# 講 演 発 表

第2日 10月23日(木)



建筑器具体结构的经济的建立的现在分词 化乙酸乙酸乙酸乙酯乙酸乙酸乙酯医乙酸乙酯医乙酯

# 第2日 10月23日(木)

核 壊 変	2 A O 1 ~2 A O 3
メスバウアー効果	2 A 0 4 ~ 2 A 1 5
放射化分析	2B01~2B09
中間子化学	2B10~2B16
放射化学分析・ トレーサー利用	2 C 0 1 ~ 2 C 0 6
消滅元素の化学	2C07~2C09
放射化学分析・ トレーサー利用	2C10~2C12
加速器とその応用	2C13~2C15

# <sup>48</sup>Mnの崩壊

(GSI,原研\*) ○関根俊明\*, J. Cerny, R. Kirchner, O. Klepper,
V. T. Koslowsky, A. Plocki, E. Roeckl, D. Schardt, B. Sherrill
(ミシガン大) B. A. Brown

#### 1.序 論

演者らは新し い T<sub>2</sub> = (N-Z)/2 = -1 原子核 <sup>48</sup>Mn の崩壊について報告する,この原子 核のような陽子過剰核の研究は、proton drip line に到達するか、越えることを一つの 目標とし、その途中において直接陽子崩壊あるいは $\beta$ 遅発陽子、2陽子、 $\alpha$ 崩壊などの観 測を意図している。また、このような $\beta$ 安定線から遠く離れた核種についての詳細な核分 光学的研究の意義は、一般に Z > N の核は大きな崩壊エネルギーをもつために、 $\beta$ 崩壊 の主要部分——超許容 Fermi 型 $\beta$ 崩壊 ( $\Delta$ S= $\Delta$ L=0)と許容 Gamow-Teller (GT) 型 $\beta$ 崩壊 ( $\Delta$ S=1,  $\Delta$ L=0)——を観測し得る点にある。特に、後者の $\beta$ 崩壊強度を調べること によって、 $\sigma\tau$  (またはGT)演算子の $\beta$ 崩壊における作用を探ることが出来る。10年 来、原子核の $\beta$ 崩壊におけるGT強度が自由な中性子のそれに対して、数十パーセント減 少していることが注目されて来た。また、最近 (p,n)反応のような荷電交換反応におい ても、同様なGT強度の減少が明らかになった。現在、GT演算子の作用について、 $\beta$ 崩 壊・荷電交換反応の両面で研究が進められている。

本研究においては、重イオン核融合反応 <sup>4</sup><sup>o</sup>Ca+<sup>12</sup>C →<sup>52</sup>Fe<sup>\*</sup>の蒸発残留核 <sup>48</sup>Mn をオ ンライン質量分離して核分光学的実験を行ない、その崩壊について考察する。

2.実験

<sup>48</sup>Mn の合成と分離にはGS I の重イオン加速器 UNILAC に接続されたオンライン質量 分離器を用いた。イオン源には最近開発された FEBIAD-F 型<sup>1)</sup>を用い、<sup>40</sup>Caビームを薄い タングステンまたはタンタル窓を通してターゲット兼キャッチャーである厚さ 0.15 mm のグラファイト箔に入射させた。ターゲットへの入射エネルギーは 7.3-13.7 MeV/u、ビ ーム強度は 50-100 particle nA であった。質量分離された <sup>48</sup>Mn ビーム強度は平均 130 atoms/s (70-particle nA <sup>40</sup>Ca ビームの場合)であった。<sup>48</sup>Mn 原子はテープまた は薄い炭素箔に捕取し、r線シングルス測定、 $\beta$  - r及びr - r同時計数測定、SSBテ レスコープによる荷電粒子測定を行なった。また、それぞれの時間スペクトルを求めた。 **3. 結果と考察** 

実験の結果、 Fig.1 に示したように <sup>48</sup>Mn の崩壊過程がほぼ明らかになった。半減期 は最も強いr線(<sup>48</sup>Cr における  $2^+ \rightarrow 0^+$  遷移: 752.1 keV)の滅衰から 150±10 ms と結 論された。このr線に加えてインビーム実験から既知の4本のr線が観測されたので、 <sup>48</sup>Mn は曖昧さ無く同定された。 $\beta$ 遅発陽子崩壊の分岐比は (2.7±1.2)x10<sup>-3</sup>、 $\beta$ 遅発 $\alpha$ 崩 壊のそれは 6x10<sup>-6</sup> 以下と結論された。

せきねとしあき





上図に示したように、6本の低エネルギー準位へのβ崩壊の内、5792.4 keV の準位へ は超許容遷移で崩壊している。この準位は、核反応実験から <sup>48</sup>V 基底状態の isobaric analog 状態(I\*=4<sup>+</sup>, アイソスピン T=1)と同定されているので、<sup>48</sup>Mn は I\*=4<sup>+</sup>, T=1 状態にあると結論される。他の5本の準位への遷移強度(GT強度)と穀模型計算による GT強度を比較すると、<sup>48</sup>Mn β崩壊においてはGT強度が自由中性子のそれの 0.610.1 まで減少していると考えられる。

1) R. Kirchner, et al., 11th Int. Conf. on Electromagnetic Isotope Separations and Techniques Related to their Applications, Los Alamos, Aug. 18-22, 1986.

THE DECAY OF 48Mn

GSI Darmstadt, FRG. T. Sekine, J. Cerny, R. Kirchner, O. Klepper,
V. T. Koslwsky, A. Plochocki, E. Roeckl, D. Schardt and B. Scherrill
Department of Physics and Astronomy, Michigan State Univ., USA, B. A. Brown

#### <sup>245</sup>Cfの崩壊

(原研,都立大\*,広島大理\*\*,東大核研\*\*\*,追手門学院大\*\*\*\*) 〇間柄正明,篠原伸夫,臼田重和,市川進一,鈴木敏夫,岡下 宏, 吉川英樹\*,岩田洋世\*\*,堀口隆良\*\*,柴田誠一\*\*\*,藤原一郎\*\*\*\*

【はじめに】 <sup>245</sup>Cfは、α及びEC壊変し、その半減期(43.6分)、α線のエネルギー(7.137, 7.084.7.036.6.983.6.886MeV)及びα/EC分岐比(α~30% EC~70%)に関するデータが報告さ れている<sup>1,2)</sup>が、各α線の強度比についてのデータはなく、さらにα/EC分岐比の精度は悪い。 そこで、<sup>245</sup>Cfの壊変特性を調べる目的で<sup>238</sup>Uに<sup>12</sup>Cを照射して<sup>245</sup>Cfを合成した。照射後、イ オン交換法によるCfの化学分離を行ない原子番号を決定した。さらに、質量数を決定するため、 <sup>245</sup>Cfに由来すると考えられるα線の入射エネルギー依存性と、<sup>244,246</sup>Cfの入射エネルギー依存 性を測定し両者を比較した。

<sup>245</sup>Cf の壊変特性のうち、各α線の強度比については表面障壁型半導体検出器を用いて測定し た。 $\alpha / E C 分岐比は、245 Cf の E C 壊変後の娘核種である245 Bkの<math>\gamma$ 線測定による定量値と、 245Cfのα線放出量とを比較する事により決定した。

- ターゲットは薄いものと厚いものの2種類用意し、それぞれ<sup>245</sup>Cf生成量の入射エネ 【実験】 ルギー依存性測定用とα線分岐比並びにα/EC比測定用とした。 前者は、238U(同位体純度 99.98 atom %)を用い、電着法により厚さ 700 - 900 µgU/cm<sup>2</sup>のターゲットを、後者は、天然 ウランを用い、沈降法により厚さ3-7 mgU/cm<sup>2</sup>のターゲットを作成した。バッキングにはアル ミニウムを使用した。

照射は、原研タンデム加速器によって90-96 MeVに加速された <sup>12</sup>C<sup>5+</sup>を用い、平均ビーム電流 160 particle nAで、1.5 時間行なっ た。照射後、ターゲット及びキャッチ ャーホイルを溶解し、イオン交換法に 100: よるCfの迅速化学分離<sup>3)</sup>を行なった。 COUNTS 【結果と考察】 図1に一例として、 5.3mgU/cm<sup>2</sup>厚のターゲットを照射し化 10 学分離によりCfを単離した試料のα線

スペクトルを示す。7.137,7.084 MeV のピークが見える。図2に、これらα 線群の半減期解析を行なった結果を示 す。半減期43.8± 0.6分で、文献値と



1. <sup>238</sup>U(<sup>12</sup>C, xn)反応により生成したCf同位体の α線スペクトル

まがら まさあき、しのはら のぶお、うすだ しげかず、いちかわ しんいち、 すずき としお、おかした ひろし、よしかわ ひでき、いわた ようせい、 ほりぐち たかよし、しばた せいいち、ふじわら いちろう

议

-118 -

よく一致した。さらに質量数 245のCfであることを確認するために、半減期43.8分の全α放射能 の入射エネルギー依存性を 244・246Cfと比較したのが図3である。実線は実験点をなめらかに結 んだものである。半減期43.8分の全 $\alpha$ 放射能の生成量は、 <sup>246</sup>Cfより高エネルギー側で大きくか つ 244Cfより低エネルギー側で大きいことがわかる。以上の考察の結果、これらのα線は 245Cf の壊変によるものとと同定した。

次に、α線の相対強度を調べた。対数ブロットした時のαスペクトルの低エネルギー側へのす そひきを直線であると仮定した解析を行ない、7.137MeVのα線強度を 100とした時 7.084.7.036 MeV は、それぞれ 11 ±2,3±1 であった。この仮定の妥当性を調べるため、246Cfの放出する α線について同様な解析を行ない、文献値と一致することを確認した。7.036MeVのα線の強度の 測定データは強度が弱いため誤差が大きい。

<sup>245</sup>Bk(半減期4.90日)の測定には252.8KeVのγ線を用いた。さらに、EC壊変については、 245Cfの放出するK-X線の測定も行ない、検討する予定である。

【参考文献】 1) A. CHETHAM-STRODE et.al.; Phys. Rev. <u>102</u> 747(1956).



2) W.Kusch et al.; JINR-E6-3992(1968).

3) 臼田 他; 第29回放射化学討論会 2A17 (1985).

DECAY OF 245Cf

Department of Chemistry, Japan Atomic Energy Research Institute Masaaki MAGARA,Nobuo SHINOHARA,Shigekazu USUDA,Shin-ichi ICHIKAWA, Toshio SUZUKI, Hiroshi OKASHITA Department of Chemistry,Tokyo Metropolitan University

Hideki YOSHIKAWA

Department of Physics.Hiroshima University Yousei IWATA, Takayoshi HORIGUCHI

Institute for Nuclear Study, University of Tokyo Seiichi SHIBATA

Faculty of Economics. Otemongakuin University Ichiro FULIWARA

-119 -

# 2A03 奇偶核アインシュタイニュウム同位体の崩壊特性

# (都立大理、理研))〇初川雄一、大槻勤、塚田和明、末木啓介、 中原弘道、「河野功

(緒言)

変形の大きな中性子欠損重アクチニド核種の研究は、核構造に関する基礎的な情報を もたらしてくれる。 我々は重アクチニド元素の一つであるEs同位体の崩壊特性に付いて の研究を行っているが、新たに得られた知見について報告をする。A  $\leq 247$ のEs同位体につ いての研究はMikheev et al.<sup>1)</sup>, Eskola<sup>2)</sup> らによってすでになされていれいるが、より詳 細なデータは変形の大きなこの領域での核構造を理解する上で役立つと思われる。 本研 究では、<sup>237</sup>Np(<sup>12</sup>C, x n)<sup>249-x</sup>Es, <sup>238</sup>U(<sup>14</sup>N, xn)<sup>252-x</sup>Es反応系を用いて生成するA  $\leq$ 247のEs同位体についてα分光学的研究を行った。特に前回の報告で<sup>3)</sup> この領域のEs同位 体からのα線の分岐について報告を行ったが、今回はα線の分解能の改善を図る事により、 より定量的な議論を試みた。

(実験)

サイクロトロンからの重イオン ビームを用いてEs同位体を合成する。 この反跳生成核をHe-let System を 用いて迅速に測定系へ運び、ここで α線の測定を行う<sup>3)</sup>。この時He gas 中に含まれるエアロゾルは反跳核の 運搬に重要な役割をはたす。エアロ ゾルの粒径や量は反跳核の輸送効率 に大きな影響を与えるが、 α 線測定 に際しては余分なエアロゾルはα線 源に厚みを与えα線の分解能の劣化 をきたすことになる。エアロゾルの 種類や量を調節することにより最適 な条件を見いだし、FWHM = 27 keV (7.275 MeV;<sup>211</sup>Po)を得た。この条件 を用いることによりEs同位体のα 線の測定を行いより精密な



はつかわゆういち おおつきつとむ つかだかずあき すえきけいすけ なかはらひろみち こうのいさお **αスペクトルを得た。** 

(結果と考察)

Fig.1に<sup>12</sup>C + <sup>237</sup>Np, <sup>14</sup>N + <sup>233</sup>U、によって得られたαスベクトルを示す。 Es同位体は励起関数に基づいて同定を行い、他の核種はα線エネルギーと半減期によって 同定した。<sup>245</sup>Esのα線の複合ビークは最小自乗解析することにより 7.78(4%), 7.73(75 %),7.70(17%),7.65(4%) MeVの4本のα線から成ることがわかった。また<sup>245</sup>Esの半減期は 63±4 sec、<sup>246</sup>Esは 7.36 MeV、T<sub>1/2</sub> = 8.2±3.7 min、<sup>247</sup>Esは 7.31 MeV, T<sub>1/2</sub> = 3.1± 1.5minであった。得られたデータを基に奇偶核Es同位体についてその部分半減期と  $Q_{off}^{-1/2}$ に対してブロットすると Fig.2 が得られた。実線はHinderance factor F = 1を 示す。これより 7.73 MeV が最もfavoredな遷移でほとんど hinderされていないのに対し 7.78 MeVは大きく hinderされていることがわかる。これは<sup>245</sup>Esと <sup>241</sup>Bkの基底状態のス ビン、パリティが異なることを示唆している。 7.70, 7.65 MeV <sup>255-251</sup>Esの類推より 7.73 MeVのRotational bandへの遷移であると考えられる。これに、この領域でのEsと Bk

の基定状態がそれぞれ 7/2+, 3/2-であることより、 7.78, 7.73, 7.70, 7.65 MeVの遷移はそれぞれ (7/2+ → 3/2-), (7/2+ → 7/2+), (7/2+ → 9/2+), (7/2+ → 11/2+) と推定される。

Fig. 2 Half-life versus Q<sub>eff</sub><sup>-1/2</sup> relation for odd-even Es isotopes. Solid line indicates F = 1.



#### 文献

1) V.L.MIKHEEV, et al., Yard. Fiz., 5, 49 (1967)

2) P.ESKOLA, Phys. Rev., C7 280 (1973)

3)間柄ら、第29回放射化学討論会予稿集,24(1985)

STUDY ON THE DECAY PROPERTIES ODD-EVEN EINSTEINIUM ISOTOPES.

Faculty of Science, Tokyo Metropolitan University, Yuichi HATSUKAWA Tsutomu OHTSUKI, Kazuaki TSUKADA, Keisuke SUEKI, Hiromichi NAKAHARA Cyclotron Laboratory, RIKEN, Isao KOHNO

鉄およびスズ化合物のLi(n,x)下反応に伴う化学的効果

#### (都立天 理)の佐藤琢真、片田元己、佐野博敏

これまで我々は、6Li(n,x)下反応に伴う化学的効果についてをやSinをプローブとしこ メスバウアー分光法を用いて研究してきた。これまでの研究により鉄デよびスズのオキサ ラト結体、クエン酸鉄結体、で酸鉄結体などにおいて6Li(n,x)下反応の効果により中心 金属が還えていることや配位子の違いにより中心金属が還えている程度に差のあることな どがりかった。本研究では、マロン酸(C3H2C42)マレイン酸(C4H2C42)を配位子 に持つ錯体についての6Li(n,x)下反応の効果を、メスバウアー分光法を用いて研究し、 また、鉄デよびスズのオギサラト結体やシュウ酸リチウム、炭酸リチウムについて中性子 照射を行い、その反応の機構に関する知見を得た。

中性子照射は、立教大学原子力研究所のTRIGA、正型原子炉で行い、中性子東密度は、5、5×10' n Sec-1 cm<sup>2</sup> ままで 1.5×10' n Sec-1 cm<sup>2</sup> を用いた。

メスバウアーア探療としこ鉄結年には、肥。(Rhマトリックス)を用い標準としてみたと用いた。スズ結体には、Ca<sup>MTS</sup>nO3 を採原に用い、BaSnO3 を標準とした。利用は

メスバウアースやクトルの割定はすべて液体窒素温度で行った。

トリスマロナト鉄画酸リチウムとナトリウム錯体の甲性子照射前後のメスバウアースや



さとうたくま、かただもとみ、さのひろとし



にりチウム化合物を現合したものを、中性子 照射を行った前後のメスバウアースやクトル ブある。リケウム原子の存在しな、場合では 照射前後に変化は見らいないが、发酵リチウ ム、シュウ酸リチウムの現合物では、新しい 化学種の生成がみとからいる。この新しいだ 学種の生成もしい(n,d)下反応の効果による と考えられる。

トリスオキサラト鉄回酸醋体が、光やス線 により分解さい鉄ニ値に還元さいた化準種を 生成することは、よく知らいこあり、また、 シュウ酸イオンの分解の過程は、やの反応に より説明こいている

 $(_2 C_4^2 \xrightarrow{} 2C_2 + 2e^-)$ 

この過程に伴う電子が、中心金属上還元作用 をえぼすと考えらいている。以前の我々の研 窓で<sup>6</sup>Li(n,x)T 反応の友力果によりトリス オモザラト鉄四酸リチウムが還えされること

がめかった。今回ニニご生成したガスをガスクロマトグラフィーにより分析した結果、 一部一酸化炭素ス生成があったが主に二酸化炭素が生成していた。また、トリスオキサラトスズ(17)酸リチウムス場合にも同種の結果となった。これにより (Li(n,x)) て反応によるオキサラト結体の分解の過程も前記の反応で説明できるはずである。

以前 E(CH3)4NJ2 Sn((204)3に、シュウ酸リチウム、炭酸リチウム E341 ぎい褐色し甲 性子照射を行った。ニのときシュウ酸リチウムとの混合物は、スズニ価の生成量が増加し マネリ炭酸リチウムとの混合物では、逆に減少していた。このことから可能な過程の一つ としてシュウ酸リチウムは、還元的作用を持ち炭酸リチウムは酸化的作用を持つのではな いかと考えた。シュウ酸リチウムを中性み照射した彼のガス分析の確果主に二酸化炭素が 生成していた。これは、前記のシュウ酸イオンの分解と同様の過程により二酸化炭素と更 ろが夜太これこの電子が、還元作用に肉保すると考えた。炭酸リチウムについても同様に ガス分析を行った結果、シュウ酸リケウムの場合と同様に二酸化炭素とこと、 ていた、一酸化炭素の割合が増加していた。この場合の分解の過程としては、

 $CO_3 \longrightarrow CO_2 + O^{2-}$ ,  $CO_3 \longrightarrow CO + 2O^{-}$  などが考えらいる。

CHEMICAL EFFECTS OF THE  $^{6}$ Li(n, $\alpha$ )T REACTION IN IRON AND TIN COMPOUNDS

Faculty of Science, Tokyo Metropolitan University Takuma SATO, Motomi KATADA, Hirotoshi SANO

#### 硫酸塩中での57CoのEC崩壊の後遺効果

#### (滋賀医大) 〇小林隆幸、牧田知子

■体中での後遺効果の研究は過去20年以上にもわたって精力的に行われてきたものであるが、 現在においてもまだ現象の解明がしつくされたとはいいがたい。我々は数年来、後遺効果の詳細 な研究のためにγ-X同時計数法を開発し<sup>1-3</sup>、塩化コバルト中での後遺効果に対する詳しい知 見を得ることができた<sup>4</sup>)。これらの研究によって水配位子の関係した機構はかなり明らかになっ てきたので、本研究では水分子以外にもSO4<sup>2</sup>-配位子のある硫酸塩中での後遺効果を調べた。 [実験]

FeS04, MgS04の一水塩、CoS04, ZnS04の七水塩に<sup>57</sup>Coをドープした試料の発光メスパウアース ペクトルを室温で観測した。七水塩の結晶は水溶液(FeS04に関しては0.1N H<sub>2</sub>S04溶液)から室 温で得、その10-20 mgを試料として使った。一水塩は0.1N溶液 5μ 況を90-120℃に加熱すること によって得られた。

[結果と考察]

Fig. 1に得られたスペクトルのうち代表的なものをい くつか示してある。これらのスペクトルは二つのFe<sup>2+</sup>と 一つのFe<sup>3+</sup>の状態を仮定して解析した。

七水塩

Fig. 2にスペクトルの解析から得られたパラメータの、 試料による違いが示してある。ここでFeとMgの七水塩 のデータは文献(5)の値を用いた。

 $Fe^{2+}$ の $\Delta$ はJahn-Teller 歪をもっているFe, Co錯塩で 大きく、もっていないMg, Zn錯塩で小さい。これは、混 晶(Fe, Mg)SO4・7ll20で得られた結果<sup>5</sup>)と一致する。ま た、スペクトルの全体的な形はFe塩とCo塩間およびMg塩 とZn塩間に類似性がある。とくにCoおよびMg塩ではFe<sup>3+</sup> のintensityがかなり大きく、その分だけFe<sup>2+\*</sup>のintens ityが小さくなっている。これはイオン半径を考えると 説明がつく。すなわち、Fe<sup>2+</sup>, Co<sup>2+</sup>のイオン半径はMg<sup>2+</sup>,



Fig. 1

Zn<sup>2+</sup>のそれより大きい。一方、Fe<sup>3+</sup>のそれは二価のものに比べてかなり小さい。従って<sup>57</sup>Co<sup>2+</sup>の 崩壊により出現した<sup>57</sup>Fe<sup>2+</sup>は、Co,Mg塩格子内では、崩壊後にできたOII基によって酸化されてFe <sup>3+</sup>となるほうが二価のままでいるより安定化しやすいのではないかと推定される。ところがFe, Zn塩内では空間的にはFe<sup>2+</sup>のままで存在しうる余地が充分ある。

line-intensityの違いにもかかわらずMg塩とZn塩のスペクトルは似ているが、その理由はFe<sup>3+</sup>

こばやしたかゆき、 まきたともこ

の線幅が異常に大き いためで、このこと はFig. 2からも分か る。この線幅は、Ng やZnのような反磁性 物質中での磁気緩和 によるものと推定さ れる。57Co崩壊後に できた57Fe3+の濃度 は非常に小さいので 、反磁性体内では緩 和時間は長く、線幅 は広くなるが、Fe. Co塩のような常磁性 塩内では緩和時間は 充分短く幅は小さく なる。Zn塩でFe<sup>2+\*</sup> の線幅が広いのは、



これが二つ以上の成分からなり立っていることを示して Fig. 2 いる。

<u>一水塩</u>

Fig. 3に一水塩のパラメータを示してある。CoSO4・H20のデータは文献(3)の値を用いた(文献(3)ではこれを七水塩としてあるが、その後詳しく調べた結果一水塩であることが判明した)。

Co, Mg塩でFe<sup>3+</sup>のintensityが大きく、Mg塩の線幅が他の二つに比して大きいのは上に述べたのと同じ理由に依るのであろう。

また一水塩では七水塩に比べて無反跳分率がかなり大きいことも認められる。Fe<sup>2</sup>+\*はその線 幅から考えて、これ以上の構造を持っていないものと考えられる。Fe<sup>2</sup>+, Fe<sup>2</sup>+\*の△はFe, Co, Mg塩の順に小さくなってゆくが、Fe<sup>3</sup>+の△はこの順に大きくなってゆく。

Fe<sup>2+</sup>のδと△を七水塩のそれらと比べてみると、ほぼ同じである。

#### References

(1).T. Kobayashi et al., J. Phys.(paris), <u>40</u>, C2-415 (1979).

(2).T. Kobayashi et al., Nucl. Instrum. Methods, 166, 257 (1979).

(3).T. Kobayashi, Radiochim. Acta, <u>35</u>, 43 (1984).

(4).T. Kabayashi and J. M. Friedt, Bull. Chem. Soc. Jpn., <u>59</u>, 631 (1986).

(5).T. Kobayashi and K. Fukumura, Hyperfine Interactions, 29, 1209 (1986).

AFTEREFFECTS OF <sup>57</sup>Co EC DECAY IN SULFATES Shiga University of Medical Science, Takayuki KOBAYASHI and Tomoko MAKITA

# 2A06 マイクロチャンネルブレートを検出器として使用した 散乱電子メスバウアースペクトルの測定とその応用 (東理大・理、東大・理\*) 〇佐藤春雄・太田俊也・大林千絵\*・富永 健\*

〈序〉 内部転換電子散乱メスバウアー分光法は固相表面のメスバウアー核の状態分析法として 有用である。同手法における低温での測定はさらに重要であり、我々は既にHe-CO混合ガス を使用した低温用比例計数管の開発およびセラトロン(セラミック半導体2次電子増倍管)を用 いた20Kでの散乱電子メスバウアースペクトルの測定について報告した。しかし前者は安定性 が劣り後者は検出効率が低く、これらの点を改良した実用的な低温用内部転換電子散乱メスバウ アースペクトル測定装置の開発が必要である。本報では安定性および検出効率が良好と推定され るマイクロチャンネルプレート(MCP)を検出器として使用した散乱電子メスバウアースペク トルの測定および低温測定への応用について報告する。またMCPとセラトロンの検出効率の比 較について報告する。

く実験>検出器には浜松ホトニクスのF1094-23Sマイクロチャンネルプレート(MCP)および 村田製作所のEMS-6081Bセラトロンを使用した。これを20K以下まで冷却できるクライオスタ ットに装着した。排気装置には油回転ボンプと油拡散ボンプに液体窒素のトラップを併用した。 真空度は室温において10<sup>-4</sup>Pa,20Kにおいて10<sup>-5</sup>Paであった。測定にはElscint MDF-N-5型メスバウアースペクトロメーターを使用した。線源は50mCiおよび12mCiの<sup>57</sup>Co/Rhで、試料 は310SS箔および<sup>57</sup>Fe濃縮310SS箔である。得られたメスバウアースペクトルはローレンツ関数と して解析した。

く結果および考察〉 <u>1.MCPによる測定</u>マイクロチャンネルブレート(MCP)は図1a に示すように内壁を二次電子放出体とした非常に細いバイブ多数を束ねた板状構造をもつ。浜松 ホトニクスのF1094-23MCPは直径20μmのチャンネルにより構成されるプレートを2枚重ね













図2 MCPの結線図

図3 MCP配置図

さとうはるお、おおたとしや、おおばやしちえ、とみながたけし

図4に種々の条件におけるバルス波高スペクトルを、表1にその条件での310SS箔のメスバウ アースペクトルにおける計数率および相対的S/Nを示した。図4 a は高圧が1500VにおけるMCP のバルス波高スペクトルで、メスバウアースペクトルに試料の310SSのビークは観測されず(表 1a)、これにはメスバウアー散乱電子は含まれていなかった。MCPでは出力パルスは入射電 子のエネルギーに依存せずパルス波高スペクトルはシングルビークを示すはずであるが、高圧が 2000Vにおけるパルス波高スペクトル(図4b)には二つのピークIとIIが観測された。それぞ れのピークによるメスバウアースペクトルには、両者とも310SSによるビークが観測されたが、 表1に示すようにビークIによるスペクトルはビークIIによるものに比較しS/Nは2倍であった。 2. MCPとセラトロンの比較および線源強度による影響 セラトロンはMCPの一つのパイ プと同様の働きをする。検出効率の比較のためセラトロンを図3のMCPと同位置に交換して置 き、結線も図2と同様にした。図4c,dは2000VにおけるMCPおよび3000Vにおけるセラトロ ンのパルス波高スペクトルである。セラトロンにおいても二つのビークが観測された。

MCPの有効入射面の直径は20mmであるが、チャンネル開口面積の全面積に対する比率は57% である。一方セラトロンの電子入射可能な開口部は直径9mmであり、有効面積はMCPが2.8倍に なる。しかし実際の測定では約4倍計数率が高く(表1c,d)、セラトロンの電子検出可能部

分は入射可能な開口部より小さいと推定される。またS/Nも3倍 以上であった(表1c,d)。MCPの増幅率は線源強度により 影響を受け、強い線源の使用が有利であり、S/Nが良い。

以上のように本報における実験条件では、MCPはセラトロン に比較し、1/10の測定時間で同程度のスペクトルを得られること が明らかになった。

3. MCPを用いた測定装置の応用 天然同位体比の310SS箔 においても20Kで<sup>57</sup>Fe濃縮310SS箔と同様の良好なスペクトルが得 られた。現在鉄錯体の光化学反応の研究への応用を試みている。 また電場阻止型電子分光器と組合わせたエネルギー選別内部転換 電子メスバウアースペクトロメーターの試作を検討中である。

310SS箔メスバウアースペクトルにおける

表1.

