

A位有序四重钙钛矿氧化物:结构、物性和展望

王潇 刘哲宏 卢达标 皮茂材 潘昭 龙有文

A-Site Ordered Quadruple Perovskite Oxides: Structures, Properties and Prospects

WANG Xiao, LIU Zhehong, LU Dabiao, PI Maocai, PAN Zhao, LONG Youwen

引用本文:

王潇, 刘哲宏, 卢达标, 等. A位有序四重钙钛矿氧化物:结构、物性和展望[J]. 高压物理学报, 2024, 38(1):010101. DOI: 10.11858/gywlxb.20230785 WANG Xiao, LIU Zhehong, LU Dabiao, et al. A-Site Ordered Quadruple Perovskite Oxides: Structures, Properties and Prospects[J].

Chinese Journal of High Pressure Physics, 2024, 38(1):010101. DOI: 10.11858/gywlxb.20230785

在线阅读 View online: https://doi.org/10.11858/gywlxb.20230785

您可能感兴趣的其他文章

Articles you may be interested in

6H型六方钙钛矿相BaGeO3的高温高压合成

Synthesis of 6H–Type Hexagonal Perovskite Phase of BaGeO₃ at High Temperature and High Pressure

高压物理学报. 2021, 35(5): 051201 https://doi.org/10.11858/gywlxb.20210761

钙钛矿结构ZrBeO₃稳定性的第一性原理研究

First-Principles Study on Structural Stability of Perovskite ZrBeO3

高压物理学报. 2020, 34(1): 011202 https://doi.org/10.11858/gywlxb.20190802

高压下正交相CsPbI3钙钛矿纳米棒的带隙调制

Band Gap Modulation of Orthorhombic Cesium Lead Iodide Perovskite Nanorods under High Pressure 高压物理学报. 2019, 33(2): 020101 https://doi.org/10.11858/gywlxb.20190711

钙铝榴石-钙铁榴石固溶体的拉曼光谱

Raman Scattering of Grossular–Andradite Solid Solution 高压物理学报. 2020, 34(4): 040101 https://doi.org/10.11858/gywlxb.20200512

FeO2与FeO2He晶格热导率与声速特征的第一性原理研究

First Principles Study of Lattice Thermal Conductivity and Sound Velocity Characteristics of FeO2 and FeO2He

高压物理学报. 2021, 35(3): 032201 https://doi.org/10.11858/gywlxb.20200659

羟碳铈矿的高压拉曼光谱研究

High-Pressure Raman Spectroscopic Study of Hydroxylbastnsite-(Ce) 高压物理学报. 2019, 33(6): 060105 https://doi.org/10.11858/gywlxb.20190847 DOI: 10.11858/gywlxb.20230785

A 位有序四重钙钛矿氧化物:结构、物性和展望

王 潇1,刘哲宏1,卢达标1,2,皮茂材1,2,潘 昭1,龙有文1,2,3

(1. 中国科学院物理研究所, 北京凝聚态物理国家研究中心, 北京 100190;

2. 中国科学院大学物理科学学院, 北京 100049;

3. 松山湖材料实验室, 广东东莞 523808)

摘要:A 位有序四重钙钛矿氧化物AA₃B₄O₁₂具有丰富的物理性质和优异的材料性能,是当今 凝聚态物理和材料科学的重要研究对象。相较于简单的 ABO₃型钙钛矿,在A 位有序四重钙钛 矿氧化物中,3/4 的A 位离子被过渡金属离子 A'所取代,形成了1:3 的 A/A'有序结构。因此,A 位 有序四重钙钛矿氧化物中的磁-电相互作用不再局限于 B 位子晶格内部,新颖的 A'-A'、A'-B 等 磁-电相互作用也随之产生,从而展现出许多新现象和新物理机制,并为未来的实际应用提供了 材料基础。围绕几种具有代表性的 A 位有序四重钙钛矿氧化物,回顾其研究脉络,对其晶体结 构、物理性质和内在机理进行简单介绍,并对这类材料体系的研究方向和应用前景做出一些展望。

关键词:高压制备;钙钛矿氧化物;介电性;电荷有序;多铁性;半金属

中图分类号: O469; O521.2 文献标志码: A

ABO₃钙钛矿氧化物是以 CaTiO₃为代表的具有类似的或衍生结构的材料体系。钙钛矿氧化物的研究具有悠久的历史,其灵活多变的结构使其可以容纳多种多样的离子组合,从而产生了丰富多彩的物理性质^[1-3]。如果在钙钛矿的 A 位引入过渡金属离子,特别是将 3/4 的 A 离子替换为过渡金属离子 A'并形成 1:3 的 A/A'位有序结构,则可获得化学式为AA'₃B₄O₁₂的 A 位有序四重钙钛矿(A-site ordered quadruple perovskite)氧化物。由于 A'位、B 位多个位点容纳磁性离子,其丰富的磁-电相互作用可以使 A 位有序四重钙钛矿氧化物进一步演生出一系列新颖的物理性质^[4]。尽管 A 位有序四重钙钛矿的首次 发现可以追溯至 20 世纪 60 年代^[5],然而,直至 21 世纪初,其新颖的物理性质和优异的材料性能才引起 了广泛的关注。近 20 余年来,在 A 位有序四重钙钛矿氧化物中已发现诸多引人入胜的物理现象,如高 介电常数^[6]、电荷有序^[7]、铁电性^[8]、多铁性^[9]、高温磁性^[10]、巨磁电阻^[11]、半金属性^[12]、催化活性^[13]等。如今,A 位有序四重钙钛矿氧化物的研究方兴未艾,许多新材料有待制备,许多新现象和新物性有 待发现,相关的物理机制需要进一步解释和完善。本文着眼于本课题组所关注的几类具有代表性的 A 位有序四重钙钛矿氧化物,回顾其研究脉络,介绍其物理性质和研究进展,以期抛砖引玉,为这一领域的研究添砖加瓦。

1 A 位有序四重钙钛矿氧化物的结构

理想的 ABO₃ 型钙钛矿的结构如图 1(a) 所示: A 位通常为碱金属、碱土金属或稀土金属, 与其周围 12 个 O 形成 AO₁₂ 正二十面体结构; B 位通常为过渡金属, 与其周围的 6 个 O 形成 BO₆ 正八面体结构。 对于 ABO₃ 型钙钛矿, 其 A 位通常是非磁性离子, 作为结构框架和电子库而存在, 过渡金属离子通常位

^{*} 收稿日期: 2023-11-08; 修回日期: 2023-12-15

基金项目:国家重点研发计划(2021YFA1400300);国家自然科学基金(11934017,12261131499,11921004, 12304159,12204516);北京市自然科学基金(Z200007);中国科学院先导B项目(XDB33000000)

作者简介: 王 潇(1991-), 男, 博士, 博士后, 主要从事高压极端条件材料制备与物性研究. E-mail: wangxiao@iphy.ac.cn

通信作者: 龙有文(1979-),男,博士,研究员,主要从事新型高压磁电量子功能材料研究. E-mail: ywlong@iphy.ac.cn

于 B 位,因而其磁-电相互作用通过 B-B 路径发生。如果能在 A 位也引入过渡金属离子,那么就可以引入更丰富的磁-电相互作用路径,如 A-B 等,从而产生新颖的物理性质。事实证明,将 3/4 的 A 位非磁性离子替换为过渡金属离子 A',可以形成一种全新的 A 位有序四重钙钛矿 AA'₃B₄O₁₂,如图 1(b) 所示。此外,B 位也可形成有序结构,如岩盐(rock-salt)序,其化学式可写为AA'₃B₂B'₂O₁₂,如图 1(c) 所示。



图 1 (a) ABO₃型钙钛矿、(b) A 位有序四重钙钛矿AA'₃B₄O₁₂和 (c) A 位有序四重钙钛矿AA'₃B₂B'₂O₁₂的结构示意图 Fig. 1 Schematic crystal structures of (a) ABO₃ perovskite, A-site ordered perovskites (b) AA'₃B₄O₁₂ and (c) AA'₃B₂B'₂O₁₂

在 A 位有序四重钙钛矿氧化物中, 磁性离子的引入不仅改变了 A 位的组分, 更显著的变化在于 A'位磁性离子不再与12个O形成正二十面体结构,而是形成3组键长不同的A'-O键。如图2(a) 所示, A'与4个最近邻O形成了A'O4平面四边形结构, 除此之外, 还有4个次近邻和4个次次近邻O。 由于次近邻和次次近邻的O距离 A'较远,因此,一般仅考虑 A'O₄ 平面四边形结构。如图 2(b) 所示,在 平面四边形晶体场中,由于z方向不存在O离子(也可以看作z方向的配位O离子处于无限远处),从 而使与 z 相关的轨道(z²-r²、xz 和 yz)相对 x²-y² 和 xy 轨道的能量大幅降低。因此,具有强的杨-泰勒 (Jahn-Teller)效应的离子如 Cu²⁺ $(3d^9, e_a$ 轨道仅有 1 个空穴)和 Mn³⁺ $(3d^4, e_a$ 轨道仅有 1 个电子)很容易占 据 A'位。目前,占据 A'位的过渡金属离子通常为上述 Cu²⁺和 Mn³⁺,也有一些其他离子,如 Co²⁺、Fe²⁺ 等[14-15]。由于 A 位与 A'位 O 配位环境的巨大不同, A 位和 A'位离子将自发形成 1:3 的有序结构, 致使 其晶格常数也扩大至 ABO, 型钙钛矿的 2 倍, 原胞所含原子数扩大至 4 倍(图 1), 此即 A 位有序四重钙 钛矿名称的来源。另一方面,由于 A'位占据过渡金属离子,相比于 ABO,型钙钛矿,其 A 位离子的平均 半径明显减小,从而造成 A 位和 B 位离子尺寸的失配。为了补偿这一晶格失配, BO6 八面体将会出现 较为剧烈的倾斜,相比于理想的180°键角,A位有序四重钙钛矿氧化物中的B-O-B键角约为140°, 如图 2(c) 所示。A 位有序四重钙钛矿氧化物中这种剧烈的晶格畸变难以在常压下形成, 往往需要外部 压力的推动。目前,高压手段是合成A位有序四重钙钛矿氧化物最常用的方法之一。A位有序四重钙 钛矿氧化物中磁性 A'位离子的引入使其磁-电相互作用不再局限于 B 位, A'-A'、A'-B 等新的相互作用 随之发生,并由此产生了丰富的物理性质。



图 2 (a) A'的氧配位示意图(黄色表示 A'离子, 红色表示 O 离子, 颜色由深至浅表示 A'-O 键长由短至长),
 (b) A'O₄ 平面四边形晶体场示意图(10Dq 为 d 轨道(t_{2g}、 e_g)的劈裂, Δt_{2g}、 Δe_g 分别为 t_{2g}(xy、 xz、 yz)
 和 e_g(x²-y²、 z²-r²)轨道的劈裂), (c) BO₆ 八面体的倾斜(蓝色表示 B 离子, 红色表示 O 离子)

Fig. 2 (a) Coordination of the A' site, the A' ion is displayed in yellow, the O anions are displayed in red, and the different colors of O indicate the different A'-O bond lengths; (b) crystal field of A'O₄ square planar, the 10Dq represents the split of the *d* orbit (t_{2g}, e_g), the Δt_{2g} and Δe_g represent the split of the t_{2g} (xy, xz, yz) and $e_g (x^2-y^2, z^2-r^2)$ orbits, respectively; (c) tilt of the BO₆ octahedra, the B ions are displayed in blue, and the O anions are displayed in red

