

# 大気エアロゾル中の^<32>Pの測定法の検討

メタデータ	言語: jpn
	出版者:
	公開日: 2008-01-25
	キーワード (Ja):
	キーワード (En):
	作成者: 栗本, 卓, 鈴木, 款
	メールアドレス:
	所属:
URL	https://doi.org/10.14945/00000349

# 大気エアロゾル中の<sup>32</sup> Pの測定法の検討

# 栗本 卓1\*• 鈴木 款1

# Analytical method of <sup>32</sup>P in atmospheric aerosol

Takashi KURIMOTO<sup>1\*</sup> and Yoshimi SUZUKI<sup>1</sup>

**Abstract** Cosmic ray produced  ${}^{32}P(t_{1/2}=14.3 \text{ days}; E_{max}=1.71 \text{ MeV})$  is a powerful tracer of physical and biological processes and the short time scales of atmospheric and upper ocean P cycling. In spite of their tremendous potential for tracing processes involving phosphorus in the environment, the very low activities in nature have impeded their use in biogeochemistry.

In order to determine the low-level beta activities of <sup>32</sup>P in nature, sample concentration and/or extraction from large volumes of samples are required with a low-level  $\beta$  counting in the field. Preconcentration of the activity in aerosol is achieved here by various concentrating methods. Low-level  $\beta$  counting is achieved by liquid scintillation counting and low background counting.

The result of measurement of the activity in aerosol by liquid scintillation counting at Shizuoka University  $(34^{\circ}58' \text{ N}, 138^{\circ}24' \text{ E})$  ranged from  $0.0010 \pm 0.0002$  to  $0.0031 \pm 0.0002$  dpm  $/ m^3$  (dpm: disintegrations per minute). Decay-curve in low background counting confirms the existence of  ${}^{33}P(t_{1/2} = 25.3 \text{ days}; E_{max} = 0.25 \text{ MeV})$ .

Key words: <sup>32</sup>P, aerosol, liquid scintillation counting, lowbackground counting.

#### はじめに

宇宙線が大気に突入し、大気物質と衝突してエネル ギーを失う過程で、大気物質との間で核反応を起こし、 新しい物質を生ずることが知られている. 近年の微弱 な放射能を測定する技術の格段の進歩によって、ごく わずかしか存在しないこれらの宇宙線起源の天然の放 射性物質の量を測定できるようになりつつある.これ らの宇宙線起源核種を自然界のトレーサーとして用い ることが、自然界における物質の循環の速さやフラッ クスを知る上で重要な役割を果たしていると考えられ る.

本研究において注目したのはこれらの宇宙線生成核

種のうち、放射性核種のリンについてである。宇宙線 によって生成するリンには、\*P(半減期14.3日、最大 エネルギー1.71MeV)と<sup>33</sup>P(半減期25.3日,最大エネ ルギー0.25MeV)の2つの放射性核種(三宅, 1965; LAL & PETERS, 1967) が有り、半減期の短いこれらの 核種は、短いタイムスケールにおけるリンの大気-海洋 の物理的な循環のトレーサーとしてだけではなく、栄 養塩としてのリンの生物への摂取による地球上の生態 系のトレーサーとしても非常に有効であるという特徴 を持っている(NATHALIE, 1993MS). しかし地球上存 在量が0.4gと他の宇宙線生成核種に比べて少なく、自 然界に非常に微量しか存在しないために測定が困難で あり、また短い半減期のためにサンプルの長期にわた

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>静岡大学理学部地球科学教室. 422 静岡市大谷 836. \*現所属:名古屋大学大学院理学研究科. 464-01 名古屋市千種区不老町.

Institute of Geosciences, Shizuoka University. 836 Oya, Shizuoka, 422 Japan.

<sup>\*</sup>Present address: Schoole of Science, Nagoya University. Furou-cho, Chikusa-ku, Nagoya, 464-01 Japan. E-mail: seysuzu@sci.shizuoka.ac.jp(Y.S.)

る保存が不可能なことと併せて、この研究の有用性に も関わらず現在までの報告例はきわめて少ないものと なっている.

