Graphene科学与技术专题

Graphene的制备与结构特性^{*}

杨 蓉 高 敏 潘 毅 郭海明 时东霞 高鸿钧⁺

摘 要 Graphene是一种严格的二维晶体材料,因其具有独特的结构和性能,已迅速成为国际新材料领域的研究 前沿和热点.文章详细介绍了近几年发展起来的 Graphene的化学制备方法,如 SIC高温热解外延法、过渡金属催化外 延法、化学修饰分散 还原法等,并对各种方法的特点,研究现状及应用前景进行了评述. 关键词 Graphene,能隙调控,制备方法,结构特性

Preparation and structural properties of Graphene

YANG Rong GAO M in PAN Yi GUO Hai-M ing SH I Dong-X ia GAO Hong-Jun^T (Nanoscale Physics & Devices Laboratory, Institute of Physics, Chinese A cadeny of Sciences, Beijing 100190, China)

Abstract Graphene, as an ideal realization of two-dimensional crystals, has a promising future due to its unique electronic and physical properties Many methods have been exploited to prepare high quality Graphene. Three main methods are reviewed, including the thermal decomposition of SiC (carbide) crystal surfaces, catalytic decomposition of hydrocarbon molecules on noble metal crystal surfaces, and chemically modified dispersion/reduction. The characteristics, recent development, and application prospects of each method are also discussed **Keywords** Graphene, band gap modulation, preparation methods, structural properties

1 引言

Graphene是继富勒烯,碳纳米管之后被科学家 们发现的又一种新的碳元素结构形态^[1].作为一种 室温下稳定存在的二维量子体系,Graphene打破了 凝聚态物理的理论^[2],推翻了人们以前普遍接受的 严格的二维晶体无法在有限的温度下存在的科学预 言,对凝聚态物理的发展有可能产生重大的影响.不 仅如此,Graphene表现出来的一系列奇特的电子和 物理特性,在分子电子学,微纳米器件,超高速计算 机芯片,高转换效率电池,固态气敏传感器,氢储存 等领域有着重要的应用前景.从 Graphene的身上, 我们可以看到碳材料真正实用化的可能性.所以尽 管 Graphene的发现才过了短短的 3年多,它已经激 起了科学家们的极大兴趣,一场由 Graphene引发的 研究热潮已经到来.迄今为止,Graphene的物性研 究已取得了很大的突破,但其制备较为困难,仅有少 数几种方法获得的产物中可以观测到 Graphene,所 以 Graphene研究领域真正的挑战是如何低廉生产 Graphene薄层,使其能够进行大规模生产应用.为 此,本文在简要介绍 Graphene的结构、性能,及其能 隙调控的基础上,详细总结了近几年来发展起来的 几种主要制备 Graphene的化学方法,并对各种方法 的特点,研究现状及应用前景进行了评述.有关 Graphene物性及应用研究进展的详尽介绍可参见综述 "Graphene的物理性质与器件应用"(本期杂志第 378页).

^{*} 国家自然科学基金(批准号:60771037,10674159,90406022)、国 家高技术研究发展计划、国家重点基础研究发展计划(批准号: 2007CB936802,2007CB935503)资助项目 2008 - 05 - 09收到

[†] 通讯联系人. Email: hjgao@iphy. ac. cn

2 Graphene的结构与性能

2.1 Graphene的晶体结构与能带结构

Graphene是由单层 sp²杂化碳原子组成的六方 点阵蜂窝状二维结构,包含两个等价的子晶格 A和 B (结构模型如图 1 (a))^[3]. Graphene作为理想的二 维材料,说它是所有石墨碳元素结构形态的基础也 不为过,它可以包裹起来形成零维的富勒烯,卷起来 形成一维的碳纳米管,也可层层堆积形成三维的石 墨,如图 2



图 1 (a) Graphene 的晶体结构, 两套等价的子晶格(A 和 B)分 别用不同的颜色表示; (b) Graphene 的能带结构, 导带与价带交 于 K 和 K'



图 2 Graphene 的结构示意图

http://www.wuli ac.cn

Graphene的能带结构在理论上已经被研究了几 十年,它可以认为是一种零禁带半导体材料,能带交 叠为一点(如图 1(b)),而且由电子完全占据的价 带和由空穴完全占据的导带关于这些交叠点(*K*和 *K*)完全对称^[3].