計数率	および相	対的S/N			· · · ·
対応するパルス	検出器	線源	高圧	計数率	相対的
波高スペクトル		強度	(V)	(cps)	S/N
a	MCP	50mC i	1500	293	0
b — I	MCP	50mC i	2000	5389	4.8
b — Ⅱ	MCP	50mCi	2000	4923	2.6
с — I , II	MCP	12mCi	2000	3180	3.5
d – I , II	セラトロン	12mCi	3000	758	1.0



パルス電圧 図4 パルス波高スペクトル (測定条件は表1参照)

SCATTERED ELECTRON MÖSSBAUER MEASUREMENTS BY USING MICRO CHANNEL PLATE AND ITS APPLICATION

Faculty of Science, Science University of Tokyo, Haruo SATO, Toshiya OHTA Faculty of Science, The University of Tokyo, Chie OBAYASHI, Takeshi TOMINAGA

ルテニウムのメスバウアー分光学的研究(I)

(都立大理·理研)○小杯義男·片田元己·征野傳敏·岡田卓也· 浅井吉蔵·安部静子·安部文敏

ルテニウムは、第二遷移系列に属し、また酸化状態が-2価から+8価まで存在するため、その原子価状態や電子配置などの研究は、多くの関心が持たれている。しかし、そのメスバウアー分光学の応用例は、ルテニウムの線源核種が短寿命であることや、線源、吸収体失に、液体ヘリウム温度に保持しなければならないことなどが障害となり、あまり多くない。本研究では、加速器で生成したMRhを線源として用いて、金属ルテニウム粉末と 無水塩化ルテニウムのメスバウアースペクトルを得たって、これを報告する。 線源は、KISTNERやMössBAUER等の報告と同様に、加速器を用いて、<sup>99</sup>Ru(P, n)<sup>44</sup>Rh

線源は、KISTNERやMissBAUER等の報告と同様に、加速器を用いて、<sup>64</sup>Ru(P, n)<sup>44</sup>Rh により調製した。まず、線源ホルダー(A2機)を作成し、これに純度49.7%のルテニウム 物末(216<sup>mg</sup>/m<sup>2</sup>)を入れ、Altoilで表面を覆い、理研サイクロトロンで陽子照射(~13MeT) を 43時間行った。照射中、線源ホルダーからの発熱を抑えるために、ホルダーの背面に 冷却水が流れるようにした。照射後、3日間の冷却時間をおいて、線源のと線スペクトル を LEPSを用いて測定し、生成した核種の同定を行った。Fig. 1に示す通り、線源核種の <sup>94</sup>Rh スピークが 90 keV に見られるが、天然同位体組成のルテニウムを用いたため、<sup>100</sup>Ruか らの<sup>100</sup>Rh th= 20.3 h) や<sup>101</sup>Ruからの<sup>101 m</sup>Rh (th= 4.3 d)が生成し、S/N 比が悪くなることが示 された。しかし、この線源は、照射後5~6週間の使用は十分可能であった。

Fig. 2 に、HRUに関す3崩壊様式を示した。遷移エネルギーが20keVとかなり高く、また、デバイ・ワーラー因子は金属ルテニウムに比べ化合物ごはかなり小さくなる。したがって、液体、リウム温度まで冷却し、かっ長時間測定しなければならない。今何使用したデェワーは、Rynger 社製HD-700型で、液体ヘリウム容量52、液体窒素容量 2%であ



こばやしよしお・かただもとみ・さのひろとし・おかだたくや・みさいきちぞう・みんべ しずこ・みんべふみとし

3。線源、吸収体失に冷却するためのカアセルを作成し、これをデュワー中に挿入した。 メスバウマースペクトルの測定は、Ranjer社観VT-200型駆動部と、NaI(2mm厚)シンテレ ーション検出器をNorthern社観MCAに接続して行った。

これられ線源、装置を用いて、金属ルテニウム粉末のメスバウマー効果の測定を行った

(Fig. 3 (2), 測定時間 105 hr)。線幅 は、0.25±0.01 mm/sec ごみり、KISTNER の報告と比較して、約10%小さな値を 得た。吸収率は、1.56±0.05%ごみり ほぼ同量の吸収体を用いているKISTNER の2.1%。MESSBAUER 等(吸収体の量不明) み1.0%の値を考慮するとほぼ一致する 値ごみると言える。

次に、無木塩化ルテニウム(a-Ruilz) について測定を行った。(Fig.3(b)、 測定時間 260 hr) Ruíl 3 には、 a 理と 3型しがあり、3型については既に、 メスバウマー効果の測定が行われてお 1. I.S. = - 0. 714 ""/sec. DE=0.85 """ Sec. ヘダブレットであることが報告されて いる。しかし、 の型については、 メス バウマー効果の情報はなく、磁化率の 期定によりオール温度TN=13%ごある ことが報告されている。ネール温度以 下の低温ごメスバウアー効果の測定を すれば、磁気分裂の観測が期待できる が、得られたスペフトルは、3型の場 合しは果なり線形はブロードごあり、 磁気分裂の存在が考えられるが、吸収 ガルさく、今後の改善を待たぬばなら ない。





(卷花文脉犬)

1) O.C. KISTNER, S. MONARO JNJ R. SEGNAN, Phys. Lett., 5, 244 (1463)

2) O.C. KISTNER, Phys. Rev., 144, 1022 (1466)

3) G. KAINDL, W. POTZEL, F. WAGNER, U. ZAHN and R.L. MÖSSBAUER, Z. Physik, <u>226</u>, 103 (1964) 4) C.A. CLAUSEN, R.A. PRADOS and M.L. GOOD, Chem. Phys. Lett. <u>3</u>(6), 565 (1971)

5) J.M. FLETCHER, W.E. GARDNER, A.C. Fox and G. ToppING, J. Chem. Soc. (4), 1033 (1967)

MÖSSBAUER SPECTROSCOPIC STUDIES OF RUTHENIUM COMPOUNDS (I)

Faculty of Science, Tokyo Metropolitan Univ., Yoshio KOBAYASHI, Motomi KATADA and Hirotoshi SANO

Institute of Physical and Chemical Research, Takuya OKADA, Kichizo ASAI Shizuko AMBE and Fumitoshi AMBE

# **2A08** マトリックス単離した化学種のメスバウアー分光法による研究(8) パルス法により生成した N<sub>2</sub>マトリックス中のFe(C0)xの反応

#### (東大理)〇山田康洋・富永 健

1. 低温マトリックス中に単離した化学種のメスバウアースペクトルからは、電子状態、 構造、分散状態に関する情報が得られ、不安定な化学種の合成や、低温における反応、合 成の研究に重要な知見を与える。我々は、低温における無機化合物の光化学反応の解明や、 新しい不安定化合物の合成を目的として、マトリックス単離した化学種のメスバウアー測 定装置を試作し、これまでに $\beta$ -ジケトナト鉄錯体のマトリックス中での光化学反応や、 拡散・凝集などの分散状態の変化について報告してきた。また、鉄ペンタカルボニル Fe(CO)<sub>5</sub>のN<sub>2</sub>マトリックス中での紫外光照射による光分解およびN<sub>2</sub>やC<sub>2</sub>H<sub>4</sub>との反応について しらべFe(CO)x等の不安定化学種や、Fe(CO)<sub>4</sub>N<sub>2</sub>、Fe(CO)<sub>4</sub>(C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>)などの生成物のメスバウア ースペクトルを測定した。本報では、パルス法によってN<sub>2</sub>マトリックスとC<sub>2</sub>H<sub>4</sub>を交互に凝 集させて得られる層状の試料を用いて、Fe(CO)<sub>5</sub>の光分解生成物Fe(CO)xとC<sub>2</sub>H<sub>4</sub>の反応につ いてしらべたので報告する。

2. <sup>57</sup>Fe濃縮したFe(C0)<sub>5</sub>は、文献に従って、<sup>57</sup>Fe(OH)<sub>3</sub>をAl<sub>2</sub>O<sub>3</sub>、Cu0と共に水素還元した のち、C0と高温高圧(200°C,300気圧)で反応させて合成した。閉サイクルヘリウム小型冷 凍機により20Kに冷却したアルミニウム板上に試料ガスを凝集させてマトリックス単離 試料を得た。Fe(C0)<sub>5</sub>は寒剤(-47°C)により冷却して蒸気圧を下げ、マイクロコンピュタ ーによって制御された電磁弁を用いて窒素ガス、エチレンガスとの混合およびパルスの導 入を行った。この試料を吸収体としてアクリル樹脂窓を通してメスバウアースペクトルを 測定した。光源には超高圧水銀灯を用い、フィルターによって250-410nmの光を選択し、石 英ガラス窓を通して試料の紫外光照射をした。

3. <sup>57</sup>Fe(C0)<sub>5</sub>をC<sub>2</sub>H<sub>4</sub>と共にN<sub>2</sub>ガスと混合(<sup>57</sup>Fe(C0)<sub>5</sub>/C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>/N<sub>2</sub>=1/30/300)し2.6x10<sup>-6</sup>mol ずつ400パルスを導入して得られた共凝縮試料(20K)に、紫外光を5分間照射して得られ たスペクトルを図1aに示す。出発物質Fe(C0)<sub>5</sub>の他にFe(C0)<sub>4</sub>、Fe(C0)<sub>4</sub>(C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>)の吸収がみ られる。この試料を30Kに昇温し、24hrアニーリングした後に20Kで測定したのが図1bで ある。Fe(C0)<sub>4</sub>(C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>)は変化が見られず熱的に安定であるが、Fe(C0)<sub>5</sub>とFe(C0)<sub>4</sub>の減少にと もなう化学種A(IS=0.2mm/S、QS=1.1mm/S)の増加がみられる。AはC<sub>2</sub>H<sub>4</sub>の存在下でのみ 生成するので、C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>を含む化合物Fe(C0)x(C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>)yであると考えられる。

図2aは、<sup>57</sup>Fe(C0)<sub>5</sub>とN<sub>2</sub>の混合ガスとC<sub>2</sub>H<sub>4</sub>ガスを交互に200パルスずつ導入して得られた(<sup>57</sup>Fe(C0)<sub>5</sub>/N<sub>2</sub>;C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>=1/300;30)層状マトリックス試料に紫外光照射をしたスペクトル

やまだやすひろ・とみながたけし

である。紫外光照射によっ て生成するのは、 $Fe(CO)_4 の$ みである。これを、アニー リング (30K、24hr) すると 図 2 b のようになる。  $Fe(CO)_4 + C_2H_4 \rightarrow$  $Fe(CO)_4 (C_2H_4) の反応はみ$ られず、Aの生成のみがみ $られる。<math>Fe(CO)_4(C_2H_4)$ は、  $Fe(CO)_5 & C_2H_4$ が近くにある ときの紫外光照射によって のみ生成し、 $Fe(CO)_4 & U \tau$ 単離された後には $C_2H_4$ との 反応からはAが生成するこ とがわかる。

マトリックスガスのパル ス導入間隔によってマトリ ックスの分散状態が変化す ることはすでに報告したが、 この層状マトリックス試料



についてもパルス導入間隔を変化させ、層の不完全さによる反応の違いを見た。  $5^{7}$ Fe(C0)<sub>5</sub>とN<sub>2</sub>の混合ガスとC<sub>2</sub>H<sub>4</sub>ガスを交互に、パルス間隔2秒および10秒で導入し生成 した試料に紫外光照射したスペクトル(図3a、図4a)、およびこれらのアニーリング 後のスペクトル(図3b、図4b)を示す。パルス間隔が長く、完全に近い層をなしてい る場合には、アニーリングによってFe(C0)<sub>4</sub>はC<sub>2</sub>H<sub>4</sub>と反応することが少なく、ほとんど Fe(C0)<sub>5</sub>になっているが(図4)、パルス間隔が短く、より不完全な層をなしている場合に は、アニーリングによってAが生成しており、C<sub>2</sub>H<sub>4</sub>との反応が起こりやすくなっている (図3)。

さらに、照射条件、パルス間隔などの条件を変えて検討中である。

MÖSSBAUER STUDIES ON MATRIX-ISOLATED SPECIES (VIII) REACTION OF Fe(CO)x IN NITROGEN MATRICES DEPOSITED BY PULSES

Department of Chemistry, Faculty of Science, The university of Tokyo, yasuhiro YAMADA and takeshi TOMINAGA

ゼオライトに担持された飲化合物の同定と触媒作用

(九大理) 0前田米蔵・川崎智美・高島良正

【緒記】 ゼオウイトレストー82に微粒状酸化数が担持されることは前回のこの討論会で報告した。今回はこの微粒状酸化鉄の化学種が何であるのかをさらに詳しく検討するために 担持方法を種々変えてそのメスバウアースペクトルを検討した。その結果、このゼオライトに捏持されているのはよっを203が大部分であり、Fa304 は不安定で試料調製中によっ下e203 へ分解しているのではないかと推定された。また調製した試料の触媒能を調べた結果、ペーE203もと-Fe203も触媒能があり、セオライトの表面上の酸化鉄で反応がおこ。 ていると推定された。

【実験1と結果及び考察】

今回はビオライトの交換基にFes担待するのではなくゼオライトの細孔あるいは表面に単一化学種の微粒状酸化鉄 を担待させることを目的とした。SM系はFesQの微粒子がSG系はよ-Fe2Q3の微粒子が形成されるような 条件である。SM-1:窒素気流中で脱酸素水2.5mlにFeSQ4・TH2Oの78,ビオライト2.58を加えアンモニア水 の.5mlを3回れれえ、次にKNO3 70mgを加え 70℃に2時間保持、どのあと室温空気中に放置。 SM-2:SM-1と同じ方法で窒素気流中で行う。SM-3:SM-1と同じ方法だがGraCNO33・9H2O 100mgを添加,PH8、5にして水酸化物をつくった後70℃で空気酸化。SG-1:脱酸素水2.5mlcの73 FeSQ4・TH2O, ゼオライト2.53、リン酸2~3 滴,窒素がス中、室温で撹拌、PH4、5ににた後空気撹拌。 SG-2:脱酸素水3mlにFeSQ4・TH2O.0.55g ゼオライト2.5g、リン酸2滴定素気流中、水温で撹拌の73 FeSQ4・TH2O, ゼオライト2.53、リン酸2~3滴,窒素がス中、室温で撹拌、PH4、5ににた後空気撹拌。 SG-2:脱酸素水3mlにFeSQ4・TH2O.0.55g ゼオライト2.5g、リン酸2滴定素気流中、水温で撹拌の75 ~6、水温に1日保持になり空気中に1日放置。以上のサンプルは3回した後風乾120℃で2時間脱水後500 ℃で3時間焼成した。上記試料の295KでのメスパウアースペクトルはSM-3を除いてはダブレットのみま式し 4.2Kでは磁気分裂をいう気欲知得返至示す。このことりゼオライトに担待された酸化物は超微粒子になっている 表しに代表的なサンプルのメスパウアーパラメ-9-を掲げる。合成条件によっていろいろな酸化物が合成 広れスペフトルの解析は難しいが上記の合式条件の範囲内において低温で調裂 うとど-Fe2Q3ができることかがわかった。

	4.2K		78 K	· · · ·	
	IS(mm/s) QS(mm/s)	Hakg)	IS("%) QS("%) H(KG)	储寿	
SM-1	0.474 0.030	486	0.401 0.858	ð-Fe2O3	
	( 0.532 -0.401	529	0.525 - 0.414 525	d-Fe2O3(25%)	
3M -3	0.513 -0.143	497	0.545 - 0.210 471	8-FesO3(72%)	
56-1	$\begin{cases} 0.466 - 0.154 \\ 1.525 2.970 \\ 0.450 1.071 \end{cases}$	469	(厄 <sup>24</sup> , Fe <sup>3+</sup> あり) 0.440 0.999 観測にれない オーFenDay 集なりの部本チ	8- Fe2O3 Fe2+ Fe <sup>3+</sup>	

表1. ゼオライト に担持された酸化鉄錨粧子のメスバワアースやワトル

ISはFeのセッターシフトを基準にした。QS=Po-Po-(B-P)で計算した。

まえだよれぞう, かれさきさとみ, たかしまよしまさ

SM系は試料調製通程でサンプルが黒色ま帯び確かに下304か合成されていると思われるが空気中に取り出すと茶褐色に変化する。このため下304の合成は最終的には観測されないものと考えられる。また4.2KでのメスバウアースペクトルにおいてもIS値の大きいスペクトル成分は観測されないことよりFe304の存在は否定される。

〔実験2と結果及び考察〕

合成したサンプルの触媒能を調べるためサンプルを400°に加熱しHeがス流通下でトルエンを 加えトルエンの不均化反応失成物をかスクロマトグラフィーで追跡した。前回合成したサンプルの触媒 能についても調べ、その結果を表2に示す。サンプル番号でSの次の数字は試料調製のときの おおよそのPHを示す。SI~STの間ではSTの活性が高い。今回はこのSTのサンプルの化学種を同定 するために種2の合成条件を検討しその結果をSM-1~SM-3,SG-1,SG-2に示してある。 メスバウアースペワトルの結果より下304の存在は否定されよー下203とメート205のみが今回 のサンプルの化学種であるとされる。SM系がSG系より活性が高いこと,SM-3の活性もK= 395と高く, d-Fe2O3か25%含まれていることを考慮するとトルエンの不均化反応に関与し ているのはd-Fe2O3とd-Fe2O3の両化学種であると推定される。

生成した O-, m-, p-xyleneの割合はSM系で27:54:19,SG系で24:55 :21となりキシレン生成における熱力学的な平衡値4:9:4に近い。このことは不为化反応 がゼイライトの表面に生成している酸化物上で起っていることを示唆する。

							·
サンプル	benzene(%)	toluene	) xriene(%)	mesityle totes	ne B/X	Kigmin	比表面積
S 1	13.7	83.6	2.7		5.1	105	463
S 2	2.8	94.0	3.1		0.9	36	415
23	10.0	81.6	8.3		1.2	120	481
55	9.0	84.5	6.5	-	1.4	132	446
s 7	24.7	61.3	12.5	1,5	2.0	288	493
SM-1	30.4	50.0	15.8	3.1	1.9	433	410
SM-2	25.0	57.0	14.1	2.6	1.8	351	360
SM-3	25.4	53.1	17.1	3.3	1.5	395	434
sg-1	12.5	74.0	12.2	0.9	1.0	199	375
sG-2	20.3	61.7	15.3	2.3	1.3	301	420
		- A					

表2.トルエンの不均化反応生成功の生成割合

り K=- キャリア-かえ流量 In(1-トルエンの転化率)より求めた。

IDENTIFICATION AND CATALYSIS OF FINELY DISPERSED IRON OXIDES ON ZEOLITE.

Faculty of Science, Kyushu University, Yonezo MAEDA, Satomi KAWASAKI, Yoshimasa TAKASHIMA.

#### **2A10** 中国新疆ウイグル自治区地質考古試料の<sup>57</sup>Feメスバウアースペクトル

(理研・新疆生物土壌沙漠研\*) 〇安部文敏・安部静子・黄 子蔚\*

・野崎 正

中国新彊ウイグル自治区はアジア大陸の 最深奥部に位置する極度に乾燥した砂漠地 帯であり、また古来シルクロードの通過す る西域の中心として諸文化の遺跡が豊富で ある。このような特殊な環境に於ける各種 金属イオンの存在状態や挙動は地球化学・ 生物学・農学・考古学などの見地から極め て興味深い。今回は咋秋同自治区のトルフ ァン付近およびトルファンーウルムチ間で 採取した砂試料および遺跡都市の日干しレ ンガ試料の<sup>57</sup>Feメスバウアースペクトルを 報告する。

実験 試料の採取地点は右図に示すように タクラマカン砂漠の東北端から天山山脈の 峠にまたがる地帯である。①西遊記にもで てくる火焔山は火山ではなく、全山酸化鉄 によると思われる赤褐色の砂から成ってい て夏季には燃えるように見えると言われて いる。②-⑦は全てトルファン-ウルムチ 間の各地(②トルファン盆地、③ゴビ灘、 ④後溝、⑤後溝河岸、⑥達坂城、⑦柴窩) で採取した沙漠の砂の試料である。⑧高昌



故城は唐の時代に栄え、インドに赴く玄奘三蔵が立ち寄って歓待を受けたことで有名 な麹氏高昌国の遺跡で、その日干しレンガの城壁のかけらを採取した。各試料はめの う乳鉢ですって荒い粉末とし、約150mg/20mm φをメスバウアースペクトルの測定試料 とした。測定は<sup>57</sup>Co/Rhを線源として室温および液体窒素温度で行なった。

<u>結果と考察</u>室温及び液体窒素温度でえられたスペクトルを図1および図2にそれぞれ 示す。図1に見られるように、室温でえられたスペクトルは互いに良く似ており、全て 常磁性Fe<sup>3+</sup>の大きいダブレット、磁気分裂したFe<sup>3+</sup>のセクステットおよびFe<sup>2+</sup>によるダ ブレットより成る。これらの成分の室温におけるメスバウアーパラメーターを表1に示 す。磁気分裂した成分は室温で超微細磁場が約515k0eで四極相互作用による非対称性を 示している。液体窒素温度ではこの磁気分裂した成分が相対的に増加し、分裂が大きく なるが、非対称性はそのまま保たれている。これらの結果からFe<sup>3+</sup>の両成分はヘマタイ

あんべふみとし・あんべしずこ・こうしうつ・のざきただし





アースペクトル

トの微粒子である可能性が強い。Fe<sup>2+</sup>の成 分も0<sup>2-</sup>を配位した化学種と思われるが、粉 末X線回折の測定を併用してこれらの点を 検討中である。

図1 室温における<sup>57</sup>Feメスバウア-スペクトル

表1 室温における平均的メスバウアーパラメター

Component	I. S.	Q. S.	H <sub>hf</sub>	Assignment		
	(mm/s)	(mm/s)	im/s) (kOe)			
1	0.38	0.64	_	high spin Fe <sup>3+</sup>		
2	0.4		515	high spin Fe³+		
3	1.14	2.65	-	high spin Fe <sup>2+</sup>		

<sup>57</sup>Fe MOSSBAUER SPECTRA OF GEOLOGICAL AND ARCHEOLOGICAL SAMPLES FROM THE XINJIANG UIGHUR AUTONOMOUS REGION OF CHINA The Institute of Physical and Chemical Research and the Xinjian Institute of Biology, Pedology and Psammology Fumitoshi Ambe, Shizuko Ambe, Huang Zi-wei and Tadashi Nozaki

| メスバウアー分光法による大気浮遊粉塵の状態分析|

(東工大·総合理工) 〇松尾基之,小林孝彰

(序) 地球環境における種々の物質の挙動や起源を理解するためには、元素の組成のみ でなく、化学状態についての情報が有用であるが、組成に関する情報に比べて極めて乏し いのが現状である。大気浮遊粉塵の評価も、殆くは元素分析により行なわれ、鉄は土壌粒 子に代表される天然起源の元素として扱われてきた。しかし、都市域では化石燃料の燃焼 や、機械の摩擦等に伴い、 殆くの人類起源の鉄が放出されている。 これらの粒子は粒径が 小さく、市街地や近郊の山林地帯にまで飛来し、土壌粒子と混合されるため、両者を区別 するためには化学状態についての情報が必要となる。メスバウアー分光法は非破壊でしか も in situ な状態分析法であるため 環境試料の状態分析に対する一つの有力な手段となる。 本研究では、東京近郊の数地点で粒度別に採取した大気浮遊約塵について、 <sup>57</sup>Fe メスバウ アー分光法により状態分析を行なった。また、粕塵採取地点近傍の表層土埂なび自動重排 気粒子のメスバウアー測定を行ない、粉塵との比較検討を行なったので、合せて報告する。 【実験】 a.試料 大気浮遊粉塵の捕集には、柴田科学AH600型アンダーセンサンプ ラーを用い、5段階の粒径に分けて捕集した。捕集紙としては、石英繊維3紙を用い、吸 引速度566L/min で3~4日間、大気を吸引した。表1に、東京近郊の3地点における 大気浮遊紡屋のサンプリング条件と、粒径ごとの約塵採取量と示す。採取した試料は、捕 集紙ごと目作の試料ホルターにマウントレ、メスドウアースペクトルの測定を行なった。 b. 測定 メスパウアースペクトルは、ELSCINT AME30型スペクトロメーター に. 10~30 m Ci の <sup>57</sup>Co /Rh 線源を用いて、室温において測定した。スペクトルの解析 は、個々のピークの形状をローレンツ型として、その線形結合によるカーアフィッティン がを大型計算機(HITAC M280H)によって行なった。

【結果及び考察】 図1に、東京都目黒区で採取した大気浮遊粉塵のメスパウアースやクトルを粒度別に示す。 粒径 P.O ルm以上(Q)では、常磁性 P.<sup>24</sup>, Pe<sup>34</sup> の ダブ レット 及び磁気 的成分の セクステットが 検出された。 1、1 ~ P.O ルm(B)では、常磁性 Pe<sup>24</sup>, Pe<sup>34</sup> の ダブレ

ットが検出されたが、磁気的成 分は判別できなかった。1.1 um 以下(C)では、学磁性尾<sup>3+</sup>のダ ブレットが主成かであった。こ れ5のメスバウマービークの相 対面積なび辰<sup>2+</sup>/尾<sup>3+</sup>比を他の地 気近傍の表層工変及び自動車排 気粒子のデータと共に、表2に 示す。7.0 um以上の粉塵は、

麦1 大気浮遊粉塵のサンプリング条件 及び 粒径分布

	サンプリ	粉遮量			
日付	場 所	吸引大気量(m³)	粒径(μm)	採取量(mg)	単位大気当り(#g/m*)
*85. 12. 9 } *85. 12. 12	横浜市緑区 (国道246号線下)	2445	7.0< 3.3~7.0 2.0~3.3 1.1~2.0 <1.1	62. 9 22. 7 15. 1 17. 0 107. 1	25. 7 9. 3 6. 2 6. 9 43. 8
86. 2. 4 \$ 86. 2. 7	東京都目黒区 (東京南東部)	2438	7.0< 3.3~7.0 2.0~3.3 1.1~2.0 <1.1	75.7 18.4 15.7 9.6 76.5	31.1 7.5 6.4 3.9 31.4
86. 2.23 \$ 86. 2.27	東京都線馬区 (東京北部)	3260	7.0< 3.3~7.0 2.0~3.3 1.1~2.0 <1.1	106. 0 34. 1 20. 9 17. 4 93. 5	32.5 10.5 6.4 5.3 28.7

まつおもとゆき, こばやしたかあき

3地域でほぼ同様のスペクトルが得られ、いずれも表 層土壞粒子のスペクトルとよく似た形状を示した(図2)。 このことから、 7.0 从加以上の 粒子中の鉄の 起源は主 として土壌であると言える。 Fe2+/ Fe3+ 比に着目すると いずれの地域においても、微小粒子ほど比の値が小さ くなっている。又、地域別に見ると、横浜市緑区、東 京都目黒区の粉塵は、東京都練馬区に比べて比の値が 小さい。緑区の試料が国道の下、日黒区が京浜工業地 帯近くであることを考えると、 人類活動の 影響が大き いほど、 阪2+/ 阪3+ 比が小さくなる 可能性か あると言え る。磁気的成分もこれまで人類活動に深い関係がある とされていたが、東京近郊の大気浮遊紡庫では相対面 積もりなく、室温の則定では超常磁性緩和もまると考 えられるので、指標とするのはむずかしいと思われる。 次に、人類起源の粒子の代表として、高速道路トン ネルの排気装置より採取した自動車排気粒子(国公研 SRM No.8)のメスパウアースペクトルを図3に示す。 このスペクトルは、大気浮遊粉屋の粗大粒子及び土壌 粒子のスペクトルとよく似ており、予想に反する結果 が得られた。 Eymery S D が自動車排気管より直接採取 した自動車排気粒子では、 陸"/施3+比は0であり、大 気浮遊筋塵の微小粒子の値に近かった。自動車排気粒 子中の鉄の化学状態については、浮遊中及び前処理段 階での化学変化の可能性もあり、 大気浮遊 横塵のスペ クトルと比較するためには、さらに検討が必要である。

	試	料	Fe <sup>3+</sup>	Fe <sup>2+</sup>	Fe(M)	Fe <sup>2•</sup> /Fe <sup>3•</sup> 光
大気	橫浜市緑区 (国道246号線下)	7.0µm< 1.1~7.0µm <1.1µm	63 79 100	21 21 0	16 0 0	0. 33 0. 26 0
浮遊	東京都目黑区	7.0 µm< 1.1~7.0 µm <1.1 µm	63 80 100	21 20 0	16 0 0	0.33 0.25 0
粉囊	東京都練馬区	7.0µm< 1.1~7.0µm <1.1µm	62 72 75	27 28 25	11 0 0	0. 43 0. 38 0. 33
表	横浜市緑区	粉塵採取地点 道路面上	66 41	22 42	12 17	0.33 1.02
/177	東京都自黒区	粉塵採取地点	65	19	16	0. 29
王援	東京都練馬区	粉塵採取地点 砂ぼこり	64 55	19 29	17 16	0.30 0.53
直	国立公害研	SRM No.8	61	27	12	0. 44
孥	J. P. Eymery	et al. 1)	85	0	15	0

表 2 メスバウアービークの相対面積(%)とFe<sup>2\*</sup>/Fe<sup>3\*</sup>比



a. 7.0 um以上, b. 1.1~7.0 um, C. 1.1 um以下



図2 東京都目黒区の表層土壌のメスパウア・スペクトル



MÖSSBAUER SPECTROSCOPIC CHARACTERIZATION OF AIRBORNE PARTICLES. Department of Environmental Chemistry and Engineering, Tokyo Institute of

Technology, Motoyuki MATSUO, Takaaki KOBAYASHI

<sup>1)</sup> J. P. Eymery et al., J. Phys. D: Appl. Phys., <u>11</u>, 2147 (1978)

# 2A12 転換電子メスバウアースベクトロメトリーによる

B<sup>+</sup>、C<sup>+</sup>イオン注入鉄薄膜の解析

#### (東大工) (藤浪 真紀、氏平 祐輔

<緒言> 金属の表面改質法としてイオン注入法が注目されている。 特に高濃度のメタロイド 元素を鉄薄膜表面にイオン注入すると非晶質相を形成することが報告され、その物性や非晶質相 形成機構が調べられている。 本研究では、表面300m以下の情報を非破壊的に得ることがで きる<sup>57</sup>Fe転換電子メスバウアースペクトロメトリー(<sup>57</sup>Fe CEMS)を、鉄薄膜にB\*とC\*をそれ ぞれイオン注入した試料の分析に適用し、注入層の構造と結晶化のプロセスを調べた。

<実験> 非晶質相形成のための臨界注入量は、ほう素で4×10<sup>16</sup> cm<sup>-2</sup>,炭素では1×10<sup>17</sup> cm<sup>-2</sup>である。 鋼板上に真空蒸着した鉄薄膜をターゲットとし加速電圧50kV、注入量1×1 0<sup>18</sup> cm<sup>-2</sup>でB<sup>+</sup>とC<sup>+</sup>をそれぞれイオン注入して試料を作製した。 結晶化は10<sup>-3</sup> Torr滅圧下適 当な温度で30分間加熱処理した。

<測定> CEMS測定は、全て室温で行い、ドップラー速度はα-Feによって較正した。 内部磁場分布(HFD)はHesseの方法により計算した。 各元素の深さ方向濃度分布は、AES によって測定した。

<結果と考察> 図1にほう素と炭素の濃度分布を示す。 LSS理論曲線と比較して低濃度の プラトー領域が存在し、更に表面近傍の高濃度化とより深い層への元素の侵入が認められた。 高濃度注入時のLSS理論からのずれの原因として、 小さな許容固溶濃度による原子の拡散、 preferential sputtering, ion beam mixing等が考えられている。





sputtering time (min)



Concentration profile of carbon

◎B\*イオン注入鉄・・・・・ as-implanted試料とそれを加熱処理した試料のCEMSスペクトルを 図2に示す。as-implanted試料のスペクトルは、 $\alpha$ -Feによる6本ピークの他に幅広な磁気分 裂ピークと常磁性2本ビークからなる。 図3に $\alpha$ -Fe成分を除いたスペクトルから計算した HFDを示す。 内部磁場は主に配位数と原子間の結合距離に依存する。 8T以下の部分は常 磁性成分によるものと考えている。 組成一定の非晶質Fe-Bと較べてHFDは非常にプロー ドであり、また対応する結晶質ほう化鉄の存在しない内部磁場範囲(12T-22T) においてもかなり

ふじなみ まさのり、うじひら ゆうすけ

の確率で分布する。 これは深さ方向に濃度分布があることによ るばかりでなく、"擬結晶性"モデルでは説明できないようなよ り乱れた構造をとるためであると考えられる。

