放射化学

原著

文献データを利用した魚以外の食用水生生物への¹³⁷Cs濃縮係数の導出 ー福島第一原発事故前後の比較ー

解説

第8周期の新元素を求めて

コラム

IAEAサイバースドルフ研究所に滞在して 関連学協会との連携強化に関する会員アンケートの調査結果について





NRS 日本放射化学会

The Japan Society of Nuclear and Radiochemical Sciences

放射化学 第 40 号

令和 元年(2019年)9月13日

目次

日本放射化学会 20 周年を迎えるに当たって(篠原 厚)	1
原著 文献データを利用した魚以外の食用水生生物への ¹³⁷ Cs 濃縮係数の導出	3
解説 第8周期の新元素を求めて(羽場 宏光)	14
コラム IAEA サイバースドルフ研究所に滞在して(富田 涼平)	
会議報告 第 20 回「環境放射能」研究会(小荒井 一真) RANC 2019 (2nd International Conference on Radioanalytical and Nuclear Chemistry) 参加報告(高宮 幸一)	
情報プラザ(国際国内会議)・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・	30
学位論文要録 Chemical effects on the internal conversion processes of ^{235m} U and ^{229m} Th(重河 優大) Studies on incorporation of ⁹⁰ Sr and ¹³⁷ Cs in hard tissues of cattle and monkey in the Fukushima environment(小荒井 一真)	

放射化学 第40号 2019

学会だより	37
日本放射化学会和文誌「放射化学」の歩み	40
日本放射化学会第 63 回放射化学討論会 (2019) プログラム	51
「放射化学」規定など 「放射化学」論文編集委員会規定 「放射化学」発行規定 「放射化学」論文投稿規則 「放射化学」論文投稿の手引き 学位論文要録執筆候補者の推薦について 「会員の声」欄へのご寄稿のお願い 会員の異動に伴う連絡のお願い	67
賛助会員リスト 広告	

表紙の説明 ----

日本放射化学会 20 周年を迎えるに当たって

会長 篠原 厚(大阪大学大学院理学研究科)

はじめに

本学会は、令和元年(2019年)で創設以来20年を迎えることとなります。人間で言えば成人を迎える学会の今後の発展を祈念し、会長として思うところ(実は「放射化学 Vol. 38」にほとんど述べたことです)を以下に再度述べさせて頂き、会員の皆さまと共に、新たな気持ちで大人の道を突き進みたく思います。

そもそも放射化学は自然科学の中でもベースになる学問の一つであり、ベクレルの放射能の発見以来、強い力や弱い力と係わる基礎化学として物質観の拡張に貢献し、化学からの核現象研究、核現象による化学研究を発展させ、広い応用分野も含む学際的科学としても進化を遂げてきています。核現象と核エネルギーを安全に利用するためには、その基礎研究部分を担う放射化学・核化学の発展、そしてその教育と人材育成の重要性は言うまでもありません。日本放射化学会は、この様な学際的分野も含めた広い分野の研究者の研究の促進と交流の場を与えること、放射化学に対する社会的認識の向上、放射線教育の普及などを目的に、平成11年(1999年)に設立されました。

以来、多くの諸先輩方の努力により、学会の基礎が築かれ、今日まで発展してきました。そして、成人を迎えるのを機に、これまで進めてきた学術活動をより開花させるべく、行動範囲の拡大と社会的責任を果たせる大人の学会となるべく、任意団体から法人格(一般社団法人)を得るべく舵を切ることとしました。

放射化学会のはじまり

わが国の放射化学研究の端緒は、岡本要八郎先生による北投石の発見 (1906年) とされています。 1920年代には、飯盛里安先生が研究室を主宰し放射化学を新しい研究分野として開拓し、木村健二郎先生や仁科芳雄先生らに引き継がれ、放射化学の基礎が築かれました。その後、放射化学は研究用原子炉や加速器の整備と歩調を合わせて大きく発展しました。 その研究発表·交流の場の「放射化学討論会」は、第1回会合が斎藤信房先生を世話人とし、"死の灰" 分析で知られるビキニ事件から間もない 1957 年に東京で開催されました。その後毎年1回途切れることなく開催され、令和元年の開催で63回目となる歴史あるものです。1999年に日本放射化学会が組織化されてからも、学会の主要な研究発表の場として「討論会」は引き継がれています。

日本放射化学会の創設当時の様子は、「放射化 学ニュース | 特別号と第2号 (ホームページから ダウンロードできます)に詳しく記されています。 当時の先生方は、学会創設に対する高邁な理念の 元、今、課題となっている問題意識もすでに持ち ながら、スタートしたのが分かります。関係学協 会からの言葉にも、連携の重要さのみならず具 体的な提案まで見られます。若手からのメッセー ジでは、学会に対する期待と共に、当時少し下火 に(弁当の会に)なりかけていた若手の会から、 若手の意見も取り入れるようなオープンな会にし てほしい言う意見も出ていました。このような 中、我々の学会は、3年の年月をかけて準備され、 1999年10月12日 (第一回年会の前日) の設立総 会で創設され、初代会長・中原弘道先生のもとス タートしました。 奇しくも 9月 30 日の JCO 事故 の直ぐ後のことで、放射化学会のスタートとして 何か因縁も感じてしまいますが、当時の熱気は、 翌年に行われた Pacifichem 2000 で 9 つの関連シ ンポジウムを開催していることからも伺えます。

放射化学会の現状

それから20年、私の会長就任時の挨拶でも(少しショック療法的にきつく)書いてしまいましたが、諸先輩方の多大な努力にもかかわらず、まだまだ多くの課題が残っています。また、研究分野の状況を考えると、福島原発事故以降、放射線や原子力に対する風当たりはきつく、安全文化の醸成として関連規制は厳しくなる一方で、ほとんどのところで老朽化した施設の更新が出来ず、さらに関連する大学の講座は減る一方で

す。その結果、学会会員も、設立当初から増える ことはなく徐々に(特に若手・学生層が)減って きています。特に大学は厳しい状況にあります。

しかしながら、このような中でも、放射化学会では、これまで、4件の木村賞、9件の学会賞、そして24件もの奨励賞を出していることからも分かるように、多くのすばらしい研究成果が出され学問の発展に多大な貢献がなされています。

さらに、今の社会のニーズや学問の方向を考えると、放射線関連科学を取り巻く情勢は、実は、決して悪いものでもありません。むしろ RI を取り扱える人材は益々必要となっていますし、多くの新しい教育研究の芽があり、どんどん伸びているところもあります。新元素・放射性元素の科学、宇宙科学、ミュオン科学、加速器・量子ビーム利用、福島関連科学、新しいプローブ・分析手法等々、そして最近注目されている医学応用、更に、核鑑識関連や、RI や核燃の関連する安全規制も我々が絡んで行くべき重要分野と思います。

前向きに考えるネタはたくさんあります。私 自身、放射化学は新たな展開の可能性を秘めていると再認識しています。今、放射化学はもっ と前向きに拡張志向で進むべき時です。そのためのベースになるのが放射化学会でありたいと 思っています。

これからの放射化学会

学会の法人化の理由の1つとして、会員の皆さんが前向きに拡張指向で進むことを支援出来るよ

うな機能を持つ学会になることがあります。ただ、 色々な施策を成功させ持続可能な学会運営を実現 するには、皆様の積極的な参画に加え、やはり「会 員増強」と「若手の活性化」が必須となります。 そのためには、我々の学際領域も含む広い研究、 教育、社会貢献について、会員が描く現状と将来 の姿や夢を、学会として整理して見える形で持っ ておくことも重要と考えています。

今回、20周年の記念事業の一環としてロードマップ策定を提案しましたのは、そのような意図もあります。いわきで行う第63回討論会で、記念イベントとして「放射化学の未来を考える」と題するパネル討論を計画していますが、そこで、皆様と活発な意見交換を行い夢を語り合い、それに基づき、1年かけて、我々の夢と希望を描き、学生・若手を引きつけるロードマップを策定したく思っています。

会長就任の所信に「会員がメリットを感じる学会を目指して」を上げました。まだまだ暗中模索の状態ではありますが、このロードマップ策定がその方策の一部のつもりです。ただ、夢は妄想ではダメで、成人となった学会が持つロードマップは、我々が実現を目指すべきもので、学会がそのための戦略や連携を図る場になれば、会員の皆さんには少しは学会にメリットを感じてもらえるのではないかと思います。

学会の成人式を迎え、これからの明るい未来を描き、そしてその実現に向けて歩める大人の学会に皆さんで育てて行きましょう。

文献データを利用した魚以外の食用水生生物への ¹³⁷Cs 濃縮係数の導出 - 福島第一原発事故前後の比較 -

Obtaining concentration ratio of ¹³⁷Cs in edible biota (excluding fish) in marine and freshwater environments by literature survey -Comparison of concentration ratio data before and after the Fukushima Nuclear Power Plant accident-

田上 恵子*、石井 伸昌、内田 滋夫 量子科学技術研究開発機構 〒 263-8555 千葉県千葉市稲毛区穴川 4-9-1

K. Tagami*, N. Ishii, S. Uchida
National Institutes for Quantum and Radiological Science and Technology
(2019年6月10日受理)

要旨

東電福島第一原子力発電所の事故以降、環境モニタリングが継続して行われているが、食用水生生物としては魚が中心であり、その他の食用水生生物については、海水域では放射性 Cs 濃度の低下に伴うデータの不検出が続いていること、また淡水域では魚以外の水生生物の利用は少ないためほとんどデータがない。したがって食用の水生生物の放射性 Cs 濃縮係数 (CR) データが取得されていないのが現状である。本研究では食用水生生物の CR を求めることで、我々が現在その生物を食品として利用する際、放射性 Cs 濃度がどの程度になるのかを水中濃度から推定できるようにすること、また CR を事故以前のグローバルフォールアウトのデータと比較することにより、淡水域および海水域における水生生物の放射性 Cs 濃度の現状を把握すること目的として文献調査によりデータ解析を行った。どちらの水域においても見かけの CR を得ることができたが、解析した結果、淡水域では未だに事故以前より 1-2 桁高く、海水域では以前の状況に近づきつつあるものの、高い CR が検出されており、どちらの水系でも十分な平衡状態にないことが明らかになった。

キーワード

水-生物濃縮係数、セシウム-137、軟体類、甲殻類、大型藻類

Key words

water-biota concentration ratio, caesium-137, molluscs, crustaceans, macroalgae

1. はじめに

放射線医学総合研究所(現 量子科学技術研究 開発機構)では、東電福島第一原子力発電所の事 故(以下、福島原発事故と記す)以前から、グロー バルフォールアウト核種の原子力の平和利用に伴 い環境中に放出される放射性核種の環境挙動解明 のための研究を進めてきた。水環境関連では、文 部科学省の環境放射能調査研究や研究所の特別研 究の中で、淡水域から海水域の魚介類中の放射性 核種の濃度測定および移行・排出メカニズムの解

^{*} Corresponding author. E-mail: tagami.keiko@qst.go.jp

明を行ってきた。放医研以外の他の研究機関においても、調査研究が進められてきたが、それらの成果の一部は、環境放射能調査研究成果論文抄録集として昭和33年度から平成23年度分が毎年出版された¹。これらの過去の成果について、筆者らはデータを精査し、水生生物への水からの放射性核種の濃縮係数(Concentration Ratio [L kg⁻¹fresh],以下CRと記す)を生物全体や可食部を対象としてまとめ、報告した^{2,3}。

福島原発事故以降は、海洋および内水面での漁業再開に向けて多くの水生生物のモニタリングが主に放射性セシウム (Cs) について行われてきた。魚類の放射性 Cs のモニタリングデータは Wada et al. 4.5 によって報告されており、また我々も生態学的半減期に着目し、海生生物間の相互作用によって生態学的半減期が生物学的半減期よりも遅延していることを報告してきた 6.7。このような生態系が影響した魚中濃度の変化について、海外でも原子力規制庁等から公表されているデータを用いて、福島原発事故のシナリオとしてモデル比較研究がすでに行われ、現在も検証が続いている 8.9。

上述したような放射性 Cs の魚介類への移行解 析は、海洋や内水面を問わず、食品や環境モニタ リングデータから得られた魚のデータを中心に行 われているが ^{4,5,7,10}、最近 Takata et al. ¹¹ がモニタ リングデータを活用して多くの魚種についてデー タを報告した報文を除けば、魚への濃縮係数の報 告は限られている1214。近年では特に海生生物中 の放射性 Cs 濃度が著しく低くなったことから、 食品モニタリングでは検出されないケースが増え てきており、現在海水域で起こっている魚への放 射性 Cs 移行のメカニズムも検討しにくくなって いる。また、淡水域では魚への濃縮割合が高いこ とが知られており、そのため引き続き魚への移行 メカニズムは検討が進められているものの、食用 可能な魚以外の水生生物については、利用が少な いこともあり、ほとんどデータがないのが実情で ある。

このようなモニタリングの状況を受けて、魚以外の食用水生生物への放射性 Cs の CR に着目した報告はほとんどない。関連の報告例を挙げると、Sohtome et al. 15 は海洋生態系で放射性 Cs 移行の最初のキーとなる沿岸底生生物に着目し、放射性

Csの濃度変化とその要因に堆積物が含まれることを報告した。Baumann et al.¹⁶ は 2011 年 6 月に採取したムール貝と海藻中の放射性 Csを測定し、IAEA が提供している CR を使って、逆に水中の Cs 濃度を推定した。このような試算が行われたのは、当時は海水モニタリングの際の検出下限値が高く、実際の水中濃度が公表されていなかったせいでもある。淡水域では、Sasaki et al.¹⁷ や松崎ら ¹⁸ は淡水植物や貝類への CR を報告しているが、いずれも食用ではない。

人の被ばく線量評価のためには食用の魚介類のCRデータが必要であるが、上述したように魚以外の水生生物については、現状ではまとまった報告がない。特に我が国では魚介類の消費量が多いことを考えると、魚以外のCRデータも必要であることは自明である。そこで本研究では、これまで公表されているモニタリングデータを元にCRを導出し、現在我々が使用する際に食用水生生物のデータとしてまとめることを目的として研究を行なった。さらに、原発事故後に得られたCRを事故以前の値と比較することにより、現在の淡水および海水域における食用水生生物への放射性Csの移行状態について検討を行なった。

2. 材料および方法

2.1 水生生物の ¹³⁷Cs 濃度データ

収集対象について、環境省¹⁹が公表している 「水生生物放射性物質モニタリング調査結果」を 用いた。また、同省²⁰の「野生動植物への放射 線影響調査において採取した試料の放射能濃度測 定値と被曝線量率の推定値しにも一部食用可能な 生物の記載があったため用いた(具体的にはウシ ガエルのみ)。データは2011年冬から2018年夏 を対象とした。さらに他のデータソースについて も、分析対象となるかどうか検討した。厚生労働 省21が公表している、いわゆる食品モニタリン グデータでは ¹³⁷Cs 濃度情報が得られても対応す る水データが収集できないため、使用できなかっ た。東京電力ホールディングス22が公表してい る魚介類の分析結果については、対応する水中 の濃度が得られるものの、検出下限値(3-4Bq kg⁻¹ fresh) よりも低いとする報告が多く、稀にガ ザミが報告されることもあるが、それ以外は魚で あることから、本調査の対象外とした。また、論 文等の文献調査を行なったが、上述したように該 当する論文がなかった。

データ収集の対象は食用に適する成体のみとした。海水域の貝類は全体ではなく軟体部のみで CR を導出することにしたが、その他の生物は測定対象が全体であったため、生物全体に対する CR を求めることになる。

2.2 水の ¹³⁷Cs 濃度データ

2.1 に示した対象となる生物について、採取された場所が報告されていることから、同じ採取場所で水も採取されている場合のみ水中濃度を得ることができるものとした。ただし、海水の場合には採取場所が限られていることから、必ずしも採取点は一致していないものの、本調査では下層水データを採用した。なお、生物採取日当日の水のデータを基本的には使用したが、当日ではなく、前後2日以内に水のサンプリングが行われている場合には、そのデータも採用した。

2.3 濃縮係数の導出

環境水から生物への放射性 Cs の CR(L kg 1 fresh)について、 ^{134}Cs ($T_{1/2}=2.07$ y)は減衰のためデータ数が減少していることから、測定値が多い ^{137}Cs ($T_{1/2}=30$ y)濃度を用いることとした。CR は次式で表される。

濃度は試料採取時の濃度である。以前我々はグローバルフォールアウト ¹³⁷Cs の水生生物への濃縮係数を同じように求めて報告している ³。同様に導出できるパラメータとして堆積物 – 海水分配係数があるが、同じ測点でほぼ同日サンプリングのデータを使ったデータの報告があり ²³、IAEAでもそのような導出法でのデータを利用している(IAEA, in preparation)。なお、水中濃度については、ろ過水(可溶性)が望ましいが、環境省 ¹⁹の水データではろ過の有無は、採取法の記載がなく不明である。

上述の式を用い、上述の条件のデータセットにより事故後最初のCRを導出した。最初にCRデー

タが得られたのは、淡水生物では事故後 451 d、海生生物では 308 d からであった。

3. 結果および考察

3.1 放射性セシウムの現状把握

海生生物で明らかなように、水中の放射性 Cs 濃度が変化する中、一次生産者 - 小型捕食 者-大型捕食者および分解者が関与する生態 系内において放射性 Cs の濃度変化は時間的な ずれが生じるため、非平衡時においては CR が 変動することが考えられる7。具体的には、高 濃度汚染海水を介して各栄養段階の生物がそ れぞれ放射性Csを取り込んだと考えられる が、その高濃度汚染海水が通過した後の生態 系における放射性 Cs の挙動が CR に影響す る。一次生産者は生物学的半減期に従って放 射性 Cs 濃度が減少していく。例えば大型藻類 では生物学的半減期がおよそ50日である24。 一次生産者である褐藻類を餌にするウニや貝類の 生物学的半減期は10-20日程度であるが24、褐 藻中の放射性 Csの取り込み影響を受けるため、 ウニでは生態学的半減期が126日になったとの報 告がある⁶。これらを捕食するさらに高次の生物 ではさらに生態学的半減期が遅くなる。また、生 物遺体を餌とする分解者も影響を受けることにな る。したがって、海水中の濃度が著しく減少して も、上述した理由により生物中の放射性 Cs の排 出が遅延するため、CRが見かけ上平衡時よりも 高くなってしまい、徐々に減少するという時間的 変化が見られている。今回の対象外である魚につ いては、生物学的半減期がこれまで数十日とされ ていたものが、数百日レベルになるのではないか と推測されているため⁷、CRが以前よりも高い 状況が数年続いた11。

淡水生物の場合、水のみならず、落ち葉等を起源とする有機質デトリタスが放射性 Cs の生物中濃度に影響することが指摘されている ²⁵。解析対象期間内において、もし、水と生物の ¹³⁷Cs 濃度変動が著しく、かつ時間的な傾向が異なれば、食用生物の濃度推定のために CR を導出する意味はない。そこで、CR を求めるにあたり、対象生物および生息域中の水中濃度がどのように変動しているのかを確認した。例として異なる河川で採取

されたアメリカザリガニとモクズガニ結果 19 を Fig. 1 に示す。この分析期間(2011 冬~2019 夏)において、生物および水中の 137 Cs 濃度は一次の指数関数近似することができ、

 C_{biota} or $C_{water} = A \times exp$ (- λt) ………… eq. 2 A は定数、 λ は減少速度(Bq d^{-1})、t は経過日数(d)である。生態学的半減期 T_{eco} (d)は次式で表される。

 $T_{eco} = \ln 2/\lambda$ eq. 3 アメリカザリガニとその環境水の 137 Cs 濃度の 127 Co はそれぞれ688 d (eq. 2 より $\lambda = (1.01 \pm 0.13)$ $\times 10^3$, p < 0.001) \geq 919 d ($\lambda = (0.75 \pm 0.23)$ $\times 10^{-3}$ 、p = 0.004)、モクズガニとその環境水の 137 Cs 濃度の T_{eco} はそれぞれ 976 $d(\lambda = (0.71 \pm 0.07)$ $\times 10^{3}$, p < 0.001) $\succeq 881 \text{ d} \ (\lambda = (0.79 \pm 0.18) \times 10^{3})$ 10^3 、p < 0.001) となった。それぞれ誤差範囲内 で一致したことから、見かけ上平衡状態に達して いると言える。アメリカザリガニの寿命は約5年、 モクズガニは3-5年とされており、一個体が生 息する間に水中の濃度は約1/4に減少したことに なるが、桁で違うわけではなかった。しかし今も 河川水中の137Csが減少傾向にあることを考慮す る必要がある。現状では、水中の放射性 Cs 濃度 のみをすぐに生物が反映しているわけではなく、 海水域の生態系の例でも示したように、餌を起因 とする生態学的なファクターが影響するため、見 かけの CR が淡水域では得られたことになる。

海水域ではデータ数が多かったガザミ(寿命は 2-3年) について、同じく Fig. 1 に示した。お よそ 1600 d までは生物中濃度も海水中濃度も減 少していたことから、その間の Tem を導出したと ころ、298 d ($\lambda = (2.3 \pm 0.8) \times 10^{-3}$ 、p = 0.025) と 821 d ($\lambda = (0.84 \pm 0.29) \times 10^{-3}$, p = 0.011) ξ \$\times\$ り、海域では T_{eco} が一致しなかった。しかし、こ こで重要なのは、¹³⁷Cs 濃度の減少速度は異なる ものの、それぞれ 1600 d までは海水と生物中と も濃度が減少する期間であったと言えることであ る (減少期間の一致)。すなわち、海水中の 137 Cs 濃度減少にガザミが反応をしていたといえる。 1600 d 以降は海水および生物中濃度がほぼ平衡に 達していることから、期間を通して海水中濃度と 生物中濃度も見かけ上平衡状態になっていると推 定できる。これにより、データが採取された期間 を通して見かけの CR を導出する意味があると考えられた。繰り返しになるが、この場合も淡水生物と同様に、生態系の影響を受けて、生物が水中放射性 Cs をすぐに反映しない可能性があることに注意が必要である。なお、以前我々は海水魚に着目し、400 d 以降 1500 d までのデータを使って生態学的半減期を求めたところ、実験で求められた生物学的半減期よりも半減期が長いフラクションがあることがわかった⁷。Arakawa²⁶も底生魚には排出速度が遅いフラクションが存在することを指摘している。同様にガザミ中にも半減期が長いフラクションがあるかもしれないが、本研究の結果からは明確にすることができなかった。

3.2 福島第一原発事故前後の濃縮係数の比較

淡水生物および海生生物の種別のCRデー タを Table 1 および 2 に示す (個別データは Supplement Table 1 に報告)。なお CR は場所依 存をしないと考え、Table 1 および2では、採 取場所の特定を避けるためにも詳細な位置情 報を明記していない。淡水域では貝類として オオタニシ (Bellamya japonica)、マルタニ シ (Bellamya chinensis laeta)、甲殻類としてモ クズガニ (Eriocheir japonica)、アメリカザリ ガニ (Procambarus clarkii)、ウチダザリガニ (Pacifastacus leniusculus)、スジエビ (Palaemon paucidens)、両生類としてウシガエル (Rana catesbeiana) のデータがあった。ウシガエルに ついては筋肉部と全体への CR データであり、そ の他の生物については全体へCRデータである。 海水域の水生生物については、褐藻類としてア カモク (Sargassum horner)、アラメ (Eisenia bicyclis)、ヒロメ (Undaria undariodes)、緑藻 類としてアナアオサ (Ulva pertusa)、ヒトエ グサ (Monostroma nitidum)、棘皮動物として キタムラサキウニ (Strongylocentrotus)、マナ マコ (Stichopus japonicus)、貝類としてアサ リ (Ruditapes philippinarum)、アワビ (Haliotis discus)、マガキ (Crassostrea gigas)、ウバガイ (Pseudocardium sachalinense)、頭足類としてコ ウイカ類 (Sepia sp.)、ジンドウイカ類 (Loliolus sp.)、イイダコ (Octopus ocellatus)、マダコ (Octopus vulgaris)、ミズダコ (Paroctopus dofleini)、甲殼 類としてイシガニ(Charybdis japonica)、ガザミ (Portunus trituberculatus)、ヒラツメガニ(Ovalipes punctatus)、モクズガニ(Eriocheir japonica)、アミ科(Mysidae)、スジエビ(Palaemon paucidens)およびその属、テナガエビ属(Palaemonidae)のデータが収集された。スジエビ、テナガエビ属、およびモクズガニは相馬市沖で採取と記載があるが、実際には松川浦内である。塩分は概ね31-32と海と同様であるが、流入河川である宇多川の影響を受け、これまでの報告には最低塩分として17がある19。

得られた CR について、貝類については、貝 殻を除く軟体部のデータであるが、それ以外は 生物全体が対象であった。なお、ある生物についての CR データが 1 で、同科の他の生物の CR データが複数ある場合には、データを合わせた (Supplement Table 1 参照)。淡水および海水域の食用生物に対する CR データの分布は正規分布よりも対数正規分布にあてはまりが良かった。このことから幾何平均値を指標とすると、淡水域において生物全体に対する CR が最も高かったのはウ

チダザリガニの 2.1×10^3 L kg⁻¹-fresh であり、最も低かったのはオオタニシの 1.9×10^2 L kg⁻¹-fresh であった。海水域では各生物種のデータ数が少ないものが多いことから、N ≥ 5 の生物種について幾何平均値を比較すると、キタムラサキウニが最も高く 2.2×10^2 L kg⁻¹-fresh であり、最も低かったのはアナアオサの 5.3×10^1 L kg⁻¹-fresh であった。

ただし、Fig. 1 に示したように、海生生物については原発事故発生から 1600 d 程度までは海水中の 137 Cs 濃度減少傾向が明確であったことから、海水中濃度が平衡になった前後で CR 比較する必要がある。期間を分けるにあたり、1650 d を設定したが、1600 d に 50 d を付した理由は、海生生物の生物学的半減期が実験室レベルではおよそ 50 d 程度であることを考慮したものである 24 。すなわち 1650 d 以降であれば、より平衡に達した条件での CR が得られるものと考えた。そこで以前我々が報告したグローバルフォールアウト (GF) の 137 Cs を用いた海生生物の CR データ(甲殻類、褐藻類および緑藻類) 3 と、福島第一原発事故から 1650 d 目まで、1650 d 以降の CR デー

Table 1 Concentration ratios (L kg⁻¹-fresh) of ¹³⁷Cs in edible freshwater biota species observed after the Fukushima Nuclear Power Plant accident.

Group	Scientific name	N	AM	SD	GM	GSD	Min.	Max.
Molluscs	-							
Pond snail	Bellamya japonica	9	3.2×10^{2}	3.9×10^{2}	$1.9{\times}10^2$	3.0	4.3×10 ¹	1.3×10 ³
Pond snail	Bellamya chinensis laeta	10	3.8×10^{2}	3.0×10^{2}	3.0×10^{2}	2.1	1.2×10^{2}	8.9×10^{2}
Crustaceans								
Crab	Eriocheir japonica	23	1.8×10^{3}	1.5×10^{3}	1.3×10^{3}	2.2	1.9×10^{2}	7.1×10^{3}
Shrimp	Procambarus clarkii	21	1.7×10^{3}	1.4×10^{3}	1.2×10^{3}	2.3	2.4×10^{2}	5.0×10 ³
Shrimp	Pacifastacus leniusculus	23	2.4×10^{3}	1.3×10 ³	2.1×10^{3}	1.7	8.5×10^{2}	6.1×10 ³
Shrimp	Palaemon paucidens	12	1.1×10^{3}	4.7×10^{2}	9.4×10^{2}	1.7	2.6×10^{2}	1.6×10^{3}
Amphibia								
Frog (whole)	Rana catesbeiana	5	5.8×10^{2}	1.8×10^{2}	5.5×10^{2}	1.5	2.9×10^{2}	7.4×10^{2}
Frog (muscle)	Rana catesbeiana	2	3.0×10^{3}	1.8×10^{3}			1.7×10^{3}	4.3×10^{3}

(Note) N: Number of data, AM: Arithmetic mean, SD: Standard deviation, GM: Geometric mean, GSD: Geometric standard deviation.

Table 2 Concentration ratios (L kg^{-1} -fresh) of 137 Cs in edible marine biota species observed after the Fukushima Nuclear Power Plant accident.

