$$T(E) = |T_L|^2 \frac{|k_R|m_L}{|k_L|m_R},\tag{1.41}$$

где k_R — волновой вектор в правом резервуаре;

 m_R — эффективная масса электрона в правом резервуаре;

 m_L — эффективная масса электрона в левом резервуаре.

Уравнение Шредингера

Для нахождения волновых функций необходимо решить уравнение Шредингера. Для твердого тела уравнение Шредингера имеет вид:

$$-\frac{\hbar}{2} \left[\left(\frac{1}{m} \sum_{i} \Delta_{i} + \sum_{i} \frac{\Delta_{i}}{M_{i}} \right) + \frac{1}{2} \sum_{i,j \neq i} \frac{e^{2}}{k_{k} |\overline{r_{i}} - \overline{r_{j}}|} + \frac{1}{2} \sum_{i,j \neq i} \frac{Z_{i} Z_{j} e^{2}}{k_{k} |\overline{R_{i}} - \overline{R_{j}}|} - \frac{1}{2} \sum_{i,j \neq i} \frac{Z_{i} e^{2}}{k_{k} |\overline{R_{i}} - \overline{r_{j}}|} \right] \psi = E \psi$$

где M_i — масса атомного остова;

 k_k — постоянная Кулона;

— атомное число; — кинетическая энергия i-ого электрона; — кинетическая энергия i-ого атомного остова;

 $\frac{\Delta_i}{m}$ — кинетическая энергия i-ого атомного остове, $\frac{\Delta_i}{M_i}$ — потенциальное взаимодействие i и j электрона; $\frac{E^2}{k_k|\overline{r_i}-\overline{r_j}|}$ — потенциальное взаимодействие остовов; $\frac{Z_iZ_je^2}{k_k|\overline{R_i}-\overline{R_j}|}$ — потенциальное взаимодействие остовов; $\frac{Z_ie^2}{m_i}$ — потенциальное взаимодействие остова и электр $\frac{Z_i e^2}{k_k |\overline{R_i} - \overline{r_i}|}$ — потенциальное взаимодействие остова и электрона.

Ряд приближений упрощает полное уравнение Шредингера для твердого тела:

- а) Атомные остовы находятся в состоянии покоя;
- б) Электрон движется, не взаимодействуя с другими электронами, в некотором эффективном поле, создаваемым остальными электронами;

в) Движение электрона в периодическом потенциале заменяется на эффективную массу.

Упрощенное уравнение Шредингера:

$$-\frac{\hbar^2}{2m}\Delta\psi + U\psi = E\psi, \qquad (1.42)$$

где U — потенциальный профиль.

Одномерное ур. Шредингера:

$$-\frac{\hbar^2}{2m}\frac{d^2}{dz^2}\psi(z) + U(z)\psi(z) = E\psi(z).$$
 (1.43)

Для решения уравнения на границе гетероперехода рассматриваются условия непрерывности волновой функции и непрерывности потока плотности вероятности — эти условия так же называются условием Бастарда:

$$\begin{cases} \psi_I = \psi_{II}; \\ \frac{1}{m_I} \frac{d}{dz} \psi_I = \frac{1}{m_{II}} \frac{d}{dz} \psi_{II}, \end{cases}$$
 (1.44)

где m_I — эффективная масса в I структуре;

 m_{II} — эффективная масса во II структуре;

 ψ_I — волновая функция в I структуре;

 ψ_{II} — волновая функция во II структуре.

Учтем эффективную массу в ур. 1.43:

$$-\frac{\hbar^2}{2}\frac{d}{dz}\frac{1}{m(z)}\frac{d}{dz}\psi(z) + U(z)\psi(z) = E\psi(z). \tag{1.45}$$

В случае произвольного потенциального рельефа для решения уравнения Шредингера применяются численные методы.

1.6.2 Учёт распределения заряда

Приближение Хартри сводит многоэлектронное уравнение Шредингера к одноэлектронному, в котором электрон движется в некотором эффективном поле, создаваемом другими электронами. Это поле называется

самосогласованным. Распределение заряда в структуре определяется с помощью уравнения Пуассона:

$$\frac{d}{dz}\varepsilon(z)\frac{d}{z}V_s = \frac{e}{\varepsilon_0}[n(z) - N_D(z)], \qquad (1.46)$$

где ε — относительная электрическая проницаемость;

 ε_0 — диэлектрическая постоянная;

 V_s — самосогласованный потенциал;

e — заряд электрона;

n — концентрация электронов;

 N_D — концентрация донорной примеси.

В приконтактных областях концентрация электронов (n_L, n_R) находится с помощью (1.11). Приконтактные области высоколегированны и уровень Ферми лежит выше дна ЗП. Положение уровня Ферми можно найти с помощью (1.22) или как корень уравнения (1.11).

Нахождение концентрации электронов в активной области производится с учетом плотности вероятности волновых функций [6]:

$$n = \iiint_{-\infty}^{+\infty} |\psi(\overline{k})|^2 N(\overline{k}) d\overline{k} = \iiint_{-\infty}^{+\infty} |\psi(\overline{k})|^2 g_{3D}(\overline{k}) f(\overline{k}) d\overline{k}, \qquad (1.47)$$

где $N(\overline{k})$ — количество разрешенных состояний;

 g_{3D} — плотность состояний в 3D;

 $f(\overline{k})$ — .

Энергия электронов:

$$E(\overline{k}) = E_x + E_y + E_z = \frac{\hbar k_x^2}{2m} + \frac{\hbar k_y^2}{2m} + \frac{\hbar k_z^2}{2m} - eV;$$
 (1.48)

где k_i — волновой вектор в направлении i;

V — приложенное напряжение.

Так как волновую функцию $\psi(x,y,z)$ можно представить в виде:

$$\psi(x, y, z) = \psi(x)\psi(y)\psi(z), \tag{1.49}$$

а концентрацию электронов в активной области n разделить на попадающие из левого и правого резервуаров:

$$n = n_L + n_R;$$

$$n_{L(R)} = \frac{2^{1/2} m^{3/2} k_B T}{(2\pi)^2 \hbar^3} \int_{U_{l(r)}}^{\infty} \frac{|\psi_{L(R)}|^2}{\sqrt{E - U_{L(R)}}} \ln\left(1 + \exp\left[-\frac{E - E_F - U_{la(ra)}}{k_B T}\right]\right),$$

$$(1.51)$$

где $U_{l(r)}$ — потенциал на границе приконтактной и активной области; $U_{la(ra)}$ — потенциал на границе активной области.

Формулу (1.51) можно интерпретировать, как произведение локальной плотности состояний в активной области $g_{L(R)}^*(E)$ на распределение электронов по энергии $(f_{L(R)}(E))$:

$$g_{L(R)}^{*}(E) = \frac{2^{1/2} m^{3/2} k_B T}{(2\pi)^2 \hbar^3} |\psi_{L(R)}|^2;$$
(1.52)

$$f_{L(R)}(E) = \frac{1}{\sqrt{E - U_{la(ra)}}} \ln\left(1 + \exp\left[-\frac{E - E_F - U_{L(R)}}{k_B T}\right]\right).$$
 (1.53)

Таким образом, чтобы найти распределение электронов в активной области— необходимо решить систему Шредингера-Пуассона.

$$\begin{cases} \frac{d}{dz}\varepsilon(z)\frac{d}{z}V_s = \frac{e}{\varepsilon_0}[n(z) - N_D(z)]; \\ -\frac{\hbar^2}{2}\frac{d}{dz}\frac{1}{m(z)}\frac{d}{dz}\psi(z) + U(z)\psi(z) = E\psi(z); \end{cases}$$
(1.54)

2 Математический аппарат для моделирования

2.1 Метод конечных разностей

Суть метода конечных разностей заключается в аппроксимации дифференциальных операторов отношением конечных разностей. Так например производную некоторой функции y(x) в точке x_0 $(\dot{y}(x_0))$ можно представить [10]:

$$\dot{y}_{+}(x_0) = \frac{d}{dx}y(x_0) = \frac{y(x_0 + \Delta x) - y(x_0)}{\Delta x};$$
(2.1)

$$\dot{y}_{-}(x_0) = \frac{d}{dx}y(x_0) = \frac{y(x_0) - y(x_0 - \Delta x)}{\Delta x};$$
(2.2)

$$\dot{y}_{-}(x_0) = \dot{y}_{+}(x_0) = \frac{d}{dx}y(x_0), \tag{2.3}$$

где \dot{y}_{-} — производная слева;

 \dot{y}_{+} — производная справа;

 Δx — приращение аргумента (шаг сетки).

 Δx — это шаг нашей конечно-разностной схемы (аппроксимации). Если шаг сетки постоянен, то говорят о регулярной сетке, иначе о нерегулярной. Мы будем рассматривать только регулярные сетки. Далее вместо Δx будет использовать Δ .

Из выше сказанного можно найти трехточечную аппроксимацию второй производной y(x):

$$\frac{d^2}{dx^2}y(x_0) = \frac{\dot{y}_+ - \dot{y}_-}{\Delta} = \frac{y(x_0 + \Delta) - 2y(x_0) + y(x_0 - \Delta)}{\Delta^2}.$$
 (2.4)

Для связи конечно-разностной схемы по времени и координате для нестационарного уравнения диффузии (1.29) воспользуемся апроксимацией двухточечной апроксимацией первой производной и по времени и трехточечной апроксимацие второй производной по координате:

$$\frac{C_i^{j+1} - C_i^j}{\Delta t} = \frac{C_{i-1}^j - 2C_i^j + C_{i+1}^j}{\Delta^2},\tag{2.5}$$

где C_i^j — значение функции в точке i, в момент времени j;

 Δt — шаг сетки по времени;

 Δx — шаг сетки по координате.

Трехточечную апроксимацию производной (конечно-разностную схему) (2.4) можно наглядно показать, как:

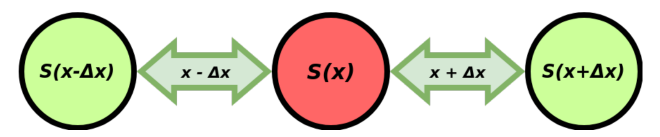


Рисунок $2.1 - \Gamma$ рафическая схема для конечно-разностной схемы (2.4)

где S(x) — состояние системы в точке x;

 Δx — шаг сетки (приращение аргумента).

Конечно разностную схему (2.5) наглядно можно представить так:

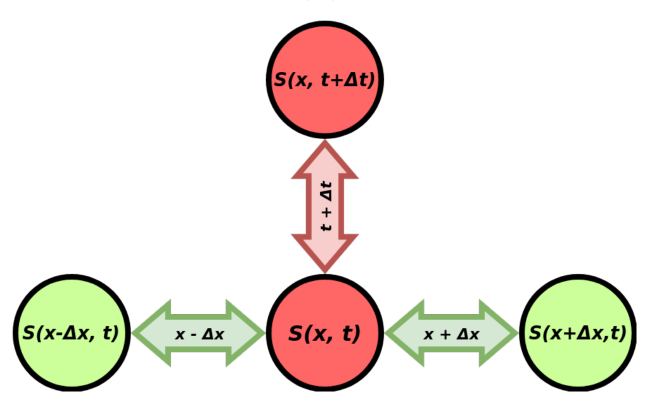


Рисунок 2.2 — Графическая схема для конечно-разностной схемы (2.5)

где S(x,t) — состояние системы в момент t и точке x;

 Δx — приращение по координате;

 Δt — приращение по времени.

