希薄混晶 InGaN での励起子ー電子散乱過程による発光

田中浩康^A、北野亮^A、安藤雅信^B、上村俊也^B、中山正昭^A 大阪市立大学大学院工学研究科電子情報系専攻^A 豊田合成株式会社オプトE事業部^B

Photoluminescence due to exciton-electron scattering processes in a lightly-alloyed InGaN thin film

 H. Tanaka^A, R. Kitano^A, M. Ando^B, T. Uemura^B, and M. Nakayama^A Department of Applied Physics, Osaka City University^A Optoelectronics Technology Division,. Toyoda Gosei., Co. Ltd.^B

We have investigated the photoluminescence (PL) properties of a lightly-alloyed $In_{0.02}Ga_{0.98}N$ thin film under intense excitation conditions in the temperature range from 10 to 300 K. It is found that there are two types of PL band peculiar to intense excitation conditions. In a low temperature region below 80 K, a PL band originating from exciton-exciton scattering, which is called P emission, appears with a low threshold-excitation power. The P emission is now well established in various materials. On the other hand, in a high temperature region above ~120 K, another PL band appears under intense excitation conditions. The energy spacing (ΔE) between the PL band and the A exciton linearly increases with an increase in temperature. The value of ΔE is estimated to be zero at 0 K by extrapolation of the temperature dependence. This fact suggests that the PL band in the high temperature region is due to exciton-electron scattering, which is called H emission. Furthermore, we have confirmed the existence of optical gain leading to stimulated emission in the energy region of the H band by using transmission-type pump-probe spectroscopy.

1. はじめに

InGaNをベースとした発光デバイスは高 効率であり、その発光機構については、In 組成の空間的な揺らぎによって生じる励起 子局在の観点から様々な議論がなされて いる。しかしながら、高密度励起条件での 発光特性については、詳細な研究は限ら れたものである。これまで我々は、MOVPE 法により作製したIn濃度が希薄なInGaN薄 膜(In組成:0.02)を試料として、高密度励 起条件下での励起子発光特性に関する詳 細な実験を行い、10 Kにおいて励起子-励起子散乱発光(P発光)が極めて低閾値 (3 kW/cm²)で生じることを見出した[1]。ここ で対象とした試料は、In濃度が希薄である ので、励起子束縛エネルギーをGaNと同じ 28 meVであると仮定すると、室温近傍にお いても、高密度励起条件下での励起子の 散乱過程に起因した発光が期待される。

本研究では、希薄混晶 InGaN 薄膜を対象として、高密度励起条件下での発光特性の温度依存性の詳細な測定を行った。その結果、高温領域(120 K~室温)において、励起子ー電子散乱過程による発光が生じることを見出した。また、透過型ポンプ・プローブ法により、励起子ー電子散乱による発光エネルギー領域において、誘導放出を生じさせる光学利得エネルギーが存在することを明らかにした。

2. 試料と実験方法

本研究では、試料としてAl₂O₃(1120)基 板上に有機金属気相成長(MOVPE)法に より作製したIn_{0.02}Ga_{0.98}N(200 nm)薄膜を 用いた。基板との緩衝層として、低温成長 AIN層の上にGaN層(4 μm)を、キャップ層 としてGaN(20 nm)を成長している。

光学実験において、吸収スペクトルの測 定にはダブルビーム分光光度計を用い、 弱励起条件下での発光スペクトルの測定 には、励起光源として He-Cd レーザー(325 nm)を、高密度励起条件下での発光スペク トルの測定の測定には、励起光源としてパ ルス幅 5 ns の窒素レーザー(337 nm)を用 いた。さらに、光学利得の測定には、ナノ秒 パルス透過型ポンプ・プローブ法を用い た。

3. 実験結果と考察

図 1 は、室温における高密度励起条件 下での発光スペクトルの励起光強度依存 性(実線)と、比較のために、吸収スペクト ル(破線)と弱励起条件下での発光スペク トル(点線)を示している。また、図中の矢 印は、A励起子エネルギー(E_A)を示してい る。高密度励起条件下で、E_Aの低エネル ギー側にHと標記した発光が閾値特性(約 100 kW/cm²)を示して出現し、励起光強度



