千葉大学理学部物理学科特別講義 2007.6.4-6.5

^{第2日} 磁気光学の基礎と最近の展開(5)

佐藤勝昭 東京農工大学特任教授

実験から誘電率または導電率テンソ ルを求める

- ナマの磁気光
 学スペクトル
- 反射スペクト
 ル
 - n, *κ* を求める
- 両者を用いて
 σ、あるいは
 εの対角・非
 対角成分を求める。



部)

局在電子磁性と遍歴電子(バンド)磁性

- 絶縁性磁性体:3d電子は電子相関により格子位置に局在→格子位置に原子の磁気モーメント→交換相互作用でそろえ合うと強磁性が発現
- 磁性半導体:局在磁気モーメントと自由電子のスピンが相互作用→バンド端の磁気光学現象
- 金属性磁性体:3d電子は混成して結晶全体に広が りバンドをつくる
 - 多数スピンバンドと少数スピンバンドが交換分裂で相対的 にずれ→フェルミ面以下の電子数の差が磁気モーメントを 作る
- ハーフメタル磁性体:多数スピンは金属、小数スピンは半導体→フェルミ面付近のエネルギーの電子は100%スピン偏極

局在か非局在か

- モットは局在電子系に何らかの外部要因が加わって非局在電子系に転移することがあり、その変化は catastrophicに起きることを示しました。このような転移をモット転移といいます。
- V₂O₃は低温では絶縁体ですが、ある温度で何桁も導 電率が上昇して金属的な電気伝導を示すようになりま す。構造変化が引き金になっていますが、モット転移の 典型例と考えられています。
- 何らかの理由で局在していた波動関数同士が重なり合うと、クーロンカが遮蔽を受けて、非局在化しさらに電子が広がって、ついに金属的なるというのです。

ハバードモデル



Fig.3 電子相関を考慮したエネルギーバンド図

電荷移動型絶縁体



各種磁性体の磁気光学効果

- 局在電子系
 一酸化物磁性体:磁性ガーネット
- 局在•遍歴共存系
 - 磁性半導体: CdCr2Se4, CdMnTeなど
- 遍歴電子系
 - 金属磁性体: Fe, Co, Ni
 - 金属間化合物・合金 : PtMnSb, MnBi, Cr₃Te₄, Fe₇Se₈など



局在電子系のエネルギー準位

- Mott-Hubbard 局在(Mott絶縁体)
 - 電子相関がバンド幅より十分大きいとき
 - 電子の移動がおきるとクーロンエネルギーを損す る
 - d $_{\uparrow}$ bandとd $_{\downarrow}$ band間にMott-Hubbard gap - NiS₂、V₂O₃など
- 電荷移動型局在(Charge-transfer絶縁体)
 Mott-Hubbard gap内にアニオンのp価電子帯
 d_↑ bandとp価電子帯間にcharge transfer gap
 MnO, CoO, NiO, MnS,

さまざまな絶縁体



局在電子系の光学遷移

- 配位子場遷移(結晶場遷移)
 - dⁿ多重項間の遷移; parity forbidden
 - 実際にはd軌道と配位子のp軌道が混成t2軌道とe 軌道に分裂
 - 弱い遷移なので普通は磁気光学効果への寄与小
- 電荷移動遷移

- P軌道からd軌道への遷移;allowed

MX₆クラスターの電子準位図

- 図6.1にはアニオンXの 作る八面体の中心に遷 移元素Mがおかれた MX6クラスタを示します.
- このクラスタにおける電
 子準位を摸式的に描い
 たものが次のスライドの
 図6.2です.



