$LnZr(BO_3)_2$: Eu³⁺(Ln=Ba, Sr)的真空紫外光谱特性的研究

沈 芳1,何大伟1*,刘红利1,徐建华2

1. 北京交通大学光电子技术研究所,信息存储和显示材料实验室,北京 100044

2. 中国科学院高能物理研究所,同步辐射实验室,北京 100039

摘 要 采用高温固相法合成了 $Ba_{(1-x)}Sr_xZr(BO_3)_2$: Eu^{3+} 系列样品,样品 $Ba_{(1-x)}Sr_xZr(BO_3)_2$: Eu^{3+} 激 发谱在 130~170 nm 和 230 nm 区域有两个很强的吸收带,位于 130~170 nm 的吸收带主要是硼酸盐基质的 吸收;位于 230 nm 附近的吸收主要是 Eu^{3+} 电荷转移态的吸收。当在样品中以 Al 部分取代 Zr 时,电荷转移 态的吸收明显增强,并且 $Ba_{(1-x)}Sr_xZr(BO_3)_2$: $Eu^{3+}发射强度也会明显增强;随着 x 的增大,硼酸盐基质的$ $吸收强度减弱,基质吸收带的主峰值向低能方向移动了大约 30 nm。样品 <math>Ba_{(1-x)}Sr_xZr(BO_3)_2$: Eu^{3+} 在 147 nm 激发下,发射出主峰值位于 616 nm 的强红光,对应 Eu^{3+} 电偶极(${}^5D_0 \rightarrow {}^7F_2$)跃迁发射。

主题词 硼酸盐; VUV; 激发光谱; 发射光谱; 能量传递 **中图分类号:** TQ174;O65 **文献标识码:** A **文章编号:** 1000-0593(2006)07-1195-04

引 言

等离子体平板显示器(PDP)的性能和寿命主要取决于 发光体的特性、发光体对放电离子的抗衰老、以及发光体抗 真空紫外线辐射的能力。因此,人们对探求真空紫外光 (VUV)激发下性能优良的荧光粉产生越来越浓厚的兴趣^[1]。 目前,(Y,Gd)BO₃:Eu是PDP中被广泛应用的红色发光 体,虽然(Y,Gd)BO₃:Eu对真空紫外线(147 nm)的激发效 率较强,但是在(Y,Gd)BO₃:Eu 对真空紫外线(147 nm)的激发效 率较强,但是在(Y,Gd)BO₃:Eu 荧光体中,其发光主峰值 为 595 nm(${}^{5}D_{0} \rightarrow {}^{7}F_{1}$)跃迁,呈橙红色,不利于实现全彩色 显示。为了改善PDP的性能,亟待需要改进或开发出新型的 红色发光体。硼酸盐对于稀土离子发光是一类很好的基质, 由于硼酸盐晶格结构中含有大量 BO₃集团,其在 VUV 区有 很强的吸收,发光效率较高,并且具有很好的耐真空紫外光 辐照和抗离子轰击的能力。因此,在本文中我们合成了 Ba_(1-x)Sr_xZr(BO₃)₂:Eu³⁺荧光体,并对其发光性能进行了 研究。

1 实验部分

用高温固相反应法合成样品,按一定的摩尔比称取相应 量的 BaCO₃(99.99%),ZrO₂(99.99%),SrCO₃(99.99%), Eu₂O₃(荧光纯),H₃BO₃(99.95%),其中 H₃BO₃要稍微过 量,在玛瑙研钵中充分研磨,待混合均匀后放入刚玉坩埚 中,将其再置于1100℃高温炉内灼烧2h,取出冷却,将产物粉碎即得所需样品。

样品的结构采用日本理光 Dmax-RB 型转阳极 X 射线衍 射仪检测。样品 VUV 激发光谱和 147 nm 真空紫外激发下发 射光谱的测量在北京正负电子对撞机国家实验室同步辐射 VUV 光谱实验站上进行,均在室温下进行,其中激发光谱 由水杨酸钠校正。

2 结果与讨论

2.1 X射线分析

BaZr(BO₃)₂: Eu³⁺的粉末 X 射线衍射谱如图 1 所示, 由图 1 可见,其数据与 JSPDS 标准卡符合得较好。同时,基 质掺入激活离子后结构没有明显变化,这表明在该实验条件 下,可以合成晶体结构为三角晶系的碳酸钙镁石结构,具有 *R3c* 的空间群的 BaZr(BO₃)₂: Eu³⁺样品^[2]。其中,Eu³⁺离 子进入晶格只是取代了基质中 Ba²⁺的晶格位置。

