科学研究費助成事業

研究成果報告書



平成 26 年 6月 17日現在

機関番号: 13801
研究種目: 新学術領域研究(研究領域提案型)
研究期間: 2009 ~ 2013
課題番号: 21110010
研究課題名(和文)プラズマプロセスによる微粒子ミクロ表面のバイオ活性制御技術の開発と医療応用
研究課題名(英文)Development of Plasma Processing Technology for Controlling Biological Activity of Fine Particles and Its Medical Application
研究代表者
永津 雅章 (Nagatsu, Masaaki)
静岡大学・創造科学技術大学院・教授
研究者番号:20155948
交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 49,600,000 円 、(間接経費) 14,880,000 円

研究成果の概要(和文):本研究では、ナノ~マイクロサイズの微粒子のバイオ・医療応用を目的とし、ナノサイズ境 界面を有する微粒子とプラズマとの表面相互作用に関する基盤的研究を実施した。主な研究成果として、(1)プラズマ プロセスによる微粒子表面官能基修飾のメカニズム解明および官能基数の定量評価、(2)アミノ基修飾磁気ナノ微粒子 を用いたインフルエンザウイルスの高濃度化法の開発、(3)ZnOナノ蛍光体のプラズマ表面修飾および多糖類の固定化 技術の開発等が挙げられる。研究期間に亘る研究成果として、著書・解説9編、査読付学術論文57編、国際会議94件(招 待講演10件)、国内学会186件(招待講演16件)の発表を行った。

研究成果の概要(英文): In the present study, we have carried out the fundamental study on the plasma surf ace interaction with fine particles having nano-interface for aiming at bio-medical application of nano- a nd micro-sized particles. The main research results are (1) the clarification of the mechanism for surfac e modification of nanoparticles by plasma processing and the quantitative evaluation of functional group p opulations, (2) the development of condensation method of influenza virus using aminated magnetic nanoparti cles, (3) the development of plasma surface modification and immobilization of polysaccharide onto ZnO nano phosphors, and so on. The research achievements during the research period are 9 multi-authored books and reports, 57 journal papers, 94 International conference presentation(10 invited talks), and 186 domestic conference presentation(16 invited talks)

研究分野:工学

科研費の分科・細目:応用物理学・工学基礎 ・ 応用物理一般

キーワード: プラズマ科学 表面・界面物性 ウイルス バイオテクノロジー

1. 研究開始当初の背景

研究開始当初における医療分野へのプラ ズマ応用に関する研究については、すでに米 国の研究者グループらを中心とした「Plasma Medicine」に関する国際的なコミュニティの 形成が精力的に進められ、平成 19 年にプラ ズマ医療に関する第1回国際会議が開催され ている。わが国においては、平成 20 年度に プラズマ・核融合学会において「プラズマー バイオ融合科学への新展開」に関する専門委 員会が発足されたのを契機に、その後、他学 会との連携も含め、多くの研究者が当該分野 の研究に参画し、組織的な研究が行われるよ うになってきた。

本研究の申請に先立ち、申請者らは、平成 16 年度より3 年間、科研費基盤研究 B の採 択を受け、「マイクロ波プラズマを用いた低 温プラズマ滅菌技術の開発および医療分野 への応用展開」を行ってきた。それらの研究 成果は、平成 18 年度より採択された特定領 域研究(公募研究)、さらに、平成20年度よ り科研費基盤研究 B の採択を受け、プラズマ プロセス技術をさらに展開した「バイオポリ マー材料の低温プラズマプロセス技術の開 発」に関する研究を実施した。また、平成 21 年度より2年間「プラズマ反応場を用いた先 進的タンパク質合成・分解技術の開発」に関 する研究を挑戦的萌芽研究の採択を受けて 実施し、平成 21 年度からの本新学術領域研 究実施に向けた研究基盤を整備してきた。

2. 研究の目的

本研究では、様々な材質の大きさ数 nm~µm サイズの微粒子のバイオ・医療応用 に注目し、プラズマと微粒子との物理的・化 学的表面相互作用、さらにプラズマによる微 粒子表面の機能性付加や、微粒子のもつ生物 機能の消失など、ナノサイズ境界面を有する 微粒子とプラズマとの表面相互作用に関す る基盤的研究を行うことを目的としている。

