ISSN 1345-2754 2015年9月





第32号

総説

β-NMRによる物質科学研究の新展開 アイソトープ治療のためのアルファ放射体の製造

解説

表面電離法によるローレンシウムのイオン化エネルギー測定





The Japan Society of Nuclear and Radiochemical Sciences

放射化学

第 32 号

平成 27 年(2015 年)9月17日

目次

総説

	β-NMR による物質科学研究の新展開(三原基嗣)	1 11
解	説 表面電離法によるローレンシウムのイオン化エネルギー測定(佐藤哲也)	34
温	故知新 放射能と歩んだ 40 年 – 低レベル放射能実験施設 (LLRL)と共に – (山本政儀)	42
留	学報告 ワシントン大学(UW)での一年間(渡辺茂樹)	55 60
談	話室 帰還困難区域を訪れて(堀まゆみ)	62
会	議報告 第 16 回環境放射能研究会(北川潤一)	68
	(MARC X) (小豆川勝見) (Marc a Chemistry	70
	15 th International Conference on the Chemistry and Physics of the Transactinide	72
	Elements (TAN 15) (浅井雅人)	74

大強度電子ビームとその応用利用(東北大学電子光理学研究センター研究会)	
(菊永英寿・柏木 茂)	76
第4回京都大学原子炉実験所原子力安全基盤科学研究シンポジウム(京都大学原子炉実験所)	79
9 th Symposium on Targeted Alpha Therapy (9th TAT) (鷲山幸信)	80
第 52 回アイソトープ・放射線研究発表会(矢納慎也)	83
情報プラザ(国際国内会議)・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	85

学位論文要録

Solid-Liquid Extraction of Element 104, Rutherfordium, in Aliquat 336/HCl System:Observation of	
Equilibration of Chemical Reaction for Transactinide Elements (横北拓哉) ····································	37
Thermal Behavior of Al and In Impurities Doped in ZnO Studied by Means of	
Perturbed Angular Correlation Spectroscopy (小松田沙也加)	39
学会だより	<i>)</i> 2
2015 日本放射化学会年会・第 59 回放射化学討論会プログラム)8
「放射化学」論文編集委員会規定 ····································	13
賛助会員リスト	

広告

表紙の説明 -

解説「表面電離法によるローレンシウムのイオン化エネルギー測定」より。左)原子力機構オンライン同位体分離器 (JAEA-ISOL)用ガスジェット結合型表面電離イオン源。Lrの第一イオン化エネルギー測定のために開発された。 右)ISOL-MANON(回転円盤型α線連続測定装置(内部)。JAEA-ISOL 末端に設置され、高効率でα線の連続測定をおこなう。

β-NMR による物質科学研究の新展開

New developments of materials science study by means of β -NMR spectroscopy

三原基嗣

大阪大学大学院理学研究科 〒 560-0043 大阪府豊中市待兼山町 1-1

Mototsugu Mihara Graduate School of Science, Osaka University 1-1, Machikaneyama, Toyonaka, Osaka 560-0043, Japan (2015 年 8 月 11 日受理)

要旨

総

短寿命核から放出される β 線の検出を利用して核磁気共鳴を検出する β -NMR法は、非常に高 いNMR検出感度を有し、ビームとして外部から様々な元素プローブを試料に導入できるという 特徴をもつため、従来のNMRでは観測できないような超希薄不純物の物質内部での振る舞いを 調べることが可能になる。我々は、重イオン加速器や小型のバンデグラフ加速器を用いて β -NMR による核物性研究を行っている。本稿では、まだ明確な結果が出ていないものも含め、今後新た な展開が起こるかもしれない研究についていくつか紹介したい。実験手法開発の中から、プロー ブ核として用いるスピン偏極不安定核ビーム生成、およびスピンエコー法の β -NMR への適用に 関する研究について述べる。また、これらを用いた物性研究として、電池材料、半導体および液 体試料中の β -NMR について紹介する。

キーワード

核磁気共鳴、短寿命核、核物性、希薄不純物、物質科学

Key words

NMR, Short-lived nucleus, Nuclear solid state physics, Dilute impurities in materials

1. はじめに

核スピン偏極した短寿命核(プローブ核)を 物質中にインプラントし、プローブ核から放出 される β 線の検出を利用してNMRを観測する β -NMR法は、これまでに金属、半導体、イオン 結晶など様々な物質に適用され、超希薄不純物の 局所電子状態や動的性質、あるいは磁性などの研 究に応用されてきた。 β -NMR法の特色 [1] とし ては、

- ・超高感度である。
- ・様々な元素をプローブとして利用できる。
- ・試料とプローブの種類の組み合わせを自由に 選べる。

・同位体の存在により、プローブ核のスピン、 核モーメント、寿命などの自由度がある。

などが挙げられる。 β -NMR は、検出効率の高い β 線の検出を利用することと、核反応等により高 い核スピン偏極が得られることにより、非常に 高い NMR 検出感度を示す。従来の NMR では、 10^{18-22} 個程度のプローブ核が NMR 信号検出に必 要であるのに対して、 β -NMR ではのべ 10^{8-10} 個 程度と非常に少なくてよい。従って、例えば半 導体中のドーパント不純物(濃度 10^{14-18} cm⁻³) に 対して、従来の NMR では不可能であった低濃度 領域での測定が β -NMR で可能となり、ドーパン ト不純物の振る舞いを直接的に観測できるよう になる。核磁気モーメント(μ)が既に分かって いる不安定核は、 β -NMR プローブ核として利用 できる可能性を持っている。そのような核種は、 近年の不安定核ビーム生成技術の発展により増 え続けており、Fig. 1 に示した核図表のように軽 い領域ではほぼ全ての元素を網羅している。既知 の μ を用いることにより内部磁場の探索を可能 にし、また電気四重極モーメント(Q)が分かっ ていれば、電場勾配の探索が可能になる。ただし、 β -NMRが観測されるためには、プローブ核が β 崩壊するまで偏極が保持されていなければなら ない。従って、プローブ核の半減期は打ち込まれ た試料中でのスピン - 格子緩和時間 T_1 と同程度 かそれ以下に制限され、通常数分以下の短寿命核 のみが対象となる。

本稿では、β-NMR法の概要(2章)と共に最 近の我々の研究について紹介したい。3章では、 実験技術に関する研究紹介として、放射線医学 総合研究所の Heavy Ion Medical Accelerator in Chiba (HIMAC) での偏極¹²N および^{8,9}Li ビーム 生成法の開発状況と、大阪大学バンデグラフ施 設で行ったスピンエコー法の開発について述べ る。4章では、最近の研究のトピックスとして、 HIMAC で開発した偏極¹²Nを用いた水の中の NMR 観測、リチウムイオン電池材料に関する研 究、およびスピンエコー法を用いたシリコン中ホ ウ素不純物の動的性質の研究について紹介する。



Fig. 1 Nuclear chart for light nuclei in Z < 21. Unstable nuclei whose nuclear magnetic dipole (μ) and electric quadrupole (Q) moments have already determined are indicated, which are useful as β -NMR probes.

2. *β*-NMR 法について

2.1 β-NMRの原理

核スピンの向きが揃った(偏極した)不安定核 から放出される β 線は、弱い相互作用における パリティ非保存により非対称な角度分布を示す。 核スピン偏極Pの向きに対して θ 方向に放出さ れるベータ線の確率分布は、Fig. 2 に示すように $W(\theta) = 1 + AP\cos\theta$ で表される。Aは非対称係数 と呼ばれる $|A| \leq 1$ の定数である。偏極不安定核に 対して NMRを適用した場合、共鳴時には磁気準 位間の遷移によりPが変化し、それに伴いベー タ線角度分布の非対称度APが変化する。APの 変化量は、 $\theta = 0$ および π 方向に置かれた検出器 により、プローブ核から放出されたベータ線の計 数比から容易に得られる。高周波磁場の周波数を 変えながらベータ線計数比を観測することによ り、NMR スペクトルが得られる。



Fig. 2 Princeple of β -NMR.

2.2 β-NMR 装置および実験方法

核反応により生成された偏極不安定核は NMR 装置内に置かれた試料に植え込まれ、物質内部 を探索するプローブとしてはたらく。[AP]の値が NMR 検出感度を決定するため、これをいかに大 きくするかが重要となる。適切な核反応条件を選 ぶことにより、数%またはそれ以上の偏極 Pが 得られ、それによって従来の NMR に比べ 10¹⁰ 倍 程度の NMR 検出感度が実現する。植え込みによ り試料とプローブ種の組み合わせは自由に選択 可能である。

プローブ核に用いる偏極不安定核の生成には 通常加速器を利用する。大阪大学バンデグラフ施 設で使用している β-NMR 装置を Fig. 3 に示す。5 MVのバンデグラフ加速器から供給されるビーム を標的に照射し、核反応により目的の放射性原子 核を生成する。生成核はビームによる反跳を受け て標的から飛び出し、試料内部に植え込まれる。 Fig. 2 に示した⁸Li ($I^{\pi} = 2^{+}, T_{1/2} = 0.84$ s)の場合、 3.5 MeVの重陽子 (*d*) ビームを用いて⁷Li (*d*, *p*)⁸Li 反応により生成し、反跳角を 20 度に選ぶことに より $AP = \sim 3\%$ (A = -1/3)が得られる。プロー ブ核の植え込み深さは試料表面から約 1 μ m 程度 までの連続分布をとる。その他バンデグラフで実 績のあるプローブ核としては、^{8,12}B, ^{12,16}N, ^{15,19}O, ^{17,20}F, ²³Mg, ^{25,28}Al, ²⁹P, ³³Cl, ⁴¹Sc などがある [2]。

また、理化学研究所リングサイクロトロンや放 射線医学総合研究所のシンクロトロン加速器施 設 HIMAC などの大型の重イオン加速器施設は、 世界有数の不安定核分離装置[3,4]を有しており、 様々な元素プローブが開発されている。HIMAC で使用している装置の概要を Fig.4 に示す。核子



Fig. 3 Experimental setup of β -NMR at the Van de Graaff facility in Osaka University.



Fig. 4 Secondary beam line (SB2) and β -NMR equipment at HIMAC.

当たり約 100 MeV (光速の約 40%) まで加速され た重イオンビームを標的物質に入射させ、前方 に飛び出してくる様々な反応生成粒子の中から、 欲しい核種のみを後段の分離装置で分離すると、 エネルギーの揃った純度の高い不安定核ビーム が得られる。生成核の角度と運動量を適切に選ぶ ことにより、スピン偏極が得られる。エネルギー が高いため、比較的厚い試料の内部にプローブ核 を導入することが可能で、試料直前に置かれたく さび型のエネルギー減衰板により、深さを数十~ μm~数mmの範囲で制御することが可能となる。

測定は Fig. 5 に示したようなシーケンスを繰り 返して行う。ビーム照射時間及び β 線計測時間 は、プローブ核の半減期や、場合によっては T_1 に合わせて調整する。高周波磁場(RF)を加え ることにより、偏極を崩したり反転させたりす ることができる。Fig. 5 に示した例は偏極反転を 行った場合で、そのときの NMR の効果は、 β 線 非対称度の変化 $\Delta AP = (R^{1/2}-1)/(R^{1/2}+1)$ として 得られる。ここで、Rは RF が off と on の時のそ れぞれの β 線計数比から $R = [N_{up}/N_{down}]_{off} / [N_{up}/N_{down}]_{off}$



Fig. 5 Diagram of a typical time sequence for β -NMR measurement.

Isotope Separator On Line (ISOL)と呼ばれる、 核反応により生成した不安定核を、停止した状態 から分離、再加速して利用する施設においても β -NMR 法を用いた研究が行われている。2.2 節で 述べた in-flight 型に比べ、非常に質のよい (エミッ タンスの小さい) ビームが得られるのが特徴で ある。カナダ TRIUM の ISAC [5] や CERN の ISOLDE [6,7] で数十 keV の低エネルギービーム を用いてβ-NMRによる物質科学研究が進められ ている。ただしβ-NMRを行うには、核スピンを 人工的に偏極させる必要があり、collinear laser による光ポンピング法が用いられている。アル カリおよびアルカリ土類元素においては有効で、 数十%と非常に高い偏極度が得られることが実 証されている。Li, Na, Mg などの高偏極同位体核 ビームが供給可能である。

3. 実験技術開発

3.1 重イオン核反応による偏極¹²Nビーム生成 法の開発

我々は、短寿命核¹²N ($I^{\pi} = 1^{+}, T_{1/2} = 11 \text{ ms}$)を 用いて、光触媒材料として利用されている二酸 化チタン(TiO₂)中の窒素不純物の電子状態研究 [8,9] などを行っている。これまで、大阪大学バ ンデグラフ加速器施設において、低エネルギー 核反応により生成した偏極¹²N 核を利用して研 究を行ってきたが、より詳細な研究を進めるた めに、収量の増強化を望んでいた。そのために、 重イオン核反応による高偏極¹²N 生成の可能性を 探る実験を HIMAC で行った [10]。¹⁴N と¹²C の 2 種類のビームを用いて生成された ¹²N の偏極度 を、β-NMR 装置内に置かれた Pt 試料中に植え込 んで測定した。¹⁴N から核子を剥ぎ取る入射核破



Fig. 6 Spin polarization *P* and yield *Y* of ¹²N produced through the projectile fragmentation of ¹⁴N on a Be target. a) *P* and b) *Y* vs relative momentum p/p_0 , c) *P* and d) *Y* vs emerging angle θ .

砕反応 Be (¹⁴N, ¹²N) X では、過去の ¹²B の結果と 同様の傾向を示しており [11]、Fig. 6 に示した ように核子当たり 70 MeV において、相対運動量 102% 以上、出射角度 1.5° 程度以上を選ぶことに より、約 –25% の偏極 ¹²N ビームが比較的高い収 率で得られることが示された。ここで偏極の方向 は、入射粒子の運動量ベクトルを k_i 、生成粒子の 運動量ベクトルを k_f とすると、 $k_i \times k_f$ の方向を正 としている。

一方、¹²Cから中性子と陽子を交換する荷電交 換反応においては、水素標的が非常に有効である ことが判明した。核子当たり 70 MeV の ¹²C ビー ムでポリエチレン (CH₂),標的を照射し、 $p(^{12}C,$ ¹²N)n反応(Hに比べCの寄与は非常に小さい) により生成された¹²Nの偏極は、Fig.7に示すよ うに角度1°において約10%を示した。二体反応 である p⁽¹²C, ¹²N)n 反応では、角度と運動量は一 意的に決まるため、角度依存性のみで十分であ る。入射核破砕反応に比べて、偏極度は半分以 下であるが、収量は10倍以上が得られ、かつよ りエネルギーの揃ったビームが得られる。この 結果は、偏極機構の観点からも非常に興味深い。 β-NMR 測定の際の指針となる figure of merit、す なわち収量をY、偏極度をPとしたとき YP^2 で 表される量は、荷電交換反応の方が大きくなり、 ¹²N プローブ核生成のためにはより有望である ことが示された。この研究によって開発した偏 極¹²Nビームを利用して、液体試料(水)中の β-NMR 測定を進めており、4.1 節で紹介する。



Fig. 7 a) Spin polarization *P* and b) yield *Y* of ¹²N vs emerging angle θ produced through the charge exchange reaction $p({}^{12}C, {}^{12}N)n$ using a 70-MeV/ nucleon ${}^{12}C$ beam.

3.2 偏極 Li 同位体ビーム生成法の開発

リチウムイオン電池材料中において、伝導体と

なるリチウムイオンの拡散現象について研究す るために、リチウム同位体核のβ-NMRプローブ 開発を HIMAC で行っている。⁸Li は大阪大学バ ンデグラフで供給可能で、現在電池材料中の⁸Li の β-NMR を行っている(4.2節で解説する)が、 重イオン加速器により得られる二次ビームの利 点を生かした研究が行えると考えている。エネ ルギーの揃った高エネルギービームを用いれば、 長い飛程により試料の内部にプローブ核を注入 でき、かつ注入深さを制御できるため、Fig.8に 示すように、正極、電解質、負極からなる電池材 料中でのイオン拡散を、界面を含め全領域で測定 することや、充放電時のイオン挙動のその場観 察、あるいは嫌気性試料を密閉して測定すること が可能になると考えられる。プローブ核の候補 は⁸Liと⁹Liで、両者とも短寿命で磁気モーメン トµと電気四重極モーメントQが精度良く求め られている。Table 1 に両核種の基本性質[12]を、 安定核のNMRで利用されている同位体⁷Liとと もに示す。



Fig. 8 Illustration of the depth controlled implantation of probe nuclei into Li-ion battery device using spin polarized Li isotope beams.

Table 1 Nuclear properties of ^{7–9}Li isotopes.

核種	核スピン	半減期	μ	Q (mb)
⁷ Li	3/2	∞	$+3.2564268\mu_{1}$	_N -40.6
⁸ Li	2	0.838 s	$+1.653560\mu_{ m N}$	(+)31.7
⁹ Li	3/2	0.178 s	$+3.4391\mu_{\rm N}$	(-) 28.8

偏極^{8.9}Liの生成条件の最適化を図るため、 HIMACで供給可能な^{10,11}Bおよび¹²Cの3種類 のビームからの生成テストを行った[13]。核子 当たり70 MeVのビームでBe標的を照射し、得 られた^{8.9}Li核を二次ビームとして分離し、運動 量と出射角度を変えながら⁸Liおよび⁹Liの偏極 度を測定した。偏極度の測定は、β-NMR 装置内 に置かれた Si 試料中に植え込んで行った。結果 を Fig. 9 に示す。⁸Li に関しては、¹²C ビームから の生成により約 –7%の偏極が得られ、¹¹B ビーム から生成した場合よりも大きいことが分かった。 また、¹⁰B ビームから生成した場合、⁸Li は高運動 量側では全く偏極しないという、偏極機構の観点 からは非常に興味深い結果が得られた。⁹Li につ いては、核子ピックアップを伴う¹⁰B ビームから の生成反応により、運動量分布の中心で+10%以 上の偏極が得られる可能性が示された。



Fig. 9 Spin polarization and yield of ^{8,9}Li produced through heavy ion nuclear reactions using ^{10,11}B and ¹²C beams on a Be target at 70 MeV/ nucleon.

3.3 β-NMR によるスピンエコー観測法の開発

スピンエコー (SE) 法は、従来の NMR では様々 な場面で利用されている確立された技術 [14] で あるが、 β -NMR に適用した例はこれまでになかっ た。我々は、¹²B(I^{π} = 1⁺, $T_{1/2}$ = 20 ms)の β -NMR に SE 法を適用し、スピン - スピン緩和時間 T_2 の 測定を行った [15]。以下に解説する。

静磁場 B_0 の方向(z軸方向)に偏極(磁化) した核スピンに、xy面内をラーモア角振動数 ω_0 で回転する磁場 B_1 をパルス的に加えた場合につ いて考えてみる。Figure 10に示すように ω_0 の回 転座標系で見ると、核スピンは静磁場 B_1 の周り を $\omega_1 = \gamma B_1$ (γは磁気回転比)で回転しているよ うに見える。 B_1 を加えてから核スピンが 90°倒



Fig. 10 Motion of spins under the rotating frame x'y'z in the spin echo (SE) measurement by means of the β -NMR technique.

れたところで切る(90°パルスを加える)と、偏 極は横向きになり xy 面内で回転し始める。ここ で、各々の核スピンが感じる磁場が少しずつ異な ると、位相にばらつきが生じ偏極の横向きの成分 (横磁化)は時間と共にゼロに向かって減衰する。 この現象は free induction decay (FID) と呼ばれ、 減衰は局所場の非一様性に起因する。ここで、あ る時間 τ/2 の後に 180°パルスを加えると、各々 の核スピンは、xy面内で B_1 に対して左右反転し、 つまり τ/2の間に蓄積された位相差が反転するこ とになる。すると 180° パルスを加えてから $\tau/2$ 後には位相差がちょうど相殺され、横磁化がこだ まのように復活する。このときに観測される信 号をスピンエコーと呼ぶ。β-NMR法においては、 エコーが帰ってきたときにもう一度 90°パルスを 加え、偏極を再び z 方向に戻した後でβ線非対称 度を計測することにより SE 信号が得られる。

大阪大学バンデグラフで Pt 中の ¹²B について 測定を行った。1.5 MeV の重陽子(d) ビームを 用いて、¹¹B(d, p) ¹²B 反応により生成し、反跳角 40°を選ぶことにより偏極度約 10% の ¹²B が得ら れる。これを Pt 試料中に植え込み、FID と SE スペクトルを測定した結果を Fig. 11 に示す。図 からわかるように、decay constant が FID よりも SE の方が長くなっているのは、静的な磁場分布 により生じる位相差が SE によって打ち消された ためである。減衰の時定数の違いから推定される 静磁場の非一様性は 3×10⁻⁵ であり、実験で使用 した NMR 磁石の磁場分布から説明できることが





分かった。SE スペクトルにおける減衰は、時間 変動する局所場が存在することを示している。Pt 中の 12 B の場合は、ホストである Pt 核と 12 B 核 間の磁気双極子相互作用によると考えられる。こ の手法を用いて、シリコン中の 12 B の T_2 測定を 行った結果について 4.2 節で紹介する。

4. 最近の研究から

4.1 水の中の¹²Nのβ-NMR

液体や高い蒸気圧をもつ試料中での β -NMRに よる超微細相互作用研究は久しく望まれていた が、低エネルギービームでは試料を真空にさらす 必要があるため実現していなかった。一方、高エ ネルギービームを使用すれは、ビームを引き出 して空気中に置かれた液体試料内に自由に止め ることが可能になる。そこで我々は、HIMACで 開発した偏極¹²N ビームを用いて、液体試料中の β -NMR 観測を開始した [16]。窒素プローブは生 体反応研究などに有用であると思われ、今後の発 展が期待できる。以下に水中に植え込んだ¹²N の β -NMR の結果について述べる。

実験は、3.1節で述べたように、HIMACで開 発した偏極 ¹²N ビームを用いて行った。核子当た り 70 MeV の ¹²C ビームを、陽子標的として用い た厚さ 1.2 mm のポリエチレン (CH₂)_nに入射さ せ、 $\theta = 1^{\circ} \pm 0.5^{\circ}$ に放出された ¹²N を選ぶことに より偏極度約 10% の ¹²N ビームが得られる。試料 は、厚さ 125 μ m のポリエチレンシートの袋の中 に蒸留水を封入したものを用いた。ビーム方向の 水試料の厚みは 2 mm である。ビームを試料の中

心部分に確実に植え込むために、Fig. 12 に示し た厚さ可変のくさび型エネルギー減衰板を用い、 β線の計数をモニターしながら最適な条件を決定 した。¹²N ビームは半値幅約 10 ms のパルス状の 時間構造をもち、3.3 s 周期で入射する。 θ の制御 は、標的直前に置かれた swinger magnet により ¹²C ビームに角度をつけて (CH₂)_n 標的に入射さ せることで行っているため、 $\theta = -(1^{\circ} \pm 0.5^{\circ})$ を 選ぶことにより、¹²N ビームの偏極の向きを反転 させることができる。これを利用して、偏極反 転によるβ線非対称度の変化から、試料中で保 持される¹²Nの偏極量を求めることができる。静 磁場 B₀ = 1 T、室温(295 K)において、水中で 観測された¹²Nの偏極量 APの時間変化を Fig. 13 に示す。試料の上流に置かれたプラスチックシ ンチレーション検出器 (Fig. 12 参照) により計 測した¹²Nビームの計数と、試料中から放出され たβ線の計数も Fig. 13 に示した。β線時間スペ クトルからは、¹²Nの半減期11msが確認された。 APの値は減衰しており、スピン格子緩和が起こっ ていることを示している。ビームの時間構造を取 り入れた偏極緩和関数を用いて fitting した結果、 スピン格子緩和時間 T₁ = (26 ± 4) ms、初期偏極 $P_0 = (4.0 \pm 0.2)$ %が得られた。ただし¹²Nの場合 A=+1 である。今回 Pt 中で得られた偏極は(8±1)% であった。これを入射¹²Nの偏極量として偏極保 持率を求めると、(50±4)%となった。つまり、 26 msの緩和時間を持つ成分が 50% 存在し、残り はさらに短い時間スケールで緩和する成分であ



Fig. 12 Schematic view of energy degraders for implantation of a ¹²N beam into the H₂O sample.



Fig. 13 Time dependence of spin polarization of ^{12}N in H₂O (black). The rates of ^{12}N nuclei (blue) implanted in the H₂O sample and β rays (red) are also shown.

ると考えられる。

高周波磁場 $B_1 = 0.15 \times 10^4$ Tを適用し、¹²Nの NMR スペクトルを測定した結果を Fig. 14 に示 す。静磁場参照のために測定した Pt 中のスペク トルも同様に示した。過去に測定された BN を 基準とした場合の Pt 中 ¹²N の内部場のシフト + (5.8 ± 2.1) × 10²ppm [17] を用いると、H₂O 中 ¹²N のシフト + (4.5 ± 2.4) × 10² ppm が得られた。 ここで + の符号は、基準に対して高い磁場である ことを示す(よく使われる化学シフトの定義とは 逆符号である)。H₂O 中の ¹²N の化学状態につい て考察するために、実験を継続しシフトの精度を 高めていく予定である。今回の実験で、液体試料 中に植え込んだ不安定核の NMR 観測に初めて成 功し、将来の発展が期待できる結果が得られた。 CERN の ISOLDE においても同様の目的で開発



Fig. 14 β -NMR spectra of ¹²N in H₂O (red full circle) and Pt (blue open circle) at 295 K under an external field B_0 of 1 T.

が行われており、短寿命核 ³¹Mg($I^{\pi} = 1/2^{+}, T_{1/2} = 230 \text{ ms}$)の低エネルギービームを用いて、イオン流体中の β -NMR検出に成功している[7]。一方我々は、高エネルギー偏極ビームを利用することで、より簡単かつ確実に液体試料中の β -NMRを実現できることを証明した。

4.2 リチウムイオン電池材料中の⁸Liのβ-NMR

リチウム(Li)イオン電池は現在最も高性能な 二次電池として利用されているが、高容量化や、 発火の危険性をもつ液体電解質を含まない全固 体電池の実現など、いまだ様々な開発が望まれて いる。電池材料の性能評価において、電気伝導 を担うLiイオンの動的性質を理解することは非 常に重要であり、NMR は電気化学測定と相補的 な役割を果たす有力な測定手段である。最近我々 は、Liイオン伝導物質 Li₇La₃Zr₉O₁₂(LLZ) 中の⁸Li の β-NMR 測定を行った。LLZ は高い Li イオン伝 導度を示しかつ化学的に安定であるため、次世代 の固体電解質として全固体電池への利用が期待 されている物質である [18]。結晶構造は正方晶 (space group I41/acd) [19] または立方晶 (space group *Ia3d*)[20]をとるが、室温での Li イオン伝 導については立方晶の方が約2桁も速く[21]、 その機構に興味が持たれている。実験は大阪大学 バンデグラフにて行い、立方晶 LLZ の焼結体試 料中に植え込まれた⁸Liのスピン格子緩和時間 T₁ の温度変化を測定した[22]。

室温で測定した LLZ 中 ⁸Li の共鳴線を Fig. 15a に示す。線幅は約 30 kHz で、同様に示した Si 中 ⁸Li の線幅に比べ拡がっている。拡がりの原因は 電場勾配によると考えられ、線幅の値から、LLZ 中の ⁸Li の電場勾配の大きさは 10¹⁹ V/cm² のオー ダーと見積もられる。線幅を十分にカバーするよ うな周波数変調 (FM) のかかった RF を加える ことにより、共鳴線が積分された大きな NMR 信 号が得られる。これをビームパルス終了後からの 時間の関数でプロットすると Fig. 15b のようにな り、⁸Li の偏極が指数関数的に減衰しているのが わかる。データに $AP_0 \exp(-t/T_1)$ の関数を当て はめることにより、fraction とスピン格子緩和率 $1/T_1$ が得られ、それらの温度変化を Fig. 16 に示 した。ここで fraction とは、植え込まれた ⁸Li の



Fig. 15 a) β -NMR spectra of ⁸Li in cubic Li₇La₃Zr₂O₁₂ (LLZ) and Si at room temperature under an external field B_0 of 0.5 T. b) Time dependence of spin polarization of ⁸Li in LLZ.



Fig. 16 a) Temperature dependence of the fraction of implanted ⁸Li nuclei exhibiting an NMR line in LLZ shown in Fig. 14a. b) Arrhenius plot of the spin-lattice relaxation rate $1/T_1$ for ⁸Li in LLZ.

うち Fig. 15a に示した共鳴線に含まれる成分の割 合を示し、ビーム照射中の減衰補正をした初期 asymmetry AP₀ を、Pt 中の⁸Liの結果で規格化し て求めた。150 K 付近では fraction は約 50% であっ たが、温度上昇とともに消失していくように見え る。1/T₁の温度変化は緩やかで、値は0.2-1 s⁻¹ であった。アレニウスプロットの傾きから活性 化エネルギー $E_a = \sim 17 \text{ meV}$ が得られた。一方、 Buschmann らの LLZ における ⁷Liの NMR の結 果[21]は、室温より低温側で E_a = 340 meV、高 温側で120 meV を示した。また我々の実験条件 での1/T1に換算すると、予想されるT1は遅く ても10ms程度以下となり、半減期840msの ⁸Liには観測出来ない領域である。従って、⁸Li のβ-NMRでは、母体に含まれるLiイオンは missing fraction となり、実験で観測されたもの は、それとは異なるサイト、あるいは動的挙動を 示す成分であることが考えられ、そのような成分 がある割合で存在することを示唆する結果が得

られた。

4.3 スピンエコー法によるシリコン中ホウ素不 純物の動的性質研究

シリコン (Si) 中でアクセプタとしてはたらく ホウ素(B)は、p型半導体を作る上で欠かせな い不純物としてよく知られている。Si中のBの 拡散現象については古くから調べられ、格子間 シリコンの存在が重要な働きを担っていること が示されている [23]。ただしこれまでの実験は 巨視的な観測に限られており、二次イオン分析 法(SIMS)などを用いたB不純物の空間分布測 定から拡散機構が議論されてきた。一方、NMR は原子ジャンプの様子など、拡散現象を微視的に 観測する手段として重要な役割を担っているが、 半導体中のドーパント不純物のように低濃度原 子に対しては従来の NMR では検出感度が得られ ない。我々は、3.3節で述べたスピンエコー法[15] を用いて、Non-doped Si 単結晶中に植え込んだ 短寿命核¹²Bのスピン-スピン緩和時間 T₂の測 定を T=230-740 Kの範囲で行った [24]。

スピンエコーによる横緩和スペクトルについ て、代表的なものを Fig. 17 に示す。緩和曲線は、 340 Kよりも低温では Gaussian 型で、高温側で は指数関数型を示した。また温度が上がるにつれ て緩和が遅くなっていく様子が示された。低温側 の緩和関数を $A_0 \exp\{-(t/T_2)^2\}$ として緩和率 $1/T_9$ を求めると、Fig. 18のアレニウスプロットに示 すように温度によらずほぼ一定値を示した。一方 高温側では、指数関数 $A_0 \exp\{-(t/T_2)\}$ により求め た1/T2の値は、アレニウスプロット上で温度が 上がるにつれて直線的に減少している。低温側で は、ラーモア歳差運動の時間スケール (~ MHz) で¹²Bは静止していると考えられ、緩和にはホス ト核(²⁹Si)による双極子磁場のみが寄与してい ると考えられる。低温側の緩和率の平均値1/T₂= (0.500±0.033) ms⁻¹から、フーリエ変換により共 鳴線幅 $\Delta \omega (= 2^{1/2}/T_2)$ が推定でき、 $\Delta \omega / 2\pi = (0.113)$ ± 0.008) kHz が得られた。この値は、McDonald らにより測定された、Si中¹²BのNMR線幅 (0.107 ± 0.019) kHz [25] とよい一致を示してい る。McDonald らは、線幅から¹²B は置換位置を 占めているとしており、我々の結果と合わせる

と、室温以下では ¹²B は置換位置に留まってい ると解釈できる。一方高温側では、何らかの運 動によって ¹²B 位置に生じる局所場の揺動が速 くなり、場の平均化、いわゆる運動による先鋭 化 (motional narrowing) [14] が起こったために 緩和が遅くなったと解釈できる。高温側の $1/T_2$ の温度変化から、運動の活性化エネルギー $E_a = (0.11 \pm 0.01) \text{ eV}$ が得られた。この値は、以 前から知られている Si 中の B 不純物拡散の $E_a = ~ 3 \text{ eV} [4]$ とは大幅に異なっている。B の 拡散機構については、格子間 Si によって B が置 換位置から押し出されることにより移動すると いう描像が確立しており、3 eV の拡散障壁は格



Fig. 17 Spin echo spectra of ¹²B in non-doped Si single crystal.



Fig. 18 Arrhenius plot of spin-spin relaxation rate $1/T_2$ for ¹²B in non-doped Si single crystal.

子間 Si の形成エネルギーでほぼ決まっていると されている [23]。ただしビーム照射下において は、格子間 Si が供給されるため B 拡散が促進す ることが知られている。Napolitaniらは SIMS に よる測定で、O₂+イオンのスパッタリング(照射 量は~1×10¹⁸ cm⁻²) により、Si 中で室温でも長 距離拡散する(動きやすい)Bを観測し、その形 成エネルギーは(0.11±0.02) eV [26] と報告した。 この値は、今回 $1/T_2$ から求めた E_a とよく一致し ている。我々の実験においても、Ta 製の標的バッ キングで散乱された d ビームが試料に入射し、そ のフラックスは~10¹² cm⁻²/sになる。同程度の フラックスのプロトン照射により、Ge中のB不 純物の拡散が促進されるという結果も報告され ており[27]、我々の測定においても照射による B 拡散の促進が起こっている可能性が示された。

謝辞

本研究は、放射線医学総合研究所 HIMAC と大 阪大学バンデグラフ加速器施設で行われました。 放医研、理研、新潟大学、筑波大学、高知工科大 学、国際基督教大学、東京理科大学、東京工業 大学、中国原子能科学研究院、大阪大学との共同 研究であり、共同研究者の方々に深く感謝致しま す。本研究は、日本学術振興会科学研究費助成金 (23600007)の助成を受けたものです。

引用文献

- [1] 安岡弘志,本河光博編「磁気測定 II」第7
 章 (2000),丸善.
- [2] K. Matsuta et al., Nuclear Inst. and Methods in Physics Research A 402, 229 (1998).
- [3] T. Kubo et al., Nuclear Inst. and Methods in Physics Research B 70, 309 (1992).
- [4] M. Kanazawa et al., Nucl. Phys. A 746, 393c (2004).
- [5] R. F. Kiefl et al., Physica B 326, 189 (2003).
- [6] W. Geithner et al., Hyperfine Interactions 129, 23 (2000).
- [7] A. Gottberg et al., ChemPhysChem 15, 3929 (2014).
- [8] M. Mihara et al., Hyperfine Interactions 159, 187 (2005).

- [9] M. Mihara et al., Physica B 401-402, 430 (2007).
- [10] M. Mihara et al., Hyperfine Interactions 220, 83 (2013).
- [11] K. Asahi et al., Phys. Lett. B251, 488 (1990).
- [12] The 8th edition of the Table of Isotopes, book and CD-ROM, by R.B. Firestone et al., Published by John Wiley & Sons, Inc., 1996.
- [13] M. Mihara et al., KURRI-KR-177, 85 (2013).
- [14] A. Abragam, The principles of nuclear magnetism, Oxford University Press, London, 1961.
- [15] Y. Kamisho et al., Hyperfine Interactions 222, 121 (2013).
- [16] M. Mihara et al., KURRI-KR-202, 12 (2015).
- [17] K. Matsuta et al., Hyperfine Interactions 120-121, 719 (1999).
- [18] R. Murugan etal., Angew. Chem. Int. Ed., 46, 7778 (2007).
- [19] J. Awaka, et al., J. Sold State Chem. 182, 2046 (2009).
- [20] C.A. Geiger et al., Inorg. Chem. 50, 1089 (2011).
- [21] H. Buchmann et al., Phys. Chem. Chem. Phys. 13, 19378 (2011).
- [22] S. Yamaoka et al., KURRI-KR-202, 46 (2015).
- [23] S. Mirabella et al., J. Appl. Phys. 113, 031101 (2013).
- [24] M. Mihara et al., KURRI-KR-202, 49 (2015).
- [25] R.E. McDonald et al., Phys. Rev. B 13, 39 (1976).
- [26] E. Napolitani et al., Phys. Rev. Lett. 93, 055901 (2004).
- [27] E. Bruno et al., Phys. Rev. B 80, 033204 (2009).

Abstract

We will introduce very recent studies about our technical development for the β -NMR experiment and its application to the materials science on Li-battery, semiconductor, and liquid materials.

アイソトープ治療のためのアルファ放射体の製造 Production and availability of alpha-emitters for radionuclide therapy

鷲山幸信金沢大学医薬保健研究域保健学系〒 920-0942 石川県金沢市小立野 5-11-80

Kohshin Washiyama Faculty of Health Sciences, Institute of Medical, Pharmaceutical and Health Sciences, Kanazawa Univeristy Kodatsuno 5-11-80, Kanazawa-city, Ishikawa 920-0942, Japan (2015 年 8 月 12 日受理)

要旨

総

α線は生体組織内での飛程が短く且つ高い線エネルギー付与であるため細胞毒性が高く、播種 性のがんや血液由来のがんまたは微小転移がん、手術後の部位に残存する微小がんの治療に有効 と考えられている。アイソトープ治療に有効と考えられているα放射体は¹⁴⁹Tb,²¹¹At,²¹²Pb(²¹²Bi), ²¹³Bi,²²³Ra,²²⁴Ra,²²⁵Ac,²²⁶Th,²²⁷Th,²³⁰Uの10核種が知られており、いくつかは既にヒト臨床試験 や動物実験においてその有効性が示されている。しかし、これらのα放射体の入手が難しいため、 α線を用いたアイソトープ治療の臨床応用はなかなか進展していない。本総説では各α放射体の 製造についてまとめ、それぞれの製造法が持つ特長や問題点を明らかにし、今後のα放射体の供 給を見据えた製造について論考する。

キーワード

アイソトープ治療、α線内用療法、α放射体、アクチニウム-225、ラジウム-223、アスタチン-211、RI 製造

Key words

radionuclide therapy, targeted alpha therapy, alpha emitter, actinium-225, radium-223, astatine-211, isotope production

1. はじめに

放射性同位体 (RI) を標識した放射性医薬品 (そのほとんどがトレーサー量である) を体内に投与し、臓器の機能を非侵襲的に画像化し、診断および治療に応用する分野を核医学という。特に、抗原抗体反応を用いて放射性医薬品をがんに特異的に集積させた後に、RI から放出される放射線をがんに照射して治療に用いるものをアイソトープ治療(内用放射療法、RI 内用療法、核医学治療)といい[1]、体内で放射線を標的腫瘍に直接照射し、放射線と物質の相互作用に基づく生物学的効果を利用する。この場合、生物学的効果は

線質により異なるため、どのような放射線を利用 するのかが重要である。RIの壊変に伴い放出さ れる放射線のうち、治療に利用可能なものは β^{-} 線、 α 線、オージェ (Auger)電子、内部転換 (IC) 電子など (Table 1)である。特に、 β^{-} 線は組織 中での飛程が長く (0.05 ~ 12 mm)、隣接する腫 瘍に対して放射線を照射をすることができると いったクロスファイアー (cross fire)効果の利点 から、いち早く臨床現場に導入された。現在、我 が国においても⁸⁹Sr,⁹⁰Y,¹³¹Iといった β 放射体を 用いた放射性医薬品が種々の疾患に利用されて いる。これに対して、 α 線は組織中で 30-100 μ m

Table 1. Caracteristics of therapeutic radiations.

Emitted particle	E(min)- $E(max)$	Range	LET
Alpha particle	$5-9~{\rm MeV^{\star}}$	$40-100\mu\mathrm{m}$	$80 \text{ keV}/\mu\text{m}$
Beta particle	50 – 2300 keV#	0.05 – 12 mm	$0.2 \text{ keV}/\mu\text{m}$
Auger/IC electron	$eV - keV^*$	2 - 500 nm	$4-26~{\rm keV}/\mu{\rm m}$

*: monoenergetic

#: Average (>1% intensity) ; continuous distribution energy

(細胞数にして 2-10 個) と飛程が短い。単位距離 あたりの線エネルギー付与(LET)は当初 60-80 keV/µm であるがブラッグピーク近辺では240 **keV/μm**に達する (β⁻線は距離に依存せず常に 約 0.2 keV/µm である)。このようにα線は短い 距離の中で直進しながら周囲の原子と相互作用 し高いエネルギーを与えることにより、多数の電 離や励起を誘導するため、DNA二重鎖を切断し やすく細胞毒性が高い。しかも、X線やy線では 水分子のラジカル生成が重要であるのに対して、 α線は直接的に作用するため酸素効果を受けにく い。また、飛程が短いことから標的組織以外の正 常組織への被曝を低減できる。これらの特徴から α線の飛程より大きな腫瘍は治療の対象にはなら ず、微小転移や白血病などの血液の癌、外科処置 後の残存腫瘍または放射線感受性の高い組織 (ex. 骨髄)付近の癌(骨転移など)が治療の対象と考 えられている [2]。

α線が持つこれらの生物学的特徴は1960年代 早期から多くの研究者に認識されていたが、動 物を用いたがん治療の実験に関する実際の報告 は1981年が最初である。Bloomerら[3] はア スタチン-211 (²¹¹At) のテルルコロイドを C3H マウスの腹水がんモデルに投与してα線による 投与放射能依存的治療効果を見出した。次いで Macklis ら「4〕はα線と放射免疫療法を組み合 わせ、14.8 kBqのビスマス-212(²¹²Bi)標識抗体 の投与によって腹水がんモデルマウスの80%が 70日以上生存(無処置群は20日以内に全匹死亡) したことを報告した。これらの実験をきっかけに 始まった様々な動物実験による治療効果を基に して、現在ヒト臨床試験は世界的に進められてい る [5-42] (Table 2)。特にラジウム -223⁽²²³Ra) は去勢抵抗性前立腺がん骨転移に対する有意な 延命効果が示された[27]ことから、2013年5 月15日にアメリカの食品医薬品局(FDA)から、

また同年 11 月 15 日には欧州委員会 (EC) からα線を用いたがん治療用の放射性医 薬品として世界で初めて承認された。そ の後、カナダ、アジア、オセアニアなど でも順次承認を取得し、現在は 40 を超え る国で承認(日本は未承認)されている。 一方で、これらα放射体を用いたアイ

ソトープ治療(α 線内用療法, Targeted Alpha Therapy; TAT)の動物実験やヒト臨床試験 を行うためには、これまで用いられてきた診断 用の RI (^{99m}Tc, ¹²³I, ²⁰¹Tl など)や β 放射体(¹³¹I, ⁸⁹Sr, ⁹⁰Y, ¹⁷⁷Lu など)と同様に、十分な量と質の α 放射体の供給が必要である。しかし、 α 放射体 や製造に必要なターゲットが持つ特殊性から、実 際の供給は大幅に制限されている。本総説では TAT に有望な α 放射体の製造を概説し、今後の 供給について論考する。

2. アイソトープ治療用α放射体

α壊変を主とする RI は原子番号 82 番以上のも のに多く存在し、その領域では約 400 核種以上が 該当する。しかしそのほとんどは、半減期があま りにも長いか短いかのどちらかであり、取り扱い には適さない。また使用に際して薬物への標識方 法が確立していない元素が多いため、実際の臨床 応用に適したものは結果として、Table 3 に示す 10 核種に絞られる。

Table 3 に示したそれぞれの α 放射体は単独で 用いることも可能であるが、多くのα放射体が 複数回の壊変を伴う。アクチニウム-225(²²⁵Ac) とビスマス-213(²¹³Bi)は同じ壊変系列に属し、 親娘関係である。他にも、トリウム-227⁽²²⁷Th) とラジウム-223⁽²²³Ra)、ラジウム-224⁽²²⁴Ra) と鉛-212⁽²¹²Pb) とビスマス-212⁽²¹²Bi)、さら には、ウラン-230⁽²³⁰U)とトリウム-226⁽²²⁶Th) が親娘関係である。壊変で生ずる娘核種は、いず れも親核種の半減期よりも短いためすぐに平衡 状態になる。つまり、親の壊変と共に連続して壊 変し、標的部位に対して複数α線を一度に照射 する。このように多数の娘核種が生体内で一度に ミルキングされる組み合わせを in vivo generator と称する。*In vivo* generator では複数 α 線の放出 により線量増強効果が期待される。実際、²²⁵Ac

Radionuclide Delivery Vehicle		Cancer	No. of Patients Reported (Planned)	Phase	Ref.
²¹¹ At	Anti-Tenascin IgG	Glioma (GBM)	18	Phase I/II	5
	MX35 $F(ab')_2$	Ovarian cancer	9+3	Phase I	6, 7
²¹² Pb	Trastuzmab	Ovarian, Colon	16(36)	Phase I	8, 9
²¹³ Bi	Lintuzumab	Leukemia (AML or CML)	18	Phase I	10
	Lintuzumab	Leukemia (AML or CML)	31	Phase I/II	11
	Substance-P	Glioma (GBM, oligodendroglioma)	2	Phase I	12
	Substance-P	Glioma (GBM, astrocytoma)	5	Phase I	13
	Substance-P	Glioma (LGG)	6	Phase I	14
	Substance-P	Glioma (GBM)	24	Phase I	14
	Rituximab	lymphoma (NHL)	12	Phase I	15
	9.2.27 IgG	metastatic melanoma	16	Phase I	16
	9.2.27 IgG	metastatic melanoma	38	Phase I	17, 18
	DOTATOC	Neuroendocrine tumors (GEP-NET)	21	Phase I	14, 19
	Cetuximab	bladder cancer	6	Phase I	14
²²³ Ra	RaCl ₂	Breast/Prostate	15+6 / 10	Phase IA+B	20, 21
	$RaCl_2$	Prostate	64	Phase II	22, 23
	$RaCl_2$	Prostate	100	Phase II	24
	$RaCl_2$	Prostate	122(117)	Phase II	25
	$RaCl_2$	Prostate	6	Phase I	26
	$RaCl_2$	Prostate	921(922)	Phase III	27-29
	$RaCl_2$	Prostate	9(10)	Phase I	30
	$RaCl_2$	Breast	23(20)	Phase IIA	31
	$RaCl_2$	Prostate	17/46(18/42)	Phase I/IIA	32, 33
	$RaCl_2$	Prostate	6(19)	Phase I	34
	$RaCl_2$	Osteosarcoma	1(9/6)	Phase I/II	35
	$RaCl_2$	Prostate	66	Phase IIA	36
	$RaCl_2$	Prostate	177	EAP	37
	$RaCl_2$	Prostate	(800)	Phase III	38
	$RaCl_2$	Prostate	(43)	Phase II	39
	$RaCl_2$	Prostate	(40)	Phase I/II	39
	RaCl ₂	Prostate	(360)	Phase II	39
²²⁵ Ac	Lintuzumab	AML	18(30)	Phase I	40
	Lintuzumab	AML	12(24)	Phase I/II	14, 41
	DOTATOC	Neuroendocrine tumors	34	Phase I	14, 42

Table 2. Summary of published and reported clinical trials using alpha-emitters.

*EAP: Expanded Access Program

は²¹³Biを単独で用いた場合の 1000 倍以上の細胞 毒性があることが *in vitro* の実験 [43] で示され ている。また、急性骨髄性白血病患者に対する臨 床試験においても²²⁵Ac と²¹³Bi では線量の違い から投与放射能は全く異なっている[44]。

α 放射体は通常のβ 放射体やγ放射体と異なり 入手が難しい。いずれも原子炉または加速器で製 造できるが、製造する際のターゲット物質のほと

Radionuclide /Daughter	Half-life	Decay Mode (B.R.)	E _{alpha, average} [MeV]	${ m R}_{ m average}$ [μ m]	E _{gamma} [keV] (I)	Production
¹⁴⁹ Tb	4.12 h	$\alpha(16.7)/\text{EC}/\beta^+(83.3)$	3.967	26.7	165 (27), 352 (30)	cyclotron
					,	,
²¹¹ At	7.21 h	$\alpha(41.8)/\text{EC}/\beta^+(58.2)$	5.869	48.1	687 (0.25)	cyclotron
²¹¹ Po	0.516 s	α(100)	7.442	69.9	570 (0.25)	
224 Ra	3.66 d	$\alpha(100)$	5.672	45.6	-	²²⁸ Th source
²²⁰ Rn	55.6 s	$\alpha(100)$	6.287	53.5	-	
²¹⁶ Po	0.145 s	$\alpha(100)$	6.778	60.2	-	
$^{212}\mathrm{Pb}$	10.64 h	b-(100)	-	-	239 (43.6)	generator
$^{212}\mathrm{Bi}$	$60.55 \min$	$\alpha(35.94)/\beta^{-}(64.06)$	6.052	50.4	727 (6.74)	generator
²¹² Po	$0.299\mu{ m s}$	α(100)	8.785	91.4	_	
²²⁷ Th	18.68 d	<i>α</i> (100)	5.883	48.3	236 (12.6)	²²⁷ Ac source
²²³ Ra	11.43 d	$\alpha(100)$	5.668	45.6	154 (6.0)	²²⁷ Ac source
²¹⁹ Rn	3.96 s	$\alpha(100)$	6.758	60.0	269 (13.6)	
²¹⁵ Po	$1.781\mu{ m s}$	$\alpha(100)$	7.386	69.0	_	
$^{211}\mathrm{Bi}$	2.14 min	$\alpha(99.724)/\beta^{-}(0.276)$	6.567	57.3	351 (13)	
²¹¹ Po	0.516 s	α(100)	7.442	69.9	570 (0.25)	
²²⁵ Ac	9.9203 d	$\alpha(100)$	5.787	47.1	99.8 (1.7)	²²⁹ Th source
221 Fr	4.9 min	$\alpha(100)$	6.304	53.8	218 (11.6)	
²¹⁷ At	32.3 ms	$\alpha(99.98)/\beta^{-}(0.01)$	7.067	64.4	_	
²¹³ Bi	45.59 min	$\alpha(2.2)/\beta^{-}(97.8)$	5.846	47.8	440 (26.1)	generator
²¹³ Po	$3.72\mu\mathrm{s}$	α(100)	8.376	84.6	-	
²³⁰ U	20.23 d	$\alpha(100)$	5.864	48.0	72 (0.6)	²³⁰ Pa source
²²⁶ Th	30.57 min	$\alpha(100)$	6.309	53.8	111 (3.3)	generator
222 Ra	38.0 s	$\alpha(100)$	6.549	57.1	324 (2.8)	
²¹⁸ Rn	35 ms	$\alpha(100)$	7.128	65.2	_	
²¹⁴ Po	$164.3\mu\mathrm{s}$	$\alpha(100)$	7.691	73.7	_	

Table 3. Alpha emitters for therapeutic u	se.
---	-----

B.R.: Branching Ratio [%]

I: Intensity [%]

んどが安定同位体ではない。親娘関係の α 放射体の場合、親核種を作ることができれば娘核種は親核種入りジェネレータからミルキングすることで入手可能である。したがって、親娘関係の α 放射体については親核種の製造について考慮する必要がある。また単一壊変とみなせるアスタチン-211(²¹¹At)とテルビウム -149(¹⁴⁹Tb)に対してはそれらを直接製造する方法が重要である。

3.²²⁵Acと²¹³Biの製造

α 放射体がアイソトープ治療に有効であると 考えられたのは 1980 年代からであるが、²²⁵Ac が その候補核種として提案されたのは比較的遅く、 1993 年に Geerings ら [45] によってであった。 ²²⁵Ac はネプツニウム -237 系列に属し、9.9203 d の半減期でα壊変をする核種(Fig. 1)である。 ²²⁵Ac 以下の系列核種はいずれも ²²⁵Ac より半減期



Fig. 1 Decay chain of ²²⁵Ac and ²¹³Bi.