本報告では、この2つの放射性核種のうち特にエネ ルギーが高く比較的測定のしやすい <sup>32</sup>P に注目し、今後 の大気化学の研究に大きな重要性をもち大量のサンプ ルを比較的容易に得ることのできる大気エアロゾル中 の <sup>32</sup>P の測定法を確立することを目的とするものである. しかし、大気エアロゾル中の<sup>32</sup>Pの生成量は少なく、そ のため放射能は非常に弱いものとなっている.よって. 測定にはサンプルの高濃縮と<sup>32</sup>Pの微量の放射能の測定 の双方が必要となってくる. そこで、本報告では、大 気エアロゾル中のサンプルの高濃縮を、<sup>32</sup>Pを含むリン の抽出法と、リンの精製法を用いて可能にし、微量放 射能の測定には、液体シンチレーション測定法(石河, 1992; 斎藤, 1961) や極低バックグラウンド測定法 (森, 1986)を用いて、大気エアロゾル中の<sup>32</sup>Pの測定 を行った. その結果, 大気エアロゾル中の <sup>32</sup>Pの測定法 を確立する事ができた.

#### サンプルの採取方法

宇宙線のエネルギーによる大気中のアルゴン原子核 の破砕によって大気中に供給された<sup>32</sup>P は大気中に浮遊 しているエアロゾル粒子に取り込まれ、dry deposition により地上へ供給されるために、<sup>32</sup>P のサンプリングは 大気エアロゾル中の<sup>32</sup>P を含むエアロゾルをフィルター 上にトラップする形で行った.サンプリングは静岡大 学理学部C棟の校舎の屋上にエアサンプラーを設置して 行った.

#### サンプラー

<sup>32</sup>Pは大気エアロゾル中に非常に微量にしか存在しな いために、<sup>32</sup>Pを測定するには大量のエアロゾルを集め る必要がある.よってサンプラーには、一週間で約 10000 m<sup>3</sup>の大量の大気中のエアロゾルを採取できる、ハ イボリュームエアサンプラー(KIMOTO 社製 HV-120, SIBATA 社製 HV-1000)を用いてサンプリングを行っ た.サンプリング期間中の流量は自動定流装置により かなり安定しており、流量はサンプリング開始時の流 量目盛りと終了時の流量目盛りの平均値から流量曲線 によって平均流速を求め、これにサンプリングに要し た時間をかけることによって算出した。

#### フィルター

使用するフィルターは 203mm×254mmの長方形を しているが、サンプラーのフィルターホルダーに固定 するため実際の捕集面は 176mm×226mmになる. 当 初フィルターをガラス製のものでサンプリングを行っ ていたが、これはフィルターを壊す段階でシリカのと け出しがあり、このために濃縮過程で溶液がゲル化し たり、シンチレーターに溶ける際に妨害となったりし たために、検討の末にポリフロン製のフィルター (ADVANTEC社製PF-40)を用いることにした. これ を用いることにより、溶液へのフィルター成分の溶け 出しを最小限に抑えることができるようになった. こ の疎水性のフィルターの分解にはミキサーを用い、そ の後に分解されたフィルターを蒸留水中で1時間撹拌す ることによって、リンを抽出する. そして、これを一 般定量用ろ紙を用いて減圧ろ過を行い、フィルターの 残骸を取り除いたものを、サンプル溶液とした.

#### 有機物の分解方法

このようにして得られたサンプル溶液は黒く着色し た溶液であり、これを0.22µmの細かい目のフィルター でろ過を行ってもこの色は完全には消えず、そのまま 濃縮すると溶液が固化してしまった.これは有機物の 影響ではないかと判断し、過酸化水素水を加えて加熱 して有機物を分解してみたところ、溶液は透明になっ た.しかし、分解された有機物が疎水性のカーボンの ようなものとなって表面に浮いてきたため、それを MILLIPORE社製HAフィルター(0.45µm,直径47mm) で取り除いて、ろ液を濃縮すると溶液の固化は起こら なかった.よってこれを最終的なサンプル溶液と し、<sup>32</sup>Pの測定に用いることとした.

#### 大気エアロゾル中の "Pの測定方法と結果

<sup>32</sup>Pの測定法を確立するには、それを可能にするエア ロゾルサンプル中の微量な<sup>32</sup>Pの濃縮法と、<sup>32</sup>Pの微量 放射能の測定法の2つを確立することが必要となって くる. そこで大気エアロゾルのサンプル溶液中の<sup>32</sup>P の濃縮法として、<sup>32</sup>Pを含むリンの抽出法とリンの精製 法を用い、放射能の測定には、液体シンチレーション 測定や極低バックグラウンド測定を用いて<sup>32</sup>Pの測定を 行った.

