## Формирование люминесцентных структур при облучении тонких пленок a-Si:H-Er лазерными импульсами фемтосекундной длительности

А. О. Ларин<sup>+</sup>, Э. И. Агеев<sup>+1)</sup>, Л. Н. Дворецкая<sup>\*</sup>, А. М. Можаров<sup>\*</sup>, И. С. Мухин<sup>+\*</sup>, Д. А. Зуев<sup>+</sup> <sup>+</sup>Университет ИТМО, 197101 С.-Петербург, Россия

\* Санкт-Петербургский национальный исследовательский Академический университет им. Ж.И.Алферова РАН, 194021 С.-Петербург, Россия

> Поступила в редакцию 23 сентября 2021 г. После переработки 2 ноября 2021 г. Принята к публикации 3 ноября 2021 г.

Исследован процесс внедрения эрбия в кремний при облучении лазерными импульсами фемтосекундной длительности многослойной пленки, состоящей из слоев Er и a-Si:H. Рассмотрено влияние плотности энергии лазерного излучения на фазовый состав и интенсивность сигнала фотолюминесценции экспонированных областей, а также проведено сравнение методов термического и фемтосекундного лазерного легирования пленок. Полученные результаты могут быть полезны для разработки перспективных оптоэлектронных устройств на основе структур Si:Er.

DOI: 10.31857/S1234567821230051

1. Кремний, легированный эрбием, и различные структуры на его основе обладают большими перспективами в качестве активной среды для светоизлучающих устройств ближнего инфракрасного (ИК) диапазона. Впервые идея использования эрбия в качестве оптически активной примеси в кремнии возникла в 1980-х гг., когда была продемонстрирована фотолюминесценция (ФЛ) таких структур [1]. Практическая важность излучения иона  $\mathrm{Er}^{3+}$  объясняется тем фактом, что длина волны его люминесценции составляет 1.53 мкм и соответствует С-диапазону волоконно-оптических линий связи, а также области минимальных потерь на поглощение в кремнии.

После внедрения эрбия в кремний электронная конфигурация иона  $\text{Er}^{3+}$  изменяется с [Xe] $4f^{12}6s^2$  на [Xe] $4f^{11}$ , обеспечивая хорошие излучательные свойства [2–4]. При этом за счет сильного экранирования внешними электронами 4f-оболочки иона  $\text{Er}^{3+}$ спектральные линии излучения являются достаточно узкими (спектральная ширина 0.01 и 10 нм при температуре 4.2 и 300 K [5], соответственно), а их положение практически не зависит от материала кристаллической матрицы и температуры. Такие особенности излучения ионов эрбия позволили разработать целую палитру оптоэлектронных устройств на его основе, включая светоизлучающие [6] и суперлюминисцентные [7] диоды, оптические усилите-

FZ-Si, Cz-Si;  $\alpha$ -Si:H и SiO<sub>2</sub> исследовались в качестве матрицы для внедрения излучающих центров эрбия в процессе лазерного облучения лазерными импульсами наносекундной длительности [17–20]. При этом использование импульсов фемтосекундной (фс) длительности для лазерно-индуцированной кристаллизации обладает хорошей перспективой, особенно для модификации материалов в виде тонких пленок. Действительно, фс лазерное облучение обеспечивает лучшую пространственную локализации воздействия и меньшие пороги для кристаллизации материала за счет сокращения области распространения тепла по сравнению с ла-

ли [8], а также рассматривать структуры с-Si:Er для создания лазерных сред [9,10] или детекторов одиночных фотонов [11]. В связи с низкой растворимостью эрбия в кремнии для легирования применяются различные неравновесные методы, такие как молекулярно-лучевая эпитаксия [12, 13] и ионная имплантация [14]. Также используются плазмохимическое осаждение из газовой фазы [15] или высокотемпературная диффузия [16]. При этом разработка наноразмерных источников оптического излучения для перспективных оптоэлектронных устройств, повышенные требования к пространственной локализации области легирования и экологичности процессов нано- и микроэлектроники обуславливают необходимость создания новых методов для получения структур Si:Er.

