

(19) 日本国特許庁(JP)

## (12) 特許公報(B2)

(11) 特許番号

特許第4031334号  
(P4031334)

(45) 発行日 平成20年1月9日(2008.1.9)

(24) 登録日 平成19年10月26日(2007.10.26)

(51) Int.C1.

F 1

G 03 F 7/039 (2006.01)  
H 01 L 21/027 (2006.01)G 03 F 7/039 601  
H 01 L 21/30 502 R

請求項の数 3 (全 80 頁)

(21) 出願番号 特願2002-281545 (P2002-281545)  
 (22) 出願日 平成14年9月26日 (2002.9.26)  
 (65) 公開番号 特開2004-117883 (P2004-117883A)  
 (43) 公開日 平成16年4月15日 (2004.4.15)  
 審査請求日 平成17年4月20日 (2005.4.20)

(73) 特許権者 306037311  
 富士フィルム株式会社  
 東京都港区西麻布2丁目26番30号  
 (74) 代理人 100105647  
 弁理士 小栗 昌平  
 (74) 代理人 100105474  
 弁理士 本多 弘徳  
 (74) 代理人 100108589  
 弁理士 市川 利光  
 (74) 代理人 100115107  
 弁理士 高松 猛  
 (74) 代理人 100132986  
 弁理士 矢澤 清純

最終頁に続く

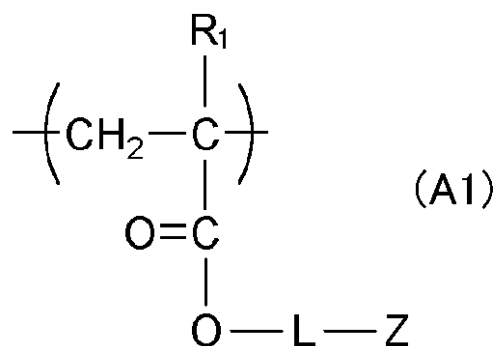
(54) 【発明の名称】ポジ型レジスト組成物

## (57) 【特許請求の範囲】

## 【請求項 1】

(A) 下記一般式(A1)で表される繰り返し単位、下記一般式(A2)で表される繰り返し単位、及び下記一般式(A3)で表される繰り返し単位を含有する、酸の作用によりアルカリ現像液に対する溶解速度が増大する樹脂(但し、下記に示す樹脂(a)及び(b)を除く)、(B)活性光線又は放射線の照射により酸を発生する化合物及び(C)溶剤を含有するポジ型レジスト組成物。

## 【化1】



10

式(A1)において、R<sub>1</sub>は水素原子又はアルキル基を表す。

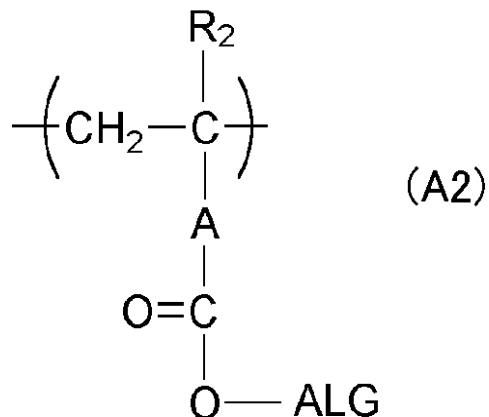
20

Lは、単結合、アルキレン基、エーテル基、エステル基、カルボニル基、又はこれらの基の少なくとも二つの組み合わせを表す。

Zは、-COOH、-OH、-SO<sub>2</sub>N(R<sub>3</sub>)<sub>2</sub>、-C(=O)CH<sub>2</sub>C(=O)R<sub>4</sub>、又は、-(CH<sub>2</sub>R<sub>5</sub>-CH<sub>2</sub>R<sub>6</sub>-O)<sub>m</sub>-R<sub>7</sub>を表す。R<sub>3</sub>、R<sub>5</sub>、R<sub>6</sub>及びR<sub>7</sub>は、各々独立に、水素原子又はアルキル基を表す。R<sub>4</sub>は炭化水素基を表す。mは1~20を表す。

但し、Lが単結合のとき、Zは-(CH<sub>2</sub>R<sub>5</sub>-CH<sub>2</sub>R<sub>6</sub>-O)<sub>m</sub>-R<sub>7</sub>である。

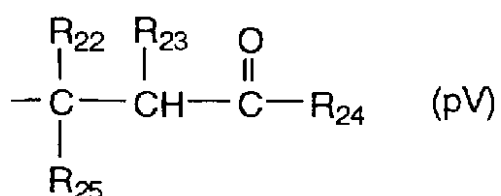
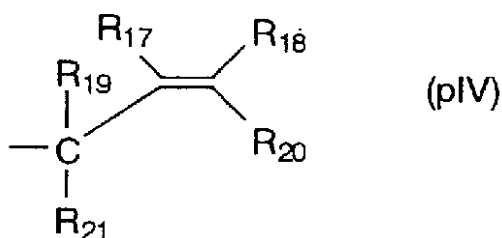
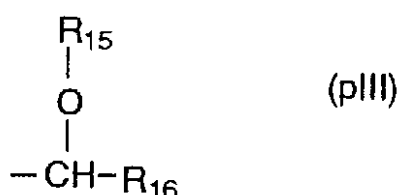
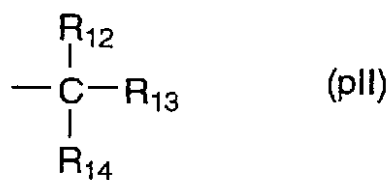
【化2】



20

一般式(A2)において、R<sub>2</sub>は水素原子又はメチル基を表し、Aは単結合又は連結基を表し、ALGは下記一般式(pI)~一般式(pV)のいずれかを表す。

【化3】



式中、R<sub>11</sub>は、メチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、イソブチル基又はsec-ブチル基を表し、Zは、炭素原子とともに脂環式炭化水素基を形成するのに必要な原子団を表す。

R<sub>12</sub>～R<sub>16</sub>は、各々独立に、炭素数1～4個の、直鎖もしくは分岐のアルキル基又は脂環式炭化水素基を表す。但し、R<sub>12</sub>～R<sub>14</sub>のうち少なくとも1つ、及びR<sub>15</sub>、R<sub>16</sub>のいずれかは脂環式炭化水素基を表す。

R<sub>17</sub>～R<sub>21</sub>は、各々独立に、水素原子、炭素数1～4個の、直鎖もしくは分岐のアルキル基又は脂環式炭化水素基を表し、但し、R<sub>17</sub>～R<sub>21</sub>のうち少なくとも1つは脂環式炭化水素基を表す。また、R<sub>19</sub>、R<sub>21</sub>のいずれかは炭素数1～4個の、直鎖もしくは分岐のアルキル基又は脂環式炭化水素基を表す。

R<sub>22</sub>～R<sub>25</sub>は、各々独立に、炭素数1～4個の、直鎖もしくは分岐のアルキル基又は脂環式炭化水素基を表し、但し、R<sub>22</sub>～R<sub>25</sub>のうち少なくとも1つは脂環式炭化水素基を表す。また、R<sub>23</sub>とR<sub>24</sub>は、互いに結合して環を形成してもよい。

10

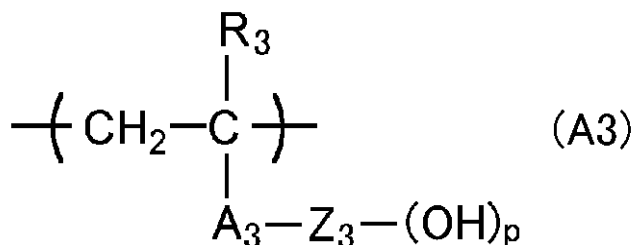
20

30

40

50

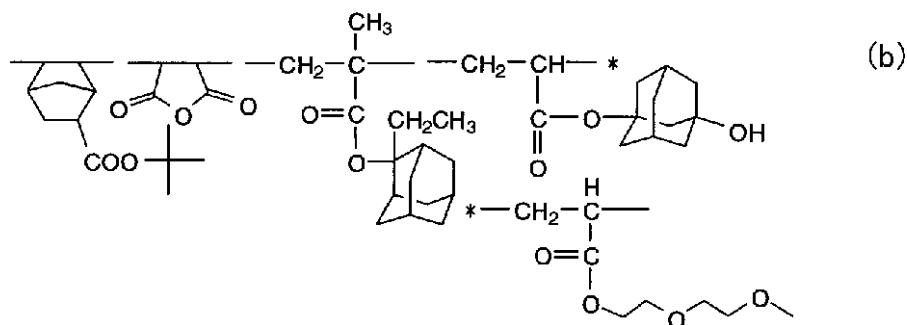
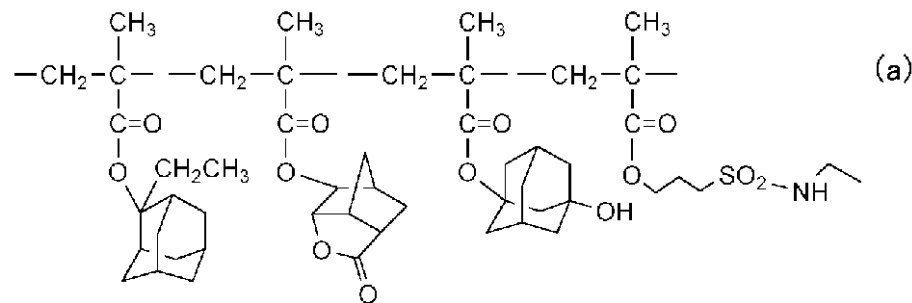
## 【化4】



一般式(A3)において、R<sub>3</sub>は水素原子又はメチル基を表す。  
 A<sub>3</sub>は単結合又は2価の連結基を表す。  
 Z<sub>3</sub>はp+1価の脂環式炭化水素基を表す。  
 pは1~3の整数を表す。

樹脂(a)及び(b)は、各々下記に示す繰り返し単位からなる樹脂である。

## 【化5】



## 【請求項2】

樹脂(A)が、更に、シクロヘキサンラクトン、ノルボルナンラクトン、又はアダマンタンラクトンを有する繰り返し単位を含有することを特徴とする請求項1に記載のポジ型レジスト組成物。

## 【請求項3】

請求項1又は2に記載のポジ型レジスト組成物によりレジスト膜を形成し、当該レジスト膜を露光、現像することを特徴とするパターン形成方法。

## 【発明の詳細な説明】

## 【0001】

## 【発明の属する技術分野】

本発明は遠紫外線に感応する半導体素子等の微細加工用ポジ型フォトレジスト組成物に関するものであり、更に詳しくは、遠紫外線露光用ポジ型フォトレジスト組成物に関する。

## 【0002】

## 【従来の技術】

近年、集積回路はその集積度を益々高めており、超LSI等の半導体基板の製造に於いてはハーフミクロン以下の線幅から成る超微細パターンの加工が必要とされるようになって

10

20

30

40

50

きた。その必要性を満たすためにフォトリソグラフィーに用いられる露光装置の使用波長は益々短波化し、今では、遠紫外線の中でも短波長のエキシマレーザー光(XeCl、KrF、ArF等)を用いることが検討されるまでになってきている。

この波長領域におけるリソグラフィーのパターン形成に用いられるものとして、化学増幅系レジストがある。

#### 【0003】

ArF光源用のフォトレジスト組成物としては、ドライエッチング耐性付与の目的で脂環式炭化水素部位が導入された樹脂が提案されている。そのような樹脂としては、アクリル酸やメタクリル酸というカルボン酸部位を有する単量体や水酸基やシアノ基を分子内に有する単量体を脂環式炭化水素基を有する単量体と共に重合させた樹脂が挙げられる。 10

#### 【0004】

一方、前記アクリレート系単量体の側鎖に脂環式炭化水素部位を導入する方法以外にポリマー主鎖として脂環式炭化水素部位を活用したドライエッチング耐性付与する方法も検討されている。

#### 【0005】

また、特許文献1(特開平9-73173号)には、脂環式基を含む構造で保護されたアルカリ可溶性基と、そのアルカリ可溶性基が酸により脱離して、アルカリ可溶性とならしめる構造単位を含む酸感応性化合物を用いたレジスト材料が記載されている。

#### 【0006】

特許文献2(特開平7-234511号)は、透明性、エッチング耐性、高感度、密着性に優れたレジスト組成物として、脂環基を有する繰り返し単位と酸分解性基を有する繰り返し単位を含有する樹脂を含有する組成物を記載している。 20

特許文献3(特開平7-199467号)は、感度、解像度及びドライエッチング耐性を改良すべく、脂環基を有する繰り返し単位、酸により極性変換を起こす基及びカルボン酸基を有する(メタ)アクリレートの共重合体を含有するレジスト組成物を記載している。

特許文献4(特開2000-137327号)は、感度、解像度などのレジスト諸性能とともに、基板への密着性を改良すべく、(メタ)アクリル酸2-アルキル-2-アダマンチル繰り返し単位とともに、(メタ)アクリル酸3-ヒドロキシ-1-アダマンチル繰り返し単位及び/又は(メタ)アクリロニトリル繰り返し単位を有する樹脂を含有するポジ型レジスト組成物を提案している。 30

#### 【0007】

以上のような遠紫外線露光用フォトレジストに用いられる、酸分解性基を含有する樹脂は、分子内に同時に脂肪族の環状炭化水素基を含有することが一般的である。上記の技術では未だ不十分な点が多く、改善が望まれている。その一つにラインパターンやトレンチパターン形成時に、ブリッジングとよばれる現像欠陥が生じることがあった。

#### 【0008】

##### 【特許文献1】

特開平9-73173号公報

##### 【特許文献2】

特開平7-234511号公報

##### 【特許文献3】

特開平7-199467号公報

##### 【特許文献4】

特開2000-137327号公報

#### 【0009】

##### 【発明が解決しようとする課題】

従って、本発明の目的は、遠紫外光、とくにArFエキシマレーザー光を使用する上記ミクロフォトファブリケーション本来の性能向上技術における課題を解決するポジ型フォトレジスト組成物を提供することにあり、現像欠陥、特にラインパターン及びトレンチパタ

10

20

30

40

50

ーン形成におけるブリッジングを低減した遠紫外線露光用ポジ型フォトレジスト組成物を提供することにある。

【0010】

【課題を解決するための手段】

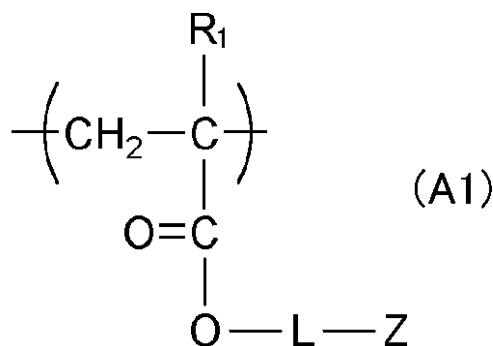
本発明者等は、ポジ型化学増幅系レジスト組成物の構成材料を鋭意検討した結果、下記の構成によって、本発明の目的が達成されることを見出し、本発明に至った。

【0011】

(1) (A) 下記一般式(A1)で表される繰り返し単位、下記一般式(A2)で表される繰り返し単位、及び下記一般式(A3)で表される繰り返し単位を含有する、酸の作用によりアルカリ現像液に対する溶解速度が増大する樹脂(但し、下記に示す樹脂(a)及び(b)を除く)、(B)活性光線又は放射線の照射により酸を発生する化合物及び(C)溶剤を含有するポジ型レジスト組成物。10

【0012】

【化5】



【0013】

式(A1)において、R<sub>1</sub>は水素原子又はアルキル基を表す。

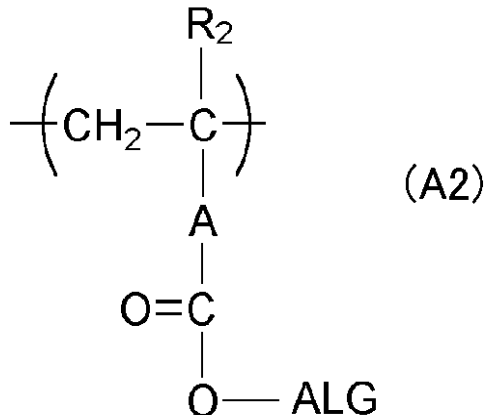
Lは、単結合、アルキレン基、エーテル基、エステル基、カルボニル基、又はこれらの基の少なくとも二つの組み合わせを表す。

Zは、-COOH、-OH、-SO<sub>2</sub>N(R<sub>3</sub>)<sub>2</sub>、-C(=O)CH<sub>2</sub>C(=O)R<sub>4</sub>、又は、-(CH<sub>2</sub>R<sub>5</sub>-CH<sub>2</sub>R<sub>6</sub>-O)<sub>m</sub>-R<sub>7</sub>を表す。R<sub>3</sub>、R<sub>5</sub>、R<sub>6</sub>及びR<sub>7</sub>は、各々独立に、水素原子又はアルキル基を表す。R<sub>4</sub>は炭化水素基を表す。mは1~20を表す。30

但し、Lが単結合のとき、Zは-(CH<sub>2</sub>R<sub>5</sub>-CH<sub>2</sub>R<sub>6</sub>-O)<sub>m</sub>-R<sub>7</sub>である。

【0014】

【化6】



【0015】

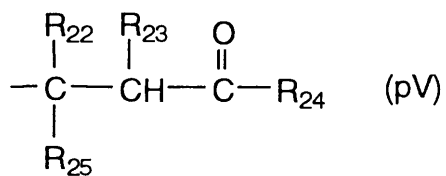
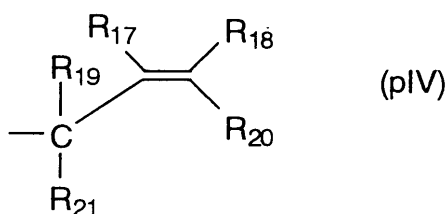
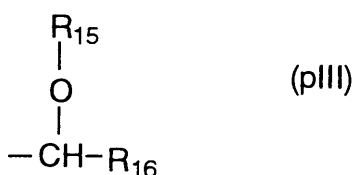
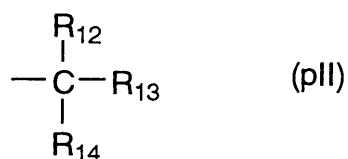
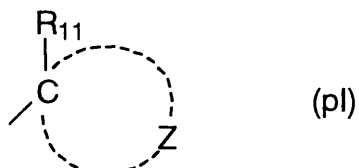
一般式(A2)において、R<sub>2</sub>は水素原子又はメチル基を表し、Aは単結合又は連結基を

50

表し、ALGは下記一般式(pI)～一般式(pV)のいずれかを表す。

【0016】

【化7】



【0017】

式中、R<sub>11</sub>は、メチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、イソブチル基又はsec-ブチル基を表し、Zは、炭素原子とともに脂環式炭化水素基を形成するのに必要な原子団を表す。

R<sub>12</sub>～R<sub>16</sub>は、各々独立に、炭素数1～4個の、直鎖もしくは分岐のアルキル基又は脂環式炭化水素基を表す。但し、R<sub>12</sub>～R<sub>14</sub>のうち少なくとも1つ、及びR<sub>15</sub>、R<sub>16</sub>のいずれかは脂環式炭化水素基を表す。

R<sub>17</sub>～R<sub>21</sub>は、各々独立に、水素原子、炭素数1～4個の、直鎖もしくは分岐のアルキル基又は脂環式炭化水素基を表し、但し、R<sub>17</sub>～R<sub>21</sub>のうち少なくとも1つは脂環式炭化水素基を表す。また、R<sub>19</sub>、R<sub>21</sub>のいずれかは炭素数1～4個の、直鎖もしくは分岐のアルキル基又は脂環式炭化水素基を表す。

R<sub>22</sub>～R<sub>25</sub>は、各々独立に、炭素数1～4個の、直鎖もしくは分岐のアルキル基又は脂環式炭化水素基を表し、但し、R<sub>22</sub>～R<sub>25</sub>のうち少なくとも1つは脂環式炭化水素基を表す。また、R<sub>23</sub>とR<sub>24</sub>は、互いに結合して環を形成してもよい。

【0018】

10

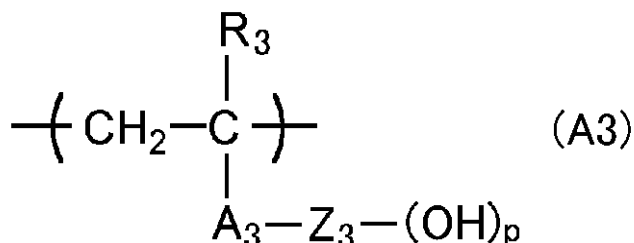
20

30

40

50

## 【化8】



## 【0019】

10

一般式(A3)において、R<sub>3</sub>は水素原子又はメチル基を表す。

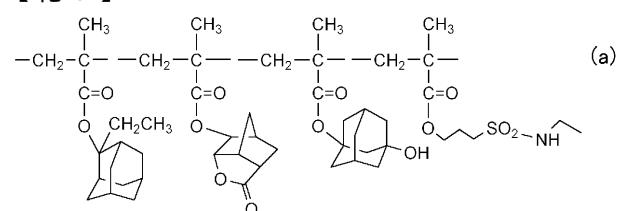
A<sub>3</sub>は単結合又は2価の連結基を表す。

Z<sub>3</sub>はp+1価の脂環式炭化水素基を表す。

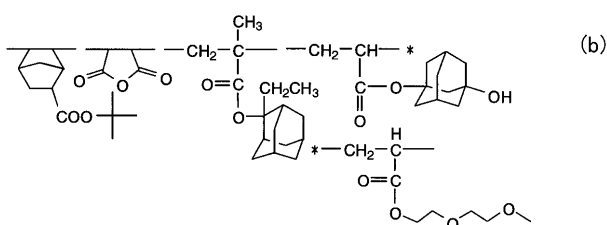
pは1~3の整数を表す。

樹脂(a)及び(b)は、各々下記に示す繰り返し単位からなる樹脂である。

## 【化6】



(a)



(b)

## 【0020】

30

(2)樹脂(A)が、更に、シクロヘキサンラクトン、ノルボルナンラクトン、又はアダマンタンラクトンを有する繰り返し単位を含有することを特徴とする前記(1)に記載のポジ型レジスト組成物。

## 【0021】

## 【発明の実施の形態】

以下、本発明に使用する成分について詳細に説明する。

(1)酸の作用によりアルカリ現像液に対する溶解速度が増加する樹脂(A成分)

本発明のレジスト組成物が含有する、酸の作用によりアルカリ現像液に対する溶解速度が増加する樹脂(酸分解性樹脂)は、一般式(A1)~(A3)で表される繰り返し単位を含有する。

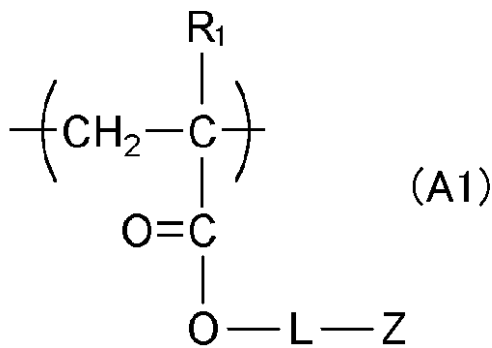
40

## 【0022】

まず、一般式(A1)で表される繰り返し単位について説明する。

## 【0023】

## 【化9】



10

## 【0024】

式(A1)において、R<sub>1</sub>は水素原子又はアルキル基を表す。

Lは、単結合、アルキレン基、エーテル基、エステル基、カルボニル基、又はこれらの基の少なくとも二つの組み合わせを表す。

Zは、-COOH、-OH、-SO<sub>2</sub>N(R<sub>3</sub>)<sub>2</sub>、-C(=O)CH<sub>2</sub>C(=O)R<sub>4</sub>、又は、-(CH<sub>2</sub>R<sub>5</sub>-CH<sub>2</sub>R<sub>6</sub>-O)m-R<sub>7</sub>を表す。R<sub>3</sub>、R<sub>5</sub>、R<sub>6</sub>及びR<sub>7</sub>は、各々独立に、水素原子又はアルキル基を表す。R<sub>4</sub>は炭化水素基を表す。mは1~20を表す。

但し、Lが単結合のとき、Zは-(CH<sub>2</sub>R<sub>5</sub>-CH<sub>2</sub>R<sub>6</sub>-O)m-R<sub>7</sub>である。

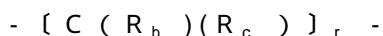
## 【0025】

20

R<sub>1</sub>としてのアルキル基は、置換基を有していてもよく、1~4個の炭素原子を有する直鎖もしくは分岐のアルキル基が好ましく、例えば、メチル基、エチル基等が挙げられる。また、上記アルキル基が有していてよい置換基としては、例えば、アルコキシ基（好ましくは炭素数1~4）、アシロキシ基（好ましくは炭素数2~12）、ハロゲン原子、シアノ基、水酸基、カルボキシ基、ニトロ基等を挙げることができる。

## 【0026】

Lとしてのアルキレン基は、例えば、下記式で表される基を挙げることができる。



ここで、R<sub>b</sub>及びR<sub>c</sub>は、各々独立に、水素原子、ハロゲン原子、水酸基、アルキル基又はアルコキシ基を表す。rは1~10の整数、好ましくは1~5の整数を表す。複数のR<sub>b</sub>及びR<sub>c</sub>は、同一でも異なっていてよい。

30

R<sub>b</sub>及びR<sub>c</sub>としてのアルキル基は、炭素数1~4のアルキル基が好ましく、例えば、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基が挙げられる。ここで、アルキル基は、置換基を有していてもよく、置換基としては、水酸基、ハロゲン原子、アルコキシ基（好ましくは炭素数1~4）等を挙げることができる。

R<sub>b</sub>及びR<sub>c</sub>としてのアルコキシ基は、炭素数1~4のアルコキシ基が好ましく、メトキシ基、エトキシ基、プロピロキシ基等を挙げることができる。

ハロゲン原子としては、塩素原子、臭素原子、フッ素原子、沃素原子等を挙げることができる。

## 【0027】

40

R<sub>3</sub>、R<sub>5</sub>、R<sub>6</sub>及びR<sub>7</sub>としてのアルキル基は、直鎖、分岐又は環状であってもよく、置換基を有していてよい。好ましくは、炭素数1~15、より好ましくは炭素数1~10であり、例えば、メチル基、エチル基、直鎖又は分岐状プロピル基、直鎖又は分岐状ブチル基、直鎖又は分岐状ペンチル基、直鎖、分岐又は環状ヘキシリ基を挙げることができる。

## 【0028】

R<sub>4</sub>としての炭化水素基は、例えば、直鎖、分岐又は環状のアルキル基（好ましくは炭素数1~20、より好ましくは炭素数1~10、特に好ましくは炭素数1~5）であり、置換基を有していてよい。例えば、メチル基、エチル基、直鎖又は分岐状プロピル基、直鎖又は分岐状ブチル基、直鎖又は分岐状ペンチル基、直鎖、分岐又は環状ヘキシリ基、アダマンチル基、ノルボルニル基などを挙げることができる。

50

## 【0029】

$R_3$ 、 $R_5$ 、 $R_6$ 及び $R_7$ としてのアルキル基及び $R_4$ としての炭化水素基が有していてもよい置換基としては、例えば、アルコキシ基、ハロゲン原子、アシリル基、アシロキシ基、シアノ基、水酸基、カルボキシル基、アルコキカルボニル基、ニトロ基、オキソ基等を挙げることができ、置換基の炭素数は15以下が好ましく、5以下がより好ましい。

$m$ は、1~20の整数であり、好ましくは1~10の整数である。

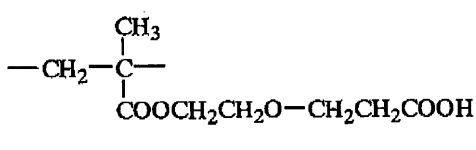
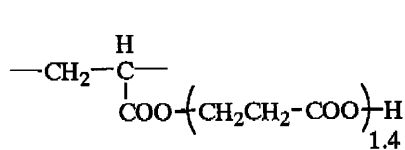
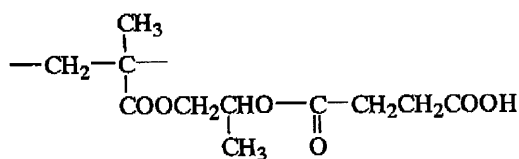
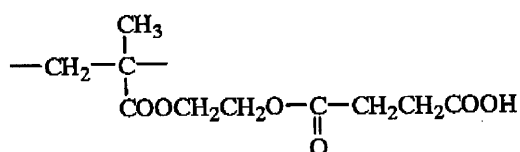
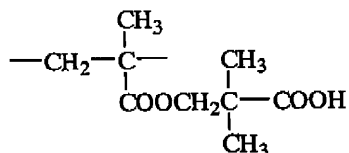
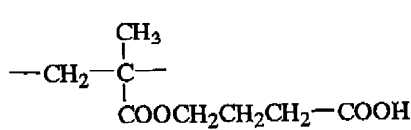
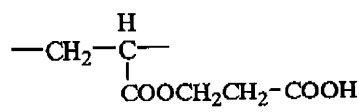
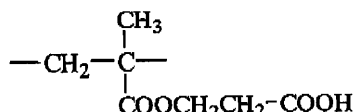
## 【0030】

一般式(A1)で表される繰り返し単位の具体例を以下に挙げるが、これらに限定するものではない。

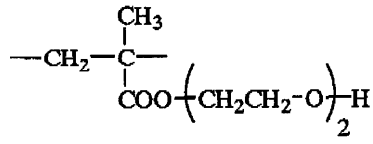
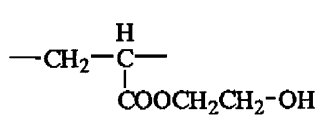
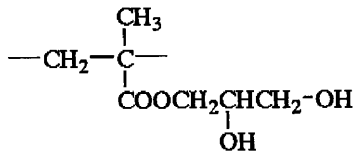
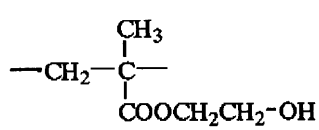
## 【0031】

10

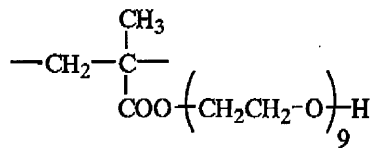
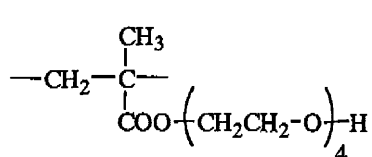
## 【化10】



