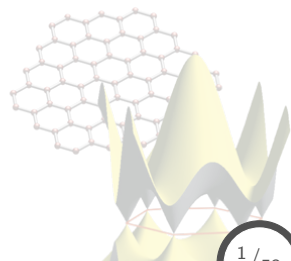


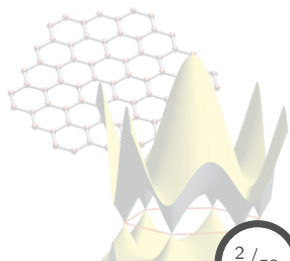
7. Semiconductores



Contenido: Tema 07

7. Semiconductores

- 7.1 Fundamentos, definiciones, y caracterización de la brecha de energía
- 7.2 Ecuaciones de movimiento de electrones y huecos, masa efectiva
- 7.3 Semiconductores intrínsecos y portadores de carga
- 7.4 Semiconductores extrínsecos (dopaje), estados donores (tipo n) y aceptores (tipo p)



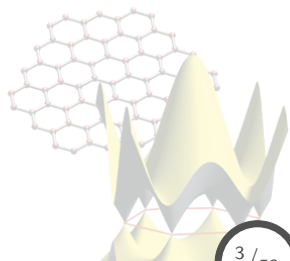
7. Semiconductores

7.1 Fundamentos, definiciones, y caracterización de la brecha de energía

7.2 Ecuaciones de movimiento de electrones y huecos, masa efectiva

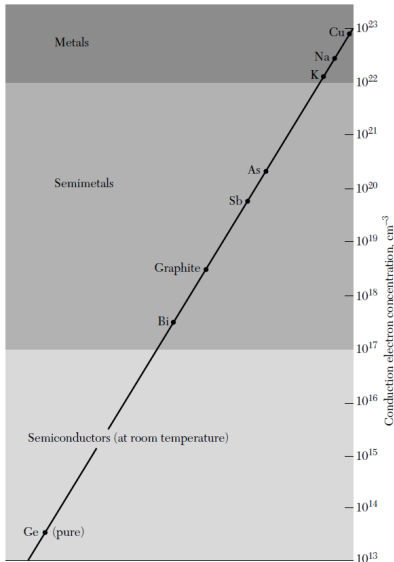
7.3 Semiconductores intrínsecos y portadores de carga

7.4 Semiconductores extrínsecos (dopaje), estados donores (tipo n) y aceptores (tipo p)



Definición y caracterización de la brecha de energía

Fundamentos



Semiconductores

- Posee una **resistividad** a temp. ambiente en el rango de 10^{-12} a 10^9 ohm-cm, fuertemente dependiente de la temperatura.
- A 0 K, un monocristal perfecto y puro tendrá comp. de **aislante** (res: 10^{14} ohm-cm).
- Los compuestos semiconductores de fórmula química **AB** tienen la siguiente nomenclatura:
 - **III-V**: **A** elemento trivalente y **B** pentavalente.
 - **II-VI**: **A** elemento divalente y **B** hexavalente.
 - **IV-IV**: **Ambos** elementos son cuadrivalentes.

Definición y caracterización de la brecha de energía

Nomenclatura

PERIODIC TABLE OF THE ELEMENTS
<http://www.kj-soft.hr/periodni/en/>

GROUP	PERIODIC TABLE OF THE ELEMENTS																18				
1	IIA										III						V		18		
1	IA	IIA										III						V		VIIIA	
1	1.0079 H HYDROGEN																			4.0026 He HELIUM	
2	3 6.941 Li LITHIUM	4 9.0122 Be BERYLLIUM																			10 20.180 Ne NEON
3	11 22.990 Na SODIUM	12 24.305 Mg MAGNESIUM																			18 39.948 Ar ARGON
4	19 39.098 K POTASSIUM	20 40.078 Ca CALCIUM	21 44.956 Sc SCANDIUM	22 47.867 Ti TITANIUM	23 50.942 V VANADIUM	24 51.996 Cr CHROMIUM	25 54.938 Mn MANGANESE	26 55.845 Fe IRON	27 58.933 Co COBALT	28 58.993 Ni NICKEL	29 63.546 Cu COPPER	30 65.39 Zn ZINC	31 69.723 Al ALUMINIUM	32 72.6 Si SILICON	33 74.922 P PHOSPHORUS	34 78.96 S SULPHUR	35 79.904 Cl CHLORINE	36 83.80 Ar ARGON			
5	37 85.468 Rb RUBIDIUM	38 87.62 Sr STRONTIUM	39 88.906 Y YTRIUM	40 91.224 Zr ZIRCONIUM	41 92.906 Nb NIOBIUM	42 95.94 Mo MOLYBDENUM	43 (98) Tc TECHNETIUM	44 101.07 Ru RUTHENIUM	45 102.91 Rh RHODIUM	46 106.42 Pd PALLADIUM	47 107.87 Ag SILVER	48 112.41 Cd CADMIUM	49 114.82 In INDIUM	50 118.7 Sn TIN	51 121.76 Sb ANTIMONY	52 127.60 Te TELLURIUM	53 126.90 Br BROMINE	54 131.29 Xe XENON			
6	55 132.91 Cs CAESIUM	56 137.33 Ba BARIUM	57-71 La-Lu Lanthanide	72 178.49 Hf HAFNIUM	73 180.95 Ta TANTALUM	74 183.84 W WOLYBIUM	75 186.21 Re RHENIUM	76 190.23 Os OSMIUM	77 192.22 Ir IRIDIUM	78 195.08 Pt PLATINUM	79 196.97 Au GOLD	80 200.59 Hg MERCURY	81 204.38 Tl THALLIUM	82 207.2 Pb LEAD	83 208.98 Bi BISMUTH	84 (209) Po POLONIUM	85 (210) At ASTATINE	86 (222) Rn RADON			
7	87 (223) Fr FRANCIUM	88 (226) Ra RADIUM	89-103 Ac-Lr Actinide	104 (261) Rf RUTHENIUM	105 (262) Db DUBNIUM	106 (266) Sg SEABORGIUM	107 (264) Bh BOHRNIUM	108 (277) Hs HASSIUM	109 (288) Mt MEITNERIUM	110 (281) Uu UNILANIUM	111 (272) Uu UNUNUNIUM	112 (285) Uu UNUNBIUM	114 (289) Uu UNUNQUADRIUM								

RELATIVE ATOMIC MASS (1)

GROUP IUPAC

ATOMIC NUMBER

SYMBOL

ELEMENT NAME

Legend:

- Metal
- Semimetal
- Nonmetal
- Alkali metal
- Alkaline earth metal
- Transition metals
- Lanthanide
- Actinide
- Chalcogens element
- Halogens element
- Noble gas

STANDARD STATE (25 °C; 101 kPa)

- Ne - gas
- Fe - solid
- Cs - liquid
- Ti - synthetic

III-V: InSb, GaAs.

(1) Pure Appl. Chem., 73, No. 4, 667-683 (2001)
 Relative atomic mass is shown with the significant figures. For elements having no stable nuclides, the value enclosed in brackets indicates the mass number of the longest-lived isotope of the element.
 However three such elements (Tl, Pa, U) do have a characteristic terrestrial isotopic composition, and for these an atomic weight is tabulated.

Copyright © 1998-2003 EdG (www.kj-soft.hr)

LANTHANIDE									
57 138.91 La LANTHANUM	58 140.12 Ce CEURIUM	59 140.91 Pr PRASEODYMIUM	60 144.24 Nd NEODYMIUM	61 (145) Pm PROMETHIUM	62 150.36 Sm SAMARIUM	63 151.96 Eu EUROPIUM	64 157.25 Gd GADOLINIUM	65 158.93 Tb TERBIUM	66 162.50 Dy DYSPROSIUM
67 164.93 Ho HOLMIUM	68 167.26 Er ERBIUM	69 168.93 Tm THULIUM	70 173.04 Yb YTTERIUM	71 174.97 Lu LUTETIUM					

ACTINIDE									
89 (227) Ac ACTINIUM	90 232.04 Th THORIUM	91 231.04 Pa PROTACTINIUM	92 238.03 U URANIUM	93 (237) Np NEPTUNIUM	94 (244) Pu PLUTONIUM	95 (243) Am AMERICIUM	96 (247) Cm CURIUM	97 (247) Bk BERKELIUM	98 (251) Cf CALIFORNIUM
99 (252) Es EINSTEINIUM	100 (257) Fm FERMIUM	101 (258) Md MENDELEVIUM	102 (269) No NOBELIUM	103 (262) Lr LAWRENCIUM					

Ejemplos de compuestos III-V: InSb, GaAs.

