

مجه بلورشناسی و کانی شناسی ایر ان

سال سی و دوم، شمارهٔ اول، بهار ۱۴۰۳، از صفحهٔ ۱۷۹ تا ۱۹۴

بررسی اثر بازپخت و ضخامت لایه جاذب Cs2AgBil₆ تهیه شده به روش تبخیر گرمایی بر عملکرد سلولهای خورشیدی پروسکایتی بدون سرب

علی کریمی زارچی^{۱٬۲}، عباس بهجت^{*۱٬}، حجت امراللهی بیوکی^{۱٬۲}

۱ – گروه اتمی و مولکولی، دانشکده فیزیک، دانشگاه یزد، یزد، ایران ۲– گروه پژوهشی فوتونیک، دانشکده فیزیک، دانشگاه یزد، یزد، ایران (دریافت مقاله: ۱۴۰۲/۴/۱۸، نسخه نهایی: ۱۴۰۲/۷/۲۹)

چکیده: پروسکایتهای بدون سرب بر پایه بیسموت بهعنوان یک جایگزین امیدوارکننده برای پروسکایتهای هالید سرب، که سمی بودن و ناپایداری آنها یک چالش بزرگ برای تجاریسازی آنهاست، در نظر گرفته شدهاند. با این حال، پروسکایتهای بدون سرب به دلیل گاف انرژی بزرگ و کیفیت نامطلوب لایه نشانی، همچنان دارای مشکل بازده کم هستند. در این پژوهش، پروسکایت دوکاتیونی دrs2AgBil₆ با پایداری به نسبت خوب با یک فرآیند تقطیر ساده با موفقیت سنتز شده و سپس به روش تبخیر گرمایی بر بستر متخلخل 20T لایه نشانی گردید. اثر بازپخت و همچنین اثر ضخامت لایه پروسکایت تشکیل شده، به عنوان لایه جاذب در سلول خورشیدی پروسکایتی، بر ویژگیهای نوری و الکتریکی آن بررسی شد. گاف انرژی مستقیم Cs2AgBil₆ در اثر بازپخت در دمای ک۲۵۰۲ برابر ۷ ا۲۹۲ شد و گستره جذب گستردهای تا حدود mn ۶۰۰ نشان داده شد. منحنیهای مشخصه چگالی جریان-ولتاژ و طیف نورتابی سلولهای خورشیدی متخلخل ساخته شده با لایه جاذب پروسکایتی دمحنیهای مشخصه چگالی جریان-ولتاژ و کوت ۲۰۰۳ و ضخامت ۲۰۹۳ بازده سلول به مقدار بهینه ۲۰٫۹٪ میرسد. این شرایط بهینه آشکارا با مشخصههای انتقال بار و پایداری نمونهها نیز همخوانی دارد.

واژەهاى كليدى: /ثر بازپخت؛ پروسكايت دوكاتيونى Cs₂AgBil₆؛ سلول خورشيدى پروسكايتى بدون سرب؛ لايەنشانى تبخير گرمايى.

مقدمه

سلولهای خورشیدی فوتوولتایی منابع انرژی تجدیدپذیر امیدوارکنندهای هستند که به عنوان یک جایگزین مناسب برای منابع انرژی تجدیدناپذیر مورد توجه جوامع علمی هستند. جدیدترین نسل از سلولهای خورشیدی که از سال ۲۰۱۴ توجه بسیاری از دانشمندان و شرکتهای بزرگ ارائهدهنده صفحههای خورشیدی را به خود جلب کرده است، سلولهای خورشیدی پروسکایتی هستند. نکتهی مهم در ارتباط با این گروه از سلولهای خورشیدی، بهبود سریع بازده آنها طی پژوهشهای چند سال گذشته است، به طوری که بازده از ۲۰٫۸ در سال ۲۰۰۹ به ۲۰٫۶ در سال ۲۰۲۲ رسیده است [۱، ۲] که

تا امروز بهعنوان سریعترین فناوری درحال پیشرفت در زمینهی سلولهای خورشیدی نانوساختار شناخته میشود. این پیشرفت بیشتر مربوط به ویژگیهای فوتولتایی برتر جاذبهای پروسکایتی بر پایه سرب است. با وجود این، سلولهای خورشیدی پروسکایتی با چالشهایی چون ناپایداری در برابر رطوبت و گرما روبرو هستند. از اینرو، جایگزینی سرب در ترکیب پروسکایت و سنتز لایههای پروسکایتی که این چالشها را مرتفع کند، از مهمترین مسائل در زمینه تجاریسازی و کاربرد عملی سلولهای خورشیدی پروسکایتی در آینده است. اگرچه بازده تبدیل توان گزارششده برای سلولهای خورشیدی پروسکایت هالید سرب در رقابت با سلولهای خورشیدی

* نويسنده مسئول، تلفن: ۹۱۳۳۵۶۹۴۷۷، نمابر: ۰۳۵۳۸۲۰۰۱۳۲، پست الکترونيکی: abehjat@yazd.ac.ir

سیلیکونی تجاری بوده اما سمی بودن سرب در این پروسکایتها یک چالش اساسی برای برابر تجاریسازی و تولید در مقیاس وسیع آن است. در سال های اخیر، تلاشهای گستردهای برای سنتز پروسکایتهای بدون سرب انجام شده است. به تازگی، بیسموت (${
m Bi}^{3+}$) به عنوان جایگزینی برای در پروسکایتهای بدون سرب توجه زیادی را جلب کرده ${
m Pb}^{2+}$ است، زیرا این عنصر غیرسمی دارای شعاع یونی ۱۰۳ pm نزدیک به شعاع یونی سرب (۱۱۹ pm) است که می تواند با یونهای متیلآمونیوم ($CH_3NH_3I^+$) و ید (I^-) ساختار پروسکایت را تشکیل دهد [۱]. گزارشهایی در مورد ویژگیهای نوری و فوتوولتایی یدید بیسموت متیل آمونیوم و (MA3Bi2I9, (CH3NH3)3Bi2I9) با ضريب جذب بالا و پایداری طولانیمدت منتشر شده است که در سلولهای خورشیدی پروسکایتی دارای ولتاژ مدار باز بالایی هستند [۲، ۳]. با این حال، سلولهای خورشیدی بر پایه MA₃Bi₂I9 بازده پایینی دارند. این عملکرد ضعیف ناشی از روشهای رسوبدهی محلول است که منجر به ریختشناسی و پوشش ضعیف لایههای پروسکایت روی بستر می شود [۴، ۵]. ریخت شناسی لايههاى پروسكايت وابسته به روش لايهنشانى پروسكايت روى زیرلایه، شرایط محیطی هنگام رشد لایه، دمای پخت و مدتزمان گرمادهی، نسبت مواد اولیه، حلالها و افزودنیهای مورداستفاده بوده و روشهای متعددی برای سنتز و لایهنشانی لایهی جاذب پروسکایت گزارششده است که هر یک دارای مزایا و معایبی هستند و وابستگی شدیدی به مواد مورد استفاده در ساختار پروسکایت دارند [۶، ۷]. امکان پیکربندیهای برای پروسکایتهای بر یایه A_2MBiX_6 و $A_xBi_yX_{x+3y}$ بیسموت بیشتر است. در این میان، پیکربندی AxBiyXx+3y، A3Bi2X9 یک ساختار شبه پروسکایتی با یک شبکه الکترونی صفر بعدى است؛ اگرچه Ag₃BiI₆ ،Ag₂BiI₅ ،AgBiI₄ و ساير مواد دارای ابعاد الکترونی به نسبت بالایی هستند، اما همچنان ساختار شبکه الکترونی سهبعدی دارند [۸، ۹]. از دلایل اصلی بازده پایین این نوع سلولهای خورشیدی پروسکایتی بدون سرب، نقص در جدایش حاملهای بار است. افزون بر این، انتقال الكترون-حفره در آن به خوبی صورت نمی گیرد. بنابراین، درک مؤثر چگونگی جداسازی سریع اکسیتونها و انتقال کارآمد حاملها در لایههای نازک نکته کلیدی دستیابی به سلولهای خورشیدی با بازده بالاست. پروسکایت دوکاتیونی

