T2R2 東京科学大学 リサーチリポジトリ Science Tokyo Research Repository

論文 / 著書情報 Article / Book Information

題目(和文)	プラセオジム系酸化亜鉛バリスタの開発および粒界特性に関する研究
Title(English)	
著者(和文)	向江和郎
Author(English)	
出典(和文)	学位:博士(工学), 学位授与機関:東京工業大学, 報告番号:乙第3487号, 授与年月日:2000年12月31日, 学位の種別:論文博士, 審査員:水谷 惟恭
Citation(English)	Degree:Doctor (Engineering), Conferring organization: Tokyo Institute of Technology, Report number:乙第3487号, Conferred date:2000/12/31, Degree Type:Thesis doctor, Examiner:
 学位種別(和文)	博士論文
Type(English)	Doctoral Thesis

プラセオジム系酸化亜鉛バリスタの開発

および粒界特性に関する研究

向江 和郎

		頁
第1章	緒論	1
1.1	はじめに	1
1.1.	1 高品質な電力供給と新酸化亜鉛バリスタ材料の開発	. 1
1.1.	2 粒界機能解明による新酸化亜鉛バリスタの開発	2 2
1.82	酸化亜鉛の性質	2
1.2.	 酸化亜鉛結晶の半導体特性 	े 3 ः
1.3	ZnOバリスタ	6
1.3.	1 バリスタの <i>I - V</i> 特性と酸化亜鉛バリスタの特徴	7
1.3.	2 ビスマス系酸化亜鉛バリスタの動作原理と微細構造	°2 9 , ≺,
1.4	セラミック半導体の粒界	10
1.5	粒界の二重ショットキー障壁	13
1.6	論文の構成と概要	14
第2章	稀土類系酸化亜鉛バリスタの開発と導電機構	1 8
2.1	はじめに	18
2.2	添加物の役割および新添加物探索の考え方	18
2.3	稀土類元素	19
2.4	稀土類系酸化亜鉛バリスタの特性	21.
2.4.	1 実験方法	21
2.4.	2 結果と考察	22
2.4.	2.1 ZnO-Ln ₂ O ₃ -Co ₃ O ₄ 系焼結体の粒径	22
2.4.	 2 ZnO-Ln₂O₃-Co₃O₄系バリスタの電流一電圧特性 	2, 7. 🖒
2.4.	2.3 ZnO-Pr ₆ O ₁₁ -Co ₃ O ₄ 系バリスタの特性	3.0
2.4.	2.4 微細構造と二重ショットキー障壁出来はないなど、ないないなど、	34
2.4.	2.5 トンネル電流による動作機構 当会の行びたいののななかの	38
2.5	結論	4 3
第3章	容量-電圧特性による二重ショットキー障壁の評価と	A. 白橋
68	アルミニウム添加による素子特性への影響	4 5
3.1	はじめに	4 5
3.2.	ショットキー障壁の容量-電圧特性	4.5
3.3	セラミック半導体の容量-電圧特性に関する既往研究	4 6. d
3.4	実験	4 8
3.5	結果および考察	4.9

i

目次

3.5.	 容量-電圧特性測定結果 	49
3.5.	2 ショットキー障壁理論の粒界二重ショットキー障壁への展開	4 9
3.5.	2.1 二重ショットキー障壁の容量-電圧特性解析法の確立	49
3.5.	2.2 変形 1/C ² プロット	54
3.6	容量-電圧特性のZnOバリスタ開発への適用	56
3.6.	 1 微量アルミニウム添加による N_dの変化 	56
3.6.	2 ドナー密度制御による電流ー電圧特性制御	58
3.6.	3 変形 1/C ² プロットの他セラミック半導体への適用	61
3.7	結論	65
	사람이 있는 것은 것을 알려요. 이는 것은 것은 것은 것은 것은 것은 것은 것은 것을 가지 않는 것을 가 있다. 가지 않는 것은 것을 가지 않는 것을 수 있다. 이렇게 있는 것을 가지 않는 것을 가지 않는 것을 가지 않는 것을 수 있다. 이렇게 있는 것을 것을 수 있다. 이렇게 있는 것을 것을 수 있다. 이렇게 말 하는 것을 수 있다. 이렇게 말 하는 것을 수 있다. 이렇게 있는 것을 것을 수 있다. 이렇게 하는 것을 것을 것을 것을 수 있다. 이렇게 말 하는 것을 것을 것을 것을 것을 수 있다. 이렇게 있는 것을	
第4章	過渡容量法による酸化亜鉛バリスタの粒界準位の解析	67
4.1	はじめに	67
4.2	実験方法	67
4.3	結果と考察	68
4.3.	1 過渡容量特性実験結果	68
4.3.	2 二重ショットキー障壁の過渡容量特性の理論式の導出	69
4.3.	3 理論式による実験結果の解析	71
4.3.	3.1 粒界準位捕獲電子の放電特性 ······	71
4.3.	3.2 放出定数のアレニウスプロット	76
4.3.	4 焼成温度による粒界準位と粒界電気特性の変化	77
4.3.	4.1 過渡容量特性	77
4.3.	4.2 電圧-電流特性	78
4.3.	4.3 酸化亜鉛の粒成長と粒界バリスタ電圧	80
4.3.	5 焼成温度による焼結機構の変化と粒界準位の起源	82
4.3.	5.1 Pr酸化物相の液相化	82
4.3.	5.2 粒界準位の起源と化学吸着酸素	83
4.3.	5.3 焼結過程での粒界の変化 ······	85
4.5	結論	87
第5章	ニ重ショットキー障壁の電圧依存性のシミュレーション	89
5.1	はじめに	89
5.2	二重ショットキー障壁に関する理論的取り扱いの既往研究	89
5.2.	1 二重ショットキー障壁の一般的数式表現	90
5.2.	2 二重ショットキー障壁の電圧変化	91
5.2.	 2.1 界面準位のフェルミ準位 	91
5.2.	2.2 障壁高さー電圧特性	94

5.3	障壁高さー電圧特性のシミュレーションによる検討	95
5.3.	1 $D(E) = 0$ ($E \ge E_{F0}$)の時	95
5.3.	2 <i>D (E)</i> が矩形分布の場合 ·····	95
5.3.	3 <i>D (E)</i> が単一準位の時 ······	101
5.4	電流-電圧特性の実測値とシミュレーションの比較	103
5.5	結論	105
第6章	電力用酸化亜鉛避雷器素子の開発	$1 \ 0 \ 7$
6.1	はじめに	107
6.2	電力用避雷器の必要性	107
6.3	電力用避雷器素子の特徴	1 1 0
6.4	素子の破壊機構	1 1 2
6.4.	1 電流の分流特性	113
6.4.	2 スポット電極による素子の不均一性測定と破壊モード	114
6.4.	3 電極外縁部部における破壊と熱応力計算	117
6.4.	4 素子外周部の高抵抗化による放電耐量の向上	127
6.5	A 1 添加による制限電圧特性制御	129
6.6	高速応答性	134
6.7	電力用避雷器への適用	134
6.8	結論	138
第7章	結論	142
謝辞		148
英文要		149

iii

第1章 緒論

1.1 はじめに

1.1.1 高品質な電力供給と新酸化亜鉛バリスタ材料の開発

現代社会において電気エネルギ - の果たす役割はますます重要性を増している。しかも 近年では電力の量的な安定供給に加え、質的な要求もますます高度なものとなってきてい る。ここで言う高品質な電力供給とは、停電や電圧変動のない電力供給のことを意味し、 このような高品質な電力供給が要請されるのは、現在における電力の位置づけが変化して きていることに起因している。すなわち、電力は動力源や熱源として利用されるばかりで なく、情報の処理や伝達の手段として利用されることが日常化し、まさに高度情報化社会 あるいは知識集約形社会の基盤を支える重要な役割を担うようになってきたからである。 このような社会においては、中枢的な役割を果たすコンピュータや機器に内臓されたマイ クロコンピュータ類は、たとえ瞬間的な停電事故や電圧降下によっても壊滅的な機能停止 を引き起こし、社会の混乱をもたらす恐れがある。したがって停電や電圧降下のない高品 質な電力の供給は現代社会にとって不可欠であり、今後ますます高品質化への要求が高ま るものと思われる。この様な要求に応えるための第一の課題は停電事故の防止であり、停 電事故発生の最も大きな要因である落雷事故の防止が電力を供給する立場からの重要な課 題である。

一方、電力を利用する側においては、近年、半導体の驚異的な進展により、あらゆる電 気機器に半導体化の波が押し寄せ、機器の小形化、高性能化、コストダウン、高信頼性化、 メンテナビリティの改善による省力化などが推進されてきた。しかしながら、この反面、 電流耐力や電圧耐力は、半導体の本質的な欠点のためにむしろ低下する傾向にあり、過電 流、過電圧に対する保護方法の確立が切望されてきた。それに加え、機器の制御方式がデ ジタル化し、これらの制御回路の動作電圧は数ボルト程度に低減したため、外部からの異 常電圧による誤動作が発生し易くなり、誤動作は回路の論理演算に致命的な打撃を与える ケースが急増してきた。

以上のように、現代社会においては電力の供給源から末端の回路に至るまで異常電圧を いかに取り除くかが大きな問題となっている。このような異常電圧を吸収し機器や回路を 保護する目的で開発されたものがバリスタなどのサージアプソーバである。サージアプソ ーバとしては1930年頃から1970年頃まではSiCの焼結体が多用されていたが、 1960年代後半にBi系酸化亜鉛バリスタが出現するや、その理想に近い性能からにわ かにその地位は酸化亜鉛バリスタに移行した。電力系統においても電力用避雷器素子とし ての適用が進行し、数10kVまでの電圧系統ではほゞ酸化亜鉛形避雷器が主流となった。 しかしながら、このような実用化が進む一方、動作機構解明や添加物の役割などの基礎的 研究においては不明なことが多く、バリスタ特性や信頼性の改善などに対する指導原理が なく、工業化を進める上で大きな障害となっていた。また、Bi系酸化亜鉛バリスタのみ が実用化されているという状況はBi₂O₃の役割を解明する上で却って情報不足の状況を もたらしており、Bi系に代わる新たな添加物の発見が求められていた。

1.1.2 粒界機能解明による新酸化亜鉛バリスタの開発

一方、近年、新しいセラミックス材料として機能セラミックスが注目を浴びるようにな っているが、これらのセラミックスでは機能が発現する活性領域は従来のように結晶粒自 体に存在するのではなく、粒界領域に存在する場合が多い。1)この面から考えると粒界特 性の解明は機能セラミックスの創製、設計制御、特性改善を行う上で益々重要な課題とな っている。しかしながら、粒界領域は結晶格子構造の不規則性、多様性あるいは不純物の 存在など、複雑な因子が介在するため、これまで電子論的な基礎理論に基づく研究は余り 多いとは言えない状況であった。ここで述べた複雑性の他にも微小領域であることや試料 作りの難しさなど、実験上の困難さも研究を阻む大きな原因であった。一方、近年の技術 革新により複雑な系に対するコンピュータシミュレーション技術や微小領域の観察法、半 導体技術の進展による表面や界面現象の解明などによりこれらの障害が徐々に解決される ようになってきた。セラミックスの半導体的性質についても、従来は定性的にしか行われ ていなかった半導体物理の適用も、より高度に制御された機能セラミクスの開発には定量 的な議論を進めることが必要不可欠であると考えられた。例えば定性的に解明されている とされていた В а Т і О 3 系 Р Т С サーミスタのようなセラミック半導体の粒界特性²⁾に ついても新たな見直しがなされており、より正確な理解が得られるようになっている。3) ZnOバリスタは粒界特性を利用した典型的機能セラミックスであり、このセラミックス に半導体理論に基づいた粒界の定量的解析手法を確立し、粒界の電子論的解明を行うこと はZnOバリスタの動作原理、導電機構の解明など粒界機能の解明に大きく役立つものと なる。さらにこれらによって明らかにされた粒界特性は新たな乙nOバリスタの開発のみ ならず機能セラミックス全般の創製、開発に多大な貢献をするものと考えられる。

本論文は以上のような背景のもとに着手されたもので新しい酸化亜鉛バリスタの材料を 開発し、粒界の機能を解明にすることにより新たな酸化亜鉛バリスタ素子を開発し、工業 化することにある。

1.2 酸化亜鉛の性質

酸化亜鉛は入手価格が安価であることや多様な特性を持っているため、古くから様々な 形の製品に適用されている。その適用例としては化学工業ではゴムの加硫促進剤に多量に 用いられたり、顔料、化粧品、医療、印刷インクなどにも利用されている。一方、近年で は電子材料としても多用され、表面弾性波素子⁴⁾、ガスセンサ⁵⁾、蛍光体⁶⁾など半導体的 性質や圧電的性質、光学的性質などを用いたものが多い。酸化亜鉛の結晶は通常、非化学 量論性に基づくn形半導体の性質を持っており⁷⁻¹⁰⁾、ZnOバリスタはこの半導体的性 質を利用したものである。はじめに酸化亜鉛の半導体的性質について概略を述べる。

1.2.1 酸化亜鉛結晶の半導体特性

Z n Oは**図1.1**に示すようなウルツ鉱型(六方晶系)結晶構造を持ち、格子定数は*a* = 0.3249nm、c = 0.5207nmである。¹¹⁾密度は5.67g/cm³で融点 は1975 の透明結晶である。基本的な物性定数を**表1.1**にまとめた。3.2eVの 禁制帯巾を持つ¹¹⁾ので本来絶縁体であるが、結晶欠陥に基づくn形半導体性質を持つ。 この理由は次のように考えることができる。¹⁰⁾

ZnOはZn_{1+x}Oの形を取る典型的金属過剰型不定比酸化物である。すなわち、Zn O結晶中には化学量論的Zn原子とO原子に加えて過剰のZn原子が含まれている。これ らの過剰Zn原子は格子間に固溶した形で存在し、常温で容易にイオン化し次式による電 子放出を行う。

$$Zn_i \to Zn_i^+ + e^-$$
 (1.1)

放出された電子は伝導帯中でキャリヤとなるため格子間Znは半導体のドナーとして作用 しn形半導体となるのである。一方、酸素欠陥も次式の様にドナーとして働き、実際のZ nO結晶中では両者が共存するものと思われるが、以降の議論では支障がない限り、ドナ ーは格子間Znが主要に働いているものとして論ずることにする。

$$V_o \to V_o^{+} + e^{-}$$
 (1.2)



図1.1 Z n Oの結晶構造

項目		值
結晶系		ウルツ鉱型 ¹³⁾ (六方晶系)
格子定数	a軸	0.3249nm ^{1 3)}
	c軸	0.5207nm ^{1 3)}
密度		$5.67 / \text{cm}^{3}$ ¹³⁾
融点		1975 ¹³⁾
比熱		9.66cal/(•mol) ¹⁰⁾ 0.119cal/(•g)
バンドギャップ		3.2eV ¹²)
電導特性		n形半導体
比誘電率		8.5 ¹⁰⁾
電子移動度		$200 \text{cm}^2 / (\text{Vs})^{14}$

表1.1 Z n O 単結晶の性質

バンド構造は**図1.2**で示されるような構造を持っている。¹²⁾(1.1)および(1.2)の励起エネルギーは0.05 e V程度である。不定比の×の値は1.25×10⁻⁶~5×10⁻⁴(5.3×10¹⁶~2.6×10¹⁹ cm⁻³)の範囲である¹⁵⁾。Hagemarkらによると、飽和Zn蒸気とZn_iとの平衡は、次式の関係であると報告されている。

$$\log x = -\frac{4700}{T} + 5.6 \tag{1.3}$$

但し、(1.3)式では*x*はppmaで表している。したがって、1000 においても 100ppma以下でZn原子の濃度は通常極めて微量であることが解る。

次に、ZnO結晶中の不純物の挙動について若干説明を加えておく。ZnOは上述の様 にその不定比性ゆえに不純物を加えなくてもn形の半導体特性を持つが、これに原子価制 御の原理による不純物を添加すると導電性が著しく変化する。その代表的な例はAlの様 な3価金属を加えた場合である。この場合、次式のような反応が進み、AlはZn格子を 置換して固溶する。例えばAl₂O₃を加えた場合、



図1.2 ZnO単結晶のバンド構造(単位: eV)

$$Al_2O_3 + 2Zn_{Zn}^* \to 2Al_{Zn}^* + 2Zn_{Zn}^* + 2O_0^* + 1/2O_2 \qquad (1 . 4)$$

この時に生成するZn⁺イオンは容易に電子を放出し、ドナーとして作用する。

$$Zn'_{Zn} \rightarrow Zn_{Zn}^{*} + e'$$
 (1.5)

同様な原子価制御による働きは他の3価金属においても当てはまることなのでZnを置換 固溶する3価金属はドナーとして働き、電導帯のキャリヤ電子を増大させる。 一方、1価金属の場合は、(1.4)式の考え方と逆の反応が進行する。すなわち、

$$1/2Li_2O + 1/4O_2 \rightarrow Li_{Zn} + O_O^{\bullet}$$
 (1.6)

$$O_0^{\bullet} \to O_0^{*} + h^{\bullet} \tag{1.7}$$

(1.7)式により電子空孔(ホール)を放出するので、p形半導体を形成する。但し、
 現実にはZnOは通常、不定比性によるn形半導体であるため、1価金属を添加しても、
 次ぎの(1.8)式の関係¹⁷⁾により自由電子の補償が行われて電子濃度を低減するのみ
 でp形半導体を形成することは困難である。

$$np = n_i^2 = N_C N_V \exp(-E_g / kT)$$
 (1.8)

ここで、 N_c 、 N_v は伝導体および価電子帯での有効状態密度で定数、 E_g はバンドギャップ値である。

以上のように Z n O は n 形の酸化物半導体として典型的なものでありこの性質を利用して多くの電子材料に用いられている。

1.3 ZnOバリスタ

ZnOの単結晶は上述のようにn形半導体の性質を持っているが、1969年になり松 岡等によりZnO粉体にBi₂O₃などを添加物として混合し、空気中にて焼結したセラミ ックスが優れた電圧非直線抵抗特性を持つことが報告され¹⁸⁾、バリスタやサージ吸収素 子^{19、20)}、あるいは電力系統用の避雷器²¹⁾に用いられるようになった。ここで次節に おいて、バリスタの I - V特性の概略について述べる。

1.3.1 バリスタの I-V特性と酸化亜鉛バリスタの特徴

バリスタは電圧依存性非直線抵抗素子(Voltage Dependent Res istor)とも呼ばれ、印加された電圧によって抵抗値が変化する抵抗であり、図1. 3のような *I* - *V*特性を持っている。この特性は経験的に次のような近似式で表される。

$$I = kV^{\alpha} \tag{1.9}$$

ここで、 は非直線指数と呼ばれる定数でバリスタの非直線性を示す指標とされている。 また k は導電性に相当する定数である。基準電流 I ₀を通電した時の印加電圧を V₀とする と、次式の様な関係となる。

$$\frac{I}{I_0} = \left(\frac{V}{V_0}\right)^{\alpha} \tag{1.10}$$



図1.3 ZnOバリスタの *I*-V特性

この式より、基準電流 *I*₀(一般的には1mAを用いることが多い)を流した時の電圧 *V*₀ をバリスタ電圧と呼び、電流が増大するしきい値の指標としている。**図1.4**および**表1. 2**に種々のバリスタの模式的 *I* - *V*特性と を示す。これより分かるように従来の代表的 バリスタであったSiCバリスタは が5程度、Seバリスタで が8程度という低い値 しか備わっておらず、漏れ電流が大きいという欠点があった。一方、シリコン単結晶のp n接合を利用したシリコンダイオードやツェナーダイオードは が約100にも達するが

非直線素子	
Z n Oバリスタ	20~100
SiCバリスタ	3 ~ 7
S e バリスタ	5 ~ 1 0
Siダイオード	~ 1 0 0
ツェナーダイオード	~ 1 0 0

表1.2 サージアブソーバの非直線指数

電流容量が小さく、低エネルギー用サージアブソーバとしての用途に限られている。これ に対し、ZnOバリスタは が40以上の高い値を持っており漏れ電流も少なく、サージ アブソーバとして理想的な非直線性を備えていることが解る。このため、酸化亜鉛バリス



図1.4 各種バリスタの模式的 I-V特性

タは低圧回路用異常電圧吸収素子から電力供給系統の避雷器まで、広く適用されており、 その適用電圧では数ボルトから数10キロボルトまで、処理エネルギーでは数ジュールか ら数千ジュールに至るまで非常に広範に利用されてきた。

1.3.2 ビスマス系酸化亜鉛バリスタの動作原理と微細構造

多くの研究者はこの動作機構、あるいはBi₂O₃などの添加物の役割について様々な報 告を行ってきた。これらの報告によると、酸化亜鉛バリスタのセラミックスとしての微細 構造に特徴がありその微細構造がバリスタ特性を発現しているものと考えられた。すなわ ち、その微細構造は、**図1.5**のような複合構造を持っており、酸化亜鉛結晶粒の粒界に Bi₂O₃析出相が存在していることである。松岡は当初、粒界に形成されたBi₂O₃層が 高抵抗層を形成し、粒界層を通して空間電荷制限電流が流れることによって導電機構を説 明した。²²⁾この空間電荷制限電流は粒界層に存在するトラップが充満することによって 急激な電流増大が発生し、これが非直線性の発現機構であると考えた。その後も多くの研 究者が動作機構の解明に注力し、**表1.3**²³⁻²⁹⁾に示すような様々な動作機構を提案し た。しかしながら決定的な結論に至るような報告は得られず、これらの報告で明らかにな ったことは、粒界によって非直線特性が発生していることであった。粒界には何らかの高 抵抗層が形成されており、この高抵抗層が電気的に破壊されることによって非直線特性が もたらされるということが共通した結論であった。



図1.5 B i 系 Z n O バリスタの 微細構造²²⁾

一方、Bi₂O₃に変わる材料についての開発探索にも注力されたが1970年代前半ご ろまでにはBi₂O₃に変わる実用的材料が開発されるには至らなかった。ZnOバリスタ が上記のような複合構造を形成している理由は、Bi³⁺のイオン半径が0.120nmで Zn²⁺の0.083nmより遥かに大きい点にあると考えられる。このためBi³⁺イオン はZnO結晶粒中に微量しか固溶せず、第2相を粒界に形成するものと思われる。³⁰⁾Z nO-Bi₂O₃系の状態図は**図1.6**のようになっており^{31、32)}、740 以上ではB i₂O₃の液相が存在するが、冷却によりZnO結晶とbccタイプのBi₂O₃相が形成さ れる。実際のZnO-Bi₂O₃系セラミックスでは1000 以上で焼成した場合ではb cc相ではなく -Bi₂O₃相あるいは -Bi₂O₃相が形成されている。^{33、34)}した がってZnOバリスタの微細構造は低抵抗のn形半導体であるZnO結晶粒と粒界に形成 されたBi₂O₃層の基本構造をとっており、粒界に高抵抗層が形成されていることが重要 であると考えられる。

1.4 セラミック半導体の粒界

多結晶セラミックスは微細な単結晶粒子の集合体として成り立っており、必然的に粒界 という結晶の規則性から外れた、乱れた領域が存在する。これまで、多くのセラミックス においてはこのような粒界の存在は欠点として捉えられ、粒界を除去することが優れたセ ラミックスを実現することであると考えられてきた。しかしながら、近年、新しく開発さ れた機能セラミックスにおいては、この領域を機能の活性領域と捉え、粒界機能を積極的 に利用したものが多く現れてきた。このため粒界の構造や性質についての知見を得ること が機能セラミックスの創製あるいは特性改善のため一層重要になってきた。

著者	導電機構	粒界層有無	発表時期
Matsuoka	空間電荷制限電流	Bi₂O₃層	1 9 7 1 ²²⁾
Levinson	トンネル電流	Bi ₂ O ₃ 層	1 9 7 5 ²³⁾
Mahan	トンネル電流	Bi ₂ O ₃ 層	1 9 7 9 ²⁴⁾
Bernasconi	トンネル電流	なし	1 9 7 7 ²⁵⁾
Levine	熱励起電流	なし	1 9 7 5 ²⁶⁾
Emtage	熱励起電流	Bi₂O₃層	1 9 7 7 ²⁷⁾
Pike 6	熱励起電流	なし	1 9 7 9 ²⁸⁾
Einzinger	トンネル電流	n-i-n接合	1 9 7 9 ²⁹⁾

表1.3 提案されたZnOバリスタの導電機構



図1.6 ZnO-Bi₂O₃の状態図

粒界は結晶構造的に考えると方位の異なる二つの結晶の界面であり、格子間隔の不整を 補償するため転移群が発生していたり、格子欠陥が密集していたりする。このような粒界 の乱れは、電子状態に対しても乱れを引き起こし、図1.2のような単結晶のバンド構造 に新たな電子状態(準位)を形成するようになる。仮に、図1.7のように単結晶を一点 鎖線に沿って劈開した場合においても、劈開面で両側の原子間で結合していた電子対は双 方の原子に一つづつ分けられるかどちらか一方の結晶に偏在して切断されることになる。 前者の場合、結合は不対電子となるので切断後に周囲との電子の授受により荷電状態で安 定しダングリングボンドを形成する。³⁵⁾このような状態の原子が表面電子状態(準位) を形成しており、粒界の場合には粒界電子状態または粒界電子準位、あるいは簡単に粒界 準位と呼ばれるものである。これらの準位の他、粒界の隙間に存在する異原子も周囲の原 子と荷電状態が異なるので粒界準位を形成する。化学吸着された酸素はBaTiO3セラミ ックスやZnOセラミックスにおいて粒界準位を形成すると報告されている。36、37)隣接 の結晶格子間隔の不整や不純物の偏析によって生ずる格子欠陥、転移なども粒界準位を形 成する。このように様々な原因により粒界準位が形成されるが、これらの準位は電気的に 活性となり、多結晶GaAs太陽電池中の粒界に存在する酸素が粒界準位を形成し電気特 性に影響をもたらすと報告されている。38、39)これらの粒界準位は空間的のみならずエネ ルギー的にも分布しており、その密度は、

1) 大傾角粒界では10¹³ cm⁻² e V⁻¹

2) 中程度の傾角粒界では10¹¹~10¹³ cm⁻² eV⁻¹

3)小傾角粒界では10¹¹ cm⁻² e V⁻¹以下 と報告されている。⁴⁰⁾



図1.7 結晶の劈開による表面準位の形成





1.5 粒界の二重ショットキー障壁

隣接する結晶粒の電子のフェルミ準位よりも粒界準位の方が低い位置に存在すると電子 は粒界準位に流れ込み局在電荷となる。この粒界局在電荷は電子に斥力を作用し電位障壁 を形成する。図1.8に示すように結晶粒と粒界準位が接合されていない状態(図1.8 (a))を仮想すると結晶粒と粒界は相互作用がないのでそれぞれのフェルミ準位は異な っている。次に、実際の粒界構造のように三者を接続すると両側の結晶はフェルミ準位が 高いため結晶から粒界準位へと電子が流れ込み、三者のフェルミ準位が等しくなる。この 結果、粒界付近のエネルギーバンド構造は図1.8(b)のように変形される。粒界準位 に流れ込んだ電荷密度、Q_oは結晶中の自由電子を排斥し粒界近傍に図1.9で示すような 空乏層を形成する。この空乏層は事由電子が存在しない領域なのでイオン化したドナーに



図1.9 粒界近傍の空乏層

よる正電荷を帯び、粒界に流れ込んだ電子の負電荷を補償している。また、粒界の空乏層 は自由電子が存在しないため高抵抗層となっており、結晶粒のバルク抵抗が低い場合には セラミックス全体としての抵抗は粒界空乏層によって決定されると考えられる。一方、粒 界障壁のバンド構造の正確な形は、次式のポアッソン方程式を解くことにより得られる。

$$\frac{d^{2}\phi(x)}{dx^{2}} = -\frac{qN_{d}}{\varepsilon_{s}}$$
(1.11)
$$l_{o} = \frac{Q_{o}}{2qN_{d}S}$$
(1.12)

ここで、 (x)は導電帯底のポテンシャル、qは電子の素電荷、 N_d は結晶粒中のドナー密度、 $_s$ は結晶粒の誘電率である。 l_o は空乏層の巾、Sは粒界の面積である。これらの式を解くと、次のような式が得られる。

$$\phi(x) = \frac{qN_d}{2\varepsilon_s} (|x| - l)^2$$
(1.13)
$$\phi = \phi(0) = \frac{qN_d}{2\varepsilon_s} {l_o}^2$$
(1.14)