3. 研究の方法

本研究では、上記目的を達成するため、プ ラズマと微粒子材料とのナノスケールレベ ルでの相互作用に関するプラズマ物理・化学 に関する研究を実施した。以下に、平成 21 年度より 25 年度までの 5 年間における主な 研究実施項目を列記する。

(1) 各種材料を用いた微粒子の作製とその構造解析:(平成 21~23 年度)

・レーザーアブレーションあるいはDCアー ク放電を用いた微粒子作製を行う。また作製 した微粒子の構造解析をTEMを用いて行う。 (2) 微粒子クーロン結晶構造を実現するため のプラズマ装置整備:(平成 21~24 年度)

・プラズマ実験用真空容器を設計作製する。
・プラズマ実験装置を用いたクーロン結晶構造のICCD高速検出器による観察。
(3) プラズマ化学修飾による各種微粒子の表

面修飾:(平成 22~25 年度)

 ・プラズマ処理による金属あるいは酸化物微 粒子の生体適合性や抗血栓性などのバイオ 活性機能の発現あるいは不活化などの制御。
 ・四重極質量分析器による微生物とプラズマ ラジカルの表面相互作用の定量的評価。

(4) 化学修飾された微粒子への多糖類などの 固定化:(平成 23~25 年度)

・アミノ基などの化学修飾微粒子表面にデキ ストランなどの多糖類を固定化。

・液体クロマトグラフを用いたサンプル分析
 (5) 微粒子蛍光体などの微粒子表面の生体適合性の付加:(平成 24~25 年度)

・プラズマ修飾による ZnO ナノ微粒子表面への官能基修飾。

・アミノ基修飾 ZnO 微粒子表面への多糖類固 定化。

4. 研究成果

(1) はじめに

本報告書では、平成21年度から25年度ま でに実施した上記の実験項目のうち、①各種 材料を用いた微粒子の作製とその構造解析、 ②ナノ~マイクロサイズの微粒子の表面を 処理するためのプラズマ装置の整備、③プラ ズマ化学修飾による各種微粒子の表面修飾、 ④表面修飾されたナノ微粒子へのデキスト ランなどの多糖類の添加、および⑤ナノ蛍光 体などの微粒子表面への生体適合性の付加 など、本計画研究における各研究実施項目に ついて主な研究成果について報告する。

(2) 各種材料を用いたナノ微粒子の作製とその構造解析

直流アーク法により作成したグラファイ ト層で被覆化された磁性体ナノ微粒子のサ イズ分布および TEM 画像を図1に示す。





粒子径は 10-30nm 程度であり、コア部の鉄 微粒子の周りに多層グラファイトが覆った 構造であることが分かる。図2に XRD によ る解析結果を示す。コア部の鉄結晶成分の 45°付近に見られるピークに加え、26.6°にお いてグラファイト層の成分が確認できる。ま た、炭化鉄あるいは酸化鉄成分の存在も確認 できる。EDS による元素マッピング測定から も、鉄粒子内部に酸素が含まれている結果が

得られている。

なお、コア微粒子材料として、鉄以外にニ ッケル、コバルト、サマリウムについても、 同様に実験を行っており、いずれもグラファ イト外包磁気ナノ微粒子構造となっている ことを TEM 解析により確認している。



図2 鉄ナノ微粒子の XRD スペクトラム

さらに最近では、金をコア粒子材料として用いた場合についても、グラファイト層で被覆 された直径約 20nm の金ナノ微粒子構造となっていることであることを確認している。

(3) ナノ~マイクロサイズの微粒子表面を処 理するためのプラズマ装置の整備

微粒子とプラズマとの相互作用の効率を 高めるため、基板ステージに外部より負電圧 パルスを印加する実験系を整備した。図3に 示したように、ステージ上にガラス製のペト リ皿を置き、微粒子の散逸を防ぐため円筒状 のガラス管でカバーをしている。ステージ下 部からの負電圧を印加するため、ペトリ皿の 中央部に空けた穴を通して円盤状金属電極 に接続している。RF プラズマを放電させた 後、電圧-1 kV、パルス幅 50 μs、デューティ 比 50 %の負パルス電圧の印加時間を 2 秒か ら 60 秒間変化させた。



図3 磁気ナノ微粒子表面修飾のための RF プラ ズマ実験装置の概要

これまでの実験から、バイアスを印加しな い場合に比べ、バイアスを15秒印加した場 合には N/C 比が約 2.7 倍向上することを確認 している。負バイアスを印加した後、1~2 分間程度のプラズマ処理で、N/C 比がほぼ飽 和していることから、極めて短時間のプラズ マ微粒子表面相互作用により、表面修飾が実 現できていることを示している。

