Релаксационные процессы и когерентные спиновые манипуляции для триплетных Si-C дивакансий в карбиде кремния, десятикратно обогащенном изотопом ¹³C

Р. А. Бабунц⁺, Ю. А. Успенская⁺¹⁾, А. П. Бундакова⁺, Г. В. Мамин^{*}, А. Н. Анисимов⁺, П. Г. Баранов⁺

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

*Казанский (Приволжский) федеральный университет, 420008 Казань, Россия

Поступила в редакцию 1 октября 2022 г. После переработки 19 октября 2022 г. Принята к публикации 20 октября 2022 г.

Когерентные спиновые манипуляции ансамблей центров окраски в виде нейтральных V_{Si} - V_C дивакансий со спином S = 1 в гексагональном политипе карбида кремния 6H-SiC, обогащенном изотопом ¹³C (12%), были изучены в сильных магнитных полях с использованием методов электронного спинового эха и осцилляций Раби. Эксперименты с осцилляциями Раби показывают, что спиновая когерентность создается в SiC с десятикратно повышенной концентрацией изотопа ¹³C с ядерным магнитным моментом. Измерены времена спин-решеточной релаксации T_1 и спин-спиновой релаксации T_2 в условиях оптического выстраивания спинов: $T_1 \sim 5 \, {\rm mc}$ и $T_2 \sim 15 \, {\rm mc}$ с, $T = 150 \, {\rm K}$, магнитное поле $\sim 3 \, {\rm T}$ л. Оптическое выстраивание населенностей спиновых уровней позволяет манипулировать электронными и ядерными спинами в условиях окружающей среды с помощью оптического, микроволнового и радиочастотного излучения.

DOI: 10.31857/S1234567822230045, EDN: mdmmae

Спиновые центры окраски атомных размеров в карбиде кремния (SiC) являются перспективными квантовыми объектами для многочисленных применений в качестве сенсоров магнитного поля, температуры, а также в качестве кубитов (кудитов) для квантовых вычислений [1-21]. В SiC имеются два семейства спиновых центров окраски со спинами S = = 1 [1,4,9,11] и S = 3/2 [2,6-8,10-12,14-21], обладающие уникальными свойствами оптического выстраивания населенностей спиновых уровней, приводящего к нарушению распределения Больцмана и к гигантской зависимости люминесценции центров окраски от вида распределения населенностей уровней. Эти эффекты позволяют с помощью оптического, микроволнового и радиочастотного излучения манипулировать электронными и ядерными спинами в условиях окружающей среды. Структура нейтральной дивакансии в виде ковалентно связанной ближайшей пары кремниевых и углеродных вакансий в основном триплетном состоянии в 6H-SiC была установлена в работе [1] и подтверждена в 4H-SiC в работе [22]. Возможны три конфигурации дивакансий V_{Si} - V_C , ориентированных вдоль оси c, так называемое семейство Р6 центров [23]: (k1k1), (k2k2), (hh) с симметрией C3v, которые исследовались в настоящей работе. Символами k1, k2 и h обозначены две квазикубические и гексагональная позиции углерода и кремния в гексагональном политипе 6H-SiC.

Одной из задач квантовой информатики и сенсорики является достижение длительного времени спиновой когерентности (T₂) для спиновых центров в SiC. В ряде алгоритмов применения спиновых центров в SiC для квантовой обработки информации рассматривается возможность использования ядерных спинов ¹³С в качестве долговременной памяти, подобно тому, как это было сделано в алмазе на NVцентрах [24, 25]. Изучение влияния повышения содержания изотопа с ядерным магнитным моментом на релаксационные характеристики спиновых центров является одной из центральных задач, так как когерентные свойства спиновых центров окраски в SiC в значительной степени определяются наличием изотопов с ядерными магнитными моментами кремния ²⁹Si (природное содержание 4.7%) и углерода 13 С (1.1%). Ожидается уменьшение времен спиновой релаксации при увеличении содержания изотопов ²⁹Si и ¹³C. Однако длинные времена релаксации необходимы для управления ядерными и электронными спиновыми состояниями при использовании спиновых центров в качестве сенсоров, кубитов,

