Bussei Kenkyu

特 集

Ca₃CoRhO₆の部分無秩序反強磁性相

京都大学大学院理学研究科 吉村一良,新高誠司,小菅皓二

1. 研究の背景

磁性研究において多大な興味と関心を引いてきた分野の1つに、スピン間の相互 作用が競合するスピンフラストレーション系がある。スピンフラストレーション系 ではスピン間の相互作用をすべて得するようにスピンが配列できないために大きな スピンゆらぎが引き起こされ、それによって普通の磁性体では見られないような相 転移現象や量子効果が期待される.フラストレーションの舞台としては、反強磁性 相互作用をもったスピン梯子格子,ジグザグスピン鎖格子,三角格子,カゴメ格子, 頂点共有型正四面体格子などがあり、固体化学・物理の研究者はそのモデル物質の 探索を行い、多くの実験的知見を得てきた、その中で、三角格子系のモデル物質と しては ABX, 型化合物がここ二十数年精力的に研究されてきている[1]. ABX, 型化 合物の結晶構造は磁性原子が占める B サイトのイオンが一次元鎖を形成し、その 磁性鎖が三角格子上に配置している。鎖内の相互作用が鎖間の相互作用に比べて大 きいので,低温で相転移を起こすときには鎖内のスピン相関が十分に発達しており、 個々の磁性鎖はあたかも1つのスピンのように振る舞う. そのため観測される相転 移は三角格子のフラストレーションを反映したものとなり、実際に多くの ABX,型 化合物は三角格子のフラストレーションに起因した特異な磁性を示す. このように 磁性鎖が三角格子を組む化合物は三角格子系のよいモデル物質になる可能性をもつ のである.

三角格子系として我々は一般式で A'₃ABO₆と表される化合物に注目した.図1 に A'₃ABO₆型化合物の結晶構造を示す. AO₆三角プリズムと BO₆八面体が面共有



図1 (a)A'₃ABO₆型化合物の結晶構造 (b)c 軸方向から見た図

によって c 軸方向に交互につながり一次元鎖を形成しており, 更にその一次元鎖は c 面において A'イオンに隔てられて三角格子を組んでいる.磁性を担う遷移金属元 素は A サイトと B サイトを占めることから, A',ABO,型化合物も ABX,型化合物 と同様に磁性鎖が三角格子を組む化合物であり、三角格子系のよいモデル物質にな ると我々は考えた. Sr₃CuPtO₆が A'₃ABO₆型化合物としてはじめて発見されたのが 1991 年と比較的最近で[2], また A', A, B サイトを占める元素がバラエティに富 んでいることからまだ合成されていない A',ABO,型化合物が存在すると期待し, 新物質の探索を行った.その結果合成に成功したのがここで紹介する Ca₃CoRhO₆ である[3]. 磁化測定および磁場下中性子回折測定によって, Ca₂CoRhO₆は 90K に おいてイジングスピン強磁性鎖からなる部分無秩序相に相転移することが明らかに なった[4]. 部分無秩序反強磁性相というのは、同種のスピン鎖からなるにもかか わらず,2/3 の強磁性鎖が互いに反強磁性的に秩序化し,残りの 1/3 はフラストレ ーションのために他の強磁性鎖と相関をもたずに常磁性状態にある相で、最近接入 ピン間の反強磁性相互作用と第二近接スピン間の強磁性的相互作用の比がある範囲 で見られる三角格子のフラストレーション系に特徴的な相である.イジングスピン 強磁性鎖からなる部分無秩序反強磁性相は本物質ではじめて観測された磁気相であ る. さらに低温の 30K で,相関をもたない 1/3 の強磁性鎖は秩序化する前にフリー ズしてしまう.本稿では Ca₃CoRhO₆の磁化測定,磁場下中性子回折測定の結果を 順に示し,最後に Ca₃CoRhO₆の部分無秩序反強磁性相について述べる.