Group	Scientific name	N	AM	SD	GM	GSD	Min.	Max.
Molluscs	-							
Brown algae	Sargassum horneri	4	7.0×10^{2}	4.0×10^{2}	5.4×10^{2}	2.8	1.2×10^{2}	1.0×10^{3}
Brown algae	Eisenia bicyclis	12	3.2×10^{2}	3.7×10^{2}	1.7×10^{2}	3.1	6.1×10^{1}	9.4×10^{2}
Brown algae	Undaria undariodes	2	3.0×10^{2}	2.6×10^{2}			1.2×10^{2}	4.9×10^{2}
Green algae	Ulva pertusa	12	8.4×10^{1}	9.0×10^{1}	5.3×10^{1}	2.9	5.9×10^{0}	3.4×10^{2}
Green algae	Monostroma nitidum	2	3.1×10^{2}	3.6×10^{2}			5.5×10 ¹	5.6×10^2
Echinodea								
Sea urchin	Strongylocentrotus nudus	18	3.1×10^{2}	2.3×10^{2}	2.2×10^{2}	2.8	1.1×10 ¹	1.0×10^{3}
Sea cucumber	Stichopus japonicus	3	8.2×10^{2}	5.3×10^{2}	6.4×10^{2}	2.6	2.1×10^{2}	1.1×10^3
Molluscs excl. c	ephalopods							
Saltwater clam	Ruditapes philippinarum	17	1.1×10^{2}	6.1×10 ¹	8.9×10 ¹	1.9	1.8×10 ¹	2.3×10^{2}
Abalone	Haliotis discus	8	1.7×10^{2}	1.0×10^{2}	1.4×10^{2}	2.1	3.8×10^{1}	3.3×10^{2}
Oyster	Crassostrea gigas	17	7.4×10^{1}	4.5×10^{1}	6.2×10^{1}	1.9	1.8×10^{1}	1.6×10^{2}
Surf clam	Pseudocardium sachalinense	2	4.9×10^{2}	3.8×10^{2}			2.2×10^{2}	7.6×10^{2}
Cephalopods								
Cuttlefish	Sepia sp.	2	4.2×10^{1}	3.6×10^{1}			1.7×10^{1}	6.7×10^{1}
Squid	Loliolus sp.	2	$1.7{\times}10^2$	7.2×10^{1}			1.2×10^{2}	2.2×10^{2}
Octopus	Octopus ocellatus	1	1.3×10^{2}					
Octopus	Octopus vulgaris	3	5.7×10^{1}	1.7×10^{1}	5.6×10^{1}	1.3	4.4×10^{1}	7.6×10^{1}
Octopus	Paroctopus dofleini	2	1.1×10^{2}	5.4×10^{1}			6.9×10^{1}	1.5×10^2
Crustaceans								
Crab	Charybdis japonica	3	8.7×10 ¹	6.2×10 ¹	7.4×10^{1}	2.0	4.0×10^{1}	1.6×10^{2}
Crab	Portunus trituberculatus	16	1.2×10^{2}	$1.2{\times}10^2$	7.6×10^{1}	3.0	1.2×10^{1}	3.9×10^{2}
Crab	Ovalipes punctatus	1	1.0×10^{2}					
Crab	Eriocheir japonica	4	3.5×10^{2}	1.5×10^{2}	3.1×10^{2}	1.8	1.3×10^{2}	4.8×10^{2}
Krill	Mysidae	9	1.0×10^{2}	5.1×10^{1}	9.3×10^{1}	1.7	4.0×10^{1}	2.1×10^{2}
Shrimp	Palaemon paucidens	6	1.1×10^{2}	9.6×10¹	8.7×10 ¹	2.1	3.4×10^{1}	3.0×10^{2}

(Note) N: Number of data, AM: Arithmetic mean, SD: Standard deviation, GM: Geometric mean, GSD: Geometric standard deviation.

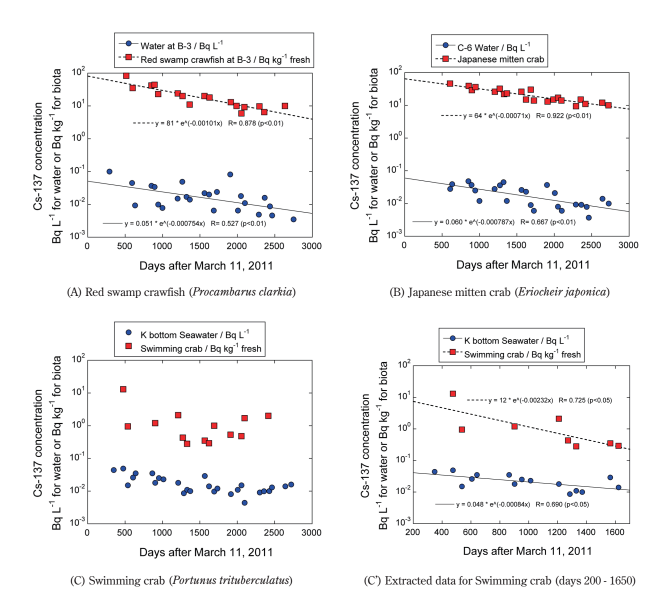


Fig. 1 Concentration changes of ¹³⁷Cs in freshwater ((A) red swamp crawfish, and (B) Japanese mitten crab) and marine crustaceans ((C) swimming crab) observed after the Fukushima Daiichi Nuclear Power Plant accident together with ¹³⁷Cs concentrations in the ambient water samples. (C') shows data up to 1650 d for swimming crab (marine).

タの比較を行なった。ただし、緑藻類については 1650 d 目以降のデータ数が3と少ないため、参 考程度である。

CR データプロットを Fig. 2 に示したが、分散 分析(Kaleida Graph, Turkey HSD)の結果、甲 殻類では GF 時の CR と比較し、事故から 466 – 1650 d のデータは有意に高かった (p = 0.016) が、 1650 d 移行の CR と GF では有意差がなかった。褐 藻類では事故後のデータは未だに GF 時の CR デー タよりも有意に高いと判定された(p < 0.001)。 一方、緑藻類では褐藻類と異なり、GF 時の CR データと 466 – 1650 d の CR データに有意差はなかった。なお、褐藻類では原発事故後の CR 値が 10^3 オーダー付近と 10^2 オーダー付近の 2 つに別れているように見える。季節変動の影響を考え、詳細は示さないが、夏季(6-8 月)と秋季(9-12 月)に分類しても有意差がなく、したがって、この違いは季節変動では説明できなかった。ただ

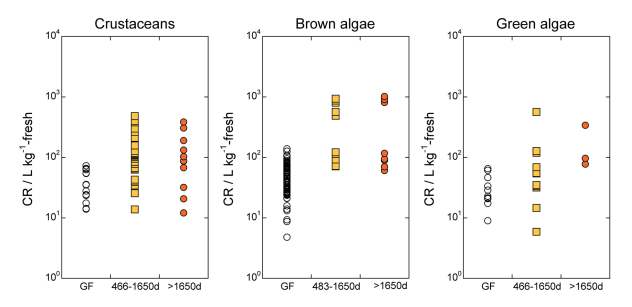


Fig. 2 CR values of ¹³⁷Cs in edible marine organisms (crustaceans, and macroalgae) before the Fukushima Nuclear Power Plant accident (global fallout, GF), and 466 - 1650 d and >1650 d after the accident.

し褐藻類の CR が高い状況が続いていることは、これを餌としているウニに影響すると考えられる。上述したように、海生生物ではキタムラサキウニの CR が最も高くなっていることからも、褐藻類の影響が推察される。

さらに国際的に報告されている食用水生生物の データとの比較を試みた。淡水生物では IAEA の Technical Report Series No. 472²⁷ に無脊椎動物と カエル(筋肉)の報告があり、また、Technical Report Series No. 422²⁸ には、海藻、甲殻類、貝類、 頭足類のデータが報告されている。これらと比 較するために、Table 1 および 2 のデータを整理 しなおして、Table 3に既存の報告値と比較した。 淡水生物については、IAEAのTRS²⁷に記載され ている無脊椎動物のデータ範囲が広く、推奨値が 2.3×10^{1} L kg⁻¹-fresh であるが、本研究で得られた CR 値の幾何平均は、貝類と甲殼類では全て 10² - 10^3 オーダーであり、1-2 桁高かったことがわか る。ただし、最大値は IAEA データ 28 と同程度で あった。カエルについてはデータがどちらも少な いことから、比較することは適当ではないものの、 1 桁程度高かった。以上の結果は、淡水域におい ては、水および生物とも同じ速度で ¹³⁷Cs 濃度が 減少していることから、見かけ上平衡になってい

るものの、このようにパラメータ値を比較した結果、水生生物の生活環境は非平衡であることを示唆していると考えられる。残念ながら IAEA²⁷ の淡水生物の結果は環境条件が不明であるので、その影響について検討することはできなかった。

海生生物については、IAEA データ ²⁸ に加えて 我々が以前まとめた GF による値 ³ も比較として 記載した。GF の幾何平均値もしくは IAEA の推 奨値はそれぞれ近い値であり、また貝類、頭足類、 甲殻類のデータも同じ桁であった。ただし、福島 第一原発事故以前の GF の CR の最大値に比べて、 事故後は最大値が 1 桁から 2 桁程度高いのが特徴 的である。海生生物では淡水生物に比べて早く事 故以前の状態に戻りつつあると言えるが、現在も 福島第一原発から少量ずつ漏れ続ける放射性 Cs があることも要因となって、海水中濃度も変動し ており、水生生物の生活環境は現在も十分な平衡 に到達していないことがわかった。

4. まとめ

魚を除く食用水生生物について、水からの放射性 Cs 濃縮係数 (CR) に関するデータがなかったことから、公開されている生物および水中の濃度データを用いて CR を導出した。淡水域では水中

Table 3 Comparison of concentration ratios ($L \text{ kg}^{-1}\text{-fresh}$) of ^{137}Cs in edible biota groups in freshwater and marine waters.

Type	Group	N of species	N of data	AM	SD	GM	GSD	Min.	Max.	Ref.*1
Freshwater Bi	ota									
Molluscs	Shellfish	2	19	3.6×10^{2}	3.4×10^{2}	2.4×10^{2}	2.6	4.3×10^{1}	1.3×10^{3}	F
Crustaceans	All	4	79	1.8×10^{3}	1.4×10^{3}	1.4×10^3	2.1	1.9×10^{2}	7.1×10^{3}	F
	Crab	1	23	1.8×10^{3}	1.5×10^{3}	1.3×10^{3}	2.2	1.9×10^{2}	7.1×10^{3}	F
	Shrimp	3	56	1.8×10^{3}	1.3×10^{3}	1.4×10^{3}	2.1	2.4×10^{2}	6.1×10^{3}	F
Invertebrates	-		29			2.3×10^{1}	75	5.4×10^{-3}	6.1×10^{3}	I-1
Herpetofauna	Frog (whole)	1	5	5.8×10^{2}	1.8×10^{2}	$5.\times10^{2}$	1.5	2.9×10^{2}	7.4×10^{2}	F
	Frog (muscle)	1	2	3.0×10^{3}	1.8×10^{3}			1.7×10^{3}	4.3×10^{3}	F
	Frog (muscle)		2	2.6×10^{2}				1.7×10^{2}	3.7×10^{2}	I-1
Marine Biota										
Macroalgae	All	5	32	2.8×10^{2}	3.3×10^{2}	1.3×10^2	3.7	5.9×10^{0}	1.0×10^{3}	F
	All	14	106	4.6×10^{1}	2.6×10^{1}	4.0×10^{1}	1.8	5.0×10^{0}	1.4×10^{2}	GF
	-					5.0×10^{1}				I-2
	Brown algae	3	18	4.1×10^{2}	3.8×10^{2}	2.3×10^{2}	3.1	6.1×10^{1}	1.0×10^{3}	F
	Brown algae	12	96	4.8×10^{1}	2.6×10^{1}	4.1×10^{1}	1.8	5.0×10^{0}	1.4×10^{2}	GF
	Green algae	2	14	1.2×10^{2}	1.5×10^{2}	6.3×10^{1}	3.2	5.9×10^{0}	5.6×10^{2}	F
	Green algae	2	10	3.3×10^{1}	1.9×10^{1}	2.8×10^{1}	1.8	9.0×10^{0}	6.5×10^{1}	GF
Echinodea		2	21	3.9×10^{2}	3.3×10^{2}	2.6×10^{2}	2.9	1.1×10^{1}	1.1×10^{3}	F
Molluscs*2	Shellfish	4	44	1.2×10^{2}	1.2×10^{2}	9.0×10^{1}	2.2	1.8×10^{1}	7.6×10^{2}	F
	-					6.0×10^{1}				I-2
Cephalopods	All	>5	10	9.3×10^{1}	5.9×10^{1}	7.6×10^{1}	2.1	1.7×10^{1}	2.2×10^{2}	F
	Octopus	1	4	2.0×10^{1}	1.2×10^{1}	1.7×10^{1}	2.2	5.0×10^{0}	3.0×10^{1}	GF
	-					9.0×10^{1}				I-2
Crustaceans	All	>6	39	1.4×10^{2}	1.2×10^{2}	9.4×10^{1}	2.5	1.2×10^{1}	4.8×10^{2}	F
	All	8	14	4.1×10^1	2.1×10^{1}	3.5×10^{1}	1.8	1.4×10^{1}	7.3×10^{1}	GF
	-					5.0×10^{1}				I-2
	Crab	4	24	1.6×10^{2}	1.4×10^{2}	9.7×10^{1}	3.0	1.2×10^{1}	4.8×10^{2}	F
	Krill	>1	9	1.0×10^{2}	5.1×10^{1}	9.3×10^{1}	1.7	4.0×10^{1}	2.1×10^{2}	F
	Shrimp	1	6	1.1×10^{2}	9.6×10^{1}	8.7×10^{1}	2.1	3.4×10^{1}	3.0×10^{2}	F

⁽Note) N: Number of data, AM: Arithmetic mean, SD: Standard deviation, GM: Geometric mean, GSD: Geometric standard deviation.

GSD: Geometric standard deviation.

*1(Ref) F: Summarized CR data after the Fukushima accident, I-1: IAEA²⁶, I-2: IAEA²⁷, GF: Tagami and Uchida³

^{*2 (}Molluscs) except cephalopods

濃度と水生生物共に濃度がほぼ同じ早さで減少しているものの、CRの観点からは、非平衡状態が続いていることが示唆された。海生生物では、事故以前のCRに近い値を示すものの、複数の水産生物群で事故以前よりもCRの最高値が1桁程度高い傾向を示していたことから、まだ十分な平衡状態にはなっていないことがわかった。

このような CR を用いた事故以前との比較を行うことにより、一見平衡に到達したように見える水圏生態系においても、実際には非平衡であることを明らかにすることができた。特に淡水域においては CR が時間と共に変化する傾向が明確ではない。 CR が今後変化し、事故以前の国際的な値と同程度になるのかどうかを知るためにも、継続したモニタリングが必要であるといえる。

引用文献

- 文部科学省,環境放射能調査研究成果論文 抄録集. http://www.kankyo-hoshano.go.jp/ 08/08_0.html (2019. 2. 24 アクセス) (2019).
- (2) K. Tagami, S. Uchida, Proceedings of WM2011 Conference, ISBN978-0-9836185-0-7, WMSymposia, Phoenix, paper number 11252, pp. 1-9. (2011).
- (3) K. Tagami, S. Uchida, J. Environ. Radioactiv. 126, 420 (2013).
- (4) T. Wada, Y. Nemoto, S. Shimamura, T. Fujita, T. Mizuno, T. Sohtome, K. Kamiyama, T. Morita, S. Igarashi, J. Environ. Radioactiv. 124, 246 (2013).
- (5) T. Wada, A. Tomiya, M. Enomoto, T. Sato, D. Morishita, S. Izumi, K. Niizeki, Sh. Suzuki, T. Morita, G. Kawata, J. Environ. Radioactiv. 151, 144 (2016).
- (6) K. Iwata, K. Tagami, S. Uchida, Environ. Sci. Technol. 47, 7696 (2013).
- (7) K. Tagami, S. Uchida, Environ. Sci. Technol. 50, 1804 (2016).
- (8) V. J. i Batlle, N. A. Beresford, K. Beaugelin-Seiller, R. Bezhenar, J. Brown, J. J. Cheng, M. Cujic, S. Dragovic, C. Duffa, B. Fiévet, A. Hosseini, K. T. Jung, S. Kamboj, D. -K. Keum, A. Kryshev, D. LePoire, V. Maderich, B. -I.

- Min, R. Periáñez, T. Sazykina, K. -S. Suh, C. Yu, C. Wang, R. Heling, J. Environ. Radioactiv. 153, 31 (2016).
- (9) R. Periáñez, R. Bezhenar, I. Brovchenko, K. T. Jung, Y. Kamidara, K. O. Kim, T. Kobayashi, L. Liptak, V. Maderich, B. I. Min, K. S. Suh, J. Environ. Radioactiv. 198, 50 (2019).
- (10) K. Suzuki, S. Watanabe, Y. Yuasa, Y. Yamashita, H. Arai, H. Tanaka, T. Kuge, M. Mori, K. Tsunoda, S. Nohara, Y. Iwasaki, Y. Minai, Y. Okada, S. Nagao, Sci. Total Environ. 622, 1153 (2018).
- (11) H. Takata, M. P. Johansen, M. Kusakabe, T. Ikenoue, M. Yokota, H. Takaku, Sci. Total Environ. 675, 694 (2019).
- (12) T. Fukushima, H. Arai, Inland Waters, 4, 204 (2014).
- (13) J. E. Pinder III, D. J. Rowan, J. T. Smith, J. Environ. Radioactiv. 152, 101 (2016).
- (14) M. E. Haque, T. Gomi, M. Sakai, J. N. Negishi, J. Environ. Radioactiv. 172, 191 (2017).
- (15) T. Sohtome, T. Wada, T. Mizuno, Y Nemoto, S. Igarashi, A. Nishimune, T. Aono, Y. Ito, J. Kanda, T. Ishimaru, J. Environ. Radioactiv. 138, 106 (2014).
- (16) Z. Baumann, N. Casacuberta, H. Baumann, P. Masqué, N. S. Fisher, Biogeosciences 10, 3809 (2013).
- (17) Y. Sasaki, H. Funaki, S. Iri, T. Dohi, H. Hagiwara, Limnology 17, 111 (2016).
- (18) 松崎慎一郎, 佐竹潔, 田中敦, 上野隆平, 中川惠, 野原精一, 陸水学雑誌 76, 25 (2014).
- (19) 環境省,水生生物放射性物質モニタリン グ調査結果. http://www.env.go.jp/jishin/ monitoring/results_r-pw.html#ao (2019. 2. 24 アクセス) (2019).
- (20) 環境省, 野生動植物への放射線影響調査に おいて採取した試料の放射能濃度測定値と 被曝線量率の推定値. http://www.env.go.jp/ jishin/monitoring/results_r-wl.html (2019. 2. 24 アクセス) (2019).
- (21) 厚生労働省, 食品中の放射性物質の検査. https://www.mhlw.go.jp/shinsai jouhou/

- shokuhin.html (2019. 2. 24 アクセス) (2019).
- (22) 東京電力ホールディングス,福島第一原子力発電所周辺の放射性物質の分析結果. http://www.tepco.co.jp/decommission/data/analysis/index-j.html (2019. 2. 24 アクセス) (2019).
- (23) S. Uchida, K. Tagami, Appl. Geochem. 85, 148 (2017).
- (24) N. A. Beresford, K. Beaugelin-Seiller, J. Burgos, M. Cujic, S. Fesenko, A. Kryshev, N. Pachal, A. Real, B.S. Su, K. Tagami, J.V. i Batlle, S. Vives-Lynch, C, Wells, M.D. Wood, J. Environ. Radioactiv. 150, 270 (2015).
- (25) J. N. Negishi, M. Sakai, K. Okada, A. Iwamoto, T. Gomi, K. Miura, M. Nunokawa, M. Ohhira, Landsc. Ecol. Eng. 14, 55 (2018).
- (26) H. Arakawa, In: Oceanography Challenges to Future Earth. Springer, pp. 21-28 (2019).
- (27) IAEA, Handbook of Parameter Values for the Prediction of Radionuclide Transfer in Terrestrial and Freshwater Environments. Technical Report Series No. 472. IAEA, Vienna (2010).
- (28) IAEA, Sediment Distribution Coefficients and Concentration Factors for Biota in the Marine Environment. Technical Report Series No. 422. IAEA, Vienna (2004).

Abstract

Environmental radiation monitoring has been carried out since the Fukushima Nuclear Power Plant (FDNPP) accident started in 2011, however, available radiocaesium concentration data for edible biota in water environments are mainly for fish species. Probably because radiocaesium concentrations in other marine biota were in lower than detection limits, and also because edible freshwater biota other than fish are not commonly used now, therefore, numbers of monitoring data were rather small than those for fish. Consequently, water-to-biota concentration ratios (CR) were not reported for both marine and freshwater environments. The purposes of this study are, therefore, to obtain CR values of ¹³⁷Cs for edible biota other than fish in both environments by literature survey, and compare the obtained CR data with those collected before the FDNPP accident mostly originated from global fallout. The results showed that the 137Cs CR values for edible biota in freshwater environments were 1-2 orders of magnitude higher than those observed before the accident. For marine biota, the CR values getting closer to the value before the accident but the higher CR values were sometimes observed. Therefore, it was concluded that water-biota systems would not be in equilibrium conditions in both marine and freshwater environments although about 7 years have passed since the FDNPP accident occurred.

第8周期の新元素を求めて

羽場 宏光 (理化学研究所仁科加速器科学研究センター) 埼玉県和光市広沢 2 - 1

はじめに

今年 2019 年は、ロシアの化学者 D. Mendeleev が元素周期表を発表してからちょうど 150 周年の記念すべき年にあたる。1869 年、Mendeleev は、当時知られていた 63 種の元素を整理するため、原子量と化学的性質をもとに元素の周期表を完成させた $^{1)}$ 。 Mendeleev は、周期表上に空欄をつくり、未発見の元素の存在とその原子量や化学的性質を予言した。彼の予言通り、1875 年にガリウム(Ga)、1879 年にスカンジウム(Sc)、1886 年にゲルマニウム(Ge)が発見された。その後周期表は新元素探索の地図となり、現在も進化し続けている。

2016年11月30日、国際純正・応用化学連合は、理化学研究所(理研)の森田浩介らの研究グループ(森田グループ)が発見した113番元素の元素名をニホニウム (Nh) に決定した²⁾。同時に、ロシアと米国の共同研究グループが発見した115番、117番と118番の元素名をそれぞれモスコビウム (Mc)、テネシン (Ts)、オガネソン (Og)に決定した。これによって周期表の第7周期がついに完結した。元素は何種存在するのか? 周期表は今後どのように進化するのか? 本稿では、118番までの超重元素合成をまとめた後、119番以降の新元素探索の現状と展望について解説する。

119番以降の元素周期表

最近の相対論的電子構造計算によれば、元素は173番元素くらいまで存在すると予測されている³⁾。原子番号の増大とともに1s電子軌道の結合エネルギーは増大する。原子番号が173くらいまで大きくなると、結合エネルギーはちょうど電子の静止質量(0.511 MeV)の2倍に達する。こ

のとき、1s 軌道が空位になっていると、真空から自発的に電子と陽電子のペアが生成し、原子系が崩壊してしまう 3 。

2011 年、ヘルシンキ大学の P. Pyykkö は、172 番元素までの電子状態を拡張平均レベル Dirac-Fock 法によって計算し、Fig. 1の周期表を提案 した⁴⁾。各周期の右には、その周期の元素につい て、最高エネルギー準位の電子軌道を示した。未 発見の 119 番と 120 番元素は、それぞれ $8s^1$ 、 $8s^2$ の電子配置をとると予測され、第8周期の第1族、 2族におかれている。すなわち、119番と120番 元素は、それぞれアルカリ金属元素、アルカリ土 類金属元素と考えられる。これより原子番号が大 きくなると、元素のならべ方は第7周期までのよ うに単純ではない。7d、6fと5g電子軌道、さら に9s、9p_{1/2}と8p_{3/2}軌道のエネルギー準位の差が 小さいため、p、d、f、gブロックの区別が難し くなる。Pyykköの計算では、121番から138番 元素までは5g元素、この後8p_{1/2}元素として139 番と 140 番元素、6f 元素として 141 番から 155 番 元素、7d 元素として 156 番から 164 番元素が続く。 さらに原子番号が大きい 165番と 166番元素は、 それぞれ $9s^1$ 、 $9s^2$ の電子配置をとり、第 9 周期の 第1族、2族におかれる。続く167番と168番元 素は 9p_{1/2} 元素として第 9 周期の第 13 族と 14 族 に、169番から172番元素は8p3/2元素として第8 周期の第15族から18族におかれる。

原子核の安定の島

重い原子核の存在限界は、核分裂障壁 (B_f) とよぶ自発核分裂壊変に対するポテンシャル障壁によって記述することができる $^{5.61}$ 。原子番号の増大とともに原子核を構成する正の電荷をもつ陽子

Group Period	_ '	2	3	4	5	6	7	8	9	10	11	12	13	14	15	16	17	18	Orb	oital	
	1 H																	² He	1	S	
2	3 Li	4 Be											5 B	6 C	7 N	8	9 F	10 Ne	2s	2p	
3	11 Na	12 Mg											13 Al	14 Si	15 P	16 S	17 CI	18 Ar	3s	3р	
4	19 K	20 Ca	21 Sc	22 Ti	23 V	²⁴ Cr	²⁵	²⁶ Fe	27 Co	28 Ni	²⁹ Cu	30 Zn	31 Ga	32 Ge	33 As	34 Se	35 Br	36 K r	4s3	d4p	
5	37 Rb	38 Sr	39 Y	40 Zr	41 Nb	42 Mo	43 Tc	44 Ru	45 Rh	46 Pd	47 Ag	48 Cd	49 In	⁵⁰ Sn	51 Sb	52 Te	53 	54 Xe	5s4	d5p	
6	55 Cs	56 Ba	57-71	72 Hf	73 Ta	74 W	75 Re	76 Os	77 Ir	78 Pt	79 Au	80 Hg	81 TI	82 Pb	83 Bi	84 Po	85 At	86 Rn	6s5	d6p	
7	87 Fr		89-103	104 Rf	105 Db	106 Sg	107 Bh	108 Hs	109 Mt	110 Ds	111 Rg	112 Cn	113 Nh	114 FI	115 Mc	116 Lv	117 Ts	118 Og	7s6	d7p	
8	119		121-		157	_	159		161	162		164				170			8s7	d8p	
9	165	166											167	168					l 9s	9p	
		6	La	⁵⁸ Ce	59 Pr	60 Nd	Pm	⁶² Sm	63 Eu	⁶⁴ Gd	65 Tb	66 Dy	67 Ho	68 Er	69 Tm	70 Yb	71 Lu	4	ŀf		
		7	89 Ac	90 Th	91 Pa	92 U	93 N p	94 Pu	95 Am	96 Cm	97 Bk	98 Cf	99 Es	100 Fm	101 Md	102 No	103 Lr	5	öf		
		8	141	142	143	144	145	146	147	148	149	150	151	152	153	154	155	6	Sf		
		8	121	122	123	124	125	126	127	128	129	130	131	132	133	134	135	136	137	138	5g

Fig. 1. The periodic table proposed by P. Pyykkö up to element 172⁴.

同士のクーロン斥力が増大し、核分裂障壁は急 激に低下していく。障壁が消失したとき ($B_f = 0$ MeV)、その原子核は即座に2つの原子核に分裂 する。液滴モデルに代表される巨視的モデルによ れば、原子番号 Z≈100 以上の原子核で障壁が消 失すると予測される。すなわち、100番元素フェ ルミウム (Fm) あたりが最後の元素となる。し かし、原子が貴ガス元素の電子配置(閉殻電子構 造)をとって安定化するように、原子核もある陽 子数 (Z) と中性子数 (N) で閉殻構造となり安 定化する。この殼効果によって、原子核のポテン シャルエネルギーが低くなり (殻エネルギー)、 核分裂障壁が相対的に高くなって自発核分裂に対 して安定化できる。1960年代から今日に至るまで、 殻効果を取り入れた巨視的・微視的モデルによっ て、Z = 100、N = 152 や、Z = 108、N = 162の変形閉殻構造が予測され⁷、実験的に検証され てきた 5,6 。さらに重い原子核領域では、Z=114、 N=184 の球形閉殻構造が予測され、ここに半減 期 100 万年以上の長寿命核、すなわち "超重元 素"が存在すると予測された。近年の純粋微視 的モデル $^{5-7}$ においても、モデルによって陽子数にばらつきはあるものの、Z=120 または 126、N=184 などの閉殻構造が予測されている。この安定な原子核領域は、核図表を地図に見立てた時 "島"のように見えるため、"安定の島"とよばれる。1960 年代以降、この島に辿り着くことが核物理学者と核化学者の大目標となっている。

最近では、104番元素ラザホージウム(Rf)以降の超アクチノイド元素をまとめて超重元素とよぶようになってきた®。超重元素の原子番号、元素名、元素記号、発見年、発見研究所、発見に用いられた核反応をTable 1に示す。2019年7月現在、Rfから Og まで 15種の超重元素が知られている。超重元素は、これまで米国ローレンス放射線研究所(Lawrence Radiation Laboratory: LRL)、米国ローレンスバークレー研究所(Lawrence Berkeley Laboratory: LBL、現 Lawrence Berkeley National Laboratory: LBL、明に関連・ロシアの合同原子核研究所(Joint Institute for Nuclear Reaction: JINR)、ドイツ重イオン研究所(Gesellschaft für Schwerionenforschung: GSI、現 GSI Helmholtz-

zentrum für Schwerionenforschung GmbH)、理研 (RIKEN) の重イオン加速器を用いて人工的に合成、発見されてきた。Fig. 2 に超重元素領域の核 図表を示す 9 。ここでは、各同位体の壊変様式を 色分けして示した。核図表の背景には、KTUY 質量公式 10 で計算した微視的効果による殻エネルギー ($E_{\rm shell}$) の等高線図を示す。右上の濃い領域が安定の島である。超重元素の同位体は、主に α 壊変や自発核分裂壊変によってより軽く安

定な同位体に壊変していく。

超重元素の合成

超重元素は、加速器を利用して重イオンを光速の約10%にまで加速し、これを標的原子核に衝突させ、核融合反応によって合成される。2つの原子核がうまく融合すれば、"複合核"とよばれる1つの原子核が形成される。複合核は励起しており、重元素領域では、励起した核が核分裂して壊

Table 1. Discovery of superheavy elements.

