講 演 発 表

第3日 10月24日 金)



化学说教育的名称激励,这种主义的变形,不是这些个主义的考虑是这些主义的主义的变形。 化分析用 化合力工作

第3日 10月24日 金

メスバウアー効果	3 A O 1 ~ 3 A I 1
環境放射能	3 B 0 1 ~ 3 B 1 2
加速器とその応用	3C01~3C12

3A01

- ハロゲノビス (ジチオカルバマト) アンチモン (皿) 錯体の¹²Sb×ス バウアースペクトル
 - (東邦大·理) 〇大山隆一, 高橋 正, 竹田満洲雄

1 緒言 我々は、種々のアンチモン(皿)化合物のメスバウアースペクトルを測定し、アンチモン原子周囲の配位構造とメスバウアーパラメータとの関係を明らかにしてきた"。2

その中で確美を配位原子とするジチオカルバマト結体 [Sb(SzCA)3]においてはいろいろはアミンで置換基Aをかえた結果、わずかお構造の変化がメスバウアースペクトルに敏感に反映されることを見い出した3。ころに [Sb(SzCA)3] を同じジチオカルバマトを配位子としたビスマス結体、およびヒ素舗体で希釈していくと、アンチモン原子周囲の構造がわずかに変化し、そのわずかな構造の変化がメスバウアーパラメータに反映これることを示した?

今回は三個のジチオカルバマト配位子のうち、一つをハロゲン化物イオンBF、Iで置換 して得られるハロゲノビス(ジチオカルバマト)アンテモン(町)錯体は、五配位錯体の可 能性があるので、これらの構造に興味を持ち、そのメスバウアースペクトルを測定した。 2 実験 試料の合成。[Sb(S1CA)2X], {A=ジエチルアミン(NEt2), ジーiso-ブチ ルアミン(NBは)、ジベンジルアミン(NB2)、ピロリジン(Prr)、ピペリジン(Pip)} は、文献記載の方法(X=Br では文献5, X=Iでは文献6)で、{A=ジメチルアミ ン(NMe2)、ジー n-プロピルアミン(NP2)、ジー n-ブチルアミン(NB2)子 では類似の方法で合成した。すちわち、いずれも[Sb(S2CA)3]にBr2、またはLを の5当量加えることにより、合成した。得られた結晶は再結晶することにより精製した。 但し、X=IのA=NB22は滅圧乾燥し、結晶を析出こせた。

¹¹³ Sb メスバウアースペクトルの測定。既報の方法で行った?? すなわち、天然組成のアン チモンにして15mgcm²となる量の試料約150mgと緑源(Ca^{21m}Sn 03)を20Kに冷却し、

Austin Science製 s-600×スパウアースペクトロメータを用いて測定した。なお、今回からと飲の計測には新たに純けルマニウム半導体検出器を用い、より高い計数率を得ることができた。観測されたスペクトルは、トランスミッションインテクラル法により解析した。速度はInSbの吸収位置を速度0mms」として擬算した。

3 結果よよび考察 図1に [Sb(S2CA)2 Br]の代表的なスペクトルを示したのスペクトルは上からるが減少する順に配列した。よの変化はよう大きくひく、原子核位置でのら 電子密度にあまり変化がないことかわかり、置換基が、かわってもいずれも類似の構造を特つと推定される。

図2に[Sb(S2CA)2]の代表的句スペクトルを示した。このスペクトルをX=Br と同様に、よれ減少する順に配列した。よの変化はやはり、あまり大きくなくこれらが似たような構造を持つと推定される。

解析で得られたメスバウアーパラメータのうち、5とegaQgを、既報3かトリスジチオカルバマト錯体をともに、図3にプロットした。トリスジチオカルバマト錯体は●で、ハロ

ちおやまりゅういち,たかはしまさし,たけだますお

ゲノビス(ジチオカル バマト備体へうちX= Br は△で、X=Iは □で示した。

これらの雄体のうち (新社) X線構造解析がちこむ (ジェイルンズイオカル バマトルジイオカル バマト) 猫体である。 この構造はジチオカル バマトが非対称配位し 三本の 夜いらち-5 日 結合を持ち、長いらち





S結合側に抵立電子対が張り出した、いわゆるサー単冠 八面体型構造(SbSghortSgong E型)である。これらトリ ス錯体、ビス錯体と日に、るが一7.2~-5.9 mms⁻¹ に集中している。このことにより、原子核位置でのs電 弓密度にあまり違いがなく、錯体は類似構造を持つと推 定される。すなわち、ハロゲノビス(ジチオカルバマト) アンチモン(町)錯体は、五配値錯体というよりは、BF または Iが Sb(町)原子に架橋配位した大配位構造と推 定される。こへような例は、すでに [Sb(S2 COEt)-Br]³⁰について結晶構造が報告されている。すねわち、 これにおいて Br は、Sb(町)原子を深橋し、-Br--SbS4-Br-SbS4-Br-の一次元鏡をつくっており、

100

90

100

905

100

90

100

T(%)

[56(52G byir)21]

ESUSSCHB2212



Sb(亚)原子周囲は歪んだアー単冠ハ面体理構造(Sb- 1 SghartSjang E型)であることが確認されている。

文献 1) Takeda, Takahashi, Ohyama and Nakai, Hyperfine Interactions, 28 (1986) 741. 2)高橋,大山, 竹田, 第35回錯塩化学討論会(1985年, 10月, 広島)。 3)大山, 高橋, 竹田, 第22回理工学における同位元素研究発表会(1985年, 7月, 東京)。 4)大山, 高橋, 竹田, 第29回放射化学討論会(1985年, 10月, 船橋)。

5) G.E. Manoussakis, C.A. Tsipis and C. Hadjikostas, Can. J. Chem., 53 (1975) 1530 .

6) C.A. Tsipis and G.E. Manoussakis, Inorg. Chim. Acta., 18 (1976)35.

7147田, Radioisotopes, 34 (1985) 628.

8) R. W. Gable, B.F. Hoskins, R.J. Steen, E.R.T. Tiekink and G. Winter, Inorg. Chim. Acta., 74 (1983) 15.

¹²¹Sb MÖSSBAUER SPECTRA OF HALOGENOBIS (DITHIOCARBAMATO) ANTIMONY (III) COMPLEXES Faculty of Science, Toho University, Ryuhichi OHYAMA, Masashi TAKAHASHI and Masuo TAKEDA

- 211 -

3A02 有機アンチモン(マ)化合物のメスバウアー分光なびNMRによる研究

(都立大·理,都立大·教養,理研*, 東邦大·理***)

0天永誠人, 遠藤和澧, 中原弘道,*生田茂,**三讲太一,***竹田满洲雄

(序)

これまで種々の有機アンチモン化合物が合成され、その構造に関する研究が行われてこているが、同じようにメスバウアー接種を持一鉄、スズ化合物に比べてその報告例は少なく、また化合物内の電子状態に関する報告を限られているようである。我々は、以前より RuSbX2型の有機アンチモン(V)化合物内のアンチモンを中心とした電子状態について検 試してこた。今回き、前回の報告に引こ続き、新たな化合物について 25b メスバウアー スペクトルの観測、また(H-みび3C-NMRの2)定を行い、その電子状態について、以前 の化合物と合わせて検試したので報告する。

また(CH3)3SbX2(X=F,Cl,Br,I)について、Hartree-Fock SCF 分子軌道(MO) 計算を行い、アンチモン並びにメチル炭素なび水素の電子状態に関して、実験値との比較 を行ったので冷わせて報告する。

〈実験〉

本研究で用いた化合物 RasbX2 (R=Me, M, p-tolyl, o-tolyl; X=F, Cl, Br, I)は, 既設の方法* みび類似の方法により合成した。

121Sb メスバウアースペクトルの観測では、Ce²²⁰⁰SnO3線源みび会成した試料(13~25 mg.Sb/cm²)を20K に冷却し、pureGe牛導体検出器により37.1 Ket のと線を検出した。 得られたスペクトルは、transmission integralにより解析した。

H-及びセーNMRの測定には、溶媒にCDClsを用い、TMSを内部基準とした。 く分子軌道計算>

分子軌道(MO)計算には、Hartree-Fock 法に基づくアログラムHONDO5//MONSTER-GAUSSを使用した。基度関数としてHujinaga みびSTO-5G 最小基庭系を用い、理化 字研究所に於いて、大型計算機FACOM M-380(富士通)により行った。 く結果みび考察> ま/1215b Masabayae Parameters for R.SDX, Compounds

1) 得られたメスバウアーパラメー ターを表/にホーた。前回報告した メチル化合物及びフェニル化合物と 同様に、P-みびの-トリル化合物 いてき、電気陰性度の大きない いがマンチモンに結合している の方が、男性体シフトの絶対 に、アンチモン核位置でのs 電子密度の減少をホーている。また eracについてき、ハロゲンの電気

_ /	""sb	Mössbauer	Parameters	for	R3SPX5	Compounds	
					_		

Compounds	IS (mm s ⁻¹) ^{a)}	$e^2q_2Q (mm s^{-1})^{b}$	fexp (mm s ⁻¹)
(CH3)3SbF2	-4.90 ± 0.03	-24.1 ± 0.3	2.53 ± 0.04
(CH3) SECI2	-6.01 ± 0.04	-23.1 ± 0.3	2.49 ± 0.05
(CH3) SbBr2	-6.23 ± 0.02	-21.6 ± 0.1	2.29 ± 0.04
(CH3)35b12	-6.44 ± 0.03	-18.3 ± 0.3	2.42 ± 0.01
(C,H,),SbCl,	-6.00 ± 0.02	-21.1 ± 0.2	2.29 ± 0.04
(C ₅ H ₅) ₃ SbBr ₂	-6.22 ± 0.02	-19.4 ± 0.2	2.32 ± 0.01
(C ₆ H ₅) ₃ SbI ₂	-6.42 ± 0.03	-17.2 ± 0.3	2.26 ± 0.03
(p-CH3C5H4)3SbC1	-5.84 ± 0.05	-20.9 ± 0.5	2.16 ± 0.07
(p-CH3C6H4)3SbBr2	-6.07 ± 0.03	-19.7 ± 0.3	2.27 ± 0.07
(p-CH3C6H4)35b12	-6.14 ± 0.07	-17.2 ± 0.7	2.68 ± 0.02
(o-CH3C6H4)3SbC12	-6.20 ± 0.02	-21.0 ± 0.2	2.27 ± 0.04
(o-CH3C6H4) SbBr2	-6.44 ± 0.02	-19.8 ± 0.2	Z.31 ± 0.03
(o-CH3C6H4)3Sb12	-6.62 ± 0.04	-16.9 ± 0.4	2.55 ± 0.09

a) Relative to a Ca^{121m} SnO₃ source. b) Q(7/2)/Q(5/2) = 1.34 was used as a fixed parameter

やながまこと、えんどうかずとよ、なかはらひろみち、いくたしげる、みうらたいち、たけだますお

陰悟度の増加に伴い、核位置での電場勾配の増加を示している。このことは、elz= C1-2Npz+(Npx+Npz))>>0 (eQ<0)と考えれば、足軸上で結合したハロゲンがより強 くアンチモンのな電子を引くことを示していると思われる。このように、2つのメスバウ アーバラメーターは、アンチモンのSみびな電子がハロゲンにより吸引されていることを 示している。

2) NMRの測定結果を表えに示した。前回メチル化合物について、より電子吸引性のハロゲンがアンチモンに結合した場合の方が、スス平面上のメチル基の電子が増加することを報告した。表えて、フェニル化合物なびタートリル化合物のアンチモンに結合した炭素 (C-1)の値は、メチル化合物の場合と同様の傾向を示している。このことは、マンチモ

ンの電子は、ハロゲンによりを軸方向に引いれるだけでなく、ス子方向に引いれるだけでなく、ス子方向にもないることを示しているのでは - ひっと考えられる。また、の-トーリル化合物のと示している。これは、の一位に結合しているメチル星が長くなり、Sb-Cの距離が長くなら可能性を考慮すると、ス子方の電子を受けていないのではないかと - 思われる。

3)Mの計算結果を表了、4に示した。 表了での計算により得られたI.S.の値は

 $\delta = \left(\frac{4\pi Z e^{2} R^{2} c}{5 E r}\right) S(Z) \Delta \rho(0) \times \frac{\Delta R}{R}$

により算出した。08次は文献値の平均を 国いた。相対論的補正値S(2)は, HONDO ちによる原子軌通(40)計算と相対論的 Aの計算(Bandらによる)との比較より来 れた。麦2及び麦ろに見られるように, ハロゲンの電気陰性度の増加に従って、 アンチモン酸位置の電子密度は減少し, メチル基の電子は増加するという実験で の傾向を再現することができた。 *矢永他 第28回放射化学討論会(1984)

 $\frac{1}{6}$ 2 ¹³C-NMR Parameters for (C₆H₅)₃SbX₂. (P-CH₃C₆H₄)₃SbX₂, and (O-CH₃C₆H₄)₃SbX₂ Compounds. 2 3 2 3 $7\sqrt{2}$

 $\begin{array}{c} 2 & 2 & 2 \\ 5b - 4 & 5b$

				6 5	6.5	0	2	
Conneurado			Chemi	cal shif	t (ppm)*	¢	1.1	
Compounds	C-1	C-2	C-3	C-4	C-5	C-6	C-7	
(C6H5)3SbC12	140.0	134.2	129.6	131.8	129.6	134.2	· •	÷
(C6H5)3SpBr2	141.0	133.5	129.5	131.6	129.5	133.6	-	
(C6H5)3SP12	141.3	133.2	129.5	131.4	129.5	133.2	- '	
(p-CH3C6H4)35bC12	136.6	133.9	130.1	142.1	130.1	133.9	21 - 4	
(p-CH ₃ C ₆ H ₄) ₃ SbBr ₂	137.7	133.5	130.1	142.0	130.1	133.5	21.4	
(p-CH3C6H4)3Sb12	138.0	133.1	130.1	141.8	130.1	133.1	21.5	
(o-CH3C6H4)35bCl2	141.2	143.2	131.4	132.2	126.7	134.6	24.0	
(o-CH3C5H4)3SbBr2	140.6	143.5	131.4	132.3	126.6	134.6	24.3	
(o-CH3C6H4)35b12	139.4	140.7	131.4	132.1	126.6	134.9	24.8	

* Relative to (CH₃)₄SI (TMS).

¿ 3 Comparison of Charge Density and Calculated Isomer Shift (8) with Experimental Isomer Shift(8).

Compounds	Np*	Δρ(0) (a. u.)	δ(calc)** (mm s)	δ (exp) *** (mm 5)	
(CH3)3SbF2	49.43	-8.62	9.92	9.45	
(CH3)35PC15	49.92	-8.37	9.63	8.34	
(CH3)35b8r2	50.03	-8.29	9.53	8.12	
(сн ₃) ₃ 561 ₂	50.19	-8.23	9.46	7.91	

" Mulliken total gross population on antimony.

** Relative to SbClg.

表4 Charge Density(p) and Mulliken Total Gross Population (Np) on Carbon and Hydrogen

	с			н	
Compounds	ρ(0) (a. u.)	Np	ρ(0) (a. u.)	NP	
(CH3)3SbF2	99.852	6.465	0.445	0.880	
(CH3)356C12	99.777	6.364	0.443	0.875	
(CH3)3SbBr2	99.776	6.360	0.442	0.873	
(CH3)35012	99,771	6.355	0.441	0.868	

MÖSSBAUER AND NMR SPECTROSCOPIC STUDIES ON ORGANOANTIMONY(V) COMPOUNDS

Faculty of Science, Tokyo Metropolitan University, Makoto YANAGA, Kazutoyo ENDO Hiromichi NAKAHARA Department of General Education, Tokyo Metropolitan University, Shigeru IKUTA The Institute of Physical and Chemical Reserch, Taichi MIURA

Faculty of Science, Toho University, Masuo TAKEDA

(Cn H2nti NH3)2 Sn Cl6 a メスルウアー分光片的研究

(都之大理) 口片田元己,中居進治、佐野傳敏

-1. (Cn Han+1NH3)z SmCloご表わされ3-連の化合物のうち M≤3のものについこは X線構造解析やNQR 「どの測定によりその構造や相転移について方くの報告がある。し かし、ハンチの場合については、合成の報告もない。 ハミろの場合、逆ホタル石型の構 走をしているが、れの数の増大とともに層状構造に移行することが期待できる、また、長 /鎖のアルキル基徴を有する化合物ごよく観測をいるアルキル基礎の融解やアンモニウム基 ▲再配何はど、介う運動も予測される。そこご本研究では、これら長嶺へていキい基やア ンモニウム基の今子運動が対イオンの Sm Q2~にどのよう 「影響、特に格子力学的挙命に 対する影響をないすかを検討するため、1195mの×スルウアースペクトルの温度変化の測定 を行なった、うに、マクロな類的等的を明らかにするためで差走を教告合称(DSC)の測 定も併せて行なった。

2. 測定に用…た試料は、CnH2n+iNH3UとSnUgi5H2DE2:1のモルにで混合した エチルアルコール溶液から結晶として得た、粒末×緑回折の結果から、ルシらで17原状帯 這と存しているか へくらのにためごに逆ずをいる要もしくはやのブスカイト型構造に近い と考えられる、 DSC の 測定は 100~ 物化の温度の域で 昇没 からび降退の両モートご行 Tかた、メスドウアースペクトルの測定は、常法によりCallansのO3を殺源として、液体室 素温度いら宅混までの領域で行けった。

3、 DSC の測定にあいて、ハコチの協合には 早温、降温いずれの場合にも測定した温度範囲 では時に数的な変化は見いだせなかったが、風 1に示したように ハシ6 人化合物では、アルキ に基礎の運動をデ唆するような、吸、発起のじ - クが観測された、そこころで吸、発熱ビーク 遊客へ低いM=6,8,10 a(C合物についこメス バウアースペクトルの測定を行なった。国之に 代表的はスペクトルの例としてれ=6の80ドでの スペクトルモ示す。図からわかろように、スペ 1トルはシングレットで回福冷裂にほとんご親 オエれなかった。 N=8,10の場合も同様ごみ った。これはSn Clot イオンかに較的対称性の よ…八面体型構造を有し、固体状態に不…ても 金みが少しいにみと考えられる. うた男性体シ 7 f a はは の好mm 5-1 2" Su Clo イオンハ値と Fig. 1. DSC traces of (CnH2n+1NH3)2SnC16. しては安当ごある。ところかスペクドル強度の





かんだきとみ、はかいしんじ、このひろとし、

温存依信性は国3に示したように直線からはずれてかり、デバイ模型ご近似することかごろない、(たて朝は La {A(T)/A(00)} の値で示してある。) このような(1)/A(00) の値で示してある。) このような(1)/A(00) の値で示してある。) このような(1)/A(00) にてけたいり、酸スズーアルキルマシン原 間化合物の系で見いだしているか、))/今回 へ系でいそれとて取してずやの程度は小 さい。これに粉末X 称回折の結果もも一 致する。 でち、粉末X 称回折の結果のう (Cn H2nty NH3)2Sn Cl6の系ではアンモニ らい基は単原構造であることが推定でる、 アルキル基が原例で三原構造をとってい

3リン酸スズーアルキルアミン居田化合



Fig. 2. Mössbauer spectra of $(C_6H_{13}NH_3)_2SnCl_6$ at 80 K.

物の系と17見けっている。二層構造の場合には、未満のメチル基が動きやすく、アルキル 茎の配解とかアンモンウム基の再配(1112~ 現象かでし較的低退で、かつ大きな運動を伴っ て起こることが説明できるが、単層構造の場合には、末端のメチル茎が運動しにくく、し にかってアルキル基礎の融解やアンモニウム基の再配行けどの起こう促在も上昇し、至く 号も大きくないものと推定される。

国1からわかうように、れ の数が増加するにつれて吸熱 ビークへに度に上昇してあり、 図るで示しにスペクトい強度 が直線やらずれる温度もそれ、 にに倒して上昇している、 にに倒して上昇している、 にに倒して上昇している、 ないして、人気でもアルキルです。 ないして、そでもアルキルです。 あかが付けン中のスズの格子 推測できる、 4=0,4、12、 にのかっいこも現在メス がらアースペクトいるに定応で りして取る。



Fig. 3. Temperature dependences of areal intensity

り 中居、片田、仮野、 市29回放射化学討論会講演予稿集, 2308 (1985).

MOSSBAUER SPECTROSCOPIC STUDIES OF (C_nH_{2n+1}NH₃)₂SnCl₆.

