

3-6 相関領域研究系

相関分子科学第一研究部門

井上克也(助教授)

A-1) 専門領域：固体物性化学

A-2) 研究課題：

- a) 不斉構造を持つ分子磁性体の構築とその物性に関する研究
- b) 高スピン 共役ポリニトロキシドラジカルを配位子とする遷移金属錯体の合成と物性に関する研究
- c) 有機ラジカル結晶による新しいスピン系の合成とその磁気構造解明研究

A-3) 研究活動の概略と主な成果

- a) 不斉構造を持つ分子磁性体の構築とその物性に関する研究: 特異な磁気光学現象が予測されている不斉な磁気構造を有する透明な磁性体の構築研究を行った。キラル置換基を有する有機ニトロキシルラジカルを合成し、マンガンの2価イオンと自己集合組織化させることにより1次元の不斉構造を有するフェリ、およびメタ磁性体の構築に成功した。また、不斉3次元構造の設計を行うことにより、最近ではさらに高い転移温度を有する3次元不斉磁性体の構築にも成功している。今後、これらの不斉磁性体の光学測定を行い、磁気光学現象について研究を行う。
- b) 高スピン 共役ポリニトロキシドラジカルを配位子とする遷移金属錯体の合成と物性に関する研究: 高スピン有機ラジカルと遷移金属イオンの自己集合組織化を用いた分子磁性体の構築研究では、様々な次元性を有する錯体が得られている。これらの錯体は、その磁気構造の次元性に対応した磁性の異方性を示す。1次元および3次元錯体の磁気異方性の研究を行うことにより、詳細な磁気構造を解析した。
- c) 分子の多様性を生かし、エキゾチックな磁性発現が期待される量子スピン系の合成を行っている。強磁性相互作用で結ばれた $S = 1/2$ ダイマーの反強磁性二次元格子系で磁化プラトーを観測した。またフラストレーションのある二重鎖化合物で初めてエネルギーギャップの存在を観測した。前例のない $S = 1$ の梯子格子の合成に成功し、観測された非自明な磁化プラトーについて多角的な実験・解析を進めている。このほか混合スピン系など種々のスピン系の構築および磁気測定を行っている。

B-1) 学術論文

K. INOUE, H. IMAI, P. S. GHALSASI, K. KIKUCHI, M. OHBA, H. OKAWA and J. V. YAKHMI, "A Chiral Molecule-Based Three-dimensional Ferrimagnet with High T_C of 53 K," *Angew. Chem., Int. Ed.* **40**, 4242 (2001).

Y. HOSOKOSHI, K. KATOH, K. INOUE and T. GOTO, "Approach to a Single-component Ferrimagnetism by Organic Radical Crystals," *J. Am. Chem. Soc.* **123**, 7921 (2001).

M. TANAKA, Y. HOSOKOSHI, A. S. MARKOSYAN, H. IWAMURA and K. INOUE, "Magnetic Properties of Layered Complexes $[M(\text{hfac})_2]_3 \cdot (\text{R})_2$, $M = \text{Mn(II)}$ and Cu(II) , with Trisnitroxide Radicals Having Various Metal-Radical Exchange Interactions," *J. Phys.: Condens. Matter* **13**, 7429 (2001).

H. KUMAGAI, M. AKITA-TANAKA, K. INOUE and M. KURMOO, "Hydrothermal synthesis and characterization of a new 3D-network containing the versatile *cis,cis*-cyclohexane-1,3,5-tricarboxylate," *J. Mater. Chem.* **11**, 2146 (2001).

K. ADACHI, S. KAWATA, MD. K. KABIR, H. KUMAGAI, K. INOUE and S. KITAGAWA, "Design and Construction of Coordination Polymers Based on the Topological Property of the Multidentate Ligand," *Chem. Lett.* 50 (2001).

H. SAKIYAMA, R. ITO, H. KUMAGAI, K. INOUE, M. SAKAMOTO, Y. NISHIDA and M. YAMASAKI, "Dinuclear Cobalt(II) Complexes of an Acyclic Phenol-Based Dinucleating Ligand with Four Methoxyethyl Chelating Arms - First Magnetic Analyses in an Axially Distorted Octahedral Field," *Eur. J. Inorg. Chem.* 2027 (2001).

A. S. OVCHINNIKOV, I. G. BOSTREM, V. E. SYNITSYN, N. V. BARANOV and K. INOUE, "The ground state properties of one-dimensional heterospin chain (5/2, 1/2, 1/2) with alternating exchange," *J. Phys.: Condens. Matter* **13**, 5221 (2001).

