Близость ферромагнитного никеля к парамагнитной неустойчивости

Н. Г. Замкова¹⁾, В. А. Гавричков¹⁾, И. С. Сандалов, С. Г. Овчинников¹⁾

Институт физики им. Л. В. Киренского, Федеральное государственное бюджетное научное учреждение

"Федеральный исследовательский центр "Красноярский научный центр" Сибирского отделения РАН, 660036 Красноярск Россия

Поступила в редакцию 17 декабря 2018 г. После переработки 17 декабря 2018 г. Принята к публикации 18 декабря 2018 г.

В рамках многозонной модели Канамори, параметры которой найдены из сопоставления с результатами первопринципных расчетов для ферромагнитного Ni, исследована фазовая диаграмма Ni в пространстве параметров и обнаружена близость Ni к границе перехода в парамагнитное состояние.

DOI: 10.1134/S0370274X19040131

1. Эксперименты по фемтосекундной магнитооптике в последние годы выявили возможности сверхбыстрого оптического управления магнитным порядком [1]. Основной объем экспериментов по сверхбыстрому размагничиванию в металлических магнетиках выполнен на пленках ферромагнитного Ni, для которых впервые и было обнаружено это явление [2], и в ферримагнетике GdFe [3]. Теоретическое выяснение механизмов сверхбыстрого размагничивания в металлах далеко от понимания. Анализ многих имеющихся в литературе работ показывает, что основное внимание сосредоточено на отображении результатов первопринципных расчетов на различные разновидности модели Гейзенберга [4-6]. Такой подход, как следует из наших исследований роли локального окружения в формировании магнитного момента [7,8], принципиально не в состоянии отразить один из наиболее важных конкурирующих механизмов. А именно, поскольку в модели Гейзенберга электроны, описывающие локализованные спины всегда остаются локализованными, они не могут принимать участие в формировании зон делокализованных электронов и давать дополнительный вклад в энергию связи кристалла (по-видимому, одним из наиболее ярких примеров является гамма-альфа переход в церии, где делокализация одного *f*-электрона приводит к 15%-му сжатию решетки [9, 10]). Можно ожидать, что для описания релаксации возбужденного фемтосекундным лазерным импульсом (неравновесной динамики) металлического магнетика необходимо решить три задачи: (1) описание исходного термодинамического состояния и его температурной эволюции в начальный момент времени, (2) изучение вклада начальных корреляций, и (3) собственно релаксация из неравновесного состояния. В настоящей статье мы приводим результаты решения первой задачи для никеля. Первопринципные методы, основанные на теории функционала плотности, позволяют рассчитать электронную структуру никеля и показать, что ферромагнитное состояние лежит ниже по энергии, чем парамагнитное. Вычисление температурных зависимостей намагниченности и восприимчивости при высоких температурах [11–14] осуществляется путем добавления примесной модели Андерсона (LDA + DMFT). Полученная таким образом модель неявно содержит такие открытые вопросы, как двойной учет кулоновского взаимодействия между dэлектронами и правомерность применения примесного подхода к регулярному кристаллу. Это затрудняет понимание физики формирования магнетизма. Альтернативный подход состоит в изучении фазовой диаграммы возможных состояний в пространстве параметров многоэлектронного модельного гамильтониана, учитывающего симметрию, количество орбиталей и электронов вещества.

2. Здесь для определения области стабильности ферромагнитного состояния никеля на фазовой диаграмме состояний мы используем комплексный подход [7,8], комбинирующий первопринципный расчет и последующий модельный анализ. Первопринципный расчет электронной структуры Ni проводился в пакете VASP в приближении GGA [15,16] с использованием PAW (projector augmented wave) псевдопотенциалов [17, 18]. Для обменнокорреляционного потенциала использовалась параметризация PBE (*Perdew-Burke-Ernzerhoff*) [19, 20]. Энергия обрезания плоских волн составляла 500 эВ. Для интегрирования по первой зоне Бриллюэна использовалась сетка Монхорста-Пака [21]

¹⁾e-mail: zam@iph.krasn.ru; gav@iph.krasn.ru; sgo@iph.krasn.ru



Рис. 1. (Цветной онлайн) Ab initio и модельные функции плотности состояний d-электронов никеля

 $10 \times 10 \times 10$. Конфигурация валентных электронов никеля $3d^84s^2$. Металл Ni имеет ГЦК (гранецентрированную кубическую) решетку (a = 3.5 Å) и является ферромагнетиком ($\mu_{\rm Ni} = 0.605 \,\mu_{\rm B}$, $T_{\rm c} = 631$ K). Рассчитанные параметр решетки 3.51 Å и магнитный момент $0.73 \,\mu_{\rm B}$ на атоме никеля хорошо согласуются с известными экспериментальными данными.

