## Thu. Sep 17, 2020

## Room A

Oral presentation | VII. Health Physics and Environmental Science | Health Physics and Environmental Science

[2A01-07] Environmental Radioactivity and Monitoring 1

Chair:Hiromi Yamazawa(Nagoya Univ.) 10:00 AM - 12:00 PM Room A (Zoom room 1)

[2A01] Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima \*Kimiaki Saito<sup>1</sup> (1. JAEA) 10:00 AM - 10:15 AM [2A02] Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima \*Minoru Tanigaki<sup>1</sup> (1. Kyoto Univ.) 10:15 AM - 10:30 AM [2A03] Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima \*Jun Goto<sup>1</sup>, Takeshi Takahashi<sup>1</sup>, Tatsuya Kondo<sup>1</sup>, Hidenori Yoshida<sup>2</sup> (1. Niigata Univ., 2. Niigata University of Health and Welfare) 10:30 AM - 10:45 AM [2A04] Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima \*Yoshiaki Shikaze<sup>1</sup>, Kenji Shimazoe<sup>2</sup> (1. Japan Atomic Energy Agency, 2. The Univ. of Tokyo) 10:45 AM - 11:00 AM [2A05] Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima \*Haruko M Wainwright<sup>1</sup>, Dajie Sun<sup>2</sup>, Akiyuki Seki<sup>3</sup>, Hiroshi Takemiya<sup>3</sup>, Kimiaki Saito<sup>3</sup> (1. Lawrence Berkeley National Laboratory, 2. University of California, Berkeley, 3. Japan Atomic Energy Agency) 11:00 AM - 11:15 AM [2A06] Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima \*Hiroko Yoshida<sup>1</sup>, Minsik Kim<sup>2</sup>, Alex Malins<sup>2</sup>, Masahiko Machida<sup>2</sup>, Kazuya Yoshimura<sup>2</sup> (1. Tohoku University, 2. JAEA) 11:15 AM - 11:30 AM [2A07] Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima \*Minsik Kim<sup>1</sup>, Alex Malins<sup>1</sup>, Masahiko Machida<sup>1</sup>, Kazuya Yoshimura<sup>1</sup>, Hiroko Yoshida<sup>2</sup>, Kimiaki Saito<sup>1</sup> (1. JAEA, 2. Tohoku Univ.)

Atomic Energy Society of Japan 2020 Fall Meeting

11:30 AM - 11:45 AM

Oral presentation | VII. Health Physics and Environmental Science | Health Physics and Environmental Science

## [2A08-12] Environmental Radioactivity and

Monitoring 2 Chair:Hirofumi Tsukada(Fukushima Univ.) 2:45 PM - 4:15 PM Room A (Zoom room 1)

[2A08] Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima \*Tetsuro Sato<sup>1</sup>, Kazuya Yoshimura<sup>2</sup>, Rina Sato<sup>2</sup>, Kanaizuka Seiichi<sup>3</sup>, Yukihisa Sanada<sup>2</sup>, Masaki Andoh<sup>2</sup>, Kimiaki Saito<sup>2</sup> (1. Hitachi Solutions East Japan, 2. JAEA, 3. NEL) 2:45 PM - 3:00 PM [2A09] Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima \*Hiroaki Kato<sup>1</sup>, Tomoki Shinozuka<sup>1</sup>, Hikaru Iida<sup>1</sup>, Satoru Akaiwa<sup>1</sup>, Zul Hilmi Bin Saidin<sup>1</sup>, Yuichi Onda<sup>1</sup> (1. University of Tsukuba, CRiED) 3:00 PM - 3:15 PM [2A10] Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima \*Tomoki Shinozuka<sup>1</sup>, Hiroaki Kato<sup>1</sup>, Yuichi Onda<sup>1</sup>, Satoru Akaiwa<sup>1</sup>, Hikaru Iida<sup>1</sup> (1. Univ. of Tsukuba) 3:15 PM - 3:30 PM [2A11] Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima \*Satoru Akaiwa<sup>1</sup>, Hiroaki Kato<sup>1</sup>, Tomoki Shinozuka<sup>1</sup>, Hikaru Iida<sup>1</sup>, Yuichi Onda<sup>1</sup> (1. University of Tsukuba) 3:30 PM - 3:45 PM [2A12] Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima \*Hikaru Iida<sup>1</sup>, Hiroaki Kato<sup>1</sup>, Tomoki Shinozuka<sup>1</sup>, Satoru Akaiwa<sup>1</sup>, Yuichi Onda<sup>1</sup> (1. Univ. of Tsukuba)

3:45 PM - 4:00 PM

Oral presentation | VII. Health Physics and Environmental Science | Health Physics and Environmental Science

## [2A13-19] Environmental Radioactivity and Monitoring 3

Chair:Masahiko Machida(JAEA) 4:15 PM - 6:15 PM Room A (Zoom room 1)

[2A13] Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima

\*Keisuke Mori<sup>1</sup>, Hiroaki Kato<sup>1</sup>, Yuichi Onda<sup>1</sup>, Toshiro

Yamaguchi<sup>1</sup> (1. Univ. of Tsukuba ) 4:15 PM - 4:30 PM

- [2A14] Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima
  \*Zul Hilmi Saidin<sup>1</sup>, Yuichi Onda<sup>1</sup>, Hiroaki Kato<sup>1</sup>, Janice E. Hudson<sup>1</sup>, Kazuki Nanko<sup>2</sup>, Delphis F. Levia<sup>3</sup> (1. Univ. of Tsukuba, Japan, 2. Forestry and Forest Products Research Institute, Japan, 3. Univ. of Delaware, USA)
  4:30 PM 4:45 PM
- [2A15] Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima \*Junko Takahashi<sup>1</sup>, Takuya Sasaki, Satoshi Iguchi<sup>1</sup>, Yuichi Onda<sup>1</sup> (1. Univ. of Tsukuba) 4:45 PM - 5:00 PM
- [2A16] Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima \*Keisuke Taniguchi<sup>1</sup>, Yuichi Onda<sup>1</sup>, Hirotsugu Arai<sup>2</sup>, Yukio Takeuchi<sup>2</sup>, Hirofumi Yoshita<sup>2</sup>, Kazuki Fujita<sup>2</sup>
  - (1. Univ. of Tsukuba, 2. Fukushima PrefecturalCentre for Environmental Creation)5:00 PM 5:15 PM
- [2A17] Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima \*Yuichi Onda<sup>1</sup>, Tang Chen<sup>1</sup>, Gao Xiang<sup>1</sup>, Keisuke Taniguchi<sup>1</sup>, Yukio Takeuchi<sup>2</sup>, Momo Kurihara<sup>3</sup>, Katsumi Hirose<sup>1</sup> (1. CRiED, University of Tsukuba, 2. Fukushima Pref. Env. Creation C., 3. QST)

5:15 PM - 5:30 PM

[2A18] Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima \*Seigo FUJIWARA<sup>1</sup>, Kazutoshi OSAWA<sup>2</sup> (1. Univ. of Tsukuba, 2. Utsunomiya Univ.)

5:30 PM - 5:45 PM

[2A19] Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima
 \*Rena Mikailova<sup>1,2</sup>, Yuichi Onda<sup>1</sup>, Sergey Fesenko<sup>2</sup>, Hiroaki Kato<sup>1</sup> (1. Univ. of Tsukuba, 2. RIRAE)
 5:45 PM - 6:00 PM

## Room B

Oral presentation | V. Nuclear Fuel Cycle and Nuclear Materials | 505-1 Radioactive Waste Management

[2B01-06] Stabilization and Immobilization 1 Chair:Nobuyuki NAKASHIO(ATOX) 10:00 AM - 11:45 AM Room B (Zoom room 2)

[2B01] Physical Properties test for flowability of K-

based alkali-activated materials \*Yoshihisa Hiraki<sup>1</sup>, Toshimitsu Saito<sup>1</sup>, Ayaka Kakuda<sup>1</sup>, Takeshi Osugi<sup>1</sup>, Tomoyuki Sone<sup>1</sup>, Ryoichiro Kuroki<sup>1</sup>, Isamu Kudo<sup>2</sup>, Yogarajah Elakneswaran<sup>3</sup>, Tsutomu Sato<sup>3</sup> (1. JAEA, 2. ADVAN ENG, 3. Hokkaido Univ.) 10:00 AM - 10:15 AM

[2B02] Physical Properties test for solidification strength and Long-term stability of K-based alkali-activated materials

\*Ayaka Kakuda<sup>1</sup>, Osamu Osone<sup>1</sup>, Yoshihisa Hiraki<sup>1</sup>, Takeshi Osugi<sup>1</sup>, Tomoyuki Sone<sup>1</sup>, Ryoichiro Kuroki<sup>1</sup>, Isamu Kudo<sup>2</sup>, Yogarajah Elakneswaran<sup>3</sup>, Tsutomu Sato<sup>3</sup> (1. JAEA, 2. ADVAN ENG, 3. Hokkaido University) 10:15 AM - 10:30 AM

 [2B03] Development of stable solidification technique of ALPS sediment wastes by apatite ceramics
 \*Kenji Takeshita<sup>1</sup>, Masahiko Nakase<sup>1</sup>, Shun Kanagawa<sup>2</sup>, Takatoshi Hijikata<sup>2</sup>, Yoshikazu Koma<sup>3</sup> (1. Tokyo Tech, 2. CRIEPI, 3. JAEA)

10:30 AM - 10:45 AM

- [2B04] Development of stable solidification technique of ALPS sediment wastes by apatite ceramics \*Shun Kanagawa<sup>1,2</sup>, Masahiko Nakase<sup>2</sup>, Ayumu Masuda<sup>2</sup>, Kazuo Utsumi<sup>2</sup>, Takatoshi Hijikata<sup>1</sup>, Kenji Takeshita<sup>2</sup> (1. CRIEPI, 2. Tokyo Tech) 10:45 AM - 11:00 AM
- [2B05] Development of stable solidification technique of ALPS sediment wastes by apatite ceramics \*Masahiko Nakase<sup>1</sup>, Ayumu Masuda<sup>1</sup>, Shun Kanagawa<sup>1,2</sup>, Kazuo Utsumi<sup>1</sup>, Takatoshi Hijikata<sup>2</sup>, Kenji Takeshita<sup>1</sup> (1. Tokyo Tech, 2. CRIEPI) 11:00 AM - 11:15 AM
- [2B06] Development of stable solidification technique of ALPS sediment wastes by apatite ceramics \*Takatoshi Hijikata<sup>1</sup>, Masahiko Nakase<sup>2</sup>, Kazuo Utsumi<sup>2</sup>, Kenji Takeshita<sup>2</sup> (1. Central Reasearch Institute of Electric Power Industry, 2. Tokyo Institute of Technology) 11:15 AM - 11:30 AM

Oral presentation | V. Nuclear Fuel Cycle and Nuclear Materials | 505-1 Radioactive Waste Management

[2B07-11] Stabilization and Immobilization 2 Chair:Masahiko Nakase(Tokyo Tech) 2:45 PM - 4:10 PM Room B (Zoom room 2)

[2B07] Filtration drying treatment of decomposed ion exchange resin residue by freezing and thawing method

\*tadashi sasaki<sup>1</sup>, Yuji Nagai<sup>1</sup>, Mitsushi Motoyama<sup>1</sup>, Takahiro Kikuchi<sup>1</sup>, Takao Ikeda<sup>1</sup> (1. JGC JAPAN CORPORATION) 2:45 PM - 3:00 PM

[2B08] Research and development on preceding

processing methods for contaminated water management waste at Fukushima Daiichi Nuclear Power Station

\*Takumi Taniguchi<sup>1,2</sup>, Masahiro Namiki<sup>1,2</sup>, Takeshi Osugi<sup>1,2</sup>, Tomoyuki Sone<sup>1,2</sup>, Ryoichiro Kuroki<sup>1,2</sup>, Michio Kikuchi<sup>3</sup>, Takeshi Yamamoto<sup>3</sup>, Taku Otsuka<sup>3</sup>, Yoshihisa Kaneda<sup>4</sup>, Norihisa Osawa<sup>4</sup> (1. JAEA, 2. IRID, 3. CRIEPI, 4. Taiheiyo Consultant)

3:00 PM - 3:15 PM

[2B09] Research and development on preceding processing methods for contaminated water management waste at Fukushima Daiichi Nuclear Power Station

> \*Nobuyuki NAKASHIO<sup>1</sup>, Takahiro KAWASOE<sup>1</sup>, Kohei AIKAWA<sup>1</sup>, Michio KIKUCHI<sup>2</sup>, Takeshi YAMAMOTO<sup>2</sup>, Yoshihisa KANEDA<sup>3</sup>, Kazuko HAGA<sup>3</sup>, Takeshi OSUGI<sup>4</sup>, Tomoyuki SONE<sup>4</sup>, Ryoichiro KUROKI<sup>4</sup> (1. IRID/ATOX, 2. CRIEPI, 3. Taiheiyo Consultant, 4. IRID/JAEA) 3:15 PM - 3:30 PM

[2B10] Research and development on preceding processing methods for contaminated water management waste at Fukushima Daiichi Nuclear Power Station

> \*Michio Kikuchi<sup>1</sup>, Takeshi Yamamoto<sup>1</sup>, Taku Otsuka<sup>1</sup>, Takaya Kawato<sup>1</sup>, Yoshihisa Kaneda<sup>2</sup>, Masahito
> Shibata<sup>2</sup>, Kazuko Haga<sup>2</sup>, Takeshi Osugi<sup>3</sup>, Tomoyuki
> Sone<sup>3</sup>, Ryoichiro Kuroki<sup>3</sup> (1. CRIEPI, 2. Taiheiyo
> Consultant, 3. JAEA/IRID)
> 3:30 PM - 3:45 PM

[2B11] Research and development on preceding processing methods for contaminated water management waste at Fukushima Daiichi Nuclear Power Station

> \*yoshihisa kaneda<sup>1</sup>, Kazuko Haga<sup>1</sup>, Masahito Shibata<sup>1</sup>, Norihisa Osawa<sup>1</sup>, Michio Kikuchi<sup>2</sup>, Takeshi Yamamoto<sup>2</sup>, Takaya Kawato<sup>2</sup>, Takeshi Osugi<sup>3</sup>, Tomoyuki Sone<sup>3</sup>, Ryoichiro Kuroki<sup>3</sup> (1. taiheiyo consultant, 2. CRIEPI, 3. IRID/JAEA)
> 3:45 PM - 4:00 PM

Oral presentation | V. Nuclear Fuel Cycle and Nuclear Materials | 505-1 Radioactive Waste Management

[2B12-15] Stabilization and Immobilization 3 Chair:Tomofumi Sakuragi(RWMC) 4:10 PM - 5:20 PM Room B (Zoom room 2)

[2042]	Descende and development on proceeding
[2812]	Research and development on preceding
	processing methods for contaminated water
	management waste at Fukushima Daiichi Nuclear
	Power Station
	*Yutaro Kobayashi <sup>1</sup> , Kazuko Haga <sup>1</sup> , Yoshihisa Kaneda <sup>1</sup> ,
	Kazuma Kuroda <sup>2,3</sup> , Tsutomu Sato <sup>2</sup> , Takeshi Osugi <sup>4</sup> ,
	Tomoyuki Sone <sup>4</sup> , Ryoichiro Kuroki <sup>4</sup> (1. Taiheiyo
	Consultant, 2. Hokkaido Univ., 3. present: CRIEPI, 4.
	IRID/JAEA)
	4:10 PM - 4:25 PM
[2B13]	Research and development on preceding
	processing methods for contaminated water
	management waste at Fukushima Daiichi Nuclear
	Power Station
	*Jun KATO <sup>1</sup> , Ken IMAIZUMI <sup>1</sup> , Takeshi OSUGI <sup>1</sup> ,
	Tomoyuki SONE <sup>1</sup> , Ryoichiro KUROKI <sup>1</sup> , Michio KIKUCHI <sup>2</sup> ,
	Takeshi YAMAMOTO <sup>2</sup> , Taku OTSUKA <sup>2</sup> , Yoshihisa
	KANEDA <sup>3</sup> , Norihisa OSAWA <sup>3</sup> (1. IRID/JAEA, 2. CRIEPI,
	3. Taiheiyo Consultant)
	4:25 PM - 4:40 PM
[2B14]	Research and development on preceding
	processing methods for contaminated water
	management waste at Fukushima Daiichi Nuclear
	Power Station
	*Kazuyoshi Uruga <sup>1</sup> , Shizue Furukawa <sup>1</sup> , Takatoshi
	Hijikata <sup>1</sup> , Tadafumi Koyama <sup>1</sup> , Takeshi Osugi <sup>2,3</sup> ,
	Tomoyuki Sone <sup>2,3</sup> , Ryoichiro Kuroki <sup>2,3</sup> (1. CRIEPI, 2.
	IRID, 3. JAEA)
	4:40 PM - 4:55 PM
[2B15]	Research and development on preceding
	processing methods for contaminated water
	management waste at Eukushima Daiichi Nuclear
	Power Station
	Michio KIKUCHI <sup>1</sup> *Shizue EURUKAWA <sup>1</sup> Tadafumi
	KOYAMA <sup>1</sup> , Taku OTSUKA <sup>1</sup> , Takeshi YAMAMOTO <sup>1</sup> , Ken

IMAIZUMI<sup>2</sup>, Takeshi OSUGI<sup>2</sup>, Tomoyuki SONE<sup>2</sup>,

Ryoichiro KUROKI<sup>2</sup> (1. CRIEPI, 2. IRID/JAEA)

4:55 PM - 5:10 PM

Oral presentation | V. Nuclear Fuel Cycle and Nuclear Materials | 505-1 Radioactive Waste Management

[2B16-19] Vitrification Chair:Takatoshi Hijikata(CRIEPI) [2B16] Oxidation and Vaporization Behaviors of Insoluble Residue (noble metal precipitation) during Fabrication of High Level Radioactive Wastes

> \*Ryohei Hattori<sup>1</sup>, Asahi Nitta<sup>1</sup>, Isamu Sato<sup>1</sup>, Haruaki Matuura<sup>1</sup>, Haruka Tada<sup>2</sup> (1. Tokyo City Univ, 2. IHI Corporation)

5:20 PM - 5:35 PM

- [2B17] Basic research programs of vitrification technology for waste volume reduction \*Norie Hirao<sup>1</sup>, Norio Kanehira<sup>1</sup>, Toshiki Fukui<sup>2</sup>, Masayuki Takeuchi<sup>3</sup>, Yoshihiro Okamoto<sup>3</sup>, Tsuyoshi Tsukada<sup>4</sup> (1. JNFL, 2. IHI, 3. JAEA, 4. CRIEPI)
   5:35 PM - 5:50 PM
- [2B18] Basic research programs of vitrification technology for waste volume reduction \*Tomofumi Sakuragi<sup>1</sup>, Hidekazu Asano<sup>1</sup>, Tomohiro Okamura<sup>2</sup>, Minari Eriko<sup>2</sup>, Masahiko Nakase<sup>2</sup>, Kenji Takeshita<sup>2</sup>, Toshiro Oniki<sup>3</sup> (1. RWMC, 2. Tokyo Tech, 3. IHI)

5:50 PM - 6:05 PM

[2B19] Basic research programs of vitrification technology for waste volume reduction \*Aki Tominaga<sup>1</sup>, Takahia Shobu<sup>1</sup>, Seiichi Sato<sup>2</sup>, Kiyoshi Hatakeyama<sup>3</sup>, Takayuki Nagai<sup>1</sup> (1. JAEA, 2. Inspection Development Company, 3. E&E Techno Service Co.)
6:05 PM - 6:20 PM

## Room C

Oral presentation | V. Nuclear Fuel Cycle and Nuclear Materials | 502-1 Nuclear Materials, Degradation, Radiation Effects, and Related Technology

[2C01-07] Irradiation Effect 1 Chair:Kenji Nishida(CRIEPI) 10:00 AM - 12:00 PM Room C (Zoom room 3)

[2C01] Calculations of dpa based on new athermal recombination correction model in various radiation enviroments \*Yosuke Iwamoto<sup>1</sup>, Shin-ichiro Meigo<sup>1</sup>, Shintaro Hashimoto<sup>1</sup> (1. JAEA) 10:00 AM - 10:15 AM
[2C02] Ion irradiation-induced changes in the properties of rock-forming minerals of concrete

> aggregates at high fluences \*Nhut Vu Luu<sup>1,5</sup>, Kenta Murakami<sup>1</sup>, Hamza Samouh<sup>2</sup>,

Atomic Energy Society of Japan 2020 Fall Meeting

Ippei Maruyama<sup>2</sup>, Sho Kano<sup>3</sup>, Kiyoteru Suzuki<sup>4</sup> (1. Nagaoka University of Technology, 2. Nagoya University, 3. The University of Tokyo, 4. Mitsubishi Research Institute, 5. Vietnam Atomic Energy Institute) 10:15 AM - 10:30 AM [2C03] Microstructural change of fluorite-type oxides under synergistic irradiation with swift heavy ions and electrons \*Hiroki Tomonaka<sup>1</sup>, Ayaka Maruo<sup>1</sup>, Kazuhiro Yasuda<sup>1</sup>, Syo Matsumura<sup>1</sup>, Norito Ishikawa<sup>2</sup>, Jean-Marc Costantini<sup>3</sup> (1. Kyushu Univ., 2. JAEA, 3. CEA-Saclay) 10:30 AM - 10:45 AM [2C04] In-situ cathodoluminescence study of Gd<sub>2</sub>O<sub>3</sub> doped CeO<sub>2</sub> in HVEM \*Pooreun SEO<sup>1</sup>, A.K.M. Saiful Islam BHUIAN<sup>2</sup>, Jean-Marc COSTANTINI<sup>3</sup>, Syo MATSUMURA<sup>1</sup>, Kazuhiro YASUDA<sup>1</sup> (1. Kyushu Univ., 2. BAEC, 3. CEA, Univ. Paris-Saclay) 10:45 AM - 11:00 AM [2C05] Effects of solute elements in iron-based alloys for hardness change along helium irradiation and post-irradiation annealing \*PHONGSAKORN PRAK TOM<sup>1,2</sup>, KENTA MURAKAMI<sup>1</sup>, VU NHUT LUU<sup>1</sup>, LIANG CHEN<sup>1</sup> (1. Nagaoka University of Technology, 2. Malaysian Nuclear Agency) 11:00 AM - 11:15 AM [2C06] Effect of solute atoms on dislocation loop formation in Fe-Cr-Al alloys \*Naoyuki Hashimoto<sup>1</sup>, Yixian Tang<sup>2</sup>, Kodai Toyota<sup>3</sup> (1. Faculty of Engineering, Hokkaido University, 2. Graduate School of Engineering, Hokkaido University, 3. Japan Atomic Energy Agency) 11:15 AM - 11:30 AM [2C07] In-situ WB-STEM evaluation of thermal stability of the neutron induced dislocation loops during post-irradiation-annealing \*Kenta Yoshida<sup>1</sup>, Du Yufeng<sup>1</sup>, Yusuke Shimada<sup>1</sup>, Tomoaki Suzudo<sup>2</sup>, Kazuto Arakawa<sup>3</sup>, Takeshi Toyama<sup>1</sup>, Koji Inoue<sup>1</sup>, Somei Ohnuki<sup>4</sup>, Yasuyoshi Nagai<sup>1</sup> (1. Tohoku Univ., 2. JAEA, 3. Shimane Univ., 4. USTB) 11:30 AM - 11:45 AM Oral presentation | V. Nuclear Fuel Cycle and Nuclear Materials | 502-1

Oral presentation | V. Nuclear Fuel Cycle and Nuclear Materials | 502-1 Nuclear Materials, Degradation, Radiation Effects, and Related Technology

## [2C08-13] Irradiation Effect 2 Chair:Kenta Murakami(Nagaoka Univ. Tech.) 2:45 PM - 4:30 PM Room C (Zoom room 3)

- [2C08] Nature of defect clusters produced in ferritic model alloy at elevated temperatures \*Liang Chen<sup>1</sup>, Kenta Murakami<sup>1</sup>, Dongyue Chen<sup>2</sup>, Huilong Yang<sup>2</sup>, Hiroaki Abe<sup>2</sup>, Zhengcao Li<sup>3</sup>, Naoto Sekimura<sup>2</sup> (1. Nagaoka Univ. of Tech., 2. Univ. of Tokyo, 3. Tsinghua Univ.) 2:45 PM - 3:00 PM
- [2C09] Evaluation of solute atomic clusters formed in pressure vessel steel model alloys by irradiation. \*Kento Tanaka<sup>1</sup>, Hideo Watanabe<sup>1</sup>, Takuya Irie<sup>1</sup>, Yusuke Gouya<sup>1</sup> (1. Kyushu Univ.) 3:00 PM - 3:15 PM
- [2C11] Hardening factor of solute atom clusters in neutron-irradiated stainless steels \*Katsuhiko Fujii<sup>1</sup>, Koji Fukuya<sup>1</sup> (1. INSS) 3:30 PM - 3:45 PM
- [2C12] Evaluation of tensile property of stainless steel welds used in PWRs by micro-tensile testing \*Terumitsu Miura<sup>1</sup>, Takuya Fukumura<sup>1</sup>, Katsuhiko Fujii<sup>1</sup>, Koji Fukuya<sup>1</sup>, Hitoshi Seto<sup>2</sup> (1. Institute of Nuclear Safety System, 2. Nippon Nuclear Fuel Development)

3:45 PM - 4:00 PM

[2C13] Effect of Si addition on mechanical property and microstructural change in ion irradiated stainless steel model alloys

> \*Takaaki Takaaki Mabuchi<sup>1</sup>, Takeshi Doi<sup>2</sup>, Ken-ichi Fukumoto<sup>1</sup>, Katsuhiko Fujii<sup>3</sup> (1. UNIVERSITY OF FUKUI, 2. KEPCO, 3. INSS) 4:00 PM - 4:15 PM

Oral presentation | V. Nuclear Fuel Cycle and Nuclear Materials | 502-1 Nuclear Materials, Degradation, Radiation Effects, and Related Technology

[2C14-18] Human Resource Development Chair:Yasuhisa Oya(Shizuoka Univ.) 4:30 PM - 6:00 PM Room C (Zoom room 3)

[2C14] Evaluation technique training of reactor vessel irradiation embrittlement using actual plant material \*Takuyo Yamada<sup>1</sup>, Katsuhiko Fujii<sup>1</sup>, Kenji Nishida<sup>2</sup>, Takashi Hashimoto<sup>3</sup>, Hideo Watanabe<sup>4</sup>, Kenichi

Fukumoto<sup>5</sup>, Kenta Murakami<sup>6</sup> (1. INSS, 2. CRIEPI, 3. JAEA, 4. Kyusyu Univ., 5. Univ. of Fukui, 6. Nagaoka

4:30 PM - 4:45 PM

[2C15] Evaluation technique training of reactor vessel irradiation embrittlement using actual plant material

> \*Kenji Nishida<sup>1</sup>, Katsuhiko Fujii<sup>2</sup>, Atsuko Kojima<sup>2</sup>, Takashi Hashimoto<sup>3</sup>, Kenta Murakami<sup>4</sup> (1. CRIEPI, 2.
> INSS, 3. JAEA, 4. Nagaoka Univ. of Tech)
> 4:45 PM - 5:00 PM

[2C16] Evaluation technique training of reactor vessel irradiation embrittlement using actual plant material

\*Kenta Murakami<sup>1</sup>, Dengue Chen<sup>2</sup>, Kenji Nishida<sup>3</sup> (1.
Nagaoka Univ. Tech., 2. Univ. Tokyo, 3. CRIEPI)
5:00 PM - 5:15 PM

[2C17] Evaluation technique training of reactor vessel irradiation embrittlement using actual plant material

\*Hideo Watanabe<sup>1</sup>, Kenichi Fukumoto<sup>2</sup>, Tomohiro Kobayashi<sup>3</sup>, Terumistu Miura<sup>4</sup>, Takuyo Yamada<sup>4</sup> (1. Kyushu Univ., 2. Fukui Univ., 3. CRIEPI, 4. INSS)
5:15 PM - 5:30 PM

[2C18] Evaluation technique training of reactor vessel irradiation embrittlement using actual plant material

> \*Masato Yamamoto<sup>1</sup>, Yasufumi Miura<sup>1</sup> (1. CRIEPI) 5:30 PM - 5:45 PM

# Room D

Oral presentation | V. Nuclear Fuel Cycle and Nuclear Materials | 505-2 Waste Disposal and Its Environmental Aspects

[2D01-02] Analysis Method Chair:Tsutomu Sato(Hokkaido Univ) 10:00 AM - 10:35 AM Room D (Zoom room 4)

[2D01] Characterization and solubility of mixed			
lanthanide oxides, (L <sub>1</sub> ,L <sub>2</sub> ) <sub>2</sub> O <sub>3</sub>			
(L <sub>1</sub> , L <sub>2</sub> = La, Nd, Eu, Tm)			
*Md Moniruzzaman <sup>1</sup> , Taishi Kobayashi <sup>1</sup> , Takayuki			
Sasaki <sup>1</sup> (1. Graduate School of Engineering, Kyoto			
University)			
10:00 AM - 10:15 AM			
2D02] Development of high-sensitive analysis of U(VI)			
by ultra-low temperature TRLFS			
*Takumi Saito <sup>1</sup> , Noboru Aoyagi <sup>2</sup> , Huiyang Mei <sup>1</sup> (1. The			
University of Tokyo, 2. JAEA)			
10:15 AM - 10:30 AM			

Atomic Energy Society of Japan 2020 Fall Meeting

Oral presentation | V. Nuclear Fuel Cycle and Nuclear Materials | 505-2 Waste Disposal and Its Environmental Aspects

[2D03-06] Waste Chair:Takumi Saito(Univ. of Tokyo) 10:35 AM - 11:45 AM Room D (Zoom room 4)

- [2D03] Technical options of radioactive waste management for the second half of the 21st Century, in consideration of Pu utilization and less environmentally impacted geological disposal \*Tomohiro Okamura<sup>1</sup>, Eriko Minari<sup>1</sup>, Masahiko Nakase<sup>1</sup>, Tomohumi Sakuragi<sup>2</sup>, Hidekazu Asano<sup>1,2</sup>, Kenji Takeshita<sup>1</sup> (1. Tokyo Tech, 2. RWMC) 10:35 AM - 10:50 AM
- [2D04] Encapsulation mechanisms of Cs and Sr in spent adsorbents by alkali activated materials \*Tsutomu Sato<sup>1</sup>, Soonthornwiphat Natatsawas<sup>2</sup>, Chaerun Rislam<sup>2</sup>, Yutaro Kobayashi<sup>2</sup>, Kazuma Kuroda<sup>2</sup>, Kanako Toda<sup>2</sup>, Tsubasa Otake<sup>1</sup>, Elakneswaran Yogarajah<sup>1</sup>, John Provis<sup>3</sup> (1. Faculty of Engineering, Hokkaido University, 2. Graduate School of Engineering, Hokkaido University, 3. The University of Shefield )

10:50 AM - 11:05 AM

[2D05] Solubility of palladium in the presence of α-isosaccharinic acid \*Shunsuke Miyabe<sup>1</sup>, Mamiko Maeno<sup>1</sup>, Kazuhito Matsubara<sup>1</sup>, Kaoru Tomiyasu<sup>1</sup>, Chiari Ogami<sup>1</sup>, Akira Kitamura<sup>2</sup>, Shingo Kimuro<sup>2</sup> (1. Kyudensangyo, 2. JAEA)

11:05 AM - 11:20 AM

[2D06] Numerical simulation on movement and shielding of radioactive Cs in concrete materials \*Chisato Noma<sup>1</sup>, Haruo Sato<sup>1</sup> (1. Okayama University Graduate School bof Science and Technology) 11:20 AM - 11:35 AM

Oral presentation | V. Nuclear Fuel Cycle and Nuclear Materials | 505-3 Decommissioning Technology of Nuclear Facilities

[2D07-12] Decommissioning Technology for

Fukushima 1 Chair:Taro Shimada(JAEA)

2:45 PM - 4:30 PM Room D (Zoom room 4)

[2D07] Estimation of concrete waste from Fukushima Daiichi Nuclear Power Plant \*Runa Takenaka<sup>1</sup>, Naoko Watanabe<sup>1</sup>, Daisuke

Kawasaki<sup>2</sup>, Shinichiro Uematsu<sup>1</sup>, Tamotsu Kozaki<sup>1</sup> (1. Hokkaido Univ., 2. Univ. of Fukui) 2:45 PM - 3:00 PM [2D08] Development of the radiation resistant remote vibration sensing equipment for the reactor decommissioning \*shiro jitsukawa<sup>1</sup> (1. National Institute of Technology Fukushima College) 3:00 PM - 3:15 PM [2D09] Development of ultramicro analysis technology for fuel debris analysis \*Yoshihiro Sekio<sup>1</sup>, Yasuhiro Iwamoto<sup>1</sup>, Maho Hamada<sup>1</sup>, Koji Maeda<sup>1</sup>, Toru Higuchi<sup>3</sup>, Tatsuya Suzuki<sup>2</sup>, Kazuya Idemitsu<sup>4</sup>, Kenji Konashi<sup>5</sup>, Yasuyoshi Nagai<sup>5</sup> (1. JAEA, 2. Nagaoka Univ. of Tech., 3. NFD, 4. Kyushu Univ., 5. Tohoku Univ.) 3:15 PM - 3:30 PM [2D10] Development of ultramicro analysis technology for fuel debris analysis \*Tatsuya Suzuki<sup>1</sup>, Ma ZhuoRan<sup>1</sup>, Fauzia Hanum Ikhwan<sup>1</sup>, Yoshiya Homma<sup>2</sup>, Chikage Abe<sup>2</sup>, Kenji Konashi<sup>2</sup> (1. Nagaoka Univ. of Tech., 2. Tohoku Univ.) 3:30 PM - 3:45 PM [2D11] Development of ultramicro analysis technology for fuel debris analysis

\*Atsushi Ouchi<sup>1</sup>, Toru Higuti<sup>1</sup>, Yusuke Miura<sup>1</sup>, Kenji Konashi<sup>2</sup> (1. NFD, 2. Tohoku Univ)

3:45 PM - 4:00 PM

[2D12] Development of ultramicro analysis technology

for fuel debris analysis \*Kazuya Idemitsu<sup>1</sup>, Yaohiro Inagaki<sup>1</sup>, Tatsumi Arima<sup>1</sup>,

Keisuke Yoshida<sup>1</sup> (1. Kyushu University)

4:00 PM - 4:15 PM

Oral presentation | V. Nuclear Fuel Cycle and Nuclear Materials | 505-3 Decommissioning Technology of Nuclear Facilities

[2D13-17] Decommissioning Technology for Fukushima 2

Chair:Tatsuya Suzuki(Nagaoka Univ. of Tech.) 4:30 PM - 6:00 PM Room D (Zoom room 4)

[2D13] R&D Status on a Device to Transport Fuel Debris

at Fukushima Daiichi Nuclear Power Plant

\*Tessai Sugiura<sup>1,2</sup>, Fujio Terai<sup>1,2</sup>, Kenji Kurihara<sup>1,2</sup>,

Yasuhiro Yuguchi<sup>1,2</sup> (1. IRID, 2. Toshiba Energy

Systems &Solutions Corp.)

4:30 PM - 4:45 PM

- [2D14] Development for Dust Evaluation Method during Fuel Debris Retrieval Operations
   \*Yasuhiro Yuguchi<sup>1,2</sup>, Chiaki Shimoda<sup>1,2</sup>, Jun Suzuki<sup>1,2</sup>, Kenji Kurihara<sup>1,2</sup> (1. IRID, 2. TOSHIBA ESS)
   4:45 PM - 5:00 PM
- [2D15] Development for Dust Evaluation Method during Fuel Debris Retrieval Operations \*chiaki SHIMODA<sup>1,2</sup>, yasuhiro YUGUCHI<sup>1,2</sup>, jun SUZUKI<sup>1,2</sup>, kenji KURIHARA<sup>1,2</sup> (1. IRID, 2. TOSHIBA ESS) 5:00 PM - 5:15 PM
- [2D16] Analysis of particles generated by laser processing and development of their nuclide identification methodology (3)
  \*Tomonori Yamada<sup>1</sup>, Hiroyuki Daido<sup>2</sup>, Chikara Ito<sup>1</sup>, Masabumi Miyabe<sup>1</sup>, Takuya Shibata<sup>1</sup>, Shuichi Hasegawa<sup>3</sup> (1. JAEA, 2. ILT, 3. Univ. of Tokyo) 5:15 PM - 5:30 PM
- [2D17] Analysis of particles generated by laser
  processing and development of their nuclide
  identification methodology (3)
  \*Hiroyuki Daido<sup>1</sup>, Tomonori Yamada<sup>2</sup>, Chikara Ito<sup>2</sup>,
  Masabumi Miyabe<sup>2</sup>, Takuya Shibata<sup>2</sup>, Hiroyuki
  Furukawa<sup>1</sup>, Shuichi Hasegawa<sup>3</sup> (1. Institute for Laser
  Technology, 2. JAEA, 3. The Univ. Tokyo)
  5:30 PM 5:45 PM

## Room E

Oral presentation | V. Nuclear Fuel Cycle and Nuclear Materials | 501-1 Basic Properties

[2E01-07] Evaluation of physical properties of

nuclear fuel Chair:Isamu Sato(Tokyo City Univ.) 10:00 AM - 12:00 PM Room E (Zoom room 5)

[2E01] Measurement of heat capacity on fluorite

compounds

\*Shun Hirooka<sup>1</sup>, Taku Matsumoto<sup>1</sup>, Kato Masato<sup>1</sup>,
Ryota Tsuchimochi<sup>1</sup>, Masahiro Ogasawara<sup>2</sup> (1. JAEA,
2. Inspection Development Co.)
10:00 AM - 10:15 AM

[2E02] Machine-learning molecular dynamics of

simulated fuel materials  ${\rm CaF}_{\rm 2}$ 

\*Hiroki Nakamura<sup>1</sup>, Masahiko Machida<sup>1</sup>, Masato Kato<sup>1</sup> (1. JAEA)

10:15 AM - 10:30 AM

[2E03] Defect equilibria, electrical conductivity and

oxygen diffusion \*Masato Kato<sup>1</sup>, Hiroki Nakamura<sup>1</sup>, Masashi Watanabe<sup>1</sup>, Masahiko Machida<sup>1</sup> (1. Japan Atomic Energy Agency) 10:30 AM - 10:45 AM [2E04] The heat capacity and thermal diffusivity of UO<sub>2</sub> at high temperature \*Taku Matsumoto<sup>1</sup>, Shun Hirooka<sup>1</sup>, Masatoshi Akashi<sup>1</sup>, Masato Kato<sup>1</sup>, Masahiro Ogasawara<sup>2</sup> (1. JAEA, 2. Inspection Development Co.) 10:45 AM - 11:00 AM [2E05] Development of physical property measurement technique for molten oxide fuel by high-speed electrical pulse heating-3 \*Keisuke NIINO<sup>1</sup>, Yuji ARITA<sup>1</sup>, Kenji KONASHI<sup>2</sup>, Hiromichi WATANABE<sup>3</sup>, Kyoichi MORIMOTO<sup>4</sup>, Masashi WATANABE<sup>4</sup> (1. Univ. of Fukui, 2. Tohoku Univ., 3. AIST, 4. JAEA) 11:00 AM - 11:15 AM [2E06] Evaluation of volume change ratio during solidification of molten zirconia

> \*Naoto Gouda<sup>1</sup>, Hiroaki Muta<sup>1</sup>, Yuji Ohishi<sup>1</sup> (1. Osaka Univ.)

11:15 AM - 11:30 AM

[2E07] Study on crystal structure of U<sub>1-v</sub>Ln<sub>v</sub>O<sub>2-</sub>

 (Ln=Gd, Er) solid solution
 \*MAO VAN PHAM<sup>1</sup>, Tatsumi Arima<sup>1</sup>, Yaohiro Inagaki<sup>1</sup>, Kazuya Idemitsu<sup>1</sup>, Daisuke Akiyama<sup>2</sup>, Takayuki Nagai<sup>3</sup>, Yoshihiro Okamoto<sup>3</sup> (1. Kyushu Univ., 2. Tohoku Univ., 3. JAEA)
 11:30 AM - 11:45 AM

Oral presentation | V. Nuclear Fuel Cycle and Nuclear Materials | 501-2 Nuclear Fuel and the Irradiation Behavior

[2E08-13] Nitride fuel Chair:Kunihiro Itoh(NDC) 2:45 PM - 4:25 PM Room E (Zoom room 5)

[2E08] R&D on Nitride Fuel Ctcle for MA Transmutation to Enhance Safety and Economy \*Masahide Takano<sup>1</sup>, Seiya Takaki<sup>1</sup> (1. JAEA) 2:45 PM - 3:00 PM
[2E09] R&D on Nitride Fuel Cycle for MA Transmutation to Enhance Safety and Economy \*Tohma Iwasa<sup>1</sup>, Masahide Takano<sup>1</sup> (1. JAEA) 3:00 PM - 3:15 PM
[2E10] R&D on Nitride Fuel Cycle for MA Transmutation to Enhance Safety and Economy \*Seiya Takaki<sup>1</sup>, Masahide Takano<sup>1</sup>, Haruyoshi Otobe<sup>1</sup> (1. JAEA)

3:15 PM - 3:30 PM

[2E11] R&D on Nitride Fuel Cycle for MA Transmutation to Enhance Safety and Economy \*Tatsumi Arima<sup>1</sup>, Toma Iwasa<sup>2</sup>, Masahide Takano<sup>2</sup> (1.

Kyushu Univ., 2. JAEA)

3:30 PM - 3:45 PM

[2E12] R&D on Nitride Fuel Cycle for MA Transmutation to Enhance Safety and Economy \*Hirokazu HAYASHI<sup>1</sup>, Takumi SATO<sup>1</sup> (1. JAEA) 3:45 PM - 4:00 PM

[2E13] R&D on Nitride Fuel Cycle for MA Transmutation to Enhance Safety and Economy \*TSUYOSHI MURAKAMI<sup>1</sup>, MASATOSHI IIZUKA<sup>1</sup>, HIROKAZU HAYASHI<sup>2</sup> (1. CRIEPI, 2. JAEA)

4:00 PM - 4:15 PM

Oral presentation | V. Nuclear Fuel Cycle and Nuclear Materials | 501-2 Nuclear Fuel and the Irradiation Behavior

[2E14-18] Evaluation of severe accident and Cs

behavior

Chair:Masayoshi Uno(Univ. of Fukui) 4:25 PM - 5:50 PM Room E (Zoom room 5)

[2E14] Oxidation and evaporation behaviors of Mo under a severe accident conditions

> \*Jiazhan LIU<sup>1</sup>, Kunihisa NAKAJIMA<sup>1</sup>, Shuhei MIWA<sup>1</sup>, Hidetoshi KARASAWA<sup>1</sup>, Masahiko Osaka<sup>1</sup> (1. Japan Atomic Energy Agency)

4:25 PM - 4:40 PM

[2E15] A study on the chemical reaction between fuel materials and graphite block (3) Differential scanning calorimetry of the uranium dioxide and graphite (2)

\*Hiroyuki Naito<sup>1</sup>, Masaya Yamamoto<sup>1</sup>, Shigetaka
Maeda<sup>1</sup>, Shigeru Kurematsu<sup>2</sup>, Isamu Sato<sup>3</sup>, Koji Maeda<sup>1</sup>
(1. JAEA, 2. NDC, 3. Tokyo City Univ.)
4:40 PM - 4:55 PM

[2E16] Synthesis and characterization of cesium silicate  $\rm Cs_2Si_4O_9$ 

\*Thi Mai Dung Do<sup>1</sup>, I wayan Ngarayana<sup>1</sup>, Hieu Duy Nguyen<sup>1</sup>, Kenta Murakami<sup>1</sup>, Hisayuki Suematsu<sup>1</sup>, Manabu Koide<sup>3</sup>, Kunhisa Nakajima<sup>2</sup>, Eriko Suzuki<sup>2</sup>, Masahiko Osaka<sup>2</sup> (1. Nagaoka University of Technology, 2. Japan Atomic Energy Agency, 3. National Institute of Technology, Nagaoka College) 4:55 PM - 5:10 PM

[2E17] Chemical reaction behavior between cesium

hydroxide and iron oxides

\*Jumpei Imoto<sup>1</sup>, Kunihisa Nakajima<sup>1</sup>, Masahiko Osaka<sup>1</sup> (1. JAEA)

5:10 PM - 5:25 PM

[2E18] Basic evaluation of the release of cesium

compounds from simulated fuel pellets

\*Takuma Fujiwara<sup>1</sup>, Yuji Arita<sup>1</sup> (1. Univ. of Fukui)

5:25 PM - 5:40 PM

### Room F

Oral presentation | V. Nuclear Fuel Cycle and Nuclear Materials | 504-2 Nuclear Chemistry, Radiochemistry, Analytical Chemistry, Chemistry of Actinide Elements

[2F01-02] Analytical Technique Chair:Takeshi Tsukada(CRIEPI) 2:45 PM - 3:30 PM Room F (Zoom room 6)

[2F01] Development of quantitative analysis for iodine-

129 in sample of reprocessing process by inductively coupled plasma mass spectrometry

with collision reaction cell technique

\*Yu Saegusa<sup>1</sup>, Noriyasu Kodaka<sup>1</sup>, Masahiko Yamamoto<sup>1</sup>, Kazushi Horigome<sup>1</sup>, Satoshi Inada<sup>1</sup>, Takehiko Kuno<sup>1</sup>

(1. JAEA)

2:45 PM - 3:00 PM

[2F02] Improvement of sensitivity of laser absorption spectroscopy on glow discharge plasma cell \*Yusuke Watanabe<sup>1</sup>, Yusuke Maruyama<sup>1</sup>, Yuta

Yamamoto<sup>1</sup>, Yoshihiro Iwata<sup>1</sup>, Shuichi Hasegawa<sup>1</sup> (1.

Univ. of Tokyo)

3:00 PM - 3:15 PM

Oral presentation | V. Nuclear Fuel Cycle and Nuclear Materials | 503-1 Reactor Chemistry, Radiation Chemistry, Corrosion, Water Chemistry,Water Quality Control

[2F03-06] Behavior of FP and Fuel Debris Chair:Makoto Nagase(HGNE) 3:30 PM - 4:45 PM Room F (Zoom room 6)

[2F03] Evaluation of Short and Long-Term Behavior of Radioactive Nuclides Distributed in Fukushima Daiichi NPP \*Chiaki Kino<sup>1</sup>, Kenichi Tezuka<sup>1</sup>, Hidetoshi Karasawa<sup>2</sup>,

\*Chiaki Kino', Kenichi Tezuka', Hidetoshi Karasawa',
 Shunsuke Uchida<sup>2</sup> (1. IAE, 2. JAEA)
 3:30 PM - 3:45 PM

[2F04] Evaluation of Short and Long-Term Behavior of Radioactive Nuclides Distributed in Fukushima Daiichi NPP

\*Shunsuke Uchida<sup>1</sup>, hidetoshi Karasawa <sup>1</sup>, Chiaki Kino<sup>2</sup>,

Atomic Energy Society of Japan 2020 Fall Meeting

Masahiko Ohsaka<sup>1</sup> (1. JAEA, 2. IAE) 3:45 PM - 4:00 PM

[2F05] Evaluation of FP behavior models in Severe

Accidents

\*Hidetoshi Karasawa<sup>1</sup>, Shuhei Miwa<sup>1</sup>, Chiaki Kino<sup>2</sup> (1. JAEA, 2. IAE)

4:00 PM - 4:15 PM

[2F06] Assembling analysis system for behavior of

water-containing fuel debris -II

\*Toru Ogawa<sup>1</sup> (1. JAEA)

4:15 PM - 4:30 PM

Oral presentation | V. Nuclear Fuel Cycle and Nuclear Materials | 503-1 Reactor Chemistry, Radiation Chemistry, Corrosion, Water Chemistry,Water Quality Control

[2F07-11] Fuel Cladding and Dose Rate Reduction Chair:Shunsuke Uchida(JAEA) 4:45 PM - 6:15 PM Room F (Zoom room 6)

[2F07] Effect of reaction time for Ce reaction of fuel cladding material in FBR \*Takanori Tanigaki<sup>1</sup>, Yuichi Tabata<sup>1</sup>, Kei Nakagawa<sup>1</sup>, Ken-ichi Fukumoto<sup>1</sup> (1. Research Institute of Nuclear

Engineering, University of Fukui)

4:45 PM - 5:00 PM

[2F08] Development of Dose Rate Reduction Technology for Improving LWR Utilization

> \*Hideyuki Hosokawa<sup>1</sup>, Masahiko Tachibana<sup>1</sup>, Kazushige Ishida<sup>1</sup>, Ryousuke Shimizu<sup>2</sup>, Makoto Nagase<sup>2</sup>, Hiromitsu Inagaki<sup>3</sup> (1. Hitachi, 2. HGNE, 3. Chubu Electric Power)

5:00 PM - 5:15 PM

[2F09] Development of Dose Rate Reduction Technology for Improving LWR Utilization \*Makoto Nagase<sup>1</sup>, Ryosuke Shimizu<sup>1</sup>, Hideyuki

Hosokawa<sup>2</sup>, Hiromitsu Inagaki<sup>3</sup> (1. Hitachi-GE, 2.

Hitachi, 3. Chubu Eectric Power)

5:15 PM - 5:30 PM

 [2F10] Development of Dose Rate Reduction Technology for Improving LWR Utilization
 \*Koji Negishi<sup>1</sup>, Takahiro Hara<sup>1</sup>, Yusuke Horayama<sup>1</sup>, Hiromi Aoi<sup>1</sup>, Hiromitsu Inagaki<sup>2</sup> (1. TOSHIBA ESS, 2.

Chubu Electric Power)

5:30 PM - 5:45 PM

[2F11] Development of Dose Rate Reduction Tecnology for Improving LWR Utilization \*Yusuke Horayama<sup>1</sup>, Hiromi Aoi<sup>1</sup>, Koji Negishi<sup>1</sup>, Takahiro Hara<sup>1</sup>, Hiromitsu Inagaki<sup>2</sup> (1. TOSHIBA ESS,

## Room G

Oral presentation | III. Fission Energy Engineering | 304-1 Thermal Hydraulics, Energy Conversion, Energy Transfer, Energy Storage

[2G01-07] Severe Accident Chair:Akifumi Yamaji(Waseda Univ.) 10:00 AM - 12:00 PM Room G (Zoom room 7)

[2G01] Fuel Damage of a Reactor Core in Severe

Accident \*Naoki Sano<sup>1</sup>, Koji Nishida<sup>1</sup>, Takayoshi Kusunoki<sup>1</sup>, Michio Murase<sup>1</sup> (1. INSS) 10:00 AM - 10:15 AM

[2G02] Penetration Behavior of Liquid Jet Falling into a Shallow Pool

\*Sota Yamamura<sup>1</sup>, Hiroyuki Yoshida<sup>2</sup>, Naoki

Horiguchi<sup>2</sup>, Akiko Kaneko<sup>1</sup>, Yutaka Abe<sup>1</sup> (1. Univ. of Tsukuba, 2. JAEA)

10:15 AM - 10:30 AM

[2G03] Study on Spreading Behavior of Molten Core

after Floor Collision with Molten Metal

\*Tomomasa Ito<sup>1</sup>, Yasunori Yamamoto<sup>1</sup>, Nassim Sahboun<sup>1</sup>, Shuichiro Miwa<sup>1</sup> (1. Hokkaido Univ.) 10:30 AM - 10:45 AM

[2G04] Debris deposition model development at JBREAK based on DEFOR-A experimental analysis \*Wataru Kikuchi<sup>1</sup>, Akitoshi Hotta<sup>1</sup> (1. Nuclear Regulation Authority Division of Research for Severe Accident)

10:45 AM - 11:00 AM

[2G05] Study on characteristics of underwater high temperature melt spreading behaviorbased on PULiMS test data

> \*Akitoshi Hotta<sup>1</sup>, Wataru Kikuchi<sup>1</sup> (1. Nuclear Regulation Authority)

11:00 AM - 11:15 AM

 [2G06] Investigation on the cooling performance of spray in the spent fuel storage facility
 \*Taoizo Kanai<sup>1</sup>, Satoshi Nishimura<sup>1</sup>, Kenta Inagaki<sup>1</sup>, Tomohisa Yuasa<sup>1</sup> (1. CRIEPI)
 11:15 AM - 11:30 AM

[2G07] Investigation on the cooling performance of spray in the spent fuel storage facility \*KENTA INAGAKI<sup>1</sup>, Tomohisa Yuasa<sup>1</sup>, Taizo Kanai<sup>1</sup>, Satoshi Nishimura<sup>1</sup> (1. CRIEPI)

### 11:30 AM - 11:45 AM

Oral presentation | III. Fission Energy Engineering | 304-1 Thermal Hydraulics, Energy Conversion, Energy Transfer, Energy Storage

[2G08-12] Fukushima Daiichi NPS Accident Chair:Akitoshi Hotta(NRA) 2:45 PM - 4:15 PM Room G (Zoom room 7)

[2G08] Estimation of the In-Depth Debris Status of Fukushima Unit-2 and Unit-3 with Multi-Physics Modelina \*Akifumi Yamaji<sup>1</sup>, Masahiro Furuya<sup>1</sup>, Yuji Ohishi<sup>2</sup>, Ikken Sato<sup>3</sup>, Hirofumi Fukai<sup>1</sup>, Xin Li<sup>1</sup>, Hiroshi Madokoro<sup>3</sup> (1. Waseda Univ., 2. Osaka Univ., 3. JAEA) 2:45 PM - 3:00 PM [2G09] Estimation of the In-Depth Debris Status of Fukushima Unit-2 and Unit-3 with Multi-Physics Modeling \*IKKEN SATO<sup>1</sup>, Akifumi Yamaji<sup>2</sup>, Masahiro Furuya<sup>2</sup>, Yuji Ohishi<sup>3</sup>, Xin Li<sup>2</sup>, Hiroshi Madokoro<sup>1</sup>, Hirofumi Fukai<sup>2</sup> (1. Japan Atomic Energy Agency, 2. Waseda University, 3. Osaka University) 3:00 PM - 3:15 PM [2G10] Estimation of the In-Depth Debris Status of Fukushima Unit-2 and Unit-3 with Multi-Physics Modeling \*Xin Li<sup>1</sup>, Akifumi Yamaji<sup>1</sup>, Guangtao Duan<sup>2</sup>, Masahiro Furuya<sup>1</sup>, Hirofumi Fukai<sup>1</sup>, Ikken Sato<sup>3</sup>, Hiroshi Madokoro<sup>3</sup>, Yuji Ohishi<sup>4</sup> (1. Waseda Univ., 2. Univ. of Tokyo, 3. JAEA, 4. Osaka Univ.) 3:15 PM - 3:30 PM [2G11] Analysis of fission products released to environment to clarify the accident of Fukushima Dajichi Nuclear Power Station \*Masashi Himi<sup>1</sup>, koichi Nakamura<sup>1</sup>, Satoshi Nishimura<sup>1</sup>, Yoko Yamane<sup>2</sup>, Takashige Sekiguchi<sup>2</sup> (1. criepi, 2. Advancesoft Co.) 3:30 PM - 3:45 PM [2G12] The effect of the molten metal amount and the outlet on corium spreading \*Ryo Yokoyama<sup>1</sup>, Shunichi Suzuki<sup>1</sup>, Koji Okamoto<sup>1</sup> (1. Univ. of Tokyo)

3:45 PM - 4:00 PM

Oral presentation | III. Fission Energy Engineering | 304-1 Thermal Hydraulics, Energy Conversion, Energy Transfer, Energy Storage

[2G13-18] Fuel Assembly Thermal Hydraulics Chair:Yoichi Utanohara(INSS) 4:15 PM - 6:00 PM Room G (Zoom room 7)

[2G13]	Research and development for understanding of liquid-film flow behavior around fuel rods in BWRs' fuel rod bundle *Masaki Ikeda <sup>1</sup> , Hajime Furuichi <sup>1</sup> , Kiyoshi Fujimoto <sup>1</sup> , Kenichi Katono <sup>1</sup> , Kenichi Yasuda <sup>1</sup> , Kazuaki Kito <sup>1</sup> (1.
	HGNE)
	4:15 PM - 4:30 PM
[2G14]	Research and development for understanding of liquid-film flow behavior around fuel rods in
	BWRs' fuel rod bundle
	*Hajime Furuichi <sup>1</sup> , Kiyoshi Fujimoto <sup>1</sup> , Kenichi Katono <sup>1</sup> ,
	Masaki Ikeda <sup>1</sup> , Kenichi Yasuda <sup>1</sup> , Kazuaki Kito <sup>1</sup> (1. HGNE)
	4:30 PM - 4:45 PM
[2615]	Development of Light Water Cooled Fast
[2010]	Reactor
	*Hiroyuki Yoshida <sup>1</sup> , Ayako Ono <sup>1</sup> , Taku Nagatake <sup>1</sup> , Yuki
	Narushima <sup>2</sup> , Kenichi Katono <sup>2</sup> (1. JAEA, 2. Hitachi-
	GE)
	4:45 PM - 5:00 PM
[2G16]	Research and development for understanding
	two-phase flow behavior inside a fuel bundle
	*Takahiro Arai <sup>1</sup> , Atsushi Ui <sup>1</sup> , Masahiro Furuya <sup>1</sup> ,
	Riichiro Okawa <sup>1</sup> , Tsugumasa Iiyama <sup>1</sup> , Shota Ueda <sup>1</sup> ,
	Kenetsu Shirakawa <sup>1</sup> (1. CRIEPI)
[2G17]	Effect of center-positioned unheated rod in
[2017]	5x5 rod bundle on void behavior during
	saturated pool boiling
	*Shota Ueda <sup>1</sup> , Takahiro Arai <sup>1</sup> , Atsushi Ui <sup>1</sup> , Masahiro
	Furuva <sup>1</sup> , Riichiro Okawa <sup>1</sup> , Kenetsu Shirakawa <sup>1</sup> (1.
	CRIEPI)
	5:15 PM - 5:30 PM
[2G18]	Evaluation of swirl vanes on droplet flow
	passing through BWR spacer
	*Riichiro OKAWA <sup>1</sup> , Masahiro FURUYA <sup>1</sup> , Takahiro
	ARAI <sup>1</sup> , Tsugumasa IIYAMA <sup>1</sup> (1. CRIEPI)
	5:30 PM - 5:45 PM

## Room H

Oral presentation | III. Fission Energy Engineering | 301-1 Reactor Physics, Utilization of Nuclear Data, Criticality Safety

[2H01-02] Analysis Method Development 1 Chair:Tadafumi Sano(Kindai Univ.) 10:00 AM - 10:40 AM Room H (Zoom room 8) [2H01] Development of Criticality Evaluation Method of Fuel Debris Bed Formation Process by Falling in Water \*Takeshi Muramoto<sup>1</sup>, Jun Nishiyama<sup>1</sup>, Toru Obara<sup>1</sup> (1.

Tokyo Tech)

10:00 AM - 10:15 AM

[2H02] Study on Criticality Accidents Analysis by Ramp Reactivity Insertion using Multi-region Integral Kinetic code

> \*Kodai Fukuda<sup>1</sup>, Jun Nishiyama<sup>2</sup>, Toru Obara<sup>2</sup> (1. Nuclear Engineering course, Obara laboratory, Tokyo Institute of Technology, , 2. Laboratory for Advanced

Nuclear Energy, Institute of Innovative Research,

Tokyo Institute of Technology)

10:15 AM - 10:30 AM

Oral presentation | III. Fission Energy Engineering | 301-1 Reactor Physics, Utilization of Nuclear Data, Criticality Safety

[2H03-06] Analysis Code Development 1 Chair:Hiroki Koike(MHI) 10:40 AM - 11:55 AM Room H (Zoom room 8)

[2H03] Development of FRENDY/MG

\*Akio Yamamoto<sup>1</sup>, Tomohiro Endo<sup>1</sup>, Go Chiba<sup>2</sup>, Kenichi
Tada<sup>3</sup> (1. Nagoya University, 2. Hokkaido University,
3. JAEA)

10:40 AM - 10:55 AM

[2H04] Development of FRENDY/MG

\*Go Chiba<sup>1</sup>, Akio Yamamoto<sup>2</sup> (1. Hokkaido University,2. Nagoya University)

10:55 AM - 11:10 AM

[2H05] Investigation of the impact of difference between open nuclear data processing codes on

neutron transport calculations

\*Kenichi TADA<sup>1</sup>, Tadashi IKEHARA<sup>1</sup>, Michitaka ONO<sup>2</sup>,

Masayuki TOJO $^2$  (1. JAEA, 2. GNF-J)

11:10 AM - 11:25 AM

 [2H06] Investigation of the impact of difference between open nuclear data processing codes on neutron transport calculations
 \*Michitaka Ono<sup>1</sup>, Masayuki Tojo<sup>1</sup>, Kenichi Tada<sup>2</sup>, Tadashi Ikehara<sup>2</sup> (1. GNF-J, 2. JAEA)
 11:25 AM - 11:40 AM

Oral presentation | III. Fission Energy Engineering | 301-1 Reactor Physics, Utilization of Nuclear Data, Criticality Safety

[2H07-09] Analysis Code Development 2 Chair:Atsushi Sakon(Kindai Univ.) 2:45 PM - 3:45 PM Room H (Zoom room 8)

[2H07] Improvement of IAEA' s Fuel Cycle Code NFCSS (Th cycle etc.) \*Ritsuo Yoshioka<sup>1</sup>, Hideyuki Hayashi<sup>2</sup>, Eriko Minari<sup>3</sup>, T.S.Gopi Rethinaraj<sup>4</sup>, Ki Seob Sim<sup>5</sup> (1. International Thorium Molten-Salt Forum, 2. ex-JAEA, 3. Tokyo Institute of Technology, 4. Indian Institute of Science, 5. IAEA) 2:45 PM - 3:00 PM [2H08] Development of a diffusion calculation code easy to use in education and field \*Tetsuo Matsumura<sup>1</sup>, Takanori Kameyama<sup>1</sup> (1. Tokai Univ.) 3:00 PM - 3:15 PM [2H09] Development of Core Calculation System for BWR composed of Open Computer Code \*Hajime Akatsu<sup>1</sup>, Naoto Aizawa<sup>1</sup>, Yohei Watanabe<sup>2</sup>, Takashi Nakui<sup>2</sup>, Fumito Kubo<sup>2</sup> (1. Tohoku univ, 2. TOiNX) 3:15 PM - 3:30 PM Oral presentation | III. Fission Energy Engineering | 301-1 Reactor Physics, Utilization of Nuclear Data, Criticality Safety [2H10-12] Analysis Method Development 2 Chair:Kenichi TADA(JAEA) 3:45 PM - 4:45 PM Room H (Zoom room 8) [2H10] Impact of short half-lived FP nuclides on LWR fuel burnup calculations \*Kento Yanagihara<sup>1</sup>, Go Chiba<sup>1</sup>, Shuhei Miwa<sup>2</sup>, Masato Tabuchi<sup>2</sup> (1. Hokkaido Univ., 2. NEL) 3:45 PM - 4:00 PM

[2H11] Improvement of Optimally-Weighted Predictor-Corrector Method for Nuclear Fuel Burnup Calculation (3)

> \*JUMPEI SASUGA<sup>1</sup>, GO CHIBA<sup>1</sup>, YASUNORI OHOKA<sup>2,3</sup>, YASUHIRO KODAMA<sup>2</sup>, KENTO YAMAMOTO<sup>2</sup>, HIROAKI NAGANO<sup>2</sup> (1. Hokkaido Univ., 2. NFI, 3. NRA) 4:00 PM - 4:15 PM

 [2H12] A Resonance Calculation Method using Energy Expansion Bases based on Reduced Order Model
 \*Ryoichi Kondo<sup>1</sup>, Tomohiro Endo<sup>1</sup>, Akio Yamamoto<sup>1</sup>, Satoshi Takeda<sup>2</sup>, Hiroki Koike<sup>3</sup>, Kazuya Yamaji<sup>3</sup>, Daisuke Sato<sup>3</sup> (1. Nagoya Univ., 2. Osaka Univ., 3. MHI)

4:15 PM - 4:30 PM

Oral presentation | III. Fission Energy Engineering | 301-1 Reactor Physics, Utilization of Nuclear Data, Criticality Safety

©Atomic Energy Society of Japan

[2H13-14] Analysis Code Development 3 Chair:Tadafumi Sano(Kindai Univ.) 4:45 PM - 5:25 PM Room H (Zoom room 8)

 [2H13] Development of Mitsubishi Three-Dimensional Heterogeneous Transport Calculation Code GALAXY-Z
 \*KAZUYA YAMAJI<sup>1</sup>, Hiroki Koike<sup>1</sup>, Koichi leyama<sup>1</sup>, Daisuke Sato<sup>1</sup>, Akio Yamamoto<sup>2</sup>, Satoshi Takeda<sup>3</sup> (1. MHI, 2. Nagoya Univ., 3. Osaka Univ.)

4:45 PM - 5:00 PM

[2H14] Development of Mitsubishi FBR Nuclear Design Code System GALAXY-H/ENSEMBLE-TRIZ \*Hiroki Koike<sup>1</sup>, Daisuke Sato<sup>1</sup>, Yohei Kamiyama<sup>2</sup>, Hiroyuki Moriwaki<sup>2</sup>, Taro Kan<sup>2</sup> (1. MHI, 2. MFBR) 5:00 PM - 5:15 PM

### Room I

Oral presentation | III. Fission Energy Engineering | 302-1 Advanced Reactor System

[2101-03] Core Damage Accident Simulation

Method and Prevention Measure Chair:hiroshi sakaba(MHI)

10:00 AM - 11:00 AM Room I (Zoom room 9)

[2101] Numerical simulation of bubble expansion

behavior with liquid entrainment at the gasliquid interface

\*Takeshi Nakamura<sup>1</sup>, Kazuya Sakaguchi<sup>1</sup>, Kanji Funakoshi, Wei Liu<sup>1</sup>, Koji Morita<sup>1</sup>, Kenji Kamiyama<sup>2</sup> (1. Kyushu Univ., 2. JAEA) 10:00 AM - 10:15 AM

[2102] Development of a passive reactor shutdown

device to prevent core damage accidents in fast reactors

\*Koji Morita<sup>1</sup>, Wei Liu<sup>1</sup>, Tatsumi Arima<sup>1</sup>, Yuji Arita<sup>2</sup>, Koharu Kawase<sup>2</sup>, Isamu Sato<sup>3</sup>, Haruaki Matsuura<sup>3</sup>, Yoshihiro Sekio<sup>4</sup>, Hiroshi Sagara<sup>5</sup>, Masatoshi Kawashima<sup>5</sup> (1. Kyushu Univ., 2. Univ. of Fukui, 3. Tokyo City Univ., 4. JAEA, 5. Tokyo Tech.) 10:15 AM - 10:30 AM

# [2103] Development of a passive reactor shutdown device to prevent core damage accidents in fast reactors

\*Hiroshi Sagara<sup>1</sup>, Koji Morita<sup>2</sup>, Masatoshi Kawashima<sup>1</sup>,
Wei Liu<sup>2</sup>, Yuji Arita<sup>3</sup>, Isamu Sato<sup>4</sup> (1. Tokyo Tech, 2.
Kyushu univ., 3. Univ. of Fukui, 4. Tokyo City Univ.)
10:30 AM - 10:45 AM

Oral presentation | III. Fission Energy Engineering | 302-1 Advanced Reactor System

[2104-06] Small Sodium-cooled Fast Reactor 1 Chair:Tadafumi Koyama(CRIEPI) 11:00 AM - 12:00 PM Room I (Zoom room 9)

[2I04] Development of compact SFR with improved safety and reliability \*hiroshi sakaba<sup>1</sup>, yukinori usui<sup>1</sup>, taro kan<sup>2</sup>, haruo mochida<sup>2</sup>, yoshio shimakawa<sup>2</sup> (1. Mitsubishi Heavy industries, 2. MItsubishi FBR Systems) 11:00 AM - 11:15 AM [2105] Development of compact SFR with improved safety and reliability \*Taro Kan<sup>1</sup>, Hiroyuki Moriwaki<sup>1</sup>, Ryuzaburo Kubota<sup>1</sup>, Hiroshi Sakaba<sup>2</sup>, Takanari Ogata <sup>3</sup>, Hirokazu OHTA<sup>3</sup> (1. MFBR, 2. MHI, 3. CRIEPI) 11:15 AM - 11:30 AM [2106] Development of compact SFR with improved safety and reliability \*Kyoichi Morohoshi<sup>1</sup>, Atsushi Matsumura<sup>1</sup>, Tomoyuki Inoue<sup>1</sup>, Shogo Tamura<sup>1</sup>, Yukinori Usui<sup>2</sup>, Hiroshi Sakaba<sup>2</sup> (1. MFBR, 2. MHI) 11:30 AM - 11:45 AM

Oral presentation | III. Fission Energy Engineering | 302-1 Advanced Reactor System

[2107-12] Small Sodium-cooled Fast Reactor 2 Chair:Kazuya Takano(JAEA) 2:45 PM - 4:30 PM Room I (Zoom room 9)

 [2107] Development of Mitsubishi multi-purpose modular ultra-safety micro reactor \*Tadakatsu Yodo<sup>1</sup>, Shohei Otsuki<sup>1</sup>, Wataru Nakazato<sup>1</sup>, Satoru Kamohara<sup>1</sup> (1. MHI) 2:45 PM - 3:00 PM
 [2108] Development of an innovative small sodiumcooled fast reactor

\*Hirotaka Nakahara<sup>1</sup>, Kazuhiko Matsumura<sup>1</sup>, Masatoshi
lizuka<sup>2</sup> (1. Hitachi-GE, 2. CRIEPI)
3:00 PM - 3:15 PM

[2109] Development of an innovative small sodium-

cooled fast reactor

\*Daisuke Watanabe<sup>1</sup>, Keita Endo<sup>1</sup>, Hirotaka Nakahara<sup>1</sup>, Kazuhiko Matsumura<sup>1</sup>, Masatoshi Iizuka<sup>2</sup> (1. Hitachi-GE, 2. CRIEPI)

3:15 PM - 3:30 PM

[2110] Development of an innovative small sodium-

Atomic Energy Society of Japan 2020 Fall Meeting

cooled fast reactor Kensuke Kinoshita<sup>1</sup>, \*Takanari Ogata<sup>1</sup>, Masatoshi Iizuka<sup>1</sup>, Daisuke Watanabe<sup>2</sup>, Kazuhiko Matsumura<sup>2</sup> (1. CRIEPI, 2. Hitachi-GE) 3:30 PM - 3:45 PM

[2I11] Development of an innovative small sodium-

cooled fast reactor

\*Koji Fujimura<sup>1</sup>, Sho Fuchita<sup>1</sup>, Daiske Watanabe<sup>1</sup>,
Kazuhiko Matsumura<sup>1</sup> (1. Hitachi-GE)
3:45 PM - 4:00 PM

[2112] Development of an innovative small sodium-

cooled fast reactor

\*Takashi Abe<sup>1</sup>, Kazuhiro Fujimata<sup>1</sup>, Hirotaka Nakahara<sup>1</sup>, Kazuhiko Matsumura<sup>1</sup> (1. HGNE)

4:00 PM - 4:15 PM

Oral presentation | III. Fission Energy Engineering | 302-1 Advanced Reactor System

[2I13-17] Technology for Recovery and

Transmutation of Minor Actinide Chair:YUJI ARITA(Univ. of Fukui) 4:30 PM - 6:00 PM Room I (Zoom room 9)

- [2113] Development of highly flexible technology for recovery and transmutation of minor actinide \*Kazuya Ohgama<sup>1</sup>, Hirokazu Ohta<sup>2</sup>, Toshiharu Hara<sup>2</sup>, Masayuki Naganuma<sup>1</sup>, Shigeo Ohki<sup>1</sup>, Masatoshi lizuka<sup>2</sup> (1. JAEA, 2. CRIEPI) 4:30 PM - 4:45 PM
- [2114] Development of highly flexible technology for recovery and transmutation of minor actinide \*kohei tada<sup>1</sup>, Hirohide Kofuji<sup>1</sup>, Tsuyoshi Murakami<sup>2</sup> (1. JAEA, 2. CRIEPI)

4:45 PM - 5:00 PM

- [2115] Development of highly flexible technology for recovery and transmutation of minor actinide \*Toshiyuki Nohira<sup>1</sup>, Yutaro Norikawa<sup>1</sup>, Masatoshi lizuka<sup>2</sup> (1. Kyoto Univ., 2. CRIEPI) 5:00 PM - 5:15 PM
- [2116] Development of highly flexible technology for recovery and transmutation of minor actinide \*Yoshiharu Sakamura<sup>1</sup>, Tsuyoshi Murakami<sup>1</sup>, Masatoshi lizuka<sup>1</sup> (1. CRIEPI)

5:15 PM - 5:30 PM

 [2117] Development of highly flexible technology for recovery and transmutation of minor actinide
 \*Masatoshi lizuka<sup>1</sup>, Hirokazu Ohta<sup>1</sup>, Toshiyuki Nohira<sup>2</sup>, Kazuya Ohgama<sup>3</sup>, Hirohide Kofuji<sup>3</sup> (1. CRIEPI, 2. Kyoto

## Room J

Oral presentation | III. Fission Energy Engineering | 305-1 Computational Science and Engineering

[2J01-04] Moleculer Dynamics & Machine Learning 1

Chair:Yoritaka Iwata(Kansai Univ.) 10:00 AM - 11:05 AM Room J (Zoom room 10)

[2J01] Atomistic study to evaluate interactions between helium bubbles and an edge dislocation in iron \*Jie Zhan<sup>1,2</sup>, Taira Okita<sup>1</sup>, Minyou Ye<sup>2</sup>, Yoshiyuki Watanabe<sup>3</sup> (1. Univ. of Tokyo, 2. University of Science and Technology of China, 3. QST) 10:00 AM - 10:15 AM [2J02] A Multiphase MPS Method with Fluid-Solid and Solid-Solid interaction models for Simulating Melt Pool Formation inside RPV \*Guangtao Duan<sup>1</sup>, Akifumi Yamaji<sup>2</sup>, Seiichi Koshizuka<sup>1</sup>, Mikio Sakai<sup>1</sup> (1. Univ. of Tokyo, 2. Waseda Univ.) 10:15 AM - 10:30 AM [2J03] DFT calculation of liquid/solid interface in nuclear materials \*Mitsuhiro Itakura<sup>1</sup>, Ken-ichi Ebihara<sup>1</sup>, Hiroki Nakamura<sup>1</sup>, Masahiko Okumura<sup>1</sup> (1. JAEA) 10:30 AM - 10:45 AM [2J04] Atomistic behavior in Zirconium under

irradiation by machine-leaning molecular dynamics \*Terayama Satoshi<sup>1</sup>, Taira Okita<sup>1</sup>, Mitsuhiro Itakura<sup>2</sup>, Masahiko Okumura<sup>2</sup> (1. School of Engineering, Univ. of Tokyo , 2. JAEA)

10:45 AM - 11:00 AM

Oral presentation | III. Fission Energy Engineering | 305-1 Computational Science and Engineering

[2J05-08] Moleculer Dynamics & Machine Learning 2 Chair:Mitsuhiro Itakura(JAEA) 11:05 AM - 12:10 PM Room J (Zoom room 10)

[2J05] Molecular dynamics studies to evaluate the nano-mechanism responsible for precipitation hardening in FCC systems

\*Kiyoto Tsugawa<sup>1</sup>, Yuki Iwase<sup>1</sup>, Taira Okita<sup>1</sup>, Sho

Hayakawa<sup>2</sup>, Mitsuhiro Itakura<sup>3</sup> (1. Univ. of Tokyo, 2. University of Tennessee, 3. JAEA) 11:05 AM - 11:20 AM

- [2J06] molecular dynamics studies to evaluate the change in the non-linear ultrasonic component caused by nano-structures \*Syou Mori<sup>1</sup>, Taira Okita<sup>1</sup>, Itakura Mitsuhiro<sup>2</sup> (1. Univ. of Tokyo, 2. JAEA) 11:20 AM - 11:35 AM
- [2J07] Analysis of cemant hydration by machine
   learning molecular dynamics
   \*Keita Kobayashi<sup>1</sup>, Hiroki Nakamura<sup>1</sup>, Akiko
   Yamaguchi<sup>1,2</sup>, Mitsuhiro Itakura<sup>1</sup>, Masahiko Machida<sup>1</sup>,
   Masahiko Okumura<sup>1</sup> (1. JAEA, 2. Tokyo Univ.)
   11:35 AM 11:50 AM
- - 11:50 AM 12:05 PM

Oral presentation | III. Fission Energy Engineering | 305-1 Computational Science and Engineering

[2J09-12] Microscopic Calculations Chair:Mikio Sakai(Univ. of Tokyo) 2:45 PM - 3:55 PM Room J (Zoom room 10)

- [2J09] The study of separating the fission path energy
  - of U-236 using the microscopic mean-field model
  - \*Kazuki Fujio<sup>1</sup>, Shuichiro Ebata<sup>2</sup>, Tsunenori Inakura<sup>1</sup>,
    Satoshi Chiba<sup>1</sup> (1. Tokyo Tech, 2. Saitama Univ.)
    2:45 PM 3:00 PM
- [2J10] Dependence of fission barrier on pairing correlation in Relativistic Mean-Field theory \*taiki kouno<sup>1</sup>, Kazuki Fujio<sup>1</sup>, Futoshi Minato<sup>2</sup>, Tsunenori Inakura<sup>1</sup>, Chikako Ishizuka<sup>1</sup>, Satoshi Chiba<sup>1</sup> (1. Tokyo Tech, 2. JAEA) 3:00 PM - 3:15 PM
- [2J11] The study of dissipation in nuclear reaction by TDDFT
  - \*Takashi Nishikawa<sup>1</sup>, Yoritaka Iwata<sup>2</sup> (1. NEL, 2. Kansai Univ.) 3:15 PM - 3:30 PM
- [2J12] Deformations of fission fragments and prompt neutron multiplicity

\*Xuan Zhang<sup>1</sup>, Kazuki Fujio<sup>1</sup>, Shuichiro Ebata<sup>2</sup>, Fedir

Ivanyuk<sup>3</sup>, Chikako Ishizuka<sup>1</sup>, Tsunenori Inakura<sup>1</sup>, Satoshi Chiba<sup>1</sup> (1. Tokyo Tech, 2. Saitama Univ., 3. Kiev Institute for Nu Resh) 3:30 PM - 3:45 PM

Oral presentation | III. Fission Energy Engineering | 305-1 Computational Science and Engineering

```
[2J13-16] Simulation & Analysis
Chair:Taira Okita(Univ. of Tokyo)
3:55 PM - 5:05 PM Room J (Zoom room 10)
```

[2J13] DEM simulation for optimization of a powder mixer.