2. 磁化測定

磁化測定の結果として、帯磁率の温度依存性と強磁場磁化曲線を示す.ここで帯 磁率は磁化の値を測定磁場で割ったもので定義するが、その温度依存性から相転移 の有無などを見ることができる.また磁化曲線というのはある温度における磁化の 磁場依存性を示すものである.測定に用いた試料は粉末試料をスタイキャスト中に 溶かし込み、8T の磁場下で配向させ固めた磁場配向試料である.X 線回折測定に よって非常によく c 軸が配向した試料が得られていることを確認した.単結晶が得 られていない段階において磁場配向試料は磁化の異方性に関する知見を与えるので、 非常に有用である.

図 2(a)に無配向, c 軸方向に磁場をかけたときおよび c 軸方向に垂直に磁場をかけたときの帯磁率の温度依存性を示す. 測定磁場は 0.1T である. 高温側は Curie-Weiss 則に従うのであるが, 室温まで c 軸方向の異方性が見られることから,本化合物は c 軸方向が容易磁化方向とし,大きな異方性を持つイジングスピン系であることがわかる.

図 2(b)に c 軸方向に様々な磁場をかけて測定した帯磁率の温度依存性を示す.

特 集





 T_1 =90K と T_2 =30K を境にして大きく振る舞いの異なる 3 つの領域に分かれる. T_1 以上の高温領域では帯磁率の値は測定磁場の値に依存せず常磁性領域であることが わかる. T_1 と T_2 の間の中間温度域では帯磁率の値が測定磁場に依存するようにな り, T_2 以下の低温域ではスピングラス系に特徴的なゼロ磁場冷却(ZFC)と磁場中 冷却(FC)の違いが見られた. ZFC では T_2 で急激な減少を示し,測定磁場に依存 しない小さな値をとる. FC では急激な減少は示さず,測定磁場によって異なる値 をとる. 高温側の Curie-Weiss fitting からワイス温度は 180K と見積もられた. さき ほどの c 軸イジングスピン性とあわせて考えると, Ca₃CoRhO₆ 中の一次元鎖はイジ ング強磁性鎖であることがわかる. このことから Ca₃CoRhO₆ の T_1 と T_2 において示 唆される逐次相転移は三角格子上に並んだイジングスピン強磁性鎖による協力現象 であると思われる.

低温域と中間温度域での磁気相の情報を得るために、各温度域でパルス強磁場を 用いた磁化測定(磁化過程測定)を行った.図 3(a)に低温域である 4.2K での強磁 場磁化曲線を示す.c 軸方向に垂直に磁場をかけたときは、磁化は磁場に対して直 線的に増加し 42T で 0.64 $\mu_{\rm B}$ /f.u.程度の値となる.一方 c 軸方向に磁場をかけたとき は、低磁場側では c 軸方向に垂直に磁場をかけたときと同程度の磁化の値を示すが、 28T を越えると急激に上昇し、4 $\mu_{\rm B}$ /f.u.に飽和する.その後大きなヒステリシスルー プを描く.このことから強い c 軸イジング異方性とハードな磁化過程が示唆される. ハードな磁化過程は帯磁率の温度依存性で見られた ZFC と FC とで違いが現れる ことと同じ起源であると考えられる.

図 3(b)に中間温度域である 70K での強磁場磁化曲線を示す. c 軸方向に垂直に磁



場をかけたときは、4.2K のときと同様に直線的に増加し磁化の値は小さいままで ある. c 軸方向に磁場をかけたときは、インセットに示した低磁場側の拡大図をみ るとよくわかるように、4T 付近で磁化のプラトーが一端観測され、その後 4.2K と 同様に $4\mu_{\rm B}$ /f.u.に飽和する.大きなヒステリシスループは観測されなかった。4T の プラトーにおける磁化の値は 1.39 $\mu_{\rm B}$ /f.u.で、飽和磁化の 1/3 に相当する.このこと から、イジングスピン強磁性鎖からなる三角格子のフェリ磁性的な磁気構造が示唆 される.1/3 プラトーを示しうる三角格子のフェリ磁性的構造としては磁気単位胞 に磁性鎖が三の倍数本含まれて、そのうち 2/3 の磁性鎖内のスピンが同じ方向を、 残りの 1/3 の磁性鎖内のスピンが反対方向を向くようなものであればよく、フェリ 磁性状態、部分無秩序反強磁性状態などを含め多くの可能性が考えられる.

