Объединенный институт ядерных исследований

На правах рукописи

Рымжанов Руслан Аликович

Моделирование процессов возбуждения и релаксации электронной подсистемы монокристаллов оксидов, облучаемых быстрыми тяжелыми ионами

01.04.07 - Физика конденсированного состояния

Автореферат диссертации на соискание ученой степени кандидата физико-математических наук

Дубна 2017

Работа выполнена в Лаборатории ядерных реакций им. Г.Н.Флерова Объединенного института ядерных исследований, г. Дубна.

Научный руководитель:	Скуратов Владимир Алексеевич, доктор физико-математических наук, начальник сектора ЛЯР ОИЯИ
Официальные оппоненты:	Бородин Владимир Алексеевич, доктор физико-математических наук, ведущий научный сотрудник НИЦ «Курчатовский институт», г. Москва.
	Стариков Сергей Валерьевич, кандидат физико-математических наук, Старший научный сотрудник, ФГБУ науки Объединенный институт высоких температур РАН
Ведущая организация:	ФГБУ «Институт теоретической и экспериментальной физики имени А.И. Алиханова Национального исследовательского центра «Курчатовский институт»

Защита состоится «____» _____ в _____ часов на заседании диссертационного совета Д720.001.06 при Лаборатории ядерных реакций им. Г.Н.Флерова и Лаборатории нейтронной физики им. И.М.Франка Объединенного института ядерных исследований, г. Дубна Московской области.

С диссертацией можно ознакомиться в библиотеке ОИЯИ и на странице <u>http://wwwinfo.jinr.ru/announce_disser.htm</u>.

Автореферат разослан «____» ____20 ____г.

Ученый секретарь диссертационного совета кандидат физико-математических наук

Попеко А.Г.

Общая характеристика работы

Актуальность темы исследования

Исследование свойств материалов при облучении быстрыми тяжелыми ионами (БТИ, $(dE/dx) \sim 10-50$ кэВ/нм, где dE/dx - линейные потери энергии иона (ЛПЭ)) представляет значительный интерес для изучения радиационной стойкости материалов ядерной энергетики и космической электроники. БТИ большую часть своей энергии при прохождении через вещество теряют на возбуждение электронной подсистемы кристалла. Последующая релаксация этого возбуждения и передача избыточной энергии в решетку материала может приводить к формированию наноразмерных структурно-фазовых изменений в окрестности траектории иона (~ 10 нм, трек БТИ) [1]. Подобные изменения структуры материала могут существенно влиять на физические, химические и механические свойства облучаемых материалов, в том числе на их радиационную стойкость.

Материалы оболочек топливных элементов ядерного реактора в процессе эксплуатации контактируют с ядерным топливом, и их поверхностный слой (~15 мкм) постоянно подвергается облучению осколками деления (М~50-100 а.е.м, E~100 МэВ). Возникающие при этом радиационные повреждения могут ухудшить механические свойства и радиационную стойкость интерфейсного слоя материалтопливо, что может сказаться на безопасности реактора и требует всестороннего исследования воздействия БТИ на ЭТИ материалы С применением как экспериментальных, так и теоретических методик.

Ускоренные пучки тяжёлых ионов высоких энергий служат инструментом моделирования и исследования эффектов воздействия на материалы осколков деления и высокоэнергетических частиц в составе космического излучения.

Также облучение быстрыми тяжёлыми ионами может использоваться в качестве эффективного средства наноразмерной модификации материалов.

Методики, основанные на использовании БТИ-облучения, уже эффективно применяются в технологиях получения трековых мембран, проводящих каналов, наноструктурирования поверхности, модификации наноструктур.

При исследовании свойств материалов, облучаемых БТИ, обычно выделяют два характерных режима: индивидуальных и перекрывающихся треков. Индивидуальные треки формируются при малых дозах облучения (ϕ <10¹⁰ - 10¹¹ см⁻²), когда поврежденные в результате пролёта иона области не перекрываются. Такой режим позволяет изучать эффекты образования треков в материалах. Этот режим также представляет интерес для исследования наномодификации материалов и воздействия космических лучей на электронику.