図 1 室温における、高密度励起条件下での 発光スペルトルの励起光強度依存性(実線) と吸収スペクトル(破線)と弱励起条件下での 発光スペクトル(点線)。励起光強度閾値(約 100 kW/cm²)においてHで示した発光が出現 する。 E_A はA励起子エネルギーを、 E_H は閾 値近傍でのH発光ピークエネルギーを示して いる。

の増大と共に低エネルギー側にシフトして いる。H発光の閾値近傍の発光ピークエネ ルギー($E_{\rm H}$)と $E_{\rm A}$ のエネルギー差(ΔE)は 72 meVで、励起子束縛エネルギー(28 meV)よりもはるかに大きなエネルギーシフ トである。この結果は、H発光が、低温領 域で観測される励起子ー励起子散乱発光 によるものではないことを示唆している。

図 2(a)は、10 Kから室温における高密 度励起条件下での閾値近傍の発光スペク トル(実線)と吸収スペクトル(破線)を示し ている。図 2(b)は閾値近傍の発光ピークエ ネルギー(E_{th})と E_A のエネルギー差($\Delta E=$ $E_A - E_{th}$)の温度依存性をプロットしたもの を示している。 ΔE は、低温領域(約 80 K以 下)では励起子束縛エネルギー28 meV (横破線)より小さな値を示すが、高温領域



図 2 10 Kから室温における(a)閾値近傍で の発光スペクトル(実線)と吸収スペクトル(破 線)。矢印は、各温度でのA励起子エネルギ $-(E_A)$ を示している。(b)閾値近傍での発光 ピークエネルギー(E_h)と E_A のエネルギー差 (ΔE)の温度依存性。

(約 120 K以上)では 28 meVを超えて、温 度Tに対し原点($\Delta E=0$, at T=0)を通り線形 的に変化する[$\Delta E=0.25T$ (meV)]。この高 温領域において温度に対して線形にエネ ルギー変化する発光は、銅ハライド結晶に おいて観測されている励起子 – 電子散乱 の特性と一致している[2]。以上の結果は、 高密度励起条件下において、10 Kから 80 Kの低温領域では励起子 – 励起子散乱発 光が生じ、それ以上の温度では発光メカニ ズムが変遷し、120 Kから室温の高温領域 では励起子 – 電子散乱発光が生じている ことを示している。

励起子-電子散乱発光とは、自由励起 子と自由電子が非弾性散乱し、自由電子 は散乱によって運動エネルギーが増大さ れてホットエレクトロンとなり、自由励起子 がフォトン分枝上に散乱されることにより生 じる発光である。この散乱過程におけるエ ネルギー保存則と運動量保存則から、*n*=1 の励起子エネルギー(*E*ex)と発光エネルギ ーの差は次式で与えられる[2]。

$$E_{\rm ex} - \hbar \omega_{\rm neak} = (m_h / 2m_e) k_{\rm B} T \qquad (1)$$

ここで、meは電子の有効質量、mbは正孔の 有効質量、k_Bはボルツマン定数である。(1) 式から分かるように、励起子ー電子散乱発 光の重要な特徴は、励起子エネルギーと 発光エネルギーの差(△E)が温度(T)に対 して原点を通り線形的に変化することであ る。励起子と衝突する電子としては、結晶 に内在するドナー不純物による電子と光励 起された励起子が解離した電子の2通りが 挙げられるが、高密度励起条件のために、 励起子が解離した電子が内在する電子よ りも圧倒的に多いと考えられる。また、励起 子が熱解離するためにはある程度の高温 が必要である。これらの特徴は、上記の高 温領域で観測されるH発光の特性を良く説 明している。したがって、In_{0.02}Ga_{0.98}N薄膜 において、高温領域で励起子-電子散乱 発光が生じていると結論できる。

さらに、図 2(b)の ΔE のTに対する比例関 係[ΔE =0.25T (meV)]の傾きから、(1)式を 用いて電子と正孔の有効質量の比を見積 もることができる。電子の有効質量に m_e =0.2 m_0 [3](GaNの電子の有効質量)を仮 定すると、正孔の有効質量は m_h =1.2 m_0 と見 積もることができる。GaNにおける正孔の 有効質量は m_h =1.0 m_0 [4]、 m_h =1.2 m_0 [5]の、 報告があり、上記の正孔の有効質量はよく 一致している。この結果もIn_{0.02}Ga_{0.98}N薄膜 において励起子一電子散乱発光が生じて いる証拠の一つであるといえる。

