物理学报 Acta Physica Sinica



表/界面水的扫描探针技术研究进展

尤思凡 孙鲁晔 郭静 裘晓辉 江颖

Recent advances in probing surface/interfacial water by scanning probe microscopy

You Si-Fan Sun Lu-Ye Guo Jing Qiu Xiao-Hui Jiang Ying

引用信息 Citation: Acta Physica Sinica, 68, 016802 (2019) DOI: 10.7498/aps.68.20182201 在线阅读 View online: http://dx.doi.org/10.7498/aps.68.20182201 当期内容 View table of contents: http://wulixb.iphy.ac.cn/CN/Y2019/V68/I1

您可能感兴趣的其他文章 Articles you may be interested in

基于 GaN 同质衬底的高迁移率 AlGaN/GaN HEMT 材料

Highmobility AlGaN/GaN high electronic mobility transistors on GaN homo-substrates 物理学报.2018, 67(7): 076801 http://dx.doi.org/10.7498/aps.67.20172581

多层纳米 AIGaN 薄膜制备及其场发射性能

Preparations and field emission properties of multilayer AlGaN nanofilm 物理学报.2016, 65(23): 236803 http://dx.doi.org/10.7498/aps.65.236803

基底表面纳米织构对非晶四面体碳膜结构和摩擦特性的影响研究

Effect of ion-beam surface modification technology on the variation of surface texture 物理学报.2015, 64(3): 036801 http://dx.doi.org/10.7498/aps.64.036801

高速率沉积磁控溅射技术制备 Ge 点的退火生长研究

Study on the annealing growth of Ge dots at high deposition rate by using magnetron sputtering technique 物理学报.2014, 63(15): 156802 http://dx.doi.org/10.7498/aps.63.156802

氢气引入对宽光谱Mg和Ga共掺杂ZnO透明导电薄膜的特性影响

Influence of H₂ introduction on wide-spectrum Mg and Ga co-doped ZnO transparent conductive thin films 物理学报.2014, 63(3): 036801 http://dx.doi.org/10.7498/aps.63.036801



Ì





中国物理学会 中国科学院物理研究所 Chinese Physical Society Institute of Physics, Chinese Academy of Sciences

物理学报

第68卷 第1期 2019年1月

目 次

特邀综述

017101	II-VI族稀磁半导体微纳结构中的新 Muhammad Arshad Kamran	數子磁极(杨高岭	k子及其发 刘瑶斌	光 石丽洁	······	雷宝华	钟海政	 • 邹双阳 • 邹炳销
	专题:水科学重大关切问题研	研究	, , , , , , , , , , , , , , , , , , , 			<u>у</u> <u></u>	1 4 20	
018202	2 光解水的原子尺度机理和量子动	力学		•••••		•••••	申钰	田 孟胜
016803	;界面水与催化	• • • • • • • • • •	• • • • • • • • • • • •				胡钅	钧 高嶷
015101	水溶液中结合水的定义与量化		•••••	• • • • • • • • • • •			王强	曹则贤
018801	低维限域结构中水与物质的输运	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	•••••	•••••	•••••	张锡書	序 闻利→	平 江雷
013101	生物分子结合水的结构与动力学	研究进展		叶树孚	秦 李传召	3 张佳慧	责 谈军	军 罗毅
019201	基于加气水滴灌的土壤环境调节	机理研究		杨ネ	每军 仵山	▲ 方海→	阝 胡钧	侯铮迟
018203	;水合物研制、结构与性能及其在自	能源环境□	中的应用			朱金龙	赵予生	靳常青

016802 表/界面水的扫描探针技术研究进展 尤思凡 孙鲁晔 郭静 裘晓辉 江颖

综述

018101 悬浮液凝固研究进展 ………… 游家学 王锦程 王理林 王志军 李俊杰 林鑫

总论

010301	三维各向同性谐振子的几何动量分布	刘全慧	张梦男	肖世发	寻大毛
010501	压电材料双曲壳热弹耦合作用下的混沌运动			李林利	薛春霞

电磁学、光学、声学、传热学、经典力学和流体动力学

014301 深海海底反射会聚区声传播特性 张鹏 李整林 吴立新 张仁和 秦继兴

气体、等离子体和放电物理

015201 光子与相对论麦克斯韦分布电子散射的能谱角度谱研究 …………………………………………李树

凝聚物质:结构、力学和热学性质

016101 电阻率与强度性能的关联及铜合金性能分区 ... 李鸿明 董闯 王清 李晓娜 赵亚军 周大雨

凝聚物质:电子结构、电学、磁学和光学性质

..... 俞洋 张文杰 赵婉莹 林贤 金钻明 刘伟民 马国宏俞浩健 姚方男 代旭东 曹进 田哲圭 **017301** AlGaN插入层对InAlN/AlGaN/GaN异质结散射机制的影响 ··········· 陈谦 李群 杨莺 017401 第一性原理方法研究 N-Pr 共掺杂 ZnO 的电子结构和光学性质 ………………………… 王宗 侯兴元 潘伯津 谷亚东 张孟迪 张凡 陈根富 任治安 单磊 017501 基于倾斜纳磁体翻转倾向性的与(或)逻辑门应力模型 ……………………………杨安平 王雨伟 张少伟 李兴隆 杨志杰 李耀程 杨志勇

物理学交叉学科及有关科学技术领域

文章图片的彩色效果详见网刊



扫码阅读 电子版

专题: 水科学重大关切问题研究

表/界面水的扫描探针技术研究进展*

尤思凡¹⁾# 孙鲁晔²⁾³⁾# 郭静⁴⁾ 裘晓辉^{2)3)†} 江颖^{1)5)6)‡}

1)(北京大学物理学院量子材料科学中心,北京 100871)
 2)(国家纳米科学中心,北京 100190)
 3)(中国科学院大学,北京 100049)
 4)(北京师范大学化学学院,北京 100875)
 5)(量子物质协同创新中心,北京 100871)
 6)(中国科学院大学拓扑量子计算卓越创新中心,北京 100190)
 (2018年12月14日收到; 2018年12月20日收到修改稿)

表面和界面水在自然界、人们的日常生活以及现代科技中无处不在.它在物理、化学、环境学、材料学、生物学、地质学等诸多基础学科和应用领域起到至关重要的作用.因此,表面和界面水的功能与特性的研究,是水基础科学的一项核心任务.然而,由于水分子之间氢键相互作用的复杂性,及其与水-固界面相互作用的竞争,使得表(界)面水对于局域环境的影响非常敏感,往往需要深入到分子层次研究其微观结构和动力学过程.近年来,新型扫描探针技术的发展使得人们可以在单分子甚至亚分子尺度上对表(界)面水展开细致的实空间研究.本文着重介绍几种代表性的扫描探针技术及其在表(界)面水体系中的应用,包括:超高真空扫描隧道显微术、单分子振动谱技术、电化学扫描隧道显微术和非接触式原子力显微术.此外,本文还将对表(界)面水 扫描探针技术研究面临的挑战和未来发展方向进行了展望.

关键词: 表/界面水, 扫描隧道显微镜, 非接触式原子力显微镜, 单分子振动谱 PACS: 68.35.Ja, 68.37.Ef, 68.37.Ps, 82.37.-j DOI: 10.7498/aps.68.20182201

1引言

水作为人们赖以生存的资源一直备受关注.火 星上水的遗迹给了人们移民外星的可能;南水北调 工程则牵涉到数以千万国人的水源.除了这样涉 及人类福祉和未来的探索,水也是科学界关注的焦 点.分子结构看似简单的水却具有很多独特的物理 和化学性质.水的奇特性质与水的微观结构密切 相关,尤其是水分子之间的氢键扮演着非常核心的 角色.由于氢键相互作用的复杂性,至今水仍然是 自然界最为神秘的物质之一.在庆祝《Science》创 刊125周年之际,该刊公布了125个最具挑战性的 科学问题,其中就包括"水的结构如何?"2015年, 《德国应用化学》也将水的相关问题列入未来24个 关键化学问题(位列第4).水与外界的相互作用是 通过"表面和界面"接触实现的,因此水-固界面是 很多物理和化学过程发生的重要场所,研究表(界) 面水的微观结构和相关动力学过程对于理解和操 控水的特性有着关键的作用.表(界)面水的研究 涉及到表面科学、催化、电化学、人工降雨、机翼 防冻等从基础到应用诸多领域,并在其中处于核心 地位.

^{*} 国家重点研发计划(批准号: 2016YFA0300901, 2017YFA0205001, 2017YFA0205003)和国家自然科学基金(批准号: 11634001, 21725302, 21425310)资助的课题.

[#] 同等贡献作者

[†]通信作者. E-mail: xhqiu@nanoctr.cn

[‡]通信作者. E-mail: yjiang@pku.edu.cn

^{© 2019} 中国物理学会 Chinese Physical Society

表(界)面水不仅涉及水-水相互作用,还涉及 水-固体相互作用,这两种相互作用的竞争,决定了 表(界)面水的很多独特性质,比如界面水的氢键网 络构型、质子转移动力学、水分子分解、受限水的 反常输运等. 表(界)面水的常规研究实验手段是光 谱、核磁共振、X射线晶体衍射、中子散射等谱学和 衍射技术. 然而, 这些研究手段有一个共同的问题, 就是空间分辨能力都局限在几百纳米到微米的量 级,得到的信息往往是众多水分子叠加在一起之后 的平均效应,无法得到单个氢键的本征特性和氢键 构型的统计分布. 而表面结构通常具有纳米甚至原 子尺度的不均匀性,水分子受局域环境的影响会变 得尤为明显,这导致对实验结果的分析和归因往往 很困难, 一般需要结合复杂的理论计算和模拟. 因 此,非常有必要深入到分子层次上对表(界)面水的 微观结构和动力学过程进行高分辨探测,挖掘影响 氢键相互作用的物理根源.

近年来,新型扫描探针技术的发展使得人们可 以在单分子甚至亚分子尺度上对表(界)面水展开 细致的实空间研究,取得了许多重要的进展,大大 加深了人们对于表(界)面水的认识.本文着重介绍 几种具有代表性的扫描探针技术及其在表(界)面 水体系中的应用,包括:超高真空扫描隧道显微术、 单分子振动谱技术、电化学扫描隧道显微术和非接 触式原子力显微术.此外,本文还对表(界)面水扫 描探针技术研究的挑战和未来发展方向进行展望, 以期引起更多研究者的兴趣,推动表(界)面水科学 和技术的发展.

2 新型扫描探针技术的进展和应用

2.1 超高真空扫描隧道显微术

2.1.1 扫描隧道显微镜简介

1982年, IBM 瑞士苏黎世实验室的科学家 Binning 等^[1]发明了扫描隧道显微镜 (scanning tunneling microscopy, STM), STM是利用针尖和 样品之间的隧道电流对于样品表面进行表征的.由 于隧道电流和针尖-样品间距离成指数依赖关系, 因此 STM 对距离极其敏感,具有很高的空间分辨 率.图1是 STM 的工作原理示意图,针尖由一个可 以三维移动的压电陶瓷组控制实现针尖在平行于 样品表面内的扫描,反馈回路可以测量电流的大小 并且控制针尖和样品的距离.这就决定了 STM 具 有恒流和恒高两种工作模式,恒流模式下得到的是 表面形貌的图像, 恒高模式下得到的是隧穿电流大 小的空间分布. 两种模式之间是相互关联的, 都可 以给出样品表面结构的信息.





由于水-水相互作用与水-表面相互作用之间 的微妙竞争关系,固体表面的水往往非常复杂,且 对于表面的缺陷异常敏感.为了得到精细的氢键网 络结构,原子尺度的表征往往更具有说服力.STM 就是这样一种精密的仪器,可以对固体表面的吸附 分子进行单分子甚至亚分子级别的成像.它主要利 用针尖电子与分子轨道之间的隧穿来获得分子的 电子结构信息,但是大气环境会使得表面在原子尺 度上不断地发生着各种各样的变化,这严重影响了 STM的高分辨成像.获得更为"干净"表面的通常 手段是在超高真空下进行实验.

2.1.2 超高真空扫描隧道显微术在水-固界 面的应用

原子级空间分辨使得STM可以在实空间观察 到单个水分子和复杂的氢键网络结构.因为STM 实验需要导电的样品,所以过去二十年大部分工作 集中在金属表面的水. 单个水分子的STM 图像通 常表现为位于金属原子顶位的圆形突起,并且没有 任何内部结构^[2,3]. 主要原因有两个: 首先是水的 前线轨道是远离费米能级的,其次是水和金属传导 电子的杂化可能淹没了分子轨道的信息. 水在金属 表面的团簇化和浸润已经被一些综述文章很好地 总结^[4-9]. 基本的共识是, 固体表面的水层吸附并 没有普适模型,通常获得的结构是水分子间氢键相 互作用和水-金属成键相互作用的精细平衡,因而 导致了各种各样的不同于传统"双层冰"模型的氢 键网络结构,比如: Cu(110)^[11-13], Ag(111)^[14,15], Pd(111)^[16,17], Pt(111)^[18,19], Ru(0001)^[16,17,20] \bigcup 及Ni(111)^[21].

