



大阪大学産業科学研究所 附属量子ビーム科学研究施設 2017 (H29) 年度報告書

2017 Annual Reports Research Laboratory for Quantum Beam Science Institute of Scientific and Industrial Research Osaka University



1. はじめに	1
2. 量子ビーム科学研究施設の現状	
2-1 Lバンド電子ライナック	3
2-2 150MeV Sバンド電子ライナック	5
2‐3 フォトカソード RF 電子銃 S バンドライナック	5
2-4 コバルト 60 照射設備	6
2-5 共同利用採択テーマ一覧	7
3. 研究成果報告	11
4. 年間行事報告	
4-1-1 平成 29 年度第 1 回量子ビーム科学研究施設研究会	55
4-1-2 平成 29 年度第 2 回量子ビーム科学研究施設研究会	56
4-2 委員会報告	57
4-3 見学者リスト	61
5. 放射線安全管理報告	
5-1 平成 29 年度放射線業務従事者の登録と教育訓練	63
5-2 放射線設備の検査・点検及び補修等	63
6. 研究成果リスト	64
7. 量子ビーム科学研究施設員名簿	72

1.はじめに

量子ビーム科学研究施設の活動

量子ビーム科学研究施設(以下ビーム施設と略します)の 2016 年度の活動と研究成果を お知らせします。

ビーム施設の主要装置は、Lバンド電子ライナックと、SバンドRF電子銃ライナック、 Sバンド150MeV電子ライナック、コバルト60ガンマ線照射装置です。Lバンドは、ナノ秒 とサブピコ秒領域でのパルスラジオリシス法による化学反応と物質・材料科学の研究や、自 由電子レーザーによる高輝度コヒーレントテラヘルツ波の発生と利用、RF電子銃はフェ ムト秒領域の短時間パルス電子ビームの発生と利用、Sバンドは低速陽電子ビームの発生 と材料科学への応用研究、コバルト60は、物質や材料から生物試料に対するガンマ線の照 射実験に、それぞれ大阪大学ばかりではなく、海外を含む学外の多数の研究者による施設利 用や共同研究に利用されています。

Lバンドライナックについては、安定性および精度の向上を目指して、機器やプログラム の更新、自動運転化および省エネルギー化が施されました。その結果、自由電子レーザーで は、運転条件の探索等もあり、マクロパルス当たり 50 mJ 以上のテラヘルツ光が安定に発振 できる状態となっています。また、将来的な整備として、マルチユーザーによる同時利用を 計画しています。そのために、スイッチングマグネットによるビーム振り分け機構の検討を 行いました。

Lバンドの利用では、第2照射室ビームラインに、ナノ秒パルスラジオリシスを用いた時 間分解ラマン分光装置の設置が完了し、その利用が進められています。この方法では、有機・ 無機物質の酸化還元状態の振動構造を直接調べることができ、従来のパルスラジオリシス に加え、より広範囲な研究が展開できる環境が整いました。また、赤外吸収分光測定システ ムも開発中です。FELによる高強度テラヘルツ波の利用実験件数も着実に増加してきていま す。

RF 電子銃ライナックは、コバルト棟極短パルス加速器実験室(旧ベータトロン室)への 移設が完了し、現在、1フェムト秒の電子パルスの発生が確認されています。現在、フェム ト秒パルスラジオリスによる超高速現象の解明の研究に供されています。今後、アト秒電子 ビーム発生とその利用研究が進められる予定です。

150MeVSバンドライナックについては、ビーム生成も可能になり、ほぼ改造前の仕様 を満足していることが確認できた。今後陽電子ビームの生成も行われる予定です。

ビーム施設は、世界最大強度の電子ビームやテラヘルツ波および世界最短時間幅の電子 ビームの利用が可能であり、また、最近では利用施設が減少しているコバルト 60 ガンマ線 照射装置を有したユニークな研究施設です。今後とも、これらの特色を活用し、ビーム施設 の活発な利用と運営に関するご支援を皆様にお願いいたします。

大阪大学産業科学研究所量子ビーム研究施設長 吉田陽一

2. 量子ビーム科学研究施設の現状

2-1 強力極超短時間パルス放射線発生装置(Lバンドライナック)

2-1-1 L バンドライナックの運転状況

図1は、平成29年度に おけるLバンドライナッ クの運転日数を、月別、モ ード別に表したものであ る。今年度のLバンドライ ナック共同利用では、35 件の量子ビーム科学研究 施設 共同利用研究課題と 10件の物質・デバイス領 域共同利用拠点 施設・設 備利用課題が採択された。 前期は保守作業の19シフ



図1 平成29年度Lバンドライナック月別運転日数(3/8現在)

トを含む 121 シフトが配分され、後期は保守作業の 19 シフトを含む 121 シフトが配分された。3 月 8 日現在の、保守運転を含む運転日数は 285 日、運転時間実績は 3106 時間である。3 月末ま での推定の通算運転日数は 289 日、通算運転時間は約 3213 時間以上と予想される。

2-1-2 保守および故障の状況

電子銃

昨年度の最終マシンタイムでビームが出力しなくなったので、電子銃タンクを開けてカソード の調査を行うと、フィラメントに電流が流れず断線していることが確認できた。3/31(金)にカソー ドの交換を行いイオンポンプで真空引き、4/3(月)にフィラメントに電流を流してガス出し、4/4(火) の午前に高圧試験を行い、その日の午後に運転を再開した。当初はエミッションが小さかったが、 数日かけて従来と同程度の出力が出ることが確認できた。

冷却装置

昨年度末に高価で交換に手間のかかる 1 次側フィルターの交換頻度を下げることやメンテナンス性 の向上を目的に、1 次側冷却水のバルブ交換、Y ストレーナ増設、クーリングタワー充填剤交換、 流量計設置、ステンレス製のポンプへの交換及びポンプのインバータ制御化等の大幅な整備を行 った。増設した Y ストレーナは網目が細く掃除頻度が高いことから、入口側に交換の容易なネッ トを取り付けて対応を行っている。

L バンドは冷却水の安定までに1時間程度かかることから、マシンタイムの有効利用のためタ イマーによる自動運転システムを構築した。PLC を冷却室に設置しイーサネット経由で冷却装置 の入切用のリレーを駆動し、制御室の PC から LabVIEW を用いて PLC と通信を行うシステムと した。また自動運転中の水漏れに対応するため、冷却水使用室に漏水センサーを導入し PLC に取り込み、漏水検出時に自動で運転が止まるよう同じ LabVIEW プログラムに組み込みを行った。

BM-1 冷却水のポリウレタンチューブから水漏れがあり、放射線や経年劣化により硬化が進んでいる ことから、該当部分並びに冷却用のポリウレタンチューブすべてを交換した。

FEL ビームラインを中心に止まりきらないバルブや反応していないフロースイッチの交換、さらに 排水経路や空気抜き、流量計、バルブの追加といった2次側冷却装置の整備を3月末に予定している。

精密系冷却装置は2台の冷凍器と2段階の温度安定装置により0.03 ℃の温度安定性を実現している が、1次側冷却水の温度安定性が十分良いことから、1次冷却水を直接2段階温度安定装置の冷却に用 いることで、高額な消耗品点数の減少や運転電力の低下を目指した改造を検討している。今年度は改 造に必要な熱交換器、三方弁、制御盤の納入、設計を行い、来年度に実機への組み込みを予定してい る。

RF 関係

昨年度末に納入されたクライストロンを 4 月後半から 12 月末まで動作試験を兼ねて運転に使用した。 パービアンスは従来のものが 1.55 μA/V^{3/2}に対して、新しいものでは 1.44 μA/V^{3/2}と低く、同じ充電電圧 だと RF の出力が従来のものより低いため、入力 RF のレベルを上げて運用を行った。また入力用の RF アンプに予備がなく、トラブル時に対応ができない状態であったので R&K 製の 200 W アンプを購入し 12 月より運転に使用している。

半導体スイッチは 7 月頃に誤動作で温度異常アラームを頻発することがあり、サイリスタの絶縁抵抗が 下がっているものがあったので取り替えて改善した。またノイズ対策のため、8 月の保守期間に高圧入力 側のシリコンケーブルを銅板に変更をしたが、次のマシンタイムで複数の基板のアラームで停止したので サイラトロンと切り替えて運転を行った。調査を行うと、光送受信 IC からトリガー入力がないにも関わらず 出力が出て、ゲートを ON にすることで出力電流が上昇し電圧が低下する現象が確認できた。また基板 だけではなくサイリスタやスナバのダイオードに複数ショートしているものが見つかり現在修理を行ってい る。ノイズ対策に銅板を使用したが、制御基板は銅板とサイリスタに挟まれた同軸構造の間にあることから、 強力な磁束が基板を通過することが原因であると考えられるため、修理と並行して新たなノイズ対策を検 討している。

Lバンド制御系と切り離して PLC のアナログ出力モジュールから独立に制御をしている低レベル RF 移 相器が 240 °程度までしか動作しないことが分かり、原因を調査するとアナログ出力モジュールの出力 電流が十分でないことが判明したので、イーサネット制御可能な DC 電源を用意して制御プログラムの製 作を行った。近日中に実装を予定している。

その他

ビーム振り分けシステム実現に向けて、ビーム振り分けキッカー電磁石電源の設計検討を行った。電源はSiCデバイスによる 50 kHz インバータ回路、CT による電流又はガウスメータによる 磁場フィードバック、LAN 制御を採用することにした。予備電磁石での試験結果から、負荷イン ダクタンス 100 mH 以下、負荷直列抵抗1 Ω以下、負荷並列抵抗 30 Ω以下の電磁石を 10 Hz で 駆動できる性能とした。納入後温度変化等による磁場安定性の確認試験を行った後、必要であれ ば新たな電磁石の設計を検討している。

現在の制御プログラムは平成14年度の大規模改造の時に製作されたWindows2000を用いたシ ステムであるが、維持管理費用や対応ハードの枯渇、セキュリティ上の問題等から、独自に更新 を行っている。非同期同時処理可能で、汎用性が高く安価で、現在のPLCやネットワーク通信シ ステムのリソースをそのまま使用できる構成として、制御 PC と PLC 間の通信を FL-net から Ethernet に変更し、Ethernet 通信用言語として JAVA、データベースとして My SQL、ユーザー インターフェースとして C#を用いることにした。現在各機器との通信、状態表示や運転表示部分 の製作が完了し動作の検証を行っており、今後実際のビーム調整を行いながら、操作性の向上を 行う予定である。

2-2 150 MeVSバンド電子ライナック

昨年度末に故障した加速感用循環水ポンプを新たなものと交換した。循環水ポンプ故障の原因 は以前の錆がローター部にたまったためだとわかったが、この時無理にモーターのローターを回 そうと過電流が流れたため、分電盤の端子台が焼損した。実際には設置されていたブレーカーが 定格以上の電流でも落ちなかったためで、老朽化による劣化と考えられた。このようなことが生 じないよう、大電流用のブレーカーから順次交換することにし、今年度はLバンドライナック本 体室のブレーカー取り換え工事を行った。クーリングタワーに行く冷却水用フィルターの交換を 行った。電子銃電源が故障した。ここで使用されてきた昇圧トランス用タンクの油には PCB が微 量混入されていることが解っていたため、新たな電子銃用高圧電源及び絶縁トランスをすでに購 入済みであったため、この機会に新たな電源システムに更新した。以前のものは交流 200 V を 100 kV 近くまで昇圧した後全波整流していたが、今回は 140 kV の直流電源を使うことにし、関係す る回路、制御系の変更を行った。電子銃の電流が急激に減少し、利用不能となったため、カソー ドの交換を行った。エネルギースペクトル用 XY レコーダーが故障したため、L バンドライナッ クで使用していて今は使わなくなっている XY レコーダーに交換した。ライナックの運転が可能 になったのでビームローディングの計測を行った結果、ゼロ電流で 150 MeV の電子ビームが得ら れることがわかり、これまでとほぼ変わらずに定常運転ができるものと考えている。

2-3 フォトカソード RF 電子銃 S バンドライナック

2-3-1 運転状況

平成 29 年度には、ベータトロン室に設定された「最大エネルギーが 40MeV の RF 電子銃ライ ナック」、最大エネルギーが 5MeV の「MeV 電子顕微鏡」と「小型短パルス電子線発生装置」に おいては、下記の研究課題を中心した利用研究を展開してきた。

- フェムト秒・アト秒パルスラジオリシスの研究
- ② 超短パルス電子ビーム発生と THz 計測
- ③ 時間分解電子顕微鏡に関する研究

④ フォトカソード RF 電子銃における低エミッタンス電子ビーム発生に関する研究 課題①と②は、RF 電子銃ライナックを利用した超短パルス電子ビーム発生・計測、フェムト秒 電子線パルスによる超高速ラジオリシスと THz 光発生に関する研究であった。超短パルス電子ビ

ーム発生・計測の研究では、世界中にも研究例がまだ少ない1~数フェムト秒の超短パルス電子 ビームの発生に成功した。更に、これらの超短電子線パルスを利用したTHz波の発生を推進して おり、将来には短パルス電子線やTHz波を利用した様々な研究成果が期待できる。フェムト秒・ アト秒パルスラジオリシスの研究では、ドデカンの放射線照射による生成されるドデカン励起カ チオンラジカルの探索やアルカンの放射線分解初期過程などの研究を展開している。

課題③については、今までの RF 電子銃を用いた時間分解電子顕微鏡実証機の開発経験を活か し、原理実証の成果を基づいて、新たに相対論的フェムト秒電子線パルスを利用した超高速電子 顕微鏡装置のアップグレードを行った。詳細については、後ろに添付した研究テーマの報告書を 参考して頂きたい。今後、ビーム強度の増強、拡大倍率の向上を行うことにより、フェムト秒と ナノメーターの時空間分解能を実現すれば、様々な物質における超高速で進行する構造相転移や 反応素過程に関する応用研究が期待できる。

課題④は、小型短パルス電子線発生装置を用いた極低エミッタンスの超短パルス電子ビーム発 生に関する研究である。今年度には、RF電子銃の位相安定化、ショットキー効果によるビーム品 質の影響や RF によるエミッタンス増大などのビームダイナミクスを明らかにし、シングルパル スによる電子回折測定技術を確立した。

しかし、装置(モジュレータ、レーザー、冷却水循環装置等)の老朽化を伴い、様々な故障を 発生した。今年度の利用日数は2月まで約60日であり、前年度の半分であった。

2-3-2 保守および故障の状況

まず、S バンドフォトカソード RF 電子銃ライナックのモジュレータに使用されている、昨年度 に修理した PFN 充電用の 30kV 直流電源が再び故障した。故障原因は電解コンデンサの液漏れと 高圧タンク内の分圧器セラコン破壊であった。

次に、フェムト秒レーザーのチラーが故障した。このチラーは米国製で修理に時間がかかり、 修理費が高額であるため、メーカーが推奨した代替機種を購入し、運転再開した。その後、平成 30年2月末に、フェムト秒レーザーの再生増幅器が故障した。原因は、ポッケルセルを駆動する 高圧パルス発生基板が故障したことであった。現在、部品購入と交換作業を進行中である。

その他に、循環冷却水装置の熱交換器の内部に配管つまりが起こり、コンプレッサー負荷がか かり過ぎ、運転できないトラブルも発生した。これに対して、循環冷却水装置内の配管を洗浄す る対策を行い、一時的に運転が可能となった。3月15~16日に新しい熱交換器やコンプレッサー を交換する予定である。

2-4 コバルト60照射設備

2-4-1 概要

コバルト 60 ガンマ線密封 RI 線源 3 本を保有し、各線源でのγ線照射の利用が可能となっている。

2-4-2 利用状況

平成 29 年度のコバルト 60 照射施設の利用課題数は 22 件であった。利用状況を表1にまとめた。 利用件数は増加した。引き続きコバルト 60 線源が広く利用されている。

表1 平成28年度コバルト60照射施設利用状況

(平成 29 年度 3 月 19 日現在)

部局	利用回数	総利用時間(hrs)
産業科学研究所	28	708 : 53
理学研究科	32	67:28
レーザーエネルギー学研究センター	1	78:00
工学研究科	13	626 : 32
RI センター	15	3:03
拠点利用	22	145 : 07
合計	111	1629 : 03

2-4-3 装置の維持管理

平成29年3月に移動台車制御機器の更新を行った。

コバルト照射施設運転制御システムの総合点検および保守整備を平成 30 年 3 月に行う予定である。

2-5 平成 29 年度 共同利用採択テーマ一覧

2-5-1 共同利用テーマー	覧
----------------	---

採択番号	研究課題	所属	申込者氏名	利用装置
29-A-C1	ナノ秒領域での量子ビーム誘起化学反 応基礎過程	産研	小林一雄	Lバンド
29-A-C2	EB/EUV 用 レジスト高感度化のための 高速時間反応研究	産研	近藤孝文	Lバンド
29-A-C3	放射線化学反応中間体	産研	近藤孝文	L バンド コバルト
29-A-C4	放射線照射による遺伝子損傷の分子機 構	産研	藤乗幸子	L バンド コバルト
29-A-C5	ラジカルイオンの反応性	産研	小林一雄	Lバンド コバルト
29-A-C6	放射線化学反応活性種	産研	藤塚 守	Lバンド コバルト
29-A-C7	ラジカルイオン光励起状態	産研	藤塚 守	Lバンド コバルト
29-A-C8	水溶液の放射線誘起スパー反応研究	産研	藤塚 守	Lバンド コバルト
29-A-C9	フェムト秒アト秒パルスラジオリシス の研究	産研	室屋裕佐	Lバンド コバルト RF 電子銃
29-A-C10	時間分解電子顕微鏡に関する研究	産研	近藤孝文	RF 電子銃
29-A-C11	フォトカソードRF電子銃における低エ ミッタンス電子ビーム発生に関する研 究	産研	楊金峰	RF 電子銃
29-A-C12	S バンドライナックを用いた陽電子ビ ーム生成の検討	産研	楊金峰	RF 電子銃

29-A-C13	陽電子局在消滅に関する研究	産研	誉田義英	S/施設利用
29-A-C14	L バンド電子ライナックによる THzFEL を用いた固体励起状態の研究	産研	誉田義英	施設利用
29-A-D1	サブピコ秒パルスラジオリシスによる ナノ空間反応初期過程の研究	産研	入澤明典/ 東谷篤志	Lバンド
29-A-D2	ナノエレクトロニクス用高分子材料の 反応素過程	産研	古澤孝弘/ 岡本一将	Lバンド
29-A-D3	超分子の放射線化学	産研	山本洋揮/ 岡本一将	Lバンド コバルト
29-A-D4	パルスラジオリシス法による軟 X 線顕 微鏡用レジストの高感度化研究	産研/早稲田大	藤塚 守/ 大内秋比古 他	Lバンド コバルト
29-A-D5	電子スピン共鳴(ESR)法によるγ線照 射効果の研究	産研/北大	吉田陽一/ 鷲尾方一	Lバンド
29-A-D6	超短パルス電子ビーム発生と THz」計測	産研/産総研他	谷 篤史/ 藤乗幸子	コバルト
29-A-D7	加速器を用いた材料改質と新規機能性 材料創製に関する研究	産研/北大	菅 晃一/ 松井龍之介	RF 電子銃
29-A-D8	低線量放射線による生体影響に関する 研究	産研/三重大	近藤孝文/ 足立健二	施設利用
29-A-D9	希士類系近藤物質の Fermi 準位近傍の 詳細電子状態ならびに素励起結合の TH z-FEL による研究	産研/東北大	誉田義英/ 松尾陽一郎	コバルト 施設利用
29-B-1	V02 と Cr203 における電場や磁場印加 金属絶縁体転移機構の偏光 TH z -FEL に よる研究	レーザー研	菅 滋正/ 入澤明典	Lバンド
29-B-2	高強度赤外光照射による新規物質創成 と新規物性発現	レーザー研	菅 滋正/ 入澤明典	Lバンド
29-B-3	高強度テラヘルツ波照射による非線形 光・伝導応答の探索	RI センター	永井正也	Lバンド
29-B-4	電子線起動制御による X 線治療装置の 改良に向けた基礎実験	レーザー研	中嶋 誠	Lバンド
29-B-5	L バンドライナックを用いた中性子イ メージング計測技術の開発	工学研究科	八木雅史	L バンド RF 電子銃

29-B-6	放射線反応場を利用したナノ粒子材料 の合成	理学研究科	有川安信	コバルト Lバンド
29-B-7	電離放射線の生体影響の解析	理学研究科	清野智史	コバルト
29-B-8	放射線を利用したソフトマテリアルの 機能化	工学研究科	清水喜久雄	コバルト
29-B-9	石英の OSL 発光特性の研究	工学研究科	西嶋茂宏	コバルト 施設利用
29-B-10	ガンマ線照射における核融合炉材料の ダメージの評価	工学研究科	山中千博	コバルト
29-B-11	COMET Phase-I CDC 用読み出し回路と実 装部品のガンマ線耐性試験	工学研究科	山ノ井航平	コバルト
29-B-12	ナノ秒領域での量子ビーム誘起化学反 応基礎過程	工学研究科	吉田学立	コバルト

2-5-2 拠点共同利用・共同研究採択テーマ一覧

採択番号	研究課題	所属	申込者氏名	利用装置
29-J-1	高強度テラヘルツ光照射による分子間 相互作用の非線形励起と制御	量子科学技術研 究開発機構	坪内雅明	Lバンド
29-J-2	高強度テラヘルツ光照射による分子配 向制御の研究	理化学研究所	保科宏道	Lバンド
29-J-3	シンチレーションの前駆励起状態のパ ルスラジオリシス	東北大学	超水正典	Lバンド
29-J-4	産研テラヘルツ自由電子レーザーのさ らなる高強度化手法の探索	広島大学放射線 科学研究センタ ー	川瀬啓悟	Lバンド
29-J-5	量子ビーム誘起による有機・無機ナノ 構造形成機構の解明と応用	北海道大学	岡本一将	Lバンド コバルト
29-J-6	ラジカルイオンの結合解離過程の研究	群馬大学	山路 稔	Lバンド コバルト
29-J-7	高分子系飛跡検出器内の放射線損傷形 成構造	神戸大学	山内知也	Lバンド コバルト

29-J-8	パルスラジオリシス法を用いた非均質 反応場等での過渡現象に関する研究	日本原子力研究 開発機構	永石隆二	L バンド RF 電子銃
29-J-9	蛍光性物質を利用した時空間分解ダイ ナミック線量測定	埼玉大学	若狭雅信	コバルト RF 電子銃
29-J-10	生体高分子反応系への高強度テラヘル ツ光照射の作用機序解明	京都大学	小川雄一	Lバンド

パルスラジオリシス法による転写因子 SoxR の応答機構特異性に関する研究

阪大産研量子ビーム物質科学

○小林一雄、田中隆弘、古澤孝弘

RSpecificity in Mechanism of Transcriptional Factor SoxR Studied by Pulse Radiolysis Method

The Institute of Scientific and Industrial Research, Osaka University

Kazuo Kobayashi, Takahiro Tanaka, Takahiro Kozawa

The transcription factor SoxR in bacteria containing a [2Fe-2S] cluster is regulated by redox changes in the [2Fe-2S] cluster. E. coli SoxR has transcriptional activity in response to oxidative stress. In contrast, P. aeruginosa SoxR, which responds to pyocyanin, controls expression of antibiotic resistance. The two types of SoxR have different mechanisms of the response, despite the homology with 62% amino acid sequence identity. To investigate the specificity of the mechanism of the transcriptional activity, the reactions of SoxR with O2 or pyocyanin were examined by pulse radiolysis method.

