文章编号:1001-5078(2011)05-0573-04

·光学材料与器件 ·

# 偶氮掺杂光学薄膜非线性光学特性研究

孙彦星,王文军,刘云龙,高学喜,张丙元,俞宪同,赵力涛,邢晓 (聊城大学物理科学与信息工程学院,山东聊城 252059)

摘 要:为探索温度不同及掺杂浓度不同对极化聚合物二次谐波产生(SHG)的影响,用实时 电晕极化装置对一种偶氮主客体掺杂薄膜进行了研究,结果显示,对于这种主客体掺杂体系, 二次谐波产生强度随温度先增大后减小,存在一个最佳值;在最佳极化温度下,随着偶氮材料 掺杂浓度的提高,二次谐波产生强度,先增大后减小。结合紫外 – 可见吸收谱对结果进行分 析,对产生这种现象的物理机制提出一种新的解释:随着掺杂浓度的提高分子间作用不可忽 略,使得偶氮材料的一阶超极化率的大小发生变化,导致二次谐波强度发生变化。 关键词:电晕极化;偶氮化合物;主客体掺杂;紫外 – 可见吸收谱

中图分类号:0484.4 文献标识码:A

# Research on nonlinear optical properties of azo-dye optical films

SUN Yan-xing, WANG Wen-jun, LIU Yun-long, GAO Xue-xi, ZHANG Bing-yuan

YU Xian-tong, ZHAO Li-tao, XING Xiao

(School of Physical Science and Information Technology, Liaocheng University, Liaocheng 252059, China)

Abstract: In order to explore the changes of second-harmonic generation in poled polymer at different temperatures and different densities, the PMMA doped azo-dye films were studied by real-time corona polarization device. The experimental results show that for this host-guest system, second harmonic generation intensity showed a trend of first increase and then decrease; At optimum polarization temperature, SHG intensity increase first then decrease as the density of azo-dye molecules raise. Analyzed on the basis of absorption spectra, we propose a new interpretation that as the density raise the value of first-order hyperpolarizability of azo-dye molecules changed, so SHG intensity changed. Key words:corona poling; azo-dye molecules; guest-host system; UV-vis spectra

## 1 引 言

自从 Meredith 于 1982 年将电极化技术引入到 非线性材料研究开始,关于极化聚合物的研究就引 起了广泛的关注<sup>[1]</sup>,极化聚合物具有许多优点:非 线性响应速度大、非线性系数大、激光损伤阈值高、 折射率可调、加工方便、与半导体加工技术相兼容 等,有望解决现实应用中需要高速度、高容量、频带 宽的材料的难题<sup>[2]</sup>。

提高极化聚合物的非线性系数一直是研究的热点,聚合物可以分为三类:主客体型、侧链及主链型、 交联型,H.E.Katz等人<sup>[3]</sup>使主客体掺杂体系的二阶 非线性系数达到2×10<sup>-7</sup> esu,已经超过了铌酸锂的 二阶非线性系数。Naoto Tsutsumi<sup>[4]</sup>等人研究了极 化聚合物的最佳极化电压和极化温度;史伟<sup>[5]</sup>等人 对电晕极化条件进行优化,使二阶非线性系数大幅 提高。同时,对极化聚合物器件的研究也不断深入, 在极化聚合物光开关<sup>[6]</sup>、激光器<sup>[7]</sup>以及光调制器 件<sup>[8]</sup>等器件的研究方面都取得了很大进展。然而 关于掺杂浓度对二次谐波产生的影响及其变化规律 的解释不是很清楚,为进一步探索掺杂浓度不同对

收稿日期:2011-01-20;修订日期:2011-02-10

基金项目:国家自然科学基金项目(No. 10874063);山东省优秀 中青年科学家科研奖励基金(No. BS2009DX014);山东省科技攻关 计划(No. 2010GGX10127);山东省高等学校科技计划(No. J10LA60);聊城大学重点科研基金项目资助。

**作者简介:**孙彦星(1983 - ),男,硕士研究生,主要从事偶氮化 合物薄膜光学特性研究。E-mail:yanxingsun@163.com

极化聚合物二次谐波产生(SHG)的影响及其物理 机制,本文采用实时电晕极化的方法对 IDMA 偶氮 掺杂聚合物体系进行研究,探索其最佳极化温度,研 究掺杂比不同对 SHG 的影响并结合紫外 - 可见吸 收谱给出合理的解释。