\*Rinako Yokoyama<sup>1</sup>, Mikio Sakai<sup>1</sup> (1. Univ. of Tokyo)
3:55 PM - 4:10 PM

- [2J14] Prediction of core exposure distribution using singular value decomposition and deep learning \*Sho Takano<sup>1</sup>, Akira Konoma<sup>1</sup> (1. GNF-J) 4:10 PM - 4:25 PM
- [2J15] Preliminary Analysis of Spatially Distributed Metallic Phase Formation in MCCI with MPS Method

\*Takanari Fukuda<sup>1</sup>, Akifumi Yamaji<sup>1</sup>, Li Xin<sup>1</sup> (1.

- Waseda Univ.)
- 4:25 PM 4:40 PM
- [2J16] Application of Surrogate Models for Statistical Safety Evaluation
  - \*Ikuo Kinoshita<sup>1</sup> (1. INSS)
  - 4:40 PM 4:55 PM

# Room K

Oral presentation | IV. Nuclear Plant Technologies | 401-2 Operational Management, Inspection and Maintenance of Reactor

[2K01-05] Advancement of the Maintenance and

Preservation Technology of the Plant 2 Chair:fumihiko ishibashi(Toshiba ESS) 10:15 AM - 11:45 AM Room K (Zoom room 11)

- [2K01] Development of Abnormal Sign Detection System using AI for nuclear power plant
   \*Isaku Nagura<sup>1</sup>, Shinya Tominaga<sup>1</sup>, Ryota Miyake<sup>1</sup>, Toshio Aoki<sup>1</sup>, Susumu Naito<sup>2</sup>, Yasunori Taguchi<sup>2</sup>, Yuichi Kato<sup>2</sup>, Kouta Nakata<sup>2</sup> (1. TOSHIBA ESS, 2. TOSHIBA)
   10:15 AM - 10:30 AM
- [2K02] Development of Abnormal Sign Detection System using AI for Nuclear Power Plant \*Susumu Naito<sup>1</sup>, Yasunori Taguchi<sup>1</sup>, Yuichi Kato<sup>1</sup>, Kouta Nakata<sup>1</sup>, Isaku Nagura<sup>2</sup>, Shinya Tominaga<sup>2</sup>,

Ryota Miyake<sup>2</sup>, Toshio Aoki<sup>2</sup> (1. TOSHIBA, 2. TOSHIBA ESS) 10:30 AM - 10:45 AM

- [2K03] Development of Abnormal Sign Detection
   System using AI for Nuclear Power Plant
   \*Shinya Tominaga<sup>1</sup>, Isaku Nagura<sup>1</sup>, Ryota Miyake<sup>1</sup>,
   Toshio Aoki<sup>1</sup>, Susumu Naito<sup>2</sup>, Yasunori Taguchi<sup>2</sup>, Yuichi
   Kato<sup>2</sup>, Kouta Nakata<sup>2</sup> (1. TOSHIBA ESS, 2. TOSHIBA)
   10:45 AM 11:00 AM
- [2K04] Development of nondestructive inspection system for diagnosis of cable insulation material
  - \*Hiroaki Fujiyoshi<sup>1</sup>, Motomu Ishii<sup>1</sup>, Yoshihiro Isobe<sup>1</sup>, Takatoshi Kawashima<sup>2</sup>, Tadashi Magari<sup>3</sup>, Takashi Ikeda<sup>3</sup>, Yukari Fuke<sup>3</sup>, Masato Omoto<sup>3</sup> (1. NFI, 2. KEB, 3. KEPCO)
  - 11:00 AM 11:15 AM
- [2K05] Development of nondestructive inspection
  - system for diagnosis of cable insulation material
  - \*Motomu Ishii<sup>1</sup>, Hiroaki Fujiyoshi<sup>1</sup>, Yoshihiro Isobe<sup>1</sup>,
  - Takatoshi Kawashima<sup>2</sup>, Yukari Fuke<sup>3</sup>, Masato Omoto<sup>3</sup>
  - (1. NFI, 2. KEB, 3. KEPCO)
  - 11:15 AM 11:30 AM

Oral presentation | IV. Nuclear Plant Technologies | 402-1 Nuclear Safety Engineering (Safety Design, Safety Assessment/Analysis, Management)

### [2K06-08] SA Analysis Chair:Tadashi Fujii(Hitachi-GE) 2:45 PM - 3:40 PM Room K (Zoom room 11)

- [2K06] Study on improvement of MAAP heat exchanger model using API function
  - \*MINGXI WEI<sup>1</sup>, Daisuke Fujiwara<sup>1</sup>, Seiichirou Nakatubo
  - <sup>1</sup> (1. TEPSYS)

2:45 PM - 3:00 PM

[2K07] Modeling of safety equipment based on

Fukushima Daiichi accident in MAAP (Part 2)

\*Takayoshi Kusunoki<sup>1</sup>, Toshiya Takaki<sup>1</sup>, Naoki Sano<sup>1</sup>,

- Akira Nakamura<sup>1</sup> (1. INSS)
- 3:00 PM 3:15 PM
- [2K08] Study of downstream effect of the sump screen for post LOCA long term core cooling
  - \*Kei Higashi<sup>1</sup>, Tomoaki Ogata<sup>1</sup>, Ryo Fukuda<sup>1</sup>, Hideyuki Sakata<sup>1</sup>, Yugen Shiratsuchi<sup>3</sup>, Toshihiko Nakano<sup>2</sup> (1. MHI, 2. KEPCO, 3. NSE)

3:15 PM - 3:30 PM

Oral presentation | IV. Nuclear Plant Technologies | 402-1 Nuclear Safety Engineering (Safety Design, Safety Assessment/Analysis, Management)

# [2K09-13] Molten Core Behavior, Mitigation of FCI/MCCI

Chair:Kenji Kamiyama(JAEA) 3:40 PM - 5:05 PM Room K (Zoom room 11)

[2K09] Numerical Analysis of melt spreading behavior by MELTSPREAD code \*Kazuyuki Katsuragi<sup>1</sup>, Hiroshi Goda<sup>1</sup>, Naoya Hayashi<sup>1</sup>, Kenichiro Ueda<sup>1</sup> (1. MHI) 3:40 PM - 3:55 PM
[2K10] Study on mitigation measures for steam explosions \*Tadashi Fujii<sup>1</sup>, Keisuke Kurihara<sup>1</sup>, Kiyofumi Moriyama<sup>2</sup> (1. HGNE, 2. Masaki Tech LLC.) 3:55 PM - 4:10 PM
[2K11] Studies on safety improvement in nuclear power plant severe accidents: enhancement of molten core coolability and mitigation of molten

core coolability and mitigation of molten core concrete interaction

\*Hiroshi Goda<sup>1</sup>, Satoru Kamohara<sup>1</sup>, Junichi Takeuchi<sup>1</sup>,
Taro Toda<sup>1</sup> (1. Mitsubishi Heavy Industries)
4:10 PM - 4:25 PM

[2K12] Studies on safety improvement in nuclear power plant severe accidents: enhancement of molten core coolability and mitigation of molten core concrete interaction

> \*Nobuhide Hara<sup>1</sup>, Takuo Oda<sup>1</sup>, Keisuke Yoshida<sup>1</sup>, Hironori Noguchi<sup>1</sup>, Koichi Tanimoto<sup>1</sup>, Hiroshi Goda<sup>1</sup>, Junichi Takeuchi<sup>1</sup>, Naoya Hayashi<sup>1</sup> (1. MHI) 4:25 PM - 4:40 PM

[2K13] Studies on safety improvement in nuclear power plant severe accidents: enhancement of molten core coolability and mitigation of molten core concrete interaction

\*Naoya Hayashi<sup>1</sup>, Junichi Takeuchi<sup>1</sup>, Hiroshi goda<sup>1</sup>,

Nobuhide Hara<sup>1</sup>, Taro Toda<sup>1</sup> (1. MHI)

4:40 PM - 4:55 PM

Oral presentation | IV. Nuclear Plant Technologies | 402-1 Nuclear Safety Engineering (Safety Design, Safety Assessment/Analysis, Management)

[2K14-18] Risk Analysis, Metal Material Models Chair:Hidemasa Yamano Yamano(JAEA) 5:05 PM - 6:30 PM Room K (Zoom room 11)

[2K14] System Risk Analysis on Primary Containment

Vessel Venting focusing on Interactions among Organizations \*Naoki HIROKAWA Hirokawa<sup>1</sup>, Akira Yamaguchi<sup>1</sup>, Takashi Takata<sup>1</sup>, Sunghyon Jang<sup>1</sup> (1. Univ. of Tokyo) 5:05 PM - 5:20 PM [2K15] Trial evaluation on the improved human

reliability analysis for internal event PRA at Rokkasho Reprocessing Plant \*Masahiro Yamamoto<sup>1</sup>, Kazumi Takebe<sup>1</sup>, Hiroki Haga<sup>1</sup>, Kazuya Kishimoto<sup>2</sup>, Yoshinobu Mizuno<sup>3</sup>, Takashi Kodama<sup>1</sup>, Satoru Hayami<sup>1</sup> (1. JNFL, 2. MHI, 3. MHI NSE)

5:20 PM - 5:35 PM

- [2K16] Study on Quantitative Impact Analyses of Vector-valued Fragility Curves' Variation on System Failure Probability \*Masato NAKAJIMA<sup>1</sup> (1. CRIEPI) 5:35 PM - 5:50 PM
- [2K17] Material models for high strength wire mesh under biaxial stresses \*KOSUKE NAMBA<sup>1</sup>, YUKI HYODO<sup>2</sup> (1. CRIEPI, 2. Terraservice) 5:50 PM - 6:05 PM
- [2K18] Review of Method for Estimating Most Probable Power Distribution in BWRs by Least Squares Method Using In-core Measurements (1) \*hideo ezure<sup>1</sup> (1. NAIS) 6:05 PM - 6:20 PM

## Room L

Oral presentation | IV. Nuclear Plant Technologies | 403-1 Risk Assessment Technology, Application of Risk Information

[2L01-06] New PRA Chair:Yoshihiro IDE(AdvanceSoft) 10:00 AM - 11:45 AM Room L (Zoom room 12)

- [2L01] Effect of Failure Modes and Evaluation Methods
  - on Fragility Results in Seismic Fragility
    - Evaluation of Piping Systems

\*Yohei Ono<sup>1</sup>, Michiya Sakai<sup>1</sup>, Ryuya Shimazu<sup>1</sup>, Shinichi Matsuura<sup>1</sup> (1. Central Research Institute of Electric Power Industry) 10:00 AM - 10:15 AM

[2L02] Probabilistic Risk Assessment on Combined Event of Earthquake and Internal Flooding with Effect of After shock \*SUNGHYON JANG<sup>1</sup>, Kazuki Ogushi<sup>1</sup>, Takashi Takata<sup>1</sup>, Akira Yamaguchi<sup>1</sup> (1. The University of Tokyo) 10:15 AM - 10:30 AM

[2L03] Development of the risk assessment technique for EAL Mika Tahara<sup>2</sup>, \*Takanori Aoki<sup>1</sup>, Nobuhisa Takezawa<sup>2</sup>, Takahiro Nakagawa<sup>1</sup> (1. Toshiba Plant Systems &Services Corporation, 2. Toshiba Energy Systems &Solutions Corporation)

10:30 AM - 10:45 AM

- [2L04] Development of Integrated Risk Assessment Methodology for External Event \*Kenji MORI<sup>1</sup>, Hitoshi MUTA<sup>1</sup>, Yasuki OHTORI<sup>1</sup> (1. Corporative Major in Nuclear Energy, Graduate School, Tokyo City University) 10:45 AM - 11:00 AM
- [2L05] Study on cluster analysis methodology for uncertainty of level 3 PRA models \*Ryohei Ichikawa<sup>1</sup> (1. NRA) 11:00 AM - 11:15 AM
- [2L06] A Social Cost Model for Nuclear Damage Compensation with the Concept of Risk \*Takashi MIYAKE<sup>1</sup>, Sunghyon Jang<sup>1</sup>, Takashi Takata<sup>1</sup>, Akira Yamaguchi<sup>1</sup> (1. univ.of Tokyo) 11:15 AM - 11:30 AM

Oral presentation | IV. Nuclear Plant Technologies | 403-1 Risk Assessment Technology, Application of Risk Information

[2L07-08] CCF Evaluation Chair:Hiroshi Ujita(AdvanceSoft) 2:45 PM - 3:30 PM Room L (Zoom room 12)

[2L07] Study on PRA considering Correlation between Multiple Safety Systems using the Continuous Markov Monte Carlo Methods \*Kento Sawada<sup>1</sup>, Tomohiro Endo<sup>1</sup>, Akio Yamamoto<sup>1</sup>, Sunghyon Jang<sup>2</sup>, Daisuke Fujiwara<sup>3</sup>, Chikahiro Sato<sup>3</sup> (1. Nagoya Univ., 2. Univ. of Tokyo, 3. TEPSYS) 2:45 PM - 3:00 PM
[2L08] Trial estimation of CCF parameters for 16 safety relief valves by using prior distribution evaluation method in U.S. \*Tomohiko Ikegawa<sup>1</sup>, Ryusuke Kimura<sup>2</sup> (1. Hitachi, 2. HGNE)

3:00 PM - 3:15 PM

Oral presentation | II. Radiation, Accelerator, Beam and Medical Technologies | 203-5 Medical Reactor and Accelerator, Medical Physics

[2L09-12] Medical RI and Accelerator Chair:Hiroyuki Toyokawa(AIST)

- [2L09] Study on Ac-225 production for Targeted Alpha Therapy using BWR \*Tetsuya Inoue<sup>1</sup>, Kota Kawamoto<sup>1</sup>, Naoyuki Takaki<sup>1</sup> (1. Tokyo City University) 3:30 PM - 3:45 PM
- [2L10] Study on Ac-225 production for Targeted Alpha Therapy using sodium-cooled fast reactor \*Kota Kawamoto<sup>1</sup>, Daiki Iwahashi<sup>1</sup>, Tetsuya Inoue<sup>1</sup>, Yuto Sasaki<sup>1</sup>, Naoyuki Takaki<sup>1</sup> (1. Tokyo City Univ.) 3:45 PM - 4:00 PM
- [2L11] Production cross sections of the medically interesting radionuclide <sup>45</sup>Ti in the deuteroninduced reaction on <sup>45</sup>Sc.

\*Zolbadral Tsoodol<sup>1</sup>, Aikawa Masayuki<sup>1</sup>, Dagvadorj Ichinkhorloo<sup>1,2</sup>, Tegshjargal Khishigjargal<sup>3</sup>, Erdene Norov<sup>3</sup>, Komori Yukiko<sup>4</sup>, Hiromitsu Haba<sup>4</sup>, Sándor Takács<sup>5</sup>, Ferenc Ditrói<sup>5</sup>, Szűcs Zoltán<sup>5</sup> (1. Hokkaido Univ., 2. Nuclear Research Center, National University of Mongolia., 3. School of Engineering and Applied Sciences, National University of Mongolia., 4. Nishina Center for Accelerator-Based Science, RIKEN, Wako., 5. Institute for Nuclear Research (ATOMKI), Debrecen, Hungary.)

4:00 PM - 4:15 PM

[2L12] Comparison of components and radiation characteristics for an electron acceleratorbased neutron source with those of proton accelerator-based neutron source for boron neutron capture therapy

\*Tomohiko Sejima<sup>1</sup>, Fujio Hiraga<sup>2</sup> (1. Hokkaido
University Graduate School of Engineering, 2.
Hokkaido University School of Engineering)
4:15 PM - 4:30 PM

### Room M

Oral presentation | II. Radiation, Accelerator, Beam and Medical Technologies | 202-2 Radiation Physics, Radiation Detection and Measurement

[2M01-04] Neutron Application/Isotope Analysis Chair:Kencihi Watanabe Watanabe(Nagoya Univ.) 10:00 AM - 11:10 AM Room M (Zoom room 13)

[2M01] Development of active neutron NDA system for

nuclear non-proliferation and nuclear security
(4)

\*akira ohzu<sup>1</sup>, makoto maeda<sup>1</sup>, masao komeda<sup>1</sup>, yosuke

toh<sup>1</sup> (1. JAEA) 10:00 AM - 10:15 AM

- [2M02] Influence of sample density on hydrogen measurement by TOF-PGA \*Makoto Maeda<sup>1</sup>, Masayuki Tsuneyama<sup>1,2</sup>, Mariko Segawa<sup>1</sup>, Yosuke Toh<sup>1</sup>, Shunsuke Endo<sup>1</sup>, Shoji Nakamura<sup>1</sup>, Atsushi Kimura<sup>1</sup> (1. JAEA, 2. NAT) 10:15 AM - 10:30 AM
- [2M03] Development of Epi-thermal and Fast Neutron Flux Intensity Detectors for BNCT \*Aoki Kazushi<sup>1</sup>, Murata Isao<sup>1</sup>, Sato Fuminobu<sup>1</sup>, Tamaki Shingo<sup>1</sup> (1. Osaka Univ.) 10:30 AM - 10:45 AM
- [2M04] Observation of the Stark shift of

autoionization levels in the resonance

ionization of strontium

\*Yoshihiro Iwata<sup>1</sup>, Donguk Cheon<sup>1</sup>, Masabumi Miyabe<sup>2</sup>, Shuichi Hasegawa<sup>1</sup> (1. Univ. of Tokyo, 2. JAEA) 10:45 AM - 11:00 AM

Oral presentation | II. Radiation, Accelerator, Beam and Medical Technologies | 202-2 Radiation Physics, Radiation Detection and Measurement

[2M05-06] Electronic Circuit / Signal Processing Chair:Makoto Maeda(JAEA) 11:10 AM - 11:50 AM Room M (Zoom room 13)

[2M05] Development of digital signal processing for

CdTe semiconductor detector in high dose rate field

\*Yoshiki Ikeda<sup>1</sup>, Jun Kawarabayashi<sup>1</sup>, Naoto Hagura<sup>1</sup>

- (1. Tokyo City University)
- 11:10 AM 11:25 AM

[2M06] Development of low-noise current-sensitive

preamplifier with applying charge-sensitive preamplifier

\*Ikuo Kanno<sup>1</sup>, Hideaki Onabe<sup>2</sup> (1. Kyoto Univ., 2.

Raytech)

11:25 AM - 11:40 AM

Oral presentation | II. Radiation, Accelerator, Beam and Medical Technologies | 202-3 Neutron Source, Neutron Technology

[2M07-11] Neutron Spectrum, Moderator, Cross Section and Focusing mirror

Chair:Koichi Kino(AIST)

2:45 PM - 4:15 PM Room M (Zoom room 13)

[2M07] Evaluation of measurement result of high energy neutron spectrum by a transfer exposure method using an X-ray imaging plate based on threshold nuclear reaction of converter foils

\*Yuki Fujiya<sup>1</sup>, Takashi Kamiyama<sup>1</sup>, Hirotaka Sato<sup>1</sup>, Koichi Nittoh<sup>2</sup>, Mikio Uematsu<sup>2</sup>, Yukio Sonoda<sup>2</sup>, Hiroyuki Uno<sup>3</sup>, Ryuji Uemoto<sup>3</sup>, Yoshiaki Kiyanagi<sup>4</sup> (1. Hokkaido Univ., 2. TTSI, 3. SHI-ATEX, 4. Nagoya Univ.)

2:45 PM - 3:00 PM

[2M08] Properties of neutron moderation in mesitylene cold moderator

> \*Seiji Tasaki<sup>1</sup>, Yutaka Abe<sup>1</sup>, Hiroto Yamada<sup>1</sup>, Hiroaki Yamakawa<sup>1</sup> (1. Department of Nuclear Engineering, Kyoto University) 3:00 PM - 3:15 PM

[2M09] Analysis of the thermal neutron scattering cross-section for mixtures of light and heavy water

> \*Yutaka Abe<sup>1</sup>, Seiji Tasaki<sup>1</sup>, Masahiro Hino<sup>1</sup> (1. Kyoto Univ.)

3:15 PM - 3:30 PM

[2M10] Neutron scattering measurement with small scintillator and transport analysis considering thermal neutron scattering law in neutron moderator region

> \*Kaze Makabe<sup>1</sup>, Takanori Kameyama<sup>1</sup>, Toshiaki Ohe<sup>1</sup>, Eiji Takada<sup>2</sup> (1. Tokai University, 2. National Insitute of Technology Toyama)

3:30 PM - 3:45 PM

[2M11] Progress of neutron focusing mirror development and neutron resonance spin echo spectrometers (VIN ROSE) at BLO6, J-PARC MLF \*Masahiro Hino<sup>1</sup>, Tatsuro Oda<sup>1</sup>, Hitoshi Endo<sup>2</sup>, Takuya Hosobata<sup>3</sup>, Fumiaki Funama<sup>1</sup>, Norifumi L Yamada<sup>2</sup>, Yutaka Yamagata<sup>3</sup>, Yuji Kawabata<sup>1</sup> (1. Kyoto Univ., 2. KEK, 3. RIKEN) 3:45 PM - 4:00 PM

Oral presentation | II. Radiation, Accelerator, Beam and Medical Technologies | 202-3 Neutron Source, Neutron Technology

[2M12-15] Compact Accelerator-based Neutron

### Source

Chair:Kaoru Sakasai(JAEA) 4:15 PM - 5:30 PM Room M (Zoom room 13)

[2M12] First neutron beam from the compact electron

accelerator-driven pulsed neutron facility

(AISTANS)

\*Koichi Kino<sup>1,2</sup>, Nagayasu Oshima<sup>1,2</sup>, Hiroshi Ogawa<sup>1,2</sup>,

Brian O'Rourke<sup>1,2</sup>, Hidetoshi Kato<sup>1,2</sup>, Ryunosuke Kuroda<sup>1,2</sup>, Daisuke Sato<sup>1,2</sup>, Ryoichi Suzuki<sup>1,2</sup>, Norihiro Sei<sup>1,2</sup>, Masahito Tanaka<sup>1,2</sup> (1. AIST, 2. ISMA) 4:15 PM - 4:30 PM

[2M13] Observation of preferred orientation in a polycrystalline material using a highly-efficient neutron diffractometer and a compact accelerator-driven neutron source \*Kencihi Watanabe Watanabe<sup>1</sup>, Sho Imai<sup>1</sup>, Atsushi Yamazaki<sup>1</sup>, Sachiko Yoshihashi<sup>1</sup>, Akira Uritani<sup>1</sup>, Seiji Tasaki<sup>2</sup>, Setsuo Satoh<sup>3</sup> (1. Nagoya Univ., 2. Kyoto Univ., 3. KEK)

4:30 PM - 4:45 PM

[2M14] Development of Accelerator-based BNCT
 System in Nagoya University
 \*Sachiko Yoshihashi<sup>1</sup>, Kazuki Tsuchida<sup>1</sup>, Akira
 Uritani<sup>1</sup>, shogo Honda<sup>1</sup>, Kenichi Watanabe<sup>1</sup>, Atsushi
 Yamazaki<sup>1</sup>, Yoshiaki Kiyanagi<sup>1</sup>, Tsukasa Miyajima<sup>2</sup> (1.

Nagoya Univ., 2. KEK) 4:45 PM - 5:00 PM

[2M15] Development of Accelerator-based BNCT System in Nagoya University \*Shogo HONDA<sup>1</sup>, Sachiko YOSHIHASHI<sup>1</sup>, Kazuki TSUCHIDA<sup>1</sup>, Yoshiaki KIYANAGI<sup>1</sup>, Yukio TSURITA<sup>1</sup>, Kenichi WATANABE<sup>1</sup>, Astushi YAMAZAKI<sup>1</sup>, Akira URITANI<sup>1</sup> (1. Nagoya Univ.) 5:00 PM - 5:15 PM

## Room N

Oral presentation | VI. Fusion Energy Engineering | 601-2 Fusion Reactor Material Science (Reactor and Blanket Materials, Irradiation Behavior)

[2N01-05] Liquid Breeders, Solid Breeders Chair:Juro Yagi(Kyoto Univ.) 10:00 AM - 11:25 AM Room N (Zoom room 14)

[2N01] Corrosion resistance of JLF-1 steel and its alloying elements in molten FLiNaK salt with hydrogen fluoride solution \*Gaku Yamazaki<sup>1</sup>, Takuya Nagasaka<sup>1,2</sup>, Yukinori Hamaji<sup>1,2</sup>, Teruya Tanaka<sup>2</sup>, JingJie Shen<sup>1,2</sup> (1. SOKENDAI, 2. NIFS)

10:00 AM - 10:15 AM

[2N02] Analysis of nitrogen distribution in irontitanium alloys using Soft X-ray Emission Spectroscopy

> \*Ryo Omura<sup>1</sup>, Juro Yagi<sup>1</sup>, Keisuke Mukai<sup>1</sup>, Makoto Oyaidzu<sup>2</sup>, Kentaro Ochiai<sup>2</sup>, Atsushi Kasugai<sup>2</sup>, Satoshi

Konishi<sup>1</sup> (1. Kyoto Univ., 2. QST) 10:15 AM - 10:30 AM

[2N03] Evaluation of vaporization characteristics over hyper-stoichiometric lithium metatitanate \*Keisuke Mukai<sup>1</sup>, Masaru Yasumoto<sup>2</sup>, Takayuki Terai<sup>3</sup> (1. Kyoto Uni., 2. LERMF, 3. The university of Tokyo)

10:30 AM - 10:45 AM

[2N04] CO<sub>2</sub> absorption characteristics of a blanket candidate material Li<sub>2</sub>TiO<sub>3</sub> under moist air exposure \*Yuma Akita<sup>1</sup>, Akihiro Hirano<sup>1</sup>, Akira Taniike<sup>1</sup>, Yuichi Furuyama<sup>1</sup> (1. Kobe Univ.) 10:45 AM - 11:00 AM

[2N05] CO<sub>2</sub> absorption characteristics of Li<sub>2</sub>ZrO<sub>3</sub> under various atmospheric exposures

\*Akihiro Hirano<sup>1</sup>, Yuuiti Furuyama<sup>1</sup>, Akira Taniike<sup>1</sup>,

Yuuma Akita<sup>1</sup> (1. Kobe Univ.)

11:00 AM - 11:15 AM

Oral presentation | VI. Fusion Energy Engineering | 601-5 Fusion Neutronics

[2N06-07] Neutron Transport and Fusion Reaction Measurement Chair:Kazunari Katayama(Kyushu Univ.)

11:25 AM - 12:00 PM Room N (Zoom room 14)

[2N06] Simulations of 14 MeV neutron irradiation for the measurement of spatial neutron distributions to the blanket mock-up \*Yasuyuki Ogino<sup>1</sup>, Keisuke Mukai<sup>2</sup>, Juro Yagi<sup>2</sup>, Satoshi Konishi<sup>2</sup> (1. Graduate School of Energy Science, Kyoto Univ., 2. Institute of Advanced Energy, Kyoto Univ.)

11:25 AM - 11:40 AM

[2N07] Development of tritium generation rate measurement based on pulse shape discrimination using single crystal CVD diamond detector \*Makoto Kobayashi Kobayashi<sup>1,2</sup>, Sachiko Yoshihashi<sup>3</sup>,

Kunihiro Ogawa<sup>1,2</sup>, Mitsutaka Isobe<sup>1,2</sup>, Shuji Kamio<sup>1</sup>,

Yutaka Fujiwara<sup>1</sup>, Akira Uritani<sup>3</sup>, Masaki Osakabe<sup>1,2</sup>

(1. National Institute for Fusion Science, 2.

SOKENDAI, 3. Nagoya Univ.)

11:40 AM - 11:55 AM

Oral presentation | VI. Fusion Energy Engineering | 601-3 Tritium Science and Technology (Fuel Recovery and Refining, Measurement, lisotope Effect, Safe Handling) [2N08-14] Fuel Production and Fuel Cycle Chair:Takumi Hayashi(QST) 2:45 PM - 4:45 PM Room N (Zoom room 14)

[2N08]	R&D on an innovative metal refining technology
[2]	for stably securing of beryllium resources
	* Jae-Hwan Kim <sup>1</sup> Suguru Nakano <sup>1</sup> Masaru Nakamichi <sup>1</sup>
	(1 National Institutes for Quantum and Radiological
	Science and Technology)
	2:45 DM 3:00 DM
Γονισι	R&D on an innovative metal refining technology
[21109]	for stably securing of beryllium resources
	*Suguru Nakano <sup>1</sup> Jao-Hwan Kim <sup>1</sup> Masaru Nakamichi <sup>1</sup>
	3:00 PM 3:15 PM
[20140]	Water vaner release behavier and mass loss of
[2N10]	Li TiQ Li TiQ care shall breading saramis
	$L_{1_4} + D_4 - L_{1_2} + D_3$ core-shell breeding ceramic
	to the challenge stability
	*Ruichong Chen', Kazunari Katayama <sup>-</sup> , Akito
	Ipponsugi², Ran Oyama², Takahiro Matano², Taku
	Matsumoto <sup>2</sup> (1. Sichuan Univ., 2. Kyushu Univ.)
	3:15 PM - 3:30 PM
[2N11]	Li Mass Transfer from $Li_2TiO_3$ with Excess Li
	and Structure Change due to Long-term Heating
	under H <sub>2</sub> Atmosphere
	*Akito Ipponsugi <sup>1</sup> , Kazunari Katayama <sup>1</sup> , Tsuyoshi
	Hoshino <sup>2</sup> (1. kyusyu university, 2. QST)
	3:30 PM - 3:45 PM
[2N12]	Effect of direct recycle of hydrogen isotopes
	by proton pump on the primary fuel cycle of
	DEMO 2
	*satoshi konishi <sup>1</sup> , hiroyuki miyagaki <sup>1</sup> , keisuke mukai <sup>1</sup> ,
	ryoji hiwatari <sup>2</sup> , kanetsugu isobe <sup>2</sup> , suguru masuzaki <sup>3</sup> ,
	masahiro tanaka³, masanori hara⁴, kazunari katayama⁵
	(1. IAE, Kyoto Univ., 2. QST, 3. NIFS, 4. Univ.Toyama,
	5. Kyushu Univ.)
	3:45 PM - 4:00 PM
[2N13]	Study on T-production Li rod for high
	temperature gas cooled reactor
	*Kyoichi Nakagawa <sup>1</sup> , Hideaki Matsuura <sup>1</sup> , Yuki Koga <sup>1</sup> ,
	Kazunari Katayama <sup>1</sup> , Teppei Otsuka <sup>2</sup> , Minoru Goto <sup>3</sup> ,
	Shinpei Hamamoto <sup>3</sup> , Etsuo Ishitsuka <sup>3</sup> , Shigeaki
	Nakagawa <sup>3</sup> , Kenji Tobita <sup>4</sup> (1. Kyushu Univ., 2. Kindai
	Univ., 3. JAEA, 4. Tohoku Univ.)
	4:00 PM - 4:15 PM

[2N14] Study on mass transfer at interface between supercritical  $\rm CO_2$  and stainless steel

\*Kazunari Katayama<sup>1</sup>, Kaito Kubo<sup>1</sup>, Makoto Oya<sup>1</sup>, Naoko Ashikawa<sup>2</sup>, Teruya Tanaka<sup>2</sup>, Akio Sagara<sup>2</sup>, Shintarou Ishiyama<sup>3</sup>, Takumi Chikada<sup>4</sup>, Hirofumi Nakamura<sup>5</sup>, Akira Taguchi<sup>6</sup> (1. Kyushu Univ., 2. NIFS, 3. Hirosaki Univ., 4. Shizuoka Univ., 5. QST, 6. Univ. Toyama)
4:15 PM - 4:30 PM

Oral presentation | VI. Fusion Energy Engineering | 601-4 Reactor Component Technology, First Wall, Divertor, Magnet

[2N15-16] Divertor Engineering Chair:Satoshi Konishi(Kyoto Univ.) 4:45 PM - 5:25 PM Room N (Zoom room 14)

[2N15] Development of the Divertor Heat Removal Component with W and RAFM steel by the Advanced Brazing Technique \*Toyo Yamashita<sup>1</sup>, Masayuki Tokitani<sup>2</sup>, Yukinori Hamaji<sup>2</sup>, Hiroyuki Noto<sup>2</sup>, Suguru Masuzaki<sup>2</sup>, Takeo Muroga<sup>2</sup> (1. SOKENDAI, 2. NIFS) 4:45 PM - 5:00 PM
[2N16] Development of the divertor heat removal component by the Advanced Multi-Step Brazing

(AMSB)

\*Masayuki Tokitani<sup>1</sup>, Yukinori Hamaji<sup>1</sup>, Yutaka Hiraoka<sup>2</sup>, Suguru Masuzaki<sup>1</sup>, Hitoshi Tamura<sup>1</sup>, Hiroyuki Noto<sup>1</sup>, Teruya Tanaka<sup>1</sup>, Tatsuya Tsuneyoshi<sup>3</sup>, Yoshiyuki Tsuji<sup>3</sup>, Takeo Muroga<sup>1</sup> (1. NIFS, 2. Okayama Univ. of Sci., 3. Nagoya Univ.)

5:00 PM - 5:15 PM

Oral presentation | VII. Health Physics and Environmental Science | Health Physics and Environmental Science

# [2A01-07] Environmental Radioactivity and Monitoring 1

Chair:Hiromi Yamazawa(Nagoya Univ.)

Thu. Sep 17, 2020 10:00 AM - 12:00 PM Room A (Zoom room 1)

- [2A01] Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima \*Kimiaki Saito<sup>1</sup> (1. JAEA) 10:00 AM - 10:15 AM
- [2A02] Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima \*Minoru Tanigaki<sup>1</sup> (1. Kyoto Univ.) 10:15 AM - 10:30 AM
- [2A03] Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima \*Jun Goto<sup>1</sup>, Takeshi Takahashi<sup>1</sup>, Tatsuya Kondo<sup>1</sup>, Hidenori Yoshida<sup>2</sup> (1. Niigata Univ., 2. Niigata University of Health and Welfare) 10:30 AM - 10:45 AM
- [2A04] Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima \*Yoshiaki Shikaze<sup>1</sup>, Kenji Shimazoe<sup>2</sup> (1. Japan Atomic Energy Agency, 2. The Univ. of Tokyo) 10:45 AM - 11:00 AM
- [2A05] Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima \*Haruko M Wainwright<sup>1</sup>, Dajie Sun<sup>2</sup>, Akiyuki Seki<sup>3</sup>, Hiroshi Takemiya<sup>3</sup>, Kimiaki Saito<sup>3</sup> (1. Lawrence Berkeley National Laboratory, 2. University of California, Berkeley, 3. Japan Atomic Energy Agency) 11:00 AM - 11:15 AM
- [2A06] Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima \*Hiroko Yoshida<sup>1</sup>, Minsik Kim<sup>2</sup>, Alex Malins<sup>2</sup>, Masahiko Machida<sup>2</sup>, Kazuya Yoshimura<sup>2</sup> (1. Tohoku University, 2. JAEA)

11:15 AM - 11:30 AM

[2A07] Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima \*Minsik Kim<sup>1</sup>, Alex Malins<sup>1</sup>, Masahiko Machida<sup>1</sup>, Kazuya Yoshimura<sup>1</sup>, Hiroko Yoshida<sup>2</sup>, Kimiaki Saito<sup>1</sup> (1. JAEA, 2. Tohoku Univ.) 11:30 AM - 11:45 AM

# 福島における放射性物質分布調査 (1) 原子力事故後の中長期モニタリングの課題

Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima (1) Challenges for mid- and long-term environmental monitoring after a large-scale nuclear accident \*斎藤 公明<sup>1</sup>

## <sup>1</sup>日本原子力研究開発機構 (JAEA)

福島事故後に実施された大規模環境モニタリングの経験に基づき、将来事故が起きたと想定した場合の中長 期モニタリングにおける空間線量率や沈着量の測定及びデータ解析に関する技術的課題について検討する。

キーワード:原子力事故,中長期モニタリング,空間線量率,沈着量,移動測定,in situ 測定

## 1. 緒言

大規模な原子力事故が起きた場合その影響は長期にわたるため、放射線防護や環境修復の対策を最適に実施 することが必要であり、そのために中長期環境モニタリングを適切に行い信頼のおけるデータを継続的に提 供することが重要である。将来事故が起きた場合の中長期モニタリングに関する基本方針や体制整備の方針 は国際的にも国内的にもまだ完全には確立されておらず、様々なレベルで検討が進められている。福島事故 後には事前準備は十分ではなかったが多くの関係者の努力により大規模モニタリングが継続して実施され、 技術面での発展及び貴重な経験の蓄積があった。これらの福島事故後の教訓を基に、大規模事故後の中長期 環境モニタリングの課題について整理する必要がある。

### 2. 中長期モニタリングの目的と要件

福島事故に関わる環境モニタリング全体を統括している国の総合モニタリング計画の中で、福島における 環境モニタリングの目的が以下のようにまとめられている。①汚染状況の中長期的な把握、②現在及び将来 の被ばく線量の推定、③被ばく線量低減策の立案・評価、④避難区域の変更に関わる判断、⑤住民の健康管 理、影響評価の基礎資料、⑥放射性物質の移行状況の把握。これらの目的は福島に特化したものであるが、 原子力事故時の中長期モニタリングに考慮すべき目的全体をうまく包含している。これらの目的を達成する ために、汚染した地域全域に対する詳細な空間線量率と沈着量の分布情報等が必要であるが、特に注意を払 うべき事項としては安全側よりはむしろ現実的な被ばく線量の評価が対策の最適化のために要求されること がある。また、汚染の変化傾向を解析して将来予測を現実的に行い対策に反映することが必要とされるが、 このために精度の保証された同一手法を用いた継続したデータの取得が必要である。

### 3. 福島の経験に基づく中長期モニタリングの課題

福島事故後には複数の異なる測定手法(航空機、自動車、歩行、定点、ポスト)を用いて空間線量率の測 定が行われた結果、手法毎の技術的特徴に加え測定対象となる環境条件が基本的に異なること、移動測定が 多種の情報を得るのに有効であることが認識された。事故状況に応じて異なる手法を適切に使い分けるとと もに、得られたデータを統合して必要な情報を導出することに関して更なる研究が望まれる。土壌沈着量の 調査に関しては、放射性核種全体に対する情報を得るために事故直後には少なくとも1回土壌試料の大規模 採取・分析が必須であること、y線放出核種に対する長期的な観測にはinsitu 測定が有効であること、また、 土壌中の深度分布の情報も必須の情報であることが確認された。測定点の選択については、福島での沈着量 分布の特徴を解析することで最適な測定地点の選択手法の確立が望まれる。核種移行に関しては被ばくに直 接に関連した都市環境における移行挙動を明らかにすることが大切である。福島事故において十分ではなか ったが、汚染の将来予測の情報を対策に生かす枠組みを構築することは将来の重要な課題である。さらに、 個人線量計を用いた多数の住民を対象とした線量測定は、従来の環境モニタリングの枠組みでは想定されて いなかったが、福島事故では重要なモニタリング手段であることが実証され、今後の事故で基本的なモニタ リング手段の一つになると予想されるため、最適な個人線量測定に関する検討が必要である。

本発表には原子力規制庁の分布状況調査で得られた成果を含む。

<sup>\*</sup>Kimiaki Saito1

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Japan Atomic Energy Agency

# 福島における放射性物質分布調査 (2) KURAMA-IIの開発の現状

Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima (2) Progresses in the development of KURAMA-II

\*谷垣 実

# 京都大学

走行サーベイシステムKURAMA-IIは、福島県を中心とした東日本一帯の空間線量率測定や汚染分布の把握などで幅広く活用されている。本発表ではKURAMA-IIを応用した農地の汚染修復のためのツールといった最近の展開、東電事故対応に止まらない将来の備えとしての採用といったKURAMA-IIの最近の動向、今後の展開の方向性について紹介する。

キーワード: KURAMA-II, 空間線量率, 土壌汚染, LPWA

## 1. はじめに

東電福島第一事故に対応すべく開発されたGPS連動型放射線自動計測システムKURAMA[1]の発展形であるKURAMA-II[2]は、高い機器構成の柔軟性と安定した運用能力により福島県を中心とした様々なモニタリング活動で利用されている。これまでの運用で得られた知見は2017年度の放射能測定法シリーズ改訂に収録[3]されるとともに、帰宅困難区域などへの対応や将来の原子力災害を見据えてさらなる研究開発を進めている。ここでは最近のKURAMA-IIの開発の現状について紹介する。

## 2. KURAMA-IIに基づく土壌汚染の可視化ロボット

福島第一原発周辺の帰宅困難地域の復旧では、農地の除染活動に伴う作土層の喪失や肥沃度の低下が深刻 な問題となっている。この課題を解決するため、農水省の補助金事業としてKURAMA-IIをベースにした放 射性物質と土壌化学性を可視化するロボットを開発している[4]。ロボットに搭載されている土壌汚染密度 推定用KURAMA-IIであるKURAMA-Xでは2 m × 2 mの位置分解能と0~3000 Bq/kgの範囲で±20%程度 の精度で土壌汚染密度が推定できるようになった。光学スペクトルからの土壌肥沃度推定技術の実装も進 み、今後は地元の農家や自治体等へのデモを兼ねてより高濃度の汚染のある圃場での測定を計画中である。

### 3. 発災直後の面的なモニタリングへの応用

現在原子力規制庁の委託事業として遂行中の発災直後の面的な初動モニタリングの研究[5]は、実績ある KURAMA-IIを活かしたより機動的な初動モニタリングの実現を目指し、小型軽量な可搬型モニタリングポ スト、Sony Spresense[6]とCsI(TI)検出器、LPWA(Low Power Wide Area network)を組み合わせた超 小型KURAMA-IIを開発中である。可搬型モニタリングポストはパッテリー込みで従来の半分の重量まで抑 えたものが開発済みであり、さらなる小型軽量化と運用方法の検討を行なっている。超小型KURAMA-IIは 基本的なソフトウェアの開発が終わり、既存のKURAMA-IIと同等のCsI(TI)結晶のまま大幅に小型化した検 出器の開発・評価中である。またLPWAとしてメッシュ型ネットワーク構築可能なZETA[6]を中心とした評 価を進めている。特に現実のモニタリングポスト設置地点間をZETAで結ぶ試験では、既設のモニタリング ポストのバックアップ回線としても十分な品質が確認でき、従来の選択肢である衛星回線等に比べて大幅な 運用コスト削減が実現できると考えられる。

参考文献:

[1] M. Tanigaki, R. Okumura, K. Takamiya et al., Nucl. Instr. Meth. A726(2013)162-168.

[2] M. Tanigaki, R. Okumura, K. Takamiya et al., Nucl. Instr. Meth. A781 (2015) 57-64.

[3] 原子力規制委員会 https://www.nsr.go.jp/news\_only/20171226\_01.html

[4] 農林水産技術会議 http://www.affrc.maff.go.jp/docs/fukushima/h30kettei.htm

[5] 原子力規制庁 http://www.nsr.go.jp/data/000266339.pdf

[6] Sony Spresense, https://developer.sony.com/ja/develop/spresense/

[7] ZETA Alliance, https://zeta-alliance.org/jp.php

\*Minoru Tanigaki Kyoto University

# (3) 道路上で測定した線量率と放射性セシウム沈着量の関係

Investigation on Distribution of Radioactive Substances in Fukushima

(3) Relationship Between Dose Rates and Radioactivity Measured on Roads

\*後藤 淳 ʰ, 高橋 剛 ʰ, 近藤 達也 ʰ, 吉田 秀義,²

1新潟大学,2新潟医療福祉大学

指向性がある自動車走行サーベイシステム ASURA (アシュラ)を用いて避難指示が解除された区域などで測定した線量率と放射性セシウム沈着量の関係について報告する。

キーワード:福島第一原子力発電所事故,自動車走行サーベイ

1. **緒言** 原発事故被災地の効率的な除染及び汚染状況の把握と記録に資する事を目的として、ASURA を 開発し、被災地での調査を継続して実施してきた。本発表では、避難指示が解除された区域や特別通過交通 制度対象ルート(帰還困難区域内でも通行証の所持・確認を要せずに自動車が通過出来るルート)などで実 施した自動車走行サーベイで得られた線量率及び道路表面の放射性セシウム沈着量の関係について報告する。 2. ASURA について ASURA は、鉛遮蔽で囲う事で一方向のみに感度を持たせた6台の CsI 検出器(自動 車の進行方向に対して前後左右上下の6方向に向けて設置)で構成され、各方向の計数率(散乱線排除のた めエネルギー弁別し、車体による遮蔽を各方向別に定めた補正係数で補正した値)から、それぞれの検出器 が向けられた方向にある汚染からの寄与を分けて検出できる。また、下向き検出器の計数率からは道路表面 の放射性セシウム沈着量(Bq/cm<sup>2</sup>)も算出できる。

3. 結果・考察 調査結果の一例として、2020年3月に避難指示が解除されたばかりの双葉駅周辺で測定した線量率(左図)と沈着量(右図)の地図を図1に示す。線量率地図にはやや値が高い地域があるが、これ は原子力規制委員会の航空機モニタリングの結果などでも見て取れる福島第一原発から北西方向に双葉町を

抜けて浪江町まで続く帯状の高線量率地域の一 部である。一方、沈着量は、この高線量率地域内 であっても低レベルの場所が多く存在する。こ れは舗装道路では放射性セシウムが移動しやす いため残っていないが、周囲の土壌などには残 っているので道路自体に汚染がなくても線量率 が高くなっていると考えられる。なお、国道6号 線(図中の白点線)の一部区間では連続して高い 沈着量が観測されたが、これは国道6号が排水 性舗装のため道路内部に汚染が固定されている ためと考えられる。



通行者の被曝低減のための除染を実施する場

図1.双葉駅周辺で測定した線量率(左)及び沈着量 (右)。結果は Google earth を使用して表示した。

合などに、道路自体や周囲の除染の必要性や範囲の判断等に使える ASURA の調査結果が有用と考えられるので、活用を提案していきたい。

謝辞 JSPS 科研費 16K00543 及び佐々木環境技術振興財団試験研究費の助成で実施した。

\*Jun Goto<sup>1</sup>, Takeshi Takahashi<sup>1</sup>, Tatsuya Kondo<sup>1</sup> and Hidenori Yoshida<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Niigata University, <sup>2</sup>Niigata University of Health and Welfare

2020年秋の大会

# 福島における放射性物質分布調査 (4) 無人へリ搭載ガンマカメラの改良

Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima

(4) Improvement of the GAGG scintillator gamma camera mounted on the unmanned helicopter

\*志風 義明<sup>1</sup>, 島添 健次<sup>2</sup>

1日本原子力研究開発機構,2東京大学

上空から広範囲を迅速に放射性セシウムの汚染状況を確認できる手段として無人へリに搭載可能なコンプト ンカメラ方式のガンマカメラを開発してきた。今回補助的なデータ記録機能を複数追加し、大熊町のフィー ルドにて測定試験を実施した。本発表では、本測定システム及びデータ解析手法の改善点について報告する。

**キーワード**: ガンマカメラ, コンプトンカメラ, GAGG, 無人ヘリ, ホットスポット, 福島第一原子力発電所事故, Fukushima Daiichi Nuclear Power Station Accident

### 1. 緒言

無人へリ搭載ガンマカメラを開発してこれまで福島県の高線量率の地域において測定試験を行ってきた。 自律航行型無人へリ特有の動き等を把握して解析時に役立てるために今回、姿勢角センサー、レーザー距離 計、温度センサー及び小型カメラをガンマカメラ測定システムに追加して機能増強する改善を行った。また、 地上局で飛行位置における計数率の強弱を地図上に表示してモニタできるソフトウェアを新たに開発した。

#### 2. 測定·解析

それらの機能を評価するため、福島県大熊町の野外において測定を行った。無人ヘリ R-MAX G-I に改良し たガンマカメラシステムを搭載し、事前に行った地上値測定で判明したホットスポットを含むエリア(約75m ×50m)を櫛形に飛行する測線フライト(5m間隔で11測線、速度1m/s)を上空約16.4mから約15分間(910 秒間)で実施した。また、ホットスポット付近の上空約20mでホバリングフライトによるガンマ線画像撮影の

測線フライトデータからは空間線量率の内挿マップ、ホバリングフラ イトデータからはガンマ線強度分布の再構成画像(図1)が得られた。ホ バリングフライトのデータ解析の際には、姿勢角のバラツキを小さくな るように制限した条件でデータを選択して位置分解能のバラツキの原因 を抑えた。各々、地上測定値と比較を行うために、相関をとり評価した。

測定を約1分間(78秒間)及び約15分間(928秒間)の2回行った。



#### 3. 結論

図1 ホバリングフライト測定結果の例

今回増強した機能及びソフトウェアは十分に動作し、無人ヘリ搭載時の状況をより詳しく把握できた。デ ータ解析では、ホバリングフライト時の無人ヘリの姿勢角の制限の仕方により、地上値との相関の状況が改 善する様子が得られた。また、無人ヘリの安定性の良い時間帯のデータの選択によっても、測定結果が改善 することを確認できた。

### 参考文献

[1] J. Jiang et al., Journal of Nuclear Science and Technology, 53(7), p.1067–1075.

[2] Y. Shikaze et al., Journal of Nuclear Science and Technology, 53(12), p.1907–1918.

\*Yoshiaki Shikaze1 and Kenji Shimazoe2

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Japan Atomic Energy Agency, <sup>2</sup>The Univ. of Tokyo.

# Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima (5) Bayesian Hierarchical Methods for Spatiotemporal integration of Radiation Air Dose Rates

\*Haruko Wainwright<sup>1</sup>, Dajie Sun<sup>2</sup>, Akiyuki Seki<sup>3</sup>, Hiroshi Takemiya<sup>3</sup> and Kimiaki Saito<sup>3</sup>

<sup>1</sup>Lawrence Berkeley National Lab., <sup>2</sup>University of California, Berkeley, <sup>3</sup>Japan Atomic Energy Agency Abstract

This study presents a Bayesian hierarchical method to integrate multiple types of radiation measurements and to estimate the spatiotemporal distribution of radiation air dose rates around the Fukushima Daiichi Nuclear Power Plant (FDNPP). The method incorporates the temporal evolution of dose rates by separating the log-linear decay trend and the fluctuations of air dose rates which are spatially correlated based on adjacent monitoring post data.

Keywords: Mapping of air dose rates, Bayesian hierarchical model, Fukushima Daiichi NPP Accident

### 1. Introduction

Since the FDNPP accident in 2011, the radiation air dose rate data has been collected and archived extensively in the region. However, there has been a challenge to integrate different types of measurements (such as walk, car and airborne surveys as well as monitoring posts) and to estimate the radiation air dose rates over time which are highly heterogeneous over space. Recently, Wainwright et al. [1] developed a Bayesian hierarchical modeling approach to integrate multiscale datasets, and also to estimate the spatial distribution of air dose rates. In parallel, a data-driven environmental decay model has been developed to predict the decay of radiation air dose rates in the environment [2]. In this study, we aim to combine these Bayesian hierarchical approach and environmental decay models, and to develop a spatiotemporal data integration method for creating an integrated radiation air dose rate map over space and time.

### 2. Methods

We first analyzed the spatiotemporal variability of radiation dose rates within the 80 km-radius regions based on the fixed-point data and monitoring post data. We also quantified the linearly decreasing trend after 2014, as well as spatially correlated temporal variability among adjacent monitoring posts. We then applied the Bayesian estimation method sequentially over time to integrate airborne/car/walk survey data and monitoring post data.



Figure 1. Estimated vs Observed radiation air dose rates for testing data set (days:1246 to 1300). The training set is from day 1096 to day 1246. The gray region is the confidence interval.

#### 3. Results and Conclusion

We found that (1) under the logarithm scale, the dose rate time-series after 2014 can be spilt into a linear trend and the residual, (2) the linear trend is primarily dependent on the initial dose rate (in 2014), and (3) the fluctuation of radiation dose rates are spatially correlated among adjacent monitoring posts. Preliminary results (estimating the air dose rates at one monitoring post location based on six adjacent monitoring posts; Figure 1) show that the method can successfully estimate the air dose rates continuously over time at the location without monitoring posts

## References

[1] Wainwright, H. M. et al. (2017). A multiscale Bayesian data integration approach for mapping air dose rates around the Fukushima Daiichi Nuclear Power Plant. Journal of Environmental Radioactivity, 167, 62-69.

[2] Kinase, S. et al. (2014). Development of prediction models for radioactive caesium distribution within the 80-km radius of the Fukushima Daiichi nuclear power plant. Radiation protection dosimetry, 160(4), 318-321.

# (6) 旧・現避難指示区域の木造住家での線量低減係数の経時変化

Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima

(6) Temporal changes in reduction factors by wooden residential houses

## within former/current evacuation areas

\*吉田 浩子 1, 金 敏植 2, メイリンズ アレックス 2, 町田 昌彦 2, 吉村 和也 2

<sup>1</sup>東北大, <sup>2</sup>JAEA

2012 年から継続して旧・現避難指示区域の住家約 150 軒について住家内外の放射性物質の分布状況を調査し てきた。木造住家について線量低減係数(Reduction Factor, RF)の経時変化を調べた結果、RF と屋外の空 間線量率とには相関が見られ、屋外の空間線量率が低下すると RF の値が大きくなることが観察された。 **キーワード**:福島第一原子力発電所事故、線量低減係数、住家内外、経時変化、旧・現避難指示区域

### 1.緒言

現存被ばく状況において、より適切に被ばく線量推定を行うにあたっては住民の滞在時間がもっとも長い 住家屋内の空間線量率の評価が重要であり、そのためには、線量低減係数(Reduction Factor, RF)について適 正な値を用いることが必要である。本発表では、2012~2015年に除染前、2013~2014年に除染直後の測定 を行った飯舘村、南相馬市小高区、富岡町、浪江町の住家 60 戸での線量低減係数の経時変化を報告する。 2.方法

RF は(1)式により被ばく線量の評価において用いられる。

 $D_{y} = f \times (Outdoor \ air \ dose \ rate - D_{N}) \times \{T_{outdoor} + (T_{indoor} \times RF)\} \times 365 \ days \quad (1)$ 

Dy:年間の追加線量、f:周辺線量当量からの実効線量への換算係数、DN:自然放射線による線量、T:滞在時間 住民は1日の約70%(16時間)を自宅の屋内外に滞在しており、そのうち14~15時間程度は屋内に滞在 している[1]。ここでの屋外は、除染されている住家周りを指す。従って、本調査では屋外の空間線量は住家 から平均5mの距離で測定した値とし、RFは屋外の空間線量率に対する屋内(すべての部屋の窓、扉から離 れた中心点)の空間線量率の比として評価した。測定は、住家内外とも高さ1mの複数の地点で、1"φx1"NaI(TI) シンチレーションサーベイメータ(TCS-172B)を用いて行った。なお、住家から離れた敷地全体の空間線量率 をγプロッターにより測定した。

### 3.結果・考察

除染前及び除染後 6~7 年経過した時点での RF すべての値を屋外空間線量率に対してプロットした(図1,

60 戸 n=740)。屋外空間線量率に対してある程度の相関関係 がある (y = -0.095ln(x) + 0.46 y: RF、x: 屋外空間線量率,  $\mu$ Sv/h)。屋外空間線量率が低いと自然放射線の寄与のため RF 値は上がり 1 に近づく。除染前であっても屋外空間線量率が 低い場合 RF 値は高くなる。一方、屋外空間線量が 0.5  $\mu$ Sv/h より高いと RF はほぼ 0.4 となると考えられる。飯舘村、南相 馬市小高区の木造住家 69 戸について除染前の時点(屋外空間 線量率:0.6-5.88 $\mu$ Sv/h)で同様に評価した RF 値の中央値、四分 位範囲 0.43(0.34-0.53) [2]を図1に示す。



参考文献 [1] 吉田浩子ほか Radioisotopes 64(5):319-333 (2015) [2] Hiroko Yoshida-Ohuchi et al. Sci. Rep. 6 :26412 (2016) \*Hiroko Yoshida<sup>1</sup>, Minsik Kim<sup>2</sup>, Alex Malins<sup>2</sup>, Masahiko Machida<sup>2</sup>, Kazuya Yoshimura<sup>2</sup> <sup>1</sup>Tohoku Univ., <sup>2</sup>JAEA

# 

# (7) 家屋周囲の空間線量率の連続モニタリングによる遮蔽係数の検討

Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima

(7) Study on reduction factors calculated using continuously monitored air dose rates around houses \*金 敏植<sup>1</sup>,メイリンズ アレックス<sup>1</sup>,町田 昌彦<sup>1</sup>,吉村 和也<sup>1</sup>,吉田 浩子<sup>2</sup>,斎藤 公明<sup>1</sup> <sup>1</sup>JAEA,<sup>2</sup>東北大

家屋周りの空間線量率分布の特徴を明らかにし、家屋の線量低減係数を求めるのは帰還住民の外部被ばく 評価において重要な情報源になる。ここでは、空間線量率の連続測定が可能なップロッターを利用し、得ら

れた家屋周囲の空間線量率分布情報を基に線量低減係数を 求めた。その結果、家屋周囲のどの地点に着目するかによっ て、線量低減係数は有意に変化することが分かった。

**キーワード**:線量低減係数,ガンマプロッター,沈着,除染 1. はじめに

家屋の線量低減係数は一般的に家屋内外の限られた数の 代表地点における空間線量率を測定して求められる。実際に は家屋外の空間線量率は場所により様々に変化するため、空 間線量率の正確な分布を取得し、家屋外線源が与える放射線 場が、どのように家屋の存在により減衰するかを詳細に調査 し線量低減係数の性質を明らかにすることが望まれる。

### 2. 遮蔽係数の評価

本研究では、空間線量率の連続測定が可能なップロッター H(20 ¢×40mm, プラスチックシンチレータ)を利用し[1]-[2]、 得られた家屋周囲の地上 100cm の空間線量率分布情報を基 に線量低減係数を求めた。図1に測定状況を示し、線量低減 係数を家屋の中心から一定の半径毎に得られたデータを用 いて求める方法にてまとめたのが表1である。家屋のすぐ付 近(10m 以内範囲)には、家屋真下が汚染されていない影響が 大きく、また、相対的線源強度が低い舗装面も多く、線量低 減係数が 0.55 となる。一方、家屋付近から離れると非舗装面 の占める割合が増加し、線量低減係数は 0.35 となった。

3. 結論 y プロッターを用いて空間線量率の分布を連続的



図1 家屋周りの空間線量率の測定状況

表1 家屋周りの測定状況のまとめ

位置	測定 データ数 [数]	測定 最小値 [μSv/h]	測定 最大値 [μSv/h]	測定値・ 測定平均値 [ <i>µ</i> Sv/h]	線量 低減係数 [-]
1階*	1	-	-	0.16	-
0~10m	171	0.15	0.69	0. 29	0.55
0~20m	680	0.15	1.06	0.40	0.40
0~30m	1257	0.14	1.15	0.46	0.35
0~40m	1668	0.14	1.15	0. 47	0.34
0~50m	2012	0.14	1.15	0.46	0.35
0~60m	2387	0.14	1.15	0. 45	0.35
0~70m	2585	0.14	1.15	0. 45	0.35

- 1 階\*は、TCS-172 により測定した床上 100cmの空間線量率である。

に取得し、得られた家屋周囲の空間線量率分布情報を基に線量低減係数を求めた。その結果、家屋周囲のどの地点に着目するかによって、線量低減係数は有意に変化することが分かった。これより、線量低減係数を 用い住民の被ばく評価を行う際は、家屋外側のどこを基準にとるかが重要であることが分かる。

参考文献 [1] 金 敏植, Malins Alex, 町田 昌彦の他、福島県飯舘村における豕屋周りの空間緑重率分布の将倒について、 第2回日本放射線安全管理学会・日本保健物理学会合同大会 [2] 金 敏植, Malins Alex, 町田 昌彦の他、福島第一原子力発電所事故後の木造家屋内外の空間線量率分布の特徴につい て、第53回日本保健物理学会研究発表会 WEB 大会

\* Minsik Kim<sup>1</sup>, Alex Malins<sup>1</sup>, Masahiko Machida<sup>1</sup>, Kazuya Yoshimura<sup>1</sup>, Hiroko Yoshida<sup>2</sup> and Kimiaki Saito<sup>1</sup>

<sup>1</sup>JAEA., <sup>2</sup>Tohoku Univ.

謝辞 家屋調査の際には、住民及び自治体関係者に多大なご協力を頂きました。ここに、感謝の意を表します。この研究 は環境省委託事業「平成 31 年度 放射線健康管理・健康不安対策事業(放射線の健康影響に係る研究調査事業)」におい て実施したものです。 参考文献 [1] 金 敏植, Malins Alex, 町田 昌彦の他、福島県飯舘村における家屋周りの空間線量率分布の特徴について、

Oral presentation | VII. Health Physics and Environmental Science | Health Physics and Environmental Science

# [2A08-12] Environmental Radioactivity and Monitoring 2

Chair:Hirofumi Tsukada(Fukushima Univ.)

Thu. Sep 17, 2020 2:45 PM - 4:15 PM Room A (Zoom room 1)

- [2A08] Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima \*Tetsuro Sato<sup>1</sup>, Kazuya Yoshimura<sup>2</sup>, Rina Sato<sup>2</sup>, Kanaizuka Seiichi<sup>3</sup>, Yukihisa Sanada<sup>2</sup>, Masaki Andoh<sup>2</sup>, Kimiaki Saito<sup>2</sup> (1. Hitachi Solutions East Japan, 2. JAEA, 3. NEL) 2:45 PM - 3:00 PM
- [2A09] Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima \*Hiroaki Kato<sup>1</sup>, Tomoki Shinozuka<sup>1</sup>, Hikaru Iida<sup>1</sup>, Satoru Akaiwa<sup>1</sup>, Zul Hilmi Bin Saidin<sup>1</sup>, Yuichi Onda<sup>1</sup> (1. University of Tsukuba, CRiED) 3:00 PM - 3:15 PM
- [2A10] Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima \*Tomoki Shinozuka<sup>1</sup>, Hiroaki Kato<sup>1</sup>, Yuichi Onda<sup>1</sup>, Satoru Akaiwa<sup>1</sup>, Hikaru Iida<sup>1</sup> (1. Univ. of Tsukuba)

3:15 PM - 3:30 PM

[2A11] Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima \*Satoru Akaiwa<sup>1</sup>, Hiroaki Kato<sup>1</sup>, Tomoki Shinozuka<sup>1</sup>, Hikaru Iida<sup>1</sup>, Yuichi Onda<sup>1</sup> (1. University of Tsukuba)

3:30 PM - 3:45 PM

[2A12] Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima \*Hikaru Iida<sup>1</sup>, Hiroaki Kato<sup>1</sup>, Tomoki Shinozuka<sup>1</sup>, Satoru Akaiwa<sup>1</sup>, Yuichi Onda<sup>1</sup> (1. Univ. of Tsukuba)

3:45 PM - 4:00 PM

2020年秋の大会

# 福島における放射性物質分布調査

# (8) 生活経路に沿った空間線量率測定に基づく被ばく評価

Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima

(8) Estimation of exposed dose by measurement of air dose rate considering daily activity pattern \*佐藤 哲朗<sup>1</sup>, 吉村 和也<sup>2</sup>, 佐藤 里奈<sup>2</sup>, 金井塚 清一<sup>3</sup>, 眞田 幸尚<sup>2</sup>, 安藤 真樹<sup>2</sup>, 斎藤 公明<sup>2</sup> <sup>1</sup>日立ソリューションズ東日本, <sup>2</sup>JAEA, <sup>3</sup>原子力エンジ

避難指示が解除された地域等に住民が帰還した際の被ばく線量について、生活行動経路の聞き取り調査とその行動経路全体をカバーする空間線量率の測定によって精度よく推定する事業について 2014 年度から継続的に実施している。事業の中で開発した被ばく線量シミュレータについて、その仕様および精度評価の結果について報告する。

キーワード: KURAMA-II システム、福島第一原子力発電所事故、空間線量率、外部被ばく線量

### 1. 緒言

福島第一原子力発電所事故による避難指示が解除された後に帰還する住民に対し生活行動経路と被ばく線 量との関係の情報を提供するため、生活行動経路の情報から被ばく線量を推定するスマートフォン向けアプ リケーション(以下、スマホ版アプリと呼ぶ)を開発し、その精度を確認した。

## 2. 調査内容

開発したスマホ版アプリは、スマートフォンの GPS 情報と空間線量率から被ばく線量を推定するものであ る。推定のための空間線量率については事前に測定されたデータを一辺約 100 m 四方のサイズのメッシュで 平均化したものを用いる。屋内の空間線量率については、屋外の値に換算係数を乗じたものを利用する。

スマホ版アプリの精度確認のため、福島第一原子力 発電所周辺の地域に勤務/在住の36名を対象に調査を 行った。対象者は、数日間にわたりスマホ版アプリと 個人線量計の両方を携帯して普段どおりに生活した。 スマホ版アプリによる被ばく線量の推定結果と、個人 線量計の測定結果の比較を行った。

### 3. 調査結果

スマホ版アプリによる推定結果と個人線量計によ る測定結果の比較結果について、図1に示す。10 μ Sv/d 以上の領域ではよく一致しているのに対し、2 μ Sv/d 程度の領域では相対的にばらつきが大きくなった。こ のばらつきを生じさせる要因の分析および精度向上 については今後の課題である。



本件は、原子力規制庁事業で得られた成果の一部である。

\*Tetsuro Sato<sup>1</sup>, Kazuya Yoshimura<sup>2</sup>, Rina Sato<sup>2</sup>, Kanaizuka Seiichi<sup>3</sup>, Yukihisa Sanada<sup>2</sup>, Masaki Andoh<sup>2</sup> and Kimiaki Saito<sup>2</sup> <sup>1</sup>Hitachi Solutions East Japan, <sup>2</sup>JAEA, <sup>3</sup>NEL

## (9) 福島県川俣町及び浪江町の森林における放射性セシウム移行状況

Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima

(9) Monitoring results of radiocesium transfer in forest environment

## at Kawamata and Namie town in Fukushima Prefecture

\*加藤 弘亮<sup>1</sup>, 篠塚 友輝<sup>1</sup>, 飯田 光<sup>1</sup>, ヒルミ・サイディン・ズル<sup>1</sup>, 赤岩 哲<sup>1</sup>, 恩田 裕一<sup>1</sup> <sup>1</sup>筑波大学アイソトープ環境動態研究センター

本研究は、福島県の森林を対象として、林内の水文素過程(樹冠通過雨や樹幹流)とリターフォールを現 地で観測することにより、福島原発事故由来の放射性セシウムの事故から9年間の林内での分布変化及び樹 冠から林床への移行状況、それらの時間変化のメカニズムを明らかにすること目的とした。

キーワード:福島第一原子力発電所事故,放射性セシウム,森林,移行状況

## 1. 緒言

森林に降下した放射性セシウムは、樹冠に捕捉され、その後の雨水や落葉等にともなって徐々に林床に移 行する。森林内の放射性セシウムの分布とその時間変化を予測するためには、樹冠から林床への移行状況を 把握するとともに、主要な移行メカニズムと時間変化の要因を解明することが必要である。

### 2. 方法

本研究では、福島県伊達郡川俣町山木屋地区(以後、「山木屋サイト」)及び浪江町赤宇木地区(以後、「浪 江サイト」)のスギ林及び広葉樹混交林を調査対象に選定した。各調査サイトの森林において、樹冠通過雨、 樹幹流、落葉・落枝、枝葉等に含まれる放射性セシウム濃度を測定し、樹冠から林床への移行フラックスを 推定した。山木屋サイトでは2011年7月から観測を開始した。雨水及び落葉等の試料は実験室に持ち帰り、 雨水は100µmのステンレスメッシュを通過させて粗大有機物を除去した。落葉等は炉乾燥させた後に粉砕機 で細かく粉砕し、均一化した。それらの試料をU8容器(100 ml)もしくはマリネリ容器(2000 ml)の測定容 器に封入し、高純度ゲルマニウム半導体ガンマ線検出器を用いてセシウム137(<sup>137</sup>Cs)濃度を定量した。

### 3. 結果と考察

山木屋サイトの現地観測結果から、樹冠から林床への<sup>137</sup>Cs移行フラックスは、スギ及び広葉樹混交林のい ずれにおいても初期沈着からの経過年数とともに指数関数的に低減しており、2019年の移行フラックスはス ギ林で2.1~2.8kBq/m<sup>2</sup>(初期沈着量の0.5~0.6%)、広葉樹混交林で1.4kBq/m<sup>2</sup>(初期沈着量の0.3%)であっ た。経路別の移行量への寄与割合は、スギ林においては事故初年度に雨水による移行割合が高かったが(58 ~70%)、その後3~6年(2013~2016年)にかけて20%程度まで減少した後、7~9年(2017~2019年)にか けて再び増加するような変化が認められ、浪江サイトにおいても同様の結果が得られた。一方、広葉樹混交 林では、事故後4~6年(2014~2016年)にかけて雨水による移行割合が増加した後に低下した。観測年の総 降水量やリターフォールの多少を反映して樹冠から林床への総沈着量や各移行経路の割合が変動するものの、 前述した経年の変化傾向は放射性セシウムの樹体から雨水への溶出が変化していることを示唆するものであ り、事故直後の表面汚染から表面吸収による樹体への取り込み、また樹体内の放射性セシウムの転流と蓄積 部位の変化等の影響を表す可能性が考えられた。

謝辞:本件は、文部科学省科学技術戦略推進費(平成 23~24 年度)、原子力規制庁委託事業(平成 24~25 年度)、日本原子力研究開発機構委託事業(平成 26~令和1年度)で得られた成果を含む。

\*Hiroaki Kato<sup>1</sup>, Tomoki Shinozuka<sup>1</sup>, Hikaru Iida<sup>1</sup>, Zul Hilmi Saidin<sup>1</sup>, Satoru Akaiwa<sup>1</sup>, Yuichi Onda<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Univ. of Tsukuba, Center for Research in Isotopes and Environmental Dynamics

# (10) 福島県浪江町のスギ林における樹冠通過雨の放射性セシウム濃度と 空間変動性の解析

Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima

(10) Analysis of radiocesium concentration and spatial variability of throughfall in Japanese cedar stand

### in Namie town, Fukushima

\*篠塚 友輝 1, 加藤 弘亮 1, 恩田 裕一 1, 赤岩 哲 1, 飯田 光 1

1筑波大学

本研究は、福島県浪江町のスギ林において、樹冠通過雨中の放射性 Cs 濃度形成機構と空間変動性について 調査を実施した。スギ樹冠下に設置した 12 個の雨水サンプラーを用いて、樹冠通過雨量と<sup>137</sup>Cs 濃度を定量 し、それらの空間分布特性と樹冠構造との関係解析を行った。樹冠通過雨の<sup>137</sup>Cs 濃度は総雨量が増加すると 低減傾向を示したが、樹冠密度が高い地点では雨水に溶出する<sup>137</sup>Cs の容量が多いため、雨量とともに林床へ の累積移行フラックスが増加することが示唆された。

キーワード:樹冠通過雨,放射性セシウム,空間変動性,雨水分配,スギ林

### 1. 緒言

樹冠通過雨は樹冠から林床へ移行する<sup>137</sup>Csの主要な経路であり、樹冠密度が高い地点でフラックスが多い ことが報告されている<sup>[1]</sup>。事故初期は主に溶存態<sup>137</sup>Csとして雨水に溶出し移行する成分が多かったが、樹冠 中の<sup>137</sup>Csは時間経過とともに表面汚染から徐々に内部汚染に変化することが報告されている。よって、本研 究では事故から8年経過した現状の把握と、樹冠通過雨中の<sup>137</sup>Cs濃度形成機構を解明することを目的とし た。

### 2. 方法

福島県浪江町のスギ林を調査地として実験プロット(36 m<sup>2</sup>)を設置し、12 個の雨水サンプラーを用いて樹 冠通過雨を採水し、福島事故由来の<sup>137</sup>Cs を溶存態、懸濁態に分けてそれぞれ測定した。現地調査は 2018 年 6 月から 2020 年 2 月までの期間に計 15 回行った。

#### 3. 結論

観測期間中に樹冠通過雨により 5620 Bq/m<sup>2</sup>(初期沈着量の 0.12%)の<sup>137</sup>Cs が林床へ移行した。全移行フラ ックスの 62 %が溶存態であり、事故初期と比較して懸濁態<sup>137</sup>Cs の割合が増加していることが示唆された<sup>[2]</sup>。 樹冠密度が高い地点では、樹冠通過雨による<sup>137</sup>Cs 累積移行フラックスが大きくなる傾向を示した。また移行 フラックスが大きい地点では溶存態<sup>137</sup>Cs の割合が高くなる傾向が認められた。以上のことから、樹冠密度が 高い地点では雨水に溶出可能な<sup>137</sup>Cs 存在量が多いため、雨量の増加とともに累積移行フラックスも増加する ことが示唆された。

### 参考文献

[1] Loffredo et al., (2015). Journal of Environmental Radioactivity, 147, pp. 100-107.

