

مقطع آن پرداخته و اثر تغيير مكان آنها را در سطح مقطع نانو بلور مورد بررسى قرار مى دهيم. با فرض برقرار بودن شرایط رژيم پاسخ خطى و ترايبرد همدوس، در رهيافت لانداؤر- بوتيكر رسانش الکترونيکى نانو ساختار متناسب با ضريب عبور الکترونى آن در سطح انرژى فرمى است [۸ و ۹]. بنابراین به محاسبه ضريب عبور الکترونى اكفا کرده و آن را با رسانش الکترونيکى هم ارز مى گيريم. در بخش بعد به ارائه فرمول بندى مقاله بر پايه روش تابع گرين پرداخته و روابط مورد نياز را برای محاسبات عددى به دست مى آوريم. سپس در بخش بعد از آن، نتایج را با رسم چند نمودار برای ضريب عبور الکترونى و چگالى حالتها ارائه داده و سپس به بحث و تحليل آنها مى پردازيم. در پاييان نيز مقاله را با بخش نتيجه گيرى به پاييان مى رسانيم.

نانو بلورها متشکل از يك يا چند ماده و به صورت لايه لايه در شكلها و اندازه هاي گوناگون در ابعاد كمتر از يك ميكرومتر هستند [۵-۱]. در سال هاي اخير رشد قابل توجهی در بررسى رسانندگى الکترونيکى نانو بلورها وجود داشته است [۶ و ۷]. بررسى ها نشان مى دهد که اضافه کردن حتی يك ناخالصى الکترونيکى درون تركيبات نانو بلورها روی خواص الکترونيکى و اپتيكى آنها اثر مى گذارد [۱، ۳ و ۷]. اين مطالعات خواص جالي پيشنهاد مى کند که در آينده کاربرد نانو بلورها مهم است.

در اين مقاله در نگرش تنگابست به بررسى خواص ترايبرد الکترونى يك نانو بلور نامتناهی با ساختار مكعبى ساده در حضور يك بار و يك دوقطبى الکترونيکى در سطح

زیر داده می‌شود

$$\Sigma_{L(R),mn}(\varepsilon) = \frac{\beta_{CL(R)}^*}{\beta_{L(R)} z} \left( \frac{\varepsilon - \varepsilon_{L(R),mn}}{2\beta_{L(R)} z} + \sqrt{\left( \frac{\varepsilon - \varepsilon_{L(R),mn}}{2\beta_{L(R)} z} \right)^2 - 1} \right), \quad (2)$$

که در آن  $\beta_{L(R)} z$  انرژی پرش هادی چپ (راست) در راستای محور  $z$  و  $\varepsilon_{L(R),mn}$  انرژی جایگاهی زنجیره چپ (راست) در مد  $(m,n)$  است. انرژی مجاز الکترونی که از هادی‌ها وارد زنجیره مرکزی می‌شود با رابطه زیر بیان می‌شود

$$\varepsilon = \varepsilon_{L(R)mn} + 2\beta_{L(R)} z \cos(k_z a), \quad (3)$$

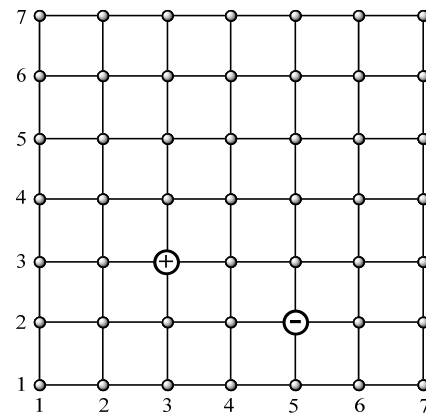
که در آن

$$\begin{aligned} \varepsilon_{L(R)mn} &= \varepsilon_{L(R)0} + 2\beta_{L(R)x} \cos\left(\frac{m\pi}{N_x + 1}\right) + \\ &\quad 2\beta_{L(R)y} \cos\left(\frac{n\pi}{N_y + 1}\right), \end{aligned}$$

