Фототермическая ионизационная спектроскопия вакансий ртути в эпитаксиальных пленках HgCdTe

Д. В. Козлов^{+*}, Т. А. Уаман Светикова[×], А. В. Иконников[×], В. В. Румянцев^{+*1)}, А. А. Разова^{+*}, М. С. Жолудев^{+*}, Н. Н. Михайлов^{°∇}, С. А. Дворецкий[°], В. И. Гавриленко^{+*}, С. В. Морозов^{+*}

+Институт физики микроструктур РАН, 603950 Н. Новгород, Россия

*ННГУ им. Н. И. Лобачевского, 603950 Н. Новгород, Россия

[×] Физический факультет МГУ им. М.В. Ломоносова, 119991 Москва, Россия

^оИнститут физики полупроводников им. А. В. Ржанова Сибирского отделения РАН, 630090 Новосибирск, Россия

⊽Новосибирский государственный университет, 630090 Новосибирск, Россия

Поступила в редакцию 8 октября 2020 г. После переработки 1 марта 2021 г. Принята к публикации 1 марта 2021 г.

Исследована терагерцовая фотопроводимость узкозонных твердых растворов $Hg_{1-x}Cd_x$ Te, обусловленная вакансиями ртути – мелкими двухзарядными акцепторами. Выполнены расчеты дискретного спектра вакансий ртути и матричных элементов оптических переходов с основного на возбужденные состояния в модели, учитывающей влияние зоны проводимости и модельный потенциал центральной ячейки. Обнаружены возбужденные состояния с малой энергией ионизации, сформированные преимущественно состояниями легких дырок, которым соответствуют большие значения матричных элементов оптических переходов из основных состояний, и показано, что наблюдаемые линии в спектре фотопроводимости обусловлены переходами на такие состояния как для нейтрального, так и для однократно ионизованного акцептора, а не переходами в континуум валентной зоны.

DOI: 10.31857/S1234567821060100

1. Введение. Твердые растворы $Hg_{1-x}Cd_xTe$ (кадмий-ртуть-теллур, КРТ) исследуются уже свыше пяти десятилетий [1]. Одной из главных особенностей данного материала является возможность, варьируя состав, изменять величину запрещенной зоны в широких пределах: от 1.6 эВ в чистом CdTe вплоть до нуля при доле Cd меньше 16.5 %. Это делает структуры на основе HgCdTe перспективным материалом для создания детекторов и источников излучения среднего и дальнего инфракрасного диапазона. Одной из главных проблем при создании упомянутых приборов является существенное влияние примесно-дефектных центров на времена жизни носителей (рекомбинация по механизму Шокли-Рида-Холла). Среди наиболее распространенных точечных дефектов в КРТ следует в первую очередь упомянуть вакансию ртути, которая возникает в данном материале из-за слабой химической связи ртутьтеллур. Вакансия ртути описывается как двухвалентный или двойной акцептор, который может находиться в следующих зарядовых состояниях: ней-

Изучение энергетических состояний, так или иначе связываемых с вакансиями ртути, началось достаточно давно. Исследования выполнялись как транспортными (см., например, [2]), так и оптическими методами. В работе [3] для вакансий катионов был найден уровень с энергией ионизации 10-12 мэВ, практически не зависящей от доли кадмия в диапазоне от 0.2 до 0.4. В то же время в работе [4] в схожих образцах отмечалось возрастание энергии ионизации акцепторов при увеличении х. Недавно в работах [5–7] был сделан систематический анализ проявлений мелких акцепторов в спектрах фотолюминесценции (ФЛ) вблизи межзонного перехода в структурах, выращенных методом молекулярно-лучевой эпитаксии. Были обнаружены акцепторы с энергиями ионизации 14, 18 и 27 мэВ, концентрация которых сложным образом изменялась при отжиге структур. В некоторых работах на основе результатов транспортных измерений и исследований ФЛ рассматривалась воз-

тральный A_2^0 -центр (с акцептором связаны две дырки), частично ионизованный A_2^{-1} -центр (с акцептором связана одна дырка) и полностью ионизованный A_2^{-2} -центр (нет связанных дырок).