### 液体シンチレーション測定による <sup>32</sup>P の測定法

まず大気エアロゾル中の<sup>32</sup>Pの測定には、エネルギー の高い<sup>32</sup>Pの測定によく用いられる、液体シンチレーショ ンカウンターを用いた液体シンチレーション測定を用 いて行うこととした。液体シンチレーションカウンター の検出原理は、他の放射線検出器と同様、放射線の検 出に放射線と物質との相互作用を用いたもので、32Pの 壊変によって放射される放射線(β線)と物質(液体シ ンチレーター)との相互作用である物質の蛍光作用を利 用したものである. 液体シンチレーション測定では. バイアルと呼ばれる容器内で、試料と液体シンチレー ターを混和させた調製試料と呼ばれるものを作成し. 液体シンチレーションカウンターを用いて内部試料計 数を行うものである.液体シンチレーション測定によ る大気エアロゾル中の<sup>32</sup>Pの放射能の検出は、図1に示 されるような手順で行った。図1には、 サンプリング から濃縮法を経て、<sup>32</sup>Pの放射能の測定に至るまでの手 順が示してある. 以下に述べるのは, その過程で検討 を行った項目についてである.

## サンプルの濃縮法

#### リンの抽出法

<sup>32</sup>Pの測定を精度よく行うためには、サンプルの濃縮 において、リン以外の大気中微量放射性物質を取り除 く必要がある。そこで得られたサンプル溶液中の<sup>32</sup>Pを 含むリンを選択的に抽出するために、リン・モリブデ ン錯体を用いたリンの抽出を行った。この方法はサン プル中のリンをリンモリブデン酸アンモニウムの沈で んとして落とすことによってリンを抽出する方法であ る。

その抽出過程は、サンプル溶液に stable(放射性でない)のリン0.05mmol を加えて煮沸し、60mℓとし、約50℃に暖めておく、これを静かに撹拌しながら、



図 1 液体シンチレーション測定による <sup>32</sup>Pの測定手順. Fig. 1 Analytical method of <sup>32</sup>P using a liquid sein

tillation counting

同様に50℃に暖めておいたモリブデン酸アンモニウム 溶液をゆっくり加え、リンモリブデン酸アンモニウム として沈でんさせる. 2~3時間放置した後さらに ice bath に入れ、リンモリブデン酸アンモニウムの黄色い 沈でんの生成を完成する. その沈でんを5%の硝酸アン モニウム溶液で数回洗浄を行い、MILLIPORE社製GS フィルター(0.22μm, 直径 47mm) でろ別した後, 沈 でんに20mlのアンモニア水(1:10)を加えて沈でんを溶 解する.この抽出法はほぼ100%に近い収率が得られる ことや、煮沸による濃縮の際に、サンプル溶液に加え たアンモニアをとばすことができるなどの利点がある. しかし、試薬中のモリブデン酸イオンの影響により調 製試料が白濁してしまうという問題が残された.この 状態では光の透過性が失われ測定不可能となるために, モリブデン酸イオンを除去する方法として、キレート 樹脂 (BIO・RAD社製CHELEX 100) を用いたモリブ デン酸イオンの除去を行った. キレート樹脂は中性付 近で選択的に重金属イオンを吸着する性質を持ち、モ リブデン酸イオンを pH 5.0 付近で捕集率約100%で捕 集する事ができるものである。 リンの抽出の際に、最 後に沈でんを溶解したアンモニアを煮沸によりとばし. pH を5.0付近に調製した後に、1Nの塩酸と1Nの水酸化 ナトリウムでコンディショニングを行ったキレート樹 脂をカラムに10ml詰め、それにサンプル溶液を通した 後に煮沸による濃縮を経て調製試料を作製すると、そ れまで乳白色だったものが、磨りガラスのような色に なり光を透過するようになった.しかし、完全に最適 な状態になったとは言えなかったため、さらにリンの

精製を行った.

#### リンの精製法

ここまでのリンの抽出を経てもなお、液体シンチレー ターにサンプル溶液が均質に溶けなかった.これはサ ンプル中の様々な物質がリンと同様に濃縮され、シン チレーターにサンプル溶液が溶解するのを阻止してい ると考えられたため、次に純度の高い陽イオン交換樹 脂(BIO・RAD社製AG 50W-X8)による他物質の除去 を試みた(垣花・森,1969).2Nの塩酸と2Nの塩化ナ トリウムでコンディショニングを行った陽イオン交換 樹脂をカラムに10ml詰め、それにサンプル溶液を通し て、サンプル溶液の精製を行った。