在 K和 K点附近, Graphene中的电子由于受到 周围对称晶格势场的影响,电子的有效质量变为 0, 传统的描述电子运动的薛定谔方程被狄拉克 (Dirac)方程所取代,因此 K和 K点也被称为狄拉克 点.在狄拉克点处,需要用两套波函数来描述两套的 子晶格,类似于描述量子力学中的自旋的波函数,因 此称为赝自旋.在狄拉克点附近,能量与波矢成线性 的色散关系 E = hk \ps,费米速度是光速的 1/300,呈 现相对论的特性,因此 Graphene为我们研究量子电 动力学现象提供了最直接的实验平台.模拟量子电 动力学表述,可以在 Graphene中引入手性.手性和 赝自旋是 Graphene的两个重要参量,正是由于手性 和赝自旋导致的简并,使 Graphene出现了许多新奇 的性质.

2.2 Graphene的输运性质

Graphene作为一种半金属材料,内部载流子浓 度高达 10¹³ cm⁻²,而且由于其高度对称的晶格结构, Graphene内部载流子的迁移率已达到 15000 cm²V⁻¹ S⁻¹,实验表明^[4], Graphene的迁移率几乎与温度无 关,即使在室温下迁移率也主要受杂质或缺陷的影 响,所以可以通过提高晶体质量来提高载流子的迁 移率.最近,理论和实验均已证实 Graphene具有双 极场效应^[3,5,6],通过门电压的调制,它的载流子可 以在电子和空穴间连续地过渡,使其显现出 n型、p 型特性.而且,由于 Graphene特殊的晶体结构和能 带结构,通过控制其几何构型及边缘的手性可以使 其呈现金属或半导体特性.

正是由于 Graphene 受温度影响不大的高迁移 率,所以在室温条件下也可以观察到它的量子霍尔 效应,这与通常的半导体、金属材料完全不同.不 过,Graphene的电子输运不符合薛定谔方程的描述, 而符合狄拉克相对论方程,所以其量子霍尔效应异 于传统的二维电子气体:Monolayer Graphene^[5]的量 子霍尔效应的量子序数相对于标准的量子霍尔效应 的量子序数移动了 1/2,而 Bilayer Graphene^[7]的量 子霍尔效应相对于标准的量子霍尔效应丢失了量子 序数为 0的第一个平台.

· 372 ·

2.3 能隙的引入与调制

虽然 Graphene表现出了优异的输运性质,但由 于其导带与价带之间没有能隙,做成晶体管器件时, 很难实现开关特性,而且若要运用于现在普遍使用 的逻辑电路,其金属性也是一个巨大的难题.如何在 Graphene中引入能隙,成为人们关注的热点问题,这 也为 Graphene的制备提出了新的挑战.一般,引入 能隙的手段主要有:

(1)利用对称性破缺场或相互作用等使朗道能 级发生劈裂,在导带与价带之间引入能隙.这主要通 过掺杂、外加电场、化学势场等方式在双层 Graphene 中引入对称破缺,实现人工调制能隙^[8,9].

(2)利用量子限域效应和边缘效应,通过形成 Graphene纳米结构 (如 nanoribbons纳米带)引入能 隙,通过调节带宽,可以实现对带隙宽度的调 节^[10,11].

(3)利用基底作用诱导 (如 SiC基底上的外延 Graphene)产生能隙,通过调节基底的作用程度可实 现对能隙的调节^[12,13].

正是在 Graphene的能隙调控工程的指引下, Graphene的制备方法得到了突飞猛进的发展.