Faculty of Science, Tokyo Metropolitan University, Motomi KATADA, Shinji NAKAI and Hirotoshi SANO

3A04

イオン性硫酸塩ガラスの構造

(九 た ・ 理) 西田哲明,〇猿渡説子,高島良正

【序論】 ガラスは、一般的には共有結合による3次元網目構造を有するが、例外として イオン結合から成るガラスの存在が報告されている。 KzSQ4-ZnSO4系ガラス、 NazSQ4- KzSQ4-ZuSC系ガラスがその例であるが、これらは SOff イオンがランダム に存在 し、その空孔を陽 イオンバ白のる random close packing 構造をとると考えられている。そこで本研究では、イ オン性ドラスである KaSQqーZaSQ系ドラスに少量の 屈(SQy)を導入した3 成分系ドラスを調製 し、メスバウァースペクトルとDTAし赤 差熱分析)の 測定から 同ガラスの 化学結合や局 所構造に関する情報を得る目的で研究を行った。

【鬼験】笄級試薬の KzSQ, ZSQ,7HzO ならびに応(SQ)bを秤量し、白金ろフぼを用いて640~ 74C ℃ の電気炉中,2 ~40分間溶融したのち水水で急冷し、か色透明のガラス試料を得た。 メスパウァースペワトル及び示差熱分析の測定にはFaz(SQABがSmidtaの一連の試料をめのう 乳鉢で粉砕したものを用いた。また、これらの操作は全て乾いた窒素気流中で行った。

【結果と考察】 代表的な人スパウァースペワトルを図1に示す。解析は后3のみについて 行い、秬2tの存在は無視している。K2SC4濃度の。 増加に伴い線幅は増加した。この結果からガ 5:100形 ラス内の原子間の結合距離や結合角のばらつ きが KaSQの濃度の増加に従,て増大している ことがりかる。異性体シフト(図2)はK2504 が増加するに従いたまく減少している。 厄** の配位数はK2SQ2濃度60 mol%を境として6から

4 へと変化していると考えられる。従って 60 mol % 以下では 卮³¹ は 6 個の SQF イオンか

ら供与される 6 個の酸素 イオンで囲まれているこ とが推定され、Intと同 じ空間的位置を占めてい ると考えられる。 これ まで当研究室で行った列 くの酸化物ガラス及びハ ロゲン化物ガラスのメス ドウアー 研究では、鉄ま たはスズの配位数はガラ スの組成に関係なく - 定







となっている。従,て、本研究における鉄(反)の配位数の変化は極めて稀な例であると

にしだてうあき、さるわたりせつこ、たかしまよしまさ

言える。まに、我々の知る限りでは、ZnSQ4系ガラス中で配位数4を占める金属イオンの報告はない。 ところで、K2SQ4-ZnSQ4系ガラスではK2SQ4の濃度が増加すると密度及なイオン場の強さが減少することが報告されている。密度の減少はSQ4イオン間の距離がたまくなることを示し、厄³⁴はSQ4イオンに囲まれに空孔に存在するため尼³⁴と隣接酸素の原子間距離も長くなり、その結果、結晶場の強さが弱くなるため配位数は減少すると方えられる

四極分裂(図3)も K2SG濃度の増加に伴い減少しているが。このことから feitの周りの 対称性が増加していることがわかる。従って、硫酸塩ガラス中の鉄は、6配位よりも4配 位の方が対称性が高いことがわかる。 示差熱分析から得られたガラス転移温度も異性体 シフトと同様な挙動を示している。(図4) このことから、 K2SO4の濃度が増すにつれ、

金属1オンとSCF1オン間の 結合が弱くなっているこ こがわかる。これは SCF1オン間及び金属1オンと SCF1オン間の距離がたまくなっているためだと思わ れ、K2SC4- ZnSC4系、 Na2SC4-K2SC4- ZnSO4系ガラスにおけ る密度の 減少に対応している。

低温メスドウアーの測定は化学結合の性質を知る上 で有効な手段である。 国5 に示すように面積強度(QnA) を温度して)に対してプロットすると、直線関係が得 られることからこのグラ1の傾きを次式

 $e^{T} H = 3 E^{7} k c^{2} (-d_{M}A / dT)^{-1}$ に代入し、 E^T H の 値を求めると 4.3 × 10⁶ という値が得られた。(E^T M は分子間力 の (108, P⁻¹) たきを反映し、分子間結合の性質を知る $e^{-0.1}$ 手がかりとなる値である。 $e^{-0.1}$ この 値は共 (109, 10-0.2) 有結合からなるモリマー、ポリマーの値 1 - 0.3有結合からなるモリマー、ポリマーの値 1 - 0.41~3× 10⁶ s リモ大きいことから 硫酸塩 ¹ - 0.5 うス中の 化学結合は本質的にイオン性であ ることが低温メスパウァースペワトルの測 定からも確認されたといえる。ここで得ら れた値が代表的 ³ イオン性化合物に いさくなっているのはイオン性化合物に らべパッキンプ効果が弱いためであると思われる。 $\begin{array}{c} 450 \\ 0 \\ 440 \\ 0 \\ 430 \\ 430 \\ 40 \\ 50 \\ 60 \\ 70 \\ 80 \\ K_2 SO_4 / mol% \end{array}$

図4 ガラス転物温度(Ta)の変化。



図5 471K2SQ4:45ZnSQ2:8Fe2(SQ4)3 h"ラスの 面積強度の 変化.

【引用文献】

- S. Matsubara, M. Katada, K. Sato, I. Motoyama, and H. Sano, J. Phys. (Paris), Collog. C2, 40, 363 (1979).
- 2) T. Nishida, M. Katada, and Y. Takashima, Bull. Chem. Soc. Jpn., 57, 3566 (1984).

STRUCTURE OF IONIC ZINC SULFATE GLASSES. Faculty of Science, Kyushu University, Tetsuaki NISHIDA, Setsuko SARUWATARI, and Yoshimasa TAKASHIMA

3A05 イオン伝導性を有するホウ酸塩ガラスの構造

(九大理) 西田哲明、〇緒方道子、高島良正

ガラスは一般に絶縁体で電気伝導度は $10^{-12} \sim 10^{-13}$ S cm⁻¹以下であるが、ハロゲン化銀を含 むホウ酸塩ガラス、AgX-Ag₂O-B₂O₃ 系ガラス(X=C1,Br,I)は極めて高い電気伝導 度を有し、導電機構に関する基礎的研究と実用面の両方から大いに関心を集めている。ガラス 中での導電性はAg⁺ やLi⁺ 等によるイオン伝導性と、遷移金属元素の異種原子価イオン間の 電子ホッピングによる電子伝導性の二つに分類される。これらのガラスの導電性はガラス中の Ag⁺ によるイオン伝導性であると推定されているが、ガラスの長距離無秩序性のために導電 機構の詳細な解明は容易ではない。構造に関しては現在までに赤外吸収、ラマン、EXAFS やNMR等を用いた研究が行われているが、それらの結果から得られた結論は多種多様である。 例えば、赤外吸収の研究ではガラス中に結合状態の異なる三種のAg⁺ が存在し、その中で二 種だけが伝導に関与するという結果を報告している。又ラマンやEXAFSを用いた研究では ガラス中に a-AgI相のような高イオン伝導相が局所的に存在するという結果を報告している。 本研究では、1 mol%のFe₂O₃をメスバウァープローブとして含む一連のホウ酸塩ガラスを調製 し、主に鉄のメスバウァー分光法を用いてその局所構造に関する研究を行った。

【実験】 ガラス試料は試薬特級のAgX、Ag₂O、B₂O₃並びにFe₂O₃を精秤し、混合物を 白金るっぽに入れ電気炉中1020 ℃で3時間熔融後、冷水で急冷して調製した。 試料の組成は AgX濃度を20 mol%、Fe₂O₃濃度を1 mol%に一定し、Ag₂O濃度を5 mol%から30 mol%まで変 化させている。DTAの測定は室温から700 ℃まで昇温速度5℃/minで行い、各試料のガラス 転移温度(Tg)を決定した。電気伝導度の測定は試料を2.6 t/cm²の圧力でプレスした後、3 Vの電圧をかけて直流法で測定した。

【結果と考察】 図1に示したように、 得られたメスバウァースペクトルは全て1組のダブ レットから成り、各メスバウァーパラメータの値から鉄は3価で四配位であることがわかる。 ホウ酸塩ガラスの骨格はBO。並びにBO₄グループから構成されているので、 鉄はこれらの ガラス中で四配位のホウ素と同様な環境中に存在しているとみなされる。 図2にはAgC1, AgBr, AgI各系の異性体シフトの変化を示している。 AgC1系とAgBr系ではAg2O濃度 12 mol%以上で、AgI系ではAg2O濃度16 mol%以上で異性体シフト並びに四極子分裂の減少が 観測された。異性体シフトの減少は鉄核の位置でのs電子密度の増加、あるいは熱振動(2次 ドップラー効果)の増大を意味し、又四極分裂の減少は鉄核のまわりの対称性の増加を意味す ることから、ガラス中に非架橋状態の原子が生成されていることがわかる。更にDTAの測定 から求めたガラス転移温度も、AgC1系とAgBr系ではAg2O濃度12 mol%付近で、AgI系で はAg2O濃度16 mol%付近で極大を示した。ガラス転移温度はガラスマトリックス全体の化学結 合の数、すなわち配位数や架橋度の変化を反映することから、これらの組成を境にして酸化銀 の濃度が高くなると非架橋状態の原子が生成されると結論される。ところで一般にホウ酸塩ガ ラスでは酸化アルカリ濃度が20 mol%以上で非架橋酸素が生成することが知られている。 今回

にしだてつあき、おがたみちこ、たかしまよしまさ

の系におけるAg2O濃度12 mol%と16 mol%は、ハロゲン 化銀を含まないホウ酸塩ガ ラスに換算するとそれぞれ 酸化アルカリ濃度 15 mol% と20 mol%に相当する。従っ てAgC1系とAgBr系では 酸素以外の陰イオンや臭化物イ オンが非架橋状態となり、 直接ホウ素あるいは鉄と結 合してガラス骨格を構成し



ていると考えられる。 一方AgI系では、ヨウ化 物イオンは非架橋状態にはならず、非架橋酸素の みが生成される。この違いは I - のイオン半径が Cl⁻ やBr⁻ に比較して大きいため、非架橋状態 で(共有結合で)骨格中に入り込むことが困難な ことを示しているものと思われる。 図3には AgC1系とAgI系の電気伝導度の測定結果を示し ている。AgCl系ではAg2O濃度12 mol% 以上で 電気伝導度が急激に減少しているが、 Ag I 系で は組成による大きな変化は観測されていない。 AgBr系の電気伝導度については現在測定中であ るが、メスバウァースペクトルやDTAの測定結 果と併せて考えると、 AgC1系とAgBr系では Ag2O濃度12 mol%を境にしてCl あるいはBr の存在状態がガラス骨格の隙間(網目修飾イオン) から骨格中(網目構成イオン)へと変化し、その 際ガラス骨格の隙間に存在していたAg⁺ もCl⁻ あるいはBr⁻ に追随するためにAg⁺ の移動度が 減少し、その結果電気伝導度が減少すると結論さ れる。 一方AgI系ではI⁻ はAg₂O濃度に関係 なく常に網目構造の隙間に存在し、 従ってAg⁺ の存在状態にも変動が無いために電気伝導度には 変化が観測されないものと思われる。

0.35 s / mm s⁻l 0.30 0.25 0 10 20 30 40 Ag20/mo1% 図 2. 異性体シフトの変化 ○:AgCl系、□:AgBr系、△:Agl系 1. 2 Conductivity/µS cm⁻¹ 7 9 8 0 0.2 20 10 30 40 0 Ag₂0/mol% 図 3. 電気伝導度の変化 ○:AgCl系、△:Agl系

STRUCTURE OF IONIC CONDUCTING BORATE GLASSES. Faculty of Science, Kyushu University, Tetsuaki NISHIDA, Michiko OGATA, and Yoshimasa TAKASHIMA

3A06 半導性を有するバナジウム酸塩ガラスの構造

(九大理) 〇西田哲明、 高島良正

- 五酸化バナジウムを主成分とする、多くのバナジウム酸塩ガラスでは試料調製時において、 V⁵⁺ の一部が Ⅴ⁺⁺ へ還元されることが知られている。このⅤ⁺⁺ 上の、過剰の1個の電子が V⁵⁺ へ次々とホッピング(hopping)することにより、バナジウム酸塩ガラスは高い電気伝導度 を有し、その値は10⁻²~10⁻³ Scm⁻¹にも及んでいる。 バナジウム酸塩ガラスは、これらの事 実からもガラス半導体であることは容易に理解されるが、導電機構に関しては Mott により提 唱されたスモール・ポーラロン・ホッピング理論がしばしば適用されている。バナジウム酸塩 ガラスに関するこれらの研究結果は、いずれも同ガラスの物性に関するものであり、多くの成 果が上げられている。これに対し、バナジウム酸塩ガラスの構造に関しては、赤外吸収や中性 子回折などを用いた数例の研究結果しか見当たらず、しかもこれらの結果から得られている結 論は多種多様である。例えば、赤外吸収を用いた研究では、酸化アルカリを五酸化バナジウム へ導入することにより、VO₅ユニットの一部がVO₄ユニットへ変化し、酸化アルカリ濃度 が増すほど、このVO4 ユニット(四面体)の割合が増すという報告がなされている。これに対 し、中性子回折を用いた研究では、酸化アルカリ濃度に関係なくバナジウムは常に5配位であ り、VO₅三角両錐とVO₅四角錐が同ガラスの基本構造をなしているとしている。また、バ ナジウム酸塩ガラスの物性(比重)の組成変化から、アルカリ濃度が増すほどVO。八面体の割 合が増すという報告もなされている。更に、鉄を含むバナジウム酸塩ガラスのメスバウァース ペクトルの測定結果についても二、三の報告がなされているが、Fe³⁺の配位数は6であると する結論と、6および4の両方であるとする二通りの結論が得られている。

本研究ではこのように、構造に関して多くの不一致が見られるバナジウム酸塩ガラスの基本 構造を明らかにする目的で、少量の鉄(Fe₂O₃)を含む一連のバナジウム酸塩ガラスを調製し、 それらのメスバウァースペクトルとDTA(示差熱分析)の測定を行った。

【実験】本研究ではK₂O-V₂O₅-Fe₂O₃ 系 とP₂O₅-Fe₂O₃ 系の二つのシリーズ について実験を行い、ガラス試料の調製は試薬特級のK₂CO₃, V₂O₅, P₂O₅ 並びにFe₂O₃ を用い、前者は 1000 ℃で1時間、後者は 1200 ℃で2時間を溶融条件とした。白金るつぼ中 の各溶融物は溶融後、直ちに冷水で急冷を行った。得られたガラス試料はいずれも黒色透明で あった。メスバウァースペクトルの測定は、10 mCiの ⁵⁷Co(Pd)を線源とし、金属鉄を用い てスペクトルの速度校正を行い、異性体シフトの基準物質としても金属鉄を用いた。DTAの 測定はAl₂O₃ を基準物質として用い、室温から 550 ℃ までの範囲で毎分 5 ℃の昇温速度 で測定を行った。

【結果と考察】本研究で調製したバナジウム酸塩ガラスのメスバウァースペクトルはすべて、 図 1に示すような常磁性3価の鉄イオンによる吸収のみから構成されている。図 2に示した スペクトルの異性体シフト(δ)の値はいずれも 0.40 nm s⁻¹よりも小さい(0.35—0.37 nm s⁻¹) ことから、バナジウム酸塩ガラス中での鉄イオンはいずれも4配位であり、FeO4 四面体を構

にしだてつあき、たかしまよしまさ



成していることがわかる。従って、バナジウム酸塩ガラスとリンバナジウム酸塩ガラスでは、 VO4 四面体が三次元網目構造の骨格を構成しており、鉄イオンはこの4配位のバナジウムイ オンと置換した位置で、網目構成イオンとして存在していることが推定される。また、図 2 の異性体シフトはバナジウム酸塩ガラスの組成に関係なく、ほぼ一定の値を示していることが わかる。これに対し、図 3に示した四極分裂(d)の値は、K₂O濃度が 15 mol% 以上のガラス では、K₂O濃度と共に減少していることがわかる。 演者等がこれまでに行った、多くの酸化 物ガラスの研究では、ガラス中に非架橋酸素($-O^-$)が生成されると、四極分裂の顕著な減少 がいずれの場合にも観測されていることから、バナジウム酸塩ガラスにおいても酸化アルカリ の濃度が高くなると、非架橋酸素が生成されることが結論される。非架橋酸素の生成に関する このメスバウァースペクトルの結論は、同一試料のDTA測定から得られたガラス転移温度が K₂O濃度が高くなると急激に減少するという結果とも良く一致している。

STRUCTURE OF SEMICONDUCTING VANADATE GLASSES. Faculty of Science, Kyushu University, Tetsuaki NISHIDA and Yoshimasa TAKASHIMA

3A07

鉄の表面酸化物のメスバウアースペクトル

(九大理) 前田米藏、〇荒巻政昭、高島良正

-(目的)

金属鉄の腐食の研究は従来より数多くなされているが金属鉄表面近傍における化学種に っいての情報は少なく、またその結論は一致していない。 たとえば鉄の表面にFeaO4が 存在するか否かについても明確でない。その原因は(1)試料表面の扱いかたが異なること や、腐食の条件(温度、湿度や酸素分圧)が各自異なること、(2)鉄表面からどの程度の 厚みまでの腐食層を実際に検出しているのか等によって対象物が必ずしも測定に検知され ないこと等によると考えられる。 またFeaO4と γ-Fe2O3の結晶構造が類似しているた めX線回折からの情報がとぼしいことに加えて、分析手段がメスバウアースペクトロスコ ピーやESCAなどに限定され、前者では表面酸化物が超微粒子になっており、バルクの持 っ固有の特性を示さないために表面酸化物を特定出来ない。ここでは、内部の鉄原子に対し て表面の鉄原子の割合が多い微粉鉄を用いて、鉄表面における酸化物の化学種と形態を明 らかにすることを目的として実験を行った。

(実験と結果)

微粉鉄は東洋曹達工業株式会社より提供して頂いた。使用した微粉鉄は短軸の長さ150Å 程度の針状晶となっており表面は発火を防ぐために一部酸化されているものを使用した。 この試料を110℃の乾燥器中でオープンエアーの条件で加熱酸化処理を行った。 図1にメ スバウアースペクトルの加熱の経過時間変化を示し、 表1にスペクトルの解析結果をかか げる。表より酸化物のアイソマーシフト値は酸化処理を行ってもほとんど変化してない。 超微粉状Fe₃O₄のアイソマーシフト値は77Kで0.85mms⁻¹ ¹⁾が報告されており、したがっ てここで生成された酸化物はγ-Fe₂O₃であると結論される。また初期に形成されていた オリジナル微粉鉄上の酸化物もγ-Fe₂O₃であり化学構造的に同一であると推定される。

酸化処理の	29	6K		78K	and the second second
加熱時間(hr)	$I.S(mms^{-1})$	$Q.S(mms^{-1})$	I.S(mms ⁻¹)	$Q.S(mms^{-1})$	H(kOe)
オリジナル	0.378	1.082	0.549	-0.275	492
2	0.403	1.096	0.585	-0.336	487
26	0.417	1.152	0.562	-0.280	489
76	0.403	1.198	0.487	-0.009	488
220	0.412	1.196	0.463	+0.079	488

表1. 鉄の表面酸化物のメスバウアーデータ

I.Sは鉄のスペクトルのセンターを基準にした。Q.S=P₆-P₅-(P₂-P₁)で計算した。

まえだよねぞう、あらまきまさあき、たかしまよしまさ

オリジナルの微粉鉄の4.2Kのスペクトルの吸収面積比より酸化物の厚みは約14Å(メタル鉄に換算して)であると推定される。メスバウアースペクトルにおいて副生成物の検出限界を主生成物の20%であると仮定すると純鉄表面から3ÅまでがFe₃O₄であったとしても、これは主生成物 γ -Fe₂O₃のスペクトルに埋もれてしまうことになる。したがって鉄表面から第2、第3層までの酸化物の化学構造については言及できないが、それ以上の酸化物は γ -Fe₂O₃と考えられる。またIRや粉末X線回折の結果より、この酸化物が含水酸化物である可能性は否定された。バルクの γ -Fe₂O₃のメスバウアースペクトルの

半値幅は広く78Kでは0.52~0.7mms⁻¹ に及ぶが、ここで得られた酸化物では これより広い。これは格子欠陥などに より化学構造が均一でないためである と考えられる。室温のスペクトルでは 速度ゼロ付近と鉄のピークで左から4 番付近に吸収が現れることより、ここ に生成した酸化物は超微粒子である。

(酸化物では直径数百Å以下の粒子は 室温で超常磁性を示す)この粒子は空 気酸化をすすめるにつれ粒子の大きさ が成長する(酸化膜の厚みが増す)こと がスペクトルの温度変化を測定するこ とによって確かめられた。一方電子顕 微鏡による観察からは酸化物は鉄の表 面に均一な層として存在しており粒子 の形成は見られなかった。オリジナル 微粉鉄の78Kのスペクトルで金属鉄と 酸化物のスペクトルの吸収面積比は71 :29となり4.2Kでの比は66:34となっ た。このことから微粒子の酸化物の無 反跳分率はバルクのそれとくらべて著 しく小さくなっているわけではなく、 この比は78Kでf(Fe):f(γ -Fe₂O₃) =1:0.79と計算された。



図1.78Kにおける鉄表面に折出した 酸化物のメスバウアースペクトル (図中の時間は加熱処理時間)

1) S.M.Aharoni and M.H.Litt, J.Appl.Phys. 42, 352(1971)

MÖSSBAUER SPECTRA OF IRON OXIDE LAYERS ON IRON POWDERS. Faculty of Science, Kyushu University, Yonezo MAEDA, Masaaki ARAMAKI and Yoshimasa TAKASHIMA

3A08

シリカ表面に吸着したスピンクロスオーバー鉄(Ⅲ)錯体のスピン転移 挙動

(九大・理)前田米蔵、〇友清正博、大塩寛紀、高島良正

(目的)

スピンクロスオーバー鉄(II) 錯体は、一次又は二次の相転移とからみ²T₂ \neq ⁶A₁のス ピン転移を示す。これまで磁化率、メスバウアー分光法、EPRなどの測定により固体状 態におけるスピン状態転移の性質が研究されてきた。現在数十種類ものスピンクロスオー バー鉄錯体が報告されており、その性質は多種多様である。固体状態においてはスピン転 移が協同現象的にある狭い温度範囲で起こるものと、広い温度範囲にわたって²T₂ \neq ⁶A₁ の平衡状態を保って転移しているものがあることより、我々はスピン状態は主として分子 間機構に依存して起こるものと、分子内機構に依存して起こるものの二種類があるのでは ないかと考え、それらがスピン転移にどの程度寄与しているのか興味を持ち実験を行った。

(実験)

1)実験の方法 図1に示すacpa, bz pa, Me₂dtcなどを配位子としたスピ ンクロスオーバー鉄錯体 [Fe(acpa)₂]X(X = PF₆、B(ph)₄)、[Fe(bzpa)₂]PF₆、[Fe(Me₂d tc)₃]を多孔質シリカに吸着させ錯体を単分 子状態に分散して、分子間相互作用をなくし た。その状態でメスバウアースペクトルの温 度変化を測定した。





2)試料の調製 多孔質シリカは真空中160°Cで約1時間乾燥したものを使用した。鉄錯 体[Fe(acpa)₂]PF₆、[Fe(bzpa)₂]PF₆は、15mgを約20m1のCH₂C1₂に溶解し、この 溶液にシリカ(A)(孔径22Å)を加えふりまぜることにより吸着させた。[Fe(acpa)₂]B(ph) ₄は上と同様な条件でシリカ(AB)(孔径40Å)を使用した。[Fe(Me₂dtc)₃]は20mgを 約50m1のCC1₄に溶解し、150mgのシリカ(A)を加えふりまぜることにより 吸着させた。さらにシリカに吸着した錯体の分解を防ぐためにコロジオンでコーテイング した。メスパウアースペクトルの吸収率をよくするために鉄錯体は⁵⁷Feでドープしたも のを使用した。

(結果と考察)

 $[Fe(acpa)_2]PF_6はスピン転移速度がメスバ$ ウアー効果の観測時間10^{-?}秒に比べてわず $かに遅い系である。<math>[Fe(acpa)_2]PF_8のメスバ$ ウアースペクトルは高スピン、低スピンに帰 属されるダブレットを示している。図2にシ リカに吸着した $[Fe(acpa)_2]PF_8$ のメスバウア ースペクトルを示す。各化学種の状態は測定 温度域においていずれも同様な変化を示して いるため錯体を単分子状態に分散した効果が 観測されていない。このため $[Fe(acpa)_2]PF_8$ は主として分子内機構に依存したスピン転移を 行っていると考えられる。



12 Mbssbauer spectra of (Fe(acpa)₂)PF₆ on silico(A) at various temperatures

まえだよねぞう、ともきよまさひろ、おおしおひろき、たかしまよしまさ

図3にシリカに吸着した[Fe(acpa)₂]B(ph)₄のメスバ ウアースペクルを示す。固体の[Fe(acpa)₂]B(ph)₄はメス バウアー効果の観測時間10⁻⁷秒に比べて速いスピン転 移を行うために1対のダブレットのみを示し、各化学種 に帰属されるようなピークは存在しない。しかし、シリ カに吸着することにより各化学種に帰属されるピークを 示すようになる。このことより錯体間の分子間力が除か れることによりスピン転移速度が遅くなるということが わかった。しかし、なおかつスピン転移挙動を示してい ることから[Fe(acpa)₂]B(ph)₄におけるスピン転移は分 子間機構と分子内機構の両方に依存していると考えられ る。また[Fe(bzpa)₂]PF₆も同様な結果となった。

図4は[Fe(bzpa)2]PF。をシリカに吸着させたのち 錯体を空気中に放置して自然分解したあと、78K でメスバウアースペクトルを測定したものである。 このスペクトルはわずかではあるがhfsを示して いる。これは錯体が分解して高スピンFe(Ⅲ)と なりFe-Fe間の距離が長いためスピンースピン 緩和が遅くなったものと考えられる。このことは錯 体が単分子状態に分散した状態でシリカに吸着して いたことを示唆するものと考えられる。 図5にシリカに吸着した[Fe(Me2dtc)3] とコバルト錯体で希釈した[Fe(Me₂dtc)₃] のメスバウアースペクトルを示す。前者 はシリカに吸着することで分子間機構を 無視してよい状態であり、後者はコバル ト錯体による新たな分子間相互作用が加 ₹ å えられている状態であると考えられる。 5 2 これらのスペクトルの四極子分裂とアイ 0 2 ソマーシフトは、本来の[Fe(Me2dtc)3]と ほとんど同じ値を示し、又同様な温度依 10 存性を示している。したがって[Fe(Me2d tc)3]は主に分子内機構にのみ依存してス 図5 Relative velocity /m s⁻¹ ピン転移を行っていると推定される。





 $\boxed{\texttt{Mossbauer spectra of } [Fe(acoa)_2]B(bh)_4 \text{ on silica(AB)}}_{ac \text{ vortous temperatures}}$



SPIN TRANSITION OF SPIN-CROSSOVER IRON(\blacksquare) COMPLEXES ADSORBED ON THE SURFACE OF SILICONE DIOXIDE .