 $^{^{1)}}$ rumyantsev@ipmras.ru

можность "инвертированного" расположения состояний вакансий ртути: состояния дырки на A_2^{-1} -центре с энергией связи 10.7 мэВ оказывались мельче состояний на A_2^0 -центре, которым приписывалась энергия ионизации дырки 27.3 мэВ [8]. Однако в последующей работе авторы показали, что для состава с долей кадмия 45% такой порядок состояний уже не имеет места [9].

Из представленного краткого обзора видно, что состояния вакансии ртути в основном изучались косвенными методами, и, несмотря на большой массив данных о вакансии ртути как о двойном акцепторе, спектр состояний этого акцептора требует дальнейшего изучения. В данной работе для этой цели был использован метод фурье-спектроскопии фотопроводимости (ФП) в терагерцовом диапазоне, который успешно применялся для исследования примесных состояний в различных полупроводниках (см., например, [10, 11]) и уже использовался в наших работах, посвященных исследованиям твердых растворов и гетероструктур на основе КРТ [12–15].

В работе [13] на основе анализа достаточно большой выборки объемных эпитаксиальных слоев $\operatorname{Hg}_{1-x}\operatorname{Cd}_{x}\operatorname{Te}$ с проводимостью *p*-типа в спектрах $\Phi\Pi$ были идентифицированы особенности, связываемые с вакансиями ртути. В отличие от полосы межзонных переходов, данные особенности не смещались в коротковолновую область с ростом ширины запрещенной зоны из-за повышения температуры [12, 14]. Наблюдаемые особенности описывались в модели эффективной массы с использованием гамильтониана Латтинджера, однако для согласования теории с экспериментом требовалось ввести дополнительный потенциал центральной ячейки (ПЦЯ). При этом положение переходов, связываемых как с ионизацией нейтральных (A_2^0) , так и однократно ионизованных (A_2^{-1}) вакансий ртути удалось описать с помощью одного набора параметров указанного потенциала.

Недавно в структурах с квантовыми ямами (KЯ) HgTe/CdHgTe наличие именно двух зарядовых состояний у наблюдаемого в спектрах ФП мелкого акцептора было непосредственно продемонстрировано с помощью техники "оптического затвора" [15]. Однако полосы ФП, обусловленные акцепторами, в КЯ имеют большую ширину из-за дисперсии энергии связи дырок, возникающей из-за различной удаленности акцепторных центров от центра ямы. В этой связи интересным представляется исследование поведения акцепторов при изменении внешних параметров в более простом случае объемного материала, чему и посвящена настоящая работа. Поскольку использовавшийся в работе [15] и часто имеющий место в различных гетероструктурах с КЯ эффект остаточной ФП [16–18] не наблюдается в объемных эпитаксиальных пленках КРТ, в данной работе в качестве изменяемого внешнего параметра была выбрана температура измерений.

Для более точного описания экспериментальных данных в настоящей работе расчеты основных и возбужденных состояний A_2^0 - и A_2^{-1} -центров, а также матричные элементы переходов на возбужденные состояния с основного уровня акцептора были выполнены в рамках модели Кейна, а не Латтинжера, как в работах [12, 13]. Заселенности различных состояний этих центров и состояний континуума валентной зоны при различных температурах определялись с помощью решения уравнения электронейтральности [14]. Анализ экспериментальных данных и результатов расчета показывает, что особенности спектров ФП связаны с переходами носителей на мелкие возбужденные состояния с последующей термической ионизацией, а не непосредственной фотоионизацией в континуум. Последнее объясняет как "нетипичную" для примесной ФП спектральную форму фотоотклика, так и его зависимость от температуры.

2. Методика эксперимента. Исследовалась эпитаксиальная пленка $Hg_{0.78}Cd_{0.22}Te$, полученная методом молекулярно-лучевой эпитаксии на подложке GaAs(013) с буферными слоями из ZnTe (толщиной 50 нм) и CdTe (толщиной 5 мкм) [19]. Активный слой структуры окружен варизонными слоями КРТ и расположен на буфере из CdTe. Намеренного легирования не проводилось, после роста пленка обладала электронным типом проводимости. Выращенная структура была затем подвергнута отжигу в атмосфере аргона [20]. В результате такого отжига за счет выхода ртути из структуры была создана избыточная концентрация акцепторов (вакансий ртути) над остаточными донорами, и в структуре возникла проводимость *p*-типа.