S. AONUMA, H. CASELLAS, C. FAULMANN, B. G. DE BONNEVAL, I. MALFANT, P. CASSOUX, P. G. LACROIX, Y. HOSOKOSHI and K. INOUE, "Structure and Properties of Novel M(dmit)₂ Salts with the Me₃N-TEMPO Radical (Me₃N-TEMPO = *N,N,N*-trimethyl(1-oxy-2,2,6,6-tetramethylpiperidin-4-yl)ammonium)," *J. Mater. Chem.* **11**, 337 (2001).

H. SAKIYAMA, A. SUGAWARA, M. SAKAMOTO, K. UNOURA, K. INOUE and M. YAMASAKI, "Manganese(II) complexes of an acyclic phenol-based dinucleating ligand with four methoxyethyl chelating arms: synthesis, structure, magnetism and electrochemistry," *Inorg. Chim. Acta* **310**, 163 (2000).

B-2) 国際会議のプロシーディングス

K. INOUE, H. KUMAGAI and A. S. MARKOSYAN, "Synthesis of asymmetric one-dimensional molecular-based magnets," *Synth. Met.* **121**, 1772-1773 (2001).

K. INOUE, A. S. MARKOSYAN, H. KUMAGAI and P. S. GHALSASI, "Synthesis and Magnetic Properties of Chiral Molecule Based Magnets," *Materials Science Forum* **373-376**, 449-452 (2001).

T. GOTO, M. I. BARTASHEVICH, Y. HOSOKOSHI, K. KATO and K. INOUE, "Observation of a magnetization plateau of 1/4 in a novel double-spin chain of ferromagnetic dimers formed by organic tetraradicals," *Physica B* **294-295**, 43-46 (2001).

P. S. GHALSASI, K. INOUE, S. D. SAMANT and J. V. YAKHMI, "A complex of a chiral substituent-based nitroxide triradical having two chiral centers with Mn(hfac)₂," *Polyhedron* **20**, 1495-1498 (2001).

H. KUMAGAI, Y. HOSOKOSHI, A. S. MARKOSYAN and K. INOUE, "Synthesis, structure and magnetic properties of bis(hexafluoroacetylacetonato)Mn(II) complex with a novel triplet organic radical, 4-*N-tert*-butylaminoxyl-4'-nitronylnitroxyl-biphenyl," *Polyhedron* **20**, 1329-1333 (2001).

K. MUKAI, S. JINNO, Y. SHIMIBE, N. AZUMA, Y. HOSOKOSHI, K. INOUE, M. TANIGUCHI and Y. MISAKI, "Syntheses and properties of genuine organic magnetic conductors: (1:1) and (1:2) salts of ethyl-pyridinium-substituted verdazyl radicals with TCNQ," *Polyhedron* **20**, 1537 (2001).

Y. HOSOKOSHI, K. KATOH, A. S. MARKOSYAN and K. INOUE, "Magnetic properties of organic spin ladder systems," *Synth. Met.* **121**, 1838 (2001).

S. AONUMA, H. CASELLAS, C. FAULMANN, B. G. DE BONNEVAL, I. MALFANT, P. G. LACROIX, P. CASSOUX, Y. HOSOKOSHI and K. INOUE, "Structure and properties of M(dmit)₂ salts of cations with a magnetic nitroxide," *Synth. Met.* **120**, 993 (2001).

I. S. DUBENCO, I. Y. GAIDUKOVA, K. INOUE, A. S. MARKOSYAN and V. E. RODIMIN, “Instability of Co Magnetism and Magnetoelastic Properties of the (Ho, Y)Co₃ Compounds,” *Materials Science Forum* **373-376**, 633-636 (2001).

V. G. PLESCHOV, N. V. BARANOV, A. N. TITOV, K. INOUE, M. I. BARTASHEVICH and T. GOTO, “Magnetic Properties of Cr-Intercalated TiSe₂,” *J. Alloys Compd.* **320**, 13-17 (2001).

N. V. BARANOV, T. GOTO, Y. HOSOKOSHI, K. INOUE, F. IWAHORI and N. V. MUSHNIKOV, “Magnetic Viscosity at the Metamagnetic Phase Transition in Organic MnII(hfac)₂ Compound with the One-Dimensional Chain Structure,” *Materials Science Forum* **373-376**, 441-444 (2001).