20



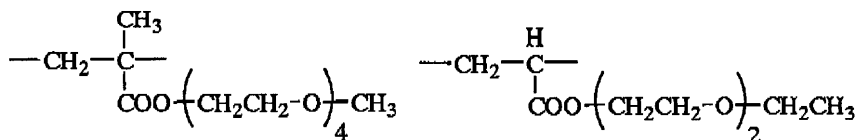
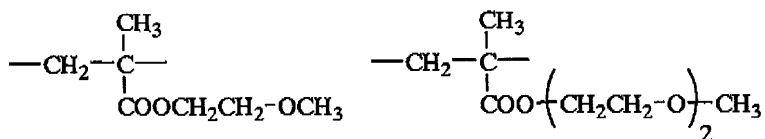
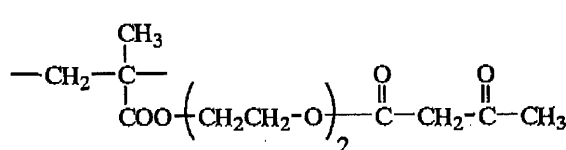
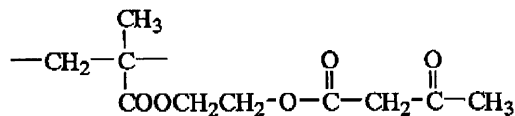
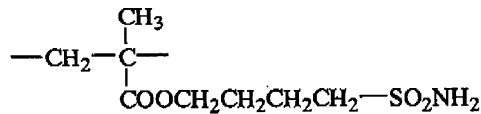
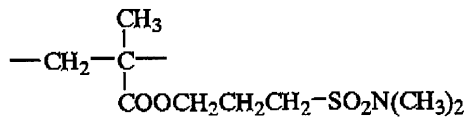
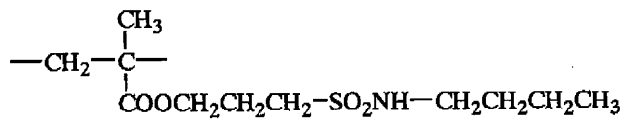
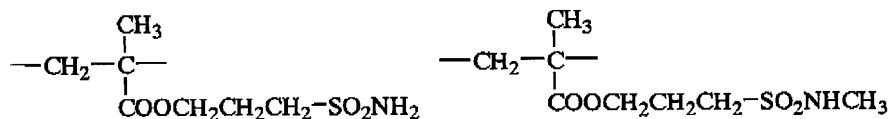
30



40

## 【0032】

## 【化11】

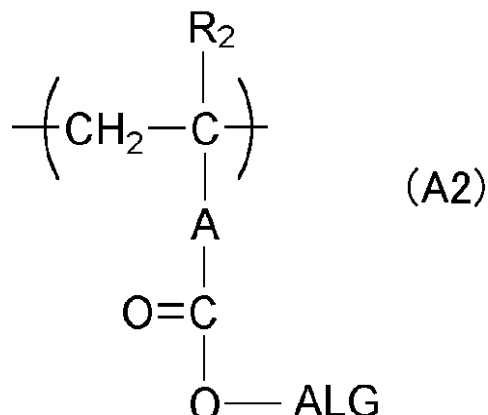


【0033】

次に、一般式(A2)で表される繰り返し単位について説明する。

【0034】

【化12】



10

20

30

40

50

## 【0035】

一般式( A<sub>2</sub> )において、R<sub>2</sub>は水素原子又はメチル基を表し、Aは単結合又は連結基を表し、ALGは上記一般式( pI )～一般式( pV )で示される脂環式炭化水素を含む基である。

## 【0036】

Aの連結基は、アルキレン基、置換アルキレン基、エーテル基、チオエーテル基、カルボニル基、エステル基、アミド基、スルファンアミド基、ウレタン基、又はウレア基よりなる群から選択される单独あるいは2つ以上の基の組み合わせを表す。上記Aにおけるアルキレン基としては、下記式で表される基を挙げることができる。

- [ C ( R<sub>b</sub> )( R<sub>c</sub> ) ]<sub>r</sub> -

10

式中、R<sub>b</sub>、R<sub>c</sub>は、水素原子、アルキル基、置換アルキル基、ハロゲン原子、水酸基、アルコキシ基を表し、両者は同一でも異なっていてもよい。アルキル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基等の低級アルキル基が好ましく、更に好ましくはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基から選択される。置換アルキル基の置換基としては、水酸基、ハロゲン原子、アルコキシ基(好ましくは炭素数1～4)を挙げることができる。アルコキシ基としては、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、ブトキシ基等の炭素数1～4個のものを挙げることができる。ハロゲン原子としては、塩素原子、臭素原子、フッ素原子、沃素原子等を挙げることができる。rは1～10の整数を表す。

## 【0037】

20

一般式( pI )～( pV )において、R<sub>12</sub>～R<sub>25</sub>におけるアルキル基としては、置換もししくは非置換のいずれであってもよい、1～4個の炭素原子を有する直鎖もしくは分岐のアルキル基を表す。そのアルキル基としては、例えばメチル基、エチル基、n-プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、イソブチル基、sec-ブチル基、t-ブチル基等が挙げられる。

また、上記アルキル基の更なる置換基としては、炭素数1～4個のアルコキシ基、ハロゲン原子(フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子)、アシリル基、アシロキシ基、シアノ基、水酸基、カルボキシ基、アルコキシカルボニル基、ニトロ基等を挙げることができる。

## 【0038】

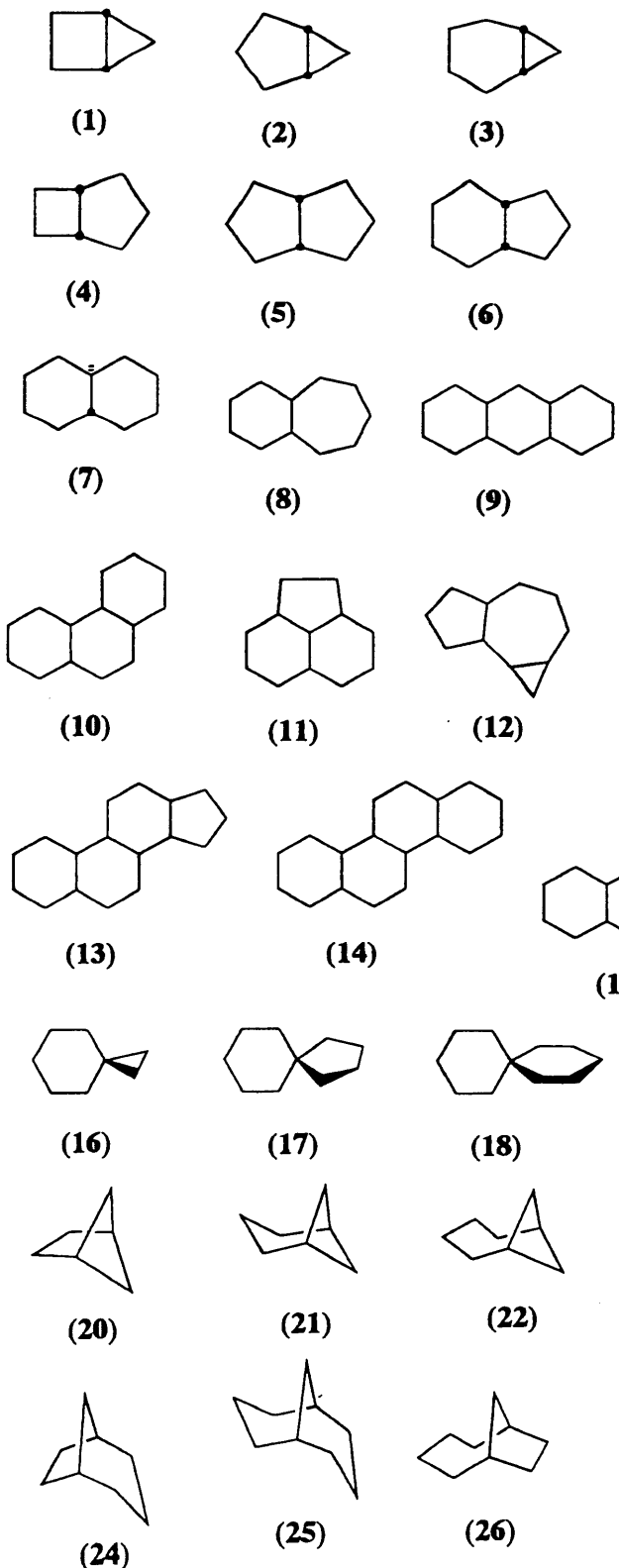
30

R<sub>11</sub>～R<sub>25</sub>における脂環式炭化水素基あるいはZと炭素原子が形成する脂環式炭化水素基としては、単環式でも、多環式でもよい。具体的には、炭素数5以上のモノシクロ、ビシクロ、トリシクロ、テトラシクロ構造等を有する基を挙げることができる。その炭素数は6～30個が好ましく、特に炭素数7～25個が好ましい。これらの脂環式炭化水素基は置換基を有していてもよい。

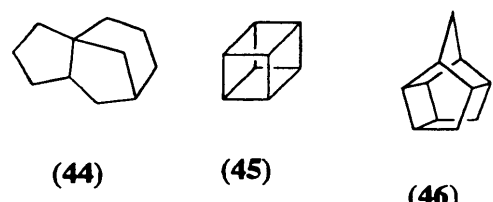
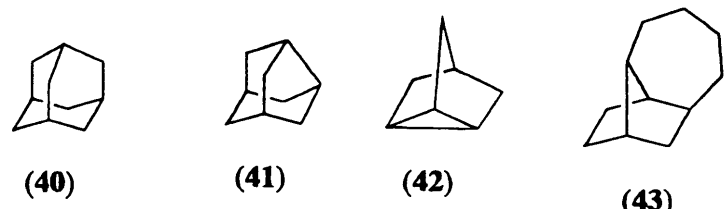
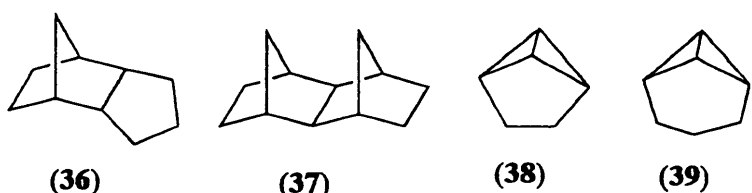
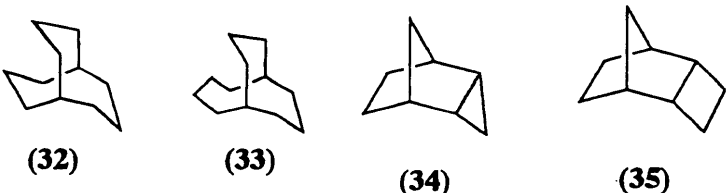
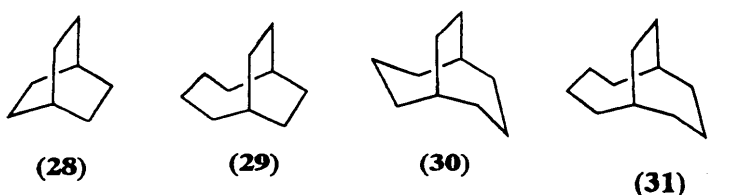
以下に、脂環式炭化水素基のうち、脂環式部分の構造例を示す。

## 【0039】

## 【化13】

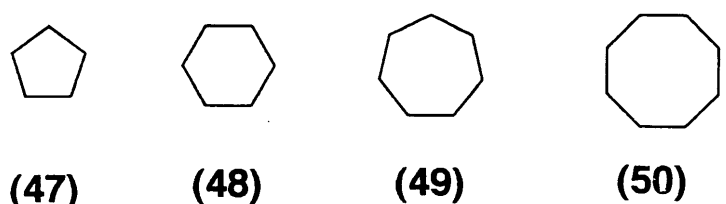


【0 0 4 0】  
【化 1 4】



【0041】

【化15】



【0042】

本発明においては、上記脂環式部分の好ましいものとしては、アダマンチル基、ノルアダマンチル基、デカリン残基、トリシクロデカニル基、テトラシクロドデカニル基、ノルボルニル基、セドロール基、シクロヘキシリル基、シクロヘプチル基、シクロオクチル基、シクロデカニル基、シクロドデカニル基を挙げることができる。より好ましくは、アダマンチル基、デカリン残基、ノルボルニル基、セドロール基、シクロヘキシリル基、シクロヘプチル基、シクロオクチル基、シクロデカニル基、シクロドデカニル基、トリシクロデカニル基である。

【0043】

これらの脂環式炭化水素基の置換基としては、アルキル基、置換アルキル基、ハロゲン原子、水酸基、アルコキシ基、カルボキシリル基、アルコキシカルボニル基が挙げられる。

アルキル基としてはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基等の低

10

20

30

40

50

級アルキル基が好ましく、更に好ましくはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基よりなる群から選択された置換基を表す。

置換アルキル基の置換基としては、水酸基、ハロゲン原子、アルコキシ基を挙げができる。

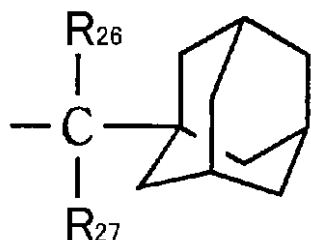
上記アルコキシ基としてはメトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、ブトキシ基等の炭素数1～4個のものを挙げができる。

**【0044】**

尚、走査型電子顕微鏡で観察時のパターンサイズの変動が少ない点（SEM耐性）から、一般式（A2）において、Aが単結合であり、ALGが下記で表される基である繰り返し単位が特に好ましい。

**【0045】**

**【化16】**



10

20

**【0046】**

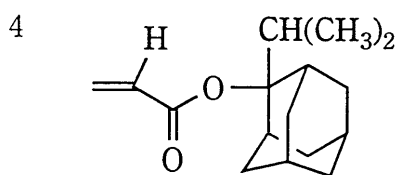
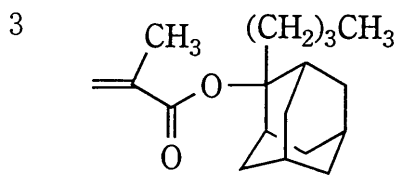
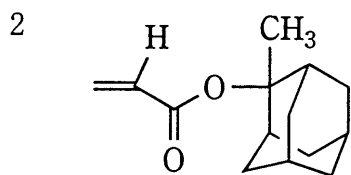
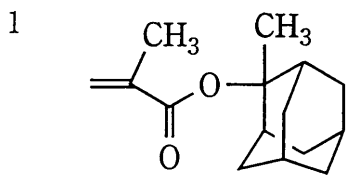
R<sub>26</sub>及びR<sub>27</sub>は、各々独立に、炭素数1～4個の直鎖もしくは分岐のアルキル基を表す。

**【0047】**

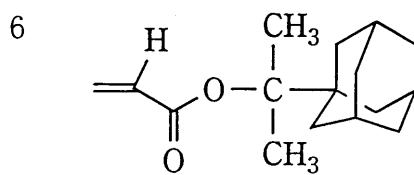
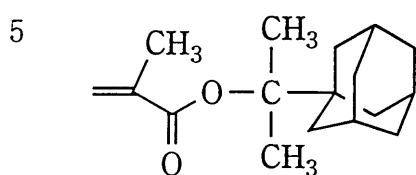
以下、一般式（A2）で示される繰り返し単位に相当するモノマーの具体例を示す。

**【0048】**

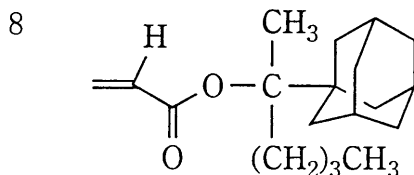
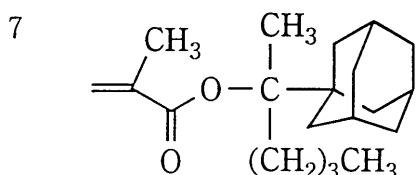
**【化17】**



10



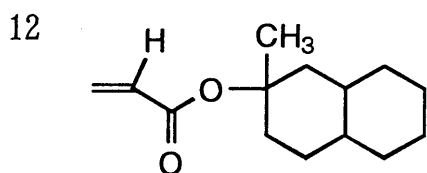
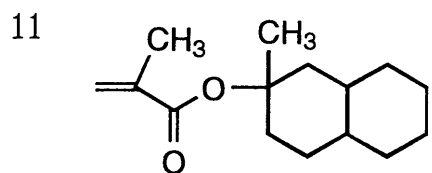
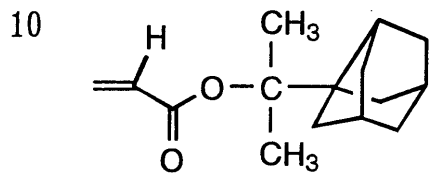
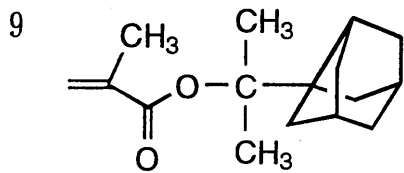
20



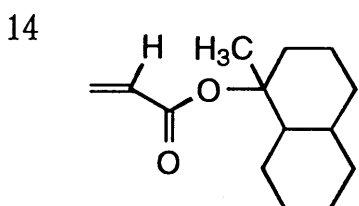
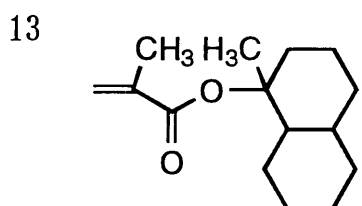
30

【0 0 4 9】

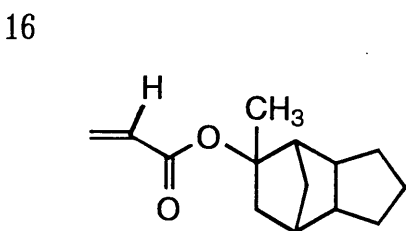
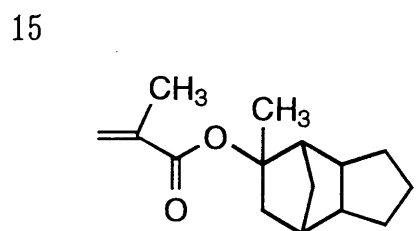
【化18】



10



20

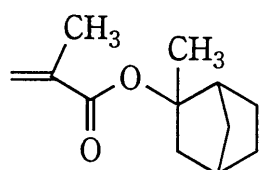


30

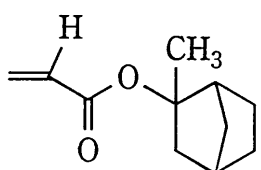
【 0 0 5 0 】

【 化 1 9 】

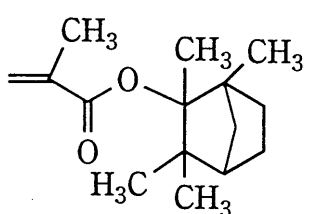
17



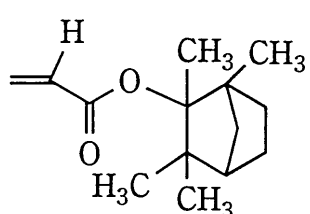
18



19

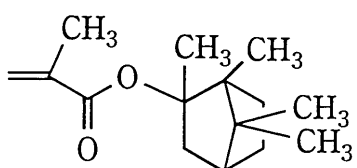


20

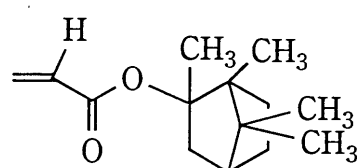


10

21

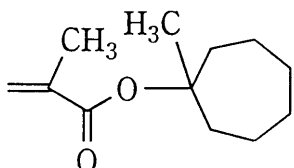


22

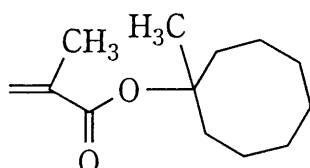


20

23



24

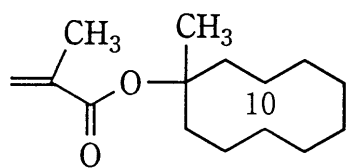


30

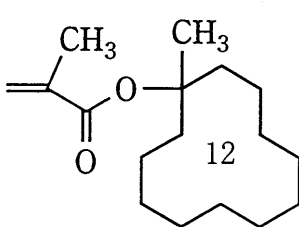
【0 0 5 1】

【化20】

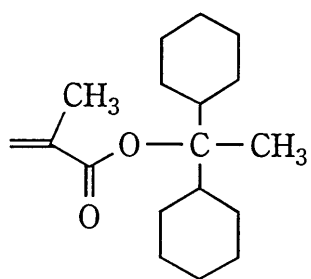
25



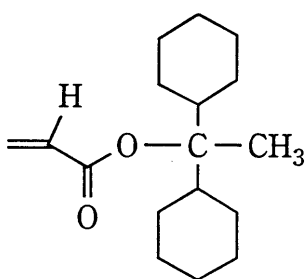
26



27

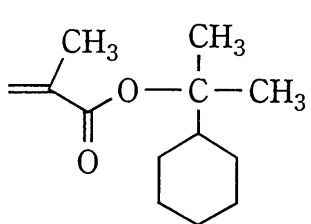


28

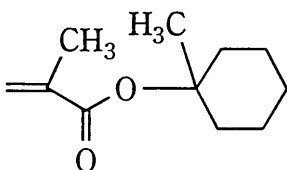


10

29



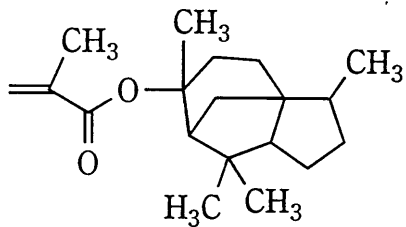
30



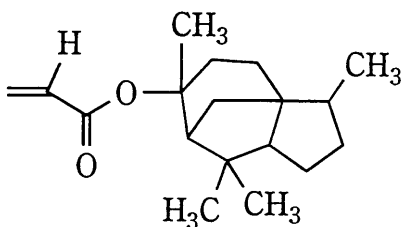
20

【0 0 5 2】  
【化 2 1】

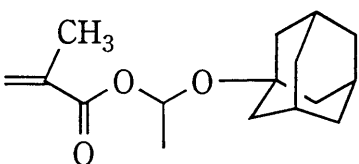
31



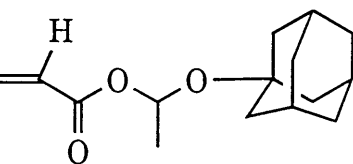
32



33

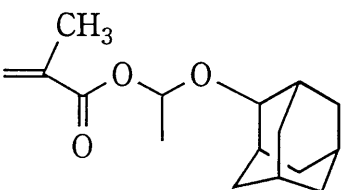


34

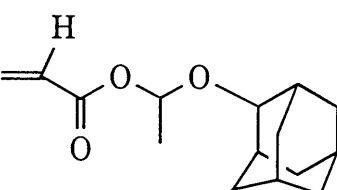


10

35



36

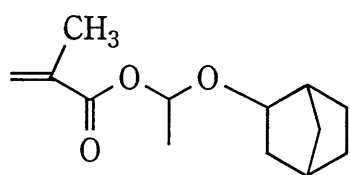


20

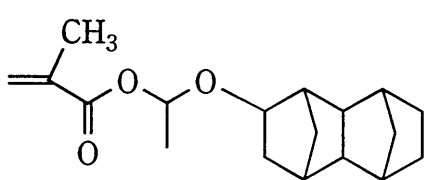
【 0 0 5 3 】

【 化 2 2 】

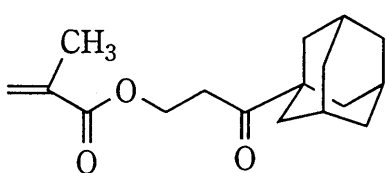
37



38

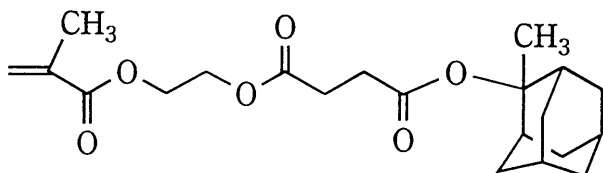


39



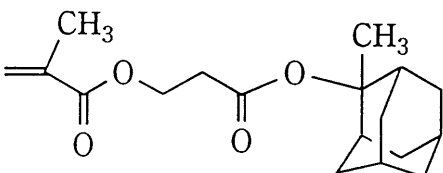
10

40



20

41



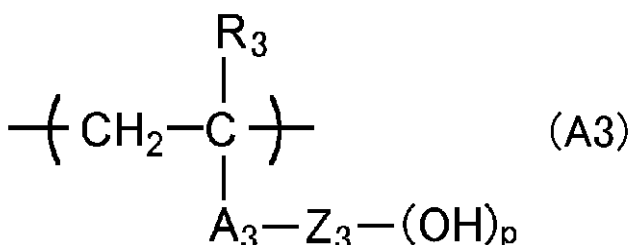
30

## 【0054】

次に、一般式(A3)で表される繰り返し単位について説明する。

## 【0055】

## 【化23】



40

## 【0056】

一般式(A3)において、R<sub>3</sub>は水素原子又はメチル基を表す。

A<sub>3</sub>は単結合又は2価の連結基を表す。

Z<sub>3</sub>はp+1価の脂環式炭化水素基を表す。

pは1~3の整数を表す。

即ち、-Z<sub>3</sub>-(-OH)<sub>p</sub>は、脂環式炭化水素基に水酸基がp個置換した基を表す。

50

## 【0057】

$A_3$ の2価の連結基としては、一般式(A2)におけるAと同様のものを挙げることができ、好ましい基についても同様である。

$Z_3$ の脂環式炭化水素基としては、一般式(A2)における $R_{11} \sim R_{25}$ としての脂環式炭化水素基を挙げることができ、好ましい基についても同様である。

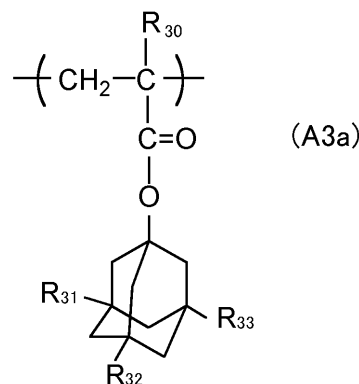
$p$ 個の水酸基は、 $Z_3$ の脂環式炭化水素基自体、及び、脂環式炭化水素が有する置換基部分のいずれで置換していてもよい。

## 【0058】

尚、アンダー露光によるラインパターン形成の際、広い露光マージンが得られる点で、一般式(A3)で表される繰り返し単位として、下記一般式(A3a)で表される繰り返し単位が好ましい。  
10

## 【0059】

## 【化24】



## 【0060】

一般式(A3a)中、 $R_{30}$ は、水素原子又はメチル基を表す。

$R_{31} \sim R_{33}$ は、各々独立に、水素原子、水酸基又はアルキル基を表し、但し少なくとも一つは水酸基を表す。

## 【0061】

また、アンダー露光によるホールパターン形成の際、広い露光マージンが得られる点で、一般式(A3a)で表される繰り返し単位において、 $R_{31} \sim R_{33}$ のうちの二つが水酸基であることが更に好ましい。  
30

## 【0062】

以下に一般式(A3)で表される繰り返し単位の具体例を挙げるが、これらに限定するものではない。

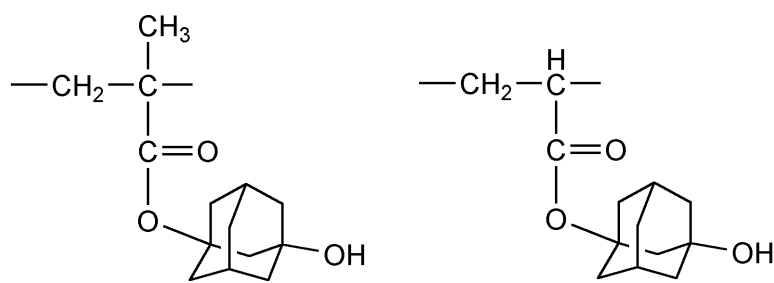
## 【0063】

## 【化25】

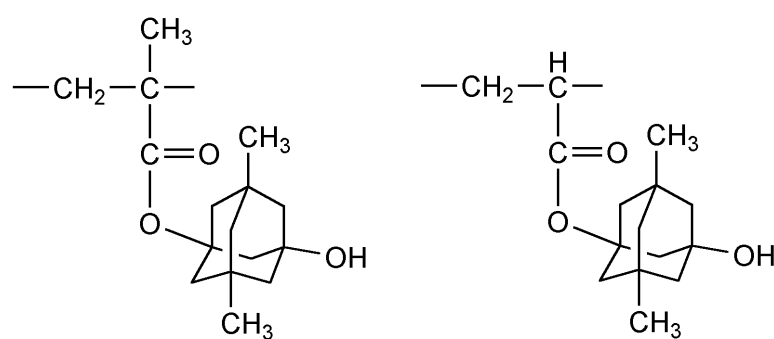
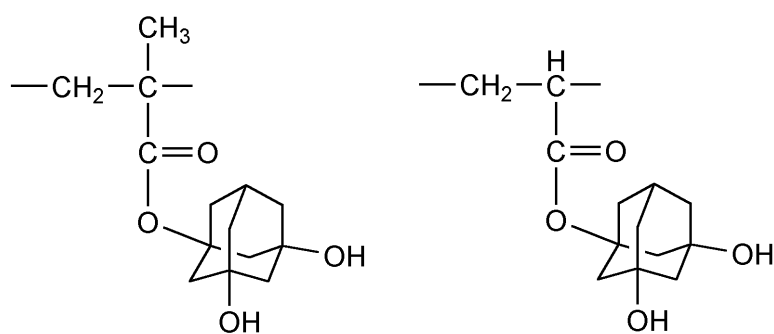
10