Definición y caracterización de la brecha de energía

Nomenclatura

PERIODIC TABLE OF THE ELEMENTS

<http://www.kjf-split.hr/periodic/>

Legend:

- Metal
- Semimetal
- Nonmetal
- Alkali metal
- Alkaline earth metal
- Transition metals
- Lanthanide
- Actinide
- Chalcogens element
- Halogens element
- Noble gas

Legend:

- Ne - gas
- Fe - solid
- Ga - liquid
- - synthetic

RELATIVE ATOMIC MASS (1)
GROUP IUPAC
ATOMIC NUMBER
SYMBOL
ELEMENT NAME

PERIOD	GROUP I	IIA	GROUP IUPAC										IIIA	IVA	VA	VIA	VIIA	VIIIA																				
1	1.0079 H HYDROGEN																	2.0026 He HELIUM																				
2	3 6.941 Li LITHIUM	4 9.0122 Be BERYLLIUM											5 10.811 B BORON	6 12.011 C CARBON	7 14.007 N NITROGEN	8 15.999 O OXYGEN	9 18.998 F FLUORINE	10 20.180 Ne NEON																				
3	11 22.990 Na SODIUM	12 24.305 Mg MAGNESIUM	13 26.981 Al ALUMINUM	14 28.086 Si SILICON	15 30.974 P PHOSPHORUS	16 32.065 S SULFUR	17 35.453 Cl CHLORINE	18 39.948 Ar ARGON	19 39.098 K POTASSIUM	20 40.078 Ca CALCIUM	21 44.956 Sc SCANDIUM	22 47.867 Ti TITANIUM	23 50.942 V VANADIUM	24 51.996 Cr CHROMIUM	25 54.938 Mn MANGANESE	26 55.845 Fe IRON	27 58.933 Co COBALT	28 58.993 Ni NICKEL	29 63.546 Cu COPPER	30 65.39 Zn ZINC	31 69.72 Ga GALLIUM	32 72.64 Ge GERMANIUM	33 74.922 As ARSENIC	34 78.96 Se SELENIUM	35 79.904 Br BROMINE	36 83.80 Kr KRYPTON												
4	37 85.468 Rb RUBIDIUM	38 87.62 Sr STRONTIUM	39 88.906 Y YTRBIUM	40 91.224 Zr ZIRCONIUM	41 92.906 Nb NIOBIUM	42 95.94 Mo MOLYBDENUM	43 (98) Tc TECHNETIUM	44 101.07 Ru RUTHENIUM	45 102.91 Rh RHODIUM	46 106.42 Pd PALLADIUM	47 107.87 Ag SILVER	48 112.41 Cd CADMIUM	49 114.82 In INDIUM	50 118.71 Sn TIN	51 121.76 Sb ANTIMONY	52 127.60 Te TELLURIUM	53 126.90 I IODINE	54 131.29 Xe XENON	55 132.91 Ba BARIUM	56 137.33 La-Lu Lanthanide	57-71 Hf HAFNIUM	72-88 Ta TANTALUM	89-103 W WOLFRAM	104 (261) Re RHENIUM	105 (262) Os OSMIUM	106 (266) Ir IRIDIUM	107 (264) Pt PLATINUM	108 (277) Au GOLD	109 (268) Hg MERCURY	110 (261) Tl THALLIUM	111 (272) Pb LEAD	112 (285) Bi BISMUTH	113 (208) Po POLONIUM	114 (289) At ASTATINE	115 (285) Rn RADON			
5	87 (223) Fr FRANCIUM	88 (226) Ra RADIUM	89-103 Ac-Lr Actinide	104 (261) Rf RUTHERFORDIUM	105 (262) Db DUBNIUM	106 (266) Sg SEABORGIUM	107 (264) Bh BOHRERIUM	108 (277) Hs HASSIUM	109 (268) Mt MEITNERIUM	110 (261) Uun UNUNNIUM	111 (272) Uuu UNUNUNIUM	112 (285) Uub UNUBIUM	113 (285) Uuq UNUNQUADIUM	114 (289) Uuq UNUNQUADIUM	115 (285) Uuq UNUNQUADIUM	116 (289) Uuq UNUNQUADIUM	117 (289) Uuq UNUNQUADIUM	118 (289) Uuq UNUNQUADIUM	119 (289) Uuq UNUNQUADIUM	120 (289) Uuq UNUNQUADIUM	121 (289) Uuq UNUNQUADIUM	122 (289) Uuq UNUNQUADIUM	123 (289) Uuq UNUNQUADIUM	124 (289) Uuq UNUNQUADIUM	125 (289) Uuq UNUNQUADIUM	126 (289) Uuq UNUNQUADIUM	127 (289) Uuq UNUNQUADIUM	128 (289) Uuq UNUNQUADIUM	129 (289) Uuq UNUNQUADIUM	130 (289) Uuq UNUNQUADIUM	131 (289) Uuq UNUNQUADIUM	132 (289) Uuq UNUNQUADIUM	133 (289) Uuq UNUNQUADIUM	134 (289) Uuq UNUNQUADIUM	135 (289) Uuq UNUNQUADIUM	136 (289) Uuq UNUNQUADIUM	137 (289) Uuq UNUNQUADIUM	138 (289) Uuq UNUNQUADIUM

LANTHANIDE

57 138.91 La LANTHANUM	58 140.12 Ce CERIUM	59 140.91 Pr PRASEODYMIUM	60 144.24 Nd NEODYMIUM	61 (145) Pm PROMETHIUM	62 150.36 Sm SAMARIUM	63 151.96 Eu EUROPIUM	64 157.25 Gd GADOLINIUM	65 158.93 Tb TERBIUM	66 162.50 Dy DYSPROSIUM	67 164.93 Ho HOLMIUM	68 167.26 Er ERBIUM	69 168.93 Tm THULIUM	70 173.04 Yb YTTERIUM	71 174.97 Lu LUTETIUM
-------------------------------------	----------------------------------	--	-------------------------------------	-------------------------------------	------------------------------------	------------------------------------	--------------------------------------	-----------------------------------	--------------------------------------	-----------------------------------	----------------------------------	-----------------------------------	------------------------------------	------------------------------------

ACTINIDE

89 (227) Ac ACTINIUM	90 232.04 Th THORIUM	91 231.04 Pa PROTACTINIUM	92 238.03 U URANIUM	93 (237) Np NEPTUNIUM	94 (244) Pu PLUTONIUM	95 (243) Am AMERICIUM	96 (247) Cm CURIUM	97 (247) Bk BERKELIUM	98 (251) Cf CALIFORNIUM	99 (252) Es EINSTEINIUM	100 (257) Fm FERMIUM	101 (258) Md MENDELEVIUM	102 (260) No NOBELIUM	103 (262) Lr LAWRENCIUM
-----------------------------------	-----------------------------------	--	----------------------------------	------------------------------------	------------------------------------	------------------------------------	---------------------------------	------------------------------------	--------------------------------------	--------------------------------------	-----------------------------------	---------------------------------------	------------------------------------	--------------------------------------

(1) Pure Appl. Chem., 73, No. 4, 697-683 (2001)
Relative atomic mass is shown with five significant figures. For elements having no stable nuclides, the value enclosed in brackets indicates the mass number of the longest-lived isotope of the element.
However three such elements (Th, Pa, and U) do have a characteristic terrestrial isotopic composition, and for these an atomic weight is tabulated.
Copyright © 1996-2003 IUPAC (en@iupac-uk.ac.uk)

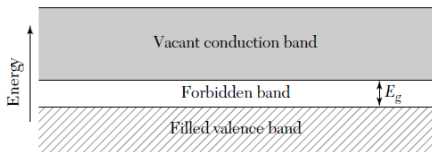
Ejemplo de compuesto **IV-IV**: SiC.
Monovalentes **IV**, se les conoce como tipo **diamante**: Si, Ge.

Ejemplo de compuesto **IV-IV**: SiC.

Monovalentes **IV**, se les conoce como tipo **diamante**: Si, Ge.

Definición y caracterización de la brecha de energía

Brecha de energía (band-gap)

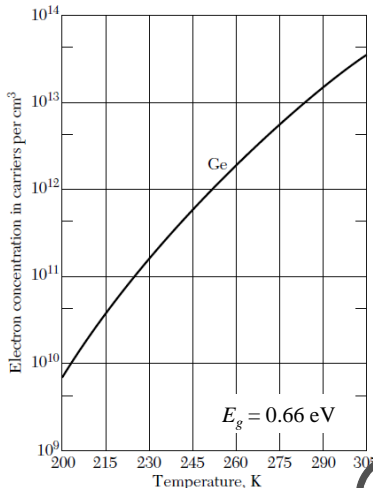


La **conductividad intrínseca** (sin impurezas) a 0 K es nula, debido a que los estados de **valencia** están ocupados, y los de **conducción** desocupados, separados por una **brecha de energía**, definida como:

$$E_g = E_c - E_v,$$

siendo la conductividad controlada fuertemente por la razón $E_g/k_B T$.

A altas T los e^- son excitados térmicamente de la banda de valencia a la de conducción.

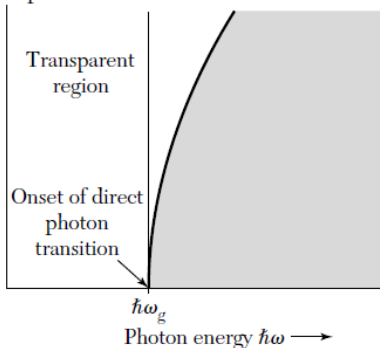


Definición y caracterización de la brecha de energía

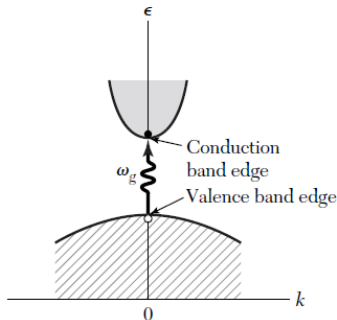
Brecha de energía (band-gap): Clasificación

Band-gap directo

Absorption



En mediciones de **absorción óptica**, la frontera de absorción continua a una frecuencia ω_g mide el **band gap** $E_g = \hbar\omega_g$.