Atomic number	Element (日本語名)	Symbol	Year of discovery	Institute	Synthesis reaction*
104	rutherfordium	Rf	1969	JINR	²⁴² Pu(²² Ne,4 <i>n</i>) ²⁶⁰ Rf
104	(ラザホージウム)	KI	1969	LRL	249 Cf(12 C,4 n) 257 Rf
105	dubnium	Db	1970	LRL	249 Cf(15 N,4 n) 260 Db
105	(ドブニウム)	טט	1971	JINR	243 Am(22 Ne,5;4 n) 260,261 Db
106	seaborgium (シーボーギウム)	Sg	1974	LBL	$^{249}\mathrm{Cf}(^{18}\mathrm{O},4n)^{263}\mathrm{Sg}$
107	bohrium (ボーリウム)	Bh	1981	GSI	209 Bi $(^{54}$ Cr, $n)^{262}$ Bh
108	hassium (ハッシウム)	Hs	1984	GSI	²⁰⁸ Pb (⁵⁸ Fe, <i>n</i>) ²⁶⁵ Hs
109	meitnerium (マイトネリウム)	Mt	1982	GSI	$^{209}{ m Bi}(^{58}{ m Fe},n)^{266}{ m Mt}$
110	darmstadtium (ダームスタチウム)	Ds	1995	GSI	²⁰⁸ Pb(⁶² Ni, <i>n</i>) ²⁶⁹ Ds
111	roentgenium (レントゲニウム)	Rg	1995	GSI	²⁰⁹ Bi(⁶⁴ Ni, <i>n</i>) ²⁷² Rg
112	copernicium (コペルニシウム)	Cn	1996	GSI	²⁰⁸ Pb(⁷⁰ Zn, <i>n</i>) ²⁷⁷ Cn
113	nihonium (ニホニウム)	Nh	2004	RIKEN	$^{209}\mathrm{Bi}(^{70}\mathrm{Zn},n)^{278}\mathrm{Nh}$
114	flerovium (フレロビウム)	Fl	2004	JINR	²⁴² Pu(⁴⁸ Ca,3 <i>n</i>) ²⁸⁷ Fl
115	moscovium (モスコビウム)	Мс	2010	JINR	249 Bk $(^{48}$ Ca,4 $n)^{293}$ Ts $\xrightarrow{\alpha}$ 289 Mc
116	livermorium (リバモリウム)	Lv	2004	JINR	²⁴⁵ Cm(⁴⁸ Ca,2 <i>n</i>) ²⁹¹ Lv
117	tennessine (テネシン)	Ts	2010	JINR	²⁴⁹ Bk(⁴⁸ Ca,4 <i>n</i>) ²⁹³ Ts
118	oganesson (オガネソン)	Og	2006	JINR	²⁴⁹ Cf(⁴⁸ Ca,3 <i>n</i>) ²⁹⁴ Og

^{*} Isotopes approved as new elements by International Union of Pure and Applied Chemistry (IUPAC) .

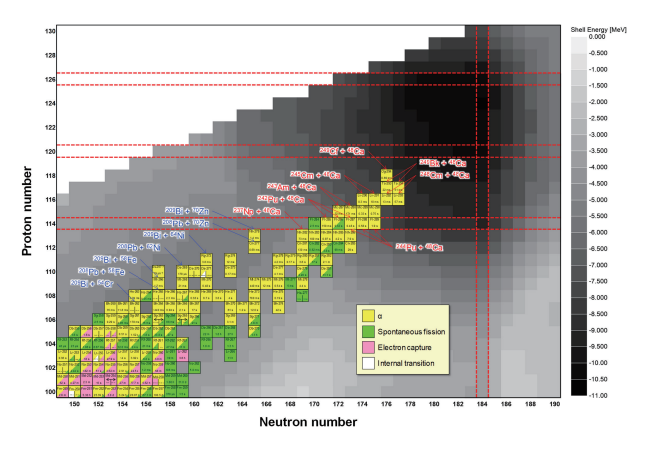


Fig. 2. Upper end of the chart of nuclides⁹⁾. The background structure shows the calculated shell energy according to the KTUY mass formula¹⁰⁾. Spherical closed shells for Z = 114, 120, 126 and N = 184 are shown by dashed lines.

れてしまう確率が非常に高い。しかしながら、中性子や γ 線を放出して脱励起し、核分裂せずに複合核近傍の原子核を形成して生き残る確率がわずかにある。この確率、すなわち核反応断面積 $\sigma(E)$ は、複合核を形成する確率 $P_{\text{fus}}(E)$ と中性子放出後に生き残る確率 $P_{\text{surv}}(E)$ との積に比例する 6,11 。

$$\sigma(E) \approx P_{\text{fus}}(E) \cdot P_{\text{surv}}(E)$$
 (1)

励起した原子核の核分裂確率と中性子放出確率を それぞれ Γ_f , Γ_n とすれば、中性子をx 個放出した 後に生き残る確率 $P_{\text{surv}}(E)$ は、

$$P_{\text{surv}}(E) \approx (\Gamma_n/\Gamma_f)_1 \cdot (\Gamma_n/\Gamma_f)_2 \cdots (\Gamma_n/\Gamma_f)_x$$
 (2)

と表せる。原子番号 Zが 108 を超えるような重い原子核では、ほとんどの場合 $\Gamma_n/\Gamma_f < 0.01$ であるため、式 (2) より x が増大するとともに $P_{\rm surv}(E)$ は急激に減少していく。こうして目的の重い原子核を効率良く合成するため、複合核の励起エネル

ギー (E_{ex}) をできる限り低く抑え、核分裂させ ずに中性子を1個だけ放出させて重元素を合成 する方法がJINRのOganessianによって考案さ れた $^{12)}$ 。これまで、二重魔法数の 208 Pb(Z=82、 N=126) やその近傍の 209 Bi(Z=83、N=126) を標的核とし、これに核子の結合エネルギーが 大きい鉄近傍の ⁵⁴Cr、 ⁵⁸Fe、 ^{62,64}Ni や ⁷⁰Zn などの 重イオンを衝突させて超重元素を合成する核反応 が試みられてきた。この核反応は、複合核の励起 エネルギーが低いことから ($E_{\rm ex} = 12 - 15 \, {\rm MeV}$)、 冷たい核融合反応とよばれる。冷たい核融合反応 は、Table 1 と Fig. 2 に示したように 107 番から 113番元素の発見に利用されてきた^{13,14)}。Fig. 3 に、冷たい核融合反応の核反応断面積を生成した 超重元素の原子番号(Z_{CN})に対して白抜きのプ ロットで示す 5,13)。冷たい核融合反応の断面積は 指数関数的に減少し、²⁰⁹Bi(⁷⁰Zn,n)²⁷⁸Nh 反応によ る 113 番元素の断面積は 22+20 fb (フェムトバー

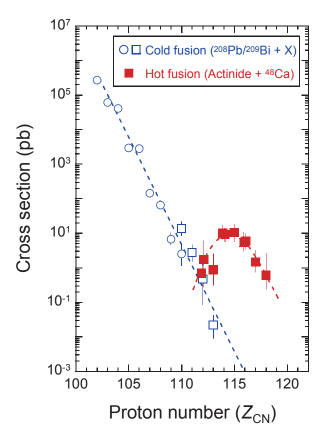


Fig. 3. Measured cross sections for cold fusion reactions and hot fusion reactions as a function of the proton number $Z_{\rm CN}$ of the compound nuclei $({\rm CN})^{5,13}$. Open circles mark the maximum of the 1n excitation function, while open squares mark the highest cross sections in the case of incomplete excitation functions. For the 48 Ca-induced hot fusion reactions on actinide target nuclei, the maxima of the sum of 3n and 4n cross sections at a certain excitation energy are plotted by closed squares. The curves are drawn to guide the eye.

ン: 10^{-15} b = 10^{-39} cm²)まで小さくなる。このため森田グループは、 278 Nh を 3 原子合成するために 553 日間ものビーム照射を要した。

入射核 (Z_1) と標的核 (Z_2) の核融合反応において、 Z_1 と Z_2 の積 Z_1 ・ Z_2 が $1600 \sim 1800$ を超えると二つの原子核は融合し難くなり、 Z_1 ・ Z_2 の増加とともに $P_{\text{fus}}(E)$ が指数関数的に減少する $^{6,11)}$ 。すなわち、ある原子番号の超重元素をつくる場合、 Z_1 と Z_2 の差ができるだけ大きい非対称な反応系が有利となる。そこで、アメリシウム (^{243}Am) やカリホルニウム (^{249}Cf) などのアクチノイド元

素を標的とし、 18 O、 22 Ne や 48 Ca などの軽いイオンを衝突させて超重核を合成する方法も試みられてきた。この反応系では、励起エネルギーが冷たい核融合反応に比べて高く($E_{\rm ex}=35-45$ MeV)、熱い核融合反応とよばれ、104 番~106 番、114 番~118 番元素の発見に用いられてきた(Table 1)。熱い核融合反応では、複合核から $2\sim5$ 個の中性子が放出され、超重核が生成される。

冷たい核融合反応の系統性(Fig. 3)と 113 番 元素の非常に小さな断面積($\sigma = 22^{+20}_{-13}$ fb)を踏まえると、次の 114 番元素を 208 Pb(76 Ge,n) 283 114 のような冷たい核融合で合成するのは極めて困難であることが予測される。一方、熱い核融合反応では、高い励起エネルギーのため複合核から多数の中性子が放出される。核分裂は中性子放出と競争するため、式(2)より複合核の生き残り確率が小さくなる恐れがある。中性子放出と核分裂の確率比 Γ_n/Γ_f は、以下の式で表されるように、複合核の B_f と中性子分離エネルギー(B_n)に強く依存する 60 。

$$\Gamma_n/\Gamma_f \sim \exp(B_f - B_n)/T$$
 (3)

ここで、T は複合核の温度である。上述したように、超重核の核分裂障壁は、殻構造、とくに N=184 の殻に強く影響される。すなわち、複合核が N=184 の殻に近づけば、核分裂障壁が増大し、生き残り確率が上がって超重元素の合成確率が増大する。そこで、Oganessian らは、中性子が豊富なアクチノイド元素の標的核と中性子が豊富で二重魔法数 (Z=20、N=28) の 48 Ca 入射核との熱い核融合反応を用いて、N=184 の殻にできるだけ近づくことを考えた。例えば、 244 Pu+ 48 Ca の熱い核融合反応で形成される 114 番元素の複合核 ($Z_{\rm CN}=114$ 、 $N_{\rm CN}=170$) に比べて 8 も N=184 の中性子殻に近づくことがでまる

Oganessian らは、1999 年から 2013 年にかけて ⁴⁸Ca を入射粒子とし、94 番元素プルトニウム (^{242,244}Pu)、95 番元素アメリシウム (²⁴³Am)、96 番元素キュリウム (^{245,248}Cm)、97 番元素バークリウム (²⁴⁹Bk)、98 番元素カリホルニウム (²⁴⁹Cf) と標的核の原子番号を大きくしていくことによっ

て、114 番から 118 番元素の多数の同位体の合成に成功した(Fig. 2) $^{5.6,15)}$ 。これらの 48 Ca ビームを用いた熱い核融合反応の断面積は、Fig. 3 に示したように、明らかに冷たい核融合よりも大きい $(0.5\sim10\,\mathrm{pb})^{-5.6)}$ 。

119番以降の新元素探索

2019年7月現在、119番以降の超重元素の合 成に成功したという報告はない。119番以降の超 重元素合成には熱い核融合反応を利用し、より 安定の島に近い原子核をつくることが有利と考 えられている ^{6,13)}。二重魔法数で豊富な中性子を もつ 48Ca を入射粒子とし、アクチノイド元素標 的の原子番号を、Z = 94 (242 Pu)、96 (245 Cm)、 97 (²⁴⁹Bk)、98 (²⁴⁹Cf) と大きくしていくこと によって、114番から118番元素の発見がなさ れてきた (Table 1)。これらのアクチノイド元 素は、米国オークリッジ国立研究所(Oak Ridge National Laboratory: ORNL) などにある中性子密 度が非常に高い原子炉で製造される16。しかし ながら、Cfよりも原子番号が大きな99番元素ア インスタイニウム (Es) や Fm の同位体は半減期 が短く、新元素合成に必要な量(>~1 mg)を 入手することができない。したがって、119番以 降の新元素を合成するためには、標的の原子番号 を大きくするのではなく、Caよりも原子番号が 大きな入射粒子 (Z > 20) を用いる必要がある。

Oganessian らは、2009 年、⁵⁸Fe イオンを ²⁴⁴Pu 標的に照射し、²⁴⁴Pu(⁵⁸Fe,*xn*)^{302-x}120 反応(*x* は放出される中性子数)によって 120 番元素の合成を試みた ¹⁷⁾。120 番元素は検出されず、Oganessianらは、反応断面積の上限値として 0.4 pb を報告した。一方、GSI の S. Hofmann らは、2009 年、 ⁶⁴Ni を ²³⁸Uに照射し、²³⁸U(⁶⁴Ni,*xn*) ^{302-x}120 反応による 120 番元素の探索を行った ¹³⁾。116 日間の照射実験の末、0.09 pb の上限値を報告した。 さらに Hofmann らは、²⁴⁸Cm(⁵⁴Cr,*xn*) ^{302-x}120 反応によって 120 番元素の探索を試み、33 日間の実験の末上限値 0.58 pb を報告した ¹⁸⁾。同じく GSI の C. Düllmann らは、それぞれ ²⁴⁹Bk(⁵⁰Ti,*xn*) ^{299-x}119、 ²⁴⁹Cf(⁵⁰Ti,*xn*) ^{299-x}120 反応を用いて、119 番、120 番元素の合成実験を進めている ¹⁹⁾。

これらの実験の結果、119番以降の新元素合成

の反応断面積は、114番や115番元素の反応断面 積(約10 pb) と比較して2 桁以上も小さいこと が明らかになってきた。すなわち、119番以降の 新元素を合成するためには、より大強度のビーム を発生できる加速器、大強度ビームの熱負荷に耐 える標的、短寿命の超重元素の同位体を効率よく かつ迅速にビームや副反応生成物から分離する装 置、超重元素同位体の放射性壊変を高感度で捉 える検出器など、様々な技術開発が必須である。 JINRでは、次世代の超重元素科学研究を推進す るため、質量数 $A = 10 \sim 100$ のイオンを核子当 たり最大 8 MeV のエネルギーかつ 6.25×10^{13} イ オン s⁻¹ の大強度で発生させる新サイクロトロン 実験施設、Dubna SHE Factory が建設されてい る²⁰⁾。GSIでは、超重元素研究専用の重イオン 線形加速器 (cw LINAC) の建設が提案されてい る 21)。

理研では、2017年6月より RI ビームファク トリーの重イオン線形加速器 (RIKEN Linear Accelerator: RILAC) に 28 GHz ECR イオン源を 導入し、また加速器の一部を超伝導化すること によって、ビーム強度を5~10倍に増大する工 事が進められている220。さらに、超重元素イオ ンの収集効率が²⁷⁸Nh を合成した理研気体充填型 反跳核分離装置(Gas-filled Recoil Ion Separator: GARIS) に比べて約2倍大きい GARIS II を開発 している $^{23)}$ 。理研では、 248 Cm $(^{51}$ V, $xn)^{299-x}$ 119 反応 によって119番元素の探索を進めていく計画で ある²²⁾。実験に必要な²⁴⁸Cmは、共同研究機関の ORNLから提供を受ける。理研の本格的な119番 元素探索実験は、2020年以降、RILACの増強後 からになるが、先行して理研リングサイクロトロ ンと GARIS II を利用し、予備実験を開始している。

おわりに

元素、原子核の存在限界はどこにあるのか? 次々発見される超重元素はどのような核的・化学 的性質を示すのか? 筆者が超重元素研究を始め た1999年当時、我が国から原子番号103を超え る超アクチノイド元素を合成したという報告はな かった。しかし、2000年代に入り、日本原子力 研究開発機構や理研の研究グループが奮闘し、今 日では超重元素の合成や化学研究の分野で世界最 先端の成果を発信する時代を迎えている。我が国には超重元素をつくり出すことができる貴重な重イオン加速器施設がある。119番や120番元素が発見されれば、元素周期表に新しい周期が加わる画期的な成果となるであろう。121番以降の元素を合成し、人類が初めてg電子軌道にふれる日も近いかもしれない。日本放射化学会の学生や若手研究者が、将来、安定の島に眠る財宝を手にしてくれることを願う。

参考文献

- 1) D. I. Mendelejew, Zh. Russ. Khim. Obshch. 1, 60 (1869).
- 2) IUPAC news on Nov. 30, 2016, https://iupac.org/iupac-announces-the-names-of-the-elements-113-115-117-and-118/
- 3) P. Indelicato, J. Bieroń, and P. Jönsson, Theor. Chem. Acc. **129**, 495 (2011).
- 4) P. Pyykkö, Phys. Chem. Chem. Phys. **13**, 161 (2011).
- 5) J. H. Hamilton, S. Hofmann, and Y. T. Oganessian, Annu. Rev. Nucl. Part. Sci. **63**, 383 (2013).
- 6) Y. T. Oganessian and V. K. Utyonkov, Nucl. Phys. A **944**, 62 (2015).
- 7) A. Sobiczewski and K. Pomorski, Prog. Part. Nucl. Phys. **58**, 292 (2007).
- 8) M. Schädel, Angew. Chem. Int. Ed. **45**, 368 (2006).
- 9) J. Magill, R. Dreher, and Zs. Sóti, *Karlsruher Nuklidkarte*, 10. Auflage 2018, Nucleonica

- GmbH, Germany, 2018.
- 10) 小浦寛之, Radioisotopes **67**, 267 (2018).
- 11) 野村 亭、阿部恭久、超重元素領域における 融合反応、日本物理学会誌 **60**, 725 (2005).
- 12) Yu. Ts. Oganessian, Lecture Notes in Physics **33**, 221 (1974).
- 13) S. Hofmann, J. Phys. G Nucl. Part. Phys. **42**, 114001 (2015).
- 14) S. Hofmann, EPJ Web of Conferences **131**, 06001 (2016).
- 15) Yu. Oganessian, J. Phys. G Nucl. Part. Phys. **34**, R165 (2007).
- J. B. Roberto et al., Nucl. Phys. A **944**, 99 (2015).
- 17) Y. T. Oganessian et al., Phys. Rev. C **79**, 024603 (2009).
- 18) S. Hofmann et al., Eur. Phys. J. A **52**, 180 (2016).
- 19) C. E. Düllmann, EPJ Web Conf. **131**, 08004 (2016).
- 20) S. Dmitriev, M. Itkis, and Y. T. Oganessian, EPJ Web Conf. **131**, 08001 (2016).
- 21) W. Barth, Super Heavy Nuclei International Symposium, March 31–April 2, 2015, Texas A&M University, College Station TX, USA (http://cyclotron.tamu.edu/she2015/assets/pdfs/presentations/Barth_SHE_2015_TAMU.pdf)
- 22) H. Haba, Nat. Chem. 11, 10 (2019).
- 23) D. Kaji et al., Nucl. Instrum. Methods Phys. Res. B **317**, 311 (2013).

コラム

IAEA サイバースドルフ研究所に滞在して

富田 涼平(日本原子力研究開発機構)

1. はじめに

日本原子力研究開発機構(JAEA)の保障措置 分析化学研究グループは IAEA による原子力施設 の査察で採取された保障措置環境試料の分析を 高度環境分析研究棟(CLEAR)で実施している。 この分析では環境試料に含まれる極微量な核物質 の同位体比を精確に測定することが求められる。 そこで我々は分析能力をより向上させるために大 型二次イオン質量分析装置(LG-SIMS)を導入し た。しかし、LG-SIMSの運用経験がなかった為、 LG-SIMS の運用方法、分析技術の習得と同時に CLEAR の持つ独自の分析技術を IAEA 側に伝える 情報交換を目的として、IAEA の環境試料分析所 (ESL) に長期間滞在し、この問題の解決を図った。

2. IAEA 環境試料分析所での活動

IAEA サイバースドルフ研究所はウィーンの南南東 40 km 程の距離に位置する町、サイバースドルフにある。その中のひとつである ESL では保障措置分析の為の環境試料が持ち込まれ、主に化学分析(バルク)チームと粒子分析(パーティクル)チームによって分析されている。パー

ティクルチームは LG-SIMS チームと標準試料な どの品質管理チームで構成されており、滞在中は LG-SIMS チームの一員としてルーチン分析に携 わった。基本的な分析手法は CLEAR で実施して いる方法と共通であり、LG-SIMS装置の取扱い 方法や一連の分析で注意を払うべき箇所を学ぶこ とが中心であった。LG-SIMS 以前の CLEAR の手 法と大きく異なる部分は Blank 管理であった。他 の分析装置と同様に、LG-SIMS によるウラン粒 子の分析においても、天然のウラン粒子(濃縮度 0.72%)を除く、その他の濃縮度を持つウラン粒 子が試料の前処理を行う部屋、装置の内部等に存 在しないことを試料の分析を始める前に確認する 必要がある。Blank 測定で天然のウラン粒子以外 のウラン粒子が存在せず、試料を汚染する可能性 がないことを確認して初めて試料の準備、分析を 始めることができる。当然、天然のウラン粒子も 数が少ないに越したことはない。実際にどのよう な原因で起こっているかは明確ではないが、経 験的に知られている試料汚染の想定図を図1に 示す。

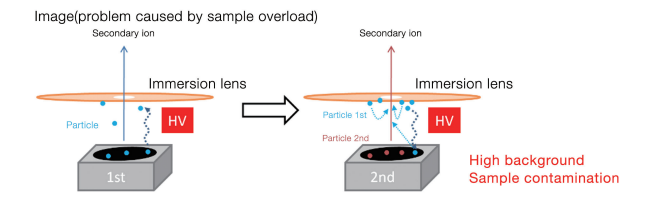


図1 SIMS分析で起こりうるクロスコンタミネーションのイメージ

従来の装置では二次イオンの引き出しレンズに 粒子が吸着・残留した場合にバックグラウンドが 上昇したならば、この試料汚染が確認可能であっ た。引き出しレンズに吸着するような粒子は極め て小さく、バックグラウンドの上昇もかなりの蓄 積がなければ確認できない。仮に他の試料を乗せ た試料台に混入する形で汚染した場合でも従来の 装置では粒子として検出することができないため 見逃されてきた。しかし、LG-SIMS装置ではこ のような極微小な粒子でも十分に検知可能である ため、試料を準備する部屋や装置自身が清浄であることを保証する必要がある。

3. ウィーンでの仕事・生活について

IAEAでの分析業務ではチーム内での分業がされていた。私が滞在している間は4人でLG-SIMSのルーチン分析を実施していた。一連の分析は試料の前処理、同位体比測定、測定結果のデータ処理の3つに大きく分けられていた。分析時に何か気になることがあれば、他のメンバーと話をして、方針を定めてから進めるのが基本であった。メンバーの一人がMaximize efficiencyがうちのスローガンと言っていたのでESLには

この考えが浸透しているようである。変えた方が 効率的なことがあれば、可能な限り早くルールさ え変更する土壌ができていた。オーストリアに 滞在している間はウィーンのアパートを借りて、 IAEAの契約している通勤バスでサイバースドル フ研究所に通う日々であり、毎日片道1時間ほど 通勤バスで過ごしていた。サマータイムが終わる ころになると通勤時がちょうど日が昇るかどうか という具合であった。ウィーン市内は地下鉄やバ ス、路面電車が多く交通手段には困らないので生 活しやすいと思われる。

4. まとめ

LG-SIMS装置は従来の装置と比べて極めて高い粒子の検知能力を持つため、頻繁にBlank測定を行い、装置の保守をすることが必要となる。これらの保守作業はクリーンルーム施設であるCLEARも例外ではなく、十分に注意をして実施する必要がある。IAEAのLG-SIMSチームから習得したLG-SIMSによる分析法をCLEARにも適応しつつ、これらの手法について改善点などがあればIAEA側とも情報共有を行い、相互に能力を向上させていけると考えている。



図2 冬季出勤時の様子



図3 ウィーン市内公園からの景色

1. はじめに

日本放射化学会(以下、放射化学会)理事会で は、学会活動を活性化し、放射化学会年会 / 放射 化学討論会への参加を会員にとってさらに有意義 なものとすることを目指し、関連の深い学協会と の連携強化について検討をはじめました。会員の 皆様のご意向を踏まえて連携を深めるべき学協会 を明らかにし、またどのような形態による連携が 有効・可能かを調査するため、2018日本放射化 学会年会 · 第62回放射化学討論会(京都大学吉 田キャンパス:9月18日(火)~20日(木)(以 下、第62回討論会)において、アンケート調査 を実施しましたので、調査結果の概要をご報告さ せていただきます。

本アンケートの実施にあたりましては、第62 回討論会参加者の皆様、ならびに同実行委員会の 皆様に多くのご協力をいただきましたことを御礼 申し上げます。

2. 調査方法

2.1 実施方法

第62回討論会の参加受付において、参加者全 員にアンケート用紙 (無記名) を配布。記入後の アンケート用紙は、受付のそばに設置した回収箱 に会期中に投函。

2.2 調査項目(設問)

- 所属分野(工学系、理学系、農学系等)
- 年齢(20代、30代等)
- 現在所属(入会)している学協会を図してく ださい。一覧にない学協会は、自由記載欄に ご記入ください。(複数回答可)
- 年会を関連学協会との合同開催とする場合、 有意義だと思われる学協会を教えてくださ い。(複数回答可)
- 関連学協会連携について、年会の合同開催以

外でどのような連携が放射化学会にとってよ いと思いますか?また、他に意見がありまし たら、ご記入ください。

3. 調査結果

3.1 第62回討論会参加者の概要

参加者 計 185 名

正会員 98 名、学生会員 21 名 計 119 名 非会員 一般30名、 学生 36 名 計 66 名

3.2 アンケート提出者の概要

計 126 名 (提出率 68%) 会員88名(74%)、非会員38名(58%)

第62回討論会参加者全体(会員以外を含む) の所属分野(図1参照)は、理学系68%、工学 系 17%、医歯薬学系 7%、農学系 1.6%、その他(民 間企業、行政機関、分析センター、教養学部、等)8% という結果となりました。理学系に所属する参加 者が7割近くを占めること、民間企業や行政機関 などの参加者も一定割合含まれていること、など が特徴です。

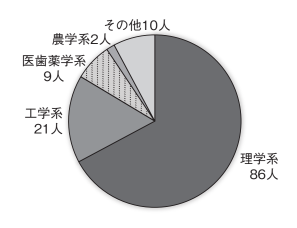


図1 参加者全体の所属分野(複数回答有)

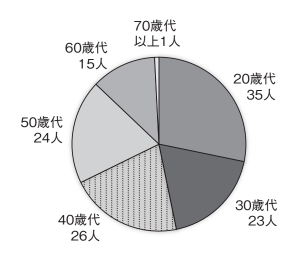


図2 討論会参加者全体の年齢分布

討論会参加者全体の年齢分布(図2参照)は、20歳代から60歳代まで幅広い年代に概ね均等に分布していることが分かりました。

3.3 所属(入会)学協会の傾向

放射化学会員および非会員に分けて、所属(入会)している学協会の回答数を集計した結果を表 1に示します。

第62回討論会に参加した放射化学会会員(回答者88名)のうち、放射化学会のみに所属している会員は13名(15%)で、会員の多くが他の学協会にも所属していることが分かりました。放射化学会員の参加者が多く所属する学協会は、日本化学会(48%)、日本原子力学会(25%)、日本アイソトープ協会(20%)、日本物理学会(16%)、日本分析化学会(15%)、日本地球化学会(15%)、日本放射線安全管理学会(15%)などでした。会員数が7,000名を超える日本化学会、日本原子力学会、日本物理学会、日本分析化学会に加え、日本アイソトープ協会(会員数約2,600名)、日本地球化学会(約900名)、日本放射線安全管理学会(約350名)も、比較的多くの放射化学会会員が所属していることが分かりました。

放射化学会には所属しない参加者(回答者38名)の所属学協会の傾向も概ね放射化学会員の参加者と類似した傾向でしたが、日本保健物理学会や日本アイソトープ協会所属会員の割合が高いなどの若干異なる特徴も見られました。

表1 所属(入会)している学協会の回答数(人) (記載が計3件以上あった学協会)

		1
	会員	非会員
日本放射化学会 会員	88	_
日本放射化学会のみ所属	13	_
日本放射化学会 非会員	_	38
所属学協会なし	_	21
日本化学会	42	4
日本原子力学会	22	4
日本アイソトープ協会	18	5
日本物理学会	14	2
日本地球化学会	13	2
日本分析化学会	13	2
日本放射線安全管理学会	13	1
日本地球惑星科学連合	9	1
放射化分析研究会	6	0
日本保健物理学会	5	5
メスバウアー分光研究会	4	1
日本中間子科学会	4	0
日本核医学会	3	1
日本放射光学会	3	1
原子衝突学会	3	0
日本薬学会	1	2

なお、いずれの学会にも所属しない討論会参加者(回答者 21 名)のうち 16 名が 20 歳代であり、多くは大学院生や学部学生が対応するものと推測されます。放射化学会理事会としても、年会/討論会への参加が有意義なものと感じられるような企画の検討や工夫に年会/討論会実行委員会と協力して取り組んでいくことで、より多くの大学院生、学部学生、研究者、技術者が放射化学会に入会することにつながるよう期待します。

3.4 年会を関連学協会との合同開催とすること が有意義だと思われる学協会

挙げられた学協会の名称を回答数が多かった順 に列挙します。

日本アイソトープ協会 10; 日本原子力学会 8; 日本地球化学会 6; 日本化学会 5; 日本分析 化学会 4; 日本保健物理学会 4; 日本核医学 会 4; 日本放射線化学会 4; ほかに、日本地 球惑星科学連合、日本物理学会、日本放射線安全 管理学会、など

3.5 年会の合同開催以外の連携に関わる提案

- 学会誌・学術雑誌の共同発行・統合(4件)
- 交流会の開催
- 分科会単位の小規模な研究会での連携
- 相互の講演提供
- 他学会の学会賞受賞者等の招待講演
- 他分野の学習や知識習得につながるような講演会を学会期間中に企画
- 合同理事会の開催
- 放射化学会員であれば、連携する他学会において、同会に入会していなくても発表可とな

るよう調整 など

4. 今後に向けて

本アンケートの調査結果から、本学会会員の所属分野、他の学協会への所属状況、年会の合同開催を希望する学協会の分布、連携の方法に関する提案、などの情報を得ることができました。

本学会理事会では、得られた情報を踏まえて、他の学協会との効果的な連携活動の実施に向けて、今後より具体的な検討を行っていく予定です。会員の皆様方におかれましても、他の学協会との連携に関してご意見やご要望などがございましたら、本学会事務局(jnrs.office2019@radiochem.org)までお寄せいただけますと幸いです。

会議報告

第20回「環境放射能」研究会

小荒井 一真 (日本原子力研究開発機構・福島環境安全センター)

平成30年3月14日~16日の3日間、茨城県つくば市の高エネルギー加速器研究機構において「環境放射能」研究会が開催された(主催:高エネルギー加速器研究機構放射線科学センター、日本放射化学会α放射体・環境放射能分科会、共催:日本原子力学会保健物理・環境科学部会、日本放射線影響学会、日本放射線安全管理学会)。JCO 臨界事故をきっかけとして平成12年にスタートしたこの研究会は、今年が20回目の節目の年であった。

第20回研究会は、1) 自然環境放射能、2) 放射線・原子力施設環境放射能、3) 東京電力福島第一原子力発電所事故を討論主題として開催された。東電福島第一原発事故関連の発表が最も多く、事故から8年が経過したにもかかわらず活発な議論が行われた。講演数は依頼講演3件、一般口頭発表23件、ポスター発表40件、計66件、研究会全体の参加者は195名であった。近年の研究会では、参加者200名、発表件数80件程度で推移していることから、これまで同様活発な議論が行われたことが伺える。

本研究会では依頼講演として3名の先生方に講演いただいた。1件目は、「東電福島第一原発事故由来の環境問題の調査研究の進展と課題 – 事故後初期の事象の解析と放射性物質の環境動態を中心に – 」という演題で東京大学大学院工学系研究科の森口 祐一先生にご講演いただいた。森口先生は最終日の一般講演を含めて、福島事故初期から活動されている分野横断的な汚染調査についてご紹介いただいた。このような分野横断的な調査では学際的な研究が求められており、今後の研究のためにも人材育成が欠かせないという内容であった。2件目の依頼講演は「放射能研究は今が旬ー放射線科学基盤機構の立ち上げとその構想など – 」という題目で大阪大学大学院理学研究科の篠原厚先生にご講演いただいた。大阪大学におけ

る放射線関連施設の一元化に伴う組織の立ち上げとその紹介に関する内容であった。国内で初の放射線関連施設の一元化ということであり、大阪大学における動きが注目されている。やはり篠原先生のご講演でも次の人材の育成が現在の課題としてあげられた。森林総合研究所の三浦 覚先生には「森林生態系内の放射性セシウムの分布と長期動態」という依頼講演をいただいた。森林環境内の放射性 Cs 動態について、福島第一原発事故後研究だけでなく大気圏内核実験によるグルーバルフォールアウトのデータも含め様々なデータをご紹介いただいた。森林環境の知識が疎い筆者にとっては、三浦先生のお示しするデータの数々が大変勉強になった。

研究会2日目終了後には例年どおり懇親会が開催された。懇親会の中で筆者がマイクパフォーマンスを求められ、就職先について報告した。「ポスドクになってたのかー!」といったリアクションや「こんなポストもあるよ」と求人情報を教えていただく方もいらっしゃった。マイクパフォーマンスでこれだけ反応があるのならば、昨年の筆者の就職活動中にマイクパフォーマンスをしておけばより多くの就職先の候補ができたかもしれない。来年以降アカデミックポストを探す学生諸氏には是非マイクパフォーマンスでその旨をお話ししていただき、将来の良いポスト見つけてほしいと思う。

研究会の最後には4件の発表に対して研究会奨励賞が授与された。「帰還困難区域の森林小河川に生息する渓流魚の¹³⁷Cs のモニタリングと個体識別放流実験による¹³⁷Cs 蓄積速度の推定」(茨城大学広域水圏環境科学教育研究センター、樽井美香)、「森林集水域における溶存態放射性セシウムの挙動とその流出特性」(量研機構放射線医学総合研究所、神林翔太)、「福島第一原発事故由来の放射性粒子のICP-QQQ-MSによる定量分

析」、(筑波大学数理物質科学研究科、長谷川 涼)、「福島県内で伐倒したアカマツ内部の放射能分布の計測」(防衛大学校応用物理学科、木村 文洋)。これら4件の講演は発表内容や質疑応答が評価され、受賞に至ったと考えられる。受賞者以外にも新規の参加者による興味深い発表が見受けられたため、今後の研究会においてもすぐれた研究発表を行い、是非研究会奨励賞を目指していただきたいと思う。

当研究会では毎回、査読付 Proceedings 論文集を発行しており、今回も出版予定である。第 14回(H25年)以降の研究会 Proceedings については、Web ページから PDF ファイルとしてご覧いただくことも可能である。

本研究会の今後の発展のためにも、放射化学会員の皆様には研究成果の発表や新規参加者の勧誘をご協力いただければ幸いである。依頼講演でも触れられたように今後の放射化学研究の人材育成が急務となっている。本研究会が環境研究を通した若手や新規研究者の窓口となり、放射化学の研究の輪が広がっていけば幸いである。

筆者は大学4年時の第14回の研究会から参加している。筆者にとって人生で初めて発表した学会・研究会であり、3月中旬の高エネ研宿舎での生活は毎年の恒例行事である。今回の研究会が学生として最後の研究会であった。この研究会で鍛えていただいたおかげで無事に博士号を取得することができ、感謝の念に堪えない。



図.研究会2日目昼の集合写真

会議報告

RANC 2019 (2nd International Conference on Radioanalytical and Nuclear Chemistry) 参加報告

高宮 幸一(京都大学複合原子力科学研究所)

本誌の編集長宛に業務連絡メールを送る際に うっかり筆を滑らせ、RANC 2019 に参加したこ とを書いてしまったばかりに、本稿を執筆するこ とを依頼されてしまった。飛んで火に入る夏の虫 とはこのことである。夏の虫といえば、2019年 5月5日~10日に RANC 2019 が開催されたハン ガリーのブダペストから帰国し、本稿を執筆して いる5月下旬の大阪では最高気温が25℃を超え る夏日が続き虫たちの声の勢いが増してきている が、会期中のブダペストは雨の日が多く、最高気 温が20℃を下回る肌寒い日が続いた。おかげで 会場のホテル周辺には世界遺産に登録されている 多くの観光名所が点在しているにもかかわらず、 たいへん有意義に会期を過ごすことができたの で、まずは RANC 2019 での講演の内容について 紹介したい。

今回の RANC では、毎朝 2 件、計 10 件のプレ ナリー講演が行われた(前回の2016年では毎朝 3件、計15件であった)。いずれの講演も興味深 い内容であったが、紙面に限りがありすべての 講演内容を紹介することはできないので、特に 印象に残った Georg Steinhauser (Leibniz Univ. Hannover) による "European Monitoring Of The Atmospheric Ruthenium-106 Episode In Fall 2017" というタイトルでの講演についてのみ紹介した い。講演の内容は、日本でも報道された2017 年の秋にヨーロッパのほぼ全土で観測された大 気中のルテニウム 106 の濃度異常に関するもの で、その検知から原因の推測までの流れを冗談 を交えながら紹介したものであった。講演者の Steinhauser はフランスの O. Masson が代表を 務める「Ro5 (Ring of Five)」という、ヨーロッ パを拠点とした大気中の人工放射性核種濃度の データを共有することを目的とした団体の一員 であり (http://www.iur-uir.org/en/task-groups/ id-22--ring-of-five-task-group)、講演で説明のあっ たルテニウム 106 の濃度異常の推移も「Ro5」の メンバーによる観測結果の共有とデータ解析に よって明らかにされたのであった。ルテニウム 106の大気中濃度分布の経時変化をもとに、一体 どこから、なぜルテニウム 106 が放出されたの か?を探っていく展開は、ミステリードラマかド キュメント番組を観ているようで、聴衆全員が 引き込まれていたようだった。講演の最後には 「Ro5」が国やEU等による政治主導の団体では なく科学者による任意の団体であることで、第三 者的な立場からデータの収集や解析、公表ができ るとの言及があった。将来のために、本学会が主 体となって日本(アジア)にも「Ro5」のようなネッ トワークを作るべきではないかと感じた(すでに 存在しているのであれば筆者の見識不足ですので ご容赦ください)。

プレナリー講演の後は4つの会場に分かれての パラレルセッションとなり、昼食を挟んで夕方ま で口頭発表が行われた。口頭発表の会場はそれほ ど広くなかったが、講演者、聴衆間の距離が近い 分、熱い討論も見られた。最も白熱したのは放 射化分析のセッションでキャンセルのあった時 間帯であった。JRNC 誌の編集長であり本会議の Chairman である Z. Révay からの提案で、「うち の Compton Suppression Ge 検出器で、他の施設 の報告にあるようなバックグラウンド抑制効果が 見られないのだが、この時間帯を使ってその原因 についてみんなの意見を聴きたい」となり、各施 設の(特にシニアの)研究者たちによる喧々諤々 の議論が始まり、最後は収拾がつかないほどの状 況になるまで盛り上がった。口頭発表の後はポ スターセッションが行われたが、今回は大型ディ スプレイを使った「Digital poster session」とい う方法が採用された。講演者はポスターの PDF

ファイルを学会事務局に送信しておき、ポスター 会場に縦長の状態で設置されている 10 台ほどの 50 インチサイズのディスプレイにて、すべての ポスターを表示することができる仕掛けになって いる。講演者は各自に割り当てられた時間帯に割 り当てられたディスプレイで自分のポスターを表 示させてプレゼンテーションを行う。大型ディス プレイとはいえ通常のA0サイズのポスターと比 べると面積が小さいのだが、詳しく説明したい箇 所を拡大表示することができたので、聴衆に分か り易くじっくり説明ができるというメリットがあ る。一方で、講演者が画面を拡大して誰かに説明 を行なっていると、ポスター全体を見渡すことが できないし、タイトルや著者のリストすら確認す ることもできないため、短い時間で色々な研究内 容を見て回ることができる、というポスター発表 の特長を活かすことができないといったデメリッ トもあった。しかし、表示できるファイルの種類 や操作の方法に工夫をすることで、将来のポス ターセッションでのプレゼンテーションがより高 度なものになる可能性を感じた。

雨模様の中で始まった RANC 2019 であったが、エクスカーションとバンケットに割り当てられた水曜日は気持ちの良い快晴となった。プレナリーセッションと口頭発表、昼食の後にエクスカー

ションの時間が設けられ、会場を出発して王宮の 丘を登り、マーチャーシュ聖堂、漁夫の砦、ブダ 城を歩いて回った。参加者は10人くらいずつの グループに分けられ、それぞれのグループにガイ ドさんが付き、マイクで無線イヤホンを通じて英 語での説明をしてくれた。我々のガイドさんはパ ネルを使いながら、丁寧に面白くハンガリーの歴 史とともに建物の説明をしてくれ、あっという間 の2時間であった。エクスカーションの後は、ド ナウ川に浮かぶ遊覧船 EUROPA号(写真1)で の船上バンケットが開催された。ハンガリー料理 やハンガリー産のワインやビールに舌鼓を打ちな がら、船の展望デッキから眺めるライトアップさ れた国会議事堂、マーチャーシュ聖堂、ブダ城、 セーチェーニ鎖橋は絶景であった(写真2)。

最後に会議全般の情報をまとめて記す。今回のRANC 2019 には、6 大陸 40 カ国から 313 人が参加した(https://jrnc-ranc.akcongress.com/index.php/welcome)。Hevesy 賞(Xiaolin Hou)の受賞講演に 10 件のプレナリー講演を合わせた 11 件のキーノート講演、口頭発表セッションでは 42 件の招待講演と 156 件の一般口頭発表、ポスターセッションでは 97 件の発表があった。なお、次回の RANC は 2022 年 9 月に開催予定とのことである。



写真 1:バンケット会場が開催された遊覧船 EUROPA 号



写真 2: EUROPA 号の甲板から眺めるドナウ川周辺の 夜景 (左岸が国会議事堂、右岸がマーチャーシュ 聖堂とブダ城、写真奥にセーチェーニ鎖橋)

情報プラザ(国際国内会議)

国内会議

2019 年日本化学会第 99 春季年会

日時: 2019年3月16日~19日

場所:甲南大学 岡本キャンパス (兵庫県神

戸市)

URL: http://www.csj.jp/nenkai/99haru/index.

html

第56回 アイソトープ・放射線研究発表会

日時:2019年7月3日~5日

場所:東京大学 弥生講堂(東京都文京区)

URL: https://www.jrias.or.jp/isotope_

conference/index.html

2019 年日本原子力学会 秋の大会

日時: 2019年9月11日~13日

場所:富山大学 五福キャンパス (富山県富

山市)

URL: https://confit.atlas.jp/guide/event/

aesj2019f/top

2019 日本放射化学会年会・第 63 回放射化学討 論会

日時: 2019年9月24日~26日

場所:いわき産業創造館(福島県いわき市)

日本薬学会第 140 回年会

日時: 2020年3月25日~28日

場所:京都国際会館他(京都府京都市)

国際会議

6th International Conference on the Chemistry and Physics of the Transactinide Elements (TAN 19)

日時: 25 - 30 August, 2019

場所: Wilhelmshaven, Germany

10th International Conference on Nuclear and Radiochemistry (NRC-10)

日時: 23 – 28 August, 2020

場所: Manchester. UK

ENVIRA 2019 – 5th International Conference on Environmental Radioactivity

日時:8-13 September, 2019

場所: Prague Czech

Radiobioassay and Radiochemical Measurements Conference (The 64st RRMC)

日時: 27 October - 1 November, 2019

場所: Santa Fe, USA

The 15th International Conference on Modern Trends in Activation Analysis (MTAA-15)

日時: 17-22 November, 2019

場所: Mumbai, India

The 4th International Symposium on Superheavy Elements (SHE2019)

日時:1-5 December, 2019

場所:ザ・プリンス 箱根芦ノ湖

学位論文要録

Chemical effects on the internal conversion processes of ^{235m}U and ^{229m}Th

 $(^{235m}$ Uと 229m Thの内部転換過程に対する化学効果)

重河 優大 (国立研究開発法人理化学研究所 仁 科加速器科学研究センター RI 応 用研究開発室 核化学研究チーム)

学位授与:博士(理学)大阪大学大学院理学研究

科化学専攻

主 査:篠原 厚

平成 31 年 3 月 25 日

原子核と軌道殻電子は空間的広がりやエネル ギーレベルが大きく異なるため、一般的に両者 は互いに独立したものとして考えられる。しか し、内部転換過程のように、原子核と軌道殻電子 の相互作用を伴う現象も存在する。内部転換過程 では、励起状態の原子核が励起エネルギーを軌 道殻電子に受け渡すことで脱励起し、エネルギー を受け取った電子が内部転換電子として放出され る。ほとんどの原子核の励起エネルギーは非常 に高く(10 keV - 10 MeV)、原子核に近い内殻電 子と高い確率で相互作用するため、内部転換過 程は化学状態にほぼ依存しない。しかし、ごく まれに、原子核の励起エネルギーが非常に低く (<10 keV)、外殼付近の電子のみと相互作用し、 内部転換過程が化学状態に応じて変化する核種が 存在する。特に、原子核の半減期が変化するとい う現象が知られている。本研究では、既知の原子 核の中で励起エネルギーが最も低い^{235m}U (励起 エネルギー:76.7 eV) と ^{229m}Th (励起エネルギー: 約8eV) に着目した。これらの核種では内部転 換過程に対する化学効果が非常に大きいと期待さ れる。本研究では、^{235m}Uと ^{229m}Th について、化 学状態に依存した半減期の変化を観測し、変化の 起源を解明することを目指した。本研究で得られ



た結果は、内部転換過程に対する化学効果の解明、 すなわち、分子や錯体における原子核 - 軌道殻電 子相互作用の解明につながると期待される。

【化学状態に依存した ^{235m}U の半減期および内部 転換電子エネルギースペクトルの測定】

過去の研究では、^{235m}Uの半減期の酸化数依存性や基板金属依存性が測定され、最大 11%もの半減期変化が報告された。一方、内部転換の理論計算も行われ、^{235m}Uの 6p 電子 (P 殻)が最も内部転換に寄与し、6d 電子 (Q 殻・価電子)もわずかに寄与することがわかっていた。しかし、半減期の変化が 6p, 6d 電子のどのような変化に基づいているのかについては全く分かっていなかった。そこで本研究では、半減期に加えて内部転換電子のエネルギースペクトルを測定することで、それぞれの電子が半減期にどの程度寄与しているのかを調べることにした。そして、様々な化学状態について半減期とエネルギースペクトルを測定し比較することで、^{235m}Uの半減期変化の起源を明らかにすることを目指した。

1回の実験で扱える^{235m}Uの量が少なく、半減期が26分程度と短く、さらに数10eVの内部転換電子の平均自由行程が数原子層程度と非常に短いため、本研究では、高い検出効率を実現可能な阻止電場 - 磁気ボトル型電子分光装置を開発した。この装置では、強磁場と弱磁場からなる不均一磁場によって、強磁場側で発生した電子を弱磁

場側に設置された電子検出器まで高い効率で捕集することができる。そして、弱磁場側に阻止電圧(負電圧)を印加することで、電子のエネルギーを高分解能で分光測定できる。本研究では、電子検出器として低ノイズのチャンネルトロンを使用した。磁場によって広がってしまった電子を検出径の小さいチャンネルトロンに集めるために、チャネルトロンの直前に正の高電圧(捕集電圧)を印加できるようにした。作製した装置の性能評価として、235mU試料から放出される内部転換電子の検出器への捕集効率を評価したところ、強磁場・弱磁場・捕集電圧の大きさを適切に設定することで、電子を100%の効率で捕集できることが分かった。

開発した磁気ボトル型電子分光装置を用いて 3種類の化学状態における 235mU の半減期とエネ ルギースペクトルを測定した。一種類目の試料 は、²³⁹Pu線源からα壊変の反跳エネルギーによっ て飛び出してくる 235m U を、以前に開発した反跳 核捕集装置によって銅箔表面に捕集することによ り作製した (銅箔表面試料)。その他の試料は、 銅箔表面に捕集された 235mUに HF ガスもしくは HCl ガスを反応させることにより作製した(HF 反応試料、HCI 反応試料)。3種類の試料の半減 期測定の結果、HF反応試料で半減期が最も短く なり、HCI 反応試料で最も長くなることが初めて 明らかになった。一方、内部転換電子エネルギー スペクトル測定では、スペクトルを2eV程度の 高い分解能で測定することに成功し、化学状態の 変化によるスペクトルの変化を明確に観測するこ とに成功した。得られたスペクトルを先行研究 で報告されたX線光電子分光スペクトルと比較 することにより、それぞれの試料の配位構造を、 [^{235m}UO₂O₄]⁶⁻ (銅箔表面試料)、[^{235m}UO₂F₆]⁴⁻ (HF 反応試料)、[^{235m}UO₂Cl₄]²⁻ (HCl 反応試料)と推 定した。次に、ウラニル型錯体の電子状態の理論 計算の結果と内部転換確率の理論計算の結果から 内部転換電子スペクトルで観測されるピーク強度 比を予測した。それを実験値と比較することで それぞれの試料に対応した分子軌道図を推定し た。測定された半減期と分子軌道図を比較したと ころ、結合性軌道を形成した 6p 電子の数が増加 するほど壊変定数が減少することが明らかとなっ

た。本研究において、^{235m}Uの半減期変化の主要な起源は、価電子の 6d 電子の変化ではなく、一つ内殻の 6p 電子の変化であることを初めて明らかにすることに成功した。

【 229 Ac の β $^-$ 線-電子同時計数測定による 229m Th の内部転換電子の測定】

極端に低い励起エネルギーを持つ^{229m}Thは、 特異な核現象が観測される可能性や原子核時計へ の応用などで長年注目を浴びてきたが、^{229m}Th の 壊変の明確な観測例はなかった。最近、^{229m}Th 由 来の内部転換電子が初めて検出され、Ni合金表 面(MCP検出器表面)における半減期が7±1 µs であると報告された。^{229m}Th の化学状態が変化 すれば半減期が劇的に変化すると期待されるが、 Ni合金表面以外における半減期は報告されてい なかった。そこで本研究では、先行研究とは別の 化学状態における半減期の測定を目指して、²²⁹Ac のβ 福 - 電子同時計数測定を考案し実施した。 ²²⁹Ac が β ⁻ 壊変すると ^{229m}Th が生成し、その後 7 us 程度遅れて内部転換電子が放出される。その ため、 β^- 線をトリガーとして電子の検出時間分 布を測定することで、遅れて放出される内部転換 電子を検出できると考えた。本手法の利点とし て、²²⁹Ac から生成された ^{229m}Th が持つ反跳エネ ルギーが 2.8 eV 以下と非常に小さいため、壊変 後の ^{229m}Th は ²²⁹Ac と同じ化学的環境に留まるこ とが挙げられる。つまり、²²⁹Acの化学状態を制 御することで寿命の短い ^{229m}Th の化学状態を制 御することが可能となる。

まず、 232 Th に 20 MeV のプロトンを照射することにより 229 Ac を製造し、 229 Ac を化学的に精製した。 229 Ac の半減期は 62.7 分と短く、不純物として化学的性質の似た 142 La などが大量に含まれていたものの、Ac 同位体(主に 229 Ac, 228 Ac) のみを高い純度で比較的迅速に精製することができた。そして、 229 Ac 電着線源を作製し、 β 一線一電子同時計数測定を実施したところ、 229m Th の内部転換電子の検出に成功した。得られた半減期は $10.2\pm7.8~\mu s$ であり、先行研究の結果に比べて明確な半減期の変化は観測されなかったものの、化学状態を制御した上で 229m Th の半減期を測定するための手法を確立することができた。今後は、

測定の S/N を高めるとともに、今回確立した手法を用いて様々な化学状態について ^{229m}Th の半減期を取得し比較することで、化学状態に依存した ^{229m}Th の内部転換過程を解明できると期待される。

代表的な発表論文

1. Y. Shigekawa, Y. Kasamatsu, and A. Shinohara, "Development and evaluation of a collection apparatus for recoil products for study of the deexcitation process of ^{235m}U", Rev. Sci. Instrum. 87, 053508 (2016).

- 2. Y. Shigekawa, Y. Kasamatsu, Y. Yasuda, M. Kaneko, M. Watanabe, and A. Shinohara, "Variation of half-life and internal-conversion electron energy spectrum between ^{235m}U oxide and fluoride", Phys. Rev. C **98**, 014306 (2018).
- 3. S. Stellmer, Y. Shigekawa, V. Rosecker, G. A. Kazakov, Y. Kasamatsu, Y. Yasuda, A. Shinohara, and T. Schumm, "Toward an energy measurement of the internal conversion electron in the deexcitation of the ²²⁹Th isomer", Phys. Rev. C **98**, 014317 (2018).

