

1A01 福島第一原発事故で放出した放射性粒子の発生源による違い

' (筑波大数理¹、気象研²、東京理科大³)○佐藤志彦¹、足立光司²、 小野貴大³、飯澤勇信³、 阿部善也³、中井泉³、五十嵐康人²、笹公和¹、 末木啓介¹

【緒言】過去の原発事故や核実験により、福島事故以前から様々な放射性粒子が観測されてきた。そして福島第一原発事故でもCs粒子と呼ばれる放射性粒子の一種が、事故初期の3月15日に茨城県つくば市で採取した大気浮遊塵から見つかり、その後の調査で3月12日の1号機水素爆発時に汚染した地域からも類似した粒子が報告された。しかしながら発生源の異なる放射性粒子の性状の違いを検討した研究はない。本研究ではすでに発生源であることが確認されている1、2号機それぞれに由来する汚染土壌から放射性粒子の分離と分析を行い、両者の比較を行った。

【試料と分析】本研究では 2013 年 6 月に帰還困難区域で採取した土壌を用いた。これらの試料は昨年の本大会で^{110m}Ag/¹³⁷Cs比を用いた汚染イベントの分離で使用した土壌であり、放射性物質の放出源が試料ごとに特定されている。この土壌からオートラジオグラフィおよび GM サーベイメータを用い、放射性粒子を分離した。粒子のガンマ線スペクトル測定、SEM-EDS を用いた観察、および元素組成の評価を行った。さらに一部の粒子を SPring-8 BL37XU へと持ち込み、詳細な化学組成および化学状態を分析した。なお粒子の発生源は¹³⁴Cs/¹³⁷Cs比を利用し再度検証した。

【結果と考察】 1、2 号機それぞれに由来する汚染土壌から放射性粒子を4 粒子ずつ分離した。代表的な粒子を図1にそれぞれ示した。粒子の形状はこれまでに報告されていた球体の他に、複数の球体が結合した粒子や、断面を有する粒子も見つかった。γ 線測定ですべての粒子から¹³⁴Cs と¹³⁷Cs が検出されたが、他のγ線核種は確認できな

かった。また EDS で 1 号機粒子の Cs は検 出限界以下だった。1 号機粒子は比放射能 が2号機由来の粒子に比べ2桁近く小さく、 これは粒子の大きさに対し含有する Cs が 少ないためと考えられる。また1号機由来 の粒子からは著量の Ba が検出された。しか し Ba と Cs をマッピングで確認すると分布 は不一致で、Ba は Cs の壊変由来でないと 考えられる。この他にもこれまで Cs と共存 が考えられてきた Fe や Zn が明瞭なピーク として検出されない粒子もあった。一方、1、 2号機に共通する元素として、Si および Ca が確認され、特に Si は粒子全体にくまなく 存在していた。Cs粒子と呼ばれる福島型放 射性粒子において Si は重要な主成分の1つ と考えられる。



図 1 取り出した 1,2 号機それぞれに由来 する放射性粒子と EDS スペクトル.

Differences by the source reactor of the radioactive particles emitted from the Fukushima Dai-ichi Nuclear Power Plant accident

SATOU, Y., ADACHI, K., ONO, T., IIZAWA, Y., ABE, Y., NAKAI, I., IGARASHI, Y., SASA, K., SUEKI, K.

1A02 土壌試料中に含まれるプルトニウム及びアメリシウムの迅速分離 法の開発

(金沢大院自然¹、金沢大学際セ²、金沢大理工³)
 ○鈴木開登¹,上杉正樹²,山守航平³,横山明彦³

1. はじめに

Pu及びAmは核爆発や原子炉中の核燃料において生成し、福島第一原子力発電所事 故においてもわずかではあるが、環境中に漏れ出したことが判明している。一般に、 土壌試料中に存在する放射性物質の定量は、1)試料の濃縮及び分解、2)精製分離、3) 測定試料の調製、4)測定、といった工程を経て行われるが、こと微量のPuやAmの逐 次分析においては、精製分離を繰り返し、共存する妨害物質を除去する必要がある。 このため手間と時間がかかり、早くても分析には2週間を要する。我々は土壌試料中 のPu及びAmの定量分析の迅速化を目的とし、各分析工程に存在する課題を順次、改 善してきた。本研究では土壌試料の溶解方法について硝酸アンモニウム融解法を検討 するとともにAmの精製分離に固層抽出法による迅速化を検討した。次いで福島県の 土壌試料に適用したのでその結果を報告する。

2. 実験

① 土壌試料の溶解法:土壌試料を迅速に溶解する方法として、硝酸アンモニウム融溶 解法を試みた。²⁴³Am,²⁴²Puを収率トレーサーとし、試料に含まれる Puと Am を文部科 学省の方法及び硝酸アンモニウム融解法により分解・定量して、定量結果を比較した。 ② 固層抽出法の適用:DGA に Am は強い吸着性を示すので DGA レジンカラムを利用 し、Puを除いた試料溶液から1昼夜かかっていた Am 精製分離法の迅速化を検討した。 このとき、収率トレーサーとして用いる²⁴³Am (E_{α} : 5.28MeV)の α 線エネルギーは、 自然核種の²¹⁰Po (E_{α} : 5.30MeV)と重なり、 α 線スペクトロメトリーでは分離できな い。そこで Po と精製分離する必要があるため、DGA レジンに対する Po の抽出挙動を 調べた。また Po の除去には DDTC キレート抽出法の適用を検討した。

3. 結果

①土壌試料の溶解法:硝酸アンモニウム法 による Puの土壌からの溶出率は公定法(8M 硝酸浸出)と比較しても大きな違いは見ら れず、廃液量の削減と加熱時間の短縮に成 功した。

②固層抽出法の適用:DGA レジンカラムに よる Am 迅速分離では、DGA レジンに Po とUも Am と同様に吸着し、希硝酸により 同時に溶離されることが分かった。このた め、分離操作の時間は約 30 時間から 2 時間 程度に短縮できた。ただし、DDTC 溶媒抽 出などにより Po と U を Am から分離する 工程(30分)を加える必要があった。





Development of rapid separation method of plutonium and americium contained in the soil sample

SUZUKI, K., UESUGI, M., YAMAMORI, K., YOKOYAMA, A.,

1A03 溶融塩処理法用いた粘土鉱物からのセシウム脱離とその構造解析 (原子力機構・量子ビーム¹、東大・理²)〇本田充紀¹、下山巌¹、小暮 敏博²、岡本芳浩¹、鈴木伸一¹、矢板毅¹、

【緒言】福島第一原子力発電所事故で大量に飛散した放射性セシウムによる周辺の土 壌汚染は、発生から4年半が経ったが、除染後の廃棄土壌処理の問題など、幾つかの 課題が残っている。熱処理は効果的な土壌からのセシウム除去法の一つであるが、セ シウムの完全な脱離には1300℃という高温が必要とされる。より低温で脱離が実現さ れれば、低コストでセシウム除去後の土壌がリサイクル可能となり、汚染土壌の減容 化が大きく推進すると考えられる。そこで本研究ではセシウムの低温脱離プロセスと その廃材リサイクルの可能性についての探索を目指し、溶融塩(NaCl・CaCl₂混合塩) を用いた低圧昇華法による粘土鉱物からのセシウム脱離とその機構解析を行った。

【実験】セシウムを飽和させた風化黒雲母に対して、NaCl・CaCl₂混合(混合比 1:1)塩を 重量比 1:1 で混合し、低圧環境下(14Pa)において、400、500、600、700℃の温度で 2 時間保持した後、蒸留水で超音波処理を行い、その後遠心分離処理を行った。上澄み を除去してから沈殿物を乾燥させた後、X線蛍光分析(XRF)による試料組成の変化、X 線回折(XRD)及び透過型電子顕微鏡(TEM)下での EDS 組成分析と制限視野電子回折 (SAED)により結晶相の同定を行った。

【結果】低圧昇華法による風化黒雲母からのセシウムの除去率は、塩無しの場合には 700℃加熱で約30%だったのに対し、混合塩を添加して加熱すると、同じ温度圧力条件 で100%を達成した。各加熱温度での試料からのXRDの結果を右下図に示す。塩無し (右)では各加熱温度において構造に変化が生じなかったのに対して、混合塩を添加 した場合(左)では、500℃、600℃、700℃それぞれにおいて新しいピークが生じるこ とが分かった(図(左)矢印部分)。この新しい結晶相の同定の為 TEM 内で EDS および SAED を使って調べた結果、昇温とともに方解石 (CaCO₃)、赤鉄鉱 (Fe₂O₃)、普通輝 石 ((Ca, Mg, Fe, Al) (Si, Al)O₃)、ワダライト((Ca, Mg)₆(Al, Fe³⁺)₄((Si, Al)O₄)₃O₄Cl₃)が形 成されていくことが明らかとなった。特に 700℃においては風化黒雲母のピークは完全

に消滅し、代わって普通輝石と ワダライトが出現した。また XRDパターンのRietveld 解析の 結果、オージャイトの存在比が 最も多いと考えられた。これら の結果より、溶融塩からのCaの 供給によって風化黒雲母がより 安定な普通輝石とワダライトに 転移し、風化黒雲母の構造内に 保持されていたセシウムは普通 輝石等に取り込まれないため、 減圧下の雰囲気中に放出される という機構が考えられた。



析結果(左)NaCl-CaCl2添加(右)塩無し

A Cesium detachment from the clay minerals using molten salt treatment and structure analysis HONDA, M., SHIMOYAMA, I., KOGURE, T., OKAMOTO, Y., SUZUKI, S., YAITA, T.

1A04 汚染粗飼料の給与による肉用牛の血中、および筋肉中の放射性セシウム濃度の推移

(東北大加齡研¹、宮城畜試²、東北大院理³、仙台家保⁴、東北大高教機
構⁵)○鈴木正敏¹、鈴木秀彦²、石黒裕敏²、木野康志³、漆原佑介¹、
渡邊智²、齊藤陽介²、小堤知行²、曽地雄一郎⁴、西清志⁴、安彦亮¹、
鷲尾亮太¹、桑原義和¹、沼辺孝²、関根勉⁵、福本学¹

東京電力福島第一原子力発電所(福島原発)事故後に放出された放射性物質の中で、長 半減期核種の放射性セシウムによる生物影響解明が課題になっている。そのため、体 内の放射性セシウム量をモニタリングするシステムの開発は極めて重要であり、非侵 襲的な方法が長期モニタリングに適している。我々の研究グループではこれまでに、 旧警戒区域で安楽殺されたウシの血液と、筋肉や臓器に含まれる放射性セシウム濃度 に臓器依存的な相関があることを見いだしてきた。この結果は、体表面からの生体測 定で筋肉内放射性セシウム濃度の推定が可能になると、血液や各臓器の放射性セシウ ム濃度を非侵襲的に推定できることを示唆している。本研究では、低濃度放射性セシ ウムを含む汚染粗飼料を給与した肉用牛をモデルとし、生体測定から得られる筋肉中 の放射性セシウム計数率と血中放射能濃度の相関を調べた。給与試験では、血中放射 能濃度が検出限界以下であった肉用牛に対して汚染粗飼料を約 60 日給与し、その後、 放射性セシウムを含まない清浄飼料へと切り替えた。給与期間中はゲルマニウム半導 体検出器による血中濃度測定(Bq/kg)と3インチ Nal 検出器による生体測定(cps)を行っ た。生体測定は頸部(ネック)と腰部(ランイチ)を対象とした。血中放射能濃度の上昇期、 定常期、下降期の各時期に解剖を行い、それぞれの筋肉に含まれる放射性セシウム濃 度をゲルマニウム検出器で測定した。

各解剖時期に採材した筋肉中の放射性セシウム濃度に対して、と畜直近の生体測定 計数率は正の相関を示した。この結果より生体測定値から筋肉中放射性セシウム濃度 の推定を行い、血中放射能濃度との相関を調べた。血中放射性セシウム濃度に対して、 汚染粗飼料給与期間中の筋肉内放射性セシウム濃度はネックで 11.5±2.3 倍、ランイチ で14.3±3.3 倍高く、筋肉/血液内の放射性セシウム濃度比はほぼ一定で推移した。とこ ろが、清浄飼料へ切り替えた後の筋肉/血液比は経日的に増加した。この結果は、血液 では放射性セシウムが速やかに移行あるいは排出されるが、筋肉では特に排出速度が 血液に比べて遅い事を示唆している。このような放射性セシウム動態の変化に年齢依 存性は確認されなかった。次に、清浄飼料切り換え後の放射性セシウム濃度の減少速 度から、血液、及び筋肉中放射性セシウムの生物学的半減期を算出した。血液中の生 物学的半減期は約2週間で、年齢依存性はなかった。筋肉中の生物学的半減期は仔牛 のネック、あるいはランイチで23.7日、あるいは17.9日となったが、廃用牛ではそれ ぞれ 30.9 日と 37.4 日であった。放射性セシウムの生物学的半減期は、血液内よりも筋 肉内の方が長く、かつ、同一筋肉部位においては年齢に依存して長期化することが確 認された。本研究では、生体測定から血中放射能濃度の推定に影響を及ぼす複数の因 子を明らかにした。

Dynamism of radioactive cesium in blood and muscle of cattle fed with radioactive contaminated silage. SUZUKI, M., SUZUKI, H., ISHIGURO, H., KINO, Y., URUSHIHARA, Y., WATANABE, S., SAITO, Y., KOZUTSUMI, T., SOCHI, Y., NISHI, K., ABIKO, R., WASHIO, R., KUWAHARA, Y., NUMABE, T., SEKINE, T., FUKUMOTO, M.

福島原発事故後の魚類におけるストロンチウム-90

(水研セ中央水研¹、水研セ東北水研²)〇三木志津帆¹、藤本賢¹、森田 貴己¹、重信裕弥¹、高木香織¹、小埜恒夫¹、渡邊朝生²、杉崎宏哉¹

【緒言】東京電力福島第一原子力発電所の事故により、多量の放射性核種が大気中に放出され、その多くは海洋に流入したと予測された。また 2011 年 4 月には、福島原発から高濃度の放射性物質を含む汚染水が海洋へ漏洩した。福島原発事故に伴う放射性物質の大気拡散において放出が懸念されていなかったストロンチウム-90 は、漏洩した汚染水に高濃度で含まれていたことが報告された。汚染水の流出直後は、海水中のストロンチウム-90 濃度が福島原発港湾付近で一時的に高まったが、海水内で拡散して不検出となった。このように福島原発から高濃度のストロンチウム-90 が海洋へ流出したため、海産魚類におけるストロンチウム-90 は事故前と同程度であるにも関わらず、魚類におけるストロンチウム-90 による汚染は懸念され続けている。よって本研究では、福島原発事故後の海産魚類におけるストロンチウム-90 濃度を報告し、魚類におけるストロンチウム-90 による汚染の有無を明らかにする。

【実験】 福島原発事故以降に東日本沿岸域で採取されたスケトウダラ Theragra chalcogramm、ヒラメ Paralichthys olivaceus、シロメバル Sebastes cheni 等の種々の魚類 を入手した。内蔵を取り除いた魚類試料は、105°C で2日間乾燥し、280~420°C で温 度を上昇させながら炭化した。その後は450~500°Cの高温下で2日間かけて灰化した。一部の試料は内蔵を除去せずに魚体丸ごと灰化した。灰化した試料はすり鉢で均一化後、ゲルマニウム半導体検出器においてセシウム-137 を測定した。試料を高温・高圧 化で硝酸に溶解し、文部科学省の放射性ストロンチウム分析法に従って魚類灰試料におけるストロンチウム-90 濃度を求めた。

【結果】 東日本沿岸域で採取したスケトウダラにおいてストロンチウム-90 は検出下 限値未満であり、福島原発事故の影響は認められなかった。福島県周辺で採取した種々 の魚類においてもストロンチウム-90 分析を行ったが、その濃度は原発事故前と同水準 (バックグラウンドレベル)であった。2011 年に福島原発付近で採取したシロメバル から 1.2 Bq/kg w.w.のストロンチウム-90 が検出していたが、2012 年に福島県沖で採取 したシロメバルからストロンチウム-90 は検出されなかった。よって海産魚類における ストロンチウム-90 による汚染は、地理的に極めて限定的であると考えられた。また、 海産魚類におけるストロンチウム-90 濃度はセシウム-137 濃度より顕著に低かった。

