مهندسی نقص برای سلول خورشیدی مسطح بازده بالا مبتنی بر پروسکایت سه کاتیونه

محمدرضا كلاهدوز اصفهاني أعلى ابراهيمي، راضيه تيموري

	چکیدہ
تاريخ دريافت:	<i>z</i>
1401 / 08 / 20	پارامترهای سلول خورشیدی با ترکیب کردن دو کاتیون الی
	فرمامیدینیوم (FA) و متیل أمونیوم (MA) در سایت A از لایه جذب کننده
تاريخ پذيرش:	بروسکایت سه کاتیونه و دو آنیونه شامل Br و I در سایت x توسط شیبهسازی
1402 / VA / 14	
	با نرمافزار SCAPS بررسی شده است. ابتدا چکالی نقص لایه پروسکایت از
	۱× ۱۰ ^{۱۳} ا تا ۱۰ ^{۱۷} × ۱ (cm ⁻³) تغییر داده شده و اثر آن بر عملکرد سلول
کلمات کلیدی:	
سلولخورشيدي	حورشیدی مورد بررسی قرار گرفته است. سپس صحامت لایه جادب
شبيەسازى	پروسکایت از ۲۰۰ تا ۱۲۰۰ نانومتر تغییر کرده و برای چگالی نقصهای
پروسکایت محمد محمد	مختلف لایه پروسکایت، نحوه و میزان تغییرات پارامترهای سلول خورشیدی
SCAPS	دیده شده است. در مرحله بعد با تغییر چگالی نقصهای فصل مشترک
	پروسکایت/ETL از ۲۰۱۱ × ۱ تا ۲۰ ^{۱۳} ۲ (cm ⁻³)، خازن موجود در فصل
	مشترک افزایش پیدا کرده که باعث کاهش بازدهی و ضریب پرشدگی سلول
	خورشیدی شده است. در نهایت مقدار طول انتشار حامل.ها (L) از صفر تا
	حدود ۴ میکرومتر عوض شده است که با افزایش آن، پارامترهای عملکردی
	سلول خورشیدی افزایش پیدا کردهاند.

kolahdouz@ut.ac.ir

- دانشیار دانشگاه تهران
- ۲. دانشجوی دکترا الکترونیک
- ۲۰ دانشجوی دکترا نانوفناوری-نانوالکتریک ۲۰. دانشجوی دکترا نانوفناوری-نانوالکتریک

۱. مقدمه

در تئوری، مقدار سوختهای فسیلی محدود و انرژی تجدیدپذیر بی پایان است. با این حال، این کل داستان نیست. خوشبختانه سوختهای فسیلی دائماً تشکیل می شوند. هر روز یک بار نفت جدید از گیاهان قدیمی و موجودات مرده ساخته می شود. اما متأسفانه ما از سوختهای فسیلی بسیار سریع تر از آنچه که ایجاد می شوند، استفاده می کنیم. تقریباً ۲۰۰ میلیون سال طول کشیده است تا سوختهای فسیلی یک سیاره تشکیل شود (وو^۲ و همکاران, ۲۰۲۱). به دلیل کاهش منابع سوخت فسیلی مانند زغال سنگ و نفت، با در نظر گرفتن برخی محدودیتهای زیست محیطی مانند اکتشافات پرهزینه مورد نیاز؛ منابع تجدیدپذیر قابل اعتماد، فراوان و برای تولید انرژی ضروری هستند (مینباشی^۲ و همکاران, ۲۰۱۸; اتوفی^۳ و همکاران, ۲۰۲۰). در سالهای اخیر، یکی از تولیدات قابل توجه در حوزه انرژی، سلول خورشیدی در نظر گرفته می شود (آسیم^۴ و همکاران, ۲۰۱۲; اتوفی و همکاران, ۲۰۲۰). سلولهای خورشیدی پروسکایتی به عنوان یکی از میدوارکننده ترین جاذبهای کم هزینه برای سلولهای خورشیدی ظاهر شدهاند. پروسکایتهای ترکیبی آلی– معدنی به شکل ه معستند که در آن A و M دو کاتیون با اندازهای مختلف هستند و X آنیونی است که به هر دو کاتیون متصل می هد. کاتیون تک ظرفیتی مانند سزیم (۲۰۲)، متیل آموینیو ماره (MA)، فرمامیدینیوم (۲۰۹۰) پر شده است. یک فاز دو ظرفیتی مانند به مکل الام معتود تک ظرفیتی مانند سزیم (۲۰۵)، متیل آمونیوم (۲۰۹۸)، فرمامیدینیوم (۲۰۹۰) پر شده است. یک فاز دو ظرفیتی مانند «۲۵ به ای⁹ و میکاران, ۲۰۰۹ پر محل "M" قرار گرفته و در نهایت محل "X" با یک آنیون هالید مانند -B آی وی (۲۰۹۰) پر شده است. یک فاز دو ظرفیتی مانند (۲۰۹۰، جالا یا معکاران, ۲۰۰۹; اسمیت⁹ و همکاران, ۲۰۱۴)، فرمامیدینیوم (۲۰۹۰) پر شده است. یک فاز دو ظرفیتی مانند "R2 بالا یا ک محل "M" قرار گرفته و در نهایت محل "X" با یک آنیون هالید مانند -B آنه این دو کاتیون مال می می در محدوده میکرومتر، ضریا مریز می فاند ازژی قابل تنظیم دارند که باعث افزایش راندمان تبدیل توان (PC) سلول های خورشیدی پروسکایت (PS) تا ۵.۵