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup>e-mail: eiageev@itmo.ru

зерными импульсами большей длительности [21–23]. Также при кристаллизации под воздействием фс импульсов происходит нетепловой фазовый переход в отличие от процессов быстрого плавления и последующего затвердевания, характерных для наносекундных лазерных импульсов [24], что может приводить к образованию новых неравновесных Формирование люминесцентных структур фаз. при облучении тонких пленок a-Si:H-Er лазерными импульсами фс длительности было продемонстрировано в работе [25], посвященной экспериментальной проверке концепции защитных меток на основе  $\Phi \Pi$ ионов эрбия в кремнии. При этом процесс внедрения эрбия в кремний при облучении лазерными импульсами фс длительности многослойной пленки был исследован недостаточно подробно.

В настоящей работе исследован процесс внедрения эрбия в a-Si:H при облучении многослойной пленки, состоящей из слоев Ег и a-Si:H, лазерными импульсами фс длительности. Изучено влияние плотности энергии лазерного излучения на фазовый состав и интенсивность сигнала ФЛ облученных областей, представлено сравнение методов термического и фемтосекундного лазерного легирования пленок для достижения максимальной интенсивности ФЛ внедренных ионов Ег, полученные структуры подробно исследованы с помощью спектроскопии комбинационного рассеяния и сканирующей зондовой микроскопии, а также проведена идентификация образующихся центров эрбия в кремнии.

2. В качестве образцов использовались кварподложки с многослойными цевые пленками а-Si:H – Er – а-Si:Н толщиной 105, 20 и 10 нм, соответственно. Верхний 10 нм слой кремния необходим для изоляции эрбия от атмосферы до начала эксперимента, поэтому вся изначальная структура может рассматриваться как двухслойная пленка a-Si:H-Er. Перед процедурой роста слоя кремния подложки были очищены в ультразвуковой ванне по 5 мин последовательно в ацетоне, воде и спирте. На очищенную поверхность подложек наносился слой аморфного гидрогенизированного кремния (aSi) с помощью установки плазмохимического осаждения Oxford Instruments Plasmalab System 100. Poct  $\alpha$ Si на подложках проходил при следующих параметрах: давление в камере  $< 1.0 \cdot 10^{-5}$  мБар, температура роста 250 °C, поток газа силана (SiH<sub>4</sub>) = 20 sccm, поток водорода (H<sub>2</sub>) = 20 sccm, мощность плазмы P = 5 Вт. При данных параметрах скорость роста составила 8.8 нм/мин. Для осаждения слоя эрбия был использован метод термического напыления в вакууме (установка для термического напыления Вос Edwards Auto 500). Перед нанесением слоя Ег поверхность a-Si:H была очищена по методу, описанному выше, затем подложки были загружены в вакуумную камеру установки. Испарение Ег происходило при помощи электронного пучка с напряжением 5 кВ в течение 11 мин при скорости осаждения 1.8 нм/мин. Давление в камере соответствовало  $10^{-7}$  мбар. Степень чистоты мишени Ег составляла 99.99%. Слой  $\alpha$ Si был осажден таким же методом термического напыления без развакуумирования, при давлении в камере  $10^{-7}$  мБарр в течение 1 мин. Толщина полученной двухслойной пленки а-Si:H-Er определялась с помощью профилометра AmBios XP-1.