20

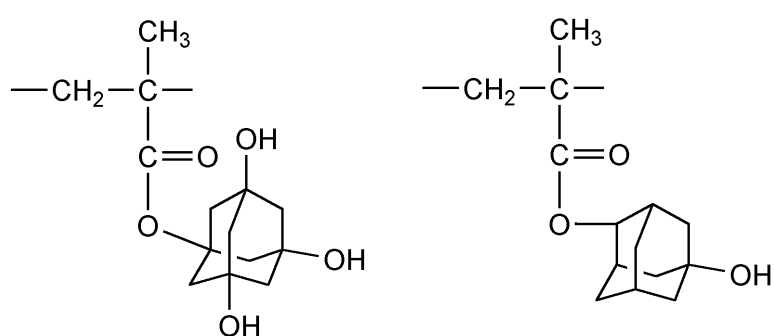
30



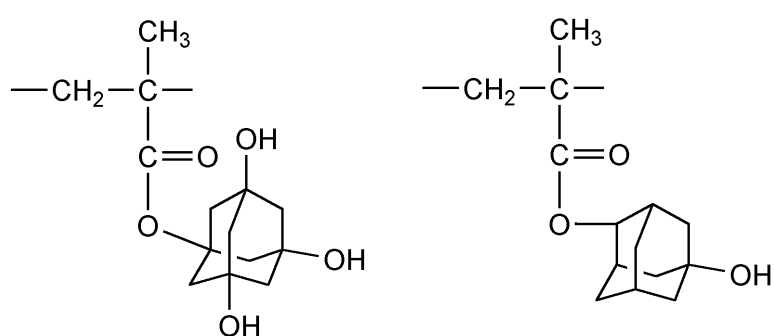
10



20



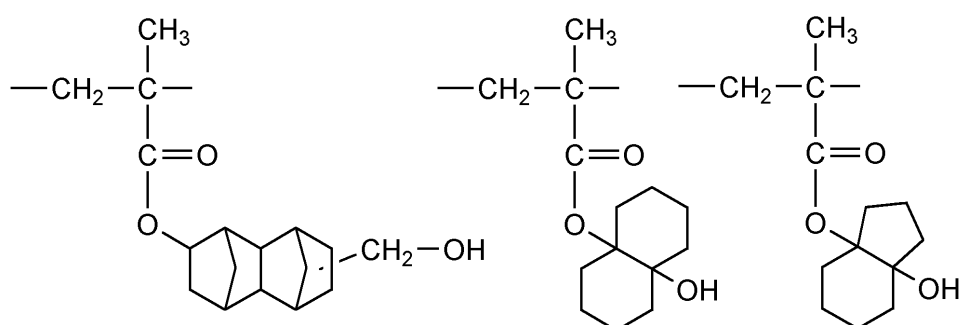
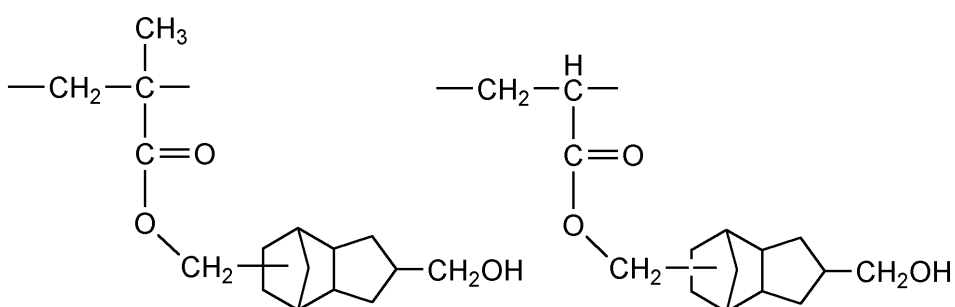
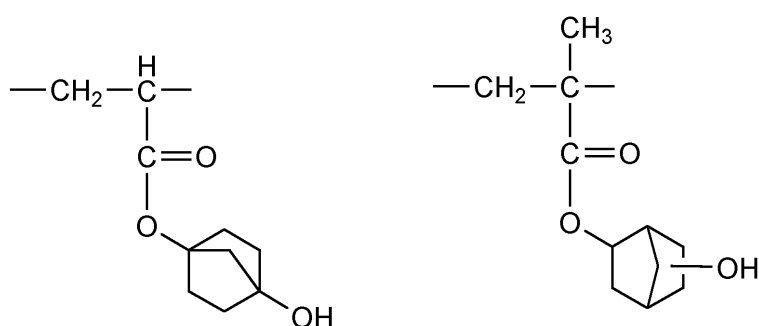
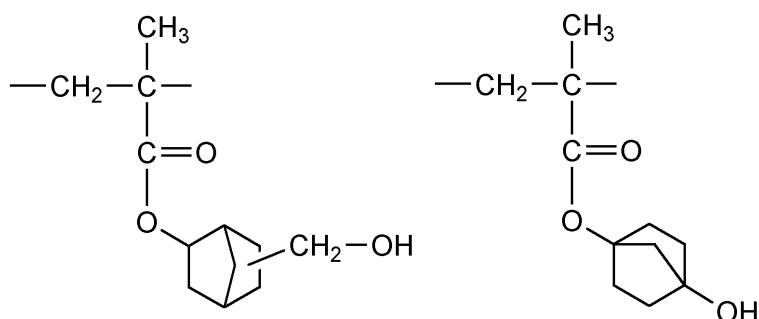
30



【0 0 6 4】

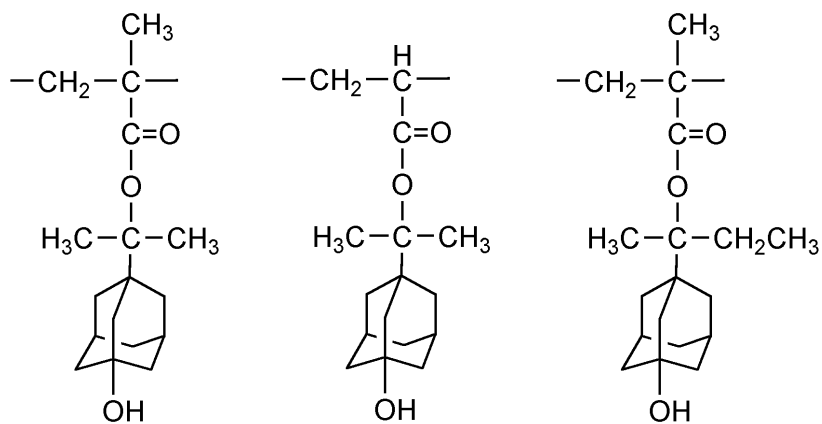
【化26】

40

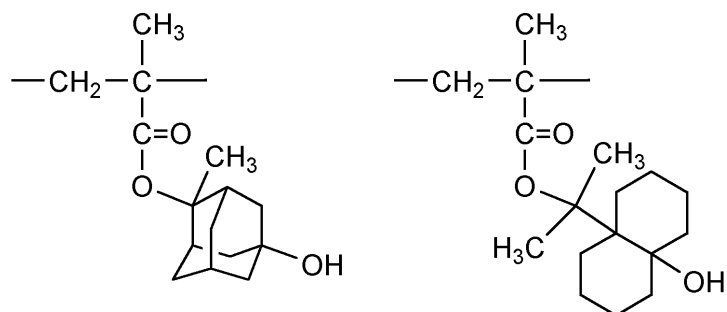


【 0 0 6 5 】

【 化 2 7 】



10



20

## 【0066】

また、本発明の組成物に添加される樹脂は、エッティング時のホール変形を抑制する点で、脂環ラクトン構造を有する繰り返し単位を含有することが好ましい。脂環ラクトン構造を有する繰り返し単位としては、例えば、シクロヘキサンラクトン、ノルボルナンラクトン、又はアダマンタンラクトンを有する繰り返し単位を挙げることができる。

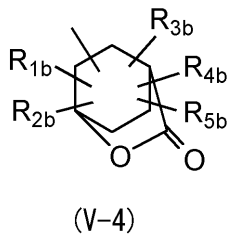
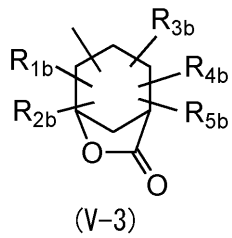
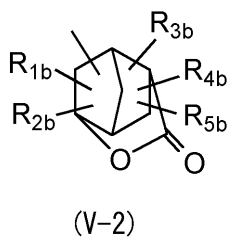
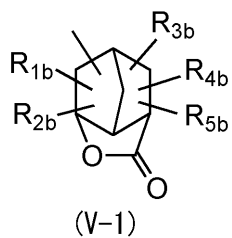
## 【0067】

例えば、シクロヘキサンラクトンを有する繰り返し単位としては、下記一般式（V-1）及び（V-2）で表される基を有する繰り返し単位、ノルボルナンラクトンを有する繰り返し単位としては下記一般式（V-3）及び（V-4）で表される基を有する繰り返し単位、アダマンタンラクトンを有する繰り返し単位としては、下記一般式（V I）で表される基を有する繰り返し単位を挙げることができる。

## 【0068】

## 【化28】

30



10

20

30

40

50

## 【0069】

一般式(V-1)～(V-4)において、R<sub>1b</sub>～R<sub>5b</sub>は、各々独立に水素原子、置換基を有していてもよい、アルキル基、シクロアルキル基又はアルケニル基を表す。R<sub>1b</sub>～R<sub>5b</sub>の内の2つは、結合して環を形成してもよい。

## 【0070】

一般式(V-1)～(V-4)において、R<sub>1b</sub>～R<sub>5b</sub>におけるアルキル基としては、直鎖状、分岐状のアルキル基が挙げられ、置換基を有していてもよい。

直鎖状、分岐状のアルキル基としては、炭素数1～12個の直鎖状あるいは分岐状アルキル基が好ましく、より好ましくは炭素数1～10個の直鎖状あるいは分岐状アルキル基であり、更に好ましくはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、イソブチル基、sec-ブチル基、t-ブチル基、ペンチル基、ヘキシル基、ヘプチル基、オクチル基、ノニル基、デシル基である。

## 【0071】

R<sub>1b</sub>～R<sub>5b</sub>におけるシクロアルキル基としては、シクロプロピル基、シクロペンチル基、シクロヘキシル基、シクロヘプチル基、シクロオクチル基等の炭素数3～8個のものが好ましい。

R<sub>1b</sub>～R<sub>5b</sub>におけるアルケニル基としては、ビニル基、プロペニル基、ブテニル基、ヘキセニル基等の炭素数2～6個のものが好ましい。

また、R<sub>1b</sub>～R<sub>5b</sub>の内の2つが結合して形成する環としては、シクロプロパン環、シクロブタン環、シクロペンタン環、シクロヘキサン環、シクロオクタン環等の3～8員環が挙げられる。

なお、一般式(V-1)～(V-4)におけるR<sub>1b</sub>～R<sub>5b</sub>は、環状骨格を構成している炭素原子のいずれに連結していくてもよい。

## 【0072】

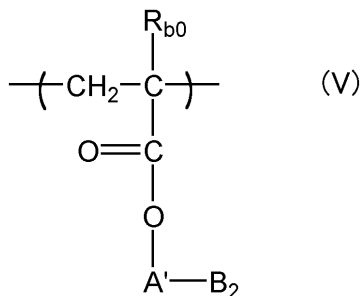
また、上記アルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基が有してもよい好ましい置換基としては、炭素数1～4個のアルコキシ基、ハロゲン原子（フッ素原子、塩素原子、臭素原子、ヨウ素原子）、炭素数2～5のアシリル基、炭素数2～5のアシロキシ基、シアノ基、水酸基、カルボキシ基、炭素数2～5のアルコキカルボニル基、ニトロ基等を挙げることができる。

## 【0073】

一般式(V-1)～(V-4)で表される基を有する繰り返し単位としては、下記一般式(V)で表される繰り返し単位等を挙げることができる。

## 【0074】

## 【化29】



10

## 【0075】

一般式(V)中、 $\text{R}_{\text{b}0}$ は、水素原子、ハロゲン原子、又は炭素数1~4の置換もしくは非置換のアルキル基を表す。 $\text{R}_{\text{b}0}$ のアルキル基が有していてもよい好ましい置換基としては、前記一般式(V-1)~(V-4)における $\text{R}_{1b}$ としてのアルキル基が有していてもよい好ましい置換基として先に例示したものが挙げられる。

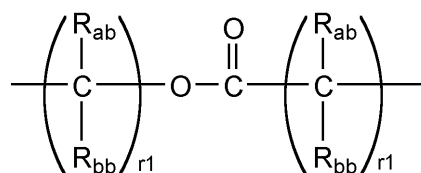
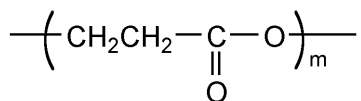
$\text{R}_{\text{b}0}$ のハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子、臭素原子、沃素原子を挙げることができる。 $\text{R}_{\text{b}0}$ は水素原子が好ましい。

$\text{A}'$ は、単結合、エーテル基、エステル基、カルボニル基、アルキレン基、又はこれらを組み合わせた2価の基を表す。

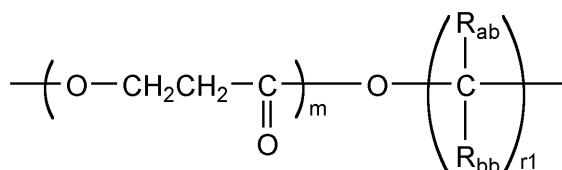
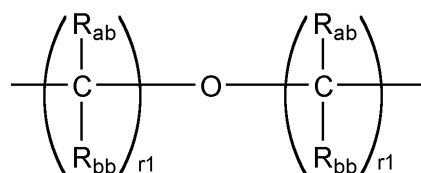
$\text{B}_2$ は、一般式(V-1)~(V-4)のうちのいずれかで示される基を表す。 $\text{A}'$ において、該組み合わせた2価の基としては、例えば下記式のものが挙げられる。 20

## 【0076】

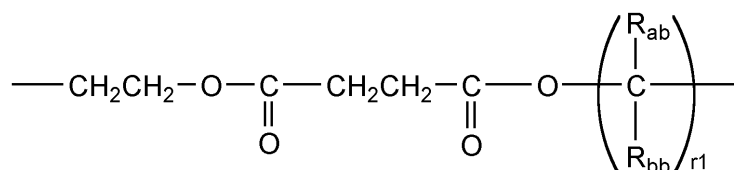
## 【化30】



30



40



## 【0077】

50

上記式において、 $R_{ab}$ 、 $R_{bb}$ は、水素原子、アルキル基、置換アルキル基、ハロゲン原子、水酸基、アルコキシ基を表し、両者は同一でも異なっていてもよい。

アルキル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基等の低級アルキル基が好ましく、更に好ましくはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基から選択される。置換アルキル基の置換基としては、水酸基、ハロゲン原子、炭素数1～4のアルコキシ基を挙げることができる。

アルコキシ基としては、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、ブトキシ基等の炭素数1～4個のものを挙げることができる。

ハロゲン原子としては、塩素原子、臭素原子、フッ素原子、沃素原子等を挙げることができる。

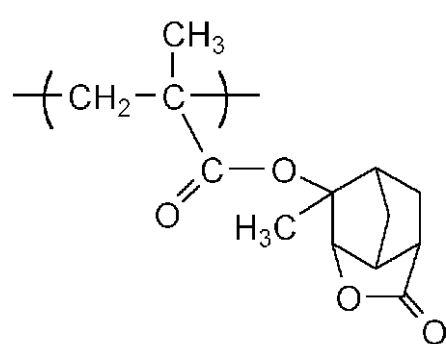
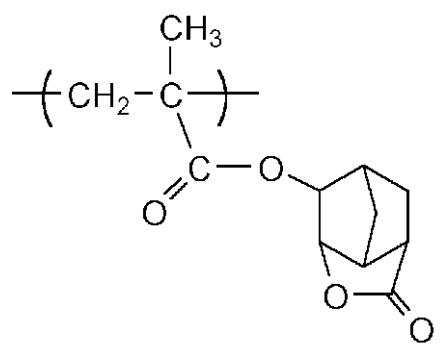
$r_1$ は1～10の整数、好ましくは1～4の整数を表す。 $m$ は1～3の整数、好ましくは1又は2を表す。

#### 【0078】

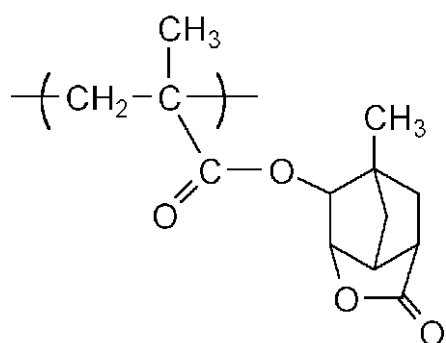
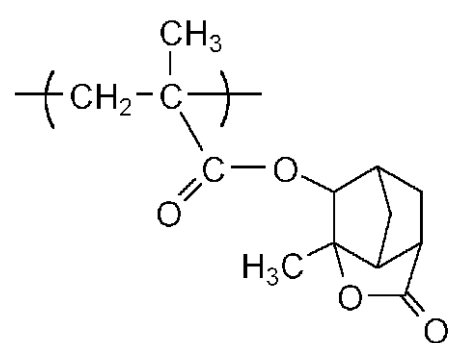
以下に、一般式(Ⅴ)で表される繰り返し単位の具体例を挙げるが、本発明の内容がこれらに限定されるものではない。

#### 【0079】

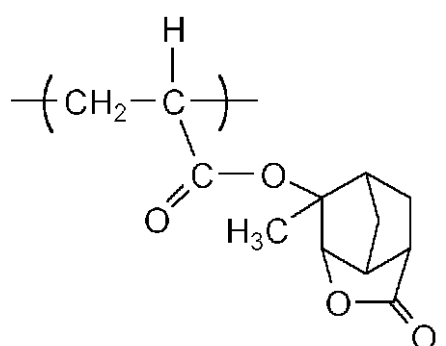
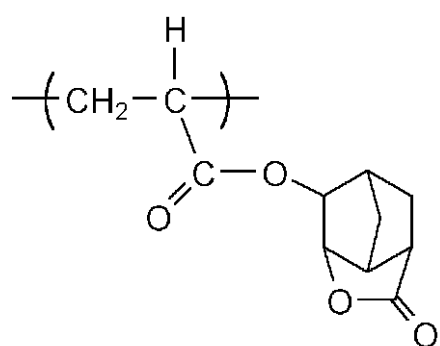
#### 【化31】



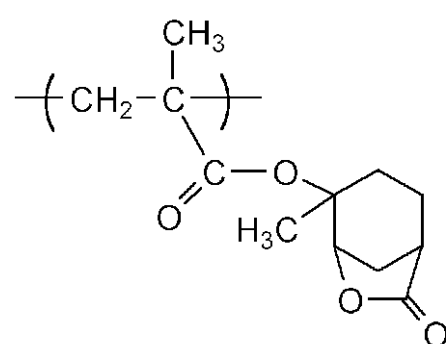
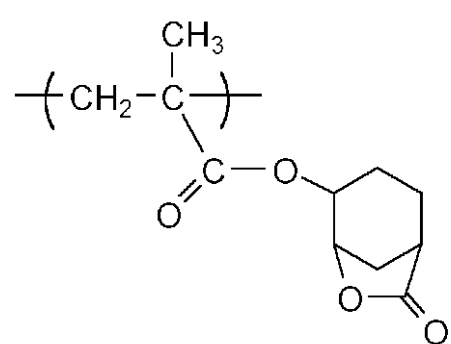
10



20

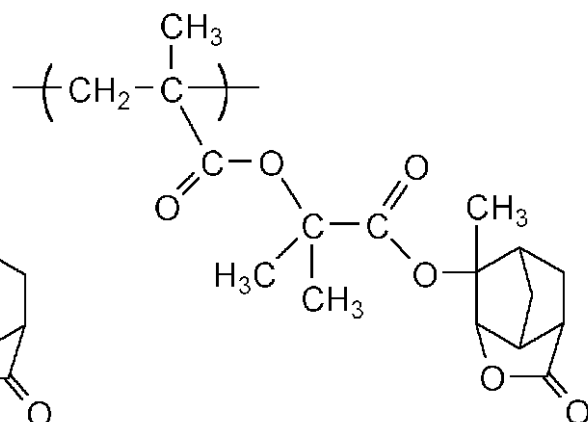
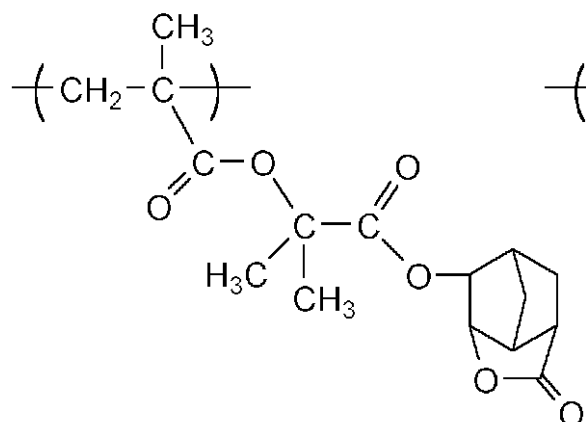
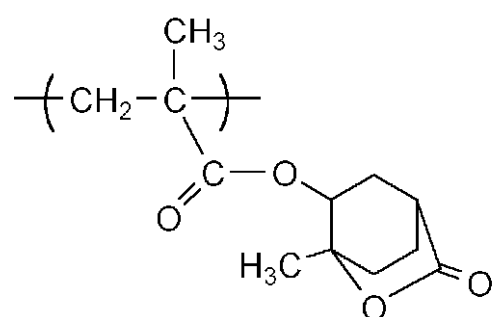
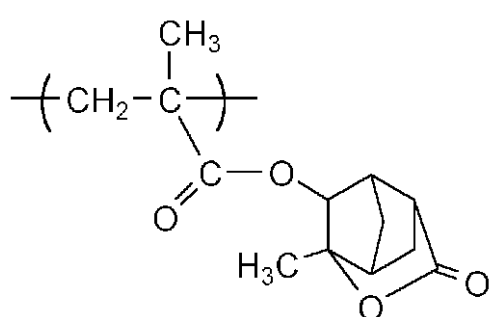
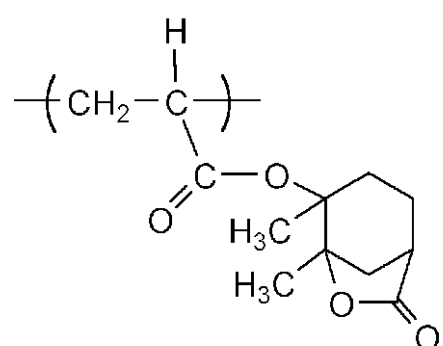
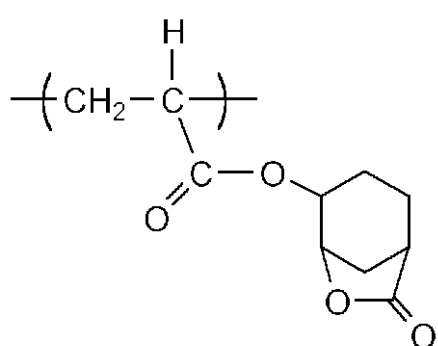
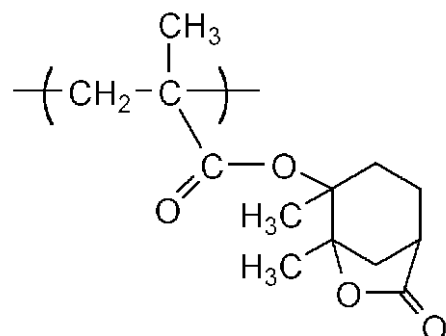
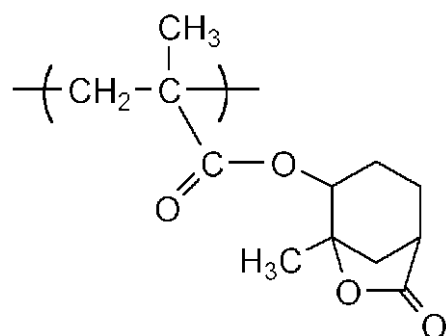


30

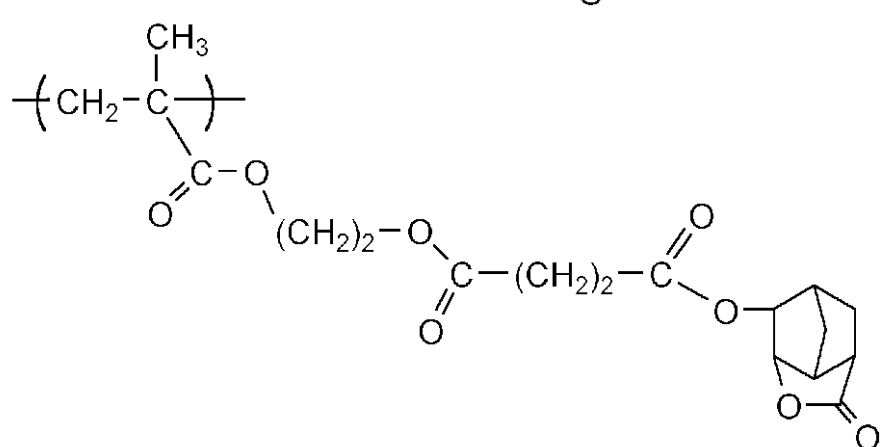
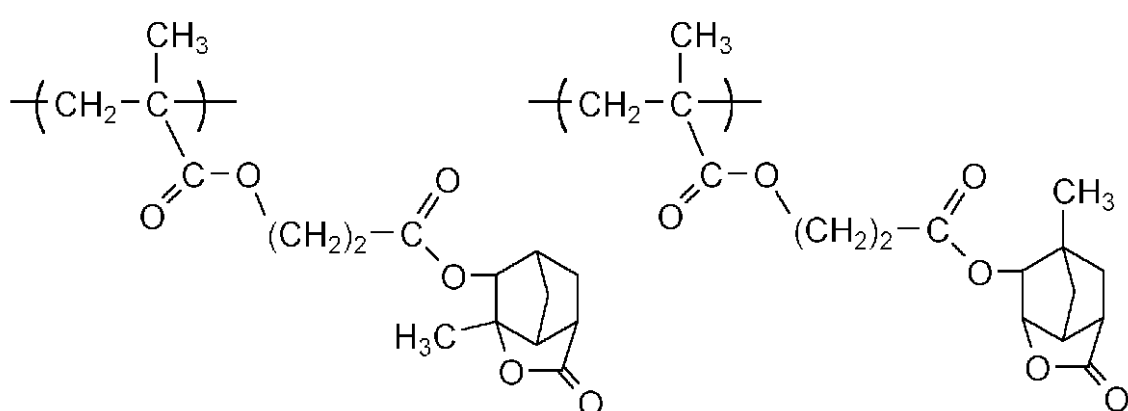
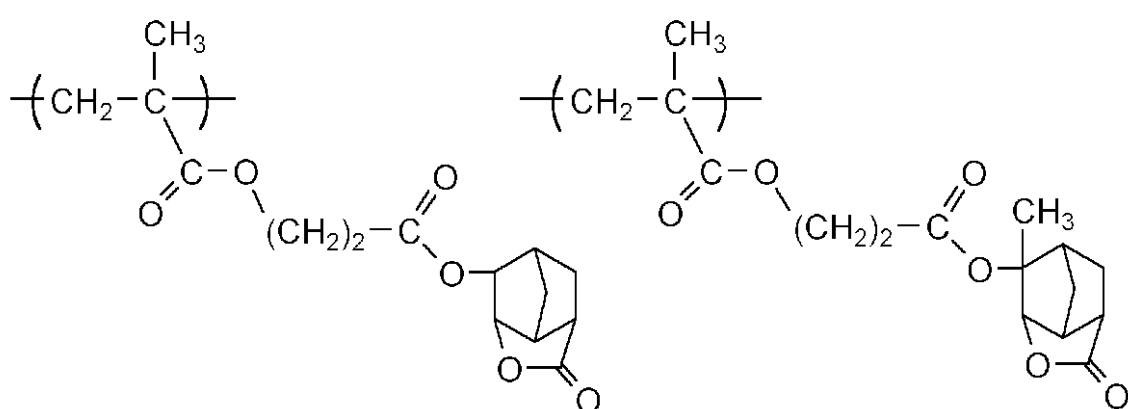
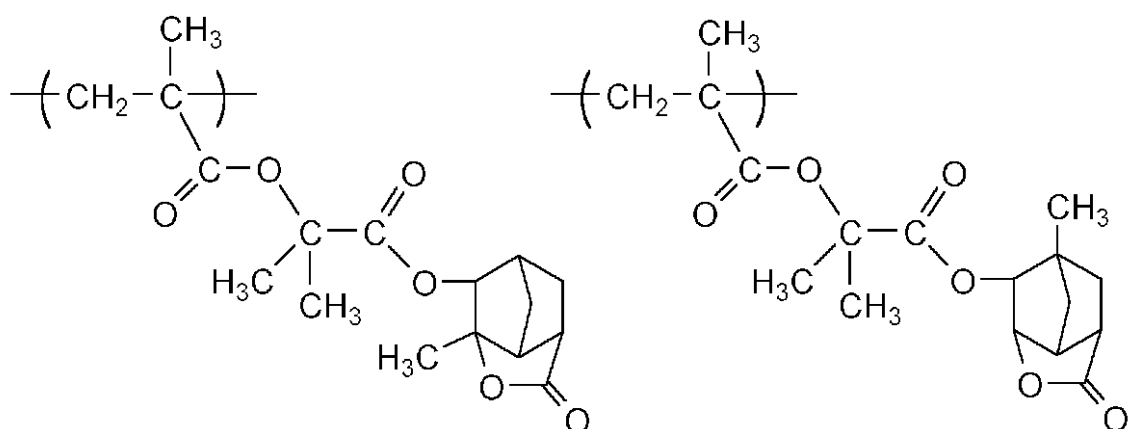


