# АТОМНАЯ И ЭЛЕКТРОННАЯ СТРУКТУРА ПЛЕНОК SiO<sub>x</sub>, ПОЛУЧЕННЫХ С ПОМОЩЬЮ ВОДОРОДНОЙ ПЛАЗМЫ ЭЛЕКТРОН-ЦИКЛОТРОННОГО РЕЗОНАНСА

Т. В. Перевалов <sup>а,b\*</sup>, Р. М. Х. Исхакзай <sup>а</sup>, В. Ш. Алиев <sup>а</sup>,

В. А. Гриценко<sup>а,b</sup>, И. П. Просвирин<sup>с</sup>

<sup>а</sup> Институт физики полупроводников им. А. В. Ржанова Сибирского отделения Российской академии наук 630090, Новосибирск, Россия

> <sup>b</sup> Новосибирский государственный университет 630090, Новосибирск, Россия

<sup>с</sup> Институт катализа им. Г. К. Борескова Сибирского отделения Российской академии наук 630090, Новосибирск, Россия

> Поступила в редакцию 7 мая 2020 г., после переработки 30 июня 2020 г. Принята к публикации 1 июля 2020 г.

Исследуются тонкие пленки оксида кремния, полученные обработкой термического SiO<sub>2</sub> в водородной плазме электрон-циклотронного резонанса при различных временах экспозиции. С помощью рентгеновской фотоэлектронной спектроскопии установлено, что такая обработка приводит к существенному обеднению термического SiO<sub>2</sub> кислородом, тем большему, чем больше время обработки. Атомная структура полученных таким образом пленок SiO<sub>x<2</sub> описывается моделью случайных связей. Наличие вакансий кислорода в обработанных в плазме пленках подтверждается сопоставлением экспериментальных и рассчитанных из первых принципов фотоэлектронных спектров валентной зоны, позволяющим оценить значение параметра x. Показано, что обработанные в водородной плазме пленки термического оксида кремния могут успешно использоваться в качестве запоминающей среды ячейки энергонезависимой резистивной памяти.

**DOI:** 10.31857/S004445102012007X

#### 1. ВВЕДЕНИЕ

Обедненные кислородом пленки оксида кремния  $(SiO_{x<2})$  являются перспективным кандидатом на роль активной среды элементов резистивной памяти (мемристоров), принцип действия которых основан на обратимом переключении оксидного слоя в структуре металл–диэлектрик–металл (МДМ) между состояниями с высоким и низким сопротивлением (resistive random access memory, RRAM) [1,2]. Считается, что переключение резистивных состояний в мемристорах на основе оксида кремния осуществляется за счет электродиффузии вакансий кислорода в диэлектрическом слое, приводящей к формированию/разрыву проводящего филамента

[3, 4]. Преимуществом  ${
m SiO}_x$  перед другими диэлектрикам, пригодными для использования в качестве активной среды RRAM, является совместимость со стандартными техпроцессами современной микроэлектроники.

Технологии синтеза тонких стехиометрических оксидных пленок в настоящее время хорошо отработаны. Одним из перспективных методов получения нестехиометрических обедненных кислородом пленок является обработка стехиометрического оксида в водородной плазме электрон-циклотронного резонанса (ЭЦР). Достоинством водородной ЭЦР-плазмы является высокая степень ионизации при относительно низкой ионной температуре и низком давлении горения (до  $10^{-3}$  Па), так что в процессе обработки тепловое воздействие на поверхность пленки мало. Данный метод зарекомендовал себя при частичном восстановлении V<sub>2</sub>O<sub>5</sub> [5]. Кроме того, уста-

<sup>&</sup>lt;sup>E</sup>-mail: timson@isp.nsc.ru

новлено, что обработка в водородной плазме пленок HfO<sub>2</sub> приводит к их обеднению кислородом (формированию  $HfO_{x<2}$ ) и улучшению запоминающих характеристик мемристоров на его основе [6]. Использование в качестве активного слоя мемристора нестехиометрического оксида интересно, в частности, как способ решения проблемы формовки, состоящей в необходимости высокого напряжении для первого переключения мемристора из исходного состояния в низкоомное. Формовка является на сегодняшний день одной из ключевых проблем в разработке матриц RRAM. В работе [7] было показано, что RRAM-структуры на основе  $\mathrm{HfO}_x$ сx=1.8являются бесформовочными. Возможность обеднения кислородом пленок SiO<sub>2</sub> с помощью обработки в водородной ЭЦР-плазме ранее не исследовалась.

