

科学捜査における微細サンプルのスクリーニングと 非破壊分析の重要性

複雑・巧妙化する犯罪に対処するためするため、科学捜査研究は極めて重要である。犯人が気づかずに現場に残す微細サンプルは、犯罪を解明するための重要な証拠になる。裁判における再鑑定に備えるため、微細サンプルは非破壊での分析が強く求められる。また、多数の微細サンプルが現場に遺留されている場合は、迅速なスクリーニングが重要となる。本稿では微細サンプルのスクリーニングと非破壊分析をキーワードに筆者が今後有望と考える赤外顕微鏡、ラマンイメージング、全反射蛍光X線分析、放射光蛍光X線分析の重要性について述べる。

西 腸 芳 典

1 はじめに

微細サンプルは犯人が気づかずに犯罪現場に残したり、付着したりするため、犯人と犯罪を結びつけ、その犯行を立証するための証拠となる。科学捜査では、犯罪に関連するサンプルについて同定と異同識別を実施する¹²⁾。異同識別とは、サンプルが持つ固有の特徴を見いだし、どこから発生したか、犯罪に関連するものかを明らかにすることである。例えば、殺人事件で被疑者と被害者が揉み合いとなり、互いの着衣が接触し、相互に纖維が付着したとする。纖維には様々な材質種があり、その材質を明らかにする行為が同定にあたる。ポリエチレンだとしたら、更に色・艶消し材の割合・染料種などの製造情報を抽出し関連するサンプルであるか否か、被疑者に由来するサンプルかを特定する行為が異同識別である。薬物学関連事案は成分を同定すること自体が犯罪の証明になりうるが、纖維のような工業製品、指紋などは異同識別が重要な意味を持つ。目立った証拠がない事件の場合、微細サンプルの異同識別の結果が事件解決の可否を左右すると言っても過言ではない。

異同識別には、物質を構成する主成分元素とともに微量元素による比較・検出が不可欠である。微細サンプルとして鑑定依頼される代表的なものは工業製品であるガラス・自動車塗膜・繊維であるが、これらは品質管理が行き届いているため、主成分に大きな違いが認められることはほとんどない。品質管理の対象外である微量成分がサンプル固有の特徴として重要な指標となる。しかし、犯罪現場で発見される微細サンプルは肉眼で確認が困難な1mm以下の大きさであることが多い。絶対量

が少ないサンプル中の微量成分検出が求められるため、高感度・高空間分解能な手法が必要になる。また、科学捜査における微細サンプルの微量成分分析において注意すべき点は、非破壊で分析することが求められることである。サンプル量が微量であるため、分析によって消費したり、変質させたりすると再鑑定が実施できなくなり、証拠価値が著しく低下する。また、事件によっては微細サンプルが多量に採取される場合がある。その際は、鑑定を迅速に行うため、非破壊・高感度スクリーニング法が重要な役割を果たす。社会的反響の大きい犯罪であればあるほど、微細サンプルの非破壊分析は公判維持の観点から重要になる。

2 代表的な微細サンプル

2・1 ガラス

ガラスは、スマートフォン、自動車、建造物、食器等日常的に使用されているため、鑑定に供されることが多いサンプルである。ひき逃げ・傷害・殺人等の多くの犯罪サンプルとして重要な役割を果たす。日常的に用いられるガラスの多くはソーダ石灰ガラスで、その主たる成 分は SiO_2 が約 70 %, Na_2O と CaO が約 8~15 %, MgO , Al_2O_3 , K_2 が数 % であり、この他に微量成分を含有する。微量成分の元素種や量は、原料産地や製造工程等による。そのため、ガラスの異同識別を行うには微量元素分析が有効である。微細ガラス片の鑑定は、光学顕微鏡で写真撮影をした後、屈折率測定を行う。屈折率 0.0002 の差で識別可能とされているが、近年のガラス製造技術の向上により、識別が困難なサンプルが多数存在する³⁾。屈折率によって識別困難と判断されたサンプルについて、微量元素分析を実施する。しかし、非常に微細なサンプルを非破壊で精度良く分析することは困難である。ガラス分析に最も頻繁に使用される手法は、蛍光 X 線線

分析 (XRF)⁴⁾⁵⁾, 走査型電子顕微鏡法-エネルギー分散型X線分光法 (SEM-EDX)⁶⁾, 誘導結合プラズマ質量分析 (ICP-MS)^{7)~9)}, レーザーアブレーション-誘導結合プラズマ質量分析 (ICP-MS)¹⁰⁾¹¹⁾, レーザー誘起ブレークダウン分光法 (LIBS)¹²⁾である。いずれも優れた方法であるが、微細サンプルを高感度・非破壊で鑑定することは難しい。

