ISSN 2189-7107 KURRI-EKR-20

PRINT ISSN 1342-0852 PRINT KR**- 213**

京都大学原子炉実験所 「第52回学術講演会報文集」

Proceedings of the 52th KURRI Scientific Meeting

開催日:平成 30 年 1 月 25、26 日 (January 25 & 26, 2018)

京都大学原子炉実験所

Research Reactor Institute, Kyoto University

第52回京都大学原子炉実験所学術講演会プログラム

開催日:平成 30 年1月25日(木) 10:30 ~1月26日(金) 15:40
ロ 頭 発 表:京都大学原子炉実験所 事務棟会議室
ポスター発 表: 同 図書棟会議室

1月25(木) 10:30~17:30

開会の挨拶 (10:30~10:40) 所長 川端祐司

トピック講演

新人講演

N1) 11:20~12:00 座長 木野村 淳 陽電子ビームを用いた空孔型欠陥研究 — 金属材料における原子空孔・・・・・・・・ 5 原子力基礎工学研究部門(照射材料工学研究分野) 薮内 敦

— (休 憩) 12:00~13:00 ————

トピック講演

T2) 13:00~13:40 座長 森 一広
 量子ビーム実験と構造モデリングによるリン酸塩ガラスのネットワーク構造解析・・・・・・ 8
 粒子線基礎物性研究部門(中性子材料科学研究分野)
 小野寺陽平

新人講演

— (休 憩) 14:20~14:30 —————

特別講演

_____(休 憩) 15:30~15:40 ____

·般講演(ポスター発表) (15:40~17:30)

P1)	電子線型加速器を用いた医療用放射性核種の製造技術についての基礎検討・・・・・・・・・ 〇関本 俊、糸洲慧視(京大原子炉)、田所孝広、可児祐子、上野雄一郎((株)日立製作所)、 大槻 勤(京大原子炉)	18
P2)	有機水銀分解酵素の中性子解析のための最小培地試料作成と構造解析・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	19
P3)	対数増殖期における納豆菌のガンマ線耐性・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	20
P4)	X線・中性子反射率法による潤滑界面の平均構造評価の試み 〇日野正裕(京大原子炉)、足立望、戸高義一(豊橋技科大)大場洋次郎(原子力機構)、 平山朋子(同志社大工)	21
P5)	J-PARC/MLF BL06 中性子共鳴スピンエコー分光器群(VIN ROSE)と中性子集光ミラー 開発の現状 3 … 〇日野正裕、小田達郎、吉永尚生(京大原子炉)、遠藤 仁、山田悟史(高エネ機構)、 細畠拓也、武田 晋、河合利秀、山形 豊(理研)、瀬戸秀紀(高エネ機構)、川端祐司 (京大原子炉)	22
P6)	燃料集合体チャンネルボックス内気泡拡散現象の実験研究・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	23
P7)	各種固液界面分析手法による金属基板への実用添加剤の吸着構造解析 -水中におけるカルボン酸ナトリウムの吸着構造およびナノトライボロジー特性・・・・・・ 〇赤松直樹、岡田僚平、平山朋子、松岡 敬、坂本英俊(同志社大)、 服部章秀(出光興産) 日野正裕(京大原子炉)	24
P8)	大気エアロゾル金属成分の粒径別濃度・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	25
P9)	グルコサミン型 BNCT 用ホウ素キャリアーの設計・合成と機能評価 〇上田大貴、伊藤太基、澤本泰宏、田中智博(東京理大薬)、青木 伸 (東京理大薬、東京理大イメージングフロンティアセ)	26
P10)	B2 型金属間化合物中の異なる欠陥種への水素捕獲	27
P11)	天然腐植物質の錯生成能に及ぼすガンマ線照射効果・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	28
P12)	中性子照射ウラン酸化物からの核種溶出挙動・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	29
P13)	原発事故後の昆虫類に対する放射線影響評価:カイコを利用した被ばく実験と線量評価… 〇田中草太(京大院農学)、木野内忠稔、高橋知之、牧大介、田中浩基(京大原子炉)、 納富昭弘(九大院医学研究院)、高橋千太郎(京大原子炉)	30

P14)	 多元素メスバウアー分光法の開発の現状・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	31
P15)	超好熱性アーキアの補酵素 A 生合成経路に固有の酵素群の構造解析 〇喜田昭子(京大原子炉)、岸本麻子(京大院理)、下坂天洋、石橋拓也、冨田宏矢、 横大路裕介(京大院工)、今中忠行(立命館大生命科学)跡見晴幸(京大院工)、三木邦夫 (京大院理)	32
P16)	平面波コヒーレントチェレンコフ放射における放射強度の誘電体長依存性の研究・・・・・・ 〇清 紀弘 (産総研)、高橋俊晴 (京大原子炉)	33
P17)	水中のトリチウムと水酸化物中の水素のイオン交換・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	34
P18)	鉛ビスマス気泡塔内のボイド率計測および乱流モデルを用いた数値解析に関する研究・・・・ ○有吉 玄、稲富良太(京大院)、伊藤大介、齊藤泰司(京大原子炉)	35
P19)	二流体モデルによる鉛ビスマス気液二相流動特性の予測・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	36
P20)	複合原子力科学のための次世代高繰り返しシンクロトロンの設計・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	37
P21)	α 壊変反跳核 ^{229m} Th のガス反応試料からの真空紫外光測定	38
P22)	γ線照射還元法を用いた Cu ナノ粒子合金化による耐酸化性向上に関する研究 〇田中元彬、戸田晋太郎、谷 真海、岩瀬彰宏 (大阪府大院)、水越 克 (東北大金研)、田口 昇、 田中真悟 (産総研)、松井利之 (大阪府大推進機構)、徐 虬 (京大原子炉)、堀 史説 (大阪府大院)	39
P23)	Zr(IV)-有機酸の錯生成に及ぼす官能基の影響 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	40
P24)	B-3 小型多目的中性子回折計建設の進捗状況 2017 ····································	41
P25)	原子炉中性子によって生じる DNA 損傷分析 ・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	42
P26)	硝酸溶液からのパラジウムの溶媒抽出特性・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	43
P27)	ジグリコールアミド化合物を用いた硝酸溶液からのロジウムの溶媒抽出・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	44
P28)	粘土鉱物中のセシウムに与えるシデロホアの影響······ 〇木村建貴(京大工)、福谷 哲、池上麻衣子(京大原子炉)	45
P29)	液膜センサの開発と二相流計測への応用・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	46

- P30) サイズ排除クロマトグラフィー小角 X 線散乱 (SEC-SAXS) システムの立ち上げ・・・・・・ 47 〇井上倫太郎、茶竹俊行、佐藤信浩、守島 健、杉山正明(京大原子炉)
- P31) X線小角散乱による大豆タンパク質の凝固過程の追跡・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 48 〇佐藤信浩、井上倫太郎、守島 健、杉山正明(京大原子炉)、東野ゆうき、裏出令子(京大院農)

- P34) Chinese Hamster 卵巣細胞由来 HSPB1 の機能と構造・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・51
 ○養王田 正文、謝 英良、山本陽平(農工大院工)、岡 俊彦(静大理)
- P35) 小角中性子散乱を用いた高分子主鎖の溶媒依存性反転の機構解明・・・・・・・・・・・・52 〇長田裕也、西川 剛、杉野目道紀(京大院工)、佐藤宗太(東大院理、JST ERATO)、杉山正明 (京大原子炉)、Lionel Porcar、Anne Martel (ILL)、井上倫太郎、佐藤信浩 (京大原子炉)
- P36) 溶液散乱を利用した時計タンパク質複合体の構造解析・・・・・・・・・・・・・・・・ 53○矢木宏和(名市大・院薬)
- P37) 転写因子 Sp1 と TAF4 の相互作用の分子機構 ······ 54 〇星野 大、日比野絵美(京大院薬)、井上倫太郎、杉山正明(京大原子炉)、桑原 淳 (同女大薬)、松崎勝巳(京大院薬)
- P38) 混雑環境下における α-crystallin の構造およびダイナミクス・・・・・・ 55 ○酒巻裕介(京大院理)、井上倫太郎、守島健、佐藤信浩、藤井紀子、杉山正明(京大原子炉)

1月26日(金) 10:00~15:40

トピック講演

T3) 10:00~10:40 座長 齊藤泰司
 パルス中性子イメージングによる鉛ビスマス固液相構造の可視化・・・・・・・・・ 57
 原子力基礎工学研究部門(極限熱輸送工学研究分野)
 伊藤大介

新人講演

N3)	$10:40 \sim 11:20$	座長	齊藤泰司	
	混相界面運動	の数値	释析·····	59
	原子力基礎工	学研究語	祁門(極限熱輸送工学研究分野)	
	伊藤 啓			

新人講演

N4) 11:20~12:00 座長 杉山正明 疎水性内包ミセルのキャラクタリゼーション・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・		
(休 憩)12:00~13:00		
プロジェクト研究成果講演		
PJ1) 13:00~13:40 座長 藤井紀子 中性子捕捉反応を利用した植物におけるホウ素動態の分析法の開発と その生理機能の解明・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	65	
太野内忠稔		
(休 憩) 13:50~14:00		
新人講演		
 N5) 13:40~14:20 座長 鈴木 実 IL-6 による放射線抵抗性獲得はγ線照射後のミトコンドリア由来酸化ストレスを抑制する ことにより引き起こされる	67	
玉利勇樹 (休 憩)14:20~14:30		
特別講演		
 S2) 14:30~15:30 座長 上林宏敏 走りっぱなしの 40 年間 一強震動予測研究との出会いもあって	70	
閉会の挨拶(15:30~15:40) 所長 川端祐司		

(京大原子炉) 高田 匠

【はじめに】

眼球内の水晶体組織、その構成蛋白質中では 自発的アミノ酸修飾が加齢に応じて蓄積する。 代表的なものとして、アスパラギン残基(Asn) およびグルタミン残基(Glu)のアスパラギン酸 残基、グルタミン酸残基(Glu)への脱アミド化や、 Asp、Glu 各残基の異性化(β-Asp 化や D-Asp 化 など)がある[1]。我々は、これら脱アミド化修 飾と Asp 異性化に着目した研究を進めている [2-5]。これらの修飾が水晶体へと及ぼす影響を 明らかにし、それを抑制することによる加齢性 白内障の予防・治療法を開発することが我々の 研究目的である。

一般に、蛋白質中のアミノ酸残基は修飾の前 後で生成物の質量が異なるため、質量分析装置 を用いて分析することが多い。我々も脱アミド 化部位の分析に際しては、質量分析法を用いて きた。他方、質量数が同一のため、これまで分 析が困難であった Asp 残基の異性化部位に関 しては、極微量スケールの液体クロマトグラフ 質量分析装置(nano-LCMS)を用いて検出する手 法を開発した[6]。さらに最近では、修飾部位の Asp を他アミノ酸残基に置換した蛋白質を作 成し、評価することで、Asp 異性化が水晶体構 成蛋白質へと及ぼす影響を予測している。

【水晶体を構成するクリスタリン蛋白質】

水晶体器官は、光を透過させ焦点を調整する レンズ機能を有する。その機能を発揮するため には、クリスタリン蛋白質の可溶性が必須であ る。しかしながら、加齢期間中では、種々の原 因により水晶体を構成する蛋白質中でアミノ 酸の修飾が生じ、蛋白質が不溶化し、不溶化し た蛋白質は水晶体内に沈着する。これが加齢性 白内障の発症要因である。

水晶体を構成する蛋白質は数種類のクリス タリンファミリーから成る。水晶体をすり潰し、 抽出した可溶性蛋白質をゲルろ過クロマトグ ラフィーでサイズ別に分画した結果を図 1 に 示す。





このクロマトグラフィー中ではサイズの大き い分子ほど早くカラムから溶出される。最初の 巨大ピークは全クリスタリンの会合体である。 続いて早期に溶出する α-クリスタリンは αA-、 αB-クリスタリンの2種類のサブユニットから 構成される 40 量体もの巨大会合体である。α-クリスタリンは熱ショック蛋白質ファミリー に属し、水晶体内においては B-クリスタリンや γ-クリスタリンの不溶化を防ぐ、分子シャペロ ン機能を有する(この相互作用時に生じるのが 最初の巨大ピークに含まれる会合体である)。β-クリスタリンは配列、構造相似性の高い7種類 が確認されており(β-クリスタリンファミリー)、 それぞれ 2-6 量体を構成している。γ-クリスタ リンは、ヒトの場合6種類が確認されており(y-クリスタリンファミリー)、各々ほぼ類似性の 高い単量体として存在している。β-、γ-クリス タリンは共に、長期にわたる水晶体の透明性維 持と屈折率維持の役割を担う[7]。しかしながら、 クリスタリン蛋白質中のアミノ酸残基に修飾 が生じるとクリスタリンの高次構造が乱れ、可 溶性が低下する。しかし、そのプロセスに関し ては不明部分も多く、効果的な抑制方法は報告 されていない。したがって、白内障の有効な予 防手段は報告されておらず、先進国においては、 加齢性白内障の根治は発症後の外科的手法に

委ねられている。

【脱アミド化および異性化機構について】

ヒト眼球におけるクリスタリン蛋白質中の Asn 残基、Gln 残基は時間に依存して非酵素的 かつ部位特異的に脱アミド化し、それぞれ Asp 残基、Glu 残基となる(図 2)。Asn 残基の脱アミ ド化反応は、Asn 残基のC末端側の隣接残基の 窒素原子上の孤立電子対が Asn 残基の側鎖の アミノ基上の炭素原子を求核攻撃することで 始まる。続いて、Asn 残基は5員環中間体を形 成し、続く開環反応により Asp 残基が生成する。 一方、Asp 残基の異性化反応も同様に Asp 残基 C 末端側ペプチド結合中の窒素原子上の孤立 電子対が Asp 残基の側鎖アミノ基上の炭素原 子を求核攻撃することで開始する。これらに共 通して反応経路上に見られる環状中間体に対 し、プロトンが再付加する方向に依存して L-スクシンイミド、または D-スクシンイミドが 生じる。その後のスクシンイミドの開環反応に より、L-スクシンイミドから L-α-Asp, L-β-Asp が生じ、D-スクシンイミドから D-α-Asp, D-β-Asp が生じる。Gln から Glu への脱アミド 化や異性化は、これらの反応が6員環中間体を ベースとして行われる[8,9]。

Asp 残基の異性体は修飾前後の質量が同一 であることから、質量分析装置では修飾部位の 同定が困難である。しかし、実際に Asp を含む 任意の合成ペプチドと同配列ペプチド中の Asp 部位を異性体に置き換えた合成ペプチド を逆相クロマトグラフィーで溶出時間を比較 してみると、異性体の有無や種類で溶出時間が 異なる場合が多い。我々は、この性質を利用し て Asp 残基の異性体分析法の開発に成功した [6]。

【質量分析装置による異性化分析について】

我々は微量液体クロマトグラフィーと質量 分析装置を組み合わせた装置(LC-MS)により アミノ酸の異性体分析を行っている。試料とし ては目的組織や蛋白質を酵素で断片化したペ プチド混合物を用いる。ペプチド混合物を LC-MS に導入すると、液体クロマトグラフィ 一部分で分離した各ペプチド断片が、順次、質 量分析装置に取り込まれる。観測されたすべて のペプチドピークはソフトウェアにより各々 同定され、各ペプチドの質量とアミノ酸配列が 示される。ここまでは通常の使用方法であり、 本手法により各ペプチド分子量やアミノ酸配 列を結果として得ることができる。

一方、ペプチド中のアミノ酸の異性体分析で は、その過程で生じる各ピークの溶出時間にも 着目する。通常、目的ペプチドのピークを表示 させると、得られる結果は一本のピークのみで



図2)アスパラギン残基の脱アミド化機構と、アスパラギン酸残基の異性化機構

あるはずだが、Asp 異性体を含むペプチドは、 その数に応じたピーク数を示す(図 3)。この現 象は、異性化 Asp を含むペプチドの疎水性変化 に由来する。



図 3) 加齢後水晶体後の全ピークから、Asp を 含むペプチドを分子量で選択したピーク

このようにして、蛋白質のどの部位に Asp 残基異性体が存在するかを迅速に特定できる。 しかし、この段階では異性体の種類は特定でき ていない。この問題をクリアするためには、標 的ペプチドの配列ごとに四種類の Asp 残基を 異性体に置換したペプチドを化学合成し、溶出 時間を確認することで、各ピークの同定をおこ なう。しかし、四種類のペプチド合成には手間、 費用がかかる欠点がある。そのため、より簡 便・迅速な Asp 残基異性体由来のピーク同定方 法の開発が望まれていた。近年、我々はそれぞ れの異性体を認識する酵素を用いることで、従 来法の欠点を克服した[10]。

【クリスタリン中のアミノ酸残基の修飾が及 ぼす影響】

クリスタリン内のAsn残基やGln残基に脱ア ミド化が生じると、それに伴い生じる負電荷が クリスタリン内部で新たな荷電性相互作用の 変化を引き起こし、クリスタリン内部の構造変 化が生じる[4]。また、外部露出領域で生じる脱 アミド化は、分子間の相互作用に影響を及ぼす [4,5]。これらは、実際に脱アミド化修飾が見ら れた部位に脱アミド化修飾モデル変異を導入 したクリスタリンを作成し、その物性を野生型 と比較して得られた結果である[4,5,11]。 一方、これまで、蛋白質中に異性化 Asp を導 入する手法は存在しない。そこで近年、我々は Asp 異性化が蛋白質に及ぼす影響を推測するべ く、標的 Asp 部位を、さまざまな他アミノ酸残 基に置換したクリスタリンを作成し、構造・機 能解析をおこなっている。Asp 異性化反応に関 しては、D-体化が側鎖の反転を生じβ結合形成 がペプチド主鎖の伸長を促すことから、修飾の 生じる前後で蛋白質の局所構造が異なってお り、これが蛋白質本来の機能へと影響すると考 えている。

【おわりに】

代謝の乏しい水晶体中では、各クリスタリ ン内のアミノ酸配列や局所構造に応じて部位 特異的にAsn 残基の脱アミド化やAsp 残基の 異性化が進行する。これらの修飾物の蓄積が、 クリスタリン蛋白質の機能不全、つまり加齢 性の白内障の一因であると我々は考えている。 逆に、それらを抑制することで、白内障の予 防や治療は可能になると考えられる。今後は、 我々が開発改良をおこなってきた手法を、他 の老化組織にも用い、Asp 異性化修飾を新し い加齢バイオマーカーとして確立してゆきた い。 【参考文献】

- [1] Wilmarth, P.A., *et al.*, J Proteome Res. 5(10) (2006) 2554-2566.
- [2] Fujii, N., *et al.*, Biochim Biophys Acta. **1204(2)** (1994) 157-163.
- [3] Fujii, N., *et al.*, J Biochem. **116(3)** (1994) 669.
- [4] Takata, T., *et al.*, Biochemistry. **46(30)** (2007) 8861-8871.
- [5] Takata, T., *et al.*, Protein Sci. 17(9)(2008) 1565-1575.
- [6] Fujii, N., *et al.*, J Biol Chem.**287(47)** (2012) 39992-40002.
- [7] Bloemendal, H., *et al.*, Prog Biophys Mol Biol. 86(3) (2004) 407-485.
- [8] Geiger, T., *et al.*, J Biol Chem. **262(2)** (1987)794.
- [9] Stephenson, R.C., *et al.*, J Biol Chem.264(11) (1989) 6164-6170.
- [10] Maeda, H., *et al.*, Anal Chem. **87(1)** (2015) 568.
- [11] Takata, T., et al., Mol Vis.15 (2009) 241-249.

(京大原子炉) 薮内 敦

1.はじめに:1960年代には金属材料中で熱平衡に存在する原子空孔(熱平衡空孔)の濃度を観測する 方法として、金属試料のマクロスコピックな長さと 格子定数の熱膨張率の違いを測定する手法が採られ ていた[1]。しかし上記の差異は非常に小さく、この 手法を適用できる材料は限られていた。現在では、 金属・半導体等の結晶性材料中の原子空孔型欠陥を 高感度に検出するプローブとして陽電子が広く用い られている。

結晶中で仮にすべての格子位置(サイト)が原子 で占められているとすると、ある原子が隣のサイト へ移動できる確率は小さくなる。しかし結晶中に原 子空孔が存在すると隣接する原子は容易に原子空孔 がいたサイトへ移動することができるようになる (Fig.1)。したがって、原子の拡散速度は原子の隣 接サイトに空孔が存在する確率に比例する。言い換 えると拡散速度は結晶中の空孔濃度に比例すること になる。金属材料中に原子空孔が単に均一に分布し ているだけであれば、それが材料強度に大きな影響 を与えることはない。しかし上述のように原子空孔 の存在は原子の拡散を促進し、金属材料中に溶け込 んでいる不純物原子の凝集・析出を引き起こす。そ のような析出物は金属材料の機械強度に大きな影響 を及ぼすことから、金属材料中における原子空孔の 挙動に関する研究は重要なトピックとなっている。 本稿では筆者がこれまでに陽電子ビームを用いて行 ってきた金属材料中の原子空孔型欠陥に関する研究 の一部と、現在行っている KUR 低速陽電子ビーム開 発の現状について述べる。



Fig. 1. Schematic diagram of an atomic migration in crystalline materials.

2.金属間化合物中の熱平衡空孔の高温その場測定: 絶対零度の場合を除いて、系全体の自由エネルギー を最小化するために結晶は必ず原子空孔を含み、こ れは熱平衡空孔と呼ばれる。同じ温度であっても生 成する熱平衡空孔の濃度は、それぞれの物質中にお ける空孔形成エネルギーに依存して桁違いに異なる (例えば 300℃の純銅と純アルミニウムではアルミ ニウム中の熱平衡空孔濃度のほうが 10⁵倍も高い)。 そのため各材料における空孔形成エネルギーを計測 することが重要となっている。本研究では L10型[2] の結晶構造を持つ金属間化合物 TiAl の空孔形成エネ ルギーを陽電子ビームを用いて測定した。

空孔形成エネルギーを実験より得るためには熱平 衡空孔濃度の温度依存性を調べる必要があり、その ためには陽電子寿命の高温その場測定を行えばよい。 一般的な陽電子寿命測定では、厚さ7µm 程度の薄い カプトン箔で密封された²²Na 陽電子線源を用いる。 これを2枚用意した測定試料で挟み込み測定するこ とで、線源から放出された陽電子は(線源内部で停 止し消滅する分を除いて)すべて試料へ入射すると いう状況を作っている。しかし、この方法では陽電 子線源の耐熱温度よりも高温に試料を加熱して測定 することはできない。そのような場合には電子ビー ム溶接機などを用い、試料自体で²²Na陽電子線源を 密封する「内部線源法」と呼ばれる手法が採られる 場合もあり、TiAl の空孔形成エネルギーも内部線源 法により 1.41 eV であることがすでに報告されてい る[3]。内部線源法を用いることにより陽電子寿命の 高温その場測定が可能になるが、この手法では試料 自体への微細加工が必要なことや放射線管理区域内 での電子ビーム溶接が必要なことから、測定に対す るハードルが高くなる。本研究では Fig.2 に示すよ うな卓上サイズの陽電子ビーム装置[4-7]を用いて陽 電子寿命の高温その場測定を行い、内部線源法によ り報告された空孔形成エネルギーと比較した。この 装置では陽電子線源として²²Naよりも陽電子放出エ ネルギーの高い⁶⁸Geを用いている。⁶⁸Ge線源からは 0-1600 keV の範囲の様々なエネルギーを持つ陽電子 が放出されるが、線源部に磁気レンズを設置するこ とにより陽電子寿命計測に悪影響を及ぼす低エネル ギー(200 keV 以下)陽電子の試料への入射を排除し ている。このような構造により陽電子線源を加熱試 料から分離し保護することを可能にしている。



Fig. 2. Schematic diagram and a picture of a desktop-size positron beam apparatus. The magnetic lens eliminates low-energy (< 200 keV) positrons.

陽電子寿命高温その場測定より得られた TiAl 試料 の平均陽電子寿命の温度依存性を Fig. 3 に示す。室 温から 1000 K 付近までの範囲で見られる平均陽電 子寿命の緩やかな上昇は結晶格子の熱膨張に伴うも のである。一方、1100 K 以上で見られる平均陽電子 寿命の大幅な増大は、熱平衡空孔が形成され始め、

それに捕獲される陽電子の割合が増えていく様子を 反映している (Fig. 3の1100 Kから1300 K付近の平 均陽電子寿命の変化は、原子数比で概ね 10-5 台の領 域の空孔濃度変化を捉えている)。この温度領域で得 た陽電子寿命スペクトルは、空孔に捕獲され消滅す る陽電子と空孔に捕獲されずに消滅する陽電子の 2つの寿命成分から構成される。そこで、陽電子寿 命スペクトルの成分解析を行い、そこから得られた 陽電子捕獲速度 κ を用いて作成したアレニウスプロ ットを Fig.4 に示す。この直線の傾きから空孔形成 エネルギーHv^Fとして 1.39 eV が得られ、内部線源法 で得た過去の報告値と同等の値を得ることができた [8]。本研究で使用したような陽電子ビームを用いる ことにより、溶接が困難で内部線源法を適用するこ とができない物質(半導体やセラミックス材料に加 え、多くの金属間化合物)の空孔形成エネルギーを 調べることが可能になる。



Fig. 3. Temperature dependence of mean positron lifetime of a TiAl sample.



Fig. 4. Arrhenius plot of the positron trapping rate κ of a TiAl sample in a temperature range around from 1100 K to 1300 K.

3. ステンレス鋼応力腐食割れにおける原子空孔: 金属材料が引張応力の加えられた状態で腐食環境下 に置かれると、引張応力の印加のみ、あるいは腐食 環境への曝露のみでは問題が生じない程度の条件下 であっても「応力腐食割れ」と呼ばれる破壊現象が 発生することがある。ステンレス鋼の場合も、含有 炭素量が多い(0.08 wt%)材料では特定の温度域に 加熱されると腐食耐性が低下することが知られ始め、 応力腐食割れが懸念される環境下で使用されるステ ンレス鋼には低炭素(0.02 wt%)材料が使われるよ うになってきた。原子炉(発電用軽水炉)内部にも ステンレス鋼製の大型構造物(シュラウド)が存在 し、2000年代以降には国内の多くの原子炉で低炭素 ステンレス鋼への取替作業が進められた。しかし発 電用軽水炉の高温水中環境下(約 300℃)において は依然として応力腐食割れの発生が見受けられ、こ の特異な応力腐食割れは亀裂先端の結晶粒界に原子 空孔が集積し粒界結合力を低下させ亀裂進展を誘発 しているのではないかという新しい説が近年提唱さ れている[9,10]。そこで本研究では応力腐食割れ亀裂 における原子空孔の存在や、その熱安定性について 陽電子ビームを用いて調べた。

130℃沸騰 MgCl2 水溶液腐食処理によりステンレ ス鋼に応力腐食割れ亀裂を形成し、その周辺を陽電 子マイクロビーム[11]で観察した結果を Fig.5 に示 す。陽電子消滅特性の変化を表す S パラメータ変化 から、亀裂進展に伴い応力腐食割れ亀裂周辺 200-400 µmの領域で原子空孔が生成することが見出 され、それらはちょうど 300℃前後の原子炉運転温 度域で動き始めることが明らかになった[12,13]。そ して、この原子炉運転温度域で動き始める原子空孔 を安定化させる(動かなくする)ことで、原子炉ス テンレス鋼に発生する高温水中応力腐食割れの亀裂 進展を抑制できるのではないかと着想し、オーバー サイズ原子を微量添加したステンレス鋼中における 原子空孔のアニール挙動についても調べた。Fig.6 に2 MeV 電子線照射により原子空孔を導入した通常 のステンレス鋼 (SUS316L) および Hf または Zr を 0.5at%添加したステンレス鋼の陽電子捕獲速度(空 孔濃度に比例する)のアニール温度依存性を示す。 通常のステンレス鋼中の原子空孔は 300℃で動き始 めるのに対し、HfやZrを微量添加することで300℃ でも安定に存在させられることを明らかにした[14]。 このように原子空孔は材料中に異種原子(不純物原 子)が微量に存在するだけでも、それらとの相互作 用によりアニール挙動は影響を受けることを Fig.6 は示している。



Fig. 5. (a) Optical microscope image and (b) positron annihilation map with a pixel size of $40 \times 40 \ \mu\text{m}^2$ obtained for a stress corrosion cracking stainless steel.



Fig. 6. Positron trapping rates obtained for electron irradiated samples as a function of annealing temperature.

4. KUR 低速陽電子ビーム開発の現状:筆者は現在、 KUR・B-1 実験孔に設置された低速陽電子ビームシ ステムを担当している。本ビームラインは 2012 年 11月から建設が開始され、2014年4月には初の陽電 子ビーム取り出しも確認されている[15,16]。その後 2014年5月以降、2017年8月末までKURの利用運 転は停止していたが、その間に電子ビームを用いて ビーム集束[17]およびビームパルス化[18]の試験を 行った。本節では筆者が主に担当したビームパルス 化試験の結果について述べる。

陽電子ビームを用いて陽電子寿命測定を行うため には、陽電子が試料に入射した時刻を知る必要があ る。しかし、低速陽電子ビーム(0-30 keV 程度)の 場合には、陽電子の入射時刻を直接検出することは 難しく、そのため連続陽電子ビームを短パルス化し 試料に入射する時刻を制御するという方法がよく用 いられる[19]。金属・半導体材料等の陽電子寿命スペ クトルを計測するためにはパルス幅 150 ps 程度のパ ルス陽電子ビームを用意する必要がある。KUR 低速 陽電子ビームラインでは反射型ビームチョッパー・ サブハーモニックプリバンチャー・1/4 波長共振空洞 型 RF バンチャーを組み合わせたビームパルス化装 置(Fig.7)が設置されている。ここに陽電子の代わ りに 10 eV の連続電子ビームを入射させ、試料位置 に置いたマイクロチャンネルプレートで電子の到達 時刻を検出する方法でビームパルス化試験を行った。 試料位置で得た電子ビームの時間構造を Fig.8 に示 す。チョッパーで切り出されたビームパルスがプリ バンチャー・バンチャーで圧縮され、最終的には半 値幅 143 ps の短パルスビームが得られることを確認 した。これは陽電子寿命計測に十分な幅であり、現 在は陽電子ビームのパルス化調整を進めている。



Fig. 7. Schematic diagram of KUR positron beam pulsing system.



Fig. 8. Time structures of electron pulses measured at sample position.

4. まとめ:筆者はこれまでに陽電子ビームを用い て金属材料中の原子空孔に関する研究を進めており、 現在は KUR 低速陽電子ビームラインのビーム開 発・運用を担当している。本稿第2節でも触れたよ うに陽電子ビームを用いると、密封陽電子線源をそ のまま用いた一般的な手法では測定困難な特殊環境 (高温・高圧など)下に置かれた試料の陽電子消滅 測定も可能になる。KUR 低速陽電子ビームでの陽電 子寿命計測を軌道に乗せた後には、そのような特殊 環境下での陽電子寿命その場測定ができるシステム を構築していきたいと考えている。

謝辞:本研究を遂行するにあたりご指導・ご協力を いただきました、白井泰治教授、荒木秀樹教授、水 野正隆准教授(大阪大学)、河裾厚男博士、前川雅樹 博士(量子科学技術研究開発機構)、鈴木良一博士、 大島永康博士、オローク・ブライアン博士(産業技 術総合研究所)、木野村淳教授(京都大学)に感謝い たします。

参考文献

- [1] R.O. Simmons and R.W. Balluffi, Phys. Rev. 117 (1960) 52-61.
- [2] M. Yamaguchi and Y. Umakoshi, Prog. Mater. Sci. 34 (1990) 1 - 148.
- [3] U. Brossmann et al., Phys. Rev. B 49 (1994) 6457-6461.
- [4] 白井泰治他,日本金属学会誌 59 (1995) 679-680.
- [5] Y. Shirai, High Temp. Mater. Proc. 17 (1998) 57-67.
- [6] P. Chalermkarnnon 他, 日本金属学会誌 66 (2002) 1004-1008.
- [7] P. Chalermkarnnon, 大阪大学博士論文 (2003).
- [8] A. Yabuuchi et al., JJAP Conf. Proc. (submitted)
- [9] K. Arioka et al., Corrosion 64 (2008) 691-706.
- [10] K. Arioka et al., Corrosion 66 (2010) 015008-1-015008-14.
- [11] M. Maekawa et al., phys. stat. sol. (c) 4 (2007) 4016-4019.
- [12] A. Yabuuchi et al., J. Phys. Conf. Ser. 262 (2011) 012067-1-012067-4.
- [13] A. Yabuuchi et al., J. Nucl. Mater. 419 (2011) 9–14.
- [14] A. Yabuuchi et al., J. Nucl. Mater. 430 (2012) 190-193.
- [15] Q. Xu et al., J. Phys. Conf. Ser. 505 (2014) 012030-1-012030-5.
- [16] K. Sato et al., Nucl. Instrum. Methods Phys. Res. Sect. B 342 (2015) 104-107.
- [17] Y. Kuzuya et al., J. Phys. Conf. Ser. 791 (2017) 012012-1-012012-4.
- [18] A. Yabuuchi et al., J. Phys. Conf. Ser. 791 (2017) 012013-1-012013-4.
- [19] R. Suzuki et al., Jpn. J. Appl. Phys. 30 (1991) L532–L534.

Studies of vacancy-type defects using positron beams - Atomic vacancies in metals Atsushi Yabuuchi

yabuuchi@rri.kyoto-u.ac.jp

(京大原子炉) 小野寺 陽平

1. はじめに:ガラス,液体,アモルファスといっ た非晶質材料は我々の身のまわりに数多く存在し, とくにガラス材料は窓ガラス,ガラス瓶,光学ガラ ス、スマートフォンのカバーガラスと多岐の用途に 渡って使用されている。代表的なガラス材料である 酸化物ガラスは、一般的に単独でガラスを形成する ネットワーク形成物質(SiO₂, B₂O₃, P₂O₅ など)と 単独でガラスを形成しないネットワーク修飾物質 (Li₂O, Na₂O, MgO, ZnO など)を原料とし, それ らの混合物を高温で溶融し急冷すること(溶融急冷 法) で得られ,構成元素によって様々な機能を発現 する。ゆえに、ガラス構造を構成する各元素の機能 発現に資する役割を明らかにすることで新規材料の より効率的な設計・開発が可能になると考えられる が、ガラスをはじめとした非晶質材料の原子配列に は結晶材料のような長周期的な構造秩序が存在せず, 実験から得られる構造情報が少ないことから、非晶 質材料の構造と物性の相関を明らかにすることはこ れまで極めて困難であった。しかし、近年、J-PARC や SPring-8 といった大型量子ビーム実験施設の建設 によって高強度・高エネルギーの中性子や放射光 X 線を利用した実験および解析技術が飛躍的に発展し, さらに、計算機性能の著しい向上に伴い多くの実験 データを同時に再現する構造モデリングが可能とな ったことから、非晶質材料の構造と機能の相関を解 明するための環境は着々と整ってきている。

リン酸塩ガラスは生体関連材料[1]や光学材料[2,3] としての用途があり、最近ではエントロピー弾性を 示すガラスが作製される^[4]など様々な方面に応用が 期待されている。リン酸塩ガラスの特徴的な材料特 性はネットワーク形成物質である P2O5 に対して様々 なネットワーク修飾物質を適切に添加することによ って得られるが、その機能発現メカニズムとガラス 構造との関係はいまだに解明されておらず、リン酸 塩ガラスのネットワーク構造の理解はガラス科学に おける重要な研究テーマの一つであった。本講演で は、低融点の光学ガラス材料として有望視されてい る2元系の亜鉛リン酸塩ガラス(ZnO-P₂O₅ガラス) に注目し, その熱膨張係数の組成変化に現れる異常 なふるまいの起源を明らかにするために、放射光 X 線および中性子回折, 広域 X 線吸収微細構造 (Extended X-ray Absorption Fine Structure, EXAFS), 核磁気共鳴 (Nuclear Magnetic Resonance, NMR), そ して逆モンテカルロ (reverse Monte Carlo, RMC) 法 による構造モデリングを駆使して行った研究の成果 [5]について報告する。

 実験: ZnO および(NH₄)₂HPO₄を原料とし,溶融 急冷法により xZnO-(100-x)P₂O₅ ガラス(以下, xZP ガラスと表記する)を作製した。高周波誘導結合プ ラズマ発光分光分析法(ICP-AES)によって xZP ガ ラスの組成分析を行い,作製したガラスの組成が正 しいことを確認した。

得られたガラスについて,熱機械分析によって熱 膨張曲線を測定し,熱膨張曲線の解析によりガラス 転移温度 *T*gおよび熱膨張係数を得た。また,高分解 能固体 NMR装置 (JEOL, CMX-400)を用いて³¹P MAS NMR を測定した。さらに,SPring-8 の BL01B1^[6]に おいて Zn K 吸収端の EXAFS 測定を,BL04B2^[7]にお いて高エネルギーX 線回折実験を行った。*x*ZP ガラ スの3 次元構造モデルの構築は RMC++^[8]ソフトウェ アを使用した RMC 法により行った。

3. 結果:図1に, *x*ZP ガラスの(a) T_g および(b)熱 膨張係数の ZnO 添加量に対する変化を示す。一般 的に,ガラスネットワークが組成とともに変化し ないのであれば,低い T_g のガラスほど高い熱膨張 係数を示すことが知られている^[9,10]。しかし,図1 に示すように,*x*ZP ガラスにおいては ZnO 量の増 加に伴って熱膨張係数が T_g とともに上昇してお り,一般的なガラス系にはない異常なふるまいを 示すことが明らかになった。この熱膨張係数の異 常なふるまいは*x*ZP ガラスにおけるガラスネット ワークの変化を示唆している。

リン酸塩ガラスのネットワーク形成物質である P₂O₅は、P原子の周りに4個のO原子が配位したPO₄ 四面体を構造ユニットとし、O原子を別のPO₄四面 体と頂点で共有することによって3次元的なガラス ネットワークを形成している^[11]。四面体同士を繋い



Fig. 1. (a) Glass transition temperature, T_{g} , and (b) thermal expansion coefficients of *x*ZP glass.