2.2 Ba_(1-x) Zr_x (BO₃)₂: Eu³⁺ 的激发谱

图 2 是 Ba_{(1-x}) Sr_xZr(BO₃)₂: Eu³⁺用 616 nm 监测的 VUV 激发谱,从图 2 可以看出,激发谱包括位于 130~170 nm 的宽带和峰值位于 230 nm 的宽带,在 130~170 nm 之间 存在的宽带很明显是由多个峰重叠形成的,我们认为这里存 在基质的吸收,参考 Cheng 等^[3]报道过的硼酸盐单晶吸收数 据, Eu³⁺ 激活的硼酸盐大多在 150~160 nm 附近有强的吸

收稿日期: 2005-04-26, 修订日期: 2005-08-16

基金项目:国家自然科学基金(59982001)和北京市自然科学基金(2052019)资助项目 作者简介:沈 芳,女,1979年生,北京交通大学光电子技术研究所硕士研究生 * 通讯联系人

收^[4],虽然同样是硼氧基团,但中心配位离子(电负性,离子 半径,电荷等)不同,也会引起基质吸收位置的一定幅度变 化。如图 2 所示,随着 x 的增大,基质吸收强度明显降低, 并且向低能方向移动了,基质吸收由峰值位于 130 nm 附近 的谱带(a),经谱带(b)向峰值位于 160 nm 附近的谱带(c)移 动了大约 30 nm 左右。因为 VUV 光子被基质吸收后产生电 子激发态,向发光中心传递能量,基质敏化发光的激发的最 大值对应基质晶格的基本吸收边。其次,这里还可能存在 Eu^{3+} 的 $f \rightarrow d$ 跃迁,关于 Eu^{3+} 的 $f \rightarrow d$ 跃迁的报道很少,已 有文献[5]报道 YLiF₄ : Eu^{3+} 的 $f \rightarrow d$ 跃迁在 143 nm, YF₃ : Eu^{3+} 中 Eu^{3+} 的 $f \rightarrow d$ 跃迁在 143 nm, YF₃ : Eu^{3+} 中 Eu^{3+} 的 $f \rightarrow d$ 跃迁在 143 nm, YF₃ : Eu^{3+} 中 Eu^{3+} 的 $f \rightarrow d$ 跃迁在 164 nm, YF₃ : Eu^{3+} 中 Eu^{3+} 的 $f \rightarrow d$ 跃迁在 165 nm $f \rightarrow d$ 跃迁 145 nm^[6]等。通常复合氧化物 中的 $f \rightarrow d$ 跃迁和氟化物中的 $f \rightarrow d$ 跃迁相比在长波处。所以 我们认为在 130~170 nm 的范围可能存在 Eu^{3+} 的 $f \rightarrow d$ 跃迁, 具体数据有待于进一步研究。



Fig. 1 X-ray powder diffraction pattern of $BaZr(BO_3)_2$: Eu^{3+}



Fig. 2 Excitation spectra of $Ba_{(1-x)} Sr_x Zr(BO_3)_2 : Eu^{3+}$ monitoring the ${}^5D_0 \rightarrow {}^7F_2$ transition of Eu^{3+} (616 nm) $a_1x=0; b_1x=0.4; c_1x=1$

而位于 230 nm 的吸收主要是 Eu³⁺ 的电荷转移态的吸收,这些在两个相反宇称构型之间的电偶极子跃迁是允许的,因此,产生的这些吸收带强度通常非常强。由于稀土离子 *d* 轨道的半径的扩展,这些带性质上普遍是电子振动的,对晶场相互作用也是很敏感的。

图 3 是 Ba_(1-x) Sr_x Zr(BO₃)₂: Eu³⁺ 中以 Al 部分取代 Zr 的激发光谱,可以看到当掺入 Al³⁺ 时,吸收有明显的增强, 主要是因为 Eu^{3+} 的电荷转移态的吸收,在这个转移态中周 围的离子转移到 4f 轨道,这种转移是允许的,并且会导致 很强的吸收。该转移态的能量受周围环境的影响远远大于 4f态的能量的影响。在 $Ba_{(1-x)}Sr_xZr(BO_3)_2:Eu^{3+}$ 中,主要 是 O^{2-} 向 Eu^{3+} 的转移,但是在该材料中 O^{2-} 电子与 Zr^{4+} 离 子结合紧密,不利于有效地传输,所以我们想到掺入半径小 的 Al^{3+} 离子部分取代 Zr^{4+} ,改变 O^{2-} 与 Zr^{4+} 半径比率,来减 小 Zr^{4+} 对 O^{2-} 的束缚,增强电荷转移态吸收。