2・2 単纖維

纖維は、天然纖維、再生纖維、合成纖維に大別される。纖維は多くの特性をもち、その特徴を利用して鑑定を行う。サンプルが単纖維（直径 20 μm 以下、長さ 1 cm 以下）の場合、絶対的なサンプル量が少ないため、鑑定は難しいことが多い。被疑者や容疑者等の事件関係者の衣服、痴漢容疑の場合は容疑者の手や指から採取された纖維は、まず光学顕微鏡によってスクリーニングされる。天然纖維は光学顕微鏡によってその特徴的な形状から綿、絹、ウールなどと種類の分別が可能である。再生纖維、合成纖維は、形状からの分類は、難しいことが多い。単纖維側面を顕微鏡観察した結果、異形断面を持つていることが考えられた場合は、薄片を作成して断面観察を行う¹³⁾。その後、UV-vis 顕微分光法による色調検査¹⁴⁾¹⁵⁾、顕微フーリエ変換赤外分光法（顕微 FT-IR 分析）による材質検査¹⁶⁾¹⁷⁾を非破壊的に行うのが一般的である。顕微鏡検査により天然纖維、顕微 FT-IR 分析により合成纖維の種類を明らかにできるが、同種纖維間での差を見いだすことが困難なことが多い。洗濯や汚れに起因する色ムラがある場合、再現性の良い UV-vis スペクトルを得ることが難しい。このように非破壊的な手法によって、単纖維を異同識別することは困難である。破壊的手法になるが、薄層クロマトグラフィー (TLC) による染料比較、液体クロマトグラフ-質量分析による有機染料分析は高い異同識別能力を有する¹⁸⁾¹⁹⁾。

2・3 指紋

犯罪捜査において、指紋は DNA と同様に個人識別を実施するための重要な証拠サンプルである²⁰⁾²¹⁾。一般的に、指紋は現場に明瞭に残ることは少なく潜在的に存在し、個人特定が可能な状態で検出できるか否かは、現場環境に大きく依存する²²⁾。潜在的な指紋を可視化するため、様々な物理的および化学的方法が開発されてきた²³⁾²⁴⁾。現場鑑識において行われる指紋検出法は、指紋が残された対象物によって選択され、その手法は多岐にわたる。一般に、ガラス・金属製品・陶磁器・塗装物品は、アルミや石松子の微粉末を刷毛で塗すことにより潜在化する。ビニール製品には瞬間接着剤であるシアノアクリレートの白化現象を利用した気化法であるシアノアクリレート法を、紙製品にはヨウ素の昇華を利用した

気化法であるヨードパット法を用いることが多い。指紋は、皮膚に存在する腺からの分泌物と表面汚染物質からなる混合物である。自然分泌物は、エクリン腺と皮脂腺に由来する成分の組み合わせで構成されている²⁵⁾。皮脂分泌物は、主にグリセリド、脂肪酸、ワックスエステルなどの親油性物質である。汗であるエクリン分泌物は、主にアミノ酸、タンパク質、イオン (Cl^- , K^+ , Na^+ , Mg^{2+})、微量元素 (Fe , Cu , Zn) などの親水性物質である。また、指紋には外的要因として日常的に使用している軟膏、薬物、化粧品等が付着し、犯罪を解明するための重要な手掛かりになることがある。これらは個人のライフスタイルに関する情報を反映している。このように指紋は豊富な化学情報を含むことから、科学捜査における分析化学を用いた重要な研究対象となっている²⁶⁾。

3 鑑定に用いる非破壊分析方法

3・1 ATR-FTIRイメージング

赤外分光法は、物質に赤外線を照射し、サンプルの構造解析を行う手法であり、科学捜査では覚せい剤などの薬物（有機物）、塗膜や纖維などのポリマーの分析に広く利用されている。赤外光は 2.5~25 μm 程度の波長であり、分子の振動や回転に必要な波長と一致するため、物質に吸収された赤外光を測定すれば、化学構造に関する情報を得ることができる。近年ではアレイ検出器を赤外顕微鏡に組み込んだ二次元の化学情報を取得する IR イメージングが科学捜査における異物や微小部の定性分析に利用されている。特に Ge クリスタルを用いた ATR (attenuated total reflection) イメージングは、IR の波長限界を超えた数 μm オーダーの空間分解能での測定が可能である。放射光 ATR-FTIR 分光法を適用して、指紋内の個々の液滴におけるエクリンおよび皮脂物質の

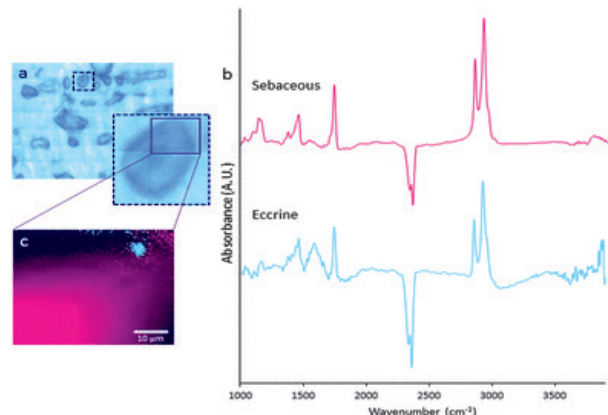


図 1 (a) 放射光 ATR-FTIR でイメージングした領域の光学顕微鏡写真、(b) エクリン（緑）および脂腺（赤）分泌物の FTIR スペクトル、(c) エクリン ($1500\text{--}1700\text{ cm}^{-1}$) の O-H 屈曲バンドと皮脂 ($1713\text{--}1773\text{ cm}^{-1}$) 分泌物の CO バンドを統合することによって生成された複合分布図
参考文献 25 より許可を得て引用。