بروسکایت در مقایسه با تمام موادهایی که تا امروز برای این کار در نظر گرفته شده خیلی سریع تر انرژی خورشید را به الکتریسیته تبدیل می کند، ارزان است، ساخت آنها آسان است و می تواند در قالبهای رولی تولید شود. به علاوه می توان لایههای پروسکایت را روی سلولهای خورشیدی سیلیکونی (که در حال حاضر رایج تر هستند) قرار داد تا میزان بیش تری از انرژی به الکتریسیته تبدیل شود. البته پروسکایت مادهی بسیار ظریف و شکننده ای است و در اندک زمانی با رطوبت، هوا، گرما یا تابش شدید خورشید متلاشی می شود. دانشمندان طی چند ماه گذشته به دنبال پیدا کردن راهی برای تقویت این ماده بودهاند. آن ها دریافتهاند که با افزودن سزیم به پروسکایت می توان مقاومت و استحکام آن را تا حد زیادی افزایش داد. پروسکایت غنی شده با سزیم می تواند در حد سلولهای سیلیکونی بازدهی داشته باشد (حامد عبدی , ۱۳۹۸). مزیت سلولهای خورشیدی پروسکایت نین است که با وجود ثابت بودن فرمول کلی، با تغییر عناصر می توان به ترکیبات با ابعاد مختلف دست یافت. یکی از بزرگترین مزایای پروسکایت این است که با وجود ثابت بودن فرمول کلی، با تغییر عناصر می توان به ترکیبات با ابعاد مختلف دست یافت. یکی از بزرگترین مزایای پروسکایت فلز-هالیدی، گوا انرژی مستقیم و قابل تنظیم با استفاده از تبادل ترکیبات با ابعاد مختلف دست یافت. یکی از بزرگترین مزایای پروسکایت فلز-هالیدی، گاف انرژی مستقیم و قابل تنظیم با استفاده از تبادل شده است. استفاده از پروسکایتها که دارای مخلوطی از هالیدها و کاتیونها هستند، به یک اصل مهم در طراحی و مهندسی این مواد تبدیل شده ماست. استفاده از پروسکایتهای که دارای مخلوطی از هالیدها و کاتیونها هستند، به یک اصل مهم در طراحی و مهندسی این مواد تبدیل شده ماست. استفاده از پروسکایتها که دارای مخلوطی از هالیدها و کاتیونها هستند، به یک اصل مهم در طراحی و مهندسی این مواد تبدیل شده است. استفاده از پروسکایتهای مخلولی هر کام با هم ترکیب می شود و معایب آن ها ازبین می رود. بالاترین بازده گزارش

- ¹ Wu
- ² Minbashi ³ Otoufi
- ⁴ Asim
- ⁵ Kojima
- ⁶ Liu
- 7 Smith
- ⁸ Turren-Cruz

نشریه علمی (فصلنامه) «انرژی ایران» دوره ۲۶، شماره۱، بهار ۱۴۰۲، صفحه ۶۳-۷۷

MA. با استفاده از پروسکایت سه کاتیونه می توان طول عمر و کارایی سلول های خورشیدی پروسکایت را افزایش داد (جئون^۱ و همکاران, ۲۰۱۵; پلت^۲ و همکاران, ۲۰۱۴; تورن–کروز و همکاران, ۲۰۱۸) (راضیه تیموری و راحله محمدپور , ۱۴۰۰).

برای توسعه سلولهای خورشیدی پروسکایت بسیار کارآمد و پایدار، نقصها در لایه جاذب پروسکایت باید کنترل شوند. حتی پس از فرآیند دقیق ساخت، یکسری نقص های اجتناب نایذیری به وجود میآیند (مهجبین^۳ و همکاران, ۲۰۲۰). نقص ها باعث ایجاد بازتر کیب غیر تابشی (کیم^۴ و همکاران, ۲۰۱۲)، مهاجرت یونی (شا^۵ و همکاران, ۲۰۱۵)، به دام انداختن بارها (لی^۶ و همکاران, ۲۰۱۲) و پراکندگی (یانگ^۷ و همکاران, ۲۰۱۷) در سلولهای خورشیدی پروسکایت میشوند. همچنین باعث محدود شدن بازده در PSCها میشوند (سام و متئوز^۸, ۲۰۱۴) و آنها بر پایداری طولانی مدت سلولها تأثیر می گذارند(اسنیث ۲۰۱۳). دو نوع نقص وجود دارد که به عنوان سطوح کم عمق یا عميق شناخته مي شوند. نقص هاي سطحي خيلي مانع بازده نمي شوند زيرا معمولاً يک نوع حامل را به دام مي اندازند که بيشتر آزاد مي شود. نقصهای عمیق نزدیک به مرکز گاف انرژی نامناسب هستند زیرا هر دو نوع حامل را به دام میاندازند و زمان کافی را برای بازترکیب حامل بار میدهند (چودهوری^{۱۰} و همکاران, ۲۰۲۰; جوشی^{۱۱} و همکاران, ۲۰۱۶; کیرنی^{۱۲} و همکاران, ۲۰۱۸). بنابراین برای توسعه ساخت PSCهای با بازده بالا باید نقصها در لایه جاذب پروسکایت به شکلی موثر کنترل شوند. فصل مشترکها نقش مهمی در عملکرد سلول دارند. نقصهای فصل مشترک و واکنش های سطحی، به طور معمول مسئول بازترکیب غیر تابشی بار در سطح می باشند. تقریباً اکثر نقص های بدنه^{۱۳}، نقص نقطهای^{۱۴} هستند که معمولاً نقصهای سطحی هستند. اما بیشتر نقصهای فصل مشترک مانند نقصهای موجود در سطح، نقصهای با ابعاد بزرگاند که معمولاً نقصهای عمیق میباشند. بنابراین انتظار میرود که نقصهای فصل مشترک در مقایسه با نقصهای بدنه، سهم بسیار بیشتری در تلفات بازترکیب غیر تابشی داشته باشند زیرا تعداد زیادی نقص عمیق در فصل مشترکها به جای بدنه لایه پروسکایت وجود دارد. نقصهای نقطهای در بدنه پروسکایتها به مرزهای grain یا سطح لایه پروسکایت منتقل میشوند بنابراین باید در فصل مشترک در نظر گرفته شوند (ب. چن^{۱۵} و همکاران, ۲۰۱۹ ; ج. چن و پارک^۶٬ ۲۰۱۹; هان^{۱۷} و همکاران , ۲۰۱۹). حامل های به دام افتاده بر اثر نقصها در سطح مشترک جمع می شوند که منجر به بازترکیب غیر تابشی سطحی، خم شدن نوار باند، تغییر میدان الکتریکی داخلی، تغییر در تراز سطح انرژی و غیره میشوند. همه اینها برای جداسازی حامل و تزریق بار مضر هستند. در نهایت اینها PCE و ثبات را بدتر میکنند. همچنین دلیل اصلی هیسترزیس نمودار جریان-ولتاژ درPSCها، بارهای انباشته شده در فصل مشترکها میباشند که می توانند جریان خازنی را با فرآیند به دام انداختن بار تولید کنند (ران^{۸۸} و همکاران, ۲۰۱۸; ه.وانگ^{۹۹} و همکاران, ۲۰۱۹; س.وانگ و همکاران, ۲۰۱۸) (راضیه تیموری و راحله محمدپور , ۱۴۰۰).