¹⁾e-mail: yulia.uspenskaya@mail.ioffe.ru

а также для создания гироскопов на ядерных спинах. Для применения квантовых свойств ядер необходима инженерия по обогащению изотопами с ядерными магнитными моментами, при этом важно оценить предельные концентрации этих изотопов, существенно не изменяющие когерентные свойства спиновых центров. В настоящей работе исследуются релаксационные свойства спиновых центров нейтральных дивакансий в триплетном основном состоянии кристаллов 6H-SiC, обогащенных изотопом ¹³С до 12%. Ранее в нашей работе [26] были представлены результаты исследования сверхтонких (СТ) электронноядерных взаимодействий для нейтральных дивакансий V_{Si}-V_C в 6H-SiC с более чем десятикратно увеличенным содержанием ¹³С. Изотоп ¹³С был выбран в связи с большим магнитным моментом по сравнению с ²⁹Si, сильными сверхтонкими взаимодействиями [26] и возможностью увеличения его содержания более чем на порядок, оставаясь в разумных пределах концентраций ¹³С. Ограничением концентрации ¹³С также является сильное уширение линий, которое приведет к одной широкой линии ОДМР с отсутствием разрешенных сверхтонких компонент от ¹³C.

Исследовались кристаллы 6H-SiC номинально нелегированные *n*-типа, обогащенные изотопом ¹³C до 12%, свойства которых описаны в нашей предыдущей работе [26]. Измерения проводились на спектрометре Elexsys E680, работающим на частоте 94 ГГц в стационарном и импульсном режимах. Оптическое возбуждение подавалось на образец, помещенный в резонатор спектрометра, по держателю образца, играющему роль световода. Таким образом, освещался весь образец, размер которого $0.2 \times 0.2 \times 1 \text{ мм}^3$. Для измерений спектров электронного парамагнитного резонанса (ЭПР), времени спин-решеточной релаксации (T_1), спинспиновой релаксации (T_2) и осцилляций Раби в SiC использовалось электронное спиновое эхо (ЭСЭ).

На рисунке 1 приведен зарегистрированный по ЭСЭ (electron spin echo, ESE) в W-диапазоне (94 ГГц) спектр ЭПР нейтральных дивакансий V_{Si}-V_C со спином S = 1 в кристалле 6H-SiC, обогащенном изотопом ¹³C (12%), в условиях выстраивания населенностей спиновых уровней непрерывным оптическим возбуждением лазером с длиной волны 808 нм при ориентации магнитного поля $\sim B \parallel c$ и температуре 150 К. На верхней вставке рис. 1 представлена импульсная последовательность для регистрации ЭСЭ. Для сравнения черной линией показан спектр ЭПР в отсутствии оптического возбуждения. В отсутствие света все линии ЭПР имеют одинаковую фазу, так как характеризуют оптическое погло-



Рис. 1. (Цветной онлайн) Зарегистрированный по ЭСЭ (ESE) в W-диапазоне (94 ГГц) спектр ЭПР нейтральных дивакансий V_{Si} - V_C со спином S = 1 в кристалле 6H-SiC, обогащенном изотопом ¹³C (12%), при непрерывном оптическом возбуждении лазером с длиной волны 808 нм в ориентации $\sim B \parallel c$ (красная линия). Черной линией показан спектр ЭПР в отсутствии оптического возбуждения. Имеются три центра из семейства P6: P6', P6'', P6''' (см. вставку в увеличенном масштабе). На верхней вставке представлена импульсная последовательность для регистрации ЭСЭ, на нижней вставке приведена схема энергетических уровней и кружками условно показано оптическое выстраивание населенностей спиновых уровней для P6' и P6'' центров

щение микроволновой энергии, в то же время оптическое возбуждение приводит к резкому усилению сигнала ЭПР вследствие отклонения населенностей спиновых уровней от распределения Больцмана и инвертированию фазы для высокополевых переходов, что объясняется наличием излучения энергии вместо поглощения для этих переходов. В спектрах ЭПР (рис. 1) отчетливо проявляется сверхтонкая (CT) структура ¹³С для семейства Р6 центров в виде взаимодействия с тремя атомами углерода, расположенными в ближайшем окружением вакансии кремния, входящей в нейтральную дивакансию V_{Si}-V_C. Атомы углерода находятся в эквивалентных позициях вдоль связей, отвернутых на 70° от оси с. Наблюдаются три центра из семейства Р6: Р6', Р6'', Р6" (см. вставку рис. 1), при этом центр Р6" не является оптически активным при возбуждении лазером с длиной волны 808 нм. На нижней вставке приведена схема энергетических уровней и кружками условно показано оптическое выстраивание населенностей спиновых уровней для Р6 и Р6' центров.

