## Влияние редкоземельного иона на структурную неустойчивость в кристаллах RFe<sub>3</sub>(BO<sub>3</sub>)<sub>4</sub>

М. С. Павловский<sup>1)</sup>, В. И. Зиненко, А. С. Шинкоренко

Институт физики им. Л.В. Киренского Сибирского отделения РАН – обособленное подразделение Федерального исследовательского центра "Красноярский научный центр Сибирского отделения РАН", 660036 Красноярск, Россия

> Поступила в редакцию 10 мая 2018 г. После переработки 18 июня 2018 г.

Проведены расчеты динамики кристаллической решетки соединений RFe<sub>3</sub>(BO<sub>3</sub>)<sub>4</sub> (R = Pr, Nd, Sm, Gd, Tb, Dy, Ho) в высокосимметричной фазе R32. Значительные изменения в спектрах соединений с различными редкоземельными ионами получены только в окрестности граничной точки  $\Lambda$  зоны Бриллюэна ( $\mathbf{q}_{\Lambda} = 1/3(-2\mathbf{b}_1 + \mathbf{b}_2 + \mathbf{b}_3)$ ;  $\mathbf{b}_1$ ,  $\mathbf{b}_2$ ,  $\mathbf{b}_3$  – вектора обратной решетки) для акустических ветвей колебаний. Смягчение частоты акустической моды в точке  $\Lambda$  обнаружено во всех исследуемых соединения с Pr до соединения с Ho вплоть до мнимых значений. Такая зависимость частоты нестабильной акустической моды хорошо согласуется с экспериментальными данными о зависимости температуры структурного фазового перехода R32  $\rightarrow$  P3<sub>1</sub>21 от типа редкоземельного иона в ферроборатах.

DOI: 10.1134/S0370274X18140072

Соединения  $RFe_3(BO_3)_4$  (R – редкоземельный ион) со структурой природного минерала хантита привлекают внимание исследователей благодаря разнообразию своих магнитных свойств, обусловленному наличием двух магнитных подсистем – редкой земли и железа [1–4]. Много работ посвящено исследованию магнитной структуры в кристаллах данного семейства, проявляющей различные особенности в зависимости от типа редкоземельного иона. Также интерес в последние годы вызван обнаружением в этих соединениях магнитоэлектрического эффекта, возникновения электрической поляризации при магнитном упорядочении и/или при приложении внешнего магнитного поля [5, 6].

В кристаллах  $RFe_3(BO_3)_4$  при R = Eu-Er, Y при изменении температуры наблюдается необычный структурный фазовый переход типа смещения из фазы с пространственной группой симметрии R32 в фазу с пространственной группой P3<sub>1</sub>21 [7,8]. Необычность этого фазового перехода заключается в том, что при таком переходе точечная симметрия (группа D3) кристалла не меняется, меняется только трансляционная симметрия, объем ячейки увеличивается в три раза. Причем, в зависимости от редкоземельного иона, температура перехода меняется в очень широком интервале от 88 до 450 K [7]. В кристаллах, где R = La-Sm, структурный переход экспериментально не наблюдался. Важно отметить, что при фазовом переходе меняется точечная симметрия локального окружения редкоземельного иона: точечная группа D3 в фазе R32, точечная группа C2 в фазе P3<sub>1</sub>21. Таким образом, при низких температурах кристаллическое электрическое поле, действующее на редкоземельный ион в соединениях ферроборатов, в которых сохраняется высокосимметричная фаза R32, и в тех, что претерпевают структурный переход в фазу P3<sub>1</sub>21, будет существенно отличаться. Этот факт, по-видимому, может сказываться на отличии магнитных, магнитоупругих и магнитоэлектрических свойств соединений, имеющих при низких температурах группы R32 и P3<sub>1</sub>21.

В работе [7] наблюдалась аномалия температурного поведения теплоемкости в кристаллах RFe<sub>3</sub>(BO<sub>3</sub>)<sub>4</sub>, соответствующая структурному фазовому переходу. В работе [8] методом Рамановской спектроскопии была исследована динамика кристаллической решетки соединения GdFe<sub>3</sub>(BO<sub>3</sub>)<sub>4</sub>. Ниже температуры структурного фазового перехода наблюдалось восстановление мягкой моды из области низких частот до частот 50–60 см<sup>-1</sup> (6–8 мэВ). Подобные результаты исследования спектров комбинационного рассеяния света были получены для других кристаллов этого семейства, испытывающих фазовый переход R32  $\rightarrow$  P3<sub>1</sub>21, в работе [9]. Изменения в инфракрасных спектрах при фазовом переходе фиксировались в работе [10].

