Al掺杂对HfO₂俘获层可靠性影响第一性 原理研究^{*}

蒋先伟^{1)2)†} 代广珍¹⁾ 鲁世斌¹⁾ 汪家余¹⁾ 代月花¹⁾ 陈军宁¹⁾

(安徽大学电子信息工程学院,安徽省集成电路设计重点实验室,合肥 230601)
 2)(合肥师范学院电子信息工程学院,合肥 230601)

(2014年10月17日收到;2014年12月11日收到修改稿)

采用基于 MS(Materials Studio)软件和密度泛函理论的第一性原理方法,研究了 HfO₂ 俘获层的电荷俘 获式存储器 (Charge Trapping Memory, CTM)中电荷的保持特性以及耐擦写性.在对单斜晶 HfO₂中四配位 氧空位 (V₀₄)缺陷和 V₀₄与 Al 替位 Hf 掺杂的共存缺陷体 (Al+V₀₄)两种超晶胞模型进行优化之后,分别计算 了其相互作用能、形成能、Bader 电荷、态密度以及缺陷俘获能.相互作用能和形成能的计算结果表明共存缺 陷体中当两种缺陷之间的距离为2.216 Å时,结构最稳定、缺陷最容易形成;俘获能计算结果表明,共存缺陷 体为双性俘获,且与 V₀₄缺陷相比,俘获能显著增大;Bader 电荷分析表明共存缺陷体更有利于电荷保持;态 密度的结果说明共存缺陷体对空穴的局域能影响较强;计算两种模型擦写电子前后的能量变化表明共存缺陷 体的耐擦写性明显得到了改善.因此在 HfO₂ 俘获层中可以通过加入 Al 杂质来改善存储器的保持特性和耐擦 写性.本文的研究可为改善CTM 数据保持特性和耐擦写性提供一定的理论指导.

关键词: 电荷俘获存储器, 共存缺陷体, 氧空位, 第一性原理 PACS: 31.15.A-, 61.72.Yx, 81.05.Hd, 73.23.-b

DOI: 10.7498/aps.64.091301

1引言

随着传统浮栅存储器尺寸的不断缩小,浮栅 阻挡层变薄,容易造成严重的信息泄露,因为薄 的阻挡层在编程/擦除(Program/Erase)过程中更 容易产生缺陷,从而导致存储电荷一次性泄露,影 响存储器的存储特性.因而研发下一代非挥发存 储器(铁电存储器、阻变存储器、相变存储器、有 机物存储器、电荷俘获存储器等)的工作变得非常 重要^[1-3],其中基于高*k*介质材料(high-*k*)的CTM 凭借较强的存储能力和耐受性且工艺与目前主流 CMOS (ComplementaryMetal Oxide Semiconductor)工艺基本兼容等优点,而受到科研人员的广泛 研究^[4-9]. 表征 CTM 性能参数包括数据保持特性、耐擦 写性、存储窗口及操作电压等^[1-4].针对 CTM 性 能的改善,研究人员进行了大量的实验研究和理 论计算.文献 [5] 通过实验研究了 HfAlO 分别作为 俘获层和阻挡层时对存储器特性的影响,当 HfAlO 作为俘获层时,兼具 HfO₂ 作为俘获层时快速擦 写速度、耐擦写性的优势以及 Al₂O₃ 作为俘获层 时的良好的电荷保持性能的优势.文献 [10] 研究 了 metal-Al₂O₃-HfON-SiO₂-Si(MAH_NOS) 结构的 存储器件,该结构以 HfON 作为俘获层,具有较 大的存储窗口、较快的擦速度和良好的数据保持特 性.文献 [11] 通过实验手段研究了以 HfAlO 为俘获 层的存储器结构,实验结果表明 Al浓度的大小影 响器件的存储特性, 当俘获层中的 Al浓度范围在 18%—28%时,器件将具有较快的写速度.北京大

^{*} 国家自然科学基金面上项目 (批准号: 61376106), 国家自然科学基金青年项目 (批准号: 21201052), 安徽高校自然科学研究重点项 目 (批准号: KJ2013A224) 和 2013 安徽高校省级优秀青年重点项目 (批准号: 2013SQRL065ZD) 资助的课题.