400℃で加熱することにより非晶質相は結晶化した。 その スペクトルは2組の磁気分裂ビークからなりFeB(る=0.20 mm/s, 響 Δ=0.08 mm/s,H=10.9 T), F e Bi-«(δ=0.07 mm/s,Δ=0.25 mm/s,g H=9.2 T)と同定された。 HFDや濃度分布から析出が予想され Counts るFeoBやFeoBは認められなかった。 500℃での加熱は、  $F \in B \geq F \in B_{1+x} \geq F \in 2B(S=0.14 \text{ nm/s}, \Delta=0.04 \text{ nm/s}, H=24.0)$ T)に変化させ、600℃での加熱によりほう化層は消失しスペク トルにはα-Feのみがみられた。 ほう素が最表面へ拡散し蒸 発しているようだ。

◎C<sup>+</sup>イオン注入鉄・・・・as-implanted試料とそれを加熱処理 した試料のCEMSスペクトルを図4に示す。 as-implanted試料の スペクトルは磁気分裂ビークのみから成り、そのHFD(図5)は 18.0Tと24.5Tを中心とした2つのビークをとる。 これ らのビークは比較的シャープであり結晶質炭化鉄F e2C(24.0T) やF e2.2C (17.3T)の内部磁場とよい一致を示す。この結果より イオン注入層の非晶質相構造がこれら結晶質炭化物に似ており化学 的秩序性を持つことがわかる。

構造類 stim - 結晶化は300℃で起こりFesC2の析出がみられた。 似のFe2C, Fe2.2Cの生成がみられないのは、それらの不安定 さによるものと考えている。 500℃での加熱によりF esC2は Counts FesCに変化しその層の厚みも増した。 600℃でほう素の場 合と同様、炭化物の消失が起こっている。



HFD of boron implanted iron

Feyz Fe<sub>3</sub>C Ē FepC 20 H(T)

iron



HFD of carbon implanted

# 600 °C

Fe<sub>5</sub>C<sub>7</sub>

-2 0 velocity

CEMS spectra of boron

Fig. 2

implanted iron



CEMS spectra of carbon

implanted iron Fig. 4

as implanted

400 °C

500

600\*0

-6

as implanted

300 °C

500 \*0

Fig. 3

Fig. 5

<sup>57</sup> Fe CONVERSION ELECTRON MÜSSBAUER SPECTROMETRY STUDY ON STRUCTURE AND THERMAL BEHAVIOR OF BORON AND CARBON ION IMPLANTED IRON

Faculty of Engineering, The University of Tokyo Masanori FUJINAMI and Yusuke UJIHIRA

#### d - Fez O3 中の<sup>119</sup>Sn のメスバウアー効果

#### (広島大·理) 。山田康治 浅原優一 勝村昌史 市坡紙確

1. 緒言

磁性あるいは反理磁性結晶中に導入された<sup>119</sup>Snのメスバウアー効果は、その核スピン か<sup>57</sup>Fe と同じく Ig=1/2, Ie=3/2 であるため、通常6本に分裂し、アイソマーシット、 内部磁場そして回極子分裂のパラメタをなえる。 これらのパラメタより、スズの酸化状 態、スズサイトでの内部磁場や対称性についての情報が得られる。 今回我々は反強磁性 体である d-Fe2O3(1マタイト)中にスズを異った2つの方法で導入し、その<sup>119</sup>Snのメス バウアース 100トルを測定し、導入されたサイト やその対称性、内部磁場について考察し た。 また d-Fe2O3 は約260K(モーリン転移点)以下で反強磁性体のスピンの配向が3回 対称軸に垂直な方向からこれに平行な方向に変化することが<sup>57</sup>Feのメスバウアー効果より 明らかになっており、<sup>1)</sup> これに伴う<sup>119</sup>Sn のメスバウアース 100トルの変化についても検 計したので報告する。

2、実験 試料は次に示す(1)及び(2)のす法ご調製した。

(1) 全属鉄を硝酸に溶かし、 これにエンリッチ(84.5%)した<sup>119</sup>5n (22 を加え(<sup>5n</sup>/fe=0.61%) 蒸発乾固し<sup>119</sup>5n 不純物を含んだ硝酸鉄を得る。これを空気中で 1000°C 5時間加熱し調製した。

(2) エンリッチレた<sup>119</sup>Snをエタ) ールに溶解し、粒子径をそろえた(-200+300mesh) 酸化鉄を加え超音波洗浄器によってよく分散させながらNaBH4 を加え酸化鉄表面に金属 スズとして折出させる。この粉末を水、アルコール、エーテルごよく洗い石英アンプル に真空封入し 1000°C ご5時間加熱後、水中に落下させ急冷して調製した。



回1・ d-Fe2O3 の構造 六ケ晶系の(軸投影ご 麦してあり、〇 , ◎ は C= ¾ , ½ の酸素の層を 示す。 鉄は C ~ ½ にある。 3。 結果と考察

図1に示すようにd-Fe2O3はコラン ダム構造をとっている。単純にはの2-が最空六方格子を形成し、い面体位置 の2/3 を Fe3+が占めている。しかし Fe とのの共有結合性のため Fe3+はC軸に そって上または下にシマトしてあり、 32の Fe-Oは 1928 残り 3つは2068 と長くなっている。このサイトは C3 の対称性をもって みり軸対称性である が無視できない四座結合定数を与える と予想される。一方図1の点線で示し た残り 13のサイトは空であり、前者に 比ぐ対称性が高くなっている。

やまだこうじ, あさはらゆういち, かっむらまさみみ, いちばすみお



· 図2。 d-Fe2O3中に導入した119Snのメスパウ はえ法(2)で 調製した試料。

回2に方法(1),(2)ご調製した試料の119Sh×ス バウアースやクトルを示す。 両者ともよく類 似しているが、(1)の方法で調製した試料の磁 反分裂がわずかに大きくなって いる。 たき く異なる特徴は、(1)の方法ご調製した試料ご は 800°c~ 1000°C でよく焼きなましてもス ヤクトルに変化がないのに対し、(2)の方法ご 調製した試料では空気中 ご 800°C ご焼きなま うと強度を減少こと磁気分裂が増加する傾向 を示す。 こらに加熱を続けると(1)の方法で調 製した試料と同じスペクトルを与える。 この ことはこの方法で調整した場合、スズは鉄 と置換し安定な位置に導入されるのではなく 酸素による 八面体格子間位置を占め、これが スペクトルに大きく寄与していると考えられ る。一方(1)の方法ご調製した場合にはスズは 鉄のサイトの一部を占めていると考えられ、 すごに報告されている磁気分裂の値とよく一 致する。<sup>2)</sup> この試料は図2の (A)(B) ご示す ように ム1,2 とム5,6の分裂の大小が 293Kと93K ご反転しており、この間にモーリン転移があり、 内部磁場の方向が変化したことを示している。 アースペクトル (A),(B)はオ法(1),(C),(D)内部磁場と回顧子結合による分裂が存在する 場合、後者が前者に比べて分小さいのびう次 の摂動論ごは、

 $\Delta E = \Delta_{1,2} - \Delta_{5,6} = \frac{1}{4} e^2 Q_{q} \left( \frac{3 \cos^2 \theta - 1}{2} \right)$ と表わされる。 ここで日は内部 磁場と四極子結合の主軸との角である。 日の値は鉄のサイト にあいて、モーリン転移点 以上ごは日=90°、以下では日=0°であり、AEの比は1:-2となり、57座のメスバウアー スパクトルごはこの比とよく一致している。 しかし(A),(B)のスパクトルから求めたムEの比 はこの値からずれており、Fabritchnyi<sup>3)</sup>らが示唆しているようにスズが導入これたために 局所的な対称性が鉄のサイトと異なるためと考えられる。 オ法(2) ご調製した(C),(D)の スペクトルごはこの間にモーリン転移が見い出されていないが、これについては現在検討 中ごある。

(文献) 1) K.Ono and A.Ito, J.Phys.Soc.Jpn., 17, 1012(1962).

- 2) T.Okada, S.Ambe, F.Ambe and H.Sekizawa., J.Phys.Chem., 86, 4726(1982).
- 3) P.B.Fabritchnyi, E.V.Lamykin, A.M.Babechkin and A.N.Nesmeianov, Solid State Commun., 11,343(1973).

<sup>119</sup>Sn MÖSSBAUER EFFECT DOPED IN  $\alpha$ -Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> Faculty of Science, Hiroshima University, Koji YAMADA, Yuich ASAHARA, Masahumi KATSUMURA, Sumio ICHIBA

- 141 -

メスバウアー分光法によるFeg Og - Sn系の研究

(広大理・京大原子炉) 〇市坡純雄・勝村昌史・酒井宏

1. マクネタイト、Fe30x、の物理的性質や構造について57Feメスバウアー分光法によっ て広範な研究が行われている。また、Fe3-xSm20x国溶体の生成や少量のスズモドープレ て主としてVerwey 転移に対する不純物の影響の研究なども57Feと15mの両分光法を用い て研究されている。サネイはFe30xにスズを単体の状態で加熱反応さして統晶格子中に導入 した試料の15mメスバウァースペクトルについて報告したが20よらにこれらの試料の57Fe メスバウァースペクトルを測定し、15mスペクトルと併せてFe30xとSmとの国の反応に ついて検討したので報告する。

2. 試料はレアメタリック裏の純度チN, -200メッシュのFe304の粉末にそれぞれ約 13,19,26 molyのスズを添加し、真空アンプルに封入して1000ででふた加熱後急冷して 調製したもっである。メスバラア-スペクトルはRLマトリックス中へ59Cの線源を室温で、

吸收体試料さ室温まちな液体窒素温度に冷却 して測定した。

3. <sup>119</sup>Sm×2バウァ-スペクトルの測定から 約7molgのスズの導入量では充分に分离し た/種の6本線の磁気分裂のパターンが得ら れ、超微細磁場の値は293Kで210 KOe,93 Kで249 KCeであった。13molgではこの磁 気分裂線に重って磁場の方く分布した旅った 二重線が現われ、スズの導入量とともに増大 し、26molgでは二重線のサとなった。この 二重線の分裂中は293Kで9.1mm5<sup>-1</sup>,93K で11.9mm5<sup>-1</sup>であった。32molgbででスズは 飽和して未反応のβ-5mが残った。

図/に空温における<sup>51</sup>Feメスパウアースペ クトルを示す。(2)は五発物質のFe3の4のス ペクトル,(3),(c),(d)はそれぞれ約/3,19, 26 mol 3のスズを導入した Fe3の4のスペクト ルである。Fe3の4は空温では逆スピネル構造 (Fe<sup>2+</sup>)[Fe<sup>2+</sup>Fe<sup>2+</sup>]の4であり,(a)のス組の6重 線のうち,外側の磁気分裂の大きい方のバタ ーンはA witeであり,内側のパターンはB-Juteである。空湿のスペクトルではスズの導入量が増了とA witeの吸収強度は減ケレ,B

いちばすみガ・かっむらまさふみ・さおいひろし



図1. スズを導入した FegQ4の293Kにお H3 <sup>51</sup>Feスペクトル:スズの導入量(a)の; (b)/3;(c)19;(d)26 mid %.

Aiteの吸収線の線中は増大する.また、(C)スペクトルに棒線図で示した2種のダブレットの化学種が生成し、スズの導入量とともに増大する.分裂中のかすい非対稱のものはWin-ん花のスペクトルにはシー致する.また分裂中の大きいものも要性体シストの道から下す。 の化学種であった。したかってFe,0%にスズ を反応すずとAiteの下ざは下ざに還えまれ て2種の要った局所的環境に存在する。また 環境に存在する.

図2に77Kにボサ3スペクトルモ示す. Verwey 転移温度(Tv ≈ 120 K)以下にボサ3 マケネタイトのメスバウァースペクトルは、 れ気に十分に解明されていないが、Beiteの Feftンの原子価状態はFetと下きたに分离す 3よりもFe<sup>(2+S)+</sup>、Fe<sup>(3-S)+</sup> ボよびFe<sup>(2+2)+</sup> Fe<sup>(3-2)+</sup>(S<ス<0.5)の2組のイオン対とし て、即ち外種のFe イオンのスペクトルの重 なりとして解析されている<sup>3)</sup>(Q)に比べて(B) (C)、(d)のスペクトルではA site Fetの吸收 線は減少し、またWistiteの吸収線も磁気分 裂によって消失し、Fe<sup>1+</sup>の2重線はそのまれ



図2. スズを導入した FegOyの171Kにオナ る <sup>57</sup>Fie スペ1トル:スズの導入量(a)0; (b)/3,(c)19;(d)26 mol%。

であるが、Buiteの吸收線の線やかスズク導入量とともに増大する。

以上単体のスズを下しっした加熱反応さすと、約9mod%まごの低い濃度ではスズは0<sup>2</sup> イオン八面体振子向位置に均一に分布して一定の超微細磁場を受ける。それより導入量が 増了とA、したの下記イオンが還元されて生じた下ごの相が増大してきてA」しなの副格子の 磁気秩序は消失する。その結果格子向位置に存在する5℃は広く分布した磁場を受けるようにたる。 B、しな副振子の下しイギンは根子向位置に導入されたスズと反応しないが、超微 細磁場は隣接のカチオンの分布に依存して局所的左影響を受けて変化し<sup>17</sup>Fをスペクトルの 線中は増大する。

文献

- 1) H. Sekizawa, T. Okada, and F. Ambe, Physica <u>86-88B</u>, 963 (1997); C. Boekema, Phylosophical Magazine B, <u>42</u>, 609 (193).
- 2) 市坡, 勝村, 日本化学会为52 春季年会講演予編集 [4H11 (1986).
- 3) C.M. Srivastava, S.N. Skringi, and M.V. Babe, Phys. Stat. Sol. 65A, 731(1981).

MÖSSBAUER STUDY OF THE SYSTEM Fe304-Sn.

Faculty of Science, Hiroshima University, Sumio ICHIBA and Masafumi KATSUMURA Research Reactor Institute, Kyoto University, Hiroshi SAKAI

# 2A15 金の表面に電着した<sup>119</sup>Sbの発光メスバウアースベクトル

(理研・阪大基礎工\*)〇安部静子・安部文敏・岡田卓也・田中 功\* ・那須三郎\*・藤田英一\*

1. 無担体<sup>119</sup>Sb(V)をAuに電着する方法を開発し、電着させながら<sup>119</sup>Sbから生成する <sup>119</sup>Snの in situ 発光メスバウアー効果の測定を行なって、電着した<sup>119</sup>Sbの化学状態 をしらべた。 また、電着後洗浄乾燥した試料についても測定を行ない比較した。さら に、表面の<sup>119</sup>SbをAu中に拡散させた試料を用いて(<sup>119</sup>Sb→)<sup>119</sup>Sn-メスバウアー分光に よるAu中の凍結空孔の研究を行なった。

2. Sn板の α 粒子照射により生成した<sup>119</sup>Teを化学分離し、さらに<sup>119</sup>TeからEC壊変に より生成する<sup>119</sup>Sbを無担体分離した。<sup>12</sup> <sup>119</sup>Sb(V)-0.12 mol/dm<sup>3</sup> Li<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>溶液を用い Pt線を陽極、Au箔を陰極として約10Vの電圧をかけ、窒素ガスを吹き込みながら電着を おこなった。 in situ メスバウアー効果の測定には10 μmのAu箔(純度99.9%)を、Au中 の凍結空孔の研究には14 μmの高純度Au箔(99.999%)を用いた。 Au中凍結空孔の研究の ためには、<sup>119</sup>Sbを電着したAuを水素気流中で1123Kで3000秒アニールすることにより均 ーな固溶体を調製し、これを1073Kの電気炉から253Kの食塩水中に落下させてクエンチ した。 これらの<sup>119</sup>Sb-Au試料を線源とし、BaSnO<sub>3</sub>を吸収体(298K)としてメスバウアー スペクトルの測定をおこなった。 線源の温度は、in situ測定では298K、他の場合に は78Kであった。

3. 119Sb(V)は弱アルカリや中性の電解液からはAuに電着せず、pH 1-2の溶液から効率 よく電着した。そこでpH 1.5, 50-60°Cで電着をおこなった。図1に119Sbの電着収率を 示す。<sup>119</sup>Sbの電着量は時間と共に増大するが、同じ条件下でも再現性は悪い。破線で 結んだのは電着60分後に収率をみるため電圧を切つてサンプリングしたため、<sup>119</sup>Sbが 溶解したことをしめしている。図2(a)に in situ メスバウアースペクトルを示す。大 きいピーク(δ=1.67mm/s)はAu上の<sup>119</sup>Sb、小さいピーク(δ=2.72mm/s)は<sup>119</sup>Sb-Sb金属 <sup>2)</sup>によるものと考えられる。図2(b)は in situ 測定後洗浄乾燥した試料のスペクトル である。2つのピークの位置は(a)の場合とほぼ一致する。 拡散後1073Kから急冷した 試料および種々の温度で600秒アニールした試料のメスバウアースペクトルを図3に示す。 解析の結果これらスペクトルはPo-Paの4つの成分に分解された。Po(δ=1.83mm/s)はAu 中の固溶Sb原子に相当する。P1, P2は急冷によって導入されたものであり、P1(δ=2.2 3mm/s)が空孔-溶質対(VS pair)、P₂(δ=2.80mm/s)が高次空孔-溶質複合体に相当 するものと考えられる。Omm/s近くに観測されたPa(δ=-0.30mm/s)は、Sn<sup>4+</sup>である. <sup>119</sup>Sb₂0₃のメスバウアースペクトル<sup>33</sup>はSn<sup>4+</sup>とSn<sup>2+</sup>のピークからなり、P₃はバルクの <sup>119</sup>Sb<sub>2</sub>O<sub>3</sub>とはかんがえられない。Sb<sub>2</sub>O<sub>5</sub>などさらに多くの酸素原子がSbに配位した化学 種によるビークと考えられる。

あんべしずこ、あんべふみとし、おかだたくや、たなかいさお、なすさぶろう、 ふじたえいいち

- 144 -





スペクトル

in situ メスバウアースペクトル 図2(a) in situ 測定後洗浄乾燥した試料 (b) のスペクトル

S. Ambe, J. Radioanal. Nucl. Chem. Articles, <u>81</u>, 77(1984).
 F. Ambe and S. Ambe, J. Chem. Phys. <u>73</u>, 2029(1980).

- 3) F. Ambe, S. Ambe, H. Shoji and N. Saito, J. Chem. Phys. 60, 3773(1974).

EMISSION MOSSBAUER SPECTRA OF <sup>119</sup>Sb ELECTROPLATED ON Au SURFACE

The Institute of Physical and Chemical Research, Shizuko AMBE, Fumitoshi AMBE, Takuya OKADA, Department of Material Physics, Osaka University, Isao TANAKA, Saburo NASU, F. Eiichi FUJITA.

2B01

#### 河川水中の微量元素の溶存形態

(東ア研) 〇谷崎 良之,山崎正夫、下川 利成

はじめに 河川水中に含まれる 微量元素を限外 ロ過法等を利用して、 予め粒径別に分 画してから 放射化分析法で定量し、 その粒径分布 状態から 各元素の 溶存形態を考察した。 粒径分画法の 原理 および分析操作法に ついては 既に 本討論会等で報告したので省略する。 今回は、 これまでに 調査した 9 個 所の 河川水中の 約 40 種類の元素の 溶存形態をまとめて示 すとともに、 各元素の時間経過にともなう 溶存形態の 変化についても 簡単に 触れる。 /) 河川水中の 微量元素の 溶存形態 表 / に各元素(成分)の主たる溶存形態を示し た。各形態の 存在割合は相模川(2 地点)、多摩川(3 地点)および都市排水(4 個所)の 計 9 所の河川水試料の平均値である。表 / から、 アルカリ元素、A1、ケイ酸、蒸発残留物( ER) およびアルカリ度(4.3 Bx)は大部分(80 %以上)が 小さな溶解物質(単純な無機イ オンなど)として溶存していることが認められた。 ハロゲン元素の うち、C1、Br は 80 % 以上が小さな溶解物質であるが、ヨウ素(I)ではその値が 50~60 %で、Mn と同程度であっ た。アルカリ土類元素、V、Sb は 60~80 % が小さな溶解物質で、残りの部分はほとんどが大 きな溶解物質であった。 一方、重希土類元素は大きな溶解物質(錯体化合物など)としての

存在割合	コロイド物質 分画分子量 / 万以」	大きな溶解物質 _ /万 - 500	小さな溶解物質 500 以下
> 90 %			SiO <sub>2</sub> , Cl, Al Na, Rb, Cs
80-90 %	Ag		ER, 4.3 Bx, K, Br
70 - 80 %		Tb, Ho, Tm, Yb, Lu	Mg, Ca, V, Sb
60-70 %	Fe, La	SO4 <sup></sup> , Sc, W, Ir, U	Sr, Ba
50 - 60 %	Ce, Th	TOC, Co, Ni, Zn, Se, Hf, As	Mn, I,
40 - 50 %	Sm*, Eu <sup>*</sup>	Cr Sm: Eu*	

表 / 各種元素の河川水中における主たる溶存形態とその存在割合 (9個所の河川水の平均値)

たにさきよしゆき、やまざきまさお、しもかわとしなり

溶存が支配的 (70-80%) であった。 同様に、 多くの遷移金属、 As、Se、全 有機炭素量 ( TOC)、硫酸イオン (S04<sup>2-</sup>)も大きな溶解物質としての存在が優勢 (50-70%) であった。 な お、 Ag、Fe、軽希土類元素などはコロイド物質としての溶存が顕著であった。

2) 密存形態の時間経過にともなう変化 河川水試料中の各元素の密存形態は時間の 経過とともに変化する。その例を、相模川(厚木)と浅川(多摩川に流入する都市排水) の場合について図/に掲げた。 図は、分画分子量 500 のウルトラフイルターを通過する成 分(小さな溶解物質)が時間の経過とともに減少する様子を示している。 比較的水質汚濁 の少ない相模川では、V、Cs、Se、Sbなどの元素は時間経過にともなう濃度減少がわずかであ るが、その他の元素は大きな濃度変動が認められた。 水質汚濁の著るしい浅川では、Sb以 外の元素は激しい濃度減少が観察された。 正確な分析結果を得るためには、試料採取後の 迅速な粒径分画操作が強く求められる。



図 / 分画分子量 500のウルトラフイルター通過成分の時間経過にともなう変化

なお、本研究の一部は京都大学原子炉共同利用によることを付記し、関係各位に感謝する。 DISSOLVED FORMS OF TRACE ELEMENTS IN RIVER WATER

Tokyo Metropolitan Isotope Research Center, Yoshiyuki TANIZAKI, Masao YAMAZAKI, and Toshinari SHIMOKAWA

- 147 -

# 2B02

陸水の放射化分析

一期水池水强好成分的建直分布一

(甲爾夫·理) O过 浓雄, 王利旃三, 日下 議

(阪府放中瓴) 溝畑 朗

1. 陸水就科中の溶存成分を放射化分析すると其に、同一就料を化学分析して合計約37種の溶存成分を分析し、この結果に基づいて、試料水の水質をび溶存成分の起源などを解明する研究を行なってきた。 年報では、神戸市と水道水源である千州貯水池及び布引貯水池で表のより座月にいたる種々の深度で採取した試料に在法を通用し、溶存成分の更直分布の状況を測定し、溶存配源を解析した。ケ州貯水池は、神戸市最北部の山间部にあり、 最深ひいて水温成月した地であり、布引貯水池は新神戸駅面北約したいちろ市街地に近い滲行にある地で、最深に6m、水漏成月にないない。

2、試料は貯水池最深部を沸水卓シレ、午川貯水池では表月かう深度30m点を方加)開で、 ユラに最深加いで府月水を沸取し、布引貯水池では表月かう最深に6m点を乙m间隔で深取 した。現場では分析試料で沸取すうと同時に、水温、pH、専電学ならを測定した。彼射 ル今析用試料は、採取直後試料を0.1N 硝酸酸性として保存し、その200mを全分取して漂 結乾燥した。得られた残渣を硝酸シ水で溶出し方加とし、その一部を完然(乙m×乙m) とに務し乾燥後でりエケレン袋に好入して思料試料とした。放射化分析は武蔵工大奈子炉 を用い、短時间法(1分服制-3分冷却-300利測定)、甲時间法(5時间肥料-1週前冷却-5×103利測定)及び幕時间法(25に2週间冷如-4×104秒測定)を行なった。

3、次員の表に放射化分析の結果と化学分析の結果の一部で一括して示した。本引野ド池 ドレッハしは深度別に特色のな濃度分布が認められなかったので、全試料の分析値の平均 値と標準備差の中で市した。また両把ヒッハて歴月/表月濃度比で分泌です。した。

午川貯水池の鴉病成分は、その濃度重自分布の状況に基づいて次の三勝に分類これる。 川全線度にわらってらほ一橋の濃度で分布するが、在月にかいてのみ濃度がれなり増加す ろもの(在アノた別濃度比がち以下)。2)表内かろ水温躍乃濃度の知れまではほぼ一様に分 かするが、深度20m以上から次第に濃度を増し、在月で落しく高濃度になるもの(在戸ノ表 ア濃度比がち以上)である。1)に顧ちるものは、池在生物性健薄切の分解とこれにより生 ずる炭酸ガスによる化学風化により堆積励から溶みするものであり、コに属するものは、 酸化状態にある表月で生じる酸、マンガン含水酸化効濃酸に吸着又は気況して肥降し、深 万かう在アに水降しっつ含水酸化物が、酸に吸着又は気況して水降し、深 が、濃度が増大する。同時に、吸着、支況していたものが溶みして高濃度化ガラと差 れる。このように高濃度化した在月には、温度成月に基づいて、取水口のあると月却へ混 合することなく在月にのけ滞にして上に通用にとしての水質の何にに貢献している。

希引貯水池では、午川町水池と果なり濃度更直分布に時やはない。充しろ座乃/素尽濃 比が1以下となう成分が多い。これろ成分は、この貯水池に近接する市街他での人间活動 で丈気中に放出されにもので、フォールマウトとしてこの貯水池に使給され、池庄に推獲 することなく流山下るものと考えられる。

文献1)日下 臻之也3 名, 1986, 武蔵工業大学源子炉等英同利用研究成果報告書, 10, 16~19(1985)

つじはるお、にまりゆうぶう、人工がゆがる、みぞはにあえる
Faculty of Science, Konan University, Radiation Center of Osaka Prefecture, Haruo TSUJI, Yuzo TAMARI, Yuzuru KUSAKA Akira MIZOHATA

NEUTRON ACTIVATION ANALYSIS OF INLAND WATER SAMPLES --VERTICAL CONCENTRATION DISTRIBUTIONS OF CHEMICAL SPIECIES IN RESERVOIR--

Analytic	al resul	ts of re	servoir	water an	alvsis							
		Sengari	reservoi	r				······		Nuno	biki res	ervoir
	0	s 5	pen (m) 10	15	20	25	30	32	32m/0 m ratio	Mean	5.D.	16m/0 m ratio
Chemical	analysi	s										
pH Cond(µS/cm) E.R.(ppm) HCO3(ppm) Mg(ppm)	6.5 78 65.8 12.4 0.76	6.5 71 70.6 12.2 0.86	6.6 57 87.3 9.23 0.75	6.6 47 87.7 9.02 0.74	6.1 70 99.9 16.3 1.22	6.2 77 119 22.0 1.45	6.2 89 122 28.5 1.60	6.2 496 228 64.4 3.00	6.4 3.4 5.2 4.0	7.8 76 70.7 12.3 1.20	0,33 4.4 9.1 1.1 0.1	0.89 0.95 0.78 0.85
Activati	on analy	sis (uni	t: ppb)									
Na Al Cl K Ca Sc V Cr Mn Fe Co Ni Cu Zn As Se Br Rb	4500 76 100 6200 0.008 0.42 1.0 23 63 0.2 2.0 7 33 0.71 0.06 10 1	5200 79 100 6800 0.007 0.44 0.58 43 91 0.1 2.0 7 18 0.95 0.07 11 2	$\begin{array}{c} 4100\\ 76\\ 100\\ 900\\ 5400\\ 0.32\\ 0.72\\ 8.0\\ 68\\ 0.2\\ 3.6\\ 7\\ 14\\ 0.53\\ 0.06\\ 11\\ 1\end{array}$	$\begin{array}{c} 3200\\ 80\\ 120\\ 0.00\\ 4500\\ 0.33\\ 0.82\\ 7.4\\ 59\\ 0.06\\ 2.0\\ 6\\ 17\\ 0.49\\ 0.05\\ 8.1\\ 1\end{array}$	5000 69 90 700 7800 0.33 0.30 250 120 0.2 0.5 7 6 0.84 0.06 12 1	6600 66 100 3000 9100 0.008 0.20 0.65 380 380 1.1 1.0 8 33 1.5 0.1 15 1.8	$5100 \\ 54 \\ 50 \\ 1000 \\ 9700 \\ 0.014 \\ 0.40 \\ 1.0 \\ 1200 \\ 380 \\ 2.6 \\ 2.0 \\ 10 \\ 49 \\ 3.6 \\ 0.06 \\ 0.06 \\ 17 \\ 2.0 \\ \end{array}$	6700 480 1700 9000 0.22 5.1 9800 78000 6.5 5.0 100 40 210 0.4 31 8.0	1.5 6.3 17 4.0 3.1 27 14 5.1 430 1240 32 2.5 14 1.2 295 6.7 3.1 8.0	$5500 \\ 75 \\ 100 \\ 880 \\ 6500 \\ 0.015 \\ 0.30 \\ 0.99 \\ 11.5 \\ 169 \\ 0.2 \\ 0.82 \\ 6.5 \\ 10 \\ 0.30 \\ 0.07 \\ 12 \\ 1 \end{bmatrix}$	842 14 3.1 420 0.05 0.53 5.2 206 0.2 0.43 0.5 7.3 0.20 0.01 1.6 0.4	0.66 1.4 0.91 1.0 1.3 1.4 2.6 0.42 0.10 0.35 1.0 0.35 1.0 0.19 0.37 1.0
NO Sb	0.58	0.06	0.36	0.4	0.4 0.07	0.5	0.10	5.3 1.1	10 1.9	0.4	$0.12 \\ 0.02$	1.4 0.80
I Cs Ba La Ce Sm IIg	3.0 0.02 19 2.0 0.50 0.046 0.04	2.5 0.03 21 1.7 0.62 0.086 0.04	4.0 0.03 22 0.83 0.50 0.052 0.03	2.0 0.02 10 0.32 0.48 0.067 0.04	3.9 0.03 20 0.30 0.40 0.062 0.08	$7.0 \\ 0.02 \\ 20 \\ 1.9 \\ 0.30 \\ 0.056 \\ 0.05$	$ \begin{array}{r} 10\\ 0.07\\ 24\\ 0.89\\ 0.30\\ 0.052\\ 0.03\end{array} $	$ \begin{array}{r} 110\\ 0.20\\ 220\\ 6.4\\ 10\\ 0.96\\ 0.2\\ \end{array} $	37 10 12 3.2 20 21 5.0	3.5 0.03 7.9 0.44 0.45 0.078 0.14	0.5 0.04 4.6 0.11 0.22 0.015 0.07	1.6 0.50 0.70 0.88 1.6 1.8 0.63

m

Sampling date: Sengari reservoir; May 21, 1965,, Nunobiki reservoir; July 18, 1965

