基于钙钛矿的二维铁磁体 Sr_2RuO_4 单层*

张俊廷† 纪克 谢禹 李超

(中国矿业大学材料与物理学院,徐州 221116)

(2024年7月27日收到; 2024年9月27日收到修改稿)

目前对二维铁磁体的研究主要集中在范德瓦尔斯材料领域,而无应力束缚的自支撑二维钙钛矿薄膜的 成功制备为设计范德瓦耳斯材料之外的二维铁磁体提供了良好的契机.钙钛矿氧化物 SrRuO₃ 作为典型的钙 钛矿巡游铁磁体,在诸多领域具有广阔应用前景.本文结合第一性原理计算、对称性分析和蒙特卡罗模拟方 法研究了其钙钛矿单层(化学式 Sr₂RuO₄)的晶格动力学、基态结构、电子与磁性质以及电场调控效应,并揭 示了哈伯德参量 U的影响.证实单层基态结构为八面体旋转畸变产生的结构相(空间群 P4/mbm),具有铁磁 半金属性质和面外易磁化轴.铁磁性主要源于最近邻自旋之间的强铁磁交换作用.利用自洽测定 U值模拟出 的居里温度为 177 K,与其块体相的值比较接近.外加电场可以显著调制其电子和磁性质,甚至诱导铁磁半金 属相到铁磁金属相的转变.本文为开发基于钙钛矿的二维铁磁体及利用电场调控二维磁性提供了借鉴.

关键词:二维铁磁性,钙钛矿,第一性原理 PACS: 61.50.Ah, 71.15.Mb, 75.30.Et, 75.70.Ak CSTR: 32037.14.aps.73.20241042

DOI: 10.7498/aps.73.20241042

1 引 言

二维铁磁体在实现低能耗、高密度、高处理速 度和非易失性存储的新一代自旋电子器件领域具 有重要的应用前景^[1-3].近年来,二维铁磁性陆续 在一些范德瓦耳斯单层材料如 CrI₃和 Cr₂Ge₂Te₆ 中被发现,引领了对二维铁磁性的研究热潮^[4,5].目 前,已发现多个二维铁磁体,且实现了基于二维 铁磁体的场效应器件,如利用门电压调控在 CrI₃ 中实现巨大隧穿磁电阻效应^[6-8],以及在少数层 Cr₂Ge₂Te₆中实现电荷与自旋的双重双极全电操 纵^[9].然而,目前对二维磁性的研究主要集中在范 德瓦耳斯材料^[10].相较于范德瓦耳斯材料,钙钛矿 过渡金属氧化物由于晶格、电荷、轨道、自旋等多 重自由度的耦合,展现出丰富的关联电子性质,如

钙钛矿氧化物 SrRuO₃ 由于在多铁器件、铁磁 电容器、磁隧道结和场效应器件等方面的潜在应用 受到了广泛的关注^[22,23].因其表现出巡游铁磁性及 良好的导电行为,常被用作钙钛矿氧化物异质结中 的电极层^[24-26].此外,块体材料在降至二维时,电 子关联效应的增强及量子限制效应会衍生出一些 新奇的物理现象,如准二维的层状结构 Sr₂RuO₄ 表现出超导电性^[23].因此,SrRuO₃ 单层薄膜能否 维持其块体的巡游铁磁性或表现出不同于其块体

超导、巨磁电阻、多铁性等^[11-13].最近,实验上能够 成功制备自支撑的钙钛矿薄膜如 SrTiO₃和 BiFeO₃ 单层,且能够转移至任意衬底,从而为基于二维钙 钛矿体系实现一些功能性质提供了良好的契机^[14-16]. 例如,我们先前的工作设计实现了基于二维钙钛矿 的铁电、铁磁及多铁性,并揭示了存在的新颖铁电 和磁电耦合机制^[17-21].

^{*} 国家自然科学基金 (批准号: 12374097, 11974418) 资助的课题.

[†] 通信作者. E-mail: juntingzhang@cumt.edu.cn

^{© 2024} 中国物理学会 Chinese Physical Society

的新颖性质值得被研究.

本文采用第一性原理计算、对称性分析和蒙特 卡罗模拟方法,系统研究了无应力的钙钛矿单层 Sr₂RuO₄的结构、电子、磁性质及电场调控效应. 研究结果表明, Sr₂RuO₄单层的基态结构出现八面 体旋转扭曲, 且呈现铁磁半金属特性. 铁磁性来源 由最近邻铁磁交换作用占主导, U值的增加会增强 磁交换作用, 从而导致居里温度的提高. 施加面外 电场会引起上自旋能带带隙的减小, 甚至导致体系 从铁磁半金属态转变为铁磁金属态.