#### 液体シンチレーション測定の試料調製

以上の濃縮過程を経て得られた<sup>32</sup>Pを含む溶液を煮沸 により、5mlまで濃縮したものと、市販の乳化シンチレー ターであるPACKARD社製ウルチマゴールドLLT 15ml を20mlのホウケイ酸ガラス製の低カリウムガラスバイ アル(このバイアルは普通のガラスバイアルの場合に 比べて、ガラスに含まれる天然の放射性物質である <sup>40</sup>K によるバックグラウンドを1/3程度に減少させること ができる)中でよく振り混ぜ,調製試料を作製した. この調製試料は液体シンチレーターに濃縮後のサンプ ル溶液が均質に溶解し、測定に最適な試料が安定した 状態であった.液体シンチレーターとして用いた,極 低レベル環境サンプル測定用のシンチレーションカク テル剤である、ウルチマゴールドLLTは、54%までの 河川水、雨水、海水等のサンプルを保持できることに 加えて、2mol/ℓのH<sub>3</sub>PO<sub>4</sub>を20%まで保持でき、本研 究の<sup>32</sup>Pの測定において十分な量のリンを溶解すること ができるものである.

#### サンプル中の <sup>32</sup>P の測定方法

このようにして作製された調製試料を,静岡大学理 学部附属放射化学研究施設の液体シンチレーションカ ウンター(アロカ社製LSC-5101)を用いて,試料中の <sup>32</sup>Pの放射能を測定した.バックグラウンド試料には, stable のリン 0.05mmol を加えた蒸留水をサンプル溶 液と同様の手順で作製した調製試料を用いた.この測 定ではバックグラウンド試料,サンプル試料ともに100 分間測定を行った.

#### クエンチング補正法

<sup>32</sup>Pの放射能決定には測定試料の計数効率を求めなけ ればならない. 計数効率はクエンチング強度の関数で あり、クエンチングとは、調整試料中のエネルギー移 行過程におけるエネルギー損失によって計数効率を減 少させる要素である. これは調整試料の成分や状態に よって支配され、調整試料がクエンチングを起こして いると発光あるいは光の移行に多少とも支障をきたし 計数効率の減少を招くものである. したがって. 試料 調製の際には、不要な物質は調製試料に加えないこと が望まれる。特に本研究のように最終的にサンプルを 煮沸によって高濃縮を行い、測定する場合には、<sup>32</sup>Pと 共に加えられる多量の水分によって <sup>32</sup>Pのように高いエ ネルギーのβ線放出体であっても,計数効率を大幅に 低下させることがあるために、クエンチングの補正法 が必要となってくる. 検討の末に、本報告では効率ト レーサー法を用いてクエンチングの補正を行うことと した. 効率トレーサー法は,標準試料が100%の計数

表 1 液体シンチレーション測定による測定結果 (測定時間:100分間測定). Table 1 The results of <sup>32</sup>P measured using a liquid scintillation counting ( counting time: 100 minutes).

サンプルナンバー	S-2	K-1	S-3	S-4	S-5	K-5	
サンプリング開始日時	1996/11/21 14:25	1996/11/26 15:50	1996/12/2 18:00	1996/12/9 15:15	1996/12/16 18:30	1996/12/28 17:14	
サンプリング終了日時	1996/11/26 15:45	1996/12/2 12:14	1996/12/9 15:10	1996/12/16 18:25	1996/12/20 17:07	1997/1/5 16:19	
積算流量(m)	7134	8340	9906	10165	5091	5675	
バックグラウンドの放射能値(dpm)	67.8	67.4	67.4	64.4	67.9	66.3	
サンプルの放射能値(dpm)	78.1	82.0	81.6	80.1	76.1	70.4	
サンプル中の <sup>32</sup> Pの放射能値(dpm)	10.3	14.6	14.2	15.7	8.2	4.1	
補正値(dpm)	14.1	24.0	18.8	20.6	15.6	5.5	
大気エアロゾル中の32Pの放射能値(dpm)	$0.0020 \pm 0.0002$	$0.0029 \pm 0.0002$	0.0019±0.0001	0.0020±0.0001	0.0031±0.0002	0.0010±0.0002	
サンプル中のリン酸測定濃度(µmol/l)	0.65	0.43	0.72	0.60	0.83	0.60	
大気エアロゾル中のリン酸濃度(nmol/m)	9.1	5.2	7.3	5.9	16.3	10.5	

0.0035 20.0 1 18.0 0.0030 ■ 32P(dpm/m) Î I 16.0 0.0025 14.0 . リン健(nmoi/m) 12.0 E 0.0020 Έ Τ ŧ -10.0 <del>.</del> 0.0015 -8.0 6.0 0.0010 1 T ·4.0 0.0005 2.0 0.0000 0.0 96.11.15 96.11.22 96.11.29 96.12.6 96.12.13 96.12.20 96.12.27 97.1.3 97.1.10

図 2 液体シンチレーション測定による <sup>32</sup> P の放射能とリン酸 濃度の変動(表1参照).

