

ГОСУДАРСТВЕННЫЙ СТАНДАРТ СОЮЗА ССР**КРЕМНИЙ ПОЛУПРОВОДНИКОВЫЙ И ИСХОДНЫЕ
ПРОДУКТЫ ДЛЯ ЕГО ПОЛУЧЕНИЯ**

**Метод определения дихлорсилана, трихлорсилана
и тетрахлорида кремния**

*Semiconductor silicon and raw materials
for its production. Method of dichlorsilane, trichlorsilane
and silicon tetrachloride determination*

ОКСТУ 1709

**Постановлением Государственного комитета СССР по стандартам от 13 июля
1984 г. № 2491 срок действия установлен**

с 01.01.86**до 01.01.91**

Несоблюдение стандарта преследуется по закону

Настоящий стандарт устанавливает хроматографический метод определения дихлорсилана от 0,02 до 10 %, трихлорсилана от 0,02 до 100 % и тетрахлорида кремния от 0,02 до 100 %, в четыреххлористом кремнии ректификационно очищенном и в смесях четыреххлористого кремния с трихлорсиланом.

Метод основан на хроматографическом разделении компонентов в изотермическом режиме с последующим детектированием по тепlopроводности и расчетом массовых долей определяемых компонентов по площадям хроматографических пиков с учетом коэффициентов относительной чувствительности детектора к определяемым компонентам.

1. ОБЩИЕ ТРЕБОВАНИЯ

1.1. Общие требования к методу анализа — по ГОСТ 26239.0—84.

2. АППАРАТУРА, МАТЕРИАЛЫ И РЕАКТИВЫ

Хроматограф ЛХМ-8МД с детектором по тепlopроводности, регистрирующим устройством, блоком осушки газа-носителя, шприцевой системой ввода образцов.

Хроматографические колонки стеклянные или металлические длиной 4 м, диаметром 2—4 мм.

Электронный интегратор И-02.

Ловушка стеклянная (черт. 1) с гидроокисью калия, ч.д.а., таблетированной.

Форвакуумный насос ВН 461М.

Сушильный шкаф вакуумный на температуру до 200 °С.

Стаканы стеклянные вместимостью 200 см³.

Чашки фарфоровые диаметром 50 мм.

Воронка стеклянная с отростком диаметром 2—4 мм.

Бесы аналитические.

Секундомер по ГОСТ 5072—79.

Шприцы хроматографические со шкалой 0—10 мкл.

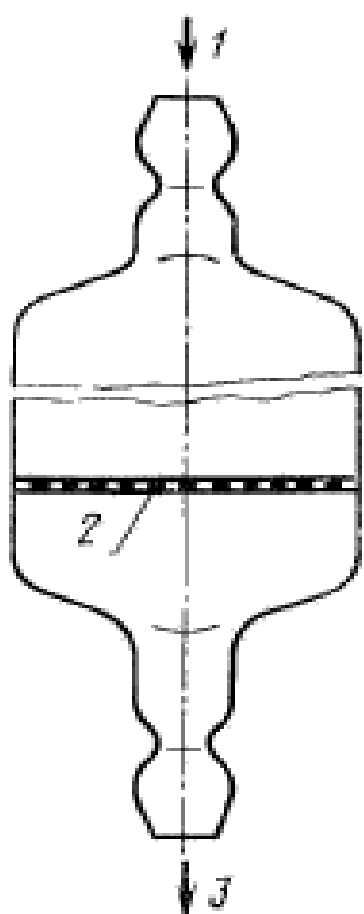
Бюксы стеклянные по ГОСТ 25336—82 на 5—10 см³.

Стеклоткань.

Трубка фторопластовая диаметром 5 мм.

Пробоотборник стеклянный вместимостью 50—100 см³ с фторопластовым краном (черт. 2).