2 A 位有序四重钙钛矿氧化物的物理性质

2.1 反常高介电常数: ACu₃Ti₄O₁₂

CaCu₃Ti₄O₁₂是首个被报道的 A 位有序四重钙钛矿氧化物,由 Deschanvres 等^[5]于 1967年首先制备,将钙钛矿 CaTiO₃中 3/4 的 A 位 Ca²⁺替换为 Cu²⁺。由于 Cu²⁺是杨-泰勒离子,因此可以稳定存在于 CuO₄平面四边形的配位中,从而形成 A 位有序四重钙钛矿氧化物结构。这一特殊结构最终由 Bochu 等^[16]于 1979年通过 X 射线衍射(X-ray diffraction, XRD)实验确认。CaCu₃Ti₄O₁₂的发现引起了人们对这一新材料体系的研究兴趣,并随之制备出一系列 A 位有序四重钙钛矿氧化物材料^[17-26]。但是,自 CaCu₃Ti₄O₁₂ 被发现后的 20 年里,人们的研究主要集中于新材料的制备和结构。直到 2000年, Subramanian 等^[6]和 Ramirez 等^[27]在 CaCu₃Ti₄O₁₂中首次发现了反常高的相对介电常数,随后,在一系列具有不同 A 位离子的 ACu₃Ti₄O₁₂体系中均发现了反常高的介电常数^[28],从而引发了对 ACu₃Ti₄O₁₂及 A 位有序四重钙钛矿 氧化物的物性、机理和应用的研究热潮。

以 CaCu₃Ti₄O₁₂ 为例, 其相对介电常数的实部(ε')和损耗因子(tan δ)随温度(T)的变化关系如图 3(a) 所示: 其 ε'在 100~400 K 的温度范围内高达 10⁵ 量级(一般材料的 ε'不高于 10² 量级), 并且基本不随温



图 3 (a) CaCu₃Ti₄O₁₂ 的 ϵ' 和 tan δ 随温度的变化关系(2 条曲线分别为 2 个样品的测试数据)^[27]; (b) 不同频率下 ϵ' 、tan δ 和 ω_0 随温度的变化关系^[27]; (c) ϵ' 随频率的变化关系; (d) 弛豫时间(τ)随温度的变化关系(10 K 的 τ 为预测值)^[29] Fig. 3 (a) Temperature-dependent ϵ' and tan δ of two CaCu₃Ti₄O₁₂ samples^[27]; (b) temperature-dependent ϵ' ,

tan δ and ω_0 at selected frequencies^[27]; (c) frequency-dependent ε' of CaCu₃Ti₄O₁₂ and (d) the relaxation time (τ) as a function of 1/*T*, the legend also gives the estimated τ at 10 K^[29]

度变化;在 100 K 附近 ε' 发生突变,降低 3 个数量级, tan δ 也在此处出现极大值。另一方面,其介电响应的特征频率(ω_0)随温度的升高而升高,如图 3(b)~图 3(d) 所示。

CaCu₃Ti₄O₁₂ 出现如此反常高的介电常数是出乎人们意料的。从对称性上看,相较于典型的铁电体 BaTiO₃,在具有 A 位有序四重钙钛矿氧化物结构的 CaCu₃Ti₄O₁₂中,由于 TiO₆ 八面体的倾斜,其四重 对称性被破坏,Ti⁴⁺只能沿着 3 次轴发生位移,而同一原胞的 4 个 TiO₆ 八面体中,Ti⁴⁺的位移恰好相互抵 消,因此无法产生宏观铁电极化和铁电相变^[6]。第一性原理计算也表明,CaCu₃Ti₄O₁₂ 的 ϵ' 为 45~50^[30], 远低于实验观测值。另一方面,CaCu₃Ti₄O₁₂ 的 ϵ' 在 100 K 处发生突变,减小了 3 个数量级,并且随着频 率的增加,突变温度也升高至 200 K。而 XRD 和中子粉末衍射(neutron powder diffraction, NPD)均表明, CaCu₃Ti₄O₁₂ 在 35 K 至室温范围内保持 *Im*3 的立方结构^[6,27],仅在其奈尔(Néel)温度 T_N =25 K 附近发生 了 Cu²⁺磁有序导致的反铁磁转变^[3]-32]。上述行为均预示着 CaCu₃Ti₄O₁₂ 的反常高的介电常数很可能具 有非本征的起源,如晶界间的空间电荷、电极与样品间的接触电阻等。

2002年, Lunkenheimer 等^[33] 指出, CaCu₃Ti₄O₁₂的反常高介电常数很可能来自材料自身和非本征因素(晶格缺陷、晶界、接触电阻等)共同参与的 Maxwell-Wagner 机制^[34-35], 这一机制最早的实验证明可追溯至钇铁石榴石(Y₃Fe₅O₁₂, YIG)多晶块材的高介电行为^[36]。Maxwell-Wagner 机制可用如图 4(a) 所示的等效电路表示: 其中 G_{UDR} 、 G_{dc} 、 $\varepsilon_{\alpha}C_{0}$ 分别表示本征交流电导、本征直流电导以及本征高频电容(ε_{α} 为高频相对介电常数, C_{0} 为真空电容), 三者代表材料的本征贡献; 此外, G_{C} 和 C_{C} 分别表示非本征的电导和电容。图 4(a) 所示的等效电路的介电行为随频率的变化关系见图 4(b)。可以看到, ε '在低频区基本不随频率变化, 呈现出一个平台, 随着频率的升高, ε '发生突变, 出现几个数量级的衰减, 同时, 相对介电常数的虚部(ε ")也出现一个极大值, 与 CaCu₃Ti₄O₁₂ 的实验测量结果(图 3(c))一致。这一观点被随后的大量实验证明。首先, 在极高质量、无缺陷的 CaCu₃Ti₄O₁₂ 薄膜中, 测得了本征的 ε '随频率的变化行为(指数型响应, 如图 4(b) 虚线所示), 本征的 ε '在 10²量级^[37]。另一方面, 一系列 ACu₃Ti₄O₁₂ 的阻抗谱测量结果与 Maxwell-Wagner 机制相吻合, ACu₃Ti₄O₁₂ 的本征 ε '在 10²量级且本征电导预示着 ACu₃Ti₄O₁₂ 是半导体^[38-41]。至此, 晶格与晶界共同参与的 Maxwell-Wagner 机制导致 ACu₃Ti₄O₁₂ 产生非本征、反常高的介电常数这一解释逐渐被研究者广泛接受。



图 4 (a) 本征与非本征因素构成的等效电路示意图, (b) 该等效电路的 &'和 &"随频率的变化曲线^[33]

Fig. 4 (a) Equivalent circuit that describes the main features of the dielectric response; (b) frequency-dependent dielectric response^[33] Chung 等^[42] 通过微触点(microcontact)的电流-电压(*I-V*)曲线直观地展示了晶界对 CaCu₃Ti₄O₁₂ 电学性质的影响。如图 5 所示,在 CaCu₃Ti₄O₁₂ 晶粒内部(曲线 1-2),*I-V*曲线表现出欧姆行为,其电阻率为 310 Ω·cm,表明 CaCu₃Ti₄O₁₂ 为半导体,与理论计算以及阻抗测量结果一致^[38-41]。另一方面,不同晶粒间(曲线 1-3、曲线 1-4 和曲线 1-5)的 *I-V*曲线呈现显著的偏压,且偏压大小与接触点间的晶界数量呈正 相关,表明晶界处存在显著的静电能垒。进一步计算得到的非线性系数 ξ 高达 900(*I* ∝ *V*^ξ),显著高于 商用的 ZnO 基陶瓷材料^[43]。值得注意的是, CaCu₃Ti₄O₁₂ 的晶界性质还可以通过烧结过程、掺杂以及气 体吸附进行有效调控^[40, 44-49]。因此,尽管具有非本征的起源,以 CaCu₃Ti₄O₁₂ 为代表的一系列 A 位有序 四重钙钛矿氧化物所具有的高介电常数以及大的非线性 *I-V* 系数使其在介电材料、电涌保护器、气敏/ 压敏器件等领域具有巨大的应用潜力。



图 5 (a) CaCu₃Ti₄O₁₂ 多晶表面形貌, (b) 晶粒内和晶粒间的 *I-V* 曲线^[42] Fig. 5 (a) Surface morphology with patterned gold electrodes of CaCu₃Ti₄O₁₂; (b) *I-V* characteristics within single grains and across individual grain boundaries^[42]

2.2 电荷有序: ACu₃Fe₄O₁₂

2008年, Yamada 等^[50] 通过 15 GPa 的高压手段合成了一种新型 A 位有序四重钙钛矿 CaCu₃Fe₄O₁₂, 该材料不仅具有罕见的 Fe⁴⁺高价态,而且在其居里(Curie)温度 T_{C} =210 K 处由于 Cu 和 Fe 自旋的反平行 排列发生亚铁磁相变^[51-52],并发生电荷歧化(charge disproportionation)2Fe⁴⁺ → Fe³⁺+Fe⁵⁺,其 B 位 Fe³⁺和 Fe⁵⁺ 具有岩盐型有序结构,空间群由高温的 Im3(图 1(b))变为低温的 Pn3(图 1(c))。2009年,Long 等^[7, 53]在 LaCu₃Fe₄O₁₂中观察到 T_{N} =393 K 处 A'位 Cu 与 B 位 Fe 之间的电荷转移行为 3Cu²⁺+4Fe³⁻⁺, 并伴随结构相变、反铁磁转变(B 位 Fe³⁺反铁磁序)、金属-绝缘体转变以及负热膨胀,如图 6 所示。随后, Yamada 等^[54]继续替换不同的 A 位离子,并在 SrCu₃Fe₄O₁₂ 中发现较高的负热膨胀性,不同于 CaCu₃Fe₄O₁₂ (不发生负热膨胀)和 LaCu₃Fe₄O₁₂(相变窄温区的负热膨胀), SrCu₃Fe₄O₁₂在 170~270 K 的宽温区内具 有近线性的负热膨胀系数-2.26×10⁻⁵ K⁻¹,与当时所知的最大负热膨胀系数纪录(-2.5×10⁻⁵ K⁻¹)^[55] 相 当。尽管这一材料体系均存在电荷有序,但具体发生 B 位 Fe 自身的电荷歧化,还是 A'位 Cu 与 B 位 Fe 之间的电荷转移,仍与具体的 A 位离子密切相关。另外,负热膨胀这一特性似乎仅出现在具有电荷 转移的材料如 LaCu₃Fe₄O₁₂和 SrCu₃Fe₄O₁₂,而电荷歧化的 CaCu₃Fe₄O₁₂并未出现负热膨胀行为。

通过第一性原理计算, Hao 等^[56]研究了 CaCu₃Fe₄O₁₂ 的电子结构, 发现 Fe-3*d* 态密度在费米(Fermi) 面(*E*_F)附近具有与 O-2*p* 态密度相似的特征, 预示着 Fe-O之间存在强的共价键。另外, Li 等^[57]研究 了 LaCu₃Fe₄O₁₂ 的电子结构, 并指出其 Cu-Fe 电荷转移是通过 Cu-3*d_{xy}→O-2p_x*, 2*p_y→O-2p_z→*Fe-3*d_{xe}*, 3*d_{ye}* 这 一路径发生。他们还指出: LaCu₃Fe₄O₁₂ 的体积由 Fe-O 键长支配, 电荷转移使 Fe 总体上得到电子 (Fe^{3.75+}→Fe³⁺), 因而键长增加导致负热膨胀; 而电荷歧化发生于 Fe 自身, Fe-O 的平均键长没有明显变 化, 因此不发生体积突变。这一结论也与实验^[54] 相一致。Chen 等^[58] 也通过研究 Ca_{1-x}La_xCu₃Fe₄O₁₂ 固溶体的负热膨胀性质指出, CaCu₃Fe₄O₁₂ 的 Fe 自身的电荷歧化可看作其配体空穴(ligand hole)局域于 B 位 Fe 附近而导致, 而 LaCu₃Fe₄O₁₂ 的 Cu-Fe 电荷转移可以看作其配体空穴局域于 A'位 Cu 附近所致。 此外, Allub 等^[59] 还利用热力学模型研究了 ACu₃Fe₄O₁₂ 的相变, 指出 ACu₃Fe₄O₁₂ 的电荷有序与 Fe 的最 近邻跃迁项*t*(nearest-neighbor hopping term)相关: 当*t*较小时(Fe-Fe 间铁磁相互作用较强), 基态为铁磁金属, 相变 时 A'位 Cu 的电子数不变, 发生 Fe 自身的电荷歧化。





Fig. 6 Multiple transitions of LaCu₃Fe₄O₁₂ at T_N=393 K: (a) temperature-dependent Cu—O and Fe—O bond lengths;
(b) temperature-dependent negative thermal expansion; (c) Mössbauer spectra, the velocity-dependent absorption; (d) temperature-dependent magnetic susceptibility (χ) and resistivity (ρ), the inset displays the temperature-dependent magnetization (M)^[7]

2012年, Etani等^[60]指出, ACu₃Fe₄O₁₂的电荷有序形式可简单地由A位离子半径决定:当A位离子 半径较大时(A=La³⁺, Sr²⁺),发生电荷转移;当A位离子半径较小时(A=Ca²⁺, Y³⁺),发生电荷歧化。随后, Yamada等^[61]系统地研究了A位为镧系元素时LnCu₃Fe₄O₁₂的电荷有序行为,发现当Ln为离子半径较 大的La~Tb时,发生电荷转移和负热膨胀;而当A位离子为半径较小的Dy~Lu时,发生电荷歧化,如 图 7(a)和图 7(b)所示。通过进一步研究A位镧系离子和B位Fe离子的键长和化合价,如图 7(c)所示, 他们发现,对于半径较大的Ln(La~Tb),Ln处于过键合(overbonding)状态(价态高于自由离子, Ln-O键被压缩),而Fe处于欠键合(underbonding)状态(价态低于自由离子,Fe-O键被拉伸);反之, 对于半径较小的Ln(Dy~Lu),Ln处于欠键合状态,而Fe处于过键合状态。

容易想到, Fe-O的键合强度显著影响 Fe 的电子结构。Rezaei 等^[62] 通过理论计算指出, 当 Fe-O 欠键合时, Fe 的价态较低, 其周围电子较多, 因此具有较大的自旋量子数。此时, 强的磁交换能 将使 Fe 的上自旋轨道降低, 其结果是 Fe 的下自旋轨道和 Cu 的 3*d_{xx}* 轨道处于费米面以上, 如图 8(a) 左

侧所示。因此,电子将倾向占据 Fe 的轨道,发生 Cu-Fe 间的电荷转移。反之,当 Fe-O 过键合时,Fe 的 价态较高,具有较小的自旋量子数,此时的能级示意图如图 8(a) 右侧所示。因此,Fe 的下自旋能带和 Cu 的 3d_{xy} 轨道能量均与 Fe 的上自旋能带接近,因此,电子倾向于同时占据 3 种能带,发生 Fe自身的电 荷歧化,并且形成反铁磁结构。另一方面,通过压力也可以调节键合强度,从而调控其电荷有序。 Meng 等^[63] 计算了 LaCu₃Fe₄O₁₂ 在不同体积下的电子结构,如图 8(b) 所示,在 100% 体积下的计算表明, 其为 Cu-Fe 电荷转移型电荷有序,与实验结果(图 6)^[7]一致,随着压力升高(体积减小),电荷转移逐渐 受到抑制,并转变为 Fe 离子间的电荷歧化。类似地,通过化学压力同样也可以实现对 ACu₃Fe₄O₁₂ 磁性、电荷有序、负热膨胀等性质的调控^[58,64]。



图 7 (a) LnCu₃Fe₄O₁₂ 的电荷有序形式总览; (b) LnCu₃Fe₄O₁₂ 在相变温度附近的体积随温度的变化曲线; (c) Ln 和 Fe 的键合 状态(d 为价键求和(bond valence sum, BVS)计算得到的价态与自由离子价态之差, d < 0 表示欠键合, d > 0 表示过键合)^[61]

Fig. 7 (a) An overview of charge order of $LnCu_3Fe_4O_{12}$; (b) temperature-dependent volume of $LnCu_3Fe_4O_{12}$; (c) correlation between d_{Ln} and d_{Fe} (d is the difference between bond valence sum (BVS) and ionic valence state. d < 0 indicates underbonding and d > 0 indicates overbonding.)^[61]



图 8 (a) ACu₃Fe₄O₁₂ 体系电荷有序能级示意图^[62]; (b) 当体积为原体积的 102%、100%、96%、90%、88%、80%、78% 时的电荷分布(不同颜色表示不同位置电荷相对密度差异 Δ*n*(*r*))^[63]

Fig. 8 (a) Schematic diagram of charge order in the ACu₃Fe₄O₁₂ compounds^[62]; (b) computed charge densities for volumes of 102%, 100%, 96%, 90%, 88%, 80% and 78%, the colors represent the charge density differences $\Delta n(r)^{[63]}$

除 ACu₃Fe₄O₁₂体系以外,还有一些材料通过电荷有序形成 A 位有序四重钙钛矿结构。如 ABO₃ 型 钙钛矿 PbCoO₃ 具有电荷有序的 Pb²⁺Pb⁴⁺Co²⁺Co²⁺O₁₂型结构,不仅 A 位具有 1:3 的有序结构, B 位 Co²⁺ 和 Co³⁺也形成了岩盐型有序,具有立方的 Pn3空间群^[65]。并且,这一精细的电荷有序态可以被压力调 控,实现 Pb⁴⁺-Co²⁺间的电荷转移,并诱导 Co²⁺自旋态转变,同时伴随着结构相变和金属-绝缘体相变,如 图 9(a) 所示^[66]。令人惊讶的是,一些二元氧化物通过电荷有序也可以形成 A 位有序四重钙钛矿结构。 例如:对 Mn₂O₃ 进行高压处理,可以形成 A 位有序四重钙钛矿结构的 ζ-Mn₂O₃ 相Mn²⁺Mn³⁺Mn^{4,25+}O₁₂,如 图 9(b)^[67] 所示。类似地,有迹象表明,Fe₂O₃在高压下也出现了具有 A 位有序四重钙钛矿结构的 ζ-Fe₂O₃ 相,如图 9(c)^[68] 所示。因此, A 位有序四重钙钛矿氧化物不仅为研究多种丰富的电荷有序提供 了重要的材料基础,其负热膨胀性质也为材料科学和实际运用提供了新的材料体系。此外,通过压力 调控其电荷序以及结构、磁学、电学等性质,在地球物理等交叉学科研究中也具有重要意义。



图 9 (a) PbCoO₃^[66]、(b) $Mn_2O_3^{[67]}$ 以及 (c) $Fe_2O_3^{[68]}$ 的相图 Fig. 9 Phase diagrams of (a) PbCoO₃^[66], (b) $Mn_2O_3^{[67]}$, and (c) $Fe_2O_3^{[68]}$

2.3 磁电多铁性: AMn₃Cr₄O₁₂

2003 年, 2 种重要的多铁性材料 BiFeO₃^[69] 和 TbMnO₃^[70] 掀起了多铁性研究的热潮。BiFeO₃ 是目前 仅有的在室温以上同时具有铁磁性和铁电性的多铁性材料,它在 T_{c} =1103 K 和 T_{N} =643 K 分别发生铁电 相变和反铁磁相变,其电极化可达 60 µC/cm²,并具有 1.0 玻尔磁子每分子式(µ_B/(f. u.))的饱和磁矩^[71]。 因此,BiFeO₃ 所具有的大的电极化、强的磁性以及极高的特征温度使其具有相当理想的应用前景。然 而,BiFeO₃ 的电极化和磁性具有不同的起源,前者来自 Bi³⁺的位移(与传统铁电材料 BaTiO₃ 类似),后者 来自 Dzyaloshinskii-Moriya(DM)相互作用引起的 Fe³⁺螺旋磁结构。以 BiFeO₃ 为代表的多铁性材料被称 为 I 类多铁性材料^[72–73],它们的铁电性和铁磁性具有不同的来源,因而两者的耦合较弱(磁电耦合系数 a<3 ps/m)^[74]。 另一种 ABO₃ 型钙钛矿 TbMnO₃ 在 28 K 处出现介电常数异常,同时产生电极化(0.08 μC/cm²)^[70]。 由于 TbMnO₃ 中并没有具有孤对电子的离子,因此,其电极化应该与 BiFeO₃ 有着不同的成因。进一步 的研究表明,其电极化还受到磁场的调控,预示着较强的磁电耦合效应。因此,TbMnO₃ 是具有磁电耦 合效应的多铁性材料,也是第一个被发现的 II 类多铁性材料。与 I 类多铁性材料不同, II 类多铁性材 料的铁电性通常由特殊的磁结构所引起,因而其铁电性具有磁性起源,并具有强的磁电耦合^[72-73,75]。

磁电多铁性材料以其潜在的应用而受到广泛的关注,如图 10 所示,磁电多铁性材料的磁、电性质可以相互响应和调控,即磁(电)场不仅可以改变磁(电)性,而且可以同时改变电(磁)性。因此,磁电多铁性材料在存储器件^[76]、逻辑运算^[77]、磁强计^[78]以及磁电天线^[79]等领域具有极为广阔的应用前景。



图 10 磁电耦合多铁性材料中磁场对电极化的调控以及电场对磁化的调控示意图^[75] Fig. 10 Controlling of polarization/magnetization by magnetic/electric field in magnetoelectric multiferroics^[75]

A 位有序四重钙钛矿 AA'₃B₄O₁₂是研究磁电耦合多铁性的理想材料体系。在这一材料体系中,由于 A'位与 B 位均容纳过渡金属离子,从而使磁电耦合不再局限于 B 位,而是延伸到整个晶格结构之中。 这一改变不仅使 AA'₃B₄O₁₂具有丰富的磁电耦合相互作用,并且可以通过选择合适的 A'位和 B 位离子, 实现磁电耦合的有效调控。2009年,Long 等^[80] 首次报道了一种新型 A 位有序四重钙钛矿 LaMn₃Cr₄O₁₂, 该材料在 8 GPa 的高压条件下合成,具有立方的晶格结构(*Im*3空间群),在 *T*_{Cr}=150 K 和 *T*_{Mn}=50 K 附近 依次发生反铁磁转变。理论计算预测两处反铁磁转变分别由 B 位 Cr³⁺和 A'位 Mn³⁺沿着 111 方向的 G 型共线反铁磁排列所致^[81]。2015年, Wang 等^[9,82] 通过 NPD 证明了该磁结构,如图 11 所示。

由于立方晶系结构的高对称性, LaMn₃Cr₄O₁₂并不被预期具有多铁性。但是,随着温度降至 50 K (A'位 Mn³⁺的反铁磁有序温度), LaMn₃Cr₄O₁₂开始出现铁电极化,并且其介电常数、热释电电流(I_p)以及 电极化(P)均可被外加磁场(H)调控,如图 12 所示,其中 E 为极化电场。这一行为表明, LaMn₃Cr₄O₁₂ 的铁电极化不仅具有磁性起源,而且存在着较强的磁电耦合。为了探索立方结构的 LaMn₃Cr₄O₁₂ 中由 反铁磁序导致的铁电行为,考虑 3 种常见的磁电多铁微观机制^[75]:首先是交换收缩模型(exchange striction model),其铁电极化来源于相邻自旋的数量积之和,且与自旋方向无关,但是理论计算表明, LaMn₃Cr₄O₁₂ 的极化方向随着自旋在所有等效 [111] 方向上的变化而变化^[9],因而不满足该模型;第 2 种 微观机制是反 DM 模型(inverse DM model)或称为自旋流模型(spin current model),其铁电极化来源于相邻自旋的为自旋流模型(spin current model),其铁电极化来源于相邻自旋间的矢量积,在具有 G 型反铁磁结构的 LaMn₃Cr₄O₁₂中,各自旋必然平行或反平行排列(图 11),致使其矢量积始终为零,因此,该理论也无法解释其磁电多铁性;第 3 种是自旋依赖的 p-d杂化模型 (spin-dependent p-d hybridization model),这一模型通常用于解释具有特殊且复杂的自旋结构的材料中的 铁电极化,如非共线的螺旋磁结构以及之字形(zigzag)的自旋链结构,因此,这一理论也不适用于具有 高度对称结构的 LaMn₃Cr₄O₁₂。



