「重い電子」系化合物のフェルミオロジー研究の新展開 - 混晶化合物に対する共鳴角度分解光電子分光実験 -

利用研究促進部門

日本原子力研究開発機構 放射光科学研究ユニット

岡根 哲夫、藤森 伸一、竹田 幸治

保井 晃、斎藤 祐児

藤森 淳、山上 浩志

財 団 法 人 高 輝 度 光 科 学 研 究 セ ン ター

大河内拓雄

1.はじめに

固体が示す様々な電気伝導現象や磁性現象のメカ ニズムを解明することは、基礎研究的な関心のみな らず、産業応用上の期待もあることから、物性物理 の中心課題の一つです。特に、遷移金属元素や希土 類金属元素、アクチナイド元素を含む化合物では、 電子の間に強い相関が生じることによって伝導性や 磁性に関して多様な振る舞いが見られます。このよ うな物質は強相関電子系と呼ばれ、その物性は活発 な研究分野となっています。その中で、セリウム化 合物やウラン化合物などのf電子系化合物の金属は、 電気伝導を担う電子の見かけ上の質量が通常の電子 質量の10~1000倍に大きく見える「重い電子」状態が 観測されることから興味が持たれています[1]。これ は原子核近傍で空間的に局在する性格の強い f 電子 が、ある特性温度(近藤温度)の低温側では伝導電 子と軌道混成することによって電気伝導に関与する ようになり、言わば"動きにくい伝導電子"が出現 するためと考えられています。「重い電子」系化合 物の示す物性には、磁性と共存する超伝導やメタ磁 性転移など強相関電子系で特徴的な物理現象が広く 包含されていることから、「重い電子」系化合物の 物性の系統的理解は強相関電子系全体の理解へと拡 張され得る重要な課題です。

金属の示す物性のメカニズムを解明するための基 本情報となるのが、エネルギーバンド構造とフェル ミ面です。電子のエネルギーと運動量の関係を表し た曲線を「バンド構造」と呼び、フェルミ準位に存 在する電子の運動量を3次元的に表したものを「フ ェルミ面」と呼びます。これらを実験的に決定する ことによって、伝導に関与する電子の性質を微視的 な視点で記述できるようになります。フェルミ面か ら物性を理解しようとする研究を「フェルミオロジ

ー」と言います。一方、物質の電子状態を最も直接 的に調べることができる実験手法として「光電子分 光法」を挙げることができます。特に、検出する光 電子についてエネルギーだけでなく放出方向まで特 定した「角度分解光電子分光法」では、物質中の電 子が持っていたエネルギー _kを運動量 kの関数とし て決定することによりバンド構造を調べることがで きます。さらに、バンドがフェルミ準位E_Eを横切る 運動量 k をマッピングすることによって、フェルミ 面形状を調べることができます。フェルミ面を実験 的に調べる手法としてより伝統的なde Haas van Alphen (dHvA) 効果測定実験ではフェルミ面を外 部磁場に垂直な方向に切った断面積の極大値が求め られるのに対し、角度分解光電子分光ではフェルミ 面の全体形状とその k 空間内での位置が仮定の導入 無く直接的に求められることがメリットであり、近 年多くの物質系で角度分解光電子分光によるフェル ミオロジーの研究が急速に発展しています。軟X線 領域の放射光を用いた角度分解光電子分光実験は、 そのバルク敏感性と高い光エネルギー分解能の両 立、*d*電子や*f*電子といった強相関電子系の物性を 主に担っている電子への高い感度、エネルギー可変 性を利用した3次元的な測定など、実験ツールとし ての優れた特長を数多く有しており、今後の研究の 発展が期待されています。

軟X線放射光を用いた角度分解放射光実験による 強相関電子系の電子状態の研究の全般については、 基礎から丁寧に説明した優れた解説^[2]が既に SPring-8利用者情報に掲載されていますので、そち らを参照していただきたいと思います。本小文では、 角度分解光電子分光による「重い電子」系化合物の フェルミオロジー研究において試料の点と測定手法 の点の二つからもたらされた最近の新しい展開^[3] について紹介をさせていただきたいと思います。

2. 希釈系化合物に対する角度分解光電子分光実験 角度分解光電子分光は前述のようにバンド構造や フェルミ面を直接的に観測することができる優れた 実験手法ですが、一方で「重い電子」系化合物の電 子構造を研究するためのツールとしては重大な弱点 を抱えています。それは、物質から超高真空中に放 出された光電子を検出するという実験の性格上、高 い圧力や磁場をかけた状態の試料について測定を行 うことが困難であるという点です。「重い電子」系 化合物では物性を担う f 電子の性質において遍歴性 と局在性が拮抗しているために、外部から圧力や磁 場をかけることによって物性を容易に変調できるこ とが極めて重要な特徴となっており、常圧では存在 しなかった超伝導が加圧により発現する例や、高磁 場下で磁気秩序が変化する例などが多く見つかって います。「重い電子」系化合物の物性のメカニズム の解明のためには、このような物性変化に応じたバ ンド構造やフェルミ面の変化を追跡することが求め られているのですが、圧力や磁場に応じた変化を観 測することは角度分解光電子分光実験にとってはた いへんハードルの高い課題です。そこで代替策とし て元素置換により物性を変調させた混晶化合物試料 について角度分解光電子分光測定を行うということ が考えられます。