A2MBiX6 دارای ساختار شبکه الکترونی سهبعدی است که یک ساختار کامل پروسکایت را تشکیل میدهد [۱۰]. این نوع ماده پروسکایت می تواند به طور مؤثر حامل های تولیدشده را جدا و انتقال دهد که برای سلولخورشیدی با جریان بالاتر مفید بوده و یک ماده آرمانی برای ساخت سلولهای خورشیدی پروسکایت است. ماده پروسکایت دوبعدی-سهبعدی بر مزیت جبران نقصهای مواد پروسکایتی بر A_2MBiX_6 پایه بیسموت با ابعاد کم است و به عنوان آرمانیترین لایه جذب کننده نور در ابزارهای فوتوولتایی در نظر گرفته می شود [۱۱، ۱۲]. طول عمر نورتابی پروسکایت دوکاتیونی موثر مؤثر مقدار نظری جرم مؤثر $Cs_2AgBiBr_6$ الكترون-حفره نزديك به MAPbI₃ است كه مى تواند آن را بهعنوان جایگزین پروسکایت بر پایه سرب تبدیل کند [۱۳]. در بیشترگزارشهایی که تاکنون پیرامون سلولهای خورشیدی پروسکایتی بر پایه بیسموت منتشر شده لایه جاذب با فرایند سل-ژل چرخشی ساخته شده است. در سال ۲۰۱۹، وانگ و همکاران سلول خورشیدی پروسکایتی بدون سرب بر پایه بیسموت با بازده ۲٫۵۱٪ با فرایند لایهنشانی چرخشی ساختند [14].

در این پژوهش، بر اساس منطقی مشابه، از پروسکایت به عنوان یک لایه جاذب نور روی لایه متخلخل Cs_2AgBiI_6 دىاكسيد تيتانيوم (mp-TiO₂) به عنوان لايه انتقال دهنده الکترون^۱ (ETL) برای بررسی اثر عملیات گرمایی بر ویژگیهای بلوری آن و اعمال آن بر سلولهای خورشیدی استفاده شد. برای این منظور، نخست پودر Cs₂AgBiI₆ با روش سنتز بر یایه محلول در شرایط تقطیر گرمایی ^۲تهیه شد و سپس با روش تبخیر در خلأ بر بستر ETL لایهنشانی شد تا یک لایه نازک Cs₂AgBiI₆ تشکیل شود؛ سپس، اثر عوامل لایهنشانی، شامل بازپخت در دماهای مختلف و همچنین ضخامت لایههای پروسکایت، بر ویژگیهای فوتوولتایی سلول های ساخته شده بررسی شد. انتظار می رود نتایج تحلیل ویژگی های فوتولتاییک سلولهای خورشیدی پروسکایتی Cs₂AgBiI₆ اساس پژوهشی ویژه ای برای گسترش و کاربرد سلول های خورشیدی پروسکایت فراهم شود. همچنین یافتههای این پژوهش سرنخ روشنی را ارائه میکند که تناسب

¹Electron transport layer 2Solution-based synthesis heating under reflux

۱۸۱

سنجی ترکیب دقیق میتواند تشکیل لایههای پروسکایت چندجزئی با کیفیت بالا را تضمین کند.

بخش تجربی مواد و دستگاهها

مواد مورد استفاده در این پژوهش برای ساخت لایهی جاذب پروسکایت ترکیبی و بهکارگیری آن در ساختار سلول خورشیدی پروسکایتی، شامل یدید بیسموت (۹۹٪ (Bil،)، یدید سزیوم (۸۹٪ (CsI) و یدید نقره (۸۹٪ (AgI) از شرکت لومتک، چسب دی اکسید تیتانیوم (NR-D20) و پلیمر پلیتریهگزیل-تیوفن (THP) از شریف سولار بودند. تترا ایزوپروپوکساید تیتانیوم (۸۹٪ (TTIP)، اتانول بدون آب (۵۹/۵) از شرکت مرک خریداری شدند.

طیف جذب لایهها با طیفسنج Ocean Optics مدل Avaspec 2048 اندازه گیری شد. از طیفسنج HR4000 اندازه گیری شد. از طیفسنج TEC با طول موج برانگیختگی mm ۴۰۵ برای طیفسنجی نورتابی (PL) حالت پایدار لایهها استفاده گردید. ساختار بلوری نانوساختارها براساس الگوی پراش پرتو ایکس (XRD) ثبت شده با دستگاه ADVANCE شناسایی شد. برای بررسی پوشش سطح و ریختشناسی پروسکایت ایجاد شده از TESCAN, مدل (SEM) مدل مشخصههای میکروسکوپ الکترونی روبشی (SEM) مدل مشخصههای

جریان-ولتاژ، شامل جریان اتصال کوتاه (Isc) و ولتاژ مدار باز (Isc) برای تعیین بازده توان تبدیل سلول (PCE) با دستگاه شبیه ساز سلول خورشیدی (Sharif Solar, SIM-1000)، باشدت نور استاندارد 1.5GAM و دستگاه پتانسیواستات (Keithley 2400))

مراحل تهیه پودر Cs₂AgBiI₆، ساخت لایه نازک آن و استفاده از آن به عنوان جاذب نور در ساختار سلول خورشیدی پروسکایتی به صورت طرحوار در شکل ۱ نشان داده شده است و جزئیات آن در ادامه بیان می شود.

