

## シリコン系太陽電池の高効率化・量産化を担うプラズマ技術の最前線

近 藤 道 雄, 藤 原 裕 之<sup>1)</sup>, 齊 藤 忠<sup>2)</sup> 産業技術総合研究所, <sup>1)</sup>岐阜大学, <sup>2)</sup>東京農工大学

(原稿受付:2009年7月3日)

太陽電池は環境エネルギー問題だけでなく経済問題の解決の切り札としても注目を集めている.シリコン系 太陽電池は資源の環境安全性,豊富さ、コストなどの点から現在から将来にわたって最も有望な太陽電池と考え られているが、そのなかでプラズマ技術が重要なカギを握っている.一般的な結晶シリコンにおける水素パッシ ベーション技術、表面エッチングによる反射低減、HIT 型と呼ばれる薄膜アモルファスシリコンの極薄層を利用 した高効率化技術、薄膜シリコンにおける製膜技術と、多様な領域でプラズマは用いられている.本解説では、そ れぞれのデバイスの中で果たしているプラズマ技術について専門外の読者にもわかりやすく解説した.

#### Keywords:

silicon thin film solar cell, heterojunction with intrinsic thin-layer solar cell (HIT solar cell), crystalline silicon solar cell, hydrogenated amorphous silicon (a-Si:H), micro crystalline silicon (µc-Si), multicrystalline silicon

#### 1. はじめに

7000

太陽電池の生産量は、図1に示されるように今もって年 率30~40%で伸びている.2009年は2008年の需要を支えた スペインでの補助金の上限設定と景気後退の影響で落ち込 みが予想されるが、長期的には堅調に伸びていくと考えら れる.

太陽光発電の最大の課題は発電コストであるが、それを 決めているのは大部分が太陽電池の値段である.システム の60%を太陽電池モジュールが占めている.コスト低減の ためには発電量1ワットあたりのコストを下げることが必 要であり、そのためには効率の向上と生産コストの低減が 必要である.

現状で市場の大半を占めるのはシリコン系太陽電池である. なかでも,今市場の90%を占めているのはウエーハを

用いた結晶シリコン太陽電池(図2)であるが、この場合 はシリコンのウエーハおよびシリコン原料コストがかなり の割合を占める.したがって、効率の向上とシリコンの使 用量を減らすことが最大の課題である.薄膜シリコン太陽 電池は、アモルファスシリコン(図3)で6.5%程度、アモ ルファス/微結晶シリコンタンデムで8~9%程度の効率 をさらに向上させることが課題である.また、結晶シリコ ンと薄膜シリコンを組み合わせたHIT型太陽電池(図 4)は、シリコン系太陽電池の中で最も変換効率が高いが、 製造コストが高いことが課題である.

最近注目を浴びているのは、非シリコン系薄膜太陽電池 である.同太陽電池は CdTe 系と CuInSe<sub>2</sub> 系に分けられる が、特に前者である.理由は、効率は 10% と "そこそこ" であるが、製造コストがきわめて安いからである.また、 工場を簡単に増設することができるため生産拡大も容易で ある.その結果、現在では**表1**に示されるように、化合物



Frontiers of Plasma Technology for High-Efficiency Silicon Based Solar Cells and Their Mass Production KONDO Michio, FUJIWARA Hiroyuki and SAITO Tadashi



図3 薄膜シリコン太陽電池.ガラス基板上に形成された透明導 電膜上にp,i,nの順に薄膜シリコン層を形成し、最後に金 属電極を製膜する.光は基板側から入射されるためこのよ うな構造をスーパーストレート構造と呼ぶことが多い.ア モルファスシリコン単体の太陽電池では最高効率は安定化 後9%程度にとどまるため、微結晶シリコンとのタンデム 化による高効率化が進められている.



図4 HIT 型太陽電池の模式図.N型単結晶シリコンウエーハを 10 nm 程度のアモルファスシリコン層でサンドイッチして 作製される.効率が高く,現在実用化サイズで23%が達成 されている.アモルファスシリコンの効果で,高温でも効 率低下が少ないことが特徴である.

薄膜cdTe太陽電池を生産するFirstSolar社が世界第2位の 生産量を誇るまでになっている.このコストと生産拡張性 がこれからの太陽電池に求められる要件であると考えられ る.逆に,化合物系太陽電池はいつも資源量が問題にされ る.Inしかり,Cdしかり,Teしかりである.たとえば将 来世界の電力量の10%を太陽電池で賄うとすると1000 GW 程度の生産量が必要であり,年産にして20 GW 程度は 必要であろう.そうなると様々な資源が律則するように なってくると予想される.

本解説記事では,現状では市場の大半を占めるシリコン 系太陽電池について,特に製造プロセスにおいて重要な役 割をはたしているプラズマプロセスという観点から,現状 と将来展望について概観してみたい.

San yo (125)

Suntech(82)

Unisolar(22)

Kaneka(21)

FirstSolar(20)

Thin Film

Mistubishi(100)

SchottSolar(82)

#### 2.1 薄膜太陽電池製造プロセス

#### 2.1.1 はじめに

アモルファスシリコンや微結晶シリコンに代表される薄 膜シリコン太陽電池は高品質な水素化アモルファスシリコ ンがプラズマ CVD で作成可能であることが発見された2 年後の1976年ごろ米 RCA 社のグループによって報告され た.アモルファスシリコン太陽電池[1]によってその歴史 が始まった.しかし、アモルファス材料ゆえの効率の限界 により、単接合太陽電池から異種バンドギャップ材料を組 み合わせる多接合太陽電池へと移行されてきた.当初は水 素化アモルファスシリコン (a-Si:H) と水素化アモルファ スシリコンゲルマニウム (a-Si-xGex:H) のタンデム型が主 流であったが、光劣化の問題とゲルマニウムのコストの問 題でボトムセル材料の主流はアモルファスシリコンゲルマ ニウムから微結晶シリコンへと移っていった.本稿ではア モルファスシリコンと微結晶シリコン、およびそれらを組 み合わせたタンデム型太陽電池について解説する.