Спиновый гамильтониан, описывающий спектр ЭПР на рис. 1, имеет вид [11]:

$$\hat{H} = g_e \mu_B \mathbf{B} \cdot \hat{\mathbf{S}} + D[\hat{S}_z^2 - (1/3)S(S+1)] + \sum_i (\hat{\mathbf{S}} \cdot \mathbf{A}_{iC13} \cdot \hat{\mathbf{I}}_{iC13}).$$
(1)

Здесь $\hat{\mathbf{S}}$ – оператор спина электрона с $S=1, g_e$ – изотропный электронный q-фактор, μ_B – магнетон Бора. Первое слагаемое описывает зеемановское взаимодействие для электронов, второе слагаемое характеризует тонкую структуру вследствие взаимодействия с тригональным кристаллическим полем. СТ структура в спектрах ЭПР описывается последними членами спинового гамильтониана под знаком суммирования. Представлены операторы ядерного спина ¹³С ($I_{\rm C} = 1/2$), расположенные в ближайшей координационной сфере относительно положений вакансии кремния в составе дивакансии, \mathbf{A}_i – тензор, описывающий CT взаимолействие с *i*-ми атомами vrлерода. Параметры CT структуры для ¹³С приведены в работе [26]. В кристаллах с природным содержанием изотопов в спектрах ЭПР также разрешена СТ структура от взаимодействия с ²⁹Si во второй координационной сфере. В кристалле, обогащенном ¹³С, эта структура не проявляется из-за большой ширины линий ЭПР, поэтому это взаимодействие не включено в спиновый гамильтониан (1).

Без внешнего магнитного поля (B = 0) основное состояние S = 1 расщепляется из-за наличия аксиального кристаллического поля, расщепление между подуровнями $M_S = 0$ и $M_S = \pm 1$ равно D. Оптическое возбуждение приводит к изменению населенностей (выстраиванию) спиновых состояний упомянутых центров окраски в SiC, в результате избыточно населяется уровень $M_S = 0$ и опустошаются уровни $M_S = \pm 1$ (нижняя вставка на рис. 1). В наших экспериментах для Р6' и Р6" центров параметр D равен 440×10^{-4} см⁻¹ и 430×10^{-4} см⁻¹, соответственно [26]. Параметры СТ структуры для изотопа ¹³С, находящегося в ближайшем окружении вакансии кремния в составе дивакансии (один из трех атомов углерода), приведены в работе [26]: для Р6' центров $A_{\parallel} \approx 114 \,\mathrm{M}$ Гц, $A_{\perp} \approx 49 \,\mathrm{M}$ Гц, где параллельная ориентация (A_{\parallel}) соответствует направлению связи на атом углерода, составляющий угол 110° с осью с кристалла.

На рисунке 2 приведены результаты измерения времен релаксации T_1 и T_2 для нейтральной дивакансии V_{Si} - V_C с S = 1 (Р6-центр) в кристалле 6H-SiC, обогащенном изотопом ¹³C (12%), при непрерывном оптическом возбуждении лазером с длиной волны 808 нм в ориентации близкой к $B \parallel c$ и при температуре 150 К. Измерения T_2 проводились с использованием стандартной двухимпульсной последовательности для ЭСЭ: $\pi/2-\tau-\pi$, где значения τ ва-