Целью настоящей работы является изучение атомной и электронной структуры тонких пленок термического  $SiO_2$ , обработанных в водородной ЭЦР-плазме, верификация такой обработки как способа получения нестехиометрических обедненных кислородом пленок  $SiO_{x<2}$  и выяснение пригодности полученных пленок для использования в качестве активной среды ячейки RRAM.

### 2. ОБРАЗЦЫ И МЕТОДЫ

Стехиометрические пленки SiO<sub>2</sub> толщиной 20 нм получены термическим окислением Si (100), причем, для того чтобы в дальнейшем использовать кремниевую подложку в качестве нижнего электрода МДМ-структуры, брался  $p^{++}$ -Si марки КДБ. Обработка пленок SiO<sub>2</sub> проводилась в вакуумной установке, собранной на базе откачного поста с турбомолекулярным насосом (остаточное давление в камере менее  $10^{-4}$  Па), в которую был встроен источник водородной ЭЦР-плазмы антенного типа с многополюсной магнитной системой (рис. 1). Рабочая частота источника 2.45 ГГц. ЭЦР-плазма возбуждалась при давлении водорода в вакуумной камере 1.8 · 10<sup>-2</sup> Па. Величина вкачиваемой в плазму мощности составляла 76 Вт при токе магнетрона 20 мА (эмпирически установленное оптимальное значение). На медный держатель образца подавался потенциал смещения -300 В. Температура подложки при воздействии плазмы увеличивалась не более чем на 17 °С. Получена серия пленок SiO<sub>2</sub> с различным временем экспозиции в водородной ЭЦР-плазме: 2, 6 и 14 мин.

Для измерения вольт-амперных характеристик (ВАХ) на структуры  $p^{++}$ -Si/SiO<sub>2</sub> наносился слой



Рис. 1. Схематичное изображение установки ЭЦР-плазмы. Загрузочное устройство включает держатель образцов и заслонку для управления временем экспозиции

Ni-контактов размером  $0.2 \times 0.2 \text{ мм}^2$  методом электронно-лучевого испарения. Измерения BAX осуществлялись с помощью электрометра Keithley 6517a при комнатной температуре.

Рентгеновские фотоэлектронные спектры  $(P\Phi \Theta C)$  измерялись на спектрометре VG ESCALAB НР (Великобритания) с использованием немонохроматизированного излучения  $AlK_{\alpha}$  (1486.6 эВ, 150 Вт). Полная ширина линии  $Au4f_{7/2}$  на половине ее высоты при энергии пропускания анализатора 20 эВ составила 1.1 эВ. Образцы закреплялись на двухсторонний медный скотч. Для калибровки фотоэлектронных пиков применялся метод внутреннего стандарта с использованием линии C1s(энергия связи  $E_B = 284.8$  эВ). Спектры измерялись при энергии пропускания анализатора 20 эВ. Отношение атомных концентраций О к Si (параметр х) определялось по интегральным интенсивностям фотоэлектронных линий O1s и Si2p после вычитания фона Ширли с учетом соответствующих коэффициентов атомной чувствительности (ASF) элементов.

Квантово-химическое моделирование проводилось в рамках теории функционала плотности в модели периодических ячеек в программном пакете Quantum ESPRESSO [8]. Использовался гибридный обменно-корреляционный функционал параметризации B3LYP, обеспечивающий корректное значение ширины запрещенной зоны оксидов [9,10]. Энергия отсечки плоских волн бралась равной 950 эВ, остов учитывался через псевдопотенциалы, сохраняющие норму. Вакансии кислорода в SiO<sub>2</sub> моделировались удалением атомов кислорода в суперячейке  $\alpha$ -SiO<sub>2</sub> с последующей структурной релаксацией. Корректность расчетной методики апробирована для SiO<sub>x</sub> ранее [11]. РФЭС валентной зоны рассчитывались суммированием спектров парциальной плотности электронных состояний (projected density of states, PDOS) Si3s, Si3p, O2s и O2p с весовыми коэффициентами, соответственно, 3.061, 0.842, 0.964 и 0.128, полученными из согласования расчета и эксперимента для стехиометрического SiO<sub>2</sub>, со сглаживанием по гауссовой функции с  $\sigma = 1.3$  эВ.

