^{专题:超导及其应用} 高温超导体组合薄膜和相图表征高通量方法^{*}

金魁1)2)3)† 吴颉4)5)‡

(中国科学院物理研究所,北京凝聚态物理国家研究中心,北京 100190)
 2)(中国科学院大学物理科学学院,北京 100049)
 3)(松山湖材料实验室,东莞 523808)
 4)(西湖大学理学院,浙江省量子材料重点实验室,杭州 310024)
 5)(浙江西湖高等研究院,理学研究所,杭州 310024)
 (2020年12月10日收到;2020年12月20日收到修改稿)

铜氧化物超导体和铁基高温超导体是已知的两类高温超导体,研究高温超导机理是如今超导领域最具 有挑战性的前沿课题.构建高温超导的高维精确相图、寻找决定超导转变温度的关键物理量可以为高温超导 机理做好实验铺垫.对于铜氧化物高温超导体,多种自由度的相互关联与耦合使其相图呈现出复杂性与多样 性.现有的研究方法在构建高维"全息"相图及获取定量化物理规律等方面面临着难以克服的困难,而材料的 高通量制备与表征技术可以在相图空间实现参量的线扫描甚至面扫描,有望快速建立可靠的高温超导高维 相图和高温超导关键参量数据库,并从中提取重要的统计物理规律.本文从阳离子掺杂、母体氧掺杂、双电 层晶体管(静电场/电化学)、磁场等几个调控维度,回顾了主要基于输运手段获得的铜氧化物电子态相图,介 绍了基于脉冲激光沉积技术和分子束外延技术的组合薄膜生长方法以及与之匹配的跨尺度选区输运测量技 术,展示了高通量技术在高温超导研究中的初步应用.高通量实验技术与超导研究结合,逐步形成了新兴的 高通量超导研究范式,将在构建高维精确相图、突破高温超导机理、推进超导材料实用化等方面发挥不可替 代的作用.

关键词:高温超导体,铜氧化物超导体,高通量组合薄膜,电子态相图 **PACS:** 74.72.-h, 74.78.-w, 81.05.Zx, 81.70.-q **DOI:** 10.7498/aps.70.20202102

1 引 言

超导自诞生至今已有 110 年的研究历史, 新超 导材料探索和超导机理研究始终走在凝聚态物理 和材料科学的最前沿. 超导研究不断丰富人们对强 关联物理的认识, 也催生了大量先进的实验技术. 不仅如此, 超导材料在无损耗输电、磁悬浮运输、 核磁共振成像、滤波器、加速器谐振腔等方面存在 巨大的应用潜力. 2020年, Sinder等^[1]在 267 GPa 的高压下发现一种 C-H-S 化合物中存在转变温度 (*T*_c)高达约 288 K 的超导电性,这是人类历史上 首次在(接近)室温的条件下实现超导电性.然而, 极限高压下的超导电性并不具备实用价值,目前已 知的两类常压下的高温超导材料(*T*_c > 40 K)—— 铜氧化物高温超导体和铁基高温超导体的发现则

© 2021 中国物理学会 Chinese Physical Society

http://wulixb.iphy.ac.cn

^{*} 国家重点基础研究发展计划(批准号: 2016YFA0300301, 2017YFA0302902, 2017YFA0303003, 2018YFB0704102)、国家自然科学基金(批准号: 11674374, 11834016)、中国科学院战略性先导科技专项(B类)(批准号: XDB25000000)、中国科学院前沿重点项目(批准号: QYZDJ-SSW-SLH001, QYZDB-SSW-SLH008, QYZDY-SSW-SLH001)、北京自然科学基金(批准号: Z190008)和中国科学院创新交叉团队资助的课题.

[†] 通信作者. E-mail: kuijin@iphy.ac.cn

[‡] 通信作者. E-mail: wujie@westlake.edu.cn

充满了偶然性和意外性,尚没有微观理论指引寻找 更高转变温度的超导体.深入系统研究现有的高温 超导体,建立详实可靠的电子态相图,或许可以帮 助揭示高温超导机理,同时为探索新的高温超导材 料指明方向.

2 高温超导相图研究现状

在众多的超导材料中, 1986 年发现的铜氧化 物超导体^[2]和 2008 年发现的铁基超导体^[3]是目前 已知的两类高温超导体. 1987 年, 赵忠贤等^[4]和吴 茂昆等^[5]分别独立地发现了 *T*_c高达 93 K 的 Y-Ba-Cu-O 超导体, 首次实现了液氮温区的超导电性. 迄今, 铜氧化物超导体 Hg-Ba-Ca-Cu-O 体系仍保 持着常压条件下最高的超导转变温度记录, *T*_c达 到 134 K^[6].

铜氧化物超导体的晶体结构为层状的钙钛矿 结构,由铜氧层和绝缘层交替堆叠组成.铜氧层为 导电层,绝缘层一般由稀土元素氧化物组成,通过 改变稀土层的化学组分为铜氧层提供载流子,因此 常被称作载流子库层.所谓的空穴掺杂和电子掺杂 铜氧化物超导体通常是由替代元素的化合价来区 分的^[7],例如,Sr²⁺取代La³⁺称为空穴掺杂,Ce⁴⁺取 代La³⁺称为电子掺杂.已发现的铜氧化物超导体 大多属于空穴掺杂型,比较典型的有La_{2-x}Sr_xCuO₄ (LSCO),YBa₂Cu₃O₇(YBCO),Bi₂Sr₂CaCu₂O₈(BS-CCO)等.其中,LSCO具有最为简单的"214型" 铜氧化物的晶体结构,如图1(a)所示.该结构通常 被称为T结构,其中铜原子的周围有六个氧原子



图 1 铜氧化物的晶体结构示意图, RE代表稀土元素原 子 (a) "214"型空穴型铜氧化物的晶体结构; (b) "214"电 子型铜氧化物的晶体结构; (c) YBa₂Cu₃O₇ 超导体的晶体结构

Fig. 1. An illustration of the crystal structure of cuprate superconductors, in which RE denotes rare earth atoms: (a) The crystal structure of hole-doped cuprates; (b) the crystal structure of electron-doped cuprates; (c) the crystal structure of YBa₂Cu₃O₇. 形成铜氧八面体结构, 而稀土元素原子形成岩盐结构. 而结构更为复杂的 YBCO, BSCCO 等晶胞通常含有多个铜氧层, 如图 1(c) 所示. 与拥有众多成员的空穴型铜氧化物超导家族相比, 目前发现的电子型铜氧化物超导体从结构上分仅有两种, 即T¹结构 (点群 D_{4h}^{17} , 空间群 I4/mmm)和无限层结构 (点群 D_{4h}^{1} , 空间群 P4/mmm)^图. 图 1(b) 给出了电子型铜氧化物 $RE_{2-x}Ce_xCuO_4(RE = La, Pr, Nd, Eu, Sm)$ 的晶体结构 (通常被称为 T¹结构), 它是由萤石结构的稀土层 (RE₂O₂)和铜氧层 (CuO₂)交替堆叠而成, 铜原子的上方没有氧原子.

研究高温超导机理是如今超导领域最具有挑 战性的前沿课题. 超导相图的建立有助于全面了解 铜氧化物的各种特性,从实验上确立 T_c与基本物 理量的定量关系,为建立高温超导微观理论提供实 验依据. 然而, 铜氧化物是典型的强关联电子体系, 电荷、自旋、轨道、晶格等多种自由度的关联与耦 合使得体系表现出丰富的物相. 不仅如此, 其物相 对成分、电场、磁场、压力、温度等调控参量非常敏 感,从而使得相图呈现出复杂性与多样性.做人物 素描画时,往往先用最简洁的线条把人物框架和典 型特征先勾勒出来,然后修饰补充每个细节,做到 尽量不遗漏关键点. 然而高温超导是盖着面纱的, 我们并不知道"她"的全貌,只能通过"她"的影子 (在每个调控维度上的投影)来还原其全貌. 自铜氧 化物高温超导体发现以来的 30 多年里, 研究者用 全身解数绘制各种调控维度依赖的相图,不断逼近 "全息"高温超导相图这个终极目标.本文将从阳离 子掺杂、母体氧掺杂、双电层晶体管(静电场/电化 学)、磁场等几个调控维度来简要介绍基于输运手 段获得的铜氧化物电子态相图.

2.1 阳离子化学掺杂相图

化学掺杂对于高温超导体的性质起着决定性 的作用,为了研究掺杂依赖关系和构建完整的相 图,需要系统性地改变样品中的元素配比.自铜氧 化物高温超导体发现以来,人们对该体系化学掺杂 相图的认识逐渐丰富.然而,铜氧化物化学掺杂相 图中的很多重要细节仍然存在争议,主要的相空间 的划分可简略概括为图2,可以看到,无论是掺杂 空穴或电子,随着掺杂浓度的增加,以最佳超导转 变温度为界都可将相图分为欠掺杂、最佳掺杂和过掺 杂几个区域,不同区域中高温超导体物性差异显著^[9].



图 2 空穴型铜氧化物 La_{2-x}Sr_xCuO₄和电子型铜氧化物 RE_{2-x}Ce_xCuO₄的系统电子态相图.其中 SC, AFM, FM 分别代表超导 相、反铁磁序和铁磁序, 绿色虚线代表费米液体区域的边界.在左半部分相图中, T^{*}代表赝能隙打开的温度, 但其消失的位置仍 有争议.另外, 欠掺杂区域存在电荷和自旋的局域态, 图中未标出.在右半部分相图中, 反铁磁序 (两条蓝色线分别代表电输运中 面内磁电阻各向异性出现的温度和 upturn 电阻出现的温度) 消失于一个与费米面重构相关的量子临界点 x_{FS}, 超导相与铁磁序之间存在另一个量子临界点 x_e, 红色虚线代表奇异金属区域的边界

Fig. 2. A systemic illustration of the phase diagram of hole- and electron-doped cuprates, in which SC, AFM, FM denote superconducting phase, antiferromagnetic order and ferromagnetic order, respectively, and green dashed line denotes the boundary of Fermi liquid regime. In the left part of the phase diagram, T^* denotes the onset temperature of pseudogap, yet the disappearing temperature is still under debate. Charge and spin localized states exist in the underdoped region (not shown in this figure). In the right part of the phase diagram, antiferromagnetic order, diminishes in a quantum critical point x_{FS} related to the reconstruction of Fermi surface, and the second quantum critical point x_c is located at the edges of superconducting phase and ferromagnetic order. Two blue dashed lines associated with AF order are determined from anisotropic in-plane magnetoresistivity (higher) and the upturn of resistivity (lower), respectively. Red dashed line denotes the boundary of strange metal area.