はじめに

SoxRは、そのセンサー部位に[2Fe-2S] クラス ターを持ち、その可逆的な酸化還元によって転写 制御される。大腸菌 Escherichia coli (E. coli) 由来 SoxR は酸化ストレスのセンサーとして働く転 写因子であり、スーパーオキサイドディスムター ゼ (SOD) 等の酸化ストレス防御タンパク質発 現を制御している。細胞内では還元型 ([FeS]red) で存在する。これに酸化ストレスがかかる事で転 写活性を持つ酸化型 ([FeS]ox) となる (Scheme 1)。 一方緑膿菌 Pseudomonas aeruginosa (P. aeruginosa) 由来 SoxR は細胞内で産生されるピ オシアニンに応答し、抗生物質耐性の発現を制御 する事が報告されている¹⁾。これら SoxR はアミ ノ酸配列に62%のホモロジーを持つにも関わら ず、各々特異的な応答性を示す。この特異性は、

ÇH₃ 細胞内に存在する活性種、 もしくは各 SoxR が特異 的な応答機構を持つ事に

よると考えられる。ここでは応答機構に着目 Pyocyanin し、パルスラジオリシス法による両者 SoxR の反応性の比較から特異性について検討した。

私たちは先にSoxR とO2⁺ との反応を観測し、 E. coli SoxR と Or の反応の二次速度定数 (5 × $10^{8} \text{ M}^{-1}\text{s}^{-1}$) $l \ddagger P. aeruginosa \text{ SoxR} (4 \times 10^{7} \text{ M}^{-1}\text{s}^{-1})$ と比較して10 倍以上大きく、E. coli SoxR の O⁻ 特異性が確かめられた²⁾。そこで本研究では E. coli SoxR の O₂[・] 特異性の機構解明に向けてパ ルスラジオリシス法による変異体 SoxR と Or の反応検討、さらに P. aeruginosa SoxR のピオシ アニン特異性解明を目指し、SoxR とピオシアニ



Scheme 1. Activation of [2Fe-2S] cluster by O₂. in *E. coli* SoxR.

^{*}K. Kobayashi, 06-6879-8501, kobayasi@sanken.osaka-u.ac.jp

ンとの反応を調べた。

実験

O₂⁻ との反応ではギ酸ナトリウム (0.1 M) を 含むリン酸緩衝液 (20 mM, pH 7.0) に酸素飽和 条件下、変異体 SoxR (70 µM) のサンプルを調製 した。ピオシアニンとの反応ではアルゴン飽和条 件下、ヒドロキシラジカルスカベンジャーとして *tert*-ブタノール (0.1 M) を含むリン酸緩衝液 (20 mM, pH 7.0) にピオシアニン、SOD (3.5 µM)、 SoxR (60 - 150 µM) を加え、サンプルを調製した。 結果および考察

<u>O2</u>⁻ 反応性の検討

[2Fe-2S] クラスター近傍に位置し、*E. coli* SoxR にのみ存在する二つのリジン残基 (Figure 1) をアラニンに置換 (K89A, K92A) し、パルス ラジオリシス法による測定を行った。E. coli SoxR (K89A, K92A) と O₂⁻ の反応の二次速度定 数は3.3×10⁷ M⁻¹s⁻¹ となり *P. aeruginosa* SoxR の 反応性 (4×10⁷ M⁻¹s⁻¹) と同程度まで低下した。こ の結果により *E. coli* SoxR の O₂⁻ 特異性は [2Fe-2S] クラスター近傍に位置している二つの リジン残基 (89K, 92K) が要因であると確かめ られた⁴⁾。

ピオシアニン反応性の検討

420 nm における P. aeruginosa SoxR のパルス



Figure 1. X-ray structure of *E. coli* SoxR near the [2Fe-2S] cluster.³⁾

照射後の吸収変化を示す (Figure 2)。パルス照射 により生成した水和電子によって [FeS]_{ox} が還



Figure 2. Absorbance change at 420 nm in the reaction of *P. aeruginosa* SoxR with pyocyanin.

元される過程による吸収減少がマイクロ秒領域 において観測された。続くミリ秒領域ではピオシ アニンによって [FeS]_{red} が酸化される過程によ る吸収増加が確認されたこれによりピオシアニ ンが *P. aeruginosa* SoxR の [FeS]_{red} を直接酸化 し、転写因子として活性な酸化型とするシグナル になっている事が確かめられた。またこの反応の 二次速度定数 (6.8 × 10⁸ M⁻¹s⁻¹) は *E. coli* SoxR (7.1 × 10⁸ M⁻¹s⁻¹) との差が確認されなかった。以 上の事から O_2^- 特異性の機構とは異なり、*P. aeruginosa* SoxR のピオシアニン特異性は細胞内 に存在する代謝物に由来したものであると考え られる。

【参考文献】

L. E. P. Dietrich, T. K. Teal, A. Price-Whelan, D.
 K. Newman, Science, **2008**, 321, 1203.

 M. Fujikawa, K. Kobayashi, T. Kozawa, J. Biol. Chem., 2012, 287, 35702.

3) S. Watanabe, A. Kita, K. Kobayashi, K. Miki, Proc. Natl. Acad. Sci. U. S. A., **2008**, 105, 4121.

4) M. Fujikawa, K. Kobayashi, Y. Tsutsui, T. Tanaka, T. Kozawa, Biochemistry, **2017**, 56, 403.

放射線耐性菌一酸化窒素合成酵素の反応中間体に関する研究:プテリンから酸素化型へ ムへの分子内電子移動過程

阪大産研量子ビーム物質科学

筒井裕子、〇小林一雄、古澤孝弘

Reaction Intermediates of Nitric Oxide Synthase from *Deinococcus radiodurans* as Revealed by Pulse Radiolysis; Evidence for Intramolecular Electron Transfer from Biopterin to Fe^{II}-O₂ Complex

The Institute of Scientific and Industrial Research, Osaka University

Yuko Tsutsui, Kazuo Kobayashi, Takahiro Kozawa

Nitric oxide synthase (NOS) is a cytochrome P450-type mono-oxygenase that catalyzes the oxidation of L-arginine (Arg) to nitric oxide (NO) through a reaction intermediate *N*-hydroxy-L-arginine (NHA). The mechanism underlying the reaction catalyzed by NOS from *Deinococcus radiodurans* was investigated using pulse radiolysis. Radiolytically-generated hydrated electrons reduced the heme iron of NOS within 2 μ s. Subsequently, ferrous heme reacted with O₂ to form a ferrous-dioxygen intermediated. In the tetrahydrofolate (H₄F)-bound enzyme, the ferrous-dioxygen intermediate was found to decay an another intermediate with a first-order rate constant of 2.2 \times 10³ s⁻¹. The spectrum of the intermediate featured an absorption maximum at 440 nm and an absorption minimum at 390 nm. The intermediate further converted to the original ferric form with a first-order rate constant of 4 s⁻¹. In addition, we investigated the solvent isotope effects on the kinetics of the intermediate after pulse radiolysis. Our experiments revealed dramatic kinetic solvent isotope effects on the conversion of the intermediate to the ferric form, from 10.5 and 2.5 for Arg and NHA, respectively, whereas the faster phases were not affected. These data suggest that the proton transfer in DrNOS is the rate-limiting reaction of the intermediate with the substrates.

はじめに

一酸化窒素 (NO) は哺乳類において血管弛緩 や神経伝達、免疫機能に関わる重要な生理活性物 質として知られている。NOは、ヘムタンパク質 である一酸化窒素合成酵素 (NOS) により、 L-arginie (Arg) を酸化することにより L-citrulline と共に合成される。NOS の反応はチトクロム P450 と同様の機構で進行するが(Fig. 1)、NOS の 大きな特徴はプテリンが NOS のヘム近傍に結合 しており、電子供与体として働くことである。

種々のバクテリアに NOS が存在し、その機能 は哺乳類における機能と全く異なることが明ら かにされた¹⁾。放射線に対して著しい耐性をもつ 放射線耐性菌 (*Deinococcus radiodurans*)の NOS (DrNOS) は、放射線耐性に関与すると報告され



Fig. 1. Reaction schemes describing the function of the DrNOS enzyme toward Arg hydroxylation.

^{*}K. Kobayashi, 06-6879-8501, kobayasi@sanken.osaka-u.ac.jp

ているが^{2,3)}、その詳細は不明である。本研究で はパルスラジオリシス法により DrNOS の反応機 構、特に DrNOS の酸素活性化の過程を検討した。

実験

放射線耐性菌ゲノムから PCR により NOS 遺伝 子を単離、発現プラスミドを構築した。DrNOS は E. coli (BL21) 中で大量発現し、ニッケルカラ ムおよびゲルろ過カラムにより精製した。

15 μM DrNOS、500 μM Arg、50 μM プテリン を加え、パルスラジオリシスに用いる試料を調製 した。ヒドロキシラジカルスカベンジャーとして 0.1 M t-ブタノールを含む 10 mM リン酸ナトリ ウム緩衝液 (pH 7.4) を使用した。

結果および考察

450 nm における DrNOS のパルス照射後の吸収 変化を Fig. 2 に示す。水和電子による DrNOS の 還元に基づく吸収増加に引き続いて、100 us の時 間領域で吸収の減少が観測された。さらに、プテ リン存在下では数 ms の時間領域で吸収減少が確



Fig. 2 Absorption changes at 450 nm after pulse radiolysis of DrNOS in the presence or absence of 50 mM H₄F. Inset is absorption change in longer time scale.

認できた。これらの結果は、還元型 DrNOS に酸 素が結合する過程、引き続いてプテリンから酵素 に結合した酸素へと電子が移動する過程と結論 される。

プテリンから酵素に結合した酸素への電子移 動の一次速度定数は 2.2 × 10³ s⁻¹と求められた。 ストップトフロー法ではこれらの反応過程は捉



Fig. 3. Solvent kinetic isotope effects of absorbance changes in H₂O (red line) and D₂O (blue line) after pulse radiolysis of DrNOS in the presence of 500 µM Arg (A), (B) and NHA (C), (D). The reaction mixtures contained 8 µM DrNOS, 50 mM H4F, 10 mM potassium phosphate buffer (pD 7.4), and 0.1 M tert-butyl alcohol.

えられておらずり、パルスラジオリシス法を用い ることにより初めて捉えることができた。 さら に、パルス照射後、数秒の時間領域において、400 nmにおける吸収が増加、450 nmの吸収が減少す る過程が観察された。これらは共に、基質の酸化 に伴い DrNOS が酸化される過程であると結論で きる。これらの結果は、従来提唱されてきた電子 移動過程が律速となっていない。そのことをさら に確認するために同様の実験を D₂O 中で測定し た。Fig.3 に示すように、(A) および(B)で酸素結 合過程、電子移動過程は全く影響を受けないが、 (C)、(D)で示す基質の水酸化過程が遅くなってい ることが分かった。

References

1) Crane, B. R., Sudhamsu, J., and Patel, B. A. Annu Rev. Biochem. 2010, 79, 445.
2) Patela, B. A., Moreaua, M., Widoma, J., Chenb, H., and Yinb, L.; Huab, Y.; Crane, B. R. Proc. Natl. Acad. Sci. USA 2009, 106, 18183.
2) Honsler, A. Chen, O. Ma, Y. and Gross, S. S. 3) Hansler, A., Chen, Q., Ma, Y., and Gross, S. S. Arch. Biochem. Biophys. 2016, 589, 38. Abu-Soud, H. M., Gachhui, R., Raushel, F. M., and Stuehr, D. J. J. Biol. Chem. 1997, 272, 17349.
 Reece, S. Y., Woodward, J. J., and Marletta, M. A.

Biochemistry 2009, 48, 5483.

フェムト秒パルスラジオリシスによるイオン化後のアルカン中の過剰電子ダイナミクス

産研極限ナノファブリケーション研究分野。、産研ナノテクノロジー設備供用拠点り、

近藤孝文 ª*、神戸正雄 ª、法澤公寛 ២、菅 晃一 ª、楊 金峰 ª、田川精一 ª、吉田陽一 ª

Ultrafast electron attachment and picosecond transient spectra in biphenyl-dodecane solution Dept. of Advanced Nanofabrication^a, Nanotechnology Open Facilities^b,

> Takafumi Kondoh^{a*}, Masao Gohdo^a, Kimihiro Norizawa^b, Koichi Kan^a, Jinfeng Yang^a, Seiichi Tagawa^a, Yoichi Yoshida^a

Dynamics of excess electrons ionized in n-alkanes were studied by the femtosecond pulse radiolysis using biphenyl as a probe molecule. In addition to the diffusion-limited biphenyl radical anion generation calculated from the reported mobility, the ultrafast generation was observed about ten times faster than that. These behaviors were also observed in n-hexane and n-octane. For isooctane of branched alkane, only ultrafast production was observed. It is considered that there are two types of electron transport mechanism or charge carrier structures.

1. はじめに

放射線照射による物質のイオン化によって生成し た電子は、物質中の輸送によりジェミネートイオン再 結合や溶質への電荷移動等の反応を引き起こすの でこれを理解することは、基礎・応用の観点から非常 に重要である。長年に亘ってよく研究されてきたアル カンのうち、これまで直鎖ドデカン中で、ラジカルカチ オンと電子のジェミネートイオン再結合について、報 告してきた[1, 2]。イオン化後の電子の挙動を解明す るために、芳香族捕捉剤であるビフェニルをプローブ 分子として用い、フェムト秒電子線パルスラジオリシス により、過剰電子の減衰挙動とビフェニルラジカルア ニオンの生成挙動を調べた。昨年は、直鎖ドデカン 中で過剰電子の減衰とビフェニルラジカルアニオン の生成挙動のビフェニル濃度依存性を報告し、報告 されている易動度から計算される拡散律速反応に加 えて、その6~10程度も速いビフェニルラジカルアニ オンの生成を報告した。この現象が直鎖ドデカンに 特有のものか、アルカン、更に別の液体中でも観測さ れるかを調べるために、(既報の)電子易動度に着目 し、鎖長が異なる直鎖アルカン、分子形状が異なる 分岐アルカンを調べたので報告する。

2. 実験手法

フェムト秒パルスラジオリシス実験は、電荷量1 nC, パルス幅500 fs, エネルギー35 MeVのパルス電子線 を発生して空気中に出射して試料に照射し、時間同 期したフェムト秒レーザー光を増幅・波長変換して、 光学遅延路により時間掃引しながら分析光パルスと して試料を透過し、可視域はSi-アバランシェフォトダ イオード(APD)、近赤外域はInGaAs-APDにより検 出し、オシロスコープにより記録した。試料は、n-ヘキ サン、n-オクタン、n-ドデカン、イソオクタンおよびそれ らを溶媒としたビフェニル溶液を石英セル中でArバ ブリングにより脱酸素して用いた。

3. 結果と考察

10 mM ビフェニル-直鎖アルカン溶液 (n-hexane, n-octane, n-dodecane)を420 nmで過渡吸収を測定した結果をFig.1上側の図に示した。0~20 psにかけて溶媒に依存しない時間分解能でビフェニルラジカル アニオンの生成と20~200 psにかけて溶媒によって異

^{*} T. Kondoh, 06-6879-4285, t-kondo@sanken.osaka-u.ac.jp

なる生成挙動が観測された。遅いビフェニルラジカル アニオンの生成速度は、n-hexane > n-octane > n-dodecaneであり、報告されている易動度から計算さ れる拡散律速反応で説明できる。直鎖アルカンは、 鎖長が長くなるにつれて粘度が大きくなり、易動度は 小さくなる。一方、0~20 psの速い生成は、時間分解 能で溶媒による差は見ることができないが、概ね10倍 程度の反応速度であった。この2段階的なビフェニル ラジカルアニオンの生成挙動は、直鎖ドデカンだけ でなく、直鎖オクタン、直鎖ヘキサンでも同様に見ら れた。イソオクタンでは、速い生成のみが観測された。 イソオクタンは、異常な高い易動度を示すことが知ら れている。これらのことは、ドデカン中で従来の電子 拡散定数で表される運動に加えて、それよりも非常 に速い電子輸送機構が存在していることを示唆して いる。アルカンでは、電気伝導度測定により系統的 に電子易動度が調べられており、従来から易動度を 説明するために、擬自由電子状態と捕捉電子状態 の2状態モデルが提案された。しかしながら本実験結 果は、バンド伝導に近い擬自由状態と溶媒和電子に 近い(動ける)捕捉電子状態を観測したものと推察す る。イオン化後の過剰電子の挙動について新たなモ デルを提案する(Fig.2)。

謝辞

本研究は文部科学省科研費15K0668, 26249146 により助成されました。量子ビーム科学研究施設の 古川さん、岡田さん、久保さんには加速器の維持・整 備でお世話になりました。お礼申し上げます。

Reference

T. Kondoh, *et.al.*, Radiat. Phys. Chem., **80**, 286, (2011).
 T. Kondoh, *et.al.*, Radiat. Phys. Chem., **84**, 30, (2013).



Fig.1 Formation behaviors of the biphenyl radical anion in normal alkanes (upper graph) and an isooctane (lower graph).



Fig.2 New model of the excess electron dynamics after ionization in *n*-dodecane.

チオアニソールヒドロキシルラジカル付加体の生成と構造 —パルスラジオリシス時間分解過渡吸収と過渡共鳴ラマン分光—

産研量子ビーム科学研究施設^a・産研励起分子化学研究分野^b

藤乗幸子^a*、藤塚 守^b、真嶋哲朗^b

Formation and Structures of Thioanisole Hydroxyl Radical Adduct by during Pulse Radiolysis

Research Laboratory for Quantum Beam Science^a, Dept. of Molecular Excitation Chemistry^b

Sachiko Tojo^a*, Mamoru Fujitsuka^b, Tetsuro Majima^b

The main pathway of thioanisole hydroxyl radical (*OH)-induced reaction involves the formation of thioanisole radical cation (ArSCH₃•⁺) and thioanisole hydroxyl radical adduct (ArSCH₃-OH)•. The structures of ArSCH₃-OH• in aqueous solution were studied by nano-second (ns) transient absorption and ns transient resonance Raman during pulse radiolysis. The •OH addition leaded to formation of hydroxycyclohexadienyl radical (ArSCH₃ (Ar•)-OH, addition to the aromatic ring).

硫黄化合物は生体内抗酸化過程において重要な 役割を担っている。硫黄化合物の酸化反応中間体 の構造を明らかにすることは重要である。本年度は、 チオアニソール誘導体のヒドロキシルラジカル(*OH) 付加体(ArSCH3-OH)*の生成と構造をパルスラジオリ シス過渡吸収と時間分解ラマン分光により検討した。

チオアニソール誘導体として4-メチルチオトルエン (MTT)について検討した。MTT水溶液のパルスラ ジオリシス過渡吸収スペクトルを図1に示す。 N2O雰囲気下のパルスラジオリシスでは*OHによる一 電子酸化種がおよび*OH付加体が生成した。

$H_2O \twoheadrightarrow e_{ac}$	⁻ , OH•, H•, H ₂ ,	H_2O_2	(1)
----------------------------------	--	----------	-----

- $e_{aq}^{-} + N_2O + H_2O \rightarrow N_2 + OH^{-} + {}^{\bullet}OH$ (2)
- $^{\circ}OH + MTT \rightarrow OH^{-} + MTT^{+ \circ}$ (3)
- $^{\circ}OH + MTT \rightarrow MTT(Ar^{\circ})-OH$ (4)

$$^{\circ}OH + MTT \rightarrow MTT(S^{\circ})-OH$$
 (5)

N₂O雰囲気下のみで355 nm の過渡種が観測され たことから、355 nm の過渡種はMTTの•OH付加体 (MTT(Ar•)-OH or MTT(S•)-OH) (式4あるいは5)、 550 nmは•OHの一電子酸化によって生成する MTT ラジカルカチオン(MTT•+)と帰属された(式3)。

* S. Tojo, 06-6879-8511, tojo@sanken.osaka-u.ac.jp



Figure 1. Transient absorption spectra obtained at 50, 500ns, and 5 μ s after the pulse radiolysis for MTT 0.5 mM in N₂O-saturated aqueous solution (pH7).