ここまでの磁化測定の結果についてまとめる. Ca_3CoRhO_6 はイジングスピン強磁 性鎖からなる三角格子系で, $T_1=90K$ と $T_2=30K$ を境にして 3 つの磁気相が存在す ると思われる. また中間温度域では三角格子のフェリ磁性的構造を示唆する 1/3 プ ラトーが観測された. そこで我々は次に Ca_3CoRhO_6 の磁気構造および磁気相図を 解明するために, 磁場下における粉末中性子線回折実験を行った.

3. 磁場下における中性子線回折実験

中性子は核磁気モーメントをもっているために,物質中では原子核だけでなく磁 気モーメントとも相互作用を行い散乱される.このことを利用し中性子線の回折現 象を通して直接物質の磁気構造を知ることができる.

図 4 に粉末中性子線回折パターンを示す.測定温度は高温域である 120K,中間 温度域である 40K,低温域である 4K である.120K での回折パターンは核反射に よるピークしか観測されず,磁化測定からも示唆されていた常磁性領域であること 特 集

が明らかである.一方,40K,4K における回折パターンには(100),(200),(112), (210)の4本の磁気超格子ピークが観測された.この磁気超格子ピークを説明しう る磁気構造として,図5に示すイジングスピン強磁性鎖からなるフェリ磁性構造(図 5(a))と部分無秩序反強磁性構造(図5(b))の2つモデルが考えられた.図中 の三角格子上にのっている丸印は鎖内のイジングスピンが強磁性的にそろったイジ ングスピン強磁性鎖を表しており,その符号はイジングスピンの向きを表している. 0というのはプラスマイナスのどちらかがランダムに占めていることを表している. フェリ構造と部分無秩序構造の関係は部分無秩序構造の0で示した磁性鎖をすべて プラスにしたものがフェリ構造となっている.



図4 粉末中性子回折パターン



図5 (a)フェリ構造 (b)部分無秩序構造

三角格子の部分無秩序相は先に述べた ABX₃型化合物に属する CsCoCl₃の中間温 度相としてはじめて観測されたもので[5],三角格子上に配列した同種のスピン鎖 のうち, 2/3 の磁性鎖が反強磁性的に秩序化し,残りの 1/3 は常磁性状態にある. 通常,部分無秩序反強磁性相はさらに低温で相関をもたない 1/3 の磁性鎖も秩序し フェリ磁性相に転移する.中間相として部分無秩序反強磁性相を有する CsCoCl₃の 磁性鎖はイジングスピン反強磁性鎖であるが,イジングスピン強磁性鎖からなる三 角格子の部分無秩序反強磁性相はこれまで見つかっていなかった.

上述のイジングスピン強磁性鎖からなるフェリ構造と部分無秩序構造の二つのモ デルはともにこれまでの磁化測定の結果をすべて説明することができた.すべてに ついて詳しくは述べないが,例えば中間温度域で見られた 1/3 プラトーはフェリ構 造では磁気単位胞の中の3本の磁性鎖のうち2本が上を向き1本が下を向いている ことから先に述べた 1/3 プラトーの条件を満たしており,部分無秩序構造では0で 示した磁性鎖上のイジングスピンが磁場の方向にそろうことでフェリ構造になるこ とから 1/3 プラトーが発生する条件を満たすことは明らかである.

