مقاله پژوهشی

Iranian Journal of Crystallography and Mineralogy

مجله بلورشناسی و کانی شناسی ایران سال سی و دوم، شمارهٔ سوم، پاییز ۱۴۰۳، از صفحهٔ ۵۸۱ تا ۵۹۲

اثر استفاده از اسید استیک در محلول پیش ماده بر ویژگیهای فیزیکی لایههای نازک اکسید روی آلاییده با آلومینیوم رشد یافته به روش گرما کافت

حسن زارع اصل^{*۱}، سیدمحمد روضاتی^۲

۱ - گروه فیزیک، دانشگاه صنعتی خاتم الانبیاء بهبهان، ایران
 ۲ - گروه فیزیک، دانشکده علوم، دانشگاه گیلان، رشت، ایران
 (در یافت مقاله: ۱۴۰۲/۱۰/۳۰، نسخه نهایی: ۱۴۰۳/۱/۱۸

چکیده: لایههای نازک اکسید روی آلاییده با آلومینیوم (AZO) روی زیرلایه شیشهای به روش گرما کافت لایهنشانی شدند. مقدار اسید استیک موجود در محلول پیش ماده از ۰ تا ۴ ml با گام ۱ n تغییر داده شد. این موضوع باعث تغییرات قابل توجهی در ویژگیهای فیزیکی لایهها شد. در همه لایهها، صفحه بلوری (۰۰۲) غالب بود، اما با افزایش اسید استیک کمی از شدت قله این صفحه کاسته شد. مقادیر برآورد شده برای اندازه بلورک و کرنش با افزایش اسید استیک به ترتیب از ۹۵ تا mn ۱۳ و ^۳-۱۰×۲/۹ تا ^۳-۱۰×۲/۹ افزایش یافت. با ورود کمترین مقدار اسید استیک به محلول پیش ماده (۱ m ۱)، مقاومت ویژه لایه نازک AZO به طور چشمگیری کاهش یافت (از ۱۰^{-۱}×۲/۰۸ به mیدار اسید استیک به محلول پیش ماده (۱ m ۱)، مقاومت ویژه لایه نازک AZO به طور چشمگیری ۲ اسید استیک بود که منجر به شاخص شایستگی ^{۱۰}-۹ ما^{-۲} در ۵۰ گردید.

واژههای کلیدی: لا یه نازک AZO؛ اسید استیک؛ محلول پیش ماده؛ ویژگیهای فیزیکی؛ گرما کافت.

مقدمه

لایههای نازک اکسید رسانای شفاف (TCO) به دلیل کاربرد گسترده در بسیاری از بخشهای فناوری همچون سلولهای خورشیدی [۱]، دیودها [۲]، سلولهای الکتروشیمیایی [۳] و پنجرههای هوشمند [۴]، در چند دهه گذشته بسیار مورد توجه قرار گرفتهاند. کیفیت یک لایه اکسید رسانای شفاف بر پایه رسانندگی و شفافیت آن بررسی میشود [۵]. در بسیاری از موارد، تلاش برای بهبهود یکی از این ویژگیها منجر به کاهش موارد، تلاش برای بهبهود یکی از این ویژگیها منجر به کاهش دیگری میشود. لایههای نازک اکسید رسانای شفاف رایج اغلب بر پایه سه اکسید فلزی ZnO و In Song و شفافیت، بر پایه سه اکسید فلزی اهدف بهبود همزمان رسانندگی و شفافیت، یاصر مختلفی به صورت آلایش به لایههای نازک این سه اکسید فلزی اضافه شده که منجر به لایههای نازک این ایه رسانای شفاف با کیفیتی چون In:SnO2 (ITO) [7]،

Al:ZnO و [٨] (IZO) In:ZnO ،[٧] (FTO) F:SnO2 و Al:ZnO) [٨] (AZO) [٩] گردیدهاند.

در میان لایههای اکسید رسانای شفاف نام برده، AZO با امتیاز هزینه پایین مواد اولیه و سادگی در فرآیند لایهنشانی مورد توجه است [۱۰]. این لایه به سادگی با روشهای متداول لایهنشانی چون سل-ژل، گرما کافت، رشد داده میشود. روش گرما کافت به دلیل سادگی و بینیازی به محیط خلأ روشی مقرون به صرفه محسوب میشود [۱۱]. این روش با موفقیت برای لایهنشانی TTO، TTO و IZO نیز استفاده شده است. از جمله ویژگیهای روش گرما کافت میتوان به سادگی فرآیند آلایش اشاره کرد. از آنجا که این روش بر پایه محلول است، به منظور آلایش میتوان به سادگی نمک آلاینده را به محلول پیش ماده شامل نمک اصلی اضافه نمود. سرانجام پس از بهینهسازی پارامترهای روش گرماکافت چون دمای زیرلایه،

^{*}نویسنده مسئول،: ۰۹۱۶۳۷۱۵۹۵۰، پست الکترونیکی: zare@bkatu.ac.ir

Copyright © 2024 The author(s). This work is licensed under a Creative Commons Attribution-NonCommercial 4.0 The author(s). This work is licensed under a Creative Commons Attribution-NonCommercial 4.0 International License (<u>https://creativecommons.org/licenses/by-nc/4.0/</u>) Non-commercial uses of the work are permitted, provided the original work is properly cited

فاصله افشانه تا زیرلایه، فشار گاز حامل و همچنین ویژگیهای محلول پیش ماده مانند غلظت، حلال و نمک مورد استفاده [۱۲]، میتوان بهترین مقادیر رسانندگی و شفافیت ممکن رو بدست آورد.