Так как после отжига в спектрах ФП возникают несколько полос, обусловленных возбуждением акцепторов (см. [13]), для исследований в данной работе была выбрана структура, в которой наиболее сильно выражены спектральные особенности, связываемые именно с состояниями вакансий ртути (рис. 1): линия 1 в окрестности 10 мэВ и линия 2 в окрестности 20 мэВ. Строго говоря, точное определение энергий переходов, соответствующих линиям 1 и 2, требует электродинамического расчета нормировочной функции, так как они находятся в спектральной области, характеризующейся сильным изменением диэлектрической проницаемости из-за близости к частотам оптических фононов. Однако, как



Рис. 1. (Цветной онлайн) Спектры $\Phi\Pi$ эпитаксиальной пленки Hg_{0.78}Cd_{0.22}Te при различных температурах. Область межзонного поглощения находится за пределами рисунка, ее красная граница составляет 91 мэВ. Стрелками показаны провалы в спектре, обусловленные поглощением на HgTe- и CdTe-подобных оптических фононах [32]. На вставке: зависимости интенсивностей линий 1 и 2 от температуры

будет видно из дальнейшего, интерпретация линий и зависимостей их интенсивностей от температуры не требует высокой точности в определении их положений. Толщина исследуемой эпитаксиальной пленки составляет 4 мкм, что сравнимо с глубиной проникновения излучения во всем исследуемом спектральном диапазоне, за исключением области 13–18 мэВ, непосредственно примыкающей к линии поглощения на HgTe-подобном поперечном оптическом фононе.

Дополнительным критерием выбора исследуемой структуры было хорошее совпадение значений оптической и термической ширин запрещенной зоны. Оптическая ширина определялась из красной границы межзонного поглощения в спектрах ФП, она составила 91 мэВ. Термическая ширина запрещенной зоны, определенная по температурной зависимости сопротивления, составила 98 мэВ. Близость этих величин указывает на высокое структурное совершенство образца и относительно слабую роль флуктуаций потенциала.

Спектры фотопроводимости измерялись при низких температурах в диапазоне от 3.9 до 10 K с помощью фурье-спектрометра Bruker Vertex 70v. В качестве источника излучения использовался глобар, в качестве светоделителя – Mylar Multilayer. Образцы размером 5×4 мм размещались в проточном криостате Oxford Instruments OptistatCF, который устанавливался в спектрометр так, чтобы образец находился в фокусе пучка излучения. Подробно схема измерений описана в [14].

3. Методика расчета. Расчет как одночастичных (для однократно ионизованного A_2^{-1} -центра), так и двухчастичных состояний (последние реализуются на нейтральном А⁰₂-центре) дырок, связанных на акцепторе, проводился в приближении огибающих функций с гамильтонианом Кейна [23]. Гамильтониан представляет собой сумму кинетической энергии дырки и энергии взаимодействия с заряженным центром V(r). Влияние спин-отщепленной зоны не учитывалось из-за ее удаленности по энергии. Потенциальная энергия, помимо кулоновского потенциала, включала в себя модельный деформационный ПЦЯ. Он был выбран, как и во многих работах (см., например, [21, 22]), в виде экранированного кулоновского потенциала точечного заряда. Таким образом, энергия взаимодействия с центром имела следующий вид:

$$V(r) = -\frac{e^2}{kr} [Z - Z_1 \exp(-r/\lambda)],$$
 (1)

где k – низкочастотная диэлектрическая проницаемость, Z = 2 – заряд акцепторного центра, а Z_1 – эффективный заряд и λ – длина экранирования (см. далее).

В полярных материалах использование при расчетах кулоновских центров простой модели с низкочастотной диэлектрической проницаемостью не является очевидным. Ранее в литературе обсуждалось влияние взаимодействия носителей заряда с LOфононами на энергию связи основного и возбужденных состояний центров (см., например, [24-26] и ссылки в них). В большинстве случаев эти эффекты приводили к малым поправкам к энергиям связи состояний, которые игнорировались при обсуждении спектров возбуждения примесных состояний в реальных полупроводниках (см., например, [10]). В частности, в работе [22] были выполнены расчеты состояний акцепторов в GaAs, ZnSe и CdTe с использованием низкочастотной диэлектрической проницаемости решетки показавшие очень хорошее согласие экспериментом, как для материала, в котором энергия связи акцептора меньше энергии LO-фонона (GaAs), так для полупроводников, в которых имеет место обратное соотношение (ZnTe и CdTe). По-видимому, взаимодействие центров с оптическими фононами в полярных материалах – достаточно тонкий эффект, не проявляющийся при существующих уровнях остаточного легирования и соответственно уширения линий примесных переходов.

