海水成分及び微量不純物の効率的捕捉・除去(回収)及び超高感度状態分析Ⅱ

二又 政之

埼玉大学大学院理工学研究科

概要海木の成分であるNa⁺, K⁺, Cs⁺, Mg²⁺などのカチオン及び Cl⁻, Br, SO₄²⁻等のアニオンとともにLi⁺,希少金属イオン, 重金属イオンを捕捉・分離し,回収(除去)することは,海水の有効利用,金属資源の活用や汚染物質の除去とともに, 自然環境保護や地球環境の維持などの観点からも重要である。これらの金属イオンやアニオンの回収は,これまで主に イオン交換樹脂による分離と ICP-MS 分析法等を利用して行われてきた。しかし,微量化学種の回収と検出のためには, 濃縮等の前処理が必要であり,かつ特に有害物質の存在状態の分析には,こうした従来法では有意の情報が得られない。 我々は,これまでに AgNP や AuNP と,種々の金属カチオン及びハロゲン化物などのアニオン等溶液中の分析対象 化学種との静電的な相互作用を制御し,対象化学種を高効率で捕捉し,それらのイオンの水和状態や,ナノ粒子との相 互作用を詳しく分析する flocculation-SERS 法を開発してきた。本研究は、この研究成果に基づいて、海水中に含まれる 種々のイオンや有機分子を,表面をイオン性化学種で修飾したAuNP,AgNPとの静電的な相互作用や,配位結合等の化 学的相互作用を制御・利用して,高効率に捕捉し,原料水から凝集体として,あるいは分散溶液から遠心分離法により除 去する。分離された「対象化学種が吸着した金属ナノ粒子(MNP)」に対して、高感度ラマン分光を用いて,化学種の存在 状態を分析する。金属ナノ粒子は、溶液の pH 制御により、対象化学種を脱離させることで、再利用する手法の確立を目 指して検討を行った。

その結果,海水中の Na⁺, Cl のほか, Mg²⁺, Ca²⁺, SO₄²⁻はそのままで前処理なしに捕捉・除去できることが実証された。それら以外の遷移金属カチオンも、1価金属イオンは10 mM,多価金属イオンは0.1-0.3 mM の濃度まで濃縮することで捕捉除去が可能であることが明らかになった。さらに、分析対象イオンの存在状態を溶媒和する水分子のラマンスペクトルに基づいて解析できることを見出した。生体高分子や有害有機分子のモデル化合物として、DNA・RNA 塩基を取り上げ、異なる方法で還元生成した AuNP を用いて、10⁻⁷-10⁻⁸ M の水溶液からの捕捉・検出が可能であることを見出した。表面化学種の種類や量の制御による吸着効率のさらなる高効率化を進めた。

外部発表論文

- (1) R. Kuwana, S. Handa, M. Futamata, Chemical Physics Letters, 2018, 693, 79-83.
- (2) M. Seki, M. Futamata, submitted.
- (3) C. Iida, K. Akai, J. Murakami, M. Futamata, Chemical Physics Letters, 2016, 661, 234-239.
- (4) K. Akai, M. Futamata, Chemical Physics Letters, 2017, 675, 63-68.
- (5) M. Futamata, K. Akai, C. Iida, and N. Akiba, Analytical Sciences, 2017, 33, 417-426.

1. 研究目的

海水の成分である Na⁺, K⁺, Cs⁺, Mg²⁺などのカチオン及 び Cl⁺, Br⁺, SO₄²⁻等のアニオンとともに Li⁺, 希少金属イオ ン, 重金属イオンを捕捉・分離し, 回収(除去) することは, 海水の有効利用, 金属資源の活用や汚染物質の除去とと もに, 自然環境保護や地球環境の維持などの観点からも 重要である。これらの金属イオンやアニオンの回収は, こ れまで主にイオン交換樹脂による分離と ICP-MS 分析法

等を利用して行われてきた。しかし,微量化学種の回収と 検出のためには,濃縮等の前処理が必要であり,かつ特 に有害物質の存在状態—例えば水銀イオンが,フリーの Hg²⁺か,あるいはエチル基等が結合した有機水銀かの区 別―の分析には、こうした従来法では有意の情報が得ら れない。我々は、これまでに AgNP や AuNP と、種々の金 属カチオン及びハロゲン化物などのアニオン等溶液中の 分析対象化学種との静電的な相互作用を制御し,対象化 学種を高効率で捕捉し、それらのイオンの水和状態や、 ナノ粒子との相互作用を詳しく分析する flocculation-SERS 法を開発してきた。本研究は、この研究 成果に基づいて,海水中に含まれる種々のイオンや有機 分子を,表面をイオン性化学種で修飾した AuNP, AgNP との静電的な相互作用や,配位結合等の化学的相互作 用を制御・利用して, 高効率に捕捉し, 原料水から凝集体 として,あるいは分散溶液から遠心分離法により除去する。 分離された「対象化学種が吸着した金属ナノ粒子(MNP)」 に対して, 高感度ラマン分光を用いて, 化学種の存在状 態を分析する。金属ナノ粒子は、溶液の pH 制御により、 対象化学種を脱離させることで,再利用する。本研究では, これらの金属ナノ粒子を用いたイオン・有機分子の分離・ 除去・回収の手法の確立を目的とする。

2. 研究方法

海水に含まれる種々の金属イオンやハロゲン化物イオン, 硫酸イオン, 過塩素酸イオン, 炭酸イオン等のアニオンの効率的な捕捉, 状態分析, 回収のために, 申請者が開発した以下の flocculation-SERS 法を用いる。

(1) Flocculation-SERS-1:AgNP 試料(a)+試料(b)

- ①あらかじめ溶液側末端に、ハロゲン化物イオンやカルボ キシ基を有するチオール単分子膜で AuNP 及び AgNP を表面修飾する。これにより、AuNP、AgNP 表面に負電 荷を与える。同様の方法で、溶液側末端にアミノ基を有 するチオール単分子膜を用いて、AuNP、AgNP 表面に 正電荷を与える。
- ②原料水溶液中の分析対象である正・負のイオンと、これ らの表面修飾した AuNP, AgNP との静電的な相互作用 を利用して、イオンをナノ粒子表面に捕捉する。これま での研究から、このときの AuNP、AgNP 表面へのイオン の捕捉量は、それらナノ粒子表面の総電荷により決まり、