Studies on incorporation of ⁹⁰Sr and ¹³⁷Cs in hard tissues of cattle and monkey in the Fukushima environment

(福島原発周辺のウシおよびサルの硬組織への ⁹⁰Sr と ¹³⁷Cs の取り込みの研究)

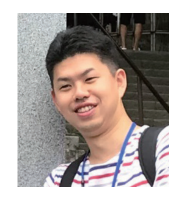
小荒井一真 (国立研究開発法人日本原子力研究開 発機構 福島環境安全センター)

学位授与:博士(理学)東北大学大学院理学研究科

主 查: 関根 勉

平成 31 年 3 月 27 日

⁹⁰Sr と ¹³⁷Cs は共に半減期が約 30 年の核分裂生 成核種であり、生体への長期の被ばく影響が懸 念されるため、古くから注目されてきた核種で ある。大気圏内核実験やチェルノブイリ原発事 故などの環境汚染の後、様々な試料を対象に⁹⁰Sr と ¹³⁷Cs は測定されてきた。福島第一原子力発電 所(FNPP)事故においてもこれら2核種は環境 中に放出されており、今回の事故後の生物への取 り込み状況を知ることはきわめて重要である。東 北大学は「被災動物の包括的線量評価事業」を立 ち上げ、福島県内の旧警戒区域内でウシやサルを はじめとした被災動物を採集・分析して、事故後 の生物への被ばく影響調査を開始した。本研究で は、この事業における放射性核種の生体内分布調 査の一環として、被災したウシやサルの硬組織に 含まれる ⁹⁰Sr、¹³⁷Cs を定量した。アルカリ土類金 属元素である ⁹⁰Sr の歯への取り込みは、歯の構成 成分の Ca と同様に歯の形成に伴って主に起こる ことが知られている。したがって、放射性核種に よる環境汚染の時間変化を記録する新たな指標と もなりうる。あわせて歯中の ¹³⁷Cs も測定し、そ の分布を比較した。また、骨の代謝活動の違いに 注目すると、骨の部位ごとに異なる 90Sr の取り込 みが観測されることが期待される。さらに、汚染 された環境中から歯に至るまでの2核種の移行を 知るために、土壌や植物中の ⁹⁰Sr と ¹³⁷Cs を測定 し、硬組織と比較した。この際に、比放射能(%Sr/ 安定 Sr および ¹³⁷Cs/ 安定 Cs) や微量元素 / 必須 元素比(Sr/Ca および Cs/K)を用いて、⁹⁰Sr と ¹³⁷Csの元素としての移行の特徴を明らかにする



ことを目指した。

被災動物硬組織への 90Sr と 137Cs の取り込み

ウシは福島県内旧警戒区域内(福島県大熊町、川内村、浪江町、南相馬市、富岡町)で2011年から2014年にかけて採集した。ウシの下顎骨から9本の歯を採取した。下顎骨または脛骨から皮質骨と海綿骨をそれぞれ分離した。また、ニホンザルは福島県内旧警戒区域内(浪江町、南相馬市)において、2012年から2014年にかけて採取し、全身骨と歯を試料とした。本研究において採取したウシとサルの硬組織中には90Srおよび137Csが検出され、原発事故による汚染が確認された。それらの比放射能(Bq(g Sr)・1またはBq(mg Cs)・1は、採取地点のそれぞれの核種の沈着量の大小関係とよく対応しており、それぞれの動物の生息域における汚染状況を示していた。

若ウシ(採集時2歳以下)の9本の歯を比較すると、⁹⁰Sr比放射能は事故後に形成された歯では明らかに高く、事故前に形成された歯と区別することができた。すなわち、環境汚染の情報の時間変化が歯の形成に伴って記録されていることが初めて示された。一方、¹³⁷Csの比放射能は事故前に形成された歯でも高く、その取り込み機構が⁹⁰Srとは異なることが示唆された。したがって、歯の形成中だけでなく歯の形成後も ¹³⁷Cs が歯に取り込まれていたと考えられる。

ウシの皮質骨において、主に形成期間中に ⁹⁰Sr は取り込まれていた。海綿骨は形成期間だけでなく、形成後の活発な代謝によっても ⁹⁰Sr を取り込んでいた。このように、⁹⁰Sr の硬組織への取り込みは、形成や代謝と密接に関係していることが明らかになった。一方で、¹³⁷Cs は皮質骨と海綿骨において、形成時や代謝だけでなく形成後にも取

り込まれていることがわかり、歯の結果と合わせ、 Csが硬組織の形成後にも取り込まれていること が初めてわかった。

サルの全身骨に含まれる 90 Sr と 137 Cs 量を骨髄線量に変換した。その結果、FNPP 事故後の環境中では 90 Sr だけでなく、 137 Cs も骨髄線量への寄与が大きいことが明らかになった。通常、骨の構成成分である Ca と共に 90 Sr が取り込まれるため、 90 Sr による骨髄の被ばくが懸念されてきた。しかしながら、FNPP 事故では 137 Cs の放出量が 90 Sr の 100 倍以上大きいため、 137 Cs による骨髄線量への寄与も大きくなったと考えられる。

⁹⁰Sr、¹³⁷Cs、アルカリ土類金属、アルカリ金属 の土壌からウシの歯への移行

ウシの採取地点では土壌と植物も採取した。土 壌試料は、水と1M酢酸アンモニウム水溶液を用 いて、土壌中の可溶成分を抽出した。土壌の可 溶成分、土壌について ⁹⁰Sr と ¹³⁷Cs のそれぞれの 比放射能を比較した。土壌では、90Sr、137Cs共に 土壌の可溶成分の比放射能が土壌自体の値より 大きくなった。また、土壌から可溶成分への%Sr と ¹³⁷Cs の抽出率 (⁹⁰Sr: 64%、 ¹³⁷Cs: 8.8%) は、 安定 Sr と安定 Cs より高かった (安定 Sr: 3.8%、 安定 Cs: 1.7%)。⁹⁰Sr と ¹³⁷Cs は事故により沈着 したため、土壌粒子の表面に付着していたことが 想定される。一方で、安定 Sr と安定 Cs はもと もと土壌粒子の表面と内部の両方に存在していた と考えられる。また、90Srと¹³⁷Csの抽出率の差は、 それぞれの核種の土壌中における存在状態に由来 すると考えられる。⁹⁰Srは、有機物含量の少ない 土壌では粘土鉱物の層間に弱く吸着していると考 えられる。一方で、¹³⁷Cs は粘土鉱物に強く吸着・ 固定化され、90Srに比べ抽出率が低くなったと考 えられる。

事故後に形成された歯と可溶成分の ⁹⁰Sr の比放射能を比較すると、ウシの歯は可溶成分と同等かそれ以上であった。したがって、歯に取り込まれた ⁹⁰Sr の移行経路は可溶成分から植物や水を経由したことが示唆された。 ¹³⁷Cs 比放射能を比較すると、ウシの歯の形成時期によらず、歯は土壌と同等かそれよりわずかに高く、可溶成分の高い比放射能が反映された可能性があるが、環境中

における 137 Cs 比放射能のばらつきは大きかった。 137 Cs に関しては、ウシの取り込んだ汚染された 植物や水の比放射能が低かった可能性が考えられる。比放射能を用いることで、 90 Sr と 137 Cs の標識する元素としての移行経路での動態を議論できた。

環境中でのSr/Ca比は、土壌、植物、歯中の順番で次第に値が小さくなっていることがわかり、摂取・固定化等のプロセスでアルカリ土類元素が弁別されていることがわかった。それに伴い、ウシ歯の ⁹⁰Sr/Ca比は、土壌の可溶成分の ⁹⁰Sr/Ca比に比べ一桁低い値となった。一方、Cs/K比は土壌、植物、歯中でほぼ一定であり、¹³⁷Cs も Kとほぼ同様にその区別なく移行していることがわかった。すなわち、汚染された土壌から植物を介する動物への移行においては、必須元素に比べて ⁹⁰Sr はその量を減らし、 ¹³⁷Cs は影響を受けずに移行していることが示唆された。

本論文で得られた硬組織への 90 Sr と 137 Cs の取り込みや環境からの移行に関する知見は、乳歯を用いた測定への応用が最も効果的であると考えられる。特にヒトにおいて、乳歯は容易に試料採取が可能な貴重な硬組織である。将来的に歯と骨の 90 Sr と 137 Cs の取り込みモデルを構築することで、歯中の 90 Sr と 137 Cs を測定のみでヒトの摂取した食物中の 90 Sr と 137 Cs による汚染や骨髄線量の推定が可能になると考えられる。

代表的な発表論文

- [1] K. Koarai, Y. Kino, T. Oka, A. Takahashi, T. Suzuki, Y. Shimizu, M. Chiba, K. Osaka, K. Sasaki, T. Fukuda, E. Isogai, H. Yamashiro, T. Sekine, M. Fukumoto, H. Shinoda. "Incorporation and Accumulation of Strontium-90 in the Hard Tissue of Animals and Their Relationship with Strontium-90 Pollution in the Environment" in "Low-Dose-Rate Radiation Effects on Animals and Ecosystem-Long-Term Study on the Fukushima Daiichi Nuclear Power Plant Accident" Ed. By M. Fukumoto (Springer, in press).
- [2] K. Koarai, Y. Kino, A. Takahashi, T. Suzuki,

- Y. Shimizu, M. Chiba, K. Osaka, K. Sasaki, T. Fukuda, E. Isogai, H. Yamashiro, T. Oka, T. Sekine, M. Fukumoto, H. Shinoda. ⁹⁰Sr specific activity of teeth of abandoned cattle after the Fukushima accident teeth as an indicator of environmental pollution, J. Environ. Radioact., 183, 1–6 (2018).
- [3] K. Koarai, Y. Kino, A. Takahashi, T. Suzuki,
- Y. Shimizu, M. Chiba, K. Osaka, K. Sasaki, T. Fukuda, E. Isogai, H. Yamashiro, T. Oka, T. Sekine, M. Fukumoto, H. Shinoda. ⁹⁰Sr in teeth of cattle abandoned in evacuation zone: Record of pollution from the Fukushima-Daiichi Nuclear Power Plant accident., Sci., Rep., 6, 24077 (2016).

学会だより

1. 日本放射化学会第86回理事会[2018学会年度第3回理事会]議事要録抜粋

日時:2018年12月1日(土) 13:00-17:00

場所:東北大学東京分室 会議室 A

出席者:[会長]篠原、[副会長]高橋、北辻、[理

事]塚田、渡辺、緒方、桐島、佐藤、高宮、

別所、箕輪、[監事]工藤

欠席者:[理事]大矢、石岡、木下、[監事]酒井

報告

- 1. 事務局報告として、前回議事録の確認、会員の動向・会費納入状況、会計の報告ならびにメール回議の報告がなされた。長期会費未納者に対する会員係からの連絡後の対応について、担当者を決め、個別対応することとした。会計状況について、2018年度討論会については請求がなかったこと、2019年度討論会及び20周年記念事業費については請求により前倒しで補助したことが報告された。討論会会計に関連し、賛助企業に対するエビデンスとして、広告が掲載されている冊子等を提供する必要があることを確認した。
- 2. 会員 ML の配信状況について、多数の配信エラーが発生していることを受け、アドレス調査を実施中であることが報告された。学会 HP の英語ページの更新作業の必要性について再確認した。
- 3.2018年度討論会の際に実施した関連学協会と の連携強化のためのアンケート結果の報告が あり、会員への報告として、概要を放射化学誌 に掲載することとした。
- 4.2019 年度討論会の準備状況について情報共有がなされ、学会との協議事項については、次回の理事会で議論することとした。

審議

- 1. 年会・討論会のダブルネームの解消について、 総会における会員からの意見を踏まえ、名称と 今後の運営方針を議論し、理事会案を決定し た。会員 MLと HP において、新しい討論会名 称の理事会案の提案と運営方針の説明を行い、 会員から広く意見募集を行うこととした。
- 2. 会長より、本会名誉及び永年会員会員規程に基づき、中原弘道氏、近藤健次郎氏、工藤博司氏を名誉会員に推薦する提案があり、審議の結果承認された。関連して永年会員制度を再周知するため、年会費の請求書に制度の説明を加えることとした。
- 3. 若手の会の活動状況の報告がなされ、検討中の 「日本国内における研究発表助成制度」の文案 について審議し、一部修正の上、承認された。
- 4.2019 年度学会賞について、スケジュールの承認後、学会賞受賞候補者選考委員会を設置した。併せて、木村賞候補者の推薦提案があり、次回理事会で審議することとした。
- 5. 2020-2021 年度役員選挙について、改選者を確認後、役員推薦委員会及び選挙管理委員会を設置した。役員の選出については、幅広く人材を集めるための新しい方法の検討が必要であるとの意見があった。
- 6. 第 64 回討論会について、篠原会長が世話人となり、大阪大学で開催することが決定された。APSORC2021(第 65 回討論会)について、開催候補地の検討状況等が報告された。APSORC-IC との連携強化のため、IC メンバーを再確認し、必要に応じて役員を参加させることとした。
- 7. 学会の法人化及び学会創設 20 周年記念事業に ついて、継続して検討を行うこととした。

以上

2. 日本放射化学会第87回理事会[2018学会年度第4回理事会]議事要録抜粋

日時:2019年3月2日(土) 13:00-17:00

場所:東北大学東京分室 会議室 A

出席者:[会長]篠原、[副会長]高橋、北辻、[理事]大矢、塚田、渡辺、石岡、緒方、木下、桐島、佐藤、高宮、別所、箕輪、[監

事]工藤、酒井

オブザーバー:田上

報告

- 1. 事務局報告として、前回議事録の確認、会員の動向・会費納入状況、会計の報告ならびにメール回議の報告がなされた。会計状況について、個人会費の未納額が大きいことが報告された。
- 2. JNRS 誌について、2018年は論文 6報を掲載、 2019年は現在までに掲載 1報、査読中 1報で あることが報告された。バックナンバーについ ては、すべて J-Stage に掲載されていることか ら、予算計上している pdf 化費については今後 不要であることを確認した。
- 3. 第 63 回討論会の準備状況について、現地実行 委員会における打合せ(2/20 開催)内容が報 告された。企業からの協賛金については前回 と同額、賛助会員への協賛依頼については、 今後、理事会から行うことで決定した。なお、 講演要旨の印刷版は作成せず、広告を掲載し たプログラムを参加者及び協賛企業に配布す ることとした。
- 4. 学会賞事務局より、2019 年度学会賞及び奨励 賞について、応募状況が報告された。

審議

1. 年会・討論会のダブルネームの解消と運営方針に関する意見募集の結果が報告された。名称については、概ね理事会案に賛同が得られたことから、「日本放射化学第○○回討論会(20XX)」とすることに決定した。運営方針に関して意見が寄せられた、若手優秀発表賞の運営・審査基準の明確化について議論し、賞の位置付けを学会主催とし、審査要項を策定することとした。創設 20 周年記念事業について、「これからの放

- 射化学研究の在り方を展望するロードマップの 作成」が提案され、討論会において分科会等で 検討された内容の講演とパネル討論を実施する 方針で、今後詳細を検討することとした。
- 2. APSORC2021 (第 65 回討論会)の検討状況について、開催候補地について提案があり、福島県郡山市で開催する方針で引き続き詳細を検討することとした。
- 3. 2020-2021 年度役員選挙について、提案された 選挙管理委員候補3名を承認した。役員候補者 の選考の在り方について提案があり、分科会等 からの推薦についても考慮し、今後、役員候補 者の選考を進めることとした。
- 4.2019年度木村賞推薦について審議し、引き続き検討を進めることとした。
- 5. 若手の会の助成事業の研究発表助成制度について提案があり、助成する学会を、対象者の発表経験の無い学会と修正した上で承認された。助成制度については、会員 ML で周知することとした。若手の会への入会希望の有無を明確にするため、会員入会申込用紙上で意思確認ができる様、様式を変更することとした。
- 6. 学生会員の年会費について、年会費と討論会参加登録費の両面から議論し、学生の入会を促し、学生会員と非会員の負担の均衡を図るため、討論会参加登録費についても学会でその額を定めることとした。結果、年会費の変更は行わず、次回の討論会から参加登録費を以下のとおり定めることとした。
 - =事前登録=
 - -般 会員 6,000 円 非会員 8,000 円 学生 会員 1,000 円 非会員 4,000 円 事前登録後においては、一律 1,000 円プラス。 懇親会費については開催地の実情を考慮し、実 行委員会が定めることとした。
- 7. 学会の法人化 WG の検討状況が報告され、次 回総会までに法人化 WG の検討結果をまとめ、 総会に諮り、承認が得られれば法人化準備 WG に移行させる方針が示され、了承された。
- 8.2019年度学会事務局が紹介され、随時引継ぎを開始することとなった。

以上

3. 日本放射化学会第88回理事会 [2019 学会年度第1回理事会]は、2019年6月15日(土)に開催されましたが、議事要録未承認のため、次号にて報告します。

4. 会員動向 (平成 31 年 2 月~令和元年 6 月)

新規入会 (学生会員)

利 別	八五(一	F工式貝/
氏	名	所 属
柏原	歩那	筑波大学数理物質科学研究科末
		木研究室
佐藤	目向	新潟大学理学部化学科核化学研
		究室
高橋	朋喜	明治大学大学院理工学研究科応
		用化学専攻放射化学研究室
角田	弘貴	新潟大学理学部化学科核化学研
		究室
濱坂	佳武	金沢大学大学院自然科学研究科
		物質化学専攻放射化学研究室
早川	優太	金沢大学大学院自然科学研究科
		物質化学専攻放射化学研究室
樋口	政弘	新潟大学理学部化学科核化学研
		究室

所属変更 (正会員)

氏	名	所 属
青山	道夫	筑波大学生命環境系アイソトー
		プ環境動態研究センター
大平	茂	国立研究開発法人量子科学研究開
		発機構核融合エネルギー研究開発
		部門六ケ所核融合研究所ブラン
		ケット研究開発部(東海駐在)
岡田	住子	東京都市大学女性研究者支援室
小荒井	中 一真	国立研究開発法人日本原子力研
		究開発機構福島研究開発部門福
		島研究開発拠点福島環境安全セ
		ンター放射線計測技術グループ
國分	陽子	日本原子力研究開発機構核燃
		料・バックエンド研究開発部門
		東濃地科学センター地層科学研
		究部年代測定技術開発グループ

小和田 沙也加	金沢大学人間社会研究域学校教
	育系
重河 優大	国立研究開発法人理化学研究所
二宮 秀美	日本タングステン株式会社
馬場 祐治	日本原子力研究開発機構先端基
	礎研究センター
山口 瑛子	国立研究開発法人日本原子力研
	究開発機構

所属変更 (学生会員)

氏	名	所 属
高橋	佳暉	新潟大学自然科学研究科博士前 期課程数理物質科学専攻化学 コース核・放射化学研究室

退会(正会員)

氏 名	氏	名
青柳 登	石井	康雄
宇都宮 聡	小西	正芳
鹿野 弘二	竹味	弘勝
玉木 洋一	遠山	知亜紀
中山 真一	山田	正俊

退会 (学生会員)

池田 卓海 大内 昂輝 齊藤 一輝 永澤 純 廣瀬 耀 守山 卓也	氏	名	氏	名	
7 1744	池田	卓海	大内	昂輝	
磨瀬 罌 字山 貞 和	齊藤	一輝	永澤	純	
與他 唯	廣瀬	耀	守山	卓也	

放射化学会和文誌「放射化学」の歩み

日本放射化学会和文誌編集長 宮本ユタカ

日本放射化学会が1999年(平成11年)に設立 してから、会誌として「放射化学ニュース」が年 2回発行されてきました。2009年(平成21年) 発行の第20号辺りまでは全会員に冊子として郵 送されていましたが、会員の利便性を高めると同 時に、学会財政の負担軽減の観点から、内容を電 子化して学会ホームページ上に掲載してダウン ロードできるように変わりました。その後、会員 の情報交換の場として有効に機能している和文誌 の位置づけを明確にし、優れた依頼総説記事など を積極的に発信する、等を意図するとして、2013 年(平成25年)発行の第27号からは日本放射化 学会の和文誌「放射化学」へと発展的に改名して、 ニュース記事のほか、原著論文、総説、速報など も掲載することになり、電子ファイルでの配布を 主として希望者には冊子体の郵送の形態を取りつ つ今に至っています。

日本放射化学会が 20 周年を迎えると、和文誌「放射化学」は自動的にその倍数として第 40 号の発刊を迎えることになりました。ここで改めて日本放射化学会のホームページに掲載されている20 年間分の会誌内容を改めて眺めてみると、原

著論文や報告、コラムなどのデータが蓄積された ままの状態になっているのがお分かりかと思いま す。また、現在は学生を指導する立場にある先生 方が、博士号を取得したばかりの初々しい学生の 写真もこれらのデータの中から再発見できたりも します。懐古的に過去を思い出すのも一興かとは 思いますが、様々な観点から放射化学の研究分野 を発展させる上で、先人の研究成果や知恵、意見 などには、自分の研究に対して何か参考になる部 分やひらめきを得るきっかけが潜んでいるかもし れません。

和文誌を1号ずつを丹念にめくり返して探すのでは効率的ではありませんので、40刊分の索引を作成しました。歴代会長の挨拶、原著論文(総説)、特集、解説、学会賞や奨励賞、若手優秀発表賞の研究紹介、学会会員からの投稿記事、学位論文要録、追悼記事に分類して一覧にしてあります。ページ数の都合から掲載できなかった会議の報告記事や学位論文のタイトルなど詳細情報を入れた索引は、和文誌のホームページに掲載してあります。そちらも情報を検索する際に役立てて頂ければ幸いです。

【会長挨拶】

中原弘道		第2号 (2000年)
工藤博司	「ジャーナルを育て足場を固めよう」	第8号 (2003年)
近藤健次郎	「学会の着実な発展に向けて」	第11号(2005年)
近藤健次郎	「第50回放射化学討論会・記念大会について」	第 14 号 (2006 年)
前田米蔵	「基礎研究に太陽光を」	第 15 号 (2007 年)
柴田誠一	「学会のさらなる飛躍を目指して」	第19号(2009年)
柴田誠一	「学会の次の10年へ向けて」	第21号(2010年)
永目諭一郎	「世界化学年-キュリー夫人のノーベル賞受賞 100 年-を	第23号(2011年)
	国際的な飛躍へのスタートに」	
海老原 充		第27号(2013年)
中西友子	「会長に就任して」	第 31 号 (2015 年)
中西友子	「会長に再任して」	第 35 号 (2017 年)
篠原 厚	「会員がメリットを感じる学会を目指して」	第 38 号 (2018 年)
篠原 厚	「日本放射化学会 20 周年を迎えるに当たって」	第 40 号 (2019 年)

【原著論文】【短報】【総説】

【原省調义】【短報】【秘説】		
集積型鉄二価錯体の集積構造の多様性と構造変化、		第 27 号 (2013 年)
スピンクロスオーバー挙動の変化	(中島 覚)	
福島第一原子力発電所事故由来の放射性セシウムの		第 27 号 (2013 年)
環境中での移行挙動とミクロスケールでの不均質性	(田中万也)	
福島第一原子力発電所事故で放出された放射性物質を含む土壌の付		第 28 号 (2013 年)
植物葉からの放射性セシウム吸収について (田上恵子		
福島第一原子力発電所事故の影響を受けたソメイヨシノ(Cerasus y	•	第 29 号 (2014 年)
(Matsum.) A. V. Vassil. 'Somei-yoshino')の当年枝伸長位置の材		
	一、内田滋夫)	
ミュオン原子から放出されるミュオン特性X線を用いた		第 29 号 (2014 年)
非破壞元素分析	(二宮和彦)	
福島原発事故に伴う飯舘村の放射能汚染調査	+ III t. III	第 29 号 (2014 年)
(遠藤 暁、今中哲二、林 剛平、菅井益郎、小澤祥司		
²²⁹ Th _m の検出に関する最近の研究	(菊永英寿)	第 30 号 (2014 年)
GARIS が拓く新元素の化学	(羽場宏光)	第 30 号 (2014 年)
簡易放射線計測器による東京 - 新青森間の新幹線車内における	(第 31 号 (2015 年)
空間線量率の経時変化	(田上恵子)	
簡易放射線計測器による東京 - 新潟間の新幹線車内における	(- ·)	第 31 号 (2015 年)
空間線量率の経時変化	(田上恵子)	
国際核データベース	(大塚直彦)	第 31 号 (2015 年)
β-NMR による物質科学研究の新展開	(三原基嗣)	第 32 号 (2015 年)
アイソトープ治療のためのアルファ放射体の製造	(鷲山幸信)	第 32 号 (2015 年)
福島県の一般廃棄物焼却施設で生じた焼却飛灰中放射性		第 34 号 (2016 年)
セシウムの化学形態分析	(藤井健悟)	
原発事故における放射性核種の継続的摂取による		第 38 号 (2018 年)
	· 、髙橋成人)	
低山地地形により傾斜した冬季雷雲からの制動ガンマ線の解析	(黒崎裕人)	第 39 号 (2019 年)
文献データを利用した魚以外の食用水生生物への		第 40 号 (2019 年)
¹³⁷ Cs 濃縮係数の導出 – 福島第一原発事故前後の比較 –	(田上恵子)	

【特集】

特集 JCO 事故	第2号(2000年)
・JCO 事故で被ばくした金中の ¹⁹⁸ Au の測定	(小村和久)
· JCO 臨界事故調査に加わって	(三頭聰明)
· JCO 臨界事故における熱中性子束とフルエンスの推定	(佐々木研一)
特別記事福島第一原子力発電所の事故に関連した取り組み	第 24 号(2011 年)
1. 福島第一原子力発電所事故への取り組み	(永目諭一郎)
2. 放射能高汚染水からの無機吸着剤によるセシウムの選択的分離	
(三村 埃	、佐藤修彰、桐島 陽)
3. 地球惑星科学連合と日本放射化学会の連携プロジェクト	(篠原 厚、齊藤 敬)
4. 農産物の放射能汚染問題に関連した福島県への協力	(村松康行)
5. 福島県農業総合センター果樹研究所等での放射性物質対策試験	(大槻 勤)
6. 日本分析化学会・日本地球化学会・日本放射化学会	
共同講演会「放射能・放射線を正しく理解する	
~福島第一原子力発電所事故に関連して~」	(永目諭一郎)
特別寄稿 福島第一原発事故と IAEA の事故評価尺度の不備	(吉原賢二)

世界化学年を記念して	第 24 号(2011 年)
「放射化学の最前線 マリー・キュリーが目指した(であろう)テーマ	_
1. 新元素の合成と化学	(羽場宏光)
2. ラジオアイソトープの医学利用	(渡邉茂樹、石岡典子)
3. 放射化学を基礎とした核不拡散に関わる分析技術	(宮本ユタカ)
4. ラジオアイソトープ利用の最前線	(二ツ川章二)
5. 加速器質量分析とその考古学への応用 - 最近のトピックより	(今村峯雄)
6. ウラン電池からバナジウム固体塩電池(VSSB)へ	(山村朝雄、大田 卓)
福島問題	第 25 号 (2011 年)
1. 福島問題「福島第一原子力発電所タービン建屋たまり水中の 89Sr および 90Sr の分析」 (浅井志保、	. 岡野正紀、亀尾 裕)
2. 福島除染問題「放射線グラフト重合法による	
セシウム除去用吸着繊維の開発」	(斎藤恭一)
3. 被爆問題「福島第一原子力発電所の爆発事故の影響」	(高瀬つぎ子)
4. 学会の取り組み「福島原発事故対策プロジェクト 進捗報告」	(高宮幸一)
特別寄稿「食品に対する安全基準についての一考察」	(馬場 宏)
福島問題	第 26 号(2012 年)
1. 福島の果樹、この1年	(佐藤 守)
2. 原子力機構の環境修復の取り組みに参加して	(吉川英樹)
3. 環境放射線分布測定用ガンマカメラの開発	(田所孝広)
研究室紹介 - 2015 若手の会から -	第 33 号(2016 年)
・2015 日本放射化学会年会・第 59 回放射化学討論会 若手の会	(小森有希子)
・広島大学放射線反応化学研究グループ	(金子政志)
·徳島大学大学院放射線理工学分野先端放射分析化学研究室	(武田晋作)

【解説】

【		
放射化学に対する高レベル放射性廃棄物処分からの期待	(長崎晋也)	第2号 (2000年)
生体試料の他元素同時分析	(大森佐與子)	第3号(2000年)
超重元素の発見	(森田浩介)	第3号 (2000年)
核燃料サイクルにおけるアクチノイドの抽出分離	(館盛勝一)	第4号 (2000年)
放射化学からのアプローチによるフラーレン研究	(末木啓介)	第4号(2000年)
レーザー分光法によるアクチノイドのスペシエーション	(木村貴海)	第5号(2001年)
Some Current Achievements of Radiochemistry in China (Zhifang G	Chai, Wenxin Li,	第6号(2002年)
Yuanfang Liu, Shanggeng Luo, Zhi Qin, Xiangyun Wang, Yongjun Zh	hu)	
希土類化合物のメスバウアー測定		第7号(2002年)
(高橋 正、王 軍虎、北澤隆史	1、竹田満州雄)	
マルチトレーサー法と RIBF 計画における次世代マルチトレーサ	ー研究の展開	第8号 (2003年)
(羽場宏光、五十嵐香織、蛭沼利江	[子、榎本秀一)	
ポジトロニウム形成過程についての最近の理解	(伊藤泰男)	第 10 号 (2004 年)
加速器質量分析法(AMS)による Cl-36 の測定	(関 李紀)	第 11 号 (2005 年)
地球環境の FP 量推定における課題	(館盛勝一)	第 11 号 (2005 年)
物性・構造研究のためのガンマ線摂動角相関法		第 12 号 (2005 年)
(大久保嘉高、横山明	月彦、佐藤 渉)	
108mAg を用いる新しい原爆中性子評価	(小村和久)	第13号(2006年)
ITER トリチウムプラントに向けた日本原子力研究開発機構での研	开究開発	第 14 号 (2006 年)
	(山西敏彦)	

インビーム・メスバウアー分光法 (小林義男)	第 15 号 (2007 年)
アクチノイド化学事始 (三頭聰明)	第 16 号 (2007 年)
天然水中のラジウム同位体 (佐藤 純、齊藤 敬、中野(太田)朋子)	第 17 号 (2008 年)
オクロ現象研究の最近の話題から (日高 洋)	第 18 号 (2008 年)
スピンクロスオーバ錯体 - 学問的意義と機能性 (前田米蔵)	第 19 号 (2009 年)
イオン交換と科学的同位体効果 (藤井靖彦、野村雅夫)	第 20 号 (2009 年)
植物研究による放射線・アイソトープの活用 (中西友子)	第 22 号 (2010 年)
大強度パルス中性子を適用した中性子核反応測定装置 ANNRI	第 24 号 (2011 年)
(原田秀郎、木村 敦、大島真澄)	
はやぶさ宇宙探査機によって小惑星イトカワから回収された	第 25 号 (2012 年)
粒子の中性子放射化分析 (海老原 充)	
固/液及び液/液界面におけるアクチノイドの電気化学 (北辻章浩)	第 25 号 (2012 年)
従来よりも短い ¹⁴⁶ Sm 半減期の測定結果と ¹⁴⁶ Sm- ¹⁴² Nd を用いた	第 26 号 (2012 年)
太陽系年代に及ぼす影響(木下哲一、中西孝、横山明彦)	
陽子過剰原子核で観測された様式の核分裂 (西尾勝久)	第 26 号 (2012 年)
TiCl ₄ ルイス酸による金属内包フラーレンの迅速分離法 (秋山和彦)	第 26 号 (2012 年)
表面電離法によるローレンシウムのイオン化エネルギー測定 (佐藤哲也)	第 32 号 (2015 年)
J-PARC/ANNRI における即発ガンマ線分析法開発 (藤 暢輔)	第 33 号 (2016 年)
113 番新元素の合成 (森本幸司)	第 33 号 (2016 年)
113 番元素の命名権、日本へ! (工藤久昭)	第 33 号 (2016 年)
気体充填型反跳イオン分離装置 GARIS-II (加治大哉)	第 34 号 (2016 年)
広島原爆炸裂の初期プロセスについての考察	第 34 号 (2016 年)
- リトルボーイノートより - (今中哲二)	
α 放射体 Ra-223 が前立腺がん骨転移治療薬として国内承認 (鷲山幸信)	第 34 号 (2016 年)
104 番元素 Rf の抽出平衡の観測 (笠松良崇、横北卓也)	第 35 号 (2017 年)
福島第一原発の廃止措置 - 現状とその戦略 - (沼田 守)	第 37 号 (2018 年)
第8周期の新元素を求めて (羽場宏光)	第 40 号 (2019 年)

【学会賞、木村賞受賞者による研究紹介】

LI ARY MIJE.	文兵 日105 0 67 7 7 7 7	
平成 13 年度		第6号(2002年)
・佐野博敏	核壊変に伴う化学的後遺効果(ホットアトム効果)の	
	発光メスバウアー分光学的研究	
2003 - 2004 年度		第 11 号 (2005 年)
・永目諭一郎	ラザホージウム等の核化学研究における新展開	
2004 - 2005 年度		第 13 号 (2006 年)
·竹田満洲雄	多くの核種のメスバウアー分光による無機化合物の構造と	
	結合状態に関する研究	
2005 – 2006 年度		第 15 号 (2007 年)
・大槻 勤	フラーレンに内包されたベリリウム -7 の半減期短縮と電子状態	
2006 - 2007 年度		
・中原弘道	低エネルギー核分裂における変形経路の解明に関する研究	第 17 号 (2008 年)
・小村和久	極低レベル放射能測定の実現と環境放射能研究への新展開	第 18 号 (2008 年)
2007 - 2008 年度		
・安部文敏	核プローブの応用とマルチトレーサー法の創始	第19号(2009年)
・日高 洋	天然における核反応現象に基づく地球化学及び宇宙化学的研究	第19号(2009年)
2008 - 2009 年度		第 21 号 (2010 年)