B-3) 総説、著書

K. INOUE, “Nitroxide Radical-Metal-Based Molecular Magnets,” *π-Electron Magnetism-From Molecules to Magnetic Materials-, Structure & Bonding*, J. Veciana, Ed., Springer-Verlag, **100**, 61-91 (2001).

H. IWAMURA and K. INOUE, “Magnetic Ordering in Metal Coordination Complexes with Aminoxyl Radicals,” *Magnetism: Molecules to Materials II, Molecule-Based Materials*, J. S. Miller and M. Drillon, Eds., Wiley-VCH, 61-108 (2001).

M. K. KABIR, N. MIYAZAKI, S. KAWATA, K. ADACHI, H. KUMAGAI, K. INOUE, S. KITAGAWA, K. IJIMA and M. KATADA, “Novel layered structures constructed from iron-chloranilate compounds,” *Coord. Chem. Rev.* **198**, 157-169 (2000).

B-5) 受賞、表彰

井上克也, 井上研究奨励賞(1995).

井上克也, 分子科学研究奨励森野基金(1997).

C) 研究活動の課題と展望

不斉磁気構造を持つ分子磁性体の構築に世界で初めて成功した。この磁性体は“磁気不斉二色性”と呼ばれる特異な磁気光学効果を持つと予想されているので、今後、これらの不斉磁性体について光学測定を行い、磁気光学効果について調べる予定である。

分子クラスター研究部門 (流動研究部門)

笠井俊夫 (教授)

A-1) 専門領域：化学反応論、配向分子ビーム化学、立体反応ダイナミクス

A-2) 研究課題：

- a) 原子 - 分子および原子 - クラスター反応の立体ダイナミクス解明
- b) 中性分子クラスターの構造決定と光解離ダイナミクス解明
- c) 超高真空下の表面での分子吸着・吸蔵・化学反応の原子レベル解明

A-3) 研究活動の概略と主な成果

- a) 原子 - 分子および原子 - クラスター反応の立体ダイナミクス解明: 準安定励起希ガス原子と分子のエネルギー移動反応では、反応物の電子軌道の空間的重なりが直接反応速度と反応分岐に関与するので、原子レベルの反応機構解明に適している。我々は、六極電場を用いた新たな配向分子線法を開発して、 $\text{Ar}^* + \text{CH}_3\text{Cl} \rightarrow \text{CH}_3\text{Cl}^+ + e^- + \text{Ar}$ 反応と、その類似反応の $\text{Ar}^* + \text{CHCl}_3 \rightarrow \text{CHCl}_2^+ + \text{Cl} + e^- + \text{Ar}$ における立体効果を観測した。これらの反応のうち前者は平均衝突エネルギー 0.09 eV で CH_3Cl 分子の Cl 原子端で反応性が高く、 CH_3 基端で反応性が低いことがわかった。その結果、 CH_3Cl の HOMO 分子軌道 $3p\pi_e$ の張り出した空間分布と非常に良い相関があることが判明した。同様に後者の反応系においては、平均衝突エネルギー 0.13 eV で CHCl_3 分子の CCl_3 基端で反応性が高く、 H 原子端で低いことが、さらにこれらの共軸衝突よりも側面衝突の方が反応に有効であるアライメント効果も観測できた。この反応の立体異方性の起源は、 CHCl_3 の HOMO 分子軌道 $2a_2$ の張り出した空間分布と良い相関があることが判明し、ペニングイオン化反応が電子交換機構で進行することが明確に検証できた。

(a-1) 上述のようにペニングイオン化過程では、関与する分子軌道の空間分布や分子間ポテンシャルの異方性を反映した立体選択性を示すと考えられるので、配向分子線法と飛行時間法の組み合わせた新たな実験方法を用いて、 $\text{Ar}^* + \text{CH}_3\text{Cl}$ および $\text{Ar}^* + \text{CHCl}_3$ ペニングイオン化反応の立体選択性と速度依存性を同時に観測する 2D 表示立体反応ダイナミクス研究を行った。六極不均一電場により CH_3Cl を配向分子線とし、これに短パルス放電励起により生成した準安定アルゴン原子線を衝突させた。高エネルギー領域の測定には、 H_2 シードした準安定アルゴン原子線を用い、これにより衝突エネルギー $0.06 \sim 0.25 \text{ eV}$ の領域を測定した。 CH_3Cl^+ 生成イオン強度の六極不均一電場印可電圧依存性(集束曲線)をもとに配向電場軸での配向分布関数を求めた。これをもとに各配向状態における各相対速度ごとの配向分布関数を求め、速度選別した立体オバシティー関数を決定した。その結果、反応は配向角及び衝突エネルギーに対して顕著な依存性を示していることが分かった。また、特定の衝突角で選別固定したもとの反応断面積の衝突エネルギー依存性を求めることができ、その依存性が顕著な振動構造を持つことがわかった。一般にペニングイオン化過程の衝突エネルギー依存性は、分子間ポテンシャルの異方性を反映して引力性の場合負の傾きを、斥力性の場合正の傾きを持つと言われているが、その変化は比較的単調なものと考えられる。今回得られた結果は、そのような単純なペニングイオン化過程で期待される結果と著しく異なった振る舞いをしていいる。この複雑な振動構造の原因として考えられるのは、ペニングイオン化過程と競争する中性解離の影響である。塩化メチルには、イオン化レベル付近に振動励起した Rydberg 状態が多数存在している。これらの状態へのレベル交差による乗り移りにより中性解離が促進され、結果として、競争するペニングイオン化断面積のディップが観測されたと結論でき

る。同様の測定を $\text{Ar}^+ + \text{CHCl}_3 \rightarrow \text{CHCl}_2^+ + \text{Cl} + \text{e}^- + \text{Ar}$ 反応に適用した結果、衝突角を選別固定した下での衝突エネルギー依存性は衝突角の変化とともに、共線衝突では単純増加、側方衝突では単純減少と変化した。しかし $\text{Ar}^+ + \text{CH}_3\text{Cl}$ 反応で見られるような振動構造を持つ衝突エネルギー依存性は見られなかった。これはクロロホルム反応系においては、中性解離チャンネルにつながるRydberg状態が存在するものの振動励起したRydberg状態が実験エネルギー範囲に存在しないからであると考えられる。いずれの反応においてもペニングイオン化過程が中性解離過程と反応分岐を競争するのを敏感に反映するペニングイオン化断面積の衝突エネルギー依存性が初めて発見できたことは意義深い。

(a-2) 六極電場法を用いて、さまざまなサイズから成るクラスタービームの中から非破壊に二量体 $(\text{HCl})_2$ のみを選別し、それを準安定励起ネオン原子線 $\text{Ne}(^3\text{P})$ と衝突させ、クラスターのペニングイオン化反応 $\text{Ne}^+ + (\text{HCl})_2 \rightarrow \text{HCl}^+(\text{A}) + \text{HCl} + \text{e}^- + \text{Ne}$ を観測した。その結果、従来HClモノマーからしか生成しないと考えられていた $\text{HCl}^+(\text{A})$ イオンの生成が観測できた。また、 $\text{HCl}^+(\text{A-X})$ 化学発光のスペクトル解析から、クラスター反応で生成される $\text{HCl}^+(\text{A})$ イオンの振動および回転温度は、モノマー反応のものより低い、つまり内部状態が冷えた反応生成物を与えることが分かった。これは、 $(\text{HCl})_2$ 二量体を構成するHClのうちでイオン化しない残りのHClが第三体として $\text{HCl}^+(\text{A})$ 生成イオンの振動・回転エネルギーを緩和するからであると推定できる。

b) 中性分子クラスターの構造決定と光解離ダイナミクス解明: 超音速分子線やレーザー蒸発法によりファンデルワールスクラスターや有機分子と金属原子とを人工的に組み合わせた新規な分子クラスターを生成することが可能となり、それらのクラスター構造の決定、さらにクラスター化がその反応性に及ぼす影響についての系統的解明が必要となってきた。我々は通常的光学的方法では困難な中性分子クラスターの永久電気双極子モーメント及びその構造を、六極電場法を用いて非破壊選別する実験手法を開発した。

(b-1) レーザー蒸発法で $\text{Al-NH}_3(1-1)$ 及び $\text{Al-CH}_3\text{CN}(1-1)$ を合成し、それらの電気双極子モーメントはそれぞれ 2.7 D と 1.2 D であることを決定した。前者はAlクラスター化でアンモニアの双極子モーメントは増大し、反対に後者は減少している。その結果からMetal-ligand結合形成に伴う電荷移動効果と分極効果の競合的作用が明らかとなった。同様にレーザー蒸発法で $\text{Al-C}_6\text{H}_6(1-1)$ 有機金属クラスターを合成して構造を調べた結果、1,2型と1,4型の二種の構造異性体が存在することが分かった。またそれらの電気双極子モーメントはそれぞれ 1.5 D と 1.4 D であると決定できた。通常的光学的方法では決定できず、今回初めて得られた実験的数値である。