که در آن  $\beta_{L(R)x}$  و  $\beta_{L(R)y}$  به ترتیب انرژی پرش هادی چپ (راست) در راستای  $x$  و  $y$  بوده و  $\varepsilon_{L(R)0}$  نیز انرژی جایگاهی اتم‌ها در هادی‌های سامانه اصلی هستند. در سامانه مرکزی اصلی که شامل بارهای الکتریکی با قدرت پتانسیل  $U_{IJK}$  واقع در مکان‌های  $\vec{R}_{IJK}$  است، پتانسیل الکتریکی در مکان  $\vec{R}_{ijk}$  به صورت زیر احساس می‌شود [۸]

$$V_{ijk} = \sum_{IJK} \frac{U_{IJK}}{|\vec{R}_{ijk} - \vec{R}_{IJK}|}. \quad (4)$$

بردار بدون بعد  $\vec{R}_{ijk}$  به صورت  $\hat{i}\hat{i} + \hat{j}\hat{j} + \hat{k}\hat{k}$  و  $\vec{R}_{ijk} = i\hat{i} + j\hat{j} + k\hat{k}$  است. در اینجا فرض می‌کنیم که نانو بلور صلب بوده و در دمای صفر واقع است. به طوری که بتوان از ارتعاش‌های شبکه که باعث پراکندگی ناکشسان می‌شوند، صرف نظر کرد. این موضوع به این معنی است که پراکندگی الکترون از پتانسیل بار الکتریکی یک فرآیند بی‌درر و الکترون واقع در حالت (مد)  $(m,n)$  در همان حالت باقی مانده و به حالت دیگری منتقل نمی‌شود. بنابراین، با استفاده از رابطه (۴) انرژی‌های جایگاهی زنجیره مرکزی در مد  $(m,n)$  و لایه  $k$  ام نانو بلور چنین بیان می‌شود [۸]



شکل ۱. سطح مقطعی از یک نانو بلور که به عنوان مثال شامل دو بار (یک دوقطبی) الکتریکی است. در این شکل  $N_x = N_y = 7$  انتخاب شده است. با توجه به فرض ایده‌آل بودن نانو بلور و توزیع مکان بارها در یک سطح عمود بر آن، می‌توان مکان هر بار را با یک زوج مرتب، بدون نیاز به مختصه در راستای بلور، مشخص کرد. مثلاً در شکل مکان بار مثبت به صورت (۲,۳) مشخص می‌شود.

فرض می‌کنیم که سامانه مورد مطالعه از سه بخش مجزا تشکیل شده است: بخش مرکزی ( $C$ ) شامل یک نانو بلور با ساختار مکعبی ساده که با انرژی‌های پرش اتصال  $\beta_{CL}$  از طرف چپ و  $\beta_{CR}$  از طرف راست به دو بخش دیگر یعنی هادی سمت چپ ( $L$ ) و هادی سمت راست ( $R$ ) متصل است. نانو بلور مرکزی دارای طول متناهی متšکل از  $N_z$  لایه در راستای  $z$  است که هر لایه شامل  $N_x \times N_y$  اتم است. در رهیافت تنگابست، می‌توان با پیدا کردن یک تبدیل یکانی مدهای مختلف رسانش را از هم جدا کرد [۱۰]. بنابراین هامیلتونی این سامانه متصل با هامیلتونی‌های  $N_x \times N_y$  عدد زنجیره اتمی بدون برهمکنش جایگزین می‌شود که هر زنجیره در مد  $(m,n)$  دارای انرژی جایگاهی  $\varepsilon_{mn}$  است. در اینجا اعداد صحیح  $m$  و  $n$  معرف هر مد از مدهای سطح مقطع هستند. وارون ماتریس تابع گرین زنجیره متعلق به مد  $(m,n)$  از رابطه زیر به دست می‌آید