平成 25 年度では、微粒子噴上げ回数を変 化させた場合のアミノ基量を比較する実験 を行った。ここで、微粒子表面のアミノ基数 の定量では、化学的誘導体化法を用いた。ア ミノ基誘導体化法では、SPDP 溶液とグラフ ァイト外包磁気ナノ微粒子を反応させるこ とで、一つのアミノ基に対して SPDP 一分子 が結合する。さらに SPDP 分子を結合させた 微粒子に DTT 溶液を加え反応させると、 SPDP 分子の S-S 結合を破壊することができ る。S-S 結合が破壊された SPDP 分子から分 離された P2T 分子を含む溶液の 343 nm での 吸光度を測定することにより溶液に含まれ る P2T 分子数を定量することができる。一つ の P2T 分子はアミノ基一つに対応するため、 微粒子表面におけるアミノ基数の測定が可 能となる。図4は、微粒子噴上げ回数を3回 まで繰り返した場合のアミノ基数の変化を 示している。基板ステージ上に微粒子を置い ただけの場合と比べると、噴上げを行わない 場合と比べて、約2.5倍にアミノ基数が増加 し、粒子1個当たり約75,000のアミノ基数と なっている。



図4 微粒子噴上げ回数とアミノ基数との関係

(4) プラズマ化学修飾による各種微粒子の表 面修飾

ナノ 微粒子の表面化学修飾の最適化を行 うため、Ar プラズマの前処理の効果およびア ンモニアプラズマによるアミノ基修飾にお けるプラズマ処理時間および RF パワーの効 果を調べる実験を行った。前処理の Ar プラ ズマ照射時間を 12.5 分まで変化させた磁気 微粒子をアンモニアプラズマで 10 分間処理 した場合のアミノ基数の変化を測定した。ま た、ラマン・スペクトル解析により、Ar プラ ズマ処理時間の増加とともに、DピークとG ピークの強度比 I_D/I_Gが増大し、Ar プラズマ 処理時間 5 分でアミノ基数も最大になって おり、未処理の場合に比べ、アミノ基数が約 3倍に増加している結果が得られている。 また、Ar プラズマによる前処理時間の最適値 として5分とし、アンモニアプラズマの処理 時間および RF パワーを変化させた場合のア ミノ基数を図 5 に示す。処理時間 30 秒では パワーの増加とともにアミノ基数も増える が、処理時間が3分の場合には、RF パワー が 50W を越えると減少傾向にあることが分 かる。これは、アミノ基の生成に寄与する反 応とアミノ基を消滅させる反応のバランス によるものと考えられる。RF パワーの増減 により、プラズマ中の電子密度や各種ラジカ ルの生成密度も変化するため、アミノ基修飾 数を最大にするための RF パワーと処理時間 に強い相関があることを示している。



図5 NH₃プラズマの処理時間および RF パワー を変化させた場合のアミノ基数

なお、本研究では、アミノ基修飾以外にも、 RF プラズマの放電ガスとして水蒸気を微量 添加した Ar ガスを用いることによって、カ ルボキシ基修飾が可能であることを実験的 に確認している。

(5) 表面修飾されたナノ微粒子へのデキスト ランなどの多糖類の添加

アミノ基修飾を行った磁気ナノ微粒子表 面にウイルス抗体を固定化し、抗原抗体反応 を利用した磁気微粒子によるウイルスの磁 気回収およびその濃縮化に関する研究を実 施した。(図6参照)磁気ナノ微粒子による ウイルス濃縮を行うため、ナノ微粒子表面に 修飾したアミノ基にH1N1インフルエンザウ イルスに対する2種類の抗体C111および C179を磁気ナノ微粒子表面に固定化した。