[2] Nishikiori et al., (2015). Science of the Total Environment, 502, pp. 611–616.

\*Tomoki Shinozuka<sup>1</sup>, Hiroaki Kato<sup>1</sup>, Yuichi Onda<sup>1</sup>, Satoru Akaiwa<sup>1</sup>, Hikaru Iida<sup>1</sup>

<sup>1</sup>University of Tsukuba

# (11) 福島県浪江町の森林源頭部流域における渓流水の溶存態放射性セシウム 濃度の変動について

Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima

(11) Changes in dissolved radioactive cesium concentrations in stream water at the headwater catchment

### in Namie town, Fukushima Prefecture

\*赤岩 哲1, 加藤 弘亮1, 篠塚 友輝1, 飯田 光1, 恩田裕一1

1筑波大学

森林から河川水への溶存態 137Cs の流出過程を明らかにするため、森林源頭部流域を対象として、湧水や 表流水、斜面から流入するリター層・土層通過浸透水に含まれる溶存態<sup>137</sup>Cs 濃度の時間変化の観測と、流量 や気温に着目した変動要因の解析を行った。

キーワード:溶存態 Cs-137、渓流水、土壌水、森林山地源頭部流域

### 1. 緒言

河川水中の溶存態<sup>137</sup>Cs は河川流量や気温の変化にともなって変動するため、それらのパラメータをもとに 溶存態<sup>137</sup>Cs 濃度を推定するモデル式が先行研究により報告されているが<sup>1),2)</sup>、森林流域からの溶存態<sup>137</sup>Cs の 供給源については十分に解明されていない<sup>3)</sup>。一方で、林床の土壌浸透水が高い溶存態<sup>137</sup>Cs 濃度を示すこと や<sup>4)</sup>、また溶出実験により、森林流域の河床に堆積した有機物からの溶存態<sup>137</sup>Csの溶出が確認されているが <sup>5)</sup>、実際の渓流水中の溶存態<sup>137</sup>Cs 濃度との比較や時間変化の解析は十分になされていない。

### 2. 方法

福島県浪江町の森林源頭部小流域(0.002 km<sup>2</sup>) 試験流域に選定した。湧水及び 25 m 下流の表流水の流量及 び水温、気温と林外雨量を観測するとともに、湧水と表流水、リター層及び土層の通過浸透水を定期的に採 水した。なお、下流の表流水の採取地点のすぐ上流側に土壌が湿潤な飽和帯が分布している。水試料は 0.45 μmの濾紙通過水に含まれる<sup>137</sup>Cs を溶存態として Ge ガンマ線検出器を用いて定量した。また、浮遊砂と粗 大有機物の<sup>137</sup>Cs (懸濁態)の濃度を定量した。観測調査は 2018 年 6 月から 2019 年 12 月にかけて行った。

#### 3. 結論

森林源頭部から流出する表流水の溶存態<sup>137</sup>Cs 濃度は、春~夏季(6~8月の)にかけて増加する傾向が認められた。湧水の溶存態<sup>137</sup>Cs 濃度は流量の増加とともに低減したが、表流水ではそのような傾向は認められなかった。一方で、表流水やリター層・土層通過浸透水の溶存態<sup>137</sup>Cs 濃度は日平均気温とともに増加する傾向が認められたが、湧水ではそのような傾向は認められなかった。以上のことから、湧水では流量の増加、すなわち地下水流出の寄与により溶存態<sup>137</sup>Cs 濃度が希釈されるのに対し、表流水の溶存態<sup>137</sup>Cs 濃度は主に気温変化に対応して変動することから、同様に気温とともに溶存態<sup>137</sup>Cs 濃度が変動する土層通過浸透水や堆積有機物からの溶出が供給源となっていることが示唆された。

### 参考文献

Tsuji et al. (2016) Journal of Geophysical Research: Biogeosciences 121, Issue 10, 2588-2599. [2] Nakanishi et al. (2019)
 Chemosphere 215, 272-279. [3] Sakuma et al. (2019) Journal of Environmental Radioactivity 210, 105815. [4] Iwagami et al. (2019)
 Hydrol. 573, 688-696. [5] Sakai et al. (2015) Journal of Environmental Radioactivity: Volume 144, Pages 15-20

\*Satoru Akaiwa<sup>1</sup>, Hiroaki Kato<sup>1</sup>, Tomoki Shinozuka<sup>1</sup>, Hikaru Iida<sup>1</sup>, and Yuichi Onda<sup>1</sup>

<sup>1</sup>University. of Tsukuba

# (12) 福島県浪江町のスギ林における樹幹流が放射性セシウムの土層への浸透に 及ぼす影響

Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima

(12) Influence of stemflow on the infiltration of radioactive cesium into the soils in a cedar forest in Namie

town, Fukushima prefecture

\*飯田 光1, 加藤 弘亮1, 篠塚 友輝1, 赤岩 哲1, 恩田裕一1

1筑波大学

福島県浪江町のスギ林を対象に、ゼロテンションライシメーターを用いて樹幹近傍および樹幹から離れた地 点の土壌浸透水量を観測し、それらに含まれる溶存態<sup>137</sup>Cs濃度を測定した。その結果、樹幹近傍の浸透水量、 溶存態<sup>137</sup>Cs濃度、<sup>137</sup>Csフラックスは、樹幹から離れた地点に比べ高い値を示した。

### キーワード:樹幹流,森林土壌,土壌浸透水,福島第一原子力発電所事故,放射性セシウム

#### 1. 緒言

樹幹流は、従来の森林水文研究により、森林土壌へ集中的な雨水をもたらし、樹木根系に沿った選択的な 深部浸透を発生させ<sup>1)</sup>、森林土壌における水や物質の空間分布に影響を及ぼすとされている<sup>2)</sup>。しかし、福 島原発事故により森林に沈着した放射性セシウムの調査は土壌のみに留まり<sup>3)</sup>、土壌浸透水の採水や分析に より、樹幹流が雨水や放射性セシウムの浸透に及ぼす影響について定量的に評価した例は非常に少ない。

### 2. 方法

本研究では、福島県浪江町のスギ林を対象に、樹幹流とゼロテンションライシメーターを用いて樹幹近傍 (Rd) および樹幹から離れた樹木間 (Bt)の土壌浸透水量を観測し、それらに含まれる福島原発事故由来の溶 存態<sup>137</sup>Cs 濃度を測定した。観測調査は、2019 年の 6 月 24 日から 12 月 11 日の期間で計 6 回実施した。

#### 3. 結論

土壌浸透水量は Rd の方が Bt よりも多く、5 cm 深度で 1.4 倍、20 cm 深度で 3.1 倍も多かった。Rd と Bt に おける溶存態<sup>137</sup>Cs 濃度は、5 cm 深度でそれぞれ 2.79 Bq/L と 1.72 Bq/L、20 cm 深度で 0.78 Bq/L と 0.52 Bq/L であった。その結果、年間の溶存態<sup>137</sup>Cs フラックスは、5 cm 深では Rd が 1.71 kBq/m<sup>2</sup> で Bt が 1.08 kBq/m<sup>2</sup> と、前者の方が 1.6 倍大きかったのに対し、20 cm 深度では 1.08 kBq/m<sup>2</sup> と 0.24 kBq/m<sup>2</sup> と 4.5 倍も高い値を示 した。以上のことから、樹幹流の影響が強い樹幹近傍では、溶存態<sup>137</sup>Cs 濃度が高く浸透水量も多いため、樹 木間と比較して<sup>137</sup>Cs の浸透フラックスが多いこと、また特に深部浸透への影響が大きいことが示唆された。

### 参考文献

[1] Guo et al. (2020) Geoderma 357, 113953. DOI:10.1016/j.geoderma.2019.113953

[2] Johnson, M and Lehmann, J. 2007. Écoscience 13 (3): 324-33. DOI:10.2980/i1195-6860-13-3-324.1

[3] Imamura, N. et al. 2017. Science of Total Environment 599-600:1013-1021. DOI:10.1016/j.scitotenv.2017.05.017

\*Hikaru Iida<sup>1</sup>, Hiroaki Kato<sup>1</sup>, Tomoki Shinozuka<sup>1</sup>, Satoru Akaiwa<sup>1</sup> and Yuichi Onda<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Tsukuba Univ.

Oral presentation | VII. Health Physics and Environmental Science | Health Physics and Environmental Science

# [2A13-19] Environmental Radioactivity and Monitoring 3

Chair: Masahiko Machida (JAEA)

Thu. Sep 17, 2020 4:15 PM - 6:15 PM Room A (Zoom room 1)

- [2A13] Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima \*Keisuke Mori<sup>1</sup>, Hiroaki Kato<sup>1</sup>, Yuichi Onda<sup>1</sup>, Toshiro Yamaguchi<sup>1</sup> (1. Univ. of Tsukuba) 4:15 PM - 4:30 PM
- [2A14] Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima
   \*Zul Hilmi Saidin<sup>1</sup>, Yuichi Onda<sup>1</sup>, Hiroaki Kato<sup>1</sup>, Janice E. Hudson<sup>1</sup>, Kazuki Nanko<sup>2</sup>, Delphis F. Levia<sup>3</sup> (1. Univ. of Tsukuba, Japan, 2. Forestry and Forest Products Research Institute, Japan, 3. Univ. of Delaware, USA)
   4:30 PM 4:45 PM
- [2A15] Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima \*Junko Takahashi<sup>1</sup>, Takuya Sasaki, Satoshi Iguchi<sup>1</sup>, Yuichi Onda<sup>1</sup> (1. Univ. of Tsukuba) 4:45 PM - 5:00 PM
- [2A16] Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima \*Keisuke Taniguchi<sup>1</sup>, Yuichi Onda<sup>1</sup>, Hirotsugu Arai<sup>2</sup>, Yukio Takeuchi<sup>2</sup>, Hirofumi Yoshita<sup>2</sup>, Kazuki Fujita<sup>2</sup> (1. Univ. of Tsukuba, 2. Fukushima Prefectural Centre for Environmental Creation) 5:00 PM - 5:15 PM
- [2A17] Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima \*Yuichi Onda<sup>1</sup>, Tang Chen<sup>1</sup>, Gao Xiang<sup>1</sup>, Keisuke Taniguchi<sup>1</sup>, Yukio Takeuchi<sup>2</sup>, Momo Kurihara<sup>3</sup>, Katsumi Hirose<sup>1</sup> (1. CRiED, University of Tsukuba, 2. Fukushima Pref. Env. Creation C., 3. QST)

5:15 PM - 5:30 PM

- [2A18] Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima \*Seigo FUJIWARA<sup>1</sup>, Kazutoshi OSAWA<sup>2</sup> (1. Univ. of Tsukuba, 2. Utsunomiya Univ.) 5:30 PM - 5:45 PM
- [2A19] Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima \*Rena Mikailova<sup>1,2</sup>, Yuichi Onda<sup>1</sup>, Sergey Fesenko<sup>2</sup>, Hiroaki Kato<sup>1</sup> (1. Univ. of Tsukuba, 2. RIRAE)

5:45 PM - 6:00 PM

# (13) 福島県の森林を対象とした広域測定データに基づく樹体の放射性セシウム 濃度の時間変化傾向

Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima

(13) Temporal trends of radiocesium concentration in tree bodies based on the analysis of the extensive

### regional survey of forests in Fukushima Prefecture

\*森 圭佑<sup>1</sup>, 加藤 弘亮<sup>1</sup>, 恩田 裕一<sup>1</sup>, 山口 敏郎<sup>1</sup>

1筑波大学

本研究では、林野庁や福島県が測定した福島県内の多地点の森林における放射性セシウムのモニタリング データを用いて、異なる樹種について樹木部位や林床の放射性セシウムの分布状況の時間変化を解析した。 **キーワード**:福島原発事故,放射性セシウム,森林,福島県,時間変化傾向

### 1. 緒言

福島第一原子力発電所事故により福島県を中心とした広範囲の森林が放射性セシウムの沈着を受けた。 森林内の放射性セシウムの動態について、いくつかの地点で集中的な移行モニタリング調査が実施されて きた<sup>1)2)</sup>が、多地点の測定データをもとに広域の森林での樹体や林床における<sup>137</sup>Csの分布移行状況を総合 解析により明らかにした例はない。

## 2. 方法

林野庁、福島県の森林計画課が測定した福島県内多地点での空間線量率と樹体各部位、リター層、土壌の <sup>137</sup>Cs 濃度のデータと、同地点での再測定データ(2014、2016、2017 年)を用いて、空間線量率と<sup>137</sup>Cs 濃度 の時間的変化傾向と空間分布の解析を行った。沈着量が異なる地点の濃度データを比較するために、航空機 モニタリングデータから測定調査地点の初期沈着量を推定し、面移行係数を算出した。

### 3. 結論

本研究の結果から、ヒノキとスギは辺材の<sup>137</sup>Csの面移行係数が減少傾向を、心材では増加傾向を示し、結 果的に辺材と心材の<sup>137</sup>Cs 濃度比が時間とともに増加することがわかった。一方、アカマツでは前述の2樹種 のような明瞭な変化は見られなかった。このことから、ヒノキとスギでは辺材から心材へと<sup>137</sup>Cs が移動して いることが示唆されたが、アカマツでは認められなかった。一方、いずれの樹種においても、落葉層では<sup>137</sup>Cs 存在量が減少傾向を、鉱物土層では増加傾向を示し、落葉層から下部の土層へと<sup>137</sup>Cs が下方移行しているこ とが明らかになった。各森林コンパートメントの<sup>137</sup>Cs 濃度は、概ね既往研究と同様の時間変化傾向を示した が、樹体の測定部位や測定地点によって時間変化傾向が異なる場合が確認された。同樹種であっても地点に よって樹体の<sup>137</sup>Cs 濃度の変化傾向が異なることから、広域測定データに基づく樹体への取り込みの地域差の 解析結果を利用して、初期沈着時の沈着形態に起因する樹冠遮断の状況や、その後の樹冠から林床への移行 速度、土壌からの経根吸収の推定ができる可能性を示した。

#### 参考文献

[1] Ohashi, S., et al. 2017. Temporal trends in <sup>137</sup>Cs concentrations in the bark, sapwood, heartwood, and whole wood of four tree species in Japanese forests from 2011 to 2016. *Journal of Environmental Radioactivity*, *178–179*, 335–342.

[2] Imamura, N., et al. 2017. Temporal changes in the radiocesium distribution in forests over the five years after the Fukushima Daiichi Nuclear Power Plant accident. *Scientific Reports*, 7(1), 1–11.

\*Keisuke Mori<sup>1</sup>, Hiroaki Kato<sup>1</sup>, Yuichi Onda<sup>1</sup>, Toshiro Yamaguchi<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Univ. of Tsukuba
### 2020 Fall Meeting

Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima (14) Seasonal variation in radiocesium deposition through stemflow following the Fukushima Dai-ichi Nuclear Power Plant accident

<sup>\*</sup>Zul Hilmi Saidin<sup>1</sup>, Yuichi Onda<sup>1</sup>, Hiroaki Kato<sup>1</sup>, Janice E. Hudson<sup>1</sup>, Kazuki Nanko<sup>2</sup>, Delphis F. Levia<sup>3</sup> <sup>1</sup>Univ. of Tsukuba, Japan, <sup>2</sup>Forestry and Forest Products Research Institute, Japan, <sup>3</sup>Univ. of Delaware, USA

### Abstract

This study seeks to better understand the seasonal variation in the transport and deposition of radiocesium through the tree canopy via branchflow and stemflow of the cedar and oak stands following the Fukushima Dai-ichi Nuclear Power Plant accident.

Keywords: Radiocesium deposition, forest hydrology, branchflow, stemflow, cedar stand, oak stand

### 1. Introduction~Objective

Stemflow is one of self-decontamination pathways of radiocesium in the forested ecosystem following the Chemobyl and Fukushima nuclear power accidents (IAEA, 2002; Kato et al., 2019). Through stemflow, intercepted rainfall was transported from the canopy to the trunk together with concentrated input of particulates and leachable radiocesium before deposited to the forest floor. Understanding the dynamic of stemflow per rainfall amount and tree physiology attributed by the seasonal variation could give an insight into the mechanism that governs radiocesium cycling and deposition in the forest stand. Therefore, we investigated the seasonal variation and distribution of radiocesium depositional flux by branchflow and stemflow in each tree sections of canopy and trunk compartments of the cedar and oak stands.

### 2. Methodology

Stemflow were partitioned into canopy and trunk compartment for both a coniferous forest (*Cryptomeria japonica* (L. f.) D. Don, young Japanese cedar stands, mean height is 10.9 m, mean DBH is 0.560 m) and a mixed deciduous broadleaved forest (*Quercus serrata* Murray, Japanese oak stands, mean height is 14.3 m, mean DBH is 0.789 m).

### 3. Results and Discussion

The results showed that the canopy of cedar stand has contributed to a more <sup>137</sup>Cs depositional flux than the trunk during higher stemflow-rainfall flux in the spring and summer seasons due to highest canopy interception. In the winter, a higher <sup>137</sup>Cs depositional flux was detected in the oak stand due to winter leaching (snow melting and bark surface residence time) although with a lesser stemflow depth.

### 4. Conclusion

The seasonal pattern of  $^{137}$ Cs that deposited through stemflow in a tree stand can be distinguished by partitioning through canopy and trunk compartments, and it differs among the tree sections and between cedar and oak stands.

### References

[1] IAEA-BIOMASS-1, 2002. Modelling the migration and accumulation of radionuclides in forest ecosy stems, International Atomic Energy Agency, Forest WG.

[2] Kato, H., Onda, Y., Saidin, Z.H., Sakashita, W., Hisadome, K., Loffredo, N., 2019. Six -year monitoring study of radiocesium transfer in forest environments following the Fukushima nuclear power plant accident. J. Environ. Radioact. 210, 105817.

# (15) 森林植物根中の Cs-137 および Cs-133 の深度分布

Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima

(15) Vertical distributions of Cs-137 and Cs-133 in roots of forests

\*高橋 純子¹,佐々木 拓哉¹,井口 啓¹,恩田 裕一¹

1筑波大学アイソトープ環境動態研究センター

福島県川俣町山木屋地区で行ってきた土壌深度分布モニタリングによる土壌試料から植物根を選り分け、 その Cs-137 および Cs-133 について測定を行ったところ、Cs-137 濃度は年々増加しており、さらに移行係数 (植物根/土壌 Cs-137 濃度比) も時間とともに、また深くなるとともに増加する傾向が認められた。

### キーワード:福島第一原子力発電所事故、森林土壤、移行係数

### 1. 緒言

森林土壌中の Cs-137 深度分布についてはデータが蓄積されつつあるが、森林植物根についてはインベント リ (Coppin et al., 2016) や面移行係数(Komatsu et al., 2017)の推定は行われているものの、深度分布や経年 変化に関するデータは限られている。そこで、本研究ではこれまで実施してきた土壌スクレーパー調査試料 を用いて、サイズ別植物根中の Cs-137 および Cs-133 深度分布の経年変化を明らかにすることを目的とした。

### 2. 調査地および方法

福島原発から北西約 40 km に位置する川俣町山木屋地区で実施してきた土壌スクレーパー調査地点[1]のう ち、アカマツーコナラ混交林およびスギ若齢林について、土壌試料から取り除いて保管しておいた植物根を超 純水中で超音波洗浄し、7 深度(0-2, 2-4, 4-6, 6-8, 8-10, 10-15, 15-20cm)3 サイズ(細根: 0.5mm < 小根 < 中 根: 2mm)に分別した。乾燥・粉砕後 Ge 半導体検出器で Cs-137 濃度を測定した。また、一部を濃硝酸および 過酸化水素で全分解し、ICP-MS および AAS を用いて Cs-133, K 等の関連元素濃度を測定した。

### 3. 結果

混交林における植物根中の Cs-137 濃度は、土壌と同様に最表層で最も高くなったが(1.4-33.1 Bq/g)、10cm 以下では明確な濃度の差は認められなかった(0.06-13.7 Bq/g)。サイズによる違いも、表層 4cm までは細根ほ ど濃度が高くなる傾向にあったが、下層は太さによる傾向は不明瞭であった。また、2012,2015,2017 年を比 較すると、時間とともに明確にその濃度と存在量が増加していることが確認された。スギ林は混交林と比較 して平均 1/4 程度の Cs-137 濃度であったが(ND-5.21 Bq/g)、その深度分布は類似した傾向が認められた。移 行係数(植物根/土壌濃度比)は 0.02-3.2 の範囲にあり、スギ林・混交林とも時間の経過とともに、また深度 とともに増加していた。とくに混交林では、1 年程度で枯死・脱離する細根であっても同様の増加傾向が認め られた。一方、植物根中の Cs-133 濃度は Cs-137 と異なり時間とともに増加する傾向はなく、K 濃度と類似 した傾向を示した。

### 参考文献

[1] Takahashi, J., Onda, Y., Hihara, D., Tamura, K., 2018. Six-year monitoring of the vertical distribution of radiocesium in three forest soils after the Fukushima Dai-ichi Nuclear Power Plant accident. J. Environ. Radioact. 192, 172–180.

\*Junko Takahashi<sup>1</sup>, Takuya Sasaki<sup>1</sup>, Satoshi Iguchi<sup>1</sup>, Yuichi Onda<sup>1</sup>

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Center for Research in Isotopes and Environmental Dynamics, University of Tsukuba

### (16) 懸濁態放射性セシウムを用いたダムによる細粒粒子の捕捉能の評価

Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima

(16) Evaluation of trapping efficiency of fine sediments in reservoir lakes by using suspended radiocaesium
\*谷口 圭輔<sup>1</sup>,恩田 裕一<sup>1</sup>,新井 宏受<sup>2</sup>,竹内 幸生<sup>2</sup>,吉田 博文<sup>2</sup>,藤田 一輝<sup>2</sup>
<sup>1</sup>筑波大学,<sup>2</sup>福島県環境創造センター

抄録:福島第一原子力発電所事故由来の放射性セシウムをトレーサーとして、ダム湖における細粒粒子の捕捉率の算出を試みた。のべ29か所の河川における<sup>137</sup>Csフラックスのデータを解析した結果、ダム湖による細粒粒子の捕捉率は、約70%と見積もられた。

キーワード:東京電力福島第一原子力発電所事故,セシウム137,ダム,河川

### 1. 緒言

治水・利水・発電などのため、ダムは多くの河川に建設されている。ダムによる砕屑物の捕捉率(TE)は、 ダム湖の容積の減少速度推定に不可欠な情報である。過去の研究では、TE はダム湖の堆積容量 *V*[m<sup>3</sup>]とダム 湖への年間流入流量 *Q*[m<sup>3</sup> yr<sup>-1</sup>]の比(Local residence time, *Δτ* [yr<sup>-1</sup>])が大きいほど 100%に近づくことが知られ ている[1]。セシウムがシルト・クレイなどの細粒粒子に吸着されやすい性質を持つことから、本研究では、 福島第一原子力発電所事故由来の<sup>137</sup>Cs をトレーサーとし、ダムによる細粒粒子の捕捉率の算出を試みた。

### 2. 研究方法

本研究では、阿武隈川水系及び福島県浜通り地区を流れる複数の二級河川に設置された、計29の河川観測 点において得られた懸濁態<sup>137</sup>Csフラックスのデータセットを用いた。解析期間は、2013~2014年とした。 このデータセットは、浮遊砂サンプラーによって数週間から数か月おきに採取された浮遊砂試料の<sup>137</sup>Cs濃度 に、濁度と水位の連続観測データから取得した懸濁物質(SS)の移行量を掛け、月ごとに積算したものである。

上記データセットに含まれる河川に存在する、35のダムについて、*A* の算出を行った。ただし、流入流量は、気象庁による降水量をもとに、ティーセン法で重みづけした流域平均降水量に流域面積を乗じた値で代用した。

<sup>137</sup>Cs フラックス *L*[Bq]を、流量 *Q*[kg-water]及び初期沈着量 *D*[Bq m-2]で正規化した値を目的変数、流域の 特徴(土地利用別被覆率、傾斜、表層地質等)及び *Δ*τ を説明変数とした重回帰解析を行った。まず、観測地 点の集水面積に占めるダム湖の集水面積の割合が低い観測点のみを用いて重回帰解析を行い、その後、*Δ*τ を 説明変数に加えて全地点に対する重回帰解析を実施した。前者の式による推定値と後者の式による推定値の 差をダムが捕捉したものと考え、両者の比からシルト・クレイのダムによる捕捉率を推定した。

### 3. 結果

説明変数の候補のうち、水田・都市・畑の被覆率が、目的変数と強い正の相関を示し、森林の被覆率が負の相関を示した。水田・都市・畑の被覆率の和と、森林の被覆率を説明変数とした重回帰式と、それに Δτ を 加えて作成した重回帰式との比較から、ダムによる細粒粒子の捕捉率は、およそ 70%と見積もられた。

### 参考文献

[1] Brune, 1953. Trap efficiency of reservoirs, Trans. Am. Geophys. Union 34(3), 407-418.

\*Keisuke Taniguchi<sup>1</sup>, Yuichi Onda<sup>1</sup>, Hirotsugu Arai<sup>2</sup>, Yukio Takeuchi<sup>2</sup>, Hirofumi Yoshita<sup>2</sup>, and Kazuki Fujita<sup>2</sup>.

<sup>1</sup>University of Tsukuba., <sup>2</sup>Fukushima Prefectural Centre for Environmental Creation

## (17) 東日本における各河川中底質堆積物のセシウム 137 動態の分析

Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima

(17) Long-term behavior of radiocesium-137 in river sediments in eastern Japan

\*恩田 裕一<sup>1</sup>, Chen Tang<sup>1</sup>, Xiang Gao<sup>1</sup>, 谷口 圭輔<sup>1</sup>, 竹内 幸生<sup>2</sup>, 栗原 モモ<sup>3</sup>, 廣瀬 勝巳<sup>1</sup> <sup>1</sup>.筑波大学, <sup>2</sup>.福島県環境創造センター, <sup>3.</sup>量研機構

環境省採取の東日本全域の川底土サンプルのセシウム濃度を粒度補正し,解析を行った。その結果,2013年から2018年の平均減少率λは約0.168であったが,流域平均沈着量が少ない地域ではばらつきが大きくなった。

キーワード:東京電力福島第一発電所事故,セシウム137,川底土,低減傾向

### 1. 緒言

2011年の東日本大震災では、津波により福島県の福島第一原子力発電所が甚大な被害を受けた。大量の放射性セシウム(主に Cs-134, Cs-137)が大気中に放出され、東日本全域に放射性物質が拡散した。環境省では、堆積物中の放射性核種を含む日本の河川水系のモニタリングを実施している(環境省, 2011-2017)。 また、福島県の河川では、浮遊砂サンプリングも行われている(Taniguchi et al., 2019)。最近では、東日本の溶存水や懸濁水のサンプリングも行われている(Tsuji et al, 2019)。2011年9月から2017年1月までの東日本地域の河川堆積物及び懸濁物質のCs-137濃度の経時的傾向を調べた。

### 2. 研究方法

2011 年9月から2017 年1月までの東日本地域の河川堆積物および懸濁物質のCs-137 濃度の経時的傾向を 調べた。環境省による461 地点の716 件のモニタリングデータを用い、粒度分布の変化によるCs-137 濃の影 響を排除するために粒度補正を適用した。また、一部の地点では、Cs-137 の浮遊物と溶存体の濃度を比較した。

### 3. 結果

その結果,ほとんどの地点で調査期間中に Cs-137 濃度が減少し,2013 年から 2018 年の平均減少率 λ は約 0.168 であった。いくつかのサイトでは,減少傾向の増加や減少率の増加が見られたが,これらのサイトは汚 染度の低い集水域 (50k Bq/m2 未満) に限定されている。底質の粒度補正した Kd 値 (Kd<sub>ac</sub>) は 10<sup>4</sup>~10<sup>-5</sup> Kg/L 程度であったが,初期の集水域インベントリが 50kBq/m<sup>2</sup>未満の地点では大きく変動していた。また,粒度補 正した底質と浮遊物の Cs-137 濃度は,一部の地点(海岸付近等)を除き,ほとんどの地点で同様の値を示し ている。 これらのデータは,河川環境において,底質界面層と溶存放射性核種との相互作用の速度やプロセ スを制御するために,溶存セシウム濃度が重要であることを示唆している。

#### 参考文献

Tsuji, H. et al. (2019) Science of The Total Environment. DOI: 10.1016/j.scitotenv.2019.134093
 Taniguchi, K. et al. (2019) Environmental Science and Technology. DOI:10.1021/acs.est.9b02890

\* Yuichi Onda<sup>1</sup>, Chen Tang<sup>1</sup>, Xiang Gao<sup>1</sup>, Keisuke Taniguchi<sup>1</sup>, Yukio Takeuchi<sup>2</sup>, Momo Kurihara<sup>3</sup>, Katsumi Hirose<sup>1</sup>

<sup>1</sup>University of Tsukuba., <sup>2</sup>Fukushima Prefectural Centre for Environmental Creation, <sup>3</sup> QST

### (18) 福島県飯舘村における GeoWEPP を用いた放射性セシウム流出分布の解析

Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima

(18) Analysis of radiocesium discharge using GeoWEPP in Iitate village, Fukushima

\*藤原 成悟<sup>1</sup>, 大澤 和敏<sup>2</sup>

1筑波大学,2宇都宫大学

本研究では,対象流域内のどの場所で放射性セシウム 137(<sup>137</sup>Cs)が流出しているのかを,土壌侵食・土砂流出 モデルである GeoWEPP を用いて解析することを目的とした.2013 年から 2018 年まで対象流域内の<sup>137</sup>Cs 流 出量マップを作成し,<sup>137</sup>Cs 流出の多い地域を示した.

キーワード: 放射性セシウム, 土壌侵食, モデリング, GeoWEPP

### 1. 緒言

土壌侵食・土砂流出モデルである GeoWEPP は森林域における土砂流出量の推定に有用性があることが分かっている.また,数値解析モデル (GETFLOWS, TREX 等)による<sup>137</sup>Cs 流出の解析は試みられているが,除染活動や森林パラメータの考慮はあまりされていない<sup>2)</sup>.そこで,本研究では,(i)河川観測データとGeoWEPP を用いて,対象流域内の2013 年から 2018 年の<sup>137</sup>Cs 流出を解析し,(ii)<sup>137</sup>Cs 流出の多い地域を明らかにすることを目的とした.

### 2. 方法

飯舘村の北部に位置する真野川と南部に位置する比曽川を対象流域とした.まず,室内実験より算出した 受食係数を利用し,GeoWEPPで土砂流出量の算出を行った.その際,両流域で有効透水係数(K<sub>e</sub>),比曽川で リル受食係数(K<sub>r</sub>)のキャリブレーションを行った.解析期間は,2011年から2018年とした.キャリブレーシ ョン結果の精度評価は,観測値と計算値の流量と土砂流出量を降雨イベント毎に,各年と全期間で行った. 最後に,自然減衰,除染活動の影響を考慮して,2013年から2018年の<sup>137</sup>Cs流出量を算出した.

### 3. 結論

GeoWEPP 計算結果は,精度評価指標を用いてキャリブレーションを行い,改善された. さらに,2013 年から 2018 年まで対象流域内の<sup>137</sup>Cs 流出量マップを作成し,<sup>137</sup>Cs 流出の多い地域が示され,除染活動の影響を 空間的に把握できるようになった.両流域の 2018 年度<sup>137</sup>Cs 流出量マップは,多地点<sup>137</sup>Cs 濃度現地観測結果 と同様の結果がみられた. さらに,比曽川の<sup>137</sup>Cs 流出の多い地域は,帰還困難区域の長泥地区であることが 分かった.

#### 参考文献

[1] Amaru, K., & Hotta, N. (2018). Application of GeoWEPP for Evaluating Sediment Yield in a Mountain Area : Agatsuma Watershed, Japan. *International Journal of Erosion Control Engineering*, *11*(1), 1–14.

[2] Wei, L., Kinouchi, T., Yoshimura, K., & Velleux, M. L. (2017). Modeling watershed-scale <sup>137</sup>Cs transport in a forested catchment affected by the Fukushima Dai-ichi Nuclear Power Plant accident. *Journal of Environmental Radioactivity*, *171*, 21–33. https://doi.org/10.1016/j.jenvrad.2017.01.017.

<sup>\*</sup>Seigo Fujiwara<sup>1</sup>, Kazutoshi Osawa<sup>2</sup>

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Univ. of Tsukuba, <sup>2</sup>Utsunomiya Univ.

# Investigation on distribution of radioactive substances in Fukushima (19) Assessment of the radiation doses to Japanese cedar affected after the Fukushima accident \*Rena Mikailova<sup>1,2</sup>, Yuichi Onda<sup>1</sup>, Sergey Fesenko<sup>2</sup>, Kato Hiroaki<sup>1</sup>

<sup>1</sup> Univ. of Tsukuba, Japan, <sup>2</sup>RIRAE, Russia

### Abstract

The research is aimed at the assessment of the dose rates to Japanese cedar trees which were exposed to ionizing radiation after the accident. The dose rate calculations were performed by dosimetric models developed and parameterized according to the radiocaesium measurements in different components of forest ecosystems of Fukushima Prefecture.

Keywords: dose rate, dosimetric model, radioactive contamination, nuclear accident, dose assessment, non-human biota

### 1. Introduction

To understand the consequences of Fukushima radiation accident for tree tier of the forest ecosystems, it is necessary to get the information about the dose absorbed by plants. Japanese cedar (*C. japonica*) belongs to endemic species of Japan, and a number of studies were performed to understand its contamination rate [1,2], but there is a lack in publications about the dose rates, which Japanese cedar tree got due to the external exposure to radioactive substances.

#### 2. Methodology

To calculate doses, we used a dosimetric model, which considers forest biomass, vertical distribution of radiocaesium, as well as attenuation and scattering of photons in the environment. The environment is displayed as a set of horizontal thick layers within the vertical profile of the ecosystem with a set of dimensions: thickness (m), density ( $kg/m^3$ ), radionuclide concentration ( $Bq/m^3$ ).

### 3. Results and Discussion

The estimated absorbed dose rates for the mature forest of Japanese cedar lied in the values  $\sim$ 51-87 µGy/day in 2011 depending on the height of the detector point, and by 2015 they decreased to  $\sim$ 20-41 µGy/day. Comparison of the dose rate decrease to the decay rate of <sup>134,137</sup>Cs showed that the calculated dose rates decrease faster than the decay rate. This could be due to environmental processes in the forest ecosystem.

### 4. Conclusion

The absorbed dose rates are lower than the ICRP DCRLs for RAPs and do not indicate any significant biological consequences within the DCRL range of 0.01-0.1 mGy/day.

### References

[1] Coppin, F. et al (2016). Radiocaesium partitioning in Japanese cedar forests following the "early" phase of Fukushima fallout redistribution. Sci. Rep. 6, 37618; DOI: 10.1038/srep37618

[2] Kato H., Onda Y., Hisadome K., Loffredo N., Kawamori A. Temporal changes in radiocesium deposition in various forest stands following the Fukushima Dai-ichi Nuclear Power Plant accident. J. Environ. Radioact., 166 (2017), pp. 449-457 Oral presentation | V. Nuclear Fuel Cycle and Nuclear Materials | 505-1 Radioactive Waste Management

# [2B01-06] Stabilization and Immobilization 1

Chair:Nobuyuki NAKASHIO(ATOX)

Thu. Sep 17, 2020 10:00 AM - 11:45 AM Room B (Zoom room 2)

[2B01]	Physical Properties test for flowability of K-based alkali-activated materials
	*Yoshihisa Hiraki <sup>1</sup> , Toshimitsu Saito <sup>1</sup> , Ayaka Kakuda <sup>1</sup> , Takeshi Osugi <sup>1</sup> , Tomoyuki Sone <sup>1</sup> , Ryoichiro Kuroki <sup>1</sup> , Isamu Kudo <sup>2</sup> , Yogarajah Elakneswaran <sup>3</sup> , Tsutomu Sato <sup>3</sup> (1. JAEA, 2. ADVAN ENG, 3. Hokkaido Univ.) 10:00 AM - 10:15 AM
[2B02]	Physical Properties test for solidification strength and Long-term stability of K-based alkali-activated materials
	*Ayaka Kakuda <sup>1</sup> , Osamu Osone <sup>1</sup> , Yoshihisa Hiraki <sup>1</sup> , Takeshi Osugi <sup>1</sup> , Tomoyuki Sone <sup>1</sup> , Ryoichiro Kuroki <sup>1</sup> , Isamu Kudo <sup>2</sup> , Yogarajah Elakneswaran <sup>3</sup> , Tsutomu Sato <sup>3</sup> (1. JAEA, 2. ADVAN ENG, 3. Hokkaido University) 10:15 AM 10:30 AM
[2B03]	Development of stable solidification technique of ALPS sediment wastes
	by apatite ceramics
	*Kenji Takeshita <sup>1</sup> , Masahiko Nakase <sup>1</sup> , Shun Kanagawa <sup>2</sup> , Takatoshi Hijikata <sup>2</sup> , Yoshikazu Koma <sup>3</sup> (1. Tokyo Tech, 2. CRIEPI, 3. JAEA)
	10:30 AM - 10:45 AM
[2004]	by apatite ceramics
	*Shun Kanagawa <sup>1,2</sup> , Masahiko Nakase <sup>2</sup> , Ayumu Masuda <sup>2</sup> , Kazuo Utsumi <sup>2</sup> , Takatoshi Hijikata <sup>1</sup> , Kenji Takeshita <sup>2</sup> (1. CRIEPI, 2. Tokyo Tech)
	10:45 AM - 11:00 AM
[2005]	by apatite ceramics
	*Masahiko Nakase <sup>1</sup> , Ayumu Masuda <sup>1</sup> , Shun Kanagawa <sup>1,2</sup> , Kazuo Utsumi <sup>1</sup> , Takatoshi Hijikata <sup>2</sup> , Kenji Takeshita <sup>1</sup> (1. Tokyo Tech, 2. CRIEPI) 11:00 AM - 11:15 AM
[2B06]	Development of stable solidification technique of ALPS sediment wastes by apatite ceramics
	*Takatoshi Hijikata <sup>1</sup> , Masahiko Nakase <sup>2</sup> , Kazuo Utsumi <sup>2</sup> , Kenji Takeshita <sup>2</sup> (1. Central Reasearch Institute of Electric Power Industry, 2. Tokyo Institute of Technology) 11:15 AM - 11:30 AM

2020年秋の大会

### K系アルカリ刺激材料の流動性に係る物性試験

Physical Properties test for flowability of K-based alkali-activated materials

\*平木 義久 ', 齋藤 利充 ', 角田 あやか ', 大杉 武史 ', 曽根 智之 ', 黒木 亮一郎 ',

工藤 勇<sup>2</sup>, Yogarajah Elakneswaran<sup>3</sup>, 佐藤 努<sup>3</sup>

1日本原子力研究開発機構,2アドバンエンジ,3北海道大学

福島第一原子力発電所汚染水処理過程で発生する二次廃棄物の固化処理における K 系アルカリ刺激材料 (AAM)の適用可能性を示すため、実際の廃棄物処理における作業性に係る物性試験を実施した。模擬廃棄 物を含まない K 系 AAM を作製し、粘度変化および凝結時間を測定した。得られたデータについて他の固化 材料[1]と比較した結果、流動性が高く、硬化が早いことが確認された。

キーワード: AAM, 廃棄物固化, 水処理二次廃棄物, 粘度, 硬化時間

#### 1. 緒言

AAM を用いた固化体は、Cs や Sr 等の放射性核種に対して高い閉じ込め性を有しており、廃棄物固化への 適用可能性が示されている。一方で、実処理における作業のしやすさに係る流動性、陰イオン核種に対する 閉じ込め性を向上させることが課題となっている。この課題に対して、北海道大学およびシェフィールド大 学において高い流動性および陰イオン核種保持性を有する K 系 AAM の配合条件が検討されている。本研究 では、K 系 AAM の廃棄物固化に対する適用可能性を示すため、配合条件に従い試験体を作製し、固化体作 製時の作業性に係る物性として K 系 AAM の粘度変化および凝結時間の測定を実施した。

### 2. 試験方法

AAM は、粉体材料のメタカオリンとアルカリ刺激剤を練り混ぜることで作製した。メタカオリンは、ソブ エクレー社製および IMERYS 社製の Metastar501 の二種類を設定し、アルカリ刺激剤はモル比を K<sub>2</sub>O:SiO<sub>2</sub>:H<sub>2</sub>O = 1:1:13 に調製したものを用いた。AAM の粘度変化は、音叉型振動式粘度計を用いて測定し、凝結時間測定 は JIS-R-5201「セメントの物理試験方法」に準拠した自動凝結試験装置を用いて行った。

#### 3. 結論

結果の一例として、試験で得られた K 系 AAM の粘度変化と、比較のため他の固化材料である Na 系 AAM

の粘度変化を図1に示す。K 系 AAM は Na 系 AAM と 比較して、練り混ぜ直後の初期粘度が低く、急激な粘度 上昇が生じるまでの時間が短く、また急激な粘度上昇が 生じた後の時間当たりの粘度増加量も大きくなる傾向 が確認された。

**謝辞**本研究は、「英知を結集した原子力科学技術・人材育成 推進事業」により実施された「高い流動性および陰イオン核 種保持性を有するアルカリ刺激材料の探索と様々な放射性廃 棄物の安全で効果的な固化」の成果の一部である。



参考文献 [1] 国際廃炉研究開発機構: 平成30年度研究開発成

果,「固体廃棄物の処理・処分に関する研究開発」、及び「固体廃棄物の処理・処分に関する研究開発(先行的処理手法及 び分析手法に関する研究開発)」(処理に係る検討)、https://irid.or.jp/\_pdf/20180000\_16.pdf?v=3, p.37, (2018).

\*Yoshihisa Hiraki<sup>1</sup>, Toshimitsu Saito<sup>1</sup>, Ayaka Kakuda<sup>1</sup>, Takeshi Osugi<sup>1</sup>, Tomoyuki Sone<sup>1</sup>, Ryoichiro Kuroki<sup>1</sup>,

Isamu Kudo<sup>2</sup>, Yogarajah Elakneswaran<sup>3</sup> and Tsutomu Sato<sup>3</sup>

<sup>1</sup>JAEA, <sup>2</sup>ADVAN ENG, <sup>3</sup>Hokkaido Univ.

2020年秋の大会

# K系アルカリ刺激材料の固化体強度および長期安定性に係る物性試験

Physical Properties test for solidification strength and Long-term stability

of K-based alkali-activated materials

\*角田 あやか¹, 大曽根 理¹, 平木 義久¹, 大杉 武史¹, 曽根 智之¹, 黒木 亮一郎¹,

工藤 勇<sup>2</sup>, Yogarajah Elakneswaran<sup>3</sup>, 佐藤 努<sup>3</sup>

1日本原子力研究開発機構,2アドバンエンジ,3北海道大学

福島第一原子力発電所内の水処理二次廃棄物に対する、K系アルカリ刺激材料(AAM)の固化適用性検討 に必要な物性データ取得のため、圧縮強度試験およびγ線照射による水素発生量の測定を行った。本試験項 目において、K系 AAM 固化体は粉体材料の種類により異なる傾向を示すことが分かった。また、圧縮強度 試験において、K系 AAM は粉体材料の種類により他の固化材料[1]と同程度の強度を有することが分かった。 **キーワード**: AAM, 廃棄物固化, 水処理二次廃棄物, G 値, γ線照射試験

### 1. 緒言

福島第一原子力発電所で発生する水処理二次廃棄物の固化処理において、<sup>137</sup>Cs や<sup>90</sup>Sr に対する浸出抑制能 の面から K 系 AAM の有用性が期待されており、実処理における作業性を向上させるため高い流動性を有す る配合の検討を行っている。選定した配合により得られる AAM 固化体を用いて安全な保管・処分を可能に するためには、固化体の基礎物性を把握することが重要である。本研究では、保管に関係する固化体の基礎 物性として物理的強度と水素発生量に着目し、物性データの取得を目的として模擬廃棄物を含まない K 系 AAM 試験体を作製し、圧縮強度とγ線照射による水素発生量の測定を実施した。

### 2. 試験方法

アルカリ刺激剤と粉体材料(メタカオリン:ソブエクレーおよび Metastar501 の2種)を混錬して得られた ペーストを型枠(φ50×100 mm 円柱)に注入し、20℃環境下で28日間封緘養生して2種類のAAM 固化体を 作製した。 圧縮強度測定の他、固化体をSUS 製密封容器に封入してγ線照射を行い、水素発生量を測定した。

#### 3. 結論

結果の一例として、K 系 AAM 固化体の圧縮強度と、比較のため選定した他の固化材料(Na 系 AAM、普通ポルトランドセメント(OPC))の圧縮強度試験の結果を図1に示す。図より、ソブエクレーを用いた AAM

固化体については他の固化材料を用いた固化体と同程度の 圧縮強度を有することが確認された。一方で、Metastar501を 用いた AAM 固化体は他の固化材料と比較して圧縮強度が低 くなることが確認された。

謝辞 本研究は、「英知を結集した原子力科学技術・人材育成推進事業」により実施された「高い流動性および陰イオン核種保持性を有するアルカリ刺激材料の探索と様々な放射性廃棄物の安全で効果的な固化」の成果の一部である。



図1 K系AAMと他の固化材料との圧縮強度の比較

参考文献[1]国際廃炉研究開発機構:平成 30 年度研究開発成果,「固体廃棄物の処理・処分に関する研究開発」、及び「固体廃棄物の処理・処分に関する研究開発(先行的処理手法及び分析手法に関する研究開発)」(処理に係る検討), https://irid.or.jp/\_pdf/20180000\_16.pdf?v=3, pp.31-37, (2018).

\*Ayaka Kakuda<sup>1</sup>, Yoshihisa Hiraki<sup>1</sup>, Osone Osamu<sup>1</sup>, Takeshi Osugi<sup>1</sup>, Tomoyuki Sone<sup>1</sup>, Ryoichiro Kuroki<sup>1</sup>, Isamu Kudo<sup>2</sup>, Yogarajah Elakneswaran<sup>3</sup> and Tsutomu Sato<sup>3</sup>

<sup>1</sup>JAEA, <sup>2</sup>ADVAN ENG, <sup>3</sup>Hokkaido Univ.

### アパタイトセラミックスによる ALPS 沈殿廃棄物の安定固化技術の開発 (1)全体計画

Development of stable solidification technique of ALPS sediment wastes by apatite ceramics

(1) General Plan

\*竹下 健二1、中瀬 正彦1、金川 俊2、土方 孝敏2、駒 義和3

<sup>1.</sup>東工大、<sup>2.</sup>電中研、<sup>3.</sup>JAEA

本研究は、福島第一原子力発電所において大量に発生している水処理2次廃棄物のうち、長期的な安定 化措置が求められている多核種除去設備(ALPS)沈殿系廃棄物中の放射性物質をアパタイトセラミッ クスに安定固定化する技術の確立を目的としている。本講演では全体計画を述べる。 キーワード:アパタイトセラミックス、沈殿廃棄物、ALPS、放射性核種、固化、安定化

1. 緒言 福島第一原子力発電所(1F)では、 高放射核種を含む汚染水が多核種除去設備

(ALPS) で処理され、表1のような水処理 2次廃棄物が大量に発生している。ALPS 沈 殿系廃棄物のような水処理 2 次廃棄物は、 放射性 Sr を多く含むアルカリ土類 (Ca や Mg) の炭酸塩・水酸化物や鉄水酸化物が主 成分である。こうした廃棄物は水和水を含 むために、セメントで固化をすると放射線

分解による水素発生が問題になり、ガラス固化すると CaやMgの高い含有率のためにガラスへの廃棄物含 有量を高くできないことや高温処理のために放射性 Csの揮発という問題が避けられない。従来の固化体製 造に伴う問題を解決するために著者らは比較的低温 で合成が可能で無水固化体であるアパタイトセラミ ックスに注目した。本研究では、水処理2次廃棄物中 で最も発生量の多い炭酸塩スラリーや鉄共沈スラリ ーなどのALPS沈殿系廃棄物を対象にアパタイトセラ ミックスによるスラリー中の主要放射性物質の安定 固化体製造プロセスを構築する。

**2. 水処理2次廃棄物のアパタイト処理** 水処理2次 廃棄物で最も多く発生している炭酸塩スラリーの主 成分は Mg(OH)<sub>2</sub>や CaCO<sub>3</sub>であり、図1に示すように これに NH<sub>4</sub>H<sub>2</sub>PO<sub>4</sub>を加えて加熱することで、アパタイ

分類	発生装置	主成分	代表核種	発生量
廃スラッジ	除染装置	硫酸バリウム フェロシアンニッケル	<sup>90</sup> Sr:約2×10 <sup>7</sup> Bq/g	37m <sup>3</sup>
鉄共沈スラリー	既設ALPS	水酸化鉄	<sup>90</sup> Sr: 約1×10 <sup>6</sup> Bq/g	366基 955m <sup>3</sup>
炭酸塩スラリー	既設・増設ALPS	炭酸カルシウム 水酸化マグネシウム	<sup>90</sup> Sr:約4×10 <sup>7</sup> Bq/g	1888基 4923m <sup>3</sup>
濃縮液炭酸スラリー	蒸発濃縮装置	炭酸カルシウム	<sup>so</sup> Sr:約1×10 <sup>7</sup> Ba/g	68m³

2017/5/7時点の発生量



図1 1F水処理2次廃棄物のアパタイト系廃棄物 固体作製フロー図

トM<sub>5</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>3</sub>R (M=Ca or Mg、R=OH,ハロゲン) が形成され、Mg<sup>2+</sup>や Ca<sup>2+</sup>のようなアルカリ土類金属イオ ンはアパタイトの主成分としてリン酸構造中に取り込まれる。更に、鉄共沈スラリーは主成分が FeO(OH)であり、例えば鉄イオン (Fe<sup>3+</sup>) は適当な 1 価アルカリ金属イオンと組み合わせるとリン酸構 造中に取り込むことができる。更にスラリー中に高放射能濃度で存在する放射性 Sr はアルカリ土類金 属であり、アパタイトのカチオンサイトに閉じ込めることできる。以下の6つの研究課題を令和元年度 から3か年で実施し、実規模のアパタイト固化プロセスの構成、規模を調べて、アパタイトセラミック スによるスラリー処理の可能性を明らかにする。

- ① アパタイトの合成手法確立と構造解析(東工大)
- アパタイト固化体の成型体作製と金属溶出挙動(東工大、電中研)
- ③ アパタイト合成小規模プロセスフロー試験(電中研)
- ④ アパタイト工学規模製造試験(電中研)
- ⑤ アパタイト固化体の水素発生試験(JAEA)
- ⑥ アパタイト実規模製造プロセスの基本設計(東工大)

本研究は、日本原子力研究開発機構「英知を結集した原子力科学技術・人材育成推進事業」により実施された「アパタイトセラミックスによる ALPS 沈殿廃棄物の安定固化技術の開発」の成果である。

<sup>\*</sup>Kenji Takeshita<sup>1</sup>, Masahiko Nakase<sup>1</sup>, Shun Kanagawa<sup>2</sup>, Takatoshi Hijikata<sup>2</sup> and Yoshikazu Koma<sup>3</sup> <sup>1</sup>Tokyo tech., <sup>2</sup>CRIEPI, <sup>3</sup>JAEA.

# アパタイトセラミックスによる ALPS 沈殿廃棄物の安定固化技術の開発 (2) ソリッド法によるアパタイト合成と物性評価

Development of stable solidification technique of ALPS sediment wastes by apatite ceramics (2) Synthesis and characterization of apatite waste forms by solid-state reaction

\*金川 俊<sup>1,2</sup>, 中瀬 正彦<sup>2</sup>, 増田 歩<sup>2</sup>, 内海 和夫<sup>2</sup>, 土方 孝敏<sup>1</sup>, 竹下 健二<sup>2</sup> <sup>1</sup>一般財団法人電力中央研究所,<sup>2</sup>東京工業大学

ソリッド法を用いて ALPS 沈殿廃棄物構成元素を構造内に有するアパタイト固化体の合成実験を行った。 合成手順、合成条件ならびに物性評価結果について報告する。

キーワード:福島第一原子力発電所、ALPS 沈殿物、固化、アパタイト、固相反応

1. 緒言 東京電力福島第一原子力発電所の多核種除去設備(ALPS)において発生した汚染水処理二次廃棄物の安定固定化するため、廃棄物含有元素を原料としたアパタイト固化技術の開発検討を行っている。本発表では、廃棄物の含有元素である Fe, Sr, Cs について、市販試薬を用いた固相反応による固化体合成および物性評価を行った。

2. 方法 既往研究<sup>[1]</sup>における合成方法を参考に、硝酸セシウム、硝酸ストロンチウム、硝酸鉄九水和物、リン酸水素二アンモニウムを用いて乾燥前駆体を作製した。得られた乾燥前駆体を焼成温度および焼成時間を パラメーターとして合成条件最適化を行った。得られた試料に対して、X線回折を用いて構造分析、走査型 電子顕微鏡による表面観察、構成元素の含有量を確認するため化学分析を行い、性状把握を行った。

3. 結果・考察 Fe<sub>2</sub>Sr<sub>6</sub>Cs<sub>2</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>6</sub>(OH)<sub>2</sub>を目的物質と し、各温度で6時間焼成した乾燥前駆体の XRD パ ターン(a-1~3)を図1に示す。500℃で加熱した場合 において、Sr アパタイトに類似した XRD パターン が確認された。また、700℃まで焼成温度を上げると Sr アパタイトに類似したピークが失われた代わり に Sr<sub>3</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>2</sub>に類似したピークが確認された。これ は昇温により Cs が昇華したことが要因であると 考えられる。図1 の b-1 から b-4 に FeSr<sub>8</sub>Cs(PO<sub>4</sub>)<sub>6</sub>(OH)<sub>2</sub>を目的物質とし、500℃で各時 間焼成した XRD パターンを示す。1時間焼成では 前躯体のピークが確認できるが、加えて Sr アパタ イトに類似したピークも確認された。

焼成時間が6時間以上になると、前駆体





のピークは失われ、Sr アパタイトに類似 a: Fe<sub>2</sub>Sr<sub>6</sub>Cs<sub>2</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>6</sub>(OH)<sub>2</sub>を目的物質とし、各温度で6時間焼成 したピークが確認された。また、12時間 b: FeSr<sub>8</sub>Cs(PO<sub>4</sub>)<sub>6</sub>(OH)<sub>2</sub>を目的物質とし、500℃で各時間焼成 焼成しても変化が見られなかったため、6時間焼成で反応は完了したと考えられる。

本研究は、日本原子力研究開発機構「英知を結集した原子力科学技術・人材育成推進事業」により実施された「アパ タイトセラミックスによるALPS 沈殿廃棄物の安定固化技術の開発」の成果である。

参考文献 [1] Synthesis of apatite phosphates containing Cs<sup>+</sup>, Sr<sup>2+</sup> and RE<sup>3+</sup> ions and chemical durability studies, S. Pratheep Kumar, G. Buvaneswari, *Mater. Res. Bull*, Vol48, Issue2, 324-332(2013)

\*Shun Kanagawa, Ayumu Masuda<sup>2</sup>, Masahiko Nakase<sup>2</sup>, Kazuo Utsumi<sup>2</sup>, Takatoshi Hijikata<sup>1</sup> and Kenji Takashita<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Central Research Institute of Electric Power Industry, <sup>2</sup> Tokyo Institute of Technology

### **アパタイトセラミックスによる ALPS 沈殿廃棄物の安定固化技術の開発** (3) アパタイト固化体のゾルゲル法、水熱法による合成と物性

Development of stable solidification technique of ALPS sediment wastes by apatite ceramics

(3) Synthesis of apatite waste form by sol/gel and hydrothermal methods and their properties
 \*中瀬 正彦<sup>1</sup>, 増田 歩<sup>1</sup>, 金川 俊<sup>1,2</sup>, 内海 和夫<sup>1</sup>, 土方 孝敏<sup>2</sup>, 竹下 健二<sup>1</sup>

東京工業大学<sup>1</sup>,一般財団法人電力中央研究所<sup>2</sup>

ALPS 沈殿廃棄物中の主要構成元素について、ゾルゲル法と水熱法によるアパタイト固化実験を行った。 合成挙動と得られたアパタイト粉末の物性について報告する。

キーワード: ALPS 沈殿物、固化、アパタイト、構造、物性

1. 緒言 多核種除去設備(ALPS)による汚染水処理では鉄共沈系廃棄物と炭酸塩沈殿が発生し、これらの安定 固化法が求められている。二種類の廃棄物の主要元素である Fe、Mg、Ca のアパタイト(HAP)固化を実施し た。HAP 合成方法は大きく分けて1.固相反応法(ソリッド法)、2.ゾルゲル法、3.水熱法などが挙げられる。固 相反応法は原理的には全元素が固化物中に残るが、元素の組合わせや組成比が限られる。一方でゾルゲル法 や水熱法は汎用性が高いが、溶液から沈殿物形態で前駆体を得るため固化対象元素が完全には前駆体に取り 込まれない場合がある。こういった特性を踏まえて ALPS 沈殿系廃棄物構成元素の HAP 化に取り組んだ。

2. 実験方法 HAP は種々の元素組成が可能だが、ここでは Fe:Ca or Mg:Cs = 1:8:1 則ち FeCa<sub>8</sub>Cs(PO)<sub>4</sub>(OH)<sub>2</sub>、 FeMg<sub>8</sub>Cs(PO)<sub>4</sub>(OH)<sub>2</sub>の HAP 合成を目指した。ゾルゲル法はカチオン (Fe、Ca or Mg、Cs) 硝酸塩に水 15 mL、 MeOH 30 mL、NH<sub>4</sub> 水の順に加えて常温で 10 分間攪拌し、そこに水 5 mL、MeOH 5 mL に溶かした NH<sub>4</sub>H<sub>2</sub>PO<sub>4</sub> を滴下後に 24 時間室温で攪拌して前駆体を得た。沈殿物を取り分け、真空乾燥した後に 700°Cで 6 時間加熱 して目的物を得た。水熱法ではカチオン(Fe、Sr or Ca or Mg、Cs)硝酸塩を水 10 mL に溶かした後に NH<sub>4</sub>H<sub>2</sub>PO<sub>4</sub> を加え、そこにアンモニア水 10 mL を滴下して溶液をテフロン容器に移し、ステンレス製の水熱セルに収め て密閉し、200°C、24 時間加熱した。溶液から固体を回収し、80°Cで真空乾燥して目的物を得た。

3. 結果と考察 図1に得られた HAPのXRDパターンを示す。データベースとの照合により、ゾルゲル法でのFeCaCs-HAPはFeとCaからなるリン酸塩、FeMgCs-HAPはリン酸Mgに近く、水熱法によるFeCaCs-

HAP、FeMgCs-HAP は両者共に Ca-HAP (Ca<sub>5</sub>(PO<sub>4</sub>)<sub>3</sub> (OH))に近い構造が得られた。濃硝酸による全溶解 試験により、Cs は仕込み量の 20%程度の取り込み が確認され、上記の構造に固溶ないしは構造欠陥 的に取り込まれていると示唆された。実際の沈殿 廃棄物には Cs や Sr は極微量しか含まれず、取り 込み量として十分と判断する。固相反応法では Sr<sup>2+</sup> は容易に HAP 骨格に取り込まれたが、Ca<sup>2+</sup>、Mg<sup>2+</sup> では複雑な XRD となった。これはイオン半径の違 いによるものと考えられる。従って HAP の元素組 成により適切な合成手法を選定する必要がある。



4. 結論 種々の方法で ALPS 由来の鉄共沈系廃棄物、炭酸塩沈殿廃棄物の HAP 固化を実施した。今後は更 に実際の廃棄物組成や化学状態に即した合成に調整する。発表では浸出試験と表面物性についても触れる。 本研究は、日本原子力研究開発機構「英知を結集した原子力科学技術・人材育成推進事業」により実施された「アパタ

イトセラミックスによる ALPS 沈殿廃棄物の安定固化技術の開発」の成果である。

\* Masahiko Nakase<sup>1</sup>, Ayumu Masuda<sup>1</sup>, Shun Kanagawa<sup>1,2</sup>, Kazuo Utsumi<sup>1</sup>, Takatoshi Hijikata<sup>2</sup> and Kenji Takashita<sup>1</sup>

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Tokyo Institute of Technology, <sup>2</sup>Central Research Institute of Electric Power Industry

# アパタイトセラミックスによる ALPS 沈殿廃棄物の安定固化技術の開発 (4)アパタイト粉末の低温固化技術の開発

Development of stable solidification technique of ALPS sediment wastes by apatite ceramics (4) Development of low temperature solidification technologies for apatite powder

\*土方 孝敏<sup>1</sup>, 中瀬 正彦<sup>2</sup>, 内海 和夫<sup>2</sup>, 竹下 健二<sup>2</sup> <sup>1</sup>一般財団法人電力中央研究所,<sup>2</sup>東京工業大学

市販のアパタイト粉末を用いて、100~600℃とプレス圧力 64~325MPa をパラメーターとして、一軸 ホットプレスを用いて固化条件について把握した。理論密度の約 90%の固化体が得られた。 キーワード:福島第一原子力発電所、ALPS 沈殿物、固化、アパタイト、一軸ホットプレス

### 1. 緒言

福島第一原子力発電所の多核種除去設備(ALPS)で発生した沈殿物を安定化するためのアパタイト 転換・固化技術を開発している。そこで、一軸ホットプレスを用いて、市販のアパタイトで温度とプレ ス圧力をパラメーターにして固化挙動を把握した。

### 2. アパタイト固化試験の方法

内径 14 mm または 20mm の金属製のダイスに 2.5~5g の Aldrich 製アパタイトを入れ、一軸ホットプレスで、100~600℃、 64~325MPa のプレス圧力で約 1 時間加熱して固化した。ダイスか ら固化体を取り出して、アルキメデス法で密度を測定し、SEM で 観察してアパタイトの固化状態を確認した。

### 3. アパタイト固化試験の結果および考察

(a)プレス温度 14mm ダイスを用いてプレス圧力 195MPa、プレス 温度 100~600℃で固化体が形成された。100℃や 200℃でも相対密 度 0.85 程度になった。そこで、200℃と 300℃の固化体の SEM 画 像を図 1 に示す。200℃以下では細かい粒子(5µm 以下)が確認され 粒子の集まり方が不十分であるが、300℃以上では粒子が密集して おり、はっきりした粒子の境界は見られない固化体であった。

(b)プレス圧力 14mmダイスを用いてプレス温度300℃・プレス圧

カ65~325MPaで得られた固化体は、上下に層状円柱になった。200MPa以下では、相対密度が低密度 と高密度に分かれたが、200MPa以上では約0.9となり、ばらつきが少なくなった。SEM画像では、 200MPa以上では粒子が密集し、はっきりした粒子の境界は見られなかった。一方、20mmダイスでは プレス圧力が小さい65MPaでも約0.9の相対密度が得られた。さらに、SEM画像でも、127MPa以上で 粒子が密集し、はっきりした粒子の境界は見られなかった。300℃で内径20mmダイスでは127~ 159MPaで理論密度に対して90%程度の緻密な固化体が得られた。

本研究は、日本原子力研究開発機構「英知を結集した原子力科学技術・人材育成推進事業」により実施された「アパ タイトセラミックスによるALPS 沈殿廃棄物の安定固化技術の開発」の成果である。

\*Takatoshi Hijikata<sup>1</sup>, Masahiko Nakase<sup>2</sup>, Kazuo Utsumi<sup>2</sup>, and Kenji Takashita<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Central Research Institute of Electric Power Industry, <sup>2</sup> Tokyo Institute of Technology



図1プレス温度での固化体 SEM 画像



図2 プレス圧力と相対密度

Oral presentation | V. Nuclear Fuel Cycle and Nuclear Materials | 505-1 Radioactive Waste Management

# [2B07-11] Stabilization and Immobilization 2

Chair:Masahiko Nakase(Tokyo Tech)

Thu. Sep 17, 2020 2:45 PM - 4:10 PM Room B (Zoom room 2)

[2B07]  ,	Filtration drying treatment of decomposed ion exchange resin residue by freezing and thawing method *tadashi sasaki <sup>1</sup> , Yuji Nagai <sup>1</sup> , Mitsushi Motoyama <sup>1</sup> , Takahiro Kikuchi <sup>1</sup> , Takao Ikeda <sup>1</sup> (1. JGC
[2B08]	JAPAN CORPORATION) 2:45 PM - 3:00 PM Research and development on preceding processing methods for contaminated water management waste at Fukushima Daiichi Nuclear
,	Power Station *Takumi Taniguchi <sup>1,2</sup> , Masahiro Namiki <sup>1,2</sup> , Takeshi Osugi <sup>1,2</sup> , Tomoyuki Sone <sup>1,2</sup> , Ryoichiro Kuroki <sup>1,2</sup> , Michio Kikuchi <sup>3</sup> , Takeshi Yamamoto <sup>3</sup> , Taku Otsuka <sup>3</sup> , Yoshihisa Kaneda <sup>4</sup> , Norihisa Osawa <sup>4</sup> (1. JAEA, 2. IRID, 3. CRIEPI, 4. Taiheiyo Consultant) 3:00 PM - 3:15 PM
[2B09]   (	Research and development on preceding processing methods for contaminated water management waste at Fukushima Daiichi Nuclear Power Station
, , ,	*Nobuyuki NAKASHIO <sup>1</sup> , Takahiro KAWASOE <sup>1</sup> , Kohei AIKAWA <sup>1</sup> , Michio KIKUCHI <sup>2</sup> , Takeshi YAMAMOTO <sup>2</sup> , Yoshihisa KANEDA <sup>3</sup> , Kazuko HAGA <sup>3</sup> , Takeshi OSUGI <sup>4</sup> , Tomoyuki SONE <sup>4</sup> , Ryoichiro KUROKI <sup>4</sup> (1. IRID/ATOX, 2. CRIEPI, 3. Taiheiyo Consultant, 4. IRID/JAEA)
[2B10]   (	Research and development on preceding processing methods for contaminated water management waste at Fukushima Daiichi Nuclear Power Station
	*Michio Kikuchi <sup>1</sup> , Takeshi Yamamoto <sup>1</sup> , Taku Otsuka <sup>1</sup> , Takaya Kawato <sup>1</sup> , Yoshihisa Kaneda <sup>2</sup> , Masahito Shibata <sup>2</sup> , Kazuko Haga <sup>2</sup> , Takeshi Osugi <sup>3</sup> , Tomoyuki Sone <sup>3</sup> , Ryoichiro Kuroki <sup>3</sup> (1. CRIEPI, 2. Taiheiyo Consultant, 3. JAEA/IRID)
[2B11]   (	Research and development on preceding processing methods for contaminated water management waste at Fukushima Daiichi Nuclear Power Station
	*yoshihisa kaneda <sup>1</sup> , Kazuko Haga <sup>1</sup> , Masahito Shibata <sup>1</sup> , Norihisa Osawa <sup>1</sup> , Michio Kikuchi <sup>2</sup> , Takeshi Yamamoto <sup>2</sup> , Takaya Kawato <sup>2</sup> , Takeshi Osugi <sup>3</sup> , Tomoyuki Sone <sup>3</sup> , Ryoichiro Kuroki <sup>3</sup> (1. taiheiyo consultant, 2. CRIEPI, 3. IRID/JAEA) 3:45 PM - 4:00 PM

# イオン交換樹脂分解残渣の凍結再融解法によるろ過乾燥処理 (2)ベンチスケール試験

Filtration drying treatment of decomposed ion exchange resin residue by freezing and thawing method

(2) Bench Scale Test

\*佐々木 忠志,永井 勇次,本山 光志,菊池 孝浩,池田 孝夫 日揮株式会社

日揮では、原子力発電所に貯蔵されている高線量の使用済樹脂の処理法として、フェントン法による分解 処理方法(以下、湿式分解)の開発・検討を実施している。高線量樹脂は放射能が高いため、湿式分解残渣 中に含まれる放射能による水の放射線分解によって水素ガスの発生が予想される。これを抑制するため、分 解残渣をろ過乾燥し水分を除去することを想定しているが、分解残渣は難ろ過性である。本研究では、凍結 再融解法よる改質によってろ過性能を向上させ、分解残渣をろ過乾燥する実証試験をベンチスケールで実施 したので報告する。

キーワード:使用済イオン交換樹脂,フェントン法、湿式分解、凍結再融解,ろ過乾燥処理

### 1. はじめに

高線量樹脂の分解処理方法として、H<sub>2</sub>O<sub>2</sub>を酸化剤としたフェントン法を用いた湿式分解処理法の開発・検討を実施している [1]。湿式分解後はクラッド(固相)とNa<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>溶液(液相)のスラリーの分解残渣が発生する。Co-60等の放射性核種の多くはクラッド中に存在し、液相の放射能濃度は低いため、固相と液相を

分離・乾燥することにより、水の放射線分解による水素ガスの発生抑制および Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub> の L1 埋 設施設への影響を低減することが可能となる。前報では難ろ過性である湿式分解残渣のろ過速 度の向上について、凍結再融解法を用いたビーカー試験を実施し、ろ過速度が飛躍的に向上す ることを確認した[2]。本報では図-1に示す処理フローを想定し 10L 規模の凍結再融解および 実装置のろ過乾燥器高さを模擬したベンチスケールろ過乾燥試験を実施したので報告する。

### 2. 実験

イオン交換樹脂にクラッド模擬物を添加して湿式分解処理を行い得られた湿式残渣の模擬 液に硫酸鉄を添加して溶解させた後、NaOH溶液を添加して水酸化鉄を生成させた。このスラ リーを凍結再融解槽にて徐々に冷却し凍結させた後、融解させてベンチスケール規模の平幕ろ 過装置で吸引ろ過処理を実施した。その後周囲をヒーターで加熱し、上部より熱風を通気して 乾燥試験を実施した。乾燥物の含水率および SO4含有量を測定した。

### 3. 結果

10L の分解模擬液を徐々に凍結させ融解させた処理液をベンチスケールカラムで吸引ろ過した際の写真を図-2 に示す。模擬クラッドがろ過器に堆積してもろ過分離が可能であることが示され、ろ過性能が改善した分解液を得ることができた。これにより、実機で想定されるろ 過器相当の高さまでろ滓ろ過可能であることが示された。また、Na<sub>2</sub>SO<sub>4</sub>の除去率は99.9%、含 水率は0.01%以下の乾燥物を得ることができ、実規模処理の目途が得られた。

#### 参考文献

[1] 森本ら、日本原子力学会「2011 年春の年会」C26[2] 佐々木ら、日本原子力学会「2019 年秋の大会」1A06

\* Tadashi Sasaki, Yuji Nagai, Mitsushi Motoyama, Takahiro Kikuchi, Takao Ikeda, JGC JAPAN CORPORATION



図-1 高線量樹脂分解液の処理フロー



図-2 ベンチスケ ールろ過試験

# 福島第一廃炉汚染水処理で発生する廃棄物の先行的処理に係る研究開発 (8)低温処理固化可能性検査手法の検討

Research and development on preceding processing methods for contaminated water management waste at Fukushima Daiichi Nuclear Power Station

(8) Investigation of method for screening test of contaminated water management waste applied to

### solidification by cement and Alkali Activated Material

\*谷口 拓海<sup>1</sup>, 並木 仁宏<sup>1</sup>, 大杉 武史<sup>1</sup>, 曽根 智之<sup>1</sup>, 黒木 亮一郎<sup>1</sup>,

菊地 道生<sup>2</sup>, 山本 武志<sup>2</sup>, 大塚 拓<sup>2</sup>, 金田 由久<sup>3</sup>, 大澤 紀久<sup>3</sup>, 芳賀 和子<sup>3</sup>

1国際廃炉研究開発機構/日本原子力研究開発機構,2電力中央研究所,3太平洋コンサルタント

汚染水処理から発生する様々な廃棄物に対して、低温処理技術であるセメントや AAM (アルカリ活性化材料)による固化処理プロセスを適用する場合の適用可能性を簡易に検査する手法について検討した。 キーワード:福島第一原子力発電所,水処理二次廃棄物,スクリーニング検査,セメント固化, AAM 固化

### 1. 緒言

低温固化処理プロセスの成立性及び固化体性能は、廃棄物の様々な物理化学的性状の影響を受け、その性 状によっては混練中の急結といった処理プロセス自体が成立しない事態も起こりうる。特に福島第一原子力 発電所の水処理二次廃棄物は通常の運転廃棄物とは異なり性状が多様であることに加え、同種の廃棄物であ っても発生時期などにより性状が異なることが分かっている。このため実処理に先立ち、対象廃棄物の低温 固化処理に対する適用可能性を簡易に検査・評価する手法の構築を目指し、検討を行った。

### 2. 低温固化処理可能性検査手法(スクリーニングフロー(案))の構築と検証

処理プロセスを適用する上で、第一に「①処理プロセスが成立し、且つ 固化体に著しい不具合が生じない見込みがあること」、第二に「②混練物・ 固化体が初期の要求性能を満足する見込みがあること」の確認が最低限不 可欠である。①を判断する一次スクリーニング及び②を判断する二次スク リーニングを組合せ、本手法を構築することとした(図1)。一次スクリー ニングは試料量を最小限に抑え、飛散防止のため密閉可能な点等を考慮し て、市販の小型プラスチック容器(50 mL 遠沈管)を用いて検討を行った。

「(1) 処理プロセス成立性の簡易評価」の構築に関して、低温固化処理 可能性に対して影響を及ぼす廃棄物性状の調査により、考慮すべき重要な



廃棄物性状を抽出した。次いで、考慮すべき各種性状が異なる模擬廃棄物を選定し、その性状を簡易に評価 する手法の検討を行った。一方、「(2) 混錬物・固化体性能の簡易評価」については、小規模で流動性と圧縮 強度を簡易に評価する手法に加え、要求性能を満たす固化処理条件(充填率・配合)を、簡易評価可能な廃 棄物性状などに基づき推定する手法の検討を行った。作成したスクリーニングフロー(案)について、別途、 圧縮強度等のデータ取得を行っている炭酸塩スラリーを用いて検証を行った。結果は、本発表時に報告する。 **謝辞** 本研究は、平成 29、30 年度補正予算「廃炉・汚染水対策事業費補助金(固体廃棄物の処理・処分に関する研究開 発)」によって実施したものである。

\*Takumi Taniguchi<sup>1</sup>, Masahiro Namiki<sup>1</sup>, Takeshi Osugi<sup>1</sup>, Tomoyuki Sone<sup>1</sup>, Ryoichiro Kuroki<sup>1</sup>, Michio Kikuchi<sup>2</sup>, Takeshi Yamamoto<sup>2</sup>, Taku Otsuka<sup>2</sup>, Yoshihisa Kaneda<sup>3</sup>, Norihisa Osawa<sup>3</sup> and Kazuko Haga<sup>3</sup>

<sup>1</sup> IRID/JAEA, <sup>2</sup>CRIEPI, <sup>3</sup>Taiheiyo Consultant.