(1.13)式で示す障壁は図1.8(b)に示すような二つの放物線によって表すこと ができる。ここで は障壁の高さである。このバンド構造は金属と半導体によって形成さ れるショットキー障壁を背中合わせに接続した構造となるので二重ショットキー障壁と読 んでいる。セラミック半導体の粒界には二重ショットキー障壁が形成されていると考える ことにより多くの現象を理解することができる。本研究においても粒界の電気特性を論ず る際には二重ショットキー障壁の考え方を基礎に考察を進めて行く。

1.6 論文の構成と概要

本論文の構成は、第1章 緒論、第2章 稀土類系酸化亜鉛バリスタ、第3章 ZnO バリスタの*C - V*特性と微量添加物の影響、第4章 *C - t*法によるZnOバリスタの二 重ショットキー障壁解析、第5章 二重ショットキー障壁における*I - V*特性のシミュレ ーション、第6章 ZnOバリスタの電力用避雷器への適用、第7章 結論から成ってい る。以下、各章の概要と結論を要約する。

第1章では、優れた特性を持つ新しいサージアブソーバや避雷器の開発が高度情報化社 会において必要であることについて述べ、その観点から既往の研究を考察し、稀土類系酸 化亜鉛バリスタ、避雷器の開発および粒界の特性解明について意義、位置づけを行った。 さらにセラミック半導体の粒界二重ショットキー障壁についても基本的な考え方を述べた。 第2章では、粒界層形成物質として稀土類酸化物を用いた酸化亜鉛バリスタを試作し、 優れた非直線抵抗特性を持つバリスタであることを見出した。さらに、セラミックスの微 細構造を明らかにし、ZnOバリスタの導電機構は粒界に形成された二重ショットキー障 壁をトンネル電流が流れるためであるとした。

第3章では、ZnOバリスタのC-V特性について定量的な解析を行い、ショットキー 接合のC-V特性解析を変形した形で応用できることを示し、二重ショットキー障壁のC -V特性解析法を確立した。本方法によって、障壁のバンド構造および半導体的性質を明 らかにした。さらに、本方法をアルミニウムなどの添加物の効果の解析に適用し、本方法 がZnOバリスタのI-V特性制御の有力な手段であることを示した。

第4章では、ZnOバリスタのC-t特性を測定し、その解析手法を確立した。その結果、ZnOバリスタの粒界二重ショットキー障壁を形成する起源である粒界電子準位についてその準位の位置、放電の放出定数、準位を形成する起源について明らかにした。

第5章では、粒界における二重ショットキー障壁の構造と*I - V*特性の関係を数値的に 解析し、シミュレーションを行った。その結果、障壁の高さは、印加電圧によって減少す るがその変化の度合いは粒界電子準位の密度に大きく影響され、密度が大なほど変化は少 なく、また非直線性が大きくなることを示した。そして、単なる粒界電子準位の充満によ り発生する非直線性ではZnOバリスタの高い非直線性は説明できないことを示した。

第6章では、前章までの成果を応用し、稀土類系ZnOバリスタを用いた電力用避雷器 素子の開発を行った。素子のサージ印加による破壊機構を解明し、大形素子における破壊 が電極周辺部における熱応力によるものであることを明らかにし、その破壊防止法として 硼素の添加による手法を開発した。これにより定格電圧280kVまでの電力用避雷器に 適用可能なZnO素子の開発を行った。

第7章では、本論分の総括を行い、酸化亜鉛バリスタ研究の今後の課題についてまとめた。

参考文献

- 1) 平成6年度科学技術振興調整費「フロンティアセラミックスの設計・創製に関する調 査報告書」、平成7年3月科学技術庁研究開発局
- 2) W. Heywang, "Resistivity Anormaly in Doped Barium Titanate", J. Am. Ceram. Soc., 47, 484(1964)
- 3) M. Kuwabara, K. Morino, and T. Matsunaga, J. Am. Ceram. Soc., 79, 997(1996)
- 4) T. Shiosaki and A. Kawabata, Ferroelectrics, 42, 219-32(1982)
- 5) T. Seiyama, A. Kato, K. Fujiishi, and M. Nagatani, Anal. Chem., 34, 1502(1962)
- 6)「蛍光体ハンドブック」、蛍光体同学会編、p300、オーム社(1987)
- 7) K. Haufe and A. L. Vierk, Z. Phys. Chem., 196, 160(1950)
- 8) S. E. Harrison, Phys. Rev., 93, 52(1954)
- 9) D. G. Thomas, J. Phys. Chem. Solids, 3, 229(1957)
- 1 0) G. Heiland, E. Mollwo, and F. Stoeckmann, "Electronic Process in Zinc Oxide", Solid State Phys. 8, 191(1959)
- 11) 白崎信一、「ZnO総論」, セラミックス, 18, 918(1983)
- 1 2) F. A. Kroeger, "Chemistry of Imperfect Crystals", 2nd ed., Vol. 2, p744, North Holland, 1974
- 13) 無機材質研究所研究報告書第50号、「酸化亜鉛に関する研究」(1987)
- 1 4) S. M. Sze, "Physics of Semiconductor Devices", 2nd ed., p849, John Wiley, 1981
- 15)河本邦仁、柳田博明,「酸化亜鉛の格子欠陥化学」,セラミックス,18,927(1983)
- 1 6) K. I. Hagemark and P. E. Toren, J. Electrochem. Soc., 122, 992(1975)
- 1 7) S. M. Sze, "Physics of Semiconductor Devices", 2nd ed., p19, John Wiley, 1981
- 1 8) M. Matsuoka, T. Masuyama and Y. Iida, "Voltage nonlinearity of zinc oxide ceramics doped with alkali earth metal oxides", Jpn. J. Appl. Phys., 8, 1275(1969)
- 19) 口羽健介、若畑康男、上田昌明、杉英一、江田和夫、錦織亨、細川武、「ZNRサー ジアブソーバ」、ナショナルテクニカルレポート, 18, No. 4(August 1972), 別冊, p1
- 20) L. M. Levinson and H. R. Philipp, "ZnO Varistors for Transient Protection", IEEE Trans. Parts, Hybrids and Packaging, PHP. 13, No. 4, 338(1977)
- 21)日永田春一、小林三佐夫、古屋昇、近藤春樹、三谷和夫、相澤徹、「電力用ギャッ プアレスタ」、明電時報、通巻119号, No. 6, 65(1974)
- 2 2) M. Matsuoka, "Nonohmic properties of zinc oxide ceramics", Jpn. J. Appl. Phys., 10, 736(1971)
- 2 3) L. M. Levinson and H. R. Philipp, J. Appl. Phys., 46, 1332(1975)
- 2 4) G. D. Mahan, L. M. Levinson and H. R. Philipp, J. Appl. Phys., 50, 2799(1979)
- 2 5) J. Bernasconi and S. Straessler, et al., Solid State Comm., 21, 867(1977)
- 2 6) J. D. Levine, Crit. Rev.Solid State Sci., 5, 597(1975)
- 2 7) P. R. Emtage, J. Appl. Phys., 48, 4372(1977)

- 2 8) G. E. Pike and C. H. Seager, J. Appl. Phys., 50, 3414(1979)
- 2 9) R. Einzinger, Appl. Surf. Sci., 3, 340(1979)
- 3 0) J. H. Hwang, T. O. Mason, and V. P. Dravid, J. Am. Cera.m. Soc., 77, 1499-504(1994)
- 3 1)G. M. Safronov, V. N. Batog, T. V. Stepanyuk and P. M. Fedorov, "Equibrium Diagram of the Bismuth Oxide ZincOxide System," Russ. J. Inorg. Chem., 16, 460(1970)
- 32) S. Y. Chun, 博士論文、東京工業大学工学部無機材料工学科、1998
- 3 3) J. Wong and W. G. Morris, Ceramic Bull., 53, 816(1974)
- 3 4) A. Iga, M. Matsuoka and T. Masuyam, Jpn. J. Appl. Phys., 15, 1161(1989)
- 3 5) A. Broniatowski, p95, "Polycrystalline Semiconductors", ed., G. Harbeke, 1985, Springer-Verlag
- 3 6) W. Heywang, J. Am. Ceram. Soc., 47, 484(1964)
- 3 7) M. Takata, D. Tsubone, and H. Yanagida, J. Am. Ceram. Soc., 59, 4(1976)
- 3 8) L. L. Kazmerski, et al., J. Vac. Sci. Technol., 20, 423(1982)
- 3 9) L. M. Frass, J. Appl. Phys., 49, 871(1978)
- 4 0) L. L. Kazmerski, Sol. State electron., 21, 1545(1978)

第2章 稀土類系酸化亜鉛バリスタの開発と導電機構

2.1 はじめに

Biに代わる添加物の探索には、Biの果たす動作原理上の役割解明とともに多くの研 究者が携わってきた。しかしながら、本研究の主題である稀土類系添加物の発見に至るま では実用的に有効な添加物の発見には至らなかった。この原因のうち最も大きなものは動 作原理や添加物の役割が不明であったことであろう。Bi系ZnOバリスタにおいてはB iの他、Co、Mn、Sb、Crなどが添加されているが、このような多種の添加物を同 時に加えた場合にのみ実用的なバリスタが実現するのであり、これらの添加物の個別の役 割、相互作用が不明確のままに実用化が進んでいるのが実状であった。本章では初めに添 加物の役割を検討した後に新しい添加物の探索指針について検討し、その結果絞り込まれ た添加物としての稀土類酸化物系添加物の検討を行い得られた試料の非直線特性、微細構 造の解明と合わせて導電機構についても検討を行う。

2.2 添加物の役割および新添加物探索の考え方

表2.1は松岡らが報告したZnOセラミックスに種々の添加物を加えた場合の非直線 性を示したものである。^{1、2)}ZnOに単独のBi₂O₃を添加したセラミックスの非直線性

添加物		イオン半径(nm)
なし(ZnO)	1.0	0.083
Bi ₂ O ₃	4.0	0.120
M n O	3.6	0.091
C o O	3.1	0.082
Bi ₂ O ₃ +MnO	18	-
Bi ₂ O ₃ +CoO	13	-
Bi ₂ O ₃ +MnO+CoO	22	-
SrO	5.0	0.127
S r O + C o O	30	-
РЬО	3.0	0.132
ВаО	7.5	0.143

表2.1 ZnOセラミックス中の添加物と非直線性

は顕著でなく、は4程度に留まっている。しかしながらこれにCoあるいはMnを同時 に添加すると はそれぞれ13および18と飛躍的に増大する。またBi、Mn,Coを 同時に添加すると はさらに増大し22となる。しかしながらMnやCoをΖnOに単独 に添加した場合は は1~3程度である。このように添加物は単独での作用のみならず添 加物同士の相互作用があり、新たな添加材を検討する上でこの点を考慮に入れて置かなけ ればならない。前章で述べたように、乙nO中のBiは乙nO結晶粒には微量しか固溶せ ず、Bi,О,の形で粒界に連続した第2相として存在している。この特異なBiの分布に より、ZnO-Bi,O3相-ZnOのような半導体-酸化物-半導体接合を形成し、この 半導体接合構造が動作機構に大きく関わっていることは多くの報告から明らかである。3-⁹⁾ B i ³⁺はイオン半径が0.120nmでZ n²⁺イオンの半径、0.083nmに比しか なり大きいことが粒界析出相を形成する要因であると考えると、Bi3+イオンと同様にイ オン半径が大きいことが重要と考えられる。表1.1においてもBi以外のSrやBa、 PbなどがBi同等の 値を得ている。一方、Mn²⁺やCo²⁺はイオン半径がZn²⁺と ほゞ同等以下であるのでZnO中に固溶し、粒界などの領域で連続的に分布する第2相を 形成しないためBi³⁺の場合のような半導体的接合を形成することができず非直線性が低 いものと考えられる。しかしながら、Mn2+やCo2+はBiやSrなどと共存すると を 飛躍的に改善することができるので、高い 値を得るためには必須の添加物と思われる。

以上の検討より新添加物として考慮すべき点をまとめると以下のようになる。

- 1)イオン半径が大きくZnOに固溶しない
- 2) 粒界に連続的な第2相を形成する
- 3)3価イオンとなる
- 4) 非直線性を増大させるための副添加物としてCoまたはMnを用いる

上記の点を考慮すると添加物の候補として稀土類元素を取り上げることができる。

2.3 稀土類元素

稀土類元素は周期律表において a族に属する元素で、電子配置がXeの電子殻(5s² 5p⁶)に6s²または5d¹6s²が加わった電子配置を基本とし、これに4f軌道電子を 順次に詰めた電子配置を持つ。4f軌道は5d軌道よりも深い位置にあるため5d電子の 遮蔽を受け、4f電子の配置の差異は化学的に影響を与えず類似の性質を持っている。L a(原子番号57)から4f軌道が半分詰まった状態の元素であるEu(原子番号63) までを軽稀土類、Gd(原子番号64)から4f軌道が充満した状態のLu(原子番号7 1)までを重稀土類と呼んでいる。稀土類元素の+3価イオンはXe電子殻に4f電子が 1~14個詰められた状態で、イオン半径は**表2.2**¹⁰⁾、**図2.1**に示すようにランタ ニド収縮により原子番号が大きくなるほど減少する。軽稀土類元素のイオン半径は0.1 09nm以上でZn²⁺の0.083nmに比し遥かに大きい。またこれらのイオンは原則 的には+3価の陽イオンが安定でありこの点でもBiと類似している。

元素	原子番号	イオン半径(nm)
La	57	0.1172
C e	58	0.115
Ρr	59	0.113
N d	60	0.1123
P m	6 1	0.111
S m	62	0.1098
Eu	63	0.1087
G d	64	0.1078
Тb	65	0.1063
D y	66	0.1052
Но	67	0.1041
Er	68	0.1030
Τm	69	0.1020
Y b	70	0.1008
Lu	71	0.1001

表2.2 稀土類元素イオン(+3価)のイオン半径



図2.1 稀土類元素イオン(+3価)のイオン半径

以上のような観点からBiに代わる添加物として稀土類を検討することは充分意味のあ ることと考えられる。一方、稀土類元素をZnOバリスタの添加物として検討した報告は これまで例がなく、本章では粒界層形成材料として稀土類酸化物を適用し、さらに、前節 であげた理由により、補助添加物としてCo₃O₄をも同時に添加し、稀土類系ZnOバリ スタを試作した。

2.4 稀土類系酸化亜鉛バリスタの特性

2.4.1 実験方法

試料のZnOセラミックスは図2.2に示す通常のセラミックス作成技術によって作成 した。すなわち、定められた添加量の添加物をZnO粉末に加え、ボールミルにより混合 し乾燥後、成形して16mm × 2mmtの円板状グリーン試料を作成する。この試料を 管状炉にて空気中、300 / hにて1300 前後まで昇温し、保持時間1時間の焼成 を行い、室温まで炉冷後取り出した。表2.3に使用した稀土類酸化物の形態を示した。 原子番号61のPmは放射性元素で入手困難のため実験対象から外した。焼成後の試料の 直径は13.5mmであった。焼結体の両面を研磨し、所定の厚さにした後、直径11m mの銀電極を焼き付け電気特性測定試料とした。銀電極は焼結体との界面に電気的障壁を 形成し、*I*-V特性や静電容量に影響を及ぼす恐れがあるが、*I*-V特性に対しては印加 電圧が数10V以上なので、この影響は少なく無視できるものと考えられる。また静電容 量についても焼結体全体の静電容量に比しこの障壁の容量は大きいので無視できるものと



図2.2 ZnOバリスタの作成法

元素	原子番号	使用形態
La	5 7	La ₂ O ₃
C e	58	CeO ₂
Pr	59	Pr ₆ O ₁₁
N d	60	N d $_2$ O $_3$
S m	6 2	S m ₂ O ₃
Eu	63	E u ₂ O ₃
G d	64	G d ₂ O ₃
Тb	6 5	T b ₄ O ₇
D y	66	D y ₂ O ₃
Но	6 7	H o ₂ O ₃
Er	68	Er ₂ O ₃
Tm	69	T m ₂ O ₃
Y b	7 0	Yb ₂ O ₃
Lu	7 1	L u ₂ O ₃

表2.3 使用した稀土類

考えられる。焼結体の粒径測定は、研磨面を化学エッチし、光学顕微鏡写真を用い、イン ターセプト法による平均長×1.5によって求めた。¹¹⁾但し、粒界当たりのバリスタ特 性を求める際には平均長をそのまま用いた。10mA以下の*I*-V特性は直流測定および カーブトレーサ(岩崎通信製TT-505型)にて行った。100mA以上の*I*-V特性 は発熱による素子温度上昇の影響を防止するためインパルス電流によって測定した。

2.4.2 結果と考察

2.4.2.1 ZnO-Ln₂O₃-Co₃O₄系焼結体の粒径

表2.3の14種の稀土類添加物を表2.4に示した組成で加え、1250 ~135 0 にて焼結を行い、焼結体の粒径と稀土類との相関を調べた。図2.3は1300 に て焼結したもののうちLa,Ce,Pr,Ndを加えたものの焼結面顕微鏡写真である。 これらの写真より得られた焼結体の粒径を稀土類元素原子番号の順に示したものが図2.

表2.4 試作酸化亜鉛バリスタの組成

添加物	濃度(a %)
稀土類元素	0.5
C o ₃ O ₄	2.0

4である。ほゞ原子番号が上昇するにつれて粒径が減少していることが判る。この原因として考えられるのは添加した稀土類元素の

イオン半径

イオンの価数

添加物の融点

などが考えられる。

稀土類元素は表2.2に示したようにランタニド収縮により原子番号が大きいほどイオ ン半径が小さく、イオン半径の違いが粒成長に影響を与える可能性もある。すなわちイオ ン半径が大きいイオンほど粒界のピン留め効果が強く粒成長を抑制するものと予測できる。 しかしながら、図2.5に示す粒径と稀土類元素イオン半径の関係はこの予測と逆の結果 を示した。したがって稀土類イオンによる粒界のピン留め効果は少なく粒径には余り影響 を与えないと考えられる。一方、Gd以降の重稀土類はイオン半径が0.100nm~0. 108nmとかなり小径となり微量ながらZnO中に固溶する可能性が出てくる。3価金 属イオンは、第1章で述べたようにAl³⁺と同様ドナーとして作用し、格子間亜鉛濃度を 抑制するため、粒成長も抑制する。¹²⁾イオン半径が小なほど固溶する濃度も高くなるの で粒径は小さくなるものと考えることができる。

一方、のイオン価数の効果であるが、表2.2で示したように、Ce、Pr、Tbは3価以外の価数をとることが知られている。しかしながら図2.4ではこれらの元素はCeをのぞき他の元素が描く曲線上に載っておりイオン価数が余り大きな影響を与えるとは見なせない。Ceは4価の状態が通常は安定であり、Ce⁴⁺のイオン半径は0.101nm¹⁰⁾で表2.2に示した+3価の値より小さく、このためZnO中に微量、固溶しドナーとして作用し、粒径が非常に小さくなっているものと考えることができる。

図2.6は稀土類酸化物の融点に対し粒径の変化を示したものである。この図より、高 融点の酸化物ほど粒径が減少する傾向があることが分かる。添加した稀土類元素はZnO 中に微量しか固溶せず粒界相を形成していると考えられ、低融点粒界相ほどZn²⁺イオン やO²⁻イオンの拡散速度が速く、粒成長を促進するためと思われる。

以上の考察より、添加した稀土類の粒成長に与える効果は、小イオン半径のイオンによ るドナー形成効果および高融点粒界相形成による粒成長の抑制効果によって説明できる。



図2.3 ZnO-Ln_xO_y-Co₃O₄系焼結体の焼結面顕微鏡写真(焼成温度:1300)



図2.4 ZnO-Ln_xO_y-Co₃O₄系焼結体の粒径と稀土類元素 (1300 焼成)



図2.5 ZnO-Ln_xO_y-Co₃O₄系焼結体の粒径と稀土類イオンのイオン半径



図2.6 稀土類添加物の融点とZnO-Ln_xO_y-Co₃O₄系焼結体の粒径の関係

2.4.2.2 ZnO-Ln₂O₃-Co₃O₄系バリスタの電流 - 電圧特性

図2.7は1300 にて焼成した焼結体の電流 - 電圧(I - V)特性をカーブトレー サで測定した例を示したものである。また図2.8にはこれらの試料の非直線指数() を示した。図2.7、図2.8より、PrおよびTbを添加したものでは が40以上で、 ZnOバリスタの優れた非直線性を持つことが判る。他の試料においても非直線性を示し ているがその多くは が10以下でZnOバリスタの特長を示すものではなかった。この 原因について各イオンの性質を比較すると、添加物として加えた酸化物の酸化状態にある ものと思われる。前節でも述べたように、PrおよびTbが他の元素と大きく異なる点は 添加物の酸化状態である。Prの酸化物は室温ではPr₆O₁₁の高酸化状態が安定で、稀 土類の代表的な+3価の酸化状態とは大きく異なっている。しかしながら、高温において はPr₂O₃が安定状態となることが知られている。¹³⁾また後述の実験においても焼結体 中のPr酸化物はPr₂O₃の状態となっていることが明らかにされる。したがって、Pr ₆O₁₁は焼結過程中に、次の式で表されるように酸素を放出することになり、この酸素が 非直線性発現に大きく関わっているものと考えられる。

$$Pr_6 O_{11} \to 3Pr_2 O_3 + O_2$$
 (2.1)



(a) ZnO-La₂O₃-Co₃O₄ 0.2mA/div, 20V/div



(b) ZnO-CeO₂-Co₃O₄ 0.2mA/div, 200V/div



(c) ZnO-Pr₆O₁₁-Co₃O₄ 0.2mA/div, 200V/div



(d) ZnO-Nd₂O₃-Co₃O₄ 0.2mA/div, 5V/div





3-Co₃O₄ (e) ZnO-Tb₄O₇-Co₃O₄ (f) ZnO-Lu₂O₃-Co₃O₄
 5V/div 0.2mA/div, 200V/div 0.2mA/div, 2V/div
 図2.7 ZnO - Ln₂O₃ - Co₃O₄系ZnOバリスタの
 I - V特性(1300 焼成、t=1.2mm)

T b についても同様な考察が可能であり、添加物として添加した時の酸化状態は T b ₄ O 7 の形をとり、焼成工程中に、

$$Tb_4 O_7 \rightarrow 2Tb_2 O_3 + \frac{1}{2}O_2$$
 (2.2)

の反応により酸素を放出する。ZnO結晶は第1章で述べたように格子間Zn原子(Zn_i) がドナーとして働く半導体であるため、半導体特性は酸素に対し敏感に影響を受ける。す なわち、

$$Zn_i + \frac{1}{2}O_2 \to ZnO \tag{2.3}$$

により、ZnOの格子を形成しドナー密度を低減すると考えられる。さらに、ZnOの粒 界においてはZn格子と結合し、化学吸着状態となり、粒界電子準位を形成する可能性も ある。この件に関しては第4章で詳細に検討する。

高酸化状態にある添加物としてはこの他、Ceが挙げられる。CeはCeO₂が室温で安定であるが、PrやTbのような高温における還元反応は起こりにくい。そのため、PrやTb程の高いが得られないものと思われる。しかしながら酸素放出効果は僅かながら見出すことができる。図2.9は素子の厚さ1mm当たりのバリスタ電圧(V_o/t)を原子番号順に示したものである。この図より、Ce、Pr、Tbが100V/mm以上の高い値となり、他の元素では50V/mm以下の低い値であることが判る。これはPrやTb同様に焼成工程中に酸素を放出するためZn_iと結合または化学吸着酸素を形成し粒界に高抵抗層を形成したためと思われる。

以上のように添加した稀土類のうち Prおよび Tbが優れた非直線性を与えることが明 らかになった。しかしながら、Tbは産出量が Prに比し約1/5で、購入価格が高価で あり、工業化には不利であると考えられるので以下の節では最も優れた非直線性を示した Pr₆O₁₁に絞り、詳細な検討を行った。



図2.8 非直線指数と添加元素(1300 焼成)



2.4.2.3 ZnO-Pr₆O₁₁-Co₃O₄系バリスタの特性¹⁴)

図2.10はPr添加濃度を0.1at.%、Coを5.0at.%(表2.5、組成 A)とした時のV-I特性である。この図では両軸とも対数で表示してあり傾きの逆数が になる。これらの試料はすべて、前節で示した試料同様、高い非直線性を示した。すな わち、あるしきい値までは電流は電圧に比例して増加するが、それ以上の電圧では電流は 急激に増加し10⁻⁵A以上では図2.10の曲線は水平に近くなり高い となった。1m A~10mAの間で求めた は約40であった。電流が数10A以上の領域では は低減 し、1mAから100A間で求めた平均の は約25であった。大電流の領域ではZnO 粒自体の電圧降下が大となり、この直線抵抗性の寄与が大となったためと考えられる。

図2.10には同じ試料の焼成温度による変化をも示した。1250 で焼成したもの は高電圧側に移動し、1350 で焼成したものは低電圧方向に移動した。一方、図2. 1にはこれらの焼結体の焼結面の顕微鏡写真を示した。この図より焼成温度が高い程、粒 径は大きく成長していることが判る。したがって、焼成温度による*V*-*I*特性の変化は粒 径の変化に関係しているものと推測できる。

図2.12は様々な組成、焼成温度のZnOセラミックスの単位厚さ当たりのバリスタ 電圧、V₀ / tと単位厚さ当たりの粒界数、nの関係を求めたものである。これらの点は一 直線上に載ることが判る。すなわち、

$$\frac{V_o}{t} = nV_{GB} \tag{2.4}$$

の関係となる。ここで t は素子の厚さ、 V_{GB}は一粒界あたりのバリスタ電圧である。した がって図2.12は V_{GB}が組成、焼成温度によらずほゞ一定であることを示している。こ の直線の傾きより

$$\frac{V_o}{t} = 1.4n$$
 (2.5)
 $V_{GB} = 1.4(Volt)$ (2.6)

であることが判る。 V_{GB} が1.4Vという値はPr系バリスタの一般的 V_{GB} のデータ¹⁵⁾ に比較するとやゝ低い値であるが本素子の場合、組成も最適化されておらず漏れ電流が多 いために低めの値になったものと思われる。 V_{GB} はBi系バリスタにおいても測定がなさ れており、粒界あたりのバリスタ電圧は2~3Vと報告されている。¹⁶⁻²²⁾これらの測定 の多くは単一粒界に微小電極を接触させた直接法にて測定しているため3V前後の高い値 になっている。インターセプト法による測定結果では2V程度であり、粒径分布の影響の ためと思われる。⁷⁾

添加物	濃度(a %)
Pr ₆ O ₁₁	0.1
C o ₃ O ₄	5.0

表2.5 ZnO-Pr₆O₁₁-Co₃O₄系バリスタの組成(組成A)



図2.10 ZnO-Pr₆O₁₁-Co₃O₄系バリスタ(組成A)のV-I特性


(a) 1250



(b) 1300



(c) 1350 **図2.11** ZnO-Pr₆О₁₁-Co₃О₄系バリスタの焼結面



図2.12 単位厚さ当たりのバリスタ電圧と粒界数の関係

2.4.2.4 微細構造と二重ショットキー障壁

前節で粒界の数が *I* - *V*特性、非直線性に大きく関わっていることを明らかにしたが、 本節では粒界層について組成、結晶構造について述べる。

図2.13はZnO-0.5at.%Pr-0.5at.%La-1.0at.%Co 系セラミックス(**表2.6**、組成B)の1350 焼成試料の熱エッチ面のSEM写真お よびPrX線像である。この図より粒界にPr酸化物の第二相が形成されていることが判 る。

表2.6 ZnO-Pr₆O₁₁-La₂O₃-Co₃O₄系 バリスタの組成(組成B)

添加物	濃度(a %)
Pr ₆ O ₁₁	0.5
La ₂ O ₃	0.5
C o ₃ O ₄	1.0



(a)二次電子像
 (b) PrX線像
 図2.13 ZnO-Pr₆O₁₁ - Co₃O₄系バリスタ(組成B)の熱エッチ面SEM像



図2.14 粒界近傍のEPMA線分析

図2.14はEPMAにて粒界を横切るように線分析を行った結果である。この図により 粒界層中にはPrおよびLaが主成分として存在しており、ZnやCoなどは少ないこと が分かる。この粒界層を分離するために硝酸 - フッ酸 - 塩酸系エッチング水溶液にてZn O粒のみを溶出した試料のSEM写真を図2.15に示す。この図より、粒界相は3次元 的な網目構造を形成しており、X線回折によりLa₂O₃ - Pr₂O₃の固溶体で、格子定数 はa = 0.390nm、c = 0.609nmであることが判明した。¹⁴