Далее результаты первопринципного расчета отображаются на многозонную модель Канамори [7,8]. В гамильтониан модели включены внутриатомные кулоновские и обменные взаимодействия (U,U',J) и интегралы перескоков $t_{\lambda\mu}$ ($\lambda, \mu-s, p, d$ орбиталь) между соседними атомами никеля в первой координационной сфере.

$$H = H^{\rm Ni} + H_{\rm hop}, \quad H^{\rm Ni} = H_0^{\rm Ni} + H_{\rm K}^{\rm Ni},$$
(1)

где

$$H_0^{\rm Ni} = \sum \left(\varepsilon_0^s \hat{n}_{n\sigma}^s + \varepsilon_0^p \hat{n}_{nm\sigma}^p + \varepsilon_0^d \hat{n}_{nm\sigma}^d \right)$$

и кулоновская часть гамильтониана

$$H_{\rm K}^{\rm Ni} = \frac{U}{2} \sum \hat{n}_{nm\sigma}^{d} \hat{n}_{nm\bar{\sigma}}^{d} + \\ + \left(U' - \frac{1}{2}J\right) \sum \hat{n}_{nm}^{d} \hat{n}_{nm'}^{d} (1 - \delta_{mm'}) - \frac{1}{2}J \sum \hat{s}_{nm}^{d} \hat{s}_{nm'}^{d} \\ \mathcal{H}_{\rm hop} = \sum t_{\lambda\mu}^{nn'} \hat{n}_{n\lambda\sigma}^{\dagger} \hat{n}_{n'\mu\sigma} + \text{H.c;} \\ \hat{n}_{nm\sigma}^{d} \equiv d_{nm\sigma}^{\dagger} d_{nm\sigma}; \quad \hat{n}_{nm}^{d} = \hat{n}_{nm\uparrow}^{d} + \hat{n}_{nm\downarrow}^{d}; \\ \hat{s}_{nm}^{d} \equiv \sigma_{\alpha\gamma} d_{nm\alpha}^{\dagger} d_{nm\gamma}; \quad \hat{n}_{nm\sigma}^{p} \equiv p_{nm\sigma}^{\dagger} p_{nm\sigma}; \\ \hat{n}_{n\sigma}^{s} \equiv s_{n\sigma}^{\dagger} s_{n\sigma}, \end{cases}$$

n, n' – индекс узла; λ, μ, m, m' – орбиталь; σ – индекс спина; $\sigma_{\alpha\gamma}$ – матрица Паули. Зависимость интегралов перескока от волнового вектора задается по схеме Слэтера–Костера [22]. Собственные значения модельного гамильтониана находятся в приближении Хартри–Фока методом функций Грина. Числа заполнения всех орбиталей определяются самосогласованно. Все константы взаимодействий являются параметрами модели, которые определяются из условия, что в модели должны воспроизводится такие результаты первопринципного расчета в пакете VASP, как числа заполнения, магнитный момент на атоме никеля, функцию плотности электронных состояний и зонную картину данного соединения. Поиск параметров модели проводился методом отжига. Параметры, дающие наилучшую подгонку модельных чисел заполнения орбиталей и функции плотности состояний d-электронов к первопринципным расчетам, приведены в табл. 1.

Таблица 1. Значения модельных параметров (эВ), обеспечивающие наилучшую подгонку

U	J	U'	ε_s	ε_p	ε_{t2g}	ε_{e2g}
2.74	0.45	1.20	-4.37	14.84	-6.06	-6.61
Интегралы	t_{dd}	t_{dp}	t_{pp}	t_{ds}	t_{ps}	t_{ss}
перескоков						
σ	-0.28	-1.78	1.43	-1.52	1.12	-0.57
π	0.21	-0.73	0.7	_	-	—
δ	-0.16	-	-	-	-	-

В таблице 2 и на рис. 1 дано сравнение результатов расчета в модели с параметрами из табл. 1 и расчета в пакете VASP.