اگرچه در روش گرما کافت اغلب از حلال آب استفاده می شود، اما در پژوهش هایی اثر اضافه کردن حلال های الکلی [۱۴، ۱۳] و اسیدی [۱۵] بر ویژگیهای لایههای نازک اکسید روی (ZnO) نیز بررسی شده است. ادینگر و همکارانش [۱۶] اثر حضور اسید استیک در محلول پیش ماده بر ویژگیهای ریختشناسی، نوری و الکتریکی لایههای نازک ZnO را بررسی کردند که همه لایههای تهیه شده دارای شفافیت بالا (بیش از ۸۰٪) بودند، اما کمترین مقدار مقاومت ویژه با ۲٪ حجمی اسید استیک در محلول پیش ماده بدست آمد. در پژوهشی دیگر پیرامون اثر حضور اسید استیک بر ویژگیهای فیزیکی لایههای نازک IZO جیاوو و همکارانش [۱۷] نیز شاهد بهبود رسانندگی و ویژگیهای نوری در مقادیر مشخص این اسید بودند. اثر حضور اسید استیک برای لایه نازک FZO نیز بررسی شد [۱۸]. در این پژوهش که با تاکید بر ویژگیهای الکتریکی انجام شد، کمترین مقاومت ویژه در دمای C° ۵۰۰ با ۷٪ حجمی اسید استیک بدست آمد.

در این پژوهش، پس از بهینهسازی پارامترهای پاشش بر اساس آزمایشهای پیشین خود، اثر حضور مقادیر مختلف اسید استیک در محلول پیش ماده استفاده شده برای لایهنشانی لایههای نازک AZO را بررسی کردیم. به این منظور، مقدار ml ۲۴ محلول پیش ماده شامل سه حلال آب، متانول و اسید استیک را تهیه کرده و مقدار اسید استیک را از ۰ تا ۴ ml با

گامهای ml تغییر دادیم. سپس، ویژگیهای ساختاری، ریختشناسی، الکتریکی و نوری پنج لایه نازک AZO بررسی کردیم که با ورود اسید استیک به محلول پیش ماده، شاهد کاهش شدید مقاومت ویژه در لایه نازک شدیم و مقدار بهینه اسید استیک براساس شاخص شایستگی برابر با ۲ ml بدست آمد.

مواد و روشها لایه نشانی

به منظور لایهنشانی لایههای نازک AZO، ۲۴ ml محلول پیش ماده با ترکیبی از آب یونزدوده، متانول و اسید استیک تهیه گردید. نخست مقدار ۲٬۶۲۰ gr استات روی دوآبه، Zn(AC)₂.2H₂O، به آب یونزدوده اضافه شد و ترکیب به مدت min هم زده شد. سیس مقادیر مختلف اسید استیک (جدول ۱) به محلول اضافه شد و پس از min هم زدن، gr ۰٬۰۱۴ کلرید آلومینیوم شش آبه (AlCl3.6H2O) به آن افزوده گردید و min ۱۰ سیگر هم زده شد. سرانجام محلول با ۶ ml متانول رقیق شد. محلول پیش ماده به دست آمده با دستگاه گرما کافت روی لام شیشهای که پیشتر شسته شده بود پاشیده گردید. دمای زیرلایه طی فرآیند لایهنشانی C⁰ ۵۰۰ حفظ شد. فشار هوای مورد استفاده برابر با ۸ bar و فاصله افشانه تا زیرلایه ۳M ۲۸۷ تنظیم شد. لایههای نازک AZO تولید شده بر اساس مقدار استید استیک موجود (از ۰ تا ml با گام ml ۱) در محلول پیش ماده آنها به ترتیب AZO₁ ،AZO₀، AZO₃ ،AZO₂ و AZO₄ نام گذاری شدند (جدول ۱).

جدول ۱ مقادیر حلالهای مورد استفاده در محلول پیش ماده لایههای نازک AZO تولیده شده به همراه نام نمونهها.

ضخامت (nm)	متانول (ml)	اسید استیک (ml)	آب يونزدوده (ml)	نام نمونه
۵۰۰	۶	•	١٨	AZO0
۵۲۵	۶	١	١٧	AZO1
۵۵۱	۶	٢	18	AZO2
۵۹۷	۶	٣	۱۵	AZO3
544	۶	۴	١۴	AZO4

مشخصهيابى

الگوی پراش پرتوی ایکس (XRD) لایههای ناز ک AZO تهیه شده از محلول پیش ماده با مقادیر متفاوت اسید استیک با Cu-Kα با لامپ X'Pert PRO PANalytical با لامپ Cu-Kα (طول موج Å ۲۹۵۲) در گستره زاویهای °۸۰–۵=۲۵ با گام-های °۲۰/۰۶ ثبت شد. میکروسکوپ الکترونی روبشی گسیل میدانی (FESEM) مدل MIRA3-TESCAN-XMU برای میدانی (FESEM) مدل MIRA3-TESCAN-XMU برای بررسی ریختار سطح و همچنین اندازه گیری ضخامت لایههای نازک AZO تهیه شده استفاده شد. ویژ گیهای الکتریکی شامل نازک AZO تهیه شده استفاده شد. ویژ گیهای الکتریکی شامل مقاومت ویژه، تحرک و چگالی حامل بار لایههای نازک AZO انولید شده به روش ون در پاوو و اثر هال (PhyTech) اندازه گیری شد. سرانجام طیفسنج نوری Perkin-Elmer اندازه گیری میزان عبور و بازتاب آینهوار لایههای بدست آمده در گستره طول موجی maco استفاده شد.

نتایج و بحث

ویژگیهای ساختاری

شکل ۱ الگوی XRD لایههای نازک AZO تهیه شده از محلولهای پیش ماده دربردارنده مقادیر متفاوت اسید استیک را نشان میدهد. در الگوی همه لایههای نازک AZO تولید شده، هشت قله قابل تشخیص وجود دارد با صفحههای بلوری (۱۰۰)، (۲۰۰)، (۱۰۱)، (۱۰۲)، (۱۰۱)، (۲۰۱) و (۰۰۴) ساختار بلوری ورتزیت شش گوشی ZnO با کارت

استاندارد شماره ۱۴۵۱–۳۳۶ همخوانی دارند [۲۰، ۲۰]. آشکارا صفحه بلوری (۰۰۲) دارای شدت غالب در میان دیگر صفحه-هاست. چنان که در شکل ۱ دیده می شود، با افزایش مقدار اسید استیک در محلول پیش ماده از نمونه AZO0 تا AZO4 به تدریج از شدت این قله کاسته و شدت دیگر قلهها کمی افزایش می یابد. به منظور بحث کمی پیرامون تغییرات شدت قلههای XRD می توان از کمیت ضریب بافت (TC) استفاده نمود که از رابطه زیر محاسبه می شود:

$$TC(hkl) = \frac{I(hkl) / I_{0}(hkl)}{\frac{1}{N} \sum_{N} I(hkl) / I_{0}(hkl)}$$
(1)

