九州大学学術情報リポジトリ Kyushu University Institutional Repository

Study of Manganese Oxide Slurries for Chemical Mechanical Polishing

岸井, 貞浩 九州大学大学院工学府

https://doi.org/10.15017/21741

出版情報:九州大学,2011,博士(工学),課程博士 バージョン: 権利関係:

博士学位論文

新しい固体酸化剤スラリーによる平坦化 CMPプロセスとその応用に関する研究

2012年3月

九州大学大学院工学府 機械工学専攻

岸井貞浩

第1	1章	緒論	1
	1-1	はじめに	1
	1-2	CMP プロセスが導入された経緯	2
	1-2-1	配線形成プロセス	2
	1-2-2	W プラグの形成(W−CMP)	3
	1-2-3	層間絶縁膜の平坦化(SiO₂−CMP)	5
	1-3	従来のCMPプロセス	9
	1-3-1	CMP 方法	9
	1-3-2	W-CMP	11
	1-3-3	SiO ₂ -CMP	12
第2	2章	本研究のコンセプト	23
	2-1	W-CMP に適した砥粒の検討	23
	2–2	SiO ₂ -CMP に適した砥粒の検討	25
	2–3	Mn 資源	27
第:	3章	W-CMP 用の酸化マンガンスラリー(MnO₂)	32
	3-1	緒言	32
	3–2	実験	32
	3-2-1	スラリーの作製方法	32
	3-2-2	実験方法	34
	3–3	結果及び考察	35
	3-3-1	研磨特性	35
	3-3-2	CMP メカニズムの考察	36
	3-3-3	研磨後のプラグ形状	37
	3-3-4	研磨後の洗浄	39
	3–4	小括	41
第4	4章	SiO₂-CMP 用の酸化マンガンスラリー(MnO₂)	44
	4–1	緒言	44
	4–2	実験	44
	4-2-1	スラリーの作製方法	45
	4-2-2	実験方法	46
	4–3	結果と考察	47
	4-3-1	研磨速度	47

4-3-2	平坦化効果	49
4-3-3	CMP メカニズムの考察	53
4-3-4	SiO₂−CMP 後の洗浄	54
4-3-5	洗浄メカニズムの考察	55
4–4	小括	57
第5章	SiO₂−CMP 用の酸化マンガンスラリー(Mn₂O₃)	60
5-1	緒言	60
5-2	予備実験	61
5–3	実験	61
5-3-1	Mn ₂ O ₃ スラリーの作製方法	61
5-3-2	実験方法	62
5-3-3	スラリーの回収再生	63
5-4	結果及び考察	63
5-4-1	熱処理による砥粒の作製	63
5-4-2	研磨速度及び CMP メカニズムの考察	66
5-4-3	スラリーの回収再生	70
5-4-4	回収再生後スラリーの研磨速度及び回収再生メカニズムの考察	72
5-5	小括	73
第6章	SiO₂−CMP 用の酸化マンガンスラリー(Mn₂O₃)循環研磨	78
6-1	緒言	78
6–2	実験	78
6–3	結果及び考察	80
6-3-1	研磨速度	80
6-3-2	循環研磨に伴うスラリーの pH 及び砥粒濃度変化	81
6-3-3	循環研磨中の CMP メカニズムの考察	83
6-4	小括	86
第7章	総括	88
謝辞		91
研究業績目	録	93

第1章緒論

1-1 はじめに

情報のデジタル化によって、不特定多数の方々が、音楽、映像、文字等の情報を瞬時に通信、或いは、加工できる時代になった。半導体デバイスが『産業の米』といわれる以前、すなわち 1980 年以前、これらの情報は、ほとんどアナログで記録されたいた⁽¹⁾。これらの情報がデジタル化されて'0'または'1'の配列、または、組み合わせにしか過ぎなくなり、情報の通信及び加工が容易になった。このようなデジタル情報社会を大容量のデジタル情報を高速且つ高信頼で演算する半導体デバイスが可能にしている⁽²⁾。

半導体デバイスは、世代が変わるごとに、微細化は70%縮小し、集積度は同じ 面積では約2倍向上する。微細化が進むにつれ、演算速度も向上する。過去、 40年間、半導体デバイスは、おおむね、ムーアの法則、に従って進歩してきた ⁽³⁾。ムーアの法則とは、インテルの創業者の一人であるGordon Moore 博士が1965 年に経験則として提唱し、18~24カ月でチップあたりの集積度が2倍となると いう内容である。つまり、1年半たてば同じ面積内に2倍、3年で4倍、4年半 で8倍……とねずみ算式に素子が配置できるようになることを意味する。驚嘆 すべき進歩の予想ではあったが、実際の代表例を振り返ると、1993年に出た最 初のペンティアムはトランジスタの数が約310万個であったが、1997年に登場 したペンティアム II は約750万個、さらに、2000年に登場したペンティアム4 では2000万個以上と内蔵されているキャッシュメモリーを合わせると4000万 個を超えているので、ほぼ、ムーアの法則に従って、半導体デバイスが進歩し てきたことになる。

このように、半導体デイバスに要請される進化を実現するため、各種の新規 プロセスの導入或いは従来プロセスの改良が行われてきた。新規プロセスのひ とつとして Chemical Mechanical Polishing (CMP)プロセスが導入された。半導 体デバイスの基板であるシリコンウエハの表面は、古くから CMP によって形成 されてきた⁽⁴⁾。しかし、CMP では砥粒を含むスラリーを使用するので、ゴミを極 端に嫌う半導体デバイスのプロセスには、なかなか導入されなかった。 IBM が 1985 年に最初にこのプロセスを導入し、その後、多くの企業に採用された⁽⁵⁻⁷⁾。 筆者が半導体デバイスのプロセスに CMP をの導入の検討開始したのは、1989 年 から 1990 年であるが、当時開発していたロジックデバイス(出荷年度 1994 年) でも配線層は 4 層程度であったと記憶している。ところが、2001 年以降 8 層以

上になり、2009年には12層になり、更なる増加が予想されている^(8,9)。配線層 の増大と微細化に伴う平坦度のへの要求の増大により、半導体デバイス作製の 必須の技術となった。CMPの正確な日本語訳は、『化学的機械研磨』であるが、 日本語では一般に『研磨』と言われていることが多いので、本論文では、研磨 をCMPと同じ意味に用いる。

しかし、CMP プロセスにも課題は多い。半導体デバイスの信頼性向上、性能 向上させるために要請されている課題だけでなく、コスト低減⁽¹⁰⁾、スループッ ト向上、産業廃棄物の低減も求められている。特に、産業廃棄物の低減の点か ら、CMP に使われているスラリーの回収再生技術の確立も必要になってくると 考えらる^(11, 12)。実際、2009 年度の ITRS の報告書においても、スラリーの回収再 生技術は、取り組むべき技術として上げられている^(13, 14)。

これらの課題を解決するために、スラリーの改良に取り組み、酸化マンガン スラリーを世界で初めて半導体プロセスへの適用を試み、W プラグの埋め込み 及び層間絶縁膜の平坦化に使えることを示してきた⁽¹⁵⁻²⁴⁾。本学位論文では、W-CMP 及び SiO₂-CMP が採用されるにいたった経緯、現在の W-CMP、及び、SiO₂-CMP の 概要を説明後、筆者が共同研究者らとともに研究開発してきた酸化マンガンス ラリーについて述べる。Cu 配線については、酸化マンガンスラリーを使った研 究を行っていないので、本論文では触れない。

1-2 CMP プロセスが導入された経緯

1-2-1 配線形成プロセス

図 1.1 に CMP を使った配線形成方法の一例を示す。シリコン基板上に素子を 形成後、層間絶縁膜を堆積し、研磨による平坦化が終了した工程以後のプロセ スを示している。層間絶縁膜の材料は Si0₂が一般的である。平坦化された層間 絶縁膜上に配線材料を堆積する。この配線材料の主成分は A1 で、Si または、Cu が添加されている。A1 の上に TiN 層、下に TiN、Ti 層が形成されることが多い (図 1.1(a))。エッチングは Cl₂ に BCl₃を添加したガスを使用する^(25, 26)。その後、 層間絶縁膜を堆積する (図 1.1(b))。層間絶縁膜としては、通常、CVD (Chemical Vapor Deposition)により形成した SiO₂膜が用いられる。CVD では、例えば TEOS (Si (OC₂H₅)₄) と O₂ の混合ガスを用いて形成している⁽²⁷⁾。次に研磨で層間絶縁膜 を平坦化する (図 1.1(c))。その後、層間絶縁膜をエッチングしてプラグのパタ ーンを形成する (図 1.1(d))。層間絶縁膜のエッチングでは、CF₄ と H₂の混合ガ スを使っている^(26, 28)。A1 上部に堆積している TiN がエッチングストッパーの役 割をしている。次に、スパッタにより TiN を堆積し(図 1.1(e))、CVD によりウ ェハ全面に W を堆積する (図 1.1(f))。W の堆積では、WF₆、SiH₄、及び、H₂の

混合ガス、または、WF₆ と H₂の混合ガスを使う⁽²⁹⁾。TiN は W と酸化膜との密着 性を向上させている。その後、研磨により、プラグパターン以外の W を除去す る(図 1.1(g))。最後に、洗浄を行う。以後、図 1.1(a) から図 1.1(g) のプロセ スを繰り返し、多層配線を形成する。以上示してきたように図 1.1-c の層間絶 縁膜の平坦化と、図 1.1(g) の W の埋め込みに CMP が使われている。



(c) CMPによる層間絶縁膜の平坦化(SiO₂-CMP)



(d) Wプラグパターンのエッチング



(g) CMPによるWプラグの埋め込み(W-CMP)

図 1.1 CMPを使った配線形成方法.

1-2-2 W プラグの形成 (W-CMP)

W プラグの形成では、従来、エッチバックでプラグ以外のWを除去していた。
 図 1.2 にエッチバックを使ったプラグ形成方法、及び、その後の配線形成プロ

セスを示す。層間絶縁膜をエッチングし(図 1.1(d))、TiN を堆積後(図 1.1(e))、 CVD により、W 膜を堆積する工程までは、CMP を用いてプラグを形成する方法



(a) CVDによるW膜の堆積



(b) エッチバックによるWプラグの埋め込み(途中)



(c)エッチバックによるWプラグの埋め込み(終了)



(d) 上層のAI配線の形成

図 1.2 エッチバック法を使った配線形成方法.

と同じである。図 1.2-a は、CVD W の堆積直後の状態を示す。エッチバックで は、表面の W をドライエッチングにより除去していく。SF₆ と N₂の混合ガスを 使っており、エッチング速度は約 1µm/min⁽³⁰⁾と CMP の除去速度と比較して、4 倍 ~10 倍である。エッチバック法の場合、エッチング条件により TiN がストッパ となることも⁽³⁰⁾、その下の層間絶縁膜がストッパとなることもあるある(図 1.2(b))。W がウェハ面内に残留すると、のちの配線形成後にショート不良にな るので、少し、過剰にエッチングする。このため、エッチバック終了後のプラ グ上部はエッチングされてしまう(図 1.2(c))。このへこみをリセスと呼んでい る。このリセスが存在するため、その後に、A1 配線を形成すると、プラグ上の A1 配線にへこみが生じてしまう(図 1.2(d))。

このへこみが原因で、スタックドビアを形成できなかった⁽³¹⁾。スタックドビアは、2 つ以上のプラグ(ビア)が同じ場所の上に形成されたプラグ(ビア)である。スタックドビアの効果の一例を図 1.3 を使って説明する。図 1.3-a は 3 層のA1 配線間を 2 個のプラグにより接続している配線構造である。1 層目と 3 層目の配線は平行であるが、2 層目の配線は 1 層目と 3 層目と直行するように形成されている。スタックドビアが可能な場合の配線レイアウトを図 1.3-b に、スタックドビアが不可能な場合のレイアウトを図 1.3-c に示す。図 1.3-b と図 1.3-c を比較すると明らかなように、スタックドビアが可能な方が 2 層目のプラグの面積に相当する配線面積を縮小できることが分かる。このため、更なる微細化のためには、スタックトビアの形成が必須になってきた。スタックドビアを実現させるために、プラグ上部のリセスを大幅に低減する必要がある。W 膜の研磨では、エッチバックと比較して劇的にリセスを低減できる。以上の理由により、W プラグの形成にW-CMP が使われるようになってきた。

1-2-3 層間絶縁膜の平坦化(SiO,-CMP)

微細化を実現するためには、露光において解像度を向上させる必要がある。 解像度(Resolution)と焦点深度(Depth of Focus : DOF)には、レイリーの式と 言われる以下の関係がある⁽³²⁾。

- $R=k_1 \lambda / NA \qquad (1)$
- $DOF=k_2 \lambda / NA^2 \quad (2)$

解像度(R)とは、どの程度の細かい微細なパターンがウェハ上に転写できるかを 示したものど、小さいほど高解像力となる。焦点深度(DOF)とは、焦点をずらし た時、許容できる解像力の範囲を表したものである。焦点深度(DOF)が大きいほ どピント(焦点)合わせの範囲が広くなる。λは露光波長、NA はレンズ開口数を それぞれ示す。k1及びk2は、k1ファクター及びk2ファクタと呼ばれる定数であ



直上ビアを禁止した場合に必要な面積

断面図

俯瞰図









(b) 直上ビアを採用した多層配線

図 1.3 W-CMPで形成した配線のメリット.

る。式(1)の解像度(R)を向上させるためは、g 線(436 nm)、i 線(365 nm)、 KrF 線(249 nm)、ArF 線(193 nm) と次第に小さい波長の光で露光する必要があ る。一方、式(2)の焦点深度(DOF)は、波長に比例して小さくなる。図 1.4 に解 像度と焦点深度(DOF)との関係を示す。 k_1 、 k_2 、及び、NA は、世代及び露光装置 により変化するが、図 1.4 では、各々、0.5⁽³³⁾、0.6⁽³³⁾、及び、0.7⁽³⁴⁾とした。 解像度を向上させるためには、焦点深度(DOF)も小さくなることが分かる。これ は、解像度を向上させるために、ますます厳しい平坦度が必要になることが分 かる。



図 1.4 解像度と焦点深度との関係.

層間絶縁膜の平坦化では、配線においては、SOG (Spin On Glass)が広く使わ れていた⁽³⁵⁾。SOG はある程度粘性のある液をウェハ表面に回転しながら塗布し、 ウェハ表面の段差を低減する方法である。図 1.5 に SOG による平坦化のデメリ ットを示す。密度の高い配線領域の面積が小さいところでは、SOG によって堆 積される層間絶縁膜厚みが、配線の無い領域と比べて薄いため、平坦化が可能 である。しかし、密度の高い配線領域の面積が広いところでは、配線の無い領 域とほぼ同じ SOG 膜が堆積されるため、段差の低減ができない。このように SOG による平坦化では、広い凸部には、広い凹部と同じ厚みの SOG が堆積されてし まい、平坦化できない。

CMP はこの SOG と比較して、より広い凸部を平坦化できる。Renteln らは、

図 1.5 に示すような断面構造のウェハを SOG と CMP で各々、平坦化してその 平坦化能力を比較した⁽³⁶⁾。その結果を図 1.6 に示す。図 1.6 より SOG は 10 µm 以下の幅(=W)の凸部しか平坦化できない。これに対し、研磨は 100 倍の幅 (W) 1 mm までの凸部を平坦化できることを示している。このように CMP は SOG と比較 して、広い凸部を平坦化できるため、層間絶縁膜の平坦化に CMP が採用された。



面積が小さい領域

面積が大きい領域

図 1.5 SOGによる平坦化のデメリット.



出典: P. Renteln et al., Proc. VMIC、1990, p57.

1-3 従来のCMPプロセス

1-3-1 CMP 方法

CMP の歴史は古く、今から、150 万年前、石器を磨くことから始まったようで ある。日本では、南北朝時代(14 世紀)刀を研ぐ技術として、記録が残っている。 砥粒で表面の凹凸を低減する単純な方法であるので、半導体以外の分野で広く 使われてきた。現在でも、ガラス研磨、フェライト研磨等、色々な分野で使わ れている。ここでは、半導体プロセスにし採用されている CMP について述べる。



図 1.7 研磨方法.

図 1.7 に一般的に使われている CMP 方法を簡単に示す。CMP では研磨布とス ラリーの作用で研磨が進行する。研磨布は定盤の上に張りつけられている。6 イ ンチから 8 インチのウェハをする場合、定盤径は通常、20~24 インチである。 ウェハはヘッドと呼ばれる上定盤に吸着されている。研磨中は、スラリーを供 給しながら、ヘッドを介してウェハを研磨布に押しつけ、下定盤とヘッドを同



図 1.8 研磨布の表面及び断面SEM写真.

10

提供:Nitta Haas 掲載了承済み(2011年12月22日)

時に回転しながら、研磨を行っている。回転速度はヘッド、下定盤とも、20~ 150 rpm で、圧力は、0.1 kg/cm²~1.0 kg/cm²である。代表的な研磨布は、SUBA400 及び、IC1000 (Supplier: Nitta Haas)である。これらの研磨布の表面 SEM 写真、 及び断面写真を図 1.8 に示す。SUBA400 (Supplier: Nitta Haas)は、不織布で、 柔らかく、スラリーの保持能力が高い。IC1000 は硬く、スラリーの保持能力が 弱い。SUBA400 は、キズの低減、及び、研磨速度の低下の抑制に効果がある。ま た、これらの研磨布を積層させた研磨布も広く使われている。スラリーについ ては、以下の W-CMP、及び、Si0,-CMP の項で述べる。

1-3-2 W-CMP

Wプラグの形成に使用するW-CMPのメカニズムを図 1.9 に示す^(15, 37)。W用のス ラリーの砥粒としては当初、アルミナ(A1₂0₃)が主流であった⁽³⁸⁾。A1₂0₃は硬度が 大きいので、スクラッチの発生が問題になることが多くなり、シリカを砥粒と するスラリーも広く採用されている⁽³⁹⁾。これらの砥粒は共に、液体の酸化剤が 添加されている。主な酸化剤はH₂0₂や Fe (N0₃)₃である。Fe (N0₃)₃を酸化剤とする と、pH が 1.5 程度の強酸になる。H₂0₂を使う場合は、弱酸性である。これらの 酸化剤により W 表面を酸化し、表面に脆い酸化物を形成する。この酸化物を砥 粒である A1₂0₃が除去することによって研磨が進行していく(図 1.9(a))。研磨は 層間絶縁膜である Si0₂で停止させる(図 1.9(b))。W を研磨で除去後、Si0₂で研 磨を停止させるためには、Si0₂の研磨速度を低下させる必要がある。これを実 現するためにスラリーの pH を酸性にしたり、薬品が添加されている。プラグ内 の W は、研磨布と接している部分までしか研磨が進まないので、少し過剰に研 磨してもへこみは小さい。従って、エッチバックと比較してリセス(研磨の場合、



図 1.9 W-CMPのメカニズム.

ディッシングという表現が用いられている)は小さい。なお、現在も砥粒として Al₂0₃も使用されている。これは硬度が大きいため(モース硬度 8~9)、シリカ と比較して、W 酸化物の除去能力が高く、大きな研磨速度が得られるめメリッ トがある。

このプロセスではキーホール(keyhole)が発生する、洗浄後の砥粒が十分に 除去できない、キズが発生する等の問題が生じる場合がある^(31, 40)。以下にこれ ら問題点を図 1.10 に示す。キーホールとは、スラリーの中に含まれている酸化 剤でシーム(seam)がエッチングされ、プラグの中心に穴があいてしまった状態 をいう^(15, 41)。W 膜は通常、CVD によってウェハ全面に堆積される。この際、W 膜 は表面にコンフォーマルに堆積していくので、プラグ中心にシームと呼ばれる 継ぎ目ができる。この領域は、膜の堆積中、十分にガスが供給されないところ であるため、エッチングされやすい。エッチングされた穴の形が鍵穴に似てい るため、一般的にキーホールと呼ばれている。酸化剤として H₂O₂ が広く使われ ているが、キーホールが発生してしまうことがある。研磨では砥粒を使うため、 研磨後、砥粒を除去する必要がある。通常は、ブラシを使ってウェハ表面を擦 って砥粒を除去後、HF 等の薬液洗浄することにより表面を清浄化している。し かし、洗浄後に砥粒である Al₂O₃が残留することがある⁽¹⁵⁾。



図 1.10 W-CMPの課題.

