## Долинная ориентация электронов и экситонов в атомарно-тонких дихалькогенидах переходных металлов (Миниобзор)

М. М. Глазов<sup>1)</sup>, Е. Л. Ивченко

Физико-технический институт им. А. Ф. Иоффе, 194021 С.-Петербург, Россия

Поступила в редакцию 10 ноября 2020 г. После переработки 10 ноября 2020 г. Принята к публикации 11 ноября 2020 г.

В данной обзоре изложены основные аспекты физических явлений, связанных с оптической ориентацией спиновых и долинных степеней свободы в монослоях дихалькогенидов переходных металлов и ван-дер-ваальсовых гетероструктурах на их основе. Особенности зонной структуры и спин-орбитального взаимодействия в таких системах приводят к тому, что оптические переходы под действием циркулярно поляризованного света происходят в разных долинах **K**<sub>+</sub> и **K**<sub>-</sub> зоны Бриллюэна, поэтому оптическая ориентация носителей заряда и экситонов сопровождается их долинной поляризацией. Изложены основные особенности зонной структуры монослоев дихалькогенидов переходных металлов и описаны экситонные эффекты, приведены результаты теоретических исследований долинной ориентации экситонов и электронов при однофотонном поглощении. Исследован линейно-циркулярный дихроизм и долинная ориентация свободных носителей заряда и экситонов при многофотонном поглощении. Обсуждаются эффекты, связанные с тригональной симметрией монослоев, включая инверсию долинной поляризации при двухфотонных переходах и генерацию второй гармоники. Рассмотренные теоретические модели проиллюстрированы экспериментальными данными.

DOI: 10.31857/S123456782101002X

1. Введение. Исследование процессов оптической ориентации спинов носителей заряда, спиновой динамики, проявления спиновой поляризации в оптическом отклике полупроводников и полупроводниковых наносистем вылилось в активно развивающуюся область современной физики [1–4]. Появление новых материальных систем с необычной кристаллической и зонной структурой стимулирует теоретические и экспериментальные исследования в этой области.

Последние несколько лет в физике полупроводниковых наносистем особое место заняли структуры с "экстремальной" двумерностью – графен, монослои дихалькогенидов переходных металлов (ДПМ), монослои гексагонального нитрида бора и ван-дерваальсовы гетероструктуры на их основе [5, 6]. В монослоях ДПМ [7–10], наиболее исследованными представителями которых являются  $MoS_2$ ,  $MoSe_2$ ,  $WS_2$  и WSe<sub>2</sub> и которым посвящен данный миниобзор, сильное спин-орбитальное взаимодействие и специфическая симметрия кристаллической решетки приводят к тому, что прямая запрещенная зона формируется в точках  $\mathbf{K}_{\pm}$  на границах шестиугольной зоны Бриллюэна. Свет заданной циркулярной поляризации  $\sigma^+$ или  $\sigma^-$  в дипольном приближении поглощается в долине  $\mathbf{K}_+$  или  $\mathbf{K}_-$ , соответственно, при этом спиновая ориентация носителей заряда сопровождается их долинной ориентацией [9, 11–16]. Еще одной особенностью монослоев ДПМ является сильное кулоновское взаимодействие, которое приводит к тому, что оптический отклик таких структур связан с экситонами Ванье–Мотта, обладающими значительной энергией связи 100 ÷ 500 мэВ [17–20]. Тонкая структура энергетического спектра, а также динамика спиновых и долинных степеней свободы экситонов активно исследуется экспериментально и теоретически в таких экстремально-двумерных системах [21–30].

Цель данной работы – краткий обзор особенностей долинной ориентации носителей заряда и экситонов в монослоях ДПМ с акцентом на эффекты, связанные с особенностями симметрии системы, энергетического спектра и кулоновского взаимодействия. В разделе 2 приведены базовые сведения о кристаллической и электронной структуре монослоев ДПМ, изложена специфика экситонных состояний. Раздел 3 посвящен оптической ориентации электронов и экситонов при однофотонных переходах, а также особенностям долинной динамики эк-

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup>e-mail: glazov@coherent.ioffe.ru



Рис. 1. (Цветной онлайн) (a) – Схематическое изображение кристаллической структуры мономолекулярного слоя ДПМ, описываемого химической формулой МХ<sub>2</sub>. Черные шарики – атомы металла (M), желтые – халькогена (X). (b) – Расположение атомов, проекция на плоскость. (c) – Двумерная зона Бриллюэна. (d) – Схема энергетических зон вблизи точек **K**<sub>±</sub> и правила отбора при нормальном падении излучения. Переходы под действием света заданной циркулярной поляризации идут с сохранением спина электрона и изменением компоненты углового момента орбитальной блоховской функции на ±1

ситонов, связанной с дальнодействующим электрондырочным обменным взаимодействием. Далее в разделе 4 изложена специфика многофотонных переходов в монослоях ДПМ, а в разделе 5 описаны проявления специфической тригональной симметрии и отсутствия центра инверсии в линейном и нелинейном оптическом отклике монослоев ДПМ.

2. Основные особенности монослоев ДПМ. На рисунке 1а, b схематически представлена кристаллическая структура и расположение атомов в монослоях ДПМ. Мономолекулярный слой описывается точечной группой  $D_{3h}$ , горизонтальная плоскость отражения проходит через слой атомов металла. Элементарная ячейка содержит атом металла и два атома халькогена, расположенных в плоскостях над и под плоскостью металлов. Зона Бриллюэна представляет собой правильный шестиугольник, рис. 1с, прямая запрещенная зона реализуется в точках  $\mathbf{K}_{\pm}$ , связанных операцией инверсии времени. Точечная группа волнового вектора в точках  $\mathbf{K}_{\pm}$  –  $C_{3h}$ . Вблизи точек  $\mathbf{K}_{\pm}$  дисперсия электронов в валентной зоне и зоне проводимости параболическая, рис. 1<br/>d. Отметим, что в точках  $\mathbf{K}_\pm$  спиновое вырождение зон полностью снято, а симметрия по отношению к инверсии времени связывает состояния с противоположными спинами в разных долинах.