次に磁気超格子反射の1つである(100)反射のピークの温度・磁場依存性につい て示すが、ここで現時点で考え得る Ca₃CoRhO₆の磁気相転移についてまとめ、そ れぞれの場合においてどのような(100)反射の温度変化が観測されるかを簡単に見 ていきたいと思う.考えられる磁気相転移として3つの可能性がある.一番目はT₁ においてフェリ相に磁気相転移し、T₂でフェリ構造の磁壁のロッキングが起こる 場合である.期待される(100)反射の温度・磁場依存性は図 6(a)のようになる.磁 場をかけても磁気構造は変化しないので(100)の温度依存性は磁場変化しない.二 番目はT₁において部分無秩序相に磁気相転移し、その後T₁とT₂の間のある温度で 部分無秩序相からフェリ相に転移し、T₂で一番目と同じくフェリ構造の磁壁のロ ッキングが起こる場合である.フェリ構造と部分無秩序構造における(100)反射の 磁気構造因子を比較すると、強度に換算して 4/3 倍フェリ構造の方が大きく、また 部分無秩序構造に磁場をかけるとフェリ構造になることから、期待される(100)反 射の温度・磁場依存性は図 6(b)のようになる.三番目はT₁において部分無秩序相



図6 期待される(100)反射の温度・磁場依存性

- 553 -

に磁気相転移し, T₂ で部分無秩序相のままフリーズしてしまう場合である. 期待 される(100)反射の温度・磁場依存性は図 6(c)のようになる. このことをふまえて 次に示す(100)反射の温度・磁場依存性を見ていただきたい.

図 7 に(100)反射のピークの温度・磁場依存性を示す.一見して明らかであると 思うが、実際に観測されたのは先に示した三番目のモデルから期待される振る舞い であった.つまりこのことからイジングスピン強磁性鎖による部分無秩序反強磁性 相が Ca₃CoRhO₆ で実現していることが明らかになった.実験結果を詳しく見てい くと、ゼロ磁場下での測定では、温度が下がるにつれ T₁以下で強度が徐々に増加 していき、T₂以下では温度変化しなくなる.その後、2T の磁場をかけて昇温過程 で測定 (2T-ZFC) を行うと、T₂以下ではゼロ磁場下での測定値と変わらなかった. これは磁場によって磁気構造が変化していないことを意味しており、強磁場磁化曲 線で見られたハードな磁化過程を一致する.温度が T₂になったところで、強度は 急激に上昇する.これは部分無秩序反強磁性相の凍結が溶け、イジングスピンが磁 場に応答できるようになり磁場誘起フェリ相に磁気構造が変化したためである.T₁ まで温度を上げると、ゼロ磁場下の測定と同様磁気反射の強度はなくなる.このこ とから T₁が磁気秩序を起こす温度であることが確認された.今度は 2T の磁場をか けたまま降温過程で測定 (2T-FC) を行うと、T₂において減少は見られなかった. これは磁場誘起フェリ相のままフリーズしていることを意味している.



図7 (100)反射のピークの温度・磁場依存性

4. Ca₃CoRhO₆の部分無秩序反強磁性相

Ca₃CoRhO₆の部分無秩序反強磁性相を議論する前に三角格子の部分無秩序反強磁性相について述べる.三角格子の部分無秩序反強磁性相は図5にあるように同種の

- 554 -

スピン(スピン鎖)からなるにも関わらず,その 2/3 が反強磁性的に秩序化し,残 りの 1/3 が他と相関をもたずに常磁性状態にある相で,通常の磁性体で見られる全 部のスピンが一斉に秩序化するのと対照的である.この 1/3 の無秩序なスピンの起 源は二つからなり,1つはそのスピンに対する6つの最隣接反強磁性相互作用の相 殺(まわりの6つのスピンのうち,3つが上,残り3つが下を向いているので,そ のスピンは上を向いても下を向いても相互作用の得は変わらない),もう一つは次 近接強磁性相互作用にうち勝つエントロピー効果(自由エネルギー(F=U-TS)を 最小にするにあたり,無秩序になっているスピンが強磁性的にそろって内部エネル ギーを下げるよりも,無秩序になることによってエントロピー項(TS)が増加す る方が勝る)である.