2.2 Метод конечных разностей для решения одномерного нестационарного уравнения диффузии

2.2.1 Коэффициент диффузии не зависит от концентрации

Одномерное нестационарное уравнение диффузии, соответствующее второму закону Фика имеет вид:

$$\frac{\delta}{\delta t}C = D\frac{\delta^2}{\delta x^2}C; \tag{2.6}$$

Аппроксимация первой производной по времени в момент времени t_i концентрации $C_j(t_i) = C_j^i$ в точке j:

$$\frac{\delta}{\delta t}C_j^i = \frac{C_j^{i+1} - C_j^i}{\Delta t};\tag{2.7}$$

Аппроксимация первой производной по координате в момент времени t_i концентрации $C_j(t_i) = C_j^i$ в точке j:

$$J_{j}^{i} = \frac{\delta}{\delta x} C_{j}^{i} = \frac{C_{j+1}^{i} - C_{j}^{i}}{\Delta x}; \tag{2.8}$$

Аппроксимация второй производной по координате в момент времени t_i концентрации $C_j(t_i) = C_j^i$ в точке j:

$$\frac{\delta^2}{\delta x^2} C_j^i = \frac{\delta}{\delta x} \left[\frac{C_{j+1}^i - C_j^i}{\Delta x} \right] = \frac{\frac{C_{j+1}^i - C_j^i}{\Delta x} - \frac{C_j^i - C_{j-1}^i}{\Delta x}}{\Delta x} =$$

$$= \frac{C_{j+1}^i - 2C_j^i + C_{j-1}^i}{\Delta x^2}; \tag{2.9}$$

Подставляя в (2.6) аппроксимацию производных (2.7), (2.9), получим связь C_j^{i+1} с C_j^i , т.е. изменение концентрации через Δt :

$$C_j^{i+1} = \lambda C_{j-1}^i + (1 - 2\lambda)C_j^i + \lambda C_{j+1}^i, \tag{2.10}$$

где $\lambda = \frac{D\Delta t}{\Delta x^2}$ — связь коэффициента диффузии и шагов по сетке времени и координаты.

Уравнение (2.10) справедливо для всех не крайних точек конечно разностной схемы, при коэффициенте диффузии не зависящем от концентрации.

Выделим два граничных приближения для концентрации:

- а) «Закрытая система» концентрация на границе не изменяется $(J_0^i=0,\,J_{N+1}^i=0),\,$ см. рис.2.3, а);
- б) «Открытая система» поток частиц подходящий к границе равен потоку уходящих частиц $(J_0^i=J_1^i,\,J_N^i=J_{N+1}^i),\,$ см. рис.2.3, б).

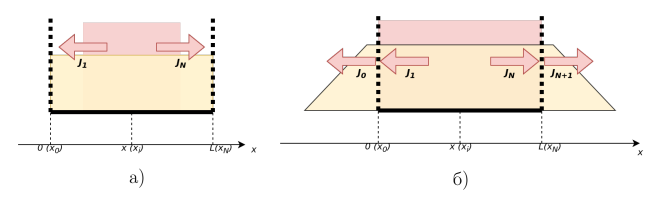


Рисунок 2.3 - a) «Закрытая», б) «Открытая» система диффузии

Для «закрытой системы» должно выполняться условие $J_0^i=0,$ $J_{N+1}^i=0.$ Рассмотрим $(2.8),\,(2.10)$ для точки j=1:

$$J_0^i = \frac{C_1^i - C_0^i}{\Delta x} = 0 \Rightarrow C_0^i = C_1^i;$$

$$C_1^{i+1} = \lambda C_0^i + (1 - 2\lambda)C_1^i + \lambda C_2^i = \lambda C_1^i + (1 - 2\lambda)C_1^i + \lambda C_2^i =$$

$$= (1 - \lambda)C_1^i + \lambda C_2^i = C_1^{i+1};$$

Рассматривая точки N-1, N, N+1 аналогичным образом получим:

$$\begin{cases}
C_1^{i+1} = (1-\lambda)C_1^i + \lambda C_2^i; \\
C_j^{i+1} = \lambda C_{j-1}^i + (1-2\lambda)C_j^i + \lambda C_{j+1}^i, j \in [2, \dots, N-1]; \\
C_N^{i+1} = (1-\lambda)C_N^i + \lambda C_{N-1}^i; \\
\lambda = D\frac{\Delta t}{\Delta x^2}.
\end{cases} (2.11)$$

Для решения системы уравнений (2.11) в среде МАТLAB была составлена функция getDiffCloseAlGaAs (лист. 2.1). С помощью данной функции мы сможем моделировать диффузионное расплытие атомов Al в «закрытой» гетероструктуре на основе i- $Al_xGa_{1-x}As$.

Входыне параметры функции: профиль доли содержания Al в $Al_xGa_{1-x}As$, массив времени, через которое необходимо получить профиль

деградированной структуры, шаг сетки и температура системы. Выходынии данными являются: Профиль дна зоны проводимости, профиль эффективной массы элеткронов в зоне проводимости, профиль доли доли содержания Al в i- $Al_xGa_{1-x}As$.

```
function [Ec, meff, Alx] = getDiffCloseAlGaAs(x_Al, checkTime, dx, T)
 1
 2
         e = 1.6e - 19; eVtoJ = e; JtoEv = e^{(-1)};
 3
         nm = 1e-9; me = 9.1*1e-31;
 4
         hbar = 1.054*1e-34; k B = 1.38e-23;
 5
 6
         kT \,=\, T{*}k\_B\,;\ \%\ J
 7
 8
         Time = max(checkTime) *12*30*24; % to hours
 9
10
         n\_Atoms = 4.42*1e28; % number Atoms in GaAs \tilde{\ } AlAs
11
         n_Al = n_Atoms/2; % number atoms of Al in AlAs
12
13
         dt = 1; \% one hour
14
         dtdx2 = dt*60*60/dx^2; \% s/m^2
15
16
         D Al = 0.2*\exp(-3.5/(kT*JtoEv))*1e-4; % m<sup>2</sup>/s
17
         C_Al = x_Al*n_Al;
18
         len = length(x_Al);
19
20
21
         d1 = D_Al*dtdx2*ones(1, len-1);
22
         d2 = [ \ 1 - D_Al*dtdx2 \, , \ 1 - 2*D_Al*dtdx2*ones (1 \, , \ len - 2) \, , \ 1 - D_Al*dtdx2 \ ] \, ;
23
         d3 = D Al*dtdx2*ones(1, len-1);
24
25
         Matrix_Al = diag(d1, -1) + diag(d2) + diag(d3, +1);
26
27
         if (find(0 = checkTime))
28
              [Ec(1, :), \tilde{}, meff(1, :), \tilde{}] = getBandPropAlGaAs(C_Al);
29
              Alx(1, :) = C_Al./n_Al;
30
         end
31
32
         C_Al = C_Al';
33
         for j = 0 : dt : Time
34
             C_Al = Matrix_Al*C_Al;
35
              ind = find(j = checkTime*12*30*24);
36
              if (ind & j ~= 0)
37
                  [\, Ec(\,ind\,,\ :)\,\,,\ \ \tilde{}\ \ ,\ meff(\,ind\,,\ :)\,\,,\ \ \tilde{}\ ] \ = \ getBandPropAlGaAs(C\_Al')\,\,;
38
                  Alx(ind, :) = C Al'./n Al;
39
              end
40
         end
41
    end
```

Листинг 2.1 — Функция рассчета диффузионного расплытия Al в «закрытой» гетероструктуре на основе $i\text{-}Al_xGa_{1-x}As$

В строке 2 задаются: заряд электрона и константы перевода из эВ в Дж и наоборот. В строке 3 задаются константа перевода и метров в нано-

метры и масса покоя электрона. В строке 4 задаются постоянная Дирака и константа Больцмана.

В строке 8 массив годов проверки переводится в массив часов. В строках 10, 11 задается количество частиц в кубическом сантиметре GaAs и количество атомов Al в AlAs. Количество частиц в AlAs и GaAs практически одинаковое. В строках 13, 14 задается шаг сетки по врени, в данном случае 1 час, и задается велечина $\frac{\Delta t}{\Delta x^2}$ в СИ.

В строке 16 задается коэффициент диффузии. В строке 18 задаются начальыне условия – концентрация атомов Al в i- $Al_xGa_{1-x}As$. В строке 22 задается конечно-разностная схема для внутренних точек гетероструктуры. В строках 21, 23 задаются граничные условия, в соответствии с (2.11). В строке 25 создается матрица, удовлетворяющая системе (2.11). В строках 33-40 рассчитывается диффузионное расплытие под действием гардиента концентрации при фиксированной температуре.

С помощью лист. А.1 (см. прил. А) можно рассчитать процесс диффузии Al под действием градиента концентрации при фиксированной температуре из i-AlAs в i-GaAs в закрытой системе представленной на рис. 2.4.

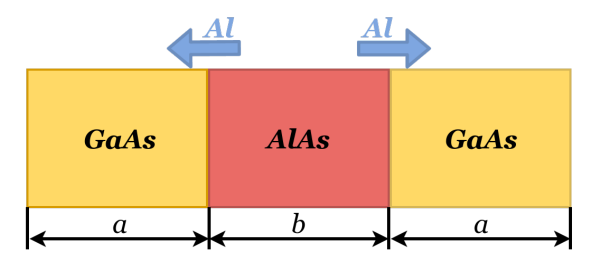


Рисунок 2.4 — Графическая схема «закрытой» гетероструктуры GaAs/AlAs/GaAs

В закрытой системе атомы Al не могу покинуть пределы системы, поэтому на краях гетероструктур со временем будут накапливаться атомы Al. Параметры исследуемой модели (см. рис. 2.4):

- -a = 10 монослоев;
- -b = 30 монослоев;
- Температура T = 920 K;
- Время деградации [1,2,3,4,5] лет.

Результат моделирования представлена на рис. 2.5. Атомы Al не уходят за границу исследуемой гетероструктуры.

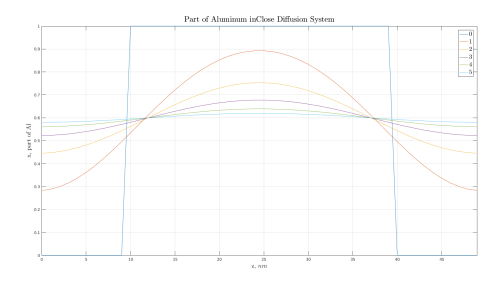


Рисунок 2.5 — Диффузионное расплытие «закрытой» гетероструктуры $i\hbox{-} GaAs/i\hbox{-} AlAs/i\hbox{-} GaAs \ при \ T=920 \ K$

Для «открытой» системы должно выполняться условие $J_0^i=J_1^i,$ $J_N^i=J_{N+1}^i.$ Рассмотрим (2.8), (2.9), (2.10) для точки j=1:

$$\begin{split} J_0^i &= J_1^i \\ \frac{C_1^{i+1} - C_1^i}{\Delta t} &= \frac{J_1^i - J_0^i}{\Delta x} = \frac{0}{\Delta x} = 0 \Rightarrow \\ &\Rightarrow C_1^{i+1} = C_1^i; \end{split}$$

Рассматривая точки $N-1,\,N,\,N+1$ аналогичным образом получим:

$$\begin{cases}
C_1^{i+1} = C_1^i; \\
C_j^{i+1} = \lambda C_{j-1}^i + (1-2\lambda)C_j^i + \lambda C_{j+1}^i, j \in [2, \dots, N-1]; \\
C_N^{i+1} = C_N^i; \\
\lambda = D\frac{\Delta t}{\Delta x^2}.
\end{cases} (2.12)$$

Для решения системы уравнений (2.12) в среде MATLAB была составлена функция getDiffOpenAlGaAs (лист. 2.2). С помощью данной функции мы сможем моделировать диффузионное расплытие атомов Al в «открытой» гетероструктуре на основе i- $Al_xGa_{1-x}As$.

