

希ガス固体および希ガスクラスタにおける電子励起過程

(平山孝人)

1. はじめに

私は以前からさまざまな様態の「希ガス」を対象とした研究を行ってきた。希ガス原子(He, Ne, Ar, Kr, Xe)は「不活性ガス」と呼ばれることが示す通り、それ自身単体で安定に存在する単原子分子である。希ガス原子中の電子は許されている全ての軌道を占めていて、他の原子などと結合するための余っている手(結合手)を持たず、原子や固体といった全く違う様態でもその電子的性質はかなり似通っている事が知られている。そのため、原子数が最小の極限である孤立した原子、および最大の極限である固体、またその中間であるクラスターという3つの状態を「電子的励起過程」という一つのキーワードで統一的に理解することが可能であると考えている。

私は 2001 年度に開設する新しい研究室において、希ガス固体および希ガスクラスタの電子的励起過程の研究を行うための新しい実験装置を製作し、原子・クラスター・固体の三つの相について「電子的励起過程」がどのように起こるのか、またその励起状態がどのように移り変わっていくのかを明らかにするための実験的研究を行う。

2. 希ガス原子

希ガス原子に電子や光などを衝突させることにより、電子的な状態を変化させることができる。例として、Ne の場合の電子的励起状態の生成スペクトルの測定例を図に示す。スペクトル(A)と(B)は Ne 原子を標的とした場合である。例えば $2p^5 3s$ 状態の原子を作るのに必要なエネルギーは、約 16.8eV であることがこの結果から解る。また、ピークの高さがその励起状態の生成しやすさに対応する。光子で励起した場合(A)と電子で励起した場合(B)のスペクトルは良く似てはいるが、例えば電子衝撃のスペクトル(B)で 18.6 - 19.0 eV に現れる $2p^5 3p$ 状態のピークは光子で励起した場合(A)には観測されていない。これは量子力学的な角運動量保存則である「選択規則」により、 $2p^5 3p$ 状態は光衝撃では生成できないためである。

希ガス原子を標的とした実験は古くからいろいろな手法を用いて行われ、また理論的にも数多くの研究例があるため、原子の電子的励起状態はかなり良く解ってきている。後述する希ガス固体と希ガスクラスタの研究を行うに当たっては、原子で得られている情報が役に立つことが多い。

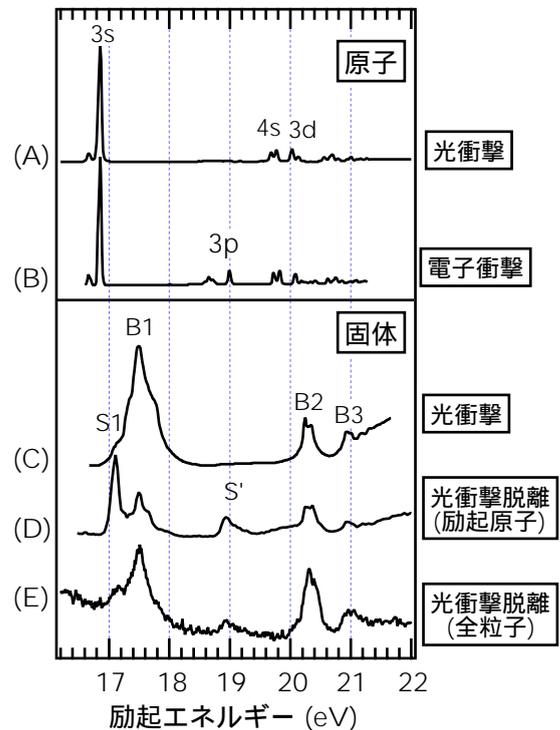


図 4. Ne を標的とした電子的励起状態の生成スペクトル。(A) Ne 原子の光励起。(B) Ne 原子の電子励起。(C) Ne 固体の光励起。(D) Ne 固体を光励起して脱離する励起原子。(E) Ne 固体を光励起して脱離する全粒子。(D)と(E)の結果のみ私の研究結果である。

3. 希ガス固体

前述した通り、希ガス原子は結合手を持たないために通常環境では他の原子と結合しない。しかし、温度を下げていくと他の元素と同様に固体(氷)を作ることが可能である。固体を作るために必要な温度は、Ne の場合では 8K 程度以下、また Xe の場合は 50K 程度である。Ne 固体を標的とした場合の電子的励起状態の生成スペクトルを図(C)に示す。原子を標的とした場合とはピーク的位置・太さが大きく違っていることがわかる。しかし、その違いを詳しく調べてみると、原子の場合に観測されているピークが全て少しずつ高エネルギー側にずれ、かつ太さが太くなっていると考えらうまく説明ができることが知られている。希ガス原子は安定であり周囲の粒子と反応を起こさないため、原子の場合でも固体の場合でも(多少の違いはあるが)電子的励起に関してはほぼ同様の過程が起きていると考えて良く、このことは、さまざまな様態の希ガスを研究するうえでの利点の一つとなっている。