が短いため、5つの娘核種は直ちに壊変し安定な ²⁰⁹Biになる。²²⁵Acを含め4つの α 線(合計28 MeV)と2つの β^{-} 線を放出する。²²⁵Acは γ 線を 放出しないが、娘核種の²²¹Frと²¹³Biはそれぞれ 218 keV(放出率11.6%)、440 keV(放出率26.1%) の γ 線を放出するため、化学分離や動物・ヒトで のイメージングに利用できる。標的腫瘍への集積 の目的のためにモノクローナル抗体を選択した 場合、抗体が腫瘍に最大量集積するのに要する時 間は通常数日である。そのため、²²⁵Acの半減期 は、標識薬剤が腫瘍に集積する薬物動態にマッチ している。²²⁵Ac は *in vivo* generator として、そ の高い治療効果を実験的に示している [43] が、 壊変した後に生成する ²²¹Fr, ²¹⁷At, ²¹³Bi などの娘 核種は ²²⁵Ac が α 壊変した時の反跳により標識薬 剤との結合から外れ、腫瘍から遊離し、正常組織 での毒性の発現を引き起こす [46] ことが知られ ている。そのため ²²⁵Ac の使用にあたってはどの ように娘核種を標的組織内に保持するかが重要 である。

²¹³Biは²²⁵Acの娘核種の一つであり、45.59 min の半減期で²¹³Poと²⁰⁹Tlに分岐壊変(Fig. 1)す

る。²¹³Biの 97.8%はβ⁻壊変の後、短半減期核種 ²¹³Poのα壊変を経て安定な²⁰⁹Pbになる。他方2.2% はα壊変をして²⁰⁹T1になり、すぐにβ⁻壊変をし て²⁰⁹Pb になる。²⁰⁹Pb (T_{1/2} = 3.234 h) は β -壊変 をして最終的に安定な²⁰⁹Biになる。したがって ²¹³Biは一壊変あたり1本のα線を出す RI とみな せる。²¹³Biの壊変ではβ線も放出されるが、放 出エネルギーのうち 92.7% はα線に由来し、β線 の寄与は 7.3% である。²¹³Bi は 440 keV (26.1%) のγ線を放出するため、動物実験やヒト臨床試験 において標識薬剤の体内分布を画像化でき、薬物 動態や線量評価をすることが可能[47]である。 しかし半減期が45.59 minと短いため、治療効果 を示すためには腫瘍に早く集積させる必要があ る。そこで²¹³Biの使用方法や対象は、血液由来 のがん、局所的治療、ペプチドなどの低分子を 使った早い薬物動態を示すものになる。また、予 め標的に²¹³Bi標識薬剤との結合親和性が高い別 の薬剤を集積させ、²¹³Bi標識薬剤の標的への集 積動態を早めるプリターゲッティング法 [48] な どを利用することも薬物動態改善や線量の観点 から有用と考えられる。

²²⁵Ac は親核種の ²²⁹Th ($T_{1/2}$ =7880 y) から放射 化学的に分離する。現在臨床に利用可能な放射能 の ²²⁵Ac を供給できる施設は世界に 3 か所が知ら れており、それぞれドイツのカールスルーエにあ る Institute for Transuranium Elements (ITU)、ア メリカのオークリッジにある Oak Ridge National Laboratory (ORNL)、ロシアのオブニンスクに ある Institute of Physics and Power Enginnering (IPPE) [49-51] (Table 4) である。これらの施 設が所有する ²²⁹Th はさらにその親核種の ²³³U ($T_{1/2}$ =1.592×10⁵ y) から分離されたものである。 ²³³U は ²³²Th の中性子照射で製造したため、²³³U

Table 4. Current available ²²⁵Ac from ²²⁹Th stock.

Supplier	ITU (EU, Germany)	ORNL (USA)	IPPE (Russia)
²²⁹ Th [GBq]	1.7	5.55	5.55
Max. annual production [GBq of ²²⁵ Ac]	13	29.6	26.6
Max. batch size [GBq of ²²⁵ Ac]	1.3	4.44	2.2

Ref. [14, 49-52]

から分離した²²⁹Th 中には原料の²³²Th が含まれ ている。²²⁹Th から分離した²²⁵Ac の比放射能は2.1 × 10¹⁵ Bq/g である。

ITU では 215 mg の²²⁹Th (この 150 倍の²³²Th を含む)を所有している。この²²⁹Th からイオン 交換クロマトグラフィー法と抽出クロマトグラ フィー法の2段階分離法を用いて²²⁵Ac を分離し ている。年間あたりの²²⁵Ac 製造量は約 13 GBq で分離一回あたりの最大放射能は~1.3 GBq であ る [52]。

ORNL は 8 週間以上の間隔を空けながら 4.44 GBq の ²²⁵Ac を 年間 6 回 製造している [14]。 ORNL で得られる ²²⁵Ac の放射化学的純度は 99.99% 以上であり、²²⁵Ra の混入率は 3×10⁻³% 未 満、²²⁹Th も 2×10⁻³% 未満である [50]。IPPE は 1 か月あたり 2.2 GBq の ²²⁵Ac を製造 [52] してい る。²²⁵Ac の放射化学的純度は 99.9% 以上であり、 ²²⁵Ra と ²²⁴Ra の混入率はどちらも <0.02%、²²⁹Th は <0.007% である。また非放射性の陽イオンは <10 µg/mL である [51, 53]。

現在世界中に供給されている²²⁵Acの生産量は 年間約 70 GBq (Table 4) である。この量は臨床 前試験(動物実験や細胞実験、標識実験や化学実 験などを含む)や、一部のヒト臨床試験を行うに は十分な量であるが、²²⁵Ac や²¹³Bi を用いた臨床 応用が増える場合、より多くの放射能を準備する 必要がある。しかし現存する²³³Uから再度²²⁹Th を分離することは、一度²²⁹Th 分離した²³³U であ るため現時点での²²⁹Thの生成率が低いことや、 ²³³Uに対する核拡散防止の観点から難しい。した がって²²⁵Acを現有の²²⁹Thから分離精製する以 外の代替製造法が必要とされた。Mirzadeh [54] は、²²⁶Ra を中性子場で照射する²²⁵Ac 製造法を検 討した。熱中性子と熱外中性子の比が10で熱中 性子束が1×10¹⁵ n/cm²sの環境で24時間照射す ると、²²⁶Ra 1g あたり約 5.55 GBq の²²⁹Th が生 成すると見積もった。しかしこの反応では副生成 物としてその250倍の放射能の²²⁸Th(T_{1/2}=1.9116 y) が生成する。また生成物と標的との分離なども非 常に難しいことが問題として挙げられた。

Apostolidis ら [55] は、²²⁶Ra ターゲットに 陽子線を照射して ²²⁶Ra(p, 2n) ²²⁵Ac 反応により ²²⁵Ac を製造する方法を試みた。彼らの実験では 陽子の入射エネルギー E_p = 16.8 MeV の時に核反 応断面積は最大値 710 ± 68 mb を示した。また E_p = 25 MeV とした場合、Thick Target Yield (TTY) は 18 MBq/ μ Ah であった。これは 50 μ A の 25 MeV 陽子線で 20 時間 ²²⁶Ra を照射した場合 18 GBq の ²²⁵Ac の製造に相当し、現在の ²²⁵Ac の年 間供給量の約 1/4 に匹敵する。この方法は経済 的且つ大量製造に向いていると考えられるが、中 性子照射の場合と同様に、²²⁶Ra を含む核反応生 成物の分離精製と、²²⁶Ra の再利用の際の取り扱 いといった問題を含んでいる。

陽子線照射では²³²Thをターゲットとして²²⁹Pa を生成し、その壊変を利用して間接的に²²⁵Ac を製造する方法も考えられる。Jost ら [56] は ²³²Thをターゲットとして Stacked-foil technique で²³²Th(p, xn)^{233-x}Pa反応の励起関数を求めた。 ORNLの25 MV タンデム加速器で得られる40 MeVの陽子線を²³²Thターゲットに照射し、 γ 線 スペクトロメトリーを行った。Paの生成量が少 ないターゲットでは、必要に応じて Paの放射化 学分離を行った。実験の結果、²³²Th(p, xn)^{233-x}Pa 反応の励起関数を40 MeV までの範囲で取得する ことができた。特に、²³²Th(p, 4n)²²⁹Pa反応は22 MeV 近辺に閾値が有り、反応断面積の最大値は 162.5 mb であった。

²²⁶Ra をターゲットとした検討として、重陽子を 照射する ²²⁶Ra(d,3n)²²⁵Ac 反応も提案されている [57]。ALICE コードを用いた理論計算では、 E_d = 18.5 MeV において 864 mb の最大核反応断面積が 予想された。また入射ビームのエネルギーに対す る TTY を ²²⁶Ra(p,2n)²²⁵Ac 反応と ²²⁶Ra(d,3n)²²⁵Ac 反応で比較すると、理論上は E_p = 23 MeV 以上で (d, 3n)反応の方が優勢であった。今後実験によ る裏付けが必要であるが、(d, 3n)反応は ²²⁵Ac 製造法の一つとして魅力的である。しかしこの反 応は副反応として ²²⁶Ra(d,2n)²²⁶Ac 反応で生成す る ²²⁶Ac(T_{1/2} = 29.37 h)を考慮しなければならな い。重陽子の入射エネルギーや照射後の冷却時間 の最適化が今後の検討課題である。

²²⁵Ac 製造の他の方法として 226 Ra(γ , n) 225 Ra で 生成した 225 Ra の β ⁻壊変を利用して 225 Ac を製造 する方法が挙げられる。 226 Ra の密封線源は照射 用ターゲットとしては最適である。これは 226 Ra 針がかつて放射線治療に用いられ現在は放射性 廃棄物として多くの病院で扱われており、比較 的入手性はよいと考えられるためである。Allen ら [58] は病院に設置してある放射線治療用の 電子線ライナックを使って²²⁵Acの製造を試みた。 しかし、20 mg の²²⁶Ra に対する²²⁵Ra の生成率 は 407 kBg/h であり、この方法は ²²⁵Ac の大量製 造には向かないと考えられた。Maslovら[59] はロシアのドゥブナにある Joint Institute for Nuclear Research (JINR) O Flerov Laboratory of Nuclear Reactions にある MT-25 マイクロトロ ンを用いて、0.65 µgの²²⁶Raに24 MeVの電子 を 20-30 時間照射した。その結果 225Ac の収率は ²²⁶Ra 1 mg あたり 550 Bq/ μ Ah であった。 ターゲッ トの厚みによる制動放射線の減弱効果を考慮す ると、直線電子加速器で 50 MeV までに加速した 電子 500 µA を 150 時間 1 g の ²²⁶Ra に照射すれば 37 GBq の²²⁵Ac が製造できるとした。

²¹³Bi は半減期が 45.59 min と短いため単独での 供給は難しく、通常は親核種の²²⁵Acをカラムに 吸着させ²¹³Biのみを溶出する²²⁵Ac/²¹³Biジェネ レータの形で供給する。親核種の²²⁵Acは半減期 が 9.9203 d であるため、ジェネレータは数週間 に亘って使用可能である。また、娘核種の²¹³Bi はすぐに平衡状態に達するため、ジェネレータ からは3時間ごとに²²⁵Acに対して93%の放射 能の²¹³Biを溶離することができる。臨床の現場 では、患者に投与する放射能に依存するが、た いてい2~3時間おきに²¹³Biを溶離する。これ までに陽イオンや陰イオン交換カラムクロマト グラフィーや抽出クロマトグラフィーを用いた いくつかの 225 Ac/ 213 Bi ジェネレータが報告 [54, 60-64] されてきた。その中でも AG MP-50 陽イ オン交換樹脂を用いたジェネレータは最も頻繁 に利用され、²¹³Biを用いた臨床試験の全てにお いて使用されている。ITUで作成されたジェネ レータはポリテトラフルオロエチレン (PFA) 性 のカラム内に 0.3 mLの AG MP-50 陽イオン交換 樹脂を含み、ポリプロピレンの蓋でカラムの前 後をはさみ、シリコンチューブをつなげてある。 ペリスタポンプで使ったミルキングでは、²²⁵Ac から生成する²¹³Biの76±3%を0.3 mL(2ベッド ボリュームに相当)の 0.1 M NaI/0.1 M HClの溶

離液で得ることができ、その時の²²⁵Acの混入率 は 0.2 ppm 以下である [65]。近年、²²⁵Ac/²¹³Bi ジェネレータの利用施設の増加、また臨床試験 で一度に必要とする放射能(患者一人あたり6 GBqの²¹³Bi が必要)が増加したため、ITUでは 従来供給してきた²²⁵Ac/²¹³Bi ジェネレータを改 良し、臨床試験での供給に耐えうる高放射能の ²²⁵Ac/²¹³Bi ジェネレータを作成した。これにより ²²⁵Ac/²¹³Bi として最大3 GBqのジェネレータの 操作をできるようになり、さらに患者に投与す る時点の放射能で2 GBqに相当する標識化合物 ²¹³Bi-DOTATOC を調製することができた。現在 4 GBq までの²²⁵Ac を含むジェネレータの検証が 進行中である [56]。

²²⁵Ac/²¹³Bi ジェネレータは現在 ITU 製のもの が世界各国の基礎や臨床試験を行う共同研究グ ループに対して無償で提供されている [65]。

4.²²⁷Thと²²³Raの製造

²²⁷Th($T_{1/2}$ = 18.68 d) と²²³Ra($T_{1/2}$ = 11.43 d) は ²³⁵Uの壊変系列に属する(Fig. 2)。²²³Ra は²²⁷Th の娘核種であり、どちらもα放射体である。 ²²³Ra は壊変後さらに複数の壊変を伴い、最終的 に²⁰⁷Pb になる。²²³Ra の壊変では複数のα線が 放出されるため高い細胞毒性が期待される。

 227 Th と 223 Ra は通常 227 Ac $(T_{1/2}$ = 21.772 y)の



Fig. 2 Decay chain of ²²⁷Th and ²²³Ra.

壊変によって入手する。長半減期の²²⁷Acは²³⁵U の壊変生成物としてウラン製錬工場の製錬排滓 から抽出分離する [66]。また長期保存した²³¹Pa 中には²²⁷Acが生成していることから、²³¹Paから の分離で入手することも可能である。Henriksen ら [67] は²²⁷Ac/²²³Raジェネレータを作成する ための²²⁷Ac の供給源として²³¹Paを用いた。精 製してから28年以上経過した200 kBqの²³¹Paを、 6M H₂SO₄/2M HF 系で TRU 樹脂に吸着させて ²²⁷Ac,²²⁷Th,²²³Ra を分離している。²²⁷Ac 100 kBq に対して²²³Ra は 60 kBq の収率で効率的に分離 できた。²²³Ra の製造工程における²²⁷Ac の混入率 は²²³Ra の放射能に対して 6×10⁻⁶ 程度であった。

²²⁷Acは²²⁶Raを原子炉で照射して²²⁶Ra(n, γ) ²²⁷Ra → ²²⁷Ac として入手することもできる。²²⁶Ra の熱中性子核反応断面積は12.8 b [68]である。こ のため²²⁶Ra を中性子放射化すれば容易に²²⁷Ra が生成する。この²²⁷Raは半減期が42.2 minと 短いため、しばらくすればβ⁻壊変をして全て ²²⁷Ac になる。Nilsson ら [20] が行ったヒト臨 床第1相試験で用いた²²³RaCl₂は²²⁶Raを Pacific Northwest National Laboratory(PNNL)の原子炉 で照射して製造した²²⁷Acから分離精製したもの であることが報告されている。Kuznetsovら[69] は²²⁶Raをロシアのディミトロフグラードにあ \mathcal{Z} Research Institute of Atomic Reactors \mathcal{O} SM Reactor で照射して²²⁷Acの製造を試みている。2.5 mgの²²⁶Raを中性子束が1.5×10¹⁵ n/cm²sの原子 炉内で実質25日間照射した結果、190±20 MBg の²²⁷Acが生成した。これは²²⁶Ra1gあたり78±8 GBgに相当する。この照射で残った²²⁶Ra は元の 量の75±11%(67±11 MBq)であった。

²²⁷Acの供給源には、これ以外にも中性子発 生用線源[70]として作られた²²⁷Ac/Be線源 を解体して分離精製する方法がある。PNNLの Soderquistら[71]はアメリカの石油会社から それぞれ44 GBqと5.5 GBqの²²⁷Ac/Be中性子 源を入手し、機械的に破壊後、化学分離をして 約40 mgの²²⁷Ac硝酸化合物として回収している。 一方、ORNLのMurphyら[56]はステンレス スチールに被われた²²⁷Ac/Be線源を機械的に破 壊し、3 mLの1-4Mの硝酸で溶解した。最終的 に²²⁷Ac/Be中性子源から18.5 GBqの²²⁷Acを回 収し、その回収率は 65-99% であった。²²⁷Ac のス トック溶液は今後定期的に ²²⁷Th と ²²³Ra を分離 するのに利用される。分離した ²²⁷Th や ²²³Ra は アメリカの National Isotopes Development Center (NIDC) を通じて購入することができる [72]。

²²⁷Ac は ²²⁷Th や ²²³Ra などから放出される低エ ネルギーの γ 線や希ガス ²¹⁹Rn (T_{1/2} = 3.96 s) に加 えて 1.38% の分岐比で生成する ²²³Fr (T_{1/2} = 22.00 min) の β 線 (E_{max} = 1.15 MeV) の放出のため、 取り扱う空間は汚染しやすく且つ高い線量率を 示す。したがって、GBq(mg 量) 相当の ²²⁷Ac の 取り扱いは、グローブボックスではなくホット セルで行う必要がある [71]。ウラン製錬排滓で あれ ²²⁶Ra の原子炉照射であれ、どちらも大量の ²²⁷Ac を製造可能なため、現在の世界的な貯蔵量 は ²²⁷Th や ²²³Ra の臨床応用に十分利用可能である。

5.²²⁴Ra, ²¹²Pb, ²¹²Biの製造

²²⁴Ra, ²¹²Pb および ²¹²Bi は ²³²Th の壊変系列に 属する (Fig. 3)。²²⁴Ra は比較的長い半減期を持 つ²²⁸Th(1/2 = 1.9116 y)から分離して使用する。 ²²⁴Ra は短時間で3つのα壊変をした後²¹²Pb に なる。²¹²Pb (T_{1/2} = 10.64 h) はβ⁻壊変核種であり、 壊変後に 60.55 min の半減期を持つ²¹²Bi になる。 その後²¹²Poと²⁰⁸Tlにそれぞれ 64.06%, 35.94%の 分岐比で壊変し、最終的に安定核種の²⁰⁸Pbにな る。²²⁴Raの壊変では複数のα線が短時間で放出 されるため²²³Ra 同様高い細胞毒性が期待される が、壊変途中に生成する希ガス核種²²⁰Rnの半減 期が55.6sであるため、標的組織から遊離する ことが懸念されてきた。近年、Rojas ら [73] は LaPO₄のナノ粒子技術を用いて²²⁴Raの同位体の ²²³Raを粒子内に閉じ込めた後、壊変で生成する 娘核種を27日以上にわたって粒子内に99.9%以 上保持できることを報告した。²²³Raから壊変で 生成する希ガス核種²¹⁹Rnの半減期は3.96 sと短 いため、²²⁴Raから生成する半減期 55.6 sの²²²Rn の挙動が²¹⁹Rnと同じであるかは今後の実験結果 を待つ必要があるが、この結果は²²⁴Raを使った 治療の今後の可能性を予感させる。

²²⁴Ra は親核種の²²⁸Th から分離する。親核種 の²²⁸Th を製造する方法はいくつか知られてお り、最も一般的な方法は²³²Th の壊変生成物とし



Fig. 3 Decay chain of ²²⁴Ra, ²¹²Pb, and ²¹²Bi.

て入手することである。これは²³²Thから²²⁸Ra を分離し、その後²²⁸Raが²²⁸Thに壊変するのを 待ち、1年毎に再度溶媒抽出をおこない²²⁸Thを 回収する方法である。この方法の場合、25年間 放置した1トンの²³²Thから3.9 GBqの²²⁸Raが 回収できるが、その1年後にそこから回収できる ²²⁸Thは1.1 GBqである。²²⁸Thはこの他にも²³²U の壊変生成物として入手することもできる。こ の場合の²³²Uは²³¹Pa(n, γ)²³²Pa → ²³²Uとして製 造することができる。またより効率的に²²⁸Thを 製造する方法として、²²⁶Raの多重中性子捕獲反 応を利用する方法が挙げられる。この反応では、 1×10¹⁵ n/cm²sの中性子束を²²⁶Ra 1 g に 24 日間 中性子を照射することにより、1370 GBq の²²⁸Th を製造できる [54]。

半減期 60.55 min の ²¹²Bi は α 線の放射免疫療 法の効果を動物実験 [4] によって初めて証明し た核種である。²¹²Bi は 64% が β ⁻壊変をして ²¹²Po になる。この ²¹²Po は 0.299 μ s の半減期で α 壊変 をして安定な ²⁰⁸Pb になる。また ²¹²Bi の残りの 36% は α 壊変により ²⁰⁸Tl になる。この ²⁰⁸Tl は 3.053 min の半減期で β ⁻壊変をして ²⁰⁸Pb になる。²⁰⁸Tl は壊変の際に 2.6 MeV の γ 線を放出するため、 TAT 研究の当初はこの γ 線が医師や周囲の人々 の被ばくの要因になると考えられてきた。しかし ²¹²Biの半減期が 60.55 min と短いのに対して親核 種の ²¹²Pb は半減期が 10.64 h もある。そのため、 ²¹²Pb の標識化合物として投与し体内で α 線を放 出する ²¹²Bi に壊変した方が、薬物動態を考慮し た際に線量的にも優れていることが明らかとな り、現在は ²¹²Pb の標識化合物として利用する研 究が多く行われている。この系の特徴は親核種の ²¹²Pb が β -壊変核種であるため投与初期の全身の 被ばくが α 放射体を投与した時に比べて相対的 に低い点にある。

²¹²Pb/²¹²Bi は親核種の²²⁴Raから分離する。 ²¹²Pb/²¹²Bi を溶離するジェネレータは²²⁴Ra を吸 着させたイオン交換樹脂カラム[74] またはステ アリン酸バリウムに ²²⁸Th を埋め込んだもの [75] を用いたものが知られている。現在 ²²⁴Ra/²¹²Pb ジェネレータはアメリカの NIDC から購入でき る [76]。また、ヒト臨床試験では Areva Med 社 がジェネレータを提供 [8] している。

6.²³⁰U, ²²⁶Th の製造および化学分離

 α 放射体の²³⁰Uと²²⁶Thは2004年になって初め てTATへの応用が有望な核種として提唱された [77]。どちらの核種も α 壊変のみで、壊変後は 短時間で娘核種が逐次的に複数の α 壊変を行い、 長半減期の²¹⁰Pb(T_{1/2} = 22.20 y)になる(Fig. 4)。 ²³⁰Uは半減期が20.8 dで4つの娘核種(²²⁶Th, ²²²Ra, ²¹⁸Rn, ²¹⁴Po)を持つ。いずれも半減期が最



Fig . 4 Decay chain of 230 U and 226 Th.

大 30.57 min と短いものばかりである。²³⁰U から の壊変によって全部で5つのα線が放出され、 全エネルギーは 33.5 MeV に達する。これは標的 細胞に対して非常に毒性の高い線量を照射でき ることを示す。²²⁵Ac/²¹³Bi ジェネレータのように ²³⁰Uも²³⁰U/²²⁶Thジェネレータとして短半減期の ²²⁶Th(T_{1/2} = 30.57 min) をミルキングすることが できる。²²⁶Thの利用法は同じ短半減期核種²¹³Bi と同様に、迅速に標的細胞に集積させる方法が 望ましいのに対して、親核種の²³⁰Uは²²⁵Ac 同様 に、比較的薬物動態が遅いような治療法にも応 用可能である。複数回壊変を伴う²³⁰Uや²²⁶Thが 持つ重要な特徴は、in vivo generator として²²⁵Ac と同様に、高い線量をがんに対して照射できる ことである。一例として、短半減期核種の²²⁶Th (複数壊変を伴う)と²¹³Bi(単一壊変のみ)を標 識して同じ条件で細胞(白血病細胞、リンパ腫細 胞、乳がん細胞)に対する毒性を比較した結果、 ²²⁶Thのもつ強い細胞毒性が示された[78,79]。 ²²⁶Th の娘核種はいずれも 164.3 µs から 38.0 s の とても短い半減期を持つため、壊変後に標的組織 から離れることは少ないと期待される。これによ り、標的組織での複数本のα線による線量が維 持されるのに対して正常組織への被ばくが最小 限に抑えられると考えられる。

²³⁰Uの製造には²³²Th や²³¹Pa をターゲットとし てサイクロトロンで照射する方法が報告されて いる。Morgenstern ら [80] は入射エネルギーが 33.5 MeV までの陽子線を用いた²³²Th(p,3n)²³⁰Pa 反応の核反応断面積を測定し、²³⁰Paのβ⁻壊変で 得られる²³⁰Uの量を推定した。²³²Th(p,3n)²³⁰Pa 反応で製造した²³⁰Paは8.4%の分岐比でβ⁻壊変 をして²³⁰Uになる。このため²³⁰Paを製造して から4週間冷却することで、照射後の²³⁰Paに 対して最大 2.8% の ²³⁰U を無担体で分離すること ができる。この反応の最大核反応断面積は E_n = 19.9±0.2 MeV において 353 ± 15 mb であった。 $E_{\rm p}$ = 33.5 MeVとして製造する²³⁰PaのTTYは8.4 MBq/μAh になった。これは照射後 28 日で β⁻壊 変で生成する²³⁰Uに換算すると 0.24 MBq/μAh になった。仮に E_n = 33.5 MeV, ビーム電流 100 µA で照射時間を 50 時間とし、²³²Th の厚い金属ター ゲットに照射すれば、42 GBg の²³⁰Pa が製造で

き、その28日後には1.2 GBqの²³⁰Uを得ること ができる。Ducheminら [81] は陽子の入射エネ ルギーをさらに 70 MeV まで拡張して ²³²Th(p,3n) ²³⁰Pa 反応の核反応断面積を測定した。この結果 は Morgenstern らの結果と良く一致しており、 E_n = 70 MeV として²³⁰Pa を製造し照射後 28 日で β⁻壊変で生成する ²³⁰Uの TTY も 0.3 MBq/μAh と同様の値を示した。また Duchemin ら [82] は重陽子を入射粒子として²³²Th(d,4n)²³⁰Pa反 応を用いた²³⁰Paの製造を検討した。Stackedfoil technique を用いた反応断面積の測定では、 *E*_d = 25.23±0.45 MeV において最大反応断面積は 296.05±45.13 mb であった。Ed = 29.9 MeV とし て Morgenstern らと同じ条件で TTY を評価した ところ、β⁻壊変で生成する²³⁰Uは照射後28日で 0.101 MBq/µAh であった。

前述の方法は²³⁰Paを介して²³⁰Uを製造する間 接的な製造法である。そこで²³⁰Uを直接製造で きる方法として Morgenstern ら [83, 84] は²³¹Pa をターゲットとした²³¹Pa(p,2n)²³⁰Uならびに ²³¹Pa(d,3n)²³⁰U反応を用いた製造を試みた。ター ゲットの²³¹Paは²³⁵Uの壊変生成物としてg単位 で入手した。²³¹Pa(p,2n)²³⁰U反応の最大反応断 面積は $E_{\rm p}$ = 14.6 ± 0.2 MeV において 33.2 ± 5.3 mb であった。これに対して²³¹Pa(d,3n)²³⁰U反応最大反 応断面積は E_d = 17.9±0.2 MeV において 27.8±4.4 mb であった。²³¹Paをターゲットとした反応におけ る核反応断面積は²³²Th(p,3n)²³⁰Pa反応よりも10 倍低い値であるが、230Uの生成量で評価した場 合と同等であった。 230 UのTTYは E_p = 24.0 MeV として 0.245 MBq/ μ Ah, E_d = 20.0 MeV として 0.119 MBq/μAh であった。

現在 ²³⁰U の製造には上記 4 つの核反応での製造が報告されている。この中でも ²³⁰U の TTY が高く且つターゲットを準備しやすいという観点から、 232 Th(p,3n) 230 Pa \rightarrow ²³⁰U の方法が最も妥当と考えられる。筆者らは大阪大学で ²³²Th を用いた製造をかつて試みたことがある。その結果、動物実験が可能な量の ²³⁰U/²²⁶Th を製造可能であることが判明した [85]。

7. 高エネルギーの陽子ビームを用いた核破砕反 応による製造

2009年以降の新たな取り組みとして、²³²Thター ゲットに高エネルギーの陽子線を照射し核破砕 反応を使う方法が試みられている。米国エネル ギー省の科学局核物理部門が支援するこのプロ ジェクト(Isotope Development & Production for Research and Applications, IDPRA)[86, 87]はロ スアラモス国立研究所(LANL)、ブルックヘブ ン国立研究所(BNL)と ORNLの3つの国立研 究所(Tri-Lab)の共同研究として²³²Th から核破 砕反応でGBq量の²²⁵Ac, ²²³Raなどを製造する[14, 53, 56]。

LANL と BNL は互いに高エネルギーの直線加 速器を有している。LANL では 800MeV, 200MeV の陽子線を、また BNL では 100-200MeV の陽子線 を利用した²²⁵Ac の製造を試みた。Weidner ら[88, 89] は LANL の中性子科学センター(LANSCE) の Weapons Neutron Research Facility(WNRF) 加速器施設から得られる 800 MeV 陽子線 67.6 nA を 48.1 mg/cm² と 52.8 mg/cm² の²³²Th 箔に 1 時間照射した。また LANSCE の WNRF お よび Isotope Production Facility(IPF)において 71.2 nA の 200 MeV 陽子線と 126.8 nA の 100 MeV 陽子線をそれぞれ 1 時間ずつ 60.5 ~ 70.5 mg/cm²

の²³²Th 箔に照射して 11 のエネルギー値に対す る²²⁵Acなどの核反応断面積を取得した。そして 得られた断面積の情報を基にα放射体の生成率 と収率を見積もった。その結果 5 g/cm² の²³²Th ターゲットに10日間陽子線を照射すれば、現在 の供給量に匹敵する²²⁵Acを製造できると推計 (Table 5) [88-91] した。特に 800 MeV の陽子線 では現在の10倍以上の供給量を提供できること になる。しかし、この核破砕反応で製造する方法 では、Ac同位体で短半減期の²²⁶Ac(T_{1/2} = 29.37 h) と長半減期の²²⁷Ac(T_{1/2}=21.772 y)が同時に生成 する。²²⁶Acは照射後の冷却によって放射能を減 衰させることも可能であるが、227Acは必ず不純 物として混入(最大0.5%)する。これらの核種 を最大限に除くためにも、照射エネルギーの最適 化およびアイソトープ治療でどのような影響を 及ぼすか、さらにどの程度の²²⁷Acの混入が許容 できるかといった検討が必要である。そのため IDPRA プログラムでは、現在 LANL-IPF で製造 した²²⁷Ac を含む²²⁵Ac を用いた動物実験などに よる毒性と線量評価の研究を募集している [92]。 ロシアの Institute for Nuclear Research (INR)

のグループ [93, 94] は Moscow Meson Factory にある 600 MeV まで陽子を加速できる線形加 速器を使って ²³²Th の核破砕反応による ²²⁵Ac や

Table 5. Production rates and yields at the end of bombardment from a 10-day irradiation of a 5 g/cm^{2 232}Th target at each facility.

		LANL-MTS		LANL-IPF		BNL-BLIP	
$(1250\mu A, 800{ m MeV})$		MeV)	$(250\mu\mathrm{A}, 9372~\mathrm{MeV})$		$(100\mu\mathrm{A},195183~\mathrm{MeV})$		
Nuclida	II alf life	Production rate	Yield	Production rate	Yield	Production rate	Yield
Nuclide	пап-ше	[MBq/µAh]	[GBq]	[MBq/µAh]	[GBq]	[MBq/µAh]	[GBq]
²²³ Ra	11.4 d	1.08	244	0.25	11	0.70	11
225 Ra	14.9 d	0.52	126	0.10	4	0.25	4
²²⁵ Ac	9.9 d	3.46	747	1.22	52	4.28	74
²²⁶ Ac	29.4 h	4.52	1360	not shown	132	not shown	136
²²⁷ Ac	21.8 y	0.006	1.84	0.001	0.1	0.003	0.1
²²⁷ Th	18.7 d	1.59	400	6.40	322	3.54	70

MTS: Materials Test Station

IPF: Isotope Production Facility

BLIP: Brookhaven Linac Isotope Producer

Ref. [85-88]

²²³Ra の核反応断面積の測定および生成収率の測定を試みた。その結果、60~140 MeVの陽子線を100 µAで²³²Thターゲットに10日間照射し、さらに10日間冷却した後の²²⁵Acは96 GBqになることが見積もられた。またこの時同時に生成する²²⁷Acは²²⁵Acに対して0.23%の放射能になることが判明した。同条件で冷却時間を16日にした場合の²²³Raの生成量は340 GBgであった。

Duchemin ら [81] はフランスのナントにあ る Accélérateur pour la Recherche en Radiochimie en Oncologie à Nantes AtlantiX (ARRONAX) の C-70 サイクロトロンを使って²³²Th(p, spall)反 応で生成する²²⁵Ac,²²⁷Th,²³⁰Paの核反応断面積を 調べた。最大 70 MeV まで加速された 100~150 nAの強度の陽子線を40 µm 厚のトリウム箔で 構成されたスタックに30分照射した。得られた ²²⁵Ac, ²²⁷Th の反応断面積は LANL および INR の グループが報告したものと同様の傾向を示した がいずれの値よりも高い値を示した。その理由と して、LANL および INR のグループは 100 MeV 以上に加速された陽子線をターゲットに照射し 減弱させているため、ターゲット中の陽子線の エネルギーに広がりがあるのではないかとして いる。核反応断面積を基に TTY を計算した結果、 ²²⁵Acは 1.6 MBq/µAh であり 350 µA で 3 日間照 射すれば 40.3 GBg 製造できることが示された。 また、²²³Ra は照射後 20.8 日の冷却期間をおくと 仮定した場合、TTYは1.8 MBq/μAhとなった。 これも 350 µA で 3 日間照射すれば 45.4 GBg 製造 できることを示した。

8.²¹¹Atの製造

²¹¹At はサイクロトロン等の加速器を用いて製造できる α 放射体である。ビスマス金属をター ゲットとして ²⁰⁹Bi(α ,2n)²¹¹At 反応で製造し、主 に乾式分離法を用いてターゲットから化学分離 する。²¹¹At の半減期は 7.214 h であり、製造や化 学分離、標識化合物の調製をする際に取り扱いや すい。またこの半減期は、標的腫瘍への取込に時 間を要するモノクローナル抗体を用いても、致 死線量を腫瘍に照射するのに充分な時間である。 ²¹¹At は分岐壊変を示し、41.7% が ²⁰⁷Bi に α 壊変 し、²⁰⁷Bi($T_{1/2}$ = 31.55 y)はさらに β -壊変して安定 核種²⁰⁷Pbになる。一方残りの58.3%はEC 壊変 で²¹¹Poになるが、²¹¹Poは半減期が0.516 sのた め、これも直ちにα線を放出し²⁰⁷Pbに壊変する (Fig. 5)。その結果²¹¹At は壊変時にα線を100% 放出することになり、放出される α線の平均エ ネルギーは 6.04 MeV、平均 LET は 97~99 keV/ μm となる。²¹¹At は娘核種の²¹¹Po に EC 壊変す る過程で特性X線を放出する。このX線は薬物 動態を評価する上で試料の計測や外部からのイ メージングを可能にする [5, 6, 95]。²¹¹At はハロ ゲンに属するのでアイソトープ治療や診断に用 いられているヨウ素や臭素と同様の標識が可能 である。しかし、これらの核種と異なりアスタチ ン-炭素間の結合が不安定なため、通常はアリー ル基を持つエステルに標識した上で抗体やペプ チドと結合させる「96]。

²¹¹At は一般的には²⁰⁹Bi をターゲットとして ²⁰⁹Bi(α, 2n)²¹¹At 反応を利用して製造する。こ の反応の核反応断面積は多くの研究者によっ て測定されている。Hermanneら[97] は E_{α} = 31.0 ± 0.9 MeV において 949 ± 95 mb の最大核 反応断面積を持つことを報告している。また この反応の励起関数はALICE-IPPE コードを用 いた理論計算ともよく一致している。しかし この反応では、 E_{α} = 28.61 MeV に²⁰⁹Bi(α , 3n) ²¹⁰At 反応の閾値があり、これ以上のエネルギー では 210 At が生成する。 210 At $(T_{1/2}$ = 8.1 h) は 壊変すると毒性の高いα放射体の²¹⁰Po(T_{1/2}= 138.376 d) になる。したがって、²¹¹Atの製造 は約29 MeV以下の²¹⁰At(²¹⁰Po)が生成しない 範囲で製造する必要がある。その結果、この 反応での²¹¹AtのTTY はだいたい 32 MBg/µAh である。これまでに様々なTTYの値[6,53, 97-114] (Table 6) が報告されているが、28-30 MeV付近はエネルギーの増加とともに断面積が 増加する箇所であるため、スタック中に入射する α 粒子の減弱が実験毎に異なると、それが結果に 影響を及ぼすと考えられる。

²¹¹At を製造する別の反応系として、日本原子 力研究開発機構の西中ら [115] は⁷Li を天然存 在比の鉛ターゲットに照射して²¹¹At の核反応断 面積を測定した。彼らは Stacked-foil technique を利用して 57-29 MeV での^{nat}Pb(⁷Li, xn)²¹¹At 反

T d'a dan	Eα	Target thickness	Irradiation time	Beam current	²¹¹ At yield	Content of ²¹⁰ At	D (
Investigator	[MeV]	$[\mu m]$	[h]	[µA]	[MBq/µAh]	relative to ²¹¹ At [%]	Kei.
Aaij et al. (1974)	33	500	1-2	2-4	7.4-14.8	0.01-0.1	97
Rösch <i>et al.</i> (1985)	28	500	5	5	8.56	< 7×10 ⁻⁷	99
Lambrecht and Mirzadeh	28	100	1.3-3.95	6.8-9.6	5.3-10.4	no detection	100
(1985)	28	100	0.1396&0.1401	7.14&1.17	15.2&15.6	< 0.02	100
Larsen <i>et al.</i> (1993)	28	250	1-2	10-12	8-12	no detection	101
T (1000)	28		1	20-40	41±7	-	100
Larsen <i>et al</i> . (1996)	28	50(1.5-4.5° offset)*	1	20-40	37±6	-	102
	27.3	~ 800	0.5-6	5-15	5.55 ± 2.07	< 0.01	100
Schwarz <i>et al.</i> (1998)	28-29	$20-80(4^{\circ} \text{ offset})^{a}$	0.833-2	27-45	16.28±5.18		103
	27.6				18	$< 4.4 \times 10^{-4}$	
	28.6				27	< 0.01	
Henriksen <i>et al.</i> (2001)	29.1	-	0.25	5-10	32	0.023±0.006	104
	29.6				38	0.18±0.03	
	30.1				42	0.7±0.1	
Nshmakova <i>et al.</i> (2001)	28	-		-	~20	< 0.01%	105
Lebeda <i>et al.</i> (2005)	29.5	3-5(0.5-1.5° offset) ^a	1-2	10-30	38.0±2.3	0.074±0.021	106
	28				24.4	0.16	
	29				32.11	0.31	
Hermanne <i>et al.</i> (2005)	29.5	2	0.5	0.2	36.29	0.38	97
	30				40.64	_	
	31				49.86	0.10	
	28.8				29.1±0.63		
Groppi <i>et al</i> . (2005)	32.8	-	-	0.05-0.25	46.86±1.5	-	107
Andersson <i>et al.</i> (2009)	28-29	24 ± 3 mg/cm ²	7.6±0.2	16.8±1.5	22.1±1.9*	-	6
Jensen (2011)	28-29	24 ± 3 mg/cm ²	3.8±0.5	16.4±1.3	23.5±2.5*	< 2×10 ⁻³	52
Freifelder <i>et al.</i> (2012)	28.4	200	4	10	9.25	-	108
	~28	170(10° offset)	61±17 min	46±9	17.4±1.5	no detection	
Gagnon <i>et al</i> . (2012)	~29	170(10° offset)	53±11 min	43±8	23.2±1.6	no detection	109
	28.71				17.2±0.32	0.0072	
	29.17				31.86±1.07	0.0883	
Kim <i>et al.</i> (2014)	30.07	1000	0.5	0.3	41.24±1.70	0.753	110
	31.81				48.95±3.21	4.1645	
	33.96				48.88±5.76	13.0309	
	25.5±0.82	500	4	96.13pnA	12.4	no detection	
Martin <i>et al</i> . (2014)	27.8±0.72	500	4	163.17pnA	36.0	2.3	111
Nagatsu <i>et al</i> . (2014)	28.5	0.97-1.23 g shot	1-2	10-13	22.2±4.9	0.0022±0.00038	112
Szkliniarz <i>et al.</i> (2015)	29	98 mg/cm^2	-	1	37±6	1.6×10^{-4}	113
		100	2	2	25	-	
Da Silva <i>et al</i> . (2015)	30.5	30	2	2	44±12	-	114

Table 6. Production yield of ²¹¹At from literature.

a: internal irradiation system

*: estimated from saturation yield

応を調べ、E = 41 MeV において 390 mb の最大核 反応断面積を持つことを報告した。

²⁰⁹Bi (α, 2n)²¹¹At 反応は安定な²⁰⁹Bi をター ゲットとして使えることから、他の核種より比較 的に製造しやすいが、²¹¹Atの半減期が7.214 h で あること、また製造するには α 粒子を約 30 MeV まで加速できる加速器が必要であるため、結果 的には他の核種と同様入手が困難な側面を持つ。 現在までに北米では6つの施設が²¹¹Atの製造 および計画を発表している。また東欧・西欧で は6施設、アジアでは日本、韓国、中国を含め て6施設が²¹¹Atの製造および計画を発表してい る。2000年以降、²¹¹Atを製造する報告が増えて きている(Table 6)が、基礎研究や臨床応用を 考えた場合、製造した²¹¹Atは半減期が短いため 近隣の施設に運んで実験をすることはなかなか 難しい。Andersson ら[6]は²¹¹At を用いた世界で 2番目のヒト臨床試験を行っているが、彼らの施 設(University of Gothenburg) には²¹¹At を製造 できる加速器がないため、320 km 離れた隣国コ ペンハーゲンにある Rigshospitalet の Cvclotron and PET Unit で製造し、約4時間かけて輸送し たものを利用している。近年、米国 IDPRA プロ グラムの一環として、211Atの米国内での輸送が 検討された。Wilbur [116] はワシントン州シ アトルにある Unibersity of Washington Medical Center で製造した²¹¹At を 3,200 km 離れたミズー リ州コロンビアのミズーリ大学まで FedEx で運 んだが、出荷時444 MBqの放射能は到着時に は51 MBqであった。金沢大学の小川ら[117] は大阪府茨木市にある大阪大学核物理研究セン ター (RCNP) で製造した²¹¹At を自動車で石川 県金沢市に輸送した後実験に供している。この 場合、300 km を約4時間で移動している。また 群馬県高崎市にある日本原子力研究開発機構の TIARA (Takasaki Ion Accelerators for Advanced Radiation Application)のAVF-930で製造した ²¹¹At も約 400 km を自動車で約 5 時間かけて金沢 市に輸送して実験に供している。これらの一連の 報告のように、製造拠点と異なる地域で²¹¹Atを 用いた動物や化学の研究を行う場合、放射能の 減衰を最小限に留めることが重要であるが、²¹¹At の半減期 7.214 h は短すぎるため、1 半減期以内

の輸送が望ましい。しかし、より多くの施設がよ り多い放射能の²¹¹Atを望む場合、必然的に製造 拠点から輸送できる範囲は限られてしまう。そこ で製造拠点に依存せず、より広範囲の遠方の施設 でも実験が可能となるために²¹¹Atの親核種²¹¹Rn ($T_{1/2} = 14.6$ h)を²⁰⁹Bi(⁷Li, 5n)²¹¹Rn 反応で製造し、 ジェネレータ系(Fig. 5)として供給することが 解決策として挙げられる。

²¹¹Rn は 72.6% の分岐比で ²¹¹At に壊変する。 ²¹¹Rn から壊変して生成した ²¹¹At は約 15 時間 後には最大値を示し (Fig. 6)、その後親核種の ²¹¹Rn と平衡状態に達し ²¹¹Rn の半減期で減衰す る。この場合の ²¹¹At は、²¹¹At 単独の場合と比較 して約 2 倍の半減期で減衰していく。したがっ て、これまで放射能の減衰により利用が不可能で あった広範囲の遠隔地医療施設および研究施設 に対して ²¹¹At の供給が見込める。

²¹¹Rn 製造は主に3つの反応経路が研究対象 とされている。MeyerとLambrecht [118]は²⁰⁹Bi(⁷Li, 5n)²¹¹Rn 反応の核反応断面積を測定し、 *E*= 53 MeV において 650 mb 程度の断面積になる ことを報告した。さらに2つの厚い Bi ターゲッ ト(56.3, 120 mg/cm²)に対する照射実験の結果 から、Saturation Yieldを 20.4 kBq/nAと計算し た。Meyer [119]は²⁰⁹Bi(⁶Li, 4n)²¹¹Rn 反応での 製造も検討しているが、⁷Liを用いた反応に比べ て TTY は 23 ± 4% であると計算した。Argonne



Fig. 5 Decay chain of ²¹¹At.



Fig. 6 Radioactive decay and growth of ²¹¹Rn and ²¹¹At.