・坂本 浩	中高エネルギー領域における光核反応機構の解明に関する研究	
2009 - 2010 年月	姜	第 23 号 (2011 年)
・中西友子	放射線ならびにアイソトープを駆使した植物生理学の研究	
2013 年		第 29 号 (2014 年)
・木村貴海	時間分解蛍光分光法によるアクチノイドおよびランタノイドの 溶液化学に関する研究	
2015 年度		第 33 号 (2016 年)
・鄭建	人工放射性核種の超高感度同位体質量分析法開発および 環境動態解析に関する研究	
2016 年度		第 35 号 (2017 年)
・山本政儀	極微量 α 放射性核種の測定法開発および地球化学研究への応用	

【奨励賞受賞者に	こよる研究紹介】	
平成 12 年度		第5号 (2001年)
・速水真也	メスバウアー分光法を用いた動的電子状態に関する研究	
・塚田和明	新アクチノイド核種の発見と中性子不足アクチノイド核種の 壊変特性に関する研究	
平成 13 年度		第6号(2002年)
・羽場宏光	中高エネルギー光核反応の放射化学的研究 - 核破砕ならびに核分裂反応の核反跳法による動力学的	研究 –
平成 14 年度		第8号 (2003年)
・田上恵子	環境試料中の Tc-99 の分析ならびに環境挙動の解明に関する研究	究
平成 15 年度		第9号 (2004年)
・佐藤 渉	γ線摂動角相関法のフラーレン物性研究への応用と新規測定法の	の開発
2003 - 2004 年月	度	第 11 号 (2005 年)
・高橋嘉夫	吸着反応における希土類元素の分配パターンが示す新たな情報	
2004 - 2005 年月	度	第 13 号 (2006 年)
・桐島陽	水溶液中における4価ウランイオンの発光現象の研究	
・加治大哉	ヘリウムガス中を運動する超重元素の平均平衡電荷に関する基 - 超重元素合成実験への寄与 -	礎研究
・松村 宏	中高エネルギー領域における軽核生成核反応の研究	
2005 - 2006 年月		第 15 号 (2007 年)
・北辻章浩	液々界面イオン移動反応の電気化学的研究とアクチノイド分離	への応用
・鈴木達也	3級ピリジン樹脂を用いるランタノイドとアクチノイドの分離	
2007 - 2008 年月	安	第 17 号 (2008 年)
・小田寛貴	古文書・古筆切の放射性炭素年代測定	
・佐々木隆之	アクチニドおよびランタニド水酸化物錯体の生成挙動に関する	熱力学的研究
2007 - 2008 年月		第 17 号 (2009 年)
・豊嶋厚史	シングルアトム分析手法を用いたラザホージウム、ノーベリウム	の溶液化学的研究
2008 - 2009 年月	安	第 21 号 (2010 年)
・池田篤史	放射光 X 線吸収分光法によるアクチノイドの溶液内化学種の解	明
・國分陽子	環境試料中の極微 量核物質の同位体比分析に関する研究	
2009 - 2010 年月	芰	第 23 号 (2011 年)
・大矢恭久	炭化系セラミックス材料における高エネルギーイオンの ホットアトム化学的過程に関する研究	

・吉村 崇	テクネチウム錯体の合成と性質に関する研究
2011 年度	第 25 号 (2012 年)
・坂口 綾	環境中のウラン同位体に関する研究
2012 年度	第 26 号 (2012 年)
・木下哲一	消滅核種サマリウム-146の研究-特に半減期測定について-【解説記事】
2016 年度	第 35 号 (2017 年)
・笠松良崇	超重元素ラザホージウムの溶液化学研究 - 共沈実験手法と抽出平衡観測手法の開発 -
・金子政志	メスバウアー分光パラメータと密度汎関数法を用いた d,fブロック錯体の結合状態研究
・二宮和彦	「負ミュオンを用いた非破壊三次元元素分析法の開発」
2018 年度	第 39 号 (2019 年)
・関本 俊	放射化分析法を用いた固体地球化学試料中のハロゲン及び微量元素の定量

【若手優秀発表賞者による研究紹介】

2014	日本放身	针化学	会 在 会

第31号(2015年)

- ・金子政志 密度汎関数法を用いたマイナーアクチノイドの 選択的分離に対する計算化学的アプローチ
- ・佐藤志彦 福島第一原発北西部に広がる高線量地域の 110mAg: 137Cs 比を用いた分類
- ・重河優大 ^{235m}U の脱励起過程の研究に向けた反跳核捕集装置の開発
- ・森本佳祐 サロフェン型配位子をもつ八配位 U (V) および U (IV) 錯体の 安定構造の変化

2015 日本放射化学会年会

第 33 号 (2016 年)

- ・佐藤志彦 福島第一原発事故で放出した放射性粒子の生成プロセス
- ・小荒井一真 ウシの歯の Sr-90 と Cs-137 濃度を指標とした環境中から

ウシへの取り込みの時間変化の解析

佐藤大輔 105 番元素 Db の化学実験のための Aliquat336 樹脂を用いた
 Nb, Ta のフッ化水素酸中からの固液抽出

・亀澤明憲 MA / Ln 分離における mono-triazinyl-phenanthroline 系抽出剤の

合成とその性能評価

・添盛晃久 東京湾と千葉県都市河川の底質における福島第一原発事故由来の 放射性セシウムの鉛直分布

陽電子消滅時刻運動量同時測定法による Ar ガス中での Ps 熱化過程

2016 日本放射化学会年会

·佐野陽祐

第 35 号 (2017 年)

- ・塩原良建ほか ケイ酸塩鉱物中トリウムおよびラジウムの同位体の存在形態
- ・吉田 剛 軽元素化合物へのミュオン捕獲によるミュオン原子形成過程の 理解に向けた研究
- ・神田晃充ほか 樹脂担持有機スズ試薬を用いた ²¹¹At 分離 / 標識の試み
- ・白井香里ほか Rf 同族元素 Zr, Hf の塩化物に対する等温ガスクロマトグラフィ
- · 矢納慎也ほか ⁷⁰Zn(d, a n) ⁶⁷Cu 反応による頒布用精製 ⁶⁷Cu の製造
- ・鈴木聖人 インビーム・メスバウアー分光法を用いた 57Fe 原子の化学状態の分析
- ・中川真結ほか メスバウアー分光法によるコンドライト隕石中の鉄含有鉱物組成の研究

2017 日本放射化学会年会

第37号(2018年)

- ・庭瀬暁隆ほか GARIS-II+MRTOF を用いた短寿命核精密質量分析
- ・細谷青児ほか 加速器質量分析法を用いた Sr-90 測定の試み

- ・小荒井一真ほか 環境からウシの歯への Sr-90、Cs-137 の移行機構
- ・南部明弘ほか 鉄原子へのミュオン捕獲現象の化学状態による影響
- ・白井香里ほか Zr, Hf 塩化物の等温クロマトグラフィにおける カラム通過挙動に対する分子数の影響
- ・小森昌史ほか 東京湾底質中の鉄の化学状態を指標とした海水中の溶存酸素量の 推定方法に関する研究
- ・重河優大ほか 233 U の $_{\alpha}$ 線 電子コインシデンス測定による 229m Th の

内部転換電子観測の試み

2018 日本放射化学会年会

第 39 号 (2019 年)

- ・張 子見 アルファ線核医学治療に向けた At-211 標識アミノ酸誘導体の検討
- ・庭瀬暁隆 MR TOF-MS 用 α-TOF 検出器の性能評価
- ・五十嵐淳哉 福島県大熊町で発見された放射性 Cs を含む不溶性粒子の

破壊分析による微量元素定量

・重河優大 阻止電場 - 磁気ボトル型電子分光装置の開発および

U-235m の内部転換電子分光測定

・大内和希 ウランとネプツニウムの還元に誘起される析出反応

【歴史と教育】

レニウムとしてのニッポニウム - 元素発見の屈折した道 -	(吉原賢二)	第2号 (2000年)
仁科芳雄博士とアイソトープ	(斎藤信房)	第3号 (2000年)
「学部学生 RI 実習テキスト集」の編集・刊行にあたって	(森 厚文)	第3号 (2000年)
阪上正信著"温故知新"について	(橋本哲也)	第3号 (2000年)
超ウラン元素物語(Ⅰ)-バークレーの独壇場-	(馬場 宏)	第6号 (2002年)
超ウラン元素物語(II) - 米ソの先陣争い -	(馬場 宏)	第7号 (2002年)
The American Chemical Society's Summer Schools in Nuclear		第7号(2002年)
and Radiochemistry (S	Sue B. Clark)	
放射化学入門実験 青山学院大学理工学部アイソトープ研究室での	一例	第8号(2003年)
	· 、木村 幹)	
ビキニ事件50周年 - 静岡大学とのかかり合いを中心に - ((長谷川圀彦)	第 10 号 (2004 年)
エネルギー基地「新天領」論-		第11号(2005年)
- 地域住民による環境放射能の自発的監視へ	(荒谷美智)	
黒田和夫(Paul Kazuo Kuroda)先生の若き日の自伝		第 13 号 (2006 年)
"My Early Days at the Imperial University of Tokyo" について	(坂本 浩)	
ネットワークによる原子力教育の新しい試み		第 17 号 (2008 年)
(長谷川 信、中西 孝、藤井靖彦	、小高知宏)	
学士の質をどのように保証するか	(I.I.	第 18 号 (2008 年)
- 信州大学教育学部での理科教員養成の取組 -	(村松久和)	
大同大学授業開発センターの取り組みに関わって	(酒井陽一)	第 19 号 (2009 年)
よみがえる長岡原子模型	(稲村 卓)	第 31 号 (2015 年)
広い教育分野における ⁶⁸ Ge / ⁶⁸ Ga ジェネレーターを用いる諸実験の		第 35 号 (2017 年)
- ラジオアイソトープの新利用 - (野	・崎 正ほか)	

【コラム】【談話室】【トピックス】【ニュース】【温故知新】【留学報告】【談話室】

JCO 事故について	(廣瀬勝己)	第3号 (2000年)
Choppin 先生からのメッセージ	(吉田善行)	第5号(2001年)
110番元素の名前が決まる	(永目諭一郎)	第9号 (2004年)
セビリア大学物理学部(スペイン)における環境放射能研究につい	て(田上恵子)	第 10 号 (2004 年)

メスバウアー分光が見つけた火星の水	(竹田満洲雄)	第 10 号 (2004 年)
日本発の新元素!? 113 番元素の発見	(羽場宏光、加治大哉)	第 11 号 (2005 年)
放射化学研究の最近の動向 - 世界と日本-	(工藤博司)	第 12 号 (2005 年)
放射線障害防止法の改正の要点	(片田元己)	第 12 号 (2005 年)
重い核種の自発核分裂半減期について	(館盛勝一)	第13号(2006年)
京都大学原子炉実験所と韓国原子力研究所の		第 13 号 (2006 年)
原子炉利用協力研究について	(高宮幸一)	
日本放射化学会への提言	(馬場 宏)	第 18 号 (2008 年)
義務教育における原子力・放射線教育	(中條 悟)	第 21 号 (2010 年)
ウランの溶液および固体化学実験プログラムの開発と グローバル人材育成の試み	(佐藤修彰、他)	第 23 号 (2011 年)
114 番元素ならびに 116 番元素が承認される	(永目諭一郎)	第 24 号 (2011 年)
IAEA Japan Proficiency Test	(大浦泰嗣)	第 26 号 (2012 年)
放射性同位体の生成とその利用から天然における核現象		第 27 号 (2013 年)
新学術領域研究(研究領域提案型)「福島原発事故によ		第 27 号 (2013 年)
核種の環境動態に関する学際的研究」とその立ち		分21万(2013 平)
さまよえるプルトニウム	(篠永妙子)	第 27 号 (2013 年)
松竹梅の放射線を見る~イメージングプレートを使った	解析~ (箕輪はるか)	第 27 号 (2013 年)
函館高専物質工学科における放射線等に関する学生アン	ケート調査 (鹿野弘二)	第 27 号 (2013 年)
福島第一原子力発電所事故後初期に茨城県東部沿岸域で	で測定された	第 28 号 (2013 年)
複数の汚染気塊の考察 (鶴田治雄、荒井俊昭、司馬 薫、山田裕号	A	
東京電力福島第一原子力発電所事故による農業影響に関		第 28 号 (2013 年)
水水色分面两水 冰丁分元色// 于成代 5 0 成水形自作体	(田野井慶太朗)	75 20 ·5 (2010)
京都大学研究用原子炉(KUR)の B-2 実験孔照射装置の)紹介(1) (高宮幸一)	第 28 号 (2013 年)
第50回アイソトープ・放射線研究発表会パネル討論2	• •	第28号(2013年)
「加速器等を用いる新しい核プローブによる分析と		然の日 (0014 左)
3次元ブロック核図表 - 同位体の理解のために	(小浦寛之)	第 30 号 (2014 年)
理事会より「学会の将来に関するアンケート」の結果に	こついて (横山明彦)	第 30 号 (2014 年)
研究室紹介 - 2014 若手の会から	# *	第 31 号 (2015 年)
· 2014 日本放射化学会年会·第 58 回放射化学討論会		
· 大阪大学放射化学研究室、同位体化学研究室	(横北卓也)	
·金沢大学放射化学研究室	(北山雄太)	
· 首都大学東京同位体化学研究室、宇宙化学研究室	(只井智浩)	
· 筑波大学放射化学研究室	(佐藤志彦)	
· 新潟大学核化学研究室	(佐藤大輔)	
・日本原子力研究開発機構超重元素研究グループ	(金谷佑亮)	<i>W</i>
原発事故環境汚染~福島第一原発事故の地球科学的側面	(, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	第 31 号 (2015 年)
放射能と歩んだ40年-低レベル放射能実験施設(LLRI	」と共に- (山本政儀)	第 32 号 (2015 年)
留学報告	,,	第 32 号 (2015 年)
・ワシントン大学(UW)での一年間	(渡辺茂樹)	
・ブリュッセル自由大学留学記	(日高義浩)	
帰還困難区域を訪れて	(堀まゆみ)	第 32 号 (2015 年)
中西友子 日本放射化学会現会長(東京大学特任教授) 2016 年 Hevesy 賞受賞を祝す	の栄えある (中西 孝)	第 34 号 (2016 年)
科研費新学術領域研究「短寿命 RI 供給プラットフォーム		第 34 号 (2016 年)
		// UI ·J (2010 中

量子科学技術研究開発機構が発足	(橋本和幸)	第 34 号 (2016 年)
113, 115, 117, 118 番元素の名称・元素記号が正式決定	(加治大哉)	第 35 号 (2017 年)
京都大学研究用原子炉 KUR の状況	(中島 健)	第 36 号 (2017 年)
核化学事始め	(工藤久昭)	第 36 号 (2017 年)
RCNP-MuSIC が本格運転を開始	(二宮和彦)	第 37 号 (2018 年)
単独では維持することが困難な分科会について		第 37 号 (2018 年)
大阪大学放射線科学基盤機構の発足	(豊嶋厚史、篠原 厚)	第 38 号 (2018 年)
原子炉の近況(京都大学研究用原子炉 KUR)	(高宮幸一)	第 38 号 (2018 年)
東北大学電子光理学研究センターの近況報告	(菊永英寿)	第 38 号 (2018 年)
ドイツ ヘルムホルツ研究所マインツ&		第 38 号 (2018 年)
スイス ポール・シェラー研究所滞在記	(佐藤哲也)	
JRR-3の新規制基準適合確認への取り組み状況について	(松江秀明)	第 39 号 (2019 年)
IAEA サイバースドルフ分析所に滞在して	(富田涼平)	第 40 号 (2019 年)
関連学協会との連携強化に関する会員アンケートの調査を	結果について	第 40 号 (2019 年)
	(別所光太郎)	

【学位論文要録】

【学位論文要録】	
第2号(2000年)	
目黒義弘	(日本原子力研究所 先端基礎研究センター)
柿内秀樹	(日本原子力研究所 環境化学研究部)
可児祐子	((株) 日立製作所電力・電機開発研究所)
羽場宏光	(日本原子力研究所 先端基礎研究センター)
趙宇亮	(東京都立大学 理学部化学科)
栄長泰明	(東京大学大学院 工学系研究科応用化学専攻)
尾崎卓郎	(理化学研究所)
佐藤兼章	((財) 日本分析センター)
宮本ユタカ	(日本原子力研究所 環境科学研究部)
第3号 (2000年)	
Mohammad San	nadfam (日本原子力研究所 環境科学研究部)
小崎 完	(北海道大学大学院 光学研究科量子エネルギー工学専攻)
加藤義春	(日本原子力研究所 先端基礎研究センター)
松村 宏	(日本大学 文理学部化学科)
殿内重政	(新潟県保健環境科学研究所)
第4号(2001年)	
秋山和彦	(東京都立大学大学院 理学研究科)
田中宏昌	(東北大学大学院 理学研究科)
Sergei Yu. Tolm	achyov (九州大学大学院 理学研究科)
第6号 (2002年)	
松永 武	(日本原子力研究所 環境科学研究部)
駒 義和	(核燃料サイクル開発機構東海事業所 環境保全・研究開発センター)
勝又啓一	(日本原子力研究所 物質科学研究部)
村田祥全	(金沢大学自然計測応用研究センター 低レベル放射能実験施設)
有阪 真	(日本原子力研究所 物質科学研究部)
後藤真一	(新潟大学 理学部)
王 軍虎	(物質・材料研究機構 エコマテリアル研究センター)

第7号(2002年)

北辻章浩 (日本原子力研究所 先端基礎研究センター)

第8号(2003年)

井口一成 (株式会社ナイス)

第9号(2004年)

桜木智史 (放射線医学総合研究所 放射線安全研究センター)

第 10 号(2004 年)

加治大哉 (理化学研究所 加速器基盤研究部)

阪間 稔 (徳島大学医学部保健学科 放射線技術科学専攻)

佐藤(金子)哲也(日本原子力研究所 物質科学研究部)

第11号(2005年)

豊嶋厚史 (大阪大学大学院 理学研究科)

第12号(2005年)

柴 剣宇 (東京都立大学 化学専攻)

第13号(2006年)

宮﨑 淳 (東京理科大学 理学研究科化学専攻)

第14号(2006年)

菊永英寿 (金沢大学 自然科学研究科物質構造科学専攻)

第 15 号(2007 年)

笠松良崇 (日本原子力研究開発機構)

第 16 号(2007 年)

阿部琢也 (東京大学大学院 工学系研究科原子力国際専攻)

及川真司 (財団法人 日本分析センター)

大塚良仁 (環境科学技術研究所 環境動態研究部)

本下哲一 (高エネルギー加速器研究機構 放射線科学センター) 濱 克宏 (日本原子力研究開発機構 地層処分研究開発部門)

第17号(2008年)

國分(齋藤)陽子(日本原子力研究開発機構 原子力基礎工学研究部門) 須郷由美 (日本原子力研究開発機構 原子力基礎工学研究部門)

濵島靖典 (金沢大学 環日本海域環境研究センター)

松村達郎 (日本原子力研究開発機構) 山口芳香 (公立大学法人 大阪市立大学)

第18号(2008年)

関本 俊 (京都大学 原子炉実験所)

永井幸太 (核物質管理センター 東海検査部分析課)

二宮和彦 (大阪大学大学院 理学研究科)

安池賀英子 (北陸大学 薬学部)

安田健一郎 (日本原子力研究開発機構)

第19号(2009年)

石井康雄 (日本原子力研究開発機構 地層処分研究開発部門)

第20号(2009年)

迫田晃弘 (岡山大学大学院 保健学研究科)

宮下 直 (日本原子力研究開発機構 原子力基礎工学研究部門)

吉河 朗 (日本原子力研究開発機構) 第23号(2011年) (京都大学 工学研究科) 小林大志 上杉正樹 (金沢大学大学院 自然科学研究科) 第24号(2011年) 大江一弘 (日本原子力研究開発機構) 第30号(2014年) 小森有希子 (理化学研究所 仁科加速器研究センター) 第32号(2015年) 横北卓也 (日立 GE ニュークリア・エナジー株式会社) 小松田沙也加 (一関工業高等専門学校 一般教科自然科学系) 第34号(2016年) 佐藤志彦 (日本原子力研究開発機構 福島技術開発部門) 金子政志 (日本原子力研究開発機構 原子力基礎工学研究センター) 第36号(2017年) (高エネルギー加速器研究機構 放射線科学センター) 吉田 剛 張 子見 (大阪大学大学院 理学研究科 特任研究員) 第38号(2018年) 小木曽 了 (大同大学 非常勤講師) 第40号(2019年) 重河優大 (大阪大学) 小荒井一真 (日本原子力研究開発機構)

【時過ぎて】

. 3,2,5			
濱口 博先生のご逝去を悼む		(斎藤信房)	第3号 (2000年)
黒田和夫先生のご逝去を悼む		(古川路明、坂本 浩)	第4号 (2000年)
故 阪上正信先生を偲ぶ	(橋本哲夫、小	村和久、佐伯正克、中西 孝)	第7号 (2002年)
故 八木益男先生を偲ぶ	(長谷川圀彦、近藤	健次郎、桝本和義、三頭聡明)	第 12 号 (2005 年)
西 朋太先生の追悼セッションを	終えて	(篠原 厚)	第 15 号 (2007 年)
立川圓造博士を偲んで		(吉田善行)	第17号(2008年)
斎藤信房先生を偲んで		(富永 健)	第17号(2008年)
久米三四郎さんを偲んで – 核化	学事初め	(古川路明)	第21号(2010年)
小村和久金沢大学名誉教授を偲ん	んで	(山本政儀、坂本 浩)	第 24 号 (2011 年)
ローランド先生を偲んで		(富永 健)	第 26 号 (2012 年)
Attila Vertes 先生を偲んで	(Ernö Kuzmann	竹田満州雄先生よりご紹介)	第 26 号 (2012 年)
Heino Nitsche 博士を偲んで		(吉田善行)	第 31 号 (2015 年)
Gregory Robert Choppin 先生(注	1927 – 2015)	(薬袋佳孝)	第 33 号 (2016 年)
村松康行教授を偲んで		(内田滋夫)	第 34 号 (2016 年)
森川尚威先生を偲んで		(野川憲夫)	第 35 号 (2017 年)
森山裕丈先生を偲んで		(佐々木隆之)	第 35 号 (2017 年)
Physics and sake with Koh Sakar			第 38 号 (2018 年)
(坂本 浩先生と共にした特	か理と酒)	(Michael Paul)	
Physics and sake with Koh Sakar		·	

日本放射化学会第63回討論会(2019) プログラム

口頭発表 発表時間 15 分以内, 討論含め 20 分以内

ポスター発表 ポスターサイズ 90 cm(横)×120 cm(縦)以内

コアタイムは1日目14:00-15:15(奇数番号),2日目10:45-12:00(偶数番号)

会場 いわき産業創造館(LATOV(ラトブ) いわき駅前再開発ビル 6階)

A 会場 企画展示ホール

B 会場 セミナー室

(*は若手優秀発表賞対象講演)

第1日:9月24日(火)

受 付

......10 : 00.....

A 会場

核·放射化学(1)

座長:佐藤 哲也

1A01* U+p 及び Th+Li 反応による Np 同位 体励起関数の作成

(1金沢大院自然,2筑波大数理,3金沢大理工,4筑波大理工,5阪大院理,6理研仁科セ) 〇早川 優太1,坂口 綾2,村田 真優3,松村 夏紀3,藤沼 修平2,中島 朗久4,笠松良崇5,篠原 厚5,小森 有希子6,横北 卓也6,森 大輝6,矢納 慎也6,羽場 宏光6,横山 明彦3

1A02 natW(d,x) 反応による Re 同位体の励 起関数と半減期の測定

(1 理研仁科セ, 2 新潟大院自然, 3 原子力機構)〇小森 有希子 1, 村上 昌史 1.23, 羽場宏光 1

1A03 Ia型超新星爆発の中での p 核生成量 (清水建設)○木下 哲一

B 会場

環境放射能(1)

座長:田上 恵子

1B01* 川崎市における土壌深度別放射性 セシウム濃度と土壌性状の関係

(¹明治大院理工,²明治大理工)○高橋 朋基¹,市橋 洵¹,坂野 花歩²,小池 裕也²

1B02* 固相抽出法を用いた福島原発周辺 土壌のストロンチウム-90 分布測定

(1 阪大院理, 2 阪大放射線機構) 〇梶原 知啓', 二宮 和彦', 篠原 厚', 山口喜朗²

1B03 山岳湖沼の赤城小沼における放射 性セシウムの堆積解析

(1金沢大環日セ,2金沢大院自然,3群馬水試)〇長尾 誠也1,宮坂 將平2,渡辺 峻3,鈴木 究真3,落合 伸也1

1A04 光核反応を用いたキャリアフリーアルカリ金属トレーサーの同時製造・分離法の検討

(1 東北大サイクロ, 2 東北大電子光セ)〇池 田 隼人^{1, 2}, 菊永 英寿², 渡部 浩司¹ **1B04** ²¹⁰Pb を用いた厚岸湾における堆積 場と粒子動態の解析

(1金沢大院自然,2金沢大環日セ,3北大北方セ,4北大院地球環境)〇佐々木 一樹 1, 長尾 誠也 2, 落合 伸也 2, 伊佐田 智規 3, 入野 智久 4

.....11:30......