図2.15 粒界相のSEM像



図2.16はZnO-Pr₆O₁₁-Co₃O₄系バリスタの粒界層のX線回折チャートで、 この場合はPr₂O₃相で格子定数はa = 0.386nm、c = 0.602nmであること が判った。また、これらの粒界相は焼結体表面では数µm程度に幅広く形成されているが 内部では粒の3重点に相当する領域にのみ形成されており、2粒子の界面では厚い粒界層 は形成されていないか、非常に薄いためエッチングにより溶けて除去されてしまったこと が分かる。この焼結体の構造を図2.17のようにモデル化をし、添加した稀土類酸化物 が等しい厚さで粒界相を形成すると仮定すると、粒界相の厚みは粒径が50µmでは17 0nmとなり、非常に薄い粒界相しか形成されないことが解る。さらに、図2.15の粒 界相の重量分析から実際の焼結体では3重点の粒界に約85%の稀土類酸化物が存在する ことが明らかにされており、この点を考慮すると2粒子間の粒界相は25nm程度と算出 された。以上の推論より、実際の2粒子粒界には粒界層は存在しないか、たとえ存在して も極めて薄い粒界層しか存在しないと考えられる。したがって、ZnOバリスタの基本的 構造は図2.18の様なZnO粒と稀土類酸化物粒界相からなる2相構造になっていると 思われる。そしてバリスタ特性を発現する粒界の構造は次のような接合構造となっている と考えられる。

ZnO(含Co) - Ln₂O₃(0~25nm) - ZnO(含Co)







図2.18 Pr系バリスタとBi系バリスタの微細構造

一方、Bi系バリスタの場合、セラミックスの微細構造はZnO粒とBi₂O₃による粒 界相の他粒間にZn₇Sb₂O₁₂なるスピネル粒子が存在し3相構造を形成しており、^{23、} ²⁴⁾Zn₇Sb₂O₁₂スピネル粒子は絶縁体で電気的に不活性であるので動作機構的には両 者は同一の接合構造となっているものと考えられる。

さらに、追加実験として、ZnOにPrおよびLaのみを添加しCoを加えない焼結体 を作製し、この基本構造とほゞ同様の構造を持つセラミックス素子を作製した。図2.1 9はこれらの焼結体のV-I特性である。また表2.7には図2.19より得られた焼結 体の抵抗値およびZnOバリスタの低電流のオーミック領域での抵抗値を示した。この表 によりCoの添加により抵抗値が飛躍的に増大していることが明らかである。以上の事実 から次の様にまとめることができる。すなわち、

(1) 粒界の稀土類酸化物層は存在しないか、存在したとしても粒界層自体は高抵抗値 を持たない。

(2)高抵抗層は粒界とCoを固溶したZnO粒との界面近傍に形成されている。

(1)については稀土類酸化物自体は本来絶縁体であるが、数10nm以下の極めて薄い 層であるため結晶性も悪く、欠陥が多いため低抵抗化したものと考えられる。(2)につ いてはZnOの粒界界面付近には電位障壁が形成されておりこの領域では電子が欠乏した 空乏層を形成し高抵抗層を形成しているものと考えられる。²⁵⁾このように考えるとZn Oバリスタの粒界近傍のバンド構造は**図2.20(a)**のように考える事ができる。この 様なバンド構造は半導体接合におけるショットキー障壁(Schottky Barri er)²⁶⁾を背中合わせに結合した構造となるので二重ショットキー障壁(DSB、Do uble Schottky Barrier)と呼ぶことができる。したがって、Zn Oバリスタの粒界には二重ショットキー障壁が形成されておりこの領域が粒界高抵抗層を 形成している。添加した稀土類酸化物層自体は低抵抗でありバリスタの導電機構上は大き な役割を果たしていない。むしろ、Coと同様に二重ショットキー障壁の形成に寄与して いるものと考えられる。

2.4.2.5 トンネル電流による動作機構

粒界のバンド構造を図2.20(a)の様に考えるとバリスタ特性の動作原理を次のように考えることができる。バリスタに電圧が印加されると粒界の二重ショットキー障壁は図2.20(b)のように変形し、*I*-V特性は主に逆バイアス側のショットキー障壁によって支配される。この時の電流は障壁を越える熱励起電流によって決定されるので*I*-V特性は次式によって表される。²⁷⁾

添力	添加物濃度(a %) 焼成温度		抵抗値		粒径	
La	Ρr	Сo	()	()		(µm)
-	0.1	5.0	1300	4.2×10 ⁹	4 0	26
0.5	0.5	1.0	1 3 5 0	1.0×10 ⁸	30	57
-	0.1	-	1300	4.5	1	27
0.5	0.5	-	1350	1.7	1	58

表 2.7 オーミック領域の抵抗値



図2.19 ZnO-Ln₂O₃系セラミックスのV-I特性





図2.20 粒界バンド構造の印加電圧による変形

$$I = AT^{2} \exp\left\{-\frac{-q(\phi - \gamma\sqrt{F})}{kT}\right\} \cdot \left\{1 - \exp\left(-\frac{qV_{2}}{kT}\right)\right\}$$
(2.7)

但し、*A*はRichardson定数で、 $A = \frac{4\pi qmk^2}{h^3}$ 、 $\gamma = \sqrt{\frac{q}{4\pi\varepsilon_s}}$ 、*F*は逆バイアス側

障壁の電界強度、 V_1 、 V_2 はそれぞれ順方向、逆方向障壁に加わる電圧である。また は 無印加電圧時の二重ショットキー障壁の高さ(単位:V)、 _sはZnOの誘電率である。 印加電圧が低い場合、上式は

$$F \approx 0 \\ \left\{ 1 - \exp\left(-\frac{qV_2}{kT}\right) \right\} \approx \frac{qV_2}{kT}$$

であるので、

$$I = AT^{2} \left(\frac{qV_{2}}{kT}\right) \exp\left(\frac{q\phi}{kT}\right)$$
 (2.8)

となりほゞ電圧に比例したオーミックな特性を示す。

一方、印加電圧が増大すると逆バイアス側の電界強度は強くなり、粒界準位に捕獲され ていた電子は空乏層を通過してトンネル電流として流れ始める。この時の *I* - *V*特性は、 逆バイアス側障壁を**図2.21**の様な三角形型障壁にて近似すると次の Fowler - N ordheimの電界放出の式を適用できる。²⁸⁾

$$I = \frac{q^2 F^2}{8\pi h \phi} \exp\left\{-\frac{8\pi \sqrt{2m}}{3q h F} (q \phi)^{3/2}\right\}$$
 (2.9)

この *I* - *V*特性は指数項の分母に電界強度 *F*の逆数が入っており、 *F*の増大に対し指数 的に電流が増大することを示しており *Z* n Oバリスタの高い を説明するものと考えられ る。三角形障壁の場合、 *F* は、

$$F = \sqrt{\frac{qN_d}{2\varepsilon_s}(\phi + V_2)} \tag{2.10}$$

で与えられ、第5章で述べるように順方向側障壁に掛かる電圧、 V₁はほゞ0なので

$$V = V_1 + V_2 \approx V_2$$
 (2.11)

として良い。したがって、*I - V*特性としては、

$$I = \frac{q^3}{16\pi h} \frac{N_d}{\varepsilon_s} \frac{\phi + V}{\phi} \exp\left(-\frac{16\pi}{3h} \sqrt{\frac{m\varepsilon_s}{N_d(\phi + V)}} \phi^{3/2}\right)$$
(2.12)

となる。

$$\alpha = \frac{d \log I}{d \log V} \tag{2.13}$$

であるので、(2.12)式より非直線指数を求めると以下のようになる。



図2.21 三角形障壁近似の電界強度

$$\alpha = \frac{8\pi\sqrt{m\varepsilon_s}}{3h} \cdot \frac{1}{\sqrt{N_d}} \cdot \frac{V}{(1+V/\phi)^{3/2}}$$
 (2.14)

(2.14)式より は N_d が小な程、 が大な程、増大することが分かる。 $N_d = 10^{18}$ cm^{-1} 、 = 0.8 eV、 $V_2 = 1.4V$ を代入すると、 は約30が得られ、ほゞ実際 のZnOバリスタと同等の数値となった。

2.5 結論

酸化亜鉛粉末に稀土類酸化物およびコバルトを添加し、空気中にて焼結したものを試作 し、優れた非直線抵抗特性を持つことを見いだした。さらにセラミックスの微細構造と電 気特性を詳細に検討し以下のことを明らかにした。

- Pr系およびTb系ZnOバリスタは が40を越える優れた非直線特性を持ってお リバリスタ素子として実用性の高いものである。但しTbは産出量がPrに比し
 1/5の少量であるため高価で実用的には不向きであるので検討対象をPrに絞った。
- 2)添加した稀土類酸化物はLn₂O₃型の酸化物となっており、ZnO粒の多重点となる 粒界に厚さ数µmの粒界層を形成するが、二粒子境界の界面では数10nm以下の厚 さの粒界層しか形成していない。
- 3) Z n Oバリスタの基本構造は粒界における Z n O L n O_x極薄層 Z n O構造であり、 セラミックス素子はこの粒界構造の直列数に比例したバリスタ電圧を持つ。
- 4) 粒界当たりのバリスタ電圧 V_{GB}は組成や焼成温度によって大きく変わらずほゞ一定の
 1.4 Vである。
- 5) バリスタ動作の発現は稀土類酸化物粒界層自体にあるのではなく、粒界近傍に形成された二重ショットキー障壁に起因しているものと考えられる。添加する Pr₆O₁₁は、 Co₃O₄と同様、二重ショットキー障壁の形成を促進しているものと思われる
- 6)バリスタの高い非直線特性は二重ショットキー障壁を通過して流れるトンネル電流に よって説明でき、この機構による I - V特性の理論式を求めた。この式から得られる が実際のZnOバリスタの値とほゞ同等であることを確認した。

参考文献

- 1) M.Matsuoka, Jpn. J. Appl. Phys., 10, 736(1971)
- 2) 松岡道雄、増山勇、飯田義男、第1回固体素子コンファレンス予稿集、p33(1969)
- 3) L. M. Levinson and H. R. Philipp, J. Appl. Phys., 46, 1332(1975)
- 4) G. D. Mahan, L. M. Levinson and H. R. Philipp, J. Appl. Phys., 50, 2799(1979)
- 5) J. Bernasconi and S. Straessler, et al., Solid State Comm., 21, 867(1977)
- 6) J. D. Levine, Crit. Rev.Solid State Sci., 5, 597(1975)
- 7) P. R. Emtage, J. Appl. Phys., 48, 4372(1977)
- 8) G. E. Pike and C. H. Seager, J. Appl. Phys., 50, 3414(1979)
- 9) R. Einzinger, Appl. Surf. Sci., 3, 340(1979)
- 10)「希土類の科学」、足立吟也、化学同人(1999)
- 1 1) R. L. Fullman, Trans. AIME, 197, 447-52(1953)
- 12)小松和蔵、宮本美貴夫、藤田尚志、守吉佑介、窯業誌、76,407(1968)
- 1 3) R. E. Ferguson, E. D. Guth, and L. Eyring, J. Am. Chem. Soc., 76, 3890-94(1954)
- 1 4) K. Mukae, K. Tsuda and I. Nagasawa, "Non-Ohmic Properties of ZnO-Rare Earth Metal Oxide-Co₃O₄ ceramics", Jpn. J. Appl. Phys., 16, 1361(1977)
- 15)向江和郎、津田孝一、セラミックス論文誌、「Pr系ZnOバリスタのC-t特性」、 100(8), 1048-1052(1992)
- 1 6) L. F. Lou, J. Appl. Phys., 50, 555(1979)
- 1 7) O. L. Krivanek and P. Williams, Appl. Phys. Lett., 34, 805(1979)
- 1 8) J. T. C. Van Kemanade and R. K. Einthoven, J. Appl. Phys., 50, 938(1979)
- 1 9) R. Einzinger, Appl. Surf. Sci., 3, 340(1979)
- 2 0) G. D. Mahan, L. M. Levinson and H. R. Philipp, J. Appl. Phys., 50, 2799(1979)
- 2 1) U. Schwing and B. Hoffmann, J. Appl. Phys., 51, 4558(1980)
- 2 2) F. A. Selim, T. K. Gupta P. L. Hower and W. G. Carlson, J. Appl. Phys., 51, 765(1980)
- 2 3) M. Inada, Jpn. J. Appl. Phys., 17, 1(1978)
- 2 4) M. Inada, Jpn. J. Appl. Phys., 18, 1439(1979)
- 2 5) R. C. Neville and C. A. Mead, "Surface Barriers on Zinc Oxide", J. Appl. Phys., 41, 3795(1970)
- 2 6) S. M. Sze, "Physics of Semiconductor Devices", 2nd ed., p245, John Wiley, 1981
- 27) 向江和郎,「粒界の電気的性質」,セラミックス,16,473(1981)
- 2 8) R. H. Fowler, and L. N. Nordheim, "Electron Emission in Intense Electric Fields", Proc. Roy.
 Soc., A119, 173(1928)

第3章 容量 - 電圧特性による二重ショットキー障壁の評価と アルミニウム添加による素子特性への影響

3.1 はじめに

第2章においてZnOバリスタの動作原理は粒界に形成された二重ショットキー障壁に 基づいているものとした。しかしながら、この粒界二重ショットキー障壁がどのような理 由で形成され、どのような性質を持つのかは不明である。他方、これらの事項が明らかに されなければ、バリスタの動作原理の解明が困難になるばかりでなく、実用的な素子とし て必要な、特性の設計、制御、信頼性の確保なども難しいものとなる。単結晶半導体にお いては、この様な接合の解析のために接合容量を利用した解析法が多用されてきた。¹⁾し かしながら、ZnOバリスタのような多結晶かつ、組成や不純物の存在が不明確な系では 半導体物理の適用は不可能とされ、その半導体的性質の定量的解明がなされていなかった。 このような状況から、ZnOバリスタに関わる材料開発や、特性改善などは試行錯誤によ る経験的な手法に頼らざるを得ず、科学的な理論に立脚した手法の確立が困難な状態であ った。しかしながら、新しい材料の開発や設計・制御を建設的に行うためにはこのような 状況から離脱することが重要であり、科学的な開発手法の確立を行わなければならない。 さらにここで確立された手法はセラミック半導体全般に適用できるものであり、本手法を 確立することはセラミック半導体の粒界研究に有力な手段を提供し、その意義は大きいも のと考えられる。

本章では、困難であると考えられた半導体物理的解析法の一方法である容量 - 電圧特性 (*C* - *V*特性)を*Z*nOバリスタにどのようにしたら適用可能であるかを検討し、解析法 の確立を行い、さらに実際の*Z*nOバリスタに適用することにより、粒界二重ショットキ ー障壁の構造、性質を明らかにする。また、アルミニウムなどの添加によって変化したド ナー密度を本方法によって測定し、*I* - *V*特性がどのように影響を受けるか明らかにしバ リスタ特性の制御を試みる。

3.2. ショットキー障壁の容量 - 電圧特性

ショットキー接合は金属と半導体を接合したときに形成される接合で、半導体素子を作る上でpn接合と同様、最も基本的な接合の一種である。ショットキー接合の接合界面領域では**図3.1**のような電位障壁が形成されており、この障壁をショットキー障壁と呼んでいる。ショットキー障壁は接合に起因する静電容量を持っており、この容量は印加電圧による依存性を持っている。半導体物理ではショットキー障壁のC - V特性についての理論解析が確立されており実験的にも既に半導体物性解析の定石として確立されている。¹⁾図3.1のショットキー障壁について考えると、障壁の高さ、、空乏層の巾、1、接合面積をS、半導体のドナー密度を、 N_d 、誘電率を。とすると、次式の関係が成立する。

$$l = \sqrt{\frac{2\varepsilon_s}{qN_d}(\phi + V)} \tag{3.1}$$

$$\frac{1}{C} = \frac{1}{S} \frac{l}{\varepsilon_s} = \frac{1}{S} \sqrt{\frac{2(\phi + V)}{q\varepsilon_s N_d}}$$
(3.2)

ここで印加電圧、V、は逆バイアスの時の符号を正とする。したがって、

$$\frac{1}{C^2} = \frac{1}{S^2} \frac{2}{q\varepsilon_s N_d} (V + \phi)$$
 (3.3)

となり、縦軸を静電容量、 *C*、の自乗を逆数にとり、横軸に電圧をとると、直線が得られる。さらに、この *x*切片より障壁高さ、 が、直線の傾きより *N d*を求めることができる。 図3.2はW-Si系およびW-GaAs系のショットキー障壁の1/C²プロットの測定例でいずれの例も直線を形成し、この直線の *x*切片、傾きより障壁高さ、ドナー密度を求めることができる。²⁾このように*C*-V特性の解析は半導体解析分野においては既に重要な評価手法と位置づけられている。

3.3 セラミック半導体の容量 - 電圧特性に関する既往研究

セラミック半導体に上記、半導体理論を導入し定量的に解析することはセラミックスの 特殊性からあまり多く行われてはいないのが実状と言える。その特殊性とは主として、組 成上の非制御性や、構造上の複雑性であろう。半導体理論は極めて精密に制御された組成 を前提に確立されたものであり、セラミックスのように微量不純物、結晶欠陥などが制御 されることなく導入されたり未知である系では半導体理論を適用することは不可能と考え られた。しかしながらセラミックスの粒界を半導体接合と捉え、バイクリスタルの特性と 比較することから始まり³⁾次第に定量的な取り扱いも増えて来るようになった。セラミッ ク半導体の*C* - V特性も同様で、当初は定性的な取り扱いが報告された。Gerthse nら⁴⁾はBaTiO₃系PTCサーミスタの*C* - V特性を測定し、電圧印加により容量が 減少することからPTC特性の発現を粒界に帰した。桑原⁵⁾らはBaTiO₃セラミック スの表面にBi₂O₃層を挟んだ銀電極によって形成されたデバイスの*C* - V特性を測定 し、当時進展しつつあったMOS(金属 -酸化物 - 半導体)構造理論を適用して定量的解 析を導入した。しかしながら、電極とセラミックス界面の*C* - V特性解析に留まり粒界の 解析にまでには至らなかった。



図3.1 ショットキー障壁



図3.2 W-Si、W-GaAs系ショットキー接合の1/C²プロット

その後、ZnOバリスタへの定量的取り扱いも試み始められ、Morris⁶はBi系 ZnOバリスタの*C*-V特性を測定し、単純なショットキー障壁理論を適用したが過大な 障壁の高さしか得られなかった。これは、粒界障壁に金属 - 半導体接合の理論をそのまゝ 適用したためで、二重ショットキー障壁の順方向分障壁による容量を考慮しなかったため であると考えられる。Emtageらは静電容量の電圧依存性を粒界準位の密度に起因す るものとしたが障壁高さやドナー密度について考慮した定量的な考察は行わなかった。⁷⁾

3.4 実験

第2章で用いた組成Aで1300 焼成の素子(試料A)および組成Bで1350 焼 成の素子(試料B)について*C*-V測定を行った。この時の試料の厚みは1mmで、電極 としては銀電極を焼き付けたものを用いた。容量の測定は**図3**.3に示した様に、容量計 はYHP製4270A型自動キャパシタンスブリッジを用いた。印加電圧には外部の電源 を用い、印加電圧増大に伴う電流負荷に耐えるように配慮した。また素子に印加される電 圧は素子の電極から直接測定し、電源の内部抵抗による電圧降下の影響を除去した。さら に、電源および電圧計は直列インダクタンスにより交流的にキャパシタンスブリッジとは 分離し測定静電容量に影響を与えないようにした。印加電圧が高く、ブリッジの耐圧を越 える場合は大容量のコンデンサにより直流電圧カットを行う必要がある。測定周波数は1 kHz、10kHz、および100kHzにて行った。



図3.3 *C - V*特性測定装置ブロック図

3.5 結果および考察

3.5.1 容量-電圧特性測定結果

図3.4および図3.5に試料Aおよび試料BのC-V特性測定結果を示した。これらの結果は単純なショットキー接合と同様に、印加電圧の増加とともに減少した。図3.4、 図3.5には周波数依存性も示したが、両試料ともに周波数が増大する程容量は減少した。 これは誘電率、。が高周波数程低くなるためと低速な粒界準位あるいはトラップへの電 子の充放電が高周波数では対応できなくなるためと思われる。印加電圧がバリスタ電圧に 近づくと容量はやゝ増大する兆候を示した。さらに電圧を上げると、通電電流が増大する ためブリッジの平衡が取れず測定不能となった。この傾向は測定周波数が高いほど少なか ったがこの理由は高周波ほどキャパシタンスのコンダクタンスが高く、測定用微小交流電 流が大きくなるため平衡が取りやすいためと思われる。しかしながら、高電圧印加時にお けるキャパシタンスの増加は交流電圧印加時における容量性電流測定の結果からも実際に 増加していることが判明した。⁸⁾この理由については未だ不明であるが、電圧増大に伴い、 トンネル電流など粒界電子準位を経由した電流が増大し、これに伴い、粒界に捕獲された 電荷が減少し、これが空乏層の巾を縮小させるためと考えられる。

無電圧時の容量は試料AとBでは大きく異なり、試料Aでは約4nF、試料Bでは6n F前後であった。この理由は後に述べるように両試料での粒径の違いによるものである。

3.5.2 ショットキ - 障壁理論の粒界二重ショットキー障壁への展開

セラミック半導体は結晶粒自体が低抵抗である場合は、粒界に形成された絶縁層あるい は二重ショットキー障壁のような高抵抗層によりコンデンサが形成される。したがって、 セラミック全体としては図3.6に示すような微小なコンデンサを直並列に接合したもの と考えることができ、セラミックスの容量は粒界個々の容量を直列数で除した値に対応す る。このため、セラミックスの容量は直接、粒界の状態を反映していると見なすことがで き、これを解析することにより粒界の状況を把握することができる。本節では、この考え 方を基に、3.2節のショットキー障壁理論をセラミックス粒界における二重ショットキ ー障壁に展開し、セラミックスに即した*C*-V特性解析手法を理論構築し、二重ショット キー障壁の性質を明らかにする。

3.5.2.1 二重ショットキー障壁の容量 - 電圧特性解析法の確立

3.2節では*C - V*特性解析は半導体接合を評価する上で重要な手法であることを述べ たが、本節では、この方法を二重ショットキー障壁に適用し、本手法が、若干の変更をす ることによってセラミックス半導体の粒界における二重ショットキー障壁の解析にも適用 でき、それが二重ショットキー障壁の構造について重要な知見を与えることを示す。⁹⁾



試料Bの*C - V*特性 図3.5



図3.6 ZnOバリスタの等価回路モデル

前章で示したように Z n O バリスタの粒界のバンド構造は**図3.7**のように示されるが この図において、左側(順バイアス側)および右側(逆バイアス側)の障壁について空乏 層の巾、1₁、1₂とすると、^{9、10)}

$$l_1 = \sqrt{\frac{2\varepsilon_s}{qN_d}(\phi - V_1)} \tag{3.4}$$

$$l_2 = \sqrt{\frac{2\varepsilon_s}{qN_d}(\phi + V_2)} \tag{3.5}$$

で表される。印加電圧がなく、 $V = V_1 = V_2 = 0$ の場合の障壁の高さは

$$\phi = \frac{qN_d}{2\varepsilon_s} l_0^{\ 2} \tag{3.6}$$

となる。但し 1_o はV = 0の時の空乏層の巾である。二重ショットキー障壁はこの二つの 空乏層が直列接合されたものであるから(3.4)式、(3.5)式より、全体の空乏層 巾および容量は





図3.7 粒界二重ショットキー障壁

$$l = l_1 + l_2$$
 (3.7)

$$\frac{1}{C} = \frac{1}{S} \frac{l_1 + l_2}{\varepsilon_s}$$
(3.8)

$$=\frac{1}{S}\sqrt{\frac{2}{q\varepsilon_{s}N_{d}}}(\sqrt{\phi-V_{1}}+\sqrt{\phi+V_{2}})$$
 (3.9)

となる。印加電圧により V₁, V₂がどのように分担され左右の障壁の高さがどのように変 化するかによって(3.9)式の二重ショットキー障壁の静電容量が決定されることにな る。V₁, V₂がどのように決定されるかは粒界の電子準位がどのように分布しているかに よって決定され、詳細については第5章において述べるがここでは現実的な場合について 述べる。粒界は結晶の周期性が大きく乱れ、異原子なども存在することが多いため粒界の 電子準位は準位密度が高いと考えられる。このような場合、順バイアス側の障壁のフェル ミ準位は不変で初期状態とほゞ同じである。¹⁰⁾したがって

$$V_1 \approx 0$$
 (3.10)

$$V = V_1 + V_2 \approx V_2$$
 (3.11)

$$\frac{1}{C} = \frac{1}{S} \sqrt{\frac{2}{q\varepsilon_s N_d}} (\sqrt{\phi} + \sqrt{\phi + V_2})$$
 (3.12)

となる。印加電圧なしの時、すなわち、 $V \approx V_2 = 0$ 、の静電容量を C_o とすると、

$$\frac{1}{S}\sqrt{\frac{2}{q\varepsilon_s N_d}}\sqrt{\phi} = \frac{1}{2C_0} \qquad (3.13)$$

(3.13)式を用いて(3.12)式を書き換えると、

$$\left(\frac{1}{C} - \frac{1}{2C_0}\right)^2 = \frac{1}{S^2} \frac{2}{q\varepsilon_s N_d} (V + \phi)$$
 (3.14)

を得る。

したがって、(3.14)式の左辺を縦軸に、印加電圧を横軸に取ってプロットすると直線が得られ、そのX切片より、すなわち二重ショットキー障壁の高さが、傾きよりZn の結晶粒のドナー密度、*N*_dが求められる。

3.5.2.2 変形1/C²プロット

次に図3.4および図3.5の結果をより定量的に解析を行う。前節の(3.14)式 によるプロット(以後、変形 $1/C^2$ プロットと呼ぶ)を行ったものが**図3.8**である。 前節の各式は単一の粒界に着目して求めた関係であるので、図3.4、図3.5のC - V特性の値を粒界当たりの値に換算してプロットした。すなわち、素子の平均粒径をd、素 子の厚さをt、粒界層の巾をLとし素子の印加電圧を $V_{element}$ 、静電容量を $C_{element}$ $_t$ とすると、図2.11で示したような立方体モデルを用いると、

$$n = \frac{t}{d+L} \approx \frac{t}{d} \tag{3.15}$$

$$V = V_{element} / n \tag{3.16}$$



$$C = nC_{element} \tag{3.17}$$

となるので(3.16)式、(3.17)式によって得られた値をプロットした。 また、 $V_{element}$ や $C_{element}$ を用いて(3.14)式を表すと、

$$\left(\frac{1}{C_{element}} - \frac{1}{2C_{element}}\right)^2 = \frac{1}{S^2} \frac{2n}{q\varepsilon_s N_d} (V_{element} + n\phi)$$
(3.18)

のようになる。

図3.8(変形 $1/C^2$ プロット)より試料A,Bともに直線上に乗り、(3.14) 式に示された直線関係が確認された。これらの2直線より得られた および N_d を表3. 1に示した。ZnOの誘電率、 。を純粋のZnO結晶の値、 。= 8.5 。を用いると、 (3.14)より得られた N_d は1.6×10¹⁸ cm⁻³、および0.76×10¹⁸ cm⁻³ ³で両者ともに10¹⁸ cm⁻³程度の値であった。この値は第1章1.2節でのべた過剰Z nの範囲にあり、ZnOのドナー密度として通常考えられる範囲のものである。

試料	(e V)	N _d (× 10 ¹⁸ cm ⁻³)	空乏層巾(両側) (nm)
А	0.72	1.6	4 2
В	1.00	0.76	6 9

表3.1 変形1/C²プロットによる およびN_d

一方、障壁高さ、はそれぞれ0.72eV、1.00eVが得られた。低電流領域での 温度特性から求めた障壁の値0.89eVとほゞ同等の値であり妥当な値と考えられる。 また、空乏層の巾を求めるとそれぞれ障壁両側合わせて42nmおよび69nmであった。

や N_d の両者の違いは(3.1)式を考慮するとそれぞれのドナー密度および障壁高さの違いが影響しているものと思われる。この点については次章の4.3節において述べるように、1350 付近での Pr_6O_{11} の液相化による粒界電子準位密度の変化が影響しているものと思われる。¹¹⁾また、ショットキー障壁の形成の原因である粒界準位(密度、 N_{IS})に蓄積された電荷は、空乏層の電荷に等しいため次のように求めることができる。いま、無印加電圧の時の空乏層の巾を片側、 I_0 、粒界蓄積電荷密度を Q_0 とすると、

$$N_{IS} = 2N_d l_0 \tag{3.19}$$

$$Q_0 = qN_{IS} = 2qN_d l_0 \tag{3.20}$$

で表され、これより試料A、 B それぞれ6 . 6 × 1 0¹² c m⁻²および5 . 4 × 1 0¹² c m⁻²が得られた。これらの値も界面準位の密度の通常の値であると考えられる。

