講演発表

第2日 10月23日(水)

2A01

中高エネルギー光子によるフラグメンテーション生成核

(金沢大理¹, 京大原子炉², 追手門学院大経³, 名古屋大理⁴, 東大核研⁵, 日大文理⁶, 東大原セ⁷)

○松村 宏¹, 沖崎昌平¹, 土田早苗¹, 鷲山幸信¹, 羽場宏光¹, 宮本ユタ カ¹, 坂本 浩¹, 柴田誠一², 藤原一郎³, 古川路明⁴, 今村峯雄⁵, 永井尚 生⁶, 小林紘一⁷

【はじめに】

中高エネルギー核反応のうち,現在も反応機構の明確な描像が得られていない質量数30 位までの軽核放出過程(fragmentation)への光核反応からのアプローチを試みている。す るために,光核反応における軽核生成収率の測定を行っている。

放射化学的手法による光核反応研究に際しては、単色で高フラックスの中高エネルギー 光子ビームが得にくい為に、連続エネルギースペクトルを持つ制動放射線を用いて実験を 行わざるを得ない。その為、LOUHI-82コード[1]を用いて、得られた生成収率(μ b/eq.q.) から生成断面積(μ b)への変換(unfolding)を行わねばならない。したがって、制動放射線 の最大エネルギー(E₀)を小さなステップで変化させて、多数の生成収率測定を行う必要が ある。軽中質量標的核における^{7,10}Be生成収率については、これまでも報告してきた[2] が、今回更に⁷Beデータを蓄積し、unfoldingによる生成断面積(μ b)への変換を行った。

また,^{7,1}^oBeに加えて,^{22,24}Naの生成収率も測定し,かつ,更に幅広い標的核質量(A_t) での測定を行った。予備的な結果であるが,大まかな標的核質量依存性及び生成核依存性, 更に,それとハドロン誘起反応との比較検討を報告する。

【実験】

実験は、東大核研電子シンクロトロン及び東北大核理研電子LINACの電子ビームを白金 コンバータに照射して得られる制動放射線(Eo=50-1200MeV)を用いた。ビーム強度はAIま たはAuのモニター反応[3]により求めた。

ターゲットは、高純度の Au, Ho, Ho₂O₃, Ag, Y, Y₂O₃, Cu, Ni, Co, Fe, MnO, V₂O₅, CaCO₃, K₂CO₃, SrCl₂, CuCl₂, Si, SiO₂, Al, H₂O, C, Bを用い、制動放射線照射後必要 に応じてBe, Naを化学分離し、⁷Be,^{22,24}Naはγスペクトロメトリー、¹⁰Beは加速器質量 分析を行った。得られる生成収率は、各々の同重体壊変鎖の蓄積収率である。 【結果と考察】

⁷Be生成に関して、AI, Cu, Agターゲットにおける生成収率のE₀依存性を詳しく調べた ところ、核破砕反応の閾値よりもかなり低いエネルギーより反応が起こっていて、そのエ ネルギーと閾値との関係より、ターゲット核から⁷Beフラグメントが飛び出していると考 えるのが自然である。更に、⁷Be,²⁴Na等は、光核破砕が詳しく調べられているCuターゲッ トにおいて予想される光核破砕反応の生成収率[4]よりも一桁以上高い値を示す。また、A I, Cuターゲットの結果をunfoldingして断面積に変換したところ、両ターゲット共に約50 OMeVにピークを持つ広幅の共鳴型反応の励起関数を示す。

^{7.10}Be,^{22.24}Na生成収率のAt依存性を見ると、Atが約85までは、生成収率はAtの増加とともに指数関数的に減少する(^{7.10}Be,^{22.24}Na)が中性子過剰核はやや緩い減少を示す。そしてAtが約85を越えると、生成収率はAtの増加とともにやや増加していく傾向に転じる(⁷Be,²⁴Na)(Fig.1)。寄与する反応機構の変化が原因と考えられるこの傾向は、陽子誘起反応でも現れ、Eo=1000MeVでの²⁴Naのプロファイルは、Eo=400MeVのそれとほぼ一致している。At<85での¹⁰Be,²²Na更に、¹¹C,¹⁸F,^{34m,39}CIの予備的データも同じ傾向を伺わせている。今後、さらに幅広いターゲットについて別の軽核を含めた測定を行い、これらの特徴



Fig.1. Yield variations of ⁷ Be (E $_{\circ}$ =850MeV, a) and ²⁴ Na (E $_{\circ}$ =1GeV, b) as a function of the target mass. ● :this work, \bigcirc :Napoli et al. [5],[6],[7],[8],[9], □ :Järund et al. [10],[11] [文献]

[1]J. T. Routti and J. V. Sandberg, Comput. Phys. Commun. 21, 119 (1980); [2] 失田ら, 第 31,33,38 回放射化学討論会 (1987,1989,1994); [3]K. Osada et al., Res. Rept. Lab. Nucl. Sci. Tohoku Univ. 20,299(1987); [4]S. Shibata et al., Phys. Rev. C35, 254 (1987); [5]V. di Napoli et al., J. inorg. nucl. Chem. 36, 3633 (1974); [6]V. di Napoli et al., J. inorg. nucl. Chem. 38, 1 (1976); [7]V. di Napoli et al., J. inorg. nucl. Chem. 40, 1619 (1978); [8]V. di Napoli et al., J. inorg. nucl. Chem. 37, 1101 (1975); [9]V. di Napoli et al., J. inorg. nucl. Chem. 40, 175 (1978); [10]A. Järund et al., Z. Physik 262 (1973); [11]A. Järund et al., Z. Physik A281 (1977)

PHOTOFRAGMENTATION PRODUCTS FROM VARIOUS TARGETS AT INTERMEDIATE-ENERGIES Hiroshi MATSUMURA, Syouhei OKIZAKI, Sanae TSUCHIDA, Koushin WASHIYAMA, Hiromitsu HABA^{*}, Yutaka MIYAMOTO^{*}, Koh SAKAMOTO, Faculty of Science and Graduate School of Natural Science^{*}, Kanazawa University

Seiichi SIBATA, Research Reactor Institute, Kyoto University

Ichiro FUJIWARA, School of Economics, Otemongakuin University

Michiaki FURUKAWA, Faculty of Science, Nagoya University

Mineo IMAMURA, Institute for Nuclear Study, University of Tokyo

Hisao NAGAI, College of Humanities and Sciences, Nihon University

Kouichi KOBAYASHI, Research Center for Nuclear Science and Technology, University of Tokyo

The yields of ^{7, 10} Be, ^{22, 24} Na from various targets irradiated by bremsstrahlung beams having maximum end-point energies of E₀ up to 1.2GeV have been measured. ⁷ Be, ^{22, 24} Na were measured by γ -ray spectrometry, and ¹⁰ Be was by accelerator mass spectrometry(AMS). The cross sections(μ b) peaking around 500MeV were obtained by unfolding the measured yields(μ b/eq.q.) for ⁷ Be from Al and Cu targets. The target mass(A t)-dependence of the yields were also obtained. The main feature of the A t -dependence is an exponential decrease with increase of A t up to about 85 for all the four products; thereafter the ⁷ Be and ²⁴ Na yields turn out to increase rather slowly, as observed in proton-induced reactions. The same trend was observed in the A t -dependence of the yields of other products such as ¹⁰ Be, ²² Na, ^{34m, 39} Cl, though preliminary.

2A02

Catcher foil法によるCu光核破砕生成核のエネルギー測定 (金沢大理・京大原子炉¹・追手門学院大経²・名古屋大理³) 〇羽場宏光・松村 宏・宮本ユタカ・坂本 浩・柴田誠一¹・藤原一郎² ・古川路明³

[序] 我々のグループは、これまで中高エネルギー光核反応(π放出光核反応^[1],光核破砕反応 ^[2,3],フラグメンテーション反応^[4],光核分裂反応^[5])について、反応収率の入射光子エネルギー (E₀)及び標的核質量(A_t)依存性を調べてきた.最近、これらの反応収率測定に加えthick targetthick catcher foil法による動力学的アプローチ、すなわち、光反跳実験の可能性を調べている. Catcher foil法による反跳実験は、生成核の運動エネルギーや方向依存性が決定できる点で反応 機構の解明に非常に有力であるが、光核分裂以外で光子誘起反応に適用した例はほとんどない ^[6,7].今回、これを既に光核破砕収率測定の済んでいる^{[2]nat}Cu標的核(nat:天然同位体存在比) に適用した結果、飛程測定ができることが分かったので報告する.

[実験] 前後をマイラー箔(3.5mg/cm², 20mmφ)またはポリエステル箔(0.32mg/cm²x3, 20mmφ)で挟んだ99.9%のCu標的箔(23mg/cm², 20mmφ)のセットの20~30組を重ね, ビームモニターのAl板及びcatcher foil中の不純物の影響をみるためのマイラー箔とともにAl製のターゲットチャンバーに固定した. 照射は,真空ポンプでチャンバー内を真空に保ちながら東京大学原子 核研究所1.3GeV電子シンクロトロンから得られる最大エネルギーE₀=325~1000MeVの制動放射線によって行った. 照射後,前後別々に集めたマイラー箔及びCu標的箔をそれぞれ低レベルバックグラウンドGe検出器を用いてr線スペクトロメトリーを行った.

thick target-thick catcher foil法による実験データの解析ば、Winsberg^[8]の2-step vector velocity modelに基づいて行った.ここでは、核反応を2つの過程に分け、反跳核の運動が2つの 速度ベクトル和で記述される.すなわち、入射粒子と標的核の相互作用(1st step)では中間生成 核に速度vが与えられ、vは前方のみの成分をもち、次いで核子などの放出によって反応が完結す るとき(2nd step)には反跳核が速度V(等方的)を与えられると仮定する.その結果、v<<Vの場合 標的中の生成核の前方及び後方への平均飛程FW、BWは次式によって表わされる.

$$FW = \frac{R}{4} \{1 + \frac{2(N+2)}{3} \frac{v}{V} + \frac{(N+1)^2}{4} (\frac{v}{V})^2\}$$
(1)
$$BW = \frac{R}{4} \{1 - \frac{2(N+2)}{3} \frac{v}{V} + \frac{(N+1)^2}{4} (\frac{v}{V})^2\}$$
(2)

ここで,速度Vに対する飛程RはR=kVN(kとNは定数)で表わされ,Wは標的箔の厚み,F及びBは標的からそれぞれ前方及び後方のcatcher foilに捕獲される生成核の割合である.本研究では実験的にFW及びBWを求め,(1)及び(2)式からRとv/Vを得た.RはCu中での生成核の平均飛程として表わされ,これをZieglerのTRIM95コード^[9]によるRange-Energy Tableを用いて生成核の運動エネルギー(E_R)に変換した.また,得られた E_R は,Gabriel and AlsmillerのPICAコード^[10]による理論計算と比較検討した.

[結果と考察] Fig.1に、本研究で得た $E_0=1000$ MeVでの生成核の運動エネルギー(E_R)を標的 核質量数(At=65とする)と生成核質量数(Ap)の差(ΔA=65-Ap)の関数として大きい白丸で示し た. 飛程Rの解析法あるいは使用したRange-Energy Tableは我々のものと異なるが、En=800 MeVのJärund et al.[6]による12核種、 及び. ⁶⁵Cu標的核の場合ではあるがE₀=4.5GeVの Arakelyan et al.[7]による12核種の既報値もそれぞれ黒四角, 黒三角で示した. 入射光子エネル ギーは三者間で異なってはいるが、Arakelyan et al.による∆A=4の結果が4倍大きいことを除け ば三者間の一致は良い.本研究ではさらに400≤E0≤1000MeVでのR及びv/VのE0非依存性も見 い出している.我々のnatCu光核破砕反応の研究において,Rudstamの式で解析した生成核質量 収率曲線の傾きPがE₀≥600MeVで一定となりlimiting behaviorを示したが[2]、本研究の結果は これに矛盾しない. E_RはΔAの増加と共に増加していくが,主として巨大共鳴,準重陽子共鳴で(γ, xn) (x≥0)反応によって生成する^{64,61,60}Cuの*E_Rは*, (3,3)共鳴の(y,xnyp)(x≥0, y≥1)反応による 生成核の E_R よりも明らかに小さい.また, $(\gamma, xnyp)(x \ge 0, y \ge 1)$ 生成核の E_R は $\Delta A = 15$ までは直線的 に増加していきΔA>15でその増加割合は変化しやや大きくなる. これは、Egが2-step vector modelの2nd stepで受ける反跳エネルギーであるとの仮定を思い起こすと、∆A≤15では光吸収



Fig.1. The kinetic energies of spallation products on ^{nat}Cu as a function of the mass defference, ΔA , between the target and the products.

が原子核の表面近くで起き1st stepが優勢であるのに対し、 $\Delta A>15$ では深部で光吸収が起こり 高温核が作られて多粒子放出が起こり、その結果として2nd stepが優勢であるとすれば理解で きる.光子は反応開始の素過程がハドロンの場合とは異なり電磁相互作用で、この点でハドロン 誘起とは全く異なった様相が期待でき非常に興味深い.また、Fig.1に、E₀=400MeVでのPICA コードによる理論計算値を小さい白丸で示した.PICAでは巨大共鳴が考慮されないために(γ ,xn) 反応による^{64,61,60}Cuが過剰評価され、一方、 $\Delta A\geq 15$ でやや低めの値を示すが、これらを除けば、 実験値との一致は良い.我々は、⁵¹V~¹⁹⁷Auの光核破砕反応の系統的研究で、⁸⁹Yまでの軽中核 においてはPICAは実験収率値を良く再現すると報告したが[11]、今回の動力学的アプローチから もPICAの大まかな再現性が支持された. 今後は、PICAが再現できないより重い標的核である ^{nat}Ag, ¹⁹⁷Au等に実験を拡張していく予定である.

[参考文献] [1] 大浦ほか:第36,37,38回放射化学討論会, 羽場ほか:第39回放射化学討論 会, K. Sakamoto et al., Phys. Rev. (in press)., [2] S. Shibata et al., Phys. Rev. C35, 254 (1987)., [3] S. R. Sarkar et al., Radiochim. Acta 55, 113 (1991); 55, 139 (1991)., [4] 松 村ほか:第40回放射化学討論会, [5] T. Fukasawa, MS thesis, Kanazawa Univ. (1988)., [6] A. Järund and B. Forkman, Z. Phys. A281, 47 (1977)., [7] A. A. Arakelyan et al., Nucl. Phys. A534, 535 (1991)., [8] L. Winsberg, Nucl. Instr. Meth., 150, 465 (1978)., [9] J. F. Ziegler et al., *The Stopping and Range of Ions in Solid* (Pergamon, New York, 1985)., [10] T. A. Gabriel and R. G. Alsmiller, Jr., Phys. Rev. 182, 1035 (1969)., [11] S. R. Sarkar et al., Radiochim. Acta 62, 7 (1993).

RECOIL ENERGIES OF PHOTOSPALLATION PRODUCTS IN CU USING THE THICK TARGET-THICK CATCHER METHOD

Hiromitsu HABA, Hiroshi MATSUMURA, Yutaka MIYAMOTO, Koh SAKAMOTO, Faculty of Science and Graduate School of Natural Science, Kanazawa University.

Seiichi SHIBATA, Reserch Reactor Institute, Kyoto University.

Ichirou FUJIWARA School of Economics, Otemongakuin University.

Michiaki FURUKAWA, Faculty of Science, Nagoya University.

Photospallation reaction on <code>metCu</code> at bremsstrahlung end-point energies (E₀) of 325 to 1000 MeV has been investigated using the thick target-thick catcher method. Kinetic properties of 26 product nuclei, analysed by 2-step vector velocity model, are discussed in terms of E₀ and the number of emitted nucleons by comparing with the literature data and also with those calculated from the PICA (Photon-Induced Intranuclear Cascade Analysis) code at E₀=400MeV.

2A03

Cuの中高エネルギー重イオン核反応における残留核への運動量移行

(名大理, 阪大理¹, 理研², 放医研³, 愛知医大⁴)

〇篠原 厚, 室山俊浩, 横山明彦¹, 森本真哉¹, 斎藤 直¹, 大久保嘉高², 柴田貞夫³, 小島貞男⁴, 安部文敏², 馬場 宏¹, 古川路明

【はじめに】 重イオン核反応の生成物の収率や運動量移行量の分布は、反応機構の包括 的議論や、RI製造のための重要な基礎データである。特に、中間エネルギー領域における 反応機構の変化は、核物性の変化とも絡んで興味を持たれているが、この種の系統的なデ ータは少ない。そこで、我々のグループでは、以前から理化学研究所のリングサイクロト ロン(RRC)を使って、中間エネルギー領域の種々の反応系について、生成物の収率分布と反 跳飛程分布を放射化学的手段を用いて測定し報告してきた^{1,2)}。

今回さらに、Cuの反応系について残留核への運動量移行の限界を調べるために、より高 エネルギー領域(~650MeV/u)まで、同様の実験を行ったので、その結果を報告する。ま た、これまでのデータを併せて、より広範囲のエネルギー変化や質量分布に対する運動量 移行量の変化から、いわゆるLimiting behavior への移行過程を考察する。

【実験】 照射実験はRRC及び放射線医学総合研究所の重粒子線がん治療装置(HIMAC)で行った。照射は、2~3枚のCu箔(12.5 μ m厚)とカプトンもしくはAl箔(25~50 μ m厚)のキャッチャーをターゲットスタックとし、いわゆるThick target-thick catcher 法により行った。使用したビームは¹⁴N(20MeV/u), ¹²C(180,290,400MeV/u),及び⁴⁰Ar(650MeV/u)で、ビーム強度は、それぞれ、1×10¹¹pps、1~1.5×10⁹pps、及び8×10⁷ppsであった。照射は10~20minと5~10hrの2回行った。ターゲット中とキャッチャーに逃げた生成物の定量は、非破壊ガンマ線測定により行った。

【結果と考察】 残留生成核の前方方向の反跳飛程に当たるFW(mg/cm²)と等方向反跳成分 の情報を含むF/Bを生成核の質量数に対してプロットした結果の一例をFig.1に示した。こ こで、FとBは全盛生成量の対する前方及び後方キャッチャーに逃げた量の比で、Wはターゲ ットの厚さである。後方キャッチャーへの反跳は180MeV/u以下のエネルギーでは無視され る量であったが、高エネルギー領域では顕著に観測されてきた。

また, Fig.2にこれまで得られているデータ¹⁾も併せて¹⁴Nと¹²Cビームの入射エネルギー に対する運動量移行量(P)の Target fragmentation 領域の平均値の核子当たりの入射エ ネルギーに対する変化を示した。一般に,このエネルギー領域では,反応による残留核へ の運動量移行量はエネルギーと共に減少し,入射エネルギー25GeV当たりから高エネルギー 領域では最低値に達する,いわゆる Limiting behavior を示す。本実験結果はまさにこの 過渡期から臨界状態に達する領域を詳細に示したものである。

現在解析中(もしくは測定中)のものも含め、今後、各質量領域による変化や、F/Bが得られた系に関しては 2-step vector model に基づく反跳エネルギーの等方向成分を調べる 予定である。さらに、これらのデータから、運動量移行の臨界状態への変化が系へのエネ ルギー移行の変化と比べてどうか、また、それは何に支配されているかを考察したい。







Fig.2 Dependence of average linear momentum transfer on the incident energy in the Cu + ^{14}N , ^{12}C systems. The average linear momentum transfer was obtained from the values for typical target fragmentation products (A=2/3A_T).

[References]

1) E. Taniguchi, et al., Radiochim. Acta, 62, 163 (1993).

2) H. Kusawake, et al., Radiochim. Acta, 69, 65 (1995).