3 Graphene的制备方法

理论上讲,早在 60年前人们就已经意识到了 Graphene的存在,并被广泛用来描述各种碳基材料. 但当时人们普遍认为它只是三维物质的一部分,无 法独立存在于自然界,所以只是一个理论上存在的 模型而已.这期间,人们利用金属原子、有机大分子 等插层到三维石墨体材料中,使其原子层间相互隔 离,已经表现出了 Graphene 的性质. 但由于 Graphene与插层原子或分子之间存在着相互作用,很 难将 Graphene从体材料中分离出来,因而一直被用 作复合材料^[14]. 直到 2004年,英国曼彻斯特大学的 Geim A教授及其课题组成员一个近似"天真"的实 验却意外的将这个幻想变成了现实[15],他们首次通 过微机械剥离法,把石墨一层一层的剥离,得到只有 几层乃至一层的二维碳原子晶体 ——Graphene,然 后放在合适厚度 SD₂氧化层的 Si片上利用光学显 微镜,原子力显微镜(ARM)或扫描电子显微镜 (SEM)进行观察,如图 3(b)所示.由此拉开了 Graphene研究热潮的序幕.此后.他们用同样的方法还 得到其他的一些层状材料的二维晶体^[16].

上述石墨机械剥离法是最早用于制备 Graphene



图 3 (a) NbSe2、(b) Graphite、(c) $Bi_2Sr_2CaCu_2O_x$ 、(d) MoS_2 等层状材料的二维晶体,其中(a)和(b)为 AFM 图像,(c)为 SEM 图像,(d)为光学显微镜图像

的物理方法.这种方法的优点是简单,不易产生结构 缺陷;但产量太低,面积太小,难以精确控制,难于大 规模制备,所以限制了这一材料的发展.于是探讨新 的制备方法势在必行,经过近几年的研究,Graphene 的制备方法已经取得了突破性的进展.目前用于 Graphene材料制备的化学方法主要可分为以下三 种:

3.1 碳化硅^[17-29] (或其他碳化物^[30-34])高温热解 外延法

利用 Si的高蒸汽压,在超高真空的高温环境下 将 Si原子脱离体材料,从而使 6H - SiC或 4H - SiC 的富 Si (0001)面或富 C (000 - 1)面还原成 Graphene 这一过程也可在惰性气体保护的高真空射频 感应炉中进行. 2006年,Berger C 等人^[18]通过这种 方法在 SiC单晶片上获得超薄的外延 Graphene,如 图 4 (a).通过原位的低能电子显微镜 (LEEM)^[29], 角分辨反光电子能谱 (KR IPES)^[17],以及扫描隧道 显微镜 (STM)^[24,25]对 Graphene的外延生长过程进 行实时观测,研究结果表明,SiC基底上 Graphene的 外延生长属于典型的范德瓦尔斯外延生长方式,其 典型的生长过程如图 4中的示意图 (b).外延层长 程有序的单晶生长是通过与一缓冲层 (富 C的 (6 $\sqrt{3}$

x6√3) R30 重构层)的相互作用实现的,这两者之间的相互作用比外延层与基底的相互作用要强.不过,虽然外延层与基底之间只有较弱的范德瓦尔斯力作用,外延层可以不受基底限制的生长,但外延层



图 4 (a) SiC (0001)上外延生长 Graphene的 LEED、AFM、STM 图像以及加工成器件后的 SEM、EFM 图像; (b) Graphene的外 延生长过程示意图

的方位角定向还是取决于基底的,故而可以将缓冲 层视为对基底进行了化学修饰(钝化的表面).由此 可见,这种逐层生长模式是自上而下进行的,若要想 提高外延生长 Graphene的质量,最关键的就是要提 高 SiC基底的晶体质量.这种方法生成的产物中一 般含有一层至几层 Graphene,可通过俄歇电子能谱 (AES)或 X射线光电子能谱(XPS)进行层数确定.

通过进一步的实验,他们得出结论:外延生长 Graphene的电输运性能与机械剥离的 Graphene接 近,载流子所表现的性质与方程描述符合,通过选择 性的调整每层载流子的浓度,将会引起库仑势的改 变,最终引起了导带和价带间隙的可调控.这是继 2004年用石墨机械剥离法得到性质特异的 Graphene后的又一新的突破,这一制备方法为 Graphene的发展带来了新的契机.采用这种方法可以 获得大面积,不同重构方式,不同花样的石墨单晶 层,不过 Graphene的晶体质量还有待提高.

近来,已经有人以碳化硅衬底上的外延生长 Graphene为基底制成了性能稳定的金属氧化物半导 体场效应晶体管 (MOSFET)^[35],测得的电子和空穴 的迁移率分别为 5400 cm²/V s及 4400 cm²/V s,非常 接近机械剥离的 Graphene,远远大于传统的 SiC基 或 Si基器件,而且他们还通过门电压的控制成功观 察了外延生长 Graphene从 n型到 p型的转变.由此 可见,碳化硅基底上的外延生长的 Graphene可以在 整个基片上利用传统的光刻和微纳米加工技术进行 器件或电路的刻蚀,可直接利用已有的 SiC生产工 艺实现大规模生产,因而在微纳电子器件和大规模 集成逻辑电路领域有着重要的应用前景.SiC上外 延生长的 Graphene 是目前为止最有希望取代晶体 硅的材料.

目前,这种方法的发展趋势主要侧重于如何提高外延生长 Graphene的晶体质量;如何精确控制 Graphene的外延生长层数;如何利用 SiC基底的结 构类型、晶体取向、载流子浓度、掺杂浓度、晶体缺陷 等要素实现对外延生长 Graphene的控制掺杂和能 隙调控,等等.

3.2 过渡族金属催化外延法^[33,36-46]

过渡族金属催化外延生长 Graphene主要有两种 途径:(1)利用金属单晶中含有的微量碳成分,通过在 超高真空下高温退火,将其内部的碳元素析出从而在 表面形成 Graphene (2)将碳氢化合物吸附于具有催 化活性的过渡金属表面 (如 Ni (111)^[36,37], Ru $(0001)^{[38-40]}$. Pt $(111)^{[37, 41, 42]}$. Ir $(111)^{[43, 44]}$. Pd (111)^[45], Co(0001)^[46], Rh(111)等),通过加热使吸附 气体催化脱氢从而形成 Graphene结构^[20]. 第一种方法 由于受金属晶体内 C元素含量的限制,故而实用价值 不大,比较常用的是第二种途径,物理所高鸿钧研究组 以 Ru单晶为基底,通过碳在其表面的偏析制备出了大 面积高质量的 Graphene^[38],如图 5.由低能电子衍射图 (LEED)和扫描隧道显微镜 (STM)的原子分辨像可以 看出,Ru(0001)上生成的 Graphene单晶性非常高,缺 陷密度极低,由于 Graphene与金属基底晶格不匹配形成 了摩尔条纹.此外,高鸿钧研究组还通过乙烯的催化裂 解在 Ru单晶^[39]、Ni单晶^[37]、Pt单晶^[37]基底上也 获得了较大面积较高质量的 Graphene.

• 374 •

http://www.wuli ac. cn



图 5 基于金属 Ru单晶表面的 Graphene (a) LEED 图像; (b) STM 图像及计算模拟的结构模型

这种方法制备 Graphene的优点是简单易行, Graphene的晶体取向受基底严格调控,容易获得大 面积结晶性好的 Graphene,但晶体质量的好坏受 Graphene与基底的晶格匹配程度、基底的结晶质量 以及基底催化性能的影响较大,而且 Graphene与金 属基底之间由于存在电荷转移,很难将其与基底分 离,所以限制了它在半导体器件中的应用.不过,利 用形成的摩尔条纹,可以实现 Graphene对功能有机 分子结构及物理化学性质的调控,从而实现 Graphene对全同金属量子点的调控.而且,有研究表 明,金属基底上的 Graphene 具有较好的热电性 能^[47].

目前,这种方法的研究侧重点是如何调节、控制 膜结构的层数;如何通过元素掺杂实现对 Graphene 能隙的调控;如何通过在半导体 Si基底上沉积金属 薄膜来制备 Graphene;以及如何实现 Graphene与基 底的分离.