图 2 左侧为空穴型铜氧化物 LSCO 超导相图. 母体为反铁磁的绝缘体,随着掺杂浓度的增加,反 铁磁序逐渐消失. 铜氧化物的反铁磁序源于近邻 Cu原子上的电子通过中间的O原子形成的超交 换作用, 掺杂引入的空穴可以在相邻的 Cu 原子间 跳跃,抑制了超交换相互作用,从而破坏反铁磁序. 在反铁磁和超导区域的上方存在很宽的赝能隙区 域,在费米面某些特定区域打开能隙,能隙的大小 随着掺杂逐渐减小^[10].目前关于赝能隙的起源仍 然处于争论之中,主要有两种相反的观点:1) 赝能 隙态是由电子-电子预配对引起的,但是由于库珀 对的相位没有长程相干,所以无法形成超导态[11]; 2) 它是一种有序态, 与超导态存在竞争关系^[12]. 近 期,也有观点认为赝能隙来自电荷库层,与铜氧超 导层没有必然的联系[13]. 当载流子掺杂到一定浓 度时,超导出现,且Tc随着掺杂浓度的变化呈 "穹"(dome)形状. 在超导区上方, 存在一块"奇异" 金属区域. 按照传统的费米液体理论, 低温下电阻-温度 (R-T) 曲线应该呈二次方关系. 然而在大部分 的铜氧化物超导体中,其最佳掺杂区域附近电阻随 温度变化呈近乎完美的线性关系. 目前关于线性电

阻的微观机制仍处于争论之中^[14]. Moriva 和 Ueda^[15] 认为线性电阻是由于二维反铁磁自旋涨落引起的, 而 Abrahams 和 Varma^[16] 通过研究二维金属中的 弹性和非弹性散射机制,提出线性电阻源于边缘费 米液体. 对于最佳掺杂的 La2-rSrrCuO4 在高磁场 下磁电阻行为的研究,进一步发现在低温下当超导 态被磁场抑制后,磁电阻和磁场强度呈现出很好的 线性依赖关系[17]. 电阻对温度和磁场的线性依赖 关系给量子临界理论提供了支持,也就是认为量子 临界行为导致了线性电阻和线性磁电阻. 在过掺杂 区,1) 电阻-温度曲线逐渐过渡到二次方关系;2) 在 过掺杂的 $Tl_2Ba_2CuO_{6+\delta}$ 中测量到电阻随着磁场强 度的周期性振荡^[18],表明空穴型铜氧化物在过掺 杂区的行为符合费米液体图像下准粒子的输运行 为. 有研究团队从不同磁场角度下电阻随磁场的量 子振荡行为中发现载流子散射的各向异性,并由此 绘制出复杂的费米面^[19].

与空穴型铜氧化物相比,图 2 右侧的电子型铜 氧化物相图明显有以下几点不同:1)反铁磁区域 较宽,与超导区重叠;2)最佳掺杂样品的 *T*。较空 穴型偏低;3)不存在与空穴型铜氧化物相对应的 赝能隙^[20].目前,电子型铜氧化物相图的研究主要 集中在如下方面:反铁磁量子临界点的位置、费米面 的演化、以及费米液体边缘的量子临界性等[21]. 电 子型高温超导体最佳掺杂附近同时存在着电子和 空穴两种载流子^[22].角分辨光电子能谱 (angle-resolved photoemission spectroscopy, ARPES) 对 Nd_{2-r} Ce_xCuO₄(NCCO) 单晶的研究表明随着 Ce 含量的 增加,极欠掺杂区域 (x = 0.04) 居于布里渊区 (π, 0) 处的电子型费米口袋会逐渐移到靠近 (π/4,0) 处; 在靠近最佳掺杂 (x = 0.15) 时, ($\pi/2$, $\pi/2$) 附近又 出现空穴型口袋;两者在过掺杂(x=0.17)时连接 起来成为一个完整的空穴型费米面[23,24]. 通常认为 这种费米面的演化行为和反铁磁序导致的费米面 重构有关.考虑到这一能带结构演变来自于电子口 袋和空穴口袋的竞争,可以预期其 Hall 系数在欠 掺杂区域应为负值,而在过掺杂区域应为正值.对 Pr2-rCerCuO4(PCCO)体系的测量也证实了这一 点,其 Hall 和 Seebeck 系数随掺杂变化都在费米 面重构的量子临界点处展示出一个拐点 (kink) 特 征^[25,26]. 然而, 当 Ce 掺杂量进一步增加时, NCCO 和 PCCO 的晶格不再稳定, 这使得对电子型铜氧 化物过掺杂区的相图认识有待进一步完善.

La_{2-r}Ce_rCuO₄(LCCO) 是惟一能够覆盖全超 导掺杂区的电子型铜氧化物体系,是研究铜氧化物 基态如何从超导态过渡到费米液体态的理想对象. 然而,由于该体系属亚稳相超导,没有高质量单晶 块体,其电子态相图长期处于缺失状态.在多年积 累^[27-30]的基础上, Jin 等^[31] 通过制备 LCCO 高质 量亚稳相单晶薄膜,首次获得完整的电子掺杂铜氧 化物过掺杂区域相图. 他们通过研究 LCCO 薄膜 低至 20 mK 的正常态输运特性, 第一次发现线性 电阻的散射率与超导转变温度呈正关联.其中,x= 0.15 样品的线性电阻可以从 20 K 延伸至 20 mK, 横跨3个温度量级,进一步将线性电阻的起源指向 量子临界效应.随着掺杂继续增加,超导消失,进 入费米液体区域. 此外, 线性电阻区域边界点 $x_c =$ 0.175 也显现出很强的量子特性,该点附近的电阻 率随温度的 1.6 次方变化, 表明这是异于反铁磁自 旋涨落 (临界点 $x_{FS} = 0.14$) 的第二类量子涨落^[32]. 2015年, Saadaoui 等^[33] 使用低能µ子自旋共振 (µSR) 进一步确立了 LCCO 的长程反铁磁序边界在 欠掺杂 x = 0.08 附近. 近期, Sarkar 等^[34] 对 LCCO 相图 Fermi 液体区域做了多手段对比研究,发现其 在低温 (< 4 K) 下还存在着巡游的铁磁有序. 这些 进展进一步刷新了人们对铜氧化物相图的认识.

2.2 母体氧掺杂相图

长期以来,人们普遍认为铜氧化物超导体的母 体是反铁磁莫特绝缘体,若要实现超导电性,需要 向体系中引入一定量的载流子,例如,向 T-La₂CuO₄ 的 La 位掺杂 Sr 形成空穴型铜氧化物超导体, 或是 对 T'-RE2CuO4的稀土位掺杂 Ce 形成电子型超导 体. 铜氧化物的超导电性不仅受化学掺杂 (元素替 代)影响,对氧含量也十分敏感.比如通过在高氧 压气氛中退火,未掺杂的La₂CuO₄会形成含有额 外氧组分的 La2CuO4+6, 其中多余的氧位于 Cu-O 面之间^[35]. 与此同时, La₂CuO₄₊₈ 的超导转变温度 可以达到 35 K, 接近最佳掺杂的超导温度, 并且实 验表明体系中存在实空间的相分离.相应地,对电 子型超导体系的 ARPES 研究表明, 改变氧含量对 电子型铜氧化物能带结构的调控可以起到与调节 Ce 掺杂量类似的效果^[24,36-38]. 1995年, Brinkman 等^[39] 通过高温 (1080 ℃) 和长时间 (72 h) 退火方 法,发现了 PCCO 在欠掺杂区域出现超导电性, T。甚至比最佳掺杂还高. 他们得到的相图中超导 区域由 dome 形变为单调曲线, 即 Te 随着掺杂的 增加单调下降. Brinkman 等的工作说明退火对超 导的重要性,同时引发一个问题:退火能否使电子 型铜氧化物的超导区域向更低掺杂方向延伸, 甚至 在母体材料中出现超导[40]?

2008年, Matsumoto 等^[41] 发现通过两步退 火(又称为保护性退火)方法在不进行任何阳离子 掺杂情况下,在系列母体材料 T'-RE2CuO4(RE = La, Pr, Nd, Eu, Sm, Gd) 薄膜中同样获得了超导 电性 (最高 $T_c \approx 30 \text{ K}$)^[42], 然而, 到目前为止, 母 体超导电性的物理本质仍然处于争论之中. 正确认 识铜氧化物高温超导体的母体不仅是揭示高温超 导机理的关键,而且为探索新型超导体提供重要 线索. 近期, Wei 等^[43]利用高分子辅助沉积法 在 SrTiO₃(001) 衬底上制备出高质量、单一取向 的 $Pr_2CuO_{4+\delta}$ (PCO) 超导薄膜. 在制备过程中, 通过控制退火条件调节薄膜中的氧含量,可以得到 不同 T_c的样品, T_c最高可达 25 K. 在此基础上, 系统研究了不同氧含量 $Pr_2CuO_{4+\delta}$ 超导薄膜的电 输运性质.对于欠退火样品,其低温霍尔电阻率为 负且随磁场呈线性关系,表明载流子属性为电子;

由于短程反铁磁序的存在,低温电阻上翘且磁电阻 为负值;随着退火强度增加样品中的氧含量逐渐减 少,反铁磁行为逐渐被压制,T。逐渐增加.最佳退 火样品 (Tc 最高), 霍尔系数随着温度的降低由负 变正,且霍尔电阻率与磁场呈非线性关系,表明此 时电子型与空穴型载流子共存.同时,全温区的磁 电阻为正值. 随着退火持续增强, 样品中的氧含量 进一步降低, Tc 变小, 霍尔电阻率为正且随磁场的 变化再次呈线性关系,表明空穴型载流子在输运过 程中占主导地位. 以上 PCO 的电输运性质随着氧 含量变化与 PCCO 随 Ce 掺杂浓度变化的行为高 度一致. 以霍尔系数为参量来标定 PCO 和 PCCO 超导体 T_c 的变化,发现最高 T_c 总是发生在霍尔系 数为零附近 (图 3), 这为进一步研究铜氧化物高温 超导机理提供了重要的信息.此外, He 等^[4] 围绕 长期争论的该体系正常态能隙起源问题开展点接 触隧道谱研究,初步证实其来自于无序诱导的电 子-电子关联.