Рис. 2. (Цветной онлайн) (а) – Релаксация поперечной намагниченности M_{\perp} нейтральной дивакансии V_{Si}-V_C с S = 1 (Рб'-центр) в кристалле 6H-SiC, обогащенном изотопом ¹³C (12%), в W диапазоне (94 ГГц) при непрерывном оптическом возбуждении лазером с длиной волны 808 нм и мощностью 20 мВт в ориентации близкой к $B \parallel c$ и при температуре 150 К. Внизу условно показан результат серии двухимпульсных экспериментов ЭСЭ с различными значениями временного интервала τ между $\pi/2$ и π импульсами. (b) – Восстановление намагниченности M_z после π импульса СВЧ при тех же условиях. Намагниченность M_z выводят из равновесия, так что она инвертируется. Система возвращается в состояние равновесия с характерным временем T_1

рьировались от 200 нс до 40 мкс с шагом 40 нс. На рисунке 2а представлена релаксация поперечной намагниченности M_{\perp} со временем спин-спиновой релаксации T_2 . Импульс СВЧ $\pi/2$ переводит намагни-

ченность в плоскость XY, в результате намагниченность M_{\perp} перпендикулярна B_0 и вращается с ларморовской частотой f_L. При тепловом равновесии намагниченность в плоскости ХУ должна быть равна нулю, и система вернется в это положение с характерным временем T₂ (время спин-спиновой или поперечной релаксации). На вставке рис. 2а схематически показано затухание сигнала ЭСЭ в зависимости от 2τ , условно показан результат серии двухимпульсных экспериментов ЭСЭ с различными значениями временного интервала au между $\pi/2$ и π импульсами [11]. Значения Т₂ были получены аппроксимацией измеренных кривых спада ЭСЭ по формуле y = $= A \times \exp(-2\tau/T_2)$. Для измерения T_1 интенсивность сигнала ЭСЭ контролировалась путем применения импульсной последовательности $\pi - T - \pi/2 - \tau - \pi$, где T варьировалась от 900 нс до примерно 1 мс и $\tau =$ = 200 нс. Первый импульс создает инверсную населенность и ЭСЭ, генерируемое вторым и третьим импульсами, контролирует восстановление населенностей до теплового равновесия. Значения T₁ были получены по формуле $y = B \times [1 - \exp(-T/T_1)]$ аппроксимацией измеренных кривых распада ЭСЭ. На рисунке 2b показано восстановление намагниченности M_z после π -импульса СВЧ. Намагниченность M_z выводят из равновесия, так что она инвертируется, это называется метод "инверсия-восстановление" (inversion-recovery pulse sequence) $(M_z = -M_0)$. Система возвращается в состояние равновесия с характерным временем T₁ (время спин-решеточной или продольной релаксации). Значения T₁ получены аппроксимацией измеренных кривых ЭСЭ по формуле $y = A \times [1 - 2 \exp(-t/T_1)].$

Когерентные свойства спиновой системы наиболее наглядно проявляются в осцилляциях Раби, которые являются циклическим поведением двухуровневой квантовой системы в присутствии колебательного поля возбуждения. Осцилляции Раби являются основным инструментом, используемым для манипулирования кубитами (кудитами), и имеют решающее значение в квантовых вычислениях, их получают путем воздействия на спиновые кубиты периодическим магнитным полем в течение определенного интервала времени. Для обнаружения осцилляций Раби, как правило, используется ЭСЭ [11]. Осцилляции Раби, с одной стороны, фиксируют создание когерентной спиновой системы, которой можно манипулировать, а, с другой стороны, позволяют определить продолжительность $\pi/2$ - и π -импульсов, что необходимо для экспериментов по ЭСЭ.

На рисунке 3 показаны осцилляции Раби для низкополевого перехода $M_S=0 \to M_S=+1$ нейтраль-

ESE-detected Rabi oscillations (arb. units) Р 26 dB $T_2^* = 2 \ \mu s$ -22 dB $T_2^* = 0.6 \ \mu s$ 7 dB -11 dB divacancy lf -3 dB B = 3303 mT0 dB 1 2 3 4 5 6 8 Rabi pulse duration (μs) PESE-detected Rabi oscillations (arb. units) 26 dB 0.875 MHz $f_{\text{Rabi}} = 2.0 \text{ MHz}$ -22 dB 60 MH: 17 dB 7.52 MHz -11 dB 11 89 MHz -3 dB = 13 82 MHz 0 dB1.5 2.0 0.5 1.0 2.5 Rabi pulse duration (μs)

