Kyoto University Research Infor	rmation Repository	NOTO ANALA	KYOTO UNIVERSITY
Title	重イオン衝撃による放出炭素クラス ギー分布(原子核とマイクロクラス ,研究会報告)	スターの ターの教)質量・エネル 領似性と異質性
Author(s)	本城, 義夫; 溝田, 武志; 友久, 保彦; 勇 李, 相茂	栗田, 哲	郎; 冨田, 成夫;
Citation	物性研究 (1996), 65(6): 964-968		
Issue Date	1996-03-20		
URL	http://hdl.handle.net/2433/95682		
Right			
Туре	Departmental Bulletin Paper		
Textversion	publisher		

重イオン衝撃による放出炭素クラスターの質量・エネルギー分布

本城義夫, 溝田武志, 友久保彦, 栗田哲郎, 冨田成夫, 李相茂

筑波大物理

アモルファス-, C60-, C70-薄膜を標的にし 50~100MeVの重イ オンビームを照射することによる Plasma Desorption Mass Spectrometry(PDMS)を用 いて,標的からのクラスターイオンなどの生成を研究した。このエネルギー領域の 重イオンビームが入射した固体にエネルギーを与える機構は電子的阻止能(図1) と呼ばれる。電子的阻止能によって入射イオンのエネルギーは固体中の電子に与え られる。この結果としてクラスターなどが生成するが,電子に与えられたエネルギ ーがどのようにしてクラスター放出に結び付くのか未だ理解されておらず,非常に 興味を持たれている。

実験は筑波大のタンデム加速器からの50~100MeV重イオンビーム (Ni, Ag, I, ...)を用いて行った。標的のC60, C70, アモルファスカーボンは厚さ5 $0 \mu g/cm^2$ を aluminized mylar 膜上に蒸着した。放出クラスターの質量分析には飛行 時間法を用いた。また, 10個以上のクラスターを同時に質量分析するために multi-stop TDC を用いた(図2)。グリッドと標的の間に~10kV の引き出し電場を かけてクラスターを加速し引き出した。

得られたクラスターイオンのスペクトル(図3)はどれもC34Hn⁺, C mHn⁺(m=3~5)が目立って大きいピークを作っていたが, C60とC70の標的からは C 60±2n, C70±2n, Cm⁺(m=10~30)が目立ち, アモルファスカーボンにはそれらのピ ークがない。

放出クラスターイオンの初速分布を測る実験も行った。この実験では double grid system (図4)を用いて,初速の分布を飛行時間 t の分布の形にして測 定した。このときクラスターの飛行時間 t は次のように表わされる。

$$t = t_1 + t_2,$$

$$t_1 = \sqrt{\frac{m}{2}} \cdot \frac{2a_1}{dU} \left(\sqrt{E_0 + dU} - \sqrt{E_0} \right) \propto \frac{a_1}{\sqrt{dU}}$$

$$t_{2} = \sqrt{\frac{m}{2}} \cdot \left(\frac{2a_{2}}{U_{g} - U_{0}} \left(\sqrt{E_{0} + U_{t} - U_{0}} - \sqrt{E_{0} + dU} \right) + \frac{d}{\sqrt{E_{0} + U_{t} - U_{0}}} \right) \propto \frac{d}{\sqrt{E_{0} + U_{t} - U_{0}}}.$$

代表的な値は dU~800V , Ut~6.7kV , U_0 ~-2.3kV である。得られた初速 E_0 の分 布は Maxwellian 分布を示した。

$$\frac{dY}{dE_0} = AE_0^{\ c} \cdot exp\left(-\frac{E_0}{kT}\right) + const.$$

ここから各々のクラスターイオン放出時の温度が得られた。水素クラスター(Hn^+)の温度は~5eVと高く、炭素クラスター($CnHm^+$, $C60^+$, $C70^+$)は~1eVと低い温度が得られた(図5)。また、このとき $c \sim 1$ であった。

重イオンビームの貫通した後の固体中には,阻止能によって高いエネル ギーを与えられ励起されるホット-スポットがある。ここが局所的に熱平衡に達し ているか,少なくとも固体中の炭素クラスターが乱雑な運動をしている熱いプラズ マ領域だろう。この状態は非常に短い間に温度 kT の熱浴になり,そして膨張し冷 えて行く。標的表面から水素クラスターが早い段階にプラズマで熱くなり放出され る。したがって,その初速エネルギーは重い二次イオンに比べて高く~5eV であ る。重イオンビームとの反応で破壊された炭素クラスター $Cn^+(n=10~30,~58)$ は, 熱浴の膨張冷却過程のときにクラスターどうしの多重衝突を通じて成長をし,低い 温度~1eV で炭素クラスターとして生成され放出に至る。このとき炭素クラスター $Cn^+(n=10~30)$ の収量 Yn には次の関係があった(図6)。

 $Y_n = K \cdot exp(-a \cdot n)$ a=0.17

 $C_{60\pm 2n}$, $C_{70\pm 2n}$ の生成には非破壊の fullerene がもとになりふたつの過程があ る。C_{60</sub>, C_{70より軽いものは統計的に多段階C_2崩壊で作られ, 重いものは多段階 のC_2捕獲で作られる。またC_{60\pm 2n}, C_{70\pm 2n} の温度が軽いクラスターと同じ~ 1eV であることから同じ温度領域で生成したと考えられる。

二次イオン収量率の阻止能依存性を調べると,二次イオン収量率Y,阻 止能Sとして,データは全て

 $Y = c \cdot S^{m}$ (m=1, 1.5, 2)

の関数形でフィッティングできた。これを説明するためにクラスターイオンの生成について現象論に基づいた仮説を採用した。イオントラックにおいてあるエネル

ギー密度 ε を与える面積 A の関係から

$$\epsilon \cdot A = \epsilon \cdot \pi \cdot R^2 = S$$

$$\therefore R = c \cdot S^{0.5}$$

このとき、二次イオンの収量率は全て

$Y = S^m$

の形にかける。二次イオン放出に預かる領域によって体積に比例する場合,面積に 比例,面積・時間に比例する場合に分ける。二次イオンの収量率をこれら領域の大 きさに比例するものと考えると、次のようになる。

体積型。 $Y = c \cdot R^3 = c \cdot S^{1.5}$

面積型。 $Y = c \cdot R^2 = c \cdot S^1$

また,時間にも比例するときは,熱拡散が拡散方程式で表せるとき t~ \mathbb{R}^2 だから, 面積・時間型。 Y = c · R² · t = c · R⁴ = c · S²である。

fullerene と炭素クラスターイオンの放出形態は阻止能の自乗に比例する この型である。放出形態が同様であることは、C60-2n、C70-2n が軽いクラスターと 同じ領域で生成したと考えられることと整合する。炭素クラスターイオン生成につ いてまとめると次の三つの生成機構があることが分かった。炭素クラスターは温度 が~2eV と低いが、これはホットコアが膨張し冷却され多重衝突をかさねてから生 成、放出に至る機構であるためである。C60とC70の標的からのC60-2n、C70-2n は fullerene の C2-loss によるもの。また、C60+2n、C70+2n は fullerene が C2-capture してできたものと考えられる。このことを明らかにするために、炭素クラスター生 成に関するダイナミカルなシミュレーション計算を進めている。



図1.重イオンと物質の阻止能

図2.飛行時間質量法セットアップ



図3. PDMSの質量スペクトル



Experimental Set-up (double grids)





図 5. クラスターの温度 (kT) 分布