A 会場

核・放射化学(2)

座長:菊永 英寿

- 1A05 Production of At-211 at RIKEN

 (Nishina Center for Accelerator-Based Science, RIKEN) OYang Wang, Nozomi Sato, Yukiko Komori, Takuya Yokokita, Daiki Mori, Sachiko Usuda, Hiromitsu Haba
- 1A06* 気相 At 化合物の吸着温度の精確測定に向けた熱クロマトグラフ法の開発(「阪大院理,2阪大理,3阪大放射線機構,4阪大院医,5阪大放射線機構 RI セ)〇市村 聡一朗 1, 尾幡 穂乃香 1, 中川 創太 2, 寺本高啓 3, 大江 一弘 4, 永田 光知郎 5, 豊嶋厚史 13, 吉村 崇 5, 篠原 厚 1,3
- 1A07* Zr, Hf, Th の硝酸錯体形成に関する 実験および理論研究~Rfの化学に向けて~ (¹ 阪大院理, ² 阪大院基礎工, ³ 理研仁科セ, ⁴分子研)〇渡邉 瑛介¹, 速水 翔¹, 東内 克 馬¹, 二宮 秀美¹, 笠松 良崇¹, 北河 康隆², 重河 優大³, 横北 卓也³, 中野 雅由²⁴, 篠 原 厚¹
- 1A08* 硫酸系における Rf の陰イオン交換 (¹ 理研仁科セ, ² 阪大院理) 〇横北 卓也 ¹, 笠松 良崇 ², 渡邉 瑛介 ², 小森 有希子 ¹, 二宮 秀美 ², 王 洋 ¹, 森 大輝 ¹, ゴーシュコースタブ ¹, 篠原 厚 ², 羽場 宏光 ¹

B 会場

環境放射能(2)

座長:岡 壽崇

- 1B05 海洋放射能モニタリングにおける指標海産物としての褐藻に関する研究
- (¹ 宮城県環境放射線監視センター, ² 宮城県原子力安全対策課, ³東北緑化環境保全株式会社)〇小笠原 一孝¹, 小野原 清志¹, 高群富貴², 石川 陽一¹, 高橋 正人¹, 安藤 孝志¹, 澤田 晃宏³
- 1B06* 福島原発事故により放出された不溶性粒子に含まれるプルトニウムの定量
 - (¹阪大院理,²量研,³原子力機構,⁴北京大物理)〇五十嵐 淳哉¹,鄭 建²,張 子見¹,二宮 和彦¹,佐藤 志彦³,福田 美保²,倪 有意²⁴,青野 辰雄²,篠原 厚¹
- **1B07** Internal structure and composition of Unit 1 particulate revealed through combined synchrotron and mass-spectrometry techniques
 - (1 Univ. of Bristol, 2 JAEA) OPeter Martin 1, Tom Scott 1, Yukihiko Satou 2

1B08 福島第一原子力発電所近郊の室内 ダスト試料の 134Cs/137Cs 比による放射性物 質の拡散分布 (1 慈恵医大,2 JAEA,3 筑波大)〇箕輪 はるか 1, 吉川 英樹 12, 中間 茂雄 2, 佐藤 志彦², 末木 啓介³ 休憩:移動 13:00..... 昼食 昼食 若手の会 ポスター発表 (P 会場) 奇数番号 コアタイム •••••••••••••••••••••••• 休憩:移動 ······15 · 20····· A 会場 B 会場 核•放射化学(3) 環境放射能(3) 座長:後藤 真一 座長:長尾 誠也 1A09 * 水酸化サマリウム共沈法を用いた 1B09 フキ地上部から地下茎経由による新

102番元素ノーベリウムの沈殿実験

(1 阪大院理,2 理研仁科セ) 〇速水 翔 1, 二 宮 秀美 1, 渡邉 瑛介 1, 重河 優大 2, 永瀬 将浩!, 笠松 良崇!, 近藤 成美!, 羽場 宏 光², 横北 卓也², 小森 有希子², 森 大輝², 王 洋 ², ゴーシュ コースタブ ², 佐藤 望 ², 篠原 厚1

1A10* 酸化物・フッ化物・塩化物系における U-235m の半減期および内部転換電子エネ ルギースペクトルの測定

(1理研仁科セ,2阪大院理,3電通大院情報理 工, 4 JAEA) 〇重河 優大 1, 笠松 良崇 2, 山 北 佳宏 3, 金子 政志 4, 渡邉 雅之 4, 渡邉 瑛介?, 安田 勇輝?, 近藤 成美², 篠原 厚²

- 組織への放射性セシウムの転流について (量研機構)〇田上 恵子, 内田 滋夫
- 1B10* 山林の汚染状況調査のための福島 県飯舘村産コナラ中の放射性セシウムの分 析
 - (1東北大院理,2東北大高教機構)〇田巻 廣明 1, 木野 康志 1, 奥津 賢一 1, 関根 勉 1,2

1A11* Ac-229 の β線—電子同時計数測定 による Th-229m の内部転換電子の観測

(1理研仁科七,²阪大院理)〇重河 優大¹, 笠 松 良崇², 渡邉 瑛介², 安田 勇輝², 近藤 成美², 二宮 秀美², 速水 翔², 羽場 宏光¹, 篠原 厚²

1A12* LET の異なる放射線によるゲノムサイズ DNA 二重鎖切断の定量的評価

(1静大院総合科学技術,2静大理,3富大水素研,4同志社大生命医)〇和田 拓郎 1, 仲田萌子 1, 小池 彩華 1, 山﨑 翔太 1, 趙 明忠 1, 孫 飛 2, 下谷内 宏統 3, 波多野 雄治 3, 剣持 貴弘 4, 大矢 恭久 1

・・・・・・・・・・16:40・・・・・・・・・・・・・・・・ 休憩・移動

·····16 : 50·····

A 会場

核・放射化学(4)

座長:笠松 良崇

1A13* MRTOF + α-TOF を用いた ²⁰⁷Ra の 質量-崩壊特性測定

(1九大理,²理研仁科セ,³高工研,⁴原子力機構,⁵山形大,⁶NMSU,⁷IBS,⁸ANU)〇庭瀬 暁隆 ^{1,2,3},和田 道治³,P. Schury³,伊藤由太⁴,木村 創大²,加治 大哉²,M. Rosenbusch²,渡辺 裕³,平山 賀一³,宮武宇也³,J. Y. Moon⁷,石山 博恒²,森本幸司²,羽場 宏光²,田中 泰貴⁸,石澤倫^{5,2,3},高峰 愛子²,森田 浩介^{1,2},H. Wollnik⁶

1A14 ブラッグカーブ測定による重元素の 原子番号同定

(¹ 九大理, ² 理研仁科セ) 〇藤田 訓裕 ^{1,2}, 庭 瀬 暁隆 ^{1,2}, 末川 慶英 ^{1,2}, 白坂 和也 ^{1,2}, 森 田 浩介 ^{1,2} 1B11 歯や耳石に記録された放射性核種の取り込み履歴

(1原子力機構,²東北大,³国立環境研究所,⁴東京医大)〇小荒井一真¹,松枝誠¹,藤原健壮¹,小野拓実²,木野康志²,岡壽崇¹,奥津賢一²,髙橋温²,鈴木敏彦²,清水良央²,千葉美麗²,小坂健²,佐々木啓一²,石井弓美子³,林誠二³,関根勉²,福本学²⁴,篠田壽²,北村哲浩¹

・・・・・・・・・・16:20・・・・・・・・・・・・・・・ 休憩・移動

.....16:30.....

B 会場

環境放射能(4)

座長:木下 哲一

1B12 歯を用いた内部被ばく状況の把握 (¹東北大歯,²東北大理,³JAEA,⁴新潟大農, ⁵北海道科学大薬,⁶弘前大保健,¹東北大高 教機構)〇篠田 壽¹,高橋 温¹,清水 良央¹,千葉 美麗¹,鈴木 敏彦¹,木野 康 志²,小野 拓実²,小荒井 一真³,岡 壽崇³,山城 秀昭⁴,中田 章史⁵,葛西 宏 介⁶,有吉 健太郎⁶,関根 勉ⁿ,佐々木 啓 ー¹,三浦 富智⁶

1B13 放射性物質汚染域に棲息するアライ グマの硬組織および軟骨組織への放射性 物質の取り込み

('東北大院歯,²東北大院理,³東北大高教機構,⁴原子力機構,⁵弘前大院保健,⑥弘前大被ば〈研)〇清水 良央¹,高橋 温¹,千葉美麗¹,鈴木 敏彦¹,木野 康志²,岡壽嵩²-3⁴,小荒井 一真⁴,小野 拓実²,関根勉³,ゴー バレリ⁵,葛西 宏介⁵,有吉 健太郎⑥,三浦 富智⁵,篠田 壽²

- 1A15* 超重元素原子ビーム生成に向けた 高温ノズル型低速原子ビーム源の開発
- (1原子力機構先端研,2新潟大院自然,3茨城大院理工)〇富塚 知博12, 佐藤 哲也13, 伊藤 由太1, 床井 健運13, 鈴木 颯人13, 浅井 雅人1, 塚田 和明1, 後藤 真一2, 永目諭一郎1
- 1A16* 超重元素原子線分光に向けた電子 再結合型原子ビーム源の開発
- (1 茨城大院理工,2 原子力機構先端研,3 新潟大院自然)〇鈴木 颯人 1,2, 伊藤 由太 2, 佐藤 哲也 1,2, 富塚 知博 2,3, 床井 健運 1,2, 塚田 和明 2, 浅井 雅人 2, 永目 諭一郎 2

- 1B14* PHITS を用いた野生動物の被ばく線 量評価のための動物ファントムの検討
 - (1東北大院理, 2 JAEA, 3東北大高教機構) 〇 小野 拓実 1, 木野 康志 1, 奥津 賢一 1, 岡 壽崇 2,1,3, 関根 勉 1,3
- 1B15 乳歯に含まれる放射性物質のスクリーニング -イメージングプレートを用いた検討-
 - (1 東北大病院,2 東北大院歯,3 東北大院理,4JAEA,5 福島県歯科医師会,6 奥羽大歯,7琉球大理,8 東北大高教機構)〇高橋 温 1,千葉 美麗 2,相田 潤 2,清水 良央 2,鈴木敏彦 2,木野 康志 3,岡 壽崇 4,小荒井 一真 4,池山 丈二 5,海野 仁 5,廣瀬 公治 6,大野 敬 6,小坂 健 2,棚原 朗 7,関根 勉 8,佐々木 啓一 2,篠田 壽 2
- 1B16 電子スピン共鳴法による野生動物の 外部被ばく線量推定法の検討
 - (1原子力機構,2東北大高教機構,3東北大院理,4東北大病院,5東北大院歯,6東北大院医,7弘前大保健,8弘前大被ば〈研,9北海道科学大薬,10東北大災害研,11新潟大農,12東京医大)〇岡壽崇1,23,高橋温4,小荒井一真1,光安優典3,小野拓実3,田卷廣明3,木野康志3,関根勉23,清水良央5,千葉美麗5,鈴木敏彦5,小坂健5,任々木啓一5,藤嶋洋平6,漆原佑介6,Valerie See Ting Goh7,有吉健太郎8,中田章史9,鈴木正敏10,山城秀昭11,福本学12,篠田壽5,三浦富智7

第2日:9月25日(水)

·····9;	_•
A 会場	B 会場
環境放射能(5)	放射化分析
座長:五十嵐 康人	座長:大浦 泰嗣
2A01 * KPFM 法を用いた放射性 Cs 微粒子	2B01 APDC/MIBK 抽出によるヒジキ中の
の表面電位の測定	無機 As(III)および As(V)の中性子放射化分析
(1慶大院理工,2原子力機構,3東理大理,4京	(¹ 石巻専修大理工, ² Thailand Institute of
大複合研)〇黒澤 景一 1, 岩田 歩 1, 佐藤	Nuclear Technology, ³ Dalhousie Univ.)〇福島
志彦 ² ,阿部 善也 ³ ,五十嵐 康人 ⁴ ,奥田	美智子 ¹ , CHANNUIE, J. ² , BUSAMONGKOL,
知明 ¹	A.2, LAOHAROJANAPHAND, S.2, CHATT, A.3
2A02 海岸丘陵により傾斜した冬季雷雲か	2B02 中性子放射化分析による赤城大沼
らの制動放射線の解析	底質中の微量元素の定量
(新潟県放射線監視センター)〇黒崎 裕人	(都市大原研)〇岡田 往子, 羽倉 尚人
2A03 溶液状エアロゾル粒子への核分裂生	2B03 光量子放射化法による家庭ごみ焼却
成物の付着過程における化学的効果	スラグの組成分析
(京大複合研)〇高宮 幸一, 西澤 佑介, 関	(¹ 首都大院理, ² 首都大理工, ³ 東北大ELPH)
本 俊, 沖 雄一, 大槻 勤	〇秋山 和彦 1, 高野 和希 2, 杉山 陽菜 2,
2A04 Sr 吸着剤を用いた海水中の放射性	齋藤 涼太², 諏訪 智也², Ali Ahmed¹, 菊永
Sr と他の放射性核種の分離	英寿³,久冨木 志郎¹
(1日立製作所,2名大·RIC 分館,3慈惠医大·	2B04 高純度酸化イットリウムの不純物分
アイソトープ, 4愛知医大)〇加藤 結花 1, 緒	析-中性子放射化分析法と ICP 質量分析法
方 良至²,箕輪 はるか³,小島 貞男⁴	の比較-
	(産総研物質計測)〇三浦 勉,和田 彩佳,
	鈴木 俊宏
10	40
休憩	
10	45
ポスター発表	長(P 会場)
偶数番 号	コアタイム
12	: 00·····
休憩	
■ 昼食	□ 10・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・ 昼食
△ R 分科会 (α放射体・環境放射能)	
刀什女(以次划件,垛况双划比)	分科会(放射化分析)

			••••••13 : 10••••••			
・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・・						
			13 : 20			
総会 (A 会場)						
【授賞式】						
木村賞	森田	浩 介	「113番元素の発見による放射化学への貢献」			
学会賞	佐 藤	哲也	「第一イオン化エネルギー測定によるアクチノイド系列の確立なら			
			びに超重元素領域における核化学研究の開拓」			
奨励賞	日下	良二	「振動和周波発生分光法を用いたランタノイドおよびアクチノイド			
			研究の界面化学への展開」			
奨励賞	小 林	大 志	「4 価アクチノイドの錯生成および溶解度に関する熱力学的研究」			
奨励賞	小豆川	勝見	「福島第一原子力発電所事故で放出された放射性核種を含む食			
品などの分析」						
14 : 20						
休憩·移動						
14 : 30						
20 周年記念パネル討論会 ~放射化学の未来を考える~ (A 会場)						
	, 1	HO1011				
16 : 00						
休憩・移動						
16 : 20						
		[2	〉開講演】 学会賞受賞講演 (A 会場)			
2801 佐藤 哲也 (原子力機構)						
「周期表が書き換わる? ~アクチノイド最後の元素でみつけた周期表のほころび~」						
座長 : 塚田 和明						
在以 . 参出 和约						
17 : 10						
休憩・移動						

17 : 20
【公開講演】 木村賞受賞講演 (A 会場)
2802 森田 浩介 (九州大, 理研) 「さらなる新元素を求めて」
座長 : 篠原 厚
懇親会 (いわきワシントンホテル 3階 アゼリア)

21:00.....

第3日:9月26日(木)

·····9 : 20·····

A 会場

医療用 RI

座長:鷲山 幸信

3A01 溶存アスタチン化学種と揮発性化学 3B01 種 一酸化・還元剤濃度依存性 転換電

(1量研東海,2千葉大院薬)〇西中 一朗 1, 橋本 和幸 1, 鈴木 博元 2

3A02 アスタチン-211 標識金ナノ粒子の安定性評価

(¹阪大放射線機構,²阪大院理,³阪大院医) 〇角永 悠一郎¹,黄 栩昊²,張 子見²,兼 田 加珠子¹,大江 一弘³,寺本 高啓¹,下 山 敦史²,樺山 一哉²,豊嶋 厚史¹,篠原厚²,深瀬 浩一²

3A03 Zn/Cu熱分離法を用いた医療用放射性 Cu-64,67 の製造開発

(1千代田テクノル,2量研機構,3原子力機構) 〇太田 朗生 1,2, 川端 方子 1,2, 本村 新 1,2, 本石 章司 1,2, 佐伯 秀也 1,2, 橋本 和幸 2, 塚田 和明 2,3, 初川 雄一 2, 永井泰樹 1

B 会場

原子核プローブ(1)

座長:佐藤 渉

3B01 希薄二元素ドープ酸化スズ半導体の 転換電子メスバウアースペクトルの解析 (¹首都大東京,²滋賀医科大,³明治大理工) 〇野村 貴美¹, 中西 章夫², 目良 裕², 久 富木 志郎¹, 小池 裕也³

3B02* Fe-Ag 系 Hofmann 型スピンクロスオーバー錯体のメスバウアー分光による研究 (東邦大理)〇北清 航輔,高橋 正,北澤孝史

3B03 ピリジン系ウラニル(VI)錯体の結晶構造と同形ネプツニル(VI)錯体の ²³⁷Np メスバウアーパラメーター

(東邦大理学部)〇北澤 孝史, 駒木根 潤, 川﨑 武志

.....10 : 20......

休憩 · 移動

A 会場

応用研究

座長:吉村 崇

3A04* 大型二次イオン質量分析装置を用い 3B04 た微小ウラン粒子の同位体比分析 いたコル (原子力機構安全研究センター) 〇富田 涼 (1金沢平, 江坂 文孝, 安田 健一郎, 鈴木 大輔, 竹中 原 宮本 ユタカ

B 会場

原子核プローブ(2)

座長:北澤 孝史

3B04 ⁵⁷Co 発光型メスバウアー分光法を用いたコバルトフェライト中カチオン分布の推定(1金沢大院自然,2金沢大理工)〇阪ロ 純¹, 竹中 聡汰¹, 佐藤 渉 ^{1,2}

3A05 下限数量以下の Ge-68/Ga-68 ジェ ネレーターによる放射化学実験プログラムの 開発現況

(1理研名誉研究員,2元北里大理,3量研機構放医研,4武蔵大基礎教育セ,5根津化研)〇野崎正1,新澤和裕2,永津弘太郎3,藥袋 佳孝45

3A06* 4 価金属酸化物および水酸化物コロイドのゼータ電位と粒径分布の測定と解釈 (1京大院工,2原子力機構)〇伏見 朋和1,小林 大志1,元川 竜平2,佐々木 隆之1

3B05* ミュオン崩壊電子寿命測定による非破壊元素分析法の開発

(1阪大院理,²国際基督教大,³ KEK,⁴ JAEA,⁵ 歴史民俗博物館)〇工藤 拓人¹, 千徳 佐和子², 二宮 和彦¹, 竹下 聡史³, 髭本亘⁴, 篠原 厚¹, 下村 浩一郎³, 河村成肇³, パトリック ストラッサー³, 三宅 康博³, 斎藤 努⁵, 久保 謙哉²

3B06* ミュオン特性 X 線測定による非破壊 での化学状態分析法の開発

(¹阪大院理,²京大複合研,³阪大 RCNP,⁴大同大教養部)○梶野 芽都¹,二宮 和彦¹,工藤 拓人¹,寺田 健太郎¹,稲垣 誠²,佐藤 朗¹,友野 大³,川島 祥孝³,酒井陽一⁴,高山 努⁴,篠原 厚¹

A 会場

溶液化学 地球化学

座長:桐島 陽

3A07* Solubility and solid phase of trivalent lanthanide hydroxides and oxides

(Kyoto Univ.) O Md. Moniruzzaman, Taishi Kobayashi, Takayuki Sasaki

3A08 J-PARC(大強度陽子加速器施設) 内村松白根遺跡出土遺物の ¹⁴C年代と東海 村村松虚空蔵堂所蔵文書と千々乱風伝説 の関係

(1名古屋大, 2KEK) 〇小田 寛貴 1, 三浦 太 - 2

B 会場

原子核プローブ(3)

座長:野村 貴美

3B07* 水熱合成酸化亜鉛中の不純物水素 による n 型電気伝導性への寄与

(1金沢大院自然,2東大生産研,3金沢大理工) 〇清水 弘通¹, Markus Wilde², 佐藤 渉 ^{1,3}

3B08 四酸化三鉄中に不純物として導入されたインジウムおよびガリウムの原子ジャンプ過程

(1金沢大理工,2金沢大院自然,3金沢大人社,4京大複合研)〇佐藤 渉 1,2,藤沢照功 2,竹中 聡汰 2,杉本 友亮 2,高田 真宏 2,小松田 沙也加 3,大久保 嘉高 4

3A09 ²²⁸ Ra/ ²²⁶ Ra 放射能比からみた対馬暖	3B09 ランタノイド内 包フラーレン
流三分枝の循環	(Ln ³⁺ @C ₈₂ ³⁻)における内包金属原子が炭素ケ
(¹金沢大 LLRL,²日水研,³金沢大臨海,⁴島	一ジに及ぼす摂動的影響
根大臨海,5新潟大臨海,6島根県水産技術	('首都大院理,2理研仁科セ)〇雨倉 啓¹, 秒
セ)〇花木 祥太朗 ', 井上 睦夫 ', 諸角 季	山 和彦 12,羽場 宏光 2,久冨木 志郎 1
生 1, 城谷 勇陛 1, 伊藤 雅 2, 本多 直人 2,	
小藤 久毅 ', 藤田 充司 ', 鈴木 信雄 ³, 小	
木曽 正造³,広橋 教貴⁴,安東 宏徳⁵,佐	
藤 勇介 6,森脇 和也 6,長尾 誠也 1	
12:	40
休憩・	
••••••12 : 昼食	昼食
一个 分科会(核化学)	ーへ 分科会(原子核プローブ)
13:	, ,
休憩・	
14 :	00
奨励賞受賞講	演(A 会場)
3801 日下 良.	二(原子力機構)
「振動和周波発生分光法を用いたランタノイド	およびアクチノイド研究の界面化学への展開」
座長 : 渡	達 雅之
3802 小林 大	志 (京都大)
「4 価アクチノイドの錯生成および	「溶解度に関する熱力学的研究」
座長 : ス	大槻 勤
3803 小豆川	勝見 (東京大)
「福島第一原子力発電所事故で放出され	ιた放射性核種を含む食品などの分析」
座長 : 松	足 基之
••••••15 :	30
休憩・	移動
15 :	40
若手優秀発表賞表彰	式·閉会式(A 会場)

•••••

ポスター発表 (P会場)

- **P01** J-PARC ANNRI におけるパルス中性子を用いた PGA 及び NRTA (1原子力機構, 2NAT) 〇藤 暢輔 1, 前田 亮 1, 常山 正幸 12, 瀬川 麻里子 1, 木村 敦 1, 中村 詔司 1
- P02 Day/night variation of fine airborne particulate matters (PM2.5) collected from Kumatoricho, Osaka
 - (¹ Egypt Second Research Reactor, Egyptian Atomic Energy Authority, ² Institute for Integrated Radiation and Nuclear Science, Kyoto University) OM. Soliman ^{1,2}, K. Takamiya ², S. Sekimoto ², Y. Oki ², T. Ohtsuki ²
- P03* ICP-MS/MS を用いた ¹⁵¹Sm の合理的な分析技術開発 (IRID(原子力機構)) 〇堀田 拓摩, 秋元 友寿, Do Van-Khoai
- P04* ラマン分光法と X 線吸収分光法による二酸化ウランの酸化状態分析 (原子力機構) 〇蓬田 匠, 大内 和希,松村 大樹,辻 卓也,小林 徹,北辻 章浩
- P05* 分光測定によるウラン電解析出の反応研究 (原子力機構)〇大内 和希, 松村 大樹, 辻 卓也, 小林 徹, 音部 治幹, 北辻 章浩
- **P06** プラスチックシンチレータを用いた放射性水溶液の放射能測定法の開発 (1首都大院理,2 慶応大医,3 東京インキ) 〇古田 悦子¹, 秋山 和彦¹, 井上 浩義², 片岡 賢英², 泉水 征昭³
- P07 放射性バナジウム V-48 を用いた VRFB の膜透過測定 (東北大金属材料研究所)○白崎 謙次
- P08 塩化ラジウム-223 水溶液から飛散する核種の同定及び定量 (¹ 阪大 RI セ, ² 東北大金研, ³ 阪大放射線機構, ⁴ 阪大院医, ⁵ 京大複合研, ⁶ 阪大院理) 〇永田 光知郎 ¹, 白崎 謙次 ², 豊嶋 厚史 ³, 大江 一弘 ^{3,4}, 山村 朝雄 ⁵, 篠原 厚 ^{3,6}, 吉村 崇 ¹
- **P09** ²²⁸Ra/²²⁶Ra 比および ²³⁴Th/²³⁸U 比からみた日本列島をとりまく三縁海における物質循環 (¹ 金沢大, ² 中央水研, ³ 日水研) 〇亀山 紘旭 ¹, 井上 睦夫 ¹, 花木 祥太朗 ¹, 諸角季生 ¹, 城谷 勇陛 ¹, 竹原 亮成 ¹, 森田 貴己 ², 三木 志津帆 ², 本多 直人 ³, 長尾誠也 ¹
- **P10** Rn-222 を用いた能登半島七尾西湾での海底湧水流出解析 (1金沢大院自然, 2金沢大環日セ, 3福井県大海洋生資, 4北大院・水産, 5ウッズホール研) ○藤田 充司 1, 長尾 誠也 2, 落合 伸也 2, 杉本 亮 3, 芳村 毅 4, Matthew Charette 5, Paul Henderson 5
- P11 Rn-211/At-211 ジェネレータシステムに必要な ²⁰⁷Po 除去法の検討 (1金沢大院自然, 2金沢大理工, 3福島医大先端セ, 4量研東海, 5理研仁科セ)〇青井景都 ¹, 新 裕貴 ¹, 川﨑 康平 ¹, 東 美里 ², 鷲山 幸信 ³, 西中 一朗 ⁴, 羽場 宏光 ⁵, 森大輝 ⁵, Yang Wang ⁵, 横山 明彦 ²
- P12* 水溶液中におけるボロノ基-アスタチン交換反応の特異性の解明 (「阪大院理, 「阪大放射線機構, 「阪大院医」〇尾幡 穂乃香」, 白神 宜史 ², 兼田加珠子², 大江 一弘³, 永田 光知郎², 寺本 高啓², 市村 聡一朗¹, 中川 創太¹, 吉村

崇², 豊嶋 厚史², 篠原 厚^{1,2}

- P13 ラドンの気相回収法とイオン液体抽出による Rn-At ジェネレーターシステムの開発 (1金沢大院自然,2金沢大理工,3福島医大先端セ,4量研東海)〇川崎 康平1,新 裕貴1, 青井 景都1,東 美里2,鷲山 幸信3,西中 一朗4,横山 明彦2
- P14 水溶液中におけるアスタチンの溶存状態と大気への飛散 (¹ 阪大放射線機構, ² 阪大院理, ³ 阪大放射線機構 RI セ, ⁴ 阪大院医)〇豊嶋 厚史 ^{1,2}, 池 田 卓海², 永田 光知郎³, 大江 一弘⁴, 市村 聡一朗², 尾幡 穂乃香², 吉村 崇³, 篠原 厚 ^{1,2}
- **P15*** Rf の同族元素 Zr, Hf の塩化物に対する等温ガスクロマトグラフィにおける酸素の影響 (1新潟大院自然,2新潟大理)〇白井 香里1,後藤 真一1,工藤 久昭2
- P16* 超重元素塩化物の系統的気相化学研究に向けた 15 族元素 Sb の塩化物の揮発挙動 (新潟大院自然)〇井上 浩樹,後藤 真一
- P17* HF/HNO₃ 水溶液中における Nb, Ta, Pa の陰イオン交換実験~Db フッ化物錯体の推定に向けて~ (¹ 筑波大院数理, ² 筑波大数理, ³ 大阪大放射線科学基盤機構, ⁴原子力機構先端研, ⁵理研仁科セ)〇安達 サディア¹, 末木 啓介², 豊嶋 厚史³, 塚田 和明⁴, 羽場 宏光⁵, 小森 有希子⁵, 横北 卓也⁵, 森 大輝⁵
- P18 (発表取りやめ)
- P19* ノーベリウムの化学的性質解明に向けたアルカリ土類金属を用いた沈殿実験 (阪大院理)〇速水 翔, 二宮 秀美, 渡邉 瑛介, 東内 克馬, 笠松 良崇, 篠原 厚
- **P20*** 3 価陽イオン状態におけるランタノイド・アクチノイドの錯形成能の差異とイオン半径の推定
 - (¹筑波大院数理,²原子力機構,³大阪大放射線科学基盤機構,⁴筑波大数理物質系)〇柏原 步那¹,塚田 和明²,豊嶋 厚史³,山﨑 信哉⁴,田中 万也²,藤田 睦¹,末木 啓介⁴
- P21* アクチノイドの高温金属表面における吸着エンタルピー測定に向けた真空脱離装置の開発
 - (¹ 茨大院理工, ² 原子力機構, ³ 新潟大院自) 〇床井 健運 ^{1,2}, 佐藤 哲也 ^{1,2}, 浅井 雅人 ², 伊藤 由太 ², 鈴木 颯人 ^{1,2}, 富塚 知博 ^{2,3}, 塚田 和明 ², 永目 諭一郎 ²
- **P22*** ²⁰⁵TI(γ, pn)反応を用いた無担体 ²⁰³Hgトレーサの製造 (¹新潟大院自然, ²東北大 ELPH) 〇高橋 佳暉 ¹, 後藤 真一 ¹, 菊永 英寿 ², 高橋 健 ²
- P23 ²³⁹Np 複合核系における核分裂断面積測定による軌道角運動量の推定 (1金沢大院自然,² 理研仁科セ,³ 阪大院理,⁴金沢大理工)〇森田 涼雅¹, 早川 優太¹, 小森 有希子², 横北 卓也², 森 大輝², 羽場 宏光², 笠松 良崇³, 篠原 厚³, 横山 明彦⁴
- P24 原子・原子核励起のための電子線照射装置開発 (東北大電子光セ)〇菊永 英寿 南部 健一
- P25* 重水素固体薄膜中におけるミュオン触媒核融合反応率の計算 (1東北大理, 2 KEK, 3理研, 4 JAEA, 5東北大高教機構, 6中部大工)〇奥津 賢一1, 宮下 湖南1, 安田 和弘1, 木野 康志1, Patric Sttasser2, 永谷 幸則2, 三宅 康弘2, 山下 琢磨3, 岡 壽崇 4.5.1, 佐藤 元泰6

- P26* 重液分離法を用いた土壌中の放射性セシウム含有粒子の分離の評価 (¹筑波大院数理物質科学研究科化学専攻,²筑波大院数理物質系化学域,³筑波大アイソトープ環境動態研究センター)○斎藤 輝¹,山崎 信哉²,植松 慎一郎³,末木 啓介²
- P27* 一号機由来の放射性粒子の生成過程の検討 (¹筑波大, ² JAEA, ³気象研)〇石井 達也¹, 末木 啓介¹, 松尾 一樹¹, 黒澤 正紀¹,佐藤 志彦², 小畠 雅明², 福田 竜生², 吉井 賢資², 谷田 肇², 岡根 哲夫², 足立 光 司³
- P28原発南東方向で発見した既知のタイプに分類困難な放射性粒子(¹原子力機構,²筑波大数理,³阪大院理,⁴Univ. Bristol)〇佐藤 志彦¹, 末木 啓介², 石井 達也², 五十嵐 淳哉³, P. G. Martin⁴, C. Jones⁴, T. B. Scott⁴
- P29* 福島原発事故で放出された不溶性微粒子の生成模擬実験 (京大複合研)〇稲垣 誠, 関本 俊, 高宮 幸一, 沖 雄一, 大槻 勤
- P30 大容量エアサンプラを用いた大気浮遊じん中放射性核種濃度の実態把握 (日本分析センター)〇杉山 翠, 式見 純一, 田中 博幸, 太田 裕二, 磯貝 啓介
- P31 樹木年輪に記録された福島第一原子力発電所事故由来 C-14 の分布 (¹金沢大 LLRL,²筑波大 AMS,³東京大総合研究博物館)〇松中 哲也¹,笹 公和², 高橋 努²,松村 万寿美²,末木 啓介²,松崎 浩之³
- P32 福島県森林集水域における放射性セシウム濃度の季節変動 (¹QST 高度被ばく医療センター, ²国土防災技術(株))〇青野 辰雄¹, 神林 翔太¹, 浜島 大輝¹, 高橋 博路¹, 山崎 慎之介¹, 山村 充², 山田 裕¹
- P33 Optimizing the counting geometry of well-type HPGe for measuring the activity ratio of \$\$^{134}\text{Cs}/^{137}\text{Cs}\$ for source analysis of different kinds of radio-caesium emissions from FDNPP (\$^1\$ Egypt Second Research Reactor, Egyptian Atomic Energy Authority, \$^2\$Institute for Integrated Radiation and Nuclear Science, Kyoto University) OM. Soliman \$^{1.2}\$, K. Takamiya \$^2\$, S. Sekimoto \$^2\$, Y. Oki \$^2\$, T. Ohtsuki \$^2\$
- P34 2018-2019 年の日本列島周辺における ¹³⁴Cs の空間分布 (1金沢大 LLRL, ²中央水産研究所, ³長崎大水環研, ⁴北海道区水産研究所) 〇竹原 亮成 ¹, 井上 睦夫 ¹, 花木 祥太郎 ¹, 松中 哲也 ¹, 森田 貴己 ², 三木 志津帆 ², 滝川 哲太郎 ³, 葛西 広海 ⁴, 谷内 由貴子 ⁴, 長尾 誠也 ¹
- P35 Vertical Profiles of Radiocesium in beach sand samples from Yotsukura, Fukushima Prefecture, after the Fukushima Daiichi Nuclear Power Plant Accident