1 149 -

#### 2803 堆積物中における放射性核種と微量金属元素の分布と挙動

# (九大・RIセ、九大・理\*) 〇杉原真司、大崎 進、福村浩隆\*百島則幸\*、高島良正\*

1. はじめに 堆積過程において堆積物と水の境界及び堆積物中における元素の挙動に 関する研究は、水圏における物質移動を考えるうえで重要な課題である。 現在まで、湖底や河 口の堆積物について研究を行ってきたが今回は九州の代表的河川である筑後川河口において、柱 状コアを採取し、<sup>20</sup>Pb、<sup>57</sup>Csの放射性核種を測定し堆積速度を求めた。 同時に中性子放射化分 析、螢光X線分析により金属元素(Fe、Co、Cr等)の深度分布を測定した。 又、分別溶解法を 用いて、Fe、Mn、Znについて、各フラクションに分配されている元素を原子吸光法により定量し た。 分別溶解法は、元素の存在形態を知るために、各種溶剤により堆積物から元素を分別抽出 する方法である。

2. 方法 柱状コアは、昭和60年10月有明海に注ぐ筑後川河口において採取した。 有明海は干満の差が大きいが、採取地点は干潮時でも70~80 cmの水深がある。 柱状コア は、内径35mmのアクリルパイプにより、66 cmの深さまで採取した。 柱状コアは2 cm間隔に切 断し、遠心分離(10000 rpm、30minx2)により、間隙水をとった後、乾燥させた。 乾燥試料 は、乳鉢で細かく砕き容器に封入した。

放射性核種は、pureGe-LEPS、Ge(Li)半導体検出器を用いて測定した。放射化分析は、各試 料約30mgをとり、ポリエチレン袋に封入し日本原子力研究所JRR-4(Tパイプ)で20分 間(8X10<sup>13</sup> n/cm<sup>i</sup>・sec) 照射した。 照射試料は約1週間冷却した後、r線スペクトロメ トリーにより各元素を定量した。 標準としてはJB-1を使用した。

螢光X線分析は、試料約1gをペレット状に成形し、測定試料とした。 分別溶解法は、各試料に①1M酢酸ナトリウム溶液(pH8.2) (Exchangeableフラクション)、②1M酢酸ナト リウム溶液(pH5.0) (Carbonate フラクション)③0.04M塩酸ヒドロキシルアミンー 25%酢酸溶液 (Fe-Mn Oxides フラクション)④25%過酸化水素-0.02M硝酸溶液 (Or ganic matterフラクション)⑤フッ化水素酸-過塩素酸溶液 (Silicateフラクション)を順次作 用させて存在形態別の金属元素を溶出させる。 各溶出液について原子吸光法により、Fe、Zn、 Mnを定量した。

 3. 結果と考察
 図1に<sup>20</sup>Pbの深度分布を示す。
 間隙率の変化と合わせて考慮する

 と、約10g/cmiまでを混合層と見積り、堆積速度は、1.85g/cmi・yと計算できた。

放射化分析によって定量した元素は、Ce、Co、Cr、Eu、Fe、Hf、Sc、Thの各元素である。 表 1にその一部を示す。 どの元素も表面近くでは、高い濃度を示しているが、深くなるとほぼ一

すぎはらしんじ、おおさきすすむ、ふくむらひろたか、ももしまのりゆき、たかしまよしまさ

定の濃度を示している。 分別溶解法により、Fe、Zn、Mnは、SilicateフラクションやFe-Mn Oxidesフラクションに含まれるものが大部分であり、酸化物やケイ酸塩に含まれていることがわ かる。 Mnはその他炭酸塩にも同じ程度含まれている。 螢光X線分析においてもみられるよう に、Mn、Znは、深さとともに減少していく傾向にある。



Table 1. Concentration of some metals in core (ppm)							
Depth(cm	) Co	Rb	Eu	Cr	Hf	Th	Sc
1	17.1	61.0	2.1	74.3	3.5	10.2	18
9	15.8	45,4	1.7	64.5	3.3	11.8	16.
17	14.7	53.1	1.2	59.0	3.2	9.3	14
25	15.3	57.4	1.5	56.6	3.8	9.0	15

1.3

1.3

1.1

1.4

1.4

1.4

49.0

48.5

37.5

32.3

37.6

51.0

4.0

3.5

4.0

4.4

4.8

3.8

8.9

7.9

7.8

8.9

7.5

9.0

33

41

49

57

65

Ave.

14.4

13.8

14.7

13.4

14.8

14.9

39.2

93.8

50.1

65.1

76.0

60.1

0

9

9

6

14.8

13.9

13.5

14.6

14.3

15.2

DISTRIBUTION AND BEHAVIOR OF RADIONUCLIDES AND TRACE METALS IN THE SEDIMENTS Radioisotope Center, Kyushu University, Shinji SUGIHARA, Susumu OSAKI Faculty of Science, Kyushu University, Hirotaka FUKUMURA, Noriyuki MOMOSHIMA, Yoshimasa TAKASHIMA

### 2B04

## 放射化分析用γ線スペクトル 収集プログラムの開発

(武蔵工大・原研) 〇鈴木章悟,松本妃代,平井昭司

1.はじめに 武蔵工大・原子力研究所ではTRIGA-I型研究用原子炉を所有しており、 これと直結した放射化分析のための y 線スペクトル自動解析システムを1975年以来開発製作してき た。このGAMAシステム<sup>1),2)</sup>はデータ収集部と解析部に分かれており、 y 線の測定から解析まで をオンラインで行うことができる。現在GAMAシステムは2号機、3号機、4号機の3台が稼動 中であるが、放射化分析の需要の増大に伴い、さらに y 線収集部を一系統増強する必要が生じた。 そこで、今までのGAMAシステム収集部よりも非常に安価で、同程度に近い性能を持つ y 線スペ クトル収集システムを開発することになった。

今回開発したシステムは市販のMCA (マルチチャネルアナライザ)をパーソナルコンピュータの BASIC 言語で制御して、2系統の検出器からのy線を同時に測定することができるものである。ス ペクトルの解析は先に開発したパソコンによるy線解析プログラム<sup>3)</sup>を用いており、収集から解析 までを1台のパソコンで行えるトータルシステムとなっている。

2. ハードウェアの構成 第1図にシステムの構成図を示す。MCAはCanberra社製シリーズ 35プラスである。メモリは8kチャネルで2分割して4kチャネルずつ2系統で使用する。この ためADCを内蔵せず外部の2台のADC(Canberra model 8075,8077)が接続されMCAとして 機能する。またコンピュータコントロール・インターフェースを内蔵しており、測定のスタート、 ストップなどのコントロールを RS232C(ボーレート 9600 bps)を通してコンピュータから行うこと ができる。コントロールを行うパーソナルコンピュータは日本電気製PC-9801VMOである。 このパソコンには8インチのフロッピィディスクユニット2台、ディスプレ、プリンタが接続され ている。



#### 第1図 システムの構成図

すずきしょうご、まつもときさよ、ひらいしょうじ

3.制御プログラム MCA の制御は全てパソコンで行ってお り、測定する場合には最初にキー ボードより測定条件の入力を行う。 入力項目は測定時間、試料名、照 射終了時刻、照射条件(照射場所、 照射時間等)、ファイル名の5項 目であり、これらを入力すると潮 定が開始される。第2図に測定中 のパソコンのディスプレの表示例 を示す。画面は上下2段に分かれ ており、上側が1/2(0~4095チ ャネル)の測定に、下側が2/2 (4096~8191チャネル)の測定に対 応している。画面の左側にラベル と呼ばれる入力した条件、測定開 始時刻などの測定情報が16字×9行

1/2 测定中 \*\*\* CANBERRA S-35 PLUS - PC9801 SYSTEM \*\*\* 86/08/08 13:52:59 2/2 停止 KONKAL 1/2 LABEL 前回の1/2条件 D5 MK= LS 1/2 D5 MK = LS 1/2 IRR. C511 20MM 1/2 COLECT 1RR. C5H 20MM TT TT 75720LT 75800 LT ST8608;0821:5102 ST8608;0811:3459 'P' (PRESET) OR 'M' (MENU) OR 'C' (CHANGE) ET ET8608:0718:5302 IT8608:0415:2100 PRESET 72000 SEC IT8608:0415:2100 SMP. COAL-8564-A SMP. COAL-8563-F 12.5.6 mg 172.5mg TIMER 8201 SEC DISK 1:03 DISK 1:02 DEADTIME 0.9 % KONKAI 2/2 LABEL 前回の 2/2条件 L4 MK = LS 2/2 L4 MK = LS 1/2 IRR. PN2M 80MM 2/2 READOUT 0 CH to 4095 CH COMPLETED IRR. PN2M 80MM TT 6231,T 600 TT 101LT 100 ST8608:0813:4216 HIT KEY 'C' (LABEL CHANGE) OR 'M' (MENU) ST8608:0813:3936 ET8608:0813:5239 ET8608;0813:4117 IT8608:0813:4015 PRESET 178608;0810:3515 000 SEC SMP. NE-52-A-S1 SMP. NF-59-A-51 600 SEC TIMER DISK 2:71 DISK 2:70 DEADTIME 3.8 %

第2図 ディスプレイ画面の表示例

の大きさで表示され、画面の中央にはタイマーと不感時間率がディジタル表示される。また測定中 も測定時間の変更やラベルの訂正を行うことができる。測定が終了すると自動的にMCAからパソ コンヘデータが転送され、フロッピィディスクに保存される。2系統の検出器を1/2と2/2で 同時に測定することができるが、片方がフロッピィへの保存中や測定条件入力時に、もう一方が測 定終了した場合にはすぐにフロッピィに保存できず、相手方が終るのを待ってから行うことになる。

<u>4.応用プログラム</u> 測定中に制御プログラムを一旦止めて、ラベルなどの情報をフロッピィ に保存して、他のプログラムを実行することができる。測定中に元素名を入力すると、その元素に 該当する核種のピークの現在の面積と誤差が表示される。面積計算は非線形最小二乗法を用いてお り、3つまでの複合ピークの計算が可能である。この他にフロッピィに保存されたスペクトルのプ リントアウトやプロットを行うこともできる。スペクトルの解析は先に開発した N5200 モデル 05 パソコン用プログラムを PC-9801用に移植して使用している。このプログラムは特に放射化分析用 に開発されており、簡単な操作で自動的に半減期補正などを行って元素の定量を行うことができる。 文献 1) Y.Murata, et al.: J.Radioanal.Chem.. 36 (1977) 525.

2) 鈴木章悟,平井昭司: Radioisotopes, 34 (1985) 563.

3) 鈴木章悟,平井昭司: Radioisotopes, 34 (1985) 155.

DEVELOPMENT OF GAMMA-RAY SPECTRA ACQUISITION PROGRAM FOR NEUTRON ACTIVATION ANALYSIS

Atomic Energy Research Laboratory, Musashi Institute of Technology, Shohgo SUZUKI, Kisayo MATUMOTO and Shoji HIRAI

#### **2B05** 武蔵工大炉の燃料棒交換後の中性子束密度

(武蔵工大・原研)平井昭司、〇岡田往子、鈴木章悟、松本妃代、堀内則量、 相沢乙彦、野崎徹也、松本哲男、小林佳代子、青木くみ子

武蔵工業大学の原子炉(TRIGA-II) は1962年より23年間使用してきたアルミニ ウム被覆の燃料棒から1985年7月に新しい ステンレス被覆の燃料棒に交換した。その ため、炉心内の照射場所の熱中性子束密度、 速中性子束密度、カドミウム比を測定した ので報告する。

新燃料の配置と照射場所を図1に示す。 燃料棒73本、グラファイト棒13本で 構成されている。

炉心内の各照射設備は中央実験管、Fリ ング管、気送管、繰り返し気送管、および 照射溝で照射溝を除き照射場所は固定され ている。今回、照射溝では5箇所の位置に 注目し、熱中性子束密度等の測定を行った。

図2に各照射設備に使用するカプセル内 の熱中性子束密度等を測定した位置を示す。 熱中性子束密度の測定はすべての位置で行 い、速中性子束密度の測定は中央実験管と Fリング管では底(炉心方向を底とする) から10mmと70mmの位置、照射溝では35mmの 位置、気送管では45mmの位置、繰り返し気







ひらいしょうじ、おかだゆきこ、すずきしょうご、まつもときさよ、ほりうちのりかず、 あいざわおとひこ、のざきてつや、まつもとてつお、こばやしかよこ、あおきくみこ 送管では40mmの位置で行った。カドミウム比の測定は中央実験管とFリング管では10mmと60mmの 位置、照射溝では10mmと60mmの位置、気送管では10mmと90mmの位置、繰り返し気送管では40mmの 位置で行った。

熱中性子束密度の測定には0.1t・3φのAu箔(出力100W・30分と80W・30分)および0.02t・3φのAu箔(出力100kW・15分)を照射し、井戸型NaI(T1)検出器でAu-198(T:2.7d、412keV)を定量した。

カドミウム比の測定には0.1t・3 φのAu箔(出力10kW・30分、5kW・30分)と0.02t・3 φのAu 箔(出力100kW・15分)を厚さ1mmのカドミウム板で覆い照射し、井戸型NaI(TI)検出器で Au-198(T:2.7d、412keV)を定量した。

速中性子束密度の測定には 0.1t・1cm角のIn箔(出力10 kw・30分、5kw・30分)を照射 し、Ge(Li)検出器で In-115m(T:4.5h、337 keV)を定量した。

4)結果

測定した結果を表1に示す。

照射設備	熱中性子束密度 (	速中性子束密度 (a·cm <sup>-2</sup> ·sec <sup>-1</sup> )	Cd比
中央実験管	$3.5 \times 10^{12}$	9.8 x $10^{11}$	5.5
Fリング管	$1.6 \times 10^{12}$	$3.9 \times 10^{11}$	5.8
気送管	$1.0 \times 10^{12}$	$4.3 \times 10^{11}$	5.0
照射溝 R1	9.0 x $10^{11}$	$3.7 \times 10^{10}$	7.5
照射溝 R2	7.5 x $10^{11}$	$4.0 \times 10^{10}$	15
照射溝 R3	7.5 x $10^{11}$	$3.8 \times 10^{10}$	15
照射溝 R4	$6.5 \times 10^{11}$	$3.7 \times 10^{10}$	13
照射溝 R5	$7.5 \times 10^{11}$	$3.3 \times 10^{10}$	15
繰返し型気送管	$6.0 \times 10^{11}$	$3.2 \times 10^{10}$	12

表1 各照射設備の中性子束密度

NEUTRON FLUX DENSITY OF MUSASHI RESEARCH REACTOR AFTER CHANGE OF NUCLEAR FUEL RODS

Atomic Energy Research Laboratory, Musashi Institute of Technology, Shoji HIRAI, Yukiko OKADA, Shogo SUZUKI, Kisayo MATSUMOTO, Norikazu HORIUCHI, Otohiko AIZAWA, Tetsuya NOZAKI, Tetsuo MATSUMOTO, Kayoko KOBAYASHI and Kumiko AOKI

### 2B06

Li同位体(<sup>®</sup>Li.7Li)の近畿大原子炉照射による トリチウムの生成とその利用

(金沢大理LLRL) 〇翫 幹夫、阪上正信

【はじめに】

原子炉での熱中性子照射によってリチウムから(n,α)反応(σ=945barn)によりト リチウムが生じる。この時生じたトリチウムは、液体シンチレーションカウンターによ り測定することができる。このことを利用して環境試料水中のリチウムを定量するばか りでなく逆に積算中性子線束量のモニターとしてリチウムを測定し得る可能性がある。 その一部については、以前(第29回放射化学討論会2-C-14)に報告したが、熱中性子に よる<sup>®</sup>Li(n,α)反応のみならず今回は7Li(n,nα)反応の生ずる速中性子寄与について も検討を行ったのでこれを報告する。(図1参照)

【方法】

(1)原子炉照射

リテウムの放射化定量を行う環境試料水および既知濃度の天然同位体存在比を持つ炭 酸リチウム水溶液、さらに<sup>5</sup>Li<sup>7</sup>Liのみをそれぞれ含んだ炭酸リチウム水溶液各々5mlをポ リエチレン試験管に封入し、近畿大学原子炉中央ストリンガーおよびサブストリンガー で6時間照射した。これらの試料の周囲にはS粉末およびAu箔を数ケ所張り付け中性子 線束密度の分布を測定した。照射試料は、一ヶ月間放置して短寿命核種の減衰を待った。 これらの試料を環境試料については蒸留を行い、他の試料はそのまま液体シンチレーシ ョン法により測定した。

(2)トリチウムの液体シンチレーション測定

環境試料については減圧蒸留を 行い、他の試料については減圧蒸留を 行わなかった。この試料水のうち 2miを取り分けトリチウムフリー水 6miを加え、それに乳化シンチレー ター(Instagel)12miを混合しア ロカ社製低バックグラウンド液体 シンチレーションカウンターLSC-LB1(20mi)で測定した。クエンチ ング補正は、外部標準線源チャン ネル比法により行った。



いとう みきお ・さかのうえ まさのぶ

【結果】

(1) リチウムの放射化定量

照射したリチウム水溶液濃度と生成トリチウムの計数率との関係を図2に示す。中央 ストリンガー(MS)およびサブストリンガー(SS)ともリチウム濃度とトリチウム 濃度との間には比例関係が認められ、計算により得られた生成トリチウム量とよい一致 が認められる。このことは生成したトリチウムのほとんどがHTOの形になっているこ とを予想させる。また速中性子寄与のかなり大きいSSにおいても7LiaCO3水溶液を照射 した試料からトリチウムの有意な生成が認められずさらに速中性子束の大きな原子炉で 研究を行う必要がある。液体試料照射のさいに計測されるバックグラウンド(図1参)お よび天然同位体組成のLi2CO3水溶液に比して同量の<sup>8</sup>Liを含む純<sup>3</sup>Li2CO3水溶液がMS. SSともに計数率が少ない原因については検討を要する。

(2)中性子線束量のみつもり

原子炉の遮蔽外に置いた炭酸リチウム中に生じたトリチウム量から漏洩中性子線束量 は10<sup>2</sup>~10<sup>3</sup> n/cm<sup>2</sup> sec と推定される。このことから長期間にわたり炭酸リチウム水溶液を 放置することにより環境積算中性子線束量の評価を行うことができると考えられる。



Tritium produced by Li isotopes( $^{\circ}$ Li, $^{7}$ Li) + n reactions at Kinki power reactor and its application.

Low Level Radioactivity Laboratory, Faculity of Science, Kanazawa University, Mikio ITOH, Masanobu SAKANOUE

### 2B07

不足当量分**折法の**確度・精度の検討(1) 放射化分析法 NTT電気通信研究所

O重松浚男、加藤正明、米沢洋樹、鹿野弘二

1.はじめに

不足当量分離を用いる放射化学分析法(不足当量分析法)は、原理の上で、化学分離に伴う収率補正が考慮され、放射能計測のみで目的元素を定量できる、簡便で、確度 ・精度に優れた方法として知られ、多くの材料分析に適用されている。しかし、確度、 精度を理論的に考察した例はない。

不足当量分折法は、大別して2つの方法がある。即ち、中性子放射化分析のように、 比較標準と分析試料で比放射能が等しく揃えられる方法と、両試料を一定量のRIで標 識することによる比放射能の相違を利用する方法である。ここでは、前者の場合につい て、不足当量分離における確度・精度の検討を行なったので報告する。

2. 不足当量分離を併用する放射化分析の原理

比較標準(質量:Ms(既知)、放射能:As)と分析試料(Mx、Ax)で、比 放射能(単位質量当たりの放射能)が等しければ、(1)式より、Mxが算出される。

M x = M s (A x / A s)(1)

このような条件は、原子炉中性子放射化により達成されるが、マトリックスなどの影響 を受けずに目的元素を確度、精度よく定量するためには、不足当量分離が併用される。 両試料に、Mx、Msに比べて大過剰の担体(M)を加えれば、放射能(Ax,As) は変わらず、Mxが(Mx+M)=Mに、Msが(Ms+M)=Mに変わる。すなわち、 担体付加により、分析試料と比較標準で比放射能は、それぞれ、(Ax/M)および (As/M)となり、比放射能の比(Ax/M / As/M)は(1)式の(Ax/ As)に等しくなる。このとき、担体量(M)は既知である必要はない。また、妨害元 素の除去などの化学分離操作により目的元素が損失(分析試料:M→M'、比較標準:  $M \rightarrow M''; M > M', M'')$ しても、比放射能が変わらなければよい。両試料から不足 一定量(m;m<M', M'')を分離して、それぞれの放射能、ax,asを測定すれ ば、(Ax/As)=(ax/as)であり、(2)式からMxを算出できる。

M x = M s (a x / a s) (2)

不足当量分析法では、目的元素の不足一定量(m)を正確に分離する必要があるが、 不足当量試薬との生成定数が目的元素と同程度かそれ以上の元素を除去すればよく、化 学操作は簡便化される。しかし、不足当量分離の条件(例えば、不足当量試薬の選択、 不足当量分離の再現性、pH、共存元素の影響など)の詳細な検討が必要である。

しげまつ としお、かとう まさあき、よねざわ ひろき、しかの こうじ

3. 誤差の要因

比放射能が等しい分析試料と比較標準を用いる不足当量分析法が、不足当量分離の 過程において確度・精度に影響を受ける要因として次の3つがある。

1)比放射能の変動(A/M→A/(M+δ))に伴う誤差

2) 放射能計測(a→a+Δa) に伴う誤差

3) 不足当量分離量(m)の変動(m+Δm)に伴う誤差 すなわち、Ax/M=ax/mは、

 $\{A \mathbf{x} / (\mathbf{M} + \delta \mathbf{x})\} = \{(\mathbf{a} \mathbf{x} + \Delta \mathbf{a} \mathbf{x}) / (\mathbf{m} + \Delta \mathbf{m} \mathbf{x})\}$ A s / M = a s / m k,

 $\{A s / (M + \delta s)\} = \{(a s + \Delta a s) / (m + \Delta m s)\}$ となる。したがって、(2)式は、(3)式で表わされる。

 $Mx' = Ms \{ (M + \delta x) (M + \delta s) \} \{ (ax + \Delta ax)$ 

 $/ (a s + \Delta a s) \} \{ (m + \Delta m s) / (m + \Delta m x) \}$ (3)

4.比放射能の変動に伴う誤差

この主な原因は、目的元素の汚染 である。分析試料にδx、比較標準に δsの汚染を仮定したときに生じる誤 差(ΔE)は次式で示される。

 $\Delta E = [(\delta s / M) - (\delta x / M)]$ 

M)]/[(1+(δx/M)] 図1に、ΔEと(δx/M)の関係

について、( $\delta s / \delta x$ )の値を変え  $\overline{\triangleleft}$ てプロットした結果を示す。 誤差を低 減するためには、担体量Mを大きくし て $\delta x$ の効果を低減すると共に、 $\delta s$ を $\delta x$ に近づける化学操作を行なえば よい。 $\delta s = \delta x$ の場合、汚染量 $\delta$ は 加える担体量(M)に吸収され、誤差 には、全く影響しない。

放射能計測、不足当量分離に伴う 誤差の結果も併せて報告する。



図1 比放射能の変動に伴う誤差

PRECISION AND ACCURACY OF SUBSTOICHIOMETRY (1) NEUTRON ACTIVATION NTT Electrical Communications Laboratories,

Toshio SHIGEMATSU, Masaaki KATOH, Hiroki YONEZAWA and Kouji SHIKANO

**2B08** 不足当量分析法の確度・精度の検討(2) RI添加法

NTT電気通信研究所

〇加藤正明・重松俊男・鹿野弘二・米沢洋樹.

1. はじめに

不足当量分析法は高確度・高精度分析法として期待されている。 先に、著者らは、 比較標準を用いる不足当量分析法のうち、放射化分析法で確度・精度が最も良い条件を 述べた[1]。 ここでは引き続き、放射性元素(R1)を添加する方法(R1添加不足当量分 析法)の確度・精度を述べ、この方法の特徴と確度・精度の最も良くなる条件を明らか にする。

2. RI添加不足当量分析法の原理

分析及び比較標準試料に含まれる目的元素量をMx、Msとする。 両者に、等量のR1トレーサ(放射能 A、坦体量 M、ただし無坦体R1については M = 0とする。)を加え、目的元素の一部一定量 m ( m < Mx + M 、Ms + M)を不足当量分離する。 それぞれの放射能(ax、as)を測定すれば、分析試料中の目的元素量は(1)式から(2)式で与えられる。

$A/(Mx + M) = ax/m \cdot A/(Ms + M)$	= as/m ()	1)
$Mx = (as/ax) \cdot (Ms + M) - M$	(*	2)

3. RI添加不足当量分析法の確度・精度

RI添加不足当量法の誤差要因の主なものには、化学分離操作に伴う汚染、不足当量分離量の誤差、放射能測定誤差がある。

3.1 化学分離に伴う汚染

使用したRIトレーサの坦体量が M + δ であった場合、あるいは、RIトレーサ添加後、 分析試料と比較標準試料に等量(δ)の目的元素が汚染した場合を仮定して求めた誤差 を、図-1に示す。 この図より両試料に加わるδが等しい場合、試料中に含まれる目的 元素量の比 (Mx/Ms)が1に近づけば近づく程、また Mx/Msが一定のときには、M が大き くなればなる程、誤差(ΔE)は小さくなることがわかる。 さらにMx、Msに対してδが 小さい程、誤差も小さくなっている。

3.2 RIトレーサの坦体量 Mと精度

(2)式のMxの誤差△Mxは、各パラメータによる偏微分係数の二乗和の平方根として表わせるから、

 $\Delta E = \Delta Mx/Mx = (1 + M/Mx) \cdot \{(\Delta as/as)^2 + (\Delta ax/ax)^2\}^{1/2}$ (3) = (1 + M/Mx) \cdot (\alpha^2 + \beta^2)^{1/2}

が得られる。 この式は $\Delta E$  が、M/Mxと放射能測定誤差 ( $\alpha^2 + \beta^2$ )<sup>1/2</sup>で決まることを 意味している。RI添加不足当量法では、任意の強度のRIを使用できるため、放射能測定 誤差を定数とみなせる。 図-2に、 $\Delta E$  とM/Mxの関係を示す。 これより、M/Mxが小さ ければ小さい程、RI添加不足当量分析法の精度が良くなり、最も精度の良い場合は、無 坦体RIを用いる場合であることがわかる。

かとうまさあき・しげまつとしお・しかのこうじ・よねざわひろき

#### 3.3 不足当量分離量の誤差

以上のことから、著者らは、荷電粒子放射化で製造 した、無坦体の放射性同位体(RI)を用いて、Pb、Biを 定量している[2]。 ここでは、ジチゾンによるBiの 不足当量分離を例に、不足当量分離量の誤差を述べる。 キレート抽出系での不足当量分離の誤差  $(\Delta E)$ は、 不足当重分離の割合 x、試薬濃度 C(HA)、抽出定数 K(ex)、元素の電荷 n、試薬、及びBiの分配に関する 係数 $\alpha(A)$ 、 $\alpha(M)$ から、次式で推定できる。

 $\Delta E = \{ \alpha(A)[H]/C(HA) \}$ 

•  $\{x \alpha(M)/(1 - x)/K(ex)\}^{1/n}$ (4)図-3に不足当量分離の割合を変えたときの誤差を示す。 不足当量分離の最大許容誤差を0.1%とすれば、これよ

り決まる定量下限以上の濃度のBiを定量することにより、 不足当量分離の誤差は放射能測定誤差に比べて小さくなり、 無視できる。

4. RI添加不足当量分析法の最適条件

RI添加不足当量分析法で高確度・高精度定量を行なうに は、あらかじめ分析試料に含まれる目的元素量Mxを推定し、 それに近い比較標準Msを用いる必要がある。 さらに無坦 体RIをトレーサに用いれば最も精度の良い定量が行なえる。

一方、RI添加不足当量分析法の定量下限は、目的元素の 不足当量分離の誤差により決定されるため、微量試料ある いは極低濃度試料では、目的元素量が定量下限以下となる 場合も起こり得る。この場合には、無坦体RIに任意量の坦 体を加えて調整した、RI溶液を用いることにより目的元素 🙃 を正確に定量することができる。 また、この方法の精度し は放射能測定精度により決定されるため、充分な強度のRI を用いることにより、高精度定量が行なえる。

以上の条件を用いれば、RI添加不足当量分析法は基準分 析法として使用できるものと考えられる。

#### 参考文献

重松他、第30回放射化学討論会要旨集(1986). 1. 2. 加藤他、第47回分析化学討論会要旨集(1986).

PRECISION AND ACCURACY OF SUBSTOICHIOMETRY (2) RI-ADDITION SUBSTOICHIOMETRY





ш

<





図-3 Biの不足当量分離の誤差

### **2B09** 不足当量分析法によるLa化合物中のNdの定量

#### NTT電気通信研究所

〇加藤正明・重松俊男・鹿野弘二・米沢洋樹.