Входыне параметры функции: профиль доли содержания Al в $Al_xGa_{1-x}As$, массив времени, через которое необходимо получить профиль деградированной структуры, шаг сетки и температура системы. Выходынми данными являются: Профиль дна зоны проводимости, профиль эффективной массы элеткронов в зоне проводимости, профиль доли доли содержания Al в i- $Al_xGa_{1-x}As$.

```
function [Ec, meff, Alx] = getDiffOpenAlGaAs(x_Al, checkTime, dx, T)
 1
 2
          e = 1.6e - 19; eVtoJ = e; JtoEv = e^{(-1)};
 3
          nm = 1e-9; me = 9.1*1e-31;
 4
          hbar = 1.054*1e-34; k_B = 1.38e-23;
 5
 6
          kT \,=\, T{*}k\_B\,;\,\,\%\,\,\,J
 7
 8
          Time = \max(\text{checkTime})*12*30*24; % to hours
 9
10
          n Atoms = 4.42*1e28; % number Atoms in GaAs ~ AlAs
11
          n_Al = n_Atoms/2; % number atoms of Al in AlAs
12
13
          dt \, = \, 1; \,\,\% \,\, \text{one hour}
          dtdx2 = dt*60*60/dx^2; \% s/m^2
14
15
16
          D Al = 0.2*\exp(-3.5/(kT*JtoEv))*1e-4; \% m^2/s
17
18
          C_Al \,=\, x_Al*n_Al\,;
          len = length(x Al);
19
20
21
          d1 \, = \, \left[ \, D_A l * dt dx 2 * ones \left( \, 1 \, , \, \, \, len \, -2 \right) \, , \, \, \, \, 0 \, \right];
          d2 = [1, 1 - 2*D_Al*dtdx2*ones(1, len-2), 1];
22
23
          d3 = [0, D Al*dtdx2*ones(1, len-2)];
24
25
          Matrix Al = diag(d1, -1) + diag(d2) + diag(d3, +1);
26
27
          if (find(0 == checkTime))
28
                [\,\mathrm{Ec}\,(1\,,\ :)\;,\ \tilde{\phantom{a}},\ \mathrm{meff}\,(1\,,\ :)\;,\ \tilde{\phantom{a}}\,]\,=\,\mathrm{getBandPropAlGaAs}\,(\mathrm{C\_Al})\,;
29
                Alx(1, :) = C_Al./n_Al;
30
          end
```

```
31
32
          C_Al = C_Al';
33
          for j = 0 : dt : Time
34
               C_Al = Matrix_Al*C_Al;
35
               ind = find(j == checkTime*12*30*24);
36
               if (ind & j ~= 0)
37
                    [\, Ec(\,ind\,,\ :)\,\,,\ \ \tilde{}\ \ ,\ meff(\,ind\,,\ :)\,\,,\ \ \tilde{}\ ] \ = \ getBandPropAlGaAs(C\_Al')\,\,;
38
                    Alx(ind, :) = C Al'./n Al;
39
               end
40
          end
41
    end
```

Листинг 2.2 — Функция расчета диффузионного расплытия атомов Al в «открытой» системе $i\text{-}Al_xGa_{1-x}As$

В строке 2 задаются: заряд электрона и константы перевода из эВ в Дж и наоборот. В строке 3 задаются константа перевода и метров в нанометры и масса покоя электрона. В строке 4 задаются постоянная Дирака и константа Больцмана.

В строке 8 массив годов проверки переводится в массив часов. В строках 10, 11 задается количество частиц в кубическом сантиметре GaAs и количество атомов Al в AlAs. Количество частиц в AlAs и GaAs практически одинаковое. В строках 13, 14 задается шаг сетки по врени, в данном случае 1 час, и задается велечина $\frac{\Delta t}{\Delta x^2}$ в СИ.

В строке 16 задается коэффициент диффузии. В строке 18 задаются начальыне условия — концентрация атомов Al в i- $Al_xGa_{1-x}As$. В строке 22 задается конечно-разностная схема для внутренних точек гетероструктуры. В строках 21, 23 задаются граничные условия, в соответствии с (2.12). В строке 25 создается матрица, удовлетворяющая системе (2.12). В строках 33-40 рассчитывается диффузионное расплытие под действием гардиента концентрации при фиксированной температуре.

С помощью лист. А.1 (см. прил. А) можно рассчитать процесс диффузии Al под действием градиента концентрации при фиксированной температуре из i-AlAs в i-GaAs в открытой системе представленной на рис. 2.6.

Предположим, что в рассматриваемой системе (рис. 2.6) атомы Al, достигнув резервуаров покидают исследуемую гетероструктуру (не будем рассматривать резервуары, как часть исследуемой системы). Так же пред-

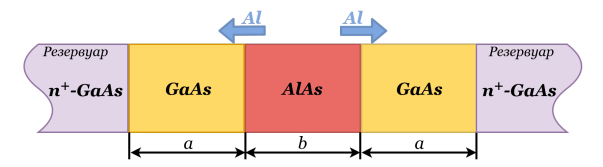


Рисунок 2.6 — Графическая схема «открытой» гетероструктуры GaAs/AlAs/GaAs

положим, что скорость ухода частиц Al быстрее, чем их подход. Параметры исследуемой модели (см. рис. 2.6):

- -a = 10 монослоев;
- -b = 30 монослоев;
- Температура T = 920 K;
- Время деградации [1, 2, 3, 4, 5] лет.

Результат моделирования представлена на рис. 2.7. Атомы Al покидают исследуемую гетероструктуру и общая концентрация Al в гетероструктуре снижается.

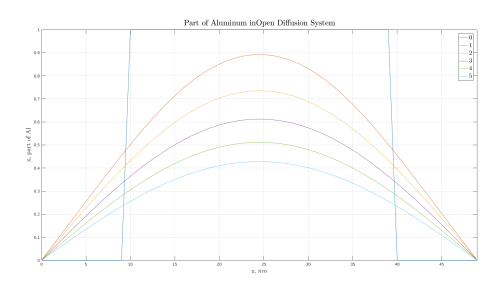


Рисунок 2.7 — Диффузионное расплытие «закрытой» гетероструктуры $i\hbox{-} GaAs/i\hbox{-} AlAs/i\hbox{-} GaAs \ при \ T=920 \ K$

2.2.2 Коэффициент диффузии зависит от концентрации

Если коэффициенте диффузии (D) зависит от концентрации, тогда уравнение диффузии принимает вид:

$$\frac{\delta}{\delta t}C = \frac{\delta}{\delta x}D\frac{\delta}{\delta x}C; \tag{2.13}$$

Тогда уравнение конечно-разностной схемы будет [11]:

$$\frac{C_j^{i+1} - C_j^i}{\Delta t} = \frac{D_{j+1/2}^i \frac{C_{j+1}^i - C_j^i}{\Delta x} - D_{j-1/2}^i \frac{C_j^i - C_{j-1}^i}{\Delta x}}{\Delta x};$$
(2.14)

$$D_{j\pm 1/2}^{i} = \frac{D_{j}^{i} + D_{j\pm 1}^{i}}{2} = D_{j\pm}^{i}.$$
 (2.15)

Проводя рассуждения аналогичные предыдущему параграфу получит конечно-разностную схему для открытой схемы:

$$\begin{cases}
C_1^{i+1} = C_1^i; \\
C_j^{i+1} = \lambda_-^i C_{j-1}^i + (1 - \lambda_+^i - \lambda_-^i) C_j^i + \lambda_+^i C_{j+1}^i, j \in [2, \dots, N-1]; \\
C_N^{i+1} = C_N^i; \\
\lambda_+^i = D_{j+\frac{\Delta t}{\Delta x^2}}^i; \\
\lambda_-^i = D_{j-\frac{\Delta t}{\Delta x^2}}^i.
\end{cases}$$
(2.16)

Для решения системы (2.16) в среде MATLAB была реализована функция getDiffAlGaAs_Si (лист.2.3). Данная функция рассчитывает диффузионное расплытие атомов Al в гетероструктуре на основе $Al_xGa_{1-x}As$ под действием градиента концентрации при фиксированной температуре, с учетом проникновения легирующей примеси Si.

Входыне параметры функции: профиль доли содержания Al в $Al_xGa_{1-x}As$, массив времени, через которое необходимо получить профиль деградированной структуры, шаг сетки и температура системы, концетрация легирующей примеси на границе гетероструктуры. Выходынми данными являются: Профиль дна зоны проводимости, профиль эффективной массы элеткронов в зоне проводимости, профиль доли доли содержания Al в i- $Al_xGa_{1-x}As$, доля содержания атомов примеси (Si) в гетероструктуре.

```
 function \ [Ec, meff, Alx, Six] = getDiffAlGaAs\_Si(x\_Al, checkTime, \ dx, \ T, \ n\_Si) 
 1
 2
          e = 1.6e - 19; eVtoJ = e; JtoEv = e^{(-1)};
 3
          nm = 1e-9; me = 9.1*1e-31;
 4
          hbar \, = \, 1.054{*}1e{-}34; \ k\_B \, = \, 1.38\,e{-}23;
 5
 6
          kT = T*k B; \% J
 7
 8
          Time = max(checkTime) *12*30*24; % to hours
 9
10
          n_Atoms = 4.42*1e28; \% number Atoms in GaAs ~ AlAs
11
          n_Al = n_Atoms/2; % number atoms of Al in AlAs
12
13
          dt = 1; % one hour
14
          dtdx2 = dt*60*60/dx^2; \% s/m^2
15
16
          Eg GaAs = 1.519 - 5.405*1e-4*T^2/(T+204);
17
          Nc = 2*(me*0.067*kT/pi/hbar^2/2)^(3/2);
18
          Nv = 2*(me*0.51*kT/pi/hbar^2/2)^(3/2);
19
          \mathrm{ni} = \mathrm{sqrt} \left( \mathrm{Nc*Nv} \right) * \mathrm{exp} \left( -\mathrm{Eg\_GaAs} / \left( 2 * \mathrm{kT*JtoEv} \right) \right);
20
21
          C_Al = [0, x_Al, 0]*n_Al;
22
          len = length(C_Al);
23
24
          C Si = [n Si, ni*ones(size(x Al)), n Si];
25
26
          if (find(0 == checkTime))
27
               [\,\mathrm{Ec}\,(1\,,\ :)\;,\ \tilde{\phantom{a}},\ \mathrm{meff}\,(1\,,\ :)\;,\ \tilde{\phantom{a}}\,]\,=\,\mathrm{getBandPropAlGaAs}\,(\mathrm{C\_Al}\,(2\,:\,\mathbf{end}\,-1))\,;
28
               Alx(1, :) = C_Al(2:end-1)./n_Al;
29
               Six(1, :) = C_Si(2:end-1)./n_Si;
30
          end
31
32
          C_Al = C_Al';
33
          C_Si = C_Si;
34
          for j = 0 : dt : Time
35
               D = 0.2*\exp(-3.5/(kT*JtoEv))*(C_Si'./ni).^3*1e-4;
36
37
               D_{plus} = (D(1:len-1) + D(2:len))./2;
38
               D \text{ minus} = (D(2: len) + D(1: len - 1))./2;
39
40
               d1 = [D \min(1: end - 1)*dtdx2, 0];
41
               d2 = [1, 1 - (D_plus(2:end) + D_minus(1:end-1))*dtdx2, 1];
42
               d3 = [0, D_plus(2:end)*dtdx2];
43
               Matrix = diag(d1, -1) + diag(d2) + diag(d3, +1);
44
45
               C_Al = Matrix*C_Al;
46
               C_Si = Matrix*C_Si;
47
48
               ind = find(j == checkTime*12*30*24);
49
                if (ind & j = 0)
50
                     [\, Ec \, (\, ind \, , \, :) \, , \, \, \, \tilde{} \, , \, \, meff \, (\, ind \, , \, :) \, , \, \, \tilde{} \, ] \, = \, getBandPropAlGaAs \, (\, C\_Al \, (\, 2 \colon end \, -1) \, \, ') \, ;
51
                    Alx(ind, :) = C_Al(2:end-1)'./n_Al;
52
                    Six(ind, :) = C_Si(2:end-1);
53
               end
54
          end
55
    end
```