でいる O 原子は架橋酸素と呼ばれ,ガラスネットワ ークを議論する際には構造ユニット中の架橋酸素の 数 n を指標とした Qⁿ という表記法が用いられる。 P₂O₅ガラスにおいては PO₄四面体中に3 個の架橋酸 素が存在するために,ガラスネットワークは Q³によ って形成されていると表現される。Q³のみで構成さ れる P₂O₅ガラスに ZnO を添加していくと,架橋酸素 が切断され, PO₄ 四面体中に非架橋の酸素が増えて いき,Q²,Q¹,Q⁰が増加していくと考えられる。 xZP ガラスにおける PO₄四面体の繋がり方の変化に 関する情報を得るために NMR 分光測定を行なった。



Fig. 2. ³¹P MAS NMR spectra of *x*ZP glass.

図2に60ZPおよび70ZPガラスの³¹P MAS NMRス ペクトルを示す。NMR スペクトルに観測される各ピ ppm) に帰属され、各ピークの面積より Qⁿユニット の存在比を計算した結果, 60ZP ガラスにおいては Q² と Q¹ がほぼ 1:1 で存在し, 70ZP ガラスにおいて はQ1とQ⁰がほぼ2:1で存在していることが明らかに なった。すなわち, xZP ガラスにおいては ZnO 量の 増加とともに Q² ユニットによって形成される鎖状 構造が消失し, 遊離した PO4 ユニット (Q⁰) や P2O7 二量体(O¹)といった PO₄四面体が孤立した構造が 支配的となっていくことが分かった。さらに、Zn 原 子周囲の短距離構造の情報を得るために, EXAFS 測 定を行なった。EXAFS 関数へのフィッティングによる 解析の結果, 60ZP および 70ZP ガラスにおける Zn-O 距離は 1.96-1.97Å であり、Zn 原子周囲の O 原子の 平均配位数はどちらも4より少し小さい値をとるこ とが明らかになった。

NMR および EXAFS データの解析によって, xZP ガラスにおける P 原子と Zn 原子周囲の短距離構造が 明らかになった。本研究ではさらに,これらの短距 離構造ユニットがどのような形で繋がっているのか, すなわちどのようなガラスネットワークが形成され ているのかを明らかにするために,RMC 法による xZP ガラスの3次元構造モデルの構築を試みた。RMC 法は1988年に McGreevy と Pusztai によって考案され た手法であり,試料の密度を満たしたシミュレーシ ョンボックス中の粒子を乱数で動かしていくことで 実験データを再現する3次元構造モデルを構築する 手法である^[12]。RMC 法は原子間ポテンシャルを用い



Fig. 3. (a) Neutron total structure factor $S^{N}(Q)$, (b) X-ray total structure factor $S^{X}(Q)$ and (c) EXAFS $k^{3}\chi(k)$ for ZnO-P₂O₅ glass. Solid curves: experimental data, dotted curves: RMC model.

ないため高速での構造モデリングが可能であるが, 「実験データを再現する最も無秩序な構造」が得ら れ「得られる構造は唯一解とならない」ことに注意 して利用する必要がある。ゆえに,本研究では Zn, P 原子といった重元素に敏感な放射光 X 線回折,比 較的軽い O 原子に敏感な中性子回折, Zn 原子周囲の みの構造情報を持つ EXAFS のデータを併用し,さら に,NMR によって得られたガラス中の Q⁰, Q¹, Q² の存在比率を忠実に再現するように構造を制約するこ とによって,高い信頼性を持った *x*ZP ガラスの 3 次元 構造モデルを構築する RMC モデリングを試みた。 RMC モデリングは 60ZP ガラスについては 5000 個

(Zn: 750 個, P: 1000 個, O: 3250 個), 70ZP ガラ スについては 5250 個 (Zn: 1050 個, P: 900 個, O: 3300 個)の粒子を用いて行った。先行研究における 中性子回折実験から得られた構造因子 *S*^N(*Q*)^[13]と放 射光 X 線回折実験から得られた構造因子 *S*^X(*Q*), EXAFS 実験から得られた *k*³_X(*k*)に対する RMC 法に よるフィッティングの結果を図3に示す。図3より, RMC 法によって得られた 60ZP および 70ZP ガラス の3次元構造モデルはすべての実験データをよく再 現していることが分かる。

RMC 法によって得られた 60ZP および 70ZP ガラ スの3次元構造モデルを解析し、ZnO量の増加に伴 うネットワーク構造の変化を調べたところ、図4に 示すような結果が得られた。図4(a)より, 60ZP ガラ スにおいては PO4 四面体(Q²)が一つに繋がって長い 鎖状ネットワークを形成していることが分かった。 一方, 70ZP ガラスについては遊離した PO4 四面体 $(Q^0) \ge P_2O_7 二 量体 (Q^1) のみが存在するため, PO_4$ 四面体によるネットワーク構造は形成されていなか った。Zn-O 結合によって形成されるネットワーク構 造を調べた結果, 60ZP においては Zn-O 結合によっ て形成される Zn_xO_y ユニットは短く, ネットワーク 構造が形成されていないことが確認された。一方, 70ZP ガラスにおいては ZnO₃, ZnO₄といった構造ユ ニットが中心となり、図 4(b)に示すように構造ユニ ットが頂点および稜を共有して一つに繋がった Zn_xO_yネットワークを形成していることが分かった。

(a) 60ZP glass



PO₄ tetrahedra (Q² units)





 Zn_xO_y units

Fig. 4. Network structure of (a) 60ZP glass and (b) 70ZP glass. PO₄ tetrahedra and Zn_xO_y units are shown in grey and black colour, respectively.

60ZP および 70ZP ガラスの 3 次元構造モデルの解 析により, ZnO の添加量が少ない 60ZP ガラスにお いては PO4 四面体がネットワークを作っているが, ZnO 量が多い 70ZP ガラスではそれに代わって Zn_xO_y 多面体がネットワーク構造を形成していることが明 らかになった。この 60ZP から 70ZP への 10 mol%の ZnO 添加量の違いによって生じるガラスネットワー クの担い手の交代が, xZP ガラスにおいて熱膨張係 数が T_g とともに上昇するという異常なふるまいの起 源となっていることが本研究によって明らかになっ た。

謝辞

本研究は物質・材料研究機構の小原真司博士,産 業技術総合研究所の正井博和博士,立命館大学の是 枝聡肇教授,千葉大学の大窪貴洋准教授との共同研 究により実施されました。

本研究は JSPS 科研費若手(A)26709048, 公益財 団法人泉科学技術振興財団研究助成,京都大学化 学研究所共同利用・共同研究拠点(No. 2015-69, 2016-47),科学技術振興機構のイノベーションハ ブ構築支援事業「情報統合型物質・材料開発イニ シアティブ(MI²I)」の支援を受けて実施されました。

参考文献

- [1] T. Kokubo and H. Takadama, *Biomaterials*, 27, 2907 (2006)
- [2] P. Paulose et al., J. Phys. Chem. Solids, 64, 841 (2003).
- [3] J. Campbell and T. I. Suratwala, J. Non-Cryst. Solids, 263, 318 (2000).
- [4] S. Inaba et al., Nat. Mater., 14, 312 (2015).
- [5] Y. Onodera et al., Nat. Commun., 8, 15449 (2017).
- [6] T. Uruga et al., J. Synchrotron Rad., 6, 143 (1999).
- [7] S. Kohara et al., J. Phys. Condens. Matter., 19, 506101 (2007).
- [8] O. Gereben et al., J. Optelectron. Adv. Mater., 9, 3021 (2007).
- [9] M. Tomozawa et al., J. Non-Cryst. Solids, 56, 343 (1983).
- [10]J. E. Shelby, J. Am. Ceram. Soc., 66, 225 (1983).
- [11]U. Hoppe, J. Phys.: Comdens. Matter., 12, 8809 (2000).
- [12]R. L. McGreevy and L. Pusztai, *Molec. Simul.*, 1, 359 (1988).
- [13]K. Suzuya et al., J. Non-Cryst. Solids, 345, 80 (2004).

Network structure for anomalous thermal expansion coefficients in binary zinc phosphate glass Yohei Onodera

y-onodera@rri.kyoto-u.ac.jp

(京大原子炉) 小田達郎

1. はじめに

物性研究のための中性子散乱実験では, meV から eV のオーダーの運動エネルギーをもつ中性子が用いら れ,特に数10 から1 meV 程度のエネルギーのもの は熱中性子あるいは冷中性子と呼ばれる.このエネ ルギー領域は原子・分子の振動・回転・拡散といっ た運動のエネルギースケールと同程度であるため, 散乱の過程でこれらの運動モードを反映した中性子 のエネルギー変化が起こる.一方で,熱・冷中性子 の波長はおよそ 0.1 から 1 nm の領域にあり,結晶や 分子集団のもつ周期的構造の空間スケールに合致し ている.このように中性子は,サブナノからサブミ クロン領域の空間スケールにおけるダイナミクスを 調べるのに適した特徴を持っている.

ダイナミクス測定のためには中性子の微小なエネ ルギー変化を検出する必要があるが、減速材から取 り出されるビームには通常様々なエネルギーの中性 子が含まれるので、散乱中性子のエネルギーを識別 するには、適切な分光を行う必要がある.一つの方 法は、試料で散乱された中性子と入射ビームのエネ ルギー変化を識別できるように、エネルギーのそろ った中性子のみを取り出した「単色」ビームを試料 に照射することである.この方法では、微小なエネ ルギー変化を観測するために、入射中性子の単色度 を上げる必要がある.単色度を上げると試料に照射 される中性子数は当然少なくなるので、測定のエネ ルギー分解能と中性子強度のトレードオフがある.

1970年代に Mezei は、中性子のスピン自由度を利 用することで、このトレードオフの問題を解消する 画期的な分光法を提案、実証した [1]. 中性子スピン エコー(NSE) と呼ばれるこの分光法では、磁場中で の中性子スピンの Larmor 歳差角を利用して入射中 性子ビームと散乱中性子ビームの速度(エネルギー) 分布のわずかな変化を識別することができる. 従来 型の NSE 装置(図 1)では、スピン偏極した準単色 中性子ビームを、試料の前後に設置した磁場中で Larmor 歳差運動させ、その歳差磁場の前後で適当な スピンフリップ(スピン固有状態間の遷移)を施す



Fig. 1. Schematic of a conventional type NSE instrument and spin manipulation.

と、2 つの歳差磁場で蓄積された歳差角の違いが、 最終的に観測される偏極度に反映される. 試料の前 後で中性子の軌跡に沿った磁場経路積分を等しくす ることで、最終的な偏極度が入射ビームの偏極度に 復元されるように装置を調整することができる. こ の条件はエコー条件と呼ばれる. 散乱過程で中性子 の速度が変化した場合,試料の前後で蓄積される歳 差角が異なるため,偏極度は減少する.この偏極度 の減少度合から中性子のエネルギー変化を測定でき る.NSE 法は,他の分光法では観測の困難な微小な エネルギー変化を検出できるので、拡散・緩和運動 に起因する準弾性散乱の観測手段として特に有用で ある. NSE 法の典型的なエネルギー分解能はサブ meVから数10 neV であり、これは運動の時間スケー ル(NSE 法ではフーリエ時間と呼ばれることが多い) に換算すると数 10 ps から数 100 ns に対応する. NSE 法の高エネルギー分解能実現のためには、歳差 磁場について非常に高い空間的一様性が要求される.

Gähler と Golub は、磁気共鳴に基づくスピンフリ ッパーを利用することで NSE と同様の測定を可能に する、中性子共鳴スピンエコー(NRSE) 法を提案し た [2]. 共鳴スピンフリッパー (Resonance spin flipper: RSF)は高周波振動磁場と静磁場で構成され、ある 確率で中性子スピン固有状態の遷移を起こすための デバイスである. RSF によるスピンフリップの際に は, 高周波の振動数に対応した中性子のエネルギー 変化が起こることが特徴である.図2にRSFの模式 図と、スピンフリップに伴う中性子のエネルギー変 化の様子を示す. アップ(ダウン)スピン状態から ダウン (アップ) スピン状態への遷移では, ωを RSF の振動数として、中性子は ħω だけエネルギーを失 う(得る). アップ,ダウンスピン中性子の重ね合わ せ状態に対して RSF を作用させることで、エネルギ 一差をもったスピンの重ね合わせ状態をつくること ができる.このような状態では、無磁場空間でも、 飛行に伴ってスピン固有状態間の位相差が蓄積され るようになる. したがって, NRSE 法においては, 従来の歳差磁場が、2 つの共鳴スピンフリッパーと その間の無磁場空間に置き換えられる.



Fig. 2. (a) Schematic of a resonance spin flipper. (b) Changes in neutron energy caused by resonance spin flips. E_0 is the energy of incident neutron. ω is the angular frequency of the oscillating field.

2. MIEZE 法および TOF-MIEZE 法

Gähler らは、さらに 1992 年に Modulation of intensity with zero effort (MIEZE) と呼ばれる NRSE の 形態を提案した [3]. MIEZE 法では、RSF によって つくられるエネルギー差をもった重ね合わせ状態を 利用し、時間に対して振動する中性子強度がエコー シグナルとして観測される. 試料に入射する中性子 は一方のスピン状態にあるため、試料に磁場をかけ た測定など、他のスピンエコー法では難しい様々な 試料環境が可能になる.また、この原理的特徴はス ピンフリップを伴う散乱の解析に有利である.

MIEZE型スピンエコー分光法に関する研究は主に 定常中性子源で行われてきた.数%から10%程度 の波長分散(Δλλ)をもった連続中性子ビームを用 いた MIEZE 法では,速度依存性の位相分散を打ち消 すために,RSFや検出器の位置関係を,MIEZE条件 と呼ばれるエコー条件に厳密に調整する必要がある. 2つのRSFで構成される MIEZE 装置を考えると,こ の条件は次式で与えられる

$$\omega_1 L_{12} = (\omega_2 - \omega_1) L_{2d} \tag{1}$$

ここで ω_1, ω_2 はそれぞれ第 1,第 2 RSF の振動数, L_{12} は RSF 間の距離, L_{2d} は第 2 RSF から検出器まで の距離である.例えば、典型的な MIEZE の振動数で ある 400 kHz のシグナルを波長 0.4 nm の中性子で 観測するには、0.2 mm 程度の精度で RSF や検出器の 位置関係を調整する必要がある.一般に MIEZE 分光 器のエネルギー分解能を上げると、MIEZE 条件の制 約はさらに厳しくなる.

パルス中性子源で利用できる広いスペクトルを用 いたより効率的なダイナミクス測定のため,飛行時 間法を用いた MIEZE 法 (TOF-MIEZE) の実験が試 験的に行われてきた.その中で,パルス中性子ビー ムを用いた MIEZE 法では,MIEZE 条件の制約が緩 和されるなど,定常源での MIEZE とは異なる注目す



Fig. 3 TOF-MIEZE signals obtained in the MIEZE condition and a detuned condition for the narrow or wide pulse width [4].

べき特徴があることが見出された.我々は,飛行時間法において重要なパラメータであるパルス幅と先行研究で従来議論されていた中性子検出時刻の分散 とを明確に区別した TOF-MIEZE の定式化を与え, パルス幅とシグナルのコントラストの関係を実証す る実験を Institute Laue-Langevin (ILL)の極冷中性子 実験施設にて行った [4]. さらに, MIEZE 条件から のずれとシグナルの実効振動数の関係を検証するた めに, J-PARC 物質・生命科学実験施設 (MLF)の中 性子ビームライン BL06 [5] の MIEZE 型スピンエコ ー分光器を用いて実験を行った.

3. 実験結果

ILL ではパルス中性子ビームのパルス幅が MIEZE シグナルのコントラストに及ぼす影響を調べる実験 を行った. ディスクチョッパーを用いてパルスビー ムを模擬し,狭いパルス幅 (Δt=0.7 ms) と広いパル ス幅 (Δt = 2.7 ms) の2通りのパルス特性を用意し た. 単純な MIEZE 装置を構築し,式 (1)の MIEZE 条件が満足されている状態とその条件からずれた状 態 (detuned condition) を作った. パルス幅が広い場 合, MIEZE 条件が満たされていれば MIEZE シグナ ルは明瞭に観測されるが(図3右上の場合), ずれた 条件では、連続ビームの場合と同様にコントラスト は崩れる(図3右下).ところが、パルス幅が狭い場 合は, MIEZE 条件からずれても, MIEZE 条件と同程 度のコントラストが観測されている(図3左下).こ のコントラストの一定性は、パルスビームのパルス 幅が十分狭く, MIEZE 条件からのずれの大きさを振 動数に換算した量の逆数よりもずっと小さい場合に 保証されることが定式化から予想されるが、これら の実験結果はこの予想を支持する.

J-PARC MLF BL06 は,高エネルギー加速器研究機 構(KEK)と京都大学の連携のもとに建設された中 性子共鳴スピンエコー分光器用の中性子ビームライ ンであり, MIEZE 型および NRSE 型スピンエコー分 光器がコミッショニング中である. BL06 の MIEZE 用ラインを利用して、体系が MIEZE 条件からずれた 場合のシグナルの振動数シフトを測定する実験を行 った. 図4に BL06 に構築した MIEZE 装置の配置と ビーム進行方向に沿った中性子のエネルギー図を示 す. MIEZE 体系は, π/2 条件 (フリップ確率が 1/2 である状態)に設定した駆動振動数の異なる2つの RSF で構成される. 第1 RSF と第2 RSF の振動数は それぞれ 200 kHz および 400 kHz とした.装置を MIEZE 条件 を満足するように調整した状態で得ら れた、実効振動数 200 kHz の TOF-MIEZE シグナル を図5 に示す.図5(a)は TOF 範囲 80 ms 全体での 表示. (b), (c), (d) はいくつかの TOF 範囲 (50 µs 幅) を拡大した図である. 配置が MIEZE 条件からずれた 場合における TOF-MIEZE シグナルの特徴を調べる ために、検出器の位置を意図的に MIEZE 条件から 160 mm 下流側にずらした. この場合でも MIEZE の 振動は観測され、シグナルをフーリエ変換すると



Fig. 4 Schematic of the MIEZE instrument at BL06 and a neutron energy diagram along with the beam propagation.

図 6 (a) の実線で示されるパワースペクトルが得ら れた. MIEZE 条件 のフーリエ変換で見られる 200 kHz (点線) のピークからシフトした 198.5 kHz の 位置に明瞭なピークが観測された. さらに異なる検 出器の変位に対して実効振動数のシフト量をプロッ トしたものが図 6 (b) である.測定データに対するフ ィッティング直線の傾きは,検出器の変位に対する 実効振動数シフト量の変化率を表しており,我々の 定式化から予想される変化率とよい一致を示した.

4. まとめ

TOF-MIEZE 分光法は,実験機器の配置がエコー条件(MIEZE 条件)からずれた場合でもシグナルのコ ントラストはほとんど減少せず,ずれの影響は実効 振動数のシフトに現れるという特徴をもつ. ILLの 極冷中性子実験孔と J-PARC MLF BL06 における実 験によってこれらの特徴を実証し,定式化の妥当性 を示す実験結果を得た.この特徴は,実効振動数の 変化を検出することで MIEZE 条件からのずれを向 きも含めて定量的に把握することを可能にし,装置 調整において大変便利である.また,測定の中で変 化する外部環境の長期的な変化を実効振動数のシフ ト量によってモニタするなど,信頼性の高いデータ 解析のために利用できる.



Fig. 5 (a) TOF-MIEZE signal with a frequency of 200 kHz observed at BL06. (b—d) Individual MIEZE oscillations in several TOF ranges.



Fig. 6 (a) Power spectra obtained by Fourier transform of TOF-MIEZE signals in the MIEZE and a detuned condition. (b) Observed frequency shifts for various displacements of the detector position.

参考文献

- [1] F. Mezei, Z.Phys. 255 (1972) 146.
- [2] R. Gähler et al., Z. Phys. B 65 (1987) 269.
- [3] R. Gähler et al., Physica B 180 (1992) 899.
- [4] T. Oda et al., Rev. Sci. Instrum. 87 (2016) 105124.
- [5] M. Hino et al., J. Nucl. Sci. Technol. 54 (2017)
- 1223.

Study on the Neutron Resonance Spin Echo Spectroscopy at Pulsed Neutron Sources Tatsuro Oda

t_oda@rri.kyoto-u.ac.jp

(京大原子炉) 高橋千太郎

本講演では初めに放射線管理(学)の歴史を概観 し、次に四十余年にわたる筆者の放射線管理学に関 わる研究経験を述べるとともに、放射線管理の原理 や倫理的側面について考察し、この分野の研究の意 義や魅力の一端を感じていただければと考えている。

1. 放射線管理(防護)の変遷:

レントゲンがX線を発見した1895年からわずか3 か月後に、X 線によって人の皮膚に紅斑が生じるこ とがアメリカで報告されている。1902年にはX線照 射により皮膚がんが生じることが初めて報告され、 放射線防護(管理)の必要性が認識されてきた。1925 年に第1回国際放射線学会議 (International Radiology Congress, ICR) がロンドンで開催され放射線の防護 に関する必要性が議論され、1928年の第2回放射線 学会議で、現在の国際放射線防護会議(International Commission of Radiological Protection, ICRP)の前身で ある X 線ラジウム国際防護委員会 (IXRPC) が設立 された。その後、ICRP は、その時々の最新の科学的 知見や社会動向の変化を取り入れて、放射線防護に 関する勧告を行い、放射線防護の理念と原則につい て国際社会に助言してきた。防護体系全般に関して 行われた勧告は「主勧告」とよばれ、1958年の出版 物 (Publication 1) 以来、2007 年の出版物 (Publication 103) まで6回の勧告がなされている。これ以外の勧 告は、主勧告を補足する、あるいは特定の放射線利 用に関して詳細に解説することを目的としている。

ICRP が設立された 1928 年に ICRP は遮蔽、作業時 間、作業環境の重要性を述べ、現在の外部被ばくに 対する放射線防護の基本である「距離、時間、遮蔽」 が明確にされている。ICRP の初期の勧告は、職業被 ばくから作業者の健康障害を防護することが目的で あった。1950年から 1960年代には核兵器の大気圏 内実験が行われ、放射性降下物による環境の汚染が 広がった結果、一般公衆も放射線防護の対象となり、 被曝形式に内部被ばくが新たに加わってきた。この ため 1950-60 年の ICRP の勧告は、内部被ばくへの 対応と一般公衆も視野に入れた放射線防護体系の確 立といえる。1977 年に出版物 (Publication28) とし て出された勧告は、我が国をはじめ多くの国が法令 などの基本としている勧告である。使われる単位が 国際単位(SI)に統一され、放射線の健康影響を確 率的影響と確定的影響に分けることとし、現在、我 が国の放射線防護を防止するための法体系やその基 本的な考え方である「確定的影響の発生を防ぎ、確 率的影響をリスクの観点から合理的なレベルに抑え る」という考え方がこの時期に確立されたのである。 その後の、1990年勧告では、放射線利用により被ば くを増加させる行動「行為: Practice」と、被ばくを 軽減する行動「介入: Intervention」の考え方が取り 入られた。また、初めて人以外の環境生物への影響

について言及されたのはこの勧告である。続く2007 年勧告では、防護計画を立てる時に既に存在する線 源の影響や、事故などの後の復旧期で、「平常時より は高い被ばく(現存被ばく状況)」への対策も加わり、 「平常時」「緊急時」と併せて3つの被ばく状況に対 する防護体系が提唱された。しかしながら、この2007 年勧告の考え方が十分に浸透しない2011年に福島 原発事故が起こり、平常時の線量限度である年1mSv に多くの施策や世論が引きずられたのは残念なこと であった。

1. 自身の研究経歴と放射線安全研究 2-1 大学院生時代

京大農学研究科で家畜生理学を専攻した。研究課 題は、ラット受精卵の試験管内着床であった。指導 教官は、体外受精の研究で学士院賞を受賞された入 谷明教授であった。ラットやマウスの受精卵を体外 で受精し、その後、培養を続けると培養皿に着床す る。その培養に適した条件を明らかにすることがテ ーマであった。不妊の原因解明や将来的には家畜や 人の胚移植に役立てるというのが目的であった。



図1 ラットの胚盤胞(左)は数日すると培養皿に着 床し、栄養膜細胞が分化してくる。中央部に内部細胞 塊といわれる ES 細胞がみられる(右)

図1に示したように、受精卵を培養皿に入れ、敵 綱条件で培養すると分化が始まり、胎盤を形成する 栄養膜細胞が発生・成長し、培養皿に着床する。カ ルシウムなどの塩濃度やタンパク濃度をうまく調節 すると、分化と着床が進むのである。「ラット受精卵 の試験管内着床に及ぼす Ca の効果」が生まれて初め ての学会発表題目であった。その後、放射線医学総 合研究所(放医研)に就職してこの仕事は終焉した が、カルシウム濃度を下げ、タンパクやアミノ酸濃 度をきわめて低く維持すると、分化が遅れ、栄養膜 細胞は発生せず、胚細胞が未分化の状態でゆっくり と増殖してくることを 1981 年にイギリスのエバン ス博士が見つけ、彼はこの細胞群に ES 細胞(胚性幹 細胞)と名付けた。博士はこの業績で1997年にノー ベル医学生理学賞を受けた。皮肉なことに、筆者の 研究者人生における最初の実験研究が最もノーベル 賞に近い研究であった。

2-2 放医研の研究員に採用される

当時の科学技術庁所管の放射線医学総合研究所 (放医研)に採用され、放射線関係の研究分野に進 んだのは、前年に国家公務員上級試験に合格し公務 員試験合格者名簿に登録されていたこと、放医研で プルトニウムの人体影響に関する大規模なプロジェ クトが始まったこと、学生結婚して食べていかなけ ればならなかったこと、そういった偶然が重なった 結果である。政府は核燃料サイクルの推進に躍起と なっていた時代であり、その中心となる放射性核種 ²³⁹Puの人体影響データを国内で取得する必要があっ たのである。上司から与えられた研究テーマは、「超 ウラン元素の生体内代謝の特異性」であった。超ウ ラン元素の多くは、体内でコロイドを形成し、イオ ン状ではなく微粒子として挙動するのである。

二つの研究テーマを設定した。「胎盤」と「呼吸気 道」である。血液中では水酸化コロイドの状態を呈 するプルトニウムは、胎盤を通過して胎児に到達す るのか? これが一つ目のテーマであった。様々な コロイド粒子を使い実験したところ、結論は「ほと んど通過しないが、わずかに通過する」であった。 放射線管理学としては、前者の「ほとんど通過しな い」が重要である。母親がプルトニウムを摂取して も、胎児にはほとんど移行しないのである。この知 見は、ICRP がその後、胎児の線量係数(母親が1Bq の放射性核種を摂取した際に胎児が受ける実効線量 Sv)を算出する際に、超ウラン元素の線量係数を低 く設定した根拠の一つとして引用されている。

一方、繁殖生理学からは「わずかに通過する」が 重要である。母親の免疫グロブリンが胎盤を通過し て胎児に移行していることは免疫学的には証明され ていたが、ライヘルト膜という強固な上皮膜を介し て、どのように粒子状物質や高分子物質が通過する のか?妊娠したラットにコロイド粒子を投与し、電 子顕微鏡で通過経路を見つける作業を数か月続けた。 ライヘルト膜をどのように通過するのか、何かトン ネルの様なものがあるのであろうが、電子顕微鏡の 組織写真が撮れない。そのような作業10数日続いた ある日、その日も色々と実験条件を変えたり、部屋 の温度を上げたり下げたり、悪戦苦闘して、観察に 使う組織切片を作成したが上手くいかず一日を終え た。あきらめて家に一旦帰り、夕食を食べ、子供を 風呂に入れて、洗濯を干すのを手伝っているとき、 ふと、湿度ということに気がついた。子供が寝るの を待ちかねて研究室に戻り、電顕試料作製室の床に 水を撒いて十分に加湿して切片を作成したところ、 非常に薄いきれいな切片ができた。この切片を染色 して電顕で観察すると、ライヘルト膜は強固な膜で あるが、実は、薄い膜が積層されてできていて、積 層された膜と膜の間には間隙があり、そこを粒子状 物質が通過していたのである。

2-3 イギリスで

プルトニウムなどの超ウラン元素の体内での代謝 を考えるときには、コロイド状であるという特性を 考慮することが重要であるという趣旨の論文を、第 7回国際放射線研究会議に提出したところ、運よく 若手研究者として招聘された。私にとって初めての 国際学会であり、有名な研究者と直に話ができ有意 義であった。特に、放射性粒子の呼吸器での代謝に ついて研究している英国医学研究協議会(MRC)放 射線生物学研究所の GPatrick 博士と知り合い、将来、 留学の機会ができた際には受け入れてもらえるとの 約束を得たことは大きな成果であった。

当時、科学技術庁には原子力関係留学制度という ものがあり、原子力分野を志す若手の研究員を諸外 国の研究機関に派遣していた。幸い昭和 60 年の派遣 者に選考され、妻と5歳の娘を連れて渡英した。研 究所は英国の原子力や放射線関係の研究機関が集ま っている Harwell にあったが、上司の Patrick 博士が オックスフォード大学クイーンカレッジの教授を兼 務し、自身もオックスフォード市内に住んでいたこ こから、私たち家族の住居もオックスフォードの中 心街のテームズ河畔の絵のようにきれいな場所に用 意してくれていた。オックスフォードで過ごした 1 年間は私たち家族にとって宝石のような時間であっ た。

研究テーマは「呼吸気道における放射性粒子の挙動」であり、吸入摂取された放射性物質が気管や気管支、肺胞内でどのように挙動し、それに伴ってどの部位がどの程度の放射線量を受けるかを明らかにすることである。当時使われていた ICRP の呼吸器代謝モデルでは、気管や気管支に沈着した放射性粒子は、粘液繊毛運動によって上行性に短時間で排泄されるとされていた。つまり、沈着した粒子は、すぐに「たん」となって消化管に排泄されるとなっていた。しかし、肺がんの多くは気管支で発生することが知られている。Patrick 博士との議論で出た結論は「ほとんどは排泄されるが、わずかにその場に留まるのではないか」であった。

そこで、無麻酔のラットの気管支に微量の放射性 バリウム粒子を投与する微細挿管法を開発し、全身 計測装置で詳細に調べたところ、投与量の 1%弱が 投与部位の近辺に長期に滞留することが明らかにな った。この実験は、放医研に帰国後、ウサギ、ビー グル犬、アカゲザルでも行われ、種を超えてこのよ うな沈着がみられることを明らかにした。論文デー タは ICRP の関係する委員等に送付し、次回の呼吸 器代謝モデルの改定の際に考慮するように要請した のである。

図2は、その後、1996年に改定され、現在、吸入 放射性物質の線量評価に使われている ICRP の呼吸 器代謝モデルである。筆者らの研究に基づき、ETseq やBBseq、bbseqというコンパートメントが新たに置 かれた。吸入された粒子の 1%は気管や気管支に長 期に滞留する (seq は sequestered 埋め込まれるの意) とされているが、この 1%というパラメータは筆者 らの動物実験の結果から決定されたものである。自 身の得た動物実験データが広く線量評価に活用され ていることは、研究者冥利に尽きる。



2-4 比較環境影響学と規制科学

英国から帰国し、力を入れた研究の一つが比較環 境影響学と規制科学である。放射線の影響を、他の 環境有害物質(例えばダイオキシン、PM2.5 など) のリスクと相対的に比較し、それに基づいて規制し ようというものである。特に、環境問題に対する意 識の増大もあり、人への影響だけでなく、環境生物 への影響も含めた評価を行い、適切な規制に結び付 けるという意図があった。

チェルノブイリ原発事故による環境影響の問題が 顕在化していた時期であり、参加した研究者は熱意 をもって研究を始めたが、霞が関でその意義が十分 に理解されず、頼りとする原子力安全委員会も賛同 はするが予算は出せないとの姿勢であり、予算獲得 を含めてプロジェクトの推進に非常に苦労した覚え がある。福島原子力発電所の事故を契機にこのよう な研究の重要性が認識され、規制庁や環境省から多 額の研究資金が提供され、また参画した若手の研究 者が福島事故による環境影響の研究や福島の復興に 活躍しているのを見ると、複雑な心境である。

2-5 放射線脳機能研究

理化学研究所で脳機能研究に関する新しいプロジ ェクトを開始するという情報があり、放医研でも X 線 CT や PET (陽電子断層撮影)を使った脳機能研 究、重粒子線を用いた脳腫瘍の治療研究などを統合 して新たなプロジェクト立ち上げることとなり、マ ウスの脳の発生障害を研究していた私がプロジェク トマネージャーとなって「放射線脳機能研究プロジ ェクトが立ち上がった。総合科学技術会議から年間 2億円ほどの予算を受けて5年間研究を進めた。

私自身は、徳島大学医学部解剖学教室で学位をと った孫博士を採用し、彼と共同でマウスを用いて胎 児期に放射線照射を受けた動物に発生する大脳の構 造異常の発生機序に関する研究を行った。胎児期に 原爆に被爆した方に見られる脳の構造異常は、放射 線が直接に神経細胞を殺傷することが原因ではなく、 神経細胞に栄養を与え神経細胞ネットワークに関係 しているグリア細胞の障害が原因であることを証明 した論文は、大脳の発生メカニズムに関して広く引 用され、私の共著論文の中では最も引用数の多い論 文となっている(図3)。



図3 新生児期のマウスの脳の組織。右図の非照射動物 ではグリア細胞が整然と配列し神経ネットワークが形 成されているのに対し、左図の胎児期2Gy 照射動物で は、グリア繊維の乱れが顕著で発生異常が認められる。

2-6 アメリカで

平成 10 年に文科省の長期在外研究員に採用され、 テキサス大学医学部放射線腫瘍学科で客員教授を1 年間務めた。研究テーマは放射線や環境有害物質に よる DNA 損傷とその修復であった。特に最も重篤で 将来がん化に関与するとされる二重鎖切断について 研究を進め、X 線誘発の二重鎖切断の修復がヒ素や アンチモンで阻害されること、アスベストが二重鎖 切断を誘発していることなどを明かにした。

テキサス大学に留学して多くのことを学んだ。も ちろん放射線管理学や放射線生物学に関して学ぶこ とも多かったが、アメリカの研究者の生き方とか人 生観は、学ぶというより共鳴したという表現が適切 かもしれない。朝7時から働き、ほとんど休憩もし ないで実験や論文作成を続け、夕方4時には帰って 自宅のプールで家族と寛ぐ多くの同僚たちの生活は、 ダラダラと夜遅くまで研究室に居残るのが当たり前 の日本の研究者を見てきた私には感動すら覚えた。

2-7 放射線安全研究センター長と放医研理事

アメリカから帰国して程なく、平成14年に放射線 安全研究センター長を、平成17年には理事を拝命し、 放医研全体の経営や研究企画に従事した。ほとんど 自分自身の研究はできず、文科省など関係官庁との 折衝、研究所の運営、人事などに忙殺される毎日で あった。重粒子線治療や分子イメージングを用いた 診断研究、緊急時の被ばく医療研究などの臨床研究 と比べて、放射線防護や安全管理に関わる研究や基 礎の放射線生物学研究の重要性を各方面に訴えたが、 そのような研究の成果は地味であり、予算獲得や研 究推進に大変苦労したものである。

2-8 原子炉実験所へ

落ち着いてもう少し自身の研究を続けることを希 望し、また母親の介護のため故郷の大阪に戻る必要 があると悩んでいた時、原子炉実験所で教授の公募 があることを小野公二先生がご紹介くださり、首尾 よく採用された。農学研究科の教授を兼務するポス トであり、古巣に戻った形となった。小野先生には 感謝の念が堪えない。 放射線管理学は、人、施設、環境の3方向から進 める学問領域である。環境モデルが専門の高橋(知) 准教授、人への影響研究で同じ専門領域の木梨准教 授、施設の遮蔽や計測を専門とする八島助教と中村 助教、有能で明るい秘書さんなど充実したスタッフ に加え、優秀な学生が毎年研究室の門をたたいてく ださり、多方面に活発な研究ができている。最近で は当研究分野の研究ポテンシャルを評価してくださ り、ImPACT(革新的研究開発プログラム)や環境省 健康影響評価事業へ参画するようにとのお誘いをい ただき、委託研究費を得て順調に研究が進んでいる。

- 3. 放射線管理学の将来
- 3-1 放射線管理の原則と倫理的側面

放射線管理の大原則は、できるだけ不要な放射線 には被ばくしないほうが良いという考え方である。 ICRP は 1958 年の Pub9 おいて、ALAP (As low As Practicable)の原則を提示した。ICRP はその勧告 の中で、放射線による白血病やがん、遺伝的影響に ついては、しきい値の有無が不明であるので、被ば く線量は実用可能な限り低くすべきある」という考 え方を示した。その後、practicable の意図すると ころがやや不明確であることから、1973年の Pub 22 では、ALARA (As Low As Reasonably Achievable : 合理的に達成できる限り低く)に変更された。つま り、放射線被ばくは社会的、経済的要因を考慮に入 れながら合理的に達成可能な限り低く抑えるべきで あるという基本精神が明確にされたのである。この ALARA の精神に基づき三つの放射線防護の基本原則 が提唱されている。すなわち、(1)行為の正当化、 (2) 防護の最適化及び(3) 個人の線量限度である。

行為の正当化は、放射線被ばくは不必要に受ける べきでなく、受けることによる利益が十分に見込ま れるときにのみ許されるという原則である。医療被 ばくのような場面では、この原則は容易に理解でき よう。例えば X線 CT のような放射線検査を受けるか 受けないか、それは受けることによる患者や社会の 利益が、放射線被ばくによる損害を上回っていなけ ればならない。

第2の原則は防護の最適化である。被ばくを伴う 行為が正当化されたとしても、実際に行為を行う際 には、合理的に達成できる限り低い被ばく線量とな るように防護することが求められている。行為の正 当化と防護の最適化は、別の言い方をすれば功利的 倫理観に基づいて放射線は管理され、国民の総意に 依存して管理されるべきであることを意味している。

第3の原則である線量限度は、古くは最大許容線 量とよばれ、1977年のICRPの主勧告では実効線量 当量限度、1990年勧告から線量限度と呼ばれている。 線量限度は個人が受ける放射線被ばくの限度を定め たものであり、最適化によりできる限り放射線への 被ばくは少なくした方が良いが、その際の目安とし ての限度値を示したものである。職業人に対する線 量限度は、他の職種において就業上遭遇する危険度 (リスク)との比較検討から設定されたものである。 この線量限度の原則は、個人は社会的に受容可能な 範囲を超えてリスクに曝されない権利を持つという 認識に基づいており、一定の同様な条件下に置かれ た個人は平等に扱われるべきという、平等主義的正 義の倫理原則に適合した考え方である。