1. はじめに

石英系光ファイバに代わる次世代の通信用光ファイバとして、フッ化物系光ファイバ がある。 フッ化物系光ファイバは 2-4μm 帯に光の透過窓があり、超低損失化を実現 するためには、その赤外域で吸収ビークを持つ元素(Pr、Nd、Sm、Eu、Tb、Dy等)の低 減が必要である[1]。 特に、ガラス組成としてLaを含むため、高純度La化合物の製造 とともに、微量の不純物ランタニド元素の定量が強く望まれている。 著者らは、種々 のガラス中のEu、Tb、Dyを機器中性子放射化分析法のデュアル・コンパレータ法で定量 している [2]が、特に大きな伝送損失を与えるNdは、マトリックスの生成放射能が大き いことから定量できていない。 ここでは、La化合物中のNdを定量するため、前分離と して陽イオン交換法によるNdとLaの分離法を検討し、続いてコンプレクサンを不足当量 試薬とするNdの不足当量分析法を確立し、酸化ランタンとフッ化ランタン中のNdを定量 したので報告する。

#### 2. 実験

2.1 陽イオン交換法によるNdとLaの分離

α-ヒドロキシイソ酪酸(αHIB)を溶離剤とする陽イオン交換クロマトグラフィを 検討した。 Nd-147、La-140で標識したLa試料(La 30mg、Nd 200 μg)をアンモニ ウム型に変えたカラムに注入後、水で洗浄し、αHIB 溶液によりNdとLaを分離した。 溶出液は、フラクションコレクターで分取し、各フラクションの放射能を Nai(Tl)、及 びGe(Li)半導体検出器で測定した。

#### 2.2 Ndの不足当量分離

ジェチレントリアミン五酢酸(DTPA)を不足当量分離試薬とするNdの分離法を検討した。 まず、Nd-147で標識したNdを、テノイルトリフルオロアセトン(HTTA)-ベンゼン溶液で 有機相に抽出し、水相を除去した。 次に、Ndに対して不足当量のDTPAを含む緩衝液を 有機相に加え、Ndを Nd-DTPA錯体として水相へ逆抽出した。 Ge(Li)半導体検出器で放 射能を測定し、Ndの分配比を求めた。

2.3 不足当量放射化分析法によるLa化合物中のNdの定量

試料には、市販の酸化ランタン、フッ化ランタン(99.99%)を用いた。 これをNd比較 標準とともに中性子放射化後、Nd坦体を加え溶解した。 pH調整後、試料をカラムに注 入し 2.2の操作でNdを分離した。 Ndフラクションは Nal(T1)検出器による放射能測定 と 2.1で得たクロマトグラフから同定した。 これよりNdを抽出分離し 2.3の操作で不 足当量分離した。 水相の放射能をGe(Li)半導体検出器及び低バックグランド・ガスフ ロー・カウンターで測定し、Ndを定量した。

かとうまさあき・しげまつとしお・しかのこうじ・よねざわひろき

3. 結果と考察

3.1 陽イオン交換法によるNdとLaの分離

図-1にα HIB によるNdとLaの分離例を示す。 各フラ クションのγ線スペクトル測定によりNdとLaが分離でき ること、さらに、Nd試料に不純物として含まれているSm と、Nd-151の壊変で生成した無坦体のPm-151も個別に分 離できることがわかった。 また、NdとLaの化学収率は それぞれ 95%以上である。 このように、La化合物中の Ndの分離には、α HIB を溶離液とした陽イオン交換分離 が有効である。

3.2 Ndの不足当量分離

図-2に DTPA-HTTAによるNdの不足当量分離へのpHの影響を示す。 図で不足当量分離率(水相へ分離されたNd 量/全Nd量)が一定となるpH領域でNdの不足当量分離が 行なえる。 図の実験条件では 4.8 < pH < 6.2 でNdの 不足当量分離率が一定となっており、この領域でNdが精 度良く不足当量分離できることがわかる。

<u>3.3</u>不足当量放射化分析法によるLa化合物中のNdの定 量

 2.3の分析法の確度と精度を調べるため、 2.1の分離 で得たNdフラクション中のNdを、不足当量同位体希釈法 で定量した。 定量値は 199.1 ± 1.2μg (添加量 198 μg)となり、 2.3の分析法を用いてLa化合物中の Ndが正確に、かつ精度良く定量できる。 そこで、市販 の酸化ランタン、フッ化ランタン中のNdを定量し、Nd濃 度としてそれぞれ、 27.3 ± 1.7 ppm 、 11.3 ± 1.0 ppm の値を得た。



- S. MITACHI et al., J. Lightwave. Tec., LT-2, 587(1984).
- 2. 米沢他.分析化学, 35(1986)737.

SUBSTOICHIOMETRIC DETERMINATION OF NEODYMIUM IN LANTHANUM COMPOUNDS

NTT Electrical Communications Laboratories, Masaaki KATOH, Toshio SHIGEMATSU, Koji SHIKANO, and Hiroki YONEZAWA.





## **2B10** クロムおよびクロム化合物のpionic X-rayの強度比測定

(東北大理、京大原研・、高エネ研・・) O関根 勉、橋本和幸、 鍛冶東海、 吉原賢二、今西信嗣・、吉村喜男・・

【はじめに】 物質中で運動エネルギーを失った $\pi$ -粒子は、分子または原子の $\pi$ -中間子軌道 に捕らえられ、カスケードダウンを繰り返し最終的には主としてその原子の原子核に捕らえら れる。この過程において発生する $\pi$ -粒子X線の強度比は捕らえられた $\pi$ -粒子の軌道角運動量 分布を反映しており、その原子の内部に移行するまでの履歴を示していると考えられる。した がって、それらを測定することにより $\pi$ -粒子捕獲に対しての一知見がえられる。今回は、種 々のクロム化合物(Crmetal Cr<sub>2</sub>O<sub>3</sub> CrO<sub>3</sub> CrCl<sub>3</sub> Cr(H<sub>2</sub>O)<sub>5</sub>Cl<sub>3</sub>)について $\pi$ -粒子原子X 線の強度比測定を行ったので報告する。

【実験】 高エネルギー物理学研究所の 12 GeV プロトンシンクロトロンを用い、 $\pi$ <sup>-</sup>を発生 させるターゲットとしては厚さ 1 cm の Cu を用いた。150 MeV/c の $\pi$ <sup>-</sup>粒子を $\pi\mu$ コースに 導き、7.5 cm のグラファイトにより減速を行い、ターゲットで停止するようにした。ターゲ ットはビーム方向に対して 45°の角度に置き、ビーム方向上流側の 90°方向にLEPS検出 器、下流側の反 90°方向に $\gamma$ -X高純度Ge検出器を設置し、 $\pi$ <sup>-</sup>粒子原子X線の測定を行っ た。ターゲットは、厚さ0.2 mm のマイラー窓をつけたアクリル枠(8 x 4 x 0.5 cm)に粉 末のままつめて作成した。試料の密度は、0.7 ~ 1.9 g/cm<sup>3</sup> であった。なお CrO<sub>3</sub> は吸湿性 なので、ドライボックス中で試料を作成(温度 22°C 湿度 16%)、そのままシリカゲル入り のビニール袋に封入した。なお、1サンプルあたり 1日前後の測定を行った。

【スペクトル解析及び試料による自己吸収補正】 クロムの $\pi^{-1}$ 粒子原子X線で効率よく測定 できるのは、主量子数 3、 4 に遷移するもので(以下 n - 3、n - 4 と略す)それらに注目 して解析を行った。バックグラウンドは、R. Gunnink の方法<sup>1)</sup>により見積り、ガウス関数を 用いた非線形の最小自乗法によるフィッティングを行った。いくつかのピーク分離が必要な場 合には、その解析領域のエネルギー範囲が狭いことから半値幅を1パラメータとして行った。 クロムの n - 4 シリーズのX線のエネルギーは、50 ~ 100 keV 付近に分布し、試料自身に よる自己吸収の影響を著しく受ける。その補正をより正しく行うために、厚みのみ異なるサン プルについてのデータを基に評価した。すなわちビーム方向に対してサンプルの表側で測定し ているLEPSのデータと、裏側で測定しているγ-X検出器のデータの間に矛盾が起こらな いように、サンプル内での $\pi^{-1}$ 粒子の停止分布 および それにより決まる吸収係数 を定めた。 【結果・考察】 代表的な結果として、Cr、Cr<sub>2</sub>O<sub>3</sub>、CrO<sub>3</sub> の強度比を図1、2に、CrCl<sub>3</sub> および Cr(H<sub>2</sub>O)<sub>6</sub>Cl<sub>3</sub> のそれを図3に示す。縦軸の値は、n - 4 シリーズについては I(5 - 4) で、 n - 3 シリーズについては I(4 - 3) で規格化した後、図中に示される化合物間でさらに割 ったものである(図中、Oは n - 4 シリーズ、ムは n - 3 シリーズ)。横軸は、その遷移の 主量子数変化(ムn)を表わしている。まず、Cr、Cr<sub>2</sub>O<sub>3</sub>、CrO<sub>3</sub> の一連の化合物においては、

せきね つとむ、はしもと かずゆき、かじ はるみ、よしはら けんじ、いまにし のぶつぐ、 よしむら よしお Schneuwly  $6^{2^{\circ}}$ による $\mu^{-}$ 粒子原子X線の Lyman シリーズについての報告があるが、その捕獲 比がクロムの酸化数に対して影響を受けるという興味ある系である。図から明らかなように、  $\Delta$ nの増加と共にその値が減少する傾向にある。この傾向は、Zinov  $6^{3^{\circ}}$ の $\mu^{-}$ の結果とは逆 転している。また、CrO<sub>3</sub> / Cr<sub>2</sub>O<sub>3</sub> としてその強度比をとると、 $\Delta$ nの増加に伴いその比も増 加する傾向がみられ Schneuwly 6の $\mu^{-}$ の結果の傾向と一致した。また水素原子の存在により、  $\pi^{-}$ 粒子は $\pi^{-}$  pを形成後、その近傍にある他原子に $\pi^{-}$ が移行することが示唆されているが、 そう言う意味で Cr(H<sub>2</sub>O)<sub>6</sub>Cl<sub>3</sub>、CrCl<sub>3</sub> 系は興味がもたれる。Cr(H<sub>2</sub>O)<sub>6</sub>Cl<sub>3</sub> の場合には、構造的 には6つの配位水がクロム原子を取り囲んだ状態にあり、 $\pi^{-}$  pを形成後クロム原子に移行す る確率の増すことが予想される。図3にその強度比を示すが、 $\Delta$ nの増加にともないその比も 増加するという興味ある結果が得られた。



Ref.

- 1) R. Gunnink, UCRL 80297 (1978)
- 2) M. Hild et al., J. Phys. B : At. Mol. Phys., 18 (1985) 2093
- 3) V.G. Zinov et al., Soviet J. Nucl. Phys., 5 (1967) 420

INTENSITY RATIOS OF PIONIC X-RAYS IN SOME CHEMICAL COMPOUNDS OF CHROMIUM Faculty of Science, Tohoku Univ., Tsutomu SEKINE, Kazuyuki HASHIMOTO, Harumi KAJI, Kenji YOSHIHARA Res. Sect. Nucl. Fuel, Inst. Atomic Energy, Kyoto Univ., Nobutsugu IMANISHI Nat. Lab. High Energy Physics, Yoshio YOSHIMURA

### 2B11

### 負ミュオンの原子捕獲過程に対する化学効果

#### 一酸素・塩素を含む化合物

### (東大理・理研\*)〇久保謙哉・酒井陽-・富永 健・ 石田勝彦・西山積生・永嶺謙忠

[緒言] 物質に入射した負ミュオン(ル)は,媒質との相互作用によりエネルギーを失い, ついには原子後のクーロン場に捕えられてミュオン原子を形成する。媒質が複数の元素から構成されているとき、それぞれの元素への从の捕獲率は、大まかには原子番号に比例す るが(Fermi-Tellerの Z則),元素の化学状態にも影響され、从の分子融通への捕獲が関チ している場合もある。我々はこれまで主として塩素を含む有薄化合物についてこの化学効 果をしらべてきたが?? 最近種々の化学状態をとる酸素を含む有薄化合物についてこの化学効 を開始し、アルコールやカルボン酸における CとOに対する人の捕獲けよ測定を行なった。 また、金属塩化物の水和物中のCLとOへの捕獲比をしらべ、結晶構造との関連などについ て検討を行なった。

【奥験】 高エネルギー物理学研究所の東京大学理学部中間子科学実験施設のル2ポートのパルス状ルビームを、銅容器(5x5×2 cm<sup>3</sup>, 0.09g/cm<sup>2</sup>厚)中の液体または固体試知に照射し、試料中に停止したルの壊疫で放出される電子をプラスチックシンチレーターで検出し、TDCでルの壊疫曲線を得た。ミェオン原子中のルでは、固有の壊疫(平均寿命 2~5)と弱い相互作用による原子液への吸収の二つの過程で消滅するが、後着の過程の速さはこが大きいほど速かであるため、見かけのルの寿命は捕獲された原子によって特有の値になる。したがって得られた時間スペクトルの解析によってそれぞれの原子へのルの捕獲率が求められた(図1)。

〔結果と考察〕 ルーP系は、いわば擬似中性子であって、Pは容易にルとともに移動し、 より重い原子核にんを与える。この過程はかなり速やかであって、実際我々の実験でも水 中のんの寿命は1.80,45となり、これはんのについて報告されている値とよく一致した。 したがって、水素を含む化合物についても、んH(寿命約2.245)の成分はないものとし てスペクトルの解析を行なった。

種々の有機化合物におけるんのCとOへの補獲比R(C/0)をCとOの原子数比に対して プロットしたのが図2である。Z則によればR(C/0)は勾配 6/8 の直線にのるはずであ り、測定値もほぼその傾向を示しているが、いくらけのずれが認められる。このずれは、 定性的には以下のように説明される。んの捕獲過程には電子が密接に関与しており、電子 密度の大きいところにんは捕獲さいやすい。したがって CO2 では電気隆性度の大きいO の方に捕まり易く、Z則から下方にずれる。他の化合物はすべて水素原子を含んでいるた め、上述の水素からの移行の寄手を考慮しなければならない。例えばメタノールでは、3 っのC-H結合を通じてCにんが移行するが、OにもO-Hからんが移行する。したがってZ 則からメタノールのR(C/0)は、〔(3×1+6)/(8+1)]=1、Oとなるが、OがCよりも管性 なために R(C/0)=0.85となっていると考えられる。無水マレイン酸では、Hからの移

くぼけんや さかいよういち とみながたけし いしだかっひこ にしやまくすち ながみねかねただ 行と C= C ニ重結合という電子密度が大きい部 分があるために Cへの捕獲率が大きくなる傾向 となる。

金属塩化物の水和物についての結果をまえに 示す。A (0/a)は-原子あたりに換算した捕獲 比である。金属原子に捕獲された瓜の寿命は, 最長のル-Mnでも 0.24いと短く、t=0付近は ビームペルスに目期した雑音に影響されて定量 が困難なため、瓜Mが消滅したと考えられる約 2 us より後の時間スペクトルきびOとUCL ·によるものとして解析した。水分子におけるH からのへのなの移行を考えると、を別によれば A (0/c2) 17, ((2×1+8)/17] = 0.59 253 ザ, 典型元素であるSiではほぼこの値を示して いる。NiCh-6H20 と Coch2.6H20はとも)こ. 【M Cl2(H20)4]の八面体型六配位错体の単位 から成っており, 両者のA (0/c2) は等しい値 を示している。Ni Cha. 2H20とMn Cha. 2H20は ともに (M Cl4 (H20)2]の八面体が塩化物イオ ンを含む陵を共有して重なった結晶構造をとっ ており、A(0/a)はほぼ等しい。塩化物イオ ンガ2つの住居原子に配位することによって塩 素原子への捕獲率が減少するものと考えれば、 六水和物とニネ和物の値の差を説明することが、 できる。NiCla·4H20 × MnCla·4H20は同形

ではないので直接の比較はできないが、NiでもMでも水分子 の数がりない方がA(0/ce)が大きくなる傾向にあるのは興 味深い。

現在より詳細な解析を統行中であり, 講演では化合物の零子状態等との定量的な比較を行なう予定である。

1) Y. Sukai, T. Tominaga, K. Ishida und K. Nagamine, Radiochim. Acta, <u>36</u>, 173-179 (1984).

2) Y. Sakai, T. Tominaga and S. Ikuta, ibid, in press .

CHEMICAL EFFECTS ON ATOMIC CAPTURE OF NEGATIVE MUONS IN COMPOUNDS CONTAINING OXYGEN AND/OR CHLORINE

Faculty of Science, the University of Tokyo, Michael K. KUBO, Yoichi SAKAI, Takeshi TOMINAGA, Katsuhiko ISHIDA, Kusuo NISHIYAMA and Kanetada NAGAMINE



図2. 有機化合物におけるルの捕獲比 1.Co2 (dry ice), 2.シュラ酸液水物,3.メタ ノール,4.イノシトール,5.無水マレイン酸 6.ポリビニルアルコール,7.エタノール

表1.	金属塩化物水和物に
	おける山の捕獲比

化净殖	A(0/0	21)
NiCl <sub>2</sub> .6H <sub>2</sub> O	0.34	(3)
$NiCl_2 \cdot 4H_2O$	0.37	(4)
NiCl <sub>2</sub> ·2H <sub>2</sub> O	0.66	(7)
$MnCl_2 \cdot 4H_2O$	0.48	(4)
MnCl <sub>2</sub> ·2H <sub>2</sub> O	0.62	(5)
CoC12•6H20	0.34	(3)
SrCl <sub>2</sub> 6H <sub>2</sub> O	0.56	(8)
SrCl <sub>2</sub> •2H <sub>2</sub> O	0.58	(5)

()内は末桁の誤差

#### 2B12 中間子水素原子の検出

(京大・原研、阪大・理<sup>A</sup>、東北大・理<sup>B</sup>、高工研<sup>c</sup>)今西信嗣、宮本伸一、 竹内由佳、豊田勝也、〇篠原 厚<sup>A</sup>、鍛治東海<sup>B</sup>、吉村喜男<sup>c</sup>

【はじめに】 既に報告したように、中間子原子形成過程と分子構造のかかわりを、一連の実験により調べている<sup>1)</sup>。その結果、中間子原子形成過程には、結合電子のような、結合エネル ギーの低い電子が強く関与していることが明らかとなり、中間子原子生成確率から電子密度偏位のような分子内情報が得られる可能性が出てきた。

ところで、これまで中間子原子の測定は、真性ゲルマニウム検出器を用いて、中間子原子の 脱励起過程で生ずる中間子X線を観測することにより行なってきた。この方法では、観測可能 なX線が、原子番号Z≧3の原子に限られ、水素やヘリウムでは、そのエネルギーが低いため、 観測が非常に難しい。そこで、水素含有物質にも研究対象を拡げるため、測定手段の改良を行 なったので、それについて報告する。

【測定の原理及び装置】 π<sup>-</sup>中間子は、'Hに捕獲されると、次ぎのような荷電交換反応を起 こす:

 $\begin{array}{c} \pi^- + p \rightarrow \pi^{\circ} + n \\ \downarrow 2 \gamma \end{array}$ 

(1)

この時生成する中性のパイ中間子 $\pi$ 。は寿命が $9 \times 10^{-17}$ 秒で、2個の光子(エネルギー~70MeV) に壊変する。この他に、

 $\pi^- + p \rightarrow n + \gamma$ 

(2)

反応も生じるが、反応(1)と反応(2)の比は、60:40で、Panofsky 比としてよく知られている。この荷電交換反応は、<sup>1</sup> Hと<sup>3</sup> H e に特有な反応で、<sup>2</sup> Hを始め他の核種では、稀有の現象(荷電交換確率W<10<sup>-5</sup>)であることもよく知られている。通常用いる試料では <sup>3</sup> H e は存在しないと考えてよいので、反応(1)を観測すれば、中間子水素原子 p  $\pi^-$ が形成されたと考えてよい。

高エネルギー光子の観測には、通常鉛ガラス・チェレンコフ検出器を用いる。これは、エネ ルギーの高い光子を効率良く吸収するために原子番号の高い鉛を高濃度に含み、かつ主として 対生成過程で発生する電子・陽電子が放出するチェレンコフ光を効率良く透過し光電子増倍管 で増幅するためにガラスの透明度も高いものである。本研究では、断面100×100mm<sup>2</sup>長さ380mm のユニットを9本束ねたものを1セットとし、測定試料の上下に各1セットづつ設置した。ま た、真性ゲルマニウム検出器2台も今まで通り左右に設置してあるので、水素以外の元素から 放出されるX線も同時に観測できるようにした。図1にこの測定装置の概略を示す。

【実験と結果】 実験は、高エネルギー物理学研究所の陽子シンクロトロン・πμチャネルで 行なった。個々のチェレンコフ検出器は、70MeVの電子により、エネルギー較正を行なった後、

いまにしのぶつぐ、みやもとしんいち、たけうちゆか、とよだかつや、しのはらあつし、 かじはるみ、よしむらよしお 設置した。測定は、今までの実験<sup>1)</sup>と同様に、140MeV/cのπ<sup>-</sup>ビームを試料中でπ<sup>-</sup>がストップ するようにグラファイト板によるエネルギー調節器で減速して照射しつつ行なった。反応(1) の検出は、カウンターテレコープによるπ<sup>-</sup>のストップ事象と上下のチェレンコフ検出器によ る2光子検出の同時事象により行なった。

水素化合物を試料とした場合、チェレンコフ検出器で観測されたエネルギースペクトルが、 約70MeVにピークを持つことから、反応(1)によるr線が検出されたことが分かった。また、 LiHとそれと同様の厚さのA1について、上記のr - r同時事象の計数(Nr r)をエネル ギー調節器のグラファイト厚の関数として調べると、図2に示しような結果を得た。これによ り、グラファイト厚を約8cmにすると、 $\pi^-$ が試料に最も効率良く捕獲され、かつそれが水素 原子による捕獲であることが分かった。



図1 π<sup>°</sup>及び中間子X線スペクトルの測定装置 の概略図

図2 グラファイト厚に対するγ-γ同時事象の計数率の変化

#### 【参考文献】

1) N. Imanishi et al., Phys. Rev. <u>A32</u>, 2584 (1985).

#### DETECTION OF MESONIC HYDROGEN

Institute of Atomic Energy, Kyoto University, Nobutsugu IMANISHI, Shinichi MIYAMOTO, Yuka TAKEUCHI and Katsuya TOYODA Faculty of Science, Osaka University, Atsushi SHINOHARA Faculty of Science, Tohoku University, Harumi KAJI National Laboratory for High Energy Physics, Yoshio YOSHIMURA

### 2B13 中間子原子と分子構造 -水素含有化合物 I-

(京大・原研、阪大・理<sup>A</sup>、東北大・理<sup>B</sup>高エ研<sup>c</sup>)今西信嗣、宮本伸一、 竹内由佳、豊田勝也、〇篠原厚<sup>A</sup>、鍛冶東海<sup>B</sup>、吉村喜男<sup>c</sup>

【はじめに】 ある種の金属では、水素は容易に吸蔵され、金属中を拡散し、水素化合物を形成する。その結合状態、拡散係数、電磁気的性質等は、母体の金属のみならずその水素濃度に も依存し、広範囲にわたる。しかも時として常伝導-超伝導、常磁性-強磁性、構造相等の転移 が起こる。これらの現象は、当然のことながら水素化合物の素状態を詳細に調べることにより 理解できる。その素状態は、目下、水素の存在位置、拡散係数、電子状態密度について、中性 子回折法、核磁気共鳴法、ミュオンスピン回転、共鳴、緩和法、メスバウァ法、放射光の利用 等、数多くの手段を用いて多面的に研究されている。

一方、素状態の一面である結合電子の空間密度については、研究が少なく報文にもあまり接 しない。この電子の荷電分布は、多くの物理的性質にとって、それぞれ特有なものであり、一 方、帯構造計算から求まる波動関数からも計算できる。従って、結合電子の空間密度を詳しく 測定できれば、理論計算とあいたずさえて水素化合物に現われる種々の現象の理解に役立つも のと考えられる。

そこで我々は、一連の水素化合物の各元素へのπ<sup>-</sup>捕獲率の測定により、結合電子の空間密 度-アイオニシティを求めている。ここでは、まず、第一歩として、水酸化物とそれと比較の ためのフッ化物の測定結果について報告する。

【実験】 実験は、高エネルギー物理学研究所の陽 子シンクロトロン・ $\pi \mu$ チャネルで行なった。前講 演で述べた実験法<sup>1)</sup>を用いて、LiOH、NaOH、 KOH、LiF、NaF、KF、及びH<sub>2</sub>Oについ て、 $\pi^{\circ}$ からの $\gamma$ 線と中間子X線を測定した。試料 の厚さは、0.5-0.66g/cm<sup>2</sup>で、エネルギー調節器の グラファイト厚は8cmであった。チェレンコフ検出 器による $\gamma - \gamma$ 同時事象は生成した中間子水素原子 の数に対応するので、これから水素原子による $\pi^{-}$ の 捕獲確率(W<sub>H</sub>)が求まる。チェレンコフ検出器の 検出効率は、W<sub>H</sub>が既知であるLiHの測定より求 めた。また、各元素への $\pi^{-}$ 捕獲率は、中間子X線 スペクトルの各元素に対応したX線ピーク強度から 求めた。



図1 水酸化物(MOH)に対するWH値。

いまにしのぶつぐ、みやもとしんいち、たけうちゆか、とよだかつや、しのはらあつし、 かじはるみ、よしむらよしお

【結果】 図1に得られたWH値を金属(M) の原子番号に対してプロットした。これらは、 ほぼW<sub>H</sub>∝1/Zの系統性を持つことが分かる。 図2は原子当たりのπ<sup>-</sup>の捕獲確率の比(AC R)をM/O及びM/Fについて示したもので ある。これから、OHのOとFはほぼ同じ効果 を示すことが分かる。また、表1と表2に、そ れぞれの化合物中の各元素のπ<sup>-</sup>捕獲率をまと めた。これらとFermi-TellerのZ則による計算 値を比較すると、特に水素に対しては、かなり 化学効果が現われている。講演では、中間子原 子形成についての模型<sup>2)</sup>を適用して、これらの データから、アイオニシティ等の情報を得、こ の模型の妥当性について検討すると同時に、化 合物の電子状態やそのACRへの影響について も議論したい。



表1 水酸化物(MOH)における各元素のπ-捕獲率

Sample	М	0	Н
LiOH	0.100±0.000	5 0.90±0.01	$(1.4\pm0.8)\times10^{-3}$
NaOH	0.48 ±0.03	0.52±0.03	$(2.9\pm0.2)\times10^{-4}$
КОН	0.60 ±0.04	0.34±0.02	$(2.0\pm0.1)\times10^{-4}$
Н20		0.996±0.060	$(4.4\pm0.3)\times10^{-3}$

【参考文献】

1) 今西 ら、第30回放射化学討論会、2B12 (1986).

2) N. Imanishi, ICAP-X, Tokyo, Aug. 1986.

MESONIC ATOMS AND MOLECULAR STRUCTURE - HYDROGEN CONTAINING MOLECULE 1

Institute of Atomic Energy, Kyoto University, Nobutsugu IMANISHI, Shinichi MIYAMOTO, Yuka TAKEUCHI and Katsuya TOYODA Faculty of Science, Osaka University, Atsushi SHINOHARA Faculty of Science, Tohoku University, Harumi KAJI National Laboratory for High Energy Physics, Yoshio YOSHIMURA

図1 ACR(M/O)とACR(M/F) のM(金属)依存性。

### 表2 フッ化物(MF)における 各元素のπ<sup>−</sup>捕獲率

Sample	М	F
LiF	0.09±0.01	0.91±0.05
NaF	0.47±0.03	0.53±0.03
KF	0.67±0.04	0.33±0.02

### **2B14** トリス(アセチルアセトナト)金属錯体結晶における 正ミュオンの挙動のµSR法による研究

(東大・理) 〇酒井陽一、久保謙哉、富永 健、西山樟生、永嶺謙忠

【 緒言 】 正ミュオン ( $\mu^+$ ) はおよそ2×10<sup>-6</sup>秒の寿命をもつ不安定素粒子であるが、 媒質中に打ち込まれたとき、10<sup>-9</sup>秒程度の時間で熱エネルギー化して停止する。その際、 媒質中の電子と結合してミュオニウム (Mu:  $\mu^+e^-$ ) となったり、反磁性化合物中に捕らえ られたいわゆる反磁性ミュオンの状態になったりする。 $\mu$ SR法は、物質中で正ミュオンが 磁気的にどのような状態であるか(すなわち反磁性ミュオン、ミュオニウム、ミュオニウ ムラジカル等)についての情報をあたえる。このため正ミュオンあるいはミュオニウムの 化学反応の追跡が可能になり、有機化合物を中心としていくつかの系で研究が行われてき ている。演者らは、これまでに $\mu$ SR法により研究されたことのない金属錯体結晶を対象と して、そこでの正ミュオンの磁気的、化学的挙動を明らかにすることを目的として研究を 始めた。錯体としては、A1(III)、Cr(III)、Mn(III)、Fe(III)、Co(III)のトリス(アセチルア セトナト)錯体、M(acac)<sub>3</sub>、を選んだ。

【実験】  $\mu$ SR法は、(1)打ち込まれるミュオンのスピンがビーム方向に揃っている (偏極している)こと、(2)正ミュオンの崩壊生成物の陽電子( $\mu^+ \rightarrow e^+ + \nabla_{\mu} + \nu_{e}$ )がミ ュオンスピンの方向に高い確率を持って放出される、というミュオンの特質を利用してい る。放出される e<sup>+</sup>を検出し、その時間分布(時間スペクトル)を調べることにより正ミュ オンの状態・変化を知ることができる。 $\mu$ SR法には試料にかける磁場の様式が異なるミュ オンスピン回転法、緩和法、共鳴法の三種があるが、本実験では回転法(横磁場)、緩和 法(零磁場、縦磁場)を利用した。

μSR実験は高エネルギー物理学研究所内の東京大学理学部中間子実験施設で既存の装置 により行った。π1チャンネルからの表面ミュオンビームと横磁場、縦磁場コイル付きμS R装置を用いた。錯体は常法にしたがい合成・精製した。

【結果と考察】 図1にFe(acac)<sub>3</sub>、Co(acac)<sub>3</sub>の横磁場(TF)、零磁場(ZF)、縦磁場(LF) 下での室温におけるµSRスペクトルを示す。横磁場スペクトルの回転周波数はミュオン種 の存在状態の指標であり、t=0でのミュオンスピンの偏極度(非対称度、図1の縦軸)はそ のミュオン種の存在量に対応する。Fe(acac)<sub>3</sub>、Co(acac)<sub>3</sub>の場合には、打ち込まれた正ミ ュオンのほとんどは反磁性ミュオンの状態であることが図1からわかった。試料中の反磁 性ミュオン種のスピンはt=0ではビーム方向に偏極しているが、局所場のゆらぎを感じ偏極 度をしだいに失っていく(減偏極)。その様子が図1に示されている。Fe(acac)<sub>3</sub>において

さかいよういち、くぼけんや、とみながたけし、にしやまくすお、ながみねかねただ

-172 -

は偏極が指数関数的に減衰するのが見い だされた。Fe(acac)3は3d5高スピン型の 電子状態(S=5/2)であるが、示された指数 関数的減衰は電子スピンの揺動によるミ ュオン・スピンの方向のランダム化による ものである。Co(acac)3においては偏極度 はFe(acac)<sub>3</sub>の場合よりもゆっくり減衰し、 ガウス型関数であることが図1からわか る。Co(acac)<sub>3</sub>は3d<sup>6</sup>低スピン型の電子状 態で反磁性化合物(S=0)である。したがっ て観測された減偏極はミュオン・スピンと 電子スピンの相互作用とは考えられず、 59Coの核スピン(1=7/2)との相互作用に起 因するものである。 このことは縦磁場 μSRスペクトルの磁場依存性からも明か である。Co(acac)3の場合には30G程度の 縦磁場をかけると減偏極がほとんどなく なる。これはミュオン・スピンの方向にか けた縦磁場がミュオンと核スピンとの相 互作用を断ち切り(デカップリング)、 偏極が保持されるようになったと考えら





れる。一方、Fe(acac)<sub>3</sub>では1000Gかけても減偏極の程度は変化しない。Fe<sup>3+</sup>の電子磁気モ ーメント(5.8 B.M.)は<sup>59</sup>Coの核磁気モーメントの大きさ(4.6 N.M.)の2000倍ほどであるた め、Fe(acac)<sub>3</sub>の場合には高縦磁場でもデカップリングされないということになる。