تهيه پودر Cs₂AgBiI₆

نخست ترکیب AgI:BiI₃:CsI با نسبت مولی ۱:۱:۲ را به ۱۰ میلیلیتر HI اضافه شده و در یک بالون ته گرد متصل به چگالنده به مدت ۱ ساعت در دمای $^{\circ}$ ۲۲ برروی همزن مغناطیسی در شرایط تقطیر گرمادهی شد. ظرف دربردارنده محلول پس از سرد شدن، برای رشد بلور به مدت ۴۸ ساعت در دمای اتاق قرار داده شد. فراورده به دست آمده چند بار با اتانول شستشو داده شد. در هر مرحله شستشو با دستگاه فرامرکزی گریزی، مایع روی آن دور ریخته شد تا مایع شستشو کاملا شفاف گردید. ماده به دست آمده درون کوره در محیط نیتروژن در دمای $^{\circ}$ ۶۰ به مدت ۳ ساعت کاملاً خشک شد. فراورده پایانی پودر بلورهای صفحهای شکل به رنگ نارنجی بود.



شکل ۱ طرحواره تهیه پودر Cs₂AgBiI₆ و تشکیل لایه پروسکایت به روش تبخیر خلأ به منظور استفاده در ساختار سلول خورشیدی پروسکایتی.

تهیه لایه نازک Cs2AgBiI6

پس از تهیه پودر Cs₂AgBiI₆ به روش تبخیر در خلأ با استفاده از دستگاه تبخیر گرمایی (VASBUC78535) دانشکده فیزیک دانشگاه یزد، نخست ۱ گرم از آن در قایقک مولیبدن قرار داده شده و در فشار mbar ^۴-۱۰×۵ فرایند لایهنشانی بر بستر mp-TiO₂ که در فاصله ۳۰ سانتیمتر از بوته تبخیر قرار داشت با متوسط نرخ تبخیر nm/s انجام شد. ضخامت لایههای تشکیل شده با استفاده از ریز ترازوی بلور کوارتز (QCM) نصب شده در محل نگهدارنده زیرلایه حدود ۳۰۰ اندازه گیری شد.

ساخت سلول خورشيدى پروسكايتى

مراحل ساخت سلول خورشیدی پروسکایتی بر پایه لایه جاذب مراحل ساخت سلول خورشیدی پروسکایتی بر پایه لایه جاذب Cs₂AgBiI₆ که به روش تبخیر گرمایی لایه نشانی شده است. بهطور در شکل ۲ به صورت طرحواره نشان داده شده است. بهطور خلاصه، نخست زیرلایه اکسیدقلع آلاییده با فلئور (FTO) با استفاده از پودر روی و اسید هیدروکلریک ۲M الگودهی شد.

سپس با آب دوبار تقطیر، استون و اتانول در دستگاه فراصوت شستشو داده شد و پس از خشک شدن به مدت ۲۰ دقیقه در معرض پرتو UV قرار گرفت. لایه سدکننده حفره (C-TiO₂) به روش چرخشی با محلول M ۸۵/۰ TTIP در اتانول با سرعت ۴۰۰۰ دور بر دقیقه به مدت ۳۰ ثانیه لایهنشانی شد و در دمای ۵۰°۲۰ به مدت ۳۰ دقیقه بازپخت شد. برای لایهنشانی لایه متخلخل (mp-TiO₂)، خمیر رقیق شدهی نانوذرات 2OT در اتانول (با نسبت وزنی ۱ به ۵) روی زیرلایه طی دو مرحله با سرعت ۱۰۰۰ دور بر دقیقه به مدت ۱۰ ثانیه و سرعت ۵۰۰۰ دور بر دقیقه به مدت ۳۰ ثانیه لایهنشانی شد. سپس لایهها، دور بر دقیقه به مدت ۳۰ ثانیه لایهنشانی شد. سپس لایهها، سرعت ۱۰۰۰ دور بر دقیقه به مدت ۱۰ ثانیه و سرعت ۵۰۰۰ دور بر دقیقه به مدت ۳۰ ثانیه لایهنشانی شد. سپس لایهها، سرعت ۱۰۰۰ دور بر دقیقه به مدت ۱۰ ثانیه و سرعت ۵۰۰۰ دور بر دقیقه به مدت ۳۰ ثانیه لایهنشانی شد. سپس لایهها، سرعت ۱۰۰۰ دور بر دقیقه در دمای 0 ۲۰ و سرانجام تا نخست به مدت ۱۰ دقیقه گرمادهی شدند. پس از سردشدن لایهها تا دمای اتاق، لایهنشانی پروسکایت سردشدن لایه منخلخل FTO/c-TiO₂/mp-TiO₂ انجام شد.



شکل ۲ طرحواره مراحل لایهنشانی سلول خورشیدی پروسکایتی با لایه جاذب Cs₂AgBil₆ تهیه شده به روش تبخیر گرمایی و تصویر میکروسکوپ الکترونی روبشی از سطح مقطع سلول ساخته شده که ضخامت هر لایه آن مشخص شده است.

برای لایه انتقال دهنده حفره، محلولی از پلیمر P3HT حل شده در کلروبنزن بدون آب (۲ mg/ml) روی لایه پروسکایت با سرعت ۲۰۰۰ دور بر دقیقه به مدت ۳۰ ثانیه لایهنشانی شد. برای بهبود بلورینگی لایه انتقال دهنده حفره، لایهها به مدت ۵ دقیقه در دمای ۲^o ۱۲۰ پخت شده و سپس برای ۱۲ ساعت در خشکانه قرار داده شدند تا فرایند اکسایش انجام شود. سرانجام کاتد طلا به ضخامت ۸۰ مه روش کندوپاش روی پروسکایت لایهنشانی شد. تصویر میکروسکوپ الکترونی روبشی از سطح مقطع لایههای تشکیل شده در ساخت سلول خورشیدی ضخامت هر لایه در شکل ۲ آورده شده است. دیده می شود که لایهها به خوبی در تماس باهم لایهنشانی شدهاند.

بحث و بررسی

شکل ۳ الف الگوی پراش پرتو ایکس پودر Cs₂AgBil₆ تهیه شده به روش تقطیر گرمایی را نشان می دهد که با الگوی پراش ساختار بلوری مرجع استاندارد شبیه سازی شده با نرمافزار VESTA براساس فایل داده های بلورنگاری (cif) همخوانی دارد. قله های پراشی پودر سنتز شده در زاویه ۲۵ برابر با ۲۱٫۷ ، ۲۱٫۸، ۲۱٫۲، ۲۱٫۵، ۲۵٫۸، ۲۹٫۴، ۲۹٫۸، ۳۳٫۷، ۳۳٫۸، ۶٫۲۶ ، ۲۱٫۸، ۲۱٫۸، ۵۰٫۵۵، ۸٫۲۵ و ۵۷٫۷۵ به ترتیب مربوط به راستاهای بلوری (۰۰۱)، (۰۱۱)، (۰۱ – ۱)، (۲۰۱)، (۰۰۰)، ۲)، (۲ – ۲)، (۱۳۱)، و (۱ – ۴) از Cs₂AgBil₆ هستند.