LINEAR MOMENTUM TRANSFER IN THE HEAVY-ION BEACTION OF COPPER AT INTERMEDIATE AND HIGH ENERGIES

(Fac. of Sci., Nagoya Univ., Fac. of Sci., Osaka Univ., RIKEN, NIRS, Aichi Medical Univ.) Atsushi SHINOHARA, Toshiharu MUROYAMA, Akihiko YOKOYAMA, Naoya MORIMOTO, Tadashi SAITO, Yoshitaka OHKUBO, Sadao SHIBATA, Sadao KOJIMA, Fumitoshi AMBE, Hiroshi BABA, Michiaki FURUKAWA

Average recoil ranges of the reaction products were measured for the Cu + ¹⁴N, ¹²C and Cu + ⁴⁰Ar reactions at intermediate and high energy range (20-650MeV/u) with a radiochemical technique. Transition to limiting behavior of heavy-ion reaction was discussed based on the dependence of the linear momentum transfer deduced from the recoil ranges on the incident energy and on the mass of the reaction product. **2A04**

アクチノイドの陽子誘起核分裂で生成する 未知中性子過剰ランタノイド核種の探索 -新核種¹⁶⁵Gdの同定-

(原研、名大工*)
 〇塚田和明・市川進一・浅井雅人*・長 明彦
 小島康明*・永目諭一郎・山本 洋*・河出 清*
 大浦泰嗣・飯村秀紀・西中一朗・初川雄一

【はじめに】 陽子過剰核に比べて中性子過剰なランタノイド核種は崩壊に関する情報が乏しく 既知核種も少ない。その主な理由は生成反応が限定されることである。図1にこの領域の未知核 種の探索に利用された生成反応を示す。軽・中領域は²⁵²Cfの自発核分裂¹¹または²³⁵Uの熱中性子核 分裂^{2,3)}が、中・重領域は重イオン多核子移行反応⁴¹などが利用され、いずれの場合もオンライン質 量分離後、そのβ壊変に伴うβおよびX/γ線を検出することで同定されている。

我々はアクチノイドの荷電粒子誘起核分裂を生成反応に利用するとその質量分布の特徴から、 質量数160~170の領域では上記の生成反応に比べより多くの生成量が期待できることに注目した。 そこでこのような核分裂生成物を迅速かつ効率よく捕集・搬送可能なガスジェット搬送法を利用 したオンライン質量分離器(ISOL)の開発を行ってきた⁵。その結果、昨年本当論会で報告したよう に²³⁸Uの陽子誘起核分裂で生成する新核種¹⁶⁶Tbの同定に成功した⁶⁰。本講演では新たに行った未 知核種¹⁶⁵Gdの同定実験を中心に装置の性能・特徴や今後の計画などについて報告する。

【実験方法】 ¹⁶⁵Gdの探索は質量数181の 酸化物イオン(¹⁶⁵Gd¹⁶O+)として分離しβ お よびX/γ線を測定することで行った。原研 タンデム加速器照射コースに²³⁸Uターゲッ トを8枚(28 mg/cm²)配置したガスジェット 用反応槽を設置し、16 MeVの陽子を約1 μAの強度で照射した。生成した核分裂片 をNaCl粒子を含むAr気流(ガスジェット)と 共にイオン源へ搬送し、表面電離型熱イオ ン源(~2400K)でイオン化、質量分離した 後、マイラーテープ上に捕集した。このと き酸化物イオンを効率よく得る為に少量の 酸素ガスをガスジェット中に混入した。一



experimentally identified new isotopes.

定時間捕集後にテープを測定位置に移動し、プラスチックシンチレータとGe半導体検出器を用い β・X/γ線測定およびβ-γなどの同時計数測定を時間情報を加え行った。

【結果及び考察】 酸化物イオンにすることで測定への妨害核種の影響を少なくすることができ、 図2に示すような β 線と同時計測された γ 線スペクトルを得た。スペクトルには主に¹⁴⁴Ba起源の γ 線とLaの特性X線およびTbの特性X線が確認できる。これら¹⁴⁴Ba起源の γ 線とLaの特性X線は ¹⁴⁴Baが塩化物イオン(¹⁴⁴Ba³⁷Cl⁺)として分離されたため検出されたものと考えられる。一方、Tbの 特性X線が β 線と同時計測されたことからこのX線は β -壊変核種である¹⁶⁵Gdに起因するものと結 論した。また、このX線の減衰(図3)から¹⁶⁵Gdの半減期は10.3±1.6秒であることが確認できた。 この値は理論的予測計算値⁷⁷と2倍の範囲で一致している。しかし、いずれの予測値も長く、半減 期の予測計算に用いられたQ₈値が小さく見積もられる傾向にある。

-154-



SEARCH FOR UNKNOWN NEUTRON-RICH LANTHANOID ISOTOPES PRODUCED IN PROTON-INDUCED FISSION OF ACTINIDE

Kazuaki TSUKADA¹, Shin-ichi ICHIKAWA¹, Masato ASAI², Akihiko OSA¹, Yasuaki KOJIMA³, Yuichiro NAGAME¹, Hiroshi YAMAMOTO³, Kiyoshi KAWADE³, Yasuji OURA¹, Hideki IIMURA¹, Ichiro NISHINAKA¹, Yuichi HATSUKAWA¹,

Department of Radioisotopes, Japan Atomic Energy Research Institute¹, Department of Nuclear Engineering, Nagoya University² and Department of Energy Engineering and Science, Nagoya University³.

A new isotope ¹⁶⁵Gd, in the region of neutron-rich lanthanoids, produced in the proton-induced fission of ²³⁸U has been identified with the gas-jet coupled JAERI-ISOL. The assignment of this activity to ¹⁶⁵Gd is based upon the observation of Tb K-X-rays measured from the separated mass-181, ¹⁶⁵Gd¹⁶O⁺, fraction. The half-life was determined to be 10.3 ± 1.6 s.

2A05

原研ガスジェット-ISOL を利用した新アクチノイド核種の探索

(都立大理・原研アイソトープ部*・名大工**)

〇大山健志·塚田和明*·市川進一*·大浦泰嗣*·浅井雅人**·広瀬知明**· 小島康明**·初川雄一*·畑健太郎*·西中一朗*·永目諭一郎*·趙 宇亮· 末木啓介·中原弘道·山本 洋**·河出 清**

【緒言】

中性子欠損領域における未知アクチノイド核種の多くは主な壊変形式がECであり、X線以外 についての確実な放射線の情報が得られていない。X線での同定には、同位体などを分離 する必要が生じるが、半減期が短い核種の場合、迅速な分離が必要となる。我々の研究グル ープでは、EC-delayed fission への興味からアメリシウムの未知中性子欠損核種である²⁸⁶Am の 同定を目指し、励起関数の見積り¹⁰及び放射化学的手法を用いた探索²⁰を行ってきた。今回、 ガスジェットーオンライン同位体分離装置(ISOL)システム⁴⁰を用いて中性子欠損アクチノイド核種 の同定を行うため、システムの改良を行った。蒸発残留核では生成核の反跳エネルギーが小 さく、飛程が短くなるため専用のマルチターゲットガスジェットチェンバーを作成し、中性子欠損 未知アクチノイド核種同定への利用を試みた。Amはイオン化エネルギーが比較的大きいため、 既知のアメリシウム同位体による ISOL でのイオン化を確認するテストをし、新核種²⁸⁶Am の探索 実験を行った。

【実験】

蒸発残留核用ガスジェットチェンバーは同時に 20 枚程度のターゲットが照射可能な形状とした。ガスジェット輸送系の条件は、電着した²²⁵Ac線源によるオフラインテストと¹³⁷Au(¹Li,5n)^{196m}Pb 反応系によるオンラインテストにより設定した。 ISOL の調整は、²²⁵Ac線源と Pr,Dy の分離効率 測定によって行った。その後、²³⁵U(⁶Li,xn)²⁴¹* Am 反応系による²³⁷Am 確認、及び²³⁶Am 探索実 験を行った。 実験は原研タンデム加速器 R-2 ビームラインに ²³⁵U電着ターゲットを配置したチ ェンバーを取付け、入射エネルギー47 及び 54MeV の⁶Liビームを 300nA~1 µ A で照射した。 核反応生成物を KCI エアロゾルを含む He ガスで ISOL イオン源に搬送し、熱イオン源でイオン 化した後、質量分離してマイラーテープに捕集した。 一定時間捕集後、テープを測定ポートへ 移動し、HPGe 半導体検出器、LEPS で X/y 線シングルス及び y-y 同時計数測定を行った。 【結果と考察】

²³⁵ U^{(Li,xn)^{241 x}} Am の反応系において、質量数 237 を分離した時、Pu の特性X線、及び²³⁷ Am の放出する 280KeV の γ 線を検出した。X線ピークの半減期は約 1.2h であり、²³⁷ Am の半減期 と一致する。この結果より Am のイオン化が可能であることが確認された。次に、質量数 236 で の結果であるが、LEPS で得られたシングルスペクトルを図1に示す。Pu の特性X線、K_{a 12}が観 測されている。 図2は Pu のK_{a 1}の減衰曲線である。半減期約 4 分の減衰曲線が得られた。 280KeV にピークが見られないこと、²³⁵ U^{(Li,6n)²³⁵ Am 反応の影響は核反応断面積の見積りから その影響は無視できるため、このX線は主に ²³⁶ Am に由来するものと考えられる。 現在、 $\gamma - \gamma$ 同時計数測定のデータを解析中である。 講演では、その結果、及び本システムを用いての ²³⁶ Am 以外の未知核種同定の可能性について討論する予定である。}



【参考文献】

1) 初川他、第39回放射化学討論会講演予稿集

2) 大浦他、第39回放射化学討論会講演予稿集

3) M. Asai et al., J. Phys. Soc. Jpn. 65, 1135 (1996)

4) S. Ichikawa et al., Nucl. Instr. And Meth. A374, 330 (1996)

SEARCH FOR NEW ACTINIDE ISOTOPES USING THE GAS-JET COUPLED JAERI-ISOL Takeshi OHYAMA¹, Kazuaki TSUKADA², Shin-ichi ICHIKAWA², Yasuji OURA², Masato ASAI³, Tomoaki HIROSE⁴, Yasuaki KOJIMA⁴, Yuichi HATSUKAWA², Kentaro HATA², Yuichiro NAGAME², Zhao Yuliang¹, Keisuke SUEKI¹, Hiromichi NAKAHARA¹, Hiroshi YAMAMOTO⁴ and Kiyoshi KAWADE⁴

Faculty of Science, Tokyo Metropolitan University¹,Department of Radioisotopes, Japan Atomic Energy Research Institute², Department of Nuclear Engineering, Nagoya University³ and Department of Energy Engineering and science, Nagoya University⁴.

Search for a new neutron deficient isotope ²⁹⁶Am using the gas-jet coupled JAERI-ISOL was attempted. ²³⁵U(⁶Li,5n) reaction was used for the production of the isotope. From the X/ γ -ray spectroscopic measurements of the Pu K X-ray for the 236 mass fraction the ²⁹⁶Am isotope was identified and its half-life was determined.

2A06

γ-γ角度相関測定法による A=130 近傍の偶 Ba 核励起準位の研究

(原研・名大工*) 〇長 明彦・浅井雅人*・関根俊明・小泉光生・ 小島康明*・柴田理尋*・山本 洋*・河出 清*

【はじめに】

質量数 130 近傍の中性子欠損核種は核変形の上での遷移領域に位置し、その核構造に関 しては実験・理論の双方から研究が進められている。我々は原研高崎 AVF サイクロトロン に接続したオンライン同位体分離器 (ISOL) を用いて、中性子欠損領域の La-Ce-Pr 核の崩壊 の研究を行っている¹⁾。偶 La 核の崩壊から得られる偶 Ba 核の核構造を議論するために、こ の領域で情報が不足し、既存のデータにも系統的に異常な振る舞いをするものがある励起準 位のスピン・パリティを決定する実験としてγ-γ角度相関測定を行った。ISOL でのγ-γ角度相 関測定に適用するために 5 台の Ge 検出器を用いたシステムを導入した。^{124,126,128} Ba の励起 準位についてスピン・パリティを決定し、その系統性について検討した。

【実験】

短寿命核種のオンライン実験では、 線源強度や実験時間等の制約がある。そのため γ - γ 角度相関測定のような統計的に高い精度を求められる実験では、能率の良い測定システ ムが必要となる。今回使用した 5 台の HPGe 検出器を用いた測定システムでは、一度に 90,100,110,120,130,130,140,150,160,170°の 9 角度で測定が行える。

AVF サイクロトロンで 195MeV に加速した³⁶Ar⁸⁺イオンビームを目的とする対象に応 じて ⁹²Mo,⁹⁴Mo 濃縮ターゲットもしくは天然組成の Mo ターゲットに照射した。生成した ^{124,126,128}La を ISOL 表面電離型イオン源から一酸化物イオンとして引き出し、ISOL で質量 分離したのち短寿命核分光装置で γ - γ 角度相関測定を行った。オンライン実験時間中に必要な 同時計数事象を得ることが出来た。

【結果】

Fig. 1 に¹²⁶Ba についての γ - γ 角度相関測定で得られた角度相関図を示す。解析の結果、 $0^+_2, 0^+_3, 2^+_4, 4^+_3$ 等の、初めて確認されたものを含むいくつかの準位を同定し、 γ 遷移の多重 極度の混合比を決定した。



Fig. 1. Typical angular-correlation results for cascades in ¹²⁶Ba

偶 Ba 核のエネルギー準位の質量依存性を Fig. 2 に示す。基底準位バンド (0⁺,2⁺,4⁺)の傾 向から質量数の減少に伴い軸対象変形が進んで いることがわかる。また、yバンドである 2⁺ 準 位が質量数によらず比較的安定したエネルギー を示し、γバンドで3+と4+のエネルギー準位 間隔が狭くなっていることは A ≈ 130 の領域 で偶 Ba 核がγ変形に対しソフトであることを示 している。これらの準位とは違った振る舞いを するのが 05準位である。本研究ではこの準位の スピンを初めて実験的に決定した。また、¹²⁴Ba の 0⁺準位は 0.898MeV と報告され²⁾、質量数と 共に滑らかに変化していなかった。本研究の結 果、¹²⁴Baの0⁺準位は1.072MeVにあり滑らか に変化することがわかった。しかし、この領域 についての原子核の集団運動をよく記述してい る相互作用するボソン模型 (IBM-2)^{3,4)}や一般的 集団模型 (GCM)⁵⁾ でも、上記のような傾向は 今のところ説明がつかない。





- 1) A. Osa et al., Nucl. Phys. A588, 185c (1995).
- 2) N. Idrissi et al., Z. Phys., A341, 427 (1992).
- 3) G. Puddu et al., Nucl. Phys. A348, 109 (1980).
- 4) G. Siems. et al., Phys. Lett. B320, 1 (1994).
- 5) P. Petkov et al., Phys. Rev., C51, 2511 (1995).

A STUDY ON THE LEVEL STRUCTURE OF EVEN-A Ba NUCLEI BY MEANS OF A γ - γ ANGULAR CORRELATION MEASUREMENT Akihiko OSA, Masato ASAI*, Toshiaki SEKINE, Mitsuo KOIZUMI, Yasuaki KOJIMA*, Michihiro SHIBATA*, Hiroshi YAMAMOTO* and Kiyoshi KAWADE* Department of Radioisotopes, Japan Atomic Energy Research Institute, and *School of Engineering, Nagoya University

The level structure of neutron-deficient even-A Ba was studied by a multi-detector γ - γ angular correlation measurement. In the decay of ^{124,126,128}La, some new levels in ^{124,126,128}Ba were identified and the level energies were compared with theoretical predictions. The behavior of the ground-state bands shows that the quadrpole deformation increases as mass number A decreases. On the other hand, the γ band and the 0_2^+ state are strongly related to the γ degree of freedom. The theoretical predictions (IBM-2, GCM) fail to satisfactorily reproduce the energy of the 0_2^+ state.

2A07

放射化学的中性子放射化分析法による地質学試 料中の極微量白金族元素の定量

(都立大理) 〇 内野智功・孔 屏・海老原充・中原に道

1 はじめに

地球表層上で採取できる地質学試料中の白金族元素の定量は、その存在度が通常、数 100ppt 以下と微量であるため、放射化学的中性子放射化分析法(RNAA)が用いられてきた。 これら RNAA に用いられる放射化学的分離法の大半は、沈殿法、溶媒抽出法、イオン交換法、 電気化学的方法などが適用され、これまで、宇宙・地球化学において実試料の分析に多大な 貢献を与えてきた。しかし従来の方法では、数 ppt レベルの検出限界は得られ難く、かつ、 操作方法が困難であった。本研究では、太古代の岩石試料中の極微量白金族元素の定量を、 RNAA において高級アルキルアミン系抽出剤 R--CH(NH₂)--R(以下、N-1923と略記)を用いるこ とにより、簡便かつ効率的な分析を可能とすることを目的とした。この方法は化学分離操作 が容易であり、分析の結果、イリジウムに対して ppt レベルの分析値を得ることができた。

2 実験

グリーンランド・イスア地域から採取された、39~38 億年前の地球史を記録している深 海性堆積岩であるチャート試料を、アセトン、フッ酸、硝酸、エタノールで順次表面を洗浄 し、乾燥後、粉砕した。これらの粉末試料約 100mgを標準試料(Allende 隕石、SARM7、FC-1、FC-2)と共に、日本原子力研究所 JRR-3 型原子炉(1x10¹⁴ n/cm²sec)において 150 時間 中性子照射を行った。適当時間冷却後、アルカリ融解(Na₂0₂+NaOH)を行い、アスコルビン 酸で還元後、重クロム酸カリウムを滴下し、アリーン冷却器を用いて 2 時間還流した。 還 流後、0.1M 塩酸で希釈し、5% N-1923+(n-C₈H₁₇OH)+C₂H₄Cl₂の抽出系を用いた溶媒抽出法によ る白金族元素の分離を行い、ゲルマニウム半導体検出器を用いて y 線測定を行った(Fig.1)。

3 結果と考察

解析の結果、N-1923 を用いた溶媒抽出法のイリジウムに対する分配係数は非常に高い 値を示し、実試料の分析に伴う共存元素によるスペクトル上の妨害(とくに¹⁹²Ir に対する ⁵¹Cr 320.0kev のγ線)や鉄などによるバックグラウンドは除去され、極微量な白金族元素の 分析を行う際に必要な問題点はほとんど解決された。再放射化による化学収率は、93%以上 であった。

チャート試料中のイリジウム存在度については、ほとんどが 1~7ppt(10⁻¹² g/g)程度と 非常に極微量であった。これらの値を自然界における白金族元素存在度と比較してみると、 例えば、現在の地球の地殻・海洋底堆積物・中央海嶺玄武岩中のイリジウム存在度は約0.02 ~1ppb、月の玄武岩 0.04~0.5ppb、月の表層土が 5~11ppb などと多くの場合が数 10ppt 以 上の値を示す傾向であるのに対して、チャート中のイリジウム存在度は数 ppt と極めて低い ことが解った(Fig. 2)。この結果から、38 億年前当時の地殻への地球外物質の寄与はかなり 低かったものと考えられ、現在イリジウム以外の白金族元素の測定を検討中である。本法の 検出限界は 0.8ppt と非常に低く、これまで分析不可能であった多くの試料に対して大きな 寄与(とくに白金族元素存在度の低い地球実試料を解析するために必要とする標準試料中 の ppt レベルの値の特定)をもたらす方法として広く用いられることが期待される。



N-1923, extraction separation procedure for Ir.



Fig. 2 The depletion of iridium in various chondritic meteorites and planets.

References

1)Kong Ping and Chai Chifang, J. Radioanal. Nucl. Chem., **130**, 321-331 (1989). 2)Kong Ping and Chai Chifang, Chem. Geol., **82**, 51-56 (1990).

DETERMINATION OF TRACE PLATINUM GROUP ELEMENTS IN GEOLOGICAL SAMPLES BY RADIOCHEMICAL NEUTRON ACTIVATION ANALYSIS

Tomonori UCHINO, Ping KONG, Mitsuru EBIHARA, Hiromichi NAKAHARA Department of Chemistry, Faculty of Science, Tokyo Metropolitan University

The radiochemical neutron activation analysis method was applied to the determination of very small amounts $(10^{-12} \text{ g/g} \text{ level})$ of platinum metals in geological samples. In RNAA procedure, a long chain s-alkyl primary amine, N-1923, was used as an extractant. The extraction percentages of platinum metals are more than 95 % in one step of extraction and those of base metals are generally less than 0.5 %. Thus, the proposed method is capable of providing good analytical data for the ultra-trace platinum metals and Au in geological samples.

2A08

機器中性子放射化分析によるストロンチウム- パリウム- ニオブ酸中 のロジウムの定量

(NTT礎総研・NTT-AT¹・NTT技協セ²・NTT光工研³) 加藤正明・○大録 正¹・米沢洋樹²・八木生剛³

1 はじめに

ホログラムメモリ素子実現に向けて、フォトリフラクティブ材料の研究が進められてい る. CeをドープしたSr_xBa_{1-x}NbO₆(Ce:SBN)もそのひとつであり、Rh等のドープに よるデータ保存の長寿命化の検討が進められている¹⁾. これには、ドーパントであるRh の正確な定量が不可欠である. 微量のRhの定量には、通常、ICP質量分析法、蛍光X線分 析法他が使用されるが、Ce:SBNは化学的に安定なため化学処理をともなうICP質量分析 や、マトリクスの影響を受けやすい蛍光X線分析では困難である. 一方、短寿命の¹⁰⁴Rh を用いた機器中性子放射化分析では、マトリクスの妨害が少なくCe:SBN中のμg量の定 量が期待できる.

本研究では,機器中性子放射化分析におけるRhの分析条件を明らかにし,Ce:SBN中のRhの定量に適用した.

<u>2.実験</u>

試料

Czochralski法で作製したCe:SBNにRhを蒸着したものを母材とし、LHPG法(Laser Heated Pedestal Growth Method)でRhをドープしたCe:SBN単結晶ファイバを作製 した²⁾. その約20mgを王水および超純水で洗浄後精秤し、ポリエチレン袋に封入して照 射試料とした.また、比較標準にはRh箔(純度99.5%以上、100~500µg)を用いた. 中性子照射

日本原子力研究所原子炉(JRR-3M)の放射化分析用照射設備(熱中性子束密度:1.9× 10¹³n・cm⁻²・s⁻¹)で高純度ポリエチレン製照射キャプセルに上記の試料を入れて10秒 間中性子照射した.

<u>放射能計測</u>

¹⁰⁴Rh(半減期(T)=42s)から放出される556keVγ線をGe半導体検出器で,照射キャ プセルごと,30秒間測定した.