図 6.1 アニオン X のつくる八面体の中心に遷移 元素 M が置かれた MX₆ クラスター

8面体配位における電子準位図



中心に描かれているのが分子軌道を作ったときのエネルギー準位です。

図6.2 図6.1のクラスターにおける電子準位図¹⁾

原子軌道の空間分布



結晶中の $t_{2g}(d\gamma - \pi)$ 軌道と $e_g(d\epsilon - \sigma)$ 軌道

- t₂, *軌道は遷移元素Mのd ε 軌道と配位子Xのp π 軌道が混成したものであり, e_gとe_g*軌道はMのd γ 軌 道とXのp σ 軌道とが混成したものであります.
- t₂*軌道とe₀*軌道との分裂を配位子場分裂と呼び,共有結合性が強いものほど大きな分裂を受けることが知られています。



(a) *t_e* 軌道 *xy, yz, zx* の三つの波動関数の うち *zx* について示してある (b) eg 軌道
 x²-y², 2 z²-(x²+y²)の二つの波動
 関数のうちx²-y² について示してある

8面体配位と4面体配位の比較



- 8面体配位:イオン結合性強い
 - 反転対称性をもつ
 - t2g軌道はeg軌道より低エネル ギー
- 4面体配位:共有結合性強い
 反転対称性なし
 - e軌道はt2軌道より低エネルギー

•
$$\Delta tet = (4/9) \Delta oct$$

8面体配位 4面体配位

磁性ガーネット

- 磁性ガーネット:

 YIG(Y₃Fe₅O₁₂)をベースと する鉄酸化物;Y→希土 類、Bil:
 類、Bil:
 型して物性制 御
- 3つのカチオンサイト:
 -希土類 12面体位置
 - 鉄Fe³⁺:4面体位置・8面体位置、反強磁性結合
 フェリ磁性体



ガーネットの結晶構造

YIGの光吸収スペクトル



磁性ガーネットの3d⁵2p⁶電子状態



YIGの磁気光学スペクトル

電荷移動型遷
 移を多電子系
 として扱い計算。

π 望遼極とスピン-軌道相互作用係数					
	配位	п 型遷移	スピン-軌道相互 作用係数(λ)		
A B C D	oct tet tet oct	$\begin{array}{c}t_{1a}\rightarrow t_{2g}^{*}\\t_{1a}\rightarrow e^{*}\\t_{2}\rightarrow e^{*}\\t_{2a}\rightarrow t_{2g}^{*}\end{array}$	$-\zeta_{\psi}-\zeta_{\psi}\\-\zeta_{\psi}\\-\zeta_{\mu}-\zeta_{\psi}$		

(b) such that a success is a sub-linearly form to the over control of

ファラデー回転スペクトルの解析に用いたパラメーター

	@ (cm ⁻¹)	ſ	y₀ (cm ⁻¹)
Α	21640	(1.0×10⊣)	1000
В	23110	1.8×10^{-3}	1800
С	25600	3.1×10^{-3}	2700
D	27400	1.1×10^{-2}	2500



Bi置換磁性ガーネット

- Bi:12面体位置を置換
- ファラデー回転係数:
 Bi置換量に比例して増加。
- Biのもつ大きなスピン軌 道相互作用が原因。
- Bi置換によって吸収は増 加しないので結果的に 性能指数が向上





Table 5.6. Parameters used for calculation of Faraday rotation spectrum Photon energy (eV) $f \times 10^3$ $\omega_0 \,\mathrm{cm}^{-1}\,\mathrm{(eV)}$ $\gamma\,\mathrm{cm}^{-1}$ transition site x 10⁴ 4 3.5 3 2.5 $t_1(\pi) \to e^*$ $20\,170\,(2.50)$ 1800 0.25 tet 10 $t_2(\pi)
ightarrow e^*$ 21 620 (2.68) 1800 0.40 tet Y_{3-x}Bi_xFe₅O₁₂ Rotation (deg/cm) $t_{2u}(\pi) \rightarrow t_{2q}^*$ 23110(2.86)1800 1.8 oct $t_{1u}(\pi) \to t_{2a}^*$ 25 600 (3.17) 3.1 2700 oct $t_1(\pi) \rightarrow t_2^*$ 27 400 (3.40) 2500 5.5 tet 29120(3.61)2500 $t_2(\pi) \rightarrow t_2^*$ 5.5 tet スペクトルの計算 • $\zeta_{3d} = 300 \text{ cm}^{-1}$, Farad - ζ_{2p} =50cm⁻¹ for YIG cal. x=0 - ζ_{2p} =2000cm⁻¹ for Bi_{0.3}Y_{2.7}IG exp. -10 x=0.3 0.4 0.5 0.6 K.Shinagawa:Magneto-Optics, eds. Sugano, Kojima, 0.3 Wavelength (µm) Springer, 1999, Chap.5, 137