شکل۳ الف) الگوی پراش پرتو ایکس، ب) طیف جذب در گستره طول موجهای مرئی از پودر Cs₂AgBiI₆ تهیه شده به روش تقطیر گرمایی.

میانگین اندازه ریزبلور کها با رابطه شرر حدود ۴۰ nm محاسبه گردید. شکل ۳ب همچنین طیف جذب در ناحیه طول موج-های مرئی برای بلورهای پروسکایت را نشان میدهد. چنان که دیده میشود، قله جذب در طول موج نزدیک به ۴۴۰ nm ظاهر شده است و لبه جذب نزدیک ۳۸۰ ۳۳ قرار دارد انرژی گاف نواری آن حدود ۱/۹۷ eV به دست میآید که با نتایج دیگران همخوانی دارد [۱۵].

به دلیل حساسیت بالای سلولهای خورشیدی پروسکایتی به ریختار لایه پروسکایت، ثابت شده است که کنترل بلورینگی لایه پروسکایت برای پایداری و تکرارپذیری عملکرد فوتوولتایی سلول بسيار مهم است [18]. از اين رو، براي تشكيل لايه بهينه پروسكايت، بايد يك روش مؤثر براى رشد و هستهزايي یروسکایت به کار رود. از آنجا که بلورینگی لایههای یروسکایت به شدت وابسته به دمای بازپخت است، با تغییر دمای بازپخت، ریختار آنها به طور قابل توجهی متفاوت میشود. به اینمنظور، لایههای نازک پروسکایت Cs₂AgBiI₆ پس از پایان فرایند لایهنشانی بر بستر mp-TiO2، برای بازپخت بر روی صفحه گرمکن در دماهای ۱۰۰، ۱۵۰، ۲۰۰، ۲۵۰ و C^o ۳۰۰ به مدت ۱۵ دقیقه حرارتدهی شدند و تأثیر دماهای مختلف بر بلورى شدن آن ها مورد بررسى قرار گرفت. شكل ۴ الگوى پراش پرتو ایکس برای نمونهها را نشان میدهد. همانطور که مشخص است برای نمونه بدون بازپخت فقط قلههای مربوط به زيرلايه مشخص است كه نشان دهنده متبلور نبودن نمونه است. با افزایش دمای بازپخت قلههای مشخصه فاز پروسکایت به تدريج ظاهر می شود و روند افزايش تدريجی Cs_2AgBiI_6 شدت قلهها، نشان مىدهد بلورينگى لايهها به تدريج افزايش می یابد. قله های مشخصه در الگوی XRD، در موقعیت 20 برابر ° ۲۲٬۵، ۲۰٬۸، ۲۵٬۵، ۲۹٬۴، ۳۳٬۴ و ۴۲٬۶ مربوط به جهتهای بلوری Cs₂AgBiI₆ است. با اینحال قلههای مشخصه در موقعیت [°] ۵٫۵، ۱۳٫۰، ۲۴٫۳، ۲۹٫۱ و ۴۶٫۱ و ۴۶٫۱ نيز به وجود آمده ناشي از فاز بلوري Cs₃Bi₂I9 است [۱۷].

با افزایش بیشتر دمای بازپخت، قلههای مشخصه فاز پروسکایت Cs₃Bi₂I9 به تدریج ناپدید میشوند و شدت قله

پراش Cs₂AgBiI₆ قویتر میشود، که نشان میدهد با افزایش دمای بازپخت، قلههای اضافی فاز Cs₂AgBiI₆ از حالت نامشخص به تدریج بهبود مییابند و تبلور آن بهتدریج افزایش مییابد و قلههای Cs₃Bi₂I₉ نیز ناپدید میشوند و فاز خالص مییابد و قلههای Cs₂AgBiI₆ نیز ناپدید میشوند و فاز کلایه CS₂AgBiI₆ به Cs₂AgBi₂D بهدست مییابد، قله پراش XRD لایه Cs₃Bi₂I₉ ضعیفتر شده و مجدداً قله مشخصه Cs₂AgBiI₆ ظاهر میشود، که نشان میدهد دمای بالا برای تشکیل فاز خالص Cs₂AgBiI₆ مساعد نیست.

ريختشناسي سطح فيلم پروسكايت مستقيماً بر عملكرد سلولخورشیدی تأثیر میگذارد. به منظور بررسی تأثیر بازپخت در دماهای مختلف بر ریختشناسی فیلم یروسکایت تهیه شده، تصاویر SEM از سطح یروسکایت پس از بازیخت در دماهای مختلف تهیه شد، که در شکل ۵ آورده شده است. همان طور که در شکل ۵ الف و شکل ۵ ب نشان داده شده است، وقتی دمای بازیخت کمتر از ۲۵۰°C است، سطح فیلم ناهموار، تراکم غیریکنواخت و اندازه دانهها کوچک است، که ممکن است منجر به کاهش جریان سلول و یا حتی اتصال کوتاه شود. شکل ۵ ج-و نشان میدهد که با افزایش دمای بازپخت، اندازه دانهها به تدریج افزایش مییابد و پوشش سطح فیلم افزایش مییابد. در شرايط بازيخت C°۳۰۰، اگرچه تجزيه جزئي وجود دارد، ولي اندازه دانههای پروسکایت افزایش یافته و سطح متراکمتر است. طیف جذب در ناحیه طول موج نور مرئی برای لایههای Cs₂AgBiI₆ بازپختشده در دماهای مختلف در شکل ۶ الف آورده شده است. نتایج طیفسنجی نشان میدهد، با توجه به ضخامت کم لایهها (تقریباً ۳۰۰nm)، با افزایش دمای بازیخت تا دمایC°۲۵۰، میانگین جذب اپتیکی در نزدیکی لبه جذب افزایش می یابد و لبه جذب نیز به سمت طول موجهای بالاتر جابجا می شود. در دمای C°۳۰۰، شدت جذب قوی تر است و لبههای باند جذب مضاعف ظاهر می شود که ناشی از تشکیل دو فاز پروسکایت در اثر تجزیه گرمایی میباشد. متفاوت بودن جذب ناشی از میزان و نوع بلورینگی پروسکایت است. این موضوع در الگوی XRD بحث شد (شکل ۴).