2 实 验

#### 2.1 材料与薄膜制备

实验所用的主客体材料分别为聚甲基丙烯酸甲 酯(PMMA)和4-碘基-4-二甲基偶氮苯(4'-Iododimethylaminazobenzene,简称为IDMA),其分子结构



(a)PMMA 分子结构

2.2 电晕极化实验

实验所用的电晕极化装置置于温控箱中,将涂 在普通玻璃上的样品夹在带孔的铜片上,铜片端连 接接地极。电晕针距离薄膜样品约1.0 cm,基频光 以45°的角入射到样品表面。

二次谐波(SHG)测量光路如图 2 所示, F<sub>1</sub> 为红 外滤光片, F<sub>2</sub> 为隔红滤光片, F<sub>3</sub> 为透 532 nm 的干涉 滤光片, R 为硅光探测器, HV 是高压电源。光源为 美国生产的 PY61C 型锁模 Nd: YAG 皮秒激光器, 其 输出基频光波长为 1064 nm, 能量 75 mJ, 脉冲宽度 为 35 ps, 重复频率 10 Hz。激光光束经过格兰棱镜 如图 1(a)、图 1(b)所示。两种材料均购买于 J & K Chemica 公司。

偶氮化合物 IDMA 和主体材料 PMMA 以一定 的质量比掺杂,混溶于氯仿溶剂中,配制成 100 mg/ mL 的溶液,超声震荡使其分散均匀,然后在天津产 KW-4 溶胶-凝胶机上旋涂成膜,将涂好的薄膜放于真 空干燥箱中45℃干燥24 h 以上,使溶剂完全挥发。

实验制得了 IDMA 质量百分比分别为 3%, 20%, 25%, 30%, 40%, 50% 的薄膜, 依次编号为 H<sub>03</sub>, H<sub>20</sub>, H<sub>25</sub>, H<sub>30</sub>, H<sub>40</sub>, H<sub>50</sub>。



(b) IDMA 分子结构

图1 分子结构图

起偏,通过一个半波片后被分光镜 M<sub>1</sub> 分成两束,其 中反射光用硅光探测器 R 采集后用作 Boxcar 门积 分器的触发信号。而透射光经过红外滤光片 F<sub>1</sub> 后 又被分光镜 M<sub>2</sub> 分成两束,其中透射光束经过光澜 进入温控箱,然后经过带小孔的铜片照射在所测的 样品上,通过电晕针对样品极化,极化开始后基频光 照射样品以实时测量样品中所产生的二次谐波信 号,而反射光照射到标准的 z 切型石英样品的二次 谐波信号作为参比。两路光的二次谐波信号都由光 电倍增管 PMT 探测,通过 Boxcar 门积分器采集后输 入到计算机中进行数据处理。



图 2 实验装置图

#### 3 结果与讨论

# 3.1 厚度和紫外-可见吸收谱

薄膜厚度的测量是在美国 J. A. Woollam 公司生产的 M-2000 型椭偏仪上进行的,并用 WVASE32 软件对测得的数据进行拟合,拟合后的各个薄膜厚度如表1所示。用日本日立公司生产的 UV-3100 型紫外-可见分光光度计对样品的紫外-可见吸收

谱进行测量,测量结果如图 3 所示。其中 H00 为稀 溶液的吸收曲线,由于 PMMA 在该波段范围内几乎 没有吸收,因此所测量的吸收谱可以认为就是 ID-MA 分子的吸收。从图中可以看出,随着主客体掺 杂浓度的增加,吸光度逐渐增加,当掺杂浓度低于 30%时,吸收峰约在 427.5 nm 位置,与 IDMA 溶液 的吸收峰 423.5 nm 相比红移了约 4.5 nm。这是由 于 IDMA 分子与 PMMA 分子之间的相互作用的结果。但是当浓度为 40% 和 50% 时,其吸收峰产生了 明显的蓝移分别为 47.5 nm 和 60.5 nm。

表1 薄膜的厚度

Sample	$H_{03}$	$H_{20}$	$H_{25}$	$H_{30}$	$H_{40}$	$H_{50}$
Thickness/nm	1486	651	658	640	653	631

对于 IDMA 材料而言,在偶氮苯两端分别连有 有碘基和甲胺基两个个取代基,在这两个推拉基团 的作用下使得偶氮间的 π 键的电子云发生偏移,同 时也增加了 π 共轭的电子通道性<sup>[9]</sup>。在 3% ~ 25% 浓度范围内,生色团分子距离较远,其分子间的相互 作用可以忽略,吸收主要是偶氮单个分子的吸收,随 着浓度的增加吸光度的增加,主要是由于薄膜单位 体积内偶氮分子的数目增加,因而薄膜的吸光度也 随之增加。