Fig. 2 The variability of radioactivities of <sup>32</sup>P and cocnentrations of phosphorus using a liquid scintillation counting (references as Table 1).

効率で測定されるならば、同一条件下では、未知の測 定試料も同様にして計数効率100%における値が得られ ると言う前提に基づいており、LSC-5101内蔵のマルチ チャンネル波高分析器とデーター処理装置を用いた自 動効率トレーサー法を用いて測定試料の計数効率100% における値を求め、放射能の決定を行った。この効率 トレーサー法の最大の特徴として、標準試料には測定 試料とは別種の核種が使用できるために、スタンダー ドを必要とせずに測定が行えることが上げられる。こ の方法は、本報告のターゲットの<sup>32</sup>Pように半減期が短 く、その放射能が微量であるためにスタンダードの作 成が困難な場合に有効なクエンチングの補正法である。

#### 大気エアロゾル中のリン酸濃度の測定方法

大気エアロゾル中に含まれるリンには宇宙線によっ て生成される2種類のリンの他に主に土壌起源とされ る安定同位体の"Pが存在している. そこで、大気エ アロゾル中の"Pだけでなく同時にリン酸の濃度も測定 し、"Pと比較することにより、宇宙線により大気から 供給される"Pと地上から供給される安定同位体のリン の関係について明らかになるのではと考え、大気エア ロゾル中のリン酸濃度の測定を行った.

大気エアロゾル中のリン酸濃度の測定は、ハイボリュームエアサンプラーによって採取したフィルター上のリンを蒸留水で抽出し、そのサンプル溶液を1000mlにメスアップし、そこから10mlをホールピペットで量りとり100mlにメスアップして作製した測定試料を用いて行っ



図 3 液体シンチレーション測定による <sup>32</sup>Pの放射能とリン酸 濃度の相関関係.

Fig. 3 Relation between radioactivities of <sup>32</sup> P and cocnentrations of phosphorus using a liquid scintillation counting.

測定法には、アスコルビン酸還元によるモリブデ た. ンブルー法を基本とする Murphy-Riley法を用いた. の方法は、3価のSbイオンを混合させた溶液をサンプ ルに加え、アスコルビン酸を還元剤として用いて、リ ン酸イオンと反応させ、SbとPの原子比が1:1の青 ~紫色の錯体をつくり、この呈した色を分光光度計で 測定する方法である。 その手順は、測定試料35mlをメ スシリンダーで量りとり、別の容器に移し、それに1 mlの混合試薬と1mlのアスコルビン酸溶液を加えよく 混合し, 5~10分ほど放置して反応させた後, 分光 光度計(SHIMADZU社製UV-1600)を用いて880nmの 波長で吸光度を測定する. これによって得られた吸光 度を、サンプルの測定の前ごとに、リン酸標準溶液を 蒸留水で希釈して任意の濃度にし、それを用いて作成 された4点検量線と比較することによりサンプル溶液 中のリン酸濃度を求めるものである.

#### 測定結果と考察

1996年11月21日~1997年1月5日の間のサンプリン グより得られた, 大気エアロゾルサンプル中の<sup>32</sup>Pの 放射能とリン酸濃度を前述の測定法を用いて測定し, その測定より得られたデータが表1である. サンプル 中の<sup>33</sup>Pの放射能値は,サンプルの放射能値からバック グラウンドの放射能値を引いた値であり,また補正値 は測定日の<sup>33</sup>Pの放射能値を<sup>32</sup>Pの半減期である14.3日を





用いて、サンプリング期間の中央日における <sup>32</sup>Pの放射 能値に補正した値である。 大気エアロゾル中の <sup>32</sup>Pの 放射能値は、このサンプル中の <sup>32</sup>Pの放射能の補正値を 積算流量で割った値であり、大気エアロゾル中のリン 酸濃度も同様に、サンプル中のリン酸濃度を積算流量 で割った値である。

表1のデータにおける <sup>32</sup>Pの放射能値を縦軸の左に,リ ン酸の濃度を右に、サンプリングの日付を横軸にとっ たグラフが図2である。図2より、3Pの放射能値は 0.0010±0.0002~0.0031±0.0002dpm/m<sup>3</sup>の変動幅で, またリン酸の濃度は 5.2~16.3nmol/m<sup>3</sup>の変動幅で変 また<sup>32</sup>Pの放射能値とリ 動していることが判明した. ン酸の濃度を比較するために、図3に<sup>32</sup>Pの放射能値を 縦軸に、リン酸の濃度を横軸にとったグラフを作成し てみたところ、このグラフからは<sup>32</sup>Pとリン酸の間には 相関関係は確認されなかった. このことは <sup>32</sup>Pと安定 同位体のリンであるリン酸が別のルートをたどって地 上へ到達していることを示しているものと推測される. これは <sup>32</sup>Pが大気上層部を起源にするのに対し、リン酸 が土壌を起源としていることに起因していると考えら れる.