<sup>&</sup>lt;sup>1)</sup>e-mail: mspav@iph.krasn.ru

Ранее в работе [11] нами был проведен расчет фононного спектра кристалла  $\operatorname{HoFe}_3(\operatorname{BO}_3)_4$  в высокотемпературной фазе с пространственной группой симметрии R32 (расчет проводился в рамках неэмпирической модели поляризуемых ионов). В окрестности граничной точки  $\Lambda$  ( $\mathbf{q}_{\Lambda} = 1/3(-2\mathbf{b}_1 + \mathbf{b}_2 + \mathbf{b}_3)$ ;  $\mathbf{b}_1$ ,  $\mathbf{b}_2$ ,  $\mathbf{b}_3$  – вектора обратной решетки) зоны Бриллюэна было обнаружено аномальное смягчение одной из поперечных акустических мод. Было показано, что искажение в фазе R32 феробората гольмия по собственному вектору такой моды приводит к пространственной группе P3<sub>1</sub>21 с тремя молекулами в элементарной ячейке, что соответствует экспериментально наблюдаемой структуре ниже температуры перехода в этом кристалле.

В работе [12] было проведено исследование динамики кристаллической решетки кристалла TbFe<sub>3</sub>(BO<sub>3</sub>)<sub>4</sub> методом неупругого рассеяния нейтронов в интервале температур 180 < T < 350 K, включающем температуру структурного перехода, равную 192 K. Значительное, но неполное, смягчение поперечной акустической ветви колебаний в окрестности точки зоны  $\Lambda$  было получено экспериментально.

В данной работе проводятся расчеты динамики кристаллической решетки соединений  $RFe_3(BO_3)_4$  (R = Pr, Nd, Sm, Gd, Tb, Dy, Ho) в высокосимметричной фазе R32 с целью установления влияния редкоземельного иона на фононные спектры и аномального поведения акустической ветви колебаний.

Расчеты проведены в рамках теории функционала плотности с использованием обменнокорреляционных функционалов Пердью–Бурка– Эрнцерхофа (Perdew–Burke–Ernzerhof) с обобщенной градиентной аппроксимацией (PBE-GGA), реализованных в пакете VASP [13,14]. Число плоских волн ограничивалось энергией 600 эВ. Сетка Монкхорста–Пака (Monkhorst–Pack) [15] выбиралась равной  $7 \times 7 \times 7$ . В расчете был использован GGA + U метод в приближении Дударева [16] для железа с U = 4 эВ. Для расчета частот колебаний строилась суперячейка  $2 \times 2 \times 2$  и вычислялись силовые постоянные методом малых смещений, реализованном в PHONOPY [17].

Рассматриваемые в данной работе соединения при высоких температурах обладают структурой с пространственной группой R32. Примитивная ячейка имеет форму ромбоэдра с углом между векторами решетки  $\alpha > 90^{\circ}$ . Для такого случая форма зоны Бриллюэна и ее граничные точки показаны на рис. 1. Ось симметрии третьего порядка проходит через точки  $\Gamma$  и Q, ось симметрии второго порядка проходит



Рис. 1. (Цветной онлайн) Зона Бриллюэна для ромбоэдрической решетки.

через точки Г и F. Точки  $\Lambda$  и  $\Lambda_1$  переводятся друг в друга осью симметрии второго порядка. Согласно результатам теоретико-группового анализа (см., например, программу ISOTROPY [18]), фазовый переход R32 (Z = 1)  $\rightarrow$  P3<sub>1</sub>21 (Z = 3) связан с одной компонентой двумерного полного представления  $\Lambda_3$  (звезда представления  $\Lambda_3$  содержит два вектора  $\mathbf{q}_{\Lambda} =$  $1/3(-2\mathbf{b}_1 + \mathbf{b}_2 + \mathbf{b}_3)$  и  $\mathbf{q}_{\Lambda 1} = -1/3(-2\mathbf{b}_1 + \mathbf{b}_2 + \mathbf{b}_3)$ ).

Для соединений  $RFe_3(BO_3)_4$  (R = Pr, Nd, Sm, Gd, Tb, Dy, Ho) были вычислены равновесные значения параметров решетки и координат атомов, которые в дальнейшем использовались для расчета динамики решетки. Значения параметров решетки хорошо согласуются с экспериментальными данными [7] (табл. 1).