National Laboratory (ANL) のグループ [56, 120, 121] はタンデム加速器を利用した²¹¹At の 製造の検討を報告している。彼らの施設の加速 器 (Argonne Tandem Linac Accelerator System, ATLAS) は、イオン源を改良することで 10 pnA のイオンビームを作ることができると報告した。 これにより 3 時間程度の照射で 3.7 GBq の²¹¹Rn が製造可能であるとした。金沢大学の前田ら [122] は日本原子力研究開発機構のタンデム加 速器を使用して²⁰⁹Bi(⁷Li, 5n)²¹¹Rn 反応で製造す る²¹¹Rn を用いたジェネレータ作成の基礎実験を 行った。

Vasáros ら [123] は Joint Institute for Nuclear Research (JINR)の Laboratory of Nuclear Problems にあるシンクロサイクロトロンから得られる 660 MeV の陽子線を²³²Th ターゲットに照射して核 破砕反応で²¹¹Rn を製造している。核反応断面積 は示されていないが、3.7 MBq の²¹¹Rn をホット アトムの実験に使用している。

Crawford ら [14, 56] は TRIUMF に あ る Isotope Separation and ACceleration (ISAC) facility の Radioactive Beam を利用した²¹¹Rn の 作成を試みている。彼らは ISAC 施設で 480 MeV の陽子線を ²³⁸UO₂ ターゲットに照射して、核破 砕反応により短寿命の ²¹¹Fr($T_{1/2}$ = 3.10 min) を作

り、ISOL 技術を利用して²¹¹Fr を分離し、薄い NaCl ターゲッ トに打ち込んで、壊変で生成 する²¹¹Rn を捕集する方法を 提案した。また同時に生成す る²¹³Frを使えば²¹¹Atの同位体 の²⁰⁹At(T_{1/2}=5.42 h) を作るこ とができるとしている。²⁰⁹At は複数のγ線を放出するため、 ²¹¹At標識薬剤の体内動態を事 前に調べることができるとい う。 実験では 8.2 時間の NaCl ターゲットへの打ち込みで120 MBq の²⁰⁹At を得た。その放射 性核種純度は99%以上であっ た。

Visser ら [124] は 0.250-0.35 GeV の電子線を用いて ²³²Th へ の光核反応で生成する ²¹¹Rn の

断面積を報告している。0.25, 0.30, 0.35 GeV にけ る反応断面積はそれぞれ、28, 40, 130 μb となり、 製造目的にはこの方法は応用できないと考えら れる。

9.¹⁴⁹Tb の製造および化学分離

¹⁴⁹Tb はテルビウム同位体の中にあって適度な 半減期(T_{1/2} = 4.118 h)を持ちながら部分的にα 壊変をする核種であり、Allen らによって 1996 年にTATへの応用が提唱された[125]。その後 動物実験により、¹⁴⁹Tb由来のα線の照射に基づ く延命効果が認められた [126]。¹⁴⁹Tb は 17%の 分岐比でα壊変をして¹⁴⁵Eu(T_{1/2} = 5.93 d) にな る (Fig. 7)。また β^+ 壊変 (7%) と EC 壊変 (76%) により $^{149}Gd(T_{1/2} = 9.28 d)$ になる。 ^{145}Eu と ¹⁴⁹Gd は安定な¹⁴⁵Ndと¹⁴⁹Sm になるまで複数回 壊変をするが、いずれもほぼ 100%EC 壊変である。 したがって¹⁴⁹Tb は単一のα 壊変核種とみなすこ とができる。また、¹⁴⁹Tb には β ⁺壊変(17%)を する¹⁵²Tb(T_{1/2} = 17.5 h) や低エネルギーのγ線 を放出する EC 壊変核種¹⁵⁵Tb(T_{1/2} = 5.32 d) やβ ⁻壊変をする¹⁶¹Tb(T_{1/2} = 6.89 d) などが同位体と して存在する。これらの核種も化学的取り扱い は同じため、抗体やペプチドに同時に標識すれ



Fig. 7 Decay chain of ¹⁴⁹Tb.

ば、 α 線と β ⁻線による治療と β ⁺壊変に伴う対消 滅放射線や低エネルギー γ 線を用いた PET 診断、 SPECT 診断が同時に可能 [127] となる。つまり 診断 (Diagnostics) と治療 (Therapeutics) が同 時に行える Theranostic な核種としても注目され ている。

¹⁴⁹Tbの製造にはいくつかの核反応が提案され ており、これらは大きく3種類に分けられる。陽 子を入射粒子にした¹⁵²Gd(p,4n)¹⁴⁹Tb反応、重粒 子を入射粒子にした¹⁴²Nd(¹²C, 5n)¹⁴⁹Dy → ¹⁴⁹Tb, ¹⁴¹Pr(¹²C, 5n)¹⁴⁹Tb反応、高エネルギーの陽子を 入射粒子にした^{nat}Ta(p, spall)¹⁴⁹Tb反応である。 Beyerら [128] はスイスにある欧州原子核研究 機構 (CERN)の同位体分離装置 ISOLDE (Isotope Separator OnLine DEvice)を用いて1 GBqの ¹⁴⁹Tbを製造した。彼らはタンタル箔(112 mg/ cm²)のターゲットに 1.0 または 1.4 GeV の陽子 を入射させ、生成した質量数 149 の同重体を分離 して KNO₃に捕集した。その後陽イオン交換ク ロマトグラフィーで¹⁴⁹Tbのみを分離した。

¹⁴⁹Tb の製造には核破砕反応を引き起こす高エ ネルギーの陽子線と、生成した核破砕生成物か ら¹⁴⁹Tb を効率的に分離するための同位体分離 装置などが設置されている大型の研究施設が必 要である。CERN では¹⁴⁹Tb および Tb 同位体を 用いた核医学実験の結果 [127] などの、これま でに培ってきた生命科学や医学応用の研究をさ らに発展させるために、ISOLDE で分離した RI ビームの有効利用施設として CERN-MEDICIS (Medical Isotopes Collected from ISOLDE)を建 設中である [129]。この施設が完成すれば、2 GeV の陽子線 6 µA をターゲットに照射すること で 24 GBq の¹⁴⁹Tb が製造できる予定である。

10.²²³Raの供給

欧米を中心として²²³Raを用いた前立腺がん由 来の骨転移の治療が行われている。この治療で 使用する容量と用法は、体重1kgあたり50kBg を4週毎に計6回投与である「130.131」。仮に 60 kgの体重の人が患者であった場合、1 回あた り3 MBqの投与である。223Raはノルウェーのオ スロにある Institute for Energy Technology (IFE) で調製される。輸送や手続きにかかる時間を考 慮して、発送時には13.8 MBgの放射能を含む ²²³RaCl_oがバイアルとして梱包され、最終的に検 定時において 6 MBq/6 mL/1 バイアルになるよ うに調製されている [132, 133]。²²⁷Ac から²²³Ra を溶離率100%で分離した場合、²²⁷Acと²²³Raが 再び平衡状態に戻るまで少なくとも²²³Raの3半 減期(約1ヶ月)は必要である。仮に供給源の ²²⁷Ac が一つしかないとした場合、1 度 ²²³Ra を溶 離すると次回は1ヶ月後になる。世界中で毎週 100人に²²³Ra が処方されるとした場合、毎週約 15 MBg×100 人 = 1.5 GBg を用意しなければなら ない。1ヶ月に1回の分離で賄うとすれば、減衰 も考慮した量になるため、毎月5GBg 強の放射 能が必要になる。しかも、患者は4週(約1ヶ 月)毎の投与が6回(半年)続くため、最大6倍 の量、すなわち 30 GBg の²²⁷Ac の確保が必要と なる。これで年間5千人分の治療に利用できる。 Algeta ASA 社 (現在の Bayer AS 社) は長期間の 製品開発および定期的供給のためにも約 630 GBa の²²⁷Ac が必要だとしている[134]。

11. α 放射体の製造について(ターゲットと入射 粒子から見た側面)

各α放射体の製造法をターゲットの観点から まとめたものを Table 7 に示す。ここでは、単一 のターゲットに対して単一のα放射体しかでき ない核反応は除いた。ターゲットのうち、材料 として市販されており入手が容易なものは、ビ

Target	Projectile	Product
000	⁴ He	²¹¹ At
²⁰⁹ Bi	⁶ Li	²¹¹ Rn
2.01×10 ¹⁹ y	⁷ Li	²¹¹ Rn
	е	225 Ra $\rightarrow ^{225}$ Ac
226 D -	n (thermal)	²²⁷ Ac, ²²⁸ Th, ²²⁹ Th
1600 m	n (fast)	225 Ra $\rightarrow ^{225}$ Ac
1600 y	p (low)	²²⁵ Ac
	d	²²⁵ Ac
	е	²²⁹ Th
²³⁰ Th	n (fast)	²²⁹ Th
$7.54{\times}10^4$ y	p (low)	$^{229}\text{Pa} \rightarrow ^{229}\text{Th}, ^{230}\text{Pa} \rightarrow ^{230}\text{U}$
	³ He	²³⁰ U
231Da	n (fast)	$^{230}\mathrm{Pa} \rightarrow ^{230}\mathrm{U}$
2 27610 ⁴ H	p (low)	²³⁰ U
5.270×10 y	d	²³⁰ U
	e (high)	²¹¹ At, ²¹¹ Rn, ²²³ Ra, ²²⁵ Ac, ²²⁷ Th, ²³⁰ Pa \rightarrow ²³⁰ U
²³² Th	p (low)	230 Pa \rightarrow 230 U, 229 Pa \rightarrow 229 Th
$1.40 \times 10^{10} \text{ y}$	p (high)	²¹¹ At, ²¹¹ Rn, ²²³ Ra, ²²⁵ Ac, ²²⁷ Th, ²³⁰ Pa \rightarrow ²³⁰ U
	d	$^{230}\text{Pa} \rightarrow ^{230}\text{U}, ^{229}\text{Pa} \rightarrow ^{229}\text{Th}$

Table 7. Target and projectile for production of alpha emitters for radionuclide therapy

つれて、α線によるが んの治療効果が動物実 験でもヒト臨床試験に おいても証明されてき た。これに伴い、より多 くの研究者や臨床医がα 放射体の医学応用を望 むようになった。IAEA [120] もこの治療が持 つ可能性についてミー ティングを開いて議論 している。通常市販され ているRIと異なり、入 手性が乏しいα放射体 であったが、様々な製 造法が試みられたこと により、²²³Ra は治療薬 としての供給が十分に 行われることとなった。 ²²⁵Ac は ²²⁵Ac/²¹³Bi ジェ ネレータとして、また

れる。

12. まとめ

TAT の研究が進むに

スマス(²⁰⁹Bi)である。²⁰⁹Biは高純度な金属と して比較的安価に入手が可能であり、ターゲッ トとして調製する作業も難しくない。これに対 して、²²⁶Ra や²³⁰Th, ²³¹Pa は様々な α 放射体の製 造に可能性をもたらすが、このターゲットを持っ ている施設は世界的にも限られてくる。さらに照 射ターゲットとして利用することが許される環 境や、照射後のターゲットとα放射体の分離技 術を持ち合わせている施設は限られてくる。し たがって、これらのターゲットを使って大量にα 放射体を作ることは現実的には難しいと考えら れる。²³²Th をターゲットとして利用する方法は、 ²¹¹At 以外のα放射体を製造するにはもっとも有 効と考えられる。α 放射体の現状は²²⁹Th や²²⁷Ac などの親核種から分離したものが供給されてい る状況であるが、TAT に関わるいろいろな基礎 研究や臨床応用が進展するにつれて、現在の供給 法では限界が来るのは明らかであり、加速器や原 子炉由来の製造および化学分離法の確立が望ま

²²⁵Ac標識薬剤としての利用が望まれることから、 現状よりも多くの放射能の供給が望まれている。 この要請に対して 2009 年ごろから IDPRA プロ ジェクト [86, 87] により米国での大型加速器を 用いた製造が本格始動し、基礎や応用の研究を 後押し始めた。また中型の加速器で製造可能な ²¹¹Atは、世界各国で加速器の製造や稼働が報告 され、少しずつ²¹¹Atを用いた研究も活性化して いる。さらに加速器を持たない施設であっても ²¹¹At を用いた実験が可能になる²¹¹Rn/²¹¹At ジェ ネレータの実現も期待される。これに加えてα 放射体の製造という分野には、必然的にターゲッ ト物質などからの対象 RI の化学分離操作が伴う。 したがって、α放射体の製造のみならず、各核種 の化学分離も研究対象としてますます発展して いくことが必要である。

α 放射体の性質や加速器の能力、放射化学者の 技量などを駆使してより多くの施設でα 放射体 を用いた基礎実験が活発になってこそ、その延長 線上にある標識や *in vitro, in vivo* 実験、臨床試 験の成功が約束される。

引用文献

- [1] 絹谷清剛、Drug Delivery System **29**, 294 (2014).
- [2] George Sgouros (Ed.), MIRD Monograph: Radiobiology and Dosimetry for Radiopharmaceutical Therapy with Alpha-Particle Emitters, Society of Nuclear Medicine and Molecular Imaging Inc., VA, 2015.
- [3] W. D. Bloomer et al., Science 212, 340 (1981).
- [4] R. M. Macklis et al., Science 240, 1024 (1988).
- [5] M. R. Zalutsky et al., J. Nucl. Med. 49, 30-38 (2008).
- [6] H. Andersson et al., J. Nucl. Med. 50, 1153 (2009).
- [7] E. Cederkrantz et al., Int. J. Radiat. Oncol.
 Biol. Phys. in press (2015). doi:10.1016/ j.ijrobp.2015.07.005
- [8] R. F. Meredith et al., Cancer Biother. Radiopharm. 29, 12 (2014).
- [9] R. F. Meredith et al., J. Nucl. Med. **55**, 1636 (2014).
- [10] J. G. Jurcic et al., Blood 100, 1233 (2002).
- [11] T. L. Rosenblat et al., Clin. Cancer Res. 16, 5303 (2010).
- [12] S. Kneifel et al., Clin. Cancer Res. 12, 3843 (2006).
- [13] D. Cordier et al., Eur. J. Nucl. Med. Mol. Imaging 37, 1355 (2010).
- [14] Abstract in: 9th symposium on targeted alpha therapy; May 19-22, 2015; Warsaw, Poland
- [15] Abstract in: Workshop on Alpha-Emitting Radionuclides in Theapy; April 28-29, 2007; Aachen, Germany
- [16] B. J. Allen et al., Cancer Biol. Ther. 4, 1318 (2005).
- [17] C. Raja et al., Cancer Biol. Ther. 6, 846 (2007).

- [18] B. J. Allen et al., Immunotherapy **3**, 1041 (2011).
- [19] C. Kratochwil et al., Eur. J. Nucl. Med. Mol. Imaging 41, 2106 (2014).
- [20] S. Nilsson et al., Clin. Cancer Res. **11**, 4451 (2005).
- [21] S. Nilsson et al., Eur. J. Nucl. Med. Mol. Imaging 31, S290 abr. 370 (2004).
- [22] S. Nilsson et al., Lancet Oncol. 8, 587 (2007).
- [23] S. Nilsson et al., Clin. Genitourin. Cancer 11, 20 (2013).
- [24] S. Nilsson et al., Eur. J. Cancer 48, 678 (2012).
- [25] C. Parker et al., Eur. Urol. 63, 189 (2013).
- [26] S. J. Chittenden et al., J. Nucl. Med. 56, 1304(2015).
- [27] C. Parker et al., N. Engl. J. Med. 369, 213 (2013).
- [28] P. Hoskin et al., Lancet Oncol. **15**, 1397 (2014).
- [29] O. Sartor et al., Lancet Oncol. **15**, 738 (2014).
- [30] J. A. Carrasquillo et al., Eur. J. Nucl. Med. Mol. Imaging 40, 1384 (2013).
- [31] R. Coleman et al., Breast Cancer Res. Treat. 145, 411 (2014).
- [32] M. J. Morris et al., J. Clin. Oncol. 31, (suppl), 2013: 5021.
- [33] M. J. Morris et al., J. Clin. Oncol. **33**, (Suppl 7), 2015: 202.
- [34] K. Yoshida et al., J. Nucl. Med. (2015) 56 (Supple 3), 1228.
- [35] V. Subbiah et al., JAMA Oncol. 1, 253 (2015).
- [36] D. P. Petrylak et al., J. Clin. Oncol. 32(15_ suppl), 2014: TPS5103.
- [37] M. J. Morris et al., J. Clin. Oncol. 33(Suppl 7), 2015: 160.
- [38] M. R. Smith et al., J. Clin. Oncol. 33(suppl), 2015: TPS5082.
- [39] Clinical Trials Gov, http://clinicaltrials.gov/
- [40] J. G. Jurcic et al., Blood 118,(21) abr. 768

(2011).

- [41] J. G. Jurcic et al., Blood 124, (21) abr. 5293 (2014).
- [42] C. Kratochwil et al., J. Nucl. Med. 56(S3), 1232 (2015).
- [43] M. R. McDevitt et al., Science 294, 1537 (2001).
- [44] J. G. Jurcic and T. L. Rosenblat, Am. Soc. Clin. Oncol. Educ. Book. 2014 e126 (2014).
- [45] M. W. Geerings et al., Nucl. Med. Commun. 14, 121 (1993).
- [46] M. Meiderer et al., J. Nucl. Med. 45, 129 (2004).
- [47] G. Sgouros et al., J. Nucl. Med. 40, 1935 (1999).
- [48] S. I. Park et al., Blood **116**, 4231 (2010).
- [49] C. Apostolidis et al., Anal. Chem. 77, 6288 (2005).
- [50] R. A. Boll et al., Appl. Radiat. Isot. 62, 667 (2005).
- [51] A. A. Kotovskii et al., Radiochemistry 57, 285 (2015).
- [52] A. Morgenstern et al., Curr. Radiopharm. 4, 295 (2011).
- [53] Abstracts in: 7th Symposium on Targeted Alpha Therapy; July 17-19, 2011; Berlin, Germany
- [54] S. Mirzadeh, Appl. Radiat. Isot. 49, 345 (1998).
- [55] C. Apostolidis et al., Appl. Radiat. Isot. 62, 383 (2005).
- [56] Abstracts in: 8th International Symposium on Targeted Alpha Therapy; June 4-6, 2013; Oak Ridge, USA
- [57] A. Morgenstern et al., Curr. Radiopharm. 1, 135 (2008).
- [58] B. J. Allen et al., Appl. Radiat. Isot. 65, 1014 (2007).
- [59] O. D. Maslov et al., Radiochemistry 48, 195 (2006).
- [60] C. Wu et al., Radiochim. Acta **79**, 141 (1997).
- [61] M. R. McDevitt et al., Appl. Radiat. Isot. 50, 895 (1999).

- [62] L. A. Bray et al., Ind. Eng. Chem. Res. 39, 3189 (2000).
- [63] D. R. McAlister and E. P. Horwitz, Appl. Radiat. Isot. 67, 1985 (2009).
- [64] L. I. Guseva, Radiochemistry **55**, 317 (2013).
- [65] A. Morgenstern et al., Curr. Radiopharm.5, 221 (2012).
- [66] H. W. Kirby and L. R. Morss, Actinium pp 18-24, In : L. R. Morss, N. M. Edelstein, J. Fuger (Eds.), The chemistry of the Actinide and Transactinide Elements, 3rd ed., Springer, The Netherland, (2006).
- [67] G. Henriksen et al., Radiochim. Acta 89, 661 (2001).
- [68] S. F. Mughabghab, Neutron Cross Sections Volume 1: Neutron Resonance Parameters and Thermal Cross Sections, Part B: Z=61– 100, Academic Press. Inc., London, (1981)...
- [69] R. A. Kuznetsov et al., Radiochemistry 54, 383 (2012).
- [70] 石川勇、Radioisotopes 45, 646 (1996).
- [71] C. Z. Soderquist et al., Curr. Radiopharm. 5, 244 (2012).
- [72] National Isotope Dvelopment Center, Online Catalog of Isotope Products https://www. isotopes.gov/catalog/
- [73] J. V. Rojas et al., Nucl. Med. Biol. 42, 614 (2015).
- [74] R. W. Atcher et al., Int. J. Rad. Appl. Instrum. A 39, 283 (1998).
- [75] S. Hassfjell, Appl. Radiat. Isot. 55, 433 (2001).
- [76] National Isotope Dvelopment Center Notice
 #38 March 13, 2015 http://science.energy.
 gov/np/highlights/2015/np-2015-06-c/
- [77] A. Morgenstern et al., WO/2006/003123, LU91085, (2004).
- [78] Abstracts in: 6th Symposium on Alpha-Emitting Radionuclides in Therapy; June 13-17, 2009; Tronto, Canada
- [79] C. Friesen et al., Haematologica 94, (s2) 329 abr.0816 (2009).
- [80] A. Morgenstern et al., Appl. Radiat. Isot. 66,

1275 (2008).

- [81] C. Duchemin et al., Phys. Med. Biol. 60, 931 (2015).
- [82] C. Duchemin et al., Nucl. Med. Biol. 41, e19 (201)
- [83] A. Morgenstern et al., Anal. Chem. 80, 8763 (2008).
- [84] A. Morgenstern et al., Phys. Rev. C 80, 054612 (2009).
- [85] 鷲山幸信、他,核医学48, S267 (2011).
- [86] Compelling Research Opportunities Using Isotopes; Report of the Nuclear Science Advisory Committee Isotopes Subcommittee, April, (2009).
- [87] Isotopes for the Nation's Future: A long Range Plan, DOE, Office of Science, Nuclear Science Advisory Committee, Isotopes Subcommittee Report, August, (2009).
- [88] J. W. Weidner et al., Appl. Radiat. Isot. 70, 2590 (2012).
- [89] J. W. Weidner et al., Appl. Radiat. Isot. 70, 2602 (2012).
- [90] J. W. Engle et al., Phys. Rev. C 88, 014604 (2013).
- [91] J. W. Engle et al., Radiochim. Acta 102, 569 (2014).
- [92] National Isotope Development Center Notice #48 July 24, 2015 https://www. isotopes.gov/news/newsletters.html
- [93] B. L. Zhuikov et al., Radiochemistry **53**, 73 (2011).
- [94] S. V. Ermolaev et al., Radiochim. Acta 100, 223 (2009).
- [95] E. L. Johnson et al., Nucl. Med. Biol. 22, 45 (1995).
- [96] F. Guérard et al., Cancer Biother. Radiopharm. 28, 1 (2013).
- [97] A. Hermanne et al., Appl. Radiat. Isot. **63**, 1 (2005).
- [98] C. Aaij et al., Int. J. Appl. Radiat. Isot. 26, 25 (1975).
- [99] F. Rösch et al., J. Radioanal. Nucl. Chem.

Letters 96, 319 (1985).

- [100] R. M. Lambrecht and S. Mirzadeh, Int. J. Appl. Radiat. Isot. **36**, 443 (1985).
- [101] R. H. Larsen et al., J. Label. Compd. Radiopharm. **33**, 977 (1993).
- [102] R. H. Larsen, Appl. Radiat. Isot. 47, 135 (1996).
- [103] U. P. Schwarz, Nucl. Med. Biol. 25, 89 (1998).
- [104] G. Henriksen et al., Appl. Radiat. Isot. 54, 839 (2001).
- [105] N. L. Shmakova et al., JINR Comm. P19-2001-23, Dubna (2001).
- [106] O. Lebeda et al., Appl. Radiat. Isot. 63, 49 (2005).
- [107] F. Groppi et al., Appl. Radiat. Isot. 63, 621 (2005).
- [108] R. Freifelder et al., AIP Conf. Proc. **1509**, 129 (2012).
- [109] K. Gagnon et al., J. Label. Compd. Radiopharm. **55**, 436 (2012).
- [110] G. Kim et al., Phys. Med. Biol. 59, 2849 (2014).
- [111] T. M. Martin et al., Health Phys. 107, 1 (2014).
- [112] K. Nagatsu et al., Appl. Radiat. Isot. **94**, 363 (2014).
- [113] K. Szkliniarz et al., Acta. Phys. Pol. A 127, 1471 (2015).
- [114] I. Da Silva et al., Abstract in: WTTC-15 (2015).
- [115] I. Nishinaka et al., J. Radioanal. Nucl. Chem. **304**, 1047 (2015).
- [116] D. S. Wilbur, Final Report DE-SC0004046 (2012)
- [117] K. Ogawa et al., Nucl. Med. Biol. in press (2015). doi: 10.1016/j.nucmedbio. 2015.07.001
- [118] G. -J. Meyer and R. M. Lambrecht, Int. J. Appl. Radiat. Isot. 31, 351 (1980).
- [119] G.-J. Meyer, Radiochim. Acta 47, 83 (1989).
- [120] Abstract in : International Atomic Energy Agency Alpha Emitting Radionuclides and

Radiopharmaceuticals for Therapy; Meeting Report, International Atomic Energy Agency; June 24–28, 2013; Vienna, Austria.

- [121] J P. Greene et al., J. Radioanal. Nucl. Chem. in press (2015). doi: 1077-1083 10.1007/ s10967-015-4079-4
- [122] E. Maeda et al., J. Radioanal. Nucl. Chem. 303, 1465 (2015).
- [123] L. Vasáros et al., Radiochim. Acta 26, 171 (1979).
- [124] J. Visser et al., Int. J. Appl. Radiat. Isot. 30, 745 (1979).
- [125] B. J. Allen and N. Blagojevic, Nucl. Med. Commun. 20, 205 (1999).
- [126] G. -J. Beyer et al., Eur. J. Nucl. Med. Mol. Imaging 31, 547 (2004).
- [127] C. Müller et al., J. Nucl. Med. 53, 1951 (2012).
- [128] G. -J. Beyer et al., Radiochim. Acta 90, 247 (2002).
- [129] R. M. dos Santos Augusto et al., Applied Sci. 4, 265 (2014).
- [130] Xofigo (Reference ID: 3308326) Full Prescribing Information http://www. xofigolicensingsupport.com/pdf/ InformationLicensure.pdf
- [131] 日本核医学会、塩化ラジウム(Ra-223)注 射液を用いた内用療法の治験適正使用マ

ニュアル (2013).

- [132] ALGETA Annual Report 2010.
- [133] P. Harvey and J. S. Hghes, HAP-RPD-048: Radiological Consequences Resulting from Accidents and Incidents Involving the Transport of Radioactive Materials in the UK - 2007 Review (2009).
- [134] D. R. Fisher, Curr. Radiopharm. 1, 127 (2008).

Abstract

Radionuclide therapy using α -emitter is a promising for treatment of cancers. Especially it is suited for such as micro-metastases and single tumor cells due to the short path length and high LET of α particles. Several α -emitters such as ¹⁴⁹Tb, ²¹¹At, ²¹²Pb (²¹²Bi), ²¹³Bi, ²²³Ra, ²²⁴Ra, ²²⁵Ac, ²²⁶Th, ²²⁷Th, ²³⁰U have been used for clinical and preclinical studies and some of them have proved effective results for tumor therapy. However, the use of these α -emitters for therapy are constrained by their availability. Here, the productions of the α -emitters are summarized and advantages and limitations of each production route are described. Finally, a future perspective regarding availability and supply of the α -emitters given.
表面電離法によるローレンシウムのイオン化エネルギー測定

Measurement of the First Ionization Energy of Lawrencium (Z = 103) by Surface Ionization Technique

佐藤哲也

(日本原子力研究開発機構 先端基礎研究センター 重元素核科学研究グループ)

Tetsuya K. Sato

Research Group for Heavy Element Nuclear Science, Advanced Science Research Center, Japan Atomic Energy Agency

要旨

解

これまで、実験の難しさのために、ほとんど化学的性質が知られていなかった 103 番元素ローレンシウム (Lr)の第一イオン化エネルギー (IP₁)を決定することに成功した。原子番号が 100を超える重い元素領域で、イオン化エネルギーのような原子の電子配置を直接反映する物理量が 求められるのはこれが初めてのことである。一度に原子一個の取扱いが求められる Lr の IP₁ 測定 には、既に確立された従来法とは異なる実験手法が必要となる。本稿では、表面電離過程を応用 した新しい IP₁ 決定法と、本測定のために新たに開発した実験装置について解説するとともに、これらを用いて得られた Lr の IP₁ について紹介する。

キーワード

ローレンシウム、イオン化エネルギー、表面電離、アクチノイド

Key words

lawrencium, ionization energy, surface ionization, actinide

1. はじめに

103 番元素ローレンシウム(Lr)は、元素周期 表においては、もっとも重いアクチノイド元素と して、アクチノイド系列の末端に位置している。 加速器を用いた重イオン核反応によって合成さ れるが、生成量は非常に少なく、さらに生成した 同位体はすべて短寿命であるため、一度に原子一 個ないし数個ずつしか実験に供することができ ない(atom-at-a-time)[1]。このため、これまで にLrの原子価が3価であることは確かめられた ものの[2]、化学実験の難しさから、その化学的 性質はほとんど知られていない。

Lr のような原子番号が大きな元素では、原子 核近傍に存在確率をもつ s 軌道や $p_{1/2}$ 軌道などに ある電子が、原子核に強く引きつけられるため に、その運動が光速に近くなる。これにより電 子の質量が増加し、軌道はより収縮する。一方、 その外側にあるd軌道やf軌道を運動する電子は、 内側の電子軌道の収縮によって原子核からの静 電引力がさらに遮蔽されて軌道が広がる。結果 として、s軌道や p_{1/2}軌道は安定化し、d 軌道や f 軌道は不安定化する。これを相対論効果と呼び、 原子番号が大きくなるほどその影響は強くなる。 この結果、この効果が特に顕著となる第7周期以 降の元素では、ときには電子配置まで影響を受け る場合がある [3]。Lr の場合、ランタノイド末 端に位置するルテチウム (Lu)の電子配置が [Xe] 6s²4f¹⁴5d であることを踏まえると、周期表からは、 その電子配置が、[Rn]7s²5f¹⁴6d となると予想で きる。ところが、相対論効果を考慮した原子軌道 計算の結果、Lr 原子では、6d 軌道に比べて 7p_{1/2} 軌道がより安定化するため、基底状態の電子配置 は [Rn] 7s²5f¹⁴7p_{1/2}となることが予想された [4]。

原子の持つ電子配置、とくに化学結合に関わる 最外殻電子軌道は、その元素のもつ化学的性質に 反映される。強い相対論効果の影響が、どのよう に Lr の化学的性質にあらわれるのかを検証する ため、これまでにいくつかのアプローチがなされ た。

B.Eichler らは、価電子を d 軌道に持つ 3 族元 素と、p 軌道にもつ 13 族元素の熱力学的データ をもとに、予想される Lr 原子の揮発性について 検討をおこなった。その結果、Lr の電子配置が [Rn]7s²5f¹⁴7p_{1/2} であるならば、Lu に比べてその 揮発性が明らかに高くなると予想した [5]。こ の予測に基づき、D. T. Jost らにより Lr 原子の 石英およびプラチナカラム表面に対するガスク ロマトグラフ挙動が調べられたが、少なくとも 1000℃の温度条件では、Lr が揮発性を示すこと は確認できなかった [6]。このように、Lr の化 学的性質が周期表からの予想と異なることを、こ れまでに実験的に確かめた例はなかった。

そこでわれわれは、より直接的に Lr の電子配 置に関する情報が得られる物理量として、Lr の 第一イオン化エネルギー(IP₁)に着目した。IP₁ は、原子の性質を表すもっとも基本的な物理量の 一つであり、真空中で中性原子から最外殻電子軌 道にある電子一個を取り去るエネルギーに相当 する。したがって、これを求めることができれば、 最外殻電子軌道の安定性を知ることができる。

しかし、従来用いられてきた種々の方法はマク 口量を対象にしており、Lrのような一度に原子 一個しか扱えないような系に適用することは難 しい。事実、これまでに IP₁が測定されたのは、 99 番元素のアインスタイニウム(Es)までに留 まっている。Esのイオン化エネルギー測定には、 レーザーを利用した共鳴イオン化法が用いられ た。この実験では、原子炉で合成した²⁵⁴Es(半 減期 276日)をフィラメントに電着し、加熱した フィラメントから揮発した²⁵⁴Esを、レーザーで イオン化して共鳴波長領域を調べることにより、 イオン化エネルギーを決定した[7]。このとき測 定に必要とした原子数は 10¹² 個である。Lrの場 合、化学実験に用いることのできる同位体の半減 期が数十秒ないし数分であり、生成率も数秒に1 個程度であることを考えると、LrのIP₁測定がい かに困難であるかがよく理解できる。

そこでわれわれは、これまでのオンライン同位 体分離器(ISOL)を用いた研究・開発の経験か ら着想を得て、高温の金属表面で起こるイオン 化過程である表面電離に着目した。表面電離法 は、アルカリ金属やアルカリ土類金属、およびラ ンタノイドなどの効率のよいイオン化法として、 ISOL 用イオン源にひろく利用されている。Lrへ の適用を目指して、この表面電離法を応用した IP₁測定法ならびに、本測定のためのイオン源お よび周辺装置の開発を進め、Lrの IP₁を決定した [8]。

2. Lr の第一イオン化エネルギー決定に向けた測 定手法および装置の開発

 A) 表面電離法によるイオン化エネルギー決定法 高温の金属表面に原子(または分子)を接触 させたとき、表面を通して電子が移動して、原 子がイオン化されることを表面電離過程(surface ionization process)と呼ぶ [9]。表面電離過程に おけるイオン化効率 *I*_{eff} は、温度 *T* のとき、以下 のような Saha-Langmuir の式で表すことができ る。

$$I_{\text{eff}} = \frac{n_i}{n_i + n_0} = \frac{\alpha}{1 + \alpha} \qquad \dots (1)$$
$$\alpha = \frac{n_i}{n_0} = \frac{Q_i}{Q_0} \exp\left(\frac{\varphi - IP_1}{kT}\right) \qquad \dots (2)$$

金属の仕事関数を φ 、原子の第一イオン化エ ネルギーを IP₁とする。また、 n_0 および n_i は それぞれ原子およびイオンの密度を表す。kは Boltzmann 定数である。 Q_0 および Q_i は、それぞ れ原子およびイオンの分配関数であり、

$$\begin{cases} Q_0 = \sum_j g_0^j \exp\left(-\frac{E_0^j}{kT}\right) & \cdots & (3) \\ Q_i = \sum_j g_i^j \exp\left(-\frac{E_i^j}{kT}\right) & \end{cases}$$

と表される。ここで、 g_0^i および g_1^i はそれぞれ原 子およびイオンのj番目の準位の統計的重率に対 応し、j=0は基底準位を意味する。 E_0^j ならびに E_0^j は、原子およびイオンのj番目の準位の励起 エネルギーである。kTに対して励起エネルギー が十分高い準位は、 $\exp\left(-\frac{E}{kT}\right)$ が0に近づくため、 無視できる。

この Saha-Langmuir の式は、ある表面における イオン化を記述するが、これを小さな空洞(キャ ビティ)内でおこなうとイオン化効率の増倍効果 が得られる。これをキャビティ効果とよび [10]、 キャビティ壁面からの熱電子と表面電離された イオンによるプラズマ形成によって説明される。 この増倍効果を得るためには、プラズマの有効範 囲に相当する debye 長(プラズマを構成する荷 電粒子の運動が、プラズマの電場を打ち消してし まう現象である debye 遮蔽を記述するスケール) がキャビティよりも充分小さい必要がある。この とき、Nを原子と壁との有効衝突回数と考えると、 イオン化効率 I_{eff} は

$$I_{\rm eff} = \frac{N\alpha}{1+N\alpha} = \frac{N\exp\left(\frac{\varphi - \mathrm{IP}_1^*}{\mathrm{kT}}\right)}{1+N\exp\left(\frac{\varphi - \mathrm{IP}_1^*}{\mathrm{kT}}\right)} \quad \cdots \quad (4)$$

と表すことができる。なお IP₁を実効イオン化エ ネルギーと呼び、次式であらわされる。

$$IP_1^* = IP_1 - kT ln\left(\frac{Q_i}{Q_0}\right) \quad \cdots \quad (5)$$

この(4) 式からわかるように、イオン化条件 が一定であるとき(すなわち仕事関数 φ や温度 T, Nが一定なとき)、ある原子の IP₁^{*}に依存して、 イオン化効率が決まる。Nは実験条件で決まるパ ラメータであるので、このときのNを知ること ができれば、イオン化効率から IP₁^{*}を決定するこ とができる。得られた IP₁^{*}に(5) 式を適用するこ とにより IP₁ が求められる。

ところで、一般にイオン化に関わる金属の表面 は、系内不純物などや温度の影響を受けるため、 仕事関数は実験条件によって異なる場合がある。 真の仕事関数を φ_0 とし、実際の仕事関数 φ を補 正項 $\Delta \varphi$ を用いて $\varphi = \varphi_0 + \Delta \varphi$ とあらわすと、

$$N \exp\left(\frac{\phi - \mathrm{IP}_{1}^{*}}{\mathrm{kT}}\right) = N \exp\left(\frac{(\phi_{0} + \Delta\phi) - \mathrm{IP}_{1}^{*}}{\mathrm{kT}}\right)$$
$$= N \exp\left(\frac{\Delta\phi}{\mathrm{kT}}\right) \exp\left(\frac{\phi_{0} - \mathrm{IP}_{1}^{*}}{\mathrm{kT}}\right)$$
$$= N' \exp\left(\frac{\phi_{0} - \mathrm{IP}_{1}^{*}}{\mathrm{kT}}\right)$$

 $N'=N\exp\left(\frac{\Delta \phi}{kT}\right)$ とおいて $\Delta \phi$ を含む部分をN'に繰り込むことで、上のように変形することができる。われわれが実験で知ることができるNはこのN'に他ならないので、このN'を新たにNと定義しなおせば、

$$I_{\text{eff}} = \frac{N\alpha}{1+N\alpha} = \frac{N \exp\left(\frac{\varphi_0 - \ln^2 1}{kT}\right)}{1+N \exp\left(\frac{\varphi_0 - \ln^2 1}{kT}\right)} \quad \cdots \quad (4)$$

となり、 φ_0 には文献値を用いることが出来る。

表面電離過程を応用した IP1 測定は、かつてウ ランやトリウム、キュリウムなどに適用された例 がある [11,12]。この方法では、(2)式の両辺の 対数をとり 1/T に対する ln α の変化の傾きから IP₁を導出した。しかしながらこの手法では、1/ $T - \ln \alpha$ 直線を得るために多数の実験点が必要で あるために Lr のような重い元素領域に適用する のは難しい上、導出される IP^{*}の温度依存性を考 慮していないなどの問題点があった(事実、当時 の値は現在の値と比べると、0.1~1.2 eV異なる)。 今回、われわれが開発した手法では、イオン化効 率から直接 IP₁を導出できるため、"一度に原子 一個"の系に適用が可能である。いくつかの温度 条件下で実験値の再現性を確かめることにより、 精度の向上を図ることができる。現在のところ、 温度の安定性、統計および解析で求めるNの誤 差を考慮して、±0.1 eV以下の精度で IP₁を決定 することが可能であることを確認している。

B) JAEA-ISOLにおけるガスジェット結合型表 面電離イオン源および周辺システム

LrのIP₁測定に当たっては、以下のような点を 考慮する必要がある。

- 表面電離には2000℃以上の高温を必要と するため、Lr 合成に用いるアクチノイド 標的と表面電離をおこなうイオン化室を 分離する必要がある。
- Lrは短寿命であるため、核反応によって
 生成されたあと、イオン化室まで迅速に搬
 送されなくてはいけない。
- 充分な統計を得るため、Lr 実験には実験
 装置全体の長時間の安定性が不可欠。

以上の要求に応えるため、新たにガスジェット結 合型表面電離イオン源および、その周辺システム を開発した[13,14]。

実験装置の構築は日本原子力研究開発機構原 子力科学研究所タンデム加速器実験施設に設置 されているオンライン同位体分離器 (JAEA-ISOL) でおこなった。実験装置の概略図を Fig.1 に示す。 本実験装置は、目的同位体を生成する核反応槽、 ガスジェット結合型表面電離イオン源を装着し た JAEA-ISOL および、放射線測定をおこなう測 定系などからなる。核反応槽とイオン源は、テフ ロンキャピラリー(内径 1.5 mm × 8.8 m)で結ば れている。タンデム加速器からの¹¹B ビームと標 的との反応により生成した核反応生成物は、ガ スジェット搬送法によってイオン源へと運ばれ る。イオン源でイオン化された核反応生成物は、 30 kVの加速電圧によって引き出され、ISOLの 分析マグネットにより質量分離されたのち、目 的同位体イオンが取り出される。分離された対 象同位体イオンを、ISOL 末端に設置された回転 円盤型α線連続測定装置(ISOL-MANON) ある いはテープ捕集装置に設置した高純度 Ge 半導体 検出器を用いて測定し、引き出されたイオン量 を測定する。この ISOL-MANON は、効率のよい ²⁵⁶Lr からのα線測定を行うために新たに導入し た。この装置は8組の向かい合ったSi PIN ダイ オード検出器(一組の検出効率は80%)と、円周 上に40箇所の捕集部をもつ回転円盤を備えてい る(表紙写真参照)。ISOLからのイオンビームを、 捕集部に張られた 120 µg cm⁻²の PET フィルム上 に捕集し、円盤が一定時間ごとに少しずつ回転し て捕集部を検出器の正面に送り出すことで、捕集 したサンプルを連続的に測定する。別途、核反応 槽から輸送される核反応生成物を、別の回転円盤 型 a 線連続測定装置 (MANON) やグラスフィ ルターで直接捕集・測定することで、イオン化効 率を算出することが出来る。

開発した表面電離イオン源を Fig. 2 に示す(表 紙写真も参照)。本イオン源は、既にアクチノイ ド元素のイオン化に実績のあるガスジェット結 合型表面電離イオン源 [15] を基にしているが、 全体的な構造は一新されている。中央に位置する 筒状のアイオナイザー(キャビティ)を、二つの 電子衝撃用フィラメントで囲む構造をしている。 タングステン製フィラメントからの熱電子を、ア イオナイザーとフィラメント間に電圧をかける ことで加速・衝突させることによってアイオナイ ザーを加熱する。アイオナイザーにはタンタル を使用しており、利用可能な最高加熱温度は約 2900 K ほどになる。二つのフィラメントを使用 し、個別に電子衝撃をコントロールすることで、 旧タイプよりも高い温度とアイオナイザーの軸 方向の等温性を得ることをねらいとしている。核 反応槽から運ばれた核反応生成物はエアロゾル 粒子とともに、ステンレスキャピラリーからスキ マーを通ってアイオナイザー内に投入され、アイ オナイザー内壁でイオン化される。生成したイオ ンは、オリフィスから引き出される[13]。



Fig 1. Schematic diagram of the experimental set-up.



Fig 2. Schematic drawing of the surface ionsource with the skimmer system and the extraction electrode of the JAEA-ISOL.

過去のガスジェット結合型イオン源では、He/ KClやAr/Pbl2 などがガスジェット搬送に用いら れてきた [16-17]。しかしながら、これらのエア ロゾル粒子には、分解生成物などがイオン源周 辺に堆積する、あるいは余剰の表面電離イオン を生成してしまいイオン化プロセスを撹乱する といった問題があった。そこで我々は、新たに He/CdI, 法を開発した。CdI, は沸点が 713℃とイ オン源温度に比べて充分に低く、堆積のおそれが 少ない。さらに、分解して生ずる Cdの IP₁が8.9938 eV であり、アイオナイザーに用いているタンタ ル表面の仕事関数 4.25 eV よりも充分高いため表 面電離されにくい。He/CdI。ガスジェット搬送法 は He/KCl 法に比べると、輸送効率としては3割 ほど落ちるものの、今回開発したイオン源と組み 合わせて用いることで1週間の安定した連続実験 を可能にした [14]。

3. Lr のイオン化エネルギー測定

A) ²⁵⁶Lr 生成の最適条件

LrのIP₁を求めるため、Lrのイオン化実験 には²⁵⁶Lr(半減期27秒)を用いた。²⁵⁶Lrの生 成については、^{249,250,251}Cf+¹¹B,²⁴³Am+¹⁸Oおよび ²⁴⁸Cm+¹⁴Nの3つの反応系で励起関数を取得し、 最適条件を選んだ[1]。実験は原子力機構タンデ ム加速器および理研 AVF サイクロトロンを用い ておこなった。このときの実験条件(反応系お よび標的厚さ)、生成断面積が最大となるエネル ギーおよび、そのときの²⁵⁶Lrの生成量を表に示 す。これらの結果から、最適な反応系が²⁴⁹Cf+¹¹B であり、このときのビームエネルギーは63 MeV であることがわかった。このとき予想される生成 量は、原子力機構タンデム加速器で典型的なビー ム強度である5×10¹² 個/sのとき、毎分25 個と 見積もることができた。

B) ²⁵⁶Lr のイオン化効率測定

上記実験をもとに、²⁵⁶Lrのイオン化効率測定 にあたっては、合成反応に²⁴⁹Cf+¹¹Bを採用した。 ²⁴⁹Cf は希少な同位体であるので、世界でも利用 できる研究機関は限られる。今回、国際協力研究 により、マインツ大学で保管されていたオーク リッジ国立研究所(ORNL)の²⁴⁹Cfを借り受け ることができた。心から感謝したい。

²⁴⁹Cf標的(260µg/cm²)を用いて合成した
²⁵⁶Lrを、上記実験装置を用いてイオン化・測定をおこなったところ、イオン源温度が2700Kおよび2800Kのとき、イオン化効率はそれぞれ(33±4)%および(36±7)%と算出できた[8]。イオン化効率の算出方法は後述する。

C) Lr の第一イオン化エネルギーの決定

得られた Lr のイオン化効率から IP₁を決定す るには、まず(4)'式を用いて Lr の実効イオン化 エネルギー IP^{*}₁を求め、次に(5)式により、IP^{*}₁ から IP₁を算出するという手順を踏む。したがっ て、まず IP^{*}₁が既知である元素についてイオン化 効率を求めて、(4)'式の Nを求める必要がある。

Nの導出には、短寿命同位体^{142,143}Eu,¹⁴³Sm, ¹⁴⁸Tb,^{153,154}Ho,¹⁵⁷Er,¹⁶²Tm,¹⁶⁵Yb,¹⁶⁸Lu および⁸⁰Rb を用いた [8]。これらの短寿命同位体は、¹³⁶Ce, ¹⁴¹Pr,¹⁴²Nd,¹⁴⁷Sm, Eu,¹⁵⁶Gd,¹⁵⁹Tb および¹⁶²Dy のランタノイド混合標的および Ge 標的への¹¹B ビーム照射によって合成する。それぞれの元素の IP₁^{*}は式(5)を用いて計算する。このとき必要と なる、原子およびイオンの基底準位および励起準 位の統計的重率および励起エネルギーは、NIST (National Institute of Standard and Technology) がまとめている Atomic Spectra Database から得 ることができる [18]。

イオン化効率 (I_{eff}) は、アイオナイザー内 部のイオン化に関わる部分に到達した原子の数 (Y_{in}) と、生成したイオンの数 (Y_{ion}) との比で 表される。ところが、実際にわれわれが知ること ができるのは、直接捕集測定で得られた目的同位 体の量 Y_{direct} と、ISOL 末端で測定された目的同 位体のイオン量 Y_{ISOL} のふたつである。アイオナ イザー内部から ISOL 末端までの輸送効率を ε_{trans} とおき、 Y_{in} が Y_{direct} に定数 α で比例すると考え ると、イオン化効率 (I_{eff}) は、

$$I_{\rm eff} = \frac{Y_{\rm ion}}{Y_{\rm in}} = \frac{Y_{\rm ISOL}/\varepsilon_{\rm trans}}{a \, Y_{\rm direct}} = \frac{1}{a \varepsilon_{\rm trans}} \frac{Y_{\rm ISOL}}{Y_{\rm direct}} \qquad \cdots \qquad (5)$$

とあらわすことができる。ここで、Rb は IP₁ が 低いため、ほぼ 100%の効率で表面電離されるこ とから、

$$I_{\text{eff}}(\text{Rb}) = \frac{Y_{\text{ion}}(\text{Rb})}{Y_{\text{in}}(\text{Rb})} = \frac{1}{a\varepsilon_{\text{trans}}} \frac{Y_{\text{ISOL}}(\text{Rb})}{Y_{\text{direct}}(\text{Rb})} = 1 \cdots (6)$$

とおくことができる。ここで、aおよび ε_{trans} に 元素依存性がないと仮定すると、

$$I_{\text{eff}} = \frac{Y_{\text{ion}}}{Y_{\text{in}}} = \frac{1}{a\varepsilon_{\text{trans}}} \frac{Y_{\text{ISOL}}}{Y_{\text{direct}}} = \frac{Y_{\text{direct}}(\text{Rb})}{Y_{\text{direct}}(\text{Rb})} \times \frac{Y_{\text{ISOL}}}{Y_{\text{direct}}} \cdots (7)$$

となり、⁸⁰Rbを基準物質として用いることで、 対象同位体のイオン化効率を求めることができ る[13]。

イオン源温度 2800 Kのとき、種々の短寿命同 位体について得られたイオン化効率の変化を、 IP₁の関数として表したのが Fig. 3 となる。表面 電離過程の典型的な挙動として、IP₁が大きくな るほどイオン化効率が下がっているのがわかる。 曲線は、Nをフィッティングパラメータとして、 実験点に式(4)を最小二乗フィッティングする ことにより得られた。温度 2700 K および 2800 K のとき、N はそれぞれ 43 ± 3 および 50 ± 3 と求め られた。得られた Nを用いて Lr の IP₁ を計算し たところ、2700 K および 2800 K において、それ ぞれ 5.29⁴ eV および 5.33⁴ eV が得られた[8]。

こうして得られた Lr の IP₁ を、(5) 式を用い て IP₁ に変換するためには、Lr の励起準位に関す る情報が必要となる。しかし、当然 Lr の分光学 的研究結果は存在しないため、われわれは理論の 助けを借りざるを得ない。Lr 原子の励起準位に 関してはいくつかの理論計算がなされている。報 告されている理論計算結果を Table 2 にまとめた。 表からわかるように、それぞれの準位のもつ励起 エネルギーは理論計算間で大きな差はない。そこ で今回は、Lu の計算結果が実験値をよく再現し

A. Borschevsky の計算結果 [21] を用 いた。Lr⁺イオンの励起エネルギー計算 は存在しないが、Lr⁺イオンは、No 原 子と同様 [Rn]5f¹⁴7s²の準閉殻構造を とるため、励起準位はエネルギー的に 高くなり、その寄与は無視でき、基底 準位のみを考えればよい。この結果、 IP₁は、2700K および 2800 K でそれぞ れ 4.95^{±0.0} eV および 4.97^{±0.1} eV と求め

ているもっとも直近の計算結果である



Fig 3. The ionization efficiency (*I*_{eff}) of various short-lived isotopes as a function of the effective IP1 (IP₁^{*}) at 2800 K. The dashed curve is obtained by fitting the experimental data using equation (4)'. The position of the measured *I*_{eff} value of Lr, (36± 7) %, is also shown. From the fitted equation (4)' with N=50 ± 3, IP₁^{*} of Lr is calculated to be 5.33^{+0.11}_{-0.01} eV. This corresponds to an IP1 value of 4.97^{+0.13}_{-0.01} eV.

