

بررسی اثر استفاده از رادیکالهای گازی سیستم گازی آمونیاک و تری کلروسیلان بر رشد و خصوصیات لایه نازک نیترید سیلیکون آمورف لایه‌نشانی شده به روش لایه‌نشانی شیمیایی از فاز بخار در فشار پایین

آرمین سلماسی^{*} و اسکندر کشاورز علمداری^۲

۱. پژوهشگاه مواد و انرژی ایران

۲. دانشکده مهندسی معدن و متالورژی، دانشگاه صنعتی امیرکبیر

(دریافت مقاله: ۹۰/۶/۲۴ - دریافت نسخه نهایی: ۹۱/۵/۳)

- چکیده -

طیف‌نگاری فتوالکترون اشعه ایکس، طیف‌نگاری

تبديل فوريه مادون قرمز، ميکروسکوب نيروي اتمي

واژگان کليدي :

*: مسئول مکاتبات پست الکترونيکي: arminsalmasi@gmail.com

Characterization of amorphous silicon nitride thin films deposited by low pressure chemical vapor deposition Using free radicals of trichlorosilane and ammonia gaseous system

A. Salmasi¹ and E. Keshavarz Alamdari²

1. Nanotechnology and Advanced Materials Department, Materials and Energy Research Center, Karaj, Iran.

2. Department of Mining and Metallurgical Engineering, Amirkabir University of Technology, Tehran, Iran.

Abstract: In this paper, preparation and characterization of $a\text{-SiN}_x$ thin films deposited by LPCVD method from free radicals of TCS and NH_3 gaseous system were investigated. These radicals are made by passing each of the precursor gases separately over $\text{Pt-Ir}/\text{Al}_2\text{O}_3$ catalyst at the temperature of 600°C . Kinetics of this process was investigated at different total pressures, NH_3/TCS flow rate ratios and temperatures. Surface topography and chemical concentrations were studied by Ellipsometry, XXPS, AFM and ADP. Our analyses of the performed experiments indicated that at the temperatures between 730°C and 830°C , the growth rate of thin films follows an Arrhenius behavior with activation energy of 166.3 KJ.mol^{-1} . The measured H_2 contamination in $a\text{-SiN}_x$ thin films is 1.05 at\% , which is 17 times lower than the corresponding contamination in the films produced by PECVD and 3.4 times lower than the contamination in the LPCVD thin films with SiH_4 or DCS and NH_3 . The created surface topography of the prepared films is smooth and uniform.

Keywords: Gaseous free radicals, $\text{Pt-Ir}/\text{Al}_2\text{O}_3$ catalyst, $a\text{-SiN}_x$, TCS, LPCVD.

۱- مقدمه

لایه‌های نازک نیترید سیلیکون آمورف معمولاً به روش لایه‌نشانی شیمیایی از فاز بخار به کمک پلاسمای تهیه می‌شوند. لایه نازک نیترید سیلیکون آمورف نشانده شده توسط لایه‌نشانی شیمیایی از فاز بخار به کمک پلاسمای آلودگی هیدروژنی بین 15 تا 30 درصد اتمی دارد و چگالی حفرات نانومتری ناشی از پلیمریزاسیون پلاسمایی در آن زیاد است؛ ولی مزیت اصلی لایه‌نشانی به روش لایه‌نشانی شیمیایی از فاز بخار به کمک پلاسمای دمای رسوب پایین (کمتر از 400 درجه سانتیگراد) است [۵ و ۶].

مقدار زیاد هیدروژن در لایه نازک نیترید سیلیکون آمورف در قطعات مدارهای مجتمع، قطعات نانو الکترومکانیکی و میکرو الکترومکانیکی موجب اثراً مخربی مانند تشکیل عیوب و رساناً شدن لایه نازک در عایقهای گیت است. نفوذ اتمهای هیدروژن موجب تغییر خواص در نیمه‌هادی فلز اکسیدی ترانزیستورهای اثر میدانی شده و در دمای بالا، تبخیر هیدروژن موجب ایجاد تنفس پسماند و به وجود آمدن نقص در سطح لایه نازک است. در ابزارهای نانو الکترومکانیکی و میکرو الکترومکانیکی چنین عیوبی موجب خرابی زودهنگام

در تولید انبوه مدارهای مجتمع بهویژه در ابعاد نانومتری، کیفیت لایه محافظه نهایی تعیین‌کننده عمر مفید قطعه است. کیفیت ضعیف لایه محافظه در حسگرها و عملگرهای نانومتری دلیل اصلی خرابی قطعات است. لایه محافظه نهایی برای حفاظت قسمتهای حساس قطعات نانو الکترومکانیکی و میکرو الکترومکانیکی از آلودگی یونهای سدیم، رطوبت، خراشیدگی و ضربه است. لایه نازک نیترید سیلیکون آمورف به دلیل هدایت الکترونی کم، پایداری گرمایی زیاد، خنثی بودن شیمیایی و تشکیل سد نفوذی در مقابل یونهای سدیم و رطوبت، برای این منظور مناسب است. لایه نازک نیترید سیلیکون آمورف در تولید مدارهای مجتمع، قطعات نانو الکترومکانیکی و میکرو الکترومکانیکی برای ایجاد لایه محافظه، ماسک اکسیداسیون، سد نفوذی، عایق گیت در ترانزیستورهای لایه نازک ^۳، لایه‌های بین فلزی در نیمه‌هادی فلز اکسیدی ترانزیستورهای اثر میدانی ^۴، لایه نازک ارجاعی در ساختار قطعات نانو الکترومکانیکی و میکرو الکترومکانیکی کاربرد دارد [۴-۱].

رادیکالهای آزاد با عبوردادن مخلوط گازی آمونیاک و تریکلروسیلان از روی کاتالیزور سرامیکی پلاتین، ایریدیوم، آلومینا در دمای ۶۰۰ درجه تولید شد. پیش بینی می کردیم پیشگرم کردن و رادیکال سازی از گازهای واکنش دهنده، سیستیک تشکیل و کیفیت لایه نهایی را بهبود دهد. در این پژوهش، درستی این فرضیه را در مقایسه با تحقیقات پیشین بررسی کردیم.