MTT⁺⁺の構造はパルスラジオリシス時間分解ラマ ン分光によりすでに明らかにしている¹⁾。本年度 MTTの[•]OH付加体の構造を時間分解ラマン分光に より明らかにした。Nd-YAGレーザーからの355 nm 光(パルス幅5 ns)を電子線照射から任意の遅延時間 後に照射し、MTTの[•]OH付加体を選択的にプロー ブした。ノッチフィルターによりレーリー散乱を除去後、 分光器に誘導、冷却型CCD検出器で過渡ラマン散 乱を測定した(図2)。MTTやMTT⁺⁺のそれらとは異 なるラマンスペクトルが得られた(図3)。 MTT⁺⁺でラマン不活性であったベンゼン環のC=C 伸縮振動がMTTの•OH付加体において1570 cm⁻¹に 観測された。これはMTTの1601 cm⁻¹より down-shiftした。MTT⁺⁺で観測された1475 cm⁻¹の S-CH3伸縮振動は観測されなかった。MTT+で観測 されたup-shiftした二重結合性のCPh-S伸縮振動は MTTの•OH付加体ではMTTのCPh-S伸縮振動と一 致した。Cph-Sの結合距離もMTTのそれと一致した。 CPh-S伸縮振動、S-CH3伸縮振動およびCPh-Sの結合 距離がMTTのそれと一致していることから、脂肪 族チオエーテル誘導体で報告されている•OHのS への付加によるMTT(S*)-OHの生成は進行してい ないと考えられる。MTTの最適化構造から得られ た電荷分布でC3位の負電荷の値が最も大きいこ と、またMTT(Ar*)-OHの最適化構造から得られた 結合距離(Table 1)から、MTTは•OHとの反応におい ては選択的にC3位に・OHが付加したヒドロキシシクロ ヘキサジエンタイプのMTT(Ar)-OHであることが示 唆された(Scheme 1)。MTT(Ar*)-OHの詳細な振動構 造の帰属の理論計算を現在行っている。パルスラ ジオリシス時間分解共鳴ラマン分光により ArSCH3と*OHの反応部位の詳細を明らかにする ことができた。



Scheme 1 Reactions and structures of MTT with hydroxyl radical.



Figure. 2. ns-TR³ spectrum observed at 500 ns after an 8-ns electron pulse during the pulse radiolysis of MTT 0.5 mM) in N₂O-saturated aqueous solution (pH7).



Figure 3. (A) ns-TR³ spectrum observed at 500 ns after an 8 ns electron pulse during the pulse radiolysis of MTT (0.5 mM) in N₂O-saturated aqueous solution containing NaBr (100 mM). Probe: 532 nm. (B) Raman spectrum of MTT in 1,2-dichroethane. Probe: 355 nm.

Table 1. Bond lengths (Å) of MTT, MTT^{$\bullet+$} and MTT(Ar^{\bullet})-OH by the DFT calculation at the UB3LYP/6-311+G(d,p) level.

Bond	MTT	MTT ^{●+}	MTT(Ar•)-OH
C ₁ -S	1.784	1.719	1.785
C_1 - C_2	1.396	1.420	1.361
C_2 - C_3	1.397	1.374	1.502
C_3-C_4	1.394	1.420	1.505
C4-C5	1.402	1.415	1.371
C ₅ -C ₆	1.388	1.374	1.406
C ₆ -C ₁	1.403	1.427	1.429

Reference

 S. Tojo, M. Fujitsuka and T. Majima, *RSC Adv.*, 6 (2016) 109334 - 109339.

フェムト秒時間分解電子顕微鏡に関する研究

産研極限ナノファブリケーション研究分野^a,超高圧電子顕微鏡センター^b

楊 金峰 a*、保田英洋 b、吉田陽一 a

Ultrafast electron microscopy using relativistic-energy femtosecond electron pulses

Dept. of Advanced Nanofabrication^a, Research Center for Ultra-High Voltage Electron Microscopy^b

Jinfeng Yang^{a*}, Hidehiro Yasuda^a, Yoichi Yoshida^a

In this year, we updated the relativistic-energy ultrafast electron microscopy for the studies of ultrafast phenomena and structural dynamics in materials according to the experiences and demonstration results from the prototype of RF gun based electron microscopy. A lens system used successfully in an ultra-high voltage microscopy at UHVEM, Osaka University, was reused in the new type microscopy. It will be expected to be used for the improvements of magnification and spatial resolution in the observation of TEM images.

はじめに

近年、物質科学が飛躍的に発展し、物質構造相 転移、電荷・エネルギー移動、化学反応等のナノ 領域に特有な物理・化学現象に基づいた新たな物 質の設計とその応用が大きな注目を集めている。 特に、構造相転移現象を積極的に利用した、平衡 状態では達成が不可能な高効率・超高速な機能を もった画期的なデバイス・材料・システムの創製 が期待されている。物質構造の超高速現象(構造 ダイナミクス)を解明するためには、物理・化学 的な素過程を支配する格子系の運動の観察が不 可欠である。そのために、原子の位置をその振動 と同じ程度の時間分解能、100fs~10ps(10⁻¹³~ 10-11秒)で捉えることのできる測定技術が要求さ れている。この時間領域での量子力学的な粒子の 振動や原子スケールの格子の動きを直接的に観 察できる有力な機器の候補のひとつはフェムト 秒時間分解電子顕微鏡である。

汎用の電子顕微鏡では、高時間分解能がなく、 フェムト秒・ピコ秒時間領域での構造変化の観察 がまだ不可能である。ここで、我々はレーザーフ オトカソード高周波 (RF) 電子銃を用いて低エミ ッタンス・相対論的エネルギーのフェムト秒電子 線パルスを発生し、RF電子銃を用いた超高速電子 顕微鏡実証機を開発し、原理実証を行った。実証 実験では、RF電子銃を用いて電子ビームのエネル ギーが 3.1MeV、規格化エミッタンスが 0.14mm-mrad、パルス当たりの電荷量が1pCのフ ェムト秒電子線パルスを発生し、これを用いた、 金属限りではなく、半導体や絶縁体などの結晶物 質の電子回折のシングルショットの測定や、直径 400~500nmの金ナノ粒子やポリスチレン微粒子 の透過電子顕微鏡像の観測に成功した^{1,2})。

今年度では、ここまでの開発経験を活かして、 実証実験の成果を発展し、RF電子銃を用いたフェ ムト秒時間分解能電子顕微鏡のアップグレード を行った。

フェムト秒時間分解電子顕微鏡装置のアップグ レード

図1に、今年度にアップグレードした RF 電子 銃を用いた超高速電子顕微鏡の写真を示す。この 電子顕微鏡は、RF 電子銃、電子レンズ系、真空 排気系と顕微鏡像の記録システムから構成され ている。以下にそれぞれの特徴と性能を説明する。

RF 電子銃には、実証機に使用された高性能の 電子銃を用いた。実証実験では、この RF 電子銃 を用いて、上に述べたようなエネルギーが 3.1 MeV、規格化エミッタンスが 0.14 mm-mrad、パ

^{*} J. Yang, 06-6879-4285, yang@sanken.osaka-u.ac.jp

ルス当たりの電荷量は1pCのフェムト秒電子線 パルスの発生に成功しており、今後、カソードに 照射するレーザーの増強やビームコリメーショ ンによるエミッタンスの低減を行い、必要な高輝 度電子線パルスの発生が可能と考えている。

電子レンズ系は電子顕微鏡の心臓部であり、空間分解能を決定する。本アップグレード機では、 大阪大学超高圧電子顕微鏡センターに設置された2MV超高圧電子顕微鏡用のレンズ系を移設し、 活用することにした。このレンズ系は、1970年 に日立製作所が製造した加速電圧が1 MV 超える日本初台目の思い出が溢れるレンズ系である。 コンデンサレンズ2台、対物レンズ、中間レンズと投影レンズ2台、対物レンズ、中間レンズ デンサレンズと対物レンズ内にStigmatorが取り付けられ、非点収差の補正が行われている。

レンズ、試料室、観察室に、新規の真空排気シ ステムを設計し、製作した。RF電子銃を含む真 空排気系には、3台の分子ターボポンプと5台の イオンポンプを利用した。試料室の真空度は 5x10⁻⁵ pa に達した。

TEM イメージの記録については、今までフェ ムト秒超短パルス電子を用いて測定に成功した TIをドーピングしたCsIシンチレータとEMCCD カメラの組合せを用いて行う予定である。

今後、以上のアップグレードとビーム強度の増 強、拡大倍率の向上を行うことにより、フェムト 秒とナノメーターの時空間分解能を実現させ、 様々な物質における超高速で進行する構造相転 移や反応素過程に関する応用研究を展開して行 こうと考えている。

謝辞

本研究は、文部科学省科学研究費補助金(基盤 研究(A)22246127,H22~24、基盤研究(A) 26246026,H26~28)、基盤研究(A)17H01060, H29~31)と基金(挑戦的萌芽研究16K13687, H28~29)によって遂行可能となった。

Reference

- J. Yang, Microscopy, 60, No. 3, 157-159 (2015).
- J. Yang, Y. Yoshida, H. Shidata, Electronics and Communication in Jpn, 98, No. 11, 50-57(2015).



Figure 1: Ultrafast electron microscopy using relativistic-energy femtosecond electron pulses.

水溶液の放射線誘起スパー反応研究

産研量子ビーム物質科学研究分野

室屋裕佐*、古澤孝弘、小林一雄、山本洋揮、仮屋深央、山田徹平

Study on radiation-induced chemical reactions in aqueous solutions

Dept. of Beam Materials Science, The Institute of Scientific and Industrial Research, Osaka University

Yusa Muroya, Takahiro Kozawa, Kazuo Kobayashi, Hiroki Yamamoto, Miou Kariya, Teppei Yamada

It was investigated the reaction between H-atom and water molecule in subcritical condition which will give an undesirable effect on hydrogen water chemistry in nuclear power plant. By using a HTHP pulse radiolysis and a spur diffusion model calculation, the temperature dependence of the rate constant was evaluated. As the result, the reactivity was turned out to be significantly higher than the reported values, suggesting that the hydrogen injection effect is expected to be lower than we imagined before.

軽水炉冷却水の放射線分解生成物は構造材料 の応力腐食割れ発生や進展加速に関わることが 知られ、高温放射線誘起素過程の理解と整理が重 要である。高温高圧下の反応は迅速であるため時 間分解能をもった測定が有効であり、これまでL バンドライナックに高温高圧フローシステムを 組み込みんだナノ秒パルスラジオリシス装置を 構築している。構造材料の腐食抑制に有効な水化 学手法として、冷却水への水素注入が知られ、 BWRやPWRで広く用いられてきた。放射線環境 下において過酸化水素や酸素といった酸化性化 学種の著しい抑制効果が発現するが、その反応機 構に関わる化学種(HやOH等)の知見は必ずしも 確立していない。H原子-水分子反応(H+H2O → H₂+OH)は、水素-OH反応の逆反応であり、水 素注入の効果を阻害するため水化学的には好ま しくない反応である。

$$H + H_2O \rightarrow H_2 + OH \tag{R1}$$

この反応性は室温においては著しく低く ($k \ll 1$ ($M^{-1}s^{-1}$)) ほぼ無視できるが、活性化エネルギー が高く ($E_a \sim 100 \text{ kJ/mol}$)、軽水炉条件である300 °C 近傍では水素注入効果に影響を与えうるうるこ とが指摘されている。この反応はこれまで実験的 に観測された例は無く、理論的(熱力学的)な考 察2-5)や、水素原子の類似の化学種としてミュオン

まず最適な実験条件を探索するため、線量率効 果を考慮した純水のスパー拡散反応モデル計算 を行った(300 °C、pH3、 $k_{R1} = 2.1 \times 10^4 \text{ M}^{-1} \text{s}^{-1}$)。 結果を図1に示す。酸性条件下では、水和電子が プロトンと速やかに反応し、数ns以内に水素原子 を生成する。

 $e_{aq}^{-} + H_3O^{+} \rightarrow H + H_2O$ (R2)

その後、反応(R1)が起こるが、その時間挙動は 照射パルスの線量によって異なる。低線量条件 (<10 Gy)では μ s領域にOHの遅延生成が見られ、 これが反応(R1)を反映している。しかし高線量ほ ど他のラジカル反応(H + H → H₂、H + OH → H₂O、OH + OH → H₂O₂など)も競合するため、 観測困難となる。したがって本実験では低線量が 必須である。次に、反応(R1)に関わる化学種はい ずれも光吸収が弱いため直接観測は困難である。 そこで捕捉剤として(I⁻)を用い、OHを選択的に

を代用した実験⁰から議論が進められてきたが、 300 ℃の反応速度定数の報告値は10³ ~ 10⁴ の範 囲で大きく異なっており、未だ見解の一致を見て いない。そこで今回、高温パルスラジオリシス実 験およびスパーモデル計算により、室温~亜臨界 条件にわたる反応性を調べた¹⁾。

^{*} Y. Muroya, 06-6879-8502, muroya@sanken.osaka-u.ac.jp



Fig. 1. Dose dependent time behaviors of OH, H, and e_{aq} in pure H₂O at 300 °C (pH3), calculated by the spur diffusion model simulation.

 捕捉し、I²に変換することで間接的に観測した (ε_{740nm} = 2300 M⁻¹cm⁻¹)。得られた時間挙動をスパ
 一拡散モデル計算と比較することで反応速度定
 数を評価した。

試料に10 mM Nal / 1 mM HClO4 (pH3) / Ar脱気 を用いてパルスラジオリシスを行った。ここで溶 媒は、極力不純物が少ないことが望ましいため、 オルガノ㈱より提供いただいた超々純水を用い た。線量を5.5 Gyおよび2.9 Gyにて、室温~亜臨 界状態においてl₂⁻を測定した。低温側(<250 °C) では遅延生成は見られず、l₂⁻同士の再結合反応に よる減衰のみが見られた。しかし270 °Cを超える と徐々に遅延生成が現れた。310 °Cの結果を図2



Fig. 2. Time dependent G-value of I_2^- at 310 °C, 2.9 Gy. Solid line represents experimental result, and dashed lines represent simulation results obtained with different k_{R1} .



Fig. 3. Arrhenius plot of the evaluated k_{R1} in subcritical regime.

に示す。低温では見られない遅延立ち上がりが顕 著に観測された。1段階目の立ち上がりは初期の OHで、2段階目の遅延立ち上がりがR1を反映して いると考えられる。線量率依存性を考慮したスパ ー拡散モデル計算も行い比較すると、 $k_{R1} = 4.5 \times$ 10⁴の時に両者が良く一致した。従来の報告値(kRI ~2×103)^{2,4)}を与えた場合の結果も合わせて示すが、 これは2段階生成を全く再現できない。その他の 亜臨界領域の温度(270~350°C)についても同様 の評価を行い、アレニウスプロットした結果を図 3に示す。これまで300 ℃近傍のkriについては主 に熱力学的な議論から103から104まで意見が様々 であったが²⁻⁶⁾、Buxton^{3,5)}やGhandi⁶⁾らを支持する 結果が得られた。この値を用いて定常照射下シミ ュレーションにより水素濃度(DH)と過酸化水 素濃度[H2O2]の関係を見積もると、[H2O2] < 10⁻⁷ (mol/L)を達成するためにはDH >17 cc/kg (>0.53 mM)である必要性が示唆された。

References

- Y. Muroya et al., *Phys. Chem. Chem. Phys.*, **19** (2017) 30834.
- 2) A. J. Elliot, D. M. Bartels et al, *Report AECL* report, 153-127160-450-001 (2009)..
- D. Swiatla-Wojcik, G. V. Buxton, *Radiat. Phys. Chem.*, 74 (2005) 210.
- D. M. Bartels, *Radiat. Phys. Chem.*, **78** (2009) 191.
- D. Swiatla-Wojcik, G. V. Buxton, *Radiat. Phys. Chem.*, **79** (2010) 52.
- 6) C.D. Alcorn et al., *Chem. Phys.*, **435** (2014) 29.

ジフェニルジスルフィドのラジカルアニオンの結合解離過程の研究

群馬大学大学院理工学府^a、産研量子ビーム科学研究施設^b、産研励起分子化学研究分野^c

山路 稔 a*、藤乗幸子 b、藤塚 守 c、真嶋哲朗 c**

Mesolysis Mechanisms of Aromatic Thioether Radical Anions Studied by Pulse Radiolysis and DFT Calculations

> Graduate School of Science and Engineering, Gunma University^a, Research Laboratory for Quantum Beam Science^b Dept. of Molecular Excitation Chemistry^c

Minoru Yamaji a*, Sachiko Tojo^b, Mamoru Fujitsuka,^c Tetsuro Majima^{c**}

Mesolysis of diphenyldisulfides having cyano- and methoxy groups at the para-positions of two phenyl groups (XSSX) was studied by transient absorption measurements during pulse radiolysis in MTHF at various temperatures. The S-S bond cleavage of XSSX radical anions occurred to form phenylthiyl radical (XS[•]) and phenylthiolate anion (XS⁻) via step-wise mechanism. The Arrhenius parameters were obtained.

ラジカルイオンが分解してラジカルとイオ ンが生成する反応を mesolysis と言う。ラジカ ルイオンのσ結合の解離においては分子が一 電子還元され付着した電子がσ(2)σ*(1)の電子 構造を形成すると結合次数が減少するため、そ のσ結合解離が起こる。mesolysis の解離機構 はラジカルアニオンを経る段階的機構とラジ カルアニオンを形成することなく直接解離す る協奏的機構のいずれかである。前者は C-O 結合を有する芳香族化合物で[1]、後者は C-S 結合を有する芳香族化合物で報告されている [2]。また我々は S-S 結合をもつジナフチルジ スルフィドが一電子還元により段階的にナフ チルチイルラジカルとナフチルチオレートア



Chart 1. Diphenyl disulfides (XSSX) having cyano- and methoxy groups at the para-positions.

ニオンに分解することを報告した[3]。しかし その他のジスルフィドの一電子還元により生 成するチイルラジカルおよびチオレートアニ オンの生成過程についての詳しい報告はない。 我々はこれまでに S-S 結合を持つジフェニル ジスルフィド(XSSX)の2つのフェニル基のパ ラ位に電子供与性(MeO)および吸引性(CN)の置 換基を有する XSSX のラジカルアニオン (XSSX⁻⁻)の mesolysis について 295 K での MTHF 溶液のパルスラジオリシス法により研究を行 っている。用いた XSSX の構造式と略称を Chart 1 に示す。CNSSCN の mesolysis では CNS[•]の吸収が、MeOSSOMe では MeOS[•]の吸収 が観測された。一方、MeOSSCN の場合、MeOS• の吸収が観測されたことから、MeOSSCN*の mesolysis は S-S 結合解離反応による MeOS・と CNS-の生成であると言える。 つまり MeOSSCN に付着した電子は S-S 結合解離と同時に電子



Scheme 1. Mesolysis of MeOSSCN^{•-}.

^{*} M. Yamaji, 0277-30-1212, yamaji@sgunma-u.ac.jp; **T. Majima, 06-6879-8495, majima@sanken.osaka-u.ac.jp

吸引性 CN 基を有するフェニル基側の S に存 在して CNS⁻が生成する(Scheme 1)。これは、 XSSX[•]の mesolysis において、電子供与性の MeO 基よりも電子吸引性の CN 基が置換した フェニルチイル基側に電子がより付着しやす いことを示している。今回は mesolysis 速度の 温度変化から、その反応機構を考察した。



Figure 1. Transient absorption spectra observed after 8-ns electron pulse during pulse radiolysis of MeOSSCN in MTHF at 160 K.

Figure 1 に160 KでのMeOSSCNのMTHF溶液 中に電子線パルス照射後の時間分解過渡吸収ス ペクトルを示す。50 ナノ秒後に観測された MeOSSCN・の吸収は1.6×10⁶ s⁻¹の速度(kd)で減 衰し、MeOS・の吸収スペクトルに変化した。 MeOSSOMeとMeOSSCNのパルスラジオリシスで も同様にそれらのラジカルアニオンからラジカルへ の変化が観測されたことから、XSSX・のmesolysis は段階的機構で進行することが判明した。

XSSXのMTHF溶液の150 - 240 Kにおけるパル スラジオリシスにおいて、XSSX[•]の減衰速度(k_d)の ArrheniusプロットをFigure 2に示す。プロットが示す 直線の傾きと切片からそれぞれ活性化エネルギー ΔE と頻度因子Aを決定した(Table 1)。XSSX[•]を経 由してS-S結合が解離することより、XSSXの mesolysisは段階的機構で進行することが判明した。 得られた活性化エネルギーは同オーダーで一致 しているが、AはMeOSSCNの場合、他の二つの



Figure 2. Arrhenius plots for mesolysis of XSSX in MTHF.

XSSXより大きい。MeOSSCN のmesolysisにおい て、パラ位の置換基がpush-pull型であることがS-S 結合の解離に影響することが明らかになった。

 Table 1. Obtained Arrhenius parameters.

$\Delta E / \text{kcal mol}^{-1}$	$A /{ m s}^{-1}$
2.6	1.1×10^{8}
1.1	3.4×10^{7}
4.8	5.5×10^{12}
	$\Delta E / \text{kcal mol}^{-1}$ 2.6 1.1 4.8

References

1) M. Yamaji, S. Tojo, M. Fujitsuka, A. Sugimoto and T. Majima, *Bull. Chem. Soc. Jpn.*, **2016**, *89*, 798-803.

 M. Yamaji, S. Tojo, M. Fujitsuka, A. Sugimoto and T. Majima, *J. Org. Chem.*, **2015**, 80, 7890-7895.
 Yamaji, M.; Tojo, S.; Takehira, K.; Tobita, S.; Fujitsuka, M.; Majima, T. *J. Phys. Chem. A*, **2006**, 110, 13487-13491.

蛍光色素の自己集合体形成による一重項酸素生成

産研励起分子化学分野。、阪大工学研究科生命先端工学専攻り、産研量子ビーム科学研究施設。

金水縁 a*、周楊 a、藤内謙光 b、藤乗幸子^c、藤塚守 a、宮田幹二 a、真嶋哲朗 a**

Singlet Oxygen Generation Induced by a Formation of Fluorophore Self-Assembly

Dept. of Molecular Excitation Chemistry^a, Graduate School of Engineering, Osaka University^b, Research Laboratory for Quantum Beam Science^c

Sooyeon Kim^{a*}, Yang Zhou^a, Norimitsu Tohnai^b, Sachiko Tojo^c, Mamoru Fujitsuka^a, Mikiji Miyata^a, Tetsuro Majima^{a**}

The assembly of monomeric building blocks can manifest the display of new properties, including optical, mechanical, and electrochemical functionalities. In this study, a functional fluorophore self-assembly is developed, which can generate singlet oxygen only when aggregated. Based on X-ray crystallographic analysis and time-resolved spectroscopic measurements, we confirmed that an intermolecular charge-transfer complex between the electron-rich anthracene and electron-deficient BODIPY moieties favors an intersystem crossing process, resulting in a formation of singlet oxygen.