磁性半導体:共存系

- 磁性半導体では、局在スピン系と伝導電子スピン系が 共存していて、局在スピンによって伝導電子がスピン 偏極を受け、それが他の局在スピンをそろえるという磁 気ポーラロンモデルで説明されています。
- この結果、半導体のバンドギャップはスピン偏極により 分裂し、磁気光学効果をもたらします。
- ここでは、第1世代の磁性半導体であるCdCr₂Se₄のバンドギャップの温度変化と磁気光学スペクトルを示すとともに、第2世代の磁性半導体CdMnTeのバンド端における大きな磁気光学効果を紹介しておきます。

磁性半導体 $CdCr_2Se_4$ の磁気光学スペクトル

p型CdCr₂Se₄の磁気光学スペクトルの温度変化である.この図には、誘電率テンソルの非対角成分のスペクトルを示してある.スペクトルは大変複雑で多くの微細構造を示している.各構造のピークの半値幅は狭く、遷移が局所的に起きていることを示唆する



希薄磁性半導体CdMnTe

II-VI族希薄磁性半導体:Eg(バンドギャップ)がMn濃度とともに高エネルギー側にシ フト 磁気ポーラロン効果(伝導電子スピンと局在磁気モーメントがsd相互作用→巨大g

値:バンドギャップにおける磁気光学効果



バンド電子系の磁気光学

• 金属磁性体や磁性半導体の光学現象は、絶縁性 の磁性体と異なってバンド間遷移という概念で理 解せねばならない.なぜなら.d電子はもはや原 子の状態と同様の局在準位ではなく,空間的に 広がって、バンド状態になっているからである、こ のような場合には、バンド計算によってバンド状 態の固有値と固有関数とを求め、 久保公式に基 づいて分散式を計算することになる.

強磁性金属のバンド磁性

- 多数(↑)スピンのバンドと 少数(↓)スピンのバンドが 電子間の直接交換相互作 用のために分裂し、熱平 衡においてはフェルミエネ ルギーをそろえるため↓ スピンバンドから↑スピン バンドへと電子が移動し、 両スピンバンドの占有数 に差が生じて強磁性が生 じる。
- 磁気モーメントMは、
 M=(n↑-n↓)µBで表される。このため原子あたりの
 磁気モーメントは非整数となる。



磁性体のスピン偏極バンド構造



運動量演算子πとσxy

 • 運動量演算子
 π

$$\pi = p + \frac{\pi}{4mc^2} \sigma \times \nabla V(r)$$

第1項は運動量の演算子,第2項はスピン軌道相
 互作用の寄与である。導電率の非対角成分

$$\begin{aligned} \sigma_{\alpha\beta} &= \frac{iNq^2}{\omega + i\gamma} \left(\frac{1}{m^*}\right)_{\alpha\beta} - \frac{2iq^2}{m^2\hbar} \\ &\times \sum_{l,k}^{occunoccu} \left(\frac{\omega + i\gamma}{\omega_{nl}} \operatorname{Re}\left(\langle l | \pi^{\alpha} | n \rangle \langle n | \pi^{\beta} | l \rangle\right) + i\operatorname{Im}\left(\langle l | \pi^{\alpha} | n \rangle \langle n | \pi^{\beta} | l \rangle\right)\right) \frac{1}{\omega_{nl}^2 - (\omega + i\gamma)^2} \\ &\alpha, \beta = (x, y) \end{aligned}$$