Листинг 2.3 — Функция расчета диффузионного расплытия атомов Al в «открытой» системе $i\text{-}Al_xGa_{1-x}As$ с учетом коэффициента диффузии, зависящего от концентрации легирующей примеси

В строке 2 задаются: заряд электрона и константы перевода из эВ в Дж и наоборот. В строке 3 задаются константа перевода и метров в нанометры и масса покоя электрона. В строке 4 задаются постоянная Дирака и константа Больцмана.

В строке 8 массив годов проверки переводится в массив часов. В строках 10, 11 задается количество частиц в кубическом сантиметре GaAs и количество атомов Al в AlAs. Количество частиц в AlAs и GaAs практически одинаковое. В строках 13, 14 задается шаг сетки по врени, в данном случае 1 час, и задается велечина $\frac{\Delta t}{\Delta x^2}$ в СИ.

В строках 16-19 рассчитывается концентрация собственных носителей заряда и в случаи чистого полупроводника приравнивается к концентрации донорной примеси. В строках 21, 24 задаются начальные условия – профиль концентрации Al и Si. Строки 32, 33 преобразуют строку в столбец, для преобразования.

В строках 24-34 рассчитывается диффузионное расплытие гетероструктуры. Цикл выполняется с шагом сетки по времени. В строке 35 каждый цикл пересчитывается коэффициент диффузии, так как изменяется концентрация Al и Si. В строках 37, 38 рассчитываются средние значения коэффициента диффузии, в соответствии с коненчо-разностной схемой (2.16). В строке 41 объявляется конечно-разностная схема для внутрненних точек гетероструктуры. В строках 40, 42 объявляются граничные условия. В строках 43, 45, 46 объявляется матрица преобразования и происходит расчет диффузии атомов Al и Si в гетероструктуре.

С помощью лист. А.1 (см. прил. А) можно рассчитать процесс диффузии Al под действием градиента концентрации при фиксированной температуре из i-AlAs в i-GaAs с учетом диффузии легирующей примеси из резервуаров на схеме представленной на рис. 2.8.

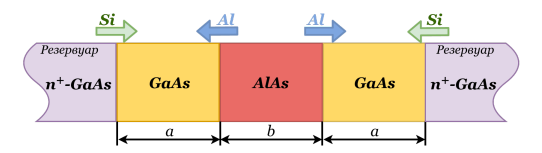


Рисунок 2.8 — Графическая схема гетероструктуры GaAs/AlAs/GaAs с диффундирующими атомами Al и Si

Проникновение легирующей примеси увеличивает коэффициент диффузии и скорость термической деградации гетероструктуры в соответствии с (1.32). Параметры исследуемой модели (см. рис. 2.8):

- -a = 10 монослоев;
- -b = 30 монослоев;
- Концентрация донорной примеси $N_D = 10^{24} \, m^{-3}$;
- Температура T = 430 K;
- Время деградации [1,2,3,4,5] лет.

Результат моделирования представлена на рис. 2.9. С уменьшением температуры факторов, влияющим на диффузию атомов Al стала глубина проникновения атомов легирующей примеси (Si) из резервуаров.

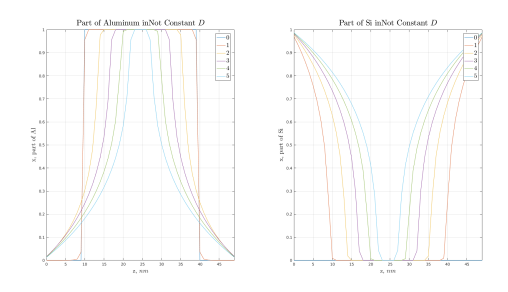


Рисунок 2.9 — Диффузионное расплытие гетероструктуры $i\hbox{-} GaAs/i\hbox{-} AlAs/i\hbox{-} GaAs \ при \ T=430 \ K$

Метод конечных разностей для расчета токоперенос 2.3 через гетероструктуру

Конечно-разностная схема уравнения Шредингера (1.45) для ГС на рис.2.10 [6]:

$$\psi_{i-1} \frac{m_{i+1}^*}{m_{i-1}^*} + \psi_i \left(\frac{2\Delta^2 m_{i+1}^*}{\hbar^2} (E - U_i) - \frac{m_{i+1}^*}{m_{i-1}^*} - 1 \right) + \psi_{i+1} = 0, \tag{2.17}$$

где m_i^* — эффективная масса в точке i;

 ψ_i — волновая функция в точке i;

E — энергия электрона;

 U_{i} — потенциальная энергия в точке i;

 Δ — шаг сетки.

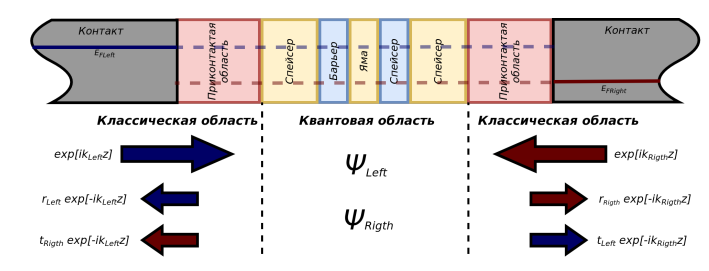


Рисунок 2.10 — Схема модели РТГС

Данное схема подходит для любой внутренней точки гетероструктуры, но не подходит для граничных точек. Граничные условия, для «левых» и «правых» электронов получаются из граничного условия Бастарда и вида волных функций в резервуарах:

$$\begin{cases} (ik_L - 1)\psi_1 + \psi_2 = 2ik_L \Delta; \\ \psi_{N-1} + (ik_R \Delta - 1)\psi_N = 0; \end{cases}$$
 (2.18)

$$\begin{cases}
(ik_{L} - 1)\psi_{1} + \psi_{2} = 2ik_{L}\Delta; \\
\psi_{N-1} + (ik_{R}\Delta - 1)\psi_{N} = 0;
\end{cases}$$

$$\begin{cases}
(ik_{L} - 1)\psi_{1} + \psi_{2} = 2ik_{L}\Delta; \\
\psi_{N-1} + (ik_{R}\Delta - 1)\psi_{N} = 0;
\end{cases}$$
(2.18)

где $k_{L(R)}$ — волновые функции в левом (правом) резервуаре.

Для решения конечно-разностной схемы (2.17), (2.18) ур-ния Шредингера и получения волновых функций в среде МАТLAB была реализова функция getWaveFunction (лист. 2.4), которая находит решение уравнение Шредингера для элетронов из левого и правого резервуара.

Входными данными для данной функции являются: шаг сетки, сетка эффективной массы, сетка потенциального профиля, энергия электронов, для которой необходимо решить уравнение Шредингера.

Выходными данными являются значения волновых функций с заданными энергиями в точках сетки.

```
function [waveLeft, waveRigth] = getWaveFunction(delta, meff, U, Ez)
1
2
        hbar = 1.0551*1e-34;
3
4
        EzLen = length(Ez);
5
        ULen = length(U);
6
7
        waveLeft = zeros(EzLen, ULen);
8
        waveRigth = zeros(EzLen, ULen);
9
10
        for j = 1 : EzLen
11
             kLeft = sqrt(2*meff(1)*(Ez(j) - U(1)))/hbar;
12
             kRight = sqrt(2*meff(end)*(Ez(j) - U(end)))/hbar;
13
14
             d1 = ones(ULen-1, 1);
15
             d2 = 2*delta^2*meff(2:end-1).*(Ez(j)-U(2:end-1))./hbar^2 -
                 \operatorname{meff}(2:\operatorname{end}-1)./\operatorname{meff}(3:\operatorname{end})-1;
16
             d2 = [1i*kLeft*delta - 1, d2, 1i*kRight*delta - 1];
17
             d3 = [1, meff(2:end-1)./meff(3:end)];
18
19
            H = diag(d1, -1) + diag(d2) + diag(d3, +1);
20
21
             fLeft = [2*1i*kLeft*delta; zeros(ULen-1, 1)];
22
             fRight = [zeros(ULen-1, 1); 2*1i*kRight*delta];
23
24
             waveLeft(j, :) = (inv(H)*fLeft);
25
             waveRigth(j, :) = (inv(H)*fRight)';
26
27
28
    end
```

Листинг 2.4 — Решение уравнения Шредингера

В строке 2 вводится постоянная Дирака. В строках 4, 5 получают длину массива рассчитываемых энергий электрона и длина потенциального профиля. В строках 10-26 цикл рассчета волновых функций. В строках 7, 8 рассчитываются волновые вектора на «левой» и «правой» границах

активная область — резервуары. В строках 14-17 задается конечно-разностная (2.17), (2.18). В строке 19 создается матрица, соответствующая (2.17), (2.18). В строках 21, 22 задаются граничные условия для «левых» и «правых» электронов. В строках 24, 25 решается уравнение Шредингера для «левых» и «правых» электронов.

Для расчета плотности тока через ГС с помощью формулы Цу-Есаки (1.36) в среде MATLAB была реализована функция getJ (лист. 2.5).

Входные данные: шаг сетки, сетка эффективной массы электрона, профиль дна зоны проводимости, прикладываемое к РТГС напряжение смещения, уровень Ферми в резервуарах.