以上、µSR法が錯体結晶の磁気的、化学的な性質をさぐる有力なプローブとなりうるこ とが本研究により初めて示された。講演では、Al(acac)<sub>3</sub>、Cr(acac)<sub>3</sub>、Mn(acac)<sub>3</sub>について の結果も述べる。

 $\mu$  SR STUDY OF CHEMICAL AND MAGNETIC BEHAVIORS OF POSITIVE MUONS IN CRYSTALLINE TRIS(ACETYLACETONATO)METAL(III) COMPLEXES

Faculty of Science, The University of Tokyo, Yoichi SAKAI, Michael Kenya KUBO, Takeshi TOMINAGA, Kusuo NISHIYAMA, and Kanetada NAGAMINE **2B15** 正ミュオンスピン共鳴法の中間子化学における利用

(東大・原セ,<sup>®</sup>東大工,<sup>"</sup>東大理・中間子) 〇伊藤泰男 <sup>®</sup>東 俊行 <sup>®</sup>田畑米穂 <sup>"</sup>西山樟生 <sup>"</sup>永嶺謙忠

正ミュオンを利用したミュオンスピン回転法による物性研究は、<u>横磁場回転法</u> <u>縦磁場法</u>、 <u>共鳴法</u>といった数々の手法によって行われている。

このうち最もさかんに行われている横回転法によって物質中のミュオンの化学的形態は、反 磁性状態(裸のミュオンやミュオン付加化合物)、ミュオニウム(電子と結合した水素状原子) 、常磁性状態(ミュオン付加ラジカル)に区別され、さらに、常磁性状態は、NMR、ESRと同様 超微細結合定数を求めることからそれぞれの構造まで議論されるに至っている。

しかしいまだ解決されない問題点として、第一に反磁性状態についてはそれぞれの化学種が 同定できないことが挙げられる。 これは本来NMRとまったく同様にCHEMICAL SHIFTとして検 出されうるものであるが、精度上の困難から達成しえていない。

また第二にこれらの情報は物質中にミュオンが入ってから数10nsec.以後の状態についてで あり、またそれも緩和(観測対象の状態が他の状態へ移るためシグナルが減衰する様子)は見 えても、逆に<u>形成</u>(観測対象の状態が観測中に増大する様子)が全く見えないという欠点を備 えている。これはスピン回転ではphaseがそろわない(DEPHASING)と観測できないことに起因 している。

今回報告する共鳴法はこれらの欠点を補いうる手法として有効である。つまりこの手法では 磁場をミュオンの運動およびスピンと同じ方向にかけるため強磁場が利用できる。このため精 度を大きく向上させることができる。また観測途中に形成され共鳴しはじめる成分も後に示す ようにBASE-LINEの変化として検出されうる。



FIGURE 1 SYSTEM OF RESONANCE EQUIPMENT

いとうやすお あづまとしゆき たばたよねほ にしやまくすお ながみねかねただ

この共鳴実験は、高エネ研内の東大 中間子施設においておこなわれた。 パルス状ミュオンビームの特徴を利 用して20KWのRFをビームと同期させ て供給している。また磁場は超電導 磁石により37KGの強磁場を作りだし ており、これにより反磁性状態のミ ュオンの場合500MHzで共鳴する。共 鳴はミュオンの崩壊時に放出される 陽電子の角度依存性の変化を試料の 周囲に設置された64本のPLASTIC-SCINTILLATOR検出器によって時間分 解スペクトおよびその時間積分とし て捕らえている。

測定例として反磁性状態ミュオンの共鳴曲線を図2にしめす。現在の時点での共鳴磁場決定 精度は約10ppm程度まで向上しておりCHEMICAL-SHIFTを捕まえるにはもう一桁上げる必要があ る。このため改良を加えたCAVITYを現在製作中である。



またミュオンスピンのダイナミクスを追っ た測定としてベンゼンにベンゾキノンを加 えた試料中でのミュオンの振舞いについて の実験を述べる。横回転法からミュオンは 純粋なベンゼン液体中では約6割が常磁性 状態(Mu付加シクロヘキサジエニルラジカ ル)として、また約2割が反磁性状態とし て観測されている。図3 に示すように、 今回共鳴法によっては初めてラジカルを検 出し、これが安定に存在することを見いだ した。この系に典型的電子アクセプターで あるベンゾキノンを加えるとラジカルと反 応し反磁性状態あるいはそれに近いものに 移行する。これはラジカル共鳴では図3の

#### FIGURE 2

ように緩和として観測された。一方、反磁性状態の共鳴を行うと、こんどは、初めから存在し ていた2割に加えて先の反応によってできた成分が流れ込んできている様子が図4のように観 測された。このようにミュオンを含む化合物の反応を生成物の側から捕らえたのは初めてであ る。



APPLICATION OF A POSITIVE MUON SPIN RESONANCE METHOD FOR MUON-CHEMISTRY Research Center for Nuclear Sci. and Tech., University of Tokyo Vasuo Ito Nuclear Engineering Laboratory, University of Tokyo Toshiyuki Azuma

Meson Science Laboratory, University of Tokyo

Yoneho Tabata Kusuo Nishiyama

## 2B16 陽電子消滅によるゼオライト空孔の測定

(東大原セ、東北大金研) 〇伊藤泰男、長谷川雅幸

陽電子消滅が格子欠陥、ボイド、空孔等の自由空間の検出に敏感なことは良く知られて いる。 陽電子消滅測定の種々のパラメータが空孔の大きさや空孔の状態を反映する :陽 電子寿命測定の長寿命成分(r3:通常o-Psの消滅の成分にあたる)はo-Ps の中の e<sup>+</sup> と周 囲の電子との重なりを表し、自由空間が大きいほど長い。 2光子角相関の幅狭の成分(na rrow component)の幅は p-Ps のゼロ点振動の運動量分布を表し、自由空間が大きいほど 狭い。 以上の原則は定性的に良く成り立ち、多くの観測例が報告されているが、寿命測 定と角相関測定の両方を同時に行って両者の測定結果を統一的に理解する研究は少ない。

陽電子消滅パラメータは上記の物理的な原則に加えて、空間表面の電子または活性種と の反応、空間内の分子との反応といった化学的な要因によっても影響を受けるので、これ らの要因を考慮した注意深い研究が必要である。 我々はゼオライトを取り上げてその空 孔の陽電子消滅による測定を開始したので、その結果を報告する。

試料として表1に示す Linde A型 および X型の合成ゼオライトを選んだ。

表1 測定したゼオライトと組成および特徴

sodalite	Na6(A102)6(Si02)6:xH20	単位空洞(trancated octahedron)
MS4A	$Na_{12}(AI_{12}Si_{12}O_{48})(NaAIO_2): xH_2O$	α、β、γ ケージ/α ケージの入口径4A
MS3A	(MS4A の Na を K で置換)	(同上) / "" 3A
MS5A	(MS4A の Na を Ca で置換)	(同上) / "" 5A
MS13X	Na86(A102)86(Si02)186:xH20	

試料粉末は 10x30x3 mm の板状(角相関測定)または 10mm φ のペレット(寿命測定)と し350℃で真空乾燥し真空中で測定した。 その後 1気圧の酸素を導入して 02 が Ps 形 成に与える影響を調べた。

結果の一例を図1 および 図2 に示す。 角相関スペクトルは2つ又は3つのガウス関数の和として分離でき,幅の狭い成分(N)が p-Ps の固有の消滅にあたる。幅の広い成分(B)はそれ以外の消滅 (e\*の消滅,o-Ps の pick-off消滅等)の総和である。 寿命スペクトルは4つの指数関数の和として分離でき、長寿命成分が o-Ps の消滅に当たる。

図3 にN成分の幅 (FWHM)をゼオライトの最大空孔の内径に対してプロットして示す。 両者の対応は期待したとおりの関係になっているが、興味深いことにA型、X型では βケ ージ (sodalite unit) があるにも関わらずこの中での p-Ps の消滅の成分は無く、αケー ジ中のp-Psの成分のみが観測されている。一方βケージが最大空孔となっているソーダラ イトではβケージ中の p-Ps成分が観測されている。このことは p-Ps が選択的により大き い方の空孔に入り込むものとして理解される。

いとう やすお、はせがわ まさゆき

第2に注目されることは、何れの場合もN成分の強度が 12~20% とおおきいことである。 これが全て初期に生成したp-Psであるとすると、スピン統計(p-Ps:o-Ps=1:3)から 50 ~ 60%のo-Ps強度が期待されるが、寿命測定の結果ではこれはたかだか 4-5% である。 o-Ps がp-Ps に効率的に変換される機構(例えば空孔表面でのスピン交換)が働いているものと 予測され、触媒効果との関連で興味深い。 このことは酸素の導入の効果 (Ps 形成が増 える場合と減る場合があり複雑)の理解とも関係していると思われる。

講演では以上を総合的に報告し、この分野での陽電子消滅法の特徴を明らかにしたい。





図2 ゼオライトの最大空孔径と N成分の半値幅



図3 陽電子寿命スペクトルの例 MS-5A 350℃ 乾燥試料 長寿命の成分が最大空孔中での o-Psの pick-off 消滅成分 (強度:4.2%)

Voids in Zeolites measured by Positron Annihilation Technique RCNST, University of Tokyo, Yasuo ITO RIISOM, Tohoku University, Masayuki HASEGAWA

## 2C01

無機陰イオンを配位子とする放射性核種の非イオン性高分子吸着体への吸着現象(その1) ― 放射化学分析利用への考察 ―

(放医研,原電\*) 0柴田貞夫,渡利一夫,今井靖子,\*伊澤正寶

はじめに

非イオン性巨大網状構造樹脂(MR樹脂,たとえばXAD-7)やホッリウレタンフォーム(PUF) は、水溶液中の有機物に対する有用な高分子吸着体として幅広く利用されているが、有機 のキレート試薬や抽出試薬を付加あるいは共存させて微量金属元素の分離分析のために用 いられることも多い。我々も当初は、オキシンなどを付加あるいは共存させて 40Co,59Fe, 54Mnなどの吸着について報告してきた。そして陰イオン沈殿用有機試薬であるTPAC を付 加させた MR樹脂を用いて 40Co(NCS)~~や59FeCl~~の吸着を調べているうちに、これら錯 陰イオン種は TPACが存在しなくとも MR樹脂に吸着されることを見出した。その後、他 の稜種についてもある種の無機隆イオンを配位子とする錯隆イオンが類似した挙動をとる ことが明らかにされ、重金属元素を対象とした分析化学への応用も期待されている。

本講演では、様々な分野に散見されたこのような無機陰イオンの吸着例を整理し、吸着機構を考察することにより、放射化学分析への利用の指針としたい。

吸着例

これまで報告されている金属イオンのXAD-7, PUFへの吸着例の主なものを略記する。

- 1) ハロゲン錯陰イオンの吸着―― 遷移全属元素の多くは塩酸溶液中で塩素錯陰イオン として存在するが、これらの中で Fe(四), Gu(四), Au(四), Hg(四)などが吸着される。 塩 素錯陰イオンを形成しやすい Co(四), Mn(□), Zn(□), Ru(四70)等は吸着されない。 金属 ハロゲン化物溶液中でも同様の傾向である。(図-1)
- 2) チオシアン酸錯隆イオンの吸着 --- Co(II), Fe(II)のチオシアン酸錯隆イオンが吸着 される。日金属元素についてはPUF への吸着が報告されている。
- 3) その他——Au(II), UO2 は硝酸溶液からXAD-7に吸着される。
- 実験むよび考察

このような錯陰イオンの吸着学動を明らかにするため、今回は対称性の高い無機陰イオンBF4の高分子吸着体への塩化物溶液中での分配を調べた。吸着はこれまでと同様にバッチ法でおこない、吸着したBF4の定量は1.5MeTプロトンを用いたパF(p,d)160\*,60\* → 160+2反応の高エネルギーと線測定によった。図-2にロータリーエバボレータ中で 一定量のLiBF4を付加させたXAD-7 および 6MLiCL中でXAD-7に吸着させたBF4のスル クトルを示す。なお測定領域を決めるために用いたテフロンを比較のため図示する。これ から計算した分配係数は 100であった。

しばたさだお、わたりかずお、いまいきよこ、いざわまさみ

酸錯陰イオンの場合はエーテルによる抽出性は小さいため、かならずしも容接な関連があるとはいえない。その他いくつかの研究例があるが明快な説明がなされるまでに至っていない。本実験およびこれまでに得られた結果、あるいは逆相イオン対クロマトグラアイとの関連からつぎのような機構が考えられる。すなわち、非無機的で非極性表面をもつ吸着体は、水溶液中では、最も疎水性度の高い溶質が表面に吸着し、電気二重層を形成して溶液中のイオンと相互作用している。濃厚ハロゲン化物水溶液中で形成される対称性の高い 錯陰イオンは大きな分子容量をもち、これが小さな電荷しかもたない時には表面電荷密度が小さくなるため、最も疎水的な化学種として非イオン性高分子吸着体に吸着される。 吸着体が =0 あるいは 20 のような極性基をもつ場合には、小さな陽イオンを引きつけ、 錯陰イオンによる表面電位を減かさせるため、より多くの錯陰イオンを保持することができるため、吸着を促進する要因になると考えられる。

本実験で得られたBF4の吸着は図-1の例とくらべて2桁ほど低いが,上記の考え方で説明できよう。引き続き、PFGやMn04, Tc04, Re04, Ru04 などの吸着挙動,あるいは高分子吸着体の種類の影響等について検討を加えていきたい。



文献

1) 渡利,今井,柴田,三浦;日本厚子力学会誌,26,384(1984)

2) 今井 ; ぶんせき, 1986 (8), 581.

3) R.F. Sippel, E.D. Glover ; Nucl. Instr. Meth., 9, 37 (1960).

ADSORPTION BEHAVIOR OF RADIONUCLIDES COORDINATED WITH INORGANIC ANION ON NON-IONIC POLYMERIC MATRICES(1). APPLICATION TO RADIOANALYTICAL CHEMISTRY.

National Institute of Radiological Sciences, Sadao SHIBATA, Kazuo WATARI, Kiyoko IMAI, The Japan Atomic Power Company, Masami IZAWA

### 2002

#### 金の収率トレーサーの調製と利用

### (青堂大理工)O斎藤裕子 上野 隆 吉原 剛 平尾良光 木村 幹

く席論>

金はたくからその存在が知られており、親鉄元系に分類されてはいるが、ケイ酸塩岩石中に広く分布していることがわかっている。しかし、地殻の平均含存量は3~4 PP b と低く、地殻中の金の分布や挙動については解明されていない部分が多い。

本研究は金の比放射能の高いトレーサーとしてAu-195を調製し、これを収率モニター として利用することにより放射化前分離を行い金を宛量する方法を確立し、さらにケイ酸 塩標準岩石に応用した。

くトレーサーの調製>

収率トレーサーとしては、半減期等の点からPt-195(天然存在比 33.8%)をターゲ ットとして陽子照射によって調製ごきる Au-195 を選んだ。(表1)

<sup>195</sup> Au <b>T-</b> ray energy (k eV)	intensity (%)
99	10
129	1
211	0.5

 $^{195}_{78}Pt(p,n)^{195}_{79}Au \xrightarrow{EC, 7}{183d} ^{195}_{78}Pt$ 

表 1

収率トレーサーは無担体にするため、陽子照射の前にターゲットの白金を精製する必要がある。その方法を次に示した。

1)まず金属白金を玉水に溶解しこれを蒸発範囲後、3モル塩酸溶液にした。

- ス)酢酸エチルズ、1)の溶液から白金中の金を抽出除去した。この金の抽出除去の操作を数回線り返した。
- 3) 金を抽出除去した溶液にマグネシウムを加えて白金を還えした後、遠に分離を行い 白金を回収し乾燥後、陽子照射用ターゲットとした。

陽子照射は、東京大学原子核研究所のSFサイクロトロンご行った。照射条件は、陽子 ころ、15×10秒(8時間45分)照射し、その総量は1、5×10元クーロンごあった。陽子のエ ネルギーは30MeVごあった。生成したAu-195は照射終3時にの4mCC、ターゲット重 量の58より、Pt-195の陽子による全体として見かけの反応断面積は約8バーンと計算 される。

さいとうゆうこ・うえのたかし・よしはらつよし・ひらおよしみつ・きむらかん

照射終3後のターゲットは、王水に溶解後、3モル塩酸溶液とし、酢酸エテルごAu-195を抽出し、塩酸溶液にしこトレーサーとした。

今回調製したトレーサー溶液の金のブランク値は、1回の使用量あたりの、01 ng 以下 となり、じゅうぶん標準岩石試料中の金の定量に利用ごきるものと思われる。 <トレーサーの利用> sample (about 1g)

調製したAu-195トレーサーを利用して、標 準若石中の金含量を求めた。金の分離濃縮操作 は図1に示した。試料約19に今回調製した収 率トレーサーであるAu-195を一定量加えて行った。中性子照射は、立数大学原子力研究所及 SR乳(flux 5×10"n/cm<sup>2</sup>·S) Z4時間及び 日本原子力研究所東海JRR-4(Tパイフ°, flux 8×10<sup>3</sup>n/cm<sup>2</sup>·S) Z0分間ご行った。 く結果>

結果の一部を表えに示した。

本法における操作及び試薬からの金のブラン ク値は検出限界以下であった。また、この方法 による検出限界は0.05 ngになった。



図1 奥駿方法

表 2 JB-3の全含量

weigt(g)	Au found(ng)	yield(%)	Au content(ppb)
0.7725	0.9 <u>+</u> 0.1	58.6	1.9 <u>+</u> 0.3
0.9241	1.7 <u>+</u> 0.1	86.4	2.2 <u>+</u> 0.1
0.7876	1.3 <u>+</u> 0.1	81.8	2.0 <u>+</u> 0.2
0.9801	1.5 <u>+</u> 0.2	71.9	2.1 <u>+</u> 0.2

PREPARATION AND APPLICATION OF YIELD TRACER OF GOLD

College of Science and Engineering, Aoyama Gakuin University, Yuko SAITO, Takashi UENC, Tsuyoshi YOSHIHARA, Yoshimitsu HIRAO, Kan KIMURA

### 2003 有機化合物への誘導体化とイオン対抽出を用いる新しい不足当量分析 法一生物体試料中のイオウの定量への適用

### (東北大·理) O 岩田吉弘·井村久則·鈴木信男

1 結言 不足当量分析法は、目的元素の定量的な回収を必要とせず、放射能測定のみに よって精度よく正確に定量できるという特長を持っており、既に数多くの元素に適用され、 その信頼性が確かめられているいイオウについては試料を酸化燃焼して硫酸イオンとし、 不足当量のBさせたのえ硫酸パリウムとして分離した例があるごしかし沈殿による分離では パオーダー以下の定量は困難である。そこで分離法としてより微量の目的元素に対しても 操作が簡便、迅速な溶媒抽出法を用いた新しい不足当量分析法を開発した。すなわち、目 的元素であるイオウを抽出容易なし価の陽イオンであるメクレンブルー(MB)へ誘導体化 し、次に不足当量の院イオンを用いてMBをイオン対抽出して、その放射能を測定する方 法である。分析法の概略を図1に示すか、不足当量法においてこのような有機合成反応を 用いた例はこれまでにない。また一般の限光光度法の場合と異なり、本法ではイオウを定 量的にMBに変える必要はなく、高い精度と正確さか期待できる。

2 実験 放射性イオウの標準溶液として355でラベルした0.2014の硫酸溶液を調製した。 夏元茶留のための試薬は赤リン 7.5g、ヨウ化水素酸50~l、中酸37.5~lをNb気流下1102で1 時間加熱して調製した。

くメチレンブルー反応と不足当量抽出〉確化物を含む吸物液 に4.0×10<sup>2</sup>Mか-アミ)ジメチルアニリン-5M硫酸溶液と、 0、125M塩化鉄-5M硫酸溶液をそれで水2加加え、窓閉して 湿信した。これを2010二硫化炭素で2回、クロロホルムで 1回洗浄した。5~1分取し、クロロホルム5~12不足当量( 2.00×10-4H)のドデシル硫酸ナトリウム水溶液1~2015 間根とうした。有機相3~1を取り出し、版をふきつHクロロ ホルムを除き、流体シンチレーター(ドータイトScintisol EX-H)10~11M硫酸0.2~10元、流体シンチレーションカ ウンターにて放射能を測定した。

3 結果と考察 く不足当量抽出の基礎検討> 精製したMB の基化物を用いて不足当量抽出の最適条件を検討した。8次10° MMBに3×10°5Mの有機医イオンを含むQ8 M党放客放 Gal と有機溶媒 5alを振とうし、653mmにおける有機相の多光度 からMBの抽出量を求めた。不足当量の対イオンとしては、



図1 分析法のスキーム

いわたよしひろ いむらひさのり すずきのぶあ

- 182 -

ドデシル発電イオンが最適であり、また溶媒として、1,2-ジクロロエタン、1,1.1-トリク ロロエタンなど一達の塩化炭化水素について検討したか、クロロホルムのみかMBを不足 当量抽出することかできた。また共存基として酢酸亜鉛、 タアミノシメチルアニリン、塩 化氨をそれぞれ添加しても、MBの抽出量と影響は見られなかった。

〈不足当量抽出の再現性〉不足当量分析では目的元素の全量が変化しても再現性にく常に

-定量を抽出する必要かある。 図2は暮々な量 の硫化ナトリウムを吸収液に加えMB反応と不 足当量抽出を行なって有機相中のMB濃度を吸 光光度法で求め, 加えたイオウ量に対して プロ ットしたものである。イオウ量か約100/49以上 で一定量のMBか抽出されている。また抽出量 からMBヒドデシル確理が にしで反応している ことかわかった。表1は放射性のイオウの標準 溶液を用いて、四1の分析操作を行ない得られ 結果を示す。イオウの担体量か90~640μgで常 に一定量のイオウが抽出されており、その相対表1 イオウの不足当量分離の再現性 標準備差(R.s.d.)は1.07%と高い再現性を示 している。

く生物体試料中のイオウの定量>本法によりN BSの標準設料 1572 Cittus Leaves 中のイオ ウの定量を行ちった。 武料 500mをテフロンボ ンやに取り既知量の放射性の硫酸溶液と濃硝酸 を加え、150℃6時間加熱分解した。蒸洗装固 後、残渣を希塩酸に溶解して試料溶液とし、そ の一部を還元蒸留に供した。(表2)定量値 0.400±0.008%はR.s.d. 2.09% と高い精度で あり、またNBSの保証値と一致している。さ らに本法を1984年6月に宮城県女川湾内で採取 したホソメコンテ中のイオウの定量に適用した とこ3定量値 0.756± 0.012% (R.s.d. 1.57%) と精度よく定量することれできた。

文献 1) K. Kudo and N. Suzuki, Trends Anal. Chem, 3 (1984) 20, 2) D.W. Downey and G.C. Huston, Anal. Lett., 16 (1983) 1469.



イオウの担体量 1/13	有機相の放射能 Cpm	
89.2	3857	
128	3954	
319	3927	
638	3895	

平均值士標準偏差:3908±41cpm, R.s.d:1.07%

Citrus leaves中のイオウの不足当量分析 表り

盐料量 mg	スパック溶液の 放射能(Qs) cpm	計料溶液の 放射能(Ox) cpm	イオウの 合有量(Mi) Img	んわの 濃度 %
490.3	2848 2796	1408 1369 1402	1.958 1.995 1.903	0.399 0.407 0.388
500.1	2697	1313 1330 1319	2.018 1.967 2.000	0.403 0.392 0.398
571.3	2690	1203 1219 1236	2.366 2.310 2.252	0.415 0.404 0.393

平均值土標準偏差: 0.400±0.008% R.s.d.: 2.09% NBS保証值 .0.407±0.009% スパイク量(Ms):1.914mg \*Mx=Ms(as/ax-1)

A NEW METHOD OF SUBSTOICHIOMETRY USING THE SYNTHESIS OF AN ORGANIC CONPOUND CONTAINING AN ELEMENT IN QUESTION AND THE ION-PAIR EXTRACTION - DETERMINATION OF SULFUR IN BIOLOGICAL MATERIALS.

Faculty of Science, Tohoku University, Yoshihiro IWATA, Hisanori IMURA and Nobuo SUZUKI

2C04

ベンズアルデヒドのホルミル基の反応性の速度論的考察

(新潟大工) 岡田 實, 今泉 洋, 〇内田和仁

-1. トリチウム(T)で標識された化合物中のT原子は,水素原子(H)を含む化合物中の Hと置き替わる性質があり、この性質を調べることはTの取扱上重要である。以前の研究 によいて、筆者らは「COOH基水OH基を含む未標識。有機化合物」と「丁で標識された化合 物」とを「固相・液相」間(又は、「固相・気相」間)において水素同位体交換反応を行 ne, COOH基とOH基の反応性について速度論的に考察してきだ。本研究では、これらー連 の研究の続きとして、CHO基の反応性を追究することを目的とした。

2. ①T標識 PVAの調製。PVA(重合度2000)を粉砕し、粒径を一定にしたものの一定 量(228.8 mg)を反応器に入れる。反応器内の圧を10<sup>-3</sup> Torrまで現圧した後,HTO含有水 (5.9×105 Bgg-1)の一定量(7.2,mg)を寒剤を用いて反応器に導く。次に、反応器を密封 し、70℃に温度設定された恒温槽に入れ、96h反応させる。尚、このHTO含有水蒸気と PVAビの反応は96トで十分平衡に達する。この操作により、PVAはOH基のHをTで置き替 えられる。②ベンズアルデヒドと「標識PVA との間の水素同位体交換反応。①の「標識 PVAを17.6mgずフ別々のバイテルビンに分取し、PVAを溶かさない液体であるベンズテル デヒド を2.00 ml ずつこれらのバイアルビンに加える。バイアルビンを翌封した後,捩とう 器(50℃,60℃,70℃,70℃,90℃)に入れる.所定時間後,ベンズアルデヒドム放射能 を測定する。

3. すべての温度にエッマ、反応後のベンズアルデヒドに放射能の増加が観察された。

これはペンズアルデヒドの中のCHO基のHMTヒ 置き替いったためと考えられる。「90℃で反応さ セニベンズアルデヒドの比放射能の経時変化」と 「これをMcKayプロッドにしたもの」とを図1に 示す。ここで、縦軸の-log」[1-(エ/2)]の中の エはある時刻にあける試料の比放射能であり、 X. は反応が平衡に達し た時の試料の比放射能(計算 値)である。図1を見ろと、McKay アロットは**傾** きが互いに異なる二つの直線によって形成されて いることが分かる。前半の傾きの大きい部分は固 体試料粒子表面での反応に相当し、後半の傾きの 小工い部分は固体試料粒子内部での拡散による反 応に相当するものと思われる。(同様のことが下 標識PVAヒイソアミルアルコールヒα「固相・液 図1 CoH,CHOヒPVA(T)とa間の水素同位体 相」間の反応にも見られている。)

次に、図2のようなA" McKay プロットを作り、



交換反応 にぶりる CoHsCHO a 比放射能 と McKay プロット(反応温度90℃)

おかだみのる, いまいずみひろし, うちだかずひと
表面での反応の反応速度定数を求めた。ここで、A(F)は表面での反応の進行時の試料の比 放射能であり、A<sup>\*</sup><sub>10</sub>(F)は表面での反応が平衡に達した時の試料の比放射能である。

A"McKay プロットビは表面での反応に注目してMcKay プロットを作り直したものであり、 このグラフの傾きは表面での反応の反応速度定数に等しい。表1を見ると、ベンズアルデ

ヒドの反応速度定数は温度により大きく左右され、 温度が高くなるに従って大きくなることが分かる。 これをクタノールや酢酸の反応速度定数と比較す ると非常に小さい。このことはCHO基はOH基や COOH基に比で非常に反応し難いことを示す。

図3から求のたこの反応の活性化エネルギー( ΔEa)を表1に示す。表1を見ると、ベンズアルデ とにのΔEaロナタノールのきのより小こいが、酢酸のものとはど同じである。すなわち、CHO基の 反応速度定数の温度依存性にOH基より小さく、 COOH基とほぼ同じである。

COOH基とほぼ同にである。 以前の研究<sup>21,21</sup>では「固相・液相」間や「固相・ 気相」間の反応にあいてC原子に直接結合してい る日は反応しないとされてきたが、本研究により CHO基の日が反応えることが確全のられた。すな りち、この一連の研究の実験条件にあいて、反応 しない日はCH3基の日とCH2基の日とCH基の日と であることが分か、た、

尚,本実験中にCHO基は酸化されてCOOH基に変化していないことを、H-NMRを用いて確認した。

表1(6H5CHOの表面での反応の反応速度定数と 活性化エネルギー

反応温度 / ℃	50	60	70	80	90
反応速度定数 / h <sup>-1</sup>	0.117	0.145	0.215	0.305	0.441
活性化Iネルギー/kJmal-1			33		

(X 10-2) 図2 CoHsCHOと PVA(T)との間の水素同位体 交換反応 にまける A" McKay アロット



ア:反応温度/K

参考データ

試	料	70℃での反応速度定数/ド	活性化エネルギー/kJmol <sup>-1</sup>
メタ	ノール	84.	88
酢	酸	11	35

参书文献

1) M.Okada, H. Imaizumi, H. Satoh, K. Kobayashi, Radiochimica Acta, 38,49-52 (1985)

2) M.Okada, H. Imaizumi, K. Kobayashi, H. Satoh, Radioisotopes, 35, 9-14 (1986)

3) McKay H.A.C.: Nature, 142, 997-998 (1938)

KINETIC CONSIDERATION ON THE REACTIVITY OF FORMYL IN BENZALDEHYDE Faculty of Engineering, Niigata University, Minoru OKADA, Hiroshi IMAIZUMI, Kazuhito UCHIDA

#### ウラシルにおける放射線誘発水素同位体交換反応

#### (静岡大·理) 〇長谷川圀彦,高木忍

#### 1.緒 言

生体物質についての化学的挙動として,核酸塩基の一つであるウラシルの水素同位体交換反応 については,熱的および触媒添加系などの報告がある。そこで,これらの知見を基に放射線照射 を行なった時のウラシルの環内における放射線誘発水素同位体交換反応について調べた。また,こ の交換反応において熱および触媒を加えた時得られた結果と比較し検討を行なった。

2.実 験

共栓付試験管に1M水酸化ナトリウム溶液1.1mlにウラシル120mgを溶解し、0.37 MBq/mlのHTOを2ml加えた後、次の三種類の実験: []温度(10℃,30℃,60℃, 80℃)のそれぞれにおける効果、②触媒(Pt-black)120mgを加えた時の効果、③ 放射線を照射( $^{60}$ Coy線の線量率,2.0 × 10<sup>15</sup> eV·min<sup>-1</sup>g<sup>-</sup>および1.2 × 10<sup>16</sup> eV·min<sup>-1</sup>·g<sup>-1</sup>)した時の効果、実験[]~③についてそれぞれ単独に行なっつた場合 と、それぞれ組み合せた場合について水素同位体交換反応について調べた。