Рис. 3. (Цветной онлайн) Осцилляции Раби при температуре 150 К для низкополевого перехода $M_S = 0 \rightarrow M_S = +1$ нейтральной дивакансии V_{Si}-V_C (Рб'центра) в кристалле 6H-SiC, обогащенном изотопом ¹³C (12%) при непрерывном оптическом возбуждении лазером 808 нм с мощностью 20 мВт в ориентации $\sim B \parallel c$ и при температуре 150 К. Внизу представлены осцилляции Раби в увеличенном масштабе при малых длительностях импульса СВЧ. Указаны частоты Раби и относительные мощности СВЧ (*P*), а также выполнение соотношения частот Раби и мощностей СВЧ в виде $f_R(P1)/f_R(P2) = (P1/P2)^2$. Для двух мощностей (-26 и -22 дБ) в верхней части рисунка представлены симулированные зависимости осцилляций Раби

ной дивакансии V_{Si} - V_C (P6'-центра) в кристалле 6H-SiC, обогащенном изотопом ¹³C (12%) при непрерывном оптическом возбуждении лазером 808 нм в ориентации $\sim B \| c$ и при температуре 150 К. На рисунке 3 внизу представлены осцилляции Раби в увеличенном масштабе на малых длительностях импульса CBЧ. Там же приведены частоты Раби и относительные мощности СВЧ (Р). На рисунке 3 приведено ослабление мощности в дБ. Полная мощность соответствует 0 дБ, мощность используемого генератора $\sim 150 \,\mathrm{mBt}$, однако не вся мощность доходит до образца. Сигнал затухает экспоненциально с постоянной времени T_2^* согласно $I = C \sin(\omega_R t) \times \exp(-t/T_2^*),$ где $f_R = |\gamma| B_1, \, \omega_R = 2\pi f_R.$ Для $P = -26 \, \mathrm{дE}$: $f_R =$ $= 0.875 \,\mathrm{M}$ Гц, $\omega_R = 2\pi \times 0.875 = 5.50 \,\mathrm{M}$ Гц, $T_2^* = 2 \,\mathrm{M}$ кс, для P = -22дБ: $f_R = 2.0$ МГц, $\omega_R = 2\pi \times 2.0 =$ = 12.6 МГц, $T_2^* = 0.6$ мкс. Для данных мощностей в верхней части рис. 3 представлены симулированные зависимости осцилляций Раби. В работе [27] было показано, что затухание осцилляций Раби для ансамблей спиновых кубитов (T_2^*) зависит от мощности микроволн (от частоты Раби); этот эффект назван driven decoherence, или управляемой декогеренцией. Рассмотрены механизмы, приводящие к такому типу декогеренции, показано, что наличие случайных неоднородностей в системе дипольно-связанных спинов объясняет наблюдаемые эффекты.