3-2 損害の指標

上記のような原則のもとに放射線の利用が管理されるとして、放射線が引き起こす損害とはどのようなものであろうか?放射線のリスクはどのような指標で測られているか?放射線管理学の将来を考えるうえで、このような損害の指標について考察することが重要である。現状では、周知のように、単純にがんや遺伝病による致死効果だけが指標として用いられている。放射線管理で使われる最も基礎的な単位である実効線量シーベルトは、将来がんによって死亡するリスクを指標として設定された単位である。

放射線管理(学)における損害の指標の不合理性 は、福島原発事故で如実に示されている。事故によ り広範な環境汚染が生じ、多くの方が避難を余儀な くされてきた。社会的な損害は甚大である。しかし、 実効線量でみれば、一般公衆のほとんどが数ミリシ ーベルト以下の被ばく線量であり、将来がんによっ て死亡するというリスクから見れば、ほとんど損害 を受けていないことになる。

3-3 放射線管理学の将来

放射線の利用はますます増加することが予測され ていて、その安全な取り扱いは必須の条件である。 これまで述べてきたように、放射線管理(学)は、 放射線が人体に及ぼす影響、環境中での放射線(能) の動態、作業現場(発生源)における計測や防護措 置に関する様々な研究領域の知識を統合して成り立 つものである。さらに、そのような行為の経済的・ 社会的な評価、倫理的・哲学的な考察を含む複合的 な分野でもある。

放射線の生物作用の機構解明は、閾値なしの直線 仮説(LNT 仮説)の科学的妥当性を明らかにし、ALARA の精神の正当性について解答を与えるであろう。環 境中での放射能の動態の解明とモデル化は、被ばく 線量の評価に必須の領域である。計算機科学の発展 と環境シミュレーションの高度化が正常時・事故時 における高精度な線量評価のために求められている。 利用現場での高度で巧みな計測と防護措置は、安全 な利用を保証する工学的な研究の対象である。

多くの若い有能な研究者が放射線管理学の重要性 と面白さ、そしてそれを通して人類の発展に貢献で きることを実感し、この分野で活躍してくれること を期待している。

Radiation Safety and Control: its Future Sentaro Takahashi sentaro@rri.kyoto-u.ac.jp

(P1)電子線型加速器用いた医療用放射性核種の製造技術についての基礎検討

(京大原子炉、(株)日立製作所¹) 〇関本 俊、糸洲慧視、田所孝広¹、可児祐子¹、上野雄一郎¹、大槻 勤

概要:治療用、診断用の放射性医薬品として電子線 形加速器からの制動放射線利用した放射性(⁶⁷Cu) 製造システムの基礎検討に着手した。加速電子のエ ネルギー及び照射時間を変えて⁶⁷Cuの生成量を評価 した。また、サイクロトロンなどの他の手法の生成 量と比較検討した。

1. はじめに:放射性医薬品とは放射性同位体を含 み、その特徴を利用した医薬品である。それらは一 般的に治療用、診断用に分類されるが、γ線、β線の どちらも放出する⁶⁷Cu(半減期: 62 h)は治療、診断の どちらにも利用が期待されている核種の一つである。 これまで⁶⁷Cuは、サイクロトロンによる製造方法が 検討されてきた。しかし、サイクロトロンを用いた ⁶⁸Zn(p,2p)⁶⁷Cu反応による製造方法では、副生成物 (⁶⁷Ga, ⁶⁸Ga)の生成、⁷⁰Zn(p,α)⁶⁷Cu反応では、安定同位 体である⁷⁰Zn(存在比: 0.6%)を濃縮した高価なター ゲットを用いること等がデメリットとして挙げられ る。

そこで、本研究では、サイクロトロン等より安価 かつ小型化が可能な電子線型加速器で発生させる制 動放射線を利用した⁶⁸Zn(γ,p)⁶⁷Cu反応を用いて、⁶⁷Cu 製造の基礎検討に着手した。

2.実験:制動放射線による照射は、京都大学原子 炉実験所の電子線型加速器を用いて実施した。電子 ビームを白金板に照射することにより発生する制動 放射線を、石英管に詰めた natZn 箔(5 mm×5 mm×0.25 mm thickness, 50 mg)に照射した。なお、電子の加速 エネルギーを 20, 25, 30, 35, 40 MeV、照射時間を 10, 20, 40 分と変え、それぞれの条件で照射を実施した。 照射後、生成した ⁶⁷Cu をゲルマニウム半導体検出器 により定量した。また、制動放射線量を見積もるた めに、natZn 箔の前後に Au 箔を設置し、放射性金 (¹⁹⁶Au) 生成量を測定した。

3. 結果・考察:照射試料のγ線エネルギースペク トルを Fig1に示す。⁶⁷Cu 以外のCu の放射性同位体 は確認されず、副生成物として⁶⁵Zn や^{69m}Zn のみが 確認された。今後、これらの副生成物をイオン交換 法等により除くことで、無担体の⁶⁷Cu を得られる見 込みである。⁶⁷Cu の生成量を Fig2 に示す。電子の加 速エネルギーの増加とともに⁶⁷Cu の生成量が増加す ることを確認できた。また、試験結果をもとに製造 量を評価した結果、300 μA, 25 MeV の電子ビームを 10 g の ^{nat}Zn 試料に 6 時間照射すると、⁶⁷Cu が約 150 MBq 生成可能であることが分かった。これは、従来 のサイクロトロンを用いた ⁶⁸Zn(p,2p)⁶⁷Cu や、 ⁷⁰Zn(p,α)⁶⁷Cu 反応による製造量と比較しても、同等 またはそれ以上の生成量であることが分かった。

 結言:安価かつ小型化が可能な電子線形加速器 を利用し、^{nat}Zn をターゲットとした ⁶⁸Zn(γ,p)⁶⁷Cu 反応によって、従来の方法と比較しても充分な量の ⁶⁷Cu を製造することができた。



Fig. 1. γ -ray spectrum of ^{nat}Zn sample irradiated with 20 MeV bremsstrahlung photon



Fig. 2. Activity γ -ray spectrum of ^{nat}Zn sample irradiated with 20 MeV bremsstrahlung photon

Examination of Medical Radionuclides Production using an Electron Linear Accelerator Shun Sekimoto, Satoshi Itosu, Takahiro Tadokoro, Yuko Kani, Yuichiro Ueno, Tsutomu Ohtsuki sekimoto@rri.kyoto-u.ac.jp (京大原子炉) 〇森本幸生、喜田昭子

1. はじめに: 有機水銀分解酵素(MerB)は分子量 約 25kDa で分子内の活性部位にある Cys, Asp によ って、有機水銀化合物を加水分解する酵素である。 この反応機構では水銀への Cys-S からの配位と活 性部位にある水分子(H-O-H)の寄与が考えられて いる。 基質である Hg 化合物の保持と Hg-C 鎖への プロトン供給を可能にする水素結合網の解析が、 本反応機構解明の鍵であると考えられ、そのため に中性子結晶構造解析を進めている。中性子解析 のためには、良質の大型結晶が必要であり、さら に蛋白質分子の半分近くを占める軽水素の非干渉 性散乱を軽減するため、重水素に置換した蛋白質 分子が必要である。メチル基を含めた重水素化に は炭素源供給の段階から重水素が必要となる。従 って、培地構成化合物を最小限に抑えた最小培地 による重水素化蛋白質の作成が重要である。ここ では重水化 MerB 作成を目指した軽水最小培地培 養および結晶調製、構造解析について報告する。

2.実験:大腸菌由来の MerB 遺伝子を合成、6His タグを融合しプラスミドを作成して発現系を構築 した。重水素化蛋白質の作成のために、大腸菌大 量培地はリン酸、硫安、クエン酸およびグリセロ ール、微量金属溶液のみとした最少培地を用いる こととし、軽水状態での蛋白質発現の最適化を行 った。16℃培養によって 2.5L 培養から約 9g の菌 体を得て、Ni-NTA アフィニティ、ゲル濾過、MonoQ イオン交換カラムを経て、結晶化試料として約 2mgの本酵素を得ることができた。沈殿剤として PEG を中心にスクリーニングを行い、PEG1000 ま たは 8000 によって約 0.1mm 程度の透明板状晶を 得た。SPring-8, PF における回折実験の結果、複数 の結晶系があることがわかった。P21の結晶は PEG1000によるものであり、分解能が高く解析に 適したものであった。さらに水銀化合物を添加し、 水銀複合体の結晶作成を行った。

3. 結果: 培養破砕上精のNi アフィニティークロ マトグラフの結果を図1に示す。ここで、カラム 素通り成分(図中左ピーク)は、発現遺伝子以外 の大腸菌が本来持っている蛋白質の大部分が溶出 している箇所である。その後、His タグで吸着し ている MerB 蛋白質を溶出させるため、イミダゾ ール濃度を、直線勾配で増加させた溶出ピークが あり、これが目的 MerB 画分(右)である。



図1 Ni-NTA アフィニティ溶出と電気泳動

この素通り画分量と目的溶出量の比が小さいほど、 高収率で目的蛋白質が得られていることになる。 本酵素は活性発現のための補欠分子族を有しない ため塩類のみの最小培地でも、栄養源を含む培地 (LB 培地)利用に相当する発現量が得られた。得ら れた画分を、ゲルろ過、イオン交換クロマトグラ フィーによって精製し結晶化を行った。さらに、 Hg フリー体に加えて、基質である水銀化合物の添 加を行い、Hg 結合型の結晶化を行った。SPring-8 放射光により得られた結晶のデータ収集を行った。 分子置換法により位相決定を行い、次図に示すよ うに、MerB の二量体構造を決定した。構造精密化 により、R 値は 25.9% (Rfree=28.9%)である。



Fig.2 A schematic drawing of the MerB dimer (left), and electron density map on the 96, 159Cys and 99Asp at 1.42Å resolution (right). Hg atoms are depicted by red spheres.

4. 考察:図2右に1.42Å分解能で得られた活性 部位周辺の電子密度を示している。これは2量体 の片側(A分子)であるが、もう一方のB分子も 同様であった。図左にあるように、本酵素は2量 体で2個の水銀原子を結合している。右電子密度 が得られている精密化において、水銀原子の占有 率を求めても、A, B分子とも占有率 1.0 であり 定量的に結合していることがわかった。エネルギ ー非依存的で、かつ定量的に Hg-C 結合を切断す る機構がどのようなものか興味深い。水銀添加な どによる試料調製を進める予定である。

A study of preparation and structural analysis of the organomercury lyase for a neutron diffraction experiment. Yukio Morimoto and Akiko Kita morimoto@rri.kyoto-u.ac.jp (京大原子炉、千葉科学大薬¹) ○茶竹俊行、齊藤 剛、柳澤泰任¹

1. はじめに:日本の伝統的食品である納豆は、大 豆を納豆菌で発酵して作られる。納豆菌は人体に有 用な様々な生理活性物質を生産することが知られて おり、国内外で広く注目されている[1,2]。

納豆菌は枯草菌の一種もしくは類縁種であり、枯 草菌と同様に高い環境耐性を持つ。これは、枯草菌 が芽胞と呼ばれる極端に耐久性の高い形態をとるた めであると考えられている。一方、枯草菌は増殖時 には栄養細胞の形態をとるが、これは一般的に耐性 が他の細菌と変わらないと考えられている。

我々は、納豆菌の耐性について深い知見を得るこ とを目的として、納豆菌の芽胞状態と栄養細胞状態 の両方の放射線耐性を正確に測定することを進めて いる。今回は、納豆菌の対数増殖期の放射線耐性に ついてコバルト 60 ガンマ線を用いて調べ、その耐性 についての考察を行った。

2.実験:使用した納豆菌は、納豆生産に使用され ている代表的な菌株である納豆菌宮城野株を使用し た。この宮城野株を少量培養して、標準寒天培地を 用いてクローニングを行い、これを親株として実験 を行った。LB 培地を用いた前培養を行った菌液 40 μ Lを4 mLのLB培地に植菌して、42°C,1200 rpm で培養して得られた成長曲線を図1に示す。波長 600 nmの濁度が1近辺までは、対数増殖していることを 確認した。照射実験では、(1)濁度が0.4–0.8 に達す るまで培養を行い、(2)培地を1000×gで10 min 遠心 して上清を取り除いて、PBS(–)に懸濁して、(3)Co60 ガンマ線照射装置で0,50,100,200,400 Gyのガンマ 線照射を行い、(4)標準寒天培地にプレーティングし て、42°Cで数時間後に、コロニー数を測定した。



Fig. 1. The semilog plot of the growth curve of *Bacillus subtilis natto miyagino*.

 結果:図2に納豆菌のガンマ線に対する生存 率を示す(生存率は縦軸に対数で表記)。実線は PBS(-)に懸濁した菌液に、点線は実験の(2)の処理を 行わず、LB培地中の菌液に照射した結果である。今 回得られた生存率は大腸菌と比べて極端な差は見ら れない。このことは、納豆菌は栄養細胞の状態では、 芽胞に見られるような高い放射線耐性を持たないこ とを示唆している。一方、今回の生存曲線に共通し て、低線量の領域(50-100Gy)では納豆菌は放射線に よる耐性を示している。現時点では試行回数が少な いためさらに測定を行う必要があるが、これは過去 の大腸菌の結果との相違点である。また、PBS(-)で 菌液を置換した場合(図中の実線)、菌液を置換しなか った場合(図中の点線)と比べて、耐性に変化がみられ る。これについてもさらなる追試が必要ではあるが、 納豆菌の放射線耐性に対して、納豆菌を育成した LB 培地及び、納豆菌成長中に生産された生理活性物質 が影響を与える可能性が示唆される。



Fig. 2. The survival rate of *Bacillus subtilis natto miyagino* against Co-60 gamma-rays.

今後、試行回数を増やして、統計精度を上げた生存曲線を作成する予定である。最終的には芽胞状態でも同様の実験を行い、納豆菌の放射線耐性を明らかにしたい。

参考文献

[1] H. Sumi, Y. Yanagisawa, N. Kishimoto, "Production of water-soluble vitamin K by okara fermentation.", J. Agr. Chem. Soc. Jpn **73** (1999) 599–604.

[2] H. Sumi, H. Hamada, H. Tsushima, H. Miihara, H. Muraki, "A novel flbrionolytic enzyme (nattokinase) in the vegetable cheese natto; a typical and popular soybean food in the Japanese dict. Experimentia **43** (1987) 1110–1111.

Radiation resistance with gamma rays of *Bacillus subtilis natto* in a logarithmic growth phase Toshiyki Chatake, Takeshi Saito, Yasuhide Yanagiswa chatake@rri.kyoto-u.ac.jp

(京大原子炉、豊橋技科大¹、原子力機構²、同志社大³) 〇日野正裕、足立 望¹、戸高義一¹、大場洋次郎²、 平山朋子³

○はじめに

KUR の CN-3 ポートや JRR-3 の MINE ポートにお いて同志社大の平山朋子氏らを中心にトライボロジ ー界面の構造解析を進めてきており、潤滑油中の添 加剤の吸着状態が中性子反射率法によって明らかに なってきた[1]。

我々は現在、豊橋技科大の戸高義一氏を代表に、 JST 産学共創基礎基盤研究プログラム「鋼材/潤滑 油」界面における機能性ヘテロナノ構造制御に基づ く転動疲労高特性化のための指導原理の確立」にお いて、X 線・中性子線における反射率・小角散乱法 による機能性膜の平均的構造評価を目指している。 これは材料の組織,特に結晶粒界や転位などの格子 欠陥によって潤滑油膜の形成(制御)が実現可能で は?との新しい視点で、平均構造としての油膜構造 の探索及びを目指すものである。ここでは、反射率 法だけでなく、新たに京大炉に導入された Mo 線源 の SAXS を用いて研究を行っているが、今回は反射 率法の試みにフォーカスして記載する。

○反射率と成膜手法

反射率法は厚み(深さ)方向にサブナノメートル のレベルの感度を持つ分析手法であるが、同様にサ ブメートルの平滑な表面が必要である。そのため、 実用材の直接利用は難しく、平滑なシリコンやガラ ス基板に鉄膜等を成膜してモデル物質を作成するこ とで評価を行う。

成膜は、密着力が強くかつ平滑に厚い膜が作成可 能な京大炉のイオンンビームスパッタ装置 (KUR-IBS)を利用する。KUR-IBS は、大面積で高性 能多層膜中性子ミラー製作が可能だが、そのために は平滑な界面が必要である。これを得るために出来 るだけ粒界成長させないことが大事である。例えば、 中性子のポテンシャル比として、ニッケル(Ni)とチタ ン(Ti)の組み合わせが望ましいが、ニッケル Ni 成膜 時に炭素(C)を同時スパッタすることで、Niの結晶成 長が阻害し、平滑な膜を得る等工夫をしている。一 般に膜厚依存でどうしても粒界サイズは増大する。 そのため、試料は、純度 99.99%以上の鉄を用い、不 純物の混入に注意しながら、つまり粒界成長を阻害 するものの混入が無きように注意して、成膜するこ とにした。図1にX線反射率計(XR)で評価した鉄膜 の反射曲線を示す。ここでスパッタ時間 30 分の膜厚 は55 nm と評価され、50 時間は 5.5 µm となる。ま た膜厚に依存して、粗さは rms で 0.7 nm から 2 nm 程度まで増加した。この膜を用いてボールオンディ スクによる摩擦試験を行った所、膜厚依存で摩擦係

数に違いが出た。つまり、膜厚の減少(ナノ組織化) に伴って、摩擦係数が低下する結果を得た。ここで ボールオンディスク実験においてストライベック曲 線を求め、Dowson-Higginsonの計算式を用いて油膜 厚さが境界潤滑領域にあることを確認している(な お鉄膜の粗さは充分小さく、油膜厚さはボールの表 面粗さで支配される)。



図1 スパッタ時間(a)30分(b)3000分の Fe 膜のX 線反射率。赤線は2層モデルでフィッティングした 理論曲線。

○潤滑油膜の制御に向けて

実用潤滑油は、基油と添加剤で構成されている。 添加剤の吸着度合いが、摩擦制御には重要である。 今まで基板からビームを入射することが可能な中性 子反射率法(NR)で、添加剤の膜構造評価が進んでき た。しかし NR はいつでも使えるものではなく、吸 着が良く観察される銅薄膜は成膜後に大気中でどん どん状態が変化することをラボレベルの XR で観測 出来ている。ラボ XR では成膜後短い時間で計測が 可能であり、薄膜と添加剤の吸着を確かめることが できれば、中性子実験と補完的により精密に議論が 可能となる。我々はオレイン酸を用いて、ラボレベ ルの XR で反射率測定の変化を確認しており、当日 は、この添加剤の XR、ボールオンディスク摩擦試験 結果等、詳細を議論したい。

[1] T.Hirayama, et al., Tribol. Int. 54 (2012) 100.

A trial for structural evaluation of lubrication interface by X-ray and neutron reflectometry Masahiro Hino, Nozomu Adachi, Yoshikazu Todaka, Yojiro Oba, Tomoko Hirayama hino@rri.kyoto-u.ac.jp

(P5) J-PARC/MLF BL06 中性子共鳴スピンエコー分光器群(VIN ROSE)と 中性子集光ミラー開発の現状 3

(京大原子炉、高エネ機構¹、理研²)〇日野正裕、小田達郎、吉永尚生、遠藤仁¹、山田悟史¹、細畠拓也²、 武田 晋²、河合利秀²、山形 豊²、瀬戸秀紀¹、川端祐司

○はじめに

中性子はナノ構造の時間一空間領域の両方をプロ ーブ出来る希有な粒子であり、中性子スピンエコー 法は空間スケールで 0.1~100nm の空間領域をピコ 秒~サブマイクロ秒をカバーできる。スピンエコー 法は中性子スピンという自由度を導入し、スピンの 位相を精密制御することで、入射中性子のエネルギ ー分解能によって測定可能なエネルギー分解能が制 限されること無く、高エネルギー分解能かつ高中性 子強度を同時に実現する。

京大一 KEK 連携の元、KEK-S 型課題 (2009S07,2014S07)の支援を受け、J-PARC/MLF BL06 ビームラインを完成させ[1]、中性子共鳴スピンエコ ー装置群:VIN ROSE(The VIllage of Neutron ResOnance Spin Echo spectrometers)を開発中である。VIN ROSE は MIEZE 型とNRSE 型という2つ特徴の異な るスピンエコー分光器を持つ。MIEZE(Modulated IntEnsity by Zero Effort)型では通常のスピンエコー 装置では困難な試料に強い磁場をかける等の試料環 境の自由度が魅力であり、低分子及び磁性のダイナ ミックスを、NRSE(Neutron Resonance Spin Echo)型で は(生体)高分子の高分解能ダイナミックスをターゲ ットとしている。

○MIEZE 分光器の現状と集光 NRSE 分光器

京大炉のグループが定式化した TOF-MIEZE 分光 法では、パルス幅の時間が短いこと(ショートパル スであること)が装置の高度化にも非常に有利であ ることと実証し[2,3]、現在、実効振動数 400kHz で高 コントラストな MIEZE シグナルを取得し、2017 年 11 月より一般公募の実施を開始している TOF-MIEZE 分光法は従来のスピンエコー装置では 難しい試料環境での測定を可能とするが、そのエネ ルギー分解能は 0.1 µ eV 以上であり、さらなるスロ ーダイナミクス、neV 程度の高エネルギー分解能に は原理的に難しい。そのため、高エネルギー分解能 測定は NRSE が担当するが、その達成には、試料に よる微少な散乱角の変化によるスピンの位相を補正 するための位相補正デバイスを確立する必要がある。 ここで位相補正デバイスに回転楕円体スーパーミラ ーを用いることで試料での集光も出来て一石二鳥で はあるが、1m 近くなる回転楕円体集光スーパーミラ ーの成功例は未だ全く無い。我々は金属母材を用い てこの問題に挑戦している。

○金属基板による中性子集光ミラー開発

VIN ROSE に関わらず。低速中性子を集光するに あたって多層膜スーパーミラーは必須な光学デバイ スである。高性能なスーパーミラーの実現には、層 間の拡散だけでなく、基板の表面粗さも 0.3nm 程度 以下に抑える必要がある。この制約のため金属の使 用が難しかったが、我々は無電解ニッケルメッキを 用いることでこの問題を解決した。

金属を母材することで、機械加工用のNC加工機※ での製作が可能となり、劇的な製作期間短縮とコス ト削減が可能となる。また耐放射線にも優れ、分割 して組み合わせ、構造材、例えばミラー自体を真空 チャンバーや遮蔽としてもなど利用でき、今までの 低速中性子輸送を根本的に変えられる可能性がある。 実際 J-PARC BL16(SOFIA)反射率計でも実用可能な1 次元楕円スーパーミラーの開発に成功しており[4,5]。 これらの結果は世界的にも注目されている。そして スイスのポールシェラー研究所(PSI)からの働きかけ で、平成 29年3月には PSI(中性子・ミュオン研究部)-理化学研究所(光量子工学研究領域)-京都大学(原子 炉実験所) で部局間学術協定の覚え書き(MOU)を結 び、中性子光学素子、中性子分光器とシミュレーシ ョン、中性子イメージング技法開発を中心に学術協 力する関係を構築している。

現在、長さ lm のスーパーミラーを製作しており、 集光実験の準備もしている。当日はその結果と MIEZE 分光器を含めた、VIN ROSE 開発の現状を述 べたい。

※JST「光・量子融合連携研究開発プログラム」(光 量子プログラム)を中心に及び A-step「コンパクト中 性子源とその産業応用に向けた基盤技術の構築」の 支援も得て、金属基板の中性子集光ミラー開発工程 がほぼ確立した。光量子プログラムにより京大炉の 工作棟に中性子光学素子治具製作用 NC 制御加工装 置が設置され、初期の加工工程を担っている。超精 密加工の専門家と共同研究することで、京大炉にお ける精密加工技術はどんどん進歩している。この詳 細は吉永他の発表を参照されたい。

[1] M.Hino, et al., J.Nucl.Sci.Tech. 54 (2017),1223

- [2] T.Oda, et al., Nucl.Inst.Meth. A 860 (2017), 35.
- [3] T.Oda, et al., Rev. Sci. Instrum. 87 (2016) 105124.
- [4] S.Takeda, et al., Optics Express, 24 (2016) 12478.
- [5] T.Hosobata, et al., Optics Express, 25 (2017) 20012.

Current status of development of VIN ROSE and neutron focusing mirrors III

Masahiro Hino, Tatsuro Oda, Hisao Yoshinaga, Hitoshi Endo, Norifumi L Yamada, Takuya Hosobata, Shin Takeda, Hidetoshi Kawai, Yutaka Yamagata, Hideki Seto, Yuji Kawabata

hino@rri.kyoto-u.ac.jp

(京大原子炉、米国パーデュー大1) 〇沈秀中、日引俊1

1. はじめに:気泡が流れに沿って高ボイド率領域 から低ボイド率領域に拡散する現象は広く知られて いる。この現象は、軽水型原子炉(LWR)の燃料集 合体にも存在すると予想される。この現象の解明と モデリングは、LWR 設計や安全性評価ための炉心熱 流動シミュレーションの高度化に重要である。本研 究は、高精度データベース構築のため、燃料集合体 チャンネルボックス内気泡拡散現象を対象とする局 所計測実験を実施した。

2.実験:軽水炉燃料集合体チャンネルボックス内 流動を模擬するのに先立ち、燃料棒を除いた矩形チ ャンネルボックス空気—水二相流実験装置を用いた。 その概略を図1に示す。循環ポンプ、圧縮機から吐 出された水及び空気流量はフローメータで計測され た後、気水混合部に入る。気水混合部で生成された 二相流は、垂直試験部に沿って上昇し、気水分離器 で二相に分離される。試験部は、長さ3m内部辺長 10cmの正方形断面ダクトから構成される。水力等価 直径 D_H は100mmである。全試験部に対して6箇所 の差圧計(DP1~6)と3箇所の4センサープローブ[1] を設置し、局所計測を行った。局所計測領域は、断 面内1/8 三角ゾーン(図1の赤い部分、66 点での測 定)である。断面内流れの対称性を利用して、計測 結果は断面内1/4 領域において表示する。



Fig. 1. Schematic of experimental apparatus.



に示す。図2と3のボイド率と界面積濃度は流れに 沿って中央領域で減少し、壁近傍で増加する変化を 示した。従って、気泡が流れに伴って中央領域から 壁近傍に移動していることが分かった。図4の断面 内気泡速度ベクトルは、その移動を再度示している。 図2と3の壁近傍ピークは大きな液相流速の勾配に よるもので、中央領域の横方向気泡移動は高濃度か ら低濃度に気泡拡散によるものである。



Fig. 2. Void fraction profiles.



Fig. 3. Interfacial area concentration profiles.



Fig. 4. Bubble velocity vector in the cross-section at $z/D_H=28.3 \ (< j_P >= 1.113 \text{ m/s and } < j_g >= 0.0135 \text{ m/s})$.

参考文献

 X. Shen, H. Nakamura, Int. J. Multiph. Flow, 60 (2014) 11-12.

Experimental study on bubble dispersion phenomena in gas-liquid two-phase flows in a fuel assembly channel box Xiuzhong Shen and Takashi Hibiki xzshen@rri.kyoto-u.ac.jp

(P7)各種固液界面分析手法による金属基板への実用添加剤の吸着構造解析 -水中におけるカルボン酸ナトリウムの吸着構造およびナノトライボロジー特性

(同志社大、出光興産¹、京大原子炉²)○赤松直樹、岡田僚平、平山朋子、松岡敬、坂本英俊、 服部章秀¹、日野正裕²

1.はじめに:潤滑油には,潤滑特性や防錆性の向 上を目的として様々な添加剤が配合されている。潤 滑特性や防錆性といった特性には添加剤の構造や極 性の違いや適用する金属種や表面状態の違いが影響 することが確認されているものの、それらの表面吸 着状態に関しては依然不明点が多い。そこで本研究 では、カルボン酸ナトリウム系の水溶性添加剤を対 象とし、各種固液分析法および評価法を用いて、表 面吸着構造およびそのナノトライボロジー特性を調 査することとした。

2.実験:本研究では、防錆性を有する水溶性添加 剤として、片側末端にカルボン酸ナトリウム構造を 有するデカン酸ナトリウム(分子鎖長約 1.7nm)と 両末端にその構造を有するセバシン酸二ナトリウム (分子鎖長約 2.0nm)を用いた(図 1)。

CO ₂ Na	NaO ₂ C		
1.7nm	2.0nm		
Sodium decanoate	Disodium sebacate		

Fig.1 Chemical structural formula of sodium carboxylate.

3.構造解析結果:図2に周波数変調式原子間力顕 微鏡(FM-AFM)によって取得したデカン酸ナトリウ ム/鉄界面の断面像を示す。これより、表面に何ら かの均質な層が形成されている様子が見て取れる。 この厚みは約3.5nmであり、デカン酸ナトリウム分 子の鎖長のちょうど2倍の長さに相当することから、 デカン酸ナトリウム分子が2層構造となって表面に 吸着していることが示唆されたと言える。一方、セ バシン酸二ナトリウムではこのような層の形成は見 られなかった。





また、水溶液濃度を増加させた状態で行った中性 子反射率(NR)法の結果とそれにより推定された界 面構造を図3に示す。下地材にはスパッタリングで 成膜した鉄を用いた。これより、デカン酸ナトリウ ム分子は層状構造を形成しやすく、特に濃度を増加 させると多層化する性質を示すことが分かった。一 方、セバシン酸二ナトリウムではこのような均質な 層形成は見られなかった。



Fig. 3 Multi-layered structure of sodium decanoate in water analyzed by NR.

4. ナノトライボロジー特性: コロイドプローブ AFM を用いてさまざまな面圧で測定した摩擦力を図 4 に 示す。コロイドプローブには φ 6. 7µm の SiO₂ 球を用 い、下地材は鉄とした。その結果、デカン酸ナトリ ウムを混入した場合は摩擦力が大きく減少すること が分かった。またセバシン酸二ナトリウムを混入し た場合では、層構造の形成は確認されなかったもの の、摩擦力をやや減少させる効果があることが分か った。以上の一連の実験により、界面構造はたかだ か数 nm の変化でありながら摩擦特性に大きな影響 を及ぼし、特に強固な層構造を形成する添加剤は摩 擦係数の低減を招きやすいことを示した。



Fig. 4 Friction forces measured by AFM with SiO₂ colloidal probe.

Interfacial Structure of Actual Additives in Lubricant on Metal Substrate Analyzed by Multi-Analytical Methods - Adsorption Behaviour and Nanotribological Property of Sodium Carboxylates on Fe Substrate in Water Naoki Akamatsu, Ryohei Okada, Tomoko Hirayama, Takashi Matsuoka, Hidetoshi Sakamoto, Hideaki Hattori, Masahiro Hino thirayam@mail.doshisha.ac.jp

(P8) 大気エアロゾル金属成分の粒径別濃度

(大阪府立大学、京大原子炉1)○伊藤憲男、溝畑 朗、

堺市で捕集した(2012年)大気エアロゾルに含まれる 金属成分

(Na,Al,Cl,K,Ca,Ti,V,Cr,Mn,Fe,Co,Ni,Zn,As,Br,

Rb,Mo,Sb,Cs,Ba,La,Ce,Sm,Eu,Hf,W Th)について中性 子放射化分析法により分析を行い粒径分布を得た。 大気エアロゾル粒子は、アンダーセンサンプラーに より9粒径範囲(<0.43,0.43~0.65,0.65~1.1,1.1~ 2.1,2.1~3.3,3.3~4.7,4.7~7.0,7.0~11,>11µm) に分け て捕集された。捕集期間は1週間で、6 捕集期間 (P1:Feb.14-21, P2:Apr.03-10, P3:Jun05-12, P4:Aug.07-14, P5:Oct.09-16, P6Dec.11-18: in 2012)の試 料につい

て金属成分の分析を行った。

金属成分の分析は、京都大学原子炉実験所の中性 子照射設備(PN1, PN2)で照射を行い、その試料をGe 半導体検出器によりガンマ線エネルギースペクトル を測定することにより行なった。 照射試料からの ガンマ線のエネルギースペクトルは、Ge 半導体検 出器と4096チャンネル波高分析器で行い、 測定時 間(200-20000秒)と開始時刻は、測定試料のガンマ 線強度により決定した。

結果の例として、Na, Fe, As, Brの濃度の粒径分布 を示すが、NaとFeは主に粗大粒子に、AsとBrは微 小粒子に存在していた。

各粒径範囲の成分濃度の結果より、各成分の中心 粒径(d50)を決定した。d50は、粒径の小さい方から 積算した積算濃度が50%に達した粒径とした。6捕 集期間それぞれについて、各金属成分のd50と濃度 (全粒径範囲総計)の関係を示した図を Fig.2 に示す。



Size distribution of concentration of Na, Fe,As Fig.1 and Br in atomospheric aerosols observed at Sakai, 2012

飯沼勇人1、奥村 良1

Fig.2 より、d50 が微小粒径範囲 (<=2.5µm)にある 元素は、Zn, V, Br, Mo,Sb,As であることが分かった。 それぞれの d50 は、 $Zn(0.9 \sim 1.8 \mu m), V(0.28 \sim$ $0.48\mu m$), Br($0.34 \sim 0.59\mu m$), Mo($0.24 \sim 1.1\mu m$), Sb(0.957~0.94µm), As(0.53~1.5µm)であった。 一方、粗大粒径範囲 (>=2.5µm) にある元素は、 Al,Na,Fe,Ca,Ti,Ba,Cr,Ce,Co,Th,Hf,Euとなった。それ ぞれの d50 は、 Al(4.6~6.0µm), Na(3.7~4.3µm), Fe $(3.5 \sim 5.1 \mu m)$, Ca $(4.7 \sim 6.2 \mu m)$, Ti $(4.0 \sim 5.9 \mu m)$, Ba $(2.2 \sim 4.1 \mu m)$, Cr $(2.6 \sim 4.9 \mu m)$, Ce $(3.0 \sim$ 4.7 μ m),Co(2.4~4.6 μ m), Th(4.0~6.2 μ m), Hf(4.5~ 5.4µm),Eu(4.4~5.6µm)であった。 Cl,K,Mo,Ni,W, La,Csは、捕集期間によりd50が微小と粗大の範囲 であったりした。このことにより、捕集期間により 微小粒径範囲において金属成分の主成分が次のとお り変化した。 K, Zn,Mn (P1), Zn (P2), K, Zn (P3), Zn (P4), K, Zn (P5), Cl,K,Zn (P6). 捕集期間にもよるが、微小粒径範囲での成分は濃度 の高い順におおむね、Cl.K.Zn.Mn

,V,Br,Ni,Mo,Sb,As, W, La となった。



Fig.2 Scatter graph of d50 and total concentrations for each elements in the aerosols collected 2012 at Sakai.

Size distribution of concentration of metal elemets in atmospheric aerosols Norio Ito, Akira Mizohata, Yuto Iinuma, Ryo Okumura ito no@riast.osakafu-u.ac.jp

(東京理大薬、東京理大イメージングフロンティアセ¹)〇上田大貴、伊藤太基、澤本泰宏、田中智博、 青木 伸¹

1. はじめに

ホウ素中性子補足療法(BNCT)は、中性子線照射 による¹⁰Bの分解で生じたα線を利用した治療法で あり、がん組織選択的な放射線治療の一つとして近 年注目を集めている。現在、皮膚がんや脳腫瘍、外 科手術の困難な頭頚部癌などで臨床試験が行われて いるが、利用されている薬剤はボロノフェニルアラ ニンとボロカプテイト(BSH)の二剤に限られてい る。これまでに核酸塩基やアミノ酸、リン脂質など を利用した BNCT 用ホウ素化合物が報告されている が、実用化には到っていない[1]。本治療法の利用拡 大を目指し、がん組織にホウ素を集積させる新たな 薬剤やキャリアーの開発が世界中で精力的に行われ ている。

がん組織は酸素濃度が低下した嫌気的条件下であ り、正常細胞と比較し糖の取り込みが増大している。 これはワールブルグ効果と呼ばれ、2-フルオロデオ キシグルコースはこの特徴を利用しがん細胞に集積 させ、PET イメージングに使用されている。他にも、 蛍光標識体である 2-NBDG[2]やグルコース-プラチ ナ複合体[3]のような化合物も同様に、グルコースト ランスポーター(GLUT)を介し取り込まれることが 報告されている。

そこで当研究室では、この GLUT を介した取り 込みに着目し、糖骨格を基盤としたホウ素キャリ アー の設計・合成、機能評価を行うことにした。

2. 研究方法

グルコサミンから 5 工程で、2 位にマレイミド を有するグルコサミン誘導体を合成した。本化合物 に、 含ホウ素化合物をマイケル付加反応により導 入し、脱保護を経て、目的とするBNCT 用ホウ素 キャリア ー(HU-1~14)を得た。

次に、MTT 法による毒性評価とICP-MSを利用した細胞内ホウ素量の測定により、合成したホウ素 キャリアーの機能評価を行った。ホウ素化合物 とBNCT 用ホウ素キャリアーをそれぞれ 0 ~ 1600µMの範囲における、Hela-S3細胞(子宮頸癌) に対する毒性を比較した。また、ホウ素化合物 とBNCT用ホウ素キャリアーの細胞内取り込みについても同様にHela-S3細胞を用いた。

3. 研究結果·考察

細胞内に取り込まれたホウ素量の測定を行った結 果、Fig.1に示すように、含ホウ素グルコサミン誘導 体が細胞内に取り込まれることが示唆された。対照 化合物としてすでに我々が報告している 1-[[2-(13,15-Dioxa-15-boradispiro[5.0.5.3]pentadec-14-y l)phenyl]methyl]-1,4,7,10-tetraazacyclododecane[4]を用 いた。また、毒性試験の結果では、ホウ素化合物を マイケル付加反応により導入しグルコサミン誘導体 にすることで毒性が低減されることを確認した。今 後は、マウスを用いて化合物の腫瘍への集積量や腫 瘍血中濃度比の測定などを検討する予定である。



Fig. 1. Uptake of boron atoms in Hela S3 cells determined by ICP-MS. Cells were treated with 30 μ M of boron compounds for 7 h at 37 °C.

参考文献

- [1] H. S. Albert *et al.*, "The Chemistry of Neutron Capture Therapy" Chem. Rev. **98**(1998) 1515-1562.
- [2] K. Yamada *et al.*, "A real-time method of imaging glucose uptake in single, living mammalian cells" Nat. Protoc. 2 (2007) 753-762.
- [3] S. J. Lippard *et al.*, "Chemical Approach to Positional Isomers of Glucose-Platinum Conjugates Reveals Specific Cancer Targeting through Glucose -Transporter-Mediated Uptake in Vitro and in Vivo" J. Am. Chem. Soc. **138** (2016) 12541-12551.
- [4] S. Aoki *et al.*, "¹¹B NMR Sensing of d-Block Metal Ions in Vitro and in Cells Based on the Carbon-Boron Bond Cleavage of Phenylboronic Acid-Pendant Cyclen (Cyclen = 1,4,7,10-Tetraazacyclododecane)" Inorg. Chem. **50** (2011) 11568-11580.