次に、抗体を固定化した磁気ナノ微粒子を 用いて、インフルエンザウイルスの濃縮実験 を行った。インフルエンザウイルスを含ませ たサンプルを BF(濃縮前サンプル)とし、抗 体固定化磁気ナノ微粒子をサンプルに挿入 し、磁気による微粒子回収を行った。回収し た後の溶液を SP(上清)、回収した微粒子を BD(濃縮後サンプル)とした。これらの BF、 SP、BD の各サンプルについて、1 ml 中に含 まれるインフルエンザウイルスの量を測定 した結果を図6に示す。抗体 C111 では BF に 対する BD の濃縮率はおよそ 10.9 倍、抗体 C179 では濃縮率はおよそ 17.3 倍であり、両 者の抗体の場合にも 10 倍以上のウイルス濃 縮化を確認した。これらの結果は、市販の磁 気ビーズを用いた場合の結果よりも数倍優 れており、本手法の有用性を示している。今 後、磁気微粒子の官能基修飾率の改善により、 ウイルス濃縮率の更なる向上が期待される。

(6) ナノ蛍光体などの微粒子表面への生体適 合性の付加

図7は、Zn0 ナノ微粒子のバイオイメージ ング応用の概略を示している。作製した Zn0 ナノ微粒子をアンモニアプラズマにより表 面修飾した後、アミノ基に選択に結合するリ ガンド(配位子)を固定化し、特定の受容体 である標的分子に結合させて、蛍光標識を行 うものである。



図7 ZnO ナノ微粒子のバイオイメージング応用 の概略



図8 アミノ基修飾 ZnOナノ微粒子表面へのデキ ストラン固定化

図8は、表面波励起アンモニアプラズマを用 いてアミノ基修飾した Zn0 ナノ微粒子表面に、 蛍光標識つきデキストランあるいは蛍光色 素などによる蛍光観察の結果を示している。 アンモニアプラズマ処理を行った ZnO 微粒子 の FITC 蛍光標識デキストランを用いた結果 から、明らかにプラズマ修飾の効果を確認し ている。また。デキストランを固定化した後 に、デキストランに含まれる OH 基に選択的 に結合する蛍光色素(6-DTAF)を用いた実 験においても、アンモニアプラズマ処理によ りアミノ基が修飾され、デキストランが固定 化されたことを示している。これらの結果は、 ウイルス検出用のナノ蛍光体としての応用 の可能性を示唆している。

(7) まとめ

本研究では、磁性体ナノ微粒子のバイオ・ 医療分野への応用を目指し、プラズマと微粒 子との物理的・化学的表面相互作用、さらに プラズマによる微粒子表面の機能性付加、ナ ノサイズ境界面を有する微粒子とプラズマ との表面相互作用に関する研究を行った。

RF プラズマによるグラファイト層でカプ セル化された鉄ナノ微粒子の表面化学修飾、 およびその表面にデキストランなどの多糖 類や糖鎖を固定化する実験を実施し、ウイル スに選択的に結合する抗体を微粒子表面に 固定化する実験を行い、10倍以上のウイルス 濃縮化に成功した。さらに、微粒子表面のア ミノ基修飾率の向上を図るために、基板ステ ージに負電圧を印加し、イオン衝撃効果によ る微粒子の RF プラズマ中への噴上げ効果を 試験し、バイアスを印加しない場合に比べて 約2.5倍のアミノ基修飾率の向上を確認した。

また、紙面の都合により割愛したが、大気 圧プラズマジェットを用いたバイオチップ の作製技術の開発を目的とし、ポリマー表面 にマイクロサイズのドットアレイ状に官能 基修飾を作製する方法の開発を行った。この 実験では、大気圧プラズマジェットの先端に 100nm 程度の開口を有するキャピラリーを取 り付けたプラズマジェットを用い、ポリマー 表面上へ照射し、アミノ基修飾を直接行った。 現在までに、直径約2ミクロンサイズのドッ トパターン状のアミノ基修飾に成功してお り、大気圧下においてマスクレスパターニン グによるバイオチップの作製の可能性を示 した。平成 25 年度では、垂直配向成長させ たドットアレイ状のカーボンナノチューブ 基板を用い、空間制御した官能基修飾が可能 であることを実験的に示した。今後、本研究 の成果を活用して、プラズマプロセスによる ナノ微粒子のバイオ・医療分野への応用に関 する研究を進めていく予定である。

5. 主な発表論文等

〔雑誌論文〕(計57件)

 T. E. Saraswati, S. Tsumura, and <u>M. Nagatsu</u>, "High-efficiency plasma surface modification of graphite-encapsulated magnetic nanoparticles using a pulsed particle explosion technique", Jpn. J. Appl. Phys. 53 (2014) 010205. 査読有