Для фемтосекунлного лазерного отжига (FLA) использовалась вторая гармоника фс лазерного источника (Авеста ТЕМА-150, центральная длина волны  $\lambda = 1050$  нм, частота следования импульсов f = 80 МГц, длительность импульса на полувысоте  $\tau \approx 190 \, \text{фc}$ ). Лазерное излучение фокусировалось по нормали на поверхности пленки Si-Er объективом Mitutoyo M Plan Apo NIR  $50 \times$ , NA = 0.65 в круглое пятно диаметром  $D_{1/e} = 4.6$  мкм. Энергия фс лазерных импульсов ослаблялась перед объективом аттенюатором из полуволновой пластинки и призмы Глана, обеспечивая на образце значения плотности энергии (в центре фокального пятна) F до  $6 \, \text{мДж/см}^2$ . Образец размещался на трехкоординатном пьезостолике и перемещался во время облучения с постоянной скоростью 7 мкм/с. Ранее [26] было показано, что максимальная интенсивность ФЛ наблюдается после термического отжига при температуре 900 °C. Поэтому тонкие пленки Si-Er были подвергнуты быстрому термическому отжигу (RTA) для последующего сравнения с образцами после FLA. RTA проводился в установке термического отжига Jipelec JetFirst 100 при температуре 900 °C в течение 10 мин, время выхода на заданную температуру 10 мин, время остывания 20 мин, в качестве буферного газа использовался азот со степенью чистоты 99.999 % с потоком 493 sccm.

При измерении спектров ФЛ был использован конфокальный микроскоп с двумя соосными оптическими каналами для возбуждения и детектирования. Для возбуждения ФЛ также использовалась вторая гармоника лазерного источника TEMA-150 (средняя мощность 25 мВт), излучение которого предварительно было выделено с помощью коротковолнового фильтра Thorlabs FESH0750, а после сфокусировано на поверхности образца с помощью скорректированного на бесконечность объектива Mitutoyo M Plan Apo  $10 \times$ , NA = 0.28. Излу-



Рис. 1. (а) – Карта интенсивностей сигнала КР на 518 см<sup>-1</sup>. (b) – Поперечное распределение нормированного сигнала КР на 518 см<sup>-1</sup> для трека, записанного при  $F = 5.2 \,\mathrm{M}$ Дж/см<sup>2</sup>. (c) – Зависимость квадрата ширины трека  $D^2$  от натурального логарифма энергии в импульсе E и ее линейная аппроксимация, показывающая квадрат 1/*e*-диаметра фокального пятна,  $D_{1/e}^2$ , и пороговые плотности энергии  $F_{\rm th}$  для кристаллизации (1) и окисления (2) кремниевой пленки, полученные из картирования сигнала КР (а). Характерные размеры D и пороговые значения плотности энергии  $F: D_1^2 = 20.2 \,\mathrm{mkm}^2, F_{\rm th1} = 0.9 \,\mathrm{M}$ Дж/см<sup>2</sup> и  $D_2^2 = 19.1 \,\mathrm{mkm}^2, F_{\rm th2} = 2.6 \,\mathrm{M}$ Дж/см<sup>2</sup>. (d) – Типичные спектры КР до и после FLA пленки a-Si:H-Er при различных плотностях энергии

чение ФЛ собиралось скорректированным на бесконечность объективом Mitutoyo NIR M Plan Apo  $50\times$ , NA = 0.65, остаточное излучение от источника возбуждения было отфильтровано длинноволновым фильтром Thorlabs FELH0850. Спектры ФЛ записывались с помощью спектрометра Horiba LabRAM HR UV-VIS-NIR, оснащенного дифракционной решеткой 150 лин/мм и ПЗС камерой Andor iDus 1.7 мкм InGaAs. Измерение спектров комбинационного рассеяния (КР) было реализовано в геометрии одного оптического канала, когда излучение возбуждения и измеряемый сигнал проходят через один и тот же оптический путь (подробнее см. дополнительные материалы к [27]). Для измерений использовался Не-