Выходыне данные: Массив плотности тока через гетеро структуру при соответствующем смещении напряжения.

```
function J = getJ(dx, meff, Ec, dU, EFermi)
2
        e = 1.6e-19; eVtoJ = e; JtoEv = e^(-1);
3
        hbar \, = \, 1.054{*}1e{-}34; \ k\_B \, = \, 1.38\,e{-}23;
4
5
        T = 300;
6
        kT = T*k B;
7
8
        k = ((2*meff(1)*e*kT)/(4*pi^2*hbar^3));
9
        J = k*ones(1, length(dU));
10
11
        for j = 1: length(dU)
12
            Uj = Ec - linspace(0, dU(j), length(Ec));
13
            dTDEz = @(Ez) TDEz(dx, meff, Uj, Ez, EFermi);
14
            J(j) = J(j)*integral(dTDEz, 0, max(Uj), 'AbsTol', 1e-35);
15
        end
16
   end
```

Листинг 2.5 — Расчет плотности тока по формуле Цу-Есаки

В строке 2 задаются: заряд электрона и константы перевода из эВ в Дж и наоборот. В строке 3 задаются постоянная Дирака и константа Больцмана. В строках 5, 6 задаются температура системы и энергия тепловых колебаний. В строке 8 задается прединтегральный множитель формулы Цу-Есаки (1.36). В строках 11-15 расположен цикл расчета плотности тока при некотором смещение напряжения из массива входных данных. В строке 12 задается линейное падение напряжения на гетероструктуре. В строке 13 задаются входные данные функции TDEz (лист. 2.6) для дальнейшего численного интегрирования. В строке 15 производится численное

интегрирование по энергиям от 0 до максимального значения потенциальной энергии.

Для расчета численного расчета интеграла из формулы Цу-Есаки (1.36) в среде MATLAB была реализована функция TDEz (лист. 2.6).

Входные данные: шаг сетки, сетка эффективной массы электрона в зоне проводимости, сетка потенциальной энергии электрона, энергия электрона, для которой необходимо провести расчет, уровень Ферми в резервуарах.

Выходные данные: Функция возвращает подинтегральное выражение, которое затем стандартная функция в MATLAB integral суммуриет и получает численное решение интеграла.

```
function val = TDEz(delta, meff, U, Ez, EFermi)
2
          hbar \, = \, 1.0551{*}1e{-}34; \ k\_B \, = \, 1.38\,e{-}23;
3
4
         T = 300;
5
         kT = T*k B;
6
7
          kLeft = abs(sqrt(2*meff(1)*(Ez-U(1)))/hbar);
8
          kRight = abs( sqrt( 2*meff(end)*(Ez-U(end)) )/hbar );
9
10
          [waveLeft, ~] = getWaveFunction(delta, meff, U, Ez);
11
12
         T = (kRight./kLeft).*(meff(1)/meff(\textcolor{red}{end})).*(abs(waveLeft(:, \textcolor{red}{end})).^2) \text{ '};
13
         D = \log \left( \left( 1 + \exp \left( (EFermi + U(1) - Ez)/kT \right) \right) . / \left( 1 + \exp \left( (EFermi + U(end) - Ez)/kT \right) \right) \right)
               ) ));
14
15
          val = T.*D;
16
    end
```

Листинг 2.6 — Подъинтегральное выражение формулы Цу-Есаки (1.36)

В строке 2 задаются постоянная Дирака и константа Больцмана. В строках 4, 5 задаются температура системы и энергия тепловых колебаний. В строках 7, 8 рассчитываются модули волновых векторов электрона на «левой» и «правой» границе активная область резервуары электронов. В строке 10 рассчитываются волные функции «левых» электрона, так как правыми можно принебречь в случае «опускания» потенциального рельефа справа. В строке 12 рассчитывается коэффицент прозрачности гетероструктуры, в соответствии с (1.41). В строке 13 рассчитывается функция снабжения электронами в соответствии с (1.37). В строке 15 проиходит поэлементное умножение рассчитанных значений.

2.4 Метод конечных разностей для самосогласованного решение системы Шредингера-Пуассона

Для решения системы Шредингера-Пуассона (1.54) применяют метод Гумеля. Метод Гумеля заключается в учете характера зависимости концентрации электронов от самосогласованного потенциала (V_S) :

$$n(z) = \frac{2^{1/2} m^{3/2} k_B T}{(2\pi)^2 \hbar^3} \exp \frac{E_F - E_c + eV_s(z)}{k_B T} = n_0 \exp \frac{V_S(z)}{V_{ref}};$$
(2.20)

$$n_0 = \frac{2^{1/2} m^{3/2} k_B T}{(2\pi)^2 \hbar^3} \exp \frac{E_F - E_c}{k_B T}; \tag{2.21}$$

$$V_{ref} = \frac{k_B T}{e},\tag{2.22}$$

где V_s — самосогласованный потенциал;

 V_{ref} — опорный потенциал;

т — эффективная масса электрона.

Тогда связь «старого» и «нового» потенциала:

$$\begin{cases}
 n_{old} = n_0 \exp \frac{V_{old}}{V_{ref}}; \\
 n_{new} = n_0 \exp \frac{V_{new}}{V_{ref}};
\end{cases}$$
(2.23)

$$n_{new} = n_{old} \exp \frac{V_{new} - V_{old}}{V_{ref}}; (2.24)$$

Подставляя (2.24) в (1.54):

$$\frac{d}{dz}\varepsilon(z)\frac{d}{z}V_{new} = \frac{e}{\varepsilon_0}\left[n_{old}\exp\left(\frac{V_{new} - V_{old}}{V_{ref}}\right) - N_D(z)\right]; \tag{2.25}$$

Так как $\frac{V_{new}-V_{old}}{V_{ref}}$ мало, используя разложение в ряд Маклорена $\exp(x) \approx 1 + x$, получим:

$$\frac{d}{dz}\varepsilon(z)\frac{d}{z}V_{new} - n_{old}\frac{eV_{new}}{\varepsilon_0 V_{ref}} = \frac{e}{\varepsilon_0} \left[n_{old} \left(1 - \frac{V_{old}}{V_{ref}} \right) - N_D(z) \right]; \tag{2.26}$$

Применяя метод конечных разностей, получим:

Применяя метод конечных разностей, получим:
$$\begin{cases} a^{i}V_{new}^{i-1} + b^{i}V_{new}^{i} + c^{i}V_{new}^{i+1} = \frac{e\Delta^{2}}{\varepsilon_{0}\varepsilon^{i}} \left(n_{old}^{i} \left(1 - \frac{V_{old}^{i}}{V_{ref}} \right) - N_{D}^{i} \right); \\ a^{i} = 1; \\ b^{i} = -1 - \frac{\varepsilon^{i+1}}{\varepsilon^{i}} - \frac{e\Delta^{2}n_{old}^{i}}{\varepsilon_{0}V_{ref}\varepsilon_{i}}; \\ c^{i} = \frac{\varepsilon^{i+1}}{\varepsilon^{i}}; \end{cases}$$
 (2.27)

Граничные условия:

$$V_{new}^1 = 0; V_{new}^N = V; (2.28)$$

И продолжаем рассчитывать эту систему до достижения максимальной погрешности ϵ_V , если выполняется условие:

$$\max(|V_{new}^i - V_{old}^i|) < \epsilon_V, \tag{2.29}$$

процесс итерации останавливается.

Для расчета плотности тока через ГС с помощью формулы Цу-Есаки (1.36) с учетом самосогласованного потенциала в среде МАТLAB была реализована функция getJ (лист. 2.7) – аналогичная (лист. 2.5), но с учетом самосогласованного распределения электронов.

Входные данные: шаг сетки, сетка эффективной массы электрона, профиль дна зоны проводимости, прикладываемое к РТГС напряжение смещения, уровень Ферми в резервуарах, размер резервуаров, размер спейсера, размер барьера, размер ямы.

Выходыне данные: Массив плотности тока через гетеро структуру при соответствующем смещении напряжения.

```
1
    function J = getJ(dx, meff, Ec, dU, EFermi, r, a, b, c)
 2
          e = 1.6e-19; eVtoJ = e; JtoEv = e^{(-1)};
 3
          hbar = 1.054*1e-34; k B = 1.38e-23;
 4
 5
          T = 300;
 6
          kT = T*k B;
 7
 8
          k = ((2*meff(1)*e*kT)/(4*pi^2*hbar^3));
 9
          J = k*ones(1, length(dU));
10
11
          ni = 1e12;
12
          Nd = 1e24;
13
14
          Ni = [Nd*ones(1, r), ni*ones(size(Ec)), Nd*ones(1, r)];
15
          eps = 13.18 - 3.12*[zeros(1, r), zeros(1, a), ones(1, b), zeros(1, c), ones(1, b),
16
               zeros(1, a), zeros(1, r)];
17
18
          for j = 1: length(dU)
               [V, n] = getConcentrationElectrons (0.001,...
19
20
                    [\mathrm{Ec}(1)*\mathrm{ones}(1, r), \mathrm{Ec}, \mathrm{Ec}(\mathrm{end})*\mathrm{ones}(1, r)], \dots
21
                    [\operatorname{meff}(1) * \operatorname{ones}(1, r), \operatorname{meff}, \operatorname{meff}(\operatorname{end}) * \operatorname{ones}(1, r)], \dots
22
                    Ni , . . .
23
                    eps , . . .
24
                    dx,...
25
                    dU(j),...
26
                    r \ + \ 1 \ , \dots
27
                    r + length(Ec) \dots
```

Листинг 2.7 — Расчет плотности тока по формуле Цу-Есаки (1.36) с учетом самосогласованного потенциала

В строке 2 задаются: заряд электрона и константы перевода из эВ в Дж и наоборот. В строке 3 задаются постоянная Дирака и константа Больцмана. В строках 5, 6 задаются температура системы и энергия тепловых колебаний. В строке 8 задается прединтегральный множитель формулы Цу-Есаки (1.36). В стоках 11, 12 задается концентрация донорной примеси и концентрация собственных носителей заряда. В строке 14 создается сетка концентрации электронов. В строке 16 создается сетка относительных диэлектрических проницаемостей.

В строках 18-32 расположен цикл расчета плотности тока при некотором смещение напряжения из массива входных данных. В строках 19-28 вызывается функция getConcentrationElectrons (лист. 2.8), которая для каждого напряжения смещения рассчитывает свой самосогласованный потенциал и концентрацию электронов вдоль структуры. В строке 29 задается линейное падение напряжения на гетероструктуре с учетом самосогласованного потенциала. В строке 29 задаются входные данные функции TDEz (лист. 2.6) для дальнейшего численного интегрирования. В строке 30 производится численное интегрирование по энергиям от 0 до максимального значения потенциальной энергии.

Для самосогласованного решения конечно-растной схемы (2.27), (2.28) для системы Шредингера-Пуассона (1.54) с помощью метода Гумеля в среде МАТLAB была реализована функция getConcentrationElectrons (лист. 2.8).

Входные данные: заднная точность решения, сетка потенциального профиля дна зоны проводимости, сетка эффективной массы электрона в зоне проводимости, сетка концентрации электронов, сетка относительной диэлектрической проницаемости, шаг сетки, напряжение смещения, «левая» и «правая» граница (индексы).