られた。二つの値はエラーの範囲でよく一致して おり、最終的に Lr の IP₁を、4.96^{-0.08} eV と決定 することができた [8]。

この値は、これまでわかっている全元素の中で は5番目に低く、アルカリ金属であるナトリウ ム(5.1391 eV)よりも小さい。これだけを見れば、 Lr はアルカリ金属的であるともいえる。Fig. 4 に、重アクチノイド、ランタノイドの IP₁ 値を、 今回測定された Lr の実験値と合わせて示す。ラ ンタノイドでは、テルビウム(Tb)からイッテ ルビウム(Yb)まで単調に IP₁が増加し、最後の Lu で小さくなることが知られている。今回、Lr が非常に小さな IP₁をもつことを示したことによ り、Lr で Lu と同様の IP₁の落ち込みがあること

Table 1. Comparison of the ²⁵⁶Lr production rates.

Reaction	Target /µg cm ⁻²	Beam energy /MeV	²⁵⁶ Lr rate* /min ⁻¹
248 Cm + 14 N	960	91	14
²⁴³ Am + ¹⁸ O	360	96	7
$^{249,250,251}Cf+^{11}B$	185	63	10
Optimum condition			
²⁴⁹ Cf+ ¹¹ B	280	63	25

*normalized to beam intensity 5.0×10^{12} particles s⁻¹

$\begin{tabular}{ c c c c c c c c c c c c c c c c c c c$		Excitation energies / $cm^{-1\dagger}$				
$\begin{tabular}{ c c c c c c c c c c c c c c c } \hline Reference & $^2P_{1/2}$ & $^2D_{3/2}$ & $^2D_{5/2}$ & $^2P_{3/2}$ \\ \hline S. \ Fritzsche[19] & 0 & 1331 ± 1200 & 4187 ± 1200 & 8138 ± 2 \\ \hline E. \ Eliav[20] & 0 & 1263 ± 500 & 5062 ± 500 & 8273 ± 5 \\ \hline A. Borschevsky[21] & 0 & 1436 ± 700 & 5082 ± 700 & 8389 ± 7 \\ \hline \end{array}$		$[Rn]7s^{2}5f^{14}7p_{1/2}$	$[Rn]7s^{2}5f^{14}6d_{3/2}$	$[Rn]7s^{2}5f^{14}6d_{5/2}$	[Rn]7s ² 5f ¹⁴ 7p _{3/2}	
S. Fritzsche[19] 0 1331 ± 1200 4187 ± 1200 8138 ± 2 E. Eliav[20] 0 1263 ± 500 5062 ± 500 8273 ± 5 A.Borschevsky[21] 0 1436 ± 700 5082 ± 700 8389 ± 7	Reference	${}^{2}P_{1/2}$	$^{2}D_{3/2}$	$^{2}D_{5/2}$	${}^{2}P_{3/2}$	
E. Eliav[20] 0 1263 ± 500 5062 ± 500 8273 ± 5 A.Borschevsky[21] 0 1436 ± 700 5082 ± 700 8389 ± 7	S. Fritzsche[19]	0	1331 ± 1200	4187 ± 1200	8138 ± 2400	
A.Borschevsky[21] 0 1436 ± 700 5082 ± 700 8389 ± 7	E. Eliav[20]	0	1263 ± 500	5062 ± 500	8273 ± 500	
	A.Borschevsky[21]	0	1436 ± 700	5082 ± 700	8389 ± 700	
JP. Desclaux[4] 0 1500 ± 1000 3900 ± 1000 7900 ± 1000	J. –P. Desclaux[4]	0	1500 ± 1000	3900 ± 1000	7900 ± 1000	

Table 2. Excitation energies of Lr atom.

 † 1 eV = 8066 cm⁻¹





が確認できた。これにより、Lr でアクチノイド が終わることを初めて実験的に示すことができ た。

さらに、共同研究をおこなっているイスラエル およびドイツの理論グループが、Dirac Coulomb Hamiltonian combined with the relativistic coupled cluster approach with single, double and perturbative triple excitations (DC CCSD(T))法 を用いた Lr の IP₁の計算をおこなった [8]。Breit 項および Lamb シフトを考慮して得られた値は 4.963 ± 0.015 eV であり、実験値と非常によく一 致する。この計算は電子配置 [Rn]7s²5f¹⁴7p_{1/2} に基づいており、実験値と理論値の二つの値が非 常によく一致したことは、Lr 原子の最外殻電子 軌道が 7p_{1/2} であることを強く示唆している。

4. おわりに

冒頭で述べたように、Lr はアクチノイド最後 の元素として周期表に載せられている。しかし、 G. T. Seaborgによりアクチノイド仮説が提唱[22] されて約70年、実験的にLr が最後のアクチノイ ド元素である化学的性質をもつと実証された報 告はなかった。本研究によりLrのIP₁が求めら れたことで、ついにアクチノイドの最後のピース をはめ込むことができた。さらに、理論計算との 直接比較ができる実験データとしては、もっと も重い元素のものを本研究で得ることができた。 このことはLr も含めたアクチノイドのみならず、 超重元素の化学的性質への理解が深まることに つながると期待できる。

ところで、IUPAC 公式のものをはじめ、現在 の周期表では、アクチノイドはランタノイドと ともに、スカンジウム (Sc)、イットリウム (Y) の真下に置かれ、別表として表記されているのが 一般的である。しかし化学的性質の周期性を考え た場合、Sc-Y-Lu-Lrとするべきだ、という意見が ある [23]。今回、Lrの IP₁が決定されたことで、 改めて周期表としての整合性を考えることがで きるようになり、議論が再燃しつつある [24]。

その一方、本研究により、Lr は d 軌道ではな く、p 軌道を最外殻にもつことが強く示唆された。 IUPAC の定義によれば、遷移金属は「原子が完 全に満たされていない d 軌道を持つ、あるいは d 軌道によって陽イオンとなることができる」とさ れており、「Lr は遷移金属ではない」ということ になってしまう。周期表全体の整合性は、ここで も問われることになる。

今回の成果をきっかけに、Lr の適切な位置に ついて議論が進み、さらに周期表全体が洗練され ることにつながることになれば、本研究に携われ たことは化学の末席を汚す者として無常の喜び である。

引用文献

- N. Sato, et al., Radiochim. Acta, 102, 211 (2014).
- (2) D. C. Hoffman, et al., J. Radioanal. Nucl. Chem. 124, 135 (1988).
- (3) P. Pyykkö, Chem. Rev. 88, 563 (1988).
- (4) J. –P. Desclaux & B. Fricke, J. Phys. 41, 943 (1980).
- (5) B. Eichler & S. Hübener, Inorg. Chim. Acta, 146, 261-265 (1988).
- (6) D. T. Jost, et al., Inorg. Chim. Acta, 146, 255 (1988).
- (7) J. R. Peterson, et al., J. Alloy. Comp. 271, 876 (1998).
- (8) T. K. Sato, et al., Nature, 520, 209 (2015).
- (9) たとえば、É. Y. Zandberg & N. I. Ionov, Sov.
 Phys. Usp. 2, 255 (1959).
- (10) R. Kirchner, Nucl. Instrum. Methods A 292, 203 (1990).
- (11) D. H. Smith & G. R. Hertel, J. Chem. Phys. 51 3105 (1969).
- (12) D. H. Smith, J. Chem. Phys. 54, 1424 (1971).
- (13) T. K. Sato, et al., Rev. Sci. Instrum. 84, 023304 (2013).
- (14) T. K. Sato, et al., J. Radioanal. Nucl. Chem. 303, 1253 (2015).
- (15) S. Ichikawa, et al., Nucl. Instrum. Methods. A 374, 330 (1996).
- (16) M. Sakama, et al., Eur. Phys. J. A 9, 303 (2000).
- (17) K. Tsukada, et al., Phys. Rev. C 57, 2057 (1998).

- (18) A. Kramida, et al., NIST Atomic Spectra Database version 5.1 (2013) , http://physics. nist.gov/asd (accessed July 2014).
- (19) S. Fritzsche, et al., Eur. Phys. J. D, 2007, 45, 107-113
- (20) E. Eliav, et al., Phys. Rev. A, 52, 291-296 (1995).
- (21) A. Borschevsky, et al., Eur. Phys. J. D 45, 115 (2007).
- (22) G. T. Seaborg, Science, 104, 379 (1946).
- (23) W. B. Jensen, J. Chem. Edu. 59, 634-636 (1982).
- (24) 48th IUPAC Council Meeting Final Agenda Book, http://www.iupac.org/uploads/ media/Council_Agenda_Book_Busan_2015. pdf

Abstract

We successfully determined the first ionization energy of lawrencium, element 103, experimentally for the first time. Precise and accurate experimental determination of the first ionization energy gives direct information on the binding energy of valence electron which would be affected by strong relativistic effects. However, such measurements are hampered by the difficulty in obtaining the heaviest elements on scales of more than one atom at a time. We have newly developed an efficient surface ion-source and a detection system coupled to a mass-separator, and a novel measurement method using surface ionization technique.





私は、金沢大学の理学部・ 化学科(1969/4~1973/3) の学生として阪上正信教授 の放射化学講座で放射化学 を専攻した後、原子力発電 所周辺の環境放射能の調 査・研究(福井県衛生研究

所: 1973/4 ~ 1978/3)、北陸大学薬学部・放射薬 品学教室(1978/4 ~ 1986/6)で放射性医薬品と 環境放射能の研究をし、1986年チェルノブイリ 原発事故直後の7月に金沢大学理学部附属・低 レベル放射能実験施設に助手として転任した。 気が付けば、あっという間に40年余りが過ぎた。 この間、幸いにも一貫して放射性核種・放射線と 共に歩むことができ、アルファー(α)線を放出 する天然放射性元素 U、Th,Ra,Rn,(Pb), Poに加 えて、特にプルトニウム(Pu)などのα線を放 出する人工放射性元素、超ウラン元素諸核種(Np, Pu, Am, Cm)の分析・測定法の開発,環境中で の挙動、広島・長崎の原爆に絡む放射能、イギ リスのセラフィールド核燃料再処理工場からの 放射性廃液で高濃度に汚染されているアイリッ シュ海の超ウラン元素汚染とそれらの挙動、さら に中央アジア・カザフスタンにある旧ソ連セミパ ラチンスク核実験場及びその周辺の環境放射能 汚染と住民の放射線被ばく線量評価、福島第一原 子力発電所事故に関係する環境中の超ウラン元 素諸核種,天然および人工の放射性核種をトレー サーとする大気、湖沼等の地球・環境化学研究, 放射年代測定、温鉱泉の放射能に関係する研究等 に取り組んできた。

92番元素のUよりも原子番号の大きい"超ウ ラン元素 (transuranium element)"は、馴染 みが薄いと思われるが、核時代の幕開けとなる



天然・人工α線放射体(超ウラン元素諸核種を中心に)

1950年代から60年代初頭に行われた大気圏内 核実験からの地球規模的フォールアウト(global fallout)、さらに核施設からの漏洩・放出、原子力 発電所事故(たとえば、チェルノブイリ原子力発 電所事故)などにより環境中に放出されてきた。 これらの元素は、それ自身化学的毒性が強く、生 物学的に危険なα線(放射線の質や生物効果の 程度を補正する線質係数が、X線、γ線および電 子が1に対して、α線が20と大きい)を放出し、 かつ物理的半減期の長い核種が多くキャリヤー・ フリー状態で III ~ VI 価の原子価状態を取りう る理由などから、それらのレベル、分布、存在状 態、環境挙動・動態、人体への放射線影響が重要 となり、これまでに膨大な量の調査・研究が世界 中で実施されてきた。また、地球・環境化学の諸 現象を解明するためのトレーサーとしても有用 視されてきた。

ここでは、私が歩んできた道のりを、"学生と 共に学び、実践してきた面白いと思った幾つかの 研究"を交えながら紹介してみたい。

金沢大・放射化学講座の学生~福井衛研&北 陸大学時代(1972/4-1986/6/30)

放射能との出会いは、阪上先生の放射化学の授 業(三年次)であった。教科書は、先生自ら作成 した化学史を踏まえた解説無しの図・表のみの放 射化学要覧(1966年、A4 サイズ 170ページ)であっ た。この要覧の巻頭言に、"今世紀初頭より、放 射化学はいわゆる境界領域の化学として育まれ. それゆえに、その基礎的な分野は幅広く、かつ多 用であり、その要点を尋ね、会得するにはいわば、 その内容の一側面を端的に示す図・表を手元に歩 むことが有効である。その際、知識の集積を求め るのみならず、歴史的な奥行きにも心を止めるな らば、敬虔(けいけん)と誠実さ、また真剣な独 創的な意欲で、自然を求め、開いて行った多数の 研究者の心にもふれるであろう"と記されており 非常に感銘を受けた。授業は、化学史を交え熱意 で溢れていた。先生は東京大学卒業後、某会社に 入り出兵、肺病で帰還、療養生活、小学校の教師 をした後、岡山大学・温泉研究所に助手として転 任した。そこで、人形峠のウラン鉱山成因を研究 し、東京大学で理学博士の学位を取得後、1962/3

に金沢大学の教授に着任した。(後日、そのよう な経緯もあって、同僚や多くの若者が戦争で戦っ ているのに自分は病気で療養、自分は一度死んだ のも同然、助けられた人生なので世の中に恩返し を念頭に大学で教育・研究に専念した!!と話さ れていた)。先生の博識と講義に共感し、放射化 学・放射能をもっと勉強しなくてはと思い、3年 次の夏、天野良平氏(2015/3 定年退職、金沢大・ 名誉教授)、放射化学講座配属の4年次の先輩上 杉正樹氏(現:博士、原子力規制庁技術参与)と 共に、郡上八幡のお寺で2週間放射化学要覧を勉 強した。そのようなこともあって、私は天野氏等 と共に放射化学講座(教授:阪上正信,助教授: 坂本 浩(東京大学原子核研究所(核研)から9 月に転任)、助手:中西 孝、教務員:福島典子) に入った(1972/4)。アクチノウラン(²³⁵U)系 列の²²⁷Ac(T_{1/2} = 21.7 y, β⁻,α)の分析・測定法の 開発ということで卒論を始めた。HDEHP 溶媒抽 出での分離スキームを検討し、歓迎会で人形峠を 訪れた際に採取したウラン鉱山残土中の²²⁷Acの 検出をα線測定で試みたが検出することはでき なかった。夏休みに京都大学原子炉ホットラボ で橋本哲夫先生(放射化学講座の先輩)の指導 のもと1ヶ月間、²³²Thに熱中性子照射して生成 する²³³U(+²³²U)の分離・測定の実験を体験させ ていただき、²³²Th 核燃料サイクルと²³³U 生成核 反応の面白さを味わった。卒業(1973/3)後は、 原発に絡む環境放射能関係の仕事をしたいと思 い、福井県・衛生研究所(放射能課)に入所し、 若狭湾沿岸に立地する原子力発電所周辺の環境 放射能モニタリングに従事した(1973/4-1978/3)。 4半期毎に若狭湾の原発周辺沿岸海域、ある時は 福井県全域の森林などにも出かけサンプリング、 分析・測定など当時の放射能課は大学で研究して いるようなアカデミックな雰囲気であった。課長 も含めて5名、全て放射線取扱主任者一種免許を 取得しており、課長から君は放射化学を学んでき たのだから簡単に取得できるだろうと言われ、研 究所の放射線管理業務のこともあって私も受験 し無事合格した。日常業務以外に、放射能測定の 検討委員会(Pu,Am分析・測定)や原子力安全 協会の放射性核種の挙動や被ばく線量評価等の 種々の検討委員会にも参加することができ、放射

た。松井先生は、君何かを始めたねと言いなが

ら、それ以来フィロソフィーは口にしなくなった

(今にして思えば、とにかく自ら考えて何か研究

を手を動かして始めよということを言いたかっ

たのかなあーと思っている。先生から言われた

フィロソフィーは、何かあるごとに思い出され、

以後の私の研究生活において心の大きな支えに

なった)。松井先生とは、その後、希薄イソプロ

パノール溶液に放射線(理化学研究所:⁶⁰Coの

γ線)を照射すると、ラジカル反応でアセトンが 生成することを指標にして、それに極微量の有機

物を添加して照射し、ラジカル生成を抑制してく

れればアセトン生成は減少(放射線防御剤)、一

方増加すれば放射線増感剤としての可能性があ

るとして実験を開始した(最後は、添加物の毒性

の検討も必要)。動物などを用いない化学系での

実験、このような研究を目指さないといけないな

あーと思った。ガラス真空ラインの組み立て、テ

プラーポンプを用いたオンライン・ガスクロマト

グラフによるアセトン測定など、初めての経験で

面白く楽しかった。市販されている硫黄あるいは

窒素を含む水溶性有機物化合物など約 50 種類を

探査し、放射線防御剤として可能性ある試薬を見

出だしつつあったが、これ以上は新規有機物を系

統的に合成しなくては前に進めなくなり、また松

井先生も新潟の長岡技術科学大学に転任された

ため、この研究は論文一報を書いて終了した。松

井先生が転任された後、アルファー(α)線を放

出する放射性核種、特にプルトニウム(94番元素:

Pu) や研究例が少ないアメリシウム (95 番元素:

Am)の分析・測定法の検討や環境中でのそれら

元素の挙動、動態研究を始めた(殆どの仕事は

LLRL で)。このα線放出核種の研究は、金沢大

学理学部化学科に放射化学講座(1962年)が出

来るとき、分析化学の木羽敏泰教授らを中心に著

名な放射化学の諸先生にどのような専門分野の

化学、放射性核種、放射線、環境動態、被ばく、 原子炉などの分野を幅広く学ぶことが出来た。

1978年頃、いずれ実家の石川県に戻ろう(田 舎の長男の宿命かな?)と考えていたとき、石川 県金沢市にある北陸大学・薬学部放射薬品学教室 で助手の公募があった。研究所の所長に相談した ところ、地方の衛生研究所よりも大学の方がより 学問の自由があり、君がもし研究や勉強が嫌いで なければ、転職しても良いのではと言われ、応 募し採用された(1978/4)。北陸大学は、開校間 もない大学で放射薬品学教室は出来たばかりで あった。教授は、理化学研究所で放射線化学の研 究をしていた松井正夫先生で、助教授らと共に、 放射性医薬品(放射性核種でラベルした医薬品) の開発を研究目的にしていた。私は、生体のタン パク質、アミノ酸、ホルモンや癌親和性有機物 などについての知識は殆どなく不安であったが、 放射性核種を取り扱うことが出来るということ で採用されたらしい。半年ぐらい、放射性医薬 品の猛勉強、ゼミなどをしたが、アイデア不足、 研究費も少ないこともあって中々研究がスター トできなかった。8月頃に、低レベル放射能実験 施設(Low Level Radioactivity Laboratory: LLRL) の阪上、小村先生の誘いもあり、環境放射能に 関係する幾つかの研究をサポートすることにし た。その当時、松井先生は「阪上教授が環境放 射能を研究するフィロソフィーは理解できるが、 君が環境放射能を研究するフィロソフィーは私 にはそれほど強く伝わってこない」と口癖のよう に言われた。さらに、環境放射能研究はとかくモ ニタリング、単なる結果のまとめになりやすく、 "自然の一般則"を見いだせない研究が多いので、 君のような若い研究者はやらない方がよいので は、実験すればきっちりとした結果などが得られ るような基礎研究あるいは熟慮した仮説誘導型 の研究を選ぶべきだ」と話された。そのような話 を何度も伺いながら、先生の考えも理解できる が、経験や指導者がいない限りすぐに他分野のそ のような研究が出来る訳もなく、非常に悩んだ。 決局、今自分の出来ることをまず研究しながら、 併せて将来研究を考えていくこととして、殆どの 週末・休日に LLRL に出向き、阪上・小村先生に 援助を仰ぎながら環境放射能関係の研究を始め

教授を迎えるべきなのかを相談。大気圏内核実験 が中止になり、降下量も漸減していく中で、今後 は原子力平和利用としての原子力発電所が稼働 するので、日本として燃料に絡むウランや超ウ ラン元素等のα線放出核種の環境研究の必要性 が指摘され、人形峠でα線放射体(U鉱床の成 因)を研究していた阪上正信先生が選任されたと

44

伺っている。当時、放射化学講座の中西先生はフ イション・トラックや海洋の Pu 研究に着手して いた。私は、陸域環境に着目して土壌、さらに湖 沼·沿岸堆積物中のPu同位体(主に^{238,239,240}Pu) と²⁴¹Amの蓄積量、深度分布、さらに原爆で汚 染された広島、長崎の土壌など数多くの測定を 行った。同時に、Amと土壌有機物(フミン、フ ルボ酸)との錯形成、分析法についても、新規 な溶媒抽出剤 DBDECMP, DBDECP を用いた強 酸性下での抽出分離、硫酸水素アンモニウム融 解法 (金沢大学理学部・分析化学講座の松本 健 先生に学ぶ)を用いた難容性 Pu(Pu 酸化物)の 溶解、さらに小村先生と共に Lx/α 線測定による ²⁴⁰Pu/²³⁹Pu 同位体比測定の新規な方法を開発し た(当時この元素の同位体比測定は TIMS 以外無 かった)。放射化学講座の坂本先生にも色々と研 究の相談などお世話になり、「いつも環境放射能 研究は測定で終わるケースが多く、研究目的が曖 味なのでそのようにならないような研究をしな ければならない」と松井先生と同じようなことを 言われた。何事にも測定は重要であるが、何の為 に測定し、最終的に何を明らかにしたいのかを十 分に考えて(ビジョンを持って)やらないとサイ エンスではない「一般則を見出ださないような研 究は、ケーススタディーで、サイエンスではない」 とよく言われ、議論もした。松井先生はフィロソ フィー、フィロソフィー、坂本先生はサイエンス、 サイエンスであった。坂本先生は、環境放射能も 研究していたアメリカ・アーカンソー大学の P.K. 黒田先生の研究手法をよく話され、最近当時を振 り返りつつ、山本は研究歴が少なく、福井で原発 周辺環境の放射能モニタリングをしていたので、 叱咤激励も込めてサイエンス、サイエンスを強 調したと話されていた。後日、P.K.黒田先生が LLRL を訪れた際に、老子の『不笑不足以為道』(笑 わざれば、以って道と為すに足らず)の教訓を色 紙に書いていただき、人が笑うような独創的な発 想(常識を破るようなアイデア)で研究すべきだ と強調されていた。ともかく、周りの多くの諸先 生に励まされ、上記の成果を"環境中の超ウラ ン元素諸核種の放射化学的研究"としてまとめ、 1986/3に筑波大学(主査:池田長生教授)で理 学博士の学位を取得することが出来た。北陸大学 時代の 1979/3/28、アメリカ東北部ペンシルベニ ア州のスリーマイル島(TMI)で原子力発電所事 故が発生した。事故当時は原子力発電所で大変な ことが発生したとの思いでいた。1982/6にアメ リカ・オークリッジ国立研究所で開催された "放 射性核種の環境での移行挙動に関する国際学会" に参加した折に、福井県衛研研究所・放射能課長 の北川貞治氏と共に TMI を訪れ、施設内の見学、 事故説明などを受けることが出来た(国内では、 事故は対岸の火事とでも言うような感じでさほ ど重大視していないような感じであった)。その 後、化学史関係、ラザフォードとソディーが放射 壊変則を見出だしたカナダ・モントリオールのマ クギール大学を訪問、バンクーバーでの IUPAC 学会にも参加・発表(中西先生の代弁)し、約1ヶ 月アメリカ、カナダに滞在して貴重な体験をし た(33歳)。さらに、1986/4/26にソビエト連邦 (現 ウクライナ)のチェルノブイリ原子力発電 所4号炉で世界を震撼させる事故が発生し、ヨー ロッパ全土に放射能汚染を引き起こした。キエ フの原子炉周辺 30 km 圏内は避難勧告が出され、 現在でも住民は帰還出来ない状態になっている。 この事故についても、日本ではこのような事故は 起こりえないと言う楽観した風潮があった。福井 衛生研究所の五十嵐修一氏と共に、福井、石川県 での降下物中の Pu 同位体 (²³⁸Pu, ^{239,240}Pu, ²⁴¹Pu) を測定しその飛来状況や影響評価、さらにチェル ノブイリ原発周辺で広島大学の星正治教授らが 採取した土壌中の Pu 同位体、²⁴¹Am などの測定 も行った。1986/5月末にスウェーデンのルンド 大学で開催されたチェルノブイリ事故を受けて の"生物および環境試料中のアクチニドおよび長 寿命放射性核種の低レベル放射能測定に関する 国際会議"に参加(国内からは、秋田大学・滝沢 行雄教授、動燃・大和愛司博士、放医研・河村 日佐男博士が参加)し、その後、約1ヶ月間ヨー ロッパに滞在し、スウェーデンのストゥードビッ ク原子力研究所(留学中の電力中央研究所・塚本 氏(LLRLの後輩)を訪問)、デンマークのリツ オ(Risø)環境放射能研究所、ドイツのカールス ルーエ(Karlesruher)原子力研究所、ミュンヘ ンにある GSF 研究所 (GSF-Forschungszentrum) für Umwelt und Gesundheit GmbH, Institute für Strahlenschutz) などを訪問、さらに化学史関係 (スウェーデン:ベリセーリウス、リンネ、レン トゲン、シェーレなど、ドイツ:オット・ハーン、 ブンゼン、リービッヒ、スランス:キユリー夫妻 (ラジウム研究所)を訪ねることができ、阪上先 生の化学史探訪の一端を体験した。

金沢大学・理学部附属低レベル放射能実験施設(LLRL)時代(1986/7/1~)

学位を取得した同年、LLRL にこれまでの活動 や研究業績などが文部省に認可され、客員教授(2) 名)と助手が新たに採用できるようになった。私 は多少戸惑いもあったが助手に応募し、最終的に 採用された(1986/7/1)(教授:阪上正信.助教授: 小村和久、技官:加藤岩夫、事務員:中本美智代)。 LLRL で阪上先生と過ごした研究生活は、ほんの 一年余りであったが、研究よりも学生の教育・研 究指導の考え方や人生の生き方(例えば、時は智 恵を与えるなど)多くのことを学ばせて戴いた。 また、大学での研究生活は国民の税金でまかなわ れている。税金泥棒にならないように、地域を大 切にしながら教育・研究等に真摯に取り組むよう にと言われた。翌年3月に先生は定年退職を迎え 兵庫県宝塚市に帰られた。1987/7に日本原子力 研究所で超ウラン元素の物性や化合物を研究し ていた上野 薫先生が教授として着任した。非常 に穏やかな先生で、私に対してサポートは何でも するから君の好きなようにやりなさいと言って いただき、超ウラン元素の基礎化学など多くのこ とを教わった。LLRL に着任してからは、気象研 究所の三宅泰雄先生、猿橋勝子先生、杉村行雄先 生、新潟大学の橋本哲夫先生(金沢大学・放射化 学講座の先輩)らにも励まされ、橋本先生は、と もかく論文を出来るだけ多く書くこと、早い時期 にまず 100 報書きなさいと言われ、この道を選ん だからには黙々と研究して論文を書く意外方法 はないと肝に銘じた。

2.1) LLRL に着任~留学(1986/7~1991/10)

北陸大学を退職する1年前から開始した α 線 放射体²³⁷Np分析・測定法の開発(学生:茶谷) を先ず実施した。この²³⁷Npは、原子炉で単独 でも生成するが、²⁴¹Pu → ²⁴¹Am → ²³⁷Np(T_{1/2}) =2.6×10⁶ y, α) 経由でも生成し、酸化雰囲気の環 境中ではV価状態(NpO2+)で存在し易動性であ ることから高レベル放射性廃棄物の長期地中処 分との絡みで重視されていた。国内ではこの核種 の環境データは皆無であり、わずかにイギリスの セラフィールド(Sellafield)核燃料再処理施設周 辺のアイリッシュ海の海水や海底堆積物で検出 されていた。多少苦労したが、多量試料(50-100 g 土壌)からの Np, Pu, Am の逐次分析法を開 発することができ、国内で初めて global fallout ²³⁷Npの検出や²³⁷Np/^{239,240}Pu放射能比(0.020-0.025) などを明らかにした。研究初期の頃、この 比が予想より多少高く(0.03~0.05)検出される ことに疑問を持ち、化学収率補正用トレーサーと して用いた²³⁹Np⁽²⁴³Am からミルキング)、²³⁶Pu (²⁴²Puは²³⁷Npのα線エネルギーに類似)、²⁴³Am の放射化学的純度を検討した。阪上先生から手 持ちの²³⁶Puは、²³⁷Np(γ, n)²³⁶Np→²³⁶Pu核反応、 その後 Puと Np を分離して調整していることを 伺い、分離が完璧でないとトレーサー量の²³⁷Np が²³⁶Puに混入することが分かった。結果的には、 手持ちの²³⁶Pu中に極微量の²³⁷Npが混入してお り、その²³⁷Np量を評価することができたが、以 後測定誤差を少なくするために使用をやめたこ とを覚えている。この経験は、逐次分析の際のマ ルチトレーサー使用の留意点として心に強く刻 まれた。

この²³⁷Np研究は、1988年頃からイギリス のセラフィールド核燃料再処理工場からの放射 性廃液で汚染されているアイリッシュ海の超ウ ラン元素諸核種、特に研究例が少ない²³⁷Npの 挙動研究(イギリス・North Wales 大学の D. J. Assinder 博士との共同研究) に繋がり5年程度 継続した(学生:永井、山内、桑原、及川)。ア イリッシュ海沿岸堆積物中の^{239,240}Puレベルは、 国内(0.数~数Bg/kg)のそれと比べて数百~ 数千倍高く超ウラン元素の存在状態、移行挙動 を研究する最適なフィールドであった。国内の 原子力利用施設の殆どが沿岸地域に立地してい ることを考えると、沿岸帯での諸過程を系統的、 総合的に質・量の両面からその実態を把握してお くことは、国内の環境放射能研究面からのみな らず地球化学研究面からも重要であると考えた。

沿岸や河口域、潮間帯で数多くの堆積物コア試 料を採取し、²³⁷Npを中心にPu (²³⁸Pu, ^{239,240}Pu, ²⁴¹Pu),²⁴¹Am, Cm⁽²⁴²Cm, ^{243,244}Cm),¹³⁷Csの蓄積量 や深度分布、放出量との関係(²³⁷Np 放出量推定)、 存在状態、施設からの距離と^{239,240}Pu 蓄積量に 対する⁹⁹Tc, ¹³⁷Cs, ²⁴¹Am, ²³⁷Np 蓄積量との放射能 比の水平分布から⁹⁹Tc > ¹³⁷Cs > ²³⁷Np > ²⁴¹Am ÷ Puの順で易動性であることなどを明らかに した。さらに、データが殆どない^{242m}Am($T_{1/2}$ = 141 y)の存在と放出量も評価できた。^{242m}Am は、 ^{242m}Am \rightarrow ²⁴²Am \rightarrow ²⁴²Cm (T_{1/2}=160 d, α) \rightarrow ²³⁸Pu に壊変する。放出量が1980年代に入って2桁以 上に激減し、その減少に伴って人体への内部被ば く線量も当初2桁以上減少することが期待された が、実際には1桁程度しか減少していない。ひと たびこのような沿岸および潮間帯が長寿命放射 性核種で汚染されるとその影響は長期に渡るこ とをアイリッシュ海は警告している。

これと併せて、国立農業技術研究所(現:国 立研究開発法人農業環境技術研究所)が global falloutの降下量や蓄積状況を把握するために全 国の主な農業試験場で1960年代中頃から継続的 に採取していた試料の一部を譲渡(津村、山崎、 結田博士らと共同) していただき、²³⁷Np(HR - ICP-MS で測定)、^{239,240}Pu, ²⁴¹Am, ¹³⁷Cs の蓄積 量の経年変動や土壌中でのこれら核種の滞留時 間(²³⁷Npが最も易動性)を評価することが出 来た(1992年頃、学生:小藤)。この頃までに、 自身としては、超ウラン元素核種、²³⁷Np,²³⁸Pu, ²³⁹Pu,²⁴⁰Pu, ²⁴¹Pu, ²⁴¹Am, ²⁴²Cm, ^{243,244}Cm 全ての核 種の分析・測定(一部の核種については分析法 を開発)が可能となり、環境での多くのデータ および情報取得、併せて種々の汚染源からのこ れら核種の汚染源識別(同位体指紋分析 Isotopic fingerprint analysis) にも言及した研究が出来る ようになった。

また、中国からの留学生(馬博士、Rn 測定(現 在:IAEA);趙博士、²¹⁰Pb-²¹⁰Po 測定)らと共に、 海水、汽水、淡水の湖が狭い地域に点在する福井 県三方五湖(五湖の一つである水月湖:表層は 淡水、深層は海水の部分循環湖として有名)で 堆積物コアを採取し、水質変化が¹³⁷Cs, Pu,²⁴¹Am の沈降・堆積挙動にどのような影響を与えるか の地球化学的研究にも着手した。同時に、Ra同 位体について、 γ 線測定が主流であったが、²²⁹Th (T_{1/2} = 7932 y, α)からミルキングで得られる²²⁵Ra (T_{1/2} = 14.5 d, β^-)をトレーサーとする Ra同位体 (²²⁶Ra, ²²⁴Ra, ²²³Ra, ²²⁸Ra \rightarrow ²²⁸Th)の極微量分析・ 測定法(α 線スペクトロメトリー:銀板上に電着 した²²⁵Ra(β 線放出核種)から成長する α 放射 体の娘核種を測定)を開発し、少量試料の人骨や 歯試料中の²²⁶Ra測定、被ばく線量などを評価す ることが出来た(放射線医学総合研究所・河村日 佐男博士、白石久仁雄博士、五十嵐康人博士、国 立予防衛生研究所(現:国立感染症研究所)・樋 出守世博士との共同)。この方法は、下述する神 岡の KAMEOKANDE-II 水槽の極微量²²⁶Ra 測定 にも応用された。

神岡の巨大水槽(3000 t)を用いるチェレン コフ検出器装置(KAMEOKANDE-I)は、当初 陽子崩壊を検出するために建設された。その後 1985年に太陽ニュートリノも測定対象とする ために装置が改良(KAMEOKANDE-II)され、 バックグランド (BG) が問題になった。東京大 宇宙線研究所・須田英雄教授らの誘いで神岡の KAMEOKANDE-II 装置の BG 低減に協力した。 太陽ニュートリノの中で、⁸Bの崩壊過程で放出 される高エネルギーのニュートリノ(平均7.2 MeV、最大14 MeV)を対象とし、検出閾を8.5 MeV 相当以上としていた。そのため、BGとし て、このレベル以上のエネルギーの放射線や宇宙 線及びこれらの放射線と周りの物質との核反応 で生ずる放射性物質からの放射線が対象となり ²³⁸U, ²³²Thの自発核分裂により放出される~8 MeV までの γ 線、 β 線、 2^{226} Ra $\rightarrow 222$ Rn $\rightarrow 214$ Bi の最大エネルギー 3.24 MeV までの β線(検出器 の分解能により~8 MeV 相当の信号になること がある:クロストーク)、③ 宇宙線 µ- 中間子お よび¹⁶0 との核破砕反応によって生成する放射性 核種 (¹⁶N, ¹⁵C, ¹²N, ¹²B, ⁹Li, ⁸B) からの 10~16 MeVのβ線などが検討事項であった。この中で も②が、最も寄与が大きく、Rn 濃度の低減が最 重要課題であった。1986/9~1987/12頃まで、 ほぼ毎月神岡鉱山茂住坑道の KAMIOKANDE-II に行き、水槽周辺の坑道空気中 Rn、水槽内の水 中 U、Ra, Rn 測定などを実施した。途中、水槽タ

ンク上部に蓋を取り付け、Rn フリーの空気導入、 水槽内の純水の循環、イオン交換装置(U, Ra除去) などが設置された。1987/1頃までに当初のトリ ガーを 1/1000程度まで減少させることができ、 1987年2月23日、南半球に超新星 SN 1987A が あらわれ、重力崩壊に伴うニュートリノバースト がKAMEOKANDE-II装置をはじめとする3箇所 のニュートリノ検出器で検出された(これにより 2002年に東京大学の小柴昌俊教授がノーベル物 理賞を受賞された)。殆どの人は知らないと思う が、LLRL がこのような世界的な研究の一端に携 われたことを誇りに思っている。

2.2) ドイツ・ミュンヘンにある GSF 研究所に留学 (1991/10~1992/5)

上記の期間、ドイツ・ミュンヘンのノイヘルベ ルグ (Neuherverg) にある GSF 研究の放射能・ 放射線部門、K. Bunzl 博士と Dr. Rosner 博士の もとに短期間ではあるが留学した。日本の研究所 に例えると、国立環境研究所(国立研究開発法人 国立環境研究所)のような大きな研究所で、地球・ 環境化学や人体に絡む多くの研究分野があった。 研究所での実験は殆どテクニシャンが行い、教 授はもっぱらアイデアと論文書きに専任してお り、いつも午後3時頃になると懇談していた。私 は、²³⁵Np(T_{1/2} = 396.1 d: Si-LEPS による低エネ ルギーγ線測定)を化学収率補正用トレーサーと して²³⁹Npと²³⁷Npの同時分析・測定法の検討を 行った。国内にいるとき、²³⁵Np を入手すること が出来なかったが、ここで使用できたことは幸運 であった。滞在中、チェルノブイリ事故後、ヘイ グルバルト国有林で実施されていた森林での放 射性核種¹³⁷Csの移行挙動研究や、GSF敷地内に ある BSF(ドイツ放射線防護協会)でのチェル ノブイリ事故の環境放射能調査・研究内容(ヘリ コプターを用いた広域サーベイも含めて)も学ぶ ことができた。また、時間を見つけて GSF の図 書館に出かけ、帰国後の湖沼、琵琶湖での²¹⁰Pb, ²¹⁰Po, ⁷Be, ¹³⁷Cs, ²²Na などをトレーサーとする地 球化学研究を考えて湖の物質動態研究の多くの 論文を読む機会を得た(今にして思えば、有意義 な時間であった)。一方で、国際原子力機関(IAEA) モナコ海洋環境研究所、イギリスの Lowestoft に

ある国立 MAFF 研究所(セラフィールド核燃料 再処理工場からの放射性廃液の監視と放射能汚 染調査・研究)などを訪問、化学史との関係で、 オット・ハーンと共に核分裂を発見したシュトラ スマン (F. Strassmann) が、マインツ大学の教 授として教鞭をとられた研究室などを訪ねるこ とが出来た(Dr. Rosner 博士は学生時代、何かあ るごとにシュトラスマン教授らとこの研究室の ドラフトでブルストを茹でビールを楽しんだと 懐かしく話されていた)。見学した際には、体育 館のような部屋で、⁸⁹Srと⁹⁰Srをレーザー・ドッ プラー効果で励起・分離し、マスで測定する方法 を検討していた。環境試料分析に応用しないのか と尋ねると、測定原理が検証できれば十分である と話されていた。マインツは、活版印刷技術の発 明者、グーテンベルクの生誕地でもある。

2.3) 帰国~JCO 臨界事故(1992/5~1999/9)

帰国した頃、小村先生は LLRL の名に恥じない ような極低レベル放射能測定施設の建設を目指 して、尾小屋地下トンネルの整備を開始してい た(1991年から4年かけて整備、プレハブを建 て、ラドン、宇宙線強度を測定(学生:渡口、山 崎ら)。 私は、留学前に行っていたセラフィール ドの超ウラン元素諸核種、²³⁷Np研究の続き、新 たに手取川扇状地の地下水の動態研究(地下水の 塩分上昇成因解明を目指して:安定元素、U, Ra 同位体、Rn,²¹⁰Pb,²¹⁰Po)を始めながら、一方で 琵琶湖での地球化学的研究を考えていた。1年が 過ぎたあたりから、琵琶湖研究所の横田喜一郎博 士と共同で放射性核種 (²¹⁰Pb, ²¹⁰Po, ⁷Be, ¹³⁷Cs, U, Pu)をトレーサーとする琵琶湖での物質動態研 究をスタートすることが出来た。それ以来、琵琶 湖の堆積速度、ウランの動態、²¹⁰Pb-²¹⁰Poの物質 動態(後に、大塚氏がこのテーマで博士号取得) など、6~7年程度研究が継続した(学生:吉田、 大塚、小藤、坂口)。

1995年頃、LLRL にビキニ原爆被災事件 (1954/3/1) に関係する当時のマグロ延縄の目印 に使用し汚染されていたシュロ(ボンテンチク) 試料があることに気づいた。被災後25年経た 1979年4月頃に、阪上先生と小村先生らが展示 館を訪れ,展示館内の試料の*in-situ* Ge 測定をお

こない¹³⁷Cs, ⁶⁰Co, ¹²⁵Sb, ¹⁵⁵Eu, ²⁴¹Am を検出した。 その際に、研究用にとほんの少し頂いた試料と 思われる。当時の放射能測定で特筆すべき点は、 日本の科学者が降下灰中に²³⁸U(n, 2n)核反応で 生成する²³⁷U(T_{1/2}=6.75 d, β⁻)を検出(全放射能 強度の20%を占める)し、原爆の正体(3F爆弾: Fission-Fusion-Fission)を解明する糸口となった。 ²³⁷Uは半減期が短いので、その壊変生成物²³⁷Np $(T_{1/2} = 2.14 \times 10^6 \text{ v.}\alpha)$ の検出を試みたが、微弱過 ぎて定量は不可能であったと述べられている。私 は、水爆でどの程度の²³⁷Uが生成していたのか に非常に興味を持ち、この試料の²³⁷Uの壊変生 成核種²³⁷Np分析に挑戦し²³⁷Npを極微量(0.015 Bq/g-乾燥試料) であるが、他の核種、²³⁸Pu, ²³⁹Pu, ²⁴⁰Pu, ²⁴¹Pu, ²⁴¹Am, ²³⁸U, ²³⁵U, ²³⁴U, ¹³⁷Cs, ⁶⁰Co と共に初めて検出した (Health Physics 誌に Research topic として掲載される)。この事件か らもう60年以上が経過した。分析化学講座の木 羽敏康教授が、「もし第五福竜丸がビキニ環礁の 東方 160 km (危険区域の外側 約 30 km) よりも 遥か遠方にいて被災を免れ、大気圏での核実験が 継続していたならば、我が国の放射能研究がどの ような方向で進んでいたかを想像することは非 常に興味深い」と回顧している(Radioisotope 誌)。 この事件は、放射能に関する核化学や放射化学研 究の進展のみならず、医学、物理、化学、農学そ の他多くの専門分野がこの問題に取り組み、殆ど 未開拓の我が国の環境放射能や放射線防護の学 際的研究を飛躍的に進展させたことで歴史的意 義を有するものであり忘れてはならないと思う。

また、一方で、京都大学の塚谷恒雄教授の科研 費"中央アジア・カザフスタンの環境と経済の再 生"で旧ソ連核実験場セミパラチンスクを調査 する機会を得、1994/10に初めて核実験場やクル チャトフ研究所を訪れた(1991年にソ連が崩壊 しカザフスタンが独立国になったが、核実験場へ の立ち入りはまだ非常に厳しかった)。核実験場 では、1949~1989年の間に、大気中で86回(6 Mt:1962年に中止)、地上で26回(0.6 Mt)、地 下で346回(11 Mt)の実験が初期の頃周辺住民 に知らせること無く実施されてきた。1995年か ら広島大学原爆放射線医科学研究研(原医研)の 星正治教授、カザフスタン環境医科学研究所のB. I. Gusev 博士、K. N. Apsalikov 博士らと共同で「旧 ソセミパラチンスク核実験場周辺住民の被ばく 線量評価」を主テーマに、2012年まで毎年訪れ、 核実験場周辺の放射能汚染と周辺住民の被ばく 線量評価の調査研究(科学研究費補助金、基礎研 究(海外B))を継続した。広島大学の高田純先 生(現:札幌医科大学教授)、遠藤 暁先生(現: 広島大学教授)、京大原子炉の今中哲二先生らと も連携した(学生:山崎、小藤、大塚、美濃、坂口、 富田、河合、高田)。核実験場周辺 200~250 km 圏内の殆どの地域(集落)や中国国境付近(中国 のロプノールでの核実験フォールアウト影響)の 残留放射能を調査・研究した。核実験場から南東 200 km 方向のカラウル集落には、ユーラシア大 陸の中心点、さらにカザフスタンの有名な詩人・ 文学・哲学者のアバイ・クナンバエフ生誕のモ ニュメントがあり、何回行っても飽きることの無 い地平線が見渡せる広大な瓦礫と草原の大地が 広がり、夜空は宝石を散りばめたような感じであ る。私にとって第二の故郷になりつつある。毎年 50-80 kgの土壌試料(2012年までに1t以上の土 壌試料を検疫許可を得て国内に持ち帰る)、時々 地下水、レンガ、時にはホルマリンで保存され ていた生体や歯牙試料などを持ち帰り測定した (土壌:¹³⁷Cs, Pu 同位体、時には、⁹⁰Sr, ¹²⁹I (広島 大学·遠藤先生)、²⁴¹Am, ²³⁷Np, ²³⁶U(広島大学· 坂口先生)、地下水:U、生体試料:Pu,U、レンガ: TLD (広島大学)、歯: ESR (広島大学))。20年 近く、セミパラチンスク核実験場周辺の放射能汚 染や被ばく線量評価問題に携わってきたが、過去 を振り返るレトロスペクティブな被ばく線量評 価、特に内部被ばく線量評価は非常に難しいこと を痛感した。今回、福島第一原発事故を受けて、 最も重要なことは、何よりも優先して事故当初か らの個人の被ばく線量(外部+内部被ばく)をで きるだけ多くの住民に対して継続調査し、併せて 健康調査を実施することである。人に対する低線 量被ばくリスクの最終判断は、このような地味な 調査研究を通じての疫学データに頼るしか無い だろう。

1995/6小村先生が教授、1995/7私も助教授に 昇任し、翌年1996/3上野先生が定年退職、4月 に井上睦夫博士が助手に着任した(井上氏は、神 戸大学で TIMS 等を用いて隕石を研究しており、 長寿命放射性核種の TIMS による極低レベル、同 位体測定を期待した)。1995 ~ 1996 年にかけて、 大気降下物中の宇宙線生成核種 ³⁵S の測定も試み た(パウデックス樹脂カラムで濃集し化学分離 後、液シンで測定:当時九州大学の大崎先生が九 州で ³⁵S 測定を実施していた)。一週間ごとに ³⁵S と SO₄² を測定し、日本海側での両者の降下量関 係を検討した(学生:船津)。また、⁹³Nb(α ,2n) ^{95m}Tc 核反応(σ =40 ~ 70 mb)による ^{95m}Tc(T_{1/2}= 61 d)トレーサーの製造(小村先生指導)とアイ リッシュ海堆積物中の ⁹⁹Tc(ICP-MS で測定)の 移行挙動研究も併せて行った(学生:及川)。

1999/9/30 に東海村にあるウラン再転換工場 JCO で臨界事故が発生した。小村先生を代表と する研究班(科学研究費補助金)を早々に立ち 上げ、多くの放射化学分野の研究者と連携して、 汚染状況、周辺住民の被ばく線量評価を精力的 に行った。小村先生が行った、住民が事故当時 身につけていた Au の指輪を用いての中性子評価 (¹⁹⁷Au (n, γ)¹⁹⁸Au, σ =1560 b) は圧巻であった。 1998年頃からAuを用いた環境中性子測定を尾小 屋地下測定室で実施しており、即座にこの事故に 対応できた。即中性子評価のために表層土壌中 ⁵⁴Fe(n,p)⁵⁴Mnの⁵⁴Mn測定(学生:村田、この テーマで博士号取得)、Si 半導体検出器を用いた 尾小屋地下測定室での低 BGB 線スペクトロメー ターによる周辺の市販食塩 (+ KCl) 中の³⁵Cl (n, a)³²P 反応(Q=0.86 MeV)からの微量³²P 測 定(学生:小藤)、さらに施設周辺土壌のU汚染 (²³⁸U-²³⁴U-²³⁰Th 非平衡からの汚染識別)など(博 士研究員:川端) LLRL に相応しい研究をするこ とが出来た。

2.4) JCO 事故後~自然計測応用研究センターを 経て環日本海域環境研究センターへ

 $(1999/9 \sim 2007/4)$

2000/3 放射化学講座の坂本浩先生が定年退職 した。2001-2002 年には宇宙線生成核種²²Na を用 いた湖の物質循環研究(可溶性元素のトレーサー: 集水域や湖水の滞留時間評価)を行った(学生: 坂口、大塚)。降下物中の²²Na、船上で、水中に 深さ別(表層、30-40 m, 60-80 m)に設置した3 台の水中ポンプで約 500 Lの湖水を各深度から直 接陽イオン交換樹脂カラムに通し、Naを濃集・ 化学分離(⁴⁰Kをカリボールで除去)後、尾小屋 地下トンネルに設置した Ge 検出器で²²Na を初 めて検出したときは感無量であった。月に一度、 朝早く高速道路で滋賀県大津市に行き、琵琶湖研 究所のはっけん号に乗船、湖水(湖底土)の採取、 乗船後すぐ濾過操作、夜遅く LLRLに帰ってきた こと(時には1、2泊)、また何回か琵琶湖を一周 しながら流入河川水を採取したことなど懐かし く思い出され、学生も自主的によく頑張ってくれ た。