2 计算方法

所有基于密度泛函理论 (DFT) 的第一性原 理计算在 VASP 软件包中执行^[27,28]. 交换关联泛 函采用包含哈伯德参量 U的广义梯度近似形式 (GGA+U),并选取了 PBEsol 泛函作为交换关联 函数^[29]. 采用约束随机相近似 (cRPA) 方法^[30] 测 定 Ru 4d 轨道的有效 U值为 $U_{eff} = 1.2 \text{ eV}^{[31,32]}$. 同 时,为了揭示 U值对计算结果的影响,也使用了 GGA 方法 ($U_{eff} = 0$ eV) 和其他有效 U值 ($U_{eff} =$ 0.5,1.5,2 eV)的结果以进行对比.为了避免周期 性边界条件引入的层间相互作用,对所有二维钙钛 矿单层设置了 20 Å的真空层. 此外, 采用 $\sqrt{2} \times \sqrt{2} \times 1$ 的超胞构建不同晶格畸变模式以及它们的各种 组合形成的结构相. 平面波函数基组使用了投影 缀加波 (PAW) 方法^[33], 平面波展开采用了 600 eV 的平面波截断能.使用以 Γ 点为中心的 9×9×1 k点网格进行布里渊区积分,电子自洽循环采用 10⁻⁶ eV 的收敛阈值. 对每个结构相的晶格常数和 原子坐标进行了优化, 直到各原子上的 Hellman-Feynman 力小于 0.01 eV/Å.

利用 ISOTROPY 软件^[34]分析不同晶格扭曲 模式的不可约表示并生成初始结构相.利用密度泛 函微扰理论 (DFPT) 方法^[35] 计算了原型相和基态 相的声子能带结构,并采用 PHONOPY 软件^[36] 后 处理得到声子频率和相应的本征模.采用 Nosé热 浴在正则系综中进行了第一性原理分子动力学模 拟,使用 3×3×1的超胞来最小化周期边界条件的 约束.基于海森伯自旋模型和提取的磁交换作用参 量,利用蒙特卡罗模拟证实了基态结构的磁相,并 推测磁转变温度.蒙特卡罗模拟采用了具有周期性 边界条件的 64×64×1的自旋格子,使用模拟退火 算法,每个温度下模拟采用 10⁶ 步来达到平衡条件, 并利用 Metropolis 算法进行抽样.

3 结果与讨论

3.1 晶格动力学

如图 1(a) 所示, 所考虑的钙钛矿单层上下表 面均为 Sr-O 终端面, 即具有完整的氧八面体结构, 因此可视为层状钙钛矿 Sr₂RuO₄ 的一个基本结构 单元. 类似终端面已在其他自支撑的二维钙钛矿氧 化物薄膜中被发现^[15,16]. 考虑到二维钙钛矿相对于 其块体可能出现结构重构,本文从钙钛矿单层的原 型相 (空间群 P4/mmm) 出发, 研究可能出现的晶 格扭曲模式. 首先计算了 Sr₂RuO₄ 单层原型相的 声子能带结构, 如图 1(b) 所示, 其在布里渊区边 界 M点处出现了一个不稳定的振动模式 (即软模), 对应于氧八面体旋转扭曲模式. 软模的出现表明了 单层原型相结构的不稳定性.



图 1 Sr_2RuO_4 单层原型相的 (a) 晶体结构和 (b) 声子谱 Fig. 1. (a) Schematic crystal structure and (b) phonon spectrum of the prototype phase of Sr_2RuO_4 monolayer.

为了研究基态结构中可能出现的晶格扭曲模 式,本文考虑钙钛矿中常见的晶格畸变类型——八 面体旋转扭曲,该畸变源于阳离子半径失配,属于 结构几何效应,因而常出现在钙钛矿材料中.这类 晶格扭曲也存在于 SrRuO₃ 块体中,导致其基态结 构为钙钛矿体系常见的正交对称相^[22].在二维钙 钛矿中,八面体旋转扭曲可进一步分为属于不可约 表示 *M*⁺₂ 的旋转模式 (R) 和属于不可约表示 *M*⁺₅ 的倾斜模式 (T), 分别对应于八面体绕着面外和 面内轴的转动, 如图 2(a) 插图所示. 鉴于 Ru 离子 可能出现三重简并的 t_{2g} 轨道的部分占据, 也考虑 了钙钛矿体系另一种常见的晶格畸变——Jahn-Teller (JT) 扭曲, 其与简并 d 轨道的部分占据引 起的电子不稳定性有关. 如图 2(b) 所示, JT 扭曲 可分为属于不可约表示 M_3^+ 的 JT₁ 模式和属于不 可约表示 M_4^+ 的 JT₂ 模式, 前者对应面内两个 Ru— O 键伸长, 两个 Ru—O 键缩短, 而后者对应面外两 个 Ru—O 键伸长, 面内四个 Ru—O 键缩短.