## 3. РЕЗУЛЬТАТЫ И ОБСУЖДЕНИЕ

Обработка SiO<sub>2</sub> в водородной ЭЦР-плазме более 2 мин приводит к уширению РФЭС уровня Si2p в низкоэнергетическую область спектра, причем тем большему, чем больше время обработки (рис. 2). Для исходной пленки и обработанной 2 мин полная ширина пика на половине его высоты равна 1.9 эВ, для пленок, обработанных 6 и 14 мин равна 2.0 и 2.05 эВ. Деконволюция РФЭС уровня Si2p на отдельные спектральные компоненты показывает, что спектр необработанной пленки описывается одним пиком со значением  $E_B = 103.5$  эВ, характерным для кремния в зарядовом состоянии 4+ (Si<sup>4+</sup>). При деконволюции спектра образца с 6-минутной обработкой появляется дополнительный пик при  $E_B = 102.5$  эВ, характерный для Si<sup>3+</sup> [12]. Вклады состояний Si<sup>4+</sup> и Si<sup>3+</sup> в данный спектр составляют соответственно 94 и 6 %. На разложении спектра состояния Si2p пленки SiO<sub>2</sub>, обработанной в течение 14 мин, наблюдаются два дополнительных пика при  $E_B = 102.5$  эВ (от Si<sup>3+</sup>) и  $E_B = 101.6$  эВ (от Si<sup>2+</sup>) [12]. Вклады от Si<sup>4+</sup>, Si<sup>3+</sup> и Si<sup>2+</sup> в РФЭС Si2p для этого образца составляют соответственно 87, 11 и 2%.

Заметный сигнал от Si<sup>3+</sup> и Si<sup>2+</sup> в РФЭС уровня Si2p свидетельствует о наличии в исследуемых образцах высокой концентрации вакансий кислорода (связей Si–Si). Оценка параметра x = [O]/[Si] для пленок, обработанных в плазме 6 и 14 мин, по отношению атомных концентраций кислорода и кремния дает значения соответственно 1.9 и 1.85. Для исходного образца SiO<sub>2</sub> отношение [O]/[Si]  $\approx 2$ . Поскольку длины свободного пробега фотоэлектронов с уровней Si2p (3.7 нм) и O1s (2.8 нм) в SiO<sub>2</sub> достаточно близки, при определении отношения [O]/[Si] влияние адсорбатов (экранирование интенсивности сигналов от кремния и кислорода) не учитывалось.

Таким образом, обработка термического SiO<sub>2</sub> в водородной ЭЦР-плазме приводит к формированию



Рис. 2. (В цвете онлайн) Деконволюция РФЭС состояния  $\mathrm{Si}2p$  измеренных образцов  $\mathrm{SiO}_2$  и  $\mathrm{SiO}_x$  на индивидуальные компоненты. Символы — эксперимент, синяя, красная и зеленая линии — компоненты разложения, фиолетовая — сумма компонент разложения. Деконволюция проводилась с учетом асимметрии пика  $\mathrm{Si}2p$  с коэффициентом асимметрии 8%

нестехиометрического обедненного кислородом оксида кремния  $SiO_{x<2}$ , причем значение x тем меньше, чем больше время обработки.

Атомная структура SiO<sub>x<2</sub> может быть описана либо моделью случайной связи (random bonding, RB), когда связи Si–Si и Si–O статистически случайно распределены по структуре оксида, либо моделью смеси фаз (random mixture, RM), когда Si выделяется в кластеры, а также комбинацией этих моделей [13, 14]. В обработанных в плазме пленках Si кластеры отсутствуют по данным РФЭС. В модели RB атомная структура SiO<sub>x</sub> описывается пятью сортами тетраэдров Si–O( $\nu$ )Si(4 –  $\nu$ ), где  $\nu = 0, 1, 2, 3, 4$ (зарядовые состояния центрального атома кремния соответственно Si<sup>0</sup>, Si<sup>1+</sup>, Si<sup>2+</sup>, Si<sup>3+</sup>, Si<sup>4+</sup>), при этом доля тетраэдров заданного сорта в SiO<sub>x</sub> определяется статистикой:

$$W_{\nu}(x) = \frac{4!}{\nu!(4-\nu)!} \left(\frac{x}{2}\right)^{\nu} \left(1 - \frac{x}{2}\right)^{4-\nu}.$$
 (1)

