



(19)中華民國智慧財產局

(12)發明說明書公告本

(11)證書號數：TW I570810 B

(45)公告日：中華民國 106 (2017) 年 02 月 11 日

(21)申請案號：101138437

(22)申請日：中華民國 101 (2012) 年 10 月 18 日

(51)Int. Cl. : H01L21/336 (2006.01)

H01L21/28 (2006.01)

(30)優先權：2011/10/24 日本

2011-233264

(71)申請人：半導體能源研究所股份有限公司 (日本) SEMICONDUCTOR ENERGY
LABORATORY CO., LTD. (JP)

日本

(72)發明人：梶林克明 TOCHIBAYASHI, KATSUAKI (JP)；日向野聡 HIGANO, SATOSHI
(JP)；山崎舜平 YAMAZAKI, SHUNPEI (JP)

(74)代理人：林志剛

(56)參考文獻：

TW 201133866A

TW 201135733A

TW 201135936A

審查人員：楊啟全

申請專利範圍項數：4 項 圖式數：14 共 100 頁

(54)名稱

半導體裝置以及半導體裝置的製造方法

SEMICONDUCTOR DEVICE AND METHOD FOR MANUFACTURING THE SAME

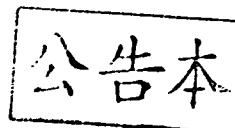
(57)摘要

本發明提供一種可靠性高的半導體裝置以及該半導體裝置的製造方法。本發明的目的之一是高良率地製造可靠性高的半導體裝置以實現高生產化。在具有依次層疊有閘極電極層、閘極絕緣膜、氧化物半導體膜並且設置有與氧化物半導體膜接觸的源極電極層及汲極電極層的電晶體的半導體裝置的製造中，藉由蝕刻製程在形成源極電極層及汲極電極層，然後進行去除存在於氧化物半導體膜表面及其附近的因蝕刻製程而產生的雜質的製程。

A highly reliable semiconductor device and a method for manufacturing the semiconductor device are provided. The semiconductor device is manufactured with a high yield to achieve high productivity. In the manufacture of a semiconductor device including a transistor in which a gate electrode layer, a gate insulating film, and an oxide semiconductor film are sequentially stacked and a source electrode layer and a drain electrode layer are provided in contact with the oxide semiconductor film, the source electrode layer and the drain electrode layer are formed through an etching step and then a step for removing impurities which are generated by the etching step and exist on a surface of the oxide semiconductor film and in the vicinity thereof is performed.

指定代表圖：

L . . . 通道長度



發明專利說明書

(本申請書格式、順序，請勿任意更動，※記號部分請勿填寫)

※申請案號：101138437

※申請日：101 年 10 月 18 日

※IPC 分類：

H01L 21/336

(2006.01)

H01L 21/28

(2006.01)

一、發明名稱：(中文／英文)

半導體裝置以及半導體裝置的製造方法

Semiconductor device and method for manufacturing the same

二、中文發明摘要：

本發明提供一種可靠性高的半導體裝置以及該半導體裝置的製造方法。本發明的目的之一是高良率地製造可靠性高的半導體裝置以實現高生產化。在具有依次層疊有閘極電極層、閘極絕緣膜、氧化物半導體膜並且設置有與氧化物半導體膜接觸的源極電極層及汲極電極層的電晶體的半導體裝置的製造中，藉由蝕刻製程在形成源極電極層及汲極電極層，然後進行去除存在於氧化物半導體膜表面及其附近的因蝕刻製程而產生的雜質的製程。

三、英文發明摘要：

A highly reliable semiconductor device and a method for manufacturing the semiconductor device are provided. The semiconductor device is manufactured with a high yield to achieve high productivity. In the manufacture of a semiconductor device including a transistor in which a gate electrode layer, a gate insulating film, and an oxide semiconductor film are sequentially stacked and a source electrode layer and a drain electrode layer are provided in contact with the oxide semiconductor film, the source electrode layer and the drain electrode layer are formed through an etching step and then a step for removing impurities which are generated by the etching step and exist on a surface of the oxide semiconductor film and in the vicinity thereof is performed.

四、指定代表圖：

(一) 本案指定代表圖為：第(1A)圖。

(二) 本代表圖之元件代表符號簡單說明：

401：閘極電極層

403：氧化物半導體膜

405a：源極電極層

405b：汲極電極層

W：通道寬度

L：通道長度

五、本案若有化學式時，請揭示最能顯示發明特徵的化學式：無

六、發明說明：

【發明所屬之技術領域】

本發明關於一種半導體裝置以及半導體裝置的製造方法。

在本說明書中，半導體裝置是指能夠藉由利用半導體特性而工作的所有裝置，因此電光裝置、半導體電路及電子裝置都是半導體裝置。

【先前技術】

藉由利用形成在具有絕緣表面的基板上的半導體薄膜來形成電晶體的技術備受矚目。該電晶體被廣泛地應用於積體電路（IC）、影像顯示裝置（簡單地記載為顯示裝置）等的電子裝置。作為可以應用於電晶體的半導體薄膜，矽類半導體材料被廣泛地周知。此外，作為其他材料氧化物半導體受到關注。

例如，已經公開了一種使用包含銦（In）、鎵（Ga）及鋅（Zn）的非晶氧化物（IGZO類非晶氧化物）的半導體層的電晶體（參照專利文獻1）。

[專利文獻 1]日本專利申請公開第 2011-181801 號公報

另外，對於具有使用氧化物半導體的電晶體的半導體裝置來說，能否實現高可靠性是決定其能否邁入商品化的重要因素。

但是，半導體裝置由具有複雜結構的多個薄膜構成並

利用多種材料、方法及製程製造。因此，由於所採用的製程，有可能導致形成的半導體裝置出現形狀故障或電特性低下。

【發明內容】

鑒於上述問題，本發明的目的之一是提供一種具有使用氧化物半導體的電晶體的高可靠性的半導體裝置。

另外，本發明的目的之一是高良率地製造可靠性高的半導體裝置以實現高生產化。

在具有底閘極結構的電晶體的二極體裝置中，可以防止當形成以與氧化物半導體膜接觸的方式設置在氧化物半導體膜上的源極電極層及汲極電極層時所使用的蝕刻氣體中的元素作為雜質殘留在氧化物半導體膜的表面。具體地，例如可以採用如下方式。

本發明的一個方式是一種半導體裝置的製造方法，包括如下步驟：在絕緣表面上形成閘極電極層；在閘極電極層上形成閘極絕緣膜；隔著閘極絕緣膜在閘極電極層上形成島狀的氧化物半導體膜；在閘極絕緣膜及島狀的氧化物半導體膜上形成導電膜；藉由利用使用含有鹵素元素的蝕刻氣體的電漿處理對導電膜進行加工形成源極電極層及汲極電極層；對氧化物半導體膜進行雜質去除處理來去除包含於蝕刻氣體中的元素。

另外，在上述半導體裝置的製造方法中，在進行了雜質去除處理之後，氧化物半導體膜表面的鹵素元素濃度

(例如，氯濃度) 為 $5 \times 10^{18} \text{ atoms/cm}^3$ 以下，較佳為 $1 \times 10^{18} \text{ atoms/cm}^3$ 以下。

另外，在上述半導體裝置的製造方法中，作為雜質去除處理，較佳進行氧電漿處理或一氧化二氮電漿處理。再者，較佳進行利用稀氫氟酸溶液的洗滌處理。

根據本發明的一個方式的半導體裝置，其包括：設置在絕緣表面上的閘極電極層；設置在閘極電極層上的閘極絕緣膜；設置在閘極絕緣膜上的島狀的氧化物半導體膜；以接觸於氧化物半導體膜的方式設置的源極電極層及汲極電極層，其中源極電極層及汲極電極層覆蓋氧化物半導體膜的通道寬度方向的端部，並且氧化物半導體膜表面的鹵素元素（例如，氯濃度）為 $5 \times 10^{18} \text{ atoms/cm}^3$ 以下。

另外，在根據上述結構的氧化物半導體膜中，與源極電極層及汲極電極層重疊的區域的厚度大於不與源極電極層及汲極電極層重疊的區域的厚度。

如上所述，為了形成源極電極層或汲極電極層等在氧化物半導體膜上並與其接觸的膜的圖案，較佳採用使用含有鹵素元素的蝕刻氣體的電漿處理。但是，當氧化物半導體膜暴露於含有鹵素元素的蝕刻氣體時，有如下顧慮：因包含於上述蝕刻氣體中的鹵素元素（例如，氯、氟）氧化物半導體膜中的氧被抽出，而使氧化物半導體膜的介面附近形成氧缺陷。另外，當在蝕刻製程之後氧化物半導體膜表面及其附近殘留有包含於蝕刻氣體中的鹵素元素時，氧化物半導體膜中有可能形成氧缺陷。當氧化物半導體膜中

生成氧缺陷時，氧化物半導體膜的背通道低電阻化（n 型化）而可能導致寄生通道的形成。

例如，當作爲氧化物半導體膜使用含有銦的氧化物半導體材料，並且在以接觸於氧化物半導體膜的方式設置的源極電極層及汲極電極層的加工中使用含有三氯化硼（ BCl_3 ）的蝕刻氣體時，有時氧化物半導體膜中的 In-O-In 鍵與蝕刻氣體中的 Cl 發生反應而變成包含 In-Cl 鍵和氧脫離了的 In 元素的膜。由於氧脫離了的 In 元素具有懸空鍵，因此在氧化物半導體膜中發生氧脫離的部分中存在氧缺陷。

另外，當鹵素元素的蝕刻氣體中包含鹵素以外的元素（例如，硼）時，其也成爲導致氧化物半導體膜的背通道低電阻化（n 型化）的主要原因之一。

於是，在本發明的一個方式中，藉由在設置在氧化物半導體膜上的源極電極層及汲極電極層的蝕刻加工之後進行雜質去除處理，去除可能引起氧化物半導體膜的低電阻化的雜質。由此，可以實現半導體裝置的高可靠性。

本發明的一個方式關於一種半導體裝置，該半導體裝置具有電晶體或包含電晶體的電路。例如，本發明的一個方式關於一種半導體裝置，該半導體裝置具有通道形成區由氧化物半導體形成的電晶體或包含該電晶體的電路。例如，本發明關於：LSI；CPU；安裝在電源電路中的功率裝置；包括記憶體、閘流體、轉換器以及影像感測器等的半導體積體電路；以液晶顯示面板爲代表的電光裝置；具

有發光元件的發光顯示裝置；以及作為部件安裝有上述裝置的電子裝置。

本發明可以提供一種具有使用氧化物半導體的電晶體的高可靠性的半導體裝置。

此外，可以高良率地製造可靠性高的半導體裝置，由此可以實現高生產化。

【實施方式】

下面，參照圖式詳細地說明本說明書所公開的發明的實施方式。但是，所屬技術領域的普通技術人員可以很容易地理解一個事實，就是本說明書所公開的發明的方式及詳細內容可以被變換為各種各樣的形式而不侷限於以下說明。並且，本說明書所公開的發明不應被看作僅限定於以下實施方式的描述內容。另外，為了方便起見附加了第一、第二等序數詞，其並不表示製程順序或疊層順序。此外，本說明書中的序數詞不表示特定發明的事項的固有名稱。

實施方式 1

在本實施方式中，參照圖 1A 至 1D 以及圖 2A 至 2E 說明半導體裝置及半導體裝置的製造方法的一個方式。在本實施方式中，作為半導體裝置的一個例子示出具有氧化物半導體膜的電晶體。

電晶體既可以採用形成一個通道形成區的單閘結構，

又可以採用形成兩個通道形成區的雙閘結構（double-gate），還可以採用形成三個通道形成區的三閘結構。或者，也可以是具有隔著閘極絕緣膜配置在通道形成區上下的兩個閘極電極層的雙閘型。

圖 1A 至 1D 所示的電晶體 410 示出為底閘極結構的一種的也被稱為反交錯型電晶體的電晶體的一個例子。圖 1A 是電晶體 410 的平面圖，圖 1B 是沿著圖 1A 的 A1-A2 的剖面圖（通道長度方向的剖面圖），圖 1C 是沿著圖 1A 的 B1-B2 的剖面圖。另外，在圖 1A 中，L 表示通道長度，W 表示通道寬度。注意，在圖 1A 中，為了方便起見，省略電晶體 410 的構成要素的一部分（例如，閘極絕緣膜 402 等）而進行圖示。

如圖 1A 至 1D 所示，具有電晶體 410 的半導體裝置在具有絕緣表面的基板 400 上包括：閘極電極層 401；閘極絕緣膜 402；氧化物半導體膜 403；源極電極層 405a 及汲極電極層 405b。另外，還設置有覆蓋電晶體 410 的絕緣膜 407 以及平坦化絕緣膜 408。

在圖 1A 所示的電晶體 410 中，氧化物半導體膜 403 與絕緣膜 407 的介面的鹵素元素濃度（例如，氟濃度）降至 $5 \times 10^{18} \text{ atom/cm}^3$ 以下，較佳為 $1 \times 10^{18} \text{ atom/cm}^3$ 以下。由此，可以抑制電晶體的背通道的低電阻化（n 型化），從而可以形成寄生通道的形成得到抑制的電晶體 410。由此，可以使電晶體 410 具有高可靠性。

另外，如圖 1A 及 1C 所示，在電晶體 410 中，源極電

極層 405a 及汲極電極層 405b 覆蓋氧化物半導體膜 403 的通道寬度 W 方向的端部。藉由採用該結構，在形成源極電極層 405a 及汲極電極層 405b 時，可以防止氧化物半導體膜 403 的端部暴露於使用含有鹵素元素的蝕刻氣體的電漿中。

另外，在形成源極電極層 405a 及汲極電極層 405b 時，有時因氧化物半導體膜 403 的一部分被去除而形成具有槽部（凹部）的氧化物半導體膜 403。另外，在形成源極電極層 405a 及汲極電極層 405b 之後進行雜質去除製程（後面詳細說明）時，有時因氧化物半導體膜 403 的一部分被去除而形成具有槽部（凹部）的氧化物半導體膜 403。此時，如圖 1D 所示，形成包括具有槽部（凹部）的氧化物半導體膜 403 的電晶體 420。另外，電晶體 420 的通道寬度 W 方向的剖面圖（沿著圖 1A 的 B1-B2 的剖面圖）與圖 1C 相同。

用作氧化物半導體膜 403 的氧化物半導體較佳的是至少包含銦（In）。尤其是較佳為包含 In 及鋅（Zn）。此外，作為用來降低使用該氧化物半導體膜的電晶體的電特性變化的穩定劑，除了上述元素以外較佳為還包含鎵（Ga）。此外，作為穩定劑較佳為包含錫（Sn）。另外，作為穩定劑較佳為包含鉛（Hf）。此外，作為穩定劑較佳為包含鋁（Al）。另外，作為穩定劑較佳為包含銮（Zr）。

此外，作為其他穩定劑，也可以包含鑼系元素的鑼

(La) 、 銻 (Ce) 、 鐳 (Pr) 、 釵 (Nd) 、 釵 (Sm) 、 銻 (Eu) 、 釵 (Gd) 、 銻 (Tb) 、 鐳 (Dy) 、 釵 (Ho) 、 銻 (Er) 、 銻 (Tm) 、 鐳 (Yb) 、 鐳 (Lu) 中 的 一 種 或 多 種 。

例如，作為氧化物半導體可以使用氧化銦；氧化錫；氧化鋅；In-Zn 類氧化物、In-Mg 類氧化物、In-Ga 類氧化物；In-Ga-Zn 類氧化物（也稱為 IGZO）、In-Al-Zn 類氧化物、In-Sn-Zn 類氧化物、In-Hf-Zn 類氧化物、In-La-Zn 類氧化物、In-Ce-Zn 類氧化物、In-Pr-Zn 類氧化物、In-Nd-Zn 類氧化物、In-Sm-Zn 類氧化物、In-Eu-Zn 類氧化物、In-Gd-Zn 類氧化物、In-Tb-Zn 類氧化物、In-Dy-Zn 類氧化物、In-Ho-Zn 類氧化物、In-Er-Zn 類氧化物、In-Tm-Zn 類氧化物、In-Yb-Zn 類氧化物、In-Lu-Zn 類氧化物；以及 In-Sn-Ga-Zn 類氧化物、In-Hf-Ga-Zn 類氧化物、In-Al-Ga-Zn 類氧化物、In-Sn-Al-Zn 類氧化物、In-Sn-Hf-Zn 類氧化物、In-Hf-Al-Zn 類氧化物。

例如，“In-Ga-Zn 類氧化物”是指以 In、Ga、Zn 為主要成分的氧化物，對 In、Ga、Zn 的比率沒有限制。另外，也可以含有 In、Ga、Zn 以外的金屬元素。

另外，作為氧化物半導體，也可以使用表示為 $\text{InMO}_3(\text{ZnO})_m$ （ $m > 0$ 且 m 不是整數）的材料。注意，M 表示選自 Ga、Fe、Mn 和 Co 中的一種或多種金屬元素。此外，作為氧化物半導體，也可以使用表示為 $\text{In}_2\text{SnO}_5(\text{ZnO})_n$ （ $n > 0$ 且 n 是整數）的材料。

例如，可以使用原子數比為 $\text{In}:\text{Ga}:\text{Zn}=1:1:1$ ($=1/3:1/3:1/3$)、 $\text{In}:\text{Ga}:\text{Zn}=2:2:1$ ($=2/5:2/5:1/5$)、 $\text{In}:\text{Ga}:\text{Zn}=3:1:2$ ($=1/2:1/6:1/3$) 的 In-Ga-Zn 類氧化物或與其類似的組成的氧化物。另外，較佳為使用原子數比為 $\text{In}:\text{Sn}:\text{Zn}=1:1:1$ ($=1/3:1/3:1/3$)、 $\text{In}:\text{Sn}:\text{Zn}=2:1:3$ ($=1/3:1/6:1/2$) 或 $\text{In}:\text{Sn}:\text{Zn}=2:1:5$ ($=1/4:1/8:5/8$) 的 In-Sn-Zn 類氧化物或與其類似的組成的氧化物。

但是，含有銦的氧化物半導體不侷限於此，可以根據所需要的半導體特性（遷移率、閾值、偏差等）而使用適當的組成的材料。另外，較佳為採用適當的載流子濃度、雜質濃度、缺陷密度、金屬元素及氧的原子數比、原子間距離、密度等，以得到所需要的半導體特性。

例如，在使用 In-Sn-Zn 氧化物的電晶體中比較容易得到高遷移率。但是，在使用 In-Ga-Zn 類氧化物的電晶體中也可以藉由減小塊內缺陷密度提高遷移率。

例如， In 、 Ga 、 Zn 的原子數比為 $\text{In}:\text{Ga}:\text{Zn}=a:b:c$ ($a+b+c=1$) 的氧化物的組成與原子數比為 $\text{In}:\text{Ga}:\text{Zn}=A:B:C$ ($A+B+C=1$) 的氧化物的組成類似是指 a 、 b 、 c 滿足 $(a-A)^2+(b-B)^2+(c-C)^2 \leq r^2$ 的狀態， r 例如可以為 0.05。其他氧化物也是同樣的。

氧化物半導體膜 403 有可能處於單晶、多晶（polycrystal）或非晶等狀態。

氧化物半導體膜 403 較佳為 CAAC-OS（C Axis Aligned Crystalline Oxide Semiconductor：C 軸配向結晶

氧化物半導體)膜。

CAAC-OS 膜不是完全的單晶，也不是完全的非晶。CAAC-OS 膜是在非晶相中具有結晶部的結晶-非晶混合相結構的氧化物半導體膜。另外，一般該結晶部分的尺寸為能夠容納於一個邊長小於 100nm 的立方體內的尺寸。另外，在使用透射電子顯微鏡 (TEM: Transmission Electron Microscope) 觀察時的影像中，包含於 CAAC-OS 膜中的非晶部與結晶部的邊界不明確。另外，在 CAAC-OS 膜中利用 TEM 觀察不到晶界 (grain boundary)。因此，在 CAAC-OS 膜中，起因於晶界的電子遷移率的降低得到抑制。

包含於 CAAC-OS 膜中的結晶部的 c 軸在平行於 CAAC-OS 膜的被形成面的法線向量或 CAAC-OS 膜的表面的法線向量的方向上一致，在從垂直於 ab 面的方向看時具有三角形或六角形的原子排列，且在從垂直於 c 軸的方向看時，金屬原子排列為層狀或者金屬原子和氧原子排列為層狀。另外，不同結晶部的 a 軸及 b 軸的方向也可以彼此不同。在本說明書中，在只記載“垂直”時，包括 85°以上且 95°以下的範圍。另外，當只記載“平行”時，包括 -5°以上且 5°以下的範圍。

另外，在 CAAC-OS 膜中，結晶部的分佈也可以不均勻。例如，在 CAAC-OS 膜的形成過程中，當從氧化物半導體膜的表面一側進行結晶生長時，有時與被形成面附近相比表面附近的結晶部所占的比例更高。另外，藉由對

CAAC-OS 膜添加雜質，有時在該雜質添加區中結晶部發生非晶化。

由於包含於 CAAC-OS 膜中的結晶部的 c 軸在平行於 CAAC-OS 膜的被形成面的法線向量或 CAAC-OS 膜的表面的法線向量的方向上一致，所以有時其根據 CAAC-OS 膜的形狀（被形成面的剖面形狀或膜表面的剖面形狀）而朝向不同的方向。另外，結晶部的 c 軸方向是平行於形成 CAAC-OS 膜時的被形成面的法線向量或表面的法線向量的方向。結晶部是藉由成膜或藉由在成膜之後進行加熱處理等的晶化處理而形成的。

使用 CAAC-OS 膜的電晶體能夠降低由可見光或紫外光的照射引起的電特性變動。因此，該電晶體的可靠性高。

另外，也可以用氮取代構成氧化物半導體膜的氧的一部分。

另外，像 CAAC-OS 那樣的具有結晶部的氧化物半導體可以進一步降低塊體內缺陷，藉由提高表面的平坦性，可以得到處於非晶狀態的氧化物半導體的遷移率以上的遷移率。爲了提高表面的平坦性，較佳爲在平坦的表面上形成氧化物半導體，具體地，較佳的是在平均面粗糙度（Ra）爲 1nm 以下，較佳爲 0.3nm 以下，更佳爲 0.1nm 以下的表面上形成氧化物半導體。

另外，Ra 是將 JIS B0601:2001(ISO4287:1997)中定義的算術平均粗糙度擴大爲三維以使其能夠應用於曲面，可

以以“將從基準面到指定面的偏差的絕對值平均而得的值”表示，以如下算式定義。

$$Ra = \frac{1}{S_0} \int_{y_1}^{y_2} \int_{x_1}^{x_2} |f(x, y) - Z_0| dx dy$$

這裏，指定面是指成為測量粗糙度對象的面，並且是以座標（ $x_1, y_1, f(x_1, y_1)$ ）、（ $x_1, y_2, f(x_1, y_2)$ ）、（ $x_2, y_1, f(x_2, y_1)$ ）及（ $x_2, y_2, f(x_2, y_2)$ ）的四點表示的四角形的區域，指定面投影在 xy 平面的長方形的面積為 S_0 ，基準面的高度（指定面的平均高度）為 Z_0 。可以利用原子力顯微鏡（AFM:Atomic Force Microscope）測定 Ra 。