1-3-3 SiO₂-CMP

ガラス研磨の歴史は古く、従ってその平坦化機構に関して多くの研究がなされている⁽⁴²⁾。スラリーは、砥粒であるシリカと KOH の入ったアルカリ溶液とで 構成されている。SiO₂研磨メカニズムは、砥粒であるシリカ(SiO₂)と層間絶縁膜 である SiO₂ との間でスラリー中の水を介して、分子結合が形成され、砥粒の移 動に伴いある確率で層間絶縁膜表面の Si、0 が除去されていくと考えられてい る^(43, 44)。この様子を模式的に図 1.11 に示す。



図 1.11 SiO₂-CMPのメカニズム.





図 1.12 SiO₂-CMPの平坦化のメカミズム.

研磨速度は圧力の増大に従い、大きくなる。図 1.12 に示すように凹凸が存在 すると、凸の部分の方が凹部より大きな圧力がかかるため、凸部の研磨速度が 凹部の研磨速度より大きくなり平坦化が進む。ここで、軟らかい研磨布を使う と凹部と凸部で圧力の差が少なくなるため平坦化効率は著しく低下する。また、 硬い研磨布のみを使用するとウェハ面内の研磨速度のばらつきを生じる。図 1.8 に示す研磨布において、柔らかい研磨布 (SUBA400)の上に硬い研磨布 (IC1000)を 張り合わせた研磨布が一般的に使われている。これは、下部に柔らかい研磨布 により、研磨速度の面内ばらつきを低減するためである。柔らかい研磨布 (SUBA400)の性能を向上させるために、現在、柔らかいシート上に硬い研磨布 (IC1000)を貼り付けているものが主流になってきている。

図 1.12 に示すように、CMP では、凸部より凹部の研磨速度が大きいため、層 間絶縁膜が平坦化される。図 1.13 に CMP による平坦化の経過の一例を示す。初 期段差が 1.2 µm で 100 µm の line and space を CMP により平坦化した例である。 CMP 初期には、高い領域が選択に研磨されるが、CMP が進むにつれ、低い領域も 研磨されて平坦化される。CMP では、凹部も研磨されるので、研磨される量を計 算して、絶縁膜を堆積しなくてはならない。



図 1.13 SiO₂-CMPによる平坦化の経過(line and space :100 µm).

CMP は SOG と比較して、格段に広い範囲の凸部を平坦化できるが、平坦化特 性には、凸部の面積依存性がある。その一例を図 1.14 に示す。5000 µm の line and space と 100 µm の line and space の平坦化を比較している。100 µm 幅で は、充分に平坦化できているが、5000 µm 幅になると、平坦化が困難であること がわかる。このように凸部の面積が大きくなると、CMP においても平坦化が困難 になってくる。このパターン依存性を低減するため、様々な方法が検討されて いる。最も簡単と思われる方法はメタルのダミ配線を形成し、チップ面内の広 い凹部をなくす方法である(図 1.15)。この方法以外にも、配線の無い領域に SiN 膜をパターニングにより形成し、この SiN 膜を CMP のストッパとする方法や⁽⁴⁵⁾、 層間絶縁膜の上に研磨速度の遅い膜を堆積する方法が提案されている⁽⁴⁶⁾。



図 1.14 SiO₂-CMPによる平坦化のパターン依存性.

このような工夫以外にも、CMP 条件の改善による平坦化の向上も試みられて いる。研磨圧力を低下させるに従って、凸部をより選択に研磨できるようにな り、平坦化効率が向上することが明らかになった⁽³⁶⁾。しかし、圧力を低下させ ると研磨速度が低下するため、スループットは低下してしまう。従って、より 大きい研磨速度が可能なスラリーが開発されることによって平坦化効率もスル ープットも向上する。

九り 『新Ⅰ



Ľ

図 1.15 ダミー配線形成によるパターン依存の低減.

Si0₂研磨では、図 1. 16 に示すように、研磨時間の増大に伴い研磨速度が低下 することが知られている^(17, 18, 19, 47)。Si0₂研磨で使用されている硬い研磨布 (IC1000)では、研磨中に研磨布表面が劣化するためである。このため、一般に 従来のスラリーを使用する場合には、研磨を行う毎に、ダイヤモンドの砥石で 研磨布表面を削りとる(このプロセスをドレスまたはコンディショニングと呼 んでいる)必要がある⁽⁴⁷⁾。ドレスにより研磨布表面を削り取っていくので研磨 布の寿命も低下してしまう。また、削り取られた研磨布のカスが、スラリーの コスト削減に有効な循環研磨の実現を妨げている要因にもなっている。





出典: Nakamura et al., J. Appl. Phys. Vol. 36 (1997) 1525.



1740

(b) 研磨布の表面写真(光学顕微鏡)

図 1.17 研磨前の研磨布状態.

つまり、SiO₂の CMP では研磨速度の向上と研磨布の劣化抑制が重要な課題で あると考えた。この研磨布劣化原因を共同研究者らと調べた結果を以下に示す。 研磨前の研磨布表面凹凸(図 1.17(a))と状態の光学顕微鏡写真(図 1.17(b))を 示^(17,18)。表面写真(図 1.17(b))で黒く見えている領域は、凹凸が存在している ところである。研磨前では、凹凸が存在しているため、光学顕微鏡写真では、 全面黒く見えている。



(b) 研磨布の表面写真(光学顕微鏡)

図 1.18 従来のfumed silica スラリーを長時間(75分)コンディショニング無しで 研磨した後の研磨布状態.

従来のスラリーで長時間(75 分間)、コンディショニングすることなく研磨した後の研磨布表面を図1.18 に示す^(17,18)。従来スラリーで長時間研磨すると、研磨布表面の凹凸が低減していることが分かる(図1.18(a))。凹凸の無い領域は、 光学顕微鏡写真では白い領域となっている(図1.18(b))^(17,18)。研磨布表面が平 坦になってくると研磨速度が低下する。さらに、この凹凸の減少が発生する原 因を調べた。従来のスラリーでは KOH を添加して、pH が 10-11 に調整されてい

る⁽⁴⁴⁾。砥粒をいれず KOH のみで 75 分間研磨し、研磨布表面を観察すると表面の 凹凸が無くなり、平坦になっている領域が広く存在することが分かった(図 1.19(a))^(17, 18)。平坦になった領域はスラリーで研磨した研磨布表面より広い。 これに対し、水のみで 75 分間研磨した場合では、研磨前後の研磨布表面の凹凸 はほとんど減少していない(図 1.19(b))。以上の結果から、スラリーに含まれて いる KOH が研磨布の劣化の主な原因であると判断した。



(a) KOHで研磨した場合



(b) 水で研磨した場合

図 1.19 従来スラリーに添加されているKOHのみで研磨した場合と、 水のみで研磨した場合の研磨布表面状態の比較.

参考文献

- 1) http://www.mizuho-ir.co.jp/publication/column/2010/0309.html.
- 2) Y. Hayashi: in *Libraty of CMP Planarization Technology & Application*, ed. T. Doi and M. Kinoshita (Global net, Tokyo, 2006) p.44 [in Japanese].
- 3) International Technology Roadmap for Semiconductors, 2009 edition, Executive Summary, p. 1.
- 4) E. Mendel: SCP Solid State Technol., Vol. 10 (No. 8), 1967, p 27.
- 5) M.Krishnan, J. Nalaskowski, and L. Cook: Chemical reviews, **110** (2010) 178.
- 6) H. Landis, P. Burke, W. Cote, W. Hill, C. Hoffman, C. Kaanta, C. Koburger, W. Lange, M. Leach, and S. Luce: Thin Solid Films, Volume 220 (1992), 1.
- 7) R. R. Uttecht and R. M. Geffken: Proc. VLSI Multilevel Int. Conf. (1991), 20.
- International Technology Roadmap for Semiconductors, 2001 edition, Interconnect, p. 5.
- International Technology Roadmap for Semiconductors, 2009 edition, Interconnect, p. 5.
- 10) A. Philipossian: Proc. 2nd Int. CMP Symposium (International CMP Committee, Tokyo) (1996), p.3.
- 11) 川根利昭:月刊 Semiconductor World, 2 (1996), p. 22.
- 12) 松下晋司, 川根利昭: 月刊 Semiconductor World, 12 (1996) 74.
- International Technology Roadmap for Semiconductors, 2009 edition, Interconnect, p. 62.
- 14) International Technology Roadmap for Semiconductors, 2009 edition, Environment, Safety, and Health p. 7.
- 15) S. Kishii, A. Ohishi, Y. Okui, R. Suzuki, and Y. Arimoto: IEDM Tech. Dig., 1995, p. 465.
- 16) S. Kishii, K. Nakamura, A. Ohishi, Y. Okui, R. Suzuki, and Y. Arimoto: Proc. VLSI Sympo., 1996, p. 74.
- 17) K. Nakamura, S. Kishii, and Y. Arimoto: Jpn. J. Appl. Phys. 36 (1997) 1525.
- 18) K. Nakamura, S. Kishii, and Y. Arimoto: Ext. Abst. Int. Conf. Solid State Devices and Materials, 1996, p. 142.
- 19) S. Kishii, K. Nakamura, and Y. Arimoto: Proc. VLSI Sympo., 1997, p. 27.
- 20) S. Kishii, A. Hatada, Y. Arimoto, S. Kurokawa, and T. K. Doi: Jpn. J. Appl. Phys. 50 (2011) 076502.
- 21)S. Kishii, K. Nakamura, K. Hanawa, S. Watanabe, Y. Arimoto,S. Kurokawa, and T. K. Doi: Ext. Abst. Int. Conf. Solid State Devices and Materials, 2011, p. 52.
- 22)S. Kishii, K. Nakamura, K. Hanawa, S. Watanabe, Y. Arimoto,

S. Kurokawa, and T. K. Doi: Jpn. J. Appl. Phys. 51 (2012) 016501.

- 23)S. Kishii, K. Nakamura, K. Hanawa, S. Watanabe, Y. Arimoto,
 - S. Kurokawa, and T. K. Doi: Jpn. J. Appl. Phys. 51 (2012) 046506.
- 24)S. Kishii, K. Nakamura, K. Hanawa, S. Watanabe, Y. Arimoto, S. Kurokawa, and T. K. Doi: Jpn. J. Appl. Phys. **51** (2012) 04DB07.
- 25) 堀池靖浩,林俊雄: 超微細加工技術 (オーム社, 東京, 1997), p220.
- 26) 有門経敏,岡野晴雄: 1990 最新半導体プロセス技術 (プレスジャーナル, 東京, 1990), p145.
- 27) 菅原活郎: 1990 最新半導体プロセス技術 (プレスジャーナル, 東京, 1990), p. 291.
- 28) 吉田幸正: 1994 最新半導体プロセス技術 (プレスジャーナル, 東京, 1994), p. 145.
- 29) 松井功: CVD ハンドブック(化学工学会編)(朝倉書店,東京,1991), p.175.
 30)東京エレクトロン:1994 最新半導体プロセス技術(プレスジャーナル,東京, 1994), p.152.
- 31) N. Elbel, B. Neureither, J. Muller, B. Ebersberger: Proc. 2nd Int. Chemical-Mechanical Polish for ULSI Mulitilevel Interconnection Conf., 1997, p. 75.
- 32) 岡崎信次: 超微細加工技術 (オーム社, 東京, 1997), p. 28.
- 33) 中野朝安, 星野洋, 小松良策: *微細加工* (東京電気大学出版局, 東京, 1989), p. 147.
- 34)http://ja.wikipedia.org/wiki/%E3%83%95%E3%82%A9%E3%83%88%E3%83%A A%E3%82%BD%E3%82%B0%E3%83%A9%E3%83%95%E3%82%A
- 35) H. Fukuda: in *Handotaikenkyu* **41** (*Semiconductor Research* **41**), ed. J. Nishizawa (Kogyo Chosakai, Tokyo, 1995) p. 245 [in Japanese].
- 36) P. Renteln, M. E. Thomas, and J. M. Pierce: Proc. VLSI Multilevel Interconnection Conf., 1990, p.57.
- 37) F. B. Kaufman, D. B. Thompson, R. E. Broadie, M. A. Jaso, W. L. Guthrie, D. J. Pearson, and M. B. Small: J. Electrochem. Soc., **138** (1991) 3460.
- 38) D. Hetherinton, R. Timon, B. Draper, J. Wang, Z. Liu, J. Currie,
- C. Fawcett, L. Cook, and J. Koppenbrink: Tungsten Chemical-Mechanical Polishing for ULSI Via Formation, Surface Technology (Rodel Corp. publication), Vol. 2 (1995) 2.
- 39) E. A. Kneer, C. Raghunath, and S. Raghavan: J. Electrochem. Soc. 143 (1996) 4095.
- 40) T. Myers, J. Li, C. Streinz, B. Mueller, G. Grover, S. Grumbine, and C. Yu: 1997 Proceedings of 2nd Int. Chemical-Mechanical Polish for ULSI Mulitilevel

Interconnection Conf., 1997, p. 99.

- 41) Kassab, L. Witters, D. Dornisch, L. Camilletti, D. Teets, R. Li, M. Denham, and R. Viswanathan: Proc. VLSI Multilevel Interconnect Conf., 2000, p. 189.
- 42) 泉谷徹郎:*精密研磨・鏡面加工技術* (経営開発センター出版部, 東京, 1987), p. 427.
- 43) L. M. Cook: J. Non-Crystal Solids, **120** (1990) 152.
- 44) S. Li, G. Gaudet, F. Sun, and A. Naman: J. of the Electrochem. Society **157** [11] (2010) H1061.
- 45) Y. Hayashi and S. Takahashi: Jpn. J. Appl. Phys. 32 (1993) 1060.
- 46) S. Kishii, H. Horie, M. Hoko, Y. Arimoto, and T. Itoh: Extended Abstract of Int., Conf. on Solid State Devices and Materials, 1993, p. 189.
- D. Stein, D. Hetherinton, M. Dugger, and T. Stout: J. of Electronic Materials, 25[10] (1996) p.1623.

第2章 本研究のコンセプト

本章では、世界に先駆けて、酸化マンガンを砥粒とするスラリーに注目し、半 導体デバイスの作製に使用した理由を述べる。

2-1 W-CMP に適した砥粒の検討

弟一章で述べたように、W-CMPでは、従来スラリーには、液体の薬品を使用している。液体の薬品を利用することにより、W-CMPでは、プラグのシーム部分をエッチングしてしまう。これは、酸化剤が液体であるため、微小な領域でも入り込んでしまうためと予想した。すなわち、砥粒自身にも酸化作用があれば、液体の酸化剤が不要であると考えた。



Abrasive (MnO₂) No keyhole

MnO₂ abrasive case



例えば、酸化マンガンには、Mn0、Mn₃0₄、Mn₂0₃、Mn0₂、及び、Mn₂0₇の酸化物が存在する⁽¹⁾。各マンガン酸化物のMnの価数は、Mn0では2、Mn₃0₄では2.67、Mn₂0₃では3、Mn0₂では4、Mn₂0₇では7である。すなわち、Mn₂0₇、Mn0₂、Mn₂0₃、Mn₃0₄、 では3、Mn0₂では4、Mn₂0₇では7である。すなわち、Mn₂0₇、Mn0₂、Mn₂0₃、Mn₃0₄、 Mn0の順に酸化作用が小さくなる。Mn₃0₄では、Mnが2価と3価が混在している ため、Mnの価数が整数でない。Mn:0の比率が大きい物質は、比率が小さい物質 に変化する可能性があるので、酸化力があると考えた。Mn₂0₇ は酸化マンガン酸 化物の中では、最も強い酸化作用を持つ。しかし、Mn₂0₇ は酸化作用が強く、 不安定なので、スラリーとして使用すると危険である。Mn0₂ は、乾電池の材料 として、古くから全世界で使用されているので、通常の取り扱いでは、危険で はない。このように考えると、酸化マンガンの中では、Mn0₂ が砥粒として使用 できると考えた。

酸化作用を持つ MnO₂で W 膜を研磨する場合に期待できるメリットを図 2.1に 示す。第一章で述べたように CVD により W 膜を堆積すると、プラグの中央にシ ームとよばれる、結合の弱い不完全な W 膜が形成される。スラリーに液体の酸 化剤が入っていると、液体は、狭い領域にも容易に入り込んでいき、シームを エッチングしてしまい、キーホール(keyhole)が発生する。これに対し、砥粒自 身に酸化作用をもつ MnO₂では、砥粒シームに入り込むことがないので、シーム をエッチングしないため、キーホール(keyhole)が発生しないと期待した。

表 2.1 に主要な酸化物を示す⁽²⁻²⁴⁾。これらの金属酸化物の中で、金属と酸素の比率が、大きい金属酸化物は、酸化作用を持ち、砥粒自身に酸化作用を持つ可能性があると考えた。このため、表 2.1 では、特に、複数の酸化物を持つ可能性が高い、遷移金属を主に検討した。筆者が、本学位論文で、検討した Mn 以外にも、Ti、V、Cr、Fe、Co、Ni、Cu、Zn、Nb、Mo、Ru、Rh、Sn、及び、Ceの酸化物も砥粒として使える可能性がある。

これらの砥粒に対して、従来スラリーの砥粒として、広く、使われているシ リカ(Si0₂)やアルミナ(Al₂0₃)が使われている。Si には、Si0₂以外に Si0 が存在 する。しかし、Si0 は、1200℃以上の高温では、存在するが、冷却されると以下 の反応が進み、固体として、Si0 は存在しない。

Si0→Si0₂+Si

このため、SiO₂が酸化作用を持つことは、不可能である。A1の酸化物は、A1₂O₃ しか存在しない。従って、従来のSiO₂或いはA1₂O₃を砥粒とするスラリーでは砥 粒自体に酸化作用を持たせることはできないと考えた。

表 2.1	主要な元素	の酸	七物.
-------	-------	----	-----

	Valence number									Def	
Element	1	2	2.67	3	3.33	4	5	6	7	8	Ref.
Al				Al ₂ O ₃							2
Si						SiO ₂					3
Sc				Sc ₂ O ₃							4
Ti		TiO		Ti ₂ O ₃	Ti ₃ O ₅	TiO ₂					5
V		VO		V ₂ O ₃		VO ₂	V ₂ O ₅				6
Cr			Cr ₃ O ₄	Cr ₂ O ₃		CrO ₂		CrO ₃			7
Mn		MnO	Mn ₃ O ₄	Mn ₂ O ₃		MnO ₂			Mn ₂ O ₇		1
Fe		FeO	Fe ₃ O ₄	Fe ₂ O ₃							8
Co		CoO	C0 ₃ O ₄	Co ₂ O ₃							9
Ni		NiO		Ni ₂ O ₃							10
Cu	Cu ₂ O	CuO									11
Zn		ZnO				ZnO ₂					12
Y				Y ₂ O ₃							13
Zr						ZrO ₂					14
Nb		NbO				NbO ₂	Nb ₂ O ₅				15
Мо				Mo ₂ O ₃		MoO ₂		MoO ₃			16
Tc											17
Ru						RuO ₂				RuO ₄	18
Rh				Rh ₂ O ₃		RhO ₂					19
Pd		PdO									20
Ag											21
Cd		CdO									22
Sn		SnO				SnO ₂					23
Ce				Ce ₂ O ₃		CeO ₂					24

注: Tc、及び、Agは、常温において、安定な酸化物がない、或いは、確認されていない。

2-2 SiO,-CMP に適した砥粒の検討

Si0₂-CMPでは、半導体デバイスの層間絶縁膜(ILD)の平坦化が採用される前に は、主として、ガラス(主な成分 Si0₂)の研磨が工業分野で使われいた。1950年 から1960年代にかけて、ドイツの研究者が、研磨できる物質を熱心に研究して いる⁽²⁵⁻³⁹⁾。これらの研究成果を今中、及び、土肥がレビューしている⁽⁴⁰⁻⁴³⁾。も ちろん、ガラス加工の被加工物であるガラスは、半導体に使われるように純粋 な Si0₂ではなく、不純物も多く含まれていたと思われる。用途に合わせて、Si0₂

にある種の添加材が入っていと思われる。また、1950年から1960代では、鉱物 を粉砕して砥粒を作製した可能性が高いので、砥粒においても、不純物が高濃 度に含まれていた可能性はある。図 2.2 に砥粒のモース硬度と研磨速度の関係 を示す^(27, 41, 43)。図 2.2 より、これらの研究で、砥粒の硬度と研磨速度との間に あまり相関がないことが分かった。彼らは、理由は明確ではないが、研磨速度 の高い砥粒では、砥粒とガラスとの間で何らかの反応が進んでいる可能性が高 いことを述べている。Ce0₂、Cr₂0₃、及び、Fe₂0₃の研磨速度が大きい。



図 2.2 各種砥粒と研磨速度の関係.

出典: 土肥俊郎: 詳細半導体CMP技術(工業調査会, 東京, 2001), p.79.