博士研究員の佐々木圭一博士(喜界島およびそ の周辺のサンゴ放射年代測定:現 金沢学院大 学・准教授)と川端良子博士(アラル海やバルハ シ湖の地球化学:現 東京農工大学・准教授、共 同でウズベキスタン、トルクメニスタンの河川、 地下水のUの地球化学を研究、アラル海上空を セスナー機で飛行)が転任後、2001/4に博士研 究員として鈴木 敦博士が採用されピン・シリコ ンダイオードを用いた水中ラドンの連続測定装 置の作成をおこなった(当時、岐阜大学の田坂 先生が地震との関係でこの検出器を用いて地下 水のラドン連続測定を行っていた)。2002/4 に理 学部のLLRL、植物園、能登臨海実験所と工学部 の電磁場制御施設が統合して理工融合の自然計 測応用研究センターが発足した(附属施設の統 合は時の流れ)。放射化学講座の浜島靖典先生が LLRL に配置換えになり、小村先生と共に尾小屋 地トンネルでの Ge 検出器による極微量放射能測 定の研究を精力的に行った。2002/8に恩師・阪 上正信(82歳)名誉教授が逝去された。2003/3 に長年のセミパラチンスク核実験場周辺の環境 放射能と線量評価の研究が評価されカザフスタ ン共和国(公衆衛生・教育・スポーツ省)から"カ ザフスタン共和国の人々への保健システムの貢 献"ということで特別賞を受賞し、2003/10 に教 授に昇任した。2002~2006年には21世紀 COE プログラム「代表:早川和一教授:環日本海域 の環境計測と長期・短期変動予測(モニタリン グネットワークの構築と人為的影響の評価)」に 採択され、共同研究者として²¹⁰Pb, ⁷Be をトレー サーとする大陸からの汚染物質の越境輸送研究

に取り組んだ。一ヶ月ごとの降下物(時には大 気エアロゾルも含めて)の²¹⁰Pb, ⁷Be 測定は 2013 年まで継続し、20数年にわたるデータを取得し、 長期の気候変動に絡む興味深い結果が得られつ つある(気象研究所の広瀬勝己博士、青山道夫 博士、五十嵐康人博士にお世話になった)。また、 小村先生を中心に 2005-2009 年の5年間、特別教 育研究費"極低レベル放射能測による新領域開発 と全国共同利用微弱放射能測定拠点の形成に向 けて"を受け、尾小屋地下測定室を格段に充実 できた。途中 2007/4 には、自然計測応用研究セ ンターを改革して環日本海域環境研究センター に改組した(GCOE 採択を目指して)。この数年 間 COE プログラム、特別教育研究プロジェクト などでバタバタしていたが、充実もしていた。幸 い、同センターの柏谷健二教授(地球化学)らと 大陸の古代湖、ロシアのバイカル湖やモンゴルの フブスグル湖の長い堆積物コアを用いての古環 境変動解析プロジェクト、私にとって新規な研究 に参加する機会を得、天然放射性系列核種 U·Th 同位体 (²³⁸U, ²³⁴U, ²³²Th, ²³⁰Th) を活用した研究 (U-Th 年代測定なども含めて)を行った(学生: 坂口、このテーマで博士号取得)。2005-2008年に かけて環境放射能モニタリングの観点で、海水 に含まれる微量重金属および Pu を ICP 質量分析 法によって定量する一連の分析方法を検討する と共にスルメイカの肝臓が重金属元素や Pu を濃 縮することを明らかにし、とりわけ Pu 同位体比 (²⁴⁰Pu/²³⁹Pu 原子数比)は 0.177 ~ 0.237 であって、 約35%程度の割合でビキニ環礁由来のPuが混合 していることを明らかにした。スルメイカを海洋 環境の指標生物、特に回遊性であるから日本近海 を対象とする大洋の指標生物として有効である ことを示した(及川がこのテーマで博士号取得, 現:原子力規制庁職員)。また同時に、「白山周辺 における温鉱泉水の放射化学的研究 | と題して、 白山周辺に点在する温鉱泉 40-50 地点で採水し、 化学成分、安定同位体 **δD** - **δ**¹⁸**O** (一部の試料につ いては δ^{13} C, δ^{34} S, δ^{3} He)、さらに放射性元素 U, Ra 同位体濃度およびそれらの同位体比を測定し、当 時活発であった白山の微地震との関連性(地震に 敏感な温泉の探査)も配慮しながら研究を開始し た(学生:富田)。この頃から、安定同位体にも

興味を持ち始めた。

2.5)環日本海域環境研究センター~定年まで (2007/4~2015/3)

2008/3、大変お世話になった小村先生が定年 退職し、2009/1北海道大学から長尾誠也先生 (地球化学)が教授として着任した。2010/3に は、放射化学講座の中西 孝先生が定年退職した。 中西先生にも大変お世話になり、同じα線放射 体を研究してきた先輩が去っていく一抹の寂し さを感じた。上記した温鉱泉について、その後 LLRL 近傍の手取川沿いにある川北温泉(深度 1200m、油臭、Na-Cl型、15-16g/Lの塩分)で比 較的高濃度(350-400 mBq/kg)の²²⁶Ra を見出し (通常は、100 mBq/kg 以下の温鉱泉が多い)、な ぜこのような堆積盆地で高い濃度の²²⁶Raが湧出 するのか、その源と成因解明、さらに強放射能線 成因解明に興味を持った。国内では、花崗岩地帯 に胚胎する有馬温泉(~6.2 Bq/kg)や増富鉱泉 (~1.4 Bq/kg)、ウラン鉱床近傍に胚胎する三朝 温泉(~0.55 Bq/kg) などが高濃度の²²⁶Ra を含 むことで有名であるが、非火山地域の平野部での 高濃度²²⁶Ra温鉱泉は極めて少ない。世界に眼を 向けると、例えば、旧チェコスロバキアの油田塩 水 (~ 27 Bq/kg)、アメリカ内陸地方に産出する 塩水 (~128 Bq/kg)、メキシコ湾の堆積盆地か ら得られる塩水 (~ 58 Bq/kg)、死海周辺に産す る塩水 (~12 Bq/kg) などで海水をはるかに上 回る塩濃度をもつ塩水が非常に高濃度の²²⁶Raを 含むことが報告されていた。しかし、その成因 については、基盤岩の種類や湧出経路、岩石の 溶解、アルファー反跳、塩濃度に依存した Ra の イオン交換、吸着・脱離反応等の様々な観点から 検討されてきたが不明な点が多かった。そこで、 国内にも掘削技術の進歩で数多くの大深度(1000 m級)Na-Cl型の温泉が湧出していることに着目 (セレンディピティに恵まれた学生:富田氏のア イデア)して、石川や富山の沿岸域に湧出する高 塩分温泉水のRa同位体を測定し、1Bq/kgを越 える高²²⁶Ra含有量の温泉を見出し、さらに測定 地点を新潟、東北、北海道(学生:富田、高田、 博士研究員:福山、佐々木、玉村)まで拡大し、 沿岸地域や堆積盆地での高²²⁶Ra含有量の温泉

 $(^{226}$ Ra: \geq 370 mBq/kg)存在の普遍性を明らかに した。それと併せて、温泉ボーリングコアのU, Th, Ra 同位体も測定し、高 Ra 含有量温泉の成因 が、深層の間隙に含まれる化石海水あるいは深部 粘土鉱物層間より脱水した流体に由来する高塩 分地下水(Ra が保存性であることを実験で確認: 玉村博士)と主として湧出経路の岩石表層(コー ティング相)のトリウム(Th)からの α 反跳に 由来する可能性が高いことを示した(富田がこの テーマで博士号取得、2014年この研究により温 泉学会の奨励賞を受賞(現(独)日本原子力研究 開発機構)。

2010年頃から、広島大学の星先生、京大原子 炉の今中先生らと共同で、広島原爆の"黒い雨" に絡む close-in fallout 降下量とその分布、当時の 住民の被ばく線量評価研究に着手した。Global falloutの影響もあり、広島原爆の close-in fallout 降下量を評価することは極めて困難であった。原 爆直後に建築され現在解体される民家の床下土 壌試料が降下量評価に最適(気象研、青山博士の アイデア)ではないかと考え、20数件の解体家 屋の床下土壌試料中の¹³⁷Cs と Pu(global fallout 汚染の指標)の測定を試みた。また同時に、広島 原爆は U 爆弾なので、²³⁶U 測定をオーストリア・ ウイーン大学 VERA のタンデム加速器質量分析 計を用いて挑戦した(事前に global fallout とし て 主に²³⁸U(n, 3n)²³⁶U核反応(水爆)で²³⁶Uが 生成、極微量であるが広く分布していることを明 らかにし、²³⁶U/^{239,240}Pu比などを評価済み)。結 果として、²³⁶Uからの識別は困難であったが、こ れまでのα線スペクトロメトリーや ICP-MS か ら AMS を用いた測定・研究にまでたどり着くこ とが出来た。(坂口、ウイーン大学のこの研究施 設に半年間留学:2011年、海洋も含めた²³⁶Uを 中心とする地球化学研究で放射化学会の奨励賞 を受賞)。¹³⁷Cs と Pu 測定から、幾つかの仮定 の基で、調査した地域において広島原爆 close-in fallout ¹³⁷Cs 蓄積量が 50-100 Bq/m² 程度であると 推定したが、更なる研究が必要である。結果はと もかくとして、久しぶりに忘れかけていた多量の 試料からの Pu 化学分離と尾小屋での極低レベル ¹³⁷Cs 放射能測定(化学分離は九州環境管理協会 に委託)、さらに AMS よる²³⁶U 測定の醍醐味を

味わいさせてくれた。

2011 年からは ²¹⁰Pb 堆積年代測定法を駆使した 陸奥湾の堆積環境変遷研究に着手した(学生:浜 高)。研究中の2011年3月11日、東北地方太平 洋沖で M 9.0 の巨大地震とその後の大津波で被災 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環境に放出され、通常の震災 と放射能災害が複合・増幅し合う人類未体験の破 局的災害が発生した(東日本大震災)。事故から 4年が経過したが、原発事故の被害は本当に底知 れない広がりを見せている。住民の被ばく量を出 来るだけ軽減する工夫と根拠のない「安心」では なくて根拠のある「安心」、さらに汚染水の対策 と地域の除染が緊急の課題となっている。筑波大 学の恩田裕一教授を代表とする新学術領域研究 「福島原発事故により放出された放射性核種の環 境動態に関する学際的研究」中で、7班の"移行 に伴う放射性物質の化学形態および測定技術の 開発"の代表として、放射線影響の観点から、環 境への放出が懸念されたプルトニウム (Pu) を はじめとする燃料としてのウラン(U)を含むア クチニド元素諸核種の測定等に従事した。Uを含 む超ウラン元素諸核種の環境放出状況や同位体 組成を把握するために、多くの地点(約150地点) で土壌コア、黒い物質(ロードダスト)や落葉 を採取し、放射化学分離・精製後、α線スペクト ロメーター、液シン、ICP-MS. AMS を駆使して 236 U, 238,239,240,241 Pu, 241 Am, 242,243,244 Cm \gtrsim 134,137 Cs \geq 共に測定した(学生:高田、浜高、博士研究員: 村上、落合、広島大学:坂口 綾准教授(現:筑 波大学・准教授))。結果として、ここに挙げた全 ての核種を検出することができ、放出量や核種間 の組成比の把握に至った。239,290Puの放出量は大 気中への¹³⁷Cs 放出量の 10-7 レベルで非常に極微 量であった。ここで得られた情報は、原子炉内の 状況が明らかになっていない現状において、原子 炉の燃焼度、メルトダウン・メルトスルーの燃料 破損を通じてのこれら元素の放出化学形態の考 察、さらに非揮発性(refractory)元素(Pu など) と揮発性 (volatile) 元素 (Cs など)の飛散, 拡散, 降下挙動を比較検討する上で極めて重要である と考えている。

2013/9/22-27、この事故を重要な話題の一つと

して取り上げて、金沢市で第5回アジア太平洋地 域放射化学国際会議(5th Asia-Pacific Symposium on Radiochemistry, APSORC 13、実行委員長:(独) 日本原子力研究開発機構の永目論一郎博士と私) を開催(発表数:343件、参加国:25ヶ国)する ことができた。これまでの金沢大学の放射能研究 を発展させてきた諸先生に少しでも恩返しが出 来たのではないかと思うと同時に、放射化学の 益々の活躍・発展を期待している。

3) これまでの研究生活を振り返って

学生と共に学び、実践しながら、ときには怒り、 誉めもしながら自分が楽しいと思う放射能に絡 む研究を同時に多くの諸先生にも支えていただ きながら、α 放射体を中心に環境放射能、地球・ 環境化学研究を40年あまり続けてきた(素志貫 徹:常に志を持ち、懸命に成すべきを成すならば、 道は必ず開けてくると言う意味)。志を持ち、す ばらしい諸先生・学生との邂逅、歴史(化学史) から学ぶことの重要性を教わったこと、好奇心旺 盛だったことが、研究を継続できた原動力だった かも知れない。共に研究してきた学生や共同研究 者の一人一人のお名前を正確に記すことが出来 なかったが、協力者の皆様に心から深謝申し上げ ます。特筆すべき成果をあげることは出来なかっ たけれども、阪上、上野先生の意志を継ぎ、小村 先生と共に LLRL を愛し世界に誇れる放射能研究 所にしようと共に励んできたことが懐かしく思 い出される。一方で、全国共同利用微弱放射能測 定拠点を目指したが、今一歩かなわなかったこと が心残りである。

放射能・放射線は、もともと宇宙には元素誕生 以来存在しながら、人間の目にも見えず五感にも 感じない。19世紀末になってやっと人間の工夫 になる化学分離、物理的測定法の進歩により、ま た原子力発電の基本となるウラン(²³⁵U)の核分 裂現象が1939年に東ドイツの科学者オット・ハー ン(Otto Hahn)らにより発見された。過去を振 り返ると、この放射能・放射線の"影"の部分と して、核兵器としての原爆・水爆(広島・長崎原 爆(1945)、ビキニ水爆被災(1954)、それに続く 米ソを中心として行われた大気圏内核実験から の放射性降下物)、そして時代は進み今度は核の 平和利用(アメリカでのスリーマイル島原発事故 (1979)、世界を震撼させた旧ソ連でのチェルノブ イリ原発事故(1986)、JCO 臨界事故(1999)等) から、幾多の悲惨な核被災を経験し、同時に多く の放射性物質が環境に負荷されてきた。そして、 チェルノブイリ原発事故から25年後、今度は日 本で巨大地震とその後の大津波で被災した東京 電力・福島第一原子力発電所の事故によって大量 の放射性物質が環境に放出され、通常の震災と放 射能災害が複合・増幅し合う人類未体験の破局的 災害が発生した。

科学は、見えざる [知] を見つけ出す営み、知 の創造、一方技術は知の具現化への営み、この二 面性を組み合わせながら人間は快適な、利便性あ る生活を求めて、自然の猛威を忘れて、時には猛 威に立ち向かって科学技術を発展させ前進させ てきた。フィロソフィー、サイエンスと言われな がら40年余り放射能研究をしてきたが、今回の 福島第一原子力発電所の事故による食品汚染に 関して、北国新聞(2011/7/14)の『時鐘』の欄 に、放射性セシウムに汚染された牛肉が流通して いる記事に「原爆(原子)マグロ」を思い出した 年配者も多いだろうとあった。金沢市の近江町 市場にも出荷され、大騒動になった汚染マグロは 海に投棄あるいは地中に埋められた。当時は放射 能汚染、今度はセシウム汚染、格段に情報量も増 え、知識も豊かになってきたのに被災が起こるた びに過去の経験はなおざりにされ、同じ事が繰り 返されている。何か進歩したものがあるのだろう か?と、改めて科学技術の進歩とは何だろうかと 考えさせられた。また、チェルノブイリ原発事故 直後にドイツに留学していた際に、環境放射能研 究に携わる年配の研究者が、今は我々がいるので チェルノブイリ原発事故による放射能汚染・被ば くなどの調査・研究はできるが、定年後には若い 研究者も激減し、もしこのような事故が再び起 きると大変なことになると漏らしていた事が脳 裏に浮かんできた。日本も同じような運命を辿っ ている感じがする。放射能研究の第一世代とも言 うべき諸先生は退職され、第二世代もすでに定年 になり、大学改革、講座制の廃止のあおりも受け て第三~四世代の数少ない研究者が大学で後を 継いでいるような状況にある。私は、大学改革は

悪いとは言わないが、残すべきものは国として残 す政策が大切であると考えている。研究施設を 数多くとは言わないが、「一隅を照らす国の宝物」 (LLRL 開所時の年報巻頭言に阪上先生がこのこ とを筆記)として大学などの研究機関を確保・継 続して行く事が、特にこの放射能分野の教育、研 究者の育成も含めて重要なように思われる。世界 の原子エネルギーの利用が続く限り、このよう な研究の継続と若い研究者の確保が必須と思わ れる。今日、放射能測定については目覚ましい 進歩 (ICP-MS, TIMS, AMS など)があり極低レ ベルのみならず同位体測定 (isotopic fingerprint analysis)も可能となっている。極微量測定を行うためにも、化学分析の重要性を再認識して超 ウラン元素も含む新たな放射能に絡む「Science」 が開けることを望んでいる。また、LLRLの更な る発展を願っている。

ここに記した私の経験が何か参考になること があれば幸いである。最後に、このような原稿を 書く機会を設けて戴いた放射化学誌編集担当者 をはじめとする関係各位の方々にお礼申し上げ ます。



筆者は、平成 25 年 4 月から平成 26 年 3 月までの1年間、アメリカ・ワシントン州シアトルにあるワシントン大学(The University of Washington、以下 UW)に留学させて頂いた。本稿では、シアトル滞在中の生活や UW での At-211 研究について述べる。

1. シアトルとUW

筆者が留学した UW があるシアトルは、人口 約60万の都市で、緑豊かな街並みとピュージェッ ト湾やワシントン湖などの水域に囲まれている ことから「エメラルドシティー」と呼ばれる美し い都市である。シアトルは、北海道よりも緯度が 高いため、夏季に30℃を超える日は数える程度 で爽やかな日が続く。それに対し、冬季は、「レ インシティー」とも呼ばれるほど雨の日が延々と 続くが(そのために日光で生成されるビタミンD 不足を危惧してビタミンDサプリを飲む人がい るらしい)、真冬日になることはほとんどなく降 雪も年に数回程度である。このように夏季は比較 的過ごしやすく、冬季も緯度の割に比較的温暖で

タウンから車で10分程度の位置に広大なキャン パスを持つ州立の総合大学である。ワシントン 州には、ワシントン州立大学(Washington State University: WSU) という大学もあるが、全く別 の大学である。また、ミズーリ州セントルイスに もワシントン大学(Washington University in St. Louis: WUSTL) があるが、これも全く別の大学 である。UWは1861年に創立されたアメリカ西 海岸で最古の大学の一つで、16 学部約 140 学科 で構成されており、約5万人の学生が在籍してい る。大学には、100年以上の歴史を持つ建造物や ビルゲイツ夫妻の寄付によって建てられた建物 などがある。また、Quad と呼ばれる広場には日 本から贈られたソメイヨシノが植えられており、 現在ではシアトルで最も有名な桜の名所となっ ている。ちなみに満開になるのは例年3月中旬~ 下旬頃で、日本での満開の時期よりも早いが、こ れは、地元の方の話では、比較的温暖な気候と人 口が多いこと (?) に起因するとのことであった。

あることから、雨が続くことを 除けば、非常に過ごしやすい都 市であると言える。

シアトルには、かつてイチ ロー選手が在籍したシアトル マリナーズがある他、旅客機 製造で有名なボーイング社や コーヒーチェーンのスターバッ クス、マイクロソフト社(ビ ルゲイツもシアトル在住)や Amazon.com などの大企業の本 拠地があり、日本でも馴染み深 い都市の一つであると言える。 UW は、シアトルのダウン



写真 1. 桜が満開の Quad

2. UW Medicine と Wilbur 研究室

私が所属した UW 医学部(UW Medicine)は、 看護学、プライマリーケア部門で全米でも高い評 価を受けている。また、2013年の国立衛生研究 所 (National Institute of Health: NIH) からの助 成金総額はハーバード大学に次いで全米2位で あった。キャンパス内にある医学部附属病院(UW Medical Center: UWMC)の他、ワシントン州内 で3カ所の総合病院と9カ所の診療所を運営して おり、州の中核的医療機関の使命も担っている。 筆者が在籍した放射線腫瘍学科(Department of Radiation Oncology) では、従来から行われてい る外照射放射線治療の他、陽子線および速中性子 線治療などの粒子線治療を実施しており、加速 器を用いた中性子線治療を実施する全米唯一の 施設である。また、放射線腫瘍学科では医学物 理学や放射化学など放射線腫瘍学に関連する基 礎研究も精力的に行っている。筆者は、D. Scott Wilbur 教授の放射化学研究室に客員研究員とし て在籍した。Wilbur 研究室は、教授の他に研究 支援を行う研究者が2名、ポスドク1名の4名で 構成されていた。主な研究テーマは、治療用放射 性ハロゲンであるアスタチン-211(At-211)の製 造と化学的性質に関する研究、および、内用放射 線治療への応用を目指した At-211 標識薬剤の開 発である。その他、診断と治療を同一核種で行う セラノスティックス(Theranostics)を目指した レニウム -186(Re-186) の製造とその標識薬剤開 発などの研究も実施している。



写真 2. Wilbur 研究室の Office。右が筆者の席 奥は教授室。

3. UW で放射線業務従事者になるには

筆者が留学して最初に行ったのは、UW で放射

線業務従事者になるための勉強であった。日本 で放射線業務従事者になるには、健康診断と最 低6時間の教育訓練を受講するが、UW ではワシ ントン州の法律に基づいて毎月末に開催される 講義(約1時間)を受講し、簡単な試験に合格 することで放射線業務従事者として登録される。 この講義の前には、放射線の人体に対する影響や 関連の法律などのオンライン学習が必須であっ た。このオンライン学習の内容は日本での学ぶ事 柄とほぼ同一であるものの、その量は合計約400 ページにわたるもので、留学当初の筆者にとって は長い英語との闘いであったことを今でもよく 覚えている。(なお、テキストは http://www.ehs. washington.edu/rsotrain/radclass.shtm で確認す ることができる)。当時は、他にやることもほと んどなかったため、オンライン学習をみっちり勉 強することができた。その結果、月末の講義も十 分理解でき、試験も無事一回で合格することがで きた。

4. UW での At-211 製造

晴れて(?) UW での放射線業務従事者となっ た筆者は、UWで定常的に行われているAt-211 製造の従事を始めた。ここで、アスタチン (At) について簡単に述べたいと思う。Atは、17族(ハ ロゲン)に属する元素で、その語源は、日本語で 不安定を意味するギリシャ語 astatos(アスタト ス)である。これは、安定同位体を持たない上に、 存在する放射性同位体の半減期が短い(最も長い At-210 でも約8.3時間)ことに由来する。実際に、 天然に存在する総量は 0.1 ~ 30 mg 程度と見積も られており、地球中で最も希少な元素の一つであ ると言える。Atの発見は1930年まで遡るが、安 定同位体がないため、発見されてから長い時間が 経過しているにもかかわらず化学的あるいは物 理的性質に関してまだまだ不明な点が多い。しか し、RI内用療法で古くから応用されている放射 性ヨウ素と同じハロゲンであることから、治療へ の応用が約50年以上前から提案されてきた。治 療に応用可能な At 同位体として At-210 と At-211 (半減期約7.2時間)が挙げられるが、前者は毒 性が高い Po-210(半減期 138.4 日)に壊変するた め、人体に投与することができない。そこで、長

半減期のα線放出娘核種を生成しないAt-211を 治療に応用する研究が行われてきた⁽¹⁾。

UWでは、²⁰⁹Bi(α,2n)²¹¹At 反応を利用した At-211の製造を20年以上行ってきた。近年で は、治療に必要な放射能量(~数GBg)が生成 できるよう大型化された Bi ターゲットに、α ビー ム(入射エネルギー:約29 MeV、電流値:約45 µA)を照射することでAt-211を定常的に製造し ている。生成量は1時間の照射で約740~900 MBq (20~25 mCi) であり、これまでの最大生 成量は、4時間の照射で約3.7 GBq(100 mCi) で あった^(2,3)。At-211の化学分離では、操作が簡 便な乾式蒸留法が広く用いられているのに対し ⁽⁴⁾、UWでは湿式分離法を採用している。これ は、GBq オーダーの At-211 を用いた場合に製造 ごとの回収率が安定しない(20~60%)ことや、 乾式蒸留法では化学分離の自動化が困難である 点に加え、ターゲットの大型化を行った結果ター ゲットが石英管に収まらず、照射直後の高線量 ターゲットを電動ノコギリで切断するといった 取扱上の問題が生じたためである。UW での湿式 分離法は、①Biターゲットの濃硝酸への溶解、 ②蒸留による濃硝酸の除去、③8M塩酸への残 渣の溶解、④ジイソプロピルエーテル (DIPE) への抽出、⑤4M水酸化ナトリウム水溶液への 逆抽出、⑥塩酸を用いた中和、の6段階の操作か ら構成されている⁽³⁾。約5年前から100回以上 の湿式分離を行っており、特に分離条件の最適化 を図って以降、平均分離時間 155 分、平均回収率 78% での分離が可能になっている。乾式蒸留法で の回収率(約60%)および分離時間(150分程度)と 比較すると、同等あるいはそれ以上の回収率であ



写真3. 湿式分離中の筆者

 $\mathcal{Z}^{\,(3)}{}_{\circ}$

5. カラム法を用いた湿式分離法の簡素化に関す る研究

湿式分離法は、前述の通り乾式蒸留法と同等の 回収時間および回収率でAt-211を分離できる一 方で、④ 8M 塩酸/ DIPE を用いた抽出、および、 ⑤ DIPE / 4M 水酸化ナトリウム水溶液を用いた 逆抽出、の2段階は、有機相と水相の正確な分離 が難しい上に、二相の混和がその後の中和操作の 再現性の低下につながることから、分離の自動装 置化を達成する上での障壁となっていた。そこ で、筆者は、抽出―逆抽出に代わる分離法として カラム法を導入した分離法に関する研究を行っ た。筆者は、DIPE がエーテル構造を持つ点に着 目し、エーテルの繰返し構造を持つ樹脂を使うこ とで、前述の抽出--逆抽出の段階を再現できると 考えた。そして、Merrifield 樹脂にポリエチレン グリコール (PEG) を導入した樹脂 (以下、PEG 樹脂)を合成し、その分離能について検討した。 At-211 を含む塩酸溶液(2 M, 4 M, 8 M)を PEG 樹脂に通液した結果、いずれの場合も96%以上 が樹脂に吸着されることが明らかとなり、2 M塩 酸で樹脂を洗浄した後、15Mアンモニア水を溶 離液とすることで、最大約 79% の At-211 が溶出 される結果が得られた。また、溶出後に蒸留に よるアンモニア水の除去を行った結果、溶離液 が pH 10-11 の場合では 75% の At-211 がアンモニ アとともに蒸留されたのに対し、pH 13-14の場 合では約90%のAt-211が残渣に残り、アンモニ ア水と分離することができた。以上の結果から、 PEG 樹脂を用いることで、全回収率約 60% で Bi ターゲットから At-211 を分離できることが明ら かにした。現在UWでは回収率の更なる向上と 自動分離装置に向けた研究を進めている他、筆者 が所属する原子力機構高崎でも湿式分離の導入 に向けた検討を進めている^(5,6)。

6. 留学前・留学中の英語学習

ここで留学前そして留学中の筆者の英語学習 について述べさせて頂きたい。

筆者は、スピーキング、リスニングがもともと 不得意だったので、留学前にスピーキングとリス ニング力を向上させようと腹を決め、音読、瞬間 英作文、リスニングなどを通して一から英語を学 び直した⁽⁷⁾。その結果、日本にいるときから少 しずつではあるが英語力を向上させることがで きた。

しかし、いざ渡米して現地での生活を始める と、コミュニケーションをとる事が本当に大変 で、自身の英語力の低さを痛感する日々であっ た。「もともと不得意なので仕方がない」と分かっ ているものの、実際にコミュニケーションがとれ ないことはとても悔しいものであった。そんな悔 しい思いをしないようになりたいと、留学中は、 日本での英語の基礎学習を続けた他、TV(特に ニュース)をとにかく見てリスニングを鍛え、大 学で行われる留学生を対象にした英会話クラス などに参加し、スピーキング力を磨いた。その中 で「ネイティブスピーカーとの会話」は、英語力 を鍛える上で最も効果が大きかった。というの も、ネイティブスピーカーに言いたいことが伝わ ればそれが自信につながるし、逆に伝わらない場 合でも「ああ言えば良かった」と反省(?)して 次回同じ場面で活かすことができれば、それがと ても大きな自信となるからである。このような学 習を続けた結果、帰国前には英語でコミュニケー ションをとることが苦にならなくなっていた。さ らに、仕事中の空いた時間を使って、自身の研究 に関する知識を深める意義も込めて「論文の丸 写し(=「写経」と筆者は呼ぶ)」を行っていた。 ネイティブスピーカーが書いた論文を最初から 移すことで、論文の表現やリズムを体得すること ができ、これが帰国後のライティング力向上に大 きく貢献している。

以上のように、1年間英語漬けの日々を送るこ とで、僅かではあるが自身の英語力をさらに向上 させることができた。これらの経験が、今後留学 を考えている方の参考になれば幸甚である。

7. バケーション

研究室の同僚をはじめとするアメリカ人は、各



写真4.(上)サンフランシスコ ケーブルカーからの風景 (下左)グランドキャニオン (下右)キーウェストのサザンモストポイント

自の都合に合わせて1週間程度の休暇を取って 旅行に出かけていた。筆者も同じく留学中2回ほ ど休暇を頂き、8月にカリフォルニア州サンフラ ンシスコ、また翌年1月にグランドキャニオン とフロリダに旅行した。サンフランシスコへは 2009年ナパで開催されたアジア太平洋放射化学 国際会議(APSORC'09)で立ち寄って以来、ア ルカトラズ島やケーブルカーに乗ってケーブル カー博物館を訪問するなど多くの観光地を訪れ ることができた。また、1月のグランドキャニオ ンとフロリダを訪れるアメリカ横断旅行は、アリ ゾナ州フェニックスからグランドキャニオンま での約400km、オーランドからキーウェストま での約 650 km のそれぞれの道のりを途中モーテ ルに宿泊しながら車で移動する旅であった。フェ ニックスは 20°C 前後ととても温暖であったが、 フロリダは強烈な寒気が入り込んだ関係で、通常 25°Cであるところ 10°C 前後まで冷え込んでい た。しかし、氷点下近い気温のシアトルとは全く 異なる晴れて暖かい気候を体感できた他、アメリ カ大陸の広大さを実感することができる旅で大 変に楽しいものであった。

8. 終わりに

今回留学の機会を与えて下さった原子力機構、 留学に快く送り出してくれた研究グループの同 僚、そして、親身になって多くの助言して下さっ たWilbur 教授をはじめとする放射化学研究室の メンバーに心から感謝を申し上げます。また、人 生初の海外が一年間留学生活という状況にも関 わらず、シアトルに同行して生活を支えてくれた 妻に、この場を借りて感謝申し上げます。

参考文献

- (1) D. S. Wilbur, Nature Chem., 5, 246 (2013)
- (2) K. Gagnon et al., J. Labelled Compds. Radiopharm., 55, 436-440 (2012)
- (3) E. Balkin et al., Appl. Sci., 3, 636-655 (2013)
- (4) M. Zaltusky et al., Curr. Radiopharm., 4, 177-185 (2011)
- (5) 渡辺ら、第58回放射化学討論会
- (6) D. S. Wilbur et al., 9th Symposium on Targeted Alpha Theray (2015)
- (7) http://homepage3.nifty.com/mutuno/index.html を参照のこと

ブリュッセル自由大学留学記 日高義浩(Laboratoire G-Time, Université Libre de Bruxelles)



X

縁あってベルギーはブ リュッセル自由大学に籍を 置かせて戴き、二年が経ち ました。この度記事執筆の 依頼を賜りましたので、こ ちらでの生活で感じた物事

を思い出しがてら少し振り返ってみようと思い ます。

ベルギーは北部がオランダ語 (フラマン語) 圏、 南部がフランス語圏大きく2つに分けることが出 来、ブリュッセルはその中で位置的には北部側に 存在しているのですが、ブリュッセル市内は主 にフランス語を使用する、という飛び地のよう な格好になっています。この2つの言語・文化 が混在する状況というのは複雑なもののようで、 現在のブリュッセル自由大学という大学も、かつ て存在一つの大学だったものがフラマン語派の Vrije Universiteit Brussel (VUB) とフランス語派 \mathcal{O} Université Libre de Bruxelles (ULB) $\mathcal{O} 2 \mathcal{I}$ 分裂したもの、とのこと。

日常的なこととしては、夏は10時過ぎまで明 るく冬は4時過ぎにはほとんど暗くなる、と日照 時間の差が日本に比べて極端で、いまだに外を見 ているだけでは時間がわからなくなったりしま す。また、市内に公園や池が点在していて、春か ら夏にかけては仕事終わりの夕方や土日の日中 に日光浴をしている人で埋め尽くされるのが印 象的です。後はやはりビールでしょうか。街を歩 くと昼間でも多くの人がテラスでビールを飲み ながら談笑しているのを見ることが出来ます。ど れだけあるのかわからないくらいに豊富な種類 とジュースやお茶とさして変わらない値段で楽 しめることから、ビールの国というのは伊達では ないようです。残念ながら下戸なのでオススメの ビールなどはご紹介できませんけれども。

研究室での生活を送る上では、お茶やお昼の時

間に政治や経済、最近ではテロに関しての話題な どがよく挙げられる点に最も驚き、そして困惑し ました。日本のケースを引き合いに出したり質 問されたりもするのですが往々にして答えに詰 まってしまうことも多く、英語力もさることなが ら自国やその他身の回りのことについて真剣に 考えることの必要性を痛感しています。それ以外 には、研究室のメンバーが、30℃を越すような猛 暑の日にはお昼を食べてしばらくしたら研究室 から引き上げることがあったり、午前中のセミ ナーの後はお酒ありのパーティを催してそのま ま三時頃までのんびりしていたり、というのを見 て面食らったことがありました。これらは極端な 例ではありますが、出てくる成果が重要で後はど ういった時間の使い方をするかは個人の裁量に 一任される、という性格が強いようです。自由に 取れる休暇も毎年一ヶ月近くの日数が貰え、ス タッフ・学生問わずイースターの時期や夏休みに それぞれ2週間ほどのバケーションをとることが 多いです。

研究の上では、定期的なゼミのようなものはな く、個々人でボスと相談しながら実験や考察を進 めていくというスタンスになっています。岩石試 料の同位体分析を主として行っており、それぞ れが対象とする同位体系によってマルチコレク ター型の誘導結合プラズマ質量分析計と表面電 離型質量分析計を使い分けて実験を進めていま す。自分自身の研究としては、隕石試料中の Mg やNiといった元素の同位体比を用いた年代測定 を行おうとしています。磁気的に分離した同一 試料由来の複数のフラクションに対して、親各種 ²⁶Al や⁶⁰Feの壊変による娘核種²⁶Mg,⁶⁰Niの相 対存在度の変化を一万分率から百万分率のオー ダーで測定し、アイソクロン法を用いて太陽系形 成時からの経過時間、という形で相対的な年代を 算出します。自分が研究対象としている、始原的

エコンドライトと呼ばれる隕石群は、限定的に分 化の影響を受けている隕石であり、そこには太陽 系最初期の時代に小惑星・微惑星上で起きた現象 の履歴が残されていると考えられます。それらに 対して年代的な制約を加えていくことは、初期太 陽系の歴史をより詳細に理解する上で有意義な ものであると考え、研究を行っています。

最後に、反省している点について少々。今回、 海外での生活のために、出発前の VISA の取得や、 現地での住居の確保、滞在許可証の申請、民間の 保険加入手続き、等々しなければならない手続き がいくつもありました。それらは大変時間と労力 を必要とし、なかなか思うように進まないそれ らの手続きで仕事のモチベーションが下がって 無為に過ごしていた時期がありました。そうやっ て自分が研究とは直接関わりのない部分で惑わ されてしまっていたのは、短中期、あるいは長期 に至るまでの明確な目標設定や行動計画を練れ ていなかったためではないかと考えています。も しこれからそれまでとは全く違う環境で研究を 始める、という方がいらっしゃるようでしたら、 より実りある研究生活を送るために今一度自分 がそこで何をしたいのか自問してみていただけ たら、と思います。最後に、こうして振り返って 反省する機会を与えていただきましたことに感 謝いたします、ありがとうございました。



帰還困難区域。端的に言えば、以前から行きた い、見てみたい場所であった。それはもちろん科 学的な立場からの感情であり、野次馬のような興 味ではない。ここで帰還困難区域とは、年間積算 放射線量が50mSvを超える可能性があり、5年 間を経過しても年間積算線量が20mSvを下回ら ないおそれのある地域のことを指し、原則立ち 入り禁止とされている地域である。私の研究は、 環境分析化学、主に土壌の汚染修復、とりわけ6 価クロムについて研究をしている。これまで、シ ンクロトロン放射光を用いた X 線分光分析法を 使って実験を行ってきており、万が一、放射線漏 洩の事故が起きたときの恐ろしさは教育訓練等 で耳にタコができるほどに教えられてきた。ま た、研究用原子炉に入り放射化分析も行ってきた が、ここでは厳しく放射線量が管理され、管理さ れた中で漏洩事故防止に細心の注意を払いなが ら実験を行ってきた。しかし、4年前の東日本大 震災による福島第一原子力発電所事故で放射性 物質が拡散し、信じられないくらい高い放射能汚 染が広がる地域が出来てしまった。研究施設では 一大事となるような放射線量が当たり前のよう に目の前に広がっている。6価クロムという環境 問題を軸足に研究を進めてきた中、同じく環境問 題の一つである原発事故由来の放射性物質の汚 染の問題についても高い関心を持ってきた。被災 地の状況を写真や映像から見聞きはしていたが、 その現状を実際に現場に足を運び、事実を自らの 目で確かめたいと思っていた。そして、2014年、 福島第一原子力発電所、帰還困難区域を訪れ、サ ンプリング調査ならびに環境放射能の測定に携 わる機会を得た。おそらく、帰還困難区域、ひい ては福島第一原発正門前まで行ったことがある 人としては、私の所属する東京大学総合文化研究 科の中でも数少ない人数であろうし、女子学生 としては初めてのことであっただろう。加えて、 20代女性の入域も珍しいことであろう。それは、 J-village や福島第二原発でスクリーニングを受け る際の作業員の方々の私を見る目線からも感じ ることである。私はこれまでに3度帰還困難区域 に入域しているが、入域する度に異なる感情を抱 いて帰京する。入域して感じたことをここに記す ことにする。



写真1 福島県双葉郡大熊町にて

1. 2014年7月 初めての帰還困難区域入域

福島市福島駅前を出発し、渡利地区を通り、国 道114号線を行く。一旦入域すると、飲み物も飲 めず、トイレ休憩もとれない状況である。川俣地 区で最後のトイレ休憩をとり、国道114号線を進 み、浪江町津島のゲートから入域、一度退域し、 国道6号線を北上し南相馬市小高区での試料採取 の後、浪江町請戸地区へと向かう。その後、防護 服に着替え、国道6号線から大熊町の帰還困難区 域へ入域する。福島第一原発正門前を通り、大熊 町夫沢地区で試料採取を行う。退域後、福島第二 原発でスクリーニング検査を受け、調査は終了と なる (図1)。 渡利地区を抜け、トンネルをいく つか通り山を越える。次第に除染作業を目撃する 回数も増え、車内の空間線量も上昇していく。す ると、原発事故により突然生活を奪われてしまっ た地域が広がる。田畑は生い茂り誰も住んでいな い。人の手が加わるといえば除染作業くらいであ ろう。時が止まる様とはまさにこのことだと感じ た。以前は田畑であったであろう平地には、汚染 土壌などが入った真っ黒なフレコンバックがあ ちこちに山積みされている(写真2)。メディア を通して見聞きしていたが現状を目の当たりに すると、言葉ではうまく表現できない感情に陥る ものである。初めて見るフレコンバック、除染作 業、目に入るものすべてが新鮮。福島第一原子力 発電所正門前も通過した。原発サイト内には汚染 水が入った巨大なタンクが立ち並んでおり、異様 な光景だった。国道6号線を往来する車のほとん どはトラックなどの大型車両であり、帰還困難区 域全体がひとつの工場になっているような印象 を持った。そこは、動いている死というような、 フィクションの世界にいるともいうような、何 と表すのが正解なのかわからない世界であった。 ただ、なぜこのようなことをしなければならない のか、ということを強く感じた。除染作業と線量 計から目を背ければ、そこには豊かな自然が広が る。しかし、線量計を見れば車内でも5 µSv/h は 優に超過する地点もある。見えない真実がそこに は存在している。

放射性物質の被害に加え、津波の被害も大き かった請戸地区に立ち寄った。ここには、見える 被害というものが存在していた。半壊の家、流さ れた船、瓦礫、ぐにゃりと折れ曲がったフェンス、 津波による被害がそのまま残っていた。この請戸 地区は、自らの希望ではなく、ぜひこの光景を見 せてあげたいというコンダクターの強い思いか ら連れて行ってもらった場所である。しかし私



 図1 サンプリングルート。サンプリング時は GPS を装着した空間線量計(2 inch NaI scintillation counter(BNC SAM-940))を車載し、車内空間線量率を測定 している。データは、2015年5月13日と14日に走行した時に得たもの。 得られたデータを google map 上に起こした。図中の空間線量率データは、 車外における地上1m高の線量率に補正して示してある。



写真2 山積みのフレコンバック

は、まるでアミューズメントパークに行くかのよ うに連れて行きたいという感情が受け入れられ なく、なぜだか写真も撮る気が起きなかった。後 から思えば、私はこの地に住んでいた住民の立場 からみた視点で被害の様子を見たため、「是非見 せたい、見ておいてほしい」の「是非」という言 葉に納得がいかなかったのだと振り返って思っ た。複雑な感情であったのは紛れもない事実であ る。

帰還困難区域内では、女性は車内待機という指 示の下、車外に出ずにいた。私たちのいうサンプ リング調査とは、草木の生い茂る中、はたまた道 なき道を進み、時として泥まみれになりながら土 壌や水を採取する。普段であれば、自分の足でそ の地に立ち、サンプリングを行うが今回ばかりは 違った。せっかくサンプリングに来たからには車 外に出て試料採取をしたいという気持ちをぐっ とこらえ車内から採取の様子を観察、記録を行っ ていた。採取そのものを手伝うことができなかっ た。それは私にしてみればツアーに参加している ようだった。ここに、無力さを感じた。男女の身 体の作りは違うこと、法律上でも男女別に線量が 定められていることからみれば当たり前のこと だが、いざ現場に立つと「女性だからできない」 という無力さを感じるとともに、普段のサンプ リング以上に気を遣わせてしまっていることに 少々申し訳なさを感じた。この点は、私は環境化 学に携わるひとりの研究者として感じる特異的 な感情であると思うので、共感は得られないだろ う。そして、それは仕方がないと言われて終わる ことである。だからこそ、今まで自分の内にし まっておいた感情であり、これからもしまってお く。

原発事故によって突然日々の暮らしを奪われ てしまった地域がある。家の周りの草木が生い 茂っているだけで自然が存在し、故郷は変わらな いままそこにある。ただ、線量計に目を向けると 変わり果てた故郷を受け入れなければならない。 表面土壌を取り除く除染作業。線量は一時的に下 がるものの、それでも高い放射線量。除染作業に 疑問を抱きながら、復興とは何なのかを考えさせ られた。様々なことを一度にたくさん感じる場 所、文章では上手く伝えられないが、実際に行か なければわからない「何か」を感じた。

2. 仙台との違い

2014年8月、仙台を訪れたときの話。「震災語 り部タクシー | の存在に驚いた。タクシー運転手 が語り部となり、被災地をめぐりながら震災の爪 痕を案内してくれるというのだ。さらに松島を訪 れたとき、案内をしていらっしゃる方から、津波 被害が大きかった東松島をぜひ訪れて見てきて ほしいと言われた。福島とはまったく異なる印象 に驚いた。福島のとりわけ放射性物質の影響が大 きかった地域では、被災状況を実際に見てほし いとはあまり言わない閉鎖的空間のイメージが あったからだ。なぜここまでオープンなのか不思 議に思い、その案内人に訪ねてみると「またいつ このような津波が来るかわからないし、見ないと 現実は分からない。今後東京などで津波が起こっ た際の参考にしてほしい。」と言われて驚いた。 見ることによって教訓を学べということだろう。 原発周辺とは別世界。なにより、明るいイメージ を持った。それは、うまくは言えないが復興が進 んでいるということなのかもしれない。ただ、放 射性物質が絡むと別次元の話になるということ を切に感じた。

3. 2015年5月13・14日 1年ぶり2度目の 帰還困難区域入域

今回の入域では、様子を冷静に見ることができ る自分がいた。それは慣れからくるものであるの か、最初の衝撃が私にとってよほど大きいもの だったのだろうかはわからない。ただ、仙台に 行ったことが私の被災地の見方に少なからず影 響を与えていることは確かである。

防護服に身を包み入域ゲートをくぐるとやは り緊張感が走る。今回の環境調査は、車外に出て 実際に歩いて試料採取を行った。念願といえば 念願かなってのことである。同行メンバーから、 怖かったら車内にいてもいい、と言われたが一緒 に作業をした。作業後に、個人線量計で実際の自 分の被ばく量を目の当たりにし、その線量に驚い た。それもそうで、この場所は空間線量が30 ~ 50 µSv/h の場所であり、高線量地帯であるから だ。そこで 30 分でも作業したら被ばくしないこ とはなく、相応の被ばく量になる。しかし、この ことを理解して取り組んでいるので、その線量は 納得できたし、漠然とした恐怖感というものはな かった。何の変哲もなく美しい自然が広がる世界 なのに、線量計をみれば、30、40、50 と数値は 上昇していく。鳥のさえずりや緑が生い茂り花は 咲き誇り、駆け回って遊びたくなるような豊かな 自然。しかし、目に見えない放射能。見える真実 と見えない真実、目を背けたい現実が存在してい る。

翌日は1年前と同じルートでサンプリングに出 かけた。福島駅前を出発し、最後のトイレ休憩 を経て山を越える。たくさんのフレコンバック。 「あぁ、そうだった、この景色だ」と思いだした。 つまり、1年前とはあまり変わっていないという ことである。ただし、1年前は瓦礫が広がってい た区域も、花が植えられている場所もあり復興が 進んでいることを感じた。今回も1年前と同様に 津波被害のあった請戸地区に立ち寄った。津波に よる瓦礫はだいぶ片付いた印象であり、更には瓦 礫処理施設ができていた(写真3)。ここで私は1 年前とは全く違う感情を抱いた。瓦礫が片付き処 理工場も動いている、それは復興が進んでいる証 拠であるが、「過去を消されていく寂しさ」を感 じたのだ。時が止まった中で、何かが動いている、 動き始めていることを感じた。被災した過去を消 されていくと思った自分、1年前に訪れたときと は全く受け方が違う自分に驚いた。そして、復興 とは何かを再び考えさせられた。俯瞰的な立場で 物事を捉えられるようになったのかもしれない。 1年前に私の中で受け入れることができなかった 「見せたい」という気持ちが今になってわかって きた。是非見てほしいとまでは言わないが、この 場所がこれからどのように変わっていくのか自 分の中で追っていきたいとも思うようになった。



写真3 請戸地区の様子(2015年)。手前に写る車両はサンプリング 用の車。瓦礫が広がる中に瓦礫処理工場が出来ていた。

4. 防護服を着ること

知人に原発周辺に行ってくると言うと「あの白 い防護服とか着るの?」「写真見せて?」としば しば尋ねられる。防護服を着てマスクをして、ほ ぼ目しか出ていない写真を見せると、見せられた 方はウッとなり、驚かれたり引かれたりするのが 大抵である。彼らにとっては普段の私からはまる で想像できないことに加え、事実を知るという面 で衝撃的なのだろう。一方で、私にとっては彼ら がどんな感情を抱こうが構わない。むしろ、事実 を知り私に被災地の状況や研究について質問し てくれるのはありがたいことだと感じている。

そんな防護服。帰還困難区域はどのような状況 なのか。まず、私たち研究者は防護服を着てマ スクをしている。これが普通だと思っていたし、 今も普通だと思っている。しかし、2015年現在、 防護服+マスク装備者の方が変な眼で見られる のが現状だ。防護服にマスク着用は研究者くらい のようだ。除染などの作業をしている方は、防護 服は着ていなく、マスクすらもしていない人も中 にはいる。警察官はというと、防護服は着ていな くマスクのみ。防護服を着ている人を探すのが苦 労するほどである。事実、防護服を着て作業する

とサウナ状態で暑く、加えて、作業しにくいこと は分かる。しかし、マスクくらいはしないといけ ないと感じた。車内でも埃は舞っており、車内空 間線量は高い場所で10 uSv/h はある事実を考え ると、マスク着用は必須であり、きちんと防護し ないといけない環境である。防護服+マスクを見 かけるのは、福島第一原発正門前で警備にあたっ ている方くらいだ。私たちは入域ゲートや正門前 では止められ、入域許可の確認や身元確認等です んなりと入域できないことはしばしばある。警察 を呼ばれて職務質問される時もある。ここで滑稽 なのは、防護服を着ずにマスクのみ着用の警察 官(中には、マスクを外して話をする人もいる) と防護服+マスクで防護をしている私たち研究 者と警備会社の人。これは事故直後から2015年 6月現在まで同じ光景である。警察官は自身の防 護形態に疑問を抱かないのか謎である。除染作業 の装備についてはガイドライン等で防護服を着 用せずに軽装での作業が場所によっては認めら れているが、同じ場所で同じ作業をしている人た ちの中でも、マスクをしている人、していない人、 長袖の人、半袖の人、皆それぞれ異なる防護の仕 方である。装備基準が設けられているものの、放 射線防護の観点である防護服着用は周囲の雰囲 気に委ねられ、いい加減になっているのが現状の ようだ。それぞれが作業する場所の汚染度や作業 に応じて防護服を選ぶのは分かるが、同じ場所で 三者三様なのには問題を感じる。