特に,薄膜シリコン系太陽電池はほとんどの場合プラズ マ CVD を用いて製造されているので,プラズマプロセス が太陽電池の性能やコストとどのように関連しているかに ついて述べてみたい.

#### 2.1.2 アモルファスシリコン太陽電池

アモルファスシリコン, 微結晶シリコンは太陽電池にお いては結晶シリコンのように pn 接合で構成されるのでは なく図5に示されるように pin 構造が採用される. これは ドープされたアモルファスシリコンは本質的に欠陥密度が 高く発電層としては適さないからである. この pin 構造を 形成するのにガラス基板に透明導電膜を製膜したものを基 板として p, i, n の順に製膜する pin タイプ (スーパースト レート型ともいう)と, 金属反射基板の上に n, i, p の順に 製膜する nip タイプ (サブストレート型ともいう)に分け られる. 前者はガラスが自動的に上面側に来るので耐候性 という点で有利であり, 後者は上面に何らかの透明なバリ ア膜あるいはカバーガラスが必要であるが, フレキシブル 型に適用しやすいという利点もある. この製膜の順序は実 はプロセス温度の制約と関係しており, 一般的には前者は

Sharp(473)+30%

Motech (384) +95%

Baoding Yingli(282)

Uni Solar(113) +1 35%

Kaneka (52) +30%

MHI(40)+150%

+98%

Thin Film

2005	2006	20 07	20 08
Sharp(428)	Sharp <b>(434)+1</b> .5%	Q-Cells(389.2)+53.8%	Q-cells(570.4)+46%
Q-Cells (166)	Q-Cells(253)+52%	Sharp (363)-16.4%	First Solar (504)+143%

Kvocera (207)+15%

MOTECH(196)+78%

Sanyo (165)+6.5%

Unisolar(48) +71.4%

Kaneka (40)+33 %

MHI(16)+33%

Thin Film

FirstSolar(207)+245%

表1 メーカー別太陽電池年間生産量ランキングの年次推移.カッコ内は年間生産量 (MW),太字の数字は前年度比増加率.下3段分は薄 膜関係のメーカーだけを取り上げている.

(近藤道雄)

Suntech(158)+93%

Mitsubishi(111)+11%

MOTECH(110)+83%

FirstSolar(60) +200%

Unisolar(28)+27%

Kaneka(30)+42%

Thin Film

Sanyo (150)+20%



図5 アモルファスシリコン太陽電池の構造図.

i-層製膜温度があまり上げられないという欠点がある.

アモルファスシリコンも微結晶シリコンも最もよく用い られる製膜方法はシラン (SiH4) ガスを水素で希釈してプ ラズマ放電で分解するプラズマ CVD 法である.ここで重 要なことは微結晶シリコンとアモルファスシリコンという まったく構造の異なる材料を製膜条件を少し変えることで 作り分けることができる点である[2].これは同じ装置を 共用できる点と,プロセス温度が近いのでタンデムのよう に積層して製膜することが容易であるという点で有利にな る.

アモルファスシリコン太陽電池の作製過程をより普遍的 な pin 構造についてみると、ガラス基板に酸化錫や酸化亜 鉛に適当な不純物を添加した透明導電膜を製膜したものを 基板として用い,ボロンドープ a-SiC:H を窓層として数十 ナノメートルの厚さで製膜し、次に発電層であるアンドー プa-Si:H層を数百ナノメートル,最後に燐ドープのn-層を 再び数十ナノメートル製膜して,最後に裏面反射層を形成 する.この裏面反射層は金属だけでも良いはずであるが, 経験的に酸化亜鉛の薄い層(50 nm 程度)を介して銀の金 属層を形成したものが光学反射と電気伝導の観点から裏面 層として用いられている.薄膜太陽電池では大型基板に製 膜する際に1cmから数mmピッチでレーザで短冊状にセ ルを分離し、それらを直列接続する集積型構造が採用され ることが多い.太陽電池の直流出力を交流に変換するイン バータにおいては二次側電圧(100~200 V)に一次側の電 圧を近づけるとインバータのロスが小さくなるので一次側 をできるだけ高い電圧にしておいた方がシステム上都合が よく、この集積構造はそのような目的に合致している.

アモルファスシリコンは,光学吸収が結晶シリコンより 高いので薄くでき,バンドギャップも大きいので,屋外で の発電性能という点では結晶シリコンより優れた材料であ る.しかし,アモルファスシリコンでは太陽光程度の光を 連続照射し続けると膜内でダングリングボンドを発生し, 再結合中心となって太陽電池の変換効率を典型的には15 ~20%(相対比)減少させる光劣化(Staebler-Wronski効 果ともいう)[3]という欠点を背負っている.アモルファス シリコンの膜内の水素結合の状態がこの光劣化に関係して いると考えられているが,その起源については十分理解さ れているとは言えない.水素は膜内で図6に示されるよう にSi-H,Si-H<sub>2</sub>やそれぞれがクラスタ化した構造など様々な



図6 アモルファスシリコン中の水素結合をあらわす模式図.

構造をとるが,経験的にはこの水素の中でSi-H<sub>2</sub>結合濃度 が少ないほど光劣化に対して安定であるということがわ かっており,さらにその原因がプラズマ中で生成される高 次シランラジカルではないかと考えられている[4].