۲- روش کار

شکل (۱) نمایی از راکتور لایه نشانی از فاز بخار در فشار پایین استفاده شده در آزمونها را نشان می دهد. لایه نازک نیترید سیلیکون آمورف را از رادیکالهای آزاد گازی سیستم گازی آمونیاک و تریکلروسیلان روی زیر لایه سیلیکونی <۱۱۰> آلدريچ نوع پی نشاندیم و نیتروژن نیز به عنوان گاز حامل و تنظیم کننده فشار استفاده شد. گازهای اولیه از دو کوره لوله ای کوارتز دیواره داغ حاوی کاتالیزور پلاتین ایریدیوم آلومینا در دمای ۶۰۰ درجه سانتیگراد عبور داده شدند. مخلوط شدن گازها و تنظیم نرخ شارش آنها با یک کنترل کننده شارش شدت سمعی هستند. برای ختنی کردن پسماند، خروجی سیستم را وارد رگلاتور آبی کردیم و پلیمریزه شدن گازها در آب باعث بی اثر شدن گازهای سمعی شد.

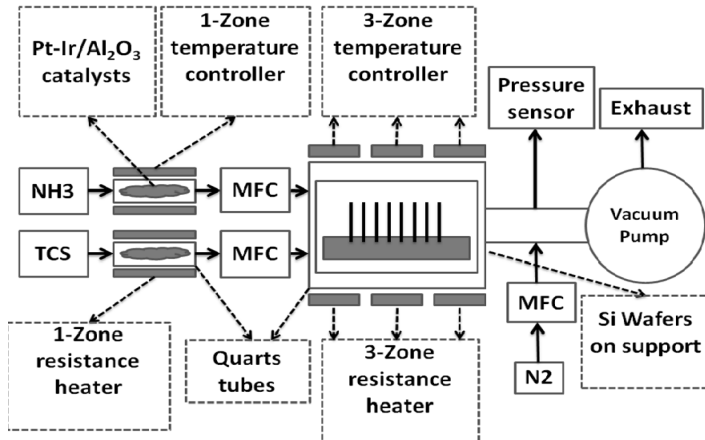
طبق نتایج بیضی سنجی لایه ها، ضخامت لایه ها بین ۱۰ تا ۱۱۰ نانومتر است. نرخ رشد متوسط بر مبنای ضخامت لایه و زمان اندازه گیری لایه نشانی محاسبه شد. ترکیب شیمیایی به روش انتگرال گیری سطح زیر پیکه های فتوکترونی طیف نگاری فوتونی اشعه ایکس و نرم افزار کردن فاکتور حساسیت اتمی^۷ به دست آمد. در تمام نمونه ها، طیف حاصل از

قطعه خواهد شد [۸ و ۷].

تحقیقات زیادی روی آنیلینگ قطعات برای کاهش سطح هیدروژن و بهبود خواص شیمیایی، مکانیکی و الکتریکی لایه های نازک انجام شده است [۹]. ضعف اصلی آنیلینگ، دمای بالا و زمان طولانی این فرایند است که موجب نفوذ یونها بین لایه ها و واکنش آنها با زیر لایه است. ساخت لایه با هیدروژن کم، روش مناسبی برای برطرف کردن عیوب ناشی از تأثیر هیدروژن است. کیوراگی و همکارانش [۱۰] لایه نشانی نیترید سیلیکون آمورف به روش لایه نشانی شیمیایی از فاز بخار به کمک پلاسما از مواد اولیه مختلف را بررسی کردند. آزمایش های آنها شامل لایه نشانی از سیستم گازی سیلان و نیتروژن و سیستم گازی آمونیاک و سیلان و بررسی خواص لایه های حاصل است. نتایج این بررسی نشان داده است که آلدگی هیدروژن در لایه تولید شده از سیستم گازی آمونیاک و سیلان دو برابر آلدگی هیدروژن در لایه نشانه شده از سیستم گازی نیتروژن و سیلان است. نتایج تحقیقات فوجیتا و همکارانش [۱۱] نیز درستی این نکته را تأیید کرد. هان و همکارانش [۸] لایه نیترید سیلیکون آمورف با آلدگی هیدروژنی کم را از روش لایه نشانی شیمیایی از فاز گاز به کمک پلاسمای کوپل القایی از سیستم گازی نیتروژن و سیلان تولید کردند.

روش لایه نشانی شیمیایی از فاز بخار در فشار پایین به دلیل قابلیت تولید انبوه، کنترل استوکیومتری، همواری سطح و آلدگی کم هیدروژن مورد توجه محققان و تولید کنندگان صنعتی است. ژو و همکارانش [۱۲] لایه نشانی لایه نازک نیترید سیلیکون آمورف به روش لایه نشانی شیمیایی از فاز بخار در فشار پایین از سیستم گازی نیتروژن، آمونیاک و تریکلروسیلان را بررسی کردند.

در این پژوهش، ما رسوب لایه نازک نیترید سیلیکون آمورف به روش لایه نشانی شیمیایی از فاز بخار در فشار پایین را از رادیکالهای آزاد سیستم گازی تریکلرو سیلان و آمونیاک در راکتور لوله ای با دیواره داغ انجام دادیم و خواص لایه حاصل را اندازه گیری و بررسی کردیم.



شکل ۱- شماتیک سیستم لایه نشانی شیمیایی از فاز بخار در فشار پایین مورد استفاده در آزمونها

ثابت فنر ۴۸ نیوتن بر متر بود. تنظیم دامنه نوسان ۸ نانومتر و فرکانس تشدید ۳۱۵ کیلو هرتز با سرعت رویش ۲-۲.۵ هرتز بود.