2015年6月、再び大熊町周辺や飯舘村を訪れた。 3度目の入域となる。平地に積まれた真っ黒のフ レコンバックを見るたびに思う、何でみんながこ んなことしなきゃいけないのだろう、誰が幸せに なるのだろう、と。フレコンバック集積場は増え ていく一方であり、山積みになっているフレコン バックを見るたびに胸を打たれる光景である。こ れから中間貯蔵施設が原発をまたがってできる。 一面がフレコンバックで真っ黒になっている光 景をみると、言葉ではさらっと出てこない何とも 言えない感情がこみあげてくる。中間貯蔵施設に 関する諸問題は少なくとも今後30年は続く。加 えて、津波があったからこそ原発災害を余計にや やこしくしているのは確かなことである。津波+ 放射性物質の爪痕は未来に残る一方で、現状を伝 えていくべき (残すべき) ものでもあろう。

今回も高い空間線量の地点でサンプリングを 行った。ふと足を踏み入れると30~50µSv/hの 世界。実に異様な場所である。これは何度行って も同じ感覚である。そして、都内に比べ何十倍以 上もの空間線量の中で作業し、東京に戻ってくる と変な気持ちに陥る。今まで感じたことないよう な不思議な気持ちである。福島第一原子力発電所 や放射性物質に関する報道や特集を見ながら、そ の地に自分は行っていたのだと思い知らされる 感じに違和感を覚える。

被災地には風評被害と風化の二つの風が吹い ているとよくいうが、人によっては対岸の火事と して捉えているかもしれない。私にとって帰還困 難区域周辺は、時が止まったままの中で何かが動 いている不思議な場所である。訪れるたびに受け る印象は違うものであり、その印象の変遷を機会 があれば訪れることによって感じていきたいと も思う。将来のある若い女性なのにと心配される ことも少なからずあるが、私の後世にまで永遠に 続く課題に対して、自分の目で見てそれを伝えて いくことの重要性を感じている。



写真4 国道6号線沿いの除染作業員の様子。左が2014年、右が2015年に撮影したもの。



第16回環境放射能研究会

北川潤一(高エネルギー加速器研究機構)

第16回「環境放射能」研究会が平成26年3月 9日から11日までの3日間、茨城県つくば市の 高エネルギー加速器研究機構にて開催された(主 催:高エネルギー加速器研究機構放射線科学セン ター、日本放射化学会α放射体・環境放射能分 科会、共催:日本原子力学会保健物理・環境科学 部会、日本放射線影響学会、日本放射線安全管理 学会)。

昨年から今年にかけては、論文捏造や日本人拘 東事件など、例年に増して日本人の関心が慌ただ しく変動した一年だったのではないかと思う。福 島第一原子力発電所事故により参加者の倍増し た本研究会であるが、事故が次第に社会的関心を 失っていく中、参加者は減るどころか昨年より多 い190名であった。講演件数も2件の特別講演、 1件の依頼講演、23件の口頭発表、54件のポスター 発表と計80件であり、本研究会過去最多講演件 数となった昨年の84件に迫る勢いである。福島 の研究が単なる一過性のものではなく、継続して 取り組むべき課題と考えている研究者が未だ少 なくないということであろう。口頭発表では、例 年と同じく福島関連の講演が大半を占めた。しか し発表内容は例年より一歩先に進み、測定が中心 となる研究から「復興に向けてデータをどのよう に評価すべきか」「現地の作業者が簡便に測定を 行うにはどうすればよいか」といった実務的な観 点にフォーカスしたものが多かった。特別講演で は今年度退職となる桝本和義氏、山本政儀氏によ る最終講義が行われた。復興へ向けた具体的な提 案の多かった口頭発表に対し、ポスター発表では 福島事故問題に限定しないユニークな発表が数 多く見受けられた。

依頼講演では、環境省の長澤氏による「水質汚 濁防止法に基づく水環境中の放射性物質モニタ リングについて」という演題で発表があった。水 質汚濁防止法改正後の具体的な取り組みについ

て説明され、微量に検出された核種のデータをど う評価するのが妥当かといった問題について質 疑が行われた。データの評価を巡る議論は、他に も福島県内水面水産試験場の富谷氏による発表 でも、水や魚のデータ収集だけでなく、実際に出 荷される魚の安全性、今後出荷するにはどの程度 の時間が必要かという見積まで見据えた研究に ついて話があった。データの評価に関する議論が 行われた一方、測定が困難な核種をいかにして迅 速に同定するかという観点からの発表も多かっ た。高エネ研の近藤氏や金沢大の上杉氏による発 表は、いずれもSr-90の簡易分析手法の開発であっ た。特に近藤氏の手法は GM 計数管という現地 の作業者にとっても身近な測定器を用いて測定 できるというものであり、実用性の極めて高いも のと思われた。また、名古屋大の緒方氏による発 表は、「誰でも使える」という部分を強調しなが ら、サムピークが問題となる Cs-134 の定量を簡 易に行える Modified sum-peak 法の開発とその評 価についてであった。これらの研究はいずれも、 福島の住民や作業現場の実態をよく理解してい るからこそ実現した仕事と感じられた。

研究会二日目になされた桝本氏の講演では、放 射化学の黎明期から第一線でご活躍されてきた 歴史を振り返りながら、若手である我々にも有益 な話となる数々の研究成果についてお話頂いた。 衝撃だったのは、先生が研究を始められた当時、 今となってはあることが当たり前のコンピュー タどころか関数電卓すら手に入れるのが困難で、 核種同定の基礎となる核データも充実していな かったということである。まさに手探り状態の研 究であるが、そんな中ご自身でロボットや LAN による効率的な測定システムを開発されてきた というのは、「与えられるのが当たり前」になっ てしまった我々の世代からすると信じがたい話 である。桝本氏はご自身のことを「科学者という 柄ではない」と謙孫しておられたが、私のような ものからすると「桝本先生が科学者でないなら ば、科学者を自称できる人が世の中に一体何人い るだろう」と考えざるを得なかった。三日目の山 本氏による講演でも、ご自身の研究成果を通じ て、放射化学の黎明から今日に至る刺激的な内容 の講演がなされた。私は山本氏の研究について詳 しくなかったが、にもかかわらずビキニ環礁の核 実験やセラフィールドの海洋汚染など、私でも 知っている社会的事件に深く関わってこられた ことには驚きを禁じ得なかった。質疑応答の時間 には、先生の書かれた論文の数が余りにも多く、 調べることが困難であることから、論文をまと めて一冊の本にしてはどうかという素晴らしい 提案があった。多岐に渡る山本氏の研究成果は、 私には理解の及ばないものが少なくなく、刊行が 実現した暁には是非勉強させて頂きたいと強く 思った。両氏共に退職されるとは思えないほどア グレッシブであり、一時間の講演を超過しても全 く話し足りる様子はなく、担当する座長の方がオ ロオロしてしまうほどであった。

ポスター発表で特に印象的だったのは、微量放 射性同位体をトレーサーとして環境中の核種の 挙動や循環のメカニズムを探る、「福島以前」の 環境放射能の主流に当たる発表が多かったこと である。事故から立ち直り、伝統的な環境放射能 を復興させようという研究者の意志の表れと感 じられた。二年前、本研究会の結びに代表世話 人の三浦氏が「福島事故の分析は重要であるが、 そればかりでは微量放射能測定を行える技術を 持った若手が減少してしまう」と仰っていたこと が思い起こされた。これらの研究が三浦氏の叱咤 を受けてなされたものかは定かではないが、福島 事故をきっかけに環境放射能に関心を持った若 手が、この分野の知見を深めていけば「災い転じ て福となす」こととなるのではないだろうか。

若手研究者を奨励するために設立された研究 会奨励賞では、先に紹介した富谷敦氏(福島内水 試)による「福島県の湖沼に生息する魚類の放 射性セシウム濃度」のほか、「ラドン長距離輸送 モデルの冬期東アジア域における濃度過小評価 の要因検討」の杉浦宏樹氏(名大工)、「原木マ イタケ栽培環境の放射性 Cs分布と栽培再開への 試み」の横田かほり氏(首都大院都市環境)、「放 射性エアロゾル製造装置の開発」の田中徹氏(京 大院工)の4名が受賞した。田中氏のポスターは 私も詳しく話を聞きたいと思っていたのだが、様 子を見るたび満員御礼状態で質問する余裕が無 いほどの人気ぶりであった。機会があれば、次回 は是非話を聞かせて頂きたい。

本研究会3日目である3月11日は東日本大震 災発生から丁度四年目に当たり、地震発生時刻に は犠牲者の尊い命を悼み会場にて黙祷が捧げら れた。福島事故後、参加人数が倍増した本研究会 が、事故が収束したらまたバラバラになってしま うのではないかと危惧していたのは、私ばかりで はないと思う。しかし事故から四年経った今も、 衰えるどころか益々盛り上がる本研究会の勢い は、単なる事故分析にとどまらない、その先にあ る未来を見据えての結果であろう。桝本氏は講演 で、福島のような事故が起きた時には研究者同士 のネットワークが非常に重要と仰っておられた。 研究者同士のネットワークを今後どう作り、維持 していくかは、後を担う我々の課題である。事故 から10年・20年後に振り返った時、「環境放射 能研究会があったおかげで、バラバラだった研究 者が一堂に介し、有益なネットワークを築くこと が出来た」と評される、そんな集まりであれば、 参加者の一人としてこれ以上誇らしいことはな い。そのためには、今後もたゆまず精進しなけれ ばならない。そう決意を新たにさせられる研究会 であった。



写真1 質疑の時間には活発な議論が行われた
会議報告

10th International Conference on Methods and Applications of Radioanalytical Chemistry (MARC X)

小豆川勝見(東京大学 大学院総合文化研究科)

ハワイで学会があるから来ないか、というお誘 いを知人から頂いた。時期は4月中旬、日本では 新学期が始まったばかりで、学会のために1週間 不在にします、と簡単に学内の関係者に言い出せ る雰囲気ではないが、考えてみれば、皆が学務で 忙しいときこそ、南国で研究談義に花を咲かせる 贅沢と背徳を大いに楽しみたいと思い直し、多く の雑用を同僚に押しつけ、参加と発表を申し込ん だ。

開催地は、ハワイ諸島の中でも最大の島、 Island of Hawai i または、Big island と称される ハワイ島である。この島は、キラウェアやマウナ・ ロアといった活火山で知られている。多くの日本 人になじみのあるワイキキのように遠浅の白い 砂浜、といった風情はここハワイ島には一切な く、溶岩流がそのまま海に流れ込んださまが島全 体で感じ取れる。近年、多くの被害をもたらした 御嶽山や口之永良部島の噴火でも十分に衝撃的 であったのに、1周700 km 程度ある大きな島を 今なお作り続けている活火山の躍動感に衝撃よ りもむしろ感動を覚えながら会場へと向かった。

最近、放射化学の世界に飛び込んだ学部生、院 生に改めて説明すると、MARC Conference は放 射化学を手法に用いた研究成果を議論、発表する 国際学会の1つであり、3年おきに開催されてい る。2015年の開催は10回目となるので、MARC Xと表記されている。同様の学会には、例えば 4年おきに開催されるMTAAがあり、直近の 2011年はTexas A&M University(アメリカ)で MTAA-13が開催された。ちなみに本年(2015年) は Delft(オランダ)で MTAA-14 が開催される予 定で、Chair は Hevesy Medal Award 2011の受賞 者の Dr. Peter Bode である。また来年4月には、 MARC や MTAA とほとんど同じ領域をカバーす るであろう RANC-2016 という国際学会が新たに Budapest(ハンガリー)で開催される予定もあ るので、おそらくこちらにも多くの研究者が参加 されるのではないか、と予想している。

さて、2015年に開催された MARC Conference に話を戻そう。開催は4月12日から17日まで の約6日間、会場はリゾートホテル(Sheraton Kona Resort)を実質貸し切りの状態で行われる。 Chair は Dr. Stephan LaMont で、正確な参加者数 は把握していないが、300名程度ではなかろうか と推測される。5つの会議室と広いポスター会場 が用意され、朝は7時台からセッションが始まる ことにはなかなか慣れなかったものの、会場内で は和やかながらも活発な議論が行われた。堅苦し いことが苦手な筆者にとって、この雰囲気は大変 心地よく(この理由には参加者全員がバンケット を含め一貫してカジュアルな服装であることも 原因なのかもしれない)、有意義な時間を過ごす ことができた。

その中でも、もっとも印象に残ったセッション を紹介したい。長半減期の核種の分析では、筆頭 に Dr. Zheng(放医研)の発表があった。放射化 生成物としての¹³⁴Cs(T_{1/2}=2.06 y) は福島第一原 発事故の影響を判断するのに比較的短い期間で あれば有効かもしれないが、中長期的視点では 高レベル放射性廃棄物の一つとしてよく挙げら れる¹³⁵Cs(T_{1/2} = 2.3 x 10⁶ y)の動向に高い関心が 寄せられるようになるだろう、とのことだ。と ころが環境中の¹³⁵Csの分析は容易ではない。半 減期から考えれば、放射線分析よりも質量分析 が圧倒的に有利ではあるが、しかし、Isobarに ⁹⁵Mo⁴⁰Ar や¹¹⁹Sn¹⁶O そしてなにより¹³⁵Ba が存在 する。これらの妨害因子をいかに排除し、ター ゲットを高感度で測定するのか、同氏の極めて高 い技術と成果が会場内の高い関心を誘っていた。

最後に私事ではあるが、2011年に開催された MTAA-13の参加中に、福島第一原発事故の一報 をアメリカで聞いた。どんな災害にも耐えうる堅 固に作られていると信じていた炉が、同時に複数 の炉で危機的状況にあったこと、そして、アメリ カ海軍からの報告とするテレビが臨時ニュース を打ちっぱなしだったこと、まるで昨日のことに ように覚えている。あれから4年の年月が過ぎ、 MARCやMTAAのような国際学会では、実に高 いレベルで微量核種の測定や議論が活発に行わ れている。その一方で、当事国である日本では、 私が放射線の講義を開講しつづけて観察する限 り、学生の関心は相当低下しているように見え る。ぜひ本誌を読んでいる学部生、院生のみなさ んにも、国際学会に参加することを契機に、本格 的に放射線の世界に飛び込んでみるのはいかが だろうか。国際学会は思ったよりも楽しい場所で あり、人生の転換点になるかもしれない、そんな 可能性を含んでいる。

会議報告

15th International Workshop on Targetry and Target Chemistry (WTTC-15) に参加して

渡辺茂樹(国立研究開発法人日本原子力研究開発機構 量子ビーム応用研究センター RI 医療応用研究グループ)

15th International Workshop on Targetry and Target Chemistry (WTTC 15) は、2014 年 8 月 18日から21日の4日間、チェコ科学アカデミー 核物理研究所とドイツのヘルムホルツ協会ドイ ツ研究センター・ドレスデン―ロッセンドルフ 研究所(HZDR)の共同主催で、チェコ共和国 の首都プラハにあるホテルディプロマットで開 催された。本ワークショップは、"Targetry and Target Chemistry"と会議名にあるように、加 速器を用いた医療用 RI の製造において不可欠な ターゲットとその周辺技術に関する国際会議で、 1985年ドイツ・ハイデルベルクのドイツがん研 究センターで第1回が開催されて以来、隔年で欧 米を中心に開催されてきた。今回が第15回目で、 世界26か国から170名以上が参加した。参加者 のほとんどは欧米の研究者であり、アジアからは 日本人の筆者と韓国人の2名だけであった。

初日には、希望者を対象にしたプラハ近郊に あるチェコ科学アカデミー核物理研究所へのツ アーが企画され、筆者も参加した(写真1)。ツ アーは、会場であるホテルのロビーに集合して、 公共バスに乗って終点の駅まで向かい、そこから 研究所の最寄駅まで電車で移動するというもの であったが、海外の公共交通機関に興味を持つ筆 者にとっては、チャーターしたバスで移動するよ りも楽しいツアーであった。研究所では所有する サイクロトロンの概要および RI 製造に関する説 明を受けた後、実際に設備を見学した。核物理研 究所が所有するサイクロトロン U-120M は、東欧 諸国がソ連の強い影響下にあった1977年から運 用されており、設備の設計はすべてソ連の指示の もとで行われたとのことである。その後、サイク ロトロンは80年代、90年代と徐々にアップグレー ドしたが、2002年に研究所の横を流れるヴルタ ヴァ川 (ドイツ語名:モルダウ川)の大洪水によ

り浸水したため、サイクロトロンに関連する設備 の多くが甚大な被害を受けた。しかし、そのおか げ(?)でサイクロトロンに関連する設備を大幅 に更新することができ、洪水前よりも安定した運 転が可能になったとのことである。現在では、新 しいサイクロトロンを導入するための工事が進 められているとのことであった。

2日目から会場での口頭発表が行われ(写真 2)、 はじめにドイツ・ユーリッヒ研究センターの Syed M. Qaim博士による招待講演があった。講 演では、WTTCの歴史と医学応用が期待される RIの製造に関連する基礎的な核データ、大電流 ビームを用いた大量製造、ターゲットからの化学 分離に関するこれまでの研究成果について発表 があった。その後、4日目にかけて一般口頭発表 (39件)およびポスター発表(39件)が以下のセッ ションに分けて行われた。

- Beam Monitoring, target models and simulations
- Liquid, solution and gas targets
- High current solid targetry
- Solid target radionuclides: production and separation
- Solid target radionuclides: layers, separation and quality control
- Solid target radionuclides: production capabilities, yields and separation chemistry
- Non-conventional solid target radionuclides
 production, separation, automation and applications

本ワークショップは、前述のとおりターゲット とその周辺技術に特化した会議であるため、ター ゲットの性状(固体・液体・気体)の観点から セッションが分類されている。全体として¹¹C や ^{99m}Tc など既に医学利用されている RI 製造に関 する発表に加えて、⁴⁵Ti や ¹⁸⁶Re, ¹⁹⁷Hg などといっ た今後の医学利用が期待される RI 製造に関する 発表が多い印象を受けた。また、各発表に対する 質疑応答も活発に行われ、非常に活気があふれる 雰囲気であった。なお、発表の詳細は公式ホーム ページ http://www.wttc15.cz で確認することがで きる。

4日目の口頭発表終了後、フィンランド・トゥ ルク大学の O.Solin 教授によるハイライト講演、 閉会の挨拶の後、ワークショップは閉会となっ た。次回(WTTC 16)は、WTTC-15 開催時は未 定であったが、その後 2016 年 8 月 21 日から 25 日の日程でアメリカ・ニューメキシコ州のロスア ラモス国立研究所にて開催されることが決定し た。(詳細は http://www.wttc16.us/を参照のこと)

ワークショップでは毎晩ディナーが企画され、 チェコが一人あたりのビール消費量が世界一と いう背景もあって(?)地元のビール醸造所で開 催された。筆者は、日本では接する機会が少ない チェコ産ビールとチェコ料理(ドイツと同じく豚 料理が多かった)を大いに楽しみつつ、海外の参 加者との親交を深めることができた。1000年以 上の歴史を持ち、世界一美しい都市の一つと言わ れるプラハには、ユネスコ世界遺産にも登録され ている旧市街やプラハ城、カレル橋をはじめとす る数多くの観光名所があり、筆者も開催期間の前 後を利用して訪れることができた。特に、夜間に 訪れたモルダウ川沿いからのカレル橋とプラハ 城の景色は非常に美しく幻想的で思い出に残る ものであった(写真3)。また、プラハは緯度が 高いため(北緯 50°でサハリンと同程度)、8月 でも最高気温は20°C前後であった。日本でも1、 2位を争う酷暑地帯となりつつある群馬から訪れ た筆者にとっては、本当に夢のような、大変に過 ごしやすい気候であった。このように、収穫の多 いワークショップ、美味しいビール、チェコ料理 を堪能しながら、非常に快適で有意義な日々を過 ごすことができた。



写真1 チェコ科学アカデミー核物理研究所の遠 景(手前を流れるのがブルダヴァ(モル ダウ)川)



写真2 口頭発表会場の様子



写真3 夜のプラハ城とカレル橋

会議報告。

5th International Conference on the Chemistry and Physics of the Transactinide Elements (TAN 15)

浅井雅人(日本原子力研究開発機構 先端基礎研究センター)

2015年5月25~29日に、福島県の裏磐梯ロ イヤルホテルにおいて、第5回「超アクチノイド 元素の化学と物理」国際会議(TAN 15)が開催 されました。本会議は、超重元素(超アクチノイ ド元素)に関する最新の研究成果を発表・議論す る国際会議として、1999年にドイツ・ゼーハイ ムで第1回が開催され、以来4年に一度世界各国 で開催されている、この分野で最も重要な国際会 議です。第2回アメリカ・ナパ(2003年)、第3 回スイス・ダボス(2007年)、第4回ロシア・ソ チ(2011年)と続き、今回、理研仁科加速器研 究センターと原子力機構先端基礎研究センター との共催で初めて日本で開催されました。

会議のトピックスは、(1)超重元素の合成と核 反応、(2)超重核の核構造、(3)超重元素の化学、 (4)超重元素の原子の性質、(5)その他の関連す る話題(実験施設や装置など)で、まさに超重元 素一色の国際会議です。一方で、会議の名前が示 す通り、化学と物理というふたつの異なる研究分 野を融合した会議でもあり、発表件数や参加者数 もほぼ化学と物理で半々でした。会議では、両分 野の専門家がお互いの専門をあまり意識せず議 論する様子が頻繁に見られ、超重元素という研究 分野の特徴がよく現われていました。口頭発表 49件、ポスター発表20件、参加登録人数86名(日 本人42名)で、すべての参加者が同ホテルに宿 泊し、朝から晩まで活発な討論が行われました。

超重元素の合成では、ドイツ・重イオン研究 所(GSI)のJadambaa博士が119,120番元素の 探索と117番元素合成の再現実験の結果を発表 しました。119,120番元素の探索は²⁴⁹Bk,²⁴⁹Cf + ⁵⁰Ti反応を用いてそれぞれ数ヶ月間実験が行われ ましたが、オンライン解析ではそれらしい事象は 観測されず、現在オフライン解析が進行中だそ うです。117番元素については、ロシア・フレー ロフ原子核反応研究所(FLNR)で過去に²⁴⁹Bk + ⁴⁸Ca 反応を用いて実施された実験の再現実験が 行われ、解釈に一部違いはあるものの、ほぼ同 じα崩壊事象が観測されました。一方、FLNRの Dmitriev 教授の発表では、FLNRにおける超重元 素合成の新しい実験結果と今後の計画、新たに建 設中の Superheavy Element Factoryの紹介があ りました。日本からは、理研/九大の Morita 教 授による、理研における 113 番元素合成実験のま とめと 116 番元素合成に関する新しい実験結果、 今後の計画についての発表がありました。

超重核の核構造研究では、ルンド大学の Rudolph 教授による 115 番元素の α-γ (X) 同時 計数実験と、ユバスキラ大学の Greenlees 教授に よる²⁵⁶Rfのインビーム γ 線核分光実験の発表が 大きなトピックスでした。前者は²⁴³Am + ⁴⁸Ca 反 応を用いて115番元素²⁸⁸115を合成し、そのα 崩壊連鎖上の²⁸⁰Rgと²⁷⁶Mtのα崩壊に伴うγ線 の観測に成功したもので、これまで106番元素 あたりが限界であった核分光実験可能な領域を 一気に拡張しました。加えて、この実験は FLNR で最初に報告された115番元素の合成実験を他 の施設(GSI)で初めて再現した実験であり、更 に特性X線を観測できれば原子番号を直接決定 できるとして注目されています。同じ実験は米国 ローレンス・バークレー国立研究所(LBNL)で も行われ、LBNLの Gates 博士がγ線の統計を更 に増やした実験結果を発表しました。

超重元素の化学研究では、GSIのYakushev博 士が、理研で行った106番元素Sgのカルボニル 錯体の合成と低温ガスクロマトグラフィー実験 の結果を発表しました。これは超重元素の有機金 属錯体の合成に成功した初めての成果で、超重元 素の新しい研究分野を切り開く成果として注目 されました。カルボニル錯体については、他にも 数多くの関連する発表があり、新たな研究分野の 熱気が感じられました。これまで、超重元素の 化学研究は 112, 114 番元素まで報告例がありま したが、今回新たに 113 番元素の低温ガスクロ マトグラフィー実験の結果が、FLNR の Aksenov 博士によって報告されました。一方、溶液化学研 究では、大阪大学の Kasamatsu 博士が 104 番元 素 Rf の水酸化物共沈実験の結果と、塩酸溶液か らの Rf の Aliquat336 溶媒抽出実験の結果を発表 しました。超重元素の溶液化学研究は日本の独壇 場になりつつあります。

超重元素の原子の性質については、原子力機構 の Sato 博士による 103 番元素 Lr のイオン化エネ ルギーの測定が最大のトピックでした。これまで 99 番元素 Es までしか測定されていなかったイオ ン化エネルギーを、新たに開発した表面電離イオ ン化法により一気に 103 番元素まで測定可能に し、Lr の極めて小さなイオン化エネルギーの値 を実験的に明らかにしたもので、超重元素研究の 新たな流れを作り出すのではないかと感じさせ る成果でした。

その他の関連する話題では、GSIの Block 博士 と理研の Wada 博士が、超重元素のイオントラッ プと原子質量測定に関する技術開発の進展を発 表しました。これらの発表に加えて、初日の特別 講演では、福島第一原発の廃炉に関する話題と、 東北大学の Yoshihara 名誉教授による小川正孝の ニッポニウム発見の業績紹介がありました。ま た、会議の最後には、最優秀ポスター賞と次回開

催地の発表があり、ポスター 賞には以下の3件が選ばれ、 次回の開催は2019年ドイツ に決まりました。 The Best Poster Award: Dr. Yuta Ito (RIKEN) Development of a Gas Cell System for SHE-Mass Project at RIKEN

The 2nd Best Poster Award: Dr. Romain Léguillon (JAEA)

Shell Damping Energy Studied from the Measurement of Fission Fragment Mass Distribution

The 2nd Best Poster Award: Ms. Nadine M. Chiera (Univ. of Bern)

Towards Selenides of the SHE Copernicium and Flerovium

なお、会議期間中は天候に恵まれ、3日目の自 由時間には桧原湖クルーズや五色沼散策で裏磐 梯高原の自然と新緑を大いに満喫し、4日目のエ クスカーションでは会津若松市内の鶴ヶ城と酒 蔵を見学した後、料亭で行われたバンケットは大 いに盛り上がりました。人里離れたホテルに缶詰 の会議だったにも関わらず、絶好のロケーション と天候のおかげで、多くの参加者にとって極めて 印象に残る会議となったようで、主催者の一人と して嬉しい限りでした。また、国内の大学から次 代を担う多くの若い学生が参加してくれたこと も、日本で開催した意義があったと感じました。 最後になりましたが、会議の開催に際しては、日 本放射化学会から多大なご支援をいただき、改め て感謝いたします。



図1 桧原湖クルーズ後の参加者の集合写真



大強度電子ビームとその応用利用 (東北大学電子光理学研究センター研究会)

菊永英寿・柏木 茂(東北大学電子光理学研究センター)

2015年3月16日から17日にかけて東北大学 電子光理学研究センター三神峯ホールにおいて 「大強度電子ビームとその応用利用」研究会が開 催されました。本研究会は大強度電子加速器を テーマの中心とし、加速器技術、放射性同位元 素(RI)製造、放射化学など関連する話題を集め、 その可能性を探ることを目的としています。

会場となった電子光理学研究センターには大 強度電子線形加速器(写真1)があり、1967年に 完成して以来、原子核物理や物質科学分野で利用 されてきました。その特長のひとつは、ビームエ ネルギー数十 MeV、ビームパワーにしてキロワッ ト級の大強度電子ビームによる照射が可能なこ とです。この大強度電子線形加速器は、現在も光 核反応による RI 製造や光量子放射化分析を中心 とした共同利用研究に利用されています。

研究会には各大学や研究所、企業から約60人 の参加があり、専門分野が異なるにもかかわら ず、高い関心を持って情報共有と議論を行いまし た。プログラムは表1に示すとおりで、加速器 関係で6件、RI製造・放射化学関係で10件の講 演がありました。講演で用いられた発表スライド は研究会ホームページ(http://tansei.lns.tohoku. ac.jp/ws2015/)に許可を得て掲載しております ので興味をお持ちの方は是非ともご覧ください。

表1. 研究会プログラム

3月16日	日(月)
13:30	はじめに(世話人挨拶) 大浦泰嗣(首都大)
13:40	電子光理学研究センターの現状について
	濱広幸(東北大電子光)
<超伝導	加速器>
14:00	CW 超伝導加速空洞開発について
	阪井寛志 (KEK)
14:50	小型ヘリウム冷凍機を用いた 500MHz 原子力機
	構超伝導加速器の歴史 沢村勝(原子力機構)
15:20	休憩(20分)

<加速器	器技術 >
15:40	高周波源の最近の動向 福田茂樹 (KEK)
16:10	大電流・高出力常伝導加速器
	三浦禎雄 (三菱重工)
16:40	東芝における加速器開発 中山光一(東芝)
17:10	大強度電子加速器と RI 製造
	柏木茂(東北大電子光)
18:00	懇親会 @ 電子光理学研究センター 多目的室
9日17日	
3 月 17 日 (扨往講·	
0.30	(g) 国内における RI 流通の現状
5.50	二ツ川音二 (日本アイソトープ協会)
<制動放	友射線での RI 製造>
10:20	制動放射線照射で製造できる RI
	菊永英寿(東北大電子光)
10:40	休憩(15 分)
<ri td="" 製<=""><td>造・利用の現状></td></ri>	造・利用の現状>
10:55	放射性医薬品に用いるラジオアイソトープの製造
	伊藤拓(日本メジフィジックス)
11:30	理研における RI 製造応用
	羽場宏光(理研仁科セ)
12:05	東北大 CYRIC での RI 利用
	渡部浩司(東北大 CYRIC)
12:30 —	──── 昼食(60分)───
< RI	を用いた研究紹介
	(当センターでの共同利用を中心に)>
13:30	光核反応による核医学イメージング用核種の製造
	福地知則(理研 CLST)
13:55	Pu-236の製造と燃料デブリ研究
	桐島陽(東北大多元研)
14:20	光量子放射化分析 – 基礎と応用 –
	大浦泰嗣(首都大)
14:45 —	休憩(15分)
15:00	ISOL によるオンライン RI 製造
	須田利美 (東北大電子光)
15:25	軽元素の閾エネルギー近傍での光核反応断面積の
	測定 松村宏(KEK)
15:50	まとめ+総合討論
16:15	閉会

研究会の代表世話人の大浦氏(首都大)の挨拶、 および濱氏(東北大電子光)の講演では、施設の 紹介とともに、国内外の大強度電子線形加速器の 現状に触れ、どのように研究の継続や高度化およ び新たな研究領域を開拓していくかという問題 を提起していました。

最初のセッションでは次世代大強度電子線形 加速器技術の一つである超伝導加速器の開発に 関する講演がありました。超伝導加速器の特長 とこれまでの開発状況について紹介されていて、 様々な技術的な難しさはあるが、比較的小規模な 施設でも研究開発できる可能性があるとの印象 を受けました。

続くセッションでは常伝導加速器の加速器技術についての講演がありました。高周波源に関する講演の他に、企業の方の自社技術および実績について紹介があり、この分野に対する関係の深さを示していました。初日最後は柏木氏(東北大電子光)が講演を行い、当センターにおける RI 製造(特に Mo-99)の可能性と必要な技術開発について提案を行いました。

初日の講演終了後は分野間の交流を促進する ため懇親会がセンター内多目的室で開催され(写 真2)、清水センター長(当時)の挨拶の後、セ ンター(旧原子核理学研究施設)のOBでKEK 名誉教授の福田茂樹氏の乾杯で始まりました。参 加者は加速器科学、放射化学、企業などバックグ ラウンドや興味が異なる方々が集まっており普 段なら会話も弾まないところですが、飲みながら の会話は非常に盛り上がっており、活発な意見交 換がなされていました。

2日目は日本アイソトープ協会の二ッ川氏の招 待講演で始まりました。この講演ではアイソトー プ協会の業務紹介からはじまり、国内の RI 利用 の量的推移や最近の利用動向、供給要求のある RI まで幅広い話題提供をして頂きました。続い て菊永氏(東北大電子光)より、電子光理学研究 センターでの RI 製造システムとその製造能力に ついて紹介があり、現状でも研究利用レベルの RI 供給は可能なことを示しました。

続くセッションでは国内での RI 製造・利用の 現状についての講演が3件ありました。国内で 電子ビームを用いた RI 製造・供給はまだほとん

ど行われていませんが、サイクロトロンを用い たRI製造は盛んに行われています。日本メジフィ ジックスの伊藤氏の講演では企業レベルでの RI 供給についての紹介がありました。十数台のサイ クロトロンを用いて RI を安定供給する体制は研 究利用レベルの RI 製造とは大きな隔たりがある ものの、利用が期待される核種が多様化している こともあり、加速器技術や RI 製造技術の研究開 発が核医学の発展に寄与することへの期待が述 べられました。羽場氏の講演では理化学研究所で のRI製造・供給について紹介されました。核反 応過程から精製・品質評価までの総合的な RI 製 造技術の高度化研究を行っており、他機関との連 携など活動力の高さを示していました。このセッ ション最後の講演では渡部氏が東北大学での RI 利用の例として CYRIC での PET 研究について将 来計画も含め紹介されました。

最後のセッションは電子光理学研究センター で行われてきた共同利用研究を中心とした発表 がありました。福地氏は電子線形加速器をもちい た光核反応で製造できそうな核種をタイプ別に 分類し、新しいイメージング装置に利用できない か検討されていました。桐島氏は光核反応により アクチニドトレーサーを製造し、燃料デブリ研究 に利用していると講演されていました。大浦氏は 光核反応を利用した元素分析法として光量子放 射化分析法を基礎的な原理から宇宙地球化学的 試料への応用までわかりやすく紹介されていま した。学生や他分野の方にも分かりやすかったと 好評でした。須田氏の講演では理化学研究所で 行っている電子線を用いた短寿命不安定核生成 とその内部構造に関する研究について紹介され ていました。松村氏では医療用電子線形加速器な どで問題となる軽元素の閾エネルギー近傍での 光核反応断面積の測定について発表されていま した。

まとめと総合討論では、利用者および加速器側 がお互いに質問・主張する場面や、センターの共 同利用に関する疑問・要望に関しての議論などが あり、さまざまな情報交換がされた後、閉会とな りました。初めて電子光理学研究センターに来ら れた方々のために、加速器と RI 化学実験室の見 学会も開催されました。

放射化学 第32号 2015

本研究会は大強度電子加速器開発とそれを用 いた研究および RI 製造など、様々な分野の方々 にお集まりいただき、大強度ビームの可能性、課 題、活用法などについての情報を共有しながら議 論するきっかけとなるように企画されました。今 回はその第1回目であり、仙台で開催された非常 に大きな国際会議と日程が重なり、宿泊等に関し てはご不便をおかけした中、多数の方に出席して 頂きました。今後も継続して議論していけるよう に定期的に研究会を開催していきたいと思いま す。皆様からのご意見やご協力をよろしくお願い いたします。



写真1. 大強度電子線形加速器



写真2. 懇親会の様子

会議報告▫

第4回京都大学原子炉実験所原子力安全基盤科学研究シンポジウム

京都大学原子炉実験所

第4回京都大学原子炉実験所原子力安全基盤 科学研究シンポジウム「Radiological Issues for Fukushima's Revitalized Future (福島の復興に向 けての放射線対策に関するこれからの課題)」が、 平成27年5月30日(土)~31日(日)に、福島市 郊外の飯坂温泉「パルセいいざか」において開催 された。原発事故後、様々な形で環境回復が進め られているが、福島の復興に向けて、解決すべき 課題がまだまだ残されており、この復興に関連す る分野は多岐にわたる。放射線・放射能に関連す る分野の専門家が果たすべき役割は極めて重要 で、専門家、研究者と一般の方が、講演やパネル ディスカッション、ポスターセッション等通じ、 一緒に福島の復興に向けて今後取り組むべき課 題について議論すべく開催された。

ー日目は、テーマ毎に4つのセッションとし、 1) 除染・廃棄物、2) 環境放射線・外部被ばく、3) 海産物・農作物・食品・内部被ばく、4) サイト 内の問題の各セッションで3件、合計12件の講 演があった。二日目は、前日の各セッションの取 りまとめの報告の後、2件の招待講演が行われた: サクロ・クオーレ・カトリック大学フランカ カ リーニ教授より「果物の中の放射性核種」、ウク ライナ国立戦略研究所環境技術安全部主席専門 官より「チェルノブイリの失望から回復まで」で ある。さらに、2件のパネルディスカッション「福 島における食・農のこれから」および「みんなが 集まる福島に向けて」が行われた。また、ポス ターセッションは、昼食時間にサイエンスカフェ 形式で行い、専門家と一般の方が一緒にコーヒー などを飲みながら十分に時間をかけて話し合う 場とした。いずれの講演でも活発に質疑応答がな され、それぞれのテーマへの関心の深さがうかが えた。

また、ポスターセッションは合計 80 件の発表 があり、この中には福島の高校生や高専生による 研究発表や、福島県教育委員会の取り組みに関す る発表もあった。ポスターセッション会場ではそ れぞれのポスターを前に、活気ある議論がなされ た。当日は5月とは思えないほどの暑い日であっ たにもかかわらず、参加者数は一日目、二日目と もに 330 名を上回り、延べ人数は約 668 名となり、 盛会のうちに幕を閉じた。 会議報告

9th Symposium on Targeted Alpha Therapy (9th TAT)

鷲山幸信(金沢大学 医薬保健研究域 保健学系)

2015年5月19~22日の4日間、ポーランド のワルシャワにて 9th Symposium on Targeted Alpha Therapy (9th TAT) が開催された。TAT と はα線を利用したアイソトープ治療(α線内用 療法)のことを指し、α 放射体の製造、化学分離、 標識、細胞・動物実験、ヒト臨床試験、線量評価 などアルファ放射体とアイソトープ治療に関す る一切をトピックスとして扱う(二それ以外は一 切扱わない)一部の人間しか喜ばない大変マニ アックなシンポジウムである。このシンポジウム は1997年にドイツのカールスルーエで開催され たのを皮切りに、最近は2年おきに欧州とアメリ カが交互に開催している(前回は2013年アメリ カのオークリッジ)。今回の参加登録者は130名 で、うち口頭発表は33名、ポスター発表が18名 であった。日本からの参加者は放射線医学総合研 究所(放医研)の李恵子氏と筆者の2名であった。 会場の PAŁAC PRYMASOWSKI はヨーロッパの 建物らしく、学会場というよりは、こぢんまり とした迎賓館のようで、発表だけでなくコーヒー ブレイクや昼食、そしてシンポジウムの前後に交 わす会話などのひとつひとつをとても大事にす る雰囲気が施設から十分に伝わってきた。これま でのTAT シンポジウムと同様に、初日はウェル カムパーティのみで、翌日から2日間1つの会場 (図1)で口頭発表が行われた。口頭発表は、ヒ ト臨床試験(6題)、動物実験(7題)、化学分離 など(3題)、内部線量測定と関連測定装置など (4 題)、*α* 放射体の薬物標識 (5 題)、*α* 放射体の 製造(8題)など多岐にわたった。

ヒト臨床試験のセッションでは、本会の主催 者の一人でありポーランド開催のホスト役を 務めたワルシャワ医科大学の Krolicki 教授らが ²¹³Bi(T_{1/2} = 45.59 min)を標識したポリペプチド (substance P)を用いた多形膠芽腫(glioblastoma multiforme, GBM)の治療に関する報告を行った。

多形膠芽腫とは、悪性度が高い脳腫瘍の一種で ある。この腫瘍の一般的な治療方法は外科的手 術と放射線治療または化学療法などの併用であ るが、目に見えない残存腫瘍によりしばしば再 発する。そこで彼らは、再発患者を対象として、 がんに特異的に集積する substance-P に殺傷能力 の高いα線を放出する²¹³Biを標識し、カテーテ ルを使って脳内のがん周辺に一度に2GBqの量 を投与する治療を複数回試みた。その結果、従来 の治療法よりも高い延命効果が認められた。さら に最大11 GBqの放射能を投与しても患者に対す る目立った毒性は認められなかった。ヒト臨床試 験はまだまだ黎明期であり、報告された試験のそ の多くは治療評価よりも毒性評価を主目的とし ている。その状況にあっても、少しずつ着実に、 α線が治療効果をもたらすことが示された貴重な セッションであった。

動物実験のセッションでは、多くの発表で治療 効果が示されていた。放医研の李らは、²¹¹At(T_{1/2} = 7.214 h)を抗体(ハーセプチン®)に標識した化 合物を用いて、ヒトの HER2 陽性がん細胞を移 植したマウスの治療を試みた。その結果、α線に よる腫瘍の増殖抑制効果が認められ、²¹¹At標識 抗体の利用ががん治療に有効であることが示さ れた。国内では近年²¹¹Atの製造や化学、動物実 験に取り組む研究グループが増えてきている。今 後TAT においてより多くの日本発の研究報告が 増えることが期待される。

さて、このシンポジウムで発表される内容はい ずれもα放射体に関するものである。放射化学 に関わる身としてはどのようなα放射体に関す る発表が多いのかが気になるところ。そこで配ら れた要旨集をもとに核種ごとに集計をしてみた ので表1をご覧いただきたい。

合計数が57件であるのは、一つの発表の中で 複数の核種を対象にしているためである。集計

分類 / 核種	²²⁵ Ac	²¹³ Bi	²¹¹ At	223 Ra	212 Pb	²³⁰ U	その他	計
臨床試験	3	4						7
動物と細胞	2	10	1					13
線量と機器			2	1			2	5
化学と標識	5	1	5	5				16
RI 製造	7		3	1	1	2		14
その他							2	2
計	17	15	11	7	1	2	4	57

表1.シンポジウムで発表された研究項目と対象核種の分類 [のべ件数]

の結果、²²⁵Ac(T_{1/2} = 9.9203 d) と²¹³Biに関する 研究報告が他の核種の報告よりも抜きんでてい た。²¹¹Atに関する演題数も引けをとらないが、 臨床や動物実験に関する報告が少ないことと、演 題の多くがポスター発表(::あまり注目されな い)に回されていることから、今回のシンポジウ ムは²²⁵Acと²¹³Biに特化したシンポジウムと感 じた筆者の印象は正しかった。しかし、これは よく考えれば十分想像がついたことである。ま ず、今回の主催は欧州サイドであり、Organizer の Morgenstern 博士が所属する Insutitute for Transuranium Elements (ITU) Ct^{229} Th $(T_{1/2} =$ 7880 y) から²²⁵Ac を分離して²²⁵Ac/²¹³Bi ジェネ レータあるいは²²⁵Ac 溶液として各共同研究機関 に配布している。シンポジウムでは当然共同研 究機関からの発表が多くなり、ITUの名前は実 に51 演題中19 演題(37.2%)を占めた。ITUの TATに対する貢献が改めて浮き彫りになった。 しかし、このような中でも²¹¹At 推進派も頑張っ て自分たちの研究でその存在を示した。ヨーテボ リ大学 TAT グループの Aneheim 博士らは ²¹¹At の分離及び標識の自動化装置を紹介した。これに より²¹¹Atの分離と標識が短時間で誰でも効率的 に行えるようになるとのことである。彼女は金沢 で開催された APSORC 13 でも同じ装置の発表を していたが、2年間で驚くべき進歩を示した(そ の後、この結果は論文として Scientific Reports 誌に掲載された)。筆者は2012年秋にヨーテボリ 大学のTAT グループに5か月間研究留学をした。 時同じくしてポスドクとしてこの装置の開発に 加わったのが彼女であり、3年の時を経て研究結 果が花開いたことを当時の仲間として大変嬉し く思った。さて²²³Raは既に欧米において前立腺

癌の骨転移患者に投与可能な市販薬 (Xofigo[®])として販売されている。ここ数年、欧米の核医学会年次総会では Xofigo[®]の臨床報告と大々的な広告を目にするが、TAT シンポジウムの中では既に終わった話であり、むしろ如何に次の研究にこの核種を繋げていくかが話題になっていたことが、この会の性格をよく表していて面白かった。

アイソトープ製造のセッションは、²²⁵Acをど のように製造・分離するかを問うセッションで あった。現在の²²⁵Ac供給は親核種²²⁹Thからの ミルキングによってのみ行われている。大量の ²²⁹Th ストックを貯蔵するオークリッジ国立研究 所 (ORNL,アメリカ) と ITU (ドイツ)、Institute for Physics and Power Engineering (IPPE, $\Box \rightarrow$ ア)が²²⁵Acの世界三大産地であるが、今後の需 要に見合う量を賄えないことが既に確定済みで ある。そこで代替製造法として着目されているの が²³²Thをターゲットとして大型加速器で核破砕 反応を使って製造する、いわゆる、Ac 以外の核 種も当然ありの一括製造法である。まともな日本 人ならまず考えないこの選択肢、具体的には米国 内のロスアラモス国立研究所(LANL)とブルッ クヘブン国立研究所(BNL)の大型加速器施設 で製造した²²⁵AcなどをORNLに移送し、そこで 精製するという国家支援型の大規模プロジェク トである。これは Tri-Lab プロジェクトと称し進 められていることを、LANLの John 博士らが報 告した。大型加速器施設さえあれば可能なこの 方法をロシアのグループ(ロシア科学アカデミー Institute for Nuclear Research) も気に入ったよう で、Lapshina 博士らは同様の核破砕反応を用い た製造と分離に関する研究を報告した。RI製造 では、半減期の長い核種と短い核種を作る際の研

究体制をどのように構築すべきかが重要である。 今回、それぞれの発表の中に彼らの思想が垣間見 え、日本における今後の研究の在り方を考える良 い指針となった。

オプションの4日目はエクスカーションとし て、ポーランドの RI 製造企業 POLATOM の施 設見学およびポーランドが生んだ偉大な作曲家 Fryderyk Chopin の生誕地ジェラゾヴァ・ヴォ ラ(Żelazowa Wola)の訪問に一日充てられた。 POLATOM はワルシャワから車で40分程度東 南に下ったオトフォックに在る。施設では RI 製 造用の原子炉 MARIA と各部署の見学をした。 POLATOM は、日本で悪性褐色細胞腫の治療を 行う際に使用する放射性医薬品¹³¹I-MIBGの製造 販売を一手に引き受けている会社である。広い施 設と緩やかな時間の流れる製造部署は、余裕を 持った発注をしないとなかなか日本まで届かな いであろうことを暗に教えてくれた。次の訪問地 のジェラゾヴァ・ヴォラはワルシャワの西に位置 し、POLATOM から車で約2時間と移動に難儀 したが、かえってバス内で参加者と会話が弾み思 わぬ収穫であった。Chopinn の生家(図 2)は当時 のままに保存されている。残念ながら中を見学す ることはできないが、周辺の公園はきれいに整え られ、6月の新緑の中散策するのはとても心地良 かった。

欧州の中でも物価が安く、夜でも比較的安全な ポーランド。ラジウムとポロニウムの発見の母、 Marie Skłodowska-Curie の生家だけでなく、いろ いろ見どころも多いこの国は、学会ではなくとも 再び訪れたいと思わせる国であった。

最後に、シンポジウムに参加するにあたって感 じたことをひとつ。

しばしば学会がホテルを準備することがある。 あまりお財布に余裕がないとしても、130名程度 の学会に参加するのならば、ぜひ学会が準備した ホテル(一番安いクラスでOK)を選択すること をお奨めする。なぜなら、海外の参加者の多くも 考えることは同じで、自分で一生懸命探すほどで はないがなるべく安いホテルに泊まりたいとい う結論に至る。その結果、朝食や夕食時に参加 者と出会うチャンスが自然と増える。もちろん、 いきなり同じテーブルに飛び込むのは失礼だし 却って嫌われかねない。しかし、誰か一人とだけ でも知り合いにさえなってしまえば、あとは芋 蔓。知りあいの知りあいは皆知りあいということ で、小さいコミュニティでは研究者同士すぐに打 ち解けるもの。コミュニケーションを図る上で も、この機会を逃すことなく、ほんの少しの勇 気とある程度の会話力をもって、いろんな場所 に臨んでいく。学際的な分野に携わる人にはと ても大事なことだし、帰国してからもメールや Research Gate、Linked In、Facebook などで繋がっ ていられることはとても楽しい。学生やポスドク の方は、新しい関係を築いて自分を世界に売り 込むためにも、ぜひ学会斡旋ホテルの予約にチャ レンジしていただきたい。Marie Skłodowska-Curie もこう言っています。 "Nothing in life is to be feared, it is only to be understood."