Strontium-90 in fishes after the Fukushima Dai-ichi Nuclear Power Plant accident MIKI, S., FUJIMOTO, K., MORITA, T., SHIGENOBU, Y., TAKAGI, K., ONO, T., WATANABE, T., SUGISAKI, H. Sr-90分析用魚骨灰認証標準物質の開発

(1)候補物質の調製と均質性評価

1A06 (産総研¹、武蔵大²、都市大³、環境テクノス⁴、国際問題研⁵、分析化学 会⁶、東芝環境ソ⁷、都市大原研⁸、北海道科大⁹、埼大院理¹⁰、福島大¹¹、 日本ハム中研¹²、日本分析セ¹³、RI 協会¹⁴、環境総合テクノス¹⁵、パーキ ンエルマー¹⁶、JAB¹⁷)〇三浦勉¹、薬袋佳孝²、平井昭司³、岩本浩⁴、米沢 仲四郎⁵、柿田和俊⁶、小島勇夫⁶、岡田章⁷、岡田佳子⁸、真田哲也⁹、渋 川雅美¹⁰、高貝慶隆¹¹、荒川史博¹²、前山健司¹³、山田崇裕¹⁴、太田秀和 ¹⁵、古川真¹⁶、植松慶生¹⁷

【緒言】2011年3月の東日本大震災に伴い発生した東京電力福島第一原子力発電所事故 により大量の放射性物質が放出された。事故により放出された放射性核種の分布の把 握、食品の安全確保等の目的のために多種類かつ大量の環境試料・食品試料の放射能 測定が実施されている。我々は、JST研究成果展開事業【先端計測分析技術・機器開 発プログラム】放射線計測領域の支援を受けた「放射能環境標準物質の開発」により 放射能分析の信頼性の向上に有効な放射能分析用環境標準物質を複数開発してきた。 ここでは⁹⁰Sr分析用として開発した魚骨灰認証標準物質JSAC0785の開発方針を記すと ともに、魚種の選定、採取、候補標準物質の調製、均質性評価について報告する。 【開発方針】海産物及び⁹⁰Sr分析用標準物質供給に対する要望・ニーズが高かったた め、海産物を原料とした標準物質の開発を計画した。既に開発した土壌、玄米、大豆 粉末を原料とした放射能分析用標準物質と同様に、採取した試料に目的核種を添加す ることなく混合均質化処理を行い、候補標準物質を作成した。候補標準物質中の⁹⁰Sr 放射能濃度は標準物質開発の規格JISQ0034(ISO Guide 34)に記載された複数機関が参 加する共同実験方式により認証値の決定を目指した。

【試料採取と調製・均質化】事故発生後に水産庁等が実施した放射能調査結果を参考に し、底層軟骨魚のコモンカスベを原料に選定した。太平洋沿岸で約511 kgのコモンカ スベを採取し、解体・分割処理により魚肉164 kg、魚骨78 kgを得た。魚骨を105℃で 加熱し、重要変化が0.5%以下になるまで乾燥した。乾燥後、電気炉により500℃で48 時間加熱し灰化した。灰化物をさらに粉砕・分級して得た63 µmから500 µmの魚骨灰 粉末をV型混合器で混合し均質化した。最終的に6.9 kgの魚骨灰粉末が得られた。魚骨 灰を容器に充填した後、⁶⁰Coy線を20 kGy照射し滅菌した。

【均質性評価】

魚骨灰候補標準物質の均質性評価は⁹⁰Sr測定ではなく、γ線スペクトロメトリー及び 化学分析による放射性セシウム濃度、Sr濃度の測定結果から評価し、均質性に基づく 不確かさとして1.84%を得た。

Development of fish bone ash certified reference material for Sr-90 analysis (1) preparation of candidate material and evaluation of homogeneity MIURA, T., MINAI, Y., HIRAI, S., IWAMOTO, H., YONEZAWA, C., KAKITA, K., KOJIMA, I., OKADA A., OKADA Y., SANADA, T., SIBUKAWA, M., TAKAGAI, Y., ARAKAWA, F., MAEYAMA, K., YAMADA, T., OTA, H., FURUKAWA M., UEMATSU, Y.

1A07 Sr-90分析用魚骨灰認証標準物質の開発(2)国内・国際共同実験 (産総研¹、武蔵大²、都市大³、環境テクノス⁴、国際問題研⁵、分析化学 会⁶、東芝環境ソ⁷、都市大原研⁸、北海道科大⁹、埼大院理¹⁰、福島大¹¹、 日本ハム中研¹²、日本分析セ¹³、RI 協会¹⁴、環境総合テクノス¹⁵、パーキ ンエルマー¹⁶、JAB¹⁷)〇三浦勉¹、薬袋佳孝²、平井昭司³、岩本浩⁴、米沢 仲四郎⁵、柿田和俊⁶、小島勇夫⁶、岡田章⁷、岡田佳子⁸、真田哲也⁹、渋 川雅美¹⁰、高貝慶隆¹¹、荒川史博¹²、前山健司¹³、山田崇裕¹⁴、太田秀和 ¹⁵、古川真¹⁶、植松慶生¹⁷

【緒言】ここでは、魚骨灰認証標準物質 JSAC0785 の認証値としての ⁹⁰Sr 放射能濃度を 決定するために実施した共同実験について報告する。

【共同実験】国内14試験所、海外7試験所が共同実験に参加した。共同実験では⁹⁰Sr測定 に併せて化学分析によりCa濃度、安定Sr濃度も測定した。各試験所2回以上の⁹⁰Sr分析 を要請した。国内の試験所が用いた分析法の概要を表に示す。表中のイオン交換法、 しゅう酸塩法、発煙硝酸法、HDEHP溶媒抽出法は文部科学省放射能測定法マニュアル に記載された手法である。多くの試験所がイオン交換法による分離を行っており、Sr 回収率も安定していた。測定装置は低バックグラウンドガスフローカウンターを用い た試験所が最も多かった。国内試験所の測定結果を以下の図に示した。各プロットに 付随したバーは各試験所から報告された拡張不確かさである。相対的な拡張不確かさ の範囲は大きいものの拡張不確かさを考慮すれば、全報告値が一致していた。低バッ クグランドガスフローカウンターで測定した試験所の拡張不確かさが小さく、測定系 の低バックグランド化が有利であることを示している。また、放射能測定法マニュア ルにも基づいた試験所の報告値は良く一致していた。国内試験所の測定結果から⁹⁰Sr 認証値を(11.5±1.2) Bq/kg (*k*=2)と決定した。一方、海外7試験所の⁹⁰Sr測定値の平均値 は(12.5±1.8) Bq/kgであった。国内試験所の値と海外試験所間で有意な差は見られな かったので、国内試験所の⁹⁰Sr測定技術が国際的にみても高いことが確認できた。

Lab No.	90Sr 分離法	供試料	Sr回収率 (%)	測定器	測定時間(秒)	4		
1-1	Z - San a star Mar Mar		20.01	LBC4301, LB420	6000			
1-2	イオン交換法 20 g×2	20 g×2	92, 94	LB-7/Cherenkov	16800	2	20	
2	しゅう酸塩法	35 g×2	85.5, 88.8	LB4200	30000			r
3	イオン交換法	10 g×2	99.06, 98.04	LBC4302B	3600	-	-	¶
5	イオン交換法	15 g×2	87.3, 87.6	LBC4212	3600	/kg	15	
6	発煙硝酸法	15 g×2	93.4. 96.6	Tennelec LB5100	6000	Ř	3	ĸਚ∳ ፲ਙ ੶ ቒ፟፟፟፟፟፟፟፟፟፟፟፟ዿዸ፟ዸ፟ቜ፞፟፟፟፟
7	イオン交換法	5 g×2	64.7, 72.2	LBC-471Q	3600		10	
8	イオン交換法	22.1 g×2	92.5, 92.5	ガスフローカウンター	3600	00		
10	Eichrom Sr-resin	10.3 g, 9.7 g	102.2, 94.3	LBC-4211B	3600	0,		
11-1	HDEHP 溶媒抽出法	6.5 g, 5.0 g	89.6, 86.4	LB-III/Cherenkov	21600		5	
11-2	Empore Sr Rad dsik 固相抽出法	6.6 g, 6.5 g	33.3, 35.4	LB-III/Cherenkov	21600			• • • • • • • • • • • • • • • • •
12	イオン交換法	21 g×2	94.6, 95.9	LBC-471Q	6000		0	1 2 3 4 5 6 7 8 9 10 11 12 13 14 15 16 1
13	イオン交換法	37.6 g, 36.9 g	73.6, 91.6	LBC-472Q	6000			Lah No
14	イオン交換法	15 g×2	85.5, 99.1	LBC-4202B	3600			Lab NO
15	しゅう酸塩法	30 g×2	32.4, 43.7	LBC-4302B	3600	図1 每番試料由の ⁹⁰ cr按射能濃度報生績の公本		
16	Eichrom Sr-resin	10 g×3	57, 55, 61	HIDEX 300SL	10800	因1 黑目西村中央 SI版射能震度報音110万布		

Development of fish bone ash certified reference material for Sr-90 analysis (2) The results of interlaboratory experiment

MIURA, T., MINAI, Y., HIRAI, S., IWAMOTO, H., YONEZAWA, C., KAKITA, K., KOJIMA, I., OKADA A., OKADA Y., SANADA, T., SIBUKAWA, M., TAKAGAI, Y., ARAKAWA, F., MAEYAMA, K., YAMADA, T., OTA, H., FURUKAWA M., UEMATSU, Y.

1A08 溶媒抽出法による Cs、Sr の選択的抽出の検討 Ⅱ

(東北大金研)〇白崎謙次、永井満家、坂本清志、山村朝雄

【緒言】福島第一原子力発電所では、ウランの核分裂により派生したセシウム 137 やストロンチウム 90 が原子炉建屋外に流出し問題となっている。汚染水処理のため東京電力は ALPS を設置したが、この処理では減容が困難な固体の放射性廃棄物が発生する。

溶媒抽出法は金属イオンの有効な分離法の1つであり、抽出剤としてクラウンエー テルを用いることで、酸性溶液からセシウム、ストロンチウムを抽出できることが報 告されている¹⁾²⁾。しかし使用する希釈剤が可燃性で毒性が高いため、環境に与える影 響が大きい。前回、我々はハイドロフルオロカーボン(HFC)の1種であり、不燃性 かつ毒性が低い HFC-43-10mee(バートレル XF)を希釈剤、抽出剤としてジシクロへ キサノ-18-クラウン-6エーテル(DCH18C6)、ジ-tart-ブチルジシクロへキサノ-18-クラ ウン-6エーテルを用いたアルカリ金属、アルカリ土類金属の溶媒抽出にて、パーフル オロ-3,6,9-トリオキサウンデカン-1,11-二酸(PFTOUDA)を加えることにより Sr 抽出 が期待できることを報告した³⁾。今回、抽出剤であるクラウンエーテルや協同効果試 薬である PFTOUDA を別の9つの化合物(図1)に代えた場合の Sr 分配比を調べた。

【実験】1. 図1に示すような協同効果が期待できる抽出 剤候補物質のHFC(バートレルXF、バートレルXH、バ ートレルMCA)への溶解性を調べた。2.水相は金属元素 を含む水溶液とし、有機相はDCH18C6および実験1に てHFCへ溶解した抽出剤及びPFTOUDAを溶解した HFC(バートレルXH、バートレルMCA)とした。等量 の水相と有機相を混合し、25℃で振とうした。水相の金 属元素の濃度をICP-AESで測定し、分配係数を比較した。 【結果】実験1にて、抽出剤候補物質の内、3物質はHFC に溶解しなかったため抽出実験から外すこととした。溶 媒抽出実験では、抽出剤候補物質のNo.6を用いた場合 に、Srの抽出が測定された。分配比を求めたところ1.58 ±0.18となり、PFTOUDAの6.08±0.25の約1/3であっ た。詳細な抽出機構の評価は今後の検討課題である。

【謝辞】本研究において、バートレルを提供してくださ った三井・デュポンフロロケミカル(株)に厚く感謝申 し上げます。

【参考文献】

 R. A. Sachleben, et al., Sep. Sci. Technol., 32(1997)275.
 K. K. Gupta, et al., Solvent Extr. Ion Exch., 21(2003)53.
 永井満家、白崎謙次、坂本清志、山村朝雄、第 58 回放 射化学討論会 (2014)、名古屋



図1 抽出剤候補

Investigation of selective extraction of Cs, Sr by using solvent extraction II SHIRASAKI, K., NAGAI, M., SAKAMOTO, K., YAMAMURA, T..

1A09 ウシの歯の Sr-90 と Cs-137 濃度を指標とした環境中の時間変化の 解析

(東北大院理¹、東北大理²、東北大院歯³、東北大災害研⁴、 東北大院 農⁵、東北大高教機構⁶、東北大加齢研⁷)

 ○小荒井一真¹、木野康志¹、西山純平²、高橋温³、鈴木敏彦^{3,4}、清水 良央³、千葉美麗³、小坂健^{3,4}、佐々木啓一^{3,4}、福田智一⁵、磯貝恵美 子⁵、岡壽崇^{1,6}、関根勉^{1,6}、福本学⁷、篠田壽³

【緒言】歯の基質の沈着は形成時期に集中して行われ、形成後には歯の組織の入れ替わ りはほとんどない。そのため、歯の中に取り込まれた放射性物質は、歯の形成時期に 環境中から動物が取り込んだ放射性物質の指標となる。また歯種により形成時期が異 なるため、歯種毎に含まれる放射性物質により、取り込みの時間変化を観測すること ができる。本研究では、形成状態の異なる歯に含まれる Sr-90 と Cs-137 の比較から、 Sr-90 と Cs-137 の環境中からウシへの取り込みの時間変化について議論する。

【実験】分析試料として黒毛和種牛の歯を用いた。福島第一原発事故に伴う警戒区域内 A 地点で若ウシ2頭、B 地点で若ウシ2頭を採取した。事故時点では、A、B 地点の若 ウシは歯の形成が続いていた。試料採取時の空間線量率はA 地点が 30 μSv/h、B 地点 が1μSv/h であった。採取した歯は歯種ごとに分割し、その一部を粉砕・乾燥・灰化し た。Sr-90は、発煙硝酸法により化学分離した後に低 BG2π ガスフローGM 検出器を用 い、Y-90の成長を確認しながら2週間β線測定を行い定量した。Cs-134、Cs-137 は Ge 半導体検出器により化学分離を行う前の乾燥した試料を用いて γ 線測定を行い定量し た。Sr-90、Cs-134、Cs-137 の放射能は 2011 年 3 月 11 日に壊変補正した。試料中の Cs-134/Cs-137 比はほぼ1 であった。

【結果と考察】A、B地点それぞれの若ウシのCa重量あたりのSr-90濃度は事故前に形成された歯において62.0±2.7 mBq/gCa、25.3±1.3 mBq/gCa、事故後に形成された歯において235±5 mBq/gCa、86.7±1.8 mBq/gCaであり、採取地点毎のSr-90による汚染状況を反映していた。また、若ウシの歯の形成が開始された順にSr-90濃度を比べることで事故後にSr-90の取り込みが増加した様子を観測することができた。Cs-137濃度についても歯の構成元素であるCa重量当たりの値を示す。A、B地点それぞれの若ウシのCs-137濃度は事故前に形成された歯において8.06±0.07 mBq/gCa、2.07±0.02 mBq/gCa、事故後に形成された歯において6.62±0.06 mBq/gCa、1.01±0.02 mBq/gCaであり、Sr-90と同様に採取地点毎のCs-137による汚染状況を反映していた。しかし、事故前に形成された歯と事故後に形成された歯において同程度のCs-137 満存在する刻れ部分を除去しても歯の本体部分にCs-137が存在することが確認された。このことから、Sr-90と異なりCs-137 は歯の形成後にも形成中の歯と同程度の取り込みがあると考えられ、今後Cs-137の歯への取り込み機構を明らかにする必要がある。

Analysis of time-course change of Sr-90 and Cs-137 in environment by radioactive concentration in teeth of cattle as an indicator

KOARAI, K., KINO, Y., NISHIYAMA, J., TAKAHASHI, A., SUZUKI, T., SHIMIZU, Y., CHIBA, M., OSAKA, K., SASAKI, K., FUKUDA, T., ISOGAI, E., OKA, T., SEKINE, T., FUKUMOTO, M. and SHINODA, H.