В рамках минимальной модели эффективный гамильтониан размерности 2 × 2, описывающий состояния зоны проводимости и валентной зоны с параллельными спинами s = +1/2, вблизи точки  $\mathbf{K}_+$  имеет вид [9, 19, 31]

$$\mathcal{H}_{+} = \begin{pmatrix} E_g/2 & \gamma(k_x - \mathrm{i}k_y) \\ \gamma(k_x + \mathrm{i}k_y) & -E_g/2 \end{pmatrix}.$$
 (1)

Здесь  $\mathbf{k} = (k_x, k_y)$  – двумерный волновой вектор электрона, отсчитанный от точки  $\mathbf{K}_{+}$ ,  $\gamma$  – параметр, пропорциональный междузонному матричному элементу оператора импульса,  $E_q$  – ширина запрещенной зоны. Для пары спиновых подуровней с s = -1/2в той же долине гамильтониан имеет вид (1) с заменой  $E_g \to E_g + \Delta$ , где  $\Delta$  – сумма спин-орбитальных расщеплений зоны проводимости и валентной зоны. Отметим, что в структурах на основе молибдена и вольфрама порядок спиновых подзон проводимости различный [19, 31]. Эффективный гамильтониан в долине  $K_{-}$  получается из выражения (1) путем замен  $k_x \pm i k_y \rightarrow k_x \mp i k_y$ . Отметим, что характерные величины  $E_q$  составляют около 2 эВ, а эффективные массы электронов и дырок  $\sim 0.5m_0$ , где  $m_0$  – масса свободного электрона [19, 31-35]. Энергетический спектр электрона с гамильтонианом (1) имеет дираковский вид

$$\varepsilon_{\lambda,k} = \lambda \varepsilon_k, \quad \varepsilon_k = \sqrt{(E_g/2)^2 + \gamma^2 k^2},$$
 (2)

где  $\lambda = +$  соответствует зоне проводимости, а  $\lambda = -$  валентной зоне.

Перейдем теперь к описанию экситонных состояний в монослоях ДПМ. Отличительной особенностью таких структур является их значительный диэлектрический контраст, который приводит к отличию потенциальной энергии притяжения электрона и дырки от кулоновской  $V(\rho) \propto -1/\rho$ , где  $\rho$  –



Рис. 2. (Цветной онлайн) (а) – Фотография в оптическом микроскопе структуры с монослоем  $MoS_2$ . (b) – Схема структуры. (c) – Дифференциальный коэффициент отражения DR/R, где DR – разность коэффициентов отражения света от структуры с монослоем и без него: точки 1 – эксперимент, кривые – модельные расчеты с разными толщинами слоев: 2 (зеленая) –  $L_{hBN} = 155$  нм,  $L_{SiO_2} = 83$  нм; 3 (синяя) –  $L_{hBN} = 90$  нм,  $L_{SiO_2} = 83$  нм; 4 (фиолетовая) –  $L_{hBN} = 135$  нм,  $L_{SiO_2} = 114$  нм. Наилучшее согласие достигнуто для толщин слоев  $L_{hBN} = 7$  нм,  $L_{SiO_2} = 83$  нм (красная кривая 5) в согласии с данными атомно-силовой микроскопии (AFM). Толщина покрывающего слоя  $L_{cap} = 10$  нм. Из [40]

расстояние между электроном и дыркой в плоскости монослоя. Как правило, для учета диэлектрической экранировки используется модель Рытовой– Келдыша [36, 37] (см. работы [38, 39], где обсуждаются применимость и обобщения этой модели для структур с экстремальной двумерностью), фурьеобраз потенциальной энергии в которой имеет следующий компактный вид:

$$V(q) = -\frac{2\pi e^2}{\varkappa q(1+qr_0)}.$$
 (3)

Здесь q – волновой вектор,  $\varkappa$  – диэлектрическая проницаемость среды, окружающей монослой, а  $r_0$  – эффективный радиус экранировки, который определяется поляризуемостью монослоя. При малых q (расстояния  $\rho \sim q^{-1}$ , большие по сравнению с  $r_0$ ) фурьеобраз потенциала ведет себя как 1/q, т.е. в реальном пространстве выполнен двумерный закон Кулона, а при больших q (малые расстояния  $\rho \sim q^{-1}$ ) потенциал ведет себя как  $-1/q^2$  или, в координатном пространстве, как  $\ln (\rho/r_0)$ . Это приводит к отклонению энергии связи экситонных состояний от водородоподобной серии [18], снятию "случайного" кулоновского вырождения [39], а также относительному увеличению силы осциллятора возбужденных состояний экситона [40]. Еще одной причиной отклонения экситонной серии в монослоях ДПМ от водородоподобной является непарболичность энергетического спектра носителей заряда [41, 42, 43, 44]. При малых k дисперсию (2) можно аппроксимировать параболой

$$\varepsilon_k \approx \frac{E_g}{2} + \frac{\hbar^2 k^2}{2m^*},$$

где эффективная масса  $m^* = E_g/(2v_0^2)$ , скорость  $v_0 = \gamma/\hbar$ . С ростом k дисперсия меняется с параболической на линейную. Если энергия связи экситона не слишком мала по сравнению с шириной запрещенной зоны  $E_g$ , учет непараболичности меняет структуру экситонной волновой функции – она становится четырехкомпонентной и включает электрон-дырочные возбуждения с электронными и дырочными состояниями, имеющими оба знака энергии  $\lambda_e = \pm$  и  $\lambda_h = \pm$ , см. (2). В монослоях ДПМ учет непараболичности приводит не только к перенормировке энергии связи экситона, но и к заметному изменению его силы осциллятора [44].

В однофотонных процессах в рамках аксиального приближения для описания энергетического спектра носителей заряда оптически активны s-экситоны с компонентой углового момента огибающей функции, равной нулю. Анализ показывает, что наблюдаемые в экспериментах положения экситонных резонансов неплохо описываются в рамках метода эффективной массы с учетом экранированного потенциала (3) [18, 40]. При сопоставлении расчетных и измеренных сил осциллятора требуется учитывать еще одно немаловажное обстоятельство: в изучаемых экспериментально ван-дер-ваальсовых гетероструктурах, подобных представленной на рис. 2a, b, важно многократное отражение света от границ диэлектрических слоев образца, окружающих монослой ДПМ. В результате в зависимости от толщин этих слоев резонансы в спектрах отражения, связанные с возбужденными экситонными состояниями, могут иметь интенсивность, сопоставимую с интенсивностью основного состояния, несмотря на ~10-кратное различие в силах осциллятора. Расчеты в методе матриц переноса позволяют адекватно описать спектры отражения таких структур, причем толщины слоев, получаемые при подгонке, соответствуют измеренным в методе атомно-силовой микроскопии [40].