Ne 固体中に Ne 原子の最外殻電子を一つ励起してできる $1s^2 2s^2 2p^5 3s$ 状態を生成した場合について考えてみる。この励起状態は約 10^{-8} 秒程度の寿命を持ち、その後光を放出して基底状態 ($1s^2 2s^2 2p^6$) に落ちる。孤立した原子の場合にはその時間内に他の原子と出会う確率は非常に低いが、固体のようにすぐそば (固体 Ne の場合は隣の原子との距離は 0.32nm) に原子が存在するような環境では、 10^{-8} 秒という時間でも相互作用を起こすには十分な時間である。 $1s^2 2s^2 2p^5 3s$ という励起状態は、 $1s^2 2s^2 2p^5$ という状態の正イオンの外側に電子が1個存在している状態であり、アルカリ金属である Na 原子 (電子配置: $1s^2 2s^2 2p^6 3s$) と似た状態になる。また、電子を一つはぎ取った (電離した) 場合 (電子配置: $1s^2 2s^2 2p^5$) は、ハロゲン元素である F 原子と同じ電子配置である。アルカリ金属元素もハロゲン元素も非常に反応性が高いことが知られている。すなわち、基底状態では「おとなしい」希ガス原子も、励起状態やイオンになった途端に非常に反応性が高くなり、周囲の原子と様々な反応を起こす。孤立した原子を標的として実験を行った場合とは違い、固体を標的とした場合にはこのような励起原子と周囲との相互作用を効率的に観測することが可能となる。

図のスペクトル (D) と (E) は、それぞれ固体 Ne を光で励起した時に脱離する励起原子と全原子の脱離強度の入射光エネルギー依存性である。固体中に生成した励起原子の量はスペクトル (C) のピークの高さで知ることができるが、「励起後の脱離」という現象を通してみると、たくさん励起させたからと言ってたくさん脱離するとは限らないことが解る。また、同じ「脱離」という現象を見ても、脱離する原子の種類によってその様子が全く違うことが (D) と (E) の比較から明らかである。これらの結果を解析することにより、固体を構成する原子が励起後に周囲の原子とどのような相互作用を起こすのかなど、原子レベルでの詳細な情報を得ることができる。

4. 希ガスクラスター

クラスターとは原子が有限個集まったものである。実験的に生成可能なクラスターの大きさ (原子数) は、2 ~ 数百万個程度であるが、その大きさにより「物理」が変わってくる。原子数が10個程度以下では、「原子」としての性質を強く示すが、例えば100万個 (直径が原子数約100個) 程度になるとそれはほぼ「固体」としての物性を示す。その中間の状態を観測すると、物質の性質が「原子」から「固体」へどう変化していくのかを知ることができる。

この研究では、断熱膨張法を用いてクラスタービームを作り、そこに低エネルギー電子を衝突させることにより励起状態原子を生成し、その生成エネルギーおよび生成確率のクラスターサイズ依存性を広い範囲のサイズ (原子数数十 ~ 数十万) で測定する計画である。特に、電子の励起過程という観点から、どれくらいの数の原子が集まったときに「固体」としての性質を持つのか、という点に興味を持っている。また、クラスターはほぼ球形をしているので、固体と比べると表面を構成する原子数の割合が高い。そのために固体を標的とした場合には観測が難しい表面第1層目のみで起こる励起 (表面励起子) を感度良く測定することが可能である。

2001年度にはまず、クラスターサイズを広い範囲で制御可能なクラスター源を設計・製作し、その動作確認をする予定である。

論文リスト (1998年 ~ 2001年)

1. Lateral Compression of a Xe Film Physisorbed on Ag(111), S. Igarashi, A. Tosaka, T. Hirayama and I. Arakawa, Surf. Sci., submitted.
2. Desorption of excimers from the surface of solid Ne by low energy electron or photon impact, T. Hirayama, A. Hayama, T. Adachi, I. Arakawa and M. Sakurai, Phys. Rev. B **63**, (2001) 075407.
3. Absolute measurement of total photo desorption yield of solid Ne in vacuum ultraviolet range, I. Arakawa, T. Adachi, T. Hirayama, and M. Sakurai, Surf. Sci. **451**, (2000) 136-42.
4. Characteristics of the beam line at the Tokyo Electron Beam Ion Trap, H. Shimizu, F.J. Currell, S. Ohtani, E.J. Sokell, C. Yamada, T. Hirayama, and M. Sakurai, Rev. Sci. Instrum. **71**, (2000) 681-3.
5. Xe/Ag(111) の層成長における構造変化, 五十嵐慎一, 戸坂亜希, 平山孝人, 荒川一郎, 真空, **43**, (2000) 492-8
6. 極微小電流低速電子線回折法による希ガス物理吸着層の成長過程の観察, 阿部雪子, 五十嵐慎一, 入江泰雄, 平山孝人, 荒川一郎, 真空, **41**, (1998) 452-7.
7. Ion photodesorption from argon multilayers, G. Dujardin, L. Philippe, M. Rose, T. Hirayama, M.J. Ramage, G. Comtet, and L. Hellner, Appl. Phys. A **66**, (1998) 527-38.
8. Ellipsometric and LEED study of the layer growth of xenon physisorbed on Ag(111) surface, S. Igarashi, Y. Abe, T. Hirayama, and I. Arakawa, J. Vac. Sci. Tech. A **16**, (1998) 974-8.
9. Desorption of metastable particles induced by electronic excitation at the surface of rare gas solids with hydrogen physisorbed, A. Hayama, T. Kuninobu, T. Hirayama, and I. Arakawa, J. Vac. Sci. Tech. A **16**, (1998) 979-83.