但是，由於在本實施方式中說明的電晶體 410 為底閘極電晶體，所以在氧化物半導體膜的下方有基板 400、閘極電極層 401 及閘極絕緣膜 402。因此，為了獲得上述平坦的表面，可以在形成閘極電極層 401 及閘極絕緣膜 402 之後進行 CMP 處理等平坦化處理。

將氧化物半導體膜 403 的厚度設定為 1nm 以上且 30nm 以下（較佳為 5nm 以上且 10nm 以下），可以適當地利用濺射法、MBE（Molecular Beam Epitaxy：分子束外延）法、CVD 法、脈衝雷射沉積法、ALD（Atomic Layer Deposition：原子層沉積）法等。此外，氧化物半導體膜 403 可以使用在以大致垂直於濺射靶材表面的方式設置有多個基板表面的狀態下進行成膜的濺射裝置形成。

接著，使用圖 2A 至 2E 示出具有電晶體 410 的半導體裝置的製造方法的一個例子。

對可用作具有絕緣表面的基板 400 的基板沒有很大的限制，但是基板 400 需要至少具有能夠承受在後面進行的熱處理的程度的耐熱性。例如，可以使用如硼矽酸鋇玻璃和硼矽酸鋁玻璃等的玻璃基板、陶瓷基板、石英基板、藍寶石基板等。另外，作為基板 400，也可以採用以矽或碳化矽等為材料的單晶半導體基板或多晶半導體基板、以矽鍺等為材料的化合物半導體基板、SOI 基板等，還可以使用在這些基板上設置有半導體元件的基板。

此外，作為基板 400 也可以使用撓性基板製造半導體裝置。在製造具有撓性的半導體裝置時，既可以在撓性基板上直接形成包含氧化物半導體膜 403 的電晶體 410，也可以在其他製造基板上形成包含氧化物半導體膜 403 的電晶體 410，然後從製造基板將其剝離並轉置到撓性基板上。注意，為了從製造基板剝離電晶體並轉置到撓性基板上，較佳的是在製造基板與包含氧化物半導體膜的電晶體 410 之間設置剝離層。

也可以在基板 400 上設置絕緣膜作為基底膜。作為絕緣膜，可以藉由電漿 CVD 法或濺射法等並使用如下材料形成：氧化矽、氧氮化矽、氧化鋁、氧氮化鋁、氧化鉛、氧化鎵等氧化物絕緣材料；氮化矽、氮氧化矽、氮化鋁、氮氧化鋁等氮化絕緣材料；它們的混合材料。

可以對基板 400（或基板 400 及絕緣膜）進行加熱處

理。例如，可以使用利用高溫氣體進行加熱處理的 GRTA (Gas Rapid Thermal Anneal ; 氣體快速熱退火) 裝置以 650°C 進行 1 分至 5 分的加熱處理。另外，作為 GRTA 的高溫氣體使用如氬等的稀有氣體或氮那樣的即使進行加熱處理也不與被處理物產生反應的惰性氣體。另外，也可以利用電爐以 500°C 進行 30 分至 1 小時的加熱處理。

接著，在基板 400 上形成成為閘極電極層（包括使用與其相同的層形成的佈線）的導電膜。導電膜可以使用鉬、鈦、鉭、鎢、鋁、銅、鉻、釹、銦等的金屬材料或以這些材料為主要成分的合金材料形成。此外，作為導電膜，可以使用以摻雜有磷等雜質元素的多晶矽膜為代表的半導體膜、鎳矽化物等矽化物膜。導電膜既可以是單層結構，又可以是疊層結構。

另外，導電膜可以使用氧化銦-氧化錫、包含氧化鎢的銦氧化物、包含氧化鎢的銦鋅氧化物、包含氧化鈦的銦氧化物、包含氧化鈦的銦錫氧化物、氧化銦-氧化鋅以及添加有氧化矽的銦錫氧化物等導電材料。此外，也可以採用上述導電材料與上述金屬材料的疊層結構。

此外，作為與閘極絕緣膜 402 接觸的導電膜，可以使用包含氮的金屬氧化物，明確地說，包含氮的 In-Ga-Zn-O 膜、包含氮的 In-Sn-O 膜、包含氮的 In-Ga-O 膜、包含氮的 In-Zn-O 膜、包含氮的 Sn-O 膜、包含氮的 In-O 膜以及金屬氮化膜（InN、SnN 等）。這些膜具有 5eV （電子伏特）以上，較佳為具有 5.5eV （電子伏特）以上的功函

數，並且當將它們用作閘極電極層時，可以使電晶體的電特性的臨界電壓成為正值，而可以實現所謂的常關閉型（normally off）的切換元件。

在本實施方式中，利用濺射法形成 100nm 厚的鎢膜。

接著，利用光微影製程在導電膜上形成光阻掩罩，並藉由選擇性的蝕刻形成閘極電極層 401。在形成閘極電極層 401 之後，去除光阻掩罩。作為導電膜的蝕刻，可以使用乾蝕刻和濕蝕刻中的一者或兩者。

另外，可以在形成閘極電極層 401 之後對基板 400 及閘極電極層 401 進行加熱處理。例如，可以利用 GRTA 裝置以 650℃ 進行 1 分至 5 分的加熱處理。或者，利用電爐以 500℃ 進行 30 分至 1 小時的加熱處理。

接著，在閘極電極層 401 上形成閘極絕緣膜 402。

另外，為了提高閘極絕緣膜 402 的覆蓋性，可以對閘極電極層 401 的表面進行平坦化處理。尤其是當作為閘極絕緣膜 402 使用厚度較薄的絕緣膜時，較佳的是閘極電極層 401 表面具有良好的平坦性。

將閘極絕緣膜 402 的厚度設定為 1nm 以上 20nm 以下，並可以適當地利用濺射法、MBE 法、CVD 法、PECVD 法、脈衝雷射沉積法、ALD 法等。此外，閘極絕緣膜 402 也可以使用在以大致垂直於濺射靶材表面的方式設置有多個基板表面的狀態下進行成膜的濺射裝置形成。

閘極絕緣膜 402 可以使用如下材料形成：氧化矽；氧化鎵；氧化鋁；氮化矽；氧氮化矽；氧氮化鋁；氮氧化

矽。此外，藉由作為閘極絕緣膜 402 的材料使用氧化鉛、氧化釷、矽酸鉛（ HfSi_xO_y （ $x>0$ ， $y>0$ ））、添加有氮的矽酸鉛（ HfSiO_xN_y （ $x>0$ ， $y>0$ ））、鋁酸鉛（ HfAl_xO_y （ $x>0$ ， $y>0$ ））以及氧化鐳等 high-k 材料，可以降低閘極漏電流。另外，閘極絕緣膜 402 可以使用上述材料形成單層結構或疊層結構。

較佳為閘極絕緣膜 402 的與氧化物半導體膜 403 接觸的部分含有氧。尤其是，較佳為閘極絕緣膜 402 的膜中（塊體中）至少含有超過化學計量成分比的量的氧。例如，當將氧化矽膜用於閘極絕緣膜 402 時，組成通式為 $\text{SiO}_{2+\alpha}$ （注意， $\alpha>0$ ）。

藉由以接觸於氧化物半導體膜 403 的方式形成成為氧的供應源的包含多量的（過剩的）氧的閘極絕緣膜 402，可以從該閘極絕緣膜 402 對氧化物半導體膜 403 供應氧。也可以藉由在氧化物半導體膜 403 與閘極絕緣膜 402 至少部分接觸的狀態下進行加熱處理來對氧化物半導體膜 403 供應氧。

藉由對氧化物半導體膜 403 供應氧，可以填補膜中的氧缺陷。再者，較佳為考慮到所製造的電晶體的尺寸和閘極絕緣膜 402 的臺階覆蓋性而形成閘極絕緣膜 402。

在本實施方式中，藉由高密度電漿 CVD 法形成 200nm 厚的氧氮化矽膜。

或者，可以在形成閘極絕緣膜 402 之後對基板 400、閘極電極層 401、及閘極絕緣膜 402 進行加熱處理。例

如，可以利用 GRTA 裝置以 650°C 進行 1 分至 5 分的加熱處理。或者，利用電爐以 500°C 進行 30 分至 1 小時的加熱處理。

接著，在閘極絕緣膜 402 上形成氧化物半導體膜 403（參照圖 2A）。

在形成氧化物半導體膜 403 的製程中，爲了儘量不使氧化物半導體膜 403 包含氫或水，較佳爲作爲形成氧化物半導體膜 403 的預處理，在濺射裝置的預熱室中對形成有閘極絕緣膜 402 的基板進行預熱，使附著於基板及閘極絕緣膜 402 的氫或水分等雜質脫離而排出。另外，作爲設置在預熱室中的排氣單元較佳的是使用低溫泵。

也可以對閘極絕緣膜 402 中的與氧化物半導體膜 403 接觸的區域進行平坦化處理。對平坦化處理沒有特別的限制，而作爲平坦化處理可以使用拋光處理（例如，化學機械拋光（Chemical Mechanical Polishing：CMP）法）、乾蝕刻處理及電漿處理。

作爲電漿處理，例如可以進行引入氬氣來產生電漿的反濺射。反濺射是指使用 RF 電源在氬氛圍下對基板一側施加電壓，來在基板附近形成電漿以進行表面改性的方法。另外，也可以使用氮、氦、氧等代替氬氛圍。藉由進行反濺射，可以去除附著於閘極絕緣膜 402 表面的粉狀物質（也稱爲微粒、塵屑）。

作爲平坦化處理，既可以多次進行拋光處理、乾蝕刻處理及電漿處理，又可以組合上述處理而進行。此外，當

組合上述處理而進行時，對製程順序也沒有特別的限制，可以根據閘極絕緣膜 402 表面的凹凸狀態適當地設定。

此外，較佳的是在成膜時包含多量的氧的條件（例如，在氧比率為 100% 的氛圍下利用濺射法進行成膜等）下形成氧化物半導體膜 403，使其成為包含多量的氧（較佳為包含與氧化物半導體處於結晶狀態時的化學計量組成相比氧含量過剩的區域）的膜。

另外，在本實施方式中，作為氧化物半導體膜 403 藉由利用裝有 AC 電源的濺射裝置的濺射法形成 35nm 厚的 In-Ga-Zn 類氧化物膜（IGZO 膜）。在本實施方式中，使用原子數比為 $\text{In}:\text{Ga}:\text{Zn}=1:1:1$ （ $1/3:1/3:1/3$ ）的 In-Ga-Zn 類氧化物靶材。另外，成膜條件如下：氧及氬氛圍下（氧流量比率為 50%）；壓力為 0.6Pa；電源功率為 5kW；基板溫度為 170℃。該成膜條件下的沈積速度為 16nm/min。

作為形成氧化物半導體膜 403 時使用的濺射氣體，較佳為使用去除了氫、水、羥基或氫化物等雜質的高純度氣體。

在保持為減壓狀態的沉積室中保持基板。然後，在去除沉積室內的殘留水分的同時引入去除了氫和水分的濺射氣體，使用上述靶材在基板 400 上形成氧化物半導體膜 403。為了去除沉積室內的殘留水分，較佳為使用吸附型的真空泵，例如低溫泵、離子泵、鈦昇華泵。此外，作為排氣單元，也可以使用添加有冷阱的渦輪泵。因為在使用低溫泵進行排氣的沉積室中，例如氫原子、水（ H_2O ）等

包含氫原子的化合物等被排出（更佳的是，包含碳原子的化合物也被排出），所以可以降低包含在該沉積室中形成的氧化物半導體膜 403 中的氫、水、羥基或氫化物等雜質的濃度。

另外，較佳為以不使閘極絕緣膜 402 暴露於大氣的方式連續形成閘極絕緣膜 402 和氧化物半導體膜 403。藉由以不使閘極絕緣膜 402 暴露於大氣的方式連續形成閘極絕緣膜 402 和氧化物半導體膜 403，可以防止氫或水分等雜質附著於閘極絕緣膜 402 表面。

藉由對膜狀的氧化物半導體膜進行光微影製程而加工為島狀可以形成氧化物半導體膜 403。

另外，也可以藉由噴墨法形成用來形成島狀的氧化物半導體膜 403 的光阻掩罩。在藉由噴墨法形成光阻掩罩時不需要光掩模，由此可以降低製造成本。

另外，氧化物半導體膜的蝕刻可以採用乾蝕刻和濕蝕刻中的一者或兩者。例如，作為用於氧化物半導體膜的濕蝕刻的蝕刻劑，可以使用混合有磷酸、醋酸及硝酸的溶液等。此外，也可以使用 ITO-07N（由日本關東化學株式會社製造）。另外，也可以藉由利用 ICP（Inductively Coupled Plasma：感應耦合電漿）蝕刻法的乾蝕刻進行蝕刻加工。

另外，也可以對氧化物半導體膜 403 進行用來去除過剩的氫（包括水或羥基）（脫水化或脫氫化）的加熱處理。將加熱處理的溫度設定為 300℃ 以上且 700℃ 以下或

低於基板的應變點。加熱處理可以在減壓下或氮氛圍下等進行。

另外，當作爲氧化物半導體膜 403 使用結晶氧化物半導體膜時，也可以進行用於晶化的加熱處理。

在本實施方式中，將基板引入到加熱處理裝置之一的電爐中，在氮氛圍下以 450℃ 對氧化物半導體膜 403 進行 1 小時的加熱處理，並且在氮及氧氛圍下以 450℃ 對其進行 1 小時的加熱處理。

另外，加熱處理裝置不侷限於電爐，也可以使用利用電阻發熱體等的發熱體所產生的熱傳導或熱輻射對被處理物進行加熱的裝置。例如，可以使用 GRTA (Gas Rapid Thermal Anneal : 氣體快速熱退火) 裝置、LRTA (Lamp Rapid Thermal Anneal : 燈快速熱退火) 裝置等 RTA (Rapid Thermal Anneal : 快速熱退火) 裝置。LRTA 裝置是藉由利用從鹵素燈、金屬鹵化物燈、氙弧燈、碳弧燈、高壓鈉燈或者高壓汞燈等的燈發射的光 (電磁波) 的輻射來加熱被處理物的裝置。GRTA 裝置是使用高溫氣體進行加熱處理的裝置。作為高溫的氣體，使用氬等稀有氣體或氮等不因加熱處理而與被處理物發生反應的惰性氣體。

例如，作為加熱處理，也可以進行如下 GRTA，即將基板放入加熱為 650℃ 至 700℃ 的高溫的惰性氣體中，在加熱幾分鐘之後，將基板從惰性氣體中取出。

另外，在加熱處理中，氮或氬、氦、氙等稀有氣體較佳為不包含水、氫等。另外，較佳為將引入到加熱處理裝

置中的氮或氦、氖、氬等稀有氣體的純度設定為 6N (99.9999%) 以上，較佳的是設定為 7N (99.99999%) 以上（即，將雜質濃度設定為 1ppm 以下，較佳的是設定為 0.1ppm 以下）。

此外，也可以在藉由加熱處理加熱氧化物半導體膜 403 之後，對相同的爐中引入高純度的氧氣體、高純度的一氧化二氮氣體或超乾燥空氣（使用 CRDS (cavity ring-down laser spectroscopy：光腔衰蕩光譜法) 方式的露點儀進行測定時的水分量是 20ppm (露點換算，-55℃) 以下，較佳的是 1ppm 以下，更佳的是 10ppb 以下的空氣）。氧氣體或一氧化二氮氣體較佳的是不包含水、氫等。或者，較佳的是將引入加熱處理裝置中的氧氣體或一氧化二氮氣體的純度設定為 6N 以上，較佳的是設定為 7N 以上（即，將氧氣體或一氧化二氮氣體中的雜質濃度設定為 1ppm 以下，較佳的是設定為 0.1ppm 以下）。藉由利用氧氣體或一氧化二氮氣體的作用來供應利用脫水化或脫氫化處理進行雜質排除製程的同時減少的氧化物半導體的主要成分材料的氧，可以使氧化物半導體膜 403 高度純化及 i 型（本質）化。

另外，用來脫水化或脫氫化的加熱處理既可以在形成膜狀的氧化物半導體膜之後進行，又可以在形成島狀的氧化物半導體膜 403 之後進行。

另外，用來脫水化或脫氫化的加熱處理既可以進行多次，又可以兼作其他加熱處理。

藉由在將氧化物半導體膜加工為島狀的氧化物半導體膜 403 之前且在膜狀的氧化物半導體膜覆蓋閘極絕緣膜 402 的狀態下進行用來脫水化或脫氫化的加熱處理，可以防止因加熱處理而釋放包含在閘極絕緣膜 402 中的氧，所以是較佳的。

另外，也可以對經過脫水化或脫氫化處理的氧化物半導體膜 403 引入氧（至少包含氧自由基、氧原子和氧離子中的任何一個）來對其供應氧。

此外，由於脫水化或脫氫化處理，有可能構成氧化物半導體的主要成分材料的氧也同時發生脫離而減少。在氧脫離的部分中存在氧缺陷，並且因該氧缺陷而產生導致電晶體的電特性變動的施體能階。

因此，較佳的是對經過脫水化或脫氫化處理的氧化物半導體膜供應氧（至少包含氧自由基、氧原子和氧離子中的任一種）。藉由對氧化物半導體膜供應氧，可以填補膜中的氧缺陷。

藉由對經過脫水化或脫氫化處理的氧化物半導體膜 403 引入氧而對其供應氧，可以使氧化物半導體膜 403 高度純化且 i 型（本質）化。具有高度純化且 i 型（本質）化的氧化物半導體膜 403 的電晶體的電特性變動被抑制，所以該電晶體在電性上穩定。

作為氧的引入方法，可以使用離子植入法、離子摻雜法、電漿浸沒式離子植入法、電漿處理等。

當對氧化物半導體膜 403 引入氧時，既可以對氧化物

半導體膜 403 直接引入氧，也可以透過後面形成的絕緣膜 407 等其他膜對氧化物半導體膜 403 引入氧。當透過其他膜引入氧時，使用離子植入法、離子摻雜法、電漿浸沒式離子植入法等即可，但是當對被露出的氧化物半導體膜 403 直接引入氧時，也可以使用電漿處理等。

較佳的是在進行脫水化或脫氫化處理之後對氧化物半導體膜 403 引入氧，但是不侷限於此。此外，也可以多次進行對經過上述脫水化或脫氫化處理的氧化物半導體膜 403 的氧的引入。

較佳的是設置於電晶體中的氧化物半導體膜包含與氧化物半導體處於結晶狀態時的化學計量組成相比氧含量過剩的區域。在此情況下，氧含量超過氧化物半導體的化學計量組成。或者，氧含量超過氧化物半導體處於單晶時的氧含量。有時在氧化物半導體的晶格之間存在氧。

藉由去除氧化物半導體中的氫或水分來使其儘量不包含雜質而高度純化，並藉由對其供應氧來填補氧缺陷，可以形成 i 型（本質）的氧化物半導體或無限趨近於 i 型（本質）的氧化物半導體。由此，可以使氧化物半導體的費米能階（ E_f ）達到與本質費米能階（ E_i ）相同程度。因此，藉由將該氧化物半導體膜用於電晶體，可以降低起因於氧缺陷的電晶體的臨界電壓 V_{th} 的偏差、臨界電壓的偏移 ΔV_{th} 。

接著，在閘極電極層 401、閘極絕緣膜 402 及氧化物半導體膜 403 上形成成為源極電極層和汲極電極層（包括

由與此相同的層形成的佈線)的導電膜 445 (參照圖 2B)。

作為該導電膜 445, 使用能夠承受在後面進行的加熱處理的材料。作為用於源極電極層及汲極電極層的導電膜 445, 例如可以使用含有選自鋁 (Al)、鉻 (Cr)、銅 (Cu)、鉭 (Ta)、鈦 (Ti)、鉬 (Mo)、鎢 (W) 中的元素的金屬膜或以上述元素為成分的金屬氮化物膜 (氮化鈦膜、氮化鉬膜、氮化鎢膜) 等。此外, 還可以採用在 Al、Cu 等的金屬膜的下側和上側的一者或兩者層疊 Ti、Mo、W 等高熔點金屬膜或它們的金屬氮化物膜 (氮化鈦膜、氮化鉬膜、氮化鎢膜) 的結構。另外, 作為用於源極電極層及汲極電極層的導電膜 445, 也可以使用導電金屬氧化物。作為導電金屬氧化物, 可以使用氧化銦 (In_2O_3)、氧化錫 (SnO_2)、氧化鋅 (ZnO)、氧化銦-氧化錫 ($\text{In}_2\text{O}_3\text{-SnO}_2$, 簡稱為 ITO)、氧化銦-氧化鋅 ($\text{In}_2\text{O}_3\text{-ZnO}$) 或使它們的金屬氧化物材料包含氧化矽的材料。

藉由光微影製程在導電膜 445 上形成光阻掩罩 448a 及光阻掩罩 448b, 並且選擇性地進行蝕刻來形成源極電極層 405a 及汲極電極層 405b (參照圖 2C)。在形成源極電極層 405a 及汲極電極層 405b 之後去除光阻掩罩 448a、448b。

作為形成該光阻掩罩 448a、448b 時的曝光, 較佳為使用紫外線、KrF 雷射、ArF 雷射等。後面形成的電晶體

410 的通道長度 L 取決於在氧化物半導體膜 403 上相鄰的源極電極層 405a 的下端部與汲極電極層 405b 的下端部之間的間隔寬度。另外，當進行曝光以使通道長度 L 短於 25nm 時，可以使用波長極短，即，幾 nm 至幾十 nm 的超紫外線（Extreme Ultraviolet）進行形成光阻掩罩 448a、448b 時的曝光。利用超紫外線的曝光的解析度高且景深大。因此，也可以將後面形成的電晶體的通道長度 L 設定為 10nm 以上且 1000nm 以下，由此可以實現電路的工作速度的高速化。

此外，為了縮減用於光微影製程的光掩模數及製程數，也可以使用藉由透過的光成為多種強度的曝光掩模的多色調掩模形成的光阻掩罩進行蝕刻製程。由於使用多色調掩模形成的光阻掩罩成為具有多種厚度的形狀，且藉由進行蝕刻進一步改變形狀，因此可以用於加工為不同圖案的多個蝕刻製程。由此，可以使用一個多色調掩模形成至少對應於兩種以上的不同圖案的光阻掩罩。由此，可以縮減曝光掩模數，並還可以縮減與其對應的光微影製程，從而可以實現製程的簡化。

在本實施方式中，在導電膜 445 的蝕刻中，使用含有鹵素元素的氣體 447。作為含有鹵素元素的氣體 447，可以使用含有氯的氣體，例如，可以使用含有氯（ Cl_2 ）、三氯化硼（ BCl_3 ）、四氯化矽（ SiCl_4 ）、四氯化碳（ CCl_4 ）等的氣體。另外，作為含有鹵素元素的氣體 447，可以使用含有氟的氣體，例如，含有四氟化碳