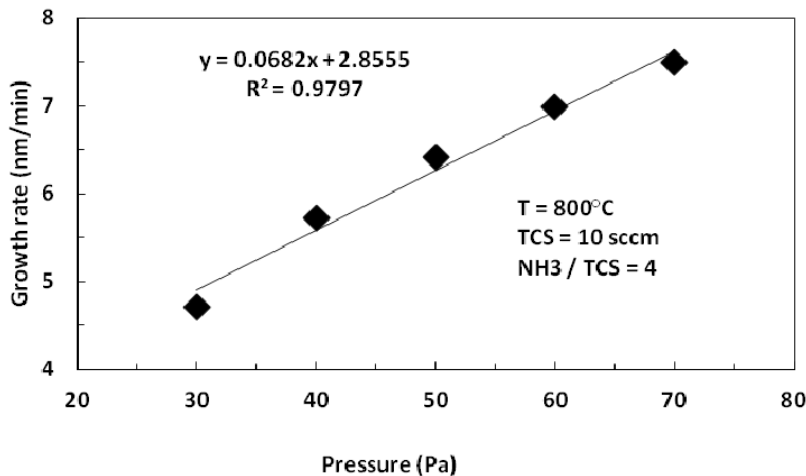
۳- بحث

۳-۱- سیتیک رشد لایه نازک نیترید سیلیکون آمورف در فشار ۷۰-۳۰ پاسکال، نسبت نرخ شارش آمونیاک به تریکلروسیلان متغیر بین ۱-۱۰ و دمای واکنش متغیر ۷۳۰-۷۸۰ درجه سانتیگراد، سیتیک رشد لایه نازک سیلیکون آمورف تابعی از پارامترهای متغیر فشار، دما و نسبت نرخ شارش است. آزمونها با استفاده از رادیکالهای آزاد تولید شده به کمک کاتالیزور پلاتین ایریدیوم آلومینا به عنوان ماده اولیه انجام شدند.

همان طور که در شکل (۲) قابل مشاهده است در دمای ثابت ۸۰۰ درجه سانتیگراد و نرخ شارش ۱۰ سانتیمترمکعب بر ثانیه تریکلروسیلان و نسبت آمونیاک به تریکلروسیلان ۴ به ۱، در محدوده ۳۰-۷۰ پاسکال، نرخ رشد با فشار کل محفظه لایه نشانی نسبت خطی دارد. نتایج نشان داده شده در شکل (۲)، با نتایج حاصل از سیستم گازی آمونیاک و سیلان همخوانی دارد [۱۵].

وابستگی نرخ رشد لایه نازک به نسبت نرخ شارش آمونیاک به تریکلروسیلان در بازه ۱ تا ۱۰، در دمای ثابت ۸۰۰ درجه

طیف‌نگاری فوتونی اشعه ایکس در محدوده انرژی عبوری ۹۳.۹ الکترون ولت ثبت شد. همچنین طیف با قدرت تفکیک بالای سیلیکون ۲۰ الکترون ولت ثبت شد. انرژی پیوندها با استفاده از تراز C 1s در محدوده ۲۸۴.۶ الکترون ولت ناشی از آلودگی محفظه خلاء دستگاه طیف‌نگاری کالیبره شد. دقت اندازه‌گیری انرژی با این استانداردها ± 0.3 الکترون ولت است [۱۳]. طیف با استفاده از تابع گوسین تخمین زده شد. باید در نظر داشت که چنین تخمینی ممکن است به خطای حدود چند درصد اتمی بیانجامد [۱۴]. اندازه‌گیری ترکیب شیمیایی فیلم به وسیله طیف‌نگاری الکترون اوزه با شتاب الکترون ۵ کیلو ولت و جریان ۱۰ نانو آمپر انجام شد. عمق‌نگاری با کند و پاش یون آرگون مثبت در اختلاف پتانسیل ۳ کیلو ولت و شدت جریان ۲۵ میکروآمپر بر سانتی‌مترمربع به سمت سطح صفر زیر لایه انجام شد. برای کاهش خطای نمونه مرجع در تمام اندازه‌گیریها استفاده شد. برای مشخص کردن پیوند شیمیایی زیر لایه طیف عبوری در طیف‌نگاری تبدیل فوریه مادون قرمز با قدرت تفکیک واحد بر سانتیمتر ثبت شد. طیف ویفر سیلیکونی خالص به عنوان زمینه استفاده شد. همچنین، میکروسکوپ نیروی اتمی برای بررسی توپوگرافی سطح در حالت دینامیکی مورد استفاده قرار گرفت. نوک سوزن میکروسکوپ عمل گر "V" (V) شکل سیلیکونی با شعاع نوک سوزن ۱۰ نانومتر و



شکل ۲- نرخ رشد نیترید سیلیکن آمورف به صورت تابعی از فشار کل سیستم.

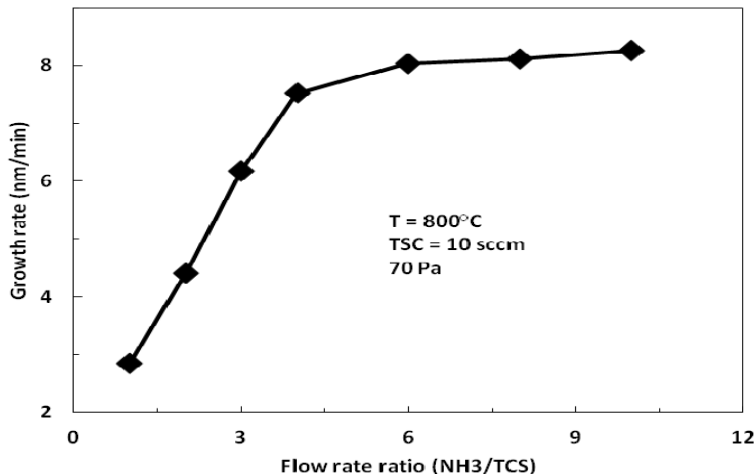
آرنیوسی دارد و انرژی فعالسازی واکنش $166/29$ کیلو ژول بر مول است. مقدار به دست آمده کمتر از مقدار گزارش شده $169/43$ کیلو ژول بر مول برای سیستم گازی سیلان، نیتروژن، آمونیاک در دمای 84°C درجه است [۱۷]. همچنین، این مقدار آمونیاک در 85°C با افزایش دما به بیش از 171 کیلو ژول بر مول برای سیستم گازی تری کلروسیلان، آمونیاک، نیتروژن بدون رادیکال سازی و پیشگرم کردن است. [۶] با افزایش دما به بیش از 85°C سانیگراد، شاهد کاهش نرخ رشد هستیم که نشانه اثر جوانه زنی در فاز گاز و تجزیه مجدد کلاسترها است. تجزیه کلاستری و جوانه زنی در فاز گازی مشکل اصلی استفاده از روش‌های دمای بالا برای تولید لایه نازک نیترید سیلیسیم آمورف است که موجب ضعیف بودن کیفیت لایه حاصل می‌شود.