(b-2) ヘテロ $(\text{DCI})_2$ 二量体のみを選択的に六極電場で選別し、121.6 nmレーザー光による光解離を行い、引き続きドブラー選別飛行時間法を用いて、二量体から解離した水素原子の空間散乱分布を測定した。その結果、 $[\text{ClHCl}]$ 光解離フラグメントの存在を示唆するTOFスペクトルの観測に成功した。また $[\text{ClHCl}]$ フラグメントの振動周波数は $\sim 800 \text{ cm}^{-1}$ 、通常のDCI伸縮振動周波数 2091 cm^{-1} と大きく異なることが分かった。

c) 超高真空下の金属表面での分子吸着・吸蔵・化学反応の原子レベル解明: 水素は最も単純な表面化学吸着種で、表面上の化学吸着の化学及び物理の基礎概念を構築する上で非常に重要である。更に金属表面と水素の反応は不均一触媒反応、材料科学、水素吸蔵反応など多くの分野で重要なプロセスとしてその情報が求められている。ここでは、5d遷移金属表面における化学反応について系統的な理解を得るために、白金(Pt)や金(Au)にくらべてバルクの凝集エネルギーの大きいイリジウム(Ir)再構成表面における水素吸着系を、低速電子線回折(LEED)、昇温脱離法(TPD)の手法を用いて研究を行った。また、水素が単体表面に解離吸着できないAuを同じ5d遷移金属であるIr表面上に蒸着させ、Au薄膜の成長と表面における水素吸着について調べた。この研究結果は、解離吸着・会合脱離現象を理解する上で重要な従来のラングミュアモデルを、さらに越える新しい概念の導入を与えるものである。

(c-1) $\text{Ir}\{100\}-(1 \times 5)$ 表面における水素吸着に関する研究を次のように行った。一定量の水素を約100 Kで $\text{Ir}\{100\}$ 表面に吸

着させた後H₂のTPDスペクトルを測定した。表面の構造のLEEDパターンを観察しTPDスペクトルと対応づけた。その結果、水素飽和吸着状態では、金や白金の場合と異なり、(1×1)構造と(1×5)構造の他に準安定な(1×3)構造が存在することが新たにわかった。また水素飽和吸着時には3つのTPDスペクトルピークが現れ、それぞれ表面の(1×5)、(1×3)、(1×1)領域からの脱離に対応していることがわかった。次に、Ir{100}-(1×5)表面におけるH-D交換反応を調べた。H₂をあらかじめ吸着させた表面を一定量のD₂雰囲気へ露出し、H₂、D₂およびHDのTPDスペクトルを測定した。その結果、(1×1)領域のみ水素が飽和吸着した表面をD₂雰囲気へ露出すると、(1×1)領域からの脱離に対応するピークが減少し、(1×3)領域からの脱離に対応するピークが現れることがわかった。D₂の代わりにNe雰囲気にさらした場合この現象は起こらなかった。これは入射分子が持つ運動エネルギー程度では吸着H原子は表面を拡散しない事を示す。この結果より、Ir{100}表面上でD₂の解離によってホットD原子が生じ、そのエネルギーが表面に吸着しているH原子に移行することによってH原子が表面を拡散する「ホット原子モデル」を提案した。この過程には表面構造の再構成が関与している可能性があるため、水素吸着によって再構成が誘起されないIr{111}表面を用いて同様の実験を行った。その結果、この場合も表面からD₂、HDが脱離することがわかり、ホット水素原子の量を定常状態近似で解析したところ、実験で得られた脱離曲線をよく再現できることがわかった。(c-2)Ir{111}表面における金薄膜の形成と水素吸着に関する研究を次のように行った。Ir{111}表面上にAuをlayer-by-layer成長させLEEDにより表面構造変化を観察した。Au蒸着量はオージェ電子分光により追跡した。またAu薄膜の化学反応性は重水素(D₂)を吸着させた表面の昇温脱離法(TDS)により調べた。その結果、100 KでD₂を解離吸着させたAu薄膜表面から脱離するD₂の実測TDSスペクトルにおいて、先にIr{111}表面にDを飽和吸着させた後、Auを2 ML蒸着させると170 Kに鋭いピークがあらわれた。しかし、この表面を再び冷却しD₂を解離吸着させてもそのピークは現れない。またIr{111}表面に先にAuを2 ML蒸着させた後、D₂を解離吸着させた場合にも、そのピークは現れない。これらの結果より、得られた鋭いTDSピークは、Au/Ir界面からの脱離であると考えられる。また、Ir{111}表面上に成長したAu薄膜表面は単体Au表面と異なりD₂を解離吸着できることがわかった。以上の結果から、本来化学的に全く不活性である金がIr{111}表面上における金薄膜の形成により化学的に活性化し、強い水素吸着力をもちはじめ、表面吸着・吸蔵効果を示すことがわかった。