Design, synthesis and functional evaluation of boron carriers for BNCT bearing glucosamine scaffold Hiroki Ueda, Taiki Itoh, Yasuhiro Sawamoto, Tomohiro Tanaka, Shin Aoki 3B17609@ed.tus.ac.jp (大阪府大工、京大原子炉¹、九大応力研²、原子力機構³)○角倉優雅、岩瀬彰宏、 徐 虬¹、大澤一人²、 斎藤勇一³、堀 史説

1. はじめに: 近年, 第一原理計算から金属合金 中に高い水素/空孔比で水素原子捕獲する可能性の ある金属が報告されており,水素脆化に対する水素 挙動や水素による欠陥の安定化などが期待されてい る.特に規則型化合物合金においては,各空孔種に より水素/空孔捕獲比が異なる.中でもB2型規則構造 のFe-A1においては空孔種に強く依存しながらも単 一空孔に対し最大12個の水素原子が捕獲されるとの 計算結果がある.一方で、同じB2型構造であるFe-Rh 合金ではFe空孔でのみ複数の水素原子捕獲が起こ り、Rh空孔では水素を安定に捕獲できない. そのため、 空孔への水素原子捕獲は構造に由来するものではな く,化合物の合金元素に依存すると考えられる.今回 B2型FeRh中の空孔種と水素との相互作用の違いにつ いて検討するために、電子線照射による欠陥を導入 した試料に対する陽電子消滅測定を行った.

2.実験:アルゴンガス雰囲気中でのアーク溶解に よって作成した3cm径のボタン型Fe50at.%Rhを5mm× 5mm×0.5mmに切り出し,表面を鏡面研磨した.その後, 真空中にて1073Kで24時間焼鈍を行った試料に対し 京都大学原子炉研究所にて8MeVの電子線照射(照射 量1×10¹⁸ e⁻/cm²)を室温にて行った.照射後の試料に 0.01wt.% NH4SCN 中で0.3A /cm²の電流値で電解水素 チャージを行い,照射前後のX線回折測定(XRD),陽電 子消滅測定,同時計数ドップラー広がり測定を行っ た.また,電解水素チャージを行った後、1日ごとに陽 電子寿命測定を行った.



Fig.1 Positron lifetime of cathodic charged FeRh after electron irradiation.

未照射試料の寿命値は 116ps を示しており、計算に よるバルク FeRh 合金の陽電子寿命が 100ps 程度であ ることを考慮すると、未照射試料中にわずかに残留 空孔が存在したため、その平均値が観測されたと考 えられる.照射後の陽電子寿命は 156ps と照射前に 比べ高い値を示しているため,明らかに空孔が導入 された事と考えられるが、その値は計算で求められ たた鉄空孔 178ps およびロジウム空孔 186ps のいず れとも完全一致しない.[1]これは、照射によって陽 電子が検出の際に飽和する程度の空孔量が導入でき ておらず,マトリクス成分と欠陥成分の平均寿命と して観測されたためであると考えられる.しかし今 回の測定では空孔とマトリクスの2成分の分離が困 難であったことから,導入された空孔種が均一でな かったか,空孔量が少なかった事が考えられるが,上 記空孔種の平均値 182ps を仮定した空孔量は約 65% もあるため両空孔種ともに導入されていたと言える が、各空孔の存在比率までは解析できなかった.照射 後の試料に水素チャージを行うと陽電子寿命は 144ps まで減少していることから、空孔内に水素が 捕獲された事を示唆している。また水素チャージ後 に放置すると陽電子寿命は増加しており、水素が空 孔から解離しているが,7日後の陽電子寿命はまだ 148ps と照射後の値にまで回復しておらず,7日間の 放置時間では完全に脱離していないと考えられる。 一方、ドップラーSパラメータの挙動も陽電子寿命 の結果と一致し、電子線照射で増加した後水素チャ ージで減少していた.



Fig.2 S-W plot of cathodic charge FeRh after Electron irradiation.

参考文献 [1]. R. Oshima, M. Fukuzumi, F. Hori, M. Komatsu, and M. Kiritani, The Jpn. Inst. Metals Proc. 12, (1999) 981.

Hydrogen trapping of defects in B2 type intermetallic compound alloys.

Yuga Sumikura, Akihiro Iwase, Xu Qiu, Kazuhito Ohsawa, Yuichi Saitoh, Fuminobu Hori sxb02063@edu.osakafu-u.ac.jp

(京大院工、京大原子炉¹) 〇後藤凉平、齊藤 剛¹、上原章寛¹、小林大志、佐々木隆之

1. はじめに:

高レベル放射性廃棄物(HLW)地層処分の安全評価 では、超長期にわたる地下水中の放射性核種の移行 挙動をより正確に見積もることが重要である。地下 水中に普遍的に存在する天然腐植有機物(フミン物 質、HS)は、種々の放射性核種と強い静電的相互作用 を起こし、その移行挙動に影響(見かけの溶解度や 人工バリア等への収着能の変化)を及ぼすと考えら れている。化学構造が不均質な高分子である種々の HSと核種との見かけの錯生成定数は、pH、イオン強 度、核種および HS の濃度、HS の官能基特性などによ って変化することが既往研究により明らかにされて いる。しかし、地下水中の HS が廃棄体からの放射線 に晒された場合、分解反応等によりその化学状態が 変化し、核種との錯生成能に影響を及ぼす可能性が ある。本研究では、HS にガンマ線を照射し、化学構 造変化を評価するとともに、酸解離特性および錯生 成能の照射線量依存性を調べた。

2. 実験:

ガンマ線照射:HS にはフミン酸ナトリウム塩 (Aldrich)を精製してプロトン化したもの(以下 ALHA と表記)、国際腐植物質学会(IHSS)が頒布する Eliot soil humic acid(SHA, 1S102H)および Suwannee river fulvic acid(SFA, 1S101F)の3種を用いた。茶 褐色の SHA, ALHA 溶液および淡茶色の SFA 溶液をガ ラス容器に入れ、京大原子炉の⁶⁰Co ガンマ線照射装 置を用いて、1.0kGy/h および 0.1kGy/h の線量率で それぞれ 10kGy, 100kGy, 500kGy の吸収線量を照射 した。

HSの酸解離定数測定:照射後のHSに対してプロトン化滴定[1]を行い、酸解離特性の線量依存性を評価した。照射後 HS 溶液から10mLを分取しポリプロピレン製容器に入れ、0.1M HC104を用いておよそpH3に調整した。0.05M NaOH-0.05M NaC104(イオン強度I = 0.1)を0.010mLずつ滴下し、滴下量とpH(終点pH10.5)との関係を調べた。なお滴定中は液温を25℃に制御し、炭酸ガスの混入を防ぐためにN₂ガスを通気し、スターラで撹拌した。

HS-Cu 錯体の見かけの錯生成定数測定: HS と金属 イオンの錯体安定性を表す指標として、HS 濃度を 解離官能基濃度[R] (eq/L) で表した次式によりHSの 見かけの錯生成定数 (β_{app}) を定義した。

$$\beta$$
の始生成正数(β_{app})を正義
$$\beta_{app} = \frac{[ML]}{[M][R]}$$
(1)

[M]は遊離金属イオン濃度、[ML]は錯生成した金属濃 度を表す。Cuイオン選択性電極を用いた滴定により HS-Cu 錯体の見かけの錯生成定数を測定した。Cu 総 濃度[Cu²⁺]_{ini} が既知の溶液(NaClO₄ により *I*=0.1 に調 整)に、プロトン化滴定により官能基総濃度 *C*_R が既 知の HS 溶液を 0.100mL ずつ滴下し、ORP 電極電位 E[mV vs. Ag/AgCl]が十分安定する滴下 5 分後毎に 値を読み取り、電位から遊離 Cu(II)イオン濃度 [Cu²⁺]を決定した。なお、滴定中は 0.01M NaOH の滴 下によってpH を一定に保ち、スターラで撹拌した。

3. 結果と考察:

ガンマ線照射:10kGy、100kGy ガンマ線照射後の溶 液試料については、未照射のものとの相違は見られ なかった。一方 500kGy では、茶褐色が退色し、SHA 溶液では黒色沈殿が生じた。

HSの酸解離定数測定:得られたpHと滴下量から解離 官能基濃度および解離官能基当量[R](eq/g)を求め た。照射によって[R]の減少が見られ、特に弱酸性 域で[R]が大きく減少したことから、カルボキシル基 の分解が顕著であると推察された。

HS-Cu 錯体の見かけの錯生成定数測定:10kGy,100kGy 照射したSHAの β_{app} の値は、未照射のSHAの既報値 [2]と概ね一致し、また、酢酸より大きくジカルボン 酸に対する β と同程度であった。このことから照射後 のSHA-Cu錯体も多座配位している可能性が示唆され た。また 500kGy の照射では、 β_{app} は一桁以上増加 した。500kGyの照射では、10kGyおよび100kGyと比較 して HS のミクロ(官能基、配位サイト)なレベル、 およびマクロ(高分子化合物)なレベルで化学状 態が変化し、 β_{app} の大きな変化が推察される。 当日は SFA, ALHA の錯生成定数と、分光分析による化 学構造特性の評価に関しても報告する予定である。

参考文献

[1]

T. Sasaki, H. Yoshida, T. Kobayashi, I. Takagi and H. Moriyama, American Journal of Analytical Chemistry **3** (2012), 462-469.

[2] Smith, R. M.: NIST Critically Selected Stability Constants of Standards & Technology, Gaithersburg (2003).

Effect of gamma-radiation on complex formation of natural organic matter with metal ions Ryohei Goto, Takeshi Saito, Uehara Akihiro, Taishi Kobayashi, Takayuki Sasaki goto.ryohei.23w@st.kyoto-u.ac.jp

(京大院工、東北大多元研¹) 〇坂本峻一、佐々木隆之、秋山大輔¹、桐島陽¹、小林大志、佐藤修彰¹

1. 背景

福島第一原子力発電所事故において、外部電源を 喪失、全電源喪失状態により冷却不能となった炉心 は炉心溶融に至った。溶融した燃料はZr合金製燃料 被覆管、制御棒とともに格納容器から漏出した。漏 出した燃料は最終的に格納容器下のコンクリート等 と接触し、MCCI (Molten Core Concrete Interaction) 燃料デブリが形成されたと考えられている。

燃料デブリは高放射線量ゆえに分析のためのサン プリングすら未だに困難な状況であり、デブリ諸物 性の詳細は把握されておらず、現状として将来的な 処理処分の計画も決まっていない。我々のグループ はこれまで、UO₂と炉内で用いられている各種構造材 料成分の混合物を加熱処理した模擬燃料デブリを調 製し、その特性の理解を進めるとともに、核種の水 への溶出挙動について検討してきた[1]。本研究では、 燃料デブリのうち特にコンクリートとの接触によっ て生じた MCCI 燃料デブリ、燃料被覆管および制御棒 との反応に着目し、各成分の混合比を変えた模擬燃 料デブリを調製した。また、混調製した固相試料に 対する中性子照射を行い、水に対する浸漬試験を行 った。ICP-MS/AES および Ge 半導体検出器を用いて 溶出核種を定量し、溶出挙動の理解を試みた。

2. 実験

燃料成分として UO_2 、コンクリート成分として $CaCO_3+SiO_2$ 、燃料被覆管成分として ZrO_2 、および制御 棒成分として B_4C を用いた。これらを所定の比率で めのう乳鉢を用いて磨砕混合した。この混合物を試 料用反応ボートに移し、反応管に導入、還元雰囲気 (10%H₂+Ar)あるいは酸化雰囲気(2%O₂+Ar)の下で2時 間高温加熱(1200,1400,1600°C)処理した。加熱処理 した模擬燃料デブリを空冷した後、X 線回折法を用 いて生成化合物およびその結晶構造、格子定数を同 定した。

京都大学原子炉実験所(KUR)ホットラボの圧気輸送管 No. 2 (Pn-2)により固相試料に対し中性子照射を行い、照射後の試料を NaClO₄ + PIPESaq (pH=7.0, I=0.1)50ml に浸漬した。所定時間経過後、浸漬液を分取し、0.45 μ m および 3kDa フィルターでろ過、ろ液を 0.1M HNO₃, aq で適切に希釈して U, Ca, B 濃度をICP-MS および ICP-AES で測定した。また、ろ液を蒸発乾固し、点線源として γ 線スペクトロメトリーを行った。得られた結果から、式(1)で示すような各核種の溶出率を算出し、溶出挙動を評価した。

$$R_{\rm M}(t) = \frac{A_{\rm M}(t)}{A_{i,\rm M}} \tag{1}$$

また、一部試料については溶出した核種のコロイドの形成について検討するために 3kDa フィルター (孔径約 2nm)を用いて遠心ろ過を行い、同様に測定を行った。

結果と考察

3-1. UO₂-ZrO₂-CaCO₃-SiO₂系

混合物を1200℃の還元雰囲下で加熱処理した試料 では混合比によらずU0₂が生成した。U0₂からのUの 溶出は Ca の共存下では実験開始から1日で飽和し た。1200℃の酸化雰囲気で加熱処理した試料ではウ ラン酸カルシウムが生成され、その化合物種および 結晶構造は Ca とUの混合比により変化した (CaU0₄(c ubic, trigonal), Ca₃U0₆)。Ca の混合比が高いほどに ウラン酸カルシウムからの Ca, U の溶出率は高くな ったことから、Ca₃U0₆は CaU0₄に比して不安定な物質 であることが示唆された。また、Ca の混合比が高く なるほどに浸漬液のCa 濃度および pH も高くなった。 これより、浸漬液中の核種のコロイド形成が進行す ることが示唆され、高 pH 試料を 3kDa フィルターで ろ過した際 Ca, U 濃度が低下した実験的事実と整合 した。

3-2. UO₂-ZrO₂-B₄C 系

加熱雰囲気によらずZrの混合比の少ない混合物を 1400,1600℃で加熱処理した場合は UB4 の形成が確 認され、1200℃での加熱、またはZr の混合比の多 い混合物を加熱した場合はU酸化物が確認された。 浸漬試験では UB4 を含む試料からのU,Bの溶出率が 高くなり、固相生成条件や浸漬試験の結果からUB4は 不安定な物質であることが示唆された。また、浸漬 初期は pH が 7~9 程度であったが、浸漬期間が長 くなると浸漬液の pH が7に戻った。

発表当日は、浸漬液中のU, Ca, Bの濃度分析結果 に併せて FP, TRU 核種のy線スペクトロメトリーの 結果も示し、各試料からの核種の溶出挙動の系列的 な説明を行う。

参考文献

[1] Takayuki Sasaki, Yuu Takeno, Taishi Kobayashi, Akira Kirishima and Nobuaki Sato., "Leaching behavior of gamma-emitting fission products and Np from neutron-irradiated UO₂-ZrO₂

solid solutions in non-filtered surface seawater" J. Nucl. Sci. Technol., **53** (2015) p303-311.

Leaching behavior of elements from neutron-irradiated various uranium oxides

Shunichi Sakamoto, Takayuki Sasaki, Taishi Kobayashi, Daisuke Akiyama, Akira Kirishima and Nobuaki Sato sakamoto.shunichi.26x@st.kyoto-u.ac.jp

(P13) 原発事故後の昆虫類に対する放射線影響評価:カイコを利用した被ばく実験と線量評価

(京大院農¹、京大原子炉²、九大院医学研究院³) 〇田中草太¹、木野内忠稔²、高橋知之²、牧大介²、 田中浩基²、納冨昭弘³、高橋千太郎^{1,2}

1.はじめに:東電福島原発事故後、放射線に対し て比較的耐性が高いと考えられていた昆虫類におい て形態異常や生息密度の低下が報告された^{[1]-[3]}。こ れまでの放射線影響評価は主に放射線照射による急 性致死(個体死)をエンドポイントとしたものであ った^[4]。一方、原発事故による環境中の被ばくは、 内部被ばくを含む低線量率の長期被ばくであり、致 死以外の影響(罹患率増加・繁殖率低下等)を含め た評価が必要である。しかしながら、昆虫類を含む 無脊椎動物に関して低線量率・致死以外の被ばく影 響に関するデータは全く欠けているのが現状である ^[5]。

原発事故後、野生生物に対する放射線影響調査が 行われているが、データの絶対量の不足に加え、環 境条件の不均一性や個体差など多くの不確定要素が 障害となっている。これらの障害を除いたうえで、 致死以外の影響を含めた正確な放射線影響評価を行 なうためには、実験室レベルのアプローチが求めら れる。そこで本研究では、モデル昆虫としてカイコ を利用し、致死以外の放射線影響を含めた基礎的な データを得ることを目的とした。

2.研究方法:急性被ばく条件である外部被ばく実験では、異なる生育段階のカイコに対してCo-60ガンマ線照射装置を用いて、0-140Gyの照射を実施した。

また、体色の黒い黒縞 (*ps/ps*) と体色の白い姫蚕 (+*p*/+*p*) を掛け合わせて得たヘテロ黒縞 (*ps/+p*) の外皮への白斑発生を観察することで体細胞突然変 異の検出を試みた。

低線量率慢性被ばく条件である内部被ばく実験で は、福島原発事故初期の放射性セシウムの土壌沈着 量程度に設定した Cs-137 (1385 Bq/g)を人工飼料 に添加し、1-5齢(全幼虫期間)に渡って摂食させ続 けた。被ばく線量の評価は、外部被ばく線量に関し てはガラス線量素子(GD-302M)、内部被ばく線量に ついては、ERICA assessment tool^[6]を用いて算出 した。

3. 結果と考察:外部被ばく実験の結果、幼虫への 照射50Gyから蛹翅原基の萎縮が認められた。また ヘテロ黒縞の卵に対する照射では、1 Gy から幼虫時 に白斑の出現が確認され、30 Gy で全致死に至った。 上記の萎縮や白斑の出現は線量の増加に伴い、影響 が大きくなる傾向が認められた。

一方、内部被ばく実験では、蛹翅原基の異常は認められなかった。しかしながら、被ばく個体群のメス蛹の体重が有意に低下した。昆虫類のメス体重の減少は、造卵数の減少といった繁殖への影響が強く示唆されるため、長期的にその個体群へどのような影響を及ぼすのかといったより詳細な検証が必要である。

本研究から昆虫類においても生育段階によって放 射線感受性が大きく異なることが明らかになった。 このことは原発事故初期の短半減期核種を含む高線 量時期に被ばくした個体群がどの生育段階であった かを考慮した評価が重要であることを示している。 原発事故後の低線量率慢性被ばくが昆虫類を含む無 脊椎動物へ与える影響について明らかにするために は、致死以外の影響を含めた放射線影響に関する実 験的なデータの蓄積が必要である。

参考文献

[1] Hiyama, et al., "The biological impacts of the Fukushima nuclear accident on the pale grass blue butterfly."Sci. Rep. 2 (2012): srep00570.

[2] Akimoto. "Morphological abnormalities in gall forming aphids in a radiation - contaminated area near Fukushima Daiichi: selective impact of fallout?." Ecol. Evol. 4.4 (2014): 355-369.

[3] Møller, et al., "Differences in effects of radiation on abundance of animals in Fukushima and Chernobyl." Ecol. Indic. 24 (2013): 75-81.

[4] Sparrow, et al., "Chromosomes and cellular radiosensitivity: I. the relationship of D0 to chromosome volume and complexity in seventy-nine different organisms." Radiat. Res. 32.4 (1967): 915-945

[5] ICRP. "Environmental Protection - the Concept and Use of Reference Animals and Plants." Pub. 108. Ann. ICRP 38 (2008) (4-6).

[6] Brown, et al., "The ERICA tool." J. Environ. Radioact. 99.9 (2008): 1371-1383.

Effects of radiation on the insects after a nuclear power plant accident: Exposure experiments and dose assessments using the Silkworm *Bombyx mori*

Sota Tanaka, Tadatoshi Kinouchi, Tomoyuki Takahashi, Daisuke Maki, Hiroki Tanaka, Akihiro Nohtomi, Sentaro Takahashi tanaka.sota.57s@st.kyoto-u.ac.jp
(京大原子炉、京大院理¹)○北尾真司、小林康浩、窪田卓見、齋藤真器名、増田 亮、黒葛真行、石橋宏基¹、 細川修一¹、瀬戸 誠

1. はじめに

物質のさまざまな性質を理解するためには、ある 一つの元素に着目して現象の本質を見出すことが極 めて有効であるが、ある特定の元素だけについて電 子状態や振動状態の情報を抽出することができるメ スバウアー分光は非常に強力な分光法である。しか しながら、一般的なメスバウアー分光法では、放射 性同位元素の入手や管理の制限から、比較的取扱が 容易な密封線源により実施可能な⁵⁷Feまたは¹¹⁹Snに 限られており、それ以外の核種はほとんど行われて いないのが現状である。一方、本実験所では研究炉 による中性子照射やライナックの利用により短寿命 線源を生成して、多様な非密封の放射性同位元素の 取り扱いができる環境が整っているという世界的に も極めて限られた設備を有する。本研究は本実験所 の特性を最大限に生かし、多種の元素のメスバウア ー分光法を開発して、これらを多様な分野に応用し、 新たな研究を拡大することを目指している。

2.本実験所で実施しているメスバウアー分光核種 本実験所ではこれまでより、密封線源によるメス バウアー分光(表1)の研究を積極的に行っている。 密封線源では研究炉の運転にかかわらず、実験を実 施することが可能であり、これまで数多くの成果が 得られてきた。近年は稀有な装置である強磁場メス バウアー分光装置とも組み合わせることにより、貴 重な実験成果が得られてきている。それに加え、以 前より原子炉による照射による(n, γ)反応で生成す る短寿命核種を利用したメスバウアー分光(表2)に ついても、積極的に実施してきた。

3.本実験所で実施をめざすメスバウアー分光核種 近年、研究炉の運転が停止する事案が発生し、研 究炉を利用したメスバウアー分光が実施できない状 況が続いていた。また、将来的には原子炉の運転停 止が見込まれることから、研究炉を利用しない線源 の生成を検討することが重要になってきた。本実験 所ではライナックを利用し、電子線をPtターゲット に照射して高エネルギーのガンマ線を発生させ、 (γ,n)または(γ,p)の光核反応により核種生成 を行うことが可能である。本研究では、いくつかの 核種について線源生成を試みており、メスバウアー 分光実験の実施を目指している。(表 3 のうち、 (γ,n)または(γ,p)生成核種)

また本年、研究炉は再稼動を果たし、研究炉を利 用した線源生成が可能になったことから、研究炉を 利用したメスバウアー分光実験が可能となっている。 現時点では、これを積極的に活用し、新たな核種の メスバウアー分光実験を実用化することを目指した 研究も進めている。(表3のうち、(n, γ)生成核種) これらの多様な核種のメスバウアー線源生成手法 を実用化することにより、多種の元素のメスバウア ー分光法が可能になり、多様な分野における高度な 応用研究を積極的に展開することが期待できる。

メスバウ	エネル	半減期	線源	線源の
アー核種	ギー	(ns)		半減期
	(keV)			
⁵⁷ Fe	14.4	98.3	⁵⁷ Co	271.8d
¹¹⁹ Sn	23.9	18.0	^{119m} Sn	293.1d
¹⁵¹ Eu	21.5	9.6	$^{151}\mathrm{Sm}$	90y

表1. 実施中の密封線源によるメスバウアー核種

メスバウ	エネル	半減期	線源	線源の
アー核種	ギ ー (keV)	(ns)		半減期
	(1101)			
¹²⁵ Te	35.5	1.48	^{125m} Te	57.4d
^{129}I	27.8	16.8	¹²⁹ Te	69.6m
			^{129m} Te	33.6d
¹⁹⁷ Au	77.4	1.91	¹⁹⁷ Pt	19. 9h

	表 2.	実施中の	原子炉	「照射によ	るメン	スバウ	アー核種
--	------	------	-----	-------	-----	-----	------

メス	エネ	半減	線源	線 源	線源の
バウ	ルギ	期		の 半	生成反
アー	-			減期	応
核種	(keV)	(ns)			
⁶¹ Ni	67.4	5.34	⁶¹ Co	1.65h	(γ,p)
⁶⁷ Zn	93.3	9160	⁶⁷ Cu	61.8h	(γ,p)
^{127}I	57.6	1.95	¹²⁷ Te	9.35h	(n, γ)
			$^{127\mathrm{m}}\mathrm{Te}$	109d	(n, γ)
¹⁵⁷ Gd	63.9	460	¹⁵⁷ Eu	15.2h	(γ,p)
¹⁶¹ Dy	25.7	29.1	¹⁶¹ Tb	6.88d	$(n, \gamma) *$
					(γ,p)
¹⁶⁶ Er	80.6	1.82	¹⁶⁶ Ho	26.8h	(n, γ)
					(γ,p)
$^{169}\mathrm{Tm}$	8.41	4.08	¹⁶⁹ Er	9.4d	(n, γ)
					(γ,n)
193 Ir	73.0	6.09	¹⁹³ 0s	30.1h	(n, γ)

表 3. 原子炉照射およびライナック利用により実施 を目指している主なメスバウアー核種 (*)¹⁶¹Tb は¹⁶¹Gd のβ崩壊により生成

Present Status of Development in Multi-Element Mössbauer Spectroscopy

Shinji Kitao, Yasuhiro Kobayashi, Takumi Kubota, Makina Saito, Ryo Masuda, Masayuki Kurokuzu, Hiroki Ishibashi, Shuichi Hosokawa and Makoto Seto

kitao@rri.kyoto-u.ac.jp

(P15) 超好熱性アーキアの補酵素 A 生合成経路に固有の酵素群の構造解析

(京大原子炉、京大院理¹、京大院工²、立命館生命科学³) ○喜田昭子、岸本麻子¹、下坂天洋², 石橋拓也², 冨田宏矢², 横大路裕介², 今中忠行³, 跡見晴幸², 三木邦夫¹

1.はじめに:補酵素 A 生合成経路には,パントイン酸をホスホパントテン酸に変換する過程が含まれる.細菌や真核生物では,まずパントイン酸とβア ラニンからパントテン酸が合成され,パントテン酸 がリン酸化されることでホスホパントテン酸が生産 されるが,多くのアーキアでは反応順が逆で,まず パントイン酸がリン酸化されてホスホパントイン酸 が合成され,それがβアラニンと縮合することでホ スホパントテン酸が生産される[1].我々は,アーキ アにおける補酵素 A 生合成の経路の反応を担う2つ の新規酵素,パントイン酸キナーゼ(PoK)とホスホパ ントテン酸合成酵素(PPS)の構造生物学的研究を進 めており,これまでに後者について結晶構造から考 えられる特徴的な反応機構を示した[2].

PPS は分子量約 30kDa, 261 残基のアミノ酸から構成される. PPS 結晶中では,基質の有無にかかわらず,単量体2分子が正確な2回対称からずれた非対称な二量体構造を形成していた.分子境界にある2カ所の活性部位は,2量体分子の非対称のために非等価で,比較的開いた状態(w-site)と閉じた状態(n-site)が同時に存在した.核酸,基質,および反応中間体との複合体構造より,2カ所ある活性部位が n-site 状態と w-site 状態を交互に入れ替えながら酵素反応を進める反応機構を提案できた.

もう一つの酵素, PoK は, アミノ酸残基数 300, 分 子量 32,700Daの単量体が 2 量体をとっていると考え られている. アミノ酸配列の相同性より, メバロン 酸キナーゼ等, いくつかのキナーゼがそのグループ に属する「GHMP キナーゼファミリー」に分類され ると予測されている[3].

ここでは, PPS に加えて, 特に PoK の結晶学的研 究について報告する.

2.実験: PoK は、大腸菌による大量発現系が無いため、好熱菌の系で調製された試料を用いた.蒸気拡散法で結晶化を行った.得られた結晶を用いて放射光による回折実験を行い、その空間群と格子定数を決定した.また、異常分散効果を利用した構造 解析を進めた.

3. 結果: 試料を 10mg/mL に濃縮し, 20C°で結晶 化条件を検索したところ, PEG8,000 を主とした結 晶化試薬を用いたときに、0.05~0.1mm 程度の六角 柱結晶を得ることができた(図1).

PoK の結晶は、放射光回折実験でグリセロールを クライオプロテクタントに用いた時に、2.7Å分解能 の反射を呈した.HKL2000[4]を用いて反射強度デ ータ処理を行ったところ、この結晶は空間群 P321に 属し、格子定数は a=b=94.8Å, c=60.0Åで、非対称単 位に 1 分子が含まれることが分かった.プログラム SHARP[5]を用いての構造解析で、PoK の全体構造 を明らかにすることができた(図2).PoK は結晶学 的 2 回軸で関係づけられた 2 量体構造をとっていた. GHMP キナーゼファミリーに属する他の酵素との 構造比較より、ATP 結合部位を予測することができ た.





Fig. 1. PoK 結晶

Fig. 2. PoK dimer

参考文献

- [1] Y. Tokooji *et al.*, J. Biol. Chem., **284**, (2009) 28137-28145
- [2] A. Kishimoto et al., PROTEINS, 82, (2014) 1924-1936.
- [3] H. Tomita et al., J. Bacteriol., 194, (2012) 5434-5443.
- [4] Z. Otwinowski, W. Minor, Methods Enzymol., 276, (1997) 307-326.
- [5] G. Bricogne, et al., Acta Cryst. D59 (2003) 2023-2030.

Structure analysis of enzymes required for the distinct CoA production pathway in hyperthermophilic archaea. Akiko Kita, Asako Kishimoto, Takahiro Shimosaka, Takuya Ishibashi, Hiroya Tomita, Yuusuke Yokooji, Tadayuki Imanaka, Haruyuki Atomi, and Kunio Miki kita@rri.kyoto-u.ac.jp (産総研、京大原子炉1) 〇清 紀弘、高橋俊晴1

1.はじめに:チェレンコフ放射は、物質中を運動 する荷電粒子の速度がその物質中での光速を超えた 時に発生する放射であるが、荷電粒子が物質近傍を 通過する場合でもその距離に応じて長波長のチェレ ンコフ放射が発生する。この場合は物質中での荷電 粒子の制動放射が無いことから放射長を長くでき、 高強度光源の開発に適している。特にバンチ長より も長い波長にて各荷電粒子からの放射がコヒーレン トになり強度が飛躍的に増大するコヒーレント放射 を利用すれば、サブミリ波よりも長い波長帯にて高 強度な広帯域光源の開発が期待できる[1]。しかしな がら、チェレンコフ放射は運動する荷電粒子を頂点 とした円錐面状に波面を形成するため、放射が広範 囲に拡散して全放射を利用することが困難であった。

2. 平面波コヒーレントチェレンコフ放射の提案: 円錐面状に伝播するチェレンコフ放射の欠点を克服 するため、我々は放射素子に中空円錐管を利用する 平面波コヒーレントチェレンコフ放射 (CCR) を提 案した[2]。頂点を向けた中空円錐管の中空部分を荷 電粒子が通過する場合、中空面内にてチェレンコフ 放射が発生し、荷電粒子軌道とチェレンコフ角をな して伝播する。中空円錐管の頂角をチェレンコフ角 の半分に選択することで、チェレンコフ放射は円錐 面にて全反射され、円錐底面から位相が揃った状態 で射出される。中空円錐管の材料として吸収係数の 小さい物質を選べば、円錐底面から射出される放射 強度は中空円錐管の高さに比例するので、放射強度 を増大することが容易である。しかも放射方向が揃 っているため、コヒーレント放射化した場合の形状 因子は荷電粒子の進行方向の成分のみで記述できる。 中空円錐管の高さは1cm程度あれば遷移放射と同程 度の強度のチェレンコフ放射が得られるので、スペ ースが限られている既存の加速器施設への導入も容 易である。

3. 実験: 平面波 CCR の原理実証を行うため、京都 大学原子炉実験所の L バンド線型加速施設 KURRI-LINAC の電子ビーム及び高輝度ミリ波テ ラヘルツ放射光分光装置を利用した。電子ビームの エネルギーは約40MeV、アルミコリメータ通過後の 電流は30nA であった。中空円錐管には高密度ポリ エチレンを使用したため、頂角は24.8 度とした。約 10m 離れた実験室まで平面鏡で輸送し、 Martin-Puplett 干渉計にて分光測定を行った。高さ (L_R)が 40, 60, 80 mm の中空円錐管を使用した時の インターフェログラムを下図に示す。コリメータ出 ロで発生するコヒーレント回折放射(CDR)と干渉 しているミリ波帯のサテライトパルスが観測され、 ゼロ光路差からのパルスの位置が中空円錐管の高さ に比例していることが分かった。中空円錐管の向き を逆にすることで CDR によるバックグラウンドを 測定できるが、未知のパルスの強度は CDR の強度 よりも高く、その強度が高さにほぼ比例しているこ とがわかった。これらの特徴はこのパルスが平面波 CCR であることを示唆するものである。

4. まとめ: 平面波 CCR の原理を考案し、京都大学 原子炉実験所の KURRI-LINAC を使用して実証実 験を行った。高密度ポリエチレン製の中空円錐管に 電子ビームを通過させることによって、ミリ波帯の 強い放射パルスを観測した。CDR よりも放射強度が 高く、中空円錐管の高さに比例した強度が得られる ことから、この放射が平面波 CCR であることを確認 した。

謝辞:本研究は、京都大学原子炉実験所の共同利用 研究 29013 および JSPS 科研費 JP16H03912 の助成を 受けたものです。



図 中空円錐管による平面波コヒーレントチェ レンコフ放射のインターフェログラム

参考文献

^[1] N. Sei et al., Phys. Lett A, 379 (2015) 2399.

^[2] T. Takahashi et al., Phys. Rev. E, 62 (2000) 8606.

Study of dependence of radiation power on the dielectric length for coherent Cherenkov radiation matched to circular plane wave Norihiro Sei and Toshiharu Takahashi Sei.n@aist.go..jp

(P17)水中のトリチウムと水酸化物中の水素のイオン交換

(物・材機構、京大原子炉¹) 〇橋爪秀夫、上原章寛¹、福谷 哲¹、藤井和子、安藤寿浩

1.はじめに:福島第一原子力発電所の事故により、 多くの放射性物質が原子力発電所から飛散し、広い 範囲の地域が放射性物質のより汚染された。また、 発電所内では、今でも放射性物質による汚染水の処 理が行われている。セシウムやストロンチウム等の 金属イオンはイオン交換法などにより汚染水からの 除去は可能であるが、トリチウムの除去は進んでい ない。トリチウムは水素の同位体で、性質がほとん ど水素と同じであるため、水中からトリチウムを除 去は非常に難しい。Koyanaka and Miyatake (2015) はマンガン酸化物によるトリチウムの吸着の時間に よる変化を調べている。彼らによると20分間程度の 短時間で30%程度の除去が期待されるが、より長く トリチウムを含んだ水と吸着剤が接触すると、除去 率が減少していく傾向があった。また、橋爪らは酸 化マグネシウムが水中でトリチウムを含む水と反応 し、水酸化物になるときにトリチウムを 2%程度取 り込むことを示した。除去量は少ないが、利点とし て、トリチウムが水酸化マグネシウムの酸素と化学 結合しているため、結晶構造から容易に外れない。 そのため捕獲したトリチウムを安定して、保存が可 能である。

除去したトリチウムを安全に安定して捕獲できる その他の方法として、水酸化物の水酸基の水素とト リチウムのイオン交換による除去の可能性を調べた。 今回は水酸化マグネシウムや水酸化カルシウム、水 酸化アルミニウムを用いて水酸化物中の水素とトリ チウムのイオン交換による除去を試みたので報告す る。

2. 実験:イオン交換材の水酸化マグネシウムや水酸 化カルシウム、水酸化アルミニウムは市販品を用い た。トリチウムを含んだ水(以降、水と称す。)は原 子炉実験所で用意されたものをそのまま用いた。そ れぞれの水酸化物の2gを試料ビンに入れ、そして水 を10 cm³を加え、ローラー型回転式撹拌機を用いて、 所定の時間撹拌することにより、水素とトリチウム のイオン交換を行なった。撹拌時間は1~18時間行 なった。撹拌した試料は遠心分離を行い、上澄み液 を 0.45 または 0.2 µm のフィルターを通し、イオン 交換材を取り除いた。上澄み液は1 cm³に対して 20 cm³の発光剤を加え、希釈した。初期溶液と純水も 試料と同様に希釈し、分析は液体シンチレーション カウンターで行った。初期溶液と処理溶液のカウン ト数の差を用い、イオン交換材1gあたりのトリチ ウムのイオン交換による除去率を求めた。水中のト リチウムの初期濃度は 1.98 MBg·dm³であった。

3. 結果:図1に水酸化マグネシウム、水酸化カルシ

ウムまたは水酸化アルミニウムと水の接触時間の違 いによるトリチウムの除去率の変化を示した。それ ぞれの水酸化物を用いたトリチウムの除去について 水酸化マグネシウムでは撹拌時間の長さにより、除 去率は高くなり、5時間以上になると除去率はほぼ 一定値になった。除去率は約1%である。また水酸 化カルシウムについて、除去率にばらつきはあるが、 4時間程度撹拌を行うと除去率は約0.6%になり、 それ以降ではほとんど除去率の変化はなかった。最 後に水酸化アルミニウムでは、トリチウムと水素の イオン交換はほとんど起こらないように見える。水 酸化アルミニウムと水酸化マグネシウムや水酸化カ ルシウムでは傾向が異なることがわかった。この原 因は詳しくは分からないが、水酸化マグネシウムと 水酸化カルシウムの結晶構造は六方晶系であり、水 酸化アルミニウムは単斜晶系である。この結晶構造 の違いによりイオン交換の起こりやすさが変わるの かもしれない。また、酸化マグネシウムと水との反 応によるトリチウムの除去に比べて、除去率は低く なった。今後、それぞれの水酸化物によるトリチウ ムの除去についての分析数を増やし、平衡時間を求 め、平衡時間で、トリチウムの濃度の変化によるイ オン交換量の変化を調べ、等温線を作成し、それぞ れの水酸化物によるイオン交換能の違いを調べる予 定である。



Fig. 1 Removal of tritium from water depending on shaking time by the ionic exchange to use magnesium hydroxide, calcium hydroxide, and aluminum hydroxide. \bigcirc : magnesium hydroxide, \square : calcium hydroxide, \triangle : aluminum hydroxide

参考文献

[1]H.Koyanaka &H.Miyatake, Separation Science Technology, **50** (2015) 2142-2145.
 [2] 橋爪秀夫ら, 特願 2016-135839 (2016)

Ion exchange between tritium in aqueous solution and hydrogen in some hydroxides Hideo Hashizume, Akihiro Uehara, Satoshi Fukutani, Kazuko Fujii, Toshihiro Ando HASHIZUME.Hideo@nims.go.jp

(P18) 鉛ビスマス気泡塔内のボイド率計測および 乱流モデルを用いた数値解析に関する研究

(京大院エネ、京大原子炉¹) 〇有吉 玄、稲富良太、伊藤大介¹、齊藤泰司¹

1. はじめに:加速器駆動システム (ADS) の核破 砕ターゲットおよび冷却材の有力候補とされている 鉛ビスマス共晶合金(LBE)は、高温領域において 強い腐食・浸食特性を有する欠点があり、通常、炉 内構造材料はその材料表面に形成される酸化膜(不 動態膜)によってLBEの腐食・浸食特性から守られ, 健全性を維持する.しかし,LBE は酸化膜に対して 十分に濡れないことが知られており、このような環 境下での空気-水系二相流では、通常とは異なる流動 挙動が現れることが報告されている[1]. しかし, LBE 気液二相流に対する流路壁面濡れ性の影響を調べた 例はほとんど存在しないのが実状である. そこで本 研究では、ADS 内蒸気発生器の破断事故時に形成さ れる可能性がある LBE 気液二相流を対象とし、LBE 気泡塔内のボイド率計測を行い、壁面濡れ性の影響 を調べた.また,既存の乱流モデルおよびドリフト フラックスモデルを用いた解析を行い、気泡塔内の 相分布、液相速度分布および分布定数等の評価を行 った.