Режимы облучения с большими флюенсами ($\phi > 10^{12}$ см⁻²) обеспечивают перекрытие трековых областей от разных ионов и их взаимодействие между собой. Этот режим имеет принципиальную важность для исследования свойств материалов ядерной энергетики, контактирующих с ядерным топливом, так как они могут облучаться осколками деления до очень высоких флюенсов (~ 10^{16} см⁻²).

В настоящее время исследованию эффектов БТИ в различных материалах посвящено большое число как экспериментальных, так и теоретических работ. Однако, несмотря на все многообразие литературных данных, используемые в настоящее время модели возбуждения трековой области и структурных изменений в ней не учитывают всех особенностей процессов, протекающих при возбуждении материала быстрым тяжелым ионом, описывая только отдельные этапы формирования треков. До сих пор не существует модели, которая бы описывала кинетику возбуждения и релаксации в треках БТИ без использования подгоночных параметров и калибровочных экспериментов.

Поэтому крайне важным представляется построение количественных моделей, которые, основываясь на наиболее общих фундаментальных подходах и используя современные численные методы, обеспечивали бы количественную

реализацию применяемых фундаментальных методов. Подобные модели позволят в едином подходе моделировать кинетику возбуждения материала (электронной и ионной подсистемы) в треке БТИ, последующую релаксацию этого возбуждения и кинетику структурных изменений, стимулированных этой релаксацией.

Цели и задачи работы

Цели и задачи настоящей работы можно сформулировать следующим образом:

- Построение микроскопической количественной Монте-Карло (МК) модели возбуждения электронной и ионной подсистем диэлектриков в наноразмерных треках БТИ.
- Применение разработанной модели для определения пространственновременных параметров возбуждения электронной и ионной подсистем кристалла оксида алюминия, облучаемого различными ионами.
- 3. Моделирование возникновения структурно-фазовых изменений в Al₂O₃ оксиде алюминия в результате релаксации возбуждения решетки в треке БТИ и сопоставление этих результатов с результатами исследований облученных образцов методами просвечивающей электронной микроскопии.

Результаты работы, выносимые на защиту

- Модель, описывающая возбуждение и релаксацию электронной подсистемы в треке БТИ и учитывающая коллективную реакцию этих подсистем на вносимое возбуждение в рамках формализма динамического структурного фактора и комплексной диэлектрической функции (ДСФ - КДФ).
- Результаты расчетов пространственно-временных параметров, характеризующих возбуждение электронной и ионной подсистем Al₂O₃ в треке БТИ: радиальные и временные зависимости плотности электронов и валентных дырок и их энергии, а также плотности энергии в решетке материала.

3. Результаты моделирования методами молекулярной динамики кинетики треке БТИ. структурных изменений В Основные параметры, область: характеризующие поврежденную радиальные распределения смещений атомов, плотность вещества после релаксации трека, остаточные Результаты моделирования эффектов, напряжения. возникающих при перекрытии трековых областей.

Научная новизна работы

В ходе выполнения диссертационной работы были впервые рассмотрены и решены следующие задачи:

- Разработана количественная, основанная на формализме КДФ-ДСФ Монте-Карло модель, описывающая кинетику возбуждения и релаксации электронной подсистемы материалов с учетом эффектов пространственновременных корреляций в системе рассеивателей (электронов мишени).
- Описана кинетика возбуждения электронной подсистемы диэлектриков в треке тяжелого иона и получены количественные пространственновременные параметры этого возбуждения.
- При описании кинетики возбужденного материала в треке БТИ было учтено пространственное перераспределение валентных дырок, а также их взаимодействие с ионной и электронной подсистемами мишени.
- 4. Проведено моделирование изменение структуры оксида алюминия в треках высокоэнергетических тяжелых ионов. Впервые продемонстрирован эффект восстановления структуры дефектных областей при перекрытии треков БТИ в Al₂O₃. На основе этого эффекта было объяснено насыщение плотности треков с увеличением дозы облучения, наблюдаемое на эксперименте.