На основе расчета динамики кристаллической решетки были построены полные фононные спектры в фазе R32 для всех исследуемых кристаллов. Значительных изменений в фононных спектрах для соединений, содержащих разные редкоземельные ионы, обнаружено не было (за исключением окрестности точки  $\Lambda_1$ ), ни в величинах частот фононных мод, ни в характере их дисперсии. Различия в величинах частот фононных мод в соединениях с соседними (в таблице Менделеева) редкоземельными ионами не превышают 1 мэВ. На рис. 2a, b показаны фононные спектры кристаллов PrFe<sub>3</sub>(BO<sub>3</sub>)<sub>4</sub> и HoFe<sub>3</sub>(BO<sub>3</sub>)<sub>4</sub> (соединений с наибольшим и наименьшим радиусами редкоземельного иона в рассматриваемых в данной работе веществах соответственно). Наибольшие

	$\Pr$	Nd	$\operatorname{Sm}$	$\operatorname{Gd}$	Tb	Dy	Но
$a_{\text{calc}}$ (Å)	6.152	6.143	6.127	6.113	6.107	6.101	6.097
$\alpha_{ m calc}$	$103.78^{\circ}$	$103.80^{\circ}$	$103.85^{\circ}$	$103.87^{\circ}$	$103.88^{\circ}$	$103.89^{\circ}$	$103.90^{\circ}$
$a_{\rm exp}$ (Å)	6.096	6.091	6.078	6.068	6.062	6.053	6.046
$\alpha_{ m exp}$	103.83°	$103.85^{\circ}$	$103.86^{\circ}$	103.89°	103.89°	103.89°	103.89°

Таблица 1. Вычисленные в настоящей работе и полученные экспериментально в работе [7] параметры решетки в ромбоэдрической установке соединений RFe<sub>3</sub>(BO<sub>3</sub>)<sub>4</sub>



Рис. 2. (Цветной онлайн) (а) – Часть полного фононного спектра со средними и высокими частотами для кристаллов  $\PrFe_3(BO_3)_4$  (сплошная линия) и  $HoFe_3(BO_3)_4$  (прерывистая линия). (b) – Часть полного фононного спектра со средними и низкими частотами для кристаллов  $\PrFe_3(BO_3)_4$  (сплошная линия) и  $HoFe_3(BO_3)_4$  (прерывистая линия), акустические моды отмечены красным цветом, мнимые частоты показаны отрицательными значениями. Точка  $\Lambda_1$  находится между точками  $P_1$  и  $Q_1$ 

различия частот колебаний этих кристаллов в высокочастотной области спектра не превышают 5 мэВ, в остальной части спектра различия не превышают 3 мэВ.

Главной особенностью всех полученных фононных спектров является наличие прогиба акустической ветви колебаний в окрестности точки  $\Lambda$  (и  $\Lambda_1$ ), т.е. даже в соединениях, в которых структурный фазовый переход не наблюдается, присутствует аномалия в дисперсионной зависимости акустической моды.

На рисунке 3 показана низкочастотная часть фононного спектра для направления  $\Gamma \to \Lambda$  каждого исследуемого кристалла. Хорошо виден прогиб одной из поперечных акустических ветвей с минимумом в точке Л. В соединениях  $RFe_3(BO_3)_4$  при R = Pr, Nd, Sm, Gd частота в точке  $\Lambda$  постепенно уменьшается от соединения с празеодимом к соединению с гадолинием, причем, в ферроборате гадолиния ее значение становится достаточно близким к нулю. В соединениях  $RFe_3(BO_3)_4$  при R = Tb, Dy, Но частота в точке Л принимает мнимое значение (возникает мягкая мода), постепенно возрастая по абсолютной величине от тербиевого ферробората к гольмиевому ферроборату. В подобных расчетах наличие мнимой моды указывает на нестабильность кристаллической решетки по отношению к искажению структуры по соответствующему ей собственному вектору. Действительно, смещение ионов по собственному вектору мягкой моды в точке  $\Lambda$  с соответствующим утроением ячейки энергетически выгодно для соединений с R = Tb, Dy, Ho и приводит к структуре с группой симметрии P3<sub>1</sub>21. Экспериментально структурный фазовый переход наблюдается в этих соединениях, но также и в соединении с гадолинием [7,8]. В рамках данного расчета мягкая мода в  $GdFe_3(BO_3)_4$  не возникает, однако, как указывалось выше, достаточно близкое к нулю значение частоты акустической моды в точке  $\Lambda$  присутствует. Таким образом, можно сказать, что качественно полученная картина хорошо согласуется с экспериментальными данными.