40

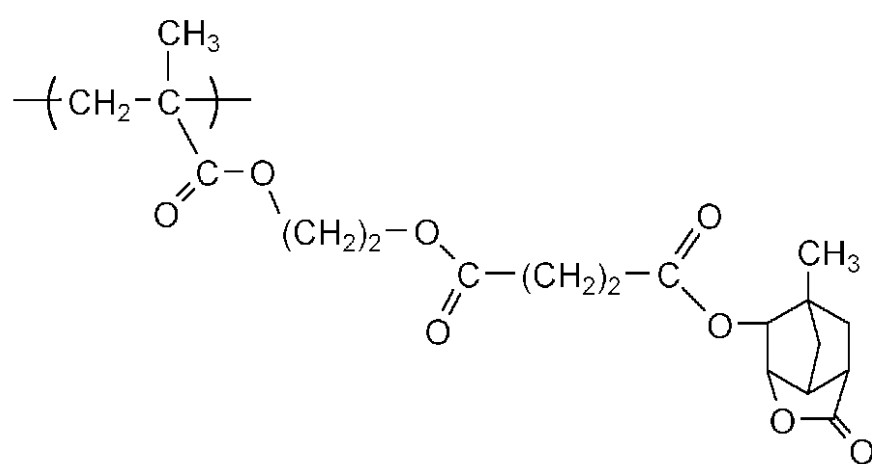
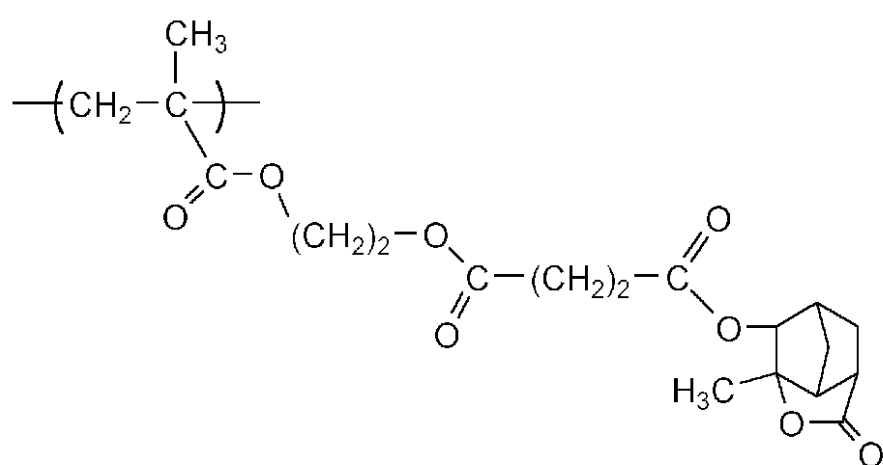
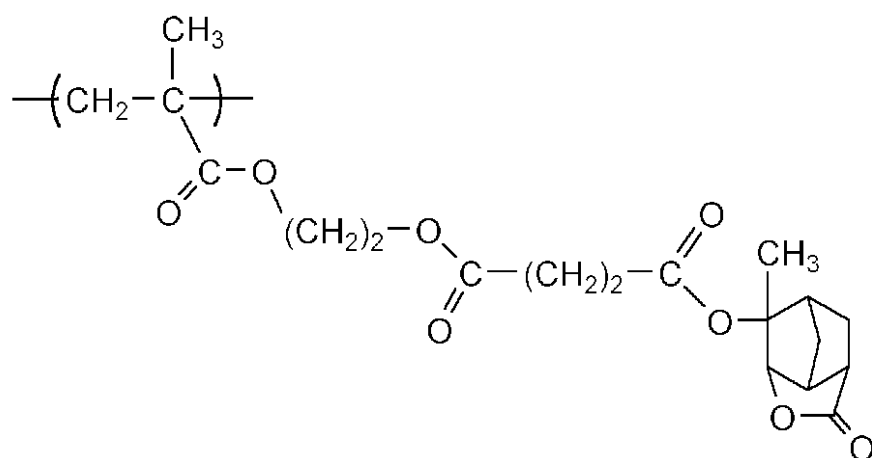
【 0 0 8 0 】  
【 化 3 2 】



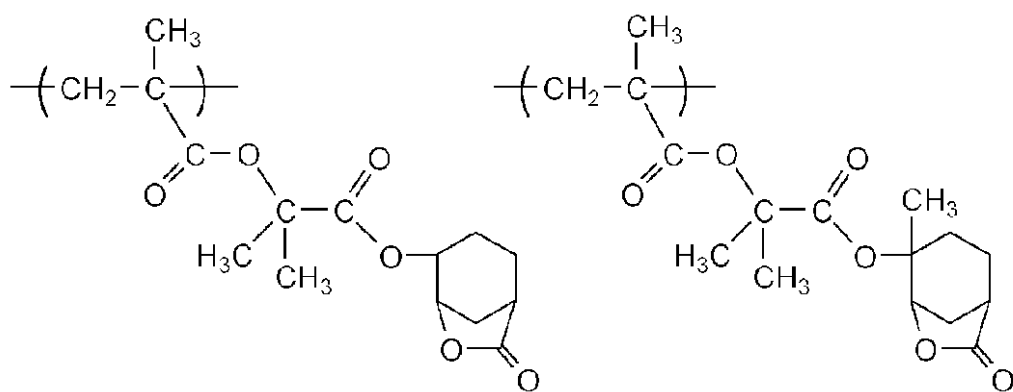
【 0 0 8 1 】  
【 化 3 3 】



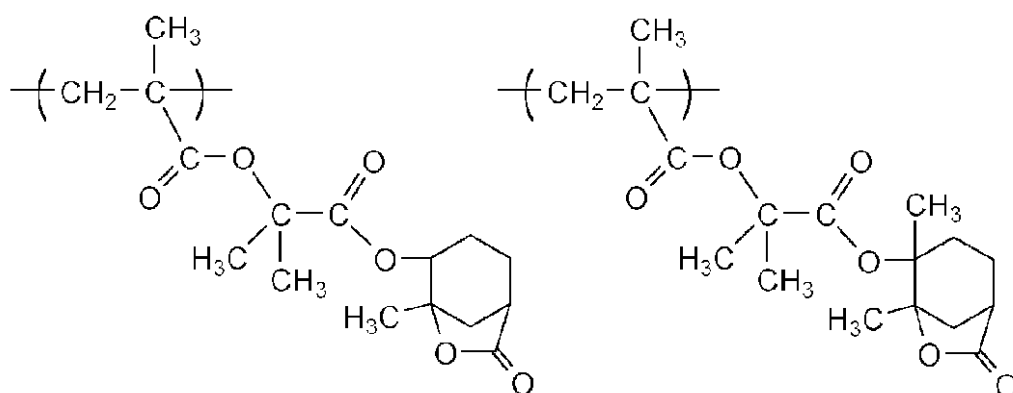
【 0 0 8 2 】  
【 化 3 4 】



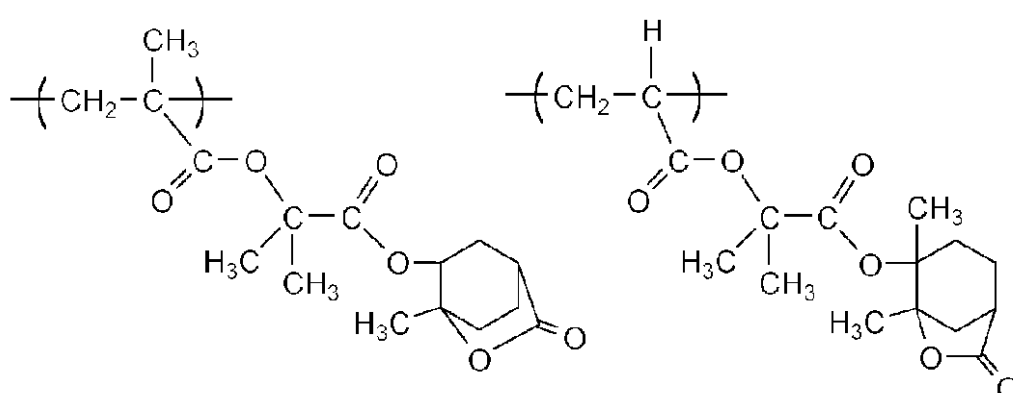
【 0 0 8 3 】  
【 化 3 5 】



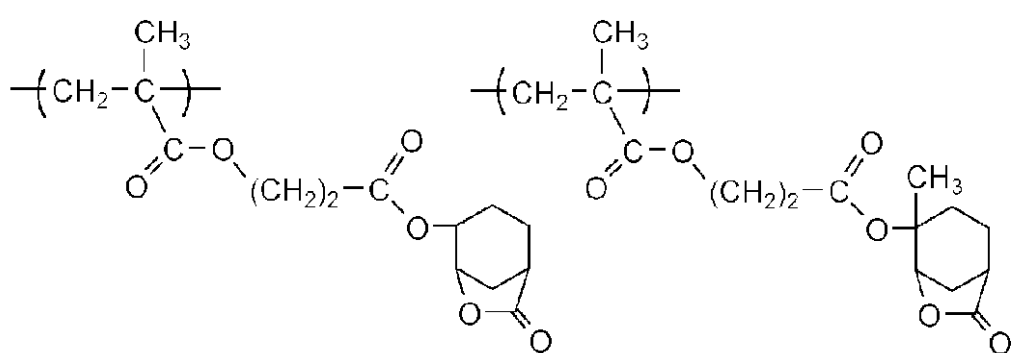
10



20

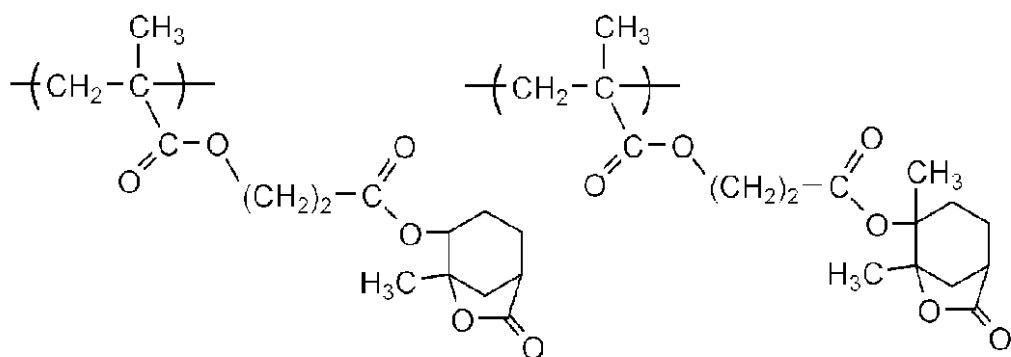


30

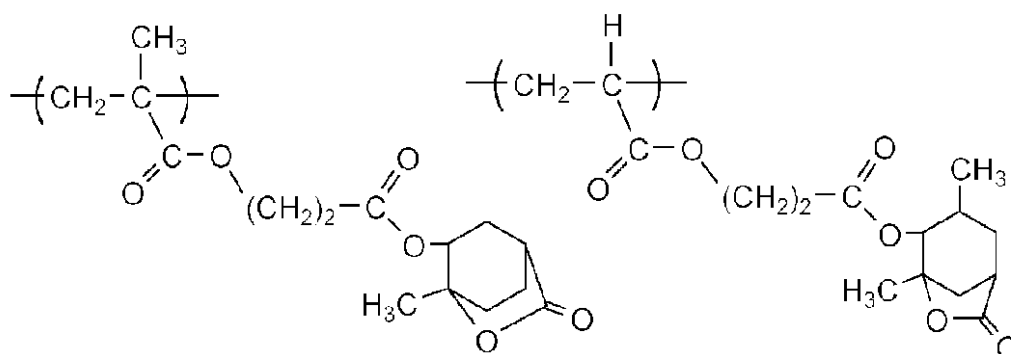


40

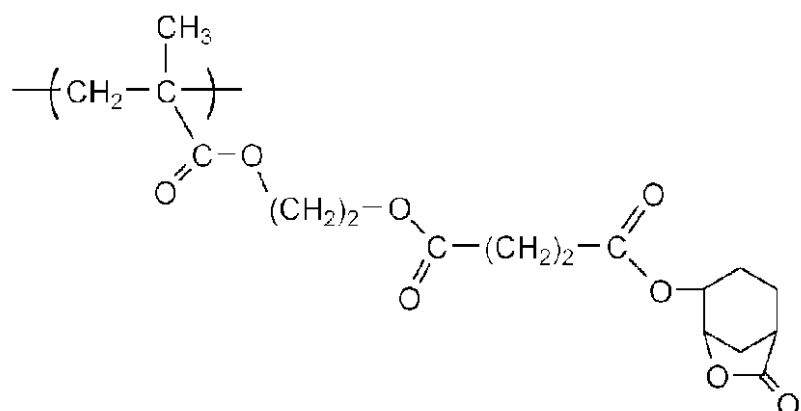
【 0 0 8 4 】  
【 化 3 6 】



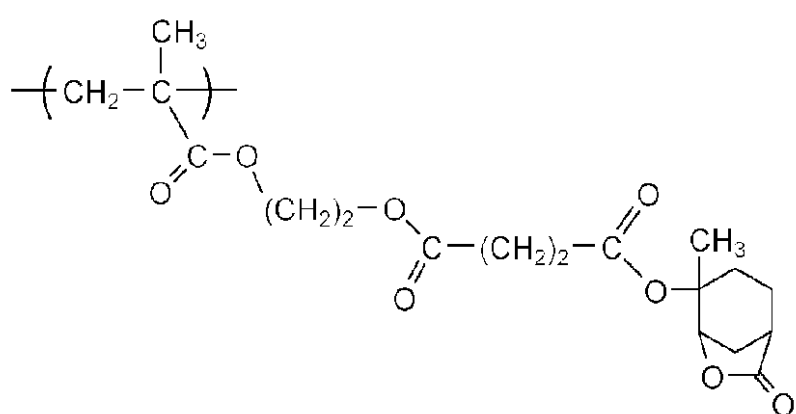
10



20

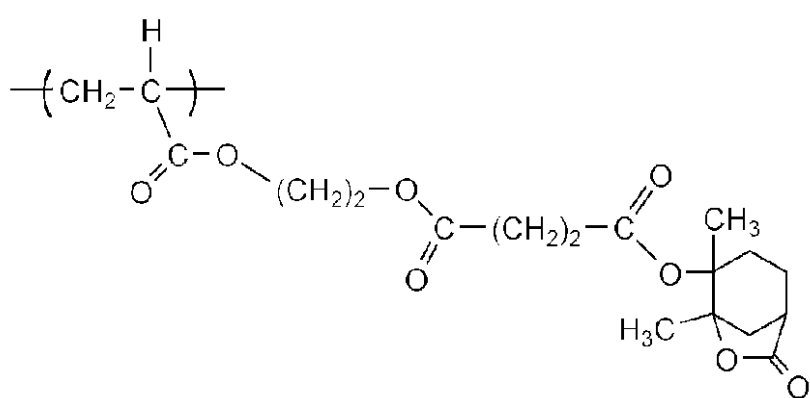
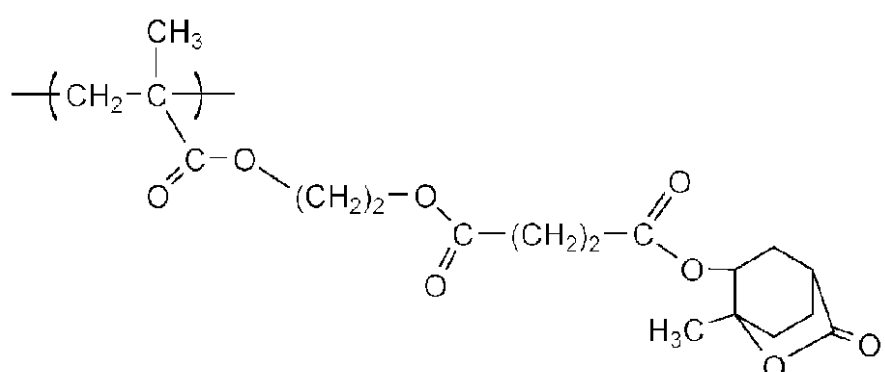
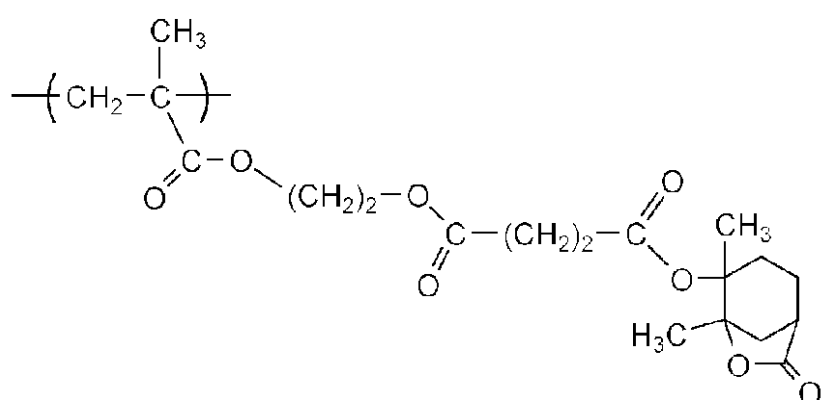
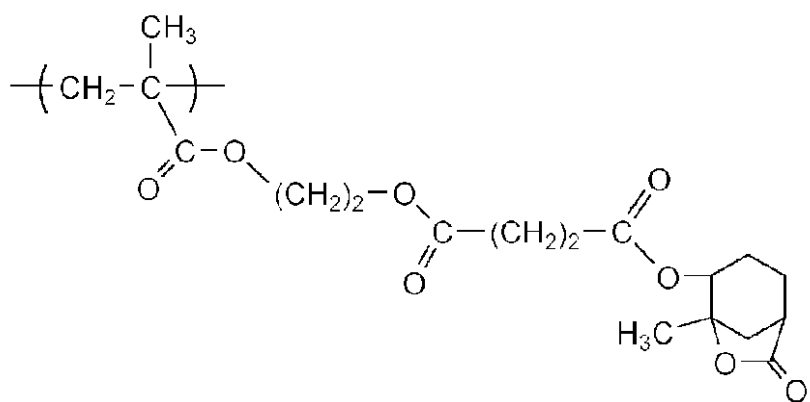


30



40

【0085】  
【化37】

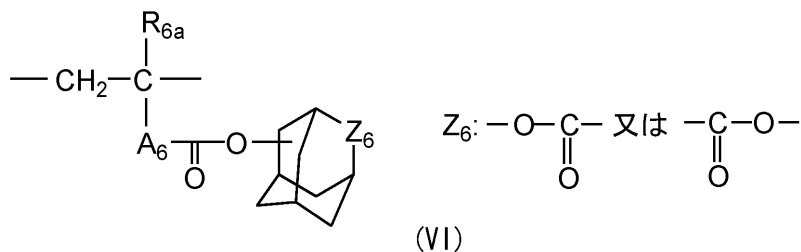


## 【0086】

アダマンタンラクトンを有する繰り返し単位としては、下記一般式（V I）で表される繰り返し単位を挙げることができる。

## 【0087】

## 【化38】



## 【0088】

10

一般式（V I）において、 $A_6$ は単結合、アルキレン基、シクロアルキレン基、エーテル基、チオエーテル基、カルボニル基、エステル基よりなる群から選択される单独あるいは2つ以上の基の組み合わせを表す。

$R_{6a}$ は水素原子、炭素数1～4のアルキル基、シアノ基、又はハロゲン原子を表す。

## 【0089】

一般式（V I）において、 $A_6$ のアルキレン基としては、下記式で表される基を挙げることができる。

- [ C ( R n f )( R n g ) ] r -

上記式中、 $R n f$ 、 $R n g$ は、水素原子、アルキル基、置換アルキル基、ハロゲン原子、水酸基、アルコキシ基を表し、両者は同一でも異なっていてもよい。アルキル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基等の低級アルキル基が好ましく、更に好ましくはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基から選択される。置換アルキル基の置換基としては、水酸基、ハロゲン原子、アルコキシ基を挙げることができる。アルコキシ基としては、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、ブトキシ基等の炭素数1～4のものを挙げることができる。ハロゲン原子としては、塩素原子、臭素原子、フッ素原子、沃素原子等を挙げることができる。 $r$ は1～10の整数である。

20

## 【0090】

一般式（V I）において、 $A_6$ のシクロアルキレン基としては、炭素数3から10個のものが挙げられ、シクロペンチレン基、シクロヘキシレン基、シクロオクチレン基等を挙げることができる。

30

## 【0091】

$Z_6$ を含む有橋式脂環式環は、置換基を有していてもよい。置換基としては、例えば、ハロゲン原子、アルコキシ基(好ましくは炭素数1～4)、アルコキシカルボニル基(好ましくは炭素数1～5)、アシリル基(例えば、ホルミル基、ベンゾイル基)、アシロキシ基(例えば、プロピルカルボニルオキシ基、ベンゾイルオキシ基)、アルキル基(好ましくは炭素数1～4)、カルボキシル基、水酸基、アルキルスルホニルスルファモイル基(-C(=O)NHSO<sub>2</sub>CH<sub>3</sub>等)が挙げられる。尚、置換基としてのアルキル基は、更に水酸基、ハロゲン原子、アルコキシ基(好ましくは炭素数1～4)等で置換されていてもよい。

## 【0092】

一般式（V I）において、 $A_6$ に結合しているエステル基の酸素原子は、 $Z_6$ を含む有橋式脂環式環構造を構成する炭素原子のいずれの位置で結合してもよい。

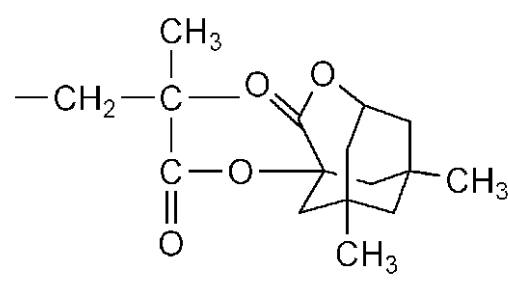
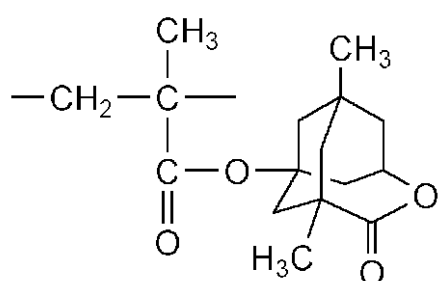
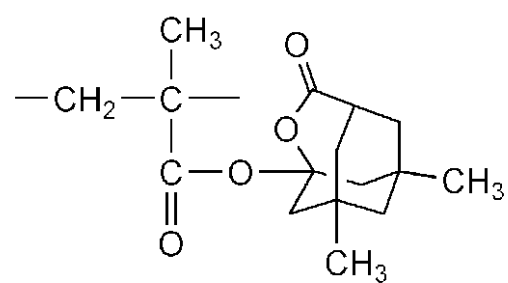
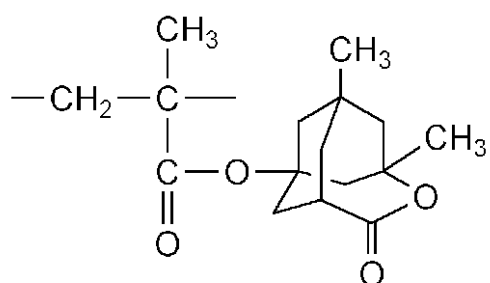
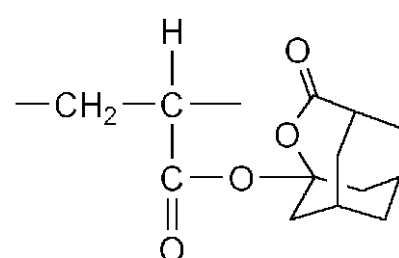
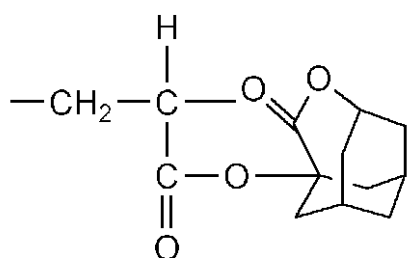
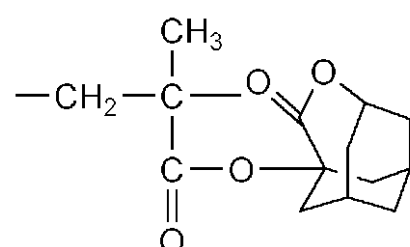
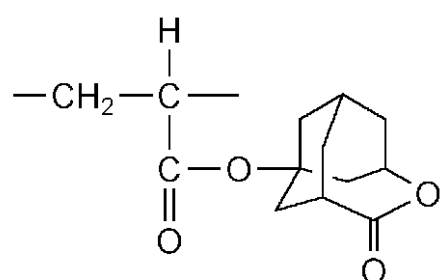
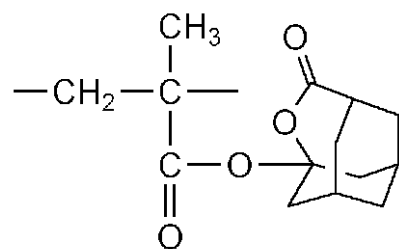
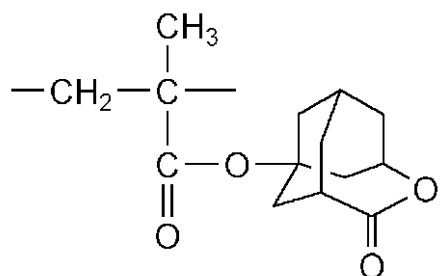
40

## 【0093】

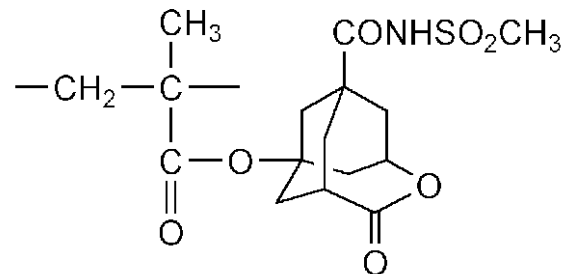
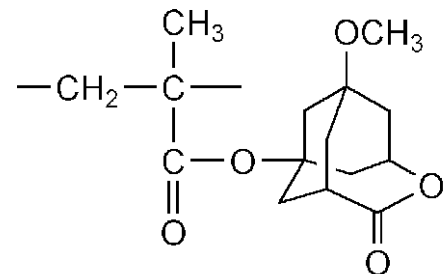
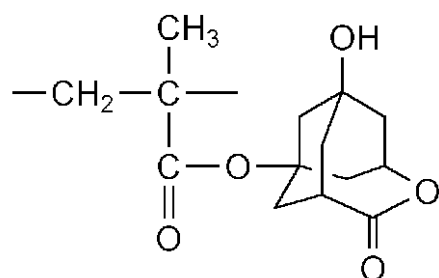
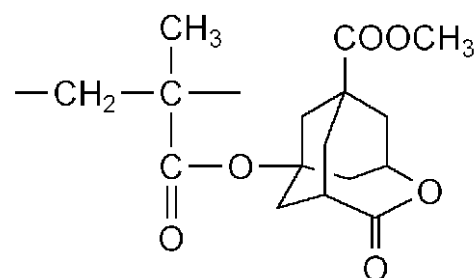
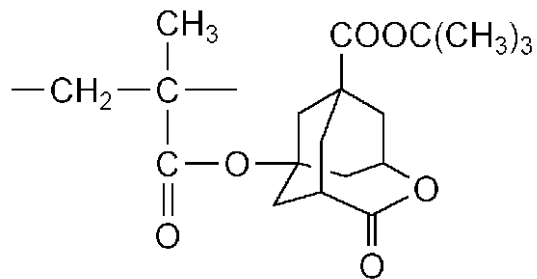
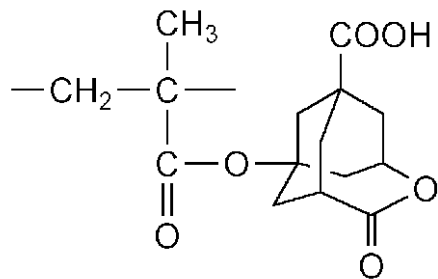
以下に、一般式（V I）で表される繰り返し単位の具体例を挙げるが、これらに限定されるものではない。

## 【0094】

## 【化39】



【 0 0 9 5 】  
【 化 4 0 】

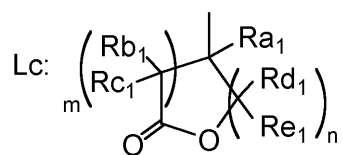
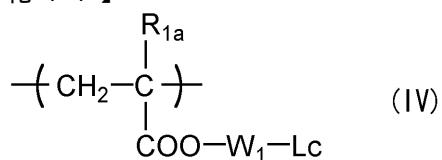


## 【0096】

本発明の酸分解性樹脂は、更に下記一般式(IV)で表されるラクトン構造を有する繰り返し単位を含有することができる。

## 【0097】

## 【化41】



10

20

30

40

## 【0098】

一般式(IV)中、 $R_{1a}$ は、水素原子又はメチル基を表す。

$W_1$ は、単結合、アルキレン基、エーテル基、チオエーテル基、カルボニル基、エステル基よりなる群から選択される単独あるいは2つ以上の基の組み合わせを表す。

$R_{a1}, R_{b1}, R_{c1}, R_{d1}, R_{e1}$ は各々独立に、水素原子又は炭素数1~4のアルキル基を表す。 $m, n$ は各々独立に0~3の整数を表し、 $m + n$ は、2以上6以下である。

## 【0099】

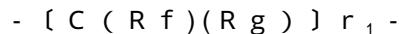
$R_{a1} \sim R_{e1}$ の炭素数1~4のアルキル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、n-ブチル基、イソブチル基、sec-ブチル基、t-ブチル基等を挙げ

50

ることができる。

【0100】

一般式(IV)において、W<sub>1</sub>のアルキレン基としては、下記式で表される基を挙げることができる。



上記式中、Rf、Rgは、水素原子、アルキル基、置換アルキル基、ハロゲン原子、水酸基、アルコキシ基を表し、両者は同一でも異なっていてもよい。

アルキル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基等の低級アルキル基が好ましく、更に好ましくはメチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基から選択される。置換アルキル基の置換基としては、水酸基、ハロゲン原子、アルコキシ基を挙げることができる。10

アルコキシ基としては、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、ブトキシ基等の炭素数1~4のものを挙げることができる。

ハロゲン原子としては、塩素原子、臭素原子、フッ素原子、沃素原子等を挙げることができる。

r<sub>1</sub>は1~10の整数である。

【0101】

上記アルキル基における更なる置換基としては、カルボキシル基、アシルオキシ基、シアノ基、アルキル基、置換アルキル基、ハロゲン原子、水酸基、アルコキシ基、置換アルコキシ基、アセチルアミド基、アルコキカルボニル基、アシル基が挙げられる。20