元素置換がもたらす効果は、母体と置換物質の種 類に応じてキャリア数の制御など様々なものが考え られますが、一部の f 電子系混晶化合物では主に結 晶格子のサイズを変える「化学圧力効果」に集約さ れると考えられる例があり、その場合には元素置換 による物性の相図について、圧力変化による相図と ほぼ同等のものが得られることが知られています。 その例として、図1に今回の研究対象であるCeRu, (Si_{1-x}Ge_x)2混晶化合物の磁気相図を示します^[4,5]。 CeRu₂Si₂の基底状態は常磁性ですが、これのSiサイ トをGeで置換していきますと、結晶格子が拡げら れるとともに反強磁性基底状態が発現するようにな り、CeRu₂Ge₂の近くでは強磁性基底状態を持つよ うになります。図1の相図はCeRu₂Ge₂に圧力をかけ た時に得られる相図と良く一致していることから、 ここでの元素置換がもたらすものはほぼ圧力効果で あると考えられています。そこで、元素置換によっ て物性を変化させた時のこれに対応する電子状態の 変化を観測することによって、圧力効果による電子 状態変化と同等の情報を得ることができるのではないかと期待されます。

しかしながら、角度分解光電子分光実験には試料 に関しての制約があります。光電子分光という実験 手法は試料から真空中に出てくる光電子を検出する 実験手法ですが、電子が試料中で進むことができる 距離(平均自由行程)に制限があるため、比較的試 料の表面に近いところから出てくる光電子しか検出 にかからないことになります。したがって、例えば 表面が酸化膜などで覆われていると本来観測したい 試料のバルク電子状態を観測することができませ ん。そこで、試料の清浄表面を超高真空槽内で得る 作業が必要となります。一方、角度分解によって運 動量に関する情報を得るためには、観測領域が単一 の結晶の周期性を持っていることが必要不可欠で す。つまり、測定される試料は単結晶でなければな らず、しかも清浄表面を得た際にも、そこでバルク 結晶の周期性が保たれていなければなりません。こ のような清浄表面は通常劈開によって得ることがで きますが、全ての金属試料が劈開性を持っているわ けでは当然ありません。特に元素置換をした混晶試 料では、単結晶でありかつ劈開性を有するというの はたいへんシビアな条件であり、そのような条件を 満足する化合物は希少です。



図1 CeRu₂(Si_{1-x}Ge_x)₂混晶化合物の磁気相図^[5]。横 軸は組成比、縦軸は温度を示す。

最近の研究から

今回の我々の研究は、東北大学大学院理学研究科 の青木晴善教授、松本裕司氏らによる研究グループ (以下、「東北大学グループ」)、によって一連の CeRu₂(Si_{1-x}Ge_x))混晶化合物(x=0~1.0)が育成さ れたことにより実現しました。ここで得られた一連 の試料はdHvA効果が測定できるくらい純良なもの であり、かつ良好な劈開性を有していることから、 角度分解光電子分光実験によって化学圧力効果によ るバンド構造やフェルミ面の変化を観測するのに理 想的な試料ということができます。CeRu(Si1,Ge,) 。混晶化合物のフェルミ面形状の元素置換に依存し た変化に関しては、「東北大学グループ」によって dHvA効果実験により調べられましたが^[4]、この実 験ではCe 4 f 電子の寄与の大きいフェルミ面ブラン チを観測することができておらず、角度分解光電子 分光実験に期待が寄せられていました。

3. 共鳴角度分解光電子分光実験

角度分解光電子分光は、光電子の角度(放出方向) を特定しながら検出することで、電子の運動量につ いての情報を得る実験手法であり(図2(a))、励起 光のエネルギーが固定されていても試料を回転させ ることで角度分解データを取得してバンド構造やフ ェルミ面を調べることが可能ですが、エネルギー可 変の励起光を用いることによって新しい可能性が拓 けてきます。

まず、光電子の放出角度を試料表面に垂直な方向 (注)通常、結晶の高対称軸方向に合わせる)に固定 してエネルギーをスキャンしながら角度分解光電子 スペクトルを測定することによって、試料表面に垂 直な方向についても電子のエネルギーと運動量の分 散関係を調べることができます。これと角度スキャ ンによって得られる試料表面に水平な面内方向の分 散関係を合わせることによって、3次元的なバンド 構造及びフェルミ面形状を実験的に求めることが可 能です。これについては、先に挙げたSPring-8利用 者情報の記事^[2]に詳細な解説があります。

一方、励起光のエネルギーを特定の内殻準位の吸 収エネルギーに合わせると、価電子帯にある複数の 電子軌道のうち特定の軌道からの光電子放出強度を 選択的に強めることができます。これを「共鳴光電 子放出」と言います。Ceの3*d* 4*f* 共鳴光電子放出 過程(図2(b))を例にとって説明します。3*d*内殻 の吸収エネルギー(図2(c))に励起光のエネルギ ーを合わせて価電子帯の光電子スペクトルを測定す





