# ROSEリポジトリいばらき (茨城大学学術情報リポジトリ)

Г

Title	分子磁性伝導体による磁場応答トランジスタの開発
Author(s)	西川, 浩之
Citation	
Issue Date	2018-06-15
URL	http://hdl.handle.net/10109/13974
Rights	

このリポジトリに収録されているコンテンツの著作権は、それぞれの著作権者に帰属 します。引用、転載、複製等される場合は、著作権法を遵守してください。

お問合せ先

茨城大学学術企画部学術情報課(図書館) 情報支援係 http://www.lib.ibaraki.ac.jp/toiawase/toiawase.html

# 科学研究費助成事業

研究成果報告書



平成 30 年 6 月 15 日現在

機関番号:12101
研究種目: 挑戦的萌芽研究
研究期間: 2015~2017
課題番号: 15 K 1 3 8 1 1
研究課題名(和文)分子磁性伝導体による磁場応答トランジスタの開発
研究課題名(英文)Development of magnetic field responsive transistor based on molecular conductors
研究代表者
mi/bilottel
茨城大学・理学部・教授
研究者番号:4 0 2 6 4 5 8 5
交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 3,200,000円

研究成果の概要(和文):分子性導体の主要構成分子であるテトラチアフルバレン(TTF)誘導体が常磁性金属 イオンであるCu(11)イオンに配位したTTF-金属錯体を用いた電界効果トランジスタ(FET)の特性を向上させる ため,TTF-金属錯体の誘導体を新たに合成し特性の向上を達成した。また,新しいシッフ塩基型錯体としてTTF 部位を持たないsalphen錯体が大気中で安定に作動するFETデバイスを与えることを見出した。さらに,よりスピ ン多重度が大きな金属イオンと配位可能な新規TTF-配位子,ならびにその錯体の合成に成功し,強磁性相互作用 を示すキューブ錯体や水素結合ネットワークを有する一次元チューブ状錯体の開発に成功した。

研究成果の概要(英文): In order to improve field effect transistor (FET) performance of the thin film devices composed of the TTF-metal complex (TTF = tetrathiafulvalene) where TTF moieties coordinate to a paramagnetic metal ions such as Cu(II) ion, new derivatives of the TTF-metal complex were synthesized and the device performance was improved. We also developed an air-stable FET device based on salphen complexes which are non-TTF type metal complex. We succeeded in the development new TTF-ligands capable for coordination to paramagnetic metal ions with much higher spin multiplicity, and found a cubic complex with ferromagnetic interaction between metal ions and a one-dimensional tubular complex with a hydrogen bond network.

研究分野:物理化学

キーワード: 有機エレクトロニクス 半導体デバイス 分子性導体 電気物性 磁性 金属錯体

#### 1.研究開始当初の背景

半導体エレクトロニクスはデバイスの微細 化により発展してきたが、微細化による高機 能化にも限界があり,これまでのエレクトロ ニクス技術とは全く異なる新しい動作原理 に基づくデバイスの開発が必要不可欠とな っている。近年,電子がもつ電荷とスピンと いう2つの自由度を1つのシステムで利用 することにより,より高機能なデバイスの開 発を目指す、いわゆるスピントロニクスの研 究が非常に活発に行われている。これまで, スピントロニクスの研究は無機物質を中心に 行われてきたが,導電性高分子や低分子有機 半導体、グラフェンなどの炭素系材料を用い た分子スピントロニクスも注目を集めている [Nature Mat., 9, 345 (2010), Adv. Func. Mat., 19, 3711 (2009)]。無機系では,半導体活性層に強 磁性半導体を用いた FET の報告があるが,通 常,磁性電極と非磁性の半導体の組み合わせ を中心に研究が行われている。一方, 有機系 で磁性成分を有する物質を半導体活性層に 用いた例はほぼ皆無である。

申請者は,伝導性と磁性がより強く相互作 用する系の開発を目指し,テトラチアフルバ レン(TTF)誘導体からなる分子性導体に,常 磁性金属イオンを組み込んだ TTF-常磁性金 属錯体の創出に成功している。この TTF-金属 錯体は中性錯体であることから,薄膜デバイ ス化することにより,特性は低いものの TTF-金属錯体を用いた電界効果トランジスタ (FET)の開発にも成功している。