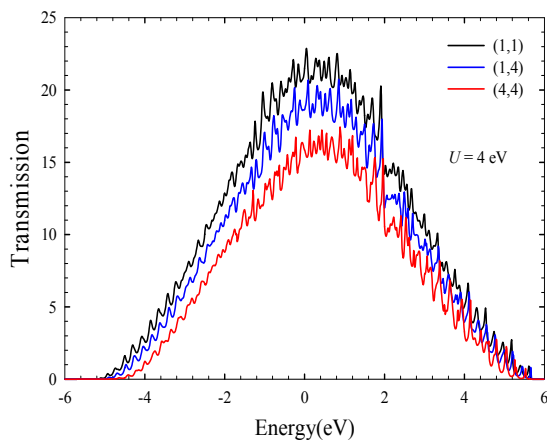
$$G_{mn}^{-1} = G_{0,mn}^{-1} - \Sigma_{L,mn} - \Sigma_{R,mn}, \quad (1)$$

که در آن  $G_{0,mn}^{-1}$  وارون تابع گرین زنجیره مد  $(m,n)$  در حالت منزوی است. همچنین  $\Sigma_{L(R),mn}$  خود انرژی این زنجیره به دلیل وجود هادی چپ (راست) است و با رابطه

در بخش بعد با استفاده از روابط بالا به محاسبه عددی رسانش و چگالی حالت‌های الکترونی یک نانو بلور با ساختار مکعبی ساده در حضور یک بار و یا یک دو قطبی الکترونی که در مکان‌های مختلف سطح مقطع نانو بلور قرار دارد، خواهیم پرداخت.

حال می‌توان به بررسی تراپرد الکترونی یک نانو بلور نامتناهی با ساختار مکعبی ساده شامل یک بار و یا یک دو قطبی الکترونی در مکان‌های مختلف سطح مقطع آن پرداخت. برای سادگی تمام انرژی‌های جایگاهی و پرش حالت پایه اتم‌های سامانه را به ترتیب برابر با صفر و یک الکترون ولت اختیار می‌کنیم. با توجه به این اعداد بازه مجاز انرژی الکترون در هادی‌ها از ۶-۶ تا ۴۹ الکترون ولت است. سطح مقطع نانو بلور را  $7 \times 7$  یعنی شامل ۴۹ اتم در نظر می‌گیریم. ابتدا در شکل ۲ ضریب عبور الکترونی سامانه را به ازای سه مکان متفاوت یک بار الکترونی با قدرت پتانسیل  $U_{IJK} = U = 4\text{ eV}$  واقع در سطح مقطع نانو بلور مورد بررسی قرار می‌دهیم. همان‌طور که دیده می‌شود با قرار دادن بار الکترونی در مرکز سطح مقطع، کمترین رسانش را در تمام انرژی‌ها نسبت به سایر موقعیت‌ها مشاهده می‌کنیم، که دلیل این امر پراکندگی بیشتر الکترون ورودی از پتانسیل بار الکترونی است [۱].

در شکل ۳، نمودار ضریب عبور برای یک مورد ایده‌آل و دو مورد شامل بارهایی با پتانسیل مثبت و منفی واقع در مرکز نانو بلور به صورت تابعی از انرژی رسم شده است. از نمودار مربوط به مورد ایده‌آل مشاهده می‌شود که در ابتداء و انتهای پنجۀ انرژی تعداد کانال‌های رسانش و همپوشانی آنها کمینه و در انرژی صفر همپوشانی آنها بیشینه است. در موارد شامل بار الکترونی، نمودارها از شکل پله‌ای خارج شده و رسانش نسبت به مورد ایده‌آل کمتر می‌شود. همچنین نمودارهای مربوط به پتانسیل بارهای مثبت و منفی نسبت به انرژی صفر تصویر آینه‌ای یکدیگرند. به طوری که برای بار مثبت ( $U > 0$  در ابتداء و برای بار منفی ( $U < 0$ ) در انتهای پنجۀ مجاز انرژی، سازوکار رسانش تونل زنی است.