1A10 燃料デブリからのアクチノイド核種の溶出挙動

(東北大院工¹、東北大多元研²、京大院工)

○平野正彦¹、桐島陽²、秋山大輔²、佐々木隆之³、佐藤修彰²

1. 緒言

2011年3月に発生した福島第一原子力発電所事故では一時的に冷却材を喪失したこ とにより燃料が融解し、被覆管であるジルカロイやコンクリートなどの構造材と反応 し燃料デブリを形成した。生成した燃料デブリはウラン等燃料成分の他に多種にわた る核分裂生成物やマイナーアクチノイドを含んでおり、これが非常時冷却水として注 水された海水と接触することで一部の核種が溶出し汚染水となった。本事故において 注水された海水は様々な懸濁物、イオン等を含むため、海水成分が核種の溶出挙動に 与えた影響を検討する必要がある。本研究では原子炉運転に伴い発成するアクチノイ ドである Np, Pu, Amおよび核分裂生成物である Csの各トレーサーを添加した UO₂と、 被覆管が酸化されて生成する ZrO₂を固溶させることで模擬燃料デブリを調製し、これ を海水および純水に浸漬することで各核種の海水と純水での溶出挙動の違いを検討し た。

2. 実験

²³⁶Pu, ²³⁷Np, ²⁴¹Am, ¹³⁷Cs トレーサーを添加した UO₂と ZrO₂ を乳鉢にて磨砕混合し、 Ar 雰囲気、1100°C で 18 時間熱処理することにより模擬燃料デブリを調製した。調製 した模擬燃料デブリ 40 mg をポリプロピレン容器中にて福島県南相馬市小高区浦尻海 岸にて採取した実海水もしくは純水 10 ml に浸漬し(固液比:4 g/L)、振とう器で所定 の時間(4 日~1 ヶ月)振とうした。浸漬後、試料を孔径 0.45 µm ニトロセルロースフィ ルタを用いて固液分離し、溶液成分を 1 M の硝酸を用いて 100 ml に希釈し、MCA 付 Ge 半導体検出器を用いてガンマ線スペクトロメトリを実施した。ガンマ線スペクトル 測定後、同溶液 20 ml を使用し、水酸化サマリウム共沈法によりアルファ線測定試料 を作製し、Si 半導体検出器にてアルファ線スペクトロメトリを実施して溶出率を求め た。

3. 結果

UO₂:ZrO₂=100:0, 50:50, 10:90 の各模擬燃料デブリ試料を海水に1ヶ月浸漬した際の アルファ線測定から求めた U の溶出率及び濃度を表に示す。溶出率は 100:0 のものが 最も大きく、ついで 10:90、50:50 の順となったが、浸漬液中の濃度をみてみると 100:0, 50:50, 10:90 の順となった。これは U の浸漬液中の U 濃度が大きくなっているため溶解

度制限により溶出率の上昇が抑えられている ためと考えられる。

発表では、その他アクチノイドや、海水、 純水による溶出率の違いに関しても議論する。

表 一ヶ月海水浸漬時のウラン溶出率と濃	度
---------------------	---

UO ₂ :ZrO ₂	100:0	50:50	10:90
溶出率[%]	0.26	0.13	0.26
濃度[M]	3.4E-05	1.0E-05	4.9E-06

なお、本研究は、科学研究費基盤研究(S)「福原発事故で発生した廃棄物の合理的な 処理・処分システム構築に向けた基盤研究」(24226021)の一環として実施した。

Leaching Behavior of Actinide Elements from Fuel Debris Hirano M., Kirishima A., Akiyama D., Sasaki T., Sato N.

不純物 AIと In をドープした Zn0 における酸素空孔形成過程の 1A11 雰囲気依存性

(一関高専¹、金沢大理工²、京大原子炉³)

○小松田沙也加¹、佐藤 渉²、大久保嘉高³

【はじめに】酸化亜鉛(ZnO)は半導体としての利用が注目されており、近年では共ドープされ た 13 族元素や磁性金属が形成する局所構造とその制御に関する研究が進められている。 我々は、¹¹¹In(→¹¹¹Cd)をプローブとするγ線摂動角相関(PAC)法により、ZnO中に共ドープ された不純物 Al と In が形成する局所構造を調べている[1-3]。これまでの研究において、 ZnO 中に導入された 100 ppm の Al と 100 ppt の ¹¹¹In(→¹¹¹Cd)がどちらも非常に希薄な濃度 にも関わらず空気中での熱処理により局所的に凝集して強く会合する現象が見出された。 一方で、会合状態が形成された試料を真空中で熱処理することにより¹¹¹In が Al から解離 するという、占有サイトの熱処理条件依存性を観測した[2,3]。さらにその後の実験から、 この解離反応は、酸素分圧が低い雰囲気中での熱処理により ZnO の酸素空孔が形成する現 象に誘起されることがわかった。本研究ではこの解離の機構をより詳細に理解するため、 真空中で等温/当時アニーリングを施した 100 ppm Al-doped ZnO を調製して ¹¹¹In(→¹¹¹Cd) プローブを用いて PAC 測定を行い、解離の時間依存性を調べたデータから、反応の速度定 数を見積もった。さらに速度定数の温度依存性から解離の活性化エネルギーを見積もった。 【実験】ZnOにAl(100 ppm)を空気中における固相反応によって導入した。得られた試料に 111In塩酸溶液を滴下し、空気中1373 Kで2時間焼鈍した。焼鈍した試料のうち数枚をさらに 真空中1123 Kで1~25時間焼鈍してそれぞれ室温でPAC測定を行い、解離反応の時間依存性 を調べた。得られたスペクトルを解析した結果から、1123 Kにおける解離の速度定数を見 積もることに成功した。残りの試料については、真空中873~1148 Kで24時間焼鈍したもの をそれぞれ室温でPAC測定を行い、解離反応の温度依存性を調べた。得られたスペクトル の解析結果から、各温度における解離反応の速度定数を見積もった。

【結果と考察】Fig.1は解離反応の速度定数を熱処理温度の逆数に対してプロットしたもの である。またこのプロットに対し、アレニウスの式を用いてフィッティングを行い、解離

反応の活性化エネルギーEaを 0.72(6) eV と見積もっ た。解離反応は ZnO の酸素空孔形成に誘起される現 象であることから、この値は ZnO の酸素空孔形成エ ネルギーに相当する値であると考えられる。理論計 算によって得られた酸素空孔形成エネルギーの値 (0.8、1.0 eV)が本実験値に近いことは、解釈の妥当 性を示唆している。本発表では試料の熱処理時の雰 囲気を真空からアルゴンに変えて同様の実験を行っ て得られた酸素空孔形成エネルギーの値を示し、圧 力による ZnO の酸素空孔形成過程の雰囲気依存性 について議論する。 【参考文献】



k.

An

Arrhenius

- [1] S. Komatsuda, W. Sato, S. Kawata, and Y. Ohkubo, J.
- Phys. Soc. Jpn. 80, 095001 (2011).

[2] S. Komatsuda, W. Sato, and Y. Ohkubo, J. Appl. Phys. 116, 183502 (2014)
[3] S. Komatsuda, W. Sato, and Y. Ohkubo, J. Radioanal. Nucl. Chem. 303, 1249 (2015)

Atmosphere Dependence of Formation Process of Oxygen Vacancies in Zinc Oxide Doped with Al and In Impurities

rate

constant,

equation was used for the fit.

KOMATSUDA, S., SATO, W., OHKUBO, Y.

1A12 酸化亜鉛中にナノ構造体として生成した新規スピネル ZnIn₂0₄

(金沢大理工¹、一関高専²、東理大理³、京大原子炉⁴)
 ○佐藤 渉¹、小松田沙也加²、山田康洋³、大久保嘉高⁴

【はじめに】 内因性の n 型半導体としての性質をもつ酸化亜鉛(ZnO)は、ITO に代わ る機能性材料として大いに注目されている物質である。ZnO は不純物の添加によって 光学特性や電気伝導性が大きく変化するため、不純物の存在状態を把握することは、 半導体物性を制御するうえで不可欠である。我々はこれまで ZnO にインジウムを不純 物として添加し (In-doped ZnO)、¹¹¹Cd (\leftarrow ¹¹¹In) ならびに ¹¹¹Cd (\leftarrow ^{111m}Cd) をプロー ブとする γ 線摂動角相関法で ZnO 中の In の局所環境を調べてきた[1,2]。その結果、ZnO 中で不純物 In が固有の構造を形成し、微視的なサイズで ZnO 中に点在していることが 明らかとなった。摂動パターンの特徴から、この構造体がスピネル化合物に類似した ものであると推定した。今回、実験結果を密度汎関数法による理論計算結果と照合し て、構造の特定に成功したので報告する[3]。

【実験】 ZnO に In (0.5 at.%) を空気中における固相反応によって導入した[1]。合成した試料に放射性¹¹¹In の塩酸溶液を滴下し、1373 K で 2 時間焼成して¹¹¹Cd (\leftarrow ¹¹¹In)プローブの摂動角相関測定を行なった。さらに、スピネルの構造をもつインジウム酸カドミウム (CdIn₂O₄)の粉末を合成し、同様の手法で摂動角相関測定を行なったところ、In-doped ZnO の場合のスペクトルと類似したパターンが得られた。この結果を受けて、Cd が酸素原子 6 配位の八面体サイトに存在する正スピネル構造を仮定し、密度汎関数法によってエネルギー的に最適化された構造における Cd 核位置での電場勾配を見積もり、実験値と比較した。

【結果と考察】 Fig. 1 に構造最適化された CdZn₆In₆O₁₄ クラスターを示す。In の微視的 な構造体が形成されているという上記の実験結果を反映させたクラスターサイズを仮

定している。 Cd^{2+} イオンを中心に配置して酸素 6配位の八面体構造で探索した結果、a = 0.8775nm およびu = 0.250 で最安定構造をとることが 分かった。この構造において、Cd 原子核位置で の電場勾配と非対称性パラメータ η をそれぞれ 見積もったところ、 $V_{zz} = 5.95 \times 10^{21}$ Vm⁻²および $\eta = 0.091$ となった。これらの値は室温における それぞれの実験値 ($V_{zz} = 6.1(9) \times 10^{21}$ Vm⁻²およ び $\eta = 0.10(3)$) と誤差の範囲でよく一致してい る。この結果は、バルクでは存在が確認されて いない ZnIn₂O₄ が ZnO 内において微視的サイズ で形成されたことを示唆するものである。

【参考文献】

W. Sato *et al.*, Phys. Rev. B **78**, 045319 (2008).
 W. Sato *et al.*, Phys. Rev. B **86**, 235209 (2012).
 W. Sato *et al.*, Phys. Rev. B **90**, 235204 (2014).



Fig. 1. Schematic structure of the most stable $CdZn_6In_6O_{14}$ cluster with a = 0.8775 nm and u = 0.250.

First detection of a missing spinel ZnIn₂O₄ formed as nanostructures in ZnO SATO, W., KOMATSUDA, S., YAMADA, Y., OHKUBO, Y.

1A13 陽電子消滅寿命分光法による Zn0 単結晶中に存在する不純物水素の状態観察

(金大院自然¹、阪大院理²、金大理工³)〇清水弘通¹、藤澤照功¹、 三原基嗣²、佐藤渉^{1,3}

【緒言】安価な金属酸化物として知られる酸化亜鉛(ZnO)は電気伝導性を示し、その単結晶は透明であることから、発光デバイスや透明電極などへの応用が期待されている。 市販のZnOはn型半導体の性質を持つが、その原因の一つに結晶成長の過程で混入する水素がドナーとして機能することが指摘されている。一部の不純物水素は亜鉛空孔 (V_{Zn})とクーロン引力により複合体(V_{Zn}+nH:nは水素の数)を形成し、ZnO中でp型半 導体の性質の要因となる V_{Zn}を不活性化させると考えられている。従って、これらの 不純物水素の濃度、つまりキャリア密度の変化が電気伝導性に影響を及ぼすと考えら れる。そこで、本研究では、ZnO単結晶中の不純物水素の状態観察およびドナーとし ての水素や空孔型欠陥の挙動の追跡を目的として実験を行った。今回はZnO単結晶に 水素を導入し、その前後での不純物水素の存在状態の観察を正電荷原子空孔を高感度 で検出できる陽電子消滅寿命分光法(PALS)で行った。

【実験】大阪大学バンデグラフ加速器施設にて酸化亜鉛単結晶(1 × 1 × 0.05 cm³)に 3.5 MeV の ¹H⁺を照射した。照射面積は約 7 mm²であり、照射量は 2.1 × 10¹⁷/cm²であった。 得られた陽電子寿命スペクトルを小さな空孔を想定した短寿命 τ_1 の成分と大きな空孔 を想定した長寿命 τ_2 に成分分解して解析することで、寿命と成分強度から空孔型欠陥 の大きさや濃度に関する情報を得た。さらに、不純物水素のドナーとしての寄与を観 測するため、電気伝導度測定を行った。また、¹H⁺ビームを照射した後、1 時間の等時 アニーリングを順次行い、空孔型欠陥の状態変化を調べた。

【結果と考察】図1に焼鈍温度に対する陽電子寿命の変化を示す。照射前の τ_1 の値は計算結果より V_{Zn} + H での陽電子寿命であると考えられる[1]。これは用いた試料が水熱合成法により生成されたため、試料中に既に水素が混入していたことが原因と思われる。照射後、 τ_{ave} の増加から、照射による空孔形成が見られた。120 °C の焼鈍で τ_1 の減少が見られ、この状態は300 °C での焼鈍まで維持されている。導入された水素は熱拡散により一部は V_{Zn} + nH を形成しており、さらに計算結果との照合により V_{Zn} + 2H も

存在していることが示唆された[1]。 400°C以上では τ_1 、 τ_2 共に寿命の増加が見 られた。この τ_1 の結果は V_{Zn} + 2Hから V_{Zn} + H への水素の脱離過程であると考えら れる。また、 τ_2 の増加は空孔の凝集過程 を反映していると思われる。本発表では、 各成分強度の焼鈍温度依存性の観測結果 も踏まえて、ZnO 中の不純物水素と空孔 との結合・解離過程および空孔の凝集過 程を議論する。

[1] G. Brauer *et al.*, Phys. Rev. B**79**, 115212 (2009).



Annealing-Temperature Dependent Interaction of Vacancy-Type Defects with Hydrogen Impurities in Single Crystal ZnO Probed by Means of Positron Annihilation Lifetime Spectroscopy SHIMIZU, H., FUJISAWA, T., MIHARA, M., SATO, W.

1A14 多形をとり、また種々の結晶溶媒分子をもつ混合原子価鉄三核ペンタフルオロ安息香酸錯体の原子価トラップ/デトラップ挙動のメスバウアー分光による研究

(大同大¹、東レリサーチセンター²、東邦大³)

○酒井陽一¹、小木曽 了¹、中本忠宏^{2,1}、川崎武志³、北澤孝史³、高山 努¹、高橋 正³ 【**緒言】** 2つのFe³⁺と1つのFe²⁺を1分子中にもつ鉄三核ペンタフルオロ安息香酸錯体の結晶は結晶溶 媒分子 Sol を取り込む (Fe₃0(C₆F₅COO)₆(C₅H₅N)₃・Sol、以下 F5・Sol と略記)。我々はこの混合原子価錯 体の鉄原子価揺動(トラッ プ/デトラップ)挙動を⁵⁷Feメスバウアー分光法により研究してきた[1,2]。 最近 F5・CH₂Cl₂に2つの多形 (六方晶系と斜方晶系)を合成し、両者において原子価揺動挙動が大きく 異なることを報告した[3]。今回は取り込まれる有機溶媒分子と多形との関連に焦点をあわせ、鉄三核の 部分構造が原子価揺動現象をどのように制御するのかを論じる。

【実験】 2つの多形、多数の有機蒸気さらし溶媒和結晶の合成法、メスバウアー、XRD 測定については 我々の既報[1-3]のとおりである。今回の発表で議論するデータは既報のものも含まれる。p-キシレン、 4-ピコリン蒸気さらし試料の調製、メスバウアー、粉末 XRD 測定が追加的に行なわれた。

【結果と考察】 F5 混合原子価錯体系で、メスバウアー分光で明らかになった鉄原子価の揺動と、XRD 測定でわかった結晶状態を一覧図(図1)とした。この系では原子価揺動挙動は、2つに大別される。 タイプ1]:高温(室温)メスバウアー測定で原子価デトラップ(Fe^{2.7+}の平均状態)が観測され、低温で は、原子価トラップ(Fe³⁺と Fe²⁺が区別された状態)が観測されるタイプ、タイプ2]:高温(室温)で も低温でも、原子価トラップとして観測されるタイプである。図1に示される試料についてはすべて室 温 - 粉末 XRDが測定されたが、六方晶系、斜方晶系、あるいは同定できなかったものに3分類された。 メスバウアー分光でタイプ1とされたものの結晶形は例外なく六方晶系であった(図1の太線の長方形)。 タイプ2には六方晶系はなく斜方晶系(図1の二重線の長方形)と結晶形は同定できなかったものが2 つ(*、**印)であった。六方晶系と斜方晶系の多形の分子内構造の違いは、3つの鉄イオンが正確に正 三角形配置(六方晶系)であるか、わずかにずれているか(斜方晶系)である。六方晶系であると、タ



 図1. 混合原子価鉄三核ペンタフルオロ錯体の多形溶媒和結晶のメスバウアー分光と XRD 結果の一覧図。太線の長方

 [1].Y. Sakai

 [1].Y. Sakai

 et al., Hyp.