プラズマ中ではシラン分子が電子衝突によって分解さ れ、さまざまなラジカルが生成される. 製膜に寄与するの はもっとも気相中での寿命が長い SiH<sub>3</sub>と考えられている が、高次シランラジカルはSiH2のSi-H結合への挿入反応が 繰り返されることで生成されると考えられている.また, 気相で生成されるナノパウダーが光劣化に関係するという 報告もある[5]. SiH<sub>4</sub>から SiH<sub>3</sub>や SiH<sub>2</sub>が生成される割合は 電子のエネルギー即ち電子温度に依存しており、これらは プラズマ励起周波数や,ガス圧力,ガス種,投入電力に よっても変わりうるので、プロセスの理解と制御が非常に 困難である.理想的にはプラズマ中でSiH<sub>3</sub>だけを発生さ せ, 高次シランやナノパウダの発生を可能な限り抑制し て,ゆっくり製膜するというのが理想的であるが,実際そ のような指導原理に従って作製されたアモルファスシリコ ンは非常に光安定であることが実証されている[6]. 今後 の課題は、光劣化を完全に抑制できるかということと、そ のような薄膜を如何に高速に製膜できるかという点であろ う.

#### 2.1.3 微結晶シリコン

微結晶シリコンとアモルファスシリコンは, 製膜条件に おいて水素とシランの流量比を変更するだけで作り分ける ことが可能である.一般的な製膜条件では水素とシランの 流量比が10~30対1程度を境にして低水素濃度側でアモル ファスが,高濃度側で微結晶が製膜される.この境界は非 常に明確で,再現性よく起こる.また特徴的なのは図7に 示されるように微結晶成長条件においても製膜初期段階で はアモルファス相を示すことが多く,ある膜厚で突然結晶 核が発生する.この核が発生する臨界膜厚は膜内いたると ころでほぼ同じであり,水素流量比が高いほど臨界膜厚は 減少することが報告されている[7].

微結晶シリコンは 10~100 nm 程度の微細な結晶粒の集 合体であるが、もう一つの特徴はアモルファス成分を数% から数十%まで含むことで、結晶成分がほぼ 100% である



図7 微結晶シリコン薄膜の断面 TEM 写真.

多結晶と区別されている.このアモルファス成分の存在は 従来,負の因子と考えられてきたが,最近ではむしろ逆に 利点ととらえられている.実際,微結晶シリコン太陽電池 で最も効率が高いのは結晶化度が100%近いものではな く,アモルファス相を相当量含む,むしろアモルファスと の境界領域ぎりぎりの条件で作製された微結晶膜であるこ とが知られている[8].

微結晶シリコンはこのように簡単に作製されるのだが, その成長機構は意外にもまだ完全には解明されていない. 図8に模式的に示されるように現在までの共通認識は,ア モルファスシリコンが SiH<sub>3</sub> ラジカルを主たる製膜前駆体 として形成される[9]のに対し,微結晶シリコンではそれ に加えて水素原子が成長表面にある閾値以上の量,到達す ることが必要である[10]ということである.またイオン衝 撃は負の効果を持ち結晶性や電気的特性を低下させる.

表面にやってくる主な製膜前駆体はSiH3であり、200~ 300℃ 程度の低温では水素原子密度が低いとアモルファス 相しか成長しないのであるから、水素原子がアモルファス 構造から結晶構造への構造転移を助ける役割を果たしてい ることは明らかである.SiH3 ラジカルはほぼ完全に水素終 端された成長表面に吸着したのち,表面拡散などを経て膜 中のシリコンネットワークに取り込まれるが、ここでシリ コンと結合していた水素は2(Si-H)→Si-Si+H<sub>2</sub>の反応を経 て放出される.このとき成長表面でなく表面から2~3原 子層内部のいわゆるサブサーフェスと呼ばれる領域での構 造緩和が結晶形成に重要な役割をしていると考えられてお り、そこで水素原子がSi-H-Siで表わされる三中心結合的な 構造が結晶形成に重要という報告がされている[11].その ほかにも水素原子の役割は表面被覆,ボンド切断,水素原 子再結合による化学的加熱などが指摘されているが完全に は決着はついていない[12].

微結晶シリコンは結晶シリコンと同様,光吸収が間接型 遷移のために小さいという欠点があり,数ミクロンの膜厚 が光吸収に必要である.したがって,産業的には高速堆積 技術の開発が本質的である.高速化の手法は,マイクロ波 (ECR を含む),ICP (Inductively Coupled Plasma) などの 高密度プラズマを用いる方法が古くから検討されてきた が,デバイス効率という点では良い結果が得られなかっ



図8 微結晶シリコンの成長モデルをあらわす模式図.

た. 最低でも製膜速度として2 nm/sが産業的にはほしいと ころである.

筆者らのグループではガス圧力を高めるということを基 本として、さらに高電力を投入して原料ガスであるシラン の枯渇領域で製膜するという新しい方法を開発した[13]. この方法を 60 MHz 程度の超高周波と非常に狭い電極間隔 (数ミリメートル)を組み合わせることでデバイス性能に ほとんど影響与えないで2nm/s以上の製膜速度を達成し た[14]. 図9に示されるように従来は製膜速度とともに太 陽電池の変換効率は低下することが多かった。これは高製 膜速度領域におけるイオン衝撃による欠陥生成と説明され てきたが、この方法ではその効率低下がほとんど見られな いことがわかった. 欠陥密度も 10<sup>16</sup> cm<sup>-3</sup> 程度の低い値で あった.様々なプラズマ診断を駆使してこのプラズマを調 べてみると、電子密度は高く、したがって製膜速度は速く、 イオン衝撃の平均エネルギーが非常に低いのでイオンによ る欠陥生成や結晶性の低下がないという微結晶シリコンの 高速製膜に理想的な条件を備えていることがわかった [15]. 産業としてはさらに数倍製膜速度を高めることが装 置コストを低減するために必要である. さらに圧力を高め ることによってさらなる高速化が可能という報告もなされ ている[16].

