

## Основы кинематической теории дифракции

Москва 2011. Курс для МФТИ.

#### 1. Дифракция рентгеновского излучения (РИ) на протяженных объектах

- 1.1 Дифракция РИ на единичном атоме.
- 1.2 Дифракция РИ на протяженной системе
- 1.3 Дифракция РИ на системе атомов.

#### 2. Дифракция на 3D кристаллах.

- 2.1 Дифракция РИ на 3D кристалле.
- 2.2 Обратное пространство.
- 2.3 Закон Брегга
- 2.4 Сфера Эвальда
- 2.5 Обратное пространство пространство плоскостей
- 2.6 Еще раз о Законе Брегга.

#### 3. Структурная амплитуда.

- 3.1 Структурная амплитуда.
- 3.2 Параметры атомного смещения.
- 3.3 Заселенность
- 3.4 Аномальное рассеяние

## 1. Дифракция РИ на протяженных объектах

Приближения кинематической теории дифракции РИ

- 1)  $A_0 = \text{Const}$
- 2) Взаимодействие с ЭМ излучением не вносит возмущений в  $\rho(r)$
- 3) Вторичное излучение не дифрагирует
- 4) Комптон и фотоэффект не вносят возмущений в упругое рассеяние



$$\hat{A} = \hat{A}_0 \int_V \rho(\mathbf{r}) e^{i\mathbf{q}\mathbf{r}} d\mathbf{r}$$

$$(\mathbf{q} = \mathbf{k} - \mathbf{k'})$$

амплитуда рассеянного излучения пропорциональна соответствующей Фурьекомпоненте электронной плотности



#### 1.2 Дифракция РИ на протяженной системе

 $2\theta$ 



Система точечных рассеивателей (электронов):

$$\frac{d\varepsilon}{d\Omega} = I_0 n \left(\frac{q^2}{4\pi\varepsilon_0 mc^2}\right)^2 \frac{1+\cos^2 2\theta}{2}$$

С учетом интерференции вторичных волн:

$$A \mid \propto \frac{\sin N\phi}{\sin \phi}, \phi = 2\pi \frac{a(1-\cos 2\theta)}{\lambda}$$

(Фактически, работаем с Фурьеобразом суммы δ-функций)

$$\hat{A}(\mathbf{q}) = \hat{A}_0 \int_V \rho(r) e^{i\mathbf{q}\mathbf{r}} d\mathbf{r}$$

## 1.2 Дифракция РИ на протяженной системе



Как будет выглядеть «дифрактограмма» от бесконечной системы электронов?



Рассеиватели точечные – без учета поляризационного фактора интенсивности максимумов не зависят от угла Как будет рассеиваться РИ на системе <u>атомов</u>? Предположим, что электронная плотность системы:  $\rho(\mathbf{r}) = \sum_{j} \rho_{atom}^{j} (\mathbf{r}_{atom} + \mathbf{r}_{j})$ Тогда Фурье-образ электронной плотности:

$$F(\mathbf{q}) = \int_{V} \rho(\mathbf{r}) e^{i\mathbf{q}\mathbf{r}} d\mathbf{r} = \int_{V} \sum_{j} \rho^{j}_{atom} (\mathbf{r}_{atom} + \mathbf{r}_{j}) e^{i\mathbf{q}\mathbf{r}} d\mathbf{r} = \sum_{j} e^{i\mathbf{q}\mathbf{r}_{j}} \int_{V} \rho^{j}_{atom} (\mathbf{r}_{atom}) e^{iqr_{atom}} d\mathbf{r} = \sum_{j} e^{i\mathbf{q}\mathbf{r}_{j}} F^{j}_{atom} (\mathbf{q})$$

Т.е. амплитуда рассеяния на системе из атомов:

$$\hat{A}(\mathbf{q}) = \hat{A}_0 \sum e^{i\mathbf{q}\mathbf{r}_j} F_{atom}^{j}(\mathbf{q})$$



Все функции физ. величин в кристалле обладают периодичностью:

$$T_{nmp}(\rho(\mathbf{r})) = \rho(T_{nmp}(\mathbf{r})) = \rho(\mathbf{r}) \forall n, m, p \in \mathbb{Z}$$

Каково Фурье-представление трехмерной функции?