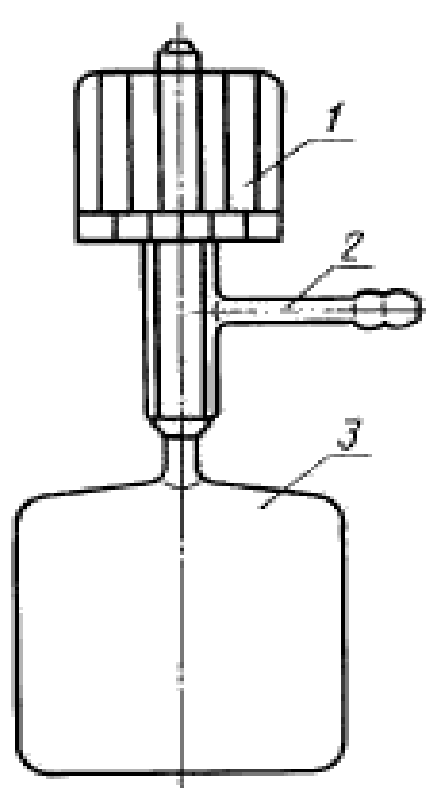
Стеклянная ловушка



I—вход газа-носителя;
2—решетка;
J—выход газа-носителя

Черт. 1

Пробоотборник



1—фторопластовый кран;
2—наружная полость крана;
3—стеклянная емкость

Черт. 2

Пипетки стеклянные вместимостью 10—20 см³.

Носители твердые силицированные: хроматон N—AW, сферохром-2, цветохром I КДМДХС, фракции зернением 0,250—0,315 мм.

Неподвижная фаза — полиметилсилоксановый каучук SE-30.

Трихлорсилан очищенный с массовой долей примесей не более 0,01 %.

Тетрахлорид кремния очищенный с массовой долей примесей не более 0,01 %.

Спирт этиловый ректифицированный технический по ГОСТ 18300—72.

Ацетон по ГОСТ 2603—79.

Эфир диэтиловый х.ч.

Газ-носитель — гелий газообразный в. ч.

Азот жидкий по ГОСТ 9293—74.

Хлороформ медицинский по ГОСТ 20015—74.

Ангидрон.

Фосфор пятновикс.

Цеолит Na5X.

3. ПОДГОТОВКА К АНАЛИЗУ

3.1. Приготовление сорбента и заполнение хроматографических колонок

Твердый носитель — хроматон N—AW, сферохром-2 или цветохром I КДМДХС — просушивают в сушильном шкафу при 120—130 °C в течение 5—6 ч. Высушенный носитель (~100 г) взвешивают в фарфоровой чашке с погрешностью не более 0,01 г.

Неподвижную фазу в количестве 10 % от массы твердого носителя взвешивают в стакане с погрешностью не более 0,01 г и растворяют в хлороформе (10 см³ на 1 г неподвижной фазы).

Заливают твердый носитель в фарфоровой чашке раствором неподвижной фазы в хлороформе и тщательно перемешивают. Затем растворитель испаряют при непрерывном перемешивании, нагревая при 50 °C на закрытой электроплитке в вытяжном шкафу.

Хроматографические колонки перед заполнением прочищают ватным тампоном на проволоке и промывают последовательно ацетоном, этиловым спиртом и диэтиловым эфиром. По окончании промывки колонку сушат при 100—120 °C при продувке газом-носителем в течение 30 мин.

Один конец чистой высушеннной колонки закрывают тампоном из стеклоткани и соединяют вакуумным шлангом ПХВ с линией форвакуумной откачки. Через другой конец производят заполнение колонки сорбентом с помощью воронки при непрерывной откачке и легкой вибрации колонки. Следует заполнять колонку до уровня на 3—5 мм ниже торца. По окончании заполнения второй конец колонки также закрывают тампоном из стеклоткани. Качество запол-

нения стеклянных колонок проверяют визуально. При наличии пустот их устраниют легким встряхиванием колонки. Металлические колонки заполняют дозированным по объему количеством сорбента.

Заполненную колонку устанавливают в термостат хроматографа и кондиционируют — продувают сухим газом-носителем в течение 5—6 ч при 250 °С. Нагрев до 250 °С проводят со скоростью 10—15 °С/мин.

Для сушки газа-носителя на линии подачи газа устанавливаются две колонки: первая по ходу газа-носителя заполняется ангидриком, вторая — пятиокисью фосфора в смеси с цеолитом Na 5 X (10 % пятиокси фосфора от массы цеолита). Кондиционированную колонку подсоединяют к детектору.

3.2. Приготовление градуировочной смеси

Приготовление градуировочной смеси проводится смешиванием компонентов в пробоотборнике.

Градуировочная смесь содержит трихлоридан и тетрахлорид кремния, массовая доля трихлоридана в смеси составляет 20 %, тетрахлорида кремния — 80 %.

Взвешивают пробоотборник на аналитических весах. Заливают в пробоотборник 20 см³ чистого тетрахлорида кремния. Откачивают форвакуумным насосом наружную полость крана для удаления избытка тетрахлорида кремния. Взвешивают пробоотборник с тетрахлоридом кремния на аналитических весах и по разности масс определяют количество введенного в пробоотборник тетрахлорида кремния (m_1) в граммах. Вводят в пробоотборник 5 см³ трихлоридана и также весовым методом определяют его количество (m_2) в граммах. Массовые доли компонентов (Q_i) в процентах вычисляют по формуле

$$Q_i = \frac{m_i}{m_1 + m_2} \cdot 100,$$

где m_i — масса i -го компонента в смеси, г.

Градуировочную смесь хранят в пробоотборнике, не допуская длительного контакта смеси с атмосферой.

3.3. Определение коэффициентов относительной чувствительности

Определение коэффициентов относительной чувствительности производится по хроматограмме градуировочной смеси.

Включают хроматограф и выводят хроматограф на рабочий режим в соответствии с инструкцией по эксплуатации прибора.

Рабочий режим хроматографа:

Параметр

Номинальное значение

Ток детектора

90—100 мА

Температура термостата детектора

120—130 °С

Температура колонки

60 °С

| | |
|---|----------------------------|
| Температура испарителя | 120 °С |
| Объемная скорость газа-носителя (гелия) | 20—40 см ³ /мин |
| Скорость ленты потенциометра | 600 мм/ч. |

Время выхода прибора на режим — 2 ч. После выхода на режим перед началом работы проводят тренировку колонки посредством 7—10-кратного введения дозы градуировочной смеси объемом 2·10⁻³ см³.

Введение доз осуществляется с помощью шприца.

В колонку готового к работе прибора с помощью шприца вводят 1 мкл градуировочной смеси и регистрируют хроматограмму.

Идентификацию пиков хроматограммы проводят по порядку выхода компонентов. В принятых условиях анализа первым из колонки элюируется трихлорсилен, затем — тетрахлорид кремния.

Площади хроматографических пиков (S_i) трихлорсилина и тетрахлорида кремния в вольтах на секунду определяют с помощью электронного интегратора.

Коэффициент относительной чувствительности для трихлорсилина (K_{SiHCl_3}) по тетрахлориду кремния вычисляют по формуле

$$K_{\text{SiHCl}_3} = \frac{Q_{\text{SiHCl}_3} \cdot S_{\text{SiCl}_4}}{S_{\text{SiHCl}_3} \cdot Q_{\text{SiCl}_4}},$$

где Q_{SiHCl_3} , Q_{SiCl_4} — массовые доли трихлорсилина и тетрахлорида кремния в градуировочной смеси, %

S_{SiHCl_3} , S_{SiCl_4} — площади хроматографических пиков трихлорсилина и тетрахлорида кремния на хроматограмме градуировочной смеси, В/с.

Процедуру снятия хроматограммы градуировочной смеси, определения площадей хроматографических пиков и расчета K_{SiHCl_3} повторяют трижды. Затем вычисляют среднее арифметическое результатов трех определений \bar{K}_{SiHCl_3} .

Допустимое расхождение крайних значений K_{SiHCl_3} составляет 3 %. В случае больших расхождений определение коэффициента относительной чувствительности следует провести заново.

Коэффициент относительной чувствительности для дихлорсилина по тетрахлориду кремния K_{SiHCl_2} вычисляют по формуле

$$K_{\text{SiHCl}_2} = 1 - 2(1 - \bar{K}_{\text{SiHCl}_3}).$$

3.4. Подготовка анализируемой пробы

Пробоотборник откачивают до остаточного давления 10⁻³ тор (13 Па). К откаченному пробоотборнику присоединяют фторопластовую трубочку диаметром 5 мм. Свободный конец трубочки погружают в емкость с пробой и открывают кран пробоотборника. Проба засасывается в пробоотборник. Закрывают кран и откачивают наружную полость крана пробоотборника форвакуумным насосом для удаления избытка пробы. Отобранныю пробу переливают в бюкс.

4. ПРОВЕДЕНИЕ АНАЛИЗА

Рабочий режим хроматографа при проведении анализа должен быть идентичен режиму, установленному при регистрации хроматограмм градуировочной смеси для расчета коэффициентов относительной чувствительности. Параметры режима приведены в п. 3.3.

Перед началом анализа проводят тренировку колонки хроматографа посредством 7—10-кратного введения дозы пробы объемом 5 мкл. Дозирование производится с помощью шприца.