反応後,触媒を加えたときは吸引ろ過し,触媒と反応液を分離し,ろ液に1M硝酸1mlを加え 結晶を析出し,水またはエタノールで洗浄後風乾した(結晶1)。このような再結晶の操作を二回 繰りかえして結晶をとりだした(結晶1,結晶1)。得られた結晶1からウラシル20mgを精秤 した後濃アンモニア水0.5mlを加えて溶解した。これに水0.5mlを加えてシンチゾルEX -H12mlを加え液体シンチレーションカウンター(Packcard製 Model 333 0)で測定した。クエンチング補正曲線から比放射能を算出した。

3.結果と考察

3.1 温度の効果:10℃,30℃,60℃および80℃と変化させたときの水素交換量は温 度が高くなるに従つて増加した。アレニウスプロツトから活性化エネルギーを求めたところ約46 KJmole<sup>-1</sup>であつた。

3.2 温度と放射線の効果: <sup>60</sup>Co γ線 の線量率を1.2×10<sup>15</sup> eV・min<sup>-1</sup>・g<sup>-1</sup> (10℃)および2.0×10<sup>16</sup> eV・min<sup>-1</sup>・ g<sup>-1</sup>(10℃)のそれぞれの反応時間(hr)と 交換量(dpm/mg)のプロツトがFig.1

はせがわくにひこ,たかぎしのぶ





である。温度10℃においては,未照射と照射したいずれの場合,約3時間程度で交換平衡に達し ていることがわかる。一方温度60℃においては,200時間以上で交換平衡に達した。これらの 値からこの交換反応を擬一次反応とすると,

 $k = \frac{2 \cdot 3 \cdot 0 \cdot 3}{t} \quad A_{\infty}$   $k = \frac{1 \cdot 0 \cdot g}{A_{\infty}} \quad A_{\tau}$ 

(A<sub>♂</sub>, A<sub>t</sub> はそれぞれ交換平衡および時間 t における交換量)

から反応速度定数 k を求めところ予想に反して温度10℃の時のγ線の効果は照射しない時の約 2.7倍であり,温度60℃のそれらの割合は1.5倍であつた。

3.3 触媒と温度の効果:触媒(Pt-black) 120mgを溶液中に加え,温度60℃, 80℃について行なったところ,触媒を添加しいときのそれよりもそれぞれの速度定数の割合が 1.1~1.2倍大きかった。このことは,Pt-black表面が温度により活性化する結果ゥラシルのあるsiteおよびトリチムとのファンデルワルース力による物理的吸着によって中間体を形成すると考えられる。

3.4 温度,触媒および放射線の効果:
Fig.2に温度60℃,触媒120mg,
γ線(線量率 1.2×10<sup>15</sup> eV·min<sup>-1</sup>
g<sup>-1</sup>)である時の反応時間と交換量との関係を
示す。放射線にによって交換量の増加がみられ
るが,このことは触媒を添加したとき顕著な結
50
果を示した。この事実は放射線にとって生成し
た主にHラジカルおよび水和電子(e<sup>-</sup>aq), e<sup>-</sup>aq
+H<sub>2</sub>O → H·+OH<sup>-</sup>,によって触媒が活
性化され中間体の生成し交換反応を促進するものと考えられる。



ウラシルはケト型,エノール型の互変異性を示す。ウラシルの環内における水素同位体交換反応 はいずれの型の場合にも5番siteにおいて電子密度が高いことから水素ートリチウムの交換が 起きると推定出来る。

また放射線照射したときのウラシルの構造の変化,中間体などがこの交換反応に関与するものと 考えられるが明白でない。

RADIATION INDUCED HYDROGEN EXCHANGE REACTION IN URACIL Radiochemistry Research Laboratory, Shizuoka University, Kunihiko HASEGAWA, Shinobu TAKAGI

# 2006

t-ブチルアンモニウムイオンの水素同位体効果

#### (阪大・エ) 〇西沢嘉寿成、青柳美奈子

はじめに。 第一級アンモニウムイオンはジシクロヘキシル-18-クラウン-6のクラ ウン環内の酸素原子と対称性よく水素結合し、錯体を形成し、有機溶媒に可溶化去れる。 この場合、アンモニウムイオンのちっ素原子と結合した部分の水素原子、N-H3の水素原 子が1個のトリチウム原子に置きかわった時、対称性がくずれる。その結果として、錯体 を作りにくくなる。すなわち、有機溶媒中のアンモニウムイオンは軽水素が濃縮しており、 水溶液相のアンモニウムイオンはトリチウムが濃縮している。この化学交換反応を実際の トリチウム濃縮ブロセスに応用すると、ほとんど大部分を占める軽水素を水溶液層から抜 き出すというやや効率の悪い分離法になる。水-アンモニウムイオン-クラウン錯体とい う系を考えると、その中のトリチウム濃度(T/H2O,T/-NH3,T/-NH3)は水< アンモニウムイオン>クラウン錯体になり、水中のトリチウムを引き抜くという本来の目 的とは直接結びつかない。

水-アンモニア系ではアンモニアに、水素ガス-第一級アミン系ではアミンに、水-バ イロール系ではパイロールに、水-インドール系ではインドールにトリチウムが濃縮され ることが知られている。N-H結合の水素原子はトリチウムに置き変わった方が安定であ る。その意味でもt-ブチルアンモニウム塩の-NH3はトリチウムを濃縮するであろう。 アンモニウムイオンに濃縮したトリチウムは、二重温度交換法を適応すれば簡単に水相に 濃縮出来るであろう。以上の観点から、水-硫酸t-ブチルアンモニウム塩の同位体分離 係数を正確に求めると同時に実際にトリチウム水の比放射能の増加と減少を計った。

実験。 t-プチルアミン水溶液と硫酸水溶液をアミン:硫酸のモル比2:1で混ぜ合わ せ、常圧下90℃に保ち乾燥させると硫酸t-プチルアンモニウム塩の結晶が得られる。 この結晶は水を含んでいないことをイオンクロマトグラフで確認した。この結晶 3.66gを 10m1のトリチウム水 (~7000DPM/m1)に溶した。これはほぼ0℃における飽和水溶液であ る。この水溶液を直ちに恒温水槽に入れ、一定温度下放置する。適当な反応時間後、蒸発 用容器に移し、ドライアイス温度で固め、真空系につなぐ。このときの真空系の真空度は ~0.07torrであった。系を再び反応温度に戻し、真空蒸留する。水はドライアイス・アル コールトラップで回収する。アンモニウム塩は蒸発容器に乾燥した状態で残る。回収した 水を1.0g計り取り、液体シンチレーションカクテル (UnivergelⅡ)と混ぜ、シンチレーシ ョンカウンターで測定する。原液の比放射能と蒸留液の比放射能を比較して同位体分離係 数が決定された。

にしざわかずしげ、あおやぎみなこ

結果と考察。 この方法による水素同位体分離は蒸留法を用いているとはいえ、本質的 には化学交換法である。蒸留はアンモニウム塩/水分離のために用いられている。化学交 換法と蒸留法を併用するならば、両者の分離係数を乗じたような高い分離係数を得られる が、それは今回の目的ではない。むしろ、二重温度交換法の適用に目的がある。そして、 二重温度交換法のためには、蒸留法は負の効果を与える。水中のトリチウムをアンモニウ ム塩に濃縮する反応を式で表せば次のようになる。

 $HTO_{(1iq)} + t - BuNH_{3(solid)} = H_2O_{(1iq)} + t - BuNH_2T_{(solid)}^+ (1)$ 

この反応の同位体分離係数(α)は

$$x = \left(\frac{[T]}{3[t-BuNH_3]}\right) / \left(\frac{[T]}{2[H_20]}\right)$$
(2)

ここで、〔T〕はアンモニウムイオン、水それぞれの単位重量当たりの放射能を、〔t-Bu-NHa〕、〔Ha0〕はそれぞれのモル数を示す。書き直すと

$$\alpha = \frac{2}{3} \cdot \frac{n}{m} \cdot \left( \frac{Ci}{C_{\infty}} - 1 \right)$$
 (3)

ここで m.nはアンモニウムイオン、水のモル数を C₁、C∞は最初と平行に達した後の水の 比放射能を示す。

Table 1に C:、及び各温度で処理した後のC∞の値、さらにT/H分離係数を示す。一般に 低温ほど分離係数が大きいことが明らかで Table 1

は温はと分離係数が入さいことが明らかで ある。この傾向は水-NH₄+、水素ガス-メチルアミンなどと同じであるが、水-ピ ロール、水-インドールなどとは逆である。 測定した温度範囲が異なるから直接対比は 出来ないが、例えば水-インドール系の T/H分離係数:  $\alpha$  = 1.24 (70℃) よりも大き い値を示している。

Temp.(°C)	$C_{\infty}$ (DPM/g)	α
0	6087	2.27
20	6177	2.06
40	6133	2.16
60	6388	1.16
80	6566	1.20

この分離系の工学的応用を目的として、

Ci = 7206 (DPM/q)

あるいは、Table 1に示したαの値の精度確認のため、20℃及び80℃における二重温度交換 法を試みた。

α28=2.06とα88=1.20から期待される比放射能の比、(Chot/Ccold)の値は1.19である。 一方実際に測定した値はChot/Ccold=7087/6082=1.17でありよい一致をみたと考える。 またこのことは、二重温度交換法1回の処理により、トリチウム水濃度が約17%濃縮され たことに相当し、かなり能率のよいトリチウム濃縮法と云えるであろう。

Hydrogen Isotope Effect of t-butylammonium Ion.

Faculty of Engineering, Osaka University, Kazushige NISHIZAWA, Minako AOYAGI.

2007

143.144 Pm の製造とその溶液化学への応用

(東北大·金研,三菱重工\*,関電工\*\*) 〇佐藤伊佐務, 三頭聪明,野村 晃,鈴木 進,\*富山寿治,\*\*森井紀雄

緒言

我々は一連のIII 価アクチノイドの性質、主に塩化物,臭化物錯体の生成定数等につい て研究してきた。近年は不安定なNp(III) について調べている。アクチノイドIII 価の化 学的挙動を検討する時に、ランタノイドIII 価のそれを併せて検討する事は重要である。 ランタノイドではPmの研究が最も遅れており、またPm(III) は Np(III)と同じf電子数を 有するのでその研究は重要である。Pmの同位体として市販されている <sup>147</sup>Pmはほとんどア 線を放出せず、トレーサとして使用しにくい。そこでア線放出体のPm同位体 <sup>144</sup>Pm,<sup>143</sup>Pm を<sup>141</sup>Pr( $\alpha$ , n) <sup>144</sup>Pm, <sup>141</sup>Pr( $\alpha$ , 2 n) <sup>143</sup>Pm 反応で作ることとした。また加速器を 用いた核反応による超ウラン元素のトレーサ製造等についても応用できる様に、ターゲッ ト,ターゲットホルダを作製した。

実験ではまずthick target yeildを求めた。次に反跳核種が捕獲分離できる様に、薄い ターゲットとキャッチャーホイルをスタックに組んで実験を行った。これは短寿命のラン タノイド,超ウラン核種のトレーサ利用にあたって、化学分離を容易にするための予備的 検討である。スタックの照射では励起関数も測定した。得られた<sup>143</sup>Pm をトレーサとして 溶媒抽出法により、塩化物錯体の生成定数を求めた。

実験

加速器は東北大学サイクロトロン・ラジオアイソトープセンターのA.V.F.サイクロトロ ンを用いた。まず最初にthick target yieldを求めるため、厚さ1.2mm(814mg/cm<sup>2</sup>)のPmメ タルターゲットに40MeV α粒子を平均電流1.24  $\mu$ A で11時間照射した。<sup>143</sup>Pm および <sup>144</sup>Pm の生成量は、742keVおよび696keV,618keV のγ線強度より求めた。スタックに組ん だ照射実験において、ターゲットは蒸着およびイソプロパノール溶液からの電着の2つの 方法で作製した。

溶媒抽出法によりPmの塩化物錯体生成定数を求める実験において、最初にthick target gield を求めた実験で用いたターゲットは、溶解後Prを分離せずそのまま使用した。有機 相としてHDEHP-オクタン溶液を用い、イオン強度3の過塩素酸-塩酸溶液から抽出を行い 水相中の塩化物イオン濃度の変化によるPmの分配比の変化から、塩化物錯体生成定数を求 めた。スタックターゲットに用いたAlのキャッチャーホイルからは、Pmを無担体で分離し これを用いて同様の実験を行い比較検討した。分離にはFe(III)をPm(III)の担体として 加え、AlをNaOHで溶解し、沈澱分離したPmとFeは陰イオン交換樹脂-塩酸系で分離した。

さとういさむ・みつがしらとしあき・のむらあきら・すずきすすむ・とみやまひさはる・ もりいのりお

#### 結果と考察

thick target yieldを求めた結果を表1に 示す。計算値は文献1より算出したものであ るが、実験値はこれとよく一致している。ま た特に<sup>143</sup>Pm はトレーサとして使用するのに 充分な生成量であった。

図1には<sup>141</sup>Pr(α, n)<sup>144</sup>Pm および <sup>141</sup>Pr(α, 2 n)<sup>143</sup>Pm 反応の励起関数を示 した。Oは(α, 2 n)反応, △および口は (α, n)反応である。図から明らかなよう に、前者は後者より約一桁断面積が大きい。 実線で示した値は文献1の計算値であり、実 験値はこの値とよく一致している。

溶媒抽出実験において、無担体の<sup>143</sup>Pm を トレーサとして使用したときのPmの分配比と、 Prと分離せずにそのまま使用したと場合のそ れでは、前者の方がかなり大きくなった。こ れは後者の場合、PrもPmと同時に抽出され、 抽出剤の有効濃度が減少したためである。 従って、抽出前後の水相のPrの量をEDTA滴定 で求めてPrの抽出挙動を調べ、抽出剤の有効 濃度を算出し、Pmの分配比を補正した。こう して得られたPmの分配比および塩化物錯体生 成定数は、無担体Pmをトレーサとして使用し た場合のそれらに近い値が得られる。

#### 表1. Thick target yield

Nuclide	Total yield	μCi/μ	ıA∙hr
	(µCi)	Experimental	Calculated <sup>1)</sup>
143 <sub>Pm</sub> ·	60	4.4	4.4
144 <sub>Pm</sub>	5.6	0.41	0.28



図1.<sup>141</sup>Pr(α,n)<sup>144</sup>Pm および <sup>141</sup>Pr(α,2n)<sup>143</sup>Pmの励起関数 〇:742keV(α,2n), ム:696keV(α,n) ロ:618keV(α,n)

### 

 Landolt-Börnstein: Numerical data and functional relationships in science and technology, New Series, Group I, Vol. 5(Springer, DEU).

PRODUCTION OF <sup>143,144</sup> PM AND THEIR APPLICATION TO THE SOLOTION CHEMISTRY

The Research Institute for Iron, Steel and Other Metals, Tohoku University, Isamu SATOH, Toshiaki MITSUGASHIRA, Akira NOMURA, Shin SUZUKI Mitsubishi Heavy Industries, Ltd., Hisaharu TOMIYAMA Kandenko Co. Ltd., Norio MORII 2008

### (東北大・理) 〇橋本和幸、大森 巍,吉原賢二

【緒言】

テクネチウム化学は、核医学の分野の発展と共に著しく発展しており、最近では、基本 的な化学的性質を明らかにする研究が行われている。一方、その化学的性質から、錯塩化 学の分野でも興味が持たれている。こうしたことから、テクネチウム錯体の系統的研究が 1970年代後半から始められた。特に、1980年代に入って<sup>99</sup>Tc(V),<sup>99</sup>Tc(IV) および <sup>99</sup>Tc(III) 錯体の合成法が開発され、多くの新錯体が合成・同定された。トリス(アセ チルアセトナト) テクネチウム(III)に関して、<sup>99</sup>TcO<sub>4</sub>-から直接合成する方法を Abramsら<sup>17</sup>が、還元剤としてNa<sub>2</sub>S<sub>2</sub>O<sub>4</sub>を用いることで確立した。当研究室でも、この 方法を用いて、アセチルアセトン(Hacac)以外にベンゾイルアセトン(Hbzac)、2-テノイルトリフルオロアセトン(Htta) について合成を行い、トリス型錯体の合成・単 離に成功した<sup>29</sup>。しかしながら、<sup>99</sup>Tc(bzac)<sub>3</sub>および<sup>99</sup>Tc(tta)<sub>3</sub>に関しては、収率が低 いことが問題となった。そこで本研究では、これに代わる合成法として、<sup>99</sup>Tc( $\beta$ -dik)<sub>3</sub>]を 合成することを試みた。

#### 【実験】

<u>「<sup>99</sup> Tc(tu)<sub>s</sub>C1] C1<sub>o</sub>(tu=チオ尿素)の合成</u>:0.5Mチオ尿素/1M塩酸溶液に、 <sup>99</sup> TcO₄<sup>-</sup>溶液を徐々に、沈澱が生成しないように滴下し、約30分間放置する。この溶液 に、2Mチオ尿素/濃塩酸溶液を加え、一晩放置し、析出した沈澱を集めた。その後、沈 澱を濃塩酸で洗浄し、減圧乾燥させて試料とした。同定は、元素分析法で行った(計算値; C,10.25; H,3.44; N,23.90; Tc,16.90:実測値; C,10.23; H.3.38; N, 23.34; Tc,17.08)。なお、Tcの分析値は、液体シンチレーションカウンターにより放 射能を測定して求めた。

<u>99 Tc- $\beta$ -ジケトン錯体の合成</u>:(1)還流法: [90 Tc(tu)<sub>5</sub>Cl] Cl<sub>2</sub>に $\beta$ -ジケトン (Hacac, Hbzac, Htta),メタノールを加え、還流法により合成した。生成物は、シ リカゲルカラムクロマトグラフィー [溶離液:ベンゼン(-ジエチルエーテル),クロロ ホルム,エタノール]により分離した。(2)抽出法:0.5Mチオ尿素/1M塩酸溶液に、 90 TcO<sub>4</sub>-溶液を加えて十分反応させた系に、0.5M  $\beta$ -ジケトン/ベンゼン溶液を加え、 マグネチックスターラーで攪拌した。この時、水相のpHを1M酢酸ナトリウム水溶液で 変化させて抽出を行った。

<u>�� T cの放射能測定</u>: 液体シンチレーションカウンターを用いて行った。

はしもとかずゆき,おおもりたかし,よしはらけんじ

【結果および考察】

出発物質として [ $^{99}$  Tc(tu)<sub>5</sub>C1] C1<sub>2</sub> を用いた還流法による $^{99}$  Tc- $\beta$ -ジケトン錯体 合成研究において、還流生成物をシリカゲルカラムクロマトグラフィにより分離した各成 分の割合を表1に示した。なお、本カラム条件下では、 $^{99}$  Tc( $\beta$ -dik)<sub>3</sub>は、溶離液として ベンゼン (-ジエチルエーテル)を用いることによって溶出することが確かめられている。 ベンゼン (-ジエチルエーテル)溶出成分の割合は、Hacacの場合では、16%程度である が、Hbzac, Httaの場合では、ほとんど見られず  $^{99}$  Tc(bzac)<sub>3</sub>,  $^{99}$  Tc(tta)<sub>3</sub> の生成は 認められなかった。Hacacの場合、ベンゼン (-ジエチルエーテル)溶出成分は、紫外・ 可視スペクトルより、 $^{99}$  Tc(acac)<sub>3</sub>であることが確かめられた。しかしながら、その収率 は、 $^{99}$  TcO<sub>4</sub>-からの直接合成法による収率の約半分程度であった。これらの結果につい ては、還流を窒素気流中で行った場合でも大きな変化は見られなかった。

抽出法においては、Hacacを用いた場合で水相のpHを1.0から4.5に変化させると、高 収率(90数%)で有機相にテクネチウムを導けることが認められた。なお、有機相へ抽出 された化学形については、現在検討中である。

β-ジケトン	ベンゼン (-ジエチルエーテル)	クロロホルム	エタノール	。その他 (カラム内)
Hacac	$16 \pm 3$		$66 \pm 2$	18 ± 1
Hbzac	0.3	$2 \pm 1$	$52 \pm 3$	$46 \pm 4$
Htta			$22 \pm 5$	78 ± 5

表1 [<sup>99</sup> T c(tu)<sub>5</sub> C l] C l<sub>2</sub> を用いた還流法によるカラム溶出成分の割合/%

### [文献]

1) M. J. Abrams, et. al., Inorg. Chim. Acta, 77, L235(1983).

2) K. Hashimoto, et. al., J. Radioanal. Nucl. Chem. Lett., <u>103</u>, 19(1986).

SYNTHESES OF "TC- B-DIKETONATES FROM THE "TC-THIOUREA COMPLEX

Faculty of Science, Tohoku University, Kazuyuki HASHIMOTO • Takashi OMORI • Kenji YOSHIHARA

# **2℃09** クロロビス(β-ジケトナト)オキソテクネチウム(V)錯体の 塩基加水分解機構

(東北大理)山田容子、〇大森 巍、吉原賢二

「緒言」

テクネチウムの錯体化学は、1980年代に入ってから急速に発展した分野である。これま でに多くのテクネチウム(111)、(1V)および(V)錯体が合成されるとともに、合成方法も確 立されてきた。 特にテクネチウム (V) 錯体については、過テクネチウム酸を還元して得 られるジクロロジオキソテクネチウム (V) 塩 ( $[TcO_2Cl_2]^-$ )を出発物質として合成されて いる。またそれらの反応性に関しても、structural trans-effect (STE) の観点から考察 されているが、系統的に研究はされていない。本研究では、これまで報告してきたジクロ ロビス (アセチルアセトナト) テクネチウム(1V)( $TcCl_2(acac)_2$ )およびクロロビス (8-キノリノラト) オキソテクネチウム(V)( $TcOCl(ox)_2$ ) の塩基加水分解機構を基に、クロロ ビス ( $\beta$ -ジケトナト) オキソテクネチウム(V)( $TcOCl(\beta-dik)_2$ ) の塩基加水分解機構に ついて検討を加えた。  $\beta$ -ジケトンとしては、アセチルアセトン(Hacac)、ベンゾイルア セトン(Hbzac)およびジベンゾイルメタン(Hdbm)を選んだ。

「実験」

TcoC1(β-dik)<sub>2</sub> は (Bu<sub>4</sub>N)[TcO<sub>2</sub>Cl<sub>2</sub>] と目的のβ-ジケトンを還流して合成した。さら にシリカゲルカラムクロマトグラフィーにより幾何異性体を分離精製した。単離同定した 錯体は、cis-およびtrans-TcoC1(acac)<sub>2</sub>、cis-TcoC1(bzac)<sub>2</sub> およびcis-TcoC1(dbm)<sub>2</sub>であ る。錯体の塩基加水分解速度は、溶媒抽出法によって求めた。所定濃度のテクネチウム錯 体を溶かしたクロロホルム溶液に、所定濃度の水酸化ナトリウム水溶液 (イオン強度1.0) を加え、25℃でマグネティックスターラで搅拌し、一定時間毎に両相の放射能を測定して テクネチウム濃度の時間変化を求めた。なおテクネチウムの放射能測定は液体シンチレー ションカウンタを用いて行った。

「結果および考察」

有機相のテクネチウム濃度の減少は、用いたいずれの錯体について

 $\ln\{[\text{TcOC1}(\beta - \text{dik})_2]_t / [\text{TcOC1}(\beta - \text{dik})_2]_0\} = -k_{app}t$ (1)

で表わされる。添字 0 および t は、それぞれ時間 0 および t を意味する。また有機相中の吸収スペクトルに変化が認められなかったことから、有機相中において異性化などの

やまだ やすこ、おおもり たかし、よしはら けんじ

反応はないと考えられる。

見かけの反応速度定数 kapp の水酸化物イオン濃度依存性から TcOC1(β-dik)2 錯体の 塩基加水分解反応速度 R は

 $\mathbf{R} = \mathbf{k}_1 \left[ 0 \mathrm{H}^{-1} \left[ \mathrm{Tc} 0 \mathrm{Cl} \left( \beta - \mathrm{di} \mathbf{k} \right)_2 \right] \right]$ (2)

と表わすことができる。しかし cis-TcOC1(dbm)2 錯体では、 $k_{app}$  を [OH-] に対してプロットすると直線関係を示さない。従って TcCl2(acac)2 および TcOC1(ox)2 においてみられたように  $k_{app}$  は、

 $k_{app} = (k_1 + \frac{k_2 k_4}{k_3 [C1^-] + k_4 [OH^-]})[OH^-]$ (3)

となる。得られた速度定数を表1に示す。ここで用いた trans-TcuCl(acac)2 錯体は、ジ エチルエーテルを含むクロロホルムで溶離したもので、再結晶によっても錯体からジェチ ルエーテルを除くことができなかったものであるが、同様にして得た cis-TcuCl(acac)2 と分解反応速度定数を比較すると、 trans体の方が大きい値を示している。しかしこれま で見出されているようなSTEは認められな

い。また水相に抽出されたテクネチウム錯体 は、塩化物イオンを放出した後に、二座配位 子が離れ、最終的に過テクネチウム酸イオン になる。従ってテクネチウム錯体は図1で示 されるような塩基加水分解機構によって有機 相から水相へ抽出される。



表1 Tc0C1(β-dik)2 錯体の塩基加水分解反応速度定数(25℃)

速度定数						
錯体	$k_1/M^{-1}s^{-1}$	k2/s-1	k <sub>3</sub> /M <sup>-1</sup> S <sup>-1</sup>	k₄/M <sup>- t</sup> s <sup>- i</sup>		
cis-TcOC1(acac) <sub>2</sub>	1.0 x 10 <sup>-5</sup>					
cis-TcOC1(bzac) <sub>2</sub>	$1.3 \times 10^{-5}$					
cis-TcOC1(dbm)2	3.3 x 10 <sup>-7</sup>	4.7 x $10^{-7}$	4.0 x $10^{-5}$	2.1 x $10^{-4}$		
cis-TcOC1(acac) <sub>2</sub> *	6.5 x $10^{-3}$			·		
trans-TcOCI(acac) <sub>2</sub> *	$1.0 \times 10^{-5}$			·		
* 粗結晶を4%ジエチルエーテル	-ジクロロメタンを月	用いてシリカケ゛ルク	ロマトク、ラフィーに、	より溶離・精製		

BASIC HYDROLYSIS MECHANISM OF CHLOROBIS( $\beta$ -DIKETONATO)OXOTECHNETIUM(V) COMPLEXES Faculty of Science, Tohoku University, Yasuko YAMADA, Takashi OMORI and Kenji YOSHIHARA

#### 単体硫黄と二硫化炭素の硫黄同位体交換反応

#### (北里大衛生) 〇小川 幸次 瀧 幸

1. 緒言

チオカルボニル化合物(チオウラシル,チオアセトアミド等)の硫黄原子は単体硫黄と容 易に同位体交換することが知られている.しかし二硫化炭素の硫黄原子は,封管中で<sup>35</sup>S-単 体硫黄と130℃,3時間反応させても単体硫黄との同位体交換はなく,またR.Cooleyらによって も同様な結果を報告している<sup>11</sup>.<sup>35</sup>S-二硫化炭素の合成については種々の合成方法が報告さ れてきており,キサントゲン酸塩の硫黄原子をアルコール中で<sup>35</sup>S-単体硫黄と同位体交換さ せた後,塩酸を加えることによりキサントゲン酸塩を分解させて<sup>35</sup>S-二硫化炭素を得る方法 などがある<sup>21</sup> 我々は二硫化炭素が硫黄と化学的に類似の性質をもつセレンの有機化合物で あるセレノウラシルのセレン原子と反応し相当するチオウラシルを与えることを以前報告し た<sup>31</sup>.<sup>35</sup>S-二硫化炭素の合成において単体硫黄と容易に同位体交換するチオカルボニル化合 物を微量添加し,この化合物を媒介に二硫化炭素を単体硫黄と同位体交換さえる方法は有効 であると考え検討した.その結果,チオカルボニル化合物の添加は有効であったが、塩基性 有機化合物であるアミン化合物の添加もまた有効であった.今回はこれらの結果を報告する. 2.実験

<sup>35</sup>S-単体硫黄は日本アイソトープ協会よりトルエン溶液として購入したものを用いた.二 硫化炭素,エタノール,トルエン,ピリジン等は常法により精製したものを用いた.単体硫 黄(和光純薬 純度99.9999%)は市販品をそのまま使用した.

反応は封管中で行い、反応後開封し、真空装置を用いて注意深く蒸発成分を液体窒素で補 集する.補集した溶液に1mlの二硫化炭素を加えた後、蒸留にて沸点45-48℃の留分(二硫化 炭素の沸点 46.5℃)を回収し、その回収留分の一定量をシンチゾル500(和光純薬)に溶解 させ液体シンチレーションカウンタにより放射能測定を行った、放射能測定にはPACKARD TR1-CARB300を使用した.

3.結果と考察

二硫化炭素と<sup>35</sup>Sー単体硫黄の同位体交換反応を種々の反応条件下で検討した結果を全放射 能に対する標識された二硫化炭素の放射能の比を%にしてTable-1に示す.溶媒の違いによる 影響を調べた結果二硫化炭素のみやトルエンでは<sup>35</sup>Sー二硫化炭素の生成が確認されなかった が,極性溶媒であるエタノールやピリジンでは同位体交換が認められた.特にピリジンの場 合には76.1%の収率を示した.二硫化炭素及びトルエンの誘電率はそれぞれ2.61,2.37である のに対しエタノールは24.3,ビリジンは33.1と非常に大きく.溶媒の誘電率の大きさに従って 収率も増大している.

エタノール溶媒に微量のチオカルボニル化合物またはカルボニル化合物を添加した時の

おがわこうじ たきこう

影響を調べた結果,いずれの場合にも収率を増加させるのに有効であった.これらの化合物 はいずれもアミノ基や窒素原子をもっており塩基性有機化合物である.塩基性度の大きいア ミン化合物(ピペリジン pK2.79,ジェチルアミン pK3.02 ピリジン pK8.77)をこの反 応に加えた結果,30℃,3時間の反応をさせた時ピペリジンで77.2%の収率があた.またピ ペリジンの場合溶媒をトルエンにしても26.1%の収率があった.このことはチオカルボニル 化合物であるより塩基性有機物であることがこの反応に影響していると思われる.

以上のことより二硫化炭素が誘電率の大きい溶媒や塩基性化合物に配位するかまたは一部 結合し単体硫黄と同位体交換するのに都合の良い中間体を形成し,この中間体が二硫化炭素と 同位体交換しながら反応が次式のように進行するものと思われる.



