固体物理 9

KOTBA 2 45 (9) 457-510 (2010)

No. 535

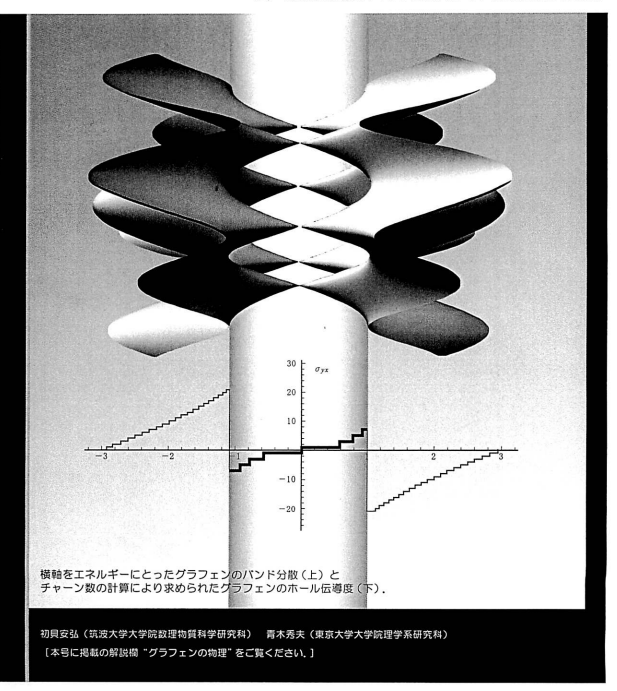
SOLID STATE PHYSICS Vol.45 2010

●グラフェンの物理

●トポロジカル絶縁体とディラックコーン

●電気的手法による量子ドット中のスピン量子ビット操作

●単一InAs自己形成量子ドットにおけるスピン軌道相互作用の異方性



グラフェンの物理

筑波大学大学院数理物質科学研究科物理学専攻 初貝安弘 東京大学大学院理学系研究科物理学専攻 青木秀夫

§1 2次元結晶としてのグラフェン

グラフェン(graphene)が物性物理学のホットなテーマに躍り出てすでに久しい.グラフェンの研究は、2005年頃の Geim グループ、および Kim グループによる試料合成と、特異な量子ホール効果の発見1,2)によりキックオフされた.この数年グラフェン関連の会議で話をする機会が何度かあったが、その度に、いまや一大分野に成長したこのコミュニティーの熱気を感じる.cond-matでタイトルに graphene を含む投稿論文数を検索すると、89編(2006年)、269編(2007年)、504編(2008年)、563編(2009年)であるから、この数年は毎日1~2編はグラフェン関連の論文が出現しているわけである。これを見ても、グラフェン関連の研究はまさに爆発的な状況にあることが見てとれる.

グラフェンのレビューはいくつか出版されており^{1,3)},邦文でのグラフェンの解説⁴⁾も見受けられる状況ではあるが,本解説では,できるだけ各論でなくグラフェンに関連する物理現象の中で普遍的な面を紹介することを目的としたい.特にグラフェンの電子状態は「特異」と呼ばれるが,何がどのように特異なのかを中心にまとめてみた.基本的な解説を目指したが,われわれ自身の視点や研究成果も適宜織り込んでいる.この解説で,なぜグラフェンがそれほど興味深いのかが伝われば幸いである.

グラフェンの電子構造を見る前に,結晶として のグラフェンの化学的,物理的な構造から始めよ う.グラフェンはベンゼン環が平面状につながっ

た2次元結晶であり、炭素原子が(sp2 の化学結合 により)蜂の巣格子をなす*1. 炭素は、最も強い 共有結合性をもつ元素としてユニークで、実際 sp1, sp2, sp3 という多様な混成をとることを反映し て、それぞれ1次元のポリアセチレン、2次元の グラフェン,3次元のダイヤモンドという形態が 存在する(周期律表で同族のシリコンでは、グラ フェン構造は少なくとも天然には存在しないこと を想起されたい).一般に一つの軌道をもちいて d次元の結晶格子を構成しようとすると、配位数 (ある原子からみたときの隣接原子の個数)は最低 でも d+1 ないと無限 d次元結晶を構成すること ができない. これをちょうどみたすのが 1 次元で 配位数2のポリアセチレン,2次元で配位数3の グラフェン,3次元で配位数4のダイヤモンドで ある.この意味では、これらの格子は d-次元単 純立方格子(天然にはあまり存在しない)より基本 的ともいえる. 結晶学的には、蜂の巣格子もダイ アモンド格子も、いわゆる Bravais 格子(結晶の 単位胞に1原子)ではなく、単位胞に2原子を含 む(たとえば, ダイアモンド構造は, 2個のfcc格 子が入れ籠になっている)⁸⁾.

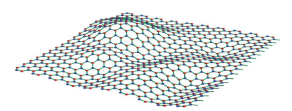
理論的観点からは、グラフェンが合成できたの が驚きであるのは、原子単層、かつ十分マクロス コピック(現在では、典型的に数十ミクロン)な試

^{*1} Pentacene と同じ、ベンゼン環を 5 個もつ picene の固体 (にカリウムをドープしたもの)で最近超伝導が久保園ら により発見された 5 . 有機超伝導体としては最高の T_c = $20 \, \mathrm{K} \, \mathrm{vec}$ をもつ、バンド構造については参考文献 6 参照、グラファイトも、カリウムなどをドープすると超伝導になり、最近ではカルシウムをドープしたグラファイトで T_c = $12 \, \mathrm{K} \, \mathrm{C} \, \mathrm{vec}$ となっている 7 .



第1図 スコッチテーブ法により剥がした試料(左)を, SiO₂ 基板(右)に転写する. (写真は, 枡富龍一 氏, 渡辺悠樹氏提供)

料として合成される点にある(第1図参照). Peierls, Landau, Mermin らが示したように, 低 次元の結晶は長波長ゆらぎに対して不安定であ り,理論的には純粋な1次元や2次元の結晶は実 現できないと考えられていた9). にも関わらず, グラフェンはどらやら十分に大きなサイズで2次 元結晶構造をとっていると考えられている. マク ロなグラフェンの外周の形態が、結晶構造を反映 する特定の方位をもつこと(いわゆる faceting, 3 次元結晶では特定の方位をもつ結晶表面)にも表 われている. 実際の試料では、SiO2などの基板 上におかれたり、バルクのシリコン・カーバイド の表面に作られたり、最近ではCDVで基板の上に 作られるので、2次元系は3次元系に支えられて いる. しかし, 後述する free-standing graphene(あ るいは suspended graphene)と呼ばれるものでは, 基本的には2次元無限系と考えるのが適切である と考えられている. 理論的には存在してはいけな いものが、実際にできてしまう. このあたりが、 自然科学の面白いところで,実験家の面目躍如 というところであろう. もちろんこの話には続き があって、現実のグラフェンにおいては、蜂の巣 格子は完璧な平面ではなく, 凹凸をもっていて(こ れは ripple といわれる;第2図),この長波長の うねりが重要な役割を果たしていると考えられ ている10,11). つまり, グラフェンは3次元空間に 存在するわけで、2次元結晶とはいっても、3次



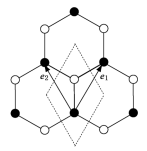
第2図 グラフェンの ripple の概念図.

元方向のうねりの自由度を持ち、この自由度がエントロピーを吸収することでゆらぎに対して安定な2次元構造を作るという考え方である。うねりがあまり大きくなりすぎるとまずいが、そうなるとまが2共有結合が歪むために電子系はエネルギーを損するため、局所的には変形を小さくしてエネルギー損失を抑えつつ、適当な大きさのうねりが存在することによりエントロピーを解放するというバランスにより、リップル構造をともなった2次元固体が存在し得ると考えられている。

§2 質量を持たないディラック粒子 としてのグラフェン中の電子

2.1 ゼロギャップ半導体と質量を持たないディラック粒子

グラフェンは, 実際の合成こそごく最近に Geim らにより試料が得られるようになった訳で あるが、理論的には1940年代から考えられてお り、その特異な電子構造を最初に指摘したのは Wallace¹²⁾の1947年の論文であり、その後、群論 的考察や、有効質量近似による考察が Lomer¹³⁾、 McClure¹⁴⁾, Slonczewski-Weiss¹⁵⁾によりなされた. 一般に結晶の電子構造は、金属と絶縁体(半導体 を含む)に分けられる. 金属はフェルミ面をも ち、それをまたぐ電子正孔対生成によるギャップ レスの励起をもつ一方、絶縁体は結晶の周期によ る量子力学的干渉効果に起因するバンド・ギャッ プで特徴付けられる.一方,半金属というカテゴ リーがあり、これは普通は、半導体においてエネ ルギー・ギャップがゼロとなった状況として定義 される.しかし、グラフェンの場合は、ギャップ がゼロという意味では半金属であるが(実際,グ ラフェンを積層させたグラファイトは,小さな電



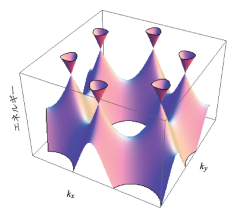
第3図 グラフェンの単位胞と基本並進ベクトル.

子ポケットと小さな正孔ポケットをもつ半金属で ある), グラフェンが特殊なのは, フェルミ・エ ネルギー E_F のところでバンド分散はゼロではな いフェルミ速度をもって貫通している. つまり, 普通は E がバンド端に来ると電子の速度はゼロ になるのとは対照的な, 普通ではない半金属であ る点にある. これは、グラフェンがもつ蜂の巣格 子という特別な格子(第3図)のためである. 蜂の 巣格子は、図に菱形で描いた単位胞中に2原子 (図では白黒で表示)を含む. 格子は、炭素の sp2 混成軌道が互いに120°異なる3方向を向く共有結 合により結合しており、化学の言葉でいえば、こ れが σ 結合をなす. 残る 1 電子は、格子(x, y)面 から垂直に飛び出た p_z 軌道(π 軌道)に入り、こ れが原子間を飛び移る. これを π 結合とよび, これから成るバンドを π バンドとよぶ.