## 2.研究の目的

本研究では TTF-常磁性金属錯体を半導体活性層に用いることにより,従来の電界効果スピントランジスタ(スピンFET)とは異なる作動原理に基づく新しい有機デバイスの開発を目的とする。申請者は既に, TTF-金属錯体を用いてデバイスを構築し,特性は低いものの FET 特性を示すデバイスの開発に成功している。本研究では, TTF-金属錯体からなるデバイスの性能向上を図るとともに,磁場下におけるデバイス特性の解明を行う。具体的には以下に挙げる項目で研究を遂行する。

(1) TTF-金属錯体を用いた FET デバイスの特 性を向上させるため, 製膜条件の検討および 高配向の薄膜を作製するため, 自己組織化能 を強化した TTF-金属錯体の開発を行う。

(2) スピン多重度を増大させるため,中心金属を変換した系の開発を行う。配位部位がより多座配位のものを作製することから,真空蒸着法による製膜の可能を検討する。

(3) 磁場下での FET 特性の測定および外部磁場によるスイッチング効果の評価を行う。

(4) TTF-金属錯体の伝導電子と局在スピン間の相互作用を見積もるため,伝導性を有する TTF-金属錯体のラジカル塩を作製し,ESR 測 定を行う。

#### 3.研究の方法

分子性導体の主要構成分子である TTF が, 常磁性金属イオンに直接配位した TTF-金属 錯体として,[Cu<sup>II</sup>(EDT-sae-TTF)<sub>2</sub>](図1)を 用いた FET デバイスの開発に成功している。 このデバイスの特性を向上させるため,薄膜 の作製条件を検討するとともに,真空蒸着法 およびスピンコート法,それぞれに適した新 規な誘導体の設計と合成を行う。作製したデ パイスの FET 特性を無磁場および磁場下で 測定し,磁場応答性を検討する。さらに,よ リスピン多重度が大きな TTF-金属錯体を合 成するため,3座以上の配位座を持つ新規 TTF-配位子を合成し,その常磁性金属錯体を 合成する。



 $[Cu(EDT-sae-TTF)_2]$ :  $R_1-R_1 = SCH_2CH_2S$ ,  $R_2 = R_3 = H$  $[Cu(C6-sae-TTF)_2]$ :  $R_1 = S^nC_6H_{13}$ ,  $R_2 = R_3 = H$ 

 $[Cu(Bz-sae-TTF)_2]$ :  $R_1-R_1 = [$ ,  $R_2 = R_3 = H$ 

 $[Cu(Bz-OMe-tBu-sae-TTF)_2]: R_1-R_1 = \bigcup, R_2 = OMe, R_3 = tBu$ 

#### 図 1. TTF-金属錯体の分子構造

(1) 新規 TTF-金属錯体の合成と性質

[Cu<sup>II</sup>(EDT-sae-TTF)<sub>2</sub>]のデバイスの特性を向 上させるため,分子間相互作用がより増大さ せた分子として,TTFの置換基がエチレンジ チオ基に比べより平面性の高いベンゼン環 の錯体([Cu<sup>II</sup>(Bz-sae-TTF)<sub>2</sub>]),長鎖アルキル 基で置換した錯体([Cu<sup>II</sup>(C6-sae-TTF)<sub>2</sub>])の合 成を行う。溶媒への溶解度を向上させるため, 配位部位である schiff 塩基部位のフェノラー トを tert-ブチル基およびメトキシ基で置換し た錯体([Cu<sup>II</sup>(Bz-OMe-*t*Bu-sae-TTF)<sub>2</sub>])を新た に合成し,デバイスの作製と特性の評価を行 う。

 (2) 多座配位可能な新規TTF-金属錯体の開発 真空蒸着法による薄膜の作製を目的とし て、新たに4座TTF-配位子とそのCu(II)錯体 である[Cu<sup>II</sup>(EDT-bsae-TTF)]を合成し真空蒸 着による成膜を試みる。また,Cu(II)イオン よりもスピン多重度が大きなFe(II),Co(II), Ni(II)イオンを用いた新規TTF-金属錯体を開 発するため,新たに3座TTF-配位子,ET-H<sub>2</sub>heip-TTFを合成し,金属錯体の開発と構造, 物性の解明を行う。

(3) salphen 錯体を用いた薄膜デバイスの開発
と TTF-金属錯体におけるπ-d 相互作用の解明
高い平面性に基づく大きな分子間相互作

同い千面住に塗りて入さな力于間相互下 用の利用を目的として, salphen 錯体を用い た薄膜デバイスの開発を行う。また,TTF-金 属錯体におけるπ-d 相互作用を明らかにする ため,ESR 測定および分子軌道計算を行う。

