

4-3 化学結合が解き明かす Am/Cm 選択性の謎 — 金属イオンと分離剤との“相互作用の強さ”が鍵か？ —

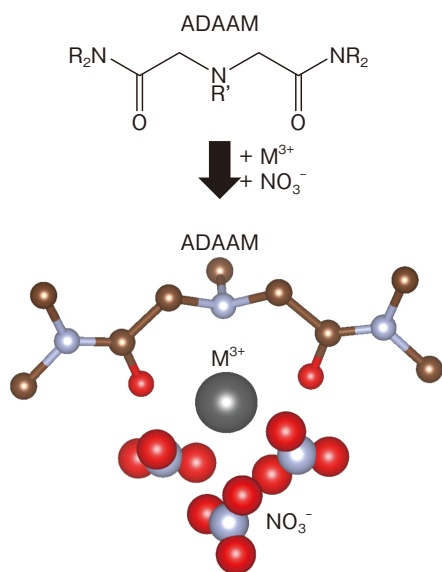


図4-7 Am/Cm と ADAAM 分離剤からなる錯体の構造
Am イオン及び Cm イオン（図中の金属イオン）は、一つの ADAAM 分離剤と三つの硝酸イオンと反応して錯体を生成することが知られており、下の図は、金属イオンと ADAAM 分離剤及び硝酸イオンから生成される錯体のモデルを表しています。

高レベル放射性廃液の有害度低減に向けて、長半減期で有害なマイナーアクチノイド (MA) を分離し、短半減期核種に核変換する「分離変換技術」の開発が行われています。中でも、高レベル放射性廃液に含まれる MA のうちキュリウム (Cm) は発熱するため、アメリカシウム (Am) からの分離が望まれています。しかし、互いの化学的性質が類似しているため、これまでは困難な技術と言われてきました。私たちは、使用済核燃料溶解液から核燃料物質及び MA を分離する方法である「SELECT プロセス」の開発過程で、アルキルジアミドアミン (ADAAM) 分離剤によって Am-Cm 溶液から Am を選択的に分離することに成功しました。そこで私たちは、量子化学シミュレーションを用いたアプローチで、なぜ ADAAM 分離剤が高い Am 選択性を示すのかを明らかにしました。

Am や Cm は溶液中でイオンとして存在し、分離剤と錯体を生成します。まず、分離実験の結果から、Am 及び Cm イオンと ADAAM 分離剤とで生成する錯体をモデル化しました (図 4-7)。次に、それぞれの錯体の生成エネルギーを計算し、ADAAM との錯体の安定性を Am と Cm で比較した結果、Cm よりも Am と安定に錯体を生成することが分かりました。Cm に対して Am をどれだけ分離するかを指標である Am/Cm 分離係数を計算によって求めた結果、6.2 となり実験値の 5.5 を良

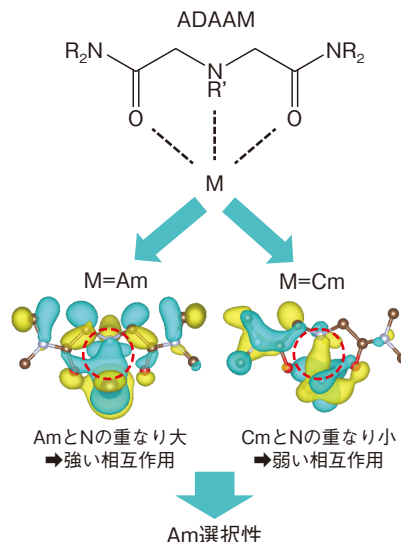


図4-8 Am/Cm と ADAAM の相互作用の解析
ADAAM 分離剤の N 原子と金属イオンの電子軌道の重なり (図中の赤丸部分) に着目すると、Am と N 原子の電子軌道の重なりが大きく、強く相互作用していることが分かります。この相互作用の違いが、ADAAM 分離剤の Am 選択性の一因であることを示しています。図中の黄色と青色の部分は、電子の波としての性質における位相の違いを示しています。

く再現しました。

ADAAM 分離剤がなぜ Am 選択性を持つのかを探る手立てとして、分離剤と Am 及び Cm イオンとの化学結合に着目しました。ADAAM 分離剤は、分子骨格の中心にある窒素 (N) 原子と、両端にカルボニル基 (C=O) の酸素 (O) 原子の三つの原子が金属イオンとの結合に関与します。まず、金属イオンと ADAAM 分離剤の N 原子との結合距離を比較すると、Am-N の結合距離は、Cm-N の結合距離よりも短くなることが分かりました。次に、金属イオンと ADAAM 分離剤の N 原子の相互作用の解析を行いました。原子間の相互作用の強さは、電子軌道の重なりの大きさによって調べられます。金属イオンの電子軌道と、ADAAM 分離剤の N 原子の電子軌道の重なりに着目すると、Cm に比べて Am との重なりが大きいことが判明しました (図 4-8)。これらの結果は、金属イオンと分離剤中の原子との化学結合、言い換えると“相互作用の強さ”が、Am 及び Cm の選択性の謎を解き明かす鍵となっていることを示しています。本研究成果である量子化学シミュレーションによる MA 分離選択性の解明は、今後、金属イオンの分離材料開発への貢献が期待できます。

本研究は、日本学術振興会科学研究費補助金若手研究 (B) (No.17K14915) 「化学結合評価に基づくランタノイド抽出パターン」の助成を受けたものです。

●参考文献

Kaneko, M. et al., Theoretical Elucidation of Am(III)/Cm(III) Separation Mechanism with Diamide-Type Ligands Using Relativistic Density Functional Theory Calculation, *Inorganic Chemistry*, vol.57, issue 23, 2018, p.14513-14523.