グラフェンの電子的性質を担うのは、 π バンドであり、フェルミ・エネルギー $E_{\rm F}$ もこのバンドを横切っている.これを普通は tight-binding 模型で扱う *2 . この時、ハミルトニアンは、xを単位胞の位置のラベルとして

$$\mathcal{H} = t \sum_{x} \left[c_{\circ}^{\dagger}(x) c_{\bullet}(x) + c_{\bullet}^{\dagger}(x + e_{1}) c_{\circ}(x) + c_{\bullet}^{\dagger}(x + e_{2}) c_{\circ}(x) \right] + \text{h.c.}$$

*2 普通はグラフェン(単層グラファイト)での特異な分散は、 π 電子に対する tight-binding 模型で議論される。しかし、ディラック・コーンは蜂の巣対称性のために生じるので、tight-binding 模型以外の一般的な模型でもディラック・コーンが生じる。たとえば、原子ボテンシャルを蜂の巣状に置いた模型でもディラック・コーンが生じることを示せる 60 、実際、この模型により、tight-binding 模型における次隣接の飛び移り積分の値を評価することがこれるいる 10 、また、破場をかけたときのランダウ準位を、有効質量近似や磁場を Peierls 位相により取り入れる近似によらず求めることができる 16



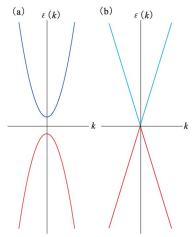
第4図 グラフェンのエネルギー分散

と書ける.ここで、 $c_{\bullet}^{\dagger}(x)$ はxにある単位胞内のv = \bigcirc または \bullet の原子の π 軌道に電子を生成する演算子,t は最隣接原子間の飛び移り積分である.現実のグラフェンでは $t \simeq -3 \, \mathrm{eV}$ という値をもつ. ハミルトニアンを波数表示するために, c_{\bullet} \bigcirc (x) = $\Sigma_{k} e^{ik \cdot x} c_{\bullet}$ \bigcirc (k) のように Bloch 表示すると,

$$\mathcal{H}(k) = \sum_{k} c^{\dagger}(k) H(k) c(k),$$

$$H(k) = \begin{pmatrix} 0 & D(k) \\ D^{*}(k) & 0 \end{pmatrix}$$

となる. ここで $c^{\dagger}(k) \equiv (c^{\dagger}_{\bullet}(k), c^{\dagger}_{\circ}(k)), D(k) = t$ $(1+e^{-ik_1}+e^{-ik_2})$ である. 各kごとに対角化すれ ば、永年方程式が $\epsilon^2(\mathbf{k}) = |D(\mathbf{k})|^2$ となることか らすぐわかるように、エネルギー分散は $\epsilon(k)$ = $\pm |D(k)|$ となる. このエネルギー分散を 第4図 に示すが、これから、グラフェンのバンド分散 は、波数空間2点(ブリルアン・ゾーンの、K点 と K'点とよばれる点)でエネルギー・ギャップが 線形に閉じる(というか交差する)円錐(cone)をも つ,特異な系であることが見て取れる.ギャップ が閉じる点近傍で分散関係が、質量を持たないデ ィラック粒子と形式的に似ているので, グラフェ ン中の電子は相対論的であるとも表現される. D(k) = 0 がゼロギャップの条件をあたえる波数 の条件であり、具体的には $e^{-ik_1} = \omega$, $e^{-ik_2} = \omega^2$ (こ こで $\omega^3 = 1$, $\omega \neq 1$ は 1 の 3 乗根) となる. この代 数的な条件は、各サイトからでる3本のリンクの 同等性にあることは Slonczewsky-Weiss により古 くから知られていた¹⁵⁾. バンド・パラメータとし



第5図 半導体(a)とゼロギャップ半導体(b).

ては,有効質量 $m^* \simeq 0.6 m_e$,フェルミ速度 $v_F \simeq 10^5 \,\mathrm{m/s}$ (光速の約 1/300) である.

この特異なディラック・コーンの存在は偶然な のであろうか? また、線形にエネルギーが閉じ る点は2箇所あるが、1箇所ということも一般に はあり得るのであろうか? これらを問題意識と して, 少し一般的に考察してみよう. 通常の固体 中のエネルギー・バンド構造は、いわゆる有効質 量近似により理解される. ブリルアン・ゾーン中 の着目する点(普通はバンドの底,もしくは頂点) の波数 k_0 近傍でエネルギー分散 $\epsilon(k)$ を、 $\epsilon(k)$ - $\epsilon(\mathbf{k}_0) \approx \pm \left(\hbar^2(\delta \mathbf{k})^2\right) / (2m_{\text{eff}}) \left(\angle \angle \circlearrowleft \delta \mathbf{k} = \mathbf{k} - \mathbf{k}_0 \right) \mathcal{O}$ ように展開し、 m_{eff} を有効質量とみなし、k表示 から実空間表示にする手続き $(\hbar \delta k \rightarrow -i\hbar \nabla)$ によ り、有効ハミルトニアンを $H_{\text{eff}} = -(\hbar^2/2m_{\text{eff}})\nabla^2$ と考え、質量 meff の自由粒子(量子力学的には平 面波)とみなす(第5図(a)). この有効質量近似は バンド理論の一つの基礎としてあまねく使われて いるものである.

しかしこの近似は第5図(b)のようにエネルギー分散が線形に交差するときには、分散の曲率の逆数としての有効質量はうまく定義できず、有効質量近似が成立しない、そのために、Slonczewsky-Weissは、K点、K点の周りを、いわゆる $k\cdot p$ 摂動を用いて扱ったのであった 15 .

ここでは,以下のような観点から見てみよう¹⁸⁾. 一般に,エネルギー的に接近あるいは交差した価
$$\begin{split} H(\boldsymbol{k}) &= \begin{pmatrix} R_3(\boldsymbol{k}) & D(\boldsymbol{k}) \\ D^*(\boldsymbol{k}) & -R_3(\boldsymbol{k}) \end{pmatrix} \\ &\equiv \begin{pmatrix} R_3 & R_1 - iR_2 \\ R_1 + iR_2 & -R_3 \end{pmatrix} = \boldsymbol{R} \cdot \boldsymbol{\sigma} \end{split}$$

のように書ける. ここで $\sigma = (\sigma_1, \sigma_2, \sigma_3)$ はパウリ行列,D(複素数) と $R_3($ 実数)はバンドの詳細を決定するパラメータであり,これを第3項においては Berry に従って3個の実パラメータ $R(k) = (R_1(k), R_2(k), R_3(k)), R_1(k) = \text{Re }D(k), R_2(k) = -\text{Im }D(k)$ で書き直した. このハミルトニアンの固有エネルギーは,永年方程式が $E^2 = R^2$ (ここで $R \equiv |\mathbf{R}|$)となることから,ただちに $E_\pm = \pm R$ (k)となり,複号は+が伝導帯,一が価電子帯に対応し, $E_g = 2R$ がエネルギー・ギャップとなることがわかる.

ここで、グラフェンは 2 次元系だから波数 k は 2 次元空間を動き、ハミルトニアンは 3 次元のパラメータ R により指定されるので、自由度の数より変数の次元の方が少ないから、一般には R(k) は原点を通過せず、つまり、ハミルトニアンが上記の 2×2 行列に書けるときでも、エネルギー・ギャップは一般には閉じない。つまり、ゼロギャップになるためには条件が必要であり、一般には物理パラメータをうまく調整 (fine tune) したときのみ実現するとの意味で偶然縮退といえる。逆に、偶然で良いのであれば、2 本のバンドが交差することはあり得る。これは、ブリルアン・ゾー

^{*3} 縮退点、すなわちゼロギャップ点近傍でエネルギー原点に波数依存性を持たせると、一般にはディラックコーンの傾き(tilting)を与え、実際ある種の有機固体でこのようなことが見出されているが、グラフェンでは、系に後述の大局的なカイラル対称性を要求すれば、この tilting は起きない.

ン内で対称性の高い点でもおき得るし、一般の点でもおき得る。それでは、グラフェンにおけるディラック・コーンは、どんな条件により発生したのであろうか。

グラフェンにおいては、ディラック・コーンはブリルアン・ゾーン内で対称性の高い点(K, K') に発生し、普通はグラフェンがディラック・コーンをもつ理由をこれから説明する 12). しかし実は、より一般的には、 \mathbf{n} カイラル対称性とよばれるある対称性が重要であり、これを次節で詳しく説明してみよう.

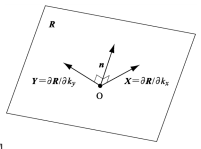
2.2 カイラル対称件とグラフェン

グラフェンは単位胞に2原子(A,Bと呼び,こ れらは等価,第3図の白,黒の格子点)をもつか ら, 各格子点に1軌道(今の場合はπ軌道)を考 えれば2バンドとなる.したがって、並進対称性 さえあれば(たとえば、現実には無視できない次 隣接以遠の長距離ホッピングがあろうがあるまい が)、波数表示に移ったとき2行2列のハミルト =アンH(k)で記述される. しかしグラフェンの 基本的な特徴として,蜂の巣格子上でA,B部分 格子に分けたとき、第3図のように、主要な飛び 移り積分は A. B 格子間にのみ存在する. この性 質を,一般に bipartite と呼ぶ. この性質により, グラフェンのハミルトニアンは $\gamma = \sigma_3$ として, ${H, \gamma} = H\gamma + \gamma H = 0$ という関係式を満たすこと が示せ, グラフェンのカイラル対称性と呼ばれ る. 実はこのカイラル対称性はグラフェンの一つ の重要な特性であるフェルミオン・ダブリング (Fermion doubling)において本質的な条件であ る. これは場の理論における用語であり、ちなみ に、南部理論において対称性の自発的破れが考え られたとき, 元々はカイラル対称性が念頭に置か れた.

以下で示すように、質量のないディラック粒子に関するこのカイラル対称性を、より一般の観点から考えるとわかりやすい $^{18)}$. まず、一般のカイラル演算子 γ を3次元の単位ベクトル $_{n_{\gamma}}$ 、 $(|n_{\gamma}|=1)を用いて、次のように定義しよう.$

 $\gamma = n_{\gamma} \cdot \sigma, \ \gamma^2 = \sigma_0$

ここで σ_0 は2次元の単位行列である.この時,



第 6 図 ゼロギャップ・ハミルトニアンのカイラル対称性の幾 何学的表示.

ハミルトニアンHがカイラル対称であれば

 $\{H, \gamma\} = 0, \quad \gamma H \gamma^{-1} = -H$

となるから,トレースをとると $\operatorname{Tr} H = 0$ となる.よってカイラル対称なハミルトニアンは,一般に $H = R \cdot \sigma$ と展開できる.ここで,パウリ行列に関して演習問題などでお目にかかる関係式 $(A \cdot \sigma)(B \cdot \sigma) = (A \cdot B) + i\sigma \cdot (A \times B)$ を用いると,カイラル対称性の条件は $0 = \{H, \gamma\} = \{R \cdot \sigma, n_{\gamma} \cdot \sigma\} = 2R \cdot n_{\gamma}$ となるから, $R \stackrel{\checkmark}{\sim} O$ トルが,原点を通る n_{γ} の法平面に常にのっていることに対応する (第6 図).