以上、実験結果をまとめると、ZnOバリスタの粒界における二重ショットキー障壁の 形成が確認され、変形 1 / C²プロットにより障壁の高さはほゞ0.8eV、ZnO粒内 のドナー密度は10¹⁸ cm⁻³程度、粒界における粒界電子準位密度は10¹² cm⁻²程度 であることが明らかになった。

3.6 容量 - 電圧特性のZnOバリスタ開発への適用

3.6.1 微量アルミニウム添加による N_dの変化

前節で変形 $1/C^2$ プロットにより粒界での二重ショットキー障壁の基本的パラメータ である、 N_d 、を求めることができることを示した。本節ではZnOバリスタに意識的 にドナー密度を変化させる添加物を加え本解析法を適用し、二重ショットキー障壁がどの ように変化するかを調べた。この実験で加えた添加物は、第2章でのべた典型的ドナー形 成添加物であるAl₂O₃を用いた。試料作成法は前述した方法と同じであるが、Al₂O₃ の添加には添加量がppmaオーダで微量であるため原料として5%硝酸アルミニウム水 溶液を用い、均一にドープされることに留意した。なお、1ppmaのAl添加は4.2 ×10¹⁶atom/cm³に相当する。

図3.9¹²⁾はA1濃度を10~100ppma添加した時の変形 $1/C^2$ プロットである。この図より各々の濃度での測定結果が直線上に乗り、A1濃度が増大するほど直線の傾きは小さくなっていることが判る。この図より求めた N_d およびの値を添加A1濃度に対してプロットしたものを図3.10¹³⁾に示した。この図にはA1濃度を200ppmaまで添加したものの結果をも示した。この図より変形 $1/C^2$ プロットによって得られた N_d は約100ppma程度まで添加したA1濃度に等しいが200ppma付近になると N_d はやゝ低くなっている。これは100ppma程度までは添加したA1がZnを置換してZn格子位置に固溶してドナーを形成するがそれ以上になると一部がZnを置換しない格子間に固溶し、ドナーとして作用しないものと考えられる。一方、求められた障壁高さはいずれもほゞ1.0eV付近に留まっており、障壁の高さはこの程度のドナー密度の変化では変化しないことが判明した。と N_d には次の関係が導かれる。

$$\phi = \frac{Q^2}{8q\varepsilon_s N_d} \tag{3.18}$$



図3.9 A1濃度変化による1/C²プロットの変化



図3.10 Al濃度変化による*V*-*I*特性の制御 :0ppm、:10ppm、:50ppm +:100ppm、:200ppm

この関係より は*N_a*はに逆比例して減少するように思われるが、ZnOバリスタの場合 フェルミ準位が粒界準位にピン留めされ が大きく変わらないことを示している。

以上で稀土類系 Z n Oバリスタの粒界二重ショットキー障壁について *C* - V特性解析が 有用であること、変形 1 / C²プロットを行うことにより粒界のバンド構造を明らかにす ることができることを示した。

3.6.2 ドナー密度制御による電流 - 電圧特性制御

前節ではA1の微量添加によりZnO結晶粒のドナー密度を変化させた状況を*C*-V解 析によって把握できることを示したが、このようにドナー密度を変化させた場合、空乏層 の巾も当然変化するので*I*-V特性も変化すると考えられる。**図3.11**¹⁴⁾は前節で用 いたA1濃度を変化させた試料のV-*I*特性である。この図では縦軸を単一粒界当たりの 電圧で示してあるので粒径変化の影響は相殺されていると考えて良い。トンネル機構によ る*I*-V特性の理論式は第2章の(2.9)式で示されるが、この式により*N*_dが大なほ ど電流は増大し、(2.11)式より非直線指数、 は減少することが予測されるが、こ の予測と同じ変化を図3.10は示している。バリスタ電圧、V_{1mA}はA1添加量がゼロ では最も高く、3.8Vに達し、非直線性は比較的低い。理論的には は増大する筈であ



図3.11 A1濃度変化によるNd, の変化

るが、この領域では結晶粒の抵抗も非常に高く、結晶粒自体のオーミックな特性が大きく 影響しているためと考えられる。A1添加量が50ppma前後になるとバリスタ電圧は 約2Vになり、非直線性は最も優れ は50前後となる。A1添加量が200ppmaに 増大するとバリスタ電圧は1.3Vまで低下し、非直線性も低下した。さらにこの領域で は低電圧領域でも電流が大きくなり、いわゆる漏れ電流が大きくなる傾向があった。

次に、バリスタの大電流領域での非直線性について検討する。この領域での非直線性を 示す指標として一般に、制限電圧なる指標を用いているが、この値はZnOバリスタの主 たる用途であるサージアブソーバのサージ吸収時における保護レベルを示す指標で、値が 低い程、保護性能が高い素子であると考えることができる。制限電圧比は、次式で示すよ うに、定められた大電流を通電した時の電圧(制限電圧)とバリスタ電圧(V₀)との比 で定義される。すなわち、*R*を制限電圧比、通電電流を*I*として

$$R = \frac{V_I}{V_0}$$
 (3.19)

で表す。表3.2、図3.12はA1濃度を変化させた時の制限電圧比の変化を示したもので、A1添加量によって制限電圧比が大きく影響を受けることが明らかである。これは大電流領域では、ZnO粒自体による電圧が無視できなくなることが原因である。すなわち、ZnOバリスタの等価回路は図3.13のように表すことができ、制限電圧、制限電圧比は次式のようになる。

$$V_I = V_{IGB} + Ir_g$$
 (3.20)

Al濃度(ppma)	Nd(10 ¹⁸ cm ⁻³)	制限電圧比 (
0	0.019	測定不可
1 0	0.54	1.78
5 0	2.4	1.38
100	3.6	1.40
200	7.1	1.89

表3.2 微量アルミニウム添加による制限電圧比の制御(14 素子)







図3.13 ZnOバリスタの等価回路

$$R = \frac{V_{IGB}}{V_0} + \frac{I}{V_0} r_g$$
 (3.21)

ここで、 V_{IGB} は通電電流がIの時の粒界の電圧、 r_g はZnO結晶自体の抵抗である。したがって、Iが小さいときはRは粒界特性のみに依っているが、Iが大きくなると粒界自体の抵抗(r_g)によって発生する電圧が大きくなるのである。低A1添加量でRが大きいのはZnO結晶粒内のドナー密度(N_d)が低く、 r_g が高抵抗化しているためであり、A1添加量の増大に伴い、Rは低下することが解る。一方、添加量が大きい領域にても再びRが大となるのは、漏れ電流が増大し、バリスタ電圧 V_0 が異常に低くなるためである。

以上のA1添加量による*I*-V特性の変化は実用上のバリスタを特性制御する上で重要 で、ドナー密度が低過ぎては非直線性が低くかつ制限電圧比は高くなり、ドナー密度が高 過ぎると、制限電圧は低下するがバリスタ電圧も低下し、さらに漏れ電流も大きくなるの で信頼性に欠けてしまう。したがって、実用に供するバリスタはドナー密度を最適な範囲 に管理する必要がある。ZnO中のA1濃度をppmオーダで分析することはかなり困難 で、A1をこのような微量領域で管理することは困難と言えるが、*C*-V解析によりドナ ー密度をモニターすることにより管理が可能になったと言え、ZnOバリスタの工業化を 行う上で重要な役割を果たしているものと考えられる。

3.6.3 変形 1 / C²プロットの他セラミック半導体への適用

最後に、本方法が稀土類系 Z n Oバリスタ以外の Z n Oバリスタや Z n O以外のセラミック半導体に対しても有用であることについて簡単に触れておく。図3.14 は B i 系 Z n Oバリスタへ変形 $1 / C^2$ プロットを適用した結果である¹⁴⁾。この場合でもA l や L i のドープにより Z n O結晶粒中のドナー密度が変化し、その値により直線の傾きが変化していることが明確に示されている。また、図3.15¹⁵⁾、図3.16¹⁶⁾ は S i C セラミックスおよび S r T i O₃の双晶粒界へ適用した結果で、いずれも変形 $1 / C^2$ プロットが直線に載っていることが明瞭である。



図3.14 Bi系ZnOバリスタの1/C²プロット¹⁴⁾



図3.15 SiCセラミックスの1/C²プロット¹⁵⁾



図3.16 SrTiO₃セラミックスの1/C²プロット¹⁶⁾

以上、これまでの検討を整理すると図3.17に示すようになる。



図3.17 第3章で得られた成果

3.7 結論

ショットキー接合の C - V特性解析手法を多結晶系の Z n Oバリスタに適用し、その解 析方法を確立した。本方法によって、粒界に形成された二重ショットキー障壁のバンド構 造および半導体的性質を以下のように明らかにした。

- Pr系ZnOバリスタの容量は電圧を印加すると次第に減少した。この結果は、バリ スタ特性を発現する粒界の高抵抗層が空乏層によって形成されていること、すなわち 粒界二重ショットキー障壁が形成されていることを示唆した。
- 2) 粒界における二重ショットキー障壁の*C*-V特性の解析に単結晶のショットキー障壁 理論を適用展開し、1/C²-Vの直線関係と類似の、二重ショットキー障壁に適用 可能な関係式(変形1/C²プロット)を導出した。
- 3) ZnOバリスタのC-V特性測定結果にこの関係式を適用し、上記、変形1/C²プロットがセラミックスにおいても適用できることを確認した。この解析法で得られた 直線から粒界の二重ショットキー障壁の高さやZnO結晶粒中のドナー密度を求め ることができた。得られた障壁の高さは0.8 eV、ドナー密度は10¹⁸ cm⁻³オー ダーであることが判った。また、粒界における粒界電子準位密度は10¹² cm⁻²程度 で半導体界面の通常の値であった。
- 4)微量Alを添加したZnOバリスタにおいては、ZnO結晶粒中のドナー密度がAl 添加濃度にほゞ比例し、Alはドナー形成の役割を果たしていることが確認された。 また二重ショットキー障壁の高さはAl添加量にあまり依存せずほゞ1.0eVを保 っており、フェルミ準位が粒界電子準位にピン留めされていることが明らかにされた。
- 5) A1添加量により*I*-V特性は大きく変化し、これがZnO中のドナー密度の変化に よるものであることが判った。さらにこの関係は導電機構がトンネル機構であること を支持した。また、A1添加量を制御することによりZnOバリスタの*I*-V特性を 制御することが可能であることを示した。
- 6) ここで確立した C V特性解析手法は他のセラミック半導体にも適用可能で粒界特性 の解明に大きく寄与できると考えられる。

参考文献

- 1) S. M. Sze, "Physics of Semiconductor Devices", 2nd ed., p249, John Wiley, 1981
- 2) C. R. Crowell, J. C. Sarace, and S. M. Sze, Trans. Met. Soc. AIME, 233, 478(1965)
- 3) R. Muller, J. Appl. Phys., 32, 640(1961)
- 4)P. Geterhsen and B. Hoffmann, "Current-Voltage characteristics and capacitance of single grain boundaries in semiconducting BaTiO3 ceramics", Solid State Electron., **16**(5), 617
- 5)桑原誠、柳田博明、窯業協会誌、81,334-39(1973)
- 6) W. G. Morris, "Physical properties of the electrical barriers in varistors", J. Vac. Sci. Technol., 13, 926(1976)
- 7) P. R. Emtage, "The physics of zinc oxide varistors", J. Appl. Phys., 48,4372(1977)
- 8) 向江和郎、津田孝一、坂口豊重,日本セラミックス協会第14回電子材料研究討論会 講演予稿集、p3(1994)
- 9) K. Mukae, K. Tsuda, and I. Nagasawa, "Capacitance-vs-voltage characteristics of ZnO varistors", J. Appl. Phys., 50, 4475(1979)
- 10) 向江和郎,「粒界の電気的性質」, セラミックス, 16, 473(1981)
- 1 1) S. Y. Chun, K. Shinozaki, and N. Mizutani, J. Mater. Sci.: Mater. in Electronics, 11,73-80(2000)
- 1 2) K. Mukae, "Zinc Oxide Varistors with Praseodymium Oxide", Am. Ceram. Soc. Bull., **66**(9), 1329-1331(1987)
- 1 3) K. Mukae I. Nagasawa, "Effect of praseodymium oxide and donor concentration in the grain boundaryregion of ZnO varistors", Advances in Ceramics, Vol. 1, p331(1981), Am. Cera. Soc.
- 1 4) T. Miyoshi, K. Maeda, and T. Yamazaki, Advances in Ceramics, Vol. 1, p309(1981), Am. Ceram. Soc.
- 15)前田邦裕、竹田幸男、中村浩介、浦満、セラミックス、18,217(1983)
- 1 6) M. Fujimoto, N. Yamaoka, and S. Shirasaki, Jpn. J. Appl. Phys., 26, 1594(1987)

第4章 過渡容量法による酸化亜鉛バリスタの粒界準位の解析

4.1 はじめに

前章では*C*-*V*法を用いることにより*Z*nOバリスタの粒界に形成された二重ショット キー障壁の高さや*Z*nO結晶粒のキャリヤ密度を明らかにすることができることを示した。 また、これらの情報は*Z*nOバリスタの導電機構や特性を理解する上で重要な知見を与え るばかりでなく、*Z*nOバリスタの特性を制御する上でも重要であることを示した。この 二重ショットキー障壁は粒界に存在する電子準位、すなわち、粒界準位によって形成され ると考えられるが、この電子準位自体に関しては前章で求めたような準位密度について知 見が得られている程度で未だ不明な点が多い。本章では*Z*nOバリスタの静電容量を経時 的に測定して得られる過渡容量特性(*C*-*t*特性)によって静電容量を動的に論じ、これ により二重ショットキー障壁の過渡容量法の基礎を確立し、さらにこの方法を用いて、*Z* nOバリスタの粒界準位の性質を明らかにして行く。¹⁾また後半では、粒界準位が何によ って形成されているのか、その起源についても論じ、焼成条件によって粒界準位がどのよ うに変わり電気特性への影響についても検討する。

4.2 実験方法

試料のZnOバリスタは第2章で述べた方法と同様の方法によって作成した。焼結温度は1310 ~1370 で保持時間は2時間とした。試料の厚さは研磨により1.0~
 2.0mmの所定値にした。C-t特性は図4.1のブロック図で示した測定装置にて測定した。直流電源により試料に一定の電圧を印加し、静電容量が安定した後に印加電圧を階段状にゼロにした後、静電容量の時間変化を記録計にて記録した。印加電圧はバリスタ



図4.1 C-t測定装置のブロック図
電圧(V1mA)の約90%の直流電圧とした。測定中の素子温度を一定に保つためにオ イルバスを用い、保持温度は室温から100の数点にて測定した。

4.3 結果と考察

4.3.1 過渡容量特性実験結果

図4.2に1310 にて焼成した素子の種々の温度における過渡容量(*C*-*t*)特性の測定結果を示した。第3章で述べたように、電圧を印加すると静電容量は減少し、一定



(a) 1310 焼成素子



(b)1310 焼成素子 **図4.2** ZnOバリスタの*C*-*t*特性

値で安定し、印加電圧除去すると、徐々に増大し最終的に電圧印加前の初期値に復元した。 図4.2(a)には印加電圧除去後の過渡容量変化、*C*-*t*特性を示した。測定温度は3 0~50 にて行った。図4.1(b)には75 および100 にての変化を示した。 復元までには室温付近では約1時間を要し、高温になるほど短時間で復元し、100 で は20秒以下であった。この現象は次のように説明できる。

4.3.2 二重ショットキー障壁の過渡容量特性の理論式の導出

セラミック半導体における*C* - *t*特性について定量的に検討を行った報告は過去には少 なく、本研究で行われた実験結果のような報告例も見あたらない。したがって、この結果 に対して独自の解釈が必要となる。そこで、この解釈に際して、これまでと同様、半導体 接合における*C* - *t*特性の考え方を導入して、理論的な取り扱いを構築し、実験結果との 比較検証を試みた。

ZnOバリスタの容量は第3章で述べたように粒界に形成された二重ショットキー障壁 によるもので、一粒界当たりの容量は(3.12)式より、

$$\frac{1}{C} = \frac{1}{S} \sqrt{\frac{2}{q\varepsilon_s N_d}} \left(\sqrt{V + \phi} + \sqrt{\phi} \right)$$
 (4.1)

で表される。したがって、素子に電圧が印加されると二重ショットキー障壁は図4.3(a) の状態から、(b)の状態に変化し、順方向側(左側)ZnO粒子から電子が注入され粒 界電子準位に捕獲される。このため逆方向側(右側)の空乏層が広がり静電容量が減少す る。次に印加電圧を取り去ると、図4.3(c)のように、両側のフェルミレベルは等し くなるように変化し捕獲された粒界電子準位の最高位より低くなるため捕獲電子を両側に 放出する。この放出は初期状態に復元し平衡状態となるまで続く。この過程を定量的に表 現すると以下のようになる。

粒界電子準位に捕獲された電荷密度、 Q_v は両側の空乏層のイオン化されたドナーの電荷量に等しいので

$$Q_V = qN_d(l_1 + l_2)$$
 (4.2)

(3.7)式より

$$\frac{1}{C} = \frac{1}{S} \frac{Q_V}{q\varepsilon_s N_d} \tag{4.3}$$



図4.3 C-t特性の原理

したがって、Cの時間的変化は粒界電子準位に捕獲された電荷密度の変化と考えることができる。印加電圧がない時の粒界電荷密度を Q_0 とし、電子の放出が指数関数的に減衰すると仮定すると、電圧除去後、時刻、tにおける粒界電荷密度、 $Q_V(t)$ は次式で示すことができる。²⁾

$$Q_V(t) - Q_0 = \{Q_V(0) - Q_0\} \exp\left(-\frac{t}{\tau}\right)$$
 (4.4)

ただし、 は捕獲電子放出の時定数である。(4.4)式は容量の時間変化が粒界電子準位から電子が放出されることによるという図4.3の原理がZnOバリスタにも当てはまるということを前提にしたもので、*C-t*変化の基本となる関係である。(4.3)式を考慮すると次式の*C-t*特性の式が得られる。

$$\frac{1}{C} - \frac{1}{C_0} = \frac{1}{S} \frac{Q_V(t) - Q_0}{q\varepsilon_s N_d} = \frac{1}{S} \frac{Q_V(0) - Q_0}{q\varepsilon_s N_d} \exp\left(-\frac{t}{\tau}\right)$$
(4.5)

したがって、

$$\ln\left(\frac{1}{C} - \frac{1}{C_0}\right) = \ln\left\{\frac{Q_V(0) - Q_0}{q\varepsilon_s N_d}\right\} - \frac{t}{\tau} - \ln S$$
 (4.6)

となり、左辺は時間と直線関係を持つことが解る。またその傾きより放出定数、 が求まる。 の逆数は放出速度(*e*)であるので、

$$e = 1/\tau \tag{4.7}$$

である。

4.3.3 理論式による実験結果の解析

4.3.3.1 粒界準位捕獲電子の放電特性

図4.2の結果を(4.6)式に従いプロットを行うと、**図4.4(a)**、**(b)**が得られた。図4.4よりいずれの素子温度においても各々、直線関係が得られ、(4.4) 式で仮定した指数関数的な減衰過程で粒界準位からの電子の放電が行われていることが確認された。これらの直線と(4.6)式から得られたの値を**表4.1**にまとめた。この 表より、測定温度が高くなるほど放出時定数は減少しており熱励起によって緩和が行われ



(a)測定温度:30~50



(b)測定温度:75、100

図4.4 1310 焼成素子の粒界電子放電特性

	(5)				
測定温度()	焼成温度()				
	1310	1370			
2 3	-	840			
2 5	1 3 2 0	-			
3 0	840	492			
4 0	282	210			
5 0	132	84			
6 0	-	3 5			
7 5	1 5	1 3			
100	2.6	-			

表4.1 放出時定数の測定結果

ていることを示している。

次に1370 にて焼成した素子の*C*-*t*特性の図4.4と同様の片対数プロットを**図** 4.5に示す。この素子の場合は1310 焼成のものと異なり一直線上には乗らなかっ た。これは粒界電子準位の放出定数、 が単一ではなく、複数の を持っているためと考 えられる。(4.6)式の左辺を時間微分し、逆数を取ると次式が得られる。

$$\frac{-1}{\frac{d}{dt}\left[\ln\left\{\frac{1}{C} - \frac{1}{C_0}\right\}\right]} = \tau \qquad (4.8)$$

これを時間に対しプロットし、図4.5の傾きを明瞭にしたものが**図4.6**である。この 図では素子温度が30のデータのみを示した。また比較のために1310 焼成の素子 についても図中に示した。図4.6より1310 焼成素子は840秒程度で はほゞー 定となり、表4.1の結果を再確認できたが、1370 焼成素子については一定値に



図4.5 1370 焼成素子の粒界電子の放電特性



ならず、時間が経過するに従い増大した。したがってこの場合は、単一の粒界電子準位が 形成されているのではなく、図4.7のような、巾を持った連続的分布状態が形成されて いるものと考えられる。図4.6において測定時刻が数百秒から2500秒程度の広範囲 の領域で はほゞ一定になっているのでこの領域の値を とし、各測定温度における 値 をも表4.1に示した。

(a) 単一準位分布



(b)巾のある準位分布

図4.7 焼成温度による粒界準位の違い

4.3.3.2 放出定数のアレニウスプロット

前節では、ZnOバリスタの過渡容量特性は二重ショットキー障壁の理論的過渡容量特 性と同等の挙動をとることを示し、粒界準位に捕獲されている電子は、(4.4)式に従 って結晶粒側に指数関数的に減衰放出され、その放出時定数は放電特性、(4.6)式の 傾きから得られることを明らかにした。一方、表4.1より放出時定数は温度の上昇によ り次第に減少することが明らかであるが、1310 焼成の場合と1370 焼成の場合 では減少の度合いがやゝ異なっていることも判る。この放出過程は捕獲電子が*E*_{IS}なる障 壁を熱励起によって放出されると仮定すると、その温度変化は次式によって表されるもの と考えられる。

$$e = \frac{1}{\tau} = e_0 \exp\left(-\frac{E_{IS}}{kT}\right) \qquad (4.9)$$

$$\ln\left(\frac{1}{\tau}\right) = \ln e_0 - \frac{E_{IS}}{kT} \qquad (4.10)$$

ここに、 *e*₀は定数で、 *E*_{1s}は粒界電子準位の位置で、伝導帯底すなわち二重ショットキー障壁の頂点からの深さである。したがって、(4.10)式に基づき をアレニウスプロットすると直線関係が得られ、その傾きより粒界電子準位の深さ、 *E*_{1s}を求めることができる。

表4.1に示したの実測値をアレニウスプロットすると図4.8が得られた。図4.



8中の各焼成温度の素子のはそれぞれ直線上にのり、これまでの過程が正しいことを示した。また、図4.8の直線の傾きより求めた *E_{IS}*は、1310焼成素子で0.8 e V、1370焼成素子で0.72 e Vであった。図4.9に二重ショットキー障壁と粒界準位の位置を図示した。

4.3.4 焼成温度による粒界準位と粒界電気特性の変化

前節までに Z n Oバリスタのようなセラミック半導体であっても粒界電子準位は(4. 6)式に従って放電され、得られた放出定数のアレニウスプロットにより粒界電子準位が 求められることを明らかにした。しかしながら、焼成温度が1310の場合と1370 の場合では粒界準位の状態が若干異なる結果が得られた。本節では、両者の違いをより詳 しく調べるために、焼成温度を1320 から1370 に変化させ、*C*-*t*特性の他、 *V*-*I*特性、粒成長、粒界当たりのバリスタ電圧などについてどのような変化が生じてい るかを調べ、焼成温度と粒界準位がどのように関わっているかを調べた。

4.3.4.1 過渡容量特性

1310 焼成から1370 焼成の素子についてC-t特性を測定し、その放電特性



図4.9 ZnOバリスタの二重ショットキー障壁 と粒界準位の深さ

E_{IS}:0.80eV(1310 焼成) :0.72eV(1370 焼成) を示したものが**図4.10**である。ここでは、測定温度が30の場合の結果のみ示した。 この図より、焼成温度が1350まではそれぞれ、ほゞ一本の直線上に乗り、粒界準位 が単一の放出定数を持つているが、1360以上では一直線には乗らず、は巾を持っ ていることが判る。したがって、1350の焼成温度を境に粒界二重ショットキー障壁 に変化が現れたと考えられ、その原因は粒界準位の状態に何らかの変化が発生したためと 考えられる。

4.3.4.2 電圧 - 電流特性

粒界の電子準位はバリスタの動作機構の基本に関わっており、非直線性に大きく影響を 与えるものと考えられる。^{3、4)}そこで上述の試料の電圧 - 電流(V - I)特性を測定し焼 成温度による違いを検討した。図4.11は1310 焼成と1370 焼成の素子のV - I特性を示したものである。厚さ1mm当たりのバリスタ電圧(V1mA/t)は前



図4.10 粒界電子放電特性の焼成温度による変化 測定温度:30

者が144V/mm、後者は62V/mmであった。この違いは、図4.12に示した粒 径の焼成温度による変化が原因である。すなわち、焼成温度の上昇に伴い粒径が増大した



図4.11 1310 および1370 焼成素子のV-I特性





ことに起因している。非直線性については、1mAから10mAの間での は前者が66、 後者が36で、高温焼成の方が非直線性は低下した。このため、低電流領域においては、 1370 焼成のものの方が漏れ電流が大きかった。これは図4.7に示したように粒界 準位が巾を持った分布をしているため短い 、すなわち浅い準位を介しての熱励起が増加 し漏れ電流が増大するためと考えられる。粒界準位の分布と熱励起電流の関係については 次章にて詳細に検討する。

4.3.4.3 酸化亜鉛の粒成長と粒界バリスタ電圧

粒径の温度依存性については図4.12にて既に示したが、この図より、1350 を 境に粒径が急激に増大していることが判る。したがって、焼結機構に関しても1350 付近で何らかの変化が発生しているものと考えられる。さらに、バリスタ電圧に対する粒 径の効果を除くために図4.12の粒径と、図4.11より得られたバリスタ電圧と(2. 1)式を用いて、粒界当たりのバリスタ電圧、 V_{GB} を求め、焼成温度の関数として示した ものが図4.13である。図4.12より1340 から1350 にかけて急激に V_{G} ³が増大していることが分かる。この結果はこの温度領域で、二重ショットキー障壁の巾 が、図4.14のように広がり、トンネル電流が流れる経路が長くなっていることを示し ている。さらに、図4.13には粒界あたりの静電容量、 C_{0} の変化をも合わせて示した が、 C_{0} の変化も同じ温度領域で急減しており障壁の空乏層巾が増大していることを示し、 V_{GB} の急増と符合する。(4.3)式から分かるように、 C_{0} は粒界準位に捕獲された電



図4.13 粒界当たりのバリスタ電圧、キャパシタンスの焼成温度による変化



図4.14 焼成温度による二重ショットキー障壁の変化

荷量を反映しており、 C₀の急減はこの温度領域で粒界準位に捕獲された電荷が急激に増 大していることを示している。前述の C - t 解析から得られた結果を参照すると、134 0 から1360 の領域で粒界準位の状態が変化し、1360 以上では新たな準位が 形成され、電荷密度を増大させているものと考えられる。

以上、焼成温度の1350 を境に粒界準位、非直線性、粒成長、 V_{GB} 、 C_{0} が急激に 変化していることが明らかになった。これらの変化のすべてを**表4.2**にまとめた。すな わち、1310 では粒界準位は単一の放出時定数を持っており、粒界に捕獲された電荷 は少なく、電気特性としては非直線性は高く、粒界当たりのバリスタ電圧、 V_{GB} は1.5 V程度で粒界の静電容量は大きい。1370 焼成ではこの逆で、粒界準位の放出時定数 は巾を持ち、電荷は大きく、漏れ電流は大で V_{GB} は2.5 V程度で大、静電容量は150 nFで小である。このように1350 を境に、粒成長のような焼結機構に関わる特性と 粒界の電気特性が同時に変化していると言うことは、この温度を境に変化する焼結機構の 変化が粒界の電子状態に対しても変化を与えているものと推定できる。

焼成温度()	粒界準位		電気特性			火ナシス	
	の分布	電荷	漏れ電流		V_{GB} (V)	<i>C_{po}</i> (nF)) 111
1350以下	単一	小	小	66	~ 1 . 5	~ 2 0 0	小
1360以上	巾あり	大	大	36	~ 2 . 5	~ 1 5 0	大