Используя данную формулу несложно посчитать, что 94 % тетраэдров Si–O(4) и 6 % Si–O(3)Si в структуре SiO<sub>x</sub> отвечает  $x \approx 1.97$  (доля тетраэдров Si-O( $\nu$ )Si(4- $\nu$ ) с  $\nu = 2, 1, 0$  для данного x суммарно 0.131%). Именно такое соотношение Si<sup>4+</sup> и Si<sup>3+</sup> по-



Рис. 3. (В цвете онлайн) РФЭС уровня O1s исходного  $SiO_2$  и после обработки в плазме в течение 6 и 14 мин. На вставке приведены максимумы спектров, отвечающие энергии объемного плазмона

лучено для пленки с 6-минутной обработкой, из чего следует для данной пленки  $x \approx 1.97$ . SiO<sub>x</sub> с x = 1.94в RB-модели состоит из 88 % Si-O(4), 11 % Si-O(3)Si и 1 % Si-O(2)Si(2) (вклад Si-O(1)Si(3) и Si-Si(4) составляет 0.01%). Данное соотношение долей тетраэдров близко к найденному отношению вкладов от  $Si^{4+}$ ,  $Si^{3+}$  и  $Si^{2+}$  в РФЭС уровня Si2p для пленки, обработанной в плазме 14 мин. Таким образом, для этой пленки  $x \approx 1.94$ . Значения параметра x, которые дает описание атомной структуры исследуемых пленок  $SiO_x$  моделью RB, качественно согласуются с соответствующими значениями, полученными из экспериментальных данных РФЭС уровней O1s и Si2p. Количественное расхождение объясняется невысокой точность последнего метода (типичная величина ошибки около 5%).

РФЭС уровня O1s для всех образцов SiO<sub>x</sub> имеет максимум при  $E_B = 532.5$  эВ и дает практически совпадающие значения энергии объемного плазмона 22.5 ± 0.2 эВ (рис. 3). Это согласуется со слабой зависимостью  $\hbar\omega_B$  от величины x для SiO<sub>x</sub> при 1 < < x < 2, установленной ранее [15]. Поскольку РФЭС уровня O1s также отражает спектр потерь энергии фотоэлектронов на межзонные переходы, можно оценить значение ширины запрещенной зоны  $E_g$ оксида путем линейной интерполяции края данного





Рис. 4. (В цвете онлайн) Спектры потерь энергии фотоэлектронов с уровня O1s и оценка значений  $E_g$  исходного SiO<sub>2</sub> и после обработки в плазме в течение 6 и 14 мин

спектра до уровня фона (рис. 4). Таким образом получены значения  $E_g = 8.3$  эВ, 8.0 эВ, 7.8 эВ соответственно для исходного образца и образцов, обработанных в ЭЦР-плазме в течение 6 и 14 мин. Несмотря на невысокую точность метода, связанную с произволом выбора энергетического диапазона для линейной интерполяции, получена корректная тенденция зависимости  $E_g(x)$  для SiO<sub>x</sub>: с уменьшением xуменьшается и  $E_g$ . Для стехиометрического SiO<sub>2</sub> полученное значение  $E_g$  согласуется с известными данными [16].