Various photophysical properties induced by fluorophore aggregation are highly intriguing when one designs fluorescence probes and functional organic materials. In addition to well-aligned molecular assemblies such as those of chlorophyll, irregularly aggregated fluorophores can exhibit useful behaviors, as exemplified by aggregation-induced enhanced emission.

Recently, we have developed a molecular template, an anthrylphenylene (AP) group, which induces various types of fluorophore self-assembly without any external template.¹ Depending on the extent of inter-moiety interaction between fluorophore and anthracene, AP group can facilitate either J- and H-aggregates of fluorophores in the aqueous solution. In this study, we prepared two kinds of a dyad composed of boron-dipyrromethene (BODIPY) and AP group (Figure 1) and revealed its distinct self-assembly formation and singlet oxygen (¹O₂) generation.²

As shown in Figure 1, **BODIPY-AP** exhibits a two-color emission at 521 and 663 nm upon excitation at 470 nm. The green emission at 521 nm is assigned to the local excited (LE) state, the lowest singlet



Figure 1. (top) Chemical structures of AP group, **BODIPY-AP** and **BODIPY-MeAP**. (bottom) Normalized fluorescence spectra of **BODIPY-AP** (black) and **BODIPY-MeAP** (red) in aqueous solution ($\lambda_{ex} = 470$ nm).

excited state of BODIPY, while the red-shifted structureless emission indicates the formation of intermolecular charge transfer (CT) states. This red emission is closely correlated to the extent of aggregation of BODIPY and AP dyads.

Based on the low emission quantum yield of BODIPY and AP dyad aggregates (0.3-0.4%), we presumed that the intermolecular CT state of BODIPY and AP aggregates would be deactivated through intersystem crossing. To prove our hypothesis, ¹O₂ generation by aggregates of BODIPY and AP dyads was tested. Upon selective irradiation of CT absorption band, self-oxidation of the anthracene moiety was observed (Figure 2a and black arrows in 2b), while this reaction was halted in deaerated aqueous solution. Furthermore, ¹O₂ was also generated by BODIPY and AP dyad monomers in less polar solvent (i.e., 1,4-dioxane) where intramolecular CT state is stabilized.

Taken together, the formation of triplet excited state and ¹O₂ generation are closely related to the CT state of BODIPY and anthracene moieties either in intermolecular and intramolecular manners. Indeed, we confirmed the instantaneous formation of BODIPY in the triplet excited state (3BD*) upon aggregation using femtosecond-laser flash photolysis, as compared to the spectra of ³BD* obtained by pulse radiolysis (Figure 2c). Concerning the X-ray crystallographic analysis and previous studies on perpendicular BODIPY derivatives, the lattice-like molecular assembly with а dihedral angle (35.5°-59.2°) and spatially separated BODIPY and anthracene may evolve spin-flipping during the decay of the intermolecular CT state. In addition, the low-lying triplet energy level of the BODIPY is another factor enabling AISG among the other AP series we previously prepared. We named this phenomenon as 'aggregation-induced singlet oxygen generation'.2

Our studies clearly suggest the AP group is a potential molecular template upon which to construct various functional assemblies of fluorophores and promote the hidden functionality activated by aggregation.

Reference

- 1) S. Kim, et al.: Chem. Commun. 51 (2015) 11580.
- 2) S. Kim, et al.: Chem.-Eur. J.. 51 (2018) 24, 636.



Figure 2. (a) Endoperoxide reaction of **BODIPY-MeAP** with ¹O₂. (b) Changes in absorption spectra of **BODIPY-MeAP** in aqueous solution under continuous irradiation (shaded in green, 32 mW cm⁻²). (c) Transient absorption spectra of **BODIPY-MeAP** in toluene observed during pulse radiolysis. The obtained spectra represents BODIPY in the triplet excited state (³BD*).

パイボウル分子スマネンのラジカルイオンの電子遷移の検討

産研励起分子化学研究分野^a、産研量子ビーム科学研究施設^b、阪大院工^c

藤塚 守 ^{a*}、藤乗 幸子 ^b、雨夜 徹 ^c、平尾 俊一 ^c、真嶋 哲朗 ^{a**}

Electronic Transitions of Radical Ions of Sumanene

Dept. of Mol. Ex. Chem.^a, Res. Lab. Quantum Beam Sci.^b, Grad. Sch. Eng. Osaka Univ.^c

Mamoru Fujitsuka^{a*}, Sachiko Tojo^b, ToruAmaya^c, Toshikazu Hirao^c, Tetsuro Majima^{a**}

Strained polyaromatic carbon molecules exhibit interesting properties; sumanene (SUM) is one of these bowl-shaped π -conjugated molecules (π -bowls). In the present study, the radical cation and radical anion of SUM were characterized by pulse radiolysis and γ -ray radiolysis. Absorption spectra of the SUM radical cation and radical anion in a wide spectral region were compared with those of corresponding species of triphenylene (TP). Theoretical calculations revealed that the strains in the molecular geometries affect the electronic transitions of radical ions.

高度に歪んだ多環芳香族分子はsp²炭素のp軌道 間の相互作用により興味深い物性を示すことか ら関心を集めている。^{1,2} フラーレンならびにカー ボンナノチューブはその代表的なものであるが、 近年、コラヌレンやシクロパラフェニレンのよう なボウル状またはフープ状の分子の合成および 物性も報告されている。スマネン(SUM, Fig. 1)は フラーレンC60の一部を切り取った構造を有する パイボウル分子であり、2003年に有機化学的に合 成された。³SUMは歪んだ構造に由来する電導お よび光学物性を示すが、その理解にはラジカルイ オン種に関する知見が不可欠であることから、本 研究では、放射線化学手法を用いスマネンのラジ カルイオンを生成し、その電子遷移を理論計算に 基づき検討することで新たな知見を得たので報 告する。4

Fig. 2aにSUMのDCE溶液にパルスラジオリシ スを適用することで得られた過渡吸収スペクト ルを示す。SUM⁺⁺に帰属される過渡吸収ピークが ~1500,667,604,424 nmに確認された。時間変化に ともなうスペクトル形状変化が確認されなかっ たことより、電荷移動錯体および二量体形成が起 こらないことが示された。一方、SUMのDMF溶液



Fig. 1. Molecular structures of SUM and TP.



Fig. 2. Transient absorption spectra during pulse radiolysis of SUM in (a) DCE and (b) DMF.

に電子線照射することで得られた過渡吸収スペクトルでは、SUM・に帰属される過渡吸収ピークが583および434 nmに確認された(Fig. 2b)。さらに低温マトリックスへの*y*線照射により生成したラ

*M. Fujitsuka, 06-6879-8496, fuji@sanken.osaka-u.ac.jp; **T. Majima. 06-6879-8495, majima@sanken.osaka-u.ac.jp

ジカルイオン種の吸収スペクトルでも、パルスラ ジオリシスと同等の結果が得られることを確認 した(Fig. 3, 4)。SUMと同等のパイ電子系を有する 平面分子であるトリフェニレン(TP, Fig. 1)ラジカ ルイオン種の吸収スペクトルと比較すると、 SUM^{•+}とTP^{•+}は同等であるが、SUM^{•-}はTP^{•-}に比べ 低エネルギー側にピークシフトしていることが 確認された。

時間依存密度汎関数法((U)B3LYP/6-31+G(d,p)) を用いた理論計算で得られた電子遷移の振動子 強度を Fig. 3 と 4 に示した。SUM^{•+}の近赤外およ び可視域の吸収は主に HOMO-n(β)(n = 2 - 5)から HOMO(=SOMO)(β)への遷移であり、TP も同様で あることが示された。ラジカルカチオン種の吸収 がほぼ同等であるのは、寄与する MO が同一であ ることに由来することが示された(Fig. 5)。一方、 ラジカルアニオンの近赤外ならびに可視域の吸 収は HOMO(=SOMO)(α)から LUMO+n(α)への遷 移であるが、SUM*と TP*では寄与する LUMO+ $n(\alpha)$ が異なるためピークがシフトするこ とが示された。寄与する MO の変化は分子構造の 歪みによる sp²炭素の p 軌道間相互作用に起因す ると考えられ、実際、2p 軌道の重なり積分の値が SUM と TP では異なることが確認された。

Reference

- 1) K. Tahara, Y. Tobe: Chem. Rev. 106 (2006) 5274.
- M. Fujitsuka, D. W. Cho, T. Iwamoto, S. Yamago, T. Majima: *Phys. Chem. Chem. Phys.* 14 (2012) 14585.
- H. Sakurai, T. Daiko, T. Hirao: Science 301 (2003) 1878.
- M. Fujitsuka, S. Tojo, T. Amaya, T. Hirao, T. Majima: *J. Phys. Chem. A* 121 (2017) 4902.



Fig. 3. Absorption spectra (a) SUM^{•+} and (b) TP^{•+} generated by γ -radiolysis. Bars are theoretically calculated oscillator strength.



Fig. 4. Absorption spectra (a) SUM^{•-} and (b) TP^{•-} generated by γ -radiolysis. Bars are theoretically calculated oscillator strength.



Fig. 5. β MOs of SUM^{•+} and TP^{•+}. Numbers close to the bars indicate the energy levels in eV unit. Arrows indicate the transitions responsible to absorption bands in the near IR and visible regions.

パルスラジオリシス法による軟 X 線顕微鏡用レジストの高感度化研究

早稲田大学理工学術院総合研究所 a、量子科学技術研究開発機構量子ビーム科学研究部門 b、 産研ナノ極限ファブリケーション研究分野 c

鷲尾方一 a*、 齊藤悠太郎 a、 保坂勇志 b、 近藤考文 c、 吉田陽一 c

Study on Sensitivity Improvement of the Soft X-ray Resist with Pulse Radiolysis

Waseda Research Institute for Science and Engineering, Waseda University^a, Quantum Beam Science Research Directorate, National Institutes for Quantum and Radiological Science and Technology^b, Dept. of Nano Ultimate Fabrication^c

Masakazu Washio^{a*}, Yutaro Saito^a, Yuji Hosaka^b, Takafumi Kondoh^c, Yoichi Yoshida^c

 α -allyloxymethyl acrylic polymer (AMA) is a radical-curable resin that contains tetrahydrofuran (THF) rings in the main chain. In the study, radiation-induced fundamental reactions of AMA were studied by using pulse radiolysis, for a resist material application. Electron scavenging of AMA was confirmed and rate constant of the reaction is comparable to that of poly(methyl methacrylate). Also, the transient absorption band of dichloromethane was decreased by adding both AMA and THF, therefore, the result suggests that cation radicals of dichloromethane were scavenged by THF rings of AMA and THF.

密着型の X 線顕微鏡の撮像レジストには X 線露 光に対する感度と解像度が求められており、そのた め電子線レジストとして一般的に用いられているポリ メタクリル酸メチル(PMMA)のような高分子材料が撮 像レジストとして利用されている。しかし、PMMA は 解像度が高い代わりに感度が低いためより高感度 のレジストを開発する必要があり、ひいては電子線・ X 線レジストの高度化の研究を行う必要がある。

本研究ではレジストへの応用を目指し、α-アリル オキシメチルアクリル酸メチル(AMA)重合体(日本触 媒)¹⁾の研究を行った。AMA 重合体の構造を Fig. 1 に示す。AMA 重合体の大きな特徴は主鎖にテトラ ヒドロフラン(THF)環を有することであり、主鎖に環構 造を有するため耐久性・耐熱性が高く、さらに密着 性・透明性に優れた高分子材料である。また、AMA 重合体はラジカル硬化性の樹脂組成物であり、UV・ 電子線・X 線などの照射により架橋して高分子量化 する。特にこのラジカル重合に関しては、テトラヒドロ フルフリル基が酸素捕捉性を示すため、AMA はラ ジカル重合において酸素阻害の影響を受けずに高 いラジカル硬化性を示すということが言われている¹⁾。 この酸素阻害の軽減効果によって、水の窓領域の 軟 X 線顕微鏡がターゲットとしている生体試料を大 気中で撮像する際においても、大気中の酸素による 重合阻害を軽減することが期待できる。

AMA 重合体をレジスト材料として利用するために は様々な放射線化学的な研究が必要である。本研 究では AMA 重合体の放射線化学反応の基礎的な 部分を明らかにするため、大阪大学産業科学研究 所量子ビーム科学研究施設のLバンド電子ライナッ クからのエネルギー26 MeV,パルス幅 8 ns の電子 線を用いて、ナノ秒時間分解能のパルスラジオリシ ス測定を行い、AMA 重合体の電子・カチオンラジカ ル等との基本的な反応性を確認し、また、バブリング の気体を変更することでその酸素捕捉性の検証を 試みた。



Fig. 1 Chemical structure of AMA polymer

^{*} M. Washio, 03-5286-3893, washiom@waseda.jp

AMA 重合体は THF に容易に溶解するが、THF 中では溶媒和電子の寿命が短く、10 ナノ秒程度の 時間分解能では電子寿命の測定には適さない。そ のため電子との反応性の確認には N,N-ジメチルホ ルムアミド(DMF)を溶媒として用いた。DMF は THF と同様に極性溶媒であり、電子線照射時には溶媒 和電子による過渡吸収が近赤外領域に現れ、その 減衰寿命は数百ナノ秒程度である。実験の結果、 AMA 重合体と電子の反応性が確認され、そのスカ ベンジング反応の速度定数は 1.7×108 [M⁻¹s⁻¹]程度 であると算出された。さらに、この電子スカベンジン グ反応は AMA のアクリル酸メチル由来の部位が関 与していると予想されたため、同様の構造をもつ代 表的なレジストである PMMA を用いて電子捕捉実 験を同じく行った。その結果、PMMAとDMF溶媒和 電子の速度定数がAMA重合体と同程度の1.8×10⁸ [M⁻¹s⁻¹]と算出された。ゆえに、AMA 重合体の電子 との反応性に関して、アクリル酸メチル由来のユニッ トが重要な役割を担っていると考えられる。詳細な実 験結果は The 35th International Conference of Photopolymer Science and Technology (ICPST-35) て発表予定である。

続いてカチオンラジカルとの反応性確認のため、 ジクロロメタン(DCM)溶媒中での過渡吸収スペクトル の測定を行った。DCM は塩素系の溶媒であり、電 子線照射時に発生した電子は溶媒の解離性電子 付着反応により速やかに捕捉されるため、溶媒のカ チオンラジカルが主な反応の起点になると考えられ る。実験の結果、純粋な DCM において観測される 可視領域の過渡吸収帯が AMA 重合体の添加によ り減少することが確認された。同様の現象は THF を 添加した場合にも確認されたため、AMA 重合体の THF 環が DCM のラジカルカチオンに作用し、純粋 な DCM 中で生じる活性種の生成を阻害していると 考えられる。この結果の詳細も ICPST-35 にて発表 予定である。

また、AMAの酸素捕捉性に関してパルスラジオリ シス法を用いて検証を試みた。公開されている特許 に基づくと、ラジカル重合時に酸素捕捉をすることは 読み取れるが¹⁾、非照射時にも酸素捕捉しているの か等、そのタイミングについては明らかではない。そ こで AMA 重合体の DMF 溶液に対し、Ar, Air, O₂ のバブリングをそれぞれ行い、溶媒和電子の寿命測 定を行った。Air の O₂ 含有率は 20%である。AMA による酸素捕捉が生じていれば、寿命の逆数をプロ ットした際にその線形性が崩れる、傾きが緩やかに なる等の現象が発生するはずである。



Fig. 2 Lifetimes of solvated electron of (\bullet) neat, (\blacksquare) 40 mM THF, (\blacksquare) 40 mM AMA, and (\blacktriangle) 40 mM PMMA solutions in DMF with Ar, Air, and O₂ bubbling.

各 DMF 溶液における溶媒和電子寿命のバブリン グによる変化を Fig. 2 に示す。今回の結果では、全 てのサンプルで酸素含有率に対するほぼ同様な線 形性と傾きが得られた。すなわち、AMA を溶解させ た溶液で特別に酸素を捕捉している傾向は見られ ず、非照射時に AMA が酸素を捕捉する反応は発 生していないことが明らかとなった。

重合時の酸素捕捉性を含め、AMA重合体の放射 線照射時の反応については不明な点が多く、レジス トへの応用に向けてはさらなる研究が必要である。

AMA重合体を提供してくださった株式会社日本 触媒に深く感謝いたします。

Reference

 T. Kaneko, α-allyloxymethylacrylic acid-based copolymer, resin compositions, and use thereof. US Patent (2013), 8497332 B2.

超短パルス電子ビーム発生・計測

産研極限ナノファブリケーション研究分野

菅晃一*、野澤一太、楊金峰、近藤孝文、神戸正雄、吉田陽一**

Generation and diagnosis of femtosecond electron beams

Dept. of Advanced Nanofabrication

I. Nozawa*, K. Kan**, J. Yang, T. Kondoh, M. Gohdo and Y. Yoshida***

Ultra-short electron bunches with pulse durations of femtoseconds are applied to many scientific applications such as free electron lasers, terahertz light sources and pulse radiolysis. In this study, ultra-short electron bunches were generated using laser-photocathode RF gun linac. Shorter electron bunches lead to generation of broader electromagnetic pulses based on the Fourier transform. In this study, feasibility of bunch length monitor using infrared detectors will be discussed.

フェムト秒のパルス幅を有する超短パルス電子ビ ームは、自由電子レーザーやレーザーコンプトンX線 源、テラヘルツ光源など加速器物理において利用さ れている。一方で、超短パルス電子ビームは、パルス ラジオリシス[1]や時間分解電子顕微鏡など放射線化 学・物理化学分野の時間分解計測の研究にも応用さ れており、フェムト秒・ピコ秒の時間領域で誘起される 超高速現象を観測するための重要なツールとなって いる。

これまでに、マイケルソン干渉計を用いて、フェムト 秒電子ビームが発生したコヒーレント遷移放射(CTR, coherent transition radiation)の計測を行ってきた[2]。 マイケルソン干渉計を用いた測定では、放射された テラヘルツ波の周波数領域の測定を行う場合、可動 鏡を掃引する必要がある。その結果、例えば、10 Hz の電子ビームに対して、260のサンプル数でインター フェログラムを取得する場合は26 秒以上を要する。 バンチ形状因子[3]に基づけば、電子ビームの電荷 量(電子数)が一定で、パルス幅が変化した場合は、 コヒーレント放射によるテラヘルツ収量が変化する。 このようなコヒーレント放射の特性を生かして、コヒー レントシンクロトロン放射の観測による(周波数分解を しない)バンチ長モニタの開発に関する報告がなされ ている[4]。

そこで、本研究では、電子ビームからのコヒーレント遷移放射(CTR)の強度測定を通して、シングルショットバンチ長モニタの可能性についての研究を行った。

フェムト秒電子ビームからのCTRを測定するために、

フォトカソードRF電子銃ライナックを用いてフェムト秒 電子ビームの発生を行った。加速器は、フォトカソー ドRF電子銃、加速管、磁気パルス圧縮器により構成 される。電子ビーム発生では、カソード駆動用のフェ ムト秒レーザーの第三次高調波(266 nm)を用いた。 電子ビームは加速管において35 MeVまで加速され た。最終的に、磁気パルス圧縮器において、電子ビ ームはパルス圧縮された。電荷量は13 pCであった。 実験では、磁気パルス圧縮器の条件を変化させた場 合のボロメータ検出器出力、つまり、CTRの強度につ いて測定を行った。図1に、ボロメータ出力の四極電 磁石(05-8)の磁場勾配依存性を示す。圧縮器の中 間地点は四極電磁石Q6とQ7の間に位置する。ビー ム軌道の鏡像を考慮し、Q5とQ8の磁場勾配、Q6と Q7の磁場勾配を、それぞれ、同一にした。その結果、 四極電磁石の調整によりCTRの強度は変化し、アク ロマティック条件の時に強度が大きくなることを確認し た。

今後、インターフェログラムの圧縮器条件の依存性 も比較することにより、CTRの強度測定のみによるシ ングルショットのバンチ長モニタへの可能性を明らか にする。

^{*}K. Kan, 06-6879-4285, koichi81@sanken.osaka-u.ac.jp; ***Y. Yoshida, 06-6879-4284, yoshida@sanken.osaka-u.ac.jp



Figure 1: Bolometer output as functions of magnetic fields of quadrupole magnets (Q5-Q8) in bunch compression. Red, green, and blue rectangles denote configuration of the magnets as FDDF, FFFF, and DFFD, respectively, where F and D are focusing and defocusing conditions for electron beam in horizontal direction.

Reference

- [1] J. Yang et al., Nucl. Instrum. Meth. A 637, S24 (2011).
- [2] I. Nozawaet al., Phys. Rev. ST Accel. Beams 17, 072803 (2014).
- [3] T. Takahashi et al., Phys. Rev. E 50, 4041 (1994).
- [4] C. Kondo et al., Proc. 8th Annual Meeting of Particle Accelerator Society of Japan, 494 (2011).

低エネルギー電子線加速器を用いた材料改質に関する研究

産研ナノ極限ファブリケーション研究分野 a、阪大工学研究科ダイキン協働研究所 b

近藤孝文 a*、大島明博 ab、吉田陽一 a**、佐藤数行 b、足達健二 b

Material modification using low energy electron beam

Dept. of Advanced Nanofabrication^a, Daikin Industries Joint Research Laboratory^b,

Takafumi Kondoh^{a*}, Akihiro Oshima^{ab}, Yoichi Yoshida^{a**}, Kazuyuki Sato^b, Kenji Adachi^b

For modification of various polymer materials, high dose radiation by using a low energy electron beam accelerator was used for the grafting of the fluorine-based groups at ISIR, Osaka University. Samples was prepared and then irradiated by electron beam, and then some properties evaluated in the laboratory.