分布を画像化された²⁵⁾。代表的な例を図 1 に示す。図 1a は測定領域の光学顕微鏡画像、図 1b はエクリン腺および皮脂腺の代表的な FT-IR スペクトル、図 1c はエクリン ($1500\sim1700\text{ cm}^{-1}$) と皮脂 ($1713\sim1773\text{ cm}^{-1}$) 分泌物から得られた放射光 ATR-FTIR イメージング像である。液滴の大部分には皮脂物質が含まれるが、高空間分解能な測定のため、微量のエクリン物質の存在を明らかにしている。

IR イメージングは、潜在指紋内に沈着した微小粒子を正確に同定する効果的な方法であることが示された²⁷⁾。様々な種類の粉体、クリーム、薬剤、および爆発物質 (3-ニトロオキシ-2,2-ビス(ニトロキシメチル)プロピルナイトレート(PETN)、1,3,5-トリニトロ-1,3,5-トリアジナン(RDX)、2-メチル-1,3,5-トリニトロベンゼン(TNT)) を指紋から、前処理なしに検出できることが示された。アスピリンと砂糖の混合物を図 2a に示す。図 2b は、砂糖とアスピリンで汚染された指紋、純粹なアスピリンと砂糖のスペクトルを示す。図 2c, d は、指紋内のアスピリン (c) と砂糖 (d) の分布を示す。砂糖やアスピリンに特徴的な吸収を用いて、2 次元マップとして表示することで、それらの局所的な分布を測定することが可能となっている。混合物の分析において、スペクトルの特徴を考慮した適切な識別が可能であることが証明された。

3・2 顕微ラマンイメージング

物質にレーザー光を照射すると入射光と異なった波長のラマン散乱光が発せられる。ラマン分光法は、ラマン散乱の性質から、物質の分子構造や結晶構造を明らかにする手法である。レーザー光を使用するため、非破壊かつ非接触で測定できる。ラマン分光法は、FT-IR と同様に分子振動を検出する振動分光法だが、振動モードの感度の点で互いに相補的な関係にある。顕微鏡を組み合わせた顕微ラマンイメージングではレーザーを入射光とすることで $1\mu\text{m}$ 程度の空間分解能で測定でき、様々な科学検査サンプルの微細構造解析に応用されている。

指紋の液滴内の皮脂およびエクリン物質のサブミクロ分布を調査するため、共焦点ラマン顕微鏡を使用したラマンイメージングが実施された²⁵⁾。画像化された指紋の代表的な例を図 3 に示す。図 3a は指紋から五つの成分のスペクトルが得られたことを、図 3b はイメージング領域の光学顕微鏡写真を、図 3c は五つの成分の複合分布を、図 3d は五つの成分のそれぞれの分布を示す。油中水型または水中油型エマルジョンとしての指紋内のエクリンおよび脂腺物質の分布を明らかにした。ラマンイメージングを行えば、指紋内の皮脂およびエクリン物質の分布調査が可能なことに加え、五つの異なる化学成分の存在を明らかにした。