XRD مربوط به صفحه بلوری (hkl) هستند. I_0 شدت قله مربوط به مربوط به صفحه بلوری (hkl) هستند. I_0 شدت قله مربوط به صفحه (hkl) در کارت استاندارد (در اینجا به شماره ۱۴۵۱– (۱۴۵) است [۷]. نتایج محاسبه TC برای صفحههای بلوری (۱۰۰)، (۲۰۰) و (۰۰۱) در جدول ۲ ارائه شده و تغییرات آنها در شکل ۲–الف نشان داده شده است. مقدار بزرگتر از واحد (۲۰۰) برای همه نمونههای AZO تولید شده نشان میدهد که بیشتر بلورکهای ایجاد شده در ساختار این لایه دارای جهت گیری بلوری (۰۰۲) هستند. البته، با افزودن تدریجی اسید استیک کمی از مقدار (۲۰۰) کاسته و به طورکلی روند (۱۰۰) TC و (۲۰۰) افزایشی می شود.



شکل ۱ الگوی پراش پرتوی X لایههای نازک AZO لایهنشانی شده به روش گرما کافت از محلول پیش ماده دربردارنده مقادیر متفاوت اسید استیک

گاف انرژی	كرنش	اندازه بلورك	که	رامترهای شبک	پا		ضريب بافت		نام نمونه
Eg (eV)	٤× ^{٣-} ۱۰	D (nm)	V(Å ³)	c (Å)	a (Å)	(1 • 1)	(••٢)	(1)	
٣,٢۴	١/٨٢	۵۹	44,211	۵٫۱۹۴	٣,٢۴٣	•,176	٣٫۶٠٧	•,1•۴	AZO0
٣,٢۶	λ_{J} AY	۶۲	40,728	۵,۱۹۱	٣,٢۴١	•,٢١۴	٣,٢٩۵	۰,۰۹۴	AZO1
٣,٢۶	۲,۱۰	۷۵	41,748	Δ_{I}) 9 Y	٣,٢۴١	•, ٢ ١٧	٣,١٣۴	۰٬۰۹۷	AZO2
٣,٢۶	5,5F	٨٢	41,74X	Δ_{I}) 9 Y	٣,٢۴٢	۰,۳۵۵	۲٬۹۸۰	۶۳۶,۰	AZO3
٣ , ٢ ۶	۲,۴۷	118	4V,7V.	۵٫۱۹۳	٣,٢۴٢	•, ٢ ٣٧	۲,944	•,٣۴•	AZO4

جدول ۲ خصوصیات ساختاری و گاف انرژی محاسبه شده برای لایههای نازک AZO رشدیافته به روش اسپری پیرولیز

برای بررسی دقیق تر ویژگیهای ساختاری لایههای نازک AZO لایهنشانی شده از محلول پیش ماده دربردارنده مقادیر متفاوت اسید استیک، ثابتهای شبکه (a و c) و حجم یاخته یکه (V) این لایهها با استفاده از روابط زیر و فاصله میان صفحهای (۱۰۰)، (۰۰۲) و (۰۰۱) محاسبه شد [۱۵].

$$\frac{1}{d_{hkl}^2} = \frac{4}{3} \left(\frac{h^2 + hk + k^2}{a^2} \right) + \frac{l^2}{c^2}$$
(7)

$$V = a^2 c \sin(60^\circ) \tag{(7)}$$

نتایج محاسبهها برای لایههای نازک AZO4 تا AZO4 در جدول ۲ ارائه شده است. چنان که دیده می شود با افزودن اسید استیک در نخستین نمونه (۱ ml برای AZO0)، حجم یاخته یکه کمی کاهش می یابد. با افزایش بیشتر مقدار اسید استیک، در بقیه نمونهها حجم یاخته یکه افزایش می یابد.

همچنین اندازه بلورک (D) و کرنش بجامانده (٤) در شبکه بلوری لایههای نازک AZO تولید شده با روش ویلیامسون-هال برآورد شد.

$$\beta_{hkl}\cos\theta = \frac{K\lambda}{D} + 4\varepsilon\sin\theta \tag{(f)}$$

 θ ،(۱/۵۴۲ Å) Cu-Ka طول موج λ ،(۱/۵۴۲ Å) cu-Ka یک ثابت برابر با (۱/۵۴۲ مول موج λ ،(۱/۵۴۲ Å) و زاویه براگ مربوط به صفحه بلوری (hkl) و (hkl) و پهنا در نصف شدت بیشینه آن قله XRD است [۱۳]. مقادیر اندازه بلورک و کرنش برآورد شده برای هر یک از نمونههای AZO0 تا AZO0 مرسم شده است. محمور اسید AZO4 در جدول ۲ آورده شده و تغییرات آن در شکل ۲ ب رسم شده است. بررسیهای نشان داده است که حضور اسید استیک در محلول پیشمانده باعث افزایش تولید یونهای Internation action (Matrix A) و مراح محمور اسید M

ترکیبهای Zn-OH جلوگیری میکند [۱۷]. از این رو، تعداد بیشتری از یونهای Zn^{2+} امکان شرکت در فرآیند رشد لایه را بدست می آورند و لایه نازک AZO ضخیمتری نتیجه می شود. بر این اساس، افزایش ضخامت لایههای نازک AZO با افزایش مقدار اسید استیک در محلول پیش ماده در نمونههای AZO0 تا AZO5 دیده می شود (جدول ۱). از سویی، با افزایش ضخامت می توان افزایش اندازه بلورک را در ساختار لایههای نازک AZO انتظار داشت. چنان که در شکل ۲ ب دیده می شود، اندازه بلورک از مقدار ۵۹ nm برای نمونه AZO0 تا ۸۳۸ ۸۱۶ برای نمونه AZO4 به صورت پیوسته افزایش می یابد. به همین ترتیب، کرنش نیز، به صورت پیوسته از مقدار AZO4 برای AZO0 تا مقدار ۲٫۴۷×۱۰^{-۳} برای AZO4 افزایش یافت. از جمله دلایل افزایش کرنش می توان به آهنگ بیشتر لایهنشانی با افزایش مقدار اسید استیک اشاره نمود. در آهنگ رشد لایه بالاتر، اتمها زمان کمتری برای قرارگیری در مكان مناسب شبكه در اختيار دارند و احتمال بروز نقايص شبكه افزايش مي يابد.