表4.2 焼成温度と粒界電子状態および電気特性の変化

4.3.5 焼成温度による焼結機構の変化と粒界準位の起源

表4.2で示したように、焼成温度が1350 を越えると粒界準位の放電時定数の分 布や粒界バリスタ電圧などが急激に変化し、粒径も同時に急増ていることが見出された。 以下の節では、このような変化が、焼結機構の上でどのような変化が生じているのかを検 討し、その変化が粒界の電子準位にどのような影響を与えるかを粒界準位の起源と関連づ けて検討する。

4.3.5.1 Pr酸化物相の液相化

まず、1350 を境に生じている焼結機構の変化について考察する。稀土類酸化物の 融点は、図2.6で示したように、どれも2000 以上の高温であり、 \Pr_2O_3 も20 40 である。したがって、粒界に存在する \Pr 酸化物は1400 以下の焼成温度では 溶融することはないと予測されていたが、近年、**図4.15**のようなZnO- \PrO_x 系 の相図が報告され、ZnO共存下では1380 で溶融し、液相を形成することが判った。 ^{5、6)}さらに、ZnO- \PrO_x -CoO系ではCoの濃度により1270 まで融点が低



図4.15 ZnO-PrO_xの相図

下することが明らかにされた。⁷⁾したがって、1350 付近で粒界に存在するPr酸化物は液相となり焼結は液相焼結に移行するものと考えられ、このため図4.12に示した 粒径の急激な増大が発生したものと考えられる。したがって、表4.2の変化を説明する ためには、液相焼結への移行が粒界の電子状態にどのような影響を与えるかということを 検討することが重要であると考えられる。

4.3.5.2 粒界準位の起源と化学吸着酸素

液相の発生により粒界中のZn²⁺イオンやO²⁻イオンなどの拡散速度は大幅に増加し、 粒成長は大幅に促進される。同時にO²⁻イオンの拡散促進は粒界での酸素イオンの吸着反 応の促進をももたらすと考えられる。ここでZnOバリスタにおける酸素の役割について 改めて振り返ってみる。

従来から、ZnOセラミックスの電気特性において酸素の果たす役割は重大であると考 えられている。それは、酸素が

1) L i 等のアクセプタ形成ドーパントと同様に Z n O 粒の抵抗を増大させる。

2) 粒成長を促進する。

3) 表面に化学吸着し表面準位を形成する。

などの働きをすると考えられているためである。

初めに、1)について検討する。酸素はZnO表面あるいは粒界において、下記の反応 により、格子間Zn原子と結合しZnO格子を形成する。

$$\frac{1}{2}O_2 + Zn_i \to Zn_{Zn}O_0$$
 (4.11)

(4.11)式の反応は格子間 Znを消費するので

$$Zn_i \to Zn_i^+ + e^-$$
 (4.12)

の反応を左側に移行させ、自由電子の生成を抑制することになる。したがって、Liのようなアルカリ金属をドープした場合と同様、自由電子濃度を下げ、抵抗を増大させる効果がある。このような作用が粒界において活性化すると、ZnO粒の粒界近傍ではドナー密度、N_dが減少したものと同等となり、(3.1)式で示されるように、空乏層が増大し、バリスタ電圧が増大するものと予測される。

次に2)の粒成長促進効果について検討する。ZnOの焼結を制御しているものは格子

間Znイオンであると考えられているが、^{8、9)}焼結が進行した焼結の中後期段階において は、焼結体の緻密化が進行しているため酸素は主として粒界拡散によって拡散される。格 子間Znイオンはこれより速く拡散されるため粒成長は酸素の粒界拡散によって支配され ると考えられる。したがって、液相の存在がない場合においても、酸素雰囲気焼成のよう な高濃度の酸素イオンの存在下では(4.11)式の反応が促進され、粒成長は促進され る。

3)に挙げられた化学吸着酸素による表面準位の形成は最も重要な役割である。通常、 ZnO表面には様々な形の酸素が吸着されており、温度によって次のような順序で吸着種 が変化して行く。^{8、10)}

$$O_{2abs} \rightarrow O_2^{-}abs \rightarrow 2O^{-}abs \rightarrow 2O^{2-}abs$$
 (4.13)

高温になるほど(4.13)式の右側の段階に移行する。但し、緻密に焼結されているZ nO焼結体の場合は表面ではなく粒界に化学吸着されていることになる。高温において、 O²⁻abs</sub>が発生する場合、次式のように格子間Zn原子と結合する。

$$O^{-} + Zn_i \rightarrow Zn_{Zn}^{2+} + O^{-}_{abs} + 2e^{-}$$
 (4.14)

ここで形成されたO⁻absイオンは低い準位にアクセプタ準位を形成するため、次式のように



図4.16 ZnO粒界における化学吸着酸素

電子を捕獲しO²⁻absの化学吸着状態となって安定する。

$$O^{-}_{abs} + e^{-} \rightarrow O^{2-}_{abs} \tag{4.16}$$

これらの化学吸着状態が形成する電子準位は**図4.16**に示すように0.8~1.1eV 程度と報告されており、O²⁻_{abs}上の負電荷は、粒界における局在電荷となるので二重ショ ットキー障壁の形成の要因となるものと考えられる。ここで、ZnOバリスタの場合に当 てはめて考えてみると、これまで述べてきた粒界の二重ショットキー障壁形成の原因とさ れる粒界準位は上記の化学吸着酸素であると考えることができる。¹¹⁻¹⁴⁾第2章では、 多くの稀土類のうち、Pr₆O₁₁やTb₄O₇のみが高い 値を与えることを見出した。こ れらの酸化物は空気中高温において次式のような分解反応をによって酸素を放出すると考 えられる。^{15、16)}

$$Pr_6O_{11} \to 3Pr_2O_3 + O_2$$
 (4.17)

$$Tb_4O_7 \to 2Tb_2O_3 + 1/2O_2$$
 (4.18)

(4.17)の還元反応はZnO中においては空気中よりも低温で進むものと思われ、図 2.16で示したように1350 焼成にてPr₂O₃が生成されることが判っている。こ のような事実とZnOセラミックス粒界の化学吸着酸素の存在を照らし合わせると、Zn Oバリスタにおける粒界準位の形成は図4.16に示されたような化学吸着酸素によって 形成されているものと考えることができる。したがって、*C*-*t*特性において充放電され る電子は、(4.16)式の電子と考えられる。

このように、酸素は粒界において化学吸着され、粒界における粒界電子準位を形成し、 二重ショットキー障壁を形成している。したがって、異なった化学吸着状態の発生は異な る粒界電子準位の形成に結びつき、これが二重ショットキー障壁に変化をもたらしたり電 気特性を変化させたりするものと考えられる。このような関係から(4.17)式や(4. 18)式のような酸素放出反応は粒界電子準位に大きな変化を引き起こす可能性がある。 さらに、粒界析出相が融解することにより酸素の拡散が促進されることにより化学吸着酸 素の密度が増加することも考えられる。

4.3.5.3 焼結過程での粒界の変化

以上でZnOバリスタの粒界準位の起源が粒界に化学吸着された酸素であり、これがバ リスタ特性を発現する二重ショットキー障壁を形成することを明らかにした。次に焼成温 度が1350 を越えることにより粒界準位の状態が変化する理由を考察する。焼成温度 が上昇するに従い粒界のPr₆O₁₁は次第に低酸化状態に還元され酸素を放出して行く。 このため、粒界における化学吸着酸素の密度は次第に高くなり、粒界二重ショットキー障 壁を形成する。さらに、温度が1350 程度に達すると、Pr酸化物は液相となり、焼 結は液相焼結となり粒成長が大幅に促進される。さらに粒界の通る酸素イオンの拡散速度 も急激に早くなるため化学吸着される酸素の量は急増し、化学吸着酸素密度も大幅に増大 する。また、冷却過程では溶融したPr酸化物はPr₂O₃に還元されて結晶化し、酸素を 放出する。このような場合、吸着酸素は密度も電子状態も変化する可能性がある。このた め吸着酸素は異なったエネルギーの粒界準位を形成し、粒界準位に巾を持たせるようにな る。この結果、図4.7に示すような粒界準位の分布をもたらすものと考えられる。

以上、粒界準位の形成に関わる因子と焼結温度との関係を図示すると図4.17のよう になる。



図4.17 粒界準位の形成に関わる因子と焼成温度

4.5 結論

Pr系ZnOバリスタのC-t特性およびその解析法について検討し、C-t法により 粒界準位の性質を明らかにすることができることを示した。また、バリスタの焼成温度が 粒界電子準位に与える影響についても検討し次のことが明らかになった。

- 1) 粒界準位に捕獲されている電子の挙動は静電容量の過渡特性(C t特性)を解析す ることで明らかにすることができることを示した。さらに、これらの電子は指数関数 的に減衰放出されることを見いだし、この放出過程を定量的に解析することにより粒 界準位の電子状態を評価することが可能であることを示した。
- 2)放出時定数のアレニウスプロットが一直線上に乗ることを理論的に予測し、実験的に
 も正しいことを明らかにした。この結果、粒界準位の中心は禁制帯中0.7 e V ~ 0.
 8 e Vの深さに存在していることが分かった。
- 3)焼成温度が1340 から1360 の領域で粒界準位、焼結機構は大きく変化した。 すなわち、粒界準位の放出時定数、 は1350 以下ではほゞ単一の値をとり、常 温付近では約800秒であった。一方、1360 以上の焼成では は連続的な幅を 持った値を持ち、その中心はおよそ500秒であった。さらに粒成長が急激に促進さ れ粒径がこの領域で急増した。
- 4) 粒界準位に捕獲された電荷は1340 から1350 にかけて急増し、粒界二重ショットキー障壁の巾が拡大していることを明らかにした。また、この温度領域では粒 界当たりのバリスタ電圧が急増していることを明らかにし、この原因は二重ショット キー障壁の巾が増大したためとした。
- 5) 粒界のPr酸化物相は1350 付近で液相となり、液相焼結が進行しているものと 考えられる。この液相焼結がこの温度領域での粒径の急増をもたらしたものと考えら れる。
- 6)粒界準位の起源は粒界に化学吸着されたO₂・やO^{2・}、O⁻イオンであり液相の生成により、粒界中の酸素イオン拡散速度が増加することやPr酸化物相の還元による酸素放出が新たな吸着イオン状態を形成し、粒界準位に巾を持たせるように変化した。

引用文献

- 1) 向江和郎、津田孝一、セラミックス論文誌、100(8), 1048-1052(1992)
- 2) 向江和郎、永沢郁郎、第26回春期応物学会予稿集、28-a-p3(1979), p405
- 3) F. Greuter, G. Blatter, F. Stucki, and M. Rossinelli, Ceram. Trans., Vol. 3, 31-53, Am. Ceram. Soc., 1989.
- 4)津田孝一, 向江和郎, 日本セラミックス協会論文誌, 97(10), 1211-1218(1989).
- 5) N. Wakiya, S. Chun, K. Shinozaki, and N. Mizutani, J. Solid State Chem, 149, 349-353(2000)
- 6) S. Y. Chun, K. Shinozaki, and N. Mizutani, J. Mater. Sci.: Mater. in Electronics, 11,73-80(2000)
- 7) S. Y. Chun, N. Wakiya, K. Shinozaki, and N. Mizutani, J. Mater. Res., 13, 2110(1998)
- 8) M. Takata, D. Tsubone, and H. Yanagida, J. Am. Ceram. Soc., 59, 4(1976)
- 9)小松和蔵、宮本美貴夫、藤田尚志、守吉佑介、窯業協会誌、76,407-413(1968)
- 10) 宮山勝、柳田博明、セラミックス、18,941(1983)
- 11)津田孝一, 向江和郎, 信学技報, CPM86-29,27-34(1986).
- 1 2) K. Mukae, "Zinc Oxide Varistors with Praseodymium Oxide", Ceram.Bull.,66(9), 1329-1331(1987)
- 1 3) S. Fujitsu, H. Toyoda, and H. Yanagida, J. Am. Ceram. Soc., 70(4), C-71(1987).
- 1 4) F. Stucki, and F. Greuter, Appl. Phys. Lett., 57(5), 446-448(1990).
- 1 5) R. E. Ferguson, E. D. Guth, and L. Eyring, J. Am. Chem. Soc., 76, 3890-94(1954)
- 1 6) K. Mukae, K. Tsuda, and I. Nagasawa, Grain Boundary Phenomena in Electronic Ceramics, Advances in Ceramics, Vol. 1, Am. Ceram. Soc., p331-342(1981).

第5章 二重ショットキー障壁の電圧依存性のシミュレーション

5.1 はじめに

第4章までにPr系ZnOバリスタの導電機構、二重ショットキー障壁の構造およびそ れを形成する起源である粒界準位について*C*-V法、*C*-t法によって明らかにしてきた。 これらの章では粒界に形成された二重ショットキー障壁がZnOバリスタの電気特性に大 きな影響を与えることを示してきた。さらにこの二重ショットキー障壁はその起源である 粒界準位によって大きく影響を受けることを述べてきた。本章では二重ショットキー障壁 の電気特性、特に*I*-V特性が粒界準位の分布状態によってどのように影響を受けるかを 理論的に計算を行い、詳細な解析を行う。

二重ショットキー障壁の理論的解析はTaylorら¹⁾によりGe中の粒界抵抗につい て報告され、その基礎的な考え方が確立された。さらにHeywangはPTCサーミス タについて二重ショットキー障壁構造を用い,PTC特性について基本的な説明を行った ²⁾。現在のところPTCサーミスタを説明する上でHeywang理論は定性的な面では 正しいとされているが、定量的な面では説明不能な部分も多いと指摘されている^{3、4)}。

一方、二重ショットキー障壁の評価については電流の温度変化⁵⁾や本論分の第3章、第 4章で、あるいはその他の過渡容量法⁶⁻¹²⁾などにより二重ショットキー障壁の形成に大 きく関わる粒界準位に関しても報告がなされ,その電子論的な構造が次第に明らかになっ てきた。しかしながらこれまでには、二重ショットキー障壁の電気的な特性について、粒 界電子準位を定量的に考慮した報告は少なく、各種の素子に対する定性的な説明に終わっ てしまう場合が多かった。前述のHeywang理論では粒界電子準位は考慮されている が、その位置や分布状態が問われておらず常に一定電荷が蓄積されていると仮定されてい るが、実際には界面電荷は一定ではなく、変化していることが報告されている^{13、14)}。 最近になってGreuterらは粒界電子準位やトラップを考慮した二重ショットキー障 壁の解析を詳細に行いZnOバリスタのI-V特性などの電気的特性について新しい解 釈を行った¹⁵⁾。しかしながら障壁の計算について、細部の記述がなく、障壁の電圧依存 性や界面準位の影響が不明確であった。

本章では二重ショットキー障壁の印加電圧による変化について粒界電子準位分布を厳密 に考慮した形で定量的に解析する。粒界電子準位分布が一般的な場合、解析が不能なので これを単純なモデルにより数値解を求めた。

5.2 二重ショットキー障壁に関する理論的取り扱いの既往研究

二重ショットキー障壁の理論的取り扱いは前述のように、Taylorらにより基礎的 な考え方が確立されHeywangがPTCサーミスタの動作機構の説明に適用し、セラ ミックス粒界における二重ショットキー障壁の解析を行った。ここでは初めにMuell erによる二重ショットキー障壁の取り扱いを述べ、障壁に電圧が加わった際に障壁がど のように変形するか、その場合粒界準位はどのように考慮すべきかを整理する。

5.2.1 二重ショットキー障壁の一般的数式表現

半導体中の粒界には界面準位が存在しており、界面準位に捕獲された電子の電荷により、 粒界には**図5.1**のような電気的な障壁が形成されている。この障壁に関しては次のよう な関係があることを第3章(3.20)式で述べた。

$$Q_0 = 2qN_d l_0$$
 (5.1)

障壁内の電子に対するポテンシャルは

$$\phi = \frac{qN_d}{2\varepsilon_s} (|x| - l_0)^2$$
 (5.2)

で表される。粒界電荷は

$$Q_0 = q \int_{E_{FGB0}}^{E_{FGB}} D(E) f(E) dE$$
 (5.3)



図5.1 粒界二重ショットキー障壁

ここで、D(E)は粒界電子準位の状態密度関数、f(E)は(5.4)式で表されるフェ ルミーディラックの分布関数である。 E_{FGB} は粒界電子準位のフェルミ準位で、 E_{FGBO} は粒界電子準位が中性時のフェルミ準位である。

$$f(E) = \frac{1}{1 + \exp\{(E - E_F) / kT\}}$$
 (5.4)

以上の式に N_d、 _s、 D(E)を与えることにより二重ショットキー障壁は具体的に定 まる。上記の取扱においては結晶粒中のバルクトラップについては存在しないものと仮定 した。バルクトラップは経時的変化を問題にする場合には重要となるが,本章のような平 衡状態を論ずる場合は、基本的には問題ないと考えられる。以降の解析にもこの仮定を設 定した。

5.2.2 二重ショットキー障壁の電圧変化¹⁶⁾

図5.1の二重ショットキー障壁の左側を負極、右側を正極として電圧を印加すると左 側の障壁は減少し右側の障壁は増大する。また粒界電子準位に電子が流入するため空乏層 は拡大される。この変化は界面電荷とこれを補償する空乏層幅および障壁を越えて流れる 電流の平衡関係によって求めることができる。

5.2.2.1 界面準位のフェルミ準位

障壁を形成する粒界電荷は空乏層中のイオン化したドナーの正電荷によって補償されて いる。従って、図5.2のように負側および正側の障壁高さ、空乏層幅をそれぞれ 2、11、12、粒界電荷密度をQ0とすると、

$$Q_0 = q N_d (l_1 + l_2)$$
 (5.6)

従って、粒界電荷は空乏層幅を左右合計したものと比例関係にある。さらに、次式が得られる.

$$l_1 = \sqrt{\frac{2\varepsilon_s \phi_1}{qN_d}} \tag{5.7}$$

$$l_2 = \sqrt{\frac{2\varepsilon_s \phi_2}{qN_d}} \tag{5.8}$$



図5.2 電圧印加による粒界二重ショットキー障壁の変形

また、粒界電荷の増加率をSとすると(5.6)~(5.8)式より、

$$S = \frac{Q_V}{Q_0} = \frac{\sqrt{\phi_1} + \sqrt{\phi_2}}{2\sqrt{\phi}}$$
 (5.9)

$$V = V_1 + V_2$$
 (5.10)

$$\phi_1 = \phi - V_1 \tag{5.11}$$

$$\phi_2 = \phi + V_2 \tag{5.12}$$

ここで V₁および V₂は図 5 . 2 に示した様に負側および正側の障壁の減少および増加の 値で、各々フェルミ準位の増加および減少値とも考えることができる。

一方、粒界に出入りする電流の平衡を考慮すると次の関係が得られる。

$$I_{0}\left[\exp\left\{-\frac{q(\phi-V_{1}+\xi)}{kT}\right\} + \exp\left\{-\frac{q(\phi+V_{2}+\xi)}{kT}\right\}\right] = 2KQ_{V}\exp\left\{-\frac{q(\phi-V_{1}+\xi+V_{S})}{kT}\right\}$$
(5.13)

上式において、 *I*₀、 *K*は定数で、左辺は障壁の両側から粒界電子準位に流入する電流, 右辺は粒界電子準位から両側の結晶粒に放出される電流である。ここで *V*_sは界面準位の フェルミ準位と負側の結晶粒子のフェルミ準位の差、すなわち、

$$qV_s = E_F - E_{FGB}$$
 (5.14)

である。(5.13)、(5.14)式より次式が求まり、常温では*V*_sは微小で無視で きることが解る。

$$V_{S} = \frac{kT}{q} ln \left\{ \frac{2S}{1 + exp(-V / kT)} \right\} \approx \frac{kT}{q} \approx 0$$

従って、

$$E_F \approx E_{FGB} \tag{5.15}$$

となり、負側の粒子のフェルミ準位と界面準位のフェルミ準位はほゞ等しく、この位置ま での粒界電子準位に電子が占有されることが分かる。

5.2.2.2 障壁高さ-電圧特性

電圧印加により粒界に電荷が蓄積されると同時に、 ₁は減少すると考えられる。この ₁の電圧依存性、すなわち、 - V特性は(5.9)~(5.12)式を ₁について解 くことにより求めることができる。その結果は次式のようになる。¹⁷⁾

$$\phi_1 = S^2 \left(1 - \frac{V}{4S^2 \phi} \right)^2 \phi \qquad (5 . 16)$$

$$\phi_2 = \phi_1 + V = S^2 \left(1 + \frac{V}{4S^2 \phi} \right)^2 \phi$$
 (5.17)

(5.16)式、(5.17)式中のSは(5.4)式と次式により定まる電圧依存性を 持っており、これにより決定されたSを用いて(5.16)式に代入する必要がある。 E_{F0} を無電圧時のフェルミ準位とすると、

$$S = \frac{Q_V}{Q_0} = \frac{\int_{E_{FGB0}}^{E_F} D(E) f(E) dE}{\int_{E_{FGB0}}^{E_{F0}} D(E) f(E) dE}$$
(5.18)

*S*は*D*(*E*)が与えられれば(5.18)式の積分により求まる。*D*(*E*)は実測によ り求めることができるが、一般的には未だ不明な部分が多くD(E)を具体的な関数とし て得ることは難しい。このため、(5.16)式、(5.17)式から先の計算は二重シ ョットキー障壁の場合には、これまで行われることがなく、障壁が印加電圧によってどの ように変化するか定量的に検討されることはなかった。

__以下の節では、これまで行われなかった障壁の高さが電圧によってどのように変化しそれに従って電流がどのように変化するのかを*D(E)*を単純モデル化した上で定量的に検討する。

5.3 障壁高さ-電圧特性のシミュレーションによる検討

- V特性を定量的に解析するためには粒界準位の分布、D(E)を具体的な形で知ら なければならないが、D(E)を求めることは困難を伴うことが多くセラミック半導体の 場合は一層難しくなる。そこで、ここでの解析では、D(E)を単純な形にモデル化し計 算を進める。また数値の計算の際には、 = 0.8 VおよびQ₀ = 6 × 10¹² q cm⁻²と 仮定した.この仮定は第3章で得られた の値および粒界電荷密度にほゞ相当するもので ある。¹⁸⁾前節により二重ショットキー障壁の電圧による変化について理論的取り扱い方 法を整理した。以下の節では初めに粒界準位が既に充満していて、電圧印加によっても粒 界電荷が増加しない場合、すなわち、Heywangモデルの場合を検討し、その後に粒 界準位が矩形状に存在する場合、単一準位で存在する場合について詳細に検討する。

5.3.1 D(E) = 0 ($E \ge E_{F0}$)の時

界面準位の分布が零電圧の時に既に充満状態で空位が存在しない場合,即ち,零電圧時のフェルミ準位より上には界面準位が存在しない場合,電圧を印加しても粒界電荷は*Q。*で不変となる.従って,*S = 1*となり、(5.16)、(5.17)式は次のように簡単な形となる.

$$\phi_1 = \left(1 - \frac{V}{4\phi}\right)^2 \phi$$
 (5.19)

$$\phi_2 = \left(1 + \frac{V}{4\phi}\right)^2 \phi$$
 (5.20)

上式による ¹、 ²の計算結果を図示したものが**図5.3**である(5.19)式より、 ¹は放物線を描き、*V = 4* ^aにて0となり消滅する。またこの場合は粒界電荷が一定で あるので(5.6)式より

$$l_1 + l_2 = Q_0 / qN_d = 2l_0$$

で、空乏層幅の合計も一定である。即ち、1,の減少を補償して12が増大している。

5.3.2 D(E)が矩形分布の場合

界面準位の分布が**図5.4**に示したように *E*_F⁰ + *E*⁰を中心として一定密度、*D*⁰で分布 し,その幅が2 *E*である様な矩形に分布している場合、即ち、



図5.3 D(E)=0の時のの印加電圧による変化



図5.4 矩形状D(E)

$$E < E_{F0} + E_0 - \Delta E または E > E_{F0} + E_0 + \Delta E の時$$

$$D(E) = 0 \qquad (5.21)$$

$$E_{F0} + E_0 - \Delta E < E < E_{F0} + E_0 + \Delta E \text{ OBH}$$

$$D(E) = D_0 \qquad (5.22)$$

のような密度分布をしている時, 粒界電荷の増大はフェルミ準位の大きさにより次のよう なケースに分類して考えることができ, 図5.5に示すような電圧依存性を持つ。

(1) $E < E_{F0} + E_0 - \Delta E$ の時($V_1 < E_0 - \Delta E$ の時)

この領域では界面準位がフェルミ準位の下には存在しないので粒界電荷は増加せず一定 となる。従ってこの領域では5.3.1節の場合と同様であり、(5.19)式が成立す る.