Faculty of Science, Kyushu University, Yonezo MAEDA, Masahiro TOMOKIYO, Hiroki OHSHIO and Yoshimasa TAKASHIMA

3A09

シリカザル表面における鉄區の状態のメスバウアー 分洗法による研究 (東大理)の影山 昭 酒井陽一 富永 健

〈序〉 国体表面での化学種の状態あよび反応「翻曝化学などとの関連より研究これている分野であり、そのキャラクタリゼーションにはメスバウアー分光活が有用な手段の一つである。我々はこりカザルを吸着媒として鉄ル合物をもいらの空気なた下での酸化物の状態を調べる目的で、既に吸着化合物の違いによる主成酸化物の粒径の定性的比較な化合物の酸化前の吸着状態について報告したり。在研究では、吸着媒として豊いるに表面積を 何の酸化前の吸着状態について報告したり。在研究では、吸着媒として豊なるに表面積を 何の酸化前の吸着状態について報告したり。な研究では、吸着媒として豊なるに表面積を なん合物の酸化前後の状態をシリカゲルの表面状態との宮連に特に注目してメスバウアー分光法 による検討を加えた結果、主成する酸化物の四極分裂(Q.S)と吸着したシリカブルの細 乳径の逆数に直線関係があることを見出した。

く実験方法> 詞料は FECla、6H2O、FE(NO3)3、9H2O、FE2(SO4)3、XH2O(Eだし実験より文はへ2.3ごある。)をよいない、6M水溶液とし、乾燥したシリカデルに適下することにより調製した。用いたシリカデルは細孔径の異なるタイプA(み)、AB(

40Å)、B(70Å)、ID(155Å)である。乾燥 の後電気炉を用いて約450°Cご仏時間加熱し+分 酸化した。室温、液体窒素温度で各々の試料の酸化 前後でのXZバウアースペットルを測定した。速度 校正のための基準は鈍敏(室温)とした。また主成 物の同定には一部のものについては粉末X線国所の 測定を行った。

く結果と残察> 図しに硝酸鉄の溶液を滴下、吼着 した後直ちに乾燥(乾燥器にて170°Cご約1時間) し酸化したもの(Q, b)と、すずアスピレータで 減ん乾燥した後上記と同様の処理をしたもの(C, d)のXスパウアースペクトルを示す。生成物は粉 末×線国折や内部磁場はどみりみ-FE2O3と同定さ れており、すた図1 Q, bとC, dのスペクトルを 比較すると酸化物の粒径の大きさに違いがあること がいかる。吸着直後の状態はA, AB, B, IDについ て溶液状態をよのすす反映していることは既に報告 したがり、これはその後の乾燥方法の違いが生成す る酸化物の粒径の大きさに大きく影響することを意 味している。



国1 滅圧乾燥存(a,b)差(C,d)でのジリカアルとに明着した鞘酸鉄(111)の酸ケビ物のメスバウア-スペットル(75K)

かげやまあきら、さかいよういち、とみながたけし

次に国みに癌化鉄と硫酸鉄を吸着させ、減た乾燥の 後酸化したスペクトルを示す。国1、国みからシリカ ビルの遺いにより物ゆの変化はあらものの、主成する 酸化物の物径は癌化鉄が最も大きく、次に磷酸鉄、そ して最も小さいのが硫酸銀ざあった。この理由には溶 液のPHがそればれ累なる(PHNO3 <0、PHSOU ~ のよち、PHCR3 ~0.5)ためFe³⁺の溶存状態のシリカ ビル表面との相互作用に違いがあることが考えらいふ。 ただしCL⁻についてはFe³⁺の腐かけの後月をする ことが指摘されており、これによって癌化鉄の最終王 成物の粒径が大きいことが説明ざきる可能性がある。 現在更に溶液のPHを変えたときの酸化状態について 検討中ざある。

種々の酸化物の四极分裂と吸着したシリカブルの細 31径の遊教の関係を図るに示す。シリカザルの細乳径 が小こくなると生成する酸化物の粒径が小さくなるこ とは定性的に既に報告したがり、本報では更に定量的 検討を試みた。粒径がい転的小さい(く100Å)酸化 物では、超常雄性により効果のため磁気分裂成分は見 られずダブレットのみの溜測される。このダブレット の四極分裂とシリカブルの細れ径の益数には直線国係 が見らいた。Kundigら2)は酸化物の四種分裂と粒径 の逆数とに直線関係を見出しており、これらのことよ り王成した酸化物の粒径が細趾径に大きく依凡してい るものと推定される。また細い径が十分大きくないば、 まなのちリは(は:細み径)がのに近かいたとうの四 砲合翌の値は、原理的にはバルクのハマタットの名れ になるはずであるがうなかによる値をあまりよい対応 はみられなかった。

2) Kündig et al Czech. J. Phys. <u>B17</u>, 467(1967)



MÖSSBAUER STUDY ON THE STATES OF IRON(III) SALTS ADSORBED ON SILICA GEL

Faculty of Science, the University of Tokyo, Akira KAGEYAMA, Yoichi SAKAI, Takeshi TOMINAGA

3A10

シリカゲル上に吸着した鉄化合物の存在状態及び光化学反応の

メスバウアー分光法による研究

(東理大・理、東大・理*)〇松下幸浩・狐塚美絵*・富永健*・佐藤春雄

[はじめに]

固体表面に吸着した遷移金属の存在状態および光化学的挙動は触媒および光触媒に関連して重 要であり興味深い。また固体の有色遷移金属化合物の光化学反応は、一般に光が内部まで透過し にくいという実験的困難のため研究例が少ないが、吸着した無機化合物の光化学反応の研究は一 つの有用な手段になりうると考えられる。本研究では、シリカゲル表面上に吸着させた鉄化合物 の存在状態および光化学反応について研究した。また、吸着した分子と固体状態の分子との差異 について比較検討し、吸着による光化学的挙動について研究した。

フェロセンFe(CsH5)2とペンタシアノニトロシル鉄(II)酸ナトリウムNa2[Fe(CN)5N0]・2H20 (以下SNPと略す)をシリカゲルに吸着させ、⁵⁷Feメスバウアー分光法と拡散反射可視紫外 分光法により存在状態および光化学反応について研究した。

[実験方法]

1) <u>吸着試料の調製</u> 富士デヴィソン製の表面積、細孔 径などの異なる種々のシリカゲルを200メッシュに粉砕後 180℃で3時間乾燥した。フェロセンのベンゼン溶液に 乾燥したシリカゲルを浸し、なじませた後種々のろ過法お よび乾燥法により溶媒を除去した。SNP試料は水あるい はメタノール溶液より調製した。

2) 測定 シリカゲルに吸着した鉄化合物を78K、室温 でメスバウアースペクトルを測定した。使用したスペクト ロメーターは島津、オースチン、エルシント製で、線源に は⁵⁷Co/Rhを使用し、ドップラー速度の基準には純鉄を用 いた。得られた結果はローレンツ関数の線型結合として解 析した。拡散反射可視紫外スペクトルは日立340型自記分 光光度計に積分球を組合わせて測定した。また光照射には アルゴンイオンレーザー(東芝製)、キセノンランプ(渡 辺商行製)を使用した。



[結果と考察]

1)フェロセンの吸着状態 フェロセンをベンゼン溶液よりシリカゲルに吸着させると、吸着法 およびシリカゲルの形状による吸着状態の差異がメスバウアー分光法により観測された。図1b は吸着後真空乾燥したフェロセンのメスバウアースペクトルで、固体状態(図1a)と比較し、 異なる電子状態の化学種が観測された。フェロセンのサンドイッチ構造は安定であり、分解など

まつしたゆきひろ・こずかみえ・とみながたけし・さとうはろお

の可能性は少ないと考えられるので、これは吸着による電子構造の変化を受けた結果と推定され る。図1bより明らかにA,B2種類の吸着種が存在し、その異性体シフトは固体のフェロセン と同程度であるが四極分裂はAでは大きく、Bでは小さい。これより2種類の吸着状態が存在し、

それぞれ核位置の電場勾配に相反する効果を与えているこ とが明らかとなった。またこの吸着試料にキセノンランブ で光照射したが顕著な変化は認められなかった。

シリカゲルに吸着後、風乾したフェロセンは図1 aと同様のスペクトルを示し空気中での放置により、フェリシニウムイオンFe(C5H5)2⁺を生成しやすい。この変化はメスバウアースペクトルおよび拡散反射可視紫外スペクトルにより観測された。

図2は一部酸化したフェロセン吸着試料のメスバウアー スペクトルである。aは室温、bは78Kの同一試料のスペ クトルで、78KではFe²⁺およびFe³⁺が観測されるが室温で はFe²⁺は観測されない。Fe³⁺はフェリシニウムイオンと推 定され、シリカゲル上にイオン的に結合し、室温において も吸収を示す。一方、Fe²⁺のフェロセンは室温においては 非常に弱い吸着あるいは非吸着状態であると推定される。 2)SNPの光化学反応

メタノール溶液よりシリカゲル上に吸着したSNPにア ルゴンイオンレーザーの514.5 n mの光を液体窒素中で照 射し、液体窒素温度でメスバウアースペクトルを測定する と、固体状態と同様に光励起種を生じることがわかった。 図2でこの光励起種はSNPと比較して、異性体シフト、 四極分裂が大きく、鉄核のまわりの分子が変化したことが わかる。これより光励起種はSNPよりも鉄の s 電子密度 が低く、配位子の対称性が乱れた状態になっていると考え られる。またメタノール溶液あるいは水溶液からシリカゲ ル上に吸着させたSNPはキセノンランプの照射により、 前者は変化せず後者は変化した。この差異は可視紫外拡散 反射スペクトルに観測され、この光化学反応には、H2Oが 関与していると推定される。



図2 シリカゲル上に吸着したフェロセン のメスバウアースペクトル a.室温 b.78K



CHARACTERIZATION AND PHOTOCHEMICAL STUDY OF IRON COMPOUNDS ADSORBED ON SILICA GEL BY MÖSSBAUER TECHNIQUE

Faculty of Science, Science University of Tokyo, Yukihiro MATSUSHITA, Haruo SATO Faculty of Science, The University of Tokyo, Mie KOZUKA, Takeshi TOMINAGA

3A11 メスバッアー異性体シフトの絶対定量化と分子軟道計算

(理研·都立大理*)。三部太一 遠藤和豐* 中原弘道* (却立大教養) 生田 茂

く序> メスバらアー分光学における異性体シフトは、メスバッアー核近傍における電子状態を鋭敏に反映する量であるか相対的な量であり、同一メスバッアー核種向でしか比較できない。従って異性体シフトを絶対値である電子密度に変換することは、化学結合状態に関うるより直接的な情報が得られるだけでなく、異核種向にわたる比較も可能となる。我々はすでに「TEに関レ内部転換電子法を用い、異性体シフトを原子核位置における電子密度に変換する式を求め報告した。」また「Snに関レても同様の式が村松らにより報告でれている。本研究ではこれらの式を用い各種テルル及びスズ化合物の電子密度を求め等電子配置をとるといわれている化合物を中心に比較検討した。こちにテルル化合物に関レ原子軟直計算及び分子軌道計算により求めたテルルの電子密度と比較し、化学結合状態に関する知見を得た。

く興性体ミフトの絶対定量化> すごに報告したように、東北大学サイクロトロンRIセン ターの質量分離装置を用い「Iを種々の金属にイオン主入して試料を作成した。これらの 試料についてZnoTeを吸収体とし液体ケッ素温度でメスバラアー測定を行なった後、東大 核研の空芯型β線スペクトロメーターを用い外殻の内部転換電子を構築に測定した。メス バラアー異性体ミフトと外殻内部転換電子の強度比との相角より異性体シフトると原子液 位置における価電子の電子密度足(のの関係式)

 $P_{v}(o) = 106 + 30.35 \pm 4.3 [(8 - 0.30)^{2} + 0.069]^{1/2}$ (1)

を得た。(1)式にすずに報告ェれているテルル化合物の異性体シフトの値を代入し得た電子 密度の一例を表1に示す。また村松らの式

 $\mathcal{R}(0) = 18.7 + 21.68 \pm 6.1 [(8 - 1.96)^2 + 0.18]^{\frac{1}{2}}$ (2)

を用いて求めた数種のスズ化合物の電子密度も表しに示す。ここでる(mm/s) は、テルル に関してはZhTe吸収体スズに関してはCaShOg吸収体を基準にした異性体ミフトである。これらの値より、等電子配置をとるといわれているTeFaとShFaでは電子密度が大きく違い、 テルルは spidi-建成の共有結合性化合物であるがスズはイオン結合性の化合物でありスズの 電子状態は4d¹⁰(Sh**)にちかいことが明らかである。

く分子軌道計算> 分子軌道計算はプログラム"HONDOS⁵を用いて行なった。このプログラムな数組のガウス関数で電子の波動関数を近似し、ab initioにHartree-Fock計算で分子軌道を解くプログラムであるが、電子を非相対論で取り扱うため相対論的効果が考慮これていない。相対論的補正は、相対論的原子軌道計算との比較により行なった。HONDO5により

みうらたいち、 えんどうかずとよ, なかはらひろみち, いくたしげる

種々の電子配置を持っ自由原子及び自由イオンにつ いて電子密度を計算し相対論的原子軟道計算の結果 と比較した。表2にその結果を示す。富子配置によ 3多少の变化はみられるが平均値2.76を相対論的補 正係数とし、HONDO5ご求めた値に補正係数を乗じた 値を分う軌道計算値とした。表3に分う軌道計算の 結果を(1)式により求めた値とともに示す。(RGHIと表 示したものは希がスマトリックス中のテルル化合物 に用しての異性体ミフトより求めた雷子窓度であり、 固体状態より自由分子に近い状態であると考えられ 3.) 実験値と計算値は、TeFa, Tellaに茂しては非常 に良い一致を示した。特にTeF6に関しては、分う軟 道計算で求めたTe-F向距離183AはX線回析から得る れた値1.82Aとも良く一致した。Hate, Tezに戻しては 実験値と計算値にかならずしも一致しない。この原 因に十分理解できないが、RGHI中での不一致いRGHI 中での他分子との相互作用の影響の可能性が考える れる。TeFaに関する約10%の不一致は固体中でTeFa が重合していることに起因していると思われる。 Tell4は気相と問相で異なった構告をとる化合物です り分子軟道計算では残念ながら完全にはそれらを再 現ごきない。特に固相中ではTellyのに分極している という報告もあるが計算では完全にそれを再現する ことはできない。以上より実験値と計算値の比較に おいては、固体中において対称性が良< solid effectsの 小さい分子については相対論的補正係数を用いれば 分子軌道計算で良く実験値を再現できること、しか しポリマー化したり酸く分極している分子に関して は必ずしも良い一致は得られずおおよその値が得ら

Table I Contact densities. $\rho_{y}^{ex}(0)$, deduced by using eqs. (!) and (2) from isomer shift data reported in literature.

Te	¢ ^{ex} (0)	Sn	ρ ^{ex} (0)
COMPOUND	(a.u.)	COMPOUND	(a.u.)
TeF ₆	62.3 ± 7.7	SnFg ²⁻	9.6 ± 14.7
TeCI	145 ± 5	SnCl 2	107 ± 13
TeF4	124 ± 15	SnF2	97.5 ± 11.6
TeCl ₂	127 ± 6	SnCl ₄	37.3 ± 7.2

Table 2 Contact densities of valence electrons for a of electronic configurations: pA0(3) obtained from relativistic AG calculation by Barrett et at. 3) and p 40 to) obtained from 40 calculation using the program "HONDOS" in this study.

ELECTRONIC CONFIGURATION	¢ ⁴⁰ (0) (∎.u.)	ρ ^{WO} (0) (a.u.)	CORRECTION FACTOR
383	89.8	22.5	2.70
s ²	145.2	53.0	2.74
3 ² p ²	123.8	44.4	2.78
2 ² ,4	105.1	37.8	2.80
2, S		35.1	
9 ² 9 ⁸		32.9	

AVERAGE 2.78 Table 3 Contact densities, PV (0), obtained from MO calculation muitiplied by a factor of 2.76 and pax experimontal values deduced by using eq. (1) from isomer shift data reported in literature.

COMPOUND	ρ ¹⁴⁰ (8)	\$*{10}	
	t n.u.)	(a.u.)-	1 99/2 3
TeF	85.4	#2.3 ± 7.7	-1.44 ± 0.05
		89.4 ± 7.7	-1.20 £ 0.13
		55.3 ± 7.4"""	-1.34 ± 0.05
TeCl	138"	148 g 8	1.40 ± 0.1
	124**	145 1 5	1.30 2 0.1
		142 ± 10	1.20 1 0.3
		124 ± 4	5.84 2 0.1
		142 ± 5"**	1.20 2 0.1
Teff	141	124 1 15	9.60 ± 0.5
-		124 ± 27	0.60 1 0.9
TeCIz	126	127 2 8 -	0.70 ± 0.2
		127 ± 6	0.88 ± 0.2
H ₂ te	88.2	108 2 8	8.10 ± 0.2
-		114 ± 2"""	0.33 1 0.07
78.	105	124 1 2"""	0.58 1 0.05

れる経度であることがわかる。より詳細な計算を行なっためには、より正確な固体中での 分子構造に戻する知識が必要である。

REFERENCES

1) T. Miura et al., Hyp. Int., 28 (1986) 857.

H. Muramatsu et al., Hyp. Int., 20 (1984) 305.
P.H. Barrett et al., Phys. Rev., 12B (1975) 1676.

COMPARISON OF ELECTRON CONTACT DENSITIES OBTAINED FROM MÖSSBAUER ISOMER SHIFTS WITH MO CALCULATION.