これまで、励起子-電子散乱発光は、銅 ハライド[2]や ZnO[6]など励起子束縛エネ ルギーが GaN より大きい物質では報告さ れている。また、GaN においても観測され ている報告があるが[7]、詳細は明確では なく、InGaN においては全く報告されていな い。本研究が、InGaN 系での励起子-電 子散乱発光の初めての明確な結果であ る。

In_{0.02}Ga_{0.98}N薄膜における励起子-電子 散乱発光において、誘導放出を生じさせる 光学利得の存在を確認するために、ナノ秒 パルス透過型ポンプ・プローブ法を用いて 測定を行った。実験では、窒素レーザーか ら出力されるレーザーパルスを2つに分け、 ー方は、ポンプ光として試料に集光し、もう ー方は色素(BPBD-365: ピーク波長 365 nm)を励起して発光させ、プローブ光として 用いた。

図 3(a)は、室温で測定した異なるポンプ 光強度での透過スペクトルを示している。 *E*_AはA励起子エネルギー、*E*_Hは閾値近傍 でのH発光エネルギーを示している。*E*_A近 傍では、励起子のクーロン遮蔽効果による 高エネルギーシフトが観測されている。*E*_H 近傍に着目すると、ポンプ光強度の増大に 伴う透過率の増大、即ち、光増幅が観測さ れている。このポンプ・プローブ分光実験か ら得られた透過スペクトル変化から、光学 利得スペクトルが計算できる。図3(b)に、光 学利得スペクトルのポンプ光強度依存性示 している。図3(c)は光学利得スペクトルに おけるポンプ光強度に対応した発光スペク トルを示している。図3(b)と(c)の比較から、



図 3 室温における透過型ポンプ・プローブ法 による光学利得の測定。(a)異なるポンプ光強 度($I_0=200 \text{ kW/cm}^2$)での透過スペクトル。No Pump は励起しない状態のプローブ光のみの 透過スペクトルを意味している。 E_A はA励起子 エネルギー、 E_H は閾値近傍でのH発光エネル ギーを示している。(b)H発光における光学利 得スペクトルのポンプ光強度依存性。(c)は (b)の光学利得スペクトルにおけるポンプ光強 度に対応した発光スペクトル。

E_H近傍で光学利得が出現し、ポンプ光強

度の増大とともに、その値が大きくなってい ることが分かる。ポンプ光強度 200 kW/cm² で、最大約 2500 cm⁻¹の大きな光学利得が 存在している。以上の結果は、In_{0.02}Ga_{0.98}N 薄膜において、励起子-電子散乱過程を 利用して、誘導放出(レーザー発振)が可 能であることを示している。

4. まとめ

本研究では、希薄混晶In_{0.02}Ga_{0.98}N薄膜 を対象として、高密度励起条件下での発光 特性の温度依存性の詳細な測定を行った。 その結果、温度に依存して、2種類の高密 度励起条件特有の発光が生じることが明ら かとなった。具体的には、低温領域(80 K以 下)では、従来から良く知られている励起子 ー励起子散乱発光が観測され、高温領域 (120 K~室温)において、励起子-電子散 乱過程による発光が生じることを見出した。 また、透過型ポンプ・プローブ法を用いた実 験から、励起子-電子散乱過程による光 学利得が生じることを明らかにした。

参考文献

- M. Nakayama, *et al.*, Appl. Phys. Lett. 87, 092106 (2005)
- [2] Chong In Yu, et al., Jpn. J. Appl. Phys. 34, 693 (1973)
- [3] M. Drechsler, *et al.*, Jpn. J. Appl. Phys., part2 **34**, L1178(1995)
- [4] M. Steube, *et al.*, Appl. Phys. Lett. **71**, 948 (1997)
- [5] I. Vurgaftman, *et al.*, J. Appl. Phys. **94**, 3675 (2003)
- [6] C. Klingshirn, phys. stat. sol. (b) 71, 547 (1975)
- [7] K. Kazlauskas, *et al.*, Phys. Rev. B **69**, 245316 (2004)