3.3 化学修饰分散 还原法^[48-56]

前人对富勒烯和碳纳米管化学修饰的研究经验 表明:很多在富勒烯上发生的反应也能在碳纳米管 (卷曲的 Graphene)的侧壁上进行.因此,可以利用 化学反应在石墨层的碳原子上引入化学官能团,削 弱石墨层间强的 - 相互作用,从而得到功能化 的 Graphene前驱体,然后在超声等条件下从溶液中 剥离分散,最后通过还原剂或高温热解等方法还原 得到本征的单层或几层 Graphene

最近,Dai等人^[55]利用这一方法制备了长宽均 可调的 Graphene纳米带,如图 6(a)所示.通过原子 力显微镜 (AFM)可以看到,这些 Graphene纳米带的 宽度一般在 10—50 m 之间,长度为 1µm 左右,还有 一些不规则的楔形,扭折形,120 结形纳米带出现, 如图 6(b).而且,这些 Graphene纳米带的边缘非常 光滑,高分辩透射电子像(HRTEM)表明其边缘可能 具有 zigzag或 amchair的结构.他们还将 Graphene 纳米带加工成场效应晶体管(FET)以研究其性能. 结果表明,这些 Graphene纳米带具有半导体的性 质,其宽度与理论预言的能打开 Graphene能隙的纳 米带临界宽度(W <10m)相符.载流子迁移率比较 高,而且器件的开关性能也非常不错,说明 Graphene 纳米带质量很好,受功能化的影响较小,与通过光刻 机械剥离获得的纳米带性能接近.

大部分文献中报道的化学修饰分散 还原法一 般都是先将石墨氧化得到溶液中分散的 Graphene 前驱体,再还原得到单层或少数层 Graphene,这种方 法需要的条件相对温和,适合大量制备,不过氧化的 Graphene的电导率较低,将氧化的 Graphene还原可 以改善样品的导电性^[50],但还是略逊于机械剥离的 Graphene 最近这种方法又有了新进展,Li和 Wallance等人^[56]将胶体的概念引入 Graphene氧化分 散 还原法中,发展了一种可行的水溶液分散制备 Graphene纳米层的方法.众多研究结果表明,用化学 修饰分散 还原法制备 Graphene具有良好的发展前 景,研究空间较大,是最有可能将 Graphene工业化 的制备方法.

目前,这种方法的研究方向主要集中在如何设 计方法高产率制备 Graphene;如何改善功能化 Graphene的电导率;如何通过系统地优化 Graphene的 生长过程,辅助模板,诱发剂,化学修饰等手段使 Graphene形貌可控,更方便地构筑器件;如何合成新 型的 Graphene模型分子,为 Graphene的形成机理和 理论研究提供分子模型等等.



图 6 (a)化学修饰分散 还原法制备的 Graphene纳米带的 AFM 图像; (b)不规则的楔形,扭折形, 120 结形纳米带的 AFM 图像

展望 4

虽然 Graphene的发现时间很短,还处于研究的 初级阶段,但是,事实证明 Graphene无疑是继 C₆₀和 碳纳米管研究热潮之后的又一令世人关注的前沿学 科方向,它将对整个凝聚态物质科学的发展和未来 信息器件的构建产生巨大影响.根据国内外的研究 现状和发展趋势看,当前 Graphene研究的核心目标 就是:寻找实现大批量大面积高质量可控制备的工 艺,从而更深入认识其基本物理特性,探索其在各个 领域的应用.国内关于 Graphene的研究工作刚刚起 步,但有些单位的工作在国际上已形成特色和优势, 期望能在国家有关部门和我国科学家们的联合努力 下,使我国在这个重要国际前沿科学研究领域占据 一席之地.

文 献

- [1] Geim A K, Novoselov K S Nature Materials, 2007, 6: 183
- [2] Katsnelson M I, Novoselov K S Solid State Communications, 2007. 143: 3
- [3] Novoselov K S, Gein A K, Morozov S V et al Nature, 2005, 438: 197
- [4] Nikolaos T, Csaba J, Mihaita P et al Nature, 2007, 448: 571
- [5] Zhang YB, Tan YW, Horst L S et al Nature, 2005, 438: 201
- [6] Hubert B H, Pablo J H, Jeroen B O et al Nature, 2007, 446: 56
- [7] Novoselov K S, McCann E, Geim A K et al Nature Physics, 2006. 2:177
- [8] Ohta T, Bostwick A, Seyller T et al Science, 2006, 313: 951
- [9] Oostinga J B, Heersche H B, Liu X et al Nature Materials, 2008. 7: 151
- [10] Han M Y, Ozyilmaz B, Zhang Y et al Phys Rev. Lett, 2007, 98: 206805.
- · 376 ·