 図2. 業、**印に関しては本文を参照せよ。

Int., **205**

(2012) 1; [2]. S. Onaka et al., Dalton Trans., 43 (2014) 6711;
[3]. 小木曽ら、2014 日本放射化学会年会で口頭発表(1B03、名古屋、2014.9)

Mössbauer spectroscopic study of valence-trapping/detrapping in mixed-valence trinuclear iron pentafluorobenzoate complexes, forming two polymorphs and having crystalline solvated molecules SAKAI, Y., OGISO, R., NAKAMOTO, T., KAWASAKI, T., KITAZAWA, T., TAKAYAMA, T., TAKAHASHI, M.

1A15 新潟沿岸~沖合堆積物における福島原発事故由来¹³⁴Csの空間分布

(金沢大 LLRL¹、中央水研²、環境科学技術研³、金沢大環日セ⁴)
 ○上村宙輝¹、井上睦夫¹、藤本賢²、米岡修一郎¹、長尾誠也¹、濱島靖典¹、落合
 伸也³、糸野妙子⁴、山本政儀¹

【研究背景・目的】

阿賀野川は福島県西部を源流として、新潟県沿岸に流れ出る一級河川である。我々の先行研究 (Inoue *et al.*, 2013) で、福島原発事故由来の放射性セシウムに汚染された河川粒子が阿賀野川を経 由し日本海に流れ込んだことが明らかになった。本研究では、阿賀野川河ロ域〜新潟沿岸〜沖合 の堆積物における¹³⁴Cs、¹³⁷Csの空間分布およびその蓄積量を解明する。

【試料採取・処理】

2014年7月に、阿賀野川河口域から沖合までの6地点 (地点A-F)、80m等深線上で7地点 (地 点 G-M) の計13地点 (図1) において、スミスマッキンタイヤ採泥器を使用し、10 cm コアを 採取し、船上で1 cm 厚にカットした。金沢大学尾小屋地下測定室または当施設 (地上レベル) の Ge 半導体検出器を用いた低バックグラウンドγ線測定により¹³⁴Cs および¹³⁷Cs 濃度を測定し た。

【結果・考察】

¹³⁴Csの水平・鉛直分布を図2、 3 に示す。地点 A-F の表層 (0-1 cm) では、河口域から沖合へと ¹³⁴Cs 放射能濃度が減少する (図 2)。特に河口域の地点 A 表層 (0-1 cm) における ¹³⁴Cs 濃度は、 太平洋側 (Kusakabe *et al.*, 2013) よりも 2 桁以上低いながら、本 研究海域における他地点よりも が高く、さらに鉛直分布から ¹³⁴Cs が少なくとも深さ 10 cm ま で達していることが明らかとな



った (図 3)。2015 年 7 月の調査航海では、阿賀野川河口域を中心に、アシュラ型採泥器を使 用し、より広範囲に長さ 20 cm 程度の堆積物試料を採取した。本年会では、これらの結果も 含めて議論する予定である。

文献 Inoue et al. (2013) Appl. Radiat. Isot. 81, 340-343: Kusakabe et al. (2013) Biogeosciences 10, 5019-5030

謝辞: 堆積物試料採取にご協力いただいた、蒼鷹丸の同乗研究者、船長および乗組員の皆様 に感謝いたします。

Spatial variation of the FDNPP-derived ¹³⁴Cs in coastal/offshore areas of Niigata UEMURA, H., INOUE, M., FUJIMOTO, K., YONEOKA, S., NAGAO, S., HAMAJIMA, Y., OCHIAI, S., ITONO, T., YAMAMOTO, M.

1A16

海水中の懸濁粒子中のセシウムの化学状態解析

(東大理¹、東大院理²、東大アイソトープ³、東京海洋大⁴) 三浦輝¹、栗原雄一²、桧垣正吾³、石丸隆⁴、神田穣太⁴、高橋嘉夫²

【はじめに】2011 年 3 月 11 日の東北地方太平洋沖地震に伴う福島第一原発事故の際に、放射性 セシウム(Cs)が環境中に大量に放出された。放射性 Cs は土壌に沈着した後、粘土鉱物粒子に 強く吸着したことが知られている。セシウムが吸着した粒子は土壌から河川、海洋へと移行して、 沈降、堆積するが、沈降粒子の形成過程や粒子中での Cs の特性はまだ明らかになっていない。本 研究ではこの海水中の沈降粒子や、河川中および海水中の懸濁粒子に含まれる放射性 Cs の化学状 態を明らかにすることで放射性 Cs の溶出挙動を理解することを目指した。そのために、主に添加 溶出実験、EXAFS 法、走査型透過 X 線顕微鏡(STXM)などを用いた分析を行った。特に、有 機物の有無に着目した解析を行うために、過酸化水素で有機物を分解した試料に対する分析も進 めた。沈降粒子と水との間での Cs の挙動を明らかにすることは、海底堆積物や海洋中への Cs の 移行量を評価する上で重要である。

【実験】試料は、福島第一原発から南東約 30 km で水深 120 m の地点の、海底から 8 m および 20 m の高さで採取した沈降粒子(2011 年 5 月採取)、原発から南へ約 20 km の久ノ浜で採取した海洋表層の懸濁粒子(2014 年 2 月採取)、口太川の上流および下流で採取した河川の懸濁粒子(2015 年 5 月採取)を用いた。まず沈降粒子と表層懸濁粒子に対し、有機炭素濃度の測定を行った。またそれぞれの試料で、有機物の分解前後のものに対して、¹³⁷Cs トレーサーを添加し固液分配係数 Kd を求めた。さらに、この Cs が吸着した粒子に対して 1 M の NH₄Cl を加えた場合に溶出する Cs の割合も求めた。また、これらの Cs 吸着粒子中の Cs の La 吸収端 EXAFS を Photon Factory BL-9A あるいは BL-12C で測定した。STXM を用いて、沈降粒子中の粘土鉱物に吸着されている 有機物の分布と官能基を同定した。沈降粒子にもともと吸着していた¹³⁷Cs(約 1200~1300 Bq/kg 乾土)に対しても、有機物の分解前後で、1 M の NH₄Cl による溶出実験を行い、ゲルマニウム 半導体検出器による放射能測定によって、¹³⁷Cs の溶出量を調べた。

【結果と考察】沈降粒子中の有機炭素濃度は、深い所ほど低下し、沈降していくにつれて有機物 が分解されていくことを示している。また、どの粒子でも有機物の分解後で Ka は増加した。これ は、有機物によって粒子への Cs の吸着が阻害されていることを示唆している。さらに、有機物を 分解した試料では、吸着された Cs の溶出率が低下した。これは、有機物が分解された粒子に対し て Cs がより強く吸着されることを示唆している。EXAFS 測定によって、有機物の分解後では内 圏錯体として吸着される Cs の割合が増えた。これは、Cs の層間への吸着を有機物が阻害したた めだと考えられる。STXM 測定の結果から、沈降粒子中の粘土鉱物を覆っている有機物が腐植物 質(フルボ酸)であることを同定した。また、粒子に添加した Cs は 1 M の NH₄Cl で抽出でき たが、沈降粒子にもともと吸着されていた ¹³⁷Cs は同条件では抽出できなかった。これは、沈降 粒子中の ¹³⁷Cs が、添加した場合の Cs よりも粘土鉱物に強く吸着されていることを示唆する。こ れらの結果は、海水中の沈降粒子に初期的に含まれていた ¹³⁷Cs が、海洋に移行する以前から既 に粒子中に含まれていたことを意味する。

Chemical species of cesium in suspended particles in seawater MIURA, H., KURIHARA, Y., HIGAKI, S., ISHIMARU, T., KANDA, J., TAKAHASHI, Y.

1A17 福島原発事故後の阿武隈川下流における放射性セシウムの流出挙 動解析

(金沢大環日セ¹、金沢大院自然²、東北大多元研³)○長尾誠也¹、島村 陽恵²、田堂修²、上村宙輝²、金森正樹²、宮田佳樹¹、落合伸也¹、桐 島陽³

【緒言】東京電力福島第一原子力発電所事故(以後、福島原発事故)後の陸域における 二次的な放射能汚染の拡大状況を把握することは、対象とする地域の生態系への影響、 農水産物への影響評価とともに、除染対策計画の策定や居住環境の現状と将来予測に 必要な基礎データの蓄積に繋がる。本発表では、福島原発事故から約3ヶ月後の2011 年5月~2015年2月までの観測結果を基に、現在までの阿武隈川下流域における放射 性セシウムの移行動態について検討した結果を報告する。

【実験】調査は阿武隈川下流域の梁川大橋(伊達市)で2011年5月20日から2015年2月10日まで実施した。また、より下流の阿武隈橋(岩沼市)でも2011年12月7日から観測を開始した。採取した河川水試料は、定量濾紙(東洋濾紙 No.5A)及びメンブレンフィルター(0.45µm)を用いて濾過後、濾液からリンモリブデン酸アンモニウム沈殿法によりCsを分離し、金沢大学低レベル放射能実験施設、あるいは尾小屋地下実験施設の極低バックグランドGe半導体検出器を用いたγ線測定により河川水中の溶存態¹³⁴Cs、¹³⁷Csの放射能濃度を測定した。フィルター及び連続遠心法により回収した懸濁粒子の¹³⁴Cs、¹³⁷Csの放射能濃度を測定し、粒子態放射性セシウムの割合を見積もった。各調査時に採取した試料の放射能濃度は、それぞれの採取日に壊変補正した。要旨では壊変の影響が小さい¹³⁷Cs放射能濃度を用いた。

【結果と議論】時系列による河川水中の¹³⁴Cs、¹³⁷Cs 放射能濃度の変動傾向を明らかに するため、福島原発事故後の2011年5月から2014年12月までの観測データを解析し た。その結果、¹³⁷Cs 放射能濃度は、2011年5月には0.68 Bq/L、2014年12月には0.017 Bq/L と、平水時に時間の経過とともに指数関数的に減少する傾向を示した。この結果 は、福島原発事故後、時間経過とともに河川流域から河川へ供給される放射性セシウ ムの供給量が減少していることを示唆している。

一方、降雨時にはパルス的に放射能濃度が急激に増加していた。2012年6月20日未 明に日本列島を縦断した台風4号は、福島県内で70~90mmの降雨量を記録した。台 風通過後の河川調査時に採取した河川水は6月20日に3.58 Bq/L、6月21日でも平水 時に比べて高い0.59 Bq/Lの放射能濃度であった。また、2012年3月5日に福島県中 通りで28.0~49.0mmの降雨が観測された後の3月7日の¹³⁷Cs全放射能濃度は0.55 Bq/L、2012年5月3日から4日に40.5~119.5mmの降雨が発生した翌日の5月5日に は0.36 Bq/Lの放射能濃度を計測し、2012年8月と11月の観測値に比べて約2~3倍 高い値であった。降雨時には粒子態放射性セシウムの割合が90%以上を占めることか ら、放射性セシウムは粒子態の移行性が卓越していることが考えられる。

Study on transport behavior of radiocesium in the lower Abukuma River after the Fukushima Dai-ichi Nuclear Power Plant accident

NAGAO, S., SHIMAMURA, A., TADOU, S., UEMURA, H., KANAMORI, M., MIYATA, Y., OCHIAI, S., KIRISHIMA, A.

1A18河川浮遊砂の放射性セシウム捕捉ポテンシャル (RIP) と陽イオン
交換容量・比表面積・有機物濃度・鉱物組成などの因子との関係

(東大院理¹、筑波大アイソトープ²、東大理³) 〇高橋嘉夫¹、栗原雄一¹、

ファンチャオフイ¹、谷口圭輔²、三浦輝³、恩田裕一²

1. 背景: 固液系でのあるイオンの固相への吸着のしやすさは、固液分配係数(K_d)や放射 性セシウム捕捉ポテンシャル(RIP)で表現される。そしてこの K_d や RIP は、固相の理化学 特性、例えば陽イオン交換容量、比表面積、鉱物組成、有機物含量に大きな影響を受ける。 これらの因子の影響を解明することは、懸濁粒子への放射性セシウムの吸着特性の系統的な 理解に寄与するだけでなく、 K_d や RIP の地域差を解釈する上でも有効である。そこで本研究 では、福島・宮城地域の阿武隈川及び浜通りの河川 30 地点で採取された浮遊砂や周辺土壌に ついて、これら因子と RIP の経験的な関係を多重回帰分析により求め、各因子が RIP や Kd にどのような影響を与えるかを明確にすることを目的とした。

2. 方法: 福島・宮城地域の河川 31 地点の浮遊砂試料、川俣町山木屋地区の土地利用別の土 壌試料(62 試料)などを分析試料として用い、以下の実験・解析を行った。固相に対するセ シウムの吸着分配係数 K_dを¹³⁷Csトレーサー用いて測定した。RIP(Radiocesium interception potential)値は、カルシウムマスク法(Wauters et al., 1996)で求めた。陽イオン交換容量(CEC)、

比表面積、有機物含量(OC)は、それぞれ Schofield、レーザー光散乱法、CHN 分析装置に より求めた。鉱物組成は、粉末 X 線回折(XRD)パターンに現れる雲母と石英のピーク比(M/Q 比)を用いて考慮した。各説明変数の間に多重共線性(=説明変数間の相関が高く、重回帰 解析の結果に悪影響が出る状態)がないことを、VIF を算出することにより確認した後、強 制投入法により多重回帰式を得た。統計解析には、R(ver.3.0.2)を用いた。

3. 結果と考察: RIP 値と K_d、CEC、OM、M/Q 比、比表面積との比較を行った。このうち K_dは RIP とよく相関していた。K_d値はセシウム濃度に依存して変化するが、低濃度の場合に は FES サイトに対する吸着が支配的となるので、低濃度領域での K_dは RIP とよく相関する ことが期待される。陸水中のセシウム濃度は低濃度なので、これ以降(K_dではなく) RIP を 用いてセシウムの吸着の大小を議論する。RIP は CEC に対して見かけ上負の相関があるよう に見えるが、CEC、OM、M/Q 比、比表面積の 4 つのパラメータを考慮した重回帰分析を行う ことにより、RIP は CEC に対して正の相関を持つことが分かった。同様に OM に対して RIP は負の相関をみせることが過去の研究から期待されるが、見かけ上明確な相関はみえなかっ た。これも CEC と同様に、CEC、OM、M/Q 比、比表面積の 4 つのパラメータを考慮した重 回帰分析を行うことにより、RIP は CM に対して負の相関を持つことが分かった。試料の比 表面積に対しては、RIP は正の相関をみせることが期待されるが、一部相関からはずれる点 が存在した。これらは雲母の割合が低い試料であり、鉱物組成を補正した解析を行う必要が ある。XRD 分析から、M/Q 比の増加に対して RIP は増加する傾向を示した。これは雲母系鉱 物に対してセシウムが特異的に吸着することを反映している。

以上のことから、土壌の母岩や土壌タイプによる鉱物生成の違い、有機物濃度、CEC、比 表面積(粒径)に着目し、多重回帰分析を行うことで、RIPの違いを系統的に理解できるこ とが分かった。このことは、各地域の地質や土壌の違いから RIP の差違を解釈できることを 意味し、これまで報告されている福島の各地域の RIP の差を解釈する上でも有用である。

Relationship between radiocesium interception potential (RIP) and various factors such as cation exchange capacity, specific surface area, organic carbon content, and mineral composition for suspended sediment in river water.