 $E_F = E_{F0} + E_0 - \Delta E$ (または $V_1 = E_0 - \Delta E$)に達する時の印加電圧を V_0 とすると、 V_0 は(5.9)式を用いて求めることができる。即ち、

$$1 = \frac{\sqrt{\phi - (E_0 - \Delta E)} + \sqrt{\phi - (E_0 - \Delta E) + V_0}}{2\sqrt{\phi}}$$
 (5.23)



図5.5 矩形状D(E)の時の - V特性

これをVoについて解くと、

$$V_0 = 4 \left[\phi - \sqrt{\phi \{ \phi - (E_0 - \Delta E) \}} \right]$$
 (5.24)

となる。 $E_F < E_{F0} + E_0 - \Delta E$ の領域を印加電圧で示すと $V < V_0$ となり、この時 1 は図5.5 に示す様に、 $E_0 - \Delta E$ によって定まる V_0 までは(5.19)式により表される放物線上にある。

(2) $E_{F0} + E_0 - \Delta E \le E < E_{F0} + E_0 + \Delta E$ の時 ($E_0 - \Delta E \le V_1 \le E_0 + \Delta E$ の時)

この領域では、フェルミ準位が界面準位の上端と下端の間に存在するので、界面準位の 一部が占有される.この時、粒界電荷は、

$$Q_{V} = Q_{0} + qD_{0} \{V_{1} - (E_{0} - \Delta E)\}$$

従って、Sは次式のようになる。

$$S = 1 + \frac{qD_0}{Q_0} \{ V_1 - (E_0 - \Delta E) \}$$
 (5.25)

(5.9)式と(5.25)式より

$$S = 1 + \frac{qD_0}{Q_0} \{ V_1 - (E_0 - \Delta E) \}$$
$$= \frac{\sqrt{\phi - V_1} + \sqrt{\phi - V_1 + V}}{2\sqrt{\phi}}$$

上式を Vについて解いて

$$V = 4\phi \left[1 + \{V_1 - (E_0 - \Delta E)\} \frac{qD_0}{Q_0} \right]^2 - 4\sqrt{\phi} \sqrt{(\phi - V_1)} \cdot \left[1 + \{V_1 - (E_0 - \Delta E)\} \frac{qD_0}{Q_0} \right]$$

(5.26)

(5.26)式を V_1 について解析的に解くことは困難であるが、数値的に V_1 -Vの関係を求めることができる。この時 $_1$ は(5.16)式が適用できその電圧依存性を求めることができる。また、 $E_F = E_{F0} + E_0 + \Delta E$ に到達するときの印加電圧を V_F とすると、この時、 $V_1 = E_0 + \Delta E$ であるから、(5.26)式より、

$$V_F = 4\phi \left(1 + 2\Delta E \cdot \frac{qD_0}{Q_0}\right)^2 - 4\sqrt{\phi}\sqrt{\left\{\phi - (E_0 + \Delta E)\right\}} \cdot \left(1 + 2\Delta E \cdot \frac{qD_0}{Q_0}\right)$$

(5.27)

従って、 V_{θ} V V_{θ} の時は、 E_{θ} はD(E)の存在領域中にあり Vの増大につれ粒界電荷 も増大する。このため η の減少は、図5.5に示す様に、 D_{θ} の大きさに応じて(5. 19)式の放物線より緩和される。

(3) $E_F > E_{F0} + E_0 + \Delta E$ の時($V_1 > E_0 + \Delta E$)の時)

この領域では再び界面準位は存在せず、粒界電荷は一定となる。従って / は次式の様 になり(5.19)式とは異なる放物線を描く。

$$\phi_1 = S_F^2 \left(1 - \frac{V}{4S_F^2 \phi} \right)^2 \phi \qquad (5.28)$$

ただし、 SF は界面準位が満たされた時(V=VF)のSであり次式で示される。

$$S_F = 1 + \frac{2qD_0\Delta E}{Q_0}$$
 (5.29)

図5.6は上記(1)、(2)、(3)の計算結果を示したもので、挿入図で示した 様に、界面状態の総量($N_{gb} = 2D_o$ ・ $E = 1.2 \times 10^{12} / cm^2$)は不変とし、 D_o 、 Eが変化した時の ¹の変化を示した、 D_o が2×10¹² / ($eVcm^2$)では緩和効

果は少ないが、 $3 \times 10^{13} / (e V c m^2)$ では緩和効果が著しく、障壁の変化は少なくなる。さらに、 D_0 が非常に大きくなると $_{1}$ は $_{0-(E_0-E)}$ で不変となる。この現象を

障壁のピン止めと呼び、これについては次節で詳述する。**図5.7**は挿入図の様に, D_o を一定とし、 Eを変化した時の $_{\uparrow}$ の電圧依存性である。 V_{F} は Eが大な程,同じ曲線上で大きくなる。



のシミュレーション結果

 $_{o} = 0$. 8 eV, $Q_{o} = 6 \times 10^{12} q / cm^{2}$



図5.7 密度が一定で幅が異なる矩形状D(E)の時の - V特性 シミュレーション結果

 $_{o} = 0$. 8 e V, $D_{o} = 6 \times 10^{12} / e V c m^{2}$

5.3.3 D(E) が単一準位の時

界面準位の分布幅が図5.8の挿入図に示した様に非常に狭く単一準位を形成している 場合は、

$$D(E) = D_0 \delta \{ E - (E_{E0} + E_0) \}$$
 (5.30)

と表すことができる。ここで (E)はディラックのデルタ関数である。この場合も前節と 同様に分類して取り扱うことができる。

(1) $V < V_0$ ($E_F < E_0 + E_{F0}$)の時 この領域は前5.3.2節、(1)において E=0 とした場合と同じで、 , の変化 は(5.19)式の放物線上にある。またこの場合は $V_0 = 4\left[\phi - \sqrt{\phi(\phi - E_0)}\right]$ である。

(2) $V \leq V_0 \leq V_F$ ($E_F = E_0 + E_{F0}$)の時 この領域も前節、(2)と同様であるが、障壁はピン止めされるので

$$\phi_1 = \phi - E_0$$



図5.8 単一準位のD(E)の時の - V特性シミュレーション結果 。= 0.8 eV、Q。= 6 × 10¹² q/cm²

で一定となる。さらに界面準位が充満に達する時の $S = S_F$ 、 $V = V_F$ は(5.9)式より、

$$S_F = 1 + \frac{qD_0}{Q_0} = \frac{\sqrt{\phi - E_0} + \sqrt{\phi - E_0 + V_F}}{2\sqrt{\phi}}$$
 (5.31)

$$V_F = 4\phi S_F^2 - 4S_F \sqrt{\phi(\phi - E_0)}$$
 (5.32)

と表される。

(3) $V > V_F$ ($E_F > E_0 + E_{F0}$)の時

この領域は界面準位が充満状態なので粒界電荷は一定となる。 , の変化は前節同様で (5.28)式が適用できる。界面準位が単一準位である時の , の電圧依存性を図5. 8にまとめて図示した。この図より、印加電圧が低く、フェルミ準位が界面準位に到達す るまでは、粒界電荷が一定のため , は(5.19)式の放物線を描き、界面準位に到達 すると障壁はピン止めされ一定値を保つ。その後、界面準位が充満状態になった後は再び 粒界電荷は一定となるので(5.28)式の放物線を描く。

本節で得られた V_0 および V_F の計算結果を**表5.1** にまとめた。この表で V_0 が一定なのは界面準位の最低準位がすべて E_{F_0} の上、0.1 e V に存在すると仮定したためである。

<i>N_{g b}</i> (10 ¹² /cm ²)	S _F	<i>D</i> _o (10 ¹² /eVcm ²)	E (eV)	V	V _F (V)		
1.2	1.2	2.0	0.3	0.207	3.28		
1.2	1.2	6.0	0.1	0.207	1.57		
1.2	1.2	30	0.02	0.207	1.12		
0.6	1.1	6.0	0.05	0.207	0.824		
1.2	1.2	6.0	0.1	0.207	1.572		
3.6	1.6	6.0	0.3	0.207	6.382		
1.2	1.2	1.2	0	0.207	1.016		
3.0	1.5	3.0	0	0.207	2.710		
6.0	2.0	6.0	0	0.207	6.813		

表5.1 *V*_oと*V*_Fの計算結果

 $Q_o = 6 \times 10^{12} q / cm^2$, $_o = 0.8 eV$

5.4 電流 - 電圧特性の実測値とシミュレーションの比較

前節にて界面準位の分布を単純化して障壁の電圧依存性を検討してきたが、本節では前 節で得られた障壁の電圧変化より、*I - V*特性の計算曲線を求め,実際の特性と比較を行 う。

二重ショットキー障壁を流れる電流は熱励起過程のみを考慮すると次式で表すことがで きる。

$$I = AT^{2} \left\{ \exp\left(-\frac{q\phi_{1}}{kT}\right) - \exp\left(-\frac{q\phi_{2}}{kT}\right) \right\}$$
$$= AT^{2} \exp\left(-\frac{q\phi_{1}}{kT}\right) \cdot \left\{ 1 - \exp\left(-\frac{qV}{kT}\right) \right\}$$
(5.33)

ここで、 $A = 1 2 0 \text{ A cm}^{-2} \text{ K}^{-2} \text{ dR} \text{ i chardson} 定数、 T は絶対温度である。$ $通常の印加電圧は<math>q V >> k T \sim 0$. 026 e V なので $e \times p$ (- q V / k T) ~ 0 となり 無視できるので, (5.33)式は次の様に簡略化できる。

$$I = AT^{2} \exp\left(-\frac{q\phi_{1}}{kT}\right)$$
 (5.34)

(5.34)式は非直線 I - V特性を持ち、その非直線指数は以下の様に表せる。

$$\alpha = \frac{d\ln I}{d\ln V} = \frac{Vd\ln I}{dV}$$

(5.16)式より

$$d\ln I = -\frac{q}{kT}d\phi = -\frac{q}{kT}d\left[S^2\left(1-\frac{V}{4\phi S^2}\right)^2\phi\right]$$

従って、

$$\alpha = \frac{Vd \ln I}{dV} = \frac{qV}{2kT} \left(1 - \frac{V}{4\phi_o S_F^2} \right)$$
 (5.35)
(5.35)式はVによる上に凸な放物線であり、 $V = 2 _{o}S_{F}^{2}$ の時、 は次の最大値、 m_{ax} を得る。

$$\alpha_{max} = \frac{\phi_o S_F^2}{2kT}$$
 (5.36)

上式より は二重ショットキー障壁の高さ、 。、が大きいほど大となり、さらに、充満時 の粒界準位の電荷増加率、SF、が大な程大きくなる。SFが大きいということは粒界準位密 度が高いということであるから高密度の粒界準位は非直線性を増大させることになる。

(5.33)式を用いて I - V特性の計算曲線を示すと、**図5.9**の様になる。但し、 この図では T = 300 Kとし、縦軸に $I / (A T^2)$ を取った。(a)界面準位が存在し ない場合(Heywangモデル)、(b) Eが0.1V で、 D_o が6×10¹²/e V/cm²の場合、(c)単一準位の場合の計算値を示した。また実際の例として Z n O バリスタの測定値(d)、(e)をも示した。Heywangモデルの場合は緩やかな非 直線性を持ち、 $S_F = 1$ 、 = 0.8 eVを(5.36)式に代入すると、非直線指数の



図5.9 I-V特性シミュレーション結果とZnOバリスタ実測特性

最大は、15程度である。(b)の場合は障壁減少の緩和により電流の増大はや>緩和さ れるが、界面準位が満たされると電流は急上昇する。この時の非直線指数は22程度であ る。(c)の単一準位の場合は E f が界面準位に達するまでは(a), (b)と同様であ るが、その後は界面準位に E_Fがピン止めされ障壁が固定される。従って、 電流の増加は 停止する。しかしながら、準位が充満すると、(b)と同じ曲線に乗って電流は急上昇す る。この時の、非直線指数はやはり22程度である。したがって、粒界準位が単一準位で ある場合は低電流領域においては漏れ電流が少なく非直線性も高い特性が得られる。第4 章において焼成温度が1350 を越えた場合、粒界準位が巾を持ち、漏れ電流が大きい 実験結果を得たが、この現象はここで述べた(b)のケースに相当するもので、単一準位 の(c)のケースより漏れ電流が多くなるものと解釈できる。(d)のZnOバリスタ実 測特性の場合、低電圧における電流が低いことから界面準位はE=の近辺に存在し、無電圧 時に既にピン止め状態にあると思われる。また2V付近の大きな非直線性は、単一準位の 場合の曲線と似た特性を示すが、非直線指数が80以上であり単一準位の場合よりはるか に大きい。(5.34)式より を0.8 Vとすると S_{F} 2.3にならないと 80 以上 にはならない。C - V特性より通常 $S < 1 . 5^{19}$ 程度なので Z n O バリスタの非直線性 は単一界面準位の充満によるものでは説明できない。この点についてはGreuter等 も同様の報告をしている¹⁵⁾。したがって、ZnOバリスタの導電機構としては第2章で 述べたトンネル機構のような非直線指数が高い機構によるものであると考えられる。

5.5 結論

粒界に形成された二重ショットキー障壁の電圧印加時の変化と粒界準位の影響について、 粒界準位が存在しない場合、矩形分布の場合、および単一準位の場合に分け理論的な検討 を行った。その結果以下のことが明らかになった。

- 二重ショットキー障壁の電圧印加時の変形および障壁高さがどのように変化するかを、
 粒界準位の分布を単純化することにより数値解析することができた。
- 2)粒界準位の存在は、障壁の印加電圧による低減を緩和するという働きを定量的に示す ことができた。さらにZnO粒のフェルミ準位は粒界準位密度が高い場合ピン留め効 果により固定し障壁の高さをも固定することが示された。また、単一準位の場合にも ピン留め効果により障壁高さは固定されることが明らかにされた。
- 3) *I V*特性の理論計算では、粒界準位はそのエネルギー位置ばかりでなく、準位密度、 や分布幅が大きく影響を与え、バリスタ特性にも多大な影響を与えることが示された。 この効果は第4章で測定された高焼結温度の非直線性の低下を説明することができた。
- 4)界面準位の充満により、電流は急上昇するが、その非直線指数は22程度で、ZnO バリスタの高い非直線性を説明することはできない。したがって、トンネル機構など の高い非直線性を持つ導電機構によっているものと考えられる。

参考文献

- 1) W. E. Taylor, N. H. Odell and H. Y. Fan, Phys. Rev. Vol. 88, 867-75(1952).
- 2) W. Heywang, J. Am. Ceram. Soc., Vol. 47, 484-90(1964)
- 3) M. Kuwabara, Solid-State Electron., Vol. 27, 929-35(1984).
- 4) B. M. Kulwicki, "Grain Boundaries in Semiconductors", Mater. Res. Soc. Symposia. Proc., Vol. 5, North-Holland(1982), pp138-66.
- 5) G. E. Pike and C. H. Seager, J. Appl. Phys., Vol. 50, 3414-22(1979).
- 6) D. V. Lang, J. Appl. Phys., Vol. 45, 3023-32(1974).
- 7) N. Shohata, T. Matsunuma and T. Ohno, Jpn. J.Appl. Phys., Vol. 19, 1973-74(1980)
- 8) A.Nitayama, H. Sakai, and T. Ikoma, Jpn. J. Appl. Phys. Vol. 19, L743-46(1980)
- 9)津田孝一, 向江和郎, セラミックス論文誌, Vol. 97, 1211-18(1989).
- 1 0) H. Ohkushi and Y. Tokumaru, Jpn. J.Appl. Phys., Vol. 19, L335-38(1980).
- 11)前田孝雄,高田雅介,セラミックス論文誌, Vol. 100, 1219-24(1989).
- 1 2) J. Tanaka, S. Hishita, and H. Okushi, J. Am. Ceram. Soc., Vol. 73, 1425-28(1990).
- 1 3) P. Gerthsen and B. Hoffmann, Solid-State Electron., Vol. 16, 617-22(1973)
- 1 4) 荒川純一,田代新二郎,五十嵐秀二,第 11 回電子材料研究討論会予稿集, P49-50(1991)
- 1 5) F. Greuter and G. Blatter, Phys. Rev. B, Vol. 33, 3952-66(1986)
- 1 6) R. Mueller, J. Appl. Phys., Vol. 32, 636-39(1961).
- 1 7) G. D. Mahan, L. M. Levinson and H. R. Philipp, J. Appl. Phys. Vol. 50, 2799-2812(1979)
- 18)津田孝一, 向江和郎, J. Ceram. Soc. Japan, Vol. 100, 1239-44(1992)
- 1 9) K. Mukae, K. Tsuda and I. Nagasawa, J. Appl. Phys., Vol. 50, 4475-76(1979).

第6章 電力用酸化亜鉛避雷器素子の開発

6.1 はじめに

前章までに P r 系 Z n O バリスタの動作機構、バリスタ機能の起源である粒界二重ショ ットキー障壁の状態や変化について半導体物理を基礎とした理論を展開して明らかにして きた。本章では P r 系 Z n O バリスタを電力用避雷器に適用するための大口径素子の開発 についてのべる。初めに、本章で述べる内容について整理しておく。

本章の構成は、図6.1に示すような構成になっている。先ず初めの6.2節では高度 情報化社会における電力の重要性と停電事故の防止の必要性について述べこのために電力 用避雷器の開発が望まれていることについて述べる。6.3節では、避雷器用素子の特徴 について、汎用の低圧素子に比べて何が開発課題となるのかについて述べる。さらに6. 4節では、それらの課題の中で最も重要なサージ電流による破壊について何が重要な問題 であるかを破壊素子の調査を含めて検討し、特徴的で主要な破壊モードを洗い出す。次に、 ここで得られた特徴的破壊モードについて熱応力解析を基に破壊の原因を究明する。そし て、熱応力解析で明らかにされた破壊モードの防止法を検討する。6.5節では耐量の改 善が行われた素子の避雷器としての性能を検証し、6.6節では実際の発変電所用避雷器 への応用について述べ、6.8節で結論としてまとめを行う。

6.2 電力用避雷器の必要性

現代社会における電気エネルギーの果たす役割は重大で、その存在は不可欠なものとなっている。このため、電力供給に対する要求はますます厳しいものとなり、近年では、量的な要求に加え、質的な要求も高度なものになってきている。これは電力が現在では動力源や熱源として利用されるばかりでなく、情報の処理や、伝達の手段として利用されることが日常化し、高度情報化社会の基礎を支える重要な役割を担っているためと言える。このような社会においては、コンピュータや機器に内蔵されたマイクロコンピュータ類は情報処理や機器制御の中枢的な役割を果たしており、たとえ瞬間的な停電事故や電圧降下によっても壊滅的な機能の停止を引き起こし、社会の混乱をもたらす恐れがある。したがって、停電や電圧降下のない高品質な電力の供給は現代社会にとって不可欠であり、今後ますます高品質化への要求が高まるものと考えられる。

電力は主に送電線や配電線のような架空電線を通じて発電所から需要家に供給されてい るが、これらの架空電線は野外の山岳地帯や平原に設置されているものが多く、自然の厳 しい条件に直接曝されている。このため架空電線のみならず、架空電線に接続されている 発電所や変電所などの電力施設は自然現象から様々な障害を受ける。これらの中には水害、 雪害、雷害、塩害、鳥害など多種にわたるが、そのうち雷害が占める割合は50%を越え ている。図6.2は資源エネルギー庁のまとめた1980~1987年度の事故統計を基 に作成したもので、電圧系列での停電事故件数のうち、雷によるものの比率を示したもの

ZnOバリスタの電力用避雷器への適用



図6.1 第6章の構成

である。¹⁾このような障害が原因で事故が発生すると送電系統はトリップ事故(瞬時停 電)や、停電事故を引き起こす。したがって、停電事故防止の対策としては落雷事故防止 が最も重要になってくる。電力用避雷器はこのような落雷事故から電力設備を防護し、停 電事故の防止に最も効果的なもので、落雷時に侵入する異常電圧(サージ電圧)を吸収し、 電流を大地に逃がすことにより機器の絶縁破壊を防止するものである。このような電力用 避雷器は、1930年代にJ.Slepian²⁾あるいはK.B.McEachron³⁾ らが直列ギャップと炭化珪素(SiC)焼結体の組み合わせにより実用化を行って以来S iC方式の時代が続いたが、Bi系酸化亜鉛バリスタが出現するに伴い、これを避雷器に 適用することにより直列ギャップのない理想的なものに近い避雷器が実現されるため、酸 化亜鉛バリスタの適用が精力的に試みられた。その結果、1975年に世界初の直列ギャ ップのない66kV系統用酸化亜鉛形避雷器が実系統に適用され、^{4、5)}その後、酸化亜鉛 化の動きは急速に進展し、配電系統から500kV系統まで全面的に酸化亜鉛形避雷器が 適用されるようになった。⁶⁻¹³⁾

電力用避雷器に適用できるサージ吸収素子は落雷等によって発生する巨大なサージエネ ルギーを吸収する必要があり、これをZnOバリスタ素子で処理するためには大口径のZ nO素子を開発する必要がある。本章では前章までに検討を進めてきたPr系ZnOバリ スタの大口径化について述べる。さらに、開発した大口径素子の電力用避雷器への適用例 として、発変電所用への応用例を述べる。



図6.2 送電線路の全供給支障件数と雷による供給支障件数

6.3 電力用避雷器素子の特徴

電力用避雷器素子は低圧回路用バリスタと異なり、大規模の高電圧送変電系統に接続された電力機器を保護するものであるため、主として以下のような要求を満たす必要がある。

(1)課電電圧が高い

(2) サージエネルギーが巨大

(3)制限電圧を被保護機器の耐電圧以下に抑える

電力用避雷器に適用される系統の電圧は3.3 k Vから500k Vまでが電気規格調査 会標準規格により規定されており、¹⁴⁻¹⁶⁾1000k Vについても研究開発が行われて いる。このような高電圧の課電に対応するためには、数k Vの課電に耐える素子を作製し、 この素子を複数枚直列に積み重ね、高電圧の印加に対応するように設計するのが素子製造 上で都合がよい。通常、素子1個の厚さを20mm程度に設定し、素子当たりのバリスタ 電圧(動作開始電圧、V1mA)を4k V程度としている。

避雷器が処理すべきサージエネルギーは雷電流や送電線の長さによって変わるが、数千 k J (数 k J / k V)に達する場合もある。 17 Z n O素子の吸収サージエネルギー密度 は数100J/cc程度なので、素子の直径は数10mm~100mmを越えるものが必 要になる。さらに、このようなサージは大きく分けて、

1) 雷サージ

2)開閉サージ

の2種類がある。雷サージは落雷によって発生するもので、その波形はピーク電流が数1 0kAにも達し、立ち上がりは急峻で、幅は数 μ s~数10 μ s程度の短いものである。 一方、後者の開閉サージは、送電系統等の浮遊容量に蓄積された電荷の放電に基づくもの で、系統に接続された開閉スイッチ類を開閉する際に発生する。開閉サージのピーク電流 は数100A程度で少ないが、持続時間が長く、数ms以上あるものが多い。エネルギー 的には雷サージよりも大きい場合が多い。電気学会標準規格では雷サージの標準波形とし て**図6.3**に示す波頭長が4 μ s、波尾長が10 μ s(4/10 μ s波と表示)のもの、 波頭長が8 μ s、波尾長が20 μ s(8/20 μ s波)のもの、さらに開閉サージの標準 波形として2ms矩形波を規定している。¹⁸⁾サージ電流耐量試験としては4/10 μ s 波で65kAまたはIEC¹⁹⁾などの海外規格では100kAの衝撃大電流印加試験を行 い、2ms矩形波では400Aまたは800Aの2ms印加試験によって素子の合否を検 証する。本章でもサージ電流耐量に関してはこの標準波形のサージによる検証を行う。



図6.3 インパルス標準波形(JEC-0202)

制限電圧は素子にサージ電流が流れた時の電極間電圧で定義され、サージを吸収した後に異常電圧をどれほどの電圧上昇に抑えられるかを示す特性である。サージ電流としては通常、8/20 μ s波を用いて測定し、波高値が避雷器の公称放電電流である時の電圧で示す。JEC-217では制限電圧の上限値を各系統電圧に対して規定しているが、この値は素子を積層した場合の数値であるため、これを規格化した制限電圧比なる数値を用いることが多い。一般に制限電圧比はサージ電流(*I*)を流したときの制限電圧(*V_I*)の動作開始電圧(電力用素子では*V_{NmA}*で表す)に対する比で示すが、JEC-217の場合、公称放電電流のサージを通電した時の制限電圧との比で表す。10kA用避雷器の場合、動作開始電圧は*V_{1mA}、*制限電圧は*V_{10kA}であるので*

$$R = \frac{V_{10kA}}{V_{1mA}}$$
 (6.1)

によって定義する。この値は**図6.2**のV - I特性の電流、1mAにおける電圧(V_{1m} _A)および10kAにおける電圧(V_{10kA})から求めることができこの値が小さいほど非 直線特性が優れていると言える。

以下の節では電力用素子開発の上で最も大きな課題であるサージエネルギー耐量および 制限電圧の改善について述べる。



図6.4 電力用避雷器素子のV-I特性(典型例)

6.4 素子の破壊機構

前節で述べた巨大なサージエネルギーを素子に印加すると、素子はジュール熱により加熱され温度上昇する。ZnO素子は半導体であるため、抵抗の温度係数は負である。したがって、ミクロ的に低抵抗の領域は電流が集中し、これがさらなる電流集中を引き起こし、局部的な過熱状態をもたらす。一方、マクロ的に不均一な抵抗分布は、急激なジュール加熱により温度分布の不均一をもたらし、熱応力が発生し亀裂の入った破壊が発生する。江田²⁰⁾は計算機シミュレーションによる破壊機構の検討を行い、

- (1) ミクロ的電流集中により温度が融点以上に達し、局部的に融解するために貫通破 壊が発生する
- (2)急峻な通電によるマクロ的に不均一な温度上昇によって熱応力が裂損破壊を引き 起こす

とした。しかしながら、試作した電力用素子の開閉サージあるいは4/10µs衝撃大電 流印加試験を行うと、上に述べた破壊モードとは異なる特異な裂損破壊を呈するものが多 く発生し、これを解決することが大形素子開発上重要な課題であることが明らかになった。 以下にこのような特異な破壊モードについて詳細に検討する。

6.4.1 電流の分流特性

素子の内部にマクロ的な不均一があり低抵抗部分があるとその部分に電流が集中し破壊 や劣化の原因となることは既に述べたが、バリスタのような電圧非直線抵抗素子の場合、 非直線指数が高いほど電流集中が激しくなる。本節ではこの問題を定量的に論じる。 *V*_a および *V*_bなる二つのバリスタ電圧の異なる素子を並列に接続し、外部から *V*なる電圧を 印加するとおのおのに流れる電流は、*I*₀を基準電流とすると第1章(1.10)式より

$$I_{a} = \left(\frac{V}{V_{a}}\right)^{\alpha} I_{0} \qquad (6.2)$$

$$I_{b} = \left(\frac{V}{V_{b}}\right)^{\alpha} I_{0} \qquad (6.3)$$

となり、*I*。に対する*I*。の分流比は次式で表すことができる。

$$\frac{I_b}{I_a} = \left(\frac{V_a}{V_b}\right)^{\alpha} \tag{6.4}$$

の値を数種変えて(6.4)式の分流比を図示したものが図6.5である。ここで次式 で示すように、*x*は*V*_bと*V*_aの差を%表示したものである。



図6.5 バリスタ電圧の違いによる分流比

$$x = \frac{V_a - V_b}{V_a} \times 100$$
 (6.5)

図6.3より、分流比は が大きいほど大となり、低抵抗部への電流集中が激しくなることが解る。通常のZnOバリスタの10~100A/cm²領域での は20程度であるのでこの場合では、数%の僅かなバリスタ電圧の違いにより数倍の電流集中が発生することが解る。分流比が2に達するxの値は図6.3より僅か3%程度となる。

6.4.2 スポット電極による素子の不均一性測定と破壊モード

上記のようにバリスタ素子においては、そのバリスタ電圧の僅かな違いが電流分布に大きな不均一をもたらし、抵抗温度係数が負であるため、一層の電流集中を引き起こし、遂には熱暴走となり裂損破壊や貫通破壊に至る。したがって、素子の抵抗分布は素子の破壊耐量とは大きく関わりを持ち、分布状況を知ることが重要となる。このような素子内のバリスタ電圧分布を求める方法としてスポット電極法が用いられる。この方法は、素子の片側の電極面に通常の電極の代わりに1mm または3mm 程度の微小な電極(スポット電極)を図6.6のように素子全面に形成し、これらのスポット電極上にてバリスタ電圧を測定する方法である。この場合、通電電流は電流密度が1mA/cm²程度になるように、1mm の場合は10µA、3mm の場合は100µAに調整する。

図6.7は14 素子に焼き付けた1mm スポット電極によって測定したいくつかの





素子内不均一性測定結果である。この図で表示した数字は、素子全体のスポット電極で得 られたバリスタ電圧の平均に対する偏差値を%表示したものである。この図には、素子に 2ms矩形波のサージ電流による耐量試験を行った際の破壊個所に×印を記した。この破 壊個所はほゞ、偏差が負で絶対値が大きいスポット付近にて発生していること、負の最大 偏差値が少ない素子ほど破壊電流は大きいことが判る。また、高バリスタ電圧領域の存在 は、耐量の値にはあまり大きな影響を与えないことが判る。これは、電流集中は低バリス タ電圧部にて発生し、高電圧部には電流が流れなくなるだけで、この部分では電流集中は 発生しないためである。したがって、耐量を決めるものは、平均に対する負の最大偏差の 大小であって、標準偏差などのような全体の変動幅ではないと言える。図6.5に示した 例においても、多くの場合、バリスタ電圧が最も低い部分にて貫通破壊が発生している。 図6.8は避雷器用の大形素子の貫通破壊の例である。小形素子同様の貫通による破壊を 呈している。一方、このような貫通破壊とは別に図6.9に示すような裂損破壊を呈する 場合も多数見出された。この場合は、素子内の低バリスタ電圧部が一点に集中したもので なくマクロに分布しており、この部分の不均一な素子温度分布によって発生する熱応力が 破壊をもたらしたためと考えられる。以上の2ケースは前述の江田が明らかにした破壊モ ードによって説明できるものである。



図6.7 14 素子の不均一性と破壊個所
 数字は各素子内平均値に対する偏差(%).
 *印は>5%.
 ×印は破壊個所.



