## Роль анизотропии и спин-орбитального взаимодействия в оптических и диэлектрических свойствах соединений BiTeI и BiTeCl

 $И. П. Русинов^{a,b1}$ , О. Е. Терещенко<sup>b,c,d</sup>, К. А. Кох<sup>b,d,e</sup>, А. Р. Шахмаметова<sup>d</sup>, И. А. Азаров<sup>c,d</sup>, Е. В. Чулков<sup>a,b,f,g</sup>

<sup>а</sup> Томский государственный университет, 634050 Томск, Россия

<sup>b</sup>С.-Петербургский государственный университет, 198504 С.-Петербург, Россия

<sup>с</sup>Институт физики полупроводников им. Ржанова СО РАН, 630090 Новосибирск, Россия

<sup>d</sup> Новосибирский государственный университет, 630090 Новосибирск, Россия

<sup>е</sup>Институт геологии и минералогии им. Соболева СО РАН, 630090 Новосибирск, Россия

<sup>f</sup>Departamento de Fisica de Materiales UPV/EHU, 20080 San Sebastián, Basque Country, Spain

<sup>g</sup>Centro de Fisica de Materiales CFM-MPC, Centro Mixto CSIC-UPV/EHU, 20080 San Sebastian/Donostia, Basque Country, Spain

Поступила в редакцию 10 марта 2015 г.

Теоретически в рамках нестационарной теории функционала электронной плотности, а также экспериментально методом спектральной эллипсометрии исследованы диэлектрические и оптические свойства полупроводниковых соединений BiTeI и BiTeCl. Обнаружены анизотропия диэлектрических констант в длинноволновом пределе и дисперсии объемных плазмонов  $\sigma$  и  $\sigma + \pi$  в продольных и поперечном направлениях кристаллов. Показано, что учет спин-орбитального взаимодействия в данных системах является необходимым для получения согласия теории с результатами оптических измерений.

DOI: 10.7868/S0370274X15080019

В последнее время пристальное внимание исследователей привлекает возможность управления спиновой степенью свободы электронов внешним электрическим полем. На данной основе можно создавать устройства спинтроники [1, 2]. Очевидными кандидатами на реализацию таких устройств являются системы, в которых важную роль играет спин-орбитальное взаимодействие (СОВ), связывающее спиновые и орбитальные моменты электронов, в частности теллурогалоиды висмута, поскольку в них наблюдается гигантское спин-орбитальное расщепление электронных состояний [3]. Электронная структура теллурогалоидов висмута как в объеме, так и на поверхности достаточно подробно изучена [3-15]. Для практических применений данных соединений важное значение имеет изучение их оптических и диэлектрических свойств. До настоящего времени такие исследования в основном проводились в низкоэнергетической области электронных переходов до энергий 1-2 эВ [16-21]. Электронные переходы больших энергий малоизучены.

Данное письмо посвящено исследованию оптических и диэлектрических свойств теллурогалои-

Письма в ЖЭТФ том 101 вып. 7-8 2015

563

дов BiTeI и BiTeCl в области оптических переходов вплоть до энергий 30 эВ. В работе теоретически получены три компоненты комплексной диэлектрической функции (ДФ), соответствующие трем направлениям осей координат. На их основе рассчитаны функция потерь (ФП), а также показатели поглощения и преломления (k и n). Показано, что на рассматриваемые величины влияет ряд факторов: выбранное направление в пространстве, эффекты локального поля (ЭЛП), учет спин-орбитального взаимодействия (СОВ), выбор обменно-корреляционного функционала (ОКФ).

Во всем диапазоне энергий были обнаружены значительные отличия между продольными  $(a^*, b^*)$  и поперечной  $(c^*)$  компонентами ДФ. Вне зависимости от направления значительный вклад в ДФ связан с ЭЛП, что объясняется неоднородностью электронного газа вследствие слоистого характера кристаллической структуры BiTeI и BiTeCl. В области до 5 эВ важное значение имеет учет СОВ, что связано с вкладом в электронный спектр вблизи запрещенной щели релятивистских эффектов. Кроме того, в диапазоне энергий до 1.5 эВ существует зависимость от выбора ОКФ. Все указанные факторы сказываются на получаемых диэлектрических констан-

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup>e-mail: rusinovip@gmail.com



Рис. 1. Кристаллическая структура исследуемых соединений BiTeI и BiTeCl. Указаны элементарные ячейки, а также промежутки со связями Ван-дер-Ваальса (VdW)

тах ( $\epsilon(\omega = 0)$ ) (ДК). При этом учет СОВ значительно улучшает согласие результатов оптических измерений с выполненными расчетами. Вклад экситонных эффектов, связанных с многочастичным рассеянием электронов, в получаемые диэлектрические и оптические свойства отсутствует.