#### 2.1.4 タンデム型太陽電池

アモルファスシリコンや微結晶シリコン単体では十分な



図9 微結晶シリコン太陽電池の変換効率の製膜速度依存性.



図10 薄膜シリコンタンデム構造を示す模式図.

効率が得られないため、図10に示されるようにバンド ギャップの大きいアモルファスシリコンを入射側に置き, 狭バンドギャップの微結晶シリコンを裏面側に置いた薄膜 シリコンタンデム型太陽電池は高効率化のための必要条件 となっている.タンデム型においてはスーパーストレート 型では最初にアモルファスシリコンセルが形成されたのち に微結晶シリコンセルが形成されるので微結晶層の堆積温 度に制約が生じる.また,二種類のセルの接合部分には通 常pnトンネル接合が形成されるが,上部セルへの部分的光 学反射のための透明中間層が形成されることもある.

タンデム型の変換効率は現在までのところ初期効率で 15%程度が上限だが、光劣化は12%前後まで低下する.し たがって、アモルファスシリコンの光劣化が完全に解決さ れることの産業的な意味は極めて大きく、他の薄膜太陽電 池や結晶シリコン太陽電池に対しても強い競争力を持つも のと期待される.そのためには反応性プラズマという込み 入ったパズルを解き明かす必要があるのである.

#### 2.1.5 最後に

プラズマプロセスは大面積化が容易で、薄膜を均一に製 膜するには非常に優れた方法である.また、非平衡プロセ スであるので低温で高温相の材料を形成することも可能に なる.薄膜タンデム型太陽電池はこのプラズマの利点を最 大限に生かした太陽電池ということがいえる.惜しむらく は、まだその制御が完全ではないことで、アモルファスシ リコンの光劣化、微結晶シリコンの高速高品質化が解決で きれば薄膜シリコン太陽電池にとって飛躍的な進歩を遂げ ることができる.反応性プラズマにはその複雑性ゆえ、ま だまだ未知の領域が隠されていると期待される.その宝物 を探り当てるには地道な素過程の理解の積み重ねと、従来 の方法にとらわれない大胆な発想の転換が必要であると考 える.

(近藤道雄)

#### 2.2 HIT 型太陽電池製造プロセス

近年,水素化アモルファスシリコン (a-Si:H) を単結晶シ

リコン (c-Si) と組み合わせたヘテロ接合型太陽電池の変 換効率は20%を超え[17],大きな注目を集めている.a-Si: H/c-Si ヘテロ接合型太陽電池は1990年代初めに三洋電機に より開発され,HIT (Heterojunction with Intrinsic Thinlayer)型太陽電池とも呼ばれている[18].図11に示すよ うに,この太陽電池では,n型c-Si基板の入射光側に極めて 厚さの薄い a-Si:H p-i 層が形成されており,c-Si 基板と合わ せて p-i-n型となっている.また,a-Si:H 層は電気伝導度が 低いため,a-Si:H p 層上に透明導電膜(ITO)を作製して光 生成キャリヤを収集している.さらに裏面側にはa-Si:H in層が設けられ,c-Si 裏面側でのキャリヤ再結合を抑制でき る構造となっている.

このように HIT 型太陽電池は, a-Si:H 層によるヘテロ構造を積極的に活かした構造となっており,通常の p-n 接合を基本とした c-Si 太陽電池に比べ以下の長所がある:

- 1) a-Si:H/c-Si のヘテロ構造による高効率化[17]
- 2)太陽電池作製プロセスの低温化
- 3) 太陽電池特性における低い温度係数[17]

上記の1)は、a-Si:Hとc-Siを組み合わせることにより、c -Si 界面においてキャリヤ再結合が抑制されることに由来 している.また、上記の2)は、a-Si:H p-i-n 各層および ITO・金属電極層が、いずれも200℃程度の低温で形成可 能なため、太陽電池の作製プロセスを低温化できることを 示している.特に低コスト化を意図して基板厚を100 µm 程度にする場合には、この低温プロセスが大きなメリット となる.さらに、HIT型太陽電池は、高温でも変換効率が 低下しにくいため、特に高温地域に設置した場合、年間発 電量が通常の c-Si 太陽電池よりも高くなる長所がある.

上記の利点のためHIT型太陽電池は特に最近大きな注目 を集めているが、HIT型太陽電池の高効率化には、a-Si:H 層の製膜に高い技術が必要となる.一般にHIT型太陽電池 のa-Si:H 層形成にはプラズマ CVD (Chemical Vapor Deposition)が使用されるが[17,18]、ホットワイヤー CVDを使 用した HIT型太陽電池の作製も報告されている[19].プラ ズマプロセスにより太陽電池を作製する場合には、高効率 化の実現に特に以下が重要となる.

1) c-Si 基板上での Si エピタキシャル成長の抑制[20]

2) a-Si:H 層製膜時のプラズマダメージの抑制[20]

上記1)は, c-Si 基板上に a-Si:H 層を形成する際に,成長条件に依存して基板上に a-Si:H 層ではなく Si のエピタキシャ ル層 (epi-Si 層) が形成される現象を示しており, プラズマ



図11 a-Si:H/c-Si ヘテロ接合型 (HIT 型) 太陽電池の構造.

プロセスで形成される epi-Si 層は欠陥を多く含むため, epi-Si 成長により太陽電池変換効率は大きく減少する.一 方,上記2)は, a-Si:H 成長層または下地の c-Si 基板にプラ ズマダメージが生じると変換効率が低下することを意味し ている.