В работе [12] по неупругому рассеянию нейтронов в кристалле  $\text{TbFe}_3(\text{BO}_3)_4$  наблюдалось значительное уширение по энергии акустической моды в точке  $\Lambda$  при приближении к температуре перехода. Авторы предполагают, что это может быть связано с ангармоническим взаимодействием акустической и оптической мод одинаковой симметрии в точке Λ, при этом действительно нестабильной будет являться оптическая мода. Проверить это в рамках настоящего расчета не представляется возможным, так как расчеты проводятся в гармоническом приближении. Однако, в низкочастотной области вычисленных спектров исследуемых соединений оптическая мода, совпадающая по симметрии с нестабильной акустической модой, обнаружена (рис. 3). Разложение колебательного представления на непри-



Рис. 3. (Цветной онлайн) Низкочастотная часть фононного спектра для направления  $\Gamma \rightarrow \Lambda$  демонстрирующая аномальное поведение акустических ветвей колебаний в кристаллах с редкоземельными ионами: Pr – оранжевая линия, Nd – красная линия, Sm – розовая линия, Gd – фиолетовая линия, Tb – синяя линия, Dy – голубая линия, Ho – зеленая линия. Мнимые моды показаны отрицательными значениями. Сплошными линиями показаны акустические моды, прерывистыми линиями показаны оптические моды

водимые представления для центра зоны Бриллюэна выглядит следующим образом  $\Gamma = 7A_1 + 13A_2 + 20E$ , включая акустические моды  $A_2 + E$ . Разложение колебательного представления в точке  $\Lambda$  имеет вид  $\Lambda = 20\Lambda_1 + 20\Lambda_2 + 20\Lambda_3$ . Моды  $A_1$  и  $A_2$  из центра зоны переходят в  $\Lambda_1$  на границе зоны, дважды вырожденные моды E расщепляются на однократные  $\Lambda_2$  и  $\Lambda_3$ . Нестабильная акустическая мода относится к представлению  $\Lambda_3$ . Оптическая  $\Lambda_3$  мода в зависимости от типа редкоземельного иона имеет частоту 16–17 мэВ (рис. 3). На рисунке 4 приведены вычисленные в данной работе для кристаллов  $RFe_3(BO_3)_4$  (R = Pr, Nd, Sm,



Рис. 4. (Цветной онлайн) Вычисленные в данной работе дисперсионные зависимости акустических мод ферроборатов с редкоземельными ионами: Pr – оранжевая линия, Nd – красная линия, Sm – розовая линия, Gd – фиолетовая линия, Tb – синяя линия, Dy – голубая линия, Ho – зеленая линия; полученные экспериментально в работе [12] для TbFe<sub>3</sub>(BO<sub>3</sub>)<sub>4</sub> при температурах 198 К (треугольники), 250 К (ромбы), 350 К (круги). Мнимые моды показаны отрицательными значениями

Gd, Tb, Dy, Ho) дисперсионные зависимости нестабильных акустических мод для направления  $\Gamma \to \Lambda$ зоны Бриллюэна и полученные экспериментально из спектров неупругого рассеяния нейтронов кристалла TbFe<sub>3</sub>(BO<sub>3</sub>)<sub>4</sub> дисперсионные зависимости акустической ветви колебания при температурах 198, 250, 350 K из работы [12]. Видно, что характер прогиба на вычисленных и экспериментальных кривых совпадает. А именно, до значения волнового вектора  $\mathbf{q}_{\Lambda/2} \approx 1/6(-2\mathbf{b}_1 + \mathbf{b}_2 + \mathbf{b}_3) = 1/2\mathbf{q}_{\Lambda}$  все дисперсионные кривые (расчетные и экспериментальные) проходят близко друг к другу и достигают значений при  $\mathbf{q} \approx 1/6(-2\mathbf{b}_1 + \mathbf{b}_2 + \mathbf{b}_3)$  в районе 6 мэВ с последующим смягчением в интервале  $\mathbf{q}_{\Lambda/2} \leq \mathbf{q} \leq \mathbf{q}_{\Lambda}$ .

Таким образом, в настоящей работе проведены расчеты динамики кристаллической решетки и построены полные фононные спектры соединений RFe<sub>3</sub>(BO<sub>3</sub>)<sub>4</sub> (R = Pr, Nd, Sm, Gd, Tb, Dy, Ho) в R32 фазе. Значительные изменения в спектрах соединений с различными редкоземельными ионами получены только в окрестности граничной точки  $\Lambda$  зоны Бриллюэна для акустических ветвей колебаний. Смягчение частоты акустической моды в точке  $\Lambda$  обнаружено во всех исследуемых соединениях (даже в соединениях, в которых структурный фазовый переход не наблюдается). Величина этой частоты зависит от типа редкоземельного иона и снижается от соединения с Pr до соединения с Но вплоть до мнимых значений. Такая зависимость частоты нестабильной акустической моды хорошо согласуется с экспериментальными данными о зависимости температуры структурного фазового перехода R32 → P3<sub>1</sub>21 от типа редкоземельного иона в ферроборатах.