Достоверность

Применимость разработанной модели для описания возбуждения электронной и ионной подсистем в треках высокоэнергетических тяжелых ионов обосновывается тем, что:

- 1. Модель основана на общих фундаментальных принципах, не использует свободные подгоночные параметры, а также базируется на минимальном количестве упрощающих приближений.
- Используемые сечения взаимодействия электронов с электронной подсистемой материала хорошо согласуются с данными других авторов, собранными в базе данных NIST [2], а рассчитанные потери энергии ионов на электронное торможение хорошо согласуются с принятыми в сообществе программами SRIM [3] и CasP [4].
- 3. Полученные в результате моделирования параметры поврежденной трековой области (размеры, плотность материала, относительная деформация решетки) находятся в хорошем согласии с экспериментальными данными [5].

Теоретическая и практическая значимость работы

- Разработана модель, описывающая экстремальное возбуждение электронной и ионной подсистем материала и учитывающая их коллективную реакцию на внешнее возмущение на ультракоротких пространственных и временных масштабах. Параметры возбужденного состояния электронной и ионной подсистем материала, получаемые в результате применения данной модели, могут быть использованы для построения новых моделей, описывающих наноразмерные структурно-фазовые превращения в треках БТИ.
- Разработанная модель и полученные в диссертации результаты могут использоваться при решении задач, связанных с моделированием радиационных эффектов, вызываемых прохождением тормозящихся в режиме электронных потерь энергии осколков деления и космических лучей

в диэлектрических материалах ядерной энергетики и космической отрасли, а также при разработке технологий наноразмерной модификации материалов пучками БТИ.

Методология и методы исследования

В диссертационной работе были использованы современные аналитические методы статистической и квантовой механики, радиационной физики, теории конденсированного состояния и теории дефектов, а также подходы, разработанные для решения задач ионизационной кинетики и взаимодействия лазерного излучения с веществом.

Общим моментом применения этих методов является их необходимая модификация, связанная с крайне малыми временными и пространственными масштабами процессов, протекающих в треках БТИ. Подобная модификация физических методов носит пионерский характер и представляет значительный интерес для описания кинетики быстропротекающих (пикосекунды) процессов релаксации неравновесных состояний вещества в пространственно-ограниченной (нанометры) области.

В расчетах применяются современные численные алгоритмы (Монте-Карло, асимптотических траекторий), которые широко используются в радиационной физике твердого тела.

Апробация работы

Материалы, представленные в диссертации, были доложены на следующих конференциях:

- 1. 17-я Международная Конференция по Радиационным эффектам в диэлектриках (REI-17), (Хельсинки, Финляндия, 30 июня 5 июля 2013 г.);
- Международная конференция молодых ученых и специалистов ОМУС-2014, (Дубна, Россия, 24 - 28 февраля 2014 г.);

- 3. Конференция европейского общества по исследованию материалов (E-MRS Spring Meeting 2014), (Лилль, Франция, 26-30 мая 2014 г.);
- Международная конференция по радиационные эффектам в диэлектриках и неметаллических материалах (REINM-2015), (Астана, Казахстан, 2 - 5 июня 2014 г.);
- 5. Конференция европейского общества по исследованию материалов (E-MRS Spring Meeting 2015), (Лилль, Франция, 11-15 мая 2015 г.);
- 6. Международная конференция по быстрым тяжелым ионам в материалах (SHIM-2015), (Дармштадт, Германия, 18-21 мая 2015 г.);
- IV ежегодная конференция молодых ученых и специалистов «Алушта-2015», (Алушта, Россия, 6-13 июня 2015 г.);
- 8. 4-ый симпозиум сотрудничества ОИЯИ и Южно-Африканской республики (4th JINR-South Africa symposium), (Дубна, Россия, 21-25 сентября 2015 г.);
- XI Международная конференция взаимодействие излучения с твердым телом (ВИТТ-2015), (Минск, Беларусь, 23-25 сентября 2015 г.)

Результаты диссертации также обсуждались на научных семинарах Сектора №8 и Центра прикладной физики Лаборатории ядерных реакций им. Г.Н. Флерова.

Личный вклад автора

 Построена Монте-Карло модель, количественно описывающая кинетику возбуждения и релаксации электронной подсистемы материалов. На основании формализма КДФ-ДСФ модель учитывает пространственновременные корреляции во взаимодействующей системе рассеивателей. Модель протестирована по результатам экспериментов по облучению различных материалов пучками БТИ.

- С использованием этой модели описано возбуждение электронной и ионной подсистем оксида алюминия в треках БТИ и получены количественные параметры этого возбуждения.
- 3. Проведено моделирование кинетики структурных изменений Al₂O₃ в треках БТИ методами молекулярной динамики. Получены размеры треков, пространственные распределения остаточных напряжений и плотности материала в трековой области. Продемонстрирован эффект восстановления исходной структуры в существующих дефектных трековых областях в результате близкого пролёта БТИ.

Все результаты работы, представленные в главах 2 и 3, получены автором лично или при его непосредственном участии.

Публикации автора

Диссертационная работа включает в себя исследования, выполненные в период с 2012 по 2016 годы в Лаборатории ядерных реакций им. Г.Н. Флерова ОИЯИ. Результаты диссертации изложены в 12 публикациях, относящихся к категории статей в научных журналах и докладов в сборниках материалов конференций, 11 из которых внесены в список рецензируемых журналов, индексируемых в системах Web of Science и SCOPUS, и рекомендованных ВАК Минобрнауки РФ. Список публикаций автора приводится в конце автореферата.

Структура и объем работы

Работа состоит из введения, трех глав, заключения и списка цитируемой литературы. Работа содержит 109 страниц, включает 33 рисунка, 2 таблицы. Список цитированной литературы содержит 163 наименования.

Основное содержание работы

Во введении приведен первичный анализ современного состояния исследований в области эффектов облучения материалов БТИ, обоснована

актуальность и сформулирована цель диссертационной работы. Указана практическая и фундаментальная важность полученных результатов, а также их научная новизна.

В первой главе (Современные модели, описывающие взаимодействие быстрых тяжелых ионов с веществом) приведен обзор и анализ численных и аналитических моделей, использующихся в настоящее время для изучения воздействия тяжелых заряженных частиц высокой энергии на свойства материалов. Рассмотрены преимущества и недостатки этих моделей и проведен анализ применимости приближений, используемых в описанных подходах. Показана актуальность фундаментальных и экспериментальных исследований, направленных на изучение процессов и механизмов, лежащих в основе формирования треков БТИ. На основании этого анализа сделаны следующие выводы:

- Использование макроскопических подходов может привести к неверным результатам при описании наноразмерной и субпикосекундной кинетики процессов, происходящих при возбуждении материала быстрыми тяжелыми ионами.
- Используемые в настоящее время модели возбуждения трековой области и структурных изменений в ней не учитывают всех особенностей процессов, протекающих при возбуждении материала БТИ, описывая только отдельные этапы формирования треков.
- 3. Принимая во внимание недостатки существующих моделей образования треков, сделан вывод, что наиболее целесообразным подходом представляется описание возбуждения материала в треке БТИ при помощи обоснованной И проверенной фундаментально В экспериментах количественной микроскопической модели.

В главе определены основные проблемы, а также обоснована мотивация выбора методов исследования, целей и задач диссертации. В конце главы на

основании проведенного анализа формулируется постановка задач, решаемых в работе.

Во второй главе (Монте-Карло моделирование электронной кинетики в треке БТИ в Al₂O₃) приводится описание разработанной Монте-Карло (МК) модели TREKIS [6] возбуждения электронной подсистемы материала, а также результаты моделирования электронной кинетики в нанометрической окрестности траектории БТИ в Al₂O₃.

В рамках первого борновского приближения [7] (первый порядок теории возмущений) сечение σ рассеяния частицы на системе связанных частиц факторизуется в виде произведения сечения взаимодействия со свободным рассеивателем и динамического структурного фактора (ДСФ), учитывающего пространственно-временные корреляции в системе рассеивателей (электронной подсистемы мишени) [8]. Для электронной подсистемы материала ДСФ связывается с комплексной диэлектрической функцией $\varepsilon(\mathbf{q},\omega)$ материала (КДФ) флуктуационно-диссипативной при помощи теоремы. В ЭТОМ случае дифференциальное сечение рассеяния заряженной частицы на системе связанных рассеивателей имеет следующий вид:

$$\frac{d^2\sigma}{d(\hbar\omega)d(\hbar q)} = \frac{2\left[Z_e(v,q)e\right]^2}{\pi\hbar^2 v^2} \frac{1}{\hbar q} \operatorname{Im}\left[\frac{-1}{\varepsilon(\omega,q)}\right]$$
(1)