The Institute of Physical and Chemical Research, Taichi MIURA Faculty of Science, Tokyo Metropolitan University, Faculty of Science, Tokyo Metropolitan University, Kazutoyo ENDO Hiromichi NAKAHARA Department of General Education, Tokyo Metropolitan University, Shigeru IKUTA

3B01 低レベルトリチウム測定における液体シンチレーション カウンターの新しい検出効率補正法の検討

(新潟大理・新潟大工) 橋本哲夫・〇酒井裕二・野中雅史・小島康之

1) はじめに

天然水中に存在する低レベルトリチウムの測定には、低バックグラウンド型液体シンチレーションカウンターが広く用いられており、検出効率補正法としては外部標準 チャンネル比法(ESCR法)が一般的である。この方法は簡単で自動化しやすい利点を 持つが、パラメーターの統計誤差が大きい。また、乳化シンチレーターを用いたゲル 相での測定ではゲルが必ずしも安定状態にはなく、時間と共に変化する場合には³H測 定時の状態の検出効率を再現することは困難である。しかも低レベルトリチウムの測 定では、計数値が少ないため、試料自身のβスペクトルのシフトを用いて検出効率補 正を行なおうとしても、統計誤差が大きく困難である。そこで当実験では、まず外部 標準法の改良として¹³⁷Cs のγ線を試料に照射した時に生ずるコンプトン電子スペク トルの波高分析を用いてESCRよりも精度の良いパラメーターが得られることを確認し 、続いて微量のα放射体²¹⁰Poを試料内に混入して測定し、αピークのシフトによっ て報告する。

2) 実験

(1) 外部標準法

検出効率補正曲線を作成するため、標準クエンチング試料として、³H濃度既知の試 料水をパックグラウンド水(新潟平野の深層地下水を使用)で希釈し、乳化シンチレ ーター(Aquasol-II)を加えて全量を 100mlとし、含水量 30-50%の 9種の試料を調 製した。これらの試料について³H濃度を測定した後、 ¹³⁷Csのγ線をパイアル外部か ら照射した時のコンプトンスペクトルを測定した。測定時間は³Hは 200分、コンプト ンは 200秒(live time)とした。³Hは LSC(Aloka LSC LB-1)に内蔵の SCAで、コンプ トンスペクトルは当実験用に LSCに接続した MCAにより測定した。

(2) 内部α標準法

単一エネルギーを持つα線は、液体シンチレーションスペクトルにおいてもピーク を生じ、その位置(パルス波高)は試料のクエンチングの状態によってシフトする。 これを利用すれば³Hの検出効率の同時補正を行なえる可能性がある。当実験では試料 内部に混入させるα放射体として、5.3MeVの単一エネルギーのα線を放出する²¹⁰Po (Ra-F)を選び、Ra-DEF(²¹⁰Pb,²¹⁰Bi,²¹⁰Po)の放射平衡にある溶液からAg板上に自発 析出させることで化学分離して使用した。外部標準法と同様に、含水量を変化させた 試料を調製し、²¹⁰Po溶液を一定量ずつ加えて標準試料とし、通常の手順で³H濃度を 測定すると同時に LSCに接続した MCAでαスペクトルを測定した。

3) 結果

(1) 外部標準法

試料の含水量が増加するとクエンチングによって検出効率は減少し、コンプトンス ペクトルは低エネルギー側へシフトする(図1)。スペクトルのシフトを表すパラメー タとして従来の重心法に加えて相似法(スペクトルがシフトしても全体に対して占め る相対的位置の変わらないポイントを用いる方法)を考案し³H検出効率補正曲線を作 成したところ、ESCR法よりも良い相関を示し(図2)、統計誤差も小さいという結果を

はしもとてつを、さかいゆうじ、のなかまさふみ、こじまやすゆき

得た。³Hの測定時とコンプトンスペクトル測定時で試料の状態が変化していないという条件が満たされるならば、従来法よりも精度の良い補正が可能となると思われる。 (2) 内部α標準法

比較的高レベルの系についての結果を図3に示す。(³H 10⁴dps/vial, ²¹⁰Po 6dps/ vial) 試料の含水量の増加と共に³H検出効率は低下し ²¹⁰Poのα線によるビークは低 エネルギー側へシフトする。ビークをガウス関数で近似して中心チャンネルを求め、 ³H検出効率に対してプロットしたところ一次の相関が得られ、補正パラメータとして 使用できることが判明した。しかし、これを低レベルの系に適用する場合には ²¹⁰Po 溶液が低エネルギーのトリチウムチャンネルに与える影響が問題となる。これを調べ るため化学分離を繰り返して ²¹⁰Pb,²¹⁰Biのβ線成分を完全に除去した ²¹⁰Po溶液を 調製し、バックグラウンド水のみの試料に加える量を変化させて測定した。結果の一 部を図4に示す。(A) は約1dpsの ²¹⁰Poを含む試料、(B) はバックグラウンド水のみ の試料から得られたスペクトルである。(測定時間は20000sec.) ²¹⁰Poの濃度がこの 程度ならば低エネルギー側のトリチウムチャンネルへの影響は無視できると思われる が、この影響及び低レベル試料計測への応用についてさらに検討を加えていく予定で



NEW CORRECTION METHODS FOR COUNTING EFFICIENCY IN LOW-LEVEL TRITIUM MEASUREMENTS BY LIQUID SCINTILLATION COUNTER Department of Chemistry, Faculty of Science & Engineering*, Niigata University, Tetsuo HASHIMOTO, Yuji SAKAI, Masafumi NONAKA, and Yasuyuki KOJIMA*

3B02 生物試料中のトリチウム濃度

(九大理)百島則幸,〇井上満稔,高島良正

〔はじめに〕

原子力平和利用の進展及び核融合炉研究の発展に伴い将来大量のトリチウムが環境中へ放出されることが予想される。そこでトリチウムの環境中での挙動、分布を十分に把握しておくことが 重要である。本研究では特に生物試料(食肉,土壌)に着目し、その分析法を確立し濃度測定を 行った。トリチウムは含有水として含まれる組織自由水トリチウム(以下T.F.W.T.と記す)と乾 燥試料を燃焼することにより得られる組織結合トリチウム(以下T.B.T.と記す)に分けて分析し た。

〔試料処理法及び測定法〕

(肉) 約400gの凍結した肉を薄く切り、熱変性を避けるため真空凍結乾燥法により含有水を 回収した。Fig.1は、乾燥率の時間依存を示している。2日間の乾燥で生重量の約70%の水分が 回収できる。真空凍結乾燥した試料をさらに110℃で加熱乾燥しても重量変化がないことから真 空凍結乾燥で試料は十分乾燥されていることが確認された。つぎに乾燥した試料をFig.2に示す 燃焼装置を用いて燃焼水を回収した。

(土壌) Fig. 3は、土壌の燃焼装置を示している。土壌は回収される燃焼水が極めて少ないため大量の土壌を処理する必要がある。土壌は熱が伝わりにくいため試料全体を加熱し、また混合することができるように触媒部分と切り離した。



ももしまのりゆき、いのうえみつとし、たかしまよしまさ

(測定) 回収した水は含まれる有機成分を分解するため活性炭、KMnO+、Na₂O₂ を加え,数回 完全蒸留を行った。またUV測定を行いバックグラウンド水との比較をした。試料水40mlと NEN 社の乳化シンチレーター (Aquasol II) 60mlを 100mlのテフロンバイアルに混合し、アロカの低 バックグラウンド液体シンチレーションカウンター (LB-1) で放射能測定を行った。

〔結果及び考察〕

Table 1は、日本(鹿児島)、オーストラリア、アメリカ産の牛肉及び鹿児島産の鶏肉中のト リチウム濃度を示している。鹿児島産の牛肉は、T.F.W.T.が24.0 pCi/1、T.B.T.が44.8 pCi /1 で、日本の一般的環境で採取された松葉の値^{***}と比べれば若干低い値である。オーストラリ ア産の牛肉は、鹿児島産と同程度の値を示した。アメリカ産の牛肉は上記の二つに比べ高い値を 示した。これは、トリチウムレベルが高い地域で牛が生育したことを反映していると考えられる 。T.B.T.とT.F.W.T.の比は、松葉を測定して得られた値とほぼ同じであった。鹿児島産の鶏肉中 のT.F.W.T.の濃度は、牛肉に比べると高い値を示した。これは鶏が乾燥した飼料を食べて生育す ることに起因していると考えられる。

Table 2は、佐賀県の玄海原子力発電所周辺で採取した1984年 2月の土壌中のトリチウム濃度 を示している。前回の討論会で報告したように、この時ポイント南では松葉の含有水や表面海水 に異常に高い値が確認されている。土壌の含有水のトリチウム濃度102.3 pCi/1 は、他の月の 値に比べると明らかに高い。しかし、T.B.T.は66.9 pCi/1 でT.F.W.T.より低い値であった。こ れは、T.B.T.が長期間の平均的な濃度を表すものであるからと考えられる。

	*T.F.W.T.	**T.B.T.	***R
Beef Kagoshima	24.0 ± 6.8	44.8 ± 6.0	1.9
Australia	21.6 ± 6.4	42.1 ± 6.6	1.9
U.S.A.	37.5 ± 5.9	56.5 ± 8.0	1.5
Chicken Kagoshima-1	66.7 ± 8.4		
Kagoshima-2	64.7 ± 8.2		

Tablel Tritium concentrations in meat

*Tissue-free water tritium **Tissue bound tritium

***T.B.T./T.F.W.T.

Table2 Tritium concentrations in soil

	*T.F.W.T.	**T.B.T.	***R
South	102.3 ± 7.0	69.9 ± 9.6	0.7
North	41.4 ± 6.7	47.4 ± 9.1	1.1
Şamplir	ng date 1984.2.	21	
*Tissue	-free water tr	itium	
**Tissu	e bound tritiu	m	

(1) 百島, 井上, 高島 第29回放射化学討論会予稿集 p76 (1985)

TRITIUM CONCENTRATION IN BIOLOGICAL SAMPLES

Faculty of Science, Kyushu University, Noriyuki MOMOSHIMA, Mitsutoshi INOUE, Yoshimasa TAKASHIMA

3B03

尿中のトリチウム濃度

(九大理) 百島則幸·〇永里良彦·高島良正

1. 1UNK.

尿中のトリチウム濃度の測定は、トリチウムによる人体への被爆評価の研究や、トリチ ウムを使用する軍職者の被爆管理の目的で行われている。現在、液体シンチレーションカ ウンターを用いた測定状広く行われているが、尿中には、さまざまな代謝物状含まれてい ろので、光の前処理には十分が注意状必要である。時に、一般人に期待されるような低レ ベルのトリチウムを測定する場合、不十分が前処理は誤。を濃度を与えることにたろう。 ここで問題と好るのは、尿中の有機物に含まれる "Cのトリチウムスペクトルへの重なり と、これらの有機物による疑似発光である。何れの場合もトリチウムの見かけの計数値を 増加させるため、東際より高いトリチウム濃度を与える可能性がある。本研究です、一般 人の尿中のトリチウム濃度を正しく評価するための分析法について検討した。

2. 実験及び結果

本研究では、尿中の不純物を取り除くために、尿にさまざまな前処理を施した。そして、 光の効果を調べるために、山Vスペクトル及び、炭素濃度を測定した。

図1に、採取した尿を2500 倍に希釈した武料の11V スペクトルを示した。また図2 に、活性炭処理(A)(ここでは、尿ヒ活性炭を加えて振とうし、ろ過することを言う。)

を施した試料の山Vスペクトルを示した。200mm 付近に存在するビークは、活性炭の量を増しても顕 着には減少せず、活性炭処理だけでは前処理として は不十分であることボ分かる。また、表工に炭素濃 度をんしたが、これをみても同様のことが言える。 そこで、活性炭処理を施した試料について更に処理 な行った。活性炭を加えて蒸留(B)すると、がら りの不絶物が取り除かれたが、それでも、炭素濃度 は数目PPmのオーダーであった。そこで更に(B) の試料について処理を行った。処理法としては、酸 性(c)あるいはアルカリ性(D)条件下で、過マ ンボン酸カリウムを加えて蒸留した。(C)(D)の 試料の山Vスペクトルを図ろに示した。これをみる と、ビークにだきは減少はみられず、有機物の分解



Fig. 7 . UV spectrum of Fig. 2 . UV spectra of unine untreated unine. treated with active carbon.

ボ不完全ビと考えられた。そこで、還流後蒸留を行った。レかし、UVのビークに大きな変化はみられながった。

蒸留液をろっのフラクシュンビ分けて、UVスペクトル(図4)を測定すると、後半の

もちしまのりゆき、おがさとよしひこ、ヒかしまよしまさ

蒸留液に入きなピー クボ見られ、不絶物は蒸留の最後 に混入してくろンとボ分かった。レサレ、現全蒸留が 同位体効果によう濃度の変動を避けるために不可決で あみため、不能物の混入を進けみことけできない。

試料中に含まれる炭素濃度と、見かけのトリチウム 濃度との関係を図らに示した。炭素濃度が高くせると ハル・トリチウム環境も高くたっていろことが分かる。 武将(A)については、尿中に含まれる不能物の疑は 発光の影響が明らかに現われていると思われる。

蒸留液のアHを測定すると、すべての試料とついて 8~9の値が得られ、酸を添加すると発泡することか ら、試料中に含多れる炭素の一部は、炭酸として含ま れていると考えられる。表1より、試料(C)(D)と Wy spectra of urine distilied with active carbon(-), 酸セ添加すると、炭素濃度は、トリチウム測定とほと with active carbon(-), いど影響を及呼さないレベルまで減少することが分か with active corban+Hazo2 2Ko



以上の結果を基に、尿中のトリケウム濃度を正しく評価するための前処理法を確立した。 確立した分析法に基づき、尿中のドリケウム濃度を測定した。 (表2) これをみろと、 尿中のトリチウム濃度は、一般環境試料中のトリチウムレベルに等レいと考えられる。 手に、真空東結乾燥法によう前処理の有効性を検討した。



Table 1 Carbon concentration in urine samples

+ Krin0, (-----) .

Sample	TC (ppm)	TOC (ppm)	
A	3990	3625	
в	1211	480	
С	250	22	
D	990	27	

TC.Total carbon TOC, Total organic carbon

Table 2 Tritium concentration in urine samples

Sample	TC (ppm)	TOC (ppm)	(pCi/l)
M(4)	728	5	22.4±7.2
M(22)	543	4	22.8±7.5
M(35)	771	7	22.8±7.5
M(56)	758	4	15.2±7.0

TRITIUM CONCENTRATION IN URINE.

Faculty of Science, Kyushu University, Noriyuki MOMOSHIMA, Yoshihiko NAGASATO, Yoshimasa TAKASHIMA.

3B04 トリチウム水の土壌中での拡散

(九大理) 〇百島 則幸、 小川 太樹、 高島 良正

土壌は水のリザーバーであり、そして生育する植物に水分を供給している。そのため、 トリチウムの環境動態の研究において、土壌は重要な系の一つとなっている。 土壌表面 に付加されたトリチウム(HTO)は、土壌に取り込まれ土壌含有水に保持される。そし て、拡散あるいは雨水等の浸透により深部に移動する。本研究では、トリチウム水の土壌 中での移動を支配する因子の一つである拡散について、土壌の幾何学的な構造(間隙率、 含水率)との関係について調べた。

【実験】

土壌は大きな石を除いて実験に用いた。拡散実験は以下の方法で行った。土壌を、長さ 1cm、直径4.5cmの真鋳管10個をテープで隙間のないようにつないだ高さ10cmの円筒管に詰 める。詰めた土壌の片面に直径4.5cmの円盤状のろ紙を敷き、トリチウム水をろ紙の中央に 滴下する。直ちに、ろ紙の上を真鋳板で押さえ隙間のないようにテープで固定した。恒温 室(25℃)で適当な時間拡散させる。拡散終了後、手早く土壌を1cmずつに切断し、水20m 1と共に遠心管に流し込む。土壌水に保持されているトリチウム水と新たに加えた水が平衡 になるように振とうする。遠心分離機を用いて土壌と水を分離する。上澄み3m1を乳化シン チレータ15m1と混合し、液体シンチレーションカウンターで放射能を測定する。

詰めた土壌の含水率は、ビーカーに土壌を分取し105℃で乾燥し決定した。

【結果と考察】

拡散は(1)式のように表される。

 $C = M / (\pi D t)^{1/2} exp(-X^2/4D t) - - - (1)$

ここで、C:トリチウム濃度(dpm cm⁻³)、M:トリチウム総濃度(dpm cm⁻²)、

D:拡散係数(cm² s⁻¹)、t:拡散時間(s)、X:深さ(cm)である。

各深さについて得られたトリチウム濃度を(1)式に代入し、最小2乗法で拡散係数を求 めた。図1に結果の1例を示す。

土壌中でのトリチウムの拡散による移動は、気相と水相で起こると考えられる。ここで は、簡略化のために、それぞれの相における移動を独立して取り扱うことにする。 ももしま のりゆき、 おがわ たいき、 たかしま よしまさ 土壌構成物質のうち、土壌空気および土壌水の占有割合をそれぞれ ∇g, ∇₁(cm³/cm³)とす ると、トリチウムのフラックスは(2)式で表される。

 $F = -D_{gg} \cdot f_{g} \cdot V_{g} \cdot dC_{g} / dx - D_{1g} \cdot f_{1} \cdot V_{1} \cdot dC_{1} / dx \quad (2)$

ここで、F:トリチウムのフラックス(dpm cm⁻² s⁻¹)、Cg, C1:気相および水相のトリ チウム濃度(dmp cm⁻³)、Dg0, D1g:自由空気および自由水溶液中でのトリチウムの拡散

係数(cm² s⁻¹)、f₉, f₁:気相および水相のイン ビーダンスファクターである。インビーダンスファ クターは多孔質の媒体中を物質が移動するとき生じ る抵抗と考えることが出来る。拡散していく道筋が 複雑にねじれていることに起因している。表1に見 かけの拡散係数とそのときのV₉, V₁を示す。 気相および水相のフラックスは、占有割合の増加と 共に大きくなる。そのため、見かけの土壌密度の減 少はフラックスを増加させる。また、同じ土壌密度 の場合、片方の相の増加は他相の占有割合の減少を 伴うので、フラックスの変化は単純ではないであろ う。インピーダンスファクターは占有割合の関数と 考えられる。例えば、V₉やV₁が大きければ、そ

れぞれの相における拡散はあま り制限されない(ねじれが少な い)のでインピーダンスファク ターは大きな値となるであろう。 気相および水相の占有割合とイ ンピーダンスファクターの関係 について考察を行い、拡散係数 を計算で求める可能性について 検討した。

SELF-DIFFUSION OF HTO IN SOIL

Faculty of Science, Kyushu University, Noriyuki MOMOSHIMA



Fig. 1. The results on diffusion of HTO in soil

Table 1. Self-diffusion coefficients and experimental conditions of soils

No.	vg	v ₁	Water content	Bulk density	Diffusion coefficient
			g/g	g/cm ³	cm ² /s x10 ⁻⁵
1 2 3 4 5	.508 .538 .460 .269 .107	.136 .133 .206 .242 .387	.126 .132 .189 .157 .224	1.08 1.01 1.09 1.54 1.73	1.90 2.16 1.74 1.26 1.00
6 7 8 9 10 11	.103 .458 .457 .360 .343 .392	.441 .153 .212 .183 .188 .159	.267 .129 .195 .131 .131 .118	1.65 1.18 1.09 1.39 1.43 1.35	1.05 1.89 2.11 1.54 1.80 1.72

Noriyuki MOMOSHIMA Taiki OGAWA Yoshimasa TAKASHIMA

3B05

大気中トリチウムの化学形別濃度測定(第3報)

(九大工)〇岡井富雄 (九大理)松浦寿光,高島良正

1. はじめに

我々は1985年1月から九州大学構内で大気中トリチウム濃度を化学形別(HTO, HT 及びCH₃T)に測定して、現在の大気中トリチウムのバックグラウンドレベル及びその濃度レ ベルの変動要因を調べている。

本討論会では、過去2年間(1984年と1985年)の大気中トリチウムの測定結果を比較 して報告し、合わせて、濃度レベルの変動についても触れる。また、1986年3月から天候 に合わせて大気中の湿分を捕集してHTO濃度を測定し、天候とHTO濃度との関係を調べるこ とによって、興味ある結果が得られたので報告する。

2. 結果と考察

図1、2、3に、1984年と1985年における大気中のHTO、HT及びCH3T濃度に 対する検出頻度分布を示す。 グラフの横軸の目盛は、それぞれの統計誤差(1 σ)に相当して いる。 HTO濃度の場合、1984年と1985年ともほとんどが50pCi/1-H20 であるが、 数回高い値が観測されている。 一般に雨水のトリチウム濃度は、起源が海洋性の場合低く、大 陸性の場合高いと報告されており、HTO濃度の高い値も気団による影響を受けていると思われ る。 HT濃度の場合、1984年のデータのほとんどが年平均値(1.27pCi/m³)前後であ ったが、3回高い値が観測された。 1985年も年平均値前後であるが、1984年よりも高 い値の回数は多かった。 この高い値が通常のHT濃度の変動幅の上限なのか、あるいは高い値 は過去の核実験や原子力施設の影響のためであるかは、今後の研究で明らかにするつもりである。 CH3T濃度の場合、1984年と1985年ともほぼ同じ分布をしており、約0.7pCi/m³の 高い値が数回観測された。 CH3Tの場合もHTと同様に、この濃度幅が通常の変動幅なのか、 0.7pCi/m³の値は何かの発生源の影響で高くなっているのかは明らかにする必要がある。 しかし、大気中のメタン濃度はほぼ一定(1.75±0.10ppm)であり、CH3T濃度の

でかし、人気中のスラン協及ははは、定くT・Tラエロ・TOPpmTではり、CH3で協反の 変動はメタン濃度の変動によるものではないことは、昨年の討論会で報告しており、このことか ら高い値は何かの発生源の影響と考えられる。

大気中のトリチウム濃度は、通常空気を4日間サンプリングして求めた結果であり、気圧配置 や風向き等の気象状況によってサンプリングを行えば、トリチウム濃度の本来の変動幅や変動要 因について判るはずである。 従って、まず最初にサンプリングが容易な大気中HTO濃度につ いて気象状況との関係を調べた。 1986年1月から5月までの大気中HTO濃度を図4に示 した。 HTO濃度と気象状況との関係を調べ始めた3月以後のデータでは、3月24日-27 日が71.9pCi/1と高く、4月8日-11日が38.9pCi/1と低い値であった。 表1にこ の期間の気象概況とHTO濃度を示す。 3月24日-26日は大陸性高気圧に覆われて晴れ、

おかいとみお まつうらとしみつ たかしまよしまさ

北風であり、この時のHTO濃度は80.3pCi/1であった。 一方、4月9日-10日は南西の風、雨でHTO濃度は31.1pCi/1と低かった。 1985年のデータでも、3月から5月

にかけて約70pCi/1 の値が3回観測されて いるが、この期間中の 天候は、3月24日と 同じように晴れ、北風 であった。 このこと から、福岡では、3月 から5月に大陸性高気 圧に覆われて北風の時 、大気中HTO濃度は 若干高くなることが推 定される



11 N

参考文献

1) 岡井ら 第29回放射化学討論会予稿集
1C01 (1985)

MEASUREMENTS OF ATMOSPHERIC TRITIUM IN VARIOUS CHEMICAL FORMS Faculty of Engineering, Kyushu University, Tomio OKAI Faculty of Science, Kyushu University, Toshimitsu MATSUURA Faculty of Science, Kyushu University, Yoshimasa TAKASHIMA