Письма в ЖЭТФ том 114 вып. 11-12 2021

Ne лазер с длиной волны 632.8 нм и выходной средней мощностью 0.1 мBт, излучение которого было отфильтровано длинноволновым фильтром с отсекающей длиной волны 650 нм, и сфокусировано на поверхности образца при помощи скорректированного на бесконечности объектива Mitutoyo M Plan Apo  $100 \times$ , NA = 0.70. Измерение спектров KP проводилось на том же спектрометре с дифракционными решетками 150 лин/мм и 600 лин/мм и ПЗС камерой Andor DU 420A-OE 325. Изображения рельефа поверхности структур были получены методом сканирующей зондовой микроскопии (СЗМ) на базе микроскопа ИНТЕГРА Аура в контактном режиме. При сканировании был использован кантилевер



Рис. 2. (Цветной онлайн) (a) – C3M изображение трека, записанного при  $F = 5.2 \text{ мДж/см}^2$ ; (b) – C3M изображение профиля поверхности поперек трека, записанного при  $F = 1.0 \text{ мДж/см}^2$ 

Etalon (HA\_NC) с радиусом закругления зонда менее 10 нм. Все измерения проводились при комнатной температуре в условиях нормальной атмосферы.

3. Внедрение эрбия в a-Si:Н при лазерном воздействии сопровождается процессами кристаллизации и окисления кремния, что оказывает существенное влияние на ФЛ. В ходе экспериментов по лазерному облучению двухслойной пленки a-Si:H-Er методом спектроскопии КР были проведены исследования участков пленки, обработанных лазерным лучом в режиме сканирования с различной плотностью энергии. В результате такого сканирования на поверхности пленки формировались прямые линии (треки), ширина (D) которых определяется диаметром сфокусированного лазерного луча. На основании картирования сигнала КР на 518 см<sup>-1</sup> (рис. 1а) для треков, записанных на поверхности пленки при различных плотностях энергии, были проанализированы их характерные размеры и соответствующие пороги облучения. На рисунке 1b, демонстрирующем поперечное распределение сигнала KP на  $518 \, {\rm cm}^{-1}$ для трека, полученного при  $F = 5.2 \,\mathrm{M} \mathrm{J} \mathrm{m} / \mathrm{cm}^2$ , можно выделить участки, в которых происходит кристаллизация кремния (шириной  $D_1$ ) и, предположительно, формирование  $\alpha SiO_2$  ( $D_2$ ). Для анализа использовалась стандартная методика для определения зависимости  $D^2(\ln E)$  [28], где наклон прямой  $D^2$  показывает квадрат диаметра фокального пятна по уровню 1/e, а смещение прямой по оси абсцисс соответствует натуральному логарифму пороговой энергии абляции E<sub>abl</sub>. Пороговая плотность энергии абляции может быть определена как  $F_{\rm th} = (4E_{\rm abl})/(\pi D^2)$ . Найденные пороговые плотности энергии составили  $F_{\rm th\,1} = 0.9 \,{\rm M}\mbox{Д}\mbox{ж/cm}^2$  и  $F_{\rm th\,2} = 2.6 \,{\rm M}\mbox{Д}\mbox{ж/cm}^2$ , соответственно (рис. 1c). Кристаллическая фаза кремния сохраняется для всех режимов облучения, плотность энергии которых превышает пороговое значение (см. рис. 1d), при этом в спектрах КР отсутствуют пики в районе 400 и 800 см^{-1} [29], характерные для  $\alpha SiO_2$ , поэтому предположение о наличии этой фазы было сделано на основе характерного вида спектров  $\Phi$ Л, как будет показано далее.

На рисунке 2 показаны типичные СЗМ изображения трека, записанного при  $F = 5.2 \,\mathrm{M}\mathrm{J}\mathrm{K}/\mathrm{cm}^2$  (рис. 2а) и профиля поверхности, измеренного поперек трека, записанного при  $F = 1.0 \,\mathrm{M}\mathrm{J}\mathrm{K}/\mathrm{cm}^2$  (рис. 2b). Необходимо отметить, что верхний 10 нм слой a-Si:Н полностью удаляется в процессе облучения даже при минимальных плотностях энергии, поэтому формирование излучающих центров эрбия происходит в нижнем слое a-Si:H.