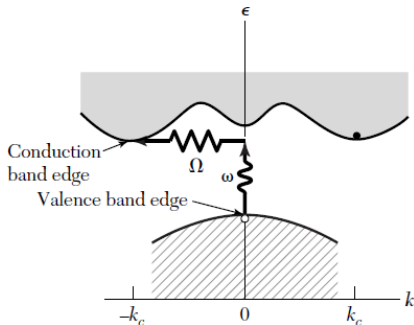
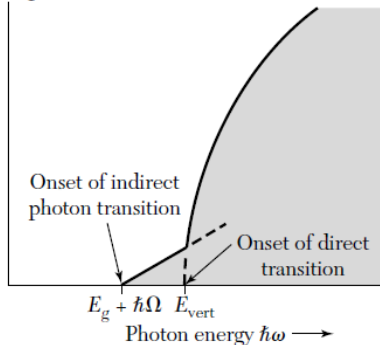
En este proceso, un fotón es absorbido por el cristal con la creación de un **par electrón-hueco**, con el mismo k .

Definición y caracterización de la brecha de energía

Brecha de energía (band-gap): Clasificación

Band-gap indirecto

Absorption



- El band gap involucra un par electrón-hueco **distanciado** por un vector de onda \mathbf{k}_c apreciable.
- Se requiere de la creación de un **fonón** $\Omega_{\mathbf{K}}$ para mantener la conservación del vector de onda,

$$\mathbf{k}_{photon} = \mathbf{k}_c + \mathbf{K} \approx 0 \quad \& \quad \hbar\omega_g = E_g + \hbar\Omega.$$

Definición y caracterización de la brecha de energía

Brecha de energía (band-gap): Ejemplos

Crystal	Gap	E_g , eV		Crystal	Gap	E_g , eV	
		0 K	300 K			0 K	300 K
Diamond	<i>i</i>	5.4		SiC(hex)	<i>i</i>	3.0	—
Si	<i>i</i>	1.17	1.11	Tc	<i>d</i>	0.33	—
Ge	<i>i</i>	0.744	0.66	HgTe ^a	<i>d</i>	-0.30	
α Sn	<i>d</i>	0.00	0.00	PbS	<i>d</i>	0.286	0.34–0.37
InSb	<i>d</i>	0.23	0.17	PbSe	<i>i</i>	0.165	0.27
InAs	<i>d</i>	0.43	0.36	PbTe	<i>i</i>	0.190	0.29
InP	<i>d</i>	1.42	1.27	CdS	<i>d</i>	2.582	2.42
GaP	<i>i</i>	2.32	2.25	CdSe	<i>d</i>	1.840	1.74
GaAs	<i>d</i>	1.52	1.43	CdTe	<i>d</i>	1.607	1.44
GaSb	<i>d</i>	0.81	0.68	SnTe	<i>d</i>	0.3	0.18
AlSb	<i>i</i>	1.65	1.6	Cu ₂ O	<i>d</i>	2.172	—

i=band gap indirecto, *d*= band gap directo.

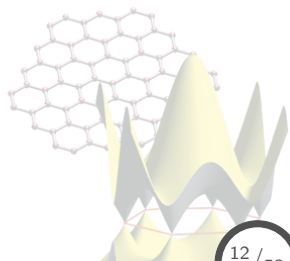
7. Semiconductores

7.1 Fundamentos, definiciones, y caracterización de la brecha de energía

7.2 Ecuaciones de movimiento de electrones y huecos, masa efectiva

7.3 Semiconductores intrínsecos y portadores de carga

7.4 Semiconductores extrínsecos (dopaje), estados donores (tipo n) y aceptores (tipo p)



Ecs. de movimiento de electrones y huecos, masa efectiva

Ecuación de movimiento

Considerando el mov. de electrones en presencia de un campo eléctrico aplicado, cuyas funciones de onda tienen un vector de onda \mathbf{k} determinado, se tiene que:

La **velocidad de grupo** es,

$$v_g = \frac{d\omega}{dk} \quad \forall \quad \omega = \frac{\epsilon}{\hbar},$$
$$v_g = \frac{1}{\hbar} \frac{d\epsilon}{dk} \quad \Rightarrow \quad \mathbf{v} = \frac{1}{\hbar} \nabla_{\mathbf{k}} \epsilon(\mathbf{k}),$$

en donde $\epsilon(\mathbf{k})$ representa la **estructura de bandas** del sistema.

Calculando el trabajo realizado por un e^- en presencia del campo aplicado \mathbf{E} , en un intervalo δt :

$$\delta\epsilon = F\delta x = -(eE)(v_g\delta t),$$

pero se también se tiene:

$$\delta\epsilon = \frac{d\epsilon}{dk} \delta k = \hbar v_g \delta k,$$

comparando resultados,

$$\Rightarrow \quad \hbar \frac{dk}{dt} = -eE,$$

lo cual, expresando en términos de fuerza, queda como:

$$\hbar \frac{d\mathbf{k}}{dt} = \mathbf{F}.$$

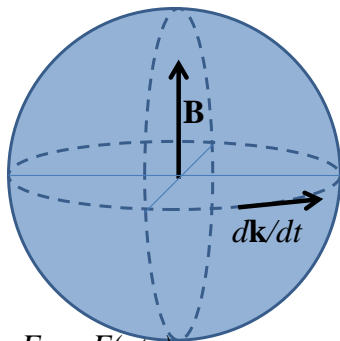
Ecs. de movimiento de electrones y huecos, masa efectiva

Ecuación de movimiento

La expresión anterior aplica aún en casos cuando se tiene un campo magnético aplicado \mathbf{B} ¹: **fuerza de Lorentz**,

$$\hbar \frac{d\mathbf{k}}{dt} = \mathbf{F} = -e\mathbf{v} \times \mathbf{B} \rightarrow \frac{d\mathbf{k}}{dt} = -\frac{e}{\hbar^2} \nabla_{\mathbf{k}} \epsilon(\mathbf{k}) \times \mathbf{B} \quad \forall \quad \mathbf{v} = \frac{1}{\hbar} \nabla_{\mathbf{k}} \epsilon(\mathbf{k}).$$

- El e^- se mueve en el esp. \mathbf{k} en dirección \perp a $\nabla_{\mathbf{k}} \epsilon(\mathbf{k})$ \therefore se mueve en una superficie de **energía constante**.
- $|\mathbf{k}_B| = \text{cte} \quad \forall \quad \mathbf{k}_B = \mathbf{k} \cdot \mathbf{B}$.
- El movimiento en \mathbf{k} es en un plano **normal** a \mathbf{B} , donde la órbita está definida por la **intersección** de este plano con la superficie de energía cte.



$$E_{\mathbf{k}} = E(\text{cte})$$

¹Siempre y cuando el campo aplicado no destruya la estructura de bandas.

Ecs. de movimiento de electrones y huecos, masa efectiva

Portadores de carga: Huecos

Huecos: Orbitales **vacantes** en una banda **llena**.

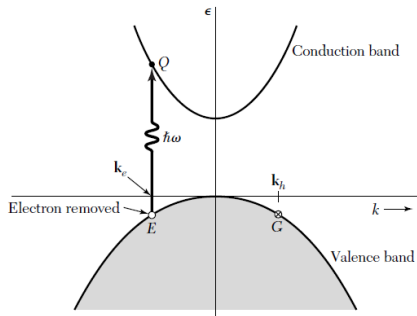
Vector de onda

El vector de onda total de una banda llena es cero,

$$\sum \mathbf{k} = 0.$$

Si un e^- con un vector \mathbf{k}_e se pierde de un orbital \Rightarrow el vector de onda total ahora es $-\mathbf{k}_e$, atribuyéndolo a un **huevo**,

$$\mathbf{k}_h = -\mathbf{k}_e.$$



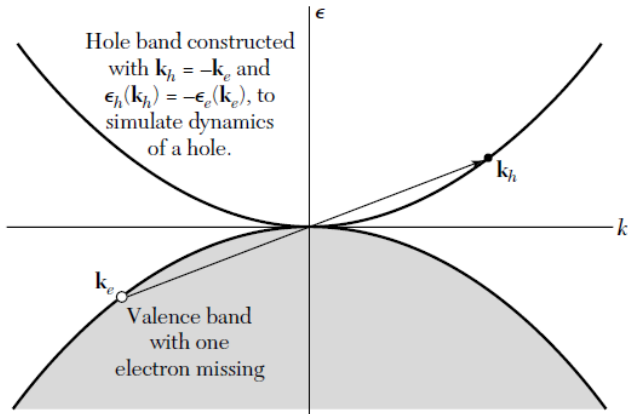
El **huevo** es una descripción alternativa de una banda con un electrón menos.

El vector de onda total es **inalterado** después de un proceso de **absorción** de un fotón y **creación** de un par electrón-huevo.