شکل ۲. (رنگی در نسخه الکترونیکی) نمودار ضریب عبور الکترونی بر حسب انرژی برای یک نانو بلور با سطح مقطع  $7 \times 7$  شامل یک بار مثبت الکترونی در سه جایگاه متفاوت در سطح مقطع. نانو بلور در راستای طول نامتناهی فرض شده است.

$$\varepsilon_{Cmn}(k) = \varepsilon_{C_0} + 2\beta_{Cx} \cos\left(\frac{m\pi}{N_x+1}\right) + 2\beta_{Cy} \cos\left(\frac{n\pi}{N_y+1}\right) + \langle m,n | V_{ijk} | m,n \rangle. \quad (5)$$

که  $\varepsilon_{C_0}$  انرژی جایگاهی اتم‌ها در قسمت مرکزی سامانه اصلی است. بنابراین ضریب عبور در مد  $(m, n)$  چنین است [۱۲-۸]

$$T_{mn}(\varepsilon) = 4 \operatorname{Im} \sum_{L,mn} \operatorname{Im} \sum_{R,mn} |G_{N_z,mn}|^2, \quad (6)$$

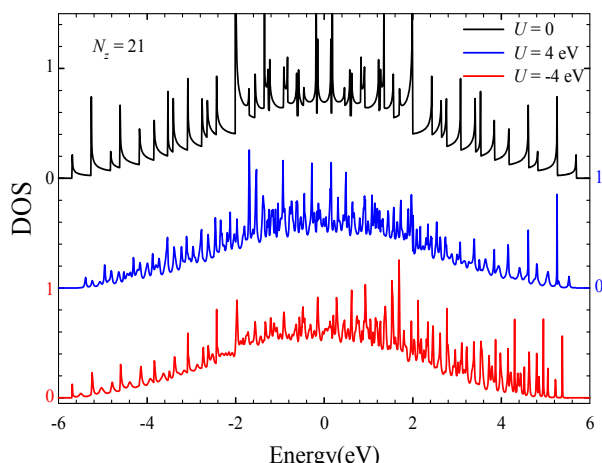
که در آن  $G_{N_z,mn}$  درایه سطر اول و ستون  $N_z$  ام ماتریس تابع گرین زنجیره مرکزی در حضور هادی‌ها و تحت تأثیر پتانسیل بار الکترونی برای مد  $(m, n)$  است. همچنین چگالی حالت‌های کل برای هر زنجیره مد  $(m, n)$  توسط رابطه زیر به دست می‌آید

$$\operatorname{DOS}_{mn}(\varepsilon) = -\frac{1}{\pi} \operatorname{Im}(\operatorname{tr} G_{mn}). \quad (7)$$

اکنون می‌توان با جمع زدن روی تمام مدها، رسانش الکترونی و چگالی حالت‌ها را برای نانو بلور مرکزی به ترتیب از روابط زیر محاسبه نمود

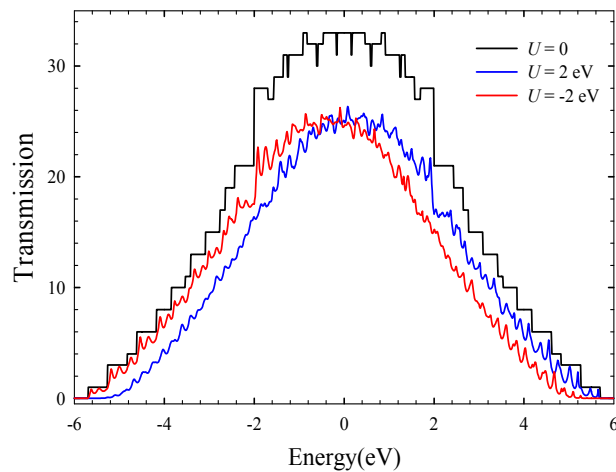
$$T(\varepsilon) = \sum_{m=1}^{N_x} \sum_{n=1}^{N_y} T_{mn}(\varepsilon), \quad (8)$$

$$\operatorname{DOS}(\varepsilon) = \sum_{m=1}^{N_x} \sum_{n=1}^{N_y} \operatorname{DOS}_{mn}(\varepsilon). \quad (9)$$



شکل ۴. (نسخه الکترونیکی رنگی) نمودار چگالی حالت‌های الکترونی بر حسب انرژی برای یک نانو بلور با سطح مقطع  $7 \times 7$  در سه مورد ایده‌آل ( $U = 0$ )، شامل یک بار مثبت ( $U = 4\text{ eV}$ ) و یک بار منفی ( $U = -4\text{ eV}$ ) واقع در مرکز سطح مقطع. نانو بلور در راستای طول نامتناهی فرض شده است و چگالی حالت‌ها برای ۲۱ لایه در همسایگی لایه شامل بار محاسبه شده است.