При расчете состояний акцептора в растворе КРТ, как и в работах [21, 22], использовалось сферическое приближение, т. е. закон дисперсии дырок полагался изотропным. Значения параметров гамильтониана Кейна и диэлектрической проницаемости в твердом растворе вычислялись с помощью линейной интерполяции между соответствующими значениями параметров в HgTe и CdTe [23].

Подробно метод решения уравнения Шредингера с гамильтонианом Кейна 6×6 для одночастичных состояний и для основного двухчастичного состояния описан в [27]. Для расчета двухчастичных состояний, в котором одна дырка находится на основном уровне энергии, а вторая – на возбужденном, был использован метод самосогласованного поля Хартри [28]. Рассматривались состояния двух частиц, находящихся в поле кулоновского центра и в ПЦЯ. При этом решались одночастичные уравнения Шредингера для каждой из двух дырок:

$$\left[H_{K}(\nabla_{1}) - \left(E_{1} + \frac{e^{2}\left(Z - Z_{1}\exp\left(-\frac{r_{1}}{\lambda}\right)\right)}{\kappa r_{1}}\right) - \frac{e^{2}}{2\kappa} \int \frac{|\Phi_{2}(r_{2})|^{2}d^{3}r_{2}}{|r_{1} - r_{2}|}\right] \Phi_{1}(r_{1}) = 0,$$
(2)

$$\left[H_K(\nabla_2) - \left(E_2 + \frac{e^2 \left(Z - Z_1 \exp\left(-\frac{r_2}{\lambda}\right)\right)}{\kappa r_2}\right) - \frac{e^2}{2\kappa} \int \frac{|\Phi_1(r_1)|^2 d^3 r_2}{|r_1 - r_2|} \right] \Phi_2(r_2) = 0,$$

где $E_{1,2}$ и $\Phi_{1,2}(r_{1,2})$ – энергии и волновые векторфункции первой и второй дырок соответственно. Полная энергия системы двух частиц равна сумме E_1 и E_2 .

Система интегральных нелинейных уравнений (2) решалась методом последовательных приближений, где в качестве первого шага в уравнениях системы были опущены интегральные слагаемые, что позволило найти энергии и волновые функции дырок без учета взаимодействия между носителями. Матричные элементы оптических переходов между состояниями были рассчитаны с помощью золотого правила Ферми.

На рисунке 2 приведены рассчитанные зависимости энергий ионизации A_2^0 - и A_2^{-1} -центров от доли кадмия в КРТ в различных моделях расчета. Видно, что при уменьшении x (и уменьшении ширины запрещенной зоны) наклон зависимостей увеличивается, т.е. акцепторные состояния "отталкиваются" от зоны проводимости в отличие от результатов расчетов в модели Латтинжера, не учитывающей влияния зоны проводимости [13]. Однако даже при учете влияния зоны проводимости расчет дает существенно за-



Рис. 2. (Цветной онлайн) Зависимости от доли Cd xв твердом растворе KPT энергий ионизации A_2^{0-} и A_2^{-1} -центров, рассчитанных с учетом (сплошные линии) и без учета (штриховые линии) ПЦЯ в модели Кейна. E_c – зависимость энергии края зоны проводимости от состава. Энергии отсчитываются от вершины валентной зоны. Стрелками показано влияние учета ПЦЯ, приводящего к понижению энергий. Символы – положения особенностей 1 и 2 в спектрах ФП (рис. 1), в качестве погрешностей указана ширина линий на полувысоте

вышенные значения по сравнению с экспериментальными данными. По аналогии со введением химического сдвига (поправки к энергии примесного состояния, обусловленной ПЦЯ) при рассмотрении мелких примесей в полупроводниках [21] в нашем случае, очевидно, также необходимо учитывать ПЦЯ. В большинстве случаев химический сдвиг приводит к увеличению энергии ионизации примесного состояния по сравнению с энергией, рассчитанной в приближении эффективной массы, что связано с тем, что ион примеси "расталкивает" окружающие атомы кристаллической решетки. В случае же вакансии, очевидно, что решетка будет сжиматься вокруг дефекта, создавая дополнительную плотность положительного заряда, отталкивающего дырки [13]. Это будет уменьшать энергию связи (рис. 2).