Возможность контролируемого изменения радиационного времени жизни экситона в монослое ДПМ за счет вариации диэлектрического окружения была продемонстрирована в работе [45], см. также [46–48]. Можно показать [45], что радиационное затухание экситона в структуре с монослоем ДПМ, помещенным на подложку с амплитудным коэффициентом отражения r, записывается как

$$\Gamma_0^{\text{eff}} = \Gamma_0 (1 + \Re\{r\}), \tag{4}$$

где Г<sub>0</sub> – радиационное затухание экситона в монослое без подложки. На рисунке 3 представлена зависимость радиационного времени жизни экситона  $\tau_X = (2\Gamma_0^{\text{eff}})^{-1}$ , измеренного методом фотолюминесценции с временным разрешением, от толщины d слоя гексагонального нитрида бора (hBN), см. вставку. Экспериментальные данные количественно описываются развитой в [45] теорией, учитывающей эффект Парселла в ван-дер-ваальсовой гетероструктуре. Осцилляционная зависимость  $\tau_X(d)$  связана с интерференцией электромагнитных волн в слое hBN, что приводит к осцилляциям r в (4) в зависимости от толщины слоя. Подгонка экспериментальных данных позволила найти время радиационного распада экситона для монослоя в вакуум, которое составило 2.7 пс в соответствии с теоретическими оценками [21].



Рис. 3. (Цветной онлайн) Радиационное время жизни экситона в монослое MoSe<sub>2</sub> в зависимости от толщины слоя hBN. На вставке показана схема структуры. Точки – эксперимент, сплошная линия – теория. Пунктир показывает относительную интенсивность электромагнитного поля на монослое. Из [45]

3. Долинная ориентация электронов и экситонов при однофотонных переходах. Важной особенностью монослоев ДПМ являются так называемые киральные правила отбора для оптических переходов, которые приводят к тому, что свет поляризации  $\sigma^+$  ( $\sigma^-$ ) при нормальном падении поглощается в долине  $\mathbf{K}_{+}$  ( $\mathbf{K}_{-}$ ), причем оптический переход идет с сохранением спина электрона, см. выражение (1) и рис. 1d. Это позволяет оптически селективно возбуждать и детектировать носители заряда и экситоны в долинах  $\mathbf{K}_{\pm}$  [12–16]. Отметим, что при наклонном падении излучения возможны переходы с переворотом спина в поляризации, ортогональной монослою [21, 49]. Ситуация оказывается более богатой в структурах с бислоями ДПМ [50, 51]. Далее речь пойдет лишь о структурах с монослоями.

Основным механизмом деполяризации экситонов является, как и в структурах с квантовыми ямами [52, 53], дальнодействующее обменное взаимодействие между электроном и дыркой. Теория дальнодействующего обменного взаимодействия для монослоев ДПМ была развита в работе [21], см. также [23, 24], и работу [54], где были проанализированы особенности ван-дер-ваальсовых гетероструктур с ДПМ. Можно показать, что эффективный гамильтониан, описывающий радиационный дублет экситона в базисе циркулярно поляризованных состояний, записывается как

$$\mathcal{H}(\mathbf{K}) = \frac{\hbar}{2} (\mathbf{\Omega}_{\mathbf{K}} \boldsymbol{\sigma}), \qquad (5)$$

где К – волновой вектор экситона как целого,  $\sigma$  – вектор, составленный из матриц Паули, описываю-



Рис. 4. (Цветной онлайн) (a) – Сигнал керровского вращения, индуцированный поляризацией экситонов в монослое WSe<sub>2</sub>, в зависимости от задержки между импульсами накачки и зондирования. (b) – Время долинной деполяризации экситонов. Точки – экспериментальные данные, сплошная и штриховая кривые – расчеты при разном времени рассеяния экситонов *τ*: *τ* = 0.066 пс (красная сплошная) и *τ* = 0.25 пс (черная штриховая). Из [55]

щих оператор псевдоспина экситона, эффективная частота спиновой прецессии

$$\mathbf{\Omega}_{\mathbf{K}} = \frac{\Delta E_{LT}(K)}{\hbar} [\cos\left(2\varphi_{\mathbf{K}}\right), \sin\left(2\varphi_{\mathbf{K}}\right), 0], \quad (6)$$

 $\varphi_{\mathbf{K}}$  – угол волнового вектора в плоскости монослоя, а продольно-поперечное расщепление  $\Delta E_{LT}(K)$  может быть представлено при  $K \gg \omega_0/c$  в виде [54]

$$\Delta E_{LT} = \frac{\hbar \Gamma_0}{\varkappa_{\text{eff}}} \frac{cK}{\omega_0}.$$
(7)

Здесь  $\omega_0$  – частота возбуждения экситона, а эффективная диэлектрическая проницаемость  $\varkappa_{\text{eff}}$  зависит от структуры и толщин слоев и очень слабо зависит от K.

На рисунке 4а представлены экспериментальные данные из работы [55] по долинной динамике экситонов, полученные в рамках метода накачказондирование, где циркулярно поляризованный импульс накачки рождает экситоны с соответствующей компонентой псевдоспина, а линейно поляризованный импульс используется для детектирования поляризации по спиновому эффекту Керра. С увеличением температуры деполяризация экситонов становится быстрее: качественно эффект связан с увеличением расщепления  $\propto K$ , см. (7), с ростом температуры экситонного газа. Развитая в [55] кинетическая теория эффекта в рамках метода матрицы плотности описывает эксперимент, рис. 4b, сравнение теории и эксперимента позволяет оценить время рассеяния экситонов.