ضخامت لایه پروسکایت یکی از پارامترهای اصلی برای دستیابی به راندمان بالای PSCها است. ضخامت باید برای جذب تعداد زیادی فوتون کافی باشد. یک لایه پروسکایت بیش از حد ضخیم، مراکز بازترکیبی بیشتری ایجاد می کند و به دلیل کاهش میدان الکتریکی

ų

- ¹ Jeon ² Pellet
- ³ Mahjabin
- ⁴ Kim
- ⁵ Sha
- ⁶ Lee
- 7 Yang
- ⁸ Sun and Mathews
- ⁹ Snaith
- ¹⁰ Chowdhury¹¹ Joshi
- ¹² Kearney
- ¹³ bulk
- ¹⁴ point defect
- ¹⁵ Chen
- ¹⁶ Park
- ¹⁷ Han
- ¹⁸ Ran
- ¹⁹ Wang

دوره ۲۶، شماره۱، بهار ۱۴۰۲، صفحه ۶۳–۷۷

در پروسکایت، انتقال حاملهای بار تولید شده توسط نور را متوقف می کند که پارامترهای خروجی سلول خورشیدی را کاهش میدهد. مقدار بهینه ضخامت باید با طول انتشار (طول عمر) حاملهای بار و ضخامت پروسکایت مطابقت داشته باشد (مالیکوو^۱ و همکاران, ۲۰۱۶). برای مثال در این مقاله (ژانگ^۲ و همکاران, ۲۰۱۶)، برای سلول خورشیدی با لایه جاذب پروسکایت CH₃NH₃PbI₃ مقدار بهینه ضخامت لایه پروسکایت حدود ۳۰۰ نانومتر بدست آمده است.

در این تحقیق شبیهسازی ها با استفاده از نرمافزار SCAPS-1D که یک برنامه تک بعدی برای شبیهسازی سلولهای خورشیدی لایه نازک میباشد، انجام شده است. این نرمافزار در دانشگاه خنت-بلژیک در بخش الکترونیک سیستمهای اطلاعاتی (ELIS) توسعه یافته است و در ابتدا برای ساختار خانوادههای 20LnSe و CdTe ایجاد شد (بورجلمن^۳ و همکاران, ۲۰۰۰, ۲۰۰۴). در این مقاله ابتدا پارامترهای ولتاژ مدار باز (Voc)، جریان اتصال کوتاه (Jsc)، بازدهی (PCE) و ضریب پرشدگی (FF) برای سلول خورشیدی با لایه جاذب پروسکایت سه کاتیونه و دو آنیونه (Voc)، جریان اتصال کوتاه (Jsc)، بازدهی (PCE) و ضریب پرشدگی (FF) برای سلول خورشیدی با لایه جاذب پروسکایت سه کاتیونه و دو آنیونه در ارسی قرار گرفته است. سپس اثر افزایش چگالی نقصهای لایه جاذب پروسکایت بر عملکرد سلول خورشیدی دیده جریان-ولتاژ آن مورد بررسی قرار گرفته است. سپس اثر افزایش چگالی نقصهای لایه جاذب پروسکایت برعملکرد سلول خورشیدی دیده شده است. در مرحله بعد با افزایش ضخامت لایه پروسکایت برای چگالی نقصهای گوناگون، چگونگی تغییر پارامترهای عملکردی سلول بررسی شده است. بعد از این با بررسی پارامترهای سلول و خازن موجود در فصل مشترک، مقدار بهینهای برای چگالی نقصهای موجود در فصل مشترک پروسکایت/LTT بدست آمده است. در نهایت اثر طول انتشارهای مختلف حامل در لایه جاذب پروسکایت بر عملکرد سلول خورشیدی مطالعه شده است.

۲. ساختار سلول خورشیدی پروسکایت مورد شبیهسازی

- ⁴ acceptor density
- ⁵ donor density
- ⁶ interface

¹ Malyukov

² Zhang

³ Burgelman



شکل ۱. شماتیک سلول خورشیدی پروسکایت شبیهسازی شده.

Parameters	P-CIS	$Cs_{0.05}(FA_{0.87}MA_{0.13})_{0.95}Pb(I_{0.83}Br_{0.17})_3$	SnO ₂
Thickness(µm)	•/1۴	•/۴	۰/۰۵
N _A (cm) ⁻³	۹×۱۰ ^{۱۶}	۲/۱۴×۱۰'۲	•
N _D (cm) ⁻³	1×1+'	۲/۱۴×۱۰ ^{۱۷}	۹/۵۳×۱۰ ^{۱۸}
٤ _r	۱۳/۶	٣٠	١
χ(eV)	۴/۶	٣/۴૧૧	
E _g (eV)	١/١	١/۵٨۵	۳/۸۱
$\mu_n/\mu_p(cm^2/V_s)$	۲۵/۲۵	۵۰/۵۰	۶×۱۰ ^{-۲} /۶×۱۰ ^{-۲}
N _t (cm ⁻³)	1×1• ¹ ‴	۵×۱۰ ^{۱۴}	۲×۱۰ ¹⁴

جدول ۱: پارامترهای مواد که در شبیهسازی عددی با SCAPS استفاده شده است.

در شکل ۲-الف نمودار باند برای لایههای سلول خورشیدی پروسکایتی نشان داده شده که طبق آن میتوان به جهت تابش نور و ترتیب قرار گرفتن لایهها در کنار یکدیگر پیبرد. در شکل ۲-ب چگالی جریان بر حسب ولتاژ رسم شده است. طبق این شکل مقدار ولتاژ مدار باز ۸۵/۳۹ ولت است و مقدار جریان اتصال کوتاه (J_{sc}) برابر ۲۵/۳۵ (mA/cm²) میباشد. همچنین مقدار PCE به ۲۰/۹۸ درصد و FF به ۸۵/۳۹ درصد رسیده است. بازده یک سلول خورشیدی با بازده کوانتومی داخلی (IQE) و بازده کوانتومی خارجی (EQE) اندازه گیری میشود. IQE عملکرد نوری سلول خورشیدی را به همراه نسبت بار تولید شده با توجه به فوتونهای نور فرودی می گیرد. در حالی که IQE نسبت الکترونهای جمع آوری شده به عنوان جریان نوری به تعداد فوتونهای جذب شده با طول موج خاص است. IQE بخشی از طول موج