Одномерная функция  

$$\mathbf{x}' = T_{nmp}(\mathbf{x}) = \mathbf{x} + n\mathbf{a}, \quad n \in Z$$
  
 $g(\mathbf{x}) = \sum_{\mathbf{k}} f(\mathbf{k})e^{2\pi i \mathbf{k} \mathbf{x}}$   
 $\mathbf{k} = h\mathbf{a}^* = h\mathbf{e}\left(\frac{1}{a}\right)$   
 $\mathbf{k}^* \cdot \mathbf{x} = hm, \mathbf{x} = m\mathbf{a}$   
 $g(\mathbf{x}) = \sum_{n \in Z} f(n)e^{2\pi i \frac{n}{a}}$   
Tpexmephas функция  
 $\mathbf{r}' = T_{nmp}(\mathbf{r}) = \mathbf{r} + n\mathbf{a} + m\mathbf{b} + p\mathbf{c}, \quad n, m, p \in Z$   
 $g(\mathbf{r}) = \sum_{\mathbf{k}} f(\mathbf{k})e^{2\pi i \mathbf{k} \mathbf{x}}$   
 $\mathbf{k}^* \cdot \mathbf{r} = hm + kn + lp$   
 $\mathbf{r} = m\mathbf{a} + n\mathbf{b} + p\mathbf{c}$   
Как определить множество векторов k?

Обратное пространство: пространство с базисом из <u>обратных векторов a\*, b\*, c\*</u>

$$a^* \cdot a = b^* \cdot b = c^* \cdot c = 1$$
  
 $a^* \cdot b = a^* \cdot c = b^* \cdot a = b^* \cdot c = c^* \cdot a = c^* \cdot b = 0$ 

Исходя из указанных условий, получаем:

$$\mathbf{a}^* = \frac{\left[\mathbf{b} \times \mathbf{c}\right]}{\mathbf{a} \cdot \left[\mathbf{b} \times \mathbf{c}\right]}, \mathbf{b}^* = \frac{\left[\mathbf{c} \times \mathbf{a}\right]}{\mathbf{b} \cdot \left[\mathbf{c} \times \mathbf{a}\right]}, \mathbf{c}^* = \frac{\left[\mathbf{a} \times \mathbf{b}\right]}{\mathbf{c} \cdot \left[\mathbf{a} \times \mathbf{b}\right]}$$

Тогда 
$$\mathbf{k} = h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^* + l\mathbf{c}^*$$
  
 $\mathbf{k} \cdot \mathbf{r}_{mnp} = (h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^* + l\mathbf{c}^*) \cdot (m\mathbf{a} + n\mathbf{b} + p\mathbf{c}) = hm + kn + lp$ 

Очевидно, что взаимная ориентация прямого и обратного пространства кристалла однозначна. Обратные вектора = обратная решетка.

 $\mathbf{a}^* = \frac{1}{a} \mathbf{e}_a, \mathbf{b}^* = \frac{1}{b} \mathbf{e}_b, \mathbf{c}^* = \frac{1}{c} \mathbf{e}_c$  - для орторомбической сингонии

# Распределение амплитуд рассеянного излучения есть Фурье-образ электронной плотности

$$\hat{A} = \hat{A}_0 \int_V \rho(\mathbf{r}) e^{i\mathbf{q}\mathbf{r}} d\mathbf{r}$$

Обратное пространство – также пространство дифракционных векторов q

Для периодической функции ρ(r) Фурье-образ:



Закон Брегга в векторной форме:

 $\mathbf{k'} - \mathbf{k} = \mathbf{q}$ 

где q – вектор обратной решетки кристалла

<u>Уравнения Лауэ</u>  $a(\cos \alpha_1 - \cos \alpha_2) = h\lambda$  $b(\cos \beta_1 - \cos \beta_2) = k\lambda$  $c(\cos \gamma_1 - \cos \gamma_2) = l\lambda$  Сфера Эвальда – удобный геометрический образ для описания дифракции на монокристалле

- 1. Сфера волновых векторов условие упругого рассеяния
- 2. Разность между волновыми векторами вектор обратной решетки



## 2.5 Обратное пространство – пространство плоскостей.

<u>Кристаллографические плоскости –</u> параллельные плоскости, пересекающие все(!) узлы кристаллической решетки





Плоскости (100)

Плоскости (200)



Индексы кристаллографической плоскости (*hkl*)– число долей, на которые делит плоскость оси a,b,c

#### $h,k,l \in Z$

Индексы (*hkl*) – индексы Миллера

- 1. Реальных плоскостей в кристалле не существует!
- 2. Кристаллографические плоскости параллельны друг другу