次に、このカイラル対称な2ベンド系において、ゼロギャップの条件($\mathbf{R}(\mathbf{k}_0)=0$)が或る波数 \mathbf{k}_0 で満たされるとしよう(一般のゼロギャップ半導体).このとき、その波数周りで \mathbf{H} を展開すると($\mathbf{k}\cdot\mathbf{p}$ 摂動と同様の考え方である)、低エネルギーの有効ハミルトニアンは \mathbf{k} の1次から始まり、

 $H(k) \approx H_0 = (X \cdot \sigma) \delta k_x + (Y \cdot \sigma) \delta k_y$

 $X = \partial R/\partial k_x$, $Y = \partial R/\partial k_y$, $\delta k = k - k_0$ のようにエネルギー分散はディラック・コーンを作る.

ここで $X \times Y$ もまたこの平面の法線ベクトルであることに注意し、これが n_y と平行の場合に、ディラック・コーンのカイラリティーを $\chi = +1$ 、反平行の場合にカイラリティー $\chi = -1$ と定義しよう、つまり、

 $X \times Y = \chi (\hbar c)^2 n_{\nu}$

 $c^2 = |\mathbf{X} \times \mathbf{Y}|/\hbar^2$

と書こう. (X, Y, n_y) が右手系の座標系をつくればカイラリティー+1,左手系なら-1である. ここでtは「光速」(質量のないディラック粒子 の速度 $v_{\rm F}$) である. H を 2 乗すると

$$H^{2} = (\hbar c)^{2} (\delta k_{x}, \delta k_{y}) \Xi \begin{pmatrix} \delta k_{x} \\ \delta k_{y} \end{pmatrix},$$

$$\Xi = \frac{1}{(\hbar c)^2} \begin{pmatrix} X \cdot X & X \cdot Y \\ X \cdot Y & Y \cdot Y \end{pmatrix}$$

となるので、 $\det \mathbf{Z} = (\hbar c)^{-4} | \mathbf{X} \times \mathbf{Y} |^2 = 1$ となることから、正定値の対称行列 \mathbf{Z} を対角化する直交行列を \mathbf{V} として $\mathbf{Z} = \mathbf{V}^{\dagger}$ diag (ξ_X, ξ_Y) \mathbf{V} , (K_X, K_Y) $= (\delta k_x, \delta k_y)$ \mathbf{V}^{\dagger} とすれば、 \mathbf{H} のエネルギー分散が

 $E = \pm \hbar \omega_K$

 $\omega_K = c\bar{K},$ $\bar{K} = \sqrt{\xi_X K_X^2 + \xi_Y K_Y^2},$

 $\xi_X \xi_Y = \det \Xi = 1$

という(一般的には異方的な)コーンになることを 確かめることができる.

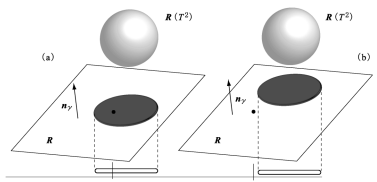
ここでは、A、B部分格子の同等性に基づくカイラル対称性がある場合、自然にディラック分散が現れることを議論した、次節で議論するようにこのカイラル対称性を守る限り、系をdetuneしても(たとえば、蜂の巣格子上の1軌道 tight-binding 模型から変更しても)、ディラック分散はトポロジカルに安定(有限の外乱に対して安定的で普遍的)であることが示せる、逆に、単位胞内の2サイトの同等性を破ればカイラル対称性が破れる、対称性は破られる運命にさらされることは南部理論のいうところであるが、このカイラル対称性を破られる場合があり、バルクでカイラル対称性を破られる場合があり、バルクでカイラル対称性を破らなくとも端付近で局所的にカイラル対称性は破られる(ABサイトの等価性を破るスピン秩序が立つ)のがその例である、これについては

「バルク・エッジ対応」と関連して後で議論する.

2.3 カイラル対称性とディラック・コーン のトポロジカル安定性

このように、並進対称かつABサイトが同等であるグラフェンではカイラル対称性が常に保たれることを説明した。このカイラル対称性さえ保てば、一度生成した質量のないディラック粒子としての分散関係は外乱等の摂動に対して安定に存在することが導かれる。しかも、この摂動は無限小であることは必要でなく、一般にはある範囲の有限の大きさの摂動下であっても、ゼロギャップのままである。これがトポロジカル安定性であり^{20,21)}、たとえば、格子変形等が有限に生じて、グラフェンの格子が六角形から適当に変形したとしても、その変形がある臨界値を超えさえしなければ、ギャップレスのエネルギー分散は安定に存在する。この事実はいくつかの数値的研究により示唆されている²²⁾.

また、ブリルアン・ゾーンが周期的であり、境界をもたないことに対応してゼロ・ギャップの波数は一般には必ず偶数個存在する。これがフェルミオン・ダブリングであるが、4次元の格子ゲージ理論においては、Nielsen-二宮定理²³⁾として、よく知られた事実である。われわれの2次元系(グラフェン)においても同等の議論が行え、カイラル対称なギャップレスのディラック分散はダブリングを必ず伴う、すなわちディラック点は必ず偶数個存在する。この意味で、複数のディラック分散はカイラル対称性によりトポロジカルに保護

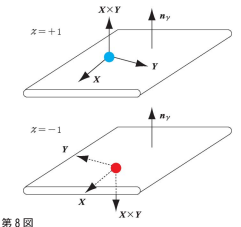


第7図 カイラル対称なときの像 $R(T^2)$.
(a) ディラック・コーンが生じる場合, (b) ギャップが開く場合

されている^{18,24,25)}.

ダブリングについて以下簡単に説明しよう. ま ず,ブリルアン・ゾーンは周期的であり、2次元 では $T^2 = \{(k_x, k_y) | k_x, k_y \in [-\pi, \pi]\} \ge t_x \delta$. すな わち, 正方形を $k_x = \pm \pi$ を貼り合わせてシリン ダーに、さらに $k_n = \pm \pi$ を貼り合わせてトーラス となる. ここで、前節でハミルトニアンの議論で 用いたベリーのパラメトリゼーションである写像 $k \rightarrow R(k)$ を使えば、3次元空間 R 空間上で2次元 閉曲面であるブリルアン・ゾーンの像 $R(T^2)$ は、やはり3次元のなかの2次元閉曲面となる. ここでさらにカイラル対称性を要求すればこの閉 曲面は原点を通り n_v に垂直な平面上につぶされ て存在することとなる. 風船を机の上に押しつぶ すことを考えて見ればよい(第7図). このとき, 原点上には(破れていない限り)風船は必ず偶数回 重なっていることは明らかであろう. ただし、全 く重なっていない図の右のような状況もあり得 る. また, つぶされた風船の縁が偶然原点と重な ることは一般には考えなくてよいので, 重なった 回数は風船をある程度有限に動かしても変化しな いことも明らかであろう. 原点上に像 $R(k_0)$ が重 なったとき,ゼロギャップをあたえることに注意 すれば,以上の考察からフェルミオン・ダブリン グとそのトポロジカル安定性は自明となる.

このように一行も計算せずに、以上が導かれることがトポロジカルな議論の利点である。同様の議論は4次元でも実行可能で、これが Nielsen-二



ダブリングによるカイラルペアのカイラリティー.

宮の定理と見なせる. このような導出はわれわれ と独立に Creutz によりなされている8,20,21,24).

2.4 乱れたグラフェンにおける カイラル対称性

グラフェンは、実際に存在する試料には必ず乱れが存在し、グラフェンの物理における重要な一側面をつくる。歴史を振り返れば、グラフェンの線形分散の発見は実験による実現よりはるかに古いことは既に説明したが、ディラック粒子に対する乱れの効果の理論も、グラフェンの発見よりかなり以前にさかのぼる。前節で説明したカイラル対称性は、より広く、並進対称性を持たない乱れをともなったグラフェンにおいても、bipartiteな格子上で定義され、その意義はランダム系の普遍性の観点からもいろいろと議論がなされている $^{26\sim28}$.

グラフェンにおける乱れとしては、種々のタイプが考えられるが、これらを第1表にまとめてみよう。この表では、乱れが存在するとき系のカイラル対称性が保たれるか否かを示す。カイラル対称性を保つ乱れに関しては、ゼロ・エネルギーが特別な意味をもち、後で説明する磁場中のn=0ランダウ準位は大きな影響を受ける。表にあるように、不純物原子等からの乱れの効果はカイラル対称性を破るが、この解説の最初に触れたフ

第1表 グラフェンにおける種々の外乱がカイラル対 称性を破るか否かを示した表。

| グラフェンにおける外乱 | カイラル対称性 |
|-------------|---------|
| 不純物原子 | × |
| 飛び移り積分の乱れ | 0 |
| ランダム磁場 | 0 |
| リップル | 0 |
| 反強磁性秩序 | × |
| ボンド秩序 | 0 |

リースタンディング・グラフェンと呼ばれる空中に浮かんだグラフェンを考えると、この系では不純物以外に 2 次元固体の安定性の要求から必須であるリップルが内的要因としての乱れとして存在する。実験的に極限的に乱れを減らしてもリップルだけは取り除けないのである。このリップルの主な効果は、原子間の距離を変更し、 π 軌道間の重なりの角度を変えることに寄与すると考えられる。これは格子模型としては長周期の空間相関を持つランダム・ホッピング、ランダム位相として系に影響をあたえ、また、連続模型としてはゆらいだゲージ場をもたらすこととなる。

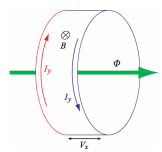
§3 磁場中グラフェンの 量子ホール効果

グラフェンの最大の驚きは、その特異な量子ホ ール効果にあった1,2). 実験的発見以前に, 安藤ら によりハニカム格子の量子ホール効果は理論的に調 べられていた³²⁾. グラフェンにおけるゼロギャッ プ状態を質量を持たないディラック粒子と呼べば, グラフェンの量子ホール効果はこの質量を持た ないディラック粒子の量子ホール効果というわけ である. 物理的には磁場効果でランダウ準位が形 成されるが、グラフェンの場合は、ディラック粒 子のランダウ準位となり、通常のランダウ準位と は異なるものとなる. 特に, 量子ホール効果に 付随する, いわゆるトポロジカル量子数の値が特 異になる. それだけでなく, その背景として, 一 般にホール効果はフェルミ・エネルギー以下の状 態が関与するが、ディラック粒子系ではこれが特 異な問題となる. つまり、ディラック方程式に対 して, その負エネルギー状態を全て占有した電子 状態を通常ディラックの海として真空と考えるが, グラフェンにとっては, 価電子帯をすべて埋めた 中性のゼロギャップ半導体がそのディラックの海 に対応する. ランダウ量子化はもちろん負エネル ギー状態にも及ぶから、その意味で、磁場中グラ フェンでの磁場効果は必然的に真空の再構成を伴 うこととなる. この節ではまずは、特異なグラフ ェン・ランダウ準位構造について説明したい.