- R.V. Bekarevich, S. Miura, <u>A. Ogino</u>, A.V. Rogachev, <u>M. Nagatsu</u>, "The Effect of Substrate on the Low-Temperature Carbon Nanomaterials Growth by Microwave Excited Surface-wave Plasma Chemical Vapor Deposition", J. Phys.: Conf. Series 417 (2013) 012042(5pp) 査読有
- T. E. Saraswati, <u>A. Ogino, M. Nagatsu</u>, "RF Plasma-Activated Immobilization of Biomolecules onto Graphite-Encapsulated Magnetic Nanoparticles", Carbon, 50 (2012) pp.1253-1261. 査読有
- Y. Zhao, <u>A. Ogino</u>, and <u>M. Nagatsu</u>, "Mass Spectrometric Study on Inactivation Mechanism of Spore-forming Bacteria by Low-pressure Surface-wave Excited Oxygen Plasma", Appl. Phys. Lett. 98 (2011)191501(3pages). 查読有
- 5. Y. Zhao, <u>A. Ogino</u>, and <u>M. Nagatsu</u>, "Effects of N₂/O₂ gas mixture ratio on microorganisms inactivation in low-pressure surface wave plasma", Jpn. J. Appl. Phys. 50 (2011) 08JF05 (5pages). 査読有
- Q. Ma, T. E. Saraswati, <u>A. Ogino, M. Nagatsu</u>, "Improvement of UV Emission from Highly Crystalline ZnO Nanoparticles by Pulsed Laser Ablation under O₂/He Glow Discharge", Appl. Phys. Lett. 98 (2011) 051908. 査読有
- C. Chen, D. Lu, B. Liang, <u>A. Ogino</u>, X. Wang, and <u>M. Nagatsu</u>, "Amino Group Introduction onto Multiwall Carbon Nanotubes by NH₃/Ar Plasma Treatment", Carbon, 48 (2010) pp.939-948. 查読有
- 8. R. Kakei, <u>A. Ogino</u>, F. Iwata, <u>M. Nagatsu</u>, "Production of Ultrafine Atmospheric Pressure Plasma Jet with Nano-capillary", Thin Solid Films, 518 (2010) pp.3457-3460. 査読有
- M. K. Singh, <u>A. Ogino, M. Nagatsu</u>, "Inactivation Factors of Spore Forming Bactria Using Low-pressure Microwave Plasmas in N₂ and O₂ Gas Mixture", New J. Phys. 11 (2009) 115027(15pp). 査読有
- C. Chen, B. Liang, <u>A. Ogino</u>, X. Wang and <u>M. Nagatsu</u>, "Oxygen Functionalization of Multiwall Carbon Nanotubes by Microwave Excited Surface-Wave Plasma Treatment", J. Phys. Chem. C 113 (2009) pp. 7659-7665. 查読有 他 47 編 (査読有)

〔学会発表〕.

- 〔国際会議〕(計94件、招待講演10件)
- <u>M. Nagatsu</u>, "Plasma Surface Functionalization of Nano-sized Materials for Biomedical Application", 6th ISPlasma/7th ICPLANTS (Invited Talk), Meijo University, Nagoya (2014.3.2).
- <u>M. Nagatsu</u>, M. A. Ciolan, E. Yang, Y. Mochizuki, H. Cho, et al., "Nano/micro-sized

Plasma Surface Modifications for Biomedical Applications", AEPSE 2013 (Invited Talk), Jeju, Korea (2013.8. 25-30).

- M. Nagatsu, M.A. Ciolan, et al., "Low-Temperature Plasma Processing for Biomedical Applications", 19th Symposium on Application of Plasma Processes, (Invited Talk) Mala Fatra, Slovakia(2013.1. 26-31).
- M. Nagatsu, M. Ogata, T. E. Saraswati, K. Kawamura, <u>A. Ogino</u>, and T. Usui, "Immobilization of Biomolecules onto Magnetic Nanoparticles Functionalized by RF Plasma and Its Medical Application", ICPM-4 (Invited Talk), Orleans, France, (2012.6.17-21).
- <u>M. Nagatsu</u>, R. V. Bekarevich, A. Balmakov, I. Motrescu, <u>A. Ogino</u>, A. Murakawa, M. Ogata and E. Y. Park, "Low-Temperature Microwave Plasma Processing of Micro- and Nano-Structured Materials for Bio-Medical Applications", 2012 MRS Spring Meeting (Invited Talk), San Francisco, USA (2012.4.9-4.13). 他 89 件