電子線照射による各種高分子材料の改質や 官能基のグラフト重合による高機能化のため に幅広く行われている。高分子材料に電子線等 の放射線を照射すると、ラジカルが発生する。 このラジカルが、隣接する高分子鎖と結合する 架橋反応により高強度化等の改質が行われる。 また、このラジカルの寿命内に反応性の溶媒を 含侵することにより、高分子基材に接ぎ木「グ ラフト」することにより有用な機能を付加する ことができる。分子の種類を変えることにより 付加する機能を変えることができ、また、ラジ カルの量すなわちグラフト量を制御すること により機能の強さを調節することができる。グ ラフト重合での材料機能化では、照射線量とグ ラフト率が1つの重要な要素となる。

本研究では、高線量照射が可能な低エネルギ ー電子加速器からの電子ビームを用いて、高分 子材料に照射を行い、フッ素系溶液をグラフト させることによる機能付与を行った。これらの 共同研究による施設利用に対して、研究環境を 維持・整備した。

電子線照射装置は、量子ビーム科学研究施設 に設置した岩崎電気製 EC250/15/180L を用いた。 有効照射幅 150 mm、加速電圧 150 ~ 250 kV、ビ ーム電流 1~10 mA であり、吸収線量は最大 1800 kGy×m/min である。本装置の特徴は、経済性、 信頼性、安全性が高く、保守・運転の容易な装置 であることと、250 kV の加速電圧と 1800 kGy× m/min の非常に大きな処理能力を持つことであ る。

ある高分子材料に発油性を持たせるために、低 エネルギー電子線を照射し、フッ素を含有する堪 能基をグラフトして機能付与し、その発油性を評価 した。後グラフト法、その場グラフト法などの方法・ 条件とその機能性について評価した。

この低エネルギー電子線照射装置は、四国経済 産業局から大阪大学産業科学研究所への無償貸 付物品である。高分子材料への電子線照射による グラフト重合が行われ、新規材料開発への有効活 用を行っている。この場で謝辞を申し上げます。



Fig.1 Functionalization of polymer materials by low energy and high dose electron beam

^{*} T. Kondoh, 06-6879-4285, t-kondo@sanken.osaka-u.ac.jp; **Y. Yoshida, 06-6879-4284, yoshida@sanken.osaka-u.ac.jp

単一ピコ秒テラヘルツパルス励起による ZnO の特異な発光

阪大院基礎工^a、産研^b

孫星宇 ^a, 永井正也 ^{a*}, 芦田昌明 ^a, 磯山悟朗 ^b Luminescence of ZnO under single picosecond terahertz pulse excitation Graduate School of Engineering Science^a, ISIR^b

Xingyu Sun ^a, Masaya Nagai^{a*}, Masaaki Ashida^a, and Goro Isoyama^b(

We investigated the excitation frequency dependence of the THz-induced luminescence from different ZnO samples using the tunable THz-free electron laser (THz-FEL). Since complex profile of the THz-FEL macropulse prevents from our simple analysis of the experimental results, we extracted only one picosencond micropulse using a novel THz pulse picker. The obtained excitation frequency dependence was characteristic of the impact ionization and zener tunneling in ZnO.

近年のレーザー技術と波長変換技術の進歩で 低周波数電磁パルスが容易に得られるようにな り、高次高調波発生やツェナートンネリング、電 界電子放出などの研究が盛んに行われるように なった。これらは閾値電場強度以上で発現する非 摂動論的応答であり、その閾値は励起周波数に強 く依存したポンデアモチーブエネルギーで特徴 づけられる。近年我々は波長可変テラヘルツ光源 であるテラヘルツ自由電子レーザー(THz-FEL)を 用いた極端非線形光学応答を報告してきた[1]。 THz-FELはパルス幅2 ps程度の高強度マルチサイ クルパルスで、極端非線形光学応答の励起周波数 依存性を系統的に調べることができる。しかし THz-FELの1つのマクロパルスは100ショット以 上の27 MHz ミクロパルス列で構成されることか ら、実験結果の解釈は実励起の蓄積効果のために 複雑になる。

そこで半導体基板のプラズマミラーを用いて FELミクロパルス列から1ショットだけ切り出す パルスピッカーを開発した。パルスピッカーの構 成を図2(a)に示す。出力ポートから出射した THz-FELビームをφ10程度にコリメートして0.3 mm SI-GaAs 基板に60°の入射角でp偏光入射させ る。そこにレーザー光を照射し光励起キャリアに よって生成したプラズマミラーによって1ミク ロパルスのみを反射させる。レーザーはマクロパ



図 1:THz パルスピッカーの配置図。(b) THz-FEL のミクロパルス列(グレー)とパルス ピッカーによって切り出した単一 THz-FEL パ ルス

^{*} M. Nagai, 06-6850-6507, mnagai@mp.es.osaka-u.ac.jp
ルス5 Hzと同期した960 Hzチタンサファイヤレー ザー再生増幅器を用いた。図1(b)の黒線は中心周 波数3.8 THz のミクロパルス列においてプラズマ ミラーで切り出したパルスを示す。一つのミクロ パルスエネルギーはおおよそ50 %で、70 µJ程度 の1パルス強度でのパルスピッキングを実現し ている。これはレーザーベースのテラへルツ光源 の最大出力とほぼ同程度である。

このパルスをZnOに照射するとゲート光がON のときのみ発光が現れることを確認している。図 2の下部には4.5 THz のTHz-FELパルスを照射し た際に見られるバンド端近傍の発光スペクトル である。3.1 eV近傍にブロードな発光が現れ、そ の励起光密度の閾値は励起周波数に強く依存す る。この発光はUV光励起の発光スペクトル(図2 上)に比べて低エネルギー側に現れる。これは THz-FEL光の侵入長がUV励起に比べて長いため、 THz励起による発光は結晶内の再吸収を引き起こ したためと考えられる。この発光はある閾強度以 上の励起で生じることから、極端非線形光学応答 に特徴的である。この閾値はポンデアモチーブエ ネルギーで特徴づけられることから、ツェナート ンネリングによる電子正孔生成と考えらえる。



図2 a UV励起によるZn0単結晶およびZn0焼 結体試料の発光スペクトル(b)単一THz-FEL パルス励起の発光スペクトル。(c)(d)にそれ ぞれの発光の時間減衰を示す。なおPL測定で は0.1 nsの時間分解能、THz-発光では0.8 ns の時間分解能としている。

我々はまた図の赤線のようにZn0焼結体ペレット でも発光測定を行ったところ、より低い閾電場で バンド端近傍の発光が現れるが顕著な励起周波 数依存性は見られなかった。[2] 残留キャリア が多い結晶では強電場下ではインパクトイオン 化が生じ、電子格子散乱の時定数によって電場閾 値が決定されると考えられる。

References

[1] M. Nagai, et al. *New J. Phys.* 19, 053017 (2017).
[2] Shalaby et al. *Nature Commun.* 6, 5976 (2015)

高強度テラヘルツパルス励起による相変化材料のアブレーションと表面周期構造形成

産総研ナノエレ a、阪大レーザー研 b 阪大産研 量子ビーム科学研究施設 c

牧野孝太郎 a*、加藤康作 b、高野恵介 b, 齊藤雄太 a, 富永淳二 a, 中野隆志 a, 磯山悟朗 c, 中嶋誠 b**

Ablation and Surface Periodic Structure in Phase Change Materials Induced by Intense Terahertz Pulse Excitation

NeRI, AIST^a, ILE, Osaka Univ.^b, ISIR, Osaka Univ.^c

Kotaro Makino^{a*}, Kosaku Kato^b, Keisuke Takano^b, Yuta Saito^a, Junji Tominaga^a, Takashi Nakano^a, Goro Isoyama^c & Makoto Nakajima^{b**}

Among the various kinds of pulsed terahertz (THz) sources, the free electron laser (FEL) is promising for a fast control of matter and a test bench for extreme operating conditions in high-speed electrical devices by exploiting intense THz field. In this study, we irradiated Ge-Sb-Te (GST) phase change memory materials with intense THz pulse trains from an FEL. It was found that THz-induced surface changes due to damage as a precursor to ablation and the formation of the surface undulations (laser-induced periodic surface structure, LIPSS). Since neither RESET nor SET phase change was observed, the observed THz-induced change is thought to be a different phenomenon from the conventional phase change process.

近年、高強度のテラヘルツ(THz)波パルス発生技 術の進展と共に、THz波を用いた物質の高速制御が 盛んに試みられている。また、THz波は瞬間的な電 場や磁場を材料やデバイスに印加することが可能で あることから、高速で動作するデバイスの極限的な状 況を再現でき、従来手法の限界を凌駕するデバイス 評価技術としても利用が可能である。これまでに、 Ag-In-Sb-Te相変化記録材料において高強度のTHz 波パルスを用いた電場誘起の相変化メカニズムの実 証が報告されている (1)。

本研究では、市販の光ディスクや電気メモリデバイ スに用いられるGe-Sb-Te(GST)相変化材料の高速動 作の実現とGST材料とTHz波の相互作用を理解する ことを目的とし、GST材料に高強度THzパルス列を照 射した際に及ぼされる影響を評価した。光源には大 阪大学産業科学研究所が有する自由電子レーザー (FEL)を使用した。FELは加速した電子よりコヒーレ ントなフォトンパルスを増幅して取り出す装置であり、 他のTHz波発生装置と比較して高出力なパルス列を 生成することができる。1つのパルス列(マクロパルス) は150発ほどのミクロパルスで構成されており、ミクロ



図1: フルエンス 1.2 mJ/cm²の THz 波パル ス列を照射した cubic 構造 GST 薄膜サンプ ルのデジタルマイクロスコープ画像。

パルスのパルス幅は10 ps、パルス間隔は37 nsである。 サンプルとして、電気伝導率が異なる2種類のcubic 構造の結晶GST薄膜を用いた。Si基板上に40 nmの GSTを成膜した後、保護層として20 nmのZnS-SiO2を 積層させた。これらのサンプルにシングルショットのマ クロパルスを照射し、表面の状態を観測した。

フルエンスが1.2 mJ/cm²のTHz波パルス列をサン プルに照射した後、デジタルマイクロスコープにより 照射エリアを観測した。デジタルマイクロスコープ画

K. Makino, 029-861-2311, k-makino@aist.go.jp, ** M. Nakajima, 06-6879-4225, nakajima-m@ile.osaka-u.ac.jp

像を図1に示す。THz波パルス列照射エリアの中央 部には黒く変色した箇所が見られ、さらにその周辺に 編状のパターンが形成されていることが確認された。 この編状パターンは常にTHzパルス列の偏光方向に 平行であることが確かめられた。フルエンスを変化さ せながら測定を行った結果、これらの変化が誘起さ れるフルエンス閾値はおよそ0.9 mJ/cm²であり、フル エンスに依存して中央部の変色部分が拡大していく ことが明らかとなった。また、この閾値以下ではサン プル表面には変化が生じないことが確かめられた。

図2に示すように、表面形状の計測により、中央部 の変色箇所では膨張が生じていることが確認された。 観測された膨張はRESET相変化に対応するアモル ファス化が誘起された場合に予測される膨張量と比 較して大幅に大きく、アブレーションが生じ、保護層 が存在しているため表面が膨張したと考えられる (2)。 一方、縞状のパターンはlaser induced periodic structure (LIPSS)の一種であると考えられる (2,3)。 LIPSSはアブレーション閾値程度のフルエンスを持つ 複数発のレーザーパルスが物質に照射した際に生じ る波長と同程度かそれ以下の周期構造である。波長 の長いTHz波によって誘起されるLIPSSは可視光や 赤外線で観測された従来のLIPSSと比較して構造が 大きく観測が容易であるため、LIPSS現象の理解に 役立つものであると考えられる。

GSTは温度の上昇により結晶性が向上し相変化を

図 2:1.2 mJ/cm²の THz 波パルス列を照射した cubic 構造 GST 薄膜サンプルの表面形状のラインプロファイル。THz 波パルス列の 偏光と垂直方向にパターン中央部を経て測 定を行った。

生じ、また加熱と急冷によりアモルファス化が生じる。 一般に光パルスの場合にはアモルファス化の閾値は アブレーション閾値の半分程度である。しかし、本実 験の条件において、アモルファス化は誘起されなか った。この結果は、GSTにおいて相変化を生じるため には何らかの励起状態を経由している可能性が示唆 していると考えられる。光パルスや電気パルスによる 相変化制御においては以前より励起状態を経た相 変化プロセスが指摘されていたが、波長の長いTHz 波パルスのエネルギーはバンドギャップよりも大幅に 小さいため、アモルファス化に必要な励起状態を実 現することができない可能性が考えられる。

今後は、ミクロパルスの数を減らすことでパルス列 に含まれるパルス数が及ぼす影響を評価し、また異 なる相のGST材料に対して同様の測定を行うことを計 画している。

本研究はJST CREST (No. JPMJCR14F1)及び、日 本学術振興会の科研費 (16H03886)の支援を受け て行った。

Reference

- 1) P. Zalden *et al.* : *Phys. Rev. Lett.* **117** (2016) 067601.
- 2) K. Makino et al. : Sci. Rep. 8 (2018) 2914.
- 3) A. Irizawa et al. : App. Phys. Lett. **111** (2017) 25160.

Lバンドライナックを用いた高速中性子ラジオグラフ技術の開発

有川安信 大阪大学レーザー科学研究所

1.はじめに

中性子による非破壊検査技術は、X線では透視できないような重金属や分厚い構造体の検査 に適している。とくに MeV 以上の高速中性子では、高速道路やトンネルなど、今の日本に多 数ある老朽化したインフラに対して、未然に非破壊検査によって対策が可能となり、社会へ の貢献度は計り知れない。大阪大学レーザー科学研究所ではレーザー駆動中性子源につい て開発が進んでいる。レーザーによって発生する中性子は、①高エネルギー(DT 反応では 14.1 MeV)で、②極小光源(~数十 µm)で、③超短パルス(~10 ps)であるといった3つの 特徴を持つため、ラジオグラフには最適である。しかしながら、高速中性子は物質との相互 作用の確率が小さいため、計測が困難であり、画像計測は非常に難しい技術である。本研究 では高速中性子を高感度に画像計測できる装置を開発し、実際の中性子源で実証を行うこ とを目的とする。産業科学研究所Lバンドライナックを用いて中性子を発生させると、①の 高エネルギー中性子の発生(光核反応を使った場合 1MeV)、③の短パルス性(シングルバン チモードを用いた場合 30ps、またはトランジェントモードを使った場合 8ns)の特徴を有し ており、ソースサイズも 5nm がえられており、レーザー中性子源の特徴をほとんど有してい る。レーザー駆動中性子源が加速器並みに本格的に稼働できるのはまだ数年の時間がかか るため、加速器中性子源で先に計測器の原理実証を行うことが本研究の目的である。

2. LバンドLINACによる制動放射 X線と光核反応中性子画像計測

図1のような実験のセットアップで実験をおこなった。シンチレーターには、最初にX線がm引き続いて中性子が到来する。飛行時間で分解できるよう、中性子の到来時刻にカメラ ーのゲートを調節した。



図1 LINAC 電子加速器実験室のセットアップ



図2 被写体として用いた鉄筋コンクリートブロックとその裏の水



図3 鉄筋コンクリートと水のX線画像診断で得られた鉄筋のシャドウグラフ 図2が被写体として用いた鉄筋コンクリートであり、図3が得られた画像を示す。コンク リート中の鉄筋の様子が縦、横、奥行きの全ての方向で確認できた。鉄の様子ははっきりみ えるが、水の位置でも減衰が不鮮明であった。透過率を計算しシミュレーションと比較した ところ、X線による寄与が過半数をしめており、中性子によるラジオグラフは困難であるこ とがわかった。主な原因はX線の信号の減衰時定数が想定よりも遅く、X線の信号の減衰が 不十分であり、ゲート撮影時間内にもX線の信号が混ざり込んでいたことが原因であった。 すなわち X線を減らし中性子を増やすとこの問題を解決することができ、これはターゲッ トと電子ビームの設定を変更することで大幅に改善可能である。

今回の実験で、分解能は十分であり、また時間分解能も十分であることが実証された。また L バンドライナックの放射線環境下でも問題なく動作することが実証され、計測器としての信頼度を保証することができるデータとなった。

研究成果

Y. Arikawa, S. Matsubara, Y. Abe, Y. Kato, H. Kishimoto, A. Yogo, H. Nishimura, M. Nakai, H. Shiraga, S. Fujioka, H. Azechi, Y. Otake, K. Mima, Y. Honda, "Large aperture fast neutron imaging detector with 10ns time resolution", Proc. SPIE 10328, Selected Papers from the 31st International Congress on High-Speed Imaging and Photonics, pp 103280T-1~103280T-5 (2017)

核融合炉用超電導磁石絶縁材料の照射効果に関する研究

工学研究科 環境エネルギー工学専攻 a

Study of Irradiation Effect on Insulating Materials for Superconducting Magnet in Nuclear Fusion Reactor

Division of Sustainable Energy and Environmental Engineering, Graduate School of Engineering^a

Yoko Akiyama^{a*}, Shunsuke Kito^a

In the fusion reactor, hybrid composite material composed of glass fiber reinforced plastic (GFRP) and polyimide film is used for insulation material of superconducting magnets. The material is exposed to severe environment; fast neutron irradiation $(10^{22} \text{ n/m}^2, \text{ E} > 0.1 \text{ MeV})$, cryogenic temperature (4.2 K), interlaminar shear stress (up to 43 MPa) and cut-off voltage (up to 10 kV). Therefore insulation material is required to maintain its insulation performance in such environment.

Although the criterion of the mechanical strength of insulation material for ITER is defined by the fracture stress, the insulation performance can be degraded by microscopic cracks even if it is not fractured. In order to investigate the effect of mechanical deterioration such as cracks on the insulation performance, a dielectric breakdown test under shear stress was conducted in the direction parallel to the layer on hybrid composite of GFRP and polyimide film.

1. 研究背景と目的

核融合炉用超電導磁石の絶縁材料には,図1に 示すガラス繊維強化プラスチック(glass fiber reinforced plastic, GFRP)とポリイミドフィルムから構 成されるハイブリッド複合材料が使用され,高速中 性子線(10²² n/m², E > 0.1 MeV),極低温(4.2 K), 最大43 MPa程度の層間せん断応力,10 kV以上の 遮断電圧等の厳しい環境に曝される.したがって, 絶縁材料には放射線環境下かつ極低温,応力負荷 条件で絶縁性能を維持することが求められる.これ までの先行研究では,GFRP やハイブリッド複合材 料の様々な照射効果が調査されてきたが,その多く は機械的強度による評価であった.しかし,絶縁材 料が破断に至らなくとも,微小な亀裂によって絶縁 性能が低下する可能性がある.

本研究では, 亀裂などの機械的劣化が絶縁性能 に与える影響を調べるため, GFRP とハイブリッド複 合材料にせん断応力を負荷しながら, ポリイミドフィ ルムによる絶縁が期待できない沿層方向(層に平行 な方向)に対して絶縁破壊試験を行った.



図1 絶縁材料の構造

2. 応力下絶縁破壊試験

本研究では、ビスフェノール A 型エポキシ樹脂 (Diglycidyl ether Bisphenol A, DGEBA)をマトリック スとしたガラス繊維強化プラスチック(Glass Fiber Reinforced Plastic, GFRP)と、GFRPにポリイミドフィ ルム挟むことで絶縁性能を向上させたハイブリッド複 合材料(Hybrid)を作製し、図2に示す形状に加工し た.このように切り欠きを入れることで、上部から荷重 を負荷した時に試験片の中心部にせん断応力が負 荷される.また側面に溝をつくり、そこに電極を挿入

^{*} Y. Akiyama, 06-6879-7897, yoko-ak@see.eng.osaka-u.ac.jp

することで,電極間の沿面放電を防ぐことができる. この試験片を図3に示す試験体系に設置し,上部 から一定の荷重を負荷した状態で,沿層方向に対し て室温条件にて絶縁破壊試験を行った.荷重の大 きさは0~30 MPaの範囲で試験片ごとに変化させ, 絶縁破壊試験の昇圧速度は0.5 kV/s,電極には SUS304を用いた.



図2 試験片の形状



図3 試験装置体系模式図

実験結果を図4に示す. 横軸が試験片にかかるせん断応力, 縦軸が単位長さ当たりの絶縁破壊電圧である絶縁破壊強度を示している. 破線はそれぞれGFRP とハイブリッド複合材料の層間せん断破壊強度を示す. GFRPでは28 MPa付近, ハイブリッド複合材料では13 MPa付近から絶縁破壊強度が急激に低下していることが分かる. 図中点線で示す, それぞれのせん断破壊強度よりも低い値から絶縁破

壊強度が低下していることから,試験片に部分的な 亀裂が入ったことで絶縁破壊強度が低下したと考え られる.またハイブリッド複合材料の方が小さい応力 で絶縁破壊強度が低下しているのは,ポリイミドフィ ルムと樹脂の接着がガラスクロスと樹脂の界面よりも 弱いためであると考えられる.



図4 せん断応力下での絶縁性能

3. 照射材料の応力下絶縁破壊試験

実際のITERでの使用環境を考慮すると,機械的 劣化だけでなく,放射線や極低温による低温脆化の 影響も検討する必要がある.さらにこれらの因子は図 5に示すように互いに影響を及ぼすと考えられる.そ こで2と同様の実験を照射した試験片に対して行う.



図5 電気絶縁性能への複合的影響

図2に示した形状にGFRP, ハイブリッド複合材料を 加工し, 42 kGy/hの線量率でCo-60のガンマ線を照 射した.最大吸収線量は10 MGyとした.今後,室温 及び液体窒素浸漬条件下で応力を負荷した状態で の絶縁破壊試験を行う予定である.