3.1 ランダウ準位とホール伝導度

最初に、普通の xy 平面内の 2 次元自由電子の ランダウ準位について簡単に復習しておこう. ハ $\exists \mathcal{N} \vdash \exists \mathcal{T} \lor \mathcal{E} H_F = (1/(2\mathrm{m})) (\mathbf{p} - e\mathbf{A})^2, \mathbf{p} = -i\hbar \nabla$ とし、一様磁場 $\mathbf{B} = (0, 0, B) = \text{rot } \mathbf{A}$ を与えるランダ ウ・ゲージにおけるベクトル・ポテンシャルをA=(0, Bx, 0)をとれば、波動関数は $\Psi=X_k(x)e^{-ik_yy}$ と書け、波動関数を変数分離した $X_{k_s}(x)$ はx= $x_0(k_y) = l_B^2 k_y$, $(l_B = \sqrt{\hbar/(eB)})$ を中心とする (x 方向 に局在した)角振動数 $\omega = eB/m$ の調和振動子 の波動関数となる.y方向に長さ L_v の周期的 境界条件を課せば、波数 $k_v = (2\pi/L_v) n_v$ は、 $n_v \in \mathbb{Z}$ のように波数が量子化し、エネルギー準位は E_n= $\hbar\omega(N+1/2)$, $N=0,1,2,\cdots$ というランダウ準位 構造をつくる. さらに系が x 方向有限のシリン ダー上にあるとして $0 < x_0(k_y) = l_B^2 k_y < L_x$ との拘 東条件をおけば、各準位は $D=(1/2)(L_vL_v)$ (πl_B^2))だけ縮退することとなる(ランダウ縮退).

ここで Laughlin にならって、シリンダー内に アハロノフ・ボーム磁束 Φ を断熱的に導入し、 系のホール伝導度を計算しよう²⁹⁾(第9図). 磁束 の効果は、 $A_y \rightarrow A_y + \Delta A$ と定数 $\Delta A_y = \Phi/L_y$ だけ y方向のベクトル・ポテンシャルを増加することで 実現できるが、 $p_v - e\Delta A = \hbar (2\pi/L_v) (n_v - \Phi/\Phi_0)$ と 書けるから, $\Delta \pmb{\phi} = \pmb{\phi}_0$ の変化はハミルトニアンに 対する離散化された波数 k,の1つ分のシフトと なり, 断熱近似の範囲で, すなわち調和振動子の 中心座標の変化に伴ならランダウ縮退した波動関 数のx方向への1つ分のずれに対応する. ここで $\Phi_0 = h/e$ は磁束量子である. いま Φ を時間ととも に断熱的に増やしたとしよう. すると, $\Delta \Phi = \Phi_0$ となる時、ハミルトニアン(および境界条件)は元 に戻る. つまり、この過程で、離散的な k 点のセ ットは一様にシフトし、シリンダーの各端に電極 がついているとすると, 試料内部の状況は変わら ず、ある整数個(M)の電子が、一方の電極から 他方の電極に移ったことになる. よってシリンダ - の両端の電圧差を Vx として系に加わった仕事 ΔE は $\Delta E = MeV_x$ となる. ここでいわゆる Byers-Yang の公式からホール電流 I_{ν} は $I_{\nu} = \Delta E/\Delta \Phi$ と 見積もれるので



第9図 Laughlin の議論とホール伝導度

$$I_{y} = \frac{MeV_{x}}{\Phi_{0}} = \frac{e^{2}}{h}MV_{x}$$

となる、よって、ホール伝導度 $\sigma_{yx} = (e^2/h)M$ という量子化を得る、ここで系のフェルミ準位はバルクの N 番目と N+1 番目の間にあるとすれば (N=1,2,...),この断熱過程においてシリンダーの両端を占有されたランダウ準位の数 N だけ一粒子準位(すなわち電子)が移動したと考えられるから、M=N である。

3.2 グラフェンのランダウ準位と ホール伝導度

グラフェンでは格子の効果は本質的であるから、一般には格子上のフェルミオンとしての電子を直接取り扱うことが必要となるが、その前にフェルミ面がギャップレスのE=0十分近傍にあり、かつ磁場が十分弱いときの低エネルギーの有効理論としての連続系の質量を持たないディラック粒子の磁場効果について説明しよう。

前節でつかった一般のカイラル対称なゼロギャップ半導体に対する有効ハミルトニアンは、k表示から実空間表示に行く手続き $\hbar\delta k_x \rightarrow -i\hbar\partial_x$, $\hbar\delta k_y \rightarrow -i\hbar\partial_y$ となるが、ここで電磁場との結合をゲージ不変な形で $-i\hbar\partial_{x,y} \rightarrow -i\hbar\partial_{x,y} -eA_{x,y}$ として取り入れよう。ここでは磁場 $\mathbf{B} = \mathrm{rot} \mathbf{A}$ は空間 \mathbf{z} 方向に一様であるとする。よって、有効ハミルトニアンは

$$H = \hbar^{-1} [(\mathbf{X} \cdot \boldsymbol{\sigma}) \pi_{x} + (\mathbf{Y} \cdot \boldsymbol{\sigma}) \pi_{y}],$$

$$\boldsymbol{\pi} = -i\hbar \nabla - e\mathbf{A}$$

となる。ここで $[\pi_x, \pi_y] = i\hbar e \mathbf{B}$ に注意すれば H^2 は $H^2 = \hbar^{-2} [\mathbf{X}^2 \pi_x^2 + \mathbf{Y}^2 \pi_y^2 + \mathbf{X} \cdot \mathbf{Y} (\pi_x \pi_y + \pi_y \pi_x) + i(\mathbf{X} \times \mathbf{Y}) \cdot \boldsymbol{\sigma} [\pi_x, \pi_y]]$

$$= c^{2} (\boldsymbol{\pi}^{\dagger} \boldsymbol{\Xi} \boldsymbol{\pi}) \boldsymbol{\sigma}_{0} - \boldsymbol{\chi} (eB\hbar c^{2}) \boldsymbol{\gamma}$$

$$= c^{2} (\xi_{X} \boldsymbol{\Pi}_{X}^{2} + \xi_{Y} \boldsymbol{\Pi}_{Y}^{2}) - \boldsymbol{\chi} (eB\hbar c^{2}) \boldsymbol{\gamma}$$

となる. ここで前に用いた Ξ を対角化する直交行列により $\Pi=V\pi$ とした. なお $X\times Y\cdot \sigma=\chi(\hbar c)^2 \gamma$ である. H^2 の第一項は, $\det \Xi=\xi_X\xi_Y=1$ に注意して $c^2\to 1/(2m)$ と読み直せば,異方的な有効質量 m/ξ_X , m/ξ_Y をもつ 2 次元一様磁場中の自由電子のハミルトニアンとなるから,そのエネルギー準位構造は $\omega=\det\Xi(eB/m)=2c^2eB$ をサイクロトロン周波数とする $\hbar\omega(n+1/2)$, n=0, 1, 2, …というランダウ準位を作る 18). 一方第二項は $eB\hbar c^2=(1/2)\hbar\omega$ と書けるので γ の固有値 χ に応じて第一項のゼロ点エネルギーを打ち消す.結局,磁場中ディラック粒子のエネルギー準位は,n を整数として

$$E_{\pm n} = \pm c \sqrt{2e\hbar B |n|}$$

となる.これは,通常のランダウ準位に比べ, (i)n ではなく \sqrt{n} に比例 (不等間隔) であり, (ii) B ではなく \sqrt{B} に比例 (サイクロトロン・エネルギーが B に比例しない),という二点で異なる.この $\sqrt{B|n|}$ 依存性は McClure により準古典量子化により,1956年に求められている 14).特に,n=0 のランダウ準位は特殊で,この状態のみカイラル演算子 γ の固有値 χ という特定のカイラリティーを持つことに注意しよう.また一般の $n\neq 0$ のランダウ準位は H^2 に関しては 2 重に縮退するが,H に関しては縮退しないので,ディラック粒子 1 個あたり,各ランダウ準位は通常のランダウ準位とおなじ縮退度を持つ.

以上は、有効ディラック模型での話であるが、グラフェンにおいてはフェルミオン・ダブリングにより、ディラック・コーンは2カ所あることに注意すれば、系のランダウ準位は通常の2倍の縮退度をもつこととなる。特にn=0のランダウ準位はそれぞれのディラック・コーンに属する(K、K[']点に対応する)カイラル演算子 γ の符号の異なる固有状態から構成されるのである。

各ランダウウ準位にどのくらいの状態が縮退しているかを具体的に見積もるには、たとえばランダウ・ゲージをとり、y方向に周期的境界条件を課せば、状態数が普通の2次元電子系と同様であ

ることがわかる.これから,Laughlin の議論により各ランダウ準位はホール伝導度 $2(e^2/h)$ をもつことを意味する.ディラック型の分散は電子・正孔対称 $(E \to -E)$ に対して対称)であり,これは元々の蜂の巣格子でも最隣接飛び移りのみの tight-binding 模型 では成立し,このために「ホール伝導度はフェルミ準位の関数としてE=0に対して反対称(奇関数)である」との物理的要請を付加すれば,フェルミ準位がn-ランダウ準位とn+1ランダウ準位の間にあるときのホール伝導度は

$$\sigma_{xy} = -\frac{e^2}{h} (2n+1)$$

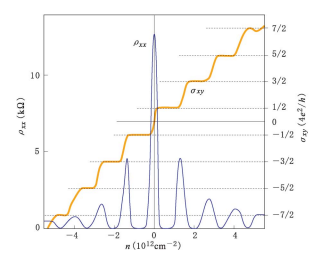
で与えられる. つまり, ラフリンの議論からフェルミ準位がランダウ準位を横切る度に e^2/h を単位にして 2 だけ増加する一方, 奇関数であるためには, E=0 のランダウ準位を横切る際には-1 から 1 に跳ぶことを要する.

ディラック・コーンが2個あるから、縮退度2 で割り算して各コーンの寄与を見積もると

$$\sigma_{xy} = -\frac{e^2}{h} \left(n + \frac{1}{2} \right)$$

となり、つまり各ディラック・コーンは半奇数の寄与をもつ。これは奇妙な現象であるが、場の理論では質量ゼロのディラック粒子がもつ異常な性質として知られている 30)。ただし、模型をすこし工夫し、カイラル対称性をやぶれば、個々のディラックフェルミオンの寄与を数値的にうまく読み出すこともできることが示唆されている 30)。この特異なホール伝導度の量子化則は Novoselov らにより 第10図 のように実験的に確認され 1,2)、また理論的には以前に Zheng-Ando により計算されていたものである 32,31)。またこの特異なディラック分散はグラフェンの磁気光学効果にも特徴的な効果をもたらす 33)。

次節で説明する,格子上の電子の厳密な取り扱いによるトポロジカルな表式を用いれば,ここで用いた電子・正孔対称性の仮定なしにフェルミ準位がゼロ・エネルギー近傍にある場合のこのグラフェンのホール伝導度の表式が導かれる.