۳- بررسی مشخصات لایه نازک نیترید سیلیکون آمورف

برای مشخص کردن پیوندهای شیمیایی و تغییرات شیمیایی لایه‌های نازک نیترید سیلیکون آمورف در شرایط کترلی متفاوت، آزمون طیف‌نگاری فوتونی اشعه ایکس روی نمونه‌ها انجام شد. نتایج پیکهای تخمین زده شده نمونه‌ها در جدول (۱) آمده است. شکل (۵) طیف حاصل از طیف‌نگاری فتووالکترون اشعه ایکس باند $Si\ 2p$ را نشان می‌دهد. شکلهای (۶) و (۷)

سانیگراد، فشار 70 پاسکال و شارش 10 سانتی‌مترمکعب بر دقیقه تری کلروسیلان در شکل (۳) نشان داده شده است. طبق نمودار حاصل، برای نسبت نرخ شارش کوچک آمونیاک به تری کلروسیلان اضافه کردن نسبت نرخ شارش منجر به افزایش سریع نرخ رشد می‌شود؛ در حالی که در نسبتها بزرگتر، سرعت افزایش نرخ رشد لایه مقداری ثابت است. این رفتار با مکانیزم رایدل-الی^۷ قابل توجیه است. طبق این مکانیزم مولکولهای آمونیاک گونه جذب شونده اصلی هستند و مولکولهای تری کلروسیلان به سمت سطح نفوذ کرده و با مولکولهای جذب شده آمونیاک وارد واکنش شده‌اند [۱۶]. در فشار 70 پاسکال و شارش 10 سانتی‌مترمکعب بر دقیقه تری کلروسیلان و نسبت نرخ شارش 4 به 1 آمونیاک به تری کلروسیلان، ارتباط نرخ رشد لایه نازک با دمای واکنش بررسی شد.

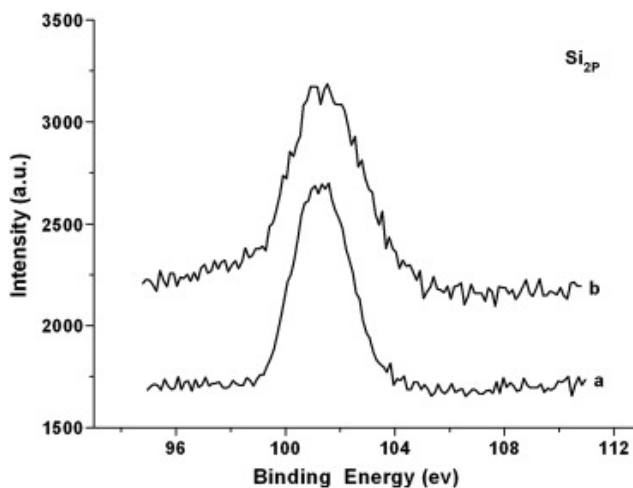
در رابطه آرنیوس $K = A \exp(-Ea/(RT))$ که در آن k ثابت سرعت واکنش، Ea انرژی فعالسازی، T دمای مطلق، R ثابت جهانی گازها و A عدد ثابت است، برای به دست آوردن انرژی فعالسازی واکنش، نمودار لگاریتمی نرخ رشد لایه نازک به صورت تابعی از عکس دمای مطلق واکنش را رسم کردیم. همان‌طور که در شکل (۴) نشان داده شده است، نرخ رشد لایه نازک در محدوده دمایی $730-830^\circ\text{C}$ درجه سانیگراد رفتار



شکل ۳- نرخ رشد نیترید سیلیکن آمورف به صورت تابعی از نسبت نرخ شارش آمونیاک به تری کلرو سیلان

جدول ۱- نتایج آزمون طیف‌نگاری فتوالکترون پرتو ایکس نمونه‌های نازک نیترید سیلیکن آمورف در نمونه‌های تهیه شده

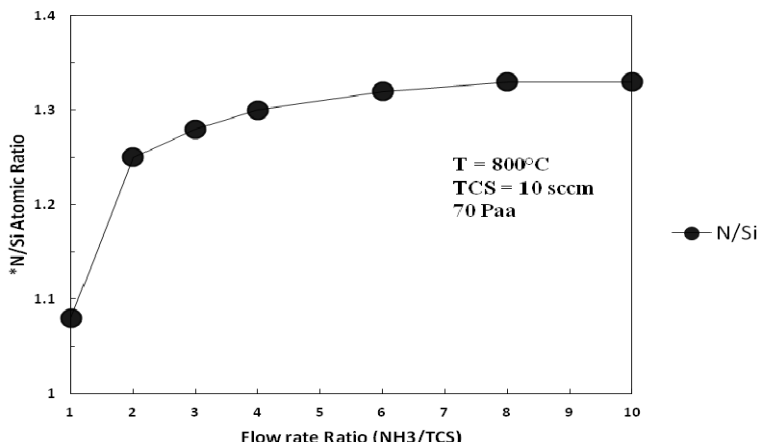
Si 2p (Si_3N_4)	۱۰۱/۸ (۸۱/۷%)	۱۰۱/۷ (۹۳/۹%)	۱۰۱/۶ (۹۶/۷%)	۱۰۱/۸ (۱۰۰%)	۱۰۱/۵ (۱۰۰%)	۱۰۱/۷ (۱۰۰%)	۱۰۱/۶ (۱۰۰%)
Si 2p (Si)	۹۹/۲ (۱۸/۳%)	۹۹/۲ (۶/۱%)	۹۹/۱ (۳/۳%)	۰	۰	۰	۰
N 1s	۳۹۷/۳	۳۹۷/۳	۳۹۷/۲	۳۹۷/۳	۳۹۷/۱	۳۹۷/۲	۳۹۷/۱
N/Si	۱/۰۸	۱/۲۵	۱/۲۸	۱/۳	۱/۳۲	۱/۳۳	۱/۳۳



