

ミュオン顕微鏡を水素プローブとして用いるためのシミュレーション研究

著者	斎藤 峯雄
著者別表示	Saito Mineo
雑誌名	平成27(2015)年度 科学研究費補助金 新学術領域研究(研究領域提案型) 研究実績の概要
巻	2014-04-01 2016-03-31
ページ	2p.
発行年	2018-03-28
URL	http://doi.org/10.24517/00059942



[◀ Back to previous page](#)

ミュオン顕微鏡を水素プローブとして用いるためのシミュレーション研究

Publicly

Project Area	Frontier of Materials, Life and Elementary Particle Science Explored by Ultra Slow Muon Microscope
Project/Area Number	26108708
Research Category	Grant-in-Aid for Scientific Research on Innovative Areas (Research in a proposed research area)
Allocation Type	Single-year Grants
Review Section	Science and Engineering
Research Institution	Kanazawa University
Principal Investigator	齋藤 肇雄 金沢大学, 数物科学系, 教授 (60377398)
Project Period (FY)	2014-04-01 – 2016-03-31
Project Status	Completed (Fiscal Year 2015)
Budget Amount *help	¥2,340,000 (Direct Cost: ¥1,800,000, Indirect Cost: ¥540,000) Fiscal Year 2015: ¥1,170,000 (Direct Cost: ¥900,000, Indirect Cost: ¥270,000) Fiscal Year 2014: ¥1,170,000 (Direct Cost: ¥900,000, Indirect Cost: ¥270,000)
Keywords	ミュオン / 第一原理計算 / 超微細構造 / 窒化ガリウム / 水素不純物 / ミュオニウム
Outline of Annual Research Achievements	<p>平成28年度は、前年度までの研究で十分でないところを補完するために研究を行った。GaN中で中性のミュオニウムが検出され、超微細構造に強い異方性が現れることが報告されていたが、その原因は未解明であった。これまでに、第一原理計算を実行してミュオンの安定位置を決めており、平成27年度は超微細構造の予備的計算を擬ポテンシャル・平面波法を用いて行った。平成28年度は、擬ポテンシャル・平面波法の計算だけではなく、全電子計算も実行して超微細構造を評価した。とくに、後者の手法は、原子核近傍における電子の波動関数を精密に計算できるため、超微細構造の高信頼性計算に適している。擬ポテンシャル・平面波法と全電子計算の結果を比較することにより、計算の信頼性について議論を行い、計算の妥当性を明らかにした。計算の結果、等方的に超微細構造に影響を与えるフェルミのコンタクト項に関してはSiやGaAsの場合と比べて、値が小さいことが分かった。いっぽう、双極子・双極子相互作用項の計算の結果得られた異方性は、実験結果のもと矛盾しないことを確かめた。このことにより、第一原理計算により、実験結果を再現できる事を明らかにした。3年間の研究により、これまでにその原因が不明であったGaN中ミュオニウムにおける超微細構造の異方性の原因を解明した。そこで得られた知見は、今後の実験研究の進展に有益な情報をもたらすものと考えられる。また、全電子法に基づく第一原理計算が、今後様々な系における超微細構造の解析において有用であることを示した。</p>
Research Progress Status	27年度が最終年度であるため、記入しない。
Strategy for Future Research Activity	27年度が最終年度であるため、記入しない。

Report (2 results)

2015 Annual Research Report

2014 Annual Research Report

Research Products (17 results)

All	2017	2016	2015	2014
All	Journal Article	Presentation		

[Journal Article] Spin-Polarized First-Principles Calculation of Momentum Densities of Fe	2017	▼
[Journal Article] Strain-controlled spin splitting in the conduction band of monolayer WS ₂	2016	▼
[Journal Article] Density-functional-theory-based calculations of formation energy and concentration of the silicon monovacancy	2015	▼
[Journal Article] Magnetism-Driven Electric Polarization of Multiferroic Quasi-One-Dimensional Ca ₃ CoMnO ₆ : First-Principles Study Using Density Functional Theory	2014	▼
[Journal Article] Spin polarized positron lifetimes in ferromagnetic metals: First-principles study	2014	▼
[Journal Article] Tunable Rashba effect on strained ZnO: First-principles density-functional study	2014	▼
[Presentation] GaN中ミュオニウムの超微細構造：第一原理計算	2016	▼
[Presentation] 強磁性体における電子運動量密度の第一原理計算	2016	▼
[Presentation] GaN中ミュオニウムにおける超微細構造の第一原理計算	2016	▼

[Presentation] Spin texture of the persistent spin helix on the wurtzite ZnO(10-10)surface:first-principles study	2015 ▾
[Presentation] First-principles Calculations of Multivacancies in Germanium	2015 ▾
[Presentation] シリセンにおける水素不純物の電子状態計算	2015 ▾
[Presentation] GaN中水素不純物の電子構造計算	2015 ▾
[Presentation] 人工超格子(LaAlO ₃) _n /(ATiO ₃) _n (A=Sr, Pb, Ba)における電気分極と電子状態の基板依存性の第一原	2014 ▾
[Presentation] ashba effect on clean and hydrogenated ZnO(10-10)non-polar surface:First-principles study	2014 ▾
[Presentation] Band gap of polythiophene derivatives:First-principles study	2014 ▾
[Presentation] Vibrational Effect on the Concentration of Silicon Monovacancies	2014 ▾

URL:

Published: 2014-04-04 Modified: 2018-03-28