第10図 観測されたグラフェンのホール伝導度1)

3.3 グラフェンのホール伝導度の トポロジカルな表式

3.3.1 多粒子系のホール伝導度とチャーン数 一般に励起にエネルギー・ギャップを持つ多粒 子系のホール伝導度は

$$\sigma_{xy} = -rac{e^2}{h}C, \quad C = rac{1}{2\pi i}\int_{T^2}\mathcal{F}, \quad \mathcal{F} = d\mathcal{A}$$

のように、チャーン数 C と呼ばれるトポロジカルな量により表現される $^{34\sim41}$)。その導出は原論文を参照していただくこととして、ここではその意義を議論しよう。ここで被積分関数に現れる、微分幾何で1 形式と呼ばれる A は、物理の言葉ではベリー接続という、電磁気学でのベクトル・ポテンシャルを一般化したような量であり、

$$\mathcal{A} = \langle G | dG \rangle = \langle G | \frac{\partial}{\partial \phi_{\mu}} | G \rangle d\phi^{\mu} = \langle G | \partial_{\mu} G \rangle d\phi^{\mu}$$
$$\equiv \hat{\mathcal{A}} \cdot d\phi$$

のように定義される(繰り返された添字 $\mu=x,y$ については和をとることと規約する).ここでケット $|G\rangle$ は,2次元 x,y 方向へのひねり境界条件 $(|G(x+L_x,y)\rangle=e^{i\phi_i}|G(x,y)\rangle,|G(x,y+L_y)\rangle=e^{i\phi_i}|G(x,y)\rangle$ のもとでの多粒子系の基底状態の波動関数である.この境界条件はハミルトニアンの行列要素として取り込めるから,これを

$$H(\boldsymbol{\phi}) | G(\boldsymbol{\phi}) \rangle = E(\boldsymbol{\phi}) | G(\boldsymbol{\phi}) \rangle$$

のように書こう.

この固有方程式は斉次方程式だから,規格化 $\langle G|G\rangle=1$ を要求しても,その位相 $g=e^{i\theta}$ については不定である.つまり基底状態として $|G\rangle$ の代わりに $|G_g\rangle=g|G\rangle$ を用いてもよい.一般にこの位相 θ は,ひねり境界条件 ϕ ごとに異なっても良いことに注意しよう.ただし,対応して A も

$$\mathcal{A}_g = \langle G_g | dG_g \rangle = \mathcal{A} + g^{-1}dg = \mathcal{A} + id\theta$$
$$= \mathcal{A} + id\phi \cdot \nabla \theta$$

のように変更を受ける.この変換則はベリーによるものであり、それにちなんでベリー接続とよばれる 19).接続というのは、一般にベクトル束の空間(ここではヒルベルト空間)で、微分を考えたときに現れる量で、今の場合は、位相を微小変化させたときにどう変化するかを表わす。電磁気学でいえばベクトル・ポテンシャルに対するゲージ変換と同型であり、電磁気学と同型の位相(局所U(1))のゲージ構造がこの問題にも存在することを意味する.

このようにA自身はゲージ,すなわち多粒子系の波動関数の位相の自由度に依存するが, $\mathcal{F}=dA$,並びにその積分で与えられるチャーン数と呼ばれるC自身は,

$$\mathcal{F} = \langle dG | dG \rangle$$

$$= [\langle \partial_x G | \partial_y G \rangle - \langle \partial_y G | \partial_x G \rangle] d\phi_x d\phi_y$$

$$= [\operatorname{rot} \hat{\mathcal{A}}_g]_z d\phi_x d\phi_y \equiv \mathcal{F}_g$$

となるために、ゲージには依存しない不変量である。チャーン数が物理的観測量であるホール伝導 度に対応するから、それがゲージに依存してはな らないことと整合する。

なお、系のハミルトニアンHが依存するパラメータであるツイスト境界条件(x方向に $e^{i\phi x},y$ 方向に $e^{i\phi y}$)においては、 $\phi_{x,y}$ ともに $[0,2\pi]$ を動くが、ツイスト境界条件としては、0と 2π は等価であるから、積分領域は境界を持たない2次元トーラス T^2 とみなせることに注意しよう。前に説明したブリルアン・ゾーンと同様である。

3.3.2 非可換ベリー接続―トポロジカル量子 数をバンド中央付近でどう計算するか ここでは、電子間の相互作用が無視できる一体 問題を考えると、系の波動関数は、一粒子波動関数 ψ_i からいわゆるスレーター行列式として構成される. lはこの一粒子状態を指定する添え字である. この一粒子状態をフェルミ準位までj個の電子を「詰める」ことで多粒子系の基底状態 $|G\rangle$ が得られる場合を考えよう. つまりj番目とj+1番目の一粒子エネルギーの間に有限のエネルギー・ギャップがあり、そこにフェルミ準位がある場合を考える. この場合、ホール伝導度、すなわち多粒子系のベリー接続が定義するチャーン数は、一粒子状態に関するチャーン数のフェルミ準位までの総和であたえられる. これが TKNN 公式である 34). 上記の場合、多粒子系のチャーン数は

$$C = \sum_{l=1}^{j} C_l,$$

$$C_l = \frac{1}{2\pi i} \int_{T^2} dA_l,$$

$$A_i = \psi_i^{\dagger} d\psi_i$$

のように書ける.グラフェンのホール伝導度は, 上で注意したように,詰まった「ディラックの海」 を考える必要があり、これを求めるためにこの表 式を直接適用することも原理的には可能である が,実際の計算,特に現実的な磁場での計算や, ランダムネスの存在する場合の計算をしようとす ると,すべてのエネルギー・ギャップがつぶれず に残るとは限らず,このような各チャーン数を個 別に計算する方法はほとんど実用にならない²⁰⁾.

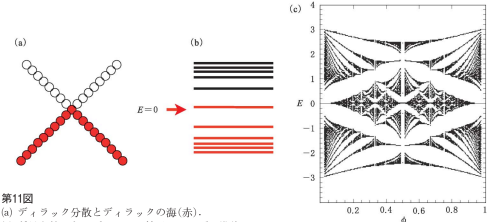
ここでは TKNN 公式を離れていわゆる Niu-Thouless-Wu 流に上述の多粒子系のチャーン数を直接評価することを考えよう。この時、フェルミ・エネルギー以下の一粒子軌道 ψ_l すべてをまとめて作った多重項として $\Psi = (\psi_1, \cdots, \psi_j)$ を定義すれば、多粒子系の基底状態は

$$|G\rangle = \prod_{l=1}^{j} (c^{\dagger} \psi_l) |0\rangle \equiv |\Psi\rangle$$

のように書ける。この多粒子状態から定まる多粒子系のベリー接続を計算すれば,多重項 Ψ を用いた

$\mathcal{A} = \operatorname{Tr} A$

という関係式が得られる $^{39\sim41}$. ここで、 \mathbf{A} は占有された多重項から作った非可換(行列値の)べ



- (b) 質量を持たないディラック粒子のランダウ準位.
- (c) グラフェンに強磁場をかけた際のエネルギー準位. 横軸がハニカム格子あたりの磁束を磁束密度 で測ったもので、縦軸は一粒子エネルギー.弱磁場の極限で質量を持たないディラック粒子のラン ダウ準位を再現する.

リー接続であり39~42),

$$\boldsymbol{A} = \boldsymbol{\varPsi}^{\dagger} \boldsymbol{d} \boldsymbol{\varPsi} = \begin{pmatrix} \boldsymbol{\psi}_{1}^{\dagger} \boldsymbol{\partial}_{\mu} \boldsymbol{\psi}_{1} & \cdots & \boldsymbol{\psi}_{1}^{\dagger} \boldsymbol{\partial}_{\mu} \boldsymbol{\psi}_{j} \\ \vdots & \ddots & \vdots \\ \boldsymbol{\psi}_{j}^{\dagger} \boldsymbol{\partial}_{\mu} \boldsymbol{\psi}_{1} & \cdots & \boldsymbol{\psi}_{j}^{\dagger} \boldsymbol{\partial}_{\mu} \boldsymbol{\psi}_{j} \end{pmatrix} \boldsymbol{d} \boldsymbol{\phi}^{\mu}$$

のように定義される. 多重項 Ψは一般に一粒子 状態の位相の取り方の自由度をもつが、さらに占 有状態間の線形結合の取り直しの自由度に対応す るj次元のユニタリ変換gを許しても、多粒子系 の状態は等価である. 物理的にはこれはフェル ミ・エネルギー以下の占有されている一粒子状態 が、U(j)というユニタリ変換で混ざることを許 すことに対応する. ただし, フェルミ準位以上の 非占有状態との混成は禁止する18,40). Ψと、それ から作ったいわゆる Slater 行列式の状態 $|\Psi\rangle$ に 対して

$$|\Psi_{g}\rangle = |\Psi\rangle \det g, \quad \det g \in U(1)$$

 $\Psi_{g} = \Psi g, \quad g \in U(j)$

を用いて、多粒子系のチャーン数はA = TrAに も注意して

$$C = \frac{1}{2\pi i} \int_{\mathbb{R}^n} \operatorname{Tr} dA$$

のように書き直せる20). これは書き直しにすぎな いが、グラフェンの場合 E=0 近傍にフェルミ準 位がある場合が興味の中心で、なおかつバンドの 底から E=0 近傍までにはファンホーブ特異性に 対応する密集したエネルギーバンド等が特に弱磁

場の状況では多数存在するので、個々のチャーン 数を計算する方法では取り扱うことが困難になる が、ここでの定式化を使うことで初めて計算可能 となる $^{20)}$ (**第11図**). 標語的には,「ディラックの 海 | の多数の一粒子軌道を正確に取り扱うために は非可換ベリー接続による定式化が重要となるの である. つまり, U(i)のゲージ変換を許容する 定式化により、多粒子系のチャーン数は、フェル ミ・エネルギーが属するエネルギー・ギャップさ え境界ひねりに対して安定に存在すれば, フェル ミ準位から離れたバンドが準位交差や縮退をしよ うとも,数値的にも安定に計算できるのである.