半径 20-30 nm の金属ナノ粒子 1 個あたり,約 10,000 個 のイオンを捕捉できる。ナノ粒子濃度を約 10¹³ 個/L(~5 mol/Kg-AgNP)とすることで,効率的にイオンの捕捉を 実現する。

- ③この捕捉により, AuNP, AgNPは近接する(凝析せず, 集合した粒子が浮遊する状態)ので, AuNP, AgNP間の局在表面プラズモンを利用して, 単一分子感度でイオン 種自身や水和状態をラマンスペクトル測定し, 化学種の 識別とともに, 酸化状態, 配位結合, 水和状態などを詳しく分析できる。
- ④捕捉したイオン種は、別のイオン種を試料溶液に添加し、 AuNP、AgNP を凝析させ、遠心分離することで、上澄み 液中に回収する。
- ⑤遠心分離後, AuNP, AgNP を純水に再分散し, 孤立状態を回復する。①, ②に戻し AuNP, AgNP を再利用する。

(2) Flocculation-SERS-2: AgNP 試料(a)

①化学還元法で形成した AuNP, AgNP 表面(修飾なし)に, Hg²⁺や有機水銀イオンなど重金属イオンが直接静電的 な相互作用により吸着することを利用して,捕捉・除去, 状態分析を試みる。これは, AuNP, AgNP 表面のクエン 酸残留物の負電荷と重金属イオンのクーロン引力,及 び Au-Hgのアマルガム形成を利用するものである。

平成 28 年度の研究助成により,これら Flocculation-SERS-1, -2 の研究において,本質的で重要な成果が得ら れた。平成 29 年度は,この研究をさらに進め,実用化を図 った。

3. 研究結果

3.1 銀ナノ粒子(silver nanoparticle, AgNP, 試料(a))の調製

AgNP はクエン酸還元法により合成した^[2]。AgNP 粒子 半径はシリコン基板上に固定した AgNP 試料の SEM 測定 から、15-20 nm であった。調製された AgNP 表面にはクエ ン酸及びその部分的な分解物であるα-カーボンが吸着し ており、結果的に AgNP は負電荷を有しているために、水 溶液中に分散し、数カ月にわたり沈殿することなく、安定 に保持できる^[1]。AgNPの粒子濃度について、合成に使用 した AgNO₃ がすべて反応して半径 15 nm の AgNP が生 成したと仮定する方法と、AgNP の extinction 強度から計 算する方法^[3]を用いて, 試料溶液中の AgNP 濃度を見積 もった。得られた結果は, それぞれ 1.9×10¹⁵ 個/L と 3.3×10¹⁴ 個/L であり, よく対応した結果が得られた。前者 がやや多めに出たのは反応収率=100%としたからであり, この値は AgNP 粒子密度の上限を与える。そこで, ここで は, 後者の extinction spectra から見積もった値 3.3×10¹⁴ 個/L を, あとのチオールの表面被覆率や, 金属イオン及 びアニオンの吸着・捕捉量の見積もりに用いた。このよう にクエン酸還元法で形成した AgNP は, 表面にクエン酸を 吸着させている(as-prepared AgNP, -AuNP)。

As-prepared AgNP, AuNP 孤立分散液に NaCl 等の金属 ハロゲン化物を加えて(最終濃度 1-5 mM), クエン酸の置 換を試みた。後で示すように, ゼータ電位測定やラマンス ペクトル測定から, AgNP については効率的にクエン酸が 塩化物置換されるが, AuNP は生成時に原料(HAuCl₄)に 含まれる塩化物が, 形成時から, AuNP 表面を部分的に被 覆している(AuNP のクエン酸還元法による形成は, 原料 が異なること: AgNP では AgNO₃ とクエン酸三ナトリウム, AuNP では, HAuCl₄ とクエン酸三ナトリウムであること以外 は, 同じ沸騰水中での還元反応である点で, よく似ている ため AuNP の形成法に関しての記述の詳細は省略する。 加えて, 本研究では主として AgNP を用いる)。

H29年度は、上記のクエン酸還元法による AgNP, AuNP に加えて、産総研松田直樹上席主任研究員の協力を得て、 ソリューションプラズマ法により形成した AuNP を用いて、 下記に示す有機分子捕捉の検討を行った。ソリューション プラズマ法は、5%過酸化水素水溶液中で 0.5 mmの間隔 で近接させた金線に高電圧(例えば、2 kV, 20 kHz, I<5 A) をかけたとき、溶液中に AuNP(直径 10-20 nm, 2×10⁹ M) を合成する方法である^[15]。近年、SP-AuNP 法は、Au 表面 残留物の抑制や清浄化の可能性があることから注目され ている。

 3.2 化学還元法で調製した銀ナノ粒子へのチオールコ ート(AgNP 試料(b)):

2.1 p-メルカプト安息香酸(p-mercaptobenzoic acid, PMBA)自己組織化単分子膜(self-assembled monolayer, SAM)

PMBA-SAM 膜を AgNP 表面に形成するために、
PMBA 水溶液を塩基性(pH~7 > pKa=5.8)とし、カルボキシル基をプロトン解離させることで溶解度を上げ、10⁻³ M

の比較的高濃度の PMBA 水溶液を調製した。

- (i) 中性 pH で吸着後のプロトン付加:AgNP 分散液に, pH=7.0の2×10⁻⁴ M PMBA 水溶液を添加し,1時間静 置した。そのあとで,H₂SO₄ を添加して溶液を酸性 (pH2-3)に調整し,吸着 PMBA へのプロトン付加を行 った。
- (ii) 酸性 pH での吸着: AgNP 分散液と, pH=7.0 の 2×10⁴
 M PMBA 水溶液それぞれに H₂SO₄を添加して溶液を 酸性(pH2-3)に調整し, 1 時間静置した後, AgNP 分 散液と PMBA 水溶液を混合し, AgNP 表面に PMBA-SAM 膜を形成した。
- 3.2.2 p-アミノチオフェノール (p-aminothiophenol, PATP)-SAM 膜

PMBA と同様に, PATP-SAM 膜を AgNP, AuNP 表面に 形成した。PATP は、アミノ基へのプロトン付加した-NH₃+カ チオン及び対イオンの電気二重層間の静電反発を利用し て分散安定化するために、pH<pKa~6.9 の酸性条件で MNP 表面に吸着させた。