近期, 金属表面多层水的研究开始受到广泛的 关注. 但由于水是很好的绝缘体, 多层水的高分辨 STM研究仅限于少层水 (小于三层). Maier等^[10] 发现在 Ru(0001) 和 Pt(111) 表面的第二层六角有 序的水层可以诱导第一层无序的水层转变成有序 的结构. 图 2 是晶化后的第一层和第二层水分子的 原子分辨, 可以看到这两层水分子是相互匹配的六 角结构, 而且水分子都是位于下面衬底的金属原子 定位. Lechner等^[22]发现继续在 Pt(111) 表面的单 层水上沉积 NH₃ 分子会诱导水分子调整方向, 直到 有一个 OH 和 NH₃ 形成一个氢键, 密度泛函理论计 算给出了这个过程不存在能量势垒.



图 2 Ru(0001) 表面水团簇的原子结构图 (a) 晶化的两 个水层的原子分辨, 团簇周围被裸露的钌环绕着, 插图中 蓝色的点显示了第三层水分子吸附的位置; (b) 第一、二层 水都和衬底原子对齐, 正如六角环能够准确地叠在它们上 方, 此图是 (a) 图的拉普拉斯和低通过滤的图像; STM 成 像的参数是 -263 mV, 3.2 pA, 77 K (摘自文献 [10]) Fig. 2. Atomic structure of ice-clusters on Ru(0001). (a) Molecularly resolved crystalline cluster containing two water layers surrounded by exposed Ru. The blue dots in the inset show the preferred adsorption sites of third layer molecules within a hexagon. (b) The first and second layer are in registry with the underlying substrate, with the hexagonal rings precisely stacked above each other, as shown by the Laplace and low pass filtered image in (b). STM parameters: -263 mV, 3.2 pA, 77 K (Images are from Ref. [10]).

Nie等^[23]发现可以在高偏压和小电流(-6 V, 0.4 pA)的条件下对于多层冰进行无损伤的扫描 隧道显微镜成像,进而观察到115—135 K 温度下, 4—5 nm厚度的冰层上最表面的冰在第二层冰岛 表面的扩散和长大. 日常生活中最常接触到的是 六角相的冰,例如雪花,但低温下还存在着另一 个结构的冰——立方相的冰. Thumer 和 Nie^[25] 在 Pt(111) 表面的多层冰的结构中发现螺旋位错的存 在,这些螺旋位错的特性决定了 Pt 表面冰的结构 是立方相还是六角相. 但遗憾的是,这些研究都无 法得到分子层次的氢键结构.

虽然STM实验需要导电的衬底,但是仍有两种办法可以利用STM研究绝缘体表面:一是在金属衬底表面生长超薄的绝缘体薄膜,这样来自针尖的电子仍然可以一定的概率透过绝缘体薄膜,隧穿到金属衬底;二是在绝缘体中进行掺杂,诱导出自由载流子.近年来,利用STM研究绝缘衬底上的水分子引起了很大的关注,主要集中在金属氧化物和碱金属卤化物^[26-31].



图 3 (a) Sr₂RuO₄表面在 160 K下形成的单层水的 STM 图像; (b) 重叠了衬底原子的放大 STM 成像; 蓝 色和红色的球分别表示 Sr 和 O; 水层由分解的 OH 基 团 (绿色的虚线圆) 和水分子 (黑色的虚线圆); OH 吸 附在 Sr—Sr 的桥位, 但是水分子吸附在 Sr 的顶上; 参 数 V = 500 mV, I = 100 pA (a); V = 400 mV, I = 100 pA (b) (摘自文献 [24])

Fig. 3. (a) STM image of monolayer water grown on Sr₂RuO₄ substrate at 160 K; (b) Zoom-in STM image with substrate atoms superimposed. Blue and red spheres denote Sr and O, respectively. The water overlayer is a mixture of dissociated OH groups (dashed green circle) and molecular H₂O (dashed black circle). The OH adsorbed at the Sr—Sr bridge site, while the H₂O was positioned on top of Sr. Set point: V = 500 mV and I = 100 pA (a); V = 400 mV and I = 100 pA (b) (Images are from Ref. [24]).

水吸附在金属氧化物表面比在金属表面更为 复杂,因为水分子除了与金属原子成键以外还会 和氧原子成键,这往往会导致水分子的分解.He 等^[32]在催化活性较高的anatase TiO₂(101)表面 吸附的单个水分子呈现"亮-暗-亮"的特征,结合 密度泛函理论(density functional theory, DFT)发 现水分子中的氧原子会和表面的Ti_{5c}形成配位键, 氢原子会和近邻桥位的氧原子形成两个氢键.另一方面,在rutile TiO₂(110)表面上,水一般会吸附在Ti链上,并且会在氧空位上发生分解^[33-35].在与TiO₂(110)相似的RuO₂(110)表面,水分子吸附在钌原子上,在238 K下沿着钌链扩散形成二聚体^[36,37].当进一步升高温度到277 K,二聚体会进一步分解成H₃O₂和OH.在其他一些氧化物

体系中人们也发现了水的分解,如图3所示,单层 水吸附在Sr₂RuO₄表面会形成一个网络,它由锶 原子上的水分子和在桥位的OH组成^[24].水分子 在FeO/Pt(111)表面130 K 退火会形成大范围的 二维岛^[38],但是在羧基化的FeO表面,水分子在 110 K 倾向于和羧基形成氢键从而得到六角的 纳米团簇.



图4 NaCl(001) 表面上单个水分子以及水分子四聚体的 STM 图像 (a) 实验装置示意图, 其中蓝色双箭头表示针尖与分子之间的耦合作用; (b) 考虑针尖和不考虑针尖时计算得到的 NaCl(001) 表面单个水分子的投影态密度; (c), (d) 分别为单个水分子的HOMO 和 LUMO 轨道 STM 图像; (e), (f) 单个水分子在 NaCl(001) 表面的吸附俯视图和侧视图; (g) 和 (h) 两种具有不同氢键手性的水分子四聚体的 HOMO 轨道 STM 图像; (i), (j) 由 DFT 得到的与 (g) 和 (h) 相对应的轨道图像 (图摘自文献 [28]) Fig. 4. STM images of water monomer and tetramer on NaCl(001): (a) Schematic of the experimental setup, the blue double arrows represent the coupling between the tip and water molecule; (b) projected density of states of water on NaCl(001) with and without the tip; (c) and (d) are the STM images of HOMO and LUMO of water, respectively; (e) and (f) are the top and side view of water adsorbed on NaCl(001) surface, respectively; (g) and (h) are the STM images (HOMO) of water tetramers with different chiralities, respectively; (i) and (j) are the orbital images by DFT which correspond to (g) and (h), respectively (Iamges are from Ref. [28]).

利用 STM 研究水分子的一个很大的限制是不能分辨水分子中的 OH 的指向,进而不能给出氢键 网络的拓扑结构.近期,Guo等^[28]成功地实现了在 NaCl(001)/Au(111)表面上单个水以及水的四聚体的亚分子级分辨成像.该技术的关键是通过

针尖-样品的相互作用来调控水分子的前线轨道, 使得最高占据分子轨道 (highest occupied molecular orbital, HOMO) 和最低未占据分子轨道 (lowest unoccupied molecular orbital, LUMO) 往费米能级 附近移动. 这使得研究人员可以在零偏压附近对 于水分子进行高分辨轨道成像,避免了高能隧穿电子对于分子的扰动.基于以上的轨道成像方法,单个水分子的空间取向可以确定下来,进而提供了在团簇结构中分辨氢键方向的可能.如图4所示,实验上发现不同的氢键方向可以导致两种手性的水四聚体.STM的超高空间分辨捕捉到了这两种结构转换,进一步分析发现质子协同隧穿在氢键结构转变中扮演着重要角色^[39].此外,这种四聚体是NaCl(001)表面上二维冰的组成基元^[40],形成不同于传统六角 bilayer 冰的结构,其中包含了高浓度的Bjerrum D-type 缺陷.

2.2 非弹性电子隧道谱技术

除了氢键的空间几何构型,水分子之间的氢键 强度、氢键动力学、同位素效应等问题也是水科学 领域研究的重点.基于STM的非弹性电子隧道谱 (inelastic electron tunneling spectroscopy, IETS) 是研究这些问题的一个有效手段.该技术的核心



图 5 (a)—(c) *I-V*, d*I*/d*V*和 d²*I*/d*V*² 的示例图, 非弹 性电子隧穿的信号出现在阈值电压 h ω/e , ω 是振动的角 频率; (d)—(f) 是非弹性过程的示意图 (图摘自文献 [41]) Fig. 5. (a)–(c) schematic spectra of *I-V*, d*I*/d*V*, and d²*I*/d*V*², respectively, showing the inelastic electron tunneling features at the threshold bias voltage $h\omega/e$, ω is angular frequency of the vibration; (d)– (f) schematic diagram of the inelastic electron tunneling process (Images are from Ref. [41]).

思想是通过高度局域化电子的非弹性隧穿来激发 单个水分子的振动,从而获取单分子尺度上的振动 模式信息.

2.2.1 IETS技术简介

从隧穿电流中得到振动信号这个想法最早是 由 Jaklevic 和 Lambe^[42] 在金属-氧化物-金属隧穿 结中实现的. Stipe等^[43,44] 在 30 年以后将该技术 应用到 STM 中,首次获得了单分子级别的分子振 动谱. IETS 的基本原理如图 5,当隧穿电子的能量 足以激发分子的振动时,会打开新的非弹性隧穿通 道,这直接导致了电流的增大. 但是非弹性电流相 较于弹性隧穿电流还是极其微弱的,为了更精确地 分离出非弹性电流的贡献,通常要对总电流做偏压 的二阶微分,测量电流的二阶微分信号随偏压的变 化,就得到了 IETS. 由于非弹性激发只依赖于电子 能量的大小而与电流的方向无关,所以在正负偏压 都会得到 IETS 信号,从而形成关于原点中心对称 的谱图,这个特征往往被当作判断是否为非弹性激 发的标准.



图 6 H₂O 和 D₂O 单个水分子在 Pt(111) 表面侧向跳跃 的 STM-AS 谱线以及对应的谱图拟合 红圈和蓝色方块 分别代表 H₂O 和 D₂O 的实验结果, 粗实线代表最佳的拟 合, 虚线代表分段拟合的部分 $Y(V)_{tot}$ (摘自文献 [45]) Fig. 6. STM-AS and spectral fit of the lateral hopping of H₂O and D₂O monomers on Pt(111). The red circles and blue squares represent the experimental results of STM-AS for H₂O and D₂O, respectively. The thick solid curves represent the best-fit spectra, and the broken curves represent the fraction of simulated $Y(V)_{tot}$ (Images are from Ref. [45]).

2.2.2 STM-IETS 技术在水-固界面的应用

Morgenstern 和 Nieminen^[46] 最早获得了在 77 K下Ag(111)表面水的 IETS. 因为分子轨道都 远离费米能级,所以他们得到的是非共振 IETS,信 噪比非常低,无法准确给出每个共振峰对应的振动 模式. 在另外一个实验中, Kumagai等^[47]可以测量Cu(110)表面上单个羧基分子以及团簇的IETS. OH/OD的弯曲模式和伸缩模式都可以清晰地从谱 图中确定,这些模式被进一步用来研究羧基分子的 动力学. 但是非弹性激发导致羧基的结构发生变 化,进而使得IETS 谱图过于复杂.