2. 実験:実験には,LBE 気泡塔装置[2]を用いた. 試験部は内径 102.3 mm,長さ1mのステンレス円管 であり,ガス入口から高さ方向に 125 mm と 485 mm の位置に設けられた圧力タップで構成される区間に, 隔膜式差圧計を設置し,LBE 気液二相流中のボイド 率を計測した.試験部水力相当直径 $D_{\rm H}$ は,試験部内 に同心円状の長さ1 mの円柱 (ϕ 27.2 mm,48.6 mm, 76.3 mm)を挿入して変化させ, $D_{\rm H}$: 102.3 mm,75.1 mm,53.7 mm,26.0 mmの4条件それぞれについて実 験を行った.なお,壁面の濡れ性を向上させる場合 には,ステンレス用フラックスを用いて壁面の表面 処理[2]を行った.

3. 解析手法:気泡塔内流れに対する解析手法は, 乱流モデルの一つである混合長モデルを用いた一次 元解析手法が Clark ら[3]により提案されており,気 泡塔内の液相速度分布の予測が行われている.支配 方程式は流体内の力のつり合い式,径方向への運動 量輸送に伴い生じる応力の式および混合長の式であ る.また合わせて,Clarkらは二相流解析モデルの一 つであるドリフトフラックスモデルを用いて気泡塔 内の分布定数 C_0 を評価している.本研究では Clark らの手法を用いて,単純円管気泡塔内流れに対する 解析を行った.さらに,この手法を環状流路体系に 拡張することで, D_H が小さい環状流路気泡塔内流れ に対する解析も行い,LBE気泡塔内の相分布,液相 速度分布および分布定数について評価した. 4. 結果: Fig. 1(a)に気相見かけ流速に対するボイド 率の分布を示す. 図中白抜きプロットは濡れ性が悪 い場合,黒塗りのプロットは濡れ性が良い場合の計 測結果を示している. 図から壁面濡れ性の良し悪し に関らず,気相見かけ流速の増加に伴ってボイド率 も増加することが分かる. また,濡れ性の向上によ り,ボイド率が増加しているが,これは壁面濡れ性 の変化により二相流特性が変化したためと考えられ る. また, Fig. 1(b)に分布定数に関する実験および解 析結果の比較を示す. 図から環状流路条件での解析 結果は,実験値を大きく過小評価していることが分 かる. これは,解析において,気泡塔内の実際の相 分布を正しく考慮出来ていないためと考えられる. 今後,気泡塔内の相分布を詳細に計測し,解析に考 慮するとともに解析結果の検討を行う予定である.



Fig.1 (a)Void fraction profile, (b) comparison of C_0 between experimental and numerical results

参考文献

[1]M. Iguchi and Y. Terauchi, Int. J. Multiphase Flow, **27**, (2001), 729-735.

[2] 有吉玄 ほか,日本混相流学会,混相流シンポジ ウム 講演論文集 126 (2017).

[3] N. N. Clark *et al.*, Int. J. Multiphase Flow, **16** No. 2 (1990) 261-279.

Research on measurement of void fraction in lead-bismuth bubble column and numerical analysis using turbulent model Gen Ariyoshi, Ryota Inatomi, Daisuke Ito, Yasushi Saito ariyoshi.gen.46n@st.kyoto-u.ac.jp

(京大院エネ、京大原子炉¹) 〇前田啓介、有吉 玄、伊藤大介¹、伊藤 啓¹、齊藤泰司¹

1. はじめに:鉛ビスマス共晶合金(LBE)を冷却 材および核破砕ターゲットの候補とする加速器駆動 システム(ADS)では、過酷事象の際に炉心プール 内に LBE 気液二相流が生じるおそれがある. LBE 気 液二相流の気液密度比は空気-水系気液二相流のよ うな一般的な気液二相流と比較して 10 倍程度大き く,通常の気液二相流とは異なる流動挙動を示す可 能性がある[1].気液密度比の大きな気液二相流では, 一般的な気液二相流に対して導出された既存のモデ ルを適用することは難しい可能性があり、既存のモ デルの適用性評価や新規のモデル化が必要と考えら れる. そこで、本研究では、モデル化の初期段階と して,一次元二流体モデルを仮定した解析を行い, 過去に計測したLBE気液二相流中のボイド率の計測 結果との比較検討を行うとともに既存のモデルの適 用性評価を行った.

2. 実験と解析体系: LBE ループ(HESTIA)の概略 を Fig. 1 に示す. 試験部は,内径 50 mm,高さ 2 m のステンレス円管で,高さ方向の 3 箇所 (z/D=3.2, 17.6,32.4) に局所ボイド率計測用の電気抵抗式プロ ーブを設置することができる. 作動流体には,LBE (Pb:44.5wt%, Bi:55.5wt%)と窒素ガスを用いた.窒素 は内径 0.75 mm,101本のガスインジェクターノズル から噴出される.窒素流量はマスフローコントロー ラを,LBE の流量は電磁流量計を用いて計測した.



Fig. 1 Schematic of HESTIA.

試験部内のLBE気液二相流に対して一次元二流体 モデルを仮定して,以下の手順で解析を行った.支 配方程式は式(1)-(4)に示す混合流体に対する運動方 程式,単一気泡に対する運動方程式および各相の質 量保存式である.管内の断面平均ボイド率は,これ らの式(1)-(4)を連立して解くことで得られる[2].

$$\alpha \rho_{g} u_{g} \frac{du_{g}}{dz} + (1-\alpha)\rho_{l} u_{l} \frac{du_{l}}{dz} = -\frac{dP}{dz} - \left\{ \alpha \rho_{g} + (1-\alpha)\rho_{l} \right\} g - \Phi_{lo}^{2} \left(\frac{dP}{dz} \right)_{relo}$$
(1)

$$\rho_{g}u_{g}\frac{du_{g}}{dz} = -\frac{dP}{dz} - \rho_{g}g - \frac{F_{D}}{V_{b}} - \frac{F_{VM}}{V_{b}}$$
(2)

$$\rho_l u_l (1 - \alpha) A = \dot{m}_l \tag{3}$$

$$\rho_{g}u_{g}\alpha A = \dot{m}_{g} \tag{4}$$

解析ではステンレス円管の下部端面から 100 mm の位置を流れ方向の原点 (z=0) とし,原点から鉛直 上方 1.90 m の位置まで計算を行った.気相見かけ流 速 $j_g \gtrsim 0.05$ m/s, 0.10 m/s, 0.15 m/s,液相見かけ流速 $j_1 \gtrsim 0.10$ m/s, 0.20 m/s に変化させて計算を行った.

3. 解析結果:液相見かけ流速 j_iが 0.20 m/s の場合 におけるボイド率の計算結果を Fig. 2 に示す.得ら れた数値解は j_gの大きさによらず,実験結果を過大 評価した.これは、本解析では、気泡の合体や分裂、 壁面性状および気泡によって誘起される乱流の影響 を考慮していないため、界面抗力 F_Dや各断面内の相 分布が正しく考慮されていないことが要因と考えら れる[3]. 今後、LBE 流動実験を行うとともに試験部 の半径方向の相分布についても考慮した二次元二流 体モデルによるボイド率分布予測を行い、壁面性状 や乱流構造が鉛ビスマス流れに与える影響を検証す る予定である.



Fig. 2 Vertical void fraction development for $j_1 = 0.20$ m/s.

参考文献

[1] Y. Yamamoto, Master thesis, Kyoto Univ.(2012)

[2] P. Satyamurthy *et al.*, Int. J. of Multiphase Flow, **24**, (1998) 721-737.

[3] A. Ohnuki et al, JAERI-DATA/CODE 99-038, JAERI (1999)

Prediction of flow of characteristics in lead bismuth two-phase flow with two fluid model Keisuke Maeda, Gen Ariyoshi, Daisuke Ito, Kei Ito, Yasushi Saito Maeda.keisuke.37a@st.kyoto-u.ac.jp (京大原子炉) 〇不破康裕、栗山靖敏、上杉智教、石 禎浩

1. はじめに:

加速器駆動核変換システム (ADS: Accelerator Driven transmutation System) による使用済み燃料 中のマイナーアクチノイドの処分は、全世界的に取 り組まなければならない課題である。この ADS のた めの重要な開発要素が未臨界炉駆動用加速器の大強 度化・高効率化・高信頼化である。

ADS が使用済み燃料の有害度低減を目的として有 効に機能するためには、核変換システム中の未臨界 炉の電気出力が核反応駆動用の加速器の消費電力を 十分に上回る必要がある。ADS の未臨界炉の熱出力 を 800 MW、電気出力を 270 MW と想定し、炉内での 中性子の実効増倍率を 0.97 と仮定すると、駆動用 加速器のビーム出力として 30 MW が必要となる。す なわち、加速器は 270 MW を十分下回る消費電力で、 30 MW のビーム出力を得る必要がある。さらに、未 臨界炉からの電気出力の一部を商用の電力網に供給 することを考慮した場合、加速器での消費電力を 100 MW 以下、すなわち加速器のエネルギー効率を 30 % 以上とすることが一つの目標として掲げられて いる。

また、ADS におけるビーム停止は原子炉構造物の 熱疲労損傷につながるので、その頻度の低減が重要 となる。ADS 駆動用の加速器はこれまで主に線形加 速器の使用が検討されてきたが、線形加速器の場合 は使用する高周波加速空洞とそれらにマイクロ波を 供給する電源が多数必要となり、ビーム停止確率が 大きくなるという課題がある。

以上にあげたような課題を解決するために、本研 究では高繰り返しシンクロトロン (RCS: Rapid Cycle Synchrotron)を用いた ADS 駆動用加速器シ ステムを提案している。

2.RCS の基本設計:

円形加速器を用いる場合には、線形加速器と比較 して、偏向電磁石での消費電力低減やビーム取り出 しにおける効率および信頼性向上が重要な課題とな る。特に数 10 Hz から 100 Hz の繰り返しで運転す る RCS ではこれらの問題が顕著に現れる。こうした 課題を解決するために本研究で検討する RCS の機能 的特徴として以下の2つを採用することとした。

- ・高温交流超電導材を用いた高効率高繰り返し偏向 電磁石
- ・共鳴を用いたビーム取り出し

これらの機能により高効率・高信頼性を有した加速 器システムが実現できる見通しである。



図1:検討した加速器のレイアウトの一例。このレイ アウトでは偏向電磁石を機能分離型としている。周 長は 107.2m、各偏向電磁石の長さは 2mである。

3. 加速器レイアウトの検討:

加速器レイアウトを検討するにあたり、ビームの 入射エネルギー、取り出しエネルギーをそれぞれ 100 MeV、1.5 GeV とし、繰り返し周波数を 100 Hz と設定した。この条件のもとで、レイアウトを検討 した結果の一例を図に示す。このレイアウトでは加 速器建設後の調整を容易にするために機能分離型の 磁石配置を採用した。このシステムの周長は 107.2 m で、リング自体の設置面積は 30 m 四方程度であ る。このほか、機能結合型偏向電磁石を用いた加速 器レイアウトも同時に検討しており、今後はこれら の基本レイアウトを元に各コンポーネントの設計を 実施する見通しである。

謝辞

本研究は文部科学省の原子力システム研究開発事 業の助成を受けたものです。

参考文献

- H. Oigawa, K. Tsujimoto, K. Nishihara, T. Sugawara, Y. Kurata, H. Takei, S. Saito, T. Sasa and H. Obayashi, Journal of Nuclear Materials 415 (2011) 229-236.
- [2] H. Takei, K. Nishihara, K. Tsujimoto and H. Oigawa, Journal of Nuclear Science and Technology, 49, 4 (2012) pp. 384-397.

Design of Next Generation Rapid Cycle Synchrotron for Integrated Radiation and Nuclear Science Yasuhiro Fuwa, Yasutoshi Kuriyama, Tomonori Uesugi, Yoshihiro Ishi fuwa@rri.kyoto-u.ac.jp

(P21) α 壊変反跳核^{229m}Th のガス反応試料からの真空紫外光測定

(阪大院理、京大原子炉¹、東北大金研・大洗²)○安田勇輝、笠松良崇、重河優大、篠原 厚、 高宮幸一¹、大槻 勤¹、三頭聰明²

1. はじめに

^{229m}Th は 7.8±0.5 eV という非常に低い励起エネ ルギーを持ち [1]、このエネルギーは波長 160 nm の 真空紫外光に相当する。励起エネルギーが 229mThの 外殻電子の結合エネルギーと同程度の大きさである ため、化学状態によって壊変経路そのものが変化す る(内部転換またはγ線遷移)という非常に興味深 い現象が予測されている。最近、229mTh が中性原子 の状態では7±1µsの半減期で内部転換により壊変 するという観測結果が報告された[2]。しかし、本研 究においてもこれまでに報告してきたように、 ^{229m}Th からの y 線(光子)を観測した例はまだなく、 ほとんどの状態では内部転換により壊変すると考え られる。本研究では 229mTh の化学状態を変化させる ことで初の光子測定を試み、化学状態による核壊変 の変化をより直接的に観測し、229mThの壊変過程を 解明することを目的としている。

今回は反跳核捕集装置[3]と ²³³U の電着試料を用 いて、²³³Uのα壊変により生成した反跳核 ^{229m}Thを HF ガス中で捕集することにより、多価イオンの状 態から直接フッ化物イオンを反応させた ^{229m}Th 試料 を調製し光子測定を行ったのでその結果について報 告する。

2. 実験

^{229m}Thは²³³Uのa壊変時に反跳核(多価のイオン) として得られ、これをガス中で捕集することで多価 のイオン状態(y線遷移核の状態)から直接化学反 応させることを試みた。試料調製の概要を Fig. 1 に 示す。まず、反跳核捕集装置内に 233U 電着試料と銅 板を設置し、一度真空引きした後に反応ガスを導入 した。その後電圧を印可し、一定時間待つことで反 跳核 229mTh のガス反応試料を調製し、銅板表面に捕 集した。反応ガスは He ガスで濃フッ化水素酸をバ ブリングすることで発生させた He/HF 混合ガスを 用いた。ThF4という4フッ化トリウムの化学状態で は、最外殻電子の結合エネルギーが、励起エネルギ ーよりも大きいと見積もられており、γ線遷移が主 となる化学状態として期待されているため、HF ガ ス含有ガスを用いた。また比較試料として化学反応 が起こらないと期待される He ガスのみを捕集に用 いた試料も同様に調製した。

光子測定は約 10°C に冷却した光電子増倍管を用 いて 4-10 eV の範囲で行った。 3. 結果

^{229m}ThをHF/He混合ガス及びHeガス中で捕集し た試料いずれの試料からも光子放出の減衰が観測さ れた。これらの光子放出成分は主に 233U 及び 232U の放射壊変系列中の娘核種の β 崩壊によって生じた チェレンコフ光である可能性が高いため、233Uを再 度精製し、電着試料を作成してから迅速に 229mTh 試 料を調製して光子測定を行った。その結果、先に観 測された光子放出成分は見られず、また光子のカウ ントレイトについてもバックグラウンドと同程度で あった。つまり、先に観測された光子放出の減衰は 娘核種由来のものであることが確認できたが、 ^{229m}Th の脱励起光子を観測することはできなかった。 試料中の229Thの量はα線測定により定量しており、 予定通りの量が捕集されていることは確認できてお り、装置の効率から考えて、光子は十分に観測され る条件は満たされていた。今回行った実験条件では 反跳核として得られた 229mTh が十分に HF ガスと化 学反応を起こしておらず、内部転換によって迅速に 壊変してしまった可能性が考えられる。

Fig. 1. Schematic diagram for preparation of ^{229m}Th sample reacted with He/HF mixture gas.

参考文献

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

[2] L. von der Wense et al., Nature 533 (2016) 47.

[3] Y. Shigekawa *et al.*, Rev. Sci. Instrum. **87** (2016) 053508.

Vacuum ultraviolet photon detection for ^{229m}Th reacted with He/HF mixture gas

Yuki Yasuda, Yoshitaka Kasamatsu, Yudai Shigekawa, Atsushi Shinohara, Koichi Takamiya, Tsutomu Ohtsuki, Toshiaki, Mitsugashira

yasuday11@chem.sci.osaka-u.ac.jp

(P22) y線照射還元法を用いた Cuナノ粒子合金化による耐酸化性向上に関する研究

(大阪府大院、東北大金研¹、産総研²、大阪府大推進機構³、京大原子炉⁴)○田中元彬、戸田晋太郎、 谷 真海、岩瀬彰宏、水越 克¹、田口 昇²、田中真悟²、松井利之³、徐 虬⁴、堀 史説

1. 【緒言】物質のサイズが小さくなり、直径が数 nm 程度になると、量子サイズ効果によりバルク体の状 態とは違った新しい特性の発現や特性の向上が可能 となる[1]。そういった特性から、近年ナノ微粒子は 省資源かつ高機能な材料として注目を集めている。 中でも、Cuナノ微粒子は資源として安価であり、高 い電気伝導率を有しているため Ag ナノ微粒子に代 わる導電性ナノインクや電気的材料等の幅広い分野 での利用が期待されている。しかし、Cuナノ微粒子 は酸化および溶液中での溶解が起こりやいなどナノ サイズでの安定化が問題となる。我々のグループで は非平衡還元反応を励起促進する照射場還元法を用 いて、これまでに Cu と Au を合金化したナノ微粒子 合成に成功しており、合金化することで Cu 単体のナ ノ粒子と比較しても耐酸化性を持つことを示してき た。本研究では、Cu-Au および Cu-Ag 二元系ナノ微 粒子の合成と構造制御について比較検討した。

2.【実験方法】純水に銅錯体(Cu(COOCH₃)₂·H₂O,金 錯体 NaAuCl₄・2H₂O,銀錯体 AgNO₃、界面活性剤 SDS(8mM)を加えた溶液が 20 mL となるよう、イオ ン濃度をAu:Cu, and Ag:Cu=1:1, 2:1, 4:1の濃度比で調 整した。Ar ガスで脱気後γ線照射(京都大学原子炉実 験所,線量率 2.0kGy/h,照射線量 20 kGy)を行った。 また、照射直後の溶液は吸光度分析(UV-vis)、透過型 電子顕微鏡、高分解能走査型透過電子顕微鏡 (HRTEM)による観察及びエネルギー分散型 X線分析 (EDS)による元素分析を行った。更に、粒子の安定性 を調べるために試料は 2 か月間大気に暴露したまま 保持し、照射直後と同じく吸光度測定(UV-vis)、透過 型電子顕微鏡、X線光電分光(XPS)を用いて分析を行 った。なお、TEM 試料に関しては TEM グリッドに サンプルを滴下し、真空中で乾燥させた。

3.【結果】図1は混合比2:1の(a)Au-Cuと(b)Cu-Ag の吸光度測定結果を示す。(a)ではAuの表面ブラズ モン(SPR)ピークが主に現れているがわずかに低波 長側にずれている。これは、EDSの結果から合金化 したことに由来していると考えられる。一方、(b)で はAgとCu[2]に由来する2つのSPRが独立して現れ ており、合金化したのか独立粒子がそれぞれ生成し ているのか判断できない。図2は生成した粒子の TEM像を示す。CuとAuイオン、CuとAgイオンを 同時照射還元にて生成した粒子は分散性の良い球状であった。平均粒径はAu-Cuが10nm、Ag-Cuが20nmと元素の組合せによって粒径に大きな違いが生じた。これらの結果から、添加イオンの組合せによって粒子の生成に大きく影響することが分かった。

図2 生成粒子のTEM画像 (a)Cu-Au (b)Cu-Ag

このような金属イオンの組合せによる生成粒子の違いは、還元電位の違いにより照射中の粒子生成過程での異種イオン間の酸化-還元の平衡度が異なったことが大きな要因ではないかと考えられる。

参考文献

- R. Kubo, Journal of the Physical Society of Japan 17 (1962) 6
- [2] Szu-Han Wu et al., J COLL I SC 273 (2004)

Synthesis of Cu nanoparticles stabilized by alloying under gamma-ray irradiation field.

Motoaki Tanaka, Shintaro Toda, Masaumi Tani, Akihiro Iwase, Yoshiteru Mizukoshi, Noboru Taguchi, Shingo Tanaka, Toshiyuki Matsui, Xu Qiu, Fuminobu Hori

swb02091@edu.osakafu-u.ac.jp

(京大院工、京大原子炉¹) 〇王 鵬、小林大志、佐々木隆之、上原章寛¹

1. はじめに:放射性廃棄物の地層処分安全評価で は、廃棄物に含まれる放射性核種の地下水中での移 行挙動を把握する必要がある。4 価金属イオンとし て振舞う核種の移行挙動は、難溶性のアモルファス 水酸化物沈殿(M(OH)₄(am))の溶解度によって支配 される。一方、廃棄物に含まれるセルロースなどの 有機物が分解することによりイソサッカリン酸 (ISA)のような人工起源の有機酸が処分環境に共存 する可能性がある。4 価ジルコニウム(Zr)と ISA は 中性からアルカリ性 pH にかけて安定な可溶性錯体 を形成し、Zr の見かけの溶解度を増加させることが 見出されたが[1]、その詳細な錯生成機構は明らかに なっていない。ISA は、炭化水素鎖末端にあるカル ボキシル基 (-COOH) だけでなく、鎖上の多数のヒド ロキシ基(-OH)を有しており、OH 基が錯生成に寄 与している可能性が考えられる。そこで、本研究で は Zr と ISA の錯生成における OH 基の効果に着目し た。構造の異なるヒドロキシカルボン酸共存下での Zr 溶解度を測定するとともに、固相分析を行い、支 配的なヒドロキシカルボン酸錯体および溶解度制限 固相を推定した。さらに、熱力学データに基づく解 析から Zr-ヒドロキシカルボン酸錯体の錯生成定数 を求めた。ISA および構造の異なるヒドロキシカル ボン酸との錯生成定数を比較することで、錯生成に 及ぼす OH 基の影響について検討した。

2. 実験:溶解度実験では、酢酸(CH₃COOH)および 構造の異なるヒドロキシカルボン酸として、グリコ ール酸 (HOCH₂COOH)、乳酸 (CH₃CH (OH) COOH) および グリセリン酸(HOCH₂CH(OH)COOH)を用いた。試料溶 液は過飽和法により以下のように調製した。Zr 初期 濃度を 0.01 M とした酸性溶液にヒドロキシカルボン 酸(L) を添加し、NaOH 水溶液により pHc を 2~12 に調整した。このとき、ヒドロキシカルボン酸の濃 度([L]_{tot})は $10^{-3} \sim 10^{-1}$ Mとし、イオン強度(*I*) はNaC10₄により *I* = 0.5 とした。試料溶液を所定の 期間を静置した後、上澄み溶液を3 kDa 限外ろ過フ ィルター(孔径約2 nm)でろ過し、ろ液の Zr 濃度 を ICP-MS により定量した。Zr 濃度の検出限界およ そ10⁻⁸Mであった。固相分析では、試料溶液から固 相沈殿を分離、乾燥した後、XRD 測定、熱分析およ び元素分析を実施した。

3. 結果:

 ①酢酸 (ACE): 酢酸濃度 ([ACE]_{tot}) 0.01M では、 Zr (OH)₄(am)のみの場合[2,3]とほぼ同じ溶解度を示 し、[ACE]_{tot}=0.1M の酸性 pH では溶解度が上昇したが、 中性 pH 付近では、溶解度に酢酸の寄与は見られなか った。ISA 共存下での Zr 溶解度[1]は、弱酸性~中 性 pH で高い値を示しており、Zr-ACE 溶解度は Zr-ISA 溶解度とは全く異なる傾向が見られた。

②グリコール酸(GLY): Zr 溶解度は GLY を含まない 場合[2,3]に比して GLY 濃度([GLY]_{tot} = 0.01M, 0.1M) に応じて上昇し、Zr-GLY 錯体の生成が示唆された。 しかし、中性 pH からアルカリ性 pH 領域における GLY 共存下の Zr 溶解度は、pHc とともに低下し、ISA 共 存下のそれとは逆の傾向が見られた。

③乳酸 (LAC):乳酸濃度 ([LAC]_{tot}) 0.01M では、GLY のそれと近い溶解度が得られた一方、[LAC]_{tot} =0.1M の中性 pH 領域では、GLY 共存下より低い値となった。 ④ グリセリン酸 (GLYC):グリセリン酸共存下 ([GLYC]_{tot} = 0.01M, 0.1M) での Zr 溶解度は、 Zr (OH)₄(am)のみの場合[2,3]より大きく上昇した。 中性 pH 領域では、GLY および LAC 共存下のそれと異 なり、GLYC 共存下の溶解度は pH に対して一定であ り、ISA 共存下の溶解度と同様の傾向が見られた。 一方、アルカリ性 pH 領域では、ISA 共存下の溶解度 は pH とともに上昇したのに対して GLYC 共存下のそ れは pH に対して一定であった。

以上の結果から ISA 酸共存下の Zr 溶解度は、ACE のようなカルボキシル基のみの錯生成による寄与で はないと考えられる。GLY、LAC および GLYC 共存下 での実験結果から、有機酸共存下での Zr 溶解度は、 カルボキシル基に隣接する OH 基に大きく影響され ると考えられた。特に、二つめの OH 基が、中性 pH からアルカリ性 pH 領域での錯生成に寄与している ことが示唆された。また、GLY と LAC の比較から CH₃ 基は錯生成を抑制する可能性が考えられた。

発表では、固相分析の結果を示すとともに、各有 機酸共存下での Zr 溶解度の解析から得られた錯生 成定数を比較することで、錯生成に及ぼす OH 基およ び CH₃ 基の影響についてより詳細に検討する。

参考文献

[1] T. Kobayashi *et al.*, J.Nucl.Sci.Technol.,**54** (2017) 233.

[2] T. Sasaki et al., Radiochim. Acta 94 (2006) 489.

[3] M. Altmaier et al., Radiochim. Acta 96 (2008) 541.

Peng Wang, Taishi Kobayashi, Takayuki Sasaki, Akihiro Uehara

Effect of functional groups on complex formation of Zr(IV)-Organic acids

wang.peng.23w@st.kyoto-u.ac.jp

(P24) B-3 小型多目的中性子回折計建設の進捗状況 2017

(京大原子炉、高エネ研¹、KAERI²、茨城大工³、京大院工⁴)〇森 一広、奥村 良、吉野泰史、佐藤節夫¹、 平賀晴弘²、岩瀬謙二³、奥村明央⁴

1. はじめに:京都大学原子炉実験所/研究用原子 炉(KUR)のB-3実験孔には単結晶用4軸中性子回 折計(4CND)が設置されていたが、老朽化によって 稼働率が低迷していた。しかしながら、B-3 実験孔 は 10⁵ n/s·cm² (試料位置、5MW 運転時)の中性子ビ ーム強度を有しており、中性子波長も1 Å と短いた め、広い運動量空間(Q空間)で観測することが可 能である。そのため、中性子バックグラウンドを極 力低減することができれば、KUR 共同利用装置とし て再び活用することができる。また、中性子を利用 することで、物質中の軽元素(水素、リチウム及び 酸素など)の原子存在位置を精度良く決定できるこ とから、リチウム二次電池、水素吸蔵材料及び燃料 電池のようなエネルギー材料研究への利用が期待さ れる。以上のような理由から、現在、B-3 実験孔に 小型多目的中性子回折計の据付作業が進められてい る。本発表では、今年度(2017年度)の装置建設の 進捗及び運用状況について報告する。

2.装置仕様および進捗状況: Fig.1に小型多目的 中性子回折計(B-3実験孔)の設置状況を示す。B-3 実験孔の開放点検に伴い、遮蔽体の解体及び遮蔽強 化作業を行った。特に、可燃性のパラフィンブロッ クはすべて撤去し、遮蔽計算に基づいて B₄C レジン 及び重量コンクリートブロックに置き換えた。

B-3 実験孔は Cu モノクロメータを利用して単色中性 子ビーム(波長:1 Å)を供給している。4CND で使用し ていた Cu モノクロメータ制御用ゴニオメータを撤去し、 新たに2軸小型ステージ(回転及びスイベルステー ジ、神津精機(株)製)を導入した。さらに、4CND の4サークル・ゴニオメータを撤去し、新たにビー ムシャッター及び2軸ゴニオメータ(Huber 440/430) を設置した。なお、ビームシャッター出口から試料まで の距離(L₁)は 900 mm である。

Huber 440 のアーム上に新設の検出器バンクを設置 した。中性子バックグラウンドを極力低減するため、 B₄C10%入りポリエチレン((株) アトムシールド製) および B₄C レジンを使用している。これまで 4CND のメイン・カウンター部では BF₃比例計数管が 1 本 使用されていたが、これを撤去し、新たに³He ガス 検出器(直径:1/2 インチ、有効長:約 300 mm)を 25 本 導入した。³He ガス検出器は新設の検出器バンク内に 1°間隔で配置している。空間分解能を向上させるため、 ³He ガス検出器の間には Cd 板によるコースコリメータが 挿入されている。なお、試料から検出器までの距離(L_2) は 1200 mm である。測定可能な回折角(2 θ)の範囲は、 5° ≤ 2 θ ≤ 150° である。ゴニオメータの制御、中性子 数の計測、等については、すべてパーソナルコンピ ューター上で行う。

さらに、Huber 430 の上に汎用フランジ(¢220 mm) の取り付けを可能とした。なお、汎用フランジ表面 からビームセンターまでの高さは 416 mm である。 汎用フランジの上部ではユーザーによる自由な設計 が可能である。現在、標準試料台座、ロッキングカ ーブ測定用台座、等の製作を行っている。

小型多目的中性子回折計のコミッショニングと並行して、2017年度秋より共同利用実験を開始した。Cu モノクロメータの調整が終了し、1Åの中性子ビーム照射が可能となり、中性子検出器等の中性子デバイス評価への利用を開始している。

Fig. 1. The compact multipurpose neutron diffractometer constructed on the B–3 beam port of KUR (under construction).

The current state for constructing the compact multipurpose neutron diffractometer on the B–3 beam port, 2017 Kazuhiro Mori, Ryo Okumura, Hirofumi Yoshino, Setsuo Sato, Haruhiro Hiraka, Kenji Iwase, and Akihiro Okumura kmori@rri.kyoto-u.ac.jp

(P25) 原子炉中性子によって生じる DNA 損傷分析

(佐大総分セ、近大炉¹) ○寺東宏明、德山由佳、森加奈恵、松田外志朗¹、山西弘城¹

1.はじめに:電離放射線(以下、放射線)の生物 効果は、遺伝物質 DNA に傷害を与えることにより表 出するが、放射線 DNA 損傷の研究は、y線やX線な どによるものに集中し、それ以外の線質による損傷 の様態は不明な点が多く残されている。私は、これ まで放射線 医学総合研究所重粒子線照射装置 HIMAC 共同実験を通じて、重粒子線によって生じる DNA 損傷の分析を行ってきた [1,2]。その研究成果 として、重粒子線のような高 LET 放射線では、y線 のような低 LET 放射線と異なる DNA 損傷収率が得 られることがわかった。本研究では、原子炉中性子 によって生じる DNA 損傷の分析を行い、中性子線に よる生物効果の分子機構の解明を目的に実験を行っ たので、ここに報告する。

2.実験:プラスミド pUC19 DNA を 10 mM Tris-HCl, 1 mM ethylenediaminetetraacetic acid, pH7.5 (TE) に 5 ng/µL の濃度に溶解し、近畿大学原子炉にて中性子 線照射を行った。照射する DNA 溶液には 0、0.1、1 M の dimethyl sulfoxide (DMSO)を添加し、ラジ カルスカベンジャー能の強弱による DNA 損傷収率 への影響を検討した。照射線量は 0、0.3、0.6、0.9 Gy で、線量は金箔を用いた中性子束測定により計測し た。照射後、DNA を 1.2%アガロースゲル電気泳動 し、損傷分析を行った [3]。電気泳動前に照射 DNA を endonuclease III および Fpg で処理することによ り、それぞれ酸化ピリミジン損傷、酸化プリン損傷 を DNA 鎖切断に変換し、電気泳動による移動度の 変化による損傷検出を可能にした [3]。

3. 結果: 原子炉中性子によって生じる DNA 鎖切断 損傷については、線量に応じて一本鎖切断の生成を 示す type II の収量が増加し、0.9 Gy では 21%となっ た。この収量はy線やX線の収量より大きく、重粒 子線の収量に類似していることから、高 LET 放射線 に特徴的と考えられた [1,2,3]。また、酵素処理な しのインキュベートにより type II 収量がほとんど増 加しなかったことから、亜損傷と呼ばれる DNA 脆弱 部位の発生は、中性子線ではほとんど起こらないこ とが示唆された。DNA 二本鎖切断は 0.9 Gy までの照 射でほとんど検出されなかった。酵素処理による酸 化塩基損傷の分析結果は、線量に応じて、クラスタ ーDNA 損傷の生成を示す type III の収量が増加した ことから、中性子線照射により酸化塩基損傷を含む クラスターDNA 損傷が生じていることがわかった。 現在、DMSO を加えた DNA サンプルの分析を行っ ており、研究会ではラジカルスカベンジャー能の強 弱が DNA 損傷収率へどのように影響するかを合わ せて報告する。

参考文献

- [1] H. Terato et al., J. Radiat. Res., 49 (2008) 133-146.
- [2] Y. Tokuyama et al., J. Radiat. Res., 56 (2015) 446-455.
- [3] M. M. Ali et al., J. Radiat. Res., 45 (2004) 229-237.

Fig. 1. Agarose gel electrophoresis of pUC19 plasmid DNA irradiated by the nuclear reactor neutrons without DMSO. M is lambda HindIII size marker. I, II, and III are type I (intact), type II (single damage), and type III (complex damage). Control without incubation and No enzyme with incubation only show direct occurred strand breaks. Endo III and Fpg digests show oxidative pyrimidine and purine cluster, respectively.