Дозирование пробы при анализах производится с помощью шприца. Объем вводимой шприцем дозы должен составлять 5—10 мкл.

Регистрацию пиков хроматограммы проводят в положении аттенюатора, обеспечивающем нахождение максимума пика в оптимальном интервале шкалы потенциометра. Площади хроматографических пиков (S_i) всех компонентов пробы определяют с помощью электронного интегратора.

Запись хроматограммы и определение значений S_i всех компонентов повторяют трижды.

5. ОБРАБОТКА РЕЗУЛЬТАТОВ

5.1. Идентификация компонентов пробы проводится по порядку выхода и по относительным удерживаемым объемам, указанным в табл. I.

Таблица I

| Компонент | Относительный удерживаемый объем |
|---------------------|----------------------------------|
| Дихлорсилан | 0,71 |
| Трихлорсилан | 1,0 |
| Тетрахлорид кремния | 2,31 |

5.2. Массовые доли компонентов в пробе (X_i) в процентах вычисляют по формуле

$$X_i = \frac{K_i \cdot S_i}{\sum_{i=1}^n K_i \cdot S_i} \cdot 100,$$

где K_i — коэффициент относительной чувствительности для i -го компонента по тетрахлориду кремния;

S_i — площадь хроматографического пика i -го компонента, В/с;

n — число компонентов в пробе.

За результат анализа принимают среднее арифметическое результатов трех параллельных определений.

5.3. Разность между наибольшим и наименьшим из результатов трех параллельных определений с доверительной вероятностью $P = 0,95$ не должна превышать значений абсолютных допускаемых расхождений трех результатов параллельных определений, указанных в табл. 2.

Таблица 2

| Компонент | Массовая доля компонента, % | Абсолютное допускаемое расхождение, % |
|---------------------|-----------------------------|---------------------------------------|
| Дихлорсилан | 0,02 | 0,02 |
| | 0,1 | 0,03 |
| | 0,5 | 0,09 |
| | 1,0 | 0,13 |
| | 5,0 | 0,3 |
| | 10,0 | 0,8 |
| Трихлорсилан | 0,02 | 0,01 |
| | 0,1 | 0,02 |
| | 1,0 | 0,12 |
| | 5,0 | 0,2 |
| | 10 | 0,3 |
| | 50 | 1,8 |
| | 100 | 2,6 |
| Тетрахлорид кремния | 0,02 | 0,01 |
| | 0,1 | 0,01 |
| | 0,5 | 0,05 |
| | 5,0 | 0,2 |
| | 10 | 0,5 |
| | 30 | 0,8 |
| | 50 | 1,2 |
| | 100 | 1,9 |

5.4. Правильность результатов анализа контролируют по синтетическим смесям. Для этого по п. 3.2 готовят две смеси состава, близкого к приведенным в табл. 3.

Таблица 3

| Номер смеси | Массовая доля компонента в смеси, % | |
|-------------|-------------------------------------|---------------------|
| | трихлорсилан | тетрахлорид кремния |
| 1 | 20 | 80 |
| 2 | 5,0 | 95,0 |

Определяют коэффициент относительной чувствительности для трихлорсилана по тетрахлориду кремния по п. 3.3 с использованием смеси 1. Затем по разд. 4 проводят анализ смеси 2 и по разд. 5 вычисляют содержание в ней трихлорсилана и тетрахлорида кремния, используя при расчете коэффициент относительной чувствительности, полученный на смеси 1.

Анализ считается правильным, если абсолютная величина разности между результатами определения и массовой долей компонентов в смеси 2 с доверительной вероятностью $P=0,95$ не превышает 0,1 % для трихлорсилана и 0,7 % для тетрахлорида кремния.

Изменение № 1 ГОСТ 26239.8-84 Кремний полупроводниковый и исходные продукты для его получения. Метод определения дихлорсиликана, трихлорсиликана и тетрахлорида кремния

Утверждено и введено в действие Постановлением Государственного комитета СССР по управлению качеством продукции и стандартам от 26.08.90 № 1848

Дата введения 01.01.91

**Раздел 2. Заменить ссылку: ГОСТ 18300-72 на ГОСТ 18300-87.
Пункт 3.2. Второй абзац, Заменить значения: 20 % на «около 20 %», 80 % на «около 80 %».**

(ИУС № 10 1990 г.)