图 2 Sr_2RuO_4 单层每种晶格畸变模式的能量随模式幅度 的变化, 涉及 (a) 旋转 (R) 和倾斜 (T), 以及 (b) JT₁和 JT₂ 扭曲模式. 插图为四种晶格扭曲模式的示意图, 其中弯曲的 箭头代表八面体转动方向, 而直箭头表示阴离子位移方向 Fig. 2. Energy variation of each distortion mode with the mode amplitude for the Sr_2RuO_4 monolayer, involves (a) rotation (R) and tilt (T), and (b) JT₁ and JT₂ modes. The illustration shows four lattice distortion modes, where the curved arrows represent the direction of octahedral rotation and the straight arrows indicate the direction of anion displacement.

本文研究了每种晶格扭曲模式的出现能否降低体系的能量.对于具有二维不可约表示的倾斜模式,考虑两种序参量 T(a,0)和T(a,a),分别对应于八面体倾斜轴沿着赝立方 [110]和 [100] 方向.如图 2(a) 所示,对于八面体旋转和倾斜扭曲模式,只有旋转模式的能量曲线表现出典型的双势阱型,能量收益约 0.18 eV/f.u.,意味着八面体旋转模式的

出现能够显著降低体系的能量.而倾斜模式的能量始终高于原型相,即没有能量收益.对于两种JT 扭曲,它们的能量曲线表现出典型的抛物线型,如 图 2(b)所示,即出现未能降低体系的能量.这些结 果与原型相声子谱的计算结果一致,即只有氧八面 体旋转声子模式表现出不稳定性,该软模的冻结能 够降低体系的能量.

3.2 基态结构

为了测定 Sr₂RuO₄ 单层的基态结构,考虑了 每种晶格畸变模式及其各种组合引起的结构相.在 保持对称性的前提下完全弛豫了原子坐标和面内 晶格常数,计算了每个结构相的能量.结果表明, 所有包含多个晶格扭曲模式的结构相均无法稳定 存在, 如表1所列. 这是由于其包含的一些晶格扭 曲模式在结构优化后消失,从而导致对称性发生变 化. 对于单个扭曲模式引起的结构相, 八面体旋转 和倾斜模式产生的结构相均能够稳定存在,而两 种 JT 扭曲模式引起的结构相均无法保持稳定,即 在结构优化后消失. 倾斜扭曲产生的结构相与原型 相的能量非常接近, 而旋转扭曲产生的结构相的能 量远低于原型相,导致其成为 Sr₂RuO₄ 单层的基 态相 (空间群 P4/mbm). 这些结果与能量收益计 算结果一致,即只有八面体旋转模式的出现可以降 低体系的能量.因此,相对于原型相,基态结构仅 出现了八面体旋转扭曲,如图 3(a) 所示.

为了揭示哈伯德参量 U对 Sr₂RuO₄ 单层基 态结构的影响,进一步采用不同有效 U值 $U_{eff} =$ 0,0.5,1.5 和 2 eV 重新计算了所有结构相的能量. 如表 1 所列,除了 $U_{eff} = 0$ 和 0.5 时倾斜扭曲模式 产生的结构相不再稳定外,其他所有结构相的稳定 性未发生改变.在所有的 U值下,旋转模式产生的 结构相始终具有最低的能量,表明 U值的改变并 不影响材料的基态结构.为了证实 Sr₂RuO₄ 单层 基态结构的稳定性,计算了基态相的声子谱并执行 了室温第一性分子动力学模拟,分别证实了基态相 的动力学和热力学稳定性,如图 3 所示.

3.3 电子性质

接下来计算 Sr₂RuO₄ 单层基态相的投影能带 结构以揭示其电子性质.如图 4(a) 所示,费米能级 附近的能带主要源于 Ru 离子的 4d 轨道,该轨道 在八面体晶体场中劈裂为能量较高的双重简并的 表 1 Sr₂RuO₄ 单层不同晶格畸变模式及其各种组合所产生的结构相的对称性和不同 U值下的相对能量,其中基态相的能量被设置为 0. 符号"—"表示对应的结构相不稳定,即经过结构优化后转变为其他结构相

Table 1. Symmetry and the relative energy at different U values of structural phases resulting from different distortion modes and their various combinations for the Sr_2RuO_4 monolayer. Energy of the ground-state phase is set to 0. The symbol "—" represents that the corresponding structural phase is unstable, that is, it is transformed into another structural phases after structural optimization.