 (¹ Kanazawa University, ² Aquamarine Fukushima, ³ Woods Hole Oceanographic Institution,

 ¹ Low Level Radioactivity Laboratory, Kanazawa University) OPUTRA D. I. P. ¹, TOMIHARA,
 S. ², BUESSELER, K. O. ³, NAGAO, S. ⁴
- P36* 福島県の避難指示区域における I-129 の分布と Cs-137 との関係性 (¹筑波大院数理, ²筑波大数理系, ³筑波大加速器, ⁴金沢大)〇横山 大輝¹, 笹 公和 ^{2,3}, 松中 哲也⁴, 高橋 努³, 松村 万寿美³, 高野 健太¹, 落合 悠太¹, 長谷川 涼¹, 太田 祐貴¹, 末木 啓介²
- P37 (発表取りやめ)
- P38* 日本原子力研究開発機構東濃地科学センターにおける加速器質量分析法による地下水

- 中の 129 [/127] 比測定法の構築
- ('原子力機構東濃,²ペスコ)〇藤田 奈津子¹, 岡部 宣章², 松原 章浩¹, 三宅 正恭², 國分(齋藤) 陽子¹, 渡邊 隆広¹
- P39 六ヶ所村大型再処理施設周辺における水及び魚試料中のトリチウム濃度 (環境科学技術研究所)〇植田 真司, 柿内 秀樹, 長谷川 英尚, 久松 俊一
- P40 いわき市の地表汚染マップに基づくグラウンドシャイン放射線量計算の検証と応用 (京都大複合研)〇今中 哲二, 福谷 哲
- P41* 電子スピン共鳴分光法による二ホンザルの被ばく線量の検出限界の推定 (¹東北大院理,²原子力機構,³東北大病院,⁴東北大高教機構,⁵東北大院歯,⁶東北大医, ¹東北大災害研,⁶東京医大,⁶東北大加齢研)〇光安 優典¹, 岡 壽崇²⁴¹, 高橋 温³, 小 荒井 一真², 木野 康志¹, 奥津 賢一¹, 関根 勉⁴¹, 清水 良央⁵, 千葉 美麗⁵, 鈴木 敏彦⁵, 小坂 健⁵, 佐々木 啓一⁵, 漆原 佑介⁶, 鈴木 正敏², 福本 学³ీ, 篠田 壽⁵
- P42 ラジウム(²²⁶Ra)を高濃度に含む淡水系地下水の成因 一人形峠環境技術センター露天 採掘場跡地の地下水について一
 - (原子力機構)〇富田 純平, 竹内 絵里奈, 小原 義之
- P43 Rn ガス測定の簡易化検討 (¹東京インキ株式会社,²首都大東京)〇泉水 征昭¹, 古田 悦子²
- P44 多量のシリカ及びカルシウムを含む試料のプルトニウム分析における前処理法の検討 (一般財団法人九州環境管理協会)〇山中 潤二, 玉利 俊哉
- P45* 環境サンプル中の放射性核種分析を目的とした迅速かつ簡便な高倍率濃縮手法の検討 (原子力機構)〇松枝 誠, 小荒井 一真, 藤原 健壮, 北村 哲浩
- P46 EGS5 による改良ピーク・トータル比を用いたサム効果補正 (日本分析センター)〇鈴木 勝行, 宮田 賢, 太田 裕二, 磯貝 啓介
- P47* 照射ウランを用いた放射性エアロゾル生成模擬実験 (¹京大院工,²京大複合研)〇竹内 裕弥¹, 高宮 幸一², 関本 俊², 沖 雄一², 大槻 勤²
- P48 中性子放射化分析法によるカナダおよび日本食材の多元素分析 (石巻専修大理工)〇福島 美智子
- P49 トリアリールアンチモンおよび関連化合物の Sb-121 メスバウアースペクトル (東邦大理)○高橋 正, 橋爪 理香子, 佐野 莉奈
- P50* ホフマン型スピンクロスオーバー錯体 Fe(3-cyano-4-methylpyridine)₂[Ag(CN)₂]₂ (1東邦大理, 2東京電機大理工)〇牧戸 良憲¹, 小曾根 崇², 高橋 正¹, 北澤 孝史¹
- P51* 緑泥石標準試料中に存在する鉄の化学状態とその温度依存性 (¹金沢大院自然, ²金沢大理工)〇濱坂 佳武 ¹, 佐藤 渉 ^{1,2}
- **P52** Mössbauer spectroscopic study on the chemical states of iron in Tokyo-bay sediments under hypoxia
 - (¹ Graduate School of Arts and Science, The University of Tokyo, ² Yokohama Environmental Science Research Institute) OGUAN, Y. ¹, KOMORI, M. ¹.², SHOZUGAWA, K. ¹, Matsuo, M. ¹
- P53 木質バイオマス鉄触媒炭化におけるカーボンナノシェルチェーン生成機構のメスバウアー 分光学的考察
 - (1秋田県立大,2北見工大,3成蹊大,4大同大)〇山内 繁1,鈴木 京子2,鈴木 勉2,栗

- 本 康司 1, 山岍 崇之 3, 高山 努 4, 酒井 陽一 4
- P54* フッ素ドープ酸化スズ(FTO)半導体の ⁵⁷Fe メスバウアー分光法による状態分析 (1明治大, ²首都大東京, ³滋賀医科大) 〇齋藤 凜太郎 ¹, 野村 貴美 ^{1,2}, 佐々木 茉歩 ¹, 中西 章夫 ³, 久冨木 志郎 ², 小池 裕也 ¹
- P55 陽電子消滅分光法による Fe₃O₄ 中に導入した不純物 In の占有状態観察 (1金沢大院自然,2金沢大理工) 〇石崎 隆太郎1,清水 弘道1,古本 雅之1,佐藤 渉1,2
- P56* 陽電子消滅寿命測定法を用いた電子線照射ポリエチレンの劣化の評価 (1東北大院理,²原子力機構,³東北大・高教機構)〇北田 直也¹, 岡 壽崇^{2,3,1}, 木野 康志¹, 奥津 賢一¹, 関根 勉^{3,1}
- P57 ガンマ線核分光法を用いた β-PdH_x 中水素の動的挙動と水素起因性欠陥の観察 (¹金沢大院自然,²京大複合研,³金沢大理工)〇古本 雅之¹,清水 弘通¹,大久保 嘉高²,佐藤 渉¹,³
- **P58*** 摂動角相関法による SrTiO₃ 中に微量ドープされた ¹¹¹In(→¹¹¹Cd)の局所構造観察 (¹ 金沢大人文, ² 金沢大理工, ³ 京大複合研) 〇小松田 沙也加 ¹, 佐藤 渉 ², 大久保 嘉高 ³
- P59 ミュオン照射後に放出されるガンマ線測定による非破壊同位体分析 (「阪大院理, ²高エネ研, ³国際基督教大)〇二宮 和彦 ¹, 工藤 拓人 ¹, パトリック ストラッサー², 寺田 健太郎 ¹, 河井 洋輔 ¹, 反保 元伸 ², 三宅 康博 ², 篠原 厚 ¹, 久保 謙哉 ³
- P60 酸化亜鉛中不純物 In の存在状態の焼成時間依存性 (1金沢大院自然,2金沢大人社,3京大複合研,4金沢大理工)〇高田 真宏1,小松田 沙 也加2.大久保 嘉高3.佐藤 渉1.4

「放射化学」規定など

「放射化学」論文編集委員会規定

(名称)

第1条 この規定は、日本放射化学会(以下、本会という)会則第28条に基づき、日本放射化学会 の和文誌「放射化学」の「放射化学」編集委員会を設置し、その運営に当たるために定める。

(編集委員会の構成)

- 第2条 編集委員会は、編集委員長1名、編集担当理事1名、並びに編集委員約5名で構成する。編集委員長は、前委員長の推薦により選任され、理事会の承認を得て、会長が任命する。編集委員は、編集委員長の推薦により選任され、理事会の承認を得て会長が委嘱する。
- 第3条 編集委員長および編集委員の任期は2年とし、重任を妨げない。

(編集委員会)

- 第4条 編集委員会は、次の事項について企画・審議し、「放射化学」の継続的な発行を行う。
 - (1)「放射化学」誌の編集および発行に関すること
 - (2)「放射化学」誌への投稿論文の審査に関すること
 - (3)「放射化学」誌の編集委員長候補者及び編集委員候補者の推薦に関すること

(「放射化学」誌の発行)

- 第5条 本会が発行する「放射化学」誌は、1年に2回発行し、それぞれ異なる巻数を割り振る。 (論文の審査)
- 第6条 編集委員会は、「放射化学」へ投稿された論文に対して、担当編集委員1名を決定する。審 査を要する記事については、担当編集委員は審査員1名を選出し、審査を依頼する。
- 第7条 論文審査の手続きは、別に定める審査内規による。
- 第8条 本規定の改定は理事会の決議による。

付則この規定は、2013年1月1日から施行する。

「放射化学」発行規定

(目的)

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

(「放射化学ニュース」との関係)

第2条

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

(掲載記事)

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

- 1. 審査付き論文
 - 1-1.原著論文は、新規な内容にもとづき論理的に明瞭な結論を含む学術論文をいう。
 - 1-2. 総説論文は、当該分野のこれまでの研究の進展を専門的な立場から解説する学術論文とする。
 - 1-3.短報は、重要な研究成果を含んだ短い学術論文で、編集委員会は特に迅速な公表を行う。(未 完でも学術的価値が高い学術論文を含む。)
 - 1-4.この他に、編集委員会が認めた場合、上記以外の学術情報を掲載することがある。
- 2. 審査付き論文以外の記事

上記審査付き論文以外は固定した枠にとらわれない内容とし、主に各種特集記事、解説、トピックス、 学位論文要録、施設だより、学会だより、研究集会だより(国内・国外)、情報プラザなどを掲載する。

3. 審査付き論文(第3条第1項)の投稿規則を第4条以降に定めるが、審査付き論文以外の記事(第3条第2項)に関する投稿規則は特に定めず、編集委員会の編集方式に従う。また本会の英文の論文誌 Journal of Nuclear and Radiochemical Sciences の発行規則は別に定める。

「放射化学」論文投稿規則

(投稿論文と依頼論文)

第4条 論文は投稿によるものと編集委員会からの依頼によるものとする。

(著者)

第5条 著者は本会会員であることを要しない。

(原稿の作成)

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

(論文の受け付け)

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

(論文の掲載)

第 11 条 掲載可となった論文は、速やかに論文誌上および論文誌 web サイトに掲載する。

(掲載料、別刷り)

第12条 論文および各種記事の掲載料は徴収しない。別刷りを作成する場合には実費を著者負担とする。

(原稿料)

(著作権)

第13条 論文誌に掲載された全ての論文等の著作権は本会に帰属する。原著論文、総説論文、短報 については、著者は論文受理後速やかに「著作権譲渡同意書」を本会に提出しなければならない。 (本規則の改定)

第14条 本規則の改定には理事会の決定を要する。

付則 この規則は、2015年10月1日から施行する。

「放射化学」論文投稿の手引き

1. はじめに

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

2. 投稿に際しての注意事項

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

3. 原稿作成時の注意事項

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

4. 校正および論文誌発行後の正誤訂正

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

5. 投稿先

日本原子力研究開発機構 安全研究センター 宮本ユタカ 編集委員長

Fax: 029-284-3665

e-mail: miyamoto.yutaka@jaea.go.jp

学位論文要録執筆候補者の推薦について

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

☆ ☆ ☆

「会員の声」欄へのご寄稿のお願い

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

 $\Rightarrow \Rightarrow \Rightarrow$

会員の異動に伴う連絡のお願い

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

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

放射化学

第40号

令和元年(2019年)9月13日発行

編集

日本放射化学会編集委員会

委員長:宮本ユタカ、委員:佐藤 渉、鈴木 達也、井上 睦夫、藤 暢輔、

阪間 稔

連絡先: 〒319-1195 茨城県那珂郡東海村白方2-4 日本原子力研究開発機構

安全研究センター

宮本ユタカ (e-mail: houshakagaku@radiochem.org)

発行

日本放射化学会

出版担当理事:佐藤 渉 Web: http://www.radiochem.org/

印刷

松枝印刷株式会社

〒303-0034 茨城県常総市水海道天満町 2438

本誌掲載記事の著作権は日本放射化学会に帰属します。

賛助会員

クリアパルス株式会社

株式会社千代田テクノル

仁木工芸株式会社

東京ニュークリア・サービス株式会社

東京パワーテクノロジー株式会社

長瀬ランダウア株式会社

株式会社日本環境調査研究所

富士電機株式会社

ミリオンテクノロジーズ・キャンベラ株式会社

公益財団法人 原子力安全技術センター

新潟県放射線監視センター

公益社団法人 日本アイソトープ協会

国立研究開発法人 日本原子力研究開発機構

公益財団法人 日本分析センター

公益財団法人 放射線影響協会

一般財団法人 放射線利用振興協会

関西電力株式会社

九州電力株式会社

中国電力株式会社

中部電力株式会社

東京電力ホールディングス株式会社

北海道電力株式会社

クリアパルス (株) が提供する主要製品

自社開発のハイブリッドICを用いた低雑音プリアンプ 低雑音スペクトロスコピーアンプリファイア

高性能パルスハイトアナライザ

多チャンネルプリアンプ、多チャンネルアンプリファイア、多入力PHA

CdT1検出器プローブ、CsI(T1)検出器プローブ、、NaI(T1)検出器プローブ、プラスチック検出器プローブ

電離箱、環境モニタ、高圧バイアス電源、NIMビン電源、ミニビン電源

電流電圧変換器、マルチワイヤビーム位置モニタ回路

加速器制御機器、信号変換器、アナログ/デジタル制御器

データ計測・収集・転送システム その他物理計測器、特注機器







CLEAR-PULSE

4066型アンプ



1216型PHA



6671型バイアス電源



E 6 6 6 0 ミニビン電源



80110型プリアンプ



80112型MPX



放射線の安全利用をトータルサポート





株式会社千代田テクノル

URL: http://www.c-technol.co.jp e-mail: ctc-master@c-technol.co.ip



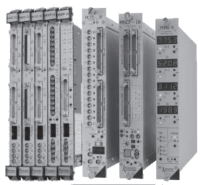
CdZnTe 半導体検出器 with 4kchMCA

FWHM ≤2.5% 10x10x10mm CZT GR1 GR1+ FWHM ≤2.0% 10x10x10mm CZT

GR1A FWHM ≦2.5% 10x10x10mm CZT E/T/G 入出力 FWHM ≦2.5% 10x10x10mm CZT E/T/G 入出力 GR1A+ RadAngel FWHM ≦3.5% 5 x 5 x 5mm CZT (学生教育用)

USB バスパワーのみで計測できます。 (FWHM@662kev)

他にも 2x2mm Pixel 44 x 44 x 5/10/15mm アレイ検出器も製造可能 です。



NIM/VME Electronics

Preamp Shaping Amplifiers Multiplexed Readouts VME(ADC,TDC,QDC, Pulse Processor) HV Supply Pulse shape Discriminator Remote control & electronics for Neutron Scattering



kromek

多入出力/多機能な NIM モジュール/スタンドアロンユニット、多入力 ADC,TDC、 QDC に加え Pulse Processor モジュールもリリースされました。



〒108-0073 東京都港区三田 3-9-7 TEL 03-3456-4700 FAX 03-3456-3423 Email niki_sales@nikiglass.com

お困りではありませんか?

- ・法改正対応をサポートして欲しい!
- ・ P E T用サイクロなど加速器施設の線量計算及び放射化評価がしたい!
- R I を使用した化学実験をして欲しい!
- ·作業環境測定など法令に基づく放射線測定を代行して欲しい!
- ·放射線施設を廃止したい!
- 施設を変更許可申請したいが業務が多忙のため代行して欲しい!
- サーベイメーターを校正したい!
- ・お米、果物、飲料水などの**放射能濃度が知りたい!**
- ・放射線に係わる業務に悩みがある。

そのお悩みTNSが解決いたします

安全設計・評価

- ♦ 施設設計
- 安全評価
- ◆ RI施設の許認可申請業務代行

施設の管理・運営

- ◆ 大規模施設の運用管理
- ♦ 放射線管理

研究及び技術開発サポート

- ♦ 研究サポート
- ◆ 技術開発サポート

受託試験研究

- ◆ 環境物質の分析、挙動解析
- ♦ トレーサー試験
- ◆ 解体廃棄物の物理特性試験

保守点検・工事

- ◆ 施設の保守・点検
- ◆ 施設の改造、解体工事

分析・測定・校正サービス

- 放射能分析
- ◆ 現地における放射線測定
- ♦ サーベイメータの実用校正

各種機器販売

- ◆ 放射線管理区域の空調機器の販売
- 放射線管理区域用機器の製造・販売



東京本社	TEL. 03(3831)7957	〒110-0016 東京都台東区台東1-3-5 反町ピル7F
東海営業所	TEL. 029(282)3114	〒319-1112 茨城県那珂郡東海村松村字平原3129-31
つくば開発センター	TEL. 029(847)5521	〒300-2646 茨城県つくば市緑ヶ原4-19-2
関西事業所	TEL. 078(570)5201	〒651-0096 兵庫県神戸市中央区雲井通4-2-2 マークラー神戸ビルアF
六ヶ所事業所	TEL. 0175(71)0710	〒039-3212 青森県上北郡六ヶ所村大字尾鮫字野附1-4
いわき営業所	TEL. 0246 (66) 1210	〒979-0202 いわき市四倉町上仁井田字南姥田74-1



ラジオアイソトープ(RI)取扱施設

RADIOISOTOPE(RI) HANDLING FACILITY

加速器取扱施設

ACCELERATOR HANDLING FACILITY

放射線モニタリンク 施設の総合管理 施設・設備の設計・監理 放射能分析·測定 管理区域解除工事 コンサルタント業務 PET被験者管理システム

原子力施設

NUCLEAR POWER FACILITY

放射線管理 除染工事

放射能分析測定

原子力・核燃施設 D&D技術開発・事前調査・工事 コンサルタント業務

特殊施設管理技術の研究開発 放射線防護用品と機器の開発 除染関連技術の研究開発 研究・開発・調査業務の受託

技術開発・研究

TECHNOLOGY STUDY AND DEVELOPMENT

As Low As Reasonably Achievable

JAPAN ENVIRONMENT RESEARCH CO., LTD.

-ムページ http://www.jer.co.jp/

社:〒160-0023 東京都新宿区西新宿 6 丁目 24-1

技術開発研究所:〒342-0008 埼玉県吉川市旭8番3

青森営業所:Tel.0175-75-2130 東京営業所:Tel.048-991-9461 仙台営業所:Tel.022-715-6081 静岡営業所:Tel.0537-86-7176 掛川オフィス: Tel.0537-28-8181

柏崎営業所:Tel.0257-21-4868 福島営業所:Tel.0244-26-5245 名古屋営業所:Tel.052-588-5875 茨城営業所:Tel.029-860-5073 大阪営業所:Tel.06-4963-2500 ──般労働者派遣事業 高度管理医療機器等販売業·賃貸業

Tel.03-5322-2271 Fax.03-5322-2272 Tel.048-991-9461 Fax.048-991-9460

作業環境測定機関11-4(放射性物質) ISO9001:2008認証

非密封放射性同位元素取扱施設(技術開発研究所)

管工事業/建具工事業/とび·土木工事業/機械器具設置工事業

富士電機

富士電機の放射線測定器

より正確に より簡単に

富士電機では、放射線管理システムをはじめ、放射線管理における様々な用途に応じた測定器類を取り揃えています。

[取扱製品]

放射線モニタリングシステム RI排水管理システム 出入管理システム 非密封RI管理システム 従事者管理システム

各種サーベイメータ 個人線量計/環境線量計 モニタリングポスト ホールボディカウンタ 体表面モニタ 食品放射能測定システム その他



富士電機株式会社 放射線システム部

東京都日野市富士町1番地 〒191-8502 TEL 042 - 585 - 6024 http://www.fujielectric.co.jp/ mail fric-info@fujielectric.co.jp

<u>営業所</u> 北海道

北海道 15 011-221-5482 東 北 15 022-716-0203 東京 15 042-585-6024 中 部 15 052-746-1032 関西 15 06-6455-3891 九 州 15 092-262-7844



放射線安全 さらなる水準へ

放射化学のための測定システム



ミリオンテクノロジーズ・キャンベラ株式会社

URL: http://www.canberra.com/jp/ E-mail:jp-sales@mirion.com

東 京 本 社 大阪営業所 03-5835-5402 06-4806-5662



公益財団法人 原子力安全技術センター

放射線障害防止法に基づく登録機関業務

登録検査機関 登録定期確認機関

問い合わせ先: 03-3814-7301

使用施設、貯蔵施設、廃棄施設等 の施設検査・定期検査 及び定期確認

登録認証機関

問い合わせ先: 03-3814-7301

放射性同位元素装備機器の 設計認証

私たちは放射線障害防止法に基づく登録 を受け、国に代わり、法令で定められた 資格要件を備えた検査員、確認員、講師 等によって業務を行っています。

登録運搬物確認機関

登録運搬方法確認機関

問い合わせ先: 03-3814-7483

承認容器による輸送の 運搬物確認

承認された積載方法に よる輸送の運搬方法確認

登録資格講習機関

問い合わせ先:03-3814-7100 第1種、第2種及び第3種の 放射線取扱主任者免状 取得のための講習

登録試験機関

問い合わせ先: 03-3814-7480

echnology

第1種及び第2種の 放射線取扱主任者試験

登録定期講習機関

問い合わせ先: 03-3814-5746

放射線取扱主任者の 資質向上のための講習

〒112-8604 東京都文京区白山5丁目1番3-101号 東京富山会館ビル4階 ホームページ http://www.nustec.or.jp/

~アイソトープと放射線を用いた研究に携わる全ての皆さまへ~

第56回

アイソトープ・放射線研究発表会

期: 2019年7月3日(水)~5日(金) 会

場 所: 東京大学弥生講堂(東京都文京区)

参 加 費 (Web要旨集含む):

事前登録7.000円/当日登録9.000円/学生無料

※今回から要旨集をWeb版にいたしました。

詳しくはホームページをご覧下さい。

https://www.jrias.or.jp/isotope_conference/ 右記QRコードからアクセスできます♪



皆さまのご参加をお待ちしております

主催 公益社団法人日本アイソトープ協会

我が国唯一の原子力に関する総合的な研究機関として、東京電力HD 福島第一原子力発電所(1F)の廃止措置及び環境回復に取り組んでいます



福島環境安全センター

環境回復に向け、環境動態研究、放射線計 測・分析技術等の技術開発を実施

大熊分析・研究センター※

(大熊町:1F隣接地) 一部運用中

1Fのガレキ類、水処理二次廃棄物、燃料 デブリ等の分析を行う施設を整備中

廃炉国際共同研究センター※

(富岡

世界の英知を結集すべく、国内外の大学、 研究機関、産業界とネットワークを形成 し、1F 廃炉の研究開発と未来の廃炉研究 を担う人材育成を一体的に推進

1F 事故で発生したガレキの **放射化学分析**の事例

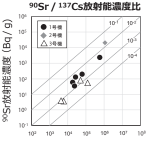
137Csと90Srとの放射能濃度の相関関

係に基づき、測定が容易な137Csから、

直接放射能の測定が困難な90Srの放

射能濃度を推定することができる可

能性が示されました



¹³⁷Cs放射能濃度 (Bq/g)

楢葉遠隔技術開発センター* (楢葉町)

- ・遠隔操作ロボット等の開発実証 (実規模及び小規模エリアの試験)
- ・VR等による作業員の訓練
- ・施設共用及び技術支援

※ 福島イノベーション・コースト構想の拠点 (廃炉分野)

(JAEA)

国立研究開発法人日本原子力研究開発機構

〒319-1184 茨城県那珂郡東海村大字舟石川765番地1 TEL: 029-282-1122(代表)

原子力機構ホームページ https://www.jaea.go.jp/



福島研究開発部門ホームページ https://fukushima.jaea.go.jp/





確かな分析力を礎に 国民生活に貢献します

Japan Chemical Analysis Center

私たちは、環境放射能・放射線に関する分析専門機関です



環境試料に含まれるセシウム137、ストロンチウム90、トリチウム、プルトニウムなどの人工放射性核種からウラン、トリウムなどの自然放射性核種まで、様々な放射性核種の分析に対応しています。また、安定同位体比分析にも対応しています。

IAEAなど国際的な相互比較分析プログラムに参加して分析技術の客観的な評価を受けるとともに、国際標準化機構(ISO)の認証・認定の取得やJCSS校正事業者(区分:放射線・放射能・中性子)として登録しています。





環境放射線モニタリング等を行っている都道府県の実務担当者を向けの研修のほか、民間機関及び地方自治体の実務担当者を対象とした研修コースなど、幅広く環境放射能に関する分析・測定研修を実施しています。

ホウ素中性子補足療法(BNCT)の開発実用化に係る研究開発、放射性核種自動分離測定装置の実用化開発や原子力発電所固体廃棄物の処理・処分に関する受託研究を行っています。



公益財団法人 日本分析センター http://www.jcac.or.jp 〒263-0002 千葉県千葉市稲毛区山王町295番地3 電話:043-423-5325 FAX:043-423-5372



放射線分野における科学技術の進展に貢献しています



~主な業務~

- 放射線影響に関する知識の普及・啓発
- 放射線影響に関する研究活動への奨励助成、顕彰
 - 放射線影響に関する調査研究
 - ICRP調査・研究連絡会の運営
- ■原子力施設及び除染等事業場で働く放射線業務従事者の被ばく線量の一元的な登録管理
 - ■RI施設で働く放射線業務従事者の被ばく線量の登録管理
 - 放射線管理手帳制度の運用管理
 - 国の指定を受けた放射線管理記録等の保存業務(原子力、除染、RI等)
- 原子力施設等で働く放射線業務従事者を対象にした低線量長期間被ばくによる健康影響の疫学調査

公益財団法人 放射線影響協会

〒101-0044 東京都千代田区鍛冶町1-9-16 丸石第2ビル5階 TEL 03-5295-1481 FAX 03-5295-1486 http://www.rea.or.jp

放射線従事者中央登録センター

放射線疫学調査センター

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

TEL 03-5295-1494 FAX 03-5295-1485

放射線利用事業の振興と 原子力の利用に係る知識及び技術の普及を振興するために

◆ 放射線・原子力利用の普及事業

- ・技術誌「放射線と産業」の刊行
- ・「放射線プロセスシンポジウム」の支援
- ◆ 照射サービス事業
 - ・ ガンマ線・電子線照射: 材料の耐放射線性試験、材料改質などいろいろな照射ニーズに応えます
 - ・ 中性子照射: シリコンの半導体化
- ◆ 技術移転事業
 - ・ 産業界からの中性子利用のいろいろなニーズに応えます
- ◆ 原子力研修事業
 - · 第3種放射線取扱主任者講習
 - 教員免許状更新講習
 - 放射線業務従事者のための教育訓練
 - ・ 原子力・放射線に関する研修会の開催

一般財団法人放射線利用振興協会

http://www.rada.or.jp

本 部 • 東 海 事 業 所 : 〒319-1106 茨城県那珂郡東海村白方白根 2-4 TEL 029 (282) 9533 高 崎 事 業 所 : 〒370-1207 群馬県高崎市綿貫町 1 2 3 3 TEL 027 (346) 1639

賛助会員はこのスペースに無料で広告を掲載することができます(年2回以上)

日本放射化学会 替助会員募集

本会の学会活動にご参加頂ける賛助会員をご紹介下さい

連絡先: 日本放射化学会事務局

E-mail: office@radiochem.org