表 2.1 に、主要な酸化物を示し、金属を研磨する際には、酸化作用が高い物 質が有効であると考えた。しかし、SiO₂の研磨では、複数の酸化状態を持つこ とが研磨速度を大きくする要因である可能性が高いことは、今までの経験で予 想されるが、砥粒が酸化作用を持つことは必須ではない。実際、図 2.2 では、 CeO₂ を砥粒とする研磨速度は報告されているが、Ce₂O₃ を砥粒とする研磨速度は 小さいことが別の研究で報告されている⁽⁴⁴⁾。表 2.1 において、Mn は、5 つの価 数を持ちので、マンガン酸化物はSiO₂研磨に有望であると考えた。



図 2.3 各元素の存在比率.

出典:http://pubs.usgs.gov/fs/2002/fs087-02/

2-3 Mn 資源

砥粒は大量に使用されるため、安価な材料でないと広く使用されない。米国 の調査機関が、地球上の資源を調査した結果を報告している。大陸、及び、そ の近くの浅い海は、火成岩(マグマが固まってできた岩石)、堆積岩(堆積物が続

成作用を受けてできた岩石)、及び、変成岩(既存の岩石が変成作用を受けてで きた岩石)によって構成されている。これらの中に含まれている各元素と Si 元 素 10⁶atoms の割合を図 2.3 示す⁽⁴⁵⁾。0 及び Si は地殻付近で最も多く存在する元 素である。図 2.3 より、Mn は比較的、地殻付近に多く存在していることが分か る。

古くは、クラークが地殻付近の各元素の割合を産出しているが、クラークの 報告では、Mn は 12 番目に多く存在している⁽⁴⁶⁾。また、海底には、Ni、Cu、Co、 Mn を含むマンガン団塊やコバルト・リッチ・クラスト、Cu、Pb、Zn、Au、Ag に 富む海底熱水鉱床があり、地球上に残された最大の鉱物資源として注目されて いる⁽⁴⁷⁾。海底にも Mn が多く存在しているので、利用可能な資源として豊富に存 在している元素だと考えている。

参考文献

- D.R. Lide: *CRC Handbook of Chemistry and Physics* (CRC Press, Boca Raton, FL, 2004) 85th ed., p. 4-69.
- 2) D.R. Lide: *CRC Handbook of Chemistry and Physics* (CRC Press, Boca Raton, FL, 2004) 85th ed., p. 4-82.
- D.R. Lide: CRC Handbook of Chemistry and Physics (CRC Press, Boca Raton, FL, 2004) 85th ed., p. 4-39.
- 4) D.R. Lide: *CRC Handbook of Chemistry and Physics* (CRC Press, Boca Raton, FL, 2004) 85th ed., p. 4-81.
- 5) D.R. Lide: *CRC Handbook of Chemistry and Physics* (CRC Press, Boca Raton, FL, 2004) 85th ed., p. 4-91.
- D.R. Lide: CRC Handbook of Chemistry and Physics (CRC Press, Boca Raton, FL, 2004) 85th ed., p. 4-93.
- D.R. Lide: CRC Handbook of Chemistry and Physics (CRC Press, Boca Raton, FL, 2004) 85th ed., p. 4-52.
- D.R. Lide: CRC Handbook of Chemistry and Physics (CRC Press, Boca Raton, FL, 2004) 85th ed., p. 4-63.
- D.R. Lide: CRC Handbook of Chemistry and Physics (CRC Press, Boca Raton, FL, 2004) 85th ed., p. 4-54.
- D.R. Lide: CRC Handbook of Chemistry and Physics (CRC Press, Boca Raton, FL, 2004) 85th ed., p. 4-72.
- D.R. Lide: CRC Handbook of Chemistry and Physics (CRC Press, Boca Raton, FL, 2004) 85th ed., p. 4-55.
- 12) D.R. Lide: CRC Handbook of Chemistry and Physics (CRC Press, Boca Raton, FL, 2004) 85th ed., p. 4-95.
- D.R. Lide: CRC Handbook of Chemistry and Physics (CRC Press, Boca Raton, FL, 2004) 85th ed., p. 4-95.
- 14) D.R. Lide: *CRC Handbook of Chemistry and Physics* (CRC Press, Boca Raton, FL, 2004) 85th ed., p. 4-96.
- D.R. Lide: CRC Handbook of Chemistry and Physics (CRC Press, Boca Raton, FL, 2004) 85th ed., p. 4-72.
- 16) D.R. Lide: CRC Handbook of Chemistry and Physics (CRC Press, Boca Raton, FL, 2004) 85th ed., p. 4-70.
- 17 D.R. Lide: *CRC Handbook of Chemistry and Physics* (CRC Press, Boca Raton, FL, 2004) 85th ed., p. 4-88.

- 18) D.R. Lide: CRC Handbook of Chemistry and Physics (CRC Press, Boca Raton, FL, 2004) 85th ed., p. 4-80.
- D.R. Lide: CRC Handbook of Chemistry and Physics (CRC Press, Boca Raton, FL, 2004) 85th ed., p. 4-79.
- 20) D.R. Lide: *CRC Handbook of Chemistry and Physics* (CRC Press, Boca Raton, FL, 2004) 85th ed., p. 4-73.
- 21) D.R. Lide: *CRC Handbook of Chemistry and Physics* (CRC Press, Boca Raton, FL, 2004) 85th ed., p. 4-83.
- 22) D.R. Lide: *CRC Handbook of Chemistry and Physics* (CRC Press, Boca Raton, FL, 2004) 85th ed., p. 4-49.
- 23) D.R. Lide: *CRC Handbook of Chemistry and Physics* (CRC Press, Boca Raton, FL, 2004) 85th ed., p. 4-90.
- 24) D.R. Lide: *CRC Handbook of Chemistry and Physics* (CRC Press, Boca Raton, FL, 2004) 85th ed., p. 4-51.
- 25) A. Kaller: Jenaer Jahrbuch, Carl Zeiss (1957), 145 [in German].
- 26) A. Kaller: Jenaer Jahrbuch, Carl Zeiss (1959), 181 [in German].
- 27) A. Kaller: Monatsschr. Feinmech. u. Optik, 79 [5] (1962) 135 [in German].
- 28) E. Bruche and H. Poppa: Glastech, Ber., 28 (1955) 232 [in German].
- 29) E. Bruche and H. Poppa: Silikattechnik, 6 (1955) 378 [in German].
- 30) E. Bruche and H. Poppa: Glastech, Ber., 29 (1956) 183 [in German].
- 31) E. Bruche and H. Poppa: Z. Angew, Pys. 8 (1956) 486 [in German].
- 32) E. Bruche and H. Poppa: J. Soc., Glass Tech., 40 (1956) 513.
- 33) E. Bruche and H. Poppa: Glastech, Ber., 30 (1957) 163 [in German].
- 34) H. Poppa: Glastech, Ber., 30 (1957) 387 [in German].
- 35) E. Bruche and H. Poppa: Ind. Dia, Rev., 18 (1958) 29 [in German].
- 36) E. Bruche and K. Peter: Glastech, Ber., 33 (1960) 37 [in German].
- 37) E. Bruche: Ind. Dia., Rev., 22 (1962) 46 [in German].
- 38) E. Bruche, A. Kaller, and H. Poppa: Silikattechnik, 10 (1959) 213 [in German].
- 39) A. Kaller,: Silikattechnik, 9 (1958) 320 [in German].
- 40) 今中治: 機械の研究, 第20巻, 第1号, (1968) p. 60.
- 41) 今中治: 機械の研究, 第 20 巻, 第 2 号, (1968) p. 73.
- 42) 今中治: 機械の研究, 第20巻, 第3号, (1968) p. 77.
- 43) 土肥俊郎: 詳細半導体 CMP 技術(工業調査会, 東京, 2001), p.79.
- 44) C. A. Hampel: Glass Ind., **41** [2] (1960) 82.
- 45) http://pubs.usgs.gov/fs/2002/fs087-02/.
- 46) F. W. Clarke and H. S. Washington: "The composition of the eath's crust", US. Geol.

Suv. Prof. Paper (1924) 127.

47) H. Kawamoto: Quarterly review No. 27 (2008) 57.

第3章 W-CMP 用の酸化マンガンスラリー(MnO₂)

3-1 緒言

0.75 µm ルール以下の DRAM やロジックデバイスの層間絶縁膜の平坦化で CMP が採用された^(1,2)。その後、層間絶縁膜の平坦化として必須の技術として採用されると W プラグの形成においても、従来のエッチバックにかわって CMP が採用 された^(3, 4, 5, 6)。W-CMP には、研磨速度が遅い、キーホールが発生する、研磨後の洗浄に砥粒が残る等の問題がある。

従来の W-CMP のスラリーには、A1₂0₃ を砥粒とするスラリーと Si0₂ を砥粒とす るスラリーがある。どちらの砥粒も液体の酸化剤をスラリーに添加する必要が ある。酸化剤として、H₂0₂^(7,8)、Fe (N0₃)₃^(8,9,10)、 KI0₃^(9,10)、 (NH₄)₂S₂0₈⁽⁹⁾、 KMn0₄ ⁽¹⁰⁾、及び、KN0₃⁽¹⁰⁾ が、検討されてきた。W 膜は CVD により形成されているので、 プラグの付近に W 同士の結合が弱い、シームとよばれる領域が存在する。Kassab らは、これらの酸化剤がシームをエッチングする可能性があると報告している ⁽¹¹⁾。しかし、研磨速度を上げるには、液体の酸化剤の濃度を上げる必要がある。 筆者は、液体の酸化剤を添加すると、シームのエッチングが加速されると考え た。そこで、砥粒に酸化作用がある物質で研磨すると液体の酸化剤を添加する 必要がなくなり、シームをエッチングしてキーホールが発生しないと考察した。 第 2 章で酸化作用を持つ可能性の物資を列挙したが、その中で、Mn0₂ は、乾電 池の酸化剤として広く世界で使われていて、比較的安全で、資源も豊富なので、 Mn0₂を砥粒するスラリーを W-CMP に使用することにした⁽¹²⁻¹⁵⁾。

3-2 実験

3-2-1 スラリーの作製方法

図 3.1 に MnO₂スラリーの原料である MnO₂の作製方法を示す。Mn イオンを含む 硫酸を電気分解して陽極に MnO₂を形成する。電気分解に際して、陰極に炭素電 極、陽極に Ti 電極を用いた。陽極(anode)及び陰極(cathode)では、各々、以下 の反応が起こる。

> 陽極: $Mn^{2+} + 2H_20 \rightarrow MnO_2 + 4H^+ + 2e^-$ 陰極: $2H^+ + 2e^- \rightarrow H_2$

MnO₂は酸化物ではあるが導体であるため、陽極表面に MnO₂が形成されても電気


図 3.1 MnO₂ の形成方法.



図 3.2 MnO₂ スラリーの作製方法.

図 3.2 に砥粒の原料である電解 MnO_2 からスラリーができるまでの簡単なプロ セスフローを示す。陽極に板状に形成された MnO_2 の固まりを粗粉砕する。水と 粗粉砕した MnO_2 とを混合した後、微粉砕を行う。最後にフィルターにより大き い砥粒を除去してスラリーができる。

図 3.3 にスラリーの SEM 写真を示す。砥粒の粒子径は 0.1 から 0.3 μ m であることが分かる。 MnO_2 スラリーの色は黒色、pHは 6 程度である。



図 3.3 MnO, 砥粒のSEM像.

3-2-2 実験方法

表 2.1 に研磨条件を示す。最初にパターンの形成されていない W 膜を研磨し、 プラグのエッチング状態を調べた。パターンが形成されていないウエハでは、 ウエハ表面に熱酸化(SiO₂)膜を形成後、スパッタにより TiN 膜を堆積し、W を CVD により形成した。パターンを形成されていない膜を研磨後に、プラグのパター ンを形成したウエハを研磨した。

次に、洗浄実験を行った。研磨後の洗浄では、スクラビング処理→0.5%HF 浸 漬処理と HC1+H₂O₂+H₂O 浸漬処理→スクラビング処理→0.5%HF 浸漬処理の洗浄方 法を検討し、全反射蛍光 X 線、及び、Inductively Coupled Plasma mass Spectrometry (ICP-MS)で汚染を評価した。

表 3.1 CMP条件.

Turntable diameter (in.)	12
Downforce (kg/cm ²)	0.378
Polishing pad	SUBA400
Head/turntable speed (rpm)	40/40
Slurry flow rate (MnO ₂ , conventional) (cm ³ /min	n) 100
Wafer diameter (in.)	б

3-3 結果及び考察

3-3-1 研磨特性

研磨速度の砥粒依存性を図 3.4示す。図中 Conventional (従来)は、 $A1_20_3$ の砥 粒で、濃度は、7 wt%である。砥粒濃度 7 wt%は、 H_20_2 を添加後の砥粒濃度であ る。 MnO_2 においては、砥粒濃度、3.5、7、及び、24 wt%の研磨速度を評価した。 同じ砥粒濃度 7 wt%で比較すると、 MnO_2 の研磨速度が 1.5 倍高い。 MnO_2 スラリー は、 MnO_2 以外の薬液は添加していない。 MnO_2 自体に酸化作用があるために、従来 の $A1_2O_3$ スラリーと同等以上の研磨速度が得られたと考えられる。



図 3.4 研磨速度の砥粒濃度依存性.

3-3-2 CMP メカニズムの考察

以下に、ギブズの自由エネルギとモース硬度に基づいて CMP メカニズムを考察する。

Kaufman らは、 $Fe(NO_3)_3$ を酸化剤として使用して、W膜を研磨した⁽¹⁷⁾。Kaufman らは、酸化剤がWの表面を酸化してWxOyを形成しこれを砥粒である Al_2O_3 が除去し、 且つ、液体による酸化は限定された厚みだけだとした。そして、液体による酸 化と砥粒による除去が連続的に進むと考えた⁽¹⁷⁾。

現在は、液体の酸化剤としては、 H_2O_2 が主流である。液体である酸化剤によって、形成される酸化されたW膜の厚みが限定的であるとするkaufmanのモデルに対して、Kneerらは、少なくとも、酸化剤が H_2O_2 である場合については、 H_2O_2 は、Wを溶解すると主張した。つまり、つまり、酸化したW膜は、パシベーション膜としてではなく、スラリー中に溶けてゆくと考えた⁽⁷⁾。どちらの主張にしても、 H_2O_2 なしでは、Wの十分な研磨速度を得られない⁽⁸⁾。

 MnO_2 のモース硬度は、6-7 で $A1_2O_3$ のモース硬度は、9 である^(18, 19)。 $A1_2O_3$ は、 MnO_2 より硬度が高いにもかかわらず、 MnO_2 の方が、研磨速度が高い。W は、 WO_2 や WO_3 のように複数の酸化物になりえる⁽²⁰⁾。Ong らの研究によると、酸化数の大き い W の酸化物の方が、モース硬度が小さい傾向がある⁽²¹⁾。 WO_3 モース硬度は、5-6 であるので⁽²¹⁾、W の酸化物は、 MnO_2 と同等以下のモース硬度になると考えられる。

これらの事実は、MnO₂が砥粒としてだけでなく、酸化剤として作用している ことを暗示している。Wが MnO₂によって酸化される可能性をギブズの生成エネ ルギから調べた。つまり、以下の反応の可能性を調べた。

$$6 \operatorname{MnO}_2 + \mathbb{W} \xrightarrow{} 3 \operatorname{Mn}_2 \mathbb{O}_3 + \mathbb{WO}_3 \quad (1)$$

ここで、 $MnO_2^{(23-26)}$ 、 $Mn_2O_3^{(23-26)}$ 、及び、 $WO_3^{(23, 24, 27)}$ のギブズの標準生成エネル ギ $\Delta_f G^0$ は、各々、-465.17 kJ/mol、 -881.1 kJ/mol、 及び、-764.08 kJ/mol である。

$Mn+O_2 \rightarrow MnO_2$	$\Delta_f G^0 (MnO_2)$	-465.17 kJ mol	(2)
$2Mn+3/20_2 \rightarrow Mn_20_3$	$\Delta_f G^0 (Mn_2 O_3)$	-881.1 kJ/mol	(3)
$W+3/20_2 \rightarrow W0_3$	$\Delta_f \operatorname{G}^0(\operatorname{WO}_3)$	-764.08 kJ/mol	(4)

式(2)、(3)、(4)より、式(1)のギブズの生成エネルギの変化AG は、以下のよう に示せる。

$$\Delta G = 3\Delta_f G^0 (Mn_2 O_3) + \Delta_f G^0 (WO_3) - 6\Delta_f G^0 (MnO_2)$$

=-616.36 kJ/ mol

ここで、 Δ_{f} G⁰(Mn₂O₃)、 Δ_{f} G⁰(WO₃)、及び、 Δ_{f} G⁰(MnO₂)は、各物質のギブズの標準 生成エネルギを示す。式(1)のギブズの自由エネルギの変化はマイナスなので、 式(1)の反応は右方法に進むと推測される。従って、MnO₂は、Wを酸化すると推 測される。MnO₂は、固体の砥粒であり一定の大きさを持っているため、W プラグ のシームに入り込んでキーホールを発生することはない。

図 3.5 は、TiN の研磨量と研磨時間の関係を示す。図 3.5 より、4 分間研磨 しても 0.002µm しか研磨されていない。これは、TiN が MnO_2 スラリーにおいて、 ストッパとして機能することを示す。TiN のモース硬度は、8-9⁽²²⁾であるため、 MnO_3 砥粒は TiN 膜を研磨しないと考えている。



図 3.5 TiN 膜の研磨量.

3-3-3 研磨後のプラグ形状

図 3.6 は、MnO₂スラリーで、W 膜が除去されてから、1 分間のオーバ研磨をした場合のプラグの断面図である。研磨量換算で 0.15 µm のオーバ研磨に相当する。CVD により堆積した W 膜厚は、0.5 µm であった。正常ば W プラグが形成されている。



図 3.6 MnO₂スラリーで1分間オーバ研磨したWプラグの断面形状 (0.15 μ mのオーバ研磨量に相当).



Conventional

MnO₂

図 3.7 従来のAl₂O₃スラリーとMnO₂スラリーでWプラグを各々4分間 オーバ研磨した場合のプラグ表面形状(従来のAl₂O₃スラリーは、0.4 µm、 MnO₂スラリーは、0.6 µmのオーバ研磨量に相当する).

図 3.7 は、従来の Al₂O₃スラリーと MnO₂スラリーで、ウエハ表面上の W がなくなってから、4 分間オーバ研磨した時のプラグ表面の SEM 像である。MnO₂スラリ

ーの研磨速度が従来スラリーの研磨速度より 1.5 倍大きいため MnO₂スラリーで は、0.6 µm のオーバ研磨量、従来スラリーでは、0.4 µm のオーバ研磨量に相当 する。図 3.7 より、従来スラリーでは、従来スラリーでは、プラグのシームを エッチングしてキーホールが発生していることが分かる。これに対して、MnO₂ スラリーでは、液体のエッチング剤が添加されていなく、固体である MnO₂ 砥粒 は、シームの中に入り込まないため、キーホールが発生しないと考えられる。

3-3-4 研磨後の洗浄

表 2.2 は、TiN 膜を MnO_2 スラリーで研磨後の洗浄を検討した結果である。全 反射蛍光 X線で評価した。 MnO_2 で研磨後、スクラビング処理 \rightarrow 0.5%HF 浸漬処理、 $HC1+H_2O_2+H_2O$ 浸漬処理 \rightarrow スクラビング処理 \rightarrow 0.5%HF 浸漬処理の洗浄方法を検討 した。Control として、研磨前の TiN 膜を示す。HC1、 H_2O_2 、及び、 H_2O の混合液 の濃度比率は 1:1:48 (volume)である。この薬液による W 膜、及び、TiN の膜の エッチング速度は、各々、0.0051 µm/min、0.0054 µm/min であった。HC1+ $H_2O_2+H_2O$ 浸漬処理、及び、0.5%HF 浸漬処理の浸漬時間はともに、1 分間である。

	$\mathbf{Mn} \\ \times 10^{10} \\ \textbf{(atoms/cm2)}$	Fe × 10 ¹⁰ (atoms/cm ²)	Ni × 10^{10} (atoms/cm ²)	$\begin{array}{c} \mathbf{Cu} \\ \times \ 10^{10} \\ \textbf{(atoms/cm^2)} \end{array}$
Before polishing	<1	<0.8	<1	<1
Scrubber→0.5%HF	140000	<0.8	<1	<1
HCl+H ₂ O ₂ +H ₂ O →Scrubber→0.5%HF	<1	<0.8	<1	<1

表 3.2 研磨後の洗浄方法検討(MnO,スラリー).