شکلf الگوی پراش پرتو ایکس لایههای نازک Cs_2AgBiI_6 بازپختشده در دماهای مختلف.



شکل ۵ تصاویر میکروسکوپ الکترونی روبشی لایه نازک پروسکایت Cs₂AgBiI₆ بازپخت شده در دمای مختلف.



شکل ۶ الف) نمودار طیف جذب در گستره طول موجهای مرئی و ب) نمودار ضریب جذب نسبت به انرژی فوتون فرودی برای لایه نازک پروسکایت (Cs2AgBiI6 بازپخت شده در دماهای مختلف.

محاسبه گاف نواری نمونهها به روش Tauc که وابسته به ضریب جذب فوتونهای فرودی است از رابطه ۱ محاسبه می شود.

$$\alpha h v = B(h v - E_g)^m \tag{1}$$

که در آن lpha ضریب جذب، h
u انرژی فوتون تابشی، و B یک مقدار ثابت است و m برای گاف انرژی غیرمستقیم ۲ و برای

گاف انرژی مستقیم برابر 0, 0 است [۱۸]. با رسم نمودار $(\alpha hv)^2$ و تعیین محل برونیابی دادهها در نزدیکی $(\alpha hv)^2$ به جذب با محور افقی به ازای 0=0, گاف انرژی مستقیم نمونهها برآورد شد. ضریب جذب (α) نیز با استفاده نمودار جذب و تعیین میزان جذب اپتیکی (A) و ضخامت برآورد شده برای لایهها (t)، از رابطه $\alpha=2.303$

ضریب جذب بر حسب طول موج در شکل ۶ ب بیانگر این است که مقادیر بهدست آمده از مرتبه ^۱-۱۰۴ است که نشان میدهد نمونههای سنتز شده با این ضخامت کم (تقریباً میدهد نموانند به عنوان لایه جاذب در سلولهای خورشیدی استفاده شود [۱۹]. مقادیر گاف انرژی لایههای پروسکایت Cs₂AgBiI₆ محاسبه شده از روی نمودار ^{($(\alpha hv)^2$) بر حسب hv شکل ۷ الف نشان میدهد که با افزایش دمای}

بازیخت گاف نواری کاهش مییابد و از مقدار ۲٬۲۶ eV برای لایههای بدون بازیخت به ۱٬۹۲ eV برای نمونههای بازیخت شده در دمای C° ۳۰۰ میرسد که بهدرستی با سنتز پروسکایتهای ترکیبی حاصل از نتایج دیگران مطابقت دارد [۲۰–۲۲]. بنابراین، بلورینگی لایههای پروسکایت با افزایش دمای بازیخت افزایش مییابد [۲۳].



شکل ۷ الف) نمودار تائوک و ب) طیف نورتایی لایه پروسکایت Cs₂AgBiI₆ تشکیل شده روی لایه متخلخل TiO₂، بازپخت شده در دماهای مختلف.

شکل ۷ ب، نمودار شدت طیف PL بر حسب طول موج برای لایههای پروسکایت لایهنشانی شده بر بستر mp-TiO₂ بازپخت شده در دماهای مختلف را نشان میدهد. همان طور که مشاهده می شود با افزایش دمای بازیخت، شدت PL به تدریج کاهش می یابد، که نشان میدهد بازترکیب تابشی در لایهها کاهش و بازترکیب غیرتابشی افزایش می یابد. این کاهش شدتPL می تواند ناشی از کاهش نقصها و افزایش بلورینگی لایه باشد که باعث بهبود انتقال بار در سطح مشترک لایه انتقال دهنده الكترون/يروسكايت مي شود [۲۴]. همان طور كه از طیف PL (شکل ۷ ب) مشاهده می شود با افزایش دمای بازیخت بیشتر از C° ۲۵۰، شدت قله PL مجدداً افزایش یافته و هم چنین جابجایی لبه نشر به سمت طول موجهای بلندتر و ایجاد قلههای مضاعف در این ناحیه خواهد شد که منجر به کاهش گاف انرژی و متعاقب آن باعث ایجاد نقص در نوار رسانش شده و میرزان تزریق الکترون را در مرز مشترک پروسکایت/TiO2، کاهش میدهد. این امر احتمالاً منجر به کاهش چگالی جریان اتصال کوتاه و در نتیجه کاهش بازده سلولها خواهد شد. در دمای °C ۳۰۰، به دلیل تبلور ناقص Cs₂AgBiI₆، قلههای مضاعف در طیف PL دیده مے شود که نشاندهنده وجود دو فاز پروسکایت است که با نتایج طیف جذب نیز مطابقت دارد. هـمچنـین بازترکیب تابشـی در ایـن دمای بازیخت توسط اکسیتونهای تولید شده در Cs₂AgBiI₆ افزایش می یابد [۲۵].

عملکرد سلول خورشیدی، اتلاف در مرز بین لایهها و همچنین داخل لایهها نیز یکی دیگر از عوامل مهم مؤثر بر عملکرد سلول است که به میزان نواقص موجود در لایهها وابسته است [۲۶]. شکل ۸ الف مدار معادل یک سیستم فوتوولتاییک که با یک منبع جریان و دیود موازی شده، شبیهسازی شده را نشان میدهد. میتوان دریافت که هر دو مقاومت سری (R_s) و مقاومت موازی (R_p)، که از روی شیب منحنی جریان-ولتاژ (شکل ۸ ب) به ترتیب در نقاط v_{oc} و s_{s1} به دست میآید، در میزان اتلاف نقش دارند که بر عملکرد سلول تأثیر میگذارد. بابابراین، کاهش میزان اتلاف در داخل لایههای سلول با تنظیم پارامترهای ساخت برای کاهش R_s و افزایش R_p در طول فرآیند آمادهسازی نیز یک رویکرد مؤثر برای بهبود کارایی سلول است.

علاوه بر تأثیر مستقیم روش آمادهسازی و دمای بازپخت بر



شکل ۸ الف) مدل تکدیودی سلول خورشیدی با مقاومتهای سری و موازی، ب) نمودارجریان-ولتاژ برای سلولهای خورشیدی در تاریکی و در زیر تابش.