図6.8 貫通破壊素子

図6.9 裂損破壊素子

一方、電力用大形素子の開発途上、これらのモードに属さない特異な破壊モードが頻繁 に発生し、高耐量電力用素子開発の障害になっていた。図6.10に示したものがその典 型的な破壊素子の外観写真である。この図で判るようにモードとしては裂損破壊であるが 亀裂が電極の外縁部にて発生していることに大きな特徴がある。このような電極外縁部で の破壊は従来、電極のエッジ効果による電流集中が原因と考えられていた。通常の試作素 子の電極は銀ペーストを焼き付けたものでできており、数µm程度の薄い膜で形成されて いる。このような金属の端部の形状は厚さ方向の曲率半径が小さいため電界が集中し、電 流も集中する懸念があるからである。しかしながら、このようなエッジ効果を防止するた めに、特殊な形状をしたロゴウスキー電極²¹⁾と呼ばれる電極を用いて同様の試験を行っ



図6.10 電極外緣部破壊素子

ても改善効果は得られず、エッジ効果とは別の原因によるものと考えられた。

さらに、この破壊モードは裂損破壊の一種であることから素子内部のマクロ的抵抗分布 が大きく関わっているものと考えられ、スポット電極法による素子の電極面上におけるバ リスタ電圧分布を調べた。このようにして得られた素子の断面でのバリスタ電圧分布を3 次元表示したものが図6.11である。この図により、素子のバリスタ電圧は、中心から 外周部に至るまでに次第に低電圧化していることが判明した。またその変化は約3%程度 であった。したがって、図6.5より、素子中央部の電流密度に比し、電極外縁部では約 2倍の電流密度に達していることが判る。しかしながら数倍程度の電流密度の増大は、 高々100 程度の温度上昇をもたらすに過ぎず、融点まで上昇させるものではない。以 上の事実より、このような電極外縁部での破壊は前二者とは異なる破壊機構によるものと 考えられる。

6.4.3 電極外縁部部における破壊と熱応力計算²²⁾

電極外縁部においては電極端部を境に電流が急激に流れなくなることからこの付近では 熱応力の発生が考えられ、これが素子に亀裂を発生させることが十分あり得る。そこで、 素子に流れる電流と応力の分布をシミュレーションし、外縁部破壊との関係を検討した。

ここで、簡単化のため、バリスタ電圧の分布は軸対象であって、中心から r の位置の電 流密度、 *J (r)*を次式で表すような分布とする。



図6.11 電極外縁部破壊素子の素子内抵抗分布(3次元表示) Z軸はバリスタ電圧の素子内平均値に対する偏差を示す。 X軸、Y軸は素子電極面内の位置

$$J(r) = K_1 r^n + J_0 (r \le R) (6.6)$$

= 0 (r > R)

ここで、K₁は定数、J₀は素子中心における電流密度、Rは電極の半径である。nは電流 密度の不均一性を示し、この値が大なほど電極外縁部に近づくと電流密度が増大する度合 いが大きくなる。電極外縁部から電極がない部分への電流の広がりは、次の理由から無視 できる。すなわち、電極がない部分を通って流れる電流の経路長は直下を流れる場合に比 し長くなり、経路の抵抗を増大する。特に非直線体の場合、増分が 乗で効いてくるので、 このような経路の電流密度は微小で、直下を流れるものに比し無視できると考えられる。

矩形波のインパルス電流が流れる部分のジュール熱による温度上昇、 Tは次式によっ て表される。

$$\Delta T = VJ(r)w/C_{ZnO}$$

= $\frac{V}{C_{ZnO}}(K_1r^n + J_0)w$
= $K_2r^n + T_1$ (6.7)

ただし、

$$K_2 = \frac{wVK_1}{C_{ZnO}}, \qquad T_1 = \frac{wVJ_0}{C_{ZnO}}$$
 (6.8)

ここで、wは矩形波インパルス電流の持続幅、 C_{zno} は単位断面積当たりの素子の熱容量、 K_2 および T_1 は定数である。この時、中心から r の点における温度、T(r)は次のよう になる。

$$T(r) = K_2 r^n + T_1 + T_0 \qquad (r \le R) \qquad (6 . 9)$$

= T₀ (r > R) (6 . 10)

半径方向の位置を素子の直径、bで正規化すると(6.9)式は次式のようになる。

$$T(r) = K_0 (r/b)^n + T_1 + T_0 \qquad (r \le R) \qquad (6 . 1 1)$$

ただし、

$$K_o = b^n K_2 = \frac{b^n w V K_1}{C_{ZnO}}$$

素子の熱応力は軸対称で表すことができるので、半径方向および円周方向の熱応力、 r_a d、 ang1は次のように表すことができる。²³⁾

$$\sigma_{rad} = \alpha_e E \left\{ \frac{1}{b^2} \int_0^b T(r) r dr - \frac{1}{r^2} \int_0^r T(r) r dr \right\}$$
 (6.12)

$$\sigma_{angl} = \alpha_e E \left\{ \frac{1}{b^2} \int_0^b T(r) r dr + \frac{1}{r^2} \int_0^r T(r) r dr - T(r) \right\} \quad (6 . 13)$$

ここで、
 e、*E*は素子の熱膨張係数とヤング率である。(6.9)、(6.10)式の
 T(*r*)を(6.12)、(6.13)式に代入し、積分することにより、半径方向およ
 び円周方向の熱応力分布が求められる。以下に*r*が電極の内側と外側に分けて計算を行う。

1) r Rの時

(6.12)、(6.13)式は

$$\sigma_{rad} = \alpha_{e} E \left\{ \frac{1}{b^{2}} \int_{0}^{R} (K_{2}r^{n} + T_{1} + T_{0})rdr + \frac{1}{b^{2}} \int_{R}^{b} T_{0}rdr - \frac{1}{r^{2}} \int_{0}^{r} (K_{2}r^{n} + T_{1} + T_{0})rdr \right\}$$
$$= \alpha_{e} E \left[\frac{1}{b^{2}} \left\{ \frac{K_{2}}{n+2} R^{n+2} + \frac{T_{1}R^{2} + T_{0}b^{2}}{2} \right\} - \left\{ \frac{K_{2}}{n+2}r^{n} + \frac{T_{1} + T_{0}}{2} \right\} \right]$$
(6.14)

_{ang1}も同様に、

$$\sigma_{angl} = \alpha_{e} E \left\{ \frac{1}{b^{2}} \int_{0}^{R} \left(K_{2} r^{n} + T_{1} + T_{0} \right) r dr + \frac{1}{b^{2}} \int_{R}^{b} T_{0} r dr + \frac{1}{r^{2}} \int_{0}^{r} \left(K_{2} r^{n} + T_{1} + T_{0} \right) r dr - \left(K_{2} r^{n} + T_{1} + T_{0} \right) r dr \right\}$$

$$= \alpha_{e} E \left[\frac{1}{b^{2}} \left\{ \frac{K_{2}}{n+2} R^{n+2} + \frac{T_{1}R^{2} + T_{0}b^{2}}{2} \right\} + \left\{ \frac{K_{2}}{n+2}r^{n} + \frac{T_{1} + T_{0}}{2} \right\} - (K_{2}r^{n} + T_{1} + T_{0}) \right] \quad (6 . 15)$$

2)*r > R*の時

(6.12)、(6.13)式は

$$\sigma_{rad} = \alpha_{e} E \left\{ \frac{1}{b^{2}} \int_{0}^{R} \left(K_{2} r^{n} + T_{1} + T_{0} \right) r dr + \frac{1}{b^{2}} \int_{R}^{b} T_{0} r dr - \frac{1}{r^{2}} \int_{0}^{R} \left(K_{2} r^{n} + T_{1} + T_{0} \right) r dr - \frac{1}{r^{2}} \int_{R}^{r} T_{0} r dr \right\}$$

$$= \alpha_{e} E \left[\frac{1}{b^{2}} \left\{ \frac{K_{2}}{n+2} R^{n+2} + \frac{T_{1}R^{2} + T_{0}b^{2}}{2} \right\} - \frac{1}{r^{2}} \left\{ \frac{K_{2}}{n+2} R^{n+2} + \frac{T_{1}R^{2} + T_{0}r^{2}}{2} \right\} \right]$$
 (6.16)

同様に

$$\sigma_{angl} = \alpha_{e} E \left\{ \frac{1}{b^{2}} \int_{0}^{R} (K_{2}r^{n} + T_{1} + T_{0})rdr + \frac{1}{b^{2}} \int_{R}^{b} T_{0}rdr + \frac{1}{r^{2}} \int_{0}^{R} (K_{2}r^{n} + T_{1} + T_{0})rdr + \frac{1}{r^{2}} \int_{R}^{r} T_{0}rdr - T_{0} \right\}$$

$$= \alpha_{e} E \left[\frac{1}{b^{2}} \left\{ \frac{K_{2}}{n+2} R^{n+2} + \frac{T_{1}R^{2} + T_{0}b^{2}}{2} \right\} + \frac{1}{r^{2}} \left\{ \frac{K_{2}}{n+2} R^{n+2} + \frac{T_{1}R^{2} + T_{0}r^{2}}{2} \right\} - T_{0} \right]$$
 (6.17)

ここで、n、 K_2 を典型的な値に仮定し、(6.14)式~(6.17)式について計算 を行いシミュレーションを行うと以下のようになる。

a) K₂ > 0の時

先ず電流密度が電極外縁部に近づく程、増大する場合を考察する。計算条件として、温度分布が図6.12に示すように、電極外縁部での温度上昇を2T₁と仮定した時の熱応力計算結果を行う。すなわち、

$$\Delta T(R) = K_2(R)^n + T_1 = 2T_1 \quad (6.18)$$

(6.18)式より、

$$K_2 R^n = T_1$$
 (6.19)



半径方向位置

図6.12 インパルス電流による温度上昇の分布(*K₂* > 0) r:素子中心からの距離、a:電極半径、b:素子半径、

この時、電流分布は(6.5)、(6.7)、(6.19)式より、以下のようになる。

 $J(r) = \frac{C_{ZnO}}{wV} K_2 r^n + J_0$ = $\frac{C_{ZnO} T_1}{wV} \left\{ \left(\frac{r}{R} \right)^n + 1 \right\}$ (r ≤ R) = 0 (r > R)

(6.18)式の条件にて(6.14)~(6.17)式を計算すると熱応力分布が求まる。以下に計算条件として(6.18)式とn、素子の熱膨張係数()、ヤング率
 (E)、T₀、T₁等の定数を下記の用に設定してシミュレーション計算を行った。

設定項目	設定値		
К 2	T , / R ⁿ		
n	1 0		
	4 . 9 3 × 1 0 ^{- 6} /		
E	1.2 × 10 4 k g f / mm 2		
Τ ₁	5 0		
Τ _ο	2 0		

表6.1 計算条件

計算により得られた結果を図6.13に示した。半径方向の応力は電極内側では圧縮とな り、外縁部に近づくに従い増大し、電極の外側になると次第に減少する。全体として圧縮 応力であること、その大きさも比較的少ないので、半径方向の応力が破壊原因になること はないと考えられる。一方、角度方向の応力は素子中心部では僅かな圧縮成分であったも のが電極外縁部に近づくに従い増大し、外縁部にて最大の圧縮応力となる。しかしながら、 電流が流れない電極の外側に移ると圧縮方向から引っ張り方向に不連続的に変化している ことが解る。この急激な応力変化は電極外縁部境界面で内側と外側にてずれ応力を発生し、 これが外縁部にそった裂損破壊を引き起していると推定できる。



図6.13 K₂ > 0の時の熱応力分布シミュレーション結果

b) K₂ = 0の時

この場合、電流密度は均一で、

$$T(r) = T_1 + T_0 (r \le R) = T_0 (r > R) (6.21)$$

となり、この時の熱応力分布は**図6.14**のようになる。この場合、半径方向応力はa) の場合と大差がない。また、角度方向応力に関しても、電極外縁部における応力の不連続 的増大が未だ発生しており、電極外縁部境界面におけるずれ応力による裂損破壊の可能性 が存在すると考えられる。したがって、この様な応力分布の発生を防止するためには素子 を均一化するだけでは不十分であることが解る。



図6.14 K₂=0(均一抵抗分布)の時の熱応力分布シミュレーション結果

c) K₂<0の時

この場合、電流密度は電極外縁部に近づくほど減少することになる。この時の計算上軒 を、中心部での温度上昇を T₁、外縁部で、0 とし、たの定数は表6.1と同じとすると、

$$T(r) = -T_1(r/R)^n + T_1 + T_0 \qquad (r \le R)$$

= $T_0 \qquad (r > R)$ (6.22)

となり、図6.15で示した温度分布となる。この時の熱応力シミュレーション結果は図6.16のようになる。この場合も半径方向応力はa),b)と同様、微小で圧縮応力となり、素子外周部に近づくほど減少し、破壊の原因とは考えられない。角度方向応力は電極外縁部に近くなると次第に上昇し、圧縮から引っ張り応力に変化する。電極外縁部にて最大となり素子最外周部に至るまで減少傾向を呈する。しかしながら、a)、b)の場合のような不連続な応力上昇は発生しておらず、電極外縁部境界面でのずれ応力の発生はないと考えられる。したがって、このような序々に電流が減少するような抵抗分布の素子では電極外縁部での裂損破壊は防止できるものと考えられる。



図6.15 インパルス電流による素子温度分布(K₂ < 0)



図6.16 K2<0の時の熱応力分布シミュレーション結果

6.4.4 素子外周部の高抵抗化による放電耐量の向上

前節では、放電耐量向上のための最も大きな課題である電極外縁部での裂損破壊の防止 は、素子の抵抗分布を中心から外周部に向かって次第に高抵抗化し、電極の外側と内側で の電流密度の激変を緩和することであることを示した。このような抵抗分布を実現するた めに素子への添加物として微量の酸化ホウ素を用いた。酸化ホウ素は低融点化合物でZn O微粒の焼結過程で、粒成長を促進する働きを持っている。したがって、酸化ホウ素を添 加したZnO素子は通常粒径が大きくなるためV_{1mA}が低くなり、換言すれば低抵抗化す ると言える。一方、酸化ホウ素の蒸気圧は他の添加物に比し高いため、素子の表面に近い 部分のホウ素は焼成中に蒸発し素子中の濃度が減少する。したがって、この場合のZnO 粒子の粒成長は外周部程遅くなり、粒径は小さくなる。このためV_{1mA}は高くなり、外周 部ほど高抵抗化した抵抗分布が得られる。図6.17は酸化ホウ素を添加した素子のホウ 素濃度分布と粒径分布の測定結果である。外周部の、蒸発によるホウ素濃度の減少と粒径 が対応して変化していることが判る。また、この素子のスポット電極による電圧分布の測



図6.17 素子内部半径方向粒径分布とボロン濃度分布

:粒径

:ボロン濃度



図6.18 ボロン添加素子の素子内抵抗分布

定結果は図6.18のようになった。期待したように外周部で高抵抗化していることが明 らかである。

このように酸化ホウ素添加素子に1000Aの2ms矩形波インパルスを印加しても電 極外縁部での裂損破壊は発生せず、開閉サージ耐量は大幅に改善された。また、図6.1 9に示すように、4/10µs波の100kAインパルス電流印加に対しても劣化が1% 未満で微小でありBi系素子の場合の数%よりも大幅に改善された。



6.5 A1添加による制限電圧特性制御

電力用避雷器でこの他に重要な性能として制限電圧特性が挙げられる。この特性はサー ジ電流を吸収した際、加わる電圧を何処まで抑えることができるかを示す性能で素子の V - I特性によって定まるものである。JEC-217では10kA通電時の素子の電極間 電圧によって定義している。またこの時の制限電圧(V_{10kA})と動作開始電圧(V_{1m} A)との比を制限電圧比と呼んでいる。JEC-217では素子の制限電圧の上限は表6. 2のように定められているためZnO素子のV-I特性はこの条件を満足できるように制 御する必要がある。第3章にて述べたようにV-I特性を制御する方法として最も有効な 方法はA1などの三価金属をドープすることによりZnO粒を低抵抗化し制限電圧を低減 する方法である。図6.20、図6.21はA1濃度を40、50、60ppmと変化さ せて試作した48 および72 素子の制限電圧比を示したものである。これらの素子の 10 k A および100 k A 通電時の制限電圧比を表にまとめたものが**表6.3**である。 これらの図、表よりA1濃度が増大する程、制限電圧比が減少してゆくことが分かるが、 これは第3章で述べたことと一致している。表6.2には比較のためBi系の素子の測定 結果をも示したが、Pr系の素子はBi系に比し、100kAのような大電流領域での制 限電圧が優れていることが分かる。この原因は未だ正確には不明であるが、Pr系の場合 図6.22で示すように素子の微細構造がZnO粒子とPr酸化物による粒界相の2相構 造によって形成されているのに比し、Bi系はZnO粒子、Bi酸化物による粒界層の他 にZn,Sb,O1,のスピネル相による3相構造によって形成されている24、25)ことが原 因と推定できる。すなわち、Bi系におけるスピネル相の存在は、スピネル相が絶縁体で あるため電気的に不活性で、ZnO‐粒界‐ZnO接合の有効な面積が減少していると考 えられる。一方、Pr系の場合、このような第3相が存在しないため、電流はΖnΟ-粒 界 - Ζ n Oの全面を流れることが可能で、素子の有効断面積が 3 相構造の素子よりも大と なる。有効断面積の増大により電流密度が減少するため制限電圧が低くなるものと考えら れる。このように、A1の濃度を制御することにより制限電圧特性の制御は可能であるが A1添加は同時に低電流領域の非直線性を低下させ、漏れ電流の増大をもたらす。大口径 素子の場合は電極面積が大きいため、常時に印加される電圧での漏れ電流の値も重要であ る。漏れ電流が大きい素子は課電による劣化が激しくなり漏れ電流の増大がさらに加速さ れる。表6.2ではA1増大により漏れ電流が大幅に増大しており、長寿命を保証するた めには、制限電圧のみならず漏れ電流の少ない素子を選ぶ必要があり、このような観点か らA1濃度を選定する必要がある。

表6		2	酸化亜鉛形避雷器の保護性能
----	--	---	---------------

		J E C - 2 1 7			
定格電圧 (k V) (実効値)	連続使用電圧 (k V) (実効値)	動作開始電圧 下限値 (k V)	雷インパルス 制限電圧上限値 (k V)	急峻雷インパ ルス制限電圧 上限値 (kV)	
4.2	3.45/ 3	7.1	17	19	
8.4	6.9/ 3	14.3	3 3	36	
14	11.5/ 3	19.8	4 7	52	
28	23/ 3	39.6	94	103	
4 2	34.5/ 3	59.4	140	154	
70	69/ 3	99	224	246	
84	69/ 3	119	269	296	
98	80.5/ 3	139	314	345	
112	92/ 3	158	358	394	
126	103.5/ 3	178	403	443	
140	115/ 3	198	448	493	
182	195.5/ 3	232	582	640	
196	161/ 3	277	627	690	
210	230/ 3	267	672	739	
224	230/ 3	285	717	789	
266	287.5/ 3	339	851	936	
280	287.5/ 3	356	896	986	
420	550/ 3	535	1,220	1,340	

- -





Al濃度	制限電	漏れ電流		
(ppma)	V10kA/V1mA	V100kA/V1mA	(µA)	
4 0	1.88	2.97	9	
5 0	1.79	2.79	2 0	
6 0	1.72	2.70	50	
Bi系	1.79	3.40	-	

表6.3 A1濃度による制限電圧比の変化 (a)素子形状:48 × 20t

(b)素子形状:72 ×20t

A 1 濃度 (ppma)	制限電	漏れ電流	
	V10kA/V1mA	V100kA/V1mA	(µA)
4 0	1.76	2.66	12
5 0	1.67	2.54	3 5
6 0	1.64	2.47	94
B i 系(64)	1.78	2.83	-

測定インパルスは V10kA: 8/20µs

V100kA:4/10µs

漏れ電流は課電率DC90%時の漏れ電流(25)



図6.22 Pr系ZnOバリスタの二相構造

6.6 高速応答性

電力系統に侵入するサージの波形には標準の雷インパルス波形よりもが立ち上がりが急 峻なものがある。このような場合に対しても避雷器は敏感に対応して機器を保護しなけれ ばならない。この観点から求められる性能が高速応答性である。JEC-217では急峻 雷インパルス制限電圧試験として高速応答性を規定しており、1/2.5µs波のインパ ルスにおける制限電圧が8/20µsの時の制限電圧の10%上昇以内であることを定め ている。図6.23はPr系素子の高速応答性を示したもので、波頭長が1µsの場合で も4%の上昇に留まっている。Bi系素子の場合6%と報告²⁶⁾されており高速応答性も 優れていると考えられる。

6.7 電力用避雷器への適用

以上の検討により開発した大形素子はJEC-217における25µF用(48 素 子)および50µF用(72)として定格電圧280kVまでの電力用避雷器に適用が 可能である。図6.24に開発したPr系ZnO素子の外観写真を示す。また、図6.2 3、図6.26はこれらの素子を碍管内あるいはガス絶縁タンク内に積層収納し電力用ア レスタとしたものの構成図である。また、図6.27は碍子形電力用避雷器の外観写真で ある。また避雷器の系列および仕様を表6.4に示した。^{27、28)}開発された避雷器の定 格電圧は14kV~196kVである。



図6.23 V_{10kA}の高速応答性







図6.25 碍子形電力用避雷器の構造図



図6.26 GIS(ガス絶縁遮断機)用避雷器の構造図



図6.27 碍子形電力用避雷器の外観写真

公称電圧 定格電圧 (kV) (kV)	定格雷圧	開閉サージ動作責務	動作開始雷圧	制限雷圧上限値	放電耐量	
	静電容量 (素子外径)	(k V)	(k V)	雷インパルス (kA)	方形波 (A)	
1 1	14		19.8	47	100	400
22	28		39.6	94		
33	4 2	25μF (48)	59.4	140		
66	84		99	269		
77	98		119	314		
154	126		139	403		
110	140		198	448		
66	84		119	269		800
77	98	50μF (72)	139	314		
110	140		198	448		
187	182		232	582		
154*	196		277	627		
275	266		339	851		

表6.4 電力用ZnO形避雷器の定格仕様

*印:有効接地系

図6.28は開発した避雷器を変電所に設置したものの写真である。この避雷器の定格電 圧は196kVで、1相の碍管の中には72 素子が70枚積層されている。

6.8 結論

大口径 P r 系 Z n O バリスタ素子のサージ電流破壊機構を熱応力シミュレーションによ り検討し、これまで論じられていなかった電極外縁部による破壊機構の解明を試みた。さ らに、微量添加物の添加により破壊を防止し電力用避雷器に適用可能な Z n O 素子の開発 を行った。その結果、以下のことが明らかになった。

- 1)大口径素子においては電極外縁部での裂損破壊が多発し、この機構による破壊を防止することが重要である。
- 2)スポット電極による局所的バリスタ電圧の分布を測定した結果、電極外縁部での破壊素子は外周部ほどバリスタ電圧が低下しており、素子の抵抗が低下している。さらに、電極最外周部ではバリスタ電圧が約3%低下しており、ほゞ2倍の電流密度の電流集中が発生していると考えられる。
- 3)電極外縁部での電流集中は電極内外での電流の不連続的変化をもたらし、電極外縁 部内側では圧縮の角度方向熱応力が発生しているのに対し、外側では引っ張り応力 となる。したがって、電極内外の境界では不連続的に圧縮から引っ張りに変化して おり、この不連続的変化が電極内外境界面でのずれ応力の発生となり、破壊の原因



図6.28 変電所に設置された碍子形電力用避雷器(定格196kV)

となっていると考えられる。

- 4) この機構による破壊防止のためには、熱応力の不連続変化の発生を防止する必要が あり、このためには素子外周部での高抵抗化が必要である。
- 5) 微量の酸化硼素を添加することにより外周部での高抵抗化が可能で、本方法により 電極外縁部における裂損破壊を防止できた。
- 6)微量酸化硼素を添加した Pr系ZnO素子の72 ×20tおよび48 ×20t 素子を開発した。この素子は充分なサージ電流耐量を持つほか、大電流領域の制限 電圧特性および高速応答性に優れ、定格電圧280kVまでの電力用避雷器に適用 可能である。
参考文献

- 1)電気学会技術報告、(部)第367全号、「送電用避雷装置の開発状況と適用効果」、(1991)
- 2) J. Slepian, R. Tanberg, and C. E. Crause, Trans. Amer. Inst. Elect. Eng., 49, 401(1930)
- 3) K. B. McEachron, "Thyrite a new material for lightning arresters", GE rev., 33(1930)
- 4) 永井 信夫、小林 三佐夫、「酸化亜鉛形避雷器」、電気学会誌、**100**、p515-521(1980)
- 5) 電気学会技術報告、(部)第130号、「酸化亜鉛形避雷器の現状」、(1982)
- 6)電気学会技術報告、(部)第579号、「酸化亜鉛素子の新適用技術動向」、(1996)
- 7) E.C. Sakshaug, J. S. Kresge, and S. A. Miske, Jr., IEEE Trans. Pow. App. Sys., **PAS-96**, No. 2, 647-56(1977)
- 8) M. Kobayashi, M. Mizuno, T. Aizawa, M. Hayashi, and K. Mitani, IEEE PES Summer Meet. Mexico City, F77, 682-8(1977)
- 9) S. Tominaga, Y. Shibuya, Y. Fujiwara, and T. Nitta, IEEE PES Summer Meet., Los Angels, A78, 595-601(1978)
- 1 0) S. Tominaga, K. Azumi, T. Nitta, N. Nagai, M. Imataki, and H. Kuwabara, IEEE PES, Summer Meet., Los Angels, F78, 703(1978)
- 1 1) M. Oyama, I. Oshima, M. Honda, M. Yamashita, S. Kojima, IEEE PES, Summer Meet., Portland, 81SM303-7(1981)
- 1 2) A. Mizukoshi, J. Ozawa, S. Shirakawa, and K. Nakano, IEEE PES Summer Meet., San Francisco, 82SM381-2(1982)
- 1 3) W. G. Carlson, T. K. Gupta, A. Sweetana, IEEE PES, Summer Meet., Vancouver, 85SM358-7(1985)
- 14) 電気学会規格調査会標準規格、「酸化亜鉛形避雷器」、JEC-217-1984、 電気書院
- 15)電気学会規格調査会標準規格、「ガス絶縁タンク形避雷器」、JEC-2372 1995、電気書院
- 16)電気学会規格調査会標準規格、「ガス絶縁タンク形避雷器」、JEC-2373 1998、電気書院
- 17)電気学会技術報告(部)第207号、「酸化亜鉛形避雷器の適用」(1986)、
 電気学会
- 18)電気学会規格調査会標準規格、「インパルス電圧・電流試験一般」、JEC-02
 02-1994、電気書院

- 1 9) IEC 37(CO 38), 1990
- 20) K. Eda, J. Appl. Phys., Vol. 56, 2948(1984)
- 21) 鳳誠三郎、木原登喜夫、「高電圧工学」、共立出版、p8(1973)
- 22) K. Mukae, K. Tsuda and S. Satoru, IEEE Trans. Power Deliv., 3(2), 591(1988)
- 23) 機械工学便覧、A4-68、機械工学会編、機械工学会(1996)
- 2 4) M. Inada, Jpn. J. Appl. Phys., 17, 1(1978)
- 25) M. Inada, Jpn. J. Appl. Phys., 18,1439(1979)
- 26)原田達哉、佐伯正盛、柏木康秀、水野充、電気学会電力・エネルギー部門全国大会 予稿集、No. 251, 301(1990)
- 27)岩田浩一、小池浩継、吉田高、志賀悟、森田公、向江和郎、富士時報、**59**,No. 7,1(1986)
- 28) 富士電機(株)カタログ、「富士酸化亜鉛形避雷器」、1993年12月

第7章 結論

本研究は新しいZnOバリスタ材料の開発を目的として、稀土類酸化物の添加を検討し、 添加物の役割、粒界の電気的特性を明らかにするために半導体的手法を基礎にした定量的 解析法の確立を検討したものである。さらに、素子の熱応力シミュレーションに基づいた 破壊機構を検討し、見出されたプラセオジム系酸化亜鉛バリスタの大口径素子の開発を検 討し、電力用避雷器への適用を試みた。

本研究で得られた成果を各章ごとにまとめると以下の通りである。

第1章では、優れた特性を持つ新しいサージアブソーバや避雷器の開発が高度情報化社 会において必要であることについて述べ、その観点から既往の研究を考察し、稀土類系酸 化亜鉛バリスタ、避雷器の開発および粒界の特性解明について意義、位置づけを行った。

第2章では、酸化亜鉛粉末に稀土類酸化物およびコバルトを添加し、空気中にて焼結したのを試作し、優れた非直線抵抗特性を持つことを見出した。さらにセラミックスの微細構造と電気特性を詳細に検討し以下のことを明らかにした。

 Pr系およびTb系ZnOバリスタは が40を越える優れた非直線特性を持ってお リバリスタ素子として実用性の高いものである。但しTbは産出量がPrに比し

1 / 5の少量であるため高価で実用的には不向きであるので検討対象を Prに絞った。 2)添加した稀土類酸化物は高温では Ln₂O₃型の酸化物となっており、 ZnO粒の多重

- 点となる粒界に厚さ数µmの粒界層を形成するが、二粒子境界の界面では数10nm 以下の厚さの粒界層しか形成していない。
- 3) Z n Oバリスタの基本構造は粒界における Z n O L n O_x極薄層 Z n O構造であり、 セラミックス素子はこの粒界構造の直列数に比例したバリスタ電圧を持つ。
- 4) 粒界当たりのバリスタ電圧 V_{GB}は組成や焼成温度によって大きく変わらずほゞ一定の
 1.4 Vである。
- 5) バリスタ動作の発現は稀土類酸化物粒界層自体にあるのではなく、粒界近傍に形成された二重ショットキー障壁に起因しているものと考えられる。添加するPr₆O₁₁は、 Co₃O₄と同様、二重ショットキー障壁の形成を促進しているものと思われる
- 6)バリスタの高い非直線特性は二重ショットキー障壁を通過して流れるトンネル電流に よって説明でき、この機構による I - V特性の理論式を求めた。この式から得られる が実際のZnOバリスタの値とほゞ同等であることを確認した。

第3章では、ショットキー接合の*C*-V特性解析手法を多結晶系のZnOバリスタに適用し、その解析方法を確立した。本方法によって、粒界に形成された二重ショットキー障