图 3 PCO与PCCO中 T_c 与 R_H 的依赖关系^[43] Fig. 3. T_c versus R_H for both PCO and PCCO^[43].

2.3 双电层晶体管调控相图

载流子浓度是决定超导材料基本物性的关键 参量之一,改变载流子浓度的方法可以是化学的, 也可以是物理的.其中,化学方法如前面所提的化 学元素掺杂,即通过改变材料的化学组分来调整材 料的载流子浓度,其调控力度较大,但也容易引入 晶格畸变、无序等不确定因素;而物理的调控方式 通常包括压力、温度、光辐照、磁场和电场等,这些 方法虽然可以实现物理量的连续调控,但对载流子 的调控能力有限.近年来,使用离子液体或电解质 作为门介电层的双电层晶体管 (electric doublelayer transistor, EDLT) 技术得到了研究者的广 泛关注, EDLT 结构对载流子的调制可以达到 10¹⁴—10¹⁵ cm⁻²量级,这样的调控力度与化学方法 相当,因此被广泛用于各类薄膜和二维材料的物性 调控^[45].

借助 EDLT 技术对载流子的大幅调制能力, 研究者先后在绝缘的 SrTiO3^[46] 和 KTaO3^[47] 薄 膜中实现了超导电性,并在过渡金属硫族化合物 MoS₂^[48,49]和WS₂^[50]中发现了 Ising 超导电性的证 据. 此外, Chen 等还将 EDLT 技术与高介电常数固 态栅极晶体管结合,实现了 MoS2 超导-绝缘转变 的连续调制[51],在同一器件中观察到了超导和量 子振荡^[52]. 使用 EDLT 技术同样可以调制铜氧化物 的超导特性. 2011年, Bollinger 等[53] 通过 EDLT 技 术在La2-"SrCuO4薄膜中实现了绝缘-超导转变,并 发现转变的临界片电阻为 $R_{\Omega} = h/(2e)^2 = 6.45 \text{ k}\Omega$, 这意味着在绝缘态中 Cooper 对已经形成, 但其中 的量子相位涨落和 Cooper 对的局域化抑制了超导 态的形成,这给预配对的超导机制提供了实验支 持. 无独有偶, Leng 等在 YBa₂Cu₃O_{7-r} 超薄膜中, 也观察到静电场调制的超导-绝缘转变[54],并成功 将该体系调控至过掺杂区^[55]. 2016年, Jin 等^[56]通 过离子液体调控技术,成功地调控了最佳掺杂的 $Pr_{2-x}Ce_xCuO_4(x = 0.15)$ 超薄膜, 发现电子和空穴 载流子浓度会随着偏压同时增加或减少,为基于 t-U-J模型的本征双能带物理图像[57]提供了实验 证据.

以上工作主要利用的是 EDLT 构型下的静电 场调控效应,通过电场作用改变材料载流子浓度, 避免电解液与材料发生化学反应,事实上,当施加 的偏压超过某一阈值时,材料与电解液可能发生电 化学反应,即电场可以诱导轻离子 (如 H+, Li+, O²等)迁移,同时可能导致样品的结构发生变化. 越来越多的实验发现 EDLT 构型下的电化学调控 效应可以突破静电场调控的瓶颈 (如材料厚度受 Thomas-Fermi 屏蔽尺度限制等), 为物性调控和新 材料探索打开新的空间. 2017 年, Lu 等 [58] 在调控 钙铁石结构氧化物 SrCoO_{2.5} 时, 发现离子液体中 的水会分解为 H+和 O²⁻, 进而与样品发生电化学 反应,在正偏压调控中生成以前从未发现过的新 相HSrCoO₂₅,而在负偏压调控中则被氧化为SrCo O_{3-δ}. 对于铁基超导体, 通过电化学调控可以掺入 Li+或 H+, 从而增强超导电性或诱发超导-绝缘转



图 4 通过退火和离子液体调控两种方法获得 $Pr_2CuO_{4\pm\delta}$ 薄膜的超导电性相图^[64]. 蓝色区域是 T_c 与 c轴晶格常数的依赖关系, 黄色区域 (SC I 和 SC II) 是 T_c 与门电压的依赖关系

Fig. 4. Phase diagrams of $Pr_2CuO_{4\pm\delta}$ on the basis of annealing and gating processes^[64]. Side view: the superconducting dome as a function of the *c*-axis lattice constant; Elevation view: the superconducting dome as a function of gate voltage (SC I and SC II represent two domes in positive and negative voltages, respectively).

变. 例如, 使用含 Li 的离子液体作为电解质, 可以 实现 FeSe 薄片 T_c 从低于 10 K 到 48 K 的演化^[59], 并将超导的 (Li, Fe)OHFeSe 样品调至铁磁绝缘 相^[60,61]; 利用 EDLT 氢化技术, 可将 FeS 类材料的 超导转变温度由 5 K 提高到 18 K^[62]. 该技术同样 可用于研究铜氧化物超导体, 2019 年, Rafique 等^[63] 在离子液体调控 LCCO 的过程中, 发现正偏压下 界面处 H⁺的高浓度梯度驱动 H⁺注入薄膜, 可诱发 超导-绝缘转变, 同时伴随着 LCCO 穿过费米面重 构点, 最佳掺杂的 LCCO(x = 0.1) 薄膜可以被调 控到等效于 x > 0.18 的过掺杂区域, 而负偏压不 仅可以逆转 H⁺注入过程, 还可以在受潮退化的样 品上复原超导.

如前所述,铜氧化物母体是莫特绝缘体,若要 获得超导电性,可向体系内掺入一定量的载流子. 2020年, Wei 等^[64]发现,利用正偏压调控非超导 母体 Pr₂CuO₄ 薄膜时可获得超导电性, 还可以驱 使超导样品进入相图中的费米液体区域. 此现象与 在母体中掺杂 Ce 类似, 因此推测正偏压的调控过 程是向样品中注入了 H+离子, 同时引入了电子掺 杂. 他们发现负偏压调控下现象更为丰富, 非超导 样品在超过 3.5 V 的负偏压下绝缘行为更加显著, 但是当撤掉偏压后,可获得非易失的超导电性,同 时霍尔电阻率的符号发生了由负到正的转变. 整个 调控过程得到的相图如图 4 所示. 原位 X 射线衍 射和高分辨透射电镜实验表明,负向调控过程修复 了样品的氧空位. 这表明利用离子液体能够实现对 材料氧空位的修复,对实际应用中因氧空位过多而 功能退化的材料修复具有借鉴意义.

2.4 磁场相图

如前所述, 铜氧化物高温超导体的母体是具有 反铁磁的莫特绝缘体, 而最新的研究发现在超导结 束后出现铁磁有序^[34]. 这表明在铜氧化物高温超 导体中, 从超导电性的产生到消失伴随着复杂的磁 性态演化. 磁场作为调控量子相变的一个参量, 可 以同时调控超导和磁有序态, 因此建立随磁场的演 化相图是研究磁有序演化以及其与超导相互作用 的关键. Zhang 等^[65] 对最佳掺杂电子型铜氧化物 高温超导体 $La_{2-x}Ce_xCuO_{4\pm\delta}(x=0.10)$ 进行高达 60 T 的强磁场电输运研究, 其相图如图 5 所示. 随 着磁场的增强, 超导态和反铁磁序先后被抑制, 大 约在 60 T 附近靠近反铁磁量子临界点 B_c . 在该临 界点发生由倾角 (Canted) 反铁磁态到自旋极化铁



图 5 $La_{2-x}Ce_xCuO_{4\pm\delta}(x=0.10)$ 体系电子态随磁场演化 相图

Fig. 5. The magnetic field dependence of electronic phase diagram of $La_{2-x}Ce_xCuO_{4 \pm \delta}$ (x = 0.10).

磁态的量子相变,并且霍尔数 $(n_{\rm H} = V/(eR_{\rm H}(0))$, 其中 V是原胞体积, $R_{\rm H}(0)$ 是外延到零温的霍尔系数) 从-x跳变到 1-x,这与 Ce 掺杂的反铁磁相变 行为类似^[66]. 但是,在 Ce 掺杂的相图中,反铁磁量 子临界点在 x = 0.14 处,而铁磁量子临界点在超 导刚刚消失的地方 (x = 0.175).因此,是否有可能 在磁场压制超导后, Ce 掺杂相图的两个量子临界 点会汇聚在一起呢? 这是值得进一步深入研究的 问题.

在该反铁磁区域内部,超导涨落之上,存在着 正负磁电阻转变.磁电阻是铜氧化物高温超导领域 研究较多但仍缺乏统一认识的热点话题^[67].在这 里,作者认为沿着磁场方向诱导出一致取向的自旋 分量,为载流子提供极化铁磁通道,从而产生负磁 电阻;而异常正磁电阻的出现预示着该体系中可能 存在更为复杂的磁结构.Sachdev^[68]认为在强关联 掺杂体系中存在着拓扑序,该拓扑序引入可以很好 地解释费米面重构现象.拓扑序形成 Cu-O-O 的电 子跃迁回路,在磁场下局域化电子产生大的正磁电 阻.该正磁电阻只发生在超导出现之后^[69],更为细 致的分析发现其幅值与超导转变温度成正相关.因 此,深入认识异常正磁电阻的起源是必要的.