図2 (a)角度分解光電子分光の模式図。(b)共鳴光電子 放出の模式図。(c)CeRu₂Si₂の3*d* 4fX線吸収スペ クトル。(d)共鳴エネルギー(881eV)と非共鳴エネ ルギー(860eV)とで測定したCeRu₂Si₂の角度積分 光電子スペクトル。

ることを考えます。この場合、価電子帯にある4f軌 道からの直接の光電子放出過程の他に、いったん3d 内殻から双極子遷移によって4f軌道の空準位に電子 が励起され、これが3d内殻に空いた正孔を埋める際 に放出するエネルギーを受け取って4f 軌道の電子 が光電子として放出されるsuper Coster-Kronig過 程というものが存在します。つまり、価電子帯から の光電子放出のうち4f軌道からの光電子放出につい てだけは、始状態と終状態が共通である直接過程と super Coster-Kronig過程の二つの過程が存在しま す。これら二つの過程の間に働く干渉効果によって、 価電子帯からの光電子放出のうち4f 軌道からの光電 子放出だけが選択的に強められることになります。 実際、CeRu₂Si₂について測定した価電子帯の角度積 分光電子スペクトルでは、共鳴でのスペクトルは非 共鳴でのスペクトルと比べてスペクトル強度が著し く増強されるとともに、スペクトル形状も非共鳴の ものと比べて大きく変化しています(図2(d))。

今回の我々の研究のアイディアは、共鳴光電子放 出が起こるエネルギーに励起光のエネルギーを合わ せて角度分解光電子スペクトルを観測すれば、Ce の4f電子の寄与が大きいバンド構造やフェルミ面を 選択的に強めた形で観測することができるのではな いかというものです。これにより、観測されたバン ド構造やフェルミ面の中で、どれが4f電子の寄与が 大きいものであるかを判断することもできると期待 されます。一つ注意しなければならないことは、励 起光のエネルギーを特定の内殻吸収エネルギーに合 わせるということは、運動量空間において、試料表 面に垂直な軸上の位置として高対称平面に対応する 位置に合わせることが通常できないという点です。 そのため、得られたデータを議論するにあたっては、 高対称平面から位置的にずれている点を考慮に入れ て慎重に議論する必要があります。

4. SPring-8 BL23SUにおけるCeRu₂(Si_{1-x}Ge_x)に 対する共鳴角度分解光電子分光実験の例

先に述べましたように、CeRu₂(Si_{1-x}Ge_x)2置換型 混晶化合物ではx=0から1.0に向かって基底状態が常 磁性 反強磁性 強磁性と変化していきます。この 両端にあたるCeRu₂Si₂とCeRu₂Ge₂に対しては dHvA効果測定実験が行われており^[6,7]、局所密度 汎関数法による相対論的バンド構造計算^[8,9]との比 較がなされています。図3にバンド構造計算から求 められた遍歴4f電子を仮定したCeRu₂Si₂のフェル ミ面(a)と4f電子を含まないLaRu₂Si₂のフェルミ 面(b)を示します。dHvA効果測定実験の結果は、 CeRu₂Si₂のフェルミ面は図3(a)と一致するのに対 し、CeRu₂Ge₂のフェルミ面は図3(b)のLaRu₂Si₂ と同等となることを示しています(12)LaRu₂Ge₂の フェルミ面はLaRu₂Si₂のものとほぼ同等^[10])。つま り、CeRu₂Si₂(常磁性状態)のフェルミ面は4f電 子が遍歴的になってフェルミ面形成に参加している と仮定したバンド構造計算結果とよく合うのに対し て、CeRu₂Ge₂(強磁性状態)のフェルミ面は4f電 子が局在的でフェルミ面形成に参加していないと仮 定したバンド構造計算結果とよく合うということこ とになります。そうしますと、CeRu₂Si₂に始まって CeRu₂Ge₂に至る過程のどこかで4f電子が遍歴的な



図3 バンド構造計算によって得られた(a)CeRu₂Si₂と (b)LaRu₂Si₂のフェルミ面の3次元形状^{8,9}]。

フェルミ面から4f電子が局在的なフェルミ面に変化 するということが期待されます。ちょっと単純化し て模式図化しますと、図4のような状況が生じると 期待されます。4f電子が完全に局在している状況で は、遍歴的な伝導電子だけが作るフェルミ面が観測 されます(図4(a))。これに対し、4f電子が伝導電 子と混成して遍歴性を獲得してフェル面形成に参加 するようになると、元の伝導電子の性格が強いフェ ルミ面と遍歴的性格を獲得したもとの4f電子の性格 が強いフェルミ面の双方が出現します(図4(b))。 このようなフェルミ面変化がどこで起こっている か、その変化は不連続であるか連続的であるかとい った点が、CeRu₂(Si_{1-x}Ge_x)2混晶化合物のフェルミ オロジーにおいて興味が持たれる点です。