# 福島第一廃炉汚染水処理で発生する廃棄物の先行的処理に係る研究開発 (9) 模擬炭酸塩スラリーの合成

Research and development on preceding processing methods for contaminated water management waste at

Fukushima Daiichi Nuclear Power Station

(9) Synthesis of simulated carbonate slurry

\*中塩 信行<sup>1</sup>, 川副 貴裕<sup>1</sup>, 相川 浩平<sup>1</sup>, 菊地 道生<sup>2</sup>, 山本 武志<sup>2</sup>, 金田 由久<sup>3</sup>, 芳賀 和子<sup>3</sup>, 大杉 武史<sup>4</sup>, 曽根 智之<sup>4</sup>, 黒木 亮一郎<sup>4</sup>

1国際廃炉研究開発機構/アトックス、2電力中央研究所、3太平洋コンサルタント、

4国際廃炉研究開発機構/日本原子力研究開発機構

福島第一原子力発電所の汚染水処理から発生する廃棄物を低温固化処理する場合の基礎データを取得す るために模擬炭酸塩スラリーを合成した。概要及び得られた結果を紹介する。

キーワード:水処理二次廃棄物,炭酸塩スラリー,フィルタープレス方式,スラリー安定化

1. **緒言** 福島第一原子力発電所の多核種除去設備(ALPS)では、水処理二次廃棄物として炭酸塩スラリーが 発生する。その保管時の漏えいリスクを低減するためにフィルタープレス方式で脱水してスラリー安定化 を図ることとしている[1]。脱水スラリーを低温固化処理した場合の基礎データの取得を目的として、固化 試験、固化体溶解試験及び照射試験等を実施する。試験に使用する脱水スラリーを合成するために大型フ ィルタープレス装置を使用した。

2. 模擬炭酸塩スラリーの合成 実際に生成される炭酸塩スラリーを模擬して、フィルタープレス装置に付属している 1m<sup>3</sup> タンクで調製した。調製手順を以下に示す。

(1)水を貯めたタンクで撹拌しながら海水成分(塩化ナトリウム、塩化マグネシウム)を溶解

(2)海水成分(塩化カルシウム、硫酸マグネシウム)を添加しながら溶解

(3)水酸化ナトリウム溶液を滴下し、pHを約12に調整
(4)炭酸ナトリウムを添加し、炭酸塩スラリーを生成
(5)水酸化ナトリウム溶液を添加し、pHを約12に調整
(6)液量が1m<sup>3</sup>になるように水で調整

各種試験に使用する脱水スラリーを 350kg 製作する ために、2回のスラリー調製作業と各々3回の脱水処理



図1 脱水スラリー

図2 混合脱水スラリー

を行った。図1に圧搾直後の脱水スラリーを示す。試験に使用する脱水スラリーに性状差が生じないよう に四分法に準拠した均一混合を実施した[2]。図2に混合操作後の脱水スラリーを示す。

3. スラリー及び脱水スラリーの分析 模擬炭酸塩スラリーと混合脱水スラリーの特性を把握するため、ス ラリーの固液比、密度、粒度分布、イオン濃度、脱水スラリー含水率等を分析した。2回調製したスラリー の分析値はほぼ同様であった。脱水スラリーの含水率は若干異なっていたが、いずれも50%以下であった。 謝辞 本研究は、平成29、30年度補正予算「廃炉・汚染水対策事業費補助金(固体廃棄物の処理・処分に関する研究 開発)」によって実施したものである。

参考文献 [1] 東電 HD(株),廃炉・汚染水対策チーム会合/事務局会議(第76回),資料 3-4-3(2020 年3月27日). [2] 河野広隆他, "JIS A 1158 (試験に用いる骨材の縮分方法)制定の概要",コンクリート工学,2014年,52, pp. 297-302.

\*Nobuyuki Nakashio<sup>1</sup>, Takahiro Kawasoe<sup>1</sup>, Kohei Aikawa<sup>1</sup>, Michio Kikuchi<sup>2</sup>, Takeshi Yamamoto<sup>2</sup>, Yoshihisa Kaneda<sup>3</sup>, Kazuko Haga<sup>3</sup>, Takeshi Osugi<sup>4</sup>, Tomoyuki Sone<sup>4</sup> and Ryoichiro Kuroki<sup>4</sup>

<sup>1</sup>IRID/ATOX, <sup>2</sup>CRIEPI, <sup>3</sup>Taiheiyo Consultant, <sup>4</sup>IRID/JAEA

# 福島第一廃炉汚染水処理で発生する廃棄物の先行的処理に係わる研究開発 (10)炭酸塩スラリーを含有する低温固化処理材料の特性評価

Research and development on preceding processing methods for contaminated water management waste at Fukushima Daiichi Nuclear Power Station

(10) Characteristic evaluation of carbonate slurry-containing solidified body formed by cement or Alkali

Activated Material

\*菊地 道生<sup>1</sup>, 山本 武志<sup>1</sup>, 大塚 拓<sup>1</sup>, 川戸 陸也<sup>1</sup>, 金田 由久<sup>2</sup>, 柴田 真仁<sup>2</sup>, 芳賀 和子<sup>2</sup>, 谷口 拓海<sup>3</sup>, 大杉 武史<sup>3</sup>, 黒木 亮一郎<sup>3</sup>

1電力中央研究所、2太平洋コンサルタント、3国際廃炉研究開発機構/日本原子力研究開発機構

福島第一原子力発電所の汚染水処理において生じる炭酸塩スラリーに対する、低温固化処理材料の適用性 評価に利用するデータの取得を目的とし、各種固化配合で作製した模擬炭酸塩スラリー混合セメント固化体 および AAM 固化体について、基礎特性の評価を行った。試験概要及び得られた結果の一部を紹介する。

キーワード:セメント固化, AAM 固化, ジオポリマー, 炭酸塩スラリー

### 1. 緒言

福島第一原子力発電所の汚染水処理で発生する水処理二次廃棄物に関して、実処理に適用可能な処理技術 を抽出する手法の構築に資するため、国内外で放射性廃棄物への適用実績がある固化処理技術について、各 種廃棄物への適用性評価に必要なデータの取得が必要である。本件では炭酸塩スラリーに焦点を当て、その 模擬物を混合し各種固化配合で作製したセメント固化体、および AAM 固化体の基礎特性を評価した。

### 2. 試験概要

セメント固化体の作製には、研究用普通ポルトランドセメントと純水を用いた。AAM 固化体の作製には、 メタカオリンと高炉スラグ微粉末の混合割合(質量比)を、10:0、8:2、6:4とした3種類の粉体、および 水ガラスと NaOH を純水に溶解し調整したアルカリ水溶液を使用した。変化させた配合条件は、模擬炭酸塩 スラリー乾燥粉末の充填率、セメント固化体の場合は水固体比、AAM 固化体では水固体比とアルカリ溶液組 成である。主な評価特性は、混錬直後の流動性、凝結性状、および固化後の圧縮強度である。

### 3. 結果概要

図1に、模擬炭酸塩スラリー乾燥粉末の充填率と、 充填率および固化材種類に応じ配合調整し、流動性を 同等とした各種固化体における圧縮強度の関係を示 す。いずれの固化体も、充填率の増大に伴い強度が低 下した。また、固化材種類による明確な強度差は認め られなかった。

**謝辞** 本研究は、平成 30 年度補正予算「廃炉・汚染水対策 事業費補助金(固体廃棄物の処理・処分に関する研究開発)」 によって実施したものである。



\*Michio Kikuchi<sup>1</sup>, Takeshi Yamamoto<sup>1</sup>, Taku Otsuka<sup>1</sup>, Takaya Kawato<sup>1</sup>, Yoshihisa Kaneda<sup>2</sup>, Masahito Shibata<sup>2</sup>, Kazuko Haga<sup>2</sup>, Takumi Taniguchi<sup>3</sup>, Takeshi Osugi<sup>3</sup> and Ryoichiro Kuroki<sup>3</sup>

<sup>1</sup>CRIEPI, <sup>2</sup>Taiheiyo Consultant, <sup>3</sup>IRID/JAEA

# 福島第一廃炉汚染水処理で発生する廃棄物の先行的処理に係る研究開発 (11) 低温処理材料の溶解試験

Research and development on preceding processing methods for contaminated water management waste at Fukushima Daiichi Nuclear Power Station

(11) Dissolution test of solidified body of cement and Alkali Activated Material

\*金田 由久<sup>1</sup>, 芳賀 和子<sup>1</sup>, 柴田 真仁<sup>1</sup>, 大澤 紀久<sup>1</sup>, 菊池 道生<sup>2</sup>, 山本 武志<sup>2</sup>, 川戸 陸也<sup>2</sup>, 大杉 武史<sup>3</sup>, 曽根 智之<sup>3</sup>, 黒木 亮一郎<sup>3</sup>

1太平洋コンサルタント、2電力中央研究所、3国際廃炉研究開発機構/日本原子力研究開発機構

福島第一原子力発電所の汚染水処理から発生する廃棄物をセメント等で低温固化処理する場合の基礎デ ータを取得する目的で、セメント、AAM(アルカリ活性化材料)および模擬炭酸塩スラリー混合固化体を 作製し、溶解試験を行った。

キーワード:セメント固化, AAM 固化, 固化体, 溶解試験, 炭酸塩スラリー

1. 緒言 福島第一原子力発電所から発生する廃棄物の処理対策では、その性状を踏まえて安全かつ合理的 な保管・管理及び先行的に処理方法を選定することになっている。通常の原子炉施設の運転廃棄物等の処 理で実績があるセメント材料と海外で実績のある AAM の基礎データの取得を進めている[1]。本報告では、 水と接触する環境下における固化体の長期変質を評価する目的で、セメントおよび AAM の各固化体(母 材)の長期浸漬結果に加え、模擬炭酸塩スラリー乾燥品(CS)の混合固化体の溶解試験の一部結果を紹介 する。

**2. 実験** CSのセメント固化体(OPC+CS)は、固化体中の充填率を30wt%とし、流動性、強度発現性を考慮 して配合を決めた。CSのAAM固化体(M+CS、MB20+CS、MB40+CS)もCSの充填率を30wt%とし、メタカ オリン(MK)、高炉スラグ(BFS)の混合割合を変化(MK:BFS混合比100:0、80:20、60:40、それぞ れM、MB20、MB40)させて作製した。28日間封緘養生した固化体を粉末にし、純水に浸漬する平衡溶解試

験(浸漬28日間、液固比=10~2000)と、バルク試験体(20×20×40 mmの1面開放)を純水に浸漬する非平衡溶解試験(週1回溶液交換、 最長26週間、500ml/1試料)を実施した。溶解試験後、浸漬液のpH、 化学組成を分析し、固相試料のX線回折、固体NMR、EPMA、細孔径 分布測定などを行った。

3. 結果 平衡溶解試験の結果より、各固化体からは、主に Na と Cl が溶解していた。また、セメント固化体からは、Ca が、AAM 固化体 からは、Si、Al も溶解していた。非平衡溶解試験後の EPMA 分析の 一部結果を図1に示す。EPMA の結果からも、浸漬期間の経過に伴 い Na と Cl の溶脱している様子を確認でき、CS に含まれる NaCl が 主に溶解していると考えた。



図1. EPMA分析結果(一部)

**謝辞** 本研究は、平成 30 年度補正予算「廃炉・汚染水対策事業費補助金(固 体廃棄物の処理・処分に関する研究開発)」によって実施したものである。

参考文献 [1] 金田 他,日本原子力学会 2019 年秋の大会予稿集 1B11(2019)

\*Yoshihisa Kaneda<sup>1</sup>, Kazuko Haga<sup>1</sup>, Masahito Shibata<sup>1</sup>, Norihisa Osawa<sup>1</sup>, Michio Kikuchi<sup>2</sup>, Takeshi Yamamoto<sup>2</sup>,

Takaya Kawato<sup>2</sup>, Takeshi Osugi<sup>3</sup>, Tomoyuki Sone<sup>3</sup> and Ryoichiro Kuroki<sup>3</sup>

<sup>1</sup>Taiheiyo Consultant, <sup>2</sup>CRIEPI, <sup>3</sup>IRID/JAEA

Oral presentation | V. Nuclear Fuel Cycle and Nuclear Materials | 505-1 Radioactive Waste Management

# [2B12-15] Stabilization and Immobilization 3

Chair:Tomofumi Sakuragi(RWMC)

Thu. Sep 17, 2020 4:10 PM - 5:20 PM Room B (Zoom room 2)

[2B12] Research and development on preceding processing methods for contaminated water management waste at Fukushima Daiichi Nuclear Power Station \*Yutaro Kobayashi<sup>1</sup>, Kazuko Haga<sup>1</sup>, Yoshihisa Kaneda<sup>1</sup>, Kazuma Kuroda<sup>2,3</sup>, Tsutomu Sato<sup>2</sup>, Takeshi Osugi<sup>4</sup>, Tomoyuki Sone<sup>4</sup>, Ryoichiro Kuroki<sup>4</sup> (1. Taiheiyo Consultant, 2. Hokkaido Univ., 3. present: CRIEPI, 4. IRID/JAEA) 4:10 PM - 4:25 PM [2B13] Research and development on preceding processing methods for contaminated water management waste at Fukushima Daiichi Nuclear **Power Station** \*Jun KATO<sup>1</sup>, Ken IMAIZUMI<sup>1</sup>, Takeshi OSUGI<sup>1</sup>, Tomoyuki SONE<sup>1</sup>, Ryoichiro KUROKI<sup>1</sup>, Michio KIKUCHI<sup>2</sup>, Takeshi YAMAMOTO<sup>2</sup>, Taku OTSUKA<sup>2</sup>, Yoshihisa KANEDA<sup>3</sup>, Norihisa OSAWA<sup>3</sup> (1. IRID/JAEA, 2. CRIEPI, 3. Taiheiyo Consultant) 4:25 PM - 4:40 PM [2B14] Research and development on preceding processing methods for contaminated water management waste at Fukushima Daiichi Nuclear **Power Station** \*Kazuyoshi Uruga<sup>1</sup>, Shizue Furukawa<sup>1</sup>, Takatoshi Hijikata<sup>1</sup>, Tadafumi Koyama<sup>1</sup>, Takeshi Osuqi<sup>2,3</sup>, Tomoyuki Sone<sup>2,3</sup>, Ryoichiro Kuroki<sup>2,3</sup> (1. CRIEPI, 2. IRID, 3. JAEA) 4:40 PM - 4:55 PM [2B15] Research and development on preceding processing methods for contaminated water management waste at Fukushima Daiichi Nuclear **Power Station** Michio KIKUCHI<sup>1</sup>, \*Shizue FURUKAWA<sup>1</sup>, Tadafumi KOYAMA<sup>1</sup>, Taku OTSUKA<sup>1</sup>, Takeshi YAMAMOTO<sup>1</sup>, Ken IMAIZUMI<sup>2</sup>, Takeshi OSUGI<sup>2</sup>, Tomoyuki SONE<sup>2</sup>, Ryoichiro KUROKI<sup>2</sup> (1. CRIEPI, 2. IRID/JAEA) 4:55 PM - 5:10 PM

# 福島第一廃炉汚染水処理で発生する廃棄物の先行的処理に係る研究開発 (12)低温処理材料の溶解挙動のモデル化

Research and development on preceding processing methods for contaminated water management waste at Fukushima Daiichi Nuclear Power Station

(12) Modeling the dissolution behavior of solidified body of cement and Alkali Activated Material

\*小林 佑太朗 ', 芳賀 和子 ', 金田 由久 ', 黒田 知真 2.3, 佐藤 努 2,

大杉 武史4, 曽根 智之4, 黒木 亮一郎4

1太平洋コンサルタント,2北海道大学,3現 電力中央研究所,

4国際廃炉研究開発機構/日本原子力研究開発機構

福島第一原子力発電所の汚染水処理から発生する廃棄物をセメント等で低温固化処理する場合の長期挙動 を予測することを目的に、セメント及び AAM (アルカリ活性化材料)硬化体の溶解挙動について熱力学平衡 計算により検討し、得られた計算結果と平衡溶解試験の結果との比較を行った。

キーワード: セメント固化, AAM 固化, 地球化学モデリング, 熱力学平衡計算, 溶解

1. 緒言 福島第一原子力発電所の汚染水処理から発生する廃棄物の処理方法として、国内外の原子炉施設の 運転廃棄物処理等で実績があるセメントや AAM での低温固化処理が検討されている。本報では、埋設環境 下における固化体の長期変質を評価する目的で、別途実施したセメントおよび AAM 硬化体の平衡溶解試験 [1]の条件で計算を行い、実験結果と比較することで熱力学平衡計算の適用性を検討した。

**2. 計算条件** 熱力学平衡計算には地球化学コード Geochemist's Workbench (GWB)を用いた。熱力学データベース (TDB) は Thermoddem を基に、既 報の N-(A-)S-H 相の熱力学データを追加し整備した。なお、現状報告され ている N-(A-)S-H 相の熱力学データは少なく、AAM 硬化体の Si/Al モル 比と合致する鉱物の熱力学データがないため、既往の知見により AAM の 変質で考慮すべき鉱物を TDB から抽出し、表 1 に示すように Si/Al モル 比の異なる鉱物を組み合わせて N-(A-)S-H 相を模擬して計算した。

3. 結果 図1に実験と計算で求めたセメント硬化体浸漬液のpHを示す。計算結果 は実験結果をおおむね再現することができ、長期変質評価に熱力学平衡計算を適用で きる見通しが得られた。図2にAAM 硬化体浸漬液のpHの結果を示す。計算結果は 実験結果と傾向は近いが、液固比が高い条件では実験結果との乖離が見られ、これら の鉱物の組み合わせではAAM 硬化体浸漬液のpHを十分には再現できなかった。そ の計算には、適切な模擬鉱物相の設定、N-(A-)S-H 相の熱力学データの整備が必要で あることがわかった。今後、廃棄物を含むセメントおよびAAM 固化体の溶解挙動に ついても検討を行う予定である。





表1 模擬 N-(A-)S-H 相

Heulandite

Clinoptilolite

Clinoptilolite

セメント硬化体

500

AAM硬化体

1000

液固比

図1 セメント硬化体浸漬液の pH

鉱物組み合わせ

×

×

×

Natrolite

N-A-S-H 1

Zeolite X

▲ 実験値

1500

▲ 実験値

-計算値①

►計算值②
►計算值③

2000

計算値

水準

1

2

3

14

13

11

10

14

13

11

10

동 12

<u> 품</u> 12

参考文献 [1] 金田 他,日本原子力学会 2019 年秋の大会予稿集 1B11(2019) 図 2 AAM 硬化体浸漬液の pH

<sup>\*</sup>Yutaro Kobayashi<sup>1</sup>, Kazuko Haga<sup>1</sup>, Yoshihisa Kaneda<sup>1</sup>, Kazuma Kuroda<sup>2, 3</sup>, Tsutomu Sato<sup>2</sup>, Takeshi Osugi<sup>4</sup>, Tomoyuki Sone<sup>4</sup> and Ryoichiro Kuroki<sup>4</sup>

<sup>1</sup>Taiheiyo Consultant, <sup>2</sup>Hokkaido Univ., <sup>3</sup>present: CRIEPI, <sup>4</sup>IRID/JAEA



### 福島第一廃炉汚染水処理で発生する廃棄物の先行的処理に係る研究開発 (13)炭酸塩スラリー含有固化体の照射特性

Research and development on preceding processing methods for contaminated water management waste at Fukushima Daiichi Nuclear Power Station

(13) y-ray irradiation characteristics of solidified materials containing carbonate slurry

\*加藤 潤 ', 今泉 憲 ', 大杉 武史 ', 曽根 智之 ', 黒木 亮一郎 ', 菊地 道生 ²,

山本 武志²,大塚 拓²,金田 由久³,大澤 紀久³

1国際廃炉研究開発機構/日本原子力研究開発機構,2電力中央研究所,3太平洋コンサルタント

福島第一原子力発電所で発生する事故廃棄物に対する既存処理技術の適用性を検討している。その一環 として、本研究では模擬炭酸塩スラリーを配合したセメント及びAAM(アルカリ活性化材料)固化体を作 製し、γ線照射による水素ガス発生量を評価した。得られたデータは、既報[1]で報告したスラリー非配合 の固化体のデータと比較し、模擬炭酸塩スラリーを配合することの水素ガス発生量への影響を評価した。 **キーワード**:福島第一原子力発電所,水処理二次廃棄物,廃棄物固化,AAM,セメント固化

### 1. 緒言

福島第一原子力発電所で発生する事故廃棄物に対し、既存処理技術(低温処理技術及び高温処理技術) の適用性を検討している。セメント固化や AAM 固化といった低温処理技術は、廃棄物を常温で処理可能 なため、ガラス固化技術などの高温処理技術に比べ、加熱プロセスを必要としない、より単純な設備での 処理を行うことができる。一方で、低温処理による固化体は、高温処理による固化体と異なり、固化体内 に自由水が残留することから、固化体が含有する放射性物質により水が放射線分解されることに起因する、 水素ガスの発生が憂慮される。本研究では、低温処理により模擬炭酸塩スラリーを配合して作製した固化 体へのγ線照射を実施し、スラリー非配合の固化体のデータと比較することで水素ガス発生量に対するス ラリー配合の影響を評価した。

### 2. 実験

照射対象の固化体は、既報[1]と同様に普通ポルトランドセメント(OPC)及び原料組成の異なる3種の AAM 固化体の4種とした。3種のAAM 固化体の原料組成はメタカオリンのみ(M)、メタカオリン80wt% +高炉スラグ20wt%(MB20)、MB40:メタカオリン60wt%+高炉スラグ40wt%(MB40)とした。OPC及 びAAM 原料に模擬炭酸塩スラリーを配合して混錬し、炭酸塩スラリー含有固化体を得た。模擬炭酸塩ス ラリーの配合率はいずれの固化体も30wt%とした。各固化体を密閉可能なSUS製容器に入れ、量研機構高 崎量子応用研究所のコバルト60照射施設にて積算線量3kGy、10kGy、30kGyとなる条件でγ線照射を行っ た。照射後はSUS容器内の気体を採取し、ガスクロマトグラフにより水素ガス発生量を分析した。

### 3. 結果と考察

分析により得た水素ガス発生量から、水素のG値(以下、G(H2))を算出した。スラリー配合/非配合の 条件での、固化体の積算線量に対するG(H2)を図1に示す。マーカーは平均値、エラーバーは最大値から最

小値を示す。模擬炭酸塩スラリーを配合した固化体と非 配合の固化体の G(H<sub>2</sub>)を比較すると、いずれの種類の固化 体でも、配合した固化体の方が大きくなった。ただし、 配合した固化体の水/粉体比は、非配合の固化体と比較 して、いずれの種類の固化体でもおよそ 2 倍であり、含 有水量が多いことによる影響を考慮して、固化体の自由 水量に対する G(H<sub>2</sub>)も評価した。

謝辞 本研究は、平成 29、30 年度補正予算「廃炉・汚染水対 策事業費補助金(固体廃棄物の処理・処分に関する研究開発)」 によって実施したものである。 参考文献 [1] 谷口ら,日本原子力学会 2019 年秋の大会,

1B12, 富山大学 2019年9月



<sup>\*</sup>Jun Kato<sup>1</sup>, Ken Imaizumi<sup>1</sup>, Takeshi Osugi<sup>1</sup>, Tomoyuki Sone<sup>1</sup>, Ryoichiro Kuroki<sup>1</sup>, Michio Kikuchi<sup>2</sup>, Takeshi Yamamoto<sup>2</sup>, Taku Otsuka<sup>2</sup>, Yoshihisa Kaneda<sup>3</sup> and Norihisa Osawa<sup>3</sup>

<sup>1</sup>IRID/JAEA, <sup>2</sup>CRIEPI, <sup>3</sup>Taiheiyo Consultant.

# 福島第一廃炉汚染水処理で発生する廃棄物の先行的処理に係る研究開発 (14) 高温処理時における無機吸着剤からの Cs 揮発挙動

Research and development on preceding processing methods for contaminated water management waste at Fukushima Daiichi Nuclear Power Station

(14) Cesium volatilization from inorganic absorbents during heat treatment

\*宇留賀 和義 ', 古川 静枝 ', 土方 孝敏 ', 小山 正史 ',

大杉 武史<sup>2</sup>, 曽根 智之<sup>2</sup>, 黒木 亮一郎<sup>2</sup>

1電力中央研究所,2国際廃炉研究開発機構/日本原子力研究開発機構

福島第一原子力発電所の汚染水処理で生じるゼオライト等の無機吸着剤を安定化するため、ガラス固化 等の高温処理の適用性を検討している。本研究では、適用性を評価する上での重要な検討項目である Cs 揮 発挙動を明らかとするため、Cs を吸着させたゼオライトについて熱重量分析および組成分析を実施した。 キーワード:ゼオライト,高温処理,セシウム,揮発,ガラス固化

### 1. 緒言

福島第一原子力発電所で発生する水処理廃棄物を安定化する方法には様々なものがあるが、この中から、 候補となる処理技術を抽出するための評価手法を検討している。このうち、ガラス固化や溶融スラグ化な どの高温処理技術では、<sup>137</sup>Cs等の蒸気圧の高い放射性核種の揮発率を評価することが、プロセスの成立性

や経済性の観点で重要となる。しかし、装置規模や揮発抑制方法が技術ごと に異なるため、試験結果の単純な比較だけでは評価が困難である。そこで本 研究では、運転条件による Cs 揮発抑制の効果の程度を把握するため、小規 模の基礎試験を実施することとした。具体的には、汚染水処理に用いられる 代表的な無機吸着剤であるゼオライトを複数の条件でガラス固化した場合 の Cs 揮発挙動を熱重量分析により調べた。

### 2. 試験方法

KURION (現 VEOLIA) 社製ゼオライト EH に Cs を 2.8 wt%吸着させ、乳 鉢で粉末化した。この粉末に、表 1 に示す添加剤を混合し、熱重量示差熱分 析装置 (TG/DTA) にて空気雰囲気下で 1350 Cまで加熱し、重量変化を測定 した。表 1 の添加剤のうち、 $B_2O_3$ のみを添加しない条件、および、 SiO<sub>2</sub>-B<sub>2</sub>O<sub>3</sub>-Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> をあらかじめ別途溶融してガラス化したものを粉末にし

て添加する条件についても同様の測定を行った。

### 3. 試験結果

添加物を加えないゼオライト自身からの Cs の揮発 率は、1350℃においても低く抑制された一方で、図 1 に示す通り、B2O3を含むガラス添加剤を用いると、Cs は B と結合して蒸気圧の高い蒸発種を形成し、揮発が 促進されることがわかった。B2O3を添加した場合にも 800℃以下では揮発が抑制されたことから、溶湯の上に 低温層(コールドキャップ)を形成させ、表面温度を 下げることにより、多くの処理プロセスにおいて揮発 を抑制できるものと考えられた。また、揮発率は B の 添加形態にも依存する可能性が示唆された。

**謝辞** 本研究は、平成 29、30 年度補正予算「廃炉・汚染水 対策事業費補助金(固体廃棄物の処理・処分に関する研究 開発)」によって実施したものである。



表1 試薬の添加割合(wt%)

添加割合

58.60

(2.98)

(9.49)

9.02

6.24

4.31

3.78

4.23

2.00

7.86

3.97

100.00

添加試薬

 $(C_{s_2}O)$ 

 $(H_2O)$ 

or

glass

KURION-EH

CaCO<sub>3</sub>

MgO

Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>

 $SiO_2$ 

B<sub>2</sub>O<sub>3</sub>

 $ZrO_2$ 

合計

Na<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>

LiOH · H<sub>2</sub>O

図1 各添加条件での重量変化

\*Kazuyoshi Uruga<sup>1</sup>, Shizue Furukawa<sup>1</sup>, Takatoshi Hijikata<sup>1</sup>, Tadafumi Koyama<sup>1</sup>, Takeshi Osugi<sup>2</sup>, Tomoyuki Sone<sup>2</sup> and Ryoichiro Kuroki<sup>2</sup>

<sup>1</sup>CRIEPI, <sup>2</sup>IRID/JAEA

# 福島第一廃炉汚染水処理で発生する廃棄物の先行的処理に係る研究開発 (15)廃棄物固化処理技術抽出に向けた処理技術調査 その2

Research and development on preceding processing methods for contaminated water management waste at Fukushima Daiichi Nuclear Power Station

(15) Investigation of approach for selecting solidification techniques

applied to contaminated water management waste No.2

菊地 道生¹,\*古川 静枝¹,小山 正史¹,大塚 拓¹,山本 武志¹,

今泉 憲<sup>2</sup>, 大杉 武史<sup>2</sup>, 曽根 智之<sup>2</sup>, 黒木 亮一郎<sup>2</sup>

1電力中央研究所,2国際廃炉研究開発機構/日本原子力研究開発機構

汚染水処理により発生するスラリーなどの水処理二次廃棄物に関して、実用規模の処理に適用できる見 通しを評価する目的で、処理技術の評価のアプローチに係わる調査研究を行っている。2019年度に引き続 き、溶融・ガラス固化技術における対象技術を拡張すると共に、処理の遠隔操作性に着目し調査を行った。 **キーワード**:福島第一原子力発電所,水処理二次廃棄物,廃棄物固化処理

### 1. 緒言

「東京電力ホールディングス(株)福島第一原子力発電所の廃止措置等に向けた中長期ロードマップ (2017)」では、福島第一原子力発電所で発生する水処理二次廃棄物に関して、「2021年度頃までを目処に、 処理・処分方策とその安全性に関する技術的見通しを得る」としている。このため、放射性廃棄物への適 用実績があるガラス固化、溶融固化、セメント固化、AAM(アルカリ活性化材料)固化の4種の技術を対 象に、実用規模レベルの処理に適用できる見通しを評価することを目的とし、評価のアプローチに係わる 調査研究を行っている。

#### 調査の概要

炭酸塩スラリー、鉄共沈スラリー等の水処 理二次廃棄物を対象とし、ガラス固化、溶融 固化、セメント固化、AAM 固化の各技術に ついて、既存技術の実績、水処理二次廃棄物 への適用性、工学的実用性の観点からの評価 を固化処理技術ごとに行っている。今回は、 昨年度に引き続き、対象技術を拡張すると共 に、線量の高い廃棄物に処理実績のない低温 処理技術に関して、セメント固化技術を対象 に遠隔操作の適用性について調査を行った。 これらの調査結果を報告する。

分類		固化処理技術型式		調査項目			
				既存技 術実績	適用性 評価	工学 評価	備考
高温処理技術	ガラス 固化	流下式	ジュール加熱(LFCM)	•	•	•	
			誘導加熱(AVM,AVH)				
			誘導加熱(CCIM)	—		—	別事業
		InCan式	ジュール加熱(ICV)	0	0	0	
			外部加熱(Dem&Melt)	—	—	—	別事業
	溶融 固化	流下式	誘導加熱				
			プラズマ加熱	•	•	•	
		InCan式	誘導加熱	0	0	0	
低温処理技術	セメント 固化		アウトドラム式	0	0	0	
			インドラム式	0	0	0	
	AAM 固化		アウトドラム式				
		固化		インドラム式	0	0	0

### 表1 本事業におけるアプローチ検討(○:2018年度,●2019年度実施)

**謝辞** 本研究は、平成 30 年度補正予算「廃炉・汚染水対策事業費補助金(固体廃棄物の処理・処分に関する研究開発)」 によって実施したものである。

Michio Kikuchi<sup>1</sup>, \*Shizue Furukawa<sup>1</sup>, Tadafumi Koyama<sup>1</sup>, Taku Otsuka<sup>1</sup>, Takeshi Yamamoto<sup>1</sup>, Ken Imaizumi<sup>2</sup>, Takeshi Osugi<sup>2</sup>, Tomoyuki Sone<sup>2</sup> and Ryoichiro Kuroki<sup>2</sup>

<sup>1</sup>CRIEPI, <sup>2</sup>IRID/JAEA

Oral presentation | V. Nuclear Fuel Cycle and Nuclear Materials | 505-1 Radioactive Waste Management

# [2B16-19] Vitrification

Chair:Takatoshi Hijikata(CRIEPI)

Thu. Sep 17, 2020 5:20 PM - 6:30 PM Room B (Zoom room 2)

# [2B16] Oxidation and Vaporization Behaviors of Insoluble Residue (noble metal precipitation) during Fabrication of High Level Radioactive Wastes \*Ryohei Hattori<sup>1</sup>, Asahi Nitta<sup>1</sup>, Isamu Sato<sup>1</sup>, Haruaki Matuura<sup>1</sup>, Haruka Tada<sup>2</sup> (1. Tokyo City Univ, 2. IHI Corporation) 5:20 PM - 5:35 PM [2B17] Basic research programs of vitrification technology for waste volume reduction \*Norie Hirao<sup>1</sup>, Norio Kanehira<sup>1</sup>, Toshiki Fukui<sup>2</sup>, Masayuki Takeuchi<sup>3</sup>, Yoshihiro Okamoto<sup>3</sup>, Tsuyoshi Tsukada<sup>4</sup> (1. JNFL, 2. IHI, 3. JAEA, 4. CRIEPI) 5:35 PM - 5:50 PM [2B18] Basic research programs of vitrification technology for waste volume reduction \*Tomofumi Sakuragi<sup>1</sup>, Hidekazu Asano<sup>1</sup>, Tomohiro Okamura<sup>2</sup>, Minari Eriko<sup>2</sup>, Masahiko Nakase<sup>2</sup>, Kenji Takeshita<sup>2</sup>, Toshiro Oniki<sup>3</sup> (1. RWMC, 2. Tokyo Tech, 3. IHI) 5:50 PM - 6:05 PM [2B19] Basic research programs of vitrification technology for waste volume reduction \*Aki Tominaga<sup>1</sup>, Takahia Shobu<sup>1</sup>, Seiichi Sato<sup>2</sup>, Kiyoshi Hatakeyama<sup>3</sup>, Takayuki Nagai<sup>1</sup> (1. JAEA, 2. Inspection Development Company, 3. E&E Techno Service Co.) 6:05 PM - 6:20 PM

### 高レベル放射性廃棄物作製時における不溶解残渣(白金族合金) の蒸発挙動に関する研究

Oxidation and Vaporization Behaviors of Insoluble Residue (noble metal precipitation) during Fabrication of High Level Radioactive Wastes

\*服部 亮平<sup>1</sup>, 新田 旭<sup>1</sup>, 佐藤 勇<sup>1</sup>, 松浦 治明<sup>1</sup>, 多田 晴香<sup>2</sup>

<sup>1</sup>東京都市大学,<sup>2</sup>株式会社 IHI

高レベル放射性廃液をガラス固化する際には、白金族元素はガラスへの溶解度が低く、一部の元素ではメル ター内で蒸発挙動を示しオフガスへ移行することが知られている。このため、本研究ではガラス固化時の温 度領域における白金族元素の蒸発挙動を混合粉の形態にて TG-DTA を用いて評価した。 キーワード: 核分裂生成物,不溶解残渣,ガラス固化,蒸発挙動

### 1. 緒言

ガラス固化体作製時にメルターへ投入される高レベル廃液は、不溶解残渣が含まれている。不溶解残渣は 再処理工程中の硝酸溶液に溶解せずに残る合金形態のものであり、その主な成分は白金族元素である<sup>(1)</sup>。ガラ ス固化体作製時において、白金族元素はメルター内の温度及び酸素分圧に依存して、蒸発を経て組成が変化 する可能性がある。本研究では、軽水炉燃料(低燃焼度及び高燃焼度)及びプルサーマル燃料で発生すると 考えられる不溶解残渣の白金族合金について、模擬物質の作製及びその熱物性評価を行う。

### 2. 実験方法

Mo、Ru、Rh 及び Pd の粉末(純度 99.9%)を秤量のうえ、防湿容器に入れ均一混合し、ダイス(Φ6.9)を 用いてプレス成型にて 200MPa で圧粉体を得た。次に圧粉体を等方性カーボンるつぼに入れ、高周波加熱炉 を用いて、Ar 雰囲気で 2200℃まで昇温することで溶融させた。

これに引き続き、1000℃まで降温し、その温度で10分間保持し、当該温度での安定相とした。作製した合金試料に対してX線回折(XRD)測定を行い、XRDパターンを得た。一方で、Mo、Ru、Rh、Pd及びReの 混合粉及び各元素原料粉に対して空気雰囲気にて、昇温速度10℃/min、到達温度900℃の条件でTG-DTA分析を行った。なお、TG-DTA分析前後の試料に対してXRD測定を行い、その結晶構造の変化を評価した。

### 3. 結果と考察

作製した合金試料に対する XRD では、不溶解残渣中の白 金族合金にて観察された XRD パターン<sup>(2)</sup>と比較したとこ ろ、同相(最密六方晶)を持つことが観察された。

一方、混合粉及び原料粉に対する TG-DTA 分析では、加熱 試験後混合粉の XRD パターン(図1)において、Mo、Ru 及 び Pd の酸化物を検出した。また加熱試験で得られた混合粉 の重量変化を詳細に検討するため、単体分析結果を整え、試 験結果と比較したところ(図2)、Mo 及び Re の酸化・蒸発 による重量変化が混合粉の結果に寄与していると考えられ、 Ru 及び Pd の酸化も、高温領域で僅かに重量変化に影響する ことが示唆される。また、これら結果は XRD での同定結果 と一致を得た。

図2の混合粉とReに対する分析結果の比較では、混合 粉のほうが低い温度で蒸発を開始していることが分かる。 この原因として、試料の形状等の状態が起因していること が考えられる。今後の試験では、合金の粉末試料に対して 同様のTG-DTA分析を行い、検討する。また、合金試料の 形状を整え、表面積と酸化膜成長速度の評価及び限界酸化 膜厚さと揮発挙動の関係性について検討する。

本研究は,経済産業省資源エネルギー庁「平成31年度放 射性廃棄物の減容化に向けたガラス固化技術の基盤研究事 業」の成果の一部である。

### 参考文献

H. Kleykamp, J. Nucl. Mater. 130 (1985) 426-433.
 J. O. A. Paschoal, Metallkd, 74 (1983) 652-664.



\*Ryohei Hattori<sup>1</sup>, Asahi Nitta<sup>1</sup>, Isamu Sato<sup>1</sup>, Haruaki Matuura<sup>1</sup> and Haruka Tada<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Tokyo City University., <sup>2</sup>IHI Corporation .

# 放射性廃棄物の減容化に向けたガラス固化技術の基礎研究 (78)2019 年度成果全体報告

Basic research programs of vitrification technology for waste volume reduction

### (78) Research report in 2019

\*平尾 法恵<sup>1</sup>, 兼平 憲男<sup>1</sup>, 福井 寿樹<sup>2</sup>, 竹内 正行<sup>3</sup>, 岡本 芳浩<sup>3</sup>, 塚田 毅志<sup>4</sup> <sup>1</sup>日本原燃,<sup>2</sup>IHI,<sup>3</sup>日本原子力研究開発機構,<sup>4</sup>電力中央研究所

我が国では、核燃料サイクルの推進により将来高燃焼度燃料やMOX燃料の再処理が行われることが考えられ、これらに伴う高レベル放射性廃棄物(以下HLWという)が発生することとなり、処理・処分方法も含めた更なる技術開発が必要となる。そこで、2019年度より、高燃焼度燃料やMOX燃料の再処理に伴い発生するHLWを対象にガラス固化技術の基盤整備を行っている。本報告では、2019年度の成果概要と併せ2020年度の計画について報告する予定である。

キーワード:核燃料サイクル,放射性廃棄物,ガラス固化,使用済高燃焼度燃料,使用済 MOX 燃料, MA 分離

#### 1. 緒言

我が国では、原子力発電所の稼働率向上や燃料費削減に向けて燃料の高燃焼度化が進められており、核燃料サイクルの推進により高燃焼度燃料や MOX 燃料の再処理が行われることが考えられる。そこで、再処理に伴い発生する HLW の組成が変化することとなり、処理・処分方法も含めた更なる技術開発が必要となる。 そこで、資源エネルギー庁委託事業「平成 31 年度放射性廃棄物の減容化に向けたガラス固化技術の基盤研究事業」において、IHI、日本原燃、原子力機構、電中研の4事業者において、高燃焼度燃料や MOX 燃料の 再処理に伴い発生する高レベル放射性廃液に応じたガラス固化技術の開発を目的とし、高レベルガラス固化

技術の基盤整備を行っており、本事業の開発目標と高燃焼度燃料や MOX 燃料の再処理に際して発生するガラス固化工程への課題を表に示す。本報告では、2019 年度の成果概要及び 2020 年度の計画について報告する。

#### 2.2019年までの成果

2019 年度は高燃焼度燃料を対象として、ガラス固化技術開発を実施し、るつぼ規模の試験において、高燃焼度燃料に適用できる見込みであることを確認した。また、YP発生を抑制するための改良ホウケイ酸ガラスの開発として、高充填可能の見通しを得た。次に、ガラスへの MoO3 充填性の向上による YP 発生抑制の見通しを得た。ま

#### 表 各燃料から発生する高レベル廃液に応じた溶融固化プロセス改善 における課題と開発目標

対象燃料	軽水炉MOX燃料(45GWd/t)	高燃焼度燃料(55GWd/t)
再処理により発生する 高レベル廃液の特徴 (現行UO2燃料(45GWd/t) との比較)	白金族元素:1.47倍 MA成分(発熱性核種):14.3倍	廃液濃度:1.16倍
ガラス固化工程への 課題 (現行UQ_燃料の廃棄物 充填率22.1wt%のガラス 固化との比較) 【発生本数:1000/y】 【貯蔵期間:50y】	<ul> <li>①処分に適した発熱量となるガラス固化体とするためには、一部のMA元素を取り除いてからガラス固化する必要がある。</li> <li>②白金族元素の増加に対する対策技術の開発が必要となる。</li> <li>③免熱性核種の除去によるさらなる高充填化が可能となる可能性がある。</li> <li>④高充填化を妨げる要因となる白金族元素の凝集やイエローフェーズの発生を抑制する技術等の開発が必要となる。</li> </ul>	<ul> <li>①従来の廃棄物充填率では、年間発生本数の 1000本を超える。そのため、廃棄棄物の高充填 化が必要であり、ガラス固化体として、以下の濃 度が上昇。</li> <li>白金族元素:1.36倍 YPF8成成分:1.22倍</li> <li>②左記と同様に、高充填化を妨げる要因となる自 金族元素の凝集やイエローフェーズの発生を抑 制する技術等の開発が必要となる。</li> <li>③高濃度の廃液に対する溶融炉運転技術の高肥 化が必要となる。</li> </ul>
開発目標	ガラス固化体工程に適したMA分離シナリオ を検討する。これを受けて、放射性廃棄物の 減容化を実現する上で、有効なMA回収率を 設定し、その達成が可能な信頼性に優れた MA分離システムを確立する。また、得られる 廃液に対し、白金旋元素の凝集発生、イエ ローフェーズの発生を抑制する技術等を開発 し、さらなる高充填化を検討する。	廃棄物充填率を2割程度増加させることを可能と するために、 <u>白金族元素の凝集</u> やイエローフェー <u>ズの発生</u> を抑制する技術を開発する。

た、燃料の高燃焼度化に対するガラス溶融炉の運転性への影響は固化体本数および廃棄物充填率の変動を考 慮してもガラス化可能という見通しが得られ、さらに炉内状態を把握し運転パラメータを設定するためのセ ンシング要素技術の開発として溶融ガラス表面の温度分布を計測できる見込みを得た。

高燃焼度燃料・MOX 燃料に対し原子力利用のシナリオ検討を実施し、さらに、固化体の発熱量および地 層処分の負荷の評価を実施した。また、MOX 燃料の再処理工程から発生する高レベル放射性廃液のガラス 固化技術として重要な MA 分離の技術開発も併せて実施し、吸着溶離挙動の基礎評価や MA 分離技術の安全 性評価、MA 分離システムの開発を実施した。

#### 3.今後の試験計画

ガラス固化工程への課題およびこれまでの成果を踏まえて 2020 年度以降の基盤研究事業において、将来 発生が予想される高燃焼度燃料だけでなく、使用済み MOX 燃料を対象としたガラスマトリックスの開発お よびガラス溶融炉の運転制御技術の高度化、ガラス固化工程および固化体固化体貯蔵・処分に適した MA 分 離技術の適用性、MA 分離処理後の高レベル廃液の最適なガラス固化方法についての開発を進める計画であ る。

**謝辞**本報告は経済産業省資源エネルギー庁「平成 31 年度放射性廃棄物の減容化に向けたガラス固技術基盤研究事業」 「令和2年度放射性廃棄物の減容化に向けたガラス固技術基盤研究事業」の成果の一部である。

\*Norie HIRAO<sup>1</sup>, Norio KANEHIRA<sup>1</sup>, Toshiki FUKUI<sup>2</sup>, Masayuki TAKEUCHI<sup>3</sup>, Yoshihiro OKAMOTO<sup>3</sup> and Takeshi Tsukada<sup>4</sup> <sup>1</sup>Japan Nuclear Fuel Limited, <sup>2</sup>IHI Corporation, <sup>3</sup>JAEA, <sup>4</sup>CRIEPI

## 放射性廃棄物の減容化に向けたガラス固化技術の基盤研究

# (79) 高燃焼度 UO2 燃料から発生する廃棄物の減容及び地層処分の負荷影響に関 するシナリオ評価

Basic research programs of vitrification technology for waste volume reduction (79) Scenario study on the volume reduction and disposal impact of waste generated from high-burnup UO<sub>2</sub> fuel \*桜木智史<sup>1</sup>,朝野英一<sup>1,2</sup>,岡村知拓<sup>2</sup>,三成映理子<sup>2</sup>,中瀬正彦<sup>2</sup>,竹下健二<sup>2</sup>,鬼木俊郎<sup>3</sup>

<sup>1</sup>原環セ,<sup>2</sup>東工大,<sup>3</sup>IHI

核燃料サイクルの推進により高燃焼度燃料の再処理によるガラス固化体の発生が予測される。高燃焼度化 によるガラス固化体の核種インベントリ、発熱率、発生本数、地層処分等、サイクル諸条件への影響につ いて検討した。特に、ガラス固化体の高充填化による減容と処分場面積の合理化について評価した。

キーワード:核燃料サイクル,再処理、ガラス固化体、地層処分、高燃焼度化、発熱率、処分場面積

1. 緒言 我が国の軽水炉発電は経済性等の観点から高燃焼度化が進んでおり、将来、現行より2割程度高 い燃焼度燃料の再処理が必要となる可能性がある。高燃焼度化により使用済み燃料中の廃棄物(核分裂生 成物(FP)やマイナーアクチニド(MA))が増加するため、ガラス固化体中の廃棄物含有率を高めること で発生量の抑制が期待できる。一方、高充填化により発熱率等が増加し、ガラス固化体の製造や地層処分 システムに影響する可能性があるため、燃焼から処分までを俯瞰した評価および最適化が求められる。本 研究では、核燃料サイクルの諸条件(燃焼度、冷却期間等)をエネルギー基本計画に基づいた原子力利用 シナリオを検討することで抽出し、ガラス固化体の発熱率や処分場への熱影響を解析評価することで、高 燃焼度化による廃棄物減容と処分場面積の合理化について検討した。

2. 解析方法 使用済み PWR 燃料を想定し、核種インベントリ及び発熱率は ORIGEN 2.2-UPJ 及び実効断面 積ライブラリ ORLIBJ40<sup>1)</sup>を用いて計算した。処分場の面積は地層処分第2次取りまとめの処分場モデル(硬 岩系岩盤、深度 1,000 m、竪置き方式)<sup>2)</sup>を用い、ガラス固化体の発熱率から COMSOL Multiphysics コード <sup>3)</sup>を用いた伝熱計算により評価した。熱物性等の詳細は文献<sup>4)</sup>に従った。

3. 結果と考察 ガラス固化体の発生本数は、高燃焼度 化 (56 GWd/THM) により第 2 次取りまとめの標準燃 焼度 45 GWd/THM における 1.25 本/THM<sup>2)</sup>から 1.55 本 /THM と増加するが、廃棄物含有率 (10wt%の Na<sub>2</sub>O を 含む)を 25wt%と増加させることで 1.12 本/THM (800 THM 再処理した場合に 900 本相当) に減容できる。次 に、燃焼度 56 GWd/THM におけるガラス固化体中の廃 棄物含有率と処分場面積の関係を図に示す。ここで、 処分場面積は、緩衝材の最高温度が 100℃となる場合 の燃料 1 トンあたりの面積である(ただし、最小面積 は 44.4 m<sup>2</sup> とした)。使用済み燃料の冷却期間が長期化 していることを考慮すると、処分場面積は廃棄物含有 率 25wt%において最小となり、高充填化による廃棄物 減容と処分場の合理化が両立可能であることが示唆される。



図 カフス固化体中の廃棄物含有率と処分場面積の 関係 (燃焼度 56 GWd/THM)。基本ケースとは、第 2 次取りまとめにおける廃棄体 1 体あたりの面積が 44.4 m<sup>2</sup>のケース<sup>2)</sup>。

謝辞 本報告は、経済産業省資源エネルギー庁「平成 31 年度放射性廃棄物の減容化に向けたガラス固化技術の基盤研 究事業」の成果の一部である。

**参考文献** [1] 奥村ら、JENDL-4.0 に基づく ORIGEN2 用断面積ライブラリセット:ORLIBJ40、JAEA-Data/Code (2011). [2] 核燃料サイクル開発機構,地層処分研究開発第 2 次取りまとめ,平成 11 年. [3] COMSOL. COMSOL Multiphysics 5.2a, Heat Transfer Module. Stockholm: COMSOL AB (2016). [4] Kawai K. et al., J. Nucl. Sci. Technol. 55, 1130-1140 (2018).

\*Tomofumi Sakuragi<sup>1</sup>, Hidekazu Asano<sup>1,2</sup>, Tomohiro Okamura<sup>2</sup>, Eriko Minari<sup>2</sup>, Masahiko Nakase<sup>2</sup>, Kenji Takeshita<sup>2</sup>, Toshiro Oniki<sup>3</sup>. <sup>1</sup>RWMC, <sup>2</sup>Tokyo Tech., <sup>3</sup>IHI

2020年秋の大会

# 放射性廃棄物の減容化に向けたガラス固化技術の基盤研究 (80)放射光 X線を用いた模擬ガラス固化試料の応力評価

Basic research program of vitrification technology for waste volume reduction

(80)Stress evaluation of simulated waste borosilicate glass samples using synchrotron radiation

X-rays

\*冨永 亜希<sup>1</sup>、菖蒲 敬久<sup>1</sup>、佐藤 誠一<sup>2</sup>、畠山 清司<sup>3</sup>、永井 崇之<sup>1</sup>

<sup>1</sup>日本原子力研究開発機構,<sup>2</sup>検査開発株式会社,<sup>3</sup>株式会社 E&E テクノサービス

ガラス固化体は、放射性廃棄物の処理法として有望視されるが、多種類の元素をホウケイ酸ガラスのネットワーク構造に閉じ込めるため、廃棄体としての健全性を確認する技術構築が必要である。我々は、放射 光 X 線を利用した応力測定技術を模擬ガラス固化試料等に適用し、散乱 X 線から応力とひずみの関係を明 らかにした。

キーワード:残留応力測定、放射光、ガラス固化体、ホウケイ酸ガラス

### 1. 緒言

ガラス固化体には、機械的かつ化学的な健全性と廃液の高充填化という、相反する性能が求められる。 ガラス固化体は高い放射能を有するため、貯蔵庫で数十年、最終処分場では数万年以上にも及ぶ監視が課 せられる。したがって、健全性の観点から、劣化や破損が起こらないよう、長期保管に耐えうる十分な構 造安定性が必要である。本研究ではガラス固化体の健全性評価の1つのアプローチとして、高エネルギー 放射光応力測定を適用し、試験片毎の機械的強度特性を明らかにすることを目的とした。

### 2. 実験方法

放射光応力測定は、大型放射光施設(SPring-8) BL22XUにて行った。応力計測用定盤上の負荷装置中心に 3×3×10 mm に切り出した模擬ガラス固化試料等の試験片を設置し、試験片の側面から縦 0.5 mm、横 0.2 mm に整形した 30 keV の高エネルギー放射光 X 線を照射した。本実験では、負荷を加えながら試験片 内部を透過した回折または散乱 X 線をシンチレータで可視光に変換し、CCD カメラで計測した。また負荷 を加える測定の前に、試験片の内部を透過イメージング測定で観察した。

#### 3. 結果と考察

CCD カメラの 2 次元像には、ガラス相からの散乱 X 線とガラス 試験片内に点在している結晶粒からの回折斑点が円弧を描くよう に観測された。これらの斑点像は、負荷を加えていくとわずかに 円弧が広がり、この変化からひずみを算出した結果を右図に示す。 圧縮負荷を加えていくと徐々にひずみが小さくなっていることが わかる。通常のひずみゲージなどを利用するとガラス相のマクロ ひずみは計測できるが、内部の結晶粒のひずみを導出することは 不可能である。これに対して、X 線を利用するとガラス相と結晶 粒からの情報が別々に得られるため、本結果に示すように「独立 した」応力とひずみの関係を確認することができる。

詳細な解析結果について、当日報告する予定である。



図 圧縮負荷下におけるガラス試験片 の内部応力と個別ひずみの関係

#### 謝辞

本報告は、経済産業省資源エネルギー庁「平成 31 年度放射性廃棄物の減容化に向けたガラス固技術基盤研究事業」の成果の一部である。放射光実験は、大型放射光実験施設 SPring-8 の実験課題 2019A3721、2019B3724 で実施した。

\*Aki Tominaga<sup>1</sup>, Takahisa Shobu<sup>1</sup>, Seiichi Sato<sup>2</sup>, Kiyoshi Hatakeyama<sup>3</sup> and Takayuki Nagai<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Japan Atomic Energy Agency(JAEA), <sup>2</sup>Inspection Development Company Ltd., <sup>3</sup>E&E Techno Service Co., Ltd.

Oral presentation | V. Nuclear Fuel Cycle and Nuclear Materials | 502-1 Nuclear Materials, Degradation, Radiation Effects, and Related Technology

[2C01-07] Irradiation Effect 1 Chair:Kenji Nishida(CRIEPI) Thu. Sep 17, 2020 10:00 AM - 12:00 PM Room C (Zoom room 3)

[2C01] Calculations of dpa based on new athermal recombination correction model in various radiation enviroments \*Yosuke Iwamoto<sup>1</sup>, Shin-ichiro Meigo<sup>1</sup>, Shintaro Hashimoto<sup>1</sup> (1. JAEA) 10:00 AM - 10:15 AM [2C02] Ion irradiation-induced changes in the properties of rock-forming minerals of concrete aggregates at high fluences \*Nhut Vu Luu<sup>1,5</sup>, Kenta Murakami<sup>1</sup>, Hamza Samouh<sup>2</sup>, Ippei Maruyama<sup>2</sup>, Sho Kano<sup>3</sup>, Kiyoteru Suzuki<sup>4</sup> (1. Nagaoka University of Technology, 2. Nagoya University, 3. The University of Tokyo, 4. Mitsubishi Research Institute, 5. Vietnam Atomic Energy Institute) 10:15 AM - 10:30 AM [2C03] Microstructural change of fluorite-type oxides under synergistic irradiation with swift heavy ions and electrons \*Hiroki Tomonaka<sup>1</sup>, Ayaka Maruo<sup>1</sup>, Kazuhiro Yasuda<sup>1</sup>, Syo Matsumura<sup>1</sup>, Norito Ishikawa<sup>2</sup>, Jean-Marc Costantini<sup>3</sup> (1. Kyushu Univ., 2. JAEA, 3. CEA-Saclay) 10:30 AM - 10:45 AM [2C04] In-situ cathodoluminescence study of  $Gd_2O_3$  doped  $CeO_2$  in HVEM \*Pooreun SEO<sup>1</sup>, A.K.M. Saiful Islam BHUIAN<sup>2</sup>, Jean-Marc COSTANTINI<sup>3</sup>, Syo MATSUMURA<sup>1</sup>, Kazuhiro YASUDA<sup>1</sup> (1. Kyushu Univ., 2. BAEC, 3. CEA, Univ. Paris-Saclay) 10:45 AM - 11:00 AM [2C05] Effects of solute elements in iron-based alloys for hardness change along helium irradiation and post-irradiation annealing \*PHONGSAKORN PRAK TOM<sup>1,2</sup>, KENTA MURAKAMI<sup>1</sup>, VU NHUT LUU<sup>1</sup>, LIANG CHEN<sup>1</sup> (1. Nagaoka University of Technology, 2. Malaysian Nuclear Agency) 11:00 AM - 11:15 AM [2C06] Effect of solute atoms on dislocation loop formation in Fe-Cr-Al alloys \*Naoyuki Hashimoto<sup>1</sup>, Yixian Tang<sup>2</sup>, Kodai Toyota<sup>3</sup> (1. Faculty of Engineering, Hokkaido University, 2. Graduate School of Engineering, Hokkaido University, 3. Japan Atomic Energy Agency) 11:15 AM - 11:30 AM [2C07] In-situ WB-STEM evaluation of thermal stability of the neutron induced dislocation loops during post-irradiation-annealing \*Kenta Yoshida<sup>1</sup>, Du Yufeng<sup>1</sup>, Yusuke Shimada<sup>1</sup>, Tomoaki Suzudo<sup>2</sup>, Kazuto Arakawa<sup>3</sup>, Takeshi Toyama<sup>1</sup>, Koji Inoue<sup>1</sup>, Somei Ohnuki<sup>4</sup>, Yasuyoshi Nagai<sup>1</sup> (1. Tohoku Univ., 2. JAEA, 3. Shimane Univ., 4. USTB)

11:30 AM - 11:45 AM

# 様々な放射線環境下における最新の非熱的再結合補正モデルを考慮した 材料の DPA 計算

Calculations of dpa based on new athermal recombination correction model in various environments \* 岩元 洋介<sup>1</sup>, 明午 伸一郎<sup>1</sup>, 橋本 慎太郎<sup>1</sup>

1原子力機構

最新の非熱的再結合補正(arc)モデルを PHITS コード に組み込み、放射線照射による材料での原子当たりの はじき出し数(dpa)を評価し、従来の NRT モデルによる結果との比(スケーリング係数)を導出した。その結果、 材料のスケーリング係数は 1.4~5.7 の範囲となり、dpa の評価に大きな影響を与えることがわかった。

キーワード:原子あたりのはじき出し数(dpa),非熱的再結合補正(arc), PHITS

1. 緒言 放射線施設の構造材の照射損傷量の指標として、原子あたりのはじき出し数(dpa: displacement per atom)が用いられており、従来は NRT モデルで導出されてきた。一方、2018 年に Nordlund 等は、分子動力学計算で導出された格子間原子と空孔からなる欠陥での非熱的再結合補正(arc: athermal recombination correction)を考慮した arc モデルを新たに提案した[1]。本研究では、放射線挙動解析コード PHITS を用いて、原子炉、核融合炉及び加速器施設における放射線照射下で、NRT モデル及び arc モデルにより各種材料の dpa (NRT-dpa 及び arc-dpa)を計算し、両者の比 (NRT-dpa/arc-dpa、以下「スケーリング係数」)を導出した。

2. 計算 PHITS のはじき出し損傷計算では、核反応による反跳核のターゲット原子への損傷エネルギーと原 子はじき出し数を導出する。核的損失による材料の損傷エネルギーの関数で表され、欠陥の再結合補正を考 慮した欠陥生成効率(図 1)を PHITS に組み込み、arc-dpa を計算した。本研究では、様々な施設における中性 子[2]、1 MeV 陽子、1 及び 50 GeV 陽子を入射粒子とし、アルミニウム、鉄、銅及びタングステンに関する スケーリング係数を導出した。また 10 MeV 鉄イオン照射による鉄中のブラッグピーク領域におけるスケー リング係数も導出した。

3. 結果 本研究で得た各施設における中性子及び陽子照射によるスケーリング係数を図2に示す。中性子及び1及び50GeV 陽子照射条件では、全ての材料における損傷エネルギーが約1keV 以上であり、図1の各材料の欠陥生成効率が概ね一定の値になるため、スケーリング係数は照射条件によらず、各材料のスケーリン グ係数は1.9~5.7 程度であった。1 MeV 陽子照射の場合、各材料の損傷エネルギーは数百 eV であり、スケー リング係数は1.4~1.7 の範囲であった。また、10 MeV 鉄イオン照射による鉄表面から 2 µ m 付近のブラッグ ピーク領域において、スケーリング係数は3 程度であった。





\*Yosuke Iwamoto<sup>1</sup>, Shin-ichiro Meigo<sup>1</sup> and Shintaro Hashimoto<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Japan Atomic Energy Agency

# Ion irradiation-induced changes in the properties of rock-forming minerals of concrete aggregates at high fluences

<u>Vu-Nhut Luu</u><sup>1\*</sup>, Kenta Murakami<sup>1</sup>, Hamza Samouh<sup>2</sup>, Ippei Maruyama<sup>2</sup>, Sho Kano<sup>3</sup>, Kiyoteru Suzuki<sup>4</sup> <sup>1</sup>Nagaoka University of Technology, <sup>2</sup>Nagoya University, <sup>3</sup> The University of Tokyo, <sup>4</sup> Mitsubishi Research Institute \*s165051@stn.nagaokaut.ac.jp

### Abstract

To clarify the relationship between radiation-induced volume expansion and mineral structure, model materials of aggregates i.e. quartz and feldspars were studied. Results showed different expansion mechanism in quartz and feldspars owing to alkali ions though fluence dependence of expansion was similar.

Keywords: irradiation damage, amorphization, nanoindentation, cavity, silicate mineral.

### 1. Introduction

Concrete aggregates contain rock-forming minerals in which silicate minerals are most common and susceptible to Radiation-Induced Volume Expansion (RIVE). Since concrete are local products; and aggregates are diverse in composition, it is important to identify the environmental degradation factors affecting RIVE during long-term operation of nuclear power plants. Previous studies showed RIVE in neutron-irradiated concrete is affected by aggregate composition, especially silica content, and physical constraint during irradiation test [1]. Furthermore, alpha-quartz exhibited different RIVE under neutron and electron. This could be related to different forms of amorphous silica which is affected by constraint condition [2]. Thus, the effects of aggregate composition (i.e. mineral structures) and constraint on RIVE are important topics. Since density, stiffness, and hardness are important parameters for characterizing radiation-induced changes in irradiated minerals, the objective of this study is to demonstrate the changes in the properties of amorphized silicate minerals as a function of ion fluence for a better understanding of the relationship between RIVE and the mineral structures.

### 2. Materials and methods

Tectosilicates i.e.  $\alpha$ -quartz and two feldspars (albite and microcline) are irradiated with 3MeV Si ions to high fluences, followed by measuring the step heights at unirradiated/irradiated interface and confirming amorphization layer by transmission electron microscopy (TEM). Hardness and Young's modulus of irradiated layer was measured by nanoindentation. Due to thin irradiated region (about 2µm) in comparison with sample thickness (>500µm), this region is constrained by surrounding undamaged matrix and volume change occurs mainly toward open surface.

### 3. Results

The fluence dependence of expansion was similar among the three minerals studied; however, the expansion mechanisms of the minerals differed (Fig.1). Quartz was quickly amorphized and then exhibited additional expansion by open-volume formation owing to constraining effect of surrounding undamaged matrix. The expansion of microcline and albite was mainly due to amorphization; however, a small additional expansion in albite was observed after amorphization. The change in hardness in the three minerals appeared to be a function of amorphization since no change occurred after a full amorphization. The Young's modulus decreased gradually with ion fluence; however, the change after amorphization was primarily dependent on alkali ions. In quartz, continued reduction of Young's modulus may be due to cavity formation, whereas it was not apparent in feldspar minerals.



Fig.1. Fluence dependence of expansion (a) and open-volume formation in amorphized quartz at  $1 \times 10^{15}$  ions/cm<sup>2</sup> (b)

### References

- [1] I. Maruyama *et al.*, "Development of Soundness Assessment Procedure for Concrete Members Affected by Neutron and Gamma-Ray Irradiation," *J. Adv. Concr. Technol.*, vol. 15, pp. 440–523, 2017.
- [2] L. Vu Nhut *et al.*, "Swelling of alpha-quartz induced by MeV ions irradiation : Critical dose and swelling mechanism," *J. Nucl. Mater.*, vol. 539, p. 152266, 2020.