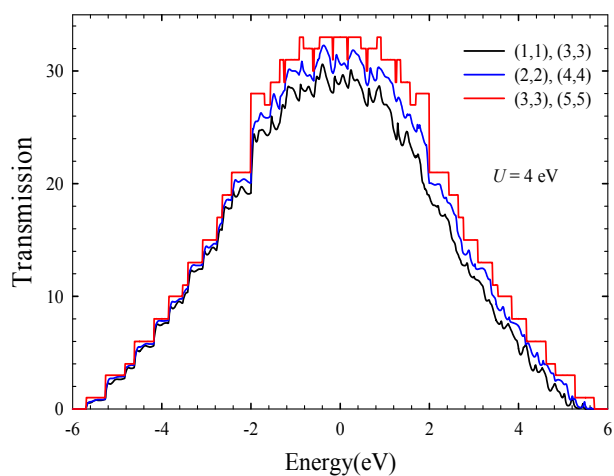
می‌دهیم. شکل ۵ این کمیت را برای سه مکان متفاوت مرکز دوقطبی بر حسب انرژی نشان می‌دهد. در این شکل به منظور خلاصه‌نویسی مثلاً موردی را که مرکز دو قطبی در مرکز سطح مقطع قرار دارد با عبارت (۵ و ۳) (۵ و ۳) مشخص کردۀایم (شکل ۱). بدین معنی که بار مثبت دو قطبی در مکان (۳ و ۳) و بار منفی در مکان (۵ و ۵) قرار دارد. در این قسمت قدرت پتانسیل دو قطبی را  $\Psi$  الکترون ولت اختیار کردۀایم. نمودار خط قرمز رنگ که مانند مورد ایده‌آل است نشان می‌دهد وقتی مرکز دو قطبی در مرکز سطح مقطع قرار نشانش کامل است. در واقع در این حالت اثر پتانسیل‌های ناشی از بارهای مثبت و منفی روی جایگاه‌های نانو بلور به طور کامل خنثی می‌شود و مقدار انرژی جایگاهی اتم‌ها تغییری نکرده و بنابراین حالت ایده‌آل بازیابی می‌شود. با انتقال دوقطبی به گوشۀ سطح مقطع، رسانش کاهش می‌یابد و به دلیل عدم تقارن قرارگیری دوقطبی در سطح مقطع سامانه، رسانش از حالت ایده‌آل خارج می‌شود. بنابراین در مورد (۳ و ۳) (۱ و ۱)، ضریب عبور دارای کمترین مقدار است.



شکل ۳. (رنگی در نسخه الکترونیکی) نمودار ضریب عبور الکترونی بر حسب انرژی برای یک نانو بلور با سطح مقطع  $7 \times 7$  در سه مورد ایده‌آل ( $U = 0$ )، شامل یک بار مثبت ( $U = 2\text{ eV}$ ) و یک بار منفی ( $U = -2\text{ eV}$ ) واقع در مرکز سطح مقطع. نانو بلور در راستای طول نامتناهی فرض شده است.