HC1+H₂0₂+H₂0 浸漬処理 HC1+ H₂0₂+H₂0 浸漬処理→スクラビング→0.5%HF 浸漬処 理をすると、研磨前の清浄度のなることが分かった。スクラビング処理前に HC1+ H₂0₂+H₂0 に浸漬して、MnO₂を溶解することが有効であることが分かった。しかし、

高い清浄度を実現するためには、洗浄の最後に、HF 処理をして、TiN の膜を少しエッチングして、MnO。を除去する必要があることが分かる。

次に、従来のAl₂O₃スラリーとMnO₂の清浄度を比較するために、熱酸化膜を従 来のAl₂O₃スラリー、MnO₂スラリーで研磨して、洗浄し、清浄度を inductively coupled plasma mass spectrometry (ICP-MS)で比較した。



図 3.8 従来のAl₂O₃スラリーとMnO₂スラリーの研磨後の洗浄比較.

従来の $A1_20_3$ スラリーで研磨した場合、洗浄後に砥粒成分であるA1 が 1.3×10^{12} atoms/cm²残っている。これに対して、 $Mn0_2$ で研磨した場合、洗浄後のウエハ上 に、砥粒成分である Mn は、 1×10^{10} atoms/cm² 以下である。これは、研磨前の状態より少ない。図 3.8 より、 $Mn0_2$ は、洗浄により、完全に除去されたと考えられる。これに対し、 $A1_20_3$ は、安定な物質であるため、 $A1_20_3$ を容易に溶解できる薬液がない。このため、従来の $A1_20_3$ スラリーでは、 $A1_20_3$ を効果的に溶解する洗浄方法がないため、ウエハ上に洗浄後でも残ってしまう。これに対し、 $Mn0_2$ では、 $HC1+H_20_2+H_2$ (volume:1:1:48)の混合液に容易に溶解するので、砥粒の除去が容易である。

3-4 小括

世界に先駆けて、MnO₂スラリーによりW膜を研磨し、以下のことが分かった。 ①MnO₅スラリーは、液体の酸化剤を添加しなくとも、W膜を研磨できる。

- ②従来の Al₂O₃のスラリーと比較して、同じ砥粒濃度で、1.5 倍の研磨速度を得られた。
- ③従来の Al₂O₃スラリーを使った場合は、キーホールが発生したが、MnO₂を使っ た場合は、キーホールが発生しなかった。これは、MnO₂スラリーでは、液体 の酸化剤が必要ないため、研磨中にシームをエッチングして、キーホールを 発生しないためであると考えられる。
- ④洗浄においては、MnO₂は、HC1+ H₂O₂+H₂O の酸と過酸化水素水の溶液に容易に溶解するので、砥粒を研磨後の洗浄で除去できた。これに対し、従来の Al₂O₃ スラリーでは、Al₂O₃は非常に安定な物質であるので、容易に溶解できる洗浄液がないため、洗浄後に Al₂O₃が残ってしまう。
- ⑤ギブズの自由エネルギの比較により、MnO₂は、Wと反応して、WO₃の酸化物を 形成する可能性が高い。Wは酸化物となるとモース硬度が低下するため、Wは 酸化することにより、より研磨が進行すると考えられる。

参考文献

- 1) P. Renteln, M. E Thomas, and J. M. Pierce: Proc. VLSI Multilevel Interconnect Conf., 1990, p. 57.
- 2) K. Maeda, T. Kozuki, Y. Yamamoto, and S. Kadomura: Proc. Pacific-Rim CMP Int. Conf. Planarization/CMP Technology, 2004, p. 45.
- 3) C. W. Kaanta, W. J. Cote, J. E. Cronin, K. L. Holland, P. I. Lee, and T. M. Wright: IEDM Tech. Dig., 1987, p. 209.
- 4) M. Rutten, P. Feeney, R. Cheek, and W. Landers: Proc. VLSI Multilevel Interconnect Conf., 1995, p. 491.
- 5) H. Landis, P. Burke, W. Cote, W. Hill, C. Hoffman, C. Kaanta, C. Koburger, W.r Lange, M. Leach, and S. Luce: Thin Solid Films, **220** (1992) 1.
- R. R. Uttecht and R. M. Geffken: Proc. VLSI Multilevel Interconnect Conf., 1991, p. 20.
- 7) E. A. Kneer, C. Raghunath, and S. Raghavan: J. Electrochem. Soc. **143** (1996) 4095.
- 8) G. Lim, J. H. Lee, J. Kim, H. W. Lee, and S. H. Hyun: Wear 257 (2004) 863.
- D. Stein, D. Hetherington, M. Dugger, and T. Stout: J. Electronic Materials 25 (1996) 1623.
- 10) E. A. Kneer, C. Raghunath, V. Mathew, and S. Raghavan, J.S. Jeon: J. Electrochem. Soc. 144 (1997) 3041.
- Kassab, L. Witters, D. Dornisch, L. Camilletti, D. Teets, R. Li, M. Denham, and R. Viswanathan: Proc. VLSI Multilevel Interconnect Conf., 2000, p. 189.
- 12) L. David: Handbook of Batteries (McGraw-Hill, New York, 2002) 3rd ed.
- 13) S. Parker: McGraw-Hill Encyclopedia of Science & Technology 10 (McGraw-Hill, New York, 1992) 7th ed., p. 369.
- 14) A. Kozawa and R. A. Powers: J. Chem. Education 49 (1972) 587.
- 15) D. M. Holten and F. L. Tye: MnO₂ Symp. Proc. Tokyo. Jpn., 2 (1980) 244.
- 16) S. Kishii, R. Suzuki, A. Ohishi, and Y. Arimoto: IEDM Tech. Dig., 1995, p. 465.
- 17) F. B. Kaufman, D. B. Thompson, R. E. Broadie, M. A. Jaso, W. L. Guthrie, D. J. Pearson, and M. B. Small: J. Electrochem. Soc. **138** (1991) 3460.
- 18) Walter Schumann: *Minerals of the World* (Sterling Publishing, New York, 2008) 2nd ed., p. 176.
- 19) http://www.webmineral.com/data/Pyrolusite.shtml.
- 20) S. Parker: *McGraw-Hill Encyclopedia of Science & Technology 18* (McGraw-Hill, New York, 1992) 7th ed., p. 602.

- 21) C. W. Ong, H. Y. Wong, G. K.H. Pang, K. Z. Baba-Kishi, and C. L. Choy: J. Mater. Res. 16 (2001) 1541.
- 22) J. N. Plendl and Peter J. Gielisse: Phys. Rev. 125 (1962) 828.
- 23) Y. Ishizawa: *Kagakubinran Kisohen 2 kaitei 5han* (Handbook of Chemical Basic), (Maruzen, Tokyo, 2004), 2nd. p. 291 [in Japanese].
- 24) http://webbook.nist.gov/chemistry.
- 25) D. R. Lide: *CRC Handbook of Chemistry and Physics* (CRC Press, Boca Raton, 2004) 85th ed., p. **5**-21.
- 26) M. W. Chase Jr.: Journal of Physical and Chemical Reference Data Monograph No.9 NIST. JANAF Thermochemical Tables (1998) 1571.
- 27) M. W. Chase Jr.: Journal of Physical and Chemical Reference Data Monograph No.9 NIST. JANAF Thermochemical Tables (1998) 1925.

第4章 SiO₂-CMP 用の酸化マンガンスラリー(MnO₂)

4-1 緒言

層間絶縁膜(Inter-Layre- Dielectric: ILD)を平坦化するために、従来は、 spin-on-glass (SOG)によって平坦化されていた⁽¹⁻⁴⁾。ILDは、典型的には、SiO₂ より形成されている。SOG 溶液はシロキサン(siloxane)とアルコールの混合液 である。微細化が進むにつれ、SOGによる平坦化では、微細化が要求する平坦度 を達成できなくなってきた。1990年にRentelnらは、SOGでは、10-100 µm 以上 の広い領域を平坦化できないことを示した⁽⁵⁾。また、彼らは、chemical mechanical polishing (CMP)が、より広い表域を平坦化できることを示した。 UttechtとGeffken⁽⁶⁾、Landisら⁽⁷⁾、及び、Patrickらは⁽⁸⁾、CMPが実際の半導体 プロセスで採用可能であることを示した。

更に、Rentelnらは、研磨圧力を低くするにつれ、平坦化効率が向上すること を明らかにした⁽⁵⁾。しかし、研磨圧力を低下すると研磨速度が低下するため、ス ループットが低減する。従って、より高い研磨速度を達成できるスラリーが求 められる。現在では、ILDの平坦化のスラリーではfumed silica が砥粒として 使われている。fumed silica では、pH 6-8において、高い研磨速度が得られな いことが知られている。高い研磨速度を実現するために、pHは10-11にあげてい る⁽⁹⁾。しかし、高いpHにすると、研磨布を劣化させ、結果として研磨速度を低下 させる⁽¹⁰⁻¹²⁾。このため、中性付近(pH 7付近)で高い研磨速度が得られるスラリ ー砥粒が、より高い平坦化効率を得るためには必要である。

従来の funed silica スラリーで SiO₂ 膜を研磨する場合は、砥粒である SiO₂ と 被加工物がともに同じ物質 SiO₂ である。SiO₂ は安定な物質であるので、SiO₂ 同 士が化学的に反応することはないと考えられる。研磨速度を大きくするために、 スラリーに KOH が添加されている^(12, 13)。しかし、pH を高くすると、CMP 中に、 研磨布を劣化させてしまう。シリカは、pH 9 以上では、(HO)₃SiO⁻になり、更に 高い pH では、(HO)₂SiO₂²⁻となる⁽¹⁷⁾。従来の funed silica スラリーでは、KOH により研磨布が劣化してしまうため、パッドコンディショニングが必要である ⁽¹⁴⁻¹⁵⁾。このため、funed silica スラリーは、高い研磨速度を実現することは、 根本的に困難に思える。同様にパッドコンディショニング無しで研磨する或い は減少させることは困難と考えられる。

4-2 実験

4-2-1 スラリーの作製方法

図 4.1 に MnO_2 の形成方法を示す。硫酸に Mn を溶解した溶液を電気分解することにより、 MnO_2 が陽極に板状に形成される⁽¹⁵⁻¹⁶⁾。この MnO_2 のプレートは、粉砕されて水と混合される。これらを微粉砕(ミリング)し、フィルタリングにより大きな粒子を除去したものをスラリーの砥粒として使用した。図 4.2 に、 MnO_2 の SEM 像を示す。砥粒の大きさは、0.1~0.3 µm である



図 4.1 MnO₂ スラリーの作製方法.



図 4.2 MnO₂ 砥粒のSEM像.

4-2-2 実験方法

研磨速度と研磨の平坦化効率を調べた。MnO₂ スラリーと従来の fumed silica スラリーの特性を IC1000/SUBA400 研磨布 (Supplier: Nitta Haas)を使って評価 した。研磨装置のヘッドとターンテーブルの回転速度は今回の実験ではすべて 同じにした。研磨圧力 (Down force) は、0.14 から 0.84 kg/cm²、回転速度は 20 から 100 rpm まで振った。コンディショニングは in-situ ではなく、ex-situ コンディショニングを行った。なお、in-situ とは研磨中に行うコンディショニ ングで、ex-situ とは、研磨中にはコンディショニングを行わず、各研磨が終了 毎にコンディショニングをすることである。

研磨速度を評価するため、厚みが 0.5 µm の熱酸化膜(SiO₂ 膜)を wet 酸化によ りシリコンウエハ上に形成した⁽¹⁷⁾。熱酸化膜によって形成された膜は安定で且 つ、熱酸化のプロセスにより膜質の変化が少ないため、研磨速度の評価には、 適した膜である。

図 4.3 には、平坦化効率を調査するために形成したパターンである。SiO₂ 膜 は、tetraethoxysilane (TEOS)ガスを使って Plasma-Enhanced Chemical Vapor Deposition (PECVD)法により形成した⁽¹⁸⁾。テストパターンは、正方形のステッ プの幅と同じスペースを形成し、ステップの正方形の面積は、0.5 × 0.5、1 × 1、2 × 2、及び、4 × 4 mm²である。ステップの初期高さは、0.8 µm である。 研磨後に高い領域の残膜(T_H)と低い領域の残膜(T_L)を測定し、ステップの高さ (=T_H-T_L)を算出した。



Line/Space=0.5 mm, 1 mm, 2 mm, 4 mm (Line=Space)

図 4.3 平坦化効率評価用パターン.

さらに、 MnO_2 スラリーについて使用した場合のクリーニング方法を検討した。 まず、①スクラビング→1% v/v HF 1 分間浸漬、②HC1+H₂O₂+H₂O(volume ratio 1:1:48)スクラビング→1% v/v HF 1 分間浸漬の 2 通りの洗浄を比較した。①は、 従来の fumed silica スラリでは、広く使われている洗浄である。

 MnO_2 は、酸と H_2O_2 の混合液に容易に溶解するので、以下の洗浄についても検討した。

①HC1+H₂O₂+H₂O dipping →scrubbing→HF dipping
②HNO₃+H₂O₂+H₂O dipping→scrubbing→HF dipping
③H₂SO₄+H₂O₂+H₂O dipping→scrubbing→HF dipping
④HC1+H₂O₂+H₂O dipping→scrubbing→HC1+H₂O₂+H₂O dipping
⑤HNO₃+H₂O₂+H₂O dipping→scrubbing→ HNO₃+H₂O₂+H₂O dipping
⑥H₂SO₄+H₂O₂+H₂O dipping→scrubbing→H₂SO₄+ H₂O₂+H₂O dipping

汚染評価は、砥粒成分である Mn 元素のみ Inductively Coupled Plasma Mass Spectrometry (ICP-MS)を使って評価した。HC1、HNO₃、H₂SO₄、HF、及び、H₂O₂ 半導体製造プロセスでは広く使われている薬品である。HC1、HNO₃、H₂SO₄、HF、 及、H₂O₂ の原液の濃度は、各々、11.6、13.4、18.1、27.2、及び、10.1 mol/L である。

4-3 結果と考察

4-3-1 研磨速度

図 4.4 は、 MnO_2 スラリー、及び、従来の fumed silica スラリーで研磨した時 の研磨速度の圧力依存性である。回転速度は、40 rpm である。 MnO_2 スラリーは、 Preston の経験則には、高い圧力(0.4 kg/cm²以上)では従わない⁽¹⁹⁾。しかし、 MnO_2 の研磨速度は 0.7 kg/cm²以下では、従来の fumed silica スラリーの研磨速 度より大きい。一般的に、研磨圧力を低下させると高い平坦化効率が得られる。 従って、 MnO_2 スラリーは、従来スラリーより低い圧力で研磨できるので、高い 平坦化効率が得られると考えた。

図 4.5 は、研磨圧力 0.56 kg/cm²における研磨速度の回転速度依存性を示す。 横軸の回転速度を縦軸に研磨速度を示している。上定盤と下定盤の回転数は同 じ値にした。MnO₂ スラリーの場合も従来スラリーの場合も、回転速度の上昇に 従って研磨速度が向上している。

図 4.6 は、研磨圧力 0.21 kg/cm²における研磨速度の回転速度依存性を示す。 MnO_2 スラリーの場合は、回転速度の上昇に従って研磨速度が向上している。しかし、従来の fumed silica スラリーでは、回転速度を上げても、研磨速度はほ

とんど上昇しない。これは、MnO₂スラリーでは、低い圧力でも回転速度を大きくすると、研磨速度を十分上げることができるが、従来スラリーでは、低い圧力では研磨速度を向上できないことを示す。



Polishing pressure (kg/cm²)

図 4.4 研磨速度の圧力依存性(回転数 40 rpm).



図 4.5 研磨速度の回転速度依存性 (圧力 0.56 kg/cm²).



図 4.6 研磨速度の回転速度依存性 (圧力 0.21 kg/cm²).

4-3-2 平坦化効果

図 4.7 は、 MnO_2 スラリーと従来の funed silica スラリーについて、圧力 0.21 kg/cm²、回転数 80 rpm で、評価用パターンを研磨した時の段差の変化を示す。 面積 2 × 2 mm の段差を評価した。図 4.7 より、 MnO_2 では、研磨時間 5分間で、 段差が 0.1 µm 以下に低減しているが、従来スラリーでは、研磨時間を 12 分間 に増大しても段差が 0.35 µm 以下に低減できない。これは、 MnO_2 スラリーでは、 圧力 0.21 kg/cm²でも、十分な研磨速度を得られるが、従来スラリーでは、十 分な研磨速度が得られないためであると考えた。

低い研磨圧力で研磨すると、段差の高い領域を選択的に研磨できることが知られている^(5,8)。しかし、従来スラリーでは、低い圧力で十分な研磨速度を得られない。従って、MnO₂スラリーでは、0.21 kg/cm² 従来スラリーでは、0.56 kg/cm² で研磨して平坦化能力を比較した。MnO₂スラリーと従来スラリーの研磨速度が、ほぼ同じ(0.12 µm/min)になるように回転速度を調整した。MnO₂スラリーの場合は、回転速度 80 rpm、従来スラリーの場合は、60 rpm である。この条件で研磨した時の段差、及び、下部のSiO₂膜の研磨量と研磨時間の関係を図 4.8 に示す。 横軸は研磨時間、左の縦軸は段差、右の縦軸は、ステップの低い領域(図 4.3 における T_Hの減少量)の研磨量を示す。●は MnO₂、〇は従来スラリーを示す。実線で結んだ●(MnO₂)、及び、実線で結んだ○(従来スラリー)より、研磨時間が増大するにつれ、段差は減少していることが分かる。MnO₂ スラリーの方が従来スラリーより速く段差が低減し ている。点線で結んだ● (MnO₂)と点線で結んだ○ (従来スラリー)より、両方の スラリーとも、下部領域の研磨量も研磨時間の増大とともに、増大している。 しかし、MnO₂ スラリーで研磨した場合の方が従来スラリーの場合より、下部領 域の研磨量が大きい。



Polishing time (min)



図 4.7 研磨時間の増大に伴う段差の低減比較 (0.21 kg/cm²).

図 4.8 段差及び凹部のSiO₂膜の研磨量と研磨時間の関係 (MnO₂スラリー 0.21 kg/cm²、従来スラリー 0.56 kg/cm²).

MnO₂ スラリーと従来スラリーで研磨した場合の平坦化効率を明らかにするために下部領域の研磨量と段差の関係を図 4.9 にプロットした。図 4.9 より、明らかに、MnO₂ スラリーの方が従来スラリーより、少ない下部領域の研磨量で低い段差まで低減できることが分かる。更に、MnO₂の方が低い段差まで低減できている。



Removal amount of lower-level SiO₂ film (µm)

図 4.9 段差及び凹部のSiO₂膜の研磨量の関係 (MnO₂スラリー 0.21 kg/cm²、従来スラリー 0.56 kg/cm²).

図 4.10 は、 MnO_2 スラリーで研磨した際の、平坦化の面積依存性を示す。評価 した面積は、 0.5×0.5 、 1×1 、 2×2 、及び、 $4 \times 4 \text{ mm}^2$ である。図 4.10 より、圧力 0.21 kg/cm^2 において、 MnO_2 スラリーは、 $2 \times 2 \text{ mm}^2$ 以下の面積 は、平坦化できるが、 $4 \times 4 \text{ mm}^2$ 以上の面積の段差は、十分平坦化できないこ とを示す。更に広い面積の段差を低減するためには、 MnO_2 より研磨速度の大き いスラリーを開発する必要がある。

図 4.11 は、A1 配線上の層間絶縁膜(ILD)を MnO_2 スラリーで平坦化した後の断面 SEM 写真である。表面は平坦になっていることが分かる。スクラッチは確認 されなかった。 MnO_2 のモース硬度は、6-7 である⁽²⁰⁻²²⁾。fumed silica (SiO₂)の モース硬度は 6.5-7.0⁽²³⁾である。従来の fumed silica スラリーで PECVD の SiO₂ 膜を研磨した場合において、通常、スクラッチは発生しない。 MnO_2 は、fumed silica と同等或いは少し低いモース硬度なので、スクラッチは入らないのは合理的だと考察できる。

 MnO_2 と SiO₂のモース硬度がほぼ同じであるにもかかわらず、 MnO_2 の方が、研 磨速度が大きい。これは、 MnO_2 が被加工物である SiO₂と直接、何らかの反応を していることを示唆している。



I onshing time (min)

図 4.10 平坦化の面積依存性 (MnO₂スラリー).



図 4.11 アルミ配線上の層間絶縁膜(ILD)平坦化後の断面SEM像.