<u>3. 結果と考察</u>

放射能計測条件の検討

中性子照射によりRhからは、定量に用いる¹⁰⁴Rhの他に、^{104m}Rh(T=260s, E γ =98,556keV)が生成する.そこで、556keV γ 線の強度の経時変化を測定し、 ^{104m}Rhの寄与を調べるとともに、最適冷却時間を求めた.その結果、^{104m}Rhの寄与 は、照射終了直後が3%、照射終了後100秒では9%であり、無視できないことがわかっ た.そこで、実際の定量では、分析試料と比較標準の冷却時間を同じ40秒とした.また、 この測定条件におけるRhの照射重量と556keV γ 線の強度は良好な直線関係を示し、Rh の定量が可能であることが確認できた.

検出限界の検討

Ce:SBN中のRhの検出限界を求めるため、RhをドープしていないCe:SBNを中性子照 射した. γ 線スペクトルからは、 87m Sr(T=10102s, E γ =388keV), 94m Nb(T=376s, Eγ=871keV), ^{137m}Ba(T=153s,Eγ=662keV), ¹³⁹Ba(T=4962s,Eγ=166keV) が検出された.これらのうち, ¹³⁹Baと^{94m}Nbの生成量が大きく,多重波高分析器の不 感時間を増大させる主な原因であった.そこで,検出器の前面にアクリル板(厚さ10mm) と鉛板(厚さ0.5mm)を置き,低エネルギーγ線やβ線の制動輻射の低減を図った。 556keVγ線のピーク領域における計数の統計変動の標準偏差の3倍から求めた検出限界 は0.1µgであり,µg量のRhが定量できることがわかった.なお,試料封入用のポリエ チレン袋のみを詰めた照射キャプセルを中性子照射し,γ線スペクトルを測定したところ, ²⁸AI(T=135s,Eγ=1779keV), ^{182m}Ta(T=948s,Eγ=172keV), ^{185m}W(T=98s,Eγ=131keV)が検出されたが,これらの生成量はCe:SBNのマトリク スから生成する核種の放射能に比べて無視できた.²⁸AIは試料封入材あるいは照射キャ プセルに起因するもの,^{182m}Ta,^{185m}Wは照射ラインからの汚染と推定された.

<u>Ce:SBN中のRhの定量</u>

上記の方法で,種々のCe:SBN中 のRhを定量した.その結果を Table 1に示す.同一試料について2 回定量を行った結果は,相対標準差 8%以内であり,Rhが精度良く定量 できた. Table 1 Analytical results of Rh in Ce:SBN

0	Concentration/ppm					
Sample	1	2	Mean±SD.			
Ce:SNB-1	44	38	41±3			
Ce:SNB-2	112	106	109±3			
Ce:SNB-3	312	317	315±3			
Ce:SNB-4	347	341	344±3			

<u>参考文献</u>:1)八木:OPTRONICS,103(1995). 2)八木,今井:光学,25,383(1995).

INSTRUMENTAL NEUTRON ACTIVATION ANALYSIS OF RHODIUM IN STRONTIUM-BARIUM-NIOBATE

Masaaki KATOH, NTT Science and Core Technology Laboratory Group Tadashi OHROKU, NTT Advanced Technology Corp. Hiroki YONEZAWA, NTT Technical Assistance and Support Center Shogo YAGI, NTT Opto-electronics Laboratories

The instrumental neutron activation technique was developed to determine rhodium in a highly light-sensitive photorefractive crystal, strontium-barium-niobate doped with cerium (Ce:SBN). By using the short life nuclide, 104 Rh(T = 42s, E γ = 556keV) for the determination, and by optimizing the conditions for the radioactivity measurement, the rhodium detection limit was improved to 0.1×10^{-6} g. The method is applied to the determination of rhodium in Ce:SBN.

COMPARISION OF NEUTRON ACTIVATION ANALYSIS FOR DETERMINATION OF PLATINUM GROUP ELEMENTS WITH OTHER TECHNIQUES

Chifang Chai

Institute of High Energy Physics and Laboratory of Nuclear Analysis Techniques, Academia Sinica, P.O.Box 2732, Beijing 100080, China

The Platinum Group Elements (PGEs) have attracted more and more attention in scientific community, since they can play a precoius role in science and technology, e.g. in study of rare events resulting in biological mass extinction; in identification of cosmoic dust, meteorite and other suspected extraterrestrial matters and their sources; in geological dating; in deciphering geological evolution; in monitoring environmental pollution caused by using platinum-bearing catalyst; and in study of bioavailability and pharmacodynamics of the cis-platin compounds etc.

However, the determination of submicron (ng/g or less) of PGEs has been one of the most difficult tasks in analytical chemistry. During the past decade, instrumental neutron activation analysis (INAA) with or without fire-assay preconcentration and radiochemical neutron activiation analysis (RNAA) based on distillation, precipitation, chelate ion exchange and a long chain primary amine extraction for simutaneous determination of PGEs have been established. Generally, the INAA and RNAA possess some unique features, e. g. possibility to analyze all the six PGEs, extremely high sensitivity (especially for iridium), less matrix effect and analytical interference, and small sample amount, etc. It should be pointed out that the radiochemical separation manipulation is often indispensable to reach higher sensitivity for Os, Ru, Pt and Pd. The determination of Rh needs pretreatment separation duo to the short half-life of ^{104m}Rh (4.4m). The critical factor to affect the analytical quality in pre- or post-treatment chemical separation is to control their chemical species, especially Ir, Ru and Rh. Otherwise, the reproducible and accurate results are impossible.

Apart from the INAA and RNAA, we also developed the Laser-Ionization Resonance Spectrometry (LAPIS) for the analysis of Ru in geological boundary samples and ultrabasic rock. Its principle, photoionization steps, sensitivity and matrix effect were studied. In addition, the Inductively-Coupled Plasma-Mass Spectrometry (ICP-MS) is being established to determine all the PGEs. The comparison of NAA with the non-nuclear techniques was made in this paper. Table 1 lists the performance features of various techniques, along with those available in literature.

Method	Analyzed Element	Sensitivity	Sampling Amount	Wet Manipulation	Main Interference
NAA	All PGEs	ppm-ppt	ug-mg	case by case	nuclear
ICP-MS	Ir,Pt,Ru,Rh,Pd	ppm-ppb	mg	necessary	matrix,others
LAPIS	Ru,Rh	ppm-ppb	mg	necessary	matrix, others
AMS	Ir,Pt	ppb-ppt	mg	case by case	isobar
NTI-MS	Os,Ir	ppm-ppb	ug-mg	necessary	matrix, others

Table1. Comparision of Various Morden Analytical Methods for PGEs

Besides the bulk analysis, more and more emphasis is being put on the study of the chemical species and the micro-scale distribution of PGEs to provide the information about the sources, transportation, accumulation and evolution, etc. For this purpose, we recently set up a so-called molecular activation analysis based on the chemical step-by-step dissolution technique to reveal the chemical species of Ir in some geological samples. In the meantime we also used the Scanning Proton Microprobe (SPM) to look out the micro-scale distribution of PGEs which is able to clearly tell us their interralationhip.

Although nowadays remarkable progress on the analytical methodology for PGEs and applications in geology, environment and biology has been made, a large number of basic problems remain to be addressed:

- The solution chemistry of PGEs, especially in complicated systems, is unclear;
- The chemical state, valence and species of PGEs under various conditions are often unknown;
- The residence times of PGEs in marine system are not universally agreed upon;
- The database of PGEs in varous environments is far from satisfactory;
- The remobilization and post-sedimentation alteration processes of PGEs in nature are not clear;
- The distribution, metabolism and bioavailability of PGEs in organism are scarcely understood; etc.

Hence, to answer the above problems it is desirable to develop more sensitive, more accurate, more precise analytical techniques for the determination of PGEs aboundances and species in future.

2A10

隕石中の希土類元素の定量:放射化学的中性子放射化分析法と

誘導結合プラズマ質量分析法の比較

(都立大理) 〇篠塚一典·海老原充·中原弘道

[緒言]

隕石は、惑星形成期の分化の過程においてその成長を止めてしまった前駆的物質であると考えられ ており、太陽系及び惑星の成因を推定する際に、重要な役割を果たしてきた。特に炭素質コンドライト は最も未分化な隕石と考えられており、このうち CI に分類されるコンドライトの全岩における元素 濃度は、太陽大気の組成を良く再現しており、この種の隕石の化学分析値から太陽系元素存在度が演 繹されている。このような分析を行う際には、対象とする試料の性質上、少量の試料から可能な限り多 くの元素に関する情報を得ることが要求される。

中性子放射化分析法(NAA)は、多元素同時分析が可能であることまた試料放射化後の測定元素の汚 染が無視できるという利点を持つため、隕石試料中の微量元素に対する主要な分析手法として多大な 成果を上げてきた。しかし、一方で元素の半減期に応じて数度の測定が要求されること、原子炉や RI 施設のような大規模な施設が必要となる。更に放射化学的不純物の化学分離を行った場合(RNAA)に は煩雑な分離操作が加わり、実際に分析値を手にするまでにはかなりの時間を要する。

誘導結合プラズマ質量分析法(ICP-MS)は、迅速かつ簡便な多元素同時分析法として、装置の市販開 始(1983)以降、年々感度の向上を続け、現在では半導体あるいは環境試料等の分析に対して幅広く適 用されている。また対象となる分析分野の類似性から、しばしばRNAA法との優劣が議論される。しか し、高精度の分析が必要となる隕石試料に対しては、ICP-MS の適用例はほとんどないのが現状であっ た。これを踏まえて我々は、地球化学的に特に重要な希土類元素に関して本法の適用を試みた。通常の 地殻岩石試料と比較して、隕石試料ではこれら元素の濃度は 1/100 程度に減少しているため、始めに、 Allende (CV 3) 標準隕石の繰り返し分析から手法の再現性を求めた。また同一の試料に対し、従来よ り用いられている RNAA を併せて行い、ICP-MS 法が RNAA に対して、置き換えることが可能かどう か検討を行った。

[実験]

ICP-MS: 蓋付きテフロン容器(15ml)中で、岩石及び隕石粉末試料~10mg 程度を少量の高純度混酸 (HF: HNO₃: HClO₄ = 0.2: 0.15: 0.1ml)溶液と共にホットプレート(150 ℃)上で24hr加熱分解した。この試 料を蒸発乾固後、残渣を 6M 硝酸で溶解、石英蒸留水で希釈し、混合内標準 (Rh, In, Tl, Bi) 溶液を加え て測定試料とした。装置は Upgraded VG-Plasma Quad 1 を使用し、ピークジャンプ法によって、1 試料 17 元素(Y を含む希土類元素, Th, U)に対し2 分間 5 回の測定を行った。

RNAA: Allende 隕石粉末試料~50mg を石英管(φ=3mm)に封入後、日本原子力研究所 JRR-4 炉(5x10¹³n/cm²·s) において 12hr の中性子照射を行い、1 週間の冷却後、都立大学 RI 施設において化学分離を 行った。分離操作は基本的には Ebihara (1987)に基づいたが、迅速化のため化学収率の測定には従来からの再放射化法ではなく ICP-発光法を用いた。

[結果と考察]

ICP-MS では、共存マトリックス元素による非スペクトル干渉を受けやすいため極微量元素の分析 を行う際には、試料溶液の希釈の程度に注意を払わねばならない。Fig.1aはAllende 隕石の分解試料を 様々に希釈後、既知量の分析対象元素を添加して感度の変動を調べたものである。マトリックス濃度 の増加に伴い感度の減少が見られ、事実上1000µg/g程度以上の濃度では測定が不可能であることが分 かる。感度減少は内標準を用いることによって、補正可能であるが、高マトリックス濃度では、感度変 動の追従性が悪くなっていることが観察される(Fig.1b)。報告されている岩石試料に対するマトリッ クス濃度の上限値(5000µg/g; Totland et al., 1992)よりも低い結果となったが、隕石では通常の岩石試料 よりも Fe, Ni などの重元素に富むため、岩石試料よりも干渉を受け易いと考えられる。本実験の条件 下で ICP-MS 及び RNAA 双方における 30 検出限界を求めたところ、ほとんど同等か RNAA の方が若 干良い検出限界を持つ結果を得た。検出の効率を見積もった時、ICP-MS では~5x10⁻⁷ signal・atom⁻¹・s⁻¹の 効率が得られるのに対し、NAA では、最も感度の良い Sm で 3x10⁻¹¹ signal・atom⁻¹・s⁻¹程度であることを 考えると、ICP-MS では大希釈が必要となるため、高い検出効率が奪われていることが理解できる。 しかし、実際に得られた分析値の比較を行った場合にはICP-MSの優位性が明らかとなる。Fig.2に、 Allende 隕石に対する両者の分析値をCIコンドライトで規格化した希土類元素存在度パターンを示す。 複核種元素を見た場合、ICP-MSによるデータは同時に示されている安定同位体希釈分析法(Nakamura, 1974)によるものと非常に良い類似性を示し、本法による分析値が十分に正確であることが証明され た。この希土類元素存在度パターンは軽希土類元素が重希土類元素に対して富んでいること、及びTm に正の異常が存在することによって特徴づけられる。RNAA 法によるものでも同様の傾向は見られる がデータ点の不足及び、元素によって分析精度が異なるために、データが分散しこのような特徴を見 出すことが困難であることがわかる。こうして希土類元素全元素に対してほぼ同じ精度で分析が可能 であるという、ICP-MS の大きな利点が明らかとなった。



the matrix concentration.

[参考文献]

1) M.Ebihara, J. Radioanal. Nucl. Chem., <u>111</u>, 385 (1987), 2) M.Totland, I.Jarvis and K.E.Jarvis, Chem. Geol., <u>95</u>, 35 (1992), 3) N.Nakamura, Geochim. Cosmochim. Acta, <u>38</u>, 757 (1974).

DETERMINATION OF RARE EARTH ELEMENTS IN CHONDRITIC METEORITES BY INDUCTIVELY COUPLED PLASMA MASS SPECTROMETRY; A COMPARATIVE STUDY WITH RADIOCHEMICAL NEUTRON ACTIVATION ANALYSIS. Kazunori SHINOTSUKA, Mitsuru EBIHARA, Hiromichi NAKAHARA, Faculty of Science,

Tokyo Metroporitan. University.

An ICP-MS procedure for determining trace amounts of 17 REE, Th and U in chondritic meteorites is developed. Serious matrix effect (ion suppression) may be caused by high Fe contents (20-35 wt. %) and could be eliminated by applying appropriate internal standards (Rh, In, Tl, Bi) and high dilution factors (10³ for the elements). RNAA also was applied for determining 10 REE in chondrites. It is found that both ICP-MS and RNAA have comparable detection limits for REE. ICP-MS, however, has a great advantage that all REE can be determined with similar precision. The slight REE fractionation in the REE abundance patterns became able to be discussed in chondritic meteorites.

2B01

擬クラウンエーテル環を含む鉄(Ⅲ)錯体の

合成と錯体の電子状態

(九大・理) 〇速水真也、野見山修一、広瀬重之、矢野弥生、前田米藏 (九大・RI) 杉原真司

<序> O_n対称場で d⁴-d⁷の電子配置を有する遷移金属錯体の基底状態は、配位子場理 論によると、高スピン状態あるいは低スピン状態となる。その電子基底状態は配位子場 の強さと平均スピン対エネルギーとの兼ね合いによって決まるためである。Fe-N₄O₂コア を有する鉄(Ⅲ) 錯体のスピンクロスオーバー挙動は、今日まで数多く報告されており、 そのスピン転移挙動の性質は多様であるということが分かっている。またある分子が別 の特定の分子を特異的に捕捉する現象は分子認識と呼ばれ、近年極めて活発な研究が行 われている。クラウンエーテルはその空孔内に適したサイズのアルカリあるいはアルカ リ土類金属をはじめとする金属イオンを選択的に強く取り込むことがよく知られている。

そこでスピンクロスオーバー錯体となる配位子を修飾して、鉄原子とアルカリあるい はアルカリ土類金属イオンが配位できるサイトを有する配位子を合成した。

アルカリあるいはアルカリ土類金属イオン認識能を制御できる人工系として、ポリエ ーテルの両端に三、四、五、六座配位子を有する化合物を合成した。その擬クラウンエ ーテル内にアルカリあるいはアルカリ土類金属を取り込むことにより、鉄(II)の電子 状態をコントロールできる。アルカリあるいはアルカリ土類金属の濃度により鉄(II) の電子状態をコントロールできれば、従来の温度あるいは圧力に依存するスピンクロス オーバー挙動とは異なり、イオン認識による機能制御ができることとなり、生体内の自 動制御機構の解明に寄与するものである。またホスト・ゲストの化学において非常に興 味深いものである。

<実験> 種々の擬クラウンエーテルの付加した配位子(Fig.1)ならびに鉄(Ⅲ) 錯体 を合成した¹。錯体の元素分析および FAB-MASS スペクトルの測定を行った。固体状態 における鉄(Ⅲ)錯体の電子状態は、磁化率およびメスバウアースペクトルにより決定した。 有機溶媒中におけるアルカリおよびアルカリ土類金属イオンの取り込みによる鉄(Ⅲ)



Fig. 1 Structures of the ligands

<結果と考察> L¹を用いた錯体[Fe(L¹)(py)₂]ClO₄は固体状態および有機溶媒中におい て高スピン状態であった。この錯体に有機溶媒中においてバリウムイオンを加えると、 紫色から褐色へと色の変化が起こった。この色の変化は錯体[Fe(L¹)(py)₂]ClO₄にバリウム イオンを加えることにより、鉄原子に配位していたピリジンがはずれて、 2 分子が酸素 で架橋された錯体[BaFe(L¹)]₂(μ -O)(ClO₄)₂となっていることが X 線構造解析より明らか となった。

L²を用いた錯体[Fe(L²)]BPh₄およびバリウムイオンを取り込んだ錯体 [BaFe(L²)](BPh₄)₃は固体状態で両者共に高スピン状態であった。有機溶媒中において錯 体[Fe(L²)]BPh₄は高スピン状態であった。この錯体にバリウムイオンを加えていくと 520nm 付近の LMCT バンドがわずに長波長側へとシフトした。しかしながらこの吸収は 時間の経過とともに減少し、スピンの状態変化の反応と、さらにその他の反応も起こっ ていると考えられる。

配位子 L³は n=1,2 の場合において得られず、ジアルデヒドとテトラミンとの縮合過程 において、ジアルデヒドとテトラミンが 2:2 で縮合したもが得られた(L³)。低スピン 錯体[Fe₂(L³)](ClO₄)₂が得られた。[BaFe₂(L³)](ClO₄)₄は二核鉄に対して、1 個のバリウム イオンを取り込むことが判明した。[Fe₂(L³)](ClO₄)₂は固体状態において低スピン状態で あるが、[BaFe₂(L³)](ClO₄)₄はメスバウアースペクトルにより高低両スピン種を含んでい た。有機溶媒中においては、両者共に低スピン状態であった。また n=3,4 の場合にジア ルデヒドとテトラミンが 1:1 で縮合し、高スピン錯体[BaFe(L³)]BPh₄が合成された。

<文献>1)C.J.van Staveren, J. van Eerden, F. C. J. M. van Veggel, S. Harkema, and D. N. Reinhoudt, J. A. Chem. Soc., 110, 4994 (1988)

SYNTHESES AND ELECTRONIC STATES OF IRON(III) COMPLEXES CONTAINING QUASI-CROWN ETHER RING

Shinya HAYAMI, Shuichi NOMIYAMA, Shigeyuki HIROSE, Yayoi YANO, Yonezo MAEDA, and Shinji SUGIHARA*

Department of Chemistry, Faculty of Science, Kyushu University *Radioisotope Center, Kyushu University

Macrocycric ligands with polyether on the phenol moiety of N_4O_2 Schiff-base were prepared, and the electronic ground states iron(III) complexes with these ligands were studied in correlation with the uptake of alkali or alkaline-earth metal ions. The electronic ground states in solid state were confirmed using ⁵⁷Fe Mössbauer spectral and UV-vis spectral measurements in the solution.