ここで, 多粒子系の波動関数自身は, 多重項の ゲージ変換で U(1) の位相変換をうけるのみであ るが、上記の非可換ベリー接続Aは

$$A_{q} = q^{-1} A q + q^{-1} dq$$

という U(i) ゲージ変換を受けることに注意しよ う. また対応するゲージ場の強度を $F = dA + A^2$ $= (\partial_1 A_2 - \partial_2 A_1 + [A_1, A_2]) d\phi^1 d\phi^2$ と定義すれば、 これはゲージ変換に対して

$$\boldsymbol{F_g} = \boldsymbol{g}^{-1} \boldsymbol{F} \boldsymbol{g},$$

 $\operatorname{Tr} dA = \operatorname{Tr} F = \operatorname{Tr} F_g$

のように変換し, 非可換ベリー接続によるチャー

$$C = \frac{1}{2\pi i} \int_{T^2} \mathcal{F} = \frac{1}{2\pi i} \int_{T^2} \operatorname{Tr} \mathbf{F}$$

12 (468) 固体物理 はゲージ不変な形で多粒子系のホール伝導度を与えるのである⁴⁰⁾.

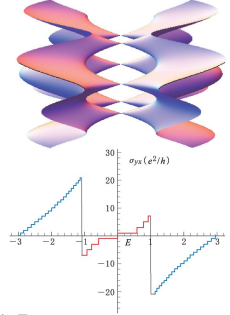
具体的な計算においては、ゲージを固定してこのチャーン数を直接計算することも可能であるが $^{36,39)}$ 、さらに、格子ゲージ理論でゲージ場のトポロジカルな配置を計算するために開発された手法を T^2 上での離散積分に適用した手法が有効である $^{43)}$. 概略は、まず 2 次元ひねりのパラメータ空間 2 を離散化し、

$$\begin{split} \phi_{m} = & \frac{2\pi}{M} \; (m_{1}, \, m_{2}) \; , \\ \Delta k_{1} = & \frac{2\pi}{M} \; (1, \, 0) \; , \quad \Delta k_{2} = & \frac{2\pi}{M} \; (0, \, 1) \end{split}$$
 \(\text{\mathcal{L}},

$$\begin{split} C_{M} &= \frac{1}{2\pi} \sum_{m} F_{m}, \\ F_{m} &= \operatorname{Arg} \left[u_{1}(\phi_{m}) u_{2}(\phi + \Delta k_{1}) \right. \\ &\times u_{1}^{*}(\phi_{m} + \Delta k_{2}) u_{2}^{*}(\phi_{m}) \right], \\ u_{u}(k) &= \left[\left. \Psi(\phi_{m} + \Delta k_{u}) \right. \right]^{\dagger} \Psi(\phi_{m}) \end{split}$$

を定義する。こうすると C_M は有限の離散化においても常に整数であり、さらに $M\to\infty$ において、整数Cに収束する。このため、ある程度大きなMをとれば、精度の問題なく多粒子系のチャーン数が得られることとなる。ひどくテク=カルな話という印象かもしれないが、実は第一原理計算で近年良く使われる分極に関する、いわゆるKing-Smith-Vanderbilt 公式を、 $F_Y = V$ 数に拡張したと理解することもできるH1.

これを具体的に、グラフェン(最も基本的な単 軌道蜂の巣格子模型)に適用した結果を 第12図 に 示す.これを見てわかるようにゼロ・エネルギー 近傍では、…、-5、-3、-1、1、3、5、…のように、 量子化値が零をまたいで 2 跳びの奇数に量子化す る.つまり、有効理論である質量のないディラック粒子のもつホール伝導度と一致する(格子と有 効理論間のこの一致は、決して自明ではない). この図では、フェルミ・エネルギーがバンドの全域にわたって動いた場合を表示しているが、蜂の 巣格子の元々の(ゼロ磁場での)バンドの端近傍では、普通の量子ホール効果、つまりバンドの底近 傍では-1、-2、-3、…という電子的な量子ホール効果、バンド上端近傍では 1、2、3、…という普 通の正孔的な量子ホール効果が得られる。これら



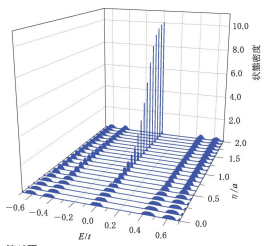
第12図

チャーン数の計算により求められたグラフェンのホール伝導度.赤線はチャーン数が2跳びの領域,青線は1跳び.わかりやすいために,磁場の強さは磁束単位で計って単位格子あたり1/31という大きな値にとっている.上に添えたのは,横軸をエネルギーにとったバンド分散.

の異なる振る舞いは、徐々に変化するのではなく、ファンホーブ特異点のエネルギーを境として不連続に切り替わる。これはホール伝導度はトポロジカルであり、特異性によってのみその量子化則を変更できると理解できる。また、上記の手法を用いることにより、最近では多軌道模型等の第一原理的電子状態計算とホール伝導度の計算を組み合わせることも可能となりつつある⁴⁵⁾.

3.4 n=0 ランダウ準位とカイラル対称件

一般に一様磁場中の2次元電子系に乱れが存在すると、各ランダウ準位は完全縮退せず、幅を持つこととなり、波動関数はバンドの中心以外では局在し(アンダーソン局在)、この局在もまた観測される量子ホール効果においては重要な意味をもつのであった。グラフェンおいても一般の型のランダムネスに対してはディラック・フェルミオンの各ランダウ準位は通常の電子のランダウ準位と同様完全縮退は解消し有限の幅をもつことになる。



第13図

ランダム・ボンドをもつグラフェンにおけるランダウ準位の状態密度 47 . 奥行軸は、ランダムネスの空間相関長で、長いほど K 点と K'点の間の散乱が抑制される.

ところが、グラフェンにおいて特異なこととして、リップルのみが乱れと考えられるようなグラフェンでは、 $n\neq0$ のランダウ準位は通常の2次元電子系におけるランダウ準位と同様に幅をもつが、n=0のランダウ準位は、縮退が保たれたままとなる。具体的な格子模型による具体的な数値的研究により実際に確認され、第13図にその様子を示す 47)、ゼロモードの縮退度については、Aharonov-Casherによる議論に基づくと、一様磁場でなく空間的に変動する磁場を持つ系に対してもn=0のみは完全なランダウ準位が保たれ、その縮退度は系全体を貫く全磁束のみで決定されている 46)。これは、より一般に「指数定理」とよばれるトポロジカルな定理がグラフェンで現れたと考えることもできる。

§4 グラフェンの特異なエッジ状態

グラフェンにおける特異な電子状態について議論してきたが、グラフェンは端近傍の物理にも極めて特徴的な側面があることが知られている。そもそも、トポロジカルな相(量子ホール状態は典型例)では、バルクの状態とエッジ状態は密接に関連していることが知られている。グラフェンで

は、この性質が特徴的に現れるのである.この節ではこれらを少し一般的な観点から普遍的に理解することを試みよう.

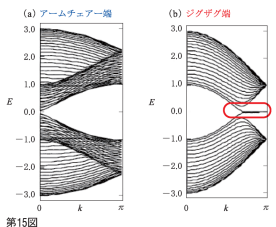
熱力学的量を議論する際、境界条件等による境 界の影響は通常は無視できると考える. もちろ ん, 境界はバルクな系に比して次元がひとつ少な いわけであり, 系のサイズを無限大に飛ばす熱力 学的極限においては無視できることは正しい. た だし、境界の物理がバルクの状態を反映したり, 逆に境界の物理がバルクの状態を特徴的に記述し ている場合も少なくない. たとえば1次元量子系 において、バルクにおける共形不変性が、境界近 傍の物理量の臨界的振る舞いを特定することはよ く知られている. これは励起にギャップを持たな い系での例であるが、近年励起に有限のエネル ギー・ギャップを持つ系において,「トポロジカ ル」に非自明な絶縁体相では、バルクには特徴を 持たないが、系が境界をもったとき特徴的局在状 態が存在することが、多くの例において示されて いる. その典型例が量子ホール効果におけるエッ ジ状態の存在であるが37,48,49),同様の例は整数ス ピンから成る量子スピン鎖50,51),冷却原子の 系52),フォトニック結晶53,54),量子スピンホール 相55,56)等、普遍的であることが明らかとなりつつ ある. 境界の物理はこれらトポロジカル絶縁体と 呼ばれる物質相においては、 副次的役割ではな く,系の主たる特徴となるのである.絶縁相にあ るバルクを真空とみたとき, そのギャップ中に存 在する局在したエッジ状態はある種の粒子とみな せる. 真空がその粒子を規定し、粒子がその背後 にある真空を規定しあうのである. これを一般に 「バルク・エッジ対応」と呼ぶことがある. 量子 ホール・エッジ状態を含めて、境界をもつグラフ ェンにおける特徴的な局在状態は,「バルク・エ ッジ対応 | の立場から、真空すなわちバルクの質 量を持たないディラック粒子の基本的特性として 理解出来る25,37).

4.1 アームチェア端, ジグザグ端と 局在ゼロモード

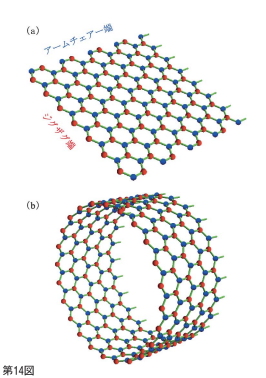
グラフェン,つまり蜂の巣格子から端を切り出すとき,典型的な境界の形としては第14図(a)に

示す、ジグザグ(zigzag)境界とアームチェア (armchair)境界の2通りがある.これらの境界を持つグラフェンの、ゼロ磁場における一粒子エネルギーを示したものが第15図である⁵⁷⁾.これを見ると、グラフェンのディラック・コーン分散の他に、エネルギーがゼロのところに、ジグザグ端をもつ系においては特徴的な平坦バンドが存在することが見て取れる.これが藤田らによって見いだされたグラフェンに特徴的な端局在状態である⁵⁷⁾.実際、このゼロモード局在状態はバルクのグラフェンのカイラル対称性に起因するものである.その意味で前述の「バルク・エッジ対応」に支配された普遍的な局在状態と考えることができる.これについて次節で少し詳しく説明しよう.

なおこのジグザグ端の特徴的な振る舞いは、現在では、第一原理的電子構造計算 58 並びに実際の STM 観測 59 により観測されている(第 16 図).

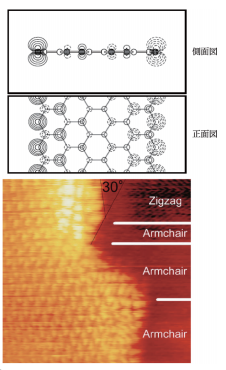


ゼロ磁場における,ジグザグ端とアームチェア端をも つグラフェンリボンの一粒子エネルギー⁵⁷⁾.



(a) グラフェンの典型的境界であるジグザグ端とアームチェアー端.

(b) ジグザグ端を持つグラフェンに周期的境界を課した系. (シリンダー状のグラフェン)



笙16図

ゼロ磁場に対する、ジグザグ端での特徴的な局在状態の第一原理電子構造計算結果 58 (上)と、グラフェンの境界近傍の STM 像(下). ジグザグ端にのみ局在した状態が観測される 59 .