B-1) 学術論文

D. -C. CHE, M. HASHINOKUCHI, Y. SHIMIZU, H. OHYAMA and T. KASAI, “Photodissociation of DCl dimer selected by an electrostatic hexapole field combined with a Doppler-selected time-of-flight technique: observation of [CIDCl] transient species,” *Phys. Chem. Chem. Phys.* **3**, 4979 (2001).

K. MORITANI, M. OKADA, M. NAKAMURA, T. KASAI and Y. MURATA, “Hydrogen-exchange reactions via hot hydrogen atoms produced in the dissociation process of molecular hydrogen on Ir{111},” *J. Chem. Phys.* **115**, 9947 (2001).

K. IMURA, H. OHYAMA and T. KASAI, “Evidence for the HCl⁺(A) formation in the reaction of Ne(³P) with the size-selected HCl dimer using an electrostatic hexapole field,” *Chem. Lett.* 1136 (2001).

Y. KONISHI, M. OKAZAKI, K. TORIYAMA and T. KASAI, “Nanotube Effect on a Liquid Phase Photo-reaction in Mesoporous Silica,” *J. Phys. Chem. B* **105**, 9101 (2001).

K. IMURA, T. KAWASHIMA, H. OHYAMA, T. KASAI, A. NAKASHIMA and K. KAYA, “Non-Destructive Selection of Geometrical Isomers of Al(C₆H₆) Cluster by a 2-Meter Electrostatic Hexapole Field,” *Phys. Chem. Chem. Phys.* **3**, 3593 (2001).

H. OHOYAMA, M. YAMATO, S. OKADA, T. KASAI, B. G. BRUNETTI and F. VECCHIOCATTIVI, "Direct measurement of oscillating behavior in $\text{Ar}(^3\text{P}) + \text{CH}_3\text{Cl} \rightarrow \text{Ar} + \text{CH}_3\text{Cl}^+ + e^-$ ionization cross section by velocity and orientational angle selected collisions," *Phys. Chem. Chem. Phys.* **3**, 3598 (2001).

K. IMURA, T. KAWASHIMA, H. OHOYAMA and T. KASAI, "Direct determination of the permanent dipole moments and structures of $\text{Al-CH}_3\text{CN}$ and Al-NH_3 by using 2-meter electrostatic hexapole field," *J. Am. Chem. Soc.* **123**, 6367 (2001).

M. YAMATO, H. OHOYAMA and T. KASAI, "2D-Measurement of Penning Ionization Cross Section upon Molecular Orientation and Collision Energy in $\text{Ar}(^3\text{P}_{2,0}) + \text{CHCl}_3$ Crossed Beam Reaction," *J. Phys. Chem.* **105**, 2967 (2001).

B. G. BRUNETTI, P. CANDORI, S. FALCINELLI, T. KASAI, H. OHOYAMA and F. VECCHIOCATTIVI, "Velocity dependence of the ionization cross section of methyl chloride molecules ionized by metastable argon atoms," *Phys. Chem. Chem. Phys.* **3**, 807 (2001).

B-2) 国際会議のプロシーディングス

M. OKAZAKI, K. TORIYAMA, K. ODA and T. KASAI, "Magnetic Field Effect for a Reaction in Mesoporous Silica: Cage Effect for the photoreduction of Xanthone in the Nanotube of MCM-41," *Riken Review* 1-13 (2001).

B-4) 招待講演

A. OKANO, H. OHOYAMA and T. KASAI, "Possible structures of $\text{HBr-N}_2\text{O}$ involved in the OH(A) formation of photo-initiated intracuster reaction," European Geophysical Society XXVI General Assembly, ST9 New chemistry in the ancient and the present middle atmosphere and atmospheric evolution, Nice (France), March 2001.

T. KASAI, "From Simplicity to Complexity in Stereochemistry of Chemical Reactions," Symposium on Complex Systems, Trieste (Italy), May 2001.

T. KASAI, "Electrostatic hexapole is an ever-lasting tool to search for stereodynamics," Special Seminar of Institute of Atomic and Molecular Sciences, Taipei (Taiwan), June 2001.