図12は, 裏面側に a-Si:H i-n 層を導入していない Ag (グ リッド電極)/ITO(70 nm)/a-Si:H(p-i)/c-Si(n)/Alの簡易構 造に対する太陽電池作製プロセスをまとめている[21]. こ こでは、単結晶Si基板としてSi(111)を用い、またフッ化ア ンモニウム (NH<sub>4</sub>F) 水溶液により表面を水素終端した基 板を成長基板として使用している[21]. 図13は、プロセス 温度150℃でプラズマCVDによりSi層を形成した時に観察 される太陽電池の断面 TEM 像を示している[20].特に 図13では、a-Si:H p-i 層がそれぞれ 4 nm (i 層) および 3 nm (p 層)になる成長条件で製膜を行っているが, c-Si 基板上 のi層は結晶相(epi-Si層)が支配的になっているのがわか る. 逆にp層ではa-Si:H相が支配的で,p層内には結晶相は ほとんど存在していない. 一方, 図14は, p-i 層のプラズマ 製膜を異なる成長温度およびrf出力密度を用いて行った時 に得られる太陽電池変換効率を円の大きさで表している [20].図の網領域は、i層がc-Si基板上でエピタキシャル成

(1) NH₄F溶液によるc-Si基板 の水素終端

NH₄F溶液	
ннннн	
c-Si (n)	

(2) プラズマCVDによるa-Si:Hp-i層の形成

カソード	
SiH₄プラズマ	
↓ ↓ ↓ a-Si:H (p)	
a-Si:H (i)	
c-Si (n)	
アノード	

(3) スパッタリング法による ITO層の形成





(4) リアクティブイオンエッチング



(5) スパッタリング法によるAg グリッド電極の形成



(6) 真空蒸着法によるAI裏面 電極の形成



図12 a-Si:H/c-Si ヘテロ接合型太陽電池の作製プロセス[21].

長を起こす領域を示しており,エピタキシャル成長は分光 エリプソメトリーを用いた実時間観測から確認している. 図14に示すように,epi-Si層の形成は高プロセス温度およ び低rf出力で起こり,epi-Si層が形成されると変換効率は 急激に低下する.図13および図14からわかるように,プラ ズマ CVD では150℃の低プロセス温度においても epi-Si 層が比較的容易に形成され,太陽電池特性に大きな影響を 与える.また,epi-Si成長が高プロセス温度で起こりやすく なる事は,一般に結晶成長が熱活性型の反応プロセスであ ることと一致している.

一方,図14ではrf出力が小さいほど,epi-Siが生成しやす くなっているが,これは成膜時のイオン衝撃に起因してい る.図15はプラズマCVDの模式図を示しているが,よく知 られているようにアノード一カソード間に高周波を印加し てプラズマを形成すると,プラズマ中には電子とイオンが 生成する.一方,Si基板にはプラズマで生成した電子が衝 突し,基板には負の電位が生じる.その結果,プラズマ中 のイオンは基板の負電位により引き寄せられ,基板にイオ



図13 成長温度150℃で作製した太陽電池の断面 TEM 像[20].



図14 各成長温度および ff 出力密度において作製したヘテロ接合型太陽電池の変換効率[20]. 図中の灰色領域は、c-Si 基板上で Si 層がエピタキシャル成長を起こす領域を表している.



図15 プラズマCVDにおけるSi基板に対するイオン衝撃の模式図.

ン衝撃を与える.図14では rf 出力が高い領域において a-Si: H 相が形成されているが,これはイオン衝撃が大きくなる と基板上のエピタキシャル成長が阻害されることを示して いる.そのため,epi-Si層成長は結晶化が起こりやすい高温 および低 rf 出力でイオン衝撃が弱い領域で起こると理解さ れる.また,図14から示されるように,a-Si:H成長が起こる 領域においても,rf 出力を高くして太陽電池を作製する と,変換効率は低下する.この結果は,イオン衝撃が高い と a-Si:H 層または c-Si 基板にプラズマダメージが生じ,欠 陥が生成することを示唆している.そのため,高い変換効 率は a-Si:H/epi-Si 相の境界領域で得られることが図14から 理解される.

残念ながら通常の測定手法により epi-Si 層を確認するの は難しく,高効率の太陽電池を作製するためには,成長条 件を変化させて適宜最適化を行う必要がある.これを避け るため,最近ではエピタキシャル成長の起こらない a-SiO: H層を利用したヘテロ接合型太陽電池の作製も報告されて いる[22].

#### (藤原裕之)

# 2.3 結晶シリコン太陽電池製造プロセス2.3.1 結晶シリコン太陽電池の構造と原理

現在量産されている最も一般的な結晶シリコン太陽電池 の構造を図16に示す. 基板には,通常厚さ200~250 µm 程 度のp型多結晶または単結晶シリコンが使用される.光入 射面には数µmの凹凸構造と反射防止膜があり入射光を閉 じ込める.反射防止膜はシリコン表面に存在する欠陥を不 活性化し光励起キャリアの再結合損失を低減させる役割も



図16 一般的な結晶シリコン太陽電池の構造.

併せ持っている.

反射防止膜の下には厚さ1µm以下のn型シリコン層と, 200µm程度のp型シリコン層がある.結晶シリコンは薄膜 系シリコンに比べて光吸収率が小さいので,光電変換層で あるp型シリコン層の厚みは薄膜シリコン太陽電池のそれ に比べて大きい.p型層で光は徐々に減衰し,同数の正孔 と電子が励起される.これらの一部は拡散により光入射面 に達するが,pn接合がつくるポテンシャルによって,正孔 は跳ね返され電子はn型層に侵入する.一方,正孔と電子 の一部は太陽電池裏面にも同様に拡散する.裏面にはp<sup>+</sup> 層が存在し,それが生み出すポテンシャルにより,電子は 跳ね返され正孔はp<sup>+</sup>層に侵入する.以上のように結晶型 太陽電池では,光励起キャリアは拡散により光入射面と裏 面に輸送される.そして両面に作製された2種類のポテン シャル障壁により正孔と電子に分離され,電流として外部 に取り出される.