Ecs. de movimiento de electrones y huecos, masa efectiva

Portadores de carga: Huecos

Energía



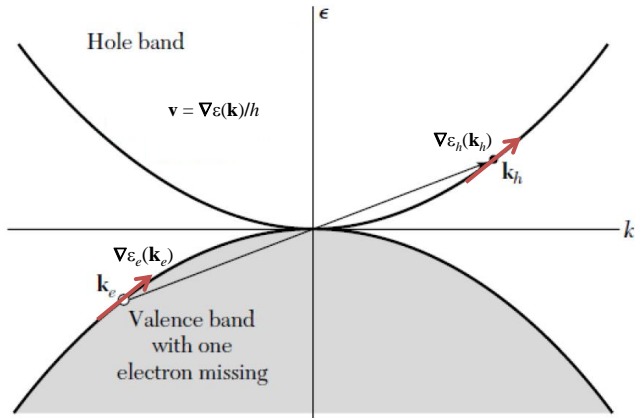
Teniendo en cuenta la simetría de **inversión** de la estructura de bandas,

$$\begin{aligned}\epsilon_e(\mathbf{k}_e) &= \epsilon_e(-\mathbf{k}_e) = -\epsilon_h(-\mathbf{k}_e) = -\epsilon_h(\mathbf{k}_h), \\ \Rightarrow \epsilon_h(\mathbf{k}_h) &= -\epsilon_e(\mathbf{k}_e).\end{aligned}$$

Ecs. de movimiento de electrones y huecos, masa efectiva

Portadores de carga: Huecos

Velocidad



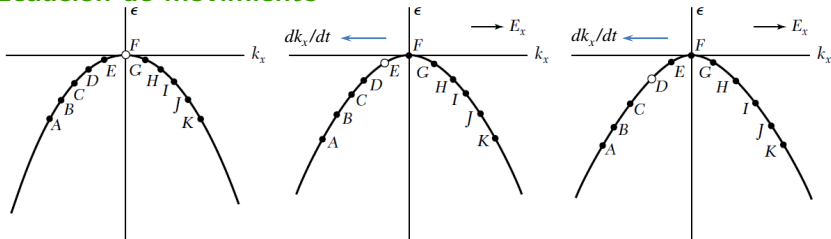
Calculando el gradiente para el electrón y hueco,

$$\begin{aligned}\nabla\epsilon_e(\mathbf{k}_e) &= \nabla\epsilon_h(\mathbf{k}_h), \\ \Rightarrow \mathbf{v}_h(\mathbf{k}_h) &= \mathbf{v}_e(\mathbf{k}_e).\end{aligned}$$

Ecs. de movimiento de electrones y huecos, masa efectiva

Portadores de carga: Huecos

Ecuación de movimiento



La **ec. de movimiento** de e^- en presencia de campos electromagnéticos viene dada por,

$$\hbar d\mathbf{k}_e/dt = -e(\mathbf{E} + \mathbf{v}_e \times \mathbf{B}),$$

para el caso de **huecos** se tiene:

$$\mathbf{k}_h = -\mathbf{k}_e \quad \& \quad \mathbf{v}_h = \mathbf{v}_e \quad \Rightarrow \quad \hbar d\mathbf{k}_h/dt = e(\mathbf{E} + \mathbf{v}_h \times \mathbf{B}),$$

es decir, la ec. de movimiento de un **hueco** será la de una partícula con **carga positiva** e^+ .

Ecs. de movimiento de electrones y huecos, masa efectiva

Masa efectiva

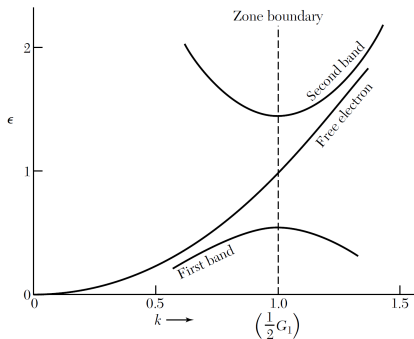
De la relación de dispersión tipo **electrón libre**,

$$\epsilon(k) = (\hbar^2/2m)k^2,$$

se observa que el coef. $\hbar^2/2m$ se relaciona con la **curvatura** de la banda, la cual es determinada por el factor $1/m$ del sistema.

Para sist. bajo un **potencial periódico**, la est. de bandas muestra un gap en la frontera de la zona, siendo su expresión alrededor de tal punto como:

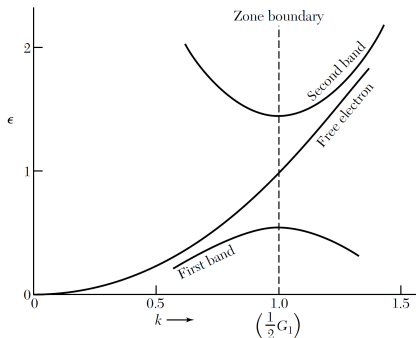
$$\epsilon_{\pm}(k) = \epsilon_{\pm} + \frac{\hbar^2 k^2}{2m} \left(1 \pm \frac{2\lambda}{U} \right).$$



- $k = K - G/2$, coord. relativa a la frontera de la zona,
- $\lambda = \hbar^2 (G/2)^2 / 2m > U$,
- $U > 0 \rightarrow$ pot. de interacción,
- $\epsilon_{\pm} = \lambda \pm U \rightarrow$ energía en la frontera.

Ecs. de movimiento de electrones y huecos, masa efectiva

Masa efectiva



La expresión para la banda de **conducción** viene dada por:

$$\epsilon_c(k) = \epsilon_c + \frac{\hbar^2 k^2}{2m} \left(1 + \frac{2\lambda}{U}\right),$$
$$\Rightarrow \epsilon_c(k) = \epsilon_c + \frac{\hbar^2 k^2}{2m_e^*},$$

mientras que para la de **valencia**,

$$\epsilon_v(k) = \epsilon_v + \frac{\hbar^2 k^2}{2m} \left(1 - \frac{2\lambda}{U}\right),$$
$$\Rightarrow \epsilon_v(k) = \epsilon_v + \frac{\hbar^2 k^2}{2m_h^*},$$

en donde se ha definido:

$$\frac{m_e^*}{m} = \frac{1}{1 + 2\lambda/U} > 0,$$

$$\frac{m_h^*}{m} = \frac{1}{1 - 2\lambda/U} < 0,$$

$\epsilon_c \rightarrow$ **mínimo** b. de conducción,

$\epsilon_v \rightarrow$ **máximo** banda de valencia.

Ecs. de movimiento de electrones y huecos, masa efectiva

Masa efectiva

El resultado anterior para la descripción de las bandas de conducción y valencia,

$$\epsilon_c(k) = \epsilon_c + \frac{\hbar^2 k^2}{2m_e^*},$$
$$\epsilon_h(k) = \epsilon_v - \frac{\hbar^2 k^2}{2|m_h^*|},$$

muestra claramente que los huecos presentan una masa **negativa** cerca del borde de la banda.

El diferente comp. dado por m_e^* y m_h^* afectará el movimiento de un portador de carga en un pot. periódico y bajo un EMF aplicado.

De la velocidad de grupo, se tiene:

$$v_g = \frac{1}{\hbar} \frac{d\epsilon}{dk} \rightarrow \frac{dv_g}{dt} = \frac{1}{\hbar} \frac{d^2\epsilon}{dk^2 dt},$$
$$\frac{dv_g}{dt} = \frac{1}{\hbar} \frac{d^2\epsilon}{dk^2} \frac{dk}{dt},$$

utilizando la exp. de la fuerza,

$$F = \hbar \frac{dk}{dt} \rightarrow \frac{dv_g}{dt} = \frac{F}{\hbar^2} \frac{d^2\epsilon}{dk^2},$$
$$\Rightarrow F = \left(\frac{\hbar^2}{d^2\epsilon/dk^2} \right) \frac{dv_g}{dt},$$
$$\therefore m^* = \frac{\hbar^2}{d^2\epsilon/dk^2} \rightarrow \frac{1}{m^*} = \frac{1}{\hbar^2} \frac{d^2\epsilon}{dk^2},$$

lo cual define a la **masa efectiva**.

Ecs. de movimiento de electrones y huecos, masa efectiva

Masa efectiva

En semiconductores de band gap directo, la banda de conducción tiene una dispersión tipo,

$$\epsilon_c = E_g + \hbar^2 k^2 / 2m_e,$$

mientras que las bandas de valencia son **triplemente** degeneradas,

- **Heavy holes,**

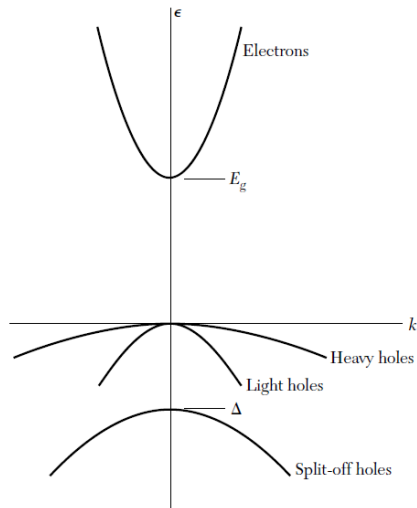
$$\epsilon_v(hh) \approx -\hbar^2 k^2 / 2m_{hh},$$

- **Light holes,**

$$\epsilon_v(lh) \approx -\hbar^2 k^2 / 2m_{lh},$$

- **Split-off holes** (SO-int.),

$$\epsilon_v(soh) \approx -\Delta - \hbar^2 k^2 / 2m_{soh}.$$



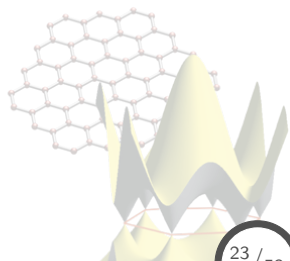
7. Semiconductores

7.1 Fundamentos, definiciones, y caracterización de la brecha de energía

7.2 Ecuaciones de movimiento de electrones y huecos, masa efectiva

7.3 Semiconductores intrínsecos y portadores de carga

7.4 Semiconductores extrínsecos (dopaje), estados donores (tipo n) y aceptores (tipo p)



Semiconductores intrínsecos y portadores de carga

Conductividad

La **conductividad** se define como,

$$\sigma = |e|\mu \quad \forall \quad \mu = -(-e)\tau/m^*,$$

en donde μ es la **movilidad** de portadores de carga y τ el **tiempo de relajación**.