Выходыне данные: сетка профиля самосогласованного потенциала, сетка концентрации элетронов вдоль структуры.

```
1
   function [Vnew, nold] = getConcentrationElectrons(accur, Ec, meff, Ni, eps, dx, dV, boundL,
        boundR)
2
        e = 1.6e-19; eVtoJ = e; JtoEv = e^(-1);
3
4
        lenEc = length(Ec);
5
6
        V_{new} = [zeros(1, boundL-1), linspace(0, dV*JtoEv, boundR - boundL + 1),
            dV*JtoEv*ones(1, lenEc - boundR)];
7
        Vold = Vnew + 10;
8
9
        while ( max(abs(Vnew - Vold)) > accur )
10
            Vold = Vnew;
            Ui = Ec - Vold*eVtoJ;
11
12
13
            nold = getNz(Ui, meff, dx, boundL, boundR);
14
15
            Vnew = solvePoissonEq(dV, Vold, nold, eps, Ni, dx);
16
        \quad \text{end} \quad
17
        Ui = Ec - Vnew*eVtoJ;
18
        nold = getNz(Ui, meff, dx, boundL, boundR);
19
   end
```

Листинг 2.8 — Самосогласовванное решение уравнения Шредингера-Пуассона

В строке 2 задаются: заряд электрона и константы перевода из эВ в Дж и наоборот. В строке 6 задается первое приближение самосогласованного потенциала: резервар — эквипотенциальная поверхность, в доль активной области напряжение падает линейно. В строке 7 задается инициализирующее отклонение.

В строках 9-16 располагается цикл итеративного согласованного решения уравнения Шредингера-Пуассона. В строке 11 задается потенциальный профиль с учетом самосогласованного потенциала. В строке 13 с помощью функции getNz (лист. 2.9) рассчитывается концентрация электронов вдоль структуры. В строке 14, для полученного ранее приближения концентрации, расчитывается самосогласованный потенциал с помощью уравнения Пуассона, реализованного функцией solvePoissonEq (лист. 2.10). Цикл повторяется пока разница между рассчитаными значениями текущей и предыдущей итерации не будет превышать заданной точности, что соответствует (2.29).

Для расчета концентрации электронов в гетероструктуре с учетом того, что в активной области электронный газ перестает быть свободным 3D газом, в среде MATLAB была реализована функция getNz (лист. 2.9).

Входные данные: сетка профиля потенциальной энергии дна зоны проводимости, сетка эффективной массы электронов в зоне проводимости вдоль структуры, шаг сетки, «левая» и «права» границы активной области – резервуаров.

Выходные данные: концентрация электронов вдоль гетероструктуры.

```
1
     function nz = getNz(Ui, meff, dx, boundL, boundR)
 2
           e = 1.6e - 19; eVtoJ = e; JtoEv = e^{(-1)};
 3
           hbar \, = \, 1.0551{*}1e{-}34; \ k\_B \, = \, 1.38\,e{-}23;
 4
 5
          T=300;
 6
 7
           EFermi=1.51e-20;
 8
 9
           Nc3D = 4*pi*(2*meff(1)/(2*pi*hbar)^2)^(3/2);
10
           Nc3DActive = \operatorname{sqrt}(2) * \operatorname{meff}(\operatorname{end})^{(3/2)} * \operatorname{B*T/((2*pi)^2*hbar^3)};
11
12
           function res = NEz(Ui, meff, dx, Ez, U1, Un)
                 [\,waveL\,,\ waveR\,]\ =\ getWaveFunction\,(\,dx\,,\ meff\,,\ Ui\,,\ Ez\,)\,;
13
14
15
                 waveL = abs(waveL).^2;
16
                 waveR = abs(waveR).^2;
17
18
                Ez = repmat(Ez', 1, length(Ui));
19
20
                 waveL \,=\, Nc3DActive*(waveL)\,.\,/\,sqrt\left(Ez\,-\,Ui\left(1\right)\right).*log\left(1\,+\,exp\left((\,EFermi\,+\,U1\,-\,Hermi)\right).
                      \mathrm{Ez}\,)\,/\,(k\_B{*}\mathrm{T})\,)\,)\,;
21
                 waveL(Ez \le Ui(1)) = 0;
22
23
                 waveR = Nc3DActive*waveR./sqrt(Ez - Ui(end)).*log(1 + exp((EFermi + Un -
                      Ez)/(k B*T)));
24
                 waveR(Ez \le Ui(end)) = 0;
25
26
                 res = waveL + waveR;
27
           end
28
29
           foo = @(Ez) NEz( Ui(boundL: boundR), meff(boundL: boundR), dx, Ez, Ui(1), Ui(end));
30
           nzA = integral(foo, Ui(end), 2*e, 'AbsTol', 1E-100, 'ArrayValued', true);
31
32
           U1 = Ui(1: boundL-1);
33
           U2 = Ui(boundR + 1: end);
34
35
           nzL = zeros(1, length(U1));
36
           nzR = zeros(1, length(U2));
37
38
           \begin{array}{lll} \text{for} & j \, = \, 1 \, : \, \, length \, (U1) \end{array}
39
                 foo \, = \, @(Ez) \, \, \, \, sqrt \, (Ez \, - \, U1(\,j\,)\,) \, . \, / \, (1 \, + \, exp \, ((\,Ez \, - \, (\,EFermi \, + \, Ui \, (1)\,)\,) \, / \, (k_B*T)\,) \,) \,;
40
                 nzL(\,j\,) \, = \, Nc3D*integral\,(\,foo\,\,,\,\,\,U1(\,j\,)\,\,,\,\,\,2*e\,\,,\,\,\,\,{}^{'}AbsTol\,\,{}^{'}\,,\,\,\,1e-100)\,;
41
           end
```

Листинг 2.9 — Расчет концентрации электронов в резервуарах и активной области

В строке 2 задаются: заряд электрона и константы перевода из эВ в Дж и наоборот. В строке 3 задаются постоянная Дирака и константа Больцмана. В строке 5 задается температура системы. В строке 7 задается уровень Ферми в резервуарах. В строке 9, 10 заданы плотности состояний в резервуарах (классических областях) и активной области (квантовой области).

В строках 12-27 объялена функция Nez для дальнейшего интегрирования и расчета концентрации электронов в активной области. В строке 13 с помощью функции getWaveFunction (лист. 2.4) рассчитываются волновые функции «левых» и «правых» волновых функций. В строках 15, 16 рассчитывается плотность вероятности «левых» и «правых» электронов. В строках 20, 21, 23, 24, 26 рассчитывается концентрация «левых» и «правых» электронов. В строках 29, 30 производится инициализация подинтегральной функции и дальнешее численное интегрирование.

В строках 32, 33 задается потенциал в левом и правом резервуаре. В строках 35, 36 инициализируется концентрация электронов в левом и правом резервуаре. В строках 38-41 и 43-46 расположены циклы, рассчитывающие концентрацию электронов в левом и правом резервуарах.

В строке 48 формируется массив концентрации вдоль всей гетероструктуры.

Для решения уравнения Пуассона (1.46) в среде MATLAB была реализована функция solvePoissonEq (лист. 2.10).

Входные данные: напряжение смещения, сетка самосогласованного потенциала, сетка концентрации электронов вдоль гетероструктуры, сетка относительной диэлектрической проницаемости, сетка концентрация ионизованной донорной примеси, шаг сетки.

Выходные данные: сетка приближения самосогласованного потенциала.

```
1
   function Vnew = solvePoissonEq(dU, Vold, nold, eps, Ni, dx)
2
        e = 1.6e-19; eVtoJ = e; JtoEv = e^{(-1)};
3
        k_B = 1.38e - 23; eps0 = 8.85e - 12;
4
5
        T = 300;
6
        Vref = k B*T*JtoEv;
7
8
        lenV = length (Vold);
9
10
        d1 = [ones(1, lenV-2), 0];
11
12
        d2 = \dots
13
            -1 \dots
14
             -(eps(1:end-2)./eps(3:end))...
15
            -e*dx^2/(eps0*Vref)./eps(3:end).*nold(2:end-1);
16
        d2 = [1, d2, 1];
17
18
        d3 = eps(1:end-2)./eps(3:end);
19
        d3 = [0, d3];
20
21
        \mathrm{dfree} \; = \; \dots
22
             e/eps0*dx^2 ...
23
             ./ eps (1: end -2) ...
24
             *(nold(2:end-1).*(1-Vold(2:end-1)/Vref)-Ni(2:end-1));
        dfree = [0, dfree, dU*JtoEv];
25
26
27
        Matrix = diag(d1, -1) + diag(d2) + diag(d3, 1);
28
        Vnew = (Matrix\dfree)';
29
   end
```

Листинг 2.10 — Решение уравнения Пуассона

В строке 2 задаются: заряд электрона и константы перевода из эВ в Дж и наоборот. В строке 3 задаются постоянная Дирака и константа Больцмана. В строке 5 задается температура системы. В строке 9 записывается размер сетки.

В строках 10-25 формируется конечно-разностная схема (2.27), (2.28), которая соответствует самосогласованному решению системы Шредингера-Пуассона (1.54). В строках 27, 28 инициализируется матрица соответствующая конечно-разностной схеме (2.27), (2.28) и находится новое приближение самосогласованного потенциала.

3 Исследование параметров РТГС на основе $Al_xGa_{1-x}As$

Вольт-амперная характеристика РТГС зависит от ее конструкционных и физических параметров:

- Ширина («с») потенциальной ямы (ПЯ);
- Глубина ПЯ;
- Ширина («b») потенциальных барьеров (ПБ);
- Ширина («с») спейсеров.

Далее будет рассмотрена РТГС, изображенная на рис. 3.1. После изучения влияния изменения основных параметров РТГС на ее ВАХ, причины и доминирующие факторы будет легче трактовать.

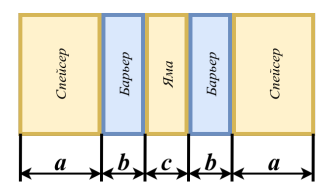


Рисунок 3.1 — Модель РТГС

В работе [12] так же исследована деградация отдельных параметров РТГС. Каждый фактор влияет на ВАХ по-разному.

3.1 Исследование параметров ямы

Энергетический спектр в бесконечно глубокой потенциальной яме:

$$E_n = \frac{\pi^2 \hbar^2 n^2}{2mL^2}; (3.1)$$

$$\Delta E_n = E_{n+1} - E_n = \frac{\pi^2 \hbar^2}{2mL^2} (2n+1); \tag{3.2}$$

$$\Delta E_1 = \min(\Delta E_n) = \frac{3\pi^2 \hbar^2}{2mL^2},\tag{3.3}$$

где E_n — энергия n-ого связного состояния;

 \hbar — постоянная Дирака;

n — номер $(1, 2, \dots)$ связного состояния;

L — ширина ямы.

Из зависимостей 3.1, 3.3 видно, что с увеличением ширины ямы, энергия основного состояния уменьшается (n=1), так же, как и минимальное расстояние, между энергетическими уровнями. Условие размерного квантования для потенциальной ямы:

$$\Delta E_1 \gg 3k_B T. \tag{3.4}$$

В случаи ямы с конечной высотой, энергия основного и остальных состояний понижается, при этом минимальная высота барьера ограничивает состояние с максимальной энергией. В потенциальной яме конечной высоты всегда будет хотя бы одно связное состояние.

3.1.1 Исследование глубины ямы

Варьирую процентное содержание Al в $Al_xGa_{1-x}As$, можно изменять высоту барьеров и глубину ямы соответственно. Рассмотрим вольтамперную характеристику и прозрачность резонансно-туннельной структуры.