Distortion modes	Space group	$\Delta E/({ m meV}{ m f.u.}^{-1})$					
		$U_{\rm eff} = 0$	$U_{\rm eff} = 0.5$	$U_{\rm eff} = 1.2$	$U_{\rm eff} = 1.5$	$U_{\rm eff}=2$	
Para	P4/mmm	154	172	225	227	214	
$R(M_2^+)$	P4/mbm	0	0	0	0	0	
$\mathrm{T}(a,0)(M_5^+)$	Pmna			228	225	214	
$T(a,a)(M_5^+)$	Cmma	—	—	227	224	212	
$JT_1(M_3^+)$	P4/mbm	—	_		_	—	
$JT_2(M_4^+)$	P4/mmm	—	—	—	—	—	
$R \oplus JT_1$	Pbam	_	_		_	_	
$R \oplus JT_2$	P4/m	_	_		_	—	
${ m R}\oplus{ m T}(a,0)$	$P2_1/c$	_	_		_	—	
${ m R}\oplus{ m T}(a,a)$	C2/m	_	_		_	—	
$\mathrm{T}(a,0)\oplus\mathrm{JT}_1$	$P2_1/c$	_	_		_	—	
$\mathrm{T}(a,0)\oplus\mathrm{JT}_2$	P2/m				_	_	
${ m T}(a,a)\oplus { m JT}_1$	C2/m				_	_	
$T(a,a)\oplus JT_2$	C2/m	_	_		_	—	
$\mathrm{R}\oplus\mathrm{T}(a,0)\oplus\mathrm{JT}_1$	$P2_1/c$	_	_		_	—	
$\mathrm{R}\oplus\mathrm{T}(a,0)\oplus\mathrm{J}\mathrm{T}_2$	$P\bar{1}$	_			_	_	
$\mathrm{R}\oplus\mathrm{T}(a,a)\oplus\mathrm{JT}_1$	$P\bar{1}$				_	_	
$\mathrm{R}\oplus\mathrm{T}(a,a)\oplus\mathrm{J}\mathrm{T}_2$	$P\bar{1}$	_	_	_	_		



图 3 Sr₂RuO₄单层基态相的 (a) 晶体结构, (b) 声子谱, (c) 300 K 下的第一性分子动力学模拟

Fig. 3. Crystal structure (a), phonon spectrum (b), and first-principles molecular dynamics simulation (at 300 K) (c) of the ground-state phase of Sr_2RuO_4 monolayer.

eg轨道和能量较低的三重简并的t_{2g}轨道.上自旋 能带中费米能级附近的价带源于占据的t_{2g}轨道, 而导带则源于空的eg轨道,eg和t_{2g}轨道的劈裂 在布里渊区中心 Γ点处打开了一个约 0.95 eV的 直接带隙,如图 4(a)所示.下自旋能带中,t_{2g}轨道 被部分占据,导致费米能级穿过t_{2g}轨道形成的能 带.因此,Sr₂RuO₄单层基态相为半金属.实际上, 二维下八面体晶体场(O_h点群)对称改变为四 方晶体场 (D_{4h} 点群), 导致 t_{2g} 轨道进一步劈裂 为单个的 d_{xy} 轨道和双重简并的 d_{xz}/d_{yz} 轨道. 然 而, 这种较弱的晶体场劈裂并未显著影响 t_{2g} 轨道 的占据. 投影能带结果表明, Sr_2RuO_4 单层基态结 构中 Ru 离子表现出低自旋态, 即 d 电子构型为 $t_{2g}^{37}t_{2g}^{14}e_g^0$. 这种低自旋态构型是基态相表现出半 金属性的原因.

进一步研究了 U值对电子性质的影响. U值

的增大对电子性质基本没有影响, Sr₂RuO₄ 单层基 态相仍保持铁磁半金属态, 且上自旋能带带隙基本 不变, 如图 4(b) 所示. 而 U值减小为 0 时, 费米能 级穿过上自旋的 t_{2g}轨道形成的能带, 即体系转变 为金属性, 如图 4(c) 所示. 这与 t_{2g}轨道上下自旋 态能量差的减小有关, 其导致上自旋的 t_{2g}轨道也 出现部分占据. 因此, 是否加 U对 Sr₂RuO₄ 单层电 子性质有显著影响.

3.4 磁性质

为了确定 Sr₂RuO₄ 单层基态结构的磁相, 计 算了不同磁序的能量, 包括铁磁序和四种反铁磁 序.图 5(a)显示了所考虑的反铁磁序的磁结构及 它们与铁磁序之间的能量差.结果表明, 所有反铁 磁序的能量均高于铁磁序, *U*值的增加会导致反铁 磁序相对能量的升高, 但不改变材料的铁磁基态.



图 4 Sr₂RuO₄单层基态相在不同 *U*值下的上自旋和下自旋投影能带结构 (a) $U_{\text{eff}} = 1.2 \text{ eV}$; (b) $U_{\text{eff}} = 2 \text{ eV}$; (c) $U_{\text{eff}} = 0 \text{ eV}$ Fig. 4. Projected up and down spin band structures of the ground-state phase of Sr₂RuO₄ monolayer at different *U* values: (a) $U_{\text{eff}} = 1.2 \text{ eV}$; (b) $U_{\text{eff}} = 2 \text{ eV}$; (c) $U_{\text{eff}} = 0 \text{ eV}$.



图 5 (a) 不同反铁磁序的示意图和相对能量 (相对于铁磁相), 以及 U_{eff} = 1.2 eV 时计算的 (b) 不同自旋面的磁各向异性能量 曲线和 (c) 蒙特卡罗模拟的磁化和比热曲线

Fig. 5. (a) Schematic of different antiferromagnetic orders and their relative energy (to ferromagnetic order) for the ground-state phase. (b) Energy curves of magnetic anisotropy for different spin planes, and (c) magnetization and specific heat curves in Monte Carlo simulation calculated at $U_{\text{eff}} = 1.2$ eV.

与块体铁磁性来源类似,这种铁磁性与 t_{2g}轨道的 部分占据导致巡游 d 电子的出现有关.图 5(b)显 示了基态相的单离子磁晶各向异性能量.当自旋位 于面外 *c* 轴方向时体系具有最低的能量,面内无各 向异性,即易磁化轴沿着氧八面体的旋转轴方向.

接下来采用海森伯自旋模型提取了 Sr_2RuO_4 单层基态相的磁交换相互作用参量,

$$H = -\sum_{ij} J_{ij} \boldsymbol{S}_i \cdot \boldsymbol{S}_j - \sum_i K(S_i^z)^2, \qquad (1)$$

其中 S_i 和 S_j 为格点自旋, J_{ij} 为磁交换作用参量, K为磁各向异性常数.利用能量匹配方法求出磁交 换作用参量. 如表 2 所列, 在 $U_{\text{eff}} = 1.2 \text{ eV}$ 下, 最 近邻磁交换作用为强铁磁耦合 $J_1 = 25.3$ meV, 而次近邻磁交换作用为弱的反铁磁耦合J2 = -2.4 meV. 最近邻磁交换作用随 U值呈现正相关 变化, 即随着 U值减小而逐渐减弱. 这种变化与 U值减小引起的下自旋的 t2g 轨道的能量下移有关, 会导致更多的t2g轨道的上下自旋态被同时占据, 从而削弱磁交换作用. 这种电子占据的改变也导致 较小的 U值下 Ru 离子磁矩的大幅减小, 如表 2 所 列. 不同 U值下磁矩均小于理论值 $2\mu_{\rm B}$, 这是由 于 p-d 杂化和 Ru 离子 4d 电子的巡游特性, 导致 自旋磁矩并非完全局域在 Ru 离子上. 以上结果表 明, Sr₂RuO₄ 单层磁交换作用始终由最近邻铁磁交 换占主导,导致其形成铁磁基态相.

表 2 不同 U值下计算的最近邻 (J1) 和次近邻

```
(J<sub>2</sub>) 磁交换作用参量, 磁各向异性常数 (K), 磁矩
(M) 及居里温度 (T<sub>C</sub>)
```

Table 2. Nearest neighbor (J_1) and next nearest neighbor (J_2) magnetic exchange interaction parameters, magnetic anisotropy constant (K), magnetic moment (M) and Curie temperature $(T_{\rm C})$ calculated at different U values.

$U_{\rm eff}/{ m eV}$	J_1/meV	J_2/meV	$K/{ m meV}$	$M/\mu_{\rm B}$	$T_{\rm C}/{ m K}$
0	11.48	-1.35	1.57	0.73	81
0.5	15.39	1.73	1.11	0.96	111
1.2	25.34	-2.41	1.83	1.43	177
1.5	31.18	-3.90	1.70	1.44	195
2	38.38	-8.53	1.81	1.47	202

基于海森伯自旋模型和提取的磁相互作用参量,利用蒙特卡罗模拟来进一步证实 Sr_2RuO_4 单层的基态磁相,并模拟其居里温度.模拟出的磁基态为铁磁序且自旋沿着面外方向,与第一性原理计算结果一致,如图 5(c) 所示. $U_{eff} = 1.2 \text{ eV}$ 时计

算出的居里温度约为177 K,与 SrRuO₃ 块体的居 里温度150 K 接近^[37]. U值增大会导致计算出的 居里温度升高. 而当 U值减小时,居里温度大幅降 低,这与 U值引起的最近邻磁交换作用的显著减 弱有关,如表2 所列.