非ステロイド性抗炎症薬の錠剤に触れた指紋につい

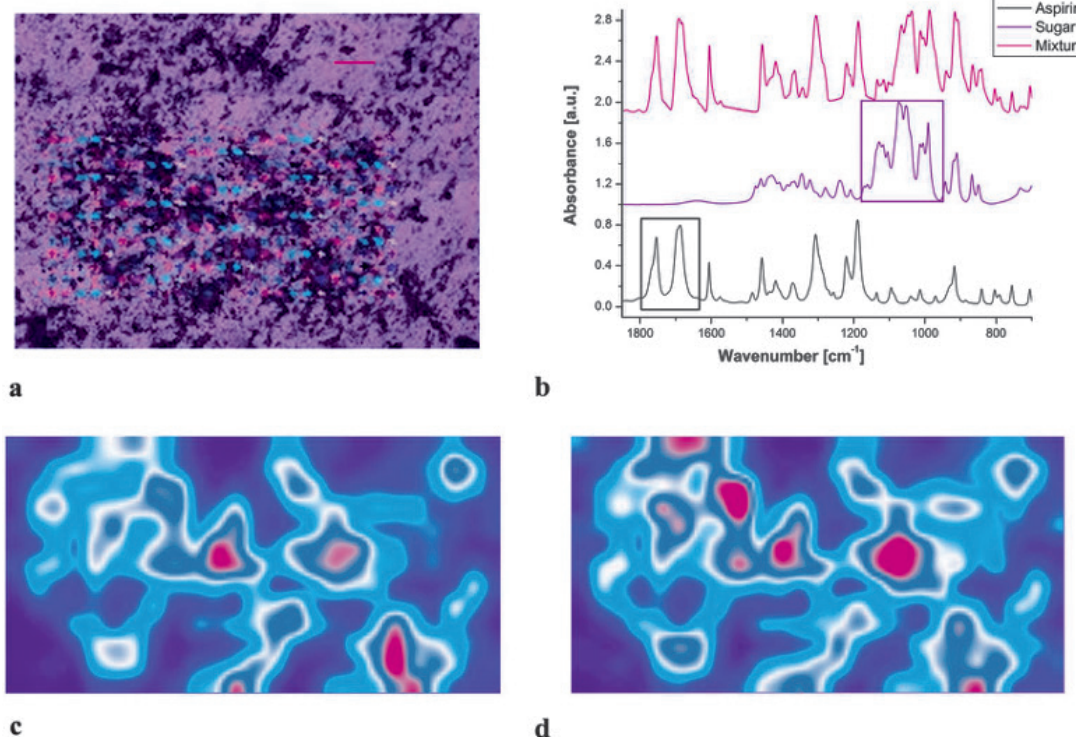


図 2 (a) 混合物の解析混合物（アスピリンと砂糖）に汚染された指紋の一部の光学顕微鏡写真
スケールバーは 100 mm を示す。

(b) 砂糖とアスピリンで汚染された指紋から収集された混合物、純粹なアスピリンおよび砂糖の FTIR スペクトル。指紋内のアスピリン (c) と砂糖 (d) の分布。それぞれの FTIR スペクトル (b) に記された砂糖またはアスピリンに特徴的な吸収の面積を計算し、2 次元マップを作成した。参考文献 27 より許可を得て引用。

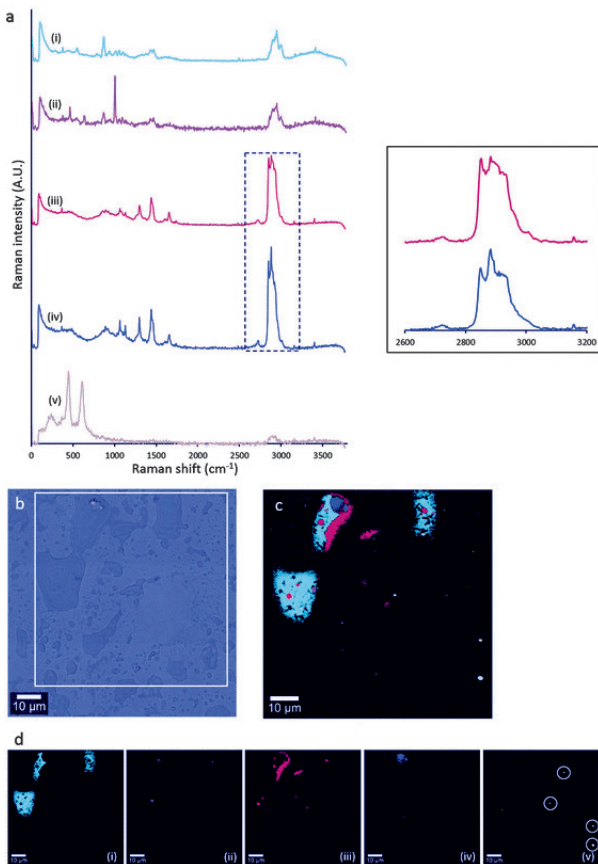


図 3 (a) 指紋堆積物から同定された五つの成分の平均ラマンスペクトル, (b) ラマンイメージングした領域の光学顕微鏡写真, (c) 5 つの成分の複合分布図, (d) 各成分の分布図
成分 (iii) と (iv) の高波数領域の違いを示すために別のポックスに展開した。成分 (v) の分布は、読者を支援するために (d) で丸で囲んだ。
参考文献 25 より許可を得て引用。

て、ラマンイメージングが行われた²⁸⁾。非ステロイド性抗炎症薬は処方箋なしで入手できる一般薬であるが、急性過剰摂取や慢性的乱用の場合、重度の毒性作用を引き起こすことが知られている。図 4 に示す通り、天然および汚染された指紋のラマンスペクトルは、指紋サンプルの化学組成の違いを反映して、ピーク位置と強度の違いを示した。二級アミドからの C=O 伸縮、脂肪族鎖からの CH₂ 変形とねじれ、スクアレンと不飽和脂肪酸からの C=CH 变形など、指紋のエクリン成分と皮脂成分に対応するピークが明確に観察された。ラマンイメージングとケモメトリックスを組み合わせた手法は、潜在指紋内の薬物識別するための非破壊的かつ迅速な方法として、非常に有用であることが示された。

3・3 全反射蛍光 X 線分析 (TXRF)

光学的に平滑な面上にサンプルをマウントし、臨界角以下の非常に浅い角度で励起 X 線を入射して全反射させ、散乱 X 線量を非常に少なくして蛍光 X 線を高い信号対雑音比 (S/N) で検出することで、高感度な蛍光 X 線分析を可能にする手法のことを全反射蛍光 X 線分析 (Total Reflection X-ray Fluorescence analysis : TXRF) と呼ぶ。

TXRF を用いた微細ガラスの簡便な定量法が提案された²⁹⁾。微細ガラスを分析するには酸に溶解させるのが一般的だが、破碎されたガラス粒形を最適化して界面活性剤溶液中で懸濁させ、石英板上にマウントすることで高い再現性を実現させている。提案されたサスペンションサンプリング法を図 5 に示す。非常に簡便でありなが