2B02

酸化鉄を含むアルミン酸塩ガラスの熱処理により析出 した磁性微粒子のメスバウアースペクトル

(九大理・お茶の水大理*)西田 哲明・〇久冨木 志郎・柴田 守啓・ 前田 米藏・玉置 豊美*

【はじめに】

酸化アルミニウム(Al₂O₃)を網目形成酸化物とするアルミン酸塩ガラスは、可視-赤外領域において高い光透過性を有することで知られており、結晶化により透過性が 低下することから光メモリー材料や断熱ガラスとしての応用が期待されている。また 高濃度の酸化鉄を導入することにより磁性材料としての応用も考えられ、結晶化によ り各種フェライト(AFe₂O₄, A₂Fe₂O₅等)の析出が予想される。このことから、①磁性体 微粒子の生成がガラス中で可能か?②粒子サイズや磁性の制御が可能か?③磁気メモ リー効果が均質なガラスマトリックス中で観測されるか?といった関心が持たれる。 本研究では60CaO・(40-x)Al₂O₃・xFe₂O₃ガラスの結晶化機構を明らかにする目的でFT -IR透過法とDTA法を用い、熱処理による結晶化で析出すると予想されるフェライ ト相のキャラクタリゼーションを行うためメスバウアー分光法、示差熱分析(DTA)、 赤外吸収スペクトル(FT-IR)、X線回折(XRD)および磁化率の測定を行った。

【実験】

鉄を含むアルミン酸カルシウム(60CaO・(40-x)Al₂O3・xFe₂O3)ガラスは試薬特級の CaCO3、Al(OH)3、Fe₂O3を秤量後、めのう乳鉢でよく混合したものを白金るつぼに 入れ、電気炉中で1450~1550℃で2時間溶融した後、氷水で白金るつぼの外側を急冷 することにより調製した。熱処理は試料調製に用いた電気炉中で結晶化温度(T₆)付近 (740~770 ℃)において空気中で行った。DTAの測定は粉砕したガラス試料を30 mg秤 量したものを白金セルに入れ、室温~1000℃の温度範囲で昇温速度を2~15℃ min⁻¹に 設定して行った。このとき温度の基準物質として*a*-Al₂O3を用いた。赤外吸収スペク トルの測定は通常のKBrペレット法を用いて行った。また赤外透過スペクトルの測定 は調製した試料片をそのまま用いた。⁵⁷Fe-メスバウアースペクトルの測定は通常の 定加速度法により室温で行った。線源としてPd箔に拡散した10 mCiの⁵⁷Coを用い、異 性体シフト(δ)の基準物質として金属鉄(*a*-Fe)箔を用いた。尚、Fe₂O3濃度が1mol% のガラス試料は鉄の濃縮同位体(⁵⁷Fe₂O3, ⁵⁷Fe = 96.03 %)を用いて調製を行った。粉末 X線回折(XRD)の測定はCu-Ka線により走査速度 2 deg min⁻¹で行った。磁化率測定は 80~300Kの温度範囲で8 kGの磁場中でFaraday法により行った。

【結果と考察】

今回の研究対象とした60CaO・(40-x)Al₂O₃・xFe₂O₃ガラスでは0≦x≦13の範囲で均一に ガラス化することが分かった。また試料の色はFe₂O₃濃度の増加に伴い黒色となった。x =1,5,10,13の試料についてメスバウアースペクトルの測定を行った結果、異性体シフト (δ)は0.19~0.22(±0.01)mm s⁻¹、四極分裂(Δ)は1.23~1.38(±0.02)mm s⁻¹、線幅(Γ)は 0.58~0.91(±0.02)mm s⁻¹の範囲にあった。このことからガラス中でFe³⁺は共有結合性の 高い、歪んだ四面体を形成していることが分かる。 δ の値はFe₂O₃濃度の増加に伴い僅か に増加するのに対し、 Δ および Γ の値は顕著に減少した。同じガラスについてDTAの測 定を行ったところ、ガラス転移温度(T_{a})の値はFe₂O₃濃度の増加に伴って 809→760→715 →703 ℃と低下した。

無機ガラスにおいて $T_{\mathfrak{g}}$ と Fe^{3+} の Δ との間に成立する直線関係($T_{\mathfrak{g}}-\Delta$ 則)は以下の様に示される¹⁾。

$$T_{\rm g} = a\Delta + b$$

(1)

(1)式で直線の傾きを示す a が680 ℃/(mm s⁻¹)程度の大きい値をとる場合にはFe³⁺は ガラス骨格を形成する四面体の網目形成イオン(network former)の位置に存在し、ま た a の値が35 ℃/(mm s⁻¹)程度と小さい場合には、Fe³⁺はガラス骨格の隙間に網目修 飾イオン(network modifier)として存在することが報告されている¹⁾。今回のガラス について得られたT_aと Δ の値から直線の傾きを求めたところ、a = 680 ℃/(mm s⁻¹)と求められた。従ってFe³⁺はNWFとしてA³⁺のサイトと置換して存在しているものと結論される。Fe₂O₃濃度の最も高いガラス試料(60CaO・27Al₂O₃・13Fe₂O₃)を750 ℃で熱処

理したもののメスバウアースペクトルをFig.1 に示す。熱処理前のスペクトルはFe³⁺の常磁 性のダブレットのみであったのに対し、熱処 理を50分行ったところで磁気分裂を示す四面 体と八面体の吸収が観測された。磁気分裂し たピークの面積強度は熱処理時間と共に増加し た。熱処理後の試料についてXRD測定を行っ たところ、常磁性のCa12Al14O33(マイエナイト) 相と反強磁性Ca2Fe2Os(カルシウムフェライト) 相の析出が確認された。Ca2Fe2O5相中では四 面体のFe³⁺と八面体のFe³⁺の比が1:1であるこ とが知られている²ことから、メスバウアース ペクトルから得られた結果はCa2Fe2Os相の析出 によるものであるといえる。熱処理後のガラス の磁化率は反強磁性体の析出により小さくな った。

60CaO・27AlO3・13Fe2O3ガラスの結晶化 機構を明らかにするため結晶化の活性化エネ ルギー(E)をDTA法(Kissinger plot)を用いて 求めた。Kissingerの式、すなわち

 $\ln(Tc^2/\alpha) = E_a/RT_c + const.$



Fig. 1 Mössbauer spectra of 60CaO \cdot 27Al₂O₃ \cdot 13Fe₂O₃ glass annealed at 750°C for (a) 0, (b)50, (c) 100, (d) 200 and (e) 300 min.

において、αは昇温速度、Rは気体定数である。DTA法から、Eaの値は4.2±0.3 eVと 求められた。この値はAl-O結合エネルギー(4.4±0.3 eV)と等しく、Fe-O結合エネ ルギー(2.6±0.3 eV)よりも大きい。従って、Al-O結合の切断によりマイエナイト相 が形成した後、カルシウムフェライト相が形成されると考えられる。これらのガラス の赤外透過率は750 ℃の熱処理で43 %から6 %まで連続的に減少した。 【参考文献】

1) T. Nishida, J. Non-Cryst. Solids, 177 (1994), 257-268.

2) S. Geller, R.W. Grant, U. Gonser et al., Phys. Lett., 20 (1966), 115-117.

MOSSBAUER SPECTRA OF THE MAGNETIC PARTICLES PRECIPITATED BY THE HEAT TREATMENT OF CALCIUM ALUMINATE GLASS Tetsuaki NISHIDA, Shiro KUBUKI, Morihiro SHIBATA, Yonezo MAEDA, and Toyomi TAMAKI^{*}, Faculty of Science, Kyushu University, ^{*}Faculty of Science, Ochanomizu University

Structure and the crystallization mechanism of iron-containing calcium aluminate(60CaO•(40-x)Al₂O₃•xFe₂O₃) glasses were investigated by differential thermal analysis(DTA), X-ray diffraction, magnetic susceptibility, ⁵⁷Fe-Mössbauer, and FT-IR techniques. It was revealed that the Fe³⁺ exists at the substitutional site of Al³⁺. In addition to the paramagnetic doublet of tetrahedral Fe³⁺, two sextets were observed in the ⁵⁷Fe-Mössbauer spectra of heat treated 60CaO• (27Al₂O₃•13Fe₂O₃ glass, which were attributed to tetrahedral and octahedral Fe³⁺ of Ca₂Fe₂O₅ phase. Activation energy for the crystallization of 60CaO•27Al₂O₃•13Fe₂O₃ glass was calculated to be 4.2±0.3 eV by using the Kissinger plot, which was equal to the Al-O bond energy of 4.4 ±0.3 eV. Therefore, it is concluded that the crystallization of iron-containing aluminate glass was trigered by the destruction of Al-O bond.

2B03

サレン錯体とK₃Fe(CN)₆の反応で得られる磁性体のメスバウアー スペクトル(2)

(生命工研・九大理*)〇飯島誠一郎・水谷文雄・宮坂 等*・ 松本尚英*・大川尚士*

【はじめに】

サレン錯体をアクセプタ、 $Fe(CN)_6^{3-}$ をドナーとして反応させることにより、多様な 構造、磁気的性質を示す金属集積型化合物を合成することができる。¹⁾本発表ではこれ らのうち、2次元的な層状ネットワーク構造をとる3種類の化合物 K[Mn(3-MeOsalen)]₂ [Fe(CN)₆](1)、¹⁾ NEt₄[Mn(salen)]₂[Fe(CN)₆](2)²⁾、NEt₄[Fe(salen)]₂[Fe(CN)₆]・ CH₃OH(3)²⁾ および関連化合物[Fe(salen)]₃[Co(CN)₆](4)のメスバウアースペクトル挙 動について報告する(NEt₄⁺=tetraethylammonium ion、salen²⁻=N,N'-ethylenebis-(salicylideneiminato) dianion)。

【実験】

化合物1~4は、マンガンサレン錯体の過塩素酸塩あるいは鉄サレン錯体の塩化物を $K_{3}M(CN)_{6}(M = Fe, Co)と反応させることによって得た。¹⁾ 異性体シフトは鉄箔を基準とした。$

【結果と考察】

298 Kで化合物 1 ~4について求めた異性体シフト(δ)および四極分裂(ΔE_0)の 値をTable 1に示した。化合物 1 および 2 は低スピンのFe^{III}に特徴的な低い δ を与えたが、 ΔE_0 の値は M^{II}₃[Fe(CN)₆]₂型の化合物(室温で ΔE_0 =0.3~0.6 mm/s程度³¹)に比べて かなり大きく、Fe^{III}まわりの異方的な C N架橋構造の効果が現れているものと考えられ る。低温部における ΔE_0 の温度依存性の解析から、³¹ 2 について、0。対称から軸対称へ の歪みに基づく $t_{2,8}$ 軌道の分裂幅=300 cm⁻¹が求められた。化合物 3 では低スピンのFe^{IIII} の他に Fe(salen)⁺由来の高スピンFe^{III}の吸収が観測され、そのメスバウアーパラメータ は 4 や[Fe(salen)X]₂(X=Cl, Br)⁴¹と類似していた。ただし、4のスペクトルの吸収線 幅は通常の四極分裂ダブレットより大きく、わずかに環境の異なる 2 種類のFe(salen)⁺ の存在が示唆された。

化合物1~3について4.2 Kで測定したメスバウアースペクトルをFig. 1に示した。 いずれのスペクトルにも磁気分裂構造が認められ、これらの化合物が低温、ゼロ磁場下

-172 -

でバルクの磁気配列をとることが明らか である。このうち1については、磁化測 定から~100 0e以下の弱磁場のもとでは 9.2 Kにおいて反強磁性体に転移するこ とが分かっている(メタ磁性体)。¹⁾ビ ーク位置から化合物1、2について求め た内部磁場(L) はそれぞれ115 k0e、 127k0eとなり、 M^{II}_{3} [Fe(CN)₆]₂型のもの (同温度で L=160~270 k0e⁵⁾)より小

Compound	$\delta/mm \cdot s^{-1}$	$\Delta E_{\rm Q}/{\rm mm}\cdot{\rm s}^{-1}$
1 .	-0.11	1.09
2	-0.13	1.06
3	-0.15 0.42	1.12 1.63
4	0.45	1.85

Table 1. Moessbauer parameters at 298 $\rm K$

さな値となった。1、2の場合には Fe まわりの対称性が低下しているために、 Laconhidモーメントの寄与^{5、6)}が大きくなっていることが考えられ、その結果として<math>Lacoindetaが期待される。化合物3 のスペクトルは複雑な線形となったが、 高スピン Fe^{II} については、 Fig. 1-(3)に 示した帰属を行い、 H_{II} =451 k0eを得 た。

文献 1) H. Miyasaka, et al., J. Am. Chem. Soc., 118, 981 (1996). 2) 宮 坂ら、未発表データ. 3) A. Z. Hrykiewicz, et al., Phys. Stat. Sol., 38, K111 (1970). 4) G. M. Bancroft, et al., J. Chem. Soc. A, 2944 (1968). 5) A. Z. Hrykiewicz, et al., Acta Phys. Pol., A37, 811 (1970). 6) W. M. Reiff, Mol. Cryst. Liq. Cryst., 176, 391 (1989).

field.



Fig. 1. Moessbauer spectra at 4.2 K.

MOESSBAUER SPECTRA OF MAGNETIC MATERIALS DERIVED FROM THE REACTION OF SALEN COMPLEXES AND K₃Fe(CN)₆ (2) Seiichiro IIJIMA, Fumio MIZUTANI National Institute of Bioscience and Human-Technology Hitoshi MIYASAKA, Naohide MATSUMOTO, Hisashi OKAWA Faculty of Science, Kyushu University

Low-spin Fe^{m} atoms in $K[Mn(3-MeOsalen)]_{2}[Fe(CN)_{6}]$, $NEt_{4}[Mn(salen)]_{2}[Fe(CN)_{6}]$ and $NEt_{4}[Fe(salen)]_{2}[Fe(CN)_{6}] \cdot CH_{3}OH$ afforded large quadrupole splittings as a result of the anisotropic CN-bridging structures of these compounds. Magnetically split structures were observed in their Moessbauer spectra at 4.2 K, which indicates the occurence of bulk magnetic ordering under zero applied

-173-

2B04

アザフェロセン類のメスバウアー分光法による研究

(広大理・広大RIセ*・甲南大理**・京大原子炉***)〇北尾貴彦・木村維久代・中島 覚*・酒井 宏**・前田 豊***

【緒言】

アザフェロセン(AF)には鉄部分と窒素部分の二 つの酸化サイトがあることに着目し、AF及び、2,5 -ジメチルアザフェロセン(2,5-DMAF)のN-メチル 誘導体、ヨウ素を用いて酸化した塩について⁵⁷Fe メスバウアー分光法を用いてその酸化状態を研究 した。また、AFのヨウ素塩については対アニオン 部分である三ヨウ化物イオンの電子状態を¹²⁹Iメス バウアー分光法により検討した。

【実験】

AF¹⁾ 及び、2,5-DMAF¹⁾、それらのN メチル誘導 体²⁾の合成は文献の方法によって行い、[']H-NMRで



AF (R=H) 2.5-DMAF (R=Me)

同定した。また、ヨウ素による酸化はn-ヘキサン溶液中で行った。⁵⁷Feメスバウアース ペクトルは、⁵⁷Co(Rh)を線源として通常の方法により測定した。得られたスペクトル を最小自乗法で解析し、異性体シフト値および四極分裂値を求めた。なお異性体シフト 値は純鉄基準とした。¹²⁹Iメスバウアースペクトルの測定は京大原子炉で作製した ⁵⁶Zn¹²⁹Teを線源とし、試料と共に10Kに冷却して行った。試料は、AFに放射性ヨウ素

(¹²⁹I) を化学量論的に用いてn-ヘキサン中で酸化した。

【結果と考察】

AF及び、2,5-DMAFの酸化前、ヨウ素塩、N-メチル化後のメスバウアーパラメータを 表1に示す。酸化前の値は共にフェロセンに近く、鉄の電子状態はフェロセンによく似 ていると考えられる。N-メチル化あるいはヨウ素酸化することにより、IRスペクトルに おける820cm⁻¹付近のC-Hベンディングモードが840cm⁻¹付近へシフトした。これはフェ ロセンをヨウ素を用いて酸化した時のシフトと同じである。

· .		A	F	2,5-DMAF		
	Temp.	δ(mm∕s)	$\Delta Eq(mm/s)$	δ(mm/s)	$\Delta Eq(mm/s)$	
Before oxidation	RT	0.47	2.42	0.47*	2.49*	
	80K	0.56	2.49	0.53	2.47	
N-Methylate	RT	0.44	2.32	0.45	2.40	
	80K	0.50	2.34	0.52	2.42	
Iodine salt	RT	0.36	0.81	0.47	2.37	
	80K	0.43	0.75	0.52	2.39	

Table 1. Mössbauer parameters.

*measured at 250K

N-メチル化についてはAF、2,5-DMAFともに若干の四極分裂値の減少を伴うフェロセン型のダブレットのみが観測されたことから窒素部分の酸化が起こっていると思われる。 また、¹H-NMRではどちらも低磁場シフトしたことからもこの結果を支持できる。ヨウ 素塩についてはAFの場合、フェリシニウム型のダブレットが観測され、鉄部分の酸化 が示される。2,5-DMAFでは一部フェリシニウム型のダブレットが存在するものの、大 部分は四極分裂値がわずかに減少したフェロセン型のダブレットが占めており、窒素部 分が酸化されたものと推測される。さらに、AFのヨウ素塩の¹²⁹Iメスバウアースペクト

ルを図1に示す。非対称な I_3 の存在が示唆された。これは、フェロ セン・ヨウ素塩の I_3 が対称な構造をとることと異なる。³⁾ AF-ヨウ素塩 での非対称性はCp環の 窒素と I_3 の両端のヨウ 素のうち一方のヨウ素 との間に相互作用が働いていることに起因していると推測され興味深い。



【文献】

- K. K. Joshi, P. L. Pauson, A. R. Qazi, and W. H. Stubbs, *J. Organomet. Chem.*, 1, 471 (1964).
- 2) J. Zakrzewski, Bull. Soc. Chim. Belg, 99, 357 (1990).
- M. Katada, S. Nakashima, Y. Uchida, I. Motoyama, H. Sano, H. Sakai, and Y. Maeda, J. Radioanal. Nucl. Chem., Lett., 104, 349 (1986).

MÖSSBAUER SPECTROSCOPIC STUDY OF AZAFERROCENE DERIVATIVES

Faculty of Science, Hiroshima University, ^{*}Radioisotope Center, Hiroshima University, ^{**}Faculty of Science, Konan University, ^{***}Research Reactor Institute, Kyoto University Takahiko KITAO, Ikuyo KIMURA, Satoru NAKASHIMA^{*}, Hiroshi SAKAI^{**}, Yutaka MAEDA^{***}

⁵⁷Fe Mössbauer spectra showed ferrocene-like doublets in N-methylates of azaferrocene and 2,5-dimethylazaferrocene and iodine salts of 2,5-dimethylazaferrocene, while ferrocenium-like doublet in iodine salts of azaferrocene. ¹²⁹I Mössbauer spectra indicated that I_3^{--} ions are asymmetric.

2B05

メスバウアー分光法によるメタロセン包接体の 動的過程の研究

(広大理、広大RIセ*、甲南大理**)

中下光頼、〇小松弘明、中島 覚*、酒井 宏**

【序文】

フェロセン (FcH) - デオキシコール酸 (DCA) 包接体のゲスト分子の運動はNMRを用いて研究され、室温近傍で歳差運動が生じることが報告されている。¹⁾ この運動を我々はメスバウアー分光法を用いて調べ、歳差運動を確認するとともに、並進運動についても新たに情報を得た。²⁾ 今回は臭素を置換させたブロモフェロセン (FcBr)を用いて包接格子中の運動を、⁵⁷Feメスバウアー分光法を用いてフェロセンの場合と比較検討した。

【実験】

ブロモフェロセンは、文献の方法に従って合成し、¹H NMRにより同定した。測定に 用いたFcBr - DCA包接化合物は、メタノール溶媒中にFcBr:DCAを1:2の割合で溶解 させた後、室温で放置し自然乾燥することにより得られた。得られた針状結晶は、粉末 X線回折パターン及び元素分析により、DCAに包接された化合物であると同定された。 その構造はFcH - DCAと同形であり、単位格子はFcH-DCAに比べて若干大きかった。 ⁵⁷Feメスバウアースペクトルの測定は、⁵⁷Co(Rh)を線源とし、80Kから350Kの温度範囲 でおこなった。得られたスペクトルは、最小自乗法で解析し、異性体シフト値、四極分 裂値、非対称性、面積強度を求めた。ここで、異性体シフト値は純鉄基準とした。

【結果と考察】

FcBr DCA包接化合物の四極分裂値の温度変化をフェロセンの場合と比較して図1に 示す。80KのQ.S.値は2.46 mm s¹で、FcBrの値と近い。この値は、320Kまでほぼ同程度 の値をとり、320K以上で急激に減少することがわかる。これはFcH - DCAの結果を参 考にして、320K付近から歳差運動が生じたためと考えられる。FcBr - DCA包接化合物 の非対称性の温度変化をフェロセンの場合と比較して図2に示す。80Kから320K付近ま でダブレットの面積強度比はほぼ1:1であり対称であるが、320K以上で大きく非対称 となることがわかる。FcBrのV_{at}がフェロセンと同様に正であると仮定すると、320K付 近から分子軸に垂直な方向に振動が激しくなったものと考えられる。また、Q.S.値と非 対称性が変化する温度が一致していることは興味深い。しかし、これらの挙動が、フェ ロセン - DCA包接化合物の場合は280K付近から生じるのに対して、ブロモフェロセン - DCA包接化合物では320K付近から観測されている。これは、DCAとFcBr中の臭素が、 水素結合のような相互作用をしたために、包接格子中のゲスト分子 (FcBr)の運動が制 限されたものと推測される。









【文献】

1) F. Imashiro, N. Kitazaki, D. Kuwahara, T. Nakai, and T. Terao,

J. Chem. Soc., Chem. Commun., 85 (1991).

2) 中下、中島、酒井、第39回放射化学討論会講演予稿集、3B17 (新潟、1995).