Так как в ходе деградации Γ С высота барьеров будет уменьшаться, так как атомы Al будут диффундировать в структуру из барьеров, рассмотрим Γ СС (рис. 1.8) с высотой потенциальных барьеров:

- a) 1.0eV;
- б) 0.7eV;
- в) 0.5eV;
- Γ) 0.3eV.

3.1.1.1 Прозрачность РТГС

Как видно из рис. 3.2 уменьшение высоты барьеров ведет к повышению резонансного уровня и увеличению коэффициента прозрачности исследуемой РТГС.

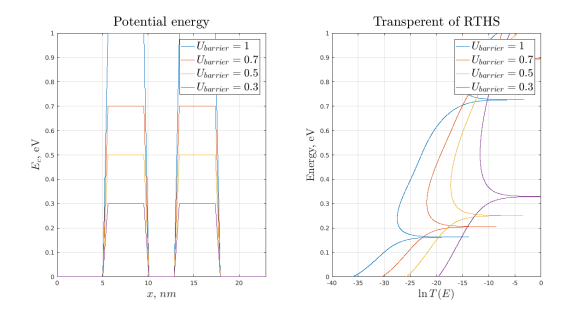


Рисунок 3.2 — Прозрачность РТГС при различных высотах потенциального барьера

3.1.1.2 BAX PTCC

Поднятие резонансного уровня на рис. 3.2 увеличило напряжение, при котором достигается пиковое значение тока. Увеличение коэффициента прозрачности повысило пиковое значение тока на один порядок с изменением высоты барьеров на 0.2эВ (рис. 3.3).

3.1.2 Исследование ширины ямы

Уменьшая или увеличивая количество монослоев, мы варьируем ширину ямы в РТГС. Минимальная разница между соседними уровнями и энергия этих уровней уменьшаются с увеличением ширины ямы (см. (3.1) – (3.3)).

Для исследования влияния ширины ямы, рассмотрим следующий ряд ширины ям «с»:

- а) 10 монослоев;
- б) 7 монослоев;
- в) 5 монослоев;
- г) 3 монослоев.

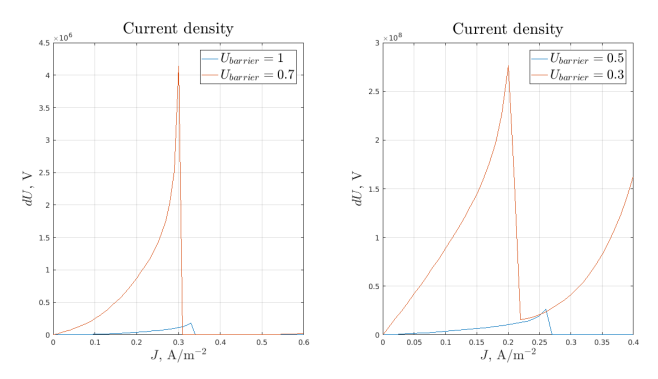


Рисунок 3.3 — Плотность тока через РТГС при различных высотах потенциального барьера

3.1.2.1 Прозрачность РТГС

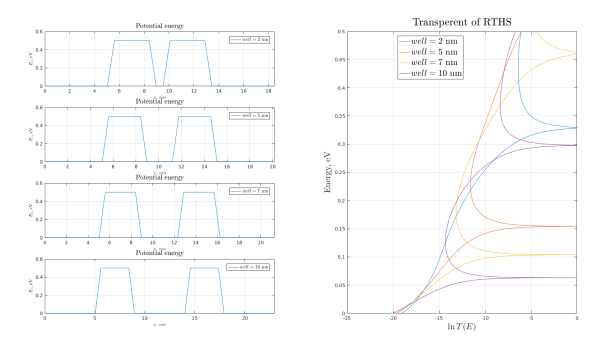


Рисунок 3.4 — Прозрачность РТГС при различных ширинах потенциальной ямы

С уменьшением ширины ямы высота резонансного уровня подымается, при этом прозрачность ГС остается прежней. Резонансный уровень

при ширине 2нм и второй резонансный уровень при ширине ПЯ в 10нм практически совпадают.

3.1.2.2 BAX PTCC

Увеличение ширины ямы уменьшает напряжение достижения пикового тока, при этом значение величина тока не изменяет порядок его величины (рис. 3.5).

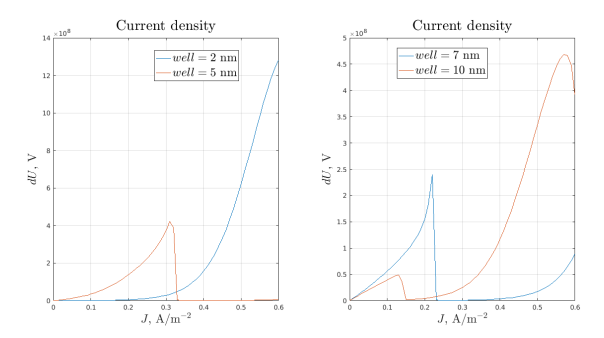


Рисунок 3.5 — Плотность тока через РТГС при различных ширинах потенциальной ямы

3.1.3 Вывод

Глубина ямы влияет на величину тока, причем пиковое напряжение изменяется не значительно. Значительное влияние на смещение пикового напряжения оказывает изменение ширины ПЯ.

3.2 Исследование парметров барьеров

3.2.1 Исследование ширины барьеров

Ширина барьеров уменьшает вероятность прохождения электрона сквозь барьер и величину тока соответсвенно.

Рассмотрим РТГС с шириной барьеров «b»:

- а) 10 монослоев;
- б) 7 монослоев;
- в) 5 монослоев;
- г) 3 монослоев.

3.2.1.1 Прозрачность РТГС

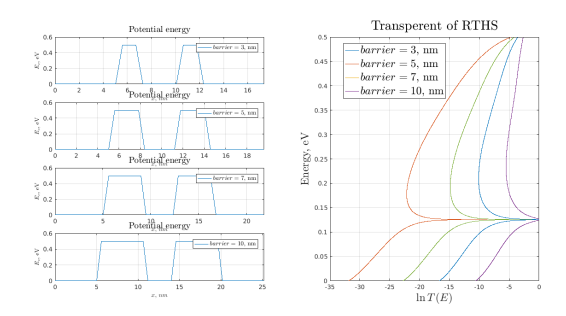


Рисунок 3.6 — Прозрачность РТГС при различных ширинах потенциальных барьеров

Как видно на рис. 3.6 изменение ширины барьеров не сказывается на высоту резонансного уровня, а влияет только на прозрачность ГС. Увеличение ширины уменьшает прозрачность РТГС.

3.2.1.2 BAX PTCC

Пиковое значения тока изменяется значительно при изменении ширины потенциальных барьеров.

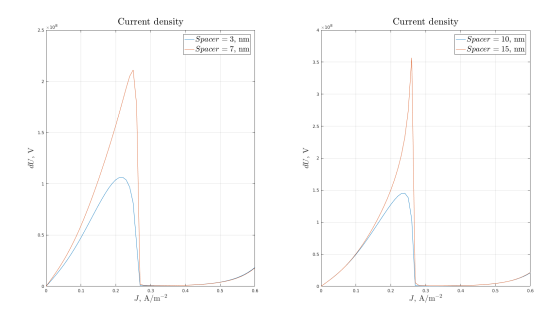


Рисунок 3.7 — Плотность тока через РТГС при различных ширинах потенциальных барьеров

3.2.2 Вывод

Уменьшение ширины барьеров увеличивает пиковое значение тока, причем изменение ширины барьера на 2нм уменьшает величину тока на порядок.

3.3 Исследование параметров спейсеров

Спейсер предназначен для отделения высоколегированной области вырожденного полупроводника от активной. Диффундируя донорная примесь изменяла бы зонную структуру активной (квантовой) области. Так же спейсер препятствует накоплению заряда вблизи барьеров, что влияет на пиковое напряжение и ток.

3.3.1 Исследование влияния размеров спейсера

Рассмотрим спейсеры «а»:

- 3 монослоя;
- 7 монослоя;
- 10 монослоя;
- -15 монослоя.

3.3.1.1 Прозрачность РТГС

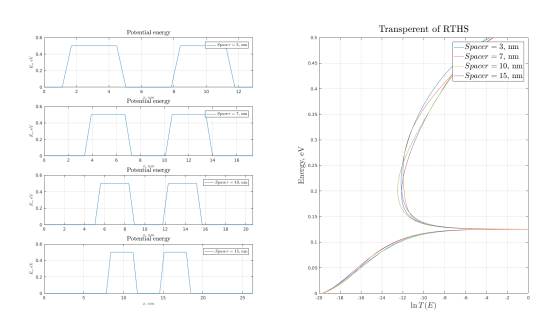


Рисунок 3.8 — Прозрачность РТГС при различной ширине спейсеров

Прозрачность гетероструктуры изменяется незначительно.

3.3.1.2 BAX PTCC

Увеличение размеров спейсера ведет к незначительному (порядок не изменяется), а пиковое напряжение не смещается.

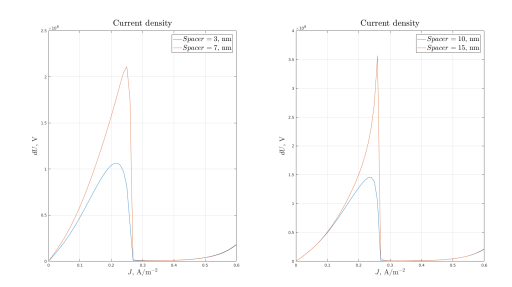


Рисунок $3.9 - \text{BAX PT\GammaC}$ при различной ширине спейсеров

3.3.1.3 Учет перераспределения зарядов

Величина спейсера влияет на накопление заряда вблизи барьеров. Данный эффект сдвигает пиковое напряжение и увеличивает его.

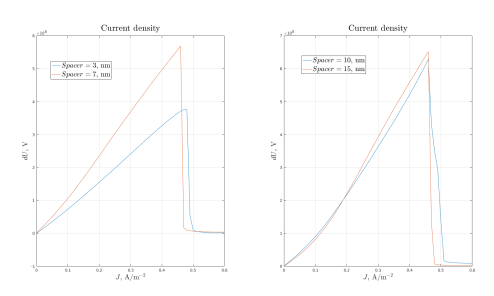


Рисунок 3.10 — ВАХ РТГС при различной ширине спейсеров с учетом перераспределения заряда

3.3.2 Вывод

Из полученных зависимостей видно, что размеры спейсера с учетом перераспределения заряда влияют на ВАХ РТГС при размера менее, чем несколько монослоев. При больших размерах ток через РТГС уменьшается незначительно, так же, как и пиковое напряжение.

4 Моделирование деградации РТГС на основе $Al_xGa_{1-x}As$

На основе выше исследованных параметров и полученных моделей получим модель деградации РГТС на основе AlGaAs.

В схема исследуемой на диффузионное расплытие модели приведена на рис.4.1

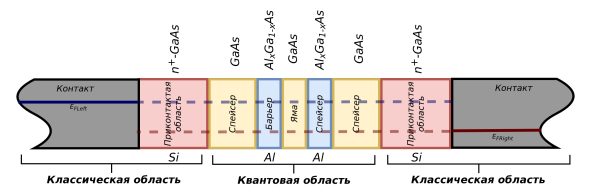


Рисунок 4.1 — Стуктура РТГС для моделирования диффузии

В данной модели возможны:

- Диффузия Al из барьеров в яму;
- Диффузия Si из приконтактных областей в активную область.