Затем были проведены исследования ФЛ эрбия для треков, записанных при различной плотности энергии F (рис. 3). При сравнении спектров ФЛ можно заметить, что их характерный вид изменяется в зависимости от окружения, в котором находится ион эрбия. Так, в спектрах ФЛ для структур, в которых ионы эрбия находятся преимущественно в кристаллическом окружении (2.0 и 2.4 мДж/см<sup>2</sup>, рис. 3а) присутствует ряд отдельных спектральных пиков, соответствующих оптическому переходу между подуровнями  ${}^{4}I_{15/2} \rightarrow {}^{4}I_{13/2}$  [30]. На спектре ФЛ после FLA при F = 2.4 мДж/см<sup>2</sup>, представленном на рис. 3b, показано положение соответствующих спектральных пиков: 1534.2, 1546.1, 1554.1 и 1568.6 нм. На основании этого можно предположить,



Рис. 3. (Цветной онлайн) (a) – Типичные спектры ΦЛ после FLA пленки a-Si:H–Er при различных плотностях энергии; (b) – сравнение спектров ΦЛ после FLA при  $F = 2.4 \text{ мДж/см}^2$  и 5.6 мДж/см<sup>2</sup>, с указанием положения линий тонкой структуры спектра, цветные кривые соответствуют аппроксимации функцией Лоренца



Рис. 4. Сравнение оптических откликов пленки a-Si:H–Er после RTA и FLA: спектры  $\Phi \Pi$  (a) и KP (b) до, после термической обработки и исходной пленки: 1 – исходная пленка; 2 – после RTA при 900 K; 3 – после FLA при 5.6 мДж/см<sup>2</sup>

что данная серия линий соответствует кислородсодержащим центрам иона  ${\rm Er}^{3+}$  аксиальной симметрии [31]. При этом необходимо подчеркнуть, что данные измерения проводились при комнатной температуре. С увеличением плотности энергии от 2.8 до  $5.6 \,{\rm MДж/cm^2}$  тонкая спектральная структура пропадает (см. рис. 3). Этот экспериментальный факт может быть объяснен сменой фазового состояния окружения ионов эрбия с кристаллического на аморфное при интенсивном окислении в процессе лазерноиндуцированного нагрева в воздушной атмосфере [32]. Окисление приводит к разрушению кристаллической решетки кремния и возникновению  $\alpha {\rm SiO}_2$  в области лазерного воздействия.

Кроме того, с ростом плотности энергии лазерного отжига также происходит увеличение интенсивности ФЛ, что может быть обусловлено двумя

**3** Письма в ЖЭТФ том 114 вып. 11–12 2021

процессами. При воздействии лазерного излучения с плотностями энергии в диапазоне 0.9–2.6 мДж/см<sup>2</sup>, по-видимому, происходит увеличение концентрации внедренного эрбия. Действительно, ранее было показано, что вследствие лазерного воздействия импульсами наносекундной длительности растворимость эрбия в кремнии достигает значений до 10<sup>21</sup> см<sup>-3</sup> [17]. Дальнейший рост интенсивности ФЛ при последующем повышении плотности энергии обусловлен увеличением содержания кислорода [28].

Необходимо отметить, что термическая обработка является ключевым этапом, обеспечивающим внедрение в кремний и эффективную ФЛ ионов Er<sup>3+</sup> на длине волны 1530 нм. Этот процесс может быть реализован путем RTA в атмосфере азота или же при лазерном облучении, поэтому на заключительном этапе исследования было проведено сравнение этих методик между собой. На рисунке 4 можно увидеть, что как RTA, так и FLA приводят к частичной кристаллизации кремниевой пленки и ее легированию эрбием. Однако, при FLA наблюдается большая интенсивность сигналов ФЛ и КР, что вызвано быстрым нагревом до высоких температур при лазерном воздействии, приводящему к взрывной кристаллизации кремния [33] и обеспечивающему неравновесную растворимость эрбия в кремниевой матрице [17].