#### 極低バックグラウンド測定による <sup>32</sup>P の測定法の検討

これまで行ってきた液体シンチレーション測定にお いて <sup>32</sup>Pの測定法は確立された. しかし, 最終的な <sup>32</sup>P の減衰による核種の特定が、サンプルの長期の保存を 行った場合に引き起こされるサンプル中のリンモリブ デン錯体の沈でんによってできなかったために、この 方法で <sup>32</sup>Pが他の放射性核種を含まずに完全に精製され た状態で捕集できているかどうかという疑問が残った. また自然界に非常に微量にしか存在しない<sup>32</sup>Pのような 放射性核種を精度よく測定するには、放射線測定の際 には必然的に伴う要素であるバックグラウンドをでき るだけ低くして測定することが望まれる. しかし、本 研究の液体シンチレーション測定から得られた、縦軸 にカウント数をとり、横軸にエネルギーを表すチャン ネルを取った、図4のスペクトルからも分かるように、 サンプルの放射能がバックグラウンドに埋もれてしまっ ている. これは、宇宙線による液体シンチレーターの 発光や液体シンチレーション測定において用いるバイ



図 5 極低バッククフワントβ線便由奋の于由線遮蔽構理. Fig. 5 A shield structure of ultra low background β ray detector against cosmic ray (SEIJI, 1996MS).



図 6 PIPS 検出器の仕様. Fig. 6 A schematic structure of PIPS detector.

アルの材質であるガラスに含まれる <sup>40</sup>Kの放射能などに よるバックグラウンドのためである. この測定器にお いて、これ以上バックグラウンドを下げることは困難 である. よってこれを解決するために、金沢大学理学 部附属の低レベル放射能実験施設にある極低バックグ ラウンドのβ線測定器で同様の大気エアロゾル中の<sup>32</sup>P の測定を行った.

#### 極低バックグラウンド測定について

この測定器の特徴である極低バックグラウンドの環 境を提供するために、測定器は宇宙線によるバックグ ラウンドの増加を極力抑えるように,石川県小松市南 東部に位置する尾小屋鉱山の第3トンネルの内部に設 置された. さらに測定器を鉛の板で2重に覆ってバッ クグラウンドを下げる工夫をしたり、これらの遮蔽で も除ききれない宇宙線寄与を低減するために、主検出 器を覆うように設置されたHarshaw社製低バックグラ ウンド仕様の井戸型NaI(Tl)シンチレーション検出器に より逆同時計数を行いさらにバックグラウンドを低減 するといった、2重3重宇宙線の除去機構がもうけられ ている. これらの宇宙線の遮蔽構造が図5に示されて いる. 測定器の主検出器は、β線測定用の主検出器と してエネルギー分解能に優れ、検 出効率の比較的高い CANBERRA社製PIPS (Passivated Inplanted Planer Silicon)検出器を使用した. 図6に PIPS検出器の仕様 を示す.





液体シンチレーション測定が試料を検出体である液 体シンチレーター中に混和させて内部試料計数を行う ため、非常に高い計数効率が得られる反面、パックグ ラウンドを下げるのが困難であり、また放射性試料が 液体シンチレーターに溶解して均質状態になってはじ めて測定が可能となるなど測定に不便な点が多いのに 対し、この測定法は、計数効率が低くなるものの、バッ クグラウンドが非常に低く、またサンプルが固体であ るであるために、液体シンチレーション測定のような めんどうな試料調製を必要とせず、サンプルの長期に 渡る保存も可能であるために、減衰による核種の特定 も可能となるなどの利点がある.

#### サンプルの濃縮法

高感度の低バックグラウンド検出器を用いるため, 液体シンチレーション測定のサンプルの処理に加えて, さらにリンを精製することが必要となるために,液体 シンチレーション測定のサンプルの濃縮法(図1)に引 き続き,図7のようなサンプルの調製を行った.これ は、リン・モリブデン錯体で落とした沈でんをアンモ ニアで再溶解し、さらにリン・マグネシウム錯体の沈 でんとして再沈でんさせることにより他の放射性核種 の影響を取り除くものである.その精製過程を順を追っ て示す.