DNA damage induced by nuclear plant neutron

Hiroaki Terato, Yuka Tokuyama, Kanae Mori, Toshiro Matsuda, Hiroki Yamanishi terato@cc.saga-u.ac.jp

(阪大工、京大原子炉¹、原子力機構²)○荒木優太,守田美咲,川上貴大,上原章寬¹,福谷哲¹,津幡靖宏², 松村達郎²,加藤千図,藤井俊行

1. はじめに:現在、使用済燃料から、エネルギ ーとして再利用するためにウランやプルトニウムの 分離は行われている。しかし、長寿命の放射性核種 を分離することに関してはまだ研究がおこなわれて いる段階である。使用済燃料からUやPuを回収した 後の高レベル放射性廃液から長半減期核種を分離す ることで、廃棄物の潜在的有害度を大幅に低減する ことができ、長期リスクの低減につながる。パラジ ウムは使用済燃料に含まれる核分裂生成物元素であ る。パラジウムの中でも質量数107を持つ核種は、 半減期が6.5×10⁶年ほどあり、分離の対象となって いる。また、パラジウムは高速中性子に対する反応 断面積が大きいため、マイナーアクチノイドの核変 換を妨害するおそれがある。本研究では、パラジウ ムの分離に焦点を当て、硝酸溶液からのパラジウム の溶媒抽出挙動を研究した。また、比較のため、パ ラジウムと同族元素であるニッケルの抽出挙動も調 べた。

2.実験:水相としてパラジウム、ニッケル及びウ ランを含む、硝酸溶液を調製した。パラジウム溶液 の調整については原子吸光分析用のパラジウム標準 溶液を用いた。有機相としてリン酸トリブチル (TBP)、テトラオクチルジグリコールアミド (TODGA)もしくはテトラドデシルジグリコールア ミド(TDdDGA)を含む、*n*-ドデカン溶液を調製した。 両相を 30 分撹拌した後、遠心分離により相分離した。 相分離した有機相と希硝酸を用いて逆抽出操作を行 い、遠心分離を行った。正抽出及び逆抽出後の水相 中の溶質濃度をICP-AES、ICP-MSを用いて測定し、 分配比を求めた。

3. 結果:パラジウム、ニッケル、ウランそれぞれ の分配比の硝酸濃度依存性を図1に示す。

パラジウムに関しては、TBP と TODGA を抽出剤 として使用した場合、分配比は硝酸濃度が1Mから 2Mの時に最も高い値を示した。2M以上の酸性度 の条件下では、酸性度の上昇と共に分配比が下がる ことが分かった。TDdDGA を抽出剤として使用した 場合は、他の二つの抽出剤とは異なり、硝酸濃度へ の依存性は低いことが分かった。これらのことから、 パラジウムは条件に応じて、水相に回収できたり、 有機相に回収することができる。

ニッケルに関しては、TBPを使用した場合は抽出 を確認することができず、TODGA、TDdDGAを使 用した場合には、パラジウムに比べると4桁から5 桁ほど低い分配比を得ることができた。したがって、 Ni はどの抽出剤を用いた場合においても、水相に回 収することが可能であることが分かった。

Fig. 1. Distribution ratio of palladium

[Pd]=1mM, [Ni]=100mM, [U]=10mM [TBP]=1M /n・ドデカン [TODGA]=0.1M /n・ドデカン [TDdDGA]=0.1M オクタノール 20V% /n・ドデカン

Solvent extraction behavior of palladium from nitric acid solutions

Yuta Araki, Misaki Morita, Takahiro Kawakami, Akihiro Uehara, Satoshi Fukutani, Yasuhiro Tsubata, Tatsurou Matsumura, Chizu Kato, Toshiyuki Fujii

araki@qc.see.eng.osaka-u.ac.jp

(P27) ジグリコールアミド化合物を用いた硝酸溶液からのロジウムの溶媒抽出

(阪大院工、京大原子炉¹、日本原子力研究開発機構²)○守田美咲、荒木優太、川上貴大、上原章寬¹、 福谷 哲¹、津幡靖宏²、松村達郎²、加藤千図、藤井俊行

1.はじめに:核分裂生成物元素のロジウムの放 射性核種は半減期が短く、冷却後の使用済核燃料 に含まれているロジウムは、非放射性である¹⁰³Rh が主な同位体となる。このため、使用済核燃料か ら回収したロジウムは放射能が低く、その価値は 高い。またロジウムなどの白金族元素はガラスへ の溶融性が悪く、ガラス固化の際に問題となるた め、高レベル放射性廃液からの分離が検討されて いる。しかし、これまでの研究において溶媒抽出 特性の報告例は少なく、詳細な抽出挙動は不明で ある。

そこで本研究では、リン酸トリブチル(TBP)、 CMPO(*n*-Octyl(phenyl)*N*,*N*'-diisobutylcarbamoylmeth ylphosphineOxide)及びジグリコールアミドを用い てロジウムの抽出実験を実施した。

2.実験:水相にロジウム、ウラン及びセリウムを 溶解した硝酸を用い、有機相には抽出剤を溶解した ドデカンを用いて、30分攪拌し正抽出を行った。遠 心分離後の有機相を分取し、0.01 Mの硝酸で逆抽出 を行った。ICP-AES, ICP-MS で、正抽出及び逆抽出 後の水相の溶質濃度を測定し、各抽出系における分 配比を求めた。

ジグリコールアミドの抽出剤としては、 TODGA(N,N,N',N'-tetraoctyldigdycolamide) 及 び TDdDGA(N,N,N',N'-tetradodecyldiglycolamide)を用いた。

3. 結果:図1に各抽出剤におけるロジウムの分配 比を示す。TBPやTODGAを用いた抽出系では、ロ ジウムの分配比は低かった。TDdDGAを用いると高 硝酸条件下において、ロジウムの分配比は PUREX 系より増加し 10⁻³を超えた。CMPOを用いた抽出系 では、TDdDGAを用いた系よりも高い分配比を得た。

分配比の硝酸濃度依存性としては、TBP, CMPO及び TODGA を用いた系では高硝酸側では分配比は低下したが、TDdDGA を用いた系では硝酸濃度の増加に伴い分配比の増加が見られた。

CMPO: [CMPO]=0.2 M [TBP]=1M /n-ドデカン TODGA: [TODGA]=0.1 M /n-ドデカン TDdDGA: [TDdDGA]=0.1 M オクタノー ル 20vol% /n-ドデカン 水相: [HMO₃]=0.02~10 M 誤差: ICP-AES 及び ICP-MS での測定誤差

ロジウムの分配比は総じて 10⁻²~10⁻⁵と低く、表1 からウラン及びセリウムに対して高い分離係数を示 すことが明らかとなった。

表 1. U及び Ce と Rh の分離係数

抽出剤	U/Rh	Ce/Rh	[HNO ₃](M)
CMPO	7.6×10^3	8.0×10 ³	3
TODGA	9.8×10 ³		3
TDdDGA	3.1×10^{3}		2

Solvent extraction of rhodium from nitric acid solutions by using diglycolamide

Misaki Morita, Yuta Araki, Takahiro Kawakami, Akihiko Uehara, Satoshi Fukutani, Yasuhiro Tsubata, Tatsuro Matsumura, Chizu Kato and Toshiyuki Fujii

morita@qc.see.eng.osaka-u.ac.jp

(京大院工、京大原子炉¹) 〇木村建貴、福谷 哲¹、池上麻衣子¹

1. はじめに:

福島第一原子力発電所の事故によって環境放出さ れた放射性 Cs は土壌中の層状粘土鉱物に固定され ていることが知られている[1]。この取り込みは強固 であり、除染廃棄物の減容化の観点から放射性 Cs の分離回収技術の向上が求められている。植物の吸 収能を利用したファイトレメディエーション技術が あるが、実用化のためには Cs の移行係数を大きくす る、あるいは吸収速度を速めるなどの改良が必要で ある。Pseudomonas fluorescens(ATCC17400)から精製 したシデロホア(低分子鉄キレート剤)を用いた Cs を添加したイライトとの接触試験を行うと、シュウ 酸やクエン酸などの酸では 15%の Cs 溶出率であっ たのに対して、最大で 43%の溶出率が報告されてい る^[2]。しかし、このシデロホアは植物に対して毒性 を示すことも確認されている[3]。この原因は、タン パク質由来である鶏卵から分離された P. fluorescens(ATCC17400)を用いたためと考えられる。 本研究では、自生する植物の根に共生しており、シ デロホア生産能を有する Pseudomonas 属を分離し、 生産するシデロホアが粘土鉱物からの Cs 分離に有 効であるかの評価を目的とする。

2. 実験:

i) 共生微生物の分離

野生のホワイトクローバーの根の表面を過酸化水 素水により滅菌し、切断面を 1%TSA 培地及び 1%NBA 培地にのせる。発現したコロニーを新たな培 地に画線することで分離培養した。

ii) Pseudomonas 属の選択

Pseudomonas 属はシデロホアを生産することが知られており、また環境中に広く分布している。分離培養した微生物のコロニーを、Pseudomonas 属選択培地である NAC 培地、キング A 培地及びキング B 培地上に画線した。

iii) シデロホア生産性

鉄(Ⅲ)と結合することが知られている染料であ るクロムアズロールSを利用した CAS アッセイ⁽⁴⁾に より、シデロホアの生産性を評価した。評価に際し、 CAS 培地上に発現した脱色部分の大きさにより評価 した。

iv) シデロホアの精製

シデロホア生産能を有する微生物株を用いてシデ ロホアを培地中に溶存させる。XRD-4 樹脂を利用し シデロホアを回収し、メタノールを用いて抽出し、 エバポレーターで濃縮する。

v)粘土鉱物との接触
 粘土鉱物(黒雲母・バーミキュライト)を1mM NaCl

The effect of siderophore on cesium in clay minerals Tatsuki Kimura, Satoshi Fukutani, Maiko Ikegami kimura.tatsuki.42z@st.kyoto-u.ac.jp 溶液で数度洗浄することにより、粘土鉱物中の交換 性カチオンをナトリウムイオンに置換した。その後 精製したシデロホアを Cs 添加した粘土鉱物懸濁液 と接触させ、Cs、Fe、Al などの溶出率を評価する。 なお、粘土鉱物とシデロホアの接触試験による溶出 率の結果は、当日ポスター発表にて報告予定である。

3. 結果:

実験にはホワイトクロ ーバーを4個体用いた。 NBA培地で238株、TSA 培地で222株の微生物 が分離できた。これら 460株を*Pseudomonas* 属選択培地で培養した ところ、陽性を示したの は NBA 培地で35株であっ

図1 CASアッセイ

た。これらの該当株のコロニーを 1mM NaCl 溶液 中に懸濁させ、平板希釈法により菌量を測定した。 菌量を 10⁶ CFU/mL になるように希釈し、各懸濁 液 10 μ L を CAS 培地上に滴下し、7 日間培養した。 CAS アッセイの結果を表 1 に示す。なお、ここで は CAS アッセイの上位 4 株のみを示す(表 1)。

表1CAS アッセイの結果

微生	物株	シデロホア直径/コロニー直径
TSA	3-43	2.40
	4-6	3.15
	4-8	2.70
	4-9	2.77
NAB	1-53	2.31
	4-34	2.74
	4-35	2.26
	4-36	2.72

参考文献

[1] Mukai H. *et al.*, Speciation of radioactive soil particles in the Fukushima contaminated area by IP autoradiography and microanalyses, Environmental Science & Technology, **48**(2014), 13053-13059.

[2] Hazotte A. *et al.*, Microbial mobilization of cesium from illite: The role of organic acids and siderophores , Chemical Geology, **428**(2016), 8-14.

[3] Hazotte A., Ph.D. Thesis, Nantes Univ. (2016).

[4] Alexander D. B. and Zuberer D. A., Use of chrome azurol S reagents to evaluate siderophore production by rhizosphere bacteria, Biology and Fertility of Soils **12** (1991) 39-45.

(P29) 液膜センサの開発と二相流計測への応用

(京大院エネ、京大原子炉¹) 〇松下貴博、伊藤大介¹、伊藤 啓¹、齊藤泰司¹

1. はじめに:原子炉をはじめとする沸騰冷却を用 いた機器では、除熱限界である限界熱流束(CHF)が安 全上重要である。しかしながら、CHF の発生機構は 未だ明らかにされていない。CHF 発生機構には加熱 面上の液膜ドライアウトが影響していると考えられ ており、詳細な液膜厚さ計測が必要である。液膜厚 さ計測として高い時間分解能を有する電気的計測が 有効であり、電気抵抗式と静電容量式がある。これ までに多点計測可能な液膜センサが開発されており [1]、空気-水二相流を対象とした電気抵抗式計測が行 われているが、沸騰二相流では加熱面上の不純物の 蓄積等を防ぐため、電気伝導率の低いイオン交換水 を使う必要があり、電気抵抗式の適用が困難である。 一方、静電容量を利用した液膜厚さ計測であれば沸 騰二相流に適用できる可能性がある。

そこで本研究 では、液膜センサを用いた静電容量式計測を行うこ とを目的とし、まず点計測液膜センサを用いて電気 抵抗式及び静電容量式の校正結果の比較を行い、ノ イズの影響を実験的に調べた。さらに流動体系にお ける液膜厚さ計測を行った。

2. 液膜厚さ計測原理及び校正: Fig.1(a)に液膜セン サの計測原理を示す。図のように2つの電極上に液 膜が存在する場合、この2点間の電気抵抗や静電容 量は液膜厚さによって変化する。本計測では、まず 1 つの計測点を有する点計測液膜センサを用いた検 討を行うため、直径 0.8mm の 2本のステンレス電極 を 1.2mm 間隔で並べた配置を採用した(Fig.1(b))。セ ンサ電極上に一定厚さの液膜を形成し、その際の信 号を得ることで校正を行った。Fig.2 に校正結果を示 す。実線は電磁場解析により得られた曲線である。 プロットはサンプリング周波数3kHzで1秒間計測し た際の平均値である。エラーバーは得られた信号の 最大値と最小値を示す。結果より、電気抵抗式では 解析解とよく一致しており、多点液膜センサを用い た計測と同様の結果[2]が得られた。静電容量式にお いても同様の傾向を示しており、液膜厚さの算出が 可能であることがわかる。

3. 流動体系計測結果: Fig.3 に流下液膜計測のため の実験装置の概略図を示す。実験装置は上部のオー バーフロータンクから傾斜アクリル板上に流体を供 給し、重力により流下液膜を形成した。本実験では、 傾斜板の傾斜角は30度に設定しており、流路幅5cm である。この液膜を静電容量式点計測液膜センサと レーザー変位計(LFD)によって同時に計測した。Fig.4 に平均流量 3.0L/min の条件における液膜センサと LFDにより得られた液膜厚さの比較結果を示す。両

Fig. 2 Calibration result of liquid film sensor.

Fig.3 Experimental setup for liquid film measurement.

Fig. 4 Time series signals of liquid film thickness measured by capacitance method sensor and LFD sensor.

結果はよく一致しており、静電容量式が流動体系に 適用可能であることが分かった。

今後,多点計測液膜センサを用いて電気抵抗式に よる液膜厚さ分布測定を確立した後、静電容量式を 適用し、静電容量式液膜厚さ分布計測を行う。

参考文献

- Damsohn and Prasser, Flow Meas. Instrum., 20 (2009) 1-14.
- [2] 伊藤大介, 他, 機論 B, 77.784 (2011) 2354-2363.

Development of liquid film sensor and its application to two-phase flow measurement. Takahiro Matsushita, Daisuke Ito, Kei Ito, Yasushi Saito

matsushita.takahiro.47z@st.kyoto-u.ac.jp

(P30) サイズ排除クロマトグラフィー小角 X 線散乱 (SEC-SAXS) システムの立ち上げ

(京大原子炉) 〇井上倫太郎、茶竹俊行、佐藤信浩、守島健、杉山正明

1. はじめに:小角散乱法はソフト・ハード・バ イオマターを含んだ様々な測定対象の nm~数十 nm スケールにおける構造解析に対して絶大な威 力を発揮する。主にX線及び中性子を線源として 用いる小角 X 線散乱 (SAXS)、小角中性子散乱 (SANS) が小角散乱法で利用されるが、SAXS 及 び SANS のそれぞれの特色(高輝度/ハイスルー プット・コントラスト変調)を生かして相補的に 利用することで単一の小角散乱のみでは達成し得 ない詳細な構造解析が可能となる。本実験所にお いては既に SANS 装置として KUMASANS が設 置されており、更に昨年度 SAXS 装置が導入され たことにより本実験所は国内でも数少ない同じ敷 地内での SANS/SAXS 測定が可能な研究組織とな った。KUMASANS に関しては既に共同利用に呈 しているので、この恵まれた研究環境を学内外の 共同研究者にアピールするために今年度から SAXS (Kumasaku (Cu 線源), Ushisaku (Mo 線 源))の共同利用を開始した。その結果、日本国内 での我々のグループが運用する SAXS 装置に対す る需要は非常に高く 2017 年 11 月の時点で累計 20件以上の共同利用が既に実施された。その中で も、半分以上の共同利用がタンパク質や DNA な どの生体高分子の溶液中における構造解析に関し たものであり、バイオ系の分野からの本装置への 期待が高いことが伺える。生体高分子の溶液中で の精密な構造解析を進める際に問題となるのは不 可逆的に形成される凝集物の存在であり、体積分 率にしてわずか 0.1%の凝集物が混入したとして も散乱プロファイルへの影響は決して無視できな V.

ー番単純なアイデアとしては凝集物を取り除き ながら SAXS 測定を行うことである。その思想を 実現する一つの方法としては生体高分子の最終精 製作業に使用されるサイズ排除カラム (SEC)を SAXS 分光器のサンプル位置に持ち込み、カラム から溶出してきたサンプルをセルに流しながら導 入するものである。つまり、精製作業を行いなが らオンラインで SAXS 測定が出来るわけである。 このような測定手法は SEC-SAXS と呼ばれ、放射 光 SAXS 測定においては全世界的に浸透しつつあ る。この SEC-SAXS 測定システムを我々のグルー プが管理している SAXS 装置に組み込むことが出 来れば、今後のより効率的かつ戦略的な共同利用 の展開に貢献できる。そこで、本発表においては 実験室レベルでの SEC-SAXS システムの立ち上 げを試みたのでその結果に関して報告する。

2. 実験: サンプルとしては分子量 45 kDa の SAXS 測定における標準試料として用いられているオボア ルブミン (OVA) を用いた。SEC にアプライ後の濃 度が 2.5 mg/ml の OVA に対して、RIGAKU 社の Nanopics を用いてカメラ長 1340 mm High flux mode で露光時間を変化させながら測定を行った。

Fig. 1. SAXS profiles from OVA at the concentration of 2.5 mg/ml as a function of exposure time.

3.結果: 図1に露光時間1分から30分までを変 化させた場合のSAXSプロファイルを示す。 露光時間20分以上で前方散乱強度及びサイズに対 応する回転二乗半径共に十分な統計精度を得ること が出来た。ポスター発表当日はより詳細な結果に関 して報告する予定である。

Start-up of SEC-SAXS system Rintaro Inoue, Toshiyuki Chatake, Nobuhiro Sato, Ken Morishima and Masaaki Sugiyama rintaro@rri.kyoto-u.ac.jp (京大原子炉、京大院農¹) 〇佐藤信浩、井上倫太郎、守島 健、杉山正明、東野ゆうき¹、裏出令子¹

1. はじめに: 大豆はタンパク質を豊富に含む食品 として知られており、種子をそのまま食用にするほ か、豆腐のような加工食品としても古くより利用さ れてきた。近年では、抽出された大豆タンパク質を 添加することにより他の食品の結着性や保水性など の物性を改善するための補助剤としての利用も盛ん である。大豆加工食品の加工性や製品の物性はタン パク質の水和やゲル化などの状態を反映し、温度や pH、食塩添加などの因子によって大きく影響を受け る。これらの外的な因子が大豆タンパク質の分子構 造や会合状態にどのような影響をもたらし、どのよ うに食品の物性を決定するのかは興味深い課題であ るが、ナノスケールでのタンパク質の構造と物性の 関係については未だ明らかにされていない。我々は これまで、主要な小麦タンパク質の1つグリアジン について純水中での抽出法を見いだし、広範囲の濃 度における水溶液および水和凝集体のナノ構造を高 分子ゲルやミセルなど凝縮系のソフトマターナノ構 造解析に有用な X 線小角散乱法 (SAXS) により調 べ、孤立したタンパク質のサイズや形状、ならびに 凝集体の内部構造について新たな知見を得てきた[1]。 本研究では、主要な大豆タンパク質の1つβコング リシニンについて SAXS によるナノ構造解析を行い、 熱変性や凝固剤添加に伴う構造の変化を調べた。

2. 実験:試料となるβコングリシニンは、乾燥大 豆(エンレイ)の粉末をヘキサンを用いて脱脂し、 2-メルカプトエタノール添加による還元条件下で蒸 留水中に抽出した後、等電点沈殿法により回収する ことによって得た。これを純水中に溶かし、3%水溶 液として測定に用いた。SAXS 測定は、京都大学原 子炉実験所 Cu線源 X線小角散乱装置(X線波長 1.54 Å、カメラ長 1300 mm)および高エネルギー加速器研 究機構 Photon Factoryの小角散乱ビームライン BL-10C(X線波長 1.49 Å、カメラ長 2000 mm)を利 用して実施した。

3. 結果: β コングリシニン 3%水溶液について、種々 の温度で 5 分間加熱し、その後、室温まで冷却した 後に測定した SAXS プロファイルを Fig. 1 に示す。 熱処理温度 25°C(すなわち熱処理なし)においては、 1.2 nm⁻¹および 0.5 nm⁻¹付近に β コングリシニンのサ ブユニット 6 量体に由来するピークが、0.25 nm⁻¹付 近には β コングリシニン間の干渉に由来するピーク が観測された。これらのピークは 60°C付近から不明 瞭となり、90°Cにおいては、0.25 nm⁻¹付近のピーク を除いて消失し、なだらかな散乱曲線となった。こ のことは、60°C付近から β コングリシニンのサブユ ニット構造に基づく規則構造が乱れ始めるとともに、

Fig. 1. SAXS profiles of β -conglycinin dependent on the pretreatment temperature.

90℃付近では規則構造が完全に失われることを示し ている。この結果は、これまでに UV 光吸収測定の 結果などを元に報告されているβコングリシニンの 熱変性の過程に関する結果と一致しており、熱変性 に基づく局所的な構造変化が、βコングリシニンの 会合構造の変化につながることを示すものである。 一方、粒子間干渉に基づく 0.25 nm⁻¹のピークは失わ れていないことから、サブユニット構造は消失して もβコングリシニン同士が会合し大きな凝集構造を 形成するには至っていないことが明らかとなった。

一方、種々の温度で熱処理したβコングリシニン について、豆腐を製造する際の凝固剤として用いら れるグルコノ-δ-ラクトン(GDL)を添加した際の 構造の時間変化を調べたところ、熱処理温度25℃で はほとんど変化が見られなかったが、50℃では、サ ブユニット 6 量体に由来する構造を残しつつ、0.2 nm⁻¹以下の領域で大きな凝集構造の形成に基づく散 乱曲線の立ち上がりの増大が見られた。このことは、 サブユニット構造が保持されている比較的低温にお いても、分子表面の熱変性に基づく微細な構造変化 を通じて、GDLによる反応が促進されることを示し ており、タンパク質の完全な熱変性を生じずとも凝 固に至ることがわかった。

参考文献

[1] N. Sato et al., J. Agric. Food Chem., 63 (2015) 8715–8721.

Coagulation process of soy bean protein as revealed by small-angle X-ray scattering

Nobuhiro Sato, Rintaro Inoue, Ken Morishima, Masaaki Sugiyama, Yuki Higashino and Reiko Urade sato-n@rri.kyoto-u.ac.jp

(京大原子炉、京大院理1) ○守島 健、酒巻裕介1、井上倫太郎、佐藤信浩、杉山正明

1. はじめに:

分析超遠心法(AUC)は、タンパク質溶液を高速 で遠心し、沈降挙動をリアルタイム観測する測定法 である。測定モードには沈降速度法と沈降平衡法が あり、主に前者では沈降係数分布、後者では絶対分 子量が得られる。この他にも、AUCによって得られ る情報は以下に示すとおり非常に多い。例えば、

- 調整されたタンパク質は均一で、予期せぬ凝集はないか?
- 目的のタンパク質はモノマーか?自己会合しているか?
- タンパク質Aとタンパク質Bは結合しているか?
 目的の複合体は形成しているか?

● タンパク質間の相互作用は引力的?斥力的?

といった情報を得ることができる。さらに、AUCから得られるこれらの有用な情報を、中性子/X線小角散乱法などによる構造解析手法と相補的に用いれば、溶液中のタンパク質に関する理解が飛躍的に進むと考えられる。本発表では、沈降速度法によるタンパク質溶の測定例を示す。

2. 実験:

Beckman Coulter 社製の超遠心分析装置 XL-I を用いた沈降速度測定を行った。沈降による濃度勾配の検出には、紫外吸光法と、レイリー干渉法がある。 XL-I ではこれらの検出を同時に行うことができる。

沈降速度法の測定結果は、回転方向の半径 r と時間 t を変数とする濃度分布χによって以下の Lamm 方 程式で表される。

$$\left(\frac{\partial \chi}{\partial t}\right)_{r} = -\frac{1}{r} \left[\frac{\partial}{\partial r} \left\{s\omega^{2}r^{2}\chi - Dr\left(\frac{\partial \chi}{\partial r}\right)_{r}\right\}\right]$$

Lamm 方程式の一つの解 χ は、一対の沈降係数sと拡 散係数Dによって与えられるが、溶液中に複数種類 の(s_i , D_i ,)のペアをもつ成分が存在する場合には、観 測される濃度勾配a(r, t)は、 χ_i に対して重み $c(s_i)$ を付 けて足し合わせた形で表される。Lamm 方程式は一 般会を持たないため、数値解析により沈降境界面の フィッティング解析を行った。数値解析には Peter Shuck 博士が開発したソフトウェア SEDFIT^[1]を用い た。

ウシ血清アルブミン (BSA) の 0.5mg/mL 水溶液に ついて沈降速度測定を行った。測定セルには測定サ ンプルとその buffer を 400µL ずつロードした。アル ミニウム製のセンターピースを用い、装置の高速上 限である 60000rpm の回転数で測定を行った。 3. 結果、考察

Figure1 に、紫外吸光法によって得られた沈降曲線 を示す。移動境界面の時間依存性が SEDFIT を用い た数値解析フィッティングでうまく再現されている。 レイリー干渉法においても同様にフィッティングを 行うことができ、それぞれから沈降係数 *s* の分布 *c*(*s*) を得ることができた (Figure2)。いずれの検出法で得 られた *c*(*s*)においても、*s* = 4.5, 7, 9 付近にピークが 観測され、BSA の単量体、二量体、三量体が検出さ れた。本条件の BSA 試料は、どちらの検出法におい ても問題なく *c*(*s*)を得られているが、目的のタンパ ク質および buffer の吸光特性や、濃度などの条件に よっては、これら 2 つの検出法をうまく使い分ける ことで精度のよいデータを得ることが重要である。

Fig. 1. Sedimentation velocity (SV) data detected by absorbance method for BSA.

Fig. 2. Distribution of sedimentation coefficient for BSA obtained from SV data detected by absorbance and interference detection.

参考文献

[1] Shuck, P. Biophysical Journal 78 (2000) 1606.

Analytical Ultracentrifugation for Structural Research of Protein Solutions

Ken Morishima, Yusuke Sakamaki, Rintaro Inoue, Nobuhiro Sato, Masaaki Sugiyama morishima@rri.kyoto-u.ac.jp

(原子力機構¹、JST さきがけ²、北大理³、京大原子炉⁴)○中川 洋^{1,2}、斉尾智英^{2,3}、杉山正明⁴、 井上倫太郎⁴

1. はじめに:

原子レベルでの蛋白質の立体構造情報に基づいて、 ターゲット分子との相互作用や蛋白質間相互作用を 予測するためには、ドメインスケールでの蛋白質の 構造変化を調べる必要がある。また、構造単位とし てのドメインの揺らぎを明らかにすることは、 様々な分子と相互作用するタンパク質の構造多形 性や可塑性の分子基盤の理解に必要である。次世 代の構造生物学では、このような蛋白質構造の柔軟 性をどのように解明するかが重要な課題となる。

本研究では、X線や中性子を用いた量子ビーム 散乱法と分子シミュレーションの融合した相関構 造解析法によりマルチドメイン蛋白質構造の動態 解析を行う。また、分子シミュレーションを援用す ることで、ドメイン構造と連動した蛋白質の活性部 位の局所構造を解析する。低分解能の溶液散乱実験 と既に解かれている原子分解能の結晶構造のふたつ の実験情報を、計算機技術によって橋渡しをし、複 数のドメインが織り成す蛋白質相互作用を、原子レ ベルから複合体全体までを見通せる広い空間分解能 で解明する。

2. 実験:

本研究では、3つのドメインを持つ典型的なマル チドメイン蛋白質である MurD の溶液構造を調べた [1]。この蛋白質は、ATP やリガンドの結合によって、 結合部位の局所構造と連動してドメイン構造も変化 すると考えられている。分子シミュレーションによ る解析を合わせることで、ターゲット分子の結合部 位の局所構造の揺らぎとドメイン運動がカップルし ていることを示すことを目指した。

3. 結果:

3つのドメインからなるタンパク質 MurD をタ ーゲットとして、リガンドフリー状態、ATP 結合 状態、リガンド結合状態の3つの状態について、 溶液小角散乱実験を実施するとともに、分子シミ ュレーションからも SAXS プロファイルを計算し た(Fig.1)。その結果、実験と計算は良い一致を示 し、3 状態の溶液構造が異なることを示した。ま た、低分解能の実験データから原子分解能で溶液 構造を議論できることを確認した。 さらに、分子シミュレーション結果の主成分解析からは、機能に関連したドメイン運動を抽出した。そして、このドメイン運動が、MurDの相互作用分子との結合に関与するアミノ酸残基の揺らぎとカップルしていることを示唆する結果が得られた。発表では、小角散乱に加え中性子スピンエコーを含めた動的な溶液構造解析の実験方法と計算科学の手法を融合した方法で、蛋白質のドメイン運動を原子分解能で可視化し、異なる空間スケールの階層間でカップルした動的構造から蛋白質の機能を議論する。

Fig. 1. Calculated and experimental SAXS profiles for three states.

参考文献

[1] T. Saio *et al.*, "Ligand-driven conformational changes of MurD visualized by paramagnetic NMR", Sci. Rep., **5** (2015) 16685.

Solution structure of multi-domain protein Hiroshi Nakagawa, Tomohide Saio, Masaaki Sugiyama, Rintaro Inoue nakagawa.hiroshi@jaea.go.jp

(P34) Chinese Hamster 卵巣細胞由来 HSPB1 の機能と構造

(農工大院工、静大理1)○養王田正文、謝 英良、山本陽平、岡 俊彦1

1. はじめに: Small Heat Shock Protein (sHsp)は普遍 的に存在する分子シャペロンである[1]。文字通り分 子量が小さく、 α -crystallin ドメインを有することを 特徴とする。sHsp は非ストレス条件下ではダイマー が会合したオリゴマー状態で存在し、シャペロン活 性を示さない。高温条件下ではオリゴマーが解離し、 変性タンパク質の疎水性領域と相互作用することで、 その凝集を抑制する。常温に戻ると、解離したダイ マーがオリゴマー構造に再会合する[2]。sHsp と変性 タンパク質の複合体は、他の分子シャペロンシステ ムにより処理されて、リサイクルされると言われて いる。しかし、オリゴマー形成や解離のプロセスに おける詳細なメカニズムや、変性タンパク質との複 合体形成・解離の機構に関しては、未だ不明な点が 多い。本研究は、sHsp の動的制御機構の解明を目的 として、Chinese Hamster (Crcetulus griseus) 卵巣細胞 由来 sHsp の1種である HSPB1(CgHSPB1)の構造と 機能解析を行った。

 実験: CHO 細胞の mRNA から逆転写 PCR で CgHSPB1 の cDNA を獲得した。CgHSPB1 cDNA を 発現ベクターpET23b に組み込み大腸菌で発現した。 大腸菌の破砕液から 2 種類の陰イオン交換クロマト グライー(TOYOPEARL DEAE-650、RESOURCE Q) 及びサイズ排除クロマトグラフィー(HiLoad 26/60 Superdex)で精製し、実験に用いた。また、部位特異 的突然変異により 15 番目の Ser を Asp に変えたリン 酸化模倣体(S15D)を構築した。オリゴマー構造は、 サイズ排除クロマトグラフィー/多角度光散乱法

(TSKgel G3000XL カラム、示差屈折率検出器 Shodex RI-101、多角度光散乱検出器 MINI DAWN) と X 線 小角散乱 (NANO-Viewer system) により解析した。 温度変化に伴う構造変化は、サイズ排除クロマトグ ラフィー (SB-804HQ カラム)で解析した。シャペロ ン活性は、ブタ心臓由来クエン酸合成酵素 (CS) 熱 凝集抑制活性を凝集に伴う光散乱を蛍光光度計 (FP-6500) で測定して解析した。

 結果:常温における CgHSPB1 オリゴマーの分子 量は 384k Da であり、モノマーの分子量 23.4 kDa か ら 16 量体であると計算された。SAXS のデータから 構造を再構成すると樽型構造を取ることが示された。 この構造は分裂酵母由来 sHsp と類似している[3]。 CgHSPB1 は CS の 熱凝集抑制活性を示した。また、 S15D は野生型と比較して低濃度でも高い活性を示 した。サイズ排除クロマトグラフィーを用いて温度 や濃度の変化による CgHSPB1 の分子量変化を追跡 した。CgHSPB1 は高温でダイマーに解離し、常温に 戻すとオリゴマー構造に再会合した。この解離は濃 度依存的であり、低濃度では比較的低い温度で解離 した。また、S15D は WT と比べ低温でも解離し、 より熱感受性が高いことが示された。

哺乳類由来 HSPB1 のオリゴマー構造は 24 量体ま たは 12-16 量体という報告があり、正確な構造を決 定するには Native Mass Spectrometry による分子量測 定または X 線結晶構造解析や電子顕微鏡による構造 解析が必要である。また、高濃度では、ダイマーに解 離しないでシャペロン機能を発現していることを示 す結果もあることから、メカニズムの解明には、よ り詳細な機能解析を行う必要がある。

Fig. 1. Oligomer dissociation of CgHspB1 at elevated temperatures

(Left) CgHSPB1 Wild type (6nM), (Right) CgHSPB1 S15D (6nM)

参考文献

[1] M. Haslbeck et al., J. Mol. Biol., 427 (2015) 1537-1548.

[2] M. Hirose et al., J. Biol. Chem., 280 (2005) 32586-32593.

[3] Y. Hanazono et al., Structure, 21 (2013) 220-228.

Functional and structural characterization of HSPB1 from Chinese hamster ovary cell Masafumi Yohda, Eiryo Sha, Yohei Y. Yamamoto, Toshihiko Oka yohda@cc.tuat.ac.jp

(P35) 小角中性子散乱を用いた高分子主鎖の溶媒依存性反転の機構解明

(京大院工¹、東大院理²、JST ERATO³、京大原子炉⁴、Institut Laue-Langevin⁵) ○長田裕也¹、西川 剛¹、杉野目道紀¹、佐藤宗太^{2,3}、杉山正明⁴、 Lionel Porcar⁵、Anne Martel⁵、井上倫太郎⁴、 佐藤信浩⁴

1. 近年らせん高分子の有する様々な分子機能に注 目が集まっており、現在盛んに研究が行われている。 [1] 我々はこれまでに、らせん高分子ポリ(キノキサ リン-2,3-ジイル)(以下 PQX と略する)について研 究を進めてきた。最近の研究において、キラル側鎖 を有する PQX が溶媒の僅かな違いに応じて主鎖の 不斉らせん構造が完全に反転するという現象(溶媒 依存性らせん反転)を示すことを見出した。[2.3]例 えば、側鎖として(R)-2-オクチルオキシメチル基を有 する PQX (図1) は、テトラヒドロフラン (THF) 中で完全な右巻き構造をとるが、1,1,2-トリクロロエ タン (1,1,2-TCE) /THF 混合溶媒中では完全な左巻き 構造をとる。さらに本現象を利用することで、溶媒 によって不斉選択性が完全に逆転する高分子不斉触 媒や、[4] 円偏光のキラリティを反転可能なキラリテ ィスイッチング型不斉光学材料を開発してきた。 [5,6] 一方で、PQX の溶媒依存性らせん反転のメカニ ズムについては未だ解明されておらず、その原理解 明が望まれてきた。本研究では PQX 溶液に対する小 角中性子散乱(SANS)測定によって、溶媒依存性らせ ん反転前後での PQX の構造の違いを明らかにする ことで、溶媒依存性らせん反転のメカニズムの解明 を目指した。

Poly(quinoxaline-2,3-diyl) (PQX) bearing (*R*)-2-octyloxymethyl side chains

図 1.(R)-2-オクチルオキシメチル基を有する PQX の 構造とその溶媒依存性らせん反転 2.(*R*)-2-オクチルオキシメチル基を有する PQX(100 量体)を対応するモノマーのリビング重合によって 合成した。得られたポリマーを重水素化 THF または 重水素化 1,1,2-TCE/重水素化 THF 混合溶媒(8/2, v/v) に溶解させ、D22 ビームライン (Institut Laue-Langevin, France) にて小角中性子散乱測定を行 った。

3. 結果:図2に測定結果を示す。この測定結果に ついて、分子力学法による構造計算に基づいた SANS パターンのシミュレーションを比較することで構造 推定を行なった。本発表では、溶液中での PQX の構 造の詳細と溶媒依存性反転の推定機構について説明 を行う予定である。

図 2. PQX の (a) 重水素化 THF 中での SANS パターン. (2) 重水素化 1,1,2-TCE/重水素化 THF 混合溶媒 (8/2, v/v) 中での SANS パターン.

参考文献

- Yashima, E.; Maeda, K.; Iida, H.; Furusho, Y.; Nagai, K. Chem. Rev. 109 (2009) 6102.
- [2] Yamada, T.; Nagata, Y.; Suginome, M. Chem. Commun. 46 (2010) 4914.
- [3] Nagata, Y.; Yamada, T.; Adachi, T.; Akai, Y.; Yamamoto, T.; Suginome, M. J. Am. Chem. Soc. 135 (2013) 10104.
- [4] Yamamoto, T.; Yamada, T.; Nagata, Y.; Suginome, M. J. Am. Chem. Soc. 132 (2010) 7899.
- [5] Nagata, Y.; Takagi, K.; Suginome, M. J. Am. Chem. Soc. 136 (2014) 9858.
- [6] Nagata, Y.; Nishikawa, T.; Suginome, M. Chem. Commun. 50 (2014) 995.

Elucidation of the mechanism of the solvent-dependent helix inversion using small-angle neutron scattering

Yuuya Nagata, Tsuyoshi Nishikawa, Michinori Suginome, Sota Sato, Masaaki Sugiyama, Lionel Porcar, Anne Martel, Rintaro Inoue and Nobuhiro Sato

nagata@sbchem.kyoto-u.ac.jp

(名市大・院薬) 矢木宏和

1. はじめに:

生体内の概日リズムは生物時計によって制御 されている。シアノバクテリアの時計タンパ 種類のタンパク質(KaiA、KaiB、 ク質は、3 KaiC) とアデノシン三リン酸 (ATP)のみで KaiCのリン酸化状態が24時間周期を刻む系を 構築できるというユニークな性質を有する。 Kai タンパク質は複合体を形成することで、 KaiC 上のリン酸化状態を制御することが報告 されている。概日リズムを刻む過程で KaiA-KaiC、KaiB-KaiC、KaiA-KaiB-KaiC など の複合体が周期的に形成されることが示唆さ れているが、複合体を形成するサブユニットの 化学量論や詳細な構造情報は未だ不明な点が 多い。さらには、KaiCに結合した ATPの時間 依存的な分解にともない、KaiA、KaiB タンパ ク質との相互作用を獲得していることが明ら かになってきた。

そこで本研究では、リン酸化状態を模倣した KaiC 変異体を用いて調製した Kai タンパク質 複合体を対象とした中性子小核散乱 (SANS)、 X 線小角散乱 (SAXS) および超分子質量分析 を行い、時計タンパク質複合体の構造情報を抽 出を試みた。さらには、時間依存的な ATP 分 解に伴う KaiC の構造変化を明らかにすること を目指した。

2. 実験:

溶液散乱実験は、京大原子炉実験所・杉山正明教 授との共同研究で行った。SAXS 測定に関しては、 京大原子炉実験所に設置されている Cu 線源 X 線小 角散乱装置(Cu-SAXS)を利用した。またラウエラ ンジュバン研究所(フランス)、豪州原子力研究機 構(オーストラリア)にて、SANS 実験は行った。

3. 結果:

KaiBと KaiC の相互作用様式の解明

KaiB-KaiC 複合体の未変性質量分析 (nMS) から、 本複合体は6分子の KaiB と6分子の KaiC から構成 されることが明らかとなった。さらに、nMS におけ る滴定実験から、KaiB と KaiC の相互作用には強い 正の協同性があることを見出した。

重水素標識した KaiC と軽水素体の KaiB で構成し た複合体に対して SANS 解析を行うことで、複合体 中の KaiB の構造情報のみを得ることに成功した。こ うして得られた散乱スペクトルから KaiB が KaiC 上 で 6 量体のディスク状の構造を形成することが明ら

Structural analysis of protein complexes by small-angle scattering Hirokau Yagi hyagi@phar.nagoya-cu.ac.jp かとなった(Fig. 1)。この相互作用界面は、発信 系に関わるSasAとKaiCの相互作用界面を完全に 覆い隠すものであったため、KaiBとKaiCの相互 作用に見られる強い正の協同性によってSasAが 一斉に放出されるという発信メカニズムを想定 している。

Fig. 1. SANS profiles in iCM-SANS. The closed circles show the SANS profile of 72d-KaiC_{DT}-h-KaiB complex with the 6:6 stoichiometry in 97%D₂O solvent. In this solvent, it is expected that 72d-KaiC_{DT} is invisible due the contrast matching to the solvent. The red line shows that the calculated SANS profile from the complex model (the inset figure). 1596 keV γ -transition at $B_{app} = 0.1, 0.2, 0.4, and 0.6 T.$

KaiA と KaiC の相互作用様式の解明

KaiCはC1とC2の二つのドメインから構成され、 各ドメインが6個ずつATPを取り込むことで6量体 化し、KaiAはC2ドメインとだけ直接相互作用を行 うことが知られている。nMSの解析から、脱リン酸 化変異体の方が高リン酸化変異体よりもKaiAと高 い親和性を示し、KaiCは最大4分子のKaiAと相互 作用を示すことが明らかとなり、その相互作用は ATP分解に伴い亢進することを見出した。また、ATP 非加水分解性アナログを利用することで、ATP分解 に伴うKaiCの全体構造の変化をSAXSによって、局 所構造の変化を核磁気共鳴法(NMR)によって明ら かにした。さらに、KaiAとの相互作用に伴いKaiC が1個のヌクレオチドを放出することも見出した。

以上より、KaiCはATP分解に伴いKaiAの相互作 用部位近傍の局所的な構造が変化することで、KaiA との親和性が亢進し、その相互作用通じたヌクレオ チドの放出により、KaiC6量体の持つ高い対称性に 歪みが生じると考察した。こうした一連の過程によ り、KaiCのリン酸化が亢進することを想定している。

参考文献

[1] M. Sugiyama et al., Sci. Rep., 6 (2016) 35567.

(京大院薬、京大原子炉¹、同女大薬²) 〇星野大、日比野絵美、井上倫太郎¹、杉山正明¹、桑原淳²、松崎勝巳

1. はじめに: 真核生物の生育には、様々な遺伝子 が適切な時期および部位で発現するように巧妙に調 節されることが重要である。この調節機構は、様々 な転写活性化因子と、RNA ポリメラーゼ II を転写開 始点にリクルートする基本転写因子群との相互作用 による。Sp1 はそのような転写活性化因子のひとつ であり、100を超える遺伝子の発現を調節している。 生化学的解析から、Sp1 は基本転写因子群の一つで ある TAF4 と相互作用する事により標的遺伝子の転 写を活性化すると考えられている。

多くの転写因子にはグルタミン残基を 25%以上含 む領域が存在することが知られている。これらの領 域はグルタミンリッチドメイン(Qドメイン)と呼 ばれ、転写因子同士の相互作用に関与することが報 告されている。Sp1と TAF4 にはそれぞれ2つないし は4つのQドメインが存在する。これらのQドメイ ンが両蛋白質の相互作用に関与すると考えられてい るものの、構造生物学的解析は行なわれておらず、 その相互作用の分子機構は未解明のままである。

2. 実験: Sp1 の Q ドメインを含む部分蛋白質 (Sp1-QA, Sp1-QB, Sp1-QBn, Sp1-QBc) ならびに TAF4 のQドメイン領域および保存領域 (TAF4-Q12, TAF4-Q34, TAF4-CI) に関しては、ユビキチンとの融 合蛋白質として大腸菌による大量発現系を構築した。 円二色性スペクトル(CD)を測定することにより、 TAF4 の二次構造を解析した。また、小角X線溶液散 乱 (SAXS) により、QB ならびに TAF4 の慣性半径お よび分子全体の形状を解析した。さらに、多次元 NMR 解析により TAF4 の三次構造を解析した。また、¹⁵N 標識した Sp1-QA, Sp1-QB, Sp1-QBn, Sp1-QBc のそれ ぞれに対して非標識 TAF4 蛋白質を添加し、ピーク強 度ならびにピーク位置(化学シフト値)の変化を解 析した。同様に、¹⁵N 標識した TAF4-Q12, TAF4-Q34, TAF4-CI 蛋白質のそれぞれに対して非標識 Sp1-QB 蛋 白質を添加し、ピーク強度ならびに化学シフト値の 変化を解析した。

3. 結果: Sp1-QA, Sp1-QB, TAF4 のそれぞれについ て、遠紫外 CD スペクトルを測定した結果、いずれも 顕著な二次構造を示さないことが明らかとなった。 また、それぞれの蛋白質について¹H-¹⁵N HSQC スペク トルを測定した結果、¹H 軸の分散が非常に悪く、全 てのピークが 7.5-8.5 ppm の間に集中していること が明らかとなった。更に、小角X線溶液散乱を測定 した結果、Guinier プロットにおける傾きならびに Kratky プロットの形状により、分子全体が水溶液中 でほぼランダムコイル状態として存在することが示

Fig. 1. The Guinier (A) and Kratky (B) plots of small-angle X-ray scattering of Sp1-QA (black), Sp1-QB (blue), and TAF4N/C (red) shown in open circles. The lines in (A) indicate the results of linear curve fitting for the data within the Guinier-region.

唆された (図1)。これらの結果により、Spl ならび に TAF4 のQドメインは、生理的条件下において特定 の立体構造をもたない天然変性蛋白質 (Intrinsically Disordered Proteins: IDPs)である ことが明らかとなった。

つぎに、¹⁵N 標識した Sp1-QA および Sp1-QB に対し て、非標識の TAF4 を添加し、それぞれのスペクトル の変化を観察した。その結果、¹⁵N-Sp1-QA において は3倍モル量の TAF4 を添加してもスペクトルに変 化は見られなかった。一方、¹⁵N-Sp1-QB に対して等 モルの非標識 TAF4 を添加した場合は、いくつかの残 基において顕著なピーク強度の減弱が観察された。 Sp1-QBの特定の残基においてのみピーク強度の減弱 が見られたことから、Sp1 に2つ存在するQドメイ ンのうち、Sp1-QA ではなく Sp1-QB が TAF4 との相互 作用に特異的に関与していることが示唆された。更 に Sp1-QB と TAF4 との相互作用に伴う化学シフト値 (NMR ピーク位置)の変化を詳細に解析した結果、 Sp1-QBのC末端部位とTAF4のN末端部位が相互作 用すること、相互作用前後において両蛋白質に顕著 な構造変化は認められないことが明らかとなった。

本研究により、Sp1とTAF4のいずれもが生理学的 条件下において特定の立体構造をもたない IDP であ ること、また両者の相互作用が、他の多くの IDP に おいて見いだされている "Coupled Folding and Binding Mechanism"とは異なる機構により進行す るという重要な知見が得られた。

参考文献

- [1] E. Hibino et al., Protein Sci., (2017) in press.
- [2] E. Hibino et al., Protein Sci., 25 (2016) 2006-2017.

Molecular mechanism of interaction between transcriptional factors Sp1 and TAF4

Emi Hibino, Rintaro Inoue, Masaaki Subiyama, Jun Kuwahara, Katsumi Matsuzaki and Masaru Hoshino hoshi@pharm.kyoto-u.ac.jp

(P38) 混雑環境下における α-crystallin の構造およびダイナミクス

(京大院理、京大原子炉¹)○酒巻裕介、井上倫太郎¹、守島健¹、佐藤信浩¹、藤井紀子¹、杉山正明¹

1. はじめに:生体内において、蛋白質は細胞や他の 蛋白質、細胞微小器官に囲まれた高濃度環境(混雑 環境)下に存在している。このような混雑環境下に おいては蛋白質のへの排除体積効果・浸透圧等の寄 与が無視できないため、希薄環境(~数 mg/mL)と は異なる構造及びダイナミクスを示すと考えられる。 水晶体はレンズとして機能するため100~200mg/mL という高い蛋白質濃度を維持している器官であるが 水とクリスタリンと呼ばれる蛋白質によってのみ構 成されるため混雑環境の研究には最適な系と考えら れる。

水晶体の透明性の維持に関与しているのがクリス タリンの主要成分である α-crystallin のシャペロン機 能である。この蛋白質のシャペロン機能解明のため に構造機能相関を調べる研究がなされたが、結晶構 造が得られていないため未だ明確な解答は得られて いない。 我々は α-crystallin が明確な 4 次構造を持た ない要因は、α-crystallin 分子同士のサブユニット交 換に起因すると考えた。その考えを立証するため、 重水素ラベリングを用いた中性子小角溶液散乱と無 変性質量分析法のより α-crystallin のサブユニット交 換の有無を希薄環境下(~1mg/mL)で調べたところ 実験的に α-crystallin 分子同士のサブユニット交換が 存在することが確認された。さらにそのサブユニッ ト交換が α-crystallin の機能に関連している可能性を 述べた[1]。しかしながら上述したように蛋白質の生 体環境下での構造及び機能を正確に理解するために は、混雑環境下における蛋白質の構造及びダイナミ クスを調べる必要があるが、一つの手法のみを用い て取り組むには限界があった。そこで本研究では重 水素ラベリングを用いた中性子小角溶液散乱、X 線 小角溶液散乱だけでなく、動的光散乱、分析超遠心 等の様々な手法を統合的に組み合わせて測定を行い 濃厚環境下における α-crystallin の構造およびダイナ ミクスの解明に取り組んだ。

2.実験:試料としては混雑環境下のものについて は 28.5mg/mL、希薄環境下のものについては 0.45g/mLに調整したα-crystallinを用いた。特に、混 雑環境下および、希薄環境下におけるα-crystallinの 構造およびダイナミクスの解明のため75%重水素化 したα-crystallin(100%D₂O中で不可視)と軽水素化 したα-crystallinを用いて100%D₂O溶液中で中性子小 角溶液散乱測定を行った。中性子小角溶液散乱実験 は豪州原子力科学技術機構の研究用原子炉に設置さ れている小角中性子散乱分光器であるQuokkaを用 いた。同じ濃度条件の試料を用いてX線小角溶液散 乱、動的光散乱、分析超遠心測定を京都大学原子炉 実験所にて行った。

3.結果・考察:75%重水素化したα-crystallin(混雑 環境下の試料に関しては28.5mg/mL、希薄環境下の 試料に関しては0.45mg/mL)と軽水素化した α-crystallin(両環境下の試料において0.45mg/mL)を 100%D2O溶液中で混ぜ合わせた試料の中性子小角 溶液散乱実験で得られた散乱曲線の時間変化を追跡 したところ、時間の経過に伴い散乱強度の減衰が観 察された。前方散乱強度の減衰の時定数を算出した ところ濃厚環境下では0.20h⁻¹、希薄環境下では 0.21h⁻¹となり、実験誤差範囲内で一致した(図1)。 この散乱強度の減衰はα-crystallin分子間でのサブユ ニット交換によると考えられる。動的光散乱、分析 超遠心から得られた結果と併せて今回観測された濃 度非依存的なサブユニット交換のモデルの構築を現 在進めている。

Fig. 1. Time evolution of SANS scattering profiles in crowded condition (upper left) and in dilute condition (lower left) and time dependence of I (0) in crowded condition (upper right) and in dilute condition (lower right).

参考文献

[1] R. Inoue *et al.*, "New insight into the dynamical sys-tem of αB-crystallin oligomers." *Sci. Rep.* **6** (2016) 29208.

Yusuke Sakamaki, Rintaro Inoue, Ken Morishima, Nobuhiro Sato, Noriko Fujii, Masaaki Sugiyama sakamaki.yusuke.55v@st.kyoto-u.ac.jp

Structure and dynamics of α-crystallin under crowding environment

(大產大、東工大原子炉¹、阪大工²、京大原子炉³)○硲隆太、義本孝明、佐久間洋一¹、藤井俊行²、 福谷哲³、芝原雄司³

1.はじめに:ストロンチウムの核種移行に伴う同 位体分別研究として、同位体効果が見やすく取扱い も容易な同族元素のカルシウムを用いて、質量分析 計により、大環状ポリエーテル(各種クラウンエー テル)等による液・液抽出・化学交換法に対する同位 体分別効果、特にフィールドシフト、マスシフト、 核スピン効果等、質量に依存しない同位体効果も含 めた依存性の検証を行う。分離標的に応じた適切な クラウンエーテルを選択することにより、金属イオ ンのみならず、同位体分離・濃縮にも有効であるこ とを見出した[1,2]。

2. **実**験: ⁴⁰Ca²⁺(水相)+⁴⁸Ca²⁺L(有機相)⇔⁴⁸Ca²⁺(水 相)+⁴⁰Ca²⁺L(有機相): (L はクラウンエーテル) 液-液抽出法で、上記化学平衡により選択的に軽元素 (⁴⁰Ca)がクラウンエーテル側に濃縮され、TIMS を用 いた同位体比測定から質量効果を確認した。20mL の水相 (3M の塩化カルシウム水溶液)と、200mL の有機相 (0.07M のクラウン・クロロホルム溶液) を磁気スターラーで 30 分・60 分、室温で撹拌及び 静置・分離(分液漏斗)した。今回、この液-液抽出 法を 6 回繰り返し多段抽出を行った。

同位体測定に当たり、⁴⁰Kは⁴⁰Caと干渉するため、 事前にK除去の純化を以下のプロセスで化学前処理 により行った。まず、試料に超高純度 0.1M 硝酸を加 え、陽イオン交換樹脂 (DOWEX 50WX8) カラムを 通し、次に 8M 硝酸で洗浄し、Ca を抽出する。Ca 抽出後の試料を蒸発乾固し、超高純度硝酸 Ca として、 TIMS への適正濃度 (1 μ g: 30 μ g の Ca)を、シン グル Re フィラメント上に塗布し、"サンドイッチ法" と呼ばれる、信号強度を安定化させる酸化タンタル アクチベーターで試料溶液をフィラメント上に挟み 込み、質量分析を行った[3]。

3. 結果:質量分析は、京大炉のマルチコレクター TIMS (TRITON)を利用し、10kV の加速電圧、9 つの ファラデーカップを用いて行うが、Ca の質量範囲 40 ~48 までのダイナミックレンジを一度に分散収束は 不可能で、44 を基準に、一巡目は 40、42、43、44 を同時に測定し、二巡目で 43、44、48 を測定し、各 同位体を、表 1 の設定条件で測定した。約 97%の天 然存在比の ⁴⁰Ca を基準に液-液抽出後の各同位体比 を図 1 に示した。撹拌 (反応)時間を 30 分 (〇・□)、 60 分 (△、×) 及び、液-液抽出の段数 2 段目 (〇・ △) 及び 3 段目 (□・×) での結果を比較し、各々 において質量効果が確認された。

Table 1. Experimental condition used for Ca isotope analysis by TIMS.

Property	Setting		
Accelerating voltage	10 kV		
Source vacuum	$1~ imes~10^{-7}~ m mbar$		
Analyzer vacuum	$6~ imes~10^{.9}~ m mbar$		
Faraday cup	9		
Baseline(each block)	Delay time: 10 s		
	Integration time: 16 s		
Data collection	Blocks/run: 6		
	Scans/block: 10		
	Integration time: 4 s		
	Idle time: 3 s		
Analyzing temperature	1500 − 1580 °C: 3A		
	Boiling point@1 atm:		
	1487°C		

Fig 1. Mass dependence of observed Ca isotope separation: Preliminary. Circle/Square: 30 m , Tri-angle/Cross: 60 m for stirring and standing for separation, respectively.*:Preliminary

参考文献

[1]B.E. Jepson *et al.*, J. Inorg. Nucl. Chem.**38** (1976)1175.
[2] R. Hazama *et al.*, Proc. 6th Recontres du Vietnam, The Gioi Publishers (2007) 383: arXiv: 0710.3840.
[3]A. Heuser *et al.*, Int.J.Mass Spec. **220** (2002) 385.

Study of Isotope Separation via Chemical Exchange Reaction

Ryuta Hazama, Takaaki Yoshimoto, Yoichi Sakuma, Toshiyuki Fujii, Satoshi Fukutani, Yuji Shibahara hazama@est.osaka-sandai.ac.jp

(T3) パルス中性子イメージングによる鉛ビスマス固液相構造の可視化

(京大原子炉、北大¹、原子力機構²) 〇伊藤大介、佐藤博隆¹、齊藤泰司、篠原武尚²

1. はじめに:鉛ビスマス共晶合金(LBE)は、低 融点・高沸点を有し、化学的に安定であることから、 加速器駆動システム(ADS)の核破砕ターゲット兼 冷却材として有望視されている[1]。しかしながら、 過冷却による LBE の凝固や酸化物などの析出は、流 路閉塞シビアアクシデントを引き起こす可能性があ る。また、LBE は急冷凝固後に体積膨張を引き起こ すことが報告されており[2]、これによる容器や配管 の破損が懸念される。そのため、ADS の安全性確保 のためには LBE の溶融・凝固特性を十分に理解する 必要がある。一般的に、固液間の相変化特性につい ては非定常熱伝導方程式を解くことである程度予測 可能であるが、固体 LBE においては凝固速度の違い により結晶構造が変化することが報告されており[3]、 正確な予測のためには結晶構造の違いによる物性値 変化特性と相変化挙動の双方を理解することが重要 となる。

近年、金属材料の結晶構造の解析に対して、パル ス中性子を利用した評価手法の開発が進められてい る。本手法は中性子の透過スペクトルに現れるブラ ッグエッジ情報を解析することで結晶構造組織の把 握や相状態の判別が可能になる[4]。本研究では、LBE の固液相構造の把握に対してパルス中性子イメージ ングを適用し、得られた透過スペクトルの2次元分 布に現れるブラッグエッジ情報から鉛ビスマス結晶 構造の変化を明らかにすることを目的とした。

2. パルス中性子イメージング:実験は J-PARC の エネルギー分析型中性子イメージング装置 RADEN において行った。検出器には 2 次元の TOF 情報の取 得が可能な GEM 検出器を用いた。検出器の空間分 解能は 0.8mm/pixel であり、128×128pixel の画像が 得られる。サンプルおよび試験部は Fig.1 に示すよう に GEM 検出器の正面に設置した。

3. 凝固後の鉛ビスマス結晶構造の可視化:溶融 LBE の冷却後の結晶組織構造を調べるため、異なる冷却 速度で凝固させた LBE に対して測定を行った。アル ミ容器内に LBE を封入した後、電気加熱炉において 200℃程度まで加熱溶融行った。そして、一つは氷水 の中に容器ごと挿入し、急速な冷却を行った。もう 一つのサンプルは、加熱を停止した炉内に放置し、 ゆっくりとした冷却を行った。

Fig.2 に本計測によって得られた LBE の中性子透 過スペクトル示す。本結果はサンプル領域の空間平 均スペクトルである。図より複数のブラッグエッジ を確認することができる。このエッジの変化によっ て結晶構造の評価が可能である。次に固体 LBE サン プルのイメージング結果を Fig.3 示す。(a)(d)に示す 全エネルギー領域の透過画像においては、徐冷、急 冷それぞれの結果に大きな違いは見られなかった。

Fig. 1. Experimental arrangement in RADEN

Fig. 2. Neutron transmission spectrum of solid LBE

ー方で、特徴的なブラッグエッジ位置での透過率を 画像化すると、(b)(c)(e)(f)が得られる。冷却速度の違 いによって、ブラッグエッジの出現形態が変化し、 構造の違いとして可視化することができる。本結果 では、徐冷サンプルにおいて比較的大きな結晶構造 が表れていることがわかる。

溶融状態から LBE を冷却すると、多数の結晶粒の 核ができ、それぞれが成長し結晶粒を形成する。急 冷サンプルでは、急速な温度低下により、凝固とと もに原子の熱拡散運動が停止し、それまでに形成さ れた粗大結晶粒が観測されると考えられる。一方で、 徐冷サンプルでは、凝固後も熱拡散運動により、再 結晶を起こし、それにより同じような結晶方位を持 つ粒が集合組織を形成していくことで、急冷サンプ ルに比べて大きな組織が観察されたと推測される。 すなわち、徐冷サンプルは再結晶を経過することで、 内部のエネルギー状態が安定的であるのに対して、 急冷サンプルはエネルギーが蓄積された状態にある ため、凝固後も徐々にβ相からγ相への再結晶を継 続することが体積の膨張につながると考えられる。

Total5.4Å5.8ÅSlowabcabcabcbccc</

Fig. 3. Neutron radiographs and Bragg-edge images of solid samples solidified by different cooling process

Fig. 4. Bragg edge images of LBE before and after the solidification

4. LBE 凝固過程の可視化:溶融 LBE の凝固過程を 調べるため、SUS304 製矩形容器(80x80x10mm)に LBE を封入し、上側からヒーターによる加熱、下側 からヒートシンクを用いた冷却を行った。それによ り、上下方向の一次元の凝固過程を模擬した。試験 部および加熱部は断熱材で覆うことで熱損失を極力 防いだ。室温条件から上部壁面を 220 度まで加熱し、 その後冷却が終わるまでの一連の過程のイベントデ ータを GEM 検出器によって取得した。

Fig.4 は各点で得られた中性子透過スペクトルの 5.4Å 付近に現れるブラッグエッジのジャンプ幅をグ レースケールで表した画像である。(a)においては上 半分が溶融状態、下半分が固体であり、画像からも 固液相のコントラストの違いが見て取れる。これは 液体 LBE ではブラッグエッジが現れないためである。 一方で、(b)は(a)の状態から徐々に冷却を行い、すべ てが凝固した後の結果であり、上部領域において上 下方向に筋が確認できる。これはLBEの凝固方向に 結晶方位が揃った樹状結晶の集合組織(デンドライ ト)が形成されたためであると考えられる。このよ うに中性子透過スペクトルとその分布特性を調べる ことでLBEの結晶成長に関する知見を得ることがで きた。今後、より詳細な解析を進めることで、LBE の凝固過程や微細結晶構造の定量的な評価が可能に なると考えられる。

参考文献

- [1] J. Zhang, Adv. Eng. Mater., 16 (2014) 349-356.
- [2] H. Glasbrenner, et al., J. Nucl. Mater., 343 (2005) 341-348.
- [3] O. Takada, et al., J. Nucl. Mater., 398 (2010) 129-131.
- [4] H. Sato, et al., Mater. Trans., **52**-6 (2012) 1294-1302.

Visualization of lead-bismuth phase structure using pulsed neutron imaging Daisuke Ito, Hirotaka Sato, Yasushi Saito, Takenao Shinohara itod@rri.kyoto-u.ac.jp

(京大原子炉) 伊藤 啓

1. はじめに:原子炉などの大規模複雑システムに おいては、様々な流体や固体粒子などから成る多相 多成分流れの存在が一般的である。例えば、BWR の 炉心においては大小様々な多数の気泡を含む流れが 観察され、また、シビアアクシデント発生時におい ては炉心燃料や構造物が溶融して混合しながら流動 する可能性がある。これらの現象を評価する上で鍵 となるのは異成分間もしくは異相間の界面の運動で あり、界面の複雑な動的変形挙動を予測することが できれば現象の進展を正確に記述することができる。 ただし、BWR の炉心内の気泡流れのように、実際の 混相流においては大小様々な空間スケールの界面が 混在しているため、その運動を予測することは困難 である。従来、このような複雑な混相流現象に関し ては、基礎実験や実規模試験を行うことにより計測 可能な範囲(空間スケール、時間スケール)におい て界面運動のデータを取得し、その挙動をモデル化 することが行われており、例えば、水-空気の二相流 に関しては多くのデータが蓄積されている。しかし、 昨今では、不透明な流体(液体ナトリウム等)中の 界面運動や高放射線環境下における界面運動など、 従来の計測手法の適用が難しい混相流現象の研究が 盛んに行われており、従来手法に代わる計測法の確 立が1つの大きな研究テーマとなっている。一方、 近年の計算機性能の飛躍的向上と数値解析手法の進 化によって、複雑な界面運動を正確に計算すること が可能になってきている。実際、適切に構築された 界面モデルを用いて計算を行う場合、気液二相流中 の界面運動に関して、計算結果が(検証用)実験結 果と非常に良く一致することが分かっている。すな わち、数値解析は混相流現象の評価手法として実験 に並ぶ存在と成りつつあり、特に、計測することが 困難な界面運動挙動に関しては、数値解析によって 評価することが将来の方向性として認められてきて いる。ただし、現状の数値解析手法に関しても、計 算モデルや計算コストなど多くの問題が存在してお り、これらを解決するために様々な研究が実施され ている。

本講演では、様々な混相流解析手法の中から、混 相界面の時間・空間的な位置を陽に記述する界面追 跡法に注目し、複雑な界面運動挙動を正確にモデル 化するための研究^[1-5]について紹介する。また、構築 したモデルの精度検証として実施した解析の結果や、 実際の気液二相流現象に対する適用例を示す。

2.数値解析手法:界面追跡法には、Volume-of-fluid 法^[6]やLevel-set法^[7]、Front-tracking法^[8]などいくつか の手法が存在し、それぞれ長所・短所を有している。 例えば、Volume-of-fluid 法は体積(質量)保存性に 優れ、Level-set 法は界面曲率の計算精度に優れてい る。本研究では、物理量の保存性を重視し、 Volume-of-fluid法に基づく数値解析手法を志向する。 Volume-of-fluid法では、各計算セル内において流体 率(ある流体が占める体積割合)を定義し、以下の 流体率輸送方程式を解くことで界面の位置を追跡す る。

$$\frac{\partial f}{\partial t} + \boldsymbol{v} \cdot \boldsymbol{\nabla} f = 0 \tag{1}$$

ただし、f は流体率、v は速度ベクトルである。式1 を計算する方法として、純粋に数値的に計算する手 法と界面の幾何学的な形状を考慮する手法が提案さ れており、一般的に後者の方が高い解析精度を与え ることが分かっている。ここでは、各計算セル内に おいて平面近似(再構築)した界面位置に基づいて 流体率の輸送計算を行う PLIC (Piecewise linear interface calculation)法^[9]による計算を行う。

PLIC 法による計算を行うとき、界面運動挙動の再 現性は、各計算セル内における界面再構築の計算精 度に依存する。すなわち、界面勾配の計算精度が界 面運動挙動の再現性に大きな影響を与える。このた め、本研究では、Height function(高さ関数)法^[10] の考え方に基づき、次の手順で界面勾配を高精度に 計算する:①界面が存在する計算セル(界面セル) において界面勾配の予測値を計算する;②予測値か ら決定した界面(中心)位置に基づいて高さ関数を 定義する;②予測値の修正(気液各相の体積を保存 するような界面の回転移動)を行う;④界面の回転 に従って界面上の基準点(予測界面と回転後の界面 の交差点)を決定する;⑤高さ関数(と基準点位置) に基づく最小二乗近似式(式 2)を満たす界面の勾 配を修正値とする。

$$\sum_{k} H^{k} = \left\{ \sum_{k} \left(\vec{c}'^{k} - \vec{c}'^{0} \right) \cdot \vec{t}_{p} \right\} \tan \theta$$
(2)

ただし、H は高さ関数、 \vec{c} は基準点位置、 \vec{t} は予測 界面に水平な単位ベクトル、のは予測界面からの回転 角度、kは各界面セル(k = 0が計算対象セル)を表 す。本計算法は、あらゆる直線界面の勾配を正しく 計算できるため、一般に2次精度手法と呼ばれる手 法に分類される。界面の大規模変形(気泡の分裂な ど)が生じるとき、表面張力の影響が大きくなるた め、数値解析においては界面勾配に加えて界面曲率 の計算精度が重要となる。本研究では、修正界面の 基準点位置に基づいて界面形状を 2 次曲線で近似し、 界面曲率を計算する手法を構築する。その際、気液 各相の体積保存を考慮し、界面セルにおいて、再構 築された直線(界面)と近似2次曲線が Gauss 積分 の観点において同等となるという条件を用いる。す なわち、近似曲線を $y = ax^2 + bx + c$ とするとき、以 下の式が満足される。

$$GL_0 = \frac{aL_0^3}{12} + cL_0 = 0 \tag{3}$$

ただし、GLは Gauss 積分、Lは界面長さを表す。

更に、実際の混相流挙動の解析においては、界面 の幾何学的形状の正確な模擬に加え、界面近傍にお ける物理現象の適切なモデル化が重要となる。実際、 物理的に不適切な計算モデルを用いた場合、界面近 傍において非物理的な圧力分布や速度分布が発生す ることが分かっており、これは界面を隔てて存在す る二相(二流体)の密度差が大きいほど顕著となる。 本研究では、界面近傍における運動量輸送および圧 力-表面張力バランスに注目し、それぞれに対して 物理的に適切な計算モデルを構築しており、結果と して、従来の手法において発生している非物理的挙 動(偽流速など)が抑制されることを確認している。

また、原子炉などの大規模体系の解析を実施する ためには、大容量メモリの利用および解析手法の高 速化が必要不可欠なため、MPIを用いた並列化を行 っている。その効率については、検証解析によって 確認を行っている。

 検証解析:高精度界面勾配・曲率計算法の検証 として、正弦波状界面を対象とし、格子解像度を変 化させた計算を行った結果を Fig.1 に示す。界面勾配 に関して、提案手法(HF)は2次の計算精度を与え ており、従来手法(Parker-Youngs)と比較して大幅 な精度向上が達成されている。同様に、界面曲率に 関しても、提案手法(HF+QF)が従来手法(CSF、 RDF)より高精度な結果を与えることを確認してい る。また、円形界面の計算や Slotted-disk 回転問題、 静止液中上昇気泡の解析においても、従来手法と比 較して高精度な計算結果が得られることを確認して いる。特に、歪んだ格子系においても高い解析精度 が得られること、非常に高い気液各相の体積保存性 が得られること、気液の密度比が大きい場合でも界 面近傍の速度場・圧力場がきちんと得られること、 を明らかにしている。

Fig. 1. Calculation result of interface normal: comparison of improved (HF) and conventional (Parker-Young) methods.

4. 混相流現象の解析例:実際の混相流現象への数 値解析の適用性を確認するため、複雑な界面変形挙 動を伴う気液二相流現象(ここでは、自由表面渦に

よるガス巻込み現象、いわゆるバスタブ渦)を対象 とした解析を行う。Fig.2 に、解析対象とする実験体 系(円筒容器内においてガス巻込み量を計測する実 験[11])と解析格子を示す。ガス巻込み量計測実験は、 円筒容器と円筒容器外周部において接線方向に接続 された流入スリット、円筒容器底部中央に接続され た吸込み配管から構成される。円筒容器内では、ス リットからの流入によって形成される旋回流と吸込 み配管からの流出によって形成される下降流によっ てくぼみ渦(ガスコアを伴う渦)が形成され、くぼ み渦が十分に強くなった時点でガス巻込み現象が発 生する。流入流量および液位をパラメータとしてガ ス巻込み挙動の観察及び巻込み量の計測を行った結 果、発生するガス巻込み現象は、円筒容器底面(吸 込み配管入口)よりも上でガスコア先端が千切れ、 生じた気泡が吸込み配管へ巻き込まれることで生じ る気泡状巻込みと、ガスコアが円筒容器底部まで到 達して吸込み配管内で渦を形成する渦状巻込みの 2 形態であることが明らかになっている。Fig.3 に、流 量 2.0L/min および 3.0L/min のケースにおけるガス巻 込み挙動(液面形状)を示す。実験結果と同様、解 析結果においても流入流量の増加に伴ってガス巻込 み流量が増加する。特に、流量 2.0L/min の図に示す 気泡状巻込みが流量 3.0L/minの図に示す渦状巻込み に遷移することにより、ガス巻込み量は急激に増加 する。流入流量とガス巻込み流量の関係に関してプ ロットしたところ、各流入流量におけるガス巻込み 流量は解析結果と実験結果で概ね一致することが分 かった。また、Topology 変化を伴う気泡挙動の発生 条件に関しては未だ分かっていない点も多いが、 Fig.4 に示す通り、詳細な数値解析によって、渦中心 線にそって細長く変形して気液界面の先端において 気泡の千切れが発生する挙動(界面の括れや Satellite 気泡の発生など)が評価されており、今後、数値解 析に基づく界面運動学の発展が期待できる。

Fig. 2. Simulation mesh of experiment for gas entrainment rate measurement.

Fig. 3. Simulation result of two types of gas entrainment phenomena: (a) bubble-type entrainment and (b) vortex-type entrainment.

Fig. 4. Close-up of bubble pinch-off at gas core tip: interfacial contraction near gas core tip and cut-off of interface at contract position.

実規模(大規模)体系への解析適用性を確認する ため、原子炉内ガス巻込み現象を対象とした試験[12] の数値解析を行う。対象としたのは、ナトリウム冷 却高速炉の炉上部プレナムの気液界面部を 1/1.8 縮 尺で模擬した部分モデル水試験であり、流出配管 (Hot leg) を中心とし2本の流入配管(Cold leg) を 含む 1/4 領域がモデル化されている。試験において は、流入した水が Hot leg 配管後流において複雑な渦 流れを形成し、それらが吸込み(下向き)流れと干 渉することによってガス巻込みが発生し、気泡が液 面下に連行される。Fig.5 に、Hot leg 近傍で発生した ガス巻込み挙動(巻込まれた気泡の0.5秒毎の軌跡) を示す。Hot leg 近傍の界面から巻込まれた気泡は、 吸込み流れによって下方に移流された後、Hot leg を 回り込む流れにより Hot leg 下流に輸送され、最終的 に間隙に吸い込まれる。この現象に加え, Hot leg の 上流においてもガス巻込みが生じており、ガス巻込 発生個所について実験と解析は概ね一致している。 本結果から、実規模の混相流現象に関しても、数値 解析によって十分に評価できると考えられる。なお、

本解析は比較的規模が大きいため、MPIによる並列 化(96 並列)を用いている。その際、並列化効率は 76%程度と高い値を示している。

Fig. 5. Simulation result of gas entrainment and entrained bubble trajectory in large-scale reactor model experiment.

5. おわりに: 混相流現象における複雑な界面運動 を評価するため、界面追跡法に基づく高精度数値解 析手法の研究を行っている。本報告では、解析精度 向上の鍵となる界面幾何形状の高精度計算手法の開 発と検証について述べ、また、実際の混相流現象の 例としてガス巻込み現象を対象とした数値解析を行った結果を示した。界面運動の数値解析手法は既に 実験の代替として利用可能なレベルに達しつつある と考えられ、今後、更に様々な研究に適用されると 予想する。

参考文献

- [1] K. Ito *et al.*, J. Nucl. Sci. Technol., **46** (2009) 366-373..
- [2] K. Ito et al., J. Fluid Sci. Techno., 4 (2009) 711-722.
- [3] K. Ito *et al.*, Int. J. Numer. Meth. Fluids, **67** (2011) 1571-1589.
- [4] K. Ito et al., Comput. Fluids, 88 (2013) 250-261.
- [5] K. Ito et al., J. Comput. Phys., 273 (2014) 38-53.
- [6] W. Rider and D. B. Kothe, J. Comput. Phys. 141 (1998) 112-152.
- [7] M. Sussuman *et al.*, J. Comput. Phys., **114** (1994) 146-159.
- [8] G. Tryggvason et al., J. Comput. Phys., 100 (1992) 25-37.
- [9] D. L. Youngs, Numerical Methods for Fluid Dynamics (Academic Press) (1982) 273-486.
- [10] P. A. Ferdowsi *et al*, J. Comput. Phys., **227** (2008) 9293-9302.
- [11] Y. Koizumi *et al.*, Proc. 19th Int. Conf. Nucl. Eng., Anaheim, California (2012).
- [12] N. Kimura et al., J. Nucl. Sci. Technol., 45 (2008) 1053-1062.

Numerical simulation of multi-fluid interface in motion Kei Ito k-ito@rri.kyoto-u.ac.jp (京大原子炉)守島 健

<u>緒言</u>

両親媒性の低分子や高分子が水溶液中で形成する ミセルは、界面活性剤や添加剤の濃度に応じて物性 を変化させる。このような特性を機能性材料へ応用 させる際は溶液中ではどのような構造が形成されて おり、それがどのような物性を発現させているかを つぶさに理解することが非常に重要である。しかし ながら、環境に応じて敏感に構造を変化させるミセ ル系は、ある程度決まった構造をとる高分子やラテ ックスなどのコロイド系に比べると、その構造の詳 細なキャラクタリゼーションがより複雑である。例 えば、ナノキャリアやナノリアクターとしての応用 が期待される疎水性物質内包ミセルは、ミセルの形 成・崩壊、内包物や混合物とミセルとの相互作用な どが複雑に関係し十分な構造解析が行われていない。

本研究では、低分子界面活性剤、及び両親媒性交 互共重合体(高分子)が形成するミセルに疎水性物 質が内包された系について、静的光散乱法と動的光 散乱法、および小角 X 線散乱法(SAXS)を組み合 わせたデータ解析手法により、詳細な構造解析を行 った。

低分子界面活性剤が形成するミセル

ミセルの形成・崩壊は臨界ミセル濃度(CMC)近傍 で起こるが、この濃度域ではミセル構造の主要な評 価法である光散乱法に異常性が現れ、データ解析が 困難になるということが古くから知られている^[1]。 Zhuらによると、CMC 近傍では球状ミセル濃度が減 少し、疎水性の包摂物が水層中に放出されて巨大コ ロイドを形成するために、光散乱強度が異常に増大 する^[2]。さらに、疎水性物質を添加しない場合でも、 極少量の疎水性不純物が残存すればこの異常散乱は 発生するため、CMC 近傍でのミセルの構造の解析は 困難であった。これに対し、以下に示すように静的 光散乱と動的光散乱を組み合わせたデータ解析を行 うことで、メインの成分であるミセルのキャラクタ リゼーションを試みた。

ドデシル硫酸ナトリウム(SDS)および塩化ドデシ ルピリジニウム(DPC)を界面活性剤(質量濃度 c_R)と して、1-ドデカノール(DOH)を疎水性物質(質量濃度 c_H)として用いた。これらの混合物の Borax 水溶液を 作製し、全体濃度($c = c_R + c_H$)依存性について静的・動 的光散乱実験を行った。

動的光散乱測定によって得られた緩和時間スペク トル $A(\tau)$ (Figure 1)では、高濃度で速い単峰性の緩和 (Fast 成分)が観測されたが、中間の濃度域では遅い緩 和が出現し二峰性となった(Fast & Slow 成分)。さら に低濃度の CMC 近傍($c \sim 3 \times 10^{-3}$ g cm⁻³)では遅い緩 和(Slow 成分)のみが観測された。一方、静的光散乱 の結果(Figure 2)では、CMC 近傍では散乱強度が非常 に強くなった。低濃度域での異常な散乱強度の増大 は、巨大な会合体が形成していることを意味する。

 $A(\tau)$ の積分強度比はそれぞれの成分からの散乱強 度比を意味する。したがって積分強度比を静的光散 乱により測定された全散乱強度に重み付けすること により、過剰レイリー比 R_{θ} を、Fast 成分(R_{θ} ,Fast)と Slow 成分(R_{θ} ,Slow)に分離した(Figure 3)。

Slow 成分の散乱強度は、散乱ベクトル依存性が非 常に大きく、巨大会合体であることを意味する。こ れに対して球状粒子の散乱関数を用いてフィッティ ング解析を行った結果、Slow 成分は重量分率が 0.1% 未満であることがわかった。巨大会合体は、モル質 量が非常に大きいため散乱光への影響は大きいが、 Fast 成分の解析には無視できる程度しか存在しない ことが確認された。

Fig. 1. $A(\tau)$ at scattering angle $\theta = 60^{\circ}$ for aqueous DPC-DOH / Borax solutions solutions at $c_{\rm H}/c_{\rm R} = 0.05$.