- [11] Avouris P, Chen Z, Peterbeinos V. Nat Nanotechnol, 2007, 2: 605
- [12] Zhou S Y, Gweon G H, Fedorov A V et al Nature Materials, 2007, 6:770
- [13] Aaron B, Taisuke O, Jessica L M et al New Journal of Physics, 2007, 9:385
- [14] Dresselhaus M S, Dresselhaus G Advances in Physics, 2002, 51: 1
- [15] Novoselov K S, Geim A K, Morozov S V et al Science, 2004, 306: 666
- [16] Novoselov K S, Jiang D, Geim A K et al PNAS, 2005, 102: 10451
- [17] Forbeaux I, Them lin J M, Debever J M. Phys Rev. B, 1998, 58: 16396
- [18] Berger C, Song ZM, Li X B et al Science, 2006, 312: 1191
- [19] Rollingsa E, Gweona G H, de Heer W A et al Journal of Physics and Chemistry of Solids, 2006, 67: 2172.
- [20] Sadowski M L, Martinez G, de Heer W A et al Phys Rev. Lett , 2006, 97: 266405
- [21] Wu X S, Li X B, Song Z M et al Phys Rev. Lett, 2007, 98: 136801
- [22] de HeerWA, BergerC, WuXS et al Solid State Communications, 2007, 143: 92
- [23] Hass J, Feng R, First P N et al Phys Rev. B, 2007, 75: 214109
- [24] Rutter GM, Guisinger N P, First P N et al Phys Rev. B, 2007, 76: 235416
- [25] Siew WP, Chen W, Eng S T et al App1 Phys Lett, 2008, 92: 104102
- [26] Riedl C, Starke U, Bemhardt J et al Phys Rev. B, 2007, 76: 245406
- [27] Jahan M D, Shriram S, Chandrashekhar M et al Appl Phys Lett, 2008, 92: 042116
- [28] Faugeras C, Nerrière A, Potemski M et al App1 Phys Lett , 2008, 92: 011914
- [29] Hibino H, Kageshima H, Maeda F et al Phys Rev. B, 2008, 77: 075413
- [30] Aizawa T, Souda R, Otani S et al Phys Rev. B, 1990, 42: 11469
- [31] Aizawa T, Souda R, Otani S et al Phys Rev. Lett, 1990, 64: 768
- [32] Ayato N, Kenji N, Hiroshi I et al Surface Science, 1993, 291: 93

http://www.wuli ac. cn

- [33] Tilley B, Aizawa T, Souda R et al Solid State Communications, 1995, 94: 685
- [34] Chuhei O, Ayato N. J. Phys: Condens Matter, 1997, 9:1
- [35] Wu Y Q, Ye P D, Capano M A et al Appl Phys Lett, 2008, 92: 092102
- [36] Dedkov Y S, Fonin M, Rudiger U. Phys Rev. Lett, 2008, 100: 107602
- [37] Gao M, Pan Y, Yang R et al to be submitted
- [38] Pan Y, Shi D X, Gao H J. Chinese Physics, 2007, 16:3151
- [39] Pan Y, Shi D X, Gao H J et al to be submitted
- [40] Vázquez de Parga A L, Calleja F, Borca B et al Phys Rev. Lett, 2008, 100: 056807
- [41] Enachescu M, Schlee D, Ogletree D F et al Phys Rev B, 1999, 60: 16913
- [42] Janin E, Göthelid M, Karlsson U O. Applied Surface Science, 2000, 162 - 163: 184
- [43] Alpha TN, Sebastian B, Peter J F et al Phys Rev. Lett, 2006, 97: 215501
- [44] Johann C, Alpha T, Diaye N et al Nano Lett, 2008, 8: 565
- [45] Harald G, Konrad H, Bernhard K et al J. Phys Chem. B, 2006, 110: 4947
- · 书评和书讯 ·