液体シンチレーション測定において行ったリン・モ リブデン錯体を用いたリンの抽出においてアンモニア 水を加えて沈でんを溶解した溶液に塩酸を滴下して中 和した後,陽イオン交換樹脂(AG 50W-X8)により不 純物を除去する.これにマグネシア混液10mlを加え, 溶液を激しくかき混ぜると無色の小さい結晶であるリ ン酸マグネシウムアンモニウムの6水和物(NHAMgPO+ 6H<sub>2</sub>O)が析出し始める.さらにかき混ぜながらアンモ ニア(1:10)をゆっくり滴下し,数分間かけて沈でんの 生成を完成する.濃アンモニア水を全容の1/7に相当 する量加えてかき混ぜた後放置し、2~3時間後にAD-VANTEC社製のニトロセルロースフィルター(0.3µm, 直径25mm)で減圧ろ過し、フィルター上に<sup>32</sup>Pを含む

- 表 2 極低バックグラウンド測定による測定データ. (0-30ch については測定器のノイズのためにカウントから削除し た).
- Table 2 The results of <sup>32</sup>P measured using ultra low background  $\beta$  ray detector (the data counted from ranging 0 to 30ch is eliminated because of noise).

サンプリング開始日時	1996/11/5 20:43
サンプリング終了日時	1996/11/7 14:43
積算流量(㎡)	1663
バックグラウンドの放射能値(cpm)	0.02
サンプルの放射能値(cpm)(31ch-2050ch)	1.02
サンプル中の <sup>32</sup> Pの放射能値(cpm)	1.00



図 8 極低バックグラウンド測定による <sup>33</sup>P のスペクトル. Fig. 8 A  $\beta$ -ray-spectrum of <sup>33</sup>P using ultra low back ground  $\beta$  ray detector.

リン酸マグネシウムアンモニウムの結晶として捕集する.

#### サンプル中の <sup>32</sup>P の測定方法

精製によってフィルター上に捕集された, <sup>32</sup>Pを含む リン酸マグネシウムアンモニウムの沈でんをアンモニ アで洗浄し、フィルターが乾燥する前に、フィルター ごとテフロン製の厚さ3mmの円盤に載せる. その上 からフィルムで覆いをかけてフィルターを押さえつけ た後、デシケーターでゆっくりと乾燥させ、極低バッ クグラウンドのβ線測定器を用いて試料中の <sup>32</sup>Pの放射 能を測定する.

#### 測定結果と考察

この測定法を用いて同様に大気エアロゾル中の<sup>32</sup>Pを, この極低バックグラウンド測定で測定したデータが表2 である。サンプルのカウント数はこの測定法の計数効 率の低さのために1.02cpmと低いものとなっているが, バックグラウンドは0.02cpmと非常に低く抑えられ, 天然の<sup>32</sup>Pのような非常に微量な放射性核種を測定する のに十分適したものであった.(ただし,この方法では まだ計数効率を求めることができていないために,測 定値はすべてCounts per minuteで表してある.)この ことは,極低バックグラウンド測定から得られた図8 のスペクトルからも明らかになっており,図4の液体 シンチレーション測定から得られたスペクトルとは異 なり、1番下のバックグラウンドのスペクトルがサンプ

表 3 極低バックグラウンド測定による <sup>32</sup>P の壊変データ. Table 3 The data of decay of <sup>32</sup>P using ultra low background  $\gamma$  ray detector.

測定日(測定期間の中央日)	Background	96/11/30	96/12/9	96/12/20	96/12/24	97/1/11	97/2/9
測定時間(min)	8152	6109	1758	4119	2629	5709	-
Sum cpm(41-170ch)	0.01	0.61	0.39	0.28	0.25	0.14	0.06
Sum cpm(171-900ch)	0	0.34	0.21	0.14	0.11	0.05	0.02
Sum cpm(31-2050ch)	0.02	1.02	0.64	0.46	0.39	0.21	0.08



図 9 極低バックグラウンド測定による <sup>32</sup>P の測定値と壊変曲 線. Fig. 9 The value of <sup>32</sup>P measured and its decay curve using ultra low background β ray detector.

ルのスペクトルに対して十分低い値を示している.

次に、<sup>32</sup>Pの放射能の減衰による核種の特定を行うた めに、このサンプル中の<sup>32</sup>Pの放射能の壊変の様子を追っ てみた. 表3にそのデータが示してあり、第1回目の 測定から時間の経過に伴って<sup>32</sup>Pの放射能が減衰してい く様子が観測された. この様子は,上から順に1996/ 12/3, 12/10, 12/25, 1997/1/13の測定スペクト ルを重ねた図8のスペクトルにも表れており、極低バッ クグラウンド測定において、 バックグラウンドが放射 能の減衰の様子もしっかりと捉えていることが確認さ れた. そこで放射能の減衰の様子を追いかけた表3の 31ch~2050chのSum cpmのデータを <sup>32</sup>Pの壊変曲線上 にプロットした図9のグラフを作成したところ壊変曲 線と測定値はだいたいの一致をみた. このグラフは縦 軸に放射能値を取り、横軸に最初にサンプルを測定し た日からの経過日数を取ったものである. しかしこれ は完全な一致とはいえなかった.