(CF_4)、六氟化硫(SF_6)、三氟化氮(NF_3)、或三氟甲烷(CHF_3))等的氣體。或者，對上述氣體添加了氦(He)、氬(Ar)等的稀有氣體的氣體等。

作為蝕刻方式，可以使用平行平板型 RIE (Reactive Ion Etching，反應離子蝕刻) 法或 ICP (Inductively Coupled Plasma：感應耦合電漿) 蝕刻法。適當地調節蝕刻條件（施加到線圈型電極的電力量、施加到基板一側的電極的電力量、基板一側的電極溫度等），以便能夠蝕刻為所希望的加工形狀。

在本實施方式中，作為導電膜 445 使用藉由濺射法形成的 100nm 厚的鈦膜、400nm 厚的鋁膜及 100nm 厚的鈦膜的疊層。作為導電膜 445 的蝕刻，利用乾蝕刻法對鈦膜、鋁膜及鈦膜的疊層進行蝕刻來形成源極電極層 405a 及汲極電極層 405b。

在本實施方式中，在以第一蝕刻條件對上層的鈦膜及鋁膜的兩層進行蝕刻之後，以第二蝕刻條件去除殘留的下層的鈦膜。注意，第一蝕刻條件為：利用蝕刻氣體 ($\text{BCl}_3 : \text{Cl}_2 = 750\text{sccm} : 150\text{sccm}$)；偏壓功率為 1500W；ICP 電源功率為 0W；壓力為 2.0Pa。第二蝕刻條件為：利用蝕刻氣體 ($\text{BCl}_3 : \text{Cl}_2 = 700\text{sccm} : 100\text{sccm}$)；偏壓功率為 750W；ICP 電源功率為 0W；壓力為 2.0Pa。

另外，較佳的是，當對導電膜 445 進行蝕刻製程時，使導電膜 445 的蝕刻條件最適化以防止氧化物半導體膜 403 被蝕刻而消失或斷開。但是，由於很難僅對導電膜

445 進行蝕刻而完全不使氧化物半導體膜 403 被蝕刻，因此有時當對導電膜 445 進行蝕刻時氧化物半導體膜 403 被部分蝕刻，氧化物半導體膜 403 成為具有槽部（凹部）的氧化物半導體膜。

在用來形成源極電極層 405a 及汲極電極層 405b 的蝕刻製程中，當採用含有鹵素元素的蝕刻氣體時，當氧化物半導體膜 403 暴露於該蝕刻氣體中時，由於包含於該蝕刻氣體中的鹵素元素（例如，氯、氟）氧化物半導體膜 403 中的氧被抽出，而有可能導致氧化物半導體膜 403 的表面形成氧缺陷。另外，在蝕刻製程之後，由於氧化物半導體膜 403 表面及其附近殘留有包含於該蝕刻氣體中的鹵素元素，有可能導致氧化物半導體膜 403 中形成氧缺陷。如此，當氧化物半導體膜 403 中發生氧缺陷時，導致氧化物半導體膜 403 的背通道低電阻化（n 型化），而有可能形成寄生通道。

例如，當作爲氧化物半導體膜 403 使用含有銦的氧化物半導體材料，並且在以接觸於氧化物半導體膜的方式設置的源極電極層及汲極電極層的加工中使用含有三氯化硼（ BCl_3 ）的蝕刻氣體時，有時氧化物半導體膜中的 In-O-In 鍵與蝕刻氣體中的 Cl 發生反應而變成包含 In-Cl 鍵和氧脫離了的 In 元素的膜。由於氧脫離了的 In 元素具有懸空鍵，因此在氧化物半導體膜中發生氧脫離的部分中存在氧缺陷。

另外，由於含有鹵素元素的蝕刻氣體中還含有鹵素元

素之外的元素（例如，硼），而也可能成為導致氧化物半導體膜的背通道低電阻化（n型化）的主要原因之一。

在本實施方式中，由於在形成源極電極層 405a 及汲極電極層 405b 的蝕刻製程中採用含有鹵素元素的氣體 447，因此生成的雜質為鹵素（在本實施方式中為氯）類雜質（鹵素元素或含有鹵素元素的化合物）。另外，如本實施方式所示，當含有鹵素元素的氣體 447 中含有硼時，作為生成的雜質還包括硼或含有硼的化合物。

因此，在形成源極電極層 405a 及汲極電極層 405b 之後，進行去除存在於氧化物半導體膜 403 表面及其附近的雜質的製程（參照圖 2D）。作為雜質去除製程，較佳的是利用：使用氧、一氧化二氮或稀有氣體（典型的有氬）的電漿處理；或者使用稀釋氫氟酸、水、顯影液或 TMAH 溶液的溶液處理等。另外，作為稀釋氫氟酸，例如，當使用 $1/10^3$ 稀釋氫氟酸（氫氟酸：0.05%）對 IGZO 膜進行處理時，1 秒鐘膜厚度減少 1nm 至 3nm，當使用 $2/10^5$ 稀釋氫氟酸（氫氟酸：0.0025%）對 IGZO 膜進行處理時，1 秒鐘膜厚度減少 0.1nm 左右。藉由對氧化物半導體膜 403 進行雜質去除處理，可使氧化物半導體膜 403 表面的氯濃度降低至 $5 \times 10^{18} \text{ atom/cm}^3$ 以下，較佳為 $1 \times 10^{18} \text{ atom/cm}^3$ 以下。在本實施方式中，示出作為雜質去除製程進行使用一氧化二氮的電漿處理的例子。

藉由上述製程，可以製造根據本實施方式的電晶體 410（參照圖 2E）。

在本實施方式中，在源極電極層 405a 及汲極電極層 405b 上以與氧化物半導體膜 403 接觸的方式形成用作保護絕緣膜的絕緣膜 407。

作為絕緣膜 407，至少將其厚度形成為 1nm 以上，並可以適當地採用濺射法等的不使水、氫等的雜質混入到膜中的方法形成。當絕緣膜 407 包含氫時，有如下憂慮：因氫侵入到氧化物半導體膜 403 或者氫抽出氧化物半導體膜 403 中的氧而使氧化物半導體膜的背通道低電阻化（n 型化），而形成寄生通道。因此，為了使絕緣膜 407 成為儘量不包含氫的膜，在成膜方法中不使用氫是十分重要的。

作為絕緣膜 407，典型地可以使用氧化矽、氧氮化矽、氧化鋁、氧氮化鋁、氧化鉛、氧化鎵、氮化矽、氮化鋁、氮氧化矽、氮氧化鋁等的無機絕緣膜的單層或疊層。

因此，當作為脫水化或脫氫化處理進行加熱製程時，較佳的是對氧化物半導體膜 403 供應氧。藉由對氧化物半導體膜 403 供應氧，可以填充膜中的氧缺陷。

在本實施方式中，以絕緣膜 407 為供應源對氧化物半導體膜 403 供應氧，因此示出絕緣膜 407 為含有氧的氧化物絕緣膜（例如，氧化矽膜、氧氮化矽膜）的例子。當以絕緣膜 407 為氧供應源時，較佳的是絕緣膜 407 為包含較多（過剩）氧的膜（較佳為包括包含與氧化物半導體處於結晶狀態時的化學計量組成相比氧含量過剩的區域的膜），由此可以有效地發揮氧供應源的作用。

在本實施方式中，作為絕緣膜 407 利用濺射法形成厚

度為 300nm 的氧化矽膜。將成膜時的基板溫度設定為室溫以上 300℃ 以下，即可。在本實施方式中設定為 100℃。可以在稀有氣體（典型的是氬）氛圍下、氧氛圍下或稀有氣體和氧的混合氛圍下，利用濺射法形成氧化矽膜。此外，作為靶材，可以使用氧化矽靶材或矽靶材。例如，使用矽靶子在含有氧氣的氛圍中利用濺射法形成氧化矽膜。

與形成氧化物半導體膜 403 時同樣，為了去除殘留在絕緣膜 407 的沉積室內的水分，較佳為使用吸附型的真空泵（低溫泵等）。可以降低在使用低溫泵排氣的沉積室中形成的絕緣膜 407 所包含的雜質的濃度。此外，作為用來去除殘留在絕緣膜 407 的沉積室內的水分的排氣裝置，也可以採用配備有冷阱的渦輪分子泵。

作為當形成絕緣膜 407 時使用的濺射氣體，較佳為使用去除了氬、水等雜質的高純度氣體。

接著，在其一部分（通道形成區）接觸於絕緣膜 407 的狀態下，對氧化物半導體膜 403 進行加熱製程。

將加熱製程的溫度設定為 250℃ 以上 700℃ 以下，或者設定為 400℃ 以上 700℃ 以下，或者設定為低於基板的應變點。例如，將基板放進加熱處理裝置之一種的電爐中，在氮氣氛圍下以 250℃ 對氧化物半導體膜進行一小時的加熱製程。

該加熱製程可以使用與進行脫水化或脫氫化處理的加熱製程相同的加熱方法及加熱裝置。

在減壓、氮、氧、超乾燥空氣（使用 CRDS（cavity

ring-down laser spectroscopy：光腔衰蕩光譜法）方式的露點儀來測定時的水分量為 20ppm（露點換算為 -55°C ）以下，較佳為 1ppm 以下，更佳的是為 10ppb 以下的空氣）、或者稀有氣體（氫、氮等）的氛圍下進行加熱製程，即可。但是，上述氮、氧、超乾燥空氣、稀有氣體等的氛圍較佳為不包含水、氫等。此外，較佳為將引入到加熱處理裝置中的氮、氧、稀有氣體的純度設定為 6N（99.9999%）以上，較佳的是設定為 7N（99.99999%）以上（即，將雜質濃度設定為 1ppm 以下，較佳的是設定為 0.1ppm 以下）。

此外，因為在使氧化物半導體膜 403 和含有氧的絕緣膜 407 接觸的狀態下進行加熱製程，所以可以藉由含有氧的絕緣膜 407 對氧化物半導體膜 403 供應由於雜質的排除製程而同時減少的構成氧化物半導體膜 403 的主要成分材料之一的氧。

另外，還可以在絕緣膜 407 上設置高緻密度的無機絕緣膜。例如，利用濺射法在絕緣膜 407 上形成氧化鋁膜。藉由提高氧化鋁膜的緻密度（膜密度為 $3.2\text{g}/\text{cm}^3$ 以上，較佳為 $3.6\text{g}/\text{cm}^3$ 以上），可以對電晶體 410 賦予穩定的電特性。膜密度可以利用盧瑟福背散射分析（RBS，Rutherford Backscattering Spectrometry）或 X 射線反射（XRR，X-Ray Reflectmetry）等測定。

可用於設置在電晶體 410 上的保護絕緣膜的氧化鋁膜具有高遮斷效果（阻擋效果），即，不使氫、水分等雜質

及氧這兩者透過膜的效果。

因此，氧化鋁膜用作一種保護膜，該保護膜防止在製程中及製程後導致電特性變動的氫、水分等雜質混入到氧化物半導體膜 403 並且防止從氧化物半導體膜 403 釋放氧化物半導體的主要構成材料的氧。

此外，爲了降低起因於電晶體 410 的表面凹凸，也可以形成平坦化絕緣膜 408。作爲平坦化絕緣膜 408，可以使用聚醯亞胺樹脂、丙烯酸樹脂、苯並環丁烯類樹脂等的有機材料。此外，除了上述有機材料之外，還可以使用低介電常數材料（low-k 材料）等。另外，也可以層疊多個由上述材料形成的絕緣膜來形成平坦化絕緣膜 408。

例如，作爲平坦化絕緣膜 408 可以形成 1500nm 厚的丙烯酸樹脂膜。丙烯酸樹脂膜可以利用塗布法塗布丙烯酸樹脂之後進行燒結（例如在氮氛圍下以 250℃ 進行 1 小時的燒結）來形成。

可以在形成平坦化絕緣膜 408 之後進行加熱處理。例如，在氮氛圍下以 250℃ 進行 1 小時的加熱處理。

如此，可以在形成電晶體 410 之後進行加熱處理。另外，加熱處理可以多次進行。

藉由上述製程，製造圖 1B 及 1C 所示的電晶體 410。

另外，在進行雜質去除製程時，較佳的是以不使氧化物半導體膜 403 因蝕刻而發生斷裂或消失的方式對雜質去除製程的條件進行最優化。但是，由於很難到達完全不使氧化物半導體膜 403 被蝕刻的條件，因此有時氧化物半導

體膜 403 露出的部分被部分去除而使氧化物半導體膜 403 具有槽部（凹部）。此時，如圖 1D 所示，可以形成包括具有槽部（凹部）的氧化物半導體膜 403 的電晶體 420。另外，電晶體 420 的通道寬度 W 方向的剖面圖（沿著圖 1A 的 B1-B2 的剖面圖）與圖 1C 相同。

另外，起因於蝕刻製程的雜質（典型的有鹵素元素（例如氯、氟）、含有鹵素元素的化合物）、硼或含有硼的化合物）的濃度可以利用 SIMS(Secondary Ion Mass Spectrometry：二次離子質譜測定技術)等方法計算。

圖 11 示出利用二次離子質譜分析（SIMS：Secondary Ion Mass Spectrometry）對沒有進行雜質去除製程制造的電晶體的氧化物半導體膜中的氯濃度進行測量的結果。樣本的電晶體除了沒有進行溶液處理之外其他的結構都與本實施方式的電晶體 410 相同，並且使用相同的材料及方法製造。另外，在電晶體 410 上形成有絕緣膜 407。另外，測量範圍是在深度方向上層疊有為保護絕緣膜的氧氮化矽膜（厚度 400nm）、為氧化物半導體膜的 IGZO 膜、為閘極絕緣膜的氧氮化矽膜的區域。該測量從保護絕緣膜向深度方向進行。

如圖 11 所示，為氧化物半導體膜的 IGZO 膜中的氯濃度高於 $1 \times 10^{19} \text{ atoms/cm}^3$ ，由此可知氧化物半導體膜中含有氯。

如上所述，藉由進行雜質去除製程，可以防止氧化物半導體膜 403 表面及其附近殘留起因於蝕刻製程的雜質

(典型的有鹵素元素(例如, 氯、氟)、含有鹵素元素的化合物、硼或含有硼的化合物)。另外, 可以使氧化物半導體膜 403 表面中的起因於蝕刻製程的雜質(例如, 氯)的濃度降至 $5 \times 10^{18} \text{ atoms/cm}^3$ 以下(較佳為 $1 \times 10^{18} \text{ atoms/cm}^3$ 以下)。

因此, 可以提供包括使用氧化物半導體膜 403 的具有穩定電特性的電晶體 410 且可靠性高的半導體裝置。此外, 可以高良率地製造可靠性高的半導體裝置, 由此可以實現高生產化。

實施方式 2

在本實施方式中, 參照圖 3A 至 3D 以及圖 4A 至 4E 說明半導體裝置及半導體裝置的製造方法的一個方式。與上述實施方式相同的部分或者具有與上述實施方式類似的功能的部分可以用上述實施方式類似的方法形成。此外, 省略相同部分的詳細說明。

圖 3A 至 3D 所示的電晶體 430 示出為底閘極結構的一種的也被稱為反交錯型電晶體的電晶體的一個例子。圖 3A 是電晶體 430 的平面圖, 圖 3B 是沿著圖 3A 的 C1-C2 的剖面圖(通道長度方向的剖面圖), 圖 3C 是沿著圖 3A 的 D1-D2 的剖面圖。另外, 在圖 3A 中, L 表示通道長度, W 表示通道寬度。注意, 在圖 3A 中, 為了方便起見, 省略電晶體 430 的構成要素的一部分(例如, 閘極絕緣膜 402 等)而進行圖示。

如圖 3A 至 3C 所示，具有電晶體 430 的半導體裝置在具有絕緣表面的基板 400 上包括：閘極電極層 401；閘極絕緣膜 402；氧化物半導體膜 403；源極電極層 405a 及汲極電極層 405b。另外，還設置有覆蓋電晶體 430 的絕緣膜 407。

在圖 3A 至 3C 所示的電晶體 430 中，氧化物半導體膜 403 與絕緣膜 407 的介面的鹵素元素濃度（例如，氯濃度）降至 $5 \times 10^{18} \text{atom/cm}^3$ 以下，較佳為 $1 \times 10^{18} \text{atom/cm}^3$ 以下。由此，可以抑制電晶體的背通道的低電阻化（n 型化），從而可以形成寄生通道的形成得到抑制的電晶體 430。由此，可以使電晶體 430 具有高可靠性。

另外，如圖 3A 至 3C 所示，在電晶體 430 中，源極電極層 405a 及汲極電極層 405b 的寬度比氧化物半導體膜 403 的通道寬度 W 短，因此氧化物半導體膜 403 的端部露出。因此，在形成源極電極層 405a 及汲極電極層 405b 時，有時氧化物半導體膜 403 的一部分被去除。並且，在形成源極電極層 405a 及汲極電極層 405b 之後，在進行雜質去除製程時，有時氧化物半導體膜 403 的一部分被去除。此時，如圖 3B 和 3C 所示，由於氧化物半導體膜 403 的一部分被去除，氧化物半導體膜 403 中的與源極電極層 405a 及汲極電極層 405b 重疊的區域的厚度比不與源極電極層 405a 及汲極電極層 405b 重疊的區域的厚度厚。

另外，當氧化物半導體膜 403 沒有被去除時，如圖 3D 所示那樣形成電晶體 440。另外，電晶體 440 的通道長

度 L 方向的剖面圖（圖 3A 的 C1-C2 的剖面圖）與圖 1B 所示的電晶體 410 相同。

接著，使用圖 4A 至 4E 示出具有電晶體 430 的半導體裝置的製造方法的一個例子。

首先，在基板 400 上形成成為閘極電極層（包括使用與其相同的層形成的佈線）的導電膜。在本實施方式中，作為導電膜利用濺射法形成厚度為 100nm 的鎢膜。

接著，利用光微影製程在導電膜上形成光阻掩罩，並進行選擇性的蝕刻來形成閘極電極層 401。形成閘極電極層 401 之後去除光阻掩罩。

接著，在閘極電極層 401 上形成閘極絕緣膜 402。在本實施方式中，利用高密度電漿 CVD 法形成 200nm 厚的氮化矽膜。

接著，在閘極絕緣膜 402 上形成氧化物半導體膜 403（參照圖 4A）。在本實施方式中，作為氧化物半導體膜 403，藉由使用具有 AC 電源裝置的濺射裝置的濺射法，形成厚度為 35nm 的 In-Ga-Zn 類氧化物膜（IGZO 膜）。在本實施方式中，使用原子數比為 $\text{In}:\text{Ga}:\text{Zn}=1:1:1$ （ $1/3:1/3:1/3$ ）的 In-Ga-Zn 類氧化物靶材。另外，成膜條件如下：氧及氬氛圍下（氧流量比率為 50%）；壓力為 0.6Pa；電源功率為 5kW；基板溫度為 170℃。該成膜條件下的沈積速度為 16nm/min。

也可以對氧化物半導體膜 403 進行用來去除（脫水化或脫氫化）過剩的氫（包括水及羥基）的加熱處理。在本

實施方式中，將基板引入到加熱處理裝置之一的電爐中，在氮氛圍下以 450°C 對氧化物半導體膜 403 進行 1 小時的加熱處理，並且在氮及氧氛圍下以 450°C 對其進行 1 小時的加熱處理。

接著，在閘極電極層 401、閘極絕緣膜 402、氧化物半導體膜 403 上形成成為源極電極層及汲極電極層（包括使用與其相同的層形成的佈線）的導電膜 445（參照圖 4B）。在本實施方式中，利用濺射法層疊厚度為 100nm 的鈦膜、厚度為 400nm 的鋁膜及厚度為 100nm 的鈦膜，並利用乾蝕刻法蝕刻鈦膜、鋁膜及鈦膜的疊層來形成源極電極層 405a 和汲極電極層 405b。

另外，在本實施方式中，由於源極電極層 405a 及汲極電極層 405b 的寬度比氧化物半導體膜 403 的通道寬度 W 短，因此氧化物半導體膜 403 的端部露出。因此，較佳的是，當對導電膜 445 進行蝕刻製程時，使導電膜 445 的蝕刻條件最適化以防止氧化物半導體膜 403 被蝕刻而消失或斷開。但是，由於很難僅對導電膜 445 進行蝕刻而完全不使氧化物半導體膜 403 被蝕刻，因此有時當對導電膜 445 進行蝕刻時氧化物半導體膜 403 被部分蝕刻。此時，由於氧化物半導體膜 403 的一部分被去除，氧化物半導體膜 403 中的與源極電極層 405a 及汲極電極層 405b 重疊的區域的厚度比不與源極電極層 405a 及汲極電極層 405b 重疊的區域的厚度厚。

在形成源極電極層 405a 及汲極電極層 405b 的蝕刻製

程中，當採用含有鹵素元素的蝕刻氣體時，當氧化物半導體膜 403 暴露於該蝕刻氣體中時，由於包含於該蝕刻氣體中的鹵素元素（例如，氯、氟）氧化物半導體膜 403 中的氧被抽出，而有可能導致氧化物半導體膜 403 的表面形成氧缺陷。當氧化物半導體膜 403 中發生氧缺陷時，導致氧化物半導體膜 403 的背通道低電阻化（n 型化），而有可能形成寄生通道。

當另外，由於含有鹵素元素的蝕刻氣體中的鹵素元素之外的元素（例如，硼）也可能成為導致氧化物半導體膜 403 的背通道低電阻化的主要原因之一。

在本實施方式中，由於在形成源極電極層 405a 及汲極電極層 405b 的蝕刻製程中採用含有鹵素元素的氣體 447，因此生成的雜質為鹵素（在本實施方式中為氯）類雜質（鹵素元素或含有鹵素元素的化合物）。另外，如本實施方式所示，當含有鹵素元素的氣體 447 中含有硼時，作為生成的雜質還包括硼或含有硼的化合物。

因此，在形成源極電極層 405a 及汲極電極層 405b 之後，進行去除存在於氧化物半導體膜 403 表面及其附近的雜質的製程（參照圖 4D）。作為雜質去除製程，較佳為利用：使用氧、一氧化二氮或稀有氣體（典型的有氬）的電漿處理；或者使用稀釋氫氟酸、水、顯影液或 TMAH 溶液的溶液處理等。另外，作為稀釋氫氟酸，例如，當使用 $1/10^3$ 稀釋氫氟酸（氫氟酸：0.05%）對 IGZO 膜進行處理時，1 秒鐘膜厚度減少 1nm 至 3nm，當使用 $2/10^5$ 稀釋氫

氟酸（氫氟酸：0.0025%）對 IGZO 膜進行處理時，1 秒鐘膜厚度減少 0.1nm 左右。藉由對氧化物半導體膜 403 進行雜質去除處理，可使氧化物半導體膜 403 表面的鹵素元素濃度（例如，氯濃度）降低至 $5 \times 10^{18} \text{ atom/cm}^3$ 以下，較佳為 $1 \times 10^{18} \text{ atom/cm}^3$ 以下。在本實施方式中，作為雜質去除製程示出使用 $1/10^3$ 稀氫氟酸進行溶液處理的例子。