3.3 調製した AgNP による溶液中の対イオンの捕捉・検 出

3.3.1 AgNP 試料(a)による金属イオンの捕捉・検出

裸の AgNP 表面は、クエン酸残留物に覆われている。ク エン酸残留物の負電荷と溶液中の金属イオンの静電的相 互作用を利用して、金属イオンを捕捉する。ここでは、分 析能力を明らかにするために、アルカリ金属、アルカリ土

類金属, 遷移金属など静電パラメータ($\zeta = \frac{Z^2}{r}, z:$ 電荷, r:

イオン半径)の異なる種々の金属イオンを用いた。濃度の 異なる種々の金属イオンの捕捉性を, extinction spectra 測 定により, flocculation 形成に伴う LSP 共鳴スペクトル変化 に基づいて解析した。

3.3.2 AgNP 試料(b)による溶液中のアニオン・カチオン ン及び有機分子の捕捉・検出^[4]

酸性で AgNP 表面に PATP の SAM 膜を形成した試料 溶液 (PATP のアミノ基は、プロトン付加し-NH₃+として存在) に、アニオンとして H₂SO₄、HClO₄、又は NaOH を添加し、 extinction スペクトルを測定した。近接状態が形成された AgNP 溶液試料の SERS スペクトル測定を行い、存在状態 の分析を行った。

これらの AgNP 分散水溶液試料について,以下の3つ

の方法で,吸着金属イオン,アニオンの定量分析,表面電 荷量から1個の AgNP 当たりの吸着イオン総数の評価を行った。

(i) 差吸収分光による捕捉金属イオンの定量分析[1]

特に遷移金属イオンでは、水溶液中で可視領域に吸収 ピークを持つ。例えば、Cu²⁺イオンは、740 nm 付近に d 軌 道準位間遷移に基づく吸収ピークを持つ。ほとんどの遷移 金属イオンは、中性〜弱塩基性 pH で水酸化物の沈殿を 生じる。また、強塩 基性では 再び溶解 するものの [Cu(OH)4]²などとして負電荷を有するため、負電荷を帯び た AgNP で捕捉することはできない。ここでは、弱酸性条 件で正電荷を有する水和金属カチオンを、クエン酸残留 物により負電荷を有するAgNPで捕捉する。捕捉前後の上 澄み液の吸収スペクトル測定の差を用いて、AgNP への吸 着量を見積もった。

(ii) ICP(高周波誘導結合プラズマ, Inductively-coupled plasma, ICP)分析

アルゴンガス雰囲気下で 1,000℃以上の高温で原子化 された金属イオンの発光スペクトル(励起電子状態から基 底状態への発光スペクトル)を利用して定量分析する。ま たはイオン化に ICP を用い,そのあと質量分析により定量 分析する。ICP 分析は定量分析性には優れているが,溶 解性・濃度調製などの前処理や,既知濃度標準溶液によ る検量線の測定が必要である,装置自体が高価で利用性 が限られているなどの利用困難さがある。そこで,差吸収 分光法による測定結果を ICP 分析による測定結果と比較 することで,差吸収分光法の有効性を確かめた。

(iii) ゼータ電位測定

Flocculation-SERS 法で測定された結果を定量的に解 析するために、ゼータ電位測定によりAgNP表面の電位を 測定した。ゼータ電位は、近似的に分散溶液中の AgNP 表面のポテンシャル φを与える。このポテンシャルは、 AgNP 表面付近のイオン及び対イオンの空間分布を与え る Poisson-Boltzmann 方程式を通して、AgNP 表面電荷密 度 pを与える。 pから AgNP 表面のクエン酸イオンの吸着量、 ハロゲン化物イオン吸着量、PMBA 吸着量を見積もること ができる。 さらに、As-prepared AgNP、塩化物置換 AgNP、 PMBA-SAM 膜を形成した AgNP などが金属イオンを捕捉 する前後や pH を変えた時のゼータ電位(表面電位)の変 化から、金属イオンの捕捉量について情報を得る。もしゼ ータ電位の絶対値が低下するなら、表面電荷が中和されるように、AgNP表面付近の対イオン濃度が増加することを示す。

(iv) Flocculation-SERS 分光

Flocculation-SERS 法を用いて AgNP に捕捉された金属 イオンの検出と状態分析を行った。このとき、AgNP 表面化 学種の影響を検討するために、①クエン酸還元法で形成 した AgNP (as-prepared AgNP)、②as-prepared AgNP をハ ロゲン化物置換したもの、③ as-prepared AgNP を PMBA-SAM 膜で置換したものを用いた。

3.3.3 AuNP による水溶液中の有機分子の分析

クエン酸還元法により形成した AuNP 及び SP 法により 形成した AuNP を用いて, DNA 塩基及び RNA 塩基の検 出,吸着状態を flocculation-SERS 法で分析した。このとき, ゼータ電位測定, pH や溶液組成依存したラマンスペクト ルを測定し,種々の有機分子の吸着状態を分析した。さら に,クエン酸還元法や SP 法で形成した as-prepared 状態で の AuNP と AgNP の表面電位比較, pH 依存性等から, AuNP 表面におけるクエン酸や酸化物イオンの性質を調 べた。

4. 得られた結果と考察

最初に、本研究の基本技術である「カルボキシ基を有 するチオール分子等で修飾した金属ナノ粒子を、溶液中 に存在する分析対象である化学種との相互作用を用いて、 近接(凝集)させ、粒子間ナノギャップに存在する目的化 学種を1分子感度で状態分析する手法」についてまとめる。 我々は、

(1) AgNP 試料(a)について、「カチオン性色素及び中性色素による AuNP 及び AgNP の近接状態形成と単一分子感度ラマン分光」を行い、高効率かつ再現性よく金属ナノ粒子の近接状態を形成し、ナノギャップに捕捉した化学種の1分子感度ラマン分光法を実現することを目的として研究を進めてきた。まず、分析対象であるカチオン性色素と塩化物置換により、負電荷を与えたAuNP、AgNP 表面との静電的相互作用を利用して、AuNP、AgNP を近接安定化することに成功した。同様に、中性化した色素分子のアミノ基と中性の金原子との化学的相互作用(アミノ基の窒素の孤立電子対の金表面への配位結合形成)を利用して、AuNP を近接