この原因が液体シンチレーション測定ではとらえる ことのできなかった<sup>33</sup>Pの影響ではと考え,エネルギー が低い方のチャンネル(41~170ch)を,最大エネルギー 0.25MeVと低い<sup>33</sup>Pの壊変曲線に乗せ,エネルギーが 高い方のチャンネル(170~900ch)を,最大エネルギー 1.71MeVとエネルギーの高い<sup>32</sup>Pの壊変曲線に乗せた図 10のグラフを作成したところ,初回の測定データを除 けばほぼ完全な一致を見せた.この初回の測定データ はサンプルの状態が安定していなかったために,放射 能の値が高めに検出された可能性がある.この方法を



図 10 極低バックグラウンド測定によるエネルギー別の測定値 と壊変曲線(表3参照).

Fig. 10 Counting curves of  $\beta$ -ray under each high and low energy using ultra low background  $\beta$ ray detector (reference as table 3).

用いることにより液シンでは確認することのできなかった.<sup>33</sup>Pを確認することができた.

これらの超低バックグラウンド測定で測定したデー タにより、最終的な <sup>32</sup>Pの滅衰による核種を特定する事 ができた. この結果は、同じような行程を用いて濃縮 された、液体シンチレーション測定においても <sup>32</sup>Pが他 の放射性核種を含まずに完全に精製された状態で捕集 できていると言う証拠にもなった.

#### 結論

大気エアロゾルサンプル中の微量な<sup>32</sup>Pの濃縮法と, 液体シンチレーション測定や極低バックグラウンド測 定による,<sup>32</sup>Pの放射能の測定法の2つを確立すること で、大気エアロゾル中の<sup>32</sup>Pの測定法を確立することが できた.

その確立された放射能の測定法である,液体シンチ レーション測定法を用いて測定された大気エアロゾル 中の<sup>32</sup>Pの放射能は0.0010±0.0002~0.0031±0.0002dpm /ml であった.

さらに極低バックグラウンド測定により、<sup>33</sup>Pも確認 され、この測定法を用いると、自然界に存在する<sup>32</sup>Pと <sup>33</sup>Pの微量の放射能を非常に高い精度で測定できること が分かった。 謝辞:静岡大学理学部付属の放射化学研究施設の皆様 には、液体シンチレーション測定にあたっての指導し ていただきました. 金沢大学理学部附属の低レベル放 射能実験施設の小藤久毅氏には、極低バックグラウン ド測定装置による測定をしていただいた上、測定に関 する様々な御教示をいただきました.

研究室の大野敦史氏には放射能の測定に関する様々 な御助言をいただきました.以上の方々に慎んで感謝 いたします.

### 引用文献

石河寛昭(1992), 試料測定. 最新液体シンチレーショ ン測定法, 南山堂, 東京, 117-123.

- 垣花秀武・森 芳弘 (1969), 基礎的なイオン交換実験 法. イオン交換入門, 廣川書店, 東京, 40-51. 斉藤信房(1961), リン酸根の定量法と測定. 分析化学,
- 裳華房, 東京, 123-124.

- SEIJI Y. (1996MS), Construction of Extremely Low Background Counting System in the Tunnel of Ogoya Copper Mine and Some Nuclear Geochemical Applications, Master thesis of Kanazawa University, 19p. NATHALIE A. D. Waser (1993MS), Cosmogenic <sup>32</sup>P
- and <sup>33</sup> P in the atmosphere and oligotrophic ocean and applications to the study of phosphorus cycring. Ph.D. thesis of Woods Hole Oceanographic Institution Massachusetts Institute of
- *Technology*, WHOI-93-16, 18-23. 五彦 (1986), 液体シンチレーションによる <sup>32</sup>Pの 測定. ラジオアイソトープの実習と演習, 南江堂, 厺 東京, 12-14. 三宅泰雄(1965), 宇宙線起源粒子について. 化学の領
- 域, 23, 367-370.
- LAL D., & PETERS B., (1967) "Cosmic ray pro duced radioactivity on the earth, Handbuch der Physic", XLVI/2, Springer-Verlag, Berlin, 572p.