Теоретическая часть работы была выполнена при помощи программного кода ELK [22]. Оптические и диэлектрические свойства исследуемых в работе соединений были получены в рамках нестационарной теории функционала электронной плотности с ядром, соответствующим приближению хаотических фаз [23] (RPA-ядром), а также с bootstrap-ядром, которое позволяет точно исследовать экситонные эффекты в широком спектре материалов [24]. Энергетический спектр состояний был получен в рамках полнопотенциального метода линеаризованных присоединенных плоских волн (FLAPW). Обменнокорреляционное взаимодействие учитывалось в рамках приближения локальной плотности (LDA) [25] и обобщенного градиентного приближения (GGA) [26]. Количество плоских волн в базисе соответствовало величине волнового вектора 3.0 a.e.<sup>-1</sup>. Разложение плоских волн по сферическим гармоникам внутри "muffin tin"-сферы производилось вплоть до углового момента l = 12. Выбранная гамма-центрированная сетка k-точек имела размерность  $8 \times 8 \times 8$  для BiTeI и $8\times8\times4$ для BiTeCl. Базис FLAPW был расширен локальными орбиталями для учета полуостовных *d*-состояний, а также высоколежащих незанятых состояний всех атомов вплоть до углового момента l = 3. Таким образом, валентными являются 48 и 96 электронов на элементарную ячейку для BiTeI и BiTeCl соответственно. Расчеты диэлектрической функции были выполнены с учетом незанятых состояний вплоть до энергии 40 эВ выше уровня Ферми. В исследуемой области энергии увеличение количества незанятых состояний не сказывается на получаемых результатах.

Рассчитанные величины, характеризующие исследуемые свойства, тесно связаны с особенностями кристаллической структуры BiTeI и BiTeCl, которая представляет собой последовательность трехслойных блоков вдоль оси  $c^*$  (рис. 1), разделенных промежутками со связями Ван-дер-Ваальса. Таким образом, существующая в данных соединениях кристаллическая анизотропия выделяет два направления в плоскости  $(a^* b^*)$  и направление, перпендикулярное  $c^*$ . Кроме того, данные соединения не имеют центра инверсии, что приводит к спин-орбитальному расщеплению в их электронных спектрах. Существует различие кристаллических структур рассматриваемых соединений. Бесконечная структура BiTeI может быть получена трансляцией трехатомных слоев, а BiTeCl — шестиатомных. Поэтому элементарные ячейки BiTeI и BiTeCl содержат 3 и 6 атомов соответственно.

Эллипсометрические измерения [27] проводились на спектральном комплексе ЭЛЛИПС-1891 с ксеноновой газоразрядной лампой. Ошибка измерения эл-



Рис. 2. (Цветной онлайн) Основные диэлектрические характеристики соединений BiTeI и BiTeCl в области энергий до 30 эВ. (а) – Черная сплошная линия соответствует ФП, синяя штриховая и красная штрихпунктирная — действительной и мнимой частям ДФ. Результаты представлены для BiTeI и *a*<sup>\*</sup>-направления. В расчете учтены ЭЛП. (b) – То же, что и на панели а для *c*<sup>\*</sup>-направления. На вставке – окрестность *σ*-плазмонов. (c) – Черная сплошная линия соответствует ФП с учетом ЭЛП (LFE), зеленая штриховая — без учета ЭЛП (по LFE) вдоль *c*<sup>\*</sup>-направления. (d–f) – То же, что и на панелях а–с, для BiTeCl

липсометрических углов в исследуемой области спектра не превышала 0.05°. В случае показателей поглощения и преломления она составила 2% (5%) для BiTeI (BiTeCl). Рост кристаллов исследуемых соединений проводился модифицированным методом Бриджмена [28, 29]. При этом BiTeCl представлял собой монокристаллические пластинки, ориентированные плоскостью (001) параллельно оси роста, тогда как BiTeI состоял из одного или нескольких монокристаллов. Рентгенофазовый анализ показал полное совпадение с эталонными рентгенограммами данных соединений.