ガンマ線照射における核融合炉材料及び透明材料のダメージ評価

レーザー科学研究所^a

山ノ井航平 a*、石本拓矢 a、岩佐祐希 a、乗松孝好 a

Gamma ray induced damage of window materials for nuclear fusion

Institute of Laser Engineering^a

Kohei Yamanoi^{a*}, Takuya Ishimoto^a, Yuki Iwasa ^a, Takayoshi Norimatsu ^a

In nuclear reactors, space, and other scientific activities involving high-energy radiation such as gamma-ray, long-term exposure can produce serious radiation effects leading to the rapid deterioration of optical components. In optical glasses, high radiation doses create discoloration. Therefore, monitoring the optical performance of glass can help mitigate potential damage. In this study, we investigate the effects of gamma-ray irradiation on the transmission and refractive index of several glass materials. We also report a new method based on two right angle prism configuration and imaging spectrometer to measure the changes of refractive index before and after irradiation of a sample material.

ITERを始めとする核融合炉においては燃料プラズ マの計測のために、様々な波長範囲での計測が行 われ、その計測のための窓となる透明材料が必須で ある。また、原子力発電所廃炉においても、カメラ等 により原子炉の内部を直接見ることが求められている。 これらの強い放射線の中での長時間の使用は難しい と言わざるを得ない。しかし、現状は放射線耐性とい う観点から透明材料を系統別に評価をおこなった例 は極めて少ない。そこで本研究では強い放射線があ る中でのモニター技術の確立に貢献するため、放射 線に強い材料、もしくは繰り返し使用できる材料の開 発を目的として、種々の透明材料への放射線耐久評 価を行った。

ISIRのRabbit11から5cm離した場所に数種類のガ ラスサンプルを97時間設置(1.4MGy照射)し、それら の吸収係数とその時間変化を測定した。





図2 サンプル1の照射前と照射後





図2にガンマ線照射前後のサンプルの写真、 図3に吸収係数を示す。照射直後に可視域での 大幅な吸収係数の増加がみられ、その後、室温 大気下で、徐々に回復する効果がみられた。

図4に420nmでの照射前透過率と照射後の透 過率の差(Δ T)の時間経過を示す。照射直後か ら急激な回復が見られるが、その回復は飽和す る。 Δ Tの時間経過を Δ T=A1*exp(-t/t1) + A2*exp(-t/t2)+y0の関数でフィッテイングすると、

T. Sanken, 06-6879-8380, taro@sanken.osaka-u.ac.jp; **O. Sanken, 06-6879-8508, oyabunn@sanken.osaka-u.ac.jp

回復の時定数は66時間と980時間であり、2つの 成分からなることがわかった。これらの成分はそ れぞれ、ガラス中に生じた損傷に由来するもの だと考えられる。また、透過率の回復は室温での アニール効果によるものであると考えられる。損 傷の由来は主にガラス中の酸素欠損や分子間 の結合が切れたことによるものと考えられるが、 詳細はESR測定などを行って同定する必要があ る。室温ではΔTが30%程度まで回復するが、こ れらの損傷を完全に回復させるには高温でのア ニールが必要だと考えられる。

今後、ガンマ線照射による屈折率の変化と損 傷の由来を詳細に調べ、放射線耐性の高い透 明材料の開発評価を行う。



高強度テラヘルツ光照射による分子間相互作用の非線形励起と制御

坪内雅明^a, 誉田義英^b, 永井正也^c, 磯山梧郎^b

^a量子科学技術研究開発機構,^b大阪大学産業科学研究所,^c大阪大学大学院基礎工学研究科

Lバンド電子加速器から発生させたテラヘルツ自由電子レーザー(THz-FEL)ビームを液膜ジェットへ集光 し、液面に発生する衝撃波の時間変化の観測を行った。衝撃波が発生した地点に入射した検出光の透 過率及び偏光回転度の時間変化を測定したところ、THz 光照射後、検出光透過率の急激な減衰及び偏 光回転度の急激な上昇が観測され、続いて時定数 10~20 µs でこれらの変化は減衰した。

【研究目的】

現在量子科学技術研究開発機構において、レーザー駆動の高強度 THz 光源開発とその応用を進めており、 水溶液等への高強度 THz 光照射による水素結合ネットワークの変化、及びそれに伴う衝撃波発生等を観測 し、その変化を介した化学反応制御及び生体内物質変成の制御を目指している。本研究では、水溶液内水 素結合を直接励起可能な3~5 THz 帯の光源として THz-FEL を用い、光源の高強度性、単色性などを活か しながら、水溶液内への衝撃波の発生とその時空間発展を精査する。

【実施内容】

大阪大学産業科学研究所量子ビーム科学研究施設Lバンド電子加速器から発生させた THz-FEL パルスを 液膜ジェット(蒸留水)に照射し、水溶液表面に現れる衝撃波の観測を行った。液膜ジェットの利用により、通 常の液体実験で用いられるサンプルセルの高強度光による変性や破壊の影響を取り除く事ができる。衝撃波 の観測には THz-FEL 光(5 Hz)と同期させたチタンサファイアフェムト秒レーザー光(83 MHz で発振)を検出光 として用い、衝撃波による検出光の透過率や偏光回転度の時間変化から衝撃波の時空間伝播を測定した。

図にノズルから噴射された液膜(厚さ10 µm)とその液膜に高強度 THz 光を集光させた結果発生したプラズ マ発光を示す。THz 光の周波数は 4.0 THz、マクロパルスの強度は 40 mJ であり、焦点距離 12.5 mm の軸外

し放物面鏡を用いて液膜に集光した。このプラズマ発光 は、液膜表面に発生した衝撃波によりミストが大気中に 放出され、そのミストが高強度 THz 場により励起・イオン 化され発光したものと考えられる。THz 光集光点に検出 光を照射し、衝撃波等による検出光の透過率及び偏光 回転度の時間変化を測定した。THz 光照射後、検出光 透過率の急激な減衰及び偏光回転度の急激な上昇が 観測され、続いて時定数 10~20 µs でこれらの変化は 減衰した。この結果は液膜上の衝撃波の時間発展を 捉えたものと考えられ、今後マクロパルスから単一 THz パルスをピックアップすることで、より詳細な 時空間ダイナミクスの解明を実施する予定である。



図 液膜ジョットへ THz 光を集光すること により発生したプラズマ発光

【代表的な研究成果】

THz-FEL 光により液膜ジェット表面に衝撃波を発生させ、その時間発展を観測した。

高強度テラヘルツ光照射による分子配向制御の研究

保科宏道^a, 誉田義英^b, 磯山悟朗^b, 川瀬啓悟^b, 入澤明典^b, 鈴木晴^a, 佐藤春実^c, 辰岡星佳^c, 吉 田康^d, 中村萌^d

*理化学研究所光量子工学研究領域, ^b大阪大学産業科学研究所, [•]神戸大学大学院人間発達環境学研 究科, ^d関西学院大学理工学部

本研究では、大阪大学産業科学研究所のテラヘルツ(THz)自由電子レーザーを用いて、THz 照射に よる高分子構造の変化を観測した.ポリヒドロキシ酪酸(PHB)のクロロホルム溶液に、自由電子レ ーザーの出力光である周波数 3~8THz のパルス光を照射しながら溶媒を蒸発させ、ポリマー膜を作 製したところ、結晶化度の向上が見られた.

【研究目的】

本研究では、大阪大学産業科学研究所のTHz自由電子レーザーを用いて、THz照射による高分子構造の変化を観測した.

【実施内容】

実験ではPHBのクロロホルム溶液に,

自由電子レーザーの出力光である周波 数 3~8THz のパルス光を照射しながら 溶媒を蒸発させ,ポリマー膜を作製した. 得られたポリマー膜の構造は,レーザー 共焦点顕微鏡と赤外分光によって観測 された.顕微鏡画像によると,THz光を



照射していないサンプルではほとんど大きな結晶構造が見られなかったのに対し, THz 光を照射した試 料では数µmサイズの非常に大きな結晶が成長していた. さらに赤外吸収スペクトルから結晶化度を求 めたところ, THz 光の照射により,約 20%の結晶化度の向上がみられた. このような結晶構造の変化 は、単純に試料の温度を上げるだけでは起こらないため、パルス THz 光によって誘起された過渡的な 現象に起因すると考えられる.

【代表的な研究成果】

発表論文

* "Polymer Morphological Change Induced by Terahertz Irradiation" Hiromichi Hoshina, Hal Suzuki, Chiko Otani, Masaya Nagai, Keigo Kawase, Akinori Irizawa, Goro Isoyama, Scientific Reports, 6, 27180 (2016)

シンチレーションの前駆励起状態のパルスラジオリシスによる観測

越水正典^a,山下真一^b,室屋裕佐^c,山本洋揮^d,柳田健之^e,藤本裕^a,浅井圭介^a ^a東北大学大学院工学研究科,^b東京大学大学院工学系研究科,^c大阪大学産業科学研究所, ^d量子科学技術研究開発機構,^e奈良先端科学技術大学院大学

多くのシンチレータは、絶縁体のホストと発光中心となるドーパントから構成されている。このよう な系では、入射放射線のエネルギーは当初は絶縁体ホストに付与され、その後のエネルギー移動によ り発光中心が励起され、発光が得られる。この過程の鍵を握る、ホストでの励起状態について、パル ス電子線を用いた過渡吸収分光により捉えることに成功した.

発光中心タイプのシンチレータにおいて、ホストから発光中心へのエネルギー移動過程は、シンチ レーション過程においてきわめて重要であるにも拘らず、ブラックボックスのままである.本研究で は、ホストでの励起状態を観測するべく、ノンドープ Gd₂SiO₅ (GSO)を比較対象とし、Ce ドープ GSOにおけるホストでの励起状態の過渡吸収分光 による解析を試みた.

図1に、 過渡吸収信号が最も大きい時間付近で の吸収スペクトルを示す. 400 nm 付近では,シン チレーションが生じ、それをバックグラウンドと して差し引く必要があるため、低い S/N となって いる. また, ノンドープ試料については, Ce ドー プ試料よりも薄い結晶を対象としているため、吸 光度が低い. ノンドープ試料では,700 nm 付近に ブロードなバンドが観測された.これは、Ceドー プ試料においても共通している. そのため, この バンドはホスト励起状態に対応することが強く示 唆された.一方,ノンドープ試料では,400 nm 付 近にもショルダーが観測された. 図2に,600 nm 付近での過渡吸収減衰挙動を示す. ノンドープ試 料では, 数百 ns の間では吸光度は半減する程度に 留まり、Ce ドープ試料よりもはるかに長寿命の減 衰を示した. この結果は, Ce ドープにより, ノン ドープ試料で観測されたホスト励起状態の寿命が 顕著に短くなっていることを示している.即ち, Ceへとエネルギー移動(あるいは電荷移動)する 前のホスト励起状態を観測していることとなる.



図1 ノンドープおよび Ce ドープ GSO の, 各波長での過渡吸収時間プロファイル のピーク付近での OD 値



図2 ノンドープおよび Ce ドープ GSO の, 600nm での過渡吸収時間プロファイ ル

【代表的な研究成果】

GSOにおけるホスト励起状態を捉えることに成功した.

テラヘルツ自由電子レーザーのさらなる高強度化手法の探索

川瀬啓悟^a, 誉田義英^b

^a広島大学放射光科学研究センター,^b大阪大学産業科学研究所

大阪大学産業科学研究所のテラヘルツ自由電子レーザーのさらなる高強度化研究を目指して、今年度 は特に種々のテラヘルツ検出器の特性評価や、新たなテラヘルツパルスビームの診断手法についての 開発研究を実施した。今年度の研究により得られた結果は、今後の高強度化研究におけるビーム診断 の方法に対して、基本的な知見となる。

テラヘルツ自由電子レーザー(FEL)のさらなる高強度化を目指すためには、飽和を避けてより FEL 増幅を継続させることが必要である。これまでの実験および理論研究の結果から、産研テラヘルツ FEL では増幅初期段階において、急激に増幅した後、すぐに増幅率が低下し、飽和に至ることがわか っている。そこでその増幅率低下を回避するために、増幅過程の途中で電子ビームのエネルギーを変 化させることで、増幅率がある程度回復できるということを、理論的な研究から得た。本研究の目的 は、この回復効果を実証し、産研テラヘルツ FEL のさらなる高強度化手法を探索することである。

本研究の目的を達成するために今年度は特に、現在の FEL の特性を再評価することに注力した。 特にテラヘルツ計測に利用している各種検出器の時間応答性、波長応答性および入力強度依存性を詳 細に調査するとともに、高調波発生によるテラヘルツ FEL の時間構造研究の可能性や電気光学的効 果を用いた FEL と短パルスレーザーとの相互相関計測などのビーム診断計測手法の詳細な評価研究 を実施した。

現在、これらの計測結果を詳細なデータ解析を進めている。今年度実施した研究で得られる知見は、 テラヘルツ FEL の高強度化研究に際して必要となるビーム診断方法に必須のものである。

量子ビーム誘起による有機・無機ナノ構造形成機構の解明と応用

岡本一将^{a,b}, 古澤孝弘^b, 渡辺精一^a, 河原敏男^c, 林京子^c, 小林一雄^b, 佃諭志^{a,d}, 山本洋揮^{b*}, 張麗華^a, 堀成生^a, 河合俊平^a

*北海道大学工学研究院/工学院/工学部, b大阪大学産業科学研究所, c中部大学工学部,
 d東北大学多元物質科学研究所 (*現所属、量子科学技術研究開発機構)

EUVリソグラフィ用レジスト性能向上に向けた添加剤を用いた新規プロセスやレジスト中の放射 線化学反応機構等について明らかにした。また、放電処理を行った金属サンプル等を超純水中に浸漬 し、γ線や光で照射を行う SPSC 法により、金属酸化物からなるナノ結晶形成に関する研究を行った。 さらに、電子線を利用した高分子パターン内の架橋ネットワーク構造内における金ナノ粒子の選択的 形成やバイオセンシングに関する基礎的検討を行った。

【研究目的】

光や電離放射線等の量子ビームを用いたナノ、マイクロ加工構造形成技術は、産業・学術的用途で 広く利用されている。その高度化のために、対象となる物質への量子ビームによる誘起反応ダイナミ クスの解明が非常に重要な課題となっている。本研究では、ナノ構造体の形成のみならず、その生成 機構の解明およびその制御法を明らかにし、ナノ加工材料やバイオ応用に向けた研究を行った。

【実施内容】

1. EUVリソグラフィ用新規プロセスおよび反応機構の解明

種々のスルホンを添加した化学増幅型レジストフィルムをサンプルとし、電子線露光を行うことに よってサンプルの感度曲線を得た。また、同じく EB 露光によるラインアンドスペース(L&S)のパタ ーニングを行い、現像後のパターン線幅と LWR(Line width roughness, 3o)を走査型電子顕微鏡を用 いて測長した。加えて、阪大産研において 26 MeV の電子線を用いたナノ秒パルスラジオリシスを行 い、添加剤を含む系の放射線誘起反応の解析を行った。感度曲線測定の結果、殆どのスルホン添加剤 でレジスト感度が向上し、L&S の解像度、ラフネスの測長の結果レジスト解像性能向上効果を示し た。また、フッ素系 EUV レジスト材料の放射線化学反応を明らかにするため、1~2 個の 2-ヒドロキ シへキサフルオロイソプロピル基(HFA) を有するベンゼン(HFAB)のラジカルアニオンとカチオン

のダイナミクスを、パルスラジオリシス 法を用いて調べた。図1に得られた過渡 吸収スペクトルを示す。分子間ダイマー ラジカルカチオンの形成が1,2-ジクロロ エタンの一つの HFAB 中でのみ観察さ れた[図1(a)]。2つ以上のHFA 基を含む 場合、ベンゼン環の重なりを妨げること が分かった。一方、テトラヒドロフラン 中[図1(b)]、数百ナノ秒の範囲内でラジ カルアニオンの特徴的なスペクトルシ フトを示した。低温分光法と密度汎関数 計算の結果と併せ、ラジカルアニオンの



図1 パルスラジオリシスによって得られた HFAB ラジカルアニオン(a)およびラジカルカチオン(b)の 過渡吸収スペクトル (◆:電子線照射直後、■: 50 ns 後、ム:150 ns 後) J. Phys. Chem. A 121 (2017) 9458, Copyright 2017 American Chemical Society

HFA 基上の過剰電子が中性ラジカルに解離することを示唆された。

2. 水中結晶光合成法(SPSC法)による無機酸化物結晶成長

水と光の照射のみでナノ結晶を生成す る水中結晶光合成法(SPSC法)が最近我々 のグループで報告されている。本研究では、 y線の照射により水中にラジカル等の短寿 命活性種を生成させ、SPSC 法と異なる機 構を用いて酸化金属表面ナノ構造体を生 成させ(図2)、その微細構造の解析と形 成機構の解明を行った。スーパーオキシド ディスムターゼ(SOD)添加により結晶成長 は抑制され、 O_2^- が結晶成長に関与してい ることが明らかとなった。さらに生成した 構造体上で抗菌作用を有することが分か った。



図2 水中でZn サンプルヘγ線照射を行った後に生成 した ZnO 結晶のSEM像

3. ゲルパターン上への選択的 Au ナノ粒子形成による粒子配列制御

ポリビニルピロリドン(PVP)は、金属ナノ粒子合成において、金属ナノ粒子表面と高い親和性を示すため、 保護剤として広く使用されている。本研究では、PVP薄膜に電子線一括露光を行い、PVPのパターン形成、 PVP パターンをテンプレートとした Au ナノ粒子の直接形成、及び配列制御を行った。

4. ウイルス不活性化機構の解明

微細構造によるバイオセンシングの基礎的検討として、単純ヘルペスウイルス (HSV)、A 型イン フルエンザウイルス (IAV)等の不活化作用を有する物質探索を行ってきたが、その作用メカニズムを 明らかにするため、処理による形態の違いを電子顕微鏡で観察することを試みた。試料は、ウイルス と各種材料の混合物をグルタルアルデヒドで固定化したものである。電子顕微鏡は超高圧電子顕微鏡 (JEM-ARM1300)を用いて、加速電圧 1250 kV で観察を実施し、殺ウイルス処理による粒径の変化が 確認できた。

【代表的な研究成果】

発表論文

• "Photochemistry and the role of light during the submerged photosynthesis of zinc oxide nanorods"*, L. Zhang, M. Jeem, K. Okamoto, S. Watanabe, Sci. Rep. 177 (2018)8.

• Dynamics of radical Ions of hydroxyhexafluoroisopropyl-substituted benzenes"*, K. Okamoto, N. Nomura, R. Fujiyoshi, K. Umegaki, H. Yamamoto, K. Kobayashi, T. Kozawa, J. Phys. Chem. A 121 (2017) 9458.

• Sensitivity enhancement of chemically amplified EUV resists by adding acid-generating promoters"*, S. Fujii, K. Okamoto, H. Yamamoto, T. Kozawa, T. Itani, Jpn. J. Appl. Phys. 56 (2017) 06GD01.

· "Formation of CuO nano-flowered surfaces via submerged photo-synthesis of crystallites and their antimicrobial activity"*, F. Nishino, M. Jeem, L. Zhang, K. Okamoto, S. Okabe, S. Watanabe, Sci. Rep. 7 (2018) 1063.