3B06 トリチウム濃度の経年変化を利用した 地下水の滞留時間の推定

(放医研・環境衛生) 〇宮本霧子 植木千恵 井上義和 岩倉哲男

[緒言] 筆者らによるものも含めて、今まで日本国内でトリチウム濃度が測定されてきた地下 水や河川水については次のようにまとめられる。まず地下水は濃度によって大きく三つに分け られる。一つは採水当時の降水の年平均値に近い濃度をもつもので、浅層地下水であることが 多い。次は0か、ごく薄い濃度のもので、深いボーリングによって汲み出されることが多い。 そして三つ目は、採水当時の降水よりも高い濃度のもので、1960年代のフォールアウトの名残 をとどめる地下水であると説明されてきた。また一方、ほとんどの河川水は1970年代から現在 に至るまで、降水の年平均値よりも高い濃度を示し、それは1960年代のフォールアウトの影響 を保つ地下水が河川へ流出しているからと考えられてきた。これらの観測結果をより定量的に 説明するために多くの研究がなされてきているが、筆者らは菅原氏の流出解析タンクモデル1) をヒントにして一つのモデルを立て、地下水の滞留時間等について計算を試みたので報告する。 [原理] 菅原タンクモデルの基本形は図1のように、帯水層に相当するような地下の貯留タン クを考え、雨量の時系列を1段目のタンクに入力して貯留水となし、その中から一定の割合で 流出する成分と更に下層のタンクに浸透する成分を算出する。その計算を2段目、3段目と積 み重ね、各々のタンクから流出する成分の総和を河川流出量の時系列として得て、実測した河 川水位と比較し、その流域に最適な定数 a1~a3等を求めておくものである。筆者らは、先に 述べた三種の地下水の帯水層が各々1つのタンクであり、河川水はそこから流出した地下水の 合計であると仮定した。そしてそれらのトリチウム濃度等に表1の変数を定義してモデルの原 理に従い式(1)~(4)を立てた。 汊

$Y_1 = X_1 a_1, Z_1 = X_1 b_1$	(1a,b)
$S_1(i)Y_1 = G_1(i)X_1a_1$	(2)
$P_1(i)Z_1 = G_1(i)X_1b_1$	(3)
$G_1(i)X_1 = G_1(i-1)X_1 - S_1(i-1)Y_1$	
$-P_1(i-1)Z_1 + T(i)R$	(4)
(3)(4)を(2)に代入して(5)が得られる。	
$S_1(i)Y_1 = \{G_1(i-1)X_1 - S_1(i-1)Y_1$	
$-G_1(i-1)X_1b_1+T(i)R$	a1 (5)
(1)(2)を(5)に代入し降水の1段目タンクにま	がる平均
滞留年数X1/R=X1を定義すると(6)が得ら	れる。
$S_1(i) = (1 - a_1 - b_1) S_1(i-1) + T(i)$)/x1 (6)
他のタンクについても同様にして(7)(8)が得	られる。
$S_2(i) = (1 - a_2 - b_2) S_2(i-1) + S_1(i-1)$	i-1)b1 x1/x

R↓ 1 Xaı X 1 タ ン Xb1 Žı ク X a 2 X2 £ デ Xb2 ル Ž2 基 Хaз Хз 本 Yз 形

2 (7)

みやもときりこ うえきちえ いのうえよしかず いわくらてつお

-242 -
$S_3(i)=(1-a_3) S_3(i-1)+S_2(i-1)b_2 x_2 / x_3$ (8) 更に河川水については流出する各々の地下水の寄与の割合に $Y_1: Y_2: Y_3 = 1:c_1:c_2$ と差 をつけると、 $Y_1 + Y_2 + Y_3 = Y Y$ であるから(9)が求まる。

YS(i)= {S₁(i)+S₂(i)c₁+S₃(i)c₂} / (1+c₁+c₂) (9) このようにして各種の水量についての情報がなくても、毎年の降水中トリチウム濃度を逐次入 力して得られるS₁, S₂, S₃, YSの時系列データと実測値の時系列データとを比較して最適 な定数 a_1 ,, x_3 を決定することができる。

[計算と結果] 入力する降水中のトリチウム濃度には、IAEAの報告による東京の値と高橋氏の ワインの測定値²⁾を利用した。図2に示すように、1段目3.8年、2段目8.2年、3段目34年の 降水平均滞留時間を有するタンクからの地下水は那須の温泉水の経年変化と一致し、またそれ を流出源とする河川水の経年変化は多摩川・東京水道水²⁾、久慈川、那珂川のそれとよくフィ ットすることがわかった。そしてこの時、各段からの流出量の比は1:0.3:0.1となった。



表1 定義(j=タンク段数, i=年)

1)菅原正已、流出解析法、水文学講座7、共立出版 (1972) 2)T. Takahashi et al., Radioisotopes <u>18</u>, 560-563(1969)

ESTIMATION OF RESIDENCE TIME OF GROUNDWATER BY TRITIUM. Division of Environmental Health, National Institute of Radiological Sciences, Kiriko MIYAMOTO, Chie UEKI, Yoshikazu INOUE, Tetsuo IWAKURA

3B07 放射性有機廃液焼却装置周辺環境

における³H,⁴C濃度の測定

(九大理,九大RIセ*)〇加治俊夫,宇津宮賢治,杉原真司*,百島則幸, 大崎進*,高島良正

〔緒言〕

昭和54年の「放射線障害防止法」の改正により、各事業所での放射性有機廃液の焼却炉によ る焼却が可能となった。これまでは³H、⁴Cを含む有機廃液のみが焼却対象となっており、各 事業所では蓄積した大量の廃液の焼却を行っている。これらの核種は、焼却により水、炭酸ガス またはそれらが付着した粒子として放出され、周辺環境に影響を及ぼす可能性がある。しかし、 現時点では周辺環境における測定報告はあまり行われていない。本年4月の科学技術庁の「新指 針」により焼却対象核種がP-32、S-35、Ca-45 にまで拡張されたことを考えると、放射性有機廃 液焼却装置の周辺環境におけるこれら核種の濃度測定法を確立し、周辺環境への影響評価を行う 体制を作ることが極めて重要であると考えられる。

そこで本研究では、九州大学アイソトープ総合センターに設置された放射性有機廃液焼却装置 周辺の³H、⁴Cの分布を調査するため、装置の作製と測定法の確立を行い、いくつかの環境試 料についての測定結果を得たので報告する。

(方法)

環境試料としては、大気、土壌、及び植物を用いた。

1. 大気のサンプリングは、排気口の真下から前方1mの地点で行った。地上1mの高さで吸引した 排気は、シリカゲル管でまず HTOをトラップし、次にNaOH溶液中を通し ⁴⁴CO₂ を吸収させた(Fig. 1)。吸引ポンプの流量は、15*4*/min とした。シリカゲルに吸着された水分は、マントル



Fig. 1. Sampling apparatus for HTO and $^{14}\mathrm{CO}_2$ in the atmosphere.



Fig. 2. Flow diagram for 14 C concentration measurement in the atmosphere.

かじとしお,うつのみやけんじ,すぎはらしんじ,ももしまのりゆき,おおさきすすむ, たかしまよしまさ ヒーターでカラムを150 ℃に保ちながらN₂ ガスを流し、コールドトラップで捕集した。試料水 は、アロカ製の一般の液シンまたは低バック液シン (LB-1) で測定した。アルカリ溶液に吸収 させた 4 CO₂ は、Fig. 2に示すようにCaCl₂ を加えCaCO₃ として固定した。このうち一定量を フラスコに取り、N₂ ガスを流しながら過塩素酸を滴下して酸分解を行った。発生したCO₂ は 、 NEN社製のCO₂ 吸収剤とシンチレーターであるOXISORB-CO₂ とOXIPREP-2 を混合した溶液に 直接吸収させた後、上記の液シンで測定した。吸収したCO₂ の重量は、シンチレーターの重量 増加分を秤量して求めた。

2. 土壌は、排気口の真下から前方1mと6mの地点で採取し、真空凍結乾燥法により含有水分を回 収し、³H濃度の測定を行った。CO₂の測定については、ふるいにかけ一昼夜真空凍結乾燥し た土壌を、Fig. 3に示す土壌燃焼管で燃焼させ発生したCO₂をNaOH溶液に吸収させた。

3. 植物試料は、排気口の真下から前方へ半径1m付近に生育する雑草を用い、真空凍結乾燥法に より含有水分を、専用の燃焼装置により⁴CO₂を回収した。

4. 排気口より放出される水蒸気や炭酸ガスが大気中のエアロゾル等に付着した粒子状形態のも のも考えられることから、ハイボリウムエアーサンプラーによる粒径別捕集も試みた。

〔結果及び考察〕

Table 1 に示すように、³Hに関しては、土壌及びそこに生育する植物から同じ濃度レベルが 得られた。また、土壌は6mで濃度が半減している。燃焼時の大気中の濃度は、実際に焼却した廃 液の濃度の約0.5 %に相当した。

 CO_2 に関しては、 CO_2 吸収剤(OXISORB-CO_2) を単独で用いた時の蒸発ロスが大きいため、 シンチレーターと混合し氷で冷却しながら使用した。これにより、微量の吸収においても NEN 社の公表値0.25g CO₂ /1ml OXISORB-CO₂ をほぼ定量的に得ることができた。濃度は現在測定中 である。

Sample section Catalyst section Pt-Al pellet Silica gel	Table 1. ⁵ H concentrations in samples around the incinerator (pCi/l-H ₂ 0)						
Combustion tube	Atmosphere	So. 1 m	il 6 m	Plant			
In let Fig. 3. Combustion apparatus for soil sample.	3027.8±43.6 (66.6±1.0*)	167.5±16.9	82.4±17.2	166.1±6.4			
	* p(1/m ³ -di						

DETERMINATION OF ³H AND ¹⁴C CONCENTRATIONS AROUND AN INCINERATOR FOR RADIOACTIVE LIQUID SCINTILLATOR WASTE

Faculty of Science, Kyushu University; Radioisotope Center, Kyushu University*, Toshio KAJI, Kenji UTSUNOMIYA, Shinji SUGIHARA*, Noriyuki MOMOSHIMA, Susumu OSAKI*, Yoshimasa TAKASHIMA

3B08

毎 水 中 放 射 性 核 種 の in situ 捕 集 去

(日本分析セ) 樋口英雄,野中信博, O森本隆夫

1. はじめに

2. 海中捕集実験

2.1 捕集村の作製 アクリル繊維(MnO2)、アクリル繊維(KLFC)の作製方法は既に報告した方法と同じである。今回はそれぞれのアクリル繊維を布にしたMnO2布、KCFC布を作製した。

2.2 積算型捕集装置 長期間海水中に設置できるように塩ビで作製しに長才形枠2種類(330、510mm,10×170mm)と筒状(75%、150mm)のものに布を取り付けた。また長才形枠のものには布が潮流などによって破損しないように塩ビ網で布を保護するものも作製した。MnOzもKCFCも固定されていないアクリル繊維から作製した無地の布も長才形枠に取り付けた。



2.3 捕集実験 捕集装置を浮うに取り付け毎中に1~2か月係留した。その略図 を図1に示す。設置した所は相模変換・水梁1~2mで潮流はあまり激しくはなく、生活 廃水の流入もある。長才形体や筒状の捕集装置は破損などはなくすべて回収ごきたが、筒 状のものは3基設置したうち1基は布が流失してしまった。このことから筒状のものは布 の取り付け方法をこらにエ夫する必要があることがわかった。また、回収したすべての布 には葉や小さな貝が付着していた。

3. 捕集村中の汝射性核種の定量

3.1 捕集村 捕集実験を終えた布は乾燥後約5mm四方に切り刻み、測定容器に詰めGe検出器で測定・定量した。

ひぐちひごお、のはかのぶひろ、もりもとたかお

3.2 毎水 捕集装置回収時に採取した毎水について、水酸化物・硫化物共元法, ヨウ化銀共元法及びリンモリブデン酸アンモニウムによるセミウムの捕集・分離精製を行い、どれどれGer検出器で測定・定量した。

3.3 結果と考察 布及び拡水の分析結果を表1に示す。布の結果は吸着した放射性核種の量を設置期間日数で除し、布1000k当にリに操算して示した。布及び拡水からでのほかソ連原3炉事故に起因すると思われるです。パー、「私が検出された。捕集村にKCFC布を用いた場合、「空の結果は面積の小さい長才形中のものが最も高く、欠いで大きい長才形中, 筒状の順であった。これは小さい長才形中のものは重量が軽いため我はどによって容易に動き転水とより多く接触でき、筒状のものは逆に転水の循環が悪かったと考えられる。布の分析結果を拡水中の濃度に単純に操算はできないが、布への吸着量を拡水中の濃度で除すと1000mのKCFC布には1日で海水08~3.61相当ので5500歳もしたと考えられる。

KCFC布やMnOz布にはあまり吸着しない。「I+MnOz布に吸着しにくいたのが検出され、また無地の布からもです。」「I, Aux検出された。これは布に付着した薬などが分析結果に影響していると思われる。このため今後は布を回收した際絶水でよく先争し乾燥・測定を行い、またその洗浄変についても分析・測定を行うこととした。これらの結果についてもあわせて報告する予定である。

	捕集成名	形状·天きご (mm)	NA ~	n	3 4	Fe	60	ς Ω	65 Z	<u>z</u> n	ы СЧ Ц	106	L	131	134 CS	""Cs	:44	'Ce
	KCFC	長才形·330×510	×	ж	*	*	*	*	*	Ж	0.012 ±0.0019	Ж	ж	0.023±0.0032	0.064±0.00#	0.25 ±0.005	ж	*
	KCFC	長才形.330×510 澱付	X	¥	*	*	*	*	ж	*	0.025±0.0024	*	ж	0.034±0.0046	0.073 ±0.002	0.27±0.005	ж	*
	KCFC	筒 .75Ø×190	ж	¥	ж	*	*	*	×	*	ao19 ± 20017	ж	*	0023±00036	0.028±0.0013	о.ID ±0.003	ж	*
(PCi/1000=28)	KCFC	箭 75ø×150	ж	ж	*	*	*	*	*	*	0.016±0.0016	*	ж	a094±0.023	0.02D ±0.0012	0.076±0.000	*	*
	KCFC	長才形·110×170	*	*	ж	*	*	*	ж	*	0.086±0.0096	Ж	*	0.098 ± 0.019	ao87±aoobl	0.32 ±0.012	×	*
	MnOz	長才形·110×170	*	*	*	*	ж	*	**	*	al5 ±0.013	*	ж	0.14 ± 0.021	* *	0.041 ±0.011	≭	*
	無地	長才形·110×170	ж	*	*	*	*	*	ж	*	0085±0011	*	ж	0.083±0.019	* *	0.028±0.0084	×	*
TH TH	Ē 7	K (pCi/2)	*	*	*	*	*	*	*	*	0.046±0.013	ж	ж	0.54 ± 0.045	0.033±0.006	0.040 ±0.011	×	*

表1 分析結果

設置期間 昭和61年4月9日~6月2日

備考:分析結果の表示は、計数値がどの計数誤差の3倍を越えるものについては有効数字 2桁以下、どれ以下のものについては※※で示し、誤差は計数誤差のみを示した。

IN SITU CHEMISORPTION OF RADIONUCLIDES FROM SEA WATER.

Japan Chemical Analysis Center, Hideo HIGUCHI, Nobuhiro NONAKA Takao MORIMOTO

3B09

[€]Coの海水中の酸化状態-Ⅱ

放医研 〇平野茂樹、松葉満江、小柳 卓

(緒言) 我々は海水中に放出された放射性核種の人体に与える放射線被曝を評価する研究の 一環として⁶⁰Coの物理化学的挙動について検討を加えた。

コバルトー60の物理半減期は5.27年であるがこの程度の寿命の核種は環境中で地球化学的 な物質循環に組込まれる前に減衰すると思われる。フィールドサーベィのデータによれば、 ⁶ Coの放射能濃度が比較的容易に検出測定できた時には海水と生物試料の比放射能にはっき りした差が認められたが、最近のデータではその差が一桁以下で、さらに放射能の濃度が非 常に低くなっている。環境中で⁶⁰ Coの比放射能が一様に近づく頃には壊変により⁶⁰ Coの量が 少なくなっているので人体に対する被曝線量にほとんど影響しなくなるのではないかと予想 される。従って、⁶⁰ Coの放射能が被曝線量に影響するとすれば、環境に放出されてからそれ ほど長時間経っていない場合である。この状態では放射性と安定コバルトの間には平衡関係 は成立していないのであるから安定同位体法で求めた各種のパラメーターを用いるのは危険 である。この様な事情により⁶⁰ Coが海洋環境中に放出された後の物理化学的挙動を追求する ことが重要となっている。

放射性コバルトの挙動を解明する上で天然の安定コバルトについて得られた知見は変化の 方向をさぐるのに有効である。例えば、天然のコバルトはマンガン団塊などの底質に存在す る場合は三価であるとする報告が近年多く出されている。しかし、海水中に存在するものは 二価か或いは有機態であろうとされている。新たに海水中に導入された放射性のコバルトが 短時間にその大部分が有機態に変化するとは考えにくいので、大部分は無機イオンとして存 在すると思われるが、この場合、従来考えられている二価のコバルトより三価の状態で存在 するならば⁵⁰ Coの海水中の挙動をより良く説明できる。すなわち、同族元素で二価のニッケ ルより海水中の濃度が低い事、マンガン団塊に沈澱してから酸化されると考えるより三価の ヒドロキソコバルトが吸着したと考える方が自然ではないかと考えられる。

(実験方法および結果) 実験は0.22μのミリポアフィルターで予め懸濁物を除去した海水に 二価の⁵⁰Coをスパイクしたものについて行った。また安定コバルトの濃度の影響を見るため にCoCl₂の水溶液を実験海水に添加した。実験に用いた海水のpHは希硫酸を用いて調整し た。トレーサーとして用いた⁵⁰Coの比放射能は1mCi当たり5.5μgCoで、10μCi/ℓ前後の濃 度になるよう海水に添加した。以下に述べる実験はこの海水について溶媒抽出法を用いて検

海水あるいは水溶液中からCo(Ⅱ)とCo(Ⅲ)を弁別して抽出する良い方法はないが、前回の この討論会で述べたように8-オキシキノリノールの0.2Mクロロホルム溶液による抽出と その有機相を1/1000MのEDTAで逆抽出することにより、逆抽出操作の後有機相にCo(Ⅲ)、

ひらのしげき、まつばみつえ、こやなぎたく

討した結果である。

水相の方にCo(Ⅱ)をより分ける事ができる。この方法を用いてpHと安定コバルト濃度を変え て[™]Coの酸化状態の変化を観察した結果を図に示す。縦軸には逆抽出された[™]Co(すなわち 二価のコバルト)の割合を%で示した。この図からpHが高い程、そして安定コバルトの濃度 が低い程Co(Ⅱ)の存在割合が減少する。pH 8.2の場合にはコバルトの濃度が10⁻⁷mol/ℓ以下 ではCo(Ⅱ)としては抽出されない。しかしながら、一般的にコバルトがキレート抽出される 場合には水相で二価であったものが抽出される際に三価に酸化される傾向があり、特にコバ ルトイオンの濃度が低い場合にそれが強く出るようである。この点については更に検討が必 要である。

次に、試薬として購入したCo(Ⅲ)-アセチルアセトネート(以下Co-AAと略す)をクロロホ ルムに溶解し、これを実験海水と三角フラスコの中で接触させて⁶⁰CoとCo-AAの安定コバル トの交換が起こるかどうか検討を加えた。Co-AAの0.01Mクロロホルム溶液(少量のプロピ ルアルコールを加えたもの)10mlと同量の種々pHを変えた海水を100mlの共栓三角フラスコ に入れ時々攪拌した後、クロロホルム相の1mlの⁶⁰Coの放射能を測定した。Co-AAと海水中 の⁶⁰Coは交換速度は遅いがpH6以上からアルカリ側になる程交換する量が多くなる事が観察 された。同じ実験を海水にNa₂SO₃ or H₂O₂等の還元剤を加えて行った結果、コバルトの交換 反応がほとんど起こらなくなる事が観察された。おそらく海水中でCo(Ⅲ)の状態にある場合 に交換反応が促進されるのであろう。

以上の9実験結果からpHの高い場合、また濃度の低いところでは容易にCo(Ⅱ)→Co(Ⅲ)の 酸化が促進される事がわかった。従って、海水ではpHが比較的高くまた放出される⁶ Coは化 学的な量としてはトレース濃度であることから三価の状態になっていると考えられる。



Oxidation States of Cobalt-60 in Seawater-II National Institute of Radiological Sciences Shigeki HIRANO, Mitsue MATSUBA and Taku KOYANAGI **3B10** 同位体交換法による環境試料中の放射性および安定コバルトの 同時定量

(筑波大・化) 〇尾辺俊之・池田長生

1. 目的

環境における放射性核種の挙動特性などを調べる場合,単に着目する放射性核種だ けでなく、その安定同位体をも定量して、それらの含量比(すなわち比放射能)をパ ラメータの一つとして論ずることがしばしば有効である.このような場合、安定同位 体の定量は放射能の測定とは別に、重量分析法、分光光度法などの通常の分析化学的 方法によっておこなわれるのが普通である.いま、もし放射性同位体、安定同位体を 同一試料から、放射能測定のみによって、同時に定量することが可能ならば、非常に 好都合である.そこで、今回は次の同位体交換反応を利用して、環境試料中の放射性 および安定コバルトの同時定量を試みた.

> Co*²⁺ + Co-CyDTA ≓ Co²⁺ + Co*-CyDTA (1) (Co-CyDTAはコバルトのシクロヘキサン四酢酸錯体を示す.)

2.原理

未知量の放射性コバルトおよび安定コバルトが存在する水溶液(放射能:Ax,重量:Mx)に,Co-CyDTAの既知量(重量:Coとしてm)を添加すると,式(1)の同位体 交換反応がすみやかに進行する.交換反応の平衡後,Co²⁺,Co-CyDTA各部分を分離し, それぞれの放射能(A, a)を測定すれば,交換平衡においては各部分の比放射能は 一定になるので,次式が成り立つ.

$$A/Mx = a/m$$

これより,

 $Mx = (A/a) \times m$ (2)

また,

Ax = A + a(3)

となる.放射性コバルトの放射能は式(3)から,また安定コバルトの重量は式(2) から求めることができる.

3. 妨害元素の影響

環境中の放射性および安定コバルトの同時定量を行なうにあたり、Co-CyDTA錯体の 安定性を他元素が共存する場合について調べた.0.2ppm程度のコバルトに対し、ほぼ 同量のコバルト錯体が共存する弱酸性水溶液に、7.5 倍および15倍(重量)のマンガ ン、鉄(Ⅲ)、ニッケル、銅、亜鉛の各イオンを添加し、a/A を求めたところ、Fig. 1 に示すように、その妨害が確認された.

おべ としゆき, いけだ ながお

4. 分析操作の構成



5. 妨害元素の除去

環境試料として海底土を用いた.乾燥した海底土をふるいにかけ,粒度が0.21mm以下のもの200gを電気炉で 600℃に加熱した後,塩酸で抽出する.抽出液から溶媒抽出 法で鉄を除去したあと,イオン交換法により他元素を分離除去した.