Рис. 2. (Цветной онлайн) (a) – Зависимость магнитного момента атома никеля от интегралов перескоков $t_{dd}^{\sigma} (\equiv t_{dd})$ и t_{ds} . (b) – Область параметров вблизи значений параметров из табл. 1. (c) – Зависимость магнитного момента атома никеля от интегралов перескоков $t_{dd}^{\sigma} (\equiv t_{dd})$ и $t_{dp}^{\sigma} (\equiv t_{dp})$. (d) – Зависимость магнитного момента атома никеля от интегралов перескоков $t_{dd}^{\sigma} (\equiv t_{dd})$ и $t_{dp}^{\sigma} (\equiv t_{dp})$. (d) – Зависимость магнитного момента атома никеля от интегралов перескоков $t_{dd}^{\sigma} (\equiv t_{dd})$ и $t_{dp}^{\sigma} (\equiv t_{dp})$. (d) – Зависимость магнитного момента атома никеля от интегралов перескоков $t_{dd}^{\sigma} (\equiv t_{dd})$ и $t_{dp}^{\sigma} (\equiv t_{dp})$. (d) – Зависимость магнитного момента атома никеля от интегралов перескоков $t_{dd}^{\sigma} (\equiv t_{dp})$ при $t_{ds} = 0$

Таблица 2. Модельные и первопринципные (VASP) числа заполнения *d*-орбиталей $(n^d_{\uparrow},n^d_{\downarrow}),$ магнитный момент и число *d*-электронов (N_{el})

Орбиталь	VASP				Модель			
	n^d_\uparrow	n^d_\downarrow	$\mu, \mu_{\rm B}$	N_{el}	n^d_\uparrow	n^d_\downarrow	μ, μ_{B}	N_{el}
t_{2g}	0.90	0.70	0.73	82	0.85	0.65	0.74	8.0
e_g	0.91	0.81	0.15	0.2	0.90	0.84	0.14	0.0

Анализ модели позволяет явно проследить за ролью различных взаимодействий в формировании

магнитного состояния в никеле и определить критические параметры. В случае никеля критическими для возникновения ферромагнетизма являются два параметра, а именно интегралы перескоков между *d*-электронами (t_{dd}) и *d*- и *s*-электронами (t_{ds}) соседних атомов. Область стабильности ферромагнитного состояния никеля в зависимости от двух критических параметров t_{dd} и t_{ds} показана на рис. 2a. При построении карт магнитных моментов все остальные параметры перескоков менялись пропорционально параметру t_{dd}^{σ} .

Зависимость магнитного момента никеля как от перескока t_{dd} , так и от t_{ds} очень резкая, наблюдаемое экспериментально значение магнитного момента $(\sim 0.7 \,\mu_{\rm B})$ на атоме никеля лежит на узкой границе между ферро- и парамагнитной фазами (рис. 2b). Влияние других параметров модели на область существования ферромагнитной фазы незначительное. Так, например, на рис. 2с, d приведены карта магнитных моментов в зависимости от интеграла перескока (t_{dp}) между *d*- и *p*-электронами. Как видно, магнитный момент от этого параметра практически не зависит, в то же время отключение параметра t_{ds} приводит к увеличению области стабильности феррофазы. Следует заметить, что резкая зависимость магнитного момента от параметра t_{dd} , характерна не только в случае никеля, но и для силицидов железа и марганца [7,8]. Можно предположить, что эта особенность модельных фазовых диаграмм сохранится и для других соединений с переходными 3d-металлами. Однако, в случае, если магнитный момент на атоме переходного металла велик (как, например, в ОЦК-Fe $\mu \sim 2.0 \,\mu_{\rm B}$), то экспериментально наблюдаемое ферромагнитное состояние окажется не в области нестабильности, т.е. вблизи резкой границы между феррои парафазами, а в более стабильной части фазовой диаграммы.