شکل ۹، نمودار چگالی جریان-ولتاژ (V-V) و عملکرد فوتوولتائیک سلولهای خورشیدی پروسکایتی بر پایه لایههای جاذب Cs_2AgBiI_6 که در دماهای مختلف بازپخت شدهاند را نشان میدهد. پارامترهای فوتوولتائیک شامل ولتاژ مدار-باز (Voc)، چگالی جریان اتصال کوتاه (Jsc)، فاکتور پرشدگی (FF)، بازده (PCE) و همچنین مقدار مقاومت سری (Rs) و مقاومت بازده (PCE) و همچنین مقدار مقاومت سری (Rs) و مقاومت موازی (Rs) سلولهای ساخته شده از نمودار شکل ۹ بدست آمد که در جدول ۱ خلاصه شده است. از آنجایی که همواره مقادیر به دست آمده مربوط به روبش معکوس میباشد. در منحنیV-V، مقدار می کند. دلیل اصلی این است که γ ۰ ولت و قابل توجهی تحت تأثیر گاف انرژی Cs_2AgBiI_6 قرار می گیرد [Y7]. چگالی جریان اتصال کوتاه (Jsc) تحت تأثیر عوامل زیادی

مانند ضخامت لایه جاذب نور، تطابق سطح انرژی لایههای بالایی و پایینی و فشردهبودن فیلم و غیره قرار دارد. نتایج نشان میدهد که سلول خورشیدی با لایه جاذب با فاز خالص R_2AgBiI_6 پس از عملیات گرمایی در $\Omega^\circ C$ دارای بیشترین مقدار J_{sc} نزدیک به VY mA/cm² و بزرگترین مقدار فریب پرشدگی (./۸۸) است. مقادیر R آن نیز برابر Δccr^2 و R برابر Ω/ccr^2 است که نشان میدهد کمترین میزان اتلاف انرژی داخلی سلول در این دما میباشد و لایه جاذب R_6 برایر عادلی سلول در این دما میباشد و لایه جاذب R_6 برابر Ω/ccr^2 بیشتر و R کمتری نسبت به نمونه بازیخت شده در دمای Ω° ۲۵۰ هستند و همچنین فریب پرشدگی (./۲۴) بالایی ندارند که نشان دهنده اتلاف زیاد نارژی داخلی است.



شکل ۹ نمودارچگالی جریان-ولتاژ سلول خورشیدی پروسکایتی بر پایه لایه جاذب Cs₂AgBiI₆ بازپخت شده در دماهای مختلف.

دمای بازپخت	بدون بازپخت	۱۰۰°C	۱۵۰°C	۲۰۰°C	۲۵۰°C	۳۰۰°C
J_{sc} (mA.cm ⁻²)	• \$\Delta_1 •	١,• ٢	١,٢٣	۱,۶۸	٨٧,٢	١,۶٧
V _{oc} (V)	• ,Δ۲	۰ _/ ۷۱	۰,۷۲	۰ _/ ۶۹	• /Y)	۰ _/ ۶۷
FF	۰٫۲۸	٠٫۴٧	۰,۵۲	۰,۵۸	۰,۶۷	۶ ۴۶
$R_s(\Omega.cm^2)$	۷۸۰	۲۱۰	۱۹۰	11.	1	18.
$R_p(\Omega.cm^2)$	۱۸۱۰	717.	780.	340.	870.	2020
PCE (%)	• , • A	• ٫٣۴	۰ ٫۵ ۰	<i>۲۹</i> ٬۶۲	• ،٨۵	ι ۵۱

جدول ۱ مشخصههای فوتوولتایی سلولهای خورشیدی پروسکایتی با لایه جاذب Cs₂AgBil₆ بازپخت شده در دماهای مختلف

هرچند بازده کلی سلول در این نمونه ایدهآل نیست، که ممکن است به دلیل ضخامت بهینه نشده لایه پروسکایت باشد. بنابراین یک دمای بهینه و یک ضخامت بهینه برای بازدهی سلول وجود خواهد داشت. بر این اساس، تأثیر ضخامت لایه پروسکایت بر عملکرد سلول نیز بررسی شد. شکل ۱۰ منحنیهای V-L مربوط به سلولهای خورشیدی با ضخامتهای مختلف لایه جاذب 6S₂AgBil که در دمای فتوولتاییک مربوط به آن را فهرست میکند. همان گونه که منحنیهای چگالی جریان– ولتاژ نشان میدهد با افزایش فخامت لایه جاذب ۴۰۰ nm افزایش میابد، در حالیکه فرایش و بازده سلول نیز به تدریج افزایش مییابد، در حالیکه محامت لایه جاذب از nm با فزایش مییابد، در حالیکه مده می باده سلول نیز به تدریج افزایش مییابد، در مالیکه مده مدی به دادیل کاهش رسانندگی، کاهش اندکی یافته است [۸]. به طور کلی با افزایش ضخامت بیشتر از nm

۴۰۰ تغییر چندانی در پارامترهای فوتوولتاییک از جمله بازده سلول مشاهده نمی شود. به عبارتی بهترین عملکرد سلول ها مربوط به ضخامت لایه جاذب در حدود ۳m ۴۰۰ است.

در ادامه، پایداری سلولهای ساختهشده با دماهای مختلف بازپخت لایه جاذب Cs_2AgBiI_6 برای مدت ۴ هفته که در محیط آزمایشگاه و ظرف دربسته نگهداری شده بود مورد بررسی قرار گرفت. شکل ۱۱ یک تحلیل آماری از ۵ سلول در هر دمای بازپخت را نشان می دهد. این اطلاعات به صورت نمودارهای جعبهای برای پارامترهای چگالی جریان اتصال کوتاه نمودارهای جعبهای برای پارامترهای چگالی جریان اتصال کوتاه نمودارهای معبهای برای پارامترهای پرشدگی (FF) و بازده تبدیل توان (PCE) برای سلولهای بدون بازپخت و بازپخت شده در دماهای مختلف نشان داده شده است. مقادیر آماری متوسط برای J_{sc} و FF.V_{oc} J_{sc} مشابه با مقادیر مشخصهیابی بهترین عملکرد سلولها است که در جدول ۱ آورده شده است.



شکل ۱۰ نمودار چگالی جریان-ولتاژ سلول خورشیدی پروسکایتی بر پایه لایه جاذب Cs₂AgBil₆ با ضخامتهای مختلف.

ضخامتهاي مختلف	LCs_2A	$AgBiI_6$	حاذب	با لايه	, وسکایتے	خەرشىدى د	سلول هاي	فوتوولتابي	مشخصههاي	حدول ۲
0	• -	0	• •			, <u> </u>			0	

ضخامت	۲۰۰ nm	۳۰۰ nm	۴۰۰nm	۵۰۰nm
J_{sc} (mA.cm ⁻²)	۱,۵۰	١,٧٨	١٫٨٢	١,٧۴
$V_{oc}(V)$	۶ <i>۹</i> ر	۰ ٫۷۱	• ، ۲۲	• /Y 1
FF	۸۵٫ •	۶۷ _ا	۶۹ _/ ۶۹	۶۷ ا
$R_s(\Omega.cm^2)$	۱۰۰	۱۰۰	٩٠	٩٠
$R_p(\Omega.cm^2)$	812.	۳۲۵۰	۳۳۸۰	۳۳۳۰
PCE (%)	• 18 •	۵۸٬ ۰	• ٫٩٠	۰٫۸۳



شکل ۱۱ نتایج آماری برای پارامترهای فوتوولتائی ۵ سلول ساختهشده با لایههای جاذب بازپخت شده در دماهای مختلف.