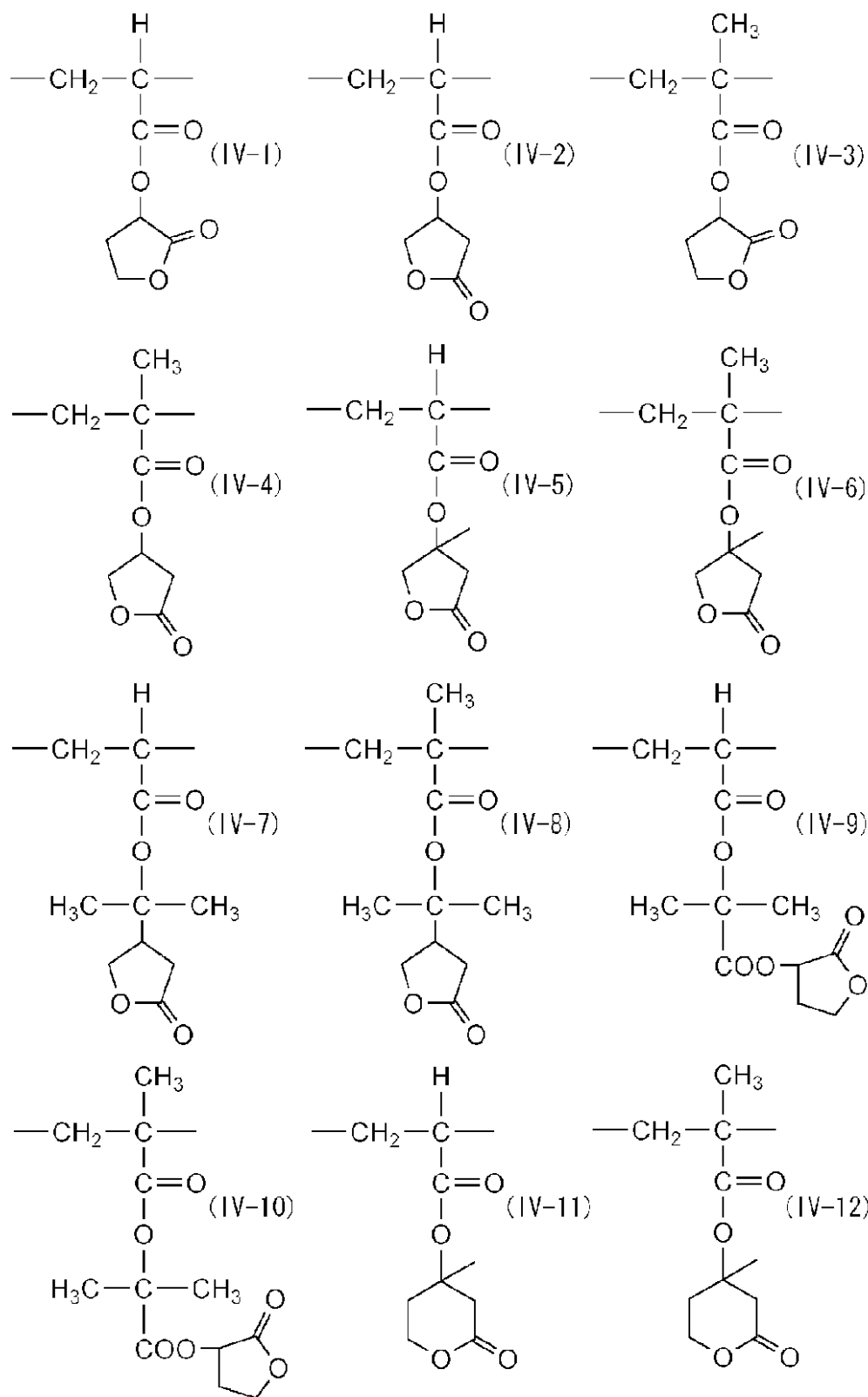
ここでアルキル基としては、メチル基、エチル基、プロピル基、イソプロピル基、ブチル基、シクロプロピル基、シクロブチル基、シクロペンチル基等の低級アルキル基を挙げることができる。置換アルキル基の置換基としては、水酸基、ハロゲン原子、アルコキシ基を挙げることができる。置換アルコキシ基の置換基としては、アルコキシ基等を挙げることができる。アルコキシ基としては、メトキシ基、エトキシ基、プロポキシ基、ブトキシ基等の炭素数1~4のものを挙げができる。アシルオキシ基としては、アセトキシ基等が挙げられる。ハロゲン原子としては、塩素原子、臭素原子、フッ素原子、沃素原子等を挙げができる。

【0102】

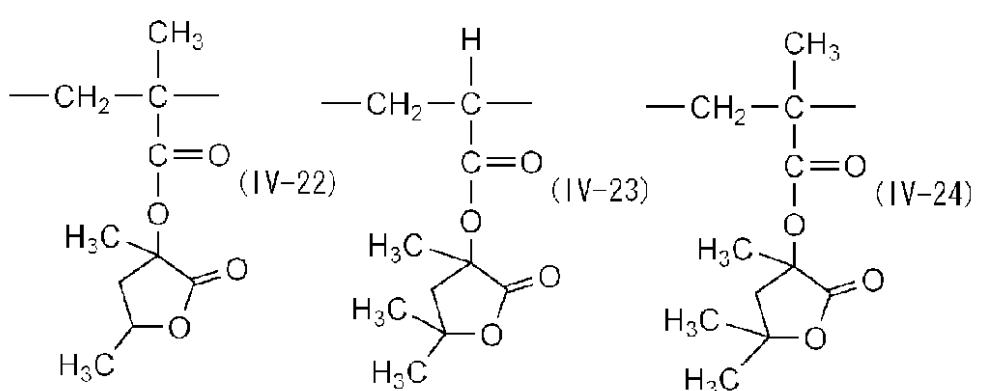
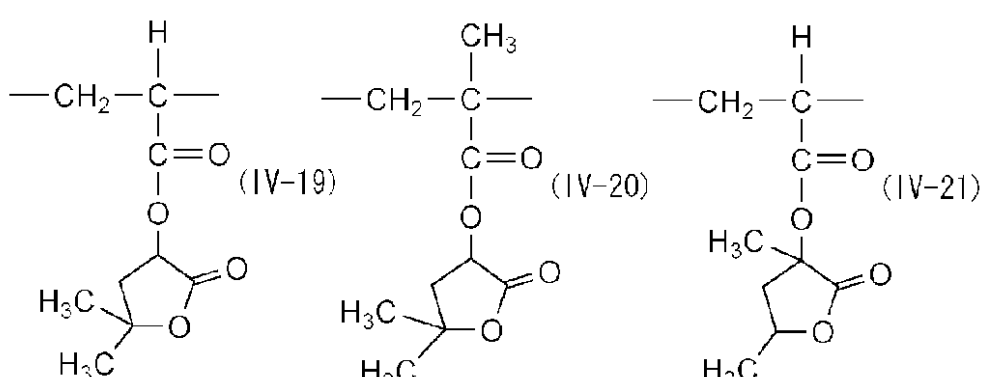
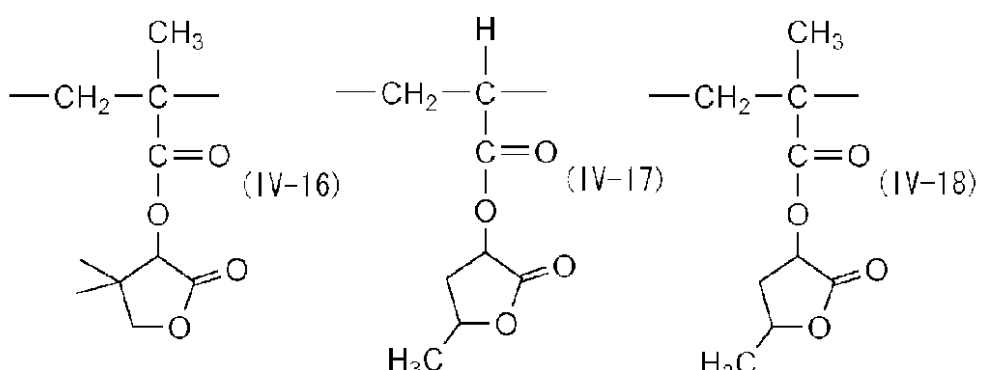
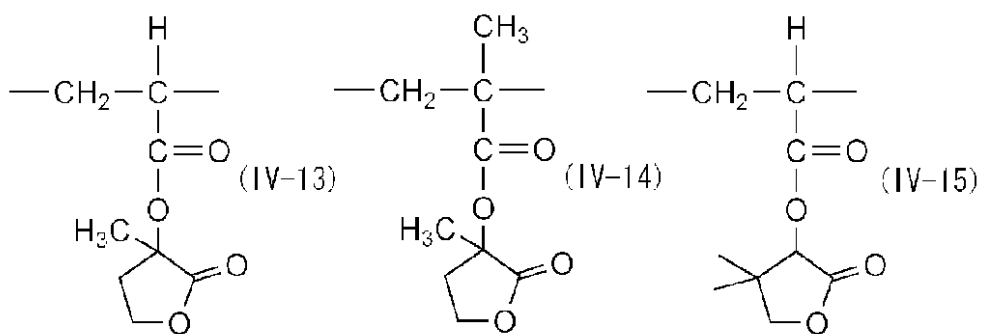
以下、一般式(IV)で示される繰り返し単位に相当するモノマーの具体例を示すが、これらに限定されるものではない。30

【0103】

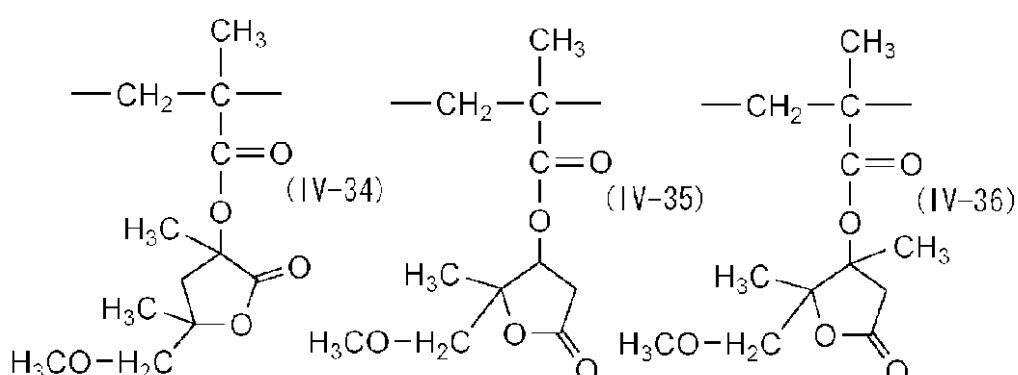
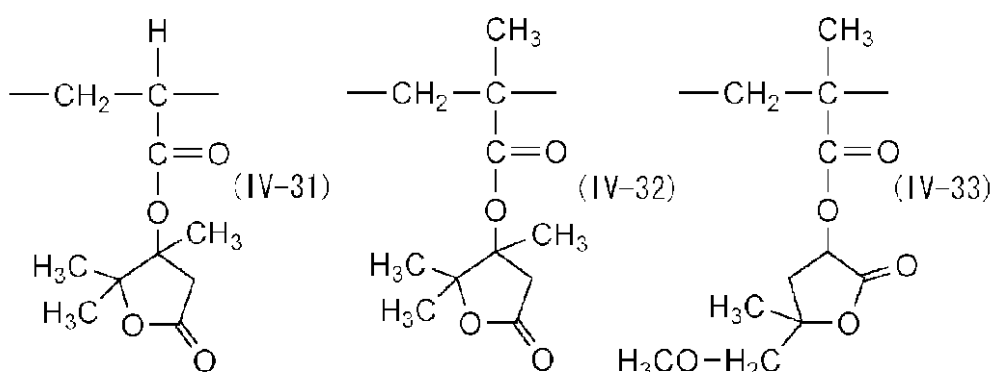
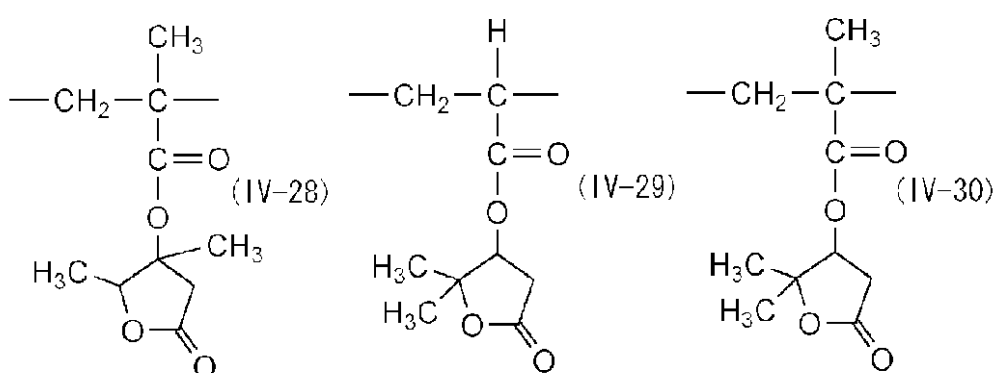
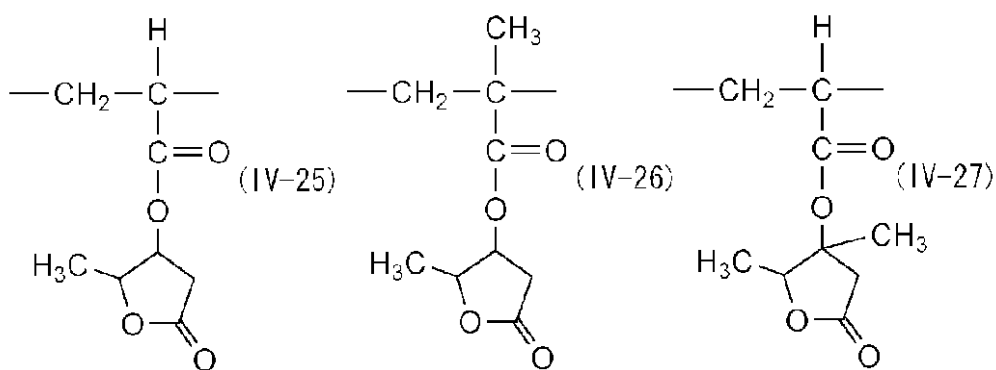
【化42】



【0104】  
【化43】



【 0 1 0 5 】  
【 化 4 4 】



## 【0106】

上記一般式(IV)の具体例において、露光マージンがより良好になるという点から(IV-17)～(IV-36)が好ましい。

## 【0107】

(A)成分である酸分解性樹脂は、上記の繰り返し単位以外に、ドライエッチング耐性や標準現像液適性、基板密着性、レジストプロファイル、さらにレジストの一般的な必要な特性である解像力、耐熱性、感度等を調節する目的で様々な繰り返し単位を含有することができる。

## 【0108】

このような繰り返し単位としては、下記の单量体に相当する繰り返し構造単位を挙げることができるが、これらに限定されるものではない。

これにより、酸分解性樹脂に要求される性能、特に、

- (1) 塗布溶剤に対する溶解性、
- (2) 製膜性（ガラス転移点）、
- (3) アルカリ現像性、
- (4) 膜ベリ（親疎水性、アルカリ可溶性基選択）、
- (5) 未露光部の基板への密着性、
- (6) ドライエッティング耐性、

等の微調整が可能となる。

10

このような单量体として、例えばアクリル酸エステル類、メタクリル酸エステル類、アクリルアミド類、メタクリルアミド類、アリル化合物、ビニルエーテル類、ビニルエステル類、等から選ばれる付加重合性不飽和結合を1個有する化合物等を挙げることができる。

## 【0109】

具体的には、以下の单量体を挙げることができる。

アクリル酸エステル類（好ましくはアルキル基の炭素数が1～10のアルキルアクリレート）：

アクリル酸メチル、アクリル酸エチル、アクリル酸プロピル、アクリル酸アミル、アクリル酸シクロヘキシル、アクリル酸エチルヘキシル、アクリル酸オクチル、アクリル酸-t-オクチル、クロルエチルアクリレート、2-ヒドロキシエチルアクリレート、2,2-ジメチルヒドロキシプロピルアクリレート、5-ヒドロキシペンチルアクリレート、トリメチロールプロパンモノアクリレート、ペンタエリスリトールモノアクリレート、ベンジルアクリレート、メトキシベンジルアクリレート、フルフリルアクリレート、テトラヒドロフルフリルアクリレート等。

20

## 【0110】

メタクリル酸エステル類（好ましくはアルキル基の炭素数が1～10のアルキルメタアクリレート）：

メチルメタクリレート、エチルメタクリレート、プロピルメタクリレート、イソプロピルメタクリレート、アミルメタクリレート、ヘキシルメタクリレート、シクロヘキシルメタクリレート、ベンジルメタクリレート、クロルベンジルメタクリレート、オクチルメタクリレート、2-ヒドロキシエチルメタクリレート、4-ヒドロキシブチルメタクリレート、5-ヒドロキシペンチルメタクリレート、2,2-ジメチル-3-ヒドロキシプロピルメタクリレート、トリメチロールプロパンモノメタクリレート、ペンタエリスリトールモノメタクリレート、フルフリルメタクリレート、テトラヒドロフルフリルメタクリレート等。

30

## 【0111】

アクリルアミド類：

アクリルアミド、N-アルキルアクリルアミド（アルキル基としては炭素数1～10のもの、例えばメチル基、エチル基、プロピル基、ブチル基、t-ブチル基、ヘプチル基、オクチル基、シクロヘキシル基、ヒドロキシエチル基等がある。）、N,N-ジアルキルアクリルアミド（アルキル基としては炭素数1～10のもの、例えばメチル基、エチル基、ブチル基、イソブチル基、エチルヘキシル基、シクロヘキシル基等がある）、N-ヒドロキシエチル-N-メチルアクリルアミド、N-2-アセトアミドエチル-N-アセチルアクリルアミド等。

40

## 【0112】

メタクリルアミド類：

メタクリルアミド、N-アルキルメタクリルアミド（アルキル基としては炭素数1～10のもの、例えばメチル基、エチル基、t-ブチル基、エチルヘキシル基、ヒドロキシエチル基、シクロヘキシル基等がある）、N,N-ジアルキルメタクリルアミド（アルキル基

50

としてはエチル基、プロピル基、ブチル基等がある)、N-ヒドロキシエチル-N-メチルメタクリルアミド等。

【0113】

アリル化合物：

アリルエステル類(例えば酢酸アリル、カプロン酸アリル、カプリル酸アリル、ラウリン酸アリル、パルミチン酸アリル、ステアリン酸アリル、安息香酸アリル、アセト酢酸アリル、乳酸アリル等)、アリルオキシエタノール等。

【0114】

ビニルエーテル類：

アルキルビニルエーテル(例えばヘキシリビニルエーテル、オクチルビニルエーテル、デシルビニルエーテル、エチルヘキシリビニルエーテル、メトキシエチルビニルエーテル、エトキシエチルビニルエーテル、クロルエチルビニルエーテル、1-メチル-2,2-ジメチルプロピルビニルエーテル、2-エチルブチルビニルエーテル、ヒドロキシエチルビニルエーテル、ジエチレングリコールビニルエーテル、ジメチルアミノエチルビニルエーテル、ジエチルアミノエチルビニルエーテル、ブチルアミノエチルビニルエーテル、ベンジルビニルエーテル、テトラヒドロフルフリルビニルエーテル等。)

【0115】

ビニルエステル類：

ビニルブチレート、ビニルイソブチレート、ビニルトリメチルアセテート、ビニルジエチルアセテート、ビニルバレート、ビニルカプロエート、ビニルクロルアセテート、ビニルジクロルアセテート、ビニルメトキシアセテート、ビニルブトキシアセテート、ビニルアセトアセテート、ビニルラクテート、ビニル- -フェニルブチレート、ビニルシクロヘキシリカルボキシレート等。イタコン酸ジアルキル類；イタコン酸ジメチル、イタコン酸ジエチル、イタコン酸ジブチル等。スマール酸のジアルキルエステル類又はモノアルキルエステル類；ジブチルスマレート等。

【0116】

その他クロトン酸、イタコン酸、無水マレイン酸、マレイミド、アクリロニトリル、メタクリロニトリル、マレイロニトリル等。

【0117】

その他にも、上記種々の繰り返し単位に相当する单量体と共に重合可能である付加重合性の不飽和化合物であれば、共重合されていてもよい。

【0118】

樹脂(A)において、各繰り返し単位の含有モル比はレジストのドライエッキング耐性や標準現像液適性、基板密着性、レジストプロファイル、さらにはレジストの一般的な必要性能である解像力、耐熱性、感度等を調節するために適宜設定される。

【0119】

樹脂(A)中、一般式(A1)で表される繰り返し単位の含有率は、全繰り返し単位中、0.1~30モル%が好ましく、より好ましくは0.5~25モル%、更に好ましくは1~20モル%である。

一般式(A2)で表される繰り返し単位の含有率は、全繰り返し単位中、20~55モル%が好ましく、より好ましくは24~50モル%、更に好ましくは28~45モル%である。

一般式(A3)で表される繰り返し単位の含有率は、全繰り返し単位中、1~30モル%が好ましく、より好ましくは5~25モル%、更に好ましくは10~20モル%である。

脂環ラクトン構造を有する繰り返し単位の含有量は、全繰り返し単位中5~60モル%が好ましく、より好ましくは10~55モル%、更に好ましくは15~50モル%である。

一般式(IV)で表される側鎖にラクトン構造を有する繰り返し単位の含有量は、全繰り返し単位中5~60モル%が好ましく、より好ましくは10~50モル%、更に好ましくは15~45モル%である。

本発明の組成物がArF露光用であるとき、ArF光への透明性の点から、酸分解性樹脂

は芳香族基を有しないことが好ましい。

**【0120】**

本発明に用いる樹脂は、常法に従って（例えばラジカル重合）合成することができる。例えば、一般的合成方法としては、モノマー種を、一括であるいは反応途中で反応容器に仕込み、これを必要に応じ反応溶媒、例えばテトラヒドロフラン、1，4-ジオキサン、ジイソプロピルエーテルなどのエーテル類やメチルエチルケトン、メチルイソブチルケトンのようなケトン類、酢酸エチルのようなエステル溶媒、さらには後述のプロピレングリコールモノメチルエーテルアセテートのような、各種モノマーを溶解させ得る溶媒に溶解させ均一とした後、窒素やアルゴンなど不活性ガス雰囲気下で必要に応じ加熱、市販のラジカル開始剤（アゾ系開始剤、パーオキサイドなど）を用いて重合を開始させる。10 所望により開始剤を追加、あるいは分割で添加し、反応終了後、溶剤に投入して粉体あるいは固体回収等の方法で所望のポリマーを回収する。反応の濃度は20質量%以上であり、好ましくは30質量%以上、さらに好ましくは40質量%以上である。反応温度は10～150であり、好ましくは30～120、さらに好ましくは50～100である。

**【0121】**

本発明に係る樹脂の重量平均分子量は、GPC法によりポリスチレン換算値として、3,000～100,000が好ましく、より好ましくは、4,000～50,000、さらに好ましくは5,000～30,000である。重量平均分子量が3,000未満では耐熱性やドライエッキング耐性の劣化が見られるため余り好ましくなく、100,000を越えると現像性が劣化したり、粘度が極めて高くなるため製膜性が劣化するなど余り好ましくない結果を生じる。20

**【0122】**

また、本発明に係る樹脂の分散度( $M_w/M_n$ )としては、1.3～4.0の範囲が好ましく、より好ましくは1.4～3.8、さらに好ましくは1.5～3.5である。

**【0123】**

本発明のポジ型レジスト組成物において、本発明に係わる全ての樹脂の組成物全体中の配合量は、全レジスト固形分中40～99.99質量%が好ましく、より好ましくは50～99.97質量%である。

**【0124】**

[2] 活性光線又は放射線の照射により酸を発生する化合物(B成分)30

本発明のレジスト組成物は、活性光線又は放射線の照射により酸を発生する化合物(光酸発生剤)を含有する。

**【0125】**

本発明で使用される光酸発生剤としては、光カチオン重合の光開始剤、光ラジカル重合の光開始剤、色素類の光消色剤、光変色剤、あるいはマイクロレジスト等に使用されている公知の光(400～200nmの紫外線、遠紫外線、特に好ましくは、g線、h線、i線、KrFエキシマレーザー光)、ArFエキシマレーザー光、電子線、X線、分子線又はイオンビームにより酸を発生する化合物及びそれらの混合物を適宜に選択して使用することができる。

**【0126】**

また、その他の本発明に用いられる光酸発生剤としては、たとえばジアゾニウム塩、アンモニウム塩、ホスホニウム塩、ヨードニウム塩、スルホニウム塩、セレノニウム塩、アルソニウム塩等のオニウム塩、有機ハロゲン化合物、有機金属/有機ハロゲン化合物、o-二トロベンジル型保護基を有する光酸発生剤、イミノスルフォネート等に代表される光分解してスルホン酸を発生する化合物、ジスルホン化合物、ジアゾケトスルホン、ジアゾジスルホン化合物等を挙げることができる。

また、これらの光により酸を発生する基、あるいは化合物をポリマーの主鎖又は側鎖に導入した化合物を用いることができる。

**【0127】**

さらにV.N.R.Pillai,Synthesis,(1),1(1980)、A.Abad et al,Tetrahedron Lett.,(47)455550

(1971)、D.H.R.Barton et al, J.Chem.Soc.,(C),329(1970)、米国特許第3,779,778号、歐州特許第126,712号等に記載の光により酸を発生する化合物も使用することができます。

【 0 1 2 8 】

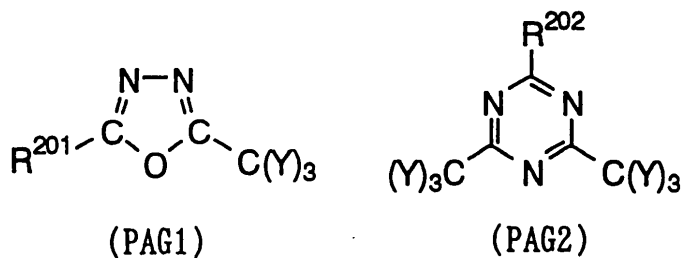
上記活性光線又は放射線の照射により分解して酸を発生する化合物の中で、特に有効に併用される他の光酸発生剤について以下に説明する。

(1) トリハロメチル基が置換した下記一般式 (PAG1) で表されるオキサゾール誘導体又は一般式 (PAG2) で表される S-トリアジン誘導体。

【 0 1 2 9 】

【化 4 5】

10



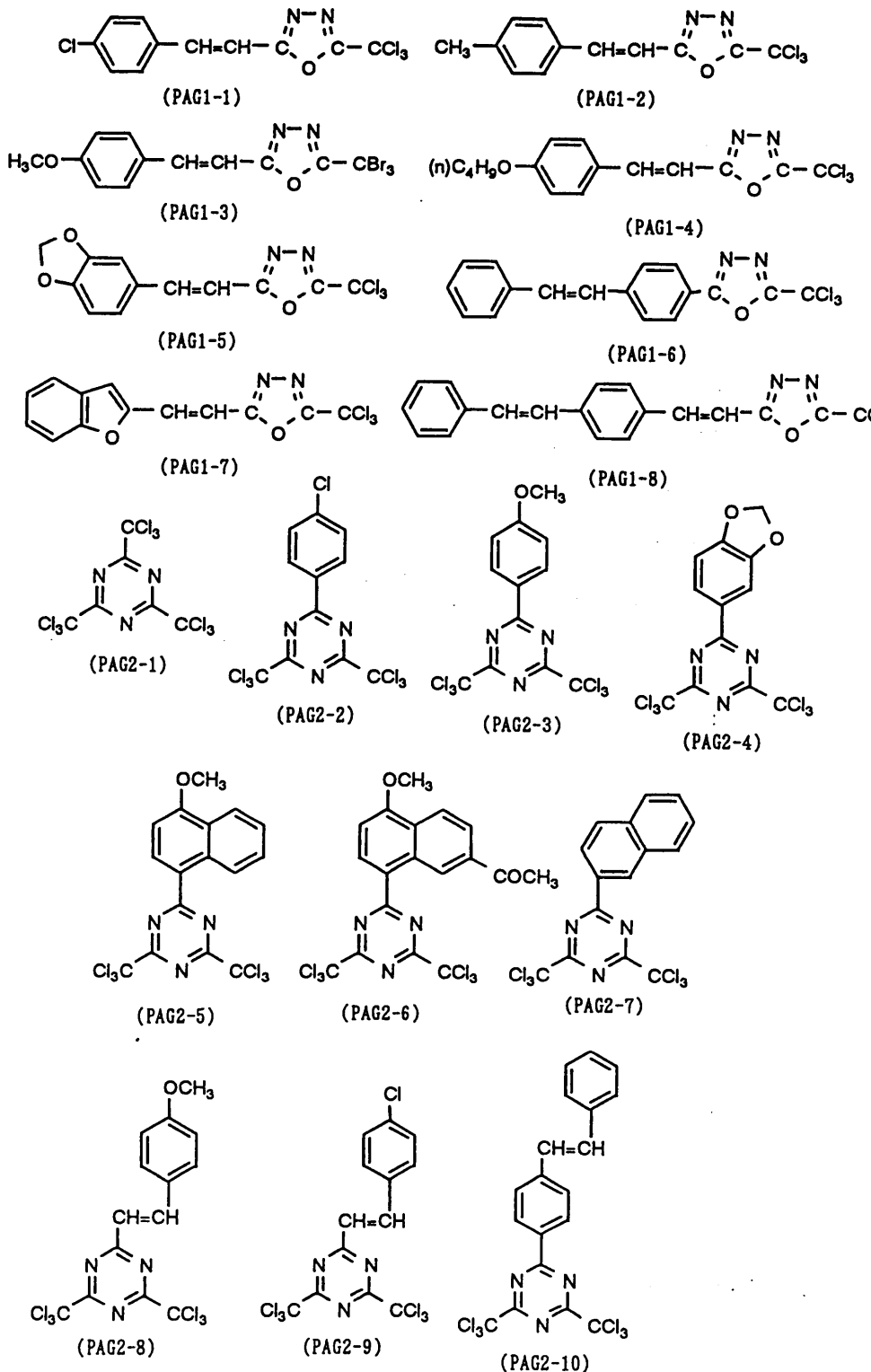
【 0 1 3 0 】

式中、 $R^{201}$ は置換もしくは未置換のアリール基、アルケニル基、 $R^{202}$ は置換もしくは未置換のアリール基、アルケニル基、アルキル基、-C(Y)<sub>3</sub>を示す。Yは塩素原子又は臭素原子を示す。 20

具体的には以下の化合物を挙げることができるがこれらに限定されるものではない。

【 0 1 3 1 】

【化 4 6】

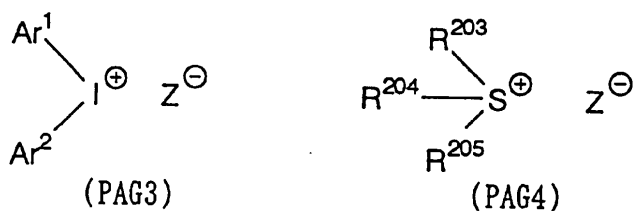


【0132】

(2) 下記の一般式 (PAG3) で表されるヨードニウム塩、又は一般式 (PAG4) で表されるスルホニウム塩。

【0133】

【化47】



## 【0134】

ここで式 A r<sup>1</sup>、A r<sup>2</sup>は、各々独立に、置換もしくは未置換のアリール基を示す。

R<sup>203</sup>、R<sup>204</sup>、R<sup>205</sup>は、各々独立に、置換もしくは未置換のアルキル基、アリール基を示す。 10