Согласно [10, 28], в качестве простейшей точки отсчета, с которой будет производиться сравнение концентрации ядерного спинового бассейна в SiC, целесообразно использовать азотно-вакансионные (NV) центры в алмазе [24]. Эффективная концентрация ядерного спинового бассейна SiC оценивается как $ho_{\rm SiC} = 0.5 \times \eta_{\rm V} (\rho_{\rm C13} + \rho_{\rm Si29} \times \eta_{\gamma}),$ где $\eta_{\gamma} =$ $= (\gamma_{Si29}/\gamma_{C13})^2 = 0.63$, объемное расширение элементарной ячейки SiC по сравнению с алмазом можно выразить как отношение $\eta_{\rm V} = (d_{\rm C-C}/d_{\rm Si-C})^3 =$ = 0.55, где $d_{\rm Si-C}$ = 1.88 Å и $d_{\rm C-C}$ = 1.54 Å, a Si-C и С-С – длины связи в SiC и алмазе, соответственно. Меньшее гиромагнитное отношение ²⁹Si ($\gamma_{Si29} =$ $= -2\pi \times 0.85 \,\mathrm{k}\Gamma\mathrm{u}/\Gamma\mathrm{c})$ по сравнению с ¹³С ($\gamma_{\mathrm{C13}} = 2\pi \times$ $\times 1.07 \, \mathrm{k}\Gamma\mathrm{u}/\Gamma\mathrm{c}$) снижает скорость переворота ядерных спинов бассейна ²⁹Si. Эффективная концентрация ядерных спинов SiC аналогична концентрации алмаза ($\rho_{\rm SiC} = 0.5 \times 0.55(1.1 + 4.7 \times 0.63) = 1.12\%$), т.е. $\rho_{\rm SiC}/\rho_{\rm diamond} \approx 1$. Следовательно, бассейн ядерных спинов в SiC с естественным содержанием изотопа должен вызывать такую же скорость декогерентизации электронного спина, как ¹³С в алмазе с естественным содержанием изотопа. Несмотря на то, что природное содержание ²⁹Si примерно в 4 раза больше, чем 13 С, время T_2 спиновых центров окраски в SiC существенно не снижается. При увеличении содержания ¹³С в ~ 11 раз отношение $\rho_{\rm SiC}/\rho_{\rm diamond}$ увеличивается только в ~ 4 раза ($\rho_{\rm SiC} = 0.5 \times 0.55(12 +$ $+4.7 \times 0.63) = 4.11\%$), т.е. в SiC увеличение содержания изотопа ¹³С оказывает меньшее влияние на времена релаксации по сравнению с NV-центрами в алмазе при аналогичном изменении концентрации ¹³С. В работах [29, 30] рассмотрены механизмы, ограничивающие времена релаксации для NV-центров в алмазе. Показано, что обратная величина $T_2(T_2^*)$ пропорциональна концентрации ¹³С с константой, характеризующей силу магнитного дипольного взаимодействия между электронным спином NV-центра и ядерными спинами ¹³С. Этот эффект начинает проявляться только при низких концентрациях азота (меньше 1 ррт), когда времена релаксации перестают зависеть от концентрации азота ($T_2 \approx 160$ мкс). Ожидается, что и при увеличении содержания ¹³С обратная величина $T_2(T_2^*)$ будет увеличиваться пропорционально концентрации ¹³С.

Целесообразно сравнить релаксационные характеристики нейтральных дивакансий, полученные в настоящей работе, с характеристиками спиновых центров с S = 3/2 в SiC с природным содержанием изотопов, измеренными в тех же условиях (94 ГГц, ЭСЭ, 150 К, $B \sim 3$ Тл): $T_1 = 0.76$ мс, $T_2 = 6.2$ мкс [31, 32]. Времена T_1 и T_2 для S = 1 центров в упомянутых условиях до настоящего времени не измерялись, имеющиеся данные для измерений в низких магнитных полях [9] находятся в том же диапазоне времен, что и полученные в настоящей работе. Оптически активные спиновые центры с S = 3/2 в SiC представляют собой отрицательно заряженные вакансии кремния, которые имеют возмущение в виде дефекта, расположенного вдоль оси с кристалла, в позиции углерода, не связанного ковалентно с вакансией кремния [11, 12]. В работах [11, 12] считается, что этим дефектом является нейтральная вакансия углерода в непарамагнитном состоянии. Также есть предположение, что это может быть дефект перестановки (antisite defect) [33]. Видно, что релаксационные характеристики в SiC с природным содержанием изотопов короче, чем времена, полученные в SiC, более чем десятикратно обогащенном изотопом $^{13}{
m C}$ (12%): $T_1 = 5 \,\mathrm{mc}, T_2 = 15 \,\mathrm{mkc}$. Результаты измерений релаксационных характеристик для центров с S = 3/2 в SiC, обогащенном изотопом ¹³C (12%), которые были получены параллельно с настоящими исследованиями, будут опубликованы в следующей работе.