شکل ۲. الف) نمودار باند ب) چگالی جریان برحسب ولتاژ ج) بازده کوانتومی د) نایکوئیست

است که به جفت الکترون-حفره تبدیل می شود و به عنوان حامل بار از ماده فعال پروسکایت جمع آوری می شود (م. چن و همکاران, ۲۰۱۹; ایکس. ولنگ و همکاران, ۲۰۱۹) (راضیه تیموری و راحله محمدپور , ۱۴۰۰). اثر طول موج نور از ۳۰۰ تا ۹۰۰ نانومتر بر عملکرد لایه فعال پروسکایت در شکل ۲-ج مورد مطالعه قرار گرفته است. دیده می شود که بیشترین مقدار بازده کوانتومی در طول موج حدود ۳۵۰ نانومتر رخ می دهد و هرچه بازده کوانتومی بالاتر باشد به این معناست که جفت الکترون-حفره بیشتری جمع آوری می شود. در شکل ۲-د نمودار نایکوئیست و مدار معادل دستگاه شبیه سازی شده، نشان داده شده است که حول یک خازن شیمیایی (C)، یک مقاومت انتقال بار (Rcr) و یک مقاومت سری (s) را نمایش می دهد. قوس ها در فرکانس متوسط بالا عمدتاً به مقاومت انتقال بار (Rcr) دو سل م لایه LTC (SnO₂) با لایه پروسکایت نسبت داده می شوند. s مستقیماً با بازتر کیب الکترون و حفره در سلول های خورشیدی پروسکایت مرتبط است. مقادیر s پایین اثرات مثبتی بر FF دارند. s کوچک برای استخراج الکترون مفید است و به طور موثر در برابر بازترکیب بار مرتبط است. مقادیر عمی در برابر بازتر باز داده در می موند و این می می مود و مور می انتقال بار (SnO₂) بالایم می دود. می می می می مود. در می می می در برابر بازتر کیب بار است می دهد است داده می موتر و مونم در برابر بازترکیب بار مرتبط است. مقادیر s پایین اثرات مثبتی بر FF دارند. s کوچک برای استخراج الکترون مفید است و به طور موثر در برابر بازترکیب بار مقاومت می کند.

۳. نتایج

۳.۱. بررسی اثر چگالی نقصهای لایه جاذب پروسکایت بر عملکرد سلول خورشیدی

در شکل ۳ تغییرات Voc ،FF ،PCE و J_{sc} نسبت به افزایش چگالی نقص از ۱۰^{۱۳} × ۱ تا ۱۰^{۱۷} × ۱ (cm⁻³) مشاهده می شود. زمانی که نور به سلول خورشیدی پروسکایتی می تابد حامل ها (الکترون و حفره) توسط نور تولید می شوند. این حامل ها توسط الکترود جمع آوری



شکل ۳. پارامترهای عملکردی سلول خورشیدی برحسب چگالی نقصهای مختلف لایه پروسکایت.

شده و جریان خارجی را ایجاد میکنند. با افزایش چگالی نقص ها، به هنگام جمع آوری حامل ها تعدادی از آن ها از دست میروند. افزایش چگالی نقص ها به معنی افزایش بازترکیب است که منجر به کاهش طول نفوذ حامل ها همانند طول عمر آن ها میشود. پس در نتیجه افزایش چگالی نقص ها باعث کاهش پارامترهای عملکردی سلول میشود. عد در ابتدا تغییرات چندانی ندارد اما از یک جایی به بعد جریان اتصال چگالی نقص ها باعث کاهش پارامترهای عملکردی سلول میشود. عد در ابتدا تغییرات چندانی ندارد اما از یک جایی به بعد جریان اتصال خوانه نقص ها باعث کاهش پارامترهای عملکردی سلول میشود. عد در ابتدا تغییرات چندانی ندارد اما از یک جایی به بعد جریان اتصال موتاه اندکی افت میکند و کاهش میکند و به مقدار حدود ۲۰۰ ولت میرسد. FF تابعی از ع۰۷ و موز ایند می ور تدی دارد اما از یک چگالی نقص به بعد، عرب شروع به کاهش میکند و به مقدار حدود ۲۰۰ ولت میرسد. FF تابعی از ع۰۷ و موز این بازترکیب به معنی دور شدن از حالت ایده آل و کاهش ضریب پرشدگی (FF) است. روند تغییرات FF همانند می میباند و از می ۲۰ میرسد. FF تابعی از ع۰۷ و معنی دور شدن از حالت ایده آل و کاهش ضریب پرشدگی (FF) است. روند تغییرات FF همانند می میباند و از ۵۸ درصد به حدود ۵۵ معنی دور شدن از حالت ایده آل و کاهش ضریب پرشدگی (FF) است. روند تغییرات FF همانند می میباند و از ۵۸ درصد به حدود ۵۵ معنی دور شدن از حالت ایده آل و کاهش ضریب پرشدگی (FF) است. وند تغییرات FF همانند می میباند و از ۵۸ درصد به حدود ۵۵ معنی دور شدن از حالت ایده آل و کاهش ضریب پرشدگی (FF) است. ولند تغییرات FF همانند می میباند و از ۵۸ درصد به حدود ۵۵ چگالی نقص کاهش می یابد. باز می از مرک می در در با افزایش میباند و کار می میباند و از ۵۸ در مید در اعبان و در با با افزایش حس میباند و به مقدار ۲ ۵۶/۰ میرسد. در اعبانه اوزاین می میباندی را می میباند می میباند باز ۵ میباند و می مید. در میمود می در در ایندی می در می در در میباند یس کار در بای برده با می میباند می کا هی میباند. باز می می می می و میبان می میبان می می میباند و کا م می می در م میند می کرده است اما از یک چگالی نقص به می می می میباند می میند ۲ ۵۶/۰ میرسد. در عمو می با تغییر خاص می میر در در میمودار چگالی نقص های می میبان می میباند در می میبان می میلان می میبان می می می می می می می می می میباند می می می میشا م

۳.۲. اثر ضخامت لایه جاذب پروسکایت برای چگالی نقصهای گوناگون

در یک لایه نازک از مواد جاذب پروسکایت، در حالت کلی افزایش ضخامت لایه جاذب به دلیل افزایش جذب نور و به تبع آن افزایش تولید جفت الکترون–حفره موجب افزایش بازده سلول خورشیدی می شود. اما در صورتی این اتفاق رخ می دهد که ضخامت لایه جاذب بزرگتر



شكل ٤ . نمودارهای چگالی جریان برحسب ولتاژ برای چگالی نقصهای مختلف لایه پروسكایت.

از طول نفوذ الکترون و حفرهها نباشد تا الکترون و حفرههای تولید شده بتوانند قبل از نابودی و بازترکیب شدن به الکترودها برسند و توان و نیرو تولید کنند.

$$R_{SRH} = \frac{np - n_i^2}{\tau(p + n 2n_i \cosh{(\frac{E_i - E_t}{KT})})}$$
(1)

$$\tau = \frac{1}{\sigma \times N_t \times V_{th}} \tag{(Y)}$$

$$D = \frac{\kappa T}{q} \mu \tag{(f)}$$

در روابط (۱) تا (۴) پارامترهای R_{SRH} : بازترکیب شاکلی-رید-هال (ناشی از نقصها است)، N_t: تراکم نقصها، E_t: سطح انرژی نقصها، σ: سطح مقطع تسخیر حاملها^۱، V_{th} : سرعت گرمایی، τ: طول عمر حاملها، L : طول نفوذ حاملها و D : ضریب نفوذ هستند. طبق روابط (۱) تا (۴) با افزایش تراکم نقصها، طول عمر حاملها کاهش پیدا می کند که این امر موجب افزایش بازترکیب و کاهش طول نفوذ حاملها می شود.

پارامترهای سلول خورشیدی به ازای ضخامتهای مختلف لایه جاذب پروسکایت از ۲۰۰ تا ۱۲۰۰ نانومتر برای تراکمهای نقص متفاوت از ۱۰^{۱۳} × ۱ تا ۱۰^{۱۷} × ۱ (cm⁻³) بدست آمده و در شکل ۵ نتایج آورده شده است. از آن جایی که با افزایش تراکم نقص میزان طول نفوذ حاملها کاهش مییلبد پس برای تراکمهای پایین نقص که طول نفوذ بزرگتری دارند با زیاد کردن ضخامت لایه جاذب، پارامترهای عملکردی سلول خورشیدی تقریبا ثابت میمانند و افزایش کمی را تجربه میکنند. اما با زیاد شدن تراکم نقصها که منجر به کوچک شدن

¹ carriers capture cross section

دوره ۲۶، شماره۱، بهار ۱۴۰۲، صفحه ۶۳-۷۷

طول نفوذ حامل ها می شود، با افزایش ضخامت لایه جاذب پارامترهای عملکردی سلول خور شیدی کاهش می یابند. در شکل ۵-(الف) تغییرات PCE نسبت به تغییرات ضخامت برای تراکم نقصهای مختلف دیده می شود. برای تراکم نقصهای از ۱۰^{۱۳} × ۱ تا ۱۰^{۱۴} × ۵ (cm⁻³) با افزایش ضخامت، میزان PCE ابتدا افزایش می یابد و سپس کاهش. همان طور که ذکر شد از آنجایی که از یک ضخامتی به بعد مقدار طول نفوذ حاملها از ضـخامت لايه جاذب كوچكتر مىشـود باعث كاهش بازده مىشـود. با دقت در شـكل ۵-(الف) مىتوان كاهش طول نفوذ حامل ها با افزایش تراکم نقص متوجه شد، مثلا در تراکم نقص ³-۲۰ × ۱ تا ضـخامت ۱۰۰۰ نانومتر با افزایش ضـخامت افزایش بازده اتفاق می افتد و بعد از این ضخامت بازده شروع به کاهش می کند. اما در تراکم ۲۰^{۰۴} cm⁻³ که تا ضخامت ۴۰۰ نانومتر با افزایش ضـخامت افزایش بازده اتفاق میافتد و بعد از این ضـخامت بازده شـروع به کاهش میکند و این امر به وضـوح کاهش طول نفوذ حاملها را نشان میدهد. از تراکم نقص ³-۲۰ × ۱ به بعد از همان ابتدا با افزایش ضخامت لایه جاذب کاهش PCE مشاهده می شود. در شـکل ۵–(ب) تغییرات J_{sc} نسـبت به تغییرات ضـخامت برای تراکم نقصهای مختلف دیده میشـود. این پارامتر هم مثل PCE رفتار می کند. از تراکم نقص۲۰۳ × ۱ تا ۲۰۱۶ × ۱ (cm⁻³) تغییرات ضـخامت اثر قابل توجهی روی J_{sc} ندارد و افزایش و کاهش خیلی کمی در آن مشاهده می شود. اما از تراکم ⁵-m⁻³ ۱۰^{۱۶} × ۵ به بعد با افزایش ضخامت لایه جاذب کاهش چشمگیری در J_{sc} به وجود می آید. در شکل ۵–(ج) تغییرات FF نسبت به تغییرات ضخامت برای تراکم نقصهای مختلف دیده می شود. از تراکم نقص ۱۰۳ × ۱ تا ۱۰^{۱۴} × ۱ (cm⁻³) تغییرات ضخامت اثر قابل توجهی روی FF ندارد اما از تراکم ۲۰^{۱۴} cm⁻³ مه بعد با افزایش ضخامت لایه جاذب FF کاهش می یابد. در نهایت شـکل ۵–(د) تغییرات V_{oc} نسـبت به تغییرات ضـخامت برای تراکم نقصهای مختلف نشـان میدهد. از تراکم نقص ۱۰^{۱۳} × ۱ تا ۲۰۱۴ × ۱ (cm⁻³) تغییرات ضخامت اثر قابل توجهی روی V₀c ندارد اما از تراکم cm⁻³ × ۱۰^{۱۴} cm⁻³ به بعد با افزایش ضخامت لایه جاذب V_{oc} كاهش مى يابد.

۳.۳. بررسی اثر چگالی نقص فصل مشتر ک ETL/پروسکایت

در فصل مشترک لایه انتقال دهنده الکترون/پروسکایت، نقصها را به صورت پذیرنده و توزیع گاوسی در نزدیک بالای Ev می مشاهده می شود. سپس چگالی نقصها از ۲۰۱۱ × ۱ تا ۲۰۱۲ × ۲ (cm⁻³) تغییر داده می شوند تا اثر آن روی پارامترهای سلول خورشیدی مشاهده شود. در جدول ۲ مقدار پارامترهای مختلف سلول خورشیدی به ازای افزایش چگالی نقصها در فصل مشترک ETL/پروسکایت دیده می شود. با توجه به Error! Reference source not found. جریان اتصال کوتاه و ولتاژ مدار باز با افزایش چگالی نقص فصل مشترک می شود. با توجه به دارند. اما با افزایش چگالی نقص و ناخالصی در فصل مشترک، جمع آوری بار در فصل مشترک افزایش می یابد که این امر موجب افزایش خازن موجود بین ETT/پروسکایت و به طبع آن کاهش رسانایی می شود پس درنتیجه PCE و FT به شدت کاهش می ابند.

در شکل ۶ نمودار چگالی جریان برحسب ولتاژ برای مقادیر مختلف چگالی نقص در فصل مشترک پروسکایت/ETL رسم شده است که در این شکل هم دیده می شود با افزایش چگالی نقص مقادیر ولتاژ مدار و جریان اتصال کوتاه تغییر کمی را تجربه کردهاند و دادههای در Error! Reference source not found. را تایید می کنند. با افزایش ناخالصی در فصل مشترک، میزان خازن افزایش پیدا می کند. نوار پتانسیل مسطح در فصل مشترک، پارامتر مهمی در طراحی سلول خورشیدی است. هرچه نوار پتانسیل مسطحتر باشد، انتقال حاملهای بار در فصل مشترک را آسان تر می کند.

دوره ۲۶، شماره۱، بهار ۱۴۰۲، صفحه ۶۳–۷۷

جدول ۲ . نتایج شبیهسازی به ازای مقادیر مختلف چگالی نقص در فصل مشترک ETL/پروسکایت.					
Nt	PCE(%)	FF(%)	Voc(V)	J _{sc} (mA/cm ²)	
۱. ۰۰ E+۱۱	۲۰/۹۸	۸ ۴ /۶۸	٠/٩۴	78/8088	
۱. ۰۰ E+۱۲	۲۰/۹۸	۸ ۴ /۶۷	٠/٩۴	22/20250	
۱. ۰۰ E+۱۳	۲۰/۹۱	٨۴/۵١	•/૧٣٩١	28/202	
۲E+۱۳	۱۷/۸۶	۲۲/۸۵	٠/٩٣٠٢	<i>۲۶/۳۵</i> ۸۳۸	



شکل ۵ . تغییرات پارامترهای الف) PCE ب) FF د) Voc دنسبت به تغییرات ضخامت لایه جاذب پروسکایت برای تراکم نقصهای مختلف.

$$\frac{1}{C^2} = \left[\frac{2}{q\varepsilon_0 \varepsilon_s N_A A^2}\right] \left[-V_{app} + V_{Fb} - \frac{K_B T}{q}\right] \tag{(a)}$$

در رابطهی ۵، q بار حامل، ٤₅ ضریب گذردهی نیمههادی، ٤₀ ضریب گذردهی خلا، N_A چگالی پذیرنده، V_{Fb} پتانسیل نوار مسطح، K_B ثابت بولتزمن و T دما میباشد. با توجه فرمول ۵ هرچه میزان چگالی نقص در فصل مشترک افزایش پیدا کند، مقدار 1 کاهش یا به عبارت دیگر خازن افزایش پیدا میکند. کاهش 1 به این معناست که میزان رسانایی لایه فصل مشترک کاهش پیدا میکند.



شکل ۶. نمودار چگالی جریان برحسب ولتاژ برای مقادیر مختلف چگالی نقص در فصل مشترک

۳.٤. بررسی اثر طول انتشار ⁽ حاملها بر پارامترهای عملکردی سلول خورشیدی

انتظار میرود که با بهبود فرآیند رشد لایههای پروسکایتی با grainهای بزرگ، کارایی دستگاه افزایش مییابد. grainهای بزرگ در واقع منجر به طول انتشار طولانی میشوند، که افزایش طول انتشار میتواند منجر به راندمان بالا شود. در شکل ۷ پارامترهای سلول خورشیدی پروسکایتی تابعی از طول انتشار حامل (L) لایه جاذب پروسکایت رسم شده است. L از ۲۰/۰۵۱ تا ۳/۶ میکرومتر با تغییر N۲ لایه پروسکایت از ۲۰۱۰ × ۱ تا ۲۰۱۰ × ۵ (cm⁻³) تغییر یافته است. دیده می شود همه پارامترهای دستگاه به L وابسته هستند و روند منحنی تقریبا یکسانی دارند. در شکل ۷–الف تغییرات PCE برحسب L آمده است که دیده می شود با افزایش مقدار L بازدهی سلول افزایش و از یک جایی به بعد این میزان افزایش کمتر شده و تقریبا به سمت اشباع شدن حرکت میکند. همین روند در شکل ۷–ب و شکل ۷–د به ترتیب برای FF و میکردیده می شود. در شکل ۷–ر این این ای مان میترات می افزایش مقدار L بازدهی سلول افزایش و از یک جایی به بعد این میزان افزایش کمتر شده و تقریبا به سمت اشباع شدن حرکت میکند. همین روند در شکل ۷–ب و شکل ۷–د به ترتیب برای FF و میکردیده می شود. در شکل ۲–ر میکر ۳– تغییرات عارد که دیره به است که دیده می شود از L برابر ۲۵ میکرومتر با تقریبا یک این می در و ت

٤. نتيجه گيري

ابتدا پارامترهای سلول خورشیدی با لایه جاذب پروسکایت 3(Cs0.05(FA0.87MA0.13)0.95Pb(I0.83Br0.17) با استفاده از پروژههای شبیه سازی و تجربی دیگر بدست آمد و ساختار موردنظر در نرمافزار SCAPS شبیهسازی گردید و نمودار باند، چگالی جریان برحسب ولتاژ، بازده کوانتومی و نایکوئیست برای سلول رسم و بررسی شد. با افزایش چگالی نقصهای لایه جاذب پروسکایت، پارامترهای عملکردی سلول خورشیدی مثل

¹ Diffusion Length

دوره ۲۶، شماره۱، بهار ۱۴۰۲، صفحه ۶۳-۷۷



شکل ۲ . بررسی اثر طول انتشارهای مختلف حامل در لایه پروسکایت بر پارامترهای عملکردی سلول خورشیدی الف) PCE ب) FF ج) .Voc در Voc د

ضریب پرشدگی (FF)، بازدهی و ولتاژ مدار باز به شدت کاهش پیدا کردهاند ولی چگالی جریان کاهش خیلی کمی تجربه کرد که میتوان آنرا ثابت در نظر گرفت. برای بررسی اثر ضخامت لایه جاذب پروسکایت در چگالی نقصهای مختلف بر روی عملکرد سلول خورشیدی، ضخامت لایه جاذب پروسکایت از ۲۰۰ تا ۱۲۰۰ نانومتر برای چگالی نقصهای ۱۰^{۱۳} × ۱ تا ۱۰^۱× ۱ (cm⁻³) تغییر یافت.

با توجه به نتایج شبیهسازی، مشاهده شد که برای چگالیهای پایین نقص که منجر به طول نفوذ بزرگتری میشوند، با زیاد کردن ضخامت لایه جاذب پروسکایت پارامترهای عملکردی سلول خورشیدی تقریبا ثابت مانده و افزایش خیلی کمی را تجربه کردهاند. اما با زیاد شدن چگالی نقصها که منجر به کوچک شدن طول نفوذ حاملها میشوند، با افزایش ضخامت لایه جاذب پارامترهای عملکردی سلول خورشیدی کاهش یافتهاند. در ادامه مسیر، اثر چگالی نقصهای فصل مشترک بین TTL و لایه جاذب پروسکایت بر عملکرد سلول خورشیدی و خازن موجود در فصل مشترک بررسی شد. چگالی نقصهای فصل مشترک بین TTL و لایه جاذب پروسکایت بر عملکرد سلول خورشیدی و خازن تایج شبیهسازی با افزایش چگالی نقصهای نقصهای پذیرنده در فصل مشترک از ۲۰۱۰ × ۱ تا ۲۰۱۰ × ۲ (cm⁻¹) تغییر یافتهاند. با توجه به نتایج شبیهسازی با افزایش چگالی نقصها در فصل مشترک TZT/پروسکایت، می و ع_اد تقریبا ثابت مانده و به ترتیب برابر ۹/۹۰ ولت و نتایج شبیهسازی با افزایش چگالی نقصها در فصل مشترک TZT/پروسکایت، می و ع_اد تقریبا ثابت مانده و به ترتیب برابر ۹/۹۰ ولت و ۲۶/۳۵۳ درصد شد. در نتیجه ۲۰/۱۰ درصالی که منجر به کاهش بازدهی و ضریب پرشدگی به ترتیب از ۲۰/۹۸ درصد و ۸/۹۴ تا ۲۵/۸۲ درصد شد. در نتیجه ۲۰۱۰ × ۱ (cm⁻¹) حالت بهینهای برای چگالی نقص فصل مشترک TZT/پروسکایت بر مملکرد سلول خورشیدی مورد بررسی هم طول انتشار حامل از ۲۰/۰۵۱ تا ۲۰/۳ میکرومتر تغییر یافت و اثر آن در لایه جاذب پروسکایت بر عملکرد سلول خورشیدی مورد بررسی قرار گرفت که به طور کلی با افزایش طول انتشار حامل، پارامترهای عملکردی سلول خورشیدی پروسکایتی افزایش پیدا کردهاند. [۱] ح. عبدی, بررسی و ساخت سلولهای خورشیدی نانوساختار پروسکایتی. دانشگاه تهران, ۱۳۹۸.

[۲] ر. تیموری, مبانی مدلسازی سلولهای خورشیدی. جهاد دانشگاهی تهران, ۱۴۰۰.

- [3] Wu, T., Qin, Z., Wang, Y., Wu, Y., Chen, W., Zhang, S., Cai, M., Dai, S., Zhang, J., & Liu, J. (2021). The main progress of perovskite solar cells in 2020–2021. *Nano-Micro Letters*, 13(1), 1–18.
- [4] Asim, N., Sopian, K., Ahmadi, S., Saeedfar, K., Alghoul, M. A., Saadatian, O., & Zaidi, S. H.
 (2012). A review on the role of materials science in solar cells. *Renewable and Sustainable Energy Reviews* (16, Issue 8, 5834–5847). https://doi.org/10.1016/j.rser.2012.06.004
- [5] Burgelman, M., Nollet, P., & Degrave, S. (2000). Modelling polycrystalline semiconductor solar cells. *Thin Solid Films*, 361, 527–532.
- [6] Burgelman, M., Verschraegen, J., Degrave, S., & Nollet, P. (2004). Modeling thin-film PV devices. *Progress in Photovoltaics: Research and Applications*, 12(2-3), 143–153.
- [7] Chen, B., Rudd, P. N., Yang, S., Yuan, Y., & Huang, J. (2019). Imperfections and their passivation in halide perovskite solar cells. *Chemical Society Reviews*, 48(14), 3842–3867.
- [8] Chen, J., & Park, N. (2019). Causes and solutions of recombination in perovskite solar cells. *Advanced Materials*, *31*(47), 1803019.
- [9] Chen, M., Ju, M.-G., Garces, H. F., Carl, A. D., Ono, L. K., Hawash, Z., Zhang, Y., Shen, T., Qi, Y., & Grimm, R. L. (2019). Highly stable and efficient all-inorganic lead-free perovskite solar cells with native-oxide passivation. *Nature Communications*, 10(1), 1–8.
- [10] Chowdhury, M. S., Shahahmadi, S. A., Chelvanathan, P., Tiong, S. K., Amin, N., Techato, K., Nuthammachot, N., Chowdhury, T., & Suklueng, M. (2020). Effect of deep-level defect density of the absorber layer and n/i interface in perovskite solar cells by SCAPS-1D. *Results in Physics*, 16, 102839.
- [11] Han, T., Tan, S., Xue, J., Meng, L., Lee, J., & Yang, Y. (2019). Interface and defect engineering for metal halide perovskite optoelectronic devices. *Advanced Materials*, 31(47), 1803515.
- [12] Jeon, N. J., Noh, J. H., Yang, W. S., Kim, Y. C., Ryu, S., Seo, J., & Seok, S. il. (2015). Compositional engineering of perovskite materials for high-performance solar cells. *Nature*, 517(7535), 476–480. https://doi.org/10.1038/nature14133
- [13] Joshi, P. H., Zhang, L., Hossain, I. M., Abbas, H. A., Kottokkaran, R., Nehra, S. P., Dhaka, M., Noack, M., & Dalal, V. L. (2016). The physics of photon induced degradation of perovskite solar cells. *AIP Advances*, 6(11), 115114.
- [14] Kearney, K., Seo, G., Matsushima, T., Adachi, C., Ertekin, E., & Rockett, A. (2018).
 Computational analysis of the interplay between deep level traps and perovskite solar cell efficiency. *Journal of the American Chemical Society*, *140*(46), 15655–15660.
- [15] Kim, H.-S., Lee, C.-R., Im, J.-H., Lee, K.-B., Moehl, T., Marchioro, A., Moon, S.-J., Humphry-Baker, R., Yum, J.-H., & Moser, J. E. (2012). Lead iodide perovskite sensitized all-solid-state

دوره ۲۶، شماره۱، بهار ۱۴۰۲، صفحه ۶۳-۷۷

submicron thin film mesoscopic solar cell with efficiency exceeding 9%. *Scientific Reports*, 2(1), 1–7.

- [16] Kojima, A., Teshima, K., Shirai, Y., & Miyasaka, T. (2009). Organometal halide perovskites as visible-light sensitizers for photovoltaic cells. *Journal of the American Chemical Society*, *131*(17), 6050–6051. https://doi.org/10.1021/ja809598r
- [17] Lee, M. M., Teuscher, J., Miyasaka, T., Murakami, T. N., & Snaith, H. J. (2012). Efficient hybrid solar cells based on meso-superstructured organometal halide perovskites. *Science*, 338(6107), 643–647.
- [18] Liu, M., Johnston, M. B., & Snaith, H. J. (2013). Efficient planar heterojunction perovskite solar cells by vapour deposition. *Nature*, 501(7467), 395–398. https://doi.org/10.1038/nature12509
- [19] Mahjabin, S., Haque, M. M., Sobayel, K., Jamal, M. S., Islam, M. A., Selvanathan, V., Assaifan, A. K., Alharbi, H. F., Sopian, K., & Amin, N. (2020). Perceiving of defect tolerance in perovskite absorber layer for efficient perovskite solar cell. *IEEE Access*, 8, 106346–106353.
- [20] Malyukov, S. P., Sayenko, A. v, & Ivanova, A. v. (2016). Numerical modeling of perovskite solar cells with a planar structure. *IOP Conference Series: Materials Science and Engineering*, 151(1), 012033.
- [21] Minbashi, M., Ghobadi, A., Ehsani, M. H., Rezagholipour Dizaji, H., & Memarian, N. (2018). Simulation of high efficiency SnS-based solar cells with SCAPS. *Solar Energy*, 176, 520–525. https://doi.org/10.1016/j.solener.2018.10.058
- [22] Otoufi, M. K., Ranjbar, M., Kermanpur, A., Taghavinia, N., Minbashi, M., Forouzandeh, M., & Ebadi, F. (2020). Enhanced performance of planar perovskite solar cells using TiO2/SnO2 and TiO2/WO3 bilayer structures: Roles of the interfacial layers. *Solar Energy*, 208, 697–707. https://doi.org/10.1016/j.solener.2020.08.035
- [23] Pellet, N., Gao, P., Gregori, G., Yang, T.-Y., Nazeeruddin, M. K., Maier, J., & Grätzel, M. (2014). Mixed-Organic-Cation Perovskite Photovoltaics for Enhanced Solar-Light Harvesting. *Angewandte Chemie*, 126(12), 3215–3221. https://doi.org/10.1002/ange.201309361
- [24] Ran, C., Xu, J., Gao, W., Huang, C., & Dou, S. (2018). Defects in metal triiodide perovskite materials towards high-performance solar cells: origin, impact, characterization, and engineering. *Chemical Society Reviews*, 47(12), 4581–4610.
- [25] Sha, W. E. I., Ren, X., Chen, L., & Choy, W. C. H. (2015). The efficiency limit of CH3NH3PbI3 perovskite solar cells. *Applied Physics Letters*, 106(22), 221104.
- [26] Smith, I. C., Hoke, E. T., Solis-Ibarra, D., McGehee, M. D., & Karunadasa, H. I. (2014). A Layered Hybrid Perovskite Solar-Cell Absorber with Enhanced Moisture Stability. *Angewandte Chemie - International Edition*, 53(42), 11232–11235. https://doi.org/10.1002/anie.201406466
- [27] Snaith, H. J. (2013). Perovskites: the emergence of a new era for low-cost, high-efficiency solar cells. *The Journal of Physical Chemistry Letters*, 4(21), 3623–3630.
- [28] Sum, T. C., & Mathews, N. (2014). Advancements in perovskite solar cells: photophysics behind the photovoltaics. *Energy & Environmental Science*, 7(8), 2518–2534.

دوره ۲۶، شماره۱، بهار ۱۴۰۲، صفحه ۶۳-۷۷

- [29] Turren-Cruz, S. H., Saliba, M., Mayer, M. T., Juárez-Santiesteban, H., Mathew, X., Nienhaus, L., Tress, W., Erodici, M. P., Sher, M. J., Bawendi, M. G., Grätzel, M., Abate, A., Hagfeldt, A., & Correa-Baena, J. P. (2018). Enhanced charge carrier mobility and lifetime suppress hysteresis and improve efficiency in planar perovskite solar cells. *Energy and Environmental Science*, *11*(1), 78–86. https://doi.org/10.1039/c7ee02901b
- [30] Wang, H., Guerrero, A., Bou, A., Al-Mayouf, A. M., & Bisquert, J. (2019). Kinetic and material properties of interfaces governing slow response and long timescale phenomena in perovskite solar cells. *Energy & Environmental Science*, 12(7), 2054–2079.
- [31] Wang, S., Sakurai, T., Wen, W., & Qi, Y. (2018). Energy level alignment at interfaces in metal halide perovskite solar cells. *Advanced Materials Interfaces*, *5*(22), 1800260.
- [32] Wang, X., Zhang, T., Lou, Y., & Zhao, Y. (2019). All-inorganic lead-free perovskites for optoelectronic applications. *Materials Chemistry Frontiers*, 3(3), 365–375.
- [33] Yang, W. S., Park, B.-W., Jung, E. H., Jeon, N. J., Kim, Y. C., Lee, D. U., Shin, S. S., Seo, J., Kim, E. K., & Noh, J. H. (2017). Iodide management in formamidinium-lead-halide–based perovskite layers for efficient solar cells. *Science*, 356(6345), 1376–1379.
- [34] Zhang, B., Zhang, M., Pang, S., Huang, C., Zhou, Z., Wang, D., Wang, N., & Cui, G. (2016). Carrier transport in CH3NH3PbI3 films with different thickness for perovskite solar cells. *Advanced Materials Interfaces*, 3(17), 1600327.