另外，在進行雜質去除製程時，較佳的是以不使氧化物半導體膜 403 因蝕刻而發生斷裂或消失的方式對雜質去除製程的條件進行最優化。但是，由於很難到達完全不使氧化物半導體膜 403 被蝕刻的條件，因此有時氧化物半導體膜 403 露出的部分被部分去除而使氧化物半導體膜 403 具有槽部（凹部）。在圖 4D 中示出如下情況：在經過雜質去除製程之後，氧化物半導體膜 403 的一部分被去除，氧化物半導體膜 403 中形成有槽部（凹部）。如圖 4D 所示，與源極電極層 405a 及汲極電極層 405b 重疊的區域的厚度比不與源極電極層 405a 及汲極電極層 405b 重疊的區域的厚度厚。另外，通道寬度 W 方向的剖面圖可以參照圖 3C 的剖面圖。

藉由上述製程，製造本實施方式的電晶體 430（參照圖 4E）。

在本實施方式中，源極電極層 405a 及汲極電極層 405b 上以接觸氧化物半導體膜 403 的方式形成成為保護絕緣膜的絕緣膜 407。例如，利用 CVD 法形成 400nm 厚的氧氮化矽膜。另外，也可以在形成保護絕緣膜之後進行加

熱處理。例如，在氮氛圍下以 300℃ 進行 1 小時的加熱處理。

此外，也可以形成平坦化絕緣膜 408 以減少因電晶體 430 產生的表面凹凸。

例如，在保護絕緣膜上作為平坦化絕緣膜 408 可以形成 1500nm 厚的丙烯酸樹脂膜。丙烯酸樹脂膜可以利用塗布法塗布丙烯酸樹脂之後進行燒結（例如在氮氛圍下以 250℃ 進行 1 小時的燒結）來形成。

可以在形成平坦化絕緣膜之後進行加熱處理。例如，在氮氛圍下以 250℃ 進行 1 小時的加熱處理。

如上所述，藉由進行雜質去除製程，可以防止氧化物半導體膜 403 的表面及其附近殘留雜質。因此，在電晶體 430 中，氧化物半導體膜 403 表面中的起因於蝕刻製程的雜質（典型的有鹵素元素（例如，氯、氟））或硼或含有硼的化合物的濃度得到降低。另外，可以使氧化物半導體膜 403 與絕緣膜 407 的介面的起因於蝕刻製程的雜質（典型的有鹵素元素（例如，氯、氟）、硼、磷、鋁、鐵或碳）濃度降至 $5 \times 10^{18} \text{ atoms/cm}^3$ 以下（較佳為 $1 \times 10^{18} \text{ atoms/cm}^3$ 以下）。

由此，可以提供包含使用氧化物半導體膜 403 的具有穩定電特性的電晶體 430 的可靠性高的半導體裝置。此外，可以高良率地製造可靠性高的半導體裝置，由此可以實現高生產化。

實施方式 3

藉由使用實施方式 1 或實施方式 2 中的任一個所示的電晶體可以製造具有顯示功能的半導體裝置（也稱為顯示裝置）。此外，藉由將包括電晶體的驅動電路的一部分或整個部分與像素部一體地形成在相同的基板上，可以形成系統整合型面板（system-on-panel）。

在圖 5A 中，以圍繞設置在第一基板 4001 上的像素部 4002 的方式設置密封材料 4005，使用第二基板 4006 進行密封。在圖 5A 中，在第一基板 4001 上的與由密封材料 4005 圍繞的區域不同的區域中安裝有使用單晶半導體膜或多晶半導體膜形成在另行準備的基板上的掃描線驅動電路 4004、信號線驅動電路 4003。此外，供應到另行形成的信號線驅動電路 4003、掃描線驅動電路 4004 或者像素部 4002 的各種信號及電位從 FPC（Flexible printed circuit，撓性印刷電路）4018a、4018b 供應。

在圖 5B 和 5C 中，以圍繞設置在第一基板 4001 上的像素部 4002 和掃描線驅動電路 4004 的方式設置有密封材料 4005。此外，在像素部 4002 和掃描線驅動電路 4004 上設置有第二基板 4006。因此，像素部 4002 及掃描線驅動電路 4004 與顯示元件一起由第一基板 4001、密封材料 4005 以及第二基板 4006 密封。在圖 5B 和 5C 中，在第一基板 4001 上的與由密封材料 4005 圍繞的區域不同的區域中安裝有使用單晶半導體膜或多晶半導體膜形成在另行準備的基板上的信號線驅動電路 4003。在圖 5B 和 5C 中，

供應到另行形成的信號線驅動電路 4003、掃描線驅動電路 4004 或者像素部 4002 的各種信號及電位從 FPC4018 供應。

此外，圖 5B 和 5C 示出另行形成信號線驅動電路 4003 並且將其安裝到第一基板 4001 的實例，但是不侷限於該結構。既可以另行形成掃描線驅動電路並進行安裝，又可以僅另行形成信號線驅動電路的一部分或者掃描線驅動電路的一部分並進行安裝。

另外，對另行形成的驅動電路的連接方法沒有特別的限制，而可以採用 COG (Chip On Glass, 玻璃覆晶封裝) 方法、打線接合方法或者 TAB (Tape Automated Bonding, 卷帶式自動接合) 方法等。圖 5A 是藉由 COG 方法安裝信號線驅動電路 4003、掃描線驅動電路 4004 的例子，圖 5B 是藉由 COG 方法安裝信號線驅動電路 4003 的例子，而圖 5C 是藉由 TAB 方法安裝信號線驅動電路 4003 的例子。

此外，顯示裝置包括顯示元件為密封狀態的面板和在該面板中安裝有 IC 諸如控制器等的模組。

注意，本說明書中的顯示裝置是指影像顯示裝置、顯示裝置或光源（包括照明設備）。另外，顯示裝置還包括：安裝有諸如 FPC、TAB 膠帶或 TCP 的連接器的模組；在 TAB 膠帶或 TCP 的端部設置有印刷線路板的模組；或者藉由 COG 方式將 IC（積體電路）直接安裝到顯示元件的模組。

此外，設置在第一基板上的像素部及掃描線驅動電路具有多個電晶體，可以應用實施方式 1 或實施方式 2 所示的電晶體。

作為設置在顯示裝置中的顯示元件，可以使用液晶元件（也稱為液晶顯示元件）、發光元件（也稱為發光顯示元件）。發光元件將由電流或電壓控制亮度的元件包括在其範疇內，明確而言，包括無機 EL（Electro Luminescence，電致發光）、有機 EL 等。此外，也可以應用如電子墨水等的因電作用而對比度發生變化的顯示媒介。

參照圖 5A 至圖 7B 對半導體裝置的一個方式進行說明。圖 7A 和 7B 是沿著圖 5B 的點劃線 M-N 的剖面圖。

如圖 5A 至 5C 及圖 7A 和 7B 所示，半導體裝置包括連接端子電極 4015 及端子電極 4016，連接端子電極 4015 及端子電極 4016 藉由各向異性導電膜 4019 電連接到 FPC4018、4018b 所具有的端子。

連接端子電極 4015 由與第一電極層 4030 相同的導電膜形成，並且，端子電極 4016 由與電晶體 4010、電晶體 4011 的閘極電極層相同的導電膜形成。

此外，設置在第一基板 4001 上的像素部 4002、掃描線驅動電路 4004 具有多個電晶體，在圖 7A 和 7B 中例示出像素部 4002 所包含的電晶體 4010、掃描線驅動電路 4004 所包含的電晶體 4011。在圖 7A 中，在電晶體 4010 及電晶體 4011 上設置有絕緣膜 4020，在圖 7B 中還設置

有絕緣膜 4021。

作為電晶體 4010 及電晶體 4011，可以使用實施方式 1 或實施方式 2 所示的電晶體。在本實施方式中示出使用與實施方式 1 所示的電晶體 410 相同的結構及相同的製造方法形成的電晶體的例子。

電晶體 4010、4011 以與實施方式 1 所示的電晶體 410 相同的結構及製造方法形成。其製造方法如下：藉由使用含有鹵素元素的蝕刻氣體的蝕刻製程形成源極電極層及汲極電極層，然後進行去除氧化物半導體膜表面及其附近的包含於蝕刻氣體中的雜質的製程。作為雜質去除製程，例如較佳為使用稀氫氟酸處理、使用氧或一氧化二氮的電漿處理等。

由於可以防止氧化物半導體膜表面及其附近被包含於蝕刻氣體中的雜質污染，因此可以使電晶體 4010、4011 的氧化物半導體膜表面的鹵素元素濃度為 $5 \times 10^{18} \text{ atoms/cm}^3$ 以下（較佳為 $1 \times 10^{18} \text{ atoms/cm}^3$ 以下）。

因此，作為圖 5A 至 5C 及圖 7A 和 7B 所示的本實施方式的使用氧化物半導體膜且具有穩定的電特性的電晶體 4010、4011 的半導體裝置，可以提供可靠性高的電晶體。另外，可以高良率地製造可靠性高的半導體裝置，由此可以實現高生產化。

此外，還可以在與驅動電路用電晶體 4011 的氧化物半導體膜的通道形成區域重疊的位置再設置導電層。藉由將導電層設置在與氧化物半導體膜的通道形成區域重疊的

位置，可以進一步降低偏壓溫度試驗（BT 試驗）前後的電晶體 4011 的臨界電壓的變化量。此外，導電層的電位既可以與電晶體 4011 的閘極電極層的電位相同，又可以不同，並且，該導電層還可以用作第二閘極電極層。此外，導電層的電位也可以為 GND、0V 或者也可以為浮動狀態。

此外，該導電層還具有遮蔽外部的電場的功能，即不使外部的電場作用到內部（包括電晶體的電路部）的功能（尤其是，遮蔽靜電的靜電遮蔽功能）。利用導電層的遮蔽功能，可以防止由於靜電等外部的電場的影響而使電晶體的電特性變動。

設置在像素部 4002 中的電晶體 4010 電連接到顯示元件，而構成顯示面板。顯示元件只要能夠進行顯示就沒有特別的限制，而可以使用各種各樣的顯示元件。

圖 7A 示出作為顯示元件使用液晶元件的液晶顯示裝置的例子。在圖 7A 中，作為顯示元件的液晶元件 4013 包含第一電極層 4030、第二電極層 4031 以及液晶層 4008。另外，以夾持液晶層 4008 的方式設置有用作配向膜的絕緣膜 4032、4033。第二電極層 4031 設置在第二基板 4006 一側，第一電極層 4030 和第二電極層 4031 夾著液晶層 4008 而層疊。

此外，間隔物 4035 是藉由對絕緣膜選擇性地進行蝕刻而獲得的柱狀間隔物，並且它是為控制液晶層 4008 的膜厚（液晶盒間隙（cell gap））而設置的。另外，也可

以使用球狀間隔物。

當作爲顯示元件使用液晶元件時，可以使用熱致液晶、低分子液晶、高分子液晶、高分子分散型液晶、鐵電液晶、反鐵電液晶等。上述液晶材料（液晶組成物）根據條件而呈現膽固醇相、近晶相、立方相、手性向列相、各向同性相等。

另外，也可以將不使用配向膜的呈現藍相的液晶組成物用於液晶層 4008。在此情況下，液晶層 4008 與第一電極層 4030 及第二電極層 4031 接觸。藍相是液晶相的一種，是指當使膽固醇相液晶的溫度上升時從膽固醇相轉變到各向同性相之前出現的相。藍相可以使用混合液晶及手性試劑的液晶組成物呈現。此外，爲了擴大呈現藍相的溫度範圍，對呈現藍相的液晶組成物添加聚合性單體及聚合引發劑等，進行高分子穩定化的處理來可以形成液晶層。由於呈現藍相的液晶組成物的回應時間短，並且其具有光學各向同性，所以不需要配向處理，且視角依賴性小。另外，由於不需要設置配向膜而不需要摩擦處理，因此可以防止由於摩擦處理而引起的靜電破壞，並可以降低製程中的液晶顯示裝置的故障、破損。從而，可以提高液晶顯示裝置的生產率。在使用氧化物半導體膜的電晶體中，電晶體的電特性因靜電的影響而有可能顯著地變動而越出設計範圍。因此，將呈現藍相的液晶組成物用於具有使用氧化物半導體膜的電晶體的液晶顯示裝置是更有效的。

此外，液晶材料的固有電阻爲 $1 \times 10^9 \Omega \cdot \text{cm}$ 以上，較佳

爲 $1 \times 10^{11} \Omega \cdot \text{cm}$ 以上，更佳的是爲 $1 \times 10^{12} \Omega \cdot \text{cm}$ 以上。另外，本說明書中的固有電阻的值爲以 20°C 測量的值。

考慮到配置在像素部中的電晶體的汲極電流等而以能夠在指定期間中保持電荷的方式設定設置在液晶顯示裝置中的儲存電容器的大小。可以考慮到電晶體的截止電流等設定儲存電容器的大小。藉由使用具有本說明書所公開的氧化物半導體膜的電晶體，設置具有各像素中的液晶電容的 $1/3$ 以下，較佳爲 $1/5$ 以下的電容大小的儲存電容器，就足夠了。

使用本說明書所公開的氧化物半導體膜的電晶體可以抑制截止狀態下的電流值（截止電流值）。因此，可以延長影像信號等電信號的保持時間，在開啓電源的狀態下也可以延長寫入間隔。因此，可以降低更新工作的頻率，所以可以達到抑制耗電量的效果。

此外，使用本說明書所公開的氧化物半導體膜的電晶體可以得到比較高的場效應遷移率，所以能夠進行高速驅動。例如，藉由將這種能夠進行高速驅動的電晶體用於液晶顯示裝置，可以在同一基板上形成像素部中的開關電晶體及驅動電路部中的驅動電晶體。也就是說，因爲作爲驅動電路不需要另行使用由矽晶片等形成的半導體裝置，所以可以縮減半導體裝置的部件數。另外，在像素部中也藉由使用能夠進行高速驅動的電晶體，可以提供高品質的影像。

液晶顯示裝置可以採用 TN（Twisted Nematic，扭曲

向列) 模式、IPS (In-Plane-Switching, 平面內轉換) 模式、FFS (Fringe Field Switching, 邊緣電場轉換) 模式、ASM (Axially Symmetric aligned Micro-cell, 軸對稱排列微單元) 模式、OCB (Optical Compensated Birefringence, 光學補償彎曲) 模式、FLC (Ferroelectric Liquid Crystal, 鐵電性液晶) 模式、AFLC (Anti Ferroelectric Liquid Crystal, 反鐵電性液晶) 模式等。

此外，也可以使用常黑型液晶顯示裝置，例如採用垂直配向 (VA) 模式的透過型液晶顯示裝置。作為垂直配向模式，可以列舉幾個例子，例如可以使用 MVA (Multi-Domain Vertical Alignment, 多象限垂直配向) 模式、PVA (Patterned Vertical Alignment, 垂直配向構型) 模式、ASV (Advanced Super View, 高級超視覺) 模式等。另外，也可以將本實施方式應用於 VA 型液晶顯示裝置。VA 型液晶顯示裝置是控制液晶顯示面板的液晶分子的排列的方式之一。VA 型液晶顯示裝置是在不被施加電壓時液晶分子朝向垂直於面板的方向的方式。此外，也可以使用被稱為多疇化或多域設計的方法，即將像素 (pixel) 分成幾個區域 (子像素) 且使分子分別倒向不同方向的方法。

此外，在顯示裝置中，適當地設置黑矩陣 (遮光層)、偏振構件、相位差構件、抗反射構件等的光學構件 (光學基板) 等。例如，也可以使用利用偏振基板以及相位差基板的圓偏振。此外，作為光源，也可以使用背光、

側光燈等。

此外，作為像素部中的顯示方式，可以採用逐行掃描方式或隔行掃描方式等。此外，作為當進行彩色顯示時在像素中控制的顏色因素，不侷限於 RGB（R 表示紅色，G 表示綠色，B 表示藍色）這三種顏色。例如，也可以採用 RGBW（W 表示白色）或對 RGB 追加黃色（yellow）、青色（cyan）、洋紅色（magenta）等中的一種以上的顏色。另外，也可以按每個顏色因素的點使其顯示區的大小不同。但是，所公開的發明不侷限於彩色顯示的顯示裝置，而也可以應用於單色顯示的顯示裝置。

此外，作為顯示裝置所包含的顯示元件，可以應用利用電致發光的發光元件。利用電致發光的發光元件根據發光材料是有機化合物還是無機化合物被區分，一般地，前者被稱為有機 EL 元件，而後者被稱為無機 EL 元件。

在有機 EL 元件中，藉由對發光元件施加電壓，電子及電洞分別從一對電極注入到包含發光性的有機化合物的層，以使電流流過。並且，藉由這些載流子（電子及電洞）重新結合，發光性的有機化合物形成激發態，當從該激發態回到基態時發光。由於這種機制，這種發光元件被稱為電流激發型發光元件。在本實施方式中，示出作為發光元件使用有機 EL 元件的例子。

無機 EL 元件根據其元件結構而分類為分散型無機 EL 元件和薄膜型無機 EL 元件。分散型無機 EL 元件具有發光層，其中發光材料的粒子分散在黏合劑中，並且其發光

機制是利用施體能階和受體能階的施體-受體重新結合型發光。薄膜型無機 EL 元件具有一種結構，其中，發光層夾在介電層之間，並且由電極夾持該夾著發光層的介電層，其發光機制是利用金屬離子的內殼層電子躍遷的定域型發光（localized type light emission）。另外，這裏作為發光元件使用有機 EL 元件進行說明。

為了取出發光，使發光元件的一對電極中的至少一個具有透光性即可。並且，在基板上形成電晶體及發光元件。發光元件可以採用下述結構中的任何一個：從與基板相反一側的表面取出發光的頂部發射結構；從基板一側的表面取出發光的底部發射結構；以及從基板一側的表面及與基板相反一側的表面取出發光的雙面發射結構。

圖 6A、6B 及圖 7B 示出作為顯示元件使用發光元件的發光裝置的例子。

圖 6A 是發光裝置的平面圖，圖 6B 是沿著圖 6A 中的鎖鏈線 V1-W1、V2-W2 及 V3-W3 切斷的剖面。另外，在圖 6A 的平面圖中，未圖示電致發光層 542 及第二電極層 543。

圖 6A 和 6B 所示的發光裝置在基板 500 上具有電晶體 510、電容元件 520 及佈線層交叉部 530，其中電晶體 510 與發光元件 540 電連接。另外，圖 6A 和 6B 示出經過基板 500 提出發光元件 540 所發射的光的下面發射型結構的發光裝置。

作為電晶體 510，可以使用實施方式 1 或實施方式 2

所示的電晶體。在本實施方式中示出使用與實施方式 1 所示的電晶體 410 相同的結構及相同的製造方法形成的電晶體的例子。

電晶體 510 包含閘極電極層 511a、511b、閘極絕緣膜 502、氧化物半導體膜 512 以及用作源極電極層或汲極電極層的導電層 513a、513b。

作為以與實施方式 1 所示的電晶體 410 相同的結構及製造方法形成的電晶體 510，藉由使用含有鹵素元素的蝕刻氣體的蝕刻製程形成用作源極電極層或汲極電極層的導電層 513a、513b 之後，進行去除氧化物半導體膜表面及其附近的包含於蝕刻氣體中的雜質的製程。作為雜質去除製程，例如較佳為使用稀氫氟酸處理、使用氧或一氧化二氮的電漿處理等。

由於可以防止氧化物半導體膜表面及其附近被包含於蝕刻氣體中的雜質污染，因此可以使電晶體 510 的氧化物半導體膜表面的鹵素元素濃度為 $5 \times 10^{18} \text{ atoms/cm}^3$ 以下（較佳為 $1 \times 10^{18} \text{ atoms/cm}^3$ 以下）。

因此，作為圖 6A 和 6B 所示的本實施方式的使用氧化物半導體膜 512 且具有穩定的電特性的電晶體 510 的半導體裝置，可以提供可靠性高的半導體裝置。另外，可以高良率地製造可靠性高的半導體裝置，由此可以實現高生產化。

電容元件 520 包含導電層 521a、521b、閘極絕緣膜 502、氧化物半導體膜 522 及導電層 523，其中由導電層

521a、521b 及導電層 523 夾持閘極絕緣膜 502 及氧化物半導體膜 522。

佈線層交叉部 530 是閘極電極層 511a、511b 與導電層 533 的交叉部，閘極電極層 511a、511b 與導電層 533 隔著閘極絕緣膜 502 交叉。

在本實施方式中，作為閘極電極層 511a 及導電層 521a 使用 30nm 厚的鈦膜，作為閘極電極層 511b 及導電層 521b 使用 200nm 厚的銅薄膜。由此，閘極電極層為鈦膜與銅薄膜的疊層結構。

氧化物半導體膜 512、522 使用 25nm 厚的 IGZO 膜。

在電晶體 510、電容元件 520 及佈線層交叉部 530 上形成有層間絕緣膜 504，並且在層間絕緣膜 504 上的與發光元件 540 重疊的區域中設置有濾色片層 505。在層間絕緣膜 504 及濾色片層 505 上設置有用作平坦化絕緣膜的絕緣膜 506。

在絕緣膜 506 上設置有包含依次疊層第一電極層 541、電致發光層 542 及第二電極層 543 的疊層結構的發光元件 540。在到達導電層 513a 的形成在絕緣膜 506 及層間絕緣膜 504 中的開口中第一電極層 541 與導電層 513a 接觸，由此實現發光元件 540 與電晶體 510 的電連接。另外，以覆蓋第一電極層 541 的一部分及該開口的方式設置有分隔壁 507。

層間絕緣膜 504 可以使用利用電漿 CVD 法形成的 200nm 以上且 600nm 以下厚的氧氮化矽膜。另外，絕緣膜

506 可以使用 1500nm 厚的光敏丙烯酸樹脂膜，分隔壁 507 可以使用 1500nm 厚的光敏聚醯亞胺膜。

作為濾色片層 505，例如可以使用彩色的透光樹脂。作為彩色的透光樹脂，可以使用感光或非感光有機樹脂。較佳為使用感光有機樹脂層，因為可以縮減光阻掩罩的數量來簡化製程。

彩色是指除了黑、灰、白等的無彩色之外的顏色，濾色片層使用只透過被著色的彩色光的材料來形成。至於彩色，可以使用紅色、綠色、藍色等。另外，還可以使用青色（cyan）、洋紅色（magenta）、黃色（yellow）等。只透過被著色的彩色光意味著濾色片層中的透過光在彩色光的波長中具有峰值。濾色層片考慮所包含的著色材料的濃度與光的透過率的關係以適當地控制最適合的膜厚度即可。例如，可以濾色片層 505 的膜厚度為 1500nm 以上且 2000nm 以下。

在圖 7B 所示的發光元件中，作為顯示元件的發光元件 4513 電連接到設置在像素部 4002 中的電晶體 4010。另外，發光元件 4513 的結構是第一電極層 4030、電致發光層 4511、第二電極層 4031 的疊層結構，但是，不侷限於所示結構。根據從發光元件 4513 取出的光的方向等，可以適當地改變發光元件 4513 的結構。

分隔壁 4510、507 使用有機絕緣材料或無機絕緣材料形成。尤其是，較佳為使用感光樹脂材料，在第一電極層 4030、541 上形成開口部，並且將該開口部的側壁形成為

具有連續曲率的傾斜面。

電致發光層 4511、542 可以使用一個層構成，也可以使用多個層的疊層構成。

爲了防止氧、氫、水分、二氧化碳等侵入到發光元件 4513 及發光元件 540 中，也可以在第二電極層 4031、543 及分隔壁 4510、507 上形成保護膜。作爲保護膜，可以形成氮化矽膜、氮氧化矽膜、DLC 膜等。

另外，爲了防止氧、氫、水分、二氧化碳等侵入到發光元件 4513、540 中，也可以藉由蒸鍍法形成覆蓋發光元件 4513、540 的包含有機化合物的層。

此外，在由第一基板 4001、第二基板 4006 以及密封材料 4005 密封的空間中設置有填充材料 4514 並被密封。如此，爲了不暴露於外部氣體，較佳爲使用氣密性高且脫氣少的保護薄膜（黏合薄膜、紫外線固化樹脂薄膜等）、覆蓋材料進行封裝（封入）。

作爲填充材料 4514，除了氮或氫等惰性氣體以外，也可以使用紫外線固化樹脂或熱固性樹脂，例如可以使用 PVC（聚氯乙烯）、丙烯酸樹脂、聚醯亞胺、環氧樹脂、矽酮樹脂、PVB（聚乙烯醇縮丁醛）或 EVA（乙烯-醋酸乙烯酯）。例如，作爲填充材料使用氮，即可。

另外，如果需要，則也可以在發光元件的射出表面上適當地設置諸如偏光板或者圓偏光板（包括橢圓偏光板）、相位差板（ $\lambda/4$ 板， $\lambda/2$ 板）、濾色片等的光學薄膜。此外，也可以在偏光板或者圓偏光板上設置防反射

膜。例如，可以進行抗眩光處理，該處理是利用表面的凹凸來擴散反射光而可以降低眩光的處理。

此外，作為顯示裝置，也可以提供驅動電子墨水的電子紙。電子紙也稱為電泳顯示裝置（電泳顯示器），並具有如下優點：與紙同樣的易讀性；其耗電量比其他顯示裝置的耗電量低；形狀薄且輕。

電泳顯示裝置可以採用各種各樣的形式。電泳顯示裝置是如下裝置，即在溶劑或溶質中分散有包含具有正電荷的第一粒子和具有負電荷的第二粒子的多個微囊，並且藉由對微囊施加電場使微囊中的粒子向相互相反的方向移動，以僅顯示集中在一方的粒子的顏色。另外，第一粒子或第二粒子包含染料，當沒有電場時不移動。此外，第一粒子的顏色和第二粒子的顏色不同（該顏色包括無色）。

這樣，電泳顯示裝置是利用介電常數高的物質移動到高電場區域，即所謂的介電泳效應（dielectrophoretic effect）的顯示器。

分散有上述微囊的溶劑被稱為電子墨水，並且該電子墨水可以印刷到玻璃、塑膠、布、紙等的表面上。另外，還可以藉由使用濾色片、具有色素的粒子來進行彩色顯示。

此外，微囊中的第一粒子及第二粒子可以使用選自導電材料、絕緣材料、半導體材料、磁性材料、液晶材料、鐵電性材料、電致發光材料、電致變色材料、磁泳材料中的一種材料或這些材料的複合材料。

此外，作為電子紙，也可以應用使用旋轉球（twisting ball）顯示方式的顯示裝置。旋轉球顯示方式是如下方法，即將分別塗為白色和黑色的球形粒子配置在作為用於顯示元件的電極層的第一電極層與第二電極層之間，使第一電極層與第二電極層之間產生電位差來控制球形粒子的方向，以進行顯示。

另外，在圖 5A 至圖 7B 中，作為第一基板 4001、基板 500、第二基板 4006，除了玻璃基板以外，也可以使用撓性的基板。例如，可以使用具有透光性的塑膠基板等。作為塑膠，可以使用 FRP（Fiberglass-Reinforced Plastics，玻璃纖維強化塑膠）板、PVF（聚氟乙烯）薄膜、聚酯薄膜或丙烯酸樹脂薄膜。此外，若不需要透光性，則也可以使用以鋁或不鏽鋼等為材料的金屬基板（金屬薄膜）。例如，也可以使用具有由 PVF 薄膜或聚酯薄膜夾住鋁箔的結構的薄片。

在本實施方式中，作為絕緣膜 4020 使用氧化鋁膜。絕緣膜 4020 可以利用濺射法或電漿 CVD 法等形式。

在氧化物半導體膜上作為絕緣膜 4020 設置的氧化鋁膜具有高遮斷效果（阻擋效果），即，不使氫、水分等雜質以及氧這兩者透過膜的效果。

因此，氧化鋁膜用作保護膜，而防止在製程中及製造之後導致電晶體的特性變動的氫、水分等雜質混入到氧化物半導體膜，並且防止從氧化物半導體膜釋放氧化物半導體的主要構成材料的氧。

另外，作為用作平坦化絕緣膜的絕緣膜 4021、506，可以使用丙烯酸樹脂、聚醯亞胺樹脂、苯並環丁烯類樹脂、聚醯胺樹脂、環氧樹脂等具有耐熱性的有機材料。此外，除了上述有機材料以外，也可以使用低介電常數材料（low-k 材料）、矽氧烷類樹脂、PSG（磷矽玻璃）、BPSG（硼磷矽玻璃）等。另外，也可以藉由層疊多個由這些材料形成的絕緣膜來形成絕緣膜。

對絕緣膜 4021、506 的形成方法沒有特別的限制，可以根據其材料利用如濺射法、SOG 法、旋塗法、浸漬法、噴塗法、液滴噴射法（噴墨法等）、印刷法（絲網印刷、膠版印刷等）等的方法以及如刮刀、輥塗機、幕式塗布機、刮刀式塗布機等的器具來形成絕緣膜 4021、506。

顯示裝置藉由使來自光源或顯示元件的光透過來進行顯示。因此，設置在光透過的像素部中的基板、絕緣膜、導電膜等薄膜全都對可見光的波長區域的光具有透光性。

關於對顯示元件施加電壓的第一電極層及第二電極層（也稱為像素電極層、共用電極層、反電極層等），可以根據取出光的方向、設置電極層的地方以及電極層的圖案結構選擇透光性或反射性。

作為第一電極層 4030、541 及第二電極層 4031、543，可以使用含有氧化鎢的銦氧化物、含有氧化鎢的銦鋅氧化物、含有氧化鈦的銦氧化物、含有氧化鈦的銦錫氧化物、銦錫氧化物（以下稱為 ITO）、銦鋅氧化物、添加有氧化矽的銦錫氧化物、石墨烯等具有透光性的導電材

料。

此外，第一電極層 4030、第一電極層 541、第二電極層 4031 及第二電極層 543 可以使用鎢（W）、鉬（Mo）、鋯（Zr）、鈦（Hf）、釩（V）、鈮（Nb）、鉭（Ta）、鉻（Cr）、鈷（Co）、鎳（Ni）、鈦（Ti）、鉑（Pt）、鋁（Al）、銅（Cu）、銀（Ag）等金屬、其合金或其金屬氮化物中的一種或多種來形成。

在本實施方式中，圖 6A 和 6B 所示的發光裝置具有下面發射型結構，所以第一電極層 541 具有透光性，而第二電極層 543 具有反射性。因此，當將金屬膜用於第一電極層 541 時，較佳的是將金屬膜形成得薄，以並使其具有透光性。另外，當將具有透光性的導電膜用於第二電極層 543 時，較佳的是將具有反射性的導電膜層疊在其上。

此外，第一電極層 4030、第一電極層 541、第二電極層 4031 及第二電極層 543 可以使用包括導電高分子（也稱為導電聚合體）的導電組成物來形成。作為導電高分子，可以使用所謂的 π 電子共軛類導電高分子。例如，可以舉出聚苯胺或其衍生物、聚吡咯或其衍生物、聚噻吩或其衍生物、或者由苯胺、吡咯和噻吩中的兩種以上構成的共聚物或其衍生物等。

此外，由於電晶體容易因靜電等而損壞，所以較佳的是設置用來保護驅動電路的保護電路。保護電路較佳的是使用非線性元件構成。

如上所述，藉由應用實施方式 1 或實施方式 2 所示的

電晶體，可以提供具有各種各樣的功能的半導體裝置。

本實施方式所示的結構或方法等可以與其他的實施方式所示的結構或方法等適當地組合而實施。

實施方式 4

藉由使用實施方式 1 或實施方式 2 所示的電晶體，可以製造具有讀取目標物的資訊的影像感測器功能的半導體裝置。

圖 8A 示出具有影像感測器功能的半導體裝置的一個例子。圖 8A 是光電感測器的等效電路，而圖 8B 是示出光電感測器的一部分的剖面圖。

光電二極體 602 的一個電極電連接到光電二極體重設信號線 658，而光電二極體 602 的另一個電極電連接到電晶體 640 的閘極。電晶體 640 的源極和汲極中的一個電連接到光電感測器參考信號線 672，而電晶體 640 的源極和汲極中的另一個電連接到電晶體 656 的源極和汲極中的一個。電晶體 656 的閘極電連接到閘極信號線 659，電晶體 656 的源極和汲極中的另一個電連接到光電感測器輸出信號線 671。

注意，在本說明書的電路圖中，為了使使用氧化物半導體膜的電晶體一目了然，將使用氧化物半導體膜的電晶體的符號表示為“OS”。在圖 8A 中，電晶體 640 和電晶體 656 可以應用實施方式 1 或實施方式 2 所示的電晶體，是使用氧化物半導體膜的電晶體。在本實施方式中示出使用

與實施方式 1 所示的電晶體 410 同樣的結構及同樣的製造方法形成的電晶體的例子。

圖 8B 是示出光電感測器中的光電二極體 602 和電晶體 640 的剖面圖，其中在具有絕緣表面的基板 601（TFT 基板）上設置有用作感測器的光電二極體 602 和電晶體 640。在光電二極體 602 和電晶體 640 上使用黏合層 608 設置有基板 613。

在電晶體 640 上設置有絕緣膜 631、層間絕緣膜 633 以及層間絕緣膜 634。光電二極體 602 設置在層間絕緣膜 633 上，並且光電二極體 602 具有如下結構：在形成於層間絕緣膜 633 上的電極層 641a、641b 與設置在層間絕緣膜 634 上的電極層 642 之間從層間絕緣膜 633 一側依次層疊有第一半導體膜 606a、第二半導體膜 606b 及第三半導體膜 606c。

電極層 641b 與形成在層間絕緣膜 634 中的導電層 643 電連接，並且電極層 642 藉由電極層 641a 與導電層 645 電連接。導電層 645 與電晶體 640 的閘極電極層電連接，並且光電二極體 602 與電晶體 640 電連接。

在此，例示出一種 pin 型光電二極體，其中層疊用作第一半導體膜 606a 的具有 p 型導電型的半導體膜、用作第二半導體膜 606b 的高電阻的半導體膜（I 型半導體膜）、用作第三半導體膜 606c 的具有 n 型導電型的半導體膜。

第一半導體膜 606a 是 p 型半導體膜，而可以由包含

賦予 p 型的雜質元素的非晶矽膜形成。使用包含屬於週期表中的第 13 族的雜質元素（例如，硼（B））的半導體材料氣體藉由電漿 CVD 法來形成第一半導體膜 606a。作為半導體材料氣體，可以使用矽烷（ SiH_4 ）。另外，也可以使用 Si_2H_6 、 SiH_2Cl_2 、 SiHCl_3 、 SiCl_4 、 SiF_4 等。另外，也可以使用如下方法：在形成不包含雜質元素的非晶矽膜之後，使用擴散法或離子植入法將雜質元素引入到該非晶矽膜。較佳的是在使用離子植入法等引入雜質元素之後進行加熱等來使雜質元素擴散。在此情況下，作為形成非晶矽膜的方法，可以使用 LPCVD 法、氣相生長法或濺射法等。較佳的是將第一半導體膜 606a 的厚度設定為 10nm 以上且 50nm 以下。

第二半導體膜 606b 是 I 型半導體膜（本質半導體膜），而可以由非晶矽膜形成。為了形成第二半導體膜 606b，藉由電漿 CVD 法使用半導體材料氣體來形成非晶矽膜。作為半導體材料氣體，可以使用矽烷（ SiH_4 ）。或者，也可以使用 Si_2H_6 、 SiH_2Cl_2 、 SiHCl_3 、 SiCl_4 或 SiF_4 等。也可以藉由 LPCVD 法、氣相生長法、濺射法等形成第二半導體膜 606b。較佳的是將第二半導體膜 606b 的厚度設定為 200nm 以上且 1000nm 以下。

第三半導體膜 606c 是 n 型半導體膜，而可以由包含賦予 n 型的雜質元素的非晶矽膜形成。使用包含屬於週期表中的第 15 族的雜質元素（例如，磷（P））的半導體材料氣體藉由電漿 CVD 法形成第三半導體膜 606c。作為半

導體材料氣體，可以使用矽烷（ SiH_4 ）。或者，也可以使用 Si_2H_6 、 SiH_2Cl_2 、 SiHCl_3 、 SiCl_4 或 SiF_4 等。另外，也可以使用如下方法：在形成不包含雜質元素的非晶矽膜之後，使用擴散法或離子植入法將雜質元素引入到該非晶矽膜。較佳的是在使用離子植入法等引入雜質元素之後進行加熱等來使雜質元素擴散。在此情況下，作為形成非晶矽膜的方法，可以使用 LPCVD 法、氣相生長法或濺射法等。較佳的是將第三半導體膜 606c 的厚度設定為 20nm 以上且 200nm 以下。

此外，第一半導體膜 606a、第二半導體膜 606b 以及第三半導體膜 606c 也可以不使用非晶半導體形成，而使用多晶半導體或微晶半導體（Semi Amorphous Semiconductor，SAS）形成。

此外，由於光電效應生成的電洞的遷移率低於電子的遷移率，因此當 p 型半導體膜一側的表面用作光接收面時，pin 型光電二極體具有良好的特性。這裏示出將光電二極體 602 從形成有 pin 型光電二極體的基板 601 的面接收的光轉換為電信號的例子。此外，來自其導電型與用作光接收面的半導體膜一側相反的半導體膜一側的光是干擾光，因此，電極層較佳為使用具有遮光性的導電膜。另外，也可以將 n 型半導體膜一側的表面用作光接收面。

藉由使用絕緣材料且根據材料使用濺射法、電漿 CVD 法、SOG 法、旋塗法、浸漬法、噴塗法、液滴噴射法（噴墨法等）、印刷法（絲網印刷、膠版印刷等）等，來可以

形成絕緣膜 631、層間絕緣膜 633、層間絕緣膜 634。

作為絕緣膜 631，可以使用無機絕緣材料，諸如氧化矽層、氧氮化矽層、氧化鋁層、氧氮化鋁層等氧化物絕緣膜、氮化矽層、氮氧化矽層、氮化鋁層、氮氧化鋁層等氮化物絕緣膜的單層或疊層。

在本實施方式中，作為絕緣膜 631 使用氧化鋁膜。絕緣膜 631 可以藉由濺射法或電漿 CVD 法形成。

在氧化物半導體膜上作為絕緣膜 631 設置的氧化鋁膜具有高遮斷效果（阻擋效果），即不使氫、水分等雜質及氧的兩者透過膜的效果。

因此，氧化鋁膜用作保護膜，而防止在製程中及製造之後導致電晶體的特性變動的氫、水分等雜質混入到氧化物半導體膜，並且防止從氧化物半導體膜釋放氧化物半導體的主要構成材料的氧。

作為層間絕緣膜 633、634，較佳為採用用作減少表面凹凸的平坦化絕緣膜的絕緣膜。作為層間絕緣膜 633、634，例如可以使用聚醯亞胺、丙烯酸樹脂、苯並環丁烯樹脂、聚醯胺或環氧樹脂等具有耐熱性的有機絕緣材料。除了上述有機絕緣材料之外，也可以使用低介電常數材料（low-k 材料）、矽氧烷類樹脂、PSG（磷矽玻璃）、BPSG（硼磷矽玻璃）等的單層或疊層。

藉由檢測入射到光電二極體 602 的光 622，可以讀取檢測目標的資訊。另外，在讀取檢測目標的資訊時，可以使用背光等的光源。

作為以與實施方式 1 所示的電晶體 410 相同的結構及製造方法形成的電晶體 640，藉由使用包含鹵素元素的蝕刻氣體的蝕刻製程形成源極電極層及汲極電極層之後，進行去除氧化物半導體膜表面及其附近的包含於蝕刻氣體中的雜質的製程。作為雜質去除製程，例如較佳為使用稀氫氟酸處理、使用氧或一氧化二氮的電漿處理等。

由於可以防止氧化物半導體膜表面及其附近被包含於蝕刻氣體中的雜質污染，因此可以使電晶體 640 的氧化物半導體膜表面的鹵素元素的雜質濃度為 $5 \times 10^{18} \text{ atoms/cm}^3$ 以下（較佳為 $1 \times 10^{18} \text{ atoms/cm}^3$ 以下）。

因此，可以提供使用本實施方式的氧化物半導體膜且具有穩定的電特性的電晶體 640 的可靠性高的半導體裝置。另外，可以高良率地製造可靠性高的半導體裝置，由此可以實現高生產化。

本實施方式所示的結構或方法等可以與其他的實施方式所示的結構或方法等適當地組合而實施。

實施方式 5

可以將本說明書所公開的半導體裝置應用於多種電子裝置（包括遊戲機）。作為電子裝置，可以舉出電視機（也稱為電視或電視接收機）、用於電腦等的顯示器、數位相機、數位攝像機、數位相框、行動電話機、可攜式遊戲機、移動資訊終端、音頻再生裝置、遊戲機（彈子機、投幣機等）外殼遊戲機等。圖 9A 至 9C 示出這些電子裝置

的具體例子。

圖 9A 示出具有顯示部的桌子 9000。在桌子 9000 中，外殼 9001 組裝有顯示部 9003，利用顯示部 9003 可以顯示影像。另外，在此示出利用四個腿部 9002 支撐外殼 9001 的結構。另外，外殼 9001 具有用來供應電力的電源供應線 9005。

實施方式 1 至實施方式 4 中的任一所示的半導體裝置可以應用於顯示部 9003，由此可以對電子裝置賦予高可靠性。

顯示部 9003 具有觸屏輸入功能。當用指頭等接觸顯示於桌子 9000 的顯示部 9003 中的顯示按鈕 9004 時，可以進行屏面操作或資訊輸入。並且當使桌子具有能夠與其他家電產品進行通訊的功能或能夠控制其他家電產品的功能，可以將桌子用作藉由屏面操作控制其他家電產品的控制裝置。例如，藉由使用實施方式 4 所示的具有影像感測器功能的半導體裝置，可以使顯示部 9003 具有觸屏輸入功能。

另外，利用設置於外殼 9001 的鉸鏈也可以將顯示部 9003 的屏面以垂直於地板的方式立起來，從而也可以將桌子用作電視機。雖然如果在小房間裏設置大屏面的電視機則自由使用的空間變小，然而，如果在桌子內安裝有顯示部則可以有效地利用房間的空間。

圖 9B 示出電視機 9100 的一個例子。在電視機 9100 中，外殼 9101 組裝有顯示部 9103。利用顯示部 9103 可以

顯示影像。此外，在此示出利用支架 9105 支撐外殼 9101 的結構。

可以藉由利用外殼 9101 所具備的操作開關、另外提供的遙控器 9110 進行電視機 9100 的操作。藉由利用遙控器 9110 所具備的操作鍵 9109，可以進行頻道及音量的操作，並可以對在顯示部 9103 上顯示的影像進行操作。此外，也可以採用在遙控器 9110 中設置顯示從該遙控器 9110 輸出的資訊的顯示部 9107 的結構。

圖 9B 所示的電視機 9100 具備接收機及數據機等。電視機 9100 可以利用接收機接收一般的電視廣播。再者，電視機藉由數據機連接到有線或無線方式的通信網路，也可以進行單向（從發送者到接收者）或雙向（在發送者和接收者之間或在接收者之間等）的資訊通信。

實施方式 1 至實施方式 4 中的任一所示的半導體裝置可以應用於顯示部 9103、9107，由此可以對電視機及遙控器賦予高可靠性。

圖 9C 示出電腦，該電腦包含主體 9201、外殼 9202、顯示部 9203、鍵盤 9204、外部連接埠 9205、指向裝置 9206 等。

實施方式 1 至實施方式 4 中的任一個所示的半導體裝置都可以用於顯示部 9203，由此可以製造具有高可靠性的電腦。

圖 10A 和 10B 是能夠進行折疊的平板終端。圖 10A 示出打開的狀態。平板終端包含外殼 9630、顯示部

9631a、顯示部 9631b、顯示模式切換開關 9034、電源開關 9035、省電模式切換開關 9036、卡子 9033 以及操作開關 9038。

實施方式 1 至實施方式 4 中的任一所示的半導體裝置可以應用於顯示部 9631a 及顯示部 9631b，由此可以對平板終端賦予高可靠性。

在顯示部 9631a 中，可以將其一部分用作觸摸屏的區域 9632a，並且可以藉由接觸所顯示的操作鍵 9638 來輸入資料。此外，作為一個例子，顯示部 9631a 的一半隻具有顯示的功能，並且另一半具有觸摸屏的功能，但是不侷限於該結構。也可以採用顯示部 9631a 的整個區域具有觸摸屏的功能的結構。例如，可以在顯示部 9631a 的全面顯示鍵盤來將其用作觸摸屏，並且將顯示部 9631b 用作顯示畫面。

此外，在顯示部 9631b 中，與顯示部 9631a 同樣也可以將顯示部 9631b 的一部分用作觸摸屏的區域 9632b。此外，藉由使用指頭或觸控筆等接觸觸摸屏上的鍵盤顯示切換按鈕 9639 的位置上，可以在顯示部 9631b 上顯示鍵盤。

此外，也可以對觸摸屏的區域 9632a 和觸摸屏的區域 9632b 同時進行觸摸輸入。

另外，顯示模式切換開關 9034 能夠進行豎屏顯示和橫屏顯示等顯示的方向的切換以及黑白顯示和彩色顯示的切換等。根據藉由平板終端所內置的光感測器所檢測的使

用時的外光的光量，省電模式切換開關 9036 可以使顯示的亮度設定為最適合的亮度。平板終端除了光感測器以外還可以內置陀螺儀和加速度感測器等檢測傾斜度的感測器等的其他檢測裝置。

此外，圖 10A 示出顯示部 9631b 的顯示面積與顯示部 9631a 的顯示面積相同的例子，但是不侷限於此，一方的尺寸可以與另一方的尺寸不同，其顯示品質也可以不同。例如，例如可以使用顯示部中的一方能夠進行比另一方更高精細度的顯示的顯示面板。

圖 10B 示出合上的狀態，並且平板終端包括外殼 9630、太陽能電池 9633、充放電控制電路 9634、電池 9635 以及 DCDC 轉換器 9636。此外，在圖 10B 中，作為充放電控制電路 9634 的一個例子示出具有電池 9635 和 DCDC 轉換器 9636 的結構。

此外，平板終端能夠進行折疊，因此不使用時可以合上外殼 9630。因此，可以保護顯示部 9631a 和顯示部 9631b，而可以提供一種具有良好的耐久性且從長期使用的觀點來看具有良好的可靠性的平板終端。

此外，圖 10A 和 10B 所示的平板終端還可以具有如下功能：顯示各種各樣的資訊（靜態影像、動態影像、文字影像等）；將日曆、日期或時刻等顯示在顯示部上；對顯示在顯示部上的資訊進行操作或編輯的觸摸輸入；藉由各種各樣的軟體（程式）控制處理等。

藉由利用安裝在平板終端的表面上的太陽能電池

9633，可以將電力供應到觸摸屏、顯示部或影像信號處理部等。另外，可以將太陽能電池 9633 設置在外殼 9630 的單面或雙面，由此可以高效地對電池 9635 進行充電。另外，當作爲電池 9635 使用鋰離子電池時，有可以實現小型化等的優點。

另外，參照圖 10C 所示的方塊圖對圖 10B 所示的充放電控制電路 9634 的結構和工作進行說明。圖 10C 示出太陽能電池 9633、電池 9635、DCDC 轉換器 9636、轉換器 9637、開關 SW1 至 SW3 以及顯示部 9631，電池 9635、DCDC 轉換器 9636、轉換器 9637、開關 SW1 至 SW3 對應圖 10B 所示的充放電控制電路 9634。

首先，說明在利用外光使太陽能電池 9633 發電時的工作的例子。使用 DCDC 轉換器 9636 對太陽能電池 9633 所產生的電力進行升壓或降壓以使它成爲用來對電池 9635 進行充電的電壓。並且，當利用來自太陽能電池 9633 的電力使顯示部 9631 工作時使開關 SW1 導通，並且，利用轉換器 9637 將其升壓或降壓到顯示部 9631 所需要的電壓。另外，可以採用當不進行顯示部 9631 中的顯示時，使開關 SW1 截止且使開關 SW2 導通來對電池 9635 進行充電的結構。

注意，作爲發電單元的一個例子示出太陽能電池 9633，但是不侷限於此，也可以使用壓電元件（piezoelectric element）或熱電轉換元件（珀耳帖元件（Peltier element））等其他發電單元進行電池 9635 的充

電。例如，也可以使用以無線（不接觸）的方式能夠收發電力來進行充電的無線電力傳輸模組或組合其他充電方法進行充電。

本實施方式所示的結構或方法等可以與其他的實施方式所示的結構或方法等適當地組合而實施。

實施例 1

在本實施例中，在氧化物半導體膜上以與其接觸的方式形成金屬膜，然後進行乾蝕刻去除金屬膜。藉由如下實驗觀察是否進行去除乾蝕刻時產生的雜質與電阻率的關係。

首先，作為比較例的樣本，利用使用濺射法的成膜裝置在玻璃基板上形成厚度為 95nm 的 IGZO 膜，並測量其電阻率。其結果為 $4.8 \times 10^9 \Omega \cdot \text{cm}$ 。藉由形成頂面形狀為彎曲形狀的電極（厚度為 100nm 的鈦膜、厚度為 400nm 的鋁膜及厚度為 100nm 的鈦膜的疊層），並藉由測量電壓-電流的兩個端子算出電阻，來得到 IGZO 膜的電阻率。

在如下成膜條件下形成 IGZO 膜：使用 In : Ga : Zn = 1 : 1 : 1 [原子數比] 的氧化物靶材，在氧及氬氛圍下（氧流量比率 50%），壓力為 0.6Pa，AC 電源電力為 5kW，基板溫度為 170℃。

利用濺射法的成膜裝置包括：可以使用真空泵等真空排氣單元（低溫泵、渦輪分子泵等）進行減壓的濺射處理室；固定被處理基板的基板架；支撐濺射靶材的靶材架；

對應於由靶材架支撐的濺射靶材的電極；對上述電極施加用於濺射的 AC 電壓（或 DC 電壓）的電力供應單元；以及向濺射處理室內供應氣體的氣體供應單元。另外，在製造樣本時，盡可能地以不混入雜質的方式將濺射處理室內設定為高真空的狀態，至於水分在露點為 -40°C 以下，較佳的是在露點為 -50°C 以下的乾燥氮氛圍中進行成膜。

另外，作為樣本 1，在玻璃基板上形成厚度為 95nm 的 IGZO 膜之後，在第一干蝕刻條件下進行 180 秒的蝕刻之後，將其浸漬於純水中，形成電極，來測量電阻率。樣本 1 的結果是 $130\Omega\cdot\text{cm}$ 。另外，作為樣本 2，在第一干蝕刻條件後，以稀氫氟酸（以 1/100 的比例稀釋的）浸漬 30 秒之後，形成電極測量電阻率。樣本 2 的結果是 $3.9\times 10^9\Omega\cdot\text{cm}$ 。

由上述結果可知：由於使用含有鹵素元素的氣體的乾蝕刻雜質附著或混入 IGZO 膜而導致 IGZO 膜的電阻率下降，藉由利用稀氫氟酸進行表面處理雜質被去除，而使 IGZO 膜接近進行乾蝕刻之前的狀態。

另外，作為樣本 3，在玻璃基板上形成厚度為 95nm 的 IGZO 膜之後，在第二乾蝕刻條件下進行 180 秒的蝕刻之後，將其浸漬於純水中，形成電極，來測量電阻率。另外，作為樣本 4，在第二乾蝕刻條件後，以稀氫氟酸（以 1/100 的比例稀釋的）浸漬 30 秒之後，形成電極測量電阻率。

另外，作為樣本 5，在玻璃基板上形成厚度為 95nm

的 IGZO 膜之後，在第三乾蝕刻條件下進行 180 秒的蝕刻之後，將其浸漬於純水中，形成電極，來測量電阻率。另外，作為樣本 6，在第三乾蝕刻條件後，以稀氫氟酸（以 1/100 的比例稀釋的）浸漬 30 秒之後，形成電極測量電阻率。

另外，作為樣本 7，在玻璃基板上形成厚度為 95nm 的 IGZO 膜之後，在第四乾蝕刻條件下進行 180 秒的蝕刻之後，將其浸漬於純水中，形成電極，來測量電阻率。另外，作為樣本 8，在第四乾蝕刻條件後，以稀氫氟酸（以 1/100 的比例稀釋的）浸漬 30 秒之後，形成電極測量電阻率。

表 1 示出第一干蝕刻條件、第二乾蝕刻條件、第三乾蝕刻條件及第四乾蝕刻條件。另外，作為進行乾蝕刻的裝置使用 ICP（Inductively Coupled Plasma:電感耦合電漿）蝕刻裝置。

[表 1]

	ICP	偏壓	壓力	Cl ₂	BCl ₃	SF ₆	O ₂	時間
	(W)	(W)	(Pa)	(sccm)	(sccm)	(sccm)	(sccm)	(s e c)
第一蝕刻條件	2000	200	2.0	-	-	900	100	180
第二蝕刻條件	2000	1000	2.5	540	-	540	-	
第三蝕刻條件	0	1500	2.0	150	750	-	-	
第四蝕刻條件	2000	1000	2.5	-	380	700	-	

另外，圖 12 是以電阻率為縱軸，分別示出比較例的電阻率（ref）與樣本 1 至樣本 8 的電阻率的圖表。由上述結果可知：即使改變乾蝕刻的條件，藉由利用稀氫氟酸進

行表面處理，可以使 IGZO 膜接近進行乾蝕刻之前的狀態，較佳的是與進行乾蝕刻之前相同的狀態。

由以上結果可知：藉由進行雜質去除處理，可以去除引起氧化物半導體膜的低電阻化的雜質，由此可以抑制氧化物半導體膜的低電阻化。

實施例 2

在本實施例中，對雜質去除處理的有無與電晶體特性的關係進行比較的結果進行說明。

下面，對本實施例中使用的樣本 A 至樣本 D 的製造方法進行說明。另外，參照圖 4A 至 4E 對本實施例中製造的樣本 A 至樣本 D 所具有的電晶體的製造方法進行說明。

首先，對樣本 A 的製造方法進行說明。如圖 4A 所示，作為基板 400，在玻璃基板上作為基底絕緣膜形成 100nm 的氮化矽膜和 150nm 的氧氮化矽膜。然後，利用濺射法，形成 30nm 厚的氮化鉬膜、200nm 厚的銅膜、30nm 厚的鎢膜，並利用光微影製程在鎢膜上形成光阻掩罩，進行選擇性的蝕刻形成閘極電極層 401。注意，圖 4A 至 4E 沒有示出基底絕緣膜。

接著，在閘極電極層 401 上作為閘極絕緣膜 402，利用電漿 CVD 法形成 50nm 厚的氮化矽膜、270nm 厚的氧氮化矽膜。氮化矽膜的成膜條件為： $\text{SiH}_4/\text{N}_2=50\text{sccm}/5000\text{sccm}$ 、成膜功率為 150W (RF)、成膜壓力為 40Pa、

基板溫度為 350°C 。氧氮化矽膜的成膜條件為： $\text{SiH}_4/\text{N}_2\text{O}=20\text{sccm}/3000\text{sccm}$ 、電極面積為 6000cm^2 時的成膜功率為 100W (RF)、成膜壓力為 40Pa 、基板溫度為 350°C 。

接著，在閘極絕緣膜 402 上，利用濺射法作為氧化物半導體膜形成 35nm 厚的 IGZO 膜。IGZO 膜在如下條件下形成：作為濺射靶材使用 $\text{In}:\text{Ga}:\text{Zn}=1:1:1$ [原子數比]；作為濺射氣體將 100sccm 的氬與 100sccm 的氧供應至濺射裝置的處理室內；將處理室內的壓力控制為 0.6Pa ；並採用 5kW 的功率。另外，形成 IGZO 膜時的基板溫度為 170°C 。

接著，藉由光微影製程在氧化物半導體膜上形成光阻掩罩，藉由進行選擇性的蝕刻形成島狀氧化物半導體膜 403。

接著，在氮氛圍下以 450°C 進行 1 小時的加熱處理，並在氮與氧的混合氛圍下以 450°C 進行 1 小時的第一加熱處理。

接著，如圖 4B 所示，在島狀氧化物半導體膜 403 上，作為導電膜 445 利用濺射法形成 50nm 厚的鎢膜、 100nm 厚的鋁膜、 100nm 厚的鈦膜。然後，如圖 4C 所示，藉由光微影製程，在鋁膜上形成光阻掩罩，藉由進行選擇性的蝕刻，形成源極電極層 405a 及汲極電極層 405b。

這裏，將鋁膜及鈦膜的蝕刻條件設定為：蝕刻氣體 ($\text{BCl}_3:\text{Cl}_2=750\text{sccm}:150\text{sccm}$)；偏置功率為 1500W ；

ICP 電源功率為 0W；壓力為 2.0Pa。將鎢膜的蝕刻條件設定為：蝕刻氣體（ SF_6 ： BCl_3 =700sccm：380sccm）；ICP 電源功率為 2000W；偏置功率為 1000W；壓力為 2.5Pa。

接著，在氮氛圍下以 300℃ 進行 1 小時的第二加熱處理。

接著，如圖 4E 所示，在氧化物半導體膜 403、源極電極層 405a 及汲極電極層 405b 上，作為層間絕緣膜形成 400nm 的氧化矽膜和 200nm 的氧氮化矽膜。

接著，在氮氛圍下以 300℃ 進行 1 小時的第三加熱處理。

接著，作為層間絕緣膜形成 1.5 μm 的聚醯亞胺。

接著，在氮氛圍下以 300℃ 進行 1 小時的第四加熱處理。

接著，在層間絕緣膜中形成到達源極電極層 405a 及汲極電極層 405b 的開口。最後，利用濺射法形成 100nm 厚的鈦膜、400nm 厚的鋁膜及 100nm 厚的鈦膜。然後，藉由光微影製程在鈦膜上形成光阻掩罩，藉由進行選擇性的蝕刻形成電極層。

藉由上述製程製造樣本 A。

接著，對樣本 B 的製造方法進行說明。作為樣本 B，到源極電極層及汲極電極層的形成製程為止，與樣本 A 採用相同的製程。

如圖 4D 所示，在形成源極電極層 405a 及汲極電極層 405b 之後，對氧化物半導體膜 403 進行氧電漿處理。作為

氧電漿處理採用如下條件：使用 ICP 裝置，ICP 電源功率為 0W，偏置功率為 500W，壓力為 2.0Pa，基板溫度為 80℃。

然後，從第二加熱處理到電極層形成製程為止，採用與樣本 A 同樣的製程製造樣本 B。

接著，對樣本 C 的製造方法進行說明。作為樣本 C，到形成源極電極層及汲極電極層的製程為止，與樣本 A 採用相同的製程。

如圖 4D 所示，在形成源極電極層 405a 及汲極電極層 405b 之後，對氧化物半導體膜 403 進行氧電漿處理。作為氧電漿處理採用如下條件：使用 ICP 裝置，ICP 電源功率為 0W，偏置功率為 500W，壓力為 2.0Pa，基板溫度為 80℃。

接著，將氧化物半導體膜浸漬於稀釋氫氟酸（1/500 稀釋）中 60 秒。

然後，從第二加熱處理至電極層形成製程為止，採用與樣本 A 同樣的製程製造樣本 C。

接著，對樣本 D 的製造方法進行說明。除了將氧化物半導體膜 403 浸漬於稀釋氫氟酸中的時間與樣本 C 不同之外，採用與樣本 C 同樣的製程製造樣本 D。

作為樣本 D，將氧化物半導體膜 403 浸漬於稀釋氫氟酸（1/500 稀釋）中 120 秒。

接著，分別對樣本 A 至樣本 D 的電特性進行評價。

圖 13A 示出樣本 A 的 V_g - I_d 特性的測量結果，圖 13B

示出樣本 B 的 V_g - I_d 特性的測量結果，圖 14A 示出樣本 C 的 V_g - I_d 特性的測量結果，圖 14B 示出樣本 D 的 V_g - I_d 特性的測量結果。

由圖 13A 和 13B 及圖 14A 和 14B 的結果可知：在形成源極電極層 405a 及汲極電極層 405b 之後沒有進行雜質去除製程的樣本 A 的電特性不均勻；相對於此，在形成源極電極層 405a 及汲極電極層 405b 之後進行了氧電漿處理的樣本 B 與樣本 A 相比，電特性不均勻得到降低；另外，除了氧電漿處理之外還進行了稀釋氫氟酸處理的樣本 C 及樣本 D 的電特性不均勻得到進一步降低。

由以上結果可知：在形成源極電極層 405a 及汲極電極層 405b 之後，藉由進行雜質去除製程可以改善電晶體的電特性不均勻。

【圖式簡單說明】

在圖式中：

圖 1A 至 1D 是說明半導體裝置的一個方式的平面圖及剖面圖；

圖 2A 至 2E 是說明半導體裝置的製造方法的一個方式的剖面圖；

圖 3A 至 3D 是說明半導體裝置的一個方式的平面圖及剖面圖；

圖 4A 至 4E 是說明半導體裝置的一個方式的平面圖及剖面圖；

圖 5A 至 5C 是說明半導體裝置的一個方式的平面圖及剖面圖；

圖 6A 和 6B 是說明半導體裝置的一個方式的平面圖及剖面圖；

圖 7A 和 7B 是示出半導體裝置的一個方式的剖面圖；

圖 8A 和 8B 是示出半導體裝置的一個方式的電路圖及剖面圖；

圖 9A 至 9C 是示出電子裝置的圖；

圖 10A 至 10C 是示出電子裝置的圖；

圖 11 是示出 SIMS 測量結果的圖；

圖 12 是示出稀氫氟酸處理的有無與電阻率的關係的圖表；

圖 13A 和 13B 是示出樣本 A 及樣本 B 的電特性的圖表；

圖 14A 和 14B 是示出樣本 C 及樣本 D 的電特性的圖表。

【主要元件符號說明】

400：基板	401：閘極電極層
402：閘極絕緣膜	403：氧化物半導體膜
405a：源極電極層	405b：汲極電極層
407：絕緣膜	408：平坦化絕緣膜
410：電晶體	420：電晶體
430：電晶體	440：電晶體

445：導電膜	447：氣體
448a：光阻掩罩	448b：光阻掩罩
500：基板	502：閘極絕緣膜
504：層間絕緣膜	505：濾色片層
506：絕緣膜	507：分隔壁
510：電晶體	511a：閘極電極層
511b：閘極電極層	512：氧化物半導體膜
513a：導電層	513b：導電層
520：電容元件	521a：導電層
521b：導電層	522：氧化物半導體膜
523：導電層	530：佈線層交叉部
533：導電層	540：發光元件
541：電極層	542：電致發光層
543：電極層	601：基板
602：光電二極體	606a：半導體膜
606b：半導體膜	606c：半導體膜
608：黏合層	613：基板
631：絕緣膜	633：層間絕緣膜
634：層間絕緣膜	640：電晶體
641a：電極層	641b：電極層
642：電極層	643：導電層
645：導電層	656：電晶體
658：光電二極體重設信號線	
659：閘極信號線	

671：光電感測器輸出信號線

672：光電感測器參考信號線

4001：基板

4002：像素部

4003：信號線驅動電路

4004：掃描線驅動電路

4005：密封材料

4006：基板

4008：液晶層

4010：電晶體

4011：電晶體

4013：液晶元件

4015：連接端子電極

4016：端子電極

4019：各向異性導電膜

4020：絕緣膜

4021：絕緣膜

4030：電極層

4031：電極層

4032：絕緣膜

4033：絕緣膜

4035：間隔物

4510：分隔壁

4511：電致發光層

4513：發光元件

4514：填充材料

9000：桌子

9001：外殼

9002：腿部

9003：顯示部

9004：顯示按鈕

9005：電源供應線

9033：卡子

9034：開關

9035：電源開關

9036：開關

9038：操作開關

9100：電視機

9101：外殼

9103：顯示部

9105：支架

9107：顯示部

9109：操作鍵

9110：遙控器

9201：主體

9202：外殼

9203：顯示部

9204：鍵盤

9205：外部連接埠

9206：指向裝置

9630：外殼

9631：顯示部

9631a：顯示部

9631b：顯示部

9632a：區域

9632b：區域

9633：太陽能電池

9634：充放電控制電路

9635：電池

9636：DCDC轉換器

9637：轉換器

9638：操作鍵

9639：按鈕

七、申請專利範圍：

1.一種半導體裝置的製造方法，包括如下步驟：

在絕緣表面上形成閘極電極層；

在該閘極電極層上形成閘極絕緣膜；

隔著該閘極絕緣膜在該閘極電極層上形成島狀氧化物半導體膜；

在該閘極絕緣膜及該島狀氧化物半導體膜上形成導電膜；

藉由使用含有鹵素元素的蝕刻氣體的電漿處理對該導電膜進行加工來形成源極電極層和汲極電極層；以及

對該島狀氧化物半導體膜進行雜質去除處理以去除包含於該蝕刻氣體中的該鹵素元素，

其中作為該雜質去除處理進行使用稀氫氟酸溶液的洗滌處理。

2.根據申請專利範圍第 1 項之半導體裝置的製造方法，其中該島狀氧化物半導體膜在經過該雜質去除處理的表面的氯濃度為低於或等於 $5 \times 10^{18} \text{ atoms/cm}^3$ 。

3.一種半導體裝置的製造方法，包括如下步驟：

在絕緣表面上形成閘極電極層；

在該閘極電極層上形成閘極絕緣膜；

隔著該閘極絕緣膜在該閘極電極層上形成島狀氧化物半導體膜；

在該閘極絕緣膜及該島狀氧化物半導體膜上形成導電膜；

藉由使用含有鹵素元素的蝕刻氣體的電漿處理對該導電膜進行加工來形成源極電極層和汲極電極層；以及

對該島狀氧化物半導體膜進行雜質去除處理以去除包含於該蝕刻氣體中的該鹵素元素，

其中作為該雜質去除處理，進行氧電漿處理或一氧化二氮電漿處理之後進行使用稀氫氟酸溶液的洗滌處理。

4. 根據申請專利範圍第 3 項之半導體裝置的製造方法，其中該島狀氧化物半導體膜在經過該雜質去除處理的表面的氯濃度為低於或等於 $5 \times 10^{18} \text{ atoms/cm}^3$ 。

圖 1A

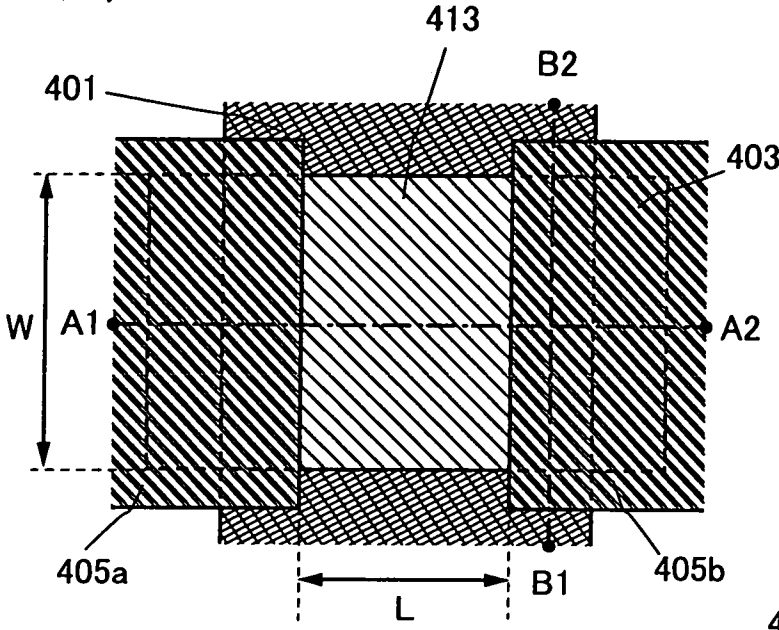


圖 1C

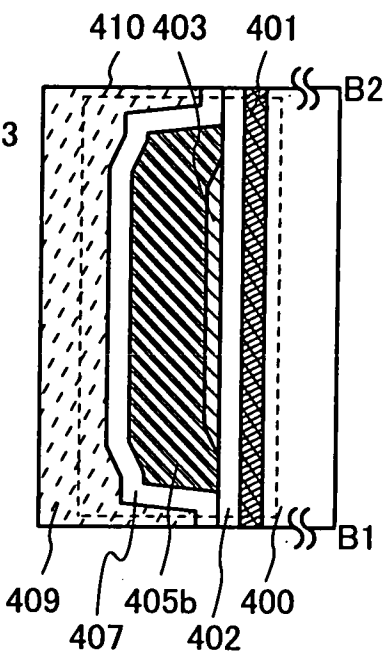


圖 1B

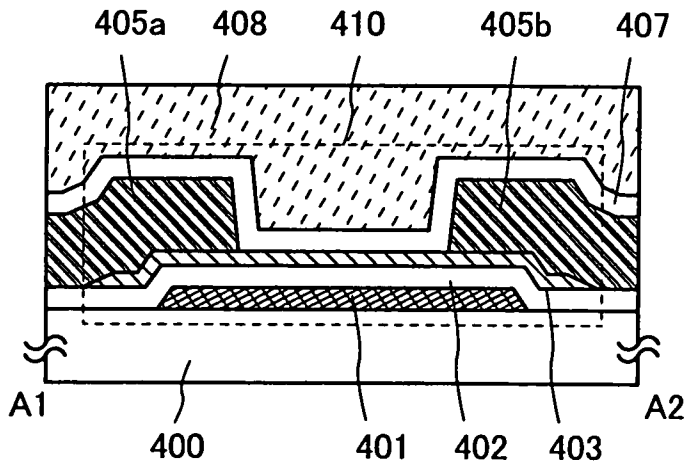


圖 1D

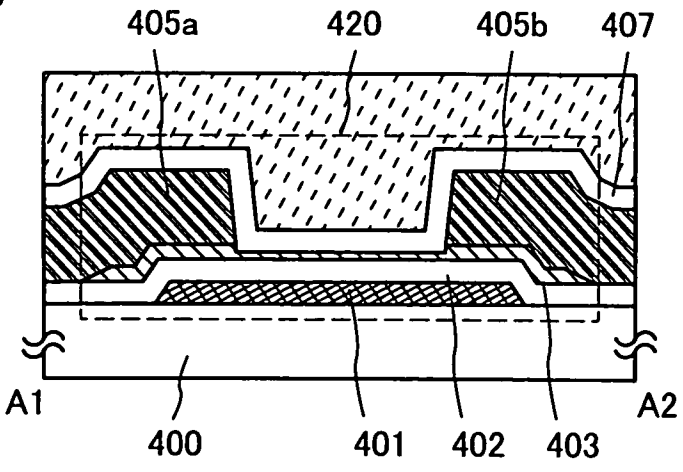


圖 2A

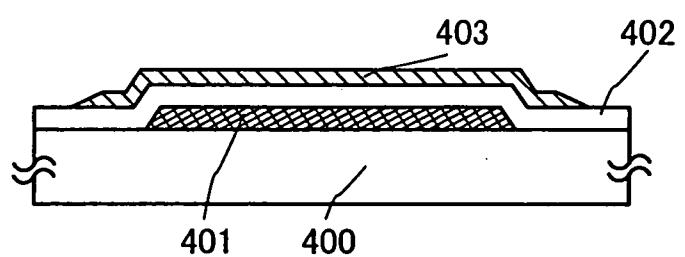


圖 2B

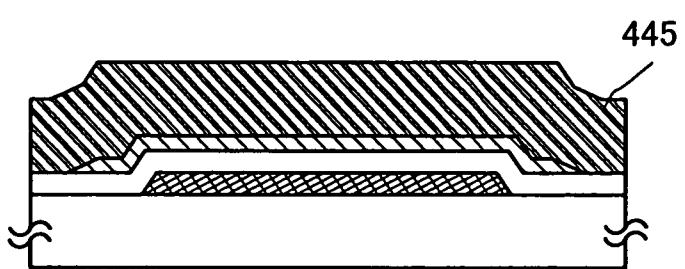


圖 2C

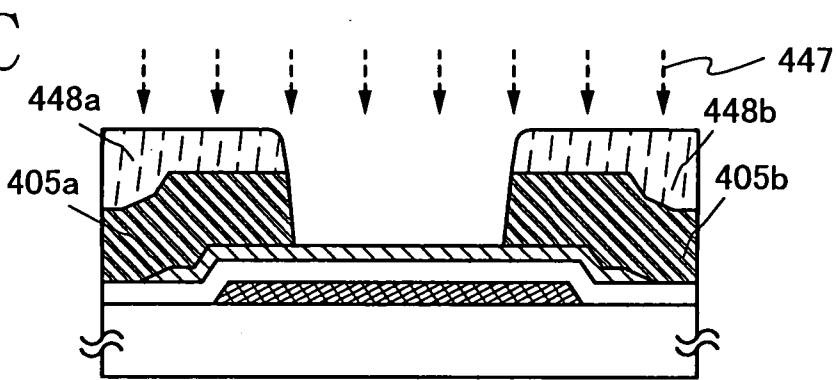


圖 2D

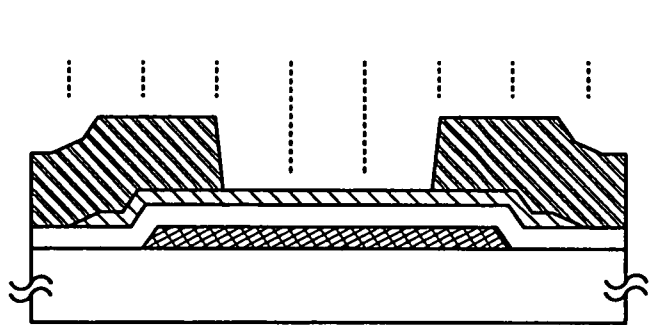


圖 2E

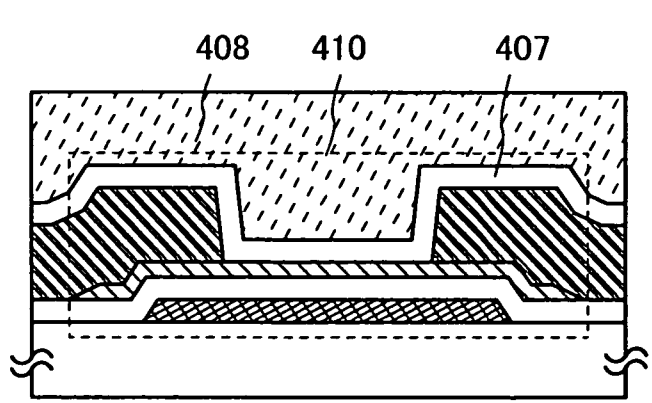


圖3A

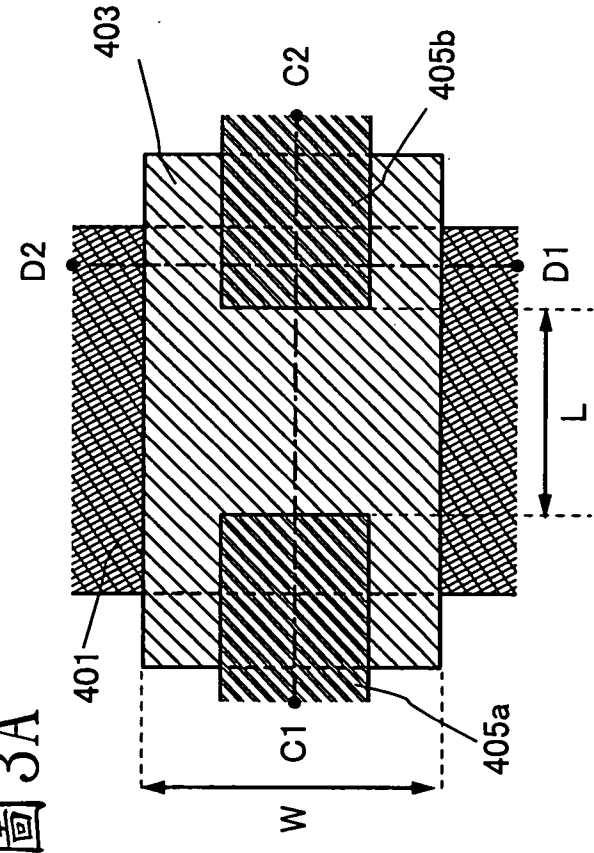


圖3B

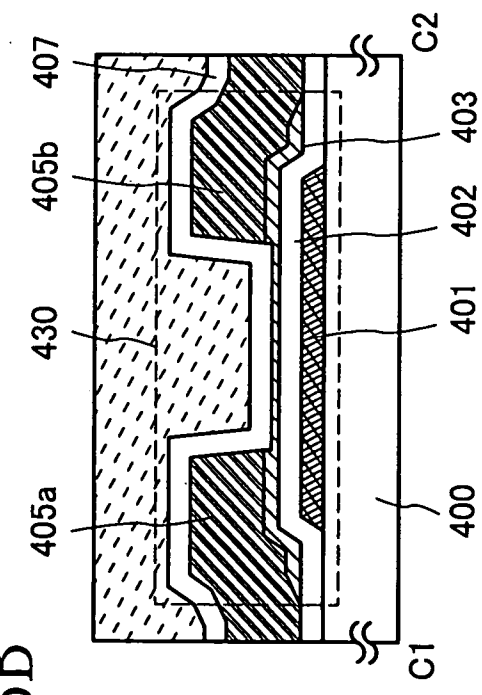


圖3C

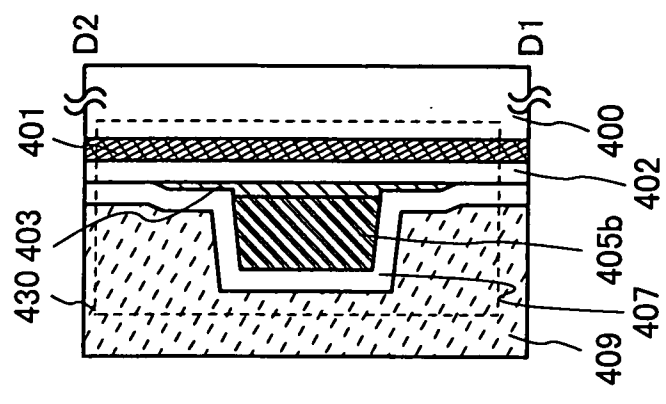


圖3D

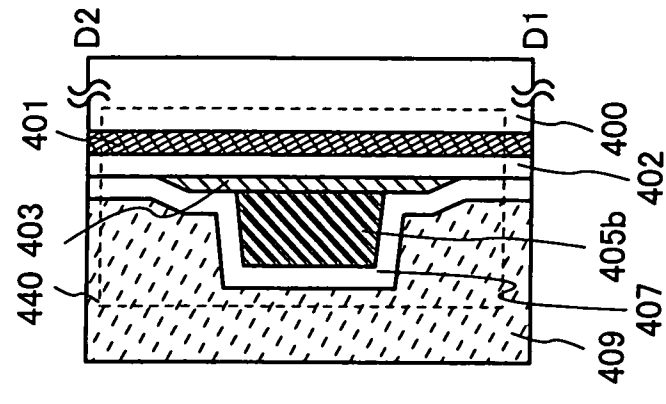


圖 4A

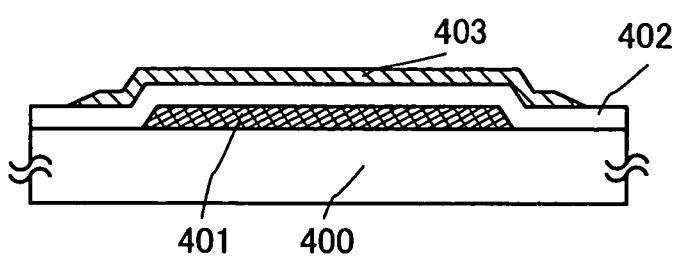


圖 4B

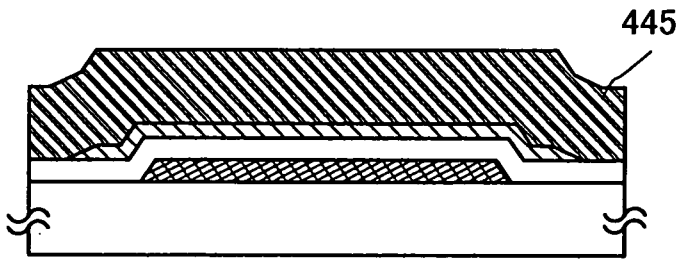


圖 4C

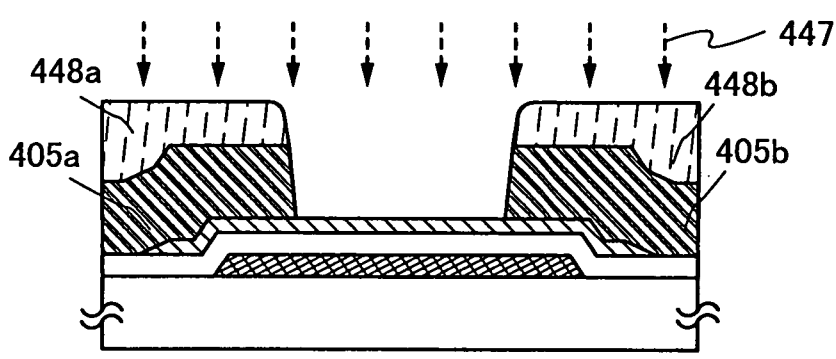


圖 4D

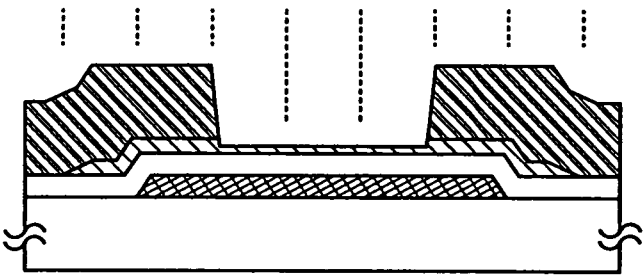


圖 4E

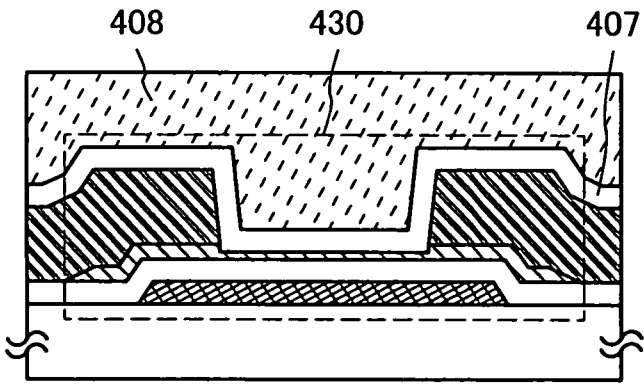


圖 5A

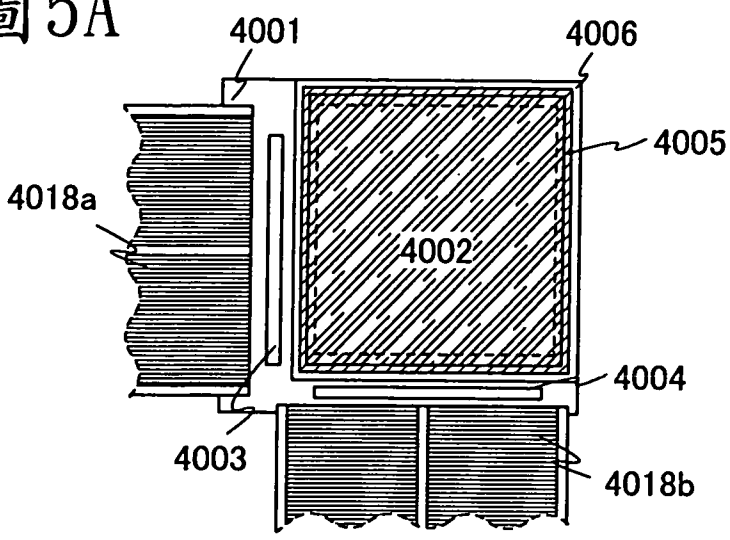


圖 5B

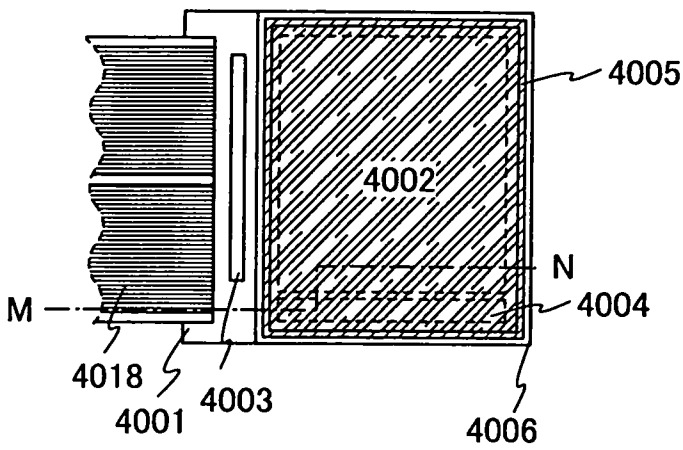


圖 5C

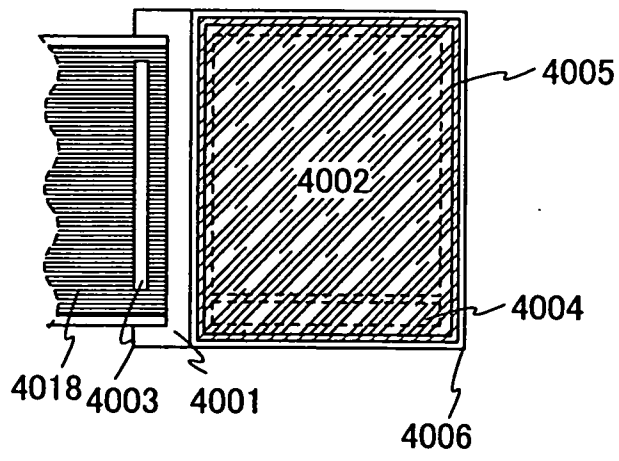


圖7A

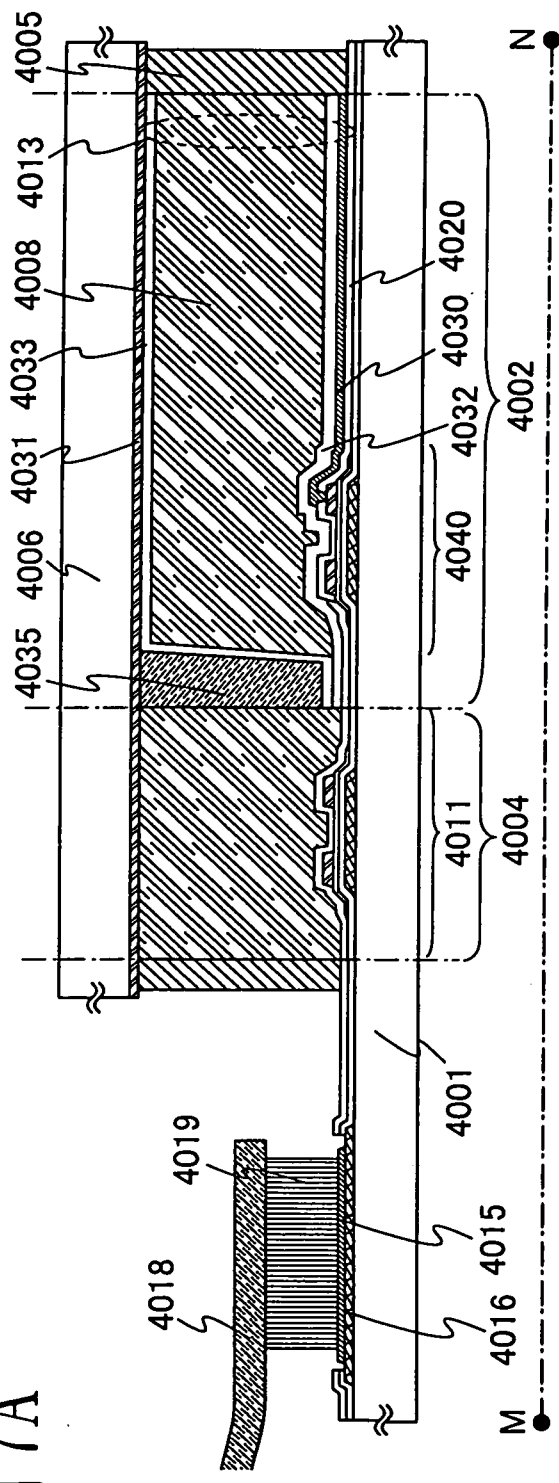


圖7B

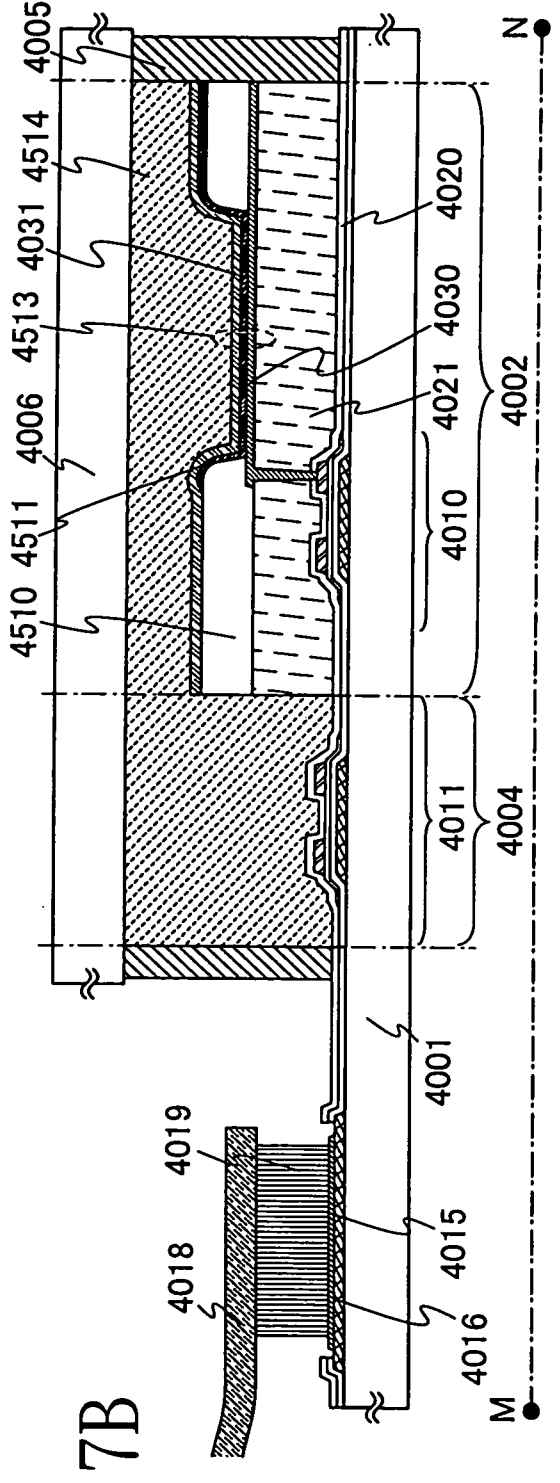


圖8A

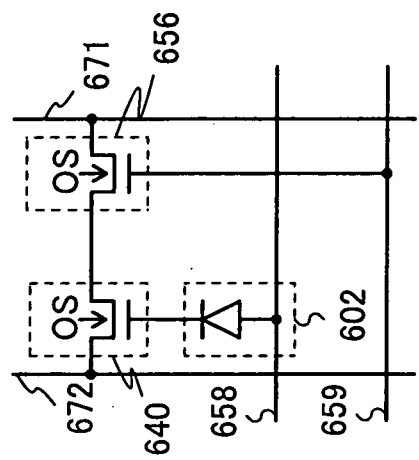


圖8B

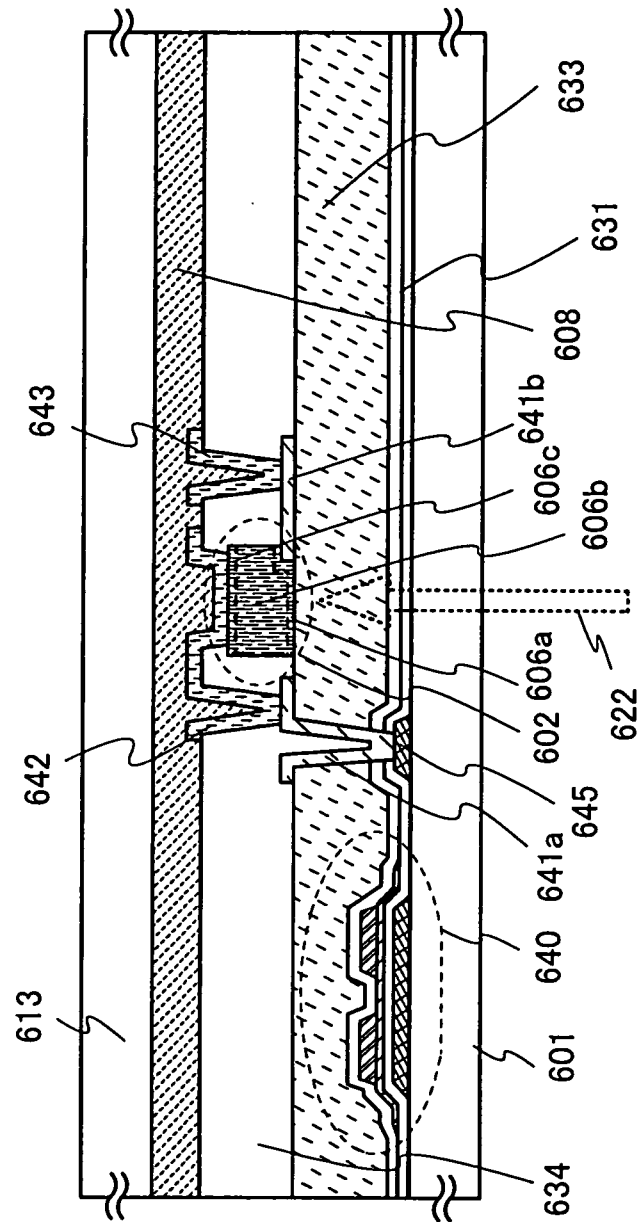


圖 9A

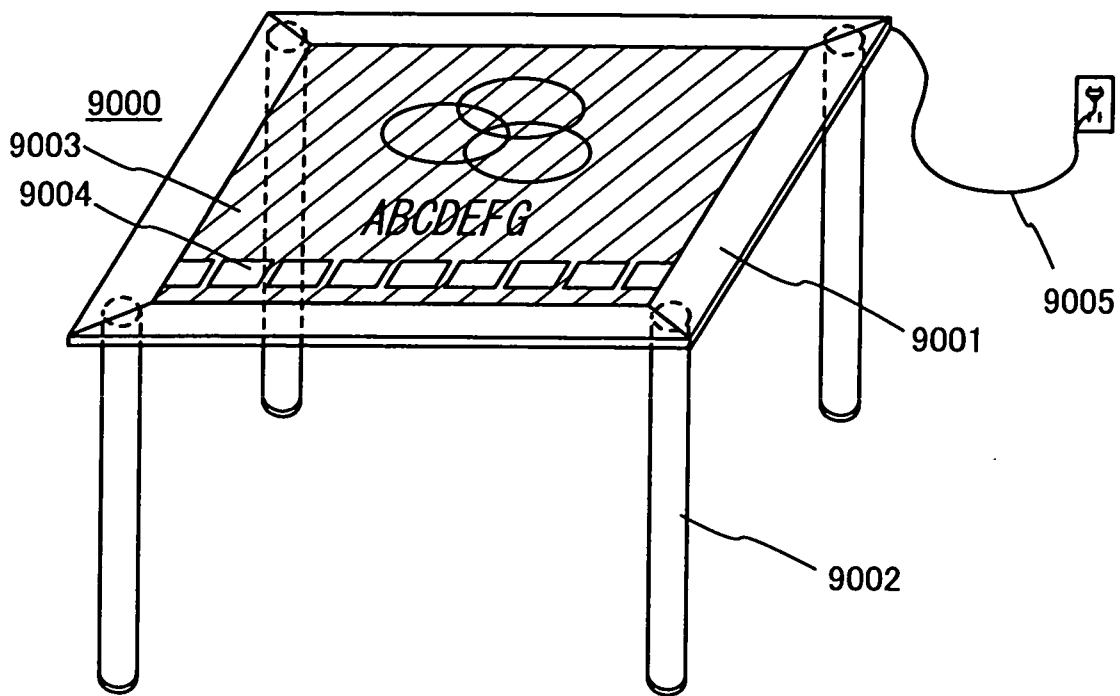


圖 9B

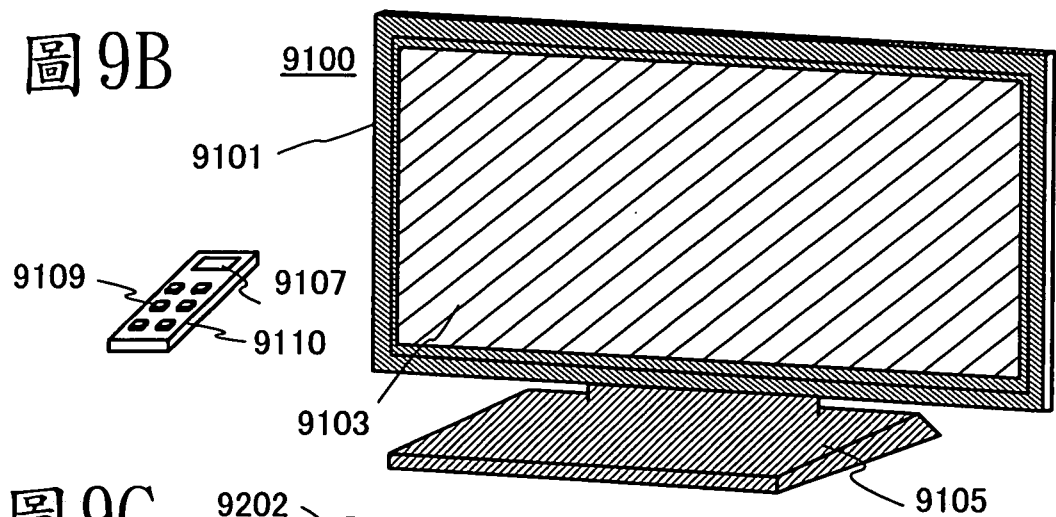


圖 9C

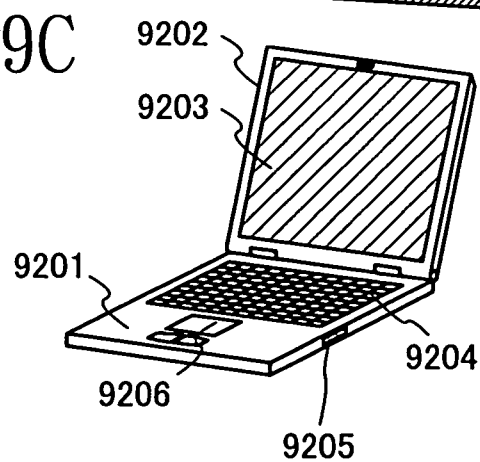


圖 10A

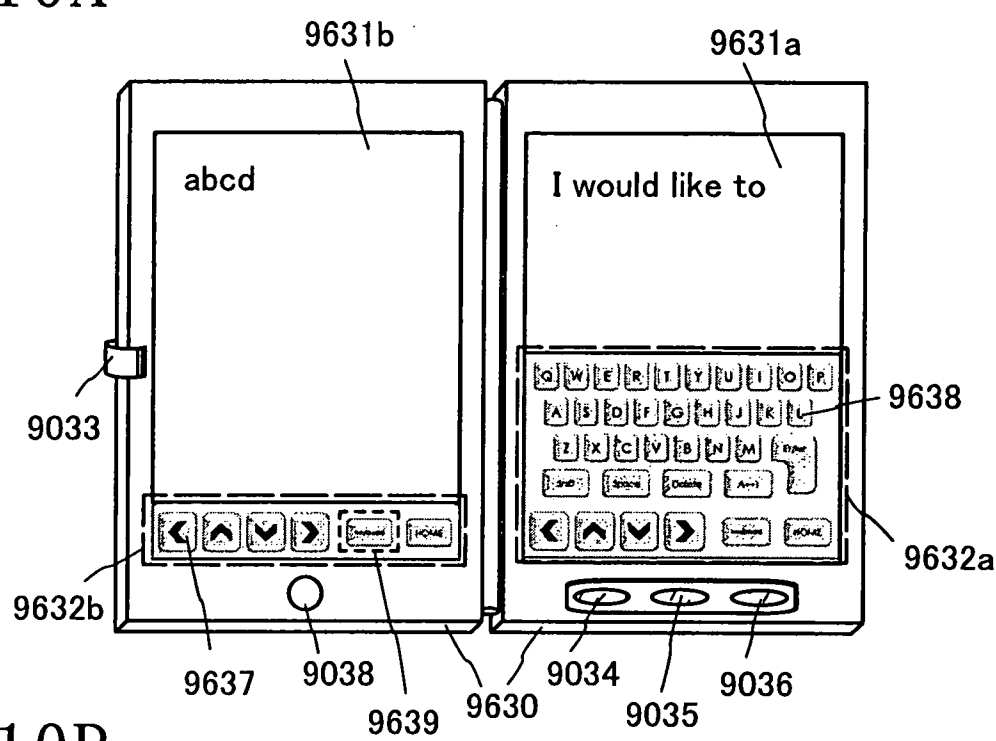


圖 10B

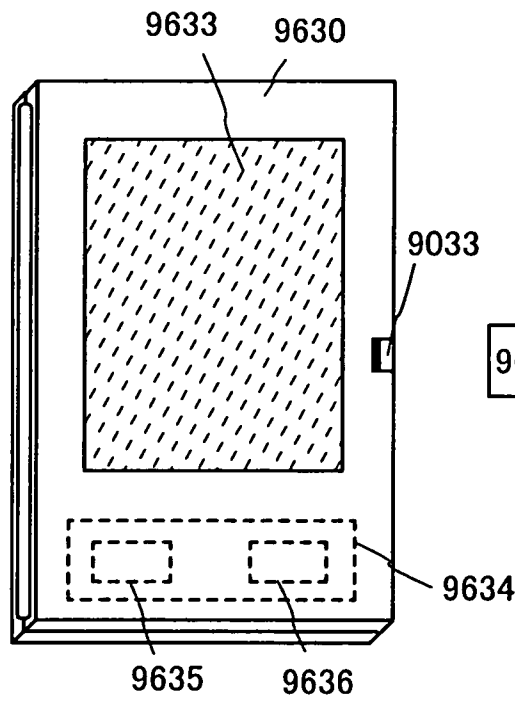


圖 10C

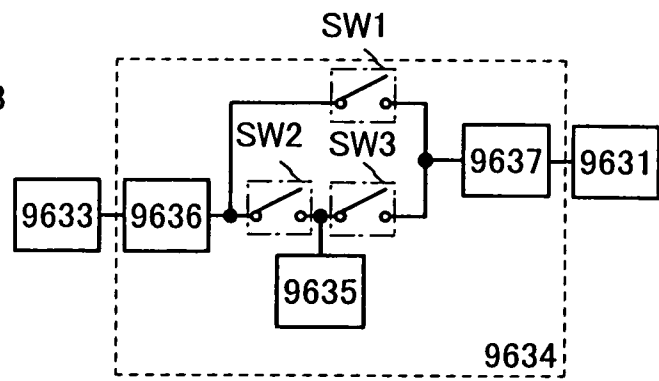


圖 11

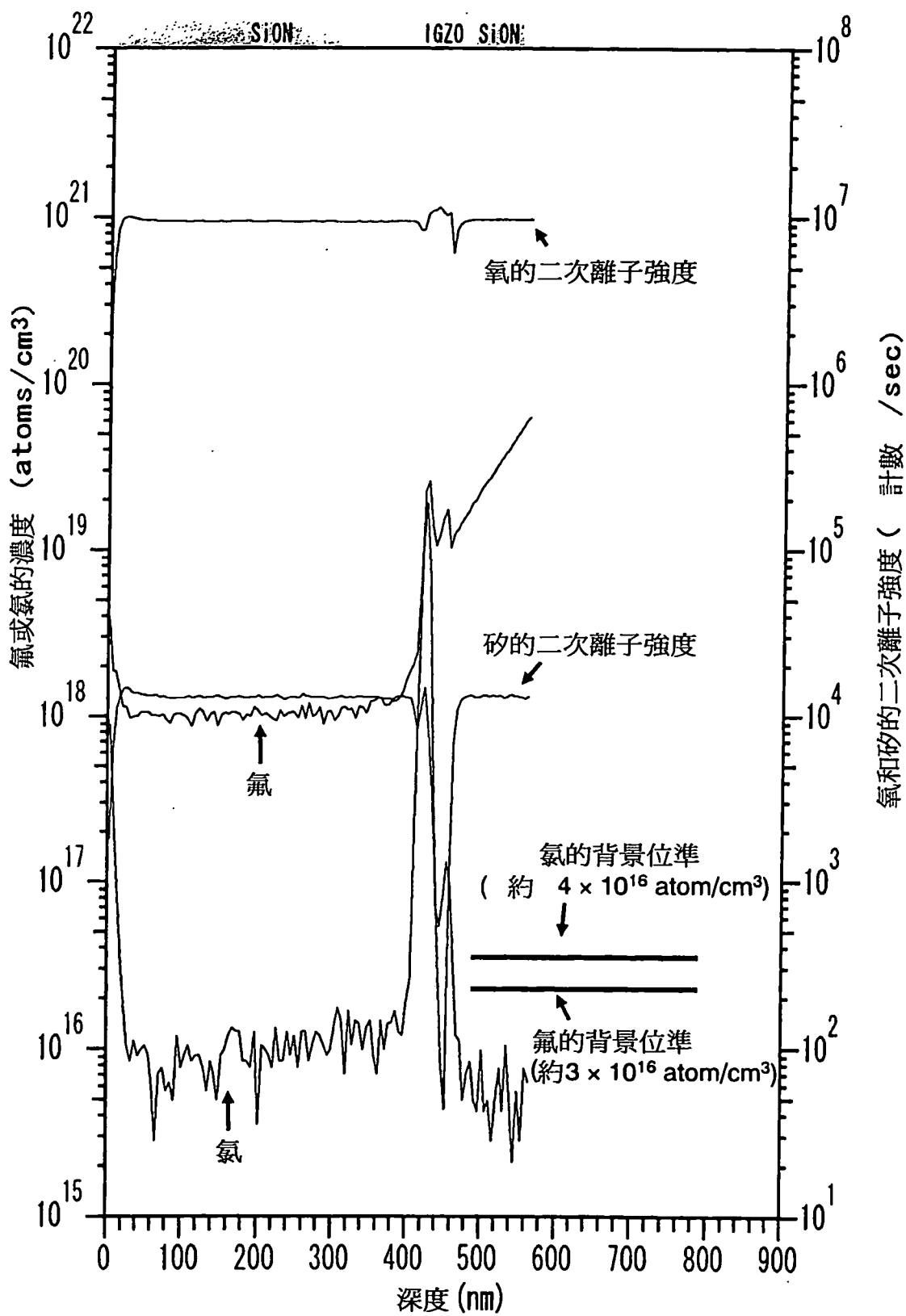


圖 12

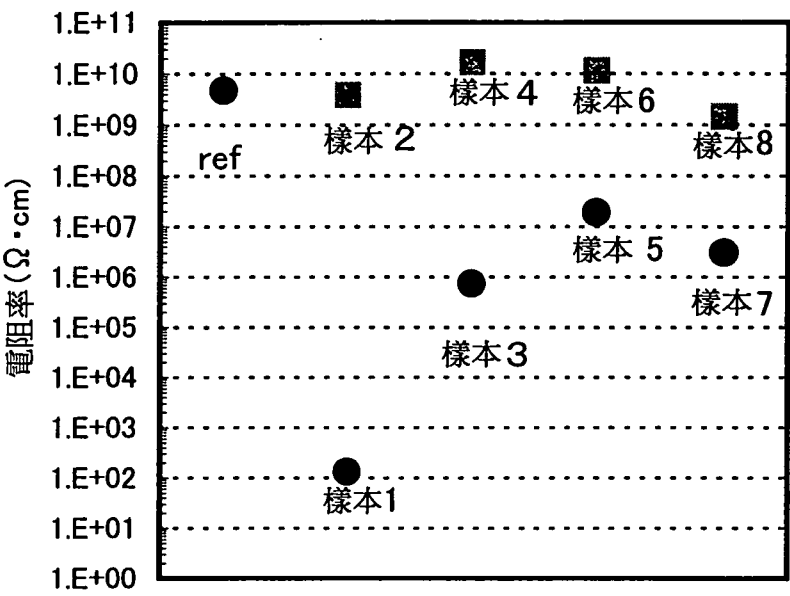


圖 13A

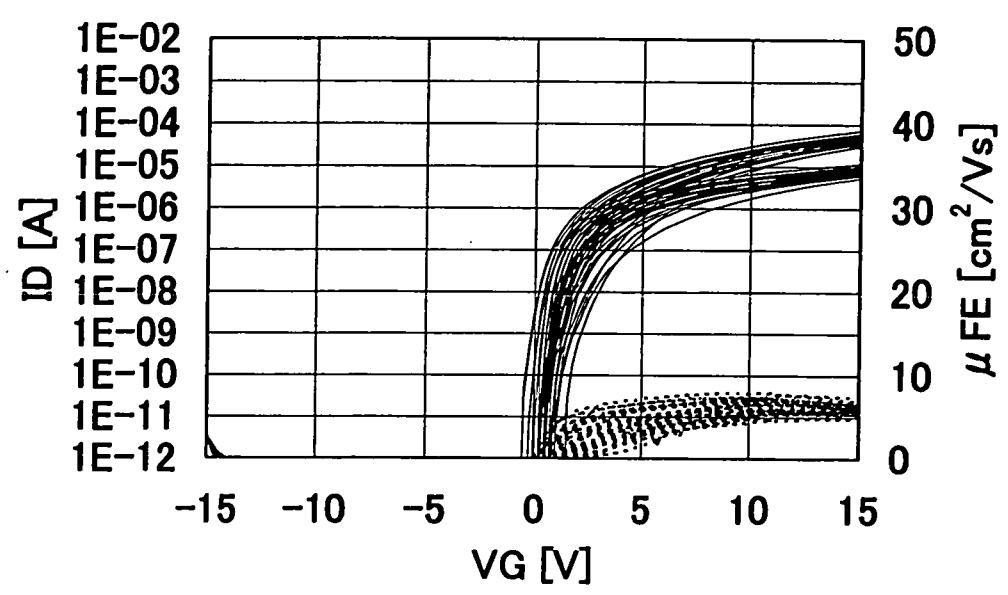


圖 13B

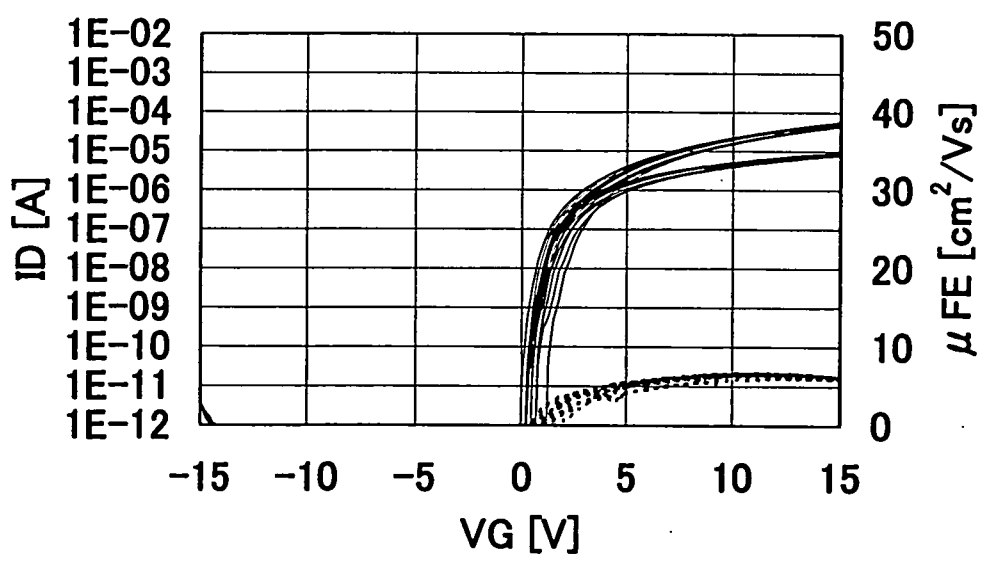


圖 14A

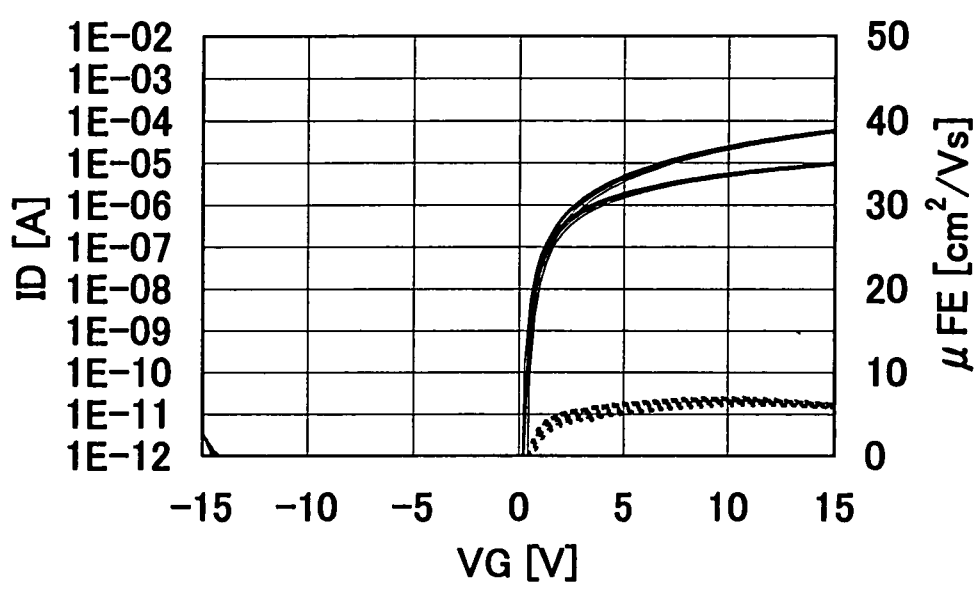


圖 14B