Electrones

$$\begin{aligned}\sigma &= |e|\mu_n, \\ \mu_n &= -(-e)\tau/m_n^* > 0.\end{aligned}$$

Huecos

$$\begin{aligned}\sigma &= |e|\mu_p, \\ \mu_p &= -(+e)\tau/(-m_p^*) > 0.\end{aligned}$$

Es decir, ambos tipos de portadores de carga contribuyen con el **mismo** signo al flujo de corriente,

$$\sigma = |e| (n\mu_n + p\mu_p),$$

donde n y p son las **concentraciones** de **electrones** y **huecos**, respectivamente, las cuales deben de calcularse para conocer la conductividad

Semiconductores intrínsecos y portadores de carga

Conductividad

Semiconductores intrínsecos

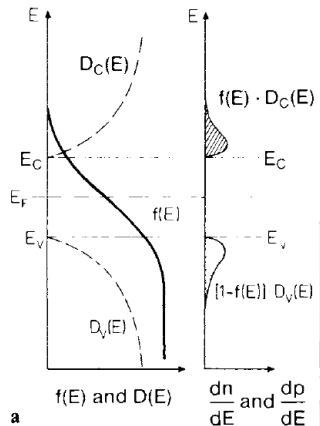
Sistemas en los cuales excitaciones electrónicas desde una banda de valencia a una banda de conducción dan lugar a la creación de un par electrón-hueco.

Calculando la concentración de portadores de carga,

$$n = \int_{\epsilon_c}^{\infty} D_c(\epsilon) f(\epsilon, T) d\epsilon,$$

$$p = \int_{-\infty}^{\epsilon_v} D_v(\epsilon) [1 - f(\epsilon, T)] d\epsilon,$$

en donde $D_c(\epsilon)$ y $D_v(\epsilon)$ son las DOS de las bandas de **conducción** y de **valencia**, respectivamente.

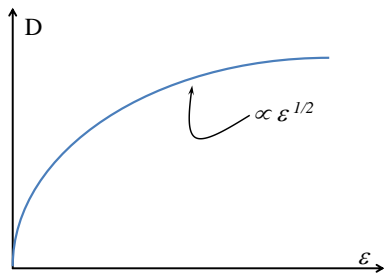


Semiconductores intrínsecos y portadores de carga

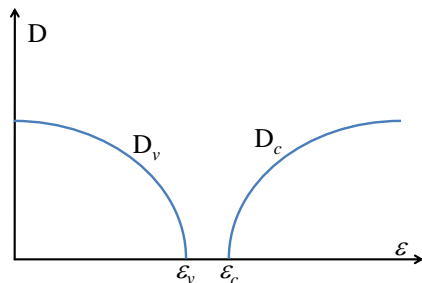
Portadores de carga

En la aproximación parabólica ($m^* = \text{cte.}$) se tiene que:

$$D(\epsilon) = \frac{(2m)^{3/2}}{2\pi^2 \hbar^3} \epsilon^{1/2}.$$



Para el caso de la banda de conducción y de valencia se tiene,



$$D_c(\epsilon) = \frac{(2m_n^*)^{3/2}}{2\pi^2 \hbar^3} (\epsilon - \epsilon_c)^{1/2},$$

$$D_v(\epsilon) = \frac{(2m_p^*)^{3/2}}{2\pi^2 \hbar^3} (\epsilon_v - \epsilon)^{1/2},$$

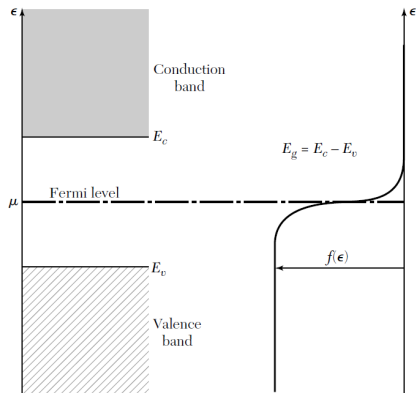
en donde $D(\epsilon) = 0 \quad \forall \quad \epsilon_v < \epsilon < \epsilon_c.$

Semiconductores intrínsecos y portadores de carga

Portadores de carga

Dado que el *width* de la función de distribución de Fermi ($2k_B T$) es **mucho menor** que el band gap típico (1 eV), entonces se puede aproximar $f(\epsilon, T)$,

$$f(\epsilon, T) = \frac{1}{\exp[(\epsilon - \epsilon_F)/k_B T] + 1},$$
$$\approx \exp\left[-\frac{\epsilon - \epsilon_F}{k_B T}\right] \ll 1,$$
$$\forall \epsilon - \epsilon_F \gg 2k_B T.$$



Siendo también,

$$1 - f(\epsilon, T) = 1 - \frac{1}{\exp[(\epsilon - \epsilon_F)/k_B T] + 1} = \frac{1}{1 + \exp[-(\epsilon - \epsilon_F)/k_B T]},$$
$$\approx \exp\left[\frac{\epsilon - \epsilon_F}{k_B T}\right].$$

Semiconductores intrínsecos y portadores de carga

Portadores de carga: Electrones

Para el caso de **electrones**, se tiene:

$$n = \int_{\epsilon_c}^{\infty} D_c(\epsilon) f(\epsilon, T) d\epsilon,$$

$$\forall D_c(\epsilon) = \frac{(2m_n^*)^{3/2}}{2\pi^2\hbar^3} (\epsilon - \epsilon_c)^{1/2} \quad \& \quad f(\epsilon, T) \approx \exp\left[-\frac{\epsilon - \epsilon_F}{k_B T}\right],$$

$$\Rightarrow n = \frac{(2m_n^*)^{3/2}}{2\pi^2\hbar^3} e^{\epsilon_F/k_B T} \int_{\epsilon_c}^{\infty} (\epsilon - \epsilon_c)^{1/2} e^{-\epsilon/k_B T} d\epsilon,$$

realizando el siguiente cambio de variable: $x_c = (\epsilon - \epsilon_c)/k_B T$, se llega a lo siguiente,

$$n = \frac{(2m_n^*)^{3/2}}{2\pi^2\hbar^3} (k_B T)^{3/2} \exp\left[-\frac{\epsilon_c - \epsilon_F}{k_B T}\right] \int_0^{\infty} x_c^{1/2} e^{-x_c} dx_c,$$

$$\therefore n = 2 \left(\frac{m_n^* k_B T}{2\pi\hbar^2}\right)^{3/2} \exp\left[-\frac{\epsilon_c - \epsilon_F}{k_B T}\right] \quad \forall \quad \epsilon_c > \epsilon_F.^2$$

²Aplicando la integral de Gauss: $\int_0^{\infty} x_c^{1/2} e^{-x_c} dx_c = \sqrt{\pi}/2$.

Semiconductores intrínsecos y portadores de carga

Portadores de carga: Huecos

Para **huecos**, de manera similar:

$$p = \int_{-\infty}^{\epsilon_v} D_v(\epsilon) [1 - f(\epsilon, T)] d\epsilon,$$

$$\forall D_v(\epsilon) = \frac{(2m_p^*)^{3/2}}{2\pi^2\hbar^3} (\epsilon_v - \epsilon)^{1/2} \quad \& \quad 1 - f(\epsilon, T) \approx \exp\left[\frac{\epsilon - \epsilon_F}{k_B T}\right],$$

$$\Rightarrow p = \frac{(2m_p^*)^{3/2}}{2\pi^2\hbar^3} e^{\epsilon_F/k_B T} \int_{\epsilon_c}^{\infty} (\epsilon_v - \epsilon)^{1/2} e^{-\epsilon/k_B T} d\epsilon,$$

proponiendo, de igual manera, un cambio de variable: $x_v = (\epsilon_v - \epsilon) / k_B T$,

$$p = \frac{(2m_p^*)^{3/2}}{2\pi^2\hbar^3} (k_B T)^{3/2} \exp\left[-\frac{\epsilon_F - \epsilon_v}{k_B T}\right] \int_0^{\infty} x_v^{1/2} e^{-x_v} dx_v,$$

$$\therefore p = 2 \left(\frac{m_p^* k_B T}{2\pi\hbar^2}\right)^{3/2} \exp\left[-\frac{\epsilon_F - \epsilon_v}{k_B T}\right] \quad \forall \quad \epsilon_v < \epsilon_F.$$

Semiconductores intrínsecos y portadores de carga

Portadores de carga

De los resultados para la concentración de portadores de carga,

$$n = 2 \left(\frac{m_n^* k_B T}{2\pi \hbar^2} \right)^{3/2} \exp \left[-\frac{\epsilon_c - \epsilon_F}{k_B T} \right],$$
$$p = 2 \left(\frac{m_p^* k_B T}{2\pi \hbar^2} \right)^{3/2} \exp \left[-\frac{\epsilon_F - \epsilon_v}{k_B T} \right],$$

se observa que tanto en n como en p es necesario conocer ϵ_F , sin embargo, si se calcula el producto np :

$$np = 4 \left(\frac{k_B T}{2\pi \hbar^2} \right)^3 (m_n^* m_p^*)^{3/2} e^{-\epsilon_g/k_B T} \quad \forall \quad \epsilon_g \equiv \epsilon_c - \epsilon_v,$$

se obtiene una función **independiente** del nivel de Fermi.