3.5 电场效应

已有研究表明,一些二维铁磁体可表现出电场 对磁性的显著调控效应,如电场对磁序、饱和磁 化、居里温度及磁化方向的调控等^[6-9,38].因此,本 文进一步研究了面外电场对 Sr₂RuO₄ 单层的调控 效应.首先在不同电场下对结构进行了重新优化, 发现基态结构相保持不变.然后,研究了外加电场 对电子性质和磁性质的影响.随着电场强度的增 大,上自旋能带带隙显著减小,且当电场增大到 0.3 V/Å时,带隙完全消失,如图 6(a)所示,而下 自旋能带一直保持金属性.因此,在面外电场下, 体系会经历由半金属态到金属态的转变.这种转变 主要源于导带中d₂2 轨道形成的能带在增大的电场 作用下逐渐下移.这是由于d₂2 轨道伸向面外方向, 因此其受面外电场影响最为显著.当电场增大到 0.3 V/Å时,导带最低点进入到费米能级以下,即



图 6 (a) 上自旋带隙和磁矩及 (b) 磁交换相互作用、磁各向异性常数、居里温度随电场强度的变化

Fig. 6. (a) Variation of the up-spin band gap and magnetic moment, and (b) magnetic exchange interaction, magnetic anisotropy constant and Curie temperature with the electric-field intensity.

带隙闭合. Ru 离子磁矩在小电场保持不变, 而当 电场超过 0.2 V/Å时开始随着电场增加而逐渐增 大, 如图 6(a) 所示. 此外, 铁磁序在所有电场下均 具有最低的能量, 即电场未引起磁相转变.

在电场超过 0.2 V/Å时,最近邻磁交换相互作 用开始显著减小,而次近邻磁交换相互作用仅出现 轻微改变,如图 6(b)所示.这是由于带隙闭合导致 上自旋的 t_{2g}轨道出现部分占据,从而削弱了其最 近邻磁交换作用.磁各向异性常数基本不随电场改 变.最近邻磁交换作用的这种改变也导致居里温度 随电场的进一步增大而大幅降低.以上结果表明, 面外电场对 Sr₂RuO₄ 单层的电子和磁性质具有显 著调制作用.

4 结 论

本文系统研究了二维单层 Sr₂RuO₄ 的结构、 电子、磁性质及电场调控效应. 证实 Sr₂RuO₄ 单层 的基态结构仅包含八面体旋转扭曲. Ru⁴⁺离子具 有低自旋态电子构型,导致基态相呈现出铁磁半金 属特性. 基态结构和铁磁性具有鲁棒性,不随哈伯 德参量 U和面外电场而发生改变. 但面外电场能 够显著调制其电子和磁性质, 当施加超过 0.3 V/Å 的电场时,体系发生从铁磁半金属态到铁磁金属态 的转变. 研究表明了钙钛矿 Sr₂RuO₄ 单层在低维 自旋电子器件方面的潜在应用.

参考文献

- [1] Burch K S, Mandrus D, Park J G 2018 Nature 563 47
- [2] Gong C, Zhang X 2019 Science **363** 706
- [3] Xiao H, Mi M J, Wang Y L 2021 Acta Phys. Sin. 70 127503 (in Chinese) [肖寒, 弭孟娟, 王以林 2021 物理学报 70 127503]
- [4] Gong C, Li L, Li Z, Ji H, Stern A, Xia Y, Cao T, Bao W, Wang C, Wang Y, Qiu Z Q, Cava R J, Louie S G, Xia J, Zhang X 2017 Nature 546 265
- [5] Huang B, Clark G, Navarro-Moratalla E, Klein D R, Cheng R, Seyler K L, Zhong D, Schmidgall E, McGuire M A, Cobden D H, Yao W, Xiao D, Jarillo-Herrero P, Xu X 2017 *Nature* 546 270
- [6] Song T C, Cai X H, Tu M W Y, Zhang X, Huang B, Wilson N P, Seyler K L, Zhu L, Taniguchi T, Watanabe K, McGuire M A, Cobden D H, Xiao D, Yao W, Xu X D 2018 *Science* 360 1214
- [7] Klein D R, MacNeill D, Lado J L, Soriano D, Navarro-Moratalla E, Watanabe K, Taniguchi T, Manni S, Canfield P,

Fernández-Rossier J, Jarillo-Herrero P 2018 Science 360 1218
[8] Kim H H, Yang B, Patel T, Sfigakis F, Li C, Tian S, Lei H, Tsen A W 2018 Nano Lett. 18 4885

- [9] Wang Z, Zhang T Y, Ding M, et al. 2018 Nat. Nanotechnol. 13 554
- [10] Jiang X, Liu Q X, Xing J P, Liu N S, Guo Y, Liu Z F, Zhao J J 2021 Appl. Phys. Rev. 8 031305
- [11] Dagotto E, Hotta T, Moreo A 2001 Phys. Rep. 344 1
- [12] Dagotto E 2005 Science 309 257
- [13] Eerenstein W, Mathur N D, Scott J F 2006 Nature 442 759
- [14] Hong S S, Yu J H, Lu D, Marshall A F, Hikita Y, Cui Y, Hwang H Y 2017 Sci. Adv. 3 eaao5173
- [15] Ji D X, Cai S H, Paudel T R, Sun H Y, Zhang C C, Han L, Wei Y F, Zang Y P, Gu M, Zhang Y, Gao W P, Huyan H X, Guo W, Wu D, Gu Z B, Tsymbal E Y, Wang P, Nie Y F, Pan X Q 2019 Nature 570 87
- [16] Lu J, Luo W, Feng J, Xiang H 2018 Nano Lett. 18 595
- [17] Zhang J T, Shen X F, Wang Y C, Ji C, Zhou Y, Wang J L, Huang F Z, Lu X M 2020 Phys. Rev. Lett. 125 017601
- [18] Zhang J T, Zhou Y, Wang F, Shen X F, Wang J L, Lu X M 2022 Phys. Rev. Lett. 129 117603
- [19] Zhou Y, Dong S, Shan C X, Ji K, Zhang J T 2022 Phys. Rev. B 105 075408
- [20] Shen X F, Wang F, Lu X M, Zhang J T 2023 Nano Lett. 23 735
- [21] Ji K, Wu Z, Shen X, Wang J, Zhang J 2023 Phys. Rev. B 107 134431
- [22] Gertjan K, Lior K, Wolter S, Guus R, Steven D J, Chang-Beom E, A B D H, R B M 2012 Rev. Mod. Phys. 84 253
- [23] Anwar M S, Lee S R, Ishiguro R, Sugimoto Y, Tano Y, Kang S J, Shin Y J, Yonezawa S, Manske D, Takayanagi H, Noh T W, Maeno Y 2016 Nat. Commun. 7 13220
- [24] Li W, Liao L, Deng C G, Lebudi C, Liu J C, Wang S X, Yi D, Wang L F, Li J F, Li Q 2024 Nano Lett. 24 5010
- [25] Ohnishi T, Takada K 2011 Appl. Phys. Express 4 025501
- [26] Wakabayashi Y K, Kaneta-Takada S, Krockenberger Y, Taniyasu Y, Yamamoto H 2021 ACS Appl. Electron. Mater. 3 2712
- [27] Kresse G, Hafner J 1993 *Phys. Rev. B* 47 558(R)
- [28] Kresse G, Furthmüller J 1996 Phys. Rev. B 54 11169
- [29] Perdew J P, Ruzsinszky A, Csonka G I, Vydrov O A, Scuseria G E, Constantin L A, Zhou X, Burke K 2009 *Phys. Rev. Lett.* **102** 039902
- [30] Şaşıoğlu E, Friedrich C, Blügel S 2011 Phys. Rev. B 83 121101
- [31] Dudarev S L, Botton G A, Savrasov S Y, Humphreys C J, Sutton A P 1998 Phys. Rev. B 57 1505
- [32] Kulik H J, Cococcioni M, Scherlis D A, Marzari N 2006 Phys. Rev. Lett. 97 103001
- [33] Blöchl P E 1994 Phys. Rev. B 50 17953
- [34] Campbell B J, Stokes H T, Tanner D E, Hatch D M 2006 J. Appl. Crystallogr. 39 607
- [35] Gonze X, Lee C 1997 Phys. Rev. B 55 10355
- [36] Togo A, Tanaka I 2015 Scr. Mater. 108 1
- [37] Marshall A F, Klein L, Dodge J S, Ahn C H, Reiner J W, Mieville L, Antagonazza L, Kapitulnik A, Geballe T H, Beasley M R 1999 J. Appl. Phys. 85 4131
- [38] Wang F, Zhou Y, Shen X F, Dong S, Zhang J T 2023 Phys. Rev. Appl. 20 064011

$\begin{array}{c} \textbf{Perovskite-based two-dimensional ferromagnet} \\ \textbf{Sr}_2\textbf{RuO}_4 \text{ monolayer}^* \end{array}$

Zhang Jun-Ting[†] Ji Ke Xie Yu Li Chao

(School of Materials Science and Physics, China University of Mining and Technology, Xuzhou 221116, China) (Received 27 July 2024; revised manuscript received 27 September 2024)