3. Полученный нами вывод о близости ферромагнитного Ni к парамагнитной неустойчивости получен в равновесном состоянии. Конечно, непосредственного объяснения причин сверхбыстрого размагничивания из него не следует. Но если вспомнить, что и в ферримагнетике GdFe сверхбыстрое размагничивание наблюдается как раз при температурах вблизи точки компенсации двух подрешеток [14], т.е. в окрестности нестабильности магнитной структуры, то можно выдвинуть гипотезу, что независимо от конкретных микроскопических механизмов определяющим фактором для сверхбыстрого размагничивания является близость системы к магнитной нестабильности. Поиск микроскопических механизмов сверхбыстрого размагничивания, несомненно, является актуальной и пока нерешенной проблемой магнетизма.

Работа выполнена при финансовой поддержке гранта Российского Фонда Фундаментальных Исследований #16-02-00273.

- A. Kirilyuk, A.V. Kimel, and T. Rasing, Rev. Mod. Phys. 82, 2732 (2010).
- E. Beaurepaire, J.-C. Merle, A. Daunois, and J.-Y. Bigot, Phys. Rev. Lett. 76, 4250 (1996).
- I. Radu, K. Vahaplar, C. Stamm, T. Kachel, N. Pontius, H. A. Dürr, T. A. Ostler, J. Barker, R. F. L. Evans, R. W. Chantrell, A. Tsukamoto, A. Itoh, A. Kirilyuk, Th. Rasing, and A. V. Kimel, Nature 472, 205 (2011).
- F. Körmann, A. Dick, T. Hickel, and J. Neugebauer, Phys. Rev. B 83, 165114 (2011).
- A. Dick, F. Körmann, T. Hickel, and J. Neugebauer, Phys. Rev. B 84, 125101 (2011).
- F. Körmann, B. Grabowski, B. Dutta, T. Hickel, L. Mauger, B. Fultz, and J. Neugebauer, Phys. Rev. Lett. 113, 165503 (2014).
- V. S. Zhandun, N. G. Zamkova, S. G. Ovchinnikov, and I. S. Sandalov, Phys. Rev. B 95, 054429 (2017).
- N. G. Zamkova, V. S. Zhandun, S. G. Ovchinnikov, and I. S. Sandalov, J. All. Comp. 695, 1213 (2017).
- D. G. Koskenmaki and K. A. Gschneidner, Jr., Handbook on the Physics and Chemistry of Rare Earths, Elsevier, N.Y. (1979), v. I, p. 337.
- M. J. Lipp, D. Jackson, H. Cynn, C. Aracne, W. J. Evans, and A. K. McMahan, Phys. Rev. Lett. **101**, 165703 (2008).
- A.I. Lichtenstein, M.I. Katsnelson, and G. Kotliar, Phys. Rev. Lett. 87, 067205 (2001).
- 12. I. A. Nekrasov, N. S. Pavlov, and M. V. Sadovskii, Письма в ЖЭТФ **95**, 659 (2012).
- 13. J. Sweep, A. N. Rubtsov, and M. I. Katsnel'son, Письма в ЖЭТФ **98**, 484(2013).
- М. А. Коротин, Н.А. Скориков, С.Л. Скорняков, А.О. Шориков, В.И. Анисимов, Письма в ЖЭТФ 100, 929 (2014).
- G. Kresse and J. Furthmuller, Comput. Mat. Sci. 6, 15 (1996).
- G. Kresse and J. Furthmuller, Phys. Rev. B 54, 11169 (1996).
- 17. P.E. Blochl, Phys. Rev. B 50, 17953 (1994).
- 18. G. Kresse and D. Joubert, Phys. Rev. B 59, 1758 (1999).
- J. P. Perdew, K. Burke, and M. Ernzerhof, Phys. Rev. Lett. 77, 3865 (1996).
- J. P. Perdew, K. Burke, and M. Ernzerhof, Phys. Rev. Lett. 78, 1396 (1997).
- H. J. Monkhorst and J. D. Pack, Phys. Rev. B 13, 5188 (1976).
- J.C. Slater and G.F. Koster, Phys. Rev. 94, 1498 (1954).