Заключение. Продемонстрированы когерентные спиновые манипуляции ансамблей нейтральных дивакансий со спином S = 1 в кристалле 6H-SiC в сильных магнитных полях при более чем десятикратном увеличении содержания изотопа ¹³C с ядерным магнитным моментом. Известно, что при малых концентрациях азота <1 ppm содержание изотопа ¹³C существенно изменяет времена спиновой релаксации NV-центров в алмазе. Такой же эффект ожидается и в SiC, однако, при увеличении содержания ¹³C в ~11 раз эффективный бассейн ядерных спинов $\rho_{\rm SiC}/\rho_{\rm diamond}$ увеличивается только в 4 раза, т.е. в SiC увеличение содержания изотопа ¹³C оказывает меньшее влияние на времена релаксации по сравнению с NV-центрами в алмазе. Полученные времена $T_1 \sim 5 \,\rm mc$ и $T_2 \sim 15 \,\rm mkc}$ при $T = 150 \,\rm K$ в высоком магнитном поле близки к соответствующим характеристикам для спиновых центров окраски в кристаллах SiC с природным содержанием изотопов [32].

Авторы работы выражают благодарность Мохову Евгению Николаевичу за предоставление образцов карбида кремния и полезные дискуссии.

Исследование выполнено за счет гранта Российского научного фонда (проект # 20-12-00216).

- P.G. Baranov, I.V. Il'in, E.N. Mokhov, M.V. Muzafarova, S.B. Orlinskii, and J. Schmidt, JETP Lett. 82, 441 (2005).
- P. G. Baranov, A. P. Bundakova, I. V. Borovykh, S. B. Orlinskii, R. Zondervan, and J. Schmidt, JETP Lett. 86, 202 (2007).
- J. R. Weber, W. F. Koehl, J. B. Varley, A. Janotti, B. B. Buckley, C. G. van de Walle, and D. D. Awschalom, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 107, 8513 (2010).
- W. F. Koehl, B. B. Buckley, F. J. Heremans, G. Calusine, and D. D. Awschalom, Nature 479, 84 (2011).
- P.G. Baranov, A.P. Bundakova, A.A. Soltamova, S.B. Orlinskii, I.V. Borovykh, R. Zondervan, R. Verberk, and J. Schmidt, Phys. Rev. B 83, 125203 (2011).
- V. A. Soltamov, A. A. Soltamova, P. G. Baranov, and I. I. Proskuryakov, Phys. Rev. Lett. 108, 226402 (2012).
- D. Riedel, F. Fuchs, H. Kraus, S. Väth, A. Sperlich, V. Dyakonov, A.A. Soltamova, P.G. Baranov, V.A. Ilyin, and G.V. Astakhov, Phys. Rev. Lett. **109**, 226402 (2012).
- H. Kraus, V.A. Soltamov, D. Riedel, S. Väth, F. Fuchs, A. Sperlich, P. G. Baranov, V. Dyakonov, and G. V. Astakhov, Nat. Phys. 10, 157 (2014).
- D. J. Christle, A. L. Falk, P. Andrich, P. V. Klimov, J. U. Hassan, N. T. Son, E. Janzén, T. Ohshima, and D. D. Awschalom, Nat. Mater. 14, 160 (2015).
- M. Widmann, S.-Y. Lee, T. Rendler, N.T. Son, H. Fedder, S. Paik, L.-P. Yang, N. Zhao, S. Yang, I. Booker, A. Denisenko, M. Jamali, S. A. Momenzadeh, I. Gerhardt, T. Ohshima, A. Gali, E. Janzén, and J. Wrachtrup, Nat. Mater. 14, 164 (2015).
- P.G. Baranov, H.J. von Bardeleben, F. Jelezko, and J. Wrachtrup, Magnetic Resonance of Semiconductors and Their Nanostructures: Basic and Advanced Applications, Springer Series in Materials Science, Springer-Verlag GmbH Austria (2017), v. 253.