4. В заключение, в настоящей работе с помощью фс лазерного отжига экспериментально продемонстрировано внедрение эрбия в пленку а-Si:H. С помощью спектроскопии комбинационного рассеяния рассмотрены процессы структурно-фазовой модификации кремния, влияющие на ФЛ внедренных ионов эрбия. При этом определены пороговые значения плотности энергии лазерного облучения, обеспечивающие кристаллизацию (формирование cSi) или окисление (формирование  $\alpha$ SiO<sub>2</sub>) кремния ( $F_{th 1} =$ = 0.9 мДж/см<sup>2</sup> и  $F_{th 2} = 2.6$  мДж/см<sup>2</sup>, соответственно), а также измерены спектры ФЛ ионов эрбия в зависимости от фазового состояния его окружения.

Работа поддержана грантом Российского фонда фундаментальных исследований (#18-29-20107 мк).

- H. Ennen, J. Schneider, G. Pomrenke, and A. Axmann, Appl. Phys. Lett. 43, 943 (1983).
- 2. A. Polman, J. Appl. Phys. 82, 39 (1997).
- 3. A. Polman, Phys. B Condens. Matter 300, 78 (2001).
- H. Przybylinska, W. Jantsch, Yu. Suprun-Belevitch, M. Stepikhova, L. Palmetshofer, G. Hendorfer, A. Kozanecki, R. J. Wilson, and B. J. Sealy, Phys. Rev. B 54, 2532 (1996).
- 5. N.A. Sobolev, Microelectronics J. 26, 725 (1995).
- H. Wen, J. He, and J. Hong, Adv. Opt. Mater. 8, 2000720 (2020).
- J. Hong, H. Wen, J. He, J. Liu, Y. Dan, J. W. Tomm, F. Yue, J. Chu, and Ch. Duan, Photonics Res. 9, 714 (2021).
- A. Tengattini, D. Gandolfi, N. Prtljaga, A. Anopchenko, J. M. Ramirez, F. F. Lupi, Y. Berencen, D. Navarro-Urrios, P. Rivallin, K. Surana, B. Garrido, J.-M. Fedeli, and L. Pavesi, J. Light. Technol. **31**, 391 (2012).
- Z.F. Krasilnik, B.A. Andreev, D.I. Kryzhkov, L.V. Krasilnikova, V.P. Kuznetsov, D.Y. Remizov, V.B. Shmagin, M.V. Stepikhova, A.N. Yablonskiy, T. Gregorkievicz, N.Q. Vinh, W. Jantsch, H. Przybylinska, V.Yu. Timoshenko, and D.M. Zhigunov, J. Mater. Res. **21**, 574 (2006).
- M. Stepikhova, V. Baryshev, N. Ginzburg, S. Vdovichev, B. Gribkov, A. Klimov, and Z. Krasilnik, Phys. Status Solidi 11, 195 (2014).