شکل ۴ نمودارهای مربوط به چگالی حالت‌های الکترونی را برای سه مورد ایده‌آل، شامل یک بار مثبت و یک بار منفی واقع در سطح مقطع نانو بلور نشان می‌دهد. لازم به ذکر است که در حالت غیر ایده‌آل با توجه به عددی بودن محاسبات، چگالی حالت‌ها برای ۲۱ لایه در همسایگی لایه شامل بار به دست آمده است. مشاهده می‌شود که در مورد ایده‌آل نمودار نسبت به انرژی صفر متقارن بوده، و از مجموع نمودارهای  $U$  شکل مربوط به هر یک از مدهای رسانش به دست می‌آید. در حالی که وجود بار منفی یا مثبت باعث خارج شدن نمودارها از شکل منظم و متقارن و همچنین زیاد شدن تعداد قله‌های تشیدیدی می‌شود. در واقع پتانسیل بار الکتریکی نتوانسته است که بیشینه چگالی حالت‌ها را در قسمت میانی جابه‌جا کند و تنها در کاهش مقدار آن به خصوص در دو لبه نوار انرژی اثر داشته است. محاسبات نشان می‌دهد که چگالی حالت‌های الکترونی تقریباً مستقل از مکان بار الکتریکی است در حالی که با توجه به شکل ۲، در مورد رسانش این مطلب صادق نیست. در ادامه بحث، یک دو قطبی الکتریکی را در سطح مقطع  $7 \times 7$  یک نانو بلور نامتناهی در نظر گرفته و اثر تغییر مکان مرکز دو قطبی الکتریکی را بر ضریب عبور مورد بررسی قرار

در این مقاله به کمک روش تابع گرین در رهیافت تنگابست به بررسی رسانش و چگالی الکترونی یک نانو بلور نامتناهی با ساختار مکعبی ساده شامل یک بار الکتریکی یا یک دو قطبی الکتریکی در سطح مقطع آن پرداخته و اثر تغییر مکان آنها را از مرکز به لب سطح مقطع مورد بررسی قرار دادیم. نتایج نشان می‌دهد با جایه‌جا کردن مکان بار الکتریکی از مرکز به سمت لبه ضریب عبور کاهش می‌یابد در حالی‌که برای یک دوقطبی وضعیت کاملاً برعکس است. یعنی با قرار دادن دوقطبی در مرکز و گوشۀ سطح مقطع به ترتیب بیشترین و کمترین رسانش را در سامانه مشاهده می‌کنیم. از نظر کاربردی نتایج می‌توانند برای کنترل رسانش با تزریق بار الکتریکی سودمند واقع شود.



شکل ۵. (رنگی در نسخه الکترونیکی) نمودار ضریب عبور الکترونی بر حسب انرژی برای یک نانو بلور با سطح مقطع  $7 \times 7$  شامل یک دو قطبی الکتریکی در سه جایگاه متفاوت در سطح مقطع. نانو بلور در راستای طول نامتناهی و قدر مطلق قدرت پتانسیل هر بار الکتریکی ۴ کلtron ولت فرض شده است.

(1997).

8. M Mardaani and H Mardaani, *Physica E* **33** (2006 ) 147.
9. D S Fisher and P A Lee, *Phys. Rev. B* **23** (1981) 6851; P A Lee and D S Fisher, *Phys. Rev. Lett.* **47** (1981) 882.
10. M Mardaani and K Esfarjani, *Physica E* **25** (2004) 119.
11. M Mardaani, H Rabani, and M Keshavarz, *Physica E* **44** (2012) 1342.
12. م. مردانی، ح. رباني و آ. مظلوم شهرکي، مجله پژوهش فيزيك ايران، ۱۲، ۱ (۱۳۹۱) ۴۳.

1. S Datta, “*Quantum Transport Atom to Transistor*”, Cambridge University Press (2005).
2. D L Nika, S Ghosh, E P Pokatilov, and A A Balandin, *Appl. Phys. Lett.* **94** (2009) 203103.
3. T M Tritt, “*Thermal Conductivity Theory, Properties and Applications*”, Clemson University (2003).
4. J Lan, J S Wang, C K Gan and S K Chin, *Phys. Rev. B* **79** (2009) 115401.
5. W Zhang, N Mingo, and T S Fisher, *Phys. Rev. B* **76** (2007) 195426.
6. B K Nikolic and P B Allen, *J. Phy. Cond. Matt.* **12** (2000).
7. D K Ferry and S M Goodnick, “*Transport in Nanostructures*”, Cambridge University Press