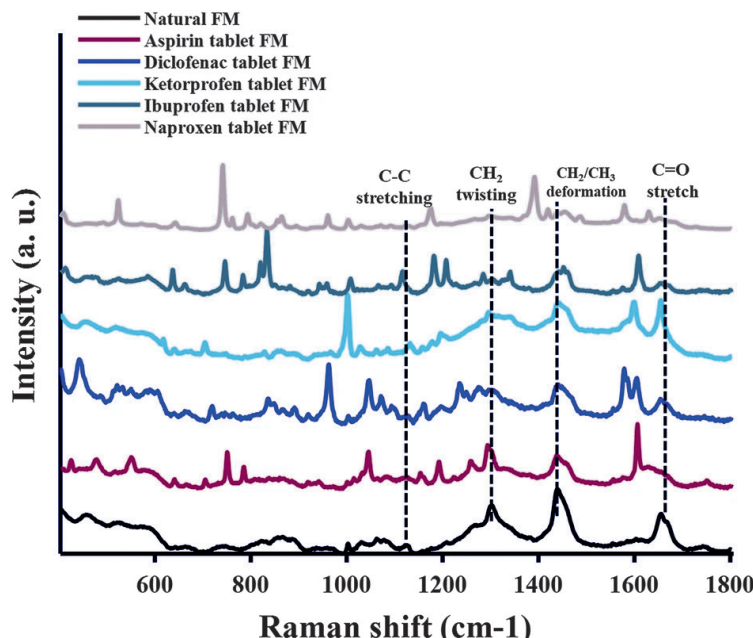


図 4 (黒) 自然の指紋および(赤)アスピリン、(青)ジクロフェナク、(水色)ケトプロフェン、(緑)イブプロフェン、(肌色)ナプロキセンの錠剤で汚染された指紋の平均ラマンスペクトル
得られたスペクトルは、ベースライン補正と正規化によって前処理された。
参考文献 28 より許可を得て引用。

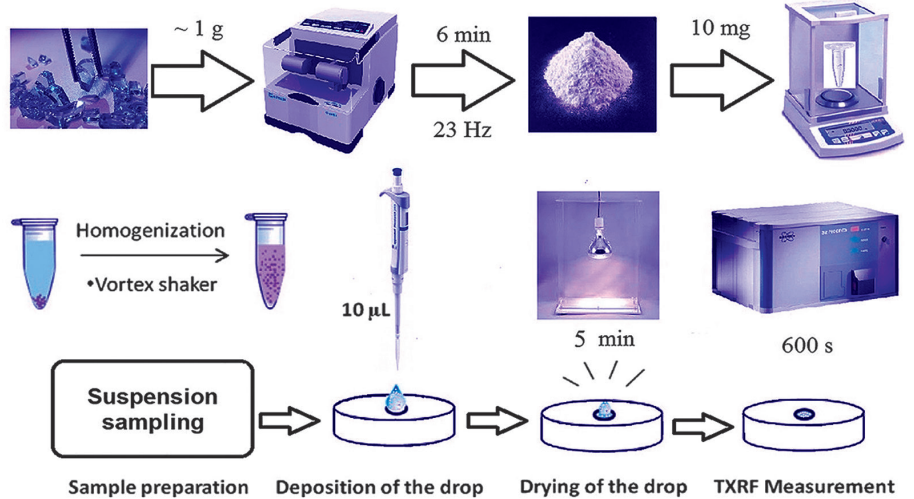


図 5 最適化された微細ガラスの全反射蛍光 X 線分析のためのサスペンションサンプリングを用いた前処理法
参考文献 29 より許可を得て引用。

ら、Na, Mg, Al, K, Ca, Ti, V, Cr, Mn, Ni, Cu, Zn, Rb, Sr, Ba および Pb について、高感度な定量が可能なので、微細ガラスのスクリーニング法として非常に有用である。

合成繊維の単纖維について、ポータブル TXRF による非破壊スクリーニング分析が可能になった³⁰⁾。通常、天然繊維は単纖維の形状によって類別されるが、合成繊維は形状に特徴がないため難しい。FT-IR によってボリマー種が明らかになるが、更なる識別は困難である。図 6 にポリエチルとナイロンの単纖維の蛍光 X 線スペクトルを示す。ポリエチル、アクリル、ナイロン繊維から、艶消し材、合成時に使用した試薬や触媒、金属触媒に由来する S, Cl, Ca, Sb, Ti, Ba, Cr, Br を定性的ではあるが非破壊で検出しておらず、科学捜査のための迅速な現場スクリーニング法として有望である。

3・4 放射光蛍光 X 線分析 (SR-XRF)

シンクロトロン放射光は、電子を加速器で光の速度まで加速し、その電子を電磁石で曲げられる際に発生する電磁波のことである。X 線の光源としての優れた性質が広く認識され、世界各地で広く利用されるようになった。兵庫県西播磨地区の播磨科学公園都市に世界最大規模の大型放射光施設として SPring-8 (Super Photon Ring 8 GeV) が完成し、1997 年からその利用研究が始まり様々な分野で活用されている。現在、同様の放射光施設には ESRF (European Synchrotron Radiation Facility, フランス) と APS (Advanced Photon Source, アメリカ) があるが、SPring-8 は蓄積リングの周長が 1436 m で世界最高のエネルギー (8 GeV) を持ち、規模・蓄積エネルギーにおいて世界最大・最高性能を有している。