Fig. 2. Angular dependence of R_{θ} . ($c = c_{\rm R} + c_{\rm H}$)

Fig. 3. Angular dependence of $R_{\theta, \text{fast}}$ and $R_{\theta, \text{slow}}$.

Fig. 4. Concentration dependence of $R_{0.fast}$.

一方、Fast 成分は角度依存性が無く、小さな粒子 (球状ミセル)が存在していることを意味する。散 乱強度の濃度依存性を Figure 4 に示す。界面活性剤 の CMC 近傍で急激な散乱強度の変化が観測された。 この濃度依存性は、界面活性剤の会合-解離平衡理論 を用いることで説明することができる。つまり、 CMC 近傍での疎水性物質内包ミセルの崩壊挙動が 通常の球状ミセルと同様であることを示している。

極微量に存在する Slow 成分のため、全体の散乱強 度としては異常な上昇を示すが、Fast 成分のみを抽 出することで、重量分率的に主成分となる構造につ いて議論することが可能になった。^[3] 両親媒性交互共重合体(高分子)が形成するミセル

両親媒性交互およびランダム交互共重合体は、水 溶液中で花形ミセルを形成することが知られている (Figure 5)。花形ミセルは疎水性側鎖が会合したコ アと、高分子主鎖のループ鎖から成り、その会合様 式は低分子界面活性剤の形成する球状ミセルと類似 で会合数分布が狭い。ただし、コアに取り込まれて いない疎水基がループ鎖上にも存在し、疎水基の動 径分布は球状ミセルよりも複雑である。このように 局所構造が複雑な花形ミセル系に疎水性物質が取り 込まれたときに形成される会合体の構造を、光散乱 法と小角 X 線散乱法(SAXS)を用いて調査した。

Fig. 5. Chemical structure of MAL/C12 and schematic diagram of flower micelle

マレイン酸ナトリウムとドデシルビニルエーテル の交互共重合体(MAL/C12,質量濃度 $c_{\rm R}$)を重合し て用いた。疎水性物質には DOH(質量濃度 $c_{\rm H}$)を用い た。これらの混合物のBorax水溶液を測定に用いた。 本研究では、疎水性物質 DOH の混合比率依存性を調 べた。

動的光散乱測定により得られた散乱強度の自己相 関関数の緩和時間スペクトル *A*(τ)は、低分子界面活 性剤系(Figure 1)と同様に Fast および Slow モード の二峰性のスペクトルとなった。疎水性物質が不均 ーに二次会合したことによる巨大凝集体の影響であ ると考えられる。したがって前述の方法論を用いて、 *A*(τ)における Fast および Slow 成分の積分強度比から 静的光散乱の結果をそれぞれのモードに分割し、メ イン成分である Fast 成分について解析を行った。

 $A(\tau)$ における Fast モードピークよりの流体力学的 半径 $R_{\rm H}$ を、散乱強度を成分分離して得られた Fast 成分の過剰レイリー比($R_{\theta, {\rm Fast}}$)のから Fast モードのモ ル質量 $M_{\rm w}$ をそれぞれ決定した。Figure 6 にはそれら の値の DOH 含量による変化を示した。DOH 含量が 増えるに従って、Fast モードの $R_{\rm H}$ と $M_{\rm w}$ は共に増大 した。DOH を含まない場合 ($c_{\rm H}/c_{\rm R} = 0$)では、 $R_{\rm H}$ と $M_{\rm w}$ の関係は単核花型フラワーミセルモデル^[4]から計 算される値で説明できることがわかった。一方、DOH 含量を増やした場合は、単核花型フラワーミセルモ デルでは説明できないことがわかる。 異なる混合比の水溶液に対する SAXS 測定の結果 を Figure 7 に示す。測定したすべての DOH 含量にお いて、 $k=1 \text{ nm}^{-1}$ 付近に急峻な極小が認められ、 c_H/c_R の増加とともにわずかに低 k 側に移動している。こ の極小は、ミセルが低電子密度の疎水性コアを有す ることを示している。DOH を添加していない溶液 ($c_H/c_R=0$)に対する散乱関数は、疎水性コアとルー プ鎖からなる花形ミセルモデルから計算した散乱関 数でフィットできた(Figure 7 中の Model 1)。しか しながら、DOH を含む系については、DOH が全て 疎水性コアに含まれると仮定した単核花型ミセルモ デルでは散乱曲線を再現できなかった。これは、前 述の $R_H - M_w$ の関係においても単核花型ミセルモデ ルでは説明できなかった点と共通する。

そこで、花形ミセルの疎水性コアとループ鎖の間 に、疎水性側鎖と高分子主鎖が入り混じった混在領 域があり、そこに添加した DOH が存在すると仮定し た。この混在領域での電子密度が動径距離に線形に 依存するとし、かつ疎水性コアの数 n_c が DOH 含量 とともに増加するとしたフラワーネックレスモデル から計算される散乱関数 (Figure 7 中の Model 2) お よび流体力学的半径 (Figure 6) は、どちらの実験結 果もよく再現している。Figure 6 における実験と理論 の比較から、 $c_{H}/c_R = 0.1 \ge 0.2$ でのミセルは2核のフ ラワーネックレス、 $c_{H}/c_R = 0.3$ でのミセルは4核のフ ラワーネックレスであると結論できる。

以上より、単位花型ミセルのコア当たりに含まれ る MAL/C12 のモノマー単位数は c_H/c_Rに依らないこ とがわかった。このことは、単位花型ミセルのコア を形成するには最適なモノマー単位数が存在するこ とを示唆する。最適会合数の存在は、低分子界面活 性剤が形成する球状ミセルと類似している。一方、 MAL/C12 ミセルは低分子界面活性剤が形成するミ セルよりも多くの DOH を可溶化した。MAL/C12 は、 混在領域に DOH を内包することができるため可溶 化量が多いと考えられる。混在領域に DOH を内包す ることができるため可溶化量が多いのだと考えられ る。^[5]

Fig. 6. Plots of $R_{\text{H,fast}}$ vs. M_{w} of micelles composed of MAL/C12-DOH mixtures.

Fig. 7. SAXS profiles of micellar solutions having different $c_{\rm H}/c_{\rm R}$ at $c_{\rm R} = 1.0 \times 10^{-3} \text{ g cm}^{-3}$

参考文献

- [1] Phillips, J.N; Mysels, K.J, J. Phys. Chem. 59 (1955) 325.
- [2] Zhu, Z; Reed, W. F, Langmuir. 29 (2013) 10376.
- [3] Morishima, K.; Sato, T. Langmuir. 30 (2014) 11513.
- [4] Ueda, M.; Hashidzume, A.; Sato, T. *Macromolecules* 44 (2011) 2970.
- [5] Morishima, K.; Terao, K.; Sato, T. *Langmuir*. **32** (2016) 7875.

(PJ1) 中性子捕捉反応を利用した植物におけるホウ素動態の分析法の開発と その生理機能の解明

(京大原子炉、京大院・農¹、京都工繊大・工芸²) 〇木野内忠稔、小林 優¹、北島佐紀人²

1. はじめに:なぜ植物におけるホウ素の動態を調 べる必要があるのか。

ホウ素は植物の生命維持にとって欠くことのでき ない必須微量元素であることが知られている。土壌 中のホウ素は水に溶けてホウ酸となるので、降水量 の多い日本や東南アジアでは土壌中のホウ素が溶脱 しやすく、様々な農作物で『ホウ素欠乏症』という 成長障害が発生し、農作物の商品価値や生産性をき わめて低下させる(図1)。ホウ素を含む肥料を用い ることで欠乏症は回避できるが、ホウ素を与え過ぎ てしまうと、今度は枯死したり実がつかなくなる『過 剰症』が発生してしまう。世界に目を向けてみると、 実はこのホウ素過剰症による農業被害が非常に深刻 である。と言うのも、降水量の少ない半乾燥地域に おいては土壌中のホウ素が濃縮してしまうため、結 果としてホウ素過剰症が発症しやすいからである。 例えば、乾燥に強い作物であるオオムギでさえもそ の生産量は低くなり、その原因は単純に水分不足で あると言うよりも、ホウ素過剰による毒性の寄与が 大きい。したがって、ホウ素欠乏症・過剰症に対す る科学的根拠に基づいた抜本的な対策が期待されて いるが、他の微量元素に比べるとホウ素の生理機能 についての情報は非常に乏しく、有効な打開策は見 出されていない。そこで、ホウ素の生理機能を分子 レベルで明らかにする試みが続けられてきた。その 結果、小林らはホウ素の一部は細胞壁に局在するこ と、その中のペクチンと呼ばれる多糖類を架橋しゲ ル化することを発見し、細胞壁全体の強度を著しく 高めていることを明らかにした[1,2]。しかしながら、 細胞壁でペクチンの架橋に用いられるホウ素量は、 根から吸収された全ホウ素量の半分以下であり、そ れ以外のホウ素の動態や生理機能については不明な

図 1:水耕栽培により人為的にホウ素欠乏症を引き 起こしたハツカダイコンの横断面(上段2つ)。中心 部と外周に色素の沈着が観察できる(矢印)

ままであった。なぜなら、ホウ素には実用的な放射 性同位体が存在しないため、『生長のどの段階で、ど の組織にどれだけのホウ素が分布しているのか』、と いう時間的・空間的な多次元的情報を得るためのト レーサー実験ができなかったからである。単に植物 試料中のホウ素量を分析するだけなら、ICP-MS/AES やNMRによる¹¹Bスペクトル分析で定量可能である。 しかし、これらの方法では、相当量の試料を機械的 に破壊しないと測定できないことから、肝心のホウ 素分布に関する多次元的な情報が失われてしまう。 言い換えると、仮にそのような情報が得られれば、 ホウ素の生理機能に関する包括的な理解が進み、農 作物を安定的に供給することが期待できる。そこで 我々は、ホウ素中性子捕捉 (Boron Neutron Capture: BNC)反応を利用して、植物組織内におけるホウ素 の局在を精細に可視化し、ホウ素の栄養診断法の開 発に取り組むことにした。

2.実験: 植物組織内のホウ素を高解像度で直接的 に定量化するために、BNC 反応によって¹⁰Bからα 線を得られることを利用し、核反応荷電粒子の計測 に用いられているプラスチック製の飛跡検出器 CR-39 でα線を損傷痕(エッチピット)として定量 できることを組み合わせて、検出方法の確立に取り 組んだ。具体的には、植物組織の超薄切片(厚さ~ 10 µm)やタバコ培養細胞 BY-2を CR-39 に積層し、 京大炉・黒鉛設備圧気輸送管で中性子照射を行った。 試料調製では、分析法が未整備の水溶性ホウ素を組 織から検出することを念頭に置いて、組織の浸透圧 の保持に注意を払いつつ、グルタルアルデヒドによ る化学固定を行った。

3. 結果:本法の検証と最適化のために、ハツカダ イコンを用いて実験を行った(図2)。培養液には一 般試薬としてのホウ酸をホウ素として 0.5 ppm 加え て栽培し、実験方法で説明したように、試料からの 水溶性ホウ素の溶脱を防ぎつつ BNC 反応を行った。

図2 ハツカダイコンの根におけるホウ素の分布

その結果、ハツカダイコン根組織(直径約2mm)の 二次元的な明視野像(図 2A)と共に、ホウ素の痕跡 を示すオートラジオグラフ(図2B)が得られた。仮 に、試料調製の際に水溶性ホウ素が溶脱してしまっ ているのなら、得られるオートラジオグラフは、ペ クチンにおける結合性ホウ素しか検出できずに、明 視野像と同じような画像しか得られなかったであろ う。ところが、実際に得られた画像(図 2B)では、 エッチピットの分布に明確な差が存在しており、こ れは、本法によってペクチン以外に局在するホウ素 =水溶性ホウ素が検出できることを強く示唆する結 果であった。さらに興味深かったことは、ホウ素が 多く局在する部位が、図1で示すようにホウ素欠乏 症が発症した際に色素が蓄積する部位(外縁部と中 心部)と非常に良く重なっていたことである。また、 本法をタバコ培養細胞 BY-2 に応用してみたところ、 ハツカダイコンと同様にホウ素の分布を確認するこ とができた(図 3)。BY-2 細胞の周囲や分裂したば かりの細胞とその親細胞の境界に比較的多くのエッ チピットが見られたが、全体的に検出できたエッチ ピット数が少なかったことから、細胞レベルのミク ロな分析には検出感度の最適化などの実験法の改良 が必要であると考えられた。

図3 タバコ培養細胞 BY-2 におけるホウ素の分布 A:明視野像、B:オートラジオグラフ

4.考察:植物組織におけるホウ素の分析法として、 水溶性ホウ素も含めた空間的な分布の検出も可能な 方法を確立した。水溶性ホウ素の動態やホウ酸によ るペクチンの架橋形成過程が明らかになれば、ホウ 素の栄養生理や細胞壁機能を理解する基礎科学の観 点から有意義であるのみならず、細胞壁ペクチンの 量的・質的改変を通じて遺伝子組み換え技術に頼ら ないストレス耐性作物の作出にもつながる。また、 シロアリに対する防虫化や防腐化、難燃化のために、 木材にホウ酸水を注入する方法が実用化されている が、本法によって注入ホウ酸の空間的・時間的分布 について明らかにすることによって、環境を保全し つつ耐用年数の長い木材・建材の開発や、歴史的木 造建造物の保存処置など、公益性の高い事業への貢 献が期待できる。

今後は、できるだけ多くの植物・農作物を集めて、

Visualization of boron in plant tissues using neutron capture radiography Tadatoshi Kinouchi, Masaru Kobayashi and Sakihito Kitajima kinouchi@rri.kyoto-u.ac.jp

本法の有効性を検証し、得られた画像をデータベー ス化し、関連分野・産業界に提供できるように整備 したいと考えている。

参考文献

- [1] M. Kobayashi et al., Plant Physiol., **110** (1996) 1017–1020.
- [2] M. Kobayashi et al. Plant Physiol., 119 (1999) 199–203
(N5) IL-6 による放射線抵抗性獲得は y線照射後のミトコンドリア由来 酸化ストレスを抑制することにより引き起こされる

(京大原子炉、奈良医大・RI¹、大分大学院医²) 〇玉利勇樹、菓子野元郎¹、森宜²

1.はじめに:がんは常に死因の上位に位置し、 その克服は重要な課題である。癌の治療には、手術、 放射線治療、薬物療法等があるが、特に放射線治療 は機能・形態の温存に優れており、手術をするには 体力が心配な高齢者などにも適応可能という利点が ある。しかし、放射線治療の問題点の一つとして分 割照射中にがんが放射線抵抗性を獲得するというこ とが挙げられる。現状では、がんの放射線抵抗獲得 により、がん細胞の根絶に至らない場合も少なくな い。

IL-6 は免疫や炎症反応、抗アポトーシス作用を司る 多機能的なサイトカインであり、抗アポトーシス作 用やがんの悪性化などにも関与する^{[1][2][3]}。

さらに、IL-6 はバイスタンダー因子の一つである ^[4]。放射線誘発バイスタンダー効果は非照射細胞が 放射線を照射された細胞から放出されるバイスタン ダー因子に晒されることによって様々な影響を受け る現象である。近年、放射線誘発バイスタンダー効 果による現象として放射線抵抗性獲得が報告されて いる^[5]。

IL-6 が放射線抵抗性獲得に関与するということは すでに報告されているが^[6]、その詳細な機構解明は されていない。本研究の目的は IL-6 による放射線抵 抗性獲得機構を明らかにすることである。

2. 実験: 腫瘍細胞としてラット由来グリオーマ C6、 非腫瘍細胞としてラット由来アストロサイト RNB を使用した。

IL-6 添加6時間前に血清なしの培地と交換し、IL-6 添加24時間後にγ線を照射した。IL-6の生成量を調べるために Bio-plex システムを用いて解析した。生存率を調べるためにコロニー形成法を行い、二重鎖切断量を調べるために53BP1 蛍光免疫染色法を行った。

さらに、細胞内酸化度、ミトコンドリア内活性酸 素量、ミトコンドリア膜電位、及びミトコンドリア 膜透過性を評価するために蛍光プローブとして APF、 Mitosox Red、JC-1、Calcein AM をそれぞれ使用し蛍 光吸光光度計により定量した。細胞内の代謝物解析 については GC/MS メタボローム解析を行った。

3. 結果: RNB では IL-6 の生成はごく僅かであった が、C6 では放射線照射により有意に IL-6 の生成が増 加していることが分かった。(Fig.1)



Fig. 1. Concentration of interleukin (IL)-6 in the supernatant of rat glioma cell line (C6) cells. IL-6 levels in the supernatant at 24, 48, 72 and 96 h after 4 Gy irradiation were measured using the Bio-Plex system. Data are expressed as means of duplicate samples.

6Gy を照射した C6 の生存率は IL-6 添加によって 増加したが、RNB の場合は増加しなかった。(Fig.2) さらに、照射 30 分後の C6 における 53BP1 フォーカ ス数は IL-6 添加により減少した。(Fig.3)



Fig. 2. Surviving fraction of cells after 6 Gy irradiation. Left and Right graphs show the results for rat glioma cell line (C6) and non-tumor rat astrocyte cell line (RNB) cells, respectively. Data are expressed as the mean of three independent experiments. Significant differences were observed in C6 cells between interleukin (IL)-6 (–) and IL-6 (+) conditions (*). Error bars indicate standard deviations.



Fig. 3. 53BP1 foci of rat glioma cell line (C6) and non-tumor rat astrocyte cell line (RNB) by imunofluorescence staining. Average number of 53BP1 foci in the nucleus at 30 min, 2 h and 24 h after 1 Gy irradiation.Upper and lower graphs show the results for C6 and RNB cells, respectively. The average of 53BP1 foci per cell was obtainedfrom counting 200 cells in each group. Data are expressed as the mean of three independent experiments. Significant differences were observed in C6 cells between interleukin (IL)-6 (–) and IL-6 (+) conditions (*). Error bars indicate standard deviations.

ここまでの実験で、IL-6による放射線抵抗性獲得 はDNA修復の促進によるものではなく、DNA損傷の 要因の抑制によるものである可能性が示唆された。 そこで我々はDNA損傷の要因の一つである活性酸素 種に着目した。C6の細胞内酸化度とミトコンドリア 内活性酸素量はγ線照射により増加したが、IL-6添加 により抑制された。RNBではγ線照射による細胞内酸 化度の増加は見られたが、IL-6添加による抑制はみ られなかった。RNBのミトコンドリア内活性酸素量 はγ線照射でもIL-6添加でも変化はなかった。(Fig.4)



Fig. 4. Intracellular reactive oxygen species (ROS) level and mitochondrial ROS level. (b) Intracellular ROS levels of rat glioma cell line (C6) and non-tumor rat astrocyte cell line (RNB) cells were measured using a fluorescence spectrophotometer. Left and right graphs show the results for C6 and RNB cells, respectively. Intensity of 3'-(p-aminophenyl) fluorescein (APF) fluorescence was expressed as a relative value against that of cells without irradiation and interleukin (IL)-6 treatment (c) Mitochondrial ROS levels in C6 and RNB cells were measured using a fluorescence spectrophotometer. The intensity of Mitosox Red fluorescence is expressed as a relative value compared with that of cells without irradiation and IL-6 treatment. Error bars indicate standard deviations.

C6とRNBのミトコンドリア膜電位はIL-6により 抑制された。(Fig.5) C6のミトコンドリア膜透過性は IL-6 添加によって抑制された。また、C6ではIL-6 処理によるピルビン酸、オレイン酸、ステアリン酸 の減少が見られた。



Fig. 5. Mitochondrial membrane potential of rat glioma cell line (C6) and non-tumor rat astrocyte cell line RNB cells. Left and right graphs show the results of C6 and RNB cells, respectively. Intensity of red fluorescence per green fluorescence of JC-1 is expressed as a relative value against that of cells without irradiation and interleukin (IL)-6 treatment. Data are expressed as the mean of three independent experiments. Significant differences were observed compared with control. Error bars indicate standard deviations. 本研究によりラットグリオーマである C6 では、 IL-6 がミトコンドリア由来の活性酸素生成に影響を 及ぼし、照射による酸化度の増加を抑制させること によって放射線抵抗性を獲得するということが示唆 された。RNB では IL-6 はごく僅かしか生成されない が、IL-6 受容体は十分に存在し、ミトコンドリア膜 電位の結果から RNB も IL-6 に対して反応している ことが分かった。しかし、ミトコンドリア膜透過性 は RNB において IL-6 添加による変化は見られず、 C6 のみ IL-6 を添加することにより亢進することが 分かった。

C6ではIL-6処理によるピルビン酸、オレイン酸、 ステアリン酸の減少が見られたことから、IL-6処理 による解糖系の抑制がピルビン酸の低下を引き起こ し、ミトコンドリア機能を低下させた可能性が示唆 される。 参考文献

- Kopf M, Baumann H, Freer G *et al.* Impaired immune and acute-phase responses in interleukin-6–deficient mice. Nature **368** (1994) 339–42.
- [2] Liu Y, Li PK, Li C *et al.* Inhibition of STAT3 signaling blocks the anti-apoptotic activity of IL-6 in human liver cancer cells. J. Biol. Chem. **285** (2010) 27429–39.
- [3] Liu Q, Li G, Li R *et al.* IL-6 promotion of glioblastoma cell invasion and angiogenesis in U251 and T98G cell lines. J. Neurooncol . **100** (2010) 165–76.
- [4] Pasi F, Facoetti A, Nano R. IL-8 and IL-6 bystander signalling in human glioblastoma cells exposed to gamma radiation. Anticancer Res. 30 (2010)2769–72.
- [5] Shao C, Stewart V, Folkard M et al. Nitric oxide-mediated signaling in the bystander response of individually targeted gliomacells. Cancer Res. 63 (2003) 8437–42.
- [6] Dubost JJ, Rolhion C, Tchirkov A *et al*. Interleukin-6-producing cells in a human glioblastoma cell line are not affected by ionizing radiation. J Neurooncol 56 (2002) 29–34

Acquisition of radioresistance by IL-6 treatment is caused by suppression of oxidative stress derived from mitochondria after γ -irradiation

Yuki Tamari, Genro Kashino, Hiromu Mori tamari@rri.kyoto-u.ac.jp

- 強震動予測研究との出会いもあって-

(京大原子炉) 釜江克宏

1. はじめに

昭和53年、建築学(構造学)の大学院(修士)を 出て、特に将来のことも考えずに原子炉実験所にお 世話になることになりました。それから今日まで、 実験所にとっても小生にとっても波瀾万丈の 40 年 間でした。その間、2号炉計画への参画(後に撤回)、 研究職への移動、地震学を背景とした工学的な研究、 いくつかの施設の設計・建設、KUR の耐震バックチ ェック、KUR や KUCA の新規制基準対応など、自己の 専門を背景に、安全管理に最大限の力と時間を注い できました。特に教授になってからの 2005 年 (平成 17年)以後は、2年間の副所長(安全管理担当)在 任期間も含め、KUR などの耐震関係を含めた規制対 応に明け暮れた日々でした。実験所の運営面で副所 長としての役割が果たせなかったことを申し訳なく 思っています。ただ、実験所にとってKURやKUCAの 再稼働は最優先課題と思い、そのことに全力を注い だことに間違いはなかったと信じています。ある時 は研究者(教育も含め)、ある時は技術者、2足のわ らじを履いた 40 年間を時代を追って振り返りたい と思います。40年間を3ページにまとめるのは難し いので、主だったことや思い出深いことだけに絞る ことにします。研究面については研究者としての第 一歩目と飛躍へのきっかけとなった内容についての み紹介し、その他の詳細は割愛させていただきます。

2. 前半(1978年(昭和53年)~1995年(平成7年) 大学院修士課程を修了し、実験所にお世話になっ た当時は、高中性子束炉(実験所の2号炉と呼ばれ ていた)の安全審査が終盤をむかえていたころです。 最終段階で地震時の詳細な地盤の支持力評価が要求 され、地盤工学の教科書を読んだり有限要素法のプ ログラムを修正し、計算するなど結構アカデミック な仕事をさせていただいたことを覚えています。そ の傍ら、将来のためにと思い、夜な夜な一級建築士 の受験勉強をし、何とか資格を得ることができたの もこの頃です。その2号炉も申請を撤回し、その後、 新型炉の計画も当時の岡本所長の下で種々の活動が 開始されましたが、その間、自己の専門を生かす何 かがないかと模索している中、所内で地震観測網の 整備を行うことを指示されました。このきっかけは 2 号炉建設への社会からの反論の中には地震問題が 現在と同じように存在したからです。京大名誉教授 (実験所元教授)の木村逸郎先生の助言や多大な支 援を受けての仕事でした。もちろん、地震観測自体 も初めての経験で、予算も十分でなかったため、現 在の南技術室長や山本技術職員を始め当時の技官の 方に多大のご協力をいただき、観測点の設置やケー ブルの敷設を行いました。観測自体は現在も新しい システムによって継続しています。このことが幸い し、後で述べる新規制基準における基準地震動策定 の際の重要なデータにもなりました。

観測を開始し、いくつかの地震記録が得られるよ うになったころ、前述の新型炉の計画の一環で京大 防災研究所の先生方と意見交換をする機会がありま した。当方も随行し、意見交換に加わりました。恩 師でもある入倉孝次郎先生(元防災研所長、元京大 副学長)との出会いでした。先生のご専門は強震動 地震学(理学)で、この後も何度か出てくる強震動 予測手法として現在も多用されている経験的グリー ン関数法 (EGF 法) の生みの親です。実験所での観 測データがあったことが幸いし、EGF 法の適用を勧 めていただきました。それからは毎日勉強でした。 地震学を独学で身につける能力もなく、計算をしな がら論文を読む毎日でした。EGF 法の中身が理解で きたのもずっと後になってからでした。ただ、この ことが研究者への第一歩となりました。EGF 法の詳 細は割愛しますが、予測したい大地震の近傍などで 観測された中・小地震記録を経験的グリーン関数と して、地震の相似則や震源スペクトルのスケーリン グ則を使って重ね合わせる、いたってシンプルな方 法です。図1は実験所での観測記録を使った EGF 法 の適用結果です。1984年5月30日山崎断層近傍で 発生した M_i5.6 の地震記録をその余震(M_i4.3)記録か ら再現したものです。新型炉の計画も前に進まず、 EGF 法の工学的利活用を目指した研究やその高度化、 地盤震動研究に時間を割くことができ、入倉先生と の共同研究や論文執筆(1)などを精力的に進めました。 その結果、集大成としての学位(博士(工学))を母 校である名古屋工業大学から授与されました。

1995年1月17日兵庫県南部地震(M_j7.3)が発生し ました。その日からまた忙しい日々が続きました。 日本で初めて震源近傍の記録が得られたと言うこと で、新しい研究が始まりました。この地震は原子炉 の管理面(耐震安全性)でも大きなインパクトがあ り、社会への地震に対する安全性の説明や規制から 求められる安全性確認など、現在の新規制基準への 対応レベル程でもありませんでしたが、作業量とし ては膨大なものでした。その時の経験も今回の新規 制基準対応に生かされていると思っています。

 9. 中盤: 1995年(平成7年)~2006年(平成18年) 1995年兵庫県南部地震は実験所にとっても耐震 安全性を見直す大きな契機となったとともに、自己 の研究も飛躍的に発展しました。他からは、「人の不

幸を糧にして・・・」と冗談交じりに言われたことも ありますが、地震動研究によって将来の地震で一人 でも命を助けたいとの思いでした。ただ、最近の被 害地震(例えば 2017 年熊本地震(Mi7.3)) でそう言 ったことが達成できているのか、地震が起きるたび に半信半疑な思いが増します。前述したように1995 年兵庫県南部地震では、震源近傍で記録が得られた こともあり、震源過程の研究に取り組みました。ま ずは EGF を使った震源のモデル化です。1980年代に は地震学の分野で観測記録の逆解析から震源の破壊 過程を調べる方法(波形インバージョン解析)が提 案され、現在も震源解析の主な手法として適用され ています。その解析では1秒以上の長周期成分が使 われ、工学的にはより周期の短い地震動生成に関わ るモデルの構築が必要でした。こうした背景もあり、 高帯域の地震動波形が扱える EGF 法を使ったフォワ ードモデリングを震源モデル構築の一つの手法とし て提案し、現在も波形インバージョン解析とともに 震源過程を知る重要な役割を担っています。図2に その結果を示します。図は震源近傍観測点である神 戸大学での本震記録を単純な3 つのアスペリティ (最近では強震動生成域:SMGAと呼ばれます)を配

(取近では強震動生成域:SMGA と呼ばれます)を配 置した断層モデルによって再現できることを示して います。このような単純なモデル化がその後の強震 動予測のレシピにおける将来の地震の震源モデル構 築に大きな影響を与えたと思っています。

一方、強震動予測手法の新たな展開として統計的 波形合成法を提案しました。この方法はその後、統 計的グリーン関数法と呼ばれ、予測手法として重要 な役割を今も担っています。今考えて見るとネーミ ングが悪かったせいで先駆的な研究であったにも拘 らず、統計的波形合成法が引用されないケースが多 くなったことが残念です。30年近く使われている方 法で、ベストセラーと言っても過言ではない方法で す。その後、広帯域強震動予測の高精度化を目指し た、ハイブリッドグリーン関数法やハイブリッド法 の提案へと進みました。現在、原子力発電所など、 関係する施設の基準地震動の予測にはハイブリッド 法が使われており、現状では最も高精度な予測手法 として認知されています。

この間、研究者として以上のような研究課題に取り組むとともに、幸運にも10か月間(1997年3月25日~1998年1月24日)、文部省の在外研究員制度によってアメリカのカリフォルニア工科大学(カルテック)に留学させていただきました。ゆっくりと論文を書く時間をいただき、またいろんな刺激も受け、少しは成果のあった充実した時間でした。

管理面では准教授への昇任とともに、中央管理室 の副室長として、トラブル対応なども含む、地元や 規制対応を補助し、原災法による防災業務計画の立 案や訓練シナリオの作成など、精力的に防災分野で の仕事をしたのもこの時期です。また、内閣府の元 原子力安全委員会による「発電用原子炉施設に関す る耐震設計審査指針」が改訂のための審議が行われ たのもこの期間の後半で、改訂された指針では研究 炉への適用も謳われ、その後の KUR の耐震バックチ ェックに繋がります。

4. 後半: 2006年(平成 18年)~2017年(平成 29年) この期間としては、2007年の教授(安全原子力シ ステム研究センター)への昇任、中央管理室長に就 任したことから始まります。冒頭でも述べたように、 この期間は管理一色でした。まず、2006年に改定さ れた耐震指針への適合性を判断する耐震バックチェ ックへの対応です。KUR にとって、本格的な耐震性 評価は初めてであり、指針が原子力発電所を対象に したもので、要求事項が非常に多く、安全性の説明 に要するデータの量や質が高いものでした。まず最 初にやったことは基盤岩(地下約180m程度)まで到 達するボーリングと地震観測です。結構お金がかか り、当時京大本部で行われていた本学施設の耐震補 強戦略会議(耐震補強を中心とした地震防災検討 会:当時防災研究所所長:河田恵昭教授)にも朝早 くから出席するなど、予算獲得に奔走しました。

2009年6月、ボーリング調査結果などを使い、耐 震指針に照らした安全性評価結果を中間報告書とし てまとめ文科省に提出しました。その後、文科省に おける妥当性確認ワーキンググループによる審議、 最終報告書の承認、2次審査として原子力安全委員 会での審査も合格したことで、全ての規制対応を終 えました。当時では、原子力発電所も含め、2次審 査まで合格した原子力施設は国内でKURだけだった と自負しています。ただ、今となっては何事もなか ったに等しく、虚しさが今だに残っていますが。

規制対応が終わり一息ついたとき、2011年東北地 方太平洋沖地震 (M.9.0) が発生しました。当日、原 子力安全委員会の WG において、ある原子力発電所の 耐震バックチェックの最終審査を無事終え、新幹線 に乗り熱海駅手前あたりでしょうか? 急ブレーキ がかかり、テロップに東北地方でM8クラス(初期に は正確な規模が発表されなかった)の地震があった と。まず、津波は大丈夫かと心配になったことを覚 えています。ただ、まさかその津波が原子力発電所 を襲っているとは思ってもみませんでした。結果的 に、超巨大な津波によって東京電力福島第一原子力 発電所で全電源喪失、炉心損傷が起こり、最悪の原 子力災害が引き起こされてしまいました。この事故 を受け、原子力規制委員会、その事務局としての原 子力規制庁が発足し、新たな規則(世界で最も厳し いとされる新規制基準)が策定され、バックヒット 制度によって原子炉の設置変更が求められました。

まず、新規制基準に基づいた申請書の作成(地盤、 地震、津波、耐震設計や竜巻などの外部事象)から 始まり、やっと2014年9月30日にKUR、KUCAとも 申請することができました。その後、KUR について は地震・津波とプラント関係の審査会合がそれぞれ

開始されました。KUR は基準上、耐震重要度の最も 高いSクラスの施設・設備が存在することから、地 震・津波の審査会合では原子力発電所とほぼ同じレ ベルで審査が行われました。当方以外に上林准教授、 川辺助教(現大阪大学准教授)が担当しました。プ ラントの審査会合やヒアリングも含めると 100 回程 度出席したことになります。資料作りには四苦八苦 しましたが、審査会合は安全第一としながらも、規 制側との議論(戦い)の場でもあり、地震工学と言 う専門性から有意義な議論ができたと思っています。 その後補正申請書(地震・津波やそれ以外の外部事 象(竜巻や火山))を作成し、何度かの再補正の後、 2016年9月21日に無事承認されました。耐震 S ク ラスが存在する研究炉としては初めての承認(合格) でした。申請からほぼ2年要したことになります。 再稼働までにはまだまだハードルがあり、耐震評価 や一部の工事のための設工認申請、工事、使用前検 査と、変更申請が承認されてから1年近くも要して しまいました。これは私にとっては大きな反省材料 です。

2017 年 8 月 29 日、無事 KUR の全ての規制対応が 終わり、ほぼ 3 年ぶりの運転が開始されました。KUCA については一足先(2017 年 6 月 21 日))に運転を再 開しています。関係された全ての職員の方に敬意を 表します。



図1 1984年山崎断層近傍で発生した地震(Mj5.6)の観測記録(図中最下段)を4×4に分割した断層モデル(1メッシュが用いた余震のサイズに一致)によって波形合成した結果(図中最上段が余震記録、2段目、3段目が合成結果)で、2ケースの合成結果はモデルにある2箇所に破壊開始点をそれぞれ設定した場合である。最下段が観測記録で、合成結果との比較で、3段目に示した破壊開始点を(2,3)とした場合が観測記録を良く説明できている。有限な領域が破壊する現象である地震にとって、地震動生成やその特性にとって破壊開始点の設定位置は非常に重要である。(釜江・他,1990)

40 years at KURRI

-Be also an encounter with a strong ground motion prediction study-Katsuhiro Kamae kamae@rri.kyoto-u.ac.jp _____72 _

5. おわりに

簡単に40年間を振り返りましたが、原子炉への思 い入れがこれまでの活動の支えであったと思います。 やっと自分の番が回ってきたのかと複雑な思いです が、今後とも研究の発展と安全・安心な原子炉であ ることを祈念し、また日々の管理と技術力アップに 努めていただくことをお願いして閉じたいと思いま す。長い間ありがとうございました。



図2 1995年阪神・淡路大震災を引き起こした地震の3つのSMGA からなる単純な震源モデルと震源近傍(神戸大学)でのシミュ レーション結果(kamae and Irikura, 1998)⁽²⁾ 上から加速度波形、速度波形、変位波形で、それぞれ上段が観 測波形、下段が合成波形(水平2成分:N-S成分、E-W成分)。 震源近傍地震動の特徴である非常にシンプルなパルス状の波 形がうまく再現されている。このパルス波の生成は、断層面で の破壊伝播による指向性効果によるもので、構造物の被害とも 強く結びついたと言われている。

参考文献

[1] 釜江克宏、入倉孝次郎、福知保長:特定サイトにおける強震 動予測、日本建築学会構造系論文報告集、第409号、pp.11-25、 1990.

[2] Kamae,K. and K.Irikura: Source model of the 1995 Hyogo-ken Nanbu earthquake and simulation of near-source ground motion, Bull. Seism. Soc. Am., Vol.88, No.2, pp.400-412, 1998.

あとがき

京都大学原子炉実験所では、毎年1月下旬頃に、学術講演会を開催しています。主 に原子炉実験所における共同利用・共同研究成果の一部を、所員、所外の共同利用研究 者はもちろん、一般の方々にお知らせすることが開催の趣旨です。第52回京都大学原 子炉実験所学術講演会は、平成30年1月25日と26日の2日間にわたって開催され ます。その内容は、

1)	トピック講演	3件
2)	新人講演	5件
3)	プロジェクト研究成果報告	1件
4)	特別講演(定年退職教員による)	2件
5)	ポスター講演	39件

です。この報文集が、原子炉実験所における研究活動の記録とともに、広報の一助となれば幸いです。

平成30年1月

学術公開チーム

茶竹俊行(チーム長)、田中浩基(副チーム長)、芝原雄司、徐 虬、 八島 浩、 北村康則、齋藤真器名、近藤夏子、藤原靖幸、井本明花、中山千代子、 鈴木倫代、横田香織

KUR REPORT OF KYOTO UNIVERSITY RESEARCH REACTOR INSTITUTE

発行所 京都大学原子炉実験所
発行日 平成 29 年 12 月
住所 大阪府泉南郡熊取町朝代西 2 丁目
TEL (072) 451-2300