2020年秋の大会

# 高速重イオン・電子の複合的照射下における蛍石構造酸化物の微細組織変化

Microstructural change of fluorite-type oxides

under synergistic irradiation with swift heavy ions and electrons

\*塘中 宏樹<sup>1</sup>, 丸尾 彩夏<sup>1</sup>, 安田 和弘<sup>1</sup>, 松村 晶<sup>1</sup>, 石川 法人<sup>2</sup>, Costantini Jean-Marc<sup>3</sup>

<sup>1</sup>九大, <sup>2</sup>JAEA, <sup>3</sup>CEA-Saclay

複合放射線環境下での材料中の微細組織変化を明らかにすることは次世代燃料の開発のために重要である。 本研究では UO<sub>2</sub>及び PuO<sub>2</sub>の模擬材料である CeO<sub>2</sub>に複数の放射線を重畳して照射し、電子励起及びはじき出 し損傷照射下での微細組織発達過程を調べた。

キーワード: 複合放射線照射、原子力材料、透過型電子顕微鏡、電子励起、はじき出し損傷

### 1. 緒言

高効率・安全な原子力発電の実現のために、優れた耐放射線損傷性を持つ燃料・材料の開発は重要である。 原子炉および廃棄物材料の使用環境に存在するエネルギーおよび線質の異なる放射線による重畳照射効果を 明らかにすることは次世代燃料・材料の開発のために必要不可欠である。本研究では、二酸化セリウム(CeO<sub>2</sub>) に高速重イオンを照射した後に電子顕微鏡を用いて電子照射(200~1250 keV)を行いながら照射欠陥形成・成 長過程を「その場」観察し、微細組織発達過程に及ぼす電子励起およびはじき出し損傷の重畳照射効果につ いて考察した。

### 2. 実験方法

CeO2焼結試料を超音波打ち抜き機で円盤状に打ち抜き、機械研磨にて鏡面仕上げを施した。試料に日本原 子力開発機構のタンデム加速器を用いて 200 MeV Xe イオンを試料板面に垂直な方向から照射した。これら の試料を九州大学超顕微解析研究センターの透過型電子顕微鏡を用いて加速電圧 200~1250 kV で電子照射を 行いながら、照射欠陥の形成・成長過程を「その場」観察した。

### 3. 結果及び考察

図1は200 MeV Xe イオンを 3.0×10<sup>11</sup> ions/cm<sup>2</sup> 照 射した試料に 800 keV 電子照射をした際に形成され た転位ループの成長挙動を示す。強い歪みコントラ ストを伴う転位ループが形成され、約3 nm の大き さまで成長している。1250 keV 以下の電子線照射で は、O イオン副格子のみにはじき出し損傷が誘起さ れるため、この転位ループは{111}面を晶癖面とする O イオンのみによって構成される格子間型転位ルー プであると考えられる。これらの転位ループは、200 MeV Xe イオン照射によって形成されたイオントラ ック上に線状に形成されていた。また、形成された 転位ループは、加速電圧の増加に伴って直径は小さ くなり、数密度は大きくなることがわかった。



図 1. 200 MeV Xe イオンを 3.0×10<sup>11</sup> ions/cm<sup>2</sup> 照射した試料 に 800 keV の電子を室温にて照射した際に形成された転位 ループの成長挙動。電子線束密度は 9.2×10<sup>18</sup> e/cm<sup>2</sup>s。

### 参考文献

[1] K. Yasunaga et al. : Nucl. Instr. Meth. Phys. Res. B 266 (2008) 2877.

\*Hiroki Tomonaka<sup>1</sup>, Ayaka Maruo<sup>1</sup>, Kazuhiro Yasuda<sup>1</sup>, Syo Matsumura<sup>1</sup>, Norito Ishikawa<sup>2</sup>, Costantini Jean-Marc<sup>3</sup>

<sup>1</sup>Kyushu Univ., <sup>2</sup>JAEA, <sup>3</sup>CEA-Saclay

2020 Fall Meeting

### In-situ cathodoluminescence study of Gd<sub>2</sub>O<sub>3</sub> doped CeO<sub>2</sub> in HVEM

\*Pooreun SEO<sup>1</sup>, A.K.M. Saiful Islam BHUIAN<sup>1,2</sup>, Jean-Marc COSTANTINI<sup>3</sup>, Syo MATSUMURA<sup>1</sup>,

Kazuhiro YASUDA<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Kyushu Univ. <sup>2</sup>BAEC, <sup>3</sup>CEA, Univ. Paris-Saclay

### Abstract

CeO<sub>2</sub> (ceria) is a surrogate for PuO<sub>2</sub>, and transmutation target and Gd<sub>2</sub>O<sub>3</sub> doped ceria (GDC) can be used for burnable poison fuels. We investigated the production and charge state of  $F^+$  centers in GDC by using *in-situ* cathodoluminescence (CL) spectroscopy under electron irradiation in a High Voltage Electron Microscope (HVEM).

Keywords: Gd<sub>2</sub>O<sub>3</sub> doped CeO<sub>2</sub>, Irradiation effects, High voltage electron microscopy, In-situ luminescence

### 1. Introduction

Understanding the production of point defect under irradiation condition is of importance to evaluate the safety of nuclear materials. We detected CL emission from F centers i.e. anion (oxygen) vacancies with trapping electrons, and from cerium ions in Gd<sub>2</sub>O<sub>3</sub> doped ceria (GDC) varying with Gd atomic concentration ( $0 \sim 5 \mod \%$ ) under high energy electron irradiation by using HVEM. To understand the kinetic behavior of point defects in GDC, we tried to interpret the in-beam charge states of F centers by CL spectroscopy and its thermal and concentration quenching effects.

### 2. Experimental

Single crystal ceria in thickness of ~1 mm and sintered poly crystal  $Gd_xCe_{1-x}O_{2-\delta}$  (x = 0 ~ 0.05) in thickness of ~150 µm were used. A HVEM in Kyushu University was operated at energies ranging in 400 ~ 1250 keV and at temperatures of 100 ~ 300 K. Electron beam flux of  $\varphi = 2.55 \sim 7.65 \times 10^{21} \text{ m}^{-2}\text{s}^{-1}$  was measured by in-beam Faraday cup with a beam diameter of 30 µm. An optical fiber probe in the HVEM [1] collected the CL emission and each spectrum was generally taken in 30 secs under the averaged out over 5 recordings and repeated 5 times.

### 3. Results and Discussion

Three broad CL bands appeared from the both ceria samples under irradiation. Two bands appeared at ~2.0 eV and ~2.9 eV by charge compensation and ionization of Ce<sup>3+</sup> ions. The other appeared at 4.2 eV by F<sup>+</sup> center due to elastic collisions. The 4.2 eV band did not appear under 20 keV electrons irradiation whose transferred energy is lower than the threshold displacement energy of O ions. Fig. 1 shows the primary electron energy (*E*) dependence of CL integrated intensities (*I<sub>CL</sub>*) of those three CL bands at 300 K. It shows maximum for ~600 keV electron irradiation. The displacement cross section for electron/hole trapping is increasing with *E*, whereas CL emission cross section is decreasing with *E*, which have

apparent excitation cross section and radiative decay quenching effects by increasing of point defect concentration [2].

For the CL bands of GDC by high-energy electron irradiation, they have similar photon energies with ceria samples. However,  $I_{CL}$  of GDC decreases as increasing temperature and dopant concentration due to the quenching effects of CL by non-radiative decay.

### References

[1] K. Furumoto, T. Tanabe, N. Yamamoto, T. Daio, S. Matsumura, K. Yasuda, Kinoshita, T. Mukai, *Mater. Trans.*, 54 (2013) 854.

[2] J-.M. Costantini, P. Seo, K. Yasuda, AKM S. I. Bhuian, T. Ogawa, D. Gourier, *J. Lumin.*, 226 (**2020**) 117379.



**Figure 1.** CL integrated intensities of CL bands at 300 K against primary electron energy for single crystal (full symbols) and poly crystal (empty symbols) CeO<sub>2-x</sub>. Solid and dashed lines are least-square fit with equation of CL emission for each sample.

# Effects of solute elements in iron-based alloys for hardness change along helium irradiation and post-irradiation annealing

### \*Phongsakorn Prak Tom<sup>1,2</sup>, Kenta Murakami<sup>1</sup> and Luu Vu Nhut<sup>1</sup>, Liang Chen<sup>1</sup> <sup>1</sup>Nagaoka University of Technology, <sup>2</sup>Malaysian Nuclear Agency

### Abstract

To investigate the effect of solute Mn, Ni, and Si atoms on vacancy behavior in bcc-iron, hardness change was evaluated by nanoindentation after Helium ion irradiation and post-irradiation annealing. Irradiation-induced hardening has been confirmed in all specimens at room temperature and up to 200 °C for post-annealing, then observed the recovery. **Keywords:** solute Mn-Ni-Si, post-irradiation annealing, irradiation-induced hardening

### 1. Introduction

In reactor pressure vessel (RPV) made of low-alloy ferrite steels, solute atoms such as Cu, Mn, Ni and Si gather to form solute clusters, and these clusters cause irradiation embrittlement of the RPV. Solute-interstitial interaction in Fe-based alloys has been studied carefully, but experimental studies on solute-vacancy interaction, especially focus on their migration mechanism are limited. Helium bubble is not usually observed in RPV, but it will be useful tool to detect vacancy migration and gathering in Fe-based steel. This study aims to investigate the effect of solute Ni, Mn, and Si atoms on irradiation-induced changes following He injection.

### 2. Material and Experiment

2 MeV He<sup>2+</sup> ion was irradiated in pure Fe, Fe-0.3Si, Fe-0.6Ni and Fe-1.4Mn with the fluence of  $2.11 \times 10^{16}$  ions/cm<sup>2</sup> at room temperature. These fluences are corresponding to the 0.42 dpa and 1% of helium concentration at peak. Post-irradiation annealing was conducted to the irradiated specimens at temperature range 100 °C to 400 °C with the increment of 50 °C for an hour. The indentation hardness was measured by Dynamic Ultra Micro Hardness Tester (DUH211) with the load of 18 mN to identify the microstructural change instantly. Transmission Electron Microscopy (TEM) sample was also prepared where the hardness changes largely.

### 3. Results

Irradiation-induced hardening has been confirmed in all specimens after irradiation at room temperature. Iron alloy contained Mn resulted the highest hardening compared to Ni and Si. Figure 1 shows the hardness changes of irradiated specimens during post-irradiation annealing. The hardening is increasing from 100 °C to 200 °C, then observed recovery. During annealing the motion of vacancies and interstitials may recover the damages, and some gathered to form voids and dislocation loops. At 400 °C, alloys Si are nearly full recovery compared to Ni and Mn alloy. Microstructures were observed. Even after the annealing at 400 °C, some microstructures were observed by TEM, especially the regions of damage peak. Further analysis using TEM will be shown in the presentation.



Figure 1 Hardness changes of Fe-based alloys at post-irradiation annealing temperature

2020年秋の大会

### FeCrAI 合金中の転位ループ形成挙動に及ぼす溶質原子の影響

Effect of solute atoms on dislocation loop formation in Fe-Cr-Al alloys

\*橋本 直幸<sup>1</sup>, 唐 一翔<sup>2</sup>, 豊田 晃大<sup>3</sup>

1北海道大学工学研究院,2北海道大学工学院,3日本原子力研究機構

事故耐性燃料被覆管材料として開発が進められている FeCrAl 合金における照射導入転位ループの形成機構 について,実験的かつ理論計算的アプローチにより精査した. Cr および Al の転位ループ形成に及ぼす影響 は異なり, Cr は格子間原子, Al は置換型原子として<100>ループの形成を抑制することが分かった. キーワード: FeCrAl 合金,電子線照射, DFT,転位ループ,溶質原子

### 1. 緒言

福島第一原発の事故以降、事故耐性燃料被覆管材料の開発が活発化し,Zr合金の代替材料として,FeCrAl 系鉄鋼材料の開発研究が進んでいる.FeCrAl 鋼は,Fe-Cr 系フェライト鋼の特徴である耐スウェリング性を 有し、かつ Al の適量添加により耐高温腐食特性を付した材料であり,これに酸化物を分散した FeCrAl-ODS 鋼は,現在最も信頼性の高い材料として認知されつつある.本研究では,FeCrAl 鋼の照射硬化に起因する照 射誘起 2 次欠陥,特に転位ループの形成<sup>[1,2]</sup>に着目し,1/2<111>型及び<100>型転位ループの形成割合に及ぼす 溶質原子の影響について、超高圧電子顕微鏡による照射実験と密度汎関数理論(DFT)解析により精査した.

### 2. 実験方法

供試材として、アーク溶解により作製した Fe-12Cr 及び Fe-12Cr-5Al モデル合金を用いた.各合金を冷間加 工後 3mmφ ディスクに打ち抜き,石英管アンプルに真空封入して 800℃で 2 時間熱処理した.熱処理後, 0.15mm 厚まで機械研磨した後,電解研磨により TEM 実験用薄膜とした.電子線照射実験は,北大の Multibeam HVEM (1.2MeV)を用いて照射温度 288 ℃で損傷量 1 dpa (約 17 min)まで行い,転位ループの形成・成長 挙動を記録した.照射実験後、汎用型電子顕微鏡 (200keV)を用いて微細組織を詳細に観察した.DFT 計算は、 GPAW 法を用いて 5×5×5 のセルサイズで行った.

### 3. 結果と考察

Fe-12Cr 及び Fe-12Cr-5Al 各モデル合金に電子線照射を行った結果,各合金中に<100>及び 1/2<111>転位ル ープの形成・成長が観察されたが,キャビティは観察されなかった。TEM 解析の結果,各合金中に形成した <100>型及び 1/2<111>型転位ループの数の比:<100>/<111>はそれぞれ 1.8 及び 0.9 であり,両合金とも<111>型 転位ループの平均径は<100>型ループと比較して大きくなった.実験結果を踏まえて DFT 計算を行った結果, Fe-Cr ダンベルの形成エネルギーは<111>の方が小さく,結果として<100>/<111>が Cr 濃度の上昇に伴い減少 することが判明した.さらに,<111>型ループは Al 近傍に形成しにくいため,Al 添加合金中では<111>型ルー プの移動度が減少して<111>型ループ同士の反応<sup>[3]</sup>が起こりにくくなることが判明した.したがって,この結 果,Fe-12Cr-5Al 中における<100>/<111>が Fe-12Cr と比較して低下したものと推察される.

### 参考文献

[1] K.G. Field, S.A. Briggs, K. Sridharan, Y. Yamamoto, R.H. Howard, J. Nucl. Mater. 495 (2017) 20-26.

[2] M. Hernandez-Mayoral, C. Heintze, E. Onorbe, J. Nucl. Mater. 474 (2016) 88-98.

[3] J. Marian, B.D. Wirth, Phys. Rev. Lett. Vol 88 25 (2002) 24.

\*Naoyuki Hashimoto<sup>1</sup>, Yixian Tang<sup>2</sup> and Kodai Toyota<sup>3</sup>

<sup>1</sup>Faculty of engineering, Hokkaido Univ., <sup>2</sup> Graduate school of engineering, Hokkaido Univ <sup>3</sup>Japan Atomic Energy Agency
### その場 WB-STEM 計測による中性子照射誘起転位ループの熱的安定性の評価

In-situ WB-STEM evaluation of thermal stability of the neutron induced dislocation loops during post-irradiation-annealing

\*吉田健太<sup>1</sup>, 杜玉峰<sup>1</sup>, 嶋田雄介<sup>1</sup>, 鈴土知明<sup>2</sup>, 荒河一渡<sup>3</sup>, 外山健<sup>1</sup>, 井上耕治<sup>1</sup>, 大貫聡明<sup>4</sup>, 永井康介<sup>1</sup> <sup>1</sup>東北大学, <sup>2</sup>JAEA, <sup>3</sup>島根大学, <sup>4</sup>北京科技大

本発表では、450度の等温焼鈍過程で発見された<100>型ループによる 1/2<111>型転位のデコレーションとヘリカル化についてg・b解析およびMDシミュレーション結果を示す。

キーワード: RPV, Radiation defect, Electron Microscopy

### 1. 緒言

本研究では、透過電子顕微鏡内のその場焼鈍観察による照射欠陥の熱的安定性評価結果を示す。

#### 2. TEM内その場照射後焼鈍試験

### 2-1. その場 WB-STEM

図 1(a)には 450 度でその場焼鈍中の転位ループの挙動を示す。不安定な 1/2<111> 型転位ループが転位近傍で 安定化している <100>型ループに取り込まれる過程を可視化することができた。



図1:450度焼鈍中の転位ループの挙動。[001]入射から散乱条件g=[1-10],(g,3g)で測定。

### 2-2. 転位ループのg・b 定量解析

次に、450 度の等温焼鈍過程で発見された<100> 型ループによる1/2<111>型ループのデコレーショ ンとヘリカル化についてg・b解析およびMDシミュ レーション結果を示す。図2は500度でのループデ コレーションのシミュレーション結果である。従来 は、熱的に不安定で小さな障害物強度因子と扱われ ていた格子間原子型 1/2<111>転位ループについて も、第4世代原子炉の駆動温度よりも低い500度程 度の等温保持状態で他の転位ループや刃状転位と 反応しそれらをより硬くする脆化機構も明らかに なった



図2:2つの転位ループの相互作用。Crが 偏析している場合には<100>ループ(マジ ェンダ色)に1/2<111>ループ(緑色)が吸 収されデコレーションが起こる。

\*Kenta Yoshida<sup>1</sup>, Yufeng Du<sup>1</sup>, Yusuke Shimada<sup>1</sup>, Tomoaki Suzudo<sup>2</sup>, Kazuto Arakawa<sup>3</sup>, Takeshi Toyama<sup>1</sup>, Koji Inoue<sup>1</sup>, Somei Ohnuki<sup>4</sup>, Yasuyoshi Nagai<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Tohoku Univ., <sup>2</sup>JAEA, <sup>3</sup>Shimane Univ., <sup>4</sup>USTB

Oral presentation | V. Nuclear Fuel Cycle and Nuclear Materials | 502-1 Nuclear Materials, Degradation, Radiation Effects, and Related Technology

# [2C08-13] Irradiation Effect 2

Chair:Kenta Murakami(Nagaoka Univ. Tech.) Thu. Sep 17, 2020 2:45 PM - 4:30 PM Room C (Zoom room 3)

[2C08] Nature of defect clusters produced in ferritic model alloy at elevated temperatures

\*Liang Chen<sup>1</sup>, Kenta Murakami<sup>1</sup>, Dongyue Chen<sup>2</sup>, Huilong Yang<sup>2</sup>, Hiroaki Abe<sup>2</sup>, Zhengcao Li<sup>3</sup>, Naoto Sekimura<sup>2</sup> (1. Nagaoka Univ. of Tech., 2. Univ. of Tokyo, 3. Tsinghua Univ.) 2:45 PM - 3:00 PM

[2C09] Evaluation of solute atomic clusters formed in pressure vessel steel model alloys by irradiation.

\*Kento Tanaka<sup>1</sup>, Hideo Watanabe<sup>1</sup>, Takuya Irie<sup>1</sup>, Yusuke Gouya<sup>1</sup> (1. Kyushu Univ.)
3:00 PM - 3:15 PM

# [2C11] Hardening factor of solute atom clusters in neutron-irradiated stainless steels

\*Katsuhiko Fujii<sup>1</sup>, Koji Fukuya<sup>1</sup> (1. INSS)

3:30 PM - 3:45 PM

[2C12] Evaluation of tensile property of stainless steel welds used in PWRs by micro-tensile testing

\*Terumitsu Miura<sup>1</sup>, Takuya Fukumura<sup>1</sup>, Katsuhiko Fujii<sup>1</sup>, Koji Fukuya<sup>1</sup>, Hitoshi Seto<sup>2</sup> (1.

Institute of Nuclear Safety System, 2. Nippon Nuclear Fuel Development)

3:45 PM - 4:00 PM

[2C13] Effect of Si addition on mechanical property and microstructural change in ion irradiated stainless steel model alloys

\*Takaaki Takaaki Mabuchi<sup>1</sup>, Takeshi Doi<sup>2</sup>, Ken-ichi Fukumoto<sup>1</sup>, Katsuhiko Fujii<sup>3</sup> (1. UNIVERSITY OF FUKUI, 2. KEPCO, 3. INSS)

4:00 PM - 4:15 PM

Nature of defect clusters produced in ferritic model alloy at elevated temperatures \*Liang Chen<sup>1</sup>, Kenta Murakami<sup>1</sup>, Dongyue Chen<sup>2</sup>, Huilong Yang<sup>2</sup>, Hiroaki Abe<sup>2</sup>, Zhengcao Li<sup>3</sup> and Naoto

Sekimura<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Nagaoka Univ. of Tech., <sup>2</sup>Univ. of Tokyo, <sup>3</sup>Tsinghua Univ.

To develop new method to determine the nature of defect clusters, especially those smaller than 10 nm, bulk irradiation is combined with in situ irradiation in transmission electron microscope. In this work, reactor pressure vessel model alloy Fe-Mn is used. The behaviour of defect clusters under in situ irradiation is analysed.

**Keywords:** reactor pressure vessel, dislocation loops, model alloy, combined irradiation, in situ transmission electron microscope

### 1. Introduction

Dislocation loop is a principal feature of radiation damage, pertinent to embrittlement of nuclear reactor pressure vessel (RPV) steel. Whether such loops consist of agglomerates of vacancies or of interstitials is one of the most fundamental questions, and is a basis to understand the interaction between solute atoms and radiation defects. The insideoutside technique can provide a recipe for nature determination for loops larger than 10-20 nm. However, the average size of loops produced in RPV materials is typically smaller than 10 nm [1]. The objective of this work is to develop new method to determine the nature of small defect clusters, via combining bulk irradiation and in situ irradiation in transmission electron microscope (TEM). The behaviour of defect clusters under in situ irradiation is focused on.

### 2. Methodology

Bulk irradiation and in situ irradiation are performed with a tandem accelerator at the High Fluence Irradiation Facility, The University of Tokyo (HIT). Bulk of model alloy Fe-1.4wt.%Mn is irradiated to 0.2 dpa at 400 °C to produce loops, and then foil specimen fabricated from the irradiated sample is subjected to in situ irradiation in TEM at 300 °C. In this work, thin foil is used so that freely migrating interstitials will be absorbed by surface sink under in situ irradiation.

### 3. Results

Fig. 1 shows TEM images taken at the start of in situ irradiation and at 60 min (~0.2 dpa) of in situ irradiation. Pre-existing loops at the start of in situ irradiation have diameters ranging from 4 to 12 nm with an average of 8 nm. These loops shrink and disappear under in situ irradiation. Meanwhile, new loops form. The behaviour of loops is analysed and the loop nature is discussed.



Fig. 1. TEM images of the same area: (a) at the start of in situ irradiation, and (b) at 60 min of in situ irradiation.

### References

[1] N. Soneda, K. Dohi, K. Nishida, A. Nomoto, M. Tomimatsu, H. Matsuzawa, J. ASTM Int. 6 (2009) 1-16.

照射により圧力容器鋼モデル合金に形成される溶質原子クラスターの評価 Evaluation of solute atomic clusters formed in pressure vessel steel model alloys by irradiation

\*田中 健登1, 渡邉 英雄1, 入江 拓也1, 合屋 佑介1

1九州大学

Cu や Ni 含有量の異なる圧力容器鋼モデル合金材に重イオン照射や中性子照射し,内部組織観察を行う. EDS 分析や TEM 像から溶質原子クラスターと転位ループの同時観察し,硬度上昇量の比較,硬さの回復 挙動,脆化予測式との比較を行った.

### 1. 緒言

原子炉圧力容器鋼(以下, RPV 鋼)は,運転中に中性子照射を受けることにより,照射欠陥が形成され,脆 化する.この照射脆化の主要因として,照射によって導入されたマトリックス欠陥(転位ループ)の形成や鋼材 中の不純物である Cu や他の添加元素の集合体から成る溶質原子クラスターの形成などが挙げられる. 本研 究では,Cu や Ni が実用鋼に及ぼす影響について調べるため,Cu および Ni 含有量の異なる原子炉圧力容器 鋼モデル合金に中性子およびイオン照射を行い,硬度変化測定や収差補正機能付き電子顕微鏡(ARM)を用い た内部組織観察,EDS 分析を用いた欠陥解析や解析手法,照射後焼鈍実験を行うことにより,照射欠陥の熱 的な挙動について検討,考察を行った.

### 2. 実験方法

実験にはベルギー・モル研究所の原子炉(BR2)により中性子照射された試料(LA,LC,LD,LG 材),重イオン 照射された試料を用いた.BR2 の CALLISTO 照射の照射条件は,照射温度が 290℃,照射量が 5.7×10<sup>23</sup>[n/m<sup>2</sup>] (約 0.1dpa),8.28×10<sup>23</sup>[n/m<sup>2</sup>](約 0.16dpa)である. TEM の明視野像から Orowan の硬化モデル<sup>(1)</sup>を用いて 転位ループによる硬度増加 ΔHV<sub>loop</sub>を算出し,EDS 定量分析から Russell Brown の硬化モデル<sup>(2)</sup>を用いてク ラスターによる硬度増加 ΔHV<sub>ppt</sub>を算出した.硬度測定にはビッカース硬度試験機を使用し硬度上昇量(ΔHV) を計測した.試験荷重は 100g,押し込み時間は 15 秒とした.

### 3. 実験結果

中性子照射済み圧力容器鋼モデル合金4種(LA, LC, LD, LG 材)を硬度測 定し、計算値( $\Delta$ HV<sub>loop</sub>+ $\Delta$ HV<sub>ppt</sub>)と比較したものを図1に示す. LA, LG 材の 硬度上昇量の大部分を転位ループが占めるが、LC, LD 材ではクラスターに よる硬度上昇が約半分を占めることが分かった. LA, LC, LD 材における硬 度上昇の計算値は概ね実測値と近い値となったが、LG 材では計算値が実測 値を大きく上回った. 転位ループと Mn-Ni クラスターによる硬度上昇への寄 与を詳しく調べる必要がある.



図1 LA~LG 材のΔHV

### 4. 結論

Russell Brown, Orowan のモデルを用いて BR2 により中性子照射された組成の異なる4種類の試料(LA, LC, LD, LG 材)の  $\Delta$ HV を算出し,転位ループと溶質原子クラスターによる硬度上昇量( $\Delta$ HV<sub>loop</sub>+ $\Delta$ HV<sub>ppt</sub>)を 算出し比較した. Cu が添加されている試料では硬度上昇量を転位ループと溶質原子クラスターから計算で概 ね求めることが出来たが,Cu が添加されておらず,Mn-Ni クラスターと転位ループが形成された試料(LG 材)では計算値( $\Delta$ HV<sub>loop</sub>+ $\Delta$ HV<sub>ppt</sub>)が実測値を大きく上回る事が分かった.また,Cu クラスターによる硬度上 昇量を計算する際の閾値の妥当性について確認した.

### 参考文献

E. Orowan, Mechanism of seismic faulting in rock deformation, Geol. Soc. Am. Mem., 79, p. 323 (1960).
 K. C Russell and L. M Brown, Acta Metallurgica, 20, 969 (1972)

\*Kento Tanaka<sup>1</sup>, Hideo Watanabe<sup>1</sup>, Irie Takuya<sup>1</sup> and Gouya Yusuke<sup>1</sup> <sup>1</sup>Kyushu Univ.

### 中性子照射ステンレス鋼中の溶質原子クラスタの硬化係数の検討

Hardening factor of solute atom clusters in neutron-irradiated stainless steels

\*藤井 克彦<sup>1</sup>,福谷 耕司<sup>1</sup> <sup>1</sup>原子力安全システム研究所

中性子照射ステンレス鋼の APT 測定結果と TEM 観察結果を比較し、溶質原子クラスタと照射欠陥クラスタ の関係とその硬化への寄与を検討した結果、Ni-Si クラスタはキャビティやブラックドット等への偏析、Ni-Si-Mn クラスタは TEM で観察される析出物もしくはその前駆体であると考えられた。この仮定のもとでは、 Ni-Si-Mn クラスタの硬化係数は 0.2 となり、ブラックドットやキャビティと同じ程度の強度を持つ。

キーワード:照射硬化、ステンレス鋼、溶質原子クラスタ、照射欠陥クラスタ、硬化係数

#### 1. 緒言

軽水炉内構造物材料として使用されるオーステナイトステンレス鋼の中性子照射によるミクロ組織変化や ミクロ組成変化は照射誘起応力腐食割れの発生や靱性の低下を引き起こす。このため、主として透過型電子 顕微鏡(TEM)による評価が行われ、ミクロ組織変化に関しては転位ループやブラックドット、キャビティ、析 出物の形成について多くの報告がなされている。近年、原子レベルの空間分解能を有する質量分析法である APT 分析が中性子照射材やイオン照射材に対して試みられ、溶質原子クラスタの形成が報告されつつある。 しかし、溶質原子クラスタと TEM で観察される損傷組織との関係や溶質原子クラスタの硬化への影響は必 ずしも明らかになっていない。そこで、本研究では、中性子照射された冷間加工 316 ステンレス鋼および 304 ステンレス鋼を APT 測定して得られた溶質原子クラスタのデータと TEM 観察による損傷組織を比較して、 溶質原子クラスタと照射欠陥クラスタの関係とその硬化への寄与を検討した。

### 2. 方法

供試材は国内軽水炉で照射された冷間加工 316 ステンレス鋼および海外軽水炉で照射された溶体化 304 ス テンレス鋼である。316 鋼の材料組成(wt%)は Fe-0.04C-0.62Si-1.63Mn-0.022P-0.006S-12.6Ni-16.94Cr-2.22Mo であり、照射量と照射温度はそれぞれ 3/323、11/323、35/313、53/304、74dpa/305℃である。また、 304 鋼の材料組成(wt%)は Fe-0.060C-0.78Si-0.96Mn-0.011P-0.003S-9.3Ni-18.6Cr であり、照射量と照射温 度は 38dpa/328℃である。APT 測定で得られた溶質原子クラスタを大きさと組成で分けて、TEM で観察さ れるフランクループ、ブラックドット、キャビティ、析出物と大きさと数密度を比較した。また、溶質原子 クラスタと照射欠陥クラスタの平均直径(*d*<sub>k</sub>)と数密度(*N*<sub>k</sub>)を用いて、 $\Delta \sigma_k = \alpha_k M \mu b (N_k d_k)^{1/2}$ の関係から硬化 量を算出して測定値と比較し、硬化係数(*α*<sub>k</sub>)を検討した。なお、 $M \mu b$ は定数である。

### 3. 結論

溶質原子クラスタのうち Ni-Si クラスタはキャビティやブラックドット等への偏析、Ni-Si-Mn クラスタは TEM で観察される析出物もしくはその前駆体であると考えられた。316 鋼および 304 鋼について、フランク ループ(硬化係数 0.4)、ブラックドット(0.2)、キャビティ(0.2)及び Ni-Si-Mn クラスタ(0.2)で硬化量 を算出した結果、測定値と良い一致を得た。析出物と想定される Ni-Si-Mn クラスタの硬化係数は 0.2 と評 価され、ブラックドットやキャビティと同じ程度の強度を有する硬化因子であると考えられる。さらに、Ni-Si-Mn クラスタの形成は照射量の増加に伴い促進されるため、高照射量ではフランクループと同程度の硬化 への寄与となる。

### 超微小引張試験による実機ステンレス鋼溶接金属の引張特性評価

Evaluation of tensile property of stainless steel welds used in PWRs by micro-tensile testing

\*三浦 照光1, 福村 卓也1, 藤井 克彦1, 福谷 耕司1, 瀬戸 仁史2

1原子力安全システム研究所,2日本核燃料開発

フェライト相とオーステナイト相の引張特性を超微小引張試験により個別に評価し、熱時効条件下で中性子照射を受けた材料と受けていない材料での違いをアトムプローブと透過型電子顕微鏡で調べたミクロ組織から検討した。両相とも照射による耐力増加が認められ、照射欠陥や溶質原子クラスタの形成量の違いと対応することが分かった。 キーワード:ステンレス鋼溶接金属、熱時効、照射脆化、超微小引張試験、アトムプローブ

### 1. 緒言

オーステナイトステンレス鋼の溶接金属は、軽水炉の運転温度条件ではフェライト相でスピノーダル分解と析出相の 形成を生じ、熱脆化することが知られている。一方、炉内構造物で使用される溶接金属では、中性子照射が熱時効と重 畳して脆化に影響する可能性が考えられるが、データは少なく、影響度や機構の理解は十分ではない。本研究では、PWR にて熱時効条件下で長期間使用されたステンレス鋼溶接金属のうち中性子照射を受けた材料と受けていない材料につ いて、フェライト相とオーステナイト相の引張特性を超微小引張試験で個別に評価するとともに、ミクロ組織をアトム プローブ (APT) と透過型電子顕微鏡 (TEM) で調べ、引張特性とミクロ組織の関係を検討した。

### 2. 試験

中性子照射を受けた材料は316 鋼製シンブルチューブ (FTT)の304 鋼製端栓のTIG 溶接部であり、324℃ で111,000 時間使用され、3 dpa まで中性子照射された。中性子照射を受けていない材料は主冷却材管 (MCP)のSCS14A 製エル ボと316 鋼製セーフエンドの316L フィラーによるTIG 溶接部であり、320℃ で92,000 時間時効された。両材料のフェ ライト相とオーステナイト相から、ゲージ部寸法が2.4×0.3×0.3 µm と8×1×1 µmの超微小引張試験片 (以下、S型試験 片とL型試験片)を集束イオンビーム (FIB)加工で作製した。なお、S型試験片の寸法はフェライト相の幅 (約0.3 µm)より決定した。フェライト相からS型を、オーステナイト相からは試験片のサイズ効果を検討するため、S型とL 型の両方の試験片を作製した。FIB-SEM 装置のマイクロプローブを用いて、同装置内で室温の引張試験を実施した。 また、フェライト相とオーステナイト相のミクロ組織をAPT とTEM で調べた。

### 3. 結果

フェライト相の応力ー伸び線図を図に示す。FTT 材では、MCP 材よりも高い耐力と引張強さが認められた。フェラ

イト相ではCrのスピノーダル分解と溶質原子クラスタの形成が両材料 で確認され、FTT 材では溶質原子クラスタの形成促進<sup>11</sup>と転位ループ等 の照射欠陥の形成が認められた。照射によるスピノーダル分解の促進 は明確には認められず<sup>11</sup>、フェライト相の照射硬化は照射欠陥と溶質原 子クラスタの形成量の違いに対応すると考えられる。オーステナイト 相についても同様の傾向が認められた。両材料ともにS型試験片はL 型に比べて耐力が200 MPa 高く、試験片のサイズ効果が認められた。



#### 参考文献

[1] K. Fujii, et al., Proc. 17th Int. Conf. on Environmental Degradation of Materials in Nuclear Power Systems - Water Reactors, CNS, 2015.

\*Terumitsu Miura<sup>1</sup>, Katsuhiko Fujii<sup>1</sup>, Takuya Fukumura<sup>1</sup>, Koji Fukuya<sup>1</sup> and Hitoshi Seto<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Instuitute of Nuclear Safety System, <sup>2</sup>Nippon Nuclear Fuel Development

### イオン照射したステンレス鋼モデル合金の機械的性質と微細構造変化に対する Si 添加の影響

Effect of Si addition on mechanical property and microstructural change

in ion irradiated stainless steel model alloys

\*馬渕貴魁彰<sup>1</sup> 土井武志<sup>2</sup> 福元謙一<sup>3</sup> <sup>1</sup>福井大学(院)<sup>2</sup>現関西電力<sup>3</sup>福井大原子力研

イオン照射したオーステナイト系ステンレス鋼モデル合金に超微小硬度試験および TEM、APT 観察を行い、Ni-Si クラスタおよびフランクループに偏析する Ni-Si の照射硬化に対する影響の評価を行った。

キーワード:APT、TEM、照射誘起偏析

### 1. 背景と目的

ステンレス鋼の照射硬化要因として、透過電顕(TEM)によりフランクループやブラックドットとなどの欠 陥集合体が寄与するとされてきた。近年アトムプローブ(APT)観察から、TEM で観察される上記の歪みコン トラストの欠陥集合体に対し、ナノサイズの Ni-Si クラスタ等が 10 倍以上の高密度に形成することが報告さ れ、損傷組織と照射硬化の相関則に対して再検討されている。本研究では溶質クラスタおよびフランクループ に偏析する溶質原子の照射硬化に対する評価を行った。

### 2. 実験方法

供試材には、Fe-17Cr-12Ni-1Siと Fe-17Cr-12Ni 合金を用いた。表面研磨・溶体化処理後、京都大学エネルギ 一理工研 DuET 施設にて Fe<sup>3+</sup>イオンを加速電圧 6.2MeV、200°Cの条件で 6.7dpa 照射した。FIB 加工でイオン 照射領域断面試料を作製して TEM・APT 観察を行い、TEM 可視欠陥および Ni-Si クラスタの分布を測定し た。また、超微小硬さ試験を実施し、溶質クラスタとループに偏析する溶質原子による硬化影響を評価した。

### 3. 結果

超微小硬度試験において Si 添加材では無添加材と比べ大きな硬化量が見られた。TEM 観察よりフランク ループの密度に差が見られた。これはイオン照射において Si がフランクループの形成を抑制するためである <sup>[1]</sup>。また、APT 観察より Ni-Si クラスタとフランクループに偏析する Ni, Si を確認した。TEM, APT 観察より 得られたフランクループ、ブラックドット、Ni-Si クラスタの直径と密度の結果からオロワンの式を用いてそ れぞれの硬化影響を算出し、Ni-Si クラスタの障害物強度αを算出した。ブラックドットの硬化影響は小さく、 主な硬化要因はフランクループと Ni-Si クラスタであり、Ni-Si クラスタのαは 0.073 であった。過去の文献

<sup>[2,3]</sup>より Ni-Si クラスタのαの値は 0.02~0.11 である。 Ni-Si クラスタのαが 0.073 より低いと仮定したとき硬化 の余剰はループ偏析による影響であると仮定できる。こ の時、フランクループの硬化影響は偏析により 1.1~1.6 倍強化される。これらの結果から Ni-Si クラスタの硬化 因子は一要素としては弱く高密度形成により照射硬化と して現れ、フランクループへの Ni, Si 偏析は硬化への寄 与を増大する可能性が示唆された。



[1] Dongyue Chen, Nuclear Instruments and Methods in Physics Research B 365 (2015) 503–508

[2] Z. Jiao, J. Hesterberg, G.S. Wasg, J. Nucl. Mater. 526 (2019) 151754

[3] T. Toyama, Nucl. Mater. 418 (2011) 62–68

\*Takaaki Mabuchi<sup>1</sup>, Takeshi Doi<sup>2</sup>, Ken-ichi Fukumoto<sup>3</sup>, Katsuhiko Fujii<sup>4</sup>

<sup>1</sup>Fukui Univ, <sup>2</sup>Kansai Electric Power <sup>3</sup>Research institute for nuclear engineering, <sup>4</sup>Institute of Nuclear Safety System

Oral presentation | V. Nuclear Fuel Cycle and Nuclear Materials | 502-1 Nuclear Materials, Degradation, Radiation Effects, and Related Technology

# [2C14-18] Human Resource Development

Chair:Yasuhisa Oya(Shizuoka Univ.) Thu. Sep 17, 2020 4:30 PM - 6:00 PM Room C (Zoom room 3)

[2C14]	Evaluation technique training of reactor vessel irradiation embrittlement using actual plant material *Takuyo Yamada <sup>1</sup> , Katsuhiko Fujii <sup>1</sup> , Kenji Nishida <sup>2</sup> , Takashi Hashimoto <sup>3</sup> , Hideo Watanabe <sup>4</sup> , Kenichi Fukumoto <sup>5</sup> , Kenta Murakami <sup>6</sup> (1. INSS, 2. CRIEPI, 3. JAEA, 4. Kyusyu Univ., 5. Univ. of Fukui, 6. Nagaoka Univ. of Tech.)
	4:30 PM - 4:45 PM
[2C15]	Evaluation technique training of reactor vessel irradiation embrittlement using actual plant material
	*Kenji Nishida <sup>1</sup> , Katsuhiko Fujii <sup>2</sup> , Atsuko Kojima <sup>2</sup> , Takashi Hashimoto <sup>3</sup> , Kenta Murakami <sup>4</sup> (1. CRIEPI, 2. INSS, 3. JAEA, 4. Nagaoka Univ. of Tech) 4:45 PM - 5:00 PM
[2C16]	Evaluation technique training of reactor vessel irradiation embrittlement using actual plant material *Kenta Murakami <sup>1</sup> , Dengue Chen <sup>2</sup> , Kenji Nishida <sup>3</sup> (1. Nagaoka Univ. Tech., 2. Univ. Tokyo, 3. CRIEPI) 5:00 PM - 5:15 PM
[2C17]	Evaluation technique training of reactor vessel irradiation embrittlement using actual plant material
	<ul> <li>*Hideo Watanabe<sup>1</sup>, Kenichi Fukumoto<sup>2</sup>, Tomohiro Kobayashi<sup>3</sup>, Terumistu Miura<sup>4</sup>, Takuyo Yamada</li> <li><sup>4</sup> (1. Kyushu Univ., 2. Fukui Univ., 3. CRIEPI, 4. INSS)</li> <li>5:15 PM - 5:30 PM</li> </ul>
[2C18]	Evaluation technique training of reactor vessel irradiation embrittlement using actual plant material *Masato Yamamoto <sup>1</sup> , Yasufumi Miura <sup>1</sup> (1. CRIEPI) 5:30 PM - 5:45 PM

## 実機プラント材料分析による原子炉容器照射脆化評価技術実習 (1)資源エネルギー庁プロジェクトの概要

Evaluation technique training of reactor vessel irradiation embrittlement using actual plant material

(1) Overview of METI's project

\*山田 卓陽<sup>1</sup>, 藤井 克彦<sup>1</sup>, 西田 憲二<sup>2</sup>, 橋本 貴司<sup>3</sup>, 渡邉 英雄<sup>4</sup>, 福元 謙一<sup>5</sup>, 村上 健太<sup>6</sup> <sup>1</sup>INSS, <sup>2</sup>電中研, <sup>3</sup>JAEA, <sup>4</sup>九大, <sup>5</sup>福井大, <sup>6</sup>長岡技科大

平成 27 年度から令和元年度まで実施した資源エネルギー庁「原子力の安全性向上を担う人材の育成事業(実 機プラント材料分析による原子炉容器照射脆化評価技術実習)」について、5 年間の活動の概要を紹介する。 キーワード:原子炉圧力容器,照射脆化,評価技術実習、人材育成

### 1. 緒言

実際のプラント材料を高性能な分析機器で評価し、軽水炉圧力容器鋼の照射脆化評価技術を有する人材育 成の取組を行った。さらに、原子力発電所用機器に対する破壊靭性の確認試験実習により、原子力材料の劣 化事象に関する分析評価技術だけではなく、事象全体を考慮した視点を持つ人材の育成を図った。これによ り、高経年化技術評価で示された健全性評価に係る評価技術を継承する人材を育成した。

### 2. 実施内容

5年間の取組の中で、対象とする実機プラント材料とコンソーシアムを徐々に拡大しながら実習プログラムを構築した。実機プラント材料は、日本原子力発電、関西電力、四国電力、九州電力から実機サーベランス試験片の使用許可を得て、これらの材料を最先端の分析設備で分析する実習とした。実習の構成は、アトムプローブ分析実習、そのデータ解析理論に関する演習、透過電子顕微鏡観察実習、破壊靭性実習とした。 コンソーシアムは、当所を含め、電力中央研究所、日本原子力研究開発機構の3機関と、7大学(長岡技術科学大学、福井大学、東京大学、九州大学、鹿児島大学、京都大学、北海道大学)で構成し、得られた成果は総括研究会で知見の共有化を図るとともに、学生受講者へ専門家の指導による育成を行った。この人材育成プログラムを活用し、研究機関やメーカーの技術者及び事業者を主な育成対象とし、継続的な人材育成の取組を実施し、5年間の育成人数の実績は120名(社会人81名、学生39名)となった。得られた結果の一部については対外発表[1-5]も行い、研究活動を通じた人材育成を図った。高性能な分析装置を持たない機関においても、本実習で実際の設備やデータを取り扱うことにより、その理解を深めることができた。

### 3. 結論

本事業では、電力会社から使用許可を得て実際のプラント材料を実習に使用し、また実習を機関横断的に 実施する枠組みを構築した。関係機関が連携・研究しながら、人材育成・確保を図る一つのモデルケースと なったと考えられる。個別の実習内容や肝となるノウハウについては、後続の講演で報告[6-9]する。

**参考文献**[1] 村上,西田,日本原子力学会 2016 年秋の大会予稿集,2B06(2016). [2] 山村,福元,鬼塚,日本原子力学会 2016 年秋の大会予稿集,2B08(2016). [3] D. CHEN, K. MURAKAMI, Z. LI, N. SEKIMURA, E-Journal of Advanced Maintenance Vol.9,No.2,(2017),pp.33-37. [4] D. CHEN, K. MURAKAMI, K. NISHIDA, Z. LI, N. SEKIMURA, E-Journal of Advanced Maintenance Vol.9,No.2,(2017),pp38-43 [5] K. Murakami, Acta Materialia, 投稿中.[6]西田他、日本原子力学会 2020 年秋の大会 予稿集(2020). [7]村上他、日本原子力学会 2020 年秋の大会予稿集(2020). [8]渡邉,福元他、日本原子力学会 2020 年秋の大会 予稿集(2020). [9]山本他、日本原子力学会 2020 年秋の大会予稿集(2020).

\*Takuyo Yamada<sup>1</sup>, Katsuhiko Fujii<sup>1</sup>, Kenji Nishida<sup>2</sup>, Takashi Hashimoto<sup>3</sup>, Hideo Watanabe<sup>4</sup>, Kenichi Fukumoto<sup>5</sup> and Kenta Murakami<sup>6</sup>
 <sup>1</sup>INSS, <sup>2</sup>CRIEPI, <sup>3</sup>JAEA, <sup>4</sup>Kyushu Univ., <sup>5</sup>Univ. of Fukui, <sup>6</sup> Nagaoka Univ. of Tech.

# 実機プラント材料分析による原子炉容器照射脆化評価技術実習 (2)アトムプローブ分析実習

Evaluation technique training of reactor vessel irradiation embrittlement using actual plant material

(2) Atom probe analysis

\*西田 憲二<sup>1</sup>, 藤井 克彦<sup>2</sup>, 小島 敦子<sup>2</sup>, 橋本 貴司<sup>3</sup>, 村上 健太<sup>4</sup> <sup>1</sup>電中研, <sup>2</sup>INSS, <sup>3</sup>JAEA, <sup>4</sup>長岡技科大

原子炉圧力容器鋼のアトムプローブ分析について実習を行った。実習は、試料作製、測定、データ解析について行い、JAEA ふげんと電中研横須賀の二箇所で実施した。何れの場所でも実機サーベイランス試験片を使用し、得られた測定データから溶質原子クラスターを抽出、評価する方法についても経験してもらった。

キーワード:原子炉圧力容器,照射脆化,アトムプローブ

### 1. 緒言

原子炉圧力容器の照射脆化の要因の一つは、鋼材中に存在する銅などの溶質原子がナノメートルサイズの 析出物(溶質原子クラスター)を形成することである。日本電気協会規程に定められる脆化予測法において も、照射量の増加に対する溶質原子クラスターとマトリックス損傷の形成を基本として脆化量が定式化され ている[1]。アトムプローブは、溶質原子クラスターを分析できる数少ない手法であるが、残念ながら装置が 広く普及しているとは言えずユーザーも限られている。そこで、本実習では圧力容器鋼のアトムプローブ分 析についての一連の作業を原子力材料の研究に関わる多くの方々に学んでもらった。

### 2. 実施内容

アトムプローブ実習は JAEA ふげんと電中研横須賀の二箇所で実施した。例外的な短期間実習を除いて実 習には 4~5 日を費やし、座学から試料作製、測定、データ解析までを一通り行った。試料には何れの場所で も実機サーベイランス試験片を使用した。そのため、実習の一部は放射線管理区域内で行った。試料作製は それぞれ電解研磨法と集束イオンビーム (FIB) 法で行った。アトムプローブ装置は何れもカメカ社の LEAP を用いた。測定データから照射によって形成した溶質原子クラスターを抽出、評価する方法についても経験 してもらった。

### 3. 結論

5年間の受講者はのべ社会人24名(うち大学教員8名)、学生34名の計58名であった。全ての参加者に 実機サーベイランス試験片からデータが取得される様子と得られたデータから溶質原子クラスターに関する 情報を抽出する過程を体験してもらえた。これまで、実機サーベイランス試験片のアトムプローブ分析は非 常に限られた人間のみが関わってきたが、本実習により多くの受講者に体験してもらうことができた。特に 大学教員に受講してもらえたことで、間接的にではあるが、さらに本手法の一般化が期待される。

#### 参考文献

[1] 原子炉構造材の監視試験方法 JEAC4201-2007 [2013 年追補版], 日本電気協会, 2014

本実習は、経済産業省資源エネルギー庁の原子力の安全性向上を担う人材の育成事業により行われたものである。

\*Kenji Nishida<sup>1</sup>, Katsuhiko Fujii<sup>2</sup>, Atsuko Kojima<sup>2</sup>, Takashi Hashimoto<sup>3</sup>, Kenta Murakami<sup>4</sup>

<sup>1</sup>CRIEPI, <sup>2</sup>INSS, <sup>3</sup>JAEA, <sup>4</sup>Nagaoka Univ. of Tech.

# 実機プラント材料分析による原子炉容器照射脆化評価技術実習 (3)溶質原子クラスタ探索や評価の論理

Evaluation technique training of reactor vessel irradiation embrittlement using actual plant material

(3) On the searching and characterization of solute atom clusters

\*村上 健太<sup>1</sup>, 陳東鉞<sup>2</sup>, 西田 憲二<sup>3</sup> <sup>1</sup>長岡技科大,<sup>2</sup>東大,<sup>3</sup>電中研

溶質原子クラスタの探索や評価の論理に基づいて探索パラメータの感度分析を実習するため、配布可能な クラスタ探索コードを作成して、模擬データを使った演習を行った。模擬データの作成にあたっては、実 習で得られた国内監視試験材の観察結果を考慮した。

キーワード:原子炉圧力容器,照射脆化,アトムプローブ

### 1. 緒言

アトムプローブ分析の結果を原子炉圧力容器の健全性評価につなげるには、取得した原子の位置情報に 基づいて溶質原子が濃化している領域を抽出し、溶質原子クラスタを定量化する必要がある。データ処理 には分析機器メーカが開発した専用の解析ソフトウェアが使用される。外部ユーザは実験データを持ち帰 ってクラスタ探索を試行することができないから、分析を"ブラックボックス化"しないためにはクラス タ探索や評価の論理を深く理解することが不可欠である。

そこで本実習では、簡易的なクラスタ探索コードを汎用プログラミング言語で作成し、原子炉圧力容器 中で観察される溶質原子クラスタの模擬データと共に配布することで、クラスタ探索を試行錯誤する機会 を与えると共に、一般的に採用されている探索パラメータのロバスト性を検討してもらうことにした。

### 2. 実施内容

演習に使用するコードは C 言語で作成した。開発に当たっては、1~2 個のクラスタの抽出や評価を、汎 用コンピュータを用いて数分で完了できることを目標とし、100 万原子程度のデータを取り扱うことを想定 した。アルゴリズムは照射脆化研究における使用実績の多い一次の maximum separation 法とした。探索の 素過程である 1) コア原子の探索、2) その他の原子の包絡、3) 余分な剥ぎ取り、をそれぞれ分かり易くコ ーディングし、素過程間のデータの受け渡しを確認できるようにした。

模擬データの作成に当たっては、本実習で測定した国内監視試験片の測定結果等を考慮し、その特徴を 反映するように工夫した。溶質原子の濃度分布関数を定義して溶質原子クラスタを含む原子マップの模擬 データを作成し、様々な模擬データからクラスタを抽出する演習課題を作成した。受講者は、抽出された クラスタが濃度分布関数の特徴を反映するよう、試行錯誤しながら探索パラメータを設定する。演習によ り、照射脆化現象の理解と、クラスタ探索アルゴリズムの理解を同時に深めることを期待した。

### 3. 結果

作成した探索コードを CAMECA 社の IVAS と比較し、同等の探索結果を得られることを確認した。

このコードを用いた実習は、2017~2019年にかけてシリーズ発表2で紹介したアトムプローブ実習と同時に実施した。また実習の簡易版を、東京大学の専門職大学院における演習にも導入した。

本実習は、経済産業省資源エネルギー庁の原子力の安全性向上を担う人材の育成事業により行われたものである。

<sup>\*</sup>Kenta Murakami,<sup>1</sup>, Chen Dongyue<sup>2</sup>, Kenji Nishida<sup>3</sup>

<sup>1</sup>Nagaoka Univ. of Tech., <sup>2</sup>Univ. of Tokyo, <sup>3</sup>CRIEPI

# 実機プラント材料分析による原子炉容器照射脆化評価技術実習 (4)透過電子顕微鏡観察実習

Evaluation technique training of reactor vessel irradiation embrittlement using actual plant material (4) Evaluation technique training of transmission electron microscopy

\*渡邉 英雄<sup>1</sup>, 福元 謙一<sup>2</sup>, 小林 知裕<sup>3</sup>, 西田 憲二<sup>3</sup>, 三浦 照光<sup>4</sup>, 山田 卓陽<sup>4</sup> <sup>1</sup>九州大学, <sup>2</sup>福井大学, <sup>3</sup>電中研, <sup>4</sup>INSS

透過電子顕微鏡(TEM)観察に関する人材育成を実施した。TEM 試料作製については、集束イオンビーム (FIB)加工法やそのダメージ層を除去するフラッシュ電解研磨法の実習を実施した。TEM 観察の基礎的な 講義と実践を組み合わせた実習や、収差補正付き走査透過電子顕微鏡を用いた分析など、研究的要素を含む 実習により人材育成を図った。

キーワード:原子炉圧力容器,照射脆化,評価技術実習、人材育成、透過電子顕微鏡、

1. 緒言:原子炉容器照射脆化評価において、TEM 観察は圧力容器の照射欠陥の評価などに用いられる重要な 分析手法の一つである。TEM 観察技術は、設備を持たない研究者や技術者が理解を深めるのが難しい技術の うちの一つであり、また近年 TEM 試料作製方法の多様化が進み、その試料作製や観察のノウハウを持つ人材 の育成が重要と考えられる。そこで、TEM 観察に関する実習を通じてその評価技術を有する人材育成を実施 した。

2. 実施内容:5年間の取組の項目は、TEM 試料作製実習、基本的な TEM 観察の原理に関する講義及び TEM 観察実習、最先端の収差補正付き走査透過電子顕微鏡(STEM)の原理に関する講義及び同観察実習とした。

TEM 試料作製実習では、特定の結晶方位から観察するための方法論として、事前の電子線後方散乱回折 (EBSD)測定による結晶方位の同定、FIB 加工によるサンプリングと試料作製手順などの実習と解説を行っ た。また試料作製法ごとの利点や問題点なども解説した。FIB 加工法では、試料に FIB によるダメージ層が 残るため、2 年目にはそのダメージ層除去技術であるフラッシュ電解研磨法の実習も行った。

TEM 観察の原理に関する講義及び TEM 観察実習では、転位や転位ループ観察方法など TEM 観察における基礎の講義と実際に TEM を前にした TEM 観察実習を組み合わせて実施した。

収差補正付き STEM の講義と観察実習では、九州大学病院地区に設置された日本電子製 原子分解能分析 電子顕微鏡(JEM-ARM200F)を用いて、実機サーベランス試験片の高分解能分析を実施した。同装置は照射 系球面収差補正装置を付属する STEM であり、試料に照射する電子プローブを鋭く細く高密度にすることに より STEM/EDS (Energy dispersive X-ray spectroscopy)による元素マッピングを高性能化した最先端の装置で ある。この装置を圧力容器の照射により生成したクラスタ分析へ適用を試み、クラスタと転位との同時観察 などへの展望を得るなど、研究的要素を含む実習となった。

3. 結論:原子炉容器照射脆化評価の基幹技術のうちの一つである TEM 観察に関する実習を、研究的要素を 取り入れながら実施することにより、コンソーシアムメンバーを含む受講者の人材育成に貢献した。フラッ シュ電解研磨法については、コンソーシアム内でも技術移転が進み TEM 試料作製技術が向上した。収差補正 付き STEM を用いた組成分析により、実機サーベランス試験片中で形成された微小銅クラスタが確認された。

本実習は、経済産業省資源エネルギー庁の原子力の安全性向上を担う人材の育成事業により行われたものである。

<sup>\*</sup>Hideo Watanabe<sup>1</sup>, Kenichi Fukumoto<sup>2</sup>, Tomohiro Kobayashi<sup>3</sup>, Kenji Nishida<sup>3</sup>, Katsuhiko Fujii<sup>4</sup>, Terumitsu Miura<sup>4</sup>, Takuyo Yamada<sup>4</sup> <sup>1</sup>Kyushu Univ., <sup>2</sup>Fukui Univ., <sup>3</sup>CRIEPI., <sup>4</sup>INSS

# 実機プラント材料分析による原子炉容器照射脆化評価技術実習 (5)破壊靭性試験実習

Evaluation technique training of reactor vessel irradiation embrittlement using actual plant material (5) Basic study and training for fracture toughness evaluation

\*山本 真人<sup>1</sup>,三浦 靖史<sup>1</sup>

### 1電力中央研究所

原子炉圧力容器の健全性評価で使用される試験・評価技術の基礎を習得するため、破壊靭性評価法の学習と 実習を行った。シャルピー衝撃試験と破壊靭性試験を通じ、延性破壊と脆性破壊の形態の差異を体験した。 キーワード:原子炉圧力容器鋼,健全性評価,シャルピー衝撃試験,破壊靭性試験,照射脆化,評価技術実習

### 1. 緒言

原子力工学系の学生、教員および原子力産業における若手研究者を対象とし、1時間半の座学および4時間20分の実習を行った。参加者は、日本電気協会規程JEAC4201<sup>[1]</sup>およびJEAC4206<sup>[2]</sup>における評価体系の概要を学び、破壊靱性試験に関する基礎知識を身につけた。

### 2. 実習手順

一般構造用炭素鋼(S45C)と圧力容器鋼(SQV2A)の二材料に対し、ASTM E1820<sup>[3]</sup>に準拠する破壊靭性試験を 室温で実施し、亀裂進展の様相や最終破壊の有無を観察した。また、圧力容器鋼(SFVQ1A)に対し、室温と 低温(-80℃)でシャルピー衝撃試験<sup>[4]</sup>を行い、延性-脆性遷移の上部棚および下部棚におけるシャルピー吸収 エネルギー(Cv)の評価や破面形態の観察を行った。取得した二試験片の Cv に基づいて延性-脆性遷移温度を 同定し、Cv=41J と推定される温度で追加のシャルピー衝撃試験を行い、破面形態を確認した。

### 3. 結果

室温の破壊靭性試験で、S45Cは亀裂進展を伴わず即時破断し脆性破面を呈した(図1(a))。SQV2Aは安定 した亀裂進展を示し、意図的に試験を停止するまで破断せず、延性破面を呈した(図1(b))。SFVQ1Aに対す るシャルピー衝撃試験で、試験温度-80℃ではCv=9J、延性破面率は0%(図2(a))であり延性脆性遷移の下 部棚、室温ではCv=239J、延性破面率は100%(図2(b))であり上部棚と判断された。Cv=41Jとなる温度と 推定された-40℃で追加試験を実施し、延性破面と脆性破面の混成破面を得た(図2(c))。実習参加者は同一材 料でも温度によって破壊形態が遷移すること、同一温度でも材料により破壊形態が異なることを体験した。



#### 参考文献

(a)S45C (b)SQV2A 図1 破壊靭性試験における破断面様相



[1] 日本電気協会規程 JEAC4201-2007(2013)
 [2] 日本電気協会規程 JEAC4206-2016(2016)
 [3] ASTM standard, ASTM E1820-18ae1 (2018)
 [4] 日本工業規格, JIS Z2242:2018 (2018)

本実習は、経済産業省資源エネルギー庁の原子力の安全性向上を担う人材の育成事業により行われたものである。

\*Masato Yamamoto<sup>1</sup> and Yasufumi Miura<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Central Research Institute of Electric Power Industry

Oral presentation | V. Nuclear Fuel Cycle and Nuclear Materials | 505-2 Waste Disposal and Its Environmental Aspects

# [2D01-02] Analysis Method

Chair:Tsutomu Sato(Hokkaido Univ) Thu. Sep 17, 2020 10:00 AM - 10:35 AM Room D (Zoom room 4)

[2D01] Characterization and solubility of mixed lanthanide oxides, (L<sub>1</sub>, L<sub>2</sub>)<sub>2</sub>O<sub>3</sub> (L<sub>1</sub>, L<sub>2</sub> = La, Nd, Eu, Tm) \*Md Moniruzzaman<sup>1</sup>, Taishi Kobayashi<sup>1</sup>, Takayuki Sasaki<sup>1</sup> (1. Graduate School of Engineering, Kyoto University) 10:00 AM - 10:15 AM
[2D02] Development of high-sensitive analysis of U(VI) by ultra-low temperature TRLFS \*Takumi Saito<sup>1</sup>, Noboru Aoyagi<sup>2</sup>, Huiyang Mei<sup>1</sup> (1. The University of Tokyo, 2. JAEA)

10:15 AM - 10:30 AM

Characterization and solubility of mixed lanthanide oxides,  $(L_1,L_2)_2O_3$  (L<sub>1</sub>, L<sub>2</sub> = La, Nd, Eu, Tm)

\*Md. Moniruzzaman<sup>1</sup>, Taishi Kobayashi<sup>1</sup> and Takayuki Sasaki<sup>1</sup> <sup>1</sup> Graduate School of Engineering, Kyoto Univ.

Binary components of  $(L_1,L_2)_2O_3$   $(L_1, L_2 = La, Nd, Eu, Tm)$  were successfully synthesized at 1000°C followed by a systematic solubility experiment by undersaturation method. The solid phases before and after the solubility experiments were characterized by XRD to clarify the attribution of obtained solubility products.

Keywords: Lanthanides, binary components, oxides and hydroxides, characterization, solubility products

**1. Introduction** Many of the previous studies have focused on the solubility of trivalent lanthanides as analogous of trivalent actinides, however, characterization of solubility limiting solid phases were not well investigated. For the prediction of the migration behavior of trivalent actinides, it is more relevant to investigate the solid phases, i.e. hydroxides and oxides of multicomponent elements under nuclear waste repository conditions along with their solubility. Therefore, this study focused on the characterization of lanthanide hydroxides and oxides of binary components using powder X-ray diffraction (XRD) technique to ascertain the exact solubility controlling solid phases. Furthermore, the obtained structures of the solid phases were discussed along with their thermodynamic data i.e. solubility products, determined by a systematic solubility experiment.

**2. Experimental** The mixed lanthanide oxides of  $(L_1,L_2)_2O_3$  ( $L_1$ ,  $L_2 = La$ , Nd; La, Eu & Eu,Tm) were synthesized from La, Nd, Eu, and Tm nitrate stock solutions. For La-Nd system, aliquots of 0.2 M La and Nd nitrate stock solutions were mixed at the molar ratios of 1:9, 3:7, 4:6, 5:5, 7:3 and 9:1. Aliquots of 5% PVA (polyvinyl alcohol) solution was added to the mixed solutions and heated up to 200 °C to dryness. The precipitates were then heated in a muffle furnace at 1000 °C to obtain the mixed oxides. The mixed oxides of (La,Eu)<sub>2</sub>O<sub>3</sub> and (Eu,Tm)<sub>2</sub>O<sub>3</sub> were synthesized in the same manner. For the solubility experiment, a certain amount of the mixed oxides was added into sample solutions at  $6 < pH_c < 10$  and ionic strength (I) = 0.1 M by NaClO<sub>4</sub>. The sample solutions were aged at 60 °C for 8 weeks and filtration (3kDa) of supernatants

were performed at 60, 50, 40 and 25 °C. The XRD patterns of the solid phases before and after the solubility experiments were collected using MiniFlex600 (RIGAKU).

**3. Results and discussion** The XRD patterns of synthesized (La, Nd)<sub>2</sub>O<sub>3</sub> along with La<sub>2</sub>O<sub>3</sub> and Nd<sub>2</sub>O<sub>3</sub> are shown in Fig.1. The peaks corresponding to those of La<sub>2</sub>O<sub>3</sub> shifted rightward as decreasing the La mixing ratio from 9:1 to 1:9. These peak shifts were considered to be due to lowering distances between atomic planes by incorporating Nd into the host crystal lattice La<sub>2</sub>O<sub>3</sub>(cr), indicating the formation of solid solutions. Solubilities of the  $(L_1,L_2)_2O_3$  solid solutions combined with the XRD patterns after the solubility experiments will be discussed and presented along with their thermodynamic analyses.



Fig.1 XRD pattern of  $(La,Nd)_2O_3$  along with  $La_2O_3$  and  $Nd_2O_3$ 

### U(VI)の高感度分析に向けた極低温 TRLFS の開発

Development of high-sensitive analysis of U(VI) by ultra-low temperature TRLFS

\*斉藤 拓巳<sup>1</sup>, 青柳 登<sup>2</sup>, Huiyang Mei<sup>1</sup>

1東大,2原子力機構

福島第一原子力発電所の廃炉のおける燃料デブリの変質挙動の理解や放射性廃棄物処分における放射性核種の動態評価のための極低温時間分解型レーザー蛍光分光測定(TRLFS)システムの開発とU(VI)を含む固相 への適用結果を報告する.

キーワード: TRLFS, 極低温, ウラン, 化学形

### 1. 緒言

福島第一原子力発電所の廃炉のおける燃料デブリの変質挙動の理解や放射性廃棄物処分における放射性核 種の動態評価では、多様な環境条件下での対象元素の化学形の理解が不可欠である.特に、U(VI)や Cm(III)、 Eu(III)のような蛍光性イオンに対しては、時間分解型レーザー蛍光分光測定(TRLFS)が有効である[1].そ して、TRLFSでは、液体ヘリウムクライオスタットを用いた極低温測定を行うことで、蛍光スペクトルの強 度と分解能が向上し、対象イオンの化学形の評価性能を向上できる[2].本発表では、そのような高感度分析 を可能とする極低温 TRLFS の構築と U(VI)を含む固相への適用結果を報告する.

### 2. 実験方法

TRLFS 測定では、Spectra Physics 社の Nd:YAG レーザー(Quanta-Ray) と波長変換ユニット(VersaScan, UVScan)を用いた.励起光のパルス幅,繰り返し数、パワーは、それぞれ、約5ns、10Hz、0.1-3 mJ/pulse であった.試料からの蛍光の時間分解測定には、分光器(Kymera, Andor 社)と ICCD カメラ(Shamrock, Andor 社)を用いた.試料を分光窓を備えたクライオスタット(Opticool, Oxford Instruments 社)に装荷し、極低温での測定を行った.測定試料としては、コールド試料として硝酸ユウロピウム固体(励起波長 394 nm)を、含 U(VI)試料として燃料デブリの変質相の候補となる 3 種類の固相, Metaschoepite, Studtite, Uranophane を(励起波長 419 nm) 用いた.

### 3. 結果と考察

試料装荷時のクライオスタット温度は 3.33-3.40 K であり、極低温 TRLFS システムを構築することができた. 図1に、室温及び低温における硝酸ユウロピウムの蛍光スペクトル比較した結果を示す. 極低温にする

ことで、ピーク幅が小さくなり、スペクトルの微細な構造がよ り明瞭になっていることが分かる.実際に、極低温測定では、 光器の回折格子を変えることで、Eu<sup>3+</sup>水和分子の構造対称性 を反映したピークが分離して検出できた.発表では、含 U(VI)固相試料の極低温蛍光スペクトルの特徴を報告する共 に、(模擬)燃料デブリの変質相の同定への適用性を議論する.

### 参考文献

[1] Collins, R. N., et al. J. Environ. Qual. 2011, 40, 731-741.

[2] Wang, Z., et al. Environ. Sci. Technol. 2004, 38, 5591-5597.

\*Takumi Saito<sup>1</sup>, Noboru Aoyagi<sup>2</sup> and Huiyang Mei<sup>1</sup>

<sup>1</sup>The University of Tokyo, <sup>2</sup>JAEA



図 1. 硝酸ユウロピウムの TRLFS スペクト ル. (a) 298 K, (b) 3.3 K. Oral presentation | V. Nuclear Fuel Cycle and Nuclear Materials | 505-2 Waste Disposal and Its Environmental Aspects

# [2D03-06] Waste

Chair:Takumi Saito(Univ. of Tokyo) Thu. Sep 17, 2020 10:35 AM - 11:45 AM Room D (Zoom room 4)

[2D03]	Technical options of radioactive waste management for the second half of the 21st Century, in consideration of Pu utilization and less environmentally impacted geological disposal
	*Tomohiro Okamura <sup>1</sup> , Eriko Minari <sup>1</sup> , Masahiko Nakase <sup>1</sup> , Tomohumi Sakuragi <sup>2</sup> , Hidekazu Asano <sup>1,2</sup> , Kenji Takeshita <sup>1</sup> (1. Tokyo Tech, 2. RWMC)
	10:35 AM - 10:50 AM
[2D04]	Encapsulation mechanisms of Cs and Sr in spent adsorbents by alkali activated materials
	*Tsutomu Sato <sup>1</sup> , Soonthornwiphat Natatsawas <sup>2</sup> , Chaerun Rislam <sup>2</sup> , Yutaro Kobayashi <sup>2</sup> , Kazuma Kuroda <sup>2</sup> , Kanako Toda <sup>2</sup> , Tsubasa Otake <sup>1</sup> , Elakneswaran Yogarajah <sup>1</sup> , John Provis <sup>3</sup> (1. Faculty of Engineering, Hokkaido University, 2. Graduate School of Engineering, Hokkaido University, 3. The University of Shefield ) 10:50 AM - 11:05 AM
[2D05]	Solubility of palladium in the presence of α-isosaccharinic acid *Shunsuke Miyabe <sup>1</sup> , Mamiko Maeno <sup>1</sup> , Kazuhito Matsubara <sup>1</sup> , Kaoru Tomiyasu <sup>1</sup> , Chiari Ogami <sup>1</sup> , Akira Kitamura <sup>2</sup> , Shingo Kimuro <sup>2</sup> (1. Kyudensangyo, 2. JAEA)
[2D06]	Numerical simulation on movement and shielding of radioactive Cs in concrete materials
	*Chisato Noma <sup>1</sup> , Haruo Sato <sup>1</sup> (1. Okayama University Graduate School bof Science and Technology)

11:20 AM - 11:35 AM

# 21 世紀後半に向けた廃棄物管理の選択肢: Pu 利用推進と環境負荷低減型地層処分 に関する研究 (17)処分場面積削減に対するバックエンドプロセスの時間因子と廃棄 体定置方式の組合せに関する研究

Technical options of radioactive waste management for the second half of the 21<sup>st</sup> Century, in consideration of Pu utilization and less environmentally impacted geological disposal, (17) Study on the reduction of footprint of geological repository by combination of time factors in backend process and waste emplacements at

geological repository

\*岡村 知拓<sup>1</sup>, 三成 映理子<sup>1</sup>, 中瀬 正彦<sup>1</sup>, 桜木 智史<sup>2</sup>, 朝野 英一<sup>1,2</sup>, 竹下 健二<sup>1</sup>

1東京工業大学 先導原子力研究所,2原子力環境整備推進・資金管理センター

使用済燃料(SF)冷却期間とガラス固化体(VW)貯蔵期間をバックエンドプロセスの時間因子として設定 し、それら時間因子をパラメーターとして変化させた際のガラス固化体発熱特性を評価した。また時間因子 と廃棄体定置方式を組合せた際の処分場面積についても検討を行った。

キーワード:廃棄物管理,使用済燃料の貯蔵,ガラス固化,ガラス固化体の貯蔵,地層処分

1. 緒言 環境負荷低減型地層処分の1つの目標として処分場面積の削減がある。筆者らは、核種分離技術と 核燃料サイクルの諸条件との関係を処分場面積削減の観点等から評価を行ってきた<sup>[1]</sup>。一方発熱性核種の半 減期の観点から HLW の貯蔵期間を長期間設けることで発熱量の低減は可能であり、処分場面積削減が期待 される。本研究では①再処理前の SF 冷却期間と②VW 貯蔵期間をバックエンドプロセスにおける時間因子と 処分場での廃棄体定置方式を組合せた際の処分場面積削減効果を評価した。

2. 計算条件 HLW の核種組成や崩壊熱の計算に ORIGEN2.2UPJ<sup>[2]</sup>を使用し、実行断面積ライブラリには ORLIBJ40<sup>[3]</sup>を用いた。処分場のモデリングと熱解析は包括的技術報告書レビュー版<sup>[4]</sup>を参考に、COMSOL Multiphysics code<sup>[5]</sup>を用いた。岩種は深成岩系を想定し、処分深度 1000 m とした。廃棄体定置方式は堅置き方 式(V)、横置き方式(H)、PEM 方式(PEM)の3種類を想定した。処分場面積は発電量当たりの VW の専 有面積(m<sup>2</sup>/TWh)で評価し、基本ケース(159 m<sup>2</sup>/TWh; SF 冷却期間4年、廃棄物含有率 20.8wt%、VW 貯蔵 期間 50年、竪置き方式)と比較することで削減効果を算出した。

3. 結果および考察 VW 専有面積とSF 冷却期間、VW 貯蔵期間、廃棄体定置方式の関係を図1に示す。VW 中の廃棄物含有率は20.8 wt%に固定した。竪置き方式において VW 貯蔵期間に関係なく VW 専有面積は一定となっている。これは VW 貯蔵期間 50 年以上において竪置き方式の VW 専有面積が処分坑道の健全性の 観点から44.4 m<sup>2</sup>に制限されるためである。PEM 方式の場合、SF 冷却期4年、VW 貯蔵期間 60 年以上におい

て VW 専有面積は一定の 115 m<sup>2</sup>/TWh となる。一方 SF 冷却期間 50 年では VW 中の Am-241 が増加するため、 PEM 方式の最小 VW 専有面積になるまでに VW 貯蔵期 間が 110 年以上必要となる。横置き方式では SF 冷却期 間 4 年の場合、VW 貯蔵期間が長期化するにつれて VW 専有面積は減少し、90 年以降において最小となる。この 時の VW 専有面積は 49.9 m<sup>2</sup>/TWh であり、基本ケースと 比較して約 69%面積が削減される。したがって、SF 冷 却期間、VW 貯蔵期間、定置方式の組合せによっては、 処分場面積削減が可能であることが示唆された。

### 参考文献

 [1] 日本原子力学会 2018 年春の大会, 3011~16 [2] Transmittal memo of CCC-371/17, 2002 [3] JAEA-Data/Code 2012-032 [4]
 NUMO-TR-18-03 [5] COMSOL, COMSOL Multiphysics 5.5, 2019



\* T. Okamura<sup>1</sup>, E. Minari<sup>1</sup>, M. Nakase<sup>1</sup>, T. Sakuragi<sup>2</sup>, H. Asano<sup>1,2</sup>, K. Takeshita<sup>1</sup>, <sup>1</sup>Tokyo Tech., <sup>2</sup>RWMC.

