



2020年度

東京工業大学 理学院
化 学 系

Department of Chemistry
School of Science
Tokyo Institute of Technology

巻頭言

私たちの身の回りのすべては物質から成っています。私たち自身も物質で作られ、私たちの思考さえも物質の働きの一つとして理解されています。物質の有り様とその変化を支配しているのは、原子・分子およびその集合体の構造と電子の振る舞いです。化学はこの“電子・原子・分子とその集合体を支配する原理”を明らかにする学問であり、この原理に基づいて新しい物質を設計・合成し、新しい物質の世界を創造することに挑戦していきます。その意味で、化学は物質が関係する全ての自然科学分野の中心に位置する学問領域、すなわち「セントラル・サイエンス」であると言えます。



私たち人類が今日直面している問題として、(1) 地球環境の保全、(2) クリーンエネルギーの創出、(3) ナノスケール機能材料の開発、(4) 重大な病気の克服、(5) 安全・安心な社会の実現が思い浮かびます。(1) の具体例としてCO₂の排出や硫黄・窒素酸化物が原因の酸性雨や温暖化の問題があり、これを解決するには触媒など物質変換の原理に基づく化学の力が必要です。(2) についても、燃料電池、リチウムイオン電池、光触媒の開発には、物質の多様性に基づく化学の基礎概念の発展と新発想の創出を通じて初めて可能となるものです。(3) が求めるものは、原子・分子一つ一つに機能をもたせ、有用な機能をもつ集合体を原子・分子を組み合わせて自在に作り上げ、その電子状態を制御して有用な物質を創出することです。(4) の実現には、遺伝子・タンパク質などの構造や機能の解明や、新薬の開発が必要です。(5) に関しては、化学の基礎原理に基づく火山の噴火解析などの研究は、自然災害の克服につながる重要な課題です。

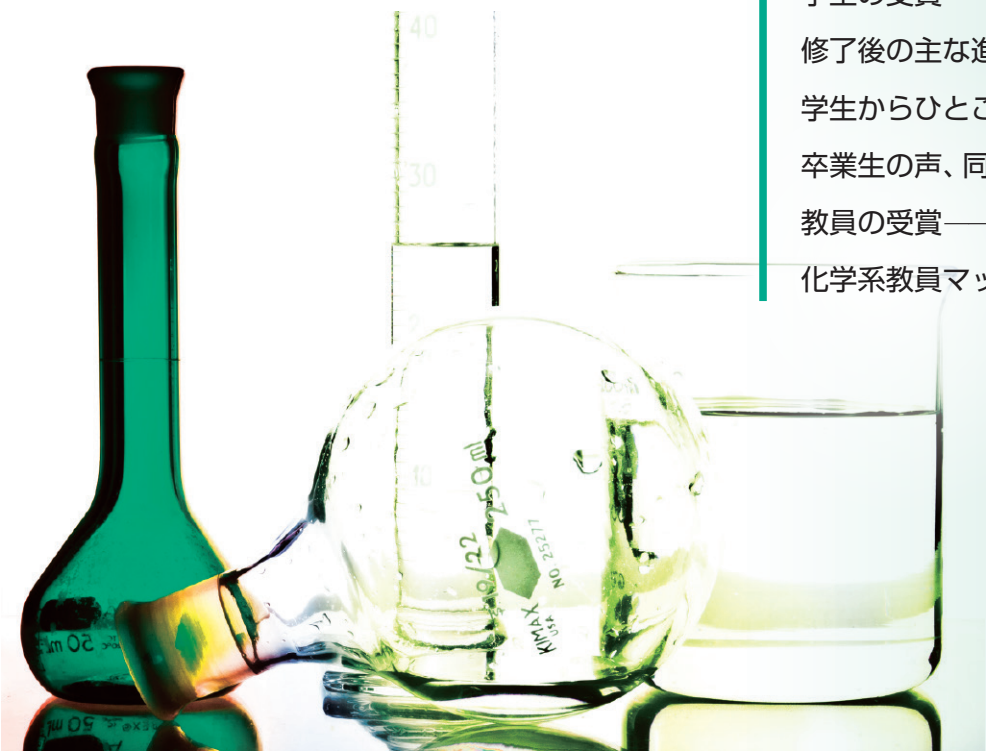
化学系では、このような原子・分子とその集合体の振る舞いを支配する原理を探求し、物質の個性や多様性をより深く理解するとともに、その原理を自在に応用・展開して新分子をデザインするなど、物質科学の発展に貢献することを目的として教育・研究を行っています。カリキュラムは、皆さんが幅広い学問の基礎を身に付け、より専門的な内容を学修し、将来そのフロンティアを私たち教員、学生および国内外の研究者と協力して切り開いていくように構成されています。また、化学コースだけではなく、エネルギーコースや物質・情報卓越教育院など多彩な教育プログラムが用意されています。研究面では、化学本来の実験・理論両面にわたる新しい手法を積極的に創出するとともに、物理学、生物学、地学など物質の関わるさまざまな領域との融合をはかり、新分野を次々に開拓しています。これらの成果は国内外に発信され、社会、産業ひいては文化の発展に貢献するとともに、グローバル化する社会の中での日本の独自性を活かした国際学術交流としても結実しています。

このように化学系では、力量のある基礎的研究と論理的思考の積み上げに基づき、新物質や新分子を開拓し、その働きによって我々が直面している種々の問題の新しい解決法を切り開こうとしています。これを実現するために、化学の基本原理やさまざまな現象の解明を目指す研究室、新しい機能を持った物質を創り出す研究室、化学の基礎知識を用いて地球規模の自然現象を解明する研究室など、多彩な分野の学生と研究者が切磋琢磨しつつ協力して活動しています。化学系の教員は学生の皆さんのが飛躍するのを全力で支援します。化学を通して新しい世界を発見・創造してゆく旅に出てみたいと思っている皆さん、一緒にチャレンジしてみませんか!!

化学系教員一覧

CONTENTS

大島 康裕 教授	鳥海 尚之 特任助教
腰原 伸也 教授	MATURI MARK MARCELLO 特任助教
沖本 洋一 准教授	
北島 昌史 准教授	野上 健治 教授
西野 智昭 准教授	寺田 晓彦 講師
山崎 優一 准教授	
藤井慎太郎 特任准教授	石谷 治 教授
石川 忠彦 助教	岡田 哲男 教授
金子 哲 助教	川口 博之 教授
穂坂 綱一 助教	河野 正規 教授
水瀬 賢太 助教	小松 隆之 教授
田久保 耕 特任助教	八島 正知 教授
竹原 陵介 特任助教	植草 秀裕 准教授
	福原 学 准教授
岩澤 伸治 教授	前田 和彦 准教授
江口 正 教授	石田 豊 助教
後藤 敬 教授	大津 博義 助教
鈴木 啓介 教授	大塚 拓洋 助教
豊田 真司 教授	小澤 健一 助教
大森 建 准教授	関根あき子 助教
小野 公輔 准教授	高山 大鑑 助教
工藤 史貴 准教授	玉置 悠祐 助教
鷹谷 純 准教授	原田 誠 助教
安藤 吉勇 助教	藤井孝太郎 助教
高橋 講平 助教	村上 泰斗 特任助教
鶴巣 英治 助教	David Fabry 特任助教
宮永 顕正 助教	
山科 雅裕 助教	ユーハス ゲルゲイ 特任准教授



化学系の教員一覧	1
指導教員および研究内容	2-3
研究室紹介	
大島・山崎研究室	4
北島研究室	5
腰原・沖本研究室	6
西野研究室	7
岩澤・鷹谷研究室	8
江口・工藤研究室	9
大森研究室	10
後藤・小野研究室	11
豊田研究室	12
野上・寺田研究室	13
石谷・前田研究室	14
植草研究室	15
岡田・福原研究室	16
川口研究室	17
河野研究室	18
小松研究室	19
八島研究室	20
入試情報	21
カリキュラム	22-23
代表的な修士論文・博士論文題目一覧	24-25
学生の受賞	26-27
修了後の主な進路	28
学生からひとこと	29
卒業生の声、同窓会組織“東工大理化会”	30-31
教員の受賞	32
化学系教員マップ	33

指導教員および研究内容

指導教員		研究内容
電子メール	内線	
教員室	内線	
教授 大島 康裕 ohshima@chem.titech.ac.jp 西4-105B	2899	ダイナミックな分子の姿をありありと据え、自在に制御する 光／原子／分子科学、強レーザー場科学、分子分光学、反応動力学、分子運動、量子波束、コヒーレント制御、分子間相互作用
教授 腰原 伸也 skoshi@chem.titech.ac.jp 本 118	2449	物質を支配するドミノ効果（協同現象）を光で制御しよう ～超高速光デバイス、光エネルギー変換、生命機能に共通する新物質機能の開拓と探求～ 強い電子-格子相互作用や、電子相関を有する物質系（中心的題材は1次元有機半導体、磁性半導体）における、新奇な光電、磁気物性（例えば光誘起磁気相転移や光誘起構造転移等）の探索。光学的測定技法を中心に、伝導、磁性その他の分野の技法も組み合わせた新しい測定手法の開発と、化学的・物理的合成法を組み合わせた物質探索とを平行して行っている。
准教授 沖本 洋一 yokimoto@chem.titech.ac.jp 本 133	3895	固体材料のエレクトロニクス機能を光で変える 光学的手法を用いた「強い電子相関」を持つ固体材料の電子状態の研究。高速非線形光学分光を用いた有機・無機強誘電体材料の光による制御手法の開発
准教授 北島 昌史 mkitajim@chem.titech.ac.jp 西4-503東	3812	化学の根本原理を解明する 原子・分子衝突、反応物理化学、反応素過程、放射光を利用した超低速電子によるCold Collision実験、配向分子による電子散乱
准教授 西野 智昭 tnishino@chem.titech.ac.jp 西4-107	2242	分子協奏が創る単分子の化学 単分子化学、ナノバイオ、分子認識、分子エレクトロニクス、表面科学、分子探針、走査プローブ顕微鏡、有機薄膜、電気化学
准教授 山崎 優一 yamazaki@chem.titech.ac.jp 西4-502	2235	分子内の電子と原子の動きを捉え、化学の核心に迫る 反応顕微鏡、分子イメージング、波動関数、分子軌道、電子移動、分子振動、反応動力学、電子分光、原子分子物理学
教授 岩澤 伸治 niwasawa@chem.titech.ac.jp 東1-44	2746	実現困難な分子変換を可能にする革新的有機合成反応を開発する 有機合成化学、有機金属化学、有機反応化学、遷移金属触媒を用いる有機合成反応、二酸化炭素固定化反応、機能性遷移金属錯体の創製とその触媒機能、機能性超分子の創製、天然物化合物の全合成
教授 江口 正 eguchi@chem.titech.ac.jp 東1-55	2631	～化学と生物の架け橋～『生物有機化学』 天然物有機化学、生物有機化学、天然生理活性物質、特に微生物二次代謝産物の探索と構造、合成と生合成および、作用機作、酵素反応機構の精密解析
教授 後藤 敬 goto@chem.titech.ac.jp 本B18	3543	ナノサイズ有機分子の化学：機能を最大限に引き出すデザイン戦略 機能性ナノサイズ分子の開発、生体反応活性中間体の合成モデル研究、機能性ロタキサンの設計・合成、有機元素化学、超分子化学、生体機能関連化学
教授 豊田 真司 stoyota@chem.titech.ac.jp 東1-54	2294	芳香環の配列を自由に設計して新しい構造や機能を創る 特異な構造や性質をもつ新しいパイ共役系化合物の設計と合成。立体障害を利用した構造とダイナミクスの制御。芳香族分子を用いた超分子構造の構築。
准教授 大森 建 kohmori@chem.titech.ac.jp 東1-34	2761	未踏の合成標的への挑戦：複雑な構造を有する天然有機化合物の自在合成 有機合成化学、生理活性天然物の全合成研究、新規立体制御法の開発、巨大分子の精密合成、ポリフェノール
准教授 小野 公輔 k.ono@chem.titech.ac.jp 本B06-B	3279	テラーメイドナノ空間の創出 超分子化学、有機化学、ホストゲスト化学、高分子化学
准教授 工藤 史貴 fkudo@chem.titech.ac.jp 東1-52	2607	化学と生物学のハイブリッド～ケミカルバイオロジー～ 天然物有機化学、生物有機化学、生合成化学、酵素化学、微生物化学、環境微生物学、バイオインフォマティクス、ケミカルバイオロジー、ゲノムマイニング、生理活性天然物の合成、生合成工学による新規物質生産

准教授 鷹谷 純	独自の分子触媒で切り拓く新しい有機合成
takayajun@chem.titech.ac.jp 東1-45	有機金属化学、錯体化学、有機合成化学、有機化学、反応機構解析、計算化学、新しい遷移金属錯体の設計・合成・機能開拓 2766
教授 野上 健治	マグマに含まれる揮発性成分の挙動の解明
knogami@ksvo.titech.ac.jp 草津白根 火山観測所	火山化学、火山噴火予知、火山噴出物、揮発性成分、火山ガス、火山岩の変質過程、海底火山、温泉、温泉沈殿物、粘土鉱物 0279-88-7715
講師 寺田 晓彦	本物の火山が実験場～火山現象の熱学的研究～
terada@ksvo.titech.ac.jp 草津白根 火山観測所	火山における熱的現象、火山ガス、噴煙、噴気地、火口湖、火山浅部熱水系、火山活動のモニタリング 0279-88-7715
教授 石谷 治	金属錯体の光化学と人工光合成系の開発
ishitani@chem.titech.ac.jp グリーンビルズ 1-701	光反応化学、新しい光触媒の開発、人工光合成系の構築、有機金属錯体の光化学、二酸化炭素の光還元、超分子光化学、光機能性物質の創製、金属錯体一半導体ハイブリッド光触媒の開発 2240
教授 岡田 哲男	計測の新概念を創り出す
tokada@chem.titech.ac.jp 西4-609	分析化学、界面化学、溶液化学、物質分離、分離選択性発現機構の解明、分離の新原理の開拓、氷を用いる計測科学、クロマトグラフィー、電気泳動、超音波、X線吸収微細構造 2612
教授 川口 博之	遷移金属錯体の化学
hkawa@chem.titech.ac.jp 東1-24	無機合成化学、錯体化学、有機金属化学、小分子活性化、金属クラスター、カルコゲニド錯体 2234
教授 河野 正規	～非平衡下でのものづくり—空間とポテンシャルの制御～「結晶性超分子化学」
mkawano@chem.titech.ac.jp グリーンビルズ 1-605	錯体化学、超分子化学、結晶相反応、その場観察X線構造解析 2158
教授 小松 隆之	触媒を使って化学反応を指揮する
komatsu.t.ad@m.titech.ac.jp 東1-25	触媒化学。金属間化合物ナノ微粒子の合成、表面のキャラクタリゼーションおよびその触媒作用の解明。ゼオライトなどの規則性多孔体を触媒とするグリーンプロセスの研究 3532
教授 八島 正知	結晶構造と電子を調べてエネルギー・環境材料、電子材料、バイオ材料、触媒をデザインする
yashima@cms.titech.ac.jp 西4-410	エネルギー・環境・電子・バイオ・構造材料の結晶構造、イオンと電子を調べて、新材料を原子・電子レベルでデザインしよう！高温での精密結晶構造解析、構造物性、中性子・放射光X線回析と散乱、無機系新素材、燃料電池、光触媒、誘電体、環境浄化触媒、リチウムイオン電池、第一原理バンド計算、化学結合、ナノ粒子、相転移、電子・核密度解析、イオン伝導、熱分析、状態図 2225
准教授 植草 秀裕	有機結晶を使った新しい結晶性材料の解析と展開
uekusa@chem.titech.ac.jp 本363	機能性の有機物結晶を設計し、結晶構造解析からその機能を調べる。医薬品原薬結晶の物理化学的性質と構造、包接化合物結晶の設計と機能、フォトクロミズム物質の探索、合成と物性制御など。 理論計算、単結晶X線構造解析による分子構造・結晶構造の三次元解析。粉末結晶X線回析データによる未知構造の動的解析。 3529
准教授 福原 学	超分子分析化学：生体機構であるアロステリズムが関与する新計測手法
gaku@chem.titech.ac.jp 西4-608	分析化学、超分子化学、分子認識、センサーテクノロジー、光化学、高分子化学、生化学、これらを融合した境界新領域の開拓 3122
准教授 前田 和彥	半導体光触媒を中心とした人工光合成系の構築
maedak@chem.titech.ac.jp グリーンビルズ 1-702	光エネルギー変換、水の分解、水素製造、二酸化炭素固定化、ナノ材料、金属錯体/半導体ハイブリッド材料、無機固体化学、光電気化学 2239
特任准教授 ユーハス ゲルゲイ	Material design by computational chemistry for a cleaner future
juhasz@chem.titech.ac.jp 西4-510	Catalysis, electrocatalysis, nanoparticles, carbon nanomaterials, quantum chemistry 2357

大島・山崎研究室

URL <http://www.chemistry.titech.ac.jp/~ohshima/index.html>

E-mail 大島／ohshima@chem.titech.ac.jp 山崎／yamazaki@chem.titech.ac.jp



大島 康裕 教授 山崎 優一 準教授

超高速で動き回る分子の姿をありありと捉える 「物理化学」

1. はじめに

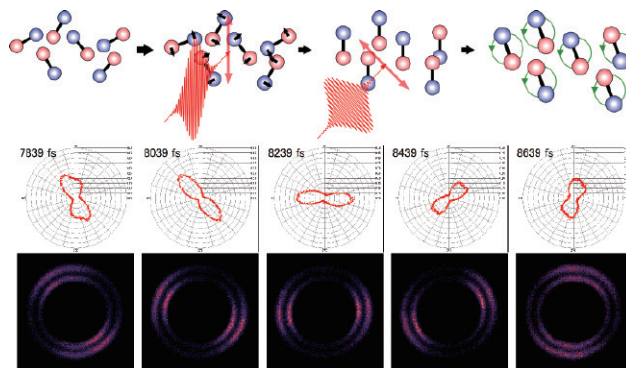
紙の上に書いた分子式は分子の骨組みだけを教えてくれますが、実際の分子は空間を飛行し、回転し、振動しています。室温の条件であっても、典型的な分子で1秒間に300メートル飛び回り、1000億回も回転し、振動は1兆～10兆回に達します。私たちは、極めて高い時間分解能やエネルギー分解能を有する各種レーザーを駆使し、さらに、荷電粒子画像観測法のような先端計測技術を組み合わせることにより、激しく運動する分子の姿を「ありありと捉える」こと、その上で、分子の運動を「自在に操作する」ことを目指して、以下のテーマで研究を進めています。

2. 研究テーマ

(1) 分子運動量子状態の詳細決定と制御法の開拓

分子運動をコントロールするために、まず、分子を1ケルビン以下の極低温状態に冷却して運動をストップさせたのち、1ピコ秒(1兆分の1秒)よりも短い強力な光パルスを用いて瞬間に分子に撃力を加え、運動を励起します。このような「撃力」光による状態分布の変化を精密に測定する方法を、私たちは独自に開発しました。さらに、レーザーパルスを適切な時間間隔で2発続けて照射することにより、そろって右回りもしくは左回りに回転させることも実現しています。パルス間隔は分子の回転周期(10ピコ秒)程度で、この時間内で回転方向の整列が完了します。そのために、回転のタイミングをきれいにそろえることができます。

そろって回転する分子の集団を作り出すことに成功したことは、超高速で運動する分子の姿を「ありありと捉える」ことへつながる重要なステップです。実際に先ごろ、独自に開発したイメージング法を活用して、回転する分子の「動画」を撮影することに成功し、「粒子であるとともに波としての性質を持つ」というミクロスケールの物理法則に支配された分子の世界を、明確に視覚化することができました。



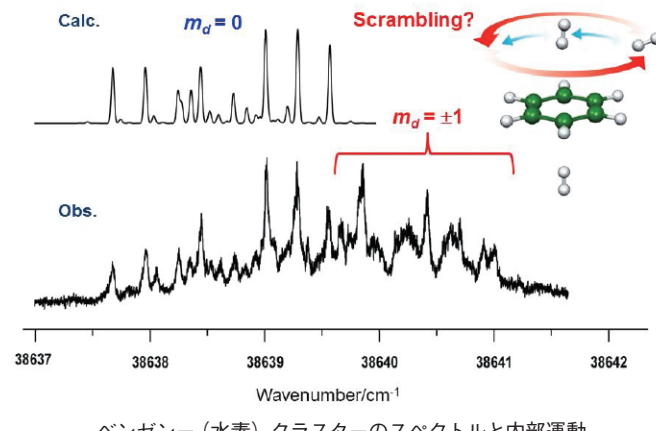
そろって右回りに回転する分子集団生成の模式図(上段)、観測した画像イメージ(下段)、ならびに、対応する分子の空間配向を極座標プロットしたもの(中段)。各イメージは、左から右へ0.2ピコ秒ごとのスナップショットに対応。

(2) 精密分光による分子間相互作用の解明

分子運動コントロールの重要な応用の1つとして、物質のほぼ全

の性質に深く関わる分子間相互作用を定量的な信頼性をもって特定することが挙げられます。そのためには、少数個の分子が弱く結びついた集合体(分子クラスター)を気相孤立状態に取り出して、振動量子準位を精密に測定することが最も有力です。

当研究室では、極低温状態で分子クラスターを効率よく生成し、その紫外可視スペクトルを測定することによって、クラスター内で構成分子の相対配向や位置が大きく変化する運動を実験的に特定することに取り組んでいます。例えば、ベンゼンに3つの水素分子が結合したクラスターでは、2つの水素分子が入れ替わる大規模な構造変形運動が存在することを明らかにしました。



ベンゼン-(水素)₃クラスターのスペクトルと内部運動

(3) 電子や原子の粒子性を利用した新規分光法の開拓

多くの化学反応は、分子内の電子分布の変化を契機として結合の生成・開裂が起こり、それを駆動力として各構成原子がその運動状態を変えることで進行すると考えられます。私たちは、これら電子や原子の状態変化を、粒子性の特徴である運動量の変化として直接捉える、まったく新しい計測法を独自に開発し、分子間相互作用や化学反応の核心に迫ることを目指しています。

3. 学生の皆さんへ

分子運動コントロールの今後のターゲットは「反応」です。分子構造の変化、さらには異性化のような化学反応を効率的かつ選択的に誘起するような、エキゾチックな運動状態を作り出したいと思っています。また、化学反応が進行している「現場」である遷移状態近傍に直接アクセスし可視化することにも挑戦し、真に量子論的な枠組みのなかで「望ましい反応のみを進行させる」ための指導原理の確立を目指したいと考えています。

このような「夢」の実現には、オリジナルなアイデアとオリジナルな装置の開発が欠かせません。当研究室では、これまでにも複数の「世界でただ1つの装置(レーザーも含む)」を作り出して、独自の研究を進めてきました。「今まで誰も見たことのないこと」に(ちょっと大きさですが)人類史上初めて出会う際の高揚感を味わってみませんか?独立の気概と柔軟な発想を持って「知の地平の拡張」に参加する同志諸君を待っています!

北島研究室

URL <http://www.chemistry.titech.ac.jp/~kitajima/index.html>
E-mail mkitajim@chem.titech.ac.jp



北島 昌史 準教授

化学の根本原理を解明する

1. はじめに

原子・分子は物質の基本的構成要素であり、その性質や振る舞いが、様々な物質の個性、多様性を支配しています。基底状態にある原子・分子は量子力学によってその構造や性質が解明されてきていますが、高い励起状態にある原子・分子には、未だに多くの謎が残されています。例えば「多電子励起分子」は、現代化学が抛ってきたモデルが破綻するため、その理解には、まだ多くの研究が必要です。また、このような高い励起状態の原子・分子は、化学反応の中間状態としても、しばしば現れます。化学反応は、分子と分子の衝突により化学結合の組み替えが起こり、新しい分子が生成される過程ですので、化学反応の理解には「原子・分子衝突」の詳細な理解が不可欠です。原子・分子衝突は、物理学における散乱問題の典型例であり、大変重要であるとともに、極めて興味深い課題です。私たちのグループは、化学の根本原理を解明することを目指して、原子・分子の織り成す量子力学の世界を、世界で唯一の高性能装置を自ら開発して研究しています。

2. 研究テーマ

(1) 多電子励起分子の研究

分子軌道近似とBorn-Oppenheimer近似が、破綻する系として注目を集めている多電子励起分子のダイナミックスの研究です。多電子励起分子とは、2個以上の電子が同時に励起した分子のことです。イオン化ポテンシャル以上の内部エネルギーを有しているながら一時にイオン化せずに存在する中性励起分子で、当然きわめて活性に富んだ 10^{-16} s程度の短寿命の分子種です。多電子励起分子は、反応中間体として重要な役割を果たしているだけでなく、基底状態にある分子からは想像もできないようなダイナミクスを見せることでも注目されています。

私たちは、この多電子励起分子の不思議な性質を解明する研究を進めてきました。例えば、電子と光子という2種類の量子ビームを利用して、独自の究極の多電子励起分子の観測法を開発し、どのようにして多電子励起分子が生成するのか研究を行い、分子軌道法では説明のつかない結果を次々と発見しています。分子軌道法は、しょせん近似ですから、どこかで破綻するはずですが、分子軌道法ほどの良く使われる近似の破綻は、やはり大事件です。このように多電子励起分子は、きわめて魅力に富んだ研究対象です。我々は、多電子励起分子を対象に、化学の根本原理に一步一歩、着実に迫っています。

(2) 電子-分子衝突過程における立体ダイナミクスの研究

化学反応の立体効果を突き詰めて、分子そのものが持つ反応性の立体効果を追及するテーマです。化学反応は、分子と分子の衝突により化学結合の組み替えが起こり、新しい分子が生成される過程です。現象論としての化学反応は古くから研究されており、多くの知識と経験則が体系となって積み上げられてきました。しかし、化学反応が「何故起こり」、「どのように進むのか」という問を根本原理か

ら解明することは、今なお現代科学の重要な先端領域です。私たちは、量子力学と衝突理論に基づいて原子・分子の衝突の立場から、化学反応を理解することを目指して研究を進めています。

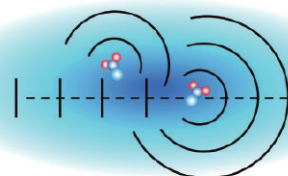
このテーマでは、電子ビームを、分子軸の向きの分かっている分子一つ一つに照射して、分子軸の向きと分子の反応の関係を精密に研究します。現在、トロイダルアナライザと呼ばれる独特的の分析器を中心とした、世界で唯一の実験装置を開発中です。この装置にも、学生さんの種々のアイデアが盛り込まれています。



テスト中の開発中の実験装置

(3) 超低エネルギー電子ビームによるCold Collisionの研究

このテーマは、非常にエネルギーの低い電子ビームを原子・分子に照射して、量子力学の支配する世界の衝突を覗いてみようというもので、室温程度のエネルギーを下回るエネルギーの電子ビームは、電子のド・ブロイ波長が原子・分子のサイズよりも遥かに大きくなり、純粹に量子力学の支配する世界が現れると期待されます。私たちは、このような衝突過程を“Cold Electron Collisions”と呼び、分子衝突に現れる新たな量子ダイナミクスを探索しています。私たちは、放射光を用いることで、世界で最も低いエネルギーの電子衝突実験が行える装置を開発し、冷たい電子衝突の世界を探索しています。



Cold Electron Collisionの概念図

(4) 量子もつれ原子ペアのダイナミクス

「量子もつれ」とは、量子力学の摩訶不思議さの根源であり、かのアイシュタインがどうしても許せなかった概念です。我々は分子の解離により量子もつれ原子ペアが出来ることを明らかにしました。これまで、量子もつれは、化学とは無縁の概念と思われていたのですが、どうやらそれは勝手な思い込みのようです。

3. 学生の皆さんへ

我々の特徴は、世界で唯一の高性能装置を自らの手により開発することです。研究がうまく行くことであれば、うまく行かないこともあります。でもその困難さを乗り越えることによって、実社会で必要とされる、課題設定能力やら問題解決能力が身につきます。物理化学の革新的な研究に興味のある人、是非一緒に研究をして、ともに成長しましょう。

腰原・沖本研究室

URL <http://www.cms.titech.ac.jp/~koshihara/index.html>
E-mail 腰原／skoshi@chem.titech.ac.jp 沖本／yokimoto@chem.titech.ac.jp



腰原 伸也 教授 沖本 洋一 准教授

光で起こす原子・分子のドミノ倒し

1. はじめに

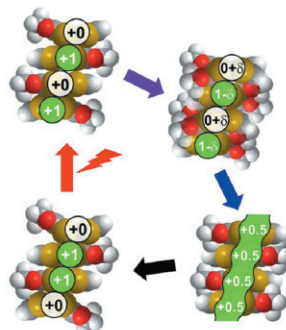
豊かで便利な今日の社会と生活を支えてゆく上で、エネルギーや各種資源の限界の問題が大きな壁として立ちはだかっています。この問題の解決に向け、無限に降り注ぐ光エネルギーを資源に変換して徹底的に利用する材料（光エネルギー変換材料）の開発が課題になっています。また光は、超高速光通信や各種高密度光メモリー、光演算の形で我々の生活とすでに深いかかわりを持っていますが、この点でも、光デバイス材料に対して、さらなる高速化と抜本的な省エネルギー化が強く求められています。さらに私たちの身の回りの生命現象を見回してみると、光合成をはじめ発光、視覚、光医療など光が主役を演じている現象に満ちています。このように、光によって物質を変化させ、その変化の仕方を制御することは、今日の物理学、化学、材料科学、生命機能科学等多くの分野に共通する一大課題となっているのです。しかし従来の研究では、一つの光子に応答する分子や電子の数はおおむね一つに限られていました。この原理的限界を打破するべく、私たちのグループは、「一つの光子で極めて多数の電子や分子が一気に変化するような現象を示す固体群の発見」と、「現象の特性解析、そしてそのための観測装置開発」の二つの柱を中心に、日夜研究に取り組んでいます。



2. 研究テーマ

(1) 光ドミノ効果（光誘起相転移）物質の探索

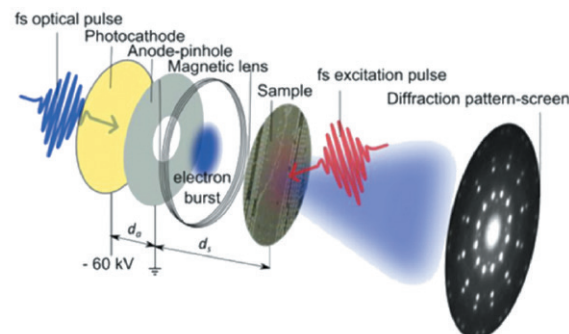
物質の中では、それを構成する原子や分子相互に働いている力があります。これは協力的相互作用と呼ばれていて、この力が（チムスポーツのように）方向性を合わせて一気に働くと、物質に大きな変革が生じます。これが相転移と呼ばれる現象で、磁石などはその典型例です。この相転移を光で制御することができれば、物質に触れることもなく光を当てるだけで、急に物質が金属に変わったり、磁石になったり、誘電体になったり、さらには高効率の酸化還元反応を起こしたり、といった夢のようなことが可能かもしれない。いわば、光によってコントロールされた揺らぎが巨視的な変化に成長してゆくドミノ効果を現実の物質で発生させようという試みです。我々の研究室では、これまでに①有機分子を骨格とする分子性錯体結晶、②遷移金属をふくむ酸化物セラミックス結晶などにおいて、光照射による磁性、誘電性、結晶構造の変化を発見し報告しています。これら我々の先駆的発見がきっかけとなり、世界中でこのような探索研究が始まり現在に至っています。



EDOTTF₂PF₆結晶の光励起後の構造と価数変化の様子

(2) 光ドミノ効果観測手段の開発

さてこのように光で様々な物質の特性変化が確認されると、次はその変化がどのようなメカニズムで、どのような速さで進行するのか調べることが、応用のみならず次の新物質デザインにとっても重要な問題となります。特に物質の原子分子レベルの構造が、光によってどのように、どんな時間スケールで変化してゆくのか調べることが大変重要な課題となります。このために、私たちのグループは世界に先駆けて、パルス幅が10兆分の1秒という超短パルスレーザーと最新の加速器技術を組み合わせて、X線で100億分の1秒の物質の構造変化をナノスケール以下でとらえる装置の開発も行い、世界中の科学者の利用に供しています。さらにこの世界最先端の装置を使って、生命分子の中でも、ドミノ倒しのようなタンパク質の構造変化が、生体内のガス分子輸送（呼吸）とかかわっていることも発見・報告しています。さらに近年では、超短レーザと同じ時間分解能を持った光電子顕微鏡や、電子線散乱による構造解析システムの試作にも取り組んでいます。



我々が作成している電子線回折による光励起構造変化動画撮影システム

cf. G. Sciaini 他, Rep. Prog. Phys. 74, 096101 (2011).

3. 学生の皆さんへ

研究は、皆さん自身が計画を立案し、実験結果を得て、発表するとともに次に向けての計画を立てる、という3段階を経て初めて一つのサイクルが完了します。このための能力を、実際の研究活動を通して磨いていきます。このような仕事の進め方は大学のみならず、一般社会に出てからも共通して役立つスキルになると私たちは確信しています。これらを身に着けるための研究室活動として、(1) 一週間に一度のセミナー（主に文献紹介）と研究報告、安全情報交換 (2) 学生さん自身が企画する読書会、などを行っています。皆さんのがこれまで高校、学部での勉強で培ってきた基礎学力をベースに、最先端の光化学研究活動に向けてスムーズに離陸できるよう懇切丁寧に指導します。また欧米の多くの大学、国立研究所との共同研究を実施しており、学生の間に海外で研究発表を行える機会も充実しています。

皆さんと一緒に光を用いた最先端物質研究を行えることを期待しています。

西野研究室

URL <http://www.chemistry.titech.ac.jp/~nishino/>
E-mail tnishino@chem.titech.ac.jp



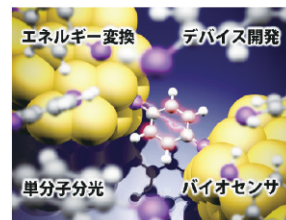
西野 智昭 準教授

单分子の化学 —ナノスケールの物質科学を究める—

1. はじめに

分子はバラエティに富んだ化学的性質と機能をもっています。この多様性に富む分子1個を金属電極間に挟むと、分子のもつ機能に加え、分子と金属の相互作用によりさらに多様な性質・機能を单分子はもつようになります。例えば、普通は絶縁体である分子が金属と同じように電気を流したり、金属表面でも進行しない触媒反応が電極間に架橋した单分子では進行したり、常磁性の分子が強磁性を示すことなどがこれまで明らかにされてきました。これら電極間に架橋した单分子の優れた機能を自由に利用することが出来れば、高効率のエネルギー変換素子、单分子で動作する超小型コンピュータなどを実現することが出来ます。また单分子を検出できることを最大限に生かすと、高感度のセンサ利用も可能です。そして、光合成、太陽電池で重要なプロセスである光電変換など複雑な現象を、单分子レベルで解明することも单分子計測技術を適用することで可能となります。

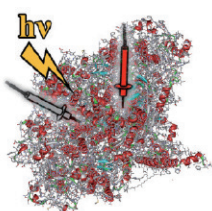
以上のような興味から、私達は、单分子を利用した、高効率エネルギー変換、低消費電力を実現する单分子素子、高感度バイオセンサ、そして、单分子を見る手法の開拓などの研究を展開しています。最終的には、单分子を利用した新たな化学分野を創発したいと考えています。



2. 研究テーマ

(1) エネルギー変換の单分子計測

太陽電池は再生可能エネルギー技術として重要なものです。私たちは、エネルギー変換効率の向上のために、单分子計測の技術を活かして、その基礎過程の解明に挑戦しています。光励起に伴う電荷分離が太陽電池の発電におけるもっとも重要な過程であり、これを单分子レベルで捉えるための計測法を開発しています。実際の太陽電池では構成要素や界面構造など多くの要因が相互に複雑に関連しているため電圧発生の機構を分子レベルで理解することは困難です。

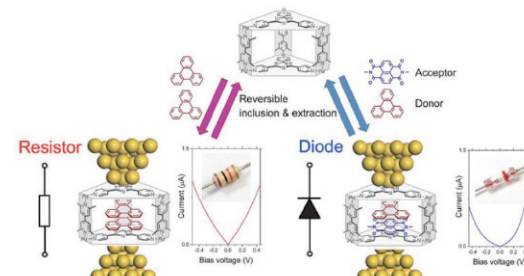


そこで、電荷分離などの素過程を最も単純な单分子レベルで計測することによって、発電に至る基礎過程を分子尺度で解明できます。さらに、光だけでなく、熱エネルギーを電力に変換する熱電変換についても单分子レベルで計測し、明らかにしています。

(2) 单分子を用いたデバイス開発

单分子に素子機能を賦与することができれば、究極サイズの微小低消費電力素子をつくりだすことができます。素子の微細化は高集積化につながり、コンピュータの性能を飛躍的に向上させることができます。私たちは单分子素子の実現にむけ、单分子スイッチ、ダイオードの開発に成功してきました。特に单分子ダイオード開発で

は、かご分子にドナー性とアクセプター性の分子を積層させることで整流特性を発現させました。積層させる分子を変えることで機能を自由にデザインできます。また、分子を電流計測プローブとして用いることによっても整流特性を計測することに成功しています。



(3) 单分子を検出できるバイオセンサの開発

私たちは、分子認識化学を单分子接合に応用し、わずか1つの生体分子を選択的に直接はかる手法を開発しています。例えば、DNAの单分子検出法を開発しました。金属電極にあらかじめDNAを固定しておくと、それに相補的なDNAが存在するときにのみ单分子-单分子接合が形成され電子伝導が生じるため单分子検出が達成されます。その電子伝導度はDNAの組成に極めて敏感であるため、がんや老化の一因となるDNAの変異や損傷も検出することができます。

この技術を利用すればDNA单分子で遺伝子検査が実現できる可能性もあります。DNA以外にも様々な生体分子や生体シグナルの单分子検出法を開発しています。

(4) 单分子分光法の開発

通常の光学顕微鏡では、たった一個の分子を見ることはできません。そこで、私たちは单分子接合の振動分光計測、電子状態計測法などの新しい分光法の開拓を行っています。接合を流れる電子と分子振動の相互作用に由来する伝導度の微弱な変化に着目することによって、接合の分子の種類、さらにその数まで決定できます。これによって、ベンゼン分子を用いて世界で初めて有機单分子の振動分光計測に成功しました。このベンゼンの系で興味深いことは、バルクでは絶縁体であるベンゼンが单分子接合となると、金属と同程度に電気を流した点です。单分子接合に特徴的な物性の発現と言えます。

さらに、ピリジンを用いて单分子接合の動的な揺らぎを実時間で計測する事などにも成功しています。

3. 学生の皆さんへ

以上のように、私たちは单分子だけが発現する物性探索・機能開発と、单分子だからこそ分かる基礎過程の研究を行っています。興味のある性質や現象をあらわに見るために分子、その接合や計測法を自分でデザインできるのが醍醐味です。想像・創造力がかきたてられ、成功したときの興奮は筆舌には尽くせません。みなさんの研究室見学、そして研究室への参加を歓迎します。

岩澤・鷹谷研究室

URL <http://www.chemistry.titech.ac.jp/~iwasa/index.html>

E-mail 岩澤／niwasawa@chem.titech.ac.jp 鷹谷／takayajun@chem.titech.ac.jp



岩澤 伸治 教授 鷹谷 純 准教授

～新しい合成反応を開発する～ 「有機合成化学」

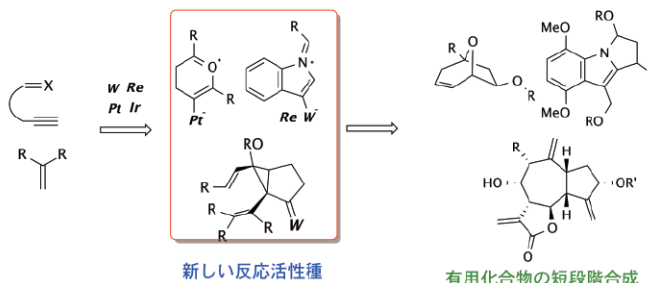
1. はじめに

有機合成化学とは、我々の生活に必要な多種多様な有機化合物（例えば医薬・農薬などの生物活性物質、高分子材料・電子材料などの機能性物質、生体関連科学における重要機能性物質など）を“いかにして合成するか？”を研究する化学です。一般に、ある一つの有機化合物を合成するには数々の反応を駆使して数段階（時には数十段階！）の工程が必要となります。我々はそんな時に使える革新的な新しい合成反応を開発することを目的に研究を行っています。例えば、「簡単な化合物から複雑な化合物を一挙に得る反応」、「欲しい化合物だけを選択的に合成できる反応」、「炭素資源の最終酸化物である二酸化炭素を再資源化する反応」などの開発に取り組んでいます。こういった反応開発は、実験室レベルはもちろん工業的にも常に強く必要とされており、我が國のものづくりの基盤を支える科学となっています。

2. 研究テーマ

(1) 新しい反応活性種の創製を鍵とする革新的合成反応の開発

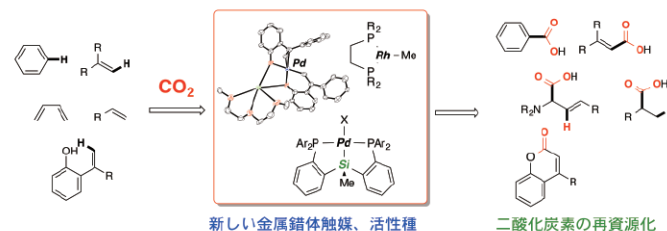
革新的な反応を開発するためには、これまで誰も作ったことのない独創性の高い反応活性種を創り出すことが必須です。我々は遷移金属化合物に着目し、さまざまな反応剤との組み合わせや、新たに独自に設計した金属錯体を創出することにより、これを実現しようとしています。遷移金属化合物は、典型元素化合物とは異なりそのd軌道に由来する多種多様な反応性を示します。新しい反応活性種を創り出しこれを使いこなすことで、「簡単な化合物から複雑な化合物を一挙に得る反応」、「欲しい化合物だけを選択的に合成できる反応」、さらには、「これまで実現不可能といわれてきた分子変換反応」など、有用性の高い合成手法を実現することを目指しています。



(2) 二酸化炭素固定化反応の開発

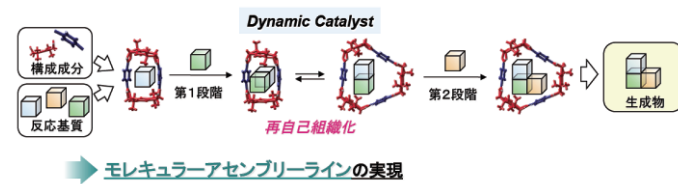
二酸化炭素を遷移金属錯体を用いて活性化し、有機化合物へ効率よく取り込むことのできる優れた合成反応の開発は、二酸化炭素の再資源化の観点から、現在の有機合成化学における非常に重要な研究課題の一つとなっています。我々は、遷移金属錯体を利用して炭素-炭素結合生成を伴う二酸化炭素固定化の触媒的な手法を開発することを目的として研究を行っています。すでに、ロジウム錯体を用いたアリールボロン酸エスチルのカルボキシル化反応や、新たに設計合成したPincer型パラジウム錯体を用いた炭化水素からのカル

ボン酸合成、さらには原油成分であるベンゼンやトルエンなどを直接二酸化炭素と反応させカルボン酸を得る触媒反応の開発に成功しています。今後新たな触媒反応の開発を目指してさまざまなアプローチを検討し、二酸化炭素の資源化に新しい可能性を見出したいと考えています。



(3) ボロン酸エステルの動的自己組織化に基づく高次機能の開拓

ボロン酸と1,2-ジオールを混合すると可逆的かつ速やかに環状のボロン酸エステルが生成します。我々はこのボロン酸エステル形成を利用し、適切な基質の組み合わせにより高次構造が自発的に組み上がるような反応の開発を行っています。この研究は、最終的には動的自己組織化に基づいて高次機能を創出し、新たな機能性触媒や機能性材料への道筋を作ることを目指した研究です。例えば、ゲスト分子に応じてホスト分子が自在に形状を変化させるという動的分子認識の特徴を最大限生かして、基質を認識してその変換に必要な触媒が自発的に自己組織化され、対応する分子変換を行うことができる、いわば「分子工場」とも言うべき物質合成の究極的な形を実現したいと考えています。



ここで述べた以外にも、太陽光エネルギーを利用する反応の開発や、機能性遷移金属錯体の創製など、さまざまな研究テーマで合成手法に刷新をもたらすべく研究に取り組んでいます。

3. 学生の皆さんへ

新しい合成反応を開発することは「新しい有機化合物を創製する」ことにもつながる可能性を持っており、新しい化学の発見に出会う機会は無限大です。是非一緒に研究にチャレンジしてみませんか。

江口・工藤研究室

URL <http://www.chemistry.titech.ac.jp/~eguchi/>
E-mail 江口／eguchi@chem.titech.ac.jp 工藤／fkudo@chem.titech.ac.jp



江口 正 教授 工藤 史貴 準教授

～化学と生物の架け橋～「生物有機化学」

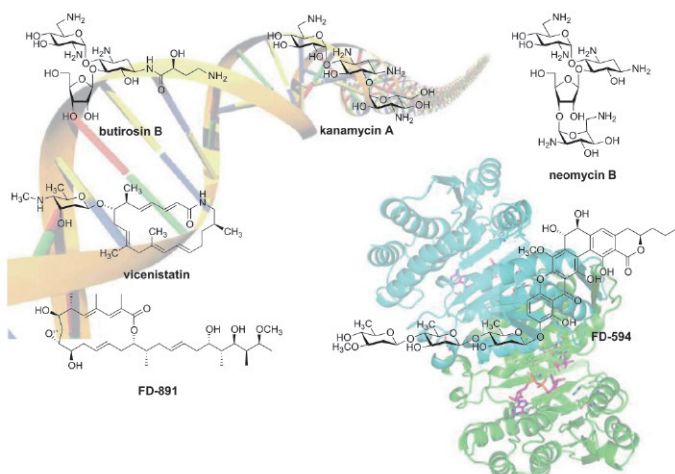
1. はじめに

様々な生物が生産する生理活性天然有機化合物は、多種多様な化学構造と生物活性を有し、人類の生存に不可欠な医薬等を提供するだけでなく、化学、生命、医薬等の基礎科学を画期的に飛躍させる決定的な力を持っています。特に微生物は医薬品となる化合物（抗生物質、抗がん剤、抗ウイルス剤、血中コレステロール低下剤など）の多くを生産し、また、産業上重要な化合物、酵素などの天然資源の宝庫と言われています。このような微生物の能力を最大限に利用することを目的とし、次の基礎的な研究を行っています。

○生理活性天然有機化合物、特に微生物由来の二次代謝産物の探索、構造決定及び生合成解析

○生理活性天然物の合成および作用機作

○酵素反応の精密解析



2. 研究テーマ

(1) アミノグリコシド抗生物質の生合成研究

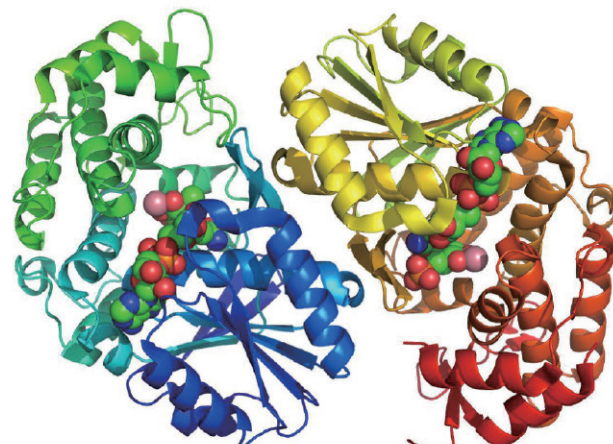
カナマイシンやストレプトマイシンに代表されるアミノグリコシド抗生物質は、細菌のリポソーマルRNAに特異的に結合してタンパク質合成を阻害し、細菌の増殖を抑制する有名な古典的抗生物質群です。その構造は、アミノサイクリトールを中心アグリコンとする疑似オリゴ配糖体であり、結合糖の種類と結合様式により多種多様の構造を有するアミノグリコシド抗生物質が微生物培養液から単離されています。

当研究室では、微生物でしか見られない特異アミノサイクリトールの生合成機構と、配糖化による構造多様化の2点に絞り研究を進めており、世界で初めてアミノグリコシド抗生物質の生合成遺伝子のクローニングに成功し、これまでにネオマイシン、ブチロシンやカナマイシンの生合成に関わる酵素を中心に酵素反応レベルで解明してきました。

(2) 放線菌由来ポリケチドの生合成研究

ポリケチド化合物は、数ある有用天然物の中で最も多くの化合物を輩出している化合物です。その名の通り、酢酸やプロピオン酸由来の β -ポリケトンを前駆体とする化合物の総称で、伸長鎖ユニットの種類と、伸長回数、 β 位の還元度、環化・芳香環化などの組み合わせにより多種多様な構造が存在します。特に放線菌由来のポリケチドは構造と生物活性の多様性に富んでおります。

当研究室ではまず、特徴的な生理活性を有するポリケチド化合物の構造に興味を持ち研究を開始し、各種分析機器を駆使して化学構造決定し、また、取り込み実験によりその前駆体を明らかにしてきました。さらに、その生合成遺伝子をクローニングして、コードされる生合成酵素の機能解析を進めております。なかでもマクロラクタム抗生物質ビセニスタチン生合成研究が進んでおり、遺伝子クローニングは言うまでもなく、遺伝子破壊による新規物質生産、ラクタム化酵素ドメイン・糖転移酵素の機能を解明しました。糖転移酵素に関しては結晶化に成功し、X線結晶構造解析により分子レベルでの詳細な情報も得られております。



（酵素タンパク質の結晶構造）

3. 学生の皆さんへ

我々の研究室では、新規生理活性天然物の構造決定や天然物の生合成経路の解析まで様々な研究を行っており、有機化学だけでなく、遺伝子工学、分子生物学や生化学などの分野も含んだ幅広い研究と勉強が出来ます。また、機器も充実しており、研究に必要な環境が整っています。有機化学が好きで、分子生物学にも興味のある方は、我々の研究室で最先端の天然物化学の研究を味わってみませんか。

大森研究室

URL <http://www.org-synth.chem.sci.titech.ac.jp/suzukilab/>
E-mail kohmori@chem.titech.ac.jp



大森 建 深教授

～未踏峰の合成標的に挑む～「合成有機化学」

全合成のスメ

私たちの究極の目標は、有機化合物を思いのままに、自在に合成できるようになることです。その目標に向かって、当研究室では天然有機化合物の全合成に挑戦しています。また、その合成に役立つ新しい反応や合成論理の開拓も行っています。合成目標とする化合物の中には、天然から僅かしか得られない希少なもの、有用かつ強力な生理活性を持つもの、あるいは珍しい構造をもつもの、ときには非常に不安定で取り扱いにくいものなどもあります。それらをどのような作戦で効率的かつ選択的に作り上げるか。そこが我々の腕の見せ所ともいえます。

現在、私たちは、1) ハイブリッド型天然物（生合成経路が異なる構造単位が複合構造を形成している化合物）、2) 高度に酸化された骨格を持つ化合物、3) 歪んだ構造や、多環構造をもつ化合物、などに興味を持ち研究を進めています。どれも一癖二癖ある化合物ばかりで、そう簡単に合成できるわけではありません。

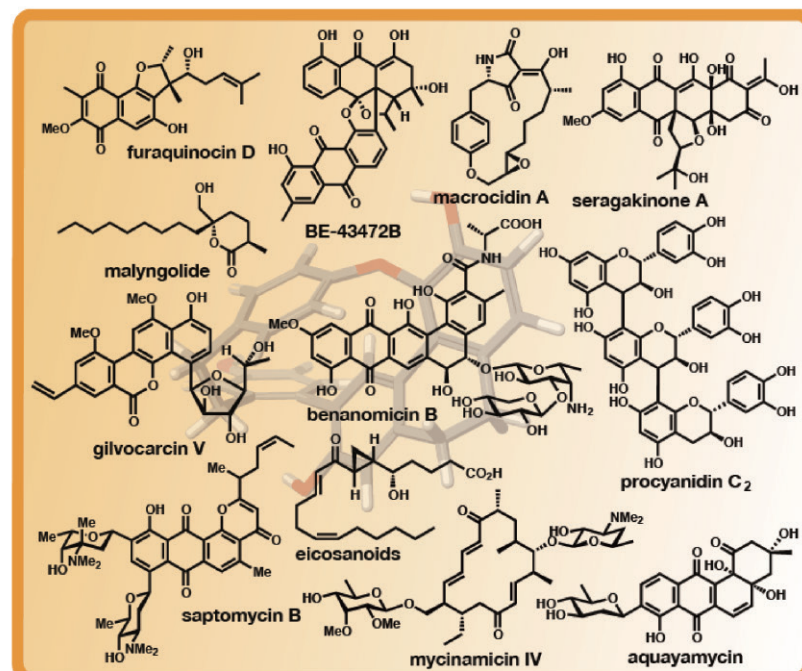
天然物合成はよく登山に喩えられますが、実際チャレンジしてみると、合成経路の開拓は、さながら地図を持たずに道なき道を突き進んでいくようなものです。遭難せずに難攻不落な要衝を越え、最終的に未踏の山の頂に到達するためにはどうすればよいでしょう？そこに私たちはあらん限りの知恵を絞ります。山の高さや急峻さに

よって登山の難易度が異なるように、合成においても標的化合物の構造次第で合成のアプローチが大きく変わります。成功のポイントは、個々の化合物において直面する特有の合成的課題を如何にして解決するか、ということです。私たちの研究室では、これまでにない独自の方法論を開拓し、それを駆使して全合成を達成するため、日々研究を続けています。下には、最近私たちが合成に成功した天然物の一例を挙げました。これらの合成は新しく開発した反応、合成論理を駆使して達成したものであり、そのほとんどが世界初です。

研究の主役は、いつも学生さん達であり、彼らが日々の実験の中で見つけたヒントが新たな発見を生み、またブレークスルーにも繋がります。時には実験に失敗して、研究に行き詰まるもよしです。それも次なる発見に向けての「布石」となります。

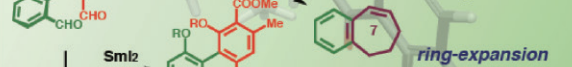
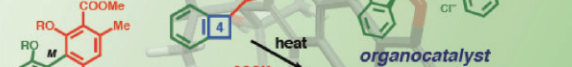
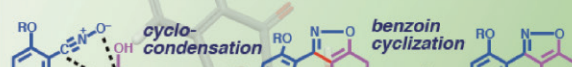
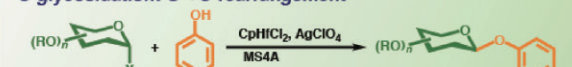
なお、当研究室の特色の一つとして、他大学の出身者が多い点が挙げられます（半数以上は外部から！）。例年、海外からのポスドクも参加します。また、短期・長期の留学生が仲間に加わることもあります。いろいろなバックグラウンドを持つ人達が、お互いに切磋琢磨してそれぞれの高みを目指しています。

私たちは、このような独特の研究環境の中で鍛え上げられた「有機合成のスペシャリスト」達が、今後も社会で大活躍してくれることを期待しています。



新規合成手法の開拓

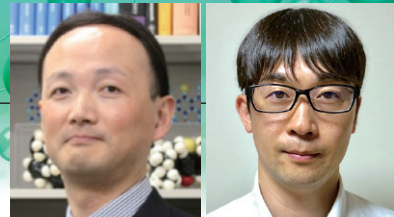
C-glycosidation: O-C-rearrangement



生活活性天然物の全合成

後藤・小野研究室

URL <http://www.chemistry.titech.ac.jp/~goto/>
E-mail 後藤／goto@chem.titech.ac.jp 小野／k.ono@chem.titech.ac.jp

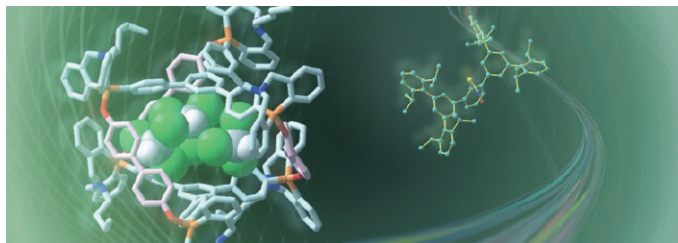


後藤 敬 教授 小野 公輔 準教授

ナノサイズ有機分子の化学： 機能を最大限に引き出すデザイン戦略

1. はじめに

有機化学の大きな特長として、分子を自在にデザインすることで、目的に応じたミクロ空間を創り出せる点が挙げられます。我々の研究室では、**独自にデザインしたナノサイズ有機分子および超分子を活用して、従来の常識では困難だった物質合成や機能の発現に挑戦しています。**生体反応機構の解明や高反応性金属錯体の開発など、応用範囲は多岐にわたります。有機構造化学、有機元素化学を基盤として、様々な分野において、「他の分子ではできないこと」に挑戦しています。

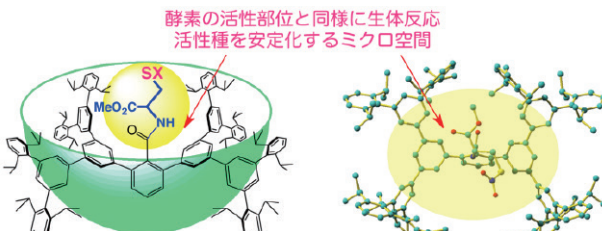


2. 研究テーマ

(1) ナノサイズ分子キャビティを活用した生体反応活性種モデル分子の合成と生体反応機構の化学的解明

生体反応のメカニズムを解明するためには、様々な解析手段を適用できる人工系でのモデル研究により、反応活性種の構造および反応性について分子レベルの情報を得ることが不可欠です。しかし、生体内では安定に存在して生理作用を及ぼす反応中間体が、人工系では極めて不安定であるためにモデル系を構築することができない場合が多くあります。たとえば、生体内では数十時間も安定に存在し、重要な生理作用を及ぼしている化学種が、人工系では最長でもミリ秒オーダーの寿命しかもたない例などが知られています。

このような活性種が関わる生体反応機構を明らかにするためには、これまでの「非常識」を「常識」に変える革新的な人工モデル系を構築する必要があります。当研究室では、この目的を達成するために、巨大分子キャビティを分子レベルの保護容器として活用し、内部空間に活性なユニットを導入したモデル分子を開発しました。それにより、これまで合成できなかったさまざまな生体反応活性種を手に取れる形に安定化し、従来ブラックボックスだった生体反応



機構を化学的に解明しています。

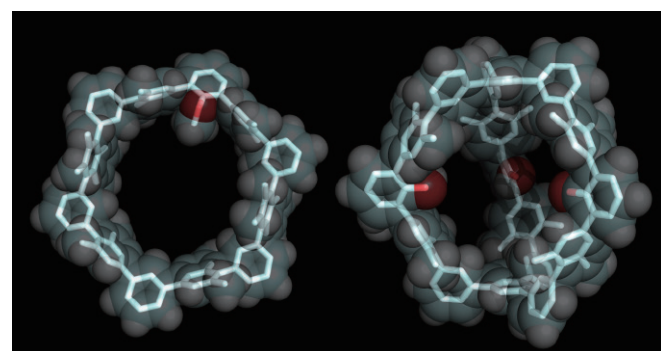
また、分子キャビティを配位子として活用すれば、金属錯体が本来もっていながらこれまで見出されていなかった高い反応性を引き出すことができます。たとえば、キャビティ型カルベン配位子をもつパラジウム錯体を合成し、空気中に0.04%しか存在しない二酸化炭素を、結晶相で固定することに成功しています。

(2) 高周期元素の特性を活用した機能性超分子の開発

巨大な内部空間をもつ分子カプセルや、輪と軸が絡み合ったロタキサンの効率的な合成法を開発し、超分子の特性を活かした反応空間の創製に取り組んでいます。ケイ素や硫黄、セレンなど高周期元素の特性を活用することで、複雑な構造をもった超分子構造を効率よく組み上げることが可能になっています。

(3) 共有結合性中空構造体

分子サイズの中空構造体は他の分子を内包することができ、内包された分子は時としてその性質を大きく変えることがあります。たとえば、不安定化学種を安定化したり、逆に不活性化合物を活性化したりします。私達は、内部空間を同種もしくは異種の官能基で自在に修飾できる独自の共有結合性中空構造体（例えば大環状分子やかご状分子）を合成し、そこに内包した分子の未知の性質を引き出すことを目指しています。また中空構造体の新たな利用法も研究しています。



3. 学生の皆さんへ

自分がデザインした新しい分子を活用することで、世界で多くの研究者が挑みつつ合成できずにいた化学種を、安定に手に取ったときの思いは格別です。もちろんそこ至るまでの過程は試行錯誤の連続ですが、その過程こそが化学研究の醍醐味だと考えています。当研究室では研究テーマは基本的に一人ひとり独立しており、互いに切磋琢磨しながらターゲットに挑戦しています。硫黄やセレン、ケイ素、リンなどいろいろなheteroatomを扱っている研究室らしく、さまざまな大学の出身者が集まっているのも当研究室の特徴です。heterogeneousなバックグラウンドをもったメンバーが、協力し合いながら研究室の歴史をつくりっています。

豊田研究室

URL <http://www.chemistry.titech.ac.jp/~toyota/>
E-mail stoyota@chem.titech.ac.jp



豊田 真司 教授

芳香環の配列を自在に設計して 新しい構造や機能を創る

1. 研究の概要

ベンゼン、ナフタレンやアントラセンのような芳香環は一般にパネル状の平面構造をもち、 π （パイ）電子が豊富な領域があります。したがって、複数の芳香環を配列することにより、様々な形、動きや電子の広がりをもつ分子系を設計することができます。当研究室では、このような芳香環の特徴を活かして、特異な構造や性質をもつ新しい π 共役系化合物の創製を目指して、構造、合成、物性などの観点から研究を行っています（図1）。研究を行うにあたり、有機化合物の構造や反応に関する理論の確立を目指した考え方に基づくこと（物理有機化学）、研究の目的に応じて標的とする分子を設計して実践と考察を繰り返して設計を精密化すること（分子設計）、分子の三次元的な構造を意識して性質を詳しく解析すること（立体化学）、さらに標的とした化合物を効率的に合成できるようにプロセスを最適化することを重視しています。以下、いくつかの研究テーマを紹介します。

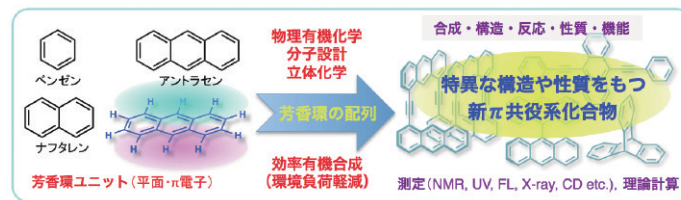


図1 研究の概要～簡単な芳香環ユニットから無限の構造を設計する～

2. アントラセンの集積－多様な構造を組み立てる

アントラセンは3つのベンゼン環が直線的に縮合した構造をもち、光を照射すると発光したり反応したりするため、その誘導体は蛍光色素や電子デバイス材料として用いられています。アントラセンを直接またはリンカーを介して連結すると、連結するユニットの数や位置によって無限の構造が設計できます。これまでに、アントラセンユニットを連続的に集積して種々のオリゴマーを合成してきました（図2）。これらの化合物の構造や性質を調べることにより、分子の形や動き、芳香環の間の電子的相互作用、外部要因による電子

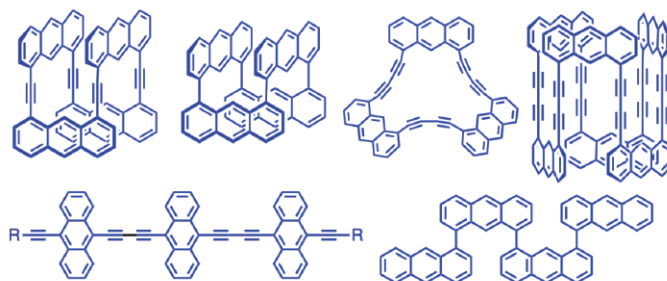


図2 研究室で合成された新しいアントラセン集積化合物

状態の変化などを明らかにしました。このような拡張性の高い分子設計の指針に基づいて、誰も考えつかないような新しい π 共役系化合物を創り出すための研究を行っています。

アントラセンを環状に連結することにより、図3に示す内部に空間をもつ大環状化合物の合成に成功しました。この分子は弱い相互作用の相乗効果により空間にフラーレンC₆₀分子を取り込み、錯体を形成します。この錯体は、ナノサイズの土星形分子「ナノ土星」として注目されています。

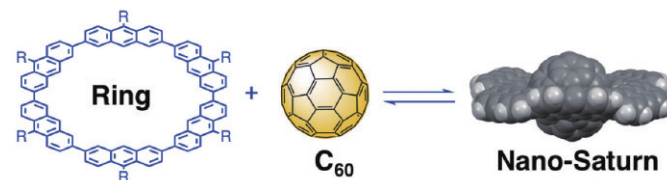


図3 大環状化合物とフラーレンの会合によるナノ土星錯体の形成

3. 芳香環の拡張－パイ共役系を広げる

アントラセン環にさらに芳香環を縮合すると、 π 共役系を広げることができます。環化の位置と様式を制御することにより、様々な多環芳香族化合物の合成に成功しました（図4）。これらの化合物は構造に応じて独自の性質を示し、たとえば5員環を含むルビセンは特徴的な濃赤色を示します。 π 共役系を拡張する反応を高度に組み合わせて、炭素の同素体であるグラフェンやフラーレンの部分構造の合成を目指しています。

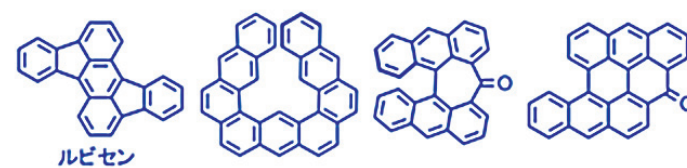


図4 π 共役系拡張多環芳香族化合物

4. 教育の方針

有機化学の研究を通して、高度な専門性、幅広い関連分野の知識および論理的な思考を備えたリーダーシップを発揮できる理工系の人材を養成します。研究室では実験や測定だけでなく、研究報告および発表、質疑討論、論文講読を行い、バランスのとれたラボとデスクワークの両面から高度で実践的な能力が身に付くようにします。研究を広く世界に発信し、グローバル化社会で活躍できるようにするため、報告書や論文の作成、研究発表、外国人研究者との交流における英語力やコミュニケーション力の向上を目指します。

野上・寺田研究室

URL <http://www.ksvo.titech.ac.jp/jpn/index.html>
E-mail 野上／knogami@ksvo.titech.ac.jp 寺田／terada@ksvo.titech.ac.jp



実験室は本物の火山 ～火山現象の化学・熱学的研究～

1. 研究方針と研究課題

■火山化学(野上)

主たる研究目的は、地表で採取した火山ガス・温泉水を地球化学的に分析することでマグマの状態を知ることにあります。

活火山の地下にはマグマが存在し、そのマグマは揮発性成分 (H_2O 、 CO_2 、 SO_2 、 H_2S 、 HCl 、 H_2 、 N_2 、希ガスなど) を放出しています。この現象をマグマ脱ガスと言います。マグマ脱ガスが速やかに進むとマグマ全体に泡が発生し、マグマの比重が小さくなるので地表まで上昇してきます。これがマグマ噴火です。逆に、マグマ脱ガスの速度が小さい時は、揮発性成分だけが火山体内を上昇し、火山ガス、温泉水、火口湖水として地表に表れます。このように、揮発性成分がマグマから地表へと至る通路を热水系と呼びます。

热水系では、地下水混入や気相-液相分離などの複雑な現象が起るので、本来の揮発性成分の化学組成や同位体比組成は大きく変化します。これらの化学的なプロセスを解明することが、火山ガスや温泉からマグマの状態を知るために重要です。

■火山熱学(寺田)

マグマには火山ガスが溶け込んでいます。これが発泡することでマグマが激しく膨張し、しばしば莫大な力学エネルギーが生まれます。これが火山爆発です。一方で、噴火を起こしていない火山からも、火山ガスが静かに、大量に放出されています。このような日常の「ガス抜き」は、火山活動の多様性に関係します。そのため、火山ガスの放出量や輸送過程を研究することが重要です。

火山ガスは大きなエンタルピーを有しているので、地表付近では様々な熱現象として認識されます。主な現象として、上空へ立ち昇る真黒い噴煙、白いモクモクとした噴気、あるいは美しい火口湖などが挙げられます。これら熱現象を、実際の活動火山に出かけて観測、解析して、噴火前～噴火中に火山地下浅部で進行するプロセスを理解することが目標です。

火山は特殊な環境にありますから、市販の装置が使えない場面も珍しくありません。そもそも、確立された観測方法が存在しない場合も多いのです。新たな観測装置を開発して、今まで誰も測れなかつた量を測ることも楽しみの一つです(図1)。



図1. 御嶽山平成26年噴火の際には、急遽、ドローンに火山ガス分析装置を搭載し、人間の手では不可能な、危険な火口でのガス観測に成功しました。

2. 教育方針

既存の方法を単に適用するのではなく、学生の興味に基づき、実験や現場観察を通じて研究対象や方法を考えます。危険なことはしませんが、自然が相手ですので、良いデータを取るために様々な苦労があるでしょう。それも含めて、現場で体験してほしいと思います。

火山現象には様々な要因が関与するため、火山の研究手法は多彩です。そのため、専門分野の深い知識を土台として、様々な視点から総合的に考えることが重要です。月1回、大岡山で開催される火山流体研究センター全体のセミナーに出席し、専門性の異なる研究者との議論に参加します。火山流体研究センターとしての構成は、当センターのホームページをご覧下さい。

3. 研究生活

本研究室は、大岡山(南5号館)と草津白根火山観測所(群馬県草津町)の2箇所に拠点を有しています。野上・寺田は草津勤務ですが、大岡山へも頻繁に出向きます。学生には大岡山と観測所の両方に机を用意しますので、必要に応じて、観測所へ出かける形になります。

交通費は研究室が負担します。観測所にはシャワーを完備した宿泊棟があり、近くに無料の温泉施設もあります。食事が自炊となる以外に、学生に金銭的負担はありませんので、ご安心ください。

我々の実験室は本物の火山ですので、必要に応じて全国の活火山へ出掛けます。他研究室とはちょっと違う、ユニークな大学院生活を送ることになるでしょう。

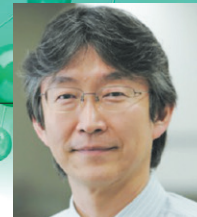


図2. 草津白根火山観測所

石谷・前田研究室

URL <http://www.chemistry.titech.ac.jp/~ishitani/>

E-mail 石谷／ishitani@chem.titech.ac.jp 前田／maedak@chem.titech.ac.jp



石谷 治 教授 前田 和彦 准教授

金属錯体および半導体粉末の光反応性と光機能 高効率太陽エネルギー変換の達成

1. はじめに

我々は、光エネルギーの有効利用に資する新しい化学的概念を創製することを目指しています。21世紀は「光の時代」であると言われていますが、その基盤を成す光反応化学や光機能化学は、まだ十分な発展を遂げていません。例えば、大気中のCO₂濃度の上昇による地球温暖化・化石燃料の枯渇によるエネルギー危機等、人類が将来直面する深刻な問題に対して、光エネルギーの有効利用は、理想的な解決法となる可能性がありますが、地球上に降り注ぐ太陽光を人工的な手法により利用する化学的な方法は、残念ながらまだ初步的な段階に留まっています。また、分子レベルの機能性素子は、電子の代わりに光子で駆動するものにならなければいけませんが、光機能性発現の化学的知見は極度に不足しているのが現状です。粉末状の半導体光触媒についても、未だ満足な材料は得られておらず、学術的な知見も十分とは言えません。

我々は、実験化学的な立場から、これらの問題の解決にチャレンジしています。特に、これまで報告されていない新しい化合物群・方法論・概念を打ち立てていくことを心掛けています。以下に代表的な研究テーマを紹介します。

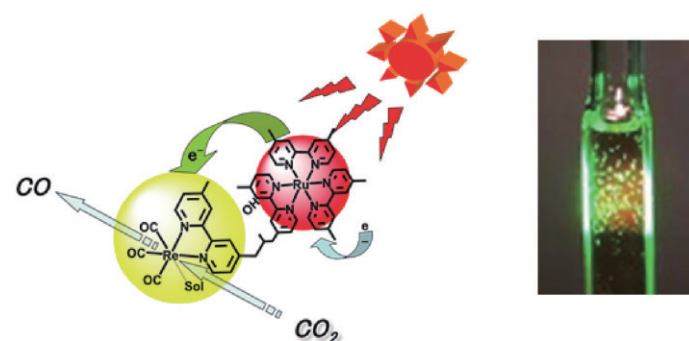
2. 研究テーマ

(1) 人工光合成：金属錯体および金属錯体

－半導体複合系を用いた光触媒のCO₂還元

光エネルギーを利用して、CO₂を還元する光触媒の開発は、地球温暖化やエネルギー問題の解決に資する重要な研究課題です。我々は、CO₂還元光触媒開発において、世界を先導する成果を上げてきました。金属錯体を光触媒として用いることで、最も高い効率、耐久性そして生成物選択性で進行するCO₂還元反応系を構築することに成功しています。これらの成果を更に発展させるため、金属錯体光触媒と半導体を融合したハイブリッド光触媒システムの開発も進めています。

このような人工光合成研究の中核となるのは金属錯体の光反応性の新規開拓です。このような基礎研究にも力を入れています。

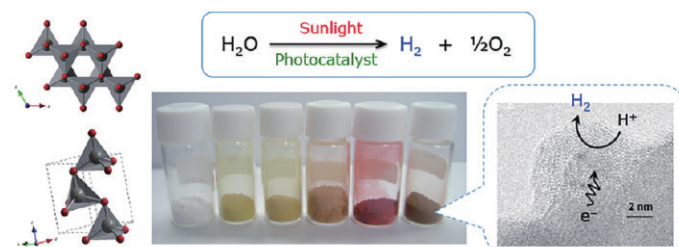


超分子錯体光触媒による可視光CO₂還元：
反応溶液から生成物であるCOが高効率に生成している様子

(2) 半導体光触媒による水の分解

地球上に豊富に存在する水を無尽蔵な太陽光エネルギーで分解して、クリーンなエネルギーキャリアである水素を製造する反応は、今我々が直面するエネルギー・環境問題を解決するための究極の解になると期待されています。これまでに行われた研究により、「光触媒」と呼ばれるある種の粉末状半導体を水中に懸濁させて光を当てると、水を水素と酸素に分解できることがわかつっていましたが、太陽光エネルギーの効率的利用という観点で問題がありました。

我々は、どうしたら水と太陽光から効率良く水を分解して水素を作り出せるか？を徹底的に追及し、その答えが光触媒粒子の表面の改良にあることを突き止めました。その結果、典型的な緑色植物による光合成と同等なレベルで、太陽光エネルギーを水素エネルギーへと変換できる新しい光触媒の開発にはじめて成功しました。すなわちこれは、緑色植物による太陽光エネルギー変換（光合成）を人の手で創り出した化合物でも達成できることを示しています。



表面修飾型光触媒を用いた水と太陽光からの水素製造

3. 研究室の構成、教育方針、特徴

石谷・前田研究室は、教授、准教授の2名に加えて、助教2名、博士研究員2名、実験補助者1名、秘書2名のスタッフ9名と大学院生19名(内訳:博士6名、修士13名)、学部生4名の全32名から構成され、スタッフと学生が親密に話し合いながら運営されています。研究に関する議論もスタッフと学生間で活発に行われており、世界で初めての「化合物」「化学反応」「機能」の開発を目指し、研究に励んでいます。また、雑誌会や輪講などを通じて、幅広い化学の知識の習得にも努めています。学生は、国内外の学会に積極的に参加し研究発表していますし、研究室を訪問された研究者との議論を行う機会も多くあります。プレゼンテーションの技術を磨くことも重要視されており、ほぼ毎年、学生は、学会や討論会で賞を受賞しています。

その他、イベント毎に開かれる飲み会や春・冬に企画される研究旅行等、研究室の親睦を深める行事も催されています。

- ・光反応化学・光触媒に興味がある。
- ・金属錯体や半導体の光化学を研究してみたい。
- ・有機・無機合成も機能性評価も両方やってみたい。
- ・研究者として活躍する夢を持っている。

石谷・前田研究室は、そんな学生諸君の参加を歓迎します。

植草研究室

URL <http://www.chemistry.titech.ac.jp/~uekusa/>
E-mail uekusa@chem.titech.ac.jp



植草 秀裕 深教授

有機結晶の設計・機能・動的解析を総合的に展開する

1. 結晶の中の魅力的な世界

有機物が作る分子性結晶では、比較的弱い相互作用で結び付けられた分子が配列するため、結晶でありながらある種の「柔らかさ」を持っています。このため有機結晶は固体でありながら、周囲の環境変化や外部からの刺激により、容易に結晶内の分子の変化や、結晶構造の再配列が可能です。当グループでは、このような動的な挙動に注目しながら、有機結晶の設計・解析・物性について総合的に研究を展開しています。

有機結晶は結晶性材料としても重要で、特に医薬品結晶や色調変化材料として私達の生活にも深く関わっています。結晶性物質を設計・理解するために最も重要なことは、結晶構造解析により結晶中の分子構造や分子の配列を三次元的に明らかにする事です。このためX線結晶解析の高い技術を基本とし、環境変化型熱分析・各種分光測定・理論計算なども組み合わせて研究します。

2. 研究テーマ

(1) 医薬品原薬の設計・構造・物性

医薬品の多くは結晶の形で生産、加工、貯蔵、使用されるため、有機結晶材料として興味深い研究対象です。現在、医薬品として好ましい性質（溶けやすく、保存安定性が高いなど）を持つ、より優れた医薬品結晶の創製が求められています。私達はクリスタル・エンジニアリングの観点から、結晶設計や結晶変換を行い、さらに結晶構造を詳細に解析することで、よりよい物性への改善や構造と物性の相関を調べています。

結晶設計としては、複数の医薬品原薬成分を結晶中に配列した、多成分系結晶を設計・合成しています（図1）。有機分子の構造や分子間相互作用を理解するため、結晶構造解析による知見やデータベースの利用、理論計算などを行って研究を進めています。

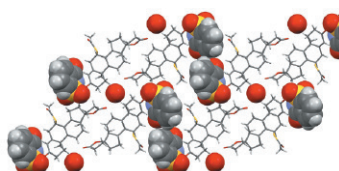


図1. 三種類の成分を含む多成分系医薬品結晶の設計と結晶構造
(prednisolone saccharin hemihydrate)

有機結晶は周囲の環境変化により、結晶構造、そして安定性・溶解度などの物性が大きく変化するため、結晶変換挙動として注目しています。特に湿度・温度変化による水和物結晶の脱水・水和現象では、結晶構造変化により粉末状の結晶しか得られないのですが、近年注目されている粉末未知結晶構造解析法を使い、高分解能な粉末回折データから、結晶の三次元構造の解析に成功しています。

殺菌薬アクリノール結晶の研究では、水和物結晶が構造を保って無水和物結晶I相へと脱水転移する様子、さらに加熱によりII相へ熱構造転移する様子を調べています（図2）。これらの結晶構造は粉末結晶構造解析法により決定し、吸水特性の違いや溶出速度の大きな違いを解明しました。この研究は、多数の有機結晶・医薬品原薬結晶の転移メカニズム解明へと展開しています。

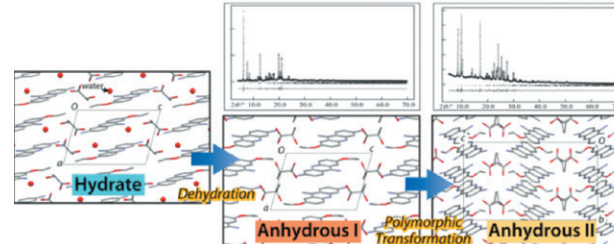


図2. アクリノール水和物結晶からの脱水と転移現象の粉末未知結晶構造解析。無水和物I相は水和物相と構造類似のため容易に水和するが、II相は高湿度下でも安定で溶出速度の速い新規相である。

(2) クロミズムを示す結晶の創製と物性制御

刺激により、可逆的に色調が変化するクロミズム現象の研究は、センサーなどの機能性材料創製への展開が期待されています。結晶への光照射で可逆的に結晶の色が変化するフォトクロミック結晶は、「光情報記録媒体」や調光サングラスの材料です。よりよいフォトクロミズム特性をもつ結晶を設計するために、分子構造・結晶構造変化を明らかにした反応のメカニズム解明の研究が重要です。

フォトクロミズムを示すサリチリデンアニリン（図3左）の研究では、結晶中の分子のコンホメーション変化を解明し、多成分系結晶設計による発色やフォトクロミズムの制御に成功しました。さらに、コバルト錯体とドッキングした新規錯体を合成することで、結晶に可視光を照射するだけでフォトクロミズム制御できることを発見しました。この理由も結晶の三次元構造解析から解明され、結晶中で光により分子が動き、フォトクロミック分子周囲の反応空間変化を誘導したためであることが明らかになりました。また、蒸気により結晶の色が可逆に変化する「ベイボクロミズム」を示す有機結晶（図3右）は特別なガスを変化として検出できるセンサーへ応用できます。



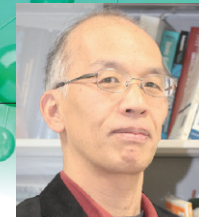
図3. 光照射により色変化を示す有機フォトクロミック結晶（サリチリデンアニリン誘導体）の多形結晶による機能制御（左図）、環境制御（ガス）により色変化を示す有機ベイボクロミック結晶の結晶構造変化（右図）。

3. 学生の皆さんへ

私達の研究室では、医薬品原薬を始め、様々な有機結晶を扱っており、特に結晶構造を中心とした構造化学を研究の中心に置いています。このため単結晶・粉末結晶構造解析、結晶成長、化合物や固体の多種の物性測定、また合成に近い分野まで、多彩な機器を使って幅広く研究と勉強ができます。ぜひ、結晶の中の魅力的な世界に触れてみてください。

岡田・福原研究室

URL <http://www.chemistry.titech.ac.jp/~okada/>
E-mail 岡田／tokada@chem.titech.ac.jp 福原／gaku@chem.titech.ac.jp



岡田 哲男 教授 福原 学 準教授

分析化学・化学計測の新概念

1. 分析・計測のフロンティア

分子認識に基づく分離やセンシングのフロンティアを開拓する分析化学の研究室です。「はかる」ための原理や概念を創ることを目指して、オンリーワンの研究を展開しています。

2. 研究テーマ

(1) 分離の分子過程の解明

分離過程の溶媒和の構造的・熱力学的な検討を通して、分離機構の解明を行っています。たとえば、水中での陽イオン交換と陰イオン交換分離の分子過程が異なり、前者ではイオンの周りの水が取れずにイオン交換するのに対して、後者では脱水和過程が含まれることをはじめて明らかにしました。

(2) 究極分離

音を用いる粒子の超高分解能分離、高速分離をはじめとする新しい分離概念を開発しています。粒子の大きさや密度の1%程度の違いを見分けて1000分子程度を検出したり、ミリ秒オーダーでの分離を達成したりすることに成功しています。

(3) 氷を機能性材料とする計測の展開

氷の特徴を生かした分離、光学測定、電気化学測定に成功しています。氷に不純物(塩など)が含まれると水溶液相が氷と共存します。この水溶液相は通常の水溶液からは考えられない特異な性質を持っていることがわかってきました。種々の反応がこの水溶液相で促進されることが私達の研究で明らかになりつつあります。反応によっては氷で囲まれることで一万倍以上平衡定数が大きくなる例も見出しています。氷は基礎科学だけでなく、環境・エネルギー分野でも注目される物質です。地球環境における必須微量元素の循環や化学進化(無機物から有機物への変換)にも凍結が関与していると考えています。

(4) 生体関連機構であるアロステリズムが関与する計測

アロステリズムとは生体反応でよく見られ、ヘモグロビン4量体が有名な例です。このアロステリズムによって、我々の体では、非常に複雑な夾雜系から特定の重要な生体関連物質のみを取捨選択、すなわち「センシング」しています。この生体関連機構を活用したセンシング手法として、「超分子アロステリックシグナル增幅センシング」という新計測手法を提唱し実践しています。

(5) アミノ酸、ペプチド、オリゴ糖センシングから腫瘍マーカーへ

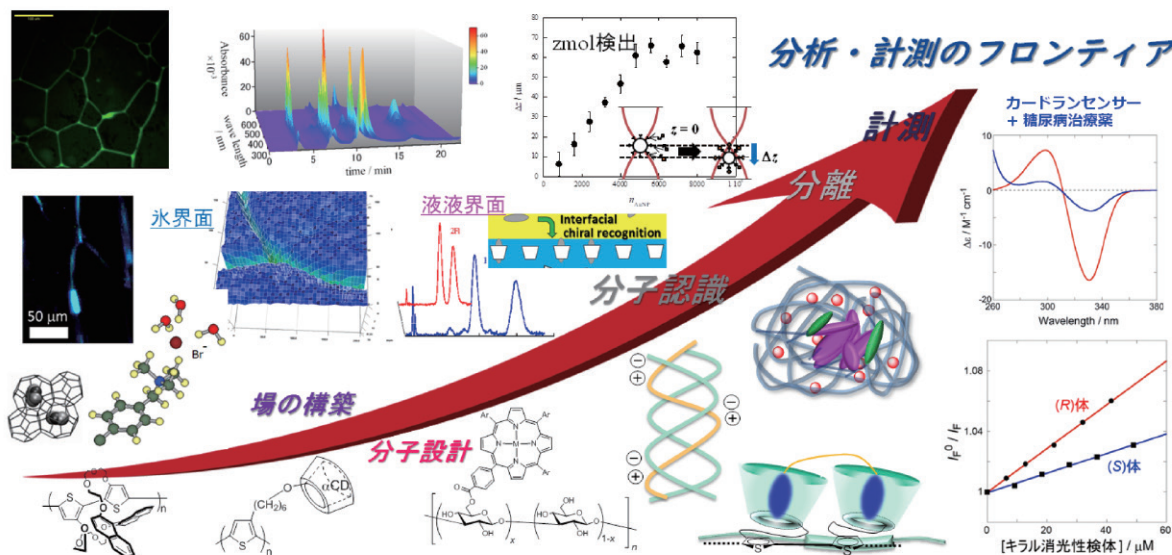
我々が着目しているのは、ポリチオフェンや多糖であるカードランと呼ばれる高分子です。これらを多段階合成・修飾したセンサー高分子を用いると、アロステリズム機構による結合定数の増幅が観測され、人体にとって重要なアミノ酸・ペプチド・オリゴ糖をマイクロ～ナノオーダーでの検知が可能です。最近では、この新計測手法を適用することで高感度な腫瘍マーカーの開発にも展開しています。

(6) 高圧分光分析：分子から超分子、細胞にいたる反応制御

我々は、分子から超分子、細胞にいたる広範囲な反応/速度を制御する手段として静水圧に着目しています。弱い相互作用の働く系においては、 $T \Delta S$ 以外にも $P \Delta V$ の項からも明らかのように圧力変化による反応体積/活性化体積が極めて重要な因子となります。これらの物理化学的状態量を積極的な制御因子として広範囲な系(分子～細胞反応)に適用できることを目標とし、種々の高圧分光分析手法により明らかにしています。

3. 学生の皆さんへ

我々の研究室では、科学の広い分野に対して大きなインパクトを与えるよう研究に励んでいます。各自が種々の工夫を凝らすことで困難な計測を可能にしています。現場を見てください。



川口研究室

URL http://www.chemistry.titech.ac.jp/s_kawaguchi.html
E-mail hkawa@chem.titech.ac.jp



川口 博之 教授

～金属の新しい性質を探る～「錯体化学」

1. はじめに

金属錯体は、有機および典型元素化合物から構成される配位子が金属イオンの周囲を取り囲んだ化合物です。さまざまな性質をもつ金属イオンと多種多様な配位子に組み込むことにより、個性豊かな金属錯体を無尽蔵につくり出すことができます。私たちの研究グループでは、配位子設計に基づいて金属錯体を合成し、その構造と物性・反応性の相関関係について理解を深めようと研究を行っています。特に、新しく設計・合成した金属錯体を「構造が明確な反応場」として用いて、通常では反応性が乏しい窒素分子、一酸化炭素、二酸化炭素などの小分子の新しい反応の開拓を行っています。現在の研究課題としては、(1) 新しい配位子の設計と合成、(2) 多座配位子の配位化学、(3) 電子欠損型ヒドリド錯体の化学、(4) 金属錯体をもちいた小分子活性化、に取り組んでいます。

2. 研究テーマ

(1) 電子欠損型ヒドリド錯体

金属に水素原子が結合した金属ヒドリドは均一系、不均一系を問わず、さまざまな触媒反応や量論反応における鍵化合物として重要な化学種です。ヒドリド配位子をもつ金属錯体の研究の歴史は古く、1930年代の初めにはヒドリド錯体の初めての合成が報告されています。以降、ヒドリド錯体の研究が数多く報告されています。これらの錯体を眺めてみると、その多くはホスフィン配位子、カルボニル配位子などの、いわゆるソフトな配位子により安定化された錯体です。その結果、これらのヒドリド錯体の特徴として、錯体は電子的かつ立体的に飽和したソフトな状態、低原子価状態となる傾向があり、中心金属の最外殻の原子価軌道がすべて充填された状態をとります（18電子錯体）。

一方、これら電子飽和型ヒドリド錯体と正反対の電子状態をもつ錯体として、電子欠損型ヒドリド錯体を考えることができます。ヒドリド配位子、高原子価金属およびハードな配位子のみから構成される金属錯体です。この様な金属錯体では、大きく分極した金属-ヒドリド結合、電子的かつ立体的に不飽和な配位環境、ルイス酸性の強い金属中心の組み合わせにより、従来の電子飽和型ヒドリド錯体にはない特性を持つことが期待できます。

現在、私たちの研究グループでは、ハードな配位子としてフェノキシド配位子をもつ高原子価ヒドリド錯体に着目し、研究を進めています。

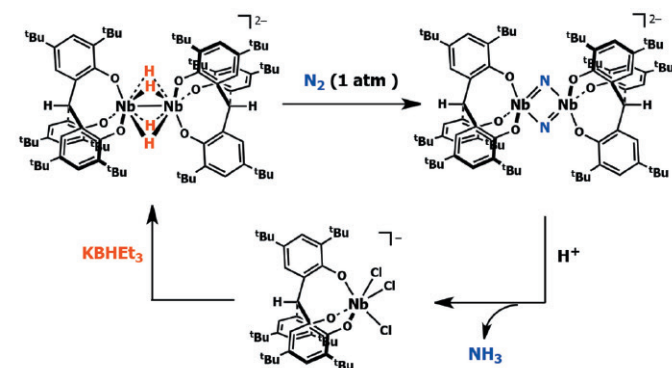
(2) 金属錯体をもちいた小分子活性化

電子欠損型ヒドリド錯体の特異な性質のひとつとして、その高い反応性を利用した小分子の活性化について以下に紹介します。

三脚型のフェノキシド配位子を持つニオブのヒドリド錯体は窒素分子と穏和な条件下で反応し、 $N \equiv N$ 重結合の切断により、二トリド錯体が生成することを明らかにしました。ヒドリド錯体による窒素分子の活性化は生体触媒や工業触媒における窒素固定化反応の機構と関連し興味がもたれています。本反応はヒドリド錯体を用いた

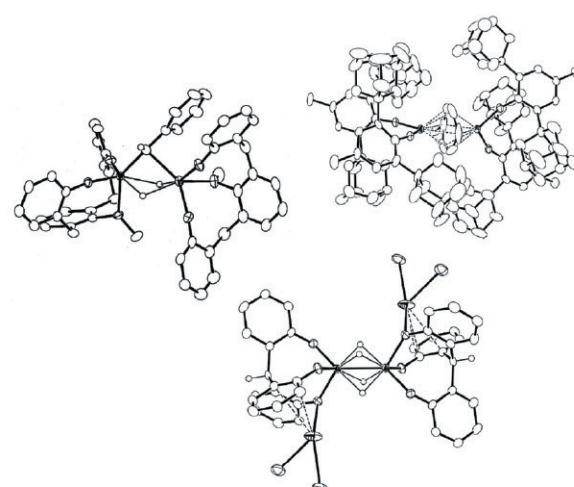
窒素分子切断の初めての報告例です。

さらに、窒素分子から合成した二トリド錯体は、酸と反応するとアンモニアを生成します。さらにヒドリド試薬を作用させるとヒドリド錯体が再生成することを見出しました。以上の反応を組み合わせることにより、電子欠損型ヒドリド錯体を用い、 N_2 を NH_3 へ変換する合成サイクルの構築を達成しました。



3. 学生の皆さんへ

錯体化学は、有機化学および無機化学における知見を活かして、金属イオンと配位子を選択し、ひとつの分子に組み立てることにより、これまでに誰も見たことがない、予想もしなかった物性や反応性をもつ物質を生み出すことに挑戦する科学です。その研究対象は機能性材料から触媒まで多岐にわたります。私たちの研究グループでは、「自分たちがつくり出した、自分たちの金属錯体」にこだわり、この広範な分野に自分の科学を築く意欲ある人を待っています。



私たちの研究室で合成した金属錯体

河野研究室

URL <http://www.chemistry.titech.ac.jp/~kawano/>
E-mail mkawano@chem.titech.ac.jp

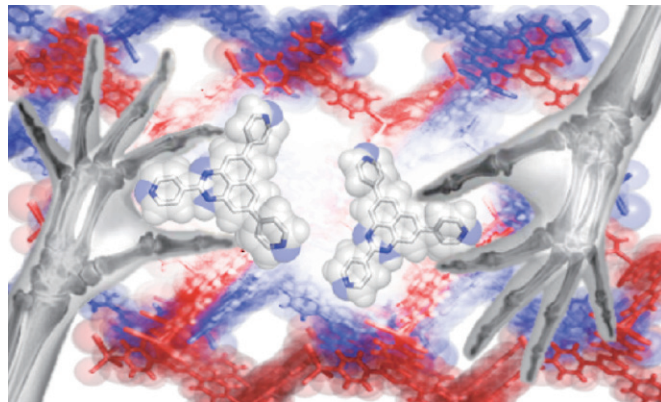


河野 正規 教授

～非平衡下でのものづくりー空間とポテンシャルの制御～ 「結晶性超分子化学」

1. 我々の目指すところ、それはオンリーワンの化学

自然界では温和な条件下で不活性な基質を活性化し、非常に精密な「化学反応」を行っています。そのポイントの一つは弱い分子間相互作用により形成される準安定状態です。これまでの物質科学の発展のおかげで、物質に介在する分子間相互作用についての理解が深化してきましたが、それを積極的にものづくりに利用していくことはまさに今世紀始まったばかりといえるでしょう。その理由は、人工系では高度に制御された準安定な構造体を作り出すことや構造の解明が難しいからです。そこで我々は、鍵となる分子を設計・合成することにより分子間の相互作用を速度論的に制御して、これまでにない細孔性材料の開発を行い、デバイスへの応用や構造・物性相関の解明などをを目指し、次の基礎的な研究を行っています。



研究イメージ図：酸化還元特性を有する配位子からなるネットワーク錯体のX線による直接観察

2. 研究テーマ

(1) ナノ空間を速度論的に作る研究

従来の配位子と金属イオンから形成される細孔性ネットワーク錯体は、熱力学的支配のもと自己集合の原理に基づいて合成されてきました。実はその過程の中には様々な中間体が存在しています。その中間体を利用することにより、熱力学的支配下の生成物とは異なる構造体を構築することができます。また、速度論的に構造を組み上げることにより、原理的に細孔内にゲストと相互作用するサイトを生成することができます。そのような細孔体は、従来には見られないような吸着・分離・反応・物性などを示すことが期待されます。現在、独自の配位子を設計・合成して、酸化還元特性を有するユニークな細孔体の研究を行っています。

(2) ナノ空間を利用した反応と見る化学

細孔体を合成するだけでなく、細孔体のナノ空間内で様々な反応を検討し、メカニズムの研究を行っています。特に、我々の主な分析手段の一つであるその場観察構造解析法を利用し、反応を直接「見る」研究を行っています。「百聞は一見に如かず」が本課題のキーワードです。

(3) ナノ空間の物性研究

細孔性ネットワーク錯体は、通常バンドギャップが大きく絶縁体ですが、配位子の酸化還元電位を適切に制御することにより電導性を示すようになります。そのような配位子を金属イオンで無限にネットワーク化することで出現する基礎的物性の研究を行います。特に、物性の検討は、固体状態の電気化学測定に基づくため、解釈がとても難しいですが、様々な手法と組み合わせることによりチャレンジしていきたいと思います。

(4) ナノ空間を利用したデバイス設計

ナノ空間を有する結晶性材料は、その表面積の広さからシグナル強度の増強による高感度化や基質選択性などが期待できることからデバイス材料として有望です。特に、我々が研究している細孔体は酸化還元特性を有することから電導性を示します。しかも、構造や方向性によって電導度が大きく変化する異方性を示します。これらの特徴を生かして、細孔体で形成された薄膜を作製することにより新しいタイプのセンサーの開発を目指しています。また、新しい設計指針を提供できるように、センシングのメカニズムを分子レベルで検討する基礎的な研究を行っています。

(5) 結晶相やアモルファス相の未知構造研究

物質を合成した後は、回折法による構造決定を行います。また、準安定な構造はよく相転移を起こし、大きな構造変化とともに物性も変化します。構造解析の対象は、単結晶、結晶性粉末、アモルファスと様々です。そのため我々は、放射光や実験室系のX線を用いて未知構造解析を行います。特に、粉末未知構造解析は、原理的に実験から得られる回折情報が単結晶法に比べて少ないことから結晶学の専門的知識が要求されます。実際面白い物性を示す材料は粉末状であることがしばしばあり、粉末未知構造解析法はこれからさらに成熟していくべき研究領域であります。また、全散乱法とEXAFSによるアモルファス相の研究も新たに始め、固体の構造研究をマクロからナノサイズまで横断的に行っています。

3. 学生の皆さんへ

我々の研究室では、構造と物性の解明のために、有機合成から錯体合成、放射光などを利用した高度な構造解析、顕微分光測定・理論計算による電子状態の解明まで、様々な知識が必要になります。まさに化学のあらゆる英知を結集して協奏的に取り組まなければならない「化学の百貨店」です。これまで築き上げてきた幅広い国際的ネットワークを利用して共同研究も積極的に行ってています。国際的共同研究・交流を通して、メンバーは新しい知識・文化と接することにより、自然と国際感覚を学ぶことができます。科学に国境はありません。

モットーは、「よく学び、よく遊ぶ」です。化学が好きで、未知の研究分野を開拓することに興味のある方は、「オンリーワンの研究～新たな研究領域の創生～」を是非一緒に追求しませんか？

小松研究室

URL <http://www.cms.titech.ac.jp/~komatsu/index.htm>
E-mail komatsu.t.ad@m.titech.ac.jp

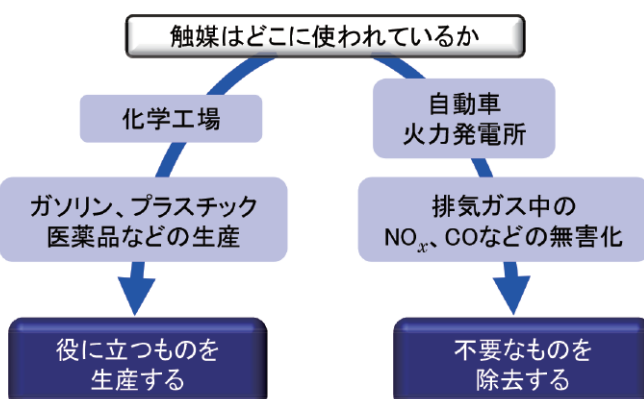


小松 隆之 教授

触媒を使って化学反応を指揮する

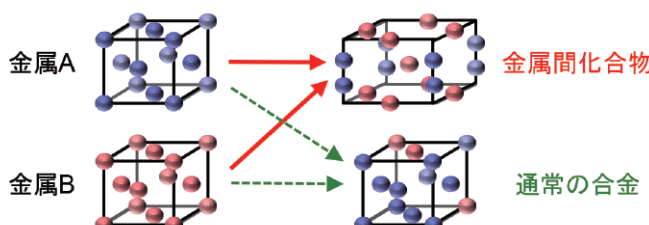
1. はじめに

化学製品の製造に用いられている「触媒」は、低温で反応を進行させ、無駄な副生成物の生成を抑えることにより、省エネルギーで環境に優しい「ものづくり」を実現しています。一方、自動車の排気ガス処理に用いられている「触媒」は、 NO_x やCOなどの有害物質を変換・無害化することにより「ものこわし」においても重要な役割を担っています。

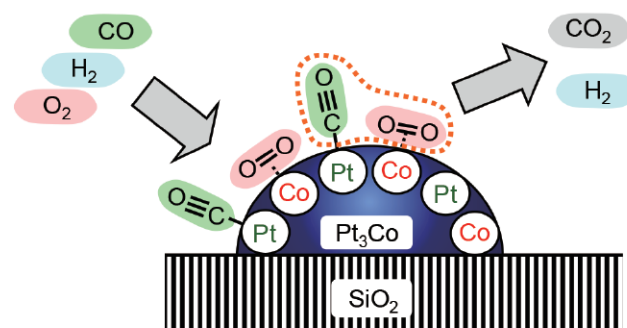


2. 研究テーマ：金属間化合物触媒

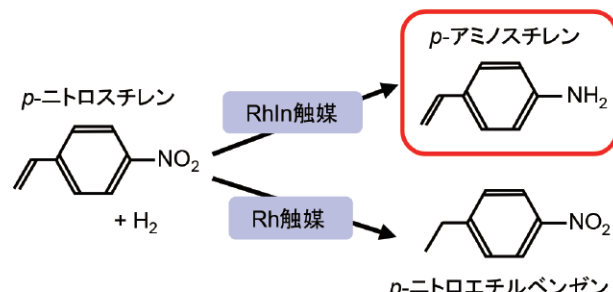
金属間化合物は、2種類の金属元素が簡単な整数比で結合した結晶性化合物です。性質が近い元素同士による通常の合金とは異なり、固有の結晶構造をもち、形状記憶、水素吸蔵などの特異な性質が現れる場合があります。小松研では金属間化合物の触媒特性に着目し、今までに純金属とは異なる優れた触媒作用をもつ金属間化合物触媒を見出しています。



例えば、燃料電池の燃料である水素ガスから、電池の性能低下の原因である微量のCOを選択的に酸化除去する反応に対し、 Pt_3Co 触媒がPt触媒よりも高い性能を示しました。 Pt_3Co 表面上で隣り合うPtとCo(右上図)にそれぞれCOと O_2 が吸着するため容易に反応が進行します。すなわち、化合物形成による幾何学的効果が触媒性能向上に大きく寄与しています。



一方、*p*-ニトロスチレンと水素の反応により、Rh触媒上では*p*-ニトロエチルベンゼンが生成しますが、RhIn触媒上では有用な*p*-アミノスチレンのみが選択的に生成します。これはRhIn中のRhの電子状態が、隣り合うIn原子との相互作用によりニトロ基の吸着に最適な状態に変化したためです。すなわち、金属間化合物形成による電子的効果が、特殊な選択性の発現に寄与しています。



3. 学生の皆さんへ

小松研では、このような特異な性質をもつ金属間化合物を中心とする固体の触媒作用に関する研究を通して、何が触媒の能力を決めるのかを明らかにし、さらに高性能な触媒を開発することを目指しています。



八島研究室

URL <http://www.chemistry.titech.ac.jp/~yashima/>
E-mail yashima@cms.titech.ac.jp

見学は大歓迎です！e-mailで希望日時をご連絡ください。



八島 正知 教授

原子配列とその動き、電子を調べ、新物質を探して世界を変えよう！ 原子・電子レベルでエネルギー材料・環境材料・バイオ材料・電子材料、触媒をデザインしよう！

1. 研究のアプローチと特徴：高温構造物性と新物質探索

現代社会には、エネルギー、環境、バイオなどの分野に多くの課題が山積みです。これらの課題の解決には優れた物質・材料を開発することが必要ですが、そのためには材料の結晶構造（原子配列）と電子の状態を調べ、新しい材料を開発することが鍵となります。当研究室では、近年発展が著しい精密結晶構造解析技術を駆使して、実用材料の結晶構造と電子を調べ、**材料特性の発現機構**を解明し、**新物質**を探索しています。材料の多くは高温で使用/合成するので、高温下に試料を保持したまま結晶構造を実況中継（その場観察）して材料特性との関係を明らかにする「**高温構造物性**」にも力を入れています。結晶構造を基に次世代の「**新物質・材料のデザイン・開発**」し、**エネルギー・環境問題の解決**を目指しています。八島研では**周期表の安全な元素殆どすべて（72種類以上）**を駆使した多彩な材料開発を行います。

2. 研究室の構成と特徴：多彩な分野の出身者で新分野を開拓

[メンバー] 八島教授、藤井助教、村上特任助教、Avdeev客員研究員、秘書1名、博士課程院生2名、修士課程院生6名、学部4年生2名

[出身分野] 化学、材料、物理、セラミックス、応用物理、電気、金属等

[就職先] 東工大、ラシャヒ大、福島大、東京ガス、リガク、京セラ、昭和電工、パナソニック、日立製作所、東芝、三菱マテリアル、GC、日本軽金属、NTT、大同ホールディングス、JR東日本、三菱重工、トヨタ、NEC、シャープ、オリンパス、横河電気、TDK、三菱自動車、YKK、マツダ、キーエンス、日本原燃、コニカ、ボッシュ、富士電機、住友化学 等49社

[共同研究] 国内約20大学、国立研、民間企業、欧米・アジアの大学

[学会] セラミックス協会、結晶学会、化学会、金属学会、国際結晶学連合 IUCr、固体イオニクス国際会議、中性子科学会など

[使用装置群] 中性子回折装置（6台）、（放射光）X線回折装置（5台）、高温回折測定用試料加熱装置（6台）、高温電気伝導・誘電特性測定システム（4台）、熱分析装置（DSC、TG-DTA、熱膨張）、紫外-可視分光光度計、試料合成用高温電気炉（12台）、水熱合成装置、ポールミル、ガスクロ、顕微鏡、ドラフト（2台）、パソコン・机・椅子（1人1つ以上）等

[受賞] この2年間で26件。化学会学術賞・ポスター発表賞2名、結晶学会学術賞・進歩賞・ポスター賞5名、セラミックス協会学術賞・進歩賞2名・発表賞14名・学生論文賞、金属学会功績賞・奨励賞、熱測定学会奨励賞、田川賞、PACRIM発表賞4名、触媒工業協会技術賞、Spriggs賞他



3. 教育方針：世界的な研究者・科学技術者を育てる

世界トップレベルの研究（ビジョン：高い目標と大きな夢）を学生自身が（1）立案する、（2）実施する、（3）発表する能力を磨きます。研究室のセミナーでは文献の紹介や英語での研究報告を行っています。研究成果は、**国内外の会議・学会で積極的に発表**しています（スペイン、英国、香港、ハワイ、沖縄で開催される学会に参加）。**学生自身が試料の合成、回折測定と精密構造解析、物性測定、量子力学計算などを行い、材料開発に必要な実力と幅広い研究スキルを身につけます。**1年内10～60日程度**国内外の最先端の大型施設**（英国、豪州、韓国、SPring-8、つくば、東海）を使って高温放射光X線中性子回折実験を行います。個々の学生が独立性を持って研究を行いますが、外部の大型施設では全員が協力して実験を行います。学生が出す研究成果は大きく**新聞や総説・教科書、国際一流誌**に掲載され、**物質構造特許**に繋がることもあります。

4. 研究テーマ：構造と電子を調べて新材料の探索・開発

（1）独自の高温での精密構造解析システムの開発

当研究室では、「**高温での精密構造解析システム**」をいくつも開発しました（図1、2）。その結果、原子、イオン、電子の広がりと構造を、空気中1900 Kという高温に試料を加熱したまま正確に求めることができます、「**高温での精密構造物性**」、「**新物質・新材料の構造デザイン**」という新分野を切り拓くことに成功しました（図3、4）。



図1
放射光粉束回折計PF4B2
高温測定システム



図2
中性子回折計HERMES
高温測定システム

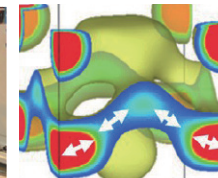


図3
1000°Cで可視化された
イオン伝導経路（矢印）

（2）イオンの位置と動きを調べ、新構造の材料を探索・発見

エネルギー・環境分野の鍵を握るのは固体中をイオンが流れる**イオン伝導体**です。イオン伝導体におけるイオンの位置と動きを中性子と放射光で調べています。八島研では、世界に先駆けて**燃料電池**、リチウムイオン電池などにおけるイオンの位置と拡散経路を決定し、**イオン伝導機構**を明らかにしてきました。また、触媒材料などのナノ物質、強誘電体等における結晶構造、相転移、物性との関係を明らかにしています（**構造物性**）。結晶構造に基づいて新しいイオン伝導体や**蛍光体**などの設計（**新物質探索**）を行い、**物質特許・構造特許**を申請、取得しています（図5、6）。あなたも新物質を発見し、発明者になります。

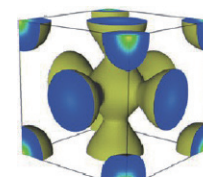


図4 ペロブスサイトの電子密度分布.Ti-O原子間の共有結合が見える（1401°C）

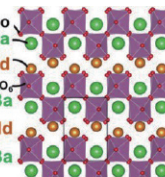


図5 新しい結晶構造を持つ新物質BaNdInO₄を発見し
て米国・日本特許を取得

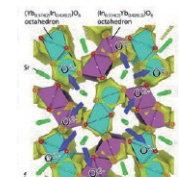


図6 新しい結晶構造を持つイオン伝導体
SrYbInO₄を発見

（3）化学結合・共有結合を可視化：放射光X線回折で複雑な構造を調べる～結晶・電子構造による新材料設計～

多くの材料では**イオン結合・共有結合と電荷移動（電荷・軌道・スピニ・イオンサイズ）**を自在に組合せて好みの特性をつくります。このような構造中の結合状態は、**精密な電子密度**で明らかにできます。ペロブスカイト（CaTiO₃）では、1401°Cでの放射光X線解析から、Tiと酸素原子の間の共有結合を可視化することに成功しました（図4）。クリーンで再生可能な水素エネルギー源として期待されている**光触媒**と**ナノ材料**における化学結合を調べて、**光触媒が可視光に応答する構造的要因**も明らかにし、新しい光触媒をデザインしています。また、密度汎関数理論（DFT）による第一原理バンド計算を行い、化学結合と構造、相安定性、光物性、電気的性質、熱物性、生体親和性、機械的性質の本質に迫ります。その知識を駆使して、**材料の特性と物性を制御し、新物質を探索**します。

一緒に化学（物質の科学）を研究して明るい未来を作りましょう！

入試情報

■入試全般に関する正確な情報と詳細は、本学ホームページの受験生向けの入試課ホームページをご覧下さい。募集要項は4月に発行予定です。

https://www.titech.ac.jp/graduate_school/

https://www.titech.ac.jp/graduate_school/admissions/guide.html

■化学系の大学院入試に関する情報は、下記化学系ホームページに掲載しています。

<http://www.chemistry.titech.ac.jp>

■TOEFL や TOEIC の正式の成績証明書（スコアシート）の提出を必須（締切日厳守）としているので、早めの受験をすすめます。

■化学系では、多様な分野を学んでいる方の受験を歓迎します。そのため選択科目には、化学（有機化学、物理化学、無機・分析化学）に加え、物理と生化学の問題も出題します。

■研究活動が中心となる大学院教育では、自分にあった適切な研究室を見極めることが非常に重要です。化学系は、意欲のある学生を広く全国から求めます。積極的に教員に連絡をとって相談してください。

■化学系大学院は、専門とする分野・内容によって化学コースとエネルギーコースがあります。このため志望する教員によっては、化学コースのみを担当している場合と、化学コースとエネルギーコースを兼担している場合があります（募集要項参照）。

■大学院の入試は化学コースとエネルギーコース一括して行われます。兼担している教員に配属される場合、コースの選択は合格者決定後に行われます。従って、コースの選択は合否に一切影響しません。

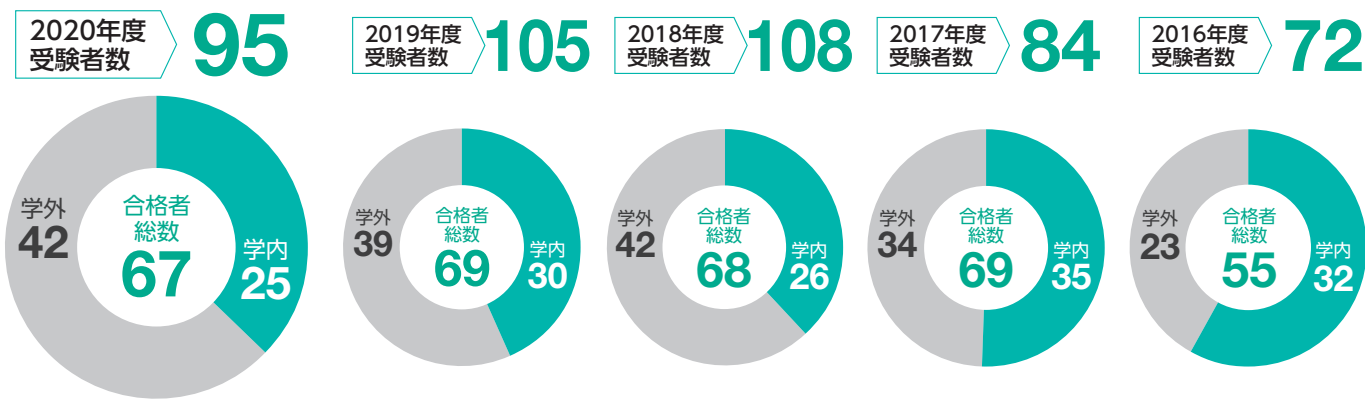
化学系の大学院修士課程入学試験の特徴

■修士課程学生の選抜は、『口述試験』および『筆答試験』により行います。入学志願票、成績証明書、および志望理由書により、口述試験受験資格者を選抜し通知します。

■理学系だけではなく、工学系・薬学系・農学系の出身者も多く在籍しています。さらに、物理や応用物理、生物を学んでいる方の受験も歓迎します。様々な分野に広く門戸が開かれているのが化学系の特長です。

■化学系では、修士課程学生の約6割が、本学以外の大学出身者で占められています（下図参照）。

■令和元年度（令和元年8月実施）の入試問題を公表していますので、上記のHPからダウンロードしてください。



合格者出身大学一覧

青山学院大学、アーカンソー大学（米国）、茨城大学、宇都宮大学、大阪府立大学、岡山大学、お茶の水女子大学、学習院大学、神奈川大学、神奈川工科大学、華北工業大学（中国）、関西学院大学、関西大学、北里大学、岐阜薬科大学、九州工業大学、京都大学、群馬高専、群馬大学、慶應義塾大学、工学院大学、神戸大学、神戸市立高専、国際基督教大学、埼玉大学、静岡大学、芝浦工業大学、島根大学、首都大学東京、上智大学、信州大学、千葉大学、中央大学、朝鮮大学校、筑波大学、電気通信大学、東海大学、東京工科大学、東京大学、東京電機大学、東京都市大学、東京農工大学、東京薬科大学、東京理科大学、東邦大学、東北大学、徳島大学、名古屋大学、名古屋工業大学、長岡技術科学大学、奈良高専、新潟大学、日本大学、日本女子大学、兵庫県立大学、弘前大学、広島大学、武漢工程大学（中国）、法政大学、北海道大学、三重大学、明治大学、明治薬科大学、山梨大学、横浜市立大学、横浜国立大学、立教大学、立命館大学、早稲田大学（五十音順）

カリキュラム

修士課程カリキュラム

1年間を4つの期に分けるクオーター制を導入し、授業科目を効率的に学修できるように改革しました。また、全ての授業科目を、100番台(導入・基礎科目)、200番台(基盤科目)、300番台(展開科目)、400番台(発展科目)、500番台(自立科目)、600番台(熟達科目)にナンバリングし、科目間の学修順序(prerequisite)を明確化しています。

修士課程では、400番台と500番台の科目を通して、学士課程で学んだ化学に関する基礎知識をもとに、物理化学、無機・分析化学、有機化学分野について、最新の研究に基づくより先端的な知識・技術を体系的に学びます。さらに化学講究および化学専修実験として研究室において最先端の研究に取り組み、専門性を深めるとともに、創造力を高めることができます。これらの学修により、以下の能力の修得を目指しています。

- ・物質科学に関わる多方面の知見を理解するのに必要な基盤的な専門学力
- ・物質に関する高度な専門学力に基づく実践的な問題解決力
- ・新たな課題に主体的に取り組み、化学の深奥を究めようとする探求力
- ・多様な考え方をまとめて新たな方向性を見出す力
- ・国際的に通用するコミュニケーション力

化学系大学院科目の例(400番台・500番台)

科目名	科目名
物理化学基礎特論	化学プレゼンテーション演習
有機化学基礎特論	化学特別演習
無機・分析化学基礎特論	固体触媒化学特論
化学環境安全教育第一～第二	固体光物性特論
放射光科学実習	生物有機化学特論
化学特別講義第一～第十二	分離科学特論
カレントケミストリーⅠ～Ⅳ	結晶構造特論
化学専修実験第一～第二	光反応特論Ⅰ、Ⅱ
化学講究S1およびF1	分子化学特論
エネルギー・システム論	量子化学特論
エネルギー・システム経済論	合成有機化学特論
エネルギー・デバイス論第一～第二	有機金属化学特論
エネルギー・マテリアル論第一～第二	地球環境化学特論
エネルギー基礎学理第一～第二	化学専修実験第三～第四
固体構造物性特論	化学講究S2およびF2

博士後期課程

博士後期課程では、以下の能力の修得を目標としています。

- 化学に関する体系化された幅広く深い知識をもとに、広く物質の関わる現象の本質・普遍性を見抜き、新たな課題を発見・探求し、これを解決に導く力
- 高い見識と倫理観のもとに広く物質の関わる化学のフロンティアを先導する力
- 化学と多方面の知見を化学の視点から有機的に結びつけ、これを活用し、展開する力
- 化学の専門分野において国際的にリーダーシップを發揮する力

大学院の国際化

化学系では、大学院生を含む若手研究者の国際交流を促進し、グローバルに活躍できる人材育成を行っております。機会があれば修士課程の大学院生でも短期留学支援を受けることができます。また、多くの大学院生が国際学会で発表し、海外の研究者と交流しています。

外国人講師による講演会も豊富に企画されており、国内にいながら国際色豊かな環境で、研究・教育を行っています。

経済的支援

希望者の多くが日本学生支援機構奨学金を得ることができます。また、修士課程・博士課程の大学院生を問わず、化学系が担当している学生実験等でのTA（ティーチングアシスタント）の枠も豊富で、経済的支援を得るために様々な機会に恵まれています。経済的支援の概要については学生支援センターのウェブサイトを参照してください。

<https://www.titech.ac.jp/enrolled/tuition/financial.html>

化学系では卓越大学院プログラム「物質・情報・複素人材育成を通じた持続可能社会の創造」に参加しており、物質・情報卓越教育院に所属し一定の基準をクリアすることで経済的支援を受けられる可能性があります。詳しくはウェブサイトを参照してください。

www.tac-mi.titech.ac.jp

修士課程から博士課程への進学

修士論文の内容および博士課程での研究計画に関するプレゼンテーションで、円滑に進学することが可能です。なお、化学系の修士課程を修了した多数の大学院生が、日本学術振興会特別研究員として研究奨励金を受けています。また、経済的な支援を様々な形で受けることができます。本学独自奨学金である「東京工業大学つばめ博士学生奨学金」など、博士後期課程学生への経済的支援については本学のウェブサイトを参照してください。

https://www.titech.ac.jp/graduate_school/support/support_doctoral.html



代表的な修士論文・博士論文題目一覧

大島・山崎研究室

- イオンイメージング実験をもとにした分子回転波束の再構築法の開発
- 分子ダイナミクス研究に向けた新規光電子・光イオン空間断層イメージング装置の開発
- 2波長レーザーイオン化を用いたベンゼン-水素クラスターにおける結合エネルギーの決定
- 新規高輝度狭帯域レーザーによるコヒーレント分布操作
- 分子の回転角運動量オリエンテーションに関する新手法の開発

江口・工藤研究室

- ヌクレオシド系抗生物質アリストロマイシン生合成における糖質からの炭素五員環形成機構
- ポリケチド抗生物質FD-891とヒタチマイシンの生合成経路解明に向けた遺伝子破壊実験
- マクロラクタム配糖体抗生物質クレミマイシンの生合成に関する研究
- ネオマイシンB生合成におけるラジカルSAM異性化酵素に関する研究
- ジテルペングリコシド抗生物質ソルダリンの生合成研究

北島研究室

- 高分解能きい光電子分光法によるHDの光電離の研究
- 二電子励起と一電子励起の微分断面積の比に現れる強い角度効果:100 eV電子-NH₃衝突
- 低エネルギー電子衝突による解離性イオン化過程研究のための電子・解離イオン同時計数実験手法の確立
- 希ガス原子および水素・重水素分子に関する低エネルギー電子衝突の研究
- 水素分子の光解離により生成するH(2p)原子ペア状態

大森研究室

- 抗生物質テトラセノマイシンCの全合成研究
- ナフトキノンの光レドックス反応を用いたスピロキシンCの全合成研究
- コケ類由来の環状ビスピベンジル類の合成研究
- Studies on Total Synthesis of Bisanthraquinone Antibiotic BE-43472B
- 紅ナツメ由来カテキンヘテロオリゴマーの合成と構造解析に関する研究

腰原・沖本研究室

- 時間分解振動分光によるK-TCNQの光誘起ダイナミクスの研究
- フェムト秒時間分解光電子顕微鏡の開発と半導体ナノ空間中の光キャリアダイナミクスの研究
- Primary Photoreaction Processes of Biological Molecules Studied by Femtosecond Time-Resolved Spectroscopy
(フェムト秒時間分解分光法による生体関連分子光反応初期過程に関する研究)
- 時間分解非線形光学分光から見た水素結合型有機強誘電体の光励起ダイナミクスの研
- 時間分解光電子顕微鏡の開発とグラフェン中のキャリアダイナミクスのイメージング

後藤・小野研究室

- 新規なナノサイズ分子キャビティを活用した高反応性システム誘導体に関するモデル研究
- Bowl型分子キャビティを活用した含セレン抗酸化酵素活性中間体および関連化学種の反応性に関する研究
- キャビティ型分子骨格による速度論的安定化を基盤とした含硫黄高反応性化学種に関する研究
- Bowl型N-複素環カルベン配位子を有する遷移金属錯体の合成と反応
- 動的共有結合を活用した多段階刺激応答性[2]ロタキサンの合成研究

豊田研究室

- アントラセン大環状オリゴマーの合成とフラーレンとの錯形成
- ジエチルアントラセンを基本ユニットとしたπ共役系オリゴマーの合成と性質
- メシチル基を持つ1,8-置換アントラセン環状オリゴマーの合成と構造
- 多数のトリプチセンを組み込んだ大環状分子ギアの合成と構造
- ビニレンリンカーで架橋した大環状アントラセンオリゴマーの合成と構造

野上・寺田研究室

- 拡散放出ガスの測定法開発のための実験的研究
- 草津白根火山から放出される火口湖水および温泉水の形成過程
- 箱根山に発達する火山熱水系の研究
- Current gas content and the implication of change in total dissolved solids on water column stability in lakes Nyos and Monoun, Cameroon (West-Africa)
- アトサヌプリ火山および雌阿寒岳に発達する火山熱水系の地球化学的研究

西野研究室

- 電気伝導度・SERS同時計測システムの開発およびBDT単分子接合への適用
- 電流-電圧特性計測に基づく単分子接合の電子状態解析法の開発
- 単分子接合の光化学反応の探索
- 多脚分子を用いた分子接合の作製およびその伝導制御
- DNA単一分子の変異検出法の開発

岩澤・鷹谷研究室

- ロジウム触媒による炭素-水素結合活性化に基づく単純芳香族化合物の直接カルボキシリ化反応
- パラジウム触媒を用いる2-ヒドロキシスチレン類のアルケニル炭素-水素結合の直接的カルボキシリ化反応
- 二分子包接可能な大環状ボロン酸エストルの構築、およびその反応場としての利用
- PSiN-ピンサー型配位子をもつ白金錯体を触媒とする芳香族炭素-水素結合ボリル化反応の開発
- コバルト触媒を用いた脱ホルミル化を伴うヒドロペルオキシドの合成、及び白金含有カルボニルイリドを鍵活性種とする多環性骨格構築法

石谷・前田研究室

- CO₂捕集能を有するレニウム錯体による低濃度CO₂の電気化学的還元反応
- マンガンジイミンカルボニル錯体触媒と銅錯体光増感剤を用いたCO₂還元光触媒反応
- 光電気化学的CO₂還元触媒反応を目指した半導体-金属錯体複合電極における光電子移動の方向性制御
- ルテニウム錯体/カーボンナイトライド複合体を用いた可視光駆動型CO₂還元光触媒反応
- 金属酸化物ナノシート光触媒KCa₂Nb₃O₁₀による水の完全分解反応

河野研究室

- Design of Electronic Devices Using Redox-active Organic Molecules and Its Porous Coordination Networks
- 酸化還元活性配位子を用いた新規ネットワーク錯体の合成戦略と物性評価
- 協奏的活性空間を有する細孔性ネットワーク錯体の創製と応用
- 多点相互作用性配位子を用いた細孔性ネットワーク錯体の合成とそのゲスト吸着
- 多点相互作用性配位子の光物性及びその会合挙動を利用したネットワーク錯体の創製

植草研究室

- 医薬品原薬クラリスロマイシンの新規無水和物相の導出と脱水・水和転移挙動の解明
- キノロン系抗菌剤の色変化を伴う脱水・水和転移挙動の解明
- 粉末未知結晶構造解析による医薬品原薬ジダノシン共結晶の構造モチーフ
- デュアル光反応基を持つコバルト錯体を用いた*trans-cis*固相異性化反応の研究
- Photochromic reactivity switching of *N*-salicylideneaniline derivatives by crystalline environmental change
(結晶環境変化による*N*-サリチリデンアニリン誘導体のフォトクロミズム発現制御)

小松研究室

- アルケン異性化に対するRh系金属間化合物の触媒作用の解明
- Pd系金属間化合物触媒を用いたアミンの酸化脱水素
- 尿素の加水分解による水素生成に有効な触媒の検討
- 金属間化合物を触媒とする二トロ基をもつ化合物のCTH反応
- Pd系金属間化合物触媒を用いたブタンの酸化脱水素による1,3-ブタジエンの生成

八島研究室

- Pr₂NiO_{4+δ}系混合伝導体の巨大酸素透過性および光触媒Ga_{1-x}Zn_xNi_{1-x}O_xの可視光応答性の構造的要因
- 結合原子価法による新規LaSr₂Ga₁₁O₂₀系イオン伝導体の探索と構造物性
- Proton and Oxide-ion Conduction, and Crystal Structure of BaNdIn_{1-x}Sc_xO₄ (BaNdIn_{1-x}Sc_xO₄のプロトン伝導, 酸化物イオン伝導と結晶構造)
- BaR' O₄の合成, 結晶構造と発光特性 (R, R':希土類)
- Anisotropic Thermal Expansion of K₂NiF₄-Type Ca₂AlO₄ (R: Rare Earths) and Electron Density of Perovskite-Type Oxides Studied by Synchrotron X-Ray and Neutron Powder Diffraction (放射光X線および中性子回折によるK₂NiF₄型酸化物の異方性熱膨張およびペロブスカイト型酸化物の電子密度の研究)

岡田・福原研究室

- 凍結溶液のボルタンメトリー
- 氷マイクロフライディクス。サイズ可変チャンネルとしての凍結水溶液の特性
- 蛍光X線測定による金属イオンの凍結挙動の解析
- 超音波浮揚を用いる超微量計測
- ポリチオフェンセンサーを用いるシグナル増幅センシング

川口研究室

- ニトリド配位子が架橋した[T₂N₂]骨格をもつアニオン性チタン二核錯体の合成と反応
- アリールオキシド配位子を用いた前周期遷移金属ヒドリド及び低原子価錯体の合成と反応に関する研究
- アニオン性ニオブおよびタンタルヒドリド錯体の反応における対力チオン効果
- アリールオキシド混合型ピンサーおよび三脚配位子をもつ5族金属錯体の合成と反応
- アリールオキシド配位子を用いたタンタルヒドリド錯体の合成と一酸化炭素の反応

学生の受賞

受賞者名	受賞した賞	受賞題目
中屋 良太(D2) 岩澤・鷹谷研究室	4th International Symposium on Precisely Designed Catalysts with Customized Scaffolding Poster Award (2019年12月5日)	C–H Bond Transformation of Benzene Mediated by PSiP-Pincer Platinum Complexes and a Silver Salt
三宅 翼己(M2) 植草研究室	AsCA2019 Poster Award (2019年12月20日)	Crystalline-state solvent exchange and dehydration behavior of Telmisartan oxalate solvate
手島 広明(M2) 八島研究室	PACRIM13 Poster Award (2019年10月29日)	Discovery of a new oxide-ion conductor BaLaZn ₃ GaO ₇
安井 雄太(M2) 八島研究室	PACRIM13 Poster Award (2019年10月29日)	Discovery of a Rare-Earth-Free Oxide-Ion Conductor Ca ₃ Ga ₄ O ₉ by Screening through the Bond-Valence Method and Experiments
作田 祐一(M1) 八島研究室	PACRIM13 Best Poster Award (2019年10月29日)	Oxide-ion diffusion pathway and conductivity of the hexagonal perovskite-related oxide Ba ₃ MoNbO _{8.5–δ} and its related materials
福永 悠(M1) 岡田・福原研究室	第9回 CSJ化学フェスタ2019 優秀ポスター発表賞 (2019年11月20日)	凍結によるラマン分光の高感度化とタンパク質の凍結変性評価
村井 友海(M2) 大島・山崎研究室	第13回分子科学討論会 優秀講演賞 (2019年11月1日)	ベンゼン3量体における低周波数分子間振動ダイナミクスの実時間観測
中屋 良太(D2) 岩澤・鷹谷研究室	第66回有機金属化学討論会 ポスター賞 (2019年9月15日)	PSiP-ピンサー型白金錯体と銀塩によるベンゼンのC–H 結合変換反応
宮川 晃尚(D3) 岡田・福原研究室	日本分析化学会第68年会 若手ポスター賞 (2019年9月12日)	高圧溶媒抽出による分配係数の圧力変化の評価
武藤 智也(M1) 岡田・福原研究室	日本分析化学会第68年会 若手ポスター賞 (2019年9月12日)	蛍光プローブを用いる凍結水溶液の物性評価
一色 裕次(D1) 西野研究室	日本物理学会 2019年秋季大会 日本物理学会 学生優秀発表賞 (2019年9月12日)	単分子接合の電流電圧特性と動的な電子状態の解明
岡崎 めぐみ(D1) 石谷・前田研究室	Journal of Photochemistry and Photobiology C Photochemistry Reviews Presentation Prize (2019年9月11日)	Measurement of the photogenerated hole potential on a semiconductor photocatalyst for water oxidation with Ru(II) complex photosensitizers
作田 祐一(M1) 八島研究室 三好 亮暢(D1) 平山 直樹(M1) 石谷・前田研究室 他	新学術領域研究 「複合アニオン化合物の創製と新機能」 第7回若手スクール 領域代表奨励賞 (2019年8月29日)	複合アニオン化POM修飾によるLDHの表面特性の制御と光触媒特性評価
小澤 京平(M2) 石谷・前田研究室	第31回配位化合物の光化学討論会 優秀講演賞 (2019年8月4日)	光電子移動反応における光増感錯体の1電子還元種生成効率を決定する要因
川崎 大輔(M2) 江口・工藤研究室	4th A3 Foresight Symposium on Chemical & Synthetic Biology of Natural Products Oral Presentation Award (2019年7月7日)	Biosynthetic studies on 3-aminononanoic acid starter unit of cremimycin
増田 涼介(D1) 後藤研究室	14th International Conference on the Chemistry of Selenium and Tellurium (ICCST-14) Springer Nature Best Poster Award (2019年6月6日)	Model Study on the Catalytic Cycle of an Antioxidant Enzyme Utilizing a Selenopeptide Incorporated in a Molecular Cradle

受賞者名	受賞した賞	受賞題目
二階堂 誠(M1) 大島・山崎研究室	第35回化学反応討論会 ベストポスター賞 (2019年6月6日)	Control of large amplitude vibration and rotation of biphenyl and its derivatives by ultrashort laser pulses
岩井 朝希(M2) 岩澤・鷹谷研究室	第115回有機合成シンポジウム ポスター賞 (2019年6月4日)	ホスフィノメチル基の置換したNHC-ニッケル錯体を用いたエチレンと二酸化炭素からのアクリル酸塩の触媒的合成
張 文銳(D3) 八島研究室	新学術領域研究「複合アニオン化合物の創製と新機能」 第5回若手の会 優秀ポスター賞 (2019年5月20日)	新規固体酸化物形燃料電池の電解質材料の開発
福永 悠(M1) 岡田・福原研究室	産業界シンポジウム 若手ポスター賞 (2019年5月18日)	凍結によるラマン分光の高感度化
福永 悠(M1) 岡田・福原研究室	第79回分析化学討論会 若手ポスター賞 (2019年5月18日)	凍結によるラマン分光の高感度化
小林 栄司(M2) 木口・西野研究室	IC ME&D 2019 Best Poster Award (2019年5月10日)	In Situ Observation of the Change in Metal-molecule interaction of Single Molecular Junction using SERS and I-V Measurement
佐藤 秀亮(D2) 江口・工藤研究室	日本化学会第99春期年会(2019) 学生講演賞 (2019年4月22日)	ホスホマイシン生合成におけるC-メチル化機構
海野 航(M2) 八島研究室	The Ceramic Society of Japan Best Student Paper Award in 2018 (2019年3月26日)	Experimental visualization of oxide-ion diffusion paths in pyrochlore-type $\text{Yb}_2\text{Ti}_2\text{O}_7$
張 文銳(D3) 八島研究室	日本セラミックス協会 2019年 年会優秀ポスター発表賞 (優秀賞) (2019年3月24日)	結合原子価法と実験による新構造型酸化物イオン伝導体の発見
手島 広明(M2) 八島研究室	日本セラミックス協会 2019年 年会優秀ポスター発表賞 (優秀賞) (2019年3月24日)	新構造型酸化物イオン伝導体 $\text{BaLaZn}_3\text{GaO}_7$ の発見
江尻 智一(M2) 河内・北島研究室	2018年度量子ビームサイエンスフェスタ 学生奨励賞 (2019年3月12日)	しきい光電子源を用いた超低エネルギー電子- CH_4 , NH_3 衝突全断面積の測定
相場 諒(D1) 木口・西野研究室	ナノスケール分子デバイス 「第8回若手セミナー」 発表優秀賞 (2019年3月10日)	原子スイッチにおける金属フィラメントの形成過程
清水 彰光(B2)	日本水文科学会 2018年度研究奨励賞 (2018年10月18日)	「解析雨量を用いた自然湧水の涵養域に関する考察」—新宿区おとめ山公園を例にして—
三好 亮暢(M2) 石谷・前田研究室	新学術領域研究「複合アニオン化合物の創製と新機能」 第5回若手スクール 最優秀ポスター賞 (2019年1月16日)	ルチル型 TiO_2 への窒素/フッ素共ドープとその光触媒活性への影響
安井 雄太(M1) 八島研究室	新学術領域研究「複合アニオン化合物の創製と新機能」 若手スクール 優秀ポスター発表賞 (2019年1月16日)	結合原子価法による新構造型酸化物イオン伝導体 $\text{Ca}_3\text{Ga}_4\text{O}_9$ の発見
矢口 寛(M2) 八島研究室	新学術領域研究「複合アニオン化合物の創製と新機能」 若手スクール 優秀ポスター発表賞 (2019年1月16日)	層状ペロブスカイト型酸塩化物の結晶構造と電気伝導
井上 遼太(M2) 他7名 八島研究室	新学術領域研究「複合アニオン化合物の創製と新機能」 若手スクール 研究企画賞 (2019年1月16日)	Sillen, Sillen-Aurivillius系酸ハロゲン化物の酸素イオン伝導体への応用

修了後の主な進路

博士課程進学

令和元年年度5名、平成30年度6名、平成29年度12名、平成28年度14名、平成27年度12名

修士の就職先 (就職時の社名の記載)

化学・鉱業
AGC 株式会社
ENEOS グローブ
HOYA 株式会社
JFE スチール株式会社
JSR
JXTG エネルギー
旭化成
味の素株式会社
クラレ
積水化学工業
大日本印刷
デュポン
トクヤマ株式会社
三菱ガス化学
ライオン
関西ペイント株式会社
関東化学
高砂香料工業
三菱マテリアル
大日本印刷
大陽日酸エンジニアリング株式会社
長瀬産業

帝人
東京ガス株式会社
東亞合成
凸版印刷
日亜化学工業株式会社
日東紡績株式会社
日本ゼオン
日本触媒
日本分光株式会社
日立化成株式会社
電気・精密
キヤノン
セイコーワインスツルメンツ
パナソニック
マイクロンメモリジャパン合同会社
株式会社半導体エネルギー研究所
古河電気工業
三菱電機
昭和電工株式会社
東芝
日本電信電話株式会社
日立製作所

金属・機械
SMC
食品・医薬
力ゴメ
第一三共
ファイザー株式会社
持田製薬
通信・運輸・公共
ソフトバンク・テクノロジー
アマゾンジャパン合同会社
東海旅客鉄道株式会社
公務員
産業技術総合研究所
気象庁
埼玉県
その他
Boston Consulting Group
コナミホールディングス
スクウェア・エニックス
楽天株式会社
住友生命保険相互会社
朝日新聞社

博士の就職先

研究機関
ETH Zurich
Max Planck institutes
Pohang University of Science and Technology
The University of Geneva
University of North Carolina at Chapel Hill
University of Regensburg
大阪大学
岡山理科大学
産業技術総合研究所
昭和薬科大学
東京医科歯科大学
東京工科大学
東京工業大学
東京大学
東北大学
豊田中央研究所
日本原子力研究開発機構

日本大学
分子科学研究所
北京大学
理化学研究所
学習院大学
慶應義塾大学
一般企業
Meiji Seika ファルマ
アサヒビール
出光興産
大塚製薬
力ネカ
興和
塩野義製薬
資生堂
住友ベークライト
セイコーワインス
大正製薬

太陽誘電
中外製薬
東和薬品
日本ケミファ
東ソー
日立製作所
富士フイルム
マイクロンメモリジャパン
三井化学
三菱マテリアル
持田製薬
第一三共ケミカルファーマ
田辺三菱製薬
東和薬品
日東紡績
矢崎總業
リガク
京セラ

学生からひとこと

岩澤・鷹谷研究室 博士課程2年

中屋 良太さん

私は富山大学理学部化学科を卒業後、修士課程から本系に入学し、現在は遷移金属錯体を用いた新規触媒反応の開発研究に取り組んでいます。博士課程をどのような環境で過ごすかは、自身の研究者としての成長を決める重要な選択の一つだと思います。化学系では教育熱心な先生方のもと、学生が皆、向上心を持って研究に取り組んでおり、互いに切磋琢磨しながら充実した日々を送ることができます。また、多くの場合、博士課程では自身で研究テーマを設定する必要がありますが、そのためには幅広い化学の知識や最先端の研究に多く触れ、研究に対する価値観や感性を身につける必要があります。化学系の先生方は非常に独自性の高い、挑戦的な研究課題に取り組んでいるため、修士課程ではこれらの素養を十分に高めることができました。

本系には様々な分野の研究室があるため、きっと自分が面白いと思える研究に出会うことができると思います。また、入学してからも、自分の好奇心を満たしながら、研究者として大きく成長できる環境が整っていると思います。是非、一度見学に訪れてみてください。



植草研究室 修士課程1年

露木 洋平さん

私は東京理科大学理学部化学科を卒業後、修士課程から理学院化学系に進学しました。現在は単結晶X線回折装置や粉末X線回折装置などの分析機器を用いて、有機結晶の構造解析・物性評価をおこなっています。

理学院化学系の魅力は、主に二つあります。

一つ目は、研究設備が整っているおり、学生が自由に様々な装置を利用できる点です。このため、充実した研究生活を送ることができます。

二つ目は、自分自身のスキルアップを図ることができる点です。化学系では、学会発表をする機会が多くあるため、自身の研究を簡潔にまとめる力やプレゼンテーション能力が身につきます。さらに、国際学会では英語力を伸ばすこともできます。なにより、周りの学生は、常に高いモチベーションを持ち、研究と真面目に向き合っているため、互いに切磋琢磨することができます。

「毎日充実した研究生活を送りたい」「自身のスキルアップに繋げたい」と考えている学生は、ぜひ化学系で一緒に学びましょう！



大森研究室 修士課程2年

田中 希実さん



私は東京薬科大学薬学部を卒業後、化学系に進学しました。東工大化学系の魅力的な点は二点あります。まず一つ目は、多種多様な科目を履修できる点です。ほとんどの科目は繋がりがあるので、様々な視点から化学を学ぶことによって、自分の専門分野や研究についての理解を深めることができます。次に、研究に対するモチベーションを保つのに最適な環境であるという点です。第一線で活躍されている先生方にご指導いただき、学生各々がひたむきに研究活動に取り組んでいるので、向上心や適度な緊張感を失うことなく研究に取り組むことができます。また学会発表の機会も多くあるため、短期的な目標を達成するための動機づけになります。六年制薬学部では触ることのなかった分野の講義や、研究室で行われる専門性の高い勉強会では苦労することもありますが、先生や先輩方、同期の友人の力を借りて少しづつ知識を深めています。みなさんもバックグラウンドを強みにできるような化学者を目指しませんか。

大島・山崎研究室 修士課程2年

村井 友海さん



私は東工大化学科から大学院化学系へと進学し、現在は極短パルスレーザーを用いて分子クラスターの振動ダイナミクスの観測を目指した研究を行っています。

化学系の先生方は皆親切で、各自の研究活動から講義まで熱心に指導してくださいます。更に最先端の設備もあり、この恵まれた環境を生かすことで、化学の様々な知識や研究能力を楽しみながら身につけ、自分の研究にめいっぱい打ち込むことができます。

また化学系ソフトボール大会や、バーベキューなど、他研究室のスタッフや学生と仲良くなれる機会も多くあります。所属研究室内での先生方や先輩方との議論だけでなく、こうして知り合った友人との議論やちょっとした雑談まで、日々の支えとなり、楽しく実りある大学院生活を送ることができます。

皆さんも化学系の環境を思う存分に生かして、化学を楽しんでみませんか？

石谷・前田研究室 修士課程1年

柴田 健吾さん



私は東工大理学部化学科から理学院化学系エネルギーコースへと進学しました。現在は石谷・前田研究室に所属し、光によってCO₂の還元や水の分解を行う光触媒の研究をしています。昔から触媒の研究に興味があったのと、光エネルギーの変換が大切になると考えて今の研究室を選びました。東工大化学系では、一人ひとりに研究テーマが与えられ、自分の想像力を生かして研究することができます。また、周りに一流の教員や学生が多いので、多くの刺激を受けられますし、容易く相談できるので孤立することはありません。また、学会発表の機会が多く、練習や本番を通じて発表能力が上がっていくことを実感できます。

東工大の化学系にはたくさんの研究室が存在し、多様な研究をしています。どの先生方もそれぞれの分野の最前線を走っているプロフェッショナルであり、実験設備や教育体制も非常に充実しています。ここで得られる経験は他では得られない、唯一無二のものになるはずです。きっと皆さんの興味にあう研究室があると思います。どの研究室も教育熱心で、学生一人一人を綿密に指導してくれます。

西野研究室 修士課程1年

張 璐さん



私は2018年に中国の大学を卒業後、研究生として東工大化学系に入学しました。現在は修士課程に進学し、単分子を用いた微小な電気素子について研究しています。この一年間、世界水準から見ても最先端の研究内容を見聞きし、また先輩や特に先生方の単分子化学に対する熱意を感じました。そして、DNA単分子などのトンネル電流を計測し、また、単分子で分子スイッチを開発するなどの研究を行って、想像を超えた興味深い研究と実感しました。それに加えて、東工大化学系は単分子の研究のための十分な設備が整っており、この環境であれば自分が目指す研究ができると思いました。これらの理由から、世界の最先端の単分子化学を研究するために、東工大化学系は絶好の場所と確信しています。

卒業生の声、同窓会組織“東工大理化会”

海野 航さん

株式会社東芝研究開発センター

H30年度修士課程修了



私は研究室で固体化学を専攻し、セラミックスの構造解析に没頭していました。化学系での研究生活を通じて「根気強く取り組み、正確に議論すること」を学べました。研究において問題を解決するまでの道のりは長いです。先行研究に関する沢山の論文を読む。正しい評価方法を学び、実験データを集め解析する。複数の実験データを用いて、色々な視点から考察する。結論を正確な言葉で表現する。以上を積み重ね、問題を一つ一つ解き明かす過程は大変でありながら達成感がありました。壁にぶつかった時も先生方から様々なアドバイスを受け、先輩や同期に相談に乗ってもらいつながら乗り越えられました。現在私は企業で電池の開発に取り組んでいます。研究室で得た専門知識や粘り強く研究に取り組んだ経験は、仕事でも非常に役立っています。皆様には是非精一杯研究や学問に取り組んで頂けたらと思います。東工大化学系で学んだことは、きっと貴重な経験になるでしょう。

稻川 有徳さん

宇都宮大学大学院工学研究科物質環境化学専攻 助教

H27年度修士 H30年度博士後期課程修了



私は東京工業大学の理学部に入学し、博士研究員時代までの9年半を大岡山で過ごしました。学部4年から分析化学を専攻し、氷を用いた新規分離場の創出に関する研究を行ってきました。

研究面では、アイディア勝負の世界に没頭することができました。氷は「気まぐれ」な物質であり、その物性計測は非常に難しいです。最初は計測の成功率が5%で大変苦労しましたが、試行錯誤の末90%以上の確率で計測できるようになった時には、そのような苦労も忘れて達成感に浸ることができました。研究室でこのような経験があったからこそ、研究者として生きることを選択したのだと思います。

また、生活面でも切磋琢磨できる仲間たちと日々過ごすことができ、充実した日々を送ることができました。今でも年に1回集まって、お互いに近況報告をしたりしています。

是非、素晴らしい先生・仲間・設備に囲まれた化学系で、「化学・科学」の楽しさを存分に味わってください。

中西 勇介さん

東ソー株式会社 無機材料研究所研究員

H27年度修士 H30年度博士課程修了



私は、東工大の応用化学専攻を修了後、化学専攻の博士課程に進学しました。修士・博士課程では共に、前周期遷移金属錯体の合成と反応に関する研究を行ってきました。金属錯体の研究が徐々に楽しいと感じるようになり、毎日研究に没頭してきました。その結果、国内外問わず多くの学会に参加する機会も与えてください、そのおかげで幅広い経験を積むことができました。特に、学会先では他大学の学生と交流する機会も多々あり、今となってはとても良い思い出です。

企業に入社後は、大学時代とは異なる分野の研究に従事することになりましたが、研究に対する基本姿勢は同じです。冷静に状況分析をし、自力で改善策を生む力や、結果を整理して分かりやすく伝えるプレゼン能力などの、これまで培ってきた力が現職でも大いに役立っています。

あらゆる状況に対応できる「柔軟な研究力」を、少しでも大学院在籍中に養っておくと良いと思います。そのことはきっと、卒業後の自分のキャリアをより充実したものにしてくれるでしょう！

田中 誠人さん

食料品企業 研究員

H29年度修士課程修了



私は、東工大理学院化学系に入学し、修士課程の2年間を過ごしました。有機結晶化学を専門に、フォトクロミズムや結晶相光異性化反応の研究を行い、結晶の魅力的な世界に触れてきました。

研究的確なアドバイスをしていただき、指導してくださった先生方、様々な疑問にも対応していただいた先輩方、お互いに切磋琢磨して頑張ってきた同期、そして優秀な後輩達に出会い、とても充実した研究室生活でした。

また、学会発表にも積極的に参加することができました。国内ではもちろんのこと、海外でも発表する機会があり、本当に貴重な経験を積ませていただきました。

東工大には、多彩な分析機器や実験設備が充実しており、研究の環境は十分に整っています。

皆さんも、東工大理学院化学系で充実した研究をしてみてください。

桑原 知義さん

コナミホールディングス株式会社

H29年度修士課程修了



私は東工大の理学部に入学後、化学科を選択、修士課程では化学専攻に進みました。所属した研究室では、火山周辺で発生するごく小さい地震の震源の決定精度を向上させるとともに、火口湖の溶存成分を解析することによって、活火山浅部の地下構造を描像するという研究をしていました。そして、現在は頭書の会社に所属し、会社のルール作りや予算管理などの業務にあたっています。大学院での研究と現在の業務内容は全く異なっているため、まだまだ経験も足りず勉強の毎日ですが、大学院に進学したことを後悔しているかと聞かれれば、答えは"No"です。大学院の研究での「複数の事象からものごとを多面的に考える」という経験は現在の業務に活きていると感じています。そして何より、良い文章の書き方・話しかから指導いただけたことは非常に有意義でした。そんな初步的なことを…と思いつの皆さん、どんなに素晴らしい研究・仕事でも、人に伝わらなければ、それはただの自己満足です。皆さんを研究者として、社会人として成長させてくれる東工大で学び、世界へはばたくことを願っています。

野田 聰さん

旭化成株式会社

H29年度修士課程修了



私は、立教大学を卒業後、東工大化学系の修士課程で有機典型元素化学を学びました。研究室生活では、教授・助教の先生方や先輩方に手厚く指導していただき、研究を進めていく力が身に付きました。また、学会発表についても国内外で多くの発表機会があり、異なる研究分野の方に、自身の研究を正確に伝える力も養われたと思います。

現在、旭化成株式会社で機能樹脂の材料開発から材料使用メーカーへの提案まで行っています。研究開発・性能分析・お客様への技術説明と川上から川下まで、様々な仕事を力ubaするために、研究推進力と研究・材料に関する説明能力が必要とされます。大学院で身に付けた研究を進める力と伝える力は、日々の業務の中で非常に役に立っています。

東工大は、どの研究室も最先端の研究を行っており、優秀な学生ばかりなので自分自身を大きく成長させることができる環境だと思います。是非、東工大で研究の基礎を固め様々な舞台で活躍できる研究者になってください。

佐野 悠介さん

帝人株式会社

H29年度修士課程修了



私は明治大学を卒業後、高い研究力を持つ研究室で自らを鍛錬したいと考え岩澤・鷹谷研究室に進学しました。大学院では籠型ポロキシン分子の研究の新展開を図ることを任され、教員の助言の基に新規構造変換挙動の探索や反応触媒への応用を検討しました。多くの部分を自分の裁量に任せて頂き、自由に研究活動に勤しむことができたと思っています。その過程では五里霧中の状態でもがく事もありましたが、「得られた結果に対しどう考察し、そして次に何をすべきなのか」を考える力を鍛える環境が与えられていたのだと思います。更に勉強会のレベルは非常に高く、新人向けの基礎となるものから、天然化合物の全合成ルートの考案といった広い知識を求められる内容まであり、有機合成化学の造詣を深めることができました。現在は企業に勤めプロセス開発に携わっていますが、東工大で鍛えられた考える力は何処へ行っても通用するレベルにあるものだと思います。

中澤 雄一郎さん

カゴメ株式会社

H29年度修士課程修了



横浜市立大学を卒業後、東工大化学系の修士課程に進学し、江口・工藤研究室では、微生物が生産する抗生物質の生合成研究を行いました。開始当初は、学部時代には学んでこなかった研究分野であったこともあり、なかなか思うように成果を挙げることが出来ませんでしたが、先生方には最後まで熱意を持って指導して頂きました。専門知識のみならず、研究者にとって一番大切な、研究に取り組む姿勢について教えて頂いたことは大変貴重でした。そして、研究に対して熱い情熱を持った研究室の仲間達と、納得がいくまでとことん議論し、切磋琢磨し合った日々も忘れられません。

現在はカゴメ株式会社の研究員として、食品に関する研究を行なっております。修士時代の研究分野とは異なる分野であっても、自信を持って研究業務を進めることができるのは、やはり東工大化学系で研究に打ち込んだ修士時代の2年があったからだと思います。

森 淳真さん

三菱電機株式会社 住環境研究開発センター 研究員

H27年度修士課程修了



私は東工大理学部に入学後、2年生で化学科を選択し、4年生から修士2年生までの3年間、独自の実験装置による化学反応過程の観測を目指し日々研究を行いました。研究室は学生が主体的に仮説を立て検証する能力を醸成でき、また気軽に先生へ相談できる、この上なく恵まれた場所でした。

現在は、三菱電機の製品安全性・信頼性に関する評価技術開発を担う部署に属しています。分野は異なっても、主体的に研究に取り組んだ経験は自分の財産であり、仕事において不可欠なものとなっています。

みなさんは、目の前の課題に対し諦めることなく取り組む姿勢を大切にしてほしいと思います。真剣に取り組めば、役に立たないことはありません。実際に、私も学生時代に得た知識・経験が意外な場面で直接役立つことがあります。長いようで短い大学生活ですが、恵まれた環境をフル活用し、ぜひ自分の夢へ繋げてください。

佐原 豪さん

太陽ホールディングス株式会社 研究員

H25年度修士 H28年度博士課程修了



私は学部から東工大に所属しており、学部4年から博士課程までを石谷・前田研究室で過ごしました。この6年間は、レベルの高い先輩、同期、後輩、充実した設備、そして世界の先端をまさに走っているスタッフの方々の中で、合成、分析実験を幅広く行きました。また博士課程では、国際学会や短期留学で海外を回るなど、まさにこの時期にしか出来ない体験もさせて頂きました。このような環境の中で私はCO₂の資源化を目指して研究を続け、博士3年の時に、水を電子源とした金属錯体光触媒上の光電気化学的CO₂還元という、世界で誰も達成したことのないシステムでの反応を達成しました。世の中で初めての方法論を打ち立てるという経験を持つことができたのは私の研究生活の一番の財産です。現在は太陽ホールディングス株式会社研究部で、電子基板やICチップに使用する高分子材料や、材料に少量添加する低分子化合物の設計開発を行っています。化学の教養というものは不思議なもので、一見全く関係のない分野でも学生時代の知識がふと繋がる瞬間を何回も体験しています。ぜひ、東工大化学系という充実した環境で自らを高め、将来へと羽ばたいて下さい！

佐近 彩さん

製薬会社 研究員

H24年度修士 H27年度博士課程修了



私は大学院博士課程に進学し、植草研究室で機能的な性質を持つ物質を結晶構造の観点から設計する研究を行いました。溶媒蒸気によって可逆的に色が変わる(バイオクロミック)物質を有機結晶で実現し、その変化のメカニズムを分子レベルで明らかに出来た際には非常に感動しました。

現在は製薬会社の研究員として医薬品の研究・開発を行っており、大学で主に学んできた結晶学や物性評価の知識が役立てられています。また、大学時代から研究内容が変わっても、研究室で身につけた、主体的に研究を行う姿勢や研究の進め方が非常に活かされているということを社会に出て実感しています。

化学系という研究を行うのにすばらしい環境で、自由な発想を持って楽しみながら研究を行ってください。

松下 龍二さん

日本学術振興会

H24年度修士 H27年度博士課程修了



私は理学部化学科から化学専攻の修士課程・博士課程に進学しました。学部時代を含めた6年間の研究テーマはナノスケールの系の物性計測を通じた原子・電子構造解析です。卒研配属当初はわからないことだらけでしたが、いろいろと調べたり、様々な方々に知恵を借りたりしながら自分なりに考えて研究を始めたというのは、大変良い経験であったと思います。

現在は化学から離れ、日本学術振興会で事務職員として働いています。業務で化学の知識を使うことはないですが、東工大での研究経験がことあるごとに生きていると感じます。資源の少ない日本にとって、分野を問わず多様な知恵を出し続けることはとても重要なことです、その源泉たる「学術」の振興に、行政という立場から微力ではありますが尽くしていきたいと思います。

しての連帯感と活力を高めることを目的としています。詳細はホームページ
http://www.chem.titech.ac.jp/~chem_alumni/

をご覧ください。今後卒業する皆様には、是非「東工大理工化会」にご登録の上、同期生・同窓生の連帯感醸成、情報の共有などに本会の人的ネットワークおよび情報ネットワークをご活用下さい。

東工大理工化会より

「東工大理工化会」は、東京工業大学の理系化学の同窓会組織です。化学系、化学専攻、物質科学専攻(理系)、化学科の卒業生および修了生の中で、本会趣旨に賛同し登録した者を会員とし、ネットワークを基本とした組織運営を行っています。情報ネットワークを通じて会員の意見を集約・共有しながら、同窓会と

教員の受賞

受賞者名	受賞した賞	受賞題目
安藤 吉勇 助教	Thieme Chemistry Journals Award (2020年1月)	
金子 哲 助教	令和元年度理学院若手研究奨励賞 (2019年12月18日)	局所光学現象を用いた単分子接合の構造解析
宮永 順正 助教	令和元年度理学院若手研究奨励賞 (2019年12月18日)	ポリケタノール酸合成におけるキャリアータンパク質認識機構の解析
腰原 伸也 教授	第39回 島津賞 (2020年2月19日)	超短パルスレーザー光と放射光を用いた動的構造解析法の開拓と光誘起相転移の研究
前田 和彦 准教授	Highly Cited Researchers 2019 高被引用論文著者賞 (2019年11月)	クラリベート・アナリティクス社が、顕著な研究成果を収めた世界的に影響のある研究者として発表
村上 泰斗 特任助教	PACRIM13 Best Presentation Award (2019年11月)	Relationship between the crystal structure and electrical properties of novel oxide ionconductor with hexagonal perovskite-type structure
安藤 吉勇 助教	Chemist Award BCA 2019 (2019年10月)	キノン類の酸化還元を活用した天然物合成
大津 博義 助教	R1年度東工大末松賞 「ディジタル技術の基礎と展開」支援 (2019年9月5日)	フレキシブルメモリの開発
安藤 吉勇 助教	2019年度東工大挑戦的研究賞 (2019年7月)	高次構造天然物の合成を指向した光照射を契機とする動的立体化学制御法の開発
小松 隆之 教授	石油学会学会賞 (学術部門) (2019年5月28日)	遷移金属を含む2元系金属間化合物の触媒作用に関する基礎研究
豊田 真司 教授	長瀬研究振興賞 (2019年4月25日)	ナノ土星の探索：パイ共役系超分子錯体の合成と機能
安藤 吉勇 助教	手島精一記念研究賞 (若手研究賞(藤野・中村賞)) (2019年2月21日)	キノン類の酸化還元能を活用した新規分子変換法の開発と高次構造天然物の全合成への展開
小松 隆之 教授	東工大教育賞 (2019年2月1日)	教育改革実施に向けた新しい1年次化学教育システムの構築と運用
藤井 孝太郎 助教	東京工業大学 理学院若手研究奨励賞 (2018年12月19日)	機能性無機材料の構造物性および新材料探索

*職名は受賞当時のものです



化学系教員マップ

南5号館



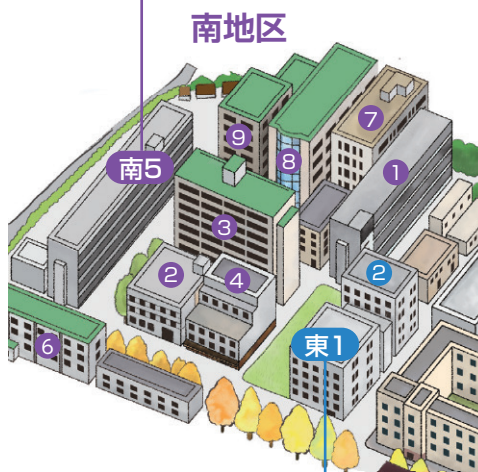
西4号館



グリーンヒルズ



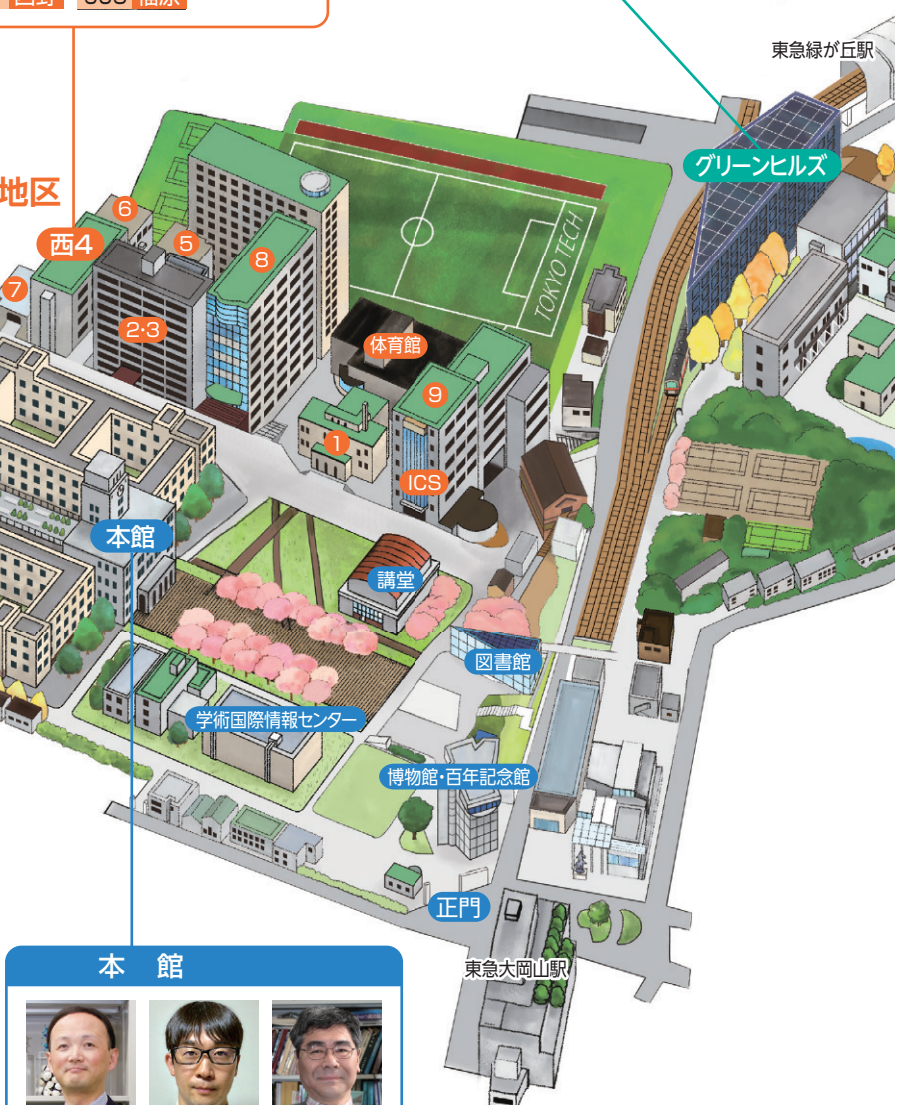
南地区



西地区



東地区

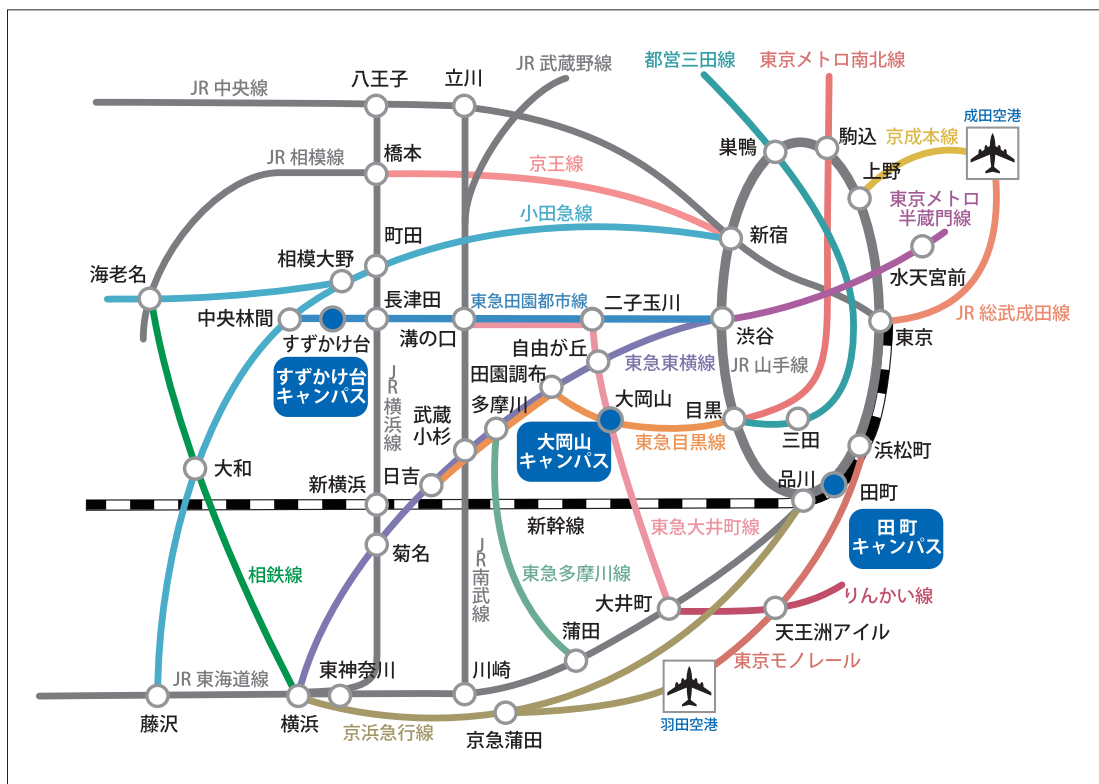


東1号館



本館





Department of Chemistry

School of Science

化学系事務室(大岡山キャンパス本館1階170号室)

〒152-8550 東京都目黒区大岡山 2-12-1 H-58

TEL : 03-5734-2660 E-mail : office@chem.titech.ac.jp

<http://www.chemistry.titech.ac.jp/>