その他 2件 学会発表(招待講演等) ·5件

高分子系飛跡検出器内の放射線損傷形成機構

山内知也^a, 誉田義英^b, 金崎真聡^a, 楠本多聞^a, 寺下佳孝^a ^a神戸大学海事科学研究科, ^b大阪大学産業科学研究所

ポリアリルジグリコールカーボネート PADC は高感度のエッチング型飛跡検出器であるが、イオント ラック中損傷構造を理解するために、ガンマ線や 28 MeV 電子線照射が生み出す損傷構造を評価して いる。赤外線分光分析によると PADC 中のエーテル密度は吸収線量に比例して減少したが、カーボネ ートエステルの減少は約 50 kGy 以上の線量域でのみ認められた。この線量を境にして異なるタイプ のラジカルが生じていることを電子スピン共鳴 ESR によって確認した。

最も高い感度を有するPADC飛跡検出器中に形成されるイオントラックの構造分析を進めている。 照射したプロトンと重イオンの阻止能域は1.2から12,000 eV/nmの範囲をカバーしている。イオント ラックは径方向に層構造を持ち、損傷の広がりはエーテル基が最も大きく、次いでカーボネートエス テル基、メチレン基は最も小さい。28 MeV電子線照射では、1.6×10¹⁵ electrons/cm² 以上のフルエ ンスでカーボネートエステル基密度が低下し始める(約50 kGyに相当)。ガンマ線照射の場合には約 60 kGy以上の線量でのみカーボネートエステル基密度が減少する。同じ繰り返し構造内のエーテルが 失われた後にカーボネートエステルが損傷を受け始めていることが示された。それぞれの繰り返し構 造に着目した場合に、単一の電子が到達している領域ではエーテルのみが損傷を受け、複数の電子が

到達している領域ではカーボネートエステルも損傷 を受けていると考えられるようになっている。これら は照射前後の赤外線分光分析による結果であるが、照 射直後に生まれているラジカルもこの線量付近で変 化することを確認するために電子スピン共鳴ESRに よる分析を行った。ガンマ線照射(Rabitt11)は、室 温と液体窒素温度で実施し、ESRによる測定も室温と 液体窒素温度で行った(51 Gy/h)。液体窒素温度では 室温では見られない水素ラジカル(水素原子)が確認 された。PADCの特性と思われるが炭素ラジカルの微 細構造はいずれの温度でも確認できなかった。図1は 室温での結果である。低線量(33 kGy)と高線量(100 kGy)では、生まれているラジカルのタイプが明らか に異なることが確認できた。



PADC 中のエーテルのみが損傷を受ける線量域とカーボネートエステルも損傷を受ける線量域では 生成するラジカルのタイプも異なっている。

パルスラジオリシス法を用いた非均質反応場での過渡現象に関する研究 ~水の分解ラジカルの反応の塩効果の解明と評価~

永石隆二 a, 松村太伊知 a, 井上将男 a, 桑野凉 a, 近藤孝文 b, 神戸正雄 b, 楊金峰 b, 吉田陽一 b ^a日本原子力研究開発機構 廃炉国際共同研究センター,^b大阪大学 産業科学研究所

福島第1原発事故では冷却水に使われた海水中のハロゲン化物が水の放射線分解に影響を及ぼすため, 汚染水中の生成物や溶存種の挙動を従来の均一反応計算で解析することは極めて困難である。従って、 分解生成物の収量(G値)や放射線誘起反応の塩濃度依存性(塩効果)の解明・評価が急務である。 そこで本研究では、電子線パルス(パルスラジオリシス法)による照射を行い、海水中で重要なキー 反応であるハロゲン化物イオンによる水酸化ラジカル(·OH)捕捉の塩効果を評価した。

福島第1原発事故では冷却水に「海水」が使われ、その塩分が放射線分解による水素発生や腐食に 重大な影響を及ぼすため、純水や希薄水溶液を対象とした従来のシミュレーション等による挙動解析 では水化学管理が極めて困難となっている。従って,分解生成物(ラジカル・分子)の収量や反応の 塩濃度依存性(塩効果)を解明し、科学的に合理性を有した解析・評価を実現することが急務である。 その一環として本課題では,放射線誘起の反応速度の塩濃度(イオン強度)補正を実現するために, 線形加速器(LINAC)の電子線を用いたパルスラジオリシス法による過渡反応データ取得(副題) を進めているが、前年度までに続いて今年度は、海水中の反応特異性や収量変化に注目して調べた。

前年度まで,海水中に異なる濃度で溶存する塩化物と臭化物のハロゲン化物イオン(X⁻: Cl⁻, Br⁻) が水の分解生成物の水酸化ラジカル(·OH)と異なる時間領域で段階的に反応することを実証して, さらに Co-60 ガンマ線を用いた水素(H2)等の生成物分析の結果とともに、主に海水中での収量を 評価した。ここで,海水は古典論では反応速度を補正できない塩濃度(>0.5 mol/L)をもち,さらに 上記反応がいくつかの素過程の連続(・OH+X⁻ ℓ ·XOH⁻ (+H⁺) →·X+OH⁻ (H₂O))で起きるため, 海水中の反応の塩濃度による補正は、全てに対して統一的(単純)に扱うことができず複雑である。 そこで今年度は,海水中で重要なキー反応である上記・OH 捕捉の塩効果の評価を実験的に試みた。

X~による·OH 捕捉の擬1次反応速度([X]過剰)を,海水と同等な塩濃度の水溶液(希釈・濃厚系) 中で調べた結果を図1に示す。ここで、それぞれの直 線の傾きは2次反応の速度定数を表す。3種類の塩濃 度に対して Cl の捕捉速度は大きく変化しないが、Br の捕捉速度は大きく変化しているのがわかる。これは Cl-では捕捉によって生成した ClOH-の逆反応が顕著 であることを示しているとともに, Br⁻では主に塩濃度 の変化に伴う粘性(図中のη (mPa·s))の変化が拡散 律速の捕捉速度に影響していることを示している。

【代表的な研究成果】

海水系水溶液中の反応速度データ(反応計算で必須)



蛍光性物質を利用した,時空間分解ダイナミック線量測定

若狭雅信^a,神戸正雄^b,近藤孝文^b,菅晃一^b,楊金峰^b,吉田陽一^b a 埼玉大学 大学院理工学研究科,b 大阪大学 産業科学研究所

二段階励起蛍光検出線量測定の装置改良と、量子ビーム・光二段階励起蛍光測定を行った。また、時 空間分解ダイナミック線量測定に適した反応系を探索した。反応系の探索時に、チェレンコフ光の観 測からイオン化 G値に関する情報の一端が得られ、将来的な測定法の発展に期待できる結果を得た。 時空間分解ダイナミック線量測定法の開発は今後も継続して行っていく。

【研究目的】

量子ビームと物質の相互作用を理解する上で、量子ビームが何時、何処に、どれだけ照射されたか を正確に測定することは、放射線化学の基礎研究だけでなく、量子ビームの応用利用においても重要 である。空間的な線量分布の評価には、例えばポリマーゲル線量計が用いられており、線量評価は MRI やX線 CT、最近では Optical CT によって行われている。これらの測定は、量子ビーム誘起反 応が完了した後の状態を測定するものであり、基本的に時間分解能を持たない。そこで、本研究では、 量子ビーム照射直後の空間的な線量分布を解析する手法、いわば、時空間分解ダイナミック線量測定 手法の開発に着手した。線量測定に時間分解能を持たせることにより、実際にはどのような過渡種が 存在するかを含めて、量子ビーム誘起反応の空間的な進行度合いも知ることができると期待される。 基本的な原理としては、電子ビーム照射により生じた過渡種をさらに光励起し、その蛍光を検出する ことで過渡種の空間分布の観測を実現する。空間分解能は励起光の位置と角度で、また、時間分解能 は電子ビームパルス照射後のパルス励起光照射のタイミングを鍵として実現する。

【実施内容】

試作した二段階励起蛍光検出線量測 定装置(図1)に改良を加えつつ、反 応系の探索を行った。放射線源として、 阪大産研量子ビーム科学研究施設に設 置された光陰極 RF 電子銃線形加速器 からの繰返し 10 Hz、エネルギー36 MeV、電荷量 0.45 nC/pulse、パルス幅 ~1 ps の電子ビームを用いた。また、 Ti:Sappire フェムト秒レーザーからの パルス幅 100 fs のレーザー光を光パラ メトリック増幅器で反応系に合わせて 波長変換して励起光として用いた。本 年度は、光ファイバー光学系を改良し た。特に、光ファイバーも含めて光学 系の NA を大きくし、発光を効率よく



図1.二段階励起蛍光検出線量測定装置概略 シンチレ ータとサンプルはリモートコントロールによりビーム 軸上に入れ換えが可能であり、励起光と電子ビームのポ インティングを確認、調整が可能である。 捉えられるようにした。その結果、集光能力は上がったが、波長分解能は落ちることになった。集光 能力と波長分解能は、この測定系においてはトレードオフの関係にあるため、サンプルに合わせて適 切な選択・調整ができるようになった点でシステム全体が改善できた。また、セルホルダーを作り直 し、迷光の少ない光学系になった。

これまで報告のある蛍光を発する過渡種、例えばベンゾフェノンケチルラジカル(BPH)等をパル ス電子線照射により作り出し、励起光を照射し、目的の蛍光の観測を試みた。BPH の場合、塩酸酸 性条件においてエタノール中、ベンゾフェノンの電子線照射により生成することが報告されている。 そこで、同様の条件下で二段階励起蛍光検出を行ったが、BPH からの蛍光は観測できなかった。そ こで、目的の過渡種(BPH)の生成をパルスラジオリシスによる過渡吸収スペクトルで確認したとこ ろ、BPH の生成は観測できず、反応系の再考を要することとなった。

実験条件、反応系の検討として、芳香属化合物を主として、各種置換基のついた分子について、テ トラヒドロフランまたはエタノール中での電子ビーム照射による蛍光観測をおこなった。蛍光性分子 に関しては、放射線誘起反応をする前の化合物の蛍光が観測された。また、非蛍光性分子は主にチェ レンコフ光のみが観測された。これらの実験結果から、放射線照射による発光過程として、(1)チェレ ンコフ光による親分子の励起(内部励起)による発光、(2)カチオンとアニオンの再結合により生成する 励起状態からの発光の2つが関与していることが実験的に明らかとなった。これは本研究の直接の目 的ではないものの、放射線化学において実験的証明が難しかった上記2つの過程の寄与を、定量的に 評価できることを示唆している。

これら 2 つの過程のそれぞれの寄与を明らかにすることは、凝縮相におけるイオン化 G 値を見積 もる実験の可能性を示唆している。イオン化 G 値は、入射した電子ビームが直接引き起こすイオン化 により生じた過剰電子(1 次電子)と、この 1 次電子がさらに他の分子をイオン化して生じさせる過剰 電子(2 次電子)、さらに 2 次電子が引き起こすイオン化等、全イオン化過程でのイオン化収率を線エ ネルギー付与 100 eV 当りに換算した量である。これらの電子の再結合過程は励起状態を生成するこ とが知られているが、この再結合による励起状態生成と、先に述べた内部励起は見分けることが非常 に難しい。今回明らかとなったことは、測定された発光スペクトルにおいて、チェレンコフ光のスペ クトルが溶質分子の電子吸収スペクトルに依存して減少することである。つまり、溶媒のみの時のチ ェレンコフ光のスペクトルと、一定量の溶質を加え溶液としたときのチェレンコフ光のスペクトルを 比較すると、内部励起の度合いを見積もることが可能となる。この情報と、溶質分子からの発光強度 から、トータルの発光の内の内部励起の寄与がわかり、従って、再結合由来の発光量が判ることにな る。既知の発光を測定することで測定システムを校正することができれば、線量を知るだけでなく、 同時にイオン化 G 値も得られる計測ができるようになる。これは他に例を見ない測定手法であり、重 要な情報を多数得られる。今後、慎重に研究を進めていく必要がある。

【代表的な研究成果】

・特になし

生体高分子反応系への高強度テラヘルツ光照射の作用機序解明

小川雄一^a, 鈴木哲仁^a, 小長谷圭志^a, 原田昌彦^b, 誉田義英^c ^a京都大学農学研究科, ^b東北大学農学研究科, ^c大阪大学産業科学研究所

テラヘルツ(THz)帯域には生体高分子の骨格振動や水分子間の振動や回転緩和が観測されることに加 え、高強度光源の開発が進んだことで、高強度照射によるこれら分子の操作や新しい機能や性質の獲 得も報告されつつある。このことから今後は高強度 THz 照射による生体反応系への応用や、食品加工 等への応用も期待できる。生体分子への影響としては、脂質やタンパク質との共鳴振動、その周囲の 水分子との相互作用が提案されているが、これまでの多くの研究では細胞そのものが研究の対象であ り、細胞を構成する分子と THz パルスとの相互作用については不明な点が多い。本課題では細胞中で 豊富に存在するアクチン分子の反応系への影響を調べた。

【研究目的】 アクチンは細胞の成長・分裂・増殖に関与する重要なタンパク質の一つである。また アクチンは、細胞中と同じ反応系を in vitro で再現できるタンパク質としても興味深く、通常は単量 体か重合体のどちらかで存在し、二つの間の平衡反応により最終的な重合体の総量が決まる。そこで、 本課題では生体高分子反応系の一つであるアクチンを対象とし、(1)単量体の重合化と(2)重合体の安 定性に対する高強度 THz 照射の影響を調べた。

【実施内容】 高強度 THz 光照射のため大阪大学産業科学研究所の THz 自由電子レーザーを用いた。 照射はアッテネータおよびワイヤーグリッドを用いて強度を調整し、パラボリック金ミラーで打ち上 げてフィルム製容器の底から照射した(4.5 THz, 1 mJ/macropulse, FWHM = 3 mm)。サンプルにはウサギ 骨格筋由来ピレン標識アクチンを用いた。濃度は 0.05, 0.10 mg/mL とし、溶液 140 µL を容器に滴下し

蓋をした状態で 30 分間の照射を行った。照射の間、溶液は5 分間隔にてスポイトで吸い取り、Promega 製蛍光測定器で励 起波長 380 nm、蛍光波長 455 nm の蛍光強度を測定した。そ の結果、図1に示すように(1)単量体に対しては蛍光強度が減 少し、重合化が抑制された。また、(2)重合体でも 15 分以上 の照射で蛍光強度減少が見られ、単量体が重合化する過程の みならず、比較的安定した重合体に対しても不安定化させる 効果の存在が示唆された。この要因として加熱効果が考えら れるが、1mJのマクロパルスが水の侵入深さまでの体積で吸 収された場合の温度上昇は4℃程度と見積もられるが、20°C まで加温した重合化実験では蛍光強度にコントロールとの差 が見られなかった。このことから、THz 照射の影響は単純な 加熱効果ではないと考えられる。今後は濃度依存性や蛍光顕 微鏡画像を詳細に調べることでアクチン溶液および細胞への THz 照射効果を探索し、作用機序に関する知見を得る予定で ある。



図 1 0.05 mg/mL のピレンアクチン(a)単量 体および(b)重合体の蛍光強度の時間変化。

4. 年間行事報告

4-1 研究会報告

4-1-1 平成 29 年度第1回量子ビーム科学研究施設研究会

平成 29 年 12 月 18 日

大阪大学産業科学研究所 講堂

- 13:00開会のあいさつ 阪大産研 吉田陽一
[座長:阪大産研 小口多美夫]
- 13:05 物質・物性評価横串サブグループの役割 阪大産研 田中秀和
- 13:15 "Towards visualizing the driving principle of a chemical reaction by time-resolved high-energy electron impact spectroscopies" 東北大多元研 高橋正彦
- 13:45 フェムト秒時間分解電子顕微鏡の開発 阪大産研 楊金峰
- 14:05 時間分解光電子分光法により獲得できる励起電子系の動的情報 阪大産研 金崎順一
- 14:25 パルスラジオリシスによる化学反応の研究 阪大産研 真嶋哲朗 (休憩 10分)
 [座長:阪大産研 吉田陽一]
- 14:55
 X線自由電子レーザー施設 SACLA を用いた環境制御ナノイメージング

 北大電子研 西野吉則
- 15:25 「細菌共存学」の開拓-ヒトと病原細菌・腸内細菌との新たな関係の構築-阪大産研 山崎聖司
- 15:45 銅型亜硝酸酵素における redox-coupled プロトン移動機構;パルスラジオリシス法と X 線自由電
 子レーザー法の比較
 阪大産研 小林 一雄
- 16:05 X線吸収の理論 阪大産研 小口多美夫 (休憩 10分)
 [座長:阪大産研 関野徹]
- 16:35 電子加速器を用いた陽電子ビーム生成に向けて 阪大産研 誉田義英
- 16:55 フェムト秒パルスラジオリシスによる量子ビーム誘起現象の研究 阪大産研 近藤孝文
- 17:15 角度分解高分解能電子エネルギー損失分光によるフォノン物理と電子格子相互作用の研究 阪 大産研 田中慎一郎
- 17:35 振動分光法によるパルスラジオリシスの新展開 阪大産研 藤塚守
- 17:55 量子ビームによる物質・物性評価横串サブグループ活動に期待すること 東北大多元研 早川俊昭
- 18:15 閉会の挨拶 阪大·産研 関野徹

18:30~19:30 懇談会(@サロンドサンケン)



4-1-2 平成 29 年度第 2 回量子ビーム科学研究施設研究会

2018 SANKEN-韓国原子力研究所(KAERI) Workshop on Radiation Research を、平成 30 年 3 月 16 日 (金)9:00-20:00 産業科学研究所講堂において、開催した。

研究会のプログラムは以下のようであった。

9:00-9:10 Prof. Tetsuro Majima, Opening Remarks

Chairperson: Prof. Tetsuro Majima

9:10-9:40 Prof. Yoichi Yoshida (SANKEN), "Fast ionization processes studied by ps- and fs-pulse radiolysis"

Chairperson: Prof. Yoichi Yoshida

9:40-10:10 Dr. Byungnam Kim (Korea Atomic Energy Research Institute) "Radiation technology with low energy electron beam"

10:10-10:40 Prof. Tetsuro Majima (SANKEN), "Chemical Reaction Mechanism Studied by Radiation Chemistry"

10:40-11:10 Prof. Jungkweon Choi (IBS, Korea), "Oxidation of Nucleobases Studied by Pulse Radiolysis-time-resolved Resonance Raman Spectroscopy"

11:10-11:20 Break

11 : 20-11 : 50 Prof. Masahide Yasuda (Miyazaki University), "Development of water-soluble porphyrin with photodynamic activity"

11:50-12:20 Dr. Doo-Sik Ahn (IBS, Korea), "Charge-Localized Dimer Radical Cation in Solution Observed by Time-Resolved Resonance Raman Spectroscopy"

12:20-13:30 Break

Chairperson: Prof. Goro Isoyama

13: 30-14:00 Prof. Yoshihide Honda (SANKEN), "Quantum Beam Science Research in SANKEN"

14:00-14:30 Prof. Dae Won Cho (Korea University, Korea), "Photoinduced electron transfer in a BODIPY-o-carborane dyad"

14:30-15:00 Prof. Mamoru Fujitsuka (SANKEN), "Radical ions of highly strained oligomeric

molecules"

15:00-15:30 Break

Chairperson: Prof. Masahide Yasuda

15:30-16:00 Prof. Kazuo Kobayashi (SANKEN), "Biomolecular Reaction Mechanism Studied by Pulse Radiolysis"

16:00-16:50 Prof. Masashi Morita (Kyoto University), "Synthesis of gold-diamond nanoparticles via electron beam-induced reduction method for time-domain, multimodal bioimaging" 16:50-17:20 Prof. Sooyeon Kim (SANKEN), "Functional Aggregates of Fluorophore and Anthrylphenylene dyads"

17:20-17:30 Prof. Tetsuro Majima, Closing Remarks

研究会終了後は、量子ビーム実験施設にて懇親交流会を開催し、今後の産研—KAERIの量子ビーム科学に関する共同研究について打合せを行った。





4-2 委員会報告

4-2-1 量子ビーム科学研究施設共同利用専門委員会 本年度は開催なし

4-2-2 量子ビーム科学研究施設運営委員会

第33回量子ビーム科学研究施設運営委員会日時:平成29年10月3(火)メール審議

- 1) H29 年度後期応募について
- 2) H29 年度概算要求について
- 3) H29年度予算について
- 4) H30年度老朽化対策工事について

第34回量子ビーム科学研究施設運営委員会
日時:平成30年2月6日(木)13:30-14:40
場所:管理棟2F 小会議室
1) 来年度施設長について

第35回量子ビーム科学研究施設運営委員会 日時:平成30年3月14日(水)16:30-17:30

- 1) 来年度前期募集について
- 2) Lバンドライナックマシンタイムについて
- 3) 非常勤職員について
- 4) 来年度予算案について
- 5) 来年度兼任 A,B について

4-2-3 量子ビーム科学研究施設専門委員会

第101回量子ビーム科学研究施設専門委員会日時:平成29年4月20日(木)13:30-14:00場所:施設会議室

- 1) 新年度運営体制と避難連絡網について
- 2) 今年度の暫定予算について
- 3) 負担金についいて
- 4) 報告書見学者リストの記載について
- 5) 成果報告会の日程について
- 6) 研究会について
- 7) 新人歓迎会に開催について

第102回量子ビーム科学研究施設専門委員会 日時:平成29年5月18日(木)13:30-14:00 場所:施設セミナー室

1) 本年度研究会について

第 103 回量子ビーム科学研究施設専門委員会 日時:平成 29 年 6 月 22 日(木) 13:30-

- 1) 放射線科学基盤機構(構想)の兼任について
- 2) 後期スケジュールについて
- 3) 拠点と施設安全審査の参加者情報について
- 4) 放射線従事者証明書の必要記載事項について
- 5) 研究会・成果報告会予定について

第104回量子ビーム科学研究施設専門委員会日時:平成29年7月20日(木)13:30-14:10場所:施設セミナー室

- 1) 後期応募について
- 2) Lバンドマシンタイム配分について

3) Lバンド貼り付け方法の確認

6) 来年度老朽化対策工事について

7) 平成 31 年度概算要求について

- 4) 外部利用者が提出する放射線従事者証明証記載 内容について
- 5) コバルト課金の説明記載文追加について
- 6) 装置運転資格 B について
- 7) 予算執行状況
- 8) 第一回研究会について

第105回量子ビーム科学研究施設専門委員会日時:平成29年9月21日(木)13:30-14:25場所:施設セミナー室

- 1) Lバンドマシンタイムスケジュール
- 2) 放射線従事者証明書検討
- 3) コバルト利用金記載分追加について
- 4) 第1回研究会について
- 5) 老朽化施設対策工事の要求書
- 6) 物品調達システムについて

第106回量子ビーム科学研究施設専門委員会日時:平成29年10月26日(木)13:30-14:35場所:施設セミナー室

- 1) Lバンド利用時間について
- 2) 従事者証明書雛形
- 3) 予算執行状況
- 4) 後期の予定
- 5) 前期利用料のまとめ

第107回量子ビーム科学研究施設専門委員会
日時:平成29年11月16日(木)17:00-18:00
場所:施設セミナー室
1)運転規則改定

- 2) 第1回研究会と成果報告会について
- 3) 放射線従事者証明書について
- 4)利用料規約改定について
- 5) 予算執行状況
- 6) L バンドの将来計画

第 108 回量子ビーム科学研究施設専門委員会
日時:平成 29 年 12 月 21 日(木) 13:30場所:施設セミナー室
1)第2回施設研究会について
2)予算執行状況

- 3) 来年度前期募集要項最終確認
- 4) 申し込書更新の確認
- 5) 従事者証明書様式の確認
- 6) 成果報告会について

第109回量子ビーム科学研究施設専門委員会日時:平成30年1月18日(木)13:30-14:00場所:施設セミナー室

- 1) 成果報告会について
- 2) 予算執行状況
- 3) 兼任 A/兼任 B について

第110回量子ビーム科学研究施設専門委員会日時:平成30年2月22日(木)13:30-15:30場所:施設セミナー室

- 1) 成果発表会について
- 2) 予算執行状況
- 3) 安全審查報告
- 4) テーマ採択
- 5) Lバンドスケジュール
- 6) 成果報告会と第2回研究会の参考資料
- 7) コバルト棟改修工事

第111回量子ビーム科学研究施設専門委員会日時:平成30年3月23日(金)13:30-14:30場所:施設セミナー室

1) 予算執行について

2) 1月から2月利用料報告

4-3-1 見学者リスト (団体)

	日付	団体名
平成 29 年	7月26(水)	Groningen Univ. 13名
	8月2日 (水)	石川県立小松明峰高校 40名
	8月22日 (火)	高校の理科教員 16名
	8月28日 (月)	大阪府立四條畷高等学校 20名
	9月1日(金)	中部原子力懇談会 23名
	9月27日 (水)	富山高等専門学校 15名
	10月27日(金)	和歌山向陽高等学校 20名
	11月16日(木)	11 11
	11月30日(木)	さくらサイエンス 11 名