安定化することに成功した。近接状態形成は, AuNP の局在プラズモン共鳴吸収が, 孤立粒子の 525 nm か ら 600-700 nm にシフトすることで確かめられた。このと き, カチオン性及び中性化した色素分子は, 必然的に 金粒子間のナノギャップに吸着しており, He-Ne レー ザ光により1分子ラマン感度(実測ラマン増強度= 10⁸-10⁹, FDTD法による理論計算値4×10⁸)を実証した。 また, カチオン色素と中性化した色素では吸着配向が 異なり, それぞれ粒子間軸に平行及び傾斜配向する ことがラマンスペクトルの解析により得られた。

- (2) AgNP 試料(b)について、「金属イオンとPMBAコートした AgNP の静電的相互作用によるナノ粒子の近接状態形成」を行った。この手法の汎用性を確かめるために、色素以外の分子を用いて金属ナノ粒子の近接状態形成を試みた。そのために、金や銀表面と-S-M 共有結合し、自己組織化的に単分子膜形成するチオール(-SH)とカルボン酸基(-COOH)をフェニル基の両端に持つ p-メルカプト安息香酸(PMBA)を用いた。ここで得られた結果としては、
 - ①中性 pH 溶液から PMBA 単分子膜形成した AgNP は、水分散液中で孤立状態を維持している。これは、 異なる AgNP 表面に結合した PMBA の中性条件で 部分的に解離したカルボキシレート基(-COO⁻)が、 お互いに静電的に反発するためである。
 - ②この孤立 PMBA コート AgNP に, NaCl, NaOH 等の 塩やアルカリを添加すると(10 mM), PMBA アニオン 間に Na⁺カチオンが入る形で, AgNP が近接した。こ のとき, PMBA の明確なラマンスペクトルが出現した。 吸着 PMBA のラマンスペクトルから, NaCl 添加した 時は部分的にプロトン付加体が混じり, NaOH 添加し た時は完全にプロトン解離した PMBA のみが観測さ れた。
 - ③一方で, H₂SO₄ 溶液(1 mM)を添加し, 酸性条件 (pH~3)にしても吸着 PMBA へのプロトン付加は起き なかった。PMBA 単分子膜では, 一旦吸着した PMBA へのプロトン付加は, 近接する PMBA 分子の 立体障害のために起きにくいためと考えられる。実際 に, PMBA 被覆率を 1/10 単分子層以下にすると, 1 mM H₂SO₄添加で, 近接状態形成が見られた。

④金属イオンを Na⁺から Cs⁺, Mg²⁺, Ca²⁺, Cu²⁺と変えたと

き、同様に AgNP の近接状態が形成された。特に2 価の金属イオン添加では、静電パラメータに基づく 予想よりも強い静電相互作用が働き、0.2 mM の M²⁺ 濃度でも近接状態が生じ、1 mM 以上の濃度では極 めて迅速に凝析が見られた。これらの金属イオンとは 異なり、H⁺や Li⁺では近接状態形成が起きないことか ら、カチオンの水和状態や、有効電荷・有効半径等 が、PMBA-SAM-AgNP への静電的吸着や近接状態 形成に関係している^[4-6]。実際にこの手法を用いて、 Pb²⁺、Fe²⁺、Cu²⁺、Ni²⁺などの重金属イオン等が、表面 修飾剤であるカルボン酸により効率的に捕捉され、 AgNP が近接安定化し、巨大なラマン散乱を与えるこ とを見出した(1個の AgNP あたり最大 10⁴-10⁵ 個の金 属イオン。**表1**^[5,6])。

- (3) AgNP 試料(b)について、「アミノ基を有するチオール 単分子膜で修飾した AgNP, AuNP を用いる手法」を用 いて,酸性条件で硫酸アニオン(SO42-)や過塩素酸ア ニオン(ClO4)も、同様に捕捉し、状態分析することが できた[4,5]。これらの異なるアニオンが同様に捕捉でき たことは、この flocculation-SERS 法が, 静電的相互作 用を利用するために化学種依存性を持たないことを実 証するものである。さらに、従来問題であった PATP の 吸着状態について、今回新しい知見が得られた。これ までに, PATP のレーザ光照射による不安定性が知ら れており、Ag表面に吸着した PATP のラマンスペクトル 変化がアゾダイマー生成によるのか, 電荷移動相互作 用によるのかという議論が続いていた。本研究により、 これまで報告されていたスペクトル変化とともに、精密 な pH 制御により, 真の PATP 中性分子によると考えら れる新しい吸着状態を見出した。この発見は、PATPの 吸着状態に関するこれまでの議論の解決につながる。 すなわち、本手法が溶液中のアニオン捕捉・除去に利 用できるだけでなく,基礎科学上も新規知見を与える ことが実証された。さらに、AgNP による海水中のアニ オン捕捉に関して,海水中の塩化物イオン(Cl)濃度は, 1.9 質量%(約 0.5M), 同じく硫酸イオン SO42- 0.26% (26 mM)と, 濃縮などの前処理なしに PATP-AgNP で 捕捉できることが実証された。
- (4) クエン酸還元法で形成した AgNP (as-prepared AgNP), それを CI 置換した AgNP(CI-AgNP)及び

PMBA-SAM 膜形成した AgNP による溶液中の金属イ オンの捕捉・状態分析^[14]

4-1) Co²⁺, Cu²⁺, Ba²⁺についての結果:

AgNP 試料(a)について、水溶液中の種々の金属イ オンの差吸収分光法による銀ナノ粒子(AgNP)への吸 着量を定量的に分析した(図 1-2^[6])。AgNP 表面は, クエン酸被覆の他,塩化物置換して測定を行った。差 吸収分光法で定量された AgNP への金属イオンの捕 捉量は,同じ水溶液の ICP 発光分析法によって確か められた(表1)。ここでは、Co²⁺とCu²⁺の結果を示すが、 これらの結果は非常によく対応しており、本手法 Flocculation-SERS-1 法が,海水中の金属イオンの分 析に適用できることを示す。化学還元法で形成した AgNP への金属イオンの静電的な吸着について、ナノ 粒子系のDLVO理論^[13]で予測されるように、表面残留 物の持つ負電荷を補償するモル数の対イオン(金属イ オン)が捕捉されることを,差吸収分光及び ICP 発光 分析により見出した。ラマン信号検出には、AgNPを近 接させる必要がある。そのために溶液中の金属塩濃 度を増加すると、AgNP 表面のアニオンによる負電荷 に対して、対イオンである金属カチオンが AgNP 表面 付近に集合し(電気二重層形成とその厚さの低下), AgNP 間の静電反発が低下し,熱運動エネルギー

(k_BT)により AgNP は, 近距離で衝突する頻度が高ま り, 近接状態形成→凝集→ゲル状→沈殿形成へと進 む。実際上, AgNP 試料(a)では, Co²⁺, Cu²⁺などの多 価イオンでは, 0.2-0.3 mM の濃度があれば近接状態 が形成される(図 3)。PMBA 被覆した時(AgNP 試料 (b))には, PMBA のカルボキシレートアニオンと 2:1 の PMBA⁻...M²⁺...PMBA の特異な吸着構造を有するこ とがラマンスペクトル測定で明らかとなるとともに, 置換 なし, あるいは塩化物置換後の AgNP に比べて, やや 高い表面濃度の M²⁺イオンが AgNP/PMBA 系により捕 捉・検出できた(表 1, 図 4)。興味深いことに, このとき AgNP 表面の PMBA の被覆率と, M²⁺, M⁺イオンの濃 度が特異的な値のときに, 大きなラマンスペクトル変化 が観測された。これは, おそらく金属イオンの脱水和と, PMBA とのイオン対形成によるものと考えられる。

表1 差吸収法とICP分析法の比較

	AgNP表面処理	Co ²⁺	Cu ²⁺
差吸収	置換なし	3.9×10 ³	3.7×10 ³
	塩化物置換	3.5×10 ³	3.3×10 ³
	PMBA置換	3.2×10 ⁴	6.5×10 ⁴
ICP	置換なし	3.7×10 ³	2.4×10 ³
	塩化物置換	3.3×10 ³	1.3×10 ³
	PMBA置換	4.6×10 ⁴	5.4×10 ⁴











4-2) アルカリ金属, アルカリ土類金属についての結果:

AgNP 試料(a), (b)について, 上記の結果は, 可視光 領域に吸収を持つ遷移金属イオンだけではなく、アル カリ金属イオンにも適用できる。実際に、Li+、Na+、K+、 Cs⁺, Mg²⁺などのアルカリ金属, アルカリ土類金属にも 適用し、AgNP 表面への捕捉を、ICP 発光分析及び水 和金属イオンのラマンスペクトル測定により確かめた[6]。 このとき, 差吸収法, ICP 発光分析に基づいて見積も られた, AgNP への金属イオンの捕捉量は, ゼータ電 位に基づく AgNP 表面のアニオンの総電荷量によく対 応した。この目的には、AgNP そのものも適用できるが (図 3), AgNP 表面に p-メルカプト安息香酸(PMBA, フェニル基のパラ位にチオール基-S-H とカルボキシ ル基-COOH を持つ分子で, AgNP 表面に-S-Ag 結合 を形成して単分子層吸着する)を吸着させることが有 効であることが判明した。PMBA コートした AgNP(試 料(b))では, 試料(a)と同様に, AgNP を近接するため に 10-30 mM の濃度のアルカリ金属イオンが必要であ った。実際に、水溶液の pH を PMBA の pKa(=5.9)よ りも高くすることで、プロトン解離させ、カルボキシレー トアニオンとすることで、溶液中の金属イオンと静電的 な引力相互作用が働き、図4 に示すようなカルボキシ レートイオンの伸縮振動バンドが金属イオンごとに違 いを与え、金属イオンの識別できる可能性を見いだし た。4-1), 4-2)で測定された金属イオン濃度を, 自然水

特に海水と比較すると、以下のことが言える。海水中 の NaCl 質量濃度は約 2.7%(約 0.5 M)であり、Mg²⁺ は 0.13%(50 mM)、Ca²⁺は 0.04%(10 mM)、K⁺は 0.038%(10 mM)となっているので、これらのイオンは、 濃縮などの前処理を必要とせず、海水中から AgNPを 用いて捕捉・除去できることが示された。

4-3) 捕捉された水和金属イオンの存在状態分析:

Flocculation-SERS 法において, AgNP 表面の負電 荷を与えるクエン酸残留物 (citrate³⁻, as-prepared AgNP), ハロゲン化物(ハロゲン化物置換した AgNP, X-AgNP)及びプロトン解離した PMBA アニオン (PMBA-SAM 膜でコートした AgNP, PMBA-AgNP)を 用いて,水溶液中の金属カチオンの捕捉を行った。先 に示した通り、近接状態形成は+1価のカチオンで 10-30 mM, +2価のカチオンで 0.2-0.3 mM, +3価のカ チオンで<0.1 mM で起こり始めることが分かった。ここ では、特に金属イオンに溶媒和していると推測される 水分子の検出を試みた。その結果, X-AgNP を用いた とき,初めて+1~+3価のアルカリ金属イオン(Li+, Na⁺, K⁺, Cs⁺), アルカリ土類金属イオン(Mg²⁺, Ca²⁺, Ba²⁺), 遷移金属イオン(Co²⁺, Cu²⁺, Pb²⁺, Cd²⁺, Fe²⁺, Fe³⁺, Hg²⁺)などを水和イオンとして幅広く検出すること に成功した。これらの水和金属イオンは, 4,000-3,000 cm⁻¹の高波数領域の O-H 伸縮振動, 及び<700 cm⁻¹ の低波数領域の金属イオンと水分子の伸縮振動およ び変角振動によるラマンバンドを与えた(図5,6)。ここ





で検出された水和金属イオンの O-H 伸縮振動バンド は、バルク水分子の 3,200-3,400 cm⁻¹のラマンバンドに 比べるとずっと高い波数(エネルギー)を持っている。 水和金属イオンでは、一般に金属イオンの周りに 4-6 個の水分子が双極子モーメントを金属イオンとは反対 に向けて(酸素側を金属イオンに向けて),水和構造を 形成している。このとき、中心金属の電荷密度(z²/r_{M+}: z=電荷の価数, r_{M+}=イオン半径)が大きいとき, 水分子 は周りのバルク的な水分子と水素結合を形成できない か,弱められる。そのため水和水分子のO-H 結合は強 くなり、高波数のピークを与える。水和金属イオンでは、 金属イオンに水分子が酸素の孤立電子対を使って配 位結合を形成している可能性がある。実際, 我々は, 低波数領域でも M-OH2の束縛伸縮振動及び束縛回 転振動(自由な水分子では自由回転や自由並進運動 でラマンスペクトルは観測されないはずの振動モード で,水分子が金属イオンに配位結合形成しているため に、金属イオンの大きな質量のために金属イオンに対 する水分子の距離の変化や向きの変化(振動)として 観測される)の検出に成功した。そのピーク波数は,金 属イオンの種類を変えるとシフトしたことから,また水分 子(軽水)を重水に変えた時, 10-20 cm⁻¹ 低波数シフト したことから、金属イオンと水分子の間の結合形成を検 出していることが証明された[14]。さらに興味深いことに、 水和水分子の O-H 伸縮振動バンドのピーク波数が, 金属イオンの種類に依存してシフトすること,及び AgNP 表面のハロゲン化物の種類に依存してシフトす ることを見出した(図 5)。これは,水和した金属イオン が,2 個の AgNP 表面に吸着したハロゲン化物アニオ ンの間に捕捉され,AgNP の LSP カップリングによる強 い電場増強を受けて,大きなラマン信号を出すことで 観測された。このとき,AgNP-Cl-..H₂O...Mⁿ⁺..OH₂.. Cl⁻..AgNP の近接状態が形成され,Cl-アニオンと Mⁿ⁺ カチオンの間に 1 層の水分子が共有された溶媒共有 型イオン対(solvent shared ion pair, SIP)を形成してい ることを示す(図 5)。

ここで得られた結果は、水和金属イオンの捕捉・定 量分析だけでなく、水和構造に関して、基礎科学的に も興味深い。これまで、多価の金属イオンについて、こ こで用いた極希薄な濃度(約1mM)で多価金属イオン が SIP を形成するという報告は、XANE や XAFS など の最新の放射光分析でも例がない。そもそも SERS 分 光を用いても、分子量が小さく分極率が小さいために ラマン散乱断面積が極端に小さい水分子を観測するこ とは極めて困難であり、これまでほとんど報告例がなか った。従来のラマン分光で水和金属イオンを分析する 場合、10 M 以上の極めて高濃度の水溶液系でなけれ ば、検出はできなかった。当然1 mM レベルの極低濃 度でのバルク溶液のラマンスペクトルの検出例はない。 本来低濃度では、金属イオンは溶媒分離型のイオン 対(solvent separated ion pair, 2SIP)を形成するはずで あるが、ここで SIP を見出したことは、水和金属イオン の構造と塩濃度の関係に関して、新しい知見をもたら す可能性がある。

X-AgNP と同様に, as-prepared AgNP や PMBA-AgNP でも、水溶液中の金属イオンと錯体 (citrate-AgNPとCo²⁺, Cu²⁺, Fe²⁺など)を形成すること, およびイオン対(citrate-AgNP とアルカリ金属イオンな ど,及び PMBA-AgNP と幅広い金属イオン)を形成す ることを, flocculation-SERS 法を用いて確かめた。実際 に, AgNP 表面に吸着したクエン酸, 及び PMBA のラ マンスペクトルが,金属イオンと強く相互作用すること で, 複数のピークのシフトや強度変化を伴い大きく変 化した(図 3, 4)。このことは, 我々が開発している flocculation-SERS 法が, 溶液中の幅広い金属イオンを 捕捉・検出できることを証明するとともに、対象となる金 属イオンによって, 選択的に捕捉・検出できる可能性を 意味する。一方で、X-AgNP とは異なり、 as-prepared AgNP や PMBA-AgNP では、 金属イオンが捕捉・検出 されたものの溶媒和水分子は検出されなかった。この 点は,水溶液中の金属イオンの水和構造の安定性が AgNPの表面化学種により大きく異なる可能性を示して おり、今後引き続き検討する計画である。

以上のように、flocculation-SERS 法により、水溶液 中の種々の金属イオンを捕捉し、定量分析とともに、 状態分析できる見通しを得た。また、捕捉・遠心分離 後の AgNP 粒子からの金属イオンの再溶解・AgNP の リサイクルを pH 制御等で実現できると考えられる。

(5) クエン酸還元法により形成した AuNP(as-prepared AuNP)及び, SP 法により形成した AuNP(SP-AuNP) による溶液中の有機分子捕捉・状態分析^[7]

本年度は、溶液中の有機分子として、生体分子であ る DNA 及び RNA 塩基を取り扱った。これらは小さな 分子であるが、一般の自然水中に何らかの事故・事象 により放出されうる有害有機分子(工業材料、医療材 料などからのベンゼン、フェノール、ホルムアルデヒド) と同程度の大きさ、類似した構造を持つとともに、自然 界の生物の分解等で生じる生体高分子のモデル分子 として有効と考えられる。ここではまず, as-prepared AuNP を用いて DNA 及び RNA 塩基の flocculation-SERS 法による捕捉・検出を行った。この as-AuNP 表面 には、還元反応の原料に含まれるクエン酸と塩化物イ オンが吸着している。ζ電位は自然 pH(~3.9)では-45 mVであり,酸性pH(~2)では-33mVとなり表面クエン 酸アニオンの約 1/3 がプロトン付加すると推測される。 DNA・RNA 塩基のうちアデニン(A), グアニン(G), シト シン(C), チミン(T), ウラシル(U)のうち, A, G はプリン (Pu)環を有する相対的に大きな分子であり, C, T, Uは ピリミジン(Py)環の小さな分子である。さらに, A, G, C は一級アミノ基(-NH2)を持ち, pKa~4 より酸性側では プロトン付加体,塩基性側では中性分子として存在す る。T, U はそのようなプロトン解離を示さず、実験に用 いた幅広い pH(1< pH < 8)領域で、中性分子として存 在する(図 7-10)。これらの塩基分子は、エネルギー的 安定性のよく似た複数のプロトン互変異性体を有する。 中性 pH(7)では DNA 塩基のうち, A, G, C が 10-6 - 10-7 Mの低い濃度でAgNPに吸着し近接させる一方で,T, Uは10-5 Mと約100倍高い濃度にしないと近接が始ま らないことが明らかになった(図 7)。さらに, pH2 の酸 性条件ではA,Gは10⁻⁷M,Cは10⁻⁵M,T,Uは10⁻³M と、一級アミノ基とともに環の大きさが近接臨界濃度を 決めていることを見出した(図8)^[7,8]。これらの分子構 造に依存した近接臨界濃度は, as-AgNP での捕捉・吸 着が, 塩基分子の一級アミノ基(-NH2)やイミノ基(>N) を介して, 孤立電子対の配位結合形成とともに, 酸性 条件ではプロトン付加体による静電的相互作用が働い ていると解釈できる。SERS スペクトルの測定結果は, それを支持している(図 9, 10)。ここで測定された塩基 分子の SERS スペクトルは、それぞれのバルク粉末状 態のラマンスペクトルとは、概ね対応はしているが、吸 着に伴い一部のピーク波数のシフトや強度の変化が 観測された。このことは AuNP と塩基分子とが, 極端に 大きなものではないが,有意の相互作用を持つことを 示している。また,種々の互変異性体や,複数の吸着 サイトの存在のために, 一義的に吸着構造を決めるこ とは困難であるが、測定された SERS スペクトルに基づ いて、DFT 法による理論ラマンスペクトル計算や、バル ク塩基のラマン測定,重水素置換体の測定,類似化合



図 8







図 7



物の flocculation-SERS 測定を行い,解析を進めている。

さらに as-AuNP 表面のクエン酸残留物も、塩基の捕 捉効率や吸着状態に無視できない影響を与えている と考えられる。このクエン酸残留物は、as-AgNP とは異 なり、ハロゲン化物イオン添加では置換できないことを 確認した。そこで、クエン酸還元法によらない AuNP 合 成法を用いて,より効率的な溶液中の有機分子捕捉・ 吸着の可能性を検討するために、ソリューションプラズ マ法により形成した AuNP(SP-AuNP, 実験方法参照) を用いて as-AuNP 系と同様の測定を行った。SP-AuNP は、自然 pH(5.17) でのζ-電位は-50 mV と as-AuNP と ほぼ同等であるが、pH<4にしたとき凝集を起こした(図 11, as-AuNP はややC電位が低下するのみで凝集しな い)。AuOH 表面の等電位点(isoelectric point, IEP=表 面電荷が0になるpH, pH<IEP ではプロトン付加体が 生じる)が~4 であることを合わせて考えると、SP-AuNP 表面は AuOx 酸化物 (pH>IEP では, AuOアニオン) で 覆われているものと推測される。これは、SP-AuNP 合 成時に水溶液中に過酸化水素を添加したためと考え られる。この SP-AuNP 表面の酸化物は, as-AuNP とは 異なり、ハロゲン化物置換が可能であった。実際、 SP-AuNP 分散液への NaCl 添加で, 塩化物置換すると, pH2 でも凝集しないことが確かめられた。このような特 性を持つ Sp-AuNP を用いて, DNA・RNA 塩基の捕

捉・吸着性を調べた。その結果は、基本的に as-AuNP とほぼ同様であった(図12)。実際, pH2 での A の近接 臨界濃度は SP(Cl)-AuNP とas-AuNP で, ともに 3×10-5 Mと一致し, SERS スペクトルもほぼ一致した(図 12)。 中性条件での他の塩基の吸着性や SERS スペクトルも, SP-AuNP と as-AuNP でよく対応した結果が得られた。 これらのことから, SP-AuNP でも, as-AuNP と基本的な DNA・RNA 塩基分子の捕捉・吸着効率に違いはない ことが判明した。SP-AuNP 合成時の溶液組成を変える ことで、SP-AuNP 表面の残留物の種類や量の制御す ることで, 効率改善を引き続き検討する計画である。同 時に、ここまでの測定で異なる合成法による as-AuNP, SP-AuNPを用いた時, pHを変えた時の DNA, RNA 塩 基の SERS スペクトルが、バルク粉末のラマンスペクト ルとは有意の違いを持ちつつ、かつよく一致したことは、 これらの化学種が直接 AuNP 表面に吸着していること を示す(図 13)。もし、クエン酸や酸化物、ハロゲン化 物を介して AuNP に吸着しているのであれば,表面種 との相互作用の違い, 配向性の違いのために, 一致し たスペクトルは与えないはずである。以上のように、 我々の flocculation-SERS 法は, 溶液中の有機分子の 捕捉・検出に利用できることが明らかになった。今後, より高効率の捕捉・検出のために,表面種の種類や量 を制御する必要がある。



図 12



図 13





5. 結論と将来展望^[7,9-12,14]

本研究により,海水中の Na⁺, Cl のほか, Mg²⁺, Ca²⁺, SO₄²⁻はそのままで前処理なしに捕捉・除去できることが実 証された。それら以外の金属カチオンも、1価金属イオン は10 mM, 多価金属イオンは0.1-0.3 mM の濃度まで濃縮 することで捕捉除去が可能であることが明らかになった。よ り詳しい結論と将来展望は以下の通りである。

- (1) as-prepared AgNP(試料(a))を使用して,溶液中の金属 カチオンの効率的捕捉と定量分析に成功した。
- (2) PMBA-SAM 膜をコートした AgNP(試料(b))を用いて, 溶液中の金属カチオンの効率的捕捉と定量分析に成 功した。As-prepared AgNPとほぼ同程度の捕捉効率が 実証された。PATP-SAMコートした AgNPを用いて,溶 液中のアニオンの効率的捕捉と定量分析,状態分析 に成功した。
- (3)ハロゲン化物イオンで as-prepared AgNP(試料(a))表面 のクエン酸を置換した AgNP 系で,多価の水和重金属 イオンについて,初めて希薄水溶液での金属/水溶 液界面の水分子のラマンスペクトル測定に成功した。 高波数領域の O-H 伸縮振動とともに,低波数領域の 金属イオン-水分子の伸縮振動バンドの検出を行い, 金属イオン及びハロゲン化物イオン依存性を詳しく解 析した。

価数の異なるアルカリ金属,アルカリ土類金属,13 属典型元素金属や遷移金属まで,種々の金属イオン が,AgNP 表面のクエン酸イオン,PMBA・アニオン,ハ ロゲン化物イオンと静電的相互作用を用いて非特異的 に捕捉検出されることともに、クエン酸イオンと Cu²⁺, Co²⁺, Fe²⁺のような遷移金属イオンが錯体形成により特 異的に捕捉検出されることを見出した。このとき, DLVO 理論に従い,+2価以上の金属イオンは<1 mM 以下のごく低濃度の水溶液から捕捉・ラマン検出でき ることを見出した。特に、ハロゲン化物置換した AgNP (X-AgNP)系で,捕捉検出された金属イオンは、溶媒 共有型イオン対(SIP)を形成していることが初めて明ら かになった^[14]。