图7 针尖诱导的 Na+ 水合物的动力学过程 (a) STM 针尖诱导的在针尖距离为 d× NaCl(001) 晶格常数处的 Na+ 水合 物非弹性电子激发的示意图,金衬底在其中作为媒介, NaCl (001) 晶格常数为0.39 nm; (b) 在距离 CO 针尖 d = 4 的条件 下, Na+·3D2O和 Na+·3H2O 的扩散概率与电压依赖关系, 电压的持续时间是 1.2 s, 且扩散的概率是从 50 个事件中统计 得出,插图展示了在 d = 2 的条件下 CO 针尖 170 mV 电压下 Na+·3D₂O 的扩散概率随电流的依赖关系,实线是对于数据 用指数关系的最小二乘法拟合, $R \propto I^N$, 其中 $N = 1.02 \pm 0.08$, 可见是一个单电子激发; (c) Na⁺·3D₂O 在距离 Cl⁻ 针尖 d = 2的条件下的电压电流关系,电流会在 V_{eff} 处有一个跳变; (d) 在 Cl⁻ 针尖的条件下, Na⁺·3D₂O 的正负偏压的 V_{eff} 对 于距离依赖关系的一致性; (e) 在 d = 2, 3, 4 条件下, 对于不同的 Na⁺·nD₂O (n = 1-5) 的 V_{eff} 的比较 (摘自文献 [48]) Fig. 7. Tip-induced diffusion dynamics of Na⁺ hydrates. (a) Schematic diagram of the Au-mediated inelastic electron excitation of the Na⁺ hydrates with the STM tip at a lateral distance of $d \times$ the lattice constant of NaCl (001), which is 0.39 nm. (b) Bias dependence of the diffusion probability of $Na^+ \cdot 3D_2O$ and $Na^+ \cdot 3H_2O$ with a CO tip at d = 4. The voltage pulse duration for each event is 1.2 s. The diffusion probability is a statistics from 50 events. The inset shows the current dependence of the diffusion rate of Na⁺ \cdot 3 D₂O with a CO tip at d = 2 under 170 mV. The solid line is the least-squares fit to the data with a power law, $R \propto I^N$, where $N = 1.02 \pm 0.08$, indicating a one-electron process. (c) Current-bias relationship of $Na^+ \cdot 3D_2O$ with a Cl⁻ tip at d = 2, where the current jumps occur at $V_{\rm eff}$. (d) Lateral distance dependence of the positive (red) and negative (black) $V_{\rm eff}$ for Na⁺·3D₂O with a Cl⁻ tip. (e) Comparison of V_{eff} for Na⁺ \cdot nD₂O (n = 1-5) at d = 2, 3 and 4 (Images are from Ref. [48]).

虽然非弹性激发导致的结构失稳使 IETS 谱 图变得复杂,但是也给人们利用 STM 实现 action spectroscopy (AS)提供了机会. 2004年,Kawai 等^[49]率先将光谱学中的AS引入到 STM 中. 在 反应产额 (例如:扩散、转动、断键等)随偏压的关 系图中,与反应相关的振动激发和电子激发都会 呈现对应的电压阈值^[2,50-52],如图 6 所示.通常认 为 IETS 谱会受限于 Propensity rule^[53-55],也即特 定的振动模式是否能被激发需要考虑到前沿轨道 的对称性,但是 AS 可以突破这个限制,探测许多 IETS 中禁阻的振动模式.此外,IETS 会涉及到弹 性隧穿通道与非弹性隧穿通道之间的竞争,而 AS 谱图则不受弹性隧穿的影响,其解释相较于 IETS 会容易许多.

作为一种与IETS-STM 互补的手段, STM-AS 已经被成功运用到许多水相关的体系中, 例如: 单 个水分子的选择性分解^[26]、氢键的辨别^[45]、氢原 子转移路径中的识别^[56-58].近期, Peng等^[48]利 用 AS 发现了水合钠离子在 NaCl(001) 表面扩散的 幻数效应.如图7所示, 通过 STM 的非弹性激发可 以诱导水合钠离子的横向扩散, 包含三个水分子的 钠离子水合物对应的阈值偏压总是比其他钠离子 水合物小.通过详细的理论计算, 他们发现离子水 合物与衬底表面的对称性匹配程度导致了三个水 分子的水合物扩散势全更低, 扩散速度更快, 对应 于一种全新的动力学幻数效应.

另一方面,通常的IETS信号只有百分之几的 微分电导变化^[41]. 这对于STM系统的机械稳定性 要求极高.为了进一步提高信噪比,提升水分子 的非弹性散射截面, Guo等^[59]发展了针尖增强的 STM-IETS 技术. 他们首先利用绝缘的 NaCl 薄层 减少了水分子和金衬底的耦合,使得电子可以在分 子中停留更长的时间,提高了电-声作用的概率.其 次,他们利用氯原子吸附的STM针尖调节分子前 线轨道与费米能级之间的能量差,从而有效增加 费米能级附近的电子态密度,从而实现了水分子 的近共振激发IETS. 从图8 中可以看到针尖增强 的IETS 信噪比非常高, 相对电导变化接近 30%, 比 传统IETS提高了一个量级.因此,利用针尖增强 IETS 可以非常精确地识别水分子的不同振动模式 (包括拉伸、弯曲、转动等). 得益于它的超高精度, 实验人员甚至可以从OH/OD伸缩模式的红移定 量得到氢键的强度[60]. 值得一提的是, 他们进一步 通过H/D的同位素替代实验给出了单键尺度上核

量子效应对氢键强度的影响, 澄清了氢键的量子本 质^[61].



图8 单个水分子针尖增强的非弹性隧道谱 (a) 实验体系示 意图, 单个水分子 (D₂O) 竖直吸附在 NaCl(001)/Au(111) 衬底上; 红色、白色、金色、绿色、紫色小球分别代表 O, D, Au, Cl⁻和 Na⁺; (b) 针尖增强的 IETS 信号的原理示意图; (c) 单个水分子的 dI/dV 及对应的 d²I/dV² 谱线; 灰色曲 线表示 Cl 针尖高度为 -1.2 Å时 NaCl 表面的信号; 蓝色曲 线是 Cl 针尖高度为 -1.2 Å时水分子上的信号; 红色曲线 是 Cl 针尖高度为 -1.2 Å时水分子上的信号; 谱线上的出现 水分子的特征振动信号: "R" (rotational), "B" (bending), "S" (stretching) (摘自文献 [59])

Fig. 8. Tip enhanced IETS of single water molecule. (a) Schematic of the experiment setup. Single water (D₂O) adsorbes vertically on the NaCl(001)/Au(111). O, D, Au, Cl⁻, and Na⁺ are denoted by red, white, golden, green, and purple spheres, respectively. (b) Schematic of the tip enhanced IETS. (c) dI/dV and d^2I/dV^2 spectra taken at different tip heights. Red (-1.2 Å) and blue (-0.4 Å) curves were taken on the D₂O monomer. Gray curves (-1.2 Å) were acquired on the NaCl surface (denoted as "bkgd"). The vibrational IET features are denoted as "R" (rotational), "B" (bending), and "S" (stretching) (Images are from Ref. [59]).

2.3 电化学扫描隧道显微镜

水和金属的相互作用在诸如多相催化、电化学 中发挥着重要作用,如电极表面水分解产生氢气和 氧气的过程.因此对水在金属表面的行为研究尤 为重要.STM自发明以来,由于其具有较高的原 子分辨率,迅速成为了研究人员必备的纳米表征工 具.STM起初只是在真空条件下的固-气界面上应 用,但水的浸润过程和金属的腐蚀等许多有趣的 实验现象和工业相关的现象发生在固-液界面上. 电化学扫描隧道显微镜 (electrochemical scanning tunneling microscopy, ECSTM)的发明,能够原位 得到固-液两相的反应信息,同时具有原子分辨的 能力.

2.3.1 EC-STM 简介

EC-STM能够在原子尺度上对电极表面进行 原位实空间成像,同时得到固-液界面的信息,因 此迅速成为解析电极表面结构和研究固-液界面上 动力学过程的重要工具.1986年,Sonnenfeldh和 Hansma^[62]最早利用STM获得了水和水基电解液 中石墨和金膜的结构信息.然而早期实验只有两个 电极(针尖和样品电极),无法控制电极电位.由于 针尖在装置中也起到电极的作用,所以在尖端会有 极化效应和电化学的电荷转移反应,因此需要良好 稳定的针尖环境.1988年,Siegenthaler等^[63]引入 了参比电极(例如Ag/AgCl)组成了三电极体系,通 过双恒电位同时控制两个电极电位.后来许多研究 组(Wandlowski^[64],Weaver^[65])也做出了改进性 的工作.

图 9 是 EC-STM 的工作原理图, 它由 STM 部 分和电化学部分组成. 电化学部分由三电极系统组 成, 分别是工作电极、参比电极、对电极, 三者置于 电解池中. 通过双恒电位仪控制针尖和样品的电极 电位, 从而发生电化学过程, 整个过程由 STM 记录 下来. STM 部分中针尖也是另一个工作电极, 同时 组成了第二个三电极系统. 通过前置放大器放大电 流, 得到样品表面形貌信息.

通常在EC-STM中,流过针尖的电流有几个 分量:1)STM隧穿电流;2)针尖/电解液之间电化 学反应的法拉第电流;3)针尖/电解液界面双电层 之间发生的充放电电流.法拉第电流和充放电电流 要比隧道电流的设定值高(隧道电流是nA数量级, 典型的法拉第电流是mA数量级),如果不采取适 当的措施,二者将会以不同的方式影响STM的成 像结果(有时甚至不能成像)以及STM图像的重复 性,而且还会使STM的实验数据难以解释.

因此, EC-STM工作中要考虑的是设法抑制和 隔离针尖上的法拉第电流和充放电电流, 目前解 决这一问题的方法有两种: 一是利用探针封装技 术^[66],可以做到将针尖金属侧面覆盖有机高聚物 等绝缘体而只露出尽可能小的探针金属尖端,这样 可以产生隧道电流的同时又可以极大地抑制法拉 第电流和充放电电流;二是利用Itaya等^[67]发展起 来的四电极系统,它相当大的程度上克服了STM 在电化学研究上的困难.



图 9 EC-STM 工作原理示意图, 双恒电位控制针尖和样品的电位

Fig. 9. EC-STM configuration, the bipotentiostat controls potential of tip and sample with respect to reference electrode.

电解液的隧穿机理现在还不是很清楚,仍需要进一步进行研究.与在真空中的隧穿过程不同,在电解液中的隧穿势垒要比真空中低.一方面的解释 是金属表面由于吸附了水而功函降低;另一方面原 因是由于水分子的氢原子和氧原子的运动和分布, 金属表面势能出现二维网络极值的振荡,而不再是 常数^[68].

EC-STM 自发明以来, 在诸多领域发挥着不可 替代的作用, 如: 研究电极表面结构、吸附质层的结 构, 研究吸附动力学、生长机理和表面相转变等. 例 如EC-STM 在理解腐蚀、沉积、吸附等过程有着重 要的作用. 腐蚀过程包括了表面溶解、形成钝化表 面和缓蚀等. 利用 EC-STM 已经研究了许多材料 在多种条件下的腐蚀, 包括 Cu, Ni, Fe 等金属. 通 常钝化层的缺陷位或者金属边处氧化层比较薄, 这 些可能是腐蚀的起始位置. 2012年, Ye 等^[69]研究 了不锈钢局域腐蚀过程. 他们首次观察了腐蚀活性 位点和惰性位点的垂直形貌, 并且讨论了产生这种 差异的原因有可能和电场的分布、Fe³⁺/Fe²⁺的浓 度有关.

2.3.2 EC-STM 在水-金属界面探测的应用

固-液界面的研究在基础科学和工业应用等方 面有着广泛的应用.固-液界面分别由固体、吸附水 层和双电层等部分组成.构成固-液界面的材料可 以是金属、合金、半导体等;溶液中可以包含水分 子、水合离子、有机分子等.其中,水-金属界面作 为固-液界面的一种,尤其是和产氢、储能和转化等 燃料电池相关,在电化学方面引起了广泛的关注. 当充电电极接触到水溶液时,极性分子或者离子会 被静电力吸引到电极表面,于是两相处会产生电势 差,形成双电层.双电层由电子、溶剂分子、溶剂化 离子等组成.

人们对双电层的认识是一步步加深的. 1853年, Helmholtz^[70]提出双电层模型,将双电层 和平行板电容器类比,认为吸附极性分子或者离 子紧密排布在极板上. 该模型较适合于浓电解质 的情况,但是不适合随极板距离有电荷分布的情 况. 随后经过许多人的不断改进, 1963年, Bockris, Devanthan和Müller提出了新的双电层模型,即目 前最具代表性的BMD 模型^[71].

图 10 是 BMD 模型的示意图.如图所示,在电 解液中,第一层水分子紧密定向排列在金属的表面,形成内亥姆霍兹平面 (inner Helmholtz plane, IHP);第二层水分子部分定向排列,水分子和离 子会形成溶剂化离子,共同形成外亥姆霍兹平面 (outer Helmholtz plane, OHP).继续向外是扩散层 区间,这里面有溶剂化离子,此时和电极之间的相 互作用仅仅是远程的静电力,最外面是溶液本体. 金属电极表面水的吸附构型对理解催化过程 有着重要的意义. H₂O和H₃O⁺有助于稳定阴离 子,减小它们之间的静电排斥力;同时有助于连接 阴离子形成二维结构. 2000年,德州农工大学的 Kim等^[72]利用EC-STM研究了硫酸溶液里面的 Pd(111)表面阴离子吸附的稳定构型. 他们利用原 子级尖锐的STM针尖得到了高质量的图像,并且 从原子尺度上分析表面高度致密的分子内和分子 间结构. 如图11 (a)所示, H₃O⁺和H₂O和SO²⁻ 被 明确的区分出来,并且归属了H₂O层和H₃O⁺层.