4-3-3 CMP メカニズムの考察

ギブズ自由エネルギの比較により、 MnO_2 が被加工物である SiO₂と直接、反応 する可能性を検討した。自然界には、 $Mn_xSi_yO_z$ マトリックスとして、 MnO_3Si 、及 び、 Mn_2O_4Si が存在している⁽²⁴⁾。 MnO_2 と SiO₂が反応して、 MnO_3Si が生成する以 下の式(1)の可能性を調べた。

$$MnO_2 + SiO_2 + H_2 \rightarrow MnO_3Si + H_2O (1)$$

本章で使用する各物質の標準モル生成ギブズ自由エネルギ($\Delta_f G^0$)を表1に示 $f^{(24-28)}$ 。MnO₂、SiO₂、MnO₃Si、及び、H₂Oの標準モル生成ギブズ自由エネルギ(Δ_f G^0)は、-465.1、-856.3、-1240.5、及び、-237.1 kJ/mol である。 式(1)にお けるH₂は、スラリーの構成成分である水より供給されていると考えている。こ の反応式(2)の Δ G は 0 kJ/mol である^(42, 46)。

$$2\mathrm{H}^{+} + 2\mathrm{e}^{-} \rightarrow \mathrm{H}_{2} \tag{2}$$

Substance	Standard ΔG_f (kJ/mol)	Ref.
MnO_2	-465.1	24
MnO ₃ Si	-1240.5	24
MnO_2Si_4	-1632.1	24
SiO ₂	-856.3	25
H ₂ O	-237.1	26
O_2	0	26
$\overline{H^{+}}$	0	27
H ₂	0	27
$\overline{Mn^{2+}}$	-228.1	27
H_2O_2	-120.4	28

表 4.1 標準モル生成ギブズ 自由エネルギ.

従って、式(1))のΔG は、以下のように表せられる。

 $\Delta G = \Delta_f G^0 (MnO_3Si) + \Delta_f G^0 (H_2O) - \Delta_f G^0 (MnO_2) - \Delta_f G^0 (SiO_2)$

= -156.2 kJ/mol

式(1)の Δ G が 0 kJ/mol 以下であるので、式(1)は、右方向に進むと考えられる。 従って、CMP 中に MnO₂ が SiO₂ と反応して MnO₃Si が生成していると予想される。 MnO₃Si は砥粒である MnO₂によって除去されると考えている。

更に、MnO₂とSiO₂と反応してMn₂O₄Siが生成する式(3)の可能性を調べた。

$$2MnO_2 + SiO_2 + 2H_2 \rightarrow Mn_2O_4Si + 2H_2O \quad (3)$$

 $Mn_20_4Si O\Delta_f G^0 は 1632.1 kJ/mol である。従って、式(3)の<math>\Delta G$ は、以下のように 算出される。

$$\Delta G = \Delta_f G^0 (Mn_2 O_4 Si) + 2\Delta_f G^0 (H_2 O) - 2\Delta_f G^0 (Mn O_2) - \Delta_f G^0 (SiO_2)$$

= -82.7 kJ/mol

式(3)の Δ G が0 kJ/mol以下である。これは、 MnO_2 が CMP中、SiO_2 膜と直接反応して Mn_2O_4 Sが生成される可能性が高いことを示す。

筆者は、MnO₂スラリーでは、MnO₂がSiO₂と直接反応して、MnO₃Si 或いはMn₂O₄S が生成され研磨が促進していると考えている。しかし、ギブズの自由エネルギ の比較では、反応が必ず、起こることは証明できない。定量的に議論できる評 価方法を今後、検討してゆきたい。

4-3-4 SiO₂-CMP 後の洗浄

図 4.12 は、post-CMP 後の洗浄の汚染評価結果である。Scrubbing→ HF dipping は、研磨後に scrubbing して 1% v/v HF の溶液に 1 分間浸漬したことを示す。 HC1+H₂O₂ dipping→scrubbing →HF dipping は、研磨後に HC1 と H₂O₂ の混合液 (HC1 : H₂O₂ : H₂O =1:1:48)に 1 分間浸漬し、scrubbing して 1% v/v HF の溶液 に 1 分間浸漬したことを示す。図 4.12 より研磨後に HC1 と H₂O₂ の混合液(HC1 : H₂O₂ : H₂O=1:1:48)に 1 分間浸漬し、scrubbing して 1% v/v HF の溶液(HC1 : H₂O₂ : H₂O=1:1:48)に 1 分間浸漬し、scrubbing して 1% v/v HF の溶液に 1 分間 浸漬すると、CMP 前の状態と同等或いはそれ以下の清浄度になることが分かる。 以下に示す他の可能な洗浄を検討した結果を図 4.13 に示す。

①HC1+H₂O₂+H₂O dipping→scrubbing→HF dipping
②HNO₃+H₂O₂+H₂O dipping→scrubbing→HF dipping
③H₂SO₄+H₂O₂+H₂O dipping→scrubbing→HF dipping
④HC1+H₂O₂+H₂O dipping→scrubbing→ HC1+H₂O₂+H₂O dipping
⑤HNO₃+H₂O₂+H₂O dipping→scrubbing→ HNO₃+H₂O₂+H₂O dipping

(6)H₂SO₄+H₂O₂+H₂O dipping \rightarrow scrubbing \rightarrow H₂SO₄+H₂O₂+H₂O dipping



図 4.12 post-CMP 後の洗浄評価.

図 4.13 では、砥粒成分である Mn 元素のみ、ICP-MS で評価している。① HC1+H₂0₂+H₂0 dipping→scrubbing→HF dipping 、 ② HN0₃+H₂0₂+H₂0 dipping→scrubbing→HF dipping、③H₂S0₄+H₂0₂+H₂0 dipping →scrubbing→HF dipping、及び、研磨前の砥粒成分である Mn の濃度は、9.90×10⁸、3.60×10⁹、 1.70×10⁹、及び、 1.60×10⁹ atoms/cm²である。 今回行った ICP-MS では、1.0 ×10¹⁰ atoms/cm² 以下の定量評価は、困難なので、①から③の洗浄方法を実施す ると、研磨前の状態になるとみなしてよい。また、④から⑥の洗浄により、1.5 ×10¹¹ atoms/cm² レベルまで砥粒は除去できるが、それ以上の砥粒の低減は、下 地のSi0₂膜をHF によりごくわずかエッチングしないと低減できないことが分か った。

4-3-5 洗浄メカニズムの考察

 MnO_2 が、HC1 と H₂O₂の混合液に容易に溶解することが目視で確認できるので、 式(4)の反応が進んでいると予想した。

 $MnO_2 + H_2O_2 + 2H^+ \rightarrow Mn^{2+} + 2 H_2O + O_2$ (4)

この反応が妥当か否かを考察するために、式(4)の ΔG を算出した。 MnO_2 、 H_2O_2 、 H^+ 、 Mn^{2+} 、 H_2O 、及び、 O_2 の $\Delta_f G^0$ は各々、-465.17、-120.4、0、-228.1、-237.1、 及び、0 kJ/mol である。従って式(4)の ΔG は、以下のように算出される。

$$\Delta G = \Delta_{f} G^{0} (Mn^{2+}) + 2\Delta_{f} G^{0} (H_{2}0) + \Delta_{f} G^{0} (0_{2}) - \Delta_{f} G^{0} (Mn0_{2}) - \Delta_{f} G^{0} (H_{2}0_{2}) - 2\Delta_{f} G^{0} (H^{+}) = -116.8 \text{ kJ/mol}$$

式(4)の ΔG が、0 kJ/mol 以下であるので、式(4)の反応は右方向に進むと考 えられる。ギブズ自由エネルギの比較より、研磨後のウエハ表面の MnO_2 砥粒が HC1 と H_2O_2 の混合液に容易に溶解することが、 ΔG の比較より、可能であること が分かった。



図 4.13 各種洗浄による砥粒の除去評価.

4-4 小括

世界に先駆けて、MnO₂スラリーにより SiO₂ 膜を研磨し、以下のことを明らか にした。

- ① MnO_2 は、低い圧力(0.21 kg/cm²)でも十分な研磨速度を有するのが、従来の fumed silica スラリーは、十分な研磨速度を実現できない。
- $2MnO_2$ スラリーは、面積 2.0×2.0 mm² までは、従来の fumed silica スラリーより下部領域の少ない研磨量で凸部を選択的に研磨できる.
- ③ギブズ自由エネルギの比較より、MnO₂は、SiO₂とCMP中、直接反応しているために研磨速度が大きい可能性が高い。
- ④Post-CMPの洗浄では、酸とH₂0₂の混合液により、砥粒成分を除去後、scrubbing を行い、HFに浸漬することにより、研磨前の清浄度になる。ギブズ自由エネ ルギの比較により、Mn0,が酸とH₂0₂の混合液に溶解することは、矛盾しない。

参考文献

- 1) J. K. Chu, J. S. Multani, S. K. Mitta, J. T. Orton, and R. Jecmen: Proc. VLSI Multilevel Interconnection Conf., 1986, p. 474.
- Y. Misawa, N. Kinjo, M. Hirao, S. Numata, and N. Momma: IEEE Trans Electron Devices 34 (1987) 621.
- P. L. Pai, A. Chetty, R. Roat, N. Cox, and C. Ting: J. Electrochem. Soc. 134 (1987) 2829.
- 4) H. Kojima, T. Iwamori, Y. Sakata, T. Yamashita, Y. Yatsuda: Proc. VLSI Multilevel Interconnection Conf., 1988, p. 390.
- 5) P. Renteln, M. E. Thomas, and J. M. Pierce: Proc. VLSI Multilevel Interconnection Conf., 1990, p. 57.
- 6) R. R. Uttecht and R. M. Geffken: Proc. VLSI Multilevel Interconnection Conf., 1991, p. 20.
- H. Landis, P. Burke, W. Cote, W. Hill, C. Hoffman, C. Kaanta, C. Koburger, W. Lange, M. Leach, and S. Luce: Thin Solid Films 220 (1992) 1.
- 8) W. J. Patrick, W. L. Guthrie, C. L. Standley, and P. M. Schiable: J. Electrochem. Soc. **138** (1991) 1778.
- 9) L. M. Cook: J. Non-Cryst. Solids 120 (1990) 152.
- 10) K. Nakamura, S. Kishii, and Y. Arimoto: Jpn. J. Appl. Phys. 36 (1997) 1525.
- 11) K. Nakamura, S. Kishii, and Y. Arimoto: Ext. Abst. Int. Conf. Solid State Devices and Materials, 1996, p. 142.
- 12) D. Stein, D. Hetherington, M. Dugger, and T. Stout: J. of Electron. Mater. 25 (1996) 1623.
- 13) S. Kishii, K. Nakamura, A. Ohishi, Y. Okui, R. Suzuki, and Y. Arimoto: Proc. VLSI Symp., 1996, p. 74.
- 14) L. David: Handbook of Batteries (McGraw-Hill, New York, 2002) 3rd ed., p. 1.
- 15) S. Parker: *McGraw-Hill Encyclopedia of Science and Technology* (McGraw-Hill, New York, 1992) 7th ed., vol. **10**, p.369.
- 16) A. Kozawa and R. A. Powers: J. Chem. Edu. 49 (1972) 587.
- 17) R. K. Iler: The Chemistry of Silica (John Wiley & Sons, New York, 1979) p. 11.
- 18) W. Kulisch, T. Lippmann, and R. Kassing: Thin Solid Films 174 (1989) 57.
- 19) F. W. Preston: J. the Soc. of Glass Technol. XI (1927) 214.
- 20) W. Schumann: *Minerals of the World* (Sterling Publishing, New York, 2008) 2nd ed., p. 176.
- 21) J. N. Plendl and P.J. Gielisse: Phys. Rev. 125, (1962) 828.

- 22) S. Kishii, A. Hatada, Y. Arimoto, S. Kurokawa, and T. K. Doi: Jpn. J. Appl. Phys. 50 (2011) 076502-1.
- 23) H. S. Lee, D. I. Kim, J. H. An, H. J. Lee, K. H. Kim, and H. Jeong: Manuf. Technol. **59** (2010) 333.
- 24) D. R. Lide: *CRC Handbook of Chemistry and Physics* (CRC Press, Boca Raton, FL, 2004) 85th ed., p. 5-21.
- 25) D. R. Lide: *CRC Handbook of Chemistry and Physics* (CRC Press, Boca Raton, FL, 2004) 85th ed., p. 5-84.
- 26) D. R. Lide: CRC Handbook of Chemistry and Physics (CRC Press, Boca Raton, FL, 2004) 85th ed., p. 5-76.
- D. R. Lide: CRC Handbook of Chemistry and Physics (CRC Press, Boca Raton, FL, 2004) 85th ed., p. 5-85.
- 28) D. R. Lide: *CRC Handbook of Chemistry and Physics* (CRC Press, Boca Raton, FL, 2004) 85th ed., p. 5-18.

第5章 SiO₂-CMP 用の酸化マンガンスラリー(Mn₂O₃)

5-1 緒言

前章において、SiO₂ 膜を MnO₂ で研磨できることを明らかにした。第2章で示 したように酸化マンガンは、Mm₂O₇、MnO₂、Mn₂O₃、Mn₃O₄、及び、MnO の5種類の化 合物が存在する。更に、高い研磨速度を得られる可能性を検討した。Mm₂O₇ は、 非常に酸化作用が高いため、スラリーとしては、危険だと判断し、安定な物質 として存在する MnO₂、Mn₂O₃、Mn₃O₄、及び、MnO を砥粒とするスラリーの研磨速 度を予備実験で評価した。Mn₂O₃ がもっとも高い研磨速度を実現できることを明 らかにし、この砥粒について、従来の fumed silica スラリーと比較した。

最近、半導体ビジネスの持続可能な発展を実現するために、産業廃棄物の低 減の重要性が議論されている。CMPプロセスにおいても、使用済みスラリー の低減が必要であると議論されている⁽¹⁻³⁾。SiO₂膜の研磨では、従来 funed silica (SiO₂)スラリーが広く使われており⁽⁴⁻⁸⁾。従来スラリーにおいても、使用済みス ラリーの低減のため、スラリーの循環使用によるリユース、及び⁽⁹⁻¹³⁾、回収再生 (英語文、re-manufacturing と表現)^(14, 15)の研究がなされている。本章では、 リユースはCMPプロセス中において、循環使用により複数回使用することを 意味し、回収再生は、使用済みスラリーからスラリーを新たに作製することと 定義する。リサイクル(英語では recycle と表記)は、二つの意味を含むことが あるので、本章では使用しない。

しかし、実際の生産現場では、新しいスラリーを一回きりしか使用しない。 つまり、リユースはされず、また、回収再生もなされていない。従来の funed silica スラリーでは、スラリーの循環使用によるリユース中にスラリーが純水 により薄まるので、リユースの実現は困難である。更に、従来 funed silica ス ラリーでは、使用済みスラリーからシリカ砥粒成分だけを取り除くのが至極困 難なため、従来 funed silica スラリーでは、回収再生が極端に困難である。

fumed silica スラリーは広く使われているが、シリカという材料に起因した 特性により、研磨速度の向上、回収再生の実現、循環利用によるリユースの実 現が困難である。高い研磨速度が実現すると、スループットの向上だけでなく スラリーの使用量が低減する、スラリーの再利用が可能になると、スラリーの 使用量が低減する、また、回収再生が実現すると更に産業廃棄物が低減する。 酸化マンガンスラリーがこれらの要求を満たす可能性があると考え、世界で初 めて、Mn₂0₃を砥粒とするスラリーを作製して、SiO₂-CMP を行った⁽¹⁶⁻¹⁸⁾。

5-2 予備実験

スラリーとして使用できる4種類の酸化マンガン(MnO₂、 Mn₂O₃、 Mn₃O₄、MnO) の研磨速度を評価した。MnO₂は、電解によって形成した。Mn₂O₃は、MnO₂を900℃ の熱処理をして形成したもの、Mn₃O₄は、MnO₂を1000℃の熱処理をしたものであ る。MnO は、試薬品である MnO を評価した。試薬品の MnO の作製方法は不明であ る。各スラリーの研磨速度を図 5.1 に示す。メカニズムは、分からないが Mn₂O₃ を砥粒とするスラリーが一番大きい研磨速度が得られると判断し、Mn₂O₃ スラリ ーの作製条件の最適化を行い、以下の実験を行った。



図 5.1 各種酸化マンガンスラリーの研磨速度比較.

5-3 実験

5-3-1 Mn,O3スラリーの作製方法

図 5.2に Mn_2O_3 スラリーの作製方法を示す。 Mn^{2+} を硫酸溶液に溶解させて、電気 分解をして陽極に MnO_2 を形成する。 Mn_2O_3 を得るために、この MnO_2 を空気中で900°C に加熱した⁽¹⁹⁻²¹⁾。これを微粉砕(ミリング)して、スラリーの砥粒とした。



図 5.2 Mn₂O₃スラリーの作製方法.

5-3-2 実験方法

表5.1に、CMP条件を示す。下定盤の大きさは、12インチ、研磨布は、 1C1000/SUBA400 (Supplier: Nitta Haas)を使った。圧力 (downforce)は0.21 kg/cm²である。研磨したウエハは、6インチウエハで、これをwet酸化して形成し た酸化膜(SiO₂)を研磨した。 $Mn_2O_3 \ge MnO_2$ 、及び、従来のfuned silicaスラリーの 研磨速度を比較した。次に、各スラリーの研磨速度の濃度依存性を調べた。濃 度は各スラリーを純水により薄めて砥粒濃度を低下させて研磨速度を評価した。 次に、パッドコンディショングをせず連続研磨を行った。

表 5.1 CMP条件.

Turntable diameter (in.)	12
Downforce (kg/cm ²)	0.21
Polishing pad	IC1000/SUBA400
Head/turntable speed (rpm)	60/60
Wafer diameter (in.)	6
Film	Thermally grown SiO ₂

5-3-3 スラリーの回収再生

図 5.3は、本論文で提案している使用済み酸化マンガンスラリーからの再生 純化プロセスである。回収した使用済みスラリーの中には、Mn₂O₃、及び、MnO₂ の使用済みスラリーに加えて、他のプロセスで使用しているシリカスラリ、コ ンディショニングで発生した研磨布のパッドのカス、破損したウエハが含まれ ている。これらをH₂SO₄、及び、H₂O₂の混合液にいれた。図 5.3に示すように、MnO₂ とMn₂O₃は、以下の式に示すように容易に溶解すると考えた。

溶解すると、Mn²⁺になると考えられる。シリカスラリ、コンディショニングで 発生した研磨布のパッドのカス、破損したウエハは、H₂SO₄、及び、H₂O₂の混合液 に容易には溶解しない。フィルタリングにより、Mn²⁺以外の成分(シリカ、研磨 布のカス、及び、ウエハの破片)は、フィルターを通過できないので除去される が、Mn²⁺は、通過する。フィルタリング後、硫酸の濃度を調整し、図 5.2に示す 方法でMn₂O₃を作製し、研磨速度を評価した。



図 5.3 使用済みスラリー再生のための純化プロセス.

5-4 結果及び考察

5-4-1 熱処理による砥粒の作製

図 5.4は、原料であるMnO₂(a)とそれを大気中で、900℃で熱処理したサンプ

ル (b) のXRDの結果を示す。 $MnO_2^{(22)} \geq Mn_2O_3^{(23)}$ のXRDのピークを図 5.4に示している。図 5.4 (a) より熱処理前のサンプルは、 MnO_2 であることが、図 5.4(b) より、 熱処理後のサンプルが Mn_2O_3 であることが確認できる。図 5.4(b) において、 MnO_2 のピークは確認されない。従って、熱処理後のサンプルでは、 MnO_2 は、XRDの検 出限界以下レベルであると考えられる。一般にXRDの検出限界は、1%以下である。 図 5.2に示すように本実験では、 MnO_2 を900℃で熱処理後、室温にまで冷却して いるが、昇温後に Mn_2O_3 になったサンプルが、冷却中に MnO_2 には、変化していない ことが分かる。



(b) After heating

図 5.3 熱処理前のMnO₂ (a)及び、900度の熱処理後のサンプル(b)の X-ray diffraction (XRD).



図 5.5 各種酸化マンガンのThermogravimetry (TG) カーブ ((a) β-MnO₂ (refluxed), (b) γ-MnO₂ (Faradiser WS), (c) γ-MnO₂ (refluxed), (d) ε-MnO₂ (Faradiser M) (e) ε-MnO₂ (ozone method), (f) Na₄Mn₁₄O₂₇-9H₂O, (g) Glemser's "δ-MnO₂, (h) Z disordered phyllomanganate after Murray).