[†]通信作者. E-mail: jiangxianwei1983@126.com

^{© 2015} 中国物理学会 Chinese Physical Society

学康金峰研究小组通过在HfO₂中掺入Gd,Al等杂 质元素提高了器件的均匀性和工作速度^[12].文 献[13]采用HfO₂/Al₂O₃/HfO₂/Al₂O₃/HfO₂五层 结构作为电荷俘获层,通过实验验证了Al₂O₃层 数越多,在HfO₂的带隙中引入的深能级缺陷就越 多,因此可以增强其电荷俘获能力,同时,数据保持 能力也得到了显著改善.

第一性原理被广泛的应用到相关领域的计算 中[14-16]. 文献[14]通过第一性原理,采用态密度 (density of states, DOS)、电荷密度图、形成能等手 段计算分析了Al掺杂对HfO2结构弛豫、能量及电 学特性的影响,结果表明Al替位Hf后,形成了离 HfO2价带顶比较近的浅能级,体现出其受主特性, 从而俘获载流子的能力增强. 文献 [15] 运用第一 性原理计算了未掺杂、Al,N单掺杂以及Al-N共掺 杂3C-SiC的4种超晶胞模型,通过研究介电常数、 态密度分布及能带结构,表明AI掺杂和N掺杂均 可以不同程度的提高3C-SiC的介电损耗性能,而 Al-N共掺杂的3C-SiC由于载流子大量复合消失, 导致电子极化弛豫减弱,极大程度上削弱了其介 电损耗性能; 文献 [16] 通过第一性原理研究了单斜 晶HfO2 中两个中性氧空位(Vo)的相互作用以及 双氧空位的电子结构,计算结果表明双氧空位之间 的相互作用不仅与其距离有关还与Vo的配位数有 关. 形成能被广泛的用于分析缺陷形成的难易程 度及共存缺陷体系的稳定性[17-19], 文献[17]分别 计算了Al₂O₃体系的Al,O的空位缺陷以及间隙缺 陷中性体系的形成能和带电体系形成能,得出肖特 基缺陷的形成能最小并且与实验相符合. 电荷俘 获深度是影响电荷保持时间的重要参数之一,而俘 获能是用来计算电荷俘获深度的一个物理量,被 广泛的用于分析体系对电子和空穴的保持能力^[20], Gritsenko等计算了在Si₃N₄俘获层中N空位缺陷 和N空位缺陷与H原子共存时两种体系的俘获能, 结果表明两种体系均为双性俘获,但是N空位缺 陷的俘获能大,属于深能级缺陷,电荷被深能级缺 陷俘获时,存储器的数据保持特性较强.虽然掺 入Al杂质有过大量的文献研究,但是掺入Al杂质 后会对HfO2俘获层中的本征缺陷造成什么样的影 响呢?目前没有详细的理论研究,因此本文主要研 究在TAHOS(TaN-Al₂O₃-HfO₂-SiO₂-Si)结构中的 俘获层材料HfO2.利用第一性原理计算了HfO2中 V_{O4} 缺陷和Al+ V_{O4} 两种模型下的相互作用能、形 成能、Bader 电荷、态密度以及缺陷俘获能,并分析

了 Al杂质和 Vo距离对氧空位的形成和两种缺陷间相互作用能的影响.研究表明 HfO₂ 俘获层中可以通过加入 Al 替位 Hf杂质来改善存储器的保持特性和耐擦写性.

2 理论模型和计算方法

2.1 理论模型

HfO₂有三种晶相结构, 分别是单斜晶相、四方 晶相以及立方晶相.其中单斜晶相结构最稳定^[21], 在这里以单斜晶相HfO₂ (*m*-HfO₂)为研究对象, 其 空间群号为*P*121/*C*1, 对称型为 C_{2h5} ^[22].每个*m*-HfO₂单胞含有12个原子, 晶格常数为*a* = 5.118 Å, *b* = 5.185 Å, *c* = 5.284 Å.本模型是由12个原 子的单斜晶HfO₂原胞沿主晶向轴做2×2×2扩展 而来的共96个原子的超胞进行计算, 建模时采用 的是MS软件, 其中的CASTEP模块是周期性无边 界的环境^[23], 如图1所示.

单斜晶Vo缺陷模型是指通过去除完整的 HfO2晶胞中相应的氧原子而得到,由于m-HfO2 中存在两种不同价位的氧原子,从而形成三配位 氧空位Vo3和四配位氧空位Vo4,Vo3和Vo4分别 表示去除HfO2晶胞中的一个配位价为3价和4价 的氧得到.计算Vo4和Vo3形成能分别是6.362349 eV和6.470135 eV,Vo4的形成能比Vo3的小,说明 Vo4比Vo3更容易形成且更稳定.因此在以下工作 中以Vo4模型为基础,在该模型的基础上研究掺入 替位式金属元素Al对HfO2性能的影响.