В таблице 1 приведены рассчитанные энергии ионизации возбужденных состояний E_i , энергии переходов на такие состояния с основного акцепторного уровня $E_{\rm opt}$ и квадраты матричных элементов этих переходов для A_2^0 - и A_2^{-1} -центров. Расчет приведен для подгоночных параметров $Z_1 = 1.4$, $\lambda = 25$ Å. Следует обратить внимание, что как для A_2^0 -, так и для A_2^{-1} -центров расчет предсказывает наличие мелких возбужденных состояний (с энергиями 0.42 и 1.1 мэВ соответственно), переходы в которых с основных состояний имеют большие матричные элементы.

Таблица 1. Рассчитанные энергии нечетных *p*-подобных (на которые разрешен переход с основного четного *s*-подобного состояния) состояний A_2^{0-} и A_2^{-1} -центров вакансий ртути в твердом растворе $Hg_{0.78}Cd_{0.22}$ Те и квадраты матричных элементов переходов ($|M|^2$) на такие состояния с основных уровней центров. Энергия ионизации (минимальная энергия перехода в континуум) основного уровня A_2^{0-} центра – 11 мэВ, A_2^{-1} -центра – 21 мэВ. E_i – энергия ионизации состояния, E_{opt} – энергия перехода с основного уровня на конкретное состояние, p_{lh} – вклад подзоны легких дырок в разложении волновой функции состояния

А ₂ ⁰ -центр				А ₂ ⁻¹ -центр			
E_i , мэВ	$E_{ m opt},$ мэВ	$ M ^2,$ произв. ед.	$p_{lh},\%$	E_i , мэВ	$E_{\mathrm{opt}},$ мэВ	$ M ^2,$ произв. ед.	$p_{lh},\%$
7.01	3.99	15	3	15.47	5.53	21	4.75
3.9	7.1	26	2	9.8	11.2	33	4
3.07	7.93	134	1	7.72	13.28	125	3
1.7	9.3	3	2	4.61	16.39	30	4
0.84	10.16	2	0.3	3	18.0	7	1
0.7	10.3	6	0.01	2.12	18.88	1	0.5
0.55	10.45	15	5	2.01	18.99	6	0.5
0.42	10.58	43	47.5	1.28	19.72	10	9.5
0.38	10.62	3	0.02	1.1	19.9	40	50
0.2	10.8	5	0.003	1.02	19.98	3	1
				0.85	20.15	5	0.5
				0.6	20.4	8	0.3

4. Результаты и обсуждение. Как уже отмечалось, в спектрах ФП эпитаксиальной пленки исследуемого образца Hg_{0.78}Cd_{0.22}Te присутствуют две линии при 10 и 20 мэВ (рис. 1). Как и в работе [13], они связываются с фотовозбуждением соответственно нейтральных (А⁰₂-центры) и однократно ионизованных (А₂⁻¹-центры) вакансий ртути. С ростом температуры наблюдается быстрое гашение обеих линий ФП, которое связано с резким ростом концентрации дырок в валентной зоне, что приводит к падению сигнала примесной ФП из-за уменьшения сопротивления образца (ср. [29]). Как видно на вставке на рис. 1, интенсивность линии 2 с ростом температуры падает заметно "медленнее", чем интенсивность линии 1. Такое поведение можно было бы объяснить ростом концентрации однократно ионизованных центров при ионизации нейтральных центров ("отрыве" первой дырки) с увеличением температуры, однако расчет не подтверждает такое предположение. На рисунке 3 показаны зависимости относительных концентраций нейтральных и однократно ионизованных вакансий ртути от температуры, рассчитанные с помощью уравнения электронейтральности [14]. При температурах до 15 К эти концентрации заметно не меняются, поэтому указанный механизм "превращения" \mathbf{A}_2^0 -центров в \mathbf{A}_2^{-1} -центры с ростом температуры не должен оказывать какого-либо влияния на изменение соотношения интенсивностей линий 1 и 2 в рассматриваемом диапазоне температур.