出典: R. Giovanoli: Thermochimica Acta 234 (1994) 303.

図5.5に各種酸化マンガンの典型的なThermogravimetry (TG)カーブを示す⁽¹⁹⁾。 MnO_2 を昇温しながら、 MnO_2 の質量の変化を評価している。横軸に昇温時の温度、

縦軸に、サンプルの質量を示す。8種類すべてのサンプルにおいて、昇温中、質量が急激に低下する温度が存在する。これは、 MnO_2 が、昇温中のある一定の温度で還元されて、 Mn_2O_3 になったためである。典型的な MnO_2 であるサンプルa、b、c、d、eでは、今回、筆者が行った900℃の熱処理により、 MnO_2 から Mn_2O_3 に変化していると考えれらる。図 5.6に Mn_2O_3 砥粒のTEM像を示す。一次粒子径は、約 0.2 µm である。



図 5.6 Mn₂O₃ 砥粒のTEM像.

5-4-2 研磨速度及び CMP メカニズムの考察

図 5.7に、 Mn_2O_3 、 MnO_2 、及び、従来のfumed silica スラリーの研磨速度を示 す。 Mn_2O_3 は従来のfumed silica スラリと比較して4倍、 MnO_2 スラリーの3倍の研 磨速度を実現できる。 Mn_2O_3 スラリーは、従来のfumed silica スラリーと比較し て4倍程度の研磨速度を実現できるので、 Mn_2O_3 とSiO₂の間でCMP中に化学反応が起 こる可能性を調べた。

 Mn_2O_3 (bixbyite)と SiO₂ (quartz)のモース硬度は、各々、6-6.5⁽²⁴⁾と 7⁽²⁵⁾ である。 Mn_2O_3 と SiO₂のモース硬度が同等であるにもかかわらず、 Mn_2O_3 の研磨 速度が、4 倍大きい理由は、CMP 中に直接 SiO₂ 膜と反応しているとためであると 推測した。自然界には、 $Mn_xSi_yO_z$ マトリックスとして、 MnO_3Si と Mn_2O_4Si が存 在する⁽²⁶⁾。 Mn_2O_3 と SiO₂が反応して MnO_3Si が生成して研磨が進む可能性を調べ るため、式(1)のギブズ自由エネルギの ΔG の比較を行った。

$$Mn_2O_3 + 2SiO_2 + H_2 \rightarrow 2MnO_3Si + H_2O (1)$$



Slurry type

図 5.7 従来スラリー(SiO₂), MnO₂スラリー及び, Mn₂O₃スラリーの研磨速度.

この章で利用する各物質の標準ギブズ生成エネルギ($\Delta_f G^0$)を表 5-2 に示す ⁽²⁷⁻³¹⁾。Mn₂O₃、SiO₂、MnO₃Si、及び、H₂Oの $\Delta_f G^0$ は、各々、 -881.1⁽²⁶⁾、-856.288 ⁽²⁷⁾、-1240.5⁽²⁶⁾、及び、-237.1 kJ/mol⁽²⁸⁾である、式(1)において、H₂は、式 (2)に示すように水に存在している H⁺から供給されると考えた。

$$2\mathrm{H}^{+} + 2\mathrm{e}^{-} \rightarrow \mathrm{H}_{2} \tag{2}$$

式(2)において、 ΔG は0 kJ/mol である⁽²⁸⁾。式(1)における ΔG は、以下のようにあらわされる。

$$\Delta G = 2\Delta_f G^0(MnO_3Si) + \Delta_f G^0(H_2O) - \Delta_f G^0(Mn_2O_3) - \Delta_f G^0(SiO_2)$$

=-124.4 kJ/mol

式(1)の Δ G が 0 kJ/mol 以下であるので、 Mn_2O_3 が SiO₂ と反応して、 MnO_3 Si が生成していると、考えられる。 MnO_3 Si は、CMP 中に Mn_2O_3 砥粒に除去されると推測できる。

更に、Mn₂0₄Si が生成される可能性も、式(3)のΔG を計算して調べた。

 $Mn_2O_3 + SiO_2 + H_2 \rightarrow Mn_2O_4Si + 2H_2O$ (3)

Substance	Standard Gibbs Free energy (kJ/mol)	Ref.
Mn ₂ O ₃	-881.1	26
MnO ₃ Ši	-1240.5	26
MnO ₂ Si₄	-1632.1	26
SiO ₂	-856.3	27
H ₂ O	-237.1	28
$\mathbf{H}^{\overline{+}}$	0	29
Н,О,	-120.4	30
Mn ²⁺	-228.1	29
0,	0	31
MnO ₂	-465.1	26

表 5.2 標準モル生成ギブズ自由エネルギ.

 $Mn_20_4Si O\Delta_f G^0$ は、1632.1 kJ/mol⁽²⁶⁾であるので、式(3)の ΔG は、以下のように 算出される。

> $\Delta G = \Delta_{f} G^{0} (Mn_{2}O_{4}Si) + \Delta_{f} G^{0} (H_{2}O) - \Delta_{f} G^{0} (Mn_{2}O_{3}) - \Delta_{f} G^{0} (SiO_{2})$ = -131.9 kJ/mol

式(3)のΔGは0 kJ/mo1以下であるので、 これは、Mn₂0₃ 砥粒は、化学的にSiO₂ 膜 と反応して、Mn₂0₄Siを生成する可能性が高いことを示す。Mn₂0₄Si は、CMP中に、 Mn₂0₃ 砥粒により除去されると考えられる。筆者は、Mn₂0₃とSiO₂との間で化学反 応が起こることにより、Mn₂0₃スラリーの研磨速度が向上していると考えている。 Mn₂0₃でSiO₂膜を循環研磨により研磨すると、わずかであるが、Mn₂0₃スラリーの pHが上昇している⁽⁵³。この実験では、式(2)の反応が研磨中に起こり、pHが上昇 しているとは、特定できないが、式(2)の反応が研磨中に起こることが合理的で あると考えられる。ギブズの自由エネルギの比較では、反応が必ず、起こるこ とは証明できない。定量的に議論できる評価方法を今後、検討してゆきたい。

図 5.8に研磨速度の砥粒濃度依存性を示す。薄める前の従来のfumed silica スラリーの砥粒濃度は、12 wt%である。薄める前のMn₂0₃とMn0₂スラリーの砥粒濃
度は、ともに、10 wt%である。従来のfumed silica スラリーの研磨速度は、砥 粒濃度の減少に伴いほぼ比例して研磨速度が低下する。Mn0₂の研磨速度は、砥粒 濃度 7 wt%.以下で低下する。これらのスラリーに対して、Mn₂0₃ スラリーの研 磨速度は、砥粒濃度が 1 から10 wt%までの間でほぼ、一定である。Mn₂0₃ スラ リーは、細かい砥粒濃度の制御なしにほぼ一定の研磨速度を実現できる。この 特性は、循環研磨のスラリーの再利用に特に有効である。



図 5.8 研磨速度の砥粒濃度依存性.

図 5.9に従来のfumed silicaスラリーとMn₂0₃スラリーを パッドコンディシ ニングをせず、連続研磨した研磨速度の変化を示す。従来のfumed silica スラ リーの研磨速度は、研磨回数が増大するにつれて、研磨速度が低下するが、Mn₂0₃ スラリーの研磨速度は、一定の高い値を維持している。これは、Mn₂0₃スラリー は、パッドコンディショニングを劇的に低減できることを意味する。パッドコ ンディショニングの低減は、循環研磨によるスラリーの再利用に有効である。 これは、循環研磨中にパッドコンディショングによって削り取られた研磨布の カスを除去することが困難なためである。更に、パッドコンディショングの低 減は、研磨布の寿命を延ばしコストを削減し、スループットを向上する。Mn₂0₃ スラリーのpH は6-7 であるため⁽³²⁾、Mn₂0₃ スラリーでは、パッドを劣化させて

いないと考えている。従来のfumed silicaスラリーでは、コンディショニング をしないと研磨速度が低下することは公知である。筆者は、従来のfumed silica スラリーでは、アルカリに調整するために添加しているKOHにより、研磨布表面 が研磨中に劣化すると考えている⁽³³⁻³⁵⁾。



図 5.9 連続研磨した場合の研磨速度の変化(パッドコンディシニング無し).

5-4-3 スラリーの回収再生

図 5.10(a)から(c)は、(a)使用済みスラリーを回収後、(b)H₂S0₄+H₂O₂混合 液に溶解後、(c)フィルタリングにより不純物を除去後の目視写真を示す。図 5.10(a)における黒い領域は、MnO₂、及び、Mn₂O₃スラリーの色である。図 5.10(b) が濁っているのは、MnO₂及びMn₂O₃は、H₂SO₄+H₂O₂混合液に溶解しているが、使 用済みスラリーの中にシリカや研磨布のカスは、H₂SO₄+H₂O₂混合液に溶解しな いためである。図 5.10(c)では、フィルタリング後に透明な液が得られている。 注意深くみると、Mn²⁺の色であるピンク色が確認できる。使用済みスラリーに 含まれていたシリカや研磨布のカスは、H₂SO₄+H₂O₂混合液に溶解しないため、 フィルタリングによって除去されている。図 5.10に示すように、Mn₂O₃及びMnO₂ は、H₂SO₄+H₂O₂によって、容易に溶解するので、このような手法で砥粒成分を回 収することができる。しかし、従来のスラリーに使われているfuned silica (SiO₂)或いは、アルミナ(Al₂O₃)は、非常に安定な物質であるため、使用済みス ラリーに研磨布カス、破損したウエハの破片が存在すると、砥粒成分のみを回 収することができない。フィルタリングによって回収された液の中には、H₂O₂

が含まれているが、これは加熱することにより、除去できる。その後、H₂SO₄ 及びMn²⁺の濃度調整を行った後、図 5.2に示す手順でスラリーの再生が可能と なる。



図 5.10 使用済みスラリー回収後の純化中の写真 (a) 使用済みスラリー回収直後, (b) H₂SO₄+H₂O₂ 浸漬後, (c)フィルタリリング後.

図 5.11は、フィルタリングによって除去された不純物を示す。フィルタリン グによって、実際にMnO₂及びMn₂O₃以外の成分が除去できていることが分かる。図 5.10及び図 5.11は、たとえ使用済みスラリーに酸化マンガンスラリーの成分、 シリカスラリ、研磨布カス、破損したウエハが混入していても、使用済みスラ リーから除去し、Mn₂O₃ 或いはMnO₂ を回収再生できること示す。



図 5.10 フィルタリングによって除去された不純物の光学 顕微鏡写真.

5-4-4 回収再生後スラリーの研磨速度及び回収再生メカニズムの考察

 Mn_2O_3 及び MnO_2 が、化学的に H_2SO_4 と H_2O_2 の混合液に溶解する反応が式(4) 及び式(5)により溶解しているか否かを検討するために、式(4)及び式(5)のギブ ズ自由エネルギの変化 ΔG を算出した。

> $Mn_{2}O_{3} + 4H^{+} + H_{2}O_{2} \rightarrow 2Mn^{2+} + 3H_{2}O + O_{2} \quad (4)$ $MnO_{2} + 2H^{+} \rightarrow Mn^{2+} + 2H_{2}O + O_{2} \quad (5)$

 Mn_2O_3 、H⁺、 H_2O_2 、 Mn^{2+} 、 H_2O 、 O_2 、及び、 MnO_2 の標準自由ギブズエネルギ $\Delta_f G^0$ は、 各々、-881.1⁽²⁶⁾、0⁽²⁹⁾、 -120.4⁽³⁰⁾、 -228.1⁽³¹⁾、 -237.1⁽²⁸⁾、 0⁽³¹⁾、 及び、 -465.1 kJ/mol である⁽²⁶⁾。従って、式(4)及び式(5)の ΔG は、以下のように算出 される。

$$\overrightarrow{\mathsf{C}}(4) \mathcal{O} \Delta \mathbf{G} = 2\Delta_f \, \mathbf{G}^0 \, (\mathrm{Mn}^{2+}) + 3\Delta_f \, \mathbf{G}^0 \, (\mathrm{H}_2 \mathbf{0}) + \Delta_f \, \mathbf{G}^0 \, (\mathbf{0}_2) - \Delta_f \, \mathbf{G}^0 \, (\mathrm{Mn}_2 \mathbf{0}_3) - 4\Delta_f \, \mathbf{G}^0 \, (\mathrm{H}^+) - \Delta_f \, \mathbf{G}^0 \, (\mathrm{H}_2 \mathbf{0}_2) = -2 \times 228.1 - 3 \times 237.1 - 0 + 881.1 + 0 + 120.4 = -166.09$$

$$\overrightarrow{\mathsf{T}}(5) \mathcal{O}\Delta G = \Delta_f G^0 (\mathrm{Mn}^{2^+}) + 2\Delta_f G^0 (\mathrm{H}_2 0) + \Delta_f G^0 (0_2) - \Delta_f G^0 (\mathrm{Mn}_2) - 2\Delta_f G^0 (\mathrm{H}^+) - \Delta_f G^0 (\mathrm{H}_2 0_2) = -2 \times 228.1 - 2 \times 237.1 - 0 + 465.1 + 0 + 120.4 = -116.86$$

式(4)及び式(5)の Δ G はともに 0 kJ/mol 以下であるので、式(4)及び式(5)の 反応は進んでいると考えられる。実際に反応している様子を観察すると、気体 が発生し、且つ Mn₂O₃及び MnO₂の黒い色が透明になっていくことが確認できるの で、式(4)及び式(5)の反応が実際に起こっていると考察できる。これに対し、 silica ⁽³⁶⁾及び Si ⁽³⁷⁾は、pH 6 以下では反応しない。このため、使用済みスラ リーから酸化マンガンスラリーの成分である Mn²⁺ を容易に抽出できる。

使用済みスラリーから回収再生したスラリー (re-manufactured slurry)と回 収再生品でない新しいスラリー(fresh slurry)の研磨速度を評価した。パッド コンディショニングをせず10回連続で各々研磨した。この結果を図 5.12に示す。 両方のスラリーの研磨速度は、ほぼ完全に一致する。これは、図 5.10及び図 5.11に示す簡単な純化を行った後、再生をしても、新規のスラリーと同じ研磨 特性を示している。この回収再生方法は、原理的に再生回数に制限はないと考

えている。使用済みスラリーの回収再生は、使用済みスラリーの量を劇的に低 減できる。

本章では、SiO₂-CMPの回収再生の実験結果である。しかし、各種の酸化マンガンにより、SiC、低誘電率絶縁膜、Cu、Cuのバリア膜、及び、ガラスを研磨できることが報告されている。これらの用途においても、回収再生が可能であると期待できる⁽³⁸⁻⁴⁶⁾。



図 5.12 回収再生したスラリー (re-manufactured slurry)と 新しいスラリー(freshスラリ)の研磨速度.

5-5 小括

世界に先駆けて、SiO2膜を各種の酸化マンガンスラリー (MnO_2 、 Mn_2O_3 、 Mn_3O_4 、 MnO) で研磨し、 Mn_2O_3 が最も高い研磨速度を実現できることを明らかにし、以下 のことが分かった。

- ① Mn0₂を、900℃に加熱するとMn₂0₃を作製できる。
- ② Mn₂0₃スラリーの研磨速度は、従来のfumed silicaスラリーより、4 倍大きい。
- ③ Mn₂0₃ スラリーは、砥粒濃度が 1 から 10 wt%の範囲において、ほぼ一定の研 磨速度を実現できる。従来の fumed silica スラリーは、砥粒濃度の低減と ともに研磨速度は、低減する。
- ④ Mn_20_3 スラリーは、連続 10 回の研磨では、コンディショニングをせずとも、 一定の研磨速度を実現できる。従来の fumed silica スラリーは、パッドコ

ンディショニングをしないと、研磨速度が単調に減少する。 ③及び④の特徴は、スラリーの循環使用のリユースに適している。

さらに、fumed silica スラリー、研磨布のカス、及び、破損したウエハを含 む使用済みスラリーを回収して、 Mn_2O_3 スラリーを再生し以下のことが分かった。 ⑤ Mn_2O_3 と MnO_2 は、 H_2SO_4 と H_2O_2 の混合液に容易に溶解するので、使用済みスラ

リーから酸化マンガンスラリーの成分であるMn²⁺を容易に抽出できた。 ⑥使用済みスラリーから回収再生したスラリーと新規に作製したスラリーと研

磨速度を比較した結果、10回の連続研磨で、同じ研磨速度を再現した。

⑤ 及び⑥のより、酸化マンガンスラリーは回収再生が容易だといえる。

ギブズ自由エネルギの比較により、以下のことが分かった。

- ⑦Mn₂0₃は、Si0₂膜と直接化学反応をおこしているため、従来スラリーと比較し て高い研磨速度を実現できると考えられる。
- ⑧Mn0₂及びMn₂0₃は、酸と過酸化水素水の混合液に容易に溶解できるのは、合理的である。

参考文献

- International Technology Roadmap for Semiconductors, 2009 edition, Interconnect, p. 62.
- International Technology Roadmap for Semiconductors, 2009 edition, Environment, Safety, and Health p. 7.
- 3) J. M. Dietrich: Proc. of the International Symposium on Electronics and Environment, 2004, p. 168.
- 4) M. Krishnan, J. W. Nalaskowski, and L. M. Cook: Chem. Rev. 110 (2010) 178. (1)
- M. R. Oliver: in *Chemical Mechanical Planarization of Semiconductor Materials* ed. M. R. Oliver (Springer-Verlag, Berlin, 2004) p. 12.
- 6) S. Li, G. Gaudet, F. Sun, and A. Naman: J. of the Electrochem. Society 157 [11] (2010) H1061.
- 7) L. M. Cook: J. Non-Crystal Solids 120 (1990) 152.
- 8) M. Tomozawa: Solid State Technol. 40 [7] (1997) 170.
- M. Sugiyama, D. King, L. Chans, J. Degraffeneid, H. Nguyen-Ngoc, and A. Philipossian: Microelectronic Engineering 77 [3-4] (2005) 266.
- 10) P. Levy, S. Rader, P. Lefevre, K. Ina, F. Shadman, M. Sugiyama, and A. Philipossian: Extended abstracts of 204th ECS, 2003, p. 928.
- 11) T. F. A. Bibby, J. A. Adams, K. Holland, G. A. Krulik, and P. Parikh, Thin Solid Films **308-309** (1997) 538.
- 12) J. G. Park, K. J. Lee, and M. S. Kim: Extended abstracts of 204th ECS, 2003, p. 914.
- 13) J. Hsu, Y. J. Wann, and I.R. Pai: Proc. of International Symposium on Semiconductor Manufacturing, 2010, p. 1.
- 14) Y. J. Seo, N.H. Kim and W.S. Lee: Electronics Letters 4 [24] (2004) 1553.
- 15) Y. J. Seo, S. W. Park, N. H Kim, E.G. Chang, and W. S. Lee: Microelectronic Engineering 77 [3-4] (2005) 358.
- 16) S. Kishii, K. Nakamura, and Y. Arimoto: Proc. VLSI Symp., 1997, p. 27.
- 17) S. Kishii, K. Nakamura, and Y. Arimoto: in *Handotaikenkyu* 44 (Semiconductor Research 44), ed. J. Nishizawa (Kougyo Chosakai, Tokyo, 1998) p.245 [in Japanese].
- 18)S. Kishii, K. Nakamura, K. Hanawa, S. Watanabe, Y. Arimoto,S. Kurokawa, and T. K. Doi: Jpn. J. Appl. Phys. 51 (2012) 046506.
- 19) R. Giovanoli: Thermochimica Acta 234 (1994) 303.
- 20) W. Feitknecht: Pure Appl. Chem. 9 (1964) 423 [in German].
- 21) E. R. Stobbe, B. A. de Boer, and J. W. Geus: Catalysis Today 47 [1-4] (1999) 161.