На рис. 2 приведены основные диэлектрические характеристики соединений BiTeI и BiTeCl в области энергий до 30 эВ. В функциях потерь для данных соединений можно выделить три области, в которых наблюдаются пики: 6-7 эВ (соответствует  $\sigma$ -плазмонам), 16-17 эВ (соответствует  $\sigma+\pi$ -плазмонам) и 24–26 эВ. Наиболее низкие по энергии пики, отвечающие  $\sigma$ -плазмонам, являются менее широкими. Это обусловливается бо́льшей производной действительной части ДФ в соответствующем интервале энергий. В случае BiTeI учет ЭЛП приводит к возникновению двойного

Письма в ЖЭТФ том 101 вып. 7-8 2015

пика *σ*-плазмонов (рис. 2b). Резонансы, отвечающие  $\sigma+\pi$ -плазмонам, имеют протяженность в диапазоне энергий порядка 5 эВ на половине высоты пика. Также отметим, что поведение действительной и мнимой частей ДФ при энергиях, больших энергий  $\sigma+\pi$ -плазмонов, соответствуют газу свободных электронов, т.е. действительная часть в пределе высоких энергии стремится к единице, а мнимая к нулю. Небольшие отклонения от такого поведения наблюдаются в области 24-26 эВ. Причиной этого являются оптические переходы с полуостовных состояний атомов (5*d*-состояния висмута и 4*d*-состояния теллура и йода) на незанятые состояния. Подобный эффект влияния полуостовных электронов также наблюдался для свинца [30]. Свет с энергией, соответствующей энергии  $\sigma$ -плазмонов, а также большей энергии  $\sigma + \pi$ -пиков, может свободно проходить сквозь образец.

Энергия  $\sigma$ -плазмонов вдоль направления  $c^*$  лежит выше их энергии в направлениях в плоскости (см. табл. 1), за исключением случая BiTeCl без учета ЭЛП. Положения  $\sigma+\pi$ -пиков не зависят от выбранного направления, т.е. по мере увеличения частоты света в области большей энергии пиков  $\sigma$ -

## Таблица 1

Энергии  $\sigma$ - и  $\sigma$  +  $\pi$ -плазмонов, полученные без учета и с учетом ЭЛП (w/o LFE и LFE соответственно) на основе расчета продольных ( $a^*$ ,  $b^*$ ) и поперечной ( $c^*$ ) компонент ДФ в соединениях BiTeI и BiTeCl

	w/o LFE		LFE				
	$a^*, b^*$	$c^*$	$a^*, b^*$	$c^*$			
BiTeI							
$\sigma$	5.72	6.32	6.1	6.4; 7.9			
$\sigma + \pi$	16.4		15.6				
BiTeCl							
σ	7.3		7.6	8.16			
$\sigma + \pi$	17.7		16.0				

плазмонов исследуемые материалы становятся прозрачными сразу во всех направлениях. Вклад ЭЛП приводит к смещению пиков в сторону больших энергий для  $\sigma$ -плазмонов и к обратному эффекту для  $\sigma+\pi$ -плазмонов. Последнее отражено на рис. 2с и f.

Описанные возбуждения в BiTeI и BiTeCl, которым соответствуют пики в ФП, являются коллективными эффектами в плазме валентных электронов. Указанные особенности в поведении диэлектрических свойств имеют аналоги в ряде других слоистых материалов. Так, в случае топологического изолятора  $Bi_2Se_3$ , а также графита  $\sigma$ - и  $\sigma$ + $\pi$ -пики наблюдаются при энергиях 7, 17 и 7, 27 эВ соответственно [31, 32]. Согласно правилу сумм можно найти плотность электронов, вовлеченных в возбуждение  $(n_{\text{eff}})$  [32]. В рассматриваемых соединениях области  $\sigma$ -плазмонов соответствует плотность  $n_{\text{eff}} = 2$ электрона на атом. В это значение вносят вклад только σ-электроны. При энергии, соответствующей  $\sigma+\pi$ -плазмонам, в эффективную плотность вовлечены  $n_{\rm eff} = 3$  электрона на атом. Среди них вклад  $\pi$ электронов составляет один электрон на атом.

Интегральной характеристикой исследуемых свойств в данных соединениях является диэлектрическая константа. Она зависит от всех рассмотренных в работе факторов: СОВ, ЭЛП, ОКФ, а также направления в кристалле. Результаты, полученные при ее исследовании, приведены в табл. . Прежде всего рассмотрим анизотропию диэлектрических свойств. Из таблицы видно, что наибольшие различия в значениях ДК наблюдаются между компонентами в плоскости  $(a^*, b^*)$  и перпендикулярной ей компонентой  $c^*$ . Значения ДК вдоль направления  $c^*$  во всех случаях меньше, чем в плоскости, что обусловлено большей плотностью электронов в слоях, которые образуют данные соединения. Еще одним важным фактором, влияющим на ДК, являются

## Диэлектрические константы ( $\epsilon(\omega = 0)$ ) в продольных и поперечном направлениях для BiTeI и BiTeCl, полученные с учетом и без учета ЭЛП (LFE и w/o LFE соответственно), а также с учетом и без учета спин-орбитального взаимодействия (SOC и w/o SOC

соответственно)

	LFE		w/o LFE				
	$a^*, b^*$	$c^*$	$a^*, b^*$	$c^*$			
BiTeI (LDA)							
SOC	27.5	13.7	28.7	18.2			
w/o SOC	17.7	11.9	18.9	16.4			
BiTeI (GGA)							
SOC	24.4	12.6	26.0	16.9			
w/o SOC	16.5	11.0	17.5	15.3			
BiTeCl (LDA)							
SOC	19.3	10.0	20.3	13.1			
w/o SOC	13.5	7.6	14.4	11.0			
BiTeCl (GGA)							
SOC	16.5	8.7	18.2	12.2			
w/o SOC	11.8	7.3	13.3	10.9			

ЭЛП, при учете которых ее значение уменьшается во всех направлениях кристалла. При этом для компонент ДФ в плоскости данное уменьшение составляет 4-9%, а вне плоскости – 24-27%. Такое различие объясняется большей неоднородностью кристаллической структуры вне плоскости. Влияние ОКФ на получаемую ДК имеет место вследствие различий в получаемой ширине запрещенной щели при расчете электронного спектра. Заметная недооценка щели в рамках приближения локальной плотности приводит к увеличению значений ДК во всех случаях. Более точный расчет электронного спектра, например проведенный в рамках GW-приближения, ведет к дальнейшему росту ДК. Эффект влияния ОКФ на получаемую ДФ в данных соединениях исследовался также в работе [7].

Отдельно в работе было уделено внимание исследованию свойств, связанных с электронными переходами с энергиями в области 1–5.5 эВ, включающей область видимого света. Методом спектральной эллипсометрии были измерены зависимости показателей поглощения и преломления  $(k \ u \ n)$  от энергии фотона. На основе полученных кривых был найден спектр отражения R:  $R = [(n-1)^2 + k^2]/[(n+1)^2 + k^2]$ . Эти величины связаны с теоретическими результатами известными соотношениями: Im  $\epsilon = 2nk$  и  $Re \ \epsilon = n^2 - k^2$ .

На рис. 3 приведены полученные как теоретически, так и экспериментально энергетические зависи-





Рис. 3. (Цветной онлайн) (a–c) – Зависимости показателя поглощения k, показателя преломления n и спектра отражения R от энергии фотона для BiTeI. Черная линия соответствует экспериментально измеренной величине (Experimental). Синяя кривая с кружками – теоретически полученные значения с учетом СОВ (SOC). Красная кривая с треугольниками – теоретические значения без учета СОВ (w/o SOC). Вертикальными черными линиями выделена область энергий, соответствующая видимому свету. (d–f) – То же, что и на панелях а–с, для BiTeCl

мости величин n, k и R в области переходов 1–5.5 эВ. Для исследуемых соединений в отличие от области бо́лыших энергий получаемые в данном интервале результаты слабо зависят от вклада ЭЛП. Однако учет СОВ на этапе расчета электронного спектра является существенным для описания оптических свойств. Из рисунка видно, что результаты, полученные с учетом СОВ, значительно лучше согласуются с экспериментом, чем полученные без его учета, особенно для случая BiTeI. Отметим, что влияние СОВ на величину k наиболее значительное.