Abstract

At present, the research on two-dimensional (2D) ferromagnets is mainly concentrated on van der Waals materials, while the successful preparation of strain-free freestanding 2D perovskite films provides a great opportunity for designing 2D ferromagnets beyond van der Waals materials. Perovskite oxide SrRuO₃, a typical perovskite itinerant ferromagnet, has broad application prospects in many fields. In this work, the lattice dynamics, ground-state structure, electronic and magnetic properties of its perovskite monolayer with formula Sr_2RuO_4 , as well as the effect of external electric field, are studied by combining first-principles calculation, symmetry analysis and Monte Carlo simulation. The influence of the Hubbard parameter U is also revealed. The results indicate that the ground-state structure under all U values presents the structural phase (space group P4/mbm) generated by octahedral rotation distortion. Similar to the SrRuO₃ bulk, Sr₂RuO₄ has a monolayer ground-state phase that exhibits ferromagnetism, which is independent of the U value and thus robust. Density functional theory calculation using Hubbard parameter U predicts the ground-state phase of the monolayer to be a ferromagnetic half metal with an out-of-plane easy-magnetization axis, while excluding that the U parameter predicts the ground-state phase to be a ferromagnetic metallic state. The ferromagnetism mainly originates from the strong ferromagnetic exchange interaction between the nearest neighbor spin pairs. The simulated Curie temperature of the Sr_2RuO_4 monolayer is 177 K, which is close to the value (150 K) of its bulk phase. The out-of-plane electric field does not change the ground-state structure nor ferromagnetism of the Sr_2RuO_4 monolayer, but can significantly modulate its electronic property and magnetic property. When an external electric field exceeding 0.3 V/Å is applied, the system undergoes a transition from a ferromagnetic halfmetal state to a ferromagnetic metallic state. This work indicates the potential application of Sr_2RuO_4 monolayer in low-dimensional spintrnic devices, and provides a reference for developing perovskite-based 2D ferromagnets and realizing the control of 2D magnetism by electric field.

Keywords: two-dimensional ferromagnetism, perovskite, first principles

PACS: 61.50.Ah, 71.15.Mb, 75.30.Et, 75.70.Ak

DOI: 10.7498/aps.73.20241042

CSTR: 32037.14.aps.73.20241042

^{*} Project supported by the National Natural Science Foundation of China (Grant Nos. 12374097, 11974418).

[†] Corresponding author. E-mail: juntingzhang@cumt.edu.cn

物理学报Acta Physica Sinica





Institute of Physics, CAS

基于钙钛矿的二维铁磁体Sr₂Ru0₄单层

张俊廷 纪克 谢禹 李超

$Perovskite-based \ two-dimensional \ ferromagnet \ Sr_2RuO_4 \ monolayer$

Zhang Jun-Ting Ji Ke Xie Yu Li Chao

引用信息 Citation: Acta Physica Sinica, 73, 226101 (2024) DOI: 10.7498/aps.73.20241042 在线阅读 View online: https://doi.org/10.7498/aps.73.20241042 当期内容 View table of contents: http://wulixb.iphy.ac.cn

您可能感兴趣的其他文章

Articles you may be interested in

姜泰勒扭曲和轨道序诱导的二维铁磁性

Two-dimensional ferromagnetism induced by Jahn-Teller distortion and orbital order 物理学报. 2024, 73(1): 017101 https://doi.org/10.7498/aps.73.20231252

二维氟代苯甲胺钙钛矿结构和光电性能的理论研究

Theoretical investigation on structure and optoelectronic performance of two-dimensional fluorbenzidine perovskites 物理学报. 2022, 71(20): 208801 https://doi.org/10.7498/aps.71.20220802

钙钛矿超晶格材料界面二维电子气的调控

Tuning two-dimensional electron gas at LaAlO₃/KNbO₃ interface by strain gradient

物理学报. 2023, 72(17): 176801 https://doi.org/10.7498/aps.72.20230573

原子吸附的二维Crl₃铁磁半导体电学和磁学性质的第一性原理研究

First principles study of electrical and magnetic properties of two-dimensional ferromagnetic semiconductors CrI₃ adsorbed by atoms 物理学报. 2021, 70(11): 117101 https://doi.org/10.7498/aps.70.20210090

二维SiP,同素异构体结构预测及其电子性质的第一性原理研究

First-principles study of structure prediction and electronic properties of two-dimensional SiP2 allotropes

物理学报. 2022, 71(23): 236101 https://doi.org/10.7498/aps.71.20220853

基于改性空穴注入层与复合发光层的高效钙钛矿发光二极管

Perovskite light-emitting diode based on combination of modified hole-injection layer and polymer composite emission layer 物理学报. 2021, 70(4): 048502 https://doi.org/10.7498/aps.70.20201379