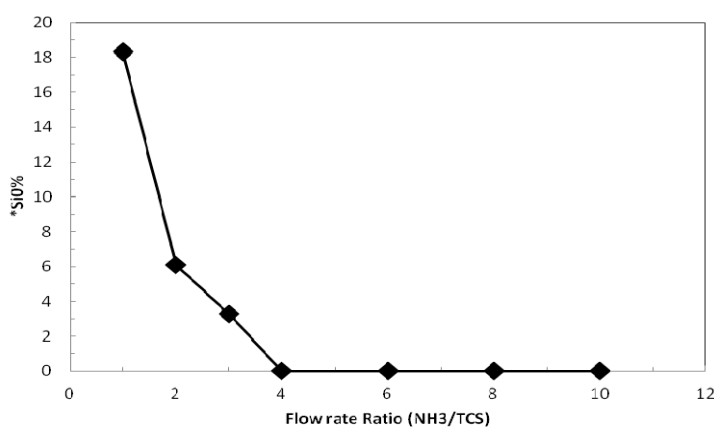
شکل ۵- طیف حاصل از طیف‌نگاری فتوالکترون اشعه ایکس باند Si 2p

تری کلرو سیلان نشان می‌دهد. طبق نتایج طیف‌نگاری فوتونی اشعه ایکس، در حالتی که نسبت نرخ شارش آمونیاک به تری کلرو سیلان بین ۱ تا ۳ تغییر کند، بیشتر اتمهای سیلیسیم موجود در فیلم به شکل نیترید و با انرژی پیوند ۱۰۱/۸ تا

نسبت اتمهای سیلیسیم به نیتروژن و اتمهای Si^0 را در نمونه‌ها به صورت تابعی از نسبت نرخ شارش آمونیاک به تری کلرو سیلان در بازه ۱-۱۰، دمای ۸۰۰ درجه سانتیگراد، فشار ۷۰ پاسکال با شارش ۱۰ سانتیمترمکعب بر دقیقه



شکل ۶- ارتباط نسبت اتمهای نیتروژن به سیلیسیم در نتایج طیف‌نگاری فتوالکترون پرتو ایکس برای نسبتهای متفاوت نرخ شارش آمونیاک به تری‌کلروسیلان

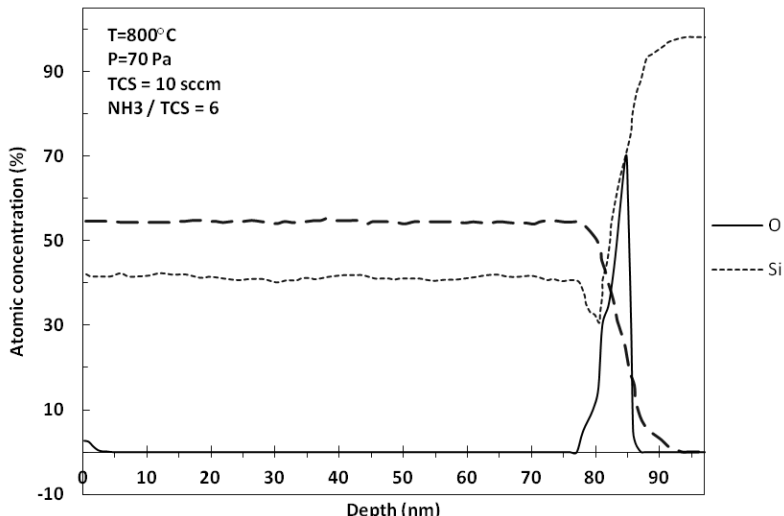


شکل ۷- ارتباط درصد Si^0 در نتایج طیف‌نگاری فتوالکترون پرتو ایکس برای نسبتهای متفاوت نرخ شارش آمونیاک به تری‌کلروسیلان

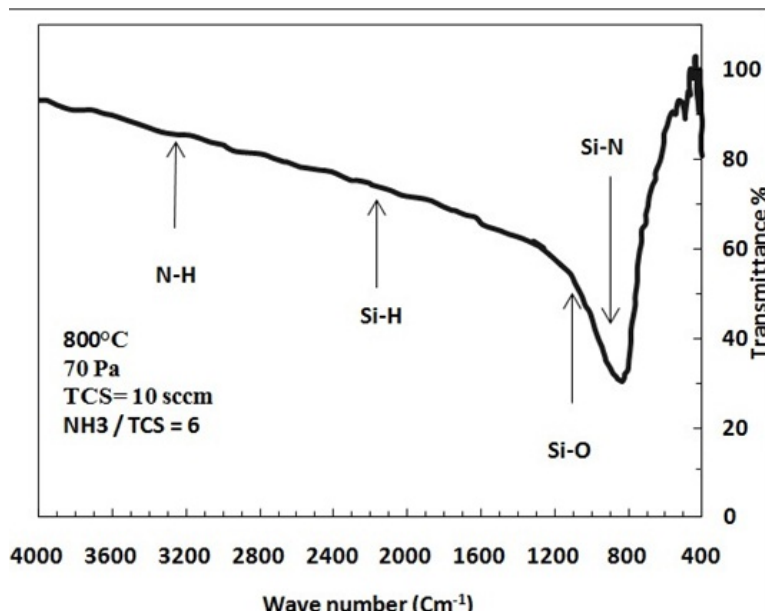
نمودار طیف‌نگاری الکترون اوژه لایه نازک نیترید سیلیکون آمورف تهیه شده در ۸۰۰ درجه سانتیگراد، فشار ۷۰ پاسکال، شارش ۱۰ سانتی‌متر مکعب بر دقیقه تری‌کلروسیلان و نسبت ۶ به ۱ نرخ شارش آمونیاک به تری‌کلروسیلان در شکل (۸) آمده است. هرچند نتایج عمق‌نگاری الکترون اوژه برای ترکیب شیمیایی نسبی و شبه مقداری است، این روش برای مقایسه نسبی غلطت عناصر مختلف در لایه‌های نازک کاربرد دارد. [۱ و ۲]