从以上对铜氧化物高温超导体的相图分析来 看,影响 T_c的因素是多方面的.相图中存在莫特 绝缘体、费米液体、反铁磁甚至赝能隙等区域,晶 格、电荷、轨道、自旋等多个自由度在其中相互耦 合,同时,局域形变、玻色激发、界面效应等(本文未 做讨论)也会明显改变超导性质,这就使得高温超 导相图具有多维度的特点. 然而, 过去的研究主要采 用的是依据研究者的科研直觉和大量重复的"试探 法",一次只能研究单一组分、单一生长条件的某 一种材料,相当于相图中的点探索.这一过程从制 备、优化到测试、表征、总结规律的周期十分漫长, 使得建立包含各种关键参量的高温超导全息相图 的工作量大到难以想象.更重要的是,反复多次生 长样品会由于生长条件 (如温度、氧压等)的相对 变化而导致样品中的晶格缺陷和杂质、氧空位等出 现涨落,从而在一定程度上给研究的课题带来系统 性的误差,甚至有时这些外在的因素会混淆了样品 的本征特性.这也导致不同的研究者即使以同一变 量为轴,得到的相图也不尽相同,相图中的一些区 域仍然存在着争议.加快相图探索进程,提高实验 规律的可靠性,就需要对现有研究方法进行变革.

3 高通量研究方法的优势

回顾常规超导微观理论——Bardeen-Cooper-Schrieffer(BCS)理论的成功之路,可以给我们一 些启示. BCS 理论诞生的直接推动力来源于同位 素效应的发现,而同位素效应的发现则是基于从大 量的材料中总结出了一个简单而普适的规律: T_c ~ M^{-1/2} (M为同位素质量). 值得一提的是, 自铜氧化 物高温超导发现以来,研究者一方面逐渐丰富对铜 氧化物相图的认识,另一方面也在不断尝试寻找直 接决定高温超导 Tc 的基本物理量, 期待得到高温 超导的"同位素效应". 这其中最为著名的便是 Te 与超流密度 (n_e) 的标度律. 1989 年, Uemura 等^[70] 使用µSR 测量了 16 种不同的铜氧化物高温超导 体,发现在欠掺杂区域, T_c 随 n_s/m^* (m^* 为电子有 效质量)线性增加,不同的材料体系均遵循同一规 律 (Uemura's Law), 当掺杂继续增加时, 开始偏离 线性, 呈现饱和趋势, 偏离线性的 n_s/m*值与体系 铜氧面的层数有关. 2004年, Homes 等^[71] 从超导 样品的反射率中提取出超流密度 ρ。和直流电导 σ_{dc} ,并研究了单层、双层铜氧化物和传统超导体 Nb, Pb 的标度率 ($\rho_{\rm s} \sim \sigma_{\rm dc} T_{\rm c}$), 所有的数据在误差 范围内都落在同一条直线上,最佳掺杂和过掺杂的 样品虽然都偏离了 Uemura's Law, 但通过 Homes' Plot 都与欠掺杂满足同一规律.

2016年, Božović等^[72]使用优化的互感线圈技 术,首次对从最佳掺杂到过掺杂区域给出了十分细 致可靠的标度率:零温超流相位刚度 ρ_{s0} 与 T_c 基本呈 现线性依赖关系 ($T_c = T_0 + \alpha \rho_{s0}$), 在接近 $T_c =$ 0 的位置,关系变成二次方 $(T_c = \gamma \sqrt{\rho_{s0}})$. Zaanen^[73] 在同期自然杂志给予评价: 该规律不能简单地用 BCS 理论去解释, 这一Tc与超流密度的简单关系 意味着在过掺杂铜氧化物中还存在未被发掘出来 的更为基本的物理定律.和 Uemura's Law 相结合, 可以看到在从欠掺杂到过掺杂的完整的相图中,排 除超导-绝缘和超导-金属量子相变点外,Tc和 ρ_{s0} 有着统一的线性依赖关系. 这与经典 BCS 理论 中工。由能隙决定而和超流密度无关形成了鲜明的 对比,暗示了高温超导的机理并非弱耦合 (weak coupling) 条件下的 BCS 机制, 而可能是强耦合条件 下的玻色-爱因斯坦凝聚 (BEC) 机制. 然而, Božović 团队的这个工作是在12年来对2000多个高质量

过掺杂 LSCO 薄膜样品的系统研究的基础上建立 起来的,不同样品间的质量和均匀性的差异仍会带 来结果的偏差,在其发表的论文中也明确提到"call for advanced synthesis techniques".

此外,对相图研究而言,受限于传统方法的化 学掺杂的控制精度(通常只能达到百分位),相图边 界通常仅由几个测量点差分得到,而量子临界点则 由外推方式获得,难以确定相图边界区域的准确标 度规律;同时,为了确定在相图中具有量子临界特 性的量子临界点,还需要进一步增加数据量,提升 成分控制精度,其工作量和挑战性是常规方法难以 承受的.

幸运的是, 材料的高通量制备与表征技术在过 去的四十年里得到了较大的发展^[74-76], 其被证明 可用于加速材料研发和应用进程, 并被列为"材料 基因组计划" (materials genome initiative) 的三大 技术要素之一. 高通量材料制备与表征技术在由传 统经验方法向新型预测方法的过渡中扮演着承上 启下的角色, 其核心思想是将传统材料研究中采用 的"顺序迭代"改为"并行处理", 相当于在相图空间 实现参量的线扫描甚至面扫描, 得到连续的数据线 或面. 因此, 将高通量材料研究方法与超导研究结 合, 有望大大提高材料研究效率, 缩短研究周期, 从而快速建立可靠的高温超导高维相图和高温超 导关键参量数据库.

1995年, Xiang 等^[77]利用多重掩模板和磁控 溅射技术在同一块 10 mm × 10 mm 的基片上实 现了 128种不同组分的铜氧化合物的同时平行合 成,并快速地筛选出具有超导电性的组分.在此基 础上, 1998年, Wang 等^[78]进一步发展了高通量组合 薄膜技术 (high-throughput combinatorial thin film technology)并将其应用于高性能蓝色光致发光复 合材料的快速筛选上,在一块 25 mm × 25 mm 的 硅片上实现了 1024种不同组分的同时平行合成, 并快速地筛选出具有较高发光性能的材料组分.上 述实验结果充分展示出高通量组合薄膜技术惊人 的材料合成及表征效率,并获得了世界范围的广泛 关注.

高通量组合薄膜技术可一次性覆盖大范围组 分或整个多元相图组分的样品,其生长和测量条件 几乎完全一致,极大地降低了外在因素的干扰.配 合高通量输运测量技术,可以在一个生长和测量的 周期中得到几十个甚至更多组分的性质,进而精确 地描绘相图边界的定量化规律. 在化学掺杂引起的 量子相变的研究中,组合薄膜的方法不仅保证了样 品品质的一致性,而且显示了对样品化学掺杂的 超高精度的调控.例如,对于电子型铜氧化物 La2-xCexCuO4,使用高通量组合薄膜技术既可以制 备 Ce 含量为 $0.06 \leq x \leq 0.19$ 的组合薄膜样品, 该掺杂范围覆盖了反铁磁量子临界点 ($x_{FS} = 0.14$) 和超导边界处的第二量子临界点 ($x_c = 0.175$); 也 可以制备成分范围较窄的的组合薄膜,从而起到放 大特定掺杂区间的作用. 例如, 在长度为1 cm 的 衬底上制备 Ce 含量为 0.06 ≤ x ≤ 0.19 组合薄 膜,其组分梯度 $\Delta x = 0.013$ /mm; 而制备 Ce 含量 为 0.16 ≤ x ≤ 0.18 的组合薄膜, 其组分梯度达到 $\Delta x = 0.002$ /mm. 这样的组分梯度可以满足研究量 子临界点的精度要求,使得对其量子临界特性的深 入研究成为可能.

4 新一代组合薄膜生长技术

4.1 基于脉冲激光沉积的组合薄膜生长 方法

传统的脉冲激光沉积 (pulsed laser deposition, PLD) 技术主要利用高能的脉冲激光作为能 量源, 通过激光与靶材之间的相互作用, 使靶材表 面的物质瞬间蒸发、光解, 进而脱离靶材产生高能 的等离子体束, 当等离子体中的物质在膨胀过程中 遇到衬底时会被衬底部分吸附并在衬底表面迁移, 实现薄膜生长. 组合激光分子束外延技术是目前正 在广泛使用的新一代组合薄膜技术. 该技术将 PLD 与连续移动掩模板技术相结合, 可以实现元 素成分的连续精确控制. 目前, 该技术已经应用在 超导^[79]、铁电^[80]、半导体^[81]、强关联氧化物^[82]等材 料体系中, 大大加快了材料的合成速度.

新一代组合薄膜技术的关键是在靶材和衬底 之间放置能够连续移动的掩模板.具体生长过程如 图 6 所示:第一步溅射靶材 A,同时使掩模板从右 向左以恒定的速度连续移动,逐渐遮挡住整个衬 底,这样在衬底表面形成 A 成分的梯度分布,即从 左到右逐渐减少,随后掩模板回归到初始位置;第 二步溅射靶材 B,同时使掩模板继续从右向左以恒 定的速度连续移动,逐渐使整个衬底暴露在羽辉 内,这样成分 B 也会形成梯度分布,即从右向左逐 渐减少;第三步是暂停溅射,目的是给薄膜一定的 弛豫时间,保证两种成分在一个单胞厚度内混合 (避免生成超晶格),这样沿着掩模板运动的方向便 形成了 A_xB_{1-x}的成分梯度分布,然后重复数个生 长周期完成相应厚度的薄膜生长.



图 6 连续移动掩模板技术生长二元组合薄膜示意图^[79] Fig. 6. An illustration of a typical procedure of binary combi-film growth by using moving mask technique^[79].

以 La_{2-x}Ce_xCuO_{4±δ}组合薄膜为例^[79],选取 SrTiO₃(001) 为衬底, La_{1.9}Ce_{0.1}CuO_{4±δ}为靶材 A, La_{1.81}Ce_{0.19}CuO_{4±δ}为靶材 B, 生长温度为 720 ℃, 生长周期数为 80, 每个周期溅射 90 个激光脉冲, 溅射氧压为 2.0×10⁻¹ Torr (1 Torr ≈ 133.322 Pa), 组合薄膜的有效面积为 3 mm × 8 mm.