图 10 双电层模型 (BMD model) 1, 内亥姆霍兹平面; 2, 外亥姆霍兹平面; 3, 扩散层; 4, 溶剂化离子; 5, 特殊吸 附离子; 6, 电解液溶剂分子

Fig. 10. Schematic representation of a double layer on an electrode (BMD) model. 1, Inner Helmholtz plane (IHP); 2, outer Helmholtz plane (OHP); 3, diffuse layer; 4, solvated ions (cations); 5, specifically adsorbed ions (redox ion, which contributes to the pseudocapacitance); 6, molecules of the electrolyte solvent.



图 11 硫酸溶液中水分子离子吸附结构图 (a) Pd(111) 上 H₃O⁺, H₂O 和 SO₄²⁻ 吸附结构侧视图; (b)—(d) 金 电极上水的吸附结构模型 (摘自文献 [72, 73])

Fig. 11. (a) Side view of structural model of the $Pd(111) SO_4^{2-}/H_3O^+/H_2O$ on Pd(111); (b)–(d) proposed model structures of water adsorbed on gold electrodes (Images are from Refs. [72, 73]).

2011年, 莱顿大学的 Garcia-Araez 等^[73] 研究 了金电极表面受电势控制的硫酸水溶液中水吸附 结构.如图 11 (b)—(d),他们利用表面增强红外吸 收谱 (surface-enhanced infrared absorption spectroscopy, SEIRAS)发现水吸附受到电极电势的影 响.在0 < E < 0.5 V时,如图 11 (b),水分子中 氢原子离金属表面更近,同时氧原子的孤对电子 和电极表面相互作用.同时也有一些水合物的存 在,例如H₅O₂⁺, H₇O₃⁺和H₉O₄⁺(图中未给出).在 0.5 < E < 0.8 V时,如图 11 (c),水吸附构型呈现 冰的形状.密度泛函计算认为这是在Au(111)上最 稳定的构型.在E > 0.8 V时,如图 11 (d),水分子 开始和吸附的硫酸根离子配位,特别是水分子通过 氢键桥接临近的硫酸根阴离子.

理论计算对水-金属界面进行了大量的研究. 2006年, Schnur和Gross^[74]认为在六方对称的过 渡金属上水的吸附为双层结构,这种结构类似于致 密的冰.在这种结构中,如图12(a)—(c),第一层水 分子和金属面平行,它的氧在金属的top位上;对 于其他的分子,有两种不同的取向,分别是H-up和 H-down结构,它们的氢原子分别远离或者朝向金 属面.但是对于像钌、铑、镍等和水分子作用强烈 的金属,靠近金属的水分子会解离成H和OH,这 种结构是更加稳定的.有研究认为金属电极吸附水 后功函会减小^[75].作者同时发现吸附水构型的改 变会对金属电极的功函数产生重要的影响.例如, H-up和H-down 两种构型由于相反的偶极符号对 功函的响应不同.从图12(d)中可以看出,H-up和 H-down 两种构型对不同金属的功函差大概均为 2 eV.对于钌,水的构型使用的是前述的水解离的 结构.



图 12 (a) H-down 双层结构; (b) H-up 双层结构; (c) 半解离的水-羟基双层结构; (d) H-down, H-up 和半解离结构在金 属表面引起的功函的变化 (图摘自文献 [74])

Fig. 12. (a) H-down bilayer; (b) H-up water bilayer; (c) half dissociated water-OH-bilayer with the additional hydrogen atoms at the center of the hexagonal rings; (d) calculated work function change induced by the presence of H-up H-down and half-dissociated water bilayers on metals (Images are from Ref. [74]).

2007年, Sugino等^[76]利用 effective screening medium (ESM)研究了施加了负偏压的水-铂金属 界面.研究表明,带电金属表面的水分子会形成严格的层状结构,其中氢原子会指向表面,从而增加 屏蔽能力.

EC-STM为STM提供了电化学的环境,为在 水溶液中研究电子隧穿过程创造了条件.和真空中 不同,隧道结内填充着水而不是真空,电子隧穿的 势垒和隧穿距离会发生明显的变化.1995年,亚利 桑那州立大学的Vaught等^[77]研究了在Pt-Ir针尖 和Au(111)表面水层间距离和隧穿电阻的关系.如 图 13 (a) 所示, 隧穿电阻和距离呈现非指数依赖关 系, 这和在超高真空环境中观察到的现象呈现鲜明 的对比. 他们猜测其中一个原因是在针尖靠近样品 时水分子的构型发生了变化. 1998年, 浦项科技大 学的 Hong 等^[78]研究表明, 隧穿势垒高度强烈的依 赖于极性. 图 13 (b) 表明在正的样品偏压和高电场 的情况下, 样品表面第一层水分子被极化, 水分子 中的氧朝下, 并且侧向方向压缩, 因此隧穿概率会 减小. 随着偏压的增加, 氧原子密度会增加, 同时 隧穿概率会进一步下降; 样品加负偏压, 表面的水 层会反向极化, 这样隧穿会更加容易. 但是这种隧 穿的不对称并不能完全用水的取向改变去解释,因为如果STM涉及到两个电极,如果两个电极上水分子的行为相同,那么隧穿始终是对称的. 隧穿的不对称有可能还和STM针尖的形状有关,在针尖尖端,水分子可能排列成了不同的形状.



图 13 (a) 隧道电阻的对数 (Log10) 和针尖样品距离的关系; (b) 正负样品偏压时表面水层的排列, 正偏压侧向方向水层压缩, 负样品偏压水层结构开放 (摘自文献 [77]) Fig. 13. (a) Log (base 10) of the tunneling resistance plotted against the distance the tip moved from the position at which $R = 10^9$ V; (b) pictorial illustration of the water monolayer arrangement on a positively and negatively biased sample surface which will lateral compression or be more open structure (Images are from Ref. [77]).

EC-STM在催化领域发挥着重要的作用,其中 析氢反应和氧还原反应由于在产氢、储能等方面 的巨大的应用而受到广泛的关注. 2017年, Pfisterer等^[79]利用EC-STM研究了异质催化剂中活 性位点的问题. 作者使用了单原子层Pd岛覆盖的 Au(111),如图14(a)和图14(b),当STM针尖扫过 台面时,此时没有析氢反应发生,隧道电流噪音水 平近似一样;当针尖越过台阶时,析氢反应发生,此 时隧道电流上出现了明显不同的噪音. 图14(c)是 大气条件下硫酸浓度为0.1 M时Au/Pd的边界,调 节电压在Pd上发生了析氢反应,在活性较低的Au 上不发生析氢反应. 从图14(d)中可以看出,在边 界处催化活性明显变化,因此利用水的析氢反应证 明了异相催化剂活性位点的问题.

EC-STM 兼具电化学环境和 STM 原子分辨的

优势, 在水科学研究中水吸附构型、水极化、水催化 等领域具有重要应用, 也能进一步帮助解决水科学 的基础研究和工业应用等方面问题.

2.4 非接触式原子力显微镜

STM 使得表面物理化学领域的研究达到了一 个新的高度,并且带动了例如 EC-STM 等检测工具 的发展.STM 的原理是利用隧道电流,其缺点是只 适用于导电样品.而且要想在原子尺度上研究水, STM 针尖逼近样品时,会对水的微观结构造成微 扰.因此,需要一种非侵扰式的工具来对水进一步 研究.1986年,Binnig,Quate和Gerber 三位科学 家共同发明了原子力显微镜(atomic force microscope,AFM)^[80].它的原理是利用柔性悬臂梁感知 针尖和样品之间的相互作用力.进一步发明的动态 非接触 AFM 模式(non-contact AFM, NC-AFM), 使得 AFM 的分辨率进一步提升.

2.4.1 NC-AFM 简介

AFM通过末端黏有尖锐针尖的悬臂梁扫过样 品表面,通过悬臂梁的弯曲来间接获得形貌信息. AFM有两种不同的工作模式,接触模式(静态模 式)和非接触式模式(动态模式),即NC-AFM^[81]. NC-AFM悬臂是由机械激励驱动其在共振频率 (*f*₀)下振动,它的振幅(*A*)一般在10 nm以下,针尖 可以在距离样品相对较近的情况下稳定工作,且 针尖不会撞到样品表面,故不会对样品表面造成 损害.

NC-AFM分为振幅调制(AM)和频率调制 (FM)两种^[82]. AM-AFM中是以固定的频率和固 定的振幅产生激励,当针尖靠近样品时,由于针尖 和样品相互作用,悬臂梁的振幅会发生变化. 因 此,振幅可以用来作为样品表面成像的反馈信号. 在AM模式中,振幅响应时间 $\tau \approx 2Q/f_0$,其中品 质因子Q值代表振动的稳定性,Q值越大,每一次 振动中能量损耗越小. 在真空中Q值达到10⁵后, AM模式信噪比有所提高,但是扫描速度会非常 慢.所以AM模式在真空中不大适用.而FM-AFM 则解决了这个问题,它的反馈维持振幅恒定,测量 针尖和样品之间作用力梯度引起的共振频率的偏 移(Δf). AM模式主要在大气和液相中工作,而 FM模式应用于超高真空的环境中,两种模式均为 NC-AFM 的发展做出了重要的贡献.



图 14 (a), (b) 检测活性位点的图示,当针尖和样品的环境改变时,如样品表面 (a) 台面 (b) 台阶时, 隧穿势垒随时间发生 变化,在这种情况下,当针尖越过台阶时相对在台面上扫描时电流噪音更可能出现; (c) 0.1 M 硫酸条件下发生析氢反应时 在 Au(111) Pd 岛的边界的 STM 图, 插图是 Au(111) 基底的原子分辨; (d) 是 (c) 图中每条线扫描的细节图 (摘自文献 [79]) Fig. 14. (a), (b) A scheme explaining the concept. When the local environment between the STM tip and the sample changes (in this case, when the tip is over a terrace, (a) versus a step, (b) in the sample), the tunneling barrier also changes over time, in a way that is driven by the changes in approaching and departing reactants and products. In this scenario, increased tunneling-current noise is likely to appear when the tip is over a step edge, which is more active than the terrace sites. (c) An STM image of the boundary between a Pd island and the Au(111) substrate under HER conditions in 0.1 M sulfuric acid (constant-height mode). The inset shows an atomically resolved image of the Au(111) substrate. (d) Detailed STM line scans for the case shown in (c) (Images are from Ref. [79]).



图 15 针尖和样品相互作用力随距离变化示意图 Fig. 15. Total interaction force again distance between tip and sample.

NC-AFM利用针尖和样品相互作用力来进行 成像.如图15,针尖和样品之间由吸引力和排斥力 成分组成.吸引力主要有范德瓦耳斯力、静电力和 化学吸引力,排斥力主要是 Pauli 排斥力. 范德瓦 耳斯力来源于原子和原子之间的局域瞬时偶极作 用;针尖和样品之间的电势差或功函差可以产生静 电力,这两者认为是长程力,短程力有短程化学吸 引力和 Pauli排斥力.一般认为,长程力没有原子 成像的能力,只是成像的背景力,要得到高分辨的 成像必须要针尖逼近到离被测样品的表面非常近 的地方.

图 16 是NC-AFM 的信号检测原理的框图^[83], 它由振幅控制模块和频率测量模块组成. 悬臂发生 偏转后产生信号进入带通滤波器, 然后分别进入锁 相环 (PLL)、相位调节器和交流直流转换器. 基于 PLL 的频率调制解调器测量频率偏移信号, 并将其 转化为电压信号. 相位调节器调节悬臂振动激励 信号和悬臂振动信号相位相差π/2, 使激励信号最 小.交流直流转化器将悬臂偏转振幅转化为直流信 号,与振幅设定值比较后提取能量耗散信号.相位 调节器和交流直流转换器共同组成振幅控制模块. NC-AFM 成像模式由频率偏移的反馈开与关可以 分为恒频率偏移模式和恒高度模式.恒频率偏移 时,反馈打开通过实时记录压电陶瓷管的高度得到 表面形貌信息;恒高度模式时,反馈关闭后针尖和 样品距离不变,记录频率偏移信号得到恒定高度下 频率偏移图.