- M. Celebrano, L. Ghirardini, M. Finazzi, G. Ferrari, Y. Chiba, A. Abdelghafar, M. Yano, T. Shinada, T. Tanii, and E. Prati, Nanomaterials 9, 416 (2019).
- R. Serna, M. Lohmeier, P. M. Zagwijn, E. Vlieg, and A. Polman, Appl. Phys. Lett. 66, 1385 (1995).
- B. A. Andreev, A. Yu. Andreev, H. Ellmer, H. Hutter, Z. F. Krasil'nik, V. P. Kuznetsov, S. Lanzerstorfer, L. Palmetshofer, K. Piplits, R. A. Rubtsova, N. S. Sokolov, V. B. Shmagin, M. V. Stepikhova, and E. A. Uskova, J. Cryst. Growth **201**, 534 (1999).
- J. L. Benton, J. Michel, L. C. Kimerling, D. C. Jacobson, Y.-H. Xie, D. J. Eaglesham, E. A. Fitzgerald, and J. M. Poate, J. Appl. Phys. 70, 2667 (1991).
- P.S. Andry and W.J. Varhue, J. Appl. Phys. 80, 551 (1996).
- N.A. Sobolev, O.V. Alexandrov, B.N. Gresserov, G.M. Gusinskii, V.O. Naidenov, E.I. Sheck, V.I. Stepanov, Y.V. Vyzhigin, L.F. Chepik, and E.P. Troshina, Solid State Phenom. **32–33**, 83 (1993).
- K. Nakashima, O. Eryu, O. Iioka, H. Minami, and M. Watanabe, MRS Proc. **422**, 75 (1996).
- 18. K. Nakashima, MRS Proc. **301**, 61 (1993).
- J. Michel, J. L. Benton, R. F. Ferrante, D. C. Jacobson, D. J. Eaglesham, E. A. Fitzgerald, Y.-H. Xie, J. Poate, and L. C. Kimerling, J. Appl. Phys. **70**, 2672 (1991).
- R. I. Batalov, R. M. Bayazitov, D. I. Kryzhkov, P. I. Gajduk, E. I. Gatskevich, G. D. Ivlev, C. P. Marques, and E. Alves, J. Appl. Spectrosc. 76, 209 (2009).
- T. Y. Choi, D. J. Hwang, and C. P. Grigoropoulos, Opt. Eng. 42, 3383 (2003).
- A. V. Emelyanov, M. V. Khenkina, A. G. Kazanskii, P. A. Forsh, P. K. Kashkarov, M. Gecevicius, M. Beresna, and P. G. Kazansky, Thin Solid Films 556, 410 (2014).
- K. Bronnikov, A. Dostovalov, A. Cherepakhin,
  E. Mitsai, A. Nepomniaschiy, S.A. Kulinich,
  A. Zhizhchenko, and A. Kuchmizhak, Materials
  13, 5296 (2020).
- 24. S.K. Sundaram and E. Mazur, Nat. Mater. 1, 217 (2002).
- A. Larin, L. Dvoretckaia, A. Mozharov, I.S. Mukhin, A.B. Cherepakhin, I.I. Shishkin, E.I. Ageev, and D.A. Zuev, Adv. Mater. 33, 2005886 (2021).
- Н. А. Соболев, М. С. Бреслер, О. Б. Гусев, М. И. Макавийчук, Е. О. Паршин, Е. И. Шек, Физика и техника полупроводников 28, 1995 (1994).
- P.A. Dmitriev, D.G. Baranov, V.A. Milichko, S.V. Makarov, I.S. Mukhin, A.K. Samusev, A.E. Krasnok, P.A. Belov, and Y.S. Kivshar, Nanoscale 8, 9721 (2016).
- 28. J. M. Liu, Opt. Lett. 7, 196 (1982).
- 29. M. Grimsditch, Phys. Rev. Lett. 52, 2379 (1984).

Письма в ЖЭТФ том 114 вып. 11-12 2021

- M. Stepikhova, W. Jantsch, G. Kocher, M. Schoisswohl, J. L. Cantin, and H. J. von Bardeleben, Mater. Sci. Forum 258–263, 1533 (1997).
- K. Takahei, A. Taguchi, Y. Horikoshi, and J. Nakata, J. Appl. Phys. **76**, 4332 (1994).
- 32. A. Kiani, K. Venkatakrishnan, and B. Tan, Opt. Express 18, 1872 (2010).
- 33. V. A. Volodin, A. S. Kachko, A. G. Cherkov, A. V. Latyshev, J. Koch, and B. N. Chichkov, JETP Lett. 93, 603 (2011).