対角·非対角成分

• 対角成分の実数部は、散乱寿命を無限大とすると、

$$\sigma'_{xx} = \operatorname{Re}(\sigma_{xx}) = \frac{\pi q^2}{m^2 \hbar} \sum_{l,k}^{occunocc} \sum_{n,k} \left| \left\langle l \left| \pi^x \right| n \right\rangle \right|^2 \delta\left(\omega - \omega_{ln,k} \right)$$

• 非対角成分の虚数部は,

$$\sigma_{xy}'(\omega) = \operatorname{Im}(\sigma_{xy}) = \frac{2q^2}{\hbar m^2} \sum_{l,k}^{occunocc} \operatorname{Im}(\langle l | \pi^x | n \rangle \langle n | \pi^y | l \rangle))$$
$$= \frac{\pi q^2}{m^2 \hbar \omega} \sum_{l,k}^{occunocc} \operatorname{Im}(\langle l | \pi^x | n \rangle \langle n | \pi^y | l \rangle) \delta(\omega - \omega_{nl,k})$$

•
$$\pi^{\pm} = \pi^{x} \pm i\pi^{y}$$
 と置き換えると,
 $\sigma_{xy}'(\omega) = \operatorname{Im}(\sigma_{xy}) = -\frac{\pi q^{2}}{2m^{2}\hbar\omega} \sum_{l,k}^{occunocc} \left(\left| \langle l | \pi^{+} | n \rangle \right|^{2} - \left| \langle l | \pi^{-} | n \rangle \right|^{2} \right) \delta(\omega - \omega_{nl,k})$ (4.45)

Fe, Co, Nio_{xx}ε_{xy}

- 図6.36(a)には、Fe、Co およびNiの伝導率の対 角成分の実数部っ、(吸 収スペクトルに相当)が、 (b)には非対角成分の虚 数部っ、磁気円二色性 吸収に相当)がプロットし てあります。
- (b)はErskineのまとめた σ"、のデータです。非対 角成分の1~2eVのスペ クトルはFe, CoとNiの3 つでたいそう似通ってい ますが、1eV以下と 2.5eV以上で非常に異 なっています。



Feのカー回転スペクトルの 理論と実験

- 第1原理のバンド計算に もとづいて磁気光学効果 の大きさを見積もること が可能となってきました。
- Oppeneer, Miyazakiらの計算結果は、Krinchik, Katayamaらの実験デー タをよく再現しています。



P.M.Oppeneer et al.:Phys.Rev.B45('92)100942 H.Miyazaki et al.:J.Magn.Magn.Mater.192('99)325 G.S.Krinchik et al.:Sov.Phys.JETP 26('68)1080 T.Katayama et al.:J.Magn.Magn.Mater.177-181('98)1251

スピン軌道相互作用の重要性

- MisemerはFeにおいて交換分裂の大きさとスピン軌道相互作 用の大きさをパラメータとしてバンド計算を行いました。
- 磁気光学効果はスピン軌道相互作用には比例するが、交換 分裂に対しては単純な比例関係はないということを明らかにし ました。
 D.K. Misemer: J. Magn. Magn. Mater. 72 (1988) 267.



MnBiの磁気光学スペクトルとバンド計算

- Oppeneerらは、第1原理計算 により磁気光学スペクトルを計 算し、図に実線で示すスペクト ルを得ました。
 - Mnの4p軌道とBiの6p軌道との間、および、Mnの3d軌道とBiの6d軌道の間には強い混成が見られ、2eV付近の磁気光学効果を伴う遷移は主としてBiに由来する占有された6pバンドと占有されていない6dバンドの間の遷移の寄与であると結論しました。



 この計算結果をDiらの実験データと比較し、1.85 eVのピークはよく 再現されるが、3.5eVの構造については実験との一致が悪い。
 3.5eVのピークはC1b構造の仮想的なMn2Bi相の存在によると考えている。一方、Köhlerらは3eV付近のピークは酸化物の形成によるというのであると、Köppeneer et al.:J. Appl. Phys. 80('96)1099.