4.2 基于分子束外延的组合薄膜生长方法

基于分子束外延 (molecular beam epitaxy, MBE) 技术, 同样可以实现在匹配的衬底上外延生 长组合薄膜. 类似于基于 PLD 的组合薄膜生长方 法,该技术的关键在于使分子束的沉积速率沿着某 个方向在不同的位置产生线性的变化. 而比 PLD 技术更为复杂的是, MBE 技术中单一蒸发源产生 的分子束往往只包含单一元素,所以在保持组合薄 膜组分的前提下,组成材料的几种元素的沉积速率 的变化必须满足化学计量关系. 以空穴型铜氧化物 超导体 La2_rSrrCuO4(LSCO) 为例, La 和 Sr 原子 数目之和和 Cu 的比例必须满足 (La+Sr):Cu = 2:1, 否则样品中会出现 La-O 和 Sr-O 的其他晶相. 如果 Sr 的分子束在某一方向上有线性的位置依赖 关系,那么在 Cu 分子束均匀分布的情况下, La 的 分子束必须在同一方向上有相对应的位置依赖关 系,以保持原子数目比.这对 MBE 系统的设计和 操作提出了比生长单一组分薄膜样品更高的要求.

在技术实现上,有几种可以选择的方案.其中 已经成熟的一种方案是利用蒸发源产生的分子束 自身所具有的空间分布.如图 7(a)所示,分子束中 的原子密度随着和蒸发源距离的增加而降低,随着 偏离分子束中心位置距离的增加而降低. 那么当分 子束和衬底形成一个较小的角度时, 分子束中的原 子密度在衬底上从一边到另一边形成了线性分布, 从而原子的沉积速率在衬底上随着位置而线性变 化. 这个变化可以通过移动石英晶体振荡器的位置 来实际定标, 如图 7(b) 所示, Sr 的沉积速率确实 是位移 x 的线性函数. 在图 7(a) 所示的实验条件 下, Sr 的沉积速率在 10 mm 的距离上变化了 0.01. 从上述原理可以看出, 沉积速率的变化是由蒸发源 和衬底的空间几何关系决定的. 如果需要调控沉积 速率的梯度, 可以采用一对沿着衬底中垂面镜面对 称的蒸发源, 通过控制两个源的蒸发速率来达到调 控沉积速率随着位置的梯度. 运用这样的方法, 就 可以实现基于分子束外延技术的组合薄膜生长^[83,84].



图 7 基于分子束外延技术的组合薄膜生长技术示意 图 (a) 蒸发源出来的分子束在空间的分布; (b) 石英振荡 器所定标的沉积速率的空间分布

Fig. 7. An illustration of combinatorial molecular beam epitaxy (COMBE): (a) The sketch of the distribution of atomic beam evaporated from the source; (b) the spatial distribution of the deposition rate calibrated by the quartz oscillator.

5 跨尺度输运测量技术

高通量薄膜沉积技术可以在一片衬底上实现 薄膜成分连续变化,因此,必须发展与之匹配的高 通量表征技术来实现足够高的空间分辨率,从而通 过测量薄膜的不同位置的性质来研究其化学掺杂 依赖关系.



图 8 Fe-B 二元成分组合薄膜的不同位置的电阻-温度依赖关系; (b) 64 弹性探针阵列多通道电阻测量装置实物照片; (c) 左图 中放大区域的交流磁化率测试结果^[85]

Fig. 8. (a) Mapping of the temperature dependence of resistivity on the Fe-B composition spread film; (b) a 64-pogo-pin-array probe; (c) diamagnetic signal measured by AC susceptibility on the same chip where resistive drop was observed^[85].

2013年, Jin 等^[85]利用磁控溅射技术生长出 组分连续变化的 Fe-B 薄膜, 并研制了一种多通道 测量电阻随温度变化的压针式装置. 如图 8(b) 所 示, 该装置在 1 cm × 1 cm 的区域上安装了 64 个 弹簧探针, 探针之间的间隔约为 1 mm, 可产生 16 个电阻-温度测量通道, 图 8(a) 为此多通道装置 测试的电阻随温度的依赖关系. 样品由金属性富 Fe 结晶区向半导体或绝缘性富 B 多晶区变化, 转 变区域中间某处的电阻在 10 K 以下迅速减小, 该 点的成分近似为 FeB₂. 交流磁化率 (图 8(c)) 给出 的抗磁信号和外加磁场的电阻行为都证明此为超 导电性. 这一工作实现了组合薄膜样品输运性质的 毫米尺度空间分辨, 是高通量技术发现新超导材料 的第一个成功案例.

借助光刻技术可以进一步提高输运测试的空间分辨率. 图 9 中给出了一种对薄膜进行光刻所设计的掩模板,薄膜在光刻后只保留了中间的长条形(Hall bar),电流的方向沿着长条形的长边,长边和 62 根金引线相交. 通过测量不同对的引线间的电压差,就可以得到长条形样品不同位置的电阻(例如图 9 中的接触点 1 和 3 配对)或是霍尔电阻(例如接触点 1 和 2 配对). 长条形的长边和组合薄膜的化学掺杂梯度的方向平行,所以不同的位置

对应于不同的掺杂浓度.这样在光刻后的样品上就可以测量输运性质对掺杂的依赖关系.



图 9 适用于组合薄膜输运性质测试的光刻图案 Fig. 9. The lithography pattern for the COMBE samples.

在上述光刻设计中,一共有 64 个镀金的接触 点,其中 2 个用来通电流 (图 9 中的 *I*+和 *I*-),其 余 62 个可以用来测量 31 对差分电压.也就是说, 基于多通道数据采集卡,进一步开发多通道并行锁 相放大技术,可以同时测量组合薄膜上的所有 31 对电压,而且此方法可以进一步扩展到更多数目的 通道.

为了高效率精确地研究铜氧化物的量子临界

行为,跨尺度多级微桥选区测试技术应运而生.以 LCCO组合薄膜为例.采用套刻的方式进行 R-T测试,在一块样品上可获得 320 条 R-T曲线 (三 层套刻,共计8×8×5组桥路),名义成分分辨率可 以达到 δ ≈ 0.0002. 首先将薄膜光刻成如图 10(a) 所示的桥路,然后对每个桥路采用四端法测量电阻 随温度的变化曲线,结果如图 10(b) 所示. 可以看 出,从最佳掺杂一端开始,超导转变温度逐渐降低, 到达另外一端时超导电性消失.为了寻找超导电性 消失的精确掺杂浓度以及量子临界特性,根据第一 次测量的结果, 选取包含超导电性消失的浓度的桥 路进行下一步光刻,光刻图样如图 10(c) 所示,然 后采用共电流端的测试方法再次进行 R-T测试, 具体结果如图 10(d) 所示. 可以看出, 从一端到另 外一端超导转变温度逐渐降低然后消失. 最后再选 择包含超导消失浓度的桥路,进行第三次光刻,光 刻图样如图 10(e), 具体 R-T曲线如图 10(f) 所示. 这样一来,将高通量薄膜的结构和物性表征的空间 分辨率由毫米推至微米,等效地将化学成分的控制 精度提升两个量级 (至 10-4), 超过了传统实验方法 的极限,进一步逼近了量子临界组分 x_c,初步观察 到了超导转变温度 T_c相对临界掺杂组分 (x-x_c) 的

演化规律.

至此, 输运行为的表征实现从厘米到微米量级 的跨度,提升空间分辨能力完善相图细节和发掘统 计规律的同时,也逐渐逼近临界组分.扫描隧道显 微镜 (scanning tunneling microscope, STM) 可以 进一步提升空间分辨能力,获取纳米尺度的高温超 导材料电子态及超导能隙等超导特征参量.然而, STM 对样品表面清洁度要求非常苛刻,通常需要 原位解理或制备样品.同时,传统的 STM 存在样 品移动范围小、无法精确定位等问题,这限制了其 在高温超导组合薄膜研究中的应用. 自 2015 年起, 中国科学院物理研究所团队开始设计搭建首台 高通量连续组分外延薄膜制备及原位局域电子态 表征系统[86]. 该系统采用了改进的旋转掩模板设 计,避免了上文提到的掩模板往复运动带来的累 积行程差问题,大大提高了系统运行精度和稳定 性. 同时特殊设计的 STM 扫描头能够实现大于 10 mm的大范围 XY移动和小于1 µm的高精 度定位,该设备已经制备出了高质量的梯度厚 度 FeSe 薄膜样品,得到了可靠的超导转变温度 随薄膜厚度的演化关系及其原子分辨图,如图 11 所示.



图 10 LCCO组合薄膜的输运测试结果 (a) 第一次光刻采用的光刻图样; (b) 第一次光刻结束后各个桥路的 *R-T*曲线, 超导转变温度随着掺杂的增加而逐渐降低, 到接近 *x* = 0.19 的一端超导电性消失; (c) 第二次光刻采用的光刻图样; (d) 第二次光刻结束 后各个通道的 *R-T*曲线; (e) 第三次光刻采用的光刻图样, 此时名义成分分辨率为 0.0002; (f) 第三次光刻结束后各个桥路的 *R-T*曲线

Fig. 10. The results of electrical transport measurements for LCCO combinatorial film: (a) The pattern in the first step lithography; (b) the R-T curves of different channels in the first step lithography. The T_c decreases with increasing Ce doping; (c) the pattern in the second step lithography; (d) the R-T curves of different channels in the second step lithography; (e) the pattern in the third step lithography, where the nominal resolution of composition is 0.0002; (f) the R-T curves of different channels in the third step lithography.



图 11 (a) 组合激光分子束外延-扫描隧道显微镜联合系统;内插:旋转掩膜制备组合薄膜示意图;(b) 此设备生长出的梯度厚度 FeSe 薄膜 *R-T*曲线;(c) 梯度厚度 FeSe 薄膜样品 *T*_{c0} 与厚度的依赖关系;(d) 该设备生长的 FeSe 薄膜原位原子分辨图

Fig. 11. (a) The photograph of the combinatorial laser molecular beam epitaxy system integrated with low temperature scanning tunneling microscopy. Inset: Schematic diagram of the combinatorial film deposition stages; (b) temperature dependence of the resistance of the FeSe film with gradient thickness; (c) thickness dependence of T_{c0} for a gradient thickness film; (d) atomic image of FeSe film fabricated in the system.