همانطور که از نمودار شکل ۱۱ د دیده می شود بهترین پایداری برای سلول ساخته شده با دمای ۲۵۰۵۲ است که می-تواند ناشی از سطح فشرده و بدون حفره پروسکایت باشد. کمترین پایداری مربوط به سلولهای ساخته شده دمای محیط و دمای ۲۵۰۵۲ است که احتمالاً ناشی از نواقص سطحی و حفرههای تشکیل شده در سطح پروسکایت است که نقش مراکز بازترکیب را ایفا کرده و منجر به نفوذ رطوبت و تجزیه پروسکایت در دراز مدت شده و پایداری سلول را کاهش می دهد.

مطالعه بر روی تأثیر شرایط محیطی بر پایداری لایه جاذب Cs₂AgBiI₆ و مقایسه با پایداری لایه MAPbI₃، به عنوان یکی از معروفترین و پرکاربردترین ترکیبات پروسکایتی هالیدی بر پایه سرب که در سلول های خورشیدی پرووسکایتی استفاده می شود، در حال انجام است. همان طور که تصاویر

SEM و عکسهای دیجیتال از مقایسه بین سطح پروسکایت SEM و SEM دیجیتال از مقایسه بین سطح پروسکایت SEM و MAPbI و MAPbI تحت شرایط محیطی یکسان در مدت ۴ هفته نشان میدهد (شکل ۱۲)، پروسکایت MAPbI مدت ۴ هفته نشان میدهد (شکل ۱۲)، پروسکایت MAPbI از پروسکایت در S2AgBil تخریب شد، به طوری که بعد سریعتر از پروسکایت دو Sem محیات و Sem محیتر از پروسکایت در موریک محیت محیتر از ۳ هفته تقریباً سطح پروسکایت به طور کامل تخریب شد که از ۳ هفته تقریباً سطح پروسکایت دو Sem محیتر از پروسکایت (شکل ۲۵)، پروسکایت دو محیتر از ۳ هفته تقریباً سطح پروسکایت به طور کامل تخریب شد که از ۳ هفته تقریباً سطح پروسکایت به طور کامل تخریب شد که احتمالاً به دلیل حضور نواقص سطحی، افزایش تجمع بار و (پیش مادههای تشکیل دهنده) و تخریب ویژگی تماس است. (پیش مادههای تشکیل دهنده) و تخریب ویژگی تماس است. جاذب آنها، تبدیل فاز پروسکایت به فاز غیرپروسکایت به نتایج نشاندهنده پایداری بهتر سلولهای خورشیدی با لایه رطوبت و در نتیجه محافظت از بلورهای پروسکایت در برابر تخریب ناشی از رطوبت در شرایط یکسان میباشد که اندازه بیشتر زاویه تماس قطره آب با سطح SEM



شکل ۱۲ تصاویر SEM به همراه عکس دیجیتال و زاویه تماس قطره آب از سطح لایه پروسکایت Cs₂AgBiI₆ و MAPbI₃ در گستره زمانی مختلف در شرایط محیط و تاریکی.

برداشت

این پژوهش به طور مقدماتی عوامل مؤثر بر آمادهسازی و عملکرد سلولهای خورشیدی پروسکایتی بدون سرب مبتنی بر بیسموت را مورد بحث قرار داده است. با کنترل دمای بازپخت لايه جاذب يروسكايت دوكاتيوني Cs₂AgBiI₆ و بهينهسازي ضخامت این لایه، سلول خورشیدی پروسکایت با بازده قابل قبول و پایداری به دست آمد و تأثیر مقاومت سری (R_s) و مقاومت موازی (R_p) سلول بر عملکرد آن مورد تجزیه و تحلیل قرار گرفت. مشاهده شد که پارامترهای لایهنشانی، اثر بسزایی بر روی کیفیت و ریختشناسی سطح پروسکایت و میزان بلورینگی آن دارد و عملکرد فوتوولتاییک سلول را تحت تأثیر قرار میدهد. به طوریکه با افزایش دمای بازپخت فیلم ده، Cs₂AgBiI₆ به Cs₂AgBiI₆ بهتر شده، Cs₂AgBiI₆ بهتر فیلم متراکمتر و شدت جذب نور مرئی-ماورا عبنفش قوی تری بهدست آمد. مقاومت سری R_s سلول خورشیدی ساختهشده کاهش یافته و مقاومت موازی R_p به میزان قابل توجهی افزایش می یابد که باعث کاهش اتلاف انرژی در داخل سلول می شود. براين اساس، با تنظيم بيشتر ضخامت لايه پروسكايت، مشخص می شود که وقتی ضخامت ۳m ۴۰۰ است، سلول حالت ایده آل R_p R_p را حفظ می کند، ضریب پر شدگی آن ۶۹٪ است و R_s آن نیز افزایش مییابد. بنابراین، بازده توان تبدیل ${f J}_{
m sc}$ فوتوالکتریک به مقدار ماکزیمم ۰٫۹٪ تحت شرایط دمای بازیخت بهینه ۲۵۰°C و ضخامت بهینه nm بازیخت به

آمد. این تأثیرات بهوضوح در مشخصههای دینامیک انتقال بار و پایداری نمونهها نشان داده شد.

قدردانى

این مقاله از رساله دوره دکترای تخصصی مصوب و دفاع شده در دانشگاه یزد استخراج شده است. نویسندگان بر خود لازم میدانند مراتب تشکر صمیمانه خود را از مسئولان پژوهشی دانشکده فیزیک دانشگاه یزد و داوران محترم مقاله که ما را در انجام و ارتقای کیفی این پژوهش یاری دادند، اعلام کنند.

مراجع

[1] Chen M., Shan Z., Dong X., Liu S.F., Xu Z., "Discovering Layered Lead-Free Perovskite Solar Absorbers Via Cation Transmutation", Nanoscale Horizons 8 (2023) 483-488.

[2] Eckhardt K., Bon V., Getzschmann J., Grothe J., Wisser F.M., Kaskel S., "*Crystallographic Insights into (CH₃NH₃)₃(Bi₂I₉): A New Lead-Free Hybrid Organic–Inorganic Material as a Potential Absorber for Photovoltaics*", Chemical Communications 52 (2016) 3058-3060.

[3] Yin W.J., Yang J.H., Kang J., Yan Y., Wei S.H., "*Halide Perovskite Materials for Solar Cells: A Theoretical Review*." Journal of Materials Chemistry A 3 (2015) 8926-8942.