B-6) 学会および社会的活動

平成13年度立体反応ダイナミクス研究会「化学反応動力学の方行」, 福岡, 2001年5月22日, 世話人.

平成13年度一条高等学校夏期理数科セミナー「化学反応を通して物質世界を眺める」, 奈良, 2001年7月7日, 講師.

学協会役員、委員

超微粒子とクラスター懇談会理事(2000-2003).

文部科学省、学術振興会等の役員等

日本学術振興会特別研究員等審査会専門委員 (2000-2001).

B-7) 他大学での講義、客員

大阪大学大学院理学研究科, 「化学反応特論」, 「化学反応セミナーI」, 「化学反応セミナーII」, 併任教授, 2001年4月1日-2002年3月31日.

大阪大学理学部化学科, 「化学反応論1」, 「化学反応論2」, 「化学実験2」, 併任教授, 2001年4月1日-2002年3月31日.

C) 研究活動の課題と展望

分子配向は反応速度や反応分岐をゼロにも百パーセントにもする大きな反応制御の潜在力を持っており、化学反応において制御すべき重要なパラメータである。このパラメータはクラスター間反応及びクラスター内反応、A原子反応、表面反応など、複雑系・不均一反応系においても重要である。この主旨に沿って、従来行ってきた研究をさらに発展させ以下の研究課題を取り上げたい。

- a) 新規な中性の有機金属クラスターや珪素クラスターを合成し、六極電場法を用いて構造決定し、引き続きサイズと構造が選別されたクラスターを用いて、配向制御下でクラスター反応における立体効果を解明する。
- b) 六極電場法と直線偏光レーザー励起法を併用してAB+CD 4原子系のベクトル・ベクトル6次元立体反応ダイナミクス研究を展開する。
- c) 金属やシリコン単結晶表面と配向した気体分子との不均一反応における立体効果を観測し表面反応の基礎解明を行うとともに、配向制御による表面反応制御法を開発する。

これらの研究成果をふまえ、分子構造と結合状態の変化のありさまを時間的・空間的に同時解読された「立体反応ダイナミクス」の新しい反応論の確立を試みる。

高 須 昌 子 (助 教 授)

A-1) 専門領域：物性理論、計算機シミュレーション

A-2) 研究課題：

- a) 化学ゲルの構造と生成過程の研究
- b) ベシクルの融合と分裂の研究

A-3) 研究活動の概略と主な成果

- a) 化学ゲルは、工学、医学、薬学など様々な分野で有用な物質であり、その基本的性質の解明は重要である。我々は、シンプルなモデルを用いて、ゲルの生成過程のモンテカルロシミュレーションを行った。クラスターサイズの分布は、光散乱による実験結果と定性的に一致した。ゲルの分子内架橋と分子外架橋の役割を議論した。
- b) 細胞中ではエンドサートシス、エクソサイトーシスやタンパクの輸送などで、ベシクル(2分子膜でできた小胞)の融合、分裂が頻繁に起こっている。しかし、分子レベルでの融合、分裂過程は十分理解されていない。そこで、両親媒性分子を長さ一定の剛直な棒状分子と近似し、疎水基間に引力相互作用を与え、ブラウニアン・ダイナミクスを行った。自己形成したベシクルを用いたシミュレーションの結果、温度に依存して2つの融合過程が得られた。接触した2つのベシクルは、まず、2つのベシクルの外膜が茎状につながった準安定な状態(stalk中間体)になる。低温にした場合、stalkが広がって、内膜が接触し、穴があき、その穴が広がって、一つのベシクルになる。この過程はmodified stalk modelの予測と一致する。それに対して、高温の場合、楕円柱状のstalkがまがることで穴があくという、これまで考えられていなかった融合経路を経ることが明らかとなった。また、球状粒子の吸着によるベシクルの分裂過程なども研究した。

B-1) 学術論文

M. NOSAKA, M. TAKASU and K. KATOH, "Characterization of Gels by Monte Carlo Method Using a Model of Radical Polymerization with Cross Linkers," *J. Chem. Phys.* **115**, 11333 (2001).

M. NOSAKA and M. TAKASU, "Structure Analysis of Chemical Gel Using Monte Carlo Simulation," *Trans. Mater. Res. Soc. Jpn.* **26**, 557 (2001).

H. NOGUCHI and M. TAKASU, "Dynamics of DNA in Entangled Polymer Solution: an Anisotropic Friction Model," *J. Chem. Phys.* **114**, 7260 (2001).