図1 TAT の会場風景



図2 Fryderyk Chopin の生家前にて TAT の参加者 らと



第52回アイソトープ・放射線研究発表会

矢納慎也(理化学研究所仁科加速器研究センター)

はじめに

2015年7月8-10日に第52回アイソトープ・ 放射線研究発表会が開催された。この会は日本 アイソトープ協会が主催となり、共催38団体、 協賛25団体の協力により運営されている会で、 RI・放射線に関する幅広い分野の研究者が一堂に 会する場となっている。日本放射化学会も共催団 体として運営に参加しており、関係の深い研究発 表会であると言えるだろう。

アイソトープ・放射線研究発表会は研究発表だ けでなく、特別講演やパネル討論などが充実して おり、大変興味深い会であったのでご紹介したい。

1. 研究発表

第52回アイソトープ・放射線研究発表会の口 頭・ポスター発表の発表区分別の件数一覧を表1 に示す。様々な分野の発表が行われていることが 伺える。筆者は、製造・分離・標識の発表区分で 「⁷⁰Zn(*d*.α*n*)⁶⁷Cu 反応による ⁶⁷Cu の試験的製造 という表題で口頭発表を行った。製造・分離・標 識の発表区分では、その他、⁶⁷Cuや⁹⁹Mo/^{99m}Tc の製造に関する報告があり、いずれも RI の医療 応用に主眼を置いた発表であった。また放射線教 育の発表区分では、実習用の線源および検出器の 作成方法と、それら線源・検出器を用いた実習の 結果報告が行われていた。今の学生がどういった 教育を受け、RI・放射線にどういったイメージを 持っているかについて知ることが出来る良い機 会となり、大変有意義であった。このように RI・ 放射線に関する多彩な研究者の発表を聞くこと が出来る研究発表の場であった。

2. 特別講演

特別講演は全3講演あり、表題はそれぞれ「原 子力プラントにおける配管検査用 CT の開発(東 北大学大学院工学研究科 石井慶造先生)」、「α線

内用療法の現状と展望(近畿大学高度先端総合医 療センター 細野眞先生) |、「X線解析で物質の起 源を探る~土砂データベースから福島原発由来 放射性大気粉塵まで~(東京理科大学理学部中 井泉先生)」であった。細野先生は日本における 放射線治療の現状に始まり、近年関心が高まって いる α 線内用療法についての講演をされた。現 在日本では¹³¹I,⁸⁹Sr,⁹⁰Yの3核種がRI内用療法 で用いられるが、これらは全て B 線放出核種で ある。近年国内にて治験が進められている核種 として²²³Ra があるが、これはα線放出核種であ り承認されれば国内の初のα線内用療法薬とな る。この 講演では、 ²²³Ra の他にも 現在研究が進 められている有望な α 線放出核種が紹介された。 α線はβ線に比べ生物学的効果が高い、細胞周期 依存性が低い、酸素効果が低い、組織中の飛程が 短いなどの特性が内用療法に有利に働くことが 期待されており、今後の RI 内用療法の動向は大 いに注目されるだろう。

3. パネル討論・特別セッション・公開講座

特定のテーマに沿ったトピックスや話題提供 を行うことで積極的な議論の場を提供するパネ ル討論があった。今年のテーマは全3テーマあり、 「ナノ粒子のライフサイエンスおよび医学分野へ の利用に向けて」、「高速(MeV級)クラスター イオンに関わる研究開発の展望」、「北から南から 福島を踏まえた放射線教育の全国展開 一新たな 中学校放射線授業への展望一」であった。それぞ れのテーマのもと研究者の方々が互いに白熱し た議論を繰り広げていた。

また特別セッションとして RI の安全とセキュ リティに関する情報共有の場が設けられた。これ は IAEA が放射性物質のテロ行為等の悪意ある目 的で使用されることを防ぐため、各国にセキュリ ティ対策の強化を勧告したことに端を発した、RI セキュリティ対策の強化に関するセッションで ある。規制当局と特定放射性同位元素使用事業所 等の方々とで今後の RI セキュリティの方向性に ついての情報共有が行われた。今後求められるセ キュリティ対策は「監視等により異常を<u>検知</u>する こと」、「RI の奪取を<u>遅延</u>させること」、「<u>対応</u>と して警察組織、関連省庁等への通報を行うこと」 を柱とした体制で整備されることが見込まれて おり、今後施設をどのように対応させて行くかが 焦点となるだろう。

さらに一般市民を対象とした参加費無料の公 開講座も開講された。今回は「食品照射を考える: 消費者は、何が心配なのですか?」という表題で、 食品照射についてわかりやすい講演が行われ、一 般消費者と専門家の方々が意見交換を行ってい た。

表1. 第52回アイソトープ・放射線研究発	表口頭・
ポスター発表件数	
発表区分(セッション名)	件数
東電福島第一原発事故関連環境・生態	13
東電福島第一原発事故関連動植物	12
東電福島第一原発事故関連その他	6
放射線効果	18
製造・分離・標識	7
陽電子消滅	24
放射線教育	14
線源及び放射線の検出器・検出法	20
放射能分析	5
分子・RI イメージング	13
トレーサ	3
環境	9
メスバウア効果	7
合計	151

さいごに

アイソトープ・放射線研究発表会では幅広い分 野の研究発表・講演等があり、とても充実した時 間を過ごすことが出来る場であると言える。しか し残念ながら日本放射化学会の会員諸氏らの参 加者が余り多くない様に見られた。この機会に是 非来年足を運んで頂ければと願う。



口頭発表会場の様子。 会期中は3会場に分かれて口頭発表が行われた。

情報プラザ(国際国内会議)

国内会議

2015 日本放射化学会年会・第 59 回放射化学討 論会

日時:2015年9月25日(金)~27日(日) 場所:東北大学川内北キャンパス

第10回高崎量子応用研究シンポジウム

日時:2015年10月8日(木)~9日(金)

場所:日本原子力研究開発機構原子力科学研究 部門高崎量子応用研究所

第 2 回核医学治療国際シンポジウム

日時:2015 年 12 月 19 日(金) 場所:石川県金沢市 金沢ニューグランドホテル

国際会議

Migration 2015–14th International Conference on Chemistry and Migration Behaviour of Actinides and Fission Products in the Geosphere

日時:12-18 Sep, 2015 場所:Santa Fe, New Mexico, USA

The 61st annual Radiobioassay and Radiochemistry Measurements Conference (RRMC)

日時:25-30 Oct, 2015 場所: Iowa City, Iowa, USA

Pacifichem 2015–The 2015 International Chemical Congress of Pacific Basin Societies

日時︰15-20 Dec, 2015 場所︰Honolulu, Hawaii, USA 放射化学関連シンポジウム (編集委員会で選考):

• Experimental and Theoretical Actinide Chemistry: From Fundamental Systems to Practical Applications (#42, Inorganic)

(Organizers: John Gibson,Georg Schreckenbach, Tsuyoshi Yaita, Jun Li, Ping Yang)

• The Expanding Periodic Table: New Discoveries and Chemistry of the Heaviest Elements (#234, Inorganic)

(Organizers: Heino Nitsche, Yuichiro Nagame, Zhi Qin, Peter Schwerdtfeger, Christoph Duellmann, Andreas Tuerler)

• Nuclear Probes in Nanoscale Characterization (#254, Inorganic)

(Organizers: Masashi Takahashi, Anita Hill, Virender Sharma, Junhu Wang, Kiyoshi Nomura, Yasuhiro Yamada)

• Isotope Production-Providing Important Materials for Research and Applications (#363, Inorganic)

(Organizers: Dennis Phillips, Katherine Gagnon, Yuichi Hatsukawa)

- Computational Modeling of d- and f-Block Chemistry: Challenges and Opportunities (#130, Physical, Theoretical & Computational) (Organizers: Angela Wilson, Peter Schwerdtfeger, Kwang S. Kim, Zhenyang Lin, Tom Cundari)
- Science with Beams of Radioactive Isotopes (#340, Physical, Theoretical & Computational) (Organizers: Sherry Yennello, Krzysztof Starosta, Yuliang Zhao, Hiromitsu Haba)
- Fukushima and Radiological Contaminated Environments World-wide: The Important Role of Environmental Chemistry and Radiochemistry in Remediation and Restoration (#374, Agrochemistry, Environmental, and Geochemistry)

(Organizers: Takayuki Sasaki, Heino Nitsche, Chunli Liu, Zenko Yoshida, Stepan Kalmykov, Linfeng Rao)

 Radioactive Contaminants and Waste Management in the Environment (#390, Agrochemistry, Environmental, and Geochemistry)

(Organizers: Wooyong Um, Min-Hoon Baik, Ohnuki Toshihiko, Arokiasamy Francis, Daniel Kaplan)

• Application of Luminescent Materials for Radiation Detection (#442, Materials & Nanoscience)

(Organizers: Keisuke Asai, Jian Zhang, Takayuki Yanagida, Safa Kasap)

• Chemistry for Development of Theranostic Radiopharmaceuticals (#11, Bench to Bedside: Chemistry of Health Care)

(Organizers: D Scott Wilbur, Michael Adam, Paul Donnelly, Yasushi Arano, Jae Min Jeong, Xianzhong Zhang)

 Chemistry of Molecular Imaging (#215, Bench to Bedside: Chemistry of Health Care) (Organizers: Henry VanBrocklin, Gilles)

Tamagnan, Yasuhisa Fujibayashi, Len Luyt, Andrew Katsifis, Yearn Choe)

 Non-canonical Approaches to ¹⁸F-labeling: New Frontiers in Stable Non-carbon-fluorine Bonds (#337, Bench to Bedside: Chemistry of Health Care)

(Organizers: David Perrin, Francois Gabbai, Fuyou Li)

• Recent Advances in Microfluidics for Radiochemical Synthesis (#416, Bench to Bedside: Chemistry of Health Care) (Organizers: Giancarlo Pascali, Yuji Kuge, Robert Michael van Dam)

1st International Conference on Radioanalytical and Nuclear Chemistry (RANC-2016)

日時: 10-16 Apr, 2016 場所: Budapest, Hungary

IRPA 14-International Radiation Protection Association

日時:9-13 May, 2016 場所: Cape Town, South Africa

16th International Workshop on Targetry and Target Chemistry (WTTC-16)

日時:29 Aug-1 Sep, 2016 場所:Santa Fe, New Mexico, USA

NRC-9-9th International Conference on Nuclear and Radiochemistry

日時:29 Aug-2 Sep, 2016 場所:Helsinki, Finland

ND2016–International Conference on Nuclear Data for Science and Technology

日時:11-16 Sep, 2016 場所:Bruges, Belgium

13th International Conference on Radiation Shielding (ICRS-13) and 19th Topical Meeting of the Radiation Protection & Shielding Division (RPSD-2016)

日時:3-6 Oct, 2016 場所:Paris, France

学位論文要録

Solid-Liquid Extraction of Element 104, Rutherfordium, in Aliquat 336/HCl System:

Observation of Equilibration of Chemical Reaction for Transactinide Elements (104 番元素ラザホージウムの Aliquat 336/HCl 系での固液抽出:超アクチノイド元素の化学平衡 到達の観測)

横北卓也(日立 GE ニュークリア・エナジー株式 会社)

学位授与:大阪大学大学院理学研究科化学専攻 主 查:篠原 厚

平成 27 年 3 月 25 日

原子番号104番以降の元素は超アクチノイド元 素または超重元素と呼ばれている。超重元素のよ うに重い原子では軌道殻電子に対する相対論効 果の影響を強く受け、化学的性質が周期表の周期 律から逸脱する可能性があり、その化学的性質は 非常に興味が持たれる。超重元素は天然には存在 せず、加速器によってのみ製造可能な人工の放射 性元素であり、その生成率は極めて少なく(≤数 原子 /min)、半減期も非常に短い (≤1 min)。こ のため、一度に複数原子を集めることができず1 回の化学実験で取り扱える原子数はたった1原 子(単一原子化学)となり、実験手法は大きく制 限される。通常、加速器によって製造した超重元 素を He/KCl ガスジェット搬送システムを用いて 迅速に化学実験室に搬送し、クロマトグラフィー のような2相間分配実験を行い、α線測定試料を 作成し測定という一連の操作の繰り返しによる 化学実験(オンライン実験)が行われている。こ のようにして得られた超重元素の結果と同族元素 (詳細な化学的性質を調べることが可能) に対し て同じ実験を行い得られた結果とを比較すること により超重元素の化学的性質が議論されてきた。



超重元素の溶液化学の研究は主に 104Rf につい て行われてきた。錯形成など詳細な化学的性質 を調べるためには化学平衡到達下の分配挙動を 観察する必要があるが、短寿命の超重元素に対 しては化学平衡到達の確認は非常に難しく、未 だ観測例はない。Rfのフッ化物錯体のイオン交 換の研究においてはマイクロカラムクロマトグ ラフィー装置とα線検出装置を組み合わせた装 置 (AIDA) によって同族元素の Zr と Hf の加速器 オンライン実験にて化学平衡到達下の結果が得 られた条件下で Rf の分配係数が取得されている。 この研究によって Rfのフッ化物錯形成は Zr と Hfよりは明らかに弱く、擬似同族元素のThに 比べると強いと報告されている。しかし、フッ化 物錯体以外の研究では同族元素でさえ加速器オ ンライン実験では化学平衡到達が達成されてい ない。特に、H₂SO₄/HNO₃系の陽イオン交換の 研究では Hf では化学平衡到達下の結果が取得で きているのに対し、Zr では化学平衡到達下の結 果が得られておらず同族元素間で化学平衡到達 に要する時間が異なる可能性が示唆されている。 このことは超重元素に対して直接化学平衡到達 を調べる必要性を示している。これまでの超重元 素実験において化学平衡到達下の結果が得られ ていない原因としてマイクロカラム装置では樹 脂と溶液の接触時間が短いことが原因として考 えられ、より長い接触時間を持つ新しい実験装置 が必要である。

本研究では Rf の抽出挙動の時間依存性を調べ 化学平衡の到達を確認し、分配係数を取得する ことでその錯形成を調べることを目的にした。 Rfの半減期(68 s)を考慮し、化学反応が速いと 言われている陰イオンのイオン対抽出剤である Aliquat 336 を抽出剤とし、ハロゲン化物錯体で 系統的な議論を行うために塩化物錯体について 研究することにした。まず、Rf 実験の実験条件 の決定と比較データを取得するために Zr、Hf、 ThのAliquat 336/HCl系の固液抽出を行った。 次に時間依存性を取得できる実験装置を開発し、 Zr と Hf を用いてテスト実験を行った後、加速器 で製造した短寿命のZrとHfを用いて加速器オ ンライン実験を行い、Rf のモデル実験を行った。 そして決定した実験条件下で Rf の加速器オンラ イン実験を行い、その抽出挙動を調べた。

28 wt% Aliquat 336 樹脂による 6–11 M HCl から の 88 Zr、 175 Hf、 234 Th の固液抽出実験を行った。 抽出挙動の振とう時間依存性を調べた結果、こ れらの抽出反応は振とう時間 10 s で化学平衡に 到達することがわかった。また、分配係数の HCl 濃度依存性を調べた結果、Zr と Hf は Cl⁻ と陰イ オン錯体を形成し、Th は Cl⁻ と陰イオン錯体を 形成せず、陽イオンまたは中性錯体として存在し ていることがわかった。Rf の非常に少ないカウ ントを考慮し、Rf の実験条件を≥ 8 M HCl と決定 した。

加速器オンライン実験用のバッチ型固液抽出 装置 (AMBER) を開発した。この装置はバッチ的 手法を適用することにより時間依存性を変える ことで時間依存性が取得でき、テフロン性のフィ ルターと空圧により溶液のみを溶出させること で迅速に2相分離を行うことができる。また、自 動制御により同条件下で繰り返し実験が可能で ある。⁸⁸Zrと¹⁷⁵Hfを用いて 28 wt% Aliquat 336 樹 脂による 10 M HCl からの固液抽出を AMBER を 用いてテスト実験を行った。その結果、樹脂に 着いた Zr と Hf は 4 M HCl で 3 回逆抽出するこ とにより完全に剥ぎ取ることができることがわ かった。また、同じ樹脂を連続して100回使用し ても分配係数が低下せず、同じ樹脂を連続して 100 回使用できることがわかった。Rfのモデル実 験として AMBER を用いて大阪大学核物理研究 センターにて^{89m,g}Zrと¹⁷³Hfを製造し、加速器オ ンライン実験を行った。オンライン実験において もこれらの抽出反応は振とう時間 10 s で化学平 衡に到達していることがわかり、分配係数の HCl 濃度依存性を調べた結果は化学平衡到達下の分 配係数とよく一致していた。

決定した実験条件で理化学研究所の大強度加速器を用いて ²⁶¹Rf を製造し、AMBER と自動 α 線計測装置を用いて Aliquat 336/HCl 系の固液抽出実験を 379 回行った。7.9 M HCl で振とう時間を 10、30、60 s と変化させ、超重元素実験で初めて化学反応の時間依存性を調べ、抽出反応の化学平衡到達を観測した。化学平衡到達下で得られた Rf の K_d は明らかに同族元素の Zr と Hf の K_d に比べて大きいことが初めてわかった。この結果により Rf の塩化物錯形成が同族元素と大きく異なっている可能性を見出すことができた。

今後、本手法を適用することにより多くの化学 反応系で化学平衡到達下の Rf の分配挙動を調べ ることが可能であると期待される。さらに、加速 器技術がより発展すれば₁₀₅Db などさらに重い超 重元素でも化学平衡到達下の結果を取得するこ とできることも期待される。

代表的な発表論文

- <u>T. Yokokita</u>, Y. Kasamatsu, T. Yoshimura, N. Takahashi, and A. Shinohara, Solvent Extr. Ion Exch. 33, 472 (2015).
- (2) <u>T. Yokokita</u>, K. Ooe, Y. Kasamatsu, T. Yoshimura, N. Takahashi, N. Shiohara, K. Takamiya, Y. Komori, Y. Kikutani, A. Kino, and A. Shinohara, J. Radioanal. Nucl. Chem. 303, 1091 (2015).
- (3) <u>T. Yokokita</u>, Y. Kasamatsu, K. Ooe, T. Yoshimura, N. Takahashi, Y. Komori, and A. Shinohara, J. Radioanal. Nucl. Chem. 301, 751 (2014).
- (4) Y. Kasamatsu, A. Kino, <u>T. Yokokita</u>, K. Nakamura, Y. Komori, K. Toyomura, T. Yoshimura, H. Haba, J. Kanaya, M. Huang, Y. Kudou, N. Takahashi, and A. Shinohara, Radiochim. Acta 103, 513 (2015).

Thermal Behavior of Al and In Impurities Doped in ZnO Studied by Means of Perturbed Angular Correlation Spectroscopy (摂動角相関法による ZnO に導入された不純物 Al と In の熱的挙動の研究)

小松田沙也加(一関工業高等専門学校 一般教科 自然科学系)

- 学位授与:博士(理学) 金沢大学大学院 自然 科学研究科
- 主 查:佐藤 渉 平成 27 年 3 月 23 日

酸化亜鉛(ZnO)は、地殻埋蔵量が多く低コス トで安定供給が可能な物質であり、その広いバ ンドギャップ(3.37 eV)から透明電極材料とし ての利用も可能であるため、エレクトロニクス の分野での応用が注目されている。ZnO は、酸 素空孔やドナーとして導入される13族元素の In.Ga.Alの存在によってその半導体物性が大きく 変化すると言われており、ZnO 中の希薄不純物 が果たす機能や酸素空孔形成過程について興味 が持たれている。現在 ZnO について、その電気 特性や光学特性といったバルクの物性研究が盛 んである。しかし、半導体物性を左右する不純物 ドナーの存在状態や酸素空孔形成過程を直接観 測する手段は少なく、ZnOの局所構造の変化と 半導体物性の関係ついての議論は十分とは言え ない。そこでバルクの物性に相補的な ZnO の局 所構造に関する情報が必要となる。

物質の微視的な構造や性質を調べる手段の一つに摂動角相関(TDPAC)法がある。本法は、 試料にプローブ核を導入することで、そのプロー ブ核位置での電場勾配や磁場、さらにはホスト 物質の局所構造に関する情報をスペクトルから 得ることができる核分光法である。また本手法 で用いられるプローブの中には¹¹¹In(→¹¹¹Cd) があり、これをプローブとして用いることによ り 13 族元素位置での局所構造観察が可能となる。 本研究では 13 族元素の中で最も安価で安定供給 が可能な Al を不純物として導入した ZnO(以 下、Al-doped Zn)に着目し、13 族元素と同様の



挙動を示して Al 位置での局所構造観察ができる と期待される ¹¹¹In(\rightarrow ¹¹¹Cd)をプローブとして TDPAC 測定を行い、酸化亜鉛中にドープされた 不純物 Al と In が形成する微視的な構造を観測し た。

本学位論文では得られた研究成果について二 部構成でまとめている。第一部ではZnOの半導 体物性を決める要因の一つである希薄不純物Al や¹¹¹Inについて、その存在状態や局所的な熱挙 動を様々な条件下で観察した結果について議論 している。第二部では第一部で観測した不純物の 熱的挙動をさらに詳細に調べた結果からZnO中 の酸素空孔形成過程について得られた新たな知 見について記している。

第一部 ZnO 中の不純物 Al と In の熱的挙動

半導体は実用の際、場合によって高温状態、も しくは様々な雰囲気条件下で用いられる可能性 がある。そのため、環境の変化に伴う ZnO 中の 不純物の局所構造変化が半導体物性へ影響を及 ぼす可能性が考えられる。従って ZnO 中の不純 物 Al の熱的挙動や安定性を異なる条件下で調べ た情報が非常に重要となる。そこで本研究では、 異なる Al 濃度、熱処理温度、熱処理雰囲気で合 成した Al-doped ZnO 中の不純物 Al の局所構造 を調べた。ここでは特に、Alの濃度依存性、熱 処理雰囲気依存性の結果について記す。はじめ に Al 濃度依存性について、異なる濃度の Al(0.01 ~ 10⁵ ppm) を空気中での熱処理により導入した ZnOのTDPACスペクトルは、濃度に依存せず 同様のパターンを示した。このことから、不純 物 Al は濃度によらず同様の局所構造を形成する ことが分かった。また、TDPAC 測定と併せて行 われたX線構造回折 (XRD) 測定結果から、不

純物 Al は粒界で微小な ZnAl₂O₄の凝集相を形成 して存在することが分かった。よって ZnO 中の 不純物 Al は、希薄な 0.01 ppm の濃度であっても 非常に速い熱拡散過程により熱処理中に会合し、 凝集相を形成することが示唆された。またプロー ブとして導入された¹¹¹In(→¹¹¹Cd)(100 ppt の濃 度で導入)は空気中での熱拡散により ZnAl₂O₄の 凝集相の近傍に存在することが示された。この不 純物 Al と In の相互作用はそれぞれの濃度が 0.01 ppm、100 pptと非常に希薄な条件下においても 観測されることから、ZnO 中での Al と ¹¹¹In の会 合は非常に強いことが示唆された。しかし熱処理 雰囲気依存性の実験結果から、この強い会合は真 空中での熱処理により解離し、¹¹¹In は高温真空 中では単独で ZnOの Zn サイトを占有すること が分かった。同様の現象がアルゴンガス気流中で も観測されたため、この解離反応は希薄酸素濃度 条件下における熱処理が原因であることが示さ れた。一般に ZnO のような酸化物は希薄酸素濃 度条件下における熱処理中に、特に粒界において 酸素空孔が生じやすいと言われている。従ってこ の解離反応は ZnO の粒界において酸素空孔形成 が促進され、不純物 Al と In の近傍の電荷バラン スに不均衡が生じた結果、この不均衡を緩和する 現象として In がより安定に存在できる Zn サイ トへ移動するという機構で生じると考えられる。

第二部 酸化亜鉛の酸素空孔形成過程

第二部では、酸素空孔形成により誘起される Al と In の解離反応について、真空中での熱処理 時間や熱処理温度の依存性を詳細に調べた結果 をもとに、ZnOの酸素空孔形成の活性化エネル ギーについて議論している。解離の熱処理時間依 存性を調べる実験として、空気中での熱処理に よって強い会合状態を形成している不純物 Al と In に対し、真空中、1123 Kで異なる時間熱処理 した試料を合成し、それぞれ TDPAC 測定した。 得られた TDPAC スペクトル中の Al と In の解離 を表す成分の熱処理時間依存性から、解離反応が 一次の速度則で支配されていることを示し、さら に 1123 K における解離反応の速度定数を 6.0(6) × 10⁶ s⁻¹ と見積もった。他の温度についても同様 に速度定数を求め、速度定数の温度依存性を調べ た。そして各温度に対する速度定数のプロットに 対しアレニウスの式でフィッティングし、解離反 応の活性化エネルギーを 0.72(6) eV と見積もっ た。Al と In の解離反応は ZnO の酸素空孔形成に 誘起される現象であると考えられるため、この 活性化エネルギーは ZnO の酸素空孔形成エネル ギーに相当する値であると予想される。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 eV, 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。酸素空孔形成過程を実 験によって定量的に理解する手段は少なく、上記 の結果は不純物をプローブとする摂動角相関法に よって初めて得られた観測情報であるといえる。

代表的な発表論文

- Electric field gradient at the ¹¹¹Cd (← ¹¹¹In) impurity sites in Ga-doped ZnO, W. Sato, Y. Ohkubo, Y. Itsuki, <u>S. Komatsuda</u>, D. Minami, T. Kubota, S. Kawata, A. Yokoyama, and T. Nakanishi, Proc. Radiocim. Acta 1, 435 (2011)
- Strong Affinity between In and Al Impurities Doped in ZnO, <u>S. Komatsuda</u>, W. Sato, S. Kawata, and Y. Ohkubo, J. Phys. Soc. Jpn. **80**, 095001 (2011)
- Characteristic local association of In impurities dispersed in ZnO, W. Sato, <u>S.</u> <u>Komatsuda</u>, and Y. Ohkubo, Phys. Rev. B 86, 235209 (2012)
- Characteristic interactions of ¹¹¹Cd probes with nonradioactive In impurities doped in ZnO, W. Sato, <u>S. Komatsuda</u>, and Y. Ohkubo, Hyperfine Interact **221**, 79 (2013)
- 5. Extranuclear dynamics of ¹¹¹Ag (→ ¹¹¹Cd) doped in AgI nanoparticles, W. Sato, R. Mizuuci, N. Irioka, <u>S. Komatsuda</u>, S. Kawata, T. Azuma, and Y. Ohkubo, Chem. Phys. Lett. 609, 104 (2014)
- Detection of spinel ZnIn₂O₄ formed as nanostructures in ZnO, W. Sato, <u>S.</u> <u>Komatsuda</u>, Y. Yamada, and Y. Ohkubo, Phys. Rev. B 90, 235204 (2014)
- 7. Formation energy of oxygen vacancies in ZnO determined by investigating thermal behavior

of Al and In impurities, <u>S. Komatsuda</u>, W. Sato, and Y. Ohkubo, J. Appl. Phys. **116**, 183502 (2014)

- Atomic-level observation of Ag-ion hopping motion in AgI, W. Sato, <u>S. Komatsuda</u>, R. Mizuuci, N. Irioka, S. Kawata, and Y. Ohkubo, Hyperfine Interact **231**, 107 (2015)
- 9. Local structures at In impurity sites in ZnO

probed by the TDPAC technique, W. Sato, <u>S. Komatsuda</u>, Y. Yamada, and Y. Ohkubo, J. Radioanal. Nucl. Chem. **303**,1201 (2015)

10. Thermal stability of locally-associated Al and In impurities in zinc oxide, <u>S. Komatsuda</u>, W. Sato, and Y. Ohkubo, J. Radioanal. Nucl. Chem. **303**,1249 (2015)

学会だより

日本放射化学会第 69 回理事会 [2014 学会 年度第 2 回理事会] 議事要録抜粋

日時: 2014年12月13日(土)15:00 - 18:00
場所:東大農学部2号館1階講義準備室
出席者:出席者:[会長]中西、[副会長]工藤、[理事]鈴木、羽場、酒井、長尾、間柄、佐々木、[監事]末木

欠席者:高橋、橋本、坂口、大槻、永井

オブザーバ:なし

*委任状提出:なし

報告

- 事務局報告として、前回議事録の確認、会員の動向・会費納入状況、会計の報告がなされた。 会員数が漸減しているため、学会の魅力について今後議論していくことが必要である。会費未納者が一定数居る問題については学生会員の自動退会手続きは解消済み、賛助会員の窓口担当の確認をASに依頼中である。
- ネット委員会について:活動経緯について報告があった。APSORC proceedingsの発刊は一部査読対応の遅れにより遅延していることが報告された。
- 3. 2015 年放射化学討論会の進捗状況について: 実行委員長(東北大関根先生)からの進行状 況報告が代読された。今回 pdf での予稿集配布 を試験的に行う。事前配布か当日の配布かは 検討中である。プログラムは事前にHPや和 文誌で事前にお知らせしている。賛助会員へ は印刷物の配布を検討する(AS に発送先確認 依頼)。また後日冊子体の要求がある場合に備 えて予備の印刷を確保するよう実行委員会に 要請する。
- その他:原子力学会とのコラボについて(会長):当学会が福島問題に積極的に関わっていくことが重要であると考える。既にメール審

議で承認されている通り日本原子力学会現学 会長と相談し、シンポジウムへの共催を進め ている。発表依頼者への旅費支給は見送るこ ととする。事務局で原子力学会との共催手続 きを進める。

審議

- 2016年放射化学討論会の開催地等について: 次回の候補地として、新潟大(前回開催は第39回で40回が理研)、九州大、長岡技大な どを検討している。JAEAも節目の回数(第 50回)にやっている。新潟大は人数的に揃っ ており、実行委員会において周辺の大学から 応援も可能と考えられるため、新潟大を中心 に調整する。また将来的に四国など新しい開 催地も開拓していくことで一致した。
- 2. JNRS 誌編集委員会委員について:インパクトファクター IF がつくには発行回数などの諸条件を満たさなければならない。査読のスピード化はやっている。例えば放射線学会などとのコラボを考えるにしても、投稿数を増やさないといけない。若手会員には IF が必要なこともあるので、年配で書けそうな人や学会賞受賞者に依頼することも必要である。幾つか関連する学会での論文を呼び込める方法はないか。IF の増加および投稿数の増加のために努力いただくこととなった。また、和文誌への査読付き論文の増加も必要である。
- ネット委員会の今後の役割:ネット委員会は 今後、広報にも力を入れたいと考えている。 委員会メンバーからの意見は概ね前向きであ るが、マンパワーと予算面での考慮が必要で ある。具体的アイデアとして、①査読論文に はならないが重要である環境放射能の測定技 術・測定結果の公表の場を提供する。②一般 市民からの放射化学、放射能、放射性物質に 関するリテラシ的質問を受けつけ、それに回

答するという趣旨の Q&A ページの設営運営を 行う。③学会員の研究活動の中で、社会的に 注目されたものを紹介するため、定期的メー ルマガジンと HP を設置運営する。④会員によ るチャットページをつくる。テーマは会員が スレッドとして立ち上げる。チャットメンバー が、そのテーマで研究・調査活動を行う場合に、 学会としての資金支援の検討を行う。

理事会としては手を付けられるところから ネットを利用した広報活動についてアクショ ンを起こして欲しい(特に②③)。①継続検討。 担当者に現状確認。②科学的な質疑に限定する のがよい。厳密さのみを要求すると、一般市民 (質問者)レベルには難しい回答になってしま う可能性がある。質問の中から選んで回答する ことも必要。③関連の最新ニュースや行事予 定、求人情報をメルマガで配信する。編集委員 会(羽場理事)からの情報提供、メルマガの内 容をアーカイブして和文誌に掲載する。④会員 限定にする。ただ、発言者(主張)が偏ってし まうことに留意する必要がある。

HPの刷新も考えているので、外注等、予算 面を検討する(酒井理事)。

以上の議論の後、ネット委員会から「ネット・ 広報委員会」への名称変更が承認された。新 委員会においては、現委員およびオブザーバ がコアメンバーとなり上記の具体案の議論を 始める。現オブザーバーは本人了承が得られ れば、ネット・広報委員となる。③は、和文 雑誌「放射化学」との部分的重複・連携もあ りうることから、羽場理事(兼和文誌編集委 員長)がオブザーバに就くことが、会長より 提案され承認された。

- 4. 学会賞について:審議の結果、選考委員長を 高橋理事、学会賞事務局理事を間柄理事とす ることとなった。学会事務局は総務担当理事 とする。また、募集要項案について説明があり、 文案が承認された。1月中旬頃に募集開始し、 2月末に締切る予定である。
- 5. その他:学位授与機構の評価専門委員の推薦 について:会長から、一名を推薦者として応 募した旨の報告があった。

以上

日本放射化学会第70回理事会 [2014 学会 年度第3回理事会] 議事要録抜粋

日時: 2015 年 3 月 7 日 (土) 13:30 - 16:40 **場所**: 東大農学部 2 号館 1 階講義準備室

出席者:[会長]中西、[副会長]工藤、[理事]橋 本、坂口、大槻、高橋、鈴木、羽場、酒井、 長尾、間柄、佐々木、[監事]末木

欠席者: 永井

オブザーバ:なし

*委任状提出:なし

報告

- 1. 事務局報告として、前回議事録の確認、会員 の動向・会費納入状況、会計、ならびにメー ル回議の報告がなされた。会員数については 大きな変化はない。会費未納者の確認がなさ れた。また、名誉会員への推薦について議論 された。永年会員(会費免除される)は会則 にないが運用されている。学会の経済状況に も影響があるので、学会予算状況のシミュレー ション(会計+会員担当理事)をもとに、永 年会員の取り扱い(廃止、免除、減額など) について、さらに議論することとなった。予 算報告がなされた。AS に発注した作業の料金 について確認することとなった。正会員、学 生会員の会費納入状況を随時把握できるよう、 会計担当理事から AS に問い合わせることとし た。ネットワーク維持費が今年8月に発生す るので、詳細を後日報告する予定である。
- 2. ML発信、HPの改訂の報告:資料に基づき、ネット広報委員会活動について報告があった。
- 3. 2015 年放射化学討論会の進捗状況について: 会計担当理事より入金があった旨報告があった。

審議

 第60回年会・討論会について:工藤理事のもと、 新潟大学で60th記念大会を開催する。9月13 - 15日(12日も準備で確保しており前倒し可 能)で会場等を仮押さえしている。会長から 学会でのコラボを積極的に推進したいとの意 見が出され、今後立案することとなった。

- 2. 「放射化学」 誌原稿料支給のためのガイドライ ン:会員外の方に執筆を依頼する場合、原稿 料を支給することが望ましいと考えており、 対象論文や支給決定のプロセスなどに関する ガイドライン(案)が示された。これに対し、 許される予算枠がある限度があると思うが、 基本的に賛成である。必ずしも原稿料を固定 しない方が良いのではないか、などの意見が 出された。しかし謝金を支給する際、源泉徴 収の義務が生じるため、学会法人化を検討す る必要がある。これらを鑑みて、一旦本案を 編集委員会に持ち帰り再検討することとした。 なお、原稿料を支給することがあるという条 文を削除する。また投稿の手引きでカラー刷 りの著者負担の項目があるが、依頼原稿では 免除したいため、修文しメール回議すること とした(羽場理事)。
- 学会賞について他:学会賞および奨励賞の応募状況、および受賞候補者選考委員会の設置について報告があった。選考委員は件数が少ないため両賞共通としたことが追認された。

インパクトファクターの付与に関して、資料を基に説明があった。IF は特に若手に対 するモチベーション付け、学会雑誌出版補助 などの申請採択時の基準などの点から重要だ が、多大な努力が必要である。ただ IF が付け られるためには、定期的な発行が必要である が、2011 年に論文が無かった。討論会時のト ピックス的な論文投稿の依頼をしたことがあ るが、あまり効果がなかった。自助努力として、 過去の受賞者や理事による投稿の義務化やレ ビュー論文の依頼などが不可欠である。

- 4. HPの更新のためのシステム / 指示系統について:更新・追記・削除の作業を効率化し、責任体制を明確化する必要がある。資料に基づき、アクションの項目別に役割分担の提案がなされた(学会カレンダーは行事担当、リンクはネット広報が担当に修正された)。福島事故関連については、長尾理事が窓口になり、高橋理事、田上氏とともに活動を活性化することとなった。HPの体裁の改訂を検討する。
- 5. JNRS ネットニュース(仮称) について: 前回議論のあったメールニュースの具体案に

ついて提案があった。ネット広報の枠を出て 運用すべく、和文誌担当(羽場理事)を副班 長とする。配信内容候補の抽出、記事の収集 などの具体的な案について説明された。記者 (特に若手)や編集者の負担が大きくならない か、情報が定期的に集まるのかなどの懸念も あるが、原案どおり始めることになった。記 事の収集において、シニアの応援を得たほう が良いのではとの意見もあり、その方向も検 討することになった。スタート後の実績・成 果をみて、点検評価しながら(試行錯誤的に) 進めていくことになった。

- 6. 会計業務に関わる事務局所在および口座名義 に関して:現状について資料を基に説明がな された。郵便振替口座、銀行口座は各機能が あるので維持しつつも、より効率的な運用を 模索していく。
- 7. その他:特になし

以上

 日本放射化学会第71回理事会 [2014 学会 年度第4回理事会]は、2015年6月20日 (土)に開催されましたが、議事要録未承認 のため、次号にて報告します。

4. 会員動向(平成 27 年 2 月~平成 27 年 6 月)

新規入会(正会員)

氏	名	所属
富田	純平	(独)日本原子力研究開発機
		構原子力科学研究所放射線
		管理部放射線計測技術課
古川	純	筑波大学アイソトープ環境
		動態研究センター

新規入会(学生会員)

氏	名	所 属
大内	昂輝	大阪大学理学研究科化学専攻 放射化学・篠原研究室

所属変更(個人会員)

氏 名	所 属
緒方 良至	名古屋大学アイソトープ総
	合センター分館
長田 直之	岡山大学自然生命科学研究
	支援センター光・放射線情報
	解析部門鹿田施設
川端 方子	株式会社千代田テクノル
小松田沙也加	1 一関工業高等専門学校一般
	教科自然科学系
横北 卓也	日立GEニュークリア・エナ
	ジー(株)
若林源一郎	近畿大学原子力研究所
濱 克宏	日本原子力研究開発機構バッ
	クエンド研究開発部門東濃地
	科学センター
上野 慎吾	日本原子力研究開発機構大洗
	研究開発センター
谷口 拓海	日本原子力研究開発機構

	退会(学	生会員)			
	氏	名	氏	名	
	浅井	貴裕	五十嵐	訂	
	江口	舞	大隅	悠史	
	表	利樹	柿谷	俊輔	
ž	加納	康大	菊谷	有希	
	北山	雄太	木野	愛子	
	後藤	尚哉	小山	巧	
	佐藤	美咲	塩原	直也	
	鈴木	啓仁	田中	彰	
-	田村	信行	津藤	翔平	
	豊村	恵悟	藤原	一哉	
	村上	拳冬	山形	武広	

逝去退会		
氏	名	

夏目 晴夫

渡邊 良祐

退会(正会員)

氏	名	氏	名
清水	健彦	市川	進一
菅沼	英夫		

○ 2013 学会年度(2013 年 9 月 1 日 - 2014 年 8 月 31 日)決算

収入の部

単位 (円)

項目	予算	収入	差額 (収入 – 予算)	備考
個人会費	2,100,000	2,439,000	339,000	
賛助会費	1,250,000	2,150,000	900,000	2012,2013 年度分
雑収入	150,000	147	-149,853	利息
前年度繰越金	2,987,211	2,987,211	0	
収入合計	6,487,211	7,576,358	1,089,147	

支出の部

単位 (円)

項目	予算	支出	差額 (予算-支出)	備考
討論会補助金	200,000	200,000	0	第 58 回討論会
要旨集(学会誌)補助	500,000	500,000	0	APSORC13 (2013)
出版事業費	1,360,000	1,191,917	168,083	
事務費	10,000	0	10,000	会議費、事務通信費等
「放射化学」印刷費	1,200,000	1,022,201	177,799	放射化学 28 号、29 号
発送費 (送料、封入作業費等) J-stage 用 pdf 化費用	150,000 0	75,216 9,4500	74,784 -94,500	送料、封入作業費等
会議費	530,000	230,223	299,767	旅費、会場費等
理事会	450,000	230,223	219,767	旅費、運営費
委員会等	80,000	0	80,000	
研究会等補助	200,000	100,000	100,000	環境放射能研究会、夏の学校等
核化学夏の学校	0	50,000	-50,000	
環境放射能夏の学校	0	50,000	-50,000	
事務局経費	750,000	470,447	279,553	
事務費	100,000	31,412	68,588	
選挙関係	180,000	0	180,000	(一部外部委託費に含む)
外部委託費用 (会費、会員管理)	450,000	429,635	20,365	会員名簿整備、会費請求等
通信費	20,000	9,400	10,600	切手、送金手数料等
ネットワーク管理運営費	22,000	23,760	-1,760	プロバイダ費用(年払い)
学会賞	55,000	45,255	9,745	
楯	40,000	37,800	2,200	
表彰状印刷、額縁	15,000	7,455	7,545	
共催金	5,000	0	5,000	
合計	3,622,000	2,761,612	860,388	
繰越残高	2,865,211	4,814,746		

銀行預金次年度繰越金

普通預金	4,814,746 円
(内訳)	
三井住友銀行	1,729,688 円
ゆうちょ銀行	3,084,191 円
現金	867 円

定額預金	3,736,855 円
(内訳)	
基金 (黒田基金 40)	万円を含む)
	2,809,543 円
記念事業分	627,099 円
基金(斎藤基金)	300,213 円

預金合計 8,551,601 円

○ 2014 学会年度(2014 年 9 月 1 日 - 2015 年 8 月 31 日)予算

収入の部

単位 (円)

項目	2013 学会年度	2014 学会年度	差 額	備考
個人会費	2,100,000	2,100,000	0	
賛助会費	1,250,000	1,200,000	-50,000	(賛助会員数減少)
雑収入	150,000	150,000	0	バックナンバー、寄付等
前年度繰越金	2,987,211	4,814,746	1,827,535	
収入合計	6,487,211	8,264,746	1,777,535	

支出の部

単位 (円)

項目	2013 学会年度	2014 学会年度	差額	備考
討論会補助金	200,000	200,000	0	2015 学会年度年会(2015)
要旨集補助	500,000	500,000	0	2014 学会年度年会(2014)
出版事業費	1,360,000	1,435,000	75,000	
事務費	10,000	10,000	0	事務通信費等
雑誌印刷費	1,200,000	1,250,000	50,000	放射化学 30 号、31 号
発送費(送料、封入作業費	150,000	150,000	0	送料、封入作業等
等)				
J-stage 用 pdf 化費	0	25,000	25,000	
会議費	530,000	530,000	0	旅費、会場費等
理事会	450,000	450,000	0	
委員会等	80,000	80,000	0	
研究会等補助	200,000	200,000	0	夏の学校等
事務局経費	750,000	570,000	-180,000	
事務費	100,000	100,000	0	封筒印刷等
選挙関係	180,000	0	-180,000	(選挙隔年のため)
外部委託費用(会費、会員	170.000	1=0.000		
官理)	450,000	450,000	0	
通信費	20,000	20,000	0	切手、送信手数料等
ネットワーク管理運営費	22,000	24,000	2,000	プロバイダ費用
学会賞	55,000	55,000	0	2014 年度学会賞
楯	40,000	40,000	0	
表彰状印刷、額縁	15,000	15,000	0	
共催金	5,000	5,000	0	
予備費	2,865,211	4,745,746	1,880,535	
支出合計	6,487,211	8,264,746	1,777,535	

2015 日本放射化学会年会・第 59 回放射化学討論会 プログラム

口頭発表発表時間12分以内,討論含め15分以内ポスター発表ポスターサイズ90 cm (横)×180 cm (縦)以内会場東北大学川内北キャンパス 講義棟A棟,講義棟B棟S会場講義棟A棟200 (2F)A会場講義棟B棟201 (2F)B会場講義棟B棟204 (2F)ポスター講義棟B棟n高習室 (2F)

*は若手優秀発表賞対象講演

第1日:9月25日(金)

9:30-10:30 受付

A 会場

10:30-11:30 福島事故関連

座長:高宮幸一(京大炉)

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
○佐藤志彦(筑波大院),足立光司(気象研),小野貴大(理科大院),飯澤勇信(理科大院),阿部善也(理科大院),中井泉(理科大院),五十嵐康人(気象研),笹公和(筑波大院),末木啓介(筑波大院)

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
 ○鈴木開登(金沢大院自然),上杉正樹(金沢大理工),山守航平(金沢大理工),横山明彦(金沢大理工))

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 〇本田充紀(原子力機構),下山 巌(原子力機構),小暮敏博(東大),岡本芳浩(原子力機構),鈴木伸一(原子力機構),矢板 毅(原子) 力機構)

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
〇鈴木正敏(東北大加齢研),鈴木秀彦(宮城 畜試),石黒裕敏(宮城畜試),木野康志(東北 大院理),渡邉 智(宮城畜試), 本野康志(東北 大院理),渡邉 智(宮城畜試),曾地雄一郎(仙 台家保),西 清志(仙台家保), 滲原佑介(東 北大加齢研),安彦 亮(東北大加齢研),鷲尾 亮太(東北大加齢研),桑原義和(東北大加齢 研),沼辺 孝(宮城畜試),関根 勉(東北大 高教機構),福本 学(東北大加齢研)

11:30-13:00 昼食/分科会(原子核プロ ーブ)

13:00-14:30 環境放射能/福島事故関連 座長:齊藤 敬(尚絅学院大環境構想)

1A05* 福島原発事故後の魚類におけるストロンチウム-90
 ○三木志津帆,藤本 賢,森田貴己,重信裕弥,高木香織,小埜恒夫(水研セ中央水研),渡邊朝生(水研セ東北水研),杉崎宏哉(水研セ中央水研)

1A06 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

○三浦 勉(産総研計測標準), 薬袋佳孝(武 蔵大), 平井昭司(都市大), 岩本 浩(環境テ クノス), 米沢仲四郎(国際問題研), 柿田和俊 (分析化学会), 小島勇夫(分析化学会), 岡田 章(東芝環境ソ), 岡田佳子(都市大原研), 真 田哲也(北海道科技大), 渋川雅美(埼大院理), 高貝慶隆(福島大), 荒川史博(日本ハム中研), 前山健司(日本分析セ), 山田崇裕(RI協会), 太田秀和(環境総合テクノス), 古川 真(パ ーキンエルマー), 植松慶生(JAB)

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
三浦勉(産総研計測標準),薬袋佳孝(武蔵大),平井昭司(都市大),岩本浩(環境テクノス),米沢仲四郎(国際問題研),柿田和俊(分析化学会),小島勇夫(分析化学会),岡田章(東芝環境ソ),岡田佳子(都市大原研),真田哲也(北海道科技大),渋川雅美(埼大院理),高貝慶隆(福島大),荒川史博(日本ハム中研),前山健司(日本分析セ),山田崇裕(RI協会),太田秀和(環境総合テクノス),古川真(パ

ーキンエルマー), 植松慶生 (JAB)

- 1A08 溶媒抽出法による Cs, Sr の選択的抽出の検討 II
 ○白崎謙次,永井満家,坂本清志,山村朝雄(東北大金研)
- 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
 ○小荒井一真(東北大院理),木野康志(東北大院理),西山純平(東北大理),高橋 温(東北大院歯),鈴木敏彦(東北大院歯,東北大災害研),靖水良央(東北大院歯),千葉美麗(東北大院歯),小坂 健(東北大院歯),千葉美麗(東北大院歯),小坂 健(東北大院歯),福田智一(東北大院農),磯貝恵美子(東北大院農),岡 壽崇(東北大院理,東北大高教機構),福本 学(東北大加齢研),篠田 壽(東北大院歯)

1A10 燃料デブリからのアクチノイド核種の溶出挙動
 ○平野正彦(東北大院工),桐島 陽(東北大多元研),秋山大輔(東北大多元研),佐々木隆之(京大院工),佐藤修彰(東北大多元研)

14:30-14:45 休憩

14:45-15:45 **原子核プローブ** 座長:二宮和彦(阪大院理)

- 1A11 不純物 AI と In をドープした ZnO における酸素空孔形成過程の雰囲気依存性
 小松田沙也加(一関高専),佐藤 渉(金大理工),大久保嘉高(京大原子炉)
- 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 Znln₂O₄
 ○佐藤 渉(金大・理工),小松田沙也加(一 関高専・一般教科),山田康洋(東理大・理), 大久保嘉高(京大・原子炉)
- 1A13* 陽電子消滅寿命分光法による ZnO 単結 晶中に存在する不純物水素の状態観察
 ○清水弘通(金沢大院自然),藤澤照功(金沢 大院自然),三原基嗣(大阪大理工),佐藤 渉 (金沢大理工)
- 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/デデトラップ挙動のメスバウアー分光による研究
 ○酒井陽一(大同大)、小木曽了(大同大)、中本忠宏(東レリサーチセンター)、川崎武志(東邦大)、北澤孝史(東邦大)、高山 努(大同大)、高橋 正(東邦大)

15:45休憩

- 16:00-17:00 福島事故関連 座長:安田健一郎(原子力機構)
- 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

○上村宙輝(金沢大 LLRL), 井上睦夫(金沢大 LLRL), 藤本 賢(中央水研), 米岡修一郎(金 沢大 LLRL), 長尾誠也(金沢大 LLRL), 濱島 靖典(金沢大 LLRL), 落合伸也(環境科学技術 研), 糸野妙子(金沢大環日セ), 山本政儀(金 沢大 LLRL)

1A16* 海水中の懸濁粒子中のセシウムの化学 状態解析 〇三浦 輝 (東大理),栗原雄一 (東大院理), 桧垣正吾 (東大アイソトープ),石丸 隆 (東

京海洋大),神田穣太(東京海洋大),高橋嘉夫 (東大院理)

- 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
 ○長尾誠也(金沢大環日セ),島村陽恵,田堂
 修,上村宙輝,金森正樹(金沢大院自然),宮
 田佳樹,落合伸也(金沢大環日セ),桐島 陽
 (東北大多元研)
- 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
 ○高橋嘉夫(東大院理),栗原雄一(東大院理),ファンチャオフイ(東大院理),谷口圭輔(筑波大アイソトープ),三浦輝(東大理),恩田裕一(筑波大アイソトープ)

17:15 若手の会

B 会場

10:30-11:30 核化学

座長:羽場宏光(理研仁科セ)