1998年,德国雷根斯堡大学的Giessibl发明了 qPlus 传感器.它由具有压电自检测的石英音叉作 为力传感器,其中一个悬臂固定,另一个悬臂处于 自由状态,末端黏有针尖提取隧道电流信息,同时 可以得到力的信号.石英音叉弹性常数*k*一般为 1800 N·m⁻¹,共振频率为32—200 kHz.相比于传 统的激光检测的Si悬臂来说具有比较高的*Q*值,并 且石英音叉硬度相对较大,针尖可以距离样品更 近,可以得到样品分子内或者分子间的信息.

qPlus 传感器在成像分辨率上具有极大的优势,推动了 NC-AFM 在原子尺度上化学成像的发展. 2009年,苏黎世 IBM 实验室的 Gross 等^[84]利用 CO 修饰的针尖在 5 K、恒高度模式下得到了并五苯分子的高分辨图像,这是科学家第一次在实空

间得到分子的化学结构信息.图17(a)是并五苯分子的"球棍模型",图17(b)和图17(c)分别是吸附在Cu(111)上并五苯分子的STM和频率偏移图像. 从AFM 图可以看出,并五苯分子的每个六元环都清晰可见,甚至能够对C—H键进行成像.并五苯



图 16 NC-AFM 的信号检测原理框图 (恒定振幅控制和频率偏 移控制) (摘自文献 [83])

Fig. 16. Block diagram of the non-contact AFM feedback loop for constant amplitude control and frequency-shift measurement (Images are from Ref. [83]).



图 17 (a) 并五苯分子的球棍模型; (b) STM 恒流图像; (c) CO 修饰的针尖获得的并五苯分子恒高 AFM 图; (d) 8-羟基喹 啉的化学结构; (e) 单个分子的恒高 AFM 图; (f) 四聚体的恒高 AFM 图; (g) 分子间类似氢键结构, 碳、氮、氧、氢分别为绿 色、蓝色、红色、白色. (图摘自文献 [84])

Fig. 17. (a) Ball-and-stick model of the pentacene molecule; (b) constant-current STM; (c) constant-height AFM images of pentacene acquired with a CO-modified tip; (d) chemical structure of 8-hq; (e) constant-height AFM frequency shift images; (f) constant-height frequency shift images of typical molecule-assembled clusters and their corresponding structure models; (g) indicate likely H bonds between 8-hq molecules. Green, carbon; blue, nitrogen; red, oxygen; white, hydrogen (Images are from Ref. [84]).

分子一圈周围的黑色区域作者认为是范德瓦耳斯 力的背景,而亮色衬度是由于CO针尖和分子骨架 产生的Pauli排斥力.

除了可以对分子骨架进行成像, NC-AFM还 可以对分子间相互作用等弱相互作用力进行识别. 国家纳米科学中心的仉君等以8-羟基喹啉为研究 体系,得到了在Cu(111)上氢键连接的四聚体的高 分辨图案.如图17(d)—(g),8-羟基喹啉在CO针 尖下清晰成像出分子骨架,同时形成的四聚体结构 中,利用NC-AFM可以对其分子间相互作用力进 行成像,他们认为氢键处电荷密度增大是成像的主 要原因.目前关于氢键成像存在着争议^[85,86].正 是由于争议的存在,使得人们对NC-AFM成像的 机理愈发重视.

2.4.2 NC-AFM 在表/界面水领域的新进展

NC-AFM的迅猛发展在水科学领域也发挥了 重要的作用.NC-AFM为界面水提供了高的水平 分辨率,但是针尖靠近样品时,要控制针尖对水层 的微扰.在室温大气环境下,针尖靠近样品时,针 尖上的水和样品表面的相互作用,会导致测量误 差.基于NC-AFM的静电力显微镜(scanning polarization force microscopy, SPFM)^[87,88],利用静 电的相互作用,施加了偏压的针尖距离样品表面 10—20 nm,避免了针尖和样品之间的接触.

1995年, 胡钧等^[89]利用发明的SPFM研究了 室温下云母片上水的凝聚和蒸发过程. 利用SPFM 可以对两个过程进行直接成像.凝聚过程中水相可 以分为两种, 25%湿度时, 形成直径小于1000Å的 二维水团簇; 高于25%的湿度时, 形成大的二维岛 状水层, 这个岛状水层和云母的晶格相关; 随着湿 度的增加, 岛状生长会在湿度为45%时完成. 水的 蒸发过程同样可以观测到. 如图18, 对于岛状的水 层, 作者发现针尖和样品接触后会诱导接触点处水 的凝聚. 针尖退回后, 通过SPFM可以对过量的水 形成的分子层厚的岛进行成像. 水岛的边界经常是 角度为120°的多边形, 通过比较云母片的晶格, 可 以得到边界的方向和云母的晶体学方向相关. 因此 作者得到了分子层厚的水层有着与冰类似结构的 结论, 即"室温下的冰".

2011年, Santos和Verdauer^[90]利用AM模式的AFM测量了水层的高度.在研究中,样品表面分为干燥和润湿区域.作者考虑了三者相互作用的区域, Wnc, Wc和排斥力区域. Wnc 对应于针尖和

样品的水层都没有被扰动的情况; Wc 定义为水层 被扰动, 但是针尖和样品没有接触; 排斥力为针尖 和样品接触. 通过实验和模拟在 Wnc 区域无论是 干燥和润湿区域得到的是水层的真实高度.



图 18 云母上水结构的 SPFM 图 亮的的区域对应着第 二层水,暗的区域为第一层水;边界处趋向于五元环,较小 图案处为六边形状,它的方向和云母晶格相关 (摘自文献 [89])

Fig. 18. SPFM images of structures formed by water on mica. Bright areas correspond to a second water layer and dark areas to the first water layer. The boundaries tend to have polygonal shapes, as shown in the smaller image where a hexagon is drawn for visual reference. The directions are shown in the smaller image where a hexagon is drawn for visual reference. The directions are strongly correlated with the mica lattice (Images are from Ref. [89]).

2010年, Xu等^[91]利用石墨烯覆盖在云母片上的水层上,研究了水吸附层的吸附高度.结果表明, 第一层和第二层水的吸附高度为0.37 nm左右,这和单层冰的高度相同,得到室温下吸附在云母片上的第一、二水层为冰结构的结论.石墨烯的作用是固定水的吸附层,为在室温下探测表面水创造了条件.如图19通常在接近0°时冰的层间距为 c/2 = 0.369 nm,这个和观察到的大约0.37 nm的结果相近.并且图19(f)中箭头所指的方向指明第 一层水岛的边界大约为120°,这证明了在云母上第 一层水也有冰的性质,是对前述利用 SPFM研究水 工作的进一步发展.

2010年, Kimura等^[92]利用 AFM 的 FM 模式 原位研究了云母表面的特定晶体位点的水结构.他 们利用力谱逐点成像的方法,得到了针尖与表面相 互作用力的二维分布.图 20 (a)和图 20 (b)分别是 云母表面结构模型和 AFM 图.图 20 (c)是 FM 模 式测得的表面水结构.从图中可以看出,在水和云 母的边界处,水分子渗透到了云母六元环的中心; 同时可以从图中区分出云母表面的三层水的位置.



图 19 在自然环境下利用石墨烯观察云母上第一层水 (a) AFM 针尖探测石墨烯覆盖的水; (b) 冰的结构; (c) 云母上单层石 墨烯的 AFM 图; (d) 为 (c) 图中蓝色方块区域; (e) 为横线处 (绿色) 和另一样品 (紫色) 的的高度信息; (f) 另一样品的 AFM 图, 单层石墨烯片的边缘发生了折叠; (g) 图为横线处 (红色) 的高度信息 (摘自文献 [91])

Fig. 19. Graphene visualizes the first water adlayer on mica surface at ambient conditions: (a) A schematic of how graphene locks the first water adlayer on mica; (b) the structure of ordinary ice; (c) AFM image of a monolayer graphene sheet deposited on mica at ambient conditions; (d) a close-up of the blue square in (c); (e) height profiles along the green line in (d) and from a different sample, the dashed line indicates z = 0.37 nm; (f) AFM image of another sample, where the edge of a monolayer graphene sheet is folded underneath itself, the arrow points to an island with multiple 120° corners; (g) the height profile along the red line in (f), crossing the folded region (Images are from Ref. [91]).



图 20 (a) 云母 (001) 表面结构的图示和 (b) 浸在水中的云母的 AFM 图; (c) 二维水合结构力谱成像和图例, 图中橙色椭圆处 可能是吸附在表面的钾离子或者钾离子水合物; (d) 水-云母界面的三维图, 两图分别显示了水层结构和云母的原子结构 (摘自 文献 [92,94])

Fig. 20. (a) Schematic illustration of muscovite mica(001) surface structure; (b) FM-AFM image of muscovite mica in water, hexagonal structures are clearly observed; (c) 2D hydration structure measured by FM-AFM and schematic illustration, the contrast is likely to be a K^+ ion or a hydrated K^+ ion complex adsorbed on the surface; (d) 3D map of a mica-water interface, the side view shows the stripes are associated with the presence of hydration layers, right image illustrates the compatibility between 3D imaging and angstrom resolution (Images are from Refs. [92,94]).

但是水结构在表面上不是相同的,如图 20 (c)所示,橙色椭圆处作者认为是云母表面吸附的钾离子或者钾离子的水合物.这种不均匀性来源于表面电荷分布的不同,而且第三层水受表面结构的影响要比第一、二层水小.同年,Fukuma等^[93]利用3D-SFM (three-dimensional scanning force microscopy)的FM模式得到了云母上六边形上吸附

水分子和横向水层的三维分布,研究表明靠近水 环境的云母表面存在表面弛豫. 2013年, Herruzo 等^[94]将这种三维的思路扩展到双模AFM上,它采 用在两个频率下同时激励微悬臂的方式. 这样不 仅增加了二维方向的分辨率,而且可观测性大大 提高. 同时,他们还对Fukuma 的工作进一步发展, 能够在 10 pN, 2 Å和 40 s的分辨率下对云母上水 层进行成像.图 20 (d) 是云母-水的三维图, 左图显示在靠近云母时, 观测值的振荡周期与水层宽度一致; 右图上界面上的微扰可以分析得到云母上的原子结构.这些研究显示了 NC-AFM 在研究水结构的重要作用, 极大地推动了水科学的发展.

室温下人们利用 NC-AFM 的许多模式来对表 面水层进行成像和表征.随着低温技术的发展,水 科学的研究也进入了新的领域,如在原子尺度上获 得表面冰或者水的本征结构和动力学等.2013年, 北京大学的 Peng 等^[95]利用 qPlus NC-AFM 在液 氦温度下研究了 NaCl(001)表面上水团簇的高分辨 成像,并且研究了成像的机理.实验和理论模拟比 较后,关键在于在较大的针尖样品距离处探测 CO 针尖和极性水分子之间的高阶静电力.图21 (a)是 基于 qPlus 技术的 NC-AFM,它的针尖尖端修饰了 CO 分子.图21 (b)是在 NaCl(001)表面吸附的水 分子四聚体.四聚体具有两种不同的构型,水分子 之间由氢键相互连接,每个水分子既是氢键电子的 给体,也是电子的受体,自由的 O—H键朝上远离 样品表面.图21 (c)和图21 (d)是恒高度模式下的 频率偏移图.当针尖高度较大时,四聚体呈现四个 "耳朵"状;针尖高度变近后,氢键的环显现;距离 更近时,中心环的衬度发生了反转.同时,他们使 用四极矩(d²)的针尖和中性针尖等其他针尖模拟, 如图 21 (d),使用四极距针尖得出的结论和事实比 较符合.同时发现,针尖的硬度 k 对成像影响不大.

基于这种高阶静电力成像,可以清晰地分辨水 分子中氧原子和氢原子的位置.此外,由于CO针 尖和水分子之间的高阶静电力相当弱,可以在没有 任何扰动的情况下对很多弱键合的水分子团簇及 其亚稳态进行成像.2018年,该研究组研究了钠离 子的不同数目的水合物在NaCl(001)表面上的迁移 过程.他们发现,钠离子与三个水分子形成的水合 物相对于其他水合物在表面上扩散的要快.计算表 明,这种高的迁移率来源于这种水合物的亚稳态结 构,其中水分子可以以较小的势垒旋转.同时从该 水合物中去除或者增加一个水分子都要增加扩散 的势垒.该研究从原子分子尺度上分析表面水合物 的扩散行为,为进一步理解表面水合离子传输提供 了思路^[48].