 Расстояние между кристаллографическими плоскостями – т.н.
 межплоскостное расстояние d<sub>hkl</sub> – важный параметр в теории дифракции

#### Как рассчитать межплоскостное расстояние для набора плоскостей (*hkl*)?

Можно показать, что  $d_{\rm hkl} = 1/d*_{\rm hkl}$ , где

 $d_{hkl}^* = |ha^* + kb^* + lc^*|$ 

Например, для кубической ячейки:

$$a^{*} = (1/a, 0, 0)$$

$$b^{*} = (0, 1/a, 0)$$

$$c^{*} = (0, 0, 1/a)$$

$$d^{*}_{hkl} = (h^{2}/a^{*}|^{2} + k^{2}/b^{*}|^{2} + l^{2}/c^{*}|^{2})^{1/2} =$$

$$d_{hkl} = a/(h^{2} + k^{2} + l^{2})^{1/2}$$

$$(h^{2} + k^{2} + l^{2})^{1/2}/a$$

С другой стороны, вектора а\*,b\*,c\* - вектора обратной ячейки! В обратном пространстве каждый узел (*h*,*k*,*l*) соответствует набору плоскостей (*hkl*) в прямом пространстве

Очевидно, что  $1/d_{hkl} = |q_{hkl}|$ 

### Закон Брегга-Вульфа:

- 1. Дифракцию можно рассматривать как отражение от кристаллографических плоскостей
- 2. Положение максимумов (рефлексов) выражается следующим образом:

$$2d_{hkl}\sin\theta_{hkl} = n\lambda$$



Как же описать дифракцию РИ на 3D кристалле – системе атомов?

$$\hat{A}(\mathbf{q}) = \hat{A}_0 \sum_{j} e^{i\mathbf{q}\mathbf{r}_j} F_{atom}^{j}(\mathbf{q})$$

Но множество векторов q: q = ha\*+kb\*+lc\* (Закон Брегга)

Очевидно, что суммировании можно ограничиться единственной ячейкой, т.к.

$$F_{hkl} = \int_{\Omega} \rho(\mathbf{r}) e^{2\pi i (h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^* + l\mathbf{c}^*)r} d\mathbf{r}, \quad \hat{A}_{hkl} = \hat{A}_0 F_{hkl}$$
  
(Ω – элементарная ячейка)

#### Тогда:

$$F_{hkl} = \sum_{j} e^{2\pi i (\mathbf{q}_{hkl})\mathbf{r}_{j}} F_{atom}^{j} (\mathbf{q}_{hkl}) = \sum_{j} e^{2\pi i (h\mathbf{a}^{*} + k\mathbf{b}^{*} + l\mathbf{c}^{*})(x_{j}\mathbf{a} + y_{j}\mathbf{b} + z_{j}\mathbf{c})} F_{atom}^{j} (\mathbf{q}_{hkl}) =$$
$$= \sum_{j} e^{2\pi i (hx_{j} + ky_{j} + lz_{j})} F_{atom}^{j} (\mathbf{q}_{hkl})$$

Итак: 
$$\hat{A}_{hkl} = \hat{A}_0 F_{hkl}$$
 где  $F_{hkl} = \sum_j e^{2\pi i (hx_j + ky_j + lz_j)} F_{atom}^j (\mathbf{q}_{hkl})$   
В каких случаях это верно? Тогда, когда  $\rho(\mathbf{r}) = \sum_j \rho_{atom}^j (\mathbf{r}_{atom} + \mathbf{r}_j)$ 

Что может нарушать это соотношение?

- 1. Перераспределение  $\rho(r)$  в результате химических взаимодействий
- 2. Тепловое движение атомов в кристалле
- 3. Наличие упорядоченных дефектов



Атом колеблется относительно равновесного положения:

$$\rho_{atom}^{osc}(\mathbf{r}) = \int_{U} \rho_{atom}(\mathbf{r} - \mathbf{r}_{ref}) w(\mathbf{r}_{ref}) d\mathbf{r}_{ref} = \rho_{atom} * w$$

где  $w(\mathbf{r}_{ref})$  – плотность вероятности пребывания атома в точке  $\mathbf{\underline{r}}_{ref}$ 