РФЭС валентной зоны исходной пленки и пленки, обработанной в плазме 14 мин, хорошо описываются рассчитанными в рамках теории функционала плотности РФЭС соответственно для стехиометрического SiO<sub>2</sub> и SiO<sub>2</sub> с вакансиями кислорода (рис. 5). Как расчетные, так и экспериментальные спектры демонстрируют уширение верхнего края валентной зоны  $E_V$ , которое отчетливо видно на соответствующих разностных спектрах. Уширение в расчетных спектрах обусловливается дефектными уровнями в запрещенной зоне от вакансий кислорода (связей Si-Si), причем это уширение тем больше, чем выше концентрация вакансий [11]. Можно подобрать такую концентрацию вакансий кислорода в моделируемой структуре, при которой расчетное уширение (или разностный пик) будет совпа-





Рис. 5. (В цвете онлайн) Экспериментальные (символы) и рассчитанные из первых принципов (линии) РФЭС валентной зоны  ${
m SiO}_2$  и  ${
m SiO}_x$ . На вставке — соответствующие разностные спектры

дать с экспериментальным. Это дает независимый метод оценки параметра x в SiO<sub>x</sub> [17]. Таким образом, было установлено, что наблюдаемое в эксперименте уширение РФЭС валентной зоны после 14-минутной обработки пленки хорошо описывается расчетным при моделировании одной вакансии кислорода в 32-атомной суперячейке, что отвечает атомному отношению [O]/[Si]  $\approx 1.92$ .

Точность данного метода ограничивается достаточно низким соотношением сигнал/шум экспериментальных РФЭС валентной зоны, измеренных на спектрометре без монохроматора. В частности, большие шумы (а также малое отличие x от 2) не позволили применить данный метод для оценки параметра x в пленке SiO<sub>x</sub>, обработанной в плазме в течение 6 мин. Полученное из сопоставления расчетных и экспериментальных РФЭС валентной зоны значение параметра х для пленки с 14-минутной обработкой в плазме близко к значению, полученному из описания атомной структуры данного образца в модели RB,  $x \approx 1.94$ . Это подтверждает вывод о том, что структура пленок описывается моделью RB, а также, что метод оценки параметра x из отношения РФЭС уровней O1s и Si2p дал заниженные значения.



**Рис. 6.** (В цвете онлайн) ВАХ мемристорных структур  $p^{++}$ -Si/SiO<sub>x</sub>/Ni, с различным временем обработки функционального слоя в водородной плазме

Для выяснения пригодности полученных пленок SiO<sub>x<2</sub> для использования в качестве активной среды ячейки RRAM были измерены ВАХ трех структур  $p^{++}$ -Si/SiO<sub>x</sub>/Ni, в которых оксидный слой обрабатывался в водородной ЭЦР-плазме 2, 6 и 14 мин (рис. 6). Можно видеть, что структуры, где оксидный слой обрабатывался более двух минут, имеют типичную ВАХ мемристора: способны обратимым образом переключаться между состояниями с высоким сопротивлением (high resistive state, HRS) и низким сопротивлением (low resistive state, LRS). Причем при увеличении времени обработки функционального слоя в плазме увеличивается окно памяти — отношение токов в LRS и HRS. На ВАХ структур с временами обработки оксидного слоя 2, 6 и 14 мин отношение токов в LRS и HRS при напряжении 2 В составляет соответственно 2,  $10^3$  и  $2 \cdot 10^7$ . Детальное исследование мемристорных свойств полученных структур является предметом дальнейших исследований.

Таким образом, обработка тонких пленок термического SiO<sub>2</sub> в водородной ЭЦР-плазме приводит к формированию нестехиометрического SiO<sub>x<2</sub>, который может быть использован в качестве активной среды мемристоров. Однако полученные в настоящей работе данные не позволяют выяснить степень однородности полученных пленок SiO<sub>x</sub>. Данный вопрос остается открытым.

#### 4. ЗАКЛЮЧЕНИЕ

В настоящей работе изучена атомная и электронная структура тонких пленок термического SiO<sub>2</sub>, обработанных в водородной плазме электронциклотронного резонанса в течение различного времени. Анализ рентгеновских фотоэлектронных спектров показал, что такая обработка приводит к обеднению термического SiO2 кислородом, причем степень обеднения тем выше, чем больше время обработки. Установлено, что атомная структура полученных в результате плазменной обработки нестехиометрических пленок SiO<sub>x<2</sub> описывается моделью случайных связей, в которой связи Si–Si и Si–O статистически случайно распределены по структуре оксида. Выполнены оценки значений параметра x тремя различными методами: по интегральной интенсивности РФЭС уровней O1s и Si2p; по деконволюции РФЭС уровня Si2p на отдельные компоненты и описании в модели RB; по сопоставлению экспериментальных и рассчитанных из первых принципов РФЭС валентной зоны. Проведены оценки величины ширины запрещенной зоны с помощью анализа спектров потерь энергии фотоэлектронов уровня O1s; получены значения 8.3 эВ, 8.0 эВ и 7.8 эВ соответственно для исходного образца и образцов, обработанных в плазме в течение 6 и 14 мин. Установлено, что ВАХ структур  $p^{++}$ -Si/SiO<sub>x</sub>/Ni, где оксидный слой обрабатывался в водородной ЭЦРплазме, имеют типичную ВАХ мемристора. При этом окно памяти полученных мемристоров увеличивается с ростом времени экспозиции в водородной плазме. Таким образом, обработка стехиометрического термического SiO<sub>2</sub> в водородной ЭЦР-плазме является эффективным методом получения тонких нестехиометрических пленок  $SiO_{x<2}$ , пригодных для использования в качестве активной среды ячейки RRAM.

Финансирование. Работа поддержана Российским научным фондом (грант № 19-19-00286). Моделирование осуществлялось на вычислительном кластере ИВЦ НГУ.

## ЛИТЕРАТУРА

 F. Zhou, L. Guckert, Y. F. Chang, E. E. Swartzlander, and J. Lee, Appl. Phys. Lett. 107, 183501 (2015).

- A. Mehonic, A. L. Shluger, D. Gao, I. Valov, E. Miranda, D. Ielmini, A. Bricalli, E. Ambrosi, C. Li, J. J. Yang, Q. F. Xia, and A. J. Kenyon, Adv. Mater. 30, 1801187 (2018).
- D. S. Jeong, R. Thomas, R. S. Katiyar, J. F. Scott, H. Kohlstedt, A. Petraru, and C. S. Hwang, Rep. Progr. Phys. 75, 076502 (2012).
- 4. A. A. Chernov, D. R. Islamov, A. A. Pik'nik, T. V. Perevalov, and V. A. Gritsenko, ECS Trans. 75, 95 (2017).
- В. Ш. Алиев, В. Н. Вотенцев, А. К. Гутаковский, С. М. Марошина, Д. В. Щеглов, Поверхность 8, 25 (2007).
- Y. Y. Chen, L. Goux, J. Swerts, M. Toeller, C. Adelmann, J. Kittl, M. Jurczak, G. Groeseneken, and D. J. Wouters, IEEE Elect. Device Lett. 33, 483 (2012).
- V. S. Aliev, A. K. Gerasimova, V. N. Kruchinin, V. A. Gritsenko, I. P. Prosvirin, and I. A. Badmaeva, Mater. Res. Express 3, 085008 (2016).
- P. Giannozzi, O. Andreussi, T. Brumme et al., J. Phys.: Condens. Matter 29, 465901 (2017).
- В. А. Гриценко, Т. В. Перевалов, В. А. Володин, В. Н. Кручинин, А. К. Герасимова, И. П. Просвирин, Письма в ЖЭТФ 108, 230 (2018).
- D. R. Islamov, V. A. Gritsenko, T. V. Perevalov, O. M. Orlov, and G. Y. Krasnikov, Appl. Phys. Lett. 109, 052901 (2016).
- Т. В. Перевалов, В. А. Володин, Ю. Н. Новиков, Г. Н. Камаев, В. А. Гриценко, И. П. Просвирин, ФТТ 61, 2528 (2019).
- A. Barranco, J. A. Mejias, J. P. Espinos, A. Caballero, A. R. Gonzalez-Elipe, and F. Yubero, J. Vac. Sci. Technol. A 19, 136 (2001).
- 13. H. R. Philipp, J. Noncryst. Sol. 8-10, 627 (1972).
- Y. N. Novikov and V. A. Gritsenko, J. Appl. Phys. 110, 014107 (2011).
- 15. F. G. Bell and L. Ley, Phys. Rev. B 37, 8383 (1988).
- K. A. Nasyrov, S. S. Shaimeev, V. A. Gritsenko, and J. H. Han, J. Appl. Phys. **105**, 123709 (2009).
- Т. В. Перевалов, В. А. Гриценко, Д. Р. Исламов, И. П. Просвирин, Письма в ЖЭТФ 107, 62 (2018).