Además, se observa que al ser el semiconductor caracterizado por ϵ_g , m_n^* , y m_p^* , se puede conocer la **variación** de np en función de T .

Semiconductores intrínsecos y portadores de carga

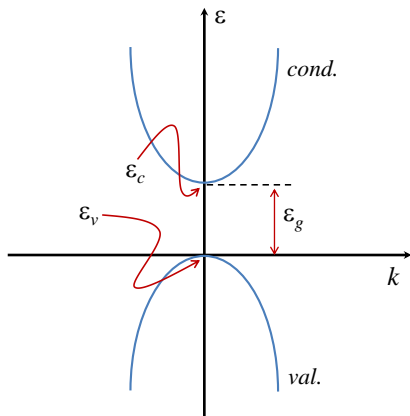
Nivel de Fermi

Para el caso de semiconductores **intrínsecos** $n = p$, debido a que los electrones excitados se originan de la banda de valencia:

$$n_i = p_i = 2 \left(\frac{k_B T}{2\pi \hbar^2} \right)^{3/2} \times (m_n^* m_p^*)^{3/4} e^{-\epsilon_g / 2k_B T}.$$

Si se conoce n_i , p_i , es posible calcular ϵ_F a una temp. dada, tal que se mantenga la **neutralidad de carga** ($n_i = p_i$):

$$\epsilon_F = \frac{\epsilon_g}{2} + \frac{3k_B T}{4} \ln \left(\frac{m_p^*}{m_n^*} \right).$$



Cuando las bandas de conducción y valencia son **idénticas** $\Rightarrow m_p^* = m_n^*$:

$$\therefore \epsilon_F = \epsilon_g / 2.$$

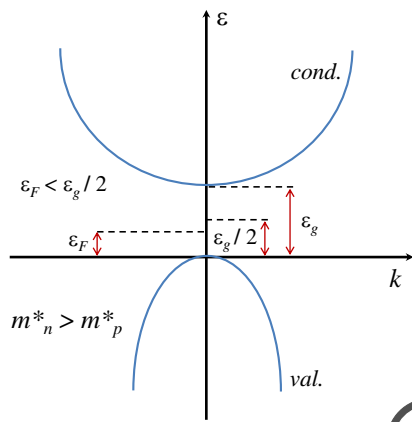
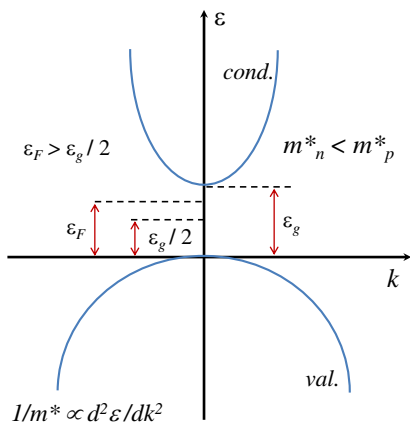
Semiconductores intrínsecos y portadores de carga

Nivel de Fermi

Para bandas diferentes ($m_p^* \neq m_n^*$), ϵ_F tenderá a alguna banda:

$$\epsilon_F = \epsilon_g/2 + (3k_B T/4) \ln(m_p^*/m_n^*).$$

dependiendo de la relación entre las **masas efectivas**.



Semiconductores intrínsecos y portadores de carga

Movilidad

Con el cálculo de las **concentraciones** de portadores de carga, es posible calcular la conductividad:

$$\sigma = |e|(n\mu_n + p\mu_p) \quad \forall \quad \mu = e\tau/m^*,$$

donde los efectos de la temperatura vendrán de los factores n y p :

$$n, p \propto \exp[-\epsilon_g/2k_B T].$$

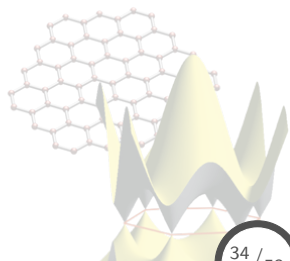
Movilidad

Crystal	Electrons	Holes	Crystal	Electrons	Holes
Diamond	1800	1200	GaAs	8000	300
Si	1350	480	GaSb	5000	1000
Ge	3600	1800	PbS	550	600
InSb	800	450	PbSe	1020	930
InAs	30000	450	PbTe	2500	1000
InP	4500	100	AgCl	50	—
AlAs	280	—	KBr (100 K)	100	—
AlSb	900	400	SiC	100	10–20

cm²/V-s

7. Semiconductores

- 7.1 Fundamentos, definiciones, y caracterización de la brecha de energía
- 7.2 Ecuaciones de movimiento de electrones y huecos, masa efectiva
- 7.3 Semiconductores intrínsecos y portadores de carga
- 7.4 Semiconductores extrínsecos (dopaje), estados donores (tipo n) y aceptores (tipo p)



Semiconductores extrínsecos, estados donores y aceptores

Dopaje de semiconductores

Portadores de carga en GaAs (300K)

- Concentración **intrínseca**: $n_i = 5 \times 10^7 \text{ cm}^{-3}$.
- **Dopaje residual** (muestra pura): $n_e = 10^{16} \text{ cm}^{-3}$.

Semiconductores extrínsecos

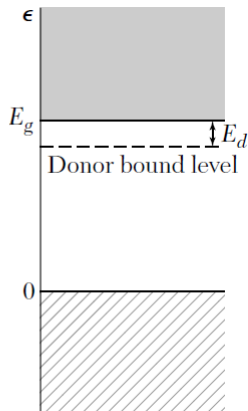
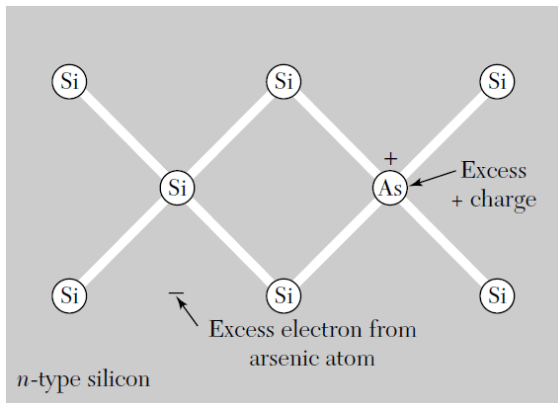
Sistemas en los cuales las **impurezas** eléctricamente activas incrementan la concentración de electrones o huecos libres, **donando** electrones a la banda de conducción, o huecos a la banda de valencia.

Impurezas

- **Donores**: Otorgan un electrón adicional a la nube electrónica, el cual está débilmente ligado al ión donador. Estos sistemas generan un dopaje tipo *n*.
- **Aceptores**: Ganan un electrón de la banda de valencia, dejando en los enlaces existentes un hueco. Generan un dopaje tipo *p*.

Semiconductores extrínsecos, estados donores y aceptores

Dopaje de semiconductores: Donores



- Si(4): matriz; As(5): impureza **donora**.
- El electrón adicional disociado (pseudo-libre) será excitado desde la impureza hasta la banda de **conducción** del sistema.

Semiconductores extrínsecos, estados donores y aceptores

Dopaje de semiconductores: Donores

La impureza **donora** se puede considerar como un centro **hidrogenoide**, en el cual la atracción Coulómbica entre electrones de valencia y de core es apantallada por los Si en la vecindad: $e^2/\epsilon r$.

Estimando la **energía de ionización** ϵ_D de la impureza donora, mediante el espectro de H:

$$\epsilon_n^H = \frac{e^4 m_e}{2(4\pi\epsilon_0\hbar^2)^2} \frac{1}{n^2},$$

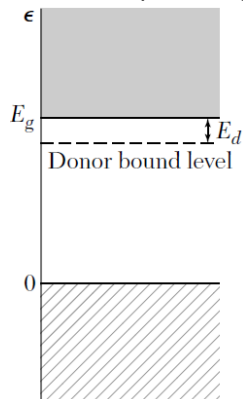
para el caso del **Si** como host:

$$m_e \rightarrow m_n^* = 0.2m_e \quad \& \quad e^2 \rightarrow e^2/\epsilon_{Si},$$

y para el est. base ($n = 1$):

$$\epsilon_D = \frac{e^4 \cdot 0.2m_e}{2(4\pi\epsilon_0\epsilon_{Si}\hbar^2)^2} \approx 20 \text{ meV},$$

donde el estado base **donor** ϵ_D se localiza a 20 meV por debajo de ϵ_c .



Semiconductores extrínsecos, estados donores y aceptores

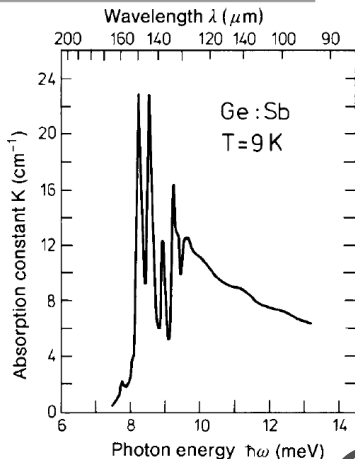
Dopaje de semiconductores: Donores

	P	As	Sb
Si	45.	49.	39.
Ge	12.0	12.7	9.6

Del modelo de átomo **hidrogenoide** se obtendrán ϵ_D **idénticas** (para el mismo host) no importando la naturaleza de la impureza, lo cual no concuerda con datos experimentales.