图 1 含有氧空位和替位 Al 的 HfO₂ 超胞, V_{O4} 表示四配 位氧原子的位置

Fig. 1. The supercell of HfO₂ contains an oxygen vacancy and a substitutional impurity Al, V_{O4} is created by removal of a four-fold-coordinated O atom.

2.2 计算方法

本文采用基于密度泛函理论(density functional theory, DFT)的第一性原理平面波赝势法 进行从头分子动力学计算,结合 VASP(Vienna Abinitio Simulation Package)软件包对 CTM 器件进 行研究^[24],对离子实和价电子之间的相互作用 采用缀加投影波方法 (projector-augmented wave method, PAW)^[25],电子之间的交换关联势采用广 义梯度近似 (generalized gradient approximation, GGA)的 PBE 方案近似^[26,27].经过测试,布里渊 区抽样采用 $3 \times 3 \times 3$ 的k 点网格,截断能采用 500 eV. 几何优化中,在超胞晶格常数固定的情况下,当 超胞中原子间相互作用力小于 0.0015 V/Å时认为 结构弛豫达到收敛标准,停止结构弛豫,晶胞结构 达到最为稳定的构型.

3 计算结果与分析

3.1 形成能和相互作用能

缺陷形成能反应特定缺陷形成的难易程度以 及共存缺陷体系的稳定性等,且掺杂杂质对氧空位 的形成具有控制作用,带电体系形成能公式如下:

$$E_{\rm f}(X^Q) = E_{\rm tot}(X^Q) - E_{\rm tot}({\rm bulk}) + Q(\varepsilon_{\rm f} + \varepsilon_v + \Delta V) + \mu_{\rm O}, \qquad (1)$$

 $E_{\rm f}(X^Q)$ 表示带电体系形成能, $E_{\rm tot}(X^Q)$ 表示掺 杂后体系的总能量, X^Q 表示缺陷种类, Q表示缺陷 所带电荷量, $E_{\rm tot}$ (bulk)表示未掺杂体系的总能量, $\varepsilon_{\rm f}$ 为参考于价带顶(ε_v)的费米能级, ΔV 为超胞中 引入 X^Q 后,体系 ε_v 的偏移量, $\mu_{\rm O}$ 为氧的化学式. 本文所研究的缺陷均为中性缺陷,因而带电量为0, 由(1)式得到氧空位的形成能计算公式为

 $E_{\rm f}(X) = E_{\rm tot}(X) - E_{\rm tot}({\rm bulk}) + \mu_{\rm O}.$ (2)

形成能越小,表明缺陷越容易形成.

在库仑力的作用下,缺陷之间会相互作用,形 成共存缺陷体.我们通过如下公式来确定缺陷之间 的相互作用能的大小:

$$E_{\text{int}} = E(\text{Al} + V_{\text{O4}}) + E(\text{bulk})$$
$$- E(V_{\text{O4}}) - E(\text{Al}), \qquad (3)$$

其中, *E*_{int} 表示相互作用能, *E*(Al + *V*O4) 表示共存 缺陷体掺杂后体系总能量, *E*(*V*O4) 和*E*(Al) 分别表 示体系中仅有氧空位和 Al 替位 Hf 原子时的缺陷. 相互作用能若为正值则表明缺陷之间相互排斥, 能 量值越大, 说明其相互排斥作用越厉害; 若为负值, 表明缺陷之间相互吸引, 能量越负, 相互之间的吸 引越强烈,越容易形成缺陷团簇,说明结构越稳定; 若为零,则说明缺陷之间没有相互作用,互不影响.

为了描述HfO₂中缺陷距离对材料性能的影 响,选取了Al与V_{O4}之间距离的五种情况,分别计 算了Al与氧空位同时存在时的相互作用能以及氧 空位的形成能,如表1所示.为了直观的观察能量 与距离之间的关系,把表1转换成图2所示.