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
 ○佐藤哲也 (原子力機構). 浅井雅人 (原子力

- 機構),金谷佑亮(茨城大院理工),塚田和明(原 子力機構),豊嶋厚史(原子力機構),武田晋作 (徳島大院医),水飼秋菜(茨城大院理工),永 目諭一郎(原子力機構),市川進一(理研),牧 井宏之(原子力機構),長 明彦(原子力機構), 阪間 稔(徳島大院医),大江一弘(新潟大院 自然),佐藤大輔(新潟大院自然),重河優大(大 阪大学院理), Thierry Stora (CERN), Christoph E. Dullmann (マインツ大), Matthias Schaedel(原子力機構), Jens V. Kratz (マインツ大)
- 1B02* 表面電離イオン化における元素の吸着 挙動 -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-〇金谷佑亮(茨城大院理工,原子力機構),佐 藤哲也(原子力機構),浅井雅人(原子力機構),佐 藤哲也(原子力機構),浅井雅人(原子力機構), 塚田和明(原子力機構),豊嶋厚史(原子力機 構),永目諭一郎(茨城大院理工,原子力機構), 大江一弘(新潟大院自然),宮下 直(広島大 院理),長 明彦(原子力機構),Robert Eichler (PSI)
- 1BO3* ^{235m}U 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
 ①重河優大(阪大院理), 笠松良崇(阪大院理), 安田勇輝(阪大院理), 篠原 厚(阪大院理)
- 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
 ○安田勇輝(阪大院理), 笠松良崇(阪大院理), 重河優大(阪大院理), 髙宮幸一(京大原子炉), 大槻 勤(京大原子炉), 三頭聰明(東北大金 研・大洗), 篠原 厚(阪大院理)
 - 11:30-13:00 昼食/分科会(核化学)

13:00-14:15 核化学 座長:宮本ユタカ(原子力機構)

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 ○豊嶋厚史(原子力機構),水飼秋菜(茨大院 理工,原子力機構),村上昌史(新潟大院自然), 佐藤大輔(新潟大院自然),本山李沙(新潟大 院自然),大江一弘(新潟大院自然),小森有希 子(理研仁科セ),羽場宏光(理研仁科セ),浅 井雅人(原子力機構),塚田和明(原子力機構), 佐藤哲也(原子力機構),金谷佑亮(原子力機 構),永目諭一郎(原子力機構)

- 1B06 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決定 ○横北卓也(阪大院理), 笠松良崇(阪大院理), 重河優大(阪大院理), 安田勇輝(阪大院理), 中村宏平(阪大院理), 木野愛子(阪大院理), 豊村恵悟(阪大院理), 高橋成人(阪大院理), 羽場宏光(理研仁科セ), 小森有希子(理研仁 科セ), 村上昌史(新潟大理), 吉村 崇(阪大 RIセ), 篠原 厚(阪大院理)
- 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
 ○小森有希子(理研仁科セ),羽場宏光(理研 仁科セ),大江一弘(新潟大院自然),豊嶋厚史 (原子力機構),水飼秋菜(原子力機構),村上 昌史(新潟大院自然),佐藤大輔(新潟大院自 然),本山李沙(新潟大院自然),矢納慎也(理 研仁科セ),渡邉慶子(理研仁科セ),坂口 綾 (筑波大数理),菊永英寿(東北大電子光セ), Jon Petter Omtvedt(オスロ大)
- 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 〇福田芳樹(金沢大院自然),北山雄太(金沢 大院自然),羽場宏光(理研仁科セ),豊嶋厚史

(原子力機構),塚田和明(原子力機構),小森 有希子(理研仁科セ),村上昌史(理研仁科セ, 新潟大院自然),菊永英寿(東北大電子光セ), M. H. Huang(理研仁科セ),大江一弘(新潟 大院自然),水飼秋菜(原子力機構,茨城大院 理工),上野慎吾(金沢大院自然),谷口拓海(金 沢大院自然),林 和憲(金沢大院自然),谷津 由香里(金沢大院自然),千代西尾伊織(金沢 大理工)村上拳冬(金沢大理工),大江崇太(金 沢大理工),森谷紘基(金沢大理工),横山明彦 (金沢大理工)

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 〇水飼秋菜(茨大院理工),豊嶋厚史(原子力 機構),金谷佑亮(茨大院理工),大江一弘(新 潟大院自然),佐藤大輔(新潟大院自然),村 上昌史(新潟大院自然),小森有希子(理研仁 科セ),羽場宏光(理研仁科セ),浅井雅人(原 子力機構),塚田和明(原子力機構),佐藤哲 也(原子力機構),永目諭一郎(原子力機構)

14:15-14:30 休憩

14:30-15:45 **環境放射能** 座長:坂口 綾(筑波大学院数理)

- 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
 〇田上恵子(放医研),内田滋夫(放医研),石井伸昌(放医研)
- 1B11* 土壌試料中プルトニウムの定量分析に おける灰化温度の影響
 ○王 鍾堂(放医研),楊 國勝(放医研),鄭 建(放医研),曹 立國(放医研),尉 海軍(北 工大),朱 彦北(産総研),田上恵子(放医研), 内田滋夫(放医研)
- 1B12 福島第一原子力発電所事故後の印旛沼堆 積物中の放射性セシウム汚染
 ○曹 立國(南京大),石井伸昌(放医研),鄭
 建(放医研),田上恵子(放医研),内田滋夫(放
 医研),鏡味麻衣子(東邦大)
- 1B13* 溶液エアロゾルに対する核分裂生成物の付着挙動
 〇田中 徹(京大院工),高宮幸一(京大炉),新田真之介(京大院工),関本 俊(京大炉),

沖 雄一 (京大炉), 大槻 勤 (京大炉)

 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)
 ○國分陽子(原子力機構東濃),百島則幸(九 大アイソトープ統合安全管理センター),廣瀬 勝己(上智大),田上恵子(放医研),高宮幸一 (京大原子炉)

15:45-16:00 休憩

16:00-17:00 医学・薬学・生物学におけ る RI 利用

座長:鷲山幸信(金沢大医薬保健)

 1B15* ⁷⁰Zn (d,αn) ⁶⁷Cu 反応による ⁶⁷Cu の 製造
 ○矢納慎也(理研仁科センター),羽場宏光(理 研仁科センター),柴田誠一(理研仁科センタ

一)、小森有希子(理研仁科センター)、高橋和
 也(理研仁科センター)、脇谷雄一郎(RI協会)、
 山田崇裕(RI協会)、松本幹雄(RI協会)

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

○塚田和明(原子力機構先端基礎), 佐藤哲也 (原子力機構先端基礎), 橋本和幸(原子力機 構量子ビーム), 佐伯秀也(原子力機構基礎工), 初川雄一(原子力機構量子ビーム), 永井泰樹 (原子力機構基礎工), 渡辺 智(原子力機構 量子ビーム), 石岡典子(原子力機構量子ビーム), 武田晋作(徳島大医)

1B17 Cu-64イオンを用いたがんのPETイメージング
 ○須郷由美(原子力機構),大島康宏(原子力機構),山口藍子(群馬大院医),花岡宏史(群馬大院医),石岡典子(原子力機構)

1B18 ヌ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
 ○菱沼直樹(東北大院理), 菅野 学(東北大

院理),木野康志(東北大院理),秋山公男(東 北大多元研),河野裕彦(東北大院理)

17:15 放射化分析研究会 拡大幹事会

第2日:9月26日(土)

9:00-9:30 受付

A会場

- 9:30-10:30 核化学
- 座長: 笠松良崇(阪大院理)
- 2A01*²⁰⁸Pb + ^{48,50}Ti 反応における中性子欠損 Rf 同位体の合成

○ 青野竜士 (理研仁科セ,新潟大院自然).後 藤真一(新潟大院自然),加治大哉(理研仁科 セ)、森本幸司(理研仁科セ)、羽場宏光(理研 仁科セ),村上昌史(新潟大院自然),大江一弘 (新潟大院自然), 工藤久昭(新潟大理)

2A02 ²⁶¹Rf の α 崩壊核分光

○浅井雅人(原子力機構),塚田和明(原子力) 機構), 佐藤 望(原子力機構), 佐藤哲也(原 子力機構), 豊嶋厚史(原子力機構), 石井哲朗 (原子力機構), 宮下 直(原子力機構), 金谷 佑亮(原子力機構),嶋洋佑(名大院工),柴 田理尋(名大アイソトープ)

2A03 GARIS を用いたホットフュージョン反応 ²⁴⁸Cm+⁴⁸Ca→²⁹⁶Lv*に関する研究 ② ○加治大哉(理研仁科セ), 森本幸司(理研仁 科セ),羽場宏光(理研仁科セ),若林泰生(理 研仁科セ)、武山美麗(理研仁科セ・山大院理 工). 山木さやか(理研仁科セ・埼大院理工). 田中謙伍(理研仁科セ・東京理大理工), M. Huang (理研仁科セ),小森有希子 (理研仁科 セ), 金谷淳平 (理研仁科セ), 村上昌史 (理研 仁科セ・新大院自), 鹿取謙二 (理研仁科セ), 長谷部裕雄(理研仁科セ)、米田 晃(理研仁 科セ),吉田 敦(理研仁科セ),門叶冬樹(山 大理)、吉田友美(山大理)、山口貴之(埼大院) 理工),浅井雅人(原子力機構),Z.Gan(IMP), L. Ma (IMP), H. Geissel (GSI), S. Hofmann (GSI), J. Maurer (GSI), 藤田訓裕 (九大理), 成清義博(九大理). 田中泰貴(九大理). 山本 2B01 青銅器に対する炭素 14 年代測定の可能

翔也(九大理)、森田浩介(理研仁科セ・九大 理)

2A04 制動放射線による RI 製造:(r.p)/(r.n) 反応収率比の測定および計算値との比較 ○菊永英寿(東北大電子光セ),塚田 暁(東 北大電子光セ). 須田利美(東北大電子光セ)

10:30-10:45 休憩

10:45-11:30 核化学/放射化分析 座長:関本 俊(京大炉)

- 2A05 テクネチウム 98 の半減期 ○小林貴之(日大・文理)
 - 2A06 即発ガンマ線放射化分析法による粘土鉱 物試料の元素分析 ○初川雄一(原子力機構),鈴木伸一(原子力 機構), 矢板 毅 (原子力機構), Rick Paul (NIST)
 - 2A07 飛行時間型即発ガンマ線分析による放射 性核種分析の実現可能性 ○藤 暢輔(原子力機構), 黄 明輝(原子力 機構),海老原 充(首都大),瀬川麻里子(原 子力機構)、木村 敦(原子力機構)、中村詔司 (原子力機構)

11:30-13:00 昼食/分科会(アルファ放 射体・環境放射能)

B会場

9:30-10:30 宇宙・地球化学/その他関 連分野

座長:山村朝雄(東北大金研)

性-出雲大社本殿垂木先金具の測定結果から

○小田寛貴(名大年代センター),塚本敏夫(元 興寺文化財研),山田哲也(元興寺文化財研)

- 2B02 森林渓流における有機炭素の流出特性 〇竹内絵里奈,安藤麻里子,小嵐 淳,西村周 作,武藤琴美,都築克紀,中西貴宏,松永 武 (原子力機構)
- 2B03 ²³⁴Th/²³⁰Th 同位体比を利用したウラン年 代測定法の開発
 ○大久保綾子(原子力機構), 篠原伸夫(原子 力機構), 間柄正明(原子力機構)
- 2B04 ⁶⁰Fe を用いた超新星爆発の痕跡の探索 ○木下哲一(清水建設), Anton Wallner(ANU), Stephen Tims(ANU), Keith Fifield(ANU), Michael Paul (Hebrew U),本多真紀(筑波 大),山形武靖(日大),松崎浩之(東大)

10:30-10:45 休憩

10:45-11:30 アクチノイド 座長:桐島 陽(東北大多元研)

- 2B05* マイナーアクチノイドの分離に向けた 配位子戦略とその理論的評価 ○金子政志(広島大院理),宮下 直(広島大 院理),中島 覚(広島大 N-BARD)
- 2B06* シクロウラニル(VI) 錯体のプロトン付加-脱離による構造変化
 ○中口将行(阪大院理),森本佳祐(阪大院理), 吉村 崇(阪大 RI セ)
- 2B07 弱酸性溶液中での Np の電極反応 ○北辻章浩(原子力機構),大内和希(原子力 機構),音部治幹(原子力機構)

11:30-13:00 昼食/分科会(放射化分析)

S会場

- 13:00-14:00 総会
- 14:00-14:10 休憩
- 14:10-14:20 授賞式

14:20-15:10 学会賞受賞講演 座長:内田滋夫(放医研)

人工放射性核種の超高感度同位体質量分析法開発および環境動態解析に関する研究○鄭 建(放医研)

15:10-15:20 企業展示プレゼンテーション

ポスター会場

15:20-17:00 ポスター

S 会場

17:00-17:50 特別講演

- 座長: 関根 勉 (東北大高教機構)
- 2S01 福島原発事故被災動物の包括的線量評価事業の立ち上げと現況 〇福本 学(東北大加齢研)

懇親会会場

18:00 懇親会
第3日:9月27日(日)

9:00-9:30 受付

A 会場

9:30-10:30 医学・薬学・生物学におけ る RI 利用/その他関連分野

座長:菊永英寿(東北大電子光セ)

- 3A01 ²⁰⁹Bi (⁷Li, 5n) ²¹¹Rn 反応を介して生成する ²¹¹At の製造条件の最適化
 ○鷲山幸信(金沢大医薬保健),前田英太(金沢大理工),西中一朗(原子力機構先端基礎),横山明彦(金沢大理工),橋本和幸(原子力機構量子ビーム),牧井宏之(原子力機構先端基礎)
- 3A02 核反応²⁰⁹Bi (⁷Li,5n)²¹¹Rn でのα放射線 療法用²¹¹At の製造

○西中一朗(原子力機構先端基礎), 鷲山幸信
 (金沢大医薬保健), 横山明彦(金沢大理工),
 前田英太(金沢大理工), 橋本和幸(原子力機構量子ビーム), 牧井宏之(原子力機構先端基礎)

- 3A03 低線量α線放出核²¹¹At の定量的可視化
 に向けた撮像システムの開発
 ○瀬川麻里子(原子力機構),西中一朗(原子力機構),井上 徹(原子力機構),橋本和幸
 (原子力機構),呉田昌俊(原子力機構)
- 3A04 緩歩動物クマムシのガンマ線による間接
 作用の効果
 ○宮澤俊義(静大技術部),大矢恭久(静大院
 理)

B会場

9:30-10:45 その他関連分野 座長:吉村 崇(阪大 RI セ)

3B01 ¹⁴C 標識した C₀₂ 全合成の試み
 ○秋山和彦(首都大院理工), 只井智浩(首都 大院理工), 久冨木志郎(首都大院理工)

- 3B02 プロメチウム内包フラーレンの合成とその性質
 ○宮内翔哉(首都大院理工),秋山和彦(首都大院理工), 菊永英寿(東北大電子光セ),久富
 木志郎(首都大院理工)
- 3B03 高速中性子照射の反跳効果を利用した放射性ストロンチウム内包フラーレンの生成率向上 〇宮下由香(首都大院理工),秋山和彦(首都大院理工),初川雄一(原子力機構),久冨木志郎(首都大院理工)
- 3B04 放射性有機廃液の発生を抑えた LSC 測定 技術
 ○古田悦子(お茶大),岩崎紀子(お茶大),加 藤結花(日立アロカ),古澤孝良(日立アロカ), 吉村共之(日立アロカ)
- 3B05 核鑑識と放射化学○篠原伸夫(原子力機構),木村祥紀(原子力機構),大久保綾子(原子力機構)

S 会場

10:55 閉会式

ポスター発表

講義棟 B 棟 自習室(2F) 第2日:9月26日(土)15:10-17:00

- P01 Development of correction methods for time-of-flight prompt gamma-ray analysis at ANNRI, ○黄 明輝 (原子力機構), 藤 暢輔 (原子力機構), 海老原 充 (首都大学東京), 木村 敦 (原子力機構), 中村詔司 (原子力機構)
- P02 都市域における土壌の元素濃度と酸中和能に関する研究, ○徐 放(東大院総合), 小豆川 勝 見(東大院総合), 松尾基之(東大院総合)
- PO3* 核合成に関わる¹⁴²Nd (p, r)¹⁴³Pm 反応と¹⁴³Nd (p, n)¹⁴³Pm 反応の断面積測定一p 核¹⁴⁴Sm の同位体組成解明を目指して一, 〇林 和憲 (金沢大院自然), 上野慎吾 (金沢大院自然), 木下哲 一 (清水建設), 高橋成人 (阪大院理), 横山明彦 (金沢大理工)
- PO4* 超重元素の気相化学実験における標準としての BiCl₃の利用, 〇白井香里(新潟大院自然), 浅 井貴裕(新潟大院自然), 南波佑(新潟大院自然), 青野竜士(新潟大院自然), 後藤真一(新潟大 院自然), 大江一弘(新潟大院自然), 工藤久昭(新潟大理)
- P05* Rf の溶液化学実験に向けた同族元素 Zr, Hf の HDEHP による溶媒抽出挙動, 〇山田亮平(新 潟大院自然),大江一弘(新潟大院自然),村上昌史(新潟大院自然),羽場宏光(理研仁科セ),小 森有希子(理研仁科セ),菊永英寿(東北大電子光セ),後藤真一(新潟大院自然),工藤久昭(新 潟大理)
- P06* ドブニウム (Db) の化学実験に向けた 5 族元素 Nb,Ta の塩化物錯体のトリイソオクチルアミンによる抽出挙動, 〇本山李沙(新潟大院自然),大江一弘(新潟大院自然),村上昌史(新潟大院自然),羽場宏光(理研仁科セ),後藤真一(新潟大院自然),工藤久昭(新潟大理)
- P07* 105 番元素 Db の化学実験のための Aliquat 336 樹脂を用いた Nb, Ta のフッ化水素酸中から の固液抽出, 〇佐藤大輔(新潟大院自然), 村上昌史(新潟大院自然), 大江一弘(新潟大院自然), 本山李沙(新潟大院自然), 羽場宏光(理研仁科セ), 小森有希子(理研仁科セ), 豊嶋厚史(原子 力機構), 水飼秋菜(原子力機構), 菊永英寿(東北大電子光セ), 後藤真一(新潟大院自然), 工藤 久昭(新潟大理)
- P08 プルトニウム粒子を対象としたα線測定による粒子中アメリシウムの定量法検討, ○安田健一郎, 鈴木大輔, 金澤和仁, 宮本ユタカ, 江坂文孝, 間柄正明(原子力機構)
- P09 簡便な⁴⁰K 浸出除去法を利用した海産物試料の低レベル¹³⁴Cs,¹³⁷Cs 濃度の測定, 〇山下詩央 里(金沢大学 LLRL), 井上睦夫(金沢大学 LLRL), 藤本 賢(中央水研), 長尾誠也(金沢大学 LLRL), 小藤久毅(金沢大学 LLRL), 浜島靖典(金沢大学 LLRL), 山本政儀(金沢大学 LLRL)
- P10 大気中⁸⁵Kr濃度の全国調査,○松原秀行(日本分析センター),新田 済(日本分析センター),

磯貝啓介(日本分析センター)

- P11* 川崎市における大気中放射性核種の継続的な観測,○塩原良建(明大院理工), 鈴木亮一郎(明 大院理工), 栗原雄一(明大研究・知財戦略機構), 中村利廣(明大院理工), 小池裕也(明大院理 工)
- P12 環境試料中ストロンチウム-90 分析用自動化システムの開発,野島健大,○藤田博喜(原子力 機構),永岡美佳(原子力機構),大澤崇人(原子力機構),横山裕也(原子力機構),小野洋伸(関 東技研)
- P13 大容量淡水試料中のラジウム同位体分析法の検討. ○富田純平(原子力機構)
- P14* Be-7 放射性エアロゾルの粒径と化学形の検討,○樋渡瑞幹(信州大・院教育),村松久和(信 州大・教育),近藤 茜(信州大・教育)
- P15 超臨界流体抽出法を用いた前処理法の高度化,○永岡美佳(原子力機構),藤田博喜(原子力機構) 構)
- P16 低レベル放射能測定に影響する実験室環境ラドンによる BG について, ○川崎伸夫, 山中潤二, 玉利俊哉(九環協)
- P17* 金属塩の加熱により発生したエアロゾルに対する核分裂生成物の付着挙動, 〇新田真之介(京 大院工), 田中 徹(京大院工), 関本 俊(京大炉), 高宮幸一(京大炉), 沖 雄一(京大炉), 大槻 勤(京大炉)
- P18 難測定核種である塩素 36, ヨウ素 129, テクネチウム 99 の土壌からの抽出方法の検討, ○本 多真紀(筑波大院数理), 末木啓介, 坂口 綾, 笹 公和(筑波大数理), 松崎浩之(東大 MALT)
- P19 Ra-226 を Ge 半導体検出機で測定する際に用いる測定容器の検討, 〇山中潤二, 川崎伸夫, 玉利俊哉(一般財団法人 九州環境管理協会)
- P20 固相抽出法による環境試料中のウラン及びトリウム系列核種の分離・定量の検討, ○栗原雄一 (明大研究・知財戦略機構), 吉武愛加(明大理工), 福田大輔(明大理工), 藤井健悟(明大理工), 中村利廣(明大院理工), 小池裕也(明大院理工)
- P21 サンゴ中のウラン同位体組成および蛍光分光 XAFS 法を用いた化学形態分析,○坂口 綾(筑 波大数理),森 千晴(広島大理),佐々木圭一(金沢学院大美術文化財),谷水雅治(関学大理工), 宇留賀朋哉(JASRI),高橋嘉夫(東大院理)
- P22 ガンマ線スペクトロメトリーのためのゲル化剤を用いた天然放射性核種線源の作製,○鈴木亮 一郎(明大院理工),栗原雄一(明大研究・知財戦略機構),塩原良建(明大院理工),齊藤 敬(尚 絅学院大環境構想),中村利廣(明大院理工),小池裕也(明大院理工)

- P23* 食用きのこ類の放射性セシウム測定と子実体への移行低減,○村野井友(東北大理),板橋康 弘((株)キノックス),入澤 歩(東北大理),木野康志(東北大理),中島丈博((株)キノック ス),郡山慎一((株)キノックス),木村栄一((株)キノックス),鴫原 隆((株)キノックス)
- P24 放射性セシウムにより汚染された自生きのこの除染, 藪雨紀子(仙台キノコ同好会), 〇木野 康志(東北大理)
- P25 短寿命プローブ核¹⁹F (←¹⁹O)の電気四重極モーメント測定に向けたオンラインγ線摂動角相 関測定システムの改良,○藤澤照功(金沢大院自然),島田昌英(金沢大院自然),竹中聡汰(金沢 大理工),三原基嗣(阪大院理),佐藤 渉(金沢大院自然・金沢大理工)
- P26* メスバウアー分光法による希薄磁性 SrSn_{1-x}Fe_xO₃⁻⁻の解析, ○鈴木茂世(明大理工), 小池裕 也(明大理工), 野村貴美(明大理工/東理大), 小林康浩(京大原子炉), 李 洪玲(東大工)
- P27* RCNP-MuSIC ミュオン源を用いたミュオン特性 X 線測定,○稲垣 誠(阪大院理),二宮和 彦(阪大院理),吉田 剛(阪大院理),佐藤 朗(阪大院理),川島祥孝(阪大 RCNP),松本侑樹 (阪大院理),河野靖典(阪大院理),中沢 遊(阪大院理),高久圭二(阪大 RCNP),下村浩一郎 (KEK), 髭本 亘(原子力機構),篠原 厚(阪大院理)
- P28* メスバウアー分光法による普通コンドライト隕石 Saratov に含まれる Fe 含有鉱物組成の研究, 〇中川真結(金沢大院自然),加納康大(金沢大院自然),海老原 充(首都大院理工),佐藤 渉 (金沢大理工)
- P29 シッフ塩基が配位したU(IV)およびU(V)錯体の安定構造の特定,○吉村 崇(阪大 RI セ), 森本佳祐(阪大院理)
- P30 ウランの還元反応に伴う凝集体形成過程の解明, ○大内和希(原子力機構), 音部治幹(原子力機構), 北辻章浩(原子力機構)
- P31 セシウム,ストロンチウムの選択的抽出〜リスクフリー溶媒による溶媒抽出化学 Ⅲ〜,○永井 満家,白崎謙次,坂本清志,山村朝雄(東北大金研)
- P32* MA/Ln 分離における mono-triazinyl-phenanthroline 系抽出剤の合成とその Ln 元素に対す る性能評価, 〇亀澤明憲(筑波大学院数理), 鈴木伸一(原子力機構), 小林 徹(原子力機構), 坂口 綾(筑波大学院数理), 末木啓介(筑波大学院数理)
- P33 核医学利用のための EDTMP および DOTMP の Th (IV) 錯体の構造と安定性, 〇山村朝雄, 白崎謙次, 古谷 昌, 北林和真 (東北大金研), 鷲山幸信, 天野良平 (金沢大), 大槻 勤 (京大炉)
- P34 重陽子照射で発生する加速器中性子によるがん治療用⁶⁷Cuの大量製造に関する検討,○橋本 和幸(原子力機構連携センター),川端方子(千代田テクノル),佐伯秀也(千代田テクノル),佐 藤俊一(千代田テクノル),塚田和明(原子力機構連携センター),初川雄一(原子力機構連携セン ター),永井泰樹(原子力機構連携センター),渡辺智(原子力機構量子ビーム),石岡典子(原子

力機構量子ビーム)

- P35 ⁹⁹MoO₃から熱分離した^{99m}Tcの回収・精製法の開発,○川端方子((株)千代田テクノル),橋 本和幸(原子力機構),本石章司((株)千代田テクノル),佐伯秀也((株)千代田テクノル),椎 名孝行((株)千代田テクノル),太田朗生((株)千代田テクノル),竹内宣博((株)千代田テク ノル),永井泰樹(原子力機構)
- P36* ²¹¹Rn/²¹¹At ジェネレータの原型としてのシリンジ密封抽出系の構築, 村上拳冬(金沢大理工), 〇大江崇太(金沢大理工), 谷口拓海(金沢大院自然), 橋本和幸(原子力機構), 牧井宏之(原子 力機構), 西中一朗(原子力機構), 鷲山幸信(金沢大医薬保健), 横山明彦(金沢大理工)
- P37 阪大 RCNP における核医学診断,治療用 RI の製造,〇高橋成人,林 良彦,神田晃充,中井 浩二,篠原 厚,福田光宏,畑中吉治,池田隼人,畑沢 順(阪大院理)
- P38* Be (p,n) 反応による高速中性子による医療用⁹⁰Y の合成研究, 〇武田晋作(徳島大院), 塚田 和明(原子力機構), 浅井雅人(原子力機構), 佐藤哲也(原子力機構), 永井泰樹(原子力機構), 阪間 稔(徳島大院), 松本絵里佳(徳島大院)
- P39 東シナ海から日本海表層における²²⁸Th/²²⁸Ra 比の水平分布および季節変動,○城谷勇陛(金 沢大 LLRL),井上睦夫(金沢大 LLRL),長尾誠也(金沢大 LLRL),山本政儀(金沢大 LLRL), 浜島靖典(金沢大 LLRL),古澤佑一(金沢大 LLRL),小藤久毅(金沢大 LLRL),本多直人(日 水研),森本明彦(愛媛大),滝川哲太郎(水大校),藤本 賢(中央水研),早川和一(金沢大 薬 学部)
- P40* ピッチブレンド中のウラン及びトリウム系列核種の溶出,○小松原健太 (明大院理工),栗原 雄一 (明大研究・知財戦略機構),塩原良建 (明大院理工),中村利廣 (明大院理工),小池裕也 (明大院理工)
- P41 隕石構成元素に対する80 MeV単色中性子による核反応生成物の測定,○二宮和彦(阪大院理), 南部明弘(阪大理),重河優大(阪大院理),高橋成人(阪大院理),篠原 厚(阪大院理),関本 俊 (京大炉),八島 浩(京大炉),嶋 達志(阪大 RCNP),萩原雅之(KEK),岩元洋介(原子力機 構),柴田誠一(理研), Marc W. Caffee(パデュー大),西泉邦彦(カリフォルニア大)
- P42 福島第一原子力発電所事故に由来した大気中放射性セシウム濃度の季節変動、〇二宮和彦(阪 大院理)、張 子見(阪大院理)、松永 静(阪大院理)、鈴木杏菜(阪大院理)、藤田将史(阪大理)、 山口喜朗(阪大 RI セ)、渡邊 明(福島大)、鶴田治雄(東大大気海洋研)、北 和之(茨城大理)、 篠原 厚(阪大院理)
- P43* 南相馬市で採取されたサルの軟骨に含まれる放射性 Cs の測定,○西山純平(東北大理),小 荒井一真(東北大院理),木野康志(東北大院理),清水良央(東北大院歯),高橋 温(東北大院 歯),鈴木敏彦(東北大院歯),千葉美麗(東北大院歯),小坂 健(東北大院歯),佐々木啓一(東 北大院歯),福田智一(東北大院農),磯貝恵美子(東北大院農),岡 壽崇(東北大高教機構),関 根 勉(東北大高教機構),福本 学(東北大加齢研),篠田 壽(東北大院歯)

- P44 宮城県の空間 γ 線線量率における福島第一原子力発電所事故影響の評価, 〇石川陽一(宮環放
 - セ),新井康史(宮城県原対課),木村昭裕(宮環放セ),佐藤健一(宮環放セ),榧野光永(宮環放 セ),湊 進(放地研)
- P45* 植生への放射性エアロゾル沈着挙動解明のためのエアロゾル発生システムの開発,○張 子見, 二宮和彦, 篠原 厚(阪大院理)
- P46* 東京湾と千葉県都市河川の底質における福島第一原発事故由来の放射性セシウムの鉛直分布, 〇添盛晃久,小豆川勝見,松尾基之(東大院総合)
- P47* リン酸塩共沈前濃縮とDGA レジン化学分離を用いた⁹⁰Y の定量による海水中⁹⁰Sr の迅速定量 法,○酒井浩章(金大院・自然),上杉正樹(金大・学際セ),横山明彦(金大・理工)
- P48 福島第一原発事故由来放射性セシウムの福島沿岸海域での拡散挙動,○馬場北透(金大院自然), 長尾誠也(金大環日セ),宮田佳樹(金大環日セ),井上睦夫(金大環日セ),富原聖一(ふくしま 海洋科学館),田中 潔(東大大気海洋研),乙坂重嘉(原子力機構)
- P49 原発事故以降の都市部河川における放射性核種と溶存イオンの挙動,○富田涼平(筑波大院数理),松中哲也(筑波大応用加速器),本多真紀(筑波大院数理),佐藤志彦(筑波大院数理),松村万寿美(筑波大応用加速器),高橋 努(筑波大応用加速器),坂口 綾(筑波大数理物系),松崎浩之(東京大 MALT),笹公 和(筑波大数理物系),末木啓介(筑波大数理物系)
- P50* 砂試料中の放射性セシウムのイメージングプレートによる簡易キャラクタリゼーション, 〇越 智康太郎(明大院理工), 栗原雄一(明治研究知財), 高橋賢臣(阪大安全衛生管理部), 中村利廣 (明大理工), 小池裕也(明大理工)
- P51 福島県浪江町における大気中¹³⁷Cs 濃度の経時変化,○落合伸也(環境科学技術研究所),長谷 川英尚(環境科学技術研究所),柿内秀樹(環境科学技術研究所),赤田尚史(核融合科学研究所), 植田真司(環境科学技術研究所),床次眞司(弘前大学),久松俊一(環境科学技術研究所)
- P52 ヒト乳歯の CO₂ ラジカル測定による被ばく量推定,○岡 壽崇(東北大高教機構),高橋 温 (東北大院歯),小荒井一真(東北大院理),木野康志(東北大理),関根 勉(東北大高教機構), 清水良央(東北大院歯),千葉美麗(東北大院歯),鈴木敏彦(東北大院歯),小坂 健(東北大院 歯),佐々木啓一(東北大院歯),篠田 壽(東北大院歯)
- P53 福島県内野生ニホンザルにおける福島第一原子力発電所事故由来放射性セシウムの体内分布, ○漆原佑介(放医研), 鈴木敏彦(東北大院歯), 清水良央(東北大院歯), 藤田詩織(東北大院歯), 桑原義和(東北大加齢研), 鈴木正敏(東北大加齢研), 福本 基(東北大加齢研), 林 剛平(東 北大加齢研), 安彦 亮(東北大加齢研), 鷲尾亮太(東北大加齢研), 山城秀昭(新潟大自), 阿部 靖之(帯広畜産大言及病セ), 木野康志(東北大院理), 関根 勉(東北大高教機), 篠田 壽(東 北大院歯), 福本 学(東北大加齢研)

- P54 2013-2014年の福島沖海水中の¹³⁷Cs,¹²⁹I濃度,○吉田伊吹(日大院総合基),森本真由子(日 大院総合基),辻田一樹(日大院総合基),山形武靖(日大文理),永井尚生(日大文理),田副博文 (弘前大被ばく医),松崎浩之(東大博物館)
- P55 乳酸菌による放射性セシウム排泄効果の検討、岡部友美、〇森田裕子(慶應大薬)
- P56 多種多様な金属化学種の一括分離を目指した新しい有機複合吸着剤の開発, 〇立花 優(長岡 技科大院工), Mohammad Chand Ali (Department of Chemical and Biological Engineering, Zhejiang University), 鈴木達也(長岡技科大院工)
- P57 Pu を含む極微量多元素逐次分離法の開発とその応用, ○宮本ユタカ(原子力機構), 安田健一郎(原子力機構), 間柄正明(原子力機構)
- P58 光造形方式 3D プリンタを利用したガンマ線測定用線源の作成,○齊藤 敬(尚絅学院大環境構想),小池裕也(明治大理工),鈴木亮一郎(明治大理工),髙橋賢臣(大阪大安全衛生)
- P59* 陽電子消滅寿命測定法を用いたケーブル被覆材の放射線劣化評価, 〇小野寺花梨(東北大院理), 岡 壽崇(東北大高教機構,東北大院理), 木野 康志(東北大院理), 関根 勉(東北大高教機構, 東北大院理)
- P60* 電場存在下での陽電子寿命測定のための陽電子線源の開発,○道股知也(東北大院理),佐野 陽祐(東北大院理),岡 壽崇(東北大院理・東北大高教機構),木野康志(東北大院理),関根 勉 (東北大院理・東北大高教機構)
- P61* 陽電子やミュオンを含むアルカリ原子の構造, 〇山下琢磨(東北大院理), 木野康志(東北大院理))
- P62* 陽電子消滅時刻運動量同時測定法による Ar ガス中での Ps 熱化過程, ○佐野陽祐(東北大院理), 木野康志(東北大院理), 岡 壽崇(東北大高教機構・東北大院理), 関根 勉(東北大高教機構)
- P63 東北大学電子光理学研究センターにおける光核反応を利用した RI 製造のための制動放射 r 線 プロファイル計測, 〇髙橋 健, 日出富士雄, 柏木 茂, 菊永英寿, 武藤俊哉, 塚田 暁, 南部健 一, 長澤育郎, 東谷千比呂, 小林恵理子, 濱 広幸(東北大電子光)
- P64 高温水・超臨界水の放射線分解反応初期過程, 〇室屋裕佐(阪大産研), 吉田哲郎(阪大産研), 金森 航(阪大産研), 勝村庸介(RI協会), 山下真一(東大院工), 古澤孝弘(阪大産研)

「放射化学」論文編集委員会規定

(名称)

- 第1条 この規定は、日本放射化学会(以下、本会という)会則第28条に基づき、日本放射化学会の 和文誌「放射化学」の「放射化学」編集委員会を設置し、その運営に当たるために定める。 (編集委員会の構成)
- 第2条 編集委員会は、編集委員長1名、編集担当理事1名、並びに編集委員約5名で構成する。編集 委員長は、前委員長の推薦により選任され、理事会の承認を得て、会長が任命する。編集委員は、編 集委員長の推薦により選任され、理事会の承認を得て会長が委嘱する。

第3条 編集委員長および編集委員の任期は2年とし、重任を妨げない。

(編集委員会)

第4条 編集委員会は、次の事項について企画・審議し、「放射化学」の継続的な発行を行う。

- (1)「放射化学」誌の編集および発行に関すること
- (2)「放射化学」誌への投稿論文の審査に関すること
- (3)「放射化学」誌の編集委員長候補者及び編集委員候補者の推薦に関すること
- (「放射化学」誌の発行)

第5条 本会が発行する「放射化学」誌は、1年に2回発行し、それぞれ異なる巻数を割り振る。 (論文の審査)

- 第6条 編集委員会は、「放射化学」へ投稿された論文に対して、担当編集委員1名を決定する。審査 を要する記事については、担当編集委員は審査員1名を選出し、審査を依頼する。
- 第7条 論文審査の手続きは、別に定める審査内規による。
- 第8条 本規定の改定は理事会の決議による。

付則この規定は、2013年1月1日から施行する。

「放射化学」発行規定

(目的)

第1条 日本放射化学会和文誌「放射化学」は、日本放射化学会(以下、本会)の目的を達成するために、
 (i)放射化学並びにその関連領域における重要な進歩を含む学術論文と(ii)会員および関連分野の研究者にとって有益な最新トピックスをまとめた記事を掲載する。

(「放射化学ニュース」との関係)

第2条

「放射化学」は「放射化学ニュース」(2012年まで発行、第26号が最終号)の後継誌であり、創刊年は 2013年、巻数は第27巻からの発行とする。

(掲載記事)

第3条 「放射化学」は審査付き論文とそれ以外の放射化学関連分野の最新トピックスを掲載する。前 者には、原著論文、総説論文、短報の各欄を設け、後者はこれまでの「放射化学ニュース」を引き継ぎ、 様々な記事を積極的に掲載する。

1. 審査付き論文

1-1. 原著論文は、新規な内容にもとづき論理的に明瞭な結論を含む学術論文をいう。

- 1-2. 総説論文は、当該分野のこれまでの研究の進展を専門的な立場から解説する学術論文とする。
- 1-3. 短報は、重要な研究成果を含んだ短い学術論文で、編集委員会は特に迅速な公表を行う。(未完 でも学術的価値が高い学術論文を含む。)
- 1-4. この他に、編集委員会が認めた場合、上記以外の学術情報を掲載することがある。
- 審査付き論文以外の記事 上記審査付き論文以外は固定した枠にとらわれない内容とし、主に各種特集記事、解説、トピックス、 学位論文要録、施設だより、学会だより、研究集会だより(国内・国外)、情報プラザなどを掲載する。
- 審査付き論文(第3条第1項)の投稿規則を第4条以降に定めるが、審査付き論文以外の記事(第 3条第2項)に関する投稿規則は特に定めず、編集委員会の編集方式に従う。また本会の英文の論 文誌 Journal of Nuclear and Radiochemical Sciencesの発行規則は別に定める。

「放射化学」論文投稿規則

(投稿論文と依頼論文)

- 第4条 論文は投稿によるものと編集委員会からの依頼によるものとする。
- (著者)
- 第5条 著者は本会会員であることを要しない。

(原稿の作成)

- 第6条 使用言語は日本語とする。
- **第7条** 投稿論文の作成は、別に定める「「放射化学」投稿の手引き」(以下、「投稿の手引き」)に従う ものとする。
- **第8条** 原著論文、総説論文、短報以外の記事については、第6条、第7条に依らない形で原稿を作成 できる。

(論文の受け付け)

- **第9条** 原稿が、「投稿の手引き」に定める「投稿先」に到着した日付けをもって、論文の受付日とする。 (審査)
- 第10条 編集委員会は、査読者を委嘱して論文の掲載に関する意見を求め、掲載の可否に関する審査 を行う。掲載可となった日付をもって受理日とする。投稿によるものと依頼によるものとに関わらず、 編集委員以外の査読者の意見を参考として、編集委員会が掲載の可否を決定する。
- (論文の掲載)
- 第11条 掲載可となった論文は、速やかに論文誌上および論文誌 web サイトに掲載する。

(掲載料、別刷り)

第12条 論文および各種記事の掲載料は徴収しない。また別刷りは作成しない。

(原稿料)

第13条 編集委員会の依頼による論文については原稿料を支給することがある。

(著作権)

第14条 論文誌に掲載された全ての論文等の著作権は本会に帰属する。

(本規則の改定)

第15条 本規則の改定には理事会の決定を要する。

付則この規則は、2013年1月1日から施行する。

「放射化学」論文投稿の手引き

1. はじめに

この「投稿の手引き」は日本放射化学会(以下、本会)和文誌「放射化学」論文投稿規定に基づき、 編集委員会にて原稿の作成の指針として制定されたものである。

2. 投稿に際しての注意事項

- 1) 採否が決定するまで同一趣旨の論文を他誌に投稿してはならない。
- 2) 他誌に投稿中の論文を投稿してはならない。
- 3) 投稿後の著者に関する変更は認めない。
- 4) 図版を転載する場合は、著者にて転載許可を著作権者より得ること。
- 5) 投稿原稿は以下の「3. 原稿作成時の注意事項」に従って作成し、その電子ファイル (PDF ファイル、 MS-Word ファイルなどが望ましい)を編集委員会に電子メールにより送付する。到着次第、編集 委員長より受付日が記載された受け取りの電子メールが送付される。

3. 原稿作成時の注意事項

- (原稿の構成)原稿は以下の順でそれぞれ改ページして編成する。(1)表紙(論文題名、著者名、 研究の行われた機関、同所在地などを記す)、(2)要旨およびキーワード(5つ程度)、(3)本文、(4) 引用文献、(5)表、(6)図、(7)図の説明文。
- 2) (原稿の形式) A4 用紙を縦方向として、横書きに印字し、1ページに 25 行程度とする。
- 3) (原稿の長さ) 短報以外は制限を設けない。短報は図表を含めて刷り上り4ページ以内を原則とする。 なお刷り上がり1ページは約2000字であり、図・表は1枚につき500字とカウントする。
- 4) (要旨)要旨として英文要旨(250 語以内)および和文要旨(400 字以内)の両方をつけること。
- 5)(引用の形式)番号順とする。最初に引用された箇所の順で引用文献を並べる。引用文献の記載 方法はアメリカ化学会発行の雑誌と同形式とする。なお本形式は本会の Journal of Nuclear and Radiochemical Sciences 誌と同様である。
- 6) (表) 表は説明も含めて英文で作成する。本文中では Table として引用する。
- 7) (図) 図は説明も含めて英文で作成する。本文中では Fig. として引用する。なお投稿時のファイル サイズは 10 Mbyte を超えないこと。
- 8) (その他) 図表などの数値や軸の表記では物理量 / 単位の形式をとることとし、物理量(単位)の 表記は用いない。(例: Time/min とし、Time (min) は用いない。)
- 9) (カラーの図表) カラーの図表を掲載する場合には、実費を著者負担とする。なお、論文誌 web サイト公開用の PDF 版のみ無料でカラーとすることができる。
- 10) (注意事項) 上記に著しく逸脱した原稿については、受け付けないで返却することがある。

4. 校正および論文誌発行後の正誤訂正

- 1) 著者校正は1回行う。返送期日に著しく遅れた場合には編集委員会の校正のみで校了とする。
- 2)発行後6ヶ月以内に著者から訂正の申し出があった場合には、正誤訂正に関する記事を掲載することがある。
- 5.投稿先

〒 351-0198 埼玉県和光市広沢 2-1

理化学研究所 仁科加速器研究センター 羽場宏光 編集委員長

e-mail: houshakagaku@radiochem.org

放射化学 第32号 2015

学位論文要録執筆候補者の推薦について

「学位論文要録」欄では、最近2年間の範囲で博士の学位を授与された会員の方々の学位論文内容を抄録の形で掲載 致しております。現代の放射化学およびその関連領域における進歩についての情報を読者の方々に提供することが主な 目的であります。しかし、編集委員会が広範な領域で活躍されている執筆候補者につきまして、遺漏なく情報を得る ことは困難であります。このため、会員の皆様に同欄の執筆候補者(学位取得者)を推薦いただきたく存じます。自薦・ 他薦は問いません。詳しくは編集委員会にご照会下さい。

「会員の声」欄へのご寄稿のお願い

本誌では、学会や学会出版物に関する会員の皆様の意見を掲載するために、「会員の声」欄を設けております。1000 字以内(形式自由)におまとめいただき、編集委員会または学会事務局にお送り下さい。掲載の可否につきましては当 方にご一任下さい。

* * *

会員の異動に伴う連絡のお願い

会員の移動に伴い、所属、連絡先等に変更が生じた場合には、以下の web ページを参照し、事務局 (jnrs@ ac-square.co.jp) までご連絡下さい。

会員情報変更等の手続き:http://www.radiochem.org/nyukai/shubetsu.html

放射化学

第32号

平成 27 年 (2015 年) 9 月 17 日発行

編集

日本放射化学会編集委員会(放射化学担当) 委員長:羽場宏光、委員:桐島 陽、齊藤 敬、佐藤 渉、関本 俊、鷲山幸信 連絡先:〒351-0198 埼玉県和光市広沢 2-1 理化学研究所仁科加速器研究センター 羽場宏光(e-mail: houshakagaku@radiochem.org)

発行

日本放射化学会 出版・広報担当理事:高橋嘉夫 Web: http://www.radiochem.org/

印刷

松枝印刷株式会社

〒303-0034 茨城県常総市水海道天満町 2438

本誌掲載記事の著作権は日本放射化学会に帰属します。

賛助会員

株式会社アトックス

日立アロカメディカル株式会社

キャンベラジャパン株式会社

クリアパルス株式会社

サンゴバン株式会社

大栄無線電機株式会社

株式会社千代田テクノル

東京ニュークリア・サービス株式会社

東北ニュークリア株式会社

長瀬ランダウア株式会社

株式会社日本環境調査研究所

富士電機株式会社

富士フイルム RI ファーマ株式会社

株式会社ラボラトリ・イクイップメント・コーポレーション

公益財団法人 原子力安全技術センター 新潟県放射線監視センター 独立行政法人 日本原子力研究開発機構 公益財団法人 日本分析センター 公益財団法人 放射線影響協会 一般財団法人 放射線利用振興協会

北海道電力株式会社 東北電力株式会社 中部電力株式会社 中国電力株式会社 九州電力株式会社







放射線分野における科学技術の進展に貢献しています RADIATION EFFECTS ASSOCIATION ~主な業務~ ■ 放射線影響等に関する知識の普及 ■ 放射線影響等に関する調査研究 ■ 放射線影響等に関する調査研究に対する奨励助成、顕彰 ■ ICRP調査・研究連絡会の運営 ■ 原子力施設等で働く放射線業務従事者の被ばく線量の一元的な登録管理 ■ 除染従事者等の被ばく線量の一元的な登録管理 放射線管理手帳制度の運用管理 ■ 国の指定を受けた放射線管理記録等の保存業務 原子力施設等で働く放射線業務従事者を対象にした低線量長期間被ばくによる健康影響の疫学調査 公益財団法人 放射線影響協会 〒101-0044 東京都千代田区鍛治町1-9-16 丸石第2ビル5階 TEL 03-5295-1481 FAX 03-5295-1486 http://www.rea.or.jp 放射線従事者中央登録センター 放射線疫学調査センター TEL 03-5295-1494 FAX 03-5295-1485

TEL 03-5295-1786 FAX 03-5295-1486













URL <u>http://www.detectors.saint-gobain.com/</u> お問合せ yasuo.watanabe@saint-gobain.com (担当 渡辺)



「した 株式会社 】 「したロシ シン ジン 古来的」 「110-37 (3816) 1163 FAX 03 (5840) 6038 ガラスバッジ

検索

れので、「「「「「「」」」」」 「「」」 「「」」」 「「」」 「「」」 「「」」 「「」」 「「」」 「「」」 「「」」 「「」」 「「」 「「」 「「」 「「」 「「」 「「」 「「」 「「」 「「」 「「」 「「」 「「」 「「」 「「」 「「」 「「」 「「」 「「 「「」 「「 「「」 「「」 「「」 「「」 「「」 「「 「「」 「「 「「」 「「 「「」 「「」 「「 「「」 「「 「 「「 「 「 「 「	. アリングの ージで します.	安全統計・詳価 施設設計 夏安全評価 日施設の申請業務代行 施設の管理・理答 ●大規模施設の運用管理 ●大規模施設の運用管理 ●次別線管理 研究ひば衣術問発サポート ●研究サポート ●環境物質の分析 ・環境物質の分析 ・同党の町の学動解析 ・レーサ試験 ・解体廃棄物の物理特性試験 施設の保守・点検 施設の以直工事 ●放射線管理区域の空期機器の販売 ●放射線管理区域の空期機器の販売
705 東京 ディング 株式会社	東 京 本 社:東京都台東区台東 1-3-5(反町ビル: 東海営業所:茨城県那珂郡東海村村松字平原 312 つくば開発センター:茨城県つくば市緑ヶ原 4-19-2 大阪事業所:大阪市中央区内本町 1-2-5(YSK ビル 六ヶ所事業所:青森県上北郡六ヶ所村大字尾駮宇野	7F) 〒110-0016 TEL.03 (3831) 7957 9-31 〒 319-1112 TEL.029 (282) 3114 〒 300-2646 TEL.029 (847) 5521 ▷ 5F) 〒 540-0026 TEL.06 (4792) 3111 附 1-4 〒 039-3212 TEL.0175 (71) 0710



◆バッジ製造の国内化を実現し、 安定供給を可能にしました。

Г



٦

♥ 長瀬ランダウア株式会社

本社/〒300-2686 茨城県つくば市諏訪C22街区1 Tel.029-839-3322 Fax.029-836-8441 大阪営業所/〒550-8668 大阪市西区新町1-1-17 Tel.06-6535-2675 Fax.06-6541-0931 ホームページアドレス/http://www.nagase-landauer.co.jp