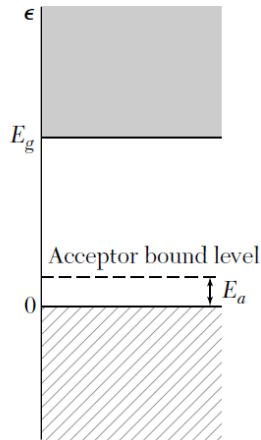
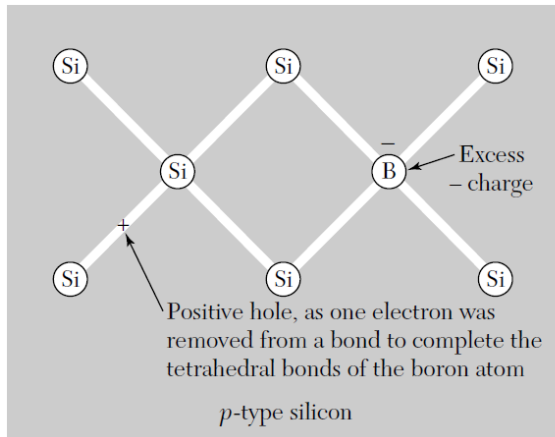
Las dif. vienen de considerar el apantallamiento del host a la impureza mediante la **cte. dieléctrica**, dando sólo una idea del orden de magnitud de ϵ_D .

El **nivel donor** se mide de espectros de absorción óptica, en donde se observa la señal del est. base y mayores.



Semiconductores extrínsecos, estados donores y aceptores

Dopaje de semiconductores: Aceptores



- Si(4): matriz; B(3): impureza **aceptora**.
- El enlace tetragonal de la impureza acepta un elect. de la banda de **valencia**, dejando un hueco, el cual está disponible para participar en la conducción.

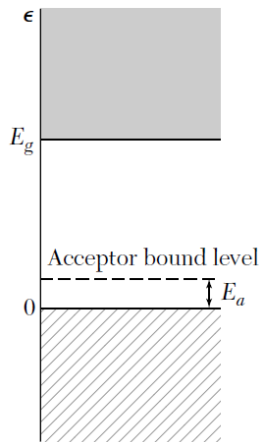
Semiconductores extrínsecos, estados donores y aceptores

Dopaje de semiconductores: Aceptores

	B	Al	Ga	In
Si	45.	57.	65.	157.
Ge	10.4	10.2	10.8	11.2

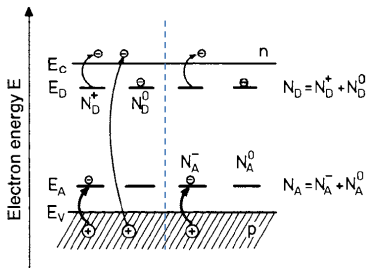
Las energías de ionización **aceptora** ϵ_a pueden ser calculadas con la aprox. de átomo hidrogenoide, dando energías muy similares a los casos de impurezas donoras.

Las diferencias observadas en ϵ_a respecto al experimento provienen en gran medida de la **degeneración** de las bandas de valencia.



Semiconductores extrínsecos, estados donores y aceptores

Concentración de portadores de carga



Electrón en la b. de conducción

- Banda de **valencia**, dejando un hueco.
- Ionización de una impureza **donora**, dejando un ión positivo.

Hueco en la b. de valencia

- Correspondiente a un e^- en la banda de **conducción**.
- De una impureza **aceptora**, ionizada negativamente.

Semiconductores extrínsecos, estados donores y aceptores

Concentración de portadores de carga

En el caso de semiconductores extrínsecos, las ocupaciones de las bandas de **conducción** y de **valencia** se siguen expresando como:

$$n = n_0 \exp \left[-\frac{\epsilon_c - \epsilon_F}{k_B T} \right] \quad \forall \quad n_0 = 2 \left(\frac{m_n^* k_B T}{2\pi \hbar^2} \right)^{3/2},$$
$$p = p_0 \exp \left[-\frac{\epsilon_F - \epsilon_v}{k_B T} \right] \quad \forall \quad p_0 = 2 \left(\frac{m_p^* k_B T}{2\pi \hbar^2} \right)^{3/2},$$

siendo que la **ley de atracción de las masas** se sigue cumpliendo,

$$np = 4 \left(\frac{k_B T}{2\pi \hbar^2} \right)^3 (m_n^* m_p^*)^{3/2} e^{-\epsilon_g/k_B T} \quad \forall \quad \epsilon_g = \epsilon_c - \epsilon_v.$$

Sin embargo, la **condición de neutralidad** debe tomar en cuenta la **carga de las impurezas**,

Donores : $N_D = N_D^0 + N_D^+$,

Aceptores : $N_A = N_A^0 + N_A^-$,

donde,

- N_D^0, N_A^0 : concentración de **neutrales**,
- N_D^+, N_A^- : concentración de **ionizados**.

Semiconductores extrínsecos, estados donores y aceptores

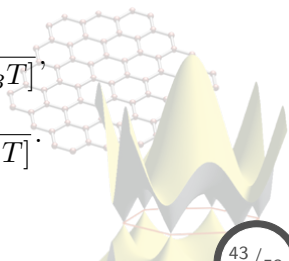
Concentración de portadores de carga

En un semiconductor **homogéneo**, la densidad de carga **negativa total** debe compensar en la misma proporción la correspondiente **positiva total**,

$$n + N_A^- = p + N_D^+ \quad \forall \quad N_D = N_D^0 + N_D^+ \quad \& \quad N_A = N_A^0 + N_A^-.$$

En el caso de que las impurezas donoras y aceptoras no se afecten mutuamente, la ocupación de donores por electrones (n_D) y la ocupación de aceptores por huecos (p_A) viene dada por:

$$n_D = N_D^0 = \frac{N_D}{1 + \exp[(\epsilon_D - \epsilon_F)/k_B T]},$$
$$p_A = N_A^0 = \frac{N_A}{1 + \exp[(\epsilon_F - \epsilon_A)/k_B T]}.$$



Semiconductores extrínsecos, estados donores y aceptores

Concentración de portadores de carga

Considerando un semiconductor **tipo-n puro**, en donde están disponibles solamente donores, se tiene:

$$n = n_0 \exp \left[-\frac{\epsilon_c - \epsilon_F}{k_B T} \right],$$

$$N_D = N_D^0 + N_D^+,$$

$$N_D^0 = \frac{N_D}{1 + \exp [(\epsilon_D - \epsilon_F)/k_B T]},$$

en donde los e^- **libres** en la banda de conducción se originan puramente de **donores** o desde la **banda de valencia**,

$$n + N_A^- = p + N_D^+ \rightarrow n = p + N_D^+.$$

Tomando en cuenta que la contribución principal a la cond. proviene de los **donores ionizados**,

$$N_D^+ \gg n_i \quad (np = n_i^2) \rightarrow n \approx N_D^+,$$

por tanto,

$$n \approx N_D - N_D^0,$$

$$\approx \frac{N_D}{1 + \exp [(\epsilon_F - \epsilon_D)/k_B T]}.$$

Semiconductores extrínsecos, estados donores y aceptores

Concentración de portadores de carga

Por otro lado, de la relación de n con el nivel de Fermi ϵ_F , se tiene:

$$n = n_0 \exp \left[-\frac{\epsilon_c - \epsilon_F}{k_B T} \right] = n_0 \exp \left[-\frac{\epsilon_F - \epsilon_D}{k_B T} \right] \exp \left[-\frac{\epsilon_D - \epsilon_c}{k_B T} \right],$$
$$\therefore \frac{n}{n_0} \exp \left[-\frac{\epsilon_c - \epsilon_D}{k_B T} \right] = \exp \left[-\frac{\epsilon_F - \epsilon_D}{k_B T} \right].$$

Sustituyendo en lo anterior la expresión obtenida para n ,

$$n \approx \frac{N_D}{1 + \exp [(\epsilon_F - \epsilon_D)/k_B T]},$$
$$\Rightarrow n \approx \frac{N_D}{1 + (n/n_0)e^{\epsilon_d/k_B T}} \quad \forall \quad \epsilon_d = \epsilon_c - \epsilon_D,$$

en donde ϵ_d representa la separación del nivel **donor**, ϵ_D , respecto al fondo de la banda de **conducción**, ϵ_c .

Semiconductores extrínsecos, estados donores y aceptores

Concentración de portadores de carga

Expresando la ecuación anterior en forma cuadrática,

$$n \approx \frac{N_D}{1 + (n/n_0)e^{\epsilon_d/k_B T}},$$

$$\frac{n^2}{n_0} e^{\epsilon_d/k_B T} + n \approx N_D,$$

resolviendo, se obtiene:

$$n \approx \frac{2N_D}{1 + \left[1 + 4\frac{N_D}{n_0} e^{\epsilon_d/k_B T}\right]^{1/2}}.$$

Analizando diferentes casos límites para la relación entre ϵ_d y la temperatura:

I) Temp. bajas ($k_B T \ll \epsilon_d$)

$$\begin{aligned} n &\approx \frac{2N_D}{1 + \left[1 + 4\frac{N_D}{n_0} e^{\epsilon_d/k_B T}\right]^{1/2}}, \\ &\approx \frac{2N_D}{1 + \left(4\frac{N_D}{n_0}\right)^{1/2} e^{\epsilon_d/2k_B T}}, \\ &\approx (N_D n_0)^{1/2} e^{-\epsilon_d/2k_B T}, \end{aligned}$$

en este límite existen muchas impurezas donoras que **no se ionizan**, por lo que se conoce como el **rango congelado**.