MÖSSBAUER SPECTROSCOPIC STUDY ON THE DYNAMIC PROCESS OF METALLOCENE INCLUSION COMPOUNDS

Mitsuyori NAKASHITA, Hiroaki KOMATSU, Satoru NAKASHIMA*, Hiroshi SAKAI**, Faculty of Science, Hiroshima University, *Radioisotope Center, Hiroshima University, **Faculty of Science, Konan University

The molecular motion of bromoferrocene in deoxycholic acid was studied by means of ⁵⁷Fe Mössbauer spectroscopy, and it was suggested that an anisotropic vibration of the bromoferrocene molecule is coupled with the precession above 320K. The changing temperature of FcBr - DCA was higher than that of FcH - DCA.

-177-

2B06

F e P S 3 層間化合物の磁性とメスバゥアースペクトル

(甲南大理・広大RI*) 〇酒井 宏・山崎隆志・重松利彦・中島 覚*

【緒言】FePS₃は層状構造を有し、126 Kで常磁性から反強磁性へ転移し、その磁気 構造は平面三角格子をとり興味深い。また、この化合物は層間に種々の有機分子をインタ ーカレートすることが期待され、その磁性がどのように変化するか大いに興味あるところ である。本研究は既報のコバルトセンに加え、ピリジンやアリルアミンなどをインターカ レートした層間化合物を合成し、磁化率およびメスバゥアースペクトルの測定を行った。

【実験】FePS₃は、それぞれの元素を所定量秤量し、石英管に真空封入後、電気炉で ゆっくり加熱し、650 ℃で2週間反応させることにより合成した。(爆発することがある ので注意) コバルトセンの挿入は文献¹¹の方法により行った。ピリジンやアリルアミン の挿入は、これらの液体にFePS₃を浸漬させ、真空封入後、前者は 105℃で、後者は 50℃で1週間反応させた。試料の同定は粉末X線回折により行った。磁化率の測定は振動 試料型磁力計(VSM)により80~ 290Kの温度範囲で行った。メスバゥアースペクトル の測定は通常の方法で80Kと室温で行った。

【結果および考察】各試料の粉末X線回折パターンの解析より,層間距離はFePS₃が 6.42Aであるのに対し、コバルトセンを挿入したものでは 11.70A, ピリジンでは 12.13 A, アリルアミンでは 10.60Aと非常に大きくなっている。特にピリジンの層間化合物に おいては、その層間距離からピリジン分子は層と平行にあるのではなく、層に垂直に入っ ているようである。次頁にFePS。およびピリジンの層間化合物のメスバゥアースペク トルを掲げる。FePS。は室温で常磁性であるので大きな四極分裂 (Fe²⁺, 高スピン状 態)のみを示すが,80Kでは反強磁性であるので磁気分裂を示している。内部磁場の値は およそ 80k0eと小さく二次元性を反映している。この結果はTaylorら2)の結果とよく一致 している。磁化率の測定結果(次頁)にあるように、FePS3 は 126K付近から反強磁 性的な相互作用を生じる。一方,ピリジンの層間化合物は室温で二種類の四極分裂を示す。 コバルトセンを挿入した化合物もよく似たスペクトルを与える。中心部の弱いダブレット は, IS=0.41 mm/sec, QS=0.46 mm/secであり, 超常磁性のFe₂ O₃ (IS=0.39 mm/sec, QS=0.44 mm/sec)とよく一致する。低温では、このダブッレトの強度は減少する。このこ とは次のように考えられる。層間に入ったピリジン分子は電子をFePS。に与えカチオ ンとなり、 F е P S 3 の一部は還元され金属鉄を生じる。 微粒子である金属鉄は容易に酸 化されて超常磁性のFe₂O₃になる。80Kのスペクトルで±6 mm/sec付近に現れる弱い ピークは、超常磁性のFe₂ О3 が秩序化しはじめたことに由来するのであろう。この80 Kのスペクトルは明らかに幅広になっている。磁化率の測定から明らかなように、この層 間化合物は 100K付近で強磁性的な相互作用が始まる。この磁気的相互作用のために磁気 分裂を起こし幅広になったためと考えられる。









【文献】

 R.Clement and M.L.Green, J.Chem.Soc.Dalton Trans., 1566(1979).

2) B.E.Taylor, et al., J.Solid State Chem., 7, 461 (1973).

MAGNETISM AND MÖSSBAUER SPECTRA OF FePS₃ INTERCALATION COMPOUNDS Hiroshi SAKAI, Takashi YAMAZAKI, Toshihiko SHIGEMATSU, and Satoru NAKASHIMA* Faculty of Science,Konan University, *Radioisotope Center, Hiroshima University

Magnetic susceptibilities and Mössbauer spectra were measured for FePS, and its intercalation compounds of cobaltocene, pyridine, and allylamine.

2B07

希土類-鉄-ジイミン錯体のメスバウアー分光学的研究

(都立大理) 〇名和達彦、熊谷 等、北川 進、片田元己

【はじめに】我々は、これまで分子間の結合様式の異なる種々のタイプのEu錯体に対して¹⁵¹Eu のメスバウアースペクトルの温度変化測定を行い、分子間の結合状態によりその温度依存性が 大きく異なることを見い出してきた¹⁾。また希土類元素は、そのイオン種の違いにより、構造 が多様に変化するが、鉄を含む混合金属錯体を研究対象にして、⁵⁷Fe-メスバウアー核をプロー プとして、希土類イオンの違いに伴う構造あるいは物性の変化を明らかにしてきた²⁾。本研究 では、αジイミン配位子、LnCl₃およびフェリシアナイドを用いることによりいくつかの配位高 分子錯体を新規に合成し、格子力学的挙動について、¹⁵¹Euあるいは⁵⁷Feのメスバウアースペク トルの温度変化測定を行ったので、既報の系も含め考察したので報告する。

【実験】それぞれの試料は、LnCl₃nH₂Oと3倍量の α -ジイミン(2,2'-ビビリジン、1,10-フェナントロリン、1,8-ナフチリジン、以下それぞれbpy, phen, napy と省略する。)の水溶液に、K₃Fe(CN)₆水溶液を加え、自然濃縮することにより微結晶沈殿として得た。試料の同定は、X線構造解析、元素分析、TG-DTAを用いた。メスバウアースペクトルの測定は、⁵⁷Co(Rh)および¹⁵¹SmF,を線源として常法にて、液体窒素温度から室温までの温度領域において行った。

【結果と考察】Table 1に¹⁵¹Euのメスバウアーパラメータを示す。bipy錯体において大きなQS 値が観測され、他の錯体に比べて、Eu原子周りの対称性が低くなっていることを示す。このこ とは、他と異なり、Eu原子にH₂O分子が4つが配位しているなど、配位環境が非対称になって

いるからと考えられる。次に、 Fig.1に¹⁵¹Euのメスバウアー スペクトルの面積強度の温度 依存性を示す。どの配位子の 錯体も、3次元ポリマー鎖を 持つ{Eu[Fe(CN)₆]·4H₂O}_xと は、その傾きが大きく異なり、 構造解析から得られた、配位 子を変えても、構造は異なる もののCN基の橋架けによる1 次元ポリマー鎖を形成してい





Table 1 ¹⁵¹Eu-Mössbauer parameters of the complexes at 80K

complexes	IS mms ⁻¹	QS (η) mms ⁻¹	Γ _{exp} mms ⁻¹	MΘ ² *10 ⁻⁶ amu deg ²
${Eu[Fe(CN)_6]\cdot 4H_2O}_x$	0.52	7.0(0.43)	2.3	5.3
${[Eu(napy)_2 (H_2O)_3][Fe(CN)_6]-4H_2O]_x}$	0.45	4.1(0.70)	2.2	2.5
${[Eu(bpy)(H_2O)_4][Fe(CN)_6] \cdot 1.5bpy \cdot 4H_2O]_x}$	0.59	8.4(0)	2.3	2.1
{ $[Eu(phen)_2 (H_2O)_2]$ [Fe(CN) ₆]·2phen},	0.77	4.3(0.76)	2.3	2.1

る結果と一致している。 $M\Theta^{*10^{\circ}}$ の値も、やはり同程度の値である。-ややnapy錯体の値が大きいのは、 他の2つの錯体が、Euに配位して いるH₂O分子による水素結合を介 して、bipy分子やphen分子を鎖間 に取り込んでいるのに比べ、napy 錯体においては、Euに直接配位し ているnapy分子が、隣の鎖のnapy 分子とスタッキングしているため、 Eu原子、あるいは、鎖全体が、動 きにくくなっているものと考えら れる。

またTable 1に、⁵⁷Feのメスバウ アーパラメータを示す。鉄の周り FeC₆の対称性は、napy、bipy、



complexes							IS / m	ıms ⁻¹	QS	/ mms ⁻¹	
${Eu[Fe(CN)_6] \cdot 4H_2O}_x$							-0.1	17		0.76	
$\{[Eu(napy)_2 (H_2O)_3][Fe(CN)_6] \cdot 4H_2O\}_{x}$							-0.1	14		1.18	
([Eu(b	py)(ŀ	I₂O)₄]	[Fe(C	N) 6]·	l.5bpy	∙4H₂C)} <u>,</u>	-0.1	13		1.65
[[Eu(p	hen)	2 (H2C)) ₂][F	e(CN)	₀]•2ph	en} x		-0.1	4	<u> </u>	2.38
2.0)F										1
1 4											
_ຍຸ,	'r -		-	•					(a)		1. 11. 1. 1.
<u>ا</u> آ	5								A 2	Δ.	1. A.
214		0	o	0	0				<i>(</i> لە)		n an Taonaiste
i <u>t</u> ti				Ū	, ,	o	o	o	0	0	
ග <u>්</u> 12	누								•		
8 1.0	ᅡ										
٦ ₋		-	٠	•	-						
Dua Dua	'F				•	٠	-				
0.6	i -						. •	٠	(c)	_	
						-			•		
0.4	E	100		150		200	····	250		300	
					Temp	eratur	e/K				
Fig. 2. Temperature dependences of ³ Fe-Quadrupole Splitting for											

 FeC_6 の好称性は、napy、bipy、 (b), (c) ([La(bpy)₂(Ĥ₂O)₄]₄[Fe(CN)₄])[Fe(CN)₄]).(Fe(CN)₄]).(Fe(CN)₄]).(Fe(CN)₄)].(Fe(CN)₄

References

1)M. Katada et al., Conf. Proc. "ICAME-95", Vol. 50, I. Ortalli (Ed.), (SIF, Bologna, 1996), pl11. 2) 名和他、第39回放射化学討論会講演予稿集(3B08)

MÖSSBAUER SPECTROSCOPIC STUDIES OF LANTHANOID(III)-IRON(III)-α-DIIMINE COMPLEXES

Tatsuhiko NAWA, Hitoshi KUMAGAI, Susumu KITAGAWA, and Motomi KATADA Faculty of Science, Tokyo Metropolitan University

The complexes prepared by mixing of $LnCl_3 nH_2O$, α -diimine and $K_3Fe(CN)_6$ in aqueous solution were studied by ¹⁵¹Eu- and ⁵⁷Fe-Mössbauer spectroscopies. The temperature dependences of the area under the ¹⁵¹Eu-resonance curve were related to the dimension of structures of complexes. The temperature dependences of two quadrupole splittings of La-bpy-complex show that two types of coordinated environment around Fe(III) exist.

2B08

エルビウム(III)化合物の¹⁶⁶Erメスバウアースペクトル

(東邦大理)〇竹田満洲雄・南波 洋・高橋 Ŧ

1. はじめに ランタノイド元素のメスバウアー効果は Ceを除く14元素について観測され、その中でも ¹⁵¹Euのメスバウアー効果はよく知られている。¹⁶⁶Erの 80.57 keVのy線のメスバウアー効果は,合金や金属 間化合物の磁気的性質の研究に有効に用いられてきたが、通常の常磁性のエルビウム化合物のメスバウアー スペクトルの測定は極めて少ない.

また本邦ではこれまでに166Erのメスバウアー測定は行われていない. そこで最近、我々は166Hoメスバウ アー線源を作製して、166Erメスバウアースペクトルを測定し、それを報告した1、2).

80.57 keVのγ線遷移(Fig.1参照)は核スピン量子数I_=2とI_=0の間の遷移で,E2遷移のため許容遷 移はΔm = 0,±1,±2である.従って内部磁場が存在すると5本の

磁気分裂ピークが観測される.励起準位の寿命は1.72 nsで、そ の自然線幅の2倍は1.86 mms¹である。γ線のエネルギーがメス バウアー的に極めて高く反跳エネルギーは2.10×10-2 eVと大き 1.78 MeV 48% いので、無反跳分率を大きくするため低温での測定が必要であ る. 166Erの存在比は33.41%で、吸収体は天然の同位体組成のも のでよい。



2. 実験

(1)¹⁶⁶Hoメスバウアー線源の作製

Fig. 1. Decay scheme of ¹⁶⁶Er.

¹⁶⁶Ho / Ho₀₄Y₀₆H₂線源の作製 原子数比で4:6のホルミウムとイットリウムをアーク炉で溶融を繰り返し て合金(仮にHoo4Yosと記す)を得た. 合金の細片をチタン板でつつみ, さらにこれをタンタル箔で包み石英 管に入れ油回転ポンプで減圧にし,850℃で1時間

以上電気炉で加熱した. つづいて水素ガスを導入 し、水素圧を200 Torr、温度を850 °Cに2.5時間 保った. 急速に室温まで冷却してHo_{0.4}Y_{0.6}H₂を得 た. この55.3 mgをプレスしてディスクにした.









-182 -

これを高純度アルミニウム箔で包んでプレスした後,日本原 子力研究所のJRR-3M PN-1(中性子束 6.0×10^{13} cm⁻² s⁻¹)で9 分間照射し,照射直後およそ1.5 GBq(41 mCi)の¹⁶⁶Ho/ Ho_{0.4}Y_{0.6}H₂を得た.測定に際しては,アルミニウム箔につつ んだままの状態で線源ホルダーにのせ,これを更にアルミニ ウム箔で包んだ後,アラルダイトで固めて線源とした. (2)¹⁶⁶Erメスバウアースペクトルの測定

80.57 keVのメスバウアー γ 線を低エネルギー用高純度ゲ ルマニウム半導体検出器で検出し、線源と吸収体をともに12 Kに冷却してメスバウアースペクトルを測定した。

3.結果と考察

得られたメスバウアースペクトルをFigs.2-4に示す. ErH₂(Fig.2、89 mgEr cm⁻²)の単一吸収線の半値幅(2 Γ)は, 7.4 mm s⁻¹である. J. StöhrとJ.D. Cashionら³⁾の値, 7.7 mms⁻¹ (4.2 Kで74 mgEr cm⁻²)よりやや小さい値である. このこと は、良好なメスバウアー線源を作ることができたことを示し ている. Fig.2の常磁性のEr₂O₃(89 mgEr cm⁻²)の幅広い吸収 線と強磁性的にオーダーしたEr金属(204 mgEr cm⁻²)の5本



Fig. 4. Er Mössbauer spectra of Er(III) compounds at 12 K.

の吸収ピーク(H_{eff} = 7560 kOe, e²qQ = 12.0 mm s⁻¹)とは既に報告されているそれぞれのメスバウアースペクトルと一致する.

Fig.3とFig.4のエルビウム(III)化合物の¹⁶⁶Erメスバウアースベクトルにおいて、 $ErCl_3·6H_2O$ を除く他の化合物のスペクトルは全て、本研究によって初めて測定されたものである。

Fig.3の常磁性のErCl₃·6H₂Oの5本の吸収ピーク(H_{eff} = 5900 kOe, e²qQ = 0 mm s⁻¹, 緩和時間が長いため 磁気分裂ピークとして観測される)は既に報告されているものと一致する.これに対して、ErCl₃は常磁性緩 和時間が短くて、単一のローレンツ型吸収ピーク(半値幅は7.8 mm s⁻¹)を与えている。Fig.3中ErF₃を始め とする他の五つの化合物はいずれも緩和時間がより長く、幅広い吸収ビークを与えている.

Fig.4において、 $Er(NO_s)_s \cdot 6H_2O \ge Er(acac)_s$ は長い緩和時間のため、5本の磁気分裂ピークを示し、それぞれ、 $H_{eff} = 6100 \text{ kOe}, e^2 qQ = 4.4 \text{ mm s}^{-1} およびH_{eff} = 6100 \text{ kOe}, e^2 qQ = 0 \text{ mm s}^{-1} と求められる。$

このように、エルビウム(II)化合物は緩和により、多様なメスバウアースペクトルを示す事がわかった。 Er³⁺の電子配置は[Xe]4f¹¹(⁴I)で52重に縮重している。スピンー軌道相互作用で、多くの場合、16重に縮重 したJ=15/2の状態が基底項となる。結晶場により、J=±15/2のクラマース・ダブレットが基底状態になれ ば、このスピン間で緩和が起こるわけである。従って、スピン間即ちEr(II)イオン間の距離は、緩和時間 を決めている一つの重要なバラメータである。H_{eff} と e^2qQ も、勿論、エルビウム(II)化合物の構造と結 合に重要な知見を与える。

今後、166Erメスバウアー分光法を、種々の系に適用したいと考えている。木村石、CaY₂(CO₃)₄・ $6H_2$ O中の166Erのメスバウアースペクトルの測定も検討中である。

1) 竹田,南波,北澤,高橋,希土類,26,90 (1995) および希土類,28,262 (1996)、2) 竹田,南波,高橋,第33回理工学における同位元素研究発表会要旨集、43 (1996)、3) J. Stöhr and J.D. Cashion, *Phys. Rev.*, **B12**,4805 (1975).

166Er MÖSSBAUER SPECTRA OF ERBIUM(III) COMPOUNDS

Masuo TAKEDA, Hiroshi NANBA and Masashi TAKAHASHI

Faculty of Science, Toho University

¹⁶⁶Ho/Ho_{0.4}Y_{0.6}H₂ Mössbauer source (1.5GBq) was made by neutron-irradiation with JRR-3M PN-1 (neutron flux of 6.0×10^{13} cm⁻² s⁻¹) in JAERI. Ten erbium(III) compounds gave Mössbauer spectra with different patterns according to their own paramagnetic relaxation times, which were taken by cooling both the source and absorbers at 12K.