ویژگیهای ریخت شناسی

شکل ۳ تصاویر FESEM تهیه شده از سطح و مقطع عرضی لایههای نازک AZO0، AZO2 و AZO4 را نشان می دهد. سطح نمونه AZO0 که در محلول پیش ماده آن از اسید استیک استفاده نشده است با دیگر نمونهها تفاوت چشمگیری دارد. در سطح این لایه دانهها به دو شکل متفاوت رشد یافته-اند. یک دسته از دانهها در سطح به صورت صفحههایی بزرگ با طول متوسط حدود nm ۵۰۰ و دسته دیگر به شکل نانوذراتی با قطر متوسط n۰۰ nm هستند. توزیع اندازه در هر یک از دستهها به نسبت یکنواخت بوده و مرز دانهها در هر دو دسته

آشکارا قابل مشاهده است. حضور اسید استیک در لایه 2AZO باعث تغییر قابل توجه ریختار سطح آن شده است. شکل دانهها در AZO2 یکنواخت و فشردگی میان آنها بیشتر است. دانهها در این نمونه به شکل جزایری رشد یافتهاند که مرز میان آنها به سختی قابل تشخیص بوده و توزیع اندازه آنها نیز به نسبت AZO4 یکنواخت است. با افزایش مقدار اسید استیک در نمونه AZO4 یکنواخت این روند همچنان ادامه یافته است. ریختار سطح لایه AZO4 منسره متسره محتر است. چنان که پیشتر اشاره

شد، ضخامت لایههای نازک AZO با افزایش مقدار اسید استیک به تدریج افزایش مییابد. این امر به صورت مشخص در تصاویر مقطع عرضی در شکل ۳ دیده میشود. بر این اساس، ضخامت لایههای AZO₂، AZO₃ و AZO₄ به ترتیب برابر با ضخامت لایههای ۵۵۵۸، PF اندازه گیری شدند. افزایش بیشتر یونهای $2n^{2+}$ و در نتیجه تسریع فرآیند رشد لایههای نازک AZO در حضور اسید استیک از دلایل افزایش ضخامت مورد اشاره قرار گرفت.



شکل ۲ تغییرات الف) ضریب بافت مربوط به صفحههای بلوری (۱۰۰)، (۰۰۲) و (۱۰۱) و ب) اندازه بلورک و کرنش لایههای نازک AZO تهیه شده از محلول پیش ماده دارای مقادیر متفاوت اسید استیک.



شكل ۳ تصاوير FESEM از سطح و مقطع عرضي نمونههاي AZO₂، AZO₃ و AZO₄.

ويژگىهاى الكتريكى

(Δ)

تغییرات مقاومت ویژه، تحرک و چگالی حامل بار برای لایههای نازک AZO رشدیافته از محلولهای پیش ماده دارای مقادیر متفاومت اسید استیک در شکل ۴ الف نشان داده شده و مقادیر این کمیتها نیز در جدول ۳ لیست شده است. چنان که دیده میشود با افزودن کمی اسید استیک (اn ۱) در نمونه میشود با افزودن کمی اسید استیک (اn ۱) در نمونه میشود با افزودن کمی اسید استیک (اn ۱) در نمونه میک دهم نسبت به لایه ۵۵. محاومت ویژه (اسید استیک) ادامه یافته استیک) ($\Omega.cm$ ۱۰ $\Omega.cm$) کاهش مییابد. روند کاهش مقاومت ویژه تا نمونه 2020 (اn ۲ اسید استیک) ادامه یافته مقاومت ویژه تا نمونه محاکم (یا ۲ اسید استیک) ادامه یافته میابد. به منظور بحث پیرامون دلایل تغییر مقاومت ویژه در مییابد. به منظور بحث پیرامون دلایل تغییر مقاومت ویژه در پیگالی حاملهای بار بررسی شود، زیرا مقاومت ویژه ((ρ)) با رابطه زیر به تحرک ((μ) و چگالی حامل بار (n) وابسته است:

 $\rho = \frac{1}{q\mu n}$

q در این رابطه مقدار بار پایه است [۲۱]. چنان که در شکل ۴ الف ديده مي شود، تحرك حامل ها در نمونه AZO1 افزايش معناداری نسبت به مقدار آن در AZO0 دارد. این امر اثر قابل توجه وجود اسید استیک در محلول پیش ماده بر تحرک بالاتر حاملها در لایه نازک AZO را نشان میدهد. با افزایش بیشتر مقدار اسید استیک در نمونههای AZO₂ تا AZO₄ شیب افزایش تحرک به تدریج کاهش مییابد، اما همچنان روند تغییر تحرک افزایشی است. به طور کلی اصلی ترین عامل محدود کننده تحرک حاملها در ساختار بلوری، پراکندگی آنهاست. پراکندگی حامل بار به سه شکل پراکندگی در مرز بلورکها، پراکندگی به دلیل وجود ناخالصی یونیده و پراکندگی به دلیل نوسان شبکه بلوری، ممکن است رخ دهد [۲۲]. در نیمرساناهایی که به دلیل آلایش و یا وجود نقایص شبکه، ساختار منظمی ندارند و مسافت آزاد میانگین حاملهای بار آزاد در آنها (حدود ۳m ۴) به مقدار قابل توجهی از اندازه بلورک (۵۹ تا ۱۱۶ nm در این پژوهش) کوچکتر است،

می توان از پراکندگی حاملهای بار در مرز میان بلور کها صرف نظر کرد [۲۳، ۲۴]. از سویی، بر پایه بررسی تحرک حاملهای بار در لایههای نازک SnO2، ZnO و FTO، در صورت چگالی حاملهای بار بسیار بالا (بیش از ^{3-10 × ۵})، ساز و کار غالب پراکندگی در دماهای پایین (کمتر از K ۰۰۱) وجود ناخالصیهای یونیده و در دماهای بالا (بیش از K ۰۰۱) نوسان شبکه بلوری است [۳۳]. بر این اساس و از آنجا که صفحه بلوری (۰۰۲) در ساختار AZO دارای تراکم بیشتری نسبت به سایر صفحههای اصل است [۲۵]، کاهش مقدار (۲۰۰) Tr به معنای فراهم آمدن شرایط مناسب برای تحرک بیشتر حاملهاست. این امر آشکارا در شکل ۴ ب قابل مشاهده است. با افزایش مقدار اسید استیک از نمونه مZO تا AZO مقدار با افزایش مقدار اسید استیک از نمونه مZO تا میابد.

چگالی حاملها چنان که دیده می شود، پس از افزودن کمی (1ml) اسید استیک در نمونه AZO1 افزایشی قابل توجه دارد، سپس در نمونه AZO2 به بیشترین مقدار خود (۱٫۴۴×۱۰^{۲۰} cm⁻³) رسیده و بعد شروع به کاهش میکند. وجود تهیجای اکسیژن (Ov) و قرار گرفتن روی در مکانهای میان شبکهای (Zn_i) نقایص ذاتی هستند که در ساختار AZO باعث بوجود آمدن الكترونهاى آزاد (حامل بار آزاد) مى شوند [۲۷، ۲۷]. از سویی، جایگزینی یونهای آلومینیوم (+Al³⁺) با یونهای روی (Zn²⁺) در شبکه بلوری نیز باعث افزایش چگالی حامل بار می شود [۱۴]. چنان که پیشتر اشاره شد، حضور اسید استیک در محلول پیش ماده باعث افزایش تعداد یونهای در محلول می شود. روشن است که تعداد بیشتر یون های ${
m Zn}^{2+}$ امکان بروز Zn_i و O_v را در شبکه افزایش میدهد. از Zn^{2+} سویی، وجود یونهای آماده Zn^{2+} باعث کاهش احتمال جایگزینی Al^{3+} با Zn^{2+} می گردد. به نظر می رسد که درهمکنش هر دو عامل بیان شده منجر به افزایش چگالی حامل بار به مقدار بیشینه در نمونه AZO2 (ml ۲ اسید استیک) می شود. سرانجام تغییرات مقاومت ویژه برای لایه های نازک AZO رشدیافته نتیجه تغییرات تحرک و چگالی حامل بار است.



شکل ۴ تغییرات الف) تحرک، چگالی حامل بار و مقاومت ویژه و ب) تحرک و ضریب بافت صفحه بلوری (۰۰۲) برای نمونههای AZO₀ تا AZO_{4.}

شاخص شايستگى	متوسط عبور	مقاومت ويژه	مقاومت سطحى	غلظت حامل بار	تحرک	نام نمونه
Φ (×10 ⁻⁴ Ω ⁻¹)	Tav (400-900 nm) %	ρ (×10 ⁻² Ω.cm)	R_{sh} (×10 ² Ω /sq)	n (×10 ²⁰ cm ⁻³)	μ (cm².V ⁻¹ s ⁻¹)	
٠٫١٩٣	¥¥,¥¥	$r \cdot \lambda$	41,8	٠٫١٩۵	۱,۵۴	AZO0
۱,۸۱	۲۶٬۵۶	۲,۰۱	٣٫٨٣	1,17	۲,٧۶	AZO1
$\Delta_{/} \Lambda \mathcal{F}$	87,88	١,۴١	۲,۵۴	1,44	٣,• ۵	AZO2
۱,۹۲	<i>۲۶</i> /۳۷	۲,۱۰	W/DY	٠٫٨٩٩	٣,٣٠	AZO3
۲,•۷	<i>۲۶,</i> ۲۰	۲,۱۹	٣,۴١	۰,۸۴۳	٣,٣٧	AZO4

جدول ۳ خصوصیات الکتریکی، متوسط عبور و شاخص شایستگی بدست آمده برای نمونههای AZO₀ تا AZO₄

ویژگیهای نوری

شکل ۵ الف عبور و بازتاب آینهوار نمونههای AZO₀ تا AZO₄ م در گستره طول موجی ۳۵۰ ۳۵۰-۹۰۰ را نشان میدهد. چنان که دیده می شود، تفاوت قابل توجهی در میزان عبور نمونهها وجود ندارد. با افزایش مقدار اسید استیک تا AZO₂) ۲ ml شفافیت کمی افزایش یافته و پس از آن کاهش می یابد. عواملی چون ضخامت، اندازه بلورک، نقایص شبکه و ریختار بر میزان شفافیت لایههای نازک اثر دارند. در این پژوهش، ضخامت لايهها از نمونه AZO₀ (۵۰۰ nm) مZO₄ تا AZO₄ (۶۴۳ nm) کمی افزایش دارد که در اصل باید باعث کاهش میزان عبور باشد، اما باید در نظر داشت که افزایش اندازه بلورک و ریختار فشردهتر لایههای دارای اسید استیک با میزان عبور همخوانی بیشتری دارند. از سویی، کمترین مقدار بازتاب آینهوار مربوط به نمونه AZO0 است. این امر با توجه به تفاوت ریختار سطح این نمونه (شکل ۳ الف)، قابل پیشبینی بود. مرز دانههای مشخص و فرورفتگی و برآمدگیهای موجود در سطح این نمونه باعث افزایش بازتاب پخشی و گرفتار شدن تابش در سطح و در

نتیجه افزایش جذب آن می شود. به منظور بررسی دقیق تر ویژگی های نوری لایههای AZO تهیه شده، نخست ضریب جذب (α) آنها بر پایه مقدار عبور (T)، بازتاب آینهوار (R) و ضخامت (t) به صورت زیر محاسبه گردید [۲۸]:

$$\alpha = \frac{1}{t} \ln \left[\frac{\left(1 - R^2\right)}{2T} + \sqrt{\frac{\left(1 - R\right)^4}{4T^2} + R^2} \right]$$
(6)

با استفاده از مقادیر بدست آمده برای α و نمودارهای تاؤک (شکل ۵ ب)، مقادیر گاف انرژی برای نمونههای AZO0 تا انرژی در جدول ۲ ارائه شدهاند. گاف انرژی پس از افزودن اسید استیک به محلول پیش ماده در نمونه AZO1 در مقایسه با استیک به محلول پیش ماده در نمونه AZO1 در مقایسه با محمی افزایش یافته است. مقادیر گاف انرژی برای محمودهای دارای مقادیر بیشتر اسید استیک در محلول پیش ماده تقریبا ثابت مانده است. عواملی چون اندازه بلورک و دانه (بوسیله اثر محدودیت کوانتومی) [۳1]، میزان آلایش (جابجایی بورستین-موس) [۸] و نقایص شبکه (اثر اورباخ) [۳۲]

باشند. بر اساس اثر محدودیت کوانتمی افزایش اندازه بلورک که به صورت پیوسته از نمونه AZO0 تا AZO4 رخ میدهد، در اصل باید باعث کاهش مقدار گاف گردد، اما مقادیر اندازه بلورک محاسبه شده برای لایههای نازک AZO بسیار بزرگتر از مقادیر لازم برای اثر محدودیت کوانتومی هستند. به همین ترتیب، با افزایش مقدار اسید استیک بر اساس نتایج ساختاری، کرنش در شبکه بلوری افزایش می یابد. این امر می تواند ناشی از افزایش نقایص شبکه و در نتیجه بر اساس اثر اورباخ، باعث کاهش گاف انرژی بشود. البته، به طور کلی اثر غالب و تعیین کننده در مقدار گاف انرژی لایههای رسانای شفاف، جابجایی بورستین-موس است [۳۳]. بر اساس این پدیده در لایههای رسانای شفاف، با افزایش میزان آلایش، گاف انرژی به سمت مقادیر بالاتر جابه جا می شود. اگرچه مقدار نمک آلومینیوم موجود در محلول پیش ماده برای همه لایههای ناز ک AZO تولید شده یکسان بوده است، اما تعداد جانشینی یونهای +Al³⁺ با یونهای در شبکه بلوری در لایههای AZO تهیه شده با مقادیر Zn^{2+} متفاوت اسيد استيك ممكن است متفاوت باشد. طبيعي است که این امر به چگالی حاملهای بار لایه نازک اثر اساسی دارد. چنان که در جدول ۲ دیده شد، چگالی حامل های بار در نمونه در مقایسه با نمونه AZO_0 ، افزایش قابل توجه و در AZO_1 سایر نمونهها تغییر کمی دارد. در پایان به نظر میرسد که پس از افزودن اسید استیک در نمونه AZO₁ در مقایسه با AZO₀، به دلیل افزایش میزان جایگزینی Al³⁺ و در نتیجه افزایش آلایش، گاف انرژی کمی افزایش مییابد. اما پس از آن برای نمونههای AZO₁ تا AZO₄، رقابت هر دو یدیده جابجایی

بورستین-موس و انرژی اورباخ منجر به ثابتماندن گاف انرژی می شود.

شاخص شایستگی

هدف اصلی از تولید یک لایه نازک رسانای شفاف دستیابی همزمان به بالاترین مقدار رسانندگی و شفافیت است. در مواردی این دو ویژگی در تضاد با هم هستند و افزایش یکی باعث کاهش دیگری است. سوال اینجاست که نقش هر یک در کیفیت یک لایه نازک رسانای شفاف به چه میزان است. بر این اساس، در این پژوهش شاخص شایستگی هک (Φ) محاسبه شد:

$$\Phi = \frac{T_{av}^{10}}{R_{Sh}} \tag{Y}$$

nm در این رابطه، T_{av} متوسط عبور در گستره طول موجی m Por-۴۰۰ و T_{av} مقاومت سطحی لایه نازک مورد نظر است [۳۴]. مقادیر این دو کمیت به همراه نتایج محاسبه Φ برای لایههای نازک AZO تهیه شده از مقادیر متفاوت اسید استیک در محلول پیش ماده، در جدول ۳ گزارش شدهاند. چنان که AZO0 دیده میشود، مقدار Φ از ¹⁻ Ω · ¹⁻*×۲۱۹۳ برای AZO0 دنمونه بدون اسید استیک در محلول پیش ماده) به مقدار ¹⁻ (نمونه بدون اسید استیک در محلول پیش ماده) به مقدار ¹⁻ محلول پیش ماده) افزایش می باید. بیشترین مقدار Φ برای محلول پیش ماده) افزایش می باید. بیشترین مقدار Φ برای محلول پیش ماده) افزایش می باید. بیشترین مقدار Φ برای بدست آمده (مقدار رسانندگی و شفافیت)، در جدول ۴ برخی نتایج بدست آمده برای لایههای نازک AZO در پژوهش های مشابه گردآوری شده اند.



شکل ۵ الف) عبور و بازتاب نوری ب) نمودارهای تاؤک برای لایههای نازک AZO رشدیافته .

مرجع	روش لايه نشاني	شاخص شایستگی	متوسط عبور شاخص شايستگر		مقاومت سطحى
		$\Phi (imes 10^{-4} \Omega^{-1})$	T_{av}	ρ (Ω.cm)	$R_{Sh}\left(\Omega/sq ight)$
مطالعه حاضر	اسپری پیرولیز	۵٬۸۶	۸۲ (۹۰۰-۴۰۰ nm)	۱/۴۱× ^{۲-} ۱۰	704
[7.]	اسپری پیرولیز	-	~\$\$.	١٣/٩	_
[\+]	اسپری پیرولیز	-	(ناحیه مرئی) ۶۵	۹ _/ ۵× ^{۳-} ۱۰	-
[14]	اسپرى اولتراسونيک	-	(ناحیه مرئی) ۹۰~	$\mathcal{F}_{/\Delta} \Lambda imes^{Y-}$) •	-
[77]	اسپرى اولتراسونيک	-	(ناحیه مرئی) ۸۰~	$\Delta/\Lambda imes^{n-1}$.	-
[17]	اسپری پیرولیز	-	۷۴ (۹۰۰-۴۰۰ nm)	۳× ^{۳-} ۱۰	٩

برداشت

نویسندگان از حمایت مالی دانشگاه صنعتی خاتم الانبیا، بهبهان (قرارداد پژوهانه شماره ۳٫۲٫۶۹۳۲) قدردانی مینمایند.