高エネルギー放射光蛍光 X 線分析は、分析試料に照射する X 線にシンクロトロン放射光から得られた高エネルギー X 線を用いた蛍光 X 線分析のことである。微細

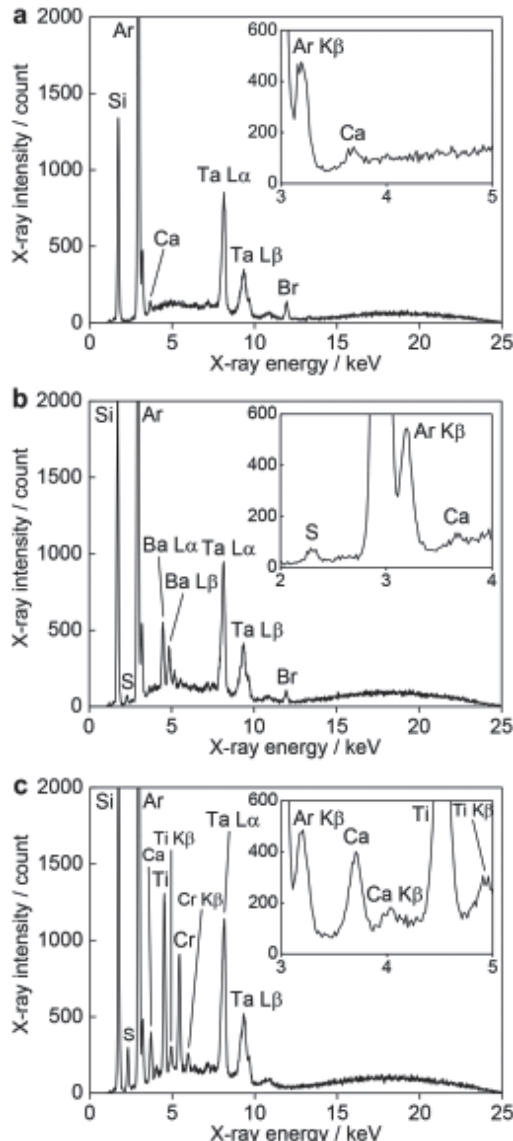


図 6 単纖維の全反射蛍光 X 線スペクトル。(a) および (b) ポリエチル繊維、(c) ナイロン繊維。(a) および (c) は X 線エネルギー 3~5 keV を、(b) は 2~4 keV を拡大して示している
参考文献 30 より許可を得て引用。

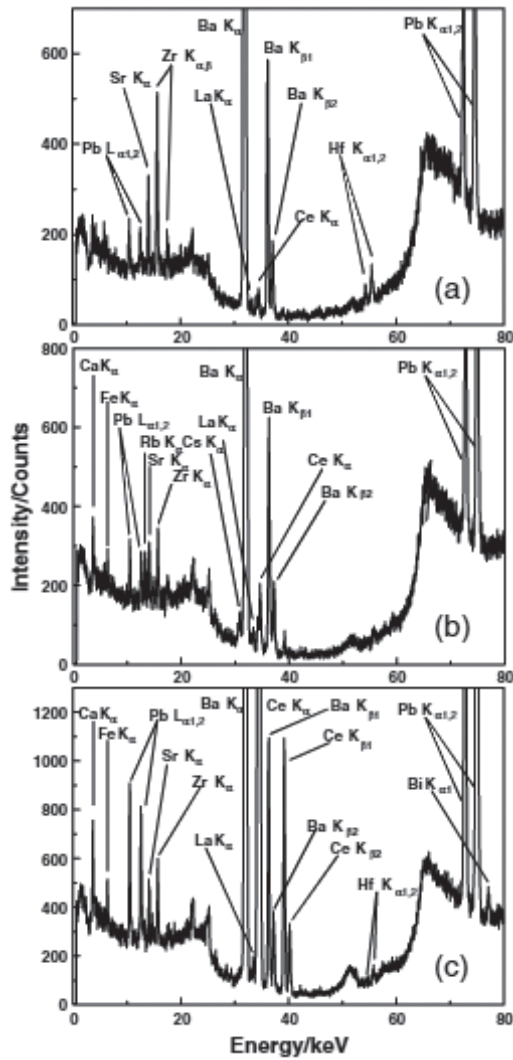


図 7 微細ガラス片の高エネルギー放射光蛍光 X 線スペクトル
(a)～(c) はいずれも屈折率 1.5220 である異なるガラス
から得られたものである。
参考文献 31 より許可を得て引用。