- 22) Int. Centre of Diffraction Data, PDF 44-0142: MnO₂.
- 23) Int. Centre of Diffraction Data, PDF 41-1442: Mn₂O₃.
- 24) W. Schumann: Minerals of the world Sterling (New York, 2008) 2nd ed., p. 172.
- 25) W. Schumann: Minerals of the world Sterling (New York, 2008) 2nd ed., p. 120.
- 26) D.R. Lide: *CRC Handbook of Chemistry and Physics* (CRC Press, Boca Raton, FL, 2004) 85th ed., p. 5-21.
- 27) D.R. Lide: *CRC Handbook of Chemistry and Physics* (CRC Press, Boca Raton, FL, 2004) 85th ed., p. 5-84.
- 28) D.R. Lide: *CRC Handbook of Chemistry and Physics* (CRC Press, Boca Raton, FL, 2004) 85th ed., p. 5-76.
- 29) D.R. Lide: *CRC Handbook of Chemistry and Physics* (CRC Press, Boca Raton, FL, 2004) 85th ed., p. 5-85.
- D.R. Lide: CRC Handbook of Chemistry and Physics (CRC Press, Boca Raton, FL, 2004) 85th ed., p. 5-18.
- D.R. Lide: CRC Handbook of Chemistry and Physics (CRC Press, Boca Raton, FL, 2004) 85th ed., p. 5-23.
- 32) S. Kishii, K. Nakamura, K. Hanawa, S. Watanabe, Y. Arimoto, S.Kurokawa, and T. K. Doi: Extended Abstracts of International Conference on Solid State Devices and Materials, 2011, p. 52.
- 33) K. Nakamura, S. Kishii, and Y. Arimoto: Extended Abstracts of International Conference on Solid State Devices and Materials, 1996, p. 142.
- 34) K. Nakamura, S. Kishii, and Y. Arimoto: Jpn. J. Appl. Phys. 36 (1997) 1525.
- 35) D. J. Stein, D. Hetherington, T. Guilinger, and J. L. Cecchi: J. Electrochem. Soc. 145 (1998) 3195.
- 36) R. K. Iler: The chemistry of silica (John Wiley & Sons, New York, 1979) p. 42.
- 37) M. Pourbaix: *Atlas of Electrochemical Equilibria in Aqueous Solutions* (NACE, Houston, TX, 1966) p. 58.
- 38) T. Hasegawa, T. Doi, S. Kurokawa, O. Ohnishi, T. Yamazaki, Y. Kawase, Y. Yamaguchi, and S. Kishii: Proc. of International Conference on Planarization/CMP Technology, 2010, p. 328.
- 39) T. K. Doi, T. Yamazaki, S. Kurokawa, Y. Umezaki, O. Ohnishi, Y. Akagami, Y. Yamaguchi, and S.Kishii: 12th International Ceramics Congress Part C, 2010, p. 65.
- 40) T. Hasegawa, T. K. Doi, S. Kurokawa, O. Ohnishi, Y. Kawase, Y. Yamaguchi, and S. Kishii: Proc. of Extended Abstracts of Advanced Metallization Conference 2010 (20th Asian Session), 2010, p. 22.
- 41) T. Hara, T. Tomizawa, T. Kurosu, and T. K. Doy: Electrochem. Solid-State Lett. 2

[7] (1999) 339.

- 42) T. Hara, T. Tomizawa, T. Kurosu, and T. K. Doy: J of Electrochem. Soc. **147** [6] (1999) 2333.
- 43) T. Hara, Toshiaki Kurosu, and T. Doy: Electrochem. Solid-State Lett. **4** [12] (2001) G109-G111.
- 44) R. Sato, Y. Ichida, Y. Morimoto, and K. Shimizu: Journal of Advanced Mechanical Design, Systems, and Manufacturing **2** [4] (2008) 685.
- 45) R. Sato, Y. Ichida, Y. Morimoto, and K. Shimizu: Key Engineering Materials 389-390 (2009) 515.
- 46) T. Yamazaki, T. K. Doi, S. Kurokawa, S. Isayama, Y. Umezaki, Y. Matsukawa, H. Kono, Y. Akagami, Y. Yamaguchi, and Y. Kawase: Key Engineering Materials 447-448 (2010) 141.

第6章 SiO,-CMP 用の酸化マンガンスラリー(Mn,O,)循環研磨

6-1 緒言

前章において、Si0₂膜を世界で初めてMn₂0₃スラリーで研磨できることを明らか にした。その中で、研磨速度の砥粒濃度依存性が小さい、及び、パッドコンデ ィショニングをせずとも、研磨速度が変化しないことを示した。これらの特性 は、スラリーのリユースに有効な特徴であると考えられる。本章では、実際に スラリーの循環利用を行い、従来のfumed silicaスラリーとの比較を行った内 容を示す。

6-2 実験

Mn₂0₃ スラリーの作製方法は第5章と同様である。図 6.1に循環利用によるス ラリーの再利用方法を示す。fumed silicaスラリーとMn₂0₃スラリーを各々、135 分間及び155分間、循環利用して再研磨した。スラリーのトータル量はMn,0,スラ リー、従来スラリーとも2 Lである。研磨圧力(downward force)及びスラリーの 流量(slurry flow rate)は、0.36 kg/cm² 及び80 cc/minである。上定盤(head) 及び下定盤(platen)の回転速度は、ともに、60 rpmである。研磨布は、 IC1000/SUBA400 (Supplier: Nitta Haas)を使用した。各研磨時間は、Mn₂O₃は、 1分間、従来のfumed silicaスラリーは、5分間である。6インチのシリコンウエ ハにSi0,の熱酸化膜を1µm形成し、これらのウエハを研磨した。従来fumed silica スラリーは、コンディショニングを行わないと研磨速度が低下するので、コン ディショングを行い、Mn₂O₃スラリーは、コンディショニングを行わなかった⁽¹⁻³⁾。 従来fumed silicaスラリーの砥粒濃度をできるだけ、低下させないため、ex-situ のコンディショニングにおいて、純水ではなく、スラリーを供給した。従来の fumed silicaスラリーを利用する場合には、コンディショニングにより発生し た研磨布のカスを除去するため、フィルタを通した。Mn₂O₃は、パッドコンディ ショニングを行わないので、パッドのカスを除去する必要がないため、フィル タを通さなかった^(4,5)。両方のスラリーについて、各スラリーの再利用中の研磨 速度、pH、 比重(specific gravity)の経時変化を測定した。また、各スラリー の再利用前後の二次粒子径を測定した。比重の変化は、砥粒濃度の変化(solid concentration)を評価できる。二次粒子径及びパッドコンディシニングで発生 したパッドのカスの大きさは、ともに、laser diffraction法で測定した。



Total Slurry: 2 L Wafer: Thermally grown SiO₂

Pad conditioning Mn₂O₃: Not performed Conventional: Performed

図 6.1 循環利用によるスラリーの再利用方法.



Pad debris size (µm)

図 6.2 コンディショニングで発生した研磨布のカスの大きさ分布.

6-3 結果及び考察

6-3-1 研磨速度

5章で示したように一次粒子径は、約 0.2 µm である。図 6.2にコンディショ ニングで発生した研磨布のカスの大きさ分布を示す。サイズは、0.89 µmから37 µmである。コンディショニングによって発生する研磨布のカスを除去するため、 2 µmのフィルタを設置した。2 µmのフィルタを取り付けることにより、コンデ ィショニングにより発生する研磨布のカスの95%程度を除去できると見積もれ る。



図 6.3 研磨速度と循環研磨回数との関係.

図 6.3は、Mn₂0₃ 及び従来スラリーのfumed silicaスラリーの研磨速度と循環 研磨回数との関係を示す。両方のスラリーともスラリーは循環使用した。Mn₂0₃ スラリーの研磨速度は、パッドコンディショニングを行わなくとも、従来スラ リーの4倍程度の研磨速度を維持している。リユースに伴う研磨速度の変動は(= (maximum-minimum)/average)は 5.4%である。トータルの研磨時間、総スラリ ー量、及び、スラリーの流量は、各々、135 min、2 L、及び、80 /minである。 Mn₂0₃ スラリーは5回以上、使用された計算になる(=80 cc/min ×135 min / 2000 cc)。 Mn₂0₃は、少なくとも5回は、再利用が可能なので、Mn₂0₃ のリユースによ り、スラリーの廃棄量は、20%以下に削減できると期待できる。これに対して、 従来のfumed silica スラリーは、初期の研磨速度から循環研磨を増やすに従い、 初期の研磨速度の64% まで低減している。両方のスラリーとも、スクラッチは 確認されなかった。 Mn_2O_3 (bixbyite)のモース硬度、及び、SiO₂ (quartz)のモース硬度は、各々6-6.5⁽⁶⁾、及び、7⁽⁷⁾である。従来のfumed silicaスラリーでは、スクラッチの問題はほとんど問題になっていないので、それとほぼ同じ硬度である Mn_2O_3 で研磨してもスクラッチが発生しないと思われる。

図 6.4は、従来スラリーにおいて、新規のスラリーのみを使用した場合と循 環利用して研磨した場合における研磨速度と研磨回数との関係を示す。新規ス ラリーを利用すると、研磨速度はほぼ一定である。これは、コンディショニン グが適切に行われていることを示す。従って、図 6.3において、従来スラリー が低下する理由は、コンディショニングが不適切なためではなく、循環研磨に 伴う研磨速度の低下である。



図 6.4 新規のスラリーのみを使用した場合と循環利用して研磨した場合の 研磨速度と研磨回数との関係(従来スラリー).

6-3-2 循環研磨に伴うスラリーの pH 及び砥粒濃度変化

図 6.5に、循環研磨に伴うpHの変化を従来スラリー及び Mn_2O_3 スラリーについて 示す。従来のfumed silicaスラリーにおいて、研磨回数の増大に伴い、pHが少 し低下しているが、 Mn_2O_3 スラリーでは、ほんのわずかに上昇しているだけでほ ぼ一定である。従来スラリーのおけるpHの低下は、循環研磨中にOH が消費され ているためだと考えている^(8,9)。



図 6.5 pHと循環研磨回数の関係.

図 6.6は、二つのスラリーの研磨回数増大に伴う比重(specific gravity)の変 動を示す。両方のスラリーとも、研磨回数が増大すると、比重は、低下してい る。これは、循環研磨中に砥粒が研磨装置或いは、配管内で付着して砥粒濃度 が低下していると思われる。或いは、制御が困難な純水の混入が原因と思われ る。他の研究者もスラリーの再利用中に比重が低下することを報告している⁽¹⁰⁾。 従って、リユース中に砥粒濃度を維持することはかなり困難であると思われる。



図 6.6 比重と循環研磨回数の関係.

図 6.7は、Mn₂0₃スラリーと従来スラリーの研磨速度の砥粒濃度依存性を示す。 従来スラリーの砥粒濃度は、12 wt%でMn₂0₃スラリーの砥粒濃度は、10 wt%であ る。スラリーは、純水により薄めた。従来スラリーの研磨速度は、スラリーを 薄める従って、単調に、研磨速度が低下している。Li らは従来スラリーの研磨 速度のpH及び砥粒濃度(solid concentration)を独立にコントロールしてpH及び 砥粒濃度依存性を調べた⁽⁹⁾。薄める前のpH及び砥粒濃度は、各々12 wt% 及び 11 である。彼らは、pHを11に調整しながら、砥粒濃度を低下させ、砥粒濃度が低 下すると、研磨速度が低下することを明らかにした。また、砥粒濃度を12 wt% に制御し、pHのみ低下させて、研磨速度を評価し、砥粒濃度が一定であっても、 pHが低下すると、研磨速度が低下することを明らかにした。従って、従来スラ リーを純水で薄めると研磨速度が低下することは合理的である。

Mn₂0₃スラリーは、砥粒濃度が1 wt%から10 wt%の間で研磨速度がほぼ一定であ るので、リユース中に砥粒濃度が低下しても、循環研磨中の研磨速度がほぼ一 定になると考察している。



図 6.7 研磨速度の砥粒濃度依存性.

6-3-3 循環研磨中の CMP メカニズムの考察

砥粒濃度が低下しても研磨速度が一定である理由を以下のように考察した。 MnO₂ を900 ℃まで昇温後、室温まで冷却してMn₂O₃を形成している。MnO₂のMnと0 の比は、1:2である。Mn₂O₃のMnと0の比は、1:1.5である。つまり、熱処理により、

MnO₂は還元されて(0が除去されて)、Mn₂O₃が形成される。このため、Mn₂O₃は、容易に砕けると思われる。従って、Mn₂O₃は、研磨中にすぐに砕けて、SiO₂膜と反応していると推測している。研磨中、容易に、小さな粒となるので、SiO₂膜に十分な砥粒が供給されるため、砥粒濃度が低下しても一定の研磨速度が維持されると考察した。

図 6.8に、従来スラリーの循環研磨前後の二次粒子径分布を示す。循環研磨 後は、155 分後である。従来スラリーは、約6回研磨した計算になる(80 cc/min ×155 min÷2000 cc)。従来スラリーの砥粒分布は、循環研磨前後で変化しない ことが分かる。これは、使用したフィルタで、スラリーの砥粒はほとんど除去 されないと考えられる。また、図 6.8において2 µm以上の粒子を確認できない ので、研磨布のカスは、除去されていると考えられる。



図 6.8 従来スラリーの循環研磨前後の二次粒子径分布.

図 6.9にMn₂0₃スラリーの循環研磨前後の二次粒子径分布を示す。循環研磨後は、135 分後である。Mn₂0₃スラリーは、約5回研磨した計算になる(80 cc/min×135 min÷2000 cc)。図 6.3において、リユース中、研磨速度が一定であるので、研磨速度は、砥粒の二次粒子径に依存しないことが分かる。一次粒子と一次粒子との結合力はたいへん小さいので、二次粒子の大きさは、ほとんど、研磨速度に影響を与えないと考えられる。



図 6.9 Mn₂O₃スラリーの循環研磨前後の二次粒子径分布.

実際にMn₂0₃作製条件の検討時ににおいて(図5.2 Mn₂0₃ スラリー作製方法の milling参照)、ミリング回数を1回から10回まで振って研磨速度の変化を調査し た。その結果を図 6.10に示す。微粉砕(ミリング)回数が増大すると、砥粒の大 きさは低減してゆく。本実験で使用したスラリーの微粉砕(ミリング)回数は3回 である。微粉砕(ミリング)回数を3回から10回の間では、研磨速度の変化は、0.3% 以内である。他の研究者の研究を調べると、粒子径の大きさと研磨速度の関係 は、定性的にも相反するデータが存在する⁽¹¹⁻¹³⁾。すなわち、①粒子径が大きく なるにつれて、研磨速度が上昇する、②粒子径が大きくなるにつれて、研磨速 度が減少する、データが報告されている。このため、一般的な議論はできない が、少なくとも、本章で実験したMn₂0₃スラリーでは、粒子径の大きさと研磨速 度の関係はほとんど無いと考えられる。このため、循環研磨において、使用時 間が増大しても研磨速度は変化しないと考えている。

85



図 6.10 Mn₂O₃スラリーの作製プロセス中のミリング回数と研磨速度の関係.

6-4 小括

Mn₂O₃ スラリーを循環使用して、SiO₂膜を研磨し、以下のことが分かった。

- ① Mn₂0₃スラリーの研磨速度は、従来のスラリーより4倍高い研磨速度が得られた。
- ② パッドコンディショニング無しで135分間の研磨中(同じスラリーの5回使用 に相当)、一定の研磨速度が得られた。研磨速度の変動 ((maximum-minimum)/average)は、5.4%である。これに対して、従来スラリー の研磨速度は、研磨回数の増大とともに減少し、155分後の研磨速度は、初期 の研磨速度の64%まで低減した。
- ③ Mn₂0₃スラリーは、砥粒濃度1.0 wt% から 10 wt%の間で一定の研磨速度が得られるため、スラリーの再利用をして、砥粒濃度が低減しても、一定の研磨速度が実現できると考えられる。

以上より、Mn₂0₃スラリーは、研磨剤の使用を低減できる循環研磨に適したスラリーであると考えられる。

参考文献

- 1) K. Nakamura, S. Kishii, and Y. Arimoto: Extended Abstracts of International Conference on Solid State Devices and Materials, 1996, p. 142.
- 2) K. Nakamura, S. Kishii, and Y. Arimoto: Jpn. J. Appl. Phys. 36 (1997) 1525.
- 3) D. Stein, D. Hetherington, M. Dugger, and T. Stout: J. of Electronic Materials **25** (1996) 1623.
- 4) S. Kishii, K. Nakamura, and Y. Arimoto: Proc. of Symposium on VLSI Technology, 1997, p. 27.
- S. Kishii, K. Nakamura, and Y. Arimoto: in *Handotaikenkyu* 44 (Semiconductor Research 44), ed. J. Nishizawa (Kogyo Chosakai, Tokyo, 1998) p. 245 [in Japanese].
- 6) W. Schumann: *Minerals of the world* (Sterling, New York, 2008) 2nd ed., p. 172.
- 7) W. Schumann: *Minerals of the world* (Sterling, New York, 2008) 2nd ed., p.120.
- 8) L. M. Cook: J. Non-Crystal Solids, **120** (1990) 152.
- 9) S. Li, G. Gaudet, F. Sun, and A. Naman: J. of the Electrochem. Society **157** [11] (2010) H1061.
- 10) P. Levy, S. Rader, P. Lefevre, K. Ina, F. Shadman, M. Sugiyama, and A. Philipossian: Extended abstracts of 204th ECS, 2003, p. 928.
- 11) T. Izumitani: in *Treatise on Materials Science and Technology*, ed. M. Tomozawa and R. H. Doremus (Academic Press, New York, 1979), Vol. **17**, p. 115.
- 12) C. J. Evans, R. E. Parks, Roderick, and M. L. McGlauflin: Annal. CIRP, Vol. 47 [1] (1998) 239.
- G. Fu, A. Chandra, S. Guha, and G. Subhash: IEEE Transactions on Semiconductor Manufacturing, 14 (2001) 406.

第7章 総括

酸化マンガンを砥粒とするスラリーを作製し、世界で初めて、半導体デバイス の作製プロセスに使って、以下の知見を得た。

W-CMP について

- ①Mn0,スラリーは、液体の酸化剤を添加しなくとも、W 膜を研磨できる。
- ②従来の A1₂0₃のスラリーと比較して、同じ砥粒濃度で、1.5 倍の研磨速度を得られた。
- ③従来の Al₂O₃スラリーを使った場合は、キーホールが発生したが、MnO₂を使っ た場合は、キーホールが発生しなかった。これは、MnO₂スラリーでは、液体 の酸化剤が必要ないため、研磨中にシームをエッチングして、キーホールを 発生しないためであると考えられる。
- ④ギブズの自由エネルギの比較により、MnO₂は、Wと反応して、WO₃の酸化物を 形成する可能性が高い。Wは酸化物となるとモース硬度が低下するため、Wは 酸化されて膜が脆弱になり、より研磨が進行すると考えられる。

SiO₂-CMP について

まず、 MnO_2 スラリーにより SiO₂ 膜を研磨できることを示し、更に、スラリー として使用可能な4種類の酸化マンガン(MnO_2 、 Mn_2O_3 、 Mn_3O_4 、MnO)の研磨速度を 評価し、 Mn_2O_3 が最も高い研磨速度を実現できる可能性が高いことを示した。次 に Mn_2O_3 スラリーについて実験及び考察をした。以上の実験および考察の結果、 以下のことを明らかにした。

MnO₂スラリーで得られた知見を以下に示す。

- ① MnO_2 は、低い圧力 (0.21 kg/cm²) でも十分な研磨速度を有するのが、従来 の fumed silica スラリーは、十分な研磨速度を実現できない。
- MnO₂ スラリーは、面積 2.0×2.0 mm² までは、従来の fumed silica スラリーより下部領域の少ない研磨量で凸部を選択的に研磨できる.
- ③ ギブズ自由エネルギの比較より、 MnO_2 は、 SiO_2 と CMP 中、直接反応している ために研磨速度が大きい可能性が高い。
- ④ Post-CMP の洗浄では、酸と H₂O₂ の混合液により、砥粒成分を除去後、 scrubbing を行い、HF に浸漬することにより、研磨前の清浄度になる。ギブ ズ自由エネルギの比較により、MnO₂が酸と H₂O₂の混合液に溶解することは、 矛盾しない。

Mn₂0₃スラリーで、得られた知見を以下に示す。

- Mn0₂を900℃に加熱してMn₂0₃を作製し、これを砥粒とすることで、Si0₂ 膜を 研磨できる。
- ② Mn₂0₃ スラリーの研磨速度は、従来のfumed silicaスラリーより、4 倍大きい。これは、従来スラリーより、使用済みスラリーの廃棄量を従来のfumed silicaスラリーの25%にできると見積もれる。
- ③ Mn₂0₃ スラリーは、砥粒濃度が 1 から 10 wt%の範囲において、一定の研磨速度を実現できる。従来の fumed silica スラリーは、砥粒濃度の低減とともに研磨速度は、低減する。
- ④ Mn₂0₃ スラリーは、連続 10 回の研磨では、コンディショニングをせずとも、 一定の研磨速度を実現できる。従来の fumed silica スラリーは、パッドコ ンディショニングを実施しないと、研磨速度が単調に減少する。
- ⑤ Mn_2O_3 と MnO_2 は、 H_2SO_4 と H_2O_2 の混合液に容易に溶解するので、使用済みス ラリーから酸化マンガンスラリーの成分である Mn^{2+} を容易に抽出できた。
- ⑥使用済みスラリーから回収再生したスラリーと新規に作製したスラリーと研 磨速度を比較した結果、10回の連続研磨で、同じ研磨速度を再現した。
- ⑦ギブズ自由エネルギの比較よりMn₂0₃は、Si0₂膜と直接化学反応をおこしているため、従来スラリーと比較して高い研磨速度を実現できる。
- ⑧循環研磨によるリユースを実際に実践した結果、スラリーの砥粒濃度が低下しているにもかかわらず、同じスラリーを5回使用しても、研磨速度が変化しない。

以上の結果より、酸化マンガンスラリーは研磨特性が従来スラリーと比較して 優れているだけでなく、使用済みスラリーの劇的な低減可能である。

今後の課題

酸化マンガン系スラリーの研究開発では、Cu-CMP 及び STI-CMP に関する研究 が残されている。Cu-CMP においては、W-CMP において本研究で示した MnO₂の酸 化作用を生かした CMP が可能か否かを確認し、CMP が可能なことが実証されるこ とを期待したい。STI-CMP においては、従来スラリーでは、CeO₂ が使用されてい る。高い研磨速度を実現できる CeO₂ 砥粒に薬品を添加して、研磨速度を低減さ せ、凸部の研磨速度と凹部の研磨速度の選択比を上げている。Mn₂O₃ スラリーで も CeO₂ と同様に高い研磨速度を有しているので、STI-CMP に使用することは可 能だと期待している。

本学位論文では、硬度として、モース硬度で議論した。多種多様な物質の硬

度のデータが存在している評価項目がモース硬度であったためである。もとも と、モース硬度は、鉱石の硬度比較の指標であった。より正確な議論をするた めには、学術的にもっと正確な硬度の指標をで議論されることが望まれる。

反応が進むか否かをギブズの自由エネルギをもとに議論したが、この比較で は、反応が進むと考えても矛盾しないというレベルまでしか議論できない。更 に、厳密に議論できる指標、評価方法の検討が望まれる。まだ、メジャーには なっていない酸化マンガンスラリーであるが、他の多くの方々も実用化に向け た多くの研究開発がなされることを祈念している。

謝辞

本研究内容を学位論文としてまとめるように勧めてくださり、且つ、本研究 内容を論文にまとめるにあたり、ご指導とご助言を賜った九州大学大学院の土 肥俊郎教授に深甚なる感謝の意を表します。また、貴重なご助言を頂いた九州 大学大学院の浅野種正教授、黒河周平准教授、大西修准教授、畝田道雄客員准 教授に深く感謝致します。

日頃の研究活動を支え、御指導を頂いている富士通株式会社の石川元専務、 矢野映取締役、伊藤隆司元所長(東北大学教授→東京工業大学教授)、有本由弘 部長、土川春穂元取締役、田中均部長、佐々木伸夫部長(現在、三星取締役)、 中村友二部長、作山誠樹部長、中田義弘主任研究員、渡辺義雄部長、宮島基守 統括部長代理、金田寛主任研究員(現在、新潟大学教授)に深く感謝いたしま す。

共同研究開発者である三井金属鉱業株式会社の塙健三氏(現在、昭和電工)、 鈴岡健司氏、加藤和彦氏、坂上貴彦氏、伊東純一氏、植田成生氏(現在、コニ カミノルタホールディングス株式会社)、富士通株式会社の中村亘氏、畑田明良 氏、鈴木隣太郎氏、渡辺悟氏に深く感謝いたします。

また、NTTアドバンステクノロジ株式会社の澤田雅弘氏、日本重化学工業 株式会社の藤沼龍彦氏、高橋恒氏、高橋学氏、細谷一雄氏、、富士通株式会社の 堀江博氏、中村誠氏、徳永奈緒美氏、荒木信氏、江口伸氏、奥井芳子氏(ご退 職)、片岡祐治氏、前多宏志氏、水戸部善弘氏、高橋英樹氏、倉林陽氏、伊藤昭 男氏、白数哲哉氏、赤星文彦氏、大塚敏志氏、東京大学の谷泰弘教授(現在、 立命館大学教授)、中央電気工業株式会社の宮下孝洋氏(ご退職)、三井金属鉱 業株式会社の山口靖英氏、株式会社エムー・エー・ティーの中原司氏にも、貴 重なアドバイスや協力をして頂いた。

1994年に、三井金属鉱業株式会社に勤務されていた植田成生氏と塙健三氏が、 富士通株式会社に在籍されていた金田寛氏にセリアスラリーを紹介に来られた。 その時、金田氏が、富士通株式会社の CMP 担当者として筆者を紹介してくださ ったことが、機縁となり、本研究の酸化マンガンスラリーの研究開発が可能に なった。三井金属鉱業株式会社は、乾電池に使用されている酸化マンガン及び ガラス研磨に使用されているセリアスラリーのトップメーカである。三井金属 鉱業株式会社は、ガラス用のセリアスラリーを半導体デバイスプロセスの CMP に採用させるため営業活動をされていたのである。当時、W-CMP で発生するプラ グのシームのエッチングに困っていた筆者は、酸化作用のある砥粒を検討して

いたので、三井金属鉱業株式会社と富士通株式会社とが、共同で酸化マンガン を砥粒とするスラリーの研究開発をすることになった。必ず商品化できると信 じて、研究開発してきた。研究開発中、研磨したウエハを見て、或いは、デー タを見て、何度か、心から感動したことがあった。塙健三氏には、実に多くの ことを教えて頂いた。富士通株式会社の研究開発の中心が、半導体デイスのプ ロセスからインテグレーションに移ったため、常に、テーマ廃止の危機にさら されながら、研究開発してきたため、苦しさも感じてきたが、このような感動 を実感できたことは、筆者にとっては大きな財産である。その後、何度も、研 究開発が完全に潰れる可能性があったにもかかわらず、なんとか、ほそぼそと でも、ここまで、やって来られたのは、上記の方々の公私にわたるご支援があ ったからである。

本研究を学位論文としてまとめるために過去の資料を調査した結果、400 種類 以上の酸化マンガンスラリーを三井金属鉱業株式会社の方々に作製していただ いたことが分かった。富士通株式会社においても、上司の方々には、ご配慮を 頂き、研究テーマとして正式には、認められなくなった後も、アンダデスクで 仕事をさせて頂だいた。また、数社のベンチャキャピタルの方々と交渉する機 会も与えていただいた。このように多くの方々に支援をしていただきながら、 まだ、事業化に成功していないことに悔しさとともに、自らの能力不足と責任 を痛切に感じる。本学位論文をまとめる機会を得て、過去のデータを振り返る と、もう少し、科学的知識を吸収しながら、データを解析して研究開発を進め ていればよかったと感じるところがいくつかあった。いい機会に学位論文とし てまとめることができたと思う。最後の力を振り絞り、事業化までこぎつけた い。

最後に、本論文をまとめるにあたり、会社での仕事がおろそかになってしま ったことにご配慮してくださった同僚の方々に感謝いたします。

92

研究業績目録

本研究に直接関係する学術雑誌(査読あり)

- Conditioning-free polishing for inter-layer-dielectric planarization K. Nakamura, S. Kishii, and Y. Arimoto Jpn. J. Appl. Phys. 36 (1997), p. 1525.
 Tungsten Film Chemical Mechanical Polishing Using MnO2
- Tungsten Film Chemical Mechanical Polishing Using MnO₂ Slurry S. Kishii, A. Hatada, Y. Arimoto, S. Kurokawa, and T. K. Doi Jpn. J. Appl. Phys. 50 (2011) 076502.
- Dielectric SiO₂ Planarization Using MnO₂ Slurry
 S. Kishii, K. Nakamura, K. Hanawa, S. Watanabe, Y. Arimoto,
 S. Kurokawa, and T. K. Doi
 Jpn. J. Appl. Phys. **51** (2012) 016501.
- 4. Mn₂O₃ Slurry Achieving Reduction of Slurry Waste
 S. Kishii, K. Nakamura, K. Hanawa, S. Watanabe, Y. Arimoto,
 S. Kurokawa, and T. K. Doi
 Jpn. J. Appl. Phys. 51 (2012) 046506.
- Mn₂O₃ Slurry Reuse by Circulation Achieving High Constant Removal Rate S. Kishii, K. Nakamura, K. Hanawa, S. Watanabe, Y. Arimoto, S. Kurokawa, and T. K. Doi Jpn. J. Appl. Phys. **51** (2012) 04DB07.

本研究に直接関係する国際会議発表(審査あり)

- - S. Kishii, K. Nakamura, and Y. Arimoto Digest of Technical Papers, Symposium on VLSI Technology, 1997, p. 27.

Mn₂O₃ Slurry Reuse for SiO₂ Film CMP
 S. Kishii, K. Nakamura, K. Hanawa, S. Watanabe, Y. Arimoto,
 S. Kurokawa, and T. K. Doi
 Extended Abstracts of International Conference on Solid State Devices and Materials, 2011, p. 52.

本学位論文と直接関係しない国際会議発表(審査あり)

- Degradation of time-dependent dielectric breakdown characteristics of MOS capacitors by silicon surface roughness
 T. Nakanishi, S. Kishii, A. Ohsawa, and K. Honda
 Proceedings of VLSI Technology, Systems and Applications, 1989, p.79.
- High Performance Planarized CVD-Cu Multi-interconnection
 N. Misawa, S. Kishii, T. Ohba, Y. Arimoto, Y. Furumura, and H. Tsutikawa Proceedings of VLSI Multilevel Interconnection Conference, 1993, p.353.
- 5000-nm line-and-space planarization using chemical mechanical polishing S. Kishii, H. Horie, M. Hoko, Y. Arimoto, and T. Ito Extended Abstracts of International Conference on Solid State Devices and Materials, 1993, p.189.
- Grooving on Polishing pads effects for Tungsten Polishing
 S. Kishii, A. Ohishi, T. Muramatsu, M. Murazumi, F. Sugimoto, and Y. Arimoto
 Proceedings of VLSI Multilevel Interconnection Conference, 1995, p. 498.
- Fully functional 0.5-µm 64-kbit embedded SBT FeRAM using a new low temperature SBT deposition technique T. Eshita, K. Nakamura, M. Mushiga, A. Itoh, S. Miyagaki, H. Yamawaki, M. Aoki, S. Kishii, and Y. Arimoto Digest of Technical Papers, Symposium on VLSI Technology, 1999, p. 139.
- Al-Interconnect/Cu-Plug Structure for FeRAM Multilevel Interconnect S. Kishii, H. Miyazawa, Y. Katoh, N. Misawa, T. Eshita, and Y. Arimoto Digest of Technical Papers, Symposium on VLSI Technology, 1999, p. 143.
- 7. New self-aligned metal-gate MOSMOSFETs using aluminum substitution technology

S. Nakamura, H. Shido, T.Kurahashi, S. Kishii, T. Nagata, B.Kumasaka, T. Usuki, S. Sato, and Y. Mishima

Extended Abstracts of International Conference on Solid State Devices and Materials, 2003, p. 10.

- 45-nm node CMOS integration with a novel STI structure and full-NCS/Cu interlayers for low-operation-power (LOP) applications
 M. Okuno, K. Okabe, T. Sakuma, K. Suzuki, T. Miyashita, T. Yao, H. Morioka, M. Terahara, Y. Kojima, H. Watatani, K. Sugimoto, T. Watanabe, Y. Hayami, T. Mori, T. Kubo, Y. Iba, I. Sugiura, H. Fukutome, Y. Morisaki, H. Minakata, K. Ikeda, S. Kishii, N. Shimizu, T. Tanaka, S. Asai, M. Nakaishi, S. Fukuyama, A. Tsukune, M. Yamabe, I. Hanyuu, M. Miyajima, M. Kase, K. Watanabe, S. Satoh, and T. Sugii Technical Digest of the International Electron Devices Meeting, 2005, p.57.
- Chemical Mechanical Polishing (CMP) of Silicon Carbide (SiC) with Manganese Oxide Slurry ---Polishing Characteristics under High Pressure Gas Atmosphere Inside the Bell-Jar (Chamber) Shaped CMP Machine---T. Hasegawa, T. Doi, S. Kurokawa O. Ohnishi T. Yamazaki Y. Kawase, Y. Yamaguchi, and S. Kishii

Proceedings of International Conference on Planarization/CMP Technology, 2010, p. 328.

 Study on the Development of Resource-Saving High Performance Slurry Polishing/CMP for Glass Substrates in a Radical Polishing Environment, Using Manganese Oxide Slurry as an Alternative for Ceria Slurry T. K. Doi, T. Yamazaki, S. Kurokawa, Y. Umezaki, O. Ohnishi, Y. Akagami, Y. Yamaguchi, and S. Kishii

Proceedings of 12th International Ceramics Congress Part C, 2010, p. 65.

11. SiC-CMP characteristics under high pressure gas atmospheres using manganese slurry

T. Hasegawa, T. K. Doi, S. Kurokawa, O. Ohnishi, Y. Kawase, Y. Yamaguchi, and S. Kishii

Extend Abstracts of Advanced Metallization Conference (20th Asian Session), 2010, p. 22.

外国特許(登録済み)

- Sadahiro Kishii, Yoshihiro Arimoto, Hiroshi Horie, Fumitoshi Sugimoto Method of manufacturing semiconductor substrate and method of manufacturing semiconductor device composed of the substrate US patent: 5227339 (1993)
- 2. Sadahiro Kishii, Yoshihiro Arimoto, Hiroshi Horie, Fumitoshi Sugimoto Apparatus and method for uniformly polishing a wafer

US patent: 5,562,529 (1996)

- Sadahiro Kishii, Yoshihiro Arimoto Apparatus and method for uniformly polishing a wafer US patent: 5,624,300 (1997)
- Sadahiro Kishii, Akiyoshi Hatada, Rintaro Suzuki, Hiroshi Horie, Yoshihiro Arimoto, Ko Nakamura Fabrication process of a semiconductor device using a slurry containing manganese oxide US patent: 5,763,325 (1998)

5. Sadahiro Kishii, Akiyoshi Hatada, Rintaro Suzuki, Hiroshi Horie, Yoshihiro Arimoto, Ko Nakamura

Slurry containing manganese oxide

US patent: 5,877,089 (1999)

- Sadahiro Kishii, Akiyoshi Hatada, Rintaro Suzuki, Hiroshi Horie, Yoshihiro Arimoto, Ko Nakamura Slurry containing manganese oxide Korean patent: 206663 (1999)
- Sadahiro Kishii, Akiyoshi Hatada, Rintaro Suzuki, Hiroshi Horie, Yoshihiro Arimoto, Ko Nakamura Slurry containing manganese oxide Taiwan patent: 116011 (2000)
- Ko Nakamura, Sadahiro Kishii, Yoshihiro Arimoto Polishing cloth for use in a CMP process and a surface treatment thereof US patent: 6,114,247 (2000)
- Sadahiro Kishii、Ko Nakamura, Yoshihiro Arimoto, Akiyoshi Hatada, Rintaro Suzuki, Naruo Ueda, Kenzo Hanawa Slurry containing manganese oxide and a fabrication process of a semiconductor device using such a slurry US patent: 6,159,858 (2000)
- 10. Hiroshi Kudo, Junko Naganuma, Sadahiro Kishii Semiconductor device and method for fabricating the same US patent: 7,064,038 (2006)
- Masaki Okuno, Sadahiro Kishii, Hiroshi Morioka, Masanori Terahara, Shigeo Satoh, Kaina Suzuki Semiconductor device and method for manufacturing the same US patent: 7,501,686 (2009)

- 12. Sadahiro Kishii, Hirofumi Watatani, Masanori Terahara, Ryo Tanabe, Kaina Suzuk, Shigeo Satoh Semiconductor device having device characteristics improved by straining surface of active region and its manufacture method US patent: 7,701,016 (2010)
- Sadahiro Kishii, Hirofumi Watatani, Masanori Terahara, Ryo Tanabe, Kaina Suzuk, Shigeo Satoh Semiconductor device having device characteristics improved by straining surface of active region US patent: 7,951,686 (2011)

国内特許(登録済み)

- 竹井美智子,原明人,有本由弘,岸井貞浩 多結晶シリコン膜の作製方法 特許第 004063986 号
- 嶋津正,河野雄一,井上雅彦,上田憲照,岸井貞浩,宮垣真治 プラズマ成膜方法及びプラズマCVD装置 特許第 003482199 号
- 工藤寛,長沼順子,岸井貞浩
 半導体装置の製造方法
 特許第 004209206 号
- 4. 岸井貞浩,滝沢律夫
 半導体ウエハ表面のヘイズ評価法
 特許第 002615903 号
- 5. 岸井貞浩 ウェーハの加工方法 特許第 002636383 号
- 6. 岸井貞浩 ウェーハ研磨方法 特許第 002782868 号
- 7. 岸井貞浩,杉本文利
 SOI基板の製造方法
 特許第002850502号
- 8. 岸井貞浩,有本由弘,宮保徹,清川義弘
 半導体基板の製造方法

特許第 003119924 号

- 岸井貞浩,堀江博
 半導体ウェハの研磨方法および研磨装置
 特許第 003276409 号
- 10. 岸井貞浩,有本由弘
 研磨装置及び研磨方法
 特許第 003153018 号
- 11. 岸井貞浩,有本由弘,堀江博,杉本文利 研磨装置及び半導体装置 特許第 003187162 号
- 有本由弘, 堀江博, 杉本文利, 清川義弘, 岸井貞浩 ウエハの洗浄方法 特許第 003324181 号
- 13. 岸井貞浩,堀江博,杉本文利,大石明良,有本由弘,今井雅彦 研磨方法及び研磨装置 特許第 003189076 号
- 14. 堀江博, 今井雅彦, 岸井貞浩半導体装置およびその製造方法特許第 003484726 号
- 15. 有本由弘, 堀江博, 岸井貞浩, 鉾宏真, 大石明良 ウェハ研磨装置及びウェハ研磨方法 特許第 003362478 号
- 16. 岸井貞浩,伊藤昭男,堀江博,今井雅彦,鉾宏真,大石明良,原田秀樹, 大倉嘉之
 半導体装置の製造方法
 特許第 003694904 号
- 17. 岸井貞浩,星野雅孝,三沢信裕,大倉嘉之,原田秀樹,今野靖彦,今井雅
 彦
 半導体装置及びその製造方法

特許第 003396790 号

- 18. 岸井貞浩,原田秀樹,佐藤幸博,井上憲一,柄沢章孝,大倉嘉之,伊藤昭男,中村亘,大石明良
 配線形成方法
 特許第 003557700 号
- 19. 岸井貞浩,大石明良,鈴木隣太郎,塙健三,植田成生 半導体装置の製造方法

特許第 003529902 号

- 20. 岸井貞浩,堀江博,大石明良,有本由弘,鈴木隣太郎 研磨方法および半導体装置の製造方法 特許第 003531079 号
- 21. 岸井貞浩,大石明良,鈴木隣太郎,有本由弘,中村亘 研磨方法および半導体装置の製造方法 特許第 003529926 号
- 22. 岸井貞浩,畑田明良,中村亘,有本由弘,鈴木隣太郎,植田成生, 塙健三
 Mn酸化物を砥粒とする研磨剤の製造方法および半導体装置の製造 特許第 003778386 号
- 23. 岸井貞浩,中村亘,畑田明良,有本由弘,植成生,塙健三 研磨剤,研磨方法および半導体装置の製造方法 特許第 003927270 号
- 24. 岸井貞浩,中村亘,有本由弘,塙健三,加藤和彦 ウェハの製造方法および半導体装置の製造方法 特許第 003854353 号
- 25. 岸井貞浩,中村亘,有本由弘,畑田明良,鈴木隣太郎,植田成生, 塙健三
 研磨剤,研磨方法,および半導体装置の製造方法
 特許第 004083838 号
- 26. 岸井 貞浩, 有本 由弘配線形成方法特許第 003887737 号
- 27. 岸井 貞浩半導体装置の製造方法特許第 004282842 号

著書

岸井貞浩, 中村亘, 有本由弘

半導体研究 44 巻,西澤潤一編,工業調査会(1998) 第7章 酸化マンガン研磨剤を用いた CMP 技術 担当(p. 245-276)

本研究に対する受賞

1998年度(第25回)環境賞 優良賞受賞 主催:財団法人環境調査センター,日刊工業新聞社 後援:環境庁 リサイクルが可能な酸化マンガン研磨剤の開発 有本由弘,岸井貞浩,中村亘,畑田明良,鈴木隣太郎