В легированных структурах возбуждение циркулярно поляризованным светом приводит к поляриза-

ции резидентных носителей заряда [3, 4, 56]. Оптическая долинная ориентация электронов и дырок наблюдалась в монослоях ДПМ, см., например, [57, 58]. На рисунке 5 приведены результаты из статьи [57], где метод керровского вращения с временным разрешением применялся для исследования спиновой динамики электронов и дырок в легированных структурах с монослоем WSe<sub>2</sub>. Видно, что времена релаксации резидентных электронов значительно превышают времена релаксации экситонов, ср. рис. 4b и 5d, e. Это связано с тем, что механизм, связанный с дальнодействующим обменным взаимодействием электронов и дырок, подавлен, а релаксация спиновых/долинных степеней свободы у свободных носителей заряда связана с процессами рассеяния с переворотом спина и/или междолинным рассеянием [24, 59]. При этом в структурах *n*-типа времена деполяризации носителей заряда составляют ~ 100 нс, а в структурах *p*-типа ~ 1 мкс. По-видимому, значительное отличие времен релаксации электронов и дырок связано с тем, что в валентной зоне спиновое расщепление значительно превышает спиновое расщепление зоны проводимости, и в условиях эксперимента [57] имеют место лишь междолинные переходы с переворотом спина для дырок, в то время как для электронов деполяризация возможна как за счет внутридолиннных переходов с переворотом спина, так и междолинных переходов с сохранением спина, ср. панели рис. 5g и f.

4. Линейно-циркулярный дихроизм и долинная ориентация при многофотонных переходах. Исследование нелинейных оптических процессов в полупроводниках, включая процессы гене-



Рис. 5. (Цветной онлайн) (a) – Схема эксперимента по керровскому вращению с временны́м разрешением на структуре с монослоем WSe<sub>2</sub> и электростатическим затвором. (b), (c) – Нормированные спектры отражения структур *n*- и *p*типа. (d), (e) – Керровское вращение в зависимости от временно́й задержки: (d) – затворное напряжение  $V_G = +100$  В, концентрация электронов  $n_e = 7.2 \cdot 10^{12}$  см<sup>-2</sup>, магнитное поле  $B_y = 0$  мTл (красная кривая), 20 мTл (оранжевая), 40 мTл (голубая) и 190 мTл (черная); (e) –  $V_G = -40$  В,  $n_h = 3 \cdot 10^{12}$  см<sup>-2</sup>, магнитное поле  $B_y = 0$  мTл (красная) и 360 мTл (черная). (f), (g) – Схема процессов рассеяния носителей заряда в легированных структурах. Обозначения *K* и *K*' соответствуют долинам **K**<sub>+</sub> и **K**<sub>-</sub>, а RCP и LCP – поляризациям  $\sigma^+$  и  $\sigma^-$  соответственно. Из [57]

рации высоких гармоник и многофотонного поглощения, открывают широкие возможности доступа к симметрии системы, особенностям энергетического спектра и правилам отбора при оптических переходах [2, 60]. В частности, кубические кристаллы, обладающие изотропными линейно-оптическими свойствами, демонстрируют существенную поляризационную зависимость нелинейного отклика, включая линейно-циркулярный дихроизм и анизотропию поглощения линейно поляризованного света [61–68]. В этом разделе мы обсудим долинную ориентацию носителей заряда и экситонов в монослоях ДПМ, а также линейно-циркулярный дихроизм в условиях двухи трехфотонного поглощения в рамках двухзонной модели (1), а в следующем разделе будут описаны дополнительные эффекты, имеющие место в реальных кристаллах, рассмотрение которых выходит за рамки этой минимальной модели. Для начала проанализируем эффекты нелинейного поглощения света, пренебрегая кулоновским взаимодействием между электроном и дыркой. Темп *n*-фотонного перехода между состояниями валентной зоны и зоны проводимости в долине  $\mathbf{K}_{\tau}$  ( $\tau = \pm$ ), описываемых гамильтонианом (1), можно представить в виде

$$W_{cv,\tau}^{(n)}(\mathbf{e}) = \frac{2\pi}{\hbar} \left(\frac{eA_0}{c}\right)^{2n} \sum_{\mathbf{k}} \left| M_{cv,\tau}^{(n)}(\mathbf{e}) \right|^2 \delta(n\hbar\omega - 2\varepsilon_k).$$
(8)

Здесь  $A_0$  – амплитуда векторного потенциала падающего поля,  $\omega$  и **e** – частота излучения и комплексный вектор поляризации излучения, соответственно, энергия  $\varepsilon_k$  определена согласно (2), при этом  $2\varepsilon_k$  – энергия фотовозбуждаемой электрондырочной пары,  $M_{cv,\tau}^{(n)}(\mathbf{e})$  – матричный элемент *n*фотонного поглощения в долине  $\mathbf{K}_{\tau}$ , и нормировочная площадь положена равной единице. Мы рассматриваем нормальное падение света на плоскость монослоя, при котором вектор поляризации **e** параллелен этой плоскости и имеет компоненты  $e_x, e_y$ .

Введем две характеристики *n*-фотонного поглощения, а именно: величину линейно-циркулярного дихроизма

$$\mathcal{L}^{(n)} = \frac{W_{cv,+}^{(n)}(\text{circ}) + W_{cv,-}^{(n)}(\text{circ})}{W_{cv,+}^{(n)}(\text{lin}) + W_{cv,-}^{(n)}(\text{lin})}$$
(9)

и степень долинной поляризации фотоэлектронов при возбуждении циркулярно поляризованным светом  $\sigma^+$ 

$$\mathcal{P}^{(n)} = \frac{W_{cv,+}^{(n)}(\sigma^+) - W_{cv,-}^{(n)}(\sigma^+)}{W_{cv,+}^{(n)}(\sigma^+) + W_{cv,-}^{(n)}(\sigma^+)},$$
(10)

где сокращения "сігс" и "lin" означают циркулярную поляризацию ( $\sigma^+$  или  $\sigma^-$ ) и линейную поляризацию, например, е || x. Вследствие аксиальной симметрии гамильтониана (1) и симметрии структуры к инверсии времени суммарное поглощение света в двух долинах не зависит от знака циркулярной поляризации и от направления вектора е линейной поляризации. Кроме того, вероятности поглощения в разных долинах связаны соотношениями  $W_{cv,+}^{(n)}(\sigma^{\pm}) = W_{cv,-}^{(n)}(\sigma^{\mp})$ и  $W_{cv,+}^{(n)}(\text{lin}) = W_{cv,-}^{(n)}(\text{lin})$ . Поэтому числитель в (9) можно заменить на  $W_{cv,+}^{(n)}(\sigma^+) + W_{cv,+}^{(n)}(\sigma^-)$ , а знаменатель – на  $2W_{cv,+}^{(n)}(\text{lin})$ .