4.2 エッジ状態と Z_2 -ベリー位相, カイラル対称性の自発的破れ

前節で議論した藤田状態(ゼロモード局在状態)は、偶然にジグザグ端に存在するものなのであろうか? なぜアームチェア端にはそれが存在しないのであろうか? これらの疑問に答え、かつ同様の現象が他の質量を持たないディラック分散をもつ系にも存在し、そこにはディラック粒子の「バルク・エッジ対応」としての普遍的特性があることを説明しよう⁶⁰⁾. そこでは、幾何学的位相としてのベリー位相が本質的役割を果たし、局在状態の存在は偶然ではなく、バルクのディラック分散の持つトポロジカルな性質とみなせる.

まず、グラフェンをシリンダー状に巻いた境界 条件で考え、端はシリンダーの端に現れるとしよ う. そこで、シリンダーの円周方向(y方向)にひ とつの基本並進ベクトルをとり、これと独立な方 向にもう一つの並進ベクトルをとる. よってハミ ルトニアンは

$$H^{2D} = \sum_{k_x, k_y} H_Z(k_x, k_y) \text{ or } \sum_{k_x, k_y} H_A(k_x, k_y)$$

のようにかける.ここで $H_{Z,A}(k_x,k_y)$ はそれぞれジグザグ端,アームチェアー端に対する単位胞をとった場合の周期系のハミルトニアンであり,ジリンダーの幅方向に自由端の境界条件で考えることによりジグザグ端,アームチェアー端をもつシリンダー状のグラフェンのハミルトニアンが得られるわけである.グラフェンは波数空間 2 点でギャップレスとなる以外は有限のギャップをもつから,2次元系はカイラル対称性を持つ($\{H,\gamma\}=0$)とする.このとき, k_y ごとに k_x を1次元のパラメータと考えることで,エネルギーの固有状態 $|k_x,k_y\rangle_{Z,A}$, $(H_{Z,A}(k_x,k_y)|k_x,k_y\rangle_{Z,A}$)から,

 $\gamma_{\rm Z,\,A}^{1D}(k_{\nu})$

$$= \int_{0}^{2\pi} dk_{xZ, A} \langle k_{x}, k_{y} | \frac{\partial}{\partial k_{x}} | k_{x}, k_{y} \rangle_{Z, A} \Big|_{k_{y}: \text{fixed}}$$

として定義されるベリー位相(ザック位相)を考えると、 k_y を固定して k_x を変化させたときに常にギャップがあいていれば、 $\gamma_{Z,A}(k_y)$ は、そのカイラル対称性のために $0,\pi$ に $\mathrm{mod}\ 2\pi$ で量子化され、

2つの値しか取り得ない Z_2 -ベリー位相となる 41). さらに、この 1 次元系を自由端の境界条件で考えたとき、ゼロモード局在状態が存在するための条件が

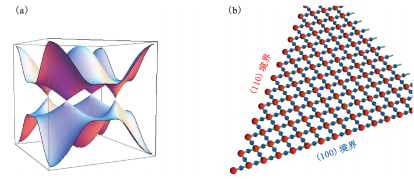
$$\gamma_{Z,A}^{\text{ID}} = egin{cases} \pi & extrm{ゼロモード局在状態が存在する} \\ 0 & extrm{ゼロモード局在状態が存在するとは必ずしもいえない} \end{cases}$$

のように与えられることがカイラル対称性の局所性と断熱変形をもちいることで、示される⁶⁰⁾.

この判定条件は、バルクの Z_2 -ベリー位相によりゼロモード端状態の存在を示すもので、バルク・エッジ対応の一つの例となる。この条件は十分条件であり、数学的には、ベリー位相が0であるからといってゼロモード局在状態が存在しないとは限らないが、エッジ状態が理由なくゼロ・エネルギーにあることは考えにくく、具体的な多くの場合、このベリー位相が0であればゼロモード局在状態は存在しない。この判定法をシリンダー方向の波数 k_y ごとのジグザグ端、アームチェアー端での1次元系のバルクのハミルトニアンに適用すれば、実際に得られた波数ごとのゼロモード局在状態の存在の有無をこの条件で確定することができる600.

このようにゼロモード局在状態はディラック粒 子の性質であるが、より一般に、このグラフェン と類似した状況が別の系でも起き得る(対応表(第 2表)参照). 典型例は, 高温超伝導体でよく知ら れた2次元d波超伝導体に現れる.2次元d波超 伝導体では、超伝導体における励起(Bogoliubov) モードが、波数空間4箇所において線形にギャッ プレスとなり、ディラック分散が4個あらわれる とみなせる(第17図).この超伝導体においても, グラフェンと類似に第17図(b)のような異なる形 状の境界に応じて, アンドレーエフ局在状態とよ ばれる一種のエッジ状態が存在したりしなかった りすることが理論的にも61,62)、実験的にも知られ ている63). このアンドレーエフ局在状態の有無も, ここでのベリー位相による判定法により, 理論的 に予言できる60). なお, グラフェンでの部分格子 の同等性が系のカイラル対称性に対応したのに対 して、この超伝導体では超伝導相の時間反転対称

| 物理量 | グラフェン | 2次元 d 波超伝導体 |
|---|---|--|
| Massless Dirac 分散 カイラル対称性 ゼロモードエッジ状態 カイラル対称性の局所的な自発的 破れ | ゼロギャップ半導体のバンド構造 部分格子の同等性 ジグザグ端での藤田状態 ジクザク端での局在磁化 | Bogoliubov モードの分散 時間反転対称性 (110)界面でのアンドレーフ局在状態 (110)界面,不純物近傍での局所磁束の自 発的生成 |



第17図 (a) 2次元 d 波超伝導体の準粒子分散.(b) 2次元 d 波超伝導体(CuO₂)での異なる2つの境界と特徴的エッジ状態.

性がカイラル対称性となる.

このようにディラック粒子としての2次元の線 形分散と対応する境界のある系での局在状態には 普遍的性質があり、その背後には「バルク・エッ ジ対応 | としてのトポロジカルな意義がある. 実 は普遍性はこれにとどまらない. カイラル対称性 起源のゼロモード局在状態はトポロジカルである からして、ギャップが閉じない限り消失せず、一 度うまれたゼロモード局在状態は1次元の波数空 間 (k_n) で有限の区間存在することになる.これは 2次元の物理としては、境界に局在した1次元的 フラットバンドの存在を意味する. 現実には、パ イエルス不安定性 まで考慮すると、系は不安定 化し, 摂動によりカイラル対称性は自発的に破れ ることが期待される. また, カイラル対称性の多 体効果による自発的破れの一つの表われは、 グラ フェンでの境界にのみ存在する局在磁化といえ る^{58,64,65)}. d波超伝導体においては、局所的かつ 自発的なフラックス生成に対応する66,67)(第2表).

4.3 グラフェン量子ホール系のエッジ状態

以上は、ゼロ磁場での話であったが、磁場中の

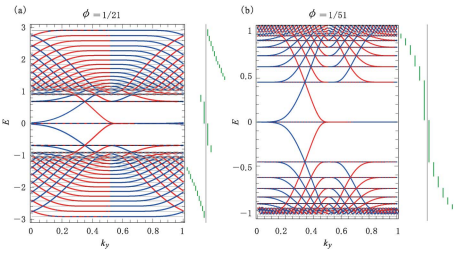
量子ホール効果ではどうだろうか。量子ホール効果のラフリンの一般論からすると、フェルミ準位が存在するバンドギャップ内(下からj番目とする)のエッジ状態の左右の位置とその個数から、ホール伝導度が定まる。これをエッジ状態によるホール伝導度 $\sigma_{xy}^{\text{edge}}$ とすると、これはエッジ状態に関する winding 数と呼ばれるトポロジカルな数 I_i と

$$\sigma_{xy}^{\text{edge}} = -\frac{e^2}{h} I_j$$

のように結ばれる 20,37,49). 正確には,バルクのランダウ準位の波動関数をあたえるブロッホ関数を複素エネルギーに拡張することで,境界のある系のエッジ状態の波動関数をジグザグ端の場合は構成できる.このとき,その複素エネルギー面はギャップの数だけの種数をもつリーマン面となり,上記のエッジ状態の winding 数 I_j は,ギャップに対応するリーマン面の穴周りの回転数となる. さらにこの winding 数はバンドごとのチャーン数と

$$C_i = I_i - I_{i-1}$$

との関係があることが示せる. これからバルクの ホール伝導度



第18図

ジグザグ端を持つグラフェンの量子ホール・エッジ状態とホール伝導度.右端に局在するエッジ状態は青で,左端に局在するエッジ状態は赤で,ランダウ準位(水平線)の間のギャップ中にしめした.バルクのホール伝導度はグラフの外に緑のバーにて示す.

- (a) 単位格子あたりの磁束(1/21) Φ_0 の時の全エネルギー領域.
- (b) 単位格子あたりの磁束(1/51) Φ_0 の時のディラック・フェルミオン的領域(E=0) 近傍).

$$\sigma_{xy}^{\text{bulk}} = -\frac{e^2}{h} \sum_{l}^{j} C_l$$

をつかえば,

$$\sigma_{xy}^{\text{bulk}} = \sigma_{xy}^{\text{edge}}$$

なる関係が導ける.これは、量子ホール効果の量子化はバルクからもエッジからも導けることを示し、バルクとエッジとが強く拘束されあっているという「バルク・エッジ対応」の厳密な例である^{37,49}).

本題のグラフェンではどうだろうか、「バルク・エッジ対応」はグラフェンにおいても当然成り立ち、具体的な計算においても、エッジ・モードの数とバルクの量子ホール・チャーン数が一致することにより確認できる(第18図)²⁰⁾.