5-1 放射線安全管理報告

1. 平成 29 年度放射線業務従事者の登録と教育訓練 産研放射線施設業務従事者に対する教育訓練が下記のとおり行われた。

- 継続者用(受講者:54名)
 - 日時:平成29年4月24日(月)13:30~15:30 (第1回)
 - 平成29年4月25日(火)13:30 ~ 15:30 (第2回)
 - 平成29年4月26日(水)13:30 ~ 15:30 (第3回)
 - 会場:大阪大学コンベンションセンター3F MOホール
 - 主催:ラジオアイソトープ総合センター

共催:医学系研究科(保健学専攻)、薬学研究科、工学研究科・工学部、微生物病研究所、産業 科学研究所、蛋白質研究所、レーザーエネルギー学研究センター、超高圧電子顕微鏡センター 港羽頂日,批計館の人体にたらス影響

講習項目:放射線の人体に与える影響

放射性同位元素又は放射線発生装置の安全取扱い

放射性同位元素及び放射線発生装置による放射線障害の防止に関する法令

放射線障害予防規程

平成29年度放射線業務従事者教育訓練

- 新規(受講者:27名) / 継続(受講者:34名)
 日時:平成29年5月15日(月) 10時~17時15分場所:産業科学研究所管理棟1階講堂
 - 訓練内容:放射線の人体に与える影響と障害防止法

放射線を安全に利用するために

放射性の安全取扱い

放射線障害予防規程

RI実験室と量子ビーム科学研究施設、酸化ウラン使用室の使用方法施設の実際の取り 扱いについて

新規・継続・X線装置使用者・核燃料物質使用者(のべ名)

放射線業務従事者(新規):13名

- 放射線業務従事者(継続):60名
- X線使用者(放射線業務従事者以外):59名
- 核燃料使用者:12名
- 2. 放射線施設の検査・点検及び補修等
 - ✓ 年2回(5月と11月)に自主点検を行った。
 - ✓ 極短パルス加速器実験室のクライストロン室扉のサムターンカバーの接着不良の改善を行った。
 - ✓ ライナック棟Sバンドライナックの改造の為、ビームダンプの遮へいが不十分であった。
 - ✓ 毎月空間線量測定による環境放射線点検を行った。
 - ✓ 定期検査及び定期確認が行われた(10月)。

6.研究成果リスト

原著論文

 Theoretical study on effects of photodecomposable quenchers in line-and-space pattern fabrication with 7 nm quarter-pitch using chemically amplified electron beam resist process

Takahiro Kozawa

Jpn. J. Appl. Phys., 56, 046502 (2017)

- Shot noise limit of chemically amplified resists with photodecomosable quenchers used for extreme ultraviolet lithography Takahiro Kozawa, Julius Joseph Santillan, and Toshiro Itani Jpn. J. Appl. Phys 56, 066501 (2017)
- Sensitivity enhancement of chemically amplified EUV resists by adding acid-generation promoters Shinya Fujii, Kazumasa Okamoto, Hiroiki Yamamoto, Takahiro Kozawa, and Toshiro Itani Jpn. J. Appl. Phys. 56, 06GD01 (2017)
- Excluded volume effects caused by high concentration addition of acid generators in chemically amplified resists used for extreme ultraviolet lithography Takahiro Kozawa, Kyoko Watanabe, Kyoko Matsuoka, Hiroki Yamamoto, Yoshitaka Komuro, Daisuke Kawana, and Akiyoshi Yamazaki Jpn. J. Appl. Phys. 56, 086502 (2017)
- 5. Theoretical study on relationship between exposure pattern width and chemical gradient of 16 nm half-pitch line-and-space patterns in electron beam lithography used for photomask and nanoimprint mold production Takahiro Kozawa and Shusuke Yoshitake Jpn. J. Appl. Phys. 56, 076501 (2017)
- Theoretical study on sensitivity enhancement in energy-deficit region of chemically amplified resists used for extreme ultraviolet lithography Takahiro Kozawa, Julius Joseph Santillan, and Toshiro Itani Jpn. J. Appl. Phys. 56, 106503 (2017)
- Theoretical study on effects of exposure pattern width on line edge roughness and stochastic defect generation in fabrication of 16 nm half-pitch line-and-space patterns using electron beam lithography Takahiro Kozawa and Takao Tamura Jpn. J. Appl. Phys. 56, 116501 (2017)

8. Electron-hole pairs generated in ZrO2 nanoparticle resist upon exposure to extreme ultraviolet radiation

Takahiro Kozawa;Julius Joseph Santillan;Toshiro Itani Jpn. J. Appl. Phys. 57, 026501 (2017)

 Ecofriendly ethanol-developable processes for electron beam lithography using positive-tone dextrin resist material Satoshi Takei, Naoto Sugino, Makoto Hanabata, Akihiro Oshima, Miki Kashiwakura, Takahiro Kozawa, and Seiichi Tagawa Appl. Phys. Express 10, 076502 (2017)

 Relationship between Sensitization Distance and Photon Shot Noise in Line Edge Roughness Formation of Chemically Amplified Resists Used for Extreme Ultraviolet Lithography

Takahiro Kozawa, Julius Joseph Santillan, Toshiro Itani

J. Photopolym. Sci. Technol. 30, 197-203 (2017)

11. Synthesis and Property of Tellurium-Containing Polymer for Extreme Ultraviolet Resist Material

Mari Fukunaga, Hiroki Yamamoto, Takahiro Kozawa, Takeo Watanabe, Hiroto Kudo

J. Photopolym. Sci. Technol. 30, 103-107 (2017)

 Dynamics of Radical Ions of Hydroxyhexafluoroisopropyl-Substituted Benzenes. Okamoto K, Nomura N, Fujiyoshi R, Umegaki K, Yamamoto H, Kobayashi K, Kozawa T.

J. Phys. Chem. A 121, 9458-9465 (2017)

- Study on Resist Performance of Noria Derivatives Modified with Various Protection Ratios of Acetal Moieties by means of Extreme Ultraviolet Irradiation Hiroki Yamamoto, Hiroto Kudo, Takahiro Kozawa J. Photopolym. Sci. Technol. 30, 627-631 (2017)
- Formation of Au nanoparticle arrays on hydrogel 2-D patterns based on poly(vinylpyrrolidone)

S. Tsukuda, K. Okamoto, H. Yamamoto, T. Kozawa, and T. Omata Jpn. J. Appl. Phys. 56, 06GD06 (2017)

15. Fabrication of a Si lever structure made by double-angle etching with reactive gas cluster injection

T. Seki, H. Yamamoto, T. Kozawa, K. Koike, T. Aoki, and J. Matsuo Appl. Phys. Lett. 110, 182105 (2017)

16. Angled ethching of Si by ClF3-Ar gas cluster injection

T. Seki, H. Yamamoto, T. Kozawa, T. Shoji, K. Koike, T. Aoki, and J. Matsuo Jpn. J. Appl. Phys. 56, 06HB02 (2017)

- 17. Rate constant for the H + H2O -> OH + H2
 reaction at elevated temperatures measured by pulse radiolysis
 Phys. Chem. Chem. Phys. 19, 30834-30841 (2017)
- Effect of the solvation state of electron in dissociative electron attachment reaction in aqueous solutions
 Furong Wang, Pierre Archirel, Yusa Muroya Shinichi Yamashita, Pascal Pernot, Chengying Yin, Abdel Karim El Omar, Uli Schmidhammer, Jean-Marie Teuler and Mehran Mostafavi
 Phys. Chem. Chem. Phys. 19, 23068-23077 (2017)
- An improved method for modelling coolant radiolysis in ITER Zhong Fang, Xuewu Cao, Lili Tong, Yusa Muroya, Giles Whitaker, Mojtaba Momeni, Mingzhang Lin Fusion Engineering and Design 127, 91-98 (2017)
- 20. Analysis of the relaxation process of electron.hole pairs in α-Al2O3 using transient absorption spectroscopy
 Masanori Koshimizu, Yusa Muroya, Shinichi Yamashita, Hiroki Yamamoto, Yutaka Fujimoto, Keisuke Asai
 J. Mater. Sci.: Mater. Electron. 28, 7091-7094 (2017)
- Sensing Mechanisms in the Redox-Regulated, [2Fe-2S] Cluster-Containing, Bacteria Transcriptional Factor SoxR Kazuo Kobayashi Acc. Chem. Res.50, 1672-1678 (2017)
- 22. Reaction Intermediates of Nitric Oxide Synthase from *Deinococcus radiodurans* as Revealed by Pulse Radiolysis; Evidence for Intramo-lecular Electron Transfer from Biopterin to Fe^{II}-O₂ Complex

Yuko Tsutsui, Kazuo Kobayashi, Fusako Takeuchi, Motonari Tsubaki, and Takahiro Kozawa

Biochemistry in press

23. Rational Tuning of Superoxide Sensitivity in SoxR, the [2Fe-2S] Transcription Factor; Implication of Species-Specific Lysine Residues

Mayu Fujikawa, Kazuo Kobayashi, Yuko Tsutsui, Takahiro Tanaka, and Takahiro Kozawa

Biochemistry 56, 403-410 (2017)

24. Redox-dependent Axial Ligand Replacement and Its Functional Significance in Heme-bound Iron Regulatory Proteins

Mariko Ogura, Ryosuke Endo, Haruto Ishikawa, Yukiko Takeda Takeshi Uchida,

Kazuhiro Iwai, Kazuo Kobayashi and Koichiro Ishimori

J. Inorganic Biochem. in press

25. 放射線誘起反応によるDNA損傷

小林 一雄

RADIOISOTOPES 66, 1-9 (2017)

26. 水と水溶液の放射線化学

室屋 裕佐

RADIOISOTOPES 66, 425-435 (2017)

27. Laser-induced fine structures on silicon exposed to THz-FEL

Akinori Irizawa, Shigemasa Suga, Takeshi Nagashima, Atsushi Higashiya, Masaki Hashida, and Shuji Sakabe

Appl. Phys. Lett. 111, 251602 (2017)

 Metal-Free Photocatalyst for H2 Evolution in Visible to Near-Infrared Region: Black Phosphorus/Graphitic Carbon Nitride

M. Zhu, S. Kim, L. Mao, M. Fujitsuka, J. Zhang, X. Wang, and T. Majima J. Am. Chem. Soc. 2017, 139 (37), 13234-13242. (selected as a JACS Spotlight)

29. Au/La2Ti2O7 Nanostructures Sensitized with Black Phosphorus for Plasmon-Enhanced Photocatalytic Hydrogen Production in Visible and Near-Infrared Light

M. Zhu, X. Cai, M. Fujitsuka, J. Zhang, and T. Majima

Angew. Chem. Int. Ed. 2017, 56, 2064-2068. (Hot Paper) (ESI highly cited paper)

- Topotactic Epitaxy of SrTiO3 Mesocrystals with Anisotropic Construction for Efficient Hydrogen Evolution
 P. Zhang, T. Ochi, M. Fujitsuka, Y. Kobori, T. Majima, and T. Tachikawa
- Angew. Chem. Int. Ed. 2017, 56, 5299-5303.
 31. In-situ Observation of Single Au Triangular Nanoprism Etching to Various Shapes for Plasmonic Photocatalytic Hydrogen Generation
 Z. Leu, S. Kim, D. Zhang, Y. Shi, M. Ewiitanka, and T. Maiima.
 - Z. Lou, S. Kim, P. Zhang, X. Shi, M. Fujitsuka, and T. Majima ACS Nano 2017, 11(1), 968-974.
- 32. TiO2 mesocrystals composited with gold nanorods for highly efficient visible-NIR-photocatalytic hydrogen productionO. Elbanna, S. Kim, M. Fujitsuka, and T. MajimaNano Energy 2017, 35, 1-8.

33. Two-Dimensional Au-Nanoprism/rGO/Pt-Nanoframe as Plasmonic Photocatalysts with Multi-Plasmon-Modes Boosting Hot Electron Transfer and Hydrogen Generation

Z. Lou, M. Fujitsuka, and T. Majima

J. Phys. Chem. Lett. 2017, 8(4), 844-849.

- 34. Radical Ions of a -Bowl Sumanene: Effects of Strained Structure on the Electronic Transitions Revealed by Radiation Chemical and Theoretical Studies M. Fujitsuka, S. Tojo, T. Amaya, T. Hirao, and T. Majima J. Phys. Chem. A 2017, 121(26), 4902-4906.
- Photo-accelerated Hole Transfer in Oligothiophene Assemblies
 C. Lu, M. Fujitsuka, and T. Majima
 J. Phys. Chem. C 2017, 121(1), 649-655.
- 36. Dual Character of Excited Radical Anions in Aromatic Diimide Bis(Radical Anion)s: Donor or Acceptor?
 C. Lu, M. Fujitsuka, A. Sugimoto, and T. Majima
 J. Phys. Chem. C 2017, 121(8), 4558-4563.
- 37. Exploring photocatalytic hydrogen evolution on different phase of NixPy hybridize with g-C3N4
 - Z. Sun, M. Zhu, M. Fujitsuka, A. Wang, C. Shi, and T. Majima
 - ACS Appl. Mater. Interface 2017, 9(36), 30583–30590.
- g-C3N4/TiO2 mesocrystals composite for H2 Evolution under Visible Light Irradiation and Its Charge Carrier Dynamic
 O. Elbanna, M. Fujitsuka, and T. Majima ACS Appl. Mater. Interface 2017, 9(40):34844-34854.
- Controllable Nanothorns on TiO2 Mesocrystals for Efficient Charge Separation in Hydrogen Evolution
 P. Zhang, S. Kim, M. Fujitsuka, and T. Majima
 - Chem. Commun. 2017, 53, 5306-5309.
- 40. Charge separation in a nanostep structured perovskite-type photocatalyst induced by successive surface heterojunctions X. Cai, L. Mao, J. Zhang, M. Zhu, M. Fujitsuka, and T. Majima

J. Mater. Chem. A 2017, 5, 10442-10449.

 In Situ Synthesis of Hollow-N-TiO2/g-C3N4 Heterostructure: Nobel Metal Free Visible-Light-Driven Photocatalysis Induced by Efficient Charge Separation X. Shi, M. Fujitsuka, Z. Lou, P. Zhang, and T. Majima J. Mater. Chem. A 2017, 5, 9671-9681. 42. Hot electron driven hydrogen evolution using anisotropic gold nanostructures assembled monolayer MoS2

P. Zhang, M. Fujitsuka, and T. Majima Nanoscale 2017, 9, 1520-1526.

43. Aggregation-induced Enhanced Singlet Oxygen Generation: Distinct Aggregation Patterns of Fluorescent Dyes and Anthrylphenylene Dyads Enhancing Singlet Oxygen Formation
S. Kim, Y. Zhou, N. Tohnai, M. Fujitsuka, M. Miyata, and T. Majima

Chem. Eur. J. 2017, 23, 1-11.

44. Live cell imaging using photoswitchable diarylethene doped fluorescent polymer dots

Y. Osakada, T. Fukaminato, Y. Ichinose, M. Fujitsuka, Y. Harada, and T. Majima Chem. Asian J. 2017, 12, 2660-2665.

- 45. Graphitic-C3N4 hybridized N-doped La2Ti2O7 two-dimensional layered composites for efficient visible-light-driven photocatalyst
 X. Cai, J. Zhang, M. Fujitsuka, and T. Majima
 Appl. Catal. B Environ. 2017, 202, 191-198.
- 46. One-Step Synthesis of Nonstoichiometric TiO2 with Desired (101) Facets for Enhancing Photocatalytic H2 Evolution
 W.-K. Wang, M. Gao, X. Zhang, M. Fujitsuka, T. Majima, and H.-Q. Yu Appl. Catal. B Environ. 2017, 205, 165-172.
- 47. Black phosphorous: 2D visible and near-infrared-activated photocatalyst for H2 evolutions
 M. Zhu, Y. Ozakada, S. Kim, M. Eniitanka, and T. Maiinga

M. Zhu, Y. Osakada, S. Kim, M. Fujitsuka, and T. Majima

Appl. Catal. B Environ. 2017, 217, 285-292.

48. Porous Bimetallic PdNi Catalyst with High Electrocatalytic Activity for Ethanol Electrooxidation

Y. Feng, D. Bin, B. Yan, Y. Du, T. Majima, and W. Zhou

J. Colloid Interface Sci. 2017, 493, 190-197.

(VIP).

- 49. Z-Scheme Photocatalytic Overall Pure-Water Splitting on 2D Heterostructure of Black Phosphorus/BiVO4 under Visible Light
 M. Zhu, Z. Sun, M. Fujitsuka, and T. Majima Angew. Chem. Int. Ed. DOI: 10.1002/anie.201711357. Very Important Paper
- 50. Au Nanorods Photosensitized La2Ti2O7 Nanosteps: Successive Surface Heterojunctions Boosting Visible-Near Infrared Photocatalytic H2 Evolution

X. Cai, M. Zhu, O. Elbanna, M. Fujitsuka, S. Kim, L. Mao, J. Zhang, and T. Majima ACS Catal. 2018, 8(1), 122-131.

- 51. Excited-State Properties of Radical Anions of C70 and Its Derivatives: Significant Differences from the Case of C60
 C. Lu, M. Fujitsuka, A. Sugimoto, and T. Majima
 J. Phys. Chem. C. Special Issue entitled: Prashant V. Kamat Festschrift, DOI: 10.1021/acs.jpcc.7b10926.
- 52. Synthesis of gold-diamond nanoparticles via electron beam-induced reduction method for time-domain, multimodal bioimaging
 M. Morita, T. Tachikawa, S. Seino, K. Tanaka, and T. Majima ACS Appl. Nano Mater. 2018, 1 (1), 355–363.
- 53. Anisotropic Ag2S-Au Triangular Nanoprisms with Desired Configuration for Plasmonic Photocatalytic Hydrogen Generation in Visible/Near-Infrared Region Z. Lou, S. Kim, M. Fujitsuka, X. Yang, B. Li, and T. Majima Adv. Funct. Mater. DOI: 10.1002/adfm.201706969.
- 54. Faster Electron Injection and More Active Sites for Efficient Photocatalytic H2 Evolution in g-C3N4/MoS2 Hybrid X. Shi, M. Fujitsuka, S. Kim, and T. Majima Small DOI: 10.1002/smll.201703277.
- 55. 2D Hybrid of Noble Metal-Free Black Phosphorus/WS2 Photocatalyst for H2 Production under Near-Infrared Light Irradiation
 M. Zhu, C. Zhai, M. Fujitsuka, and T. Majima
 Appl. Catal. B Environ. 2018, 221, 645-651.
- 56. A seed-mediated method to design N-doped graphene supported Au-Ag nanothorns sensor for rutin detection
 B. Yang, D. Bina, K. Zhang, Y. Du, and T. Majima
 J. Colloid Interface Sci. 2018, 512, 446-454.

B. Reviews

- Charge Transfer Dynamics in DNA Revealed by Time-Resolved Spectroscopy M. Fujitsuka and T. Majima
 - Chem. Sci. (Perspective, invited) 2017, 8, 1752-1762.
- 2. 放射線化学による反応機構の解明 藤塚守、真嶋哲朗 Radioisotope 2017, 66, 437-449. 特集「最新放射線化学」(編集・発行 日本 アイソトープ協会)
- 振動分光法による放射線化学の新展開 Recent Advances of Radiation Chemistry by Vibration Spectroscopy 藤塚守、真嶋哲朗 放射線化学 2017, 103, 3-12. (編集・発行 日本放射線化学会)
- 4. 世界初!太陽光広帯域利用による光触媒で水から水素を効率的に生成 真嶋哲朗
 自動車技術 (連載『超の世界』) Vol.71, No.11, 102-103 (2017 年 11 月 1 日発
 行) (編集・発行 公益社団法人自動車技術会)
- 5. 太陽光で水から水素を製造 真嶋哲朗 パリティ 2018,01,76-78.(1月1日発行) (編集・発行 丸善出版)
- 6. The Development of Functional Mesocrystals for Energy Harvesting and Conversion

Peng Zhang, Takashi Tachikawa, Mamoru Fujitsuka, Tetsuro Majima Chem. Eur. J. Minireview, DOI: 10.1002/chem.201704680.

7. Reaction Dynamics of Excited Radical Ions Revealed by Femtosecond Laser Flash Photolysis

Mamoru Fujitsuka and Tetsuro Majima

J. Photochem. Photobiol. C (Mini Review, invited) 2018, 35, 25-37.

 可視光・近赤外光応答型光触媒による水から水素の高効率生成 真嶋哲朗 太陽エネルギー 2018,44 (1),23-32. (2月1日発行) (編集・発行 一般社

団法人日本太陽エネルギー学会) 9 可相光・近赤外光昭射に上ろ水の完全分解が可能な7スキーム光触

9. 可視光・近赤外光照射による水の完全分解が可能な Z スキーム光触媒の開発 真嶋哲朗

クリーンエネルギー 2018,00,00. (5月1日発行) (編集・発行 日本工業 出版)

7. 量子ビーム科学研究施設員名簿

施設長(兼)	吉田	陽一	教授	ナノ極限ファブリケーション研究分野
専任	誉 <u>藤</u> 磯徳久	義英 幸子 明 人美子	准教授 助教 特任教授 特任研究員 技術補佐員	
兼任	吉田 楊 近藤 菅	陽一 金峰 孝一	教授 准教授 助教 助教	ナノ極限ファブリケーション研究分野 ナノ極限ファブリケーション研究分野 ナノ極限ファブリケーション研究分野 ナノ極限ファブリケーション研究分野
	入澤	明典	助教	量子ビーム発生科学研究分野
	真藤 藤 川 小 金 オ	哲朗 守 清彦 3 泰子 〈縁	教授 准教授 准教授 准教授 特任助教	励起分子化学研究分野 励起分子化学研究分野 励起分子化学研究分野 励起分子化学研究分野 励起分子化学研究分野
	古澤 室屋 小林	孝弘 裕佐 一雄	教授 准教授 助教	量子ビーム物質科学研究分野 量子ビーム物質科学研究分野 量子ビーム物質科学研究分野
	古川 岡田	和弥 宥平	技術職員 技術職員	技術室 技術室

(H30年3月現在)



Mail: info_rl@sanken.osaka-u.ac.jp

Harmonious Diversity