Table-1				
solvent	additive yie.	Ld of CS <sup>35</sup> S		
(2)	.8X10 <sup>-3</sup> mo1/1)	(%)		
(130°C)				
carbon disulfide	·	0		
toluene		0		
acetone		7.3		
ethanol		11.2		
pyridine		76.1		
ethanol	urea	67.3		
ethanol	thiourea	83.8		
ethañol	acetamide	63.1		
ethanol	thioacetamide	80.6		
ethanol	uracil	49.6		
ethanol	2-thiouracil	61.0		
( 30°C)				
ethanol	piperidine	77.2		
toluene	piperidine	26.1		
ethanol	diethylamine	77.1		
ethanol	pyridine	11.0		

CS<sub>2</sub>; 0.83 mol/1, S; 0.25X10 mol/1, 3hr

1)R. A. Cooley, et al J. Am. Chem. Soc. <u>61</u> 2970 (1939).
2)J. Cifka, et al J. Labelled Compds. <u>1</u> 189-94 (1965).
3)小川 幸次, 瀧 幸 日本化学会第5 2春季年会講演予講集 1282 (1986).

SULFUR EXCHANGE REACTION OF CARBON DISULFIDE WITH ELEMENTTAL SULFUR School of Hygenic Sciences, Kitasato University, Koji OGAWA and Ko TAKI

- 197 -

Redox Sub-and Super-Equivalence法による 微量タリウムの同位体希釈分析 (静大理)の吉岡潤江·長谷川图彦·森下寿博

不足当量法による同位体希釈分析"(以下 Subst-IDA と略す)は辺速簡便で、かっ精度の面からも非常に優れている為、めざましい発展をとげて来た。しかし、この方法は、反応生成物の一定量分離という厳しい条件が必要とされるため、このような条件から外れると、定量値に大きな誤差を生じた。しかし Sub-and Super-Equivalence法<sup>2</sup> (SSE-IDA法)は、このような厳しい条件を必要としない。なぜなら、この方法は、等濃度失法<sup>2)</sup>という原理に基づいているからである。そこで、前回この方法を用いて、好客元素 [As(m)] 共存下で、微量アンチモンの定量<sup>3)</sup>を行った。その結果 Subst-IDA法に 比べ、定量可能な領域が広くなる事、又その理由を明らかにした。今回は、<sup>309</sup>TU(原研製) 中に含まれる微量タリウムの定量を試み、上記のような厳しい条件から外れた場合でも、 原研仕様書の分析値と良く一致した。その結果について考察した。こちに今回は、定量実 研媒作のミクロ化を試みたので、それについても、ころに

[ 実驗] <u>試藥及び試料の調製</u> <u>Carrier</u> <u>sola</u>;  $\mathbb{R}(\Pi)$  is  $\mathbb{P}(\mathcal{Q}_3 \leq j)$  調製し、  $4 \times HRQ$  sola.  $\mathcal{L} \subset \mathbb{R}$ 病(F.  $\mathbb{R}(I)$  in  $\neg \neg \neg \neg i$  A, B 2 種の carrier  $sola. <math>\mathcal{E}$  調製(F.  $\neg \neg$ 滿興酸用のA  $\neg i$   $\mathbb{R}(\Pi)$  carrier  $sola. \mathcal{E}$   $o.s \times HaQQ$ ,  $\neg \neg H_2SO_3$  還元し、過剰量の  $H_2SO_3$   $\mathcal{E}$ 加納分解し F後,  $\mathbb{R}(I)$  in  $[H^*=0.7N, C\mathcal{Q}^*=0.5N, CQ^*=0.6N]$   $\mathcal{E}(F. \overline{F}, \overline{F$ 

事である。1) R(1)試料溶液の1ml 2) 濃度の 異にる Caffiet 溶液の1ml 3) 各 aliguotの 酸濃度 B い 容積を等しくするための調整液 の2ml 4)酸化剤としての KBrOs 0.1ml, 計 の5ml中で酸化還元反応を行った。又Tel(1)と R(11)の分離試薬として、20% TBP in CoHo 0.5ml を用いて抽出分離を行るった。実験操作ミクロ 化のため、溶液の採取には精度±1%以上のマ イクロビッツターを用いた。少量の溶液を均 ーに湿せるため、そして器壁への溶液の付着 による残存をなくずために、マイクロテスト チューブ (15ml)用のミキサー及び遠に構を 用いた。放射能測定は FMカウンターで行なった。



よしちかひろえ・はせがわくにひこ もりしんとしひろ

- 198 -

[結果及び考察] <u>予備実験</u> i) <u>P(I)と T(四)の抽出条件の検討</u>;不足当量酸化された T(I)と未反応のT(2002)=%ANで抽去(T-ch)(Fig. 1のような実験を行った。その結果,本実験は[H]=2.2N [(2]=%ON, [CQ02]=%ANで抽去(T-。 NG([N05]=0.05N)の影響は見られなかった。抽去時面60秒。 [ii) T(I)の酸化空の検討; HCQ系(0.5~3N)ではT(I)は、ほとんど 酸化されず, [HC2-HCQ04]系(2-4N)にす 3と定量的に酸化されて.([T(I)]=78,4g/me)。酸化時间 数秒。<u>本実験</u> i)試料溶液の調點 质研製<sup>45</sup>Fe(88mcc/gTe, &/mc/me, Te(N03)3:n 37N HN03) E構取, TP(I)(arrier Soln.(A) と同様なる法で 調製, <sup>566</sup> Te(I)(TE(I)) 10.7,4g/mel, 9.5,4g/mel:n [H=N, COOR=0.5N, NO5=0.2N]の2種類E(F-F.) たらに 既知量TP(I) を 法加してため 医試料溶液と(T-c) Table 113(<sup>\*</sup>107+1),4g, Table 313\*?5=x, 1.5x,

2x, (x+1), (1.5x+1), (2x+1), ug te 理論値と( re. ii) Redox SSE-IDA E Redox Subst-IDAの比較; 引足量のKB+O3(1.64×10,100)により、 酸化これ抽出分離これたPCの の放射能をTable1に示す。 このデーターを用いて SSE- 及び Sabst-IDA注仁徒化、1777 法によっこ水めた分析値を Table2 に示す。前者は後者 に比ぐ設差2%以下で理論 値と一致(た。これ(ISSE-IDA法 が等濃実法の原理に 基づいている為と思われる。 前)市販(原研製) 在中に含ま れる微量タリウムの定量; Table3に示されるように 誤差 3% 以内で(Sample No1 を除く)原研仕様書による 計算値と良く-致した。 iv)最後に、このようねミク ロロ容量でも、精度よく定 量土末、このような実験操作 のシフロ化は RI廃液処理に も大きく貢献上来るそのと 期待まれる。

Table 1 Radioactivities of the PR(III) isolated from each aliguot

amount of	f TL(I)	Activity of se	parated PC(II)
1st series X+28 (µg)	2nd series RX(Mg)	1st series Az+iy (cpm)	2nd series Azz (cpm)
X = 2.07 X + F = 3.07 X + 25 = 4.07	22=4.14	Q x = 3165 Q x+y = 2249 Q x+2y = 1713	Q2x= 3365
x + 3x = 5.07 x + 4y = 6.07 x + 5y = 7.07 x + 5y = 7.07	ðx=621	Q z+3z= / 394 Q z+4z= / 2 / 6 Q z+5z= / 0 28 Q z+5z= / 0 28	Q3x=3538

Table 2 Comparison of the values Determined by the two method

Methods	SSE - IC	DA	Subs	st-IDA	1
*Data	{iy, az	z }	{ : y, Qx Qx+iy,	Qz+28 Qz+(2+1)8	az+34 , ax+(3+2)4
9- 4/	*=2	<b>X</b> =3	£=/	X= X+28	X= X+34
Taken TE(I) (49) Found (48) Etror (%)	22 = 4.14 X= 2.10 1.4	3X = 6.21 X = 2.09 1.0	X=287 X=2.35 13.5	X=4.07 X=4.45 9.33	X=5.07 X=5.60 10.45
• (medined	) 0.40	0.27	0.81	0.41	0.33

\* The same data in Table

Table 3 Determination of the trace amount of thallium in Commercial 2014 The prepared in JAERI

Sample No	1	2	3	4	5	6
Taken (ug)	0.95	1.43	1.90	1.95	2.43	2.90
Found (Mg)	1.02	1.45	1.95	1.91	2.41	2.96
Ettot (%)	7.36	1.40	2.63	2.05	0.82	2.07

文献 1) N.Suzuki, proc. and Comf. Radio 150 topes (Japan) 1958, 15. 2) I.Klas., J. Tölgyess y and E.H. Kleh, Radiochem. Radioanal dett. 1994. 8,83. 3) H.Yoshioka and T.Kambara Tolavita 198<u>431,509</u>

DETERMINATION OF THE TRACE AMOUNT OF THALLIUM BY REDOX SUB- AND SUPER-EQUIVALENCE METHOD OF ISOTOPE DILUTION ANALYSIS.

Faculty of Science, Shizuoka University, Hiroe YOSHIOKA, Kunihiko HASEGAWA, Toshihiro MORISHITA

同位体希釈分析法によるDNAの定量(その2)

(静岡大・理) 吉岡淵江・〇久田 達也・古永尤一・長谷川 圀彦

〔緒言〕前回、Sub- and Super- Equivalence法による同位体希釈分析(SSE-IDA法)の 利点を実証する目的で、この方法を酵素反応による DNAの定量に適用した。しかし、酵素 反応の複雑性及びその他の理由等ご、定量段階まごに到らなかった。酵素反応理論ごは、 酵素(E)に対し、基質であるDNA (S)が過剰量に存在するとき、生成物(P)は、DNA の量に依存することなく、常に一定量だけ生成されるはずである(Fig.2)。この理論が成り 立っためには、酵素反応はDNA濃度に対して0次反応ごなければならない。0次反応の条 件を見出すことができれば、SSE-IDA法によるDNAの定量は可能となる。今回は、DNA としてプラスミド pUC18, DNA切断酵素としてHindIIを用いて、反応次数の検討等を行っ た。その結果、定量可能な条件が見出されたのご報告する。

〔実験〕í)試薬及び試料 DNA;pUC18(大腸菌 JM 105から調製した )in TE soln. 濃度決定は吸光度(A260)及びデンシトストリー(宝酒 造(株) pUC18をstandardとする)の2 っの方法ご行,た.制限酵素;HindⅢ(宝酒造 (株))10万/ulを Dilution Buffer (D.B.) ご 10/1 に希釈し保存した。これを反応時に Reaction Buffer (R.B.)ご希釈して用いた。TEsoln, (DNA保存用溶液);(IOmM Tris pH 8.0, /mMEDTA)D.B.(醛素希狀溶液);(IOmM リン酸カリウム,200mMKCL,05mMEDTA,1mMDTT,0.01%ABS,50% グリセロ-1. pH1.5) R.B.(酵素反応組成液);(反応溶液中, 10mM Tris HCL, pH 7.5, 7mM MgCL, 60mM NaC() TPE(ゲル電気泳動用Buffer); (0.08M Tris-Phosphate, 0.002M EDTA) ゲル;(1.5% 3が ロース)ESB(酵素反応停止液);(100mMEDTA,25% suchose,0.2%BPB)。 ii)実験操作 DNAに対する酵素反応はR.B.中37℃ご行った。一定時間反応後、ESBsoln.によ

リ反応を停止した。反応後の試料は、超ミニゲル電気泳動装置によりCCC形(covalently

closed circular form) DNA, OCFF% (open circular す)を分離する。 〔結果及び考察〕 i> pUC18DNA に対する HindII

の力価の測定 Hind II の酵素活性の目安を知る ためFig.1のような実験を行った。その結果、39℃ 1hrでpUC181mgを100%近く切断するためには 10 10 必要であることかわかった。このように多 くの酵素を必要とするのは希釈により酵素活性 が低下するためと思われる。 ii)の次反応の条件 の検許 酵素反応による DNA 定量に SSE-IDA法 を適用するには、異なる量のDNAに対してほぼ Fig.1 pUC18 DNA lag に対するHind車の力価 - 定量のL形が生成することが必要である。こ



よしあかいろえ・ロルさだたつや・よしながこういち・はせがわくにいこ

のための条件はFig.2に示すように、酵素の活性中心が基 質ご館和 L Z いることである。基質濃度一定のとき、酵 素濃度を減5 せば反応は 0 次になっ こ いくが、酵素は希 秋によって活性が失なわれ、Hind II では約 $10^{3}$  m/L ご活性 は完全に失われた。PUC 18 DNAに対する Hind II の反応次数 を知るために、反応時間とともに生成する L量を調べた 結果を Fig.3に示す。グラフ が直線になれば 0 次ごある。 (Q) ごは Hind III 0.20/ul に対し Z、 pUC 18 a. 06 mg/ul は 0 次ごはないのご、生成する L量が

基質濃度	$S + E \rightleftharpoons ES \rightarrow E + P$
り1 <u>氏</u>	
2) 3,4 会大。	□□+→→ ≈□→→→+
3) 飽和	
4)大過到	
Fig. 2	酵素の活性中心と基質



、生成する L 量が 濃度 との関係 異なる。(b) では Hind III 0030/LL に対して、 pVC18 0.02/g/LL, 0.06/g/LL は に つ次 こ あるのご、 生成する L の量はほぼ等しい。 L たが、 て、 (b) の方の条件 が定量に適している。 iii) L 生成量に対する pVC18 DNA 濃度の影響 上記の D 次反応より求めた条件下 で、L 生成量に対する DNA 濃度の依存性を調べた。 その結果を Fig.4に示す。 こ れより、 当濃度点法、に 基づく SSE-IDA 法ならば、定量できる 見通しが得ら れた。 L かし、酸素反応生成物 L 量 はまだわずかに DNA 濃度に依存している。酸素濃度が低ければ低い 程、生成される L 量 は 一定に近づく と思われる。 そ こで Hind III 濃度を検討している。

又、3H-チミジンを取り込ませた3H-DNAを調製中である。これを未知試料としてSSE-IDA法により3H-DNA中のDNAを定量し、その結果を報告する予定である。



Fig.3反応時間とL生成量 との関係

DETERMINATION OF DNA BY ISOTOPE DILUTION ANALYSIS.

Faculty of Science, Shizuoka University, Hiroe YOSHIOKA, Tatsuya HISADA, Kouichi YOSHINAGA, Kunihiko HASEGAWA

タンデム加速器を用いる超微量放射性核種の検出(5)一考古学試料への応用 2C13(東大理・東大原子力センター1・日大文理2・東大核研3・都立大理4) 〇吉田邦夫·小林紘一<sup>1</sup>·永井尚生<sup>2</sup>·今村峯雄<sup>3</sup>·吉川英樹<sup>4</sup>·沖崎昌平<sup>2</sup>· 小林貴之<sup>2</sup>•八木進午<sup>2</sup>•本田雅健<sup>2</sup>•山下博

はじめに 東大原子力センター(RCNST)のタンデム型イオン加速装置は昨年春運転を再開 し、これを利用した高エネルギー質量分析法では、従来の18日eに加え、14Cの測定を開始した ことは、昨年の本当論会1で報告した。今回、システム・バックグラウンドの低減化、および評価 を行い、いくつかの考古学試料について測定を行ったので報告をする。 測定系 Csスパッター負イオン源(HICONEX 834)を用いたback focus法により 得られる<sup>14</sup>C<sup>-</sup>,



 $({}^{14}C/{}^{13}C)_{q} = ([{}^{14}C^{3+}]_{d}/[{}^{13}C^{3+}]_{m})(1/\varepsilon')R_{H}$ where  $R_{H} = [CH^{-}]/[C^{-}](=I_{13}/I_{12}-[^{13}C]/[^{12}C])$ --- 式(1)

<sup>13</sup>CH-を、3MVで加速する。<sup>14</sup>C<sup>3+</sup>をSSD で計数すると同時に、モニター・ファラデーカ ップにより13C3+の測定を行う(モニター・フ ァラデーカップ法)。 試料中の14 C/13 C比 は式(1)で得られる。ここで ε'は、ビーム 透過率で、ε'>0.90である。また I12, I13は イオン源でのイオン電流を示し、現在は14C3+ 13 C<sup>3+</sup>測定の前後に測定している。標準試料 <u>Momentum Analysis</u> → <u>Monitoring</u> として炭化糖SST -1970(学習院大学木 越教授提供:Modern Carbonの 1.51±0.01倍)を 使用し、試料の年代は、標準試料の測定値との 比により算出する。なお標準試料の測定におけ る再現性は、2%以下である。 システム・バックグラウンド 系全体のバック

> ラウンドを見積るために、Dead Carbonの測定を 行った。市販のグラファイトコーンの14C濃度 はかなり高く、使用できなかった。試薬特級 キシレンを、塵が混入しないように、空気

中で不完全燃焼させ、無定形炭素(すす)を 得た。得られたすすを、真空下約1000℃

でベーキングして試料とした。吸着したCO₂は殆どこの操作で除去され、希塩酸による洗浄効果 は認められなかった。試料約1mgを銀粉(200mesh)と混合し、試料ホルダー中央部1.5mm にプレス し、マウントした。一時、銀粉の汚染が取り沙汰されたが、無定形炭素試料と同様にベーキング することにより汚染は無視できることが判明した。これも銀粉が吸着したCOヶが原因と思われる。 この様にして得られた検出限界は<sup>14</sup>C/<sup>12</sup>C<3・10<sup>-16</sup>で67、000年の年代に相当する。

よしだくにお・こばやしこういち・ながいひさお・いまむらみねお・よしかわひでき・ おきさきしょうへい・こばやしたかゆき・やぎしんご・ほんだまさたけ・やましたひろし 通常のバックグラウンド・レベルは~10<sup>-15</sup>で約55、000年の年代に相当する。dE/dX 計測系による詳細な検討はまだ行っていないが、実際に<sup>14</sup>Cを計数していると思われ、主にイオ ン源における汚染によるものと考えられる。試料コーン表面は、Cs層があるので、CO<sub>2</sub>が存在 すれば容易に吸着が起きてしまう。イオン源の真空度は、~10<sup>-6</sup>Torrであるが、真空度悪化に ともなうCO<sub>2</sub>の吸着を防ぐためにコールド・トラップを設置した。実際的な測定条件では、約8 万年が限界 [1mg:6時間測定、イオン化効率=2%・ $\varepsilon$ =6%・I<sub>12</sub>=5 $\mu$ A・I<sub>12</sub>/I<sub>13</sub>= 2.5x10<sup>-2</sup>:0.01cpm・誤差±50%(1半減期)]と思われるので改善の余地がある。 真空ポンプオイルや各種試薬の影響を検討する予定である。

<u>CH<sup>-</sup>ビームの安定化</u>ビームモニター法では、精度を向上させるためにCH<sup>-</sup>ビームを定量的に 生成させることが必要である。試料コーンの表面にガスを吹き付ける方法を試みている。H<sub>2</sub>ガス では、CH<sup>-</sup>の増加はみられず、ガス供給系からの汚染が深刻であった。現在NH<sub>3</sub>ガスの吹き付 けを検討している。

<u>考古学試料の測定</u>実際の試料の場合には、試料自体に混入しているModern Carbon の除去が最大の問題になる。考古学試料の処理法を確立し、実試料の測定限界を検討するために、非常に古い試料の処理、測定を行った。試料は、1)ネアンデルタール人の遺跡と推定されている西アジア・シリアのドウアラ洞窟中から発掘された種子片(東大総合研究資料館赤澤助教授提供)2)明石・西八木海岸出土の木片(国立歴史民族学博物館春成助教授提供)を用いた。

[試料処理法]1)a.炭化種子片 ①無処理・ベーキングのみ ②1N-HC1加熱処理 ③1.2N-NaOHで着色しなくなるまで加熱処理し、1N-HC1処理

b.非炭化種子片、および2)木片 1.2N-NaOHで着色しなくなるまで加熱処理、1N-HC1洗浄、真空下蒸焼き。

炭化種子片とされていたものは、炭化が完全ではなく回収率が~35%であった。また非炭化種子片は、セルロース組織が破壊されているらしく、アルカリ処理後固形物は得られなかった。希 塩酸処理のみの試料についても、蒸焼きによって炭素様の物質が得られなかった。

[測定結果] 現在、測定値の評価、検討を行っているが、50、000年前後の値が得られ ており、試料処理に関して致命的な汚染、問題はないように思われる。

[CO2試料処理] CO2ガス試料、炭酸塩試料の処理の為の真空系・還元装置の準備をしている。Mgによる還元は汚染が問題であり、Feの使用が望ましいものと思われる。

(1) 吉田他 放射化学討論会(第29回) 講演予稿集(1985) P.128

(2)K.YOSHIDA et al., (Abstract) 6th Int. Conf. on Geochronology, Cosmochronology and Isotope Geology, Cambridge : TERRA cognica, 6, 250 (1986)

ULTRASENSITIVE MEASUREMENTS OF RADIOACTIVE NUCLIDES BY TANDEM ACCELERATOR (5). -- APPLICATIONS TO ARCHAEOLOGICAL SAMPLES

Faculty of Science, Tokyo University, Kunio YOSHIDA, Hiroshi YAMASHITA Research Center for Nuclear Science and Technology, Tokyo University, Koichi KOBAYASHI

College of Humanities and Sciences, Nihon University, Hisao NAGAI, Shohei OKISAKI, Takayuki KOBAYASHI, Shingo YAGI, Masatake HONDA Institute for Nuclear Study, Tokyo University, Mineo IMAMURA

タンデム加速器を用いる超微量放射性核種の検出(6)-<sup>26</sup>Alの測定 (日大文理<sup>1</sup>・東大核研<sup>2</sup>・東大理<sup>3</sup>・東大原子力セ<sup>4</sup>・都立大理<sup>5</sup>) 〇永井尚生<sup>1</sup>、今村峯雄<sup>2</sup>、吉田邦夫<sup>3</sup>、小林紘一<sup>4</sup>、八木進午<sup>1</sup>、小林貴之<sup>1</sup>、 沖崎昌平<sup>1</sup>、吉川英樹<sup>5</sup>、柴田誠一<sup>2</sup>、本田雅健<sup>1</sup>、山下 博<sup>3</sup>

[序] <sup>26</sup>Al(β\*,EC; γ 1.809)は半減期 7.2×10<sup>5</sup>年の長半減期放射性核種であり、隕石等 宇宙物質中に宇宙線生成核種として存在することが知られている。<sup>26</sup>Alの検出には、従来非破 壊γ線測定が用いられて来たが,近年加速器質量分析(AMS)が適用されるようになり、検 出感度が大巾に増大した(10<sup>3</sup>~10<sup>6</sup>倍)。その結果測定時間の短縮、或は試料の使用量の減少 といった利点の他、地球化学試料の測定も可能になった。我々は東京大学原子力総合センター タンデム加速器において、宇宙化学・地球化学・考古学試料中の<sup>10</sup>Be・<sup>14</sup>C についてAMSに よる測定を行って来たが、<sup>26</sup>AlについてもAMSを適用することを試みた。

[試料] <sup>26</sup>A1標準溶液を種々の濃度に希釈したものを調製し、水酸化物として沈澱させたの ち、沈澱を真空中で加熱して酸化物とした。これらをそれぞれ重量比で1:1~1:5の割合で銀粉 と混合し、内径1.5mm深さ1.5mmのホルダーに充塡し測定試料とした。

[測定] 測定装置、原理は既に 報告した<sup>18</sup>Be・<sup>14</sup>C と同様である が、同位体比の求め方が若干異な る。図1に示すように、<sup>26</sup>Alと同 時に<sup>10</sup>B<sup>16</sup>0<sup>-</sup> を加速し、<sup>10</sup>B<sup>2+</sup> を モニターして加速器の電圧安定化 に利用し、同位体比は別に測定し た<sup>27</sup>Al<sup>-</sup> の加速器透過率を用いて 計算する。加速器透過率(<sup>27</sup>Al<sup>-</sup>→ <sup>27</sup>Al<sup>5+</sup>)は加速電圧3.5 MVで0.5% 程度であった。

[エネルギースペクトル] 同位
体比の異なった 4つの標準試料
(<sup>26</sup>A1/<sup>27</sup>A1=10<sup>-9</sup>~0)のエネルギ
ースペクトルを図2に示す、<sup>10</sup>Be



や14C の場合と異なり、同重体(26Mg)及び同位体(27Al)のビークは観察されない。主な妨害ビ ークは、1603+(12.6 MeV) であるが、26Alより低エネルギー側に現れるので、バックグラウン ドの原因にならない。

ながい ひさお、いまむら みねお、よしだ くにお、こばやし こういち、やぎ しんご、 こばやし たかゆき、おきざき しょうへい、よしかわ ひでき、しばた せいいち、 ほんだ まさたけ、やました ひろし [感度及び精度] 同位体比10<sup>-9</sup>~10 <sup>-12</sup> の標準試料についての測定結果を 図3に示す。図から明らかなように、 直線性は非常に良いと考えられる。統 計誤差は、同位体比10<sup>-11</sup>の試料で± 10%であるが、加速器透過率の再現性 が悪いので全体で±30%程度の誤差が 見込まれる。バックグラウンドについ ては、Blank 試料の4000秒測定で<sup>26</sup>A1 が検出されないことから5x10<sup>-13</sup> 以下 であると見積られた。

[応用] 現在の検出感度は10<sup>-11</sup> 程 度であるので、直ちに宇宙物質中の26 AIの測定が可能であるが、測定精度を 向上させるために、18Be等と同様にモ ニタービームの電流値を測定する、或 は加速器透過効率を精度良く測定する 必要がある。深海底堆積物、或はマン ガンノジュールといった地球化学試料 は、10-14 程度とされているので、こ れらの試料を測定する為には、現在の 1000倍感度を向上させる必要がある。 その為には高いイオン化効率及び高い 加速電圧が要求されるが、東京大学の タンデム加速器では特に後者は困難で あるので、地球化学への応用は難しい と思われる。



ULTRA SENSITIVE MEASUREMENTS OF RADIOACTIVE NUCLIDES BY TANDEM ACCELERATOR (6) - MEASUREMENT OF  $^{26}A1$ 

College of Humanities and Sciences, Nihon University, Hisao NAGAI, Shingo YAGI, Takayuki KOBAYASHI, Shohei OKIZAKI, Masatake HONDA

Institute for Nuclear Study, University of Tokyo, Mineo IMAMURA, Seiichi SHIBATA Faculty of Science, University of Tokyo, Kunio YOSHIDA, Hiroshi YAMASHITA Research Center of Nuclear Science and Technology, University of Tokyo, Koichi KOBAYASHI

Faculty of Science, Tokyo Metropolitan University, Hideki YOSHIKAWA

### **2C15** 鉄隕石中微量成分の分布。

(日大文理•丸文K•K\*) <sup>•</sup>本田 雅健、永井 尚生、\*島村 匡、 秋沢 繁、鴨川 忠生、小林 洋一。

鉄隕石にはいわゆる親鉄元素が含まれており、Irのように微量成分ながら 地球外物質の標識となるものがある。一方此の群に属さない成分もしばしば検出され ており、それらは本質的に鉄隕石と無関係の不純物として扱われる。ここでは後者の 群の内 Sc --Mn 間の、鉄に最も近接した領域の親石元素について検討を加えた。

鉄隕石が地球外物質である標識となるもう一つの例は宇宙線生成核種であるが、そ れらは鉄より低くて、近接したこの領域の核種であるので別の意味で両者を見分ける 必要がある。これまでに知られている諸データに加えて 放射化分析法及び glo w放電型質量分析法(GDMS)の測定を行ったのでそれらを比較対照して検討した。 なおGDMSのばあい 各元素に対する相対感度(RSF、 relative sensitivity factor)の補正をおこなった。

最近鉄隕石の非親鉄元素の存在は種種の目的から高感度に吟味されるようになってきており、環境汚染や実験室汚染を除去するにしたがい測定値は次第に低くなってきている。ウラン、鉛、銀 等が良い例である。一方小型の隕鉄は十億年にも及ぶ 長い照射年代の歴史を反映し、ppb 又はそれ以上のレベルの生成物(安定核種)が 蓄積されているので場合によっては検出された元素の主要同位体ですら殆ど宇宙線起 額であることが期待される。第一表はこれまでに得られた測定値の低いものの例を示 してあるが、尚検出感度や資料の調製方法に不充分な例が多々ある。 以下各元素に ついて各論的に記載する。

Sc: 既に以前からSc-45は殆ど宇宙線生成物 cosmogenic であるとされて来た が、最も宇宙線の効果を受ていない場合について10ppt を得ているので本来これ以 下が隕鉄に含まれてきたものであろう。元素の太陽系存在度からみると鉄にたいして 300万分の一に達する分離が行われて来たことになる。尚Scの生成速度はHe-4の それと比例的であり、その1/20(原子比)に相当する事実が指摘できる。

Ti: 検出感度がやや不充分であるが、Ti-48の大部分は不純物であるとみなせる。 アルゴン雰囲気内で行ったGDMSの場合は2価の分子イオン(FeAr)<sup>2+</sup>の妨害が高い のでTi-46 のみが検出対象になった。

V: 試料によっては V-51 の大部分は cosmogenic とみなすことができる。放 射化分析法によるときは V-51(n、γ) V-52 (t½=3.7 分)が利用されるがまだ検 出感度が不充分である。

ほんだ まさたけ、ながい ひさお、 しまむら ただし、あきざわ しげる、 かもがわ ただお、こばやし よういち。 Cr: : 試料によって様々であるが、殆ど不純物とみなせることが多い。

Mn: 鉄の隣にありながら充分汚染を除けば cosmogenic の領域に近いことが期待 される。放射化分析法によるときは Cd比が500 以上程度の条件が必要であった。 GDMSでは54と56にはさまれるため特に高分解能が必要であるほか、2価分子 イオン、(Fe.Fe)<sup>2+</sup>の妨害にたいして対策を施すことが必要である。

以上要するに、奇数番元素は いずれも不純物としての存在度が低く核反応生 成物としての存在が認られる。ただしScをのぞいては試料によって不純物含量の高い ものがある。これに対して偶数番元素では元来太陽系存在度が高いことを反映してい るものとみなされる。

### TABLE 1.

IMPURITY LEVELS IN IRONS:

ppb	NAA	GDMS *	MASS
Sc	0.011[Gibeon] 0.013[DRP78008]	<b></b>	
Ti		45[Boxhole]	26[Grant] 44[Treysa]
v	8 +8[DRP78007] 13 +11[ALH78100]	ll[Treysa] 15[Grant]	21[Grant] 28[Treysa]
Cr		530[Grant]	400 [Grant]
Mn	80[Odessa] 85[C.D.]	60[Grant]	300[Grant]

Before subtraction for cosmogenic nuclides. \* corrected for RSF

TREYSA 及び Grant 中の宇宙線生成物は約 10 ppb V-51 とみなせるから GDMSのデータによれば Vの不純物としては2-5 ppb にすぎない。

TRACE ELEMENTS IN IRON METEORITES. (NIHON UNIV.COLL.OF HUMANITIES AND SCI. ; MARUBUN CO.LTD.) M.HONDA,H.NAGAI,\*T.SHIMAMURA,S.AKIZAWA,T.KAMOGAWA AND Y.KOBAYASHI.