一方、重い電子系化合物に対する最近の研究の傾向として、圧力や元素置換等によって発現する反強磁性秩序の極低温での発現境界が「量子臨界点」にあるとする立場から実験結果を解釈しようという研究が活発になっています^[11]。ここでの磁気量子臨界点の近くでは、通常の金属電子論が破綻し、様々な非フェルミ液体的振る舞いや非BCS的超伝導が観測されています。つまり、量子臨界点近くでのf電子の性質を明らかにすることは、重い電子系化合物に特徴的な、磁性と密接に関連した超伝導の発現機構を解明するためにも必要不可欠な課題と考えられています。この量子臨界点付近でのf電子の性質の解釈に関し、量子臨界点のところでフェルミ面の形状がf電子の性質が遍歴から局在に転じることによって劇的に変化すると考える立場と、必ずしも反強



図4 (a)f電子が局在している場合のフェルミ面と、(b) f電子が伝導電子との混成によりフェルミ面形成に 参加している場合の模式図。 磁性発現境界がフェルミ面変化の場所ではないと考 える立場とがあります。つまり、CeRu₂(Si_{1-x}Ge_x) 置換型混晶化合物において反強磁性秩序発現境界に 当たる臨界組成付近でのフェルミ面の変化を実験的 に検証することが、上の二つの考え方のどちらが妥 当であるかのテストとなります。

組成変化の両端に当たるCeRu₂Si₂とCeRu₂Ge₂に ついては軟X線領域の角度分解光電子分光実験によ り常磁性状態でのフェルミ面とバンド構造を調べた 実験例があります^[12,13]。この実験からは、CeRu₂Si₂ の近藤温度付近の常磁性状態でのフェルミ面は遍歴 4f 電子を仮定したバンド構造計算の結果とよく合う のに対して、同じ温度域で測定したCeRu₂Ge₂の常 磁性状態についての実験結果は局在4f電子を仮定し たバンド構造計算結果についてフェルミ準位E_cの 位置を高エネルギー側に若干(100meV程度)シフ トした電子構造を考えれば説明できると主張されて います。つまり、近藤温度と同程度の低温域におい て、CeRu₂Si₂の常磁性状態とCeRu₂Ge₂の常磁性状 態との間で、4f電子の遍歴的性質の強いフェルミ面 と局在的性質の強いフェルミ面、というような明瞭 なフェルミ面形状の違いが角度分解光電子分光実験 によって観測されていることになります。そこで興 味が持たれる点が、4f電子の遍歴・局在転移に相当 するフェルミ面の変化が量子臨界点近傍の常磁性状 態間で観測され得るか、ということです。

本研究では、CeRu₂Si₂と反強磁性基底状態を持つ CeRu₂(Si_{0.82}Ge_{0.18}))について軟X線領域での角度分 解光電子分光実験を行い、CeRu₂Si₂の近藤温度付近 の温度(20K)での常磁性状態において、反強磁性 基底状態の発現境界である臨界組成 x_c=0.07の前後 でバンド構造やフェルミ面に4f電子の遍歴・局在転 移に相当するような劇的な変化が存在するか否かを 検証することを試みました[3]。実験はSPring-8の原 子力機構専用ビームラインBL23SUを用いて行いま した。励起光のエネルギーはCeの3d 4f 吸収のし きい値(881eV)の周辺で価電子帯の光電子放出強 度の共鳴増大が起こるエネルギーと起こらない(非 共鳴の)エネルギーとで測定をすることで、バンド 構造やフェルミ面について4f電子の寄与が大きいも のと小さいものとを区別して観測することを試みま した。また、4f電子が完全に局在している場合のリ ファレンスとして、LaRu₂Si₂に対しても測定を行い ました。

BL23SUでの共鳴エネルギー領域での角度分解光

電子分光スペクトル測定の実際について簡単にまと めます。試料を試料マニピュレーター先端に設置し た後、20Kまで冷却し、試料準備槽内で劈開するこ とにより清浄(001)表面を得ました。劈開後直ち に測定槽に試料を移送し、単色化された軟X線放射 光を照射した際に試料から放出される光電子につい て、静電半球型光電子エネルギーアナライザー (VG-SCIENTA社製SES2002) でエネルギー並びに 放出角度()を同時分析することによって角度分 解光電子スペクトルを得ました。励起光のエネルギ ーは不等刻線間隔回折格子分光器によりE/ E~ 10000のエネルギー分解能まで単色化されます。角 度分解光電子スペクトルの取得は、(1)励起光のエ ネルギーを固定して、試料の角度を変えながら測定 する、(2) 試料の角度を固定して励起光のエネルギ ーを変えながら測定する、という2つの方法によっ て得ています。(1)の方法では、図5(a)に示すよ うな運動量空間中において、k_x-k_y平面内でのスキャ ンができます。(2)の方法では、k,方向についての スキャンを行うことができます。(1)と(2)の方 法を組み合わせることにより、バンド構造やフェル ミ面について3次元的な情報を得ています。