TAKAHASHI, Y., KURIHARA, Y., FAN, Q., TANIGUCHI, K., MIURA, H., ONDA, Y.

1B01 フェルミウム(Fm, Z=100)およびメンデレビウム(Md, Z=101)の 第一イオン化エネルギー測定

(原子力機構¹, 茨城大院理工², 徳島大院医³, 理研⁴, 新潟大院自然⁵, 大阪大学院理⁶, CERN⁷, マインツ大⁸) ○佐藤哲也¹, 浅井雅人¹, 金谷佑 亮^{1,2}, 塚田和明¹, 豊嶋厚史¹, 武田晋作³, 水飼秋菜^{1,2}, 永目諭一郎¹,市川 進一⁴, 牧井宏之¹, 長明彦¹, 阪間稔³, 大江一弘⁵, 佐藤大輔⁵,重河優大⁶, Thierry Stora⁷, Christoph E. Düllmann⁸, Matthias Schädel¹, Jens V. Kratz⁸

原子番号が 100 を超える元素では、加速器を用いた重イオン核反応で合成されるご くわずかな短寿命同位体しか取り扱うことができないため、その化学的性質はほとん ど知られていない。その一方で、このような重い元素の領域では、中心電荷の増大の ために相対論効果の影響が顕著となり、最外殻電子軌道まで大きく影響を受ける場合 がある。実験的に第一イオン化エネルギー(IP)を決定することにより、最外殻電子軌道 の安定性に関する情報が得られる。われわれは、重い元素に適用可能な IP 決定法とし て、表面電離過程におけるイオン化効率の IP 依存性を応用した手法を開発し、ローレ ンシウム(Lr, Z = 103)の IP 測定に成功した[1]。今回、本手法を用いて、100 番元素 Fm および 101 番元素 Md の IP を決定したので報告する。

実験は原子力機構タンデム加速器実験施設で行った。本実験系におけるイオン化効率の IP 依存性を調べるため、タンデム加速器からの ¹¹B ビームによる重イオン核反応 で生成した ⁸⁰Rb, ¹⁵⁷Er, ¹⁶²Tm, ¹⁶⁸Lu, ^{142,143}Eu, ^{143m}Sm, ¹⁴⁸Tb, ^{153,154}Ho, ¹⁶⁵Yb および ⁴⁹Cr につ いて、各同位体の表面電離過程におけるイオン化効率を測定した。核反応により生成 した核反応生成物は、He/CdI₂ガスジェット搬送法により、速やかにオンライン同位体 分離器(JAEA-ISOL)に装着された表面電離型イオン源へと搬送される。イオン源内で表 面電離された核反応生成物は、イオンビームとして引き出され、質量分離される。表 面電離にかかわる表面にはタンタルを用いた。質量分離により選別した目的の同位体 イオンビームを ISOL 末端で捕集し、放射線測定によりイオン収量を決定する。イオン 化効率算出のため、ガスジェット搬送された核反応生成物の直接捕集・測定も合わせ て行った。²⁴³Am(¹¹B, 5n)反応で生成する ²⁴⁹Fm($T_{1/2}$ = 2.6 分)ならびに ²⁴³Am(¹²C, 4n)反応 による ²⁵¹Md($T_{1/2}$ = 4.27 分)についても同様にイオン化効率を測定した。

これらの測定の結果、イオン源温度 2800K において、約 5.5 ~7 eV の範囲で IP 決定 に適用可能な IP-イオン化効率相関曲線を得ることができた。²⁴⁹Fm および ²⁵¹Md のイ オン化効率はイオン源温度 2800K でそれぞれ 1.2%だった。得られたイオン化効率に対 して相関曲線を適用することで、Fm および Md の IP を求めることができた。

発表では、本研究で得られた値と、軽いアクチノイドからの類推によって得られた 推定値とを比較する。

[1] T. K. Sato, et al., Nature, 520, 209 (2015).

Measurement of the first ionization energies of fermium (Fm, Z = 100) and mendelevium (Md, Z = 101)

SATO, T. K., ASAI, M., KANEYA, Y., TSUKADA, K., TOYOSHIMA, A., TAKEDA, S., MITSUKAI, A., NAGAME, Y., ICHIKAWA, S., MAKII, H., OSA, A., SAKAMA, M., Ooe, K., SATO, D., SHIGEMATSU, Y., STORA, T., DÜLLMANN, Ch. E., SCHÄDEL, M., KRATZ, J. V.

表面電離イオン化における元素の吸着挙動

1B02 ⁻¹⁰³ 番元素ローレンシウム(Lr)の吸着エンタルピー測定を目 指して--

> (茨城大院理工¹、原子力機構²、新潟大院自然³、広島大院理⁴、PSI⁵)
> ○金谷佑亮^{1,2}、佐藤哲也²、浅井雅人²、塚田和明²、豊嶋厚史²、永目 諭一郎^{1,2}、大江一弘³、宮下直⁴、長明彦²、Robert Eichler⁵

103 番元素ローレンシウム(Lr)はアクチノイド系列末端に位置する元素であり、短寿 命・低生成量という特徴からその化学的性質はほとんど知られていない。我々のグル ープは、これまでに高温の金属表面で起こる表面電離過程を応用して、Lrの第一イオ ン化エネルギーを決定し、Lr原子の電子配置が、周期表から予想される[Rn]5f¹⁴7s²6d ではなく[Rn]5f¹⁴7s²7p_{1/2}となることを示唆する結果を得た[1]。半経験的予測に基づいた 計算によると、Lrの揮発性は p 軌道に電子をもつことにより、同族元素ルテチウム (Lu)[Xe]4f¹⁴6s²5dと比較して高くなることが予想されている[2]。そこで Lrの揮発性に ついて、金属表面に対する吸着挙動(吸着エンタルピー)という観点から着目した。 本研究では、様々な吸着エンタルピーを持つ短寿命希土類同位体ならびに Lrについて、 金属表面への吸着挙動を調べ、Lrの吸着エンタルピーの推定を目指した。

実験は原子力機構タンデム加速器に設置された ISOL(オンライン同位体分離器)を用 いて行った。タンデム加速器からの¹¹B⁴⁺ビームを用いた重イオン核反応により¹⁴³Sm、 ^{142m,143}Eu、^{148m}Tb、^{153,1 54}Ho、¹⁵⁷Er、¹⁶²Tm、¹⁶⁵Yb、¹⁶⁸Lu及び⁸⁰Rbを合成した。合成し た各同位体を He/CdI₂ ガスジェット搬送法によって、ISOL に装着した表面電離イオン 源へと迅速に搬送し、イオン化した。イオン化した各同位体を質量分離後、捕集、放

射線測定によりイオン量を決定した。これ を各同位体の生成量と比較し、それぞれの イオン化効率を得た。イオン源温度 2850 ~ 2350 K の範囲で測定を行い、得られたイオ ン化効率について、イオン源温度より予想 される計算値[1]との比較を行った。その結 果、特に吸着エンタルピーの大きな Lu や Tb では、イオン源温度の低下に伴って、イ オン化効率が計算値に比べて小さくなる傾 向が見られた。Lr についても同様の実験を 行ったところ、実験値と計算値との間に明 確な差は観測できなかったことから、Lr は 少なくとも Lu に比べ揮発性が高いことが 示唆された。



図 Eu,Er,Tb,Lu 及び Lr のイオン源温度に対 するイオン化効率の比。() 内の数字は Ta 表 面に対する各元素の吸着エンタルピー [kJ/mol]。

[1] T. K. Sato et al., Nature, **520**, 209 (2015).

[2] B. Eichler *et al.*, Inorg. Chim. Acta, **146**, 261 (1988).

Adsorption Behavior of Elements in Surface Ionization

: Towards Measurement of Adsorption Enthalpy of Lawrencium (Lr)

KANEYA, Y., SATO, K, T., ASAI, M., TSUKADA, K., TOYOSHIMA, A., NAGAME, Y., OOE, K., MIYASHITA, S., OSA, A., EICHLER, R.,

1B03 235mU の壊変過程の解明を目指した低エネルギー内部転換電子分 光測定

(阪大院理¹)○重河優大¹、笠松良祟¹、安田勇輝¹、篠原厚¹

【緒言】内部転換のような原子核と軌道殻電子の相互作用を伴う核壊変過程では、軌 道殻電子の状態に依存して核壊変の確率(壊変定数)が変化することが期待される。 ^{235m}U は内部転換のみによって脱励起する核種であり、76.8 eV という非常に小さい励 起エネルギーを持つため、化学状態の変化に伴って最大 5 %程度の壊変定数の変化が 観測された[1]。過去にいくつかの化学状態に対して壊変定数の測定が行われたが、系 統的な理解には至っていない。本研究は、^{235m}U の内部転換電子のエネルギースペクト ルを測定し、様々な化学状態について電子スペクトルと壊変定数の相関を調べること で、^{235m}U の脱励起過程を詳細に調べることを目標とする。今回は、低エネルギー内部 転換電子分光器を製作し、⁵¹Cr, ⁴⁸V のオージェ電子を測定することで分光器のテストを 行った。また、²³⁹Pu 線源を作製し、実際に反跳核捕集装置[2]を用いて²³⁹Pu 線源から ^{235m}U を捕集して、^{235m}U の壊変定数と電子スペクトルの測定を試みた。

【実験】 Fig. 1 に示す低エネルギー内部転換電子分光器を製作した。^{235m}U 試料と検 出器(MCP)の間に設置されたメッシュに負電圧を印加することで、負電圧以上の運 動エネルギーを持った電子のみが検出器に到達し、負電圧を掃引することでエネルギ ースペクトルを測定することができる。続いて、大阪大学核物理研究センターにおい て⁵¹V (*p*, *n*)⁵¹Cr, ⁴⁸Ti (*p*, *n*)⁴⁸V 反応で EC 壊変核種 ⁵¹Cr, ⁴⁸V を製造し、それぞれの核種 を精製して電着線源を作製した。電子分光器によってそれぞれの核種のオージェ電子 (⁵¹Cr: 472 eV, ⁴⁸V: 418 eV)のエネルギースペクトルを測定した。また、²³⁹Pu を精製 し、電着線源(10.5±0.2 µgcm⁻²)と沈殿線源(28.8±0.4 µgcm⁻²)を作製した。反跳核捕 集装置を用いて窒素 1 気圧中または真空中で²³⁹Pu から^{235m}U を銅板に捕集し、電子分 光器を用いて^{235m}U の壊変定数と電子スペクトルの測定を試みた。

【結果】 ⁵¹Cr の電子スペクトルを測定すると、電子の計数率は負電圧の増加と共に なだらかに減少し、460 V から 480 V にかけて急激に減少した。472 eV のオージェ電 子を 20 eV 程度の分解能で測定できることが分かった。また、電子を約 10%の高効率 で測定できることが確認された。銅板に窒素 1 気圧中で捕集した場合の^{235m}U の壊変定

数は 25.2±0.2 min であり、文献値[3]に 近い値を示した。また、^{235m}Uの電子ス ペクトルを測定すると、負電圧の増加 に従って計数率が減少したものの、内 部転換電子由来のピークを同定するに は計数率が不十分であった。今後は真 空排気時間の短縮や²³⁹Pu 線源の拡大 によって計数率を増やす予定である。 [1] M. N. Mevergnies and P. D. Marmol,





Phys. Lett. 49B(5), 428 (1974).

[2] 重河優大他, 第58回放射化学討論会 P10 (2014).

[3] M. N. Mevergnies, Phys. Lett. 26B(10), 615 (1968).

Spectroscopy of low-energy conversion electrons to investigate the deexcitation process of ^{235m}U SHIGEKAWA, Y., KASAMATSU, Y., YASUDA, Y., SHINOHARA, A.

1B04 低エネルギー励起核^{229m}Thの脱励起過程における真空紫外光測定 (阪大院理¹、京大炉²、東北大金研・大洗³)〇安田勇輝¹、笠松良崇¹、 車河優大¹、髙宮幸一²、大槻勤²、三頭聰明³、篠原厚¹

【緒言】^{229m}Thという核異性体は 7.8±0.5 eV という非常に低い励起エネルギーを持 ち[1]、この値は波長 160 nm の真空紫外光に相当する。^{229m}Th の脱励起過程として は内部転換や光子(γ線)放出が考えられるが、脱励起時に外殻軌道電子と相互作用し、 化学状態によって壊変機構(半減期)が変化する可能性が指摘されている。しかし、 この^{229m}Thの励起エネルギーの値は、高い励起状態から^{229m}Th及び基底状態の^{229g}Th への遷移のエネルギー値の差によって間接的に求められた値であり、この核異性体 からの脱励起過程を直接観測する事自体も非常に難しい。過去に半減期が約 6 hの ^{229m}Th からの光子放出が報告されているが[2]、この光子が娘核種からの放射線によ る Cherenkov 光である可能性も指摘されている。本研究では光子測定によって^{229m}Th の脱励起過程を直接観測し、その化学状態依存性を観測することを目的とする。今 回は放射化学的技法を用いて、異なる化学状態の^{229m}Th 試料を調製し、これまでに 培ってきた低バックグラウンド光子測定の技術を用いて光子測定を行った。

【実験・結果】陰イオン交換により親核種である²³³Uから^{229m}Thを化学分離した。 ²³³Uを樹脂に着点し、9M塩酸を通して²³³Uの娘核種を何度か洗い流した後、一定 時間(約2hまたは13h)静置した。成長した^{229m}Thを分離後サマリウム共沈法[3] によりフッ化物沈殿と水酸化物沈殿の2種類の沈殿試料を調製し、光電子増倍管を 用いて 4–10 eV(λ = 115-320 nm)の範囲で光子測定を行った。

成長時間を2hとした試料では、バックグラウンドに対して有意な光子放出は観 測されなかった。一方、成長時間を13hとした試料では、1~3h程度の半減期に相 当する光子放出の減衰が観測された。しかし、この減衰成分がBiやPbといった娘 核種によって引き起こされた可能性を考慮し、^{229m}Thを²³³Uから分離後、再精製を してから光子測定を行った。これらの試料からは有意な光子放出が観測されなかっ たため、観測された光子放出の減衰は娘核種由来のものであると考えられる。結論 として、過去の光子観測実験[2]の100倍以上の量の²³³Uを用いたが、今回用いた2 種類の化学状態の試料からは^{229m}Th 由来の光子放出は観測されなかった。

また、過去に報告された^{229m}Thからの光子放出を確認するため、その実験と同様の^{229m}Th試料を調製するために反跳核捕集装置(CARP)[4]を作成した。この装置を用いて、²³³U電着試料から MgF₂ガラス皿中に反跳捕集した^{229m}Th 試料に対しても光子測定を試みたので、発表ではその結果も合わせて報告する。

[1] B. R. Beck et al, LLNL-PROC-415170 (2009).

[2] X. Zhao et al., Phys. Rev. Lett. 109, 160801 (2012).

[3] H. Kikunaga et al, Appl. Radiat. Isot. 67, 539 (2009).

[4] 重河優大他、第 58 回放射化学討論会、P10 (2014).

Search for the vacuum ultraviolet photons emitted from ^{229m}Th samples YASUDA, Y., KASAMATSU, Y., SHIGEKAWA, Y., TAKAMIYA, K., OHTSUKI, T., MITSUGASHIRA, T., SHINOHARA, A.