图 11 La $Mn_3Cr_4O_{12}$ 的晶格结构、NPD 图谱和磁结构^[9] Fig. 11 Crystal structure, NPD pattern and magnetic structure of La $Mn_3Cr_4O_{12}$ ^[9]



图 12 LaMn₃Cr₄O₁₂在不同磁场下的热释电电流、电极化和介电常数随温度的变化关系¹⁹

Fig. 12 Pyroelectric current, electric polarization and dielectric constant of LaMn₃Cr₄O₁₂ under selected magnetic fields^[9]

尽管上述 3 种微观机制无法解释 LaMn₃Cr₄O₁₂ 磁电多铁性的成因, 但是通过对称性分析发现, Cr³⁺ 和 Mn³⁺子格分别属于-3'和-3 磁点群, 两者均为非极化点群, 但是, 如果同时考虑 2 个子格共同的对称性, 这 2 套磁子格共同构成极化的 31'磁点群(图 11), 因此, 可以打破空间反演对称性, 诱导铁电极化。因此, LaMn₃Cr₄O₁₂ 由于具有高度对称的晶体结构以及特殊的共线反铁磁结构, 为多铁新机理研究提供了全新体系, 并为多铁新材料探索与新机理研究开辟了新思路。

LaMn₃Cr₄O₁₂所表现出的"出人意料的多铁性"^[83]引起了研究者的广泛关注。Feng 等^[84]随即提出 了一种新的微观机制以解释该新颖的磁电多铁性,称为各向异性的对称交换(anisotropic symmetric exchange)。考虑到LaMn₃Cr₄O₁₂的电极化是由 Mn³⁺和 Cr³⁺的自旋共同诱导,因而它们的自旋相互作用 是电极化产生的重要原因。由于 Mn³⁺和 Cr³⁺的次近邻原子均距离它们很远(大于 6 Å),因此,最近邻的 Mn³⁺-Cr³⁺相互作用是主要的考虑因素。理论计算中,材料的极化矩阵可写为 $P_{int}=P_J+P_D+P_{\Gamma}$,其中: P_J 为 各向同性的对称对角矩阵(isotropic symmetric diagonal matrix),对应于交换收缩模型; P_D 为反对称矩阵 (antisymmetric matrix),对应于自旋流模型; n_{Γ} 为各向异性的对称交换矩阵。其中,当不考虑自旋-轨 道耦合(spin-orbit coupling, SOC)时, P_{Γ} 的值为零,与密度泛函理论(density functional theory, DFT)计算结 果^[9]一致。在过去的研究中,通常不考虑 P_{Γ} ,而在LaMn₃Cr₄O₁₂中,Mn-Cr 自旋对具有 C_1 点群对称性, 因而 P_{Γ} 的每一个元素都可能不为零,因此, P_{Γ} 对电极化的贡献不可忽略。通过理论计算发现, P_{Γ} 具有 有限值,并得到了沿 [111] 方向、大小为 3.2×10⁻⁴ µC/cm²的电极化。这一结论也与 DFT 计算结果(3.4× 10⁻⁴ µC/cm²)^[9]一致。该研究还预言,随着 SOC 的加强,电极化也随之加强,因此,在一些 5*d* 过渡金属 体系中,各向异性的对称交换作用对电极化的贡献可能超过其他电极化的产生机制。

尽管在 LaMn₃Cr₄O₁₂ 中发现了新的磁电耦合多铁性,但是其电极化(1.5×10^{-3} μC/cm²)很小,相比于 I 类多铁性材料如 BiFeO₃($10 \sim 100$ μC/cm²)低了几个数量级,即使相比于其他 II 类多铁性材料如 TbMnO₃(0.08 μC/cm²)^[70] 和 TbMn₂O₅(0.04 μC/cm²)^[85],其电极化也弱了很多。对于具有 6s² 孤对电子的 离子如 Bi³⁺和 Pb²⁺的 I 类多铁性材料,由于电子云的极化,可能导致大的电极化的出现。如果结合 Mn-Cr 子格诱导的磁电多铁性,那么就可以同时实现大的电极化和磁-电相互调控。2017年,Zhou 等^[86] 通 过高压高温的合成方法成功制备了另一种新型 A 位有序四重钙钛矿 BiMn₃Cr₄O₁₂,其保持了 LaMn₃Cr₄O₁₂在 T_{Mn} 以下的磁电耦合多铁性,同时,由于将 LaMn₃Cr₄O₁₂中的 A 位 La³⁺替换为具有 6s² 孤 对电子的 Bi³⁺离子,因而 BiMn₃Cr₄O₁₂在 135 K 附近由于 Bi³⁺离子的 6s² 孤对电子的极化而发生了铁电相 变,具有大的电极化(1.5μ C/cm²),比 LaMn₃Cr₄O₁₂提高了 3 个数量级。同时,BiMn₃Cr₄O₁₂还具有大的磁电耦合系数(α =85 ps/m)。BiMn₃Cr₄O₁₂不仅实现了较大的电极化,而且实现了磁电调控。因此, BiMn₃Cr₄O₁₂实现了多种铁电相的共存,通过不同的极化过程实现了 4 种极化态,如图 13 所示^[86-87],为 多态磁电多铁性材料的探索与应用提供了新的思路。

2021 年, Liu 等^[88] 指出, AMn₃Cr₄O₁₂ 体系具有的 31′磁点群仅允许偶数阶的磁电耦合效应, 因此应 具有强的二阶磁电效应, 即当外加磁场与极化电场平行时, 电极化显著增强, 而当外加磁场与极化电场 垂直时, 电极化受到抑制。他们在 SmMn₃Cr₄O₁₂ 中测得了此效应, 如图 14 所示, 拟合得到二阶磁电系 数 β=d²P/dH²=2.56×10⁻¹⁸ s/A。目前, 二阶磁电效应的物理机制还未被系统地阐述, 因此, AMn₃Cr₄O₁₂ 这一具有立方结构的钙钛矿体系为该领域的研究提供了重要的原型材料。

具有高对称性的 A 位有序四重钙钛矿氧化物还可能是研究材料拓扑结构的重要载体。二维拓扑 流形可以分为可定向曲面和非定向曲面 2 种。可定向曲面包括球面和圆环面等, 它们都有 2 个面, 有 内外之分; 而非定向曲面, 如莫比乌斯(Mobius)带、克莱因(Klein)瓶和罗马(Rome)面等, 只有 1 个面, 没有内外之分。一个常见且有趣的例子是克莱因瓶永远装不满水。因此, 对于球面或圆环面, 可以通 过它们的贝里(Berry)曲率通量的量子化值来定义拓扑不变量, 这对非定向曲面是不适用的。譬如, 陈 (Chern)绝缘体的底流形是圆环面, 描述它们的拓扑不变量陈数就是该量子化值; 外尔(Weyl)半金属中 包裹外尔点的费米球是底流形, 贝里曲率通量的量子化值就是其中外尔费米子的净磁荷数。非定向曲 面另一个有趣的性质是, 在面上沿着某闭合路径走一圈后, 发现自己的左右对换, 变成出发时镜子里的



Fig. 13 Four states of BiMn₃Cr₄O₁₂ from different poling procedures^[86]

像。与定义在可定向曲面上的拓扑物态相比,非 定向曲面的物理实现和物理性质的研究还比较 少。如何在物理系统中实现非定向曲面,使得物 理量在其上面的演化是一个非常值得研究的问 题。由于非定向曲面独特的拓扑几何性质,在其 上进行演化的物理量很可能呈现出一系列新奇 的、路径依赖的物理现象。

莫比乌斯带是具有1条边界、1个面的二维 曲面,可以通过排布或折叠纳米单晶或 DNA 带在 三维实空间实现^[89-90]。对于没有边界的、闭合的 克莱因瓶和罗马面来说,它们在三维空间必定会 自相交,因而它们在相空间的实现更容易。克莱 因瓶可以看作是把2个莫比乌斯环的边界粘合在



图 14 5 K 时 SmMn₃Cr₄O₁₂ 在不同磁场和电场配置下的 电极化随磁场大小的变化关系^[88]



一起, 而罗马面则是把莫比乌斯环和圆盘的边界粘合在一起。1844年, Steiner 在罗马度假时发现并命 名了罗马面^[91], 它的三维实现具有非常高的四面体 T_d 对称性, 存在 4 个三次对称轴以及自相交导致的 双线(double line)、三重交点(triple point)和夹点(pinch point)等。可见, 具有立方高对称性的晶格可能 成为实现罗马面的最佳结构载体。

2022年,Liu等^[92]通过研究LaMn₃Cr₄O₁₂和TbMn₃Cr₄O₁₂的电极化过程,首次观察到了非可定向罗马面的物理实现。理论计算表明,立方钙钛矿AMn₃Cr₄O₁₂体系中自旋与电极化之间本征的磁电耦合作用使反铁磁自旋结构在三维空间转动时,电极化矢量在三维空间发生转动并组成了非定向的罗马面(图 15)。该材料体系高对称的立方晶格与罗马面的四面体对称性兼容,是非常理想的实现体系。外加磁场可以控制奈尔矢量的转动,驱动磁诱导的电极化在罗马面上演化。当演化路径是罗马面上的非定

向莫比乌斯带时,电极化转动的频率是奈尔矢量的2倍,即奈尔矢量转1圈,电极化在罗马面上运动 2圈;当路径落在可定向圆盘上时,电极化的转动周期与奈尔矢量的转动周期相同。这种路径依赖的拓 扑磁电响应表现出了罗马面的本征几何特性。实验上,通过控制不同大小的转动磁场对奈尔矢量转动 模式调控,成功观测到了电极化与转动磁场之间不同的周期性依赖关系,如图15所示。近期,Wang 等^[93]通过第一性原理计算进一步证明了AMn₃Cr₄O₁₂的自旋诱导铁电极化的演化路径在三维空间具有 拓扑罗马面的形式。在AMn₃Cr₄O₁₂立方钙钛矿多铁体系中,研究路径依赖的拓扑磁电效应有利于深入 理解拓扑在数学和物理上的紧密关联,也为实现更多不可定向流形上的拓扑对象提供了新的思路。



2.4 高性能磁性半金属: ACu₃Fe₂Re₂O₁₂

材料中的电子具有2种自由度,分别为电荷自由度和自旋自由度。电荷自由度对应材料的电输运 行为,决定其为金属、半导体或是绝缘体;而自旋自由度则对应于材料的磁性。传统的电子学认为,电 子的电荷自由度和自旋自由度是分立的2种自由度:当考虑电荷自由度如电子在电场中的运动时,往 往忽略其自旋自由度;而考虑自旋自由度如磁性时,又忽略其电荷自由度。长久以来,这种将电子的 2种自由度拆分开来的观点在解释材料的物理性质上是可行且有效的。1988年,Baibich等^[94]在 Fe(001)/Cr(001)异质结中发现的巨磁电阻(giant magnetoresistance, GMR)打破了人们长久以来对电子的 2种自由度的认知,实验发现,通过调控电子的自旋自由度,可以达到调控电子的电荷自由度的目的。 因此,尽管 Mott^[95]在1936年就对自旋电子学(spintronics)进行了研究,这一学科至此才得到了广泛的关 注和深入探索。