当 IDMA 的浓度达到 30% 左右时,根据分子数 密度和浓度的关系<sup>[10]</sup>:

$$N = \frac{\phi N_A \rho_P \rho_I}{M[\rho_P - \phi(\rho_P - \rho_I)]} \tag{1}$$

其中, $\phi$  为浓度; $N_A$  为阿伏伽德罗常数; $\rho_P$ , $\rho_I$  分别 为 PMMA 和 IDMA 的密度,M 为 PMMA 的分子量, 计算得出,N 约为 5.3 × 10<sup>20</sup>/cm<sup>3</sup>,根据 P. W. Atkins 等人的理论<sup>[11]</sup>,分子间发生明显的相互作用的距离 约为 10<sup>-7</sup>~10<sup>-8</sup> cm,而浓度为 30% 左右的分子中心 距离约为 7.6 × 10<sup>-8</sup> cm,此时需要考虑分子间的相 互作用,分子间作用的结果,使得 IDMA 分子的电子 云发生偏移,共轭程度减小,使得跃迁的能级差增 大,发生蓝移。另外,还有一种因素也是不可忽略 的,那就是浓度的增大,使得聚集效应增加,聚集效 应同样能使吸收谱蓝移。

在浓度为40%吸收谱发生更大的移动,可能是浓度的增大分子间的作用更加明显,导致空间位阻效应,以至于连接两个苯环和偶氮的单键发生了扭转,扭转的结果使共轭程度降低,同时导致了吸光度的下降。浓度达到50%,分子已经没有了更大的扭转空间,因此蓝移没有更大的发生,吸光度的增加是

由于吸光分子的增加所致。总之,在这个浓度区间, 浓度的增大,跃迁能量增加,同时看出浓度的增加与 吸光度的增加不成比例,因而可以定性的判断出摩 尔吸收系数是随着浓度的增大而减小的。

3.2 二次谐波产生测量

实验选择了浓度为 3% 的 H<sub>03</sub> 薄膜,在电压为 6 kV,不同温度下的二次谐波特性进行了研究,图 4 为在各个温度下极化饱和值随温度的变化,可以看 出,随着温度的增大二次谐波强度增大,当温度达到 90 ℃时达到最大,温度超过这个温度二次谐波产生 强度降低。



图 4 样品的 SHG 随温度极化温度的变化

对于厚度相近的 H<sub>20</sub>, H<sub>25</sub>, H<sub>30</sub>, H<sub>40</sub>, H<sub>50</sub>薄膜, 在 电压 6 kV 温度 90 ℃下, 研究其二次谐波特性, 图 5 为各浓度下的二次谐波产生强度随极化时间的增长 曲线。



图 5 不同浓度的样品 SHG 随极化时间的变化

从图 5 可以看出,极化饱和 SHG 强度值先是随 着浓度的增大而增大,当浓度大于 30% SHG 强度 随浓度的增大反而减小。结合紫外 - 可见吸收谱图 3 和 3.1 分析,我们可以做出以下解释,在浓度小于 30%时,IDMA 分子并没有发生改变,只是浓度增 大,单位体积的分子增加,因此,在这个浓度区间内, SHG 的增加是由于 IDMA 分子的增加所致。浓度大 于30%时,由于分子间相互作用不可忽略,导致分 子中电子云分布发生变化,引起了共轭程度的变化, 对于推拉基团结构的有机聚合物而言一阶超极化率 β 由 β<sub>cr</sub>决定<sup>[12]</sup>:

$$\beta_{CT} \propto (\mu_{ee} - \mu_{gg}) \mu_{ge}^2 / E_{ge}^2$$
(2)

由摩尔吸收吸系数随浓度增大变小可知跃迁偶 极距的平方μ2ω减小,同时最大吸收峰的向短波方向 移动说明  $E_{fe}^2$ 变大,偶极距 $\mu_{ee} - \mu_{gg}$ 差别不大情况下,  $\mu_{re}^2/E_{re}^2$ 使得 $\beta_{cr}$ 随浓度增大而减小,在紫外-可见吸 收谱上可以看到蓝移,这个结果和相关文献报道一  $\mathfrak{Y}^{[13]}$ 。一阶超极化率  $\beta$  值的变化导致了 IDMA 分 子是否容易被极化,最终使得二次谐波产生强度的 值随着浓度的变化是先是增大,当浓度达到一定程 度二次谐波产生强度反而减小。

# 4 总 结

为探索温度不同及掺杂浓度不同对极化聚合物 二次谐波产生(SHG)的影响及产生这些规律的物 理机制,本文采用实时电晕极化的方法研究了温度 和浓度对有机分子 IDMA 二次谐波产生强度的影 响,发现其二次谐波的强度随浓度增加时,其二次谐 波强度是先增加,当浓度达到一定值时二次谐波的 强度又开始降低。对于我们研究的偶氮分子掺杂聚 合物薄膜,当极化温度为90℃时,掺杂浓度为25% 二次谐波产生强度最强。对实验结果出现的规律提 出了新的观点进行解释:掺杂浓度小于25%时分子 间距离较大,分子间作用力可以忽略。随着掺杂浓 度的提高分子间距离变小,分子间作用不可忽略,使 得偶氮材料的一阶超极化率的大小发生变化,最终 导致二次谐波产生强度发生变化。这对有机及聚合 物光电子器件的制作有着指导意义。

# 参考文献:

- [1] Gerald R Meredith, John G Van Dusen, David J Williams. Optical and nonlinear optical characterization of molecularly doped thermotropic liquid crystalline polymers [J]. Macromolecules, 1982, 15:1385 - 1389.
- [2] Wu Yonghong, Hu Guohua, Cui Yiping. Coupling Based electro optic polymer variable optical attenuator using three waveguides [J]. Acta Optica Sinica, 2006, 26 (9): 1397 - 1399. (in Chinese)

吴永红,胡国华,崔一平.基于三波导耦合的聚合物光

电可调光衰减器 [J]. 光学学报, 2006, 26 (9): 1397 - 1399.

- [3] H E Katz, M L Schilling, G E Washington. Solution-phase dielectric characterization of the 4-amino-4'-dicyanovinylazobenzene nonlinear-optical chromophore [J]. J. Opt. Soc. Am. B, 1989, 7(3): 309 - 312.
- [4] Naoto Tsutsumi, Mikio Morishima, Wataru Sakai. Nonlinear optical(NLO) polymers. 3. NLO polyimide with dipole moments aligned transverse to the imide linkage [J]. Macromolecules, 1998, 31:7764 - 7769.
- [5] Wei Shi, Changshui Fang, et al. Poling optimization and optical loss measurement of the polyetherketone polymer films [J]. Solid State Communications, 2000, 116: 67 - 71.
- [6] Kihong Kim, Minsuk Kwon, Sangyung Shin, et al. Vertical digital thermo optic switch in polymer [J]. Photonics Technology Letters, IEEE, 2004, 16(3):783-785.
- [7] C J Leo, P V Ramana, K Sudharsanam. Design of polymer arrayed waveguide gratings for access networks and CWDM applications [C]//Electronics Packaging Technology, 2003, 5<sup>th</sup> Conference, 2003:647-651.
- Liu Zilong, Zhu Daqing. Electro-optic polymer modulators [8] modulated only in cladding and its theoretical analysis [J]. Acta Optica Sinica, 2004, 4 (11): 1516 - 1520 (in Chinese)

刘子龙,朱大庆.包层调制的聚合物电光调制器及其 理论分析 [J]. 光学学报,2004,4(11):1516-1520.

- [9] Gao Xuexi, Wang Wenjun, Liu Yunlong, et al. Second-harmonic genaration properties of push-pull azobenzene in langmuir-blodgett films [J]. Chinese Journal of Laser, 2006,33(sl):334-335. (in Chinese) 高学喜,王文军,刘云龙,等."推拉"型偶氮分子 LB 膜 的二次谐波产生 [J]. 中国激光, 2006, 33 (增刊): 334 - 335.
- [10] Ph Pretre, L M Wu, A Knoesen. Optical properties of nonlinear optical polymers: a method for calculation [J]. J. Opt. Soc. Am., 1998, 15(1): 359 - 368.
- [11] P W Atkins. Physics chemistry [M]. New York: W. H. Freeman and Company, 1982:766.
- [12] Sergei Tretiak, Vladimir Chernyak, Shaul Mukamel. Origin, scaling, and saturation of second order polarizabilities indonorracceptor polyenes [J]. Chemical Physics Letters, 1998,287:75-82.
- [13] A Dulcic, C Satuteret. The regularities observed in the second order hyperpolarizabilities of variously disubstituted benzenes [J]. J. Chem. Phys., 1978, 69 (8), 15: 3453 - 3457.