## 【0135】

Z<sup>-</sup>は、対アニオンを示し、例えばBF<sub>4</sub><sup>-</sup>、AsF<sub>6</sub><sup>-</sup>、PF<sub>6</sub><sup>-</sup>、SbF<sub>6</sub><sup>-</sup>、SiF<sub>6</sub><sup>2-</sup>、ClO<sub>4</sub><sup>-</sup>、CF<sub>3</sub>SO<sub>3</sub><sup>-</sup>等のパーフルオロアルカンスルホン酸アニオン、ペンタフルオロベンゼンスルホン酸アニオン、ナフタレン-1-スルホン酸アニオン等の縮合多核芳香族スルホン酸アニオン、アントラキノンスルホン酸 アニオン、スルホン酸基含有染料等を挙げができるがこれらに限定されるものではない。

## 【0136】

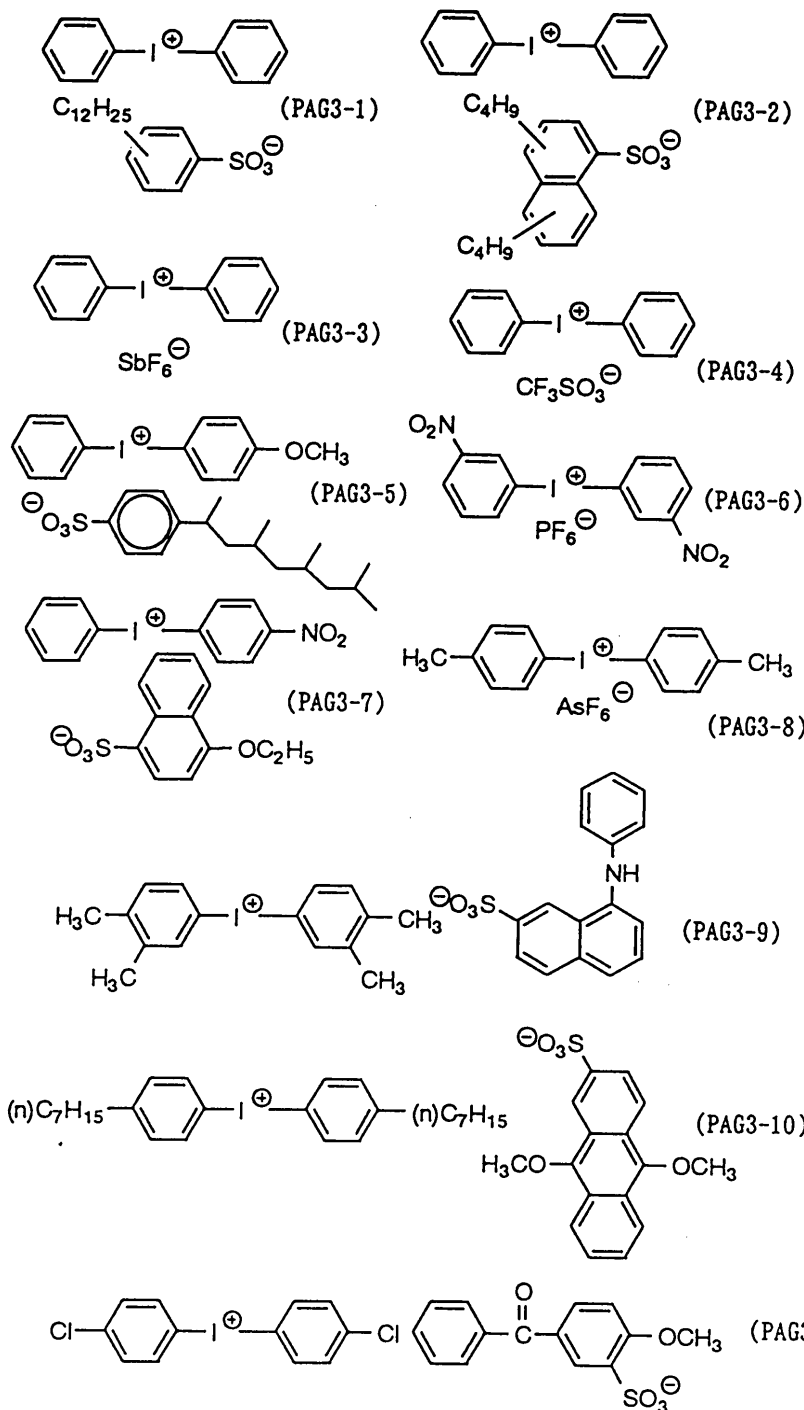
またR<sup>203</sup>、R<sup>204</sup>、R<sup>205</sup>のうちの2つ及びA r<sup>1</sup>、A r<sup>2</sup>はそれぞれの単結合又は置換基を介して結合してもよい。 20

## 【0137】

具体例としては以下に示す化合物が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

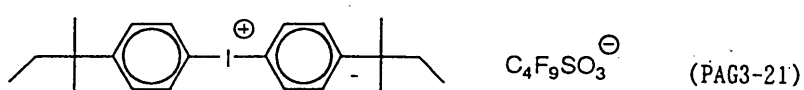
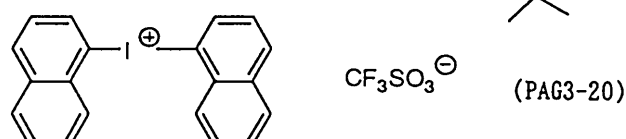
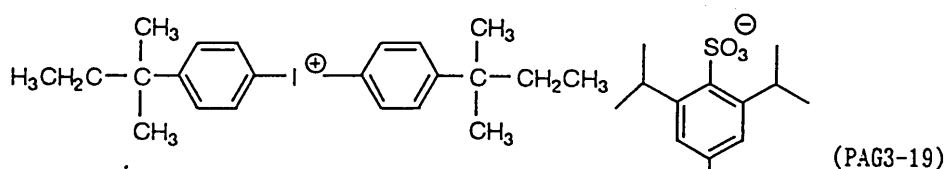
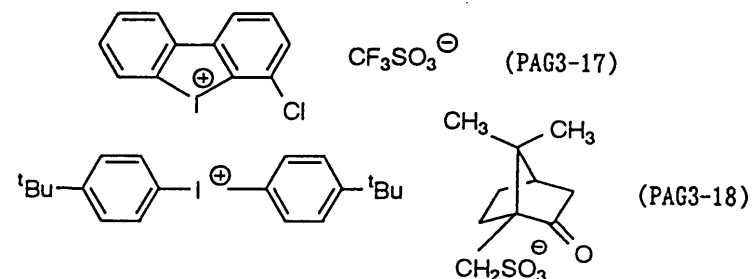
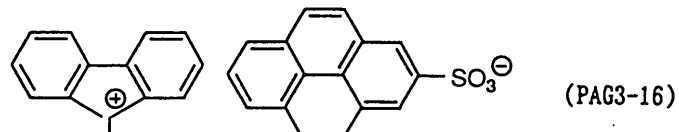
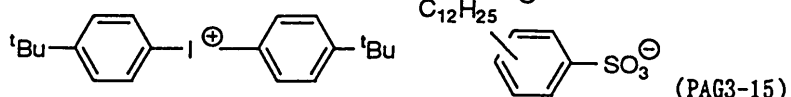
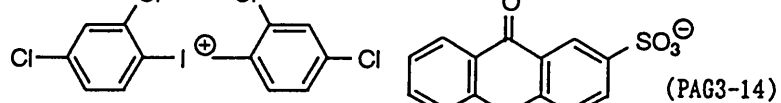
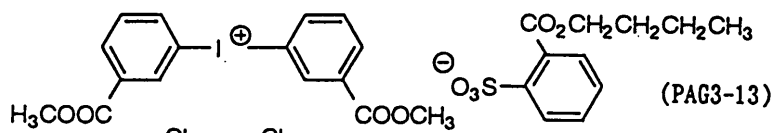
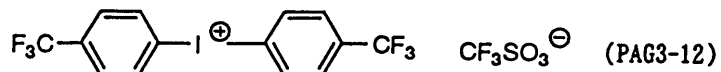
## 【0138】

## 【化48】



【0 1 3 9】

【化49】



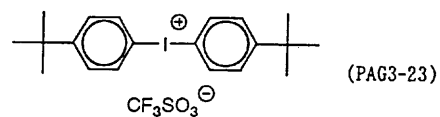
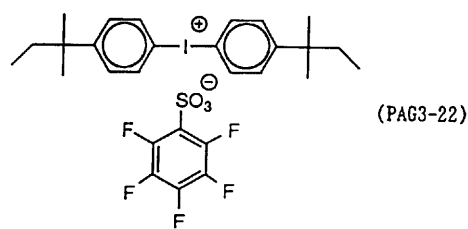
【 0 1 4 0 】  
【 化 5 0 】

10

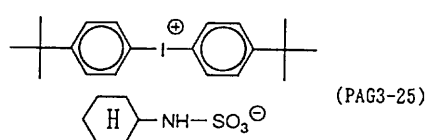
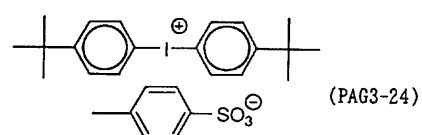
20

30

40



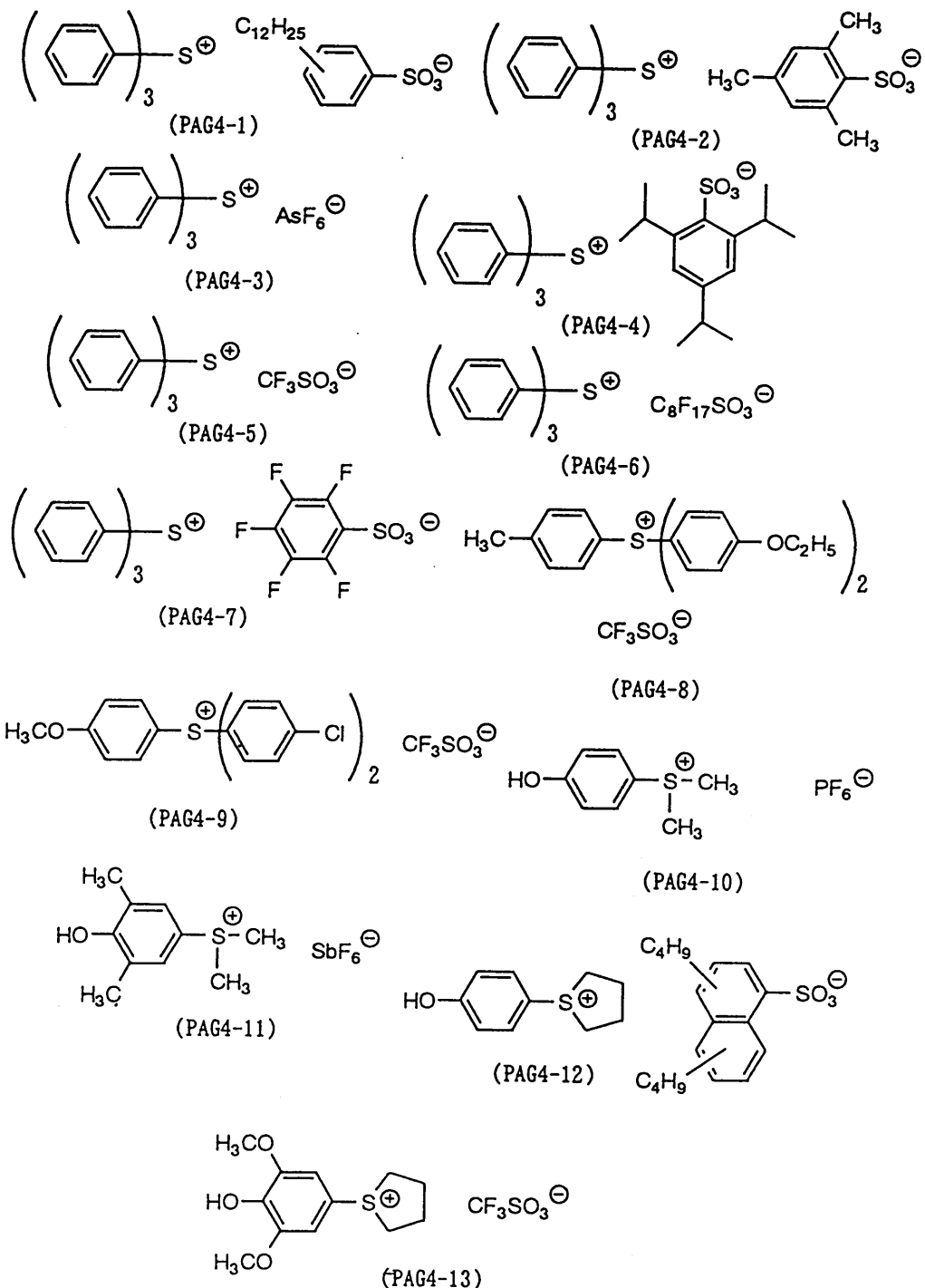
10



20

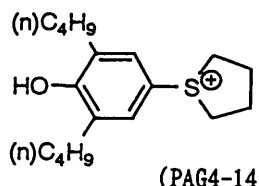
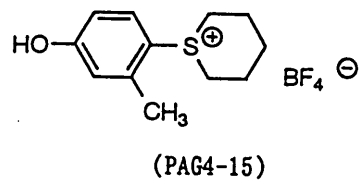
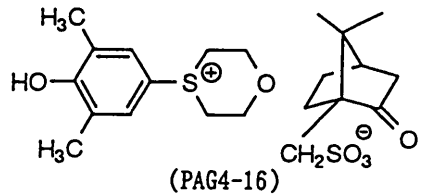
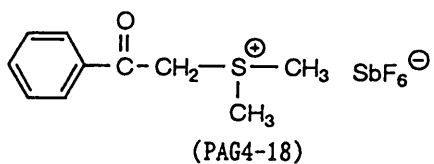
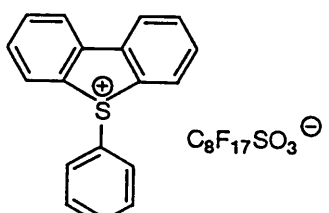
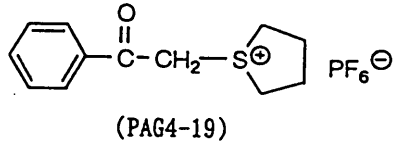
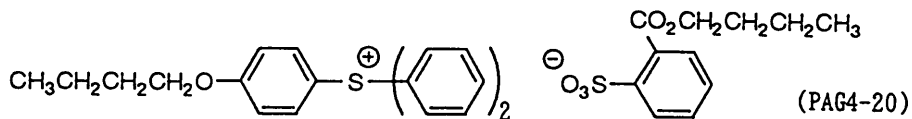
【0 1 4 1】

【化51】

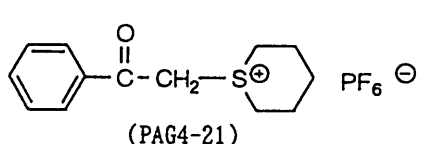
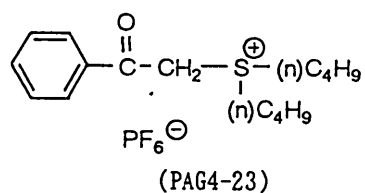
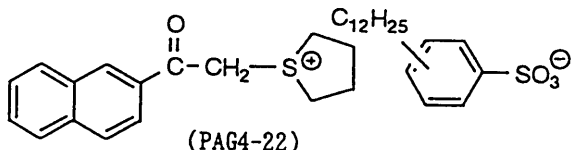
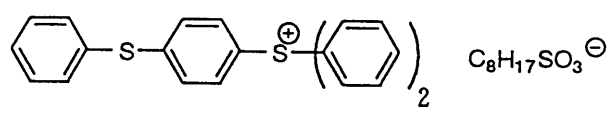


【0 1 4 2】

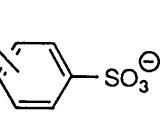
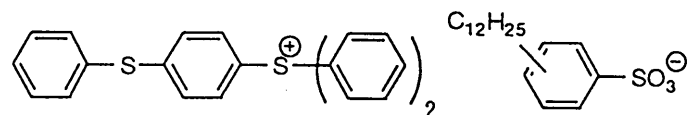
【化52】

 $PF_6^-$  $BF_4^-$  $CH_2SO_3^-$  $SbF_6^-$  $PF_6^-$ 

10

 $PF_6^-$  $PF_6^-$  $C_8H_{17}SO_3^-$ 

20

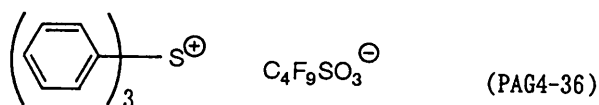
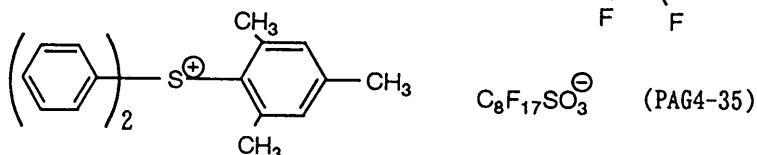
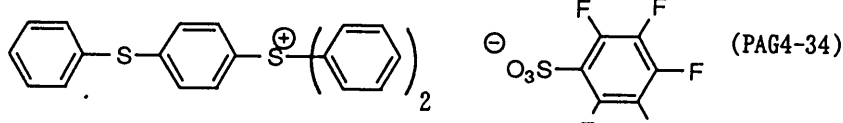
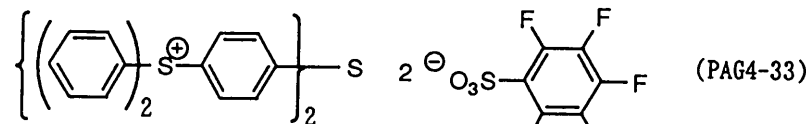
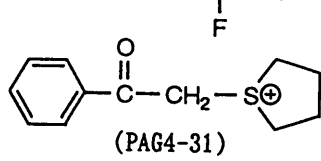
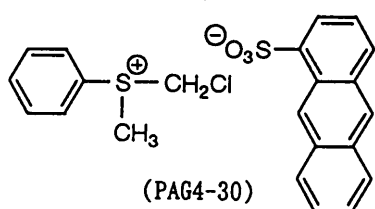
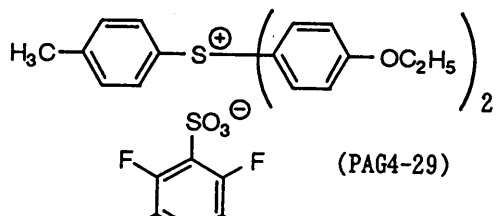
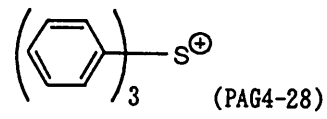
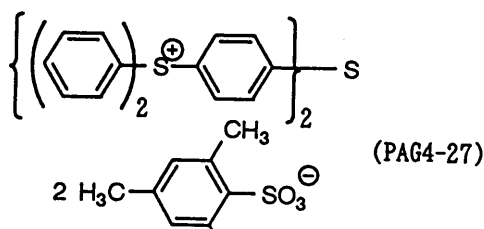
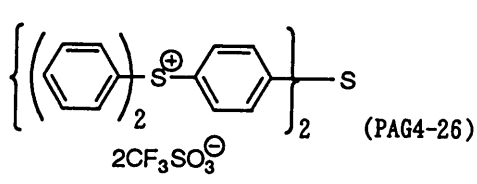


30

【0 1 4 3】

【化53】

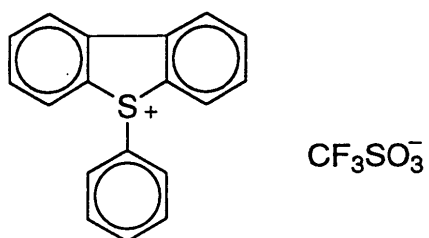
40



【0 1 4 4】

【化54】

PAG4-37



10

20

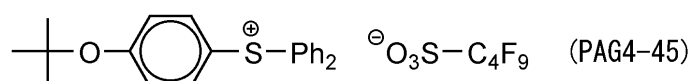
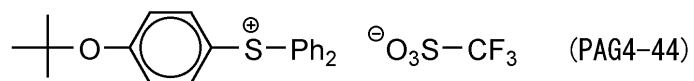
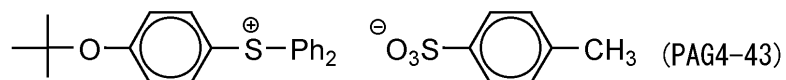
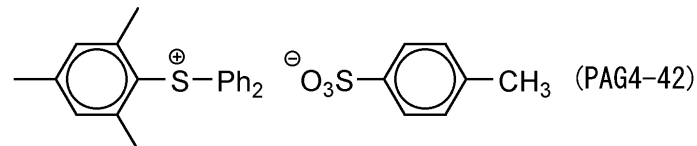
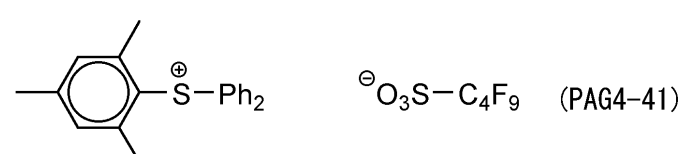
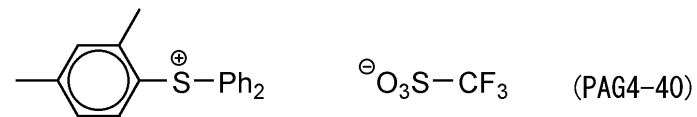
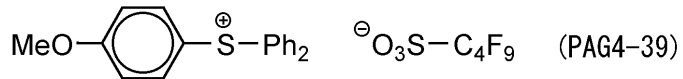
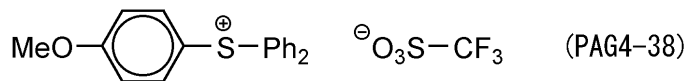
30

40

50

【0 1 4 5】

【化55】



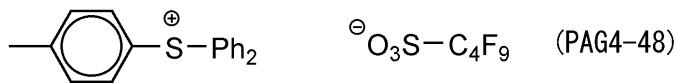
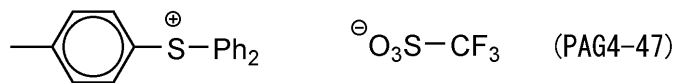
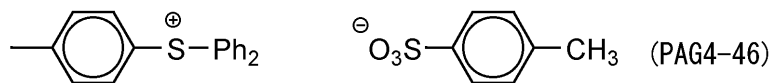
【0 1 4 6】

【化56】

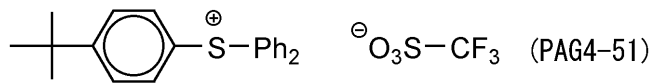
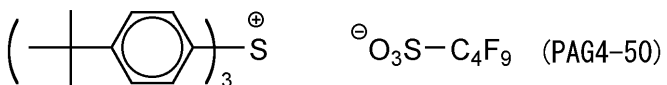
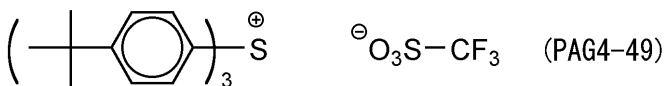
10

20

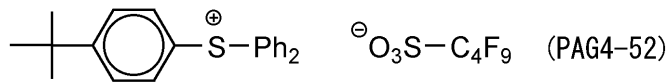
30



10

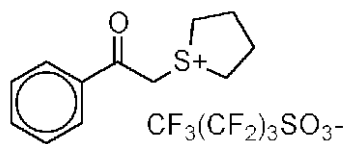


20

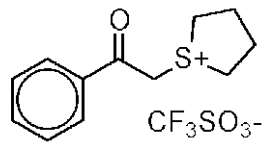


【 0 1 4 7 】

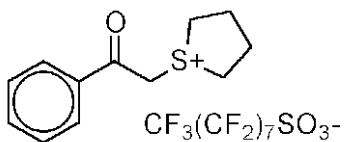
【 化 5 7 】



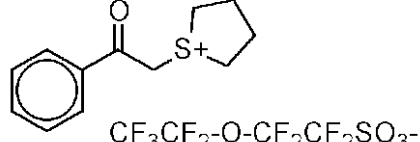
(PAG 4-53)



(PAG 4-54)

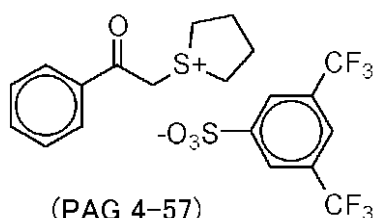


(PAG 4-55)

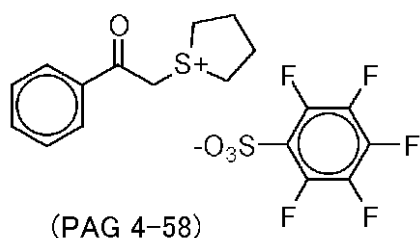


(PAG 4-56)

10

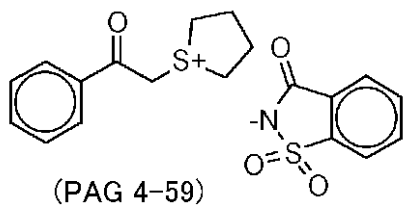


(PAG 4-57)

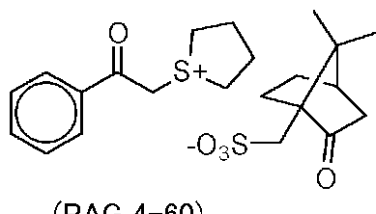


(PAG 4-58)

20

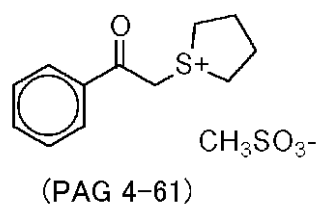


(PAG 4-59)

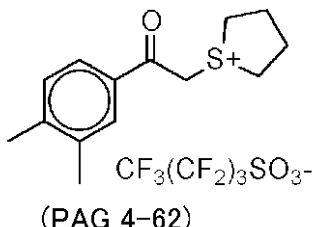


(PAG 4-60)

30



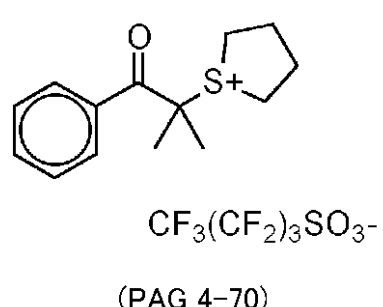
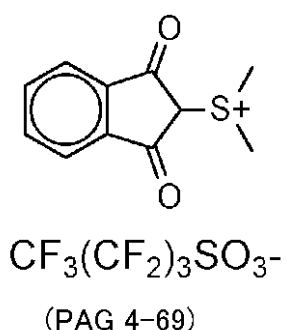
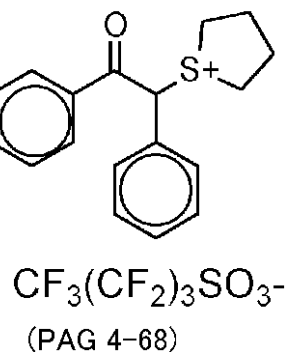
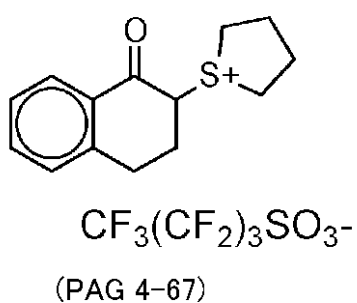
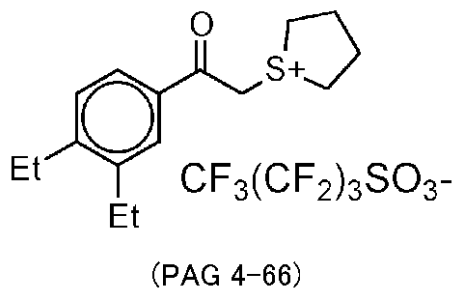
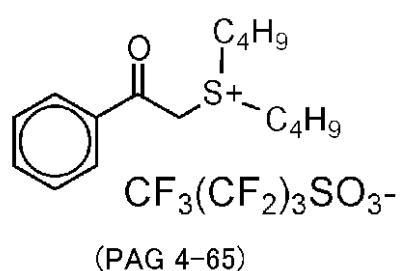
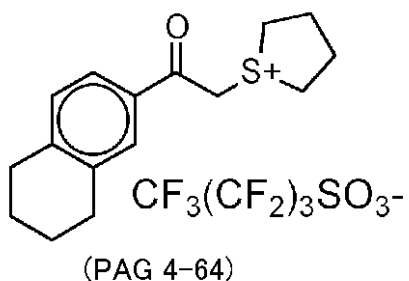
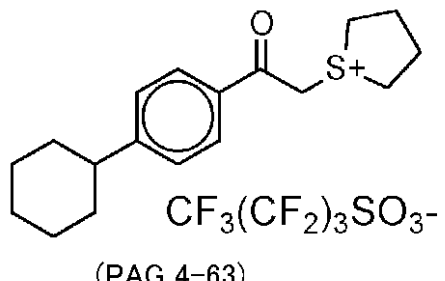
(PAG 4-61)



(PAG 4-62)

40

【 0 1 4 8 】  
 【 化 5 8 】



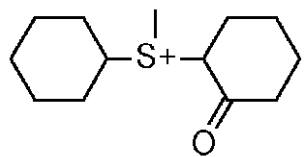
【 0 1 4 9 】  
【 化 5 9 】

10

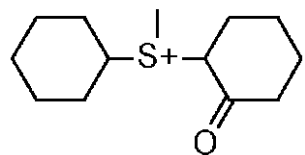
20

30

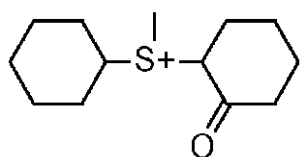
40



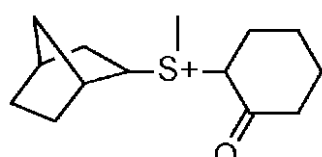
$\text{CF}_3\text{SO}_3^-$   
(PAG 4-71)



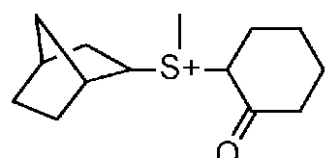
$\text{CF}_3(\text{CF}_2)_3\text{SO}_3^-$   
(PAG 4-72)