مراجع

قدرداني

[1] Djessas K., Bouchama I., Gauffier J.L., Ayadi
Z.B., "Effects of indium concentration on the properties of In-doped ZnO films: Applications to silicon wafer solar cells", Thin Solid Films, 555
(2014) 28-32.

https://doi.org/10.1016/j.tsf.2013.08.109

[2] Asl H.Z., Rozati S.M., "Some physical properties of n-IZO/p-CuO thin film heterojunction diodes completely made by spray pyrolysis", Journal of Materials Science: Materials in Electronics, 29 (2018) 4365-4372. https://doi.org/10.1007/s10854-017-8385-1

[3] Belaidi A., Chaqour S.M., Gorochov O., Neumann-Spallart M., "Photoelectrochemical and physical properties of titanium dioxide films obtained by aerosol pyrolysis", Materials Research Bulletin, 39 (2004) 599-608. https://doi.org/10.1016/j.materresbull.2003.12.012
[4] Chu J., Li X., Cheng Y., Xiong S., "Electrochromic properties of Prussian Blue"

nanocube film directly grown on FTO substrates by hydrothermal method", Materials Letters, 258 (2020) 126782.

https://doi.org/10.1016/j.matlet.2019.126782 [5] Asl H.Z., Rozati S.M., "High-quality spraydeposited fluorine-doped tin oxide: effect of film لایههای نازک اکسید رسانای شفاف AZO به روش گرما کافت رشد داده شده و اثر وجود اسید استیک در محلول پیش ماده آنها بررسی گردید. نتایج به روشنی نشان داد که وجود اسید استیک در محلول پیش ماده پاشش اثر قابل توجهی بر ویژگی های ساختاری، ریخشناسی، الکتریکی و نوری لایههای نازک AZO دارد. این آثار بویژه در نمونه دارای کمترین مقدار اضافه شده اسید استیک به محلول پیش ماده (۱ ml) در مقایسه با نمونه رشدیافته از محلول پیش ماده بدون اسید استیک بسیار مشهود است. حضور اسید استیک باعث شد که شدت قله مربوط به صفحه بلوری (۰۰۲) که صفحه غالب در همه لایههای نازک AZO تولید شده در این پژوهش است، به تدریج کاهش یابد و در مقابل، شدت قله صفحه بلوری (۱۰۰) افزایش یابد. افزون بر این، با افزودن اسید استیک، اندازه بلورک و كرنش افزايش يافتند. ريختار لايه رشديافته بدون اسيد استیک به طورکلی با دیگر نمونهها متفاوت بوده و دارای فرورفتگی و برآمدگی بیشتر و تراکم کمتر است. کمترین مقدار مقاومت ویژه (Ω.cm ۲-۱۰ (۱٬۴۱×۲۰) و بیشترین مقدار شفافیت (٪/ ۸۲٬۶۶) برای لایه نازک AZO رشدیافته از محلول پیش ماده دارای ۲ ml اسید استیک (AZO2) بدست آمد. با در نظر گرفتن کاربرد اصلی لایههای نازک AZO بعنوان یک اکسید رسانای شفاف، شاخص شایستگی برای آنها محاسبه گردید که بالاترين شاخص شايستكي براي نمونه AZO2 بدست آمد. [12] Arca E., Fleischer K., Shvets I., "Tuning the crystallographic, morphological, optical and electrical properties of ZnO:Al grown by spray pyrolysis", Thin Solid Films, 555 (2014) 9-12. https://doi.org/10.1016/j.tsf.2013.08.110

[13] Parvan, A., Mazloom J., Esmaeili Ghodsi F., Safari M., "Investigation of the effect of aminoalcohol stabilizers on crystal structure, band gap and blue luminescence of Cu-doped ZnO nanoparticles prepared by sol-gel method", Iranian Journal of Crystallography and Mineralogy, 29 (2021) 257-266.

https://doi.org/10.52547/ijcm.29.1.257

[14] Gahtar A., Rahal A., Benhaoua B., Benramache S., "A comparative study on structural and optical properties of ZnO and Aldoped ZnO thin films obtained by ultrasonic spray method using different solvents", Optik, 125 (2014) 3674-3678.

https://doi.org/10.1016/j.ijleo.2014.01.078

[15] Asl H.Z., Rozati S.M., "Structural, morphological, electrical, optical, and photoluminescence properties of spray-deposited ZnO thin film: effect of hydrochloric and acetic acids in the precursor", Journal of Materials Science: Materials in Electronics, 31 (2020) 2537-2543. https://doi.org/10.1007/s10854-019-02790-z

[16] Edinger S., Bekacz J., Richter M., Hamid R., Wibowo R.A., Peić A., Dimopoulos T., "Influence of the acetic acid concentration on the growth of zinc oxide thin films prepared by spray pyrolysis of aqueous solutions", Thin Solid Films, 594 (2015) 238-244. https://doi.org/10.1016/j.tsf.2015.04.027

[17] Jiao B.C., Zhang X.D., Wei C.C., Sun J., Huang Q., Zhao Y., "Effect of acetic acid on ZnO:In transparent conductive oxide prepared by ultrasonic spray pyrolysis", Thin Solid Films, 520 (2011)
1323-1329.

https://doi.org/10.1016/j.tsf.2011.04.152

[18] Rodríguez-Báez J., Maldonado A., Castañeda L., Delgado G.T., Castanedo-Pérez R., de la L. Olvera M., "On the effect of acetic acid on physical properties of chemically sprayed fluorine-doped ZnO thin films", Thin Solid Films, 515 (2007)

thickness on structural, morphological, electrical, and optical properties", Applied Physics A, 125 (2019) 689. https://doi.org/10.1007/s00339-019-2943-8

[6] Pammi S.V.N., Chanda A., Seong N.-J., Yoon S.-G., "Growth of high-quality ITO thin films at low temperature by tuning the oxygen flow rate using the nano-cluster deposition (NCD) technique", Chemical Physics Letters, 490 (2010) 234-237.

https://doi.org/https://doi.org/10.1016/j.cplett.2010.0 3.035

[7] Asl H.Z., Rozati S.M., "Influence of texture coefficient on the electrical properties of spraydeposited fluorine-doped tin oxide thin film", Journal of Materials Science: Materials in Electronics, 32 (2021) 1668-1676. https://doi.org/10.1007/s10854-020-04936-w

[8] Asl H.Z., Rozati S.M., "High-Performance Spray-Deposited Indium Doped ZnO Thin Film: Structural, Morphological, Electrical, Optical, and Photoluminescence Study", Journal of Electronic Materials, 47 (2018) 3568-3576. https://doi.org/10.1007/s11664-018-6201-1