表1 Al和V_{O4}之间距离与形成能和相互作用能之间的 关系

Table 1. The relationship between formation energy and interaction energy is plotted as a function of distance between Al and V_{O4}

A1与Vo4之间距离/Å	形成能 E _f /eV	相互作用能 Eint /eV
1 3 7 04 × 1 3 × 1 1		
2.116	3.67383218	-2.60732782
2.216	3.566503	-2.714657
2.248	3.714379	-2.566781
3.981	4.035314	-2.246031
4.290	4.007042	-2.274118
4.448	4.064787	-2.216373
仅有氧空位时	6.28116	



图 2 相互作用能和形成能随缺陷之间距离的变化 Fig. 2. The variation of interaction energy and formation energy with distance between the defects.

通过表1发现,当Al和V_{O4}距离是2.216 Å时, 相互作用能为负且最小,说明越容易形成缺陷团 簇,结构越稳定;同时形成能最小,表明缺陷最容易 形成;相比较仅有V_{O4}的形成能,掺入金属杂质Al 后,氧空位的形成能明显降低,这是由于Hf原子被 Al原子替代后,Al原子周围多了空位,这将吸引周 围的氧原子来填补这个空位,因而更有利于氧空位 的形成,这表明该结构体系更加稳定,文献[28]中 提到在HfO₂中掺入杂质Al会产生更多的氧空位, 因而更加容易形成氧空位细丝,这也很好的解释了 Al掺杂后器件的形成电压显著降低的原因,理论计 算与该实验结果一致因此,在下面的讨论中选取 Al 和 V_{O4}距离是 2.216 Å时的缺陷体系,来分析 Al 对 HfO₂性能的影响.

3.2 缺陷俘获能

为了描述CTM中缺陷俘获电荷的能力,计算 了缺陷俘获能,通过向超胞中注入电子和空穴来模 拟写入电荷,写入电子即在超胞电荷总数的基础上 加上一个电荷,写入空穴相反,即在超胞电荷总数 的基础上减去一个电荷,本文计算了*m*-HfO₂在不 同缺陷时的电荷俘获能,所用到的俘获能计算公式 如下:

$$\Delta E^{+e} = \chi_{\text{bulk}}^{+e} - \chi_{\text{defect}}^{+e},$$

$$\Delta E^{-e} = \chi_{\text{bulk}}^{-e} - \chi_{\text{defect}}^{-e},$$
 (4)

其中,

$$\chi^{+e} = E^{q=-1} - E^{q=0},$$

$$\chi^{-e} = E^{q=+1} - E^{q=0}.$$
 (5)

(4) 式表示缺陷体系得到电子的能力和失去电子的能力, bulk表示本征超晶胞, defect表示带有缺陷的超晶胞. *E*^{q=0} 是本征超晶胞优化稳定后的能量, *E*^{q=-1} 是在本征超晶胞中加入一个电子后优化稳定的能量, *E*^{q=+1} 是在本征超晶胞中失去一个电子后优化稳定的能量. 若俘获能为正值表明缺陷可以俘获载流子; 负值则不能俘获载流子. 电荷俘获能越大, 说明缺陷对载流子的俘获能力越强. 分别计算了两种体系的电荷俘获能, 如图 3 所示.



Fig. 3. The charge trapping energy.

计算结果表明, 仅有 V_{O4} 缺陷时, 该体系基本 不具备俘获电子的能力, 只能俘获空穴, 为单性俘

获;而共存缺陷体体系中,体系由单性俘获变为双 性俘获,并且俘获能显著增大,电子俘获能由0.095 eV增大到2.35 eV,空穴俘获能由1.438 eV增大到 3.043 eV.该计算结果与文献[5,13]的实验结论一 致.因此,加入AI掺杂后的共存缺陷体,对载流子 的俘获能明显增强,即载流子被束缚的能量变大. 那么,载流子被擦出时所需的能量变大,这对载流 子的保持具有重要的作用,即对CTM的数据保持 具有重要的指导意义.

Bader 电荷进一步验证了上述结论.Bader 电荷 分析图如图4所示,图4(a)表示HfO2中仅有VO4 缺陷体系,图4(b)表示为共存缺陷体体系,两图 的横坐标代表体系的原子数,纵坐标的正半轴 代表俘获电子的能量大小,负半轴代表俘获空穴 的能量大小,对于VO4 缺陷体系,电荷主要集中 在第70(No.70),79(No.79),92(No.92)号原子上. 相应原子所俘获的电子数分别为0.0538,0.0664, 0.0944,俘获的空穴数分别为-0.0381,-0.1138, -0.2901;对于共存缺陷体体系,电荷主要集中 在第64(No.64),67(No.67),81(No.81),88(No.88) 号原子上.相应原子所俘获的电子数分别为 0.0303,0.2262,0.0896,0.0972,俘获的空穴数分 别为-0.0893,-0.2894,-0.1286,-0.0674.





从Bader 电荷分布图中可以看到,两体系均是 对空穴的俘获数大于对电子的俘获数,但加入Al 之后的共存缺陷体体系与V₀₄缺陷体系相比,俘获 的空穴与电子间电荷数之差要小很多,因此说明了 共存缺陷体更有利于对电荷的数据保持能力,即加 强了对CTM的数据保持的理论指导.

3.3 态密度

态密度是表征材料电学特性和存储器的数据 保持特性的重要指标,态密度表示单位能量范围内 所允许的电子数,也就是说电子在某一能量范围的 分布情况.图5分别是两种体系的态密度图,费米 能级为0 eV,价带顶的值分别在图中标出,通过分 析态密度发现,两种体系在禁带中均引入了一条缺 陷能级,但共存缺陷体的导带底与价带顶同时下 移,缺陷能级远离价带顶,两种体系的缺陷能级分 别为-2.29817 eV和-2.77057 eV,即与价带顶的 能量差分别为2.29817 eV和2.77057 eV.



Fig. 5. The density of states (a) V_{O4} ; (b) Al+ VO_4 .

从态密度图可以得出,共存缺陷体的价带与缺陷能级的差值2.77057 eV大于 V_{O4}体系的2.29817 eV,而由电荷俘获能结果知道共存缺陷体的体系更容易俘获空穴,这意味着位于缺陷能级上的空穴被激发进入价带所需的能量变大,说明该体系中缺陷对空穴的局域能力变强,使得空穴能够保持在缺陷能级上,也就是说该体系对空穴载流子的保持特性更好.

3.4 耐擦写性分析

耐擦写性是指存储器经历多次擦写(P/E)操 作后仍具有保持数据的能力. CTM 写过程的实质 是载流子被写入,擦意味着载流子被擦出.因而, 本文通过增加或减少电子的数目模拟写与擦操作. 随着电荷不断的注入和移除, 俘获层中的缺陷结 构将会出现两种不同的变化:一种是可逆的结构 变化,一种是不可逆的结构变化,如图6所示^[29]. 图 6(a) 初始态 initial 表示电荷注入前俘获层的原 子级结构,图6(b)缺陷态 defect 表示写入一个电子 或者空穴后俘获层的原子级结构,图6(c)终态final 表示俘获层在经历一个电荷写入后再擦除的原子 级结构. 如果结构 Einit 在经历一个电荷写入和移 除的循环后又返回到最初的状态, 即 $E_{init} = E_{final}$ 时,说明该结构是可逆的变化结构,没有势垒的阻 碍,不会导致CTM擦写性的变化.否则,就是不可 逆的结构变化, 将导致 CTM 的耐擦写性减弱.



缺陷类型	电子 $ E_{\text{init}} - E_{\text{final}} /\text{eV}$	空穴 $ E_{\text{init}} - E_{\text{final}} /\text{eV}$
V_{O4}	9.921×10^{-3}	1.258×10^{-3}
$Al+V_{O4}$	$3.75 imes 10^{-4}$	2.22×10^{-4}

由于电荷有自由电子和空穴之分, 文中分别分 析了电子的耐擦写性和空穴的耐擦写性, 计算结果 如表 2 所示. 其中擦写电子后, V_{O4} 缺陷体系能量 差为 9.921×10^{-3} eV, 而共存缺陷体体系中, 该值 为 3.75×10^{-4} eV; 擦写空穴后, V_{O4} 缺陷体系能量 差为 1.258×10^{-3} eV, 而共存缺陷体体系中, 该值为 2.22×10^{-4} eV, 从以上数据可以得出, 无论是擦写 电子还是空穴, 共存缺陷体的能量差小了一个数量 级, 这表明 HfO₂ 在存在 V_{O4} 缺陷时引入 Al 元素后, 电子和空穴的耐擦写性都得到了显著的提高, 表明 体系的耐擦写性增强, 计算结果与文献 [5] 的实验 结论相符合.