单相材料中的电荷自由度与自旋自由度相互关联的现象也被发现。在 20 世纪 80 年代, 一系列 Heusler 合金表现出了奇异的电输运性质, 根据施加于材料的电流的自旋方向的不同, 这些 Heusler 合金 表现出绝缘性或金属性。因此, 这类材料被称为半金属铁磁体(half-metal ferromagnet, HMF)。HMF 的 能带示意图如图 16(a) 所示, 其费米面穿过某一个自旋方向的能带, 从而对该自旋方向的电子表现出金 属性; 而对于另一个自旋方向的能带, 其费米面处于能隙之中, 从而表现出绝缘性。因此, 理论上, HMF 在 0 K 时可以表现出 100% 的完全自旋极化。目前, 对于 HMF 的探索主要集中于尖晶石结构 AB₂O₄(如 Fe₃O₄)、Heusler 合金(如 NiMnSb、Co₂MnAl)以及二元氧化物 CrO₂等^[96]。可以看到, 由于 HMF 同时具有铁磁性和半金属性, 因此, 不仅需要磁性离子如过渡金属离子及其通过各种交换作用形 成的长程磁有序, 同时还需要足够复杂的晶格结构和电子相互作用, 从而使不同自旋的能带劈裂开 来。另外, 还需要足够强的磁交换能, 以克服泡利(Pauli)不相容原理所产生的电子间的相互作用势, 才 能使电子完全占据在同一自旋方向的能带上。

对于 HMF 形成所要求的复杂多样的条件,容易想到钙钛矿尤其是 A 位有序四重钙钛矿氧化物是 理想的候选材料。钙钛矿容纳各种离子的灵活性及其复杂的晶体结构为 HMF 的发现提供了充分的结 构基础,也为 HMF 开辟了新的研究领域。1998年, Park 等^[97] 通过自旋分辨光电子能谱(spin-resolved photoemission)首次在 ABO₃ 型钙钛矿 La_{0.7}Sr_{0.3}MnO₃ 薄膜中观察到了 HMF 行为,如图 16(b) 所示, La_{0.7}Sr_{0.3}MnO₃ 的半金属行为与其铁磁性密切相关, La_{0.7}Sr_{0.3}MnO₃ 中的 3*d* 过渡金属 Mn 表现出了 2 种化 合价 Mn³⁺($t_{2g}^{2}e_{g}^{1}$)和 Mn⁴⁺(t_{2g}^{3}), 2 种 Mn 离子通过 e_{g} 轨道电子的双交换作用形成铁磁序。同时,双交换作 用产生了一个很大的磁交换能 *J*(约 2.5 eV),远远大于 e_{g} 能带的宽度(约 1 eV),因此自旋向下的能带在 费米面处打开了一个能隙 E_{g} ,半金属性由此产生,如图 16(a) 所示。Hwang 等^[98]在 La_{0.7}Sr_{0.3}MnO₃ 多晶中 观察到 GMR 行为,并指出此 GMR 来源于半金属晶界间的自旋极化隧穿(spin-polarized tunneling)效应。



图 16 (a) La_{0.7}Sr_{0.3}MnO₃ 的能带示意图, (b) 自旋分辨光电子能谱测量结果^[97] Fig. 16 (a) Schematic band structure and (b) spin-resolved photoemission spectra of La_{0.7}Sr_{0.3}MnO₃^[97]

在 $La_{0.7}Sr_{0.3}MnO_3$ 中,2种具有不同电荷/自旋组态的 $Mn^{3+}(t_{2g}^3e_g^1)$ 和 $Mn^{4+}(t_{2g}^3)$ 同时占据 B 位,它们之间的双交换作用导致了 $La_{0.7}Sr_{0.3}MnO_3$ 的半金属行为。如果材料的晶体结构具有更多的容纳过渡金属

离子的位置,或许可以发现更多的半金属材料。 而在双钙钛矿 A,BB'O,中,B 位和 B'位可以分别 容纳不同的过渡金属离子,为更多半金属材料的 发现提供了机遇。Kobayashi 等^[99] 通过理论计算 发现双钙钛矿 Sr,FeMoO₆ 是半金属,其B位 Fe³⁺ 与 B'位 Mo⁵⁺在 T_{c} (约 420 K)附近通过超交换作用 形成亚铁磁结构。Sr₂FeMoO₆的磁阻也表现出 GMR 行为, 如图 17 所示, 当温度远低于其 T_c时, 磁阻随着磁场的变化产生了弛豫行为,并呈现蝴 蝶形(butterfly-shaped)磁阻曲线,其峰值正好对应 其矫顽场 H。。Sr₂FeMoO。产生蝴蝶形磁阻的原因 如下:当磁场强度降至-H。时,材料的磁化强度降 至零,对应于体系的磁矩最混乱无序的状态,此时 体系的磁散射最强,因此,电阻最大;当磁场继续 下降,材料的磁矩被磁场逐渐扭转到平行于磁场 的方向,在此过程中,对于自旋方向与磁场相同的 电荷,磁矩的散射逐渐减弱,因而电阻下降。此 外,在另一种双钙钛矿 Sr,FeReO。中也发现了类似 的磁阻行为,预示着半金属性的存在^[100]。

对于A位有序四重钙钛矿氧化物,由于其能 容纳更多的磁性离子,其中的相互作用更加丰富 和复杂,理论研究变得更加困难,同时由于其通常 需要高压手段进行合成,在A位有序四重钙钛矿



and magnetization of $Sr_2FeMOO_6^{[99]}$

氧化物中对半金属材料的探索长期以来没有取得进展。直到 2014 年, Chen 等^[12] 首次发现了具有半金属性的 CaCu₃Fe₂Re₂O₁₂, 其具有形如AA₃B₂B₂O₁₂的 A、B 位同时有序的四重钙钛矿结构, 其中 B 位的 Fe 和 B'位的 Re 形成岩盐有序结构, 在 T_c 约 560 K 时, 其 A 位 Cu²⁺和 B 位 Fe³⁺的磁矩平行排列, 并与 B'位 Re⁵⁺的磁矩反平行排列, 形成亚铁磁有序, 如图 18(a) 所示。CaCu₃Fe₂Re₂O₁₂ 的低温磁阻测量表明, 其在弱磁场下的电阻随磁场的增强而迅速减小, 表现出 GMR 行为, 同时, 其磁阻随磁场的变化也出现 滞后现象, 形成蝴蝶形磁阻曲线, 预示着其半金属性同样来源于自旋极化的隧穿效应, 如图 18(b) 所示。理论计算表明, CaCu₃Fe₂Re₂O₁₂ 具有半金属的能带结构, 如图 18(c) 所示, 该材料自旋向上的能带在 费米面附近具有宽度约 1.2 eV 的能隙, 而自旋向下的能带在费米面附近没有能隙。从图 18(b) 还可以 发现, CaCu₃Fe₂Re₂O₁₂ 的磁阻曲线的峰值并不位于 H_c处, 而从图 18(b) 的插图可以看到, CaCu₃Fe₂Re₂O₁₂ 的电阻随温度下降而缓慢上升, 而不是金属常见的电阻随温度下降而下降, 这一行为可能源于多晶材料的晶粒间界效应, 较大的晶粒间界也可能是导致电阻曲线的峰值与 H_c 不一致的原因之一。另外, B 位和 B'位离子的反占位也有可能破坏理想的半金属能带结构, 从而使磁阻行为与理想的半金属出现 偏差。CaCu₃Fe₂Re₂O₁₂ 使半金属研究首次深入此类复杂的钙钛矿氧化物中, 由此开始了对 A 位有序四 重钙钛矿氧化物的半金属性的探索。

2022 年, Liu 等^[101] 报道了另一种新型 A 位有序四重钙钛矿 LaCu₃Fe₂Re₂O₁₂, 其 T_c 高达 710 K, 如图 19 所示, 创造了钙钛矿半金属 T_c 的新纪录。其高 T_c 可用海森堡(Heisenberg)模型 $H = \sum_{ij} J_{ij}S_i \times S_j$ 解释: 理 论计算表明, LaCu₃Fe₂Re₂O₁₂ 的磁性由 Cu/Fe 与 Re 之间的反铁磁耦合主导, 从而形成 Cu(↑)Fe(↑)Re(↓) 的 自旋组态^[101-104], 因此, 若能提高其哈密顿(Hamilton)量 H, 则可预期更高的 T_{co} 相比于 CaCu₃Fe₂Re₂O₁₂, LaCu₃Fe₂Re₂O₁₂ 的 A 位由 Ca²⁺变为 La³⁺, 导致 B 位 Re 的价态由 Re⁵⁺(5 d^2 , S=1)降低至 Re^{4.5+}(5 $d^{2.5}$, S= 2.5/2), 增加了自旋角动量 S, 从而使 T_c 提高。此外, LaCu₃Fe₂Re₂O₁₂ 还具有高达 M_s =8.0 $\mu_B/(f. u.)$ 的饱和 磁矩,理论计算还得到了 E_g =2.3 eV 的上自旋宽能隙。因此,如果定义半金属综合性能指标 $\eta=T_CE_gM_s$, 如图 19 所示,那么在 T_C 高于室温的半金属氧化物中,LaCu₃Fe₂Re₂O₁₂具有半金属氧化物中最高的综合性能。LaCu₃Fe₂Re₂O₁₂的制备与研究提供了一个高性能磁性半金属的范例,为探索具有实际应用前景的半金属材料提供了新的思路。



图 18 CaCu₃Fe₂Re₂O₁₂ 的 (a) 磁化率 χ 随温度的变化曲线、(b) 电阻率和磁化强度随磁场的变化曲线以及 (c) 能带计算结果^[11] Fig. 18 (a) Temperature-dependent magnetic susceptibility, (b) field-dependent magnetization and magnetoresistance, and (c) calculated band structure from first principles of CaCu₃Fe₂Re₂O₁₂^[11]

根据上述海森堡模型,可以预见,如果继续降低 Re 的价态,则有可能进一步提高这一半金属材料体系的 $T_{\rm c}$ 。近期,本课题组还制备出了氧缺位的 A 位有序四重钙钛矿 LaCu₃Fe₂Re₂O_{12-δ},进一步使 Re 的 价态降低至 Re⁴⁺(5d³, S=3/2),从而将其 $T_{\rm c}$ 提升至 760 K。同时,理论计算结果表明其为半金属,并具有 2.48 eV 的上自旋宽能隙。LaCu₃Fe₂Re₂O_{12-δ} 是迄今为止具有最高 $T_{\rm c}$ 的钙钛矿半金属。

除了 ACu₃Fe₂Re₂O₁₂ 体系以外,半金属性还广泛地存在于 A 位有序四重钙钛矿氧化物中。例如, LaCu₃Co₂Re₂O₁₂ 在 2 K、8 T 的磁阻可达到 7%,但其 T_C 较低(150 K)^[105]。而 NaCu₃Fe₂Os₂O₁₂ 是首个被报 道的 Fe-Os 体系钙钛矿半金属,具有室温以上的 T_C(380 K)^[106]。不同的是,当 A 位 Na⁺替换为更高价态 的 Ca²⁺和 La³⁺,该材料将会转变成为半导体^[10,107]。Ye 等^[108] 通过比较这一 ACu₃Fe₂Os₂O₁₂体系的能带结 构指出, A 位离子尽管不具有磁性,但可以有效地调节材料的费米面,从而可以有目的地调控材料,以 实现金属、半金属、半导体以及绝缘体性质,如图 20 所示。需要指出的是, CaCu₃Fe₂Os₂O₁₂的能带结构 预示着其为双极磁性半导体(价带顶和导带底具有 100% 的自旋极化,且两者的自旋极化方向相反)^[109], 与半金属同属重要的自旋电子学材料。因此, A 位有序四重钙钛矿氧化物以其丰富多变的离子组合、 复杂的磁相互作用,成为探索高性能半金属性以及高 T_C磁性材料的重要材料体系,在未来的自旋电子 学器件、高温磁体等领域具有可观的应用潜力。





Fig. 19 (a) Temperature-dependent magnetic susceptibility, (b) field-dependent magnetization, (c) calculated band structure from first principles and (d) overall performance factor η of LaCu₃Fe₂Re₂O₁₂ (The η values of some selected half-metallic oxides are displayed for comparison.)^[101]

3 结论与展望

A 位有序四重钙钛矿氧化物以其独特的晶体 结构和丰富多彩的物理性质,近 20 年来作为研究 热点受到了广泛的关注,取得了长足的发展。相 比于简单的 ABO₃型钙钛矿,A 位有序四重钙钛矿 氧化物中 3/4 的 A 位非磁性离子被过渡金属离子 A'取代,形成了 1:3 的 A/A'有序结构。因此, A 位有序四重钙钛矿氧化物中的磁-电相互作用 不再仅仅局限于 B 子格内部(如 B-B),新颖的磁-电相互作用如 A'-A'和 A'-B 也随之产生。迄今为 止,由于 A'位磁性离子的引入,A 位有序四重钙钛 矿氧化物表现出了极为丰富的物理性质,如高介 电常数、负热膨胀、电荷有序、磁电多铁性、高性 能半金属性等,因此,具有重要的基础研究价值和



对费米面的调控[108]



可观的应用前景。值得注意的是,由于A位有序四重钙钛矿氧化物的A'位由较小的过渡金属占据,因此,需要足够高的外部压力使之与配位的O足够接近从而形成化学键。另一方面,小的A'位过渡金属离子还会使B/B'O₆八面体发生严重的倾斜,其典型的B-O-B'键角由理想的180°减小至140°左右。

巨大的晶格畸变导致此类材料的常压制备异常困难,高压制备方法为A位有序四重钙钛矿氧化物的研 究提供了机会。

人类对材料中电荷自由度的充分利用,促成了大规模集成电路的产生,极大地促进了现代文明的 发展。自发现巨磁阻效应以来,科学家们通过探索电子的内禀自旋属性为操纵电子提供新的自由度, 发现了一系列新奇效应,奠定了第三次产业革命的基础,引领整个人类社会进入新型信息时代。半金 属材料作为自旋注入源^[110],A 位有序四重钙钛矿氧化物为寻找具有高温稳定性、高自旋极化率、抗干 扰能力强的半金属材料提供了新的材料体系。另一方面,在未来的非易失的磁电随机存储器(magnetoelectric random access memory, MeRAM)中,磁电多铁性材料是其关键组成部分。目前,研究者已通过 I 类多铁性材料 BiFeO₃ 的压电/压磁性质实现对 CoFe 外延磁性层一定程度的磁-电调控^[77]。若寻找到 能够实现此功能的单相 II 类多铁性材料,则可极大地减少能量损耗,并提高响应速度。其中,A 位有序 四重钙钛矿氧化物具有丰富且强的磁-电相互作用,是探索大铁电极化、强磁电耦合、低矫顽场、快响 应的磁电多铁性材料的重要材料体系。此外,大体积单晶生长和高质量的异质结外延也是 A 位有序四

清洁能源和碳中和是当代的重要主题,在寻求清洁、高效的可持续新能源之路上,氢能被寄予厚望。然而,氢能利用长期受限于析氧反应效率,研发高效、稳定、绿色的电催化剂或者寻求新的突破点成为该领域亟待解决的问题。近年来,研究人员发现,ABO3钙钛矿具有良好的电化学活性,特别是其衍生结构 A 位有序四重钙钛矿 AA'3B4O12在电解水中的催化性能显著增强,并且该结构也为减少贵金属含量甚至非贵金属催化剂提供了一种有效方案^[13,111-112]。

鉴于 A'位磁性离子对材料性能的显著提升, 如果把 A 位有序四重钙钛矿氧化物中剩余 1/4 的 A 位也替换为磁性过渡金属离子,全过渡金属(transition-metal-only) A 位有序四重钙钛矿氧化物由于 其 A、A'、B 和 B'位均被磁性过渡金属离子所占 据,将具有更加丰富的磁-电相互作用(如图 21 所示),由此产生更多新颖的物性,并进一步提高 材料的性能。例如, MnCu₃V₄O₁₂^[113]和 CuCu₃V₄O₁₂^[114] 在低温下表现出奇异的比热行为,进一步的研究 表明,这一行为来自 A 位较小的磁性离子(Mn²⁺、 Cu²⁺)在 AO₁₂ 笼子中的振动。此外, A 位 Mn²⁺离子 的引入也使 CaCu₃Mn₄O₁₂ 的 $T_{\rm C}$ 由 355 K 进一步提 高至 MnCu₃Mn₄O₁₂ 的 365 K。有趣的是, 对二元氧



图 21 全过渡金属 A 位有序四重钙钛矿氧化物 AA₃B₂B₂O₁₂丰富的磁-电相互作用(红色代表氧离子) Fig. 21 Multiple magnetic and electric interactions in the transition-metal-only A-site ordered quadruple perovskite oxide, the oxygen ions are shown in red

化物 Mn₂O₃ 在约 20 GPa 的高压下处理,可以形成具有 A 位有序四重钙钛矿结构的 ζ-Mn₂O₃ 相 (Mn²⁺Mn³⁺₃Mn^{3,25+}O₁₂, 图 9(b))^[67],并在其中发现了新颖的磁电多铁性,其原因在于多种磁性格点间复杂 的磁相互作用导致螺旋磁结构的形成,其磁电多铁性可以被自旋流模型所解释^[115]。类似地,有迹象表 明, Fe₂O₃ 在高压下(约 50 GPa)也出现了具有 A 位有序四重钙钛矿结构的 ζ-Fe₂O₃ 相(图 9(c))^[68]。这些 发现也为矿物研究和地球物理研究提供了思路。然而,迄今为止,受实验技术的限制,对全过渡金属 A 位有序四重钙钛矿氧化物的报道极少。随着高压合成手段的发展,全过渡金属 A 位有序四重钙钛矿 氧化物可以为高压技术、物性探索以及交叉学科的研究开辟广阔的空间。

与此同时, A 位有序四重钙钛矿氧化物的研究还存在许多亟待解决的问题。在材料制备方面, 理论预测的许多新的材料体系^[3,116-117]以及高压下大块高质量单晶生长的迫切需求, 均对实验合成条件和工艺探索提出了新的挑战和机遇。在物理性质方面, 许多 A 位有序四重钙钛矿氧化物的性质研究还存在诸多难点, 例如: AMn₃Mn₄O₁₂(A=Na, Ca, Sr, Cd, Pb, Mn, Hg)这一体系具有的复杂多变的磁结构^[118-120]; 对于 ACu₃Fe₂B₂O₁₂(A=Na, Ca, La; B'=Re, Os), 尽管理论计算和间接的实验证据均表明其为半

金属材料^[12,101,106],但仍缺乏直接的实验证据;A位有序四重钙钛矿氧化物在电解水过程中的催化机制仍存在争议^[13,111-112]。因此,A位有序四重钙钛矿氧化物以其灵活的组分、多样的物性以及丰富的物理内涵,成为材料科学和物理学重要的材料体系,可以预期,未来人们将在其中探索出更多的新材料和新物理。

参考文献:

- CARPENTER M A, HOWARD C J. Symmetry rules and strain/order-parameter relationships for coupling between octahedral tilting and cooperative Jahn-Teller transitions in ABX₃ perovskites. I. theory [J]. Acta Crystallographica Section B, 2009, 65(Pt 2): 134–146.
- [2] CARPENTER M A, HOWARD C J. Symmetry rules and strain/order-parameter relationships for coupling between octahedral tilting and cooperative Jahn-Teller transitions in ABX₃ perovskites. II. application [J]. Acta Crystallographica Section B, 2009, 65(Pt 2): 147–159.
- [3] VASALA S, KARPPINEN M. A₂B'B''O₆ perovskite: a review [J]. Progress in Solid State Chemistry, 2015, 43(1/2): 1–36.
- [4] ANDERSON P W. More is different: broken symmetry and the nature of the hierarchical structure of science [J]. Science, 1972, 177(4047): 393–396.
- [5] DESCHANVRES A, RAVEAU B, TOLLEMER F. Substitution of copper for a divalent metal in perovskite-type titanates [J]. Bulletin de la Société Chimique de France, 1967, 11: 4077–4078.
- [6] SUBRAMANIAN M A, LI D, DUAN N, et al. High dielectric constant in ACu₃Ti₄O₁₂ and ACu₃Ti₃FeO₁₂ phases [J]. Journal of Solid State Chemistry, 2000, 151(2): 323–325.
- [7] LONG Y W, HAYASHI N, SAITO T, et al. Temperature-induced A-B intersite charge transfer in an A-site-ordered LaCu₃Fe₄O₁₂ perovskite [J]. Nature, 2009, 458(7234): 60–63.
- [8] ZHAO J F, GAO J C, LI W M, et al. A combinatory ferroelectric compound bridging simple ABO₃ and A-site-ordered quadruple perovskite [J]. Nature Communications, 2021, 12(1): 747.
- [9] WANG X, CHAI Y S, ZHOU L, et al. Observation of magnetoelectric multiferroicity in a cubic perovskite system: LaMn₃Cr₄O₁₂ [J]. Physical Review Letters, 2015, 115(8): 087601.
- [10] DENG H S, LIU M, DAI J H, et al. Strong enhancement of spin ordering by A-site magnetic ions in the ferrimagnet CaCu₃Fe₂Os₂O₁₂ [J]. Physical Review B, 2016, 94(2): 024414.
- [11] ZENG Z, GREENBLATT M, SUBRAMANIAN M A, et al. Large low-field magnetoresistance in perovskite-type CaCu₃Mn₄O₁₂ without double exchange [J]. Physical Review Letters, 1999, 82(15): 3164–3167.
- [12] CHEN W T, MIZUMAKI M, SEKI H, et al. A half-metallic A- and B-site-ordered quadruple perovskite oxide CaCu₃Fe₂Re₂O₁₂ with large magnetization and a high transition temperature [J]. Nature Communications, 2014, 5: 3909.
- [13] YAGI S, YAMADA I, TSUKASAKI H, et al. Covalency-reinforced oxygen evolution reaction catalyst [J]. Nature Communications, 2015, 6: 8249.
- [14] OVSYANNIKOV S V, ZAINULIN Y G, KADYROVA N I, et al. New antiferromagnetic perovskite CaCo₃V₄O₁₂ prepared at high-pressure and high-temperature conditions [J]. Inorganic Chemistry, 2013, 52(20): 11703–11710.
- [15] PATINO M A, ROMERO F D, GOTO M, et al. Multi-k spin ordering in CaFe₃Ti₄O₁₂ stabilized by spin-orbit coupling and further-neighbor exchange [J]. Physical Review Research, 2021, 3(4): 043208.
- [16] BOCHU B, DESCHIZEAUX M N, JOUBERT J C, et al. Synthèse et caractérisation d'une série de titanates pérowskites isotypes de [CaCu₃](Mn₄)O₁₂ [J]. Journal of Solid State Chemistry, 1979, 29(2): 291–298.
- [17] MAREZIO M, DERNIER P D, CHENAVAS J, et al. High pressure synthesis and crystal structure of NaMn₇O₁₂ [J]. Journal of Solid State Chemistry, 1973, 6(1): 16–20.
- [18] BOCHU B, CHENAVAS J, JOUBERT J C, et al. High pressure synthesis and crystal structure of a new series of perovskitelike compounds CM₂O₁₂ (C=Na, Ca, Cd, Sr, La, Nd) [J]. Journal of Solid State Chemistry, 1974, 11(2): 88–93.
- [19] CHENAVAS J, JOUBERT J C, MAREZIO M, et al. The synthesis and crystal structure of CaCu₃Mn₄O₁₂: a new ferromagnetic-perovskite-like compound [J]. Journal of Solid State Chemistry, 1975, 14(1): 25–32.
- [20] OZAKI Y, GHEDIRA M, CHENAVAS J, et al. High-pressure synthesis and bond lengths of calcium copper germanium oxide

[CaCu₃](Ge₄)O₁₂ [J]. Acta Crystallographica, 1977, B33: 3615–3617.

- [21] MEYER C, GROS Y, BOCHU B, et al. Synthesis, crystal structure, and Mössbauer study of a series of perovskite-like compounds [ACu₃](M, Fe)₄O₁₂ [J]. Physica Status Solidi (A), 1978, 48(2): 581–586.
- [22] BOCHU B, JOUBERT J C, COLLOMB A, et al. Ferromagnetic oxides [Ln³⁺/Cu₃]Mn₄O₁₂ (Ln=La to Lu and Y) [J]. Journal of Magnetism and Magnetic Materials, 1980, 15: 1319–1321.
- [23] BRYNTSE I, WERNER P E. Synthesis and structure of a perovskite related oxide, Bi_{2/3}Cu₃Ti₄O₁₂ [J]. Materials Research Bulletin, 1990, 25(4): 477–483.
- [24] LEINENWEBER K, LINTON J, NAVROTSKY A, et al. High-pressure perovskites on the joint CaTiO₃-FeTiO₃ [J]. Physics and Chemistry of Minerals, 1995, 22(4): 251–258.
- [25] TROYANCHUK I O, LOBANOVSKY L S, KASPER N V, et al. Magnetotransport phenomena in A(Mn_{3-x}Cu_x)Mn₄O₁₂ (A= Ca, Tb, Tm) perovskites [J]. Physical Review B, 1998, 58(22): 14903–14907.
- [26] ZENG Z, GREENBLATT M, SUNSTROM J E, et al. Giant magnetoresistance in CaCu₃Mn₄O₁₂-based oxides with perovskitetype structure [J]. Journal of Solid State Chemistry, 1999, 147(1): 185–198.
- [27] RAMIREZ A P, SUBRAMANIAN M A, GARDEL M, et al. Giant dielectric constant response in a copper-titanate [J]. Solid State Communications, 2000, 115(5): 217–220.
- [28] CHOUDHARY R N P, BHUNIA U. Structural, dielectric and electrical properties of ACu₃Ti₄O₁₂ (A=Ca, Sr, and Ba) [J]. Journal of Materials Science, 2002, 37(24): 5177–5182.
- [29] HOMES C C, VOGT T, SHAPIRO S M, et al. Optical response of high-dielectric-constant perovskite-related oxide [J]. Science, 2000, 293(5530): 673–676.
- [30] HE L X, NEATON J B, COHEN M H, et al. First-principles study of the structure and lattice dielectric response of CaCu₃Ti₄O₁₂ [J]. Physical Review B, 2002, 65(21): 214112.
- [31] COLLOMB A, SAMARAS D, BOCHU B, et al. Propriétés et structure magnétiques de CaCu₃Ti₄O₁₂ à structure perovskite [J]. Physica Status Solidi A, 1977, 41(2): 459–463.
- [32] KOITZSCH A, BLUMBERG G, GOZAR A, et al. Antiferromagnetism in CaCu₃Ti₄O₁₂ studied by magnetic Raman spectroscopy [J]. Physical Review B, 2002, 65(5): 052406.
- [33] LUNKENHEIMER P, BOBNAR V, PRONIN A V, et al. Origin of apparent colossal dielectric constants [J]. Physical Review B, 2002, 66(5): 052105.
- [34] MAXWELL J C. A Treatise on electricity and magnetism [M]. 3rd ed. New York: Dover, 1954.
- [35] WAGNER K W. Zur theorie der unvollkommenen dielektrika [J]. Annalen der Physik, 1913, 345(5): 817-855.
- [36] LARSEN P K, METSELAAR R. Electric and dielectric properties of polycrystalline yttrium iron garnet: space-charge-limited currents in an inhomogeneous solid [J]. Physical Review B, 1973, 8(5): 2016–2025.
- [37] TSELEV A, BROOKS C M, ANLAGE S M et al. Evidence for power-law frequency dependence of intrinsic dielectric response in the CaCu₃Ti₄O₁₂ [J]. Physical Review B, 2004, 70(14): 144101.
- [38] LIU J J, DUAN C G, YIN W G, et al. Large dielectric constant and Maxwell-Wagner relaxation in Bi_{2/3}Cu₃Ti₄O₁₂ [J]. Physical Review B, 2004, 70(14): 144106.
- [39] LIU J J, DUAN C G, MEI W N. Dielectric properties and Maxwell-Wagner relaxation of compounds ACu₃Ti₄O₁₂ (A=Ca, Bi_{2/3}, Y_{2/3}, La_{2/3}) [J]. Journal of Applied Physics, 2005, 98(9): 093703.
- [40] SHAO S F, ZHANG J L, ZHENG P, et al. Microstructure and electrical properties of CaCu₃Ti₄O₁₂ ceramics [J]. Journal of Applied Physics, 2006, 99(8): 084106.
- [41] FU D S, TANIGUCHI H, TANIYAMA T, et al. Origin of giant dielectric response in nonferroelectric CaCu₃Ti₄O₁₂: inhomogeneous conduction nature probed by atomic force microscopy [J]. Chemistry of Materials, 2008, 20(5): 1694–1698.
- [42] CHUNG S Y, KIM I D, KANG S J L. Strong nonlinear current-voltage behaviour in perovskite-derivative calcium copper titanate [J]. Nature Materials, 2004, 3(11): 774–778.
- [43] CLARKE D R. Varistor ceramics [J]. Journal of the American Ceramic Society, 1999, 82(3): 485–502.
- [44] FALCÓN H, ALONSO J A, SÁNCHEZ-BENÍTEZ J, et al. Crystal structure, magnetic and electrical properties of CaCu₃Mn_{4-x}Ti_xO₁₂ (0.3≤x≤ 3.0) perovskites [J]. Journal of Physics: Condensed Matter, 2006, 18(29): 6841–6852.
- [45] DENG G C, XANTHOPOULOS N, MURALT P. Chemical nature of colossal dielectric constant of CaCu₃Ti₄O₁₂ thin film by pulsed laser deposition [J]. Applied Physics Letters, 2008, 92(17): 172909.

- [46] JACOB K T, SHEKHAR C, LI X G, et al. Gibbs energy of formation of CaCu₃Ti₄O₁₂ and phase relations in the system CaO-CuO/Cu₂O-TiO₂ [J]. Acta Materialia, 2008, 56(17): 4798–4803.
- [47] AMARAL F, RUBINGER C P L, VALENTE M A, et al. Enhanced dielectric response of GeO₂-doped CaCu₃Ti₄O₁₂ ceramics [J]. Journal of Applied Physics, 2009, 105(3): 034109.
- [48] CHOI S Y, CHUNG S Y, YAMAMOTO T, et al. Direct determination of dopant site selectivity in ordered perovskite CaCu₃Ti₄O₁₂ polycrystals by aberration-corrected STEM [J]. Advanced Materials, 2009, 21(8): 885–889.
- [49] DENG G C, MURALT P. Annealing effects on electrical properties and defects of CaCu₃Ti₄O₁₂ thin films deposited by pulsed laser deposition [J]. Physical Review B, 2010, 81(22): 224111.
- [50] YAMADA I, TAKATA K, HAYASHI N, et al. A perovskite containing quadrivalent iron as a charge-disproportionated ferrimagnet [J]. Angewandte Chemie International Edition, 2008, 47(37): 7032–7035.
- [51] XIANG H P, LIU X J, ZHAO E J, et al. Ferrimagnetic and half-metallic CaCu₃Fe₄O₁₂: prediction from first principles investigation [J]. Applied Physics Letters, 2007, 91(1): 011903.
- [52] MIZUMAKI M, CHEN W T, SAITO T, et al. Direct observation of the ferrimagnetic coupling of A-site Cu and B-site Fe spins in charge-disproportionated CaCu₃Fe₄O₁₂ [J]. Physical Review B, 2011, 84(9): 094418.
- [53] LONG Y W. A-site ordered quadruple perovskite oxides AA'₃B₄O₁₂ [J]. Chinese Physics B, 2016, 25(7): 078108.
- [54] YAMADA I, TSUCHIDA K, OHGUSHI K, et al. Giant negative thermal expansion in the iron perovskite SrCu₃Fe₄O₁₂ [J]. Angewandte Chemie International Edition, 2011, 50(29): 6579–6582.
- [55] TAKENAKA K, TAKAGI H. Giant negative thermal expansion in Ge-doped anti-perovskite manganese nitrides [J]. Applied Physics Letters, 2005, 87(26): 261902.
- [56] HAO X F, XU Y H, GAO F M, et al. Charge disproportionation in CaCu₃Fe₄O₁₂ [J]. Physical Review B, 2009, 79(11): 113101.
- [57] LI H P, LV S H, WANG Z C, et al. Mechanism of A-B intersite charge transfer and negative thermal expansion in A-siteordered perovskite LaCu₃Fe₄O₁₂ [J]. Journal of Applied Physics, 2012, 111(10): 103718.
- [58] CHEN W T, SAITO T, HAYASHI N, et al. Ligand-hole localization in oxides with unusual valence Fe [J]. Scientific Reports, 2012, 2: 449.
- [59] ALLUB R, ALASCIO B. A thermodynamic model for the simultaneous charge/spin order transition in LaCu₃Fe₄O₁₂ [J]. Journal of Physics: Condensed Matter, 2012, 24(49): 495601.
- [60] ETANI H, YAMADA I, OHGUSHI K, et al. Suppression of intersite charge transfer in charge-disproportionated perovskite YCu₃Fe₄O₁₂ [J]. Journal of the American Chemical Society, 2012, 135(16): 6100–6106.
- [61] YAMADA I, ETANI H, TSUCHIDA K, et al. Control of bond-strain-induced electronic phase transitions in iron perovskites [J]. Inorganic Chemistry, 2013, 52(23): 13751–13761.
- [62] REZAEI N, HANSMANN P, BAHRAMY M S, et al. Mechanism of charge transfer/disproportionation in LnCu₃Fe₄O₁₂ (Ln= lanthanides) [J]. Physical Review B, 2014, 89(12): 125125.
- [63] MENG J L, ZHANG L F, YAO F, et al. Theoretical study on the negative thermal expansion perovskite LaCu₃Fe₄O₁₂: pressure-triggered transition of magnetism, charge, and spin state [J]. Inorganic Chemistry, 2017, 56(11): 6371–6379.
- [64] YAMADA I, MARUKAWA S, MURAKAMI M, et al. "True" negative thermal expansion in Mn-doped LaCu₃Fe₄O₁₂ perovskite oxides [J]. Applied Physics Letters, 2014, 105(23): 231906.
- [65] SAKAI Y, YANG J Y, YU R Z, et al. A-site and B-site charge orderings in an s-d level controlled perovskite oxide PbCoO₃ [J]. Journal of the American Chemical Society, 2017, 139(12): 4574–4581.
- [66] LIU Z H, SAKAI Y, YANG J Y, et al. Sequential spin state transition and intermetallic charge transfer in PbCoO₃ [J]. Journal of the American Chemical Society, 2020, 142(12): 5731–5741.
- [67] OVSYANNIKOV S V, ABAKUMOV A M, TSIRLIN A A, et al. Perovskite-like Mn₂O₃: a path to new manganites [J]. Angewandte Chemie International Edition, 2013, 52(5): 1494–1498.
- [68] BYKOVA E, DUBROVINSKY L, DUBROVINSKAIA N, et al. Structural complexity of simple Fe₂O₃ at high pressures and temperatures [J]. Nature Communications, 2016, 7: 10661.
- [69] SMOLENSKII G A, BOKOV V A. Coexistence of magnetic and electric ordering in crystals [J]. Journal of Applied Physics, 1964, 35(3): 915–918.
- [70] KIMURA T, GOTO T, SHINTANI H, et al. Magnetic control of ferroelectric polarization [J]. Nature, 2003, 426(6962): 55–58.
- [71] WANG J, NEATON J B, ZHENG H, et al. Epitaxial BiFeO₃ multiferroic thin film heterostructures [J]. Science, 2003,

299(5613): 1719–1722.