6 高通量方法在界面超导和量子相 变研究中的应用

在两种本身并不超导的材料界面上,会出现一 个超导的界面层,这个现象被称为界面超导,其发 现引起了极大的兴趣.关注较多的体系有 LaAlO₃/ SrTiO₃^[87],单层 FeSe/SrTiO₃^[88]等.在铜氧化物多层 膜体系中也发现了界面超导^[89,90],例如 La_{1.55}Sr_{0.45} CuO₄/La₂CuO₄.从输运性质上说,过掺杂的 La_{1.55} Sr_{0.45}CuO₄是不超导的金属,未掺杂的 La₂CuO₄ 是绝缘体.当这两层薄膜通过界面耦合在一起时, 在界面附近的某一单层 CuO₂ 面上出现了超导电 性(这个 CuO₂ 面的位置可以通过 δ 掺杂的方法从实 验上确定出来^[90]),进而可以研究在 La_{2-a}Sr_aCuO₄/ La₂CuO₄ 双层膜中通过系统性地改变 Sr 掺杂的浓度, 来测量其对于界面超导转变温度 T_c 的影响.

组合薄膜的方法使得我们可以精细地测量 T_c 对 x的依赖关系.通过制备多块组合薄膜,让化 学掺杂近乎连续地变化,覆盖一个更大的相空间. 如图 12 所示,在 38 块组合薄膜上获得 800 多个等 效掺杂浓度,基本完整地覆盖了 0.15 < x < 0.45 的范围,从而得到 T_c 并不依赖于 x这个看起来反 常的结论,进一步的研究表明这是由 La_{2-x}Sr_xCuO₄ 中化学势和掺杂浓度 x的反常依赖关系引起的.具 体的研究内容请参考文献 [91].

在相变研究中,能够精细调控物理参量来获得 临界行为是研究者希望看到的.在热涨落导致的温 度相变中,现有的技术能够达到的温度稳定性和步



图 12 在 $La_{2-x}Sr_{x}CuO_{4}/La_{2}CuO_{4}$ 双层膜中, 界面超导转 变温度 T^{O} 对于掺杂浓度 x 的依赖关系

Fig. 12. In the bilayer of $\text{La}_{2-x}\text{Sr}_x\text{CuO}_4/\text{La}_2\text{CuO}_4$, the superconducting temperature T^{O} , which is the onset temperature of T_c , as a function of the doping level x.

长在 1 mK 量级. 在由调节掺杂浓度导致的量子相 变中, 比如高温超导体铜氧化物在欠掺杂区域 (掺 杂浓度 $x \approx 0.06$)随着 x增加从绝缘体转变为超 导体^[92,93], 现有的实验技术所能达到的对化学掺杂 的控制精度仅为 0.01, 如果转化为能量尺度, 则调 控的精度远远落后于温度调控所能达到的精度.

组合薄膜技术是对于以上难点的一个突破. 在 基于分子束外延技术的组合薄膜的讨论部分, 展示 了此技术下经过精心的生长设计, 可以实现掺杂元 素 (如 Sr) 在 10 mm 的衬底大小范围内有 4% 的 变化率. 这意味着当衬底中心的掺杂浓度为 0.06 时 (以 La_{2-a}Sr_aCuO₄ 为例), 掺杂浓度在 10 mm 的 衬底上的分布范围是 0.0588 < x < 0.0612. 当薄 膜经过光刻被组装为图 3 所示的结构时, 相邻的两 个引线的距离是 300 μ m, 那么 x 对相邻的两个电 压通道的差值, 也就是 x 的步长仅为 $\Delta x \approx 0.00008$. 因此能实现高于常规方法两个数量级以上的超高 精度掺杂调控.

图 13 给出了在 LSCO 组合薄膜中实际测量的 结果. 电阻率随着温度变化的曲线 ρ(T) 显示了典 型的欠掺杂区域的特征, 而随着掺杂浓度 x 的逐步 递增, 可以清晰地观测到超导态逐步出现, 而超导 转变温度 T_c逐渐提高到 10 K 以上. 与此同时, 常 温态的电阻率随着 x 的增加而单调递减. 这与莫特 绝缘体中载流子浓度随着掺杂而递增的预期相一 致, 清楚地表明组合薄膜的掺杂浓度形成了需要的 精细梯度. 这样的超高精度调控和样品在制备和测 量上的一致性, 是试错法难以实现的.



图 13 在掺杂浓度范围为 0.0588 < x < 0.0612的 LSCO 组合薄膜上测量到的电阻率随温度和掺杂浓度的变化关系 Fig. 13. The resistivity as a function of temperature and as a function of chemical doping for x in the range of 0.0588 < x < 0.0612.

运用这个方法,美国布鲁海文国家实验室团队研究了霍尔系数在量子相变过程中随着外磁场、温度和掺杂浓度的系统性变化.根据霍尔电阻率所表现出的磁滞现象和巨大的量子涨落,归纳得出在量子临界点附近,绝缘态的本质是电荷玻璃态(charge cluster glass state),并从实验数据中构建了电荷玻璃态和超导态的相图.具体的研究过程和结果可参考文献 [94].尽管针对超导材料的高通量实验技术仍在发展中,我们期待着组合薄膜制备与跨尺度快速表征技术成为构建高维精确相图、突破高温超导机理的利器.

7 总结与展望

本文从阳离子掺杂、母体氧掺杂、双电层晶体 管(静电场/电化学)、磁场等几个调控维度简要介 绍了基于输运手段获得的铜氧化物电子态相图,并 指出传统试错法在进一步推进高维相图的构建以 及获得定量化物理规律方面面临的困境.基于外延 组合薄膜制备和跨尺度表征的新一代高通量实验 技术能够突破瓶颈,在相变、物理规律及界面超导 等研究方面正在发挥不可替代的作用,逐渐形成了 一种新兴的高通量超导研究范式^[95,96].同时,这种 实验技术也将为构建材料实验数据库提供强有力 的支撑.

在铜氧化物高温超导相图研究方面,各种参量 对超导物性以及超导体正常态物性的影响,以及非 常规超导态与异常正常态之间的量化关系仍是研

究的重点,比如线性电阻、线性磁电阻、异常正磁 电阻的起因,及其与超导参量的定量化依赖关系 等. 在发展并推广高通量实验技术方面, 建议从如 下几个方面推进实验工作:1)不断开发新的高通 量制备与跨尺度表征手段,并将高通量技术应用于 其他材料体系. 例如, 将组合双束激光脉冲沉积技 术^[97]用于 FeSe 超导薄膜研究,成功在同一个单晶 衬底上生长出由不超导到 Tc~12 K 的超导转变 温度梯度变化的 FeSe 薄膜样品, 仅耗时一周便得 到了比传统方法^[98,99] 需要花费三年时间得到的更 加准确的实验结果,快速建立了该体系 T_c与晶格 常数数据库,揭示了刃位错导致的局域晶格畸变 与 T_c之间的关联. 2) 对高通量实验产生的大量数 据进行科学、系统地整理与存储,将海量的实验数 据做可视化处理,用于探索数据间的关联.结合机 器学习等手段,从大量数据中快速提炼出 T_c与其 他关键物理量的依赖关系,为高温超导机理的建立 和新高温超导材料探索提供数据支撑.3) 过去的 研究主要聚焦于 T_c与关键物理参量的依赖关系, 实际上,临界电流 (J_c)、上临界磁场 (B_{c2})、表面电 阻 (R_s) 也是超导材料的重要应用参数. 在 T_c 几乎 不变的条件下,可通过调整制备工艺^[100]、引入化学 掺杂[101] 等方式大幅优化超导材料的实用化参数. 借助高通量制备与表征技术,有望快速建立包含超 导实用参数的材料数据库,为实用化超导材料工艺 优化与性能提升提供借鉴.

作者之一金魁感谢李潜博士、石玉君博士以及博士生 张旭、秦明阳、倪壮在写作过程中给予的帮助.特别感谢赵 忠贤先生在方向上给予的建议和指引,包括开拓高通量超 导研究范式、开展 FeSe 基薄膜体系研究工作以及高温超导 薄膜实用化等.

参考文献

- Snider E, Dasenbrock-Gammon N, McBride R, Debessai M, Vindana H, Vencatasamy K, Lawler K V, Salamat A, Dias R P 2020 Nature 586 373
- [2] Bednorz J G, Müller K A 1986 Z. Phys. B: Condens. Matter 64 189
- [3] Kamihara Y, Watanabe T, Hirano M, Hosono H 2008 J. Am. Chem. Soc. 130 3296
- [4] Zhao Z X, Chen L Q, Yang Q S, Huang Y Z, Chen G H, Tang R M, Liu G R, Cui C G, Chen L, Wang L Z, Guo S Q, Li S L, Bi J Q 1987 *Chin. Sci. Bull.* **32** 412 (in Chinese) [赵 忠贤, 陈立泉,杨乾声,黄玉珍,陈赓华,唐汝明,刘贵荣,崔长 庚,陈烈,王连忠,郭树权,李山林,毕建清 1987 科学通报 **32**

