# بررسی اثر شار گاز استیلن در ترکیب پلاسما بر خواص ساختاری و اپتیکی لایه نازک سیلیکای آلاییده با کربن

**مرضیه عباسی فیروزجاه** دانشکده مهندسی، دانشگاه فناوریهای نوین سبزوار، سبزوار

هادی محمودی بژوهشکاره لیز ر و بلاسما، دانشگاه شهید بهشته ، تهران

بابک شکری

دانشکده فیزیک، دانشگاه شهید بهشتی، تهران

(دريافت مقاله: ۲ ۰/۱۰/۰۸ – پذيرش مقاله: ۹۹/۰۲/۲۰)

#### چکیدہ

در این تحقیق لایعهای نازک سیلیکاتی و سیلیکای آلاییله با کربن به روش پلیمریزاسیون پلاسمایی با استفاده از دستگاه کوپل خازنی در فرکانس رادیویی و روی زیرلایه-های سیلیسیومی انباشت شدند. برای تولید لایعها از ماده اولیه به صورت مایع آلی حسیلیکاتی TEOS استفاده شد و بخار آن با گازهای اکسیژن و استیلن با نسبت شارهای مشخص ترکیب شد. به منظور افزودن عنصر کربن به درون لایههای سیلیکاتی، گاز استیلن در ترکیب گازی پلاسما افزوده شد. تأثیر شار گاز استیلن بر ضخامت و ضریب شکست لایهها با استفاده از آزمون بیضی سنجی طیفی مورد مطالعه قرار گرفت. علاوه بر این، به منظور بررسی میزان تغییر شفافیت لایهها، جلب اپتیکی آنها نیز با همین روش آزمون تعیین شد. بررسی ریختشناسی سطح لایهها با استفاده از میکروسکوپ نیروی اتمی نشان داد که افزایش شار گاز استیلن در ترکیب پلاسما، موجب افزایش زبری سطح لایهها از ۲. نانومتر تا ۵.۳ نانومتر شد. همچنین، نتایج مشخصه یایی اپتیکی نشان داد که افزایش شار گاز استیلن در ترکیب پلاسما، موجب افزایش زبری سطح لایهها از ۲. نانومتر تا ۵.۳ نانومتر شد. همچنین، نتایج مشخصه یایی اپتیکی نشان داد که افزایش شار گاز استیلن در ترکیب پلاسما، ضریب شکست لایهها از ۲.۳ تا ۱.۴ نانومتر تا ۵.۳ نانومتر شد. همچنین، نتایج مشخصه یایی اپتیکی نشان داد که افزایش شار موجب افزایش زبری سطح لایه از ۱.۴ نانومتر تا ۵.۳ نانومتر شد. همچنین، نتایج مشخصه یایی اپتیکی نشان داد که افزایش شار گاز استیلن در ترکیب پلاسما، ضریب شکست لایهها از ۱.۴ نانومتر تا ۵.۳ نانومتر شد. همچنین، نتایج مشخصه یایی اپتیکی نشان داد که افزایش گاز استیلن در ترکیب پلاسما موجب افزایش ضریب شکست لایه از افزایش شار گاز استیلن با اثر کاهش اکسیژن در ترکیب پلاسما مقایسه شد.

**واژەھاي كليدى**: سيليكاي آلاييدە با كربن، پليمريزاسيون پلاسمايي، ضريب شكست، PECVD، آلى -سيليكاتي.

# Investigation of the effect of Acetylene gas flow in plasma mixture on the structural and optical properties of carbon doped Silica thin film

#### Marzieh Abbasi-Firouzjah

Faculty of Engineering, Sabzevar University of New Technology, Sabzevar, Iran Hadi Mahmoodi and Babak Shokri Laser & Plasma Research Institute, Shahid Beheshti University, G.C., Evin, Tehran, Iran

(Received 23 December 2019, accepted 9 May 2020)

#### Abstract

In this study, silica and carbon doped silica thin films were deposited on silicon substrates by plasma polymerization using capacitively coupled system in radio frequency. Organo-silicon TEOS vapor was used as a precursor for synthesizing the films which were mixed by specific flow rate of oxygen gas. In order to combine carbon elements into the silica films, acetylene gas was also added into the plasma gas mixture. The effect of acetylene gas flow rates on thickness and refractive index of the films was studied by spectroscopic ellipsometry. Furthermore, in order to investigate the films transparency, the optical absorption was also determined using the same analysis. Morphological investigation of the films using atomic force microscopy was shown that increasing acetylene into the plasma, causes to increase the surface roughness of the films from 0.1 nm to 5.3 nm. Furthermore, the results of optical analysis were shown that increasing acetylene concentration in the plasma led to increase the films refractive index from 1.447 to 1.485 as well as increase their optical absorption from 0.8% to 9.3%. Moreover, for adding carbon elements into the silica films and changing their properties, the effect of increasing acetylene flow rate was compared by decreasing oxygen flow rate.

**Key words:** Carbon doped silica, Plasma polymerization, Refractive index, PECVD, Organo-silicate. **E-mail of Corresponding author:** *abbasimarzieh@gmail.com*.

خود پی بردند که می توان با تزریق کربن به ترکیب لایه از جمله اکسید سیلیسیوم خواص مکانیکی و پایداری این لایهها را تقویت کرد [۷ و ۸]. اغلب در روشهای پوشش -دهی پلاسمایی برای تزریق کربن به ترکیب لایه، از ترکیبات آلی سیلیکاتی که علاوه بر داشتن عناصر سیلیکون و اکسیژن دارای عناصر کربنی هستند استفاده شده است [۹] ولی با این روش (پلیمریزاسیون پلاسمایی) عناصر کربن که در ترکیب لایه وجود دارند، اغلب به صورت گروههای آلکالی هستند و این گونه پیوندهای موجب کاهش سختی و پایداری لایهها می گردند. اغلب این پوشش ها چنانچه دارای درصد بالایی پیوندهای کربن باشند دارای پیوندهای HO زیادی نیز هستند که منشأ هر دوی این پیوندهای HO در ترکیب لایهها موجب کاهش

پایداری و جذب رطوبت توسط لایهها می گردد [۱۱]. در این تحقیق از گاز کربندار مجزایی به عنوان پیش ماده کربن استفاده شده است تا بتوان برای افزودن کربن در ترکیب آن، تنها شار ورودی این گاز را افزایش داد در شرایطی که پیش ماده آلی – سیلیکاتی با توان اعمالی و شار اکسیژن مناسب بتواند ساختار چگال سیلیکاتی را ایجاد کسیژن مناسب متاند ساختار چگال سیلیکاتی را ایجاد که با بررسی متغیرهای مختلف روش مذکور، ساختار، خلوص و کیفیت لایههای پایه سیلیکاتی و کربن شبه -الماسی مورد مطالعه قرار گرفتند و شرایط بهینه به دست آمده است. [۱۰–۱۰] هدف این کار پژوهشی، بررسی میزان تغییرات ثوابت اپتیکی لایههای سیلیکاتی در شرایط بهینه با افزودن شار گاز استیلن در ترکیب گازی پلاسما است. مقدمه

لايههاي نازك بر پايه اكسيد سيليسيوم، كاربردهاي بسيار متعددی در صنایع مختلف دارند. این پوششها به دلیل دارا بودن خواص منحصر به فردی از قبیل جذب اپتیکی کم و همچنین ضریب شکست و ثابت دیالکتریک کم کاربردهای وسیعی به ویژه در صنعت ایتیک و اپتوالکترونیک دارند [۴-۱]. ضریب شکست و ثابت دی-الکتریک لایهی اکسید سیلیسیوم خالص و چگال به ترتیب برابر ۱/۴۵ و ۴.۰ است. پوشش های مورد نیاز صنعت ایتیک و ایتوالکترونیک، به عنوان مثال در ابزارهای ایتیکی از قبيل فيلترها، تشديد كنندهها، موجبرها، بلورهاي فتونیکی، سلولهای خورشیدی، سنسورهای نوری و دیودهای نوری، باید دارای کیفیت بسیار بالا و سطحی بسیار یکنواخت، همگن و با زبری بسیار پایین باشند. روشي كه به منظور توليد چنين پوشش هايي انتخاب مي -گردد، علاوه بر قابلیت تولید پوشش با کیفیت لازم اپتیکی، باید بتواند ویژگیهای ایتیکی کاملاً مشخصی را با خطای بسیار کمی برای این پوشش ها ایجاد کند. از جمله این ویژگیها ضریب شکست، میزان جذب اپتیکی و ضخامت

تا کنون مطالعات زیادی در رابطه با بهبود خواص لایههای کربنی با تزریق اکسیژن و سیلیسیوم صورت گرفته است [۵]. لایههای نازک کربنی شبهالماسی (DLC) به علت دارا بودن سختی بالا و همچنین به علت مقاومت به سایش و خوردگی بالایی که دارند خواص مکانیکی مطلوبی برای بسیاری از کابردهای صنعتی ایجاد میکنند. همچنین، نشان داده شده است که افزودن ترکیبات سیلیکاتی به لایههای کربن شبهالماسی موجب افزایش چسبندگی، کاهش تنش، کاهش ضریب شکست و افزایش شفافیت این لایهها می -گردد [۵ –۷]. از طرفی تعدادی از محققین در تحقیقات

مواد و روش آزمایش

لايههای سيليکای آلاييده با کربن (C-SiO<sub>x</sub>) به روش پلیمریزاسیون پلاسمایی با به کارگیری از دستگاه پلاسمایی کوپل خازنی در فرکانس رادیویی ۱۳.۵۶ مگاهرتز، روی زیرلایههای سیلیسیوم نوع P پوششدهی شدند. شماتیکی از چیدمان آزمایش در شکل ۱ نشان داده شده است. زيرلايهها درون محفظه خلاً روى الكترود توان شده که به دستگاه آبگرد مجهز است، قرار داده شدند. روى اين الكترود يك ولتاژ باياس منفى خودبه -خودی القا می شود. محفظه توسط دستگاههای تخلیه مكانيكي دوراني خلأ شد. سيس تركيب گازي مورد استفاده برای تشکیل پلاسما، TEOS-O<sub>2</sub>-C<sub>2</sub>H<sub>2</sub> وارد محفظه شد که در آن  $O_2$ ، گاز اکسیژن، یک گاز اکسید كننده است. گاز TEOS، بخار يک مايع آلى-سيليکاتى است که به عنوان پیش ماده سیلیسیوم با شار ثابت sccm ۸ استفاده شد. C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>، گاز استیلن، نیز به عنوان پیشماده کربن به کار گرفته شد که شار آن از مقدار • تا ۴۰ sccm تغییر داده شده است. شار گازها توسط دستگاههای کنترل كننده شار جرمى (MKS) تنظيم شدند. شار بخار TEOS توسط دستگاه تبخير كنترل شد. همچنين، فشار پايه محفظه حدود RF ... توان اعمال شدهی RF به اندازه ۱۵۰ وات و فشار کاری فرآیند ۶۰ mtorr تنظیم شد. مدت زمان فرآیند پوشش دهی در همه آزمایشها، ۵ دقيقه ثابت بود. ضخامت، ضريب شكست و ضريب جذب لايهها با استفاده از دستگاه بيضي سنجي طيفي (مدل SE800) مشخصهيابي شدند. خواص اپتيكي لايهها به صورت طیفی و در محدوده ۴۰۰ تا ۹۰۰ نانومتر اندازه-گیری شدند. همچنین، به منظور مطالعهی ریختشناسی و بررسی زبری سطح لایهها از دستگاه میکروسکوپ نیروی اتمی (AFM) (مدل Easyscan2 Flex-AFM، شرکت

(Nanosurf) در مد تماسی استفاده شد. تصویر بر داری های Manosurf) در ابعاد  $3\mu m \times 3\mu m$  در ابعاد  $4\pi m$  انجام شد. در هر تصویر 70% نقطه اسکن شده است. 70% نقطه اسکن شده است. نیروی اعمالی به مقدار ثابت به اندازه 70% تنظیم شده است. دقت این دستگاه در راستای محور Z در حدود است. 70% نانومتر و در راستای Xy در حدود 1/1 نانومتر می باشد.



شکل ۱. شماتیکی از چیدمان آزمایش.

### نتايج و بحث

ریخت شناسی سطحی لایههای تولید شده با شارهای مختلف گاز استیلن در شکلهای ۲(الف) تا ۲(د) با تصاویر دو بعدی مشخصهیابی AFM نشان داده شده است. همچنین به منظور مقایسه، ریختشناسی سطح لایههای آلی-سیلیکاتی تولید شده بدون حضور گاز استیلن و با شار آلی-سیلیکاتی تولید شده بدون حضور گاز استیلن و با شار و ۳(ب) نشان داده شده است. همان طور که از شکل ۲ پیدا است، با افزایش شار استیلن در ترکیب گازی پلاسما، مقدار تودههای انباشت شده روی سطح افزایش یافته، ولی ابعاد این تودهها تقریباً ثابت است. در حالی که در شکل ۳

تودههای انباشت شده روی سطح افزایش قابل ملاحظهای داشته است.



شکل ۲. تصویر دو بعدی AFM از سطح لایههای کربن -سیلیکای تولید شده با شارهای مختلف گاز استیلن، (الف) ۱۰ sccm، (ب) ۲۰ sccm (ج) ۲۰ sccm و (د)



شکل ۳. تصویر دو بعدی AFM از سطح لایه های سیلیکاتی تولید شده با شارهای اکسیژن، (الف) ۲۰۰ sccm و (ب) ۵۰ sccm

به منظور شرح این نتایج ابتدا فرآیند تشکیل و رشد لایه را در پلاسمای TEOS-O<sub>2</sub>-C<sub>2</sub>H<sub>2</sub> بررسی میکنیم. مولکول

TEOS، یک ترکیب آلی -سیلیکاتی است که از ۴ طرف با اتمهای اکسیژن پیوند داشته و هر کدام از این اتمهای اکسیژن نیز با گروههای آلی آلکالی (C2H5) پیوند دارد. نمایی از ساختار این مولکول در شکل ۴ نشان داده شده است.

مولکولهای TEOS در فضای میانی پلاسما (حجم پلاسما) تجزیه می شود. هر چه درجه یونیزاسیون پلاسما بیشتر باشد، پیوندهای آلی بیشتری شکسته شده و مولکولهای TEOS به فرگمنتهای کوچکتر تجزیه میشوند. مولکولهای TEOS در فضای میانی پلاسما از طریق دو فرآیند می توانند تجزیه شوند: ۱) فرآیند بر خورد الکترونی و ۲) فرآیند اکسیداسیون [۱۸]. الکترونهای پر انرژی با برخورد با مولکولهای خنثی شامل مولکولهای استیلن، اکسیژن و همچنین TEOS آنها را تجزیه کرده و به گونههای مختلفی از قبیل مولکولها و اتمهای برانگیخته و یونهای مثبت و منفی تبدیل میکند. از طرفی گونههای فعال اتمی و یونی اکسیژن نیز با واکنش دادن با مولکولها و فرگمنتهای TEOS میتوانند آنها را به فرگمنتهای کوچکتر تجزیه کنند [۱۸ و ۱۹]. در منطقه غلاف پلاسمایی که بین ناحیه حجمی پلاسما و سطح زیرلایه قرار میگیرد، گونههای فعال اتمی و یونهای مثبت به سمت سطح زیرلایه هدایت می شوند که در این میان یون -های مثبت به دلیل وجود یک میدان در ناحیه غلاف به سمت سطح زیرلایه شتاب گرفته و در واقع این سطح را بمباران میکنند. فرگمنتهای مولکولهای TEOS و استیلن که جذب سطح زیرلایه شدند با یکدیگر نیز پیوند برقرار کرده و با ادامهی این روند، لایه آلی-سیلیکاتی C-SiOx رشد می کند.



شکل ۴. شماتیکی از ساختار شیمیایی مولکول TEOS.

با ثابت بودن توان اعمالی، درجه یونیزاسیون تقریباً ثابت است. بنابراین چگالی تعداد الکترونها نیز ثابت بوده و آهنگ فرآیند برخورد الکترونی نیز تغییر نخواهد کرد [۱۸]. منظور از درجه یونیزاسیون، مرتبه بزرگی ضریب یونیزاسیون است که به شدت تحت تأثیر توزیع انرژی الکترونها (یا دمای الکترونها، Te) است. رابطه ضریب یونیزاسیون با معادله زیر داده می شود [۱۹]:

$$k_i(T_e) = \sqrt{\frac{8T_e}{\pi m}} \sigma_0 exp \frac{-1}{T_e}$$

که در آن  $T_e$  دمای الکترون، m، جرم الکترون و  $\sigma_0$  سطح مقطع اتمی هندسی است که به نوع یا ترکیب گازی وابسته است. در پلاسما، پتانسیل لازم برای یونیزاسیون کمتر از میانگین انرژی الکترونها است. میدان یا توان اعمالی تعیین کننده میزان انرژی یا دمای الکترونها است و تغییر نسبت شار گازها در ترکیب گازی پلاسما تأثیر بسیار کمتری در مرتبه یونیزاسیون خواهد داشت. [۱۹] به همین دلیل میتوان گفت در این آزمایشها با ثابت بودن توان اعمالی، درجه یونیزاسیون تقریباً ثابت است.

از طرفی با کاهش شار اکسیژن، چگالی تعداد گونههای فعال اکسیژنی کاهش مییابد و در نتیجه آهنگ تجزیه مولکولهای TEOS با فرآیند اکسیداسیون کاهش مییابد

و در نتیجه لایه آلی-سیلیکاتی از پیوند برقرار کردن فرگمنتهای بزرگتر با شاخههای آلی بیشتر تولید می شود. از آنجا که این فرگمنتهای جذب شده دارای پیوندهای ناخالصی ارگانیکی هستند، در اثر تجمع این فرگمنتها و ایجاد زنجیرههای آلی، لایه با ساختاری پلیمری تشکیل می شود. با به هم پیوستن این زنجیرههای پلیمری، ساختارهای تودهای متمرکز در کنار یکدیگر ایجاد می گردد. ماختارهای تودهای متمرکز در کنار یکدیگر ایجاد می گردد در حالی که در شار ۲۰۰ sccm اکسیژن، لایه سیلیکاتی در اثر پیوند برقرار کردن فرگمنتهایی تولید می گردد که تا حد زیادی شاخههای آلکالی و پیوندهای ناخالصی آن اکهش یافته است و تنها دارای پیوندهای سیلیسیوم با اکسیژن هستند. به این ترتیب در این حالت لایه سیلیکا با ناخالصی کمتر و نظم ساختاری بیشتر رشد می کند. به موری که تودههای متمرکز ناشی از زنجیرههای پلیمری در تصویر AFM در این نمونه مشاهده نمی گردد.

با توجه به جدول ۱ در رابطه با نمونههای Silica-200 تا C-SiO<sub>x</sub>-40، لايهها با شارهای مختلف استيلن از • تا ۴۰ sccm تولید شدند که در آن توان اعمالی و شار اکسیژن ثابت بوده است. بنابراین طبق فرآیند رشد که توضيح داده شد، نرخ فرآيندهای برخورد الکترونی و اکسیداسیون برای تجزیه مولکولهای TEOS ثابت است و افزایش شار استیلن موجب افزایش نرخ برقراری پیوندهای کربنی و همچنین پیوندهای آلی در ترکیب لایه میگردد. با توجه به اینکه با افزایش شار استیلن ابعاد تودهها رشد زیادی نداشته است و فقط چگالی توزیع آن در سطح افزایش مییابد می توان گفت برخلاف شرایطی که در آن شار اکسیژن کمتر است، در این وضعیت زنجیرههای پلیمری بلندی ایجاد نشده و لایه ساختار پلمیری پیدا نمیکند. شایان ذکر است، با توجه به اینکه گاز استیلن در شرایط بهینه به ترکیب گازی پلاسما افزوده شده است، به ویژه به به دلیل چگالی توان کافی در فضای میانی پلاسما

برای شکسته شدن پیوندهای آلکالی، بنابراین همراه با تجزیه کامل مونومرهای TEOS، مونومرهای استیلن نیز به خوبی تجزیه شده و پیوندهای H-D آن شکسته می شوند و می توان نتیجه گرفت که پیوندهای ناخالصی در لایه می توان نتیجه گرفت که پیوندهای U=C باشد. به سیلیکاتی تنها می تواند به دلیل پیوندهای C=C باشد. به این ترتیب، افزایش شار استیلن موجب می شود تا پیوندهای کربن با کربن (C=C) بیشتری در ترکیب لایه شرکت کند. در نتیجه لایه سیلیکاتی با ساختار نسبتاً منظم شرکت کند. در نتیجه لایه سیلیکاتی با ساختار نسبتاً منظم با ترکیبهای کربنی ایجاد می گردد. این شرایط می تواند موجب تمایل به گرافیتی شدن لایه و در نتیجه تغییر خواص اپتیکی و همچنین بهبود خواص مکانیکی لایه سیلیکاتی گردد [۸ و ۹]. در بخشهای بعدی تغییر خواص

به منظور بررسی زبری سطح لایهها، تصاویر مربوط به مشخصهیابی ریختشناسی خطی از نمونههای مختلف در شکل ۵ نشان داده شدهاند. همچنین مقادیر زبری لایهها از جذر میانگین مربع پستیها و بلندیها (Sq) برگرفته از دادههای AFM مربوط به سطح βμm × βμm در جدول ۱ آورده شده است.

تغییرات پستی و بلندیهای مربوط به سطح لایههای اکسید سیلیسیوم که بدون حضور گاز استیلن لایهنشانی شدهاند و همین طور مقدار زبری آنها به وضوح نشاندهنده این است که لایه تولید شده در شار اکسیژن کمتر، دارای زبری کمتر است. همچنین با افزایش گاز استیلن در ترکیب گازی پلاسما زبری لایهها افزایش یافته است. مقادیر زبری با فرآیند تجزیه مولکولها و رشد لایه که در بخش قبل شرح داده شد، همخوانی دارد و در هر دو مورد، یعنی با کاهش اکسیژن و افزایش شار استیلن، نظم ساختاری سیلیکاتی به هم خورده و در نتیجه زبری سطح افزایش مییابد.

و	سيليكاتى	لايەھاي	سطح	زبرى	مقادير	و	ازمايش	۱. شرايط	ل	جدو
---	----------	---------	-----	------	--------	---	--------	----------	---	-----

C-SiO <sub>x</sub> لايەھاى										
خطاي	زبرى	اكسيژن	شار	توان						
زبرى	سطح زبری		استيلن	اعمالي	كد نمونه					
(نانومتر)	(نانومتر)	(sccm)	(sccm)	(وات)						
۰.۱	۸.۳	۵۰	٠	10.	Silica-50					
۰.۰۱	•.1•	۲	•	10.	Silica-200					
۰.۰۳	۰.۱۳	۲۰۰	۱.	10.	C-SiO <sub>x</sub> -10					
۰.۰۲	•.10	۲	۲.	10.	C-SiO <sub>x</sub> -20					
۰.۰۵	۳.۲	۲	٣.	10.	C-SiO <sub>x</sub> -30					
۰.۰۵	۵.۳	۲	۴.	10.	C-SiO <sub>x</sub> -40					

نتايج زبري لايهها در اين كار پژوهشي برخلاف نتايج تحقیقات مرجع [۲۱] است که در آن لایههای ترکیبی سیلیکا-کربن به روش مشابه با کار حاضر یعنی پلیمریزاسیون پلاسمایی با استفاده از دستگاه PECVD تولید شدند. در تحقیق مذکور نتایج بررسی زبری لایهها نشان داد که با افزایش غلظت گاز هیدروکربنی (متان) در تركيب گازى پلاسما، زبرى لايەھا كاھش مىيابد. علت این امر به دلیل تفاوت در اندازه مونومرهای بخار ماده آلی-سیلیکاتی و گاز هیدروکربنی در این دو تحقیق است. در تحقيق مذكور از ماده آلى-سيليكاتى HMDSO (O[Si(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>]2) استفاده شد که اندازه مونومر آن بزرگتر از مونومر TEOS (Si[OC<sub>2</sub>H<sub>5</sub>]<sub>4</sub>) TEOS) است و دارای شاخه -های آلکالی بیشتری است. در این تحقیق، افزایش غلظت متان با کاهش غلظت بخار ماده آلی –سیلیکاتی همراه است و این امر موجب تضعیف فرآیند تجزیه مونومرهای آلی-سیلیکاتی و در نتیجه افزایش بینظمی ساختاری لایه و افزایش زبری لایه می گردد.

شکل ۶ نمودار تغییرات آهنگ رشد لایه را بر حسب شار گاز استیلن در ترکیب گازی پلاسما نشان میدهد. با توجه به این نمودار میتوان دید با افزایش شار گاز استیلن،

آهنگ رشد لایه افزایش مییابد. از آنجا که گاز هیدروکربنی استیلن دارای اتمهای کربن است و به ویژه اینکه در آن اتمهای کربن با یکدیگر پیوند دارند، با افزایش شار آن، ماده اوليه براي توليد تركيبات كربني افزايش مییابد. نکته حایز اهمیت در اینجا این است که با توجه به ثابت بودن شار TEOS منبع توليد تركيب اكسيد سیلیسیوم ثابت است. بنابراین می توان نتیجه گرفت با افزایش شار گاز استیلن، علاوه بر افزایش آهنگ رسوب گذاری، میزان ترکیبات کربنی در ترکیب لایه نیز افزایش مییابد. نتایج آهنگ رسوبگذاری این تحقیق را با آهنک رسوبگذاری لایههای ترکیبی کربن-سیلیکا در دو تحقیقی که در آن از همین روش ولی از ترکیبهای گازی متفاوتی استفاده شده است، مقایسه میکنیم. در تحقيق اول از تركيب HMDSO و متان استفاده شده است که محدوده تغییر آهنگ رسوبگذاری بین ۸ تا ۵۰ نانومتر بر دقيقه بود و در تحقيق دوم كه از تركيب گاز سايلن (SiH4)، اکسیژن و متان استفاده شد محدوده تغییرات مذكور بين ٠.١ تا ٥.٩ نانومتر بر دقيقه بوده است.



شکل ۵: تصاویر مربوط به مشخصهیابی ریختشناسی خطی از لایههای سیلیکایی تولید شده در ۲۰۰ sccm و ۵۰ sccm و لایههای C-SiO<sub>x</sub> تولید شده با شار استیلن ۱۰ تا ۶۰ sccm

در حالی که در تحقیق حاضر آهنگ رسوبگذاری بیشتر و در محدوده ۶۶ تا ۹۷ نانومتر بر دقیقه است که از هر دو مورد فوق بیشتر است. این به ۲ دلیل میتواند باشد: ۱) گاز هیدروکربی که در این پژوهش استفاده شده است یعنی استیلن دارای پیوند دوگانه کربن –کربن است که موجب افزایش آهنگ رسوبگذاری ترکیبات کربنی میگردد. به عنوان مثال Assan و دیگران [۲۲] در تحقیق خود نشان دادند که در روش RF-PECVD آهنگ انباشت لایه دادند که در روش RF-PECVD آهنگ انباشت لایه DLC با استفاده از استیلن حدود ۳ تا ۴ برابر آهنگ انباشت لایه با استفاده از متان است. ۲) در مقایسهی تحقیق حاضر با تحقیق اول، میتوان گفت وجود اکسیژن در ترکیب گازی و همچنین بیشتر بودن عنصر اکسیژن در مونومر TEOS نسبت به HMDSO، موجب تقویت فرآیند تجزیه و فعال شدن مونومرها و در نتیجه افزایش آهنگ رسوب گذاری میشود.

دادههای خام دستگاه بیضی سنجی، مقادیر طیفی Psi و Delta هستند که این مقادیر مربوط به بیضی گون اپتیکی لايهها است و تحت زاويه ۷۰ درجه پرتو فرودي از لايههای انباشت شده روی بستر سيليسيومي ثبت شدهاند. برای اندازهگیری ثابتهای اپتیکی لایههای تولید شده از قبيل ضريب شكست، ضريب جذب و همچنين ضخامت از مدل سه لايهای هوا/لايه کوشی/سيليسيوم برای مدل-سازی دادههای خام دستگاه استفاده شده است. منظور از لايه كوشي، استفاده از رابطه كوشي براي لايه آلي-سیلیکاتی است. اغلب برای لایههای سیلیکاتی و به طور کل برای لایه های با شفافیت بالا از این رابطه برای برازش استفاده می شود [۲۳ و ۲۴]. شکل ۷ مقادیر طیفی Psi و Delta مربوط به لایه کربن -سیلیکای تولید شده با Delta ۳۰ گاز استیلن را نشان میدهد. مقادیر طیفی ضریب شکستهای مدلسازی شده مربوط به نمونهها در شکل ۸ نشان داده شده است.



شده با sccm گاز استیلن.

شکل ۹، نمودار تغییرات ضریب شکست مربوط به طول موج ۶۳۳ نانومتر برای لایههای C-SiO<sub>x</sub> بر حسب شار گاز استیلن و مقایسه آنها با ضریب شکست لایه SiO<sub>x</sub> تولید شده با ۵۰ sccm اکسیژن نشان داده شده است. با توجه به این نمودار با افزایش شار گاز استیلن ضریب شكست لايه هاى C-SiOx افزايش مى يابد. با توجه به نتيجه آهنگ رسوب گذاری، در مقادير بيشتر گاز استيلن لايه سيليكاتي به لايه با تركيب سيليكاي آلاييده با كربن متمایل میگردد که میزان کربن در آن افزایش مییابد و از آنجا که پیوندهای کربن -کربن، C=C، دارای قطبش پذیری بیشتری نسبت به پیوندهای ساختاری اکسید سیلیسیوم (يعنى سيليسيوم با اكسيژن، Si-O) است [٢۵]، دليل افزایش ضریب شکست با افزایش گاز استیلن، افزایش پیوندهای کربنی و به ویژه پیوندهای دوگانه کربن -کربن در ترکیب لایه است. از طرفی با توجه به فرآیند توضیح داده شده در بخشهای قبل با کاهش شار اکسیژن، مقادیر ناخالصی های آلی و از آن جمله کربن، در ترکیب لایه افزایش می یابد و این رخداد موجب افزایش ضریب شکست لایه سیلیکای تولید شده با ۵۰ sccm اکسیژن نسبت به لایه سیلیکای تولید شده با ۲۰۰ sccm اکسیژن می شود. تحقیقات نشان میدهد که لایههای کربنی که به





روش PECVD تولید می شوند دارای ضریب شکست بین ۱۸ تا ۲.۷ است [۲۶]. از طرفی لایهی سیلیکای چگال دارای ضریب شکست ۱.۴۵ است [۱۲]. در مورد لایهی ترکیبی کربن -سیلیکا طبق گزارش دو مقاله [۲۷]، [۲۸] که از روش PECVD و به ترتیب از ترکیب گازی BiH4/CH<sub>4</sub>/O<sub>2</sub> و به ترتیب از ترکیب حدود ۲.۰ ضریب شکست لایههای با ۵۰٪ کربن به ترتیب حدود ۲.۰ و ۱.۷ به دست آمده است.



شکل ۸. مقادیر طیفی ضریب شکستهای مدلسازی شده مربوط به لایههای C-SiOx تولید شده با شارهای مختلف گاز استیلن و لایه سیلیکا تولید شده با شار sccm و ۲۰۰ sccm اکسیژن.



شکل ۹، نمودار تغییرات ضریب شکست مربوط به طول موج ۶۳۳ نانومتر برای لایههای C-SiO<sub>x</sub> بر حسب شار گاز استیلن و مقایسه آنها با ضریب شکست لایه SiO<sub>x</sub> تولید شده با ۵۰ sccm اکسیژن.

در تحقیق حاضر، از آنجا که ضریب شکست لایههای -C SiOx تغییر بسیار کمی نسبت به لایه سیلیکای خالص و چگال داشتند می توان پیش بینی کرد که درصد کربن در لايهها بسيار كم است و براي تخمين كمي اين مقدار مي -توان ضريب شكست لايههاي C-SiOx را با لايه سیلیکاتی تولید شده با ۵۰ sccm شار اکسیژن مقایسه کرد. در مورد لایه های C-SiO<sub>x</sub> عامل افزایش ضریب شکست لايهها با افزودن شار استيلن، زياد شدن پيوندهاي كربني است. در حالی که عامل افزایش ضریب شکست در لایهی سیلیکای رشد یافته با ۵۰ sccm شار اکسیژن (در مقایسه با لايه سيليكاي چگال، رشد يافته با sccm اكسيژن) به دلیل مجموع پیوندهایی است که قطبش پذیری بیشتری نسبت به پیوندهای ساختاری سیلیکا (یعنی Si-O) دارند. در این بین به جز پیوندهای کربنی، پیوندهای O-H نیز سهم دارند [۲۹ و ۳۰]. بنابراین با مقایسه طیف ضریب شکست لایه C-SiO<sub>x</sub> رشد یافته با ۴۰ sccm رشد با لايه سيليكاي رشد يافته با ۵۰ sccm اكسيژن مي توان ديد که این دو مقدار ضریب شکست تقریباً یکسان است و می توان نتیجه گرفت درصد کربن در لایه C-SiO<sub>x</sub> رشد یافته با ۴۰ sccm استیلن حداکثر ۵٪ است و برای بقیه لایههای C-SiO<sub>x</sub> کمتر از ۵٪ است.

به منظور بررسی شفافیت لایهها، میزان ضریب جذب اپتیکی آنها اندازه گیری شده است. تغییرات درصد جذب اپتیکی لایههای مربوط به نمونهها در شکل ۱۰ نشان داده شده است. مقادیر جذب در این نمودار مربوط به طول موج ۳۳۳ نانومتر است. با توجه به این نمودار با افزایش شار گاز استیلن، جذب اپتیکی لایههای xOC-SiO افزایش می یابد که علت آن گرافیتی شدن لایه سیلیکاتی در اثر پیوندهای کربن -کربن در ترکیب لایه با افزایش گاز استیلن در ترکیب پلاسما است. در حالی که میزان افزایش جذب اپتیکی لایه xOS که با ۵۰ اکسیژن رشد داده شده

است، نسبت به لایههای کربن -سیلیکا بسیار کم بوده است که احتمالا دلیل این امر به این علت است که علی رغم اینکه در این مورد نیز پیوندهای ارگانیکی و کربنی وجود دارد ولی شانس وجود پیوندهای کربن -کربن در ترکیب لایه نسبت به لایههای کربن -سیلیکا کمتر است. چون برای تولید لایههای کربن -سیلیکا کمتر است. چون برای تولید لایههای کربن اسیکا کمتر است. پون برای میشود که در آن اتمهای کربن با یکدیگر پیوند دارند و با تشکیل پلاسما درصدی از آنها بدون تجزیه جذب لایه در حال رشد می شوند.



شکل ۱۰. تغییرات درصد جذب اپتیکی لایههای C-SiO<sub>x</sub> بر حسب شار گاز استیلن و مقایسه آنها با درصد جذب اپتیکی لایه SiO<sub>x</sub> تولید شده با ۵۰ sccm اکسیژن.

نتيجه گيري

لایه نازک سیلیکاتی و سیلیکای آلاییده با کربن به روش پلیمریزاسیون پلاسمایی و با به کارگیری دستگاه پلاسمایی کوپل خازنی در فرکانس رادیویی روی بسترهای سیلیسیومی تولید شدند. به منظور ترکیب لایههای سیلیکاتی با کربن از پیشماده استیلن با مقادیر مختلف شار میلیکاتی با کربن از پیشماده استیلن با مقادیر مختلف شار sccm ۰ sccm ۰ تا معادی استیلن بر فرآیند رشد لایههای کربن

سیلیکا، اثر کاهش شار اکسیژن نیز در تولید لایههای سیلیکاتی مقایسه شده است. با بررسی ریختشناسی سطح لايه ها نشان داده شد با افزايش شار گاز استيلن و همچنين کاهش شار اکسیژن در ترکیب گازی پلاسما، زبری لایهها از ۰.۱ نانومتر به ترتیب به مقادیر ۵.۳ nm و ۸.۳ افزایش یافته است. نتایج بررسی آهنگ رشد لایهها نشان میدهد که با افزایش شار استیلن، آهنگ رشد لایه از nm/min ۶۶ nm/min افزایش مییابد و چون غلظت پیشماده کربنی افزایش یافته است میتوان پیشبینی کرد که به طور همزمان با افزایش آهنگ رشد، میزان ترکیبات کربنی در ساختار لایه سیلیکای آلاییده با کربن نیز افزایش می یابد. آزمون EDS نشان داد که درصد عناصر کربن برای لایههای تولید شده با شار اکسیژن به مقدارهای sccm • و ۲۰۰ sccm به ترتیب حدود ۵٪ و •٪ می باشد. همچنین، نتایج مشخصهیابی بیضی سنجی نشان میدهد که افزایش غلظت گاز استیلن در ترکیب گازی پلاسما، موجب افزایش ضریب شکست لایهها از ۱.۴۴۷ تا ۱.۴۸۵ شده است. که دلیل آن افزایش غلظت ترکیبات کربنی در لایههای سیلیکای آلاییده با کربن است و اینکه پیوندهای کربن -کربن (C=C) دارای قطبش پذیری بیشتری نسبت به پیوندهای ساختاری اکسید سیلیسیوم هستند. در نهایت بررسی ضریب جذب اپتیکی لایهها نشان داد که با افزایش شار گاز استیلن، جذب اپتیکی لایههای کربن-سیلیکا از ۸۰ تا ۹.۲ افزایش مییابد که علت آن گرافیتی شدن لایه سیلیکاتی است.

## سپاسگزارى

این کار پژوهشی از طرف صندوق حمایت از پژوهشگران و فناوران کشور(INSF) مورد حمایت مالی قرار گرفته است. 11. Marzieh Abbasi-Firouzjah, Babak Shokri, Characterization of Fluorinated Silica Thin Films with Ultra-Low Refractive Index Deposited at Low Temperature, Thin Solid Films, 577, 2015, 67-73.

12. M. Abbasi-Firouzjah, B. Shokri, Characteristics of ultra low-k nanoporous and fluorinated silica based films prepared by plasma enhanced chemical vapor deposition, J. Appl. Phys. 114 (2013) 214102-7.

13. M. Abbasi Firouzjah and B. Shokri "Deposition of high transparent and hard optical coating by tetraethylorthosilicate plasma polymerization" Journal of Thin solid films, 698, (2020) 137857.

14. S.I. Hosseini, B. Shokri, <u>M. Abbasi</u> <u>Firouzjah</u>, S. Kushki, and M. Sharifian, "Investigation of the properties of diamond-like carbon thin films deposited by single and dualmode plasma enhanced chemical vapor deposition", *Journal of Thin Solid Film*, 519, 3090-3094 (2011).

15. S.I. Hosseini, Z.Javaherian, D. Minai-Tehrani, R. Ghasemi, Z. Ghaempanah, <u>M.</u> <u>Abbasi Firouzjah</u>, B. Shokri, "Antibacterial properties of flourinateddiamond-like carbon films deposited by direct and remote plasma", *Journal of Material letters*, 188, 84-87, (2017).

۱۶. نسیبه صابری، مرضیه عباسی فیروزجاه سید ایمان حسینی، بابک شکری، بررسی اثر ضخامت بر مقاومت الکتریکی لایههای لایه نشانی شده با دو گاز استیلن و متان به روش رسوبگذاری بخار شیمیایی پلاسمایی، بیستمین همایش ملی مهندسی سطح، ۱۵ تا ۱۷ بهمن ۹۸.

۱۷. سید ایمان حسینی، سعید کوشکی، مرضیه عباسی فیروزجاه، بابک شکری، "بررسی تأثیر پارامترهای پلاسما بر روی فیلمهای نازک کربنی شبه الماسی"، کنفرانس فیزیک ایران، دانشگاه بوعلی سینا، همدان، ۲۳ –۲۰ ، ۱۳۸۹.

18. P.J. Stout, M.J. Kushner, J. Vac. Sci. Technol. A 11 (1993) 2562.

19. K. Takizawa, Y.Mori, N.Miyatake, K.Murata, Thin Solid Films 516 (2008) 3605–3609.

20. A. Fridman, L.A. Kennedy, Plasma Physics and Engineering (second edition), CRC Press, Taylor & Francis, (2011).

D. Batory, A. Jedrzejczak,W. Kaczorowski,W. Szymanski, L. Kolodziejczyk,
M. Clapa, P. Niedzielski, Influence of the

1. Y.C. Tsai, J. Shieh. Growing invisible silica nanowires on fused silica plates provides highly transparent and superwetting substrates, Appl. Surf. Sci. 479 (2019) 619-625.

۲. مظفری نیا رضا، ارزیابی ضریب شکست نور در لایههای ۲. ۲۰. مظفری نیا رضا، ارزیابی ضریب شکست نور در لایههای نازک سیلیکا، نشریه علوم و مهندسی سطح، ۲۵(۱۳۸۸) 3. V. Hody-Le Caër, E. De Chambrier, S. Mertin, M. Joly, M. Schaer, J.L. Scartezzini, A. Schüler, Optical and morphological characterisation of low refractive index materials for coatings on solar collector glazing, Renew. Energ. 53 (2013) 27-34.

۴. بهاری علی و فدایی سیده مژده، ویژگی های نانو ساختار نقره/کسید سیلیکون، نشریه علوم و مهندسی سطح، ۸(۱۳۸۸)۸ –۴۷.

۵. هاشمزاده یاسر، صالحی مهدی، پنجهپور مسعود، باقری روح-اله، هاشمزاده فاطمه، بهبود خواص سایشی پوششهای شفاف خودرو با افزودن نانو سیلیکای رسوبی، نشریه علوم و مهندسی سطح، ۱۰(۱۳۹۳)۴۷–۵۳.

6. L.K. Randeniya, A. Bendavid, P.J. Martin, Md.S. Amin, E.W. Preston, F.S. Magdon, Ismail, S. Coe, Incorporation of Si and SiOx into diamond-like carbon films: impact on surface properties and osteoblast adhesion, Acta. Biomater. 5 (2009) 1791–1797.

7. A.S. Chaus, X.H. Jiang, P. Pokorný, D.G.Piliptsou, A.V. Rogachev, Improving the mechanical property of amorphous carbon films by silicon doping, Diam. Relat. Mater. 82 (2018) 137-142.

۸. صالحی مژگان، اسحاقی اکبر، آقایی عباسعلی، ارزیابی پایداری شیمیایی نانو پوشش کربن شبهالماسی لایه نشانی شده بر زیرلایه پلیمری پلیکربنات در برابر استون و هیدروکسید سدیم، نشریه علوم و مهندسی سطح، ۱۵(۱۳۹۸)۱۵-۹.

9. M. Noborisaka, H. Kodama, S. Nagashima, A. Shirakura, T. Horiuchi, T. Suzuki, Synthesis of transparent and hard SiOC(-H) thin films on polycarbonate substrates by PECVD method, Surf. Coat. Technol. 206 (2012) 2581–2584.

10. M. Abbasi-Firouzjah, S. I. Hosseini, M. Shariat, B. Shokri, The effect of TEOS plasma parameters on the silicon dioxide deposition mechanisms, J. Non-Cryst. Solids 368 (2013) 86-92.

منابع

enhanced chemical vapor deposition, Chin. Phys. Lett., 17 (2000) 912-914.

process parameters on the characteristics of silicon incorporated a-C:H:SiOx coatings, Surface and Coatings Technology, 271 (2015)112-118.

22. Hassan, Md Kamrul, Bimal Kumar Pramanik, and Akimitsu Hatta. "Electrical resistivities of the diamond-like carbon films fabricated from methane and acetylene using RF plasma." New Diamond Front. Carbon Technol 16.4 (2006): 211-219.

23. P. Uznanski, B. Glebocki, A. Walkiewicz-Pietrzykowska, J. Zakrzewska, A.M. Wrobel, J. Balcerzak, J. Tyczkowski, Surface modification of silicon oxycarbide films produced by remote hydrogen microwave plasma chemical vapour deposition from tetramethyldisiloxane precursor, Surf. Coat. Technol. 350 (2018) 686–698.

24. H.G. Tompkins, J.N. Hilfiker, Spectroscopic Ellipsometry: Practical Application to Thin Film Characterization, Momentum Press, New York, 2015.

25. P.F. Wang, S.J. Ding, W. Zhang, J.Y. Zhang, J. T. Wang, W.L. Wei, FTIR characterization of fluorine doped silicon dioxide thin films deposited by plasma enhanced chemical vapor deposition, Chin. Phys. Lett., 17 (2000) 912-914.

26. G.F. Zhang, X. Zheng, LJ. Guo, Z.T. Liu and N.K. Xiu, Influence of deposition parameters on the refractive index and growth rate of diamond-like carbon :films, *Surface and Coatings Technology*, 64 (1994) 127-130.

27. L. Zajickova, V. Bursikova, V. Perinab, A. Mackova, J. Janca, Correlation between SiOx content and properties of DLC:SiOx films prepared by PECVD, Surface and Coatings Technology 174 - 175 (2003) 281–285.

28. J.C. Damasceno1, S.S. Camargo Jr., Plasma deposition and characterization of silicon oxidecontaining diamond-like carbon films obtained from CH4:SiH4:O2 gas mixtures, Thin Solid Films 516 (2008) 1890–1897.

29. M.K. Bhan, J. Huang, D. Cheung, Deposition of stable, low k and high deposition rate SiF4-doped TEOS fluorinated silicon dioxide (SiOF) films, Thin Solid Films 308– 309 (1997) 507-511.

30. P.F. Wang, S.J. Ding, W. Zhang, J.Y. Zhang, J. T. Wang, W.L. Wei, FTIR characterization of fluorine doped silicon dioxide thin films deposited by plasma