## 4.研究成果

(1) 新規 TTF-金属錯体の合成と性質

FET デバイスの特性を決定する要因に薄膜 のグレインサイズがある。グレインサイズは 分子間相互作用が反映されることから,より 大きな分子間相互作用が期待される TTF-金 属錯体の合成を行った。 伝導性を担う TTF 部 位の平面性を向上させるため,置換基のエチ レンジチオ基をベンゼン環に置換した新規 錯体 ([Cu<sup>II</sup>(Bz-sae-TTF)<sub>2</sub>]), および長鎖アル キル基で置換した錯体 ([Cu<sup>II</sup>(C6-sae-TTF)<sub>2</sub>]) の合成を行った(図1)。これらの薄膜デバ イスをクロロホルム溶液からスピンコート 法により作製したところ, FET として作動し なかった。また,  $[Cu^{II}(Bz-sae-TTF)_2]$ のラジカ ル塩を作製し電気物性を評価したところ,母 体となる[Cu<sup>II</sup>(EDT-sae-TTF)。]のラジカル塩よ り,高い電気伝導性を示すことを明らかにし た。そこで、 $[Cu^{II}(Bz-sae-TTF)_2]$ のクロロホル ムへの溶解度を向上させるため,配位部位で ある schiff 塩基部位のフェノラートを tert-ブ チル基およびメトキシ基で置換した錯体[Cu<sup>II</sup> (Bz-OMe-tBu-sae-TTF)2]を合成し、デバイスの 作製と特性の評価を行った。この錯体は FET として作動するものの,[Cu<sup>II</sup>(ET-sae-TTF)2]を 用いたデバイスよりも特性は低かった。

 (2) 多座配位可能な新規 TTF-金属錯体の開発 真空蒸着法による薄膜の作製を目的とし て、新たに4座 TTF-配位子とその Cu(II)錯体 である [Cu<sup>II</sup>(EDT-bsae-TTF)]を合成した(図 2)。真空蒸着法による成膜を試みたが,蒸 着過程で分解することが明らかとなった。 Cu(II)イオンよりもスピン多重度が大きな Fe(II),Co(II),Ni(II)イオンを用いた新規 TTF-金属錯体を開発するため,新たに3座 TTF-配位子,EDT-H<sub>2</sub>heip-TTF の合成を行った(図 2)。



図 2.4座および 3座 TTF-配位子

3座配位子 EDT-H<sub>2</sub>heip-TTF を用いて Co (III)錯体および Ni(II)錯体の合成に成功した。 Co(III)錯体はCo イオンに EDT-H<sub>2</sub>heip-TTF が 2分子配位子,一方の配位子中のプロトンが 脱プロトン化せず,このプロトンを介した隣 接する錯体と水素結合を形成していた。その 結果,Co およびCo に配位子した酸素原子か らなる一次元鎖構造を形成し,さらにこの一 次元鎖の周りを TTF がらせん状に取り囲ん だ一次元チュープ型錯体を構築していた(図 3)。Co イオン周りの配位様式により と の光学異性体が結晶中に存在し,異性体に対 応して,TTF 部位が作るらせんの向きが右ま わり,あるいは左回りとなっている。



図 3. 一次元 Co(III)チューブ錯体の結晶構造(左) とチューブ構造(右)

一方,Ni(II)錯体はNi4O4のキュバン型骨格を持つクラスター錯体を形成した(図4)、磁化率の温度依存性を測定したところ,低温  $\mathcal{C}_{\chi_m}T$ が増大し,キューブ内のNi(II)イオン間 に強磁性的相互作用が働いていることが分かった(図5)。酸化還元電位を調べると,TTF部位の酸化還元が維持されていた。そこでキューブ錯体をヨウ素でドープしたところ,室温以上の温度で半導体的な挙動を示した。



図 4. Ni(II) 4 核キューブ錯体の構造



図 5. Ni(II) 4 核キューブ錯体の磁化率

(3) salphen 錯体を用いた薄膜デバイスの開発 と TTF-金属錯体におけるπ-d 相互作用の解明 高い平面性に基づく大きな分子間相互作 用の利用を目的として, salphen 錯体を用い た薄膜デバイスの開発を行った。salphen 錯体 として, Cu(II)および Ni(II)錯体を合成した (図6)。両錯体ともに電気化学測定から HOMOの準位が-5.2 eV と見積もられた。一 般に, HOMO の準位が-5.0 eV よりも小さけ れば、大気に対して安定な FET が得られると されている。そこで,両錯体を用いた薄膜デ バイスの作製を行った。デバイスの作製は TTF-金属錯体と異なり,真空蒸着法により行 った。常磁性錯体である Cu(II)-salphen 錯体は FET 応答を示さなかったが, Ni(II)-salphen 錯 体は FET として作動した (図7)。移動度は 2.4×10<sup>-6</sup> cm<sup>2</sup>/Vs, 閾電圧-40.0V, on/off比1.1 ×10<sup>6</sup>であり,移動度は[Cu<sup>II</sup>(EDT-sae-TTF)<sub>2</sub>] のデバイスに比べ、一桁大きな値を示した。 このデバイスの大気安定性を評価するため, 遮光下,大気中に2か月間放置したデバイス の FET 特性を測定した。その結果,移動度は 3.5×10<sup>-6</sup> cm<sup>2</sup>/Vs, 閾電圧-14.4 V, on/off比 2.0 ×10<sup>5</sup> であった。 闘電圧の絶対値が小さくな っていることから,酸素による劣化が若干 間作されたが,TTF-錯体からなるデバイスが 大気下ですぐに劣化することに比べ,大気中 で十分に安定なデバイスの作製に成功した。



図 6. salphen 錯体の分子構造(左)と Ni-salphen 錯 体の結晶構造解析(右)





図 7. Ni-salphen の FET 応答:出力特性(上),伝達 特性(下)

TTF-金属錯体のラジカル塩[Cu<sup>II</sup>(EDT-sae-TTF)<sub>2</sub>]PF<sub>6</sub>における伝導電子と局在磁性間の 相互作用の大きさを見積もるため,中性錯体 およびラジカル塩の ESR 測定ならびに DFT 計算を行った。中性錯体では平面四配位 Cu(II)イオンのシグナルが観測された。銅の 核スピン(I=3/2)の超微細結合による4本 に分裂したシグナル観測された。このシグナ ルは平面四配位 Cu(II) 錯体に典型的な角度依 存性を示した。一方,ラジカル塩の ESR は角 度依存を示すシグナルと示さないシグナル が観測され,それぞれ Cu(II)の d-spin および TTF ダイマー上に非局在化したπ-spin と帰属 した(図8)。また, d-spin によるシグナルと **π-spin** によるシグナルの間に,非常に小さな シグナルを観測した。これは d-spin とπ-spin の相互作用による交換相互作用によるシグ ナルであると考えられる。また, ESR の温度 依存性を測定した(図9)。d-spin によるシグ ナルは温度依存性を示したのに対し, π-spin によるシグナルは温度依存性を示さなかっ た。d-spin の g 値が増大し始める温度(100 K) は,このラジカル塩が絶縁化する温度と対応 しており,このことからも d-spin と $\pi$ -spin の 相互作用が示唆される。



図 8. [Cu<sup>II</sup>(EDT-sae-TTF)<sub>2</sub>]PF<sub>6</sub>の ESR の角度依存性



図 9. [Cu<sup>II</sup>(EDT-sae-TTF)<sub>2</sub>]PF<sub>6</sub>の ESR の温度依存性





図 10. [Cu<sup>II</sup>(EDT-sae-TTF)<sub>2</sub>]<sup>+</sup>の triplet の分子軌道とエ ネルギーダイアグラム

### 5.主な発表論文等

## 〔雑誌論文〕(計 4件)

(1) R. Fujii, Md. A. Hossain, K. Hirabayashi, T. Shimizu, K. Akiyama, K. Goto, <u>H. Nishikawa</u>, K-i. Yamashita, K-i. Sugiura, "Synthesis of tetra(3-thienyl)biphenoquinone and its charge transfer complex with perylene," *Asian J. Org.* 

*Chem.*, **7**, 171-178 (2018). 査読有 DOI: 10.1002/ajoc.201700560

(2) K. Mitsumoto, J. M. Cameron, R-J. Wei, <u>H.</u> <u>Nishikawa, T. Shiga</u>, M. Nihei, G. N. Newton, H. Oshio, "A multi-redox responsive cyanometalatebased metallogel," *Chemistry A European Journal*, 23, 1502-1506 (2017). 查読有 DOI: 10.1002/chem.201605542

(3) A. Wachi, Y. Kudo, A. Kanesaka, <u>H.</u> <u>Nishikawa, T. Shiga</u>, H. Oshio, <u>M. Chikamatsu</u>, R. Azumi, "Organic field-effect transistor based on paramagnetic Cu(II) neutral complexes coordinated by Schiff base-type TTF ligands," *Polyhedron*, 136, 70-73 (2017). 査読有 DOI: 10.1016/j.poly.2017.03.006