4 结 论

本文基于第一性原理,研究了CTM中俘获层 电荷的保持特性以及耐擦写性.分别对HfO₂俘获 层中单独的V_{O4}缺陷和V_{O4}缺陷中掺入替位Al杂 质的共存缺陷体两种体系进行了形成能、相互作用 能、Bader电荷、态密度、缺陷俘获能的计算分析. 计算结果表明:

1) 共存缺陷体形成能最小, 表明该体系氧空位 更容易形成, 结构最稳定.

2)缺陷俘获能计算结果显示缺陷共存体是双 性俘获,对载流子的俘获能明显增强,即载流子被 束缚的能量变大.载流子被擦出时所需的能量变 大,这对载流子的保持具有重要的作用; Bader 电 荷分析表明共存缺陷体体系,俘获的空穴与电子间 电荷数之差要小很多,因此说明了共存缺陷体更有 利于对电荷的数据保持能力.

3)态密度分析显示共存缺陷体对空穴的局域 能影响较强,这意味着位于缺陷能级上的空穴被激 发进入价带所需的能量变大,说明该体系对空穴的 局域能力变强,保持特性更好.

4) 耐擦写性分析结果显示, 共存缺陷体的耐擦 写性明显得到了改善, 体系的耐擦写性增强.

综合以上研究结果表明,在HfO₂俘获层中存 在V_{O4}缺陷的情况下掺入替位Al杂质可以有效的 提高存储器的数据保持特性及耐擦写特性,因而 本文的研究为CTM存储器的优化设计及可靠集成 提供理论指导,对CTM性能的改善有重要的指导 意义.

参考文献

- Jin L, Zhang M H, Huo Z L, Yu Z A, Jiang D D, Wang Y, Bai J, Chen J N, Liu M 2012 Sci. China Tech. Sci. 55 888
- [2] Wang J Y, Zhao Y Y, Xu J B, Dai Y H 2014 Acta Phys. Sin. 63 053101 (in Chinese) [汪家余, 赵远洋, 徐建彬, 代 月花 2014 物理学报 63 053101]
- [3] Sabina S, Francesco D, Alessio L, Gabriele C, Olivier S 2012 Appl. Phys. Exp. 5 021102

- [4] Lee C H, Hur S H, Shin Y C, Choi J H, Park D G, Kim K 2005 Appl. Phys. Lett. 86 152908
- [5] Tan Y N, Chim W K, Choi W K, Joo M S, Cho B J 2006 IEEE Trans. Electron Devices 53 654
- [6] Chang M, Hasan M, Jung S, Park H, Jo M, Choi H, Kwon M, Hwang H, Choi S 2007 *Microelectron. Eng.* 84 2002
- [7] Yang H J, Cheng C F, Chen W B, Lin S H, Yeh F S, McAlister S P, Chin A 2008 *IEEE Trans. Electron De*vices 55 1417
- [8] Tan Y N, Chim W K, Cho B J, Choi W K 2004 IEEE Trans. Electron Devices 51 1143
- [9] Lai C H, Chin A, Kao H L, Chen K M, Hong M, Kwo J, Chi C C 2006 VLSI Symp. Tech. Dig. 44
- [10] Wu J Y, Chen Y T, Lin M H, Wu T B 2010 IEEE Electron Dev. Lett. **31** 993
- [11] Tsai P H, Chang-Liao K S, Liu C Y, Wang T K, Tzeng P J, Lin C H, Lee L S, Tsai M J 2008 *IEEE Electron Dev. Lett.* 29 265
- [12] Zhang H W, Gao B, Sun B, Chen G P, Zeng L, Liu L F 2010 Appl. Phys. Lett. 96 123502
- [13] Lan X X, Ou X, Cao Y Q, Tang S Y, Gong C J, Xu B, Xia Y D, Yin J, Li A D, Yan F, Liu Z G 2013 J. Appl. Phys. 114 044104
- [14] Hou Z F, Gong X G, Li Q 2009 J. Appl. Phys. 106 014104
- [15] Zhou P L, Zheng S K, Tian Y, Zhang S M, Shi R Q, He J F, Yan X B 2014 Acta Phys. Sin. 63 053102 (in Chinese) [周鹏力, 郑树凯, 田言, 张塑铭, 史茹倩, 何静芳, 闫小兵 2014 物理学报 63 053102]
- [16] Zhang W, Hou Z F 2012 Phys. Status Solidi B 250 1
- [17] Matsunaga K, Tanaka T and Yamamoto T, Ikuhara Y 2003 Phys. Rev. B 68 085110
- [18] Tan T T, Chen X, Guo T T, Liu Z T 2013 Chinese J. Struct. Chem. 32 1013
- [19] Van de Walle C G, Neugebauer J 2004 Appl. Phys. 95 3851
- [20] Gritsenko V A, Nekrashevich S S, Vasilev V V, Shaposhnikow A V 2009 *Microelectron. Eng.* 86 1866
- [21] Lee C K, Cho E, Lee H S, Hwang C, Han S 2008 Phys. Rev. B 78 012102
- [22] Whittle K R, Lumpkin G R, Ashbrook S E 2006 J. Solid State Chem. 179 512
- [23] Zhang B X, Chen J H, Wei Q 2012 Molecular Simulation and Calculation for Doped Material (Beijing: Science Press) p25 (in Chinese) [张培新, 陈建华, 魏群 2012 掺杂 材料分子模拟与计算 (北京: 科学出版社) 第 25 页]
- [24] Kresse G, Furthmüller J 1996 Comp. Mater. Sci. 6 15
- [25] Kresse G, Joubert D 1999 Phys. Rev. B 59 1758
- [26] Perdew J P, Burke K, Ernzerhof M 1997 *Phys. Rev. Lett.* 77 3865
- [27] Deng S H, Jiang Z L 2014 Acta Phys. Sin. 63 077101
 (in Chinese) [邓胜华, 姜志林 2014 物理学报 63 077101]
- [28] Deng N, Pang H, Wu W 2014 Chin. Phys. B 23 107306
- [29] Queisser H J, Haller E E 1998 Science 281 945

