



Tokyo Tech

山形大学
Yamagata University

JASRI

2023年4月27日

東京工業大学

山形大学



高エネルギー加速器研究機構



高輝度光科学研究センター

高エネルギー加速器研究機構

J-PARCセンター

構造が不規則な「高イオン伝導体 $\text{Ba}_7\text{Nb}_4\text{MoO}_{20}$ 」 の中の隠れた規則性を発見

－共鳴X線回折と固体NMRを組み合わせた新たな手法で解明－

【要点】

- 結晶性材料の化学的規則・不規則性を調べるため、共鳴X線回折と固体NMRを組み合わせた汎用性の高い新たな定量的な手法「RXRD/NMR法」を開発
- RXRD/NMR法により不規則な構造を持つ新イオン伝導体 $\text{Ba}_7\text{Nb}_4\text{MoO}_{20}$ における隠れたMoの化学的規則性を明らかにし、中性子回折も組み合わせてプロトンの位置を含めた $\text{Ba}_7\text{Nb}_4\text{MoO}_{20} \cdot 0.15 \text{H}_2\text{O}$ の完全な結晶構造を解明
- イオン伝導機構の理解、構造解析法および固体酸化物形燃料電池(SOFC)など電気化学デバイスへの応用に新たな道を切り拓くと期待

【概要】

東京工業大学理学院化学系の安井雄太大学院生（研究当時）、八島正知教授、藤井孝太郎助教ら、物質・材料研究機構先端材料解析研究拠点の丹所正孝主幹研究員ら、山形大学学術研究院の飯島隆広教授、高輝度光科学研究センター、高エネルギー加速器研究機構物質構造科学研究所の大友季哉教授らの研究グループは、**共鳴X線回折(RXRD)**（用語1）と**固体核磁気共鳴(NMR)**（用語2）を組み合わせた汎用性の高い新しい定量法「RXRD/NMR法」を用いて、不規則な構造を持つ新イオン伝導体 $\text{Ba}_7\text{Nb}_4\text{MoO}_{20}$ （用語3）における、隠れたモリブデン(Mo)の**化学的規則性**（用語4）を発見した。

結晶性材料の特性は構成原子の化学的規則・不規則性に強く依存する。**X線原子散乱因子**（用語5）と**中性子散乱長**（用語6）の両方が類似した複数の原子が化学的規則・不規則性を示す材料は数多く、2種類の元素の組み合わせだけでも270種類も存在する。しかし、RXRDなど単独の回折手法では粉末や多結晶の材料分析が容易ではなく、化学的規則・不規則性を調べる汎用性の高い手法が切望されていた。

今回、研究グループは、RXRDと固体NMRに**第一原理計算**（用語7）を組み合わせたRXRD/NMR法を提案し、 $\text{Ba}_7\text{Nb}_4\text{MoO}_{20} \cdot 0.15 \text{H}_2\text{O}$ における隠れたMoとニオブ(Nb)の規則・不規則性を定量的に決定することに成功した。さらに**中性子回折実験**（用語8）も用いてプロトンの位置を含めた完全な結晶構造を解明した。結晶構造においてイオン(O^{2-} と H^+)が伝導する層の近くにMoが規則化(局在)しており、それが高いイオン伝導性と関係することが分かった。この新発見は最近注目されている $\text{Ba}_7\text{Nb}_4\text{MoO}_{20}$ など六

方ペロブスカイト関連酸化物（用語9）のイオン伝導の科学と技術に進展をもたらすと期待される。

RXRD/NMR法は、汎用性が高いことから、化学的規則・不規則性を研究する新しい道を切り拓くと考えられる。また、固体酸化物形燃料電池（SOFC）（用語10）など電気化学デバイスへの応用が促進されると期待される。

本研究成果は2023年4月24日（英国時間）に英國科学雑誌「*Nature Communications*」に掲載された。

●背景

結晶性材料の特性は、構成原子の化学的規則・不規則性に強く依存する。このような化学的規則・不規則性は、X線や中性子回折実験によって主に調べられる。しかし、X線原子散乱因子が類似し、中性子散乱長も類似した複数の元素を含む化合物も多く、この場合、化学的規則・不規則性を通常のX線回折や中性子回折で調べることが難しい。そのような元素は2種類の組み合わせだけでも約270種類あり（図1）、これらの元素を同時に含む材料は数多く存在する。また、これらの材料の多くは粉末や多結晶であるため、単結晶を用いた共鳴X線回折実験を行うことは容易ではない。そのため、粉末や多結晶における隠れた化学的規則・不規則性という未解決問題を解決できる、汎用性の高い手法が切望されていた。

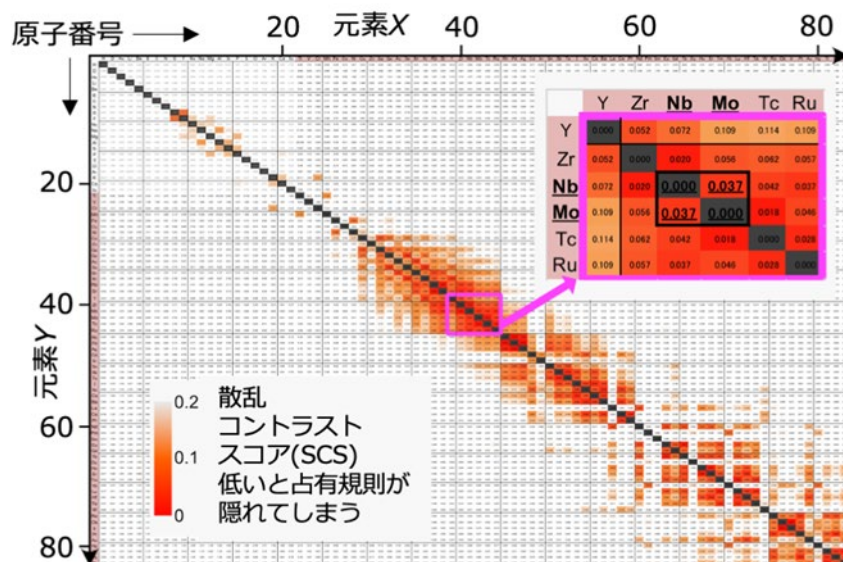


図1. 元素X（横軸）と元素Y（縦軸）の組み合わせに対する散乱コントラストスコア（SCS）。通常のX線回折や中性子回折によって化学的規則・不規則性を調べることが困難な元素Xと元素Yの組み合わせが数多く存在することを濃い赤色で示す。SCSは本研究で新たに定義した、X線回折あるいは中性子回折で化学的規則・不規則性を調べる容易さの度合いを示す指標である。SCSが小さく0に近いほど（図中で濃い赤色ほど）元素Xと元素Yを区別するのが難しく、化学的規則・不規則性を調べるのが困難である。本研究で取り扱ったNbとMoもSCSが0.037と低く区別が難しい。

$\text{Ba}_7\text{Nb}_4\text{MoO}_{20}$ 系材料は、高い酸化物イオン伝導度とプロトン伝導度を持ち、かつ化学的安定性も高く、固体酸化物形燃料電池などへの応用が期待されている。八島教授らの研究グループは $\text{Ba}_7\text{Nb}_4\text{MoO}_{20}$ 系材料の結晶構造と輸送特性を研究してきた。過去の研究でもこの材料の結晶構造解析がなされているが、モリブデン (Mo) とニオブ (Nb) 原子は完全に不規則に占有すると仮定されていた。その理由は、Mo と Nb の X 線原子散乱因子が類似している上に中性子散乱長も類似しているため、Mo と Nb の化学的規則・不規則性を通常の X 線回折や中性子回折で調べることが難しいためである。この材料は層状構造を持ち、バリウム (Ba) と酸素 (O) 原子から成り酸素が一部欠損している立方最密充填層 (c' 層と呼ぶ) をイオンが伝導することが知られている。 c' 層に隣接する $M2$ 席に Mo が多く存在して化学的規則性を持つのか、それとも Mo と Nb がバラバラに存在して不規則性を持つのかが重要な未解決問題であった。

●研究成果

本研究では、粉末や多結晶における隠れた化学的規則・不規則性を解析するために、共鳴 X 線粉末回折 (RXRD) と、第一原理計算を援用した固体 NMR を組み合わせた新しい RXRD/NMR 法を提案した（図 2）。材料の構造解析には単結晶を用いた X 線回折や中性子回折がよく使われるが、RXRD/NMR 法は粉末や多結晶材料に幅広く適用可能である。NMR は元素ごとの席占有状態を調べることで化学的規則性の直接証拠を得ることができる手法であるが、本研究で扱う Nb と Mo のように複数の元素の化学的規則性を定量的に決定することは難しい。対して、RXRD は化学的規則性を定量的に決定することができるが、粉末回折データを用いた場合は解析の際に用いたモデルに依存して結果が変わることがある。RXRD と NMR それぞれの強みを組み合わせることで、信頼度の高い化学的規則性を定量的に求めることができる。

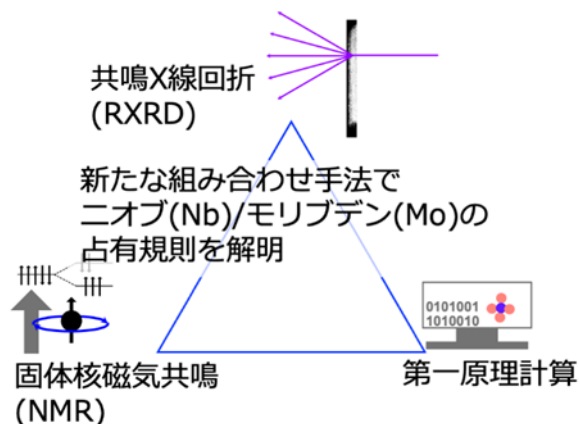


図 2. 本研究で提案する、第一原理計算により支援された共鳴 X 線回折 RXRD/NMR 法。

(1) $\text{Ba}_7\text{Nb}_4\text{MoO}_{20}$ 試料の合成と NMR による Mo の化学的規則性の証拠

本研究では母物質である $\text{Ba}_7\text{Nb}_4\text{MoO}_{20}$ を研究対象として選択した。今回合成した $\text{Ba}_7\text{Nb}_4\text{MoO}_{20}$ は水和しており、正確な化学組成は $\text{Ba}_7\text{Nb}_4\text{MoO}_{20} \cdot 0.15 \text{ H}_2\text{O}$ であるが、本記事では簡単のため $\text{Ba}_7\text{Nb}_4\text{MoO}_{20}$ と記す。NMR は元素ごとのスペクトルを測定できる

ので、ニオブ (^{93}Nb) の NMR からは Nb の化学的規則・不規則性の情報が得られる（ここで ^{93}Nb は質量数 93 の Nb 核種を示す）。それとは独立にモリブデン (^{95}Mo) の NMR スペクトルから Mo の化学的規則・不規則性の情報が得られる。 $\text{Ba}_7\text{Nb}_4\text{MoO}_{20}$ についてニオブ (^{93}Nb) とモリブデン (^{95}Mo) の NMR スペクトルを測定した。その結果、Nb では主に 3 本のピークが観察され（図 3a）、Nb は 3 種類の席（結晶構造中の原子が占有する座席）に存在することが示された。Mo では 1 本のピークのみが観察され（図 3b）、Mo が 1 種類の席に規則占有している実験的な直接証拠が得られた。さまざまな席に Mo 原子を置いた $\text{Ba}_7\text{Nb}_4\text{MoO}_{20}$ の 10 種類の結晶構造モデルの第一原理計算を行い Mo の NMR ピーク位置をシミュレーションした（図 3c）。その結果、観測された 1 本の Mo NMR ピーク（図 3b）はイオンが伝導する c' 層に隣接する $M2$ 席（図 4）の Mo 原子に由来することが分かった。

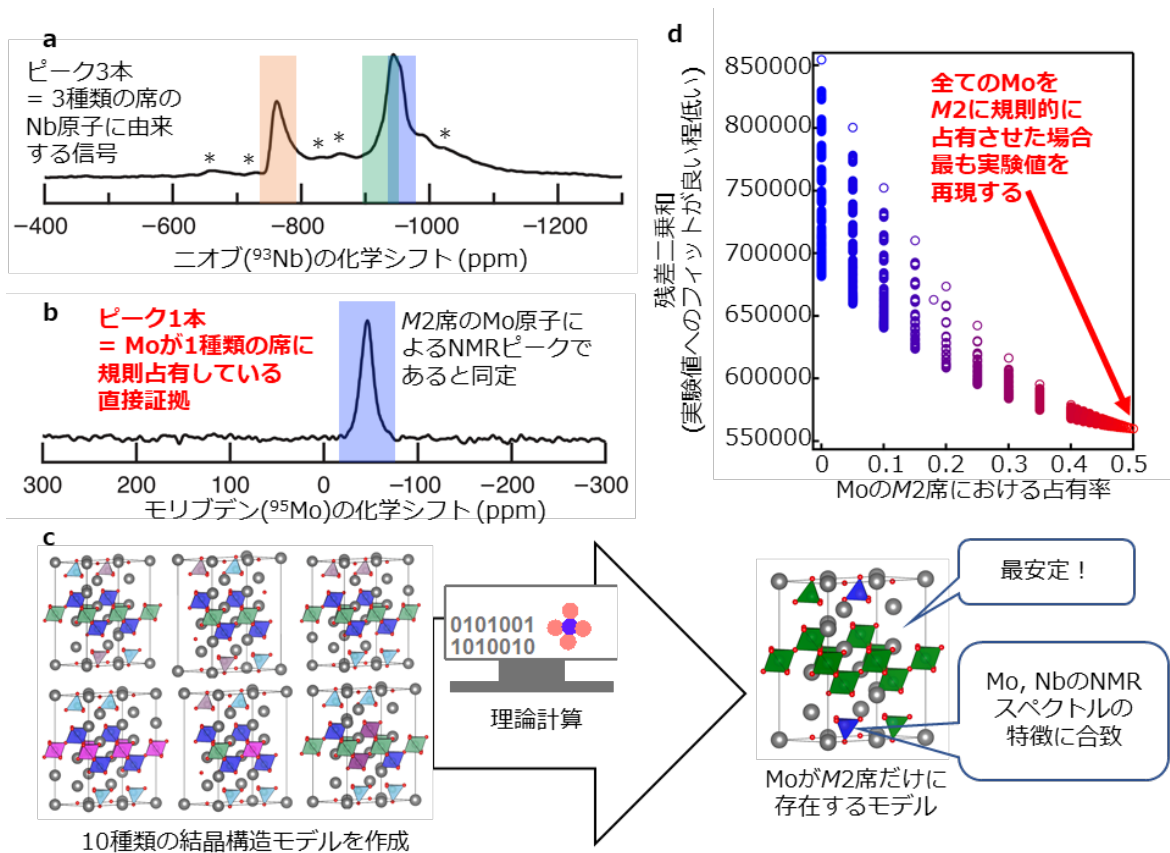


図 3. (a) ^{93}Nb 核磁気共鳴 (NMR) スペクトルと (b) ^{95}Mo NMR スペクトル。(c) 10 種類の結晶構造モデルに対するエネルギー (安定性) と NMR スペクトルの第一原理計算と解釈の模式図。(d) 共鳴 X 線回折データを用いたリートベルト解析における、M2 座における Mo の占有率残差二乗和の関係。

(a) の*マークはスピニングサイドバンド（スペクトルの本来のピーク位置に回転数を加えた位置と差し引いた位置に観測される副次的なピーク）を示す。

(2) 共鳴 X 線回折による Mo と Nb の化学的規則性の定量的決定

続いて、大型放射光施設 SPring-8（用語 11）のビームライン BL02B2 と BL19B2 において共鳴 X 線回折データを測定した。リートベルト法（用語 12）により結晶構造を解析

した結果、 $\text{Ba}_7\text{Nb}_4\text{MoO}_{20}$ の Nb もしくは Mo が入りうる席（4種類の M1–M4 席）の全てで Nb と Mo の占有率（ランダムに原子が入りうる一つの席に、ある原子が存在する確率）を同時に決めることが難しかった。そこで、実験値と計算値の差であり、低いほどフィットが良いことを表す残差二乗和を、最も細かい場合には 0.005 刻みのさまざまな Nb と Mo の占有率のモデルで調べた。その結果、ビームライン BL02B2 で測定した共鳴 X 線回折データだけを用いることにより、M2 席における Mo の占有率が 0.50 のときに残差二乗和が最小となること、すなわち M2 席における Mo の占有率が 0.50 であることが定量的に分かった（図 3d）。同様に異なるビームライン BL19B2 で測定した共鳴 X 線回折データだけを用いることによっても全く同じ結果が得られた。また、先に述べた NMR の結果と合致するものである。以上の結果は、Mo 原子が M2 席だけに局在すること、完全な化学的規則性をもつことを示している（図 4）。

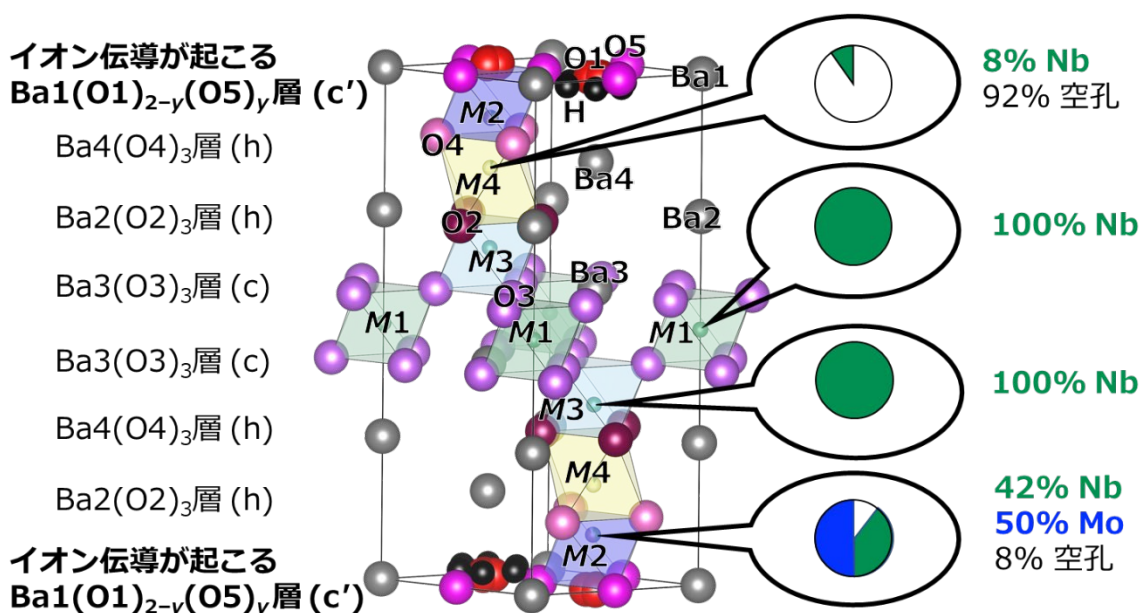


図 4. 本研究で明らかにした $\text{Ba}_7\text{Nb}_4\text{MoO}_{20} \cdot 0.15 \text{H}_2\text{O}$ の完全な結晶構造。Mo 原子が M2 席のみに存在しており、他の M1、M3 および M4 席には Mo 原子が存在せず Nb 原子のみが存在している。このことは Mo と Nb 原子の化学的規則性を示している。イオン伝導が起こる $\text{Ba}_1(\text{O}1)_{2-y}(\text{O}5)_y$ 層は Ba と O 原子が最密充填した本質的な酸素欠損 (c') 層である。Ba1、Ba2、Ba3 は 3 種類の結晶学的な席を占有する Ba 原子を示す。O1、O2、O3、O4、O5 は 5 種類の結晶学的な席を占有する酸素 O 原子を示す。y は O5 の占有率を示す。

(3) $\text{Ba}_7\text{Nb}_4\text{MoO}_{20} \cdot 0.15 \text{H}_2\text{O}$ の完全な結晶構造と物性

今回合成した $\text{Ba}_7\text{Nb}_4\text{MoO}_{20}$ は水和しており、正確な化学組成は $\text{Ba}_7\text{Nb}_4\text{MoO}_{20} \cdot 0.15 \text{H}_2\text{O}$ である。水素 H と酸素 O の位置と占有率を精確に決定するために、室温 27°C だけではなく低温 -243°C で中性子回折実験を行い、リートベルト法により結晶構造を精密化した。中性子回折実験を大強度陽子加速器施設 J-PARC (用語 13) に設置された高強度全散乱装置 NOVA を用いて実施した。低温で中性子回折実験を行うことで水素の熱振動を抑え、水素の占有率を精確に決定できた。

最終的に得られた $\text{Ba}_7\text{Nb}_4\text{MoO}_{20} \cdot 0.15 \text{H}_2\text{O}$ の完全な結晶構造を図 4 に示す。プロトンが c' 層内に存在することが示された（図 4 の●）。 $\text{Ba}_7\text{Nb}_4\text{MoO}_{20}$ 系材料の結晶構造についての既往の研究では、Mo と Nb 原子が完全に不規則に占有していると仮定して解析されていた。しかし、それとは全く異なり、本研究は隠されていた Mo と Nb 原子の化学的規則性を示した初めての例である。Mo はイオン（酸化物イオンとプロトン）伝導が起こる c' 層に近接しており、イオン伝導性にとって重要な役割を果たしていると考えられる。酸化物イオン伝導度が高い Mo 過剰組成の $\text{Ba}_7\text{Nb}_{4-x}\text{Mo}_{1+x}\text{O}_{20+x/2}$ の生成エネルギーは、化学的不規則性を示す構造に比べて規則性を示す構造の方が低く、固溶体の形成にとって化学的規則性が重要な役割を持っていることも示唆された。また、化学的不規則性を持つ構造に比べて規則性を持つ構造は水和しやすいことも示唆された。以上の様に、本研究により明らかとなった Mo と Nb 原子の規則性は、 $\text{Ba}_7\text{Nb}_4\text{MoO}_{20}$ 系材料の特性に影響を与えることを示すものである。

●社会的インパクト

本研究では、粉末や多結晶における隠れた化学的規則・不規則性を解析するために、共鳴 X 線粉末回折 (RXRD) と、第一原理計算により支援した固体核磁気共鳴 (NMR) を組み合わせた汎用性の高い RXRD/NMR 法を提案し、 $\text{Ba}_7\text{Nb}_4\text{MoO}_{20}$ の隠れた化学的規則・不規則性を決定できることを実証した。今後、RXRD/NMR 法によって、元素の組み合わせの区別が難しい多くの化合物における隠れた規則・不規則性を解明できると期待される。

また、高イオン伝導体である $\text{Ba}_7\text{Nb}_4\text{MoO}_{20}$ における Mo と Nb の規則性が材料特性に影響を与えるという新しい知見は、さまざまなイオン伝導体の性能向上と開発に役立つと考えられる。 $\text{Ba}_7\text{Nb}_4\text{MoO}_{20}$ 系材料は、高性能燃料電池、酸素ポンプ、酸素センサー、水素ポンプ、水素センサーなどへの応用が見込まれている。こうした点から、本研究の成果には、新しいクリーンエネルギー技術と持続可能な社会の実現に貢献し、エネルギー・環境問題を解決するという社会的インパクトがあるといえる。

●今後の展開

本研究では、重要なイオン伝導体である $\text{Ba}_7\text{Nb}_4\text{MoO}_{20}$ の隠された Mo の化学的規則性を明らかにし、完全な結晶構造を明らかにした。この結晶構造を基礎として、 $\text{Ba}_7\text{Nb}_4\text{MoO}_{20}$ などの六方ペロブスカイト関連酸化物のイオン伝導の科学と技術の進展が期待される。また、本研究で用いた RXRD/NMR 法は粉末や多結晶体に幅広く利用できるなど汎用性が高く、材料における化学的規則・不規則性を研究するための新しい道を切り拓くと考えられる。

●付記

本研究の一部は、JSPS 科学研究費助成事業基盤研究 (A) 「新構造型イオン伝導体の創製と構造物性」(19H00821)、JSPS 科学研究費助成事業挑戦的研究 (開拓) 「本質的な酸素空孔層による新型プロトン・イオン伝導体の探索」(21K18182)、JSPS 科学研究費助成

事業特別研究員奨励費（20J23124、21J22818）、JST 研究成果展開事業研究成果最適展開支援プログラム A-STEP 産学共同（JPMJTR22TC）、JSPS 研究拠点形成事業（A.先端拠点形成型）「高速イオン輸送のための固体界面科学に関する国際連携拠点形成」および「エネルギー変換を目指した複合アニオン国際研究拠点」、等の助成を受けて行われた。

【用語説明】

- (1) **共鳴 X 線回折(RXRD)**：原子は元素に特有なエネルギーの X 線を大きく吸収する。この吸収するエネルギーの近くでは、X 線原子散乱因子が大きく変化する。したがって放射光施設で得られる X 線のように波長を変化させて吸収するエネルギーに近い X 線を使えば、ニオブなど狙った元素だけ X 線原子散乱因子を変えることができる。これを利用したのが共鳴 X 線回折（異常 X 線回折）実験である。
- (2) **固体核磁気共鳴 (NMR)**：核磁気共鳴 (NMR) は、静磁場中に置かれた原子核が同位体ごとに固有の周波数を持つ電磁波を吸収・放出する物理現象、あるいはそれを用いた分析を指す。特に固体の物質に対してはサンプルを特定の角度で高速回転させるマジックアングルスピニングなどの特殊な手法が発達しているため、固体核磁気共鳴と呼ばれる。
- (3) **Ba₇Nb₄MoO₂₀**：バリウム、ニオブ、モリブデンおよび酸素から構成される酸化物。六方ペロブスカイト関連酸化物と呼ばれる物質群の 1 つである。この物質群はプロトン伝導体あるいは酸化物イオン伝導体として注目されており、六方ペロブスカイト関連酸化物のイオン伝導は、新しい研究分野である。今回合成した Ba₇Nb₄MoO₂₀ は水和しており正確な化学組成は Ba₇Nb₄MoO₂₀·0.15 H₂O であるが、本記事では簡単のため通常 Ba₇Nb₄MoO₂₀ と記す。
- (4) **化学的規則性・不規則性**：原子の配列が並進周期性を持つ物質が狭義の結晶であるが、周期性は保ちつつ一部の原子が不規則に別の元素に置換されている場合が多くある。例えはある物質の結晶構造のある結晶学的な席に異なる元素の原子 Mo と原子 Nb が 1:4 で不規則に占有する場合に、この物質は化学的不規則性（もしくは占有不規則性）を持つと言う。これに対して、ある元素が特定の席のみに存在する、または、ある席に特定の元素の原子だけが存在する場合、この結晶は化学的規則性（占有規則性）を持つという。今回 Ba₇Nb₄MoO₂₀ では、Mo が M2 席だけに存在し、M1、M3、M4 席には Nb 原子のみが存在するという化学的規則性（占有規則性）が発見された。
- (5) **X 線原子散乱因子**：X 線は原子によって散乱される。X 線原子散乱因子は原子による X 線の散乱されやすさを示す。数～数十 Å の周期で原子が規則的に配列する結晶は、X 線によって回折現象を起こす。回折強度は X 線原子散乱因子が大きい程大きい。X 線は電子によって散乱されるため、X 線原子散乱因子は原子の電子数に依存し、重原子の方が大きい傾向にある。
- (6) **中性子散乱長**：中性子は原子によって散乱される。中性子散乱長は中性子の散乱のされやすさを示す。数～数十 Å の周期で原子が規則的に配列する結晶は、中性

- 子によっても回折現象を起こす。この回折強度は元素の同位体に固有な値である中性子散乱長に依存する。
- (7) **第一原理計算**: 経験パラメータを用いずに量子力学に基づいて物質の電子の状態を計算し、物質の安定性や NMR スペクトルなどを理論的に計算する手法。物質に含まれる原子の数、種類、初期配置を設定すれば、現実の物質に基づくものだけでなく仮想的な物質に対しても原理的には計算することができる。
- (8) **中性子回折実験**: 中性子を用いた回折実験。重元素と酸素などの軽元素の両方を含む物質における軽元素の中性子散乱コントラストが X 線散乱コントラストと比べて相対的に高いことが多い。そのため、X 線回折に比べて中性子回折データを用いた構造解析により、軽元素の原子の原子座標、占有率と原子変位パラメータを正確に決めることができる。
- (9) **六方ペロブスカイト関連酸化物**: 鉱物ペロブスカイト CaTiO_3 と同じあるいは類似した結晶構造を持ち、一般式 ABX_3 で表される化合物を ABX_3 ペロブスカイト型化合物と総称する (A は Ba^{2+} や La^{3+} などの比較的大きな陽イオン、 B は遷移金属イオンなどの比較的小さな陽イオン、 X は陰イオンを示す)。 ABX_3 ペロブスカイト型化合物は立方最密充填した AX_3 層と B イオンから構成されるが、六方ペロブスカイト型化合物は六方最密充填した AX_3 層と B イオンからなる。六方ペロブスカイト関連化合物は、六方最密充填した AX_3 層および立方最密充填した AX_3 層がさまざまな比で積層した構造を持つ。六方ペロブスカイト関連化合物のうち、陰イオンとして酸化物イオンだけを含むものを六方ペロブスカイト関連酸化物という。
- (10) **固体酸化物形燃料電池 (SOFC)**: 固体酸化物形燃料電池 (SOFC, Solid Oxide Fuel Cell) は電解質に固体を用いた燃料電池。電極、電解質を含め発電素子中に液体を使用せず、全て固体で構成される。高温で動作するため、白金などの高価な触媒が不要である。現在知られている燃料電池の形態では最も高い温度で稼働し、単独の発電装置としては最も発電効率が高い。SOFC の固体電解質には、酸化物イオン伝導体またはプロトン伝導性材料を用いる。
- (11) **大型放射光施設 SPring-8**: 理化学研究所が所有する、兵庫県の播磨科学公園都市にある世界最高性能の放射光を生み出す大型放射光施設で、利用者支援等は JASRI が行っています。原子核物理学、物性物理学、化学、材料科学、生物学、考古学など幅広い学術研究や産業分野への応用研究が行われている。
- (12) **リートベルト法**: 粉末回折データを用いて、結晶学パラメータ（格子定数、原子座標、占有率、原子変位パラメータ等）を精密化する手法。
- (13) **大強度陽子加速器施設 J-PARC**: 高エネルギー加速器研究機構と日本原子力研究開発機構が茨城県東海村で共同運営している大型研究施設で、素粒子物理学、原子核物理学、物性物理学、化学、材料科学、生物学などの学術的な研究から産業分野への応用研究まで、広範囲の分野での世界最先端の研究が行われている。NOVA が設置されている J-PARC の物質・生命科学実験施設 MLF では、世界最高強度のミュオンおよび中性子ビームを用いた研究が行われており、世界中から

研究者が集まっている。

【論文情報】

掲載誌：*Nature Communications*

論文タイトル：Hidden chemical order in disordered Ba₇Nb₄MoO₂₀ revealed by resonant X-ray diffraction and solid-state NMR（共鳴X線回折と固体NMRにより解明された、不規則なBa₇Nb₄MoO₂₀における隠れた化学的規則性）

著者：Yuta Yasui¹ Masataka Tansho², Kotaro Fujii¹, Yuichi Sakuda¹, Atsushi Goto², Shinobu Ohki², Yuuki Mogami², Takahiro Iijima³, Shintaro Kobayashi⁴, Shogo Kawaguchi⁴, Keiichi Osaka⁵, Kazutaka Ikeda^{6,7,8}, Toshiya Otomo^{6,7,8,9}, Masatomo Yashima^{1*}

* Corresponding author

所属：

¹ Department of Chemistry, School of Science, Tokyo Institute of Technology, 2-12-1-W4-17, O-okayama, Meguro-ku, Tokyo, 152-8551, Japan.

² NMR Station, National Institute for Materials Science (NIMS), 3-13 Sakura, Tsukuba, Ibaraki 305-0003, Japan.

³ Institute of Arts and Sciences, Yamagata University, 1-4-12 Kojirakawa-machi, Yamagata, Yamagata 990-8560, Japan.

⁴ Diffraction and Scattering Division, Japan Synchrotron Radiation Research Institute (JASRI), SPring-8, 1-1-1 Kouto, Sayo-cho, Sayo-gun, Hyogo 679-5198, Japan.

⁵ Industrial Application and Partnership Division, Japan Synchrotron Radiation Research Institute (JASRI), SPring-8, 1-1-1 Kouto, Sayo-cho, Sayo-gun, Hyogo 679-5198, Japan.

⁶ Institute of Materials Structure Science, High Energy Accelerator Research Organization (KEK), 203-1 Shirakata, Tokai, Ibaraki 319-1106, Japan.

⁷ J-PARC Center, High Energy Accelerator Research Organization (KEK), 2-4 Shirakata-Shirane, Tokai, Ibaraki 319-1106, Japan.

⁸ School of High Energy Accelerator Science, The Graduate University for Advanced Studies, 203-1 Shirakata, Tokai, Ibaraki 319-1106, Japan.

⁹ Graduate School of Science and Engineering, Ibaraki University, 162-1 Shirakata, Tokai, Ibaraki 319-1106, Japan.

DOI : 10.1038/s41467-023-37802-4

【問い合わせ先】

東京工業大学 理学院 化学系

教授 八島 正知 (やしま まさとも)

Email: yashima@cms.titech.ac.jp

TEL: 03-5734-2225 FAX: 03-5734-2225

山形大学 学術研究院
教授 飯島 隆広 (いいじま たかひろ)
Email: iijima@kdw.kj.yamagata-u.ac.jp
TEL: 023-628-4490

高輝度光科学研究センター 放射光利用研究基盤センター 回折・散乱推進室
小林 慎太郎
TEL : kobayashi.shintaro@spring8.or.jp
0791-58-0802 (3115)

高輝度光科学研究センター 放射光利用研究基盤センター 回折・散乱推進室
河口 彰吾
Email: kawaguchi@spring8.or.jp
TEL: 0791-58-0802 (3134)

高輝度光科学研究センター 放射光利用研究基盤センター 産業利用・产学連携推進室
大坂 恵一
Email: k-osaka@spring8.or.jp
TEL: 0791-58-0802 (3537)

高エネルギー加速器研究機構 物質構造科学研究所
教授 大友 季哉 (おおとも としや)
Email: toshiya.otomo@kek.jp
TEL: 029- 284-4333

【取材申し込み先】

東京工業大学 総務部 広報課
Email: media@jm.titech.ac.jp
TEL: 03-5734-2975 FAX: 03-5734-3661

山形大学 総務部 総務課 秘書広報室
Email: yu-koho@jm.kj.yamagata-u.ac.jp
TEL: 023-628-4008 FAX: 023-628-4013

(SPring-8/SACLA に関すること)
高輝度光科学研究センター 利用推進部 普及情報課
Email: kouhou@spring8.or.jp
TEL: 0791-58-2785 FAX: 0791-58-2786

高エネルギー加速器研究機構 広報室

Email: press@kek.jp

TEL: 029-879-6047 FAX: 029-879-6049

J-PARC センター

Email: pr-section@j-parc.jp

TEL: 029-284-4578 FAX: 029-284-4571