где $\hbar\omega$ – переданная налетающей частицей энергия, $Z_e(v,q)$ – эффективный заряд иона в среде как функция его скорости *v* и переданного импульса *q*. Равновесный эффективный заряд тяжелого иона в среде в рамках разработанной модели определялся по формуле Баркаса [9].

Функцию $Im\left[\frac{-1}{\varepsilon(\mathbf{q},\omega)}\right]$ называют функцией энергетических потерь (ФЭП, в англоязычной литературе – *loss function*). Эта функция может автоматически содержать в себе особенности, присущие твердому телу, например, коллективные моды в ансамбле электронов (образование плазмонов) и в решётке (фононы).

В настоящей работе для определения ФЭП был использован метод, основанный на её восстановлении из экспериментальных данных по фотопоглощению в виде суммы осцилляторных функций. Для проверки построенной диэлектрической функции рассчитанные с использованием формулы

(1) длины пробегов электронов λ ($\lambda = \frac{1}{n\sigma}$, n – плотность рассеивателей) сравнивались с [2]. Сравнение показало хорошее согласие результатов используемого подхода с этими данными.

На Рис. 1 представлены рассчитанные ионизационные потери иона Xe (Z=54) в зависимости от энергии налетающей частицы. На графике приводится сравнение с кодом SRIM [3] и CasP [4], из которого видно, что все три модели достаточно хорошо согласуются между собой (различие в предсказанных высотах брегговского пика менее 10%).



Рис. 1 Потери энергии на ионизацию ионов Хе в Al₂O₃ в сравнении с результатами расчетов с помощью программ SRIM [3] и CasP [4]

Построенная и проверенная диэлектрическая функция оксида алюминия использовалась для расчета дифференциальных сечений взаимодействия

заряженной частицы с электронной подсистемой этого материала [7] согласно выражению (1). Полученные сечения были затем использованы в Монте-Карло модели TREKIS [6] для описания кинетики электронной подсистемы в треке быстрого тяжелого иона. Эта оригинальная Монте-Карло модель основана на методе асимптотических траекторий и описывает: (а) первичный пролет БТИ и ионизацию атомов мишени; (б) последующий разлет первичных электронов, их упругое и неупругое взаимодействие с атомами среды, а так же кинетику всех вторичных поколений электронов, образующихся в треке; (в) релаксацию дырок глубоких атомных оболочек, созданных ионизацией БТИ или электронами, включая Оже-процессы межатомные И радиационные распады; (T) пространственное перераспределение валентных дырок и их упругое и неупругое взаимодействие со средой.

На Рис. 2 показаны полученные в результате применения модели радиальные распределения электронов и их энергии в треке ионов ксенона в Al₂O₃ в различные моменты времени. На графиках, представляющих радиальные распределения энергии (Рис. 2б), видно распространение двух фронтов. Первый фронт – это баллистическое распространение возбужденных электронов по невозмущенному материалу. Возникновение второго фронта обусловлено появлением большого количества электронов выделенной энергии при возбуждении и распаде плазмонов в валентной зоне (максимум сечения взаимодействия приходится на переданную энергию ~20 эВ). На больших временах фронт размывается взаимодействия ЭТОТ за счет co средой.



Рис. 2 (а) Радиальная зависимость плотности электронов и (б) их энергии в треке иона ксенона с энергией 167 МэВ в оксиде алюминия.

В главе демонстрируется важность пространственного перераспределения валентных дырок и их взаимодействия с ионной подсистемой материала для описания возбуждения материала БТИ. Доля энергии, вносимая дырками в материала, сравнима ионную подсистему с долей энергии, вносимой область делокализованными электронами, причем наибольшего влияния взаимодействия дырок с решеткой сосредоточена на расстояниях до 10 нм от центра трека.

В качестве важного результата, представленного в главе, можно указать определение временных масштабов кинетики электронной подсистемы материала в треке БТИ. Показано, что ионизационные каскады заканчиваются примерно на временах ~50 фс после пролета иона, передача энергии в решетку материала электронами и дырками заканчивается на временах ~200 фс, причем взаимодействие дырок с решёткой длится лишь до 80-100 фс.

На Рис. 3 показано радиальное распределение избыточной энергии, переданной свободными электронами и дырками в ионную подсистему Al_2O_3 на временах 100 фс после пролета иона, когда большая часть энергии уже передана в решетку.



Рис. 3 Радиальная зависимость избыточной энергии ионной подсистемы оксида алюминия после пролета ионов Хе с энергией 167 МэВ и Ві с энергией 700 МэВ.

В третьей главе (Моделирование релаксации ионной подсистемы в треке БТИ методами молекулярной динамики) на основе результатов, полученных с помощью Монте-Карло модели, исследуется релаксация возбуждения ионной подсистемы материала в треке БТИ методами классической молекулярной динамики. Результаты применения этого подхода затем были проанализированы и сопоставлены с экспериментальными данными просвечивающей электронной микроскопии облученных образцов Al₂O₃ [5].

На Рис. 4а,б показан результат моделирования структурных изменений вдоль траектории иона Хе с энергией 167 МэВ в оксиде алюминия в рамках описанного подхода. Прохождения иона через материал вызывает формирование прерывистой цилиндрической поврежденной области, которая не является полностью аморфизованной. Поперечный размер структурно-изменённой области ~ 1,8-2 нм, что хорошо согласуется с экспериментальными данными из [5] (Рис. 4в,г). Согласно снимкам просвечивающей электронной микроскопии (ПЭМ), поврежденная область представляет собой материал с искаженной решеткой, однако не является аморфной (см. дифракционные контрасты на Рис. 4в).



Рис. 4 (а) Результат моделирования пролета иона ксенона 167 МэВ в Al_2O_3 : проекция вдоль оси Z, (б) проекция вдоль оси Y. Размер кристаллита $9,4\times9,8\times7,7$ нм³. (в) ПЭМ изображение высокого разрешения вдоль оси с, (г) снимок ПЭМ в поперечном направлении [10] (г).

На снимке ПЭМ поперечного сечения образца (Рис. 4г) видны контрасты округлой формы, которые можно описать как пороподобные области с пониженной плотностью [10]. Размеры этих формирований составляют 1,1-1,3 нм. Поперечный размер трековой области составляет 1,7-1,9 нм [5].

Моделирование изменения плотности Al_2O_3 (Рис. 5а) также свидетельствует, что центральная наиболее поврежденная область диаметром ~1,8 нм имеет пониженную плотность (~7%). Эта область трека окружена оболочкой с повышенной плотностью материала (~1%) и диаметром ~4 нм. На Рис. 5б для сравнения показаны относительные деформации вокруг траектории иона, полученные с помощью фазового анализа изображений ПЭМ [5]. Можно наблюдать, что характерные размеры и магнитуда структуры ядро-оболочка хорошо согласуются для теоретических и экспериментальных данных.



Рис. 5 (а) Рассчитанная радиальная зависимость плотности Al₂O₃ вокруг траектории иона. (б) Относительная деформация, определенная с помощью анализа снимков ПЭМ [5].

В главе демонстрируется результат расчета порога формирования трека dE/dx_{th} по ионизационным потерям налетающего иона. Для определения этой величины была проведена серия моделирований пролета ионов с различными dE/dx, после чего полученная кривая была экстраполирована в область нулевого значения радиуса трека, что соответствует $dE/dx_{th} \sim 7$ кэВ/нм. Этот результат достаточно хорошо согласуется с величиной, полученной экспериментальным путем (~ 10 кэВ/нм) [10].

Материалы ядерных реакторов, использование которых предполагает тесный контакт с ядерным топливом, подвергаются облучению осколками деления до очень высоких флюенсов (~10¹⁶ см⁻²). Это приводит к многократному перекрытию трековых областей, и поэтому исследование кинетики процессов, происходящих при взаимодействии треков ионов между собой, имеет принципиальное значение для изучения радиационной стойкости материалов.

Экспериментальное исследование зависимости числа треков от флюенса ионов Xe с энергией 167 МэВ выявило, что количество треков на единицу площади образца достигает насыщения при дозах около $1,1 \times 10^{12}$ см⁻². Таким образом, на один трек, создаваемый ионом ксенона, приходится площадь около 90 нм². Предполагая, что этот трек имеет цилиндрическую форму, можно определить эффективный радиус трековой области ~ 5,4 нм.

Для исследования механизмов, приводящих к насыщению числа треков в зависимости от дозы, было проведено моделирование последовательного пролета двух ионов ксенона на некотором расстоянии друг от друга. Результат этого моделирования демонстрируется на Рис. 6. Как первый, так и второй трек имеют размеры и структуру, близкую к тем, что показаны на Рис. 6а. Хорошо видно, что пролет второго иона на расстоянии 2,8 нм от первого приводит практически к полному восстановлению исходной структуры в существующей трековой области.



Рис. 6 Результат моделирования пролета двух ионов Xe. Траектории ионов параллельны и направлены вдоль оси Z. Сплошная вертикальная линия указывает на траекторию первого иона, штрихованная – второго иона: (а) проекция ячейки вдоль оси Z и (б) проекция вдоль оси Y после пролета первого иона; (в) проекция вдоль оси Z и (г) проекция вдоль оси Y после пролета второго иона на расстоянии ~2,8 нм от первого. Размер кристаллита $18,8\times12,2\times5,25$ нм³.

Подобное восстановление структуры при перекрытии трековых областей может служить объяснением наблюдаемого экспериментально насыщения количества треков при увеличении флюенса облучения. В данной работе был определен максимальный эффективный радиус трековой области, в которой может наблюдаться восстановление исходной структуры материала, и его значение составило ~6,5 нм.

В заключении изложены основные результаты и выводы работы:

1. Разработана микроскопическая, основанная на формализме динамического структурного фактора и комплексной диэлектрической функции,

количественная Монте-Карло модель, описывающая возбуждение и релаксацию электронной подсистемы в треке БТИ.

- Исследована пространственно-временная кинетика возбуждения электронной и ионной подсистем оксида алюминия БТИ и оценены характерные времена и пространственные масштабы различных процессов, протекающих в релаксирующем треке БТИ.
- Результаты Монте-Карло расчетов были использованы в модели молекулярной динамики для описания кинетики релаксации ионной подсистемы Al₂O₃ и структурных изменений в треке иона ксенона.
- 4. Исследование взаимодействия трековых областей от разных ионов между собой выявило восстановление исходной структуры в треках БТИ в оксиде алюминия. Наличие этого эффекта позволяет качественно объяснить наблюдаемое экспериментально насыщение количества треков (1,1×10¹² см⁻²) в зависимости от флюенса ионов. В работе было определено эффективное расстояние между осями треков, при котором наблюдается восстановление структуры в поврежденной области. Это расстояние равно ~6,5 нм, что соответствует флюенсу ~8,8×10¹¹ см⁻².

Список литературы

- [1] F.F. Komarov Defect and track formation in solids irradiated by superhighenergy ions // Physics-Uspekhi 46 (2003) 1253–1282.
- [2] C.J. Powell, A. Jablonski Evaluation of Calculated and Measured Electron Inelastic Mean Free Paths Near Solid Surfaces // J. Phys. Chem. Ref. Data 28 (1999) 19.
- [3] J.P. Ziegler, U. Biersack, J.F. Littmark *The Stopping and Range of Ions in Solids* // New York: Pergamon Press, 1985.
- [4] P.L. Grande, G. Schiwietz CasP // Nucl. Instrum. Meth. Phys. Res. B 267 (2009) 859–863.
- [5] J.H. O'Connell, R.A. Rymzhanov, V.A. Skuratov, A.E. Volkov, N.S. Kirilkin Latent tracks and associated strain in Al2O3 irradiated with swift heavy ions // Nucl. Instrum. Meth. Phys. Res. B 374 (2016) 97–101.
- [6] N.A. Medvedev, R.A. Rymzhanov, A.E. Volkov *Time-resolved electron kinetics in swift heavy ion irradiated solids* // J. Phys. D. Appl. Phys. 48 (2015) 355303.
- [7] R.H. Ritchie, A. Howie *Electron excitation and the optical potential in electron microscopy* // Philos. Mag. 36 (1977) 463–481.
- [8] L. Van Hove Correlations in Space and Time and Born Approximation Scattering in Systems of Interacting Particles // Phys. Rev. 95 (1954) 249–262.
- [9] W.H. Barkas *Nuclear research emulsions*. // New York: Academic Press, 1963.
- [10] V.A. Skuratov, J. O'Connell, N.S. Kirilkin, J. Neethling On the threshold of damage formation in aluminum oxide via electronic excitations // Nucl. Instrum. Meth. Phys. Res. B 326 (2014) 223–227.

Основные публикации автора

- 1. N.A. Medvedev, R.A. Rymzhanov, A.E. Volkov Complex dielectric function formalism for description of the electron kinetics in swift heavy ion tracks in LiF and Y_2O_3 // Nucl. Instrum. Meth. Phys. Res. B 315 (2013) 85–89.
- 2. R.A. Rymzhanov, N.A. Medvedev, A.E. Volkov *Monte-Carlo modeling of excitation of the electron subsystem of* Al_2O_3 *and polyethylene after swift heavy ion impact* // Nucl. Instrum. Meth. Phys. Res. B 326 (2014) 238–242.
- 3. S.A. Gorbunov, N.A. Medvedev, R.A. Rymzhanov, P.N. Terekhin, A.E. Volkov *Excitation and relaxation of olivine after swift heavy ion impact //* Nucl. Instruments Methods Phys. Res. B. 326 (2014) 163–168.
- 4. R.A. Rymzhanov, N.A. Medvedev, A.E. Volkov *Effect of atomic structure on excitation of the electronic subsystem of a solid by a swift heavy ion //* Nucl. Instrum. Meth. Phys. Res. B 354 (2015) 292–296.
- R.A. Rymzhanov, N.A. Medvedev, A.E. Volkov Electron emission from silicon and germanium after swift heavy ion impact // Phys. Status Solidi B 252 (2015) 159–164.
- 6. P.N. Terekhin, R.A. Rymzhanov, S.A. Gorbunov, N.A. Medvedev, A.E. Volkov *Effect of valence holes on swift heavy ion track formation in* Al_2O_3 // Nucl. Instrum. Meth. Phys. Res. B 254 (2015) 200–204.
- N.A. Medvedev, R.A. Rymzhanov, A.E. Volkov *Time-resolved electron kinetics in swift heavy ion irradiated solids* // J. Phys. D. Appl. Phys. 48 (2015) 355303.
- R.A. Rymzhanov, N.A. Medvedev, A.E. Volkov *Effect of valence holes kinetics on material excitation in tracks of swift heavy ions //* Nucl. Instrum. Meth. Phys. Res. B 365 (2015) 462–467.
- 9. R.A. Voronkov, R.A. Rymzhanov, N.A. Medvedev, A.E. Volkov *Monte-Carlo* modeling of excitation of the electron subsystem of ZnO and MgO in tracks of swift heavy ions // Nucl. Instrum. Meth. Phys. Res. B 365 (2015) 468–471.

- 10. S.A. Gorbunov, R.A. Rymzhanov, N.I. Starkov, A.E. Volkov, A.I. Malakhov A model of chemical etching of olivine in the vicinity of the trajectory of a swift heavy ion // Nucl. Instruments Methods Phys. Res. B 365 (2015) 656–662.
- J.H. O'Connell, R.A. Rymzhanov, V.A. Skuratov, A.E. Volkov, N.S. Kirilkin Latent tracks and associated strain in Al₂O₃ irradiated with swift heavy ions // Nucl. Instrum. Meth. Phys. Res. B 374 (2016) 97–101.
- 12. J.H. O'Connell, R.A. Rymzhanov, V.A. Skuratov *Track interference in swift heavy ion irradiated Al*₂*O*₃. Сборник материалов конференции Взаимодействие излучений с твердым телом-2015. 2015, Минск, Беларусь, с. 286–288.