1B05 ドブニウム(Db)フッ化物錯体の同定に向けた HF/HNO₃ 水溶液中 における Nb, Ta の陰イオン交換実験

 (原子力機構¹、茨城大院理工²、新潟大院自然³、理研仁科セ⁴)
 ○豊嶋厚史¹、水飼秋菜^{1,2}、村上昌史³、佐藤大輔³、本山李沙³、 大江一弘³、小森有希子⁴、羽場宏光⁴、浅井雅人¹、塚田和明¹、 佐藤哲也¹、金谷佑亮^{1,2}、永目諭一郎¹

【緒言】これまで我々はドブニウム(Db)フッ化物の陰イオン交換挙動を調べ、14 M HF 水溶液中では同族元素である Nb、Ta よりも吸着率が低いこと、0.03 M HF/0.1 M HNO₃ 水溶液中では Nb に類似した挙動を示すことを明らかにした[1, 2]。しかしながら、5 族 元素、特に Nb は HF 濃度や酸性度によってフッ化物錯体やオキシフッ化物錯体など異 なる錯体を形成するため[3,4]、単純に吸着率の値から Db フッ化物錯体の性質を推論す るのは難しい。そこで我々は、まず Nb のオキシフッ化物錯体([NbOF₃]²)からフッ化物 錯体([NbF₆]⁻、[NbF₇]²⁻)への形成反応[3,4]に着目した。Db に対して同様の反応が観測さ れれば、Db オキシフッ化物錯体の形成が推定できる。本研究では、モデル実験として Nb と Ta の陰イオン交換実験を行い、特に Nb の錯形成について検証したので報告する。 【実験】原子力機構タンデム加速器と理研 AVF サイクロトロンにおいて、それぞれ natZr(p, xn)反応と natHf(p, xn)反応によって ^{95g}Nb と ¹⁷⁹Ta を生成した。イオン交換法によ り無担体トレーサーを調製した。トレーサーを含む 1.0-24 M HF/2.0 M HNO₃ 水溶液 3 mL と陰イオン交換樹脂(三菱化学 MCI GEL CA08Y)約 50 mg を一定時間振とうした 後、30 秒間遠心分離し、水溶液を 1 mL 分取した。これらの試料に含まれる ^{95g}Nb のγ 線ならびに ¹⁷⁹Ta 起源の X 線を測定し、分配係数(Kd 値)を導出した。

【結果と考察】調べた HF 濃度範囲において、Nb の K_d 値は 3 M HF までほぼ一定で、6 M 以上で急激な増加を示した。一方、Ta の K_d 値は HF 濃度の増加に対して単調減少を示した。これらの K_d 値の変化は文献[3,4]や我々が以前行った HF 水溶液系における EXAFS 測定の結果と定性的に一致しており、Nb は 6 M 以上の HF でオキシフッ化物錯体からフッ化物錯体を形成し、Ta はフッ化物錯体として存在していると考えられる。また、HF 濃度の変化に対して、オキシフッ化物錯体[NbOF₅]²⁻の K_d 値は変化しない一方、フッ化物錯体[TaF₆]や[TaF₇]²⁻の K_d 値は単調減少を示しており、化学種に対する K_d 値変化の付加的な情報が得られた。結論として、本実験条件ではオキシフッ化物からフッ化物錯体への形成が観測でき、また異なる化学種に対して K_d 値の HF 濃度依存性が異なることから、Db の K_d 値の変化を調べる事によりその化学種の情報が得られると期待される。討論会では、自動迅速イオン交換分離装置を用いた Nb と Ta の陰イオン交換クロマトグラフ挙動についても報告する。

【参考文献】

[1] K. Tsukada et al., Radiochim. Acta 97, 83 (2009).

[2] Y. Kasamatsu et al., Chem. Lett. 38, 1084 (2009).

[3] O. L. Keller, Jr., Inorg. Chem. 2, 783 (1963).

[4] D. V. Tsikaeva et al. Rus. J. General Chem. 57, 866 (1987).

Ion-exchange experiments of Nb and Ta in $\mathrm{HF}/\mathrm{HNO}_3$ solution for identification of fluoride species of Db

TOYOSHIMA, A., MITSUKAI, A., MURAKAMI, M., SATO, D., MOTOYAMA, R., KOMORI, Y., HABA, H., ASAI, M., TSUKADA, K., SATO, T. K., KANEYA, Y., NAGAME, Y.

ラザホージウムの陰イオン塩化物錯体の抽出における分配係数の 1B06 決定

(阪大院理¹、理研仁科セ²、新潟大理³、阪大 RI セ⁴)○横北卓也^{1,*}、
 笠松良崇¹、重河優大¹、安田勇輝¹、中村宏平¹、木野愛子¹、
 豊村恵悟¹、高橋成人¹、羽場宏光²、小森有希子²、村上昌史³、吉村崇⁴、
 篠原厚¹
 (現 日立 GE^{*})

【緒言】本研究グループは 104 番元素ラザホージウム (Rf) の抽出挙動の時間依存性を 調べることにより化学平衡到達を観測し、その分配係数 (K_d) を取得することを目的に 研究を進めている。これまで、加速器オンラインで固液抽出における振とう時間を変 化できるバッチ型固液抽出装置 (AMBER)の開発¹と Rfの基礎研究として同族元素の Zr と Hf、擬似同族元素 Th を用いた Aliquat 336/HCl 系の固液抽出を行い、Rf 実験の実 験条件を検討してきた^{2,3}。今回、理研 AVF サイクロトロンを用いて²⁶¹Rf を製造し He/KCl ガスジェット搬送システム、AMBER、自動α線計測装置⁴を用いて Rf の Aliquat 336/HCl 系の固液抽出を行った。

【実験・結果】 Figure 1 に実験の概念図を示す。²⁶¹Rf と¹⁶⁹Hf を²⁴⁸Cm(¹⁸O,5*n*) と ^{nat}Gd(¹⁸O,*xn*)反応によって製造しながら、継続的にガスジェットにより化学実験室に搬 送し、AMBER の溶液化部 (ASO) に捕集した。一定時間捕集後、0.25 mL の 7.9 M ま

たは 9.0 M HCl でこれらを溶液化し、 1.11-1.62 mg の 28 wt% Aliquat 336 樹脂を 含む AMBER の化学反応容器に送液した。 送液後、一定時間 (10、30、60 s) 振とう し、その後、空圧により溶液のみを溶出 させ固液分離を行い、Ta 皿に溶液を捕集 した。捕集した溶液は自動α線計測装置の 高温 He ガスとハロゲンランプにより蒸 発乾固させ、乾固後、Si 検出器でα線測 定を行った。溶液の標準放射能を調べる ために樹脂を使用せずに同様の操作を行 う比較実験も行った。



Rfの抽出挙動の時間依存性を調べ、Rf

Figure 1. Schematic of Rf experiment.

の抽出反応の化学平衡到達を観測することに成功した。本抽出系では同族元素と同様 にRfも迅速に平衡到達することがわかった。また、得られたRfのKd値は同族元素の ZrとHf、擬似同族元素のThに比べて大きいことがわかった。

(1) Y. Kasamatsu et al., Radiochim. Acta 103, 513 (2015).

- (2) T. Yokokita et al., ICIE 2014, O17 (2014).
- (3) 横北卓也 他, 第 58 回放射化学討論会 P02 (2014).

(4) H. Haba et al., RIKEN Accel. Prog. Rep. 45, 204 (2012).

Determination of the distribution coefficients in the extraction of anionic chloride complexes of rutherfordium

YOKOKITA, T., KASAMATSU, Y., SHIGEKAWA, Y., YASUDA, Y., NAKAMURA, K., KINO, A., TOYOMURA, K., TAKAHASHI, N., HABA, H., KOMORI, Y., MURAKAMI, M., YOSHIMURA, T., SHINOHARA, A.

1B07 超重元素の溶液化学研究に向けた GARIS ガスジェット直結型フ ロー溶媒抽出装置の開発

(理研仁科セ¹,新潟大院自然²,原子力機構³,筑波大数理⁴,東北大電子光セ⁵,オスロ 大⁶)○小森有希子¹,羽場宏光¹,大江一弘²,豊嶋厚史³,水飼秋菜³,村上昌史²,佐藤 大輔²,本山李沙²,矢納慎也¹,渡邉慶子¹,坂口綾⁴,菊永英寿⁵,Jon Petter Omtvedt⁶

【緒言】本研究グループでは 106 番元素 Sg ならびに 107 番元素 Bh の溶液化学研究を目 指し,理研 GARIS ガスジェットシステム[1]に結合した迅速溶媒抽出装置の開発に取り 組んでいる.本装置は,連続溶液化装置(MDG),フロー溶媒抽出器(FSE),液体シ ンチレーション検出器から成る(Fig. 1).今回,ガスジェット搬送した核反応生成物 を 1 mL/min 程度の低流速で連続的かつ高効率に溶液化するため,大江ら[2]が開発した MDG を改良し,その性能評価を行った.さらに,文献[3]を参考にしてテフロンキャピ ラリーと相分離器から成る FSE を製作し,Bh の同族元素である Tc と Re の放射性トレ ーサーを用いて,硝酸-トリオクチルアミン(TOA)/トルエン系における溶媒抽出挙動 を調べた.

【実験】理研 AVF サイク ロトロンを用いて ^{nat}Zr(*d*, *xn*)および ^{nat}Hf(*d*,*xn*)反応 によりそれぞれ製造した ^{90m,g}Nb (m: *T*_{1/2} = 18.8 s; g: *T*_{1/2} = 14.6 h), ^{178a}Ta (*T*_{1/2} = 2.36 h)を He/KCl ガスジ ェット法で MDG に搬送 し, 1 M HF を用いて溶液



Fig. 1. Layout of the flow solvent extraction apparatus coupled to the GARIS gas-jet system at RIKEN.

化した. 溶出液について Ge 検出器を用いた γ 線スペクトロメトリーを行い, 溶液化効率を求めた. FSE の性能試験では, 水相に ^{95m}Tc ($T_{1/2} = 61$ d) と ¹⁸³Re ($T_{1/2} = 70$ d) を 含む 0.1, 1 M HNO₃, 有機相に 0.005–0.1 M TOA/トルエンを用いて, 各相を 1 mL/min の流速でテフロンキャピラリー (内径 0.50 mm; 長さ 5–100 cm) に混合送液した後, テフロン膜 (ADVANTEC T100A013A; T300A013A) を装着した相分離器を用いて両相 を分離した. 両相の γ 線スペクトロメトリーから ^{95m}Tc と ¹⁸³Re の抽出分配比を求めた. 【結果と考察】He 流量: 1.5 L/min, 1 M HF 流速: 1 mL/min の条件で, ^{90g}Nb と ^{178a}Ta の MDG による溶液化効率は 80%を超える高い値を示した. しかしながら, 短寿命の ^{90m}Nb の溶液化効率は 50%程度であり, 溶解に十数秒を要していることが示唆された. 一方, ^{95m}Tc と ¹⁸³Re の FSE 抽出では, 40 cm のテフロンキャピラリーで抽出平衡に到達し, 得られた分配比はバッチ的手法で得られた値に良く一致した.

[1] H. Haba et al., Chem. Lett. 38, 426 (2009).

[2] K. Ooe et al., J. Radioanal. Nucl. Chem. 103, 1317 (2015).

[3] 川久保進, 山根兵, J. Flow Injection Anal. 21, 11 (2004).

Development of a flow solvent extraction apparatus coupled to the GARIS gas-jet system for aqueous chemistry of superheavy elements

KOMORI, Y., HABA, H., OOE, K., TOYOSHIMA, A., MITSUKAI, A., MURAKAMI, M., SATO, D., MOTOYAMA, R., YANOU, S., WATANABE, K., SAKAGUCHI, A., KIKUNAGA, H., OMTVEDT, J. P.

1B08 TTA 逆相クロマトグラフィー測定による超重元素 Rf の陽イオン フッ化物錯形成の F⁻ 濃度依存性 (金沢大院自然¹、理研仁科セ²、原子力機構³、新潟大院自然⁴、東北大

電子光セ⁵、茨城大院理工⁶、金沢大理工⁷)〇福田芳樹¹、北山雄太¹、 羽場宏光²、豊嶋厚史³、塚田和明³、小森有希子²、村上昌史^{2,4}、 菊永英寿⁵、M. H. Huang²、大江一弘⁴、水飼秋菜^{3,6}、上野慎吾¹、 谷口拓海¹、林和憲¹、谷津由香里¹、千代西尾伊織⁷、村上拳冬⁷、 大江崇太⁷、森谷紘基⁷、横山明彦⁷

【緒言】これまで、超重元素ラザホージウム(Rf)の陽イオンフッ化物錯体に関する研究 は陽イオン交換法を用いて行われてきたが、溶存化学種の同定には至っていない。そこで 我々は、酸性キレート抽出剤 TTA が特定の化学種に高い選択性を持つ事に着目し、 TTA-octanol (50wt%)溶液を保持樹脂 CHP20/P20 に 1:1 の重量比で保持させた TTA 樹脂を 新たに開発した。本研究では、この TTA 樹脂を用いた逆相クロマトグラフィーにより、 HF/HNO₃溶液中での Rf の溶存化学種の同定ならびにその陽イオンフッ化物錯体の性質を 明らかにすることを目指している。今回、HF/0.01 M HNO₃溶液における Rf と同族元素 Zr, Hf の TTA 樹脂への吸着率(%ads)を調べたので報告する。

【実験】理化学研究所の K70AVF サイクロトロンを用いて、²⁴⁸Cm(¹⁸O, 5*n*)²⁶¹Rf, ^{nat}Y(d, xn)^{89m}Zr, ^{nat}Gd(¹⁸O, xn)⁸⁵Zr, ^{nat}Lu(d, xn)¹⁷⁵Hf, ^{nat}Gd(¹⁸O, xn)¹⁶⁹Hf 反応によって、実験に 必要な短寿命核種を生成した。反応生成物を KCl/He ガスジェット法により迅速に実験室 に輸送し、迅速化学分離装置に捕集した。捕集した反応生成物を各濃度の HF/0.01 M HNO₃ 溶液(第一溶離液)により溶液化し、TTA 樹脂が充填されたマイクロカラム(1.6 mm $\phi \times 7$ mm)に流速 0.1 mL/min で導入した。第一溶離液を 125 μ L 捕集後、0.1 M HF/0.1 M HNO₃ 溶液(第二溶離液)を 200 μ L 導入し、すべての吸着イオンをカラムから溶出させた。Zr, Hf の実験では、それぞれの溶出液に対して Ge 半導体検出器を用いて α 線測定を行った。 第二溶離液の放射能に対する第一,第二溶離液の合計放射能の比から吸着率(%ads)を求 めた。

【結果】Rfを用いた 1001 回の溶離実験の結果、8.00-8.40 MeV の範囲に²⁶¹Rf とその娘核 ²⁵⁷No のαイベントが 160 カウント観測された。その内、²⁶¹Rf 及び ²⁵⁷No のα線の同時計数

事象は 21 イベント観測された。 溶離実験から得られた Rf 及び Zr, Hf の吸着率のフッ化物イオ ン濃度($[F^-]_{eq}$)依存性を図 1 に 示す。Zr, Hf の吸着率がいずれ も $[F^-]_{eq} > 4.0 \times 10^{-5}$ M で減少を 示しているのに対し、Rf の吸着 率は $[F^-]_{eq} < 5.0 \times 10^{-4}$ M では約 60%と一定で、 $[F^-]_{eq} = 9.0 \times 10^{-4}$ M で減少を示している。このこ とから、 $[F^-]_{eq} > 4.0 \times 10^{-5}$ M に おいて、TTA 樹脂に吸着する Rf 陽イオンフッ化物錯体は Zr, Hf 錯体よりも安定に存在している ことが示唆される。





Dependence on F^- concentration of cationic fluoride complexation of super-heavy element rutherfordium by using TTA-reversed-phase chromatography

FUKUDA, Y., KITAYAMA, Y., HABÂ, H., TOYOSHIMA, A., TSUKADA, K., KOMORI, Y., MURAKAMI, M., KIKUNAGA, H., M. H. HUANG., OOE, K., MITSUKAI, A., UENO, S., TANIGUCHI, T., HAYASHI, K., YATSU, Y., CHIYONISHIO, I., MURAKAMI, K., OOE, S., MORIYA, K., YOKOYAMA, A.

1B09 硫酸-Aliquat336 系における Mo ならびに W の溶媒抽出挙動: 超重 元素 Sg の硫酸錯体形成に向けたモデル実験

(茨城大院理工¹、原子力機構²、新潟大院自然³、理研仁科セ⁴) ○水飼秋菜^{1,2}、豊嶋厚史²、金谷佑亮^{1,2}、大江一弘³、佐藤大輔³、 村上昌史³、小森有希子⁴、羽場宏光⁴、浅井雅人²、塚田和明²、 佐藤哲也²、永目諭一郎²

【緒言】硫酸錯体のような無機金属錯体においては、中心金属のイオン半径がその錯 形成に対して支配的となる。超重元素シーボーギウム(Sg)は同族元素 Mo, W よりもイ オン半径が大きいと理論的に予測されており、同族元素に比べて硫酸錯体を形成しに くいと考えられる。そのため、これを実験的に明らかにすることで、そのイオン半径 や相対論効果の影響を検証できると期待される。しかしながら、²⁶⁵Sgの半減期は10 秒 程度と非常に短く、また生成断面積も小さい。そのため実験に際しては、迅速な溶媒 抽出が可能な装置の開発が求められる。本研究では、Sg の硫酸錯体形成のモデル実験 として硫酸-Aliquat336 系における Mo と W の溶媒抽出挙動を調べたので報告する。

【実験】理研 AVF サイクロトロンにおいて^{nat}Zr(α , xn)^{93m}Mo 反応により^{93m}Mo ($T_{1/2} = 6.85$ h)を合成した。反応生成物を KCl/He ガスジェット法により化学室まで搬送し、Naflon[®] シートに捕集した。捕集した生成物を 0.1-8.6 M 硫酸 100 µL に溶解し、同じ水溶液を、 600 µL 加えたのち 0.2 M Aliquat336-トルエン溶液を 700 µL 加えて 3 分間振とうした。 遠心分離後、各相から 500 µL ずつ分取し、Ge 検出器を用いて γ 線を測定した。分配比 D は二相間の放射能比として定義した。また、¹⁸¹Ta(d, 2n)¹⁸¹W 反応によって ¹⁸¹W ($T_{1/2} =$ 121.8 d)を合成した。原子力機構において Ta 標的からイオン交換法を用いて化学分離 した後、^{93m}Mo と同様のバッチ抽出実験を行った。

【結果と考察】D 値の硫酸濃度依存性を Fig.1 に示す。Mo、Wともに硫酸濃度 0.1-3.0 M の範囲で D 値が緩やかに減少し、3.0 M 以上で急激に増加している。この増加は 3.0 M 以上での陰イオン硫酸錯体の形成を 示唆している。抽出化学種の情報を得るた め、D 値の Aliquat336 濃度依存性について 更に調べた。その結果、Mo,Wともに 5.0 M 以上で R₂·MO₂(SO₄)₂ (R = Aliquat336, M = Mo, W)として抽出されていることが分かっ た。この条件を Sg に適応することで、その 硫酸錯体形成を明らかにできると期待され る。討論会では、現在開発中の迅速溶媒抽 出装置を用いた実験の結果についても発表 する。



Fig.1. Variation of D values of Mo and W as a function of H_2SO_4 concentration ([H_2SO_4]).

Extraction behavior of Mo and W into toluene with Aliquat336 from H₂SO₄ solution as model experiments for Sg

MITSUKAI, A., TOYOSHIMA, A., KANEYA, Y., OOE, K., SATO, D., MURAKAMI, M., KOMORI, Y., HABA, H., ASAI, M., TSUKADA, K., SATO, T.K., NAGAME, Y.

1B10 炭素安定同位体比を利用した土壌から植物への炭素の移行割合推定

(放医研)〇田上恵子、内田滋夫、石井伸昌

【緒言】炭素-14(¹⁴C)はTRU廃棄物に含まれる物理学的半減期5700年の長半減期核種であり、安全評価上重要な核種である。地下に埋設処分された後、生活圏に移行する¹⁴Cの人への影響評価では、土壌-農作物を介した経口摂取が考えられている。しかし、土壌から農作物への移行はほとんど研究されておらず、過大評価されることが多い。本研究では、土壌中の炭素の植物への移行について適切なパラメータ値を求めるために、炭素安定同位体比に着目した。土壌中の炭素同位体比(δ¹³C)は大気よりも軽いため、土壌起源炭素が植物に利用される(経根もしくは大気放出された CO₂が光合成で同化される)のであれば、それに比例して軽い炭素同位体比の植物が生産されると推察されるためである。

【実験】農耕地土壌(水田 63 地点、芋畑 21 地点、葉菜畑 42 地点)と収穫期に採取した農作物(米、芋類、葉菜類)は 2002-2014 年に採取した。土壌と農作物はそれぞれ 粉砕し、土壌は 10-15 mg、農作物は 1-2 mg を分取し、IRMS (Delta V, Thermofisher Scientific)により 2 回測定を行った。得られた¹³C/¹²C は標準物質 VPDB の比に対する 千分偏差、すなわちδ¹³C (‰) で求めた。

【結果と考察】まず玄米と白米のδ¹³Cを比較したところ、明らかに玄米の値が低くなった。玄米に含まれる糠層には光合成産物が代謝されて作られた脂質が含まれるためと 考えられた。土壌との相関を検討する際、作物のδ¹³C変動要因となる代謝産物の影響 を減らす必要であることから、代謝産物の少ない白米を測定対象とした。芋類、葉菜 類では光合成産物を反映した部位はないが、脂質が少ないので、全体を試料とした。

測定の結果を図1に示す。土壌のδ¹³C は、以前にその場所に生育していた植物の種類(C3 または C4 植物)や有機肥料の影響を受けて大きく変動したと考えられる。-

方、3種類の農作物とも値の範囲は狭かった。 土壌のδ¹³C と植物間の相関については、白米 では低い相関が得られた(R=0.26, p<0.05) が、ジャガイモと葉菜類では相関は得られず、 全体として土壌のδ¹³C を反映していないこと がわかった。したがって、土壌有機物がほと んど植物に利用されていないことが示唆され たが、移行係数を求める必要がある。そこで C3 植物の炭素同位体分別を-19‰と仮定して 炭素係数を推定したところ、米で 0.1、芋類で 0.5、葉菜類で 0.8 (乾物重ベース)であった。



本研究の一部は,資源エネルギー庁放射性廃棄物共通技術開発調査等委託費の予算で 行われた。

Estimation of Carbon Transfer from Soil to Plant using Stable Isotope Ratio TAGAMI, K., UCHIDA, S., ISHII, N.

1B11 Effect of ashing temperature on accurate determination of plutonium in soil samples

(National Institute of Radiological Sciences¹, Nanjing University², Beijing University of Technology³, National Metrology Institute of Japan⁴) ○ Wang, Z.T.¹, Yang, G.S.¹, Zheng, J¹, Cao, L.G.^{1,2}, Yu, H.J.³, Zhu, Y.B.⁴, Tagami, K.¹, Uchida, S.¹

[Introduction] The global fallout plutonium in soil, introduced by nuclear detonations in the last century, has been extensively studied not only for the purpose of radiological assessments, but also in various studies where Pu is used as a geochemical tracer. Usually, in these applications, large number of soil samples are needed for Pu analysis. Generally, the HNO₃ leaching method uses concentrate HNO₃ (or 8 M HNO₃) to dissolve the Pu component in the soil samples after high temperature ashing, and that is followed by chemical separation. However, various ashing temperatures $(400 - 900^{\circ}C)$ have been used by different researchers. Different ashing temperatures may cause additional uncertainties for Pu analysis. In this study, an appropriate ashing temperature is proposed.

[Experiment] In present study, the IAEA reference soil samples, IAEA-soil-6 and IAEA-375, were used to evaluate the effect that different ashing temperatures (375 - 600°C) have on Pu analysis. After that a 1-3 g ashed sample, 20 mL of conc. HNO₃ and ²⁴²Pu (as a yield monitor) were transferred into a capped Teflon vessel and digested at 160°C for 4 h. After leaching, Pu in soil sample was separated from sample matrix using an AG 1X8 anion-exchange column. The obtained Pu fraction was further purified using an AG MP-1 M anion-exchange column with HBr for Pu elution. After removing any trace of HBr, the sample was finally dissolved in 4% HNO₃, in preparation for the sector field-ICP-MS (ELEMENT XR, Thermofisher scientific) analysis.

[Results and discussion] The ashing results showed that ${}^{239+240}$ Pu activity was lower than the certified value when the ashing temperature exceeded 450°C, and the ${}^{239+240}$ Pu activity continue to decrease as the ashing temperature raised. Approximately 40% Pu could not be leached out by concentrate HNO₃ after ashing for 4 h at 600°C. The Pu loss was attributed to the formation of refractory materials, which are insoluble in HNO₃ solution. This hypothesis was confirmed by the XRD analysis of ashed soil samples which revealed that plagioclase-like silicate materials were formed after high temperature ashing. To ensure the Pu release efficiency in HNO₃ leaching, we recommend 450°C as the ideal ashing temperature. This recommendation is also useful for analysis of other important artificial radionuclides (e.g. 137 Cs, 90 Sr, 241 Am) for which an ashing process is needed to decompose the organic content in soil samples.

This work has been partially supported by the Agency for Natural Resources and Energy, the Ministry of Economy, Trade and Industry (METI), Japan.

Effect of ashing temperature on accurate determination of plutonium in soil samples WANG, Z.T., YANG, G.S., ZHENG, J., CAO, L.G., YU, H.J., ZHU, Y.B., TAGAMI, K., UCHIDA, S.

1B12 Radiocesium accumulation and Pu isotopes source identification in sediments from Lake Inba, Japan after the Fukushima Daiichi Nuclear Power Plant accident

(Natl. Inst. Radiol. Sci¹., Nanjing Univ²., Toho Univ³.) \bigcirc Cao, L.^{1,2}, Ishii, N.¹, Zheng, J.¹, Tagami, K.¹, Uchida, S¹., Kagami, M.³

[Introduction] Large amounts of radiocesium (¹³⁴Cs and ¹³⁷Cs) were released into the environment due to the Fukushima Dai-ichi Nuclear Power Plant (FDNPP) accident. Lake Inba in Chiba Prefecture locates about 200 km away from the FDNPP and the lake could be contaminated by the accident. The lake is known as an extensively source of water for irrigation and waterworks in the surrounding area; however, temporal variation and fate of radiocesium in Lake Inba were still unknown. Therefore, whether the radiocesium is accumulated or being removed from the lake is required to be investigated. Additionally, more information on Pu isotopes in sediment samples from Lake Inba after the accident is highly required. In this study, we examined vertical distribution and fate of radiocesium and Pu in the lake, and ²⁴⁰Pu/²³⁹Pu atom ratios were measured to identify the possible Pu contamination from the FDNPP accident as well as the Pacific Proving Ground in the Marshall Islands.

[Experiment] Two sediment cores were collected on 11 August 2011 (Core-1) and 30 July 2012 (Core-2) from the Lake. After drying the sediments at 105 °C for 24 h, the activities of ¹³⁷Cs and ¹³⁴Cs were determined with a Ge detecting system (Seiko EG&G). An efficiency calibration of the detectors was made with a mixed gamma standard solution (Amersham, QCY46). For Pu isotopes analysis, about 2-g of dried sediment samples were first ashed at 450 °C for 4 h to decompose the organic matter, and spiked with ²⁴²Pu as a chemical yield tracer. Adding 20 mL 10 M HNO₃-1 M HF for leaching, and the sample was co-precipitated with ferrous hydroxide to remove the major matrix components. Then a two-stage anion-exchange chromatographic method with AG 1X8 and AG MP-1M resins was employed for chemical separation and purification. Finally, the final sample was prepared 4% HNO₃ media for sector-field ICP-MS (Thermofisher scientific, Element XR) analysis combined with an APEX-Q high efficiency sample introduction system (Elemental Scientific).

[Results and discussion] The ¹³⁴Cs/¹³⁷Cs activity ratios of upper layers in the two sediment cores were approximately 1 (decay corrected to 15 March 2011), suggesting that the FDNPP accident-derived radiocesium have contaminated the samples. For Core-1, ¹³⁷Cs inventory was calculated to be 32300 ± 660 Bq/m². About 34% of the total ¹³⁷Cs distributed in the surface sediments (0-2 cm) of Core-1. For Core-2, the ¹³⁷Cs inventory was around 37500 ± 330 Bq/m² in Core-2. Meanwhile, the ¹³⁷Cs percentage in the surface sediment (0-2 cm) in core-2 accounted for 17% of the total inventory. The activities of ²³⁹⁺²⁴⁰Pu ranged from 0.007 to 0.298 Bq/kg, which was comparable with that of freshwater lake and marine sediments around Japan. The atom ratios of ²⁴⁰Pu/²³⁹Pu around 0.18 indicated that global fallout was the main source for Pu contamination in lake sediments. More details will be discussed at the presentation.

Radiocesium accumulation and Pu isotopes source identification in sediments from Lake Inba, Japan after the Fukushima Daiichi Nuclear Power Plant accident

CAO, L., ISHII, N., ZHENG, J., TAGAMI, K., UCHIDA, S., KAGAMI, M.

1B13 溶液エアロゾルに対する核分裂生成物の付着挙動

(京大院工¹、京大炉²)〇田中徹¹、高宮幸一²、新田真之介¹、関本俊²、 沖雄一²、大槻勤²

【緒言】福島第一原子力発電所の事故により、周辺環境中に放出された放射性エアロゾ ルの観測結果から放射性セシウムの輸送担体として硫酸塩エアロゾルが示唆されてい る。しかし、硫酸塩エアロゾルに対して放射性セシウムがどのような選択性をもって 付着したのかは解明されていない。そこで、我々はエアロゾルに対する核分裂生成物 (Fission Product, FP)の付着挙動を明らかにし、放射性エアロゾルの生成モデルを検 討するための模擬実験を試みている。本発表では、溶液からエアロゾルを発生させる 装置を開発して、既知の化学種や粒径分布をもつ溶液エアロゾルに対する各 FP の付着 挙動に対して系統的に実験を行った結果について報告する。

【実験】開発した装置を用いて 0.1~1wt%の各濃度に調整した水溶液から溶液エアロゾルを発生させた。溶質は塩化ナトリウム、臭化ナトリウム、ヨウ化ナトリウム、塩化 カリウム、塩化セシウムの 5 種類で、発生させた溶液エアロゾルに含まれる化学種お よびエアロゾルの粒径が FP の付着挙動に与える影響を調べた。これらエアロゾルの粒 径分布は SMPS により測定し、チェンバー内に導入したエアロゾルの全表面積を粒径 分布から幾何学的に見積もった。チェンバー内には、自発核分裂核種である ²⁴⁸Cm 線 源(40kBq)を設置し、そこから放出される FP を付着させることで放射性エアロゾルを 生成した。チェンバーから出てくる放射性エアロゾルは、グリスを塗布したセルロー スろ紙上に 30 分間捕集した後に、Ge 半導体検出器による γ 線スペクトロメトリーを 行い、溶液エアロゾルに付着した FP を同定し、各 FP に対応する光電ピークの計数率 を測定した。今回の実験では、¹⁰⁴Tc(T_{1/2} 18.3min)、¹⁰⁷Rh(T_{1/2} 21.7 min)、¹³¹Te(T_{1/2} 25.0 min)、 ¹³⁴I(T_{1/2} 41.8 min)などの FP が検出された。また、²⁴⁸Cm 線源から放出される FP を捕集 し、同様の測定を行った。それぞれの γ 線スペクトロメトリーにより得られた計数率 の比をもとに ²⁴⁸Cm 線源から放出されたこれらの FP が溶液エアロゾルに付着した割合 (付着率)を算出した。

【結果・考察】塩化ナトリウムエアロゾルの全表面積と¹⁰⁴Tc の付着率の相関を Fig. 1 に 示した。この結果より、全表面積の増加に応じて付着率が増加する傾向があることが わかった。また、他の3 核種においても同様の傾向があり、いずれの溶質でも表面積 に応じて付着率が線形的に増大することから、原点を通る直線でフィッティングし、 その傾きを Fig.2 にプロットした。塩化ナトリウムの陽イオンおよび陰イオンのどちら を変えた場合も傾きに違いが見られた。これより、溶液エアロゾルに対する FP の付着 率は、溶液エアロゾルに含まれる化学種にも依存する可能性が示唆された。



with total surface area of NaCl solution aerosolfive solutes. $(\bigcirc:^{104}\text{Tc}, \Box:^{107}\text{Rh}, \triangle:^{131}\text{Te}, \diamondsuit:^{134}\text{I})$ Attachment Behavior of Fission Products on Solution Aerosol

TANAKA, T., TAKAMIYA. K., NITTA, S., SEKIMOTO, S., OKI, Y., OHTSUKI, T.

1B14 福島原発事故により放出された放射性核種汚染の調査(データベ ースの作成)

(原子力機構東濃¹、九大アイソトープセンター²、上智大³、放医研⁴、 京大原子炉⁵)〇國分(齋藤)陽子¹、百島則幸²、廣瀬勝己³、田上恵子⁴、 高宮幸一⁵

【緒言】

東京電力福島第一原子力発電所の事故直後、放射性核種の測定は、東日本大震災に よる災害復旧や電力供給不足の中、日本放射化学会会員を含む多くの研究者によって 行われた。その測定データは貴重なものであるが、一部は未公表のままである。本発 表では、これらの測定データを論文としてまとめ、公表するためのサポートプロジェ クトの活動について紹介する。

【本プロジェクトの目的】

2011年秋に発足した本プロジェクトは、「本学会会員により測定され、提供された測 定データを精査した後に、信頼性の高いデータベースとして整理し、個々の測定デー タ間の相関を見いだすことで、それぞれの測定データを有効なものとし、系統的なデ ータとしてまとめて論文として公表すること」である。

【提供データのデータベース化】

測定データは、専用の Excel シートに核種名、採取日時における濃度と測定誤差、採 取場所、採取方法、測定器、計数効率決定方法、測定日時等を入力し、プロジェクト チームに送付してもらう。プロジェクトチームでは、測定方法の妥当性やデータの信 頼性等の確認を行い、公表可能なデータをデータベースとして登録し、順次いくつか のデータがまとまった時点で論文としてとりまとめる。

現在提供された測定データの試料は、大気浮遊じん、降下物、雨水、水道水である。 そのうち、データが比較的集まった大気浮遊じんの結果を第一段として論文にとりま とめるべく準備中である。ここでその結果について紹介する。測定データは千葉、埼 玉、愛知、石川、福岡で測定された事故直後から約1ヶ月のものである(図)。経時的 に比較することで、福島第一原子力発電所から放出された放射性プルームの動きをた どることができる。今後は、さらに会員、また必要があれば会員外へのデータ提供を 呼びかけ、ひとつでも多くのデータ収集と記録ができるように取り組んでいきたい。



Survey of contamination of radionuclide released from the Fukushima DNPP accident - Construction of database -Soite Kalaubu V. Mamashima N. Hirasa K. Tagami K. Takamiya K.

Saito-Kokubu, Y., Momoshima, N., Hirose, K., Tagami, K., Takamiya, K.

1B15 ⁷⁰Zn(*d*,*an*)⁶⁷Cu 反応による ⁶⁷Cu の製造

(理研仁科センター¹, RI 協会²)○矢納慎也¹, 羽場宏光¹, 柴田誠一¹, 小森有希子¹, 高橋和也¹, 脇谷雄一郎², 山田崇裕², 松本幹雄²

【緒言】理研仁科加速器研究センターでは、これまで理研 AVF サイクロトロンを用いて ⁶⁵Zn, ⁸⁵Sr, ⁸⁸Y, ¹⁰⁹Cd などの精製 RI の製造開発を行い、国内の研究機関に有償頒布を行ってきた.今回、診断・治療用 RI として有望な ⁶⁷Cu ($T_{1/2} = 61.83$ h, $I_{\beta-} = 100\%$)[1]の有償頒布を目指し、⁷⁰Zn(d,an)⁶⁷Cu 反応による製造法を検討した.この核反応では、 γ線スペクトロメトリーにおいて ⁶⁷Cu と識別困難な ⁶⁷Ga ($T_{1/2} = 3.26$ d)が副生成物として生じるため、Cu の精製時に高い除染係数で Ga を除去することが重要である.また、標的として用いる濃縮同位体の ⁷⁰Zn 試料は高価であり、⁶⁷Cu の製造後に回収して 繰り返し利用したい.そこで本研究では、まず、^{nat}Zn(d,X)⁶¹Cu,^{69m}Zn,⁶⁶Ga 反応によって Cu、Zn、Ga の放射性トレーサーを製造し、⁶⁷Cu の化学分離法の開発を行った.次に、 高濃縮度の ⁷⁰Zn 標的を用いた ⁶⁷Cu の製造試験を行い、将来理研 AVF サイクロトロン

を用いて頒布できる精製⁶⁷Cuの仕様を評価した. 【実験】 理研 AVF サイクロトロンで 24 MeV に 加速した重陽子ビームを natZn 金属板 (71.4 mg/cm²) に照射し(ビーム電流:150 nA, 照射 時間: 26 min), ⁶¹Cu, ^{69m}Zn 及び ⁶⁶Ga を製造し た. 文献[2]を参考とし, Eichrom Cu Resin を用 いた塩酸系抽出クロマトグラフィーにより Cu を Zn 標的及び Ga 不純物から精製する化学分離 法を開発した(Fig. 1). Ge 検出器を用いた γ 線 スペクトロメトリーにより,本分離法における Cuの化学収率, Zn及びGaに対する除染係数を 評価した.次に、⁷⁰ZnOペレット標的(327 mg/cm², ⁷⁰Zn 濃縮度 96.87%)を作成し、24 MeV 重陽子 ビームを照射した(ビーム電流:18nA,照射時 間:56 min). 照射後, Fig.1 に従って⁶⁷Cuを精 製し,⁶⁷Cuの生成収率などを評価した.



【結果・考察】今回の化学分離法において、Cu の化学収率は 93%であった.^{69m}Zn と ⁶⁶Ga は Cu フラクションに検出されず、除染係数の下限値としてそれぞれ 2.6×10⁴、1.6×10⁴を得た. Zn 標的は 99%以上の収率で完全に回収することができた.また、濃縮 ⁷⁰Zn 同位体を用いた照射実験から、⁶⁷Cu の生成収率として 4.0 MBq µA⁻¹ h⁻¹を得た.将来、ビーム強度 10 µA、3 日間照射で ⁶⁷Cu を製造し、照射後 1 半減期で出荷配送を行う場合、約 1.3 GBq の ⁶⁷Cu を頒布可能である.現在、10 µA の重陽子ビームによる ⁶⁷Cu の製造を行うため、冷却効率の高い ⁷⁰Zn 金属標的の開発を進めている.

[1] I. Novak-Hofer and A. P. Schubiger, Eur. J. Nucl. Med. Mol. Imaging 29 (2002) 821.

[2] Eichrom Technologies' Product Catalog for 2013.

Production of ⁶⁷Cu using the ⁷⁰Zn(*d*,*αn*)⁶⁷Cu reaction YANO, S., HABA, H., SHIBATA, S., KOMORI, Y., TAKAHASHI, K., WAKITANI, Y., YAMADA, T., MATSUMOTO, M.

1B16 ^{重陽子照射で発生する加速器中性子による医療用 ⁹⁰ の合成・分離研究}

(原子力機構¹、徳島大医²)

○塚田和明¹, 佐藤哲也¹, 橋本和幸¹, 佐伯秀也¹, 初川雄一¹ 永井泰樹¹, 渡辺 智¹, 石岡典子¹, 武田晋作²

【緒言】⁹⁰Y(半減期2.67日)は、国内でもすでに悪性リンパ腫へのRI標識抗体療法に 利用されるなど、がん治療に用いられる重要な放射性同位元素のひとつである。しか し、現在のところ全量を輸入に頼っているため、輸送による減衰や高額な医療費など の問題があり、国内での製造が期待されている。我々はこの⁹⁰Yを安定稼働に定評が ある加速器で得られる高速中性子(数 MeV 以上)を用いて合成し、この合成法に最適化 した分離精製を開発することで、実際に利用可能な品質の製品が国内で得られるよう 研究を行っている。今回は、高崎研サイクロトロンにおいて、実際に ⁹⁰Y を合成し、 陰・陽イオン交換分離法を利用した分離・精製法の検討、並びに市販の⁹⁰Y-90標識治 療薬の基本配位構造を持つ DTPA などを利用した標識テストを行ったので報告する。 【実験】原子力機構高崎量子応用研究所 AVF サイクロトロンにおいて、加速した 40 MeV 重陽子(2 µ A)を厚さ 10 mm の炭素ターゲットに約 4 時間照射して発生した高 速中性子を、⁹⁰Yの合成に利用した。中性子照射量のモニターとして利用した Nb 箔で 挟んだペレット状の硝酸ジルコニウム試料(10mmφ、約300mg)を、ターゲット前方 の空気中に配置し照射した。数時間の冷却後、照射試料を取り出し、試料のy線を測 定することによって生成核種を同定・定量するとともに、化学分離のため原子力科学 研究所に輸送した。分離は以下のように塩酸系の陰・陽イオン交換分離法を用いて行 った。照射試料を濃塩酸に溶解し、大容量(約 100 mL)の陰イオン交換カラムに導 入後、溶出してくる Y フラクションを回収し、小型の陰イオン交換カラムで更に精製 した。次に溶離液を 6M の塩酸溶液に調整し同量のメタノールと混合後、陽イオン交 換カラムに導入し、6M塩酸溶液3 mLにて吸着した⁹⁰Y試料を回収した。また、高価 な濃縮ターゲットの利用を想定しているため、大容量カラムに吸着した Zr を、4M 硝 酸を用いて全量回収し、ターゲットとして再利用可能な硝酸塩として再調整した。分 離後、更に、化学的純度等の標識への影響を確認するため、得られた ⁹⁰Y 溶液を用い て DTPA による標識を実施した。

【結果及び考察】上記のように3段のイオン交換分離を行い、(n, p)反応で合成する⁹⁰Y を、ターゲット物質であるマクロ量のZr \geq (n, 2n)反応で生成する⁸⁹Zr(半減期 3.27 日) から分離・精製した。およそ 6 時間の分離操作で、85%の⁹⁰Y の分離に成功し、⁸⁹Zr の混入率は2x10⁵以下であることを確認した。また、その後行ったZr の回収では、90% 以上の割合で再利用出来ることが確認できた。更に、得られた⁹⁰Y 溶液を用いた、DTPA への標識テストにおいては、DTPA 濃度 2.5 μ M 以上で、標識率約 90%を得ることが出来 たが、その濃度以下では標識率の低下が見られた。この結果から、本分離スキムによ る精製では、DTPA 濃度 2.5 μ M 以上であれば競合阻害が抑えられることが明らかにな った。

【参考文献】 1) Y. Nagai et al., J. Phys. Soc. Jpn. 82 (2013) 064201.

Production and Purification of Medical Radioisotope Y-90 with accelerator neutrons by deuterons TSUKADA, K., SATO, T. K., HASHIMOTO, K., SAEKI, H., HATSUKAWA. Y., NAGAI, Y., WATANABE, S., ISHIOKA, N. S., TAKEDA, S.

1B17 Cu-64 イオンを用いたがんの PET イメージング

(原子力機構¹、群馬大院医²)○須郷由美¹、大島康宏¹、山口藍子²、 花岡宏史²、石岡典子¹

ヒトの必須微量元素のひとつでもある銅の放射性同位体のうち Cu-64 は、半減期が 12.7 時間と比較的長く、医療用小型サイクロトロンでも製造可能なポジトロン放出核 種であることから、PET イメージング薬剤への利用が大いに期待されている。本研究 では、これまでほとんど検討されることのなかった錯体を形成せずにフリーの Cu-64 イオンをそのまま薬剤として利用する新たながん診断用 PET イメージングの手法を開 発することを目的として、以下の実験を行った。

1. Cu-64の製造、分離:

日本原子力研究開発機構高崎量子応用研究所イオン照射研究施設において、(*p,n*)反応を利用して Ni-64 をターゲットとし、AVF サイクロトロンから生じる約 10 MeV の入射エネルギーをもつプロトンビームを電流値 5 µA で一定時間照射した。照射後のターゲットを 6 M 塩酸水溶液に溶解した後、キレート交換樹脂を用いた分離精製法によって無担体かつ高純度の Cu-64 を単離することができた。

2. Cu-64 イオンの細胞内取り込みの評価:

12 種類のがん細胞を培養した後に、それぞれ一定量の細胞に対して Cu-64 イオンを 加え、37℃で培養液中一定時間インキュベートした。遠心分離後の上清を除去し、緩 衝液等で十分に細胞を洗浄する操作を繰り返し行った後、細胞内に取り込まれた Cu-64 の放射能を測定した。その結果、細胞間で取り込み量に有意な差が認められ、フリー の Cu-64 イオンがある種のがん細胞に対して特異的に取り込まれることがわかった。

3. 担がんマウスを用いた PET イメージングおよび Cu-64 の体内動態解析:

群馬大学医学部の動物実験施設および RI 研究棟を利用して、Cu-64 の高い細胞内取 り込みが認められたがん細胞を移植して担がんマウスを作製し、尾静脈から Cu-64 イ オンを投与した後の経時変化を動物用 PET 装置によって撮像した。また、投与後一定 時間経過した後のマウスを解剖し、がん組織、心臓、肺、肝臓、脳、腎臓等の各臓器 への Cu-64 の集積を放射能測定により分析した。その結果、肝臓への高い集積が認め られたものの、細胞実験での結果を反映して動物実験でも Cu-64 ががん組織に高く集 積することが明らかとなり、PET イメージングにおいてがんを明瞭に描出することに 成功した。

今後さらに PET イメージング薬剤としての Cu-64 イオンの有用性を明らかにするため、生体内における Cu-64 の化学形の変化、銅トランスポーターの関与等、Cu-64 のがんへの集積メカニズムについて検討する予定である。

謝辞:本研究成果の一部は科研費(26461812)の助成によるものです。

Studies on PET imaging of cancer using Cu-64 ions SUGO, Y., OHSHIMA, Y., YAMAGUCHI, A., HANAOKA, H., ISHIOKA, N. S.

1B18 スクレオチド間の電荷・振動エネルギー移動が引き起こす DNA 鎖切断:反応動力学からのアプローチ

(東北大院理¹、東北大多元研²)〇菱沼直樹¹、菅野学¹、木野康志¹、 秋山公男²、河野裕彦¹

【序論】 DNA は生物の遺伝情報を担う重要な物質である。放射線を DNA に照射すると鎖が切断され、塩基配列が正しく転写されず、発ガンなどの人体への悪影響を与えることが知られている。放射線による DNA 鎖切断への関心は以前にも増して高まっているが、その分子論的機構の解明が追いついていない。これは放射線の影響を科学的に議論する上で障害になっている。

DNAの性質を探る足がかりとして、少数の塩基対をリンカーで架橋することで、小 規模ながら二重螺旋構造をもつ様々なモデル DNA が合成されてきた[1]。本研究では、 DNAの一部分が放射線から高い熱エネルギーを得たという状況設定の下、扱いやすい 短鎖モデル DNA の化学反応動力学計算を行い、DNA 鎖切断過程の探索を行った。

【モデル・手法】 本研究で用いたモデル DNA の構造を 図1に示す。手始めに4つのアデニン-チミン塩基対のみか らなるモデル DNA を対象とした。電子状態計算には、密度 汎関数法に近い精度で高速計算が可能、かつ電荷の揺らぎ を考慮できる Self-consistent charge 密度汎関数強束縛 (SCC-DFTB)法[2]を用いた。構造最適化したモデル DNA に 対し、リンカー以外の部分へ1原子当たり 0.3 ~ 0.4 eV の 熱エネルギーが最初に与えられたと仮定して動力学計算 を行った。得られた鎖切断の素過程を Mulliken 電荷と振動 エネルギー移動の観点から解析した。なお、エネルギー移 動の解析には、開発した分子の全ポテンシャルエネルギー と運動エネルギーを各構成原子に分配する手法(原子分割 エネルギー法)を用いた。

【結果と考察】 動力学計算の結果からアデニン側の鎖は ほとんど切れず、鎖切断はチミン側で起こりやすいことが 判明した。多くの場合、糖からリン酸基への水素移動を引 き金としてチミン塩基の脱離が起こり、後に糖とリン酸基 との間で鎖が切断する(図2)。この一連の過程は初期時 刻から 10 ピコ秒程度のオーダーで進行した。詳細な解析 により、他のヌクレオチドからの電子・エネルギー供与が 図2 切断を引き起こしていることが明らかになった。



図1 4塩基対で構成される モデル DNA の構造。 B = 核酸塩基、S = 糖、 P = リン酸基、 Linker = hexaethylene glycol



おける主要な過程。

[1] M. McCullagh, L. Zhang, A. H. Karaba, H. Zhu, G. C. Schatzand F. D. Lewis, J. Phys. Chem. B 112, 11415 (2008).
[2] M. Elstner, D. Porezag, G. Jungnickel, J. Elsner, M. Haugk, T. Frauenheim, S. Suhai and G. Seifert, Phys. Rev. B 58, 7260 (1998).

DNA strand break caused by charge and vibrational energy transfer between nucleotides: Reaction dynamics approach HISHINUMA, N., KANNO, M., KINO, Y., AKIYAMA, K., KONO, H.