Effect of Al doping on the reliability of HfO_2 as a trapping layer: First-principles study^{*}

Jiang Xian-Wei^{1)2)†} Dai Guang-Zhen¹⁾ Lu Shi-Bin¹⁾ Wang Jia-Yu¹⁾ Dai Yue-Hua¹⁾ Chen Jun-Ning¹⁾

 (Anhui Provincial Key Lab of Integrated Circuit Design, School of Electronics and Information Engineering, Anhui University, Hefei 230601, China)

2) (School of Electronics and Information Engineering, Hefei Normal University, Hefei 230061, China)

(Received 17 October 2014; revised manuscript received 11 December 2014)

Abstract

In this work, the first-principles method based on materials studio(a soft ware) and the density functional theory is used to investigate the properties of charge retention and charge endurance in HfO_2 as a trapping layer in charge trapping memory (CTM). Two supercell models are optimized for the monoclinic HfO₂, separately. One contains a four-fold-coordinated O vacancy defect (V_{O4}) , and the other is a co-doped composite defect consisting of a V_{O4} and an Al atom. Interaction energies, formation energies, Bader charge, density of states and trapping energy are calculated for the two models. According to the calculated results of interaction energies and formation energies, it is found that the structure is the most stable and the defect is the most easily formed when the distance between the two kinds of defects is of 2.216 Å in the co-doped composite defect system. The trapping energy results show that the co-doped composite defect system can trap both electrons and holes. Moreover, the trapping ability of the co-doped composite defect is enhanced significantly as compared with the V_{O4} defect. Bader charge analysis shows that the co-doped composite defect system provides a more preferable site for the charge retention. Calculations of the density of states show that the co-doped composite defect system has a strong effect on the trapping energy of holes. the Calculated energy changes after program/erase cycles show that the endurance is improved obviously in the co-doped composite defect system. In conclusion, the date retention and endurance in the trapping layer of monoclinic HfO_2 can be improved by doping of the substitutional impurity Al. This work may provide a theoretical guidance for performance improvement with respect to the date retention and endurance of CTM.

Keywords: charge trapping memory, the co-doped composited defect system, oxygen vacancy, the first-principles

PACS: 31.15.A-, 61.72.Yx, 81.05.Hd, 73.23.-b

DOI: 10.7498/aps.64.091301

^{*} Project supported by the National Natural Science Foundation of China (Grant No. 61376106), the National Natural Science Foundation of China (Grant No. 21201052), the Key University Science Research Project of Anhui Province (Grant No.KJ2013A224), and the universities in Anhui Province outstanding youth of key projects (Grant Nos. 2013SQRL065ZD).

[†] Corresponding author. E-mail: jiangxianwei1983@126.com