6. 同位体交换分離

コバルトを単離した水溶液(pH 2)にCo-CyDTA水溶液を添加する.1分後,交換平 衡に達した後,酢酸カリウム溶液を加えて中和し,DDTC(Sodium N,N-Diethyldithiocarbamate)水溶液を添加してCo²⁺をDDTC錯体とし、トルエンにより抽出する.水相 (Co-CyDTA),トルエン相(Co)それぞれより一定量を分取し,放射能を測定した.

7. 放射能测定

測定には低バックグランド液体シンチレーションカウンタを使用した.シンチレー タとして,水相にはAQUASOL-2 を,トルエン相にはDPO,DMPOPOP トルエン溶液を,試 料4mlに対しそれぞれ96ml添加した.

〔文献〕

1) 池田,尾辺,第29回放射化学討論会予稿集 1C14(1985)

SIMULTANEOUS DETERMINATION OF RADIOACTIVE AND STABLE ISOTOPES OF COBALT IN ENVIRONMENTAL SAMPLES BY THE ISOTOPIC EXCHANGE METHOD

Department of Chemistry, University of Tsukuba, Toshiyuki OBE, Nagao IKEDA

降水中の2/a×7Beの濃度とその時間変化

(名大理・同木研・同アイソトープ・センター)の古川路明・小尻 英博、小島 貞男**

1. 宇宙線中の陽子・中性子×大豪中のチッ素・酸素・アルゴンの原子核の相互作用によって多くの放射性核種が生成する。大氯中の人工放射性核種の濃度が低くなってきた最近ではこれらの核種を大氯中の物质移動のトレーサー×して役立たせることができるはずである。その中から主な核種を表1に示したが、この中で Be × Be は測定例が多く、地球化学の研究に利用されている。とかとその他の核種については測定例をよく、また大氣圏内核矢器実験の影響のためにその生成量を広らずとき確定していない。 Wa はその 半減期からみて応用の可能性が大きいと思われる 麦1 主な宇宙線生成核種

が,1960年代には核兵器実験による生成量が大

3B11

きく、その生成量を知ることができなかった。 1970年代後半になって天然のレベルに近づいて きたか、なおた分に低い値に違しているかは確認 できなかった。我々は雨水中の私々に注目し、 ガンマ線スペクトロメトリーによる定量を試みた。 その際に Be, 他でら、200Pb も同時に測定がて きた。ここでは1985年8月から1986年3月ま ての降雨試料に対する測定結果について報告する。 2、試料は名方屋大学理学部へ館屋上に設置した ステンレス製の雨水線取装置を用いて集めた。試 料の体積は50~2502 ×2, 熟発濃縮して内 軽、1 cmのポリプロピレン試験管に入れて測定 に供した。また雨木を貯えたポリビニル・バケン の内部は定性3低でぬぐい、その3氏は加烈反化 して別の測定試料とした。放射能測定は Ortec

核反応	Q.值
	(MeV)
14N(p, 2d)	-10.5
$^{14}N(n,\alpha p3n)$	-38.8
160 (p, 2apn)	-33.5
$^{16}O(n, 2d2n)$	- 33,5
"N(p,4pn)	- 39.7
$^{14}N(n, \alpha p)$	-11.4
160 (p, d.3p)	- 34: 3
160 (n, x 2pn)	- 34,3
$^{40}Ar(p, 4d3n)$	-56.5
*Ar (n, 3ap 6n)	- 84.8
#Ar (p, 2d)	- 6,3
$^{40}Ar(n, \neq p3n)$	- 34.6
	核反応, ¹⁴ N (p, 2d) ¹⁴ N (n, dp 3n) ¹⁶ O (p, 2dpn) ¹⁶ O (n, 2d2n) ¹⁴ N (p, 4pn) ¹⁴ N (n, dp) ¹⁶ O (p, d3p) ¹⁶ O (n, d2pn) ¹⁶ O (n, d2pn) ¹⁶ Ar (n, 3dp 6n) ¹⁴ Ar (n, 2d) ¹⁶ Ar (n, dp 3n)

選の井戸型ゲルマニウム陸出器によってあこなった。計数効率はでCo, でCr, でCs, Mn, , Na, 「En, 2072」などの標準溶液を利用して決定した。なま 2Naの1、28 MeV ガンマ線に対する計数対率は試料の体積が1cmの場合に1、85%であり,体積が2 cm3 になってき1.65%の値を保った。

3. "Be の濃度の時間変化を図2に示したが、雨水中の"Be 濃度は同一季節であっても 一雨毎にかなり変動と、年間を通じての季節変化に1つの傾向を見出すのは以らずとき客 湯でないようにみえる。表2には"Be, 2Va, MCs の濃度をいくっかの代表的な試料に ついて示した。これらの値はいずれき雨水を残さに対する測定値の和を示したものである が、"Beは95 吸以上が雨木の中に含まれ、"Caは時には50 の以上が残さに入っていた。

ふるガカみちあき、こどりひでひろ、こどまさだあ

表 2 雨水中の"Be, "25, 2Na の濃度

月日	/体磺(L)	"Be(Bq/L)	(s (mBq/2)	22 Nà (mBq/2)	Na/Be-
85/9/15 - 24	239.0	1.37±0.01	0.139±0.015	0.07±0.03	5.3 = 2.0 × 105
10/4 - 15	98.5	2,32±0.01	0.254±0.044	0.10±0.06	4.6±2.7
10/15 - 30	60.8	4.52±0.02	0.360 I 0.080	0.3/ ± 0./2	7.2±3.0
11/6 - 13	101.2	2.10±0.01		0.08±0.06	3.6±3.0
86/2/28-3/	67.8	1.72±0.01		0, 32±0.09	18.5=5.4
3/11 - 14	67.9	0.91±0.01		0.12±0.11	13.0±12.3
3/14 - 20	60.2	3.0+±0.01	0.235±0.026	0.38±0.10	12.9 = 3.5
³ /20 - 23	205.5	0.5920.01	0.169 10.025	0.05=0.03	8.0 ±+.7
3/21 - 4/3	113.4	2.42±0.01		0.20 10.07	8.+=2.8
誤差は弑計誤	(差(1の)	を示こた。			

22Naの測定値を文献値×比較した結果。 今回の値は從来の濃度よりもかなり低いこ とがわかった。1963年のローマで採取し た雨木の中の濃度は14mBg/2に達し、 1968年にあいてき1.0mBa/とであった ・1970年にインドの雨について測定した 濃度は0.07~0.5 mBg/lの範囲に分布 2、なお核矢器実験の影例が認められる。 "Bexの北をみると、インドの測定値は 2×104から1×103の範囲にあり、今 回の測定値より大きい。また1975年ガシ ク8年にかけての東京の降下物に対する測 定値"は今回の値×ほぼ一致していて、最 近になってようそく枝矢器実験の影響から 羅放された送考えている。1986年4月に 起ったソ連原発事故は多くの放射能を大氣

図 1 雨水中の Be 濃度の時間変化



中に放出したが、その中に含まれるなんなはきわめて体量である。しかし多量に含まれる

1) A.A. CIGNA M., Health Thus. L& 379 (1970). 2) D. LAL M., Proc. Indian Acid. Sci. <u>88A</u> 29 (1979). 3) N. HASEBE M., J. Geophys. Res. <u>86</u> 520 (1981).

CONCENTRATIONS OF ²²NA AND ⁷BE IN RAINWATER AND ITS TIME VARIATION.

Faculty of Science, Nagoya University, Michiaki FURUKAWA Water Research Institute, Nagoya University, Hidehiro KOJIRI Radioisotope Center, Nagoya University, Sadao KOJIMA

- 253 -

3B12 低レベルT c - 99の分析法の検討(編)

(動燃・東海) 〇圓尾好宏、吉崎裕一、出沢孝久、岩井誠

1. 緒言

テクネチウム-99は物理的半減期が極めて長い(T_{1/2}=2.13×10⁵年)純ベータ放射体 (E β max=0.292 MeV) である。

自然界においては、U-238の自発核分裂等で生成するが、その濃度は低い。一方、U-235 等の核分裂生成物としてCs-137やSr-90と同程度に高い核分裂収率(約 6 %)で生成する。 従って主要な人工的発生源は、大気圏核実験、核燃料サイクル施設等である。

我国においては、使用済燃料の再処理についで、放射性廃棄物の処理・処分技術の確立が重 要な課題となっており、それらの施設から環境へ放出される可能性のある放射性核種の一つと して重要である。

しかしながら、Tc-99の環境中での挙動や人体への毒性についてまだ明らかでないことが 多い。諸外国においては、調査・研究が進められており、我国においても早急に知見を収集す ることが必要である。

このような観点から、環境中におけるTc-99の挙動と被ばく線量の評価方法について調査を 行ってきた。本講演では、近年着手した低レベルTc-99の分析法の検討経過について報告する。

2.実験

今回検討した鉄共沈・TBP-H2SO4-HF溶媒抽出・電着・ガスフローカウンタ測定を組合わせた 分析フローを図1に示す。Tc-99.Ru-106等のRI標準溶液及び収率補正用のトレーサーとして Tc-99m(T1/2=6.0hr)を用いて、上記分析フローについて以下の項目を検討した。

①電着効率の確認 2M NaOH溶液に既知量のTc-99を添加、0.3A 2.0hr。

②抽出効率の確認 TBP-3M H2S04-HF1回抽出、3M H2S04-HF2回洗浄、2M NaOH逆抽出・電着。
 ③回収率・回収率補正方法の確認 既知量のTc-99及びTc-99mを添加、分析フローどおり分析、
 分析フロー全体での回収率を確認。

④妨害核種のDF(Decontamination Factor)の確認 既知量のRu-106等の妨害核種を添加・分析。

3. 結果

①電着効率 Tc-99の添加量を、変化させ電着した結果約95%であった。②抽出効率 抽出1 回、洗浄2回、逆抽出1回での結果約90%(電着効率未補正値)であった。③回収率 結果を 表1に示す。Tc-99mトレーサーから求めた結果約80~90%であった。Tc-99の定量値と添加量は、 約5%以内で一致した。④妨害核種のOF 結果を表2に示す。ここでいうDFとは、妨害核種の

まるおよしひろ、よしざきゆういち、いでさわたかひさ、いわいまこと

添加量と最終的に電着板から検出された量との比である。Tc分析に影響を及ぼすと言われるRuは、 今回実験を行った他の核種よりDLが低く、 $10^2 \pi - 9 - \cos 0$ 、 $Holm^2$ のデータ>4× 10^3 と比較す ると1桁程度低い結果となった。供試量500mi、測定時間を60~1000分、BKG 1.0cpmとした場合は、 理論的な検出限界濃度(3σ)は、(18.0~3.9)× $10^{-10}\mu$ Ci/m2 である。

以上のことから、妨害核種の0Fが苦干低いという点について、改善の余地があるものの、Tcが 効率よく回収され、Tc-99mを用いた回収率補正方法についても問題なく本法をTc-99分析に適用 できると考えられる。

検討課題として、妨害核種のDFの改善を図り、環境試料等の実試料への適用を検討する予定 である。



Holm >4×10³ DF=(Added dpm)/(Recovered dpm)

参考文献

1) 圖尾、大峰、岩井、第23回理工学における同位元素研究発表会要旨集2p-Ⅲ-19、117(1986)
 2) E.Holm, J.Rioseco and M.Garcia-Leon. Nucl.Instrum. Methods. 223, 204 (1984)

Radiochemical Determination of Low-Level Technetium-99(II)

Environmental Protection Section, Health and Safety Division, Tokai Works, Power Reactor & Nuclear Fuel Development Corporation, Yoshihiro MARUO, Yuichi YOSHIZAKI, Takahisa IDESAWA, Makoto IWAI

3C01 炭素の不足当量沈殿分離

NTT電気通信研究所

O 鹿野弘二、米沢洋樹、重松俊男、加藤正明

<u>1はじめに</u>

10B(d, n) 11C反応および 14N(p, α) 11C反応を用いる荷電粒子放射化分析 法でホウ素、窒素を高感度に定量するには 11C(半減期20.4分)の化学分離が不可 欠となる。これまで、炭素の分離法としては、CO₂として気化し、アルカリ溶液に吸 収する方法、過剰の沈殿剤によりLi₂CO₃, BaCO₃として沈殿分離する方法が あり、いずれも、重量法または滴定法等の化学収率補正を行なっている[1-3]。 一方、目的元素の一部一定量を分離することで化学収率の補正を必要とせず、放射能測 定のみで目的元素を定量する炭素の不足当量法は、BaCO₃による不足当量沈殿分離 の可能性が報告されている[4]が、完成には致っていない。

本研究では、ホウ素、窒素の放射化分析を目的として、CO2 ガスとしての前分離の 検討、炭素の不足当量沈殿分離の検討を行ない、GaAs中のホウ素の定量に応用した。 これらの結果を報告する。

2実験

<u>11CO32-トレーサ</u>: 11CのRIはN2 ガスに小型サイクロトロンによる16MeVの pを照射し製造した。照射後、N2 ガスを希NaOH溶液に吸収させ、 $11CO3^{2-}$ トレーサ溶液とした。

<u>沈殿分離</u>: ボリエチレン管(10m1)またはビーカー(50m1)に¹¹C 0₃²⁻ トレ ーサと坦体として炭酸カリウム溶液を加えた後、過剰または不足当量の塩化バリウム溶 液を加え、硝酸-アンモニウム溶液により容量と酸性度を調節する。温浸、氷冷後、遠 心分離または吸引ろ過により沈殿を分離する。

放射能測定:¹¹Cの陽電子消滅放射511keVr線を井戸型NaI(Tl)検出器-シングルチャンネル分析装置または2つのBGO(Bi₄Ge₃O₁₂)検出器からなる 同時計数装置により測定した。

3結果と考察

<u>3.1C02の揮発</u>炭酸イオンは酸性溶液中で分解し、C02として揮発するため、 沈殿分離の損失要因となる。そこで、坦体量を0.3mmolとし、C02揮発量の酸 性度依存性を調べた。その結果、室温ではpH<7でC0の揮発が観測され、pH5 では約10%に達した。その程度は温浸した場合により大きくなる。以後の操作では、 沈殿分離をpH8以上で行なった。

3.2炭素の沈殿分離

<u>沈殿剤の選択</u> アルカリ性側では沈殿剤の水酸化物が生成し、沈殿分離の妨害となる。 表1に、種々のカチオンの炭酸塩および水酸化物の溶解度積(Ksp)を示す。炭酸塩 のKspが水酸化物に比べ小さく、その差が大きいカチオンで、かつ水酸化物のKsp の大きいカチオンでの沈殿分離が水酸化物の妨害が少ない。表より、バリウムが上記条

しかのこうじ、よねざわひろき、しげまつとしお、かとうまさあき

件に合致しており、バリウムによる炭素Cの沈殿分離を検討することとした。

<u>過剰試薬による沈殿分離</u>図1に、炭酸を0.3mmolに対し、0.6mmolバ リウムを加えた場合のBaCO₃沈殿率と酸性度の関係を示す。沈殿率はpH8以上で 100%であった。pH8以下での沈殿率の低下は、炭酸イオンの分解によるものと思 われる。

<u>不足当量沈殿分離</u>上記の結果をもとに不足当量分離を検討した。図2は、バリウム を0.6mmol一定とし、坦体量を増加させた場合の再現性を示している。¹³³Ba トレーサを用いた結果も示した。¹¹C、¹³³Baトレーサいずれの場合も、バリウムに 対し、炭酸が過剰となる領域で沈殿量が一定となり、炭素をBaCO₃として不足当量 沈殿分離可能なことがわかった。なお、屈曲点から炭酸とバリウムの反応比を求めたと ころ、1:1であった。

不足当量分離における酸性度の影響、共存元素の影響、CO2の前分離について検討 し、GaAs中のホウ素を定量した結果を報告する。

100

75

3aCO3 (%)

文献[1]R.Mortier, et al., Anal.Chem., 56(1984)2166

[2]T.Nozaki, et al., J.Radioanal.Chem., 4(1970)87

[3]T.Nozaki, Radioisotopes, 35(1986)41

[4]J.K.Johannesson, Analyst, 92(1967)766

Substoichiometric precipitation of carbon NTT Electrical Communications Laboratories

Koji SHIKANO, Hiroki YONEZAWA,

Toshio SHIGEMATSU, Masaaki KATOH









.

3002 小型サイクロトロンによるRBS

NTT電気通信研究所

O米沢洋樹、鹿野弘二、重松俊男

はじめに

荷電粒子衝撃による散乱イオンを検出する分析法では、RBSなどを中心に、バンデ グラーフなど静電荷加速器の1-2MeV程度の粒子が主に用いられてきた。また、サ イクロトロンの数十MeV程度の高エネルギー粒子衝撃による方法も検討され、軽元素 の分析が行なわれている。しかし、数MeVから、十数MeVの粒子による方法は、未 知の分野といえる。

渡者らは、固定エネルギーの分析専用小型サイクロトロン利用荷電粒子放射化分析に よる軽元素の分析を進めて来た。ここでは、小型サイクロトロンのRBSへの適用の可 能性を検討した。サイクロトロンは、一般に、バンデグラーフに比べエネルギー分解能、 エミッタンスが悪く、平行度が悪いことなどの理由で、RBSに適さないと考えられて いる。これらの欠点について改善を進め、その結果、1.8MeVプロトンの加速を可 能にし、イオンチャネリング現象の観測を行ない、本サイクロトロンがRBSの研究に 使用できることが確認できたので報告する。

小型サイクロトロンの加速エネルギー

サイクロトロンの主な仕様を表1に示す。最大磁場は15.4 kGで、p(16Me V),d(8MeV),³He(21MeV),⁴He(16MeV)の4粒子を加速 するため、RF周波数は、47と31.3MHzの二段切り替えである。今回、サイク ロトロンの磁場を5 kGまで低減して磁場分布を測定し、磁場の微調整により、対称性 の良い等時性磁場を得た。これまでに、表1に併せて示したエネルギーの加速を確認し ている。プロトンでは、1.8MeVの加速が可能である。また、最大引き出し電流は、 いずれの場合も10 μA以上である。

RF周波数	471	MHz	31, 3MHz			
	2 n d	4th	2 n d	4 t h		
P	16	4	7.2	1.8		
d		8		3.6		
³ Не		12	21	5.3		
⁴ He		16		7.2		

表1 サイクロトロンの加速エネルギー (MeV)

よねざわ ひろき、しかの こうじ、しげまつ としお

<u>RBS 散乱チェンバ</u>

RBS散乱チェンバには、試料用の二軸ゴニオメータ(精度0.01度)、試料ステ ージおよびSSD検出器旋回機構を備え、RBS、イオンチャネリング現象の測定が可 能である。これらの機構は、パルスモータで作動しパソコンで遠隔制御できる。 イオンチャネリング

イオンチャネリング現象を測定するためには、平行度の良いビームが必要であるが、 二組のスリットでコリメートし、発散角を0.1度以下に押さえても、ターゲット上で 測定に十分な10nA以上の電流を得ている。図1に、シリコン単結晶の[111] 軸 を中心としたバックスキャタイールドの試料傾斜角度依存性を示した。測定は、発散角 0.1度以下の1.8MeVプロトンビームを用い行なった。最小イールドは、約4% である。これらのことから、小型サイクロトロンを用いて、イオンチャネリング現象に よる、結晶性評価が可能と思われる。



Rutherford backscattering spectroscopy with a small cyclotron NTT Electrical Communication Laboratories, Hiroki YONEZAWA, Koji SHIKANO and Toshio SHIGEMATSU

3CO3 重イオンを用いたW/GaAsの熱処理における層変化測定

理 研 矢野倉 実、佐藤 和広、荒谷 美智、野崎 正 東 芝 斎藤 和男

【はじめに】 GaAsは耐放射線性の良さや電気的特性の良さからシリコン半導体と違った用途 があり、その研究開発が各企業などで進められている。しかしながらその歴史は浅く未解決の 諸問題を抱えている。今回その中の電極材料としてのタングステンに付いて検討した。 【実験装置】 実験は理研線型加速器の50MeVアルゴンを用いた。加速イオンはエネルギー分析 されたのち1m散乱槽で試料を照射する。試料の大きさは9mm×19mmであり、散乱槽内に一度に 9つまで装塡できる。ビームスポットは約2mmøで電流量は数十nAであった。散乱粒子は3台 のSSB検出器によって測定された。前方に配置された検出器の前には7から20µmのアルミ ニウム箔を適宜挿入して散乱入射イオンと反跳重イオンを箔内で停止させ軽いイオンのみを選 択的に測定できるようにしてERD検出器とした。後方に散乱されてくる粒子は他の2台の検 出器で測定してRBS法としERD法との同時測定によって広範な質量数の元素の測定を可能 とした。

【試料の製法】 試料はGaAs単結晶におよそ0.12μmタングステンをスパッター法で蒸着し、 熱処理前後の変化を砌定した。スパッターはアルゴン雰囲気及びアルゴンに数%の窒素を加え た雰囲気で行なった。窒素を雰囲気に加えるのは膜質の改善の目的がある。

【実験結果】 第1 図に熱処理前後の試料のSSBD2(測定角47度)によるスペクトルを示す。 高エネルギー側のビークがタングステンに起因し、頂上が平らであることはタングステンがあ る厚さに渡って均一に分布していることを示している。熱処理後のビークは階段状を示し化学 量論的な化合物の生成を示唆している。オージェ分光の結果、酸素の存在が認められたので、 ERD法によって酸素の存在を追試した。酸素の標準試料であるSiO2と熱処理前後の試料の3 つのスペクトルを第2 図に示した。その結果、熱処理後連続スペクトルの先端が高エネルギー 側に移動して、その位置が酸素の位置と一致していることが分かった。タングステンのビーク の広がり及びビークの高さの減少を酸素の混入に因るものとして混入比を求めると原子比で



第1図 酸素を含んだ雰囲気での 熱処理前後のRBSスペクトル



第2図 酸素測定のため7μmアルミを 使用したERDスペクトル

やのくら みのる、さとう かずひろ、あらたに みち、のざき ただし、さいとう かずお

1:2.6から1:4.7となった。これはWO。生成の可能性を示し、赤外分光法でその存在を確 認した。この事は雰囲気中の酸素が選択的にタングステン層内に入り込むことを示唆している。 そこで熱処理の雰囲気において酸素分圧をより低くする工夫をした後の試料のスペクトルを第 3図に示す。2つのスペクトルは熱処理温度600度と900度に対応している。両者に大きな差は ない。差スペクトルの解析から熱処理によって基板のGaAsがタングステン層に拡散し見掛け 上の厚さが増加したと思われる結果を得た。これを確かめるために、熱処理後の試料とGaAs 単結晶のスペクトルを比較してみると、GaもしくはAsが試料表面まで拡散したと考えたとき のピークの先端の位置とよく一致するピークを認めた。またタングステン層内に小さなピーク を認めたがこの事をオージュ分光の結果と合わせて考えるとAsはタングステン層表面まで拡 散し、Gaは層内でビークを形成したと考えられる。