- [46] David J K, Steffen W, Linda J B. Journal of Catalysis, 1998, 178: 540
- [47] Hu H, Cai J M, Pan Y et al, to be submitted
- [48] Michael F, Jonathan P. Carbon, 2004, 42: 1209
- [49] Sasha S, Richard D P, SonB inh TN et al Carbon, 2006, 44: 3342
- [50] Stankovich S, Dikin D A, Dommett G H B et al Nature, 2006, 442: 282
- [51] Sasha S, Dmitriy A D, Richard D P et al Carbon, 2007, 45: 1558
- [52] Michael J M, Li J L, Douglas H A et al Chem. Mater, 2007, 19: 4396
- [53] Dikin D A, Stankovich S, Zimney E J et al Nature, 2007, 448: 457
- [54] Gilje S, Han S, Wang M et al Nano Letters, 2007, 7: 3394
- [55] Li X, Wang X, Zhang L et al Science, 2008, 319: 1229
- [56] LiD, MullerM B, Gilje S et al Nat Nanotechnol, 2008, 3: 101

科学出版社物理类重点书推荐

作 (译)者	书名	作 (译)者
编委会	高等量子力学	张永德
韩汝珊	信息光学理论与计算	李俊昌
陆大成、段树坤	微纳米 MOS器件可靠性与失效机理	郝跃、刘红侠
Fujimota M	半导体自旋电子学	夏建白 等
Flügge S	超快和纳米光学	张新平
Hestenes D	现代光学制造工程	杨力
Izyumov. Y. A	全息干涉计量 - 原理和方法	熊秉衡
谭维翰	超导、超流和凝聚体(注释版)	James F. A
刘辽 等	现代经典光学(注释版)	Geoffrey B rooker
王永久	固体能带理论和电子性质 (注释版)	Jone Singleton
H.欧特尔 等	原子物理学(注释版)	Christopher J. Foot
P. G de Gennes	固体的光学性质 (注释版)	Mark Fox
J. J. B inney	凝聚态物质中的磁性(注释版)	Stephen B lundell
Richard A. L. Jones	路径积分与量子物理导引	侯伯元 等
P. A. M. Dirac	技术磁学	钟文定
T. P. Cheng	量子信息物理原理	张永德
Y. In ry	量子力学	张永德
T. L. Alford	凝聚态物理的格林函数理论	王怀玉
F. Schwabl	量子统计力学(第二版)	张先蔚
R. M. White	输运理论 (第二版)	黄祖洽
Sheng S Li	激光光散射谱学	张明生
A. Loiseau	量子力学(卷 I,卷 II)(第四版)	曾谨言
向守平、冯珑珑	拉曼光谱学与低维纳米半导体	张树霖
胡壮麒	行星科学	胡中为、徐伟彪
	作(译)者 编委会 韩汝珊 陆大成、段树坤 Fujimota M Fliĝge S Hestenes D Eyumov Y. A 谭维翰 刘辽等 王永久 H. 欧特尔等 P. G de Gennes J. J. B inney Richard A. L. Jones P. A. M. Dirac T. P. Cheng Y. mry T. L. Alford F. Schwabl R. M. White Sheng S Li A. Loiseau 向守平、冯珑珑 胡壮麒	作(译)者 书名 编委会 高等量子力学 韩汝珊 信息光学理论与计算 陆大成、段树坤 微纳米 MOS器件可靠性与失效机理 Fujmon M 半导体自旋电子学 Flüge S 超快和纳米光学 Hestenes D 现代光学制造工程 bzyumov, Y. A 全息干涉计量 - 原理和方法 谭维翰 超导、超流和凝聚体(注释版) 刘辽等 现代经典光学(注释版) 王永久 固体能带理论和电子性质(注释版) 王永久 固体的光学性质(注释版) P. G de Gennes 固体的光学性质(注释版) J. J. Binney 凝聚态物质中的磁性(注释版) Richard A. L. Jones 路径积分与量子物理导引 P. A. M. Dirac 技术磁学 T. P. Cheng 量子信息物理原理 Y. mry 量子力学 T. L. Alford 凝聚态物理的格林函数理论 F. Schwabl 量子统计力学(第二版) R. M. White 输运理论(第二版) R. M. White 输运理论(第二版) Rest 量子力学(卷 L卷 ID(第四版) 向守平、冯珑珑 拉曼光谱学与低维纳米半导体 胡壮麒 行星科学

购书与咨询电子信箱: mlhukai@yahoo.com.cn dpyan@sina.com