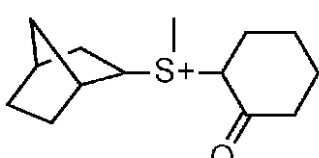
$\text{CF}_3(\text{CF}_2)_7\text{SO}_3^-$   
(PAG 4-73)



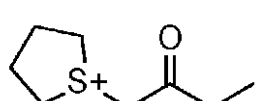
$\text{CF}_3\text{SO}_3^-$   
(PAG 4-74)



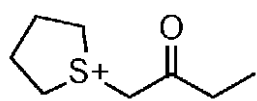
$\text{CF}_3(\text{CF}_2)_3\text{SO}_3^-$   
(PAG 4-75)



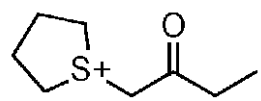
$\text{CF}_3(\text{CF}_2)_7\text{SO}_3^-$   
(PAG 4-76)



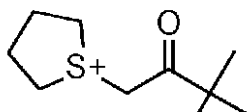
$\text{CF}_3\text{SO}_3^-$   
(PAG 4-77)



$\text{CF}_3(\text{CF}_2)_3\text{SO}_3^-$   
(PAG 4-78)

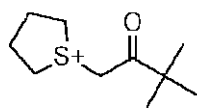


$\text{CF}_3(\text{CF}_2)_7\text{SO}_3^-$   
(PAG 4-79)

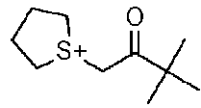


$\text{CF}_3\text{SO}_3^-$   
(PAG 4-80)

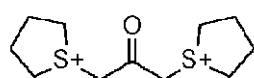
【 0 1 5 0 】  
【 化 6 0 】



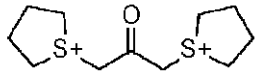
$\text{CF}_3(\text{CF}_2)_3\text{SO}_3^-$   
(PAG 4-81)



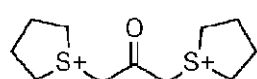
$\text{CF}_3(\text{CF}_2)_7\text{SO}_3^-$   
(PAG 4-82)



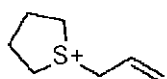
2  $\text{CF}_3\text{SO}_3^-$   
(PAG 4-83)



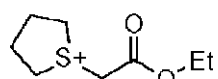
2  $\text{CF}_3(\text{CF}_2)_3\text{SO}_3^-$   
(PAG 4-84)



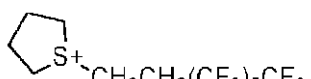
2  $\text{CF}_3(\text{CF}_2)_7\text{SO}_3^-$   
(PAG 4-85)



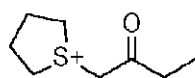
$\text{CF}_3(\text{CF}_2)_3\text{SO}_3^-$   
(PAG 4-86)



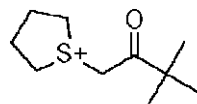
$\text{CF}_3(\text{CF}_2)_3\text{SO}_3^-$   
(PAG 4-87)



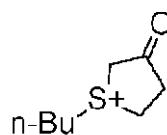
$\text{CF}_3(\text{CF}_2)_3\text{SO}_3^-$   
(PAG 4-88)



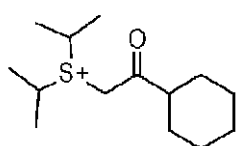
$\text{CF}_3\text{CF}_2\text{-O-CF}_2\text{CF}_2\text{SO}_3^-$   
(PAG 4-89)



$\text{CF}_3\text{CF}_2\text{-O-CF}_2\text{CF}_2\text{SO}_3^-$   
(PAG 4-90)



$\text{CF}_3(\text{CF}_2)_3\text{SO}_3^-$   
(PAG 4-91)



$\text{CF}_3(\text{CF}_2)_3\text{SO}_3^-$   
(PAG 4-92)

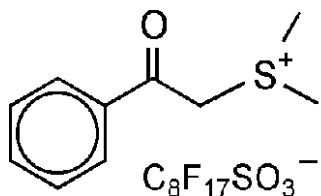
【0 1 5 1】  
【化 6 1】

10

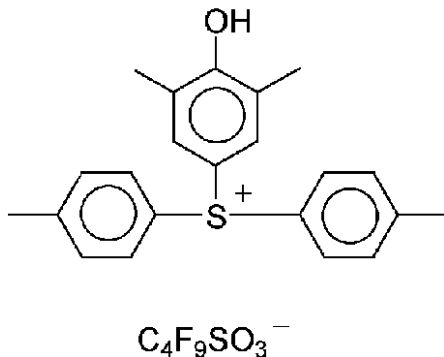
20

30

40



(PAG4-93)

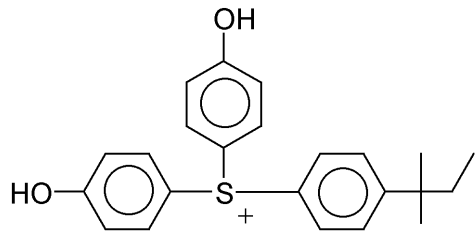
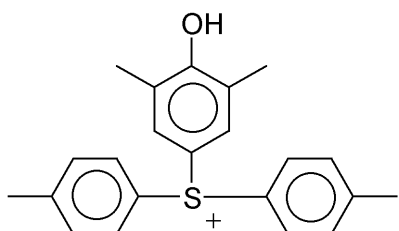


(PAG4-94)

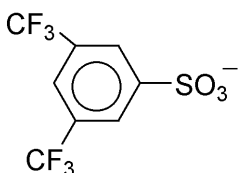
10

【0152】

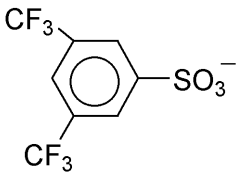
【化62】



20



(PAG4-95)



(PAG4-96)

30

【0153】

上記において、Phはフェニル基を表す。

一般式(PAG3)、(PAG4)で示される上記オニウム塩は公知であり、例えば、米国特許第2,807,648号及び同4,247,473号、特開昭53-101,331号等に記載の方法により合成することができる。

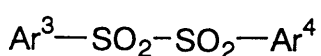
【0154】

(3)下記一般式(PAG5)で表されるジスルホン誘導体又は一般式(PAG6)で表されるイミノスルホネート誘導体。

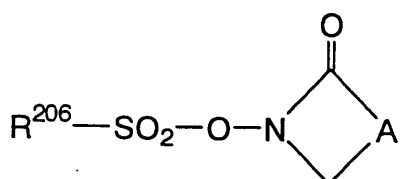
【0155】

【化63】

40



(PAG5)



(PAG6)

【0156】

50

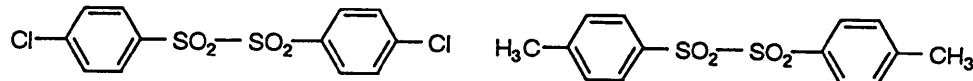
式中、 $A\ r^3$ 、 $A\ r^4$ は、各々独立に、置換もしくは未置換のアリール基を示す。 $R^{206}$ は置換もしくは未置換のアルキル基、アリール基を示す。Aは置換もしくは未置換のアルケレン基、アルケニレン基、アリーレン基を示す。

## 【0157】

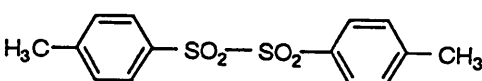
具体例としては以下に示す化合物が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

## 【0158】

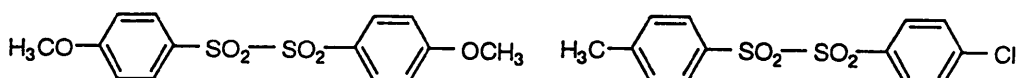
## 【化64】



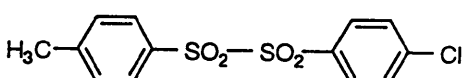
(PAG5-1)



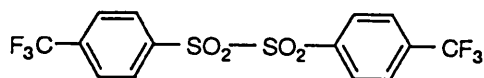
(PAG5-2)



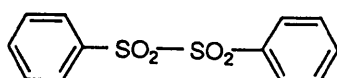
(PAG5-3)



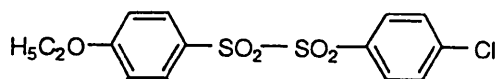
(PAG5-4)



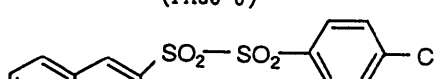
(PAG5-5)



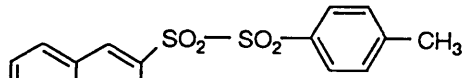
(PAG5-6)



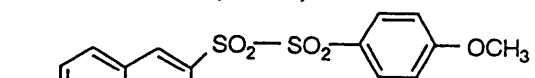
(PAG5-7)



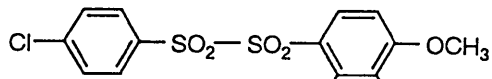
(PAG5-8)



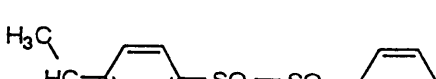
(PAG5-9)



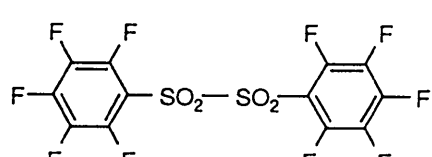
(PAG5-10)



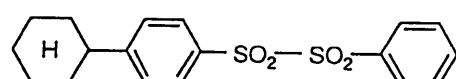
(PAG5-11)



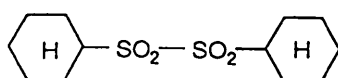
(PAG5-12)



(PAG5-13)



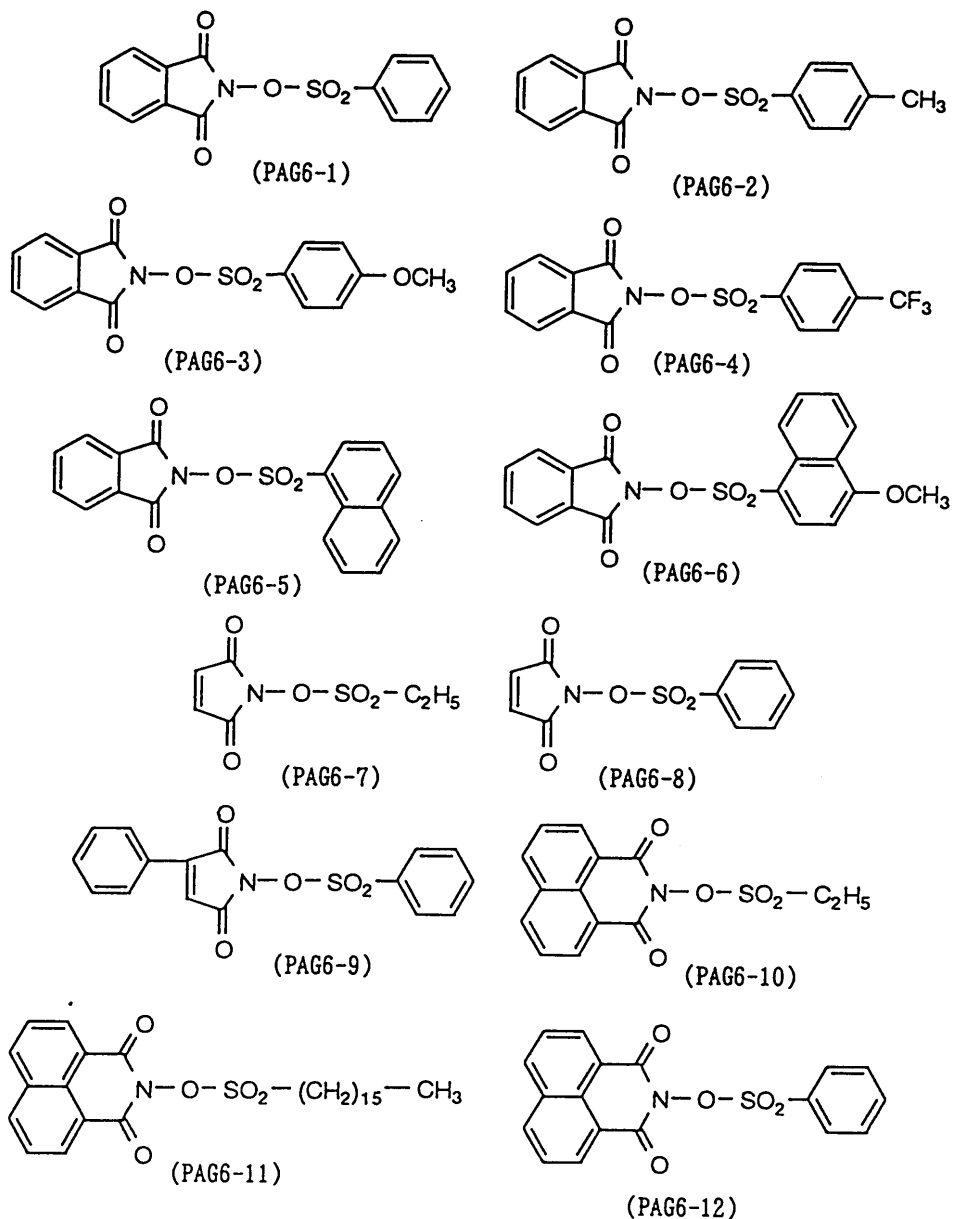
(PAG5-14)



(PAG5-15)

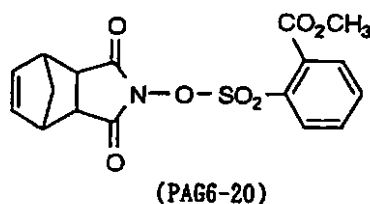
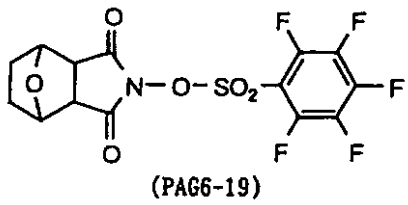
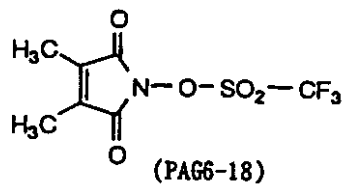
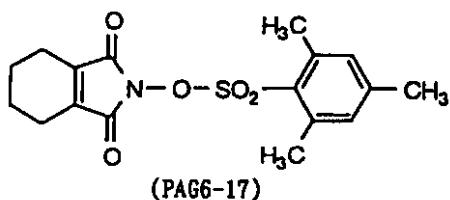
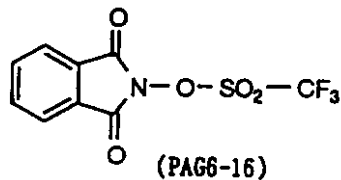
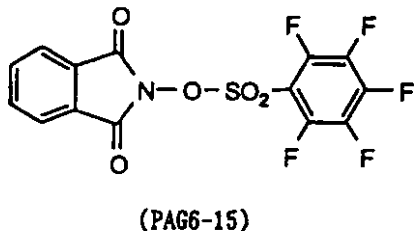
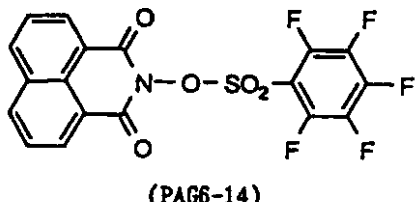
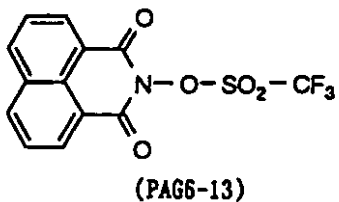
## 【0159】

## 【化65】



【 0 1 6 0 】

【 化 6 6 】



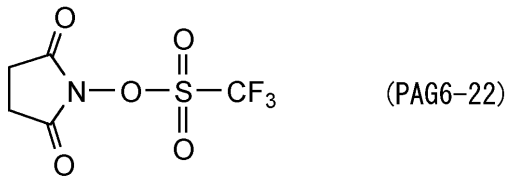
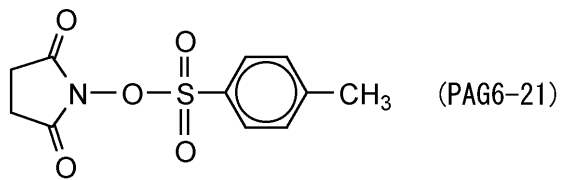
10

20

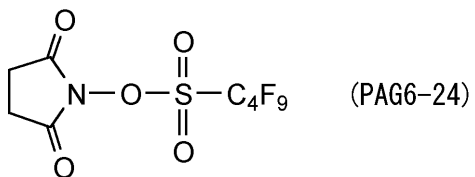
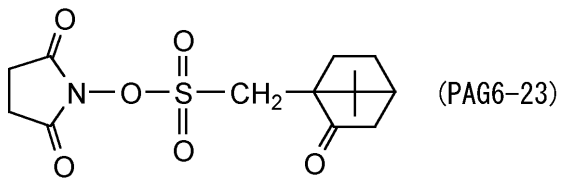
30

【 0 1 6 1 】

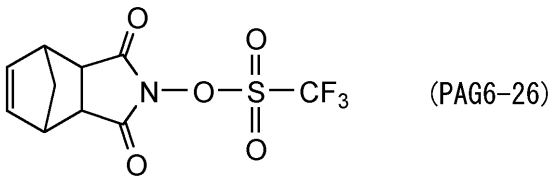
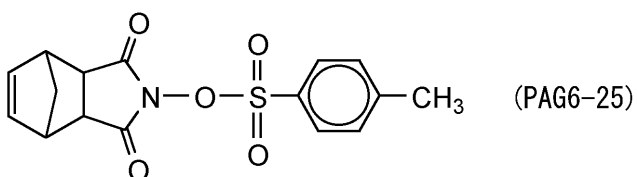
【 化 6 7 】



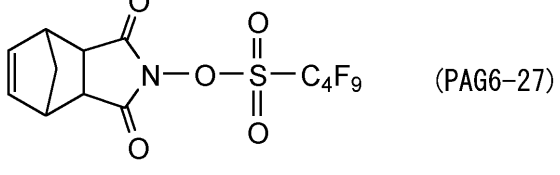
10



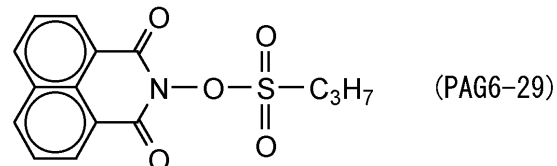
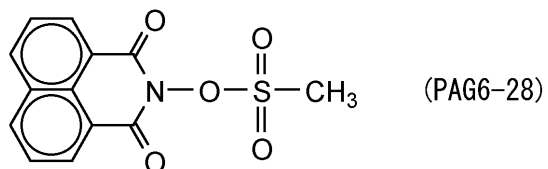
20



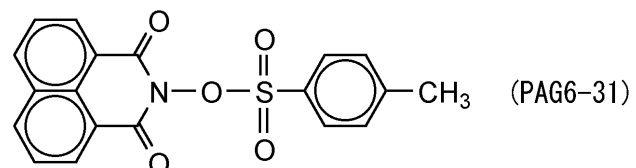
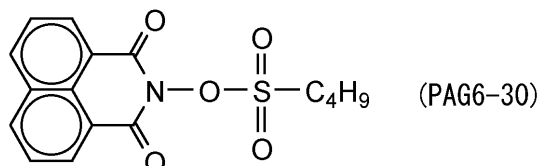
30



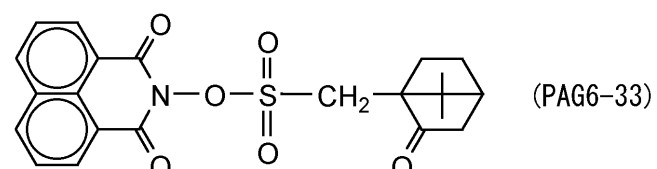
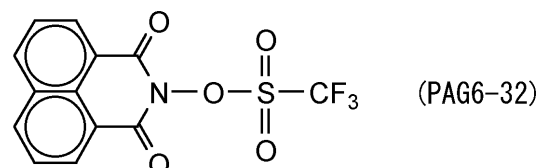
【 0 1 6 2 】  
【 化 6 8 】



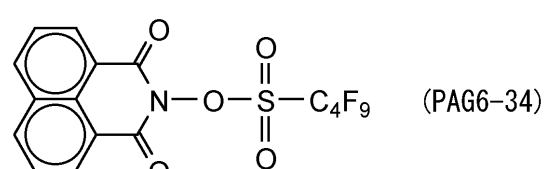
10



20



30



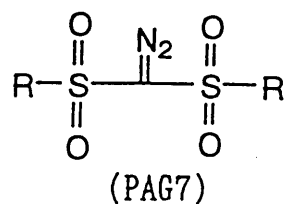
## 【0163】

(4) 下記一般式 (PAG7) で表されるジアゾジスルホン誘導体。

## 【0164】

## 【化69】

40



## 【0165】

ここで R は、直鎖、分岐又は環状アルキル基、あるいは置換していてもよいアリール基を

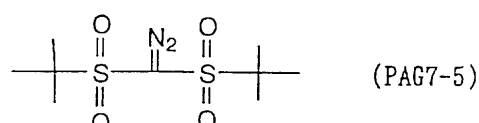
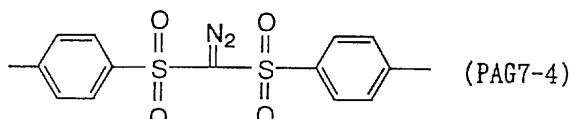
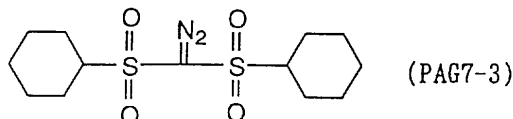
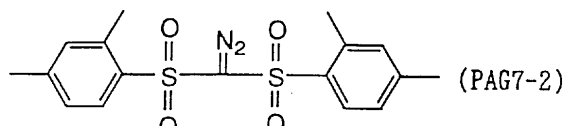
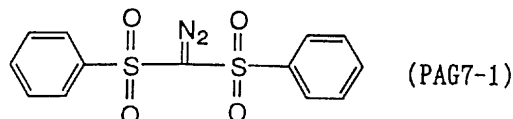
50

表す。

具体例としては以下に示す化合物が挙げられるが、これらに限定されるものではない。

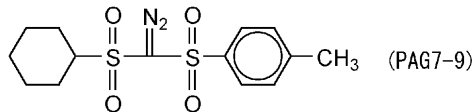
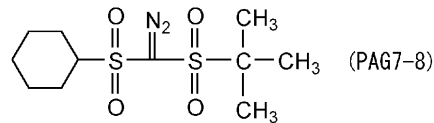
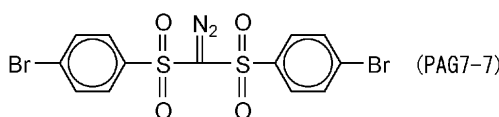
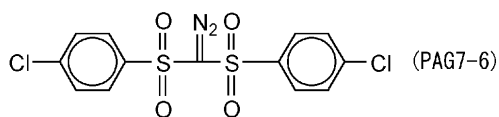
【0166】

【化70】



【0167】

【化71】



【0168】

これらの光酸発生剤の添加量は、組成物中の固形分を基準として、通常0.01~30質量%の範囲で用いられ、好ましくは0.3~20質量%、更に好ましくは0.5~10質量%の範囲で使用される。

光酸発生剤の添加量が、0.001質量%より少ないと感度が低くなる傾向になり、また添加量が30質量%より多いとレジストの光吸収が高くなりすぎ、プロファイルの悪化や、プロセス（特にベーク）マージンが狭くなる傾向がある。

尚、本発明においては、活性光線又は放射線の照射により分解してスルホン酸を発生する

10

20

30

40

50

化合物が好ましい。

**【0169】**

**[3] その他の添加剤**

本発明のポジ型レジスト組成物には、必要に応じて更に界面活性剤、有機塩基性化合物、酸分解性溶解阻止化合物、染料、可塑剤、光増感剤、及び現像液に対する溶解性を促進させる化合物等を含有させることができる。

**【0170】**

**(a) 界面活性剤**

本発明のポジ型レジスト組成物は、界面活性剤、好ましくはフッ素系及び／又はシリコン系界面活性剤を含有する。10

本発明のポジ型レジスト組成物は、フッ素系界面活性剤、シリコン系界面活性剤及びフッ素原子と珪素原子の両方を含有する界面活性剤のいずれか、あるいは2種以上を含有することが好ましい。

本発明のポジ型レジスト組成物が上記酸分解性樹脂と上記界面活性剤とを含有することにより、パターンの線幅が一層細い時に特に有効であり、現像欠陥が一層改良される。

**【0171】**

これらのフッ素系及び／又はシリコン系界面活性剤として、例えば特開昭62-36663号公報、特開昭61-226746号公報、特開昭61-226745号公報、特開昭62-170950号公報、特開昭63-34540号公報、特開平7-230165号公報、特開平8-62834号公報、特開平9-54432号公報、特開平9-5988号公報、特開2002-277862号公報、米国特許第5405720号明細書、同5360692号明細書、同5529881号明細書、同5296330号明細書、同5436098号明細書、同5576143号明細書、同5294511号明細書、同5824451号明細書記載の界面活性剤を挙げることができ、下記市販の界面活性剤をそのまま用いることもできる。20

使用できる市販のフッ素系及び／又はシリコン系界面活性剤として、例えばエフトップEF301、EF303、(新秋田化成(株)製)、フロラードFC430、431(住友スリーエム(株)製)、メガファックF171、F173、F176、F189、R08(大日本インキ化学工業(株)製)、サーフロンS-382、SC101、102、103、104、105、106(旭硝子(株)製)、トロイゾルS-366(トロイケミカル(株)製)等のフッ素系界面活性剤又はシリコン系界面活性剤を挙げができる。またポリシロキサンポリマーKP-341(信越化学工業(株)製)もシリコン系界面活性剤として用いることができる。30

**【0172】**

また、フッ素系及び／又はシリコン系界面活性剤としては、上記に示すような公知のものの他に、テロメリゼーション法(テロマー法ともいわれる)もしくはオリゴメリゼーション法(オリゴマー法ともいわれる)により製造されたフルオロ脂肪族化合物から導かれたフルオロ脂肪族基を有する重合体を用いた界面活性剤を用いることが出来る。フルオロ脂肪族化合物は、特開2002-90991号公報に記載された方法によって合成することができる。40

フルオロ脂肪族基を有する重合体としては、フルオロ脂肪族基を有するモノマーと(ポリ(オキシアルキレン))アクリレート及び／又は(ポリ(オキシアルキレン))メタクリレートとの共重合体が好ましく、不規則に分布しているものでも、ブロック共重合してもよい。また、ポリ(オキシアルキレン)基としては、ポリ(オキシエチレン)基、ポリ(オキシプロピレン)基、ポリ(オキシブチレン)基などが挙げられ、また、ポリ(オキシエチレンとオキシプロピレンとオキシエチレンとのブロック連結体)やポリ(オキシエチレンとオキシプロピレンとのブロック連結体)基など同じ鎖長内に異なる鎖長のアルキレンを有するようなユニットでもよい。さらに、フルオロ脂肪族基を有するモノマーと(ポリ(オキシアルキレン))アクリレート(又はメタクリレート)との共重合体は2元共重合体ばかりでなく、異なる2種以上のフルオロ脂肪族基を有するモノマーや、異なる

2種以上の(ポリ(オキシアルキレン))アクリレート(又はメタクリレート)などを同時に共重合した3元系以上の共重合体でもよい。

例えば、市販のフッ素系及び/又はシリコン系界面活性剤として、メガファックF178、F-470、F-473、F-475、F-476、F-472(大日本インキ化学工業(株)製)を挙げることができる。さらに、C<sub>6</sub>F<sub>13</sub>基を有するアクリレート(又はメタクリレート)と(ポリ(オキシアルキレン))アクリレート(又はメタクリレート)との共重合体、C<sub>6</sub>F<sub>13</sub>基を有するアクリレート(又はメタクリレート)と(ポリ(オキシエチレン))アクリレート(又はメタクリレート)と(ポリ(オキシプロピレン))アクリレート(又はメタクリレート)との共重合体、C<sub>8</sub>F<sub>17</sub>基を有するアクリレート(又はメタクリレート)と(ポリ(オキシエチレン))アクリレート(又はメタクリレート)との共重合体、C<sub>8</sub>F<sub>17</sub>基を有するアクリレート(又はメタクリレート)と(ポリ(オキシプロピレン))アクリレート(又はメタクリレート)との共重合体、などを挙げることができる。10

#### 【0173】

界面活性剤の使用量は、ポジ型レジスト組成物全量(溶剤を除く)に対して、好ましくは0.0001~2質量%、より好ましくは0.001~1質量%、特に好ましくは0.01質量%~1質量%である。

#### 【0174】

上記の他に使用することのできる界面活性剤としては、具体的には、ポリオキシエチレンラウリルエーテル、ポリオキシエチレンステアリルエーテル、ポリオキシエチレンセチルエーテル、ポリオキシエチレンオレイルエーテル等のポリオキシエチレンアルキルエーテル類、ポリオキシエチレンオクチルフェノールエーテル、ポリオキシエチレンノニルフェノールエーテル等のポリオキシエチレンアルキルアリルエーテル類、ポリオキシエチレン・ポリオキシプロピレンロックコポリマー類、ソルビタンモノラウレート、ソルビタンモノパルミテート、ソルビタンモノステアレート、ソルビタンモノオレエート、ソルビタントリオレエート、ソルビタントリステアレート等のソルビタン脂肪酸エステル類、ポリオキシエチレンソルビタンモノラウレート、ポリオキシエチレンソルビタンモノパルミテート、ポリオキシエチレンソルビタンモノステアレート、ポリオキシエチレンソルビタントリオレエート、ポリオキシエチレンソルビタントリステアレート等のポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸エステル類等のノニオン系界面活性剤等を挙げることができる。2030

#### 【0175】

##### (b) 有機塩基性化合物

本発明のポジ型レジスト組成物は、有機塩基性化合物を含有することが好ましい。好ましい有機塩基性化合物としては、フェノールよりも塩基性の強い化合物である。中でも含窒素塩基性化合物が好ましく、例えば下記(A)~(E)で表される構造が挙げられる。

#### 【0176】

#### 【化72】

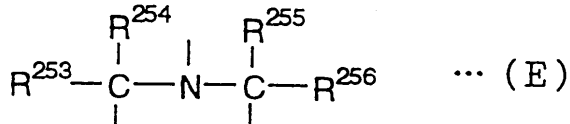


#### 【0177】

ここで、R<sup>250</sup>、R<sup>251</sup>及びR<sup>252</sup>は、各々独立に、水素原子、炭素数1~6のアルキル基、炭素数1~6のアミノアルキル基、炭素数1~6のヒドロキシアルキル基又は炭素数6~20の置換もしくは非置換のアリール基であり、ここでR<sup>251</sup>とR<sup>252</sup>は互いに結合して環を形成してもよい。