В работе [11] в модели поляризуемых ионов были проведены расчеты динамики решетки кристалла НоFe<sub>3</sub>(BO<sub>3</sub>)<sub>4</sub> и было показано, что величина частоты поперечной акустической ветви в точке  $\Lambda$  зоны Бриллюэна чувствительна к значению свободной координаты z кислорода в позиции Уйкова 18f (гексагональная установка). В настоящей работе проводилась релаксация параметров решетки и координат ионов для всех рассматриваемых соединений. Было получено, что значение координаты z кислорода в позиции Уйкова 18f плавно меняется с увеличением номера редкоземельного иона в периодической таблице от 0.48038 для соединения с празеодимом до 0.48657 для соединения с гольмием. Такое увеличение координаты *z* приводит к поджатию кислородов к редкоземельному иону и, как следует из настоящего расчета, по-видимому, к увеличению нестабильности решетки в точке  $\Lambda$  (см. рис. 3), что качественно согласуется с результатами работы [11].

Исследование выполнено за счет гранта Российского научного фонда (проект #17-72-10122).

- J. A. Campá, C. Cascales, E. Gutiérrez-Puebla, M. A. Monge, I. Rasines, and C. Ruíz-Valero, Chem. Mater. 9, 237 (1997).
- А. М. Кадомцева, Ю. Ф. Попов, Г. П. Воробьев, А. П. Пятаков, С. С. Кротов, К. И. Камилов, ФНТ 36, 640 (2010).
- 3. S. Hayashida, M. Soda, S. Itoh, T. Yokoo, K. Ohgushi,

D. Kawana, H. M. Rønnow, and T. Masuda, Phys. Rev. B 92, 054402 (2015).

- A. Pankrats, G. Petrakovskii, A. Kartashev, E. Eremin, and V. Temerov, J. Phys.: Condens. Matter 21, 436001 (2009).
- K.-C. Liang, R. P. Chaudhury, B. Lorenz, Y. Y. Sun, L. N. Bezmaternykh, V. L. Temerov, and C. W. Chu, Phys. Rev. B 83, 180417(R) (2011).
- A.K. Zvezdin, S.S. Krotov, A.M. Kadomtseva, G.P. Vorob'ev, Y.F. Popov, A.P. Pyatakov, L.N. Bezmaternykh, and E.A. Popova, JETP Lett. 81, 272 (2005).
- Y. Hinatsu, Y. Doi, K. Ito, M. Wakeshima, and A. Alemi, J. Solid State Chem. **172**, 438 (2003).
- S. A. Klimin, D. Fausti, A. Meetsma, L. N. Bezmaternykh, P. H. M. van Loosdrecht, and T. T. M. Palstra, Acta Crystallogr. B 61, 481 (2005).
- D. Fausti, A.A. Nugroho, P.H.M. van Loosdrecht, S.A. Klimin, M.N. Popova, and L.N. Bezmaternykh, Phys. Rev. B 74, 024403 (2006).
- V.S. Kurnosov, V.V. Tsapenko, L.N. Bezmaternykh, and I.A. Gudim, Low Temp. Phys. 40, 1087 (2014).
- В.И. Зиненко, М.С. Павловский, А.С. Крылов, И.А. Гудим, Е.В. Еремин, ЖЭТФ 144, 1174 (2013).
- M.S. Pavlovskiy, K.A. Shaykhutdinov, L.S. Wu, G. Ehlers, V.L. Temerov, I.A. Gudim, A.S. Shinkorenko, and A. Podlesnyak, Phys. Rev. B 97, 054313 (2018).
- G. Kresse and J. Furthmuller, Phys. Rev. B 54, 11169 (1996).
- J. P. Perdew, K. Burke, and M. Ernzerhof, Phys. Rev. Lett. 77, 3865 (1996).
- H. J. Monkhorst and J. D. Pack, Phys. Rev. B 13, 5188 (1976).
- S.L. Dudarev, G.A. Botton, S.Y. Savrasov, C.J. Humphreys, and A.P. Sutton, Phys. Rev. B 57, 1505 (1998).
- 17. A. Togo and T. Tanaka, Scr. Mater. 108, 1 (2015).
- 18. ISOTROPY Software Suite [http://iso.byu.edu].