[9] Malekiyan M., Fadavieslam M., Ardyanian m., "Investigation of the structural, optical and gas sensing properties of Aluminum doped zinc -oxide nanoparticles synthesized by solvo-thermal method", Iranian Journal of Crystallography and Mineralogy, 27 (2019) 975-984. https://doi.org/10.29252/ijcm.27.4.975

[10] Karzazi O., Soussi L., Louardi A., El Bachiri A., Khaidar M., Monkade M., Erguig H., Taleb M., "Transparent conducting properties of Mg and Al co-doped ZnO thin films deposited by spray pyrolysis technique", Superlattices and Microstructures, 127 (2019) 61-65. https://doi.org/10.1016/j.spmi.2018.03.011

[11] Pakniyat S., Motevalizadeh L., Jami S., "The effect of Ga-doping on the structural and optical properties of ZnO thin films prepared by spray pyrolysis (in Persian)", Iranian Journal of Crystallography and Mineralogy, 27 (2019) 747-752. https://doi.org/10.29252/ijcm.27.3.747

[27] Babu B.J., Velumani S., Arenas-Alatorre J., Kassiba A., Chavez J., Park H., Hussain S.Q., Yi J., Asomoza, R., "Structural Properties of Ultrasonically Sprayed Al-Doped ZnO (AZO) Thin Films: Effect of ZnO Buffer Layer on AZO", Journal of Electronic Materials, 44 (2014) 699-705. https://doi.org/10.1007/s11664-014-3541-3

[28] Hassanien A.S., Akl A.A., "Effect of Se addition on optical and electrical properties of chalcogenide CdSSe thin films", Superlattices and Microstructures, 89 (2016) 153-169. https://doi.org/10.1016/j.spmi.2015.10.044

[29] Fadavieslam M.R., "Deposition and characterization of SnO2:Sb thin films fabricated by the spray pyrolysis method (in Persian)", Iranian Journal of Crystallography and 27 (2019)739-746. Mineralogy, https://doi.org/10.29252/ijcm.27.3.739

[30] Tajabor N., Alinejad M.R., Iranmanesh P., "Preparation of SrTiO3 thin films by spray pyrolysis technique and study of their structural and optical properties (in Persian)", Iranian Journal of Crystallography and Mineralogy, 16 (2008) 225-232.

[31] Barnasas A., Kanistras N., Ntagkas A., Anyfantis D.I., Stamatelatos A., Kapaklis V., Bouropoulos N., Mystiridou E., Poulopoulos P., C.S., Baskoutas S., Garoufalis "Quantum confinement effects of thin ZnO films by E: Lowand theory", Physica experiment dimensional Systems and Nanostructures, 120 (2020)114072.

https://doi.org/10.1016/j.physe.2020.114072

[32] Javadian A., Fadavieslsm M.R., "Effect of substrate temperatures, spray rates, solution volumes, and nickel concentration on structural and optical properties of NiO thin films prepared by spray pyrolysis", Iranian Journal of Crystallography and Mineralogy, 31 (2023) 165-182. https://doi.org/10.52547/ijcm.31.1.165

[33] Edinger S., Bansal N., Bauch M., Wibowo R.A., Újvári G., Hamid R., Trimmel G., Dimopoulos Т., "Highly transparent and conductive indium-doped zinc oxide films deposited at low substrate temperature by spray 8689-8694.

https://doi.org/10.1016/j.tsf.2007.03.132

[19] Mahmoudi T., Masoudi M., "An experimental and theoretical study on the physical properties of Al doped ZnO thin films (in Persian)", Iranian Journal of Crystallography and Mineralogy, 27 (2019)
487-494.

https://doi.org/10.29252/ijcm.27.2.487

[20] Kurtaran S., "Al doped ZnO thin films obtained by spray pyrolysis technique: Influence of different annealing time", Optical Materials, 114 (2021) 110908.

https://doi.org/10.1016/j.optmat.2021.110908

[21] Asl H.Z., Rozati S.M., "Spray-deposited CuO:In2O3 nanocomposite thin film: Enhancement in electrochemical performance", Journal of Alloys and Compounds, 928 (2022) 167211.

https://doi.org/10.1016/j.jallcom.2022.167211

[22] Calnan S., Tiwari A.N., "High mobility transparent conducting oxides for thin film solar cells", Thin Solid Films, 518 (2010) 1839-1849. https://doi.org/10.1016/j.tsf.2009.09.044

[23] Zhang D.H., Ma H.L., "Scattering mechanisms of charge carriers in transparent conducting oxide films", Appl. Phys. A, 62 (1996) 487-492. https://doi.org/10.1007/bf01567122

[24] Wang J.T., Shi X.L., Liu W.W., Zhong X.H., Wang J.N., Pyrah L., Sanderson K.D., Ramsey P.M., Hirata M., Tsuri K., "Influence of Preferred Orientation on the Electrical Conductivity of Fluorine-Doped Tin Oxide Films", Scientific reports, 4 (2014) 3679. https://doi.org/10.1038/srep03679

[25] Hadjeris L., Herissi L., Assouar M.B., Easwarakhanthan T., Bougdira J., Attaf N., Aida M.S., *"Transparent and conducting ZnO films grown by spray pyrolysis"*, Semiconductor Science and Technology, 24 (2009) 035006. https://doi.org/10.1088/0268-1242/24/3/035006

[26] Garcés F.A., Budini N., Arce R.D., Schmidt J.A., "Effect of thickness on structural and electrical properties of Al-doped ZnO films", Thin Solid Films, 574 (2015) 162-168. https://doi.org/10.1016/j.tsf.2014.12.013

"Physical properties of transparent and conducting sprayed fluorine doped zinc oxide thin films", Solid State Sciences, 10 (2008) 1209-1214. https://doi.org/10.1016/j.solidstatesciences.2007.11. 031 *pyrolysis from water-based solutions"*, Journal of Materials Science, 52 (2017) 8591-8602. https://doi.org/10.1007/s10853-017-1084-8

[34] Shinde S.S., Shinde P.S., Pawar S.M., Moholkar A.V., Bhosale C.H., Rajpure K.Y.,