4.4 ランダウ準位とゼロモード

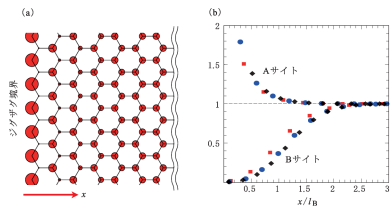
通常の量子ホール系におけるエッジでは,上述のギャップ間に存在する特徴的エッジ状態の生成に伴って,端においてランダウ準位を構成する電子密度が減少する 48)。このような通常の量子ホール系と同様の振る舞いは, $n \neq 0$ のランダウ準位に関してはグラフェンでも同様に起こる 68)。しかし,E=0に存在する n=0 のランダウ準位に関し

ては大いに状況が異なる。先ず、磁場なしの場合に議論した藤田らの研究以来のジグザグ端での局在状態が、実は磁場中でもジグザグ端においては存在することが示せる。しかも、E=0のランダウ準位の局所電荷密度はジグザグ端では減少せず、逆に増加する 68,69 (第19図)。このような異常はアームチェアー端では全く存在せず(第20図)、ジグザグ端の特徴的振る舞いである。

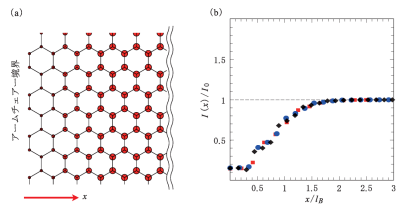
ジグザグ端における局在状態はトポロジカルに存在が保証されるが、その厚み(試料内部方向に対する減衰長)は磁気長のオーダーをもち、実はバルクの電子状態も少なからず混成していることが数値計算で示され、いわば「トポロジカル補償(topological compensation)」と呼べる⁶⁸⁾. 最近これに関する可能性を示唆する実験の報告もあり⁷⁰⁾, 関連の実験的研究が待たれる.

§5 おわりに

以上グラフェンの電子論的観点からの特異な側面を、普遍的な観点から、特にトポロジカルな性質を強調しながら解説した。後半では「バルク・エッジ対応」をキーワードとして、端状態から質



第19図 ジグザグ境界付近の n=0 ランダウ準位の実空間像(a)と、電荷の、端からの距離依存性(b)^{68,69)}.



第20図 アームチェアー境界付近の n=0 ランダウ準位の実空間像(a) と, 電荷の, 端からの距離依存性(b) ^{68,69)}.

量を持たないディラック粒子の特徴を捉えた.グラフェンは膨大な分野に成長しているから、本稿で触れられなかった話題や引用できなかった論文ももちろん膨大である.物質系としても、ディラック・コーンをもつものは、グラフェン以外にも有機固体などにおいて発展している.特に多体問題も興味深く、特に分数量子ホール効果が観測される、など強相関系としても注目されるが、本稿では一体問題の範囲に徹して解説した.読者の皆さんにも、グラフェンの面白さ、普遍性や物理的意義が何なのかが伝われば幸いである.本稿は、青木、初貝がそれぞれ、グラフェンについて国際会議(Graphene Week, Graphene Tokyo, YKIS など)の招待講演、総合講演等に基づいて敷衍したものである.

また, グラフェンの研究では, 科学研究費基盤

研究 B「対称性の破れを伴わない量子液体相:幾何学的位相による理論とその応用」の援助を受けている。最後に、グラフェン関係の研究でわれわれと共同研究等を行ってきた福井隆裕氏、笠 真生氏、森本高裕氏、河原林 徹氏、有川晃弘氏、新井正男氏に感謝し、また Andre Geim、Kostya Novoselov の各氏に有益な議論を感謝して、この解説を終わりたい。

(校正時の追記)本年(2010)度のノーベル物理学 賞がグラフェンの業績に対して、Andre Geim と Konstantin Novoselov に与えられたことを喜びた い.

〔参考文献〕

- K. S. Novoselov et al.: Nature 438 (2005) 197; A. K. Geim and K. S. Novoselov: Nature Materials 6 (2007) 183; A. H. Castro Neto et al.: Rev. Mod. Phys. 81 (2009) 109.
- Y. Zhang, Y.-W. Tan, H. L. Stormer, and P. Kim: Nature 438 (2005) 197.
- D. S. L. Abergel, V. Apalkov, J. Berashevich, K. Ziegler, and T. Chakraborty: Adv. Phys. 59 (2010) 261.
- 4) 斉木幸一朗,徳本洋志(編):グラフェンの機能と応用展望(CMC 出版, 2009).
- 5) R. Mitsuhashi et al.: Nature 464 (2010) 76.
- 6) T. Kosugi et al.: J. Phys. Soc. Jpn 78 (2009) 113704.
- T. E. Weller et al.: Nature Phys. 1 (2005) 39; N. Emery et al.: Phys. Rev. Lett. 95 (2005) 087003.
- 8) この概念を、4 次元空間に拡張する試みが、格子ゲージ理 論で知られる M. Creutz: JHEP 17 (2008) 0804、により行わ れている。
- 9) N. D. Mermin: Phys. Rev. 176 (1968) 250.
- J. C. Meyer, A. K. Geim, M. I. Katsnelson, K. S. Novoselov, T. J. Booth, and S. Roth: Nature 446 (2007) 60.
- A. Fasolino, J. H. Los, and M. I. Katsnelson: Nature Materials 6, (2007) 858.
- 12) P. R. Wallace: Phys. Rev. 71 (1947) 622.
- 13) W. H. Lomer: Roc. Roy. Soc. (London), 330 (1955) A227.
- 14) J. W. McClure: Phys. Rev. 104 (1956) 666.
- J. C. Slonczewsky and P. R. Weiss: Phys. Rev. 109 (1958) 272
- 16) T. Nakajima and H. Aoki: Physica E 40 (2008) 1354.
- 17) H. Hsu and L. E. Reichl: Phys. Rev. B 72 (2005) 155413.
- Y. Hatsugai: Proc. HMF-19, to be published arXiv: 1008.4653.
- 19) M. V. Berry: Proc. R. Soc. A 392 (1984) 45.
- Y. Hatsugai, T. Fukui, and H. Aoki: Phys. Rev. B 74 (2006) 205414.
- Y. Hatsugai, T. Fukui, and H. Aoki: Euro. Phys. J. Spec. Top. 148 (2007) 133.
- 22) A. H. Castro Neto et al.: Rev. Mod. Phys. 81 (2009) 109.
- H. B. Nielsen and M. Ninomiya: Nucl. Phys. B 185, (1981)
 20.
- 24) Y. Hatsugai: New J. Physics 12 (2010) 055014.
- 25) Y. Hatsugai: Solid State Comm. 149 (2009) 1016.
- A. Altland and M. R. Zirnbauer: Phys. Rev. B 55 (1997) 1142.
- 27) A. Ludwig, M. Fisher, R. Shankar, and G. Grinstein: Phys. Rev. B 50 (1994) 7526.
- 28) Y. Hatsugai, M. Kohomoto, and X-G. Wen: Phys. Rev. B 56 (1997) 1061.
- 29) R. B. Laughlin: Phys. Rev. B 25 (1985) 2185.
- 30) H. Watanabe, Y. Hatsugai, and H. Aoki: arXiv: 1008.0130.
- V. P. Gusynin and S. G. Sharapov: Phys. Rev. Lett. 95 (2005) 146801.
- 32) Y. Zheng and T. Ando: Phys. Rev. B 65 (2002) 245420.
- 33) T. Morimoto, Y. Hatsugai, and H. Aoki: Phys. Rev. Lett. 103 (2009) 116803.
- 34) D. J. Thouless, M. Kohmoto, P. Nightingale, and M. den

- Nijs: Phys. Rev. Lett. 49 (1982) 405.
- 35) Q. Niu, D. J. Thouless, and Y. S. Wu: Phys. Rev. B 31 (1985) 3372.
- 36) M. Kohmoto: Ann. Phys. (N.Y.) 160 (1985) 355.
- 37) Y. Hatsugai: Phys. Rev. Lett. 71 (1993) 3697.
- 38) Y. Hatsugai: J. Phys. C, Condens. Matter 9 (1997) 2507.
- 39) Y. Hatsugai: J. Phys. Soc. Jpn. 73 (2004) 2604.
- 40) Y. Hatsugai: J. Phys. Soc. Jpn. 74 (2005) 1374.
- Y. Hatsugai: J. Phys. Soc. Jpn. 75 (2006) 123601.
- 42) F. Wilczek and A. Zee: Phys. Rev. Lett. 52 (1984) 2111.
- T. Fukui, Y. Hatsugai, and H. Suzuki: J. Phys. Soc. Jpn. 74 (2005) 1674.
- 44) R. D. King-Smith and D. Vanderbilt: Phys. Rev. B 47 (1993) 1651.
- 45) M. Arai and Y. Hatsugai: Phys. Rev. B 79 (2009) 075429.
- 46) Y. Aharonov and A. Casher: Phys. Rev. A 19 (1979) 2461.
- 47) T. Kawarabayashi, Y. Hatsugai, and H. Aoki: Phys. Rev. Lett. 103 (2009) 156804.
- 48) B. I. Halperin: Phys. Rev. B 25 (1982) 2185.
- 49) Y. Hatsugai: Phys. Rev. B 48 (1993) 11851.
- 50) T. Kennedy: J. Phys. Condens. Matter 2 (1990) 5737.
- 51) M. Arikawa, S. Tanaya, I. Maruyama, and Y. Hatsugai: Phys. Rev. 79 (2009) 205107.
- V. W. Scarola and S. Das Sarma: Phys. Rev. Lett. 98 (2007) 210403.
- 53) Z. Wang, Y. D. Chong, J. D. Joannopoulos, and M. Soljacic: Phys. Rev. Lett. **100** (2008) 013905.
- 54) Z. Wang, Y. D. Chong, J. D. Joannopoulos, and M. Soljacic: Nature 461 (2009) 772.
- C. L. Kane and E. J. Mele: Phys. Rev. Lett. 95 (2005) 146802.
- B. A. Bernevig, T. L. Hughes, and S.-C. Zhang: Science 314 (2006) 1757.
- 57) M. Fujita, K. Wakabayashi, K. Nakada, and K. Kusakabe: J. Phys. Soc. Jpn. 65 (1996) 1920.
- 58) S. Okada and A. Oshiyama: Phys. Rev. Lett. 87 (2001) 146803.
- 59) Y. Kobayashi et al.: Phys. Rev. B 71 (2005) 193406.
- 60) S. Ryu and Y. Hatsugai: Phys. Rev. Lett. 89 (2002) 077002.
- 61) C. Hu: Phys. Rev. Lett. 72 (1994) 1526.
- 62) Y. Tanaka and S. Kashiwaya: Phys. Rev. Lett. 74 (1995) 3451.
- 63) M. Aprili, E. Badica and L. H. Greene: Phys. Rev. Lett. 83 (1999) 4630.
- 64) S. Ryu and Y. Hatsugai: Physica C 388-389 (2003) 90.
- 65) S. Ryu and Y. Hatsugai: Physica E 22 (2003) 779.
- M. Matsumoto and H. Shiba: J. Phys. Soc. Jpn. 64 (1995) 3384.
- 67) M. Sigrist, B. Bailey, and R. B. Laughlin: Phys. Rev. Lett. 74 (1995) 3249.
- 68) M. Arikawa, Y. Hatsugai, and H. Aoki: Phys. Rev. B 78 (2008) 205401.
- 69) M. Arikawa, Y. Hatsugai, and H. Aoki: J. Phys. Conf. Series 150 (2009) 022003.
- 70) D. L. Miller and et al.: Science 324 (2009) 924.