- [72] KHOMSKII D I. Multiferroics: different ways to combine magnetism and ferroelectricity [J]. Journal of Magnetism and Magnetic Materials, 2006, 306(1): 1–8.
- [73] DONG S, LIU J M, CHEONG S W, et al. Multiferroic materials and magnetoelectric physics: symmetry, entanglement, excitation, and topology [J]. Advances in Physics, 2015, 64(5/6): 519–626.
- [74] POPOV Y F, KADOMTSEVA A M, KROTOV S S, et al. Features of the magnetoelectric properties of BiFeO₃ in high magnetic fields [J]. Low Temperature Physics, 2001, 27(6): 478–479.
- [75] TOKURA Y, SEKI S, NAGAOSA N. Multiferroics of spin origin [J]. Reports on Progress in Physics, 2014, 77(7): 076501.
- [76] GAJEK M, BIBES M, FUSIL S, et al. Tunnel junctions with multiferroic barriers [J]. Nature Materials, 2007, 6(4): 296–302.
- [77] CHU Y H, MARTIN L W, HOLCOMB M B, et al. Electric-field control of local ferromagnetism using a magnetoelectric multiferroic [J]. Nature Materials, 2008, 7(6): 478–482.
- [78] SHEVLIN S. Multiferroics and the path to the market [J]. Nature Materials, 2019, 18(3): 191–192.
- [79] NAN T X, LIN H, GAO Y, et al. Acoustically actuated ultra-compact NEMS magnetoelectric antennas [J]. Nature Communications, 2017, 8(1): 296.
- [80] LONG Y W, SAITO T, MIZUMAKI M, et al. Various valence states of square-coordinated Mn in A-site-ordered perovskites [J]. Journal of the American Chemical Society, 2009, 131(44): 16244–16247.
- [81] LV S H, LI H P, LIU X J, et al. Mn-Cr intersite independent magnetic behavior and electronic structures of LaMn₃Cr₄O₁₂: study from first-principles [J]. Journal of Applied Physics, 2011, 110(2): 023711.
- [82] 殷云宇, 王潇, 邓宏芟, 等. 多种有序钙钛矿结构的高压制备与特殊物性 [J]. 物理学报, 2017, 66(3): 030201.
 YIN Y Y, WANG X, DENG H S, et al. High-pressure synthesis and special physical properties of several ordered perovskite structures [J]. Acta Physica Sinica, 2017, 66(3): 030201.
- [83] SCHIRBER M. Multiferroic surprise [J]. Physics, 2015, 8: s95.
- [84] FENG J S, XIANG H J. Anisotropic symmetric exchange as a new mechanism for multiferroicity [J]. Physical Review B, 2016, 93(17): 174416.
- [85] HUR N, PARK S, SHARMA P A, et al. Electric polarization reversal and memory in a multiferroic material induced by magnetic fields [J]. Nature, 2004, 429(6990): 392–395.
- [86] ZHOU L, DAI J H, CHAI Y S, et al. Realization of large electric polarization and strong magnetoelectric coupling in BiMn₃Cr₄O₁₂ [J]. Advanced Materials, 2017, 29(44): 1703435.
- [87] 周龙, 王潇, 张慧敏, 等. 多阶有序钙钛矿多铁性材料的高压制备与物性 [J]. 物理学报, 2018, 67(15): 157505.
 ZHOU L, WANG X, ZHANG H M, et al. High pressure synthesis and physical properties of multiferroic materials with multiply-ordered perovskite structure [J]. Acta Physica Sinica, 2018, 67(15): 157505.
- [88] LIU G X, LIU Z H, CHAI Y S, et al. Magnetic and electric field dependent anisotropic magnetoelectric multiferroicity in SmMn₃Cr₄O₁₂ [J]. Physical Review B, 2021, 104(5): 054407.
- [89] TANDA S, TSUNETA T, OKAJIMA Y, et al. A Möbius strip of single crystals [J]. Nature, 2002, 417(6887): 397–398.
- [90] HAN D R, PAL S, LIU Y, et al. Folding and cutting DNA into reconfigurable topological nanostructures [J]. Nature Nanotechnology, 2010, 5(10): 712–717.
- [91] GRAY A. Modern differential geometry of curves and surfaces with mathematica [M]. 2nd ed. Boca Raton: CRC Press, 1997.
- [92] LIU G X, PI M C, ZHOU L, et al. Physical realization of topological Roman surface by spin-induced ferroelectric polarization in cubic lattice [J]. Nature Communications, 2022, 13(1): 2373.
- [93] WANG Z W, CHAI Y S, DONG S. First-principles demonstration of Roman-surface topological multiferroicity [J]. Physical Review B, 2023, 108(6): L060407.
- [94] BAIBICH M N, BROTO J M, FERT A, et al. Giant magnetoresistance of (001)Fe/(001)Cr magnetic superlattices [J]. Physical Review Letters, 1988, 61(21): 2472–2475.
- [95] MOTT N F. The electrical conductivity of transition metals [J]. Proceedings of the Royal Society A: Mathematical, Physical and Engineering Sciences, 1936, 153(880): 699-717.
- [96] PICKETT W E, MOODERA J S. Half metallic magnets [J]. Physics Today, 2001, 54(5): 39-44.
- [97] PARK J H, VESCOVO E, KIM H J, et al. Direct evidence for a half-metallic ferromagnet [J]. Nature, 1998, 392(6678): 794–796.

- [98] HWANG H Y, CHEONG S W, ONG N P, et al. Spin-polarized intergrain tunneling in La_{2/3}Sr_{1/3}MnO₃ [J]. Physical Review Letters, 1996, 77(10): 2041–2044.
- [99] KOBAYASHI K I, KIMURA T, SAWADA H, et al. Room-temperature magnetoresistance in an oxide material with an ordered double-perovskite structure [J]. Nature, 1998, 395(6703): 677–680.
- [100] KOBAYASHI K I, KIMURA T, TOMIOKA Y, et al. Intergrain tunneling magnetoresistance in polycrystals of the ordered double perovskite Sr,FeReO₆ [J]. Physical Review B, 1999, 59(17): 11159–11162.
- [101] LIU Z H, ZHANG S K, WANG X, et al. Realization of a half metal with a record-high Curie temperature in perovskite oxides [J]. Advanced Materials, 2022, 34(17): 2200626.
- [102] WANG X, LIU Z H, DENG H S, et al. Comparative study on the magnetic and transport properties of B-site ordered and disordered CaCu₃Fe₂Os₂O₁₂ [J]. Inorganic Chemistry, 2022, 61(42): 16929–16935.
- [103] EL GANICH H, EL RHAZOUANI O, AHMED Y A, et al. Computation of the exchange interactions in CaCu₃Fe₂Os₂O₁₂ quadruple perovskite: Monte Carlo simulation [J]. Physica E: Low-Dimensional Systems and Nanostructures, 2023, 150: 115696.
- [104] MEHMOOD S, ALI Z, ALHARBI Y T, et al. Structural and magneto-elastic properties of the quadruple perovskites CaCu₃B₂Os₂O₁₂ (B=Mn-Ni): the Heisenberg model and DFT study [J]. Journal of Electronic Materials, 2023, 52(9): 5872–5883.
- [105] LIU Z H, SUN Q, YE X B, et al. Quadruple perovskite oxide LaCu₃Co₂Re₂O₁₂: a ferrimagnetic half metal with nearly 100%
 B-site degree of order [J]. Applied Physics Letters, 2020, 117(15): 152402.
- [106] WANG X, LIU M, SHEN X D, et al. High-temperature ferrimagnetic half metallicity with wide spin-up energy gap in NaCu₃Fe₂Os₂O₁₂ [J]. Inorganic Chemistry, 2019, 58(1): 320–326.
- [107] WANG X, LIU Z H, YE X B, et al. Os doping suppressed Cu-Fe charge transfer and induced structural and magnetic phase transitions in LaCu₃Fe_{4-x}Os_xO₁₂ (x = 1 and 2) [J]. Inorganic Chemistry, 2021, 60(9): 6298–6305.
- [108] YE X B, WANG X, LIU Z H, et al. Emergent physical properties of perovskite-type oxides prepared under high pressure [J]. Dalton Transactions, 2022, 51(5): 1745–1753.
- [109] LI X X, WU X J, LI Z Y, et al. Bipolar magnetic semiconductors: a new class of spintronics materials [J]. Nanoscale, 2012, 4(18): 5680–5685.
- [110] KATSNELSON M I, IRKHIN V Y, CHIONCEL L, et al. Half-metallic ferromagnets: from band structure to many-body effects [J]. Reviews of Modern Physics, 2008, 80(2): 315–378.
- [111] YAMADA I, FUJII H, TAKAMATSU A, et al. Bifunctional oxygen reaction catalysis of quadruple manganese perovskites [J]. Advanced Materials, 2017, 29(4): 1603004.
- [112] YE X B, SONG S Z, LI L L, et al. A'-B intersite cooperation-enhanced water splitting in quadruple perovskite oxide CaCu₃Ir₄O₁₂ [J]. Chemistry of Materials, 2021, 33(23): 9295–9305.
- [113] AKIZUKI Y, YAMADA I, FUJITA K, et al. A-site-ordered perovskite MnCu₃V₄O₁₂ with a 12-coordinated manganese (II) [J]. Inorganic Chemistry, 2013, 52(19): 11538–11543.
- [114] AKIZUKI Y, YAMADA I, FUJITA K, et al. Rattling in the quadruple perovskite CuCu₃V₄O₁₂ [J]. Angewandte Chemie International Edition, 2015, 54(37): 10870–10874.
- [115] CONG J Z, ZHAI K, CHAI Y S, et al. Spin-induced multiferroicity in the binary perovskite manganite Mn₂O₃ [J]. Nature Communications, 2018, 9(1): 2996.
- [116] BARTEL C J, SUTTON C, GOLDSMITH B R, et al. New tolerance factor to predict the stability of perovskite oxides and halides [J]. Science Advances, 2019, 5(2): eaav0693.
- [117] ALBRECHT E K, KARTTUNEN A J. Investigation on the predictive power of tolerance factor τ for A-site double perovskite oxides [J]. Dalton Transactions, 2023, 52(35): 12461–12469.
- [118] STRELTSOV S V, KHOMSKII D I. Jahn-Teller distortion and charge, orbital, and magnetic order in NaMn₇O₁₂ [J]. Physical Review B, 2014, 89(20): 201115(R).
- [119] JOHNSON R D, KHALYAVIN D D, MANUEL P, et al. Magneto-orbital ordering in the divalent A-site quadruple perovskite manganites AMn₇O₁₂ (A=Sr, Cd, and Pb) [J]. Physical Review B, 2017, 96(5): 054448.
- [120] BELIK A A, JOHNSON R D, KHALYAVIN D D. The rich physics of A-site-ordered quadruple perovskite manganites AMn₇O₁₂ [J]. Dalton Transactions, 2021, 50(43): 15458–15472.

A-Site Ordered Quadruple Perovskite Oxides: Structures, Properties and Prospects

WANG Xiao¹, LIU Zhehong¹, LU Dabiao^{1,2}, PI Maocai^{1,2}, PAN Zhao¹, LONG Youwen^{1,2,3}

(1. Beijing National Laboratory for Condensed Matter Physics, Institute of Physics, Chinese Academy of Sciences, Beijing 100190, China;

2. School of Physical Sciences, University of Chinese Academy of Sciences, Beijing 100049, China;
3. Songshan Lake Materials Laboratory, Dongguan 523808, Guangdong, China)

Abstract: A-site ordered quadruple perovskite oxides with a formula as $AA'_{3}B_{4}O_{12}$ exhibit multiple physical properties and superior performances, thus act as important subjects of current condensed matter physics and material science. Compared to the simple ABO₃ perovskite, in the A-site ordered quadruple perovskite three quarters of the A atoms are replaced by transition metal A', forming ordered A/A' occupancy with a 1 : 3 ratio. As a result, the electric and magnetic interactions such as A'-A' and A'-B can occur, leading to novel phenomena and new physics. Here we focus on several representative A-site ordered quadruple perovskites, recall their researches, briefly introduce their structures, physical properties and inner mechanisms, and discuss the opportunities for both fundamental studies and potential applications.

Keywords: high-pressure synthesis; perovskite oxide; dielectricity; charge order; multiferroics; half metal