[4] Zhao Y., Zhu K., "Solution Chemistry Engineering toward High-Efficiency Perovskite Solar Cells", The journal of physical chemistry letters 5 (2014) 4175-4186. FreeDouble-Perovskite(Elpasolite)Semiconductors:Synthesis and Anion Exchange toAccessNew Materials", Nano letters18 (2018)1118-1123.

[16] Li Y., Ji L., Liu R., Zhang C., Mak C.H., Zou X., Shen H.H., Leu S.Y., Hsu H.Y., "A Review on Morphology Engineering for Highly Efficient and Stable Hybrid Perovskite Solar Cells", Journal of Materials Chemistry A 6 (2018) 12842-12875.

[17] Ghosh B., Wu B., Mulmudi H.K., Guet C., Weber K., Sum T.C., Mhaisalkar S., Mathews N., "*Limitations of Cs*₃*Bi*₂*I*₉ *as Lead-Free Photovoltaic Absorber Materials*", ACS Applied Materials & Interfaces 10 (2018) 35000-35007.

[18] Tauc J., Grigorovici R., Vancu A., "*Optical Properties and Electronic Structure of Amorphous Germanium*", physica status solidi (b) 15 (1966) 627-637.

[19] Asadpour Arzefooni A., Izadifard M., Ghazi M.E., "Investigation of Structural and Optical Properties of CH₃NH₃SnI₃ Perovskite Layers Synthesized by One-Step Thermal Evaporation Technique", Iranian Journal of Crystallography and Mineralogy 28 (2020) 1037-1050.

[20] Mitzi D., Yan Y., "*High Performance Perovskite-Based Solar Cells (Final Technical Report)*", Duke Univ., Durham, NC (United States); Univ. of Toledo, OH (United States), 2019.

[21] Hamdeh U H., "Solution-Processed All-Inorganic Bismuth-Triiodide Thin-Films for Photovoltaic Application", Iowa State University, 2017.

[22] Zhao Y., Cruse K., Abdelsamie M., Ceder G., Sutter-Fella C M., "Synthetic Approaches for Thin-Film Halide Double Perovskites", Matter 4 (2021) 1801-1831.

[23] Sun H., Zhang J., Gan X., Yu L., Yuan H., Shang M., Lu C., Hou D., Hu Z., Zhu Y., "*Pb-Reduced CsPb*_{0.9}*Zn*_{0.1}*I*₂*Br Thin Films for Efficient Perovskite Solar Cells*", Advanced energy materials 9 (2019) 1900896.

[24] Amrollahi Bioki H., Moshaii A., Borhani Zarandi M., "Performance Improvement of Ambient-Condition Fabricated Perovskite Solar Cells Using an Interfacial HKUST-1 MOF on [5] Liu M., Johnston M.B., Snaith H.J., "*Efficient Planar Heterojunction Perovskite Solar Cells by Vapour Deposition*", Nature 501 (2013) 395-398.

[6] Muradov A., Frolushkina D., Samusenkov V., Zhamanbayeva G., Kot S., "*Methods of Stability Control of Perovskite Solar Cells for High Efficiency*", Energies 14 (2021) 2918.

[7] Mesquita I., Andrade L., Mendes A., "*Perovskite Solar Cells: Materials, Configurations and Stability*", Renewable and Sustainable Energy Reviews 82 (2018) 2471-2489.

[8] Lu C., Zhang J., Sun H., Hou D., Gan X., Shang M.h., Li Y., Hu Z., Zhu Y., Han L., "Inorganic and Lead-Free AgBil₄ Rudorffite for Stable Solar Cell Applications", ACS Applied Energy Materials 1 (2018) 4485-4492.

[9] Oldag T., Aussieker T., Keller H.L., Preitschaft

C., Pfitzner A., "Solvothermal Synthesis and Crystal Structure Determination of AgBiI₄ and Ag₃BiI₆." ChemInform 36 (2005) 44227.

[10] Igbari F., Wang Z.K., Liao L.S., "*Progress of Lead-Free Halide Double Perovskites*", Advanced Energy Materials 9 (2019) 1803150.

[11] Wei F., Deng Z., Sun S., Zhang F., Evans D.M., Kieslich G., Tominaka S., Carpenter M.A., Zhang J., Bristowe P.D., "*Synthesis and Properties of a Lead-Free Hybrid Double Perovskite:*(*CH*₃*NH*₃)₂*AgBiBr*₆", Chemistry of Materials 329 (2017) 1089-1098.

[12] Yin Y., Tian W., Leng J., Bian J., Jin S., "*Carrier Transport Limited by Trap State in Cs*₂*AgBiBr*₆ *Double Perovskites*", The Journal of Physical Chemistry Letters 11 (2020) 6956-6963.

[13] Filip M.R., Hillman S., Haghighirad A.A.,

Snaith H.J., Giustino F., "Band Gaps of the Lead-Free Halide Double Perovskites Cs₂BiAgCl₆ and Cs2biagbr6 from Theory and Experiment", The journal of physical chemistry letters 7 (2016) 2579-2585.

[14] Igbari F., Wang R., Wang Z.K., Ma X.J., WangQ., Wang K.L., Zhang Y., Liao L.S., Yang Y., "Composition Stoichiometry of Cs₂AgBiBr₆ Films for Highly Efficient Lead-Free Perovskite Solar Cells", Nano Letters 19 (2019) 2066-2073.

[15] Creutz S.E., Crites E.N., De Siena M.C., Gamelin D.R., "ColloidalNanocrystals of Lead-

[27] Ji F., Boschloo G., Wang F., Gao F., "Challenges and Progress in Lead-Free Halide Double Perovskite Solar Cells", Solar RRL (2023) 2201112.

[28] Ke W., Xiao C., Wang C., Saparov B., Duan H.S., Zhao D., Xiao Z., Schulz P., Harvey S.P., Liao W., "*Employing Lead Thiocyanate Additive to Reduce the Hysteresis and Boost the Fill Factor of Planar Perovskite Solar Cells*", Advanced materials 28 (2016) 5214-5221.

Electron Transfer Layer", Surfaces and Interfaces 27 (2021) 101579.

[25] Li Z., Huang Y.T., Mohan L., Zelewski S.J., Friend R.H., Briscoe J., Hoye R.L., "*Elucidating the Factors Limiting the Photovoltaic Performance of Mixed Sb–Bi Halide Elpasolite Absorbers*", Solar RRL 6 (2022) 2200749.

[26] Grabowski D., Liu Z., Schöpe G., Rau U., Kirchartz T., "*Fill Factor Losses and Deviations from the Superposition Principle in Lead Halide Perovskite Solar Cells*", Solar RRL 6 (2022) 2200507.