-183-

2B09

Sb-Fe結合を有するhypervalentな有機アンチモン化合物の ¹²¹Sbおよび⁵⁷Feメスバウアースペクトル

(東邦大理·広島大理) 〇前田正樹・高橋 正・竹田満洲雄・ 脇阪幸也*・山本陽介*・秋葉欣哉*

最近、hypervalent化合物を安定化させる二座配位子 としてヘキサフルオロクミルアル コール: $C_{b}H_{s}$ ·C(CF₃)₂·OH(H₂Lと略記)が知られるようになった。これまでに我々は、こ れを配位子とする三方両錘型構造の有機アンチモン化合物の¹²¹Sbメスパウアースペクトル による研究を行なってきた。今回、秋葉らにより合成されたSb-Fe結合を有する有機アン チモン化合物について、メスパウアー分光法を用いてアンチモン、鉄両原子の電子状態の 検討を行なった。

【実験】

¹²¹Sbメスバウアースペクトルは、Ca^{121m}SnO₃(16MBq)線源を20Kに冷却して、吸収体厚 みが15mgSb/cm²になるように調整した試料をAustin-Science社製S-600コントローラを用い て2-3日間測定を行なった。⁵⁷Feメスバウアースペクトルは、⁵⁷Co/Rh を線源として、吸収 体厚みが10mgFe/cm²になるように調整した試料を80Kと室温で測定した。測定には、 WissEl社製のDFG-1200とMDU-1200を用いた。

【結果と考察】

Fig.1にCpFe(CO)₂SbL₂の分子構造を示す。本質的にTolSbL₂と同じ三方両錐型構造をもち、主な結合距離と結合角を示す(Table 1)。 マ

Table 1. Bond lengths and bond angles for						
CpFe(CO) ₂ SbL ₂ and TolSbL ₂						
	$CpFe(CO)_2SbL_2$	ToISbL ₂				
Bond lengths (Å	<u>)</u>					
Sb-O1	2.091(3)	2.035(2)				
Sb-O2	2.075(3)	2.042(3)				
Sb-C1	2.116(3)	2.089(4)				
Sb-C2	2.104(3)	2.094(4)				
Bond angles (deg)					
O1-Sb-O2	161.3(1)	170.6(1)				
C1-Sb-C2	115.9(1)	121.5(1)				



Fig.1. Molecular structure of CpFe(CO)₂SbL₂

Table 2に¹²¹Sbメスバウアーパラメータを示す。今回測定した化合物はすべて負の四極 結合定数(e²qQ)をもつことから、アピカル方向のp電子密度よりもエクアトリアル方向のp 電子密度が多くなっていることがわかる。 TolSbL₂と比べるとe²qQの絶対値は増大してい るから、含鉄錯体のエクアトリアル面内にはTolSbL₂のときよりも多くp電子が存在して いることがわかる。このことはCpFe(CO)L'(L'=CO, PPh₃)がアンチモン原子にTol基より も多くの電子を与えていることを示している。これは反応性の研究から得たCpFe(CO)L' は電子供与的であり、アピカル位よりもエクアトリアル位に配位することを好むという知 見と良く一致している。CpFe(CO)PPh₃のほうが、CpFe(CO)₂よりもe²qQの絶対値が増大 しているのは、COよりもPPh₃基のほうが電子供与性が大きいことの反映と理解できる。 異性体シフトについても含鉄錯体はTolSbL₂のときよりも小さく、これは含鉄錯体におい てSbの5s電子密度が、より多いことを示している。すなわち、CpFe(CO)L'錯体はTol基よ りも多くの電子をSbの5s軌 道にも供与していることを 示している。

ところで、CpFe(CO)L'-Sb L₂の異性体シフトと四極結 合定数の値は、我々が既に 電子的に類似した特徴を持 つと指摘した⁽¹⁾ToISb^VL₂と [Sb^{IIL}₂]の中間の値になって いることは、極めて興味深 い。含鉄錯体のSb-Fe結合 をSb^{III}-Fe^{II}と考えれば、 e^2qQM [Sb^{IIL}₂]よりもかなり 減少するから、アンチモン の孤立電子対の電子がFe^{II}原 子にかなり流れていること を示しているし、Sb^V-Fe⁰と 考えればFe⁰原子からのSb^V



原子への電子供与がかなりの程度であることを示している。アンチモン原子エクアトリア ル面内の分布は、典型的なSb^{III}化合物とSb^V化合物の中間的なものとなっている。

Fig.2にCpFe(CO)₂SbL₂の⁵⁷Feメスバウアースペクトルを、Table 3に⁵⁷Feメスバウアーパ ラメータを示す。スペクトルは室温、低温(80K)においても本質的に変化は見られなかっ た。Table 3に示したように得られた異性体シフトと四極分裂(Δ)の値は他のFe-Sb結合を持 つ化合物の値に近くなっている。

Table 3. ⁵⁷Fe Mössbauer parameters

· · · · ·	$\delta / \text{mm s}^{-1}$	$\Delta / \text{mm s}^{-1}$	
$CpFe(CO)_2SbL_2$ (R.T./80K)	+0.06/+0.14	+1.78/+1.80	this work
$CpFe(CO)(PPh_3)SbL_2$ (R.T./80K)	+0.18/+0.23	+1.85/+1.86	this work
[Ph ₃ SbFe(CO) ₂ Cp][PF ₆]	+0.41	+1.86	ref.2
${Ph_2Sb[Fe(CO)_2Cp]_2}[PF_6]$	+0.39	+1.74	ref.2
${PhSb[Fe(CO)_2Cp]_3}[PF_6]$	+0.41	+1.73	ref.2

Reference

(1)M.Takeda et al, Chem.Lett., 2037(1993), (2)W.R.Cullen et al, Inorg. Chem., 13(3), 649(1974)

ANTIMONY-121 AND IRON-57 MÖSSBAUER SPECTRA OF HYPERVALENT ORGANOANTIMONY COMPOUNDS BEARING ANTIMONY-IRON BOND Masaki MAEDA, Masashi TAKAHASHI, Masuo TAKEDA ; Fuculty of Science, Toho University Yukiya WAKISAKA, Yohsuke YAMAMOTO, Kin-ya AKIBA ; Fuculty of Science, Hiroshima University

Antimony-121 and Iron-57 Mössbauer spectra for $CpFe(CO)L'SbL_2(H_2L=C_6H_5C(CF_3)_2OH;L'=CO, PPh_3)$ were measured. The Antimony-121 Mössbauer spectra indicate much electrons are populated in the equatorial plane, whose electron dencity is intermediate between those in TolSb^VL₂ and [Sb^{III}L₂].

2B10

環状有機アンチモン(III)化合物の¹²¹Sbメスバウアースペクトル

(東邦大理・Johanns Gutenberg大^{*}) ○前田正樹・高橋 正・竹田満洲雄・ Elmer Bräu^{*}・Martin Dräger^{*}

Bräuらにより合成された環状有機アンチモン(III) 8 員環化合物 (XSb[C₃H_{ch}NZ; Z=Me,Bz,X=Cl,Br,I)の¹²¹Sbメスバウアースペク トルは、3価のアンチモンでは稀な負の四極結合定数をもつこと を報告した⁽¹⁾。今回は、これを発展させて環状有機アンチモン (III) 8 員環化合物 (XSb[C₃H_{ch}NZ) Z='Bu,X=Cl,I; Z=Me,Bz, X=SCN; ClSb[C₃H_{ch}Sについての検討をメスバウアー分光法を用 いて行なった。



【実験】

 $X-Sb[(C_3H_6)_2]-NZ$

メスパウアースペクトルは、 $Ca^{12lm}SnO_3$ (16MBq)線源を20Kに冷却して、吸収体厚みが15mgSb/cm²になるように調整した試料をAustin-Science社製S-600コントローラを用いて2-3日間測定を行なった。

【結果と考察】

Fig.1にClSb[C₃H₆]₂S,SCNSb[C₃H₆]₂NMe,SCNSb[C₃H₆]₂NBzの¹²¹Sbメスパウアースペク トルを示す。今回測定した化合物もすべて大きな負の四極結合定数(e²qQ)をもつが、そ のパラメータの違いの度合は小さい。負のe²qQをもつスペクトルは、XSb[C₃H₆]₂NZ (Z=Me,Bz,X=Cl,Br,I)を含め、我々の研究室で報告した擬三方両錐構造の[Sb^{III}L₂] (H₂L=C₆H₅·C(CF₃),·OH)や擬四面体構造のTolSb^{III}Lのほか、擬四面体構造の(CH₄),SbCl

で報告されているだけである。X線構造 解析のデータを基にSb-NとSb-Xのbond order(BO) \geq BO = 10^(-1.41 $\Delta d/1.6$) (△d=X線構造解析での実測値と単結合の 距離の差)より計算してTable に示した。 また、エクアトリアル方向の結合角とア ピカル方向の結合角の差、 $\delta \theta = \theta(eq)$ -[Σθ(ax)/2]も示した。δθは四面体型と三 方両錐型の区別に利用でき、四面体型な らば $\delta \theta_{tet} = 0^{\circ}$ 、三方両錐型ならば $\delta \theta_{tet} =$ 30°となる。今回測定した化合物はC1/ NBzやI / NBzのように四面体型に近いも のもあるが、多くは四面体型からの歪み が大きく、三方両錐と四面体型の中間と なっている。 δ θはBOとの相関があり、I / N'Buを除きSb-Nの結合次数が増すとδθ が大きくなり三方両錐に近づいている。

Tableには、メスバウアーパラメータ





-186-

-もまとめた。得られたメスバウアーパ ラメータのなかで、四極結合定数はNZ とXによって変化しており、NMe< NBz<N[']BuかつI<Cl<SCNの順でその値 が負に大きくなる傾向がみられる。NZ もXもアンチモンまわりの構造に影響を 与えることを考えて、e²qQとSb-Nの結合 次数の関係を示したものがFig.2である。 Sb-Nの結合次数が減少して、四面体に近 づくにつれて電場勾配が大きくなってい





ることがわかる。SCNはFig.2のプロットからは大きく外れており、Sb-SCNの相互作 用が他のSb-ハロゲンとは違っていることが示唆される。なお、X=OSiPh₃の錯体では、 ²⁹Si-NMRから擬三方両錐型構造であることがわかっている⁽²⁾。

アピカル位にSCNが位置する錯体の $e^2qQの値を、ClSb[C_3H_d_NMe,ClSb[C_3H_d_NBzと$ 比較すると、SCNの方がハロゲンよりも電気的に陰性であること、すなわち、アンチ $モンの<math>5p_z$ 電子密度の減少を示している。また、ClSb[C_3H_d_S と ClSb[C_3H_d_NMe, ClSb[C_3H_d_NBzとの比較から、SはNMe,NBzと同程度の電気陰性度を示すことがわかる。

X /NZ	$\delta / \text{mm s}^{-1}$	$e^2 qQ / mm s^{-1}$	η	BO(Sb··N)	BO(Sb-X)	δθ
SCN / NMe	-2.18	-30.9	0.67	0.490	0.603	17.0
Cl / NMe	-2.92	-27.5	0.65	0.448	0.460	10.7
Br / NMe	-2.36	-28.6	0.54			
I / NMe	-2.28	-27.0	0.69	0.494	0.440	13.5
SCN / NBz	-2.17	-31.7	0.56			
Cl / NBz	-2.34	-28.1	0.65	0.412	0.498	7.0
I/NBz	-2.38	-27.6	0.66	0.431	0.458	9.6
Cl / N ⁱ Bu	-2.32	-30.5	0.29			
I / N ⁱ Bu	-2.38	-29.9	0.47	0.393	0.441	12.3
Cl/S	-2.88	-28.2	0.64			

Table ¹²¹Sb Mössbauer parameters and geometric parameters for X-Sb[C₃H₆]₂-NZ

Reference

(1)前田ら,第39回放射化学討論会,3B03,新潟(1995.10).

(2)Elmer Bräu et al, submitted to Organomettallics.

ANTIMONY-121 MÖSSBAUER SPECTRA OF EIGHT-MENBERD HETEROCYCLIC ANTIMONY(III) COMPOUNDS

Masaki MAEDA, Masashi TAKAHASHI, Masuo TAKEDA: Department of Chemistry, Fuculty of Science, Toho University

Elmer Bräu, Martin Dräger: Institut für Anorganische Chemie und Analytische Chemie, Johannes Gutenberg-Universität, Mainz, Germany

Antimony -121 Mössbauer spectra of eight - membered heterocyclic antimony (III) compounds were obtained at 20K. The structure and bonding of antimony and the 1,5-transannular interaction between antimony and nitrogen atom were discussed based upon the Mössbauer spectra.

2C01

中性子誘起即発γ線分析法および機器中性子放射化分析法による 河口域底質の多元素定量

(1東大院総合・2原研・3東大原総セ)

○久野章仁¹·松尾基之¹·米沢仲四郎²·松江秀明²·澤幡浩之³

【はじめに】 近年、河口域には人口が集中し、その環境評価は重大な関心事となって いるが、河口域は淡水と海水とが混じり合う複雑な系であり、そこにおける元素の挙動 については、まだ詳しく理解されていない。本研究では、非破壊で多元素同時定量が可 能な機器中性子放射化分析法(INAA)および中性子誘起即発y線分析法(PGA)を用いて、多 摩川河口域底質中の24元素の垂直分布を調べ、それらの分布を支配する因子について考 察を加えた。比較のため、多摩川最上流に位置する奥多摩湖の底質およびあまり汚染さ れていないと考えられる大分県八坂川河口域の底質についても同様の分析に供した。

【実験】 多摩川河口域の底質試料は2km離れた2つの地点(水深約50cm)から深さ45cmの コアをそれぞれ採取した。奥多摩湖の底質試料は湖の中央付近(水深約57m)から深さ 39cmのコアを採取した。採取した底質は深さごとに分け、加圧ろ過により間隙水を除い たものを風乾後、めのう乳鉢で粉砕し分析に供した。Al, Ca, Cl, Mn, Na, Ti, Vについて は、試料を立教大学原子炉の気送管で1分間照射し、約10分間冷却後、10分間γ線を測定 し定量した。As, Au, Br, Eu, K, La, Sb, Sc, Sm, Wについては、試料を回転試料棚(RSR)で 6時間照射し、2日間または3日間冷却後、20分間γ線を測定し定量した。B, Cd, Fe, Gd, H, S, Siについては、試料を日本原子力研究所JRR-3M冷中性子および熱中性子ビームガイ ドに設置した即発γ線分析装置にセットし、He中で1時間(冷中性子)または5時間(熱中性 子)即発γ線を測定し定量した。

【結果および考察】 各元素濃度は、有機物含量や含水量など他の成分の含量の変動に よって相対的に変動するので、こういった影響を除去するため、Alの濃度で規格化して 実質的な分布を評価した(Fig. 1.)。その結果、主成分元素では、深層部ほどSi, Na, K, Caが減少しHが増加していた。これらの変化は風化作用によるものと考えられ、深層部 ほど風化が進行していることが確認された。また、深層部におけるSの増加が著しく、 これは酸素分圧の低い深層部で海水起源などの硫酸イオンが硫酸還元バクテリアの活動 により還元され硫化物として固定されているためと考えられ、有機物と硫酸イオンに富 む河口域底質に特徴的な分布と言える。また、有害元素であるCdの分布はSの分布とよ く似通っており、Cdの化学的性質を考えあわせると、硫化物として固相に取り込まれて いると考えられる。しかし、同じように硫酸還元による硫化物イオンの供給があると思 われる八坂川河口域ではCdが検出限界以下であったことから、これらのCdは人為起源 である可能性が考えられる。As, B, Eu, Gd, K, La, Mn, Smについては、深さによる変動は それほど見られなかったが、奥多摩湖底質の方が河口域底質より多く含有しており、こ の原因の1つとして粘土鉱物による吸着が考えられる。



Fig. 1. Al normalized depth profiles of elements in the Tama River estuarine sediments. The shaded area shows the range of the maximum and minimum ratios in the Lake Okutama sediment.

MULTI-ELEMENT DETERMINATION OF ESTUARINE SEDIMENTS BY NEUTRON INDUCED PROMPT GAMMA-RAY ANALYSIS AND INSTRUMENTAL NEUTRON ACTIVATION ANALYSIS

○ Akihito KUNO¹, Motoyuki MATSUO¹, Chushiro YONEZAWA², Hideaki MATSUE² and Hiroyuki SAWAHATA³

¹Graduate School of Arts and Sciences, The University of Tokyo, ²Japan Atomic Energy Research Institute, ³Research Centre for Nuclear Science and Technology, The University of Tokyo

Neutron induced prompt gamma-ray analysis (PGA) and instrumental neutron activation analysis (INAA) have been applied to the sediments collected from the Tama River estuary in Tokyo, Japan. The vertical distribution of 24 elements in the sediments was determined and the factors governing the vertical profiles have been discussed. Major elements are distributed depending on weathering that proceeds much with increasing depth. Cadmium is highly concentrated in the deeper layer where sulphate ion is reduced to hydrogen sulphide. The distribution of several rare earth elements has been also presented.

2C02

環境土壌および生薬中の¹³⁷Csの分布

(大阪薬大) 〇山沖留美・木村捷二郎

[目的]

環境中に放出された¹³⁷Csは地表に降下後、主に、表層から約30cmまでの層に吸着し、 深度に対して指数関数的な分布を示す。しかし、その一部は可溶化し、根を通じて植物 体内に吸収される。チェルノブイリ事故後、欧州産のハーブ類に輸入食品中の放射能暫 定限度(¹³⁴Csおよび¹³⁷Csとして370Bq/kg)を超えた例が幾種か報告されている。演者らは、 植物生薬の内、民間薬としても広く利用されている十薬(ドクダミ)を指標植物に選び、 市場品の¹³⁷Cs含有量の調査と国内数ヶ所において採取したドクダミ、およびその周辺土 壌中の¹³⁷Cs濃度について調査を行ってきた。本発表では、天然放射性核種の⁴⁰Kと比較 検討した結果を報告する。

[方法]

試料:91~93年にかけて入手した日本、中国、台湾産の市場品(十薬)、および92~95 年に国内数ヶ所で採取した開花期のドクダミとその表層土壌。 試料の処理:ドクダミ は乾燥後、細粉する。土壌は地表から-30cmまでの柱状試料として採取したものを5cm毎 に6分割し、風乾後、粒径10mesh以下を分取する。 放射能測定:ドクダミは1または 2ℓのマリネリ容器に、土壌試料は11cm ¢のプラスチックシャーレにそれぞれ充填し、 Ge(Li)半導体検出器を用いたγ線スペクトロメトリ(計数時間80,000秒)により¹³⁷Cs、⁴⁰K および系列核種の放射能濃度を測定算出する。 水分、有機物含有量の測定:強熱およ び灼熱減量法。 鉱物組成の測定:粉末X線回折法。

[結果および考察]

十薬およびドクダミ中の放射能濃 度範囲は、¹³⁷Cs 0.3~170.7、⁴⁰K 743~1964 Bq/kg dry である。この 内、市場品の¹³⁷Cs濃度はすべて 10Bq/kg dry未満であり、⁴⁰Kの放射 能濃度の1%以下であった。(Fig.1) また、中国や台湾産に比べると、国 内産の十薬では¹³⁷Cs、⁴⁰K濃度とも にやや高く、各産地による地域差が 見られた。

一方、国内の各地域の9地点の表 層土壌中の¹³⁷Cs、⁴⁰Kの放射能濃度 と有機物含有量の深度分布例を Fig.2に示す。この内、⁴⁰Kについて





-190-

は地質に依存するので必ずしも同じレベルではなく、また、その地点の歴史が分布図に 見られる。土壌中の¹³⁷Cs濃度はa、b、c地点の東北地方で高く、これは気象条件に由来 している。これらの地点で採取したドクダミ中の両核種の濃度は土壌全体中の含有量と は異なり、¹³⁷Cs濃度はa、h、i地点で高く、⁴⁰K濃度はc、f、g地点で高かった。(Table 1) 両核種の植物体内での濃度は土壌水中の濃度に依存し、鉱物組成、土壌の風化の程度、 有機物含有量、および酸性度、など幾つかの因子と複合的に関係しているものと考えら れる。



Table 1 Concentrations of ¹³⁷Cs and⁴⁰K in Houttuynia cordata, andsampling locations.

Sample I	ocation	137 _{Cs}	4012
		••	
		Bq/k	g(dry)
a	Akita	16.9	1340
b	Akita	2.8	1695
с	Iwate	2.7	1758
d	Saga	3.3	1343
e Ka	agoshima	7.9	1153
f	Oita	4.2	1879
g Y	amaguti	1.7	1836
h S	Shimane	75	1485
i S	Shimane	171	1054



DISTRIBUTION OF $^{137}C_S$ IN ENVIRONMENTAL SOIL AND CRUDE DRUGS Rumi YAMAOKI · Shoujiro KIMURA

Osaka University of Pharmaceutical Sciences

The measurement of ¹³⁷Cs and ⁴⁰K activities in Houttuynia Herbs on the market (from China, Taiwan and Japan), *Houttuynia cordata* plants and soils nearby the habitats at some locations of Japan had been carried out by gamma spectrometry method.

The concentration ranges of radioactivities in above plants were ¹³⁷Cs; 0.3-170.7 Bq/kg(dry) and ⁴⁰K; 743-1964 Bq/kg(dry). All ¹³⁷Cs activity levels in Houttuynia Herbs on the market were less than 10 Bq/kg(dry) and equivalent to about 1% of ⁴⁰K activities. The concentrations of each nuclides in *Houttuynia cordata* plants didn't always relate to those in soils, because it depends on some complex factors, e.q. mineral components, weathered rate, organic contents, acidity etc.