バルク材料として p 型多結晶シリコンを用いた,量産型 太陽電池の変換効率は 14~16% であるが,裏面を p<sup>+</sup>層で はなくパッシベーション構造としたものでは効率 20.3% (小面積) [23],さらにバルク材料に多結晶 Si ではなく高品 質な FZ 単結晶シリコンを用いたものでは 24.7% (小面積) [23]に達しており,これは現在シリコン系太陽電池におけ る最高効率である.

量産型多結晶シリコン太陽電池は,化学的処理,印刷, 焼成といった一括大量処理を用いて作製されるため量産に 適している.全太陽電池生産量の中で最大のシェアを占め ている.

#### 2.3.2 最新の結晶シリコン太陽電池製造の工程

最近の太陽電池製造工場では、図17に示すように、ベルトコンベア上をSiウエーハが移動する方式が一般的となっ



図17 ドイツ Schmid 社で販売中の全自動化太陽電池セル製造ライン.
(製造能力:年産 35 MW/70 MW,Si ウエーハ処理速度:1500/3000 wafers/h)

ている.この例は、ドイツSchmid社のターンキーセルライ ンと言われる全自動化製造ラインで156 mm 角のウエーハ が約1~2秒の高速で処理される.この製造ラインで,年 間35~70 MW の太陽電池セルの製造が可能である[24].

各工程について,簡単に説明する.セル製造は,スタックしたスライスSiウエーハから1枚ずつ取り出す loading から始まり,最後はセル効率の測定と選別のCell Testing +Sorting で終了する.

- \*表面凹凸の形成:loading後,酸またはアルカリ水溶液 でSi表面に光反射を低減させるテクスチャー構造を形成 する.単結晶Siウエーハではアルカリ溶液,多結晶Si ウエーハでは酸溶液が使用されている.
- \* pn 接合の形成: POCl<sub>3</sub> ガスを用い約 850 ℃でP 拡散を行 い, pn 接合層を形成する. POCl<sub>3</sub> の代わりに, リンガラ ス (PSG)を持いる場合もある. この工程は遅いので 2 並列処理となっている.
- \*接合分離:P拡散は,表裏で起こるので端部および裏面 のP拡散層を除去する必要がある.さらに,表面のリン 珪酸ガラス (PSG)層も除去する.図17は,裏面のみ HNO<sub>3</sub>/HF溶液に浸す片面エッチングする場合である が,CF<sub>4</sub>による端面プラズマエッチングも使用されてい る.他に,ウエーハ端部を研磨する方法も使用されてい る.
- \*反射防止膜の形成:反射防止膜としては,現在プラズマ CVD 法による SiN<sub>x</sub> 膜の堆積が使用されている.プラズ マ CVD 装置を用いるため,この工程が太陽電池製造で は最もコストが高いプロセスである.しかし,テクス チャー表面に均一に SiN<sub>x</sub> 膜を形成する方法として,他に 手段がない.また,プラズマ CVD 工程で使用される SiH<sub>4</sub> や NH<sub>3</sub> ガスの水素が結晶中に拡散し,特に多結晶 Si 中の 欠陥を不活性化する利点もある.この工程は,島津製作 所の協力で京セラで初めて開発され,現在多結晶 Si 太陽 電池セル製造では不可欠な技術となっている.
- \*裏面 p<sup>+</sup>層および Ag電極の形成:真空プロセスは高価な ので,電極形成はすべて印刷法を使用する.裏面 p<sup>+</sup>層の 形成は,裏面に Al 層をスクリーン印刷で形成後,約700 Cの短時間熱処理を行い,Al-Si合金層からの液層成長で Alをドープした p<sup>+</sup>層を形成する.そのAI印刷層上に Ag 電極の部分印刷を行い裏面電極とする.表電極は,SiN<sub>x</sub> 層上にフィンガー状に Ag電極を印刷し,熱処理を行い, Agを SiN<sub>x</sub>中を貫通させる処理で n<sup>+</sup>層 Si表面に Agを接 触させる.この工程は,ファイヤースルー(焼成貫通)と 呼ばれ,シャープで開発され,現在世界中で使用されて いる.この印刷工程も2並列となっている.
- \*電極メッキ:必要に応じ, Ag 電極の厚メッキが使用される.
- \*検査および選別:ソーラーシミュレータを用い,変換効 率の測定と選別が行われる.

以上の工程は、単一ウエーハを用いるセル製造工程と呼ばれている.これらのセルを直列に接続しモジュールが形成され、太陽光エネルギーを直流電気に変換する製品となる.図18はその一例で、125 mm 角の単結晶 Si セルを36枚



図18 結晶 Si 太陽電池モジュールの構造.

直列に接続した構造になっている.このモジュールは,表 面ガラス板と裏面テドラー膜に透明弾性膜である EVA (Ethylene Vinyl Acetate)充填剤でセルを挟み外部衝撃か らセルの破断を防ぐ構造となっている.信頼性に関する多 くの技術開発により,寿命は30年間保障されている.

#### 2.3.3 真空プラズマ処理適用の可能性

先に述べたように、現在のセル製造工程では、SiN<sub>x</sub>反射 防止膜被着工程およびセル端部のエッチング処理工程でプ ラズマプロセスが使用されている.現在の太陽電池は厚さ 約0.2 mm(156 mm 角)のSiウエーハが使用されている. 今後、低コスト化のため更に薄いウエーハの使用が研究さ れている.しかし、薄型になると通常の製造工程ではウ エーハの反りや割れを生じる.そのため、プラズマを用い る低温プロセスの採用が検討されている.また、セルの変 換効率をさらに向上させることも期待されている.例え ば、下記のプラズマ関連の研究開発が行われている.

・プラズマエッチングによる Si 表面での光反射率の低減 RIE (Reactive ion etching) により Si 表面の光反射率 を大幅に低減する方法が京セラから提案されセル効率



図19 SF<sub>6</sub>-O<sub>2</sub>系ガスを用いたプラズマCVDにより作製したSi ウエーハ表面の光反射率に対する酸素濃度とガス圧力の関係.

(齊藤 忠)

18%以上の多結晶 Si 太陽電池が得られた. その後, 欧州 においても研究されている.図19は, ドイツ・フラウン ホッファー研究所で発表されたデータで, SF<sub>6</sub>-O<sub>2</sub>系ガス を用いたプラズマ CVD により作製した Si ウエーハ表面 の光反射率に対する酸素濃度とガス圧力の関係を示して いる[25].プラズマガス中の O<sub>2</sub> ガス濃度が 30% 以下か つガス圧力が0.1 mbar以上でSi表面の光反射率が低下す る傾向があり,光波長域100~400 nmで反射率は10%以 下に低減できた.課題は, Si 表面のプラズマダメージの 低減であるが,これは熱処理で低下する実験結果を得て いる.

この RIE 法に対抗し,レーザーパターンニングによる 表面テクスチャーエッチングが研究されている. 三菱電 機では,レーザーパターンニング法で Si 表面の反射率を 大幅に低減し,効率 18.9% の多結晶 Si 太陽電池を試作し ている[26].東京農工大学では,リモートプラズマ法を 用いSi表面にダメージが少ないSiN<sub>x</sub>反射防止膜の研究を 行っている[27].他に,Siナノワイヤーを用いた反射防 止膜に関する基礎研究も実施中である[28].

・プラズマ CVD 法による表面パッシベーション膜の形成 先に指摘したように、今後更なるコスト低減のため、 厚さ0.2 mm以下のSiウエーハの適用が研究されている. とくに、薄型化では太陽光照射で結晶内部に発生した キャリヤの寿命が結晶Siウエーハ表面で消滅することが 問題となる.この問題を低温処理で解決する方法とし て、東京工業大学でSi表面にAl<sub>1</sub>-xO<sub>x</sub>:H非晶質膜を被着す る方法が研究されている.この膜は、Al(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>-CO<sub>2</sub>-H<sub>2</sub> 系ガスを用いた容量結合型プラズマ CVD により作製さ れる.実験結果の一例として、図20に Al<sub>1</sub>-xO<sub>x</sub>:H 非晶質 膜の表面電気的特性に対するCO<sub>2</sub>/TMA 濃度比の影響を 示す[29].CO<sub>2</sub>/TMA 濃度比が30以上で良好な界面特性 が得られることや200℃以上の熱処理で負の電荷が増加 し、p型Siウエーハ表面でのキャリヤ消滅が防止できる と発表されている.



図20 AI(CH<sub>3</sub>)<sub>3</sub>-CO<sub>2</sub>-H<sub>2</sub>系ガスを用いた容量結合型プラズマ CVDにより作製した AI<sub>1-x</sub>O<sub>x</sub>:H 非晶質膜の表面電気的特性 に対する CO<sub>2</sub>/TMA 濃度比の影響.

#### 3. まとめ

太陽電池産業は急成長を遂げている. これまでその成長 を支えてきたのは結晶シリコンである.結晶シリコンが低 コスト化できたのは量産効果もあるが、プロセス面での革 新がいくつかあったからだと思われる。マルチワイアソー による多数枚同時処理, 窒化シリコンによる多結晶シリコ ンの粒界欠陥パッシベーション,表裏面の電極印刷技術な どがそれらの代表であろう. なかでも窒化シリコンはプラ ズマ CVD で形成されることが最も多く、これなしに多結 晶シリコン太陽電池の実用化はあり得なかったであろう. 本稿でも紹介があったヘテロ接合太陽電池ではわずか数ナ ノメートルの膜厚制御が太陽電池の高効率化の本質を担っ ている.そして次世代の目玉と目されている薄膜シリコン や CuInGaSe2 系太陽電池ではプラズマ CVD やスパッタリ ングがそのコアプロセスとなっている.このようにプラズ マ技術は過去から現在にかけて太陽電池の発展と実用化を 支えてきた立役者といえるであろう.

次世代を眺めてみると,量子ドット構造やナノ構造制御 など,より微細な秩序を制御しながらメートルサイズの基 板に低コストに薄膜を形成することが求められており,あ る意味技術的要請はますます高くなっていくと考えられ る.メートル角基板上での均一なナノ構造制御,この究極 の目標に向かってプラズマ技術に期待される役割もまたま すます高まるであろうと考えられる.

考えてみれば太陽光の大本は巨大なプラズマの塊であり、太陽光発電はプラズマに始まりプラズマに終わるとい えるのではないだろうか.

#### (近藤道雄)

#### 参考文献

- [1] D.E.Carlson and C.R. Wronski, Appl. Phys. Lett. 28, 671 (1976).
- [2] A. Matsuda, J. Non-Cryst. Solids 338, 1 (2004).
- [ 3 ] D.L. Staebler and C.R. Wronski, Appl. Phys. Lett. 31, 292 (1977).
- [4] M. Takai T. Nishimoto, M. Takai and A. Matsuda, Appl. Phys. Lett. 77, 2828 (2000).
- [5] K. Koga, T. Inoue, K. Bando, S. Iwashita, M. Shiratni and Y. Watanabe, Jpn. J. Appl. Phys. Part2, 44, L1430 (2005).
- [6] S. Shimizu, A. Matsuda and M. Kondo, Solar Energy Mat. Solar Cells **92**, 1241 (2008).
- [7] H. Fujiwara, M. Kondo and A. Matsuda, Phys. Rev. B63, 115306 (2001).
- [8] C. Droz, E. Vallat-Sauvain, J. Bailat, L. Feitknecht, J. Meier and A. Shah, Solar Energy Mat. Solar Cells **81**, 61 (2004).
- [9] N. Itabashi et al., Jpn. J. Appl. Phys. 29, L505 (1990).
- [10] A. Matsuda, J. Non-Cryst. Solids 59 & 60, 767 (1983).
- [11] H. Fujiwara, M. Kondo and A. Matsuda, Surf. Sci. **497**, 333 (2002).
- [12] A. Matsuda, Thin Sold Films 337, 1 (1999).
- [13] M. Kondo, M. Fukawa, L. Guo and A. Matsuda, J. Non-Cryst. Solids 266-269, 84 (2000).

- [14] T. Matsui, M. Kondo and A. Matsuda, Solar Energy Mat. Solar Cells 90, 3199 (2006).
- [15] S. Nunomura, I. Yoshida and M. Kondo, Appl. Phys. Lett. 94, 71502 (2009).
- [16] Y. Sobajima, S. Nakano, M. Nishino, Y. Tanaka, T. Toyama and H. Okamoto, J. Non-Cryst Solids **354**, 2407 (2008).
- [17] M. Taguchi, A. Terakawa, E. Maruyama and M. Tanaka, Prog. Photovoltaics 13, 481 (2005).
- [18] M. Tanaka, M. Taguchi, T. Matsuyama, T. Sawada, S. Tsuda, S. Nakano, H. Hanafusa and Y. Kuwano, Jpn. J. Appl. Phys. 31, 3518 (1992).
- [19] T.H. Wang, E. Iwaniczko, M.R. Page, D.H. Levi, Y. Yan, H.M. Branz and Q. Wang, Thin Solid Films 501, 284 (2006).
- [20] H. Fujiwara and M. Kondo, Appl. Phys. Lett. **90**, 013503 (2007).
- [21] H. Fujiwara and M. Kondo, J. Appl. Phys. 101, 054516

### 用語解説

#### エピタキシャル成長:

主に、基板の結晶格子に合わせて、成長層の結晶成長 が起こることをエピタキシャル成長と呼ぶ.成長層が基 板と同じ材料である場合はホモエピタキシャル成長、違 う場合はヘテロエピタキシャル成長となる.ヘテロエピ タキシャル成長では一般に成長層には格子歪が伴う.

#### (2007).

- [22] H. Fujiwara, T. Kaneko and M. Kondo, Appl. Phys. Lett. 91, 133508 (2007).
- [23] M.A. Green, K. Emery, Y. Hishikawa and W. Warta, Prog. Photovolt: Res. Appl. **16**, 435 (2008).
- [24] 2007年度 Schmid 社の製品カタログ.
- [25] T. Rentsch et al., 31st IEEE Photovoltaic Specialists Conference (2005) p.1316.
- [26] D. Niinobe et al., 23rd European Photovoltaic Solar Energy Conference (Valencia, Spain, 2008) p.1824.
- [27] T. Inoshita *et al.*, *Proc. 31st IEEE Photovoltaic Specialists Conference* (Florida, USA, Jan. 2005) pp.1092.
- [28] M. Jeon and K. Kamisato, Mater. Let. 63, 777 (2009).
- [29] S. Miyajima et al., 23rd European Photovoltaic Solar Energy Conference (2008) p.1029.

#### ヘテロ接合:

太陽電池を含む多くの電子デバイスは p-n 接合を基本 とするが、この p-n 接合を異種材料で形成する場合は、 ヘテロ接合とも呼ばれる.これに対し、同じ材料で p-n 接合を形成する場合には、ホモ接合と呼ばれる.

#### ITO:

Indium-Tin-Oxide  $(In_2O_3: Sn)$ の略で, ITO は透明電 極材料として広く利用されている. ITO 膜は, 優れた電 気特性 (低抵抗)を示し, また光の透過率が高いため, 液 晶ディスプレイなどにも使用されている.



## 近藤道雄

1980年京都大学理学部卒.1987年大阪大学 基礎工学研究科博士課程修了.工学博士. 1987年東京大学物性研究所助手.1993年電 子技術総合研究所主任研究官.2004年産業

技術総合研究所太陽光発電研究センターセンター長.現在に 至る.東工大総理工物質科学創造専攻連携教授併任.研究分 野は半導体物理,半導体工学.2001年薄膜シリコン太陽電池 の研究により PVSEC AWARD 受賞.2008年日本経済団体連 合会会長賞 (連名).



· とう ただし

1974年以来,約35年間太陽電池の研究開発 に従事.とくに,結晶Si材料,スライス加 工および太陽電池セル製造に関する基本技 術を研究し現在に至る.平成14年1月米国

IEEE (電気電子技術者協会)からフェロー号授与,平成15年 5月太陽光発電国際会議で学会賞 (PVSEC Award) 受賞.平 成16年3月退官後,農工大名誉教授および PV コンサルタン トとして関連企業の相談に応じている.



## 藤原裕之

1996年東京工業大学大学院博士課程修了. ペンシルバニア州立大学研究員,産業技術 総合研究所太陽光発電研究センターチーム 長を経て,現在,岐阜大学工学部電気電子 工学科教授.