В поведении оптических характеристик при увеличении частоты света имеются различия: показатель преломления n и спектр отражения R образуют ниспадающуе кривые, тогда как показатель поглощения k возрастает до определенной частоты, формируя экстремум. Спад величин n и R менее значителен без учета СОВ. При этом кривая для величины *п* образует некоторый экстремум в области видимого света при энергиях 2 и 2.3 эВ для BiTeI и BiTeCl соответственно. Отметим, что в теоретических результатах, полученных с учетом СОВ, а также в результатах измерений ярко выраженного экстремума для величины *n* не наблюдается. Экстремум в дисперсии показателя поглощения k более выражен без учета СОВ. С его же учетом теоретическое положение данного экстремума не совпадает с экспериментальным

Письма в ЖЭТФ том 101 вып. 7-8 2015

для BiTeI, несмотря на хорошее согласие теории и эксперимента в целом. Вместе с тем в случае соединения BiTeCl его положение на границе ультрафиолетовой области видимого света хорошо воспроизводится теорией.

Таким образом, в данном письме представлены основные результаты исследования оптических и диэлектрических свойств теллурогалоидов висмута BiTeI и BiTeCl - материалов с гигантским спинорбитальным расщеплением в объеме и на поверхности. Показано, что эффекты спин-орбитального взаимодействия оказывают существенное влияние на оптические показатели поглощения и преломления. При исследовании диэлектрических свойств выявлена значительная пространственная анизотропия диэлектрических констант в плоскости  $(a^*b^*)$  и в направлении, перпендикулярном данной плоскости. Обнаружены и исследованы объемные плазменные колебания, соответствующие  $\sigma$ - и  $\sigma$ + $\pi$ -пикам в функции потерь. Важным фактором, влияющим на положение данных пиков, являются эффекты локального поля. Это свидетельствует о значительном влиянии неоднородности кристаллической структуры. Полученные результаты также указывают и на возможность наличия существенной анизотропии диэлектрических и оптических свойств на поверхности данных соединений.

Работа выполнена при поддержке РФФИ (#15-02-01797) и Санкт-Петербургского государственного университета (#11.50.202.2015) в рамках программы "Научный фонд им. Д.И. Менделеева Томского государственного университета".

- 1. S. Datta and B. Das, Appl. Phys. Lett. 56, 665 (1990).
- J. C. Egues, G. Burkard, and D. Loss, Appl. Phys. Lett. 82, 2658 (2003).
- K. Ishizaka, M.S. Bahramy, H. Murakawa, M. Sakano, T. Shimojima, T. Sonobe, K. Koizumi, S. Shin, H. Miyahara, A. Kimura, K. Miyamoto, T. Okuda, H. Namatame, M. Taniguchi, R. Arita, N. Nagaosa, K. Kobayashi, Y. Murakami, R. Kumai, Y. Kaneko, Y. Onose, and Y. Tokura, Nat. Mat. 10, 521 (2011).
- S. V. Eremeev, I. A. Nechaev, Yu. M. Koroteev, P. M. Echenique, and E. V. Chulkov, Phys. Rev. Lett. 108, 246802 (2012).
- G. Landolt, S.V. Eremeev, Y.M. Koroteev,
  B. Slomski, S. Muff, T. Neupert, M. Kobayashi,
  V.N. Strocov, T. Schmitt, Z.S. Aliev, M.B. Babanly,
  I.R. Amiraslanov, E.V. Chulkov, J. Osterwalder, and
  J.H. Dil, Phys. Rev. Lett. 109, 116403 (2012).
- A. Crepaldi, L. Moreschini, G. Autèsb, C. Tournier-Colletta, S. Moser, N. Virk, H. Berger, Ph. Bugnon, Y.J. Chang, K. Kern, A. Bostwick, E. Rotenberg, O.V. Yazyev, and M. Grioni, Phys. Rev. Lett. **109**, 096803 (2012).
- I. P. Rusinov, I. A. Nechaev, S. V. Eremeev, C. Friedrich, S. Blúgel, and E. V. Chulkov, Phys. Rev. B 87, 205103 (2013).
- G. Landolt, S. V. Eremeev, O. E. Tereshchenko, S. Muff, K. A. Kokh, J. Osterwalder, E. V. Chulkov, and J. H. Dil, Phys. Rev. B **91**, 081201(R) (2015).
- S. V. Eremeev, I. P. Rusinov, I. A. Nechaev, and E. V. Chulkov, New J. Phys. 15, 075015 (2013).
- 10. L. Moreschinia, G. Autèsb, A. Crepaldic, S. Mosera, K.S. J. C. Johannsenc, Kima, Η. Bergerc, Ph. Bugnonc, Α. J. Denlingera, Magrezc, E. Rotenberga, A. Bostwicka, O.V. Yazyev, and M. Grionic, J. Electr. Spec. Rel. Phenom (2014), http://dx.doi.org/10.1016/j.elspec.2014.11.004.
- M. Sakano, M.S. Bahramy, A. Katayama, T. Shimojima, H. Murakawa, Y. Kaneko, W. Malaeb, S. Shin, K. Ono, H. Kumigashira, R. Arita, N. Nagaosa, H. Y. Hwang, Y. Tokura, and K. Ishizaka, Phys. Rev. Lett. **110**, 107204 (2013).
- G. Landolt, S. V. Eremeev, O. E. Tereshchenko, S. Muff, B. Slomski, K. A. Kokh, M. Kobayashi, T. Schmitt, V. N. Strocov, J. Osterwalder, E. V. Chulkov, and J. H. Dil, New. J. Phys. 15, 085022 (2013).
- S. V. Eremeev, I. A. Nechaev, and E. V. Chulkov, JETP Lett. 96, 437 (2012).

- S. Fiedler, L. El-Kareh, S.V. Eremeev, O.E. Tereshchenko, C. Seibel, P. Lutz, K.A. Kokh, E.V. Chulkov, T.V. Kuznetsova, V.I. Grebennikov, H. Bentmann, M. Bode, and F. Reinert, New J. Phys. 16, 075013 (2014).
- J. Mauchain, Y. Ohtsubo, M. Hajlaoui, E. Papalazarou, M. Marsi, A. Taleb-Ibrahimi, J. Faure, K.A. Kokh, O.E. Tereshchenko, S. V. Eremeev, E. V. Chulkov, and L. Perfetti, Phys. Rev. Lett. **111**, 126603 (2013).
- A. Akrap, J. Teyssier, A. Magrez, P. Bugnon, H. Berger, A. B. Kuzmenko, and Dirk van der Marel, Phys. Rev. B 90, 035201 (2014).
- M.K. Tran, J. Levallois, P. Lerch, J. Teyssier, A.B. Kuzmenko, G. Auts, O.V. Yazyev, A. Ubaldini, E. Giannini, D. van der Marel, and A. Akrap, Phys. Rev. Lett. **112**, 047402 (2014).
- C. Martin, A.V. Suslov, S. Buvaev, A.F. Hebard, P. Bugnon, H. Berger, A. Magrez, and D.B. Tanner, Phys. Rev. B 90, 201204 (2014).
- X. Xi, C. Ma, Z. Liu, Z. Chen, W. Ku, H. Berger, C. Martin, D.B. Tanner, and G.L. Carr, Phys. Rev. Lett. **111**, 155701 (2013).
- Yu. S. Ponosov, T. V. Kuznetsova, O. E. Tereshchenko, K. A. Kokh, and E. V. Chulkov, JETP Lett. 98, 557 (2014).
- A. A. Makhnev, L. V. Nomerovannaya, T. V. Kuznetsova, O. E. Tereshchenko, and K. A. Kokh, Opt. Spectr. **117**, 764 (2014).
- 22. http://elk.sourceforge.net.
- H. Ehrenreich and M.H. Cohen, Phys. Rev. 115, 786 (1959).
- 24. S. Sharma, J.K. Dewhurst, A. Sanna, and E.K.U. Gross, Phys. Rev. Lett. **107**, 186401 (2011).
- J. P. Perdew and Y. Wang, Phys. Rev. B 45, 13244 (1992).
- J. P. Perdew, K. Burke, and M. Ernzerhof, Phys. Rev. Lett. 77, 3865 (1996).
- 27. R. M. A. Azzam and N. M. Bashara, *Ellipsometry and polarized light*, North Holland Press, Amsterdam (1977).
- I. Yu. Sklyadneva, R. Heid, K.-P. Bohnen, V. Chis, V.A. Volodin, K.A. Kokh, O.E. Tereshchenko, P. M. Echenique, and E. V. Chulkov, Phys. Rev. B 86, 094302 (2012).
- K. A. Kokh, S. V. Makarenko, V. A. Golyashov, O. A. Shegai, and O. E. Tereshchenko, CrystEngComm. 16, 581 (2014).
- X. Zubizarreta, V. M. Silkin, and E. V. Chulkov, Phys. Rev. B 90, 165121 (2014).
- S. C. Liou, M. W. Chu, R. Sankar, F. T. Huang, G. J. Shu, F. C. Chou, and C. H. Chen, Phys. Rev. B 87, 085126 (2013).
- E. A. Taft and H. R. Philipp, Phys. Rev. 138, A197 (1965).