#### 【0178】

#### 【化73】



## 【0179】

(式中、R<sup>253</sup>、R<sup>254</sup>、R<sup>255</sup>及びR<sup>256</sup>は、各々独立に、炭素数1～6のアルキル基を示す)

更に好ましい化合物は、一分子中に異なる化学的環境の窒素原子を2個以上有する含窒素塩基性化合物であり、特に好ましくは、置換もしくは未置換のアミノ基と窒素原子を含む環構造の両方を含む化合物もしくはアルキルアミノ基を有する化合物である。好ましい具体例としては、置換もしくは未置換のグアニジン、置換もしくは未置換のアミノピリジン、置換もしくは未置換のアミノアルキルピリジン、置換もしくは未置換のアミノピロリジン、置換もしくは未置換のインダーゾル、置換もしくは未置換のピラゾール、置換もしくは未置換のピラジン、置換もしくは未置換のピリミジン、置換もしくは未置換のプリン、置換もしくは未置換のイミダゾリン、置換もしくは未置換のピラゾリン、置換もしくは未置換のピペラジン、置換もしくは未置換のアミノモルフォリン、置換もしくは未置換のアミノアルキルモルフォリン等が挙げられる。好ましい置換基は、アミノ基、アミノアルキル基、アルキルアミノ基、アミノアリール基、アリールアミノ基、アルキル基、アルコキシ基、アシリル基、アシロキシ基、アリール基、アリールオキシ基、ニトロ基、水酸基、シアノ基である。

## 【0180】

含窒素塩基性化合物の好ましい具体例として、グアニジン、1,1-ジメチルグアニジン、1,1,3,3,-テトラメチルグアニジン、2-アミノピリジン、3-アミノピリジン、4-アミノピリジン、2-ジメチルアミノピリジン、4-ジメチルアミノピリジン、2-ジエチルアミノピリジン、2-(アミノメチル)ピリジン、2-アミノ-3-メチルピリジン、2-アミノ-4-メチルピリジン、2-アミノ-5-メチルピリジン、2-アミノ-6-メチルピリジン、3-アミノエチルピリジン、4-アミノエチルピリジン、3-アミノピロリジン、ピペラジン、N-(2-アミノエチル)ピペラジン、N-(2-アミノエチル)ピペリジン、4-アミノ-2,2,6,6-テトラメチルピペリジン、4-ピペリジノピペリジン、2-イミノピペリジン、1-(2-アミノエチル)ピロリジン、ピラゾール、3-アミノ-5-メチルピラゾール、5-アミノ-3-メチル-1-p-トリルピラゾール、ピラジン、2-(アミノメチル)-5-メチルピラジン、ピリミジン、2,4-ジアミノピリミジン、4,6-ジヒドロキシピリミジン、2-ピラゾリン、3-ピラゾリン、N-アミノモルフォリン、N-(2-アミノエチル)モルフォリン、1,5-ジアザビシクロ[4.3.0]ノナ-5-エン、1,8-ジアザビシクロ[5.4.0]ウンデカ-7-エン、1,4-ジアザビシクロ[2.2.2]オクタン、2,4,5-トリフェニルイミダゾール、N-メチルモルホリン、N-エチルモルホリン、N-ヒドロキシエチルモルホリン、N-ベンジルモルホリン、シクロヘキシリモルホリノエチルチオウレア(CHMETU)等の3級モルホリン誘導体、特開平11-52575号公報に記

載のヒンダードアミン類(例えば該公報〔0005〕に記載のもの)等が挙げられるがこれに限定されるものではない。

#### 【0181】

特に好ましい具体例は、1,5-ジアザビシクロ[4.3.0]ノナ-5-エン、1,8-ジアザビシクロ[5.4.0]ウンデカ-7-エン、1,4-ジアザビシクロ[2.2.2]オクタン、4-ジメチルアミノピリジン、ヘキサメチレンテトラミン、4,4-ジメチルイミダゾリン、ピロール類、ピラゾール類、イミダゾール類、ピリダジン類、ピリミジン類、CHMETU等の3級モルホリン類、ビス(1,2,2,6,6-ペントメチル-4-ピペリジル)セバゲート等のヒンダードアミン類、N,N-ジヒドロキシエチルアニリン、N,N-ジブチルアニリン、トリオクチルアミン、トリフェニルイミダゾール、アンチピリン、2,6-ジイソプロピルアニリン等を挙げることができる。 10

中でも、1,5-ジアザビシクロ[4.3.0]ノナ-5-エン、1,8-ジアザビシクロ[5.4.0]ウンデカ-7-エン、1,4-ジアザビシクロ[2.2.2]オクタン、4-ジメチルアミノピリジン、ヘキサメチレンテトラミン、CHMETU、ビス(1,2,2,6,6-ペントメチル-4-ピペリジル)セバゲート、N,N-ジヒドロキシエチルアニリン、N,N-ジブチルアニリン、トリオクチルアミン、トリフェニルイミダゾール、アンチピリン、2,6-ジイソプロピルアニリンが好ましい。

#### 【0182】

これらの含窒素塩基性化合物は、単独あるいは2種以上組み合わせて用いられる。含窒素塩基性化合物の使用量は、本発明のレジスト組成物の全組成物の固形分に対し、通常、0.001~10質量%、好ましくは0.01~5質量%である。0.001質量%未満では上記含窒素塩基性化合物の添加の効果が得られない。一方、10質量%を超えると感度の低下や非露光部の現像性が悪化する傾向がある。 20

#### 【0183】

##### (4) 溶剤(C成分)

本発明のポジ型レジスト組成物は、上記各成分を溶解する溶剤に溶かして支持体上に塗布する。ここで使用する溶剤としては、エチレンジクロライド、シクロヘキサン、シクロペンタノン、2-ヘプタノン、-ブチロラクトン、メチルエチルケトン、エチレングリコールモノメチルエーテル、エチレングリコールモノエチルエーテル、2-メトキシエチルアセテート、エチレングリコールモノエチルエーテルアセテート、プロピレングリコールモノメチルエーテル(PGME)、プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート(PGMEA)、エチレンカーボネート、トルエン、酢酸エチル、酢酸ブチル、乳酸メチル、乳酸エチル、メトキシプロピオン酸メチル、エトキシプロピオン酸エチル、ピルビン酸メチル、ピルビン酸エチル、ピルビン酸プロピル、N,N-ジメチルホルムアミド、ジメチルスルホキシド、N-メチルピロリドン、テトラヒドロフラン等が好ましく、これらの溶剤を単独あるいは混合して使用する。 30

#### 【0184】

上記の中でも、好ましい溶剤としてはプロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート、2-ヘプタノン、-ブチロラクトン、エチレングリコールモノメチルエーテル、エチレングリコールモノエチルエーテル、エチレングリコールモノエチルエーテルアセテート、プロピレングリコールモノメチルエーテル、プロピレングリコールモノエチルエーテル、エチレンカーボネート、酢酸ブチル、乳酸メチル、乳酸エチル、メトキシプロピオン酸メチル、エトキシプロピオン酸エチル、N-メチルピロリドン、テトラヒドロフランを挙げることができる。 40

#### 【0185】

各成分を溶剤に溶解し、調製されるレジスト組成物は、全固形分の濃度として、3~25質量%であることが好ましく、5~22質量%であることがより好ましく、7~20質量%であることが更に好ましい。

#### 【0186】

本発明のこのようなポジ型レジスト組成物は基板上に塗布され、薄膜を形成する。この塗 50

膜の膜厚は0.2~1.2μmが好ましい。

使用することができる基板としては、通常のBareSi基板、SOG基板、あるいは次に記載の無機の反射防止膜を有する基板等を挙げることができる。

また、必要により、市販の無機あるいは有機反射防止膜を使用することができる。

#### 【0187】

反射防止膜としては、チタン、二酸化チタン、窒化チタン、酸化クロム、カーボン、シリコン等の無機膜型と、吸光剤とポリマー材料からなる有機膜型が用いることができる。前者は膜形成に真空蒸着装置、CVD装置、スパッタリング装置等の設備を必要とする。有機反射防止膜としては、例えば特公平7-69611号記載のジフェニルアミン誘導体とホルムアルデヒド変性メラミン樹脂との縮合体、アルカリ可溶性樹脂、吸光剤からなるものや、米国特許5294680号記載の無水マレイン酸共重合体とジアミン型吸光剤の反応物、特開平6-118631号記載の樹脂バインダーとメチロールメラミン系熱架橋剤を含有するもの、特開平6-118656号記載のカルボン酸基とエポキシ基と吸光基を同一分子内に有するアクリル樹脂型反射防止膜、特開平8-87115号記載のメチロールメラミンとベンゾフェノン系吸光剤からなるもの、特開平8-179509号記載のポリビニルアルコール樹脂に低分子吸光剤を添加したもの等が挙げられる。

また、有機反射防止膜として、ブリューワーサイエンス社製のDUV30シリーズや、DUV-40シリーズ、ARC25、シブレー社製のAC-2、AC-3、AR19、AR20等を使用することもできる。

#### 【0188】

上記レジスト液を精密集積回路素子の製造に使用されるような基板（例：シリコン／二酸化シリコン被覆）上に（必要により上記反射防止膜を設けられた基板上に）、スピナー、コーダー等の適当な塗布方法により塗布後、所定のマスクを通して露光し、ベークを行い現像することにより良好なレジストパターンを得ることができる。ここで露光光としては、好ましくは150nm~250nmの波長の光である。具体的には、KrFエキシマレーザー（248nm）、ArFエキシマレーザー（193nm）、F<sub>2</sub>エキシマレーザー（157nm）、X線、電子ビーム等が挙げられる。

#### 【0189】

現像液としては、水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、ケイ酸ナトリウム、メタケイ酸ナトリウム、アンモニア水等の無機アルカリ類、エチルアミン、n-プロピルアミン等の第一アミン類、ジエチルアミン、ジ-n-ブチルアミン等の第二アミン類、トリエチルアミン、メチルジエチルアミン等の第三アミン類、ジメチルエタノールアミン、トリエタノールアミン等のアルコールアミン類、テトラメチルアンモニウムヒドロキシド、テトラエチルアンモニウムヒドロキシド等の第四級アンモニウム塩、ピロール、ピヘリジン等の環状アミン類等のアルカリ性水溶液（通常0.1~10質量%）を使用することができる。更に、上記アルカリ性水溶液にアルコール類、界面活性剤を適量添加して使用することもできる。

#### 【0190】

##### 【実施例】

以下、本発明を実施例によって更に具体的に説明するが、本発明は以下の実施例に限定されるものではない。

#### 【0191】

##### 合成例（1）樹脂（1）の合成

共栄社化学社製ライトエステルHO-MS、2-アダマンチル-2-プロピルメタクリレート、ジヒドロキシアダマンタンメタクリレート、ノルボルナンラクトンアクリレートを5/30/15/50の割合で仕込み、PGMEA（プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート）/PGME（プロピレングリコールモノメチルエーテル）=6/4（質量比）に溶解し、固体分濃度22質量%の溶液450gを調製した。この溶液に和光純薬製V-601を8mol%加え、これを窒素雰囲気下、6時間かけて、80℃に加熱したPGMEA（プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート）/PGME（プロピ

10

20

30

40

50

レングリコールモノメチルエーテル) = 6 / 4 (質量比)、50 g に滴下した。滴下終了後、反応液を2時間攪拌した。反応終了後、反応液を室温まで冷却し、ヘキサン／酢酸エチル = 9 / 1 の混合溶媒5 L に晶析、析出した白色粉体を濾取し、目的物である樹脂(1)を回収した。

## 【0192】

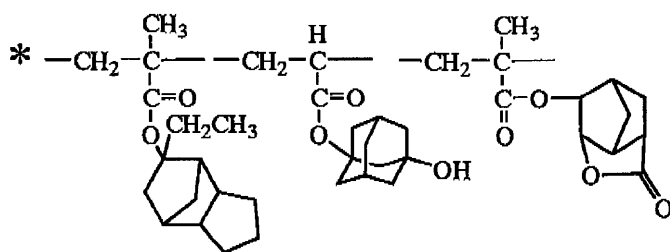
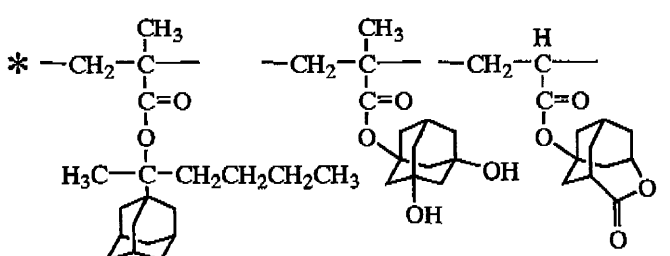
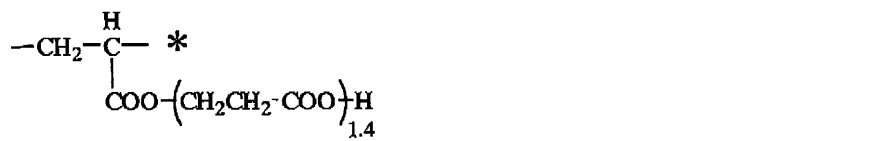
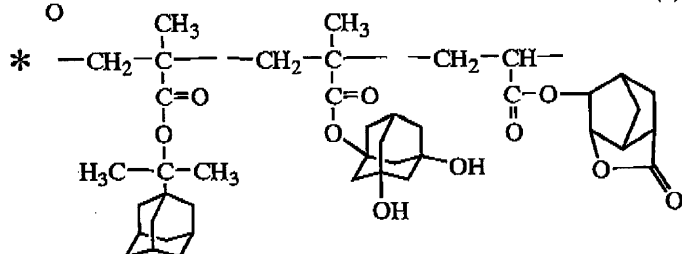
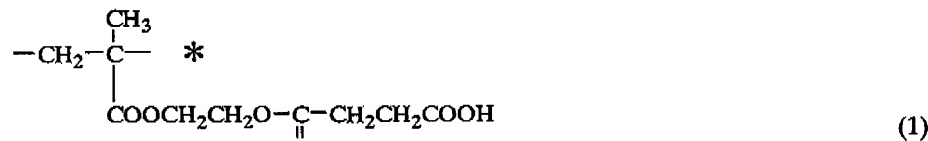
NMR から求めたポリマー組成比は 5 / 30 / 16 / 49 であった。また、GPC 測定により求めた標準ポリスチレン換算の重量平均分子量は 7100 であった。

## 【0193】

上記合成例と同様の操作で、樹脂(2)～(12)を合成した。

## 【0194】

## 【化74】



## 【0195】

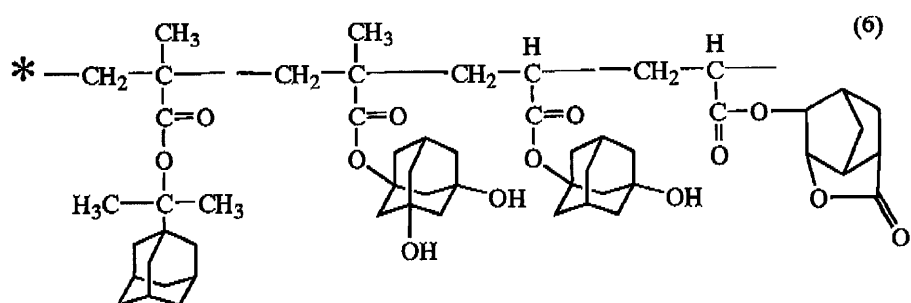
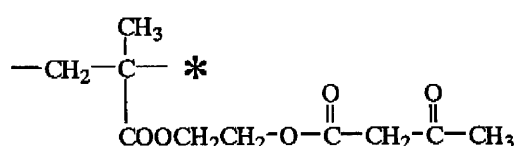
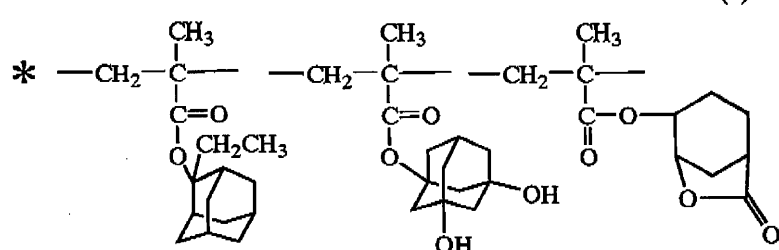
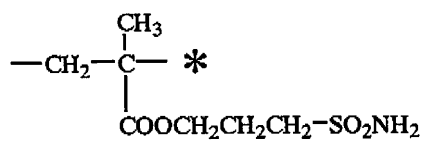
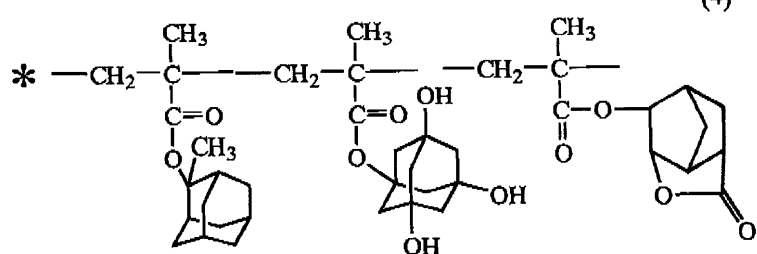
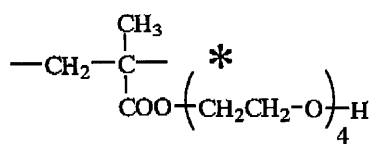
## 【化75】

10

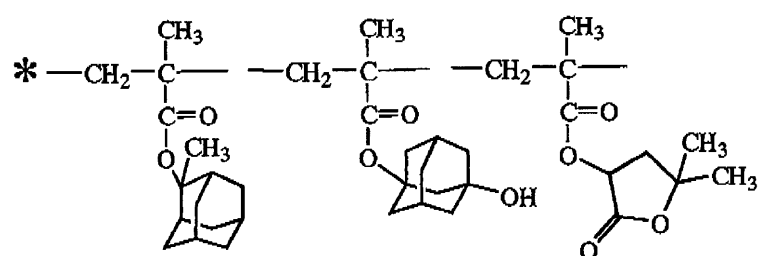
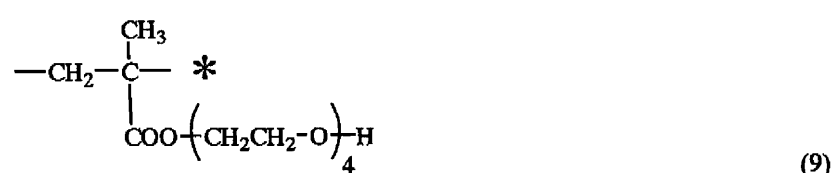
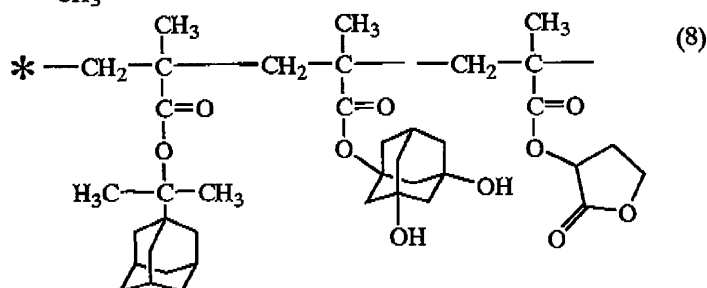
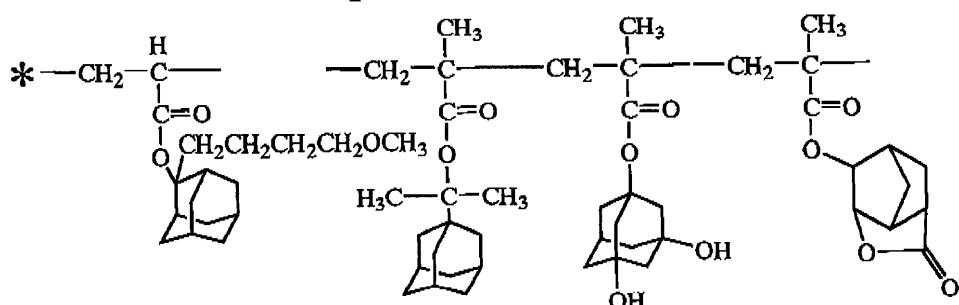
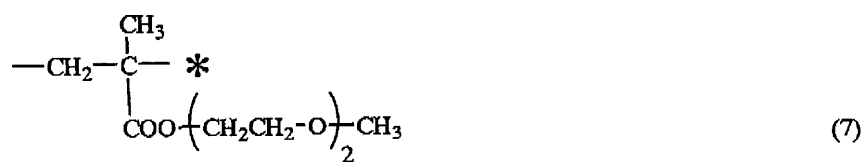
20

30

40

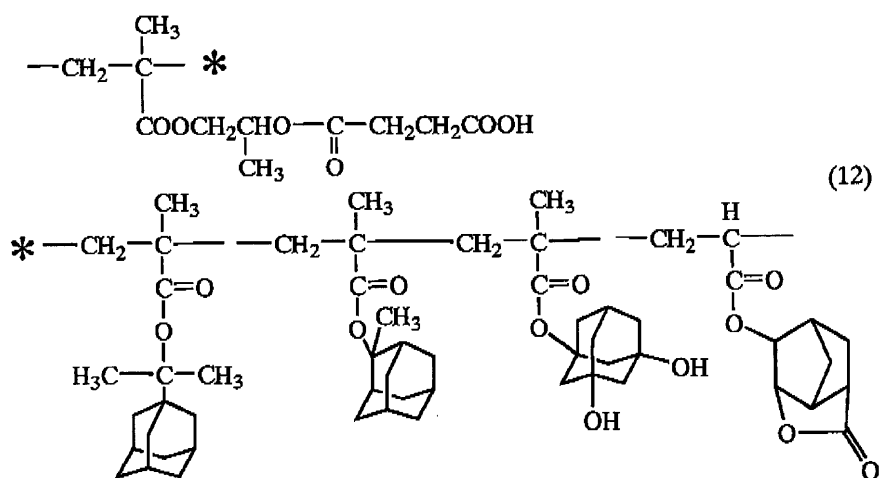
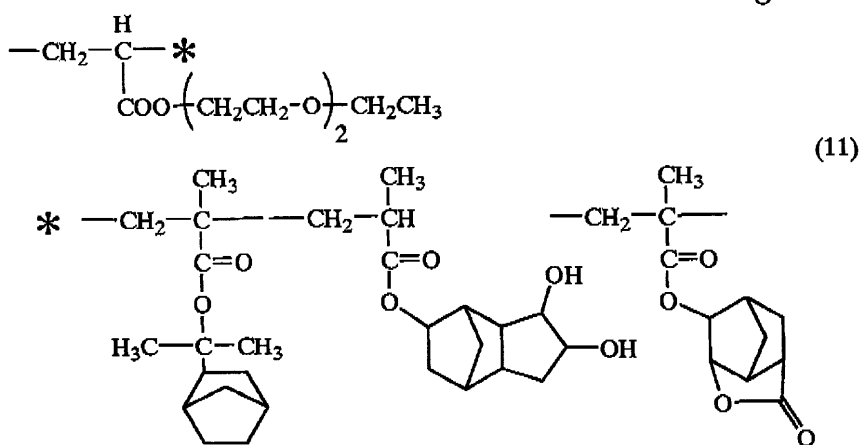
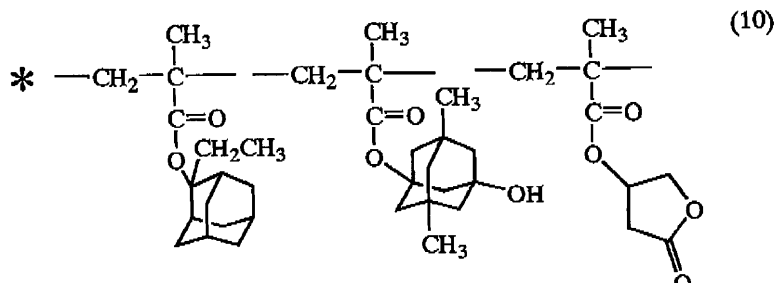
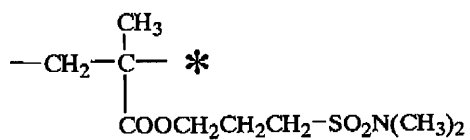


【 0 1 9 6 】  
【 化 7 6 】



【0 1 9 7】

【化77】



【0198】

【表1】

表1

樹脂	第1繰り返し 単位 (A1) (mol%)	第2繰り返し 単位 (A2) (mol%)	第3繰り返し 単位(A3) (mol%)	第4繰り返し 単位 (mol%)	重量 平均 分子量
2	4	29	17	50	7500
3	8	37	25	30	7400
4	3	45	12	40	8400
5	9	34	18	39	7900
6	11	31	15／12	31	8300
7	3	11／32	17	47	7100
8	4	38	15	43	8600
9	2	49	26	23	7700
10	14	36	29	21	8200
11	3	36	22	39	7600
12	6	29／8	18	39	7900

10

## 【0199】

## 実施例1～12及び比較例1

(ポジ型レジスト組成物組成物の調製と評価)

表2におけるように、上記合成例で合成した樹脂(2g)、

20

光酸発生剤(配合量は表2に示した)、

有機塩基性化合物(4mg)、

必要により界面活性剤(10mg)

を配合し、固体分11質量%となるように表2に示す溶剤に溶解した後、0.1μmのミクロフィルターで濾過し、実施例1～12と比較例1のポジ型レジスト組成物を調製した。尚、表2における各成分について複数使用の際の比率は質量比である。

## 【0200】

尚、比較例1に使用した樹脂R1は、特開2000-137327号公報の樹脂合成例1に従い合成したメタクリル酸2-メチル-2-アダマンチル/メタクリル酸3-ヒドロキシ-1-アダマンチル/-メタクリロキシ--ブチロラクトン(モル比:50/25/25)の組成を有する重量平均分子量4500の樹脂である。

30

## 【0201】

## 【表2】

表2

	樹脂 2 g	光酸発生剤	塩基性 化合物 4 mg	界面 活性剤 10mg	溶 剤	SB/PEB (°C)	
実施例 1	1	PAG4-5/4-6=20/20mg	1	1	S1/S2=70/30	110/110	10
2	2	PAG4-36=43mg	2	2	S1/S2=60/40	110/110	
3	3	PAG4-44=45mg	3	3	S1/S2/S3 =60/35/5	125/125	
4	4	PAG4-47=42mg	4	5	S4/S2=65/35	130/125	
5	5	PAG4-48=45mg	5	4	S5/S6=65/35	110/110	
6	6	PAG4-48/6-27=40/3mg	6	5	S1/S2=60/40	110/110	
7	7	PAG4-52/7-5=40/5mg	6	5	S1/S2=60/40	115/115	
8	8	PAG4-36/3-18=40/2mg	1/6=1/1	5	S1/S2=60/40	110/110	
9	9	PAG4-6=44mg	4/5=2/1	5	S1/S2=60/40	130/130	
10	10	PAG4-48=41mg	2	5	S1/S2=60/40	120/110	
11	11	PAG4-47/4-48=10/31mg	2	1	S1/S2=60/40	120/120	
12	12	PAG4-52/4-5=38/6mg	2	2	S1/S2=60/40	115/115	
比較例 1	R 1	PAG4-6=43mg	6	1	S1/S3=95/5	130/130	20

## 【0202】

表2における各成分の記号は以下を示す。

## 〔界面活性剤〕

W1：メガファックF176（大日本インキ化学工業（株）製）（フッ素系）

W2：メガファックR08（大日本インキ化学工業（株）製）（フッ素及びシリコーン系）

W3：ポリシロキサンポリマーKP-341（信越化学工業（株）製）

W4：ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル

W5：トロイゾルS-366（トロイケミカル（株）製）

## 【0203】

## 〔塩基性化合物〕

1：N,N-ジヒドロキシエチルアニリン

2：N,N-ジブチルアニリン

3：トリオクチルアミン

4：トリフェニルイミダゾール

5：アンチピリン

6：2,6-ジイソプロピルアニリン

を表す。

## 【0204】

## 〔溶剤〕

S1：プロピレングリコールモノメチルエーテルアセテート

S2：プロピレングリコールモノメチルエーテル

S3：-ブチロラクトン

S4：シクロヘキサン

S5：乳酸エチル

S6：酢酸ブチル

## 【0205】

## 〔ラインパターン及びトレントパターンにおける現像欠陥（プリッジング）の評価方法〕

30

40

50

上記で調製されたポジ型フォトレジスト液をスピンドルコートを利用してシリコンウェハー上に塗布し、表2に示す温度(SB)で90秒間乾燥、約0.3μmのポジ型フォトレジスト膜を作製し、それにArFエキシマレーザー(波長193nm、NA=0.6のISI社製ArFステッパー)で露光した。露光後の加熱処理を表2に示す温度(PEB)で90秒間行い、2.38質量%のテトラメチルアンモニウムヒドロキシド水溶液で現像、蒸留水でリーンスし、レジストパターンプロファイルを得る。

シリコンウェハー(6インチ)上に得られた120nmのラインパターン(ライン/スペース=1/1)及び140nmのトレンチパターン(ライン/スペース=1/1)について、走査型電子顕微鏡で観察し、ブリッジングの個数を調べた。

この評価結果を下記表3に示す。

10

### 【0206】

#### 【表3】

表3

	ラインパターン ブリッジング個数	トレンチパターン ブリッジング個数
実施例1	5	8
2	12	17
3	26	39
4	19	26
5	17	22
6	10	14
7	11	16
8	15	20
9	32	49
10	34	50
11	18	25
12	16	21
比較例1	137	2300

20

30

### 【0207】

表3の結果から、本発明の組成物は、ラインパターン及びトレンチパターンの形成において、ブリッジングの発生が著しく低減されていることがわかる。

### 【0208】

#### 【発明の効果】

本発明により、ラインパターン及びトレンチパターンの形成において、ブリッジング等の現像欠陥の発生が少ないポジ型レジスト組成物を提供できる。

40

---

フロントページの続き

(72)発明者 佐藤 健一郎  
静岡県榛原郡吉田町川尻4000番地 富士写真フィルム株式会社内

審査官 外川 敬之

(56)参考文献 特開2002-268223(JP,A)  
特開2002-202607(JP,A)

(58)調査した分野(Int.Cl., DB名)

G03F 7/039

H01L 21/027