Fig. 3 VUV excitation spectra of Ba_{0.6} Sr_{0.4} Zr(BO₃)₂ : Eu³⁺ (b) and Ba_{0.6} Sr_{0.4} Zr(BO₃)₂ : Eu³⁺ (Al³⁺ 15%) (a) monitoring the ${}^{5}D_{0} \rightarrow {}^{7}F_{2}$ transition of Eu³⁺ (616 nm)

2.3 Ba_(1-x) Zr_x (BO₃)₂: Eu³⁺ 的发射谱

图 4 是 Ba_{0.6} Sr_{0.4} Zr(BO₃)₂: Eu 的真空紫外激发(147 nm)的发射谱,光谱主要由峰值位于 594,616 nm 两个峰组成,分别对应 Eu³⁺的⁵D₀ →⁷F_J(J=1,2)跃迁发射。这说明了 Eu³⁺占据了非反演对称中心位。同传统的 Y₂O₃: Eu³⁺的发射一样,属分立中心发光^[7]。因为一个稀土离子占据的晶格位具有反演对称性,在 4*f*^a 组态内能级间电偶极跃迁是严格禁止的,它们只能产生遵从 $\Delta J = 0, \pm 1(0 \rightarrow 0 禁戒)这个选择定则的磁偶极跃迁,或者产生电子-振动跃迁^[8-10]。如果稀土离子占据的晶格位不具有反演对称性,晶场的奇次分量可以使相反宇称态混入 4$ *f*^a 组态能级中,这时候电偶极跃



Fig. 4 The emission spectra of Ba_{0.6} Sr_{0.4} Zr(BO₃)₂ : Eu³⁺ (*b*) and Ba_{0.6} Sr_{0.4} Zr (BO₃)₂ : Eu³⁺ (Al³⁺ 15%) (*a*) under 147 nm

迁不再严格禁止,并且那些 $\Delta J = 0$, ±2的跃迁对于这个变化 是很敏感的,产生的跃迁叫做超敏感跃迁^[3-10]。Ba_{0.6} Sr_{0.4} Zr (BO₃)₂: Eu³⁺中的 Eu³⁺也占据了非反演对称中心位,所以 Eu³⁺发射中的⁵D₀→⁷F₂ 跃迁发射最强,这很符合红色发光 显示的要求(610~630 nm)。与其他商业用红色 PDP 用荧光 粉相比,具有很好的色度特性。从图 4 还可以看到用 Al 部分 取代 Zr 时, Ba_{0.6} Sr_{0.4} Zr(BO₃)₂: Eu³⁺发射明显增强,主要 是 掺入 Ba_{0.6} Sr_{0.4} Zr(BO₃)₂: Eu 中的 Al 能有效的改变 O²⁻



Fig. 5 The emission spectra of $Ba_{(1-x)} Sr_x Zr(BO_3)_2$; Eu^{3+} under 147 nm

a:x=0.4; b: x=0.2; c: x=0; d: x=0.6; e: x=1

和 Zr⁴⁺ 的半径比率, 增强了 $O^{2-}(2p^6)$ →Eu³⁺(4 f^6)的电荷转移, 这说明电荷迁移比 Eu³⁺ 的 f→f 跃迁更依赖于基质晶格。

从图 5 可以看出, $Ba_{(1-x)} Zr_x (BO_3)_2 : Eu^{3+} 随着 x 的变$ $化, Eu^{3+} 发射强度随着改变,这主要是因为 <math>Sr^{2+}$ 部分取代 Ba^{2+} , 基质晶场发生变化,导致材料的发光性能有所变化。 可见,激活离子的发光特性除了与本身的结构有关,还强烈 依赖配体或基质的结构^[11]。