### アルカリ活性固化材料による廃吸着材中の Cs および Sr の浸出抑制メカニズム

Encapsulation mechanisms of Cs and Sr in spent adsorbents by alkali activated materials

\*佐藤 努<sup>1</sup>, Soonthornwiphat Natatsawas<sup>1</sup>, Rislam Chaerun<sup>1</sup>, 小林 佑太朗<sup>1</sup>, 黒田 知真<sup>1</sup>,

戸田 賀奈子<sup>1</sup>, 大竹 翼<sup>1</sup>, Elakneswaran Yogarajah<sup>1</sup>, Provis John<sup>2</sup>

### 1北大、2シェフィールド大学

Cs および Sr を吸着させたゼオライトおよびチタン酸塩に対して、アルカリ活性固化材料によって固化した 模擬固化体の浸出実験を行った結果、K型アルカリ活性固化材料により Cs および Sr の浸出は大きく遅延で きることおよびそのメカニズムが明らかとなった。

キーワード: 廃吸着材,処理,処分,アルカリ活性固化材料,固化廃棄物

### 1. 緒言

福島第一原子力発電所の汚染水処理二次廃棄物として発生する放射性廃棄物の安定化処理方法として、ア ルカリ活性固化材料(AAM)による固化技術が検討されている。これらの検討では、放射性核種の浸出挙動に 関する検討は不十分である。そこで、本研究では、廃吸着材の中でも Cs や Sr に対応したゼオライトとチタ ン酸塩吸着材を含む AAM で固化した試験体の浸出特性を調べた結果を報告する。

### 2. 試料と実験

AAM の原料には、水酸化カリウム、ケイ酸カリウム水溶液、メタカオリンを選択し、Cs および Sr を吸着さ せたゼオライトとチタン酸塩吸着材を 30wt%含有させた試験体を作製した。これら試験体をイオン交換水中 に浸潤させ、米国原子力学会の標準試験法(ANSI/ANS-16.1-2003)により浸出特性を調べた。なお、本研究 では浸出期間を 360 日まで延長し、浸出期間の異なる試験体を 2 分割した研磨試料を作成し、SEM/EDX や TEM、 同位体顕微鏡を用いて含有元素の挙動を調べた。

### 3. 結果と考察

AAM で作製した試験体では、Sr の浸出率が Cs のそれよりも低かった。Sr を吸着させたチタン酸塩を含む AAM を同位体顕微鏡で観察すると、360 日間浸出させた後でも Sr がチタン酸塩中に残存していることを確認 することができた。高濃度の Sr を吸着させたチタン酸塩では SrCO<sub>3</sub>の生成により浸出が抑制されることが知 られているが[1]、本検討のような低濃度の試験体では SrCO<sub>3</sub>の生成は認められず、チタン酸塩と AAM の反応 も認められなかった。Sr を吸着させたチタン酸塩を含む AAM では、AAM の高アルカリ環境かつ K よりも高い Sr の吸着選択性のため、Sr がチタン酸塩中に残存していたものと考えられる。また、Cs を吸着させたゼオラ イトを含む AAM では、試験体作成中に高アルカリである AAM とゼオライトの反応し、その新しく生成された 相に Cs が保持されていることが TEM により観察された。さらに、Cs と Sr の浸出率は、OPC で作製した試験 体のそれらよりもかなり低かった。これは、、AAM の間隙水中の pH が OPC よりも高く、AAM 中の K よりも吸 着材中の Cs や Sr の吸着選択性が高い (OPC 中の Ca よりも低い) ためと考えられる。以上の検討より、AAM は核種の浸出抑制の観点から、OPC よりも優れた固化マトリックスであることが明らかとなった。

本研究の一部は、「英知を結集した原子力科学技術・人材育成推進事業」により実施された「汚染水処理で 発生する合成ゼオライトとチタン酸塩のセメント固化体の核種封じ込め性能の理解とモデル化およびその処 分システムの提案」の成果である。

### 参考文献

[1] Ke, S. A. Bernal, T. Sato, and J. L. Provis. (2019) Dalton Transactions 48(32): 12116–26.

\*Tsutomu Sato<sup>1</sup>, Soonthornwiphat Natatsawas<sup>1</sup>, Islam Chaerun<sup>1</sup>, Yutaro Kobayashi<sup>1</sup>, Kazuma Kuroda<sup>1</sup>, Kanako Toda<sup>1</sup>, Tsubasa Otake<sup>1</sup>,

Elakneswaran Yogarajah $^{\rm 1}$  and John L.  $Provis^2$ 

<sup>1</sup>Hokkaido Univ., <sup>2</sup>The Univ. of Sheffield

### イソサッカリン酸共存下におけるパラジウムの溶解度

Solubility of palladium in the presence of  $\alpha$ -isosaccharinic acid

\*宮部 俊輔<sup>1</sup>,前野 真実子<sup>1</sup>,松原 一仁<sup>1</sup>,冨安 かおる<sup>1</sup>,大神 智有<sup>1</sup>,北村 暁<sup>2</sup>,紀室 辰伍<sup>2</sup> <sup>1</sup>九電産業株式会社、<sup>2</sup>国立研究開発法人 日本原子力研究開発機構

パラジウム (Pd)の溶解度に及ぼすイソサッカリン酸 (ISA)の影響を実験的に調査した。pH 8.5 と 10.0 の 条件では ISA 濃度の上昇に伴い、Pd 溶解度の顕著な上昇が認められた。 キーワード:TRU 廃棄物処分、イソサッカリン酸、パラジウム、溶解度、錯生成

### 1. 緒言

TRU 廃棄物処分において、廃棄物中のウエス等に含まれる、セルロースの分解生成物である ISA が金属イ オンの放射性核種と錯生成し、溶解度が上昇することが考えられている。これまで主にアクチニド元素を対 象として ISA との相互作用に関するデータが取得されているものの、一部の遷移金属については ISA との相 互作用に関する実験データが得られていない。本研究では Pd の溶解度におよぼす ISA 濃度の影響を実験的 に調査した。

### 2. 実験

Alfa Aesar 社製イソサッカリン酸カルシウム粉末を水に溶かし Na 型に置換した母溶液を調製した。溶解度 実験は過飽和法で行い、ポリプロピレン製容器に PdCl<sub>2</sub>溶液(3×10<sup>-3</sup> mol dm<sup>-3</sup>)とイソサッカリン酸母溶液(1 ×10<sup>-6</sup>~3×10<sup>-3</sup> mol dm<sup>-3</sup>)を添加し、pH を 8.5~12.5 に調整したうえで最長 11 週間静置した。所定期間経過後 に試料の pH を測定するとともに液相を分取し、孔径 0.45 µm のメンブランフィルタおよび分画分子量 10<sup>4</sup>(10 kDa)の限外ろ過膜でろ過を行い、ろ液中の Pd を誘導結合プラズマ質量分析法(ICP-MS)で定量した。ICP-MS 法による定量分析以外の操作は、すべて窒素雰囲気中で実施した。

### 3. 結果と考察

Pd 濃度の ISA 濃度依存性の例を図に示す。反応時間 56 日以上経過後のデータであり、反応は平衡に達した ものと仮定した。pH 8.5、10 の条件下では、Pd 濃度は ISA 濃度の上昇とともに増大し特に今回の試験条件で は ISA 濃度 > 1×10<sup>-4</sup> mol dm<sup>-3</sup>で著しい上昇が認めら れた。これは、Pd と ISA の錯体生成による溶解度上昇 であると考えられる。一方で、pH 12.5 の条件下では、 ISA 濃度の影響は認められず、Pd が一定濃度溶解する ことが確認できた。pH 12.5 では Pd と ISA の錯体より も加水分解種 (Pd(OH) $_2^0$ 等)の溶解度により、Pd 濃度 がコントロールされていると考えられる。

本研究は、平成 31 年度資源エネルギー庁委託事業「高レベル 放射性廃棄物等の地層処分に関する技術開発事業(TRU 廃棄物 処理・処分に関する技術の開発)」の成果の一部である。





\* Shunsuke Miyabe<sup>1</sup>, Mamiko Maeno<sup>1</sup>, Kazuhito Matsubara<sup>1</sup>, Kaoru Tomiyasu<sup>1</sup>, Chiari Ogami<sup>1</sup>, Akira Kitamura<sup>2</sup> and Shingo Kimuro<sup>2</sup>

<sup>1</sup> Kyudensangyo. Co., Inc., <sup>2</sup>Japan Atomic Energy Agency

### コンクリート材料中の放射性 Cs の移動及び遮蔽に関する数値シミュレーション

Numerical simulation on movement and shielding of radioactive Cs in concrete materials

\*野間 千里1, 佐藤 治夫1

1岡山大学大学院 自然科学研究科

コンクリート中の放射性 Cs の移動に関するデータに基づき、濃度分布の時間変遷やコンクリートの遮蔽効果 の解析を行った。解析結果から、福島第一原発事故から約9年が経過した現在でも5mm ほどの切削により、 施設のコンクリート壁付近の汚染の殆どが除染できるということが分かった。 キーワード:拡散、遮蔽、放射性 Cs、コンクリート、福島第一原発事故

#### 1. 緒言

2011 年 3 月 11 日の東日本大震災により福島第一原子力発電所事故が発生し、放出された放射性物質によ り、原子力発電所施設の大半に用いられるコンクリートが汚染されていると考えられる。そこで本研究では、 コンクリートを構成するセメント中の Cs の移動(拡散)に関するデータを調査し、それに基づいてコンクリ ート壁面から深さ方向への深度分布を、原発解体にかかる期間を考慮して約 40 年後までシミュレーションし た。また、その結果を用いて時間変遷を考慮したコンクリートの遮蔽計算を行い、コンクリート壁面での遮 蔽割合の時間変遷を同様に 40 年後まで算出した。更に、コンクリート壁面を切削した場合における切削深さ に対する遮蔽割合を求めた。

### 2. 濃度分布の将来予測及び濃度分布に基づくコンクリートの遮蔽計算・条件

深度分布の変遷は、放射能減衰を考慮した Fick の法則に基づき、薄膜拡散限を条件として差分法により深 さ 40mm まで 1mm 刻みで解析した。ここで Cs-134 と Cs-137 の存在割合は事故直後を 1:1<sup>[1]</sup>とし、その後の 放射性崩壊を考慮した両核種の複合条件における深度分布を算出した。また、データ調査<sup>[2]</sup>に基づき、見かけ の拡散係数は 2.6E-14[m<sup>2</sup>/s]とした。遮蔽割合の解析では、Cs-134 と Cs-137 のそれぞれ放出率とエネルギーが 異なる 6 本と 3 本の光子を全て考慮し計算した。遮蔽後の濃度の合計値を遮蔽前の濃度の合計値で除するこ とで、ある時刻におけるコンクリートによる遮蔽効果を求めた。また、本研究ではコンクリート壁を切削し て除染することを想定し、その遮蔽効果を求めるため、上記の手順を繰り返し、除染後の遮蔽効果を、時間 変遷を考慮して算出した。

### 3. 結果・今後の展望

図1に除後の遮蔽割合の時間変化の解析結果を示す。解析結 果から、事故から約9年が経過した現在でも5mm ほどの切削 により、施設のコンクリート壁付近の汚染の殆どが除染できる ということが分かった。今後はコンクリート壁に塗布されてい る樹脂等の影響も評価する予定である。



図1 除染(切削)後の遮蔽割合の時間変化

#### 参考文献

[1] Yukiyasu Nishizawa, Mami, et al., J. Nucl. Sci. Technol, Vol. 53, No.4, pp.468-474 (2016).

[2] Arto Muurinen, Mat. res. soc. symp. proc. vol.44, pp. 883-890 (1984).

<sup>\*</sup>Chisato Noma1, Haruo Sato1

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Graduate School of Natural Science and Technology.

Oral presentation | V. Nuclear Fuel Cycle and Nuclear Materials | 505-3 Decommissioning Technology of Nuclear Facilities

# [2D07-12] Decommissioning Technology for Fukushima 1

Chair:Taro Shimada(JAEA) Thu. Sep 17, 2020 2:45 PM - 4:30 PM Room D (Zoom room 4)

[2D07] Estimation of concrete waste from Fukushima Daiichi Nuclear Power Plant

> \*Runa Takenaka<sup>1</sup>, Naoko Watanabe<sup>1</sup>, Daisuke Kawasaki<sup>2</sup>, Shinichiro Uematsu<sup>1</sup>, Tamotsu Kozaki<sup>1</sup> (1. Hokkaido Univ., 2. Univ. of Fukui)

- 2:45 PM 3:00 PM
- [2D08] Development of the radiation resistant remote vibration sensing equipment for the reactor decommissioning

\*shiro jitsukawa<sup>1</sup> (1. National Institute of Technology Fukushima College)3:00 PM - 3:15 PM

- [2D09] Development of ultramicro analysis technology for fuel debris analysis \*Yoshihiro Sekio<sup>1</sup>, Yasuhiro Iwamoto<sup>1</sup>, Maho Hamada<sup>1</sup>, Koji Maeda<sup>1</sup>, Toru Higuchi<sup>3</sup>, Tatsuya Suzuki<sup>2</sup>, Kazuya Idemitsu<sup>4</sup>, Kenji Konashi<sup>5</sup>, Yasuyoshi Nagai<sup>5</sup> (1. JAEA, 2. Nagaoka Univ. of Tech., 3. NFD, 4. Kyushu Univ., 5. Tohoku Univ.) 3:15 PM - 3:30 PM
- [2D10] Development of ultramicro analysis technology for fuel debris analysis \*Tatsuya Suzuki<sup>1</sup>, Ma ZhuoRan<sup>1</sup>, Fauzia Hanum Ikhwan<sup>1</sup>, Yoshiya Homma<sup>2</sup>, Chikage Abe<sup>2</sup>, Kenji Konashi<sup>2</sup> (1. Nagaoka Univ. of Tech., 2. Tohoku Univ.) 3:30 PM - 3:45 PM
- [2D11] Development of ultramicro analysis technology for fuel debris analysis \*Atsushi Ouchi<sup>1</sup>, Toru Higuti<sup>1</sup>, Yusuke Miura<sup>1</sup>, Kenji Konashi<sup>2</sup> (1. NFD, 2. Tohoku Univ) 3:45 PM - 4:00 PM
- [2D12] Development of ultramicro analysis technology for fuel debris analysis \*Kazuya Idemitsu<sup>1</sup>, Yaohiro Inagaki<sup>1</sup>, Tatsumi Arima<sup>1</sup>, Keisuke Yoshida<sup>1</sup> (1. Kyushu University) 4:00 PM - 4:15 PM

### 福島第一原子力発電所におけるコンクリート廃棄物量の推定

Estimation of concrete waste from Fukushima Daiichi Nuclear Power Plant

\*竹中 瑠奈 ¹,渡邊 直子 ¹,川崎 大介 ²,植松 慎一郎 ¹, 小崎 完 ¹

1北大,2福井大

福島第一原子力発電所の廃炉で発生する廃棄物量は、放射性核種の炉内の輸送およびコンクリート中の移行 挙動の両方の影響を受けるとされる。本研究では、その両方を考慮した廃棄物量評価を行う。 **キーワード**:福島第一原子力発電所,廃炉,廃棄物管理,コンクリート

### 1. 緒言

福島第一原子力発電所(1F)の廃炉に伴い、多核種で不均質に汚染された大量の放射性廃棄物の発生が見込まれる。廃炉事業推進のためにはこの廃棄物の適切な管理が重要である。本研究では放射性廃棄物の物量の 大部分を占めるコンクリート廃棄物に着目し、原子炉内の放射性核種の輸送比<sup>[1]</sup>を用いることで、その放射 能レベル区分ごとの物量を推計するとともに、その推計結果に及ぼす解体タイミングの影響等を検討した。

### 2. 方法

本研究では、1Fの1号機から3号機までの原子炉建屋コンクリート(溶融炉心とコンクリートの相互作用 生成物を除く)を対象とした。コンクリート廃棄物は、低レベル放射性廃棄物のうち放射能レベルの比較的高 いもの、比較的低いもの、極めて低いもの(L1、L2、L3)及びクリアランスレベルに分類した。原子炉建屋は、 地上部と地下部を区分し、地上部コンクリートの<sup>137</sup>Csの濃度分布については、原子炉建屋内で採取された コンクリート試料の濃度<sup>[2]</sup>と同じ分布であると仮定した。また、<sup>137</sup>Cs以外の核種の濃度分布は、燃料中の総 量<sup>[3]</sup>に対する輸送された対象核種量の割合と、燃料中の<sup>137</sup>Cs総量<sup>[3]</sup>に対する輸送された<sup>137</sup>Cs量の割合の比 として定義される輸送比T<sub>x</sub><sup>[1]</sup>を用いて推定した。輸送された対象核種及び<sup>137</sup>Cs量については原子炉建屋内で 採取された試料の実測値<sup>[2]</sup>を用い、輸送比T<sub>x</sub>は不確実性を含む対数正規分布として表した。地下部については 冷却水を汚染源とし、拡散によってコンクリート内部へと浸透するものと仮定した。

### 3. 結果

地上部については、放射性廃棄物としては L2 区分となるものが大部分を占めることがわかった。細孔が 水で飽和されていない地上部のコンクリート中における核種の拡散による深部への移行は顕著でないと考え られることから、クリアランスレベルのコンクリート廃棄物が相当量発生することが見込まれる。また、地 上部においては、区分ごとの廃棄物物量の経時変化はあまり大きくない。一方、浸水した状態の地下部にお いては、核種の移行を考慮に入れると、冷却の停止や浸水の有無等のコンクリートの置かれている環境の変 化による廃棄物区分ごとの物量への影響が大きい可能性が示唆された。

#### 参考文献

 [1] D. Sugiyama, et al., Journal of Nuclear Science and Technology, Vol. 56 (9-10), p881-890,2019; [2] 日本原子力研究
 開発機構,東京電力福島第一原子力発電所において採取された汚染水および瓦礫等の分析データ集,2017, JAEA-Data/Code 2017-001; [3] 日本原子力研究開発機構,福島第一原子力発電所の燃料組成評価, 2012, JAEA-Data/Code 2012-018

\*Runa Takenaka<sup>1</sup>, Naoko Watanabe<sup>1</sup>, Daisuke Kawasaki<sup>2</sup>, Shinichiro Uematsu<sup>1</sup>, and Tamotsu Kozaki<sup>1</sup>

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Hokkaido Univ., <sup>2</sup> Univ. of Fukui

### 耐放射線性を考慮した遠隔型微小振動計及び能動素子の初期的検討

Development of the radiation resistant remote vibration sensing equipment for the reactor decommissioning \*實川 資朗<sup>1</sup> 1.福島工業高等専門学校

耐放射線性を考慮して、アナログ回路による静電式の振動計を試作し、この複数個を試験体に配置して試 験体に打撃を与え、検出パルス信号の時間差から、音速測定が可能な結果を得た。但し、立ち上がりタイミ ングの設定(閾値)にも依存した。また、さらなる耐放射線性向上及び集積化を目指し、傍熱式のカソードを用 いる、小型の電子管を作製し、このダイオード特性を評価した。

キーワード:廃止措置、健全性評価、振動計測、耐放射線性、耐放射線素子

### 1. 緒言

福島第一原発などの、過酷事故で損傷を受けた炉の解体作業の安全性を高めるためには、材料の損傷、欠陥の発生状況の遠隔評価は有用と考えられる。構造物中の亀裂などの欠陥、或いは、事故時の加熱による材質変化(例えば、コンクリートの強度低下)は、音速などの測定結果から推定できる可能性がある。一方、機器の保守を考慮すれば、高い耐放射線性を持つ必要がある。そこで、アナログ回路(ディスクリート素子化を考慮)を用いた、広い周波数帯域に対応できる静電式の振動計の開発を行っている。このような機器の耐放射線性を高めつつ機能を向上させるためには、素子の耐放射線性の向上は有用であり、このため原理的に耐放射線性が高く、また集積化も期待できる、小型の電子管の試作も行った。

#### 試作及び測定

#### 2-1. 静電容量式振動計

LC 回路を有する発振回路の C の一部に静電容量式のピックアップ(図 1)を使用した振動計を試作した。回路の概要も示す。振動計(複数)を金属やコンクリート製の試験体に接触させ、試験体端を打撃し、検知した振動の立ち上がりの時間差を測定した。長さ 3m のアルミ製の棒材(直径 10mm)に、1m の間隔で配置した振動計により検出した振動波形を図 2 に例示する。試験体の振動(振幅から評価)は、数 100 から数 kHz に分布した。振動波形の振幅(ピーク)に対し、例えば、20%程度値を閾値に設定して、衝撃によるパルスの開始時間を定めて時間差を求めたところ(音速測定のため)、音速は、概ね、6000m/s となった。なお、遠隔での検出を可能とするため、LC 回路による発信周波数を 10MHz-100MHz に設定した(ここでは 80MHz 付近を使用)。

2-2. 小型電子管

冷陰極型であれば、FED のように、微小な電子管は可能と思われるが、放射線場で用いる場合、光電効果 などの影響を想定すれば、より安定した電子線源を要するであろう。そこで、傍熱式で、かつ引出し電圧を 加えたカソード(陰極)を用いた小型の電子管を試作した(例を図 3)。プレート(陽極)-カソードの間の電流-電圧 関係の例も示す。このように、非線形のダイオード 特性を示した。素子の中心領域の大きさを、差し渡し10 μm程度とした(小型化も可能)。

#### 3. 結果

静電容量式振動計で、音速測定が可能な結果となった。機器全体の耐放射線性の評価を要するが、機器の実 現可能性は得られたと考える。小型電子管についても、微小な傍熱式能動素子の実現性が示された。



\* Shiro Jitsukawa<sup>1</sup>, <sup>1</sup>NIT Fukushima college

### 燃料デブリ分析のための超微量分析技術の開発 (1)実施概要と連携ラボ

Development of Ultramicro Analysis Technology for Fuel Debris Analysis (1) Outline of the Research Program and Collaborative Laboratories

\*関尾 佳弘<sup>1</sup>, 岩本 康弘<sup>1</sup>, 濱田 真歩<sup>1</sup>, 前田 宏治<sup>1</sup>, 樋口 徹<sup>2</sup>, 鈴木 達也<sup>3</sup>,

出光 一哉 4, 小無 健司 1,5, 永井 康介 5

JAEA<sup>1</sup>, 長岡技科大<sup>2</sup>, NFD<sup>3</sup>, 九大<sup>4</sup>, 東北大<sup>5</sup>

将来計画されている燃料デブリ分析の効率化を図るとともに、一連の研究業務における人材育成を通し、 1F 廃炉推進に資することを目的として、超微量分析技術の確立を目指した研究開発を進めている。本発表で は、実施概要及び人材育成の場として JAEA 及び東北大に設置した連携ラボを紹介する。

キーワード:燃料デブリ,アルカリ溶解,元素分離,熱化学変換,誘導結合プラズマ質量分析法

### 1. 緒言

福島第一原子力発電所(1F)の燃料デブリの取出しや保管管理等に係る諸対策を着実に実施するためには 燃料デブリの性状把握が不可欠であり、今後段階的な取出し及び性状分析が計画されている。組成情報の把 握には化学分析が不可欠であるが、燃料デブリは難溶解性と考えられ、溶融炉心・コンクリート相互作用の 発生等を考慮する必要があり、その分析手法の確立が課題である。本研究は、近年放射化学分野等で注目さ れている超微量分析(ICP-MS/MS)を原子力分野に応用することにより、アクチノイド核種の化学分析を中 心に最適な試料前処理・分離・分析プロセスを開発し、燃料デブリの化学分析の効率化・合理化を図るとと もに、一連の研究業務における人材育成を通して 1F 廃炉推進に資することを目的としている。

### 2. 実施概要

図1 に本研究の試験フロー図を示す。ICP-MS/MS 分析の手法確立に向け、模擬燃料デブリ(ホット、コ ールド試料)を作製し、ICP-MS/MS によるアクチノ イド元素分析に係る基礎データ取得(コリジョンガス 条件の選定等)を行う。また、化学分析においては易 溶性物質への転換や対象物の溶解が必須のため、模擬 燃料デブリの熱化学転換試験やアルカリ融解をベー スとした照射済燃料の溶解試験を行うとともに、溶解



から分析までの主要分離・分析プロセスの確立に係る検討を行う。併せて、燃料デブリの冷却時や処理・処 分時の水環境における安定性評価のために流水試験後の溶液に対する ICP-MS/MS 分析を実施する。ICP-MS/MS 分析は、主に JAEA 及び東北大に設置した連携ラボにおいて実施し、連携ラボにおいて JAEA 研究者、 大学教員、博士研究員、学生が参画し、廃炉人材育成に貢献する体制を構築する。

本研究は、令和元年度 日本原子力研究開発機構 英知を結集した原子力科学技術・人材育成推進事業「燃料デブリ分析のための超微量分析技術の開発」の成果である。

\*Yoshihiro Sekio<sup>1</sup>, Yasuhiro Iwamoto<sup>1</sup>, Maho Hamada<sup>1</sup>, Koji Maeda<sup>1</sup>, Toru Higuchi<sup>2</sup>, Tatsuya Suzuki<sup>3</sup>, Kazuya Idemitsu<sup>4</sup>, Kenji Konashi<sup>1,5</sup>, Yasuyoshi Nagai<sup>5</sup>

<sup>1</sup>JAEA, <sup>2</sup>Nagaoka Univ. of Tech., <sup>3</sup>NFD, <sup>4</sup>Kyushu Univ., <sup>5</sup>Tohoku Univ.

# 燃料デブリ分析のための超微量分析技術の開発 (2)デブリ溶解と分離・分析

Development of Ultramicro Analysis Technology for Fuel Debris Snalysis (2) Study on Dissolution of Debris, Nuclide Separation and Analyses \*鈴木 達也<sup>1</sup>, 麻 卓然<sup>1</sup>, Fauzia Hanum Ikhwan<sup>1</sup>,本間 佳哉<sup>2</sup>, 阿部 千景<sup>2</sup>,小無 健司<sup>2</sup>

1長岡技大,2東北大

デブリ中の核種・アクチノイド分析のために、熱化学反応によるデブリの易溶性物質への化学転換、クロマトグラフィを中心とした分離技術と ICP-MS/MS を用いた分析技術の研究開発計画と現状について説明する。 Keywords: debris, thermochemical conversion, chromatographic separation, actinide analysis, ICP-MS/MS

### 1. 緒言

「燃料デブリ分析のための超微量分析技術の開発」では、誘導結合プラズマ質量分析(ICP-MS/MS)を用いて デブリ分析行うための技術を開発するものであり、我々のグループは、その一端を担い、分析のための必要 な技術として、デブリ溶解のサブプロセスとしての熱化学反応による易溶性物質への化学転換、分析前処理 としての分離技術、ICP-MS/MSの干渉イオン除去のための分子イオンの生成やコリジョン/リアクションセル によるマスシフトなどの基礎データの収集を行っている。

### 2. 熱化学転換法

熱化学転換法では、酸化による UO<sub>2</sub>の体積膨張を利用した粉体化もしくは脆化を行い、塩素化による易溶 性物質の転換に関する技術の開発を行っている。現状として、まず UO<sub>2</sub>、U<sub>3</sub>O<sub>8</sub>、CeO<sub>2</sub>、ZrO<sub>2</sub>、FeO<sub>3</sub>を用いた 化学転換の基礎データを収集している[1]。

### 3. 前処理分離技術

前処理技術としての分離技術として、前述の熱化学転換法による方法、アルカリ溶融法を用いた化学転換 法を想定した分離法を検討している。化学転換したものを塩酸あるいは硝酸で溶解することを前提にして、 イオン交換、含侵樹脂等を用いたクロマトグラフィを基礎とした分離法を検討している。

#### 4. ICP-MS/MS 干涉除去技術

ICPイオン源中では様々な分子イオンや多価イオンが生じ、それが干渉イオンになるという欠点を持つが、 ICP-MS/MSでは、2つのマスフィルターとその間にあるコリジョン/リアクションセルによる分子イオン除去 や分子イオンを用いたマスシフトを利用することにより、分子イオンによる干渉の除去と同重体干渉をマス シフトで取り除くことも可能である。これらの干渉除去のためには分子イオンの生成と除去に関する基礎的 なデータを収集する必要がある。現在、希土類元素等の分子イオンの生成に関するデータを収集している。

#### 5. まとめ

ICP-MS/MS を用いたデブリ分析に必要な技術開発はまだ始まったばかりであり、今後、更に基礎データを 収集し積み重ねていく必要がある。

**謝辞** 令和元年度 日本原子力研究開発機構 英知を結集した原子力科学技術・人材育成推進事業「燃料デブ リ分析のための超微量分析技術の開発」の成果の一部を含む。

参考文献 [1] Z. Ma 他、2020年日本原子力学会春の年会 1E04, Z. Ma 他 2020年日本原子力学会秋の大会(発表予定)

\*Tatsuya Suzuki<sup>1</sup>, Zhouran Ma<sup>1</sup>, Fauzia Hanum Ikhwan<sup>1</sup>, Yoshiya Homma<sup>2</sup>, Chikage Abe<sup>2</sup> and Kenji Konashi<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Nagaoaka Univ. Techol., <sup>2</sup>Tohoku Univ.

# 燃料デブリ分析のための超微量分析技術の開発 (3) 模擬燃料デブリの作製

Development of ultramicro analysis technology for fuel debris analysis

(3) Preparation of simulated fuel debris

\*大内敦 1,樋口徹 1,三浦裕典 1,小無健司 2

<sup>1</sup>NFD,<sup>2</sup>東北大

燃料デブリ分析技術を高度化するためには、性状および構造を制御した模擬燃料デブリを用いた研究が 不可欠である。本研究では、未照射原料を共沈あるいはメカニカルアロイによって混合し、それを用いて 作製した模擬燃料デブリの組織観察および構造解析を実施した。

### キーワード:模擬燃料デブリ、共沈法、メカニカルアロイ混合

### 1. 緒言

誘導結合プラズマ質量分析(ICP-MS, ICP-MS/MS)は、福島第一原子力発電所から取り出した燃料デブリ を効率的かつ高精度に分析する手法として期待されている。一方で、燃料デブリが、アクチノイド元素を 含む多様な核種から成り、加えて難溶性であることを考慮すると、当該手法を燃料デブリ分析技術として 確立するためには、模擬燃料デブリを用いた予備的研究が不可欠である。本研究では、ICP-MS/MSを用いた 各種研究に供するための模擬燃料デブリ試料を作製し、その性状を調査した。

### 2. 実験方法

粉末化した Zr を含む重ウラン酸アンモニウムの共沈試料(図 1)を焙焼および還元後に圧縮成型し、 1750℃の 100%H<sub>2</sub>中で 3hr の焼結を行うことで、ペレット状の模擬燃料デブリを作製した(図 2)。また、 CeO<sub>2</sub>を UO<sub>2</sub>の模擬材とし、メカニカルアロイング装置用いて混合した CeO<sub>2</sub>および FeO 粉末(CeO<sub>2</sub>: FeO = 9:

1)を、圧縮成型後、乾燥空気中にて 1300 ℃-10hr で焼結を行うことにより、Uを含有しない条件で模擬燃料デブリを試作した。作製した模擬燃料 デブリについては、SEM 観察、EDS 分析および XRD 測定を実施した。

### 3. 結果

共沈法によって混合した粉末から作製した試料の外観に顕著な欠陥は 観察されなかった。SEM 観察において、試料端部と中央部の組織性状に 若干の差異が見られたが、偏析や微小クラックはなく、試料がほぼ均質で あることが確認された。また、メカニカルアロイ法によって混合した試料 においても顕著な欠陥はなく、Fe は FeO あるいは Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> としてほぼ均一 に分散していた。メカニカルアロイ法も均質な模擬燃料デブリ作製のため の混合手段として有効であると考えられる。



図1 Zrを含有する ADU 共沈試料



図2ペレット状模擬燃料デブリ

**謝辞** 令和元年度 日本原子力研究開発機構 英知を結集した原子力科学技術・人材育成推進事業「燃料デ ブリ分析のための超微量分析技術の開発」の成果の一部を含む。

<sup>\*</sup>Atsushi Ohuchi<sup>1</sup>, Toru Higuthi<sup>1</sup>, Yusuke Miura<sup>1</sup>, Kenji Konashi<sup>2</sup>

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Nippon Nuclear Fuel Development Co., Ltd., <sup>2</sup>Tohoku Univ.,

# 燃料デブリ分析のための超微量分析技術の開発 (4) 廃棄物処分における燃料デブリの安定性研究(計画)

Development of ultramicro analysis technology for fuel debris analysis

(4) Study of fuel debris stability for geological disposal (plan)

\*出光一哉,稲垣八穂広,有馬立身,吉田圭祐

九州大学・エ

燃料デブリ分析のための超微量分析技術開発の一環として、模擬燃料デブリの溶解特性測定にマイ クロチャンネル流水試験法を適用する。今回は、模擬デブリ(CeO<sub>2</sub>)を用いた予備的試験結果につ いて報告する。

### キーワード:燃料デブリ、マイクロチャンネル流水試験、CeO2

### 1. 緒言

誘導結合プラズマ質量分析(ICP-MS, ICP-MS/MS)は、福島第一原子力発電所から取り出した燃料デブリを 効率的かつ高精度に分析する手法として期待されている。本研究では、模擬燃料デブリを用いて静的浸出試 験およびマイクロチャンネル流水試験を行うことで、燃料デブリの保管から処分に至る過程での安定性(浸 出特性)を調査することを目的としている。本報告では、研究計画と CeO<sub>2</sub>を用いた予備実験結果を概説する。

### 2. 実験方法

1600℃大気雰囲気で8時間焼結した CeO<sub>2</sub>焼結体( $\phi$ 5 mm x t1 mm:99%TD)を 静的浸出試験に供した。浸出液には、1 M NaCl 溶液と 0.1 N HNO<sub>3</sub>溶液を用い た。NFD において焼結した CeO<sub>2</sub>試料( $\phi$ 31 mm x t 9 mm:87%TD)を幅 10 mm に切 断し、浸出面を研磨(#800-2000 およびダイヤモンドペースト)した後マイクロ チャンネル流水試験に供した。浸出液には、1 M NaCl 溶液と 0.1 N HNO<sub>3</sub>溶液を 用い、10µL/min の流速で試料と接触(W:2 mm x L:20 mm)させた。それぞれの 試験で定期的に溶液をサンプリングし、ICP-MS により溶液中の Ce の分析を行 った。

### 3. 結果

静的浸出試験結果を図1に示す。1MNaCl溶液には有意な浸出は起きていなかった。一方、0.1NHNO3溶液には一定速度の浸出が見られた。マイクロチャンネル流水試験の結果を図2に示す。静的試験と同様に硝酸溶液にのみCeの浸出が見られた。初期に大きな浸出速度を示すが、10時間後にはほぼ一定になり、静的試験の数倍の浸出速度を示した。





謝辞 令和元年度 日本原子力研究開発機構 英知を結集した原子力科学技術・ 人材育成推進事業「燃料デブリ分析のための超微量分析技術の開発」の成果の一部を含む。

Kyushu Univ.

<sup>\*</sup>Kazuya Idemitsu, Yaohiro Inagaki, Tatsumi Arima, Keisuke Yoshida

Oral presentation | V. Nuclear Fuel Cycle and Nuclear Materials | 505-3 Decommissioning Technology of Nuclear Facilities

# [2D13-17] Decommissioning Technology for Fukushima 2

Chair:Tatsuya Suzuki(Nagaoka Univ. of Tech.)

Thu. Sep 17, 2020 4:30 PM - 6:00 PM Room D (Zoom room 4)

[2D13] R&D Status on a Device to Transport Fuel Debris at Fukushima Daiichi Nuclear Power Plant

> \*Tessai Sugiura<sup>1,2</sup>, Fujio Terai<sup>1,2</sup>, Kenji Kurihara<sup>1,2</sup>, Yasuhiro Yuguchi<sup>1,2</sup> (1. IRID, 2. Toshiba Energy Systems &Solutions Corp.)

4:30 PM - 4:45 PM

[2D14] Development for Dust Evaluation Method during Fuel Debris Retrieval Operations

\*Yasuhiro Yuguchi<sup>1,2</sup>, Chiaki Shimoda<sup>1,2</sup>, Jun Suzuki<sup>1,2</sup>, Kenji Kurihara<sup>1,2</sup> (1. IRID, 2. TOSHIBA ESS)

4:45 PM - 5:00 PM

# [2D15] Development for Dust Evaluation Method during Fuel Debris Retrieval Operations

\*chiaki SHIMODA<sup>1,2</sup>, yasuhiro YUGUCHI<sup>1,2</sup>, jun SUZUKI<sup>1,2</sup>, kenji KURIHARA<sup>1,2</sup> (1. IRID, 2. TOSHIBA ESS)

5:00 PM - 5:15 PM

[2D16] Analysis of particles generated by laser processing and development of their nuclide identification methodology (3)

\*Tomonori Yamada<sup>1</sup>, Hiroyuki Daido<sup>2</sup>, Chikara Ito<sup>1</sup>, Masabumi Miyabe<sup>1</sup>, Takuya Shibata<sup>1</sup>, Shuichi Hasegawa<sup>3</sup> (1. JAEA, 2. ILT, 3. Univ. of Tokyo)

5:15 PM - 5:30 PM

[2D17] Analysis of particles generated by laser processing and development of their nuclide identification methodology (3)

\*Hiroyuki Daido<sup>1</sup>, Tomonori Yamada<sup>2</sup>, Chikara Ito<sup>2</sup>, Masabumi Miyabe<sup>2</sup>, Takuya Shibata<sup>2</sup>, Hiroyuki Furukawa<sup>1</sup>, Shuichi Hasegawa<sup>3</sup> (1. Institute for Laser Technology, 2. JAEA, 3. The Univ. Tokyo)

5:30 PM - 5:45 PM

### 福島第一原子力発電所 燃料デブリの搬送装置に関する研究開発状況

R&D Status on a Device to Transport Fuel Debris at Fukushima Daiichi Nuclear Power Plant

\*杉浦 鉄宰<sup>1,2</sup>, 寺井 藤雄<sup>1,2</sup>, 栗原 賢二<sup>1,2</sup>, 湯口 康弘<sup>1,2</sup>

<sup>1</sup>IRID,<sup>2</sup>東芝エネルギーシステムズ

福島第一原子力発電所(1F)の廃止措置において、原子炉格納容器(PCV)から取り出された燃料デブリ(デ ブリ)は1F構内の別建屋へ搬送し、仮保管する計画である。本稿では、上取り出し工法を例に非乾燥状態で のデブリ搬送を行う装置(以後、搬送装置)の設計概念と開発課題について報告する。

キーワード:廃止措置,福島第一原子力発電所,燃料デブリ,搬送装置

### 1. 緒言

デブリ搬送時は、5 つの安全機能「①臨界防止 ②閉じ込め ③除熱 ④遮へい ⑤水素爆発防止」の担保が求められる。デブリは、デブリ取り出し装置による臨界防止機能付きユニット缶への充填後に搬送するため、 搬送システムは上記①以外の機能を担保する。上記⑤は、水濡れしたデブリによる放射性分解で水素が発生 するために求められる。先行検討中の乾燥状態デブリを搬送するシステム[1]は、原子炉建屋ごとの乾燥処理 設備隣接を前提としている。そこで、1Fの敷地事情から当該システムが適用できない場合を考慮した非乾燥 状態でのデブリ構内搬送システム(新設計システム)が求められる。

#### 2. 課題と設計概念

### 2-1. 安全機能の担保と重要開発課題

新設計システムでは、ユニット缶/搬送装置/水素処理機構を組み 合せて安全機能を担保する。重要開発課題は、次節以降に示す閉じ込 め機能に係るデブリ収納扉と水素処理機構が挙げられる。

### 2-2. 燃料デブリ収納扉の設計概念

上取り出し工法の場合、デブリを収納する扉(収納扉)は 汚染拡大防止のためにダブルドア構造とし、搬送装置下部と PCV上に新設するプラットホームにそれぞれ設ける(図1参 照)。また、閉じ込め機能のために搬送装置内部は後述する水 素処理機構で外気に対して負圧状態を維持する。収納扉は遮 へい部と密閉部を別駆動させる分離方式と、両者一体方式の 2種を検討中である。本設計の課題は、扉の駆動機構の実現 性と密封度の確認であり今後要素試験にて評価予定である。



#### 2-3. 水素処理機構の設計概念

図1 搬送装置の扉部の概念

閉じ込め機能を担保するため、装置内部は負圧状態かつ水素濃度の爆発下限界値以下を維持する必要があ る。そこで、搬送装置と接続した水素処理機構はポンプによるガス循環で水素濃度と内圧を監視する。水素 濃度が基準値を超えた場合は空気注入を行い、希釈後の混合ガスは専用タンクへ排気/貯蔵する。一方、内 圧のみが基準値を超えた場合は希釈を行わず、専用タンクへの排気/貯蔵のみを行う。本設計の課題は、水 素濃度/内圧の監視と各種処理の実現性確認であり、今後要素試験にて評価予定である。

謝辞 本成果は経済産業省/平成 30 年度補正予算「廃炉・汚染水対策事業費補助金」により得られたものである。

参考文献 [1] IRID, ホームページ公開資料. https://irid.or.jp/\_pdf/20180000\_03.pdf

\*Tessai Sugiura<sup>1,2</sup>, Fujio Terai<sup>1,2</sup>, Kenji Kurihara<sup>1,2</sup>, and Yasuhiro Yuguchi<sup>1,2</sup>

<sup>1</sup>IRID, <sup>2</sup>Toshiba Energy Systems & Solutions Corp.

# 燃料デブリ取り出しにおけるダスト評価手法の開発 (1)全体計画とダスト評価試験体系の検討

Development of Dust Evaluation Method during Fuel Debris Retrieval Work

(1) Overview of the Plan as well as the Examination of dust evaluation test system

\*湯口 康弘 12, 下田 千晶 12, 鈴木 淳 12, 栗原 賢二 1.2

<sup>1</sup>IRID <sup>2</sup>東芝エネルギーシステムズ

燃料デブリ取り出しにおいて発生するダストの移行率、切断装置の集塵効果などを評価するため、ダスト集塵・ 飛散抑制システムを含む各種切断ツールの開発計画とダスト評価試験体系を報告する。

キーワード:廃止措置、燃料デブリ、ダスト、切断、粒径分布、燃料デブリ取り出し

### 1. 緒言

福島第一原子力発電所の燃料デブリ取り出しでは、原子炉格納容器(PCV)内に存在する燃料デブリの切断加工な どの燃料デブリの取扱作業において、加工部近傍で切粉や粉塵などの様々な粒径のダストが発生する。公衆や作業 員の被ばく低減の観点から、その加工部でのダストの発生を評価し、抑制するシステムの開発が求められている。 燃料デブリ取り出しにおいて発生するダストの移行率、切断装置の集塵効果などを評価するため、ダストの発生を 抑制するシステムの検討を含めた開発の全体計画と、ダスト評価を行うための切断対象となる燃料デブリ模擬試験 体などの考え方を含むダスト評価試験体系の検討結果を2つのシリーズ発表で報告する。

### 2. 全体開発計画の概要

PCV 内に存在すると考えられる燃料デブリは様々な状態(塊状、小石状、粒状デブリ等)が組み合わさってお り、燃料デブリの加工などの取り扱い時にはダストが発生する。燃料デブリ取り出しの一連のプロセスの中で最も ダストの飛散率が高い加工時に着目し、燃料デブリ取り出しに適用が想定される加工方法を対象として、燃料デブ リ取り出し用のロボットアームで取り扱われる加工装置に装備される構成を考慮した。燃料デブリ取り出しの作業 効率を考慮し、環境への放射性物質の漏えいリスクを下げるために、加工点近傍での気中ダストを低減するダスト 集塵・飛散抑制システムを概念検討した。これらの燃料デブリ加工装置の概念検討結果について、PCV 内の環境 条件とダスト飛散の観点での燃料デブリ模擬試験体を想定し、これまで国内外で行われてきた加工時のダスト評価 試験を調査したうえで、実験的アプローチでダスト飛散率を評価する全体開発計画とした。

### 3. ディスクソー加工装置の概念検討結果と試験計画

燃料デブリの加工方法としては、抽出された加工工法の中から、まず、汎用的に適用が想定されるディスクソー に着目した。従来の集塵システムを調査した結果、加工部周辺に囲いを設け、囲いの内部を水エジェクタで吸気し ダストを排水に移行させること、周囲に漏えいしたダストを捕集するため、ミスト散布を行う構成とした。燃料デ ブリ模擬体については、燃料デブリの付着した構造物、切り株燃料模擬体、溶融炉心コンクリート反応(MCCI)生 成物とした。また、現時点で、日本国内で機械加工の適用実績のある、UO2ペレットを気中で加工した際のダス ト飛散状況を試験することとした。評価試験要領については、PCV内の気流条件も考慮して、気中に飛散するダ ストを捕集し粒径分布を計測する試験方法に基づいて、さらに研究開発を推進する。

この成果は、経済産業省/平成 30 年度補正予算「廃炉・汚染水対策事業費補助金」「燃料デブリ・炉内構 造物の取り出し規模の更なる拡大に向けた技術の開発(燃料デブリのダスト集塵システムの技術開発)」によ り得られたものである。

\*Yasuhiro Yuguchi<sup>1,2</sup>, Chiaki Shimoda<sup>1,2</sup>, Jun Suzuki<sup>1,2</sup> and Kenji Kurihara<sup>1,2</sup>

<sup>1</sup>IRID, <sup>2</sup>Toshiba Energy Systems & Solutions Corp.

# 燃料デブリ取り出しにおけるダスト評価手法の開発 (2)ディスクソーにより発生するダスト評価試験

Development of Dust Evaluation Method during Fuel Debris Retrieval Work

(2) Estimation test of dust by disc saw cutting

\*下田 千晶 1.2, 湯口 康弘 1.2, 鈴木 淳 1.2, 栗原 賢二 1.2

<sup>1</sup>IRID <sup>2</sup>東芝エネルギーシステムズ

ステンレス鋼を砥石カッターで切削した際に発生するダストの飛散・付着挙動を評価した。超高速度カメラによ り飛散挙動の概要を把握し、気中ダストの粒径分布を測定、また煙道へのダストの付着量を調査した。

キーワード:廃止措置、燃料デブリ、ダスト、切断、粒径分布、燃料デブリ取り出し

### 1. はじめに

福島第一原子力発電所の燃料デブリ取り出しを安全に運用することが求められている。そのため、気中ダストの挙動を検討することとした。

### 2. 実験

本試験では、周辺から受ける影響を低減するため、ISO クラス 1 の クリーンルーム内に切削装置を設置し、周囲をアクリル板で囲い天井部 に排気用ラインを設けた。温度・風速は格納容器内環境を模擬し、作業 員への被ばく評価の観点から気中ダストについて、粗大ダスト(10µm 以上)と 10µm 以下の粒径分布を測定した。また、切削近傍部や煙道へ のダスト内面付着を確認した。上昇流 0.020m/s となるよう、約 1m³/min で排気しながら温度 23℃環境で、切削対象物 SUS304 板を砥石カッタ ーで深さ 20mm まで切削した。ダストの挙動は、超高速度カメラとレ ーザ光源を用いて撮影した。切削部から 800mm 上方にフード、煙道、 計測部、排気装置を設け(図 1)、ダスト濃度は粒径 0.006~10µm の範 囲は電子式低圧インパクターを、粒径 10µm 以上はエアロゾルスペクトロ

メーターを用いて測定した。煙道内部に貼付したろ紙で採取し たダスト中の鉄を蛍光 X 線回折装置にて測定し、ダスト付着量 を求めた。

### 3. 結果·考察

図2に、切削中におけるダストの可視化結果を示す。切削方向にダストが飛散し、気相系に移行したダストのうち煙道への内面付着は約4%程度であることを確認した。次に、ダスト粒径

ごとの質量・個数濃度を図3に示す。質量濃度は1.64~5.38µm の範囲に ピークがあり、2~5×10<sup>4</sup>mg/m<sup>3</sup>であった。また、10µm 以上の粒子は約

3mg/m<sup>3</sup>と非常に低いことを確認した。加工部から計測部まで高さが 1m 程度あるため、上昇流があっても粗大粒 子は計測部まで至らなかったと考えられる。同時に計測した個数濃度のピークは 0.3µm 以下であることから、 10µm 以下の粒径範囲で作業員被ばくに影響する範囲をさらに評価していく。

この成果は、経済産業省/平成 30 年度補正予算「廃炉・汚染水対策事業費補助金」「燃料デブリ・炉内構造物の取り出し規 模の更なる拡大に向けた技術の開発(燃料デブリのダスト集塵システムの技術開発)」により得られたものです。

\*Chiaki Shimoda<sup>1,2</sup>, Yasuhiro Yuguchi<sup>1,2</sup>, Jun Suzuki<sup>1,2</sup> and Kenji Kurihara<sup>1,2</sup>

<sup>1</sup>IRID, <sup>2</sup>Toshiba Energy Systems & Solutions Corp.



図1.試験装置概略



図2. ダストの可視化結果



図3. 粒径毎の質量・個数濃度

# レーザー加工により発生する微粒子の解析と核種同定手法の開発(3) (1) レーザー照射により発生する微粒子の飛散挙動の評価

Analysis of particles generated by laser processing and development of their nuclide identification

methodology (3)

(1) Characteristic of fine particles behavior produced from laser irradiation

\*山田 知典<sup>1(現在所属:†)</sup>, 大道 博行<sup>2</sup>, 伊藤 主税<sup>1</sup>, 宮部 昌文<sup>1</sup>, 柴田 卓弥<sup>1</sup>, 長谷川 秀一<sup>3</sup> <sup>1</sup>JAEA, <sup>2</sup>レーザー総研, <sup>3</sup>東大, (<sup>†</sup>若エネ研)

レーザー加工技術を福島第一原子力発電所の廃炉へ適用するには、加工時に発生する放射性物質を含有す る微粒子の挙動等の把握が必要である。本研究では、レーザー照射部周辺を高速度カメラにより詳細に観察 し、得られた画像を解析することで、微粒子の飛散挙動を評価した。

キーワード:レーザー加工,微粒子,高速度カメラ

### 1. 緒言

福島第一原子力発電所の廃炉では、高線量環境下での作業が想定されるため、ロボット等の遠隔技術と組 み合わせた加工技術が必要である。レーザー加工技術は、レーザー照射時の反力が殆ど無く、レーザーヘッ ドが小型にできる等の特徴から遠隔技術との組み合わせに優れており、さらに、レーザー照射による切断幅 が狭く 2 次廃棄物量の低減にも貢献できるため廃炉への適用が期待される。このレーザー加工技術を廃炉に 適用するには、対象物が放射性物質であるため、作業員の被ばく低減や放射性物質を含有する微粒子の大気 中への飛散防止等の観点から、加工時に発生する微粒子の評価が望まれている。これまでに、微粒子の評価 に向けて、金属等の試験体にレーザー照射を行い、その様子を高速度カメラで観察した[1,2]。本研究では、

シャドウグラフ撮影及び画像解析から微粒子の飛散挙動を評価した。

### 2. 高速度カメラによる撮影と画像解析

通常、対象物にレーザーを照射した場合、照射部から発生するレーザー誘起プ ルーム等の発光により、発生する微粒子の評価が難しいが、本研究では、試験体を 挟むようにレーザー照明と高速度カメラを設置し、高速度カメラの先端に取り付け たバンドパスフィルターで、照明の波長のみを透過させてシャドウグラフ撮影を行 い、レーザー誘起プルーム等の発光を除外した。図1(a)はシャドウグラフ撮影によ るレーザー照射中の画像であり、レーザー照射前の画像を用いてバックグランド除 去を行い二値化することで、図1(b)のように微粒子を可視化した。



#### 3. 結論

シャドウグラフ撮影及び画像解析により、微粒子を評価できる見通しを得た。

図1 照射中の様子

本研究の一部は、JAEA 英知を結集した原子力科学技術・人材育成推進事業により実施されたレーザー加工 により発生する微粒子の解析と核種同定手法の開発(JPJA18B18072148)の助成を受けたものである。

### 参考文献

[1] 日本原子力学会「2019年秋の大会」3C11、[2] 日本原子力学会「2019年秋の大会」3C12

\*Tomonori Yamada<sup>1(Present affiliation:†)</sup>, Hiroyuki Daido<sup>2</sup>, Chikara Ito<sup>1</sup>, Masabumi Miyabe<sup>1</sup>, Takuya Shibata<sup>1</sup> and Shuichi Hasegawa<sup>3</sup>

<sup>1</sup>JAEA, <sup>2</sup>Institute for Laser Technology, <sup>3</sup>Univ. of Tokyo, (<sup>†</sup>WERC)

# レーザー加工により発生する微粒子の解析と核種同定手法の開発(3) (2) レーザー照射金属、セラミックス、コンクリートにおける微粒子発生の考察

Analysis of particles generated by laser processing and development of their nuclide identification methodology (3)

(2) Consideration of fine particle production from laser irradiated metals, ceramics and concrete materials

\*大道 博行<sup>1</sup>,山田 知典<sup>21(現在所属:†)</sup>,伊藤 主税<sup>2</sup>,宮部 昌文<sup>2</sup>,柴田 卓弥<sup>2</sup>,古河裕之<sup>1</sup>、 長谷川 秀一<sup>3</sup>、<sup>1</sup>レーザー総研,<sup>2</sup>JAEA,<sup>3</sup>東大、(<sup>†</sup>若エネ研)

We are studying a mechanism of aerosol production during a laser processing. We have precisely observed dynamical behaviors and static features of fine particles using a highspeed camera and an electron microscope. We have also performed a model analysis.

Key words : Aerosol, Fine particles, Laser processing, Decommissioning technology, High speed camera

### 1. 緒言

廃炉への適用を目指したレーザー切断技術ではそれに伴って発生する微粒子の特性評価、閉じ込め、回 収が重要課題である。これに資するため、高速度カメラを用いレーザー照射による金属、セラミックス、 重コンクリートから飛散する微粒子群の観察を行い、発生・飛散に関する物理過程の検討を行った。

### 2. 微粒子発生・飛散過程の観察と結果

原子力機構に設置されているファイバーレーザー照射により金属(ステンレス鋼)、セラミックス(アル ミナ等)、重コンクリートから噴き出した微粒子を、波長 633nmの He-Ne レーザーを用いたシャドウグラフ 法により高速度カメラを用いて記録した。それぞれの物質で発生し、そこから飛散する微粒子像を図1に 示す。また飛散した微粒子を捕捉し、電子顕微鏡を用いて観察した。それらを踏まえ、物理モデルを用い た解析を行い、観察結果と合わせて考察を行った。その結果、金属では蒸気や溶融物を起源とする微粒子 の発生が主であり、セラミックスやコンクリートでは比較的大きいサイズの液滴や物質内部の応力破砕に 起因すると思われる破砕片が発生・飛散していることが分かった。



### 図1 影絵 (a)ステンレス鋼、(b) アルミナ(c)重コンクリート

本研究の一部は、日本原子力研究開発機構「英知を結集した原子力科学技術・人材育成推進事業」により実施された 「レーザー加工により発生する微粒子の解析と核種同定手法の開発」(体系的番号 JPJA18B18072148)の助成を受けた ものである。

\*Hiroyuki Daido<sup>1</sup>, Tomonori Yamada<sup>2(Present affiliation:†)</sup>, Chikara Ito<sup>2</sup>, Masabumi Miyabe<sup>2</sup>, Takuya Shibata<sup>2</sup>, Hiroyuki Furukawa<sup>1</sup> and Shuichi Hasegawa<sup>3 1</sup>Institute of Laser Technology, <sup>2</sup>JAEA, <sup>3</sup>Univ. of Tokyo, (†WERC) Oral presentation | V. Nuclear Fuel Cycle and Nuclear Materials | 501-1 Basic Properties

# [2E01-07] Evaluation of physical properties of nuclear fuel

Chair:Isamu Sato(Tokyo City Univ.)

Thu. Sep 17, 2020 10:00 AM - 12:00 PM Room E (Zoom room 5)

- [2E01] Measurement of heat capacity on fluorite compounds \*Shun Hirooka<sup>1</sup>, Taku Matsumoto<sup>1</sup>, Kato Masato<sup>1</sup>, Ryota Tsuchimochi<sup>1</sup>, Masahiro Ogasawara<sup>2</sup> (1. JAEA, 2. Inspection Development Co.) 10:00 AM - 10:15 AM
- [2E02] Machine-learning molecular dynamics of simulated fuel materials CaF<sub>2</sub> \*Hiroki Nakamura<sup>1</sup>, Masahiko Machida<sup>1</sup>, Masato Kato<sup>1</sup> (1. JAEA) 10:15 AM - 10:30 AM
- [2E03] Defect equilibria, electrical conductivity and oxygen diffusion \*Masato Kato<sup>1</sup>, Hiroki Nakamura<sup>1</sup>, Masashi Watanabe<sup>1</sup>, Masahiko Machida<sup>1</sup> (1. Japan Atomic Energy Agency)
  10.70 AM 10.15 AM

10:30 AM - 10:45 AM

- [2E04] The heat capacity and thermal diffusivity of UO<sub>2</sub> at high temperature \*Taku Matsumoto<sup>1</sup>, Shun Hirooka<sup>1</sup>, Masatoshi Akashi<sup>1</sup>, Masato Kato<sup>1</sup>, Masahiro Ogasawara<sup>2</sup> (1. JAEA, 2. Inspection Development Co.) 10:45 AM - 11:00 AM
- [2E05] Development of physical property measurement technique for molten oxide fuel by high-speed electrical pulse heating-3 \*Keisuke NIINO<sup>1</sup>, Yuji ARITA<sup>1</sup>, Kenji KONASHI<sup>2</sup>, Hiromichi WATANABE<sup>3</sup>, Kyoichi MORIMOTO<sup>4</sup>, Masashi WATANABE<sup>4</sup> (1. Univ. of Fukui, 2. Tohoku Univ., 3. AIST, 4. JAEA) 11:00 AM - 11:15 AM
- [2E06] Evaluation of volume change ratio during solidification of molten zirconia \*Naoto Gouda<sup>1</sup>, Hiroaki Muta<sup>1</sup>, Yuji Ohishi<sup>1</sup> (1. Osaka Univ.) 11:15 AM - 11:30 AM
- [2E07] Study on crystal structure of U<sub>1-y</sub>Ln<sub>y</sub>O<sub>2-x</sub>(Ln=Gd, Er) solid solution \*MAO VAN PHAM<sup>1</sup>, Tatsumi Arima<sup>1</sup>, Yaohiro Inagaki<sup>1</sup>, Kazuya Idemitsu<sup>1</sup>, Daisuke Akiyama<sup>2</sup>, Takayuki Nagai<sup>3</sup>, Yoshihiro Okamoto<sup>3</sup> (1. Kyushu Univ., 2. Tohoku Univ., 3. JAEA) 11:30 AM - 11:45 AM

### 蛍石型化合物の比熱測定

Measurement of specific heat on fluorite compounds

\*廣岡 瞬<sup>1</sup>, 松本 卓<sup>1</sup>, 加藤 正人<sup>1</sup>, 土持 亮太<sup>1</sup>, 小笠原 誠洋<sup>2</sup>

<sup>1</sup>JAEA,<sup>2</sup>検査開発

 $UO_2$ や MOX と同じ蛍石型結晶構造であり、融点が 1500℃以下である CaF<sub>2</sub>、SrF<sub>2</sub>、(Ca,Sr)F<sub>2</sub>の比熱を、DSC を用いて測定した。 $UO_2$ や MOX でも高温で報告されている比熱の急上昇が比較的低温領域で観察された。 結果について、それぞれの融点や固溶との関係、フレンケル欠陥生成等の観点から評価を行った。

キーワード:比熱、アクチニド酸化物、フッ化物、蛍石型化合物、フレンケル欠陥

### 1. 緒言

蛍石型の結晶構造を有するアクチニド酸化物や CaF<sub>2</sub>などでは、融点近傍においてブレディッグ転移に起因 する比熱の急上昇とピークが現れる。これは核燃料の物性として非常に重要な現象と考えられるが、アクチ ニド酸化物ではその現象が 2000℃付近から起こるため測定が難しく、報告値にもバラツキきが大きい。そこ で近年では、融点が 1500℃以下と比較的測定が容易な CaF<sub>2</sub>を用いてブレディッグ転移に関する研究を進め ている。本研究では、CaF<sub>2</sub>、SrF<sub>2</sub>及び固溶の影響を評価するために(Ca,Sr)F<sub>2</sub>を用いて比熱の測定を行い、これ らの比較的高温領域における比熱の挙動について評価を行った。

### 2. 実験方法

Netzsch 製 DSC 404 F1 Pegasus を用いて、CaF<sub>2</sub>、SrF<sub>2</sub>及び(Ca,Sr)F<sub>2</sub>(Sr: 41.8 mol%)の比熱測定を行った。 測定は Ar 雰囲気中で行い、酸化を抑制するために最高 1230℃まで昇温してデータを取得した。また、SrF<sub>2</sub>に ついては 5 回の測定を行いデータのバラツキを確認した。

#### 3. 結果・考察

SrF2の5回の測定では、比熱のピーク温度が1150℃~1200℃に収まることを確認した。図1に比熱の測定 結果を示す。今回測定したフッ化物試料の比熱は、UO2の比熱[1]と比べるとかなり低い 1000℃以下から急 上昇が始まり、1200℃以下でピークを迎える結果が得られた。単体と比べて融点が低くなる(Ca,Sr)F2では[2]、 比熱の急上昇の開始温度が低く、ピーク温度も低くなった。ブレディッグ転移は融点の 80%程度の温度で起

こることが報告されており、今回の結果からこれが 固溶体にも適用されることを確認した。UO<sub>2</sub>、PuO<sub>2</sub>、 (U,Pu)O<sub>2</sub>の高温比熱については報告例が少なくバ ラツキも大きいが、融点との関係について同様の傾 向が予想される。また、本試験結果より、蛍石型化 合物の固溶体の高温比熱については、ノイマン-コ ップ則の適用が難しい可能性があることが示唆さ れた。また、比熱の急上昇はフレンケル欠陥の生成 によるものと考えられるため、測定結果から格子比 熱を差し引くことで、それぞれのフレンケル欠陥の 生成エネルギーを得た。



### 参考文献

[1] J.J. Carbajo, Journal of Nuclear Materials 299 (2001) 181-198

[2] D. Klimm et al., Journal of Crystal Growth 310 (2008) 152-155

\*Shun Hirooka<sup>1</sup>, Taku Matsumoto<sup>1</sup>, Masato Kato<sup>1</sup>, Ryota Tsuchimochi<sup>1</sup> and Masahiro Ogasawra<sup>2</sup>

<sup>1</sup>JAEA, <sup>2</sup>Inspection Development Co.
# 模擬燃料物質 CaF2の機械学習分子動力学

Machine-learning molecular dynamics of simulated fuel materials CaF2

\*中村 博樹<sup>1</sup>,町田 昌彦<sup>1</sup>,加藤 正人<sup>1</sup>

1日本原子力研究開発機構

核燃料物質である二酸化アクチニドの代替物質としてのフッ化カルシウムに対して、機械学習分子動力学を 用いて、高温物性を評価した。計算結果を実験データ等と比較することによって、本手法の信頼性や有効性 の確認を行った。

キーワード:フッ化カルシウム,核燃料物質,機械学習分子動力学

### 1. 緒言

核燃料の開発においては、燃料物質である二酸化アクチニドの詳細な物性値が必要となる。しかし、核燃 料物質は取り扱いの制限等により、高温での詳細な物性値を測定することが難しい。このような場合、数値 計算を用いて測定値を補間していくことで、精度の高い物性値を得られることが期待できる。通常、ミクロ レベルでの物性値の数値計算としては古典分子動力学と第一原理計算がよく用いられる。古典分子動力学は 大規模・長時間のシミュレーションが可能だが、経験的なパラメータによってしまうため、信頼性はあまり 高くない。一方、経験的なパラメータを必要としない第一原理計算は信頼性が高いが、計算時間がかかるた め、大規模なシミュレーションを必要とする高温物性の評価には向いていない。この両者の利点を活かす手 法が機械学習分子動力学法である。この手法では、第一原理計算結果を学習したポテンシャルを作成して、 古典分子動力学を行う。この方法を用いれば、第一原理計算の信頼度で、古典分子動力学を用いた大規模シ ミュレーションによる物性評価が可能となる。本発表では、酸化物燃料と同じ結晶構造で、実験データの多 い CaF2を模擬燃料物質として、機械学習分子動力学による高温物性評価を行う。特に Bredig 転移と呼ばれる 高温での急激な比熱の変化に注目し、その現象を解析する。これらの計算結果を実験データと比較すること によって、本手法の信頼性や有効性を確認し、核燃料物質への応用の可能性を議論する。

# 2. 計算方法及び結果

CaF<sub>2</sub>に対して、第一原理分子動力学を行うことで学習データ を構築した。この学習データから機械学習ポテンシャルを作成 して、古典分子動力学を行い、比熱等を評価した。第一原理計算 には VASP コード、機械学習には n2p2 コード、古典分子動力学 には LAMMPS コードを用いた。第一原理計算に用いる交換相関 エネルギーとしてメタ GGA の1 種である SCAN を用いること で、格子定数や比熱などを良い精度で実験を再現することがで きた。特に Bredig 転移のピーク温度は図に示したように実験値 を良く再現した。



#### 3. 結果

機械学習分子動力学を用いることで、通常の第一原理計算では評価が困難な比熱等の高温物性を評価する ことに成功した。本手法では、第一原理計算と同程度の精度で、より大規模なシミュレーションが可能であ ることが分かり、燃料物性評価の数値計算手法として有効であると言える。

\*Hiroki Nakamura<sup>1</sup>, Masahiko Machida<sup>1</sup> and Masato Kato<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Japan Atomic Energy Agency

Pu0₂と Ce0₂の欠陥平衡、電気伝導率及び酸素拡散係数の評価

Defect equilibria, electrical conductivity and oxygen diffusion \*加藤 正人<sup>1</sup>, 中村 博樹<sup>1</sup>, 渡部 雅<sup>1</sup>, 町田 昌彦<sup>1</sup> <sup>1</sup>日本原子力研究開発機構

 $Pu0_2 \& Ce0_2 の酸素ポテンシャル及び第一原理計算から得られた結果を用いて欠陥平衡を評価し、Brouwer の図を作成した。また、欠陥平衡と、酸素拡散係数及び電気伝導率の関係を評価し、<math>Pu0_2 \& Ce0_2 の違いに$ ついて評価した。

**キーワード**: Pu0<sub>2</sub>, Ce0<sub>2</sub>, 欠陥平衡、電気伝導、拡散係数

### 1. 緒言

Pu0<sub>2</sub>と Ce0<sub>2</sub>について、欠陥平衡を評価し、欠陥の生成 エネルギと、酸素ポテンシャル、酸素拡散係数及び電気 伝導率の関係を評価することを目的とする。

# 2. 結果

### 2-1. 第一原理計算

VASP コードを用いて、バンドギャップ、フレンケル欠 陥の生成エネルギ、酸素空孔及び侵入酸素のマイグレー ションエネルギを計算した。

# 2-2. 欠陥平衡

定比組成近傍について次の4つの欠陥反応を考える。

 $(1) \mathcal{O}_0^{\times} \to Vo^{"} + 2e' + \frac{1}{2}\mathcal{O}_2, \ (2) \frac{1}{2}\mathcal{O}_2 \to \mathcal{O}i'' + 2h',$ 

(3)null  $\rightarrow e' + h', \quad (4)O_0^{\times} \rightarrow Vo'' + Oi''$ 

し、各欠陥反応の反応定数を評価することによって、Brouwerの図を作成することができた。

# 2-3. 酸素拡散係数

酸素自己拡散係数は次式で得られる。欠陥濃度[ $V_o$ <sup>"</sup>]及び[ $O_i$ <sup>"</sup>]は、Brouwer の図から得られた結果を用い、 マイグレーションエネルギ $\Delta_m H_{VO}$ 及び $\Delta_m H_{Oi}$ は、第一原理計算の結果を用いて評価した。  $D^* = D_{VO}^0[V_O$ <sup>"</sup>] · exp $\left(-\frac{\Delta_m H_{VO}}{RT}\right)$ +2 ·  $D_{Oi}^0[O_i$ <sup>"</sup>] · exp $\left(-\frac{\Delta_m H_{Oi}}{RT}\right)$ 

# 2-4.電気伝導率

図1に CeO<sub>2</sub>の電気伝導率の解析結果を示す。計算結果は実験値をよく再現しており、CeO<sub>2</sub>は定比組成近 傍においてイオン電導 $\sigma_i$ が支配的であることがわかる。イオン電導の活性化エネルギを 260. 2kJ/mol と得 た。文献値の電気伝導及び自己拡散の活性化エネルギとよく一致することを確認した。PuO<sub>2</sub>では、電子伝 導 $\sigma_e$ が支配的であり[2]、両者のメカニズムは異なることを確認した。

# 3. 結論

Pu0<sub>2</sub>と Ce0<sub>2</sub>について、定比組成近傍において欠陥平衡の状態が異なり、それぞれ、電子的欠陥及びフレンケル欠陥が支配的であることを確認した。また、酸素ポテンシャル、拡散係数及び電気伝導率の間の関係について整合性を確認した。

参考文献 [1] Naik& Tein, J. Phys. Chem. Solids, 39(1978) [2]Kato et al., Defect and Diffusion Forum, 375(2017)

<sup>\*</sup>Masato Kato<sup>1</sup>, Hiroki Nakamura<sup>1</sup>, Masahi Watanabe<sup>1</sup> and Masahiko Machida<sup>1</sup>



図1 CeO<sub>2</sub>の電気伝導率と酸素分圧の関係

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Japan Atomic Energy Agency

# 高温領域における UO2の比熱及び熱拡散率

The Heat Capacity and Thermal Conductivity of UO<sub>2</sub> at High Temperature

\*松本 卓<sup>1</sup>,廣岡 瞬<sup>1</sup>,赤司 雅俊<sup>1</sup>,加藤 正人<sup>1</sup>,小笠原誠洋<sup>2</sup>

<sup>1</sup>JAEA,<sup>2</sup>検査開発

UO<sub>2</sub>を用いて最高 2000℃までのエンタルピー及び熱拡散率を、それぞれドロップカロリー法及びレー ザーフラッシュ法を用いて測定した。エンタルピーから比熱を評価した結果、約 1500℃から比熱が急 激に上昇する結果が得られた。一方、熱拡散率は 1500℃までは低下したが、約 1500℃から 2000℃ま で一定の値が得られた。

キーワード: UO2、比熱、熱拡散率、熱伝導率

# 1. 緒言

UO<sub>2</sub>の熱物性は 1960 年代から多くの研究者により取得・評価されてきた。しかしながら 2000℃といった 高温領域においては、測定の困難さから測定値が少なく、また測定値に大きなゆらぎが確認される。特に UO<sub>2</sub>の比熱は、1960 年代はドロップカロリーメータにより<sup>[1]</sup>、近年は ITU のレーザ法により<sup>[2]</sup>測定・評価 されてきたが、高温における測定値には大きな差異が認められている。近年のデータでは 1600℃を超える 温度から比熱が上昇する傾向が確認できる<sup>[2]</sup>。比熱は、熱伝導率を導出する上で重要な物性値の一つであ り、精度よくデータを取得することが重要である。そこで本研究では 2000℃までの比熱を取得し、高温領 域における比熱の上昇を評価した。併せて 2000℃までの熱拡散率を取得し、熱伝導率を評価した。

### 2. 実験手法

エンタルピー及び熱拡散率は、それぞれドロップカロリー法及びレー ザーフラッシュ法により、最大 2000℃まで測定を実施した。エンタル ピー測定は、UO<sub>2</sub>をタングステン容器に封入し実施した。加えて校正の ため、サファイア(Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>)及び空容器の測定も実施した。得られたエ ンタルピーを温度微分することで比熱を評価し、比熱、熱拡散率及び熱 膨張を考慮した密度の積から熱伝導率を導出した。

### 3. 結果·考察

図1に各試料のエンタルピー測定結果を示す。Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>及びタングステ ンは約2000℃までの温度範囲で文献値とよく一致する測定値が得られ た。一方、UO<sub>2</sub>は1800℃までは文献値とよく一致するものの、1800℃ 以上の温度領域では、エンタルピーが急激に上昇する結果となった。図 2に比熱の評価値及び熱拡散率の測定値を、それぞれ文献値とともに示 す。比熱は1500℃付近から急激に上昇する結果が得られ、文献値と比 較するとより低温から急激に上昇する結果となった。一方、熱拡散率は 温度の上昇とともに低下し、1500℃付近からおおよそ一定の値となり文 献値と良い一致を示した。

### 参考文献

[1] R.A.Hein, et.al. Journal of Nuclear Materials 28 (1968) 99

[2] T.R.Pavlov, et.al. Acta Materialia 139 (2017) 138

3.0x10 UO<sub>2</sub> W This work Al2O3 2.5x10 UO2 [J.K.Fink (2000)] W [NIST] 2.0x10<sup>5</sup> -- Al2O3 [NIST] ± 1.0x105 5 0x 10<sup>4</sup> 2000 1500 500 1000 Temperature [°C]

図1 エンタルピー測定結果



#### 図2 熱拡散率及び比熱の測定結果と文献値

<sup>\*</sup>Taku Matsumoto<sup>1</sup>, Shun Hirooka<sup>1</sup>, Masatoshi Akashi<sup>1</sup>, Masato Kato<sup>1</sup> and Masahiro Ogasawara<sup>2</sup>

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>JAEA, <sup>2</sup>Inspection Development Co.