Как уже отмечалось, из табл. 1 видно, что переходы на мелкие уровни с энергией ионизации 0.42 мэВ



Рис. 3. (Цветной онлайн) Рассчитанные температурные зависимости относительных концентраций A_2^0 и A_2^{-1} -центров вакансий ртути в твердом растворе $Hg_{0.78}Cd_{0.22}$ Те *p*-типа при различных степенях компенсации (указаны в процентах)

для A_2^{0} -центра и 1.1 мэВ для A_2^{-1} -центра и обладают в несколько раз большим квадратом матричного элемента, чем переходы на соседние возбужденные состояния. Насколько известно авторам, существование таких интенсивных переходов вблизи энергии ионизации акцепторов ранее в литературе не обсуждалось. Как показывают расчеты структуры волновых функций возбужденных состояний, для этих уровней доля подзоны легких дырок в разложении составляет около 50 %, в то время как для других

уровней она оказывается не более 10 % (табл. 1). Таким образом, при качественном анализе эти уровни можно рассматривать как одни из нижних уровней акцепторов (т.е. состояний с большим матричным элементом перехода с основного состояния - см. табл. 1), связанных с подзоной легких дырок (при всей условности такого рассмотрения акцептора в вырожденной валентной зоне). Существование таких мелких уровней акцептора с большим матричным элементом оптического перехода из основного состояния не является уникальным свойством твердых растворов КРТ. Проведенные нами расчеты показали наличие такого уровня в спектре акцептора в GaAs с энергией ионизации 0.8 мэВ. Как оказалось, соответствующая линия ранее наблюдалась в спектре ФП высококачественной эпитаксиальной пленки GaAs: Zn на частоте $240 \,\mathrm{cm}^{-1}$, что соответствует 30 мэВ (см. рис. 1 в [30]). Энергия связи примеси Zn GaAs составляет 30.8 мэВ [31]; таким образом, расстояние этой линии (не получившей интерпретации в работе [30]) от энергии континуума находится в хорошем согласии с расчетом.

Проведенные расчеты позволили объяснить нетипичную для "примесной" фотопроводимости форму спектра фотоотклика. Даже с учетом провалов сигнала около 15 и 19 мэВ, обусловленных поглощением НgТе-подобными и CdTe-подобными фононами соответственно [32], в спектрах ФП доминируют узкие линии, спадающие на масштабе 2 мэВ. В то же время полосы примесной ФП таких полупроводников, как Ge, Si и GaAs, связанные с переходами в непрерывный спектр, обычно имеют пологий коротковолновый фронт [33–37]. Вместе с тем в спектрах примесной ФП часто наблюдаются узкие линии, связанные с термической активацией носителей [28, 32, 38, 39], перешедших на возбужденные уровни под действием возбуждающего излучения, в зону. Как правило, такие линии значительно уже 1 мэВ, однако в случае твердого раствора КРТ естественно ожидать уширения таких особенностей за счет флуктуаций состава.

Таким образом, можно заключить, что линии 1 и 2 в спектрах $\Phi\Pi$ (рис. 1) связаны с переходами на мелкие уровни вакансии ртути (с энергиями связи 0.42 и 1.1 мэВ) с последующей термической активацией, а не с переходами непосредственно в континуум. Уже отмеченное выше изменение соотношения интенсивностей линий 1 и 2 с ростом температуры (см. вставку на рис. 1) объясняется разной энергией связи возбужденных состояний, с которых происходит активация. Выражение, описывающее вероятность фототермической ионизации мелких "примесных" состояний хорошо известно и в пределе низких температур сводится к экспоненциальной зависимости ~ $\exp(-E_i/kT)$, где E_i – энергия ионизации возбужденного состояния [29]. Энергия ионизации рассматриваемых возбужденных состояний составляет 0.42 и 1.1 мэВ A_2^{-1} - и A_2^{-1} -центров, что соответствует 5 и 13 K, что и объясняет изменение соотношения интенсивностей линий 1 и 2 в интервале температур измерений от 4 до 9 K.

Из таблицы 1 также можно заметить, что некоторые переходы на более глубокие возбужденные состояния обладают еще большим матричным элементом по сравнению с рассмотренными выше: в частности, переходы на третье по энергии состояние с энергией связи 3.07 мэВ для A_2^{0-1} -центра. Однако в диапазоне температур до 10 К вероятность термической активации с таких состояний очень низка, поэтому указанные переходы не проявляют себя в спектрах ФП.

5. Заключение. Расчеты энергетических спектров вакансий ртути – двойных акцепторов в твердых растворах КРТ позволили выявить как для нейтральных, так и для однократно ионизованных центров возбужденные состояния с малой энергией ионизации, сформированные преимущественно состояниями легких дырок. Оптическим переходам в такие состояния с основных состояний акцепторов соответствуют большие (по сравнению с переходами в соседние возбужденные состояния) значения матричных элементов, что позволяет связать с ними, а не с переходами в континуум, обнаруженные линии терагерцовой фотопроводимости твердых растворов КРТ. Последнее согласуется с относительно малой шириной наблюдаемых линий ФП и зависимостью их интенсивности от температуры. Необходимо отметить, что переходы в возбужденные состояния мелких центров редко удается наблюдать в твердых растворах, по-видимому, из-за сильного их "размытия", связанного с неоднородностью материала (см., например, [40]). Полученные в данной работе результаты создают предпосылки для развития дополнительного метода исследования вакансий ртути в структурах на основе HgCdTe с помощью фототермической ионизационной спектроскопии, которая обладает известными преимуществами как метод характеризации слаболегированных полупроводников [33].

Работа поддержана грантом Министерства науки и высшего образования #075-15-2020-797 (13.1902.21.0024).

1. A. Rogalski, Opto-Electronics Review 20, 279 (2012).

D. L. Polla and C. E. Jones, J. Appl. Phys. 51, 6233 (1980).

- B. Li, Y. Gui, Z. Chen, H. Ye, J. Chu, S. Wang, R. Ji, and L. He, Appl. Phys. Lett. **73**, 1538 (1998).
- S. H. Shin, M. Chu, A. H. B. Vanderwyck, M. Lanir, and C. C. Wang, J. Appl. Phys. **51**, 3772 (1980).
- I. I. Izhnin, A. I. Izhnin, H. V. Savytskyy, O. I. Fitsych, N. N. Mikhailov, V. S. Varavin, S. A. Dvoretsky, Y. G. Sidorov, and K. D. Mynbaev, Opto-Electronics Review 20, 375 (2012).
- И. И. Ижнин, А. И. Ижнин, К. Д. Мынбаев, Н. Л. Баженов, Е. И. Фицыч, М. В. Якушев, Н. Н. Михайлов, В. С. Варавин, С. А. Дворецкий, ФТП 48, 207 (2014).
- К. Д. Мынбаев, А. В. Шиляев, Н. Л. Баженов, А. И. Ижнин, И. И. Ижнин, Н. Н. Михайлов, В. С. Варавин, С. А. Дворецкий, ФТП 49, 379 (2015).
- F. Gemain, I.C. Robin, M. De Vita, S. Brochen, and A. Lusson, Appl. Phys. Lett. 98, 131901 (2011).
- F. Gemain, I.C. Robin, and G. Feuillet, J. Appl. Phys. 114, 213706 (2013).
- A. K. Ramdas and S. Rodriguez, Rep. Prog. Phys. 44, 1297 (1981).
- R. F. Kirkman, R. A. Stradling, and P. J. Lin-Chung, J. Phys. C: Solid State Phys. 11, 419 (1978).
- Д. В. Козлов, В. В. Румянцев, С. В. Морозов, А. М. Кадыков, В. С. Варавин, Н. Н. Михайлов, С. А. Дворецкий, В. И. Гавриленко, F. Терре, ФТП 49, 1654 (2015).
- V. V. Rumyantsev, D.V. Kozlov, S.V. Morozov, M. A. Fadeev, A. M. Kadykov, F. Teppe, V. S. Varavin, M. V. Yakushev, N. N. Mikhailov, S. A. Dvoretskii, and V. I. Gavrilenko, Semicond. Sci. Technol. **32**, 095007 (2017).
- Т. А. Уаман Светикова, А.В. Иконников, В.В. Румянцев, Д.В. Козлов, В.И. Черничкин, А.В. Галеева, В.С. Варавин, Н.Н. Михайлов, С.А. Дворецкий, С.В. Морозов, В.И. Гавриленко, ФТП 53, 1297 (2019).
- И. Д. Николаев, Т. А. Уаман Светикова, В. В. Румянцев, М. С. Жолудев, Д. В. Козлов, С. В. Морозов, С. А. Дворецкий, Н. Н. Михайлов, В. И. Гавриленко, А. В. Иконников, Письма в ЖЭТФ 111, 682 (2020).
- A. Kastalsky and J. C. M. Hwang, Solid State Commun. 51, 317 (1984).
- В.Я. Алешкин, В.И. Гавриленко, Д.М. Гапонова, А.В. Иконников, К.В. Маремьянин, С.В. Морозов, Ю.Г. Садофьев, S.R. Johnson, and Y.-H. Zhang, ФТП **39**, 30 (2005).
- К. Е. Спирин, Д. М. Гапонова, К. В. Маремьянин, В. В. Румянцев, В. И. Гавриленко, Н. Н. Михайлов, С. А. Дворецкий, ФТП 52, 1482 (2018).
- V.S. Varavin, V.V. Vasiliev, S.A. Dvoretsky, N.N. Mikhailov, V.N. Ovsyuk, Yu.G. Sidorov, A.O. Suslyakov, M.V. Yakushev, and A.L. Aseev, Proc. SPIE 5136, Solid State Crystals 2002: Crystalline

Materials for Optoelectronics (2003).

- П. А. Бахтин, С. А. Дворецкий, В. С. Варавин, А.П. Коробкин, Н.Н. Михайлов, И.В. Сабинина, Ю.Г. Сидоров, ФТП 38, 1207 (2004).
- N.O. Lipary, A. Baldereschi, and M.L.W. Thewalt, Solid State Commun. 33, 277 (1980).
- M. Said and M. A. Kanehisa, Phys. Stat. Sol. (b) 157, 311 (1990).
- E. G. Novik, A. Pfeuffer-Jeschke, T. Jungwirth, V. Latussek, C. R. Becker, and G. Landwehr, Phys. Rev. B 72, 035321 (2005).
- 24. J. Sak, Phys. Stat. Sol. 27, 521 (1968).
- M. H. Engineer and N. Tzoar, Phys. Rev. B 5, 3029 (1972).
- B. Hönelage, U. Rössler, and U. Schöder, Phys. Rev. B 12, 2355 (1975).
- Д. В. Козлов, В. В. Румянцев, С. В. Морозов, А. М. Кадыков, М. А. Фадеев, Н.-W. Hubers, В. И. Гавриленко, ФТП 52, 1257 (2018).
- Г. Бете, Э. Солпитер, Квантовая механика атомов с одним и двумя электронами, Физматлит, М. (1960).
- H. W. H. M. Jongbloets, M. J. H. van de Steeg, J. H. M. Stoelinga, and P. Wyder, J. Phys. C: Solid State Phys. 13, 2139 (1980).
- В. Я. Алешкин, А.В. Антонов, В.И. Гавриленко, Л.В. Гавриленко, Б.Н. Звонков, ЖЭТФ 136, 543 (2009).
- 31. D. E. Hill, J. Appl. Phys. 41, 1815 (1970).
- D. N. Talwar and M. Vandevyver, J. Appl. Phys. 56, 1601 (1984).
- E. E. Haller and W. L. Hansen, Solid State Commun. 15, 687 (1974).
- 34. C. Jagannath, Z. W. Grabowski, and A. K. Ramdas, Phys. Rev. B 23, 2082 (1981).
- В. Н. Мурзин, Субмиллиметровая спектроскопия коллективных и связанных состояний носителей тока в полупроводниках, Наука, М. (1985).
- В. В. Румянцев, С. В. Морозов, К. Е. Кудрявцев,
 В. И. Гавриленко, Д. В. Козлов, ФТП 46, 1414 (2012).
- В.Н. Шастин, Р.Х. Жукавин, К.А. Ковалевский,
 В.В. Цыпленков, В.В. Румянцев, Д.В. Шенгуров, С.Г. Павлов, В.Б. Шуман, Л.М. Порцель,
 А.Н. Лодыгин, Ю.А. Астров, Н.В. Абросимов,
 J.M. Klopf, H.-W. Hubers, ФТП 53, 1263 (2019).
- Sh. M. Kogan and T. M. Lifshits, Phys. Stat. Sol. (a) 39, 11 (1977).
- H. W. H. M. Jongbloets, J. H. M. Stoelinga, M. J. H. van de Steeg, and P. Wyder, Phys. Rev. B 20, 3328 (1979).
- M. Franz, K. Pressel, and P. Gaworzewski, J. Appl. Phys. 84, 709 (1998).