单层 CrI₃ 电荷输运性质和光学性质 应变调控的第一性原理研究^{*}

王娜1)† 许会芳1) 杨秋云1) 章毛连1) 林子敬2)

(安徽科技学院电气与电子工程学院,蚌埠 233000)
 (中国科学技术大学物理系,合肥 230000)

(2022年5月22日收到; 2022年6月15日收到修改稿)

通过应变调控二维材料的电学性质和光学性质是设计新型二维电子和光电子器件的重要环节,也是后 摩尔时代薄膜器件设计中的关键技术.薄膜 CrI₃ 具有铁磁和层间反铁磁的独特性质,但是关于应变调制其电 学性质和光学性质的研究未见报道.本文采用高精度杂化密度泛函理论研究了面内单双轴应变对单层 CrI₃ 载流子迁移率和介电函数的调控规律,研究结果与已有的实验和理论值符合较好.计算发现:单层 CrI₃ 载流子迁移率非常小,均在 10 cm²·V⁻¹·s⁻¹以内;与拉伸应变相比,双轴压缩应变可以显著提升迁移率;当 双轴压缩应变量增至 8%时,沿锯齿方向电子迁移率增至 174 cm²·V⁻¹·s⁻¹,达到了 MoS₂ 水平.可见光区介电 函数虚部 *x*(*y*)方向 I 号吸收峰强度随双轴拉伸应变量增加明显增强,而*z*方向几乎没有变化;可见光区 *x*(*y*) 和 *z*方向的介电函数虚部曲线开始攀升的起点对应的光子能量均随双轴压缩应变量增加明显减小,且所有吸 收峰呈现明显的红移.结果表明,应变可以明显提升单层 CrI₃ 的电荷输运性能和可见光区的光学性能.

关键词:应变,第一性原理,载流子迁移率,光学性质 PACS: 71.15.Mb, 73.50.-h, 78.20.-e

DOI: 10.7498/aps.71.20221019

1 引 言

2017年,关于单层 CrI₃和双层 Cr₂Ge₂Te₆ 铁磁 性的实验报道^[1,2],既打破了 50 年前 Mermin 等^[3] 提出的二维各向同性海森伯模型在非零温度下不 会存在自发长程磁序的定理,又大大激发了人们对 薄膜 CrI₃的磁学、电学和光学等性质的应变调制 的研究热情. Sivadas 等^[4]研究发现双层 CrI₃ 层间 堆垛结构的改变可以实现其在铁磁性 (ferromagnetic, FM) 与反铁磁性 (antiferromagnetic, AFM) 间的反复转换,使低维 CrI₃ 磁性的机械调制成为 可能. Guo 等^[5]研究发现应变工程可以调节单层 CrI₃ 的磁光克尔效应,磁光克尔谱随垂直薄膜方向 的压缩应变发生红移,而随拉伸应变发生蓝移. Webster 和 Yan^[6]研究了单层 CrI₃ 基于自旋轨道 耦合 (spin-orbit coupling, SOC) 的磁性各向异性, 计算发现磁性各向异性能 (magnetic anisotropy energy, MAE) 随双轴拉伸应变量增加而减小. Bacaksiz 等^[7]计算了双轴应变下单层 CrI₃ 的德拜 温度、磁滞回线和 MAE 的变化规律,研究发现德 拜温度随拉伸应变量增加而增大.

薄膜 CrI₃ 的电荷输运性质和光学性质的变化 取决于其电子能带结构的改变.关于电子能带结构 的实验测量存在很多不确定性,而基于密度泛函理 论^[8] (density functional theory, DFT) 的第一性 原理计算展现出无可比拟的优势. 但是,采用一般 的交换关联泛函^[9] 计算单层 CrI₃ 的电子结构出现

© 2022 中国物理学会 Chinese Physical Society

^{*} 安徽省自然科学基金 (批准号: 2008085QF328)、安徽省高校自然科学研究基金 (批准号: KJ2020A0075)、国家自然科学基金 (批 准号: 12074362) 和安徽省高校优秀青年骨干人才国内访学研修项目 (批准号: gxgnfx2021142) 资助的课题.

[†] 通信作者. E-mail: wangn@ahstu.edu.cn

了很多矛盾的地方.例如,Wu等^[10]利用含强关联 修正的广义梯度近似方法 (generalized gradient approximation add on-site repulsion U,GGA+U) 计算了面内应变下 CrI₃的电子结构,研究发现 -10%—1.8%双轴应变范围内 CrI₃为铁磁材料; Mukherjee等^[11]通过含强关联修正的局域密度近 似方法 (local density approximation add on-site repulsion U,LDA+U)理论研究了面内应变下单 层 CrI₃的电子结构和磁学性质,计算发现–12%— 12%双轴应变范围内 CrI₃为铁磁材料;Pizzochero 和 Yazyev^[12]运用 GGA+U密度泛函理论计算了 单层 CrI₃ 在不同应变下的磁相图,研究发现 0 到 -5%双轴应变范围内 CrI₃为铁磁材料,而在–5% 到–8%双轴应变范围内 CrI₃为反铁磁材料.

杂化泛函 HSE06 (Heyd-Scuseria-Ernzerhof, HSE) 被公认为是计算半导体材料电子能带结构和 光学性质最精准的方法,近几年来被广泛应用^[13-15]. Zhang 等^[16] 利用 HSE06 研究了块体及单层三卤 化铬的电子能带结构、磁学和光学等性质.晶体 CrI₃ 和 CrBr₃ 带隙的计算值 (1.28 eV 和 2.40 eV) 与实验值 (1.2 eV^[17] 和 2.1 eV^[18]) 非常接近;晶体 CrBr₃ 和 CrCl₃ 介电函数虚部在低频区的计算结 果与实验值^[19] 十分符合.文献 [16] 还发现单层 CrI₃ 可以吸收可见光,但是对应变调控单层 CrI₃ 的电荷输运性质和光学性质没有做进一步研究,其 他文献也未见报道.为此,本文利用高精度杂化泛 函 HSE06 对单层 CrI₃ 进行了系统计算,特别是研究应变对其电子能带结构、电荷输运性质和可见光区的光学性质的调控规律,以期为 CrI₃ 异质结及 其界面的量子调控的实验研究提供理论基础.

2 计算方法

采用基于密度泛函理论的 Vienna ab initio simulation package 5.4.4 (VASP 5.4.4) 软件包^[20] 系统计算了应变下单层 Crl₃ 的晶体结构、电子结 构、电学性质、光学性质和磁学性质.首先,采用基 于 Perdew-Bueke-Ernzerhof (PBE)的广义梯度近 似 GGA 作为交换关联泛函^[21] 进行结构优化和力 学性质研究,所有计算均考虑了自旋极化.然后, 采用由 25% 的 Hartree-Fock 交换关联泛函和 75% 的 PBE 交换关联泛函组成的杂化泛函 HSE06 计 算晶体的电子态密度 (density of states, DOS)、能 带结构和介电函数.最后,运用形变势理论[22-24] 给出本征载流子的迁移率μ,考虑自旋轨道耦合作 用分析了 MAE. 平面波^[25] 截断能取值为 390 eV, 真空层厚度取值为 15 Å (1 Å = 10⁻¹⁰ m). 采用以 Γ为中心的网格^[26]积分布里渊区,其中原胞(图1 红色实线区域 (a), 有 2 个 Cr 原子 (紫色球) 和 6 个 I原子 (蓝色球)) 取值为 8×8×1, 晶胞 (图 1 灰色 虚线区域 (b)--(d), 均包含 4个 Cr 原子和 12个 I原子) 取值为 8×4×1. 原子位置优化和电子自洽 场迭代的收敛标准分别为 0.01 eV/Å和 10⁻⁷ eV.



图 1 单层 CrI₃的结构图及原胞 (a), AF-Néel 晶胞 (b), AF-stripy 晶胞 (c) 和 AF-zigzag 晶胞 (d)

Fig. 1. Atomic structure of CrI₃ monolayer together with unit cell (a), AF-Néel crystal cell (b), AF-stripy crystal cell (c) and AFzigzag crystal cell (d).

3 结果与分析

3.1 晶体结构

单层 CrI₃ 的结构如图 1 所示,沿 (100)和 (010) 晶向的侧视图说明单层 CrI₃为层状结构, I 原子 (紫色小球)位于上下两层, Cr 原子 (蓝色小球)位 于中间层. 每个 Cr 原子与最近邻的 6 个 I 原子构 成八面体结构,其中 Cr 原子位于体心处, I 原子位 于八面体的 6 个顶点处. 从单层 CrI₃ 的俯视图中 可见, x方向 Cr 原子的排布呈锯齿状 (zigzag, zig), 而 y 方向 Cr 原子分布呈扶手椅状 (armchair, arm). 图 1(a) 为铁磁态原胞结构示意图, 等价的 2个 Cr原子具有相同的自旋方向;图1(b)—(d)分别为 AF-Néel, AF-stripy 和 AF-zigzag 三种反铁磁态^[27] 晶胞结构示意图, 晶胞中等价的 4 个 Cr 原子分别 用序号 1, 2, 3, 4 标注, 红色箭头表示 Cr 原子的自 旋方向. 相对于 y方向, AF-Néel 型晶胞中1号和 3号 Cr 原子自旋反向 (见图 1(b)), AF-stripy 型晶 胞中1号和4号 Cr 原子自旋反向 (见图 1(c)), AF-zigzag 型晶胞中3号和4号 Cr 原子自旋反向 (见图 1(d)).

计算的晶格常数 a = 7.004 Å, 与实验值^[28] 6.95 Å非常接近. 单层 CrI₃ 是磁性材料^[1], 如图 2 所示, 通过计算不同应变 (包括沿 x 方向的锯齿型 单轴应变, 沿 y 方向的扶手椅型单轴应变, 同时沿 x 和 y 方向的双轴应变)下单层铁磁结构和反铁磁 结构的能量差 $\Delta E_{\text{FM-AFM}}$ 发现, 施加–8%—8% 的单 双轴应变后, 仅当双轴压缩应变超过 6% 时, 单层



图 2 单层 CrI_3 铁磁结构与反铁磁结构的能量差 ΔE_{FM-AFM} 随应变的变化规律

Fig. 2. Variation of energy difference $\Delta E_{\rm FM-AFM}$ between single-layer CrI₃ ferromagnetic and antiferromagnetic structures with strain. CrI₃ 由铁磁态转变为 AF-Néel 构型的反铁磁态, 其他应变时均保持铁磁态, 这与文献 [12, 29]的报 道相符合.

3.2 电子结构及电学性质

基于 3.1 节, 利用高精度杂化密度泛函理论 HSE06 进一步计算了单层 CrI₃ 的电子结构及其电 学性质. 计算的禁带宽度为 2.024 eV, 极化向上与 极化向下价带顶 (valence band maximum, VBM) 能级差值 $\Delta VBM = 0.238 \text{ eV}$,极化向下与极化向 上导带底 (conduction band minimum, CBM) 能级 差值ΔCBM = 1.592 eV, 与文献 [16] 报道的 1.525, 0.243, 1.609 eV 一致, 说明我们后面的计算工作是 可信的. 与极化向下 DOS 相比, 极化向上 VBM 和 CBM 更靠近费米能级 (Δ CBM > 0, Δ VBM > 0), 体现了 CrI₃ 的半半导体属性^[16]. 一方面, 如图 3(a) 所示, 施加-8%---8% 的双轴应变后, 仅当压缩应变 超过 6% 时, 有 $\Delta CBM = 0$, $\Delta VBM = 0$, 其他情况 ΔCBM, ΔVBM均大于 0, 即极化向上与极化向下 DOS 不对称, CrI3 呈现铁磁性, 与 3.1 节结论一致; 另一方面, 如图 3(b) 所示, 这种半导体属性随着单 轴拉伸应变量增加而加强,随着压缩应变量增加而





减弱,说明单轴应变可以调节单层 CrI₃的半导体 属性.与之同时,通过计算不同应变下的 VBM, CBM 和 DOS,分析了晶体带隙的变化规律及原 因.如图 4 所示,三种应变下带隙变化规律一样, 均随应变量增大而减小,且压缩应变下较为明显, 这是因为 CBM 随压缩应变量增大显著下移.



图 4 CBM, VBM 和禁带宽度随应变的变化规律 Fig. 4. Effect of strain on the CBM, VBM and band gap of CrI₃ monolayer.

进一步分析电子 DOS 发现,如图 5(a1) 所示, 单层 CrI₃ 的 VBM 部分主要有 I 的 3p 态和少量 Cr 的 3d 态组成,其距离费米能级最近的 2 个 DOS 分布峰分别位于-0.62 eV (极化向上分布峰,1号 峰)和-1.02 eV (极化向下分布峰,2 号峰),距离费 米能级最近的导带宽约 1.2 eV (由 Cr 原子 3d 态和 I 原子 3p 态组成),包含 1 个分布峰,位于 1.61 eV. 显然,电子从价带顶 1 号和 2 号分布峰跃迁至导带 所需要的最低能量均在可见光波段,说明单层 CrI₃ 对可见光有较强的吸收本领.当双轴压缩应变 量超过 6%,如图 5(b4),(b5)所示,碘原子间的相 互作用增强,VBM 附近出现了新的分布峰 (-6% 时位于-0.59 eV, -8% 时位于-0.51 eV,3 号峰),处 于可见光波段的跃迁能量由原来的 2 个变成现在 的 3 个,电子跃迁变得更容易.

与双轴应变相比, 单轴应变下落在可见光波段的跃迁仍然来自于 1 号峰和 2 号峰, 见补充材料 图 S1 和图 S2. 与锯齿型单轴应变不同, 扶手椅型 单轴压缩应变量增至 8% 时, 价带顶附近-0.43 eV 位置出现了 3 号分布峰, 也是因为碘原子 3d 态间 的杂化程度变强而产生的.

有效质量和迁移率是表征半导体材料载流 子输运性质的物理量,也是衡量优秀半导体器件 材料的重要参数^[30,31].在上文电子结构的基础上, 运用形变势理论^[22-24]计算了单层 CrI₃本征载 流子的迁移率 μ , $\mu = \frac{e\hbar^3 C_{2D}}{k_{\rm B}Tm^*m_{\rm d}E_{\rm d}^2}$,其中e为电子 电量, \hbar 为约化普朗克常数, $k_{\rm B}$ 为玻尔兹曼常数, T = 300 K, m^* 为载流子在x(y)方向上的有效质量,



图 5 双轴应变下单层 CrI_3 的电子 DOS 分布 (a1)—(a5) 拉伸应变量 ε 取 0 到 0.08; (b1)—(b5) 压缩应变量 ε 取 0 到–0.08 Fig. 5. Biaxial strain dependence of DOS of CrI_3 monolayer: (a1)–(a5) with ε ranging from 0 to 0.08 for tensile (compressive) strain; (b1)–(b5) with ε ranging from 0 to -0.08 for compressive strain.

 $m_{\rm d}$ 为平均有效质量 $(m_{\rm d} = \sqrt{m_x^* m_y^*})$. 弹性常数 ^[32] $C_{2\rm D}$ 满足 $E(\varepsilon) = E(\varepsilon = 0) + \frac{1}{2}C_{2\rm D}S_0\varepsilon^2$,其中 $E(\varepsilon)$ 为 沿输运方向施加应变时晶胞能量, S_0 为 xy 面内晶 胞面积. 形变势常数 $E_{\rm d} = \partial(E - E_{\rm L})/\partial\varepsilon$,其中E为 沿 x(y)方向施加应变 ε 时 CBM (或 VBM) 能级 值, $E_{\rm L}$ 为对应真空能级值. 计算结果如表 1 所列, 单层 CrI₃沿锯齿方向的弹性常数 $C_{11} = 25.5$ N·m⁻¹, 沿扶手椅方向的弹性常数 $C_{22} = 24.5$ N·m⁻¹,力学 性质呈现各向同性,这与文献 [16, 33] 报道一致. 和单层 MoS₂ ^[34] 类似,单层 CrI₃ 空穴迁移率高于 电子迁移率. 但是,由于弹性常数偏小而有效质量 过大导致单层 CrI₃ 本征载流子迁移率非常小,均 在 10 cm²·V⁻¹·s⁻¹之内.

有效质量和迁移率随双轴应变的变化规律见表 2 和图 6. 拉伸应变下, 空穴迁移率大于电子迁移率, 且随应变量增加而增大, 应变量增至 8% 时空穴迁移率增至原来的 2 倍, 是因为空穴有效质量随应变量增加而减小, 应变量增至 8% 时空穴有效

Table 1.

质量平均减小了 28%; 电子迁移率和有效质量的变 化趋势则刚好相反, 应变量增至 8% 时电子迁移率 平均减小了 62%, 这是因为电子有效质量增至原来 的 1.6 倍. 尽管如此, 结果仍不理想, 拉伸应变下产 生的最大迁移率仅为 12.8 cm²·V⁻¹·s⁻¹.



图 6 双轴应变下单层 CrI₃ 本征载流子沿 x (y) 方向的迁 移率 (e 代表电子, p 代表空穴)

Fig. 6. Biaxial strain dependence of the intrinsic carrier mobility of CrI_3 monolayer in x(y) direction (e represents for electron, p represents for hole).

	表 1	单层 CrI3 电	子和空穴浴) 方向的物	理参数		
Physical	paramete	rs of electron	and hole c	of CrI ₃	monolayer	in $x(y)$	direction,	respectively.

Carrier	Direction	m^{*}/m_{0}	$m_{\rm d}/m_0$	$E_{\rm d}/{ m eV}$	$C_{ m 2D}/({ m N}{\cdot}{ m m}^{-1})$	$\mu/(\mathrm{cm}^2 \cdot \mathrm{V}^{-1} \cdot \mathrm{s}^{-1})$
	x	5.45		2.29	25.5	3.26
Electron	y	6.15	5.79	2.25	24.5	2.84
TT 1	x	-2.57	0.90	3.87	25.5	6.05
Hole	y	-2.10	2.32	4.01	24.5	6.63

表 2 双轴应变下单层 CrI₃ 电子和空穴沿 x (y) 方向的有效质量 m*和迁移率 μ

Table 2. The biaxial strain dependence of the effective mass m^* and carrier mobility μ of electron and hole of CrI_3 monolayer in x(y) direction, respectively.

	$m^*/(m_0\mu)/({ m cm}^2{\cdot}{ m V}^{-1}{\cdot}{ m s}^{-1})$									
Strain	Electron		He	Hole		Electron		Hole		
	m_x^*	m_y^*	m_x^*	m_y^*	μ_x	μ_y	μ_x	μ_y		
0.08	8.82	10.122	-1.682	-1.652	1.21	1.11	12.80	11.68		
0.06	6.42	8.540	-1.79	-1.740	2.18	1.66	11.37	10.46		
0.04	6.15	7.640	-2.15	-1.900	2.42	1.89	8.28	8.37		
0.02	6.78	6.780	-2.098	-1.858	2.24	2.21	8.74	8.84		
0	5.45	6.150	-2.57	-2.100	3.26	2.84	6.05	6.63		
-0.02	1.90	1.940	-1.45	-1.410	28.17	27.54	17.37	16.00		
-0.04	0.98	1.180	-1.48	-1.510	98.16	80.48	16.25	14.24		
-0.06	1.02	1.050	-0.84	-1.040	97.56	94.28	45.84	33.31		
-0.08	0.71	0.970	-0.78	-0.920	173.53	126.24	54.29	41.06		

与拉伸应变相比, 压缩应变下空穴和电子迁移 率均随应变量增加而显著增大, 其中电子迁移率的 增幅大于空穴, 是因为应变改变了 VBM 和 CBM 的弥散程度 (见补充材料图 S3), 电子和空穴的有 效质量均随应变量增加明显减小, 其中电子的减幅 大于空穴的, 应变量增至 8% 时, 电子和空穴的有 效质量分别平均减小到原来的 15% 和 37%, 这时 沿锯齿方向的电子迁移率增至 174 cm²·V⁻¹·s⁻¹, 已达到 MoS₂^[34-36] 的水平, 说明应变可显著调控单 层 CrI₃ 的电荷输运性质.

3.3 光学性质

介电函数是表征材料光吸收能力的重要参数^[23,36,37].利用高精度杂化密度泛函理论对单层 CrI₃在可见光范围内的介电函数虚部进行了分析, 计算结果如图 7 所示,可见光区 x (y)方向上有 2 个吸收峰,对应光子能量分别为 2.51 eV (蓝色光 波段,I号峰)和 2.87 eV (紫色光波段,II号峰), z方向上仅在 2.55 eV 处出现 1 个吸收峰.一方面, 介电函数虚部在不同方向的差异说明单层 CrI₃ 具 有各向异性的光学性质;另一方面,I号峰和 II 号 峰的强度较大说明单层 CrI₃ 对可见光有较强的吸 收能力,这些与文献 [16] 报道都一致.材料的电子 结构与其光学性质密切相关^[38],由 3.2 节的 DOS 结果可知,可见光区介电函数虚部 x (y)方向的 2 个吸收峰分别来自价带顶附近的 2 个分布峰上 的电子跃迁.

如图 8(a), (c) 所示, 双轴拉伸应变下, 可见光 区介电函数虚部 *x*(*y*) 方向上的 I 号吸收峰强度随 着应变量增加明显增强,当拉伸应变增至8%时, I号吸收峰红移至绿色光波段 (2.42 eV) 且峰值增 大了 44%. 相比之下, z方向变化不明显. 双轴压缩 应变下, 如图 8(b), (d) 所示, x (y) 和 z方向的介 电函数虚部曲线开始攀升的起点对应的光子能量 随应变量增加明显减小,且可见光区所有吸收峰在 应变加大后均往低能量方向移动,这与带隙随应变 的变化规律一致,说明压缩应变下电子更容易发生 跃迁且材料对可见光的响应得到了明显提升.另 外, 如图 8(b) 所示, 压缩应变下 x (y) 方向介电函 数虚部的Ⅰ号峰强度有所降低,但Ⅱ峰显著增强, 当应变量增至6%时,介电函数虚部开始出现能量 更低的 III 号吸收峰 (2.13 eV, 黄色光波段), DOS 计算结果表明,新的吸收峰是因为 I 原子 3p 态杂 化增强而在价带顶附近出现3号分布峰上电子跃 迁的结果. 总之, 双轴应变使单层 CrI₃ 对可见光的 吸收能力变得更强也更容易.







Fig. 7. The imaginary component of dielectric function of CrI_3 monolayer in the visible light range.



Fig. 8. Biaxial strain dependence of imaginary component of dielectric function: (a), (c) Tensile strain; (b), (d) compressive strain.

锯齿型和扶手椅型单轴应变下介电函数虚部 的变化规律见补充材料图 S4 和图 S5, 与双轴应变 相比, 单轴应变后单层 CrI₃ 对可见光的吸收能力 有增强但不明显.

3.4 磁性各向异性

MAE 是表征垂直磁晶各向异性材料的重要 参数^[39,40]. 二维六角结构的 MAE 满足^[41]: MAE = $\lambda_1 \sin^2 \theta + \lambda_2 \sin^4 \theta$,其中 λ_1, λ_2 为磁晶各向异性系





Fig. 9. The curve fitting of MAE in the y-z plane of CrI_3 monolayer.



图 10 单层 CrI₃ 在不同应变下的 MAE (a) 和 Cr-3d 的轨 道磁矩 (b)

Fig. 10. The effect of different strains on the MAE (a) and orbital moments of Cr-3d (b) in $\rm CrI_3$ monolayer.

数, θ为磁化方向与 z方向的夹角. 如图 9 所示, 计 算发现 CrI₃ 原子的磁晶各向异性系数 λ_1 和 λ_2 分 别为 0.691, 0.049 meV/Cr (meV/Cr, 表示每个 Cr 原子的磁性各向异性能), 即 $\lambda_1 > 0, \lambda_2 > 0$, 说明 单层 CrI₃ 具有垂直磁晶各向异性; 当 θ = 90°时, MAE 最大, 说明 z 轴为易轴. 除此之外, 计算得到 MAE = 0.7365 meV/Cr, 与文献 [6, 7, 16] 的结论都 符合.

应变是调控低维材料磁性各向异性的重要手 段^[42,43]. 对单层 CrI₃分别施加双轴应变、扶手椅型 和锯齿型单轴应变, MAE 的变化规律如图 10(a) 所示. 双轴应变下, MAE 随压缩应变量增加而增 大, 在-4% 应变时增大了 32%, 随拉伸应变量增加 而减小, 这与文献 [9] 结论一致. 相比之下, 单轴应 变有着相似的变化规律, 只是变化更为平缓. 当扶 手椅型或锯齿型压缩应变增大至 8% 时 MAE 分别 增大了 47% 和 39%, 而拉伸应变 8% 下 MAE 仅仅 减小了 15%. 进一步计算发现, Cr 原子 3d 态电子 轨道磁矩一致沿着易轴方向, 且随着应变呈现与 MAE 完全一致的变化规律, 如图 10(b) 所示.

4 结 论

本文采用高精度 HSE06 泛函, 系统地研究了 面内单双轴应变对单层 Crl₃的电子能带结构、电 荷输运性质、可见光区的光吸收性能以及磁晶各向 异性的调控规律. 计算发现, 双轴压缩应变可以明 显提升电荷输运性能、可见光区的光吸收能力和磁 晶各向异性:1) 当双轴压缩应变量从0增至8% 时,沿锯齿方向的电子迁移率由3 cm²·V⁻¹·s⁻¹ 增 至 174 cm²·V⁻¹·s⁻¹; 2) 可见光区介电函数虚部 x(y)方向 II 号吸收峰强度随双轴压缩应变量增加明显 增强,说明单层 CrI3 在可见光区光吸收能力增强; 3) 可见光区介电函数虚部曲线攀升的起点以及吸 收峰所对应的能量均随双轴压缩应变量增加发生 明显的红移,说明单层 Crl₃对可见光的响应度增 强: 4) MAE 随双轴压缩应变量增加而增大, 其机 理是 Cr 原子 3d 态电子轨道磁矩一致沿着易轴方 向,且随着应变呈现与 MAE 完全一致的变化规 律.这些研究结果表明,应变调控的确是设计新型 二维电子和光电子器件的重要途径.设计一款采用 底面晶格常数比单层 Crl3 小的六方晶体作为衬底 材料的应变调控器件,将会大大提升单层 CrI3的 磁电和磁光性能.

参考文献

- Huang B, Clark G, Navarro-Moratalla E, Klein D R, Cheng R, Seyler K L, Zhong D, Schmidgall E, McGuire M A, Cobden D H 2017 Nature 546 270
- [2] Gong C, Li L, Li Z L, Ji H W, Stern A, Xia Y, Cao T, Bao W, Wang C Z, Wang Y, Qiu Z Q, Cava R J, Louie S G, Xia J, Zhang X 2017 Nature 546 265
- [3] Mermin N D, Wagner H 1966 Phys. Rev. Lett. 17 1133
- [4] Sivadas N, Okamoto S, Xu X D, Fennie C J, Xiao D 2018 Nano Lett. 18 7658
- [5] Guo G X, Bi G, Cai C F, Wu H Z 2018 J. Phys.: Condens. Matter 30 285303
- [6] Webster L, Yan J A 2018 Phys. Rev. B 98 144411
- [7] Bacaksiz C, Šabani D, Menezes R M, Milošević M V 2021 Phys. Rev. B 103 125418
- [8] Kresse G, Furthmüller J 1996 Phys. Rev. B 54 11169
- [9] Baerends E J 1999 Theor. Chem. Acc. 103 265
- [10] Wu Z W, Yu J, Yuan S J 2019 Phys. Chem. Chem. Phys. 21 7750
- [11] Mukherjee T, Chowdhury S, Jana D, Lew Yan Voon L C 2019 J. Phys.: Condens. Matter 31 335802
- [12] Pizzochero M, Yazyev O V 2020 J. Phys. Chem. C 124 7585
- [13] Heyd J, Scuseria G E, Ernzerhof M 2003 J. Chem. Phys. 118 8207
- [14] Lou B B, Wen J, Cai J J, Yeung Y Y, Yin M, Duan C K 2021 Phys. Rev. B 103 075109
- [15] Liu X F, Gao P F, Hu W, Yang J L 2020 J. Phys. Chem. Lett 11 4070
- [16] Zhang W B, Qu Q, Zhu P, Lam C H 2015 J. Mater. Chem. C 3 12457
- [17] Dillon J F, Olson C E 1965 J. Appl. Phys. 36 1259
- [18]~Kanazawa K
 K, Street G B 1970 Phys. Status Solidi B 38 445
- [19] Guizzetti G, Nosenzo L, Pollini I, Reguzzoni E, Samoggia G, Spinolo G 1976 Phys. Rev. B 14 4622
- [20] Bučko T, Lebègue S, Hafner J, et al. 2013 Phys. Rev. B 87 064110
- [21] Larsen A H, Vanin M, Mortensen J J R 2013 Phys. Rev. B 80 2665
- [22] Bardeen J, Shockley W 1950 Phys. Rev. 80 72
- [23] Vu T V, Nguyen C V, Phuc H V, Lavrentyev A A, Khyzhun O Y, Hieu N V, Obeid M M, Rai D P, Tong H D, Hieu N N

2021 Phys. Rev. B 103 085422

- [24] Abboud M, Ozbey D H, Kilic M E, Durgun E 2022 J. Phys. D: Appl. Phys. 55 185302
- [25] Perdew J P, Burke K, Ernzerhof M 1996 Phys. Rev. Lett. 77 3865
- [26] Monkhorst H J, Pack J D 1976 Phys. Rev. B 13 5188
- [27] Sivadas N, Daniels M W, Swendsen R H, Okamoto S, Xiao D 2015 Phys. Rev. B 91 235425
- [28] Li P G, Wang C, Zhang J H, Chen S W, Guo D H, Ji W, Zhong D Y 2020 Sci. Bull 65 1064
- [29] Vishkayi S I, Torbatian Z, Qaiumzadeh A, Asgari R 2020 Phys. Rev. Mater 4 094004
- [30] Hou B W, Zhang Y M, Zhang H, Shao H Z, Ma C C, Zhang X T, Chen Y, Xu K, Ni G, Zhu H Y 2020 J. Phys. Chem. Lett. 11 3116
- [31] Zhang D, Hu S, Liu X, Chen Y, Xia Y, Wang H, Wang H, Ni Y 2020 ACS Appl. Energy Mater 4 357
- [32] Cadelano E, Palla P L, Giordano S, Colombo L 2010 Phys. Rev. B 82 235414
- [33] Liu J Y, Sun Q, Kawazoe Y, Jena P 2016 Phys. Chem. Chem. Phys 18 8777
- [34] Mak K F, Lee C, Hone J, Shan J, Heinz T F 2010 Phys. Rev. Lett. 105 136805
- [35] Cai YQ, Zhang G, Zhang Y W 2014 J. Am. Chem. Soc. 136 6269
- [36] Xu L, Yang M, Wang S J, Feng Y P 2017 Phys. Rev. B 95 235434
- [37] Komsa H P, Krasheninnikov A V 2013 Phys. Rev. B 88 085318
- [38] Lu R F, Li F, Salafranca J, Kan E J, Xiao C Y, Deng K M 2014 Phys. Chem. Chem. Phys. 16 4299
- [39] Prokop J, Kukunin A, Elmers H J 2005 Phys. Rev. Lett. 95 187202
- [40] Nguyen T P T, Yamauchi K, Nakamura K, Oguchi T 2020 J. Phys. Soc. Japan 89 114710
- [41] Zhuang H L L, Kent P R C, Hennig R G 2016 Phys. Rev. B 93 134407
- [42] Zhang J M, Yang B S, Zheng H L, Han X F, Yan Y 2017 *Phys. Chem. Chem. Phys.* **19** 24341
- [43] Ma X F, Yin L, Zou J J, Mi W B, Wang X C 2019 J. Phys. Chem. C 123 17440

First-principles study of strain-tunable charge carrier transport properties and optical properties of CrI₃ monolayer^{*}

Wang Na^{1)†} Xu Hui-Fang¹⁾ Yang Qiu-Yun¹⁾

Zhang Mao-Lian¹⁾ Lin Zi-Jing²⁾

(School of Electrical and Electronic Engineering, Anhui Science and Technology University, Bengbu 233000, China)
 (Department of Physics, University of Science and Technology of China, Hefei 230000, China)

(Received 22 May 2022; revised manuscript received 15 June 2022)