# 高速パルス通電加熱による溶融酸化物燃料の物性測定手法の開発-3

Development of physical property measurement technique

for molten oxide fuel by high-speed electrical pulse heating-3

\*新納 圭亮<sup>1</sup>,有田 裕二<sup>1</sup>,小無 健司<sup>2</sup>,渡辺 博道<sup>3</sup>,森本 恭一<sup>4</sup>,渡部 雅<sup>4</sup> <sup>1</sup>福井大学,<sup>2</sup>東北大学,<sup>3</sup>産業技術総合研究所,<sup>4</sup>日本原子力研究開発機構

高速パルス通電加熱法を用い、溶融酸化物燃料の物性測定を試みた。多段階パルス通電加熱測定法を導入 し、YSZ(Y<sub>2</sub>O<sub>3</sub>添加ZrO<sub>2</sub>)の測定および(U<sub>0.7</sub>, Ce<sub>0.3</sub>)O<sub>2</sub>の加熱溶融試験を実施した。その結果、加熱方法の改良 によって高温でのセラミックス融体試料測定の可能性が示された。

キーワード:酸化物燃料、物性測定、パルス通電加熱法

# 1. 緒言

従来の測定方法では、試料を超高温で一定温度に長時間保持する必要があるため、「試料容器との反応が生 じる」、「蒸発により試料組成が変化する」などの問題が測定を困難にしていた。本研究では、短時間で物性 を測定することによりこれらの問題を解決することのできる高速パルス通電加熱法を、酸化物セラミックス 試料の測定に応用するための研究を行ってきた[1]。今回、溶融酸化物燃料の物性測定を試みた。

### 2. 実験概要

試験試料は、タングステン製容器(外径 4mm、内径 3mm、長さ 120mm)に円柱状の YSZ もしくはペレット状の(U<sub>0.7</sub>, Ce<sub>0.3</sub>)O<sub>2</sub>を詰め、パルス通電加熱により試料に熱を加えた。試料の温度、電圧、電流を測定し、 試料の比熱容量を算出した。加熱を 1 パルス加熱から多段階ステップにすることで、前者の方法で生じる 1 測定毎に 1000℃以上の急激な昇降温を低減させ、試料径方向の温度勾配を減らすようにした。

### 3. 結果および考察

図1にパルス通電加熱を用いて YSZ 試料を加熱し た時の試料の温度変化と加えた電力を示す。初期の通 電を長くし、十分に熱を伝えてから試験に入るように した。この結果から試料の温度上昇に要した熱量(dH) を計算し、通電によって上昇した温度(dT)で割ったも の(dH/dT)を物質量で割ると比熱容量が求められる ( $C_p = dH/ndT$ )。いずれの試料の比熱容量も文献値よ りも小さい値となった。YSZ について断面観察を行っ たところ、試料中に空洞ができていた。試料の溶融は 十分であると考えられるが、容器と試料の空間が大き いために溶融部分の試料の質量の決定が困難である ことが考えられる。これより、容器と試料の空間を小



さくすること、試料を高密度にすることで容器との密着性があがり、測定精度の向上が図れると考えられる。 今後はより高密度の試料作製を目指すとともに試料全体に熱が伝わるように加熱時間、ステップの数などに 変更を加え、測定技術の向上を図る。

### 参考文献

[1]新納、有田、小無、渡辺、森本、渡部 日本原子力学会 2020 春の年会 1A06

\* Keisuke Niino<sup>1</sup>, Yuji Arita<sup>1</sup>, Kenji Konashi<sup>2</sup>, Hiromichi Watanabe<sup>3</sup>, Kyoichi Morimoto<sup>4</sup>, Masashi Watanabe<sup>4</sup>

<sup>1</sup>University of Fukui, <sup>2</sup>Tohoku University, <sup>3</sup>AIST, <sup>4</sup>JAEA

本研究の一部は文部科学省 英知を結集した原子力科学技術・人材育成事業 JPMX 16S16816076 の助成を受けたものです。

# 溶融ジルコニアの凝固時体積変化率評価

Evaluation of volume change ratio during solidification of molten zirconia

\*合田 尚友<sup>1</sup>, 牟田 浩明<sup>1</sup>, 大石 佑治<sup>1</sup>

1大阪大学

ガス浮遊法を用いたレーザー加熱によりジルコニアを溶融させた後、凝固する様子をハイスピードカメラ で観察した。凝固後の試料が膨張していたことから溶融ジルコニアが異常液体であることを確認した。また、 凝固後の試料形状より凝固時の体積変化率を評価した。

キーワード:原子炉過酷事故,炉心溶融物,ZrO2,異常液体,ガス浮遊法

### 1. 緒言

炉心溶融物の挙動の解明は事故進展の予測に不可欠である。本研究では、凝固時の体積変化について注目 した。一般的に液体は、凝固時に体積が収縮する通常液体と体積が膨張する異常液体の2種類に分けられる。 異常液体の例としては、H<sub>2</sub>O や Si などが知られている。液体と固体が共存する状態では、通常液体の場合は 固体は沈むが、異常液体の場合は固体は浮く。そのため、溶融物が異常液体か通常液体かは炉心溶融物の凝 固挙動に大きな影響を与える可能性がある。そこで本研究では、炉心溶融物の主要な物質のひとつである ZrO<sub>2</sub> について異常液体であるか否かを調べ、異常液体である場合には凝固時の体積変化率を評価することを目的 とした。

### 2. 実験

異常液体である Si の液滴が凝固すると図1に示すように突起が生成する。これは、 液滴の外側が凝固した後に内側が凝固して膨張するためであると思われる。通常液体 である Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub> や Au の液滴が凝固しても、このような突起は生じない。この事実は、 凝固後の試料形状から溶融物が異常液体か否かを判別できることを示唆している。そ こで本研究では ZrO<sub>2</sub>液滴を凝固させ、その試料形状から ZrO<sub>2</sub>が異常液体か否かを判 断した。

ZrO<sub>2</sub>粉末を SPS 焼結してバルク体を作製し、砕いて約 30 mg の重さの試料片を 用意した。この試料片をガス浮遊法によって浮遊させ、出力 100 W の CO<sub>2</sub> レーザ ーで加熱して溶融することで液滴を得た。浮遊させたままレーザーを OFF にして 加熱を止めて凝固させ、凝固後の試料の突起の有無から異常液体であるか否かを判 断した。突起が生成した場合には、画像解析により突起の体積を推定し、凝固時の 体積変化率を算出した。

#### 3. 結果

凝固後の ZrO<sub>2</sub> 試料を図 2 に示す。Si と同様の突起が生じていることが分かる。 また、試料の断面を観察したところ、気孔は確認できなかった。以上の結果より、 突起は試料が凝固時に膨張することで生じた、すなわち ZrO<sub>2</sub> が異常液体であるこ とが確認された。凝固時の体積変化率については講演で述べる。



図1 凝固後のSi液滴



\*Naoto Gouda<sup>1</sup>, Hiroaki Muta<sup>1</sup> and Yuji Ohishi<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Osaka Univ.

# Study on crystal structure of U<sub>1-y</sub>Ln<sub>y</sub>O<sub>2-x</sub>(Ln=Gd, Er) solid solution U<sub>1-y</sub>Ln<sub>y</sub>O<sub>2-x</sub>(Ln=Gd, Er)固溶体の結晶構造に関する研究

\*Pham Van Mao<sup>1</sup>, Tatsumi Arima<sup>1</sup>, Yaohiro Inagaki<sup>1</sup>, Kazuya Idemitsu<sup>1</sup>, Daisuke Akiyama<sup>2</sup>, Takayuki Nagai<sup>3</sup>

# and Yoshihiro Okamoto<sup>3</sup>

<sup>1</sup>Kyushu Univ., <sup>2</sup>Tohoku Univ., <sup>3</sup>Japan Atomic Energy Agency.

The crystal structure of  $U_{1-y}Ln_yO_{2-x}$  (Ln=Gd, Er; y=0–0.4) samples sintered at 1700 °C for 4 hours under reduction conditions is investigated by XRD and XAFS measurements.

Keywords: UO<sub>2</sub>, burnable poison, crystal structure, XRD, XAFS

# 1. Introduction

Burnable poison fuels (UO<sub>2</sub>-LnO<sub>1.5</sub>: Ln=Gd, Er) are widely used in LWR to control the initial reactivity. In this study, the effect of  $LnO_{1.5}$  doping on the crystal properties of UO<sub>2</sub>-LnO<sub>1.5</sub> samples was evaluated by XRD and XAFS measurements because it gives a change in thermo-physical properties such as thermal conductivity and melting point.

### 2. Experimental

**2-1. Sample preparation:** The disk-shaped UO<sub>2</sub>-LnO<sub>1.5</sub> samples were sintered at 1700 °C for 4 hr in an Ar gas flow. The sintered samples were observed by SEM, and their chemical compositions and element distributions were analyzed by the EDS.

**2-2. Phase identification:** The XRD measurements were performed at room temperature to determine the lattice parameter of the fluorite structure for above  $UO_2$ -LnO<sub>1.5</sub> solid-solution samples.

**2-3.** X-ray Absorption Fine Structure (XAFS): The X-ray absorption measurements near U L<sub>3</sub>, Gd L<sub>3</sub>, and Er L<sub>3</sub>-edges were carried out at room temperature with synchrotron radiation (KEK-PF). Based on the EXAFS function  $k^3\chi(k)$  and Fourier transform magnitude  $|FT(k^3\chi(k))|$ , the structural parameters such as oxidation state, coordination number, interatomic distance of the first peak corresponding to the nearest cation-oxygen pair were obtained.

# 3. Results and discussion

The lattice parameter of UO<sub>2</sub>-LnO<sub>1.5</sub> decreased with increasing LnO<sub>1.5</sub> content (Fig. 1). The interatomic distances of U-O and Ln-O in U<sub>1-y</sub>Ln<sub>y</sub>O<sub>2-x</sub> decreased with a very small change when LnO<sub>1.5</sub> is added (Fig. 2). The change of crystal structure for such solid solutions results from (1) doping of LnO<sub>1.5</sub> and (2) oxidation U<sup>4+</sup> to U<sup>5+</sup> ion. In the case (1), oxygen vacancies are simultaneously generated. On the other hand, the ionic radius increases in the order: U<sup>5+</sup> < U<sup>4+</sup>  $\leq$  Ln<sup>3+</sup>. Thus, the case (2) caused these results in the present study.

#### References

- [1] S. Fukushima et al., J. Nucl. Mater. 105 (1982) 201-210.
- [2] M. Amaya et al., J. Nucl. Mater. 300 (2002) 57-64.
- [3] S.H. Kim et al., J. Nucl. Mater. 342 (2005) 119-124.



Fig. 1. The lattice parameter of  $UO_2$ - $LnO_{1.5}$  samples as a function of  $LnO_{1.5}$  content.



Fig. 2. U  $L_3$ -edge FT magnitude function of UO<sub>2</sub>-GdO<sub>1.5</sub> solid solution.

Oral presentation | V. Nuclear Fuel Cycle and Nuclear Materials | 501-2 Nuclear Fuel and the Irradiation Behavior

# [2E08-13] Nitride fuel Chair:Kunihiro Itoh(NDC)

Thu. Sep 17, 2020 2:45 PM - 4:25 PM Room E (Zoom room 5)

[2E08]	R&D on Nitride Fuel Ctcle for MA Transmutation to Enhance Safety and Economy
	*Masahide Takano <sup>1</sup> , Seiya Takaki <sup>1</sup> (1. JAEA) 2:45 PM - 3:00 PM
[2E09]	R&D on Nitride Fuel Cycle for MA Transmutation to Enhance Safety and Economy
	*Tohma Iwasa <sup>1</sup> , Masahide Takano <sup>1</sup> (1. JAEA) 3:00 PM - 3:15 PM
[2E10]	R&D on Nitride Fuel Cycle for MA Transmutation to Enhance Safety and Economy
	*Seiya Takaki <sup>1</sup> , Masahide Takano <sup>1</sup> , Haruyoshi Otobe <sup>1</sup> (1. JAEA) 3:15 PM - 3:30 PM
[2E11]	R&D on Nitride Fuel Cycle for MA Transmutation to Enhance Safety and Economy
	*Tatsumi Arima <sup>1</sup> , Toma Iwasa <sup>2</sup> , Masahide Takano <sup>2</sup> (1. Kyushu Univ., 2. JAEA) 3:30 PM - 3:45 PM
[2E12]	R&D on Nitride Fuel Cycle for MA Transmutation to Enhance Safety and Economy
	*Hirokazu HAYASHI <sup>1</sup> , Takumi SATO <sup>1</sup> (1. JAEA) 3:45 PM - 4:00 PM
[2E13]	R&D on Nitride Fuel Cycle for MA Transmutation to Enhance Safety and Economy
	*TSUYOSHI MURAKAMI <sup>1</sup> , MASATOSHI IIZUKA <sup>1</sup> , HIROKAZU HAYASHI <sup>2</sup> (1. CRIEPI, 2. JAEA) 4:00 PM - 4:15 PM

# 安全性・経済性向上を目指した MA 核変換用窒化物燃料サイクルに関する研究開発 (14) He を蓄積させた Cm 含有窒化物ペレットの焼鈍による寸法変化挙動

R&D on Nitride Fuel Cycle for MA Transmutation to Enhance Safety and Economy

(14) Dimensional Recovery of He-accumulated Nitride Pellet Containing Cm by Annealing

\*高野 公秀, 高木 聖也

#### 原子力機構

燃料製造後の保管中に蓄積した He 原子が高温でガス放出される際の影響を明らかにするため、室温で2年間保管した Cm 含有窒化物ペレットの焼鈍試験を行い、寸法と組織変化に関するデータを取得した。

キーワード:マイナーアクチノイド,核変換,窒化物燃料,α崩壊,自己照射損傷,ガススエリング

1. **緒言** マイナーアクチノイド (MA) 核変換用燃料は、比較的短半減期のα崩壊核種を含むため、燃料製造 後の保管中に欠陥蓄積により膨張する他、蓄積した He 原子が高温でガス放出される際に組織変化やガスス エリングを起こす可能性があるため、これらの現象を理解し、燃料設計に考慮する必要がある。ここでは、 <sup>244</sup>Cm を含有した Pu<sub>0.24</sub>Cm<sub>0.06</sub>Zr<sub>0.70</sub>N の組成式で表される窒化物ペレットを焼結後2年間室温保管し、長期ス パンでの格子定数とバルク寸法変化を観察した後、焼鈍試験を行い格子と寸法の回復挙動を調べるとともに 組織を観察し、過去に同様の試験を行った Pu<sub>0.95</sub>Cm<sub>0.05</sub>O<sub>2-x</sub>二酸化物の結果 [1]と比較検討した。

2. 実験方法 ペレット焼結後の室温保持期間中に X 線回折による粉末試料の格子定数測定とデジタルマイ クロメータによるペレット寸法測定を繰り返した後、N2-3%H2気流中 673 から 1573 K の範囲で低温側から順 に等温保持による焼鈍と室温での格子定数・寸法測定を繰り返し、焼鈍曲線を得た。焼鈍試験終了後にペレ ットを打撃破壊し、破面と研磨面の走査型電子顕微鏡(SEM)による組織観察を行った。

3. 結果と考察 焼結後約2ヶ月間でフレンケル欠陥蓄積により結晶格子は0.49%膨張して飽和するとともに、 これとほぼ同期してペレットも同程度膨張した[2]。以後はいずれも二酸化物と同様に一定値で推移すると 予想したが、ペレットは膨張を続け、焼鈍直前で約1.1%の膨張を示した。一方で結晶格子は収縮に転じ、膨 張値は0.20%まで低下した。これらのことから、原子空孔が集合して粒内にボイドを形成し続けるとともに、

これに伴い結晶粒中の欠陥濃度が低下したことが示唆される。次に、窒化物と二酸化物の焼鈍曲線の比較を図1に示す。格子膨張の回復挙動は互いによく似ており、1473 K までの焼鈍で完全に回復した。ペレット膨張の回復に関して、約1070 K 以上の温度領域で粒界でのHe ガスバブル形成によるスエリングが顕著であった二酸化物に対し、窒化物におけるガススエリングはわずかであった。この要因として、組織観察の結果から二酸化物より結晶粒径が小さいことと開気孔が多かったことにより、He は粒界でバブルをほとんど形成せず、外部へ拡散・放出したためと考えられる。一方、室温で形成されたボイドは1573 K での焼鈍でも完全に消滅せず、0.6%程度の膨張が残存したことから、燃料ピンのギャップ設定に考慮する必要がある。

### 参考文献

M. Takano et al., J. Nucl. Mater. 414 (2011) 174-178.
 高野公秀他,日本原子力学会 2018 年秋の大会,1D13.



本報告は、原子力機構が委託先機関として実施した令和元年度文部科学省原子力システム研究開発事業「安全性・経済性 向上を目指した MA 核変換用窒化物燃料サイクルに関する研究開発」の成果の一部です。

\*Masahide Takano and Seiya Takaki, JAEA.

# 安全性・経済性向上を目指した MA 核変換用窒化物燃料サイクルに関する研究開発 (15) 外部ゲル化法による窒化物粒子作製と窒素循環精製システム試作機の性能評価

R&D on Nitride Fuel Cycle for MA Transmutation to Enhance Safety and Economy

(15) Nitride Particles Fabrication through External Gelation and

Demonstration of Nitrogen Circulation Refining System Prototype Model

\*岩佐 龍磨, 高野 公秀

# JAEA

MA 含有窒化物燃料製造におけるゾルゲル法適用と<sup>15</sup>N 濃縮窒素ガスの経済的利用に関して、外部ゲル化法 で作製した希土類酸化物と炭素の混合粒子を窒化し、その性状を確認した結果と、窒素循環精製システム試 作機の性能を評価した結果を報告する。

# キーワード:マイナーアクチノイド(MA)、窒化物燃料、炭素熱還元、ゾルゲル法、窒素循環精製システム

1. 緒言 MA 含有窒化物燃料の製造においては、放射性粉塵抑制と遠隔工数削減の観点から、ゾルゲル法に よる窒化物粒子作製が望ましい。また、燃料中への<sup>14</sup>C 蓄積を防ぐため、燃料製造においては<sup>15</sup>N 同位体を 90%以上に濃縮したガスを用いる必要があり、これを経済的に利用する技術開発が必須である。ここでは、外 部ゲル化法により作製した希土類酸化物と炭素の煆焼粒子を炭素熱還元によって窒化物粒子とし、その性状 を評価した。また、窒化反応時に生成する CO を除去する窒素循環精製システム試作機を用いて窒化反応試 験を行い、その性能を評価した。

#### 2. 実験方法

2-1. 窒化物粒子の作製 外部ゲル化法で作製した Dy<sub>2</sub>O<sub>3</sub>とCの混合煆焼粒子を、N<sub>2</sub>及びN<sub>2</sub>-3%H<sub>2</sub>気流中 1973 K で炭素熱還元により窒化し、DyN 粒子とした。比較参照のために Dy<sub>2</sub>O<sub>3</sub>とCの粉末混合成型体を同様の条件で窒化し、軽元素(N、O、C)濃度を分析して比較・検証するとともに、粒子断面を観察した。

2-2. 窒素循環精製システムの性能評価 実験室規模の窒素循環精製システム試作機を用い、N<sub>2</sub>及びN<sub>2</sub>-3%H<sub>2</sub> 気流中 1873K で炭素熱還元試験を実施し、DyN を調製した。窒素ガスの流路を循環系とワンス・スルー系の 二通りの条件とし、各試料の軽元素分析の結果を比較・検証した。

3. 結果と考察 混合煆焼粒子と混合物成型体をそれぞれ窒化 した DyN 中の不純物酸素・炭素濃度の比較を表1に示す。外部 ゲル化法を経て作製した窒化物粒子は、混合物成型体よりも少 ない余剰炭素添加量で低酸素濃度を実現しており、微細なナノ 炭素が酸化物中に均質分散して反応効率が高い(接触断面積が 大きい)ことが実証された。一方、粒子の断面観察像を図1に 示すように、表面には高密度な外皮を形成し、内部は疎な構造 となっていた。この要因として、昇温速度が速く表面で窒化反 応が急速に進行したことが考えられる。また、粒子の平均密度 は DyN 理論密度の 50%程度であった。今後の改良課題は、窒 化反応進行時の加熱条件を工夫するとともに、可能な範囲で添 加炭素濃度を低減し、より均質かつ高密度な粒子を得ることで ある。

窒素循環精製システムに関して、ワンス・スルー系と循環精 製系で窒化した DyN 中の不純物酸素・炭素濃度の比較を表 2 に示す。両者において酸素濃度は同等であることから、実用的 に<sup>15</sup>N<sub>2</sub>ガスを循環精製利用可能なことが示された。一方、循環 系で窒化した試料では、H<sub>2</sub>ガスの不足に起因する炭素の残留が 見受けられたことから、実用化の際の残留炭素濃度低減のため に、水素の自動添加機能を付加することが今後の課題である。



図 1. DyN 粒子断面 SEM 像

妻	€ 1. DyN 粒-	子中不純物	濃度
C/Dy	試料形状	酸素濃度	炭素濃度
C/Dy	[g]	[wt%]	[wt%]
2.10	φ6×h6mm	$0.29\pm$	< 0.01
2.10	成型体	0.02	< 0.01
1 76	個性粒子	$0.14\pm$	< 0.01
1.70	NRX NL1-L J	0.01	< 0.01

	表 2. 集	製品窒化物・	中不純物濃	度
C/Dy	試料 装荷量 [g]	ガス系統	酸素濃度 [wt%]	炭素濃度 [wt%]
2.10	4.74	ワンス・ スルー	$\begin{array}{c} 0.52 \\ \pm 0.06 \end{array}$	$\begin{array}{c} 0.37 \\ \pm 0.01 \end{array}$
2.10	4.77	窒素循環	$\begin{array}{c} 0.48 \\ \pm 0.01 \end{array}$	$\begin{array}{c} 3.05 \\ \pm 0.01 \end{array}$

本報告は、原子力機構が委託先機関として実施した令和元年度文部科学省原子力システム研究開発事業「安全性・経済性 向上を目指した MA 核変換用窒化物燃料サイクルに関する研究開発」の成果の一部である。

\*Tohma Iwasa<sup>1</sup>, Masahide Takano<sup>1</sup>, <sup>1</sup>JAEA

# 安全性・経済性向上を目指した MA 核変換用窒化物燃料サイクルに関する研究開発 (16)気孔形成材を用いた焼結密度制御の TRU 窒化物実証試験

R&D on Nitride Fuel Cycle for MA Transmutation to Enhance Safety and Economy

(16) Application of Pore Former for Density Control of TRU Nitride Pellets

\*髙木 聖也, 高野 公秀, 音部 治幹

原子力機構

Dy<sub>0.3</sub>Zr<sub>0.7</sub>N 模擬窒化物燃料を用いて選定した気孔形成材(ポアフォーマ)を、TRU 含有窒化物燃料に添加し、 焼結試験を行うことで、ポアフォーマを用いた焼結密度制御技術開発の技術的成立性を評価した。

キーワード:マイナーアクチノイド,核変換,窒化物燃料,ポアフォーマ,焼結

1. 緒言 マイナーアクチノイド(MA) 核変換用燃料では、照射時のスエリング緩和を目的とした低密度燃料の技術開発が必要である。適切なポリマー微粒子をポアフォーマ(PF) として添加し、窒化物ペレットの 焼結を行うことで、緻密な組織を有しつつ、燃料中に気孔を形成させ低密度窒化物燃料を得る。本研究では、 Dy<sub>0.3</sub>Zr<sub>0.7</sub>N 模擬窒化物燃料を用いて選定した PF を、TRU 含有窒化物燃料に添加して焼結試験を実施し、組 織観察や模擬燃料を用いた試験結果と比較しながら、その技術的成立性を評価した。

2. 実験方法 TRU の中ではグラム規模での取り扱いが比較的容易 な<sup>237</sup>Npを用い、Np<sub>0.3</sub>Zr<sub>0.7</sub>N 固溶体粉末を調製した。固溶体粉末に対 して PF を最大 1.8 wt%まで添加し、窒化ケイ素製乳鉢中でスパチェ ラ及び乳棒で強く圧迫しないように正味 10 分間混合した。添加した PF はポリエステル (B、平均粒径:11 µm)、低密度ポリエチレン (C、 平均粒径:20 µm)の2 種類である。混合粉末をペレット状に成型 し、N<sub>2</sub>-3%H<sub>2</sub>混合ガス気流中で PF を熱分解により除去し、1973 K で 6 時間焼結した後、ペレットの寸法及び重量測定と組織観察を行っ た。なお、参照試料として PF を添加していない Np<sub>0.3</sub>Zr<sub>0.7</sub>N ペレッ トのみの焼結試験も行った。種々の焼結体ペレットの理論密度に対 する相対密度を算出するための格子定数は、PF 無添加ペレット焼結 後の X 線回折測定から解析した結果を用いた。

3. 結果と考察 PF 添加濃度をモルあたり重量に換算した Dy<sub>0.3</sub>Zr<sub>0.7</sub>N 模擬窒化物燃料とNp<sub>0.3</sub>Zr<sub>0.7</sub>Nの焼結体相対密度の添加濃 度依存性の比較を図1に示す。添加濃度依存性(直線の傾き)は、 概ね同程度であったが、Bを添加したNp<sub>0.3</sub>Zr<sub>0.7</sub>N 試料で、依存性が 若干小さい傾向を示した。また、それぞれのペレットに対して、組 織の健全性や気孔形状を確認した結果、図2に示すように気孔周辺 に大きなクラック等が無く PF による気孔形成は良好であることを 確認した。一方でNp<sub>0.3</sub>Zr<sub>0.7</sub>N 母相内には、最大で10 µm 程度の不定 形気孔が形成されていた。このことから、焼結時にBにより形成さ れる気孔サイズと母相に形成される粗大な気孔が同程度あるいはそ れ以上であったため、これらが一部結合する等により、Np<sub>0.3</sub>Zr<sub>0.7</sub>N へのB添加試験において密度低下の効果が阻害された可能性が考え られる。焼結体の密度制御、組織の健全性といった観点から、選定 した PF は TRU を含有した窒化物燃料に対しても十分に適用可能で あり、技術的に成立し得ると結論付けた。





図2 Cを0.6 wt%添加して焼結 したペレットの研磨面 SEM 観 察像(矢印:ペレット圧縮方向、 三角矢印: PF により形成された 気孔)

本報告は、原子力機構が委託先機関として実施した令和元年度文部科学省原子力システム研究開発事業「安全性・経済性 向上を目指した MA 核変換用窒化物燃料サイクルに関する研究開発」の成果の一部です。

\*Seiya Takaki, Masahide Takano and Haruyoshi Otobe, JAEA.

# 安全性・経済性向上を目指した MA 核変換用窒化物燃料サイクルに関する研究開発 (17) TiN の液相生成温度と窒化物燃料の熱力学的評価

R&D on Nitride Fuel Cycle for MA Transmutation to Enhance Safety and Economy

(17) Solid-liquid Phase Transition Temperature of TiN and Thermodynamic Behavior of Nitride Fuels

\*有馬 立身<sup>1</sup>, 岩佐 龍磨<sup>2</sup>, 高野 公秀<sup>2</sup>

1九州大学,2原子力機構

窒化物燃料の母相となる窒化チタン及び窒化ジルコニウムに対して、レーザー加熱を利用した非接触・高速 測定法を用いて、液相生成温度の窒素分圧依存性を評価した。更に、本プロジェクトで得られた窒化物のデ ータを基に原子炉内における熱力学的ふるまいを他のアクチニド窒化物と比較した。

キーワード:窒化物燃料,レーザー加熱,融点,窒素分圧

### 1. 緒言

窒化物燃料の不活性母材となる ZrN や TiN は、高融点、高 熱伝導性といった燃料には有利な性質を持つ。一方、原子炉 の安全性の観点からは、その溶融挙動の理解は必要不可欠で あるものの、十分であるとは言えない。これまで本研究では、 模擬窒化物燃料として、(Dy,Zr)N 及び(Er,Zr)N の溶融挙動の 評価を行ってきた。令和元年度は窒化物燃料母材候補の TiN に対して、液相生成温度の窒素分圧依存性の評価を目的とし、 レーザー加熱法を用いた溶融試験を実施した。

### 2. 実験方法

測定には、原子力機構から供与されたディスク状 TiN 試料 を使用した。試料の加熱・溶融には半導体レーザー(940 nm) 及びロングパルス Nd:YAG レーザー(1068 nm)、温度変化のモ ニターには高速放射温度計、放射率評価には、室温で積分球、 溶融時には近赤外分光計を使用した。試料は高圧セル中に静 置し、窒素分圧は最大約 0.85 MPa まで変化させた。

### 3. 結果と考察

昇温直後及び降温過程で現れる温度変化曲線の傾きが小さ くなるところを相転移温度とした(図1)。タングステン標準 ランプ及び放射スペクトルから放射率を取得し、溶融・固化 温度を評価した(図2)。分光スペクトルの測定精度が十分で はなく、温度の誤差は大きいものの、ZrN と同様に窒素分圧 の増加と共に溶融/固化温度が上昇する傾向が見られた。



\*本報告は、原子力機構が受託し、九州大学が再委託先として実施した令和元年度文部科学省原子カシステム研究開発事業「安全性・経済性向上を目指した MA 核変換用窒化物燃料サイクルに関する研究開発」の成果の一部です。

\*Tatsumi Arima<sup>1</sup>, Tohma Iwasa<sup>2</sup>, Masahide Takano<sup>2</sup>, <sup>1</sup>Kyushu Univ., <sup>2</sup>JAEA

# 安全性・経済性向上を目指した MA 核変換用窒化物燃料サイクルに関する研究開発 (18) 溶融塩中における模擬窒化物燃料粉砕試料の化学溶解試験

R&D on Nitride Fuel Cycle for MA Transmutation to Enhance Safety and Economy

(18) Chemical Dissolution Tests of Crushed Pieces of Simulated Nitride Fuel Samples in Molten Salt

\*林 博和, 佐藤 匠

原子力機構

使用済みの不活性母材含有 MA 窒化物燃料粉砕物を模擬した試料を用いて、溶融 LiCl-KCl 共晶塩中への化学 溶解試験を行い、溶解挙動データを取得した。

キーワード:窒化物燃料,加速器駆動システム,核変換,乾式再処理,溶融塩

1. 緒言 マイナーアクチノイド(MA)核変換用燃料として、被覆管中に MA 含有窒化物燃料ペレットを装荷 して He ガスを充填した燃料ピンを用いる場合、使用済燃料ピンを剪断してから、溶融塩電解または化学溶解 処理などの乾式処理を行うことが提案されている。ここでは、化学溶解工程の検討に必要な温度や加熱時間 等の処理条件を明らかにするため、使用済燃料成分を模擬した、Zr 含有窒化物固溶体、不純物である酸化物、 及び FP 元素である Pd を含む化合物(コールド試料)の溶融塩中への化学溶解試験を行った。

**2. 実験** (Dy,Zr)N (ZrN 濃度:60 mol%) 微粉砕試料 1.1 g、CeO<sub>2</sub> 粉末 0.06 g、GdPd<sub>3</sub> 粉砕試料 0.17 g の LiCl-KCl 共晶塩 125 g 中への化学溶解試験を、CdCl<sub>2</sub>を酸化剤として 823~973 K で行った。さらに、ZrCl<sub>4</sub>を加え 773K において溶解試験を行った。試料の攪拌には Mo 製の撹拌翼を用いた。分析用塩試料は、攪拌を一時停止してから塩中に Mo 棒を浸漬し、試料を 100~200mg 付着させて採取した。採取試料を 0.1 M 硝酸で溶解後 にろ過分離し、ICP-AES を用いて各金属元素の濃度を定量した。

3. 結果と考察 酸化剤として CdCl<sub>2</sub> を用いた溶解試験における溶融 塩中元素濃度を図1に示す。時間経過とともに Cd 濃度が低下し、Dy 濃度が上昇したことから、DyN+3/2CdCl<sub>2</sub> = DyCl<sub>3</sub>+3/2Cd+1/2N<sub>2</sub>という 反応が進行したことがわかる。また、Zr 濃度は0.006 wt%以下であり、 Dy が選択的に溶解することが示された[1]。888 時間加熱後の Dy の溶 解率は65%であった。一方、本試験中の Ce 及び Gd の濃度はほぼ一 定で、溶解率は62%及び66%であった。さらに ZrCl<sub>4</sub>5.0g を添加して 723 K で加熱することによって、Dy 及び Ce の濃度は上昇し、これら の 100 時間加熱後の溶解率は78%及び69%となった。本試験では、 CeO<sub>2</sub> 及び試験中に窒化物の表面が不純物酸素等の影響で酸化して生 成した Dy 酸化物と ZrCl<sub>4</sub>の反応(CeO<sub>2</sub>+ZrCl<sub>4</sub>=CeCl<sub>3</sub>+ZrO<sub>2</sub>+1/2Cl<sub>2</sub> 及び Dy<sub>2</sub>O<sub>3</sub>+3/2ZrCl<sub>4</sub>=2DyCl<sub>3</sub>+3/2ZrO<sub>2</sub> など)によって Ce 及び Dy が塩中に溶 解したと考えられる[1,2]。



図1 化学溶解試験における溶 融塩中元素濃度(CdCl<sub>2</sub>添加)

参考文献[1] T. Satoh, K.Nishihara, M.Takano, "Reprocessing of spent nitride fuel by chemical dissolution in molten salt; Preliminary results on rare-earth mononitride," Proc. Global 2011 (CD-ROM) (2011). [2] Y. Sakamura et al., "Chlorination of UO<sub>2</sub>, PuO<sub>2</sub> and rare earth oxides using ZrCl<sub>4</sub> in LiCl–KCl eutectic melt," J. Nucl. Mater. 340 (2005) 39–51.

本報告は、原子力機構が委託先機関として実施した令和元年度文部科学省原子力システム研究開発事業「安全性・経済性向上を目指した MA 核変換用窒化物燃料サイクルに関する研究開発」の成果の一部です。

\*Hirokazu Hayashi, Takumi Sato, JAEA

# 安全性・経済性向上を目指した MA 核変換用窒化物燃料サイクルに関する研究開発 (19) 還元抽出工程の前処理としての Zr 及び Cd の電解回収

R&D on Nitride Fuel Cycle for MA Transmutation to Enhance Safety and Economy (19) Electrochemical recovery of Zr and Cd as a Pretreatment Step of Reductive Extraction

\*村上 毅1,飯塚 政利1,林 博和2

<sup>1</sup>電中研,<sup>2</sup>JAEA

照射済窒化物燃料乾式再処理におけるアクチノイド還元抽出工程の前処理としての溶媒中 Zr 及び Cd 電解回 収について、その成立性を検討した。液体 Cd 陰極を用いることにより、幅広い溶媒中 CdCl<sub>2</sub>/ZrCl<sub>4</sub> 濃度比に おいて、高電流効率で Zr 及び Cd を同時に回収できることが確認された。

キーワード:還元抽出、Zr、Cd、乾式処理、LiCl-KCl、窒化物燃料、核変換、マイナーアクチノイド

1. 緒言 照射済窒化物燃料乾式再処理の化学溶解工程では、CdCl<sub>2</sub>や ZrCl<sub>4</sub>を用いてアクチノイドを溶媒(溶融 LiCl-KCl)中に溶解するため、後段の還元抽出工程(アクチノイドの液体 Cd への抽出)の溶媒にはアクチノ イドと共に Cd や Zr が共存している。過去の検討から、Zr が共存する場合には抽出媒体である液体 Cd を保持している坩堝表面が液体 Cd によりコーティングされ、還元抽出の安定的な進行を阻害することが分かっ ている。そのため、Zr は還元抽出に先立って溶媒から取り除いておく必要がある。このとき Cd も Zr と共に 回収できれば、還元抽出工程やその後の窒化物燃料製造工程(窒素気流中での Cd 蒸留分離)の負担軽減につな がる。本研究では、還元抽出工程の前処理として、液体 Cd 陰極を用いた Zr 及び Cd の電解回収を検討した。

2. 実験 試験はすべて Ar 雰囲気のグローブボックス内で行った。Zr 及び Cd の電解回収においては、化学 溶解工程での ZrCl<sub>4</sub> 及び CdCl<sub>2</sub>添加量や回収物中の Cd/Zr 比に応じて、溶媒中の CdCl<sub>2</sub>/ZrCl<sub>4</sub>比が変動するため、幅広い CdCl<sub>2</sub>/ZrCl<sub>4</sub>比において高電流効率での Zr 及び Cd 回収が求められる。そこで本研究では、溶融 LiCl-KCl 中 CdCl<sub>2</sub>/ZrCl<sub>4</sub>比(R)をパラメータとして(R=4.38、0.44 又は 0.18)、電解回収試験を実施した。電解回 収試験は定電位電解により行い、作用極には液体 Cd 陰極(Cd 重量 1.4~1.6 g)、対極にはグラッシーカーボン 棒陽極、参照極には Ag/AgCl 電極を用いた。試験後の Cd 陰極中 Zr 濃度を ICP-AES により分析し電解による Zr 回収量を求めた。また電解による Cd 回収量は、(Cd 陰極重量増加量) – (Zr 回収量)により求めた。

3. 結果 溶融 LiCl-KCl-ZrCl<sub>4</sub>-CdCl<sub>2</sub>(450°C)中における-1.05 V (vs. Ag/AgCl)定 電位電解により液体 Cd 陰極に Zr 及び Cd を回収した(Cd<sup>2+</sup> + 2e<sup>-</sup>  $\rightarrow$  Cd、Zr<sup>4+</sup> + xCd + 4e<sup>-</sup>  $\rightarrow$  Cd<sub>x</sub>Zr )。R= 0.44 及び 0.18 では液体 Cd 陰極表面に固相 Cd-Zr 合金(図 1)が形成したが、R=4.38 では明瞭な析出物は観察されなかった。液



図 1 定電位 電解(R=0.18) 後のCd陰極外 観写真。

体 Cd 陰極への回収量の分析結果(表 1)から、本 電解条件では回収物中 Cd/Zr 比が R に依存する ことが分かった。また、Zr 及び Cd 回収の電流 効率は R によらず約 100 %であることが確認さ れた。以上の結果から、Zr 及び Cd を回収する 還元抽出工程の前処理として、液体 Cd 陰極を用 いた電解回収が有望であることが分かった。

表1 Zr 及び Cd 電解回収試験条件とその結果

溶融 LiCl-KCl 中	通電量	Zr回収量	Cd 回収	電流効
CdCl <sub>2</sub> /ZrCl4比(R)	(C)	(g)	量 (g)	率 (%)
4.38	152.2	1.04×10 <sup>-5</sup>	9.60×10 <sup>-2</sup>	108
0.44	143.3	1.95×10 <sup>-2</sup>	2.95×10 <sup>-2</sup>	93
0.18	146.6	3.10×10 <sup>-2</sup>	1.30×10 <sup>-2</sup>	105

本報告は、原子力機構が受託し、電力中央研究所が再委託先として実施した令和元年度文部科学省原子力システム研究開発事業「安全性・経済性向上を目指した MA 核変換用窒化物燃料サイクルに関する研究開発」の成果の一部です。

\*Tsuyoshi Murakami<sup>1</sup>, Masatoshi Iizuka<sup>1</sup> and Hirokazu Hayashi<sup>2</sup>, <sup>1</sup>CRIEPI, <sup>2</sup>JAEA

Oral presentation | V. Nuclear Fuel Cycle and Nuclear Materials | 501-2 Nuclear Fuel and the Irradiation Behavior

# [2E14-18] Evaluation of severe accident and Cs behavior

Chair: Masayoshi Uno(Univ. of Fukui)

Thu. Sep 17, 2020 4:25 PM - 5:50 PM Room E (Zoom room 5)

# [2E14] Oxidation and evaporation behaviors of Mo under a severe accident conditions \*Jiazhan LIU<sup>1</sup>, Kunihisa NAKAJIMA<sup>1</sup>, Shuhei MIWA<sup>1</sup>, Hidetoshi KARASAWA<sup>1</sup>, Masahiko Osaka<sup>1</sup> (1. Japan Atomic Energy Agency) 4:25 PM - 4:40 PM [2E15] A study on the chemical reaction between fuel materials and graphite block (3) Differential scanning calorimetry of the uranium dioxide and graphite (2) \*Hiroyuki Naito<sup>1</sup>, Masaya Yamamoto<sup>1</sup>, Shiqetaka Maeda<sup>1</sup>, Shiqeru Kurematsu<sup>2</sup>, Isamu Sato<sup>3</sup>, Koji Maeda<sup>1</sup> (1. JAEA, 2. NDC, 3. Tokyo City Univ.) 4:40 PM - 4:55 PM [2E16] Synthesis and characterization of cesium silicate Cs<sub>2</sub>Si<sub>4</sub>O<sub>0</sub> \*Thi Mai Dung Do<sup>1</sup>, I wayan Ngarayana<sup>1</sup>, Hieu Duy Nguyen<sup>1</sup>, Kenta Murakami<sup>1</sup>, Hisayuki Suematsu <sup>1</sup>, Manabu Koide<sup>3</sup>, Kunhisa Nakajima<sup>2</sup>, Eriko Suzuki<sup>2</sup>, Masahiko Osaka<sup>2</sup> (1. Nagaoka University of Technology, 2. Japan Atomic Energy Agency, 3. National Institute of Technology, Nagaoka College) 4:55 PM - 5:10 PM [2E17] Chemical reaction behavior between cesium hydroxide and iron oxides \*Jumpei Imoto<sup>1</sup>, Kunihisa Nakajima<sup>1</sup>, Masahiko Osaka<sup>1</sup> (1. JAEA) 5:10 PM - 5:25 PM [2E18] Basic evaluation of the release of cesium compounds from simulated fuel pellets \*Takuma Fujiwara<sup>1</sup>, Yuji Arita<sup>1</sup> (1. Univ. of Fukui) 5:25 PM - 5:40 PM

# Oxidation and evaporation behaviors of Mo under severe accident conditions \*Jiazhan Liu<sup>1</sup>, Kunihisa Nakajima<sup>1</sup>, Shuhei Miwa<sup>1</sup>, Hidetoshi Karasawa<sup>1</sup> and Masahiko Osaka<sup>1</sup> <sup>1</sup>Japan Atomic Energy Agency (JAEA)

**Abstract**: To construct a precise Mo release model in severe accident (SA), oxidation and evaporation behaviors of Mo powders were investigated by the thermogravimetric analysis (TGA) technique. The experimental results showed that oxidation and evaporation rates of Mo were influenced by oxygen diffusion rates in gas phase and solid MoO<sub>2</sub> layer formed on the surface of Mo powders. Mechanism of these diffusions were discussed. **Keywords**: Mo, Oxidation, Evaporation, Oxygen diffusion

#### 1. Introduction

The accurate evaluation of release behaviors of fission products (FPs) from nuclear fuel in SA is crucial for the improvement of source term. As one of the FP elements, Mo has a high fission yield (~ 25%) and can be largely released from fuel under oxidizing conditions by forming MoO<sub>3</sub> polymers gases ((MoO<sub>3</sub>)<sub>x</sub>). Moreover, owing to its high reactivity, Mo can influence the release of some other FPs (such as Cs, Sr and Ba) by forming compounds with them. Our previous research confirmed that solid Mo/MoO<sub>2</sub> couple could retard the release of Ru by controlling the oxygen potential of Mo-Ru-Pd-Rh-Tc alloy precipitates in fuel [1]. Consequently, it can be concluded that for source term it is essential to construct a model to comprehensively simulate the release process of Mo from fuel. For this purpose, oxidation and evaporation behaviors of Mo powders under severe accident conditions were investigated by the TGA technique in this study.

#### 2. Experimental method

For one experiment, about 0.03 g of Mo powder sample was loaded into an alumina crucible and then inserted to the thermogravimetry. During the temperature rising process, Ar-5% H<sub>2</sub> was introduced horizontally over the opened top of crucible to avoid oxidation of the sample. After reaching the equilibrium condition with no change in weight at a constant temperature from 1473 to 1673 K, the atmosphere was changed to Ar-1% O<sub>2</sub> or Ar-0.1% O<sub>2</sub>. The sample weight was continuously monitored. After several hours, the atmosphere was changed back to Ar-5% H<sub>2</sub> to reduce the condensed Mo oxides to the metallic state. This operation was conducted to obtain the weight of these condensed Mo oxides by mass balance calculation.

#### 3. Results and discussion

Fig. 1 shows the wight changes of Mo samples during TGA. Our previous study confirmed that  $MoO_2(s)$  was formed during TGA [1]. Hence, the initial weight change of sample can be attributed to the oxidation of Mo to  $MoO_2(s)$  and then to  $(MoO_3)_x$  (g). The weight loss after changing atmosphere to Ar-5% H<sub>2</sub> should result from the reduction of  $MoO_2(s)$  to Mo.

For the evaporation process of the formed  $MoO_2(s)$ , it can be divided into three steps: (1) transfer of  $O_2(g)$  to powder surfaces, (2) evaporation reactions and (3) transfer of vapors away from powder surfaces. Under experimental atmospheres, the overall equilibrium vapor pressures of various  $(MoO_3)_x$  were higher than 1 atm [2], which correspond to a evaporation rate of sample larger than 100 mg/min in thermogravimetry. However, the actual evaporation rate of sample shown in Fig. 1 is very slow, indicating the  $(MoO_3)_x$  vapors over powders were not in equilibrium with powders. Therefore, we inferred that transfer of  $O_2(g)$  to powder surfaces is the rate-controlling step. To

validate this assumption, the following equation was used to calculate the actual partial pressure of  $O_2(g)$  over powders  $(p_{O_2}^s)$ .

$$v_{\rm O_2} = \frac{D_{\rm O_2,Ar}(p_{\rm O_2} - p_{\rm O_2}^{\rm s})S}{RTh}$$
(1)

where  $v_{O_2}$  is the average diffusion rate of  $O_2(g)$  and can be obtained by mass balance calculation using weight changes of sample (Fig. 1),  $D_{O_2,Ar}$  the diffusion coefficient of  $O_2(g)$ ,  $p_{O_2}$  the oxygen partial pressure on top of crucible, *S* the cross section area of crucible, *T* the temperature and *h* the diffusion length of  $O_2(g)$ . The calculated values of  $p_{O_2}^s$  under experimental atmospheres of Ar-1% O<sub>2</sub> and Ar-0.1% O<sub>2</sub> were about 10<sup>-3</sup> atm and smaller than 10<sup>-5</sup> atm, respectively. It can be thought that there was a large oxygen concentration gradient on the diffusion path of  $O_2(g)$ . Therefore, the rate-controlling step for evaporation of MoO<sub>2</sub>(s) is the transfer of O<sub>2</sub>(g) to powder surfaces.



Fig. 1. Weight change of samples during TGA.

The small weight loss amount after changing atmosphere to Ar-5%  $H_2$  indicates a majority of Mo still left inside powders. For the oxygen partial pressure in powders, it should be controlled by the Mo/MoO<sub>2</sub> couple and therefore smaller than  $p_{O_2}^s$ . Hence, there is another oxygen concentration gradient in the MoO<sub>2</sub> layer formed on the surface of Mo. Consequently, the oxidation and evaporation rates of Mo were thought to be influenced by oxygen diffusion rates in the gas phase and the formed MoO<sub>2</sub> layer.

#### Reference

[1] J.Z. Liu, N. Miyahara, S. Miwa, M. Takano, A. Hidaka, and M. Osaka, J. Nucl. Mater., 527 (2019) 151819.

<sup>[2]</sup> T. Matsui, K. Naito, J. Nucl. Sci. Technol. 26 (1989) 1102-1111.

# 炉心燃料物質と黒鉛の化学的反応性に係る検討 (3) 二酸化ウランと黒鉛の示差走査熱量分析(その2)

A study on the chemical reaction between fuel materials and graphite block

(3) Differential scanning calorimetry of the uranium dioxide and graphite (2)

\*内藤 裕之 1, 山本 雅也 1, 前田 茂貴 1, 榑松 繁 2, 佐藤 勇 3, 前田 宏治 1

<sup>1</sup> JAEA, <sup>2</sup>NDC, <sup>3</sup> 東京都市大

試料最高温度 1500℃の高温条件及び構造材物質混合条件において二酸化ウラン(UO<sub>2</sub>)と黒鉛ブロックの示 差走査熱量分析(以下、「DSC分析」)を実施した結果、酸化鉄や UO<sub>2</sub>からのわずかな酸素の供給では黒鉛の 重量減少は非常に小さいことを確認し、高速実験炉「常陽」において、炉心燃料物質が漏えいする安全容器 内の条件下では黒鉛ブロックの侵食は無視できる程度であることを確認した。 **キーワード**:高速炉,核燃料,二酸化ウラン,黒鉛

### 1. 緒言

「常陽」の BDBA(Beyond-Design Basis Accident)事象では、格納容器の破損防止措置として安全容器内で 炉心燃料物質を冷却・保持する。「常陽」の原子炉容器と安全容器の間には黒鉛ブロックを敷設しており、炉 心燃料物質を黒鉛上で安定に冷却・保持できることを確認するため、UO<sub>2</sub>と黒鉛ブロックとの反応について 検討している。本報告では、前回の報告<sup>[1]</sup>に引き続き、試料最高温度を1500℃までの高温とした条件、UO<sub>2</sub>試 料中に鉄等の構造材物質が混在する条件で反応を調べた。

#### 2. DSC 分析

### 2-1. 条件·方法

黒鉛板とUO2試料を重ね合わせ、昇温して1時間保持し (Ar ガス雰囲気中(酸素濃度<0.1ppm))、加熱に伴う重量 変化及び示差熱を測定した。試料最高温度は1200℃及び 1500℃(UO2と炭素(C)との反応による炭化ウラン(UC) の生成が懸念される温度条件)とした。UO2試料について は、構造材物質が混在した場合の影響を調べるため、表に 示すように焼結体のほかに鉄粉や還元処理した鉄粉および ステンレス(SUS)粉を混合させた成形体試料も試験した。 2-2. 結果

図に示すように試料最高温度を 1200℃とした還元なし 鉄粉を混合した成形体においては 1000℃付近から C の酸 化反応と考えられる発熱反応が観察され、UO<sub>2</sub> 試料および 黒鉛板の有意な重量減少(数%程度)も確認された。一方、 試料最高温度を 1500℃とした焼結体、1200℃としたその他 の成形体においては C の明確な反応は確認されず、黒鉛板 の有意な重量減少も確認されなかった。



図 熱分析結果(1200°C、還元なし鉄粉混合成形体)

#### 2-3. 考察

1500℃の焼結体では、DSC 分析後に実施した金相観察や EPMA 分析でも U と C の化合物の形成は確認さ れず、UC 生成による黒鉛ブロックの侵食はほとんどないと考えられる。また、1200℃の鉄粉を混合した成形 体では原料粉が含む酸素に起因と考えられる黒鉛板の重量減少が見られたものの、1200℃の還元処理した鉄 粉および SUS 粉では重量変化が確認されなかったことから、構造材の鉄等が混在した条件下においても構造 材等がわずかに酸化している程度では黒鉛の酸化反応は無視できる程度であった。よって、BDBA の事象進 展時の「常陽」の安全容器内では、炉心構造材は Na 中で還元雰囲気にあることから、安全容器内での黒鉛ブ ロックの侵食は無視できる。

### 3. 結論

試料最高温度 1500℃までの本試験条件において、鉄等の構造材物質が混在する条件で反応を調べた結果、 黒鉛の重量変化は黒鉛の酸化反応のみであり、酸化鉄や UO<sub>2</sub> からのわずかな酸素の供給では黒鉛の重量減少 は非常に小さいことを確認した。「常陽」の安全容器内条件下でも黒鉛ブロックの侵食は無視でき、黒鉛ブロ ックが炉心燃料物質を安定に冷却・保持することができると推測される。

### 参考文献

[1] 内藤 他,日本原子力学会「2019 年秋の大会」予稿集,1115.
 [2] A.T.D.Butland and R.J. Maddison, J.Nucl.Mater., 49(1973), pp.45-56. (黒鉛)
 [3] J.K. Fink, J.Nucl.Mater., 279(2000), pp.1-18. (二酸化ウラン)

<sup>\*</sup>Hiroyuki Naito<sup>1</sup>, Masaya Yamamoto<sup>1</sup>, Shigetaka Maeda<sup>1</sup>, Shigeru Kurematsu<sup>2</sup>, Isamu Sato<sup>3</sup> and Koji Maeda<sup>1</sup> <sup>1</sup>JAEA, <sup>2</sup>NDC, <sup>3</sup>Tokyo City Univ.

2020年日本原子力学会

# Synthesis and characterization of cesium silicate Cs<sub>2</sub>Si<sub>4</sub>O<sub>9</sub>

\*Thi Mai Dung Do<sup>1</sup>, I wayan Ngarayana<sup>2</sup> Hieu Duy Nguyen Kenta Murakami Hisayuki Suematsu Manabu Koide<sup>2</sup> Kunhisa Nakajima<sup>3</sup> Eriko Suzuki<sup>3</sup> Masahiko Osaka<sup>3</sup>
<sup>1</sup>Nagaoka University of Technology, <sup>2</sup>Nagaoka Institute of Technology, <sup>3</sup>Japan Atomic Energy Agency

Abstract: Pure  $Cs_2Si_4O_9$  powder was synthesized by wet method using cesium carbonate powder and colloidal silica 40 wt. % suspension in H<sub>2</sub>O as starting materials. The characteristic of  $Cs_2Si_4O_9$  is investigated by using X-ray diffraction, Raman and Thermogravimetry- differential scanning calorimetry. The structure of  $Cs_2Si_4O_9$  was analyzed by Transmission Electron Microscope.

Keywords: cesium silicate, characteristics, structure

# 1. Introduction

Cs137 released and deposited on the surface of structure material could be considered as a main issue for the Fukushima nuclear reactor decommissioning. Recently, the reaction between Cs compounds with stainless steel 304 also was published, in which,  $CsFeSiO_4$  has been found inside the oxide layer [1]. Besides, Cs compounds also could react with Si to form  $Cs_2Si_4O_9$  [2]. However, the chemisorption chemistry of Cs compounds on steel is still not understood clearly. Therefore, the characteristics, as well as the thermodynamics data of these compounds, are needed. In the present contribution, we study the characteristics and the structure of  $Cs_2Si_4O_9$ .

### 2. Experiment

Cs<sub>2</sub>Si<sub>4</sub>O<sub>9</sub> was prepared by adding cesium carbonate (Cs<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>, 99.9%, Alfa Aesar) powder into SiO<sub>2</sub> solution (SiO<sub>2</sub>, LUDOX(R) AS-40 colloidal silica, Aldrich) with molar ratio of Cs:Si is 0.5. After dehydration at 50°C for 12 hours, the sample was calcined in a platinum crucible at 650°C for 2 hours and then at 800°C for 24 hours in air. After calcination, the phase purity was monitored by X-ray diffraction. The structure of Cs<sub>2</sub>Si<sub>4</sub>O<sub>9</sub> was studied by using transmission electron microscopy, FE-TEM (FE-JEOL JEM-2100F) at an accelerate voltage of 200 kV. The atomic ratios of cesium and silicon were determined using energy-dispersive X-ray spectroscopy equipped with FE-TEM (EDS; JEOL JED-2300T).

#### 3. Results

XRD pattern confirmed that there was no phase impurity in synthesized  $Cs_2Si_4O_9$  powder. The EDS spectrum contained Cs, Si peaks in the range from 0 – 10 keV. The molar ratio of Cs:Si is 0.604 ± 0.012 by semi-quantitative analysis. Figure 1 shows bright-field image and diffraction pattern of  $Cs_2Si_4O_9$ , confirming the crystallographic is single crystal.



Fig. 1 (a) bright field image (b) diffraction pattern of  $Cs_2Si_4O_9$ .

#### References

[1] Di Lemma FG, Yamashita KS, Osaka M. Surface analyses of cesium hydroxide chemisorbed onto type 304 stainless steel. Nucl Eng Des. 2016;305:411–420.

[2] Suzuki S, Nakajima K, Osaka M, Ohishi Y, Muta H, Kurosaki K. Low temperature heat capacity of Cs<sub>2</sub>Si<sub>4</sub>O<sub>9</sub>. J. Nucl. Sci. Tech. 2020; 852-857.

# 水酸化セシウムと鉄の酸化物との化学反応挙動

Chemical reaction behavior between cesium hydroxide and iron oxides

\*井元 純平<sup>1</sup>,中島 邦久<sup>1</sup>,逢坂 正彦<sup>1</sup>

1日本原子力研究開発機構

軽水炉シビアアクシデント時、水酸化セシウム (CsOH) とステンレス鋼 (SUS) 表面との化学反応により、CsFeO<sub>2</sub> が生成する Cs 化学吸着現象が起こることが示唆されている。Cs 化学吸着挙動の解明のために、本研究では CsOH・H<sub>2</sub>O と SUS 表面に生成する鉄の酸化物との化学反応を調べた。その結果、マグネタイト (Fe<sub>3</sub>O<sub>4</sub>) より もゲーサイト ( $\alpha$ -FeOOH) やヘマタイト ( $\alpha$ -Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>) の方がより低温でも反応しやすいことが明らかになった。

### キーワード:セシウム,鉄の酸化物,化学反応,化学吸着

### 1. 緒言

軽水炉シビアアクシデント時に CsOH と SUS 表面との化学反応により、CsFeO<sub>2</sub>が生成する Cs 化学吸着現象 が起こることが示唆されている [1]。CsFeO<sub>2</sub>の生成の化学反応は Cs 化学吸着現象を理解する上で重要であるが、 この化学反応挙動は明らかになっていない。一方、過去の研究で、ステンレス鋼を CsOH 含有水蒸気雰囲気下 で加熱すると FeOOH、Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>や Fe<sub>3</sub>O<sub>4</sub>のような鉄の酸化物が生成されることが示唆されている [2]。また、我々 は CsOH・H<sub>2</sub>O と鉄の酸化物の一つである  $\alpha$ -FeOOH との反応により CsFeO<sub>2</sub> が生成することを明らかにしてい る [3]。そこで本研究は、Cs 化学吸着挙動の解明に資する、CsOH と SUS 表面に生成する鉄の酸化物との化学 反応挙動を調べることを目的として実施した。

### 2. 実験方法

CsOH・H<sub>2</sub>O(純度 99.95%) と α-FeOOH(純度 99%以上)、α-Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub>(純度 99.9%)、Fe<sub>3</sub>O<sub>4</sub>(純度 99.5%)の 粉末試料を出発物質として用いた。Cs と Fe のモル比が 1:1 となるように CsOH・H<sub>2</sub>O と各々の鉄の酸化物を 秤量後、メノウ乳鉢を用いて混合粉末を作製した。次に、この混合粉末もしくはペレット状に成型した試料を用 いて最大 1020 ℃まで加熱することにより、化学反応を生じさせた。加熱後試料は室温まで冷却後、酸素及び水 分濃度が数 ppm の窒素雰囲気のグローブボックス中で気密性の高い X 線回折(XRD)分析用試料フォルダ(リ ガク製ドーム型雰囲気セパレータ)に充填した。この窒素封入を行った試料を、XRD 分析(Cu 線源)に供した。

### 3. 結果

図1にCsOH・H<sub>2</sub>Oと鉄の酸化物との混合粉末の加熱試験 後のXRD 結果を示す。 $\alpha$ -FeOOH との混合粉末を加熱する と 190~1020°Cの温度範囲で CsFeO<sub>2</sub> が生成することが明ら かとなっている [3]。図 1 より、Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> との混合粉末では 300 °Cで CsFeO<sub>2</sub> の生成が確認された。一方で、Fe<sub>3</sub>O<sub>4</sub> との 混合粉末では CsFeO<sub>2</sub> が生成しているが、500 °Cまで加熱し ても単相にはなっていなかった。この反応性の違いは CsOH・H<sub>2</sub>O と反応させた鉄酸化物の Fe の価数の違いが 原因の一つと考えられる。以上、CsOH・H<sub>2</sub>O と鉄の酸化物 との混合粉末の化学反応を調べた結果、Fe<sub>3</sub>O<sub>4</sub> よりも  $\alpha$ -FeOOH や  $\alpha$ -Fe<sub>2</sub>O<sub>3</sub> の方がより低温でも反応しやすいことが 明らかになった。また、いずれの鉄の酸化物も CsOH・H<sub>2</sub>O と反応し、Cs 化学吸着で見られた CsFeO<sub>2</sub> を形成するという ことも明らかとなった。



# 参考文献

[1] E. Suzuki et al., Proceedings of FDR2019, FDR2019-1068. [2] S. J. Chang et al., J. Nucl. Sci. Technol., 29(8), 753-761 (1992).
[3] 井元純平、他、原子力学会 2020 春の年会 1A12

\*Jumpei Imoto<sup>1</sup>, Kunihisa Nakajima<sup>1</sup> and Masahiko Osaka<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Japan Atomic Energy Agency

# 模擬燃料ペレットからの Cs 化合物放出に関する基礎的評価

Basic evaluation of the release of cesium compounds from simulated fuel pellets

\*藤原 卓真, 有田 裕二

# 福井大学

シビアアクシデント(SA)解析コードにおける核分裂生成物(FP)の放出に関する解析では,これまで放出速 度が元素ごとに取り扱われており、FP の化学形態についてはあまり考慮がされておらず、不確かさが大きい ことが予想される.本研究では、揮発性の高い FP である Cs 化合物に着目し、燃料からの放出挙動の詳細把 握を目的として模擬燃料を用いて基礎的な実験を行った.

# キーワード: Cs 化合物, 高揮発 FP, 放出挙動

# 1. 緒言

現在利用されている SA 解析コードでは、SA 時の物理的・化学的現象を簡易的に扱っている.特に FP の 放出に関しては,原子炉内の雰囲気や場所によって FP は様々な化学形態をとり,それにしたがって放出挙動 も変化する.しかし、主な SA 解析コードでは FP の放出が元素ごとに取り扱われており、それぞれに対して 放出速度係数が決定されている[1]. 日本では日本原子力研究開発機構が FP 化学挙動データベース "ECUME" を開発し、ソースターム評価の高度化が行われている[2].本研究では、SA時の環境放出及び公衆被ばくへの 影響の観点から"ECUME"でも重要とされている高揮発性 FPのCsとIの化合物(CsI)に着目した.また,模 擬燃料の焼結中には揮発性 FP の全量放出や割れが発生するとの報告もあるため[3], 揮発性 FP を含有した模 擬燃料の作製方法にも工夫した.その後,作製した模擬燃料からの CsI 放出挙動を測定した.

### 2. 実験概要

CsI 及び燃料の模擬である CeO2 の粉末を均一に混合した粉末と、CsI 粉末が試料中央部になるよう分けて 配置したものについて、それぞれを放電プラズマ焼結(SPS)装置で焼結した.その後、これら2つの試料及び CsI 単体について,四重極型質量分析(OMS)機を用いて 900K まで温度を上げながら放出ガスの量を測定した. また,作製試料中の CsI の量及び分布に関して原子吸光分析装置やエネルギー分散型 X 線分光法(SEM/EDS) で分析を行った.

# 3. 結果

Fig. 1 に CsI を中央部分に配置した試料の断面を示す.割れのない試料を作製することができた(右図).ま た、中図で示したように CsI を試料内部に多く残存させることができた. OMS を用いた CsI 単体蒸気圧との 比較では、模擬燃料試料からの Cs 化合物の放出はしにくくなることがわかった.

謝辞 本研究は原子力規制庁との共同研究の一環として実施しました。



Fig.1 作製した試料断面の SEM/EDS 観察結果

#### 参考文献

[1] L.L. Humphries, B.A. Beeny, F. Gelbard, D.L. Louie, J. Phillips, "MELCOR Computer Code Manuals Vol. 2: Reference Manual Version 2.2.9541", SAND2017-0876(2017).

[2] Fission Product Chemistry Database ECUME Version 1.1, Development Group for LWR Advanced Technology, JAEA-Data/Code 2019-017.

[3] 高松ら、CeO2を母材とする CsI 含有模擬燃料の作製と性状評価、日本原子力学会和文論文誌 Vol.17, p.106-110(2018).

\*Takuma Fujiwara, Yuji Arita

University of Fukui.

Oral presentation | V. Nuclear Fuel Cycle and Nuclear Materials | 504-2 Nuclear Chemistry, Radiochemistry, Analytical Chemistry, Chemistry of Actinide Elements

# [2F01-02] Analytical Technique

Chair:Takeshi Tsukada(CRIEPI) Thu. Sep 17, 2020 2:45 PM - 3:30 PM Room F (Zoom room 6)

[2F01] Development of quantitative analysis for iodine-129 in sample of reprocessing process by inductively coupled plasma mass spectrometry with collision reaction cell technique
 \*Yu Saegusa<sup>1</sup>, Noriyasu Kodaka<sup>1</sup>, Masahiko Yamamoto<sup>1</sup>, Kazushi Horigome<sup>1</sup>, Satoshi Inada<sup>1</sup>, Takehiko Kuno<sup>1</sup> (1. JAEA)
 2:45 PM - 3:00 PM
 [2F02] Improvement of sensitivity of laser absorption spectroscopy on glow discharge plasma cell
 \*Yusuke Watanabe<sup>1</sup>, Yusuke Maruyama<sup>1</sup>, Yuta Yamamoto<sup>1</sup>, Yoshihiro Iwata<sup>1</sup>, Shuichi Hasegawa<sup>1</sup> (1. Univ. of Tokyo)

3:00 PM - 3:15 PM

# コリジョンリアクションセル搭載型誘導結合プラズマ質量分析装置による 再処理工程試料中の <sup>129</sup>I 分析法の開発

Development of analytical methods for iodine-129 in sample from reprocessing plant by inductively coupled plasma mass spectrometry with collision reaction cell technique \*三枝 祐<sup>1</sup>, 小髙 典康<sup>1</sup>, 山本 昌彦<sup>1</sup>, 堀籠 和志<sup>1</sup>, 稲田 聡<sup>1</sup>, 久野 剛彦<sup>1</sup> <sup>1</sup>日本原子力研究開発機構

コリジョンリアクションセルを搭載した誘導結合プラズマ質量分析装置を用いて、<sup>129</sup>Iの測定条件を最適化し、使用済燃料再処理施設の工程試料中の<sup>129</sup>Iの測定を試みた。

キーワード:コリジョンリアクションセル,誘導結合プラズマ,質量分析,再処理工程,ヨウ素129

#### 1. 緒言

長寿命放射性核種である<sup>129</sup>I(半減期:約1570万年)は、使用済核燃料の再処理において大部分がせん断・溶解オフガスに移行し、ヨウ素吸着用フィルター(以下、「フィルター」)にて回収された後、放射性固体廃棄物として管理されている。また、高レベル放射性廃液(HAW)、低レベル放射性廃液(LLW)等の廃液中にも一部が存在していると考えられ、その移行率について検討がなされている。東海再処理施設(TRP)で進められている 廃止措置では、HAWのガラス固化に加えてLLWのセメント固化も計画されており、処理処分における環境影響の把握のため、排気中及び廃液中における微量<sup>129</sup>Iの濃度測定ニーズは高い。

溶解・せん断オフガス中の<sup>129</sup>Iについてはγ線スペクトロメトリが適用されているが、3.7 Bq/mL以下の<sup>129</sup>I では、低エネルギーのγ線であり、比放射能が小さいため、共存成分の影響や測定感度に問題がある。放射 能分析法としては、<sup>129</sup>Iのβ線を検出する液体シンチレーション測定法もあるが、複雑な分離前処理操作が必 要となる。また、一般の誘導結合プラズマ質量分析法では、プラズマガス由来の<sup>129</sup>Xeによる同重体干渉のた め、高感度な分析が困難である。このため、これらの方法では排気中及び廃液中の微量<sup>129</sup>Iの濃度測定への 適用は難しい。

そこで本研究では、コリジョンリアクションセル搭載型誘導結合プラズマ質量分析装置(CRC-ICP-MS)による<sup>129</sup>Iの高感度分析法に注目した。質量分離部前段のCRC中にO<sub>2</sub>等のガスを導入することで、ガスとの衝突や化学反応により同重体の影響を排除した高感度な測定を期待できる。

本件では、導入する O<sub>2</sub>ガス流量の最適化、CRC-ICP-MS による分析性能を評価し、TRP の廃液処理施設から採取したヨウ素吸着用フィルター中の<sup>129</sup>Iを測定したので、その結果を報告する。

#### 2. 実験

反応ガスは、ATOX 製高純度 O<sub>2</sub>ガス(純度:99.999%)を使用した。<sup>129</sup>I 標準溶液は、フランス LMRI 製放射 能標準溶液を 1%亜硫酸アンモニウム溶液で適宜希釈して調製した。フィルター中の <sup>129</sup>I 分析については、 10%亜硫酸アンモニウム溶液にフィルターを浸漬させてヨウ素を溶離後、溶離液中の <sup>129</sup>I 濃度を測定した。

# 3. 結果及び考察

### (1) O<sub>2</sub>ガス流量の最適化

 $O_2$  ガス流量を変化させながら、ブランク(1%亜硫酸アンモ ニウム)を導入し、プラズマ由来の <sup>129</sup>Xe 強度を測定した(図 1)。 $O_2$  ガス未導入時の強度は約 2600 cps であったが、ガス流 量の増加とともに強度は減少し、1.1 mL/min 以上ではバック グラウンドレベル(100 cps 以下)まで低減した。これは、<sup>129</sup>Xe が  $O_2$  と電荷移動反応で中性化され、質量数 129 からマスシ フトされたためと考えられ、 $O_2$  ガス流量 1.1 mL/min で <sup>129</sup>Xe の影響を排除できることがわかった。

#### (2) 分析性能の評価

CRC-ICP-MS の  $O_2$  ガス流量 1.1 mL/min で <sup>129</sup>I 標準溶液(0 ~1.6×10<sup>-3</sup> Bq/mL)を測定して求めた検量線の相関係数は、 R=1.000 と良好な直線性を示した。ブランクの繰り返し測定時の標準偏差(1  $\sigma$ )から評価した検出限界値、定量下限値はそれぞれ 1.0×10<sup>-5</sup>、3.5×10<sup>-5</sup> Bq/mL であり、従来の $\gamma$ 線スペクトロメトリ(定量下限値: 3.7 Bq/mL)による <sup>129</sup>I 測定法よりも約 10 万倍の高感度化を達成した。

# (3) フィルター溶離液中の<sup>129</sup>I 測定



表1 フィルター溶離液中の 129 測定結果

衣I ノイルク 一俗融 (化中の 101 ) 側 足 h 木					
=+ 水川	CRC-ICP-MS	γ線スペクトロメトリ	羊(0/)		
<b>武不</b> 升	測定値(Bg/mL)	測定値(Bq/mL)	左(%)		
フィルター①	4.0±0.01	4.1	-1.9		
フィルター②	12±0.004	11	7.7		
フィルター③	$1.1 \pm 0.002$	定量下限值(3.7)以下	_		

フィルター溶離液中の<sup>129</sup>I 濃度の測定結果を表1に示す。CRC-ICP-MS で測定したフィルター①、②の<sup>129</sup>I は 4.0、12 Bq/mL であり、γ線スペクトロメトリによる測定結果と±7.7%以内で一致した。また、各測定値 の相対標準偏差は 1.0%以下と高い精度で測定することができた。この結果より、CRC-ICP-MS で<sup>129</sup>Xe 同重 体の影響を受けずにフィルターからの<sup>129</sup>I を測定できることがわかった。また、γ線スペクトロメトリの定 量下限値以下の<sup>129</sup>I を含むフィルター③についても CRC-ICP-MS による測定値は 1.1 Bq/mL、相対標準偏差は 0.2%であり、CRC-ICP-MS でフィルターからの<sup>129</sup>I を高感度に測定できることがわかった。 4. 結論

CRC-ICP-MS で、<sup>129</sup>Xe の同重体干渉の影響を受けずに高感度な<sup>129</sup>I 測定法を開発した。今後、試料中の共存成分の影響を調査し、HAW、LLW 等の廃液中の<sup>129</sup>I 測定を試みる。

<sup>\*</sup>Yu Saegusa<sup>1</sup>, Noriyasu Kodaka<sup>1</sup>, Masahiko Yamamoto<sup>1</sup>, Kazushi Horigome<sup>1</sup>, Satoshi Inada<sup>1</sup> and Takehiko Kuno<sup>1</sup> <sup>1</sup>Japan Atomic Energy Agency

# グロー放電プラズマセルを利用したレーザー吸収分光分析の高感度化

Improvement of sensitivity of laser absorption spectroscopy on glow discharge plasma cell

\*渡邉 悠介 ',丸山 友輔 ',山元 祐太 ',岩田 圭弘 ',長谷川 秀一 '

1東大

東京電力福島第一原子力発電所の事故により発生した放射性廃棄物を分析するために、電圧印加によるグロ ー放電プラズマとレーザーを用いた分光分析システムの開発を行っている。今回は、レーザー吸収分光分析に おける,高感度化手法の開発の進展について報告する.