Ситуация сильно упрощается:

$$F\rho_{atom}^{osc}(\mathbf{r}) = F\rho_{atom} \times Fw$$

Тогда для каждого атома действительно будет существовать *t*(q):

$$t(q_{hkl}) = \int_{V} w(\mathbf{r}) e^{i\mathbf{q}_{hkl}\mathbf{r}} d\mathbf{r}$$

В самом простом варианте плотность вероятности сферически симметрична

$$t_{j}\left(\frac{\sin\theta}{\lambda}\right) = \exp\left(-B_{j}\frac{\sin^{2}\theta}{\lambda^{2}}\right) = \exp\left(-8\pi^{2}\left(U_{j}\right)^{2}\frac{\sin^{2}\theta}{\lambda^{2}}\right)$$

U<sub>1</sub> – среднеквадратичное отклонение от положения равновесия

3.2. Atomic Displacement Parameters (APD's)

Параметр атомного смещения («тепловой параметр») – В или U

$$U = 0.001 - 0.06 \text{ Å}^2, B = 0.1 - 5 \text{ Å}^2, B = 8\pi^2 U \cong 80 U$$

Также возможно использование анизотропного приближения:

$$t_{hkl}^{j} = \exp\left(-2\pi^{2}\left(U_{11}^{j}h^{2}a^{*2} + U_{22}^{j}k^{2}b^{*2} + U_{33}^{j}l^{2}c^{*2} + 2U_{12}^{j}hka^{*}b^{*} + 2U_{13}^{j}hla^{*}c^{*} + 2U_{23}^{j}klb^{*}c^{*}\right)\right)$$

Эллипсоиды (P > 98%) для SiO<sub>2</sub>







#### 3.3. Заселенность





Вероятность присутствия атома в заданной позиции может быть меньше 1

$$g_{j} < 1$$

- 1. Присутствие вакансий (Fe<sub>1-x</sub>O).
- 2. Твердые растворы замещения ( $K_{1-x}Na_xCI$ )

3. Разупорядочение (C<sub>60</sub>)

4. Существование разных структурных блоков (La<sub>4</sub>( $P_{1-x}[C_2]_x)_3$ ).

Тогда

$$\rho^{j}(\mathbf{r}) = \sum_{k} g_{j} \rho^{k}_{atom}(\mathbf{r}), \sum_{k} g_{k} \leq 1$$

и рассеивающий фактор

$$F\rho^{j}(\mathbf{r}) = F\left(\sum_{k} g_{k}\rho_{atom}^{k}(\mathbf{r})\right) = \sum_{k} g_{k}F\left(\rho_{atom}^{k}(\mathbf{r})\right) = \sum_{k} g_{k}F_{atom}^{k}(\mathbf{q})$$

## 3.4. Аномальное рассеяние



Очевидно, что  $f_{\text{atom}}$  не зависит от  $\lambda$ . В первом приближении это верно, однако необходимо учитывать «динамические» эффекты:

$$f_{atom}^{tot} = f_{atom}^{0} + \Delta f_{atom}' + i\Delta f_{atom}''$$

Т.н. f', f'' зависят от длины волны – максимальны вблизи края поглощения.
 Амплитуда аномального рассеяния ~ λ, ~ 1/Z

1. В кинематическом приближении протяженные системы рассеивают как

$$\hat{A} = F(\mathbf{q})\hat{A}_0, \quad F(\mathbf{q}) = \int_V \rho(\mathbf{r})e^{i\mathbf{q}\mathbf{r}}d\mathbf{r}$$
  
2. Для системы, состоящей из атомов  $F(\mathbf{q}) = \sum_i e^{i\mathbf{q}\mathbf{r}_j} F_{atom}^{\ j}(\mathbf{q})$ 

3. Для 3D кристалла мы можем рассчитать положения максимумов:

$$\mathbf{k'} - \mathbf{k} = \mathbf{q}, \quad \mathbf{q} = h\mathbf{a}^* + k\mathbf{b}^* + l\mathbf{c}^*$$
$$\frac{1}{d_{hkl}} = |\mathbf{q}|, \quad 2d\sin\theta = \lambda$$

1. Структурная амплитуда описывает соотношение между амплитудой падающей и дифрагировавшей волн для рефлекса hkl (положение рефлекса = Закон Брегга):

$$\hat{A}_{hkl} = \hat{A}_0 F_{hkl} = \hat{A}_0 \sum_j g_j t_j (\mathbf{q}_{hkl}) e^{2\pi i (hx_j + ky_j + lz_j)} F_{atom}^j (\mathbf{q}_{hkl})$$