なため ICP 分析の実施が困難な微細ガラス片について、116 keV の高エネルギー放射光を用いた蛍光 X 線分析が実施された³¹⁾。同じ屈折率を示した微細ガラスの蛍光 X 線スペクトルを図 7 に示す。特徴的な元素の種類を見ただけでも、Rb, Cs がガラス II から、Bi がガラス III から検出されたが、ガラス I からは、Rb, Cs, Bi は検出されていないため、容易に識別が可能であった。また、再現性の評価を行ったところ、マトリックス効果の影響を受けにくい 20 kV 以上のエネルギー領域に検出される元素は相対標準偏差値が 10 % 以下であった。非破壊でありながら、良好な再現性を有することが示された。

放射光は発散が少ない平行性の良い光なので、ほとんど X 線ビームは広がらない。平行性が良いので平滑面では X 線が全反射するため、KB ミラー (Kirkpatrick-Baez ミラー) 等のミラーによる集光が可能で、1 μm 以下のレベルの X 線ビームを使った微小領域分析が実用

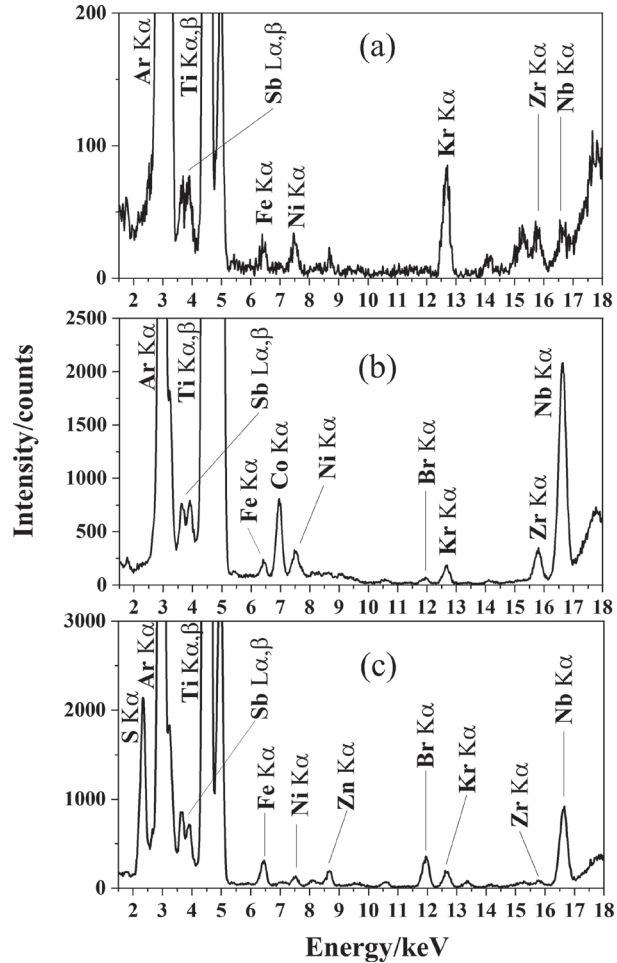


図 8 ポリエチル白色単纖維の縦集光マイクロビーム放射光
蛍光 X 線スペクトル
(a)～(c) はいずれも従来法では識別が困難な単纖維から得られたものである。
参考文献 32 より許可を得て引用。

レベルで可能となっている。KB ミラーを用いて垂直方向に集束した SR-XRF が、白色ポリエチル衣類纖維に適用された³²⁾。図 8 に白色ポリエチル単纖維から得られた蛍光 X 線スペクトルを示す。空気中の Ar, Kr のほかに、単纖維に含まれる Ti, Sb, Co, Zr, Nb が明瞭に検出された。艶消し材由来である Ti, 重合触媒由来である Sb, 艶消し材 TiO₂ の不純物由来である Zr および Nb を用いた Ti/Sb および Zr/Nb の X 線強度比を指標として用いると、これまで識別不可能とされてきた白色ポリエチル単纖維を高精度に識別できることを示した。

4 まとめ

犯罪は複雑・巧妙化しており、鑑定の高度化は社会の安全安心のために不可欠である。有機・無機にかかわらず身近な物質が科学捜査における微細サンプルとなるため、最新の分析技術を科学捜査へ適用する研究は極めて重要である。また、身近な物質は、高機能、環境対策、コストダウンのため、成分が絶えず変化している。その

変化が異同識別のための新しい指標になる。分析技術と製造工程の変化を常に注視していくことが重要であろう。本稿では微細サンプルのスクリーニングと非破壊分析をキーワードにATR-FTIRイメージング、ラマンイメージング、全反射蛍光X線分析、放射光蛍光X線分析の重要性について述べた。スクリーニングは可能であれば、現場で実施できると効率的である。ポータブルな選択性の高い機器の導入が必要である。非破壊の面では、非接触で分析できる分光学的な手法が今後も主流となるであろう。人が罪を犯せば、必ず何からの痕跡を残すと言われる。罪を犯せば必ず罰せられるということを定着させ、犯罪を抑止していかなければならない。様々な分析技術を応用し、犯罪抑止・犯罪解明の強力なツールとしての科学捜査のための分析技術を発展させていきたい。