در عمق‌نگاری لایه‌ها، در دو نقطه مقدار اکسیژن بالاتر از صفر است. عدم مشاهده پیک اکسیژن در سایر نقاط عمق لایه بدین معناست که مقدار اکسیژن از حد آشکارسازی ابزار معادل

۱۰/۵ الکترون ولت هستند. ۳/۳ درصد اتمی سیلیکون به صورت عنصری (Si^0) با انرژی پیوند ۹۹/۱ تا ۹۹/۳ الکترون ولت موجود است، در حالی که با افزایش نسبت نرخ شارش آمونیاک به تری‌کلروسیلان در گاز ورودی در لایه‌های غنی از سیلیکون، مقدار سیلیکون اتمی به سرعت از ۳/۳ درصد اتمی به کمتر از حد آشکارسازی ۱/۳ درصد اتمی دستگاه کاهش می‌یابد و مقدار نسبت اتمهای نیتروژن به سیلیسیم تا ۱/۳۳ افزایش پیدا می‌کند. با زیادتر شدن نسبت نرخ شارش آمونیاک به تری‌کلروسیلان از ۴ در گاز ورودی تنها نیترید سیلیکون آمورف استونکیومتری تشکیل می‌شود که در آن نسبت اتمهای نیتروژن به سیلیسیم ثابت و بین ۱/۳ تا ۱/۳۳ است.



شکل ۸- عمقنگاری حاصل از طیف‌نگاری الکترون اوژه لایه نیترید سیلیسیم، آمورف شماره ۱۰

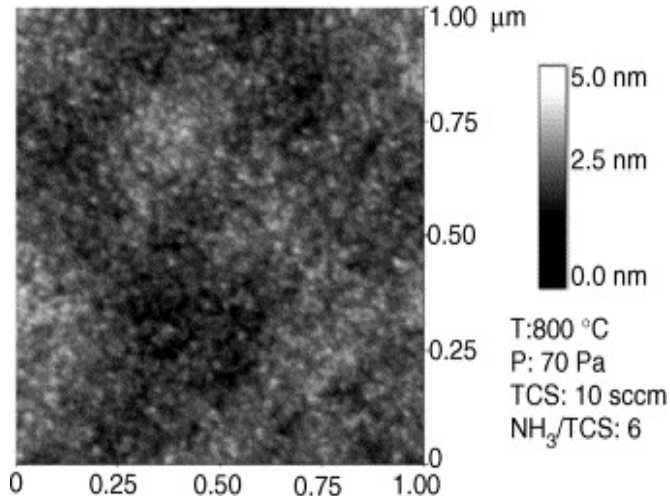


شکل ۹- طیف تبدیل فوریه مادون قرمز لایه نیترید سیلیسیم، آمورف شماره ۱۰

تماس ویفر با هواست. نتایج عمقنگاری اوژه همچنین نشانگر پخش همگن اتمهای سیلیسیم و نیتروژن با نسبت ثابت ۱/۳۷ عمق ۸۰ نانومتری است. این اعداد با نتایج طیف‌نگاری فوتونی اشعه ایکس نشان داده شده در شکل (۶) همخوانی دارد.

شکل (۹) نشانگر طیف حاصل از طیف‌نگاری تبدیل فوریه مادون قرمز بین عدد موجه‌ای $4000-4000$ واحد بر سانتیمتر برای نمونه تهیه شده در شرایط کترولی 800°C درجه سانتیگراد،

با $1/0.2$ درصد اتمی، کمتر است. علت حضور اکسیژن در سطح لایه، اکسیداسیون سطحی ویفر پس از خارج کردن آن از رآکتور است و مقدار آن حدود 3 درصد اتمی است. عمقنگاری الکترون اوژه نسبت سیلیکون به اکسیژن را در عمق ۸۰ تا 85 نانومتر، 2 به 3 نشان می‌دهد که طبق داده‌های بیضی‌سنگی این عمق سطح تماس ویفر سیلیکونی و لایه نیترید سیلیسیم است. علت افزونی اکسیژن لایه اکسیدی در این سطح،



شکل ۱۰- تصویر میکروسکوپ نیروی اتمی لایه، آمورف شماره ۱۰

می شود، لایه نازک تهیه شده هموار و همگن است.

۴- نتیجه گیری

در این پژوهش، لایه نازک نیترید سیلیکن آمورف با آلدگی هیدروژن کم از روش لایه‌نشانی شیمیایی از فاز بخار در فشار پایین تهیه شد. مواد اولیه واکنش رادیکالهای آزاد پیشگرم شده تا دمای ۶۰۰ درجه سانتیگراد سیستم گازی آمونیاک و تری کلروسیلان بودند. مشاهده شد که در شرایط کنترلی ثابت، در محدوده فشار ۳۵-۷۰ پاسکال، نرخ رشد به صورت خطی با فشار کل تغییر کرد. افزایش سریع نرخ رشد در نسبت آمونیاک به تری کلروسیلان کوچک و نرخ رشد ثابت در نسبتهای بزرگ آمونیاک به تری کلروسیلان مشاهده شد. در بازه دمای ۷۳۰ تا ۸۳۰ درجه سانتیگراد، نرخ رشد رفتاری آرنسپیسی با انرژی فعالسازی $166/3$ کیلوژول بر مول داشت که کمتر از انرژی فعالسازی در روش لایه‌نشانی شیمیایی از فاز بخار به کمک پلاسما، روش لایه‌نشانی شیمیایی از فاز بخار در فشار پایین با مواد اولیه متفاوت بود. این انرژی فعالسازی از انرژی فعالسازی روش لایه‌نشانی شیمیایی از فاز بخار در فشار پایین با همین مواد اولیه ولی بدون ایجاد رادیکالهای فعال و پیشگرم کردن گازهای ورودی نیز کمتر بود.

در دمای بالای ۸۳۰ درجه در اثر جوانه‌زنی در فاز گاز و

فشار ۷۰ پاسکال، شارش ۱۰ سانتیمترمکعب بر دقیقه تری کلروسیلان و نسبت ۶ به ۱ نرخ شارش آمونیاک به تری کلروسیلان است. در این طیف پیک مشخصه پیوند کششی سیلیسیم نیتروژن در عدد موج ۸۳۵ واحد بر سانتیمتر دیده می شود. عدد موجهای ۱۱۰۰ واحد بر سانتیمتر و ۲۱۵۰ واحد بر سانتیمتر و ۳۳۴۰ واحد بر سانتیمتر به ترتیب محل پیک مشخصه پیوندهای کششی سیلیسیم اکسیژن، سیلیسیم هیدروژن و نیتروژن هیدروژن هستند، عدم وجود پیک جذب در این عدد موجها نشانگر این است که غلظت این پیوندها از ۲ تا ۳ درصد اتمی کمتر است. حد آشکارسازی طیف‌نگاری تبدیل فوریه مادون قرمز برای لایه‌های نازک ۳ درصد اتمی است [۷، ۸ و ۲۰].

عدم مشاهده پیک اکسیژن به دلیل کم بودن تعداد پیوندهای کششی سیلیسیم اکسیژن نسبت به کل پیوندهای موجود در کل لایه نازک و زیر لایه است [۵، ۷ و ۲۴].

توپوگرافی سطح لایه نازک با تصویر تهیه شده توسط میکروسکوپ نیروی اتمی بررسی شد. شکل (۱۰) تصویر میکروسکوپ نیروی اتمی لایه تهیه شده در شرایط کنترلی ۸۰۰ درجه سانتیگراد، فشار ۷۰ پاسکال، شارش ۱۰ سانتیمترمکعب بر دقیقه تری کلروسیلان و نسبت ۶ به ۱ نرخ شارش آمونیاک به تری کلروسیلان است. همان‌گونه که در تصویر مشاهده

۳/۴ بار کمتر از روش لایه‌نشانی شیمیایی از فاز بخار در فشار پایین با استفاده از سیستم گازی آمونیاک و سیلان یا دی‌کلروسیلان و آمونیاک بود. این نسبتها برای سیستم مشابه بدون پیشگرم و رادیکال‌سازی به ترتیب ۱۵ و ۳ است. با وجود اینکه بر روی ترکیب شیمیایی رادیکال‌های گازی مطالعه‌ای انجام نشد، کاهش انرژی آزاد فعال‌سازی واکنشها در مقایسه با واکنشهایی که در آنها از فرآیند رادیکال‌سازی استفاده نشده است نشانگر تجزیه عوامل اولیه به شکل رادیکالی قبل از انجام واکنش است.

تجزیه گازی نرخ رشد با افزایش دما کاهش پیدا کرد. در نسبت نرخ شارش آمونیاک به تری‌کلروسیلان کمتر از ۳، لایه نازک غنی از سیلیکون به دست آمد ولی در نسبتهای بیشتر از ۴، تمام لایه‌ها استوکیومتری نیتروژن به سیلیسیم بین ۳/۱ تا ۳۳/۱ داشتند. عمق‌نگاری، پخش همگن سیلیکون و نیتروژن با نسبت ثابت در کل حجم لایه نازک و مقادیر اکسیژن در سطح لایه و سطح صفر زیرلایه را نشان داد. طیف حاصل از طیف‌نگاری تبدیل فوریه مادون قرمز نشانگر غلظت هیدروژن کمتر از ۲-۳ درصد اتمی بود. مقدار هیدروژن لایه نازک تهیه شده ۱۷ بار کمتر از روش لایه‌نشانی شیمیایی از فاز بخار به کمک پلاسمای

واژه نامه

- | | | |
|--|--|-------------------------------|
| 1. low pressure chemical vapor deposition (LPCVD) | 3. gate dielectrics thin-Film transistors | 5. mass flow controller (MFC) |
| 2. plasma enhanced chemical vapor deposition (PECVD) | 4. metal–oxide–semiconductor field-effect transistor | 6. atomic sensitivity factor |
| | | 7. riedel-ely |

مراجع

1. Stamper, A.K., and Pennington, S.L., "Characterization of Plasma - Enhanced Chemical Vapor Deposited Nitride Films Used in Very Large Scale Integrated Applications," *Journal of the Electrochemical Society*, Vol. 140 (6), pp. 1748-1752, 1993.
2. Lowe, A.J., Powell, M.J., and Elliot, S.R., "The Electronic Properties of Plasma-Deposited Films of Hydrogenated Amorphous SiNx (O LESS-THAN X LESS-THAN 1.2)," *Journal of Applied Physics*, Vol. 59 (4), pp. 1251-1259, 1986.
3. Kobayashi, I., Ogawa, T., and Hotta, S., "Plasma-Enhanced Chemical Vapor Deposition of Silicon Nitride," *Japanese Journal of Applied Physics*, vol. 31, pp. 336-342, 1992.
4. Kim, T., Ohnishi, K., "Properties of Sin Films Deposited by Photo CVD and Memory Characteristics of MNOS Structure," *Electronics and Communications in Japan (Part II: Electronics)*, Vol. 74 (9), pp. 63-73, 1991.
5. Dupuie, J.L., Gulari, E., and Terry, F., "The Low Temperature Catalyzed Chemical Vapor Deposition and Characterization of Silicon Nitride Thin Films," *Journal of Electrochemical Society*, Vol. 139 (4), pp. 1151-1159, 1992.
6. Sze, S.M., *VLSI Technology*, 2nd ed., p. 268, McGraw-Hill Book Company, New York, 1988.
7. Gupta, M., Rathi, V.K., Thangaraji, R., and Agnihotri, O.P., "The Preparation, Properties and Applications of Silicon Nitride thin Films Deposited by Plasma-Enhanced Chemical Vapor Deposition," *Thin Solid Films*, Vol. 204 (1), pp. 77-106, 1991.
8. Han, S.S., Jun, B.H., No, K., and Bae, B.S., "Preparation of a-SiNx Thin Film with Low Hydrogen Content by Inductively Coupled Plasma Enhanced Chemical Vapor Deposition (ICP-CVD)," *Journal of Electrochemical Society*, Vol. 145 (2), pp. 652-658, 1998.
9. Lu, Z., He, S.S., Ma, Y., and Lucovsky, G., "Control of Bonded-Hydrogen in Plasma-Deposited Silicon Nitrides: Combined Plasma-Assisted Deposition and Rapid Thermal Annealing for the Formation of Device-Quality Nitride Layers for Applications in Multilayer Dielectrics," *Journal of Non-Crystalline Solids*, Vol. 187, pp. 340-346, 1995.
10. Kyuragi, H., and Urisu, T., "Synchrotron Radiation - Excited Chemical Vapor Deposition of Silicon Nitride Films from a SiH4 + NH₃ Gas Mixture," *Journal of Electrochemical Society*, Vol. 138 (11), pp. 3412-3416, 1991.
11. Fujita, S., Zhou, N.S., and Sasaki, A., "Growth and Properties of Silicon Nitride Films Prepared by Low

- Pressure Chemical Vapor Deposition Using Trichlorosilane and Ammonia," *Japanese Journal of Applied Physics*, Vol. 22, pp. 100-102, 1983.
12. Liu, X.J., Zhang, J.J., Sun, X.W., Pan, Y.B., Huang, L.P., and Jin, C.Y., "Growth and Properties of Silicon Nitride Films Prepared by Low Pressure Chemical Vapor Deposition Using Trichlorosilane and Ammonia," *Thin Solid Films*, Vol. 460 (1-2), pp. 72-77, 2004.
 13. Hozumi, A., Inagai, H., Yokogawa, Y., and Kameyama, T., "Molecular-Scale Growth of Silicon Oxide on Polymer Substrate Through Vacuum Ultraviolet Light-Assisted Photooxidation of Organosilane Precursor," *Thin Solid Films*, Vol. 437, pp. 89-94, 2003.
 14. Jenks, C.J., Bloomer, T.E., Kramer, M.J., Lograsso, T.A., Delaney, D.W., Ross, A.R., Scordelis, D.J., Besser, M.F., and Thiel, P.A., "Determination of Auger Sensitivity Factors for Al-Rich Quasicrystals," *Applied Surface Science*, Vol. 180, pp. 57-64, 2001.
 15. Sinha, A.K., Levinstein, H.J., Smith, T.E., Quintana, G., and Haszko, S.E., "Reactive Plasma Deposited Si-N Films for MOS-LSI Passivation," *Journal of The Electrochemical Society*, Vol. 125 (4) pp. 601-608, 1978.
 16. Roenigk, K.F., and Jensen, K.F., "Low Pressure CVD of Silicon Nitride," *Journal of Electrochemical Society*, Vol. 134 (7), pp. 1777-1785, 1987.
 17. Peev, G., Zambov, L., and Yanakiev, Y., "Kinetics of the Chemical Reaction Between Dichlorosilane and Ammonia During Silicon Nitride Film Deposition," *Thin Solid Films*, Vol. 189 (2), pp. 275-282, 1990.
 18. Kobeda, E., Kellam, M., and Osburn, C.M., "Rapid Thermal Annealing of Low - Temperature Chemical Vapor Deposited Oxides," *Journal of Electrochemical Society*, Vol. 138 (6), pp. 1846-1849, 1991.
 19. Singh, J. and Budhani, R.C., "Chemical Structure of Nitrogen in Amorphous Silicon Matrix," *Applied Physics Letters*, Vol. 51 (13), pp. 978-980, 1987.
 20. Yasui, K., Katoh, H., Komaki, K., and Kaneda, S., "Amorphous SiN Films Grown by Hot - Filament Chemical Vapor Deposition Using Monomethylamine," *Applied Physics Letters*, Vol. 56 (10), pp. 898-901, 1990.
 21. Chow, R., Lanford, W.A., Wang, K.M., and Rosler, R.S., "Hydrogen Content of a Variety of Plasma - Deposited Silicon Nitrides," *Journal of Applied Physics*, Vol. 53, pp. 5630, 1982.
 22. Habraken, F.H.P.M., Tijhaar, R.H.G., van der Weg, W.F., Kuiper, A.E.T., and Willemsen, M.F.C., "Hydrogen in Low - Pressure Chemical - Vapor - Deposited Silicon (Oxy)Nitride Films," *Journal of Applied Physics*, Vol. 59(2), pp. 447, 1986.
 23. Lanford, W.A., and Rand, M.J., "New Precision Technique for Measuring the Concentration Versus Depth of Hydrogen in Solids," *Journal of Applied Physics*, Vol. 49, pp. 2473, 1978.
 24. Kotecki, D.E., and Sokoi, J.D.C., "Hydrogen Incorporation in Silicon Nitride Films Deposited by Remote Electron - Cyclotron - Resonance Chemical Vapor Deposition," *Journal of Applied Physics*, Vol. 77(3), pp. 1284, 1995.