今までに報告されていた三角格子の部分無秩序反強磁性相は ABX,型化合物 CsCoCl₃[5]と CsCoBr₃[6]のイジングスピン反強磁性鎖からなる部分無秩序反強磁性 相の2例だけで、Ca₃CoRhO₆が示すイジングスピン強磁性鎖からなる部分無秩序反 強磁性相は今回初めて見つけられた磁気相である.イジングスピン強磁性鎖からな る部分無秩序反強磁性相は理論的側面からは否定的であった. CsCoCl_aの部分無秩 序反強磁性相の発見後、イジングスピン反強磁性鎖からなる部分無秩序反強磁性相 中の常磁性状態にある鎖のダイナミクスに関する理論的研究が行われ、そのなかで イジングスピン強磁性鎖の場合についても議論された[7]. 常磁性状態にある鎖上 のスピンの反転は磁壁の伝播によって起こるが、イジングスピン反強磁性鎖の場合 その伝播はスピン間の交換相互作用の xy 成分によって起こすことができる. しか しイジングスピン強磁性鎖の場合それができず、そのため強磁性鎖の場合は熱活性 的に磁壁の伝播を起こさなければならない.よって強磁性鎖の場合,非常にダイナ ミクスが起こりにくく、部分無秩序反強磁性相は起こりにくいと考えられていた. そのような背景のもとで、イジングスピン強磁性鎖からなる部分無秩序反強磁性相 の発見は意義深い、イジング強磁性鎖上の磁壁の伝播のしにくさがイジング強磁性 鎖の部分無秩序反強磁性相のネックと考えられていたが,実はこれが低温において もう一つの興味深い磁気相を生み出すのである.

CsCoCl₃などのイジングスピン反強磁性鎖の部分無秩序反強磁性相の低温相は常磁性状態にある磁気鎖が強磁性的に秩序化にフェリ相をなる.これは温度が下がるとエントロピー項による自由エネルギーの減少が小さくなるからである.一方,イジングスピン強磁性鎖からなる Ca₃CoRhO₆の部分無秩序反強磁性相は低温においてフェリ相になる前に常磁性状態にある磁気鎖がランダムなまま凍結してしまう.この低温相はスピングラス相とは全く異なるものであるということを注意していただきたい.スピングラス相は基底状態に高い縮重があり多数の配置に対して自由エネルギーが最小となるためランダムに凍結するが,部分無秩序反強磁性相の基底状

特 集

態はフェリ相1つしかない. にもかかわらず,フェリ相にならずにランダムに凍結 するのは熱力学的には基底状態であるはずのフェリ相になる温度より実質的に磁壁 の伝播が起こらなくなる温度が高いためであると思われる.よって,ゆっくり冷却 したり低温で長時間放置すればフェリ相になるかもしれないが,本稿で述べてきた 低温で現れる凍結した部分無秩序反強磁性相は急冷により得られた熱力学的には安 定ではない相であると考えられる.イジングスピン強磁性鎖の非平衡状態に関して, 一次元 Glauber モデルや一次元 Kawasaki イジングモデルなどの理論的な研究は盛 んに行われてきているが[8],実験面からのアプローチは筆者の知る限り存在しな い.本化合物はイジングスピン強磁性鎖の非平衡状態を実現している初めてのモデ ル物質ではないかと考えられる.



図8 Ca₃CoRhO₆の部分無秩序反強磁性相



図9 Ca₃CoRhO₆の磁気相;P:常磁性相、PDA:部分無秩序反強磁性相、 F-PDA:凍結した部分無秩序反強磁性相、FR:フェリ相、F:強磁性相

- 556 -

ここまで Co と Rh の価数及びモーメントの大きさについては何も述べてこなか ったが、その後のさらに詳細な磁場下中性子回折実験により、Co は 3 価高スピン 状態をとって $4\mu_B$ のモーメントを持ち、Rh は 3 価低スピン状態をとって $0\mu_B$ のモ ーメントを持つことが明らかになった.このことより Ca₃CoRhO₆ の部分無秩序反 強磁性相は図 8 のようになっていることがわかった.