文 献

- 1) 高取健彦編：“検査のための法科学”，（令文社），（2005）。
- 2) 濱田季茂、井上堯子編：“犯罪と科学検査”，（東京化学同人），（2000）。
- 3) US Department of Justice, Federal Bureau of Investigation, Scientific Working Group on Materials Analysis (SWGMA). *Forensic Sci. Commun.*, 2005 ; 7 : 1.
- 4) RD. Koons, CA. Peters, PS. Robbert : *J. Anal. Atom. Spectrom.*, 6, 451 (1991).
- 5) SG. Ryland : *J. Forensic Sci.*, 31, 1314 (1986).
- 6) KW. Terry, A. van Riessen, BF. Lynch, DJ. Vowles : *Forensic Sci. Int.*, 25, 19 (1984).
- 7) A. Zurhaar, L. Mullings : *J. Anal. Atom. Spectrom.*, 5, 611 (1990).
- 8) T. Parouchais, IM. Waner, LT. Palmer, H. Kobus : *J. Forensic Sci.*, 41, 351 (1996).
- 9) DC. Duckworth, SJ. Morton, CK. Bayne, RD. Koons, S. Montero, JR. Almirall : *J. Anal. Atom. Spectrom.*, 17, 662 (2002).
- 10) T. Trejos, S. Montero, JR. Almirall : *Anal. Bioanal. Chem. Acta*, 376, 1255 (2003).
- 11) T. Trejos, JR. Almirall : *Anal. Chem.*, 76, 1236 (2004).
- 12) C. Gerhard, J. Hermann, L. Mercadier, L. Loewenthal, E. Axente, C.R. Luculescu, T. Sarnet, M. Sentis, W. Viöl : *Spectrochim. Acta Part B At. Spectrosc.*, 101, 32 (2014).
- 13) H. Komatsu, H. Takahara, W. Matsuda, Y. Nishiwaki : *J. Forensic Sci.*, 66, 1658 (2021).
- 14) S. Suzuki, Y. Suzuki, H. Ohta, R. Sugita, Y. Marumo : *Sci. Justice*, 41, 107 (2001).
- 15) EC. Heider, N. Mujumdar, AD. Campiglia : *Anal. Bioanal. Chem.*, 408, 7935 (2016).
- 16) MW. Tungol, EG. Bartick, A. Montaser : *J. Forensic Sci.*, 36, 1027 (1991).
- 17) S. Prati, M. Milosevic, G. Sciuotto, I. Bonacini, SG. Kazarian, R. Mazzeo : *Anal. Chim. Acta*, 941, 67 (2016).
- 18) KG. Wiggins, SR. Crabtree, BM. March : *J. Forensic Sci.*, 50, 364 (2005).
- 19) K. Kretschmer, W. Helbig : *J. Forensic Sci.*, 37, 727 (1992).
- 20) S. Moret, X. Spindler, C. Lennard, C. Roux : *Forensic Sci. Int.*, 255, 28 (2015).
- 21) S. Wiesner, E. Springer, Y. Sasson, J. Almog : *J. Forensic Sci.*, 46, 1082 (2001).
- 22) S. Chadwick, S. Moret, N. Jayashanka, C. Lennard, X. Spindler, C. Roux : *Forensic Sci. Int.*, 289, 381 (2018).
- 23) M. Pitera, VG. Sears, SM. Bleay, S. Park : *Sci. Justice*, 58, 372, (2018).
- 24) JW. Bond : *J. Forensic Sci.*, 53, 812 (2008).
- 25) BN. Dorakumbura, RE. Boseley, T. Becker, DE. Martin, A. Richter, MJ. Tobin, W. van Bronswijk, J. Vongsvivut, MJ. Hackett, SW. Lewis : *Analyst*, 143, 4027 (2018).
- 26) MO. Amin, E. Al-Hetlani, IK. Lednev : *Trends Anal. Chem.*, 143, 116341 (2021).
- 27) A. Banas, K. Banas, M. B. H. Breese, J. Loke, B. Heng Teo, S. K. Lim : *Analyst*, 137, 3459 (2012).
- 28) MO. Amin, E. Al-Hetlani, IK. Lednev : *Sci. Rep.*, 7, 7419 (2017).
- 29) CLS. Costa, CT. Prais, CC. Nascentes : *Talanta*, 243, 123354 (2022).
- 30) Y. Sengoku, Y. Tokuoka, H. Komatsu, Y. Nishiwaki, S. Kunimura : *Anal. Sci.*, 37, 1829 (2021).
- 31) Y. Nishiwaki, T. Nakanishi, Y. Terada, T. Ninomiya, I. Nakai : *X-Ray Spectrom.*, 35, 195 (2006).
- 32) Y. Nishiwaki, S. Honda, T. Yamato, R. Kondo, A. Kaneda, S. Hayakawa : *J. Forensic Sci.*, 65, 1474 (2020).



西脇 芳典 (Yoshinori NISHIWAKI)

高知大学教育学部 (〒780-8520 高知県
高知市曙町2-5-1) 東京理科大学大学
院理学研究科 博士 (理学)。《現在の研
究テーマ》高感度X線分析を用いた科学
検査のための非破壊異同識別法の開発。
《主な著書》“基本分析化学—イオン平衡
から機器分析法まで”, (三共出版)。《趣
味》スノーボード, 旅行。
E-mail : nishiwaki@kochi-u.ac.jp