2C03

環境試料の光量子放射化分析への KURRI-LINAC の適用

(東北大核理研*・金沢大理**) ○桝本和義*・坂本 浩**・宮本ユタカ**
 J. H. Zaidi**・梶川晶子**・羽場宏光**

【序】

光量子放射化分析(PAA)は中性子放射化分析(NAA)では定量が難しいとされる元素をはじめ多数の微量元 素分析が可能であり、相補的定量手段としてトレースキャラクタリゼーションに大いに役立つことが知ら れている。しかしながら、現状では利用可能な施設限られており、分析値の相互比較を行ううえでも複数 の施設が利用できることが望まれる。京都大学原子炉実験所設置の電子ライナックは最大出力は 35MeV で 10kW と言われており、PAA に適した性能を有していると思われるが、これまで本格的な利用例は殆ど ない。そこで、通常の運転条件下での加速器の特性、感度や妨害の程度を調べたうえで、実際の試料の分 析を試みた。

【実験】

クライストロン1、2号機の高圧はそれぞれ11.6と11.9kVとした。パルス幅4 µs、繰り返し80pps であった。電子ビームは空気中に引き出し、水冷ホルダー内に固定した厚さ 2mm の白金板で制動放射に変換した。未転換電子による試料の分解を防ぐため、白金板後方にグラファイト板を置いた。試料は 10mm のディスク上に成型し、石英管内に封入したうえで、ビーム軸上に固定して、2時間照射した。多数の試 料を同時に均等に照射を行うために回転照射装置を試作した。

【結果と考察】

1. ビームプロファイル

白金板直後の制動放射のビームサイズは半値幅で16mmであった。厚さ20mmのグラファイトの後方では そのビーム強度は1/5に減衰した。2次的に生成する中性子は白金板後方に対しグラファイト後方では約 2倍となり、照射位置によらずほぼ一定であった。

2. 妨害反応

電子加速エネルギーは核反応をモニターすることによって 25MeV 程度であることが分かった。このため、 (Y,pn), (Y, \alphan)反応が抑えられ、隣接元素からの定量に利用する核種と同じ核種が生成する妨害は無視でき た。しかし、光中性子による妨害反応は顕著であった。Mg を $^{25}Mg(Y,p)$ ^{24}Na 反応を利用して定量する場 合、Na および Al から $^{23}Na(n, \gamma)$ ^{24}Na 、 $^{27}Al(n,\alpha)$ $^{24}Na 反応が生じて妨害となるが、Mg に対するその生成放$ $射能の比は 1.3 と 0.004 となり、Na からの妨害が著しかった。また、 Fe を <math>^{56}Fe(Y,p)$ ^{56}Mn 反応で定量する には ^{55}Mn (n, $\gamma)$ ^{56}Mn 反応の妨害が大きく、生成放射能の比は 46 となった。グラファイトを入れない場合 にはその妨害はさらに 2 倍に増加した。このように、本実験条件下では熱中性子による放射化の程度が非 常に大きく、今後中性子の影響を防ぐ工夫が必要と思われる。

3. 分析感度

分析感度は定量に利用する核種の半減期や共存する核種の強度に依存するため、照射後の時間とともに変化する。図1にNIST SRM 1633a coal fly ash 中の25元素について定量に適した冷却時間とその時の分析感度を示した。感度はピーク下のバックグラウンド計数の3g の計数を与える濃度として表した。Y、Zr、Nbをはじめ11元素がppm以下の感度を与えた。

3. 定量結果

種々の環境試料中の約20元素の定量が可能であった。これらの中にはNAAでは定量し難いNi、Sr、Mo、 Y、Zr、Nb、Pbなども含まれており、Cr、Co、As、Rb、Sb、Cs、Ce等は相互比較が可能であった。定量 結果の一例として表1には環境試料中のヨウ素の定量結果を示した。この際、比較標準には IAEA CRM SD-N-1/2 を選んだ。この試料中のヨウ素は保証値ではないが 20.5ppm(95%の信頼幅: 20.5-22.1 ppm)と いう値が示されている。比較のため東北大核理研のライナックでの結果も合わせて示したが、双方の値は



Fig. 1 Relationship between detection limit and suitable cooling time

良い一致を示した。しかし、他の文献値とは一致しなかった。ヨウ素の定量は難しいとされているが、本 法によれば比較的再現性良く定量できる事が分かった。

<u>environmental</u>	materials. (concen	<u>trations in ppm)</u>	
This work	Tohoku Linac	Literature Value	
4.8±0.4	4.9±0.3	-	
29.3±0.8	30.4±1.0	32.5, 36	
9.3±0.4	9.9±0.1	28	
6.2±0.5	7.1±0.2	35	
7.1±0.2	7.5±0.3	· -	
	environmental This work 4.8±0.4 29.3±0.8 9.3±0.4 6.2±0.5 7.1±0.2	environmental materials. (concen This work Tohoku Linac 4.8±0.4 4.9±0.3 29.3±0.8 30.4±1.0 9.3±0.4 9.9±0.1 6.2±0.5 7.1±0.2 7.1±0.2 7.5±0.3	environmental materials. (concentrations in ppm) This work Tohoku Linac Literature Value 4.8 ± 0.4 4.9 ± 0.3 - 29.3 ± 0.8 30.4 ± 1.0 32.5 , 36 9.3 ± 0.4 9.9 ± 0.1 28 6.2 ± 0.5 7.1 ± 0.2 35 7.1 ± 0.2 7.5 ± 0.3 -

【まとめ】KURRI-LINACは中性子発生を主目的に作られたため、加速エネルギーやビームサイズを自在に 制御するのは難しい。また、中性子の生成は東北大核理研の場合より1桁大きい。しかし、光核反応によ る妨害を抑え、しかも定量に利用する(γ,n)反応には十分なエネルギーである25MeV程度で放射化に十分な 強度の電子ビームを発生させることができるため、PAAに非常に適した性能を有しているということが分 かった。また、ビームサイズが大きいという点は、試料を回転させつつ照射する方式をとることができる ため、多数の試料を同時に放射化できるという特徴を持たせることができた。

THE APPLICATION OF KURRI-LINAC TO PHOTON ACTIVATION ANALYSIS OF ENVIRONMENTAL MATERIALS

(Laboratory of Nuclear Science, Tohoku University*, Faculty of Science and Graduate School of Science, Kanazawa University**) Kazuyoshi MASUMOTO*, Koh SAKAMOTO**, Yutaka MIYAMOTO**, J. H. ZAIDI**, Akiko KAJIKAWA**, Hiromitsu HABA**

The possibility and usefulness of KURRI-LINAC for activation analysis was investigated. As this mashine was designed for the neutron emission experiments, neutron flux is high, beam size is large and beam energy is not accurately controled. In this work, nuclear interference and analytical sensitivity of PAA have been estimated under its usual operation condition. Elecron energy was about 25 MeV, which is effective to attain a good sensitivity and to suppress the intereference reactions, such as (γ, pn) and $(\gamma, \alpha n)$ reactions. Intereference of photoneutron was large for the analysis of Mg and Fe. More than 20 elements in several environmental samples were determined.

地球化学的試料ならびに植物試料の中性子および光量子放射化分析 一 特に妨害核反応の寄与について 一

(金沢大理*・東北大核理研**) 〇宮本ユタカ*、J.H.Zaidi*、梶川晶子*、 羽場宏光*、桝本和義**、坂本 浩*

【序】機器放射化分析は高分解能 (le の出現以来、地球化学的試料や動植物試料などの多元素同時分 析方法として重宝され、方法論的には確立されて定式利用が可能と考えられがちである。しかし、 機 器放射化分析を行う場合、y線の重なりによる妨害に加え、定量目的以外の核反応から定量核種が生成 する寄与の割合についても検討しておくことが必要である。原子炉を利用した中性子放射化分析では、 その照射位置によって熱外および高速中性子もかなり含まれており、(n,p)、(n, a)反応も起こりやすい¹⁾。 また、光量子放射化分析においても前講演(2CO3)²⁾で述べられているように制動放射線から二次的に 生成する光中性子が熱運動化し(n, y)反応を起こす。これらの寄与の度合いは照射に用いる施設、試料 の元素組成によって異なり、種々の元素組成の試料を異なった照射孔で比較定量することが必要である。

我々は岩石と植物(食用豆類、スパイス)を試料に用い、約40元素を中性子場の異なる2つの照射孔 での機器中性子放射化分析(INAA)と電子線線形加速器を使った機器光量子放射化分析(IPAA)で定量し てきたが、その際に起こる妨害核反応の寄与の程度についても相互比較し、検討した。

【実験】試料には韓国資源研究所が発行した6種類の標準岩石試料(火成岩)と粉砕・減圧乾燥させた スパイス15種類・豆類12種類を使った。比較標準試料として岩石試料にはJB-la,JA-l およびJA-3を、 植物試料にはBowen's kale, NBS-SRM-1573(tomaoto leaves)およびNBS-SRM-1571(orchard leaves)を使い、 それぞれ ppm-cps/mgの検量線を作成して試料を定量した。

INAA, IPAA ともに京都大学原子炉実験所で照射、分取、測定した。INAA の場合、100-150mg を 秤取した試料をポリエチレン管に封入し圧気輸送管 (pn-2) で5分間と40分間照射した。また、熱外 及び高速中性子束が低く(n,p), (n, α)反応生成物の量が少ない黒鉛設備(TC-pn)で同様に30時間照射し た。IPAA の照射方法の詳細は前講演(2C03)と同様である。直径 10mm、厚さ3-5mm のペレットに加 圧成型した試料 100-150mg を高純度アルミ箔に包み、10-12 個を1組として石英管に封入して制動放 射線を2時間照射した。

【結果と考察】代表的な元素について定量に用いた核反応および考えられる妨害核反応を表1にまとめた。INAA、IPAA とも定量妨害となる核反応が無視できる Ca,Rb,Ce などでは定量結果は誤差範囲 内で一致した。両者の結果を比較した代表例を図1、2に示す。

	element	reaction for the analyses		interferences*
·	Na	²³ Na(n, γ) ²⁴ Na	(NAA)	$\frac{24}{Mg(n,p)}$ Mg(n,p) Mg(n, 27 Al(n, α) Mg(n, 24 Ng)
		²³ Na(γ,n) ²² Na	(PAA)	$^{24}\mathrm{Mg}(\gamma,\mathrm{pn})^{22}\mathrm{Na},^{27}\mathrm{Al}(\gamma,\alpha\mathrm{n})^{22}\mathrm{Na}$
	Mg	$^{26}Mg(n, \gamma)^{27}Mg$	(NAA)	$\frac{27 \text{Al}(n,p)^{27} \text{Mg}}{30 \text{Si}(n, \alpha)^{27} \text{Mg}}$
		²⁵ Mg(γ,p) ²⁴ Na	(PAA)	23 Na(n, γ) 24 Na
	Mn	$55Mn(n, \gamma) > 6Mn$	(NAA)	$56Fe(n,p)$ $56Mn$, $59Co(n, \alpha)$ $56Mn$
		⁵⁵ Mn(γ,n) ⁵⁴ Mn	(PAA)	⁵⁶ Fe(γ,pn) ⁵⁴ Mn
	Fe	⁵⁸ Fe(n, γ) ⁵⁹ Fe	(NAA)	⁵⁹ Co(n,p) ⁵⁹ Fe
		⁵⁷ Fe(γ,p) ⁵⁶ Mn	(PAA)	55 Mn(n, γ) 56 Mn
	Ca	⁴⁶ Ca(n, γ) ⁴⁷ Ca	(NAA)	50 Ti(n, α) 47 Ca
		⁴⁴ Ca(γ,p) ⁴³ K	(PAA)	
	Rb	⁸⁵ Rb(n, γ) ⁸⁶ Rb	(NAA)	86 Sr(n,p) 86 Rb, 89 Y(n, α) 86 Rb
		⁸⁵ Rb(γ,n) ⁸⁴ Rb	(PAA)	
	Ce.	$^{140}Ce(n, \gamma)^{141}Ce$	(NAA)	$^{141}\Pr(n,p)^{141}Ce, ^{144}Nd(n,\alpha)^{141}Ce$
		¹⁴⁰ Ce(γ,n) ¹³⁹ Ce	(PAA)	

Table 1 Representative nuclear reactions and interfering ones for the analyses

* The underlined interferences contribute the analyses seriously.

岩石試料の Na では(図1)、pn-2による定量値(図中〇)は、TC-pn によるもの(図中 \oplus)に比べ、 すべて高い値を示す。一方、 KT-1 および KG-2 を除き、TC-pn と IPAA の結果は概ね一致して傾き 1 の直線上にのっている。従って pn-2 の結果には表中に示した主成分元素である Mg および Al の妨害 核反応の寄与がかなりあることが分かる。 この様に熱外および速中性子を多く含む照射孔を利用する 場合、特に主成分元素による妨害核反応からの寄与を考慮しないといけないことがわかる。

IPAA による Mg の定量には、試料とともに照射した既知量の NaCl(JIS 標準試薬)から生成した²⁴Na の放射能と試料中に含まれる Na の量から二次中性子による寄与を見積もり差し引いた。Fe の IPAA においても同様に試薬の MnO で寄与の差し引きを行ったが、植物試料では Fe の含有量が少なく生成した ⁵⁶Mn はほとんど試料中の Mn によるものであったため、その寄与を差し引いて定量することはできなかった。図2は植物試料について INAA (TC-pn)と IPAA による Mg の結果を比較したものである。 図中の点は誤差範囲内で傾き 1 の直線上にあり、IPAA における Na の寄与の差し引きは妥当で、INAA (TC-pn)と IPAA の結果が一致していることを示している。

放射化分析を行う場合にはγ線スペクトル解析のみならず、妨害核反応からくる定量誤差を試料の化 学組成、定量に用いる定量核種に応じて、照射方法の選択、寄与の補正の試薬の同時照射、あるいは複 数種の放射化分析を組み合わせるなどして防ぐ必要がある。因みに、ICP-AES や ICP-MS など他の多 元素同時分析の方がより重宝されるようになっているが、汚染などの問題を考えると正確さで優位な放 射化分析は欠かせない方法である。



Fig. 1 Comparison of analytical results of Korean reference rock samples from IPAA and INAA. Open circles show the values from pn-2 irradiation and closed ones from TC irradiation.

1) 松下録治 放射化分析、2,6-11 (1995). 2) 桝本和義ら 第 40 回放射化学討論会要旨集 2C03 (1996).

NEUTRON AND PHOTON ACTIVATION ANALYSIS OF GEOCHEMICAL AND PLANT SAMPLES — EFFECTS OF INTERFERING NUCLEAR REACTIONS —

(Faculty of Science* and Graduate School of Science**, Kanazawa University, Laboratory of Nuclear and Science, Tohoku University***) Yutaka MIYAMOTO**, J.H.ZAIDI*, Akiko KAJIKAWA*, Hiromitsu HABA**. Kazuyoshi MASUMOTO***, Koh SAKAMOTO*

Systematic errors in instrumental activation analyses come from interfering nuclear reactions such as (n,p) and (n, α) reactions induced by epi-thermal and fast neutrons in INAA and (n, γ) reaction by secondary neutrons in IPAA. Six Korean geochemical reference rocks, 15 spices and 12 pulses of various origins were determined for about 40 elements by INAA and IPAA, crosschecking with use of two reactor sites of different neutron spectra and an electron LINAC. The analytical results are presented along with the effects and correction methods of interfering nuclear reactions.

2C05

常緑樹林における天然放射性核種の挙動メカニズム

(九大理・九大農*・九大 RI セ**)〇馬場智子・吉田明日香・ 田川祐子・井倉洋二*・杉原真司・大崎 進**・前田米藏

【緒言】

天然あるいは事故などが原因で大気中に放出された放射性核種には、大気浮遊粒子(エアロ ゾル)に付着して挙動をともにするもの、粒子として放出され環境中を循環するものなどがあ り、これらは降雨や重力の作用によって地上に降下する。このとき、直接地上に降下する核 種もあれば、一旦樹木などに捕捉されてから地表面に到達する核種もある。日本においては 森林が国土のおよそ7割を占めるため、森林はこれらの放射性核種のリザーバとして無視す ることのできない存在である。本研究においては、森林生態系における放射性核種に注目し、 樹冠に捕捉された後の天然放射性核種 'Be(宇宙線生成核種、半減期 53.3 日)、²¹⁰Pb および ²¹⁰Po(ラドン娘核種、半減期 22.3 年および 138 日)の動態を把握し、得られた結果を数学モデル を用いて解析して放射性核種の挙動メカニズムを説明することを目的として実験を行った。 上記核種の降水試料(林外雨、樹冠通過雨および樹幹流)ならびに植物試料(葉、枝、幹、樹皮、 リター)、土壌試料中の放射能濃度を求め、常緑樹林における放射性核種の分布を明らかにし、 植物表面や林床における放射性核種の蓄積の様子について考察を行った。

【実験】

福岡市近郊の九州大学農学部附属福岡演習林スギ人工林(常緑針葉樹林)およびマテバシイ 人工林(常緑広葉樹林)内において樹冠通過雨(Throughfall)および樹幹流(Stemflow)、植物、森林 土壌を採取した。また、林外雨(Rain)は人工林近くで採取した。⁷Be および²¹⁰Pb の検出につい ては、降水試料では蒸発乾固後、その他の試料では乾燥、灰化後γ線測定を行った。²¹⁰Po の 検出については、降水試料では乾固物を、土壌および植物試料では乾燥試料をそれぞれ酸分 解してから、銀板法によりα線測定を行った。

【結果と考察】

スギ人工林ならびにマテバシイ人工林内で採取した降水試料中の⁷Be、²⁰Pb および²⁰Po の 放射能濃度から換算した各核種の樹冠に対する単位面積当たりのインプット量(林外雨)とア ウトプット量(樹冠通過雨+樹幹流)の変化を図1に示した。図中に示す期間の各核種のアウト /イン比の平均はそれぞれ⁷Be で 0.34、0.58、²¹⁰Pb で 0.41、0.74、²¹⁰Po で 1.3、1.6 であった。 樹冠に対する核種のアウト/イン比の変化は、樹冠における捕捉能の違いを表していると考 えられ、⁷Be および²¹⁰Pb では降下物が一旦樹冠に捕捉された後滅衰あるいは洗脱により樹冠 から除去されていくと推測される。²¹⁰Po ではインプット量よりもアウトプット量が過剰であ ることから、樹冠に蓄積した²¹⁰Pb が壊変し娘核種である²¹⁰Po となって降下性の²¹⁰Po ととも に樹冠から除去されている様子を示す結果となった。これらのことから、樹冠は⁷Be および ²¹⁰Pb に対してはシンクとして、²¹⁰Po に対してはソースとしての役割を果たすと考えられる。 一方、降水試料中の²¹⁰Po/²¹⁰Pb 放射能比は、樹冠通過雨で 0.87、0.76、樹幹流で 1.6、0.57 で あり、林外雨中の放射能比約 0.3 と比較すると、樹冠における滞留時間が長くなっており、 Po が成長していることが裏付けられた。また、これらの比はそれぞれの降水試料の流量と相 関があることから、針葉樹と広葉樹での降雨の捕捉の仕方や核種の除去メカニズムの違いを 反映しているものと考えられる。

さらに、各核種の樹冠における現存量を概算するために、樹木の各部分の放射能濃度を定 量した。これと同時に、林床における蓄積量を明らかにするために、リターおよび森林土壌 中の放射能濃度の定量を行った。これらの結果から、森林生態系内における放射性核種の挙 動を記述するモデルを用いてシミュレーションを行い、常緑樹林内での放射性核種の挙動メ カニズムについて議論する予定である。

Fig. 1. Activity of natural radionuclides in the input and the output precipitations for the forest canopy reservoir.

MIGRATION MECHANISM OF NATURAL RADIONUCLIDES IN EVERGREEN FORESTS

Tomoko BABA, Asuka YOSHIDA, Yuko TAGAWA, Youji INOKURA^{*}, Shinji SUGIHARA, Susumu OSAKI^{**}, Yonezo MAEDA

Faculty of Science, Kyushu University, *Faculty of Agriculture, Kyushu University, **Radioisotope Center, Kyushu University

Migration behavior of natural radionuclides ⁷Be, ²¹⁰Pb and ²¹⁰Po transferred from atmosphere have been surveyed in evergreen forests, especially after they were trapped for forest canopy. Activity concentrations of these radionuclides were measured in precipitations (rain, throughfall and stemflow), plants and forest soil by gamma-ray spectrometry and alpha-ray spectrometry. Migration behavior of natural radionuclides was simulated by the model and the migration mechanisms would be discussed on comparing the distributions of the activity concentrations in *Japanese cedar* forest and *Pasania edulis* forest.

2C06

チェルノブイル周辺環境の森林土壌における放射性核種の存在状態

(青学大理工) ○渡邊美紀・木村 幹
 (原研東海) 天野 光・上野 隆・松永 武・ 柳瀬信之
 ((財)放計協) 小沼義一

【はじめに】

これまでにチェルノブイル汚染土壌の土壌深度分布調査により土壌有機物層及び表 層土壌に放射能の大部分が留まっているが、土壌質により核種の深度分布が異なること が報告されてきた。そこで、土壌中放射性核種の存在形態と移行との関連を調べるため に、3種類の選択的抽出法を用いて化学的に分画を行った。本発表では、分画の手法及 び分画した結果に基づいて、チェルノブイル周辺環境でホットパーティクルなどが混入 した表層土壌中での放射性核種の存在状態とその特徴について報告する。

【実験方法】

試料は、チェルノブイル事故炉から約 6km 西方に位置するサハン川近傍の森林土壌 において、腐植の進み具合の異なる三層(AoL,AoF, AoH)及び土壌鉱物層(深さ 0-1 cm) の四層を使用した。目的に応じて 3 つの選択的抽出法により分画を行った。最初に土壌 中で動きやすいと考えられる成分及び植物への取り込みや移動に関与すると考えられ る腐植酸を中心とした分画を行った。試料を水溶態、イオン交換態、遊離形フルボ酸、 遊離形フミン酸、及び不溶性残渣に分画した(分画 1)。この分画で残った不溶性残渣 成分はヒューミン及び不溶性成分を含む複合成分であり、次にこれらの成分における核 種の存在形態を調べるためにこの不溶性残渣成分をさらに細かく分画した。すなわち結 合形フルボ酸、結合形フミン酸、マンガン酸化物、ヒューミン、非晶質鉄酸化物、結晶 質鉄酸化物、粘土鉱物、残渣(ホットパーティクル成分)にそれぞれ分画した(分画 2)。 また、方法の簡略化に関する検討(分画 3)を行った。各分画フラクションについて Ge 半導体検出器により Cs-137 等の γ線放出核種を定量し、その後放射化学的分析手法に より Pu-238, Pu-239+240, Am-241を定量した。

【結果と考察】

サハン川近傍の森林土壌各層における分画1と分画2をあわせた分画結果を表1に示 す。どの核種においても水溶性及びイオン交換態成分が少ないことから、核種の移動に 関しては有機物層中で下方への移動の割合が小さいことを示している。Cs-137 につい ては主にヒューミン、粘土鉱物及び残渣成分に多く存在していた。核種の存在割合は層 によって変化し、溶けにくいといわれているホットパーティクル成分中にはプルトニウ ム同位体及び Am-241 の存在は少なく、プルトニウムでは非晶質鉄酸化物に、アメリ シウムでは粘土鉱物に多く存在していた。また、腐植が進むにつれてこれらの核種は結 合形フルボ酸に多く存在していた。フルボ酸は負に帯電した錯体を形成することにより その移動性が増加するにも関わらず、実際には腐植の一番進んでいる有機物層(AoH層) に核種が多く留まっていた。このため、腐植物質と粘土鉱物や酸化物との複合反応も考 えて検討する必要がある。一方セシウムにおいては、フミン酸やフルボ酸との反応性が 低い性質を持つため、有機物の分解に伴い反応性の高い粘土鉱物と結合し留まっている と考えられる。講演では、選択的抽出法の簡略化に関する検討結果についても報告する。

		[percentage(
fraction	²³⁹⁺²⁴⁰ Pu			²⁴¹ Am			¹³⁷ Cs		
	AoL	AoF	AoH	AoL	AoF	AoH	AoL	AoF	AoH
water soluble	2.6	0.8	0.7	n.d.	0.6	0.8	2.3	1.1	0.3
exchangeable(pH7)	1.6	1.5	1.0	4.6	2.0	1.9	8.3	3.9	5.0
exchangeable(pH4.5)	3.5	0.9	1.2	3.6	2.3	3.6	2.8	2.2	2.1
fulvic acid(free)	5.8	4.6	2.3	7.6	3.8	2.8	2.6	1.7	0.8
humic acid(free)	4.0	5.6	3.9	14.9	1.4	1.3	0.4	0.3	0.2
fulvic acid(bound)	4.5	8.2	31.1	21.4	23.0	41.7	1.5	0.9	0.4
humic acid(bound)	0.5	0.9	3.3	0.1	1.9	2.1	0.4	0.3	0.2
Mn oxides	18.7	13.3	14.4	1.6	7.8	5.0	2.3	1.5	0.6
humin	28.6	10.0	0.1	n.d.	2.3	n.d.	49.5	37.9	14.2
amorphous Fe oxides	8.1	45.0	35.8	n.d.	5.8	n.d.	8.4	4.2	2.7
Fe oxides	1.6	2.1	3.2	5.8	n.d.	1.5	1.0	1.7	2.4
clay minerals	15.9	4.5	1.4	34.3	44.6	35.6	0.3	19.6	27.6
residue	4.6	2.7	1.6	6.2	4.5	3.7	20.3	24.8	43.4
total	100	100	100	100	100	100	100	100	100

Table 1 Speciation of radionuclides in surface organic matters at Sahan forest

n.d. : not detected

SPECIATION OF RADIONUCLIDES IN FOREST SOILS AND SURFACE ORGANIC MATTERS SAMPLED AROUND THE CHERNOBYL NUCLEAR POWER PLANT Miki WATANABE, Kan KIMURA, Aoyama Gakuin Univ.