412

- [5] Wu M K, Ashburn J R, Torng C J, Hor P H, Meng R L, Gao L, Huang Z J, Wang Y Q, Chu C W 1987 *Phys. Rev. Lett.* 58 908
- [6] Schilling A, Cantoni M, Guo J D, Ott H R 1993 Nature 363 56
- [7] Tokura Y, Takagi H, Uchida S 1989 Nature 337 345
- [8] Yuan J, He G, Yang H, Shi Y J, Zhu B Y, Jin K 2015 Sci. China, Ser. G 58 107401
- [9] Keimer B, Kivelson S A, Norman M R, Uchida S, Zaanen J 2015 Nature 518 179
- [10] Timusk T, Statt B 1999 Rep. Prog. Phys. 62 61
- [11] Emery V J, Kivelson S A 1995 *Nature* **374** 434
- [12] Norman M R, Pines D, Kallin C 2005 $Adv. \ Phys.$ 54 715
- [13] Lv Y F, Wang W L, Peng J P, Ding H, Wang Y, Wang L L, He K, Ji S H, Zhong R D, Schneeloch J, Gu G D, Song C L, Ma X C, Xue Q K 2015 *Phys. Rev. Lett.* **115** 237002
- [14] Varma C M 2020 Rev. Mod. Phys. 92 031001
- [15] Moriya T, Ueda K 2000 Adv. Phys. 49 555
- [16] Abrahams E, Varma C M 2003 *Phys. Rev. B* 68 094502
- [17] Giraldo-Gallo P, Galvis J A, Stegen Z, Modic K A, Balakirev F F, Betts J B, Lian X, Moir C, Riggs S C, Wu J, Bollinger A T, He X, Božović I, Ramshaw B J, McDonald R D, Boebinger G S, Shekhter A 2018 Science 361 479
- [18] Vignolle B, Carrington A, Cooper R A, French M M J, Mackenzie A P, Jaudet C, Vignolles D, Proust C, Hussey N E 2008 Nature 455 952
- [19] Abdel-Jawad M, Kennett M P, Balicas L, Carrington A, Mackenzie A P, McKenzie R H, Hussey N E 2006 Nat. Phys. 2 821
- [20] Armitage N P, Fournier P, Greene R L 2010 Rev. Mod. Phys. 82 2421
- [21] Greene R L, Mandal P R, Poniatowski N R, Sarkar T 2020 Annu. Rev. Condens. Matter Phys. 11 213
- [22] Jiang W, Mao S N, Xi X X, Jiang X G, Peng J L, Venkatesan T, Lobb C J, Greene R L 1994 Phys. Rev. Lett. 73 1291
- [23] Armitage N P, Lu D H, Feng D L, Kim C, Damascelli A, Shen K M, Ronning F, Shen Z X, Onose Y, Taguchi Y, Tokura Y 2001 Phys. Rev. Lett. 86 1126
- [24] Matsui H, Takahashi T, Sato T, Terashima K, Ding H, Uefuji T, Yamada K 2007 Phys. Rev. B 75 224514
- [25] Dagan Y, Qazilbash M M, Hill C P, Kulkarni V N, Greene R L 2004 Phys. Rev. Lett. 92 167001
- [26] Li P C, Behnia K, Greene R L 2007 Phys. Rev. B 75 020506(R)
- [27] Jin K, Zhu B Y, Yuan J, Wu H, Zhao L, Wu B X, Han Y, Xu B, Cao L X, Qiu X G, Zhao B R 2007 *Phys. Rev. B* 75 214501
- [28] Jin K, Zhu B Y, Wu B X, Vanacken J, Moschalkov V V, Xu B, Cao L X, Qiu X G, Zhao B R 2008 Phys. Rev. B 77 172503
- [29] Jin K, Zhu B Y, Wu B X, Gao L J, Zhao B R 2008 Phys.
 Rev. B 78 174521
- [30] Jin K, Zhang X H, Bach P, Greene R L 2009 *Phys. Rev. B* 80 012501
- [31] Jin K, Butch N P, Kirshenbaum K, Paglione J, Greene R L 2011 Nature 476 73
- [32] Butch N P, Jin K, Kirshenbaum K, Greene R L, Paglione J 2012 Proc. Natl. Acad. Sci. USA 109 8440
- [33] Saadaoui H, Salman Z, Luetkens H, Prokscha T, Suter A, MacFarlane W A, Jiang Y, Jin K, Greene R L, Morenzoni E, Kiefl R F 2015 Nat. Commun. 6 6041

- [34] Sarkar T, Wei D S, Zhang J, Poniatowski N R, Mandal P R, Kapitulnik A, Greene R L 2020 Science 368 532
- [35] Cho J H, Chou F C, Johnston D C 1993 Phys. Rev. Lett. 70 222
- [36] Armitage N P, Ronning F, Lu D H, Kim C, Damascelli A, Shen K M, Feng D L, Eisaki H, Shen Z X, Mang P K, Kaneko N, Greven M, Onose Y, Taguchi Y, Tokura Y 2002 *Phys. Rev. Lett.* 88 257001
- [37] Richard P, Neupane M, Xu Y M, Fournier P, Li S, Dai P C, Wang Z, Ding H 2007 Phys. Rev. Lett. 99 157002
- [38] Horio M, Adachi T, Mori Y, Takahashi A, Yoshida T, Suzuki H, Ambolode II L C C, Okazaki K, Ono K, Kumigashira H, Anzai H, Arita M, Namatame H, Taniguchi M, Ootsuki D, Sawada K, Takahashi M, Mizokawa T, Koike Y, Fujimori A 2016 Nat. Commun. 7 10567
- [39] Brinkmann M, Rex T, Bach H, Westerholt K 1995 Phys. Rev. Lett. 74 4927
- [40] Jia Y L, Yang H, Yuan J, Yu H S, Feng Z P, Xia H L, Shi Y J, He G, Hu W, Long Y W, Zhu B Y, Jin K 2015 Acta Phys. Sin. 64 217402 (in Chinese) [贾艳丽, 杨桦, 袁洁, 于和 善, 冯中沛, 夏海亮, 石玉君, 何格, 胡卫, 龙有文, 朱北沂, 金 魁 2015 物理学报 64 217402]
- [41] Matsumoto O, Utsuki A, Tsukada A, Yamamoto H, Manabe T, Naito M 2008 Physica C 468 1148
- [42] Krockenberger Y, Irie H, Matsumoto O, Yamagami K, Mitsuhashi M, Tsukada A, Naito M, Yamamoto H 2013 Sci. Rep. 3 2235
- [43] Wei X J, He G, Hu W, Zhang X, Qin M Y, Yuan J, Zhu B Y, Lin Y, Jin K 2019 *Chin. Phys. B* 28 057401
- [44] He G, Wei X J, Zhang X, Shan L, Yuan J, Zhu B Y, Lin Y, Jin K 2017 Phys. Rev. B 96 104518
- [45] Bisri S Z, Shimizu S, Nakano M, Iwasa Y 2017 Adv. Mater.
 29 1607054
- [46] Ueno K, Nakamura S, Shimotani H, Ohtomo A, Kimura N, Nojima T, Aoki H, Iwasa Y, Kawasaki M 2008 Nat. Mater. 7 855
- [47] Ueno K, Nakamura S, Shimotani H, Yuan H T, Kimura N, Nojima T, Aoki H, Iwasa Y, Kawasaki M 2011 Nat. Nanotechnol. 6 408
- [48] Taniguchi K, Matsumoto A, Shimotani H, Takagi H 2012 Appl. Phys. Lett. 101 042603
- [49] Ye J T, Zhang Y J, Akashi R, Bahramy M S, Arita R, Iwasa Y 2012 Science 338 1193
- [50] Lu J M, Zheliuk O, Chen Q H, Leermakers I, Hussey N E, Zeitler U, Ye J T 2018 Proc. Natl. Acad. Sci. USA 115 3551
- [51] Chen Q H, Lu J M, Liang L, Zeliuk O, Ali A, Ye J T 2018 Adv. Mater. 30 1800399
- [52] Chen Q H, Lu J M, Liang L, Zeliuk O, Ali A, Sheng P, Ye J T 2017 *Phys. Rev. Lett.* **119** 147002
- [53] Bollinger A T, Dubuis G, Yoon J, Pavuna D, Misewich J, Božović I 2011 Nature 472 458
- [54] Leng X, Garcia-Barriocanal J, Bose S, Lee Y, Goldman A M 2011 Phys. Rev. Lett. 107 039901
- [55] Leng X, Garcia-Barriocanal J, Yang B Y, Lee Y, Kinney J, Goldman A M 2012 Phys. Rev. Lett. 108 067004
- [56] Jin K, Hu W, Zhu B Y, Kim D, Yuan J, Sun Y J, Xiang T, Fuhrer M S, Takeuchi I, Greene R L 2016 Sci. Rep. 6 26642
- [57] Xiang T, Luo H G, Lu D H, Shen K M, Shen Z X 2009 *Phys. Rev. B* **79** 014524
- [58] Lu N P, Zhang P F, Zhang Q H, Qian R M, He Q, Li H B, Wang Y J, Guo J W, Zhang D, Duan Z, Li Z L, Wang M, Yang S Z, Yan M Z, Arenholz E, Zhou S Y, Yang W L, Gu L, Nan C W, Wu J, Tokura Y, Yu P 2017 *Nature* 546 124