(4) 海水中有機分子の捕捉・状態分析:海水中に含まれ る有機分子のうち、イオン性の化学種は上記と同様の 静電的相互作用により AgNP, AuNP で捕捉し、除去, 状態分析を行うことができることが明らかとなった。有 機分子のうち,中性 pH 条件で非イオン有機分子であ るDNA 系分子については, AuNP 表面に配位結合形 成により吸着させることが可能である[7,8]。それにより近 接状態を形成し, 有機分子の識別, 状態分析を行うこ とが可能である。AuNP 表面残留物の影響を調べた結 果, クエン酸還元法により合成した AuNP(as-AuNP)と ソリューションプラズマ法により合成した AuNP (SP-AuNP)では、表面残留物はクエン酸と酸化物と異 なるものの、DNA・RNA に対してほぼ同等の特性(表 面電荷,被覆率)を持ち,塩基分子の吸着状態は非 常によく一致していることが判明した。このことから、 as-AuNPとSP-AuNPに対して、これらの有機分子が直 接非結合電子対を用いて吸着することが示された。今 後表面被覆率の量や種類の制御により,さらに高効率 での有機分子の捕捉・状態分析が可能になると期待 できる。また, 有機分子として, フミン酸などの生体高 分子,ダイオキシン系の有害汚染物質の AgNP への 吸着・捕捉と、遠心分離除去, AgNP 表面の塩化物置 換による有機物除去・AgNP 再生について,今後引き 続き検討する。

(5) 海水中の金属カチオン及び硫酸等のアニオン及び有 機分子の捕捉・分離を進めた。引き続き、アニオン捕 捉・定量分析について、酸性条件(pH < pKa)でプロト ン付加体として PATPH⁺として AgNP に吸着させる。こ の AgNP 表面の PATPH⁺との静電引力により、試験水 及び海水中のアニオン Cl⁻、ClO₄⁻、SO₄²⁻、PO₄³⁻、CO₃²⁻ などを捕捉し、定量分析及び状態分析を継続する。

この手法が,自然水中の金属イオンやアニオン,有 機分子の捕捉・除去(分離)に有効であり,かつそれら の化学物質の存在状態についても,新しい情報を与 えることが明らかになった。

6. 文 献

- M. Futamata et al., *Physical Chemistry and Chemical Physics* 13 (2011) 12454-12462, *Journal of Physical Chemistry C* 115 (2011) 5271-5279, *ibid.* 114 (2010) 7502-7508, *Journal of Raman Spectroscopy* 44 (2012) 406-411.
- (2) P. C. Lee, D. J. Meisel, *Journal of Physical Chemistry* 1982, 86, 3391-3395.

- (3) D. D. Evanoff, G. Chumanov, *Journal of Physical Chemistry* B. 2004, 1008, 13957-13962.
- (4) S. Handa, Y. Yu, M. Futamata, *Vibrational Spectroscopy*, 72 (2014) 128-134.
- (5) M. Futamata et al., *Faraday Discussions* 178 (2015) 203-220.
- (6) R. Kuwana, S. Handa, M. Futamata, submitted.
- (7) M. Seki, M. Futamata, submitted.
- (8) T. Mukaiyama, M. Futamata, e-Journal of Surface Science and Nanotechnology 13 (2015) 223-230.
- (9) C. Iida, K. Akai, J. Murakami, M. Futamata, *Chemical Physics Letters*, 2016, 661, 234-239.

- (10) K. Akai, M. Futamata, *Chemical Physics Letters*, 2017, 675, 63-68.
- (11) K. Akai, C. Iida, M. Futamata, *Journal of Optics* 17, 114008 (2015).
- (12) M. Futamata, K. Akai, C. Iida, and N. Akiba, *Analytical Sciences*, 2017, 33, 417-426.
- (13) J. N. Israelachvili, "Intermolecular and Surface Forces", Academic Press, London, 1991.
- (14) R. Kuwana, S. Handa, M. Futamata, *Chemical Physics Letters*, 2018, 693, 79-83.
- (15) N. Matsuda et al., Mol. Cryst. Liq. Cryst. 2017, 653, 137–143.

No. 1714

Robust Trapping, Removal and Super-Sensitive Characterization of Constituents and Trace Impurity in Sea Water II

Masayuki Futamata

Saitama University

Summary

Purpose

It is crucially important to trap various metal ions such as Na⁺, Mg²⁺, K⁺, and anions like Cl⁻, Br⁻ and SO₄²⁻ from marine water to exploit marine water as natural resources and to remove pollutant materials for environmental protection. These metal ions and anions have been collected using ion-exchange resin and ICP-MS analysis. However, they in general need pre-treatment for water samples before the process. In addition, they do not provide detail information on chemical state of materials, for instance if Hg²⁺ ions detected are combined with organic molecules or not. We have investigated flocculation-surface enhanced Raman scattering (SERS), in which the surface state of metal nanoparticles (MNPs) are adjusted to form flocculates by diminished electrostatic repulsion of negatively charged MNPs, or by forming coordination bond via various organic molecules to utilized coupled surface plasmons between flocculated MNPs for highly-sensitive Raman spectroscopy. Here, we have investigated to establish the flocculation-SERS to apply to trap and analyze materials contained in marine water samples.

Summary

We have proved that Mg^{2+} , Ca^{2+} and SO_4^{2-} ions in addition to Na^+ and Cl^- ions are trapped and removed from marine waters with our flocculation-SERS method. Also we confirmed that other ions such as Li^+ , Fe^{2+} , Cu^{2+} can be trapped by condensing natural water samples, for instance to 10 mM for monovalent ions and 0.1-0.3 mM for divalent ions. We also succeeded to elucidate solvated metal ions using flocculation-SERS. In addition, organic molecules like DNA, RNA bases were quantitatively trapped and detected by the same method we developed.

References

- (1) R. Kuwana, S. Handa, M. Futamata, Chemical Physics Letters, 2018, 693, 79-83.
- (2) M. Seki, M. Futamata, submitted.
- (3) C. Iida, K. Akai, J. Murakami, M. Futamata, Chemical Physics Letters, 2016, 661, 234-239.
- (4) K. Akai, M. Futamata, Chemical Physics Letters, 2017, 675, 63-68.
- (5) M. Futamata, K. Akai, C. Iida, and N. Akiba, Analytical Sciences, 2017, 33, 417-426.