高温処理後のRBSスペクトル



【結論】 W/GaAsの熱処理工程において雰囲気中への酸素の混入はWOaの生成を促し、タン グステン層を改質して、電極としての役割が期待出来なくなる。従ってその混入は出来るだけ 避けなければならない。また熱処理温度を900度以上に上げると、ひ素がタングステン層表面 まで拡散し、これも製作条件として避けなければならないことが分かった。ガリウムは同一条 件ではタングステン層の先端までは拡散せず、オージェ分光の結果を加味するとタングステン 層内に生成したW○₀の界面に析出している。この界面への析出はタングステン層の酸化の程 度に関連して、WO₃層が生成している時には大きなヒークになっている。しかしこの界面へ の析出はタングステン層形成時に窒素を雰囲気中に添加することによって押さえることが可能 であることも確かめられた。これらの結果から熱処理に於ける変化を模式的に示すと第4図の ようになっていると考えられる。

このように重イオンによるERDとRBSの2つの方法を同時に適用することによって半導 体デバイス製作時における諸問題を効率良く解決できることが分かったので今後他のシステム にも適用して行きたい。

Study on phase transition in heat treatment of W/GaAs by heavy ion scattering, Riken and Toshiba*, Minoru YANOKURA, Kazuhiro SATO, Miti ARATANI, Tadashi NOZAKI and Kazuo SAITO*

3C04

ガラス表面における水熱置換水素の前方反跳法による研究

(理研・東エ大エキ) 〇荒谷美智・矢野倉 実・邱 芥*・佐藤和広 俞 炳神・野崎 正

はじめに

地球の水園における基本的な反応として、岩石の水風化過程がある。その初期段階のための単純なモデルとしてソーダ石灰ガラスの水熱置換を選び、種々の条件下でガラス表面が水素化されて行く過程を、理研重イオン課型加速器からのアルゴンイオンによる前方反 酸法で追跡した。表面の水素化層の水素は、測定のために照射するイオンビームの強度に よっては拡散の傾向が見られ、まず、測定条件の検討をおこなった。

溪簌

ソーダ石灰ガラス試料としては、松浪ガラス工業数マイクロスライドガラス(厚さ1.2~ 1.5 mm,76×26 mm,水緑磨,5-1214)を9mm×19mmの大きさに切断したもの を用いた。水熱置換反応は、沸とう蒸留水中でおこない、環花冷却管付フラスコを使用し た。処理時間は時間単位で、なしあたり数時間から数十時間とした。

標準試料としてらいの際200名、500名、1000名(へずれも高端度シリコンビ)を使用した。

結果と育界

図1に2時間処理した試料からの前 方反跳水素のエネルギースペクトルを 示す。下部にやい細い線で示したスペ クトルは、未処理試料からの、同一条 件で測定した結果である。これが、測 定条件も含めたバックグラウンドであ ると着えられる。図2に20時間処理し



あらたにみち・やのくらみのる・ちゅうちゅ・さとうかずひろ・ゆびょんづん のざきただし

ド滅年のスペクトルを示 す。下部の細い線による 2ペクトルは、未処理試 料である。この二つの結 果から、神とり蒸開水で 水素化される表面層の厚 さは、処理時間によらず 一定であり、その範囲で の濃度が処理時間により 増大することがえされて

れも充分低電流で測定をおくなっている ため、くりかえし想定をおったっても、 スペクトルの形は変化しないことを確認 170

一方、10ルのAl箔を通して観測される スペクトルを図3に示すの左側の知い? によるスペクトルは同じ条サンのWALG を通して得にスペクトルである。10ルAl 猫により得られるスペクトルから、表面 は近の酸素に関する詳細を知見が得られ、表面層の水素化に伴う関連元素の分析、動きを 国時進行的に追随できる美が有用である。

センスは、滞とう基題水中での時间処 理した彼、塩化セシアム 0.15N溶液の浄 とう状態での時间処理した試験のスペク トルも図4に示す(細い線による)太い 線によるスペクトルはほとう差距水のみ による教神である。シれらの処理では、 水素はほとんど変らないが、酸素につい 2は、表面や近で減少が見られ、炭素が バックグラウンドメリはるかに多くなっ なくとか観望されたのニれば、溶液内に







共存するイオン理によっては、表面は近か淡酸塩化(重炭酸塩化を含む)されていること をご愛すると巻えられる。50MのAr4+に対する-ノーダ石灰ガラスのdE/dXを20.95 Mot/(mg/ewa) として解析をおこちった。(分認 芝浦エ大工 実験一朗 研修生とし 1本研究に参加)

DROGENATED SURFACE LAYERS OF SODA-LIME GLASS STUDIED BY THE FORWARD RECOIL SUREMENT WITH HEAVY IONS.

Laboratory of Radiochemistry, The Institute of Physical and Chemical Research, Faculty of Engineering, Tokyo Institute of Technology*, Michi ARAT. Minoru YANOKURA, Qiu QI*, Kazuhiro SATO, Byongon YU*, Tadashi NOZAKI Michi ARATANI,

3005 水素イオン打ち込みしたガーネット業結晶中での軽元素分布分析

(理研・日立中部) 〇港谷美宿・矢野倉 実・卸 芥・佐藤和広 井村 亮*、野崎 正

ほじめに

磁気バブルメモリー放料として用、ラれるGGGは、酸化ガドリニウムGd203、酸化ガリウム Ga203、結晶構造名 Garnet (ごくろ石)の略ごあり、

$3 \operatorname{Grd}_2 O_3 + 5 \operatorname{Ga}_2 O_3 \longrightarrow 2 \operatorname{Grd}_3 \operatorname{Ga}_5 O_{12}$

の反応により午ョクラルスキー法で育成される単結晶である。この単結晶を輪切りにして 研磨したものが住住中アエハーである。このウェハーに破性ガーネットをエロタキシャル に成長させるとデバイス用基板ができる。今回使用したデバイス用基板の分析値は (Yo.15 Lun2.10 Smo.95 Gdo.30)(Pen.45 Gao.55)の12である。この物質の強度は、 7.09 g/ow3 で、曹陽の厚さは1ルである。この磁性専腐部分に水素イオンを打ち込むと 水素の存在により格子定数が許分的に増大し、結晶が歪む。結晶の歪は、薄/部分の破し 幼性質に影響をもつことはずでに知られており、格子定数の増大から歪の分布が測定され ている。イオン打ち込み層における歪の分布と水素原子の分布の関係について知るため、 水素イオン打ち込み層における歪の分布と水素原子の分布の関係について知るため、 水素イオン打ち込みをにころがする一方がイス印基板について、理研重イオン線型加速器によ る前方反跳波を同って、水素の深之分布を測定するととわに、酸素の分布についてお検討 をおこをった。

买験

試料の作業は日立中研であこちわれ ち。前方な跳波ものものを検討するための試料として、定量性についてはイ オン打ち込み量を、1日17,4日16, 2日16と変えたもの、深ら分町につい てはイオンのエネルダーを50Kの,100 Kの、150Kので変えたものを使用し た。デバイスへのが用を目的とした気 料では、イオン打ち込み使の熱処理遇 度、液面のSiO2隙の有無の影響につ いて知るための測定をおこをった。剤 方反跳法では30および400の必要でイ オン検出をおこちった。



あらたにみち・やのくらみのる・ちゅうちへ・さとうかずひろ・へむらりょうのごきただし

結果と考察

図1にイオン打ち込み量とスペ 0.9 クトル強度との関係を示した。 図2にイオンのエネルヤーとス 0.8

ペットルンズの深さこの実係を示 す。 図3は、イオン打ち込み後の熱

如理の影響を、関4はその趣知明の影響に対するSiO2膜の効果について、それぞれましている。

ドラのスペクトルニガハて、
 (Yo.15 Lu2.10 Smo.45 Gdo.30)
 (Fe445 Ga 0.55) 012中における 50 Mer Ar⁴⁺の dE/dX も、
 12、79 Mer /(mg/cm²)として、
 解析をおこだい、イオン打ち込み



唐元の水柔分佈5計算した•本副足びの深さ分解能を背慮して、全スペクトルを、表面水 素の深さを単位として6倍~し7の許分に分割し、各部分の中央部に水素原子が集中的に



存在すると版建した。(村記 芝浦工大工 興誠一朗 研修生として本研究に参加)

DEPTH PROFILING OF LIGHT ELEMENTS IN THE GARNET SINGLE CRYSTALS IMPLANTED WITH HYDROGEN IONS.

Laboratory of Radiochemistry, The Institute of Physical and Chemical Research. Central Research Laboratory, Hitachi Ltd.*, Michi ARATANI, Minoru YANOKUPA, Qiu QI, Kazuhiro SATO, Ryo IMURA*, Tadashi NOZAKI

3006

¹⁵Nをアクチバブルトレーサーとして用いた 半導体ケイ素中の窒素の拡散

(理研,日立日研*) 9伊東芳子,野崎正,大久保嘉高,三浦太一 望月康弘*

緒言

半導体ケイ素中の残留不純物の一フマ"ある窒素は溶解度が低いことし、適当なトレーサー がないため炭素や酸素ほどしらべられていない。 窒素はアニチモンモリンと同じ V 検不 純物であるが、他の不純物と異なりドナー化率が18以下と低いこと²⁰や 転位を固着する作 用が酸素にくらべて大き、30など興味ある現象があり、デバイス製造上の有用性からも最 近注目されている。 さらに窒化ケイ素膜は拡散防止膜として広く用いられているので" ケイ素中の窒素の拡散係数や溶解度をきめることは非常に重要である。 4N(p,d)"C 反応を用いる方法は 1Cの半減期が20分と短く、また、表面汚染による防害のため利用 できない。 そこで15Nをトレーサーとして用いる 15N((ベ, ハ)の下反応を使う。 前回こ の反応の 励起,制数を測定し、ケイ素中窒素の分布を測定するための可能性について報告し た。4) 今回は深さ方向均一照射法50 Q いステッアレンシートの、ケイ素中窒素の拡散を しらべ文献値と比較した。

実験

試料は 15N を含むアンモニアとジクロルシランから Low Pressure Chemical Deposition法でケイ素基板上に約800Åの窒化膜を付着させてっくった。 熱処理は 15多の 15 Nz を含むアルゴンガス中で1275°C-1350℃,73時间-163時间行った。 熱処理 (た試料を 20 Meton a 粒子で照射し, 15N (d, n)18F 反応で生じた18Fの 0.5/1 Met 陽電子消滅輻射線(半減期110分)を1対のBismus Germanate Oxide 検出器と用 いてコインシデンス法で測定した。より高エアルギーでは160 (a, pn)18万反応により 18万が酸素から生じるため、20MeT以下ご照射した。 深い方向を均一に放射化するため ケイ素中酸素の分布を測定したときと同じ方法を用い、励起期数と Range Energy Curve とから計算した厚みのアルミニラム諸からなるエアルギー吸收半円筒をビームパスを横切 って回転させた。 この方法ごケイ素の表面より約130 umの空素がほい均一に放射化さ 標準試料として沈降法で作成した Na NOz 膜を用いた。放射化の均一性のチェック hz. のためにポリインド膜を数放重ねて思射し、各膜の放射能を測定した。 思射した試料は 悪射しない反対面をスコッチテープで波覆し、察封系でHF-HNO3エッチングを表面かる 10~30 um行い、エッチング液を化学分離 6)し、KBF4として沈濃させた。 同時にケイ 素中の18万の減少からも濃度を算出し、化学分離からえた値と比較した。 厚みの減少は 重量差より算出した。

結果

Fig.1.に深さ方向均-放射化の計算値(A)とポリイミド膜による実験値(B)正比較して示す。 ほぐ均-に放射化されているのがわかる。 Fig.2. に パルの拡散プロライルの1例を示す。 0印は1350°C, 23 時周,●印は1275°C 163 時周 熱気

いとう よしこ, のざき たいし, おゝくぼ よしたか, みうら たいち, もちっき やすひろ 理したときのケイ素中窒素の深度分布を示す。 実線はPavlov らの肉接的方法より水めた結果を示す。ケイ素中窒素の拡散係数は研究者により違いがあり、これまで発表された値は

 $D = 0.87 \exp(-\frac{3.22}{RT}) \text{ cm}^2 \sec^{-1} \qquad 7)$ $J = 3 \times 10^2 \exp(-\frac{2.63}{RT}) \text{ cm}^2 \sec^{-1} \qquad 8)$

であるが、我々の結果はいづれの温度でも後者の結果に合っている。



<u>文献</u>

1) Y. Yatsurugi et al., J. Electrochem. Soc., 120, 975 (1973).

2) P. V. Pavlov et al., Phys. Stat. Sol. (a) 35, 11 (1976).

3) T. Abe et at., Semiconductor Silicon 1981, p54, Electrochem. Soc., Penington.

- 4) T. Nozaki and Y. Itoh, 书29回放射化学討論会P稿 p112 (1985).
- 5) Y. Itoh and T. Nozaki, J. Radioanal. Chem., 70, 329 (1982).

6) T. Nozaki, J. Radioanal. Chem. 72, 527 (1982).

7) A. H. Clark et al., Bull. Amer. Phys. Soc. 13, 376 (1968).

8) P. V. Pavlov et al., Izv. Akad. Nauk SSSR, Ser. neorg. Mater., <u>11</u>, 2236 (1975).

DIFFUSION OF NITROGEN IN SILICON USING ¹⁵N AS AN ACTIVABLE TRACER The Institute of Physical and Chemical Research, Yoshiko ITOH, Tadashi NOZAKI, Yoshitaka OHKUBO, Taichi MIURA, Hitachi Research Laboratory, Yasuhiro MOCHIZUKI.

3C07

"N失鳴物反応による軽水素分析法の定量性

(名大工)雨宮 進・の石川和幸・増田後雄・釣田幸雄・加廉散譚

1. はじめに

核融合炉第一壁材料に関うる研究及び核融合燃料サイクルを考える上で、炉材料中での 水素の挙動も知ることが必要となっている。検融合炉開発研究に登して現在生に水素分析 法として用いられている方法には、昇温脱離法(TDS)、ニ次イオン質量分析法(SI MS) 箸がある。TDS法では、 錻料中に吸蔵これている水素の全体量も求めることは出 来ろか、試料中に於ける水素の深之分布響は、求める事が出来ない。又、SIMS法では 極当くよっ環ぐ分解能もなうるが、分析は破壊的であり、定量化が困難である。 - オ MN の共鳴波反応を思いた軽水来分析法では、非確凍分析が可能であり、定量の絶対化が可能 であろ。ス、ベルの入街エネルギーも変化させることにより、武料中の軽水素深さり布も 龙鳥ろ事が可能で、軽水条の斧卸も龙鳥ろ分前法として注目これている。 箱度のよい軽水 素濃度な神と求めるには、幾っかの要素について正確な値を知る収要がある。単位電荷あ たりのと線計数カラ軽水素量を求めるには、反応の断面積と検出器の効率について、又、 武料中のベルビームが共鳴エネルギーになる深こも求めるためには、ベルビームに行うる 武料の阻止能について正確な値が必要である。他に入射する ダイビームのフラックスイエ ネルギー安定提考も影響する。本発表では、 MN失鳴液反応による軽水来分析の定量性に 影響する要素のうち、反応の新国績と渡出器の効率、 4 Nビ - ムド対する試料の阻止制、 又、 ドNビ - ム照射により武将中軽水素量が変化も起こう点署も中心に報告する。 2、宝骏方法

反応の検出處度を求めるのに、逆正応 HN(P, dH) C 毛利風した。同一潮定系の場合、 反応の前面積と検出器の効率の積である検出感度が伴に為しくなることから、あらかじめ 量のわか、ている HN ドブロトンを照射して放射されると線を測定した。 HN の試料は、 T; を M 濃縮ガス雰囲気中で気相窒心して作髪した。 MNの量は同様な方法で天然の窒 素を用いてて; を窒化した試料に雪隔子を照射し、 HN(d, d) C 反応によって放出される 成粒子を測定して求めた。次に軽な素を化后物として含む各種高好子 TA ルムの軽水素濃 度を M 共幅換反応で測定し、得られた単位電荷あたりの以線計載と、先に求めた兼出惑 度を 使い各高好子 TA ルムの組成から予題ごれる値とと比較して Hた, 高好子 TA ルムの して、ポリエステル(CoHook, ポリカ - ボネイト(CaHNOs), ポリエチレン(C.Hahaの組成の 異なる3種類を用いた。 MVビームに対する武料中の阻止能に関して2通りの方法で兼許 した。厚さの3mmのステンレス鋼(SUS-304BA)上に厚さ40 mmのNi 路を 貼付し作号した試料の水素濃度分布を測定した。水素濃定内、Ni 箔の表面とステンレス 鋼との増で増加する。この分布の間隔を、L.C.NORTHCLIFFEの阻止能のデーブ ルの値を使って計算し、実際の厚さと出験してりた。そう一つの方法は、あるかじめ加熱

あわみやうりむ、いしかりがずゆき、まうだとしだ、つりたゆこだ、かとうとしが

処理を行なって水箸の吸着ガスを放出させたグラファイト試料にノーケルマ のエネルギー で軽水素も10°atons/cm程度の量注入し、水素濃度分布を測定した。この分布の計算結果と TRIMコードで計算した結果を比違した。 3、結果

各種高分子フィルムに"Nビームも選 射して得られた単位電荷おたりのと提行 数と、逆反応も利用して求めた練出惑度 と名フィルムの組成から計算ごれる進も 比較すると、ポリエステルとポリカーボ ネイトについてよく一致う方。ポリエチ レンロテ想通まり20%程度すない結果 を得た。これは図しにみるれるように、 "Nビーム照射に伴ないおりエチレンヤ の軽水素量が成りうろことが原因だと考 えられる。ステンレス鋼上に貼付しもパ 留も分析した結果も図2に示す。武料表 面にみられる分布は、最初からNi箔表 面に存在していたものである。又、ちの ~ 70 nmに分布する軽水素は、同様に N: 語とステンレス鋼の間にはこり込ま れた軽水素である。一方N: 箔及びステ ンレス観の内部には暴水素の存在は認め られない。 ナロハ州街近から増加きる疑 水素の伝布は、使用したNi箔の厚こ 50nmとない一致をしている。又、グ ラファイト ド軽水素を注入した減料を放 桁(た器合についても、TRIMコード による計算結果とよく対応している。 ベNビーム照射により武将中軽水素量ガ 変化も起こう現象は、ポリエチレン湾の 他、グラファイトにイオン注入した難水 素についてもみられた。グラフィイト表 面付近の軽水素は減りし、又、内留へな 拡張する分布の変化が得られた。







团之 水素灌度分布测定结果

ACCURACY OF QUANTITATIVE HYDOROGEN ANALYSIS USING ¹⁵N RESONANT NUCLEAR REACTION Faculty of Engineerin, Nagoya University, Susumu AMEMIYA,Kazuyuki ISHIKAWA, Toshio MASUDA, Yukio TSURITA, Toshio KATOH

3008

高速イオンビーム分析法の

放射性廃棄物処理技術研究への応用

(名大工)雨宫 進,石川和幸,釣田幸雄,増田俊雄,加藤敏郎

1.はじめに

原子力発電所の運転などに伴って必然的に発生する放射性廃棄物は今後ますます増大す る事が予想され、その処理処分に関する技術の確立は急を要する極めて重要な課題となっ ている。

現在、こうした放射性廃棄物、中でも高レベル放射性廃棄物の処分法に関しては特に安 全性の高い方法の確立が求められている。現段階では廃棄物をガラス固化後、キャニスタ - 内に密封し岩盤内に埋設すると言うシナリオで基礎的研究が進められている。この方法 のの安全性の確認の為に放射性物質のガラス固化体からの浸出量やその機構の解明、浸出 後周辺の岩石表面への吸着等についても充分な基礎的データを求めて置く必要がある。

浸出或いは吸着等の現象は表面近傍の現象であり、浸出機構、吸着機構等の解明には優れた表面分析法が必要である。現在これらの研究には試料表面層を剥離した後化学分析したり、2次イオン質量分析法(SIMS)等の分析手法が用いられているがこれらの方法はいずれも破壊分析であり迅速性、定量性において問題がある。

我々は今回,表面下数μm迄の範囲の非破壊分析が可能な高速イオンビーム分析法のこうした目的への応用について検討を行った.以下,分析手法の概要とガラス表面及び岩石 表面の分析への応用に付いて報告する.

2. 高速イオンビーム分析法

バンデグラフ加速器等の小型加速器から得ら れるMeV領域のイオンビームを用いて試料中 の微量元素の分析が非破壊で出来る。

高速イオンビームを用いた分析手法としては 原子の内殻電離現象による粒子励起X線分析法 (PIXE)弾性散乱を利用したラザフォード 後方散乱分析法(RBS),反跳粒子検出法

(ERDA),核反応を利用した核反応分析法(NRA)等がある



第1図 分析用散乱槽の概略図

あめみや すすむ、いしかわかずひこ、つりたゆきお、ますだとしお、かとうとしお

-270 -

これ等の方法は互いに相補的であり、複合的使用によって水素からウラン迄の殆ど全ての 微量元素分析が可能である。一般的にNRA分析法は軽元素の分析に適しており、RBS 分析法は主として軽元素材料中の重元素の分析に適している。

P Ⅰ X E 分析法では Z = 1 3 以上の元素について超高感度分析が出来る.また E R D A で は軽水素,重水素の分析が可能である.

第1図には我々が使用している分析用散乱槽の概略図を示す。散乱槽中にはNRA, RB S同時分析用にSi表面障壁型半導体検出器を所定の位置に配置検出器前面には中心に直 径0.2mmの穴をあけた厚さ12μmのマイラー膜を挿入し後方散乱粒子の影響を除去し良好な 分析が出来る様にしている。分析には名古屋大学 3.75MV バンデグラフ加速器から得られ る高速イオンビームを用いる

3. MeV領域の a 粒子によるガラス表面の分析

第2図に3MeVのα粒子によッてガラス(パイレックス)表面を照射した際得られた 核反応放出粒子及び後方散乱粒子のスペクトルを示めす.これから試料中のボロン,ナト リュウム等の分析が出来る事がわかる.ガラスの様に軽元素を主成分とする試料の分析に はα粒子による核反応分析法が有利となる.またこの際同時にERDAによって表面の水 素濃度も測定出来る.表面に吸着した微量元素も同時にPIXE分析出来る.