图 21 (a) qPlus NC-AFM 的图示 (CO 修饰的针尖); (b) NaCl(001) 上吸附水四聚体的顶视图, 氢、氧、氯、钠原子分别为 白色、红色、绿色和紫色球; (c) 针尖不同高度下的频率偏移图 (100 pm, 10 pm, -40 pm); (d) 不同高度下模拟的 AFM 图 像 (z₁ = 7.9 Å, z₂ = 6.8 Å, z₃ = 6.4 Å) (摘自文献 [95])

Fig. 21. (a) Schematic of a qPlus-based NC-AFM with a CO-tip; (b) top view of the water tetramer adsorbed on the NaCl(001) surface. H, O, Cl, and Na atoms are denoted as white, red, green, and purple spheres, respectively; (c) experimental Δf images recorded at the tip heights of 100 pm, 10 pm, -40 pm, respectively; (d) simulated AFM images of a water tetramer with d_z^2 tip models, the images acquired at the tip heights of about $z_1 = 7.9$ Å, $z_2 = 6.8$ Å and $z_3 = 6.4$ Å, respectively (Images are from Ref. [95]).



图 22 水链终端的高分辨图像, 五元环水链终止端 STM(上)和 AFM(中)图, 原子结构图像(拉普拉斯滤波后) (下) (a)—(c)五元环终止; (d)—(f)五元环终止端有一个额外的垂直的水分子; (g)—(i)五元环和六元环融合; (j)—(l)四个五元环组成的团簇;标尺为5Å(图片摘自文献[96])

Fig. 22. High-resolution images of terminals in water chains. STM (top) and AFM (middle) images of terminals for the pentagonal water chains. An atomic structure of each terminal is superposed on the Laplacian-filtered AFM image (bottom). (a)–(c) Pentagonal terminal. (d)–(f) Pentagonal terminal with an additional vertical H_2O . (g)–(i) Fused hexagonal and pentagonal terminal. (j)–(l) 'Tetraphyllous cluster' consisting of four pentagons. Scale bar is 5 Å (Images are from Ref. [96]).

由于在表面浸润过程中水层的缺陷具有重要的影响,2017年,Shiotari等^[96]同样在液氦温度下利用 qPlus NC-AFM 和 CO 功能化的针尖研究了水网络的缺陷等问题.图22是一维水链三种终止端的高分辨 AFM 图像.除此之外,他们还研究了水-羟基网络和氢键的重排,从而对水网络在原子尺度上的缺陷进行了实空间的表征,为进一步理解界面水的结构提供了进一步的实验证据.

NC-AFM的快速发展为水科学的研究带来了 新的机遇,同时也促进了该技术的发展.总之,在 原子分子层面上操纵水以及理解水在界面处的行 为,将会对水科学的发展提供新的契机.

3 总结与展望

从20世纪90年代初,扫描探针技术就开始用 于界面(尤其是金属表面)水的研究,并且取得了丰 硕的成果,这大大加深了人们对于界面水的结构和 性质的认识,并对表面浸润水层的传统双层冰模型 提出了挑战.近些年,人们逐渐将扫描探针技术扩 展到更为复杂的绝缘体或者半导体表面和原位电 化学环境,揭示出界面水很多新奇的物理和化学现 象.在技术上,扫描探针技术的空间分辨率已经从 单个水分子水平逐渐推向了亚分子级水平,使得在 实空间和能量空间获取氢核的自由度成为可能,进 一步推动了表面水的微观研究.

迄今为止,大部分高分辨扫描探针技术研究的 界面水体系还比较简单和理想化,主要集中在表面 上的水团簇、亚单层和单层水,如何将扫描探针技 术应用于多层水和真实固液界面的研究将是未来 的一个重要课题.最近发展起来的亚分子级分辨 AFM成像技术显示出了很好的潜力,有望能在这 个方向上发挥重要的作用.同时,我们也意识到, 表(界)面水的研究还面临着很多问题和挑战,需要 发展全新的扫描探针技术.

3.1 氮缺陷-空位(NV)色心技术

扫描探针显微学 (scanning probe microscopy, SPM) 的一个固有的问题就是会不可避免地扰动水 的结构,不论是隧穿电子还是分子-针尖的相互作 用力,这都是一个不可回避的问题.此外,高分辨 的STM/AFM 测量通常都会需要超高真空的背景 环境和低温的工作条件,否则就不能够稳定成像. 这些缺点使得 SPM 远不及传统谱学在水科学研究 中应用的广泛,例如光谱、中子散射、核磁共振技 术.近期,一种新型的利用 NV 作为探针的 SPM 技 术提供了一种理想的在室温大气下非侵扰式成像 的可能.

自然存在于钻石中的NV色心由于其原子级 别的尺寸和靠近钻石表面 (< 10 nm),常常被用作 纳米尺度的磁力计.它的孤对电子基态是自旋平 行的三重态,但是可以通过激光极化并且通过自旋 依赖的荧光读出.长的相干时间 (0.1—1 ms)使得 这个固态的量子探测器在大气环境下稳定并且容 易被微波序列串相干地调控^[97].未知的目标自旋 或者是磁场都可以通过磁偶极相互作用被NV探测 到.这使得对于类似于水中质子的自旋涨落这样 极其微弱的信号可以在5—20 nm的范围内被探测 到^[98,99].同时,激发或者是读取的激光光束的功率 是在几十毫瓦这样一个低的量级,加热的效应可以 忽略不计.因此,NV-SPM 是最有可能实现对于水 结构非侵扰成像的工具.

除此以外, NV-SPM可以和低温超高真空兼 容^[100],也可以在大气和溶液环境下工作.包裹 NV色心的钻石又是非常惰性的,可以适用于各种 恶劣的环境,并且相干时间在一个大的温度范围 (4—300 K)内变化很小^[101].这是一个合适的连接 超高真空和现实条件的实验技术.

最后,NV-SPM可以在纳米尺度进行核磁共 振.这意味着精细的调节微波脉冲序列赋予NV-SPM一系列的高分辨率(~10 kHz)、高带宽(直 流到~3 GHz)的谱学的能力.这样就为探测到 单个水分子内的质子磁共振信号提供了一种可 能^[102,103].

3.2 超快STM

STM 仪器的电子学带宽通常被限制在 MHz 范围. 但是氢键网络的动力学过程通常是在皮秒、或

者飞秒的量级.这些过程包括质子转移、氢键的 形成和断裂、氢键结构中的能量弛豫.这样的时间 尺度的差别导致STM仅仅能够探测到初态和末态, 却不能给出中间态或者过渡态的信息.如果能够 将STM和超快激光技术结合,就可以同时实现原 子级别的空间成像和飞秒级别的时间分辨^[104,105]. 具体的实验中,有时间延迟的两束带激光被聚焦到 STM中的针尖-样品结上,进而先后激发样品表面 的分子.如果分子被激发,会在隧穿电流中引起一 个瞬态的改变.进一步,如被第一束激光激发的分 子在未弛豫的状态下被第二束激光照射,第二束激 光将不会引起电流的变化.改变不同的延迟时间, 就可以得到平均隧穿电流的变化.这些电流变化是 可以被STM电学系统捕捉到的,所以惟一限制时 间分辨的是激光脉冲的宽度.

激光结合的STM已经成功地被运用到半导体 表面,主要集中于研究载流子动力学以及自旋弛豫 动力学.如果要运用到水分子体系,需要进一步提 高信噪比,并确保水分子在光照下的稳定.除此之 外,激光对于STM针尖的热扰动是一个棘手的问 题.在过去的10年内,许多研究组提出了不同的限 制或者消除激光的热效应^[106,107].综上所述,激光 结合的STM技术是一个用来研究表(界)面的氢键 体系动力学的极有利的工具.在不久的将来,可以 预见激光STM 会成为单分子层面研究超快动力学 的强有力手段,并将改变许多对于水-固体界面的 认识.

3.3 高压技术

水的相图非常复杂,在不同的温度和压强下可 以得到不同的相.很多的晶体结构是在低温和高压 下的亚稳态.低温下的结构中,通常氢键都是有序 排列的,随着压强的增大,水分子通过弯曲氢键,形 成紧密的环型或者是螺旋形的网络,最终能够得到 更高密度的结构^[108].但是缺乏一种能够局域对于 水分子施加压力并能够原位表征的手段.上文中具 有超高分辨成像能力的NC-AFM,如果牺牲部分 分辨率,切换成接触模式(contact mode),就可以 实现对于局域强压下水分子行为的表征,局域氢键 网络结构的变化就能够反映在力谱中,也就是说能 够看到随着压强的变化悬臂的受力存在突变或者 不连续.另一方面,改变压强变化的速率,也许能 得到平衡态以外的一些非平衡条件下的亚稳态.最 重要的是,水分子结构的改变对应于能量的变化, 力谱中可能会存在能量耗散导致的迟滞效应.利用 原子力显微镜的空间分辨,可以在水和固体界面的 不同位置进行力谱的探测,进而能够给出特征位置 水分子的结构变化,从而帮助分析和理解水和界面 之间的相互作用.

如果考虑到水分子间的氢键结构比较弱, 难 以承受很高的压强, 可以利用一些特殊结构将水 分子约束在其中, 例如一维受限的石墨烯覆盖的 水^[91,109], 二维受限的碳纳米管中的水^[110,111], 三 维受限的绿宝石中的水^[112]. 这些结构一定程度上 限制了水分子的流动, 从而能够实现对于少数水分 子体系进行系统的研究. 此外, 受限体系中的水分 子和界面的接触更多, 此时, 强压下的分子构型强 烈依赖于水和界面相互作用. 以上两点都可能导 致不同以往的亚稳相出现, 而它们的观测和表征对 于水分子的本身及其与环境相互作用都是极为重 要的.

仅仅利用力对于水分子的结构进行表征显得 有些不足,可以通过在AFM悬臂上镀上金属实现 对于水分子结构的电学表征.利用这种方法可以验 证 Pt(111)表面多层水的铁电性^[113].与水分子化 学结构相似的硫化氢被证实在高压下超导^[114],这 种高压诱导的结构和电学性质的变化是否会发生 在水分子上引起了人们极大的兴趣.导电悬臂无疑 给AFM的测量提供了更宽的维度,可以对水分子 强压下奇异的电学性质进行系统的测量.

参考文献

- Binning G, Rohrer H, Gerber C, Weibel E 1982 Phys. Rev. Lett. 49 57
- [2] Motobayashi K, Matsumoto C, Kim Y, Kawai M 2008 Surf Sci. 602 3136
- [3] Shimizu T K, Mugarza A, Cerda J I, Heyde M, Qi Y B, Schwarz U D, Ogletree D F, Salmeron M 2008 J. Phys. Chem. C 112 7445
- [4] Verdaguer A, Sacha G M, Bluhm H, Salmeron M 2006 Chem. Rev. 106 1478
- [5] Hodgson A, Haq S 2009 Surf. Sci. Rep. 64 381
- [6] Feibelman P J 2010 Phys. Today 63 34
- [7] Carrasco J, Hodgson A, Michaelides A 2012 Nat. Mater. 11 667
- [8] Maier S, Salmeron M 2015 Acc. Chem. Res. 48 2783
- [9] Guo J, Bian K, Lin Z R, Jiang Y 2016 J. Chem. Phys. 145 160901
- [10] Maier S, Lechner B A J, Somorjai G A, Salmeron M 2016 J. Am. Chem. Soc. 138 3145

- [11] Kumagai T, Okuyama H, Hatta S, Aruga T, Hamada I 2011 J. Chem. Phys. 134 024703
- [12] Carrasco J, Michaelides A, Forster M, Haq S, Raval R, Hodgson A 2009 Nat. Mater. 8 427
- [13] Forster M, Raval R, Hodgson A, Carrasco J, Michaelides A 2011 Phys. Rev. Lett. 106 046103
- [14] Michaelides A, Morgenstern K 2007 Nat. Mater. 6 597
- [15]~ Morgenstern K 2002 $Surf~Sci.~{\bf 504}$ 293
- [16] Tatarkhanov M., Ogletree D F, Rose F, Mitsui T, Fomin E, Maier S, Rose M, Cerda J I, Salmeron M 2009 J. Am. Chem. Soc. 131 18425
- [17] Maier S, Stass I, Mitsui T, Feibelman P J, Thurmer K, Salmeron M 2012 Phys. Rev. B 85 155434
- [18] Nie S, Feibelman P J, Bartelt N C, Thurmer K 2010 *Phys. Rev. Lett.* **105** 026102
- [19] Standop S, Redinger A, Morgenstern M, Michely T, Busse C 2010 Phys. Rev. B 82 161412
- [20] Maier S, Stass I, Cerda J I, Salmeron M 2014 Phys. Rev. Lett. 112 126101
- [21] Thurmer K, Nie S, Feibelman P J, Bartelt N C 2014 J. Chem. Phys. 141 18C520
- [22] Lechner B A J, Kim Y, Feibelman P J, Henkelman G, Kang H, Salmeron M 2015 J. Phys. Chem. C 119 23052
- [23] Nie S, Bartelt N C, Thurmer K 2009 Phys. Rev. Lett. 102 136101
- [24] Halwidl D, Stoger B, Mayr-Schmolzer W, Pavelec J, Fobes D, Peng J, Mao Z Q, Parkinson G S, Schmid M, Mittendorfer F, Redinger J, Diebold U 2016 Nat. Mater. 15 450
- [25] Thurmer K, Nie S 2013 Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. 110 11757
- [26] Shin H J, Jung J, Motobayashi K, Yanagisawa S, Morikawa Y, Kim Y, Kawai M 2010 Nat. Mater. 9 442
- [27] Merte L R, Peng G W, Bechstein R, Rieboldt F, Farberow C A, Grabow L C, Kudernatsch W, Wendt S, Laegsgaard E, Mavrikakis M, Besenbacher F 2012 Science 336 889
- [28] Guo J, Meng X Z, Chen J, Peng J B, Sheng J M, Li X Z, Xu L M, Shi J R, Wang E G, Jiang Y 2014 Nat. Mater. 13 184
- [29] Peng J B, Guo J, Ma R Z, Meng X Z, Jiang Y 2017 J. Phys.: Condens. Matter 29 104001
- [30] Fester J, Garcia-Melchor M, AS Walton, M Bajdich, Z Li, L Lammich, A Vojvodic, J V Lauritsen 2017 Nat. Commun. 8 14169
- [31] Mu R T, Zhao Z J, Dohnalek Z, Gong J L 2017 Chem. Soc. Rev. 46 1785
- [32] He Y B, Tilocca A, Dulub O, Selloni A, Diebold U 2009 Nat. Mater. 8 585
- [33] Dohnalek Z, Lyubinetsky I, Rousseau R 2010 Prog. Surf. Sci. 85 161
- [34] Brookes I M, Muryn C A, Thornton G 2001 Phys. Rev. Lett. 87 266103
- [35] Wang Z T, Wang Y G, Mu R, Yoon Y H, Dahal A, Schenter G K, Glezakou V A, Rousseau R, Lyubinetsky I, Dohnalek Z 2017 Proc. Natl. Acad. Sci. U.S.A. 114 1801

- [36] Mu R T, Cantu D C, Lin X, Glezakou V A, Wang Z T, Lyubinetsk I y, Rousseau R, Dohnalek Z 2014 J. Phys. Chem. Lett. 5 3445
- [37] Mu R T, Cantu D C, Glezakou V A, Lyubinetsky I, Rousseau R, Dohnalek Z 2015 J. Phys. Chem. C 119 23552
- [38] Merte L R, Bechstein R, Peng G W, Rieboldt F, Farberow C A, Zeuthen H, Knudsen J, Laegsgaard E, Wendt S, Mavrikakis M, Besenbacher F 2014 Nat. Commun. 5 4193
- [39] Meng X Z, Guo J, Peng J B, Chen J, Wang Z C, Shi J R, Li X Z, Wang E G, Jiang Y 2015 Nat. Phys. 11 235
- [40] Chen J, Guo J, Meng X Z, Peng J B, Sheng J M, Xu L M, Jiang Y, Li X Z, Wang E G 2014 Nat. Commun. 5 4056
- [41] You S F, Lu J T, Guo J, Jiang Y 2017 Adv. Phys. X 2 907
- $\left[42\right]$ Jaklevic R C, Lambe J 1966 Phys. Rev. Lett. 17 1139
- $\left[43\right]$ Stipe B C, Rezaei M A, Ho W 1998Science
 $\mathbf{280}$ 1732
- [44] Ho W 2002 J. Chem. Phys. 117 11033
- [45] Motobayashi K, Arnadottir L, Matsumoto C, Stuve E M, Jonsson H, Kim Y, Kawai M 2014 ACS Nano 8 11583
- [46] MorgensternK, Nieminen J 2002 Phys. Rev. Lett. 88 066102
- [47] Kumagai T, Kaizu M, Okuyama H, Hatta S, Aruga T, Hamada I, Morikawa Y 2009 Phys. Rev. B 79 035423
- [48] Peng J, Cao D, He Z, Guo J, Hapala P, Ma R, Cheng B, Chen J, Xie W J, Li X Z, Jelinek P, Xu L M, Gao Y Q, Wang E G, Jiang Y 2018 *Nature* 557 701
- [49] Kawai M, Komeda T, Kim Y, Sainoo Y, Katano S 2004 Phil. Trans. R. Soc. Lond. A 362 1163
- [50] Sainoo Y, Kim Y, Okawa T, Komeda T, Shigekawa H, Kawai M 2005 Phys. Rev. Lett. 95 246102
- [51] Kim Y, Motobayashi K, Frederiksen T, Ueba H, Kawai M 2015 Prog. Surf. Sci. 90 85
- [52] Motobayashi K, Kim Y, Arafune R, Ohara M, Ueba H, Kawai M 2014 J. Chem. Phys. 140 194705
- [53] Ohara M, Kim Y, Yanagisawa S, Morikawa Y, Kawai M 2008 Phys. Rev. Lett. 100 136104
- [54] Paulsson M, Frederiksen T, Ueba H, Lorente N, Brandbyge M 2008 Phys. Rev. Lett. 100 226604
- [55] Lorente N, Persson M, Lauhon L J, Ho W 2001 Phys. Rev. Lett. 86 2593
- [56] Kumagai T, Shiotari A, Okuyama H, Hatta S, Aruga T, Hamada I, Frederiksen T, Ueba H 2012 Nat. Mater. 11 167
- [57] Kumagai T, Kaizu M, Hatta S, Okuyama H, Aruga T, Hamada I, Morikawa Y 2008 Phys. Rev. Lett. 100 166101
- [58] Kumagai T 2015 Prog. Surf. Sci. 90 239
- [59] Guo J, Lu J T, Feng Y X, Chen J, Peng J B, Lin Z R, Meng X Z, Wang Z C, Li X Z, Wang E G, Jiang Y 2016 Science 352 321
- [60] Rozenberg M, Loewenschuss A, Marcus Y 2000 Phys. Chem. Chem. Phys. 2 2699
- [61] Guo J, Li X Z, Peng J B, Wang E G, Jiang Y 2017 Prog. Surf. Sci. 92 203

- [62] Sonnenfeld R, Hansma P K 1986 Science 232 211
- [63] Lustenberger P, Rohrer H, Christoph R, Siegenthaler H 1988 J. Electroanal. Chem. 243 225
- [64] Li C, Pobelov I, Wandlowski T, Bagrets A, Arnold A, Evers F 2008 J. Am. Chem. Soc. 130 318
- [65] Gao X P, Weaver M J 1992 J. Am. Chem. Soc. 114 8544
- [66] Christoph R, Siegenthaler H, Rohrer H, Wiese H 1989 *Electrochim. Acta* 34 1011
- [67] Itaya K, Tomita E 1988 Surf Sci. 201 L507
- [68] Schmickler W 1996 Chem. Rev. 96 3177
- [69] Ye C Q, Hu R G, Li Y, Lin C J, Pan J S 2012 Corros. Sci. 61 242
- [70] Helmholtz H 1853 Ann. Phys. Chem. 89 211
- [71] Bockris J O, Muller K, Wroblowa H, Kovac Z 1965 J. Electroanal. Chem. 10 416
- [72] Kim Y G, Soriaga J B, Vigh G, Soriaga M P 2000 J. Colloid Interface Sci. 227 505
- [73] Garcia-Araez N, Rodriguez P, Navarro V, Bakker H J, Koper M T M 2011 J. Phys. Chem. C 115 21249
- [74] Schnur S, Gross A 2009 New J. Phys. 11 125003
- [75] Heras J M, Viscido L 1980 Appl. Surf. Sci. 4 238
- [76] Sugino O, Hamada I, Otani M, Morikawa Y, Ikeshoji T, Okamoto Y 2007 Surf Sci. 601 5237
- [77] Vaught A, Jing T W, Lindsay S M 1995 Chem. Phys. Lett. 236 306
- [78] Hong Y A, Hahn J R, Kang H 1998 J. Chem. Phys. 108 4367
- [79] Pfisterer J H K, Liang Y C, Schneider O, Bandarenka A S 2017 Nature 549 74
- [80] Binnig G, Quate C F, Gerber C 1986 Phys. Rev. Lett.
 56 930
- [81] Garcia R, Perez R 2002 Surf. Sci. Rep. 47 197
- [82] Albrecht T R, Grutter P, Horne D, Rugar D 1991 J. Appl. Phys. 69 668
- [83] Giessibl F J 2003 Rev. Mod. Phys. 75 949
- [84] Gross L, Mohn F, Moll N, Liljeroth P, Meyer G 2009 Science **325** 1110
- [85] Hapala P, Kichin G, Wagner C, Tautz F S, Temirov R, Jelinek P 2014 Phys. Rev. B 90 085421
- [86] Extance A 2018 *Nature* **555** 545
- [87] Hu J, Xiao X D, Salmeron M 1995 Appl. Phys. Lett. 67 476
- [88] Hu J, Xiao X D, Ogletree D F, Salmeron M 1995 Surf Sci. 344 221
- [89] Hu J, Xiao X D, Ogletree D F, Salmeron M 1995 Science 268 267
- [90] Santos S, Verdaguer A 2016 Materials 9 182
- [91] Xu K, Cao P G, Heath J R 2010 Science 329 1188
- [92] Kimura K, Ido S, Oyabu N, Kobayashi K, Hirata Y, Imai T, Yamada H 2010 J. Chem. Phys. 132 194705
- [93] Fukuma T, Ueda Y, Yoshioka S, Asakawa H 2010 *Phys. Rev. Lett.* **104** 016101
- [94] Herruzo E T, Asakawa H, Fukuma T, Garcia R 2013 Nanoscale 5 2678
- [95] Peng J B, Guo J, Hapala P, Cao D Y, Ma R Z, Cheng B W, Xu L M, Ondracek M, Jelinek P, Wang E G, Jiang Y 2018 Nat. Commun. 9 122
- [96] Shiotari A, Sugimoto Y 2017 Nat. Commun. 8 14313

- [97] Maze J R, Stanwix P L, Hodges J S, Hong S, Taylor J M, Cappellaro P, Jiang L, Dutt M V G, Togan E, Zibrov A S, Yacoby A, Walsworth R L, Lukin M D 2008 *Nature* 455 644
- [98] Mamin H J, Kim M, Sherwood M H, Rettner C T, Ohno K, Awschalom D D, Rugar D 2013 Science 339 557
- [99] Staudacher T, Shi F, Pezzagna S, Meijer J, Du J, Meriles C A, Reinhard F, Wrachtrup J 2013 Science 339 561
- [100] Schafer-Nolte E, Schlipf L, Ternes M, Reinhard F, Kern K, Wrachtrup J 2014 *Phys. Rev. Lett.* **113** 217204
- [101] Thiel L, Rohner D, Ganzhorn M, Appel P, Neu E, Muller B, Kleiner R, Koelle D, Maletinsky P 2016 Nat. Nanotechnol. 11 677
- [102] Schmid-Lorch D, Haberle T, Reinhard F, Zappe A, Slota M, Bogani L, Finkler A, Wrachtrup J 2015 Nano Lett. 15 4942
- [103] Tetienne J P, Lombard A, Simpson D A, Ritchie C, Lu J N, Mulvaney P, Hollenberg L C L 2016 Nano Lett. 16 326
- [104] Yoshida S, Aizawa Y, Wang Z H, Oshima R, Mera Y, Matsuyama E, Oigawa H, Takeuchi O, Shigekawa H 2014 *Nat. Nanotechnol.* 9 588

- [105] Terada Y, Yoshida S, Takeuchi O, Shigekawa H 2010 Nat. Photonics. 4 869
- [106] Shigekawa H, Takeuchi O, Aoyama M 2005 Sci. Technol. Adv. Mater. 6 582
- [107] Cocker T L, Jelic V, Gupta M, Molesky S J, Burgess J A J, De Los Reyes G, Titova L V, Tsui Y Y, Freeman M R, Hegmann F A 2013 Nat. Photonics. 7 620
- [108] Lyapin A G, Stal'gorova O V, Gromnitskaya E L, Brazhkin V V 2002 J. Exp. Theor. Phys. 94 283
- [109] Bampoulis P, Teernstra V J, Lohse D, Zandvliet H J W, Poelsema B 2016 J. Phys. Chem. C 120 27079
- [110] Agrawal K V, Shimizu S, Drahushuk L W, Kilcoyne D, Strano M S 2017 Nat. Nanotechnol. 12 267
- [111] Secchi E, Marbach S, Nigues A, Stein D, Siria A, Bocquet L 2016 Nature 537 210
- [112] Kolesnikov A I, Reiter G F, Choudhury N, Prisk T R, Mamontov E, Podlesnyak A, Ehlers G, Seel A G, Wesolowski D J, Anovitz L M 2016 *Phys. Rev. Lett.* 116 167802
- [113] Su X C, Lianos L, Shen Y R, Somorjai G A 1998 Phys. Rev. Lett. 80 1533
- [114] Drozdov A P, Eremets M I, Troyan I A, Ksenofontov V, Shylin S I 2015 Nature 525 73