最後に Ca₃CoRhO₆ の磁気相図を図 9 に示す。臨界磁場に関しては強磁場磁化曲 線からおおまかに見積もった。先に述べたように凍結した部分無秩序反強磁性相は 熱力学的には安定な相ではないので厳密な意味でこれを磁気相図と呼ぶのはふさわ しわしくないかもしれないが、FC 後に現れる磁気相を示していると考えていただ きたい。厳密な意味での磁気相図を描くとすれば凍結した部分無秩序反強磁性相の 低温側をフェリ相とすべきであろう。

本稿では Ca₃CoRhO₆ の部分無秩序反強磁性相について述べてきた.磁化測定及 び磁場下中性子回折測定により Ca₃CoRhO₆ の磁性の静的な側面についてはほぼ明 らかになったと思われるが,動的な側面についてはまだほとんど明らかになってい ない.今後の課題としては Ca₃CoRhO₆ の部分無秩序反強磁性相のダイナミクスに ついて検討し,また低温のイジングスピン強磁性鎖の非平衡状態についても明らか にしていきたい.また,Ca₃CoRhO₆ と同様なイジングスピン強磁性鎖化合物として A=Co,B=Co の Ca₃Co₂O₆ が存在し,Ca₃CoRhO₆ と類似の逐次相転移を示すことが明 らかになっているが,Ca₃Co₂O₆ の場合は中間相が部分無秩序反強磁性相ではない と考えられており,Ca₃CoRhO₆ との違いの原因など不明な点が多い[9].⁵⁹Co や ¹⁰³Rh の NMR 測定を行って相互作用の起源にも迫っていきたいと考えている.

ここで述べた研究で、強磁場磁化測定は東大物性研の光田暁弘博士、三田村裕幸 助手、後藤恒昭教授との共同研究であり、磁場下での中性子線回折測定は京大原子 炉の川野眞治助教授、東大物性研の陰山洋助手、阿曽尚文助手、西正和助手、加倉 井和久教授との共同研究である.加藤将樹氏との実験結果に関する議論は有益であ った.ここに各氏にあらためて感謝の意を表する.また、本研究は文部科学省科学 研究補助金:特定領域研究「遷移金属酸化物における新しい量子現象 — スピン・ 電荷・軌道結合系—」、および学術振興会科学研究補助金(11440195, 12740364, 12440195, 12874038)の援助のもとに行われたものである.

参考文献

[1] レビューとして, 固体物理 vol.17, No.9 (1982) 491.

[2] A. P. Wilkinson, A. K. Cheetham, W. Kunnman and Å. Kvick: Eur. J. Solid State Chem.28 (1991) 453.

[3] S. Niitaka, H. Kageyama, M. Kato, K. Yoshimura and K. Kosuge: J. Solid State Chem. 146 (1999) 137.

[4] S. Niitaka, H. Kageyama, K. Yoshimura and K. Kosuge, S. Kawano, N. Aso, A. Mitsuda, H. Mitamura and T. Goto: J. Phys. Soc. Jpn. 70 (2001) No.5 に掲載予定.

[5] M. Mekata and K. Adachi: J. Phys. Soc. Jpn. 44 (1978) 806.

[6] W. B. Yelon, D. E. Cox and M. Eibschütz: Phys. Rev. B12 (1975) 5007.

[7] J. Villain: Physica **79B** (1975) 1.; N. Ishikawa and H. Shiba: Prog. Theor. Phys. **63** (1980) 743

[8] See, for example, N. Menyhárd and G. Ódor: J. Phys. A: Math. Gen. 28 (1995) 4505 and references therein.

[9] H. Kageyama, K. Yoshimura and K. Kosuge, Xuu Xu and S. Kawano: J. Phys. Soc. Jpn. 67 (1998) 357.