Abstract

Because the single-layer CrI_3 is a half semiconductor with indirect band gap and magnetic anisotropy, it has received much attention in the spintronic, magneto-electronic and magnetic storage applications. However, the knowledge of the dependence of carrier mobility and optical property on strain is still rather limited. The uniaxial and biaxial strain dependence of electronic, transport, optical and magnetic properties of single-layer CrI_3 are systematically investigated by using first-principles calculations, and the results are compared with experimental results. The electronic structures under different strains are first calculated by using the accurate HSE06 functional, then the carrier mobility is estimated by the deformation potential theory and the dielectric function is obtained to estimate the optical absorption especially in the visible light range. Finally, the magnetic anisotropy energy used to estimate the magneto-electronic properties is studied by the Perdew-Bueke-Ernzerhof functional including the spin-orbit coupling. It is found that the ferromagnetic CrI_3 is an indirect and half semiconductor with band gap 2.024 eV, $\Delta CBM = 1.592$ eV, $\Delta VBM = 0.238$ eV and can be driven into AF-Néel antiferromagnetic phase by applying -6% to -8% (compressive) biaxial stain, exhibiting excellent agreement with the results from the literature. It is found that of single-layer CrI_3 has very low carrier mobility with a value within 10 $\text{cm}^2 \cdot \text{V}^{-1} \cdot \text{s}^{-1}$ due to the large effective mass and small in-plane stiffness can be remarkably increased by increasing biaxial compression strain attributed to the reduced effective mass. A high electron mobility 174 cm²·V⁻¹·s⁻¹ is obtained in the zigzag direction by applying a -8% biaxial strain reaching the level of monolayer MoS₂. The calculated imaginary component of dielectric function along the x(y) direction having two peaks (I, II) in the visible light range is obviously different from that along the z direction, indicating that the single-layer CrI_3 has optical anisotropy, demonstrating the good agreement with results from the literature. It is found that the imaginary part of dielectric function shows that an obvious redshift and peak (I, II) values strongly increase with the increase of compressive strain (biaxial), showing good agreement with the calculated electronic structures and indicating that monolayer CrI_3 possesses high optical adsorption of visible light under a compressive biaxial strain. Furthermore, it is found that the magnetic anisotropy energy of monolayer CrI_3 mainly stemming from the orbital magnetic moment of Cr ions remarkably increases from 0.7365 to 1.08 meV/Cr with g compressive strain increasing. These results indicate that the optoelectronic property of single-layer CrI_3 can be greatly improved by applying biaxial compressive strain and the single-layer CrI₃ is a promising material for applications in microelectronic, optoelectronic and magnetic storage.

Keywords: strain, first-principles calculations, carrier mobility, optical properties

PACS: 71.15.Mb, 73.50.–h, 78.20.–e

DOI: 10.7498/aps.71.20221019

^{*} Project supported by the Natural Science Foundation of Anhui Province, China (Grant No. 2008085QF328), the Natural Science Foundation of the Higher Education Institutions of Anhui Province, China (Grant No. KJ2020A0075), the National Natural Science Foundation of China (Grant No. 12074362), and the Young Core Talents Domestic Visitor Foundation of the Higher Education Institutions of Anhui Province, China (Grant No. gxgnfx2021142).

[†] Corresponding author. E-mail: wangn@ahstu.edu.cn





Institute of Physics, CAS

单层CrIa电荷输运性质和光学性质应变调控的第一性原理研究

王娜 许会芳 杨秋云 章毛连 林子敬

First-principles study of strain-tunable charge carrier transport properties and optical properties of CrI₃ monolayer Wang Na Xu Hui-Fang Yang Qiu-Yun Zhang Mao-Lian Lin Zi-Jing 引用信息 Citation: Acta Physica Sinica, 71, 207102 (2022) DOI: 10.7498/aps.71.20221019 在线阅读 View online: https://doi.org/10.7498/aps.71.20221019

当期内容 View table of contents: http://wulixb.iphy.ac.cn

您可能感兴趣的其他文章

Articles you may be interested in

应变对(Ga, Mo)Sb磁学和光学性质影响的理论研究

First-principles study of strain effect on magnetic and optical properties in (Ga, Mo)Sb 物理学报. 2022, 71(9): 096103 https://doi.org/10.7498/aps.71.20212316

单层缺陷碲烯电子结构与光学性质的第一性原理研究

First-principles study of electronic structure and optical properties of monolayer defective tellurene 物理学报. 2021, 70(16): 166301 https://doi.org/10.7498/aps.70.20210271

Ga1xCrxSb(x = 0.25, 0.50, 0.75) 磁学和光学性质的第一性原理研究

First-principles calculations of magnetic and optical properties of $Ga_{1x}Cr_xSb$ (x = 0.25, 0.50, 0.75)

物理学报. 2019, 68(17): 176301 https://doi.org/10.7498/aps.68.20182305

一维carbyne链原子键性质应变调控的第一性原理研究

First-principles study of atomic bond nature of one-dimensional carbyne chain under different strains 物理学报. 2020, 69(24): 246802 https://doi.org/10.7498/aps.69.20201231

应力调控下二维硒化锗五种同分异构体的第一性原理研究

First-principles study of five isomers of two-dimensional GeSe under in-plane strain 物理学报. 2019, 68(11): 113103 https://doi.org/10.7498/aps.68.20182266

磷、铋掺杂半导体锗光学性质的第一性原理研究

First-principles study of optical properties of germanium doped with phosphorus and bismuth 物理学报. 2018, 67(13): 136101 https://doi.org/10.7498/aps.67.20172680