〔国内学会〕(計186件、招待講演16件)

- <u>水津 雅章</u>,楊 恩波, Anchu Viswan,張 晗,古閑 一憲,白谷 正治,"プラズマプロ セスによるグラファイト被覆金属ナノ微 粒子の表面修飾"、第 61 回応用物理学会春 季学術講演会(招待講演),青山学院大 (2014.3.18).
- <u>水津雅章</u>,楊恩波,ミハイ チョラン,イ ウリアナ モトレスク,"プラズマのバイオ 応用における先駆的研究",第 26 回プラズ マ材料科学シンポジウム(SPSM26)(招待 講演),九大(2013.9.23).
- <u>水津雅章</u>,"先進プラズマを用いたバイオ プロセスの新展開",日本学術振興会第 153,154,131委員会合同研究会(招待講演), 名古屋大学 (2013.6.20).
- <u>永津 雅章</u>, 趙 穎, <u>荻野 明久</u>, "低温プラ ズマプロセスのバイオ・医療応用 (プラズ マエレクトロニクス賞を受賞して)", 2012 年 秋季第 73 回応用物理学会学術講演会 (招待講演), 愛媛大学, (2012.9.11-14).
- 5. <u>永津 雅章</u>, <u>荻野 明久</u>, "プラズマ源の開 発と医療・バイオ応用への展開", プラズ マエレクトロニクス分科会 20 周年記念特 別シンポジウム(招待講演), 名古屋大学 (2011.10.22). 他 181 件

〔図書〕(計3件)

- <u> 永津雅章</u> (分担執筆), "大気圧プラズマの 技術とプロセス開発", 監修:沖野晃俊, 第 V 編 医療・バイオ応用, 第1章プラズマ 滅菌,(株) シー・エム・シー出版 (2011.8).
- <u>M. Nagatsu</u> (分担執筆), "Sterilization and disinfection by plasma: Sterilization mechanisms, biological and medical applications", Eds. A. Sakudo and H. Shintani,

pp.123-138, Nova Science Publishers, Inc. New York, (2010. 10).

3. <u>永津雅章</u> (分担執筆), "大気圧プラズマ— 基礎と応用—", 日本学術振興会 プラズ マ材料科学第 153 委員会編, 第 3 章 3.4 高周波放電, pp.96-113, 第 6 章 6.8.3 滅菌, pp.381-387, オーム社 (2009. 10).

〔産業財産権〕

- ○出願状況(計2件)
- 名称:組成物,フィルター,滅菌方法,及 び菌検出方法
 発明者:<u>永津 雅章</u> 権利者:静岡大学
 種類:特許
 番号:特願 2011-48219
 出願年月日:2011年3月4日
 国内外の別:国内
- 名称:荷電粒子ビーム生成装置及び荷電粒 子ビーム生成方法
 発明者:<u>永津 雅章</u> 権利者:静岡大学
 種類:特許
 番号:特願 2011-254205
 出願年月日:2011年11月21日
 国内外の別:国内

[その他]

ホームページ等

http://www.eng.shizuoka.ac.jp/~plasma/japan/lab/index.html

- 受賞(指導学生の受賞も含む、計18件)
- <u>永津雅章</u>、応用物理学会、「フェロー表彰」 受賞 (2014.6.5).
- <u> 永津雅章</u>、日本学術振興会 プラズマ材料 科学 第 153 委員会「第 15 回プラズマ材料 科学賞・基礎部門賞」受賞(2013.8.19).
- <u>永津雅章</u>、Zhao Ying 、<u>荻野明久</u>、応用物 理学会プラズマエレクトロニクス分科会 「第 10 回プラズマエレクトロニクス賞」 受賞 (2012. 3.15).
- <u>永津雅章</u>、財団法人浜松電子工学奨励会 「第 25 回(平成 23 年度)高柳記念賞」受 賞(2011.12.18).
- <u>永津雅章、荻野明久</u>、平成 23 年度プラズ マ・核融合学会「第 16 回技術進歩賞」受 賞(2011.11.22). 他 13 件
- 6. 研究組織
- 研究代表者 永津 雅章(NAGATSU MASAAKI) 静岡大学・創造科学技術大学院・教授 研究者番号: 20155948
- (2)研究分担者
 荻野 明久(OGINO AKIHISA)
 静岡大学・工学研究科・准教授
 研究者番号:90377721