SPECIAL TOPIC — Critical topics in water research

Recent advances in probing surface/interfacial water by scanning probe microscopy^{*}

You Si-Fan^{1)#} Sun Lu-Ye^{2)3)#} Guo Jing⁴⁾ Qiu Xiao-Hui^{2)3)†} Jiang Ying^{1)5)6)‡}

1) (International Center for Quantum Materials, School of Physics, Peking University, Beijing 100871, China)

2) (National Center for Nanoscience and Technology, Beijing 100190, China)

3) (University of Chinese Academy of Sciences, Beijing 100049, China)

4) (Department of Chemistry, Beijing Normal University, Beijing 100875, China)

5) (Collaborative Innovation Center of Quantum Matter, Beijing 100871, China)

6) (CAS Center for Excellence in Topological Quantum Computation, University of Chinese Academy of Sciences,

Beijing 100190, China)

(Received 14 December 2018; revised manuscript received 20 December 2018)

Abstract

Surface and interfacial water is ubiquitous in nature and modern technology. It plays vital roles in an extremely wide range of basic and applied fields including physics, chemistry, environmental science, material science, biology, geology, etc. Therefore, the studies of surface/interfacial water lies at the heart of water science. When water molecules are brought into contact with various materials, a variety of phenomena can show up, such as wetting, corrosion, lubrication, nanofluidics, ice nucleation, to name just a few. Due to the complexity of hydrogen-bonding interactions between water molecules and the competition between water-water interaction and water-solid interaction, surface/interfacial water is very sensitive to local environment, which makes it necessary to study the structure and dynamics of water at the molecular level. In recent years, the development of new scanning probe techniques allows detailed real-space research on surface/interfacial water at single-molecule or even submolecular scale. In Section 2, several representative scanning probe techniques and their applications in surface/interfacial water are reviewed. The first one is ultra-high vacuum scanning tunneling microscopy, which allows molecular imaging of single water molecules, water clusters, wetting layers, and even water multilayers on metal surfaces as well as ultrathin insulating films. Based on scanning tunneling microscopy, the single-molecule vibrational spectroscopy can be further developed to probe the vibration and movement of individual water molecules, which assist us in understanding water diffusion, dissociation and quantum nature of hydrogen bonds. As a versatile tool at liquid/solid interfaces, electrochemical scanning tunneling microscopy opens up the unique possibility of probing the double electric layer and identifying water dynamics during electrochemical reactions. Moreover, non-contact atomic force microscopy yields higher resolution than scanning tunneling microscopy, such that the topology of hydrogen-bonding skeleton of surface/interfacial water and even the degree of freedom of hydrogen atoms can be discerned. To conclude this review, the challenges and future directions of this field are discussed in Section 3, focusing on non-invasive imaging under ambient conditions, ultrafast molecular dynamics, and novel structures under high pressures.

Keywords: surface/interfacial water, scanning tunneling microscopy, non-contact atomic force microscopy, single-molecule vibrational spectroscopy

PACS: 68.35.Ja, 68.37.Ef, 68.37.Ps, 82.37.-j

DOI: 10.7498/aps.68.20182201

^{*} Project supported by the National Key R&D Program of China (Grant Nos. 2016YFA0300901, 2017YFA0205001, 2017YFA0205003) and the National Natural Science Foundation of China (Grant Nos. 11634001, 21725302, 21425310).

 $^{\#\,}$ These authors contributed equally.

 $[\]dagger\,$ Corresponding author. E-mail: xhqiu@nanoctr.cn

[‡] Corresponding author. E-mail: yjiang@pku.edu.cn

ACTA PHYSICA SINICA Vol. 68, No. 1, January 2019

CONTENTS

INVITED REVIEW

017101 Excitonic magnetic polarons and their luminescence in II-VI diluted magnetic semiconductor micro-nanostructures Zou Shuang-Yang Muhammad Arshad Kamran Yang Gao-Ling Liu Rui-Bin Shi Li-Jie Zhang Yong-You Jia Bao-Hua Zhong Hai-Zheng Zou Bing-Suo SPECIAL TOPIC — Critical topics in water research 018202 Water photosplitting: Atomistic mechanism and quantum dynamics Shen Yu-Tian Meng Sheng 016803 Interfacial water and catalysis Hu Jun Gao Yi 015101 Definition and quantification of hydration water in aqueous solutions Wang Qiang Cao Ze-Xian 018801 Water and mass transport in low-dimensional confined structures Zhang Xi-Qi Wen Li-Ping Jiang Lei 013101 Research progress of molecular structure and dynamics of biological water Ye Shu-Ji Li Chuan-Zhao Zhang Jia-Hui Tan Jun-Jun Luo Yi 019201 Mechanism of soil environmental regulation by aerated drip irrigation Yang Hai-Jun Wu Feng Fang Hai-Ping Hu Jun Hou Zheng-Chi 018203 Structure and properties of nature clathrate and its application in energy and enviromental science Zhu Jin-Long Zhao Yu-Sheng Jin Chang-Qing 016802 Recent advances in probing surface/interfacial water by scanning probe microscopy You Si-Fan Sun Lu-Ye Guo Jing Qiu Xiao-Hui Jiang Ying REVIEW 018101 Recent progress of solidification of suspensions You Jia-Xue Wang Jin-Cheng Wang Li-Lin Wang Zhi-Jun Li Jun-Jie Lin Xin

GENERAL

010301 Geometric momentum distribution for three-dimensional isotropic hormonic oscillator

Liu Quan-Hui Zhang Meng-Nan Xiao Shi-Fa Xun Da-Mao

010501 Chaotic motion of piezoelectric material hyperbolic shell under thermoelastic coupling

Li Lin-Li Xue Chun-Xia

(Continued)

ELECTROMAGNETISM, OPTICS, ACOUSTICS, HEAT TRANSFER, CLASSICAL MECHANICS, AND FLUID DYNAMICS

014301 Characteristics of convergence zone formed by bottom reflection in deep water Zhang Peng Li Zheng-Lin Wu Li-Xin Zhang Ren-He Qin Ji-Xing

PHYSICS OF GASES, PLASMAS, AND ELECTRIC DISCHARGES

015201 Photon spectrum and angle distribution for photon scattering with relativistic Maxwellian electrons Li Shu

CONDENSED MATTER: STRUCTURAL, MECHANICAL, AND THERMAL PROPERTIES

016101 Correlation between electrical resistivity and strength of copper alloy and material classification

Li Hong-Ming Dong Chuang Wang Qing Li Xiao-Na Zhao Ya-Jun Zhou Da-Yu

016801 Influence of stiffness gradient on friction between graphene layers Dong Yun Duan Zao-Qi Tao Yi Gueye Birahima Zhang Yan Chen Yun-Fei

CONDENSED MATTER: ELECTRONIC STRUCTURE, ELECTRICAL, MAGNETIC, AND OPTICAL PROPERTIES

- 017201 Dynamics of A-exciton and spin relaxation in WS₂ and WSe₂ monolayer Yu Yang Zhang Wen-Jie Zhao Wan-Ying Lin Xian Jin Zuan-Ming Liu Wei-Min Ma Guo-Hong
- 017202 White organic light emitting devices based on ultrathin emitting layer and bipolar hybrid interlayer

Yu Hao-Jian Yao Fang-Nan Dai Xu-Dong Cao Jin Chulgyu Jhun

- 017301 Effects of AlGaN interlayer on scattering mechanisms in InAlN/AlGaN/GaN heterostructures Chen Qian Li Qun Yang Ying
- 017401 Electronic and optical properties of n-pr co-doped anatase TiO₂ from first-principles Zhang Li-Li Xia Tong Liu Gui-An Lei Bo-Cheng Zhao Xu-Cai Wang Shao-Xia Huang Yi-Neng
- 017402 Point-contact Andreev reflection spectroscopy on Re₃W superconductor Wang Zong Hou Xing-Yuan Pan Bo-Jin Gu Ya-Dong Zhang Meng-Di Zhang Fan Chen Gen-Fu Ren Zhi-An Shan Lei
- 017501 Modeling of stress-regulated AND (OR) logic gate based on flipping preference of tilted nanomagnet

Liu Jia-Hao Yang Xiao-Kuo Wei Bo Li Cheng Zhang Ming-Liang Li Chuang Dong Dan-Na

017801 **Refractive index and thermo-optic coefficient of Ge-Sb-Se chalcogenide glass** Yang An-Ping Wang Yu-Wei Zhang Shao-Wei Li Xing-Long Yang Zhi-Jie Li Yao-Cheng Yang Zhi-Yong

(Continued)

017802 Fabrication and photovoltaic performance of counter electrode of 3D porous carbon composite

Chen Zhuo Fang Lei Chen Yuan-Fu

017803 Research on fluorescence lifetime dynamics of quantum dot by single photons modulation spectrum

Zhang Qiang-Qiang Hu Jian-Yong Jing Ming-Yong Li Bin Qin Cheng-Bing Li Yao Xiao Lian-Tuan Jia Suo-Tang

INTERDISCIPLINARY PHYSICS AND RELATED AREAS OF SCIENCE AND TECHNOLOGY

018201 Mechanism of influence of separator microstructure on performance of lithium-ion battery based on electrochemical-thermal coupling model

Zeng Jian-Bang Guo Xue-Ying Liu Li-Chao Shen Zu-Ying Shan Feng-Wu Luo Yu-Feng

018401 Photoinduced charge carrier dynamics and spectral band filling in organometal halide perovskites

Zhao Wan-Ying Ku Zhi-Liang Jin Zuan-Ming Liu Wei-Min Lin Xian Dai Ye Yan Xiao-Na Ma Guo-Hong Yao Jian-Quan

- 018501 Mathematical model of memristor with sensory memory Shao Nan Zhang Sheng-Bing Shao Shu-Yuan
- 018901 Network heterogeneity based on K-order structure entropy Huang Li-Ya Huo You-Liang Wang Qing Cheng Xie-Feng

Color figures can be viewed in the online issue.



Online issue



专题:水科学重大关切问题研究 [中国科学院物理研究所曹则贤供图]

公 告

为实现录用稿件的提前在线全文出版,我刊采用单篇论文给定编码的目录方案,编码的设定规则是: 期号 + 文章第一个 PACS 代码的前两位数字 + 序号(按同一类代码文章录用时间的先后排序).

《物理学报》已加入"中国知网"优先数字出版,录用文章将先于印刷版期刊在中国知网 www.cnki.net 在线优先发布,如果作者不愿优先出版可在版权协议里补充说明,如无补充说明,编辑部将视为同意授权.

《物理学报》编辑部

物理学报 (WULI XUEBAO)

(半月刊, 1933年创刊) 2019年1月 第68卷 第1期

版权所有

编辑出	出版	《物理学报》编辑部			
		(北京 603 信箱 邮政编码 100190)			
主	编	欧阳钟灿			
主	管	中 国 科 学 院			
主	办	中国物理学会			
		中国科学院物理研究所			
		(北京 603 信箱 邮政编码 100190)			
印刷装	专订	北京科信印刷有限公司			
总发行		北京报刊发行局			
订 购	处	全国各邮电局			
国外总发	行处	中国国际图书贸易总公司			
		(北京 399 信箱 邮政编码 100044)			
广告发布登记文号 京海工商广登字 20170113号					

ISSN 1000-3290 国内邮发代号: 2-425

ACTA PHYSICA SINICA

(Semimonthly, First Published in 1933)

Vol. 68 No. 1 January 2019 © 2019 Chinese Physical Society

Edited by the Editorial Office of ACTA PHYSICA SINICA Editor-in-Chief: Ouyang Zhong-Can Published by Chinese Physical Society and Institute of Physics, Chinese Academy of Sciences Distributed by China International Book Trading Corporation P.O. Box 399, Beijing 100044, China Editorial Office: P.O. Box 603, Beijing 100190, China E-mail: apsoffice@iphy.ac.cn http://wulixb.iphy.ac.cn

国内统一刊号: CN11-1958/O4 国外发行代号: M52 定价: 120 元



公开发行