Hikaru AMANO, Takashi UENO, Takeshi MATSUNAGA, Nobuyuki YANASE, JAERI Yoshikazu ONUMA, IRM

Speciation of radionuclides in surface soil and organic materials such as leaf litter around the Chernobyl Nuclear Power Plants has been carried out to elucidate a secondary migration of radionuclides released and deposited from the Chernobyl accident ,especially for transuranic elements. Cs-137 was mainly found in humin fraction, clay minerals fraction, and residue fraction ,which seems that some of Cs-137 are adsorbed in humin and clay minerals and some of Cs-137 are still in hot particles. Results from other radionuclides such as transuranium are also discussed.

2C07

中国・吐魯番盆地におけるSr-90及びCs-137の分布、挙動

(青学大理工・理研*) 斎藤裕子・高崎雅子・新城則子・〇川島晴海・木村 幹・矢吹貞代*

(はじめに)

現在、地球規模で問題となっている砂漠化の原因の一つとしてあげられる土壌の塩類 化に関する知見を得るために、昨年、高温高乾燥地域である中国・吐魯番盆地の環境試 料について化学分析を行った。蒸発および毛管現象による塩類の析出とそれに伴う主 要・微量元素の分布・挙動について報告した。今回、更なる解明をするために、同試料 のSr-90、Cs-137に注目し、化学分析を試みた。

(試料と分析法)

中国北西に位置する吐魯番盆地は、東天山山脈の山間盆地であり、盆地北側には博格 達山がそびえている。その南斜面には火焔山山系が東西にのびており(Fig.1、2)、この 火焔山の南麗の砂地の断面(1-100cmを5cmごとに)、赤色土壌、砂および土壌の表面を 試料とした。これらの試料は日本と中国との「砂漠化機構の解明に関する国際共同研 究」にもとづく現地調査で採取されたものである。

Sr-90及びCs-137は、それぞれ「放射性ストロンチウム分析法」、「放射性セシウム 分析法」を基に実験を行った。化学収率については、Sr-90は原子吸光法Cs-137は中性子 放射化分析法を用いた。Sr、Csの安定同位体については、中性子放射化分析法により定 量した。また、Ca,Mg,Na,Kはイオンクロマトグラフ法を用いて定量した。 (結果と考察)

土壌断面試料に関して、Sr-90は、0.2-0.8Bq/kgの範囲で、全体的に分布が見られた。 特に、10~15、45~50、65~70cm付近で多く見られた。一方、Cs-137は、表面(0-5cm) にのみ存在した(Fig.3)。Sr-90/Sr比は、10cm付近で著しく大きくなった(Fig.4)。そ して30cmより深いところではほぼ一定となっている。Ca、Mgとの比をとっても同様の 傾向が見られる。吐魯番盆地は年平均降水量17mmであり、50-200mの深度に厚さ10-20m の地下層が存在している。昨年度の結果から、地下20cmまで地下水が上がってきている ことが推測されたが、Sr-90は比放射能からみて降水量が非常に少ないにもかかわら ず、直接降下してきたものが浸透している割合が高いのではないかと考えられる。

-200 -

Fig. 1 Sampling point

Fig. 2

【参考文献】

1) 第39回 放射化学討論会 「中国・吐魯番盆地、塩類化土壌における元素の挙動」

DISTRIBUTION and BEHAVIOR OF Sr-90 AND Cs-137 IN TURPAN BASIN, CHINA Yuko SAITO , Masako TAKASAKI, Noriko SHINJYO, Harumi KAWASHIMA , Kan KIMURA

College of Science and Engineering, Aoyama Gakuin University Sadayo YABUKI

The Institute of Physical and Chemical Research(RIKEN)

Sr-90 and Cs-137 in soil samples(core samples 0~100cm) of Huoyanshan Qianshad in Turpan Bain(China) were determined, for elucidation of materials.

As the result, in spite of very little rain-fall, it is showed that Sr-90 moves into the deeper part of the soil.

深海底堆積物中の貴金属元素の分布・挙動

(青学大理工¹・海洋科学技術センター²・北大大地球環境科学³) 〇佐藤真丈¹・古里直久¹・斎藤裕子¹・木村 幹¹・本多牧生²・ 日下部正志²・豊田和弘³

【緒言】

深海底堆積物は海洋プレートが中央海嶺で生成され、海底を移動していく間に非常に膨大 な量が降り積もり、最終的に海洋プレートと共に上部マントルへと沈み込んでいくため、地 殻と上部マントルにおける貴金属元素の分布に対し少なからず影響を与えていると考えら れる。また、この堆積物中に宇宙塵などの貴金属元素含有量の多い地球外起源物質も堆積し ているならば、地殻および上部マントルへの貴金属元素濃度の影響は非常に大きいものがあ ると考えられる。そこで本研究では火山活動などの影響の少ないと考えられる太平洋深海底 堆積物を試料に用い、その貴金属元素含量をもとめ、これを火成岩や堆積岩などの値と比較 することにより地球外起源物質の影響の有無を検討した。また比較的大陸に近い沖縄近海域 の堆積物についても分析を行ない検討を行なった。

【試料・分析方法】

遠洋性堆積物として11地点における太平洋深海底堆積物を用いた。試料採取地点の深度 は4520-5820mでありピストンコアラーにより採取されたものである。ほとんどの堆積物は 赤粘土であり一部石灰質軟泥、緑色泥を含んでいる。沖縄近海域堆積物は4地点において採 取し、その試料採取地点の深度は1076-1796mでありボックスコアラーにより採取されたも のである。本地点の堆積物は有孔虫を多量に含む灰色の軟泥であった。それぞれの試料採取 地点を Fig.1 に示す。貴金属元素の分析には 300mgの試料を京都大学原子炉において中性 子束密度 4.7×10¹³ cm⁻² s⁻¹ で 70 時間照射し放射化した後、系統分離を行いそれぞれの γ 線を 測定する放射化後分離法を用いた。

Fig.1 Sampling Locations

-202-

【結果・考察】

太平洋堆積物および沖縄近海域堆積物において得られた貴金属元素含量の中央値をC1コンドライトで規格化したパターンを Upper mantle の値 いと共に Fig.2 に示した。その結果、両者において各元素とも似た傾向を示し、全体的に左下がりの Ir が劣化したパターンが得られた。このことから、宇宙塵などの地球外起源物質による寄与の可能性は低いものと考えられる。また今回得られた値を今までに報告された海洋堆積物中の貴金属元素含量 2.30と比較したものを Fig.3 に示す。その結果本研究で得られた値はほぼ既存のデータの範囲内であったが、Ir についてのみこれまでの値よりも低い値が得られている。これらのことから深海底堆積物への貴金属元素の寄与は地球外的寄与よりもむしろ火成作用による寄与が大きいことが示唆される。

【参考文献】

1)C.-L. Chou et al., Journal of Geophysical Research, 88, A507-A518 (1983).

2)M.Koide et al., Applied Geochemistry, <u>1</u>, 705-714 (1986).

3)M.Koide et al., Geochimica et Cosmochimica Acta, 55, 1641-1648 (1991).

DISTRIBUTION AND BEHAVIOR OF NOBLE METALS IN DEEP SEA FLOOR SEDIMENT SAMPLES

Masatake SATO , Naohisa FURUSATO , Yuko SAITO , Kan KIMURA , Makio HONDA *, Masasi KUSAKABE* , Kazuhiro TOYODA**

College of Science and Engineering, Aoyama Gakuin University. *Japan Marine Science & Technology (JAMSTEC). **Graduate School of Environmental earth Science, Hokkaido University.

Determination of the noble metals in eleven pelagic sediment samples was carried out to obtain information on the distribution and behavior of the noble metals in the sediment and to clarify contribution of the extraterrestrial substance to the sediment. The noble metal pattern normalized with C1 chondrite values was obviously depleted for osmium and iridium. The results suggest the sediments were little influenced by the extraterrestrial material.

2C09

琵琶湖の湖底堆積物中の微量元素の垂直分布 (愛知医大¹),名大年代センター²),琵琶湖研³),名大理⁴) 〇小島貞男¹),中村俊夫²),太田友子²),横田喜一郎³), 小田寛貴⁴),曽我恭子⁴),古川路明⁴)

【はじめに】

琵琶湖は近畿地方の水源として利用されており、その環境保全は重要である。湖水および 湖底堆積物中の元素の分布と移動に関する知見は、その基礎的な情報として必要である。本 研究においては、放射化分析法により、琵琶湖の湖底堆積物中の元素の垂直分布を求めた。 さらに²¹⁰ Pb,¹⁸⁷ Csなどの放射性核種の濃度分布を調べることにより、堆積年代の推定 や堆積物の混合、攪乱の情報を得た。得られた測定結果に基づいて、琵琶湖北湖と南湖にお ける堆積環境の比較、検討を行った。

【実験】

1995年10月30日に, 琵琶湖北湖 (0ct1995#8) および南湖 (0ct1995#11)の湖底より, KK 式コアラーを用いて湖底堆積物試料を採取した。試料の採取にあたっては, 琵琶湖研究所は っけん号を利用した。図1に採取地点を示した。図には昨年の本討論会で報告した¹⁾試料の 採取地点も示してある。長さ約40 cmの柱状試料が採取され, 船上で,表層から0.5または1 cm毎の深さで試料を分割した。試料を 80℃で乾燥した後,約 100 mgを分取し,ポリエチレ ン袋につめて,立教大学原子炉のRSR照射孔で5分または12時間の中性子照射をおこな った。非破壊 γ 線スペクトロメトリーにより, Na, Mn, Fe, Zn, As, Sbなど, 18元素の定量を行った。また乾燥した堆積物 1 ~ 2 gをプラスチック製試験管に取り,井 戸型G e 半導体検出器を用いて, ²¹⁰ Pb, ²¹⁴ Pb, ¹³⁷ C sの γ 線測定を行った。

【結果と考察】

(1) ほとんどの元素の垂直分布は、表層から数十cmの深さまで、ほぼ一定の濃度を示しており、その値は H.J.M. Bowen²⁾ により報告されている土壌中の平均濃度とほぼ等しい。しかしMn, As, Sb, Znの4元素に限っては、濃度変動が大きく、また土壌中の平均 濃度よりも高い値を示している。

(2) Mnの垂直分布を図2に示した。1991年10月に北湖南部(0ct1991#S1, #S4)で採取した試料では、湖底表面でMn濃度が減少しており、湖底付近が還元的な状態であったことを示している¹⁾。一方1995年10月に採取した試料(0ct1995#8)では、湖底表面で濃度が増大しており、湖底が酸化的な状態であったことが明らかとなった。

(3) A s の垂直分布はM n の分布と類似している。北湖の北部に位置し、人為的な寄与が 比較的少ないと考えられる試料採取地点(Dec1994#3),および水深が約4 m と浅く、湖水の 垂直方向の循環が活発な南湖(Oct1995#11)では、A s / M n 比は図3 に示されているよう に、ほぼ一定の値を示している。しかし北湖南部では表層 5~10 cmでM n に比べA s の濃度 が高くなっており、この地域においては、この2 種類の元素は必ずしも同一の挙動をとって いないことを示している。

(4) Znの垂直分布を示した図4から,南湖(0ct1995#11)では深さ10 cm付近で濃度が最 大となっていることが分かる。1970年代初めに,南湖の堆積物の表層で320~740 μ g・g⁻¹と いう高濃度のZnが観測されており³⁾,今回の測定値はそれと同程度である。²¹⁰Pb_{**}。と ¹³⁷Csの測定結果は,堆積物の垂直方向の混合が行われたことを示しており,発表当日には この点に関しても議論する。

Fig. 1. Map of sampling sites.

Fig. 4. Vertical profiles of contents of Zn.

【参考文献】

1)小島貞男ら, 第39回放射化学討論会講演予稿集 2C02(1995)

2)H.J.M. Bowen, Environmental Chemistry of the Elements, Academic Press, London(1979)3)J.Kobayashi et al., Paleolimnology of Lake Biwa and Japanese Pleistocene, 3, 303(1975)

VERTICAL PROFILES OF CHEMICAL ELEMENTS IN THE SEDIMENT OF LAKE BIWA Sadao KOJIMA, Radioisotope Research Center, Aichi Medical University Toshio NAKAMURA, Tomoko Ohta, Dating and Materials Research Center, Nagoya University Kiichiro YOKOTA, Lake Biwa Research Institute

Hirotaka ODA, Kyoko SOGA, Michiaki FURUKAWA, Faculty of Science, Nagoya University
Eighteen major or trace elements contents in sediment cores collected from Lake
Biwa were determined by neutron activation analysis. The vertical profiles of Mn
and As show that the sediment surface at the northern part of Lake Biwa in Oct.,
1991 had been under anoxic condition, and it became under oxic condition in Oct.,
1995. The vertical profile of Zn in the southern part of Lake Biwa shows that unordinary input of Zn before more than 20 years ago has been kept in the sediment.

2C10

琵琶湖湖底堆積物中の天然(⁷Be,²¹⁰Pb)及び 人工放射性核種(¹³⁷Cs,^{239,240}Pu)

(金沢大学 LLRL、滋賀県琵琶湖研究所*) O吉田義久、山本政儀、、横田喜一郎*、小藤久毅、小村和久

1.はじめに

琵琶湖は日本最大の面積(約 670 km³)を持つ我が国の代表的な湖である。近畿の水ガメと呼ばれるこの湖は関西地区約 1300 万人の飲料水、工業用水、農業用水として利用されその重要性は大きい。しかし、富栄養化や毒性化学物質による水質や湖底堆積物の汚染が深刻になっている。湖底堆積物は湖水中の沈降粒子や生物の死骸などによって構成され、その"歴史"を刻銘に記録している。それ故、湖の沈降粒子の堆積挙動、及び堆積後の再移動のメカニズムを解明することは水質と底質の相互作用を明らかにするためにも非常に重要である。本研究では、自然の動的側面に時間軸を導入するために、大気由来の天然放射性核種 ¹⁸ Cs (T_{1/2}=22.3 y)、及び人工放射性核種 ¹³⁷Cs (T_{1/2}=30 y)、^{239,240}Pu (T_{1/2}=2.4×10⁴,6.5×10³ y)をトレーサーとして湖底堆積物の短期的長期的な動態を解明することを試みた。「Be は短期的な挙動を、一方 ¹³⁷Cs、²¹⁰Pb、^{239,240}Pu は長期的な堆積挙動を把握する目的で用いた。 2.実験

試料は Fig.1 に示す各地点で滋賀県琵琶湖研究所所有の実験調査船"はっけん号"に乗船 し、直径 5cmのK.K.式採泥器を用いて94年から96年に採泥した。堆積速度及び上記核種濃 度の深度分布(図中の◉地点)を求める際には1cmごとにスライスした。総蓄積量(●と◉)を求め る際には深さ0-4cm(⁷Be、¹³⁷Cs、²¹⁰Pb、^{239,240}Pu用)と4-20cm(¹³⁷Cs、²¹⁰Pb、^{239,240}Pu用)に分取した。 約70℃で乾燥後、乳鉢もしくはミキサーで粉砕混合し分析試料とした。各試料15-20gを精秤し、 5cmのディスク状線源を作成した。高純度Ge半導体検出器で⁷Be(478keV)、¹³⁷Cs(662keV)を、 プレナー型Ge半導体検出器でガンマ線エネルギーの低い²¹⁰Pb(46keV)を非破壊ガンマ線ス ペクトロメトリーにより定量した。^{239,240}Puは、化学分離精製後アルファ線スペクトロメトリーにより 定量した。

又、大気からの降下量を測定するために琵琶湖周辺において Fig.1 に示す地点(◆)で 30cm 深さのコア土壌を採取した。この試料についても上記と同様に ²¹⁰Pb、¹³⁷Cs、 ^{239,240}Puを定量した。 さらに大津市琵琶湖研究所屋上において直径 48cm の容器を設置し約 1 ヶ月ごとの降下物中の ⁷Be,²¹⁰Pb も測定した。

3.結果

²¹⁰Pb の深度分布から求めた堆積速度については南湖(250-300mg/cm²・y)は北湖(25-60 mg/cm²・y)に比べ数倍高いことがわかった。北湖の 40m 以深で比較すると堆積速度は約 2 倍の範囲内であった。これらの値は、Taishi 等 ¹¹(1989)が報告した値と同程度である。また、表層での
²¹⁰Pb フラックスは南湖(除く c6)で 300-370Bq/m²・y、北湖で 100-190Bq/m²・y であった(95 年 6 月-96 年 5 月までに琵琶湖研究所屋上にて測定した ²¹⁰Pb 降下量は 330Bg/m²・y であった)。

⁷Beは、表層 3-4cm 深さまで明確に定量 でき、このことから堆積物表層での混合 が示唆される。また ⁷Be の総蓄積量は季 節により最大 5-10 倍程度(地点 c8)変動 することがわかった。

96年6月(N3,N4は7月)のほぼ同一時 期に採泥した20地点における⁷Be、¹³⁷Cs、 ²¹⁰Pbexcessの総蓄積量は、(1)⁷Beは、検 出限界以下-300Bq/m²、(2)¹³⁷Cs、²¹⁰Pb excessはそれぞれ、340-6300、2600-12000 Bq/m²の幅広い範囲で偏在して いることがわかった。¹³⁷Csと²¹⁰Pbexcess 総蓄積量はよい相関(r=0.75)を示した。 水深とBe-7の相関係数は0.5であった。

周辺土壌について¹³⁷Cs、²¹⁰Pbexcess 蓄積量を評価中であるが現在までにそ Otu cit れぞれ、約 3000、7000Bq/m²程度の値が 得られている。

現在上記のことも含めて、⁷Beから見た短期的な堆積挙動の検討を進めている。

Reference

1) H.Taishi et al.: Radionuclide distributions and physical properties in core sediments from Lake Biwa. Report of the Water Resources Research Center, Kyoto Univ. 9,25-43(1989)

NATURAL(⁷Be, ²¹⁰Pb) AND ARTIFICIAL(¹³⁷Cs, ^{239,240}Pu) RADIONUCLIDES IN SEDIMENT AT LAKE BIWA

Yoshihisa YOSHIDA, Masayoshi YAMAMOTO, Hisaki KOHUJI, Kazuhisa KOMURA Low Level Radioactivity Laboratory, Kanazawa University Kiichiro YOKOTA, Lake Biwa Research Institute

Radioactivities of ⁷Be, ¹³⁷Cs, ²¹⁰Pb and ^{239,240}Pu in sediment cores collected from many stations in Lake Biwa were measured by γ -and α -ray spectrometries to evaluate the sedimentation rate and their inventories. The sedimentation rates varied between 250 and 300 mg/cm²·y in southern lake and between 25 and 60 mg/cm²·y in northern lake. Inventories of ⁷Be, ¹³⁷Cs, ²¹⁰Pb excess and ^{239,240}Pu changed widely in the whole area. The short- and long-term behavior on the distribution of bottom sediment is mainly discussed using these nuclides as tracers.

.

-208-