4.まとめ

高速イオンビームを利用した
 PIXE. RBS. ERDA,
 NRA等の分析法を併用する
 事によりガラス表面,岩石表
 面に吸着した極微量な元素の
 分析が非破壊で出来る.

これ等の方法は高レベル放 射性廃棄物の浸出,吸着の機 構解明等の研究において極め て有用な方法となり得る物と 思われる.



第2図 ガラス表面のNRA(3MeVa)による分析

APPLICATION OF MeV REGION ION BEAM TECHNIQUE FOR STUDY OF NUCREAR WASTE Faculty of Engineerin, Nagoya University, Susumu AMEMIYA, Kazuyuki ISHIKAWA, Yukio TSURITA, Toshio MASUDA, Toshio KATOH

3009 KEK12GeTPSビームライン周辺空気中の 放射性エアロゾル(6) (高球研)のオギ松久和,近藤健汉的

【緒言】 演者らはこれまで、高エネルギー加速器施設周辺空気中に存在する放射性 エアロゾルの挙動について調べてきたが、空気中にエアロゾルとして存在する核理につい こその起源には深く立ち入ってこなかった。 昨年の討論会では、加速器運転中のビーム ライントンネル内の Kn dowintersの挙動を調べている中で、 Knの姫核連以外にも 以放出核理が存在することがわかり、それが中国子発王用ヌーブットである Pセル起源 をもう Dyの同位体ではないかと推測した。 しかしく採のエネルギー及び半減期から 180 Dy, 151 Dy らしいという推測には、なか検討の必要であった。

そこで実際にPtを12Get protonで照ねし主成核理を調べるとともに、それらが ターブットガラビの程度及跳によって空気中に移行するかを見積るために、Al cather を用いて反跳校の性質を調じた。

[実験] Ptターブットは、かなり厚い10µm厚のfoilを用い、ビームに対して上

流立び下流にA2の catcher foil (アµm厚)(兼、 ビームシミター用)を3友ずっスタックし、全体正規 で包升ターブットとした。 12 Get protoce 3些知ば KEX 12 Get PSの虚い取り出し施設(EP-2)の Bラインルで行った。 超射後、Pt 及びAL foil ゆの反応主成初からの「線 E Pure-Ge 旋せ著+ 4KMCA にて測慮した。 またPt みびAL foil うの(輝む Si-surface barmer 型旋出器を用いて く縦スマクトルを観測した。 これをは別に、EP-2 のK3ターブット(Pt)の上方 1.5 mの空気探取日よ り搾取した空気中のエアロゾルをメンブランスルター で捕集し、フィルター上の放射性核連ひらの(縦のう ち~4 Mat (すかのものの半減期を MCSモードで測 定した。 また、同様の試料のX 繰組成のエネル ギースマクトルを上目のを用いて測慮した。

[結果] フィルター上に捕薬された放射性エアロゾルレラのX線測をでは、かなり足の大きな元素が存在していることが判明し、Pt(3=78)より足の小 こで元素が広範囲に今中しているのが認められた。 12 Gat protonを照射したPt及かAl catchers

むうまっひこかず こんどうけんじろう



Alpha-ray spectra from reaction products in the Pt-target and Al recoil catchers.

中の枝理からの「探測定は、比較的半減期の 長い核種を中心に行った。 Al catchers に捕 促これに反応主成初の拼徴は、Irの同位体は ビアセターデット中ン多く主ボン、存在してい 3. peripheral reaction 1= 3 productor ほとんど見られず、毎子番号、復量がPt+り 1575111-2 U 149Gd, 106mAy, 7552, 407 ... ·・といっに枝裡が主であった。 Pt ターデッ トコケAL catherso X 探測/ こでは、 図1 に示すようはメビークが捩出エルた。Pt g-デ ットオメスやフトルは、ターブット目身の厚み にまっこびなりピーフの広がり極端にテーリン 712 min. forward BU backward of Al catherのスピットルは、反能技でこう ビアにまたインアラントこれていないでに較的 きれいなピークをはしている。 エネルギーほ およそろMetであること、対応すると保護風2. フレッていることから144 Gtの Ex=3.02Het と思われるが、143EL(Ex=Z.91M2V)の混 入の不能性もある。(ビジレンホウタ桂種のメ



backward Al catchers.

分岐にすのなり小すい。
昨年の討論会で報告した「かっかく「なース、「アルース、「アル」、「かり、「「シー 「ス・3 m」」「半減期の周呆に検出できなか。ため、「「ロイなど立法の核の主成を考えると これらの核種の「主成している可能性にすかあり、また「かかり、加かれな時感では被遣の 「ちちょ、「れてけを与」れるビークも見られ、現在検討中である。「かり ビットをはまんで上流、下流においた名の板AL catcherの中の及跳された核種のうう。 こだは、3枚目にもその内代の認められた核種は、いろは、かし、「い」、「Mn、「Feston うちを、いまんで上流、下流においた名の板AL catcherの中の及跳された核種のうう。 こだは、3枚目にもその内代の認められた核種は、いろは、かし、「い」、「Mn、「Feston うち、2005」の「枚目のそれに対する比を図2に示した。この図に当だのことですのうん 中の飛程のうかいを示してかり、他の核種(サブ、500、500、たい、100、「か」 「思いた」にたってい、して、「この」の「な」の方に 「な」の「枚目のそれに対する比を図2に示した。この図に当だのことですのうん 中の飛程のうかいを示していた。この」の方で、「いる。表」には、これらの核種について、したないな」の「な」の「な」の「な」の「な」のたろいに、「これ」、「これ」の「ここと」の「ここと」のないで、」、「いる。表」には、これらの意味でのいて、して、これらの値は、BL・450Mat proton」を読道にない べていこ目の値を示している。これらの値は、BL・450Mat proton」の実験値にない べていこ目の値を示している。これらので、」の比略飛程のに、「ううで、」、「」

权 1.	Recoil pr	operty, F/B	ratios	F:forward	B:back	ward	
Product	F/B	Product	F/B	Product	F/B	Product	F/B
46 _{Sc}	1.22	⁵¹ Cr	1.18	⁵⁹ Fe	1.10	⁷⁵ Se	1.15
⁴⁸ v	1.17	⁵⁴ Mn	1.12	⁵⁸ Co	1.10	⁸³ Rb	1.30

RADIOACTIVE AEROSOLS FORMED AROUND KEK 12 GeV PS BEAM LINE (VI) National Laboratory for High Energy Physics, Hisakazu MURAMATSU, Kenjiro KONDO 3C10

加速器施設における radon-daughters の挙動(2)

(高工市研) 〇近藤 健次郎, 村松久和

緒 言 : 演者らはこれまでKEK-12GeVPS加速器施設トンネル内の空気中 に生成する種々の放射性核種の物理化学的挙動について検討してきた。 加速器軍転時に 高エネルギー蔵硫碎反応で生成する Be, 24 Na, 38s 等 は radiation induced reaction によって生成する硫酸エアログル(幾何平均半径 Fg = 0.01mm)に大部分川 着し放射性エアロゾルとして存在するここを明らかべした。 また加速器トンネル内は ラドン(ZZZRn)濃度が比較的高く、気中に王戎するラドン娘孫理にフリても同様の観束 力う検討を行い,加速器重転時後に停止時でラドン娘被種の放射性エアログルの超経分布 に大きな違いがあること、また unattached fraction (f- 値:エアログルルレンマル ない原子あるいはクラスター状態で存在する割合)にトンネル内空気中の非放射性エアロ ゾル個教濃度及びとの超経分布に大きく依存することを示した。 レガレミの灯着×刀 ニズム反び unattached 成分の岸動については不明に受びかく、かり娘孫裡が汚涙 であるにの定量的な取扱いが困難であった。 今回はラドン液液理について実現条件の コントロールされたガスバックを用い絵夜神と非放射性エアログル回の放射性エアログル 形式に実する基礎的データを得ることも

日的とし,本報告では主として RaA(200名) の unattached 戎分の避了八の次者率, およびエアロゾル短子への河高係数之中だ に検討した。

実験:実験装置のセットアップ の概略を図1ドネした。実験に使用した ガスバッグはネオアレンゴム製で内落積は 酸人、8 パである。222 Rn ガスは 226 Ra(l2 (~5µい) 水溶液をbubbling することによって発生させメンブランスル ター(powe size: 0.45µm, 40mのゆ)を 通しドップに導入した。 unattached 成分の次着率及が次着速度を求める実験 では湿度の異なる空気を清浮を気洗給装 置を通して導入した。なみエアロゾル かないここは CNC (凝距症 核測定装置) 及び FAA (sectrical suroral smalyser)

こんどうけんじろう。 むらるつみをかず。



图1 実験装置セットアップ概略图

G.B.: neoprane rubber yas bag. Rn-G:テドン発生春 NE.: nebulizer, Fi,Fi: membrane filter, A.F.: Jiu 9-ズッフス, WM: wire mesh screen, FM: flow meter, M: manometer, FE:電話箱 P: ポンフョ

結果 及び 若察: 1. 次着率: エアログルフリーの状態ではガスパ ップ中に生成したラドン線接種はそれぞれの爆変率で減衰するとともにがスパック違入本 筋付着(深着)によって除なされる。 放狼獾(RuA) は相対温度に悪肉係にその90% 以上が unattached 成分こして存在しており、温度が、30%以下では RuA/22Rn =0.15で 温度 55% では ~0.07であった。 このことは生成したRuAは速やかん 壁へ菰飯沢着丁ることを示している。 次着率 は 1.7~2.1 ×10⁻² 5⁻¹ で、この恒をもとに 深着速度を計算すると 0.7~67 cm.5⁻¹ になる。 菰飯理論でこの通を説明するために は unattached 成分の拡張係数 は~13 cm².5⁻¹ でたければならない。 RuA (原子状 の菰飯係数からっへ) cm².5⁻¹ であるのに対し非常に大きな値を示した。 一般環境では 菰飯保数かしの 確愛の場合を報告されているが拡散以外の消失頃が存在することを示唆し ているものと考えられる。 2. 行着係数(月) ほパック中のポリスチ レンラテックスの調数器度(3) こ unattached fraction (f) から計算でき、個数濃度 3680 */cm³、1000 */cm³ K対する値はそれぞれ、17×10⁻⁶、2.0×10⁻⁶ cm³.5⁻¹ であった 。 この値は Bauat (2. Phys., 192,195(1967)) が拡散理論エリギのた 2.1×10⁻⁶ cm³.5⁻¹ とほぼ 点、-致を示した。 図2に unattached 成分の割合(5-値)とエアログル個

数の演像を示す。 実神は3 =2.1x10mmmesっとしたとき の理論回線である。 実験値 に若テバラッキか記のられる が、これえご提唱されてきた 拡散け着により放射性エアロ ブル形成のメカニズムが説明 出来るものと考えられる。



On the behaviour of radon daughters in the accelerator facility (2), National Laboratory for High Energy Physics, Kenjiro Kondo, Hisakazu Muramatsu.

3C11 PIXE分析法による 人体臓器中微量元素分布(第2報)

(放医研) 0湯川雅枝・喜多尾憲助・安本正

【諸 言】

人体臓器中の微量元素の分布状態を臓器組織の微細構造と関連づけて把握するために、陽子マイ クロビームによるPIXE分析の応用を試みている。組織レベルでの元素分布のプロファイルを知 ることは比較的容易に行えるが、定量に関してはまだ問題が多い。今回は元素の定量を行うことを 主目的として毛髪中の微量元素分析について知見を述べる。

【方 法】 1.陽子線照射

照射に用いられた陽子線は3MVバンデグラーフ加速器によって得られ、四重極マグネット,ス リットを通して0.2mm×1mm程度の長方形ビームとした。陽子ビームのエネルギーは2.3 MeV,電流値は1~6nAで1回の照射時間は1000~2000秒であった。詳細は第28回 本討論会の要旨集に述べてある。

2. 試料

人体組織試料としては採取保存の容易な毛髪を用いた。11才の少女の毛髪約35cm長さのもの2本を頭に近い方から3cm長さの切片に分断し、これらの切片を直径2cmの穴のあいたAlフレームにはりつけて照射試料とした。又、同じ毛髪数100本を5cm長さの切片として、それぞれを1N-K0H100m1に溶解して原子吸光分析用の試料とした。

3. 照射用標準試料

PIXE分析用の標準試料として原子吸光分析により濃度評定を行った毛髪のKOH溶液と,一 定濃度のCa(79.5ppm)とZn(39.8ppm)を含んだエボキシ樹脂(アラルダイト 接着剤)を用意した。KOH溶液は20μ1をミリポアフィルタに滴下乾燥させたものを,エボキ シ樹脂は固化する前に100μ1程度をA1はくにぬりつけ固化させたものを標準試料とした。 4.X線計測

陽子線照射によって励起されたX線はSi(Li)検出器で計測し,計測値は全てプロトンのビームカレントでノーマライズした。

【結果と考察】

1. 毛髪のPIXE分析

毛髪の陽子照射によりFig.1のX線スペクトルが得られ、Ca、Fe、Cu、Znが検出された。これら元素のうち、Cuは毛髪の先端部の方が根元よりも濃度が高いことが原子吸光分析や中性子放射化分析の結果からわかっているが(Fig.2のラインA)、わずか2本の毛髪のPI XE分析によっても同様の傾向がみい出された(Fig.2のラインB)。



毛髪を溶解したKOH溶液のPIXE分析

毛髪をIN-KOH溶液100m1に溶解した溶液のPIXEスペクトルからはA1, P, C1, K, Ca, Cu, Feなどが検出された。KOH溶液をミリポアフィルター上に滴下した場合のフ ィルタ上での金属イオンの分布を溶液中のK及びCuについて調べた。Fig. 3に示すようにフ ィルタの中心部より周辺に向かって,溶液の拡散に従って濃度勾配ができることがわかった。 3. エポキシ樹脂のPIXE分析

一定濃度のCaとZnを含んだエポキシ樹脂のPIXEスペクトルをFig.4のAに、エポキ シ樹脂のみのPIXEスペクトルをBに示す。照射条件は全く同じである。エポキシ樹脂のバック グラウンドスペクトルには大きなビークはみられず、標準試料作成のためのベースとして適当であ ることがわかった。

標準試料及びプランクのエポキシ樹脂に関して2nの均一性の検討を行った。2nのビーク領域 (Fig.4の濃い部分)についてエポキシ樹脂のバックグラウンド値を計測した。照射位置を2 mmづつずらして3回計測し、結果をTable1に示した。プロトンビームの総電荷が100µ Cになるまで照射を行った(照射時間としては約25分)結果は、対象エネルギー領域での計数値 が低い上に再現性も良かった。Table2にZnの標準試料についてX線計数値の再現性に関す る結果を示した。コベル法によるピーク面積算出結果とエポキシ樹脂プランクによるバックグラウ ンドの差し引き結果とは良く一致し、照射位置をかえての再現性も良かった。なお照射中、エポキ シ樹脂上のビームの位置は発光により確認でき、照射後は明瞭なこげ跡として大きさなど計ること ができた。これらの結果から、エポキシ樹脂を用いた標準試料は生体試料中の微量元素を定量す る時の比較標準試料として有望であると思われた。



	Zn	のKα線	ZnのKβ線			
	Covel法	BKC差し引き	Covel法	BKG差し引き		
108	828	839	$\begin{array}{r}118\\111\\101\end{array}$	131		
208	760	763		116		
308	795	802		108		
平均	794	801	110	118		
5.D.	34	38	9	12		

PIXE分析で微量元素を定量する場合の比較標準試 料の基材としてのエポキシ樹脂(アラルダイト接着剤)について、不純物や均一性を検討した。試料作成の 容易さや、微量金属を含まないことや適度な粘性をも つため金属元素の均一分散を保てることなどから基材 として有望であることがわかった。一方、溶液をフィ ルタ等に滴下したものは溶液が濾紙上で拡がる時に元 たの不均一分布がおきっかとしてか使うることから

しては不適当と思われた。又,エポキシ樹脂は生体試料などの固定剤としても使えることから,小 さな試料を数10μm程度のマイクロビームで走査する場合の利用法など今後検討していく。

DISTRIBUTION OF TRACE ELEMENTS IN HUMAN ORGANS USING PIXE ANALYSIS(II)

National Institute of Radiological Sciences, Masae YUKAWA and Kensuke KITAO The Tokyo Electric Power Company Incorporated, Masashi SUZUKI-YASUMOTO

3C12 RI Implant Induced X-ray Emission 法による 生体内重元素の非侵襲測定

(金沢大・医療技術短期大学部) 天野良平

〔はじめに〕 分析用試料と放射性同位体(RI)を混在させることにより、新に生ずるけい光×線を測定し、その試料の安定原子を分析しようという方法を、演者は第26回本討論会で RI Implant Induced X-ray Emission 法(略して RIXE法)と呼び、in vivo核医学でよく使用される^{49m}Tc,⁶⁷Ga,¹¹¹In,⁷⁵Se,²⁰¹Tl,⁵⁷Co およひ¹²⁵Iを内部励起線源として選び、原子番号30番以上の元素の励起効率について基礎的使討を行った。その結果、RIXE分析法は「通常のけい光×線分析法と比べて感度の点であるけれども、試料と線源が混在するという特徴から特殊な分析(たとえば反応過程の動的分析, in vivo分析)の可能性が示唆された。

本研究では生体内重元素として重要と巻えられる Cd, I, Pt, Hg および Pb について、in vivo核医学で使用される RIの中で、分析目的重元素と励起用 RI,両方の生体内分布の特徴 を考慮して、(1)有望な RI-重元素の租合せにはどんな場合があるか、(2)けい光×線の透 遇中の滅弱はどの程度あるか、(3)励起に及ぼす体積効果がどの程度寄与するか、(4)総合的 に検出限界はどの程度となるか、の疑問に答えるべき、実験的検討を行った。

<u>線源および試料</u>使用した5種のRI(67Ga,99mTc,123I,133Xe,201Tl)は、 〔実験〕 いずれも金沢大学核医学診療科で使用されている in vivo用放射性医薬品で、蒸留水で希 釈し調製した。各重元素含有試料は、試薬特級の Cd Cl2·2±H20, KI, K2PtCl4, Hg Cl2, Pb(CH3coo)3·3H20をそれぞれ蒸留水で溶解(Pbの場合は少し酢酸を加える)、適当な濃度 (重量パーセント)の溶液に調製した。 <u>試料容器およびファントーム</u>体積効果や容器 の型状による違い、自己吸収等を検討するために、次の8種の容器を選んだ。ポリスチレ ン製内径10mm壁厚0.8mm 円筒管,ポリエチレン製内径15mm壁厚0.8mm 円筒管,20ml用ポリ エチレン製液体シンチレーションバイマル施,100ml用,250用,500用,1000用ポリエチレ ン瓶。吸収による光子の減弱検討には軟組織用アクリル板ファント-ムとし使用した。甲状 腺のモデル実験としては市販のネックファントームを使用した。 放射線測定 光子測定 は高社度 Ge 検出器(16mm active diameter, 10mm active depth, 0.127mm Be 窓)と 4096チャネルの重波高分析器による低エネルギー光子スペクトロメトリーにより行った。 分解能は5.9 keVで 182 eV, 122 keVで 493 eVであった。ピーク面積の計算はコンピュー タプログラムにより行った。

[結果と考察] <u>1)有望なRI-</u>重元素の組合世 理論的に予想されるように、RIの 主な光子エネルギ(Ep)が、合析目的重元素のK設電子の結合エネルギ(Ex)に近いほど、 Ep-EK値が正で小さいほど、目的元素のKX線が効率よく観測される。主な光子とその エネルギ(>25keV)が、⁶⁷Gaで 93(20),185(21),300(17)keV(()の中は放出割合%) ^{99m}Tcで 141(89)keV,¹²³Iで 27keVTeKX,159(83)keV,¹³³Xe 31keVCsKX,81(37)

あまの りょうへい
keV, ²⁰¹Tlで69-71 keV Hg KX, 167 (10) keV であることを考えると、(a) ⁶⁷Ga-Pb, Hg, Pt, (b) ^{aqm}Tc-Pb, Hg, Pt, (c) ¹²³I-Cd, (d) ¹³³Xe-Cd, Pt, (e) ²⁰¹Tl-I, Cd の組合せか考え られた。さらに実際に創生された特性X線が観測されるかどうかは、それぞれのスペクト ル上への致乱線の毎与を実験的に考慮する必要がある。 ²⁰光子滅弱実験 ¹⁵⁵I がよび²⁰¹TL の面点線源を使い、アクリル板による光子滅弱実験を行った。その結果、HgLX(104-11.9 keV)に対しては半価層 5mmと滅弱が着しいが、Te KX(27.2-27.5 keV)で半価層 20mm, Hg Ku (68.9 keV)では37 mm となった。これより、48 Cd および 53 I については汚い位 置の組織の検査に、78 Pt, 80 Hg, 82 Pb についてはかなり深部の組織の検査についても流 用可能かもしれない。 <u>3)励起に及ぼす体積効果</u>測定対象組織(臓器)の体積(重量) は色々でありその型状も違っている。この点の評価が極めて重要である。ここではモデル 実験に至る前段階として、種々の体積の試料容器を使いこの点について検討を行った。励 起効率は、前級で定義した実効励起効率 $\sqrt[2]aff = Nc/(Na×Nd)(Nc はX線ビーク計数値,$ Na は試料中の目的安定原子の数, Nd は計数時間中の RIの壊突数)を使い、体積効果

(重量効果)を評価した。図 1= 201 Tl-I, Cdの結果を示した。 試料重量(体積)の変化に伴! 著しい実効励起効率の低下を 示した。この低下は体積増加 による試料と、後出器(HPGe) の幾何学的効率による低下の 寄与も含むが、その寄与はわ ずかであり、図は励起の体積 二 -による影響をよく反映してい 4) 校出限界 統合的 ろ。 評価のためには、放射能強度、 存積(重量), 計測時間等の変化 に対する検出限界の関係を考 意しなければならない。同時 に、実際の人体に出来るだけ 近いファントームによる梗機 実験が必要である。正常人の 甲状腺の工濃度を含む首ファ ントームを使い、2011とでの励起 を試みた結果十分な強度の 28.6 keVのIKよを得た。



RADIOACTIVE IMPLANT INDUCED X-RAY EMISSION TECHNIQUE FOR NONINVASIVE DETERMINATION OF HEAVY ELEMENT CONTENT IN HUMAN TISSUES. The School of Allied Medical Professions, Kanazawa University Ryohei AMANO