Рассмотрим диффузионное расплытие активной области и проникновение легирующий примеси отдельно.

Размеры нашей модели:

- Спейсер: a = 10 монослоев;
- Барьер: b = 6 монослоев;
- Яма: a = 6 монослоев;

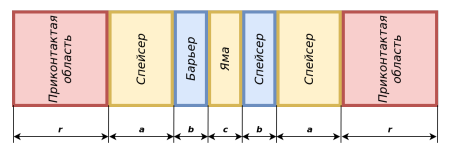


Рисунок 4.2 — Размеры РТГС

4.1 Диффузионное расплытие активной области

Диффузионное расплытие активной области в случаи чистых полупроводников подчиняется (1.31). Коэффициент диффузии постоянен и скорость ухода части Al с границ активной области равен скорости их прихода – это соответствует конечно-разностной схеме (2.12).

Температуру ГС (T) выберем равной 800 K. Время воздействия: 1, 5, 10 лет.

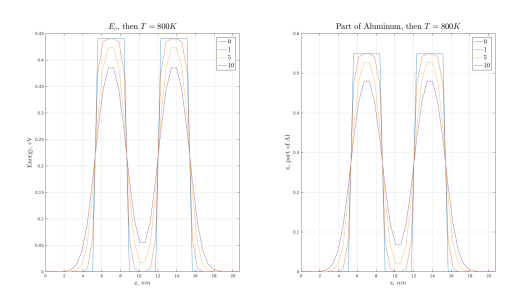


Рисунок 4.3 — Расплытие потенциального рельефа чистого $Al_xGa_{1-x}As$

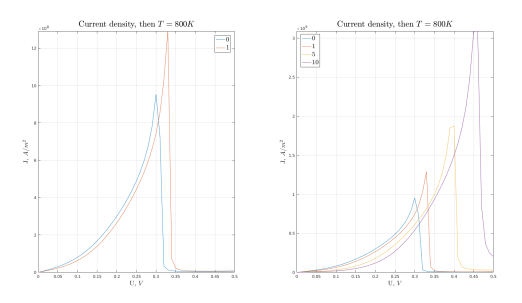


Рисунок 4.4 — Деградация тока через РГТС на основе чистого $Al_rGa_{1-r}As$

В процессе деградации ГС уменьшается ширина и глубина ПЯ (рис. 4.3).

Как видно из рис. 4.4 в результате деградации увеличивается пиковое напряжение и величина пикового тока, что соответствует ранее полученным результатам.

Так как невозможно получить чистный полупроводник, в нем всегда присутствует донорная примесь, которая увеличивает скорость диффузии, что соответствует (1.32).

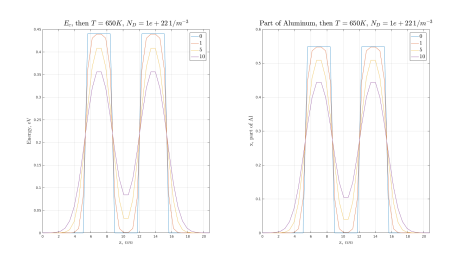


Рисунок 4.5 — Расплытие потенциального рельефа $Al_xGa_{1-x}As$ при наличии донорной примеси $N_D=10^{22}\,1/m^3$

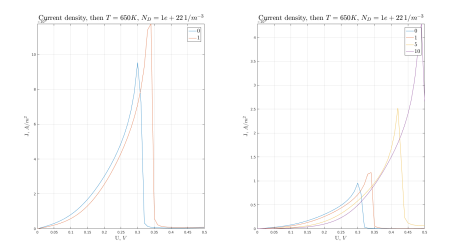


Рисунок 4.6 — Деградация тока через РГТС на основе $Al_xGa_{1-x}As$ при наличии донорной примеси $N_D=10^{22}\,1/m^3$

Аналогичный результат деградации (рис. 4.5) был получен при меньшей температуре T=650K и концентрации донорной примеси (N_D) $10^{22}\,1/m^3.$

4.1.1 Вывод

В процессе деградации преобладающими факторами деградации ВАХ РТГС являются: уменьшение глубины и ширины ПЯ, которые увеличивают пиковое напряжение и пиковый ток.

Наличие донорной примеси ускоряет процесс деградации ГС. При это из-за сильно экспоненциальной зависимости коэффициента диффузии скорость диффузии при комнатных температурах не существенна (T=300K).

4.2 Диффузия легирующей примеси

Приконтактные области выполняют роль резервуаров электронов. Они сильно легированы. Концентрация донорной примеси в них $N_D=10^{24}\,m^{-3}$. В случае РТГС, представленной на рис. 2.10 на основе AlGaAs в роли донорной примеси выступает Si.

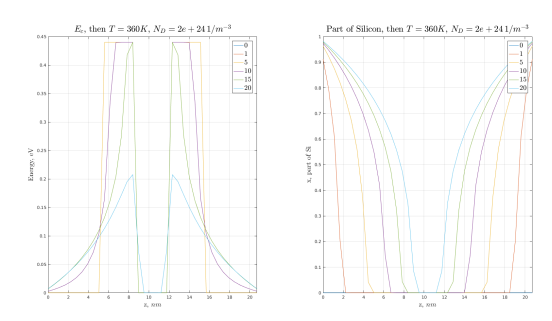


Рисунок 4.7 — Расплытие потенциального рельефа $Al_xGa_{1-x}As$ и Si из приконтактных областей

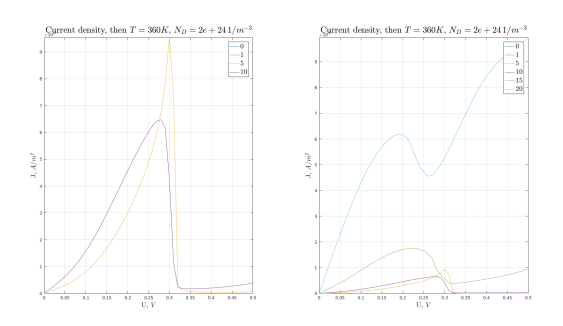


Рисунок 4.8 — Деградация тока через РГТС

Повышение температуры на 60 приводит к значительной деградации, причем в первые 5 лет деградации подвержены спейсеры, которые предохраняют РТГС от деградации ВАХ, в соответствии с результатами полученными ранее.

Заключение

В работе был рассмотрен математический аппарат для моделирования различных физических процессов, в том числе:

- Токоперенос;
- Самосогласованное решение уравнение Пуассона-Шредингера;
- Не стационарное уравнение диффузии.

Была рассмотрена РТГС на основе AlGaAs и исследованы влияния ее основных параметров на BAX:

- Глубина ПЯ;
- Ширина ПЯ;
- Ширина ПБ;
- Ширина спейсеров.

На основе полученных данных была исследована деградация РТГС и выявлено, что доминирующим фактором, влияющим на деградацию ВАХ РТГС является диффузия донорной примеси из приконтактных областей.

Список использованных источников

- 1. *Бонч-Бруевич*, *В. Л.* Физика полупроводников / В. Л. Бонч-Бруевич, С. Г. Калашников. М.: Мир, 1977. 678 с.
- 2. *Шиляев*, П.А. Полупроводниковые гетероструктуры гетеропереход: учебно-методическое пособие / П.А. Шиляев, Д.А. Павлов. Н.Новгород: Нижегородский госуниверситет, 2009. 18 с.
- 3. Шинкаренко, В. Г. Электрические свойства полупроводников: учебно-методическое пособие / В. Г. Шинкаренко. М.: МФТИ, 2012. 80 с.
- 4. Harrison, W. A. Electronic Structure and the Properties of Solids: The Physics of the Chemical Bond / W. A. Harrison. Massachusetts: Courier Corporation, 2012. 582 pp.
- 5. Усанов, Д. А. Физические основы наноэлектроники / Д. А. Усанов, А. В. Скрипаль. Саратов: ил. Электронное издание, 2013. $128~\mathrm{c}.$
- 6. *Москалюк*, *В. А.* Сверхбыстродействующие приборы электроники / В. А. Москалюк, В. И. Тимофеев, А. В. Федяй. К.: НТУУ «КПИ», 2012.-479 с.
- 7. *Макеев*, *М.О.* Оценка стойкости к диффузионной деструкции наноразмерных AlAs/GaAs резонансно-туннельных гетероструктур методом ИК-спектральной эллипсометрии / М.О. Макеев, Ю.А. Иванов, С.А. Мешков // *Физика и техника полупроводников*. 2016.
- 8. *Макеев, Мстислав Олегович*. Разработка конструкторско-технологических методов и средств повышения надёжности смесителей радиосигналов на основе резонансно-туннельных диодов: автореф. дис. канд. техн. наук: 05.11.14 / Мстислав Олегович Макеев. М., 2014. 17 с.
- 9. Diffusion in GaAs and Related Compounds: Resent Developments / U. Gosele, T. Y. Tan, M. Schultz et al. // Deffect and Diffusion Forum. 1997. Pp. 143–147.
- 10. $\mathit{Самарский},\ A.\ A.\$ Введение в численные методы / А. А. Самарский. М.: Наука, 1987. 288 с.

- 11. Becker, T. W. Numerical Modeling of Earth Systems / T. W. Becker, J. P. Kaus. California: USC, 2016. 222 pp.
- 12. Ветрова, Н. А. Определение управляемых параметров для конструкторско-технологической оптимизации СВЧ смесителей радиосигналов на резонансно-туннельных диодах по критерию их надежности / Н. А. Ветрова, В. Д. Шашурин, Н. В. Назаров // Наука и образование. 2011.

Приложение А Диффизия в закрытой и открытой системе

```
1
   clear; clc;
 2
 3
   e = 1.6e-19; eVtoJ = e; JtoEv = e^{(-1)};
 4
   me = 9.11*1e-31; nm = 1e-9;
 5
 6
    checkTime = 0 : 5; \% years
 8
    dx = 1; %nm
 9
10 a = 10; % monolayers
11
   b = 30;
12
13 \quad \mathtt{sizeHS} \, = \, \mathtt{a} \, + \, \mathtt{b} \, + \, \mathtt{a} \, ;
14
15 \quad grid_x_Al = [
16
        zeros(1, a), \dots
17
        ones(1, b), \ldots
18
        zeros(1, a)
19
   ];
20
21
   nSi = 1e24;
22
23
    [~, ~, grids_C_Al] = getDiffCloseAlGaAs( grid_x_Al, checkTime, dx*nm, 920 );
24
    showResult(dx, sizeHS, grids_C_Al, 'Close Diffusion System', checkTime); %img 2.5
26
    [~, ~, grids_C_Al] = getDiffOpenAlGaAs( grid_x_Al, checkTime, dx*nm, 920 );
27
    showResult(dx, sizeHS, grids_C_Al, 'Open Diffusion System', checkTime); %img 2.7
28
29
   [~, ~, grids_C_Al, grids_C_Si] = getDiffAlGaAs_Si(grid_x_Al, checkTime, dx*nm, 430, nSi);
    showResultSi(dx, sizeHS, grids_C_Al, grids_C_Si, 'Not Constant $D$', checkTime); %img 2.9
```

Листинг А.1 — Функция расчета диффузионного расплытия атомов Al в «открытой» системе $i\text{-}Al_xGa_{1-x}As$