壁のバンド構造および半導体的性質を以下のように明らかにした。

- Pr系ZnOバリスタの容量は電圧を印加すると次第に減少した。この結果は、バリ スタ特性を発現する粒界の高抵抗層が空乏層によって形成されていること、すなわち 粒界二重ショットキー障壁が形成されていることを示唆した。
- 2) 粒界における二重ショットキー障壁の C V特性の解析に単結晶のショットキー障壁 理論を適用展開し、1/C² - Vの直線関係と類似の、二重ショットキー障壁に適用可 能な関係式(変形1/C²プロット)を導出した。
- 3) Z n Oバリスタの*C* V特性測定結果にこの関係式を適用し、上記、変形 1 / C²プロ ットがセラミックスにおいても適用できることを確認した。この解析法で得られた直 線から粒界の二重ショットキー障壁の高さやZ n O結晶粒中のドナー密度を求めるこ とができた。得られた障壁の高さは0.8 e V、ドナー密度は10¹⁸ c m⁻³オーダー であることが判った。また、粒界における粒界電子準位密度は10¹² c m⁻²程度で半 導体界面の通常の値であった。
- 4)微量Alを添加したZnOバリスタにおいては、ZnO結晶粒中のドナー密度がAl 添加濃度にほゞ比例し、Alはドナー形成の役割を果たしていることが確認された。 また二重ショットキー障壁の高さはAl添加量にあまり依存せずほゞ1.0eVを保 っており、フェルミ準位が粒界電子準位にピン留めされていることが明らかにされた。
- 5) A1添加量により*I*-V特性は大きく変化し、これがZnO中のドナー密度の変化に よるものであることが判った。さらにこの関係は導電機構がトンネル機構であること を支持した。また、A1添加量を制御することによりZnOバリスタの*I*-V特性を 制御することが可能であることを示した。
- 6) ここで確立した C V特性解析手法は他のセラミック半導体にも適用可能で粒界特性 の解明に大きく寄与できると考えられる。

第4章では、Pr系ZnOバリスタのC-t特性およびその解析法について検討し、C -t法により粒界準位の性質を明らかにすることができることを示した。また、バリスタ の焼成温度が粒界電子準位に与える影響についても検討し次のことが明らかになった。

- 1) 粒界準位に捕獲されている電子の挙動は静電容量の過渡特性(C t特性)を解析す ることで明らかにすることができることを示した。さらに、これらの電子は指数関数 的に減衰放出されることを見いだし、この放出過程を定量的に解析することにより粒 界準位の電子状態を評価することが可能であることを示した。
- 2)放出時定数のアレニウスプロットが一直線上に乗ることを理論的に予測し、実験的に
 も正しいことを明らかにした。この結果、粒界準位の中心は禁制帯中0.7 e V ~ 0.
 8 e Vの深さに存在していることが分かった。

- 3)焼成温度が1340 から1360 の領域で粒界準位、焼結機構は大きく変化した。 すなわち、粒界準位の放出時定数、 は1350 以下ではほゞ単一の値をとり、常 温付近では約800秒であった。一方、1360 以上の焼成では は連続的な幅を 持った値を持ち、その中心はおよそ500秒であった。さらに粒成長が急激に促進さ れ粒径がこの領域で急増した。
- 4)粒界準位に捕獲された電荷は1340 から1350 にかけて急増し、粒界二重ショットキー障壁の巾が拡大していることを明らかにした。また、この温度領域では粒 界当たりのバリスタ電圧が急増していることを明らかにし、この原因は二重ショット キー障壁の巾が増大したためとした。
- 5) 粒界のPr酸化物相は1350 付近で液相となり、液相焼結が進行しているものと 考えられる。この液相焼結がこの温度領域での粒径の急増をもたらしたものと考えら れる。
- 6) 粒界準位の起源は粒界に化学吸着されたO₂・やO²、O⁻イオンであり液相の生成により、粒界中の酸素イオン拡散速度が増加することやPr酸化物相の還元による酸素放出が新たな吸着イオン状態を形成し、粒界準位に巾を持たせるようにした。

第5章では、粒界に形成された二重ショットキー障壁の電圧印加時の変化と粒界準位の影響について、粒界準位が存在しない場合、矩形分布の場合、および単一準位の場合に分け理論的な検討を行った。その結果以下のことが明らかになった。

- 二重ショットキー障壁の電圧印加時の変形および障壁高さがどのように変化するかを、
 粒界準位の分布を単純化することにより数値解析することができた。
- 2)粒界準位の存在は、障壁の印加電圧による低減を緩和するという働きを定量的に示すことができた。さらにZnO粒のフェルミ準位は粒界準位密度が高い場合ピン留め効果により固定し障壁の高さをも固定することが示された。また、単一準位の場合にもピン留め効果により障壁高さは固定されることが明らかにされた。
- 3) *I V*特性の理論計算では、粒界準位はそのエネルギー位置ばかりでなく、準位密度、 や分布幅が大きく影響を与え、バリスタ特性にも多大な影響を与えることが示された。 この効果は第4章で測定された高焼結温度の非直線性の低下を説明することができた。
- 4)界面準位の充満により、電流は急上昇するが、その非直線指数は22程度で、ZnOバ リスタの高い非直線性を説明することはできない。したがって、トンネル機構などの 高い非直線性を持つ導電機構によっているものと考えられる。

第6章では、大口径Pr系ZnOバリスタ素子のサージ電流破壊機構を熱応力シミュレーションにより検討し、これまで論じられていなかった電極外縁部による破壊機構の解明を行った。さらに、微量添加物の添加により破壊を防止し電力用避雷器に適用可能なZnO素子

の開発を行った。その結果、以下のことが明らかになった。

- 1)大口径素子においては電極外縁部での裂損破壊が多発し、この機構による破壊を防止す ることが重要である。
- 2)スポット電極による局所的バリスタ電圧の分布を測定した結果、電極外縁部での破壊素 子は外周部ほどバリスタ電圧が低下しており、素子の抵抗が低下している。さらに、 電極最外周部ではバリスタ電圧が約3%低下しており、ほゞ2倍の電流密度の電流集 中が発生していると考えられる。
- 3)電極外縁部での電流集中は電極内外での電流の不連続的変化をもたらし、電極外縁部内 側では圧縮の角度方向熱応力が発生しているのに対し、外側では引っ張り応力となる。 したがって、電極内外の境界では不連続的に圧縮から引っ張りに変化しており、この 不連続的変化が電極内外境界面でのずれ応力の発生となり、破壊の原因となっている と考えられる。
- 4)この機構による破壊防止のためには、熱応力の不連続変化の発生を防止する必要があり、 このためには素子外周部での高抵抗化が必要である。
- 5)微量の酸化硼素を添加することにより外周部での高抵抗化が可能で、本方法により電極 外縁部における裂損破壊を防止できた。
- 6)微量酸化硼素を添加した Pr系ZnO素子の72 ×20tおよび48 ×20t素子 を開発した。この素子は充分なサージ電流耐量を持つほか、大電流領域の制限電圧特 性および高速応答性に優れ、定格電圧280kVまでの電力用避雷器に適用可能であ る。

以上のように、本研究により、新しいプラセオジム系酸化亜鉛バリスタ材料が見出され、 トンネル機構に基づいた非直線性に関する動作原理が提案された。また、容量法による半導 体セラミックスの粒界における二重ショットキー障壁の解析法が確立され、粒界の電子状態、 電気的性質が明らかにされた。さらに、プラセオジム系酸化亜鉛素子の大口径化により電力 用酸化亜鉛避雷器への適用が行われた。本研究で明らかになった点および未だ不明である 点のうち基礎的な事項を**表7.1**にまとめた。

		明らかになった点	不明な点
動作機構		・粒界高抵抗層は二重ショッ トキー障壁 ・トンネル導電機構	・ ~100のような高い非 直線性
粒界層		・粒界層は存在しないか非常 に薄い	・厚さ
添加物	Ρr	 ・粒界層を形成 ・PrO×層自体はバリスタ 動作の本質的役割はしていない。 ・二重ショットキー障壁形成 (酸素放出、拡散通路) 	・二重ショットキー障壁形成 のメカニズム
	Сo	 ・非直線性を飛躍的に向上 ・ZnO粒内に固溶し、二重ショットキー障壁の形成を促進 	 ・二重ショットキー障壁形成の詳細な役割 (増大のメカニズム) ・Mn、Cr、Siなどの影響 解明
	A 1	・ドナーを形成し、I - V特性 に大きく影響	
	В	・放電耐量を大幅に向上	・半導体的役割(I-V特性へ の影響機構)
粒界準位の 起源		 ・化学吸着酸素と推定できる ・粒界準位の存在位置、分布状態 	・吸着種の同定、確認 ・焼成温度による吸着種の変 化 ・粒界準位の分布状態
粒界特性		・平均的特性として評価	・個々の粒界特性、粒界準位 ・結晶方位の影響
劣化機構		・取り扱っていない	・二重ショットキー障壁との 対応

表7.1 本論文で明らかになった点および不明な点

以上により本研究は、基礎科学的な面では、機能セラミックスの粒界特性の解明に、実用 的な面では高度情報化社会の基盤となる高品質な電力供給に対し貢献ができるものと考え る。

最後に今後に残された課題について述べる。先ず、酸化亜鉛バリスタの実用化研究においては

1)避雷器用素子の薄形化

2) 汎用サージアブソーバの適用電圧の低圧化

が第一に解決すべき課題である。また基礎的研究においては

3) 粒界準位の詳細な解明と素子製造技術への適用

4) 粒界機能の解明および新機能セラミックスの創製

である。

1)は、電力用酸化亜鉛避雷器に関する課題で、数100kV以上の高電圧避雷器におい ては、積層素子枚数が100枚以上におよび、高さが2m前後にも達する。このため、避雷 器の寸法が大形になってしまい、小形、低コスト化の妨げとなる。特にガス絶縁形遮断機に 内蔵する場合は遮断機の小形化の障害となり大きな問題となっている。これを避けるために は、素子の単位厚さ当たりのバリスタ電圧を現在の2倍以上に増大し、積層時の高さを半分 以下に低減することを検討すべきである。このためには、酸化亜鉛セラミックスの粒径を1 /2以下に微細化し、さらに放電耐量の処理エネルギー密度を2倍以上にする必要がある。

2)は、1)と逆に粒径を大きくし、単位厚さ当たりのバリスタ電圧を10V/mm以下 にし、バリスタ電圧が数V程度の素子を実現するという課題で、用途はICやLSIなどの 保護に用いるものである。この課題を解決するためには、ZnOセラミックスの粒径を20 0µm以上に粗大化する必要がある。このような粒径の巨大化は通常の焼結法では困難で。 酸素雰囲気中焼成などを適用し、粒成長速度を大幅に増大した焼結法を開発する必要がある。

3)は粒界準位の性質をさらに明らかにすることで、本研究で述べた*C*-*t*法では単一の 粒界準位の解析は可能であるが、連続的に分布している場合は困難である。これを解決する ためにはICTS(Isothermal Capacitance Transient Spectroscopy)法などによる過渡容量法を採用する必要がある。これらの方法 により粒界準位について、より詳細に解明し、焼結条件や、添加物および電気特性との関係 を明らかにし、酸化亜鉛バリスタの特性改善のための製造技術開発に役立てる必要がある。

4)は単一粒界の特性解明およびその利用に関わる課題である。これまで粒界の評価はセ ラミックス全体の特性として平均化された特性評価を行ってきたが、現在では微細加工技術 の進展により、個々の粒界を単独抽出し、単一粒界の特性を直接評価することが可能になっ てきている。今後はこの様な手法により粒界を評価し、粒界個々の特性を利用した新機能セ ラミックスの創製に寄与する必要がある。

今後、粒界や界面の機能を利用した機能セラミックスの役割がますます重要となってくる と思われるが、本研究はこのような研究の一ステップとして寄与できるものと考える。

謝 辞

本論分の作成にあたり、終始懇切なご指導、ご鞭撻を賜った東京工業大学大学院理工学研 究科 材料工学専攻教授 水谷惟恭博士に心から感謝の意を表します。

また、本論分をまとめるにあたり、貴重なご指導、ご助言を戴きました、東京工業大学大学院理工学研究科電子物理工学専攻教授・量子効果エレクトロニクス研究センター長 小長 井誠博士、 東京工業大学大学院理工学研究科 材料工学専攻教授 松尾陽太郎博士、 同 教授 鶴見敬章博士、 同助教授 篠崎和夫博士に深甚なる感謝の念を表します。

本研究は(株)富士電機総合研究所において行われたもので、研究の機会を与えて戴きまし た富士電機(株)代表取締役社長 沢邦彦氏、(株)富士電機総合研究所代表取締役社長 谷 恭夫氏、 富士電機(株)技術企画室技術企画部長 高井明氏、(株)富士電機総合研究所取 締役研究企画部長 原嶋孝一氏、(株)富士電機能力開発センター代表取締役社長 関谷恒 人氏、 元(株)富士電機総合研究所常務取締役所長 島崎昭夫博士に深く感謝致します。ま た、本論分の作成にあたり、公私にわたり激励を戴いた元(株)富士電機総合研究所取締役機 能デバイス研究所長 酒井博博士、 富士電機(株)電機システムカンパニー環境システム事 業部 星川寛博士、 同変電システム製作所 堤睦夫氏に心から感謝を致します。

本研究の成果である酸化亜鉛避雷器素子の製品化にあたりご指導、ご鞭撻を賜った、音羽 電機工業(株)代表取締役会長 吉田弘孝氏、 同代表取締役社長 吉田修氏に厚く御礼申し 上げます。

プラセオジム系酸化亜鉛バリスタに関する研究が世に出る機会を作って戴いた、元防衛大 学校副校長 故岡崎清博士に衷心より感謝の意を表します。

本研究を遂行するに当たり、常に協力を戴いた、(株)富士電機総合研究所 津田孝一氏、 坂口豊重氏、グループマネージャ 石渡統氏、 (株)飯山富士 田中顕紀氏に心から御礼を 申し上げます。

本研究は長期間にわたる、多くの方々のご協力、ご支援によって成されたものであり、ご 協力を戴いた方々に深く感謝を致します。

Study on the Development of Pr doped ZnO Varistors and the Characteristics of the Grain Boundaries

Kazuo Mukae

Chapter 1 Introduction

Recently, almost all organizations have become highly information-oriented. This situation has made electric energy as not only the source of power but also the basis of information exchange systems of the organizations. Since computers which play the fundamental role in such systems are fatally damaged even by instantaneous interrupt or voltage drop of the electric power supply, it is important to prevent such failures to ensure the safety of the total organization. More than half of such failures are caused by lightning. Therefore it is most important to prevent damages caused by lightning. On the other hand, although most electronic devices have been quite miniaturized by replacing electronic components by semiconductors, the endurance for transient overvoltage, in contrast, is gradually lowered. Therefore, the protection of electronic devices from the transient overvoltage is important. ZnO varistors have been developed for this purpose. However, there werre only Bi doped ZnO varistors which were commercially available and the conduction mechanism of varistor action was still not established. This situation made it difficult to develop a new type of ZnO varistors or a new material for ZnO varistors.

This study was started to overcome above problems, and purposes of this study are to find new materials for ZnO varistors which contains no Bi_2O_3 , to clarify the characteristics of grain boundaries in ZnO varistors, and to develop surge arrester elements for high voltage electric power stations.

Chapter 2 Development of Rare Earth Doped ZnO Varistors and Conduction Mechanism

New elements for ZnO varistors were selected according to the policy that they should form trivalent cations and their ionic radii were much larger than that of Zn^{2+} ion which would form grain boundary layers, since these characteristics were similar to those of Bi. Cobalt or Mn was also added to enhance nonlinear characteristics. Under this policy, 14 rare earth metal(Ln) oxides were selected as doping materials and ZnO-Ln-Co varistors were prepared by conventional ceramic process. Measurements of *I-V* characteristics gave low nonlinear exponent below 10 except for Pr oxide and Tb oxide, both of which gave excellent values of higher than 40 as shown in **Fig. 1**. Since no



(a) ZnO-Pr-Co varistor $V_{1mA}=299V, \alpha=40$



(b) ZnO-Tb-Co varistor V_{1mA} =432V, α =42





Fig. 2 Band Structure of Basic ZnO Varistor Structure

ZnO-Ln-Mn systems resulted in high α , and Tb was much expensive than Pr because of the slight amount of production, only ZnO-Pr-Co system was examined for further investigation.

Microstructural measurements, I-V characteristics and C-V characteristics revealed that the basic structure of the ZnO varistor is ZnO grain-thin Pr oxide layer-ZnO grain. And the highly resistant layer at the grain boundary was not formed by Pr oxide layer itself, but the depletion layer of ZnO grain in the vicinity of the grain boundary. Therefore, the band structure of the basic structure of the varistor can be expressed as back to back connected double Schottky barriers(DSB's) as shown in Fig. 2 (a). In addition, three conduction mechanisms of thermal excitation process, avalanche process, and tunnel process were inspected resulting in tunnel process as most reasonable conduction mechanism for ZnO varistors. In this process, thermally excited electrons climb over the positive biased barrier and trapped by the deep interface states at the grain boundary. These trapped electrons tunnel through the reverse biased barrier at a high electric field by the applied voltage higher than a threshold. Theoretical *I-V* relation approximating the parabolic barrier as triangular barrier was obtained using Fowler-Nordheim equation. This I-V relation agreed with the experimental results and nonlinear exponent, α , obtained based on the *I*-V relation predicted the lower α for higher donor concentration.

Chapter 3 Characterization of Double Schottky Barriers by *C-V* Characteristics and Effects of Aluminum Doping on Varistor Characteristics

In the previous chapter, it was indicated that the varistor action is originated from the DSB built at the grain boundaries. Therefore, it is important to know the characteristics of the DSB. On the other hand, it is well known in the filed of semiconductor physics that characterization of the Schottky barriers give much information about the structure of the barriers. Especially, $1/C^2 - V$ plot of the capacitance-voltage(*C*-*V*) characteristic is one of the most convenient methods to know about the metal-semiconductor junctions. However, no precise analysis of *C*-*V* relation of double Schottky barriers has been discussed quantitatively, because it is difficult to estimate the distribution of the applied voltage between two barriers. When one tries to know the voltage distribution of the DSB, he should know the density distribution of the interface states at the grain boundaries. However, it is very difficult to know the quantitative density distribution of the interface states. In this chapter, C-V characteristics of ZnO varistors were discussed based on the DSB model and a method to analyse C-V characteristics for DSB and ceramic semiconductors was established. Afterwards, the effects of aluminum which was considered as a donor dopant in ZnO crystal was discussed to apply to control *I*-V characteristics of the varistors.

The capacitance of ZnO varistors decreased as the increase of the applied voltage. This result can be regarded as the evidence of the presence of depletion layers and DSB at the grain boundaries and. Quantitative analysis of *C*-*V* characteristics was established supposing that the barrier height of the forward biased barrier was kept constant as the initial value. And the modified $1/C^2$ -*V* relation was introduced as the following equation.

$$\left(\frac{1}{C} - \frac{1}{2C_o}\right)^2 = \frac{1}{S^2} \frac{2}{q\varepsilon_s N_d} (V + \phi) \tag{1}$$

According to this equation, we can obtain a linear relation between left hand value and the applied voltage. We can also obtain the value of barrier height, ϕ , and the donor concentration, N_d . When donor materials are added to ZnO, the donor concentration will change as the concentration of the donor materials. Aluminum was chosen to vary donor concentration of ZnO varistors and *C*-*V* characteristics were measured. Figure 3 shows the modified $1/C^2$ -*V* plots of these varistors. Straight lines were obtained corresponding to each concentration of aluminum. The slope of the lines decreased as the increase of aluminum concentration. The values of *Nd* obtained from the slope showed that the donor concentration was equal to the doped concentration of aluminum below 100ppm, i. e., all aluminum ions formed donors in ZnO grains.

When the donor concentration is changed, non linear characteristics of I-V relation will change according to the relation obtained in the previous chapter. The I-V characteristics were also investigated to examine the conduction mechanism of the ZnO varistors. Results of I-V measurements showed that higher donor concentration gave

lower nonlinear characteristics which agreed with the prediction by the tunnel proposed mechanism conduction in chapter 2. The change in I-Vcharacteristics by the donor concentration can be applied to control the I-Vcharacteristics in the industrial production of ZnO varistors. Moreover, the modified $1/C^2$ -V plot can be applied not only to ZnO varistors, but also to other ceramic semiconductors. In fact, this method was revealed to be useful to clarify the grain boundary characteristics of SiC ceramic substrates, SrTiO₃ varistors and other ceramic semiconductors.



Fig. 3 Modified 1/C² Plot of ZnO Varistors Doped with Aluminum

Chapter 4 Analysis of Interface States at the Grain Boundaries of ZnO Varistors by Transient Capacitance Method

The structures of DSB's are indicated to be obtained by C-V analysis in the previous chapter. However, it is not known how DSB's are formed and what is the origin. DSB's are generally understood to be formed by the electric charge of the electrons trapped by the interface states at grain boundaries. Therefore, it is important to know the characteristics of the interface states at grain boundaries. In this chapter, transient capacitance change of ZnO varistors was discussed in relation to the behavior of electrons trapped by the interface states at grain boundaries. The origin of the interface states and effects of interface states on I-V characteristics were also discussed taking into account of the sintering mechanism.

When a certain voltage is applied to the both side of DSB, electrons will be injected into the interface states and the capacitance will decrease because of the increase of depletion layer width. The positive charge of depletion laye compensates the negative charge of the interface states. Then, if the applied voltage is eliminated, the electrons is emitted from the interface states into ZnO grains. Consequently the capacitance increases to recover the initial value at zero bias. The transient capacitance change is expressed by the following equation if the interface electrons are supposed to be discharged according to the exponential decay.

$$\ln\left(\frac{1}{C} - \frac{1}{C_o}\right) = \ln\left\{\frac{Q_V(0) - Q_V}{q\varepsilon_s N_d}\right\} - \frac{t}{\tau} - \ln S$$
(2)

The observed results of the capacitance change of the sample sintered at 1310 is shown in **Fig. 4**. This figure shows the discharge characteristics of the interface states corresponding to eq. (2). Straight lines were obtained indicating that the interface states emit electrons according to eq. (2). Moreover Arrhenius plot of emission rates which was obtained from Fig. 4, gave the energy of interface states as 0.8eV below the top of the DSB. On the other hand, the discharge characteristics of the sample sintered at 1370 did not form any straight lines. This results indicate that the interface states of the sample sintered at 1370 are not monoenergetic but widely distributed. The change in sintering temperature gave other effects on grain boundary characteristics and sintering characteristics. Experiments on the effects of sintering temperature revealed that the higher temperature than 1360 made a drastic change in varistor voltage per grain boundary, nonlinearity, the leak current and the grain diameter. These phenomena

were explained by occurrence of liquid phase sintering which progressed in the liquid Pr_2O_3 . The liquid presence of sintering produced new different interface states which were generated bv Hence, chemisorbed oxygen. widely spread distribution of interaface states appeared at the sintering temperature of higher than 1360 When the distribution of the interface states were wide, the leak current was increased because of the current through the shallow interface states.





Chapter 5 Simulation of Voltage Dependence of the Height of Double Schottky Barrier

The electrical properties of ceramic semiconductors are strongly dependent on the characteristics of the DSB's at grain boundaries. Therefore the *I-V* characteristics of ceramic semiconductors are mainly determined by voltage dependence of the height(ϕ -V dependence) of the DSB. However, since precise distribution of the interface states is not known, it is hardly possible to evaluate ϕ -V dependence of the DSB. Therefore no quantitative analysis has been reported about the ϕ -V dependence of the DSB. In this chapter the difficulty was reduced to simulate ϕ -V dependence by assuming simple shapes of the interface states distribution. The *I*-V relations of the DSB were also calculated from the simulated results of ϕ -V dependence.

Case 1. No Interface States above Initial Fermi Level

The case without interface states above the initial Fermi level had been already discussed by Heywang who explained the conduction mechanism of PTC thermisters based on DSB with this distribution. In this case ϕ -V relation was theoretically obtained without any approximation as a parabolic function of applied voltage. Since the barrier height disappeared when the applied voltage became 4ϕ , non linear increase of the thermally excited current might arise. The possibility to attribute the varistor action to this disappearence of barrier could not be denied at this point.

Case 2. Rectangular Distribution of the Interface States

Three shapes of the distribution of the interface states were simulated. The simulated results are shown in **Fig. 5**. At first as the applied voltage increased, the barrier height decreased similar to Case 1 until the beginning of injection of electrons into the interface states. The injection of electrons reduced the decrease rate of barrier height. The degree of reduction was higher for the higher density of interface states. At extremely high density of interface states, the pinning effect which kept the barrier height constant was simulated. The reduced rate of decrease in barrier height continued until the interface states were filled. The voltage at which the interface states were filled was larger for the wider distribution of the interface states. After completion of the injection the barrier decreased parabolically similar to Case 1.







Fig. 6 Calculated *I-V* Relations Based on the Simulated ϕ -V Relations

Case 3. Monoenergetic Distribution of the Interface States

When the interface states were distributed monoenegetically, the Fermi level of the forward biased barrier was fixed at the energy level of the interface states during the electron injection into the interface states. Therefore, this case also caused pinning effect. After the interface states were filled with electrons, the barrier height decreased parabolically similar to Case 1.

The *I-V* relations for simulated ϕ -*V* relations were calculated on the basis of thermally excited current as shown in **Fig. 6**. Since leak current of ZnO varistors is dominated by thermally excited current, it is important to examine low current area of simulated results. Figure 6 showed that the existence of the interface states reduced the current increase because of reduced rate of decrease in barrier height. Consequently, it was concluded that higher density of interface states was desirable for lower leak current. All calculated curves in Fig. 6 showed nonlinearity at higher current region. However, the maximum calculated nonlinear exponent, α , didn't exceed 15 for Case 1. Although Case 2 and 3 showed higher α , they were lower than 22. Therefore, it is impossible to explain the higher α values than 50 of actual varistors by this thermal excitation current.

Chapter 6 Development of ZnO Surge Arrester Elements for High Voltage Electric Power Stations

Based on the technology developed by previous chapters, surge arrester elements for high voltage electric power stations were developed. Since elements for surge arresters should absorb large energy of lightning or switching surges, large diameter of elements is required. Examination of destruction mode for the large elements revealed that the most of the destructed elements were broken with a crack along the edge of electrodes. Moreover it was found that current at the edge of electrodes was twice as much as the average value. Thermal stress analysis indicated that the temperature difference at the edge of electrodes generated discontinuous change in angular thermal stress as shown in **Fig. 7**. Therefore, this discontinuous change destructed the elements with a crack along the electrode edge. In order to improve the energy absorption capability of the elements, it is important to eliminate the discontinuous change in thermal stress. This problem was overcome by applying a



Fig. 7 Thermal Stress Distribution of Destructed Elements





slight quantity of a new additive material. Boron oxide usually promotes grain growth during sintering process. If a small amount of boron oxide was added to the raw material of ZnO elements, the diameter of ZnO grains will increase. However, since boron oxide is highly evaporative, the concentration of boron at outer part of the elements was found to be lower than that at inner part as shown in Fig. 8. Hence, the grain size became smaller in the outer part than outer



Fig. 9 Surge Arresters Installed at ElectricPower Station. Rated Voltage: 196kV

part as shown in Fig. 8. This distribution of grain size made the outer part more resistive resulting in reduction of discontinuous change in thermal stress. Elements thus added with boron oxide absorbed 10 times of 100kA impulses. Based on this material, ZnO surge arrester elements of $72\phi x 20 \text{tmm}^2$ for high voltage electric power stations have been developed. **Figure 9** shows the surge arresters installed at electric power station rated by 196kV.

Chapter 7 Conclusions

As a summary, following conclusions were obtained:

- 1. A new material for ZnO varistors of ZnO-Pr-Co has been developed
- 2. Tunnel conduction mechanism has been proposed for the varistor action based on double Schottky barriers at garin boundaries.
- 3. *C-V* analysis for ceramic semiconductors was established and clarified the structure of double Schottky barriers of ZnO varistors. This method also contributed to the characterization of grain boundaries of other ceramic semiconductors.
- 4. Effects of aluminum on *I-V* characteristics were examined and applied to control *I-V* characteristics.
- 5. *C-t* characteristics have been analyzed to characterize the interface states at grain boundaries. Sintering temperature higher than 1360 was found to generate liquid sintering by Pr_2O_3 and widely spread distribution of interface states which were originated by chemisorbed oxygen. This phenomenon caused abrupt change in grain boundary characteristics.
- 6. Voltage dependence of barrier height of double Schottky barrier was simulated assuming simple distribution of the interface states. *I-V* relations were calculated based on the results of the simulation resulting in disagreement with thermal excitation mechanism for varistor action. Information to decrease leak current were also obtained.
- 6. Surge arrester elements for high voltage electric power stations were developed by analyzing destruction mechanism and application of a small amount of boron oxide. The elements were applied to surge arresters rated up to 280kV.