PtMnSbの磁気光学スペクトル

Buschowという人は、多数の磁性合金の磁気光学スペクトル を探索して、PtMnSbが室温で最も大きなカー回転を示す ことを見いだしました。







• L21型ホイスラー合金PtMnSbは室温で大きなカー回転 角を示す物質として知られますが、オランダの理論家 de Grootによるバンド計算の結果、ハーフメタルである ことが初めて示されました。 3 2 (Ua) eU) Ener 94 Ener 91 -4 -5 U K IX U W.K IX U r × г x 多数スピン(up spin)バンド 少数スピン(down spin)バンド



ハーフメタルと半金属の違い

- 半金属はsemimetal。伝導帯と価電子帯がエネル ギー的に重なっているがk空間では離れている場合 をいう。
- 一方、ハーフメタルは英語でhalf metalでスピン的に 半分金属であることを表す。バンド計算の結果、上向 きスピンは金属であってフェルミ面があるが、下向き スピンは半導体のようにバンドギャップがあり、フェル ミ準位がギャップ中にあるような物質をそう呼ぶ。金 属と半導体が半々という意味。
- ハーフメタルでは、フェルミ準位付近に重なりがないので、伝導に与る電子は100%スピン偏極している。

第1原理計算と実験

 第1原理計算値(V.N.Antonov)と 実験値(K.Sato)はよく対応し、
 2eV付近のの"xyの立ち上がりは小 数スピンバンドにおける価電子帯 から伝導帯への遷移によること、
 2eV付近に見られるカー回転の
 ピークは、誘電率の対角成分の
 実数部がゼロを横切ることによる
 ことなどが明らかになりました。





バンド系の磁気光学効果の模式的説明

バンド計算はあるが非対角成分の計算値が得られない場合の推定方法



4. 光と磁気の電子論

図 4.10 金属磁性体のバンド構造と磁気光学スペクトル (a) 磁化のないときのバンド構造,(b) 磁化のあるときのバンド構造, (c) 磁気光学スペクトル

- 図 (a)に示すように磁化が存在しな いと左円偏光による遷移と右円偏 光による遷移は完全に打ち消しあう. この結果、 σ "_{xy}は0になるが、磁化 が存在すると図 (b)のようにJ-とJ+との重心のエネルギーが ΔE だ けずれて、 σ "_{xy} (したがって ε _{xy})に 分散型の構造が生じる. σ "_{xy}の ピークの高さは σ の対角成分の実 数部 σ '_{xx} が示すピーク値のほぼ $\Delta E/W$ 倍となる.
- ここに, Wは結合状態密度スペクトルの全幅, *△E*は正味のスピン偏極と実効的スピン軌道相 互作用の積に比例する量となっている.

Cr₃Te₄の磁気光学スペクトル

Cr₃Te₄はキュリー温度325Kをもつ強磁性体 対角成分:実験値ー反射スペクトルからKK変換で求めた 計算値ーDijkstraのバンド計算にもとづくもの 非対角成分:実験値ー円偏光変調法で測定 計算値ー前述の方法で推定



図6.17 Cr3Te4の伝導率テンソルの(a)対角成分および(b)非対角成分。実線は実験結果、点線はバンド計算結果 に基づいて推定した結合状態密度23)に基づいて計算したスペクトル K.Sato et al.:JMMM104-107('92)1947

この時間のまとめ

- 多くの物質の磁気光学スペクトルの形状や 大きさは、理論的な考察から求めたものに よってよく説明できることがわかりました。
- 磁気光学効果にはスピン軌道相互作用が大きく寄与していることがバンド計算からも明らかにされました。

課題

 PtMnSbという金属間化合物は、ハーフメタ ルの電子構造をもっています。ハーフメタルと は何でしょう。半金属(セミメタル)とどう違う のか説明してください。