H. NOGUCHI and M. TAKASU, "Self-assembly of Amphiphiles into Vesicles: a Brownian dynamics simulation," *Phys. Rev. E* **64**, 041913 (2001).

H. NOGUCHI and M. TAKASU, "Fusion Pathways of Vesicles, a Brownian Dynamics Simulation," *J. Chem. Phys.* **115**, 9547 (2001).

B-4) 招待講演

M. TAKASU, "Monte Carlo Simulation of Helium in Random Media and Formation of Chemical Gel," Symposium on Frontiers of Theoretical Chemistry, Tokyo, March 2001.

高須昌子,「ランダムな媒質中の量子系と高分子のモンテカルロ・シミュレーション」, 学術賞受賞講演, 第14回分子シミュレーション討論会, 名古屋, 2001年1月.

野坂 誠,「ゲル化のモンテカルロシミュレーションによる研究」, 高分子計算科学研究会, 名古屋, 2001年7月.

高須昌子, 野口博司,「シミュレーションの基礎と生物学への応用」, 総研大生セミナー, 基生研, 2001年11月.

B-5) 受賞、表彰

高須昌子, 分子シミュレーション研究会学術賞(2001.1).

B-6) 学会および社会的活動

学協会役員、委員

日本物理学会 名古屋支部委員(2000-2001).

分子シミュレーション研究会 幹事(2001.12-2003.11).

C) 研究活動の課題と展望

研究課題のa)に関しては, ブラウニアンダイナミクスによる計算が進行中である。通常のモンテカルロ法に比べて, ダイナミクスの情報が得やすい方法であり, 非平衡状態でのゲルの物性の解明が期待できる。b)の膜融合に関しては, いろいろな理論が提出されているホットな分野であり, 今後の進展が期待できる。

久保 厚（助手）

A-1) 専門領域：核磁気共鳴、物理化学

A-2) 研究課題：

a) 超広帯域、伝送線NMRプローブのシミュレーションと製作

A-3) 研究活動の概略と主な成果

a) 金属微粒子等の線幅の広い試料で2次元NMRスペクトルや複数の周波数のRF照射を使用した実験を行うためにLoweらが1970年代に提案している伝送線NMRプローブのシミュレーションと製作を行った。Moment法を用いてプローブの有効インピーダンス、反射係数、透過係数を計算し、適切なコンデンサーの容量を決定する条件を明らかにした。またRF磁場の均一度を計算した。その結果、RFコイルの径が2.5 mm以下であれば実用的な磁場の均一度を得られることがわかった。ただしプローブのインピーダンスを50 Ωにした場合に、RF強度は¹H(400 MHz)および³¹P(162 MHz)では十分であったが²³Na(105 MHz)では弱かった。感度もRF強度に比例して落ちていくと考えられる。100 MHz以下の性能を改善するには、1/4波長線を利用して途中でインピーダンスを50 Ωから12.5あるいは25 Ωに変換すればよい。この方法で¹⁹⁵Pt(86 MHz)を十分なRF磁場強度で観測できた。コイルに流れる電流はインピーダンスが低くなれば増加するからである。1/4波長線は狭帯域デバイスなので周波数可変範囲は狭くなる。また1/4波長の条件からずれた周波数でコイルが伝送線共鳴器となることがわかった。共鳴器内部では定在波が起きる。したがってRF磁場が不均一となり実用上は望ましくない。このような伝送線の中の物理現象はメソスコピック系の伝導現象と共通するところがあるようだ。実際にプローブを製作し反射係数、透過係数およびRF磁場強度をシミュレーションの結果と比較した。グランド面が大きくなるように製作した時、高周波での反射係数が小さくなりシミュレーションに近い性能が得られた。

C) 研究活動の課題と展望

上記の結果について早急に論文を書き上げ投稿したい。3月まで伝送線プローブを使った実験を行う予定。研究活動の課題、障害は多いが最後に次の言葉を引用したい。「しかしながら、教育においては、科学的成果よりも、むしろ科学的性格のほうに、国民の福祉のためにより重要であるということは、現代の一般的な経験からして一言の警告に値しよう。こうした科学的性格は、証拠の前には謙虚さを、事実を蓄積する労苦の前には忍耐を、そして発見したものを分かち合い、科学のこの内的精神の技術的成果を普遍的な利用に移すにあたっては、協調の精神を要求するのである。これは、単なる科学技術として考えられていた科学からは、遥かに遠く離れたところからの叫びである。そして、真理と正義を求める人間のより内奥の要求に応えるものなのである。（アメリカ教育使節団報告書 講談社学術文庫）