- [59] Lei B, Cui J H, Xiang Z J, Shang C, Wang N Z, Ye G J, Luo X G, Wu T, Sun Z, Chen X H 2016 *Phys. Rev. Lett.* **116** 077002
- [60] Lei B, Xiang Z J, Lu X J, Wang N Z, Chang J R, Shang C, Zhang A M, Zhang Q G, Luo X G, Wu T, Sun Z, Chen X H 2016 Phys. Rev. B 93 060501(R)
- [61] Ma L K, Lei B, Wang N Z, Yang K S, Liu D Y, Meng F B, Shang C, Sun Z L, Cui J H, Zhu C S, Wu T, Sun Z, Zou L J, Chen X H 2019 *Sci. Bull.* **64** 653
- [62] Cui Y, Zhang G H, Li H B, Lin H, Zhu X Y, Wen H H, Wang G Q, Sun J Z, Ma M W, Li Y, Gong D L, Xie T, Gu Y H, Lie S L, Luo H Q, Yu P, Yu W Q 2018 Sci. Bull. 63 11
- [63] Rafique M, Feng Z P, Lin Z F, Wei X J, Liao M H, Zhang D, Jin K, Xue Q K 2019 Nano Lett. 19 7775
- [64] Wei X J, Li H B, Zhang Q H, Li D, Qin M Y, Xu L, Hu W, Huan Q, Yu L, Miao J, Yuan J, Zhu B Y, Kusmartseva A, Kusmartsev F V, Silhanek A V, Xiang T, Yu W Q, Lin Y, Gu L, Yu P, Chen Q H, Jin K 2020 Sci. Bull. 65 1607
- [65] Zhang X, Yu H S, Chen Q H, Yang R Q, He G, Lin Z Q, Li Q, Yuan J, Zhu B Y, Li L, Yang Y F, Xiang T, Cai R G, Kusmartseva A, Kusmartsev F V, Wang J F, Jin K Phys. Rev. B accepted
- [66] Sarkar T, Mandal P R, Higgins J S, Zhao Y, Yu H S, Jin K, Greene R L 2017 Phys. Rev. B 96 155449
- [67] Zhang X, Yu H S, He G, Hu W, Yuan J, Zhu B Y, Jin K 2016 *Physica C* 525-526 18
- [68] Sachdev S 2019 Rep. Prog. Phys. 82 014001
- [69] Yu H S, He G, Jia Y L, Zhang X, Yuan J, Zhu B Y, Kusmartseva A, Kusmartsev F V, Jin K 2017 Sci. China, Ser. G 60 097411
- [70] Uemura Y J, Luke G M, Sternlieb B J, Brewer J H, Carolan J F, Hardy W N, Kadono R, Kempton J R, Kiefl R F, Kreitzman S R, Mulhern P, Riseman T M, Williams D L, Yang B X, Uchida S, Takagi H, Gopalakrishnan J, Sleight A W, Subramanian M A, Chien C L, Cieplak M Z, Xiao G, Lee V Y, Statt B W, Stronach C E, Kossler W J, Yu X H 1989 Phys. Rev. Lett. 62 2317
- [71] Homes C C, Dordevic S V, Strongin M, Bonn D A, Liang R, Hardy W N, Komiya S, Ando Y, Yu G, Kaneko N, Zhao X, Greven M, Basov D N, Timusk T 2004 Nature 430 539
- [72] Božović I, He X, Wu J, Bollinger A T 2016 Nature 536 309
- [73] Zaanen J 2016 *Nature* **536** 282
- [74] Koinuma H, Takeuchi I 2004 Nat. Mater. 3 429
- [75] Green M L, Takeuchi I and Hattrick-Simpers J R 2013 J. Appl. Phys. 113 231101
- [76] Green M L, Choi C L, Hattrick-Simpers J R, Joshi A M, Takeuchi I, Barron S C, Campo E, Chiang T, Empedocles S, Gregoire J M, Kusne A G, Martin J, Mehta A, Persson K, Trautt Z, Duren J V, Zakutayev A 2017 Appl. Phys. Rev. 4 011105
- [77] Xiang X D, Sun X D, Briceho G, Lou Y L, Wang K A, Chang H Y, Wallace-Freedman W G, Chen S W, Schultz P G 1995 Science 268 1738
- [78] Wang J S, Yoo Y, Gao C, Takeuchi I, Sun X D, Chang H, Xiang X D, Schultz P G 1998 Science 279 1712
- [79] Yu H S, Yuan J, Zhu B Y, Jin K 2017 Sci. China, Ser. G 60 087421
- [80] Chang K S, Aronova M, Famodu O, Takeuchi I, Lofland S E, Hattrick-Simpers J, Chang H 2001 Appl. Phys. Lett. 79 4411
- [81] Aronova M A, Chang K S, Takeuchi I, Jabs H, Westerheim D, Gonzalez-Martin A, Kim J, Lewis B 2003 Appl. Phys. Lett. 83 1255

- [82] Liang Y G, Lee S, Yu H S, Zhang H R, Liang Y J, Zavalij P Y, Chen X, James R D, Bendersky L A, Davydov A V, Zhang X H, Takeuchi I 2020 Nat. Commun. 11 3539
- [83] Wu J, Božović I 2015 APL Mater. 3 062401
- [84] Bollinger A T, Wu J, Božović I 2016 APL Mater. 4 053205
- [85] Jin K, Suchoski R, Fackler S, Zhang Y, Pan X, Greene R L, Takeuchi I 2013 APL Mater. 1 042101
- [86] He G, Wei Z X, Feng Z P, Yu X D, Zhu B Y, Liu L, Jin K, Yuan J, Huan Q 2020 Rev. Sci. Instrum. 91 013904
- [87] Caviglia A D, Gariglio S, Reyren N, Jaccard D, Schneider T, Gabay M, Thiel S, Hammerl G, Mannhart J, Triscone J M 2008 Nature 456 624
- [88] Wang Q Y, Li Z, Zhang W H, Zhang Z C, Zhang J S, Li W, Ding H, Ou Y B, Deng P, Chang K, Wen J, Song C L, He K, Jia J F, Ji S H, Wang Y Y, Wang L L, Chen X, Ma X C, Xue Q K 2012 Chin. Phys. Lett. 29 037402
- [89] Gozar A, Logvenov G, Kourkoutis L F, Bollinger A T, Giannuzzi L A, Muller D A, Bozovic I 2008 Nature 455 782
- [90] Logvenov G, Gozar A, Bozovic I 2009 Science 326 699
- [91] Wu J, Pelleg O, Logvenov G, Bollinger A T, Sun Y J, Boebinger G S, Vanević M, Radović Z, Božović I 2013 Nat. Mater. 12 877
- [92] Ando Y, Boebinger G S, Passner A, Kimura T, Kishio K 1995 Phys. Rev. Lett. 75 4662
- [93] Ando Y, Boebinger G S, Passner A, Wang N L, Geibel C, Steglich F, Trofimov I E, Balakirev F F 1997 *Phys. Rev. B*

56 R8530(R)

- [94] Wu J, Bollinger A T, Sun Y J, Božović I 2016 Proc. Natl. Acad. Sci. USA 113 4284
- [95] Qin M Y, Lin Z F, Wei Z X, Zhu B Y, Yuan J, Takeuchi I, Jin K 2018 Chin. Phys. B 27 127402
- [96] Yuan J, Stanev V, Cao C, Takeuchi I, Jin K 2019 Supercond. Sci. Technol. 32 123001
- [97] Feng Z P, Yuan J, Li J, Wu X X, Hu W, Shen B, Qin M Y, Zhao L, Zhu B Y, Wang H B, Liu M, Zhang G M, Hu J P, Dong X L, Zhou F, Zhou X J, Takeuchi I, Zhao Z X, Jin K 2018 arXiv: 1807.01273 [cond-mat.supr-con]
- [98] Feng Z P, Yuan J, He G, Hu W, Lin Z F, Li D, Jiang X Y, Huang Y L, Ni S L, Li J, Zhu B Y, Dong X L, Zhou F, Wang H B, Zhao Z X, Jin K 2018 *Sci. Rep.* 8 4039
- [99] Yang H, Feng Z P, Lin Z F, Hu W, Qin M Y, Zhu B Y, Yuan J, Jin K 2018 Acta Phys. Sin. 67 207416 (in Chinese)
 [杨桦, 冯中沛, 林泽丰, 胡卫, 秦明阳, 朱北沂, 袁洁, 金魁 2018 物理学报 67 207416]
- [100] Wei Z X, He G, Hu W, Feng Z P, Wei X J, Ho C Y, Li Q, Yuan J, Xi C Y, Wang Z S, Chen Q H, Zhu B Y, Zhou F, Dong X L, Pi L, Kusmartseva A, Kusmartsev F V, Zhao Z X, Jin K 2019 Phys. Rev. B 100 184509
- [101] Li D, Yuan J, Shen P P, Xi C Y, Tian J P, Ni S L, Zhang J S, Wei Z X, Hu W, Li Z A, Yu L, Miao J, Zhou F, Pi L, Jin K, Dong X L, Zhao Z X 2019 *Supercond. Sci. Technol.* 32 12LT01

Rtess H

SPECIAL TOPIC—Superconductivity and its applications

Combinatorial film and high-throughput characterization methods of phase diagram for high- T_c superconductors^{*}

Jin Kui^{1)2)3)†} Wu Jie^{<math>4)5)‡}</sup></sup>

1) (Beijing National Laboratory for Condensed Matter Physics, Institute of Physics,

Chinese Academy of Sciences, Beijing 100190, China)

2) (School of Physical Sciences, University of Chinese Academy of Sciences, Beijing 100049, China)

3) (Songshan Lake Materials Laboratory, Dongguan 523808, China)

4) (Key Laboratory for Quantum Materials of Zhejiang Province, School of Science, Westlake University, Hangzhou 310024, China)

5) (Institute of Natural Sciences, Westlake Institute for Advanced Study, Hangzhou 310024, China)

(Received 10 December 2020; revised manuscript received 20 December 2020)

Abstract

Cuprate and iron-based superconductors are known as the only two types of high- T_c superconductors. The mechanism of high- T_c superconductivity is the most challenging issue in the field. Building accurate high-dimensional phase diagram and exploring key parameters that determine T_c , would be essential to the comprehension of high- T_c mechanism. The electronic phase diagrams of cuprate superconductors show complexity and diversity, for the strong coupling and interplay among lattice, orbital, charge and spin degrees of freedom. It is to construct a high-dimensional holographic phase diagram and obtain quantitative laws by traditional research methods. Fortunately, the high-throughput synthesis and fast screening techniques enable to probe the phase diagram via line-by-line or map scanning modes, and thereby are expected to obtain high-dimensional phase diagram and key superconducting parameters in a much efficient way.

In this article, electronic phase diagrams of cuprate superconductors that are obtained mainly by electrical transport measurements, are briefly summarized in the view of cation substitutions, oxygen variation in the parent compounds, electric double-layer gating (electrostatic/electrochemical manipulation) and magnetic field. We introduce the preparation methods for combinatorial film based on the developed pulsed laser deposition and oxide molecular beam epitaxy techniques, as well as corresponding scale-span high-throughput measurement techniques. These high-throughput techniques have been successfully applied in the research of interface superconductivity, quantum phase transition, and so on. The novel high-throughput superconductivity research mode will play an indispensable role in the construction of the high-dimensional holographic phase diagram, the comprehension of high- T_c mechanism, and practical applications of superconductors.

Keywords: high- T_c superconductor, cuprate superconductor, high-throughput combinatorial film, electronic phase diagram

PACS: 74.72.-h, 74.78.-w, 81.05.Zx, 81.70.-q

DOI: 10.7498/aps.70.20202102

^{*} Project supported by the National Basic Research Program of China (Grant Nos. 2016YFA0300301, 2017YFA0302902, 2017YFA0303003, 2018YFB0704102), the National Natural Science Foundation of China (Grant Nos. 11674374, 11834016), the Strategic Priority Research Program of Chinese Academy of Sciences, China (Grant No. XDB25000000), the Key Research Program of Frontier Sciences, Chinese Academy of Sciences, China (Grant Nos. QYZDJ-SSW-SLH001, QYZDB-SSW-SLH008, QYZDJ-SSW-SLH001), the Natural Science Foundation of Beijing, China (Grant No. Z190008), and Interdisciplinary Innovation Team of Chinese Academy of Sciences, China.

[†] Corresponding author. E-mail: kuijin@iphy.ac.cn

[‡] Corresponding author. E-mail: wujie@westlake.edu.cn