(4) <u>H. Nishikawa</u>, A. Wachi, <u>M. Chikamatsu</u>, R. Azumi, "Development of organic thin film devices based on Cu(II) complex with tetrathiafulvalene moieties in the ligands," *Mol. Cryst. Liq. Cryst.*, **641**, 81-85 (2016). 査読有 DOI: 10.1080/15421406.2015.1105049

## [学会発表](計34件)

(1) 和知敦史, 金坂青葉, <u>志賀拓也</u>, 大塩寛紀, 島崎優一, <u>近松真之</u>, 阿澄玲子, <u>西川浩之</u>: Salphen 金属錯体を用いた薄膜トランジスタの作 製と特性, 日本化学会第 98 春季年会, 2018 年 3月 20~23日, 日本大学理工学部船橋キャン パス(船橋).

(2) 金坂青葉 和知敦史 <u>志賀拓也</u>,大塩寛紀, <u>西川浩之</u>:シッフ塩基型 TTF-配位子を有する 常磁性金属錯体の物性と電子状態,日本化学 会第 98 春季年会,2018 年 3 月 20~23 日,日 本大学理工学部船橋キャンパス(船橋).

(3) <u>H. Nishikawa</u>, "Structural studies on the electronic states of molecular conductors using synchrotron radiation," *2nd International Symposium of Quantum Beam Science at Ibaraki University*, 2017 年 12 月 8~10 日, Ibaraki University (Mito, Japan).

(4) K. Hinata, T. Yamaguchi, <u>H. Nishikawa</u>, "Electronic structure of single-component molecular conductors – reduced metal dithiolene complexes," *2nd International Symposium of Quantum Beam Science at Ibaraki University*, 2017年12月8~10日, Ibaraki University (Mito, Japan).

(5) S. Miyamoto, A. Wachi, A. Kanesaka, <u>H.</u> <u>Nishikawa</u>, "Structural studies of radical salts of (S,S)-DM-MeDH-TTP," 2nd International Symposium of Quantum Beam Science at Ibaraki University, 2017 年 12 月 8~10 日, Ibaraki University (Mito, Japan).

(6) <u>H. Nishikawa</u>, S. Miyamoto, <u>T. Shiga</u>, H. Oshio, D-H. Jang, Y. Sur, K-H. Kim, K. Murata, "Insulating State of Chiral Molecular Conductor Composed of Reduced  $\pi$ -Donor (*S*,*S*)-DM-MeDH-TTP," *12th International Symposium on Crystalline Organic Metals, Superconductors and Magnets (ISCOM2017)*, 2017年9月24~29日, Miyagi Zao Royal Hotel

(Miyagi, Japan).

(7) A. Wachi, Y. Kudo, A. Kanesaka, <u>T. Shiga</u>, H. Oshio, <u>H. Nishikawa</u>, "Structure and Properties of New Metal Complexes with TTF-Based Tridentate Schiff-Base Type Ligand," *12th International Symposium on Crystalline Organic Metals, Superconductors and Magnets (ISCOM2017)*, 2017 年 9 月 24~29 日, Miyagi Zao Royal Hotel (Miyagi, Japan).

(8) D-H. Jang, Y. Sur, K. Murata, S. Miyamoto, <u>H. Nishikawa</u>, K-H. Kim, "Anomalous Critical Exponents in the Vicinity of the Metal-Insulator Transition in Quasi-one-dimensional Organic Conductor, ((*S,S*)-DM-MeDH-TTP)<sub>2</sub>AsF<sub>6</sub>," *12th International Symposium on Crystalline Organic Metals, Superconductors and Magnets* (*ISCOM2017*), 2017 年 9 月 24~29 日, Miyagi Zao Royal Hotel (Miyagi, Japan).

(9) 金坂青葉,和知敦史,<u>志賀拓也</u>,大塩寛紀, 西川浩之:TTF-3座配位子を有するCo(III)錯体, Ni(II)錯体の構造と物性,第11回分子科学討論 会,2017年9月15日~18日,東北大学川内 北キャンパス(仙台).

(10) 和知敦史, <u>志賀拓也</u>, 大塩寛紀, 島崎優一, <u>近松真之</u>, 阿澄玲子, <u>西川浩之</u>:酸化還元活性 な配位子を有する常磁性金属錯体の構造と性 質ならびに外部磁場応答トランジスタへの応用, 第 11 回分子科学討論会, 2017 年 9 月 15 日~ 18 日, 東北大学川内北キャンパス(仙台).