- V. A. Soltamov, B. V. Yavkin, D. O. Tolmachev, R. A. Babunts, A. G. Badalyan, V. Yu. Davydov, E. N. Mokhov, I. I. Proskuryakov, S. B. Orlinskii, and P. G. Baranov, Phys. Rev. Lett. **115**, 247602 (2015).
- S.A. Tarasenko, A.V. Poshakinskiy, D. Simin, V.A. Soltamov, E.N. Mokhov, P.G. Baranov, V. Dyakonov, and G.V. Astakhov, Phys. Status Solidi B 255, 1700258 (2018).
- V. A. Soltamov, C. Kasper, A. V. Poshakinskiy, A. N. Anisimov, E. N. Mokhov, A. Sperlich, S. A. Tarasenko, P. G. Baranov, G. V. Astakhov, and V. Dyakonov, Nat. Commun. **10**, 678 (2019).
- H. Singh, A. N. Anisimov, S. S. Nagalyuk, E. N. Mokhov, P. G. Baranov, and D. Suter, Phys. Rev. B 101, 134110 (2020).
- H. Singh, A.N. Anisimov, I.D. Breev, P.G. Baranov, and D. Suter, Phys. Rev. B 103, 104103 (2021).
- H. Singh, M.A. Hollberg, A.N. Anisimov, P.G. Baranov, and D. Suter, Phys. Rev. Research 4, 023022 (2022).
- A. N. Anisimov, V. A. Soltamov, I. D. Breev, M. M. Khalisov, R. A. Babunts, A. V. Ankudinov, and P. G. Baranov, JETP Lett. **108**, 610 (2018).
- A. N. Anisimov, R. A. Babunts, I. D. Breev, V. A. Soltamov, E. N. Mokhov, and P. G. Baranov, JETP Lett. **112**, 774 (2020).
- R. A. Babunts, A. N. Anisimov, I. D. Breev, A. S. Gurin, A. P. Bundakova, M. V. Muzafarova, E. N. Mokhov, and P. G. Baranov, JETP Lett. **114**, 463 (2021).
- I. D. Breev, K. V. Likhachev, V. V. Jakovleva, I. P. Veishtort, A. M. Skomorokhov, S. S. Nagalyuk, E. N. Mokhov, G. V. Astakhov, P. G. Baranov, and A. N. Anisimov, JETP Lett. **114**, 274 (2021).
- N.T. Son, P. Carlsson, J. ul Hassan, E. Janzén, T. Umeda, J. Isoya, A. Gali, M. Bockstedte, N. Morishita, T. Ohshima, and H. Itoh, Phys. Rev. Lett. 96, 055501 (2006).
- V.S. Vainer and V.A. Il'in, Sov. Phys. Solid State 23, 2126 (1981).
- A. Gruber, A. Drabenstedt, C. Tietz, L. Fleury, J. Wrachtrup, and C. von Borczyskowski, Science 276, 2012 (1997).
- S. Pezzagna and J. Meijer, Appl. Phys. Rev. 8, 011308 (2021).
- Р.А. Бабунц, Ю.А. Успенская, А.С. Гурин, А.П. Бундакова, Г.В. Мамин, А.Н. Анисимов, Е.Н. Мохов, П.Г. Баранов, Письма в ЖЭТФ 116, 481 (2022).
- H. De Raedt, B. Barbara, S. Miyashita, K. Michielsen, S. Bertaina, and S. Gambarelli, Phys. Rev. B 85, 014408 (2012).
- L.-P. Yang, C. Burk, M. Widmann, S.-Y. Lee, J. Wrachtrup, and N. Zhao, Phys. Rev. B 90, 241203(R) (2014).

Письма в ЖЭТФ том 116 вып. 11-12 2022

- 29. J.F. Barry, J.M. Schloss, E. Bauch, M.J. Turner, C.A. Hart, L.M. Pham, and R.L. Walsworth, Rev. Mod. Phys. 92, 015004 (2020).
- G. Balasubramanian, P. Neumann, D. Twitchen, M. Markham, R. Kolesov, N. Mizuochi, J. Isoya, J. Achard, J. Beck, J. Tissler, V. Jacques, P. R. Hemmer, F. Jelezko, and J. Wrachtrup, Nat. Mater. 8, 383 (2009).
- V. A. Soltamov, B. V. Yavkin, G. V. Mamin, S. B. Orlinskii, I. D. Breev, A. P. Bundakova,

R.A. Babunts, A.N. Anisimov, and P.G. Baranov, Phys. Rev. B **104**, 125205 (2021).

- V. A. Soltamov, B. V. Yavkin, A. N. Anisimov, H. Singh, A. P. Bundakova, G. V. Mamin, S. B. Orlinskii, E. N. Mokhov, D. Suter, and P. G. Baranov, Phys. Rev. B 103, 195201 (2021).
- A. Csóré, N.T. Son, and A. Gali, Phys. Rev. B 104, 035207 (2021).