Semiconductores extrínsecos, estados donores y aceptores

Concentración de portadores de carga

II) Temp. altas ($k_B T \gg \epsilon_d$)

$$\begin{aligned}n &\approx \frac{2N_D}{1 + \left[1 + 4\frac{N_D}{n_0}e^{\epsilon_d/k_B T}\right]^{1/2}}, \\ &\approx \frac{N_D}{1 + \frac{N_D}{n_0}e^{\epsilon_d/k_B T}}, \\ &\approx N_D \left[1 - \frac{N_D}{n_0}e^{\epsilon_d/k_B T}\right], \\ &\approx N_D,\end{aligned}$$

la concentración de elec. donores ha alcanzado su **máximo**, por tanto **todas** las impurezas se ionizan, por ello se habla del **rango de saturación**.

III) Temp. muy altas

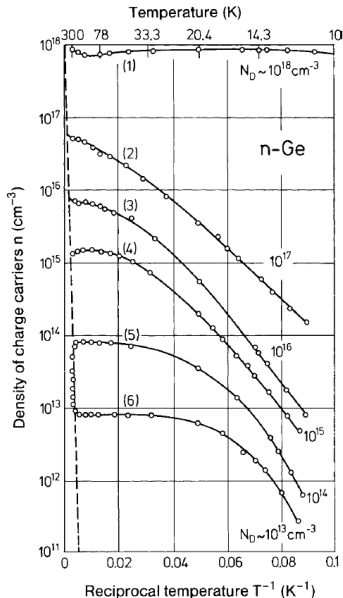
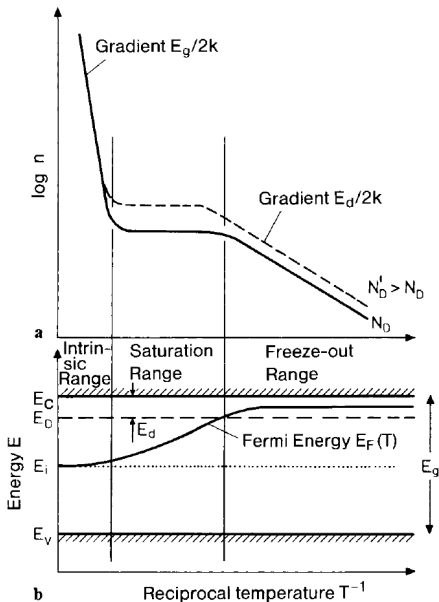
Para temperaturas extremadamente altas, los electrones excitados desde la banda de **valencia** (por sobre ϵ_g), eventualmente sobrepasan la densidad elect. de los e^- **donores**,

$$n_i \gg n_d.$$

En este rango el sist. dopado tipo- n se comporta como un semiconductor **intrínseco**, por tanto se le conoce como **región intrínseca**.

Semiconductores extrínsecos, estados donores y aceptores

Concentración de portadores de carga



Semiconductores extrínsecos, estados donores y aceptores

Conductividad

La **conductividad** de un semiconductor involucra a los electrones en la banda de **conducción** y a los huecos en la banda de **valencia**,

$$\sigma = |e| (n\mu_n + p\mu_p).$$

Para el caso de sem. **extrínsecos**, la movilidad se expresa como:

$$\mu_\alpha = -q_\alpha \frac{1}{m_\alpha^*} \frac{\langle \tau(\mathbf{k}) v^2(\mathbf{k}) \rangle}{\langle v^2(\mathbf{k}) \rangle},$$

en donde se aplica la aprox. de Boltzmann ($\epsilon_g \gg k_B T$) con:

$$\alpha = n \rightarrow q = -e, \quad m_\alpha^* = m_n^*,$$

$$\alpha = p \rightarrow q = e, \quad m_\alpha^* = -m_p^*.$$

Además,

$v(\mathbf{k}) \rightarrow$ vel. de portadores de carga,

$\tau(\mathbf{k}) \rightarrow$ tiempo de relajación.

De las relaciones, se deduce para la **movilidad**:

$$\mu \propto \tau,$$

mientras que para el **tiempo de relajación**,

$$1/\tau \propto \Sigma \langle v \rangle,$$

donde Σ es la **secc. transversal** de electrones y huecos en un centro de dispersión determinado.

Semiconductores extrínsecos, estados donores y aceptores

Conductividad

La velocidad $\langle v \rangle$ representa un promedio **térmico** de las velocidades de los portadores de carga,

$$\langle v \rangle \propto T^{1/2}.$$

Con las expresiones anteriores, se puede deducir una expresión cualitativa para la **movilidad**,

$$\mu \propto \tau \propto \frac{1}{\Sigma \langle v \rangle} \propto \frac{1}{\Sigma T^{1/2}}.$$

La **secc. transversal** Σ tiene una contribución **fonónica**, debido a la disp. por fonones acústicos $\omega_{\mathbf{q}}$ con amplitud $u_{\mathbf{q}}$,

en donde la energía viene dada por,

$$M\omega_{\mathbf{q}}^2 \langle u_{\mathbf{q}}^2 \rangle = k_B T,$$

por tanto, la secc. transversal fonónica viene siendo:

$$\Sigma_{ph} \sim T.$$

Con la expresión anterior se puede obtener la dependencia en la temp. de la movilidad con dispersión de fonones,

$$\mu_{ph} \propto \frac{1}{T^{3/2}}.$$

Semiconductores extrínsecos, estados donores y aceptores

Conductividad

Otra contribución a la secc. transversal es debido a la dispersión de portadores de carga por donores o aceptores **cargados** (defectos):

$$\Sigma_{def} = N_{def} \langle v \rangle^{-4},$$

lo anterior debido a la interacción coulombica entre los portadores y los defectos.

Se obtiene, por tanto, la expresión para el tiempo de relajación por **dispersión de defectos**,

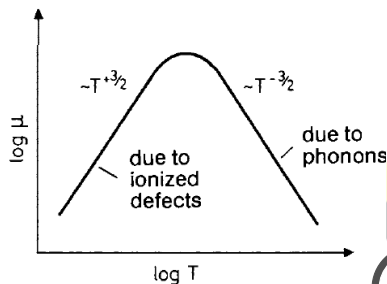
$$\tau_{def} \propto \frac{1}{\Sigma_{def} \langle v \rangle} \propto \frac{T^{3/2}}{N_{def}},$$

con la expresión anterior se obtiene la movilidad asociada,

$$\mu_{def} \propto T^{3/2} / N_{def}.$$

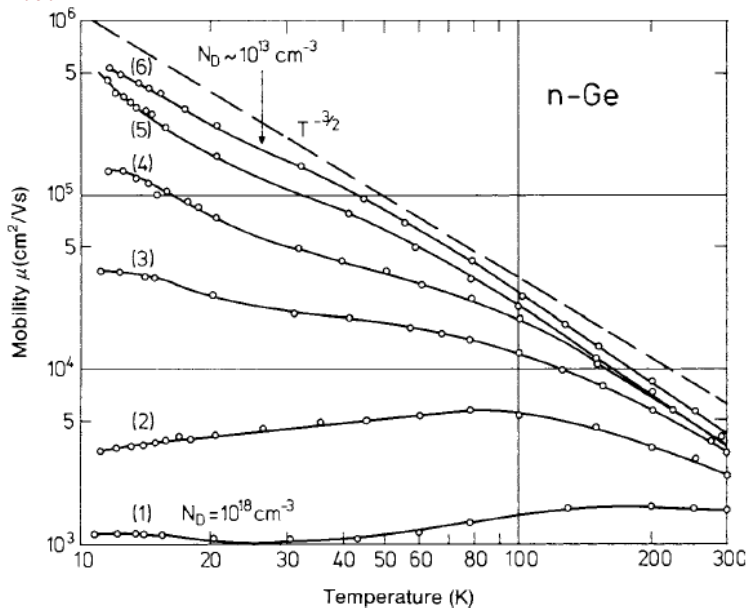
Por tanto, se obtiene la **movilidad total**,

$$1/\mu = 1/\mu_{ph} + 1/\mu_{def}.$$



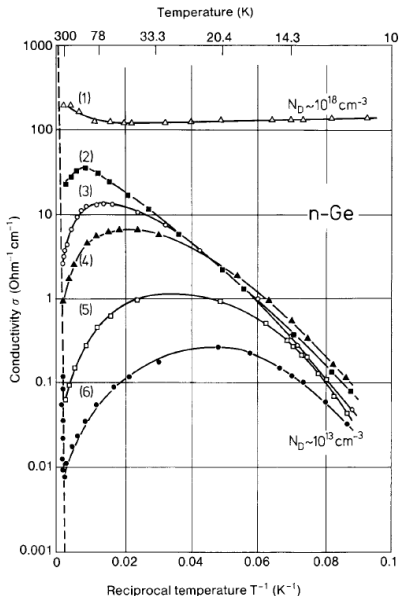
Semiconductores extrínsecos, estados donores y aceptores

Conductividad



Semiconductores extrínsecos, estados donores y aceptores

Conductividad



- **R. Saturación:** Temp. **intermedias**, con $n \sim \text{cte.}$, σ presenta un **máximo**.

- **R. Congelado:** Temp. **bajas**,

$$\mu_{ph} \gg \mu_{def} \Rightarrow \mu \sim \mu_{def},$$

$\therefore \sigma$ será dominada por dispersiones vía **defectos cargados**.

- **R. Intrínseco:** Temp. **altas**,

$$\mu_{ph} \ll \mu_{def} \Rightarrow \mu \sim \mu_{ph},$$

lo cual indica que σ será dominada por las dispersiones con origen **fonónico**.