まず、非共鳴での測定結果について解説します。 図5はCeRu₂Si₂、CeRu₂(Si_{0.82}Ge_{0.18})₂、並びに LaRu₂Si₂について測定した角度分解光電子スペクト ルであり、励起エネルギーは、図5(a)のブリルア



図5 (a)CeRu₂(Si_{1-x}Ge_x)₂の結晶構造に対応するブリ ルアンゾーン。

(b)&(c)LaRu₂Si₂、(d)&(e)CeRu₂Si₂、及び(f)& (g)CeRu₂(Si_{0.82}Ge_{0.18})」について非共鳴のエネル ギーで測定した角度分解光電子スペクトル³】 ンゾーン中の高対称点である、Z、X点を含むようなk_x-k_y平面内でのスキャンに相当するように選ばれています。いずれの化合物についても明瞭なバンド構造のエネルギー分散が見られています。一見してわかる点は、LaRu₂Si₂とCeRu₂Si₂のバンド分散の様子には明らかな違いが見て取れるのに対して、CeRu₂Si₂とCeRu₂(Si_{0.82}Ge_{0.18})のバンド分散は似通っていることです。つまり、臨界組成を超えたCeRu₂(Si_{0.82}Ge_{0.18})についても「4f電子が局在化してバンドの形成に参加しなくなってLa化合物的な状態を実現する」といったことは起こっていないように見えます。

この角度分解光電子スペクトルのフェルミ準位 E_F近くの積分強度を k 空間内でマッピングするこ とによってフェルミ面のイメージを得ることがで きます。図6は非共鳴のエネルギーで測定した角度 分解光電子スペクトルから得られたCeRu₂Si₂、 CeRu₂(Si_{0.82}Ge_{0.18})2、並びにLaRu₂Si₂のフェルミ面 イメージです。比較のために、遍歴4f電子を仮定し たCeRu₂Si₂のバンド構造計算から得られたフェルミ 面並びにLaRu₂Si₂のバンド構造計算^[8,9]から得られ たフェルミ面を横に並べています。計算結果の方の フェルミ面の図には、各々のバンド構造との対応か ら、フェルミ面に1番から5番までの番号を振って あります。まず、LaRu₂Si₂とCeRu₂Si₂について実験 的に求められたフェルミ面を比較しますと、どちら の化合物でも 点とZ点のところに小さなフェルミ 面が観測されている他、Z点を囲むような大きいフ ェルミ面が観測されていますが、この大きなフェル ミ面がLaRu₂Si₂では四角がかっているのに対して、 CeRu₂Si₂では丸みを帯びていることがわかります。 一方、バンド構造計算結果を見ますと、LaRu₂Si₂で はバンド4によるフェルミ面(赤線)が四角がかっ た形状で大きくZ点を囲んでいるのに対して、 CeRu₂Si₂ではバンド5によるフェルミ面(青線)が 丸みを帯びた形状で大きくZ点を囲んでいることが わかります。つまり、実験結果においてZ点を囲む大 きなフェルミ面は、LaRu₂Si₂ではバンド4によるもの で、CeRu₂Si₂ではバンド5によるものであると解釈す ると良いように見えます。一方、CeRu₂(Si₀₈₂Ge₀₁₈)。 について実験的に求められたフェルミ面のイメージ は、明らかにLaRu₂Si₂のものとは異なり、CeRu₂Si₂ のものとほとんど同じ形状に見えます。つまり、 CeRu₂(Si₀₈₂Ge₀₁₈))においても4f電子が遍歴的性質 を保ってフェルミ面形成に参加していることを示唆

する結果となっています。

しかし、ここで一つ重大な問題があります。図6 のCeRu₂Si₂のバンド構造計算から得られたフェルミ 面を見ますと、Z点を大きく囲むフェルミ面にはバ ンド5によるもの(青線)だけでなく、バンド4に よるもの(赤線)も存在するはずなのですが、実験 結果ではバンド4によるフェルミ面に相当するもの を明瞭に観測することができていません。バンド構 造計算からは、バンド4によるフェルミ面こそが4f 電子の寄与が最も大きい重い準粒子バンドが作るフ ェルミ面と考えられていますので、このフェルミ面 が実験的に存在しないということになってしまいま すと、CeRu₂Si₂の4f 電子が遍歴的でフェルミ面形 成に参加しているとする結論は根底から揺らいでし



図6 角度分解光電子スペクトルから得られた(a) LaRu₂Si₂、(b)CeRu₂Si₂、(c)CeRu₂(Si_{0.82}Ge_{0.18}) についての -Z-X平面内のフェルミ面イメージ³。 バンド構造計算^[8,9]により求められた(d) LaRu₂Si₂と(e)CeRu₂Si₂についての -Z-X平面内の 2次元的フェルミ面イメージと、バンド4によるフ ェルミ面((f)CeRu₂Si₂、(g)LaRu₂Si₂)並びにバンド 5によるフェルミ面((h)CeRu₂Si、(i)LaRu₂Si₂)の 3次元的イメージ。

まうことになります。ここで、非共鳴での実験結果 について考えられることは、強く観測されているフ ェルミ面はRu 4d電子の寄与が大きいバンドによる ものであるということです。もう一つ考えられるこ とは、Ce 4f 電子の寄与が大きい重い準粒子バンド はエネルギー分散が小さいために緩やかな角度でフ ェルミ準位E_Fを横切っており、E_F近傍の積分強度 分布を k 空間内でマッピングした時に、E_Fを急峻 な角度で横切っているバンドほどはっきりしたコン トラストがつかないために明瞭に観測することがで きていない、ということです。

このように重い 4f 電子が作るフェルミ面を明瞭 に観測することは角度分解光電子分光をもってして も困難な仕事です。この困難を解決する一つのアイ ディアとして、コントラストが弱いために見えない だけなら、4f軌道からのシグナルを他の軌道成分に 比べて相対的に増強してしまうことによって、4f電 子の寄与の大きいフェルミ面を見えるようにするこ とができるのではないかと考えられます。そこで、 Ce 3*d* 4*f* 共鳴を利用して4*f* 成分を強めて観測した 結果が、図7に示すCeRu₂Si₂とCeRu₂(Si_{0.82}Ge_{0.18}) について共鳴エネルギーで測定した角度分解光電子 スペクトルです。図5の非共鳴でのスペクトルと比 べると、フェルミ準位*E*_Fの近くの強度が強くなっ ていることが特徴的で、4f電子の寄与がE_Eに近い エネルギー領域に集中していることを示唆していま す。非共鳴の場合と同様に、角度分解光電子スペク トルのフェルミ準位 E_{r} 近くの積分強度を k 空間内 でマッピングすることによって得られたフェルミ面 のイメージを図8に示します。注目すべきことは、 共鳴で得られたフェルミ面イメージは非共鳴でのも のとは劇的に異なっている点です。まずCeRu₂Si₂に



図7 (a)&(b)CeRu₂Si₂と(c)&(d)CeRu₂(Si_{0.82}Ge_{0.18}) について共鳴エネルギーで測定した角度分解光電子 スペクトル³]

ついての実験結果に注目しますと、非共鳴で見えて いたZ点を大きく囲む丸みを帯びたフェルミ面が見 えなくなっていて、その代わりにZ点を四角く囲む ブリルアンゾーン境界(破線)のすぐ内側に四角が かったフェルミ面が新たに見えています。共鳴での 測定においてだけ見えているこのフェルミ面の位置 や形状は、図6(e)(f)のCeRu₂Si₂のバンド構造計 算結果におけるバンド4によるフェルミ面に相当し ているように見えます[14]。これは、非共鳴では明 瞭に捉えることができなかった重い 4f 電子が寄与 するバンド4によるフェルミ面が、共鳴で 4f 電子 のシグナルの強度を相対的に増強することによって はっきり見えてきたと解釈できることから、 CeRu₂Si₂の 4f 電子が近藤温度程度の低温域では遍 歴的な性格を持ってフェルミ面形成に参加している という結論が引き出されます。また、Ce 4f 電子の 寄与がバンド4によるフェルミ面では強くバンド5 では強くないことが示されたように、角度分解光電 子分光測定の結果を共鳴と非共鳴とで比較すること により各フェルミ面ごとの 4f 電子の寄与の大小を 実験的に調べることが可能であることがわかりまし た。

CeRu₂(Si_{0.82}Ge_{0.18})₂についての共鳴でのフェルミ 面イメージ(図8(b))に目を向けてみますと、やはり CeRu₂Si₂の場合と同様に、非共鳴のものとは全く異な るイメージが得られており、CeRu₂Si₂の場合に比べる と全体的にぼけてはいるものの^[15] Z点を四角く囲 むブリルアンゾーン境界(破線)のすぐ内側にフェル ミ面が存在するように見えます。これはCeRu₂Si₂のケ ースとの類推から考えると重い 4f 電子によるフェル



図8 共鳴エネルギーでの角度分解光電子スペクトルか ら得られた(a)CeRu₂Si₂と(b)CeRu₂(Si_{0.82}Ge_{0.18}) についての -Z-X平面内のフェルミ面イメージ³。 赤線はCeRu₂Si₂についてのバンド構造計算により 求められたバンド4によるフェルミ面のk_z=0.3 /c の位置での形状¹⁴]。

ミ面と推定されますので、CeRu₂(Si_{0.82}Ge_{0.18})とにおけ る遍歴的な 4f 電子のフェルミ面形成への参加を示 す結果です。非共鳴での実験結果とも合わせて考え ると、CeRu₂(Si_{1-x}Ge_x)2置換型混晶化合物の場合、 近藤温度程度の低温域(常磁性状態)では、量子臨界 点に相当すると考えられる臨界組成を超えてもCe 4f 電子の遍歴・局在転移に相当するような劇的なフ ェルミ面変化は存在しないということが結論されま す。これは f 電子の量子臨界点近傍で振る舞いを説 明する理論模型を造る上で重要な情報となります。

5.今後の展望

重い電子系化合物の置換型混晶試料に対する共 鳴角度分解光電子分光実験によるフェルミオロジ -研究はまだその端緒についたばかりであり、今後 明らかにしていかなければならない課題が山積み の状況と言えます。まず、今回の研究対象である CeRu₂(Si_{1-x}Ge_x)。置換型混晶化合物を例にとって述 べますと、今回の研究では、近藤温度程度の低温域 (常磁性状態)において、(極低温での反強磁性秩序 発現境界である)臨界組成の前後で劇的なフェルミ 面変化が無いことを確かめました。しかし、相図上 のCeRu₂Si₂の常磁性状態(4f電子が遍歴的なフェ ルミ面)とCeRu₂Ge₂の強磁性状態(4f 電子が局在 的なLa化合物的なフェルミ面)を結ぶどこかでフ ェルミ面の変化が存在しなければならないわけで、 それがどこにあるのか、或いは徐々に連続的に変化 していっているのか、という点は明らかになってい ません。これを明らかにしていくために、今後磁気 転移温度以下でのフェルミ面形状の組成依存性を調 べていくことを計画しています。また、重い電子の 形成というのは基本的に低温での現象であり、近藤 温度より上の温度域では 4f 電子が局在していると いう可能性も指摘されています。そこで、今回の実 験で共鳴でのエネルギーで観測された 4f 電子に起 因すると考えられますフェルミ面が近藤温度より高 温側で消失するかどうかという点は興味深い問題と いえます。さらに、先行する実験から量子臨界点で f電子の遍歴・局在転移が起こるような描像が妥当 と主張されているCeCu_{6-x}Au^[16]やYbRh(Si_{1-x}Ge_x) ↓¹⁷」といった化合物に対して角度分解光電子分光実 験を行った場合に臨界組成付近でフェルミ面の劇的 な変化が観測され得るかという点も興味が持たれる 今後の課題です。

軟X線領域の放射光を用いた高エネルギー分解能

の角度分解光電子分光実験が行える施設として、 SPring-8の軟X線ビームラインは世界的に見ても整備の進んだ実験環境と言うことができます。原子力 機構専用ビームラインBL23SUでは、新型のツイ ン・ヘリカル・アンジュレーターの導入により光の 強度が約2倍に増強されました。今回の研究のよう に異なるエネルギーで角度を詳細に振るような測定 において重要なポイントは、測定点が多いため、試 料表面が劣化する前に全ての必要なデータを取得す ることにあるのですが、エネルギー分解能を落とす こと無く十分なS/Nのデータを取得することに成功 した要因の一つが高輝度軟X線放射光源でした。今 後もSPring-8から重い電子系のフェルミオロジー研 究において重要な成果を発信していくことが期待さ れています。

本研究は東北大学大学院理学研究科の青木晴善教 授の研究グループとの共同研究です。本研究に関す る実験は SPring-8の利用課題2008A3822において 行われたものです。本研究は文部科学省科学研究費 補助金新学術領域研究「重い電子系の形成と秩序化」 No.20102003の援助を受けて行われました。ここに 感謝いたします。

参考文献

- [1]テキストとしては例えば上田和夫、大貫惇睦: 「重い電子系の物理」(裳華房物理学選書23、 1998)
- [2] 関山明、矢野正雄、今田真、菅滋正、室隆桂 之:SPring-8利用者情報 Vol.12, No.2 (2007) 180-188.
- [3] T. Okane, T. Ohkochi, Y. Takeda, S.-i. Fujimori, A. Yasui, Y. Saitoh, H. Yamagami, Y. Matsumoto, M. Sugi, N. Kimura, T. Komatsubara and H. Aoki : Phys. Rev. Lett. **102** (2009) 216401-216404.
- [4] M. Sugi, Y. Matsumoto, N. Kimura, T. Komatsubara,
 H. Aoki, T. Terashima and S. Uji : Phys. Rev. Lett.
 101 (2008) 056401-056404.
- [5] Y. Matsumoto, private communications.
- [6] C.A. King and G.G. Lonzarich : Physica B171 (1991) 161-165.
- [7] H. Ikezawa, H. Aoki, M. Takashita, C. J. Haworth,
 S. Uji, T. Terashima, K. Maezawa, R. Settai and Y.
 Onuki : Physica B 237-238 (1997) 210-211.
- [8] H. Yamagami and A. Hasegawa : J. Phys. Soc. Jpn.

61 (1992) 2388-2398.

- [9] H. Yamagami and A. Hasegawa : J. Phys. Soc. Jpn.62 (1993) 592-603.
- [10] H. Yamagami and A. Hasegawa : J. Phys. Soc. Jpn.63 (1994) 2290-2302.
- [11] この研究分野の最近のレビューとして例えば
 P. Gegenwart, Q. Si and F. Steglich : Nature Phys. 4 (2008) 186-197.
- [12] M. Yano, A. Sekiyama, H. Fujiwara, T. Saita, S. Imada, T. Muro, Y. Onuki and S. Suga : Phys. Rev. Lett. **98** (2007) 036405-036408.
- [13] M. Yano, A. Sekiyama, H. Fujiwara, Y. Amano, S. Imada, T. Muro, M. Yabashi, K. Tamasaku, A. Higashiya, T. Ishikawa, Y. Onuki and S. Suga : Phys. Rev. B 77 (2008) 035118-035125.
- [14] 共鳴でのエネルギーでは、kz方向についての位置が、 -Z(X-X)の距離を /cとして、非共鳴で観測していた高対称面と平行に0.3 /c程度ずれた平面についての観測となっており、これによってフェルミ面の形状が異なってきている可能性がある。しかし、計算によってそられたバンド4によるフェルミ面の3次元形状(図6(f))を0.3 /cのkz位置で切って得られたフェルミ面形状を求めると、図8(a)(b)に重ねた赤い線のようになり、共鳴での実験で観測されている四角がかったフェルミ面と良い一致を見せる。
- [15] CeRu₂(Si_{0.82}Ge_{0.18})の共鳴での結果で観測され たZ点を囲むフェルミ面がCeRu,Si,で観測され たものに比べてぼけているように見える点に ついてはいくつかの理由が考え得る。まず一 つは、実際にCeRu₂(Si_{0.82}Ge_{0.18})の測定では CeRu₂Si₂での測定に比べてエネルギー分解能 を落として測定してしまっていることである。 もう一つは、結晶格子の大きさの違いから、 CeRu₂(Si_{0.82}Ge_{0.18}))では共鳴のエネルギーに対 応する k_i 位置がCeRu₂Si₂に比べてさらに高対称 面からずれてしまっていることで、3次元的 形状 (図6(f))のより端に近いところに来て しまっている可能性がある。さらに考え得る ことは、本質的な 4f 電子の性質の変化による と考えるもので、劇的な遍歴・局在転移は起 こさないまでも、4f 電子の局在的な性質が CeRu₂(Si_{0.82}Ge_{0.18})2では強まっていると考える ならば、4f電子の寄与の大きい準粒子バンドの

エネルギー分散がさらに小さくなり、*E*Fをより 緩やかな角度で切るようになることによってフ ェルミ面イメージがぼけるということが起こり 得る。このあたりのより微妙な4f電子の性質 の変化の議論は今後の課題として残っている。

- [16] A. Schröder, G. Aeppli, R. Coldea, M. Adams, O. Stockert, H.v. Löhneysen, E. Bucher, R. Ramazashvili and P. Coleman : Nature **407** (2000) 351-355.
- [17] S. Paschen, T. Lümann, S. Wirth, P. Gegenwart, O. Trovarelli, C. Geibel, F. Steglich, P. Coleman and Q. Si : Nature 432 (2004) 881-885.

<u>岡根 哲夫 OKANE Tetsuo</u> 日本原子力研究開発機構 放射光科学研究ユニット 〒679-5148 兵庫県佐用郡佐用町光都1-1-1 TEL:0791-58-2604 FAX:0791-58-0311 e-mail: okanet@spring8.or.jp

<u>藤森 伸一 FUJIMORI Shin-ichi</u> 日本原子力研究開発機構 放射光科学研究ユニット 〒679-5148 兵庫県佐用郡佐用町光都1-1-1 TEL:0791-58-2604 FAX:0791-58-0311 e-mail:fujimori@spring8.or.jp

<u>竹田 幸治 TAKEDA Yukiharu</u> 日本原子力研究開発機構 放射光科学研究ユニット 〒679-5148 兵庫県佐用郡佐用町光都1-1-1 TEL:0791-58-2604 FAX:0791-58-0311 e-mail:ytakeda@spring8.or.jp

保井 晃 YASUI Akira
日本原子力研究開発機構 放射光科学研究ユニット 〒679-5148 兵庫県佐用郡佐用町光都1-1-1
TEL:0791-58-2604 FAX:0791-58-0311
e-mail:a-yasui@spring8.or.jp

<u>斎藤 祐児 SAITOH Yuji</u> 日本原子力研究開発機構 放射光科学研究ユニット 〒679-5148 兵庫県佐用郡佐用町光都1-1-1 TEL:0791-58-2601 FAX:0791-58-0311 e-mail:ysaitoh@spring8.or.jp

<u>藤森 淳 FUJIMORI Atsushi</u> 日本原子力研究開発機構 放射光科学研究ユニット(客員研究員) 東京大学大学院 理学系研究科 〒113-0033 東京都文京区本郷7-3-1 TEL・FAX:03-5841-4126 e-mail:fujimori@phys.s.u-tokyo.ac.jp <u>山上 浩志 YAMAGAMI Hiroshi</u> 日本原子力研究開発機構 放射光科学研究ユニット(客員研究員) 京都産業大学 理学部 〒603-8555 京都府京都市北区上賀茂本山 TEL・FAX:075-705-1902 e-mail:yamagami@cc.kyoto-su.ac.jp

<u>大河内 拓雄 OHKOCHI Takuo</u> (財)高輝度光科学研究センター 利用研究促進部門 〒679-5198 兵庫県佐用郡佐用町光都1-1-1 TEL:0791-58-9369 FAX:0791-58-0830

e-mail: o-taku@spring8.or.jp