При однофотонном поглощении матричный элемент оптического перехода совпадает с междузонным матричным элементом оператора скорости  $\mathbf{v}_{cv,+}$ , умноженным скалярно на вектор  $\mathbf{e}$ ,

$$M_{cv,+}^{(1)}(\mathbf{e}) = v_0 \left( T_+^2 e_- - T_-^2 \frac{k_-^2}{k^2} e_+ \right),$$

где  $e_{\pm} = e_x \pm \mathrm{i} e_y$  и

$$T_{\pm} = \sqrt{\frac{1}{2} \left( 1 \pm \frac{E_g}{2\epsilon_k} \right)} \,. \tag{11}$$

Двухфотонное поглощение включает один междузонный и один внутризонный виртуальные переходы, составной матричный элемент имеет вид

$$M_{cv,+}^{(2)} = \frac{v_{cc} - v_{vv}}{\hbar\omega} \ v_{cv} = \frac{2v_{cc}v_{cv}}{\hbar\omega}, \tag{12}$$

где  $v_{n'n} = \mathbf{ev}_{n'n,+}, \mathbf{v}_{cc,+} = -\mathbf{v}_{vv,+} = (\hbar v_0^2 / \varepsilon_k) \mathbf{k}$  и учтено, что  $\varepsilon_k = \hbar \omega$ . Вклад в трехфотонное поглощение вносят не только процесс  $v \to c \to v \to c$ , но и процессы с внутризонными переходами  $v \to v \to$  $\to v \to c, v \to v \to c \to c$  и  $v \to c \to c \to c$ . С учетом равенства  $2\varepsilon_k = 3\hbar\omega$  суммарный вклад этих процессов в составной матричный элемент преобразуется к виду

$$M_{cv,+}^{(3)} = \left(-\frac{v_{cv}v_{vc}}{4} + v_{c,c}^2\right)\frac{v_{cv}}{(\hbar\omega)^2},\tag{13}$$

где

$$v_{vc} = v_0 \left( T_+^2 e_+ - T_-^2 \frac{k_+^2}{k^2} e_- \right) \,.$$

На рисунке 6а представлены результаты расчета дихроизма поглощения  $\mathcal{L}^{(n)}$  при n = 1, 2, 3. Для однофотонного поглощения линейно-циркулярный дихроизм отсутствует. Для двухфотонного поглощения дихроизма нет при малых отстройках от края поглощения. В случае трехфотонного поглощения при  $3\hbar\omega \approx E_a$  циркулярно поляризованный свет не поглощается. Этот эффект связан с тем, что три циркулярно поляризованных фотона несут проекцию момента +3 или -3, в то время как переходы между зоной проводимости и валентной зоной в рамках минимальной модели (1) идут с изменением компоненты углового момента на 1 (ср. с [63, 64]). Трехфотонные переходы в циркулярной поляризации оказываются возможными с учетом внутризонных процессов, их вклад резко растет с ростом частоты света, и уже при малой величине отстройки  $3\hbar\omega - E_a$  величина  $\mathcal{L}^{(3)}$  превышает единицу. При n = 2 избыточный угловой момент  $\pm 2$  циркулярно поляризованных фотонов передается свободным носителям благодаря внутризонным переходам и величина  $\mathcal{L}^{(2)}$ , равная 1 при  $2\hbar\omega = E_q$ , монотонно возрастает с ростом частоты.



Рис. 6. (Цветной онлайн) (а) – Линейно-циркулярный дихроизм *n*-фотонного поглощения, рассчитанный согласно (8) и (9) в зависимости от отстройки  $n\hbar\omega - E_g$ . (b) – Степень долинной поляризации, рассчитанная по формуле (14)

Рисунок 6b демонстрирует степень долинной поляризации фотоэлектронов при возбуждении  $\sigma^+$  поляризованным светом. Можно показать, что степень долинной поляризации  $\mathcal{P}^{(n)}$  не зависит от n (при одной и той же энергии фотоэлектрона) и имеет вид

$$\mathcal{P} = \frac{\sqrt{1 + 4(\gamma k/E_g)^2}}{1 + 2(\gamma k/E_g)^2},\tag{14}$$

где k – волновой вектор фотовозбужденного электрона, определяемый условием  $2\varepsilon_k = n\hbar\omega$ . Причиной независимости от n является возможность представить  $M_{cv,+}^{(n)}$  в виде произведения  $U^{(n)}v_{cv}$ , где модуль множителя  $U^{(n)}$  не зависит от знака циркулярной поляризации  $\sigma^+$  или  $\sigma^-$ . На краю поглощения степень долинной поляризации достигает 100%, рис. 1d, так как согласно правилам отбора скалярное произведение  $\mathbf{e}_- \cdot \mathbf{v}_{cv,+} \to 0$  при  $k \to 0$ . С увеличением отстройки  $n\hbar\omega - E_g$  это скалярное произведение растет (от нуля), и степень долинной поляризации спадает. Интересно отметить, что  $\mathcal{L}^{(2)}$  связано с  $\mathcal{P}$  соотношением

$$\mathcal{L}^{(2)} = \left(1 - \frac{1}{2}\sqrt{1 - \mathcal{P}^2}\right)^{-1}$$

Обсудим теперь коротко экситонные эффекты, считая, что энергия связи экситона мала по сравнению с  $\hbar\omega$ . Это означает, что кулоновское взаимодействие можно учитывать только в конечном состоянии. Анализ показывает [69, 70], что в рамках рассматриваемой модели  $M_{cv}^{(2)} \propto (\mathbf{e} \cdot \mathbf{k})$  и свет рождает *p*-экситоны (компонента углового момента огибающей  $m = \pm 1$ ). При трехфотонных переходах в линейной поляризации могут возбуждаться *s*- и *d*экситоны (ср. с [71]), а в циркулярной поляризации – только *d*-экситоны.



Рис. 7. (Цветной онлайн) Спектр возбуждения двухфотонной (а) и однофотонной (b) фотолюминесценции монослоя WSe<sub>2</sub>. На правой шкале показана степень циркулярной поляризации люминесценции. Детектирование осуществляется на 1*s*-экситоне. Из [72]

На рисунке 7 представлено сопоставление двухи однофотонного поглощения монослоя WSe<sub>2</sub>, измеренного в экспериментах по возбуждению люминесценции 1*s*-экситона. В спектрах двухфотонного



Рис. 8. (Цветной онлайн) Спектр фотолюминесценции структуры с квантовым микрорезонатором, содержащим монослой MoSe<sub>2</sub>, при двухфотонном возбуждении  $\sigma^+$  поляризации (a) и  $\sigma^-$  поляризации (b). Правые оси показывают степень циркулярной поляризации. Удвоенная энергия возбуждения показана оранжевой вертикальной полосой. Из [75]

поглощения хорошо видны p-состояния экситона, а в спектрах однофотонного – s-состояния, в соответствии с изложенной выше моделью. Также наблюдается значительная циркулярная поляризация в условиях двухфотонного поглощения в спектральном диапазоне 2p- и 3p-экситонов.

5. Эффекты тригональной симметрии. Особенности симметрии монослоев: отсутствие центра пространственной инверсии и наличие оси вращения третьего порядка, перпендикулярной монослою, – приводит к важной специфике многофотонного поглощения [70, 73, 74] и отличиям от простейшей модели, описанной в разделе 4. В частности, при нормальном падении излучения компонента углового момента сохраняется лишь по модулю 3, поэтому при двухфотонных переходах могут возбуждаться и *s*-экситоны, причем правила отбора имеют вид:

$$2\sigma^+ \to ns, \ \mathbf{K}_-,$$
 (15a)

$$2\sigma^- \to ns, \ \mathbf{K}_+.$$
 (15b)

Здесь  $\mathbf{K}_{\pm}$  указывают долину, в которой возбуждается электрон в экситоне. Описание таких переходов выходит за рамки минимальной модели (1) и требует учета промежуточных состояний в далеких зонах. Микроскопическая теория этого эффекта развита в [70]. Как было показано в статье [70], происходит также смешивание экситонов разной четности, в частности, *s*- и *p*-экситонов.

Согласно правилам отбора (15) при резонансном или квазирезонансном двухфотонном возбуждении 1*s*-экситона циркулярная поляризация люминесценции должна быть инвертирована по сравнению с циркулярной поляризацией возбуждения. Экспериментальная иллюстрация этого эффекта приведена на рис. 8, где представлены спектры фотолюминесценции при двухфотонном возбуждении структуры с микрорезонатором, содержащим монослой MoSe<sub>2</sub> [75]. Эксперимент явно демонстрирует инверсию знака циркулярной поляризации в соответствии с предсказаниями теории.

По тем же причинам монослои ДПМ демонстрируют эффективную генерацию второй оптической гармоники [70, 72, 76, 77], которая феноменологически описывается соотношением

$$P_{2\omega,x} = 2\chi E_{\omega,x} E_{\omega,y}, \quad P_{2\omega,y} = \chi (E_{\omega,x}^2 - E_{\omega,y}^2), \quad (16)$$

где  $\mathbf{E}_{\omega}$  – вектор электрического поля фундаментальной гармоники (на частоте  $\omega$ ), а  $\mathbf{P}_{2\omega}$  – вектор индуцированной поляризации на удвоенной частоте,  $\chi$ – нелинейная восприимчивость, оси x и y выбраны в соответствии с рис. 1b. Сопоставление микроскопической теории эффекта, развитой в [70] (см. также [78]), с данными эксперимента [70, 72] позволяет сделать вывод о том, что основной вклад в  $\chi$  вносят переходы с промежуточными состояниями в далеких зонах: это приводит к тому, что генерация второй гармоники наиболее эффективна на 1*s*-экситоне.

6. Заключение. В настоящее время имеются глубокие теоретические представления о процессах оптической ориентации спиновых и долинных степеней свободы носителей заряда и кулоновских комплексов в атомарно-тонких дихалькогенидах переходных металлов, и накоплен большой объем экспериментальных данных, демонстрирующих эффективное управление долинной поляризацией в оптических экспериментах. Развитие этой области физики, однако, далеко от завершения. На наш взгляд, одним из интересных и открытых вопросов является экспериментальное наблюдение и исследование линейноциркулярного дихроизма многофотонного поглощения в монослоях дихалькогенидов переходных металлов как в области экситонных переходов, так и для переходов в континуум электрон-дырочных возбуждений. Такие исследования, в частности, позволят установить границы применимости простейшей – дираковской – модели для описания энергетического спектра носителей заряда в этих системах.

Ряд работ, описанных в данном миниобзоре, был выполнен при частичной финансовой поддержке завершенных грантов Российского фонда фундаментальных исследований 17-02-00383\_а и 17-52-16020-НЦНИЛ\_а. Оригинальные результаты, приведенные в разделе 4, получены при поддержке гранта Российского научного фонда 19-12-00051.

- Optical orientation, ed. by F. Meier and B. Zakharchenya, Horth-Holland, Amsterdam (1984).
- E. L. Ivchenko, Optical spectroscopy of semiconductor nanostructures, Alpha Science, Harrow, UK (2005).
- Spin physics in semiconductors, ed. by M. I. Dyakonov, 2nd ed., Springer Series in Solid-State Sciences 157, Springer International Publishing, Cham (2017).
- M. Glazov, Electron and Nuclear Spin Dynamics in Semiconductor Nanostructures, Series on Semiconductor Science and Technology, OUP Oxford (2018).
- K.S. Novoselov, D. Jiang, F. Schedin, T.J. Booth, V.V. Khotkevich, S.V. Morozov, and A.K. Geim, PNAS **102**, 10451 (2005).
- A.K. Geim and I.V. Grigorieva, Nature 499, 419 (2013).
- A. Splendiani, L. Sun, Y. Zhang, T. Li, J. Kim, C.-Y. Chim, G. Galli, and F. Wang, Nano Lett. **10**, 1271 (2010).
- K. F. Mak, C. Lee, J. Hone, J. Shan, and T. F. Heinz, Phys. Rev. Lett. **105**, 136805 (2010).
- D. Xiao, G.-B. Liu, W. Feng, X. Xu, and W. Yao, Phys. Rev. Lett. **108**, 196802 (2012).
- A.V. Kolobov and J. Tominaga, *Two-Dimensional Transition-Metal Dichalcogenides*, Springer Series in Materials Science **239**, Springer International Publishing, Cham (2016).
- X. Xu, W. Yao, D. Xiao, and T. F. Heinz, Nat. Phys. 10, 343 (2014).
- K.F. Mak, K. He, J. Shan, and T.F. Heinz, Nat. Nanotechnol. 7, 494 (2012).
- G. Sallen, L. Bouet, X. Marie, G. Wang, C. R. Zhu, W. P. Han, Y. Lu, P. H. Tan, T. Amand, B. L. Liu, and B. Urbaszek, Phys. Rev. B 86, 081301 (2012).

- G. Kioseoglou, A. T. Hanbicki, M. Currie, A. L. Friedman, D. Gunlycke, and B. T. Jonker, Appl. Phys. Lett. **101**, 221907 (2012).
- H. Zeng, J. Dai, W. Yao, D. Xiao, and X. Cui, Nat. Nanotechnol. 7, 490 (2012).
- A. M. Jones, H. Yu, N. J. Ghimire, S. Wu, G. Aivazian, J. S. Ross, B. Zhao, J. Yan, D.G. Mandrus, D. Xiao, W. Yao, and X. Xu, Nat. Nanotechnol. 8, 634 (2013).
- K. He, N. Kumar, L. Zhao, Z. Wang, K.F. Mak, H. Zhao, and J. Shan, Phys. Rev. Lett. **113**, 026803 (2014).
- A. Chernikov, T.C. Berkelbach, H.M. Hill, A. Rigosi, Y. Li, O.B. Aslan, D.R. Reichman, M.S. Hybertsen, and T.F. Heinz, Phys. Rev. Lett. **113**, 076802 (2014).
- 19. М.В. Дурнев, М.М. Глазов, УФН **188**, 913 (2018).
- G. Wang, A. Chernikov, M. M. Glazov, T. F. Heinz, X. Marie, T. Amand, and B. Urbaszek, Rev. Mod. Phys. 90, 021001 (2018).
- M. M. Glazov, T. Amand, X. Marie, D. Lagarde, L. Bouet, and B. Urbaszek, Phys. Rev. B 89, 201302 (2014).
- M. M. Glazov, E. L. Ivchenko, G. Wang, T. Amand, X. Marie, B. Urbaszek, and B. L. Liu, Physica Status Solidi (b) 252, 2349 (2015).
- H. Yu, G.-B. Liu, P. Gong, X. Xu, and W. Yao, Nat. Commun. 5, 3876 (2014).
- 24. T. Yu and M. W. Wu, Phys. Rev. B 93, 045414 (2016).
- M. Selig, F. Katsch, R. Schmidt, S. Michaelis de Vasconcellos, R. Bratschitsch, E. Malic, and A. Knorr, Phys. Rev. Research 1, 022007 (2019).
- K. Shinokita, X. Wang, Y. Miyauchi, K. Watanabe, T. Taniguchi, and K. Matsuda, Adv. Funct. Mater. 29, 1900260 (2019).
- 27. Y. Tang, K.F. Mak, and J. Shan, Nat. Commun. 10, 4047 (2019).
- 28. S. Dufferwiel, T.P. Lyons, D.D. Solnyshkov, A.A.P. Trichet, F. Withers, S. Schwarz, G. Malpuech, J.M. Smith, K.S. Novoselov, M.S. Skolnick, D.N. Krizhanovskii, and A.I. Tartakovskii, Nature Photon. **11**, 497 (2017).
- M. Yang, C. Robert, Z. Lu, D. van Tuan, D. Smirnov, X. Marie, and H. Dery, Phys. Rev. B 101, 115307 (2020).
- Z. Li, T. Wang, S. Miao, Z. Lian, and S.-F. Shi, Nanophotonics 9, 1811 (2020).
- A. Kormányos, G. Burkard, M. Gmitra, J. Fabian, V. Zólyomi, N.D. Drummond, and V. Fal'ko, 2D Materials 2, 022001 (2015).
- R. Pisoni, A. Kormányos, M. Brooks, Z. Lei, P. Back, M. Eich, H. Overweg, Y. Lee, P. Rickhaus, K. Watanabe, T. Taniguchi, A. Imamoglu, G. Burkard, T. Ihn, and K. Ensslin, Phys. Rev. Lett. **121**, 247701 (2018).
- S. Larentis, H. C. P. Movva, B. Fallahazad, K. Kim, A. Behroozi, T. Taniguchi, K. Watanabe, S. K. Banerjee, and E. Tutuc, Phys. Rev. B 97, 201407 (2018).

Письма в ЖЭТФ том 113 вып. 1-2 2021

- M. M. Glazov, M. A. Semina, C. Robert, B. Urbaszek, T. Amand, and X. Marie, Phys. Rev. B **100**, 041301 (2019).
- M. Goryca, J. Li, A.V. Stier, T. Taniguchi, K. Watanabe, E. Courtade, S. Shree, C. Robert, B. Urbaszek, X. Marie, and S.A. Crooker, Nature Commun. 10, 4172 (2019).
- 36. Н.С. Рытова, Вестник МГУ (сер. физ.) **3**, 30 (1967).
- 37. Л. Келдыш, Письма ЖЭТФ **29**, 716 (1979).
- P. Cudazzo, I.V. Tokatly, and A. Rubio, Phys. Rev. B 84, 085406 (2011).
- 39. М. А. Семина, ФТТ **61**, 2234 (2019).
- C. Robert, M.A. Semina, F. Cadiz, M. Manca, E. Courtade, T. Taniguchi, K. Watanabe, H. Cai, S. Tongay, B. Lassagne, P. Renucci, T. Amand, X. Marie, M.M. Glazov, and B. Urbaszek, Phys. Rev. Materials 2, 011001 (2018).
- M. Trushin, M. O. Goerbig, and W. Belzig, Phys. Rev. B 94, 041301 (2016).
- M. Trushin, M.O. Goerbig, and W. Belzig, Phys. Rev. Lett. **120**, 187401 (2018).
- M. Van der Donck, M. Zarenia, and F. M. Peeters, Phys. Rev. B 96, 035131 (2017).
- N. V. Leppenen, L. E. Golub, and E. L. Ivchenko, Phys. Rev. B 102, 155305 (2020).
- H. H. Fang, B. Han, C. Robert, M.A. Semina, D. Lagarde, E. Courtade, T. Taniguchi, K. Watanabe, T. Amand, B. Urbaszek, M. M. Glazov, and X. Marie, Phys. Rev. Lett. **123**, 067401 (2019).
- 46. Y. Zhou, G. Scuri, J. Sung, R.J. Gelly, D.S. Wild, K. De Greve, A.Y. Joe, T. Taniguchi, K. Watanabe, P. Kim, M.D. Lukin, and H. Park, Phys. Rev. Lett. 124, 027401 (2020).
- C. Rogers, D. Gray, N. Bogdanowicz, T. Taniguchi, K. Watanabe, and H. Mabuchi, Phys. Rev. Research 2, 012029 (2020).
- 48. J. Horng, Y.-H. Chou, T.-C. Chang, C.-Y. Hsu, T.-C. Lu, and H. Deng, Optica 6, 1443 (2019).
- G. Wang, C. Robert, M.M. Glazov, F. Cadiz, E. Courtade, T. Amand, D. Lagarde, T. Taniguchi, K. Watanabe, B. Urbaszek, and X. Marie, Phys. Rev. Lett. **119**, 047401 (2017).
- H. Yu, G.-B. Liu, and W. Yao, 2D Materials 5, 035021 (2018).
- M. Förg, L. Colombier, R.K. Patel, J. Lindlau, A.D. Mohite, H. Yamaguchi, M. M. Glazov, D. Hunger, and A. Högele, Nat. Commun. 10, 3697 (2019).
- M. Maialle, E. de Andrada e Silva, and L. Sham, Phys. Rev. B 47, 15776 (1993).
- С. В. Гупалов, Е. Л. Ивченко, А. В. Кавокин, ЖЭТФ 113, 703 (1998).
- A. I. Prazdnichnykh, M. M. Glazov, L. Ren, C. Robert, B. Urbaszek, and X. Marie, Preprint arXiv:2010.01352 (2020).

- 55. C. R. Zhu, K. Zhang, M. Glazov, B. Urbaszek, T. Amand, Z. W. Ji, B. L. Liu, and X. Marie, Phys. Rev. B **90**, 161302 (2014).
- E. A. Zhukov, D. R. Yakovlev, M. Bayer, M. M. Glazov, E. L. Ivchenko, G. Karczewski, T. Wojtowicz, and J. Kossut, Phys. Rev. B 76, 205310 (2007).
- 57. P. Dey, L. Yang, C. Robert, G. Wang, B. Urbaszek, X. Marie, and S.A. Crooker, Phys. Rev. Lett. **119**, 137401 (2017).
- L. Yang, N. A. Sinitsyn, W. Chen, J. Yuan, J. Zhang, J. Lou, and S. A. Crooker, Nature Phys. **11**, 830 (2015).
- Y. Song and H. Dery, Phys. Rev. Lett. 111, 026601 (2013).
- M. Lafrentz, D. Brunne, B. Kaminski, V.V. Pavlov, A.V. Rodina, R.V. Pisarev, D.R. Yakovlev, A. Bakin, and M. Bayer, Phys. Rev. Lett. **110**, 116402 (2013).
- 61. Е. Л. Ивченко, ФТТ 14, 3489 (1972).
- А. М. Данишевский, Е. Л. Ивченко, С. Ф. Кочегаров, М. Степанова, Письма в ЖЭТФ 16, 625 (1972).
- 63. Е. Л. Ивченко, Е. Ю. Перлин, ФТТ 15, 2781 (1973).
- 64. С.Б. Арифжанов, Е.Л. Ивченко, ФТТ **17**, 81 (1975).
- С. Б. Арифжанов, А. М. Данишевский, Е. Л. Ивченко, С. Ф. Кочегаров, В. К. Субашиев, ЖЭТФ 74, 172 (1978).
- P. Motisuke, S. Durbin, V.I. Safarov, and Y.R. Shen, Bull. Amer. Phys. Soc. 25, 361 (1980).
- S. Durbin, P. Motisuke, V.I. Safarov, and Y.R. Shen, Bull. Amer. Phys. Soc. 25, 361 (1980).
- W. Warkentin, J. Mund, D. R. Yakovlev, V. V. Pavlov, R. V. Pisarev, A. V. Rodina, M. A. Semina, M. M. Glazov, E. L. Ivchenko, and M. Bayer, Phys. Rev. B 98, 075204 (2018).
- 69. G.D. Mahan, Phys. Rev. 170, 825 (1968).
- 70. M. M. Glazov, L. E. Golub, G. Wang, X. Marie, T. Amand, and B. Urbaszek, Phys. Rev. B 95, 035311 (2017).
- F. Zhou and W. Ji, Laser Photonics Rev. 11, 1700021 (2017).
- 72. G. Wang, X. Marie, I. Gerber, T. Amand, D. Lagarde, L. Bouet, M. Vidal, A. Balocchi, and B. Urbaszek, Phys. Rev. Lett. **114**, 097403 (2015).
- 73. P. Gong, H. Yu, Y. Wang, and W. Yao, Phys. Rev. B 95, 125420 (2017).
- 74. A. Taghizadeh and T.G. Pedersen, Phys. Rev. B 99, 235433 (2019).
- N. Lundt, L. Dusanowski, E. Sedov, P. Stepanov, M. M. Glazov, S. Klembt, M. Klaas, J. Beierlein, Y. Qin, S. Tongay, M. Richard, A. V. Kavokin, S. Höfling, and C. Schneider, Nat. Nanotechnol. 14, 770 (2019).
- 76. K. L. Seyler, J. R. Schaibley, P. Gong, P. Rivera, A. M. Jones, S. Wu, J. Yan, D.G. Mandrus, W. Yao, and X. Xu, Nat. Nanotechnol. **10**, 407 (2015).
- 77. M. L. Trolle, Y.-C. Tsao, K. Pedersen, and T. G. Pedersen, Phys. Rev. B 92, 161409 (2015).
- M. L. Trolle, G. Seifert, and T. G. Pedersen, Phys. Rev. B 89, 235410 (2014).