(11) 和知敦史,工藤勇介,<u>志賀拓也</u>,大塩寛 紀,<u>西川浩之</u>:新規 TTF-Ni(II)4 核キューブ錯 体の構造と磁性,日本化学会第 97 春季年会, 2017 年 3 月 16 日~19 日,慶應義塾大学日吉 キャンパス(横浜).

(12) 金坂青葉,工藤勇介,和知敦史,志賀拓 也,大塩寛紀,西川浩之:新規シッフ塩基型 TTF-多座配位子による常磁性金属錯体の合 成と物性,日本化学会第97春季年会,2017 年3月16日~19日,慶應義塾大学日吉キャンパス(横浜).

 (13) 工藤勇介,和知敦史,西川浩之:TTF部 位を有する多座配位金属錯体の合成と性質, 第72回有機合成化学協会関東支部シンポジウム,2016年11月26日~27日,新潟薬科 大学(新潟).

(14)和知敦史,<u>志賀拓也</u>,大塩寛紀,<u>近松真</u> 之,阿澄玲子,<u>西川浩之</u>:新規 TTF-常磁性金 属錯体の構造と物性ならびに薄膜トランジ スタへの応用,第10回分子科学討論会,2016 年9月13日~15日,神戸ファッションマート(神戸).

(15) <u>H. Nishikawa</u>, A. Wachi, Y. Kudo, <u>T. Shiga</u>, H. Oshio, "Magnetic properties of paramagnetic Cu(II) complexes with partially oxdized TTF moieties," *The 15th International Conference on Molecular-Based Magnets (ICMM2016)*, 2016 年 9月4~8日, Sendai International Center (Sendai, Japan).

(16) A. Wachi, <u>T. Shiga</u>, H. Oshio, <u>M. Chikamatsu</u>,
R. Azumi, <u>H. Nishikawa</u>, "Organic field-effect

transistor based on paramagnetic Cu(II) complexes with tetrathiafulvalene ligands," *The 15th International Conference on Molecular-Based Magnets (ICMM2016)*, 2016 年 9 月 4~8 日, Sendai International Center (Sendai, Japan).

(17) <u>H. Nishikawa</u>, A. Wachi, <u>T. Shiga</u>, H. Oshio, <u>M. Chikamatsu</u>, R. Azumi, "Multifunctional properties of paramagnetic metal complexes with redox-active ligands based on p-electron systems," *Pure and Applied Chemistry International Conference (PACCON2016)*, 2016 年 2 月 9~11 日, Bangkok International Trade & Exhibition Centre (Bangkok, Thailand).

(18) <u>H. Nishikawa</u>, T. Watanabe, Y. Yoshimura, "Synthesis and physical properties of a chiral donor with reduced  $\pi$ -electron system," *The International Chemical Congress of Pacific Basin Societies 2015 (Pacifichem 2015)*, 2015 年 12 月 15 日~20 日, Hawaii Convention Center (Hawaii, USA).

(19) A. Wachi, <u>M. Chikamatsu</u>, R.Azumi, <u>H.Nishikawa</u>, "Organic Thin-Film Devices of TTF-Metal Complexes with Paramagnetic Cu(II) ion," *The International Chemical Congress of Pacific Basin Societies 2015 (Pacifichem 2015)*, 2015 年 12 月 15 日~20 日, Hawaii Convention Center (Hawaii, USA).

〔図書〕(計 1件)

(1) J. Yamada, <u>H. Nishikawa</u>, "Design of conducting and superconducting organic molecules," *Encyclopedia of Physical Organic Chemistry*, John Wily & Sons, Inc., Vol. 3, Chapter 41, 2133-2188 (2017).

[產業財産権] 出願状況(計 0件) 取得状況(計 0件)

〔その他〕

ホームページ等

http://nishikawalab.sci.ibaraki.ac.jp/index2.html

6.研究組織

(1)研究代表者
西川 浩之(NISHIKAWA, Hiroyuki)
茨城大学・理学部・教授
研究者番号:40264585

(2)連携研究者

近松 真之 (CHIKAMATSU, Masayuki)
産業技術総合研究所・太陽光発電工学研究
センター・研究チーム長
研究者番号:10415713

(3)連携研究者
志賀 拓也(SHIGA, Takuya)
筑波大学・大学院数理物質科学研究科・助教
研究者番号:00375411