キーワード: 放電プラズマ, 吸収分光, キャビティリングダウン分光

我々は,3つの分光分析法が1つの実験系で機能する分光分析システムの開発を行っている<sup>[1]</sup>(1)グロー放 電発光分光法 (2)レーザー吸収分光法 そして、レーザー吸収分光分析の高感度化を実現する(3)キャビティリ ングダウン分光法である.本装置では, 試料の気相化法として, グロー放電原子蒸気源に注目している.高電 圧印加によるグロー放電を利用して、放電中のイオン衝突によりスパッタリングを起こすことで固体試料を 気相化する.本装置は、これまでに(1)と(2)の開発と原理実証を達成した.吸収分光においては、発光分光と比 べると検出可能な試料濃度のダイナミックレンジが小さいものの,感度が高いことが示された.

本発表では、さらに感度を上げるため、相互作用長を伸ばすことが可能なキャビティリングダウン分光法 の開発の進展について報告する.キャビティリングダウン分光法は<sup>[2]</sup>,1 対の高反射ミラーで構成されるキャ ビティ内でレーザー光を多重反射させ, セル内の吸収物質の濃度に応じて減衰時間が異なることを利用して, 吸収物質の濃度を求める手法である.本手法の利点として、小型の装置で数 km 以上の光路長を実現し、飛躍 的な高感度化を達成できること、時定数を計測することにより濃度が測定できることから、光源レーザーの 強度ゆらぎの影響を受けにくいことなどが挙げられる.

構築した実験系を図1に示す.光源は波長可変(405-410 nm)である外部共振器型半導体レーザー(ECDL)を使 用している.現在までに 405 nm 中心の 99%高反射ミラーを用いてモードマッチングプログラムとフィードバ ックシステムが機能することが確認された.図2にレーザーを掃引したことによるキャビティのフリンジ信号 を示す.FSR は約 115 MHz で, c/4L に対応する値として得られた.また,現在キャビティリングダウン分光法 を達成するのに十分な高反射率ミラーを用いてキャビティの結合に取り組んでいる.詳細は当日報告する.



キャビティリングダウン分光法実験系 図 1

# 図2 キャビティのフリンジ信号

# 参考文献

[1] D. Ishikawa and S. Hasegawa, J. Spectrom. 2019, 7491671 (2019).

[2] A. O'Keefe and D. A. G. Deacon, Rev. Sci. Instrum. 59, 2544 (1988).

\*Yusuke Watanabe<sup>1</sup>, Yusuke Maruyama<sup>1</sup>, Yuta Yamamoto<sup>1</sup>, Yoshihiro Iwata<sup>1</sup>, and Shuichi Hasegawa<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Univ. of Tokyo

Oral presentation | V. Nuclear Fuel Cycle and Nuclear Materials | 503-1 Reactor Chemistry, Radiation Chemistry, Corrosion, Water Chemistry, Water Quality Control

# [2F03-06] Behavior of FP and Fuel Debris

Chair:Makoto Nagase(HGNE)

Thu. Sep 17, 2020 3:30 PM - 4:45 PM Room F (Zoom room 6)

# [2F03] Evaluation of Short and Long-Term Behavior of Radioactive Nuclides Distributed in Fukushima Daiichi NPP

\*Chiaki Kino<sup>1</sup>, Kenichi Tezuka<sup>1</sup>, Hidetoshi Karasawa<sup>2</sup>, Shunsuke Uchida<sup>2</sup> (1. IAE, 2. JAEA) 3:30 PM - 3:45 PM

[2F04] Evaluation of Short and Long-Term Behavior of Radioactive Nuclides Distributed in Fukushima Daiichi NPP

> \*Shunsuke Uchida<sup>1</sup>, hidetoshi Karasawa<sup>1</sup>, Chiaki Kino<sup>2</sup>, Masahiko Ohsaka<sup>1</sup> (1. JAEA, 2. IAE) 3:45 PM - 4:00 PM

# [2F05] Evaluation of FP behavior models in Severe Accidents \*Hidetoshi Karasawa<sup>1</sup>, Shuhei Miwa<sup>1</sup>, Chiaki Kino<sup>2</sup> (1. JAEA, 2. IAE)

4:00 PM - 4:15 PM

# [2F06] Assembling analysis system for behavior of water-containing fuel debris -II

\*Toru Ogawa<sup>1</sup> (1. JAEA) 4:15 PM - 4:30 PM

# 福島第一原子力発電所での放射性核種の短/長期挙動の評価 (6)福島第一原子力発電所での RN 短期挙動評価に向けた予備解析(2 号機)

Evaluation of Short and Long-Term Behavior of Radioactive Nuclides Distributed

# in Fukushima Daiichi NPP

(6) Preliminary Evaluation of Short-Term Behavior of Radioactive Nuclides Distributed in Fukushima

Daiichi NPP(Unit-2)

\*木野 千晶<sup>1</sup>, 手塚 健一<sup>1</sup>, 唐澤 英年<sup>2</sup>, 内田 俊介<sup>2</sup>

# <sup>1</sup>エネ総研,<sup>2</sup>JAEA

SAMPSON コードを用いた放射性核種(RN)の短期的挙動解析の不確かさを低減するため、解析で用いる物 理モデルのパラメータ・熱水力条件依存性について感度評価を実施した。

キーワード:福島第一原子力発電所、シビアアクシデント、廃炉、FP 分布、SAMPSON

# 1. 緒言

エネ総研では SAMPSON コードを用いて、放射性核種の短期的(事故発生後1週間程度)および長期的(デ ブリ取り出し開始まで)挙動を評価している。本研究では短期的挙動解析において、解析結果にどの程度の 不確かさが存在するか、熱水力挙動や解析モデルに着目し、詳細解析実施前にあらかじめ評価する。

### 2. 解析結果の不確かさについて

# 2-1. 熱水力挙動の問題

事故時の熱水力挙動は RN 移行挙動の解析結果の不確かさに影響を与えることが過去の解析より判明して おり、RPV/PCV 圧力、水素発生量、圧力抑制プール水温などの影響を定量的に評価する。

### 2-2. 解析モデルの問題

燃料からの RN 放出や圧力抑制プールにおけるスクラビングモデルなどが解析結果の不確かさに影響を与 えることが判明しており、各モデルパラメータ・熱水力条件の影響を定量的に評価する。

## 3. 解析モデルの不確かさ評価例

1F2 で最もスクラビングが影響すると考えられ る RPV 圧力第 1 ピーク[1]において、スクラビン グモデルの不確かさを評価した。SAMPSON のス クラビングモデルは Kaneko らの実験相関式[2]に 基づいている。水温と水蒸気割合は解析結果の不 確かさに与える影響が大きく、表 1 に示すケース で粒子径に対して感度評価を実施し、各粒子径で



数倍程度の不確かさが存在していることを確認した(図1)。 図1 スクラビングモデルの感度評価

表1 各粒子径に対する DF に影響を及ぼす熱水力条件の感度評価

	Case1	Case2	Case3	Case4	Case5	Case6	Case7	Case8	Case9
S/C 水温 (K)	380	380	380	400	400	400	420	420	420
水蒸気割合(Vol.%)	20	50	80	20	50	80	20	50	80

参考文献

C. Kino, et al., 2018, NUTHOS-12, Qingdao, China, October 14-18, No.1025.
 I. Kaneko et al., 1993, NUREG/CP-0130.

\*Chiaki Kino<sup>1</sup>, Kenichi Tezuka<sup>1</sup>, Hidetoshi Karasawa<sup>2</sup> and Shunsuke Uchida<sup>2</sup>

<sup>1</sup>IAE, <sup>2</sup>JAEA

# 福島第一原子力発電所での放射性核種の短/長期挙動の評価

7. CAMS データからの逆解析による S/C 水中のセシウム量の評価

Evaluation of Short and Long-Term Behavior of Radioactive Nuclides Distributed in Fukushima Daiichi NPP

# 7. Evaluation of cesium amounts in the S/C water based on backward evaluation from CAMS data

\*内田 俊介<sup>1</sup>, 唐澤 英年<sup>1</sup>、木野 千晶<sup>2</sup>、逢坂 正彦<sup>1</sup> <sup>1</sup>原子力機構、<sup>2</sup> エネ総研

概要: S/C CAMS 位置での線量率測定値から線量率変換係数を用いた逆解析により、S/C 水中のセシウム量を 求めた。1号機では S/C への<sup>137</sup>Cs の移行率が3号機の約2倍で、特に S/C 気相部への移行が顕著であった。 キーワード:福島第一原子力発電所、シビアアクシデント、セシウム、CAMS

### 1. 緒言

S/C 及び D/W 主要部位の主要核種から CAMS 位置での線量率を計算のための線量率変換係数を求めた[1]。この変換係数を用いた逆解析により、原子炉停止後十分な時間経過し(8,900時間)、<sup>134</sup>Cs および<sup>137</sup>Cs 以外に核種の線量率への寄与が無視できる状態で、各号機の S/C 水中のセシウム量を求めた。

#### 2. 長期 FP 挙動の順解析と逆解析

図1に、順解析(SA 解析コードで PCV各部のFP分布を求め、主要FP核 種の分布に基づいてCAMS位置での線 量率を求め、実測値と比較)と逆解析 (線量率からセシウムを中心とするFP 核種分布を予測)を比較して図示する。

#### 3. 逆解析による長期 FP 挙動評価

1Fの原子炉停止後約9,000時間 での各号機のS/C CAMS線量率と 逆解析で求めたS/C プール水中の セシウム量を図2に示す。本逆解析 の結果と順解析の結果を比較し、以 下の点が明らかにされた。

①1号機では、逆解析で求めた S/C へのセシウムの移行率が順解析の 求めた値とよく一致し、3号機の 約2倍の移行率を示した。



② 順解析では、1号機では事故後 S/C 気相部壁面への移行が顕著で、長時間かけて水相に移行することが示された。3号機では気相部への移行は観測されていない。

上記①については、セシウムの化学形態の差異によるものと推定されるが、②の気相への移行率の差 異の要因についてはまだ同定できていない。

### 4. まとめ

1F 廃炉作業時の FP 分布評価のための短/長期 FP 挙動評価手法開発の一環として、ここでは長期 FP 分布を CAMS データの逆解析で推定する手法を紹介した。SA 解析コードを用いた順解析、逆解析など、可能な限り の手段を用いて、プラント主要部での FP 残存量、分布の経時変化を定量化し、プラント全体での FP のマス バランスを把握することを目指す。一連の評価を通して、廃炉作業のリスク評価を念頭に、従事者の被ばく、 環境への放射性物質の放出と汚染水発生の抑制を鼎立可能な廃炉作業の提言に資する予定である。

[参考文献] (1) 内田ほか、CAMS データによる FP 挙動解析結果の妥当性検証, 原子力学会 2018 年春の年会 1B19

\*Shunsuke Uchida<sup>1</sup>, Hidetoshi Karasawa<sup>1</sup>, Chiaki Kino<sup>2</sup> and Masahiko Ohsaka<sup>1</sup>

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Japan Atomic Energy Agency, <sup>2</sup>Institute of Applied Energy.

# SA 時の FP 挙動モデルの評価

# Phebus-FPT1 試験解析による核形成モデルの一次系での FP エアロゾル沈着に及ぼす影響評価

Evaluation of FP behavior models in severe accidents

1 Evaluation of effect of nucleation on deposition of FP aerosols in a primary system

by the Phebus-FPT1 test analysis

\*唐澤 英年1, 三輪 周平1, 木野 千晶2

# <sup>1</sup>JAEA,<sup>2</sup>エネ総研

SA 時に炉内で放出される過飽和分の蒸気はモノマーとなり、均一または不均一の核形成によりクラスターが 生成する。そして、一次系内でクラスター同志のブラウン凝集によりエアロゾルが成長する。SAMPSON を 用いた Phebus-FPT1 試験解析において、この核形成によるエアロゾル成長モデルの妥当性を検討した。 **キーワード**:シビアアクシデント、FP 挙動モデル、エアロゾル、核形成、凝集、沈着

### 1. 緒言

Phebus 試験は、900MWe-PWR の約 1/5000 規模の実機模擬試験で、炉心・一次系・蒸気発生器(SG)・格納容器を模擬し、SA 時の FP 挙動に関する総合的な知見が得られている[1]。Phebus 試験解析の一環として、今回はエアロゾル生成モデルに着目し、上部プレナム(UP)への FP などの沈着量からモデルの妥当性を検討した。

# 2. エアロゾル成長モデル

Phebus-FPT1 試験から、①エアロゾルの重量分布は粒径に依存しない、②エアロゾルは粒径 0.5 µ m 以下の アモルファスの凝集体、であることが報告されている[1]。このため、高温の炉心部から放出された蒸気が燃 料より温度の低い水蒸気に放出された時に過飽和分の蒸気凝縮によりモノマーが瞬時に生成され、UP 出口に 至るまでの時間に均一核生成、または不均一核生成によるモノマーの凝縮・凝集によりクラスターが形成さ れるとした。また、UP 出口から SG 入口(C 点)に至るまでの時間にクラスターが凝集して粒径が成長すると した。凝集によるクラスターの個数濃度の経時変化は、ブラウン凝集速度を用いたマスバランス方程式で表 せる[2]。なお、モノマー径を評価する適切なモデルがないため、モノマー径とクラスター径を変数とした。

# 3. Phebus-FPT1 試験結果との比較

FPT1 試験は Ag-In-Cd 制御棒を用い 165℃の水蒸気 を流した試験で、UP 部と SG 上流部への蒸気凝縮が 観測された。従来モデルでは、過飽和分の蒸気がエ アロゾルを形成するとしていた。しかし、従来モデ ルでは、Ag や Mo の酸化物の蒸気圧は低いため、炉 心から放出された蒸気は壁に凝縮することなくほぼ 全てがエアロゾルになるとしていた。

本解析による C 点でのエアロゾル個数濃度のクラ スター径依存性を、図1に示す。モノマー径を 5nm とした場合に UP 出口でクラスター径は 70nm となり、



図1C点におけるエアロゾル径のクラスター径依存性

C 点に至るまでの時間に最大個数濃度でのエアロゾル径は約 0.45μm まで成長した。このエアロゾル径は AMMD で約 1.7μm となり、測定値(AMMD;1.66μm)を説明できた。これら検討結果について紹介する。 参考文献

#### [1] 日本原子力学会、水化学部会報告書 2017-0001. [2] 奥山、吉沢、エアロゾル研究、9,6-22(1988).

\*Hidetoshi Karasawa<sup>1</sup>, Shuhei Miwa<sup>1</sup> and Chiaki Kino<sup>2</sup> <sup>1</sup>JAEA, <sup>2</sup>IAE

# 含水燃料デブリの挙動評価システムの構成 (II)

Assembling Analysis System for Behavior of Water-Containing Fuel Debris - (II)
\* 小川徹
原子力機構

燃料デブリ粒子充填層間隙水、カバー水へのエネルギー吸収を求めるとともに、水の放射線分解反応とデブリ表面 電気化学反応とを組み合わせて解析することにより、水素発生やデブリ経年変化を評価する方法を構成した。

キーワード:燃料デブリ、個別要素法、放射線輸送、モンテカルロ、放射線分解、水素、電気化学

### 1. 緒言

燃料デブリは、事故進展過程に依存した多様な性状を有し、また、そ の物理・化学状態も廃炉工程とともに変化する。その挙動予測手法は 今後得られるデータに基づき、適時修正、増補が容易なものであること が望ましい。また、実験室系のデータを実体系・実時間の予測に結びつ けることのできるシステムが必要となる。









### 2. 解析システム

デブリの凝集、保有水状態に応じた放 射線輸送解析を行うために、個別要素法 (DEM)とモンテカルロ解析とを組合わ せた。さらに、放射線分解反応解析とデ ブリ表面反応とを組合わせ、水素、酸素 放出と燃料溶出とを同時に評価する Pythonパッケージを用意した。気液界面 は Henry 則による化学分配を仮定した 二重境膜モデル<sup>1</sup>、固液界面には混成電

位腐食モデル<sup>2</sup>を拡張して液相の反応速度論解析と組み合わせた(図2)。液相内は必要に応じて照射域とバルク水 とに二分して、それぞれの領域内での反応速度論解析とともに 2 つの領域間での物質循環を扱えるようにした。

# 参考文献

[1] P.A. Yakabuskie et al., Radiation Physics and Chemistry 79 (2010) 777-785

[2] D.W. Shoesmith, M. Kolar and F. King, Corrosion 59(2003)802-816.

\*Toru Ogawa

Japan Atomic Energy Agency

Oral presentation | V. Nuclear Fuel Cycle and Nuclear Materials | 503-1 Reactor Chemistry, Radiation Chemistry, Corrosion, Water Chemistry, Water Quality Control

# [2F07-11] Fuel Cladding and Dose Rate Reduction

Chair:Shunsuke Uchida(JAEA)

Thu. Sep 17, 2020 4:45 PM - 6:15 PM Room F (Zoom room 6)

# [2F07] Effect of reaction time for Ce reaction of fuel cladding material in FBR \*Takanori Tanigaki<sup>1</sup>, Yuichi Tabata<sup>1</sup>, Kei Nakagawa<sup>1</sup>, Ken-ichi Fukumoto<sup>1</sup> (1. Research Institute of Nuclear Engineering, University of Fukui) 4:45 PM - 5:00 PM [2F08] Development of Dose Rate Reduction Technology for Improving LWR Utilization \*Hideyuki Hosokawa<sup>1</sup>, Masahiko Tachibana<sup>1</sup>, Kazushige Ishida<sup>1</sup>, Ryousuke Shimizu<sup>2</sup>, Makoto Nagase<sup>2</sup>, Hiromitsu Inagaki<sup>3</sup> (1. Hitachi, 2. HGNE, 3. Chubu Electric Power) 5:00 PM - 5:15 PM [2F09] Development of Dose Rate Reduction Technology for Improving LWR Utilization \*Makoto Nagase<sup>1</sup>, Ryosuke Shimizu<sup>1</sup>, Hideyuki Hosokawa<sup>2</sup>, Hiromitsu Inagaki<sup>3</sup> (1. Hitachi-GE, 2. Hitachi, 3. Chubu Eectric Power) 5:15 PM - 5:30 PM [2F10] Development of Dose Rate Reduction Technology for Improving LWR Utilization \*Koji Negishi<sup>1</sup>, Takahiro Hara<sup>1</sup>, Yusuke Horayama<sup>1</sup>, Hiromi Aoi<sup>1</sup>, Hiromitsu Inagaki<sup>2</sup> (1. TOSHIBA ESS, 2. Chubu Electric Power) 5:30 PM - 5:45 PM [2F11] Development of Dose Rate Reduction Tecnology for Improving LWR Utilization \*Yusuke Horayama<sup>1</sup>, Hiromi Aoi<sup>1</sup>, Koji Negishi<sup>1</sup>, Takahiro Hara<sup>1</sup>, Hiromitsu Inagaki<sup>2</sup> (1. TOSHIBA ESS, 2. Chubu Electric Power) 5:45 PM - 6:00 PM

# 高速炉燃料被覆管候補材の Ce 反応における反応時間の影響

Effect of reaction time for Ce reaction of fuel cladding material in FBR

\*谷垣 考則 ', 田端 優一 ', 中川 奎 ', 福元 謙一 '

1福井大学附属国際原子力工学研究所

Na 冷却小型高速炉の実用化に向けて、「燃料-被覆管化学的相互作用(FCCI)」への対処が課題として挙 げられる。本件では、金属燃料 FCCIの主要元素の一つである Ce と次世代高速炉燃料被覆管候補材である PNC-FMS 鋼との長時間の反応試験を実施し、長時間試験後の反応相及び反応深さについて報告する。

# キーワード: 燃料-被覆管化学的相互作用、希土類元素、金属燃料

# 1. 緒言

燃料交換を行わず、長期運転を想定している Na 冷却型小型高速炉は、「燃料-被覆管化学的相互作用 (FCCI)」への対処が非常に重要となってくる。過去、金属燃料 FCCI に関して、炉内・炉外試験が行われ ているが、長時間試験後の反応相や反応深さについて明らかとなっていない。本件では金属燃料 FCCI の主 要元素の一つである Ce と高速炉燃料被覆管候補材である PNC-FMS 鋼の反応試験を実施し、長時間試験後 の反応相や反応深さについて調査した。

# 2. 実験

実験に用いたPNC-FMS鋼(11Cr-0.4Ni-0.12C-2W-Fe)は、板材か ら放電ワイヤーカットにてΦ10mm×2mmの試験片に加工した後、 機械研磨にて鏡面に仕上げた。アルゴンガス置換をしたグローブ バッグ内でCe(grain)をテーブルプレス機にて円柱状に成型し、 PNC-FMS鋼と貼り付けたままTa箔とZr箔で覆い、試験体とした。 作製した試験体はバルブ付き石英管内に装荷し、真空ポンプによ る真空状態(1×10<sup>-1</sup>Pa)またはアルゴンガス雰囲気下で610℃ ×1,100,300h等の昇温試験を実施した。分析はSEM-EDSによる断面 組織観察、FIB法で作製した試料を用いてTEMによる組成分析を実 施した。



図1 試験片断面 SEM 像と Ce,Fe,Cr の 元素マッピング図

# 3. 試験結果

図1に300h試験後の試験片断面SEM像とCe,Fe,Crの元素マッピング図を示す。試験片断面の観察結果から、 母材へのCeの拡散による反応相(Fe-Ce相、Fe-Cr-Ce相、Cr濃化相)の形成及び最大反応深さは1h:約210µm、 100h:約215µm、300h:約420µmとなり、短時間で反応が急激に進行することを確認した。また、詳細分析 により、各反応相はFe-Ce相:CeFe<sub>2</sub>、Fe-Cr-Ce相:Ce<sub>3</sub>(Fe,Cr)<sub>29</sub>、Cr濃化相:金属Crを主体として構成されて いることが確認できた。300hまでは一定深さの反応相が形成されても、Ceが供給され続ける限り反応は進行 し、反応初期に形成されるFe-Cr-Ce相はCeの供給増加に伴い、安定なFe-Ce相となることを確認した。300h以 降の試験結果の詳細については当日報告する。

\*Takanori Tanigaki<sup>1</sup>, Yuichi Tabata<sup>1</sup>, Kei Nakagawa<sup>1</sup>, Ken-ichi Fukumoto<sup>1</sup>

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>University of Fukui, Research Institute of Nuclear Engineering.

# 軽水炉利用高度化に対応した線量率低減技術の開発

# (9)通常水質、水素注入水質における燃料被覆管へのクラッド付着・溶出試験結果

Development of Dose Rate Reduction Technology for Improving LWR Utilization

(9) Results of crud deposition/dissolution test on fuel cladding for normal water chemistry and

hydrogen water chemistry

\*細川 秀幸 1, 橘 正彦 1, 石田 一成 1, 長瀬 誠 2, 清水 亮介 2, 稲垣 博光 3

<sup>1</sup>日立・研開,<sup>2</sup>日立GE,<sup>3</sup>中部電力

沸騰水型原子炉を対象とした腐食生成物挙動評価モデルの精度向上を目的として、燃料被覆管への炉水中 腐食生成物の付着・溶出挙動に及ぼす Zn 注入の影響を調べた。燃料被覆管への Co の付着挙動は、通常時水 質、水素注入時水質とも鉄付着密度が支配的であることが分かった。

キーワード:線量率、コバルト、腐食生成物、沸騰水型原子炉、亜鉛注入、貴金属注入

1. 緒言: 近年、沸騰水型原子炉(BWR)では、水素注入時水質(HWC)、鉄/ニッケル比制御、亜鉛注入など、 様々な水質管理技術が適用されている。そこで、多様な水質下における炉水中放射能濃度を評価するための 腐食生成物挙動評価モデルの精度向上を目的として、Co等の炉水中の金属腐食生成物の燃料被覆管への付 着・溶出挙動に及ぼす亜鉛注入の影響を実験的に調べた。本報告では、鉄/Ni比制御、極低鉄高 Ni プラント の、通常時水質(NWC)条件と HWC 条件、貴金属注入(NMCA)条件での燃料被覆管への Co 付着を比較した結 果を報告する。

2. 実験方法: 試験には水質調整系を接続した恒温槽を用いた。試験片にはジルカロイ-2 被覆管を使用し、これに予め鉄クラッドを付与して用いた。NMCA 条件の試験では Pt も予め付与した。付着試験では、溶存酸素 濃度を 300 ppb に調整した 559 K, 6.8 MPa の純水に、炉心部の高酸化性雰囲気を模した過酸化水素、および炉 水中不純物を模した Fe、Co、Ni、Cr、Zn を所定濃度で添加した。ヒーターピンにより沸騰条件で 250h 保持 した後、被覆管表面に付着した酸化物を酸溶解して金属元素の付着密度を求めた。溶出試験の試験片には付

着試験と同手順で作製した試験片を用いた。溶出試験では 7.6 MPa の非沸騰条件で、溶出加速のため硫酸を加えて pH を 5.6~3.5 の間で変化させて浸漬し、恒温槽から試験水を直接採 取して、試験水中に溶出した金属元素の濃度を分析した。

3. 結果: Co 付着密度と Fe 付着密度の関係を図1に示す。 燃料被覆管への Co 付着密度は、NWC、HWC、NMCA とも Fe 付着密度に比例していることが分かった。ただし、HWC、 NMCA 条件で Zn 添加濃度が 10 ppb と高い場合、Co 付着密 度がその他の条件に比べ 3~4 倍に増加した。Zn 添加による フェライト化率増大により、Co 付着密度が増加したものと推 定した。一方、Co の溶出濃度に及ぼす亜鉛注入の影響は、 NWC、HWC、NMCA とも明瞭には確認されなかった。なお、 本研究は電力共通研究「軽水炉利用高度化に対応した線量率 低減技術の開発フェーズ2」の成果の一部である。



\*Hideyuki Hosokawa<sup>1</sup>, Masahiko Tachibana<sup>1</sup>, Kazushige Ishgida<sup>1</sup>, Makoto Nagase<sup>2</sup>, Ryosuke Shimizu<sup>2</sup>, and Hiromitsu Inagaki<sup>3</sup> <sup>1</sup>Hitachi, <sup>2</sup>Hitachi-GE, <sup>3</sup>Chubu Electric Power

# 軽水炉利用高度化に対応した線量率低減技術の開発 (10)貴金属注入と亜鉛注入の影響を考慮した腐食生成物挙動評価モデルの高度化

Development of Dose Rate Reduction Technology for Improving LWR Utilization

(10) Improvement of Corrosion Product Behavior Evaluation Model

Considering Effects of Noble Metal Injection and Zinc Injection

\*長瀬 誠1,清水 亮介1,細川 秀幸2,稲垣 博光3

<sup>1</sup>日立GE,<sup>2</sup>日立・研開,<sup>3</sup>中部電力

沸騰水型原子炉(BWR)を対象とした腐食生成物挙動評価(CP)モデルの精度向上のため、燃料被覆管及びス テンレス配管に及ぼす亜鉛注入の影響を、BWRの様々な水質に対して実験で調べた。その結果に基づきモデ ルパラメータを設定し、貴金属注入や亜鉛注入適用時の腐食生成物挙動を評価できるモデルを構築した。 キーワード:線量率,コバルト,腐食生成物,沸騰水型原子炉,亜鉛注入,貴金属注入

1. 緒言: 既存の腐食生成物挙動評価モデル[1](以下、評価モデル)では、通常水質(NWC)の実機データとラボ 試験データからモデル式のパラメータを設定したが、亜鉛注入や貴金属注入(NMCA)等の新しい水質管理方 法の導入が進むと、既存評価モデルでは再現できない挙動が増えてきた。そこで、新たな水質条件のラボ試 験データからモデル式のパラメータを設定して新しい水質管理方法に対応可能な評価モデルを構築した。

2. 評価モデルの高度化: 評価モデルでは炉水中の腐 食生成物(CP)と放射性腐食生成物(ACP)の挙動を、図 1に示す移動経路を考慮したマスバランスを連立微分 方程式で記述し、それらを時間積分することで求めて いる。今回の評価モデルの高度化では表1に示す今後 BWR で運転が予想される各水質における CP、ACPの 燃料クラッドとしての付着溶出挙動、及び配管構造材 料への ACP の付着挙動をラボ試験データに基づきパ ラメータを設定し、評価モデルへ反映させた。

3. 結論: 国内プラントの再稼働後に想定される 水質変更を摘出し、各水質に応じた炉水放射能濃 度変化に関連する燃料クラッドの付着溶出特性、 放射性核種の構造材付着に影響する亜鉛濃度依存 性を反映させた評価モデルを構築した。これによ り、再稼働後の水質に即した CP、ACP 濃度及び配 管線量率の予測が可能となり、水質管理の方針選 定に利用可能とした。今後は、実機燃料表面のクラ



図1 炉内腐食生成物の移動経路

		──表」	<u>国内</u>	SMRの水質管	<u> 理万法分類</u>	
Ma	腐食環境			413	7-1+ 7	
NO.	NWC	HWC	NMCA	Fe/Ni比	極低Fe高Ni	山庄八
1	0			0		
2		0		0		
3		0		0		0
4		0			0	
5		0			0	0
6			0	0		
7			0	0		0
8			0		0	
9			Ó		Ó	Ó

ッドの性質を評価し、今回決定した燃料クラッドの付着溶出特性に反映させることで精度向上を目指す。な お、本研究は電力共通研究「軽水炉利用高度化に対応した線量率低減技術の開発(フェーズ2)」の成果の一部 である。

参考文献: [1] M. Nagase, et al., J. Nucl.Sci.Technol., 29, p493(1992)

<sup>\*</sup>Makoto Nagase<sup>1</sup>, Ryosuke Shimizu<sup>1</sup>, Hideyuki Hosokawa<sup>2</sup> and Hiromitsu Inagaki<sup>3</sup>

<sup>1</sup>Hitachi-GE, <sup>2</sup>Hitachi, <sup>3</sup>Chubu Electric Power

# 軽水炉利用高度化に対応した線量率低減技術の開発 (11)酸化チタン注入適用時の燃料被覆管へのクラッド付着挙動評価

Development of Dose Rate Reduction Technology for Improving LWR Utilization

(11) Evaluation of Crud Deposition Behavior on Fuel Cladding Surface under TiO<sub>2</sub> Injection Condition

\*根岸 孝次 ', 原 宇広 ', 洞山 祐介 ', 青井 洋美 ', 稲垣 博光 ²

1東芝エネルギーシステムズ,2中部電力

再稼働後の沸騰水型原子炉(BWR)の配管線量率評価のための腐食生成物挙動評価モデルについて、入力 パラメータである燃料表面への金属付着係数に対する酸化チタンの影響について評価した。 キーワード:燃料被覆管、被ばく低減、クラッド、酸化チタン、付着、腐食生成物

1. **緒言** 再稼働後の BWR では、予防保全対策として酸化チタン注入が候補の一つとして挙がっている。 本研究では、酸化チタンが付着した燃料被覆管表面での Ni および Co の付着挙動について評価した。

2. 実験 試験片とする BWR 燃料被覆管材(Zry-2)をヒータピンに被せ、高温高圧ループと接続した小型 オートクレーブ内に装填した。入口温度 280°C/出口温度 286°C、圧力 7MPa、出口蒸気クオリティ<10%、平

均熱流束 150kW/m<sup>2</sup>、とし 100h の連続試験を実施した。 試験は、BWR 水素注入時水質(HWC)条件で Co イオ ン濃度を 2 条件、試験片表面への予めの酸化チタン (TiO<sub>2</sub>)の付着あり/なし 2 条件として計 4RUN 実施し た(表 1)。試験後、付着した金属量および残留した酸 化チタン量を蛍光 X 線分析により定量し、さらに試験 片の表面状態を SEM/EDX で観察した。

3. 結論 SEM/EDX の元素分析結果から、RUN1、 3 (TiO<sub>2</sub>なし)の試験で沸騰濃縮により析出した酸化物 は NiO と推察した。一方、RUN2、4 (TiO<sub>2</sub>あり)では 一部の TiO<sub>2</sub> と Ni が反応し NiTiO<sub>3</sub>が生成したと推察し た。RUN1、3 に関しては金属付着量(µg/cm<sup>2</sup>)を試験 水中濃度(µg/cm<sup>3</sup>)と試験時間(h)で割った値を付着 係数(cm/h)とし、Coと Ni の付着係数の比を算出した (図 1)。RUN2、4 に関しては酸化物の酸への溶解性の 違いに注目し、別途、NiO と NiTiO<sub>3</sub>の試薬粉末を用い た試験により各酸化物の溶解速度を求め、この溶解速 度に基づき、析出した酸化物に関しても試薬粉末試験

	表1試	験条件	
DUN	DO/DH/H <sub>2</sub> O <sub>2</sub>	Ni/Co	TiO <sub>2</sub>
KUN	(ppb)	(ppb)	付着
1		50/2	なし
2	30/50/300	30/2	あり
3		50/1	なし
4		50/1	あり



図 1 NiO および NiTiO3 中の Co/Ni の付着係数比

と同条件、同一時間で溶解した溶液に含まれる金属量を NiO と NiTiO<sub>3</sub>に分配し、RUN1、3 と同様に酸化物 ごとの Co と Ni の付着係数の比を算出した(図 1)。その結果、TiO<sub>2</sub>の有無で NiO への Co 取り込み挙動は変 化せず、生成した NiTiO<sub>3</sub>の Co 取り込み率は NiO と同等だが、酸化物中の Co の溶解度が Ni よりも小さいた め Co/Ni 付着係数比は NiO よりも高くなったと推定した。本結果を腐食生成物挙動評価モデルに組み込むこ とで酸化チタン注入適用時の配管線量率評価が可能となる。なお、本研究は電力共通研究「軽水炉利用高度 化に対応した線量率低減技術の開発(フェーズ 2)」の成果の一部である。

\*Koji Negishi<sup>1</sup>, Takahiro Hara<sup>1</sup>, Yusuke Horayama<sup>1</sup>, Hiromi Aoi<sup>1</sup> and Hiromitsu Inagaki<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Toshiba Energy Systems & Solutions Corporation, <sup>2</sup>Chubu Electric Power Co., Inc.

# 軽水炉利用高度化に対応した線量率低減技術の開発 (12) 腐食生成物挙動評価モデルの高度化およびプラント予測評価

Development of Dose Rate Reduction Technology for Improving LWR Utilization

(12) Improvement and Evaluation of the Model for the Behavior of Corrosion Products

\*洞山 祐介<sup>1</sup>,青井 洋美<sup>1</sup>,根岸 孝次<sup>1</sup>,原 宇広<sup>1</sup>,稲垣 博光<sup>2</sup>

1東芝エネルギーシステムズ,2中部電力

再稼働後の沸騰水型原子炉(BWR)において、最適な線量率低減技術を選択するには、腐食生成物挙動評価モデルにより適用効果を定量的に評価することが不可欠である。今回、ラボ試験結果から取得したパラメータをモデルへ反映させ、水質管理方法の適用ケース毎に配管線量率の予測評価を行った。 キーワード:水化学、線量率低減、放射能蓄積、腐食生成物、モデル解析

1. 緒言:再稼働後の BWR では、被ばく低減対策や予防保全対策として様々な水化学技術が適用されること で、水質管理方法の多様化が想定される。これらの技術は配管線量率へ複合的に影響を及ぼし合うことから、 個々のプラントに合わせた最適な水化学技術の組合せを選択する必要がある。そのためには、適用効果を定 量的に評価することが可能な腐食生成物挙動評価モデル<sup>[1]</sup>(以下、評価モデルとする)が不可欠である。

2. 評価モデルの概要:評価モデルの計算フローを図1に示す。本モ デルでは、金属マスバランス(Fe,Ni,Coなど)、および放射能マスバ ランス(Co-60,Co-58など)を評価している。運転中に給水からの持 込みや炉内構造材の腐食により発生した腐食生成物は、燃料被覆管 表面で中性子照射を受け放射化し、放射性腐食生成物となる。放射性 腐食生成物は再び炉水中へ溶解・剥離し、機器や配管に付着・蓄積す ることで被ばく線源となる。本モデルでは、図1の各矢印の移行プ ロセスに対しパラメータを設定することで上記挙動を定量的に評価 している。今回、燃料への金属付着(④)、および配管への放射能付 着(⑨)のプロセスに対し、ラボ試験結果からこれら付着挙動のパラ メータを取得し、モデルへ反映させた。

3. 予測評価結果:改良した評価モデルを用いて、水化学技術の適用 ケース毎に配管線量率の予測値を評価した。女川2号機を対象とし たPLR 配管線量率の評価結果を図2に示す。適用ケースは、現状水 質である極低鉄高 Ni 制御<sup>1)</sup>に対し、ケース1は炉水 Ni 制御<sup>2)</sup>を適用 した場合、ケース2はケース1に被ばく低減対策の「亜鉛注入」を





併用した場合、ケース3はケース1に予防保全対策の「酸化チタン \*\*第11回定期検査から第12回定期検査までの長期停止期間は6年とした 注入」を併用した場合とした。再稼働5サイクル後の定期検査回で比較した結果、ケース2の場合に最もPLR 配管線量率が低下し、現状水質を継続した場合と比較し、0.86mSv/h低下し0.39mSv/hとなった。なお、本研 究は電力共通研究「軽水炉利用高度化に対応した線量率低減技術の開発(フェーズ2)」の成果の一部である。

 1)極低鉄高 Ni 制御
 :給水鉄クラッド濃度が 0.1ppb 以下、かつ炉水ニッケルイオン濃度が 2~8ppb の状態

 2)炉水 Ni 制御
 :給水から微量の鉄を注入し、炉水ニッケルイオン濃度を 1~2ppb に制御している状態

参考文献 [1] Y.Hemmi, et al., Water Chemistry of Nuclear Reactor System2, BNES, London, 319(1981)

\*Yusuke Horayama<sup>1</sup>, Hiromi Aoi<sup>1</sup>, Koji Negishi<sup>1</sup>, Takahiro Hara<sup>1</sup>, and Hiromitsu Inagaki<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Toshiba Energy Systems & Solutions Corporation, <sup>2</sup>Chubu Electric Power Co., Inc.

Oral presentation | III. Fission Energy Engineering | 304-1 Thermal Hydraulics, Energy Conversion, Energy Transfer, Energy Storage

# [2G01-07] Severe Accident

Chair:Akifumi Yamaji(Waseda Univ.) Thu. Sep 17, 2020 10:00 AM - 12:00 PM Room G (Zoom room 7)

[2G01]	Fuel Damage of a Reactor Core in Severe Accident *Naoki Sano <sup>1</sup> , Koji Nishida <sup>1</sup> , Takayoshi Kusunoki <sup>1</sup> , Michio Murase <sup>1</sup> (1. INSS)
[2G02]	Penetration Behavior of Liquid Jet Falling into a Shallow Pool *Sota Yamamura <sup>1</sup> , Hiroyuki Yoshida <sup>2</sup> , Naoki Horiguchi <sup>2</sup> , Akiko Kaneko <sup>1</sup> , Yutaka Abe <sup>1</sup> (1. Univ. of Tsukuba, 2. JAEA)
[2G03]	Study on Spreading Behavior of Molten Core after Floor Collision with Molten Metal
	*Tomomasa Ito <sup>1</sup> , Yasunori Yamamoto <sup>1</sup> , Nassim Sahboun <sup>1</sup> , Shuichiro Miwa <sup>1</sup> (1. Hokkaido Univ.)
[2G04]	Debris deposition model development at JBREAK based on DEFOR-A experimental analysis *Wataru Kikuchi <sup>1</sup> , Akitoshi Hotta <sup>1</sup> (1. Nuclear Regulation Authority Division of Research for
	10:45 AM - 11:00 AM
[2G05]	Study on characteristics of underwater high temperature melt spreading behaviorbased on PULiMS test data
	*Akitoshi Hotta <sup>1</sup> , Wataru Kikuchi <sup>1</sup> (1. Nuclear Regulation Authority)
[2G06]	Investigation on the cooling performance of spray in the spent fuel storage facility
	*Taoizo Kanai <sup>1</sup> , Satoshi Nishimura <sup>1</sup> , Kenta Inagaki <sup>1</sup> , Tomohisa Yuasa <sup>1</sup> (1. CRIEPI) 11:15 AM - 11:30 AM
[2G07]	Investigation on the cooling performance of spray in the spent fuel storage facility
	*KENTA INAGAKI <sup>1</sup> , Tomohisa Yuasa <sup>1</sup> , Taizo Kanai <sup>1</sup> , Satoshi Nishimura <sup>1</sup> (1. CRIEPI) 11:30 AM - 11:45 AM

# シビアアクシデント時の炉心燃料損傷に関する研究 (4) MAAP5 による SFD1-4 試験のリロケーション評価

Fuel Damage of a Reactor Core in Severe Accident (4) Analytical Evaluation of Material Relocation in SFD 1-4 Test Using MAAP5 \*佐野 直樹,西田 浩二,楠木 貴世志,村瀬 道雄 原子力安全システム研究所

過酷事故解析コード MAAP5 を用いて SFD1-4 試験の解析を実施し、U-Zr-O の三成分系状態図および水・ Zr 反応の相関式が燃料リロケーションに及ぼす影響を評価した。この結果、いずれも燃料リロケーション に対する影響は小さいことを確認した。

キーワード:シビアアクシデント,燃料損傷,リロケーション,空隙率

1. **緒言** シビアアクシデント(SA)における炉心損傷の過程では、燃料のリロケーション、これに伴う炉心の空隙率が、燃料の冷却に影響する。本研究では、MAAP5 コードを用いて、SA 時に形成される U-Zr-O 固溶体の三成分系状態図および水・Zr 反応の相関式によるリロケーションへの影響を評価した。

2. 解析条件 炉内 SA 試験である SFD1-4 試験[1]を MAAP5 で 評価した。MAAP5 では、U-Zr-O 三成分系状態図に基づき固相 線および液相線を計算し、これに基づき固溶体の溶融量が計算 される。MAAP5 コードオリジナルの状態図による解析を Case1、 これと異なるデータベース[2]に基づく状態図による解析を Case2 として、Case1 と Case2 の解析結果を比較した。更に、Case2 から水・Zr 反応の相関式を変更した解析(Case3)を実施した。

3. 解析結果 図1および図2に、固溶体の固相線および被覆 管温度を示す。Case1では、被覆管温度は概ね固相線を下回っ た。一方、Case2では、Case1に比べて固相線が低下し、2000 秒以降の時間帯で被覆管温度は固相線を超過した。しかし、 全体の質量分布に大きな影響はなく、空隙率に変化は見られ なかった(図3)。被覆管(Zr)の質量は水・Zr反応により早い時 間で減少するため、U-Zr-O 固溶体の発生に寄与できるZr の質 量は小さくなる。この結果、炉心全体に対する固溶体の総量 も小さく、空隙率には殆ど影響しないものと考えられる。こ の観点から水・Zr 反応の速さに着目して Case3 を実施したが、 この解析においても空隙率に殆ど変化は見られなかった。



### 参考文献

[1] D. A. Petti, et al., Power Burst Facility (PBF) Severe Fuel Damage TEST 1-4, Test Results Report, NUREG/CR-5163 (1989).
[2] https://thermodb.jaea.go.jp/

\*Naoki Sano, Koji Nishida, Takayoshi Kusunoki, Michio Murase Institute of Nuclear Safety System, Inc.

# 浅水プール中に落下する液体ジェットの侵入挙動 (8)3D-LIF 法を用いたジェットの流動挙動と微粒化現象の実験的評価

Penetration Behavior of Liquid Jet Falling into a Shallow Pool

(8) Experimental Investigation of Jet behavior and Atomization Phenomena by using 3D-LIF Method

\*山村 聡太¹, 吉田 啓之², 堀口 直樹², 金子暁子¹, 阿部豊¹

1筑波大学,2日本原子力研究開発機構

本研究では浅水プール中に液体ジェットが落下し着底する挙動の把握を目的として,実験および数値解析 を行っている.本報では,実験により得られた流動構造および微粒化物位置について報告する

キーワード:シビアアクシデント,ジェット挙動,浅水プール, 3D-LIF, 微粒化挙動

1. 緒言

原子力発電所において炉心溶融事故が発生時の燃料の冷 却性能予測には,燃料のジェット挙動の把握が重要となる. 本研究では浅水状態のプールを想定し,浅水プール中での液 体ジェット挙動の理解を目的として実験及び数値解析を行 っている.本報では,3D-LIF法により得られた液体ジェット の流動と微粒化した液滴位置の関係について報告する.



幅,奥行き,高さが 350 mm, 350 mm, 200 mm のテスト部 に高さ 30 mm までシリコンオイルを充填し,テスト部中央 上部高さ 30 mm に設置したノズルから 38 wt%グリセリン水 溶液を射出させた.ノズル径は 5 mm であり,初期流速をパ ラメータとした.また,計測には 3D-LIF 法<sup>[1]</sup>を用いた.

# 3. 実験結果

Fig.1に初期流速 2.36 m/s の条件を例に,着底から 200 ms 経過後の可視化結果を示す.ジェットは着底後,薄く放射状 に広がり,その液膜の先端は巻き上がっていることがわか る. Fig.2にノズル中心を基準とした円筒座標系における液 膜流れ半径の時間変化と液滴位置分布の関係を示す.ここで 液膜流れ半径とは先端位置とノズル中心までの距離である. また赤い線は液膜厚さ,青のプロットおよび線は液膜流れ半 径,緑のプロットは液滴の重心座標を示す.これより液膜流 れ半径が増加する時刻においては多くの液滴は先端から内 側にあるのに対し,400 ms 以降の液膜流れ半径が定常となっ







た場合では外側にある液滴が増加している.液滴が外側にあるほどジェットは冷却されやすくなると考えられ、この液滴位置の変化は冷却性能の予測を行ううえで重要である.今後は数値計算との比較を行っていく. 参考文献

[1] F. Kimura et al. Proceeding of 26th International Conference on Nuclear Engineering. Paper ICONE26-81993: July 22-26, 2018.

\*Sota Yamamura<sup>1</sup>, Hiroyuki Yoshida<sup>2</sup>, Naoki Horiguchi<sup>2</sup>, Akiko Kaneko<sup>1</sup> and Yutaka Abe<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Univ. of Tsukuba, <sup>2</sup>JAEA.
2020年秋の大会

## 溶融金属を用いた床面衝突後の溶融炉心拡がり挙動に関する研究

Study on Spreading Behavior of Molten Core after Floor Collision with Molten Metal

\*伊藤智将<sup>1</sup>,山本泰功<sup>1</sup>,Nassim Sahboun<sup>1</sup>,三輪修一郎<sup>1</sup>

1北海道大学

本研究では、Sn と Cu を用いた溶融金属落下実験を行い、解析モデルの検証に利用できるばらつきの少な いデータの取得と拡がり・堆積挙動に及ぼすスケーリングパラメータの影響を評価することを目的とした。 堆積挙動と Re 数、拡がり挙動と Pe 数に強い相関が確認され、無次元数の関数として実験式を構築した。

キーワード:溶融炉心、シビアアクシデント、自由落下、無次元数、床面衝突

### 1. 緒言

東日本大震災とそれに伴う津波によって、福島第一原子力発電所では全電源が失われ炉心溶融に至った。 シビアアクシデント解析コードは溶融炉心の堆積個所や量、放射能を推定することが可能であり、事故の再 現解析や発電所の安全評価を行うために活用されている。しかし、格納容器内の現象については不確かさが 大きく、さらなる精度向上が求められている。溶融炉心落下時の動的特性等を解明し、実験事実に基づいて モデルを改良する必要がある。これまでに著者らは、知見の不足している床面衝突を伴う溶融金属の拡がり 挙動に関する実験データの取得を行っている[1]。本研究では、解析モデルの検証に使用できるよりばらつき の少ない基礎的な実験データを取得すると共に、それらのデータと落下条件や金属物性値を考慮したスケー リングパラメータとの関係を評価することを目的とした。

### 2. 実験方法

Sn と Cu を溶融炉心模擬物質として使用し、熱拡散率や表面張力、粘性率などの物性値の違いによる影響 を調べた。高周波誘導加熱装置で金属試料を溶融し、鋼板に自由落下させ、凝固した金属の拡がり面積と堆 積厚さを測定した。実験パラメータはノズル直径と落下高さとし、同じ条件での実験を3回ずつ行った。ま た、拡がりと堆積の挙動に対するスケーリング効果を考慮するために、無次元数(ノズル径に対する落下高 さの比、Re 数、Pe 数、We 数など)の関係を調べた。

### 3. 実験結果·考察

堆積挙動と Re 数、拡がり挙動と Pe 数に強い相関が確認された。 実験結果に対する相関の大きな無次元数を用いた相関式による無 次元堆積厚さの計算値と実験データの比較を図1に示す。堆積厚さ の予測値と実験値との差は 30%以内となった。

今後は、溶融金属の過熱度などをパラメータとした実験データを 新たに取得し、熱的影響を考慮した相関式の検討を行う。



#### 参考文献

 T. Matsumoto et al., "Scaling analysis of the spreading and deposition behaviors of molten-core-simulated metals". Annals of Nuclear Energy, 108 (2017) 79-88.

\*Tomomasa Ito<sup>1</sup>, Yasunori Yamamoto<sup>1</sup>, Nassim Sahboun<sup>1</sup> and Shuichiro Miwa<sup>1</sup>

### JBREAK による DEFOR-A 実験解析に基づくデブリ堆積モデル開発

Debris deposition model development at JBREAK based on DEFOR-A experimental analysis

\*菊池 航<sup>1</sup>、堀田 亮年<sup>1</sup> <sup>1</sup>原子力規制庁 長官官房技術基盤グループ

デブリベッドの形成や冷却の不確かさを定量的に評価するため、詳細な溶融デブリジェット分裂、床面衝突 挙動、液滴集積挙動等を評価する JBREAK を開発中である。堆積挙動を解析する上で集積デブリの評価が重 要となるため、Kudinov モデル<sup>[1]</sup>に基づいて,広範囲の溶融物過熱度条件に対する集積デブリ形成現象を評価 することを可能にするモデルを改良した。さらに DEFOR-A 実験解析を行うことでモデルの機能確認を実施 した。

キーワード:デブリベッド,JBREAK,ジェットブレイクアップ,凝集,原子炉キャビティ 1. 緒言

スウェーデン王立工科大学(KTH)において、水深 1.5 m のプール に Bi<sub>2</sub>O3-WO<sub>3</sub> 混合酸化物溶融物を落下 させ、軸方向の 3 か所に設置したキャッチャ上及び床面上の集積率を測定する DEFOR-A27 実験<sup>[2]</sup>を実施し た。JBREAK で液滴集積を扱う Kudinov モデルは、集積率を堆積した各液滴の固化割合の関数から計算する 半実験的なものであり、高い溶融物の過熱度条件である DEFOR-A27 実験において発生した既に堆積し固化 した液滴が再溶融によって周囲の液滴と固着し集積デブリになる現象、溶融ジェットが障害物(内部構造物) と接触し補足された際の固化した液滴を巻き込んで集積デブリを形成する現象が考慮されていない。そこで、 広範囲の溶融物過熱度条件での液滴集積を扱うモデル改良を行った。本発表では、こうした JBREAK の液滴 集積モデル改良内容と、改良モデルを用いた解析結果について紹介する。

#### 2. 液滴集積モデル改良

JBREAK では、堆積デブリの計算セルに新しく液滴が堆積する場合、既 にセル内に存在する液滴と新たに堆積する粒子の径の違いを考慮し、セル 内の既存の粒子と新しく堆積する粒子のエネルギー差を等分配すること で、セル内の堆積層の温度を更新し、固化割合を計算する。この値が既定 値以下であれば堆積層内の固化液滴は再溶融したとする。また、JBREAK では溶融ジェットを VOF 法により扱っており、溶融ジェットの本体が液 滴化せずに液塊として障害物上に捉えられると、近傍の固化液滴を巻き込 み集積デブリを形成すると仮定する。このように、数値流体モデルに半実 験的集積モデルを組み合わせ、広範囲の溶融物過熱度条件のケースにおけ る液滴集積現象の評価を可能とする手法を開発した。

### 3. 解析結果

DEFOR-A27 実験を対象とし、改良されたモデルの妥当性を確認した。 解析条件は、溶融物過熱度 198 K、密度 7811 kg/m<sup>3</sup> とした。ジェットから 0.9 m の位置に設置してある最上部キャッチャでのデブリベット堆積形状



Fig.1 デブリベット堆積形状

を Fig.1 に示す。JBREAK による堆積層の勾配は実験データよりも急であるものの、溶融ジェットが落下位 置付近で堆積層が高くなり次第になだらかになる定性的な傾向は一致することを確認した。JBREAK が堆積 層の勾配を過大評価した要因として今回の解析モデルでは、キャッチャ上の溶融デブリの水平方向の拡がり を考慮していない事が考えられる。

#### 4. 結論

広範囲の溶融物過熱度条件に対する集積デブリ形成現象を評価できるモデルを開発した。今後は、キャッ チャ上の溶融デブリの水平方向の拡がりを考慮できるモデルの開発を行い、実験解析をさらに広範囲の実験 ケースに対して実施する予定である。

### 謝辞

JBREAKの開発では、アドバンスソフト(株)の伊藤耕悦氏のご協力を頂いた。ここに謝意を表する。 参考文献

[1] P. Kudinov et al., Development and validation of conservative-mechanistic and best estimate approaches to quantifying mass fractions of agglomerated debris, Nucl. Eng. And Des. 262, 452-461 2013.

[2] A. Hotta et al., Experimental and Analytical Investigation of Formation and Cooling Phenomena, JNST. 57(4), 2019.
 \*KIKUCHI Wataru<sup>1</sup>, HOTTA Akitoshi<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Regulatory Standard and Research Department, Secretariat of Nuclear Regulation Authority (S/NRA/R)

### PULiMS 実験データに基づく水中高温溶融物拡がり挙動に関する特徴分析

Study on characteristics of underwater high temperature melt spreading behavior based on PULiMS test data

\*堀田 亮年<sup>1</sup>、菊池 航<sup>1</sup> <sup>1</sup>原子力規制庁 長官官房技術基盤グループ

PULiMS 装置により実施した 12 ケースの水中における高温溶融物拡がりに関する実験結果を整理した。透明 仕切り板を用いたセクション体系実験では、浅いプール水中での、溶融ジェットの床面への衝突時の流動挙 動、冷却及び固化が拡がりに及ぼす影響を分析した。

キーワード:メルトスプレッド、ジェット衝突、固化、メルトエラプション、PULiMS

#### 1. 緒言

著者等は、スウェーデン王立工科大学(KTH)と共に、水中における高温溶融物拡がりに関する一連の実 験を実施した。その結果は、報告書として公開されている<sup>[1]</sup>。本実験では、WO<sub>3</sub>: Bi<sub>2</sub>O<sub>3</sub> 共晶組成混合物(57:43) を用い、高温溶融物生成炉、溶融物をプールに導くファンネル、鋼製フレームとプレキシグラスから成るプ ール、溶融物が拡がるステンレス製床面等から構成される PULiMS 装置を用いた。床面中央に落下させる 360° 対称拡がりの他、透明仕切り板により 180°及び 90°のセクションを形成し、その交点近傍に落下させ、床と 衝突する近傍の流動状況を観察した。溶融物過熱度、放出口径、プール水深、水温等をパラメータとして 12 ケースを実施しており、熱電対、FBG、動的圧力センサ等によるオンラインデータ取得、デブリベッド目視 観察、粒径分布、ポロシティ等の計測、サンプルの SEM/EDX 分析、高速度ビデオ撮影を実施した。

### 2. 実験結果の分析

### 2-1.落下点近傍流動及びデブリベッド観察

Fig.1 は 180°セクションにて実施された実験ケース E10 の落下時及び落下後の状況である。高速度ビデオ 画像より溶融物落下量は変動しており、大量に落下し床面に衝突する際に冷却水が溶融物に取り込まれ、内 部での激しい沸騰により発生する蒸気により溶融物が周囲に飛散し、一部は大きな溶融物塊となって落下し てデブリ上に堆積する様子が観察された(Fig.1(a))。 実験後の観察では、内部にキャビティを抱えた隆起部 が随所に見られた(Fig.1(b))。こうした内部キャビティの多くは外部と連通していると考えられ、ここを通る 冷却水循環によりデブリが冷却され、拡がりの停止に寄与することが示唆された。

### 2-2.SEM/EDX による組成分析

実験後の固化ベッドを観察したところ、Fig.2 に示すように Bi が局所的に析出していることが分かった。 これら析出部を除くバルク部位をスキャンすることにより O:W:Bi の原子比率を求めた。全ケースにおい て、バルクに存在する Bi<sub>2</sub>O<sub>3</sub>の比率は溶融炉注入時の共晶組成よりも小さいことが分かった。溶融物質の液 相線(完全溶融と部分固化の境界線)は、Bi<sub>2</sub>O<sub>3</sub>が減少すると急勾配にて高温側にシフトすることから、水 中における溶融物の過熱度は、共晶組成のそれよりも大幅に低下したことが推測される。これによって、溶 融物固化が促進され、溶融物の粘性に影響を及ぼす可能性がある。実験結果の解釈では、こうした溶融物組 成の非均一性を考慮したバルク組成を把握することが重要である。

### 3. 結論

現在、KTHと協力して、その他 の要因も含めた総合的な重要現象 抽出を実施しており、拡がりに対 する影響が大きいとされる現象に ついて、数値モデルの開発につな がる知見を整理する予定である。

### 参考文献

[1] NPS(KTH), Phase 6 Post-test Analysis of PULiMS and DEFOR tests and Test Series of REMCOD(2020).

\*HOTTA Akitoshi and KIKUCHI Wataru

Regulatory Standard and Research Department, Secretariat of Nuclear Regulation Authority (S/NRA/R)



(a) Side view of jet impingement



- (b) Side view of debris bed
- Fig.1 Visual observation of E10



(a) Area 3 from bottom



(b) Area b from bottom Area 3/b はサンプル位置[1]参照 Fig.2 Sample areas of E10

## 使用済燃料貯蔵施設におけるスプレイ冷却効果に関する研究

## (1) BWR 9×9 および PWR 17×17 燃料集合体を対象としたスプレイ水流動実験

Investigation on the cooling performance of spray in the spent fuel storage facility

(1) Experiments for spray water flow dynamics on BWR 9  $\times$  9 and PWR 17  $\times$  17 fuel bundle

\*金井 大造1, 西村 聪1, 稲垣 健太1, 湯浅 朋久1,

### 1電中研

使用済燃料貯蔵施設(SFP; Spent Fuel Pool)の冷却能力が失われた場合、プール水の蒸発、燃料露出、燃料破損、放射性物質の環境放出が考えられる。このような重大事故時に対する措置である可搬型スプレイ設備について、その有効性を評価するため、気相流の液滴挙動に与える影響を評価した。

キーワード:使用済燃料貯蔵施設,スプレイ設備,液滴挙動

### 1. 緒言

SFP の冷却能力が失われ、燃料集合体の持つ崩壊熱によりプール水が蒸発し上昇流を生じる場合、スプレ イ水の燃料集合体部への流入挙動は上昇流の影響を受ける。BWR 9×9 及び PWR 17×17 体系を想定した実 験を実施し、定格比 0.05~7.5%相当の崩壊熱で想定される上昇流がスプレイ水挙動に与える影響を評価した。

### 2. 実験

BWR 9×9 及び PWR 17×17 燃料集合体体系を対象 に、燃料集合体内へのスプレイ水の流入を妨げ得る 上昇流を空気流で模擬し、空気流体積流束と燃料集 合体の内外へのスプレイ水の流量配分の計測から、 上昇流のスプレイ水流動に与える影響を精緻に評 価可能な実験装置を製作した(図1)。

### 3. 実験結果

燃料集合体の内外へのスプレイ水の流量配分を、無 次元化した気相及び液相体積流束  $(j_{G}^{*1/2}, j_{L}^{*1/2})$ を 用いて整理した。BWR 9×9 燃料集合体では、 $j_{G}^{*1/2}$ が 0.8 程度(定格比約 3%)以下の範囲で $j_{L}^{*1/2}$ は大 きく変化せず、 $j_{G}^{*1/2}$ が 0.8 程度以上では、 $j_{G}^{*1/2}$ の増 加とともに $j_{L}^{*1/2}$ は線形的に減少した(図 2)。また、 BWR 9×9 燃料集合体では、上昇流の流量増加に伴 いスプレイ水が燃料集合体よりもラックとチャン ネルボックスの隙間に流入し易くなる傾向となっ た。PWR 17×17 燃料集合体では、 $j_{G}^{*1/2}$ が 0.66 以下 の範囲で実験データを取得した。







図2BWR9×9模擬燃料試験体でのスプレイ流入量に 対する空気流量の影響

### 4. 結論

本結果に基づけば、集合体発熱量が少なくとも定格出力比の 0.5%程度以下の範囲では、BWR 9×9 及び PWR 17×17 燃料集合体のいずれにおいても上昇流がスプレイ水流動挙動に与える影響は小さいと評価でき る。

\* Taizo Kanai<sup>1</sup>, Satoshi Nishimura<sup>1</sup>, Kenta Inagaki<sup>1</sup> and Tomohisa Yuasa<sup>1</sup>

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Central Research Institute of Electric Power Industry.

## 使用済燃料貯蔵施設におけるスプレイ冷却効果に関する研究 (2)粒子法解析コードを用いた液滴散逸挙動解析

Investigation on the cooling performance of spray in the spent fuel storage facility

(2) Simulation of spray droplet behavior using particle method code

\*稲垣 健太 ', 湯浅 朋久 ', 金井 大造 ', 西村 聡 '

1電中研

粒子法コードを用いて使用済燃料貯蔵施設(SFP; Spent Fuel Pool)における冷却水喪失事故条件下でのスプレイ 液滴散逸挙動の解析を実施した。試験結果と解析結果を比較し、当該事象への粒子法コードの適用性を確認 すると共に、周囲の気相(空気/蒸気)が異なる場合の液滴散逸挙動への影響を明らかにした。

キーワード:使用済燃料貯蔵施設,スプレイ,シミュレーション

### 1. 緒言

SFP で重大事故が発生した場合、特に炉心からの取り出し直後の高崩壊熱条件の燃料集合体では、周囲気 相の上昇流により燃料集合体内部へのスプレイ水の流入割合が低下する可能性がある。SFP における事故時 のスプレイ冷却特性を決定づける周囲気相の上昇流と燃料集合体内へのスプレイ水流入割合の関係を明らか にするため、個々のスプレイ液滴の運動を物理法則に基づいてシミュレーションする手法を開発する。

### 2. 粒子法コードを用いたスプレイ液滴散逸挙動解析

電中研がインハウスで開発した粒子法コード[1]を用い てスプレイ液滴散逸挙動解析を行った。

### 2-1. 解析条件

前報[2]の試験体系を解析対象とした。各液滴を DEM

(Discrete Element Method) 粒子でモデル化し、重力およ び周囲気相からの慣性抵抗力を考慮して運動を逐次的に 評価し、燃料集合体内部への水の流入量を評価した。計算 に必要となる周囲気相の流速分布には、STAR-CCM+を用 いて評価した定常状態の3次元速度場を用いた。

### 2-2. 解析結果

スプレイ水の供給量が 6.0~20.0 L/min、空気流量が 0~12 m<sup>3</sup>/min の範囲で解析を実施した。可視化した解析結果の 一部を図 1 に示す。また、無次元化した空気流量( $J_G^{*1/2}$ )と 水の流入量( $J_L^{*1/2}$ )の関係を図 2 に示す。空気流量が小さい





領域では水の流入量はほぼ一定だが、空気流量がある値を超えると空気流量の増加に伴って水の流入量が減 少した。またこのときの傾きはスプレイ水の供給量に依らず同程度であった。これらの傾向は試験結果[2]と よく一致した。また、周囲気相が蒸気であると仮定して密度を変えて実施した計算では、空気に比べて水の 流入量が大きくなる傾向が再現された。

### 3. 結論

開発した解析手法が SFP のスプレイ水の挙動評価に適用できる見通しが得られた。

### 参考文献

[1] K.Inagaki, submitted to Inter. J. of multiphase flow. [2] 金井、他、日本原子力学会 2020 年秋の大会

\*Kenta Inagaki<sup>1</sup>, Tomohisa Yuasa<sup>1</sup>, Taizo Kanai<sup>1</sup> and Satoshi Nishimura<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Central Research Institute of Electric Power Industry.

Oral presentation | III. Fission Energy Engineering | 304-1 Thermal Hydraulics, Energy Conversion, Energy Transfer, Energy Storage

## [2G08-12] Fukushima Daiichi NPS Accident

Chair:Akitoshi Hotta(NRA)

Thu. Sep 17, 2020 2:45 PM - 4:15 PM Room G (Zoom room 7)

[2G08] Estimation of the In-Depth Debris Status of Fukushima Unit-2 and Unit-3 with Multi-Physics

Modeling

\*Akifumi Yamaji<sup>1</sup>, Masahiro Furuya<sup>1</sup>, Yuji Ohishi<sup>2</sup>, Ikken Sato<sup>3</sup>, Hirofumi Fukai<sup>1</sup>, Xin Li<sup>1</sup>, Hiroshi Madokoro<sup>3</sup> (1. Waseda Univ., 2. Osaka Univ., 3. JAEA) 2:45 PM - 3:00 PM

[2G09] Estimation of the In-Depth Debris Status of Fukushima Unit-2 and Unit-3 with Multi-Physics Modeling

\*IKKEN SATO<sup>1</sup>, Akifumi Yamaji<sup>2</sup>, Masahiro Furuya<sup>2</sup>, Yuji Ohishi<sup>3</sup>, Xin Li<sup>2</sup>, Hiroshi Madokoro<sup>1</sup>, Hirofumi Fukai<sup>2</sup> (1. Japan Atomic Energy Agency, 2. Waseda University, 3. Osaka University) 3:00 PM - 3:15 PM

## [2G10] Estimation of the In-Depth Debris Status of Fukushima Unit-2 and Unit-3 with Multi-Physics Modeling

\*Xin Li<sup>1</sup>, Akifumi Yamaji<sup>1</sup>, Guangtao Duan<sup>2</sup>, Masahiro Furuya<sup>1</sup>, Hirofumi Fukai<sup>1</sup>, Ikken Sato<sup>3</sup>,
Hiroshi Madokoro<sup>3</sup>, Yuji Ohishi<sup>4</sup> (1. Waseda Univ., 2. Univ. of Tokyo, 3. JAEA, 4. Osaka Univ.)
3:15 PM - 3:30 PM

[2G11] Analysis of fission products released to environment to clarify the accident of Fukushima Daiichi Nuclear Power Station

\*Masashi Himi<sup>1</sup>, koichi Nakamura<sup>1</sup>, Satoshi Nishimura<sup>1</sup>, Yoko Yamane<sup>2</sup>, Takashige Sekiguchi<sup>2</sup> (1. criepi, 2. Advancesoft Co.)

3:30 PM - 3:45 PM

# [2G12] The effect of the molten metal amount and the outlet on corium spreading

\*Ryo Yokoyama<sup>1</sup>, Shunichi Suzuki<sup>1</sup>, Koji Okamoto<sup>1</sup> (1. Univ. of Tokyo)
3:45 PM - 4:00 PM

## Multi-Physics モデリングによる福島2・3号機ペデスタル燃料デブリ深さ方向の性

### 状同定

### (3) ねらいと全体計画及び一年目の進捗

Estimation of the In-Depth Debris Status of Fukushima Unit-2 and Unit-3 with Multi-Physics

Modeling

(3) Overview of the Project and Progress of the First Year

\*山路 哲史 ʰ, 古谷 正裕 ʰ, 大石 佑治 ², 佐藤 一憲 ³, 深井 尋史 ʰ, Li Xin³, 間所 寬 ³

1早稻田大学,2大阪大学,3日本原子力研究開発機構

MPS 法による溶融物挙動解析、模擬溶融物流下実験、浮遊法による高温融体物性評価と、実機プラントデー タ・事故進展解析等の分析から、福島2・3号機ペデスタル燃料デブリ深さ方向の性状同定に取り組んでいる。 一年目は基盤技術の整備等に取り組んだ。

キーワード:原子炉過酷事故、MPS法,粒子法,浮遊法、事故進展解析、福島第一原子力発電所

### 1. 緒言

福島廃炉のためには炉内状況把握の更新が必要である。2021 年度の初号機の燃料デブリ取り出し開始やそ れ以降の各号機の継続した安全管理のためにも、福島2・3号機ペデスタル燃料デブリの深さ方向の分布・性 状の把握が喫緊の課題である。本研究では、固液の移行及び界面の機構論的な追跡が可能な MPS 法、模擬デ ブリ流下実験、浮遊法による高温融体物性データ取得、実機プラントデータ及び事故進展解析の分析等を組 み合わせた Multi-Physics モデリングにより、福島2・3号機ペデスタル燃料デブリ深さ方向の性状を同定する ことを目的とする。本発表では研究のねらいと全体計画及び一年目の進捗等について報告する。

#### 2. 研究内容

#### 2-1. MPS 法による溶融物挙動解析手法の改良と解析及び模擬デブリ流下実験(早稲田大学)

デブリ堆積問題の解析に伴う MPS 法の計算コストを低減する解析アルゴリズムを開発し、コードを並列化 した。3 号機では一旦ペデスタルに堆積したデブリが再溶融してデブリの成層化パターンが変化した可能性 等を検討している。また、改良 MPS 法の妥当性確認と実機燃料デブリ堆積分布予測に資するため複数の異な る種類の模擬デブリを流下させる実験を行っている。

#### 2-2. 実機デブリ流下履歴の同定(原子力機構)

実機プラントデータ、これまでに得られている事故進展解析結果、内部調査の知見等を分析・活用し、2・3号機原子炉圧力容器(RPV)から原子炉格納容器(PCV)ペデスタルへのデブリ移行履歴を推定した。

### 2-3. 浮遊法による高温融体物性評価(大阪大学)

ボライドと高温燃料が反応して生成する液相についての知見を得るため、Fe-B 合金の液相と燃料(UO<sub>2</sub>, ZrO<sub>2</sub>, Zr 等)の反応に伴う相状態の変化や粘性等の物性を評価する。一年目は、粘性評価に用いるガス浮遊法装置を 金属系試料にも対応できるように改良した。

### 3. 謝辞

本研究は、「英知を結集した原子力科学技術・人材育成推進事業」により実施された「Multi-Physics モデリングによる福島2・3号機ペデスタル燃料デブリ深さ方向の性状同定」の成果である。

\*Akifumi Yamaji<sup>1</sup>, Masahiro Furuya<sup>1</sup>, Yuji Ohishi<sup>2</sup>, Ikken Sato<sup>3</sup>, