

製し、それをDSC測定やX線回折、さらにICP測定を行い、不純物や構造欠陥およびOH基を含む石英の熱的性質や構造に及ぼす影響を調べることを目的とする。更なる目標として天然産石英の生成時の温度・圧力条件と $\alpha$ - $\beta$ 相転移温度、不純物・構造欠陥・OH基の4者の関係を関連付けることとする。構造欠陥において、結合切断は $\alpha$ - $\beta$ 転移開始を速め、格子の歪は転移温度を上昇させることがわかった。不純物はその種類(金属イオンの価数)により、転移速度に影響を及ぼすことがわかった。降温時にのみに起こる $\beta$ 相→中間相の転移により、降温時の転移開始温度および昇温時の転移開始温度差が石英結晶の結晶性の高さを明瞭に表す重要な因子であることがわかった。

氏名 05 GTC-05 嶋野浩史  
研究題目名 二酸化炭素の銅・銅酸化物電極を用いた光  
照射下におけるパルス電解還元

指導教授 山崎澄男

銅電極を用いた二酸化炭素のパルス電解還元において、メタン、エチレンを高い生成効率で得られることが分かっているが、エチレンに対する高効率での選択的生成は得られていない。また、メタン、エチレン以外の炭化水素ガスの生成についても検討されていない。

本研究では、銅・銅酸化物電極を用いた二酸化炭素の光照射下におけるパルス電解還元において、Cu電極へのCu<sub>2</sub>Oの表面電析によって得られるエチレン生成の選択性、金属酸化物粉末の添加効果、及び溶液中の生成物の有機物量について検討した。その結果、銅電極表面にCu<sub>2</sub>Oを被覆させた銅酸化物電極においては、高い効率でエチレンを選択的に生成することが解った。また、パラジウム-アルミナ添加により新たにエタンが高効率で選択的に生成され、金属および金属酸化物の添加が電解還元に様々な影響を与える事、ガス生成効率の低い条件では溶液中に有機物が生成している事を明らかにした。

氏名 05 GTC-06 高田聰志  
研究題目名 異常プリオントリプティンの発現系構築  
指導教授 境正志

好アルカリ性放線菌 *Nocardiopsis* sp. TOA-1 が生産するプロテアーゼ(NAPase)の異常プリオン分解メカニズムの解明及び分子育種による特異性の向上を目的とし、放線菌及び大腸菌を用いた組換えNAPaseの発現系の構築を行ない、発現NAPaseの機能解析を行なった。

TOA-1 株と同種である放線菌を宿主とし、放線菌／大

腸菌シャトルベクター pUC 702 を用いたNAPase発現系の構築を行なった。WildNAPaseと同じ性質を有する組換えNAPaseが得られたが回収率は低かった。次に大腸菌を宿主とし、高発現T7プロモーターを有するPETシステム (Novagen) を用いたNAPase発現系の構築を行なった。

大腸菌を用いた発現系で得られた組換えNAPaseの発現は確認できたが、*in vitro*リフォールディングを行なっても活性型NAPaseを得ることができなかつた。さらに、NAPaseのプロ領域を用いたシス・トランス型発現系の構築を試みたが目的的形質転換体を得ることができなかつた。今後は、プロ領域を用いた発現系を構築することで、活性型NAPaseが得られることが期待される。

氏名 05 GTC-07 高 棕 和

## 研究題目名 カバノアナタケからの加圧熱水によるエキス抽出及び抽出物の評価

指導教授迎勝也

本研究では、カバノアナタケからのエキス抽出を行い、機能性食品素材として抽出エキスが有効であるか検討・評価を行った。抽出方法としては加圧熱水抽出法を用い、抽出エキスの大量取得について検討を行った。また、抽出エキスの有効性評価については、 $\beta$ -D-グルカンの定量分析、抗酸化活性の測定、単純ヘルペスウィルスⅠ型に対する増殖抑制効果の測定について行った。

実験結果より、カバノアナタケからの抽出エキス大量取得法として加圧熱水分解抽出法は有効であることが示唆された。また、加圧熱水抽出エキスには $\beta$ -D-グルカンが多量に含有されており、高い抗酸化活性及び単純ペルペスウィルスI型増殖抑制効果を示した。これらの結果より、カバノアナタケ加圧熱水抽出エキスは機能性食品素材としての有効性は高いものと考えられる。

今後、抗酸化活性及び抗ウィルス増殖抑制作用を示した成分を特定することが必要である。

氏名 05 GTC-08 田中 恵里子

研究題目名 水質環境中におけるロクショウグサレキン  
属きのこ色素の防藻効果

指導教授迎勝也

本研究ではきのこの一種であるロクショウガサレキン属の色素の主な構成成分であるXylindeinの植物成長抑制作用を利用した藻類発生抑制品開発の可能性の検討を行った結果、Xylindeinには生物（メダカ）がいない状況であれば0.01 ppm、生物（メダカ）存在下であれば0.1