3 结 论

LnZr(BO₃)₂: Eu³⁺ (Ln=Ba, Sr)为三角晶系的碳酸钙 镁石结构,具有 R3c 的空间群,Eu³⁺离子进入晶格只是取代 了基质中 Ln²⁺的晶格位置,没有改变材料的晶格结构。在监 测可见光发射(616 nm)的 VUV 激发谱包括一个位于 120~ 170 nm 宽谱带和分散在 230 nm 光谱区域左右的谱带;当在 荧光体以 Al 部分取代 Zr 时,能有效提高电荷转移态的吸 收;并且当用同主族 Sr²⁺ 的取代 Ba²⁺ 时,Ba_{(1-x}) Sr_xZr (BO₃)₂: Eu³⁺的吸收和发射相应变化,吸收向低能方向移 动了,Ba_{(1-x}) Sr_xZr(BO₃)₂: Eu³⁺ 在真空紫外(147 nm)激发 下,Eu³⁺的电偶极⁵ D₀ \rightarrow ⁷ F₂ 跃迁发射占主导,有很好的色 纯度,这些结论将对进一步改善红色发光性能或开发新型发 光材料有参考作用。



- [1] Rao P R, Devine D J. Int. Conference on Luminescence and Optical Spectroscopy of Condensed Matter. Osaka, Japan, 1999, 152.
- [2] Hornebecq V, Gravereau P, Chaminade J P, et al. Mater. Res. Bull., 2002, 37: 2165.
- [3] Cheng C, Wu Y, Jiang A, et al. J. Opt. Soc. Am., 1989, B6(4): 616.
- [4] Koike J, Kojima T, Toyonaga Ryuya, et al. J. Electrochem. Soc., 1979, 126: 1008.
- [5] Dorenbos P. J. Lumin., 2000, 91: 91.
- [6] HE Hong, LIANG Hong-bin, YU Ying-ning, et al(赫 泓,梁宏斌,于英宁,等). Journal of the Chinese Rare Earth Society(中国稀土 学报), 2002, 20(6): 556.
- [7] ZHANG Shi-ying, WEI Kun(张世英,魏 坤). Spectroscopy and Spectral Analysis(光谱学与光谱分析), 2004, 24(4): 407.
- [8] Belsky A N, Krupa J C. Displays, 1999, 19: 185.
- [9] Blasse G, Grabmaier B C. Luminescence Materials. New York: Springer Verlag, 1994, 22.
- [10] Shionoya S, et al. Phosphor Handbook. Boca Raton: CRC Press, 1999. 190.
- [11] WANG Xi-gui, WU Hong-ying, XIE Da-tao, et al(王喜贵,吴红英,谢大弢,等). Spectroscopy and Spectral Analysis(光谱学与光谱分析), 2002, 22(2), 270.

VUV Excited Luminescence of $LnZr(BO_3)_2$: $Eu^{3+}(Ln=Ba, Sr)$

SHEN Fang^1 , HE Da-wei^1* , LIU Hong-li^1 , XU Jian-hua^2

- 1. Laboratory of Material for Information Storage and Display, Institute of Optoelectronic Technology, Beijing Jiaotong University, Beijing 100044, China
- 2. Laboratory of Beijing Synchrotron Radiation, Institute of High Energy Physics, Chinese Academy of Sciences, Beijing 100039, China

Abstract Powder samples of $Ba_{(1-x)} Sr_x Zr(BO_3)_2 : Eu^{3+} (0 \le x \le 1)$ were prepared by the conventional solid state reaction method. The excitation spectrum shows a strong absorption in the VUV region with the broad absorption band edge at 130-170 nm due to the host and the $f \rightarrow d$ transition of Eu^{3+} , and another absorption band of charge-transfer state (CTS) of Eu^{3+} in the region of 230 nm. The absorption of the charge-transfer band of Eu^{3+} can be increased by incorporating Al^{3+} ion into Zr^{4+} ion lattice. The luminescence of $Ba_{(1-x)}Sr_xZr(BO_3)_2 : Eu^{3+}$ is also increased by incorporating Al^{3+} into the lattices. In $Ba_{(1-x)}Sr_xZr(BO_3)_2 : Eu^{3+}$, the intensity of the absorption band (130-170 nm) decreases, and the band shifts about 30 nm toward lower energy with x increasing. The emission spectra revealed an intense and sharp (616 nm) red color emission from $Eu^{3+}({}^5D_0 \rightarrow {}^7F_2)$ transition under 147 nm VUV excitation.

Keywords Borate; VUV; Excitation spectra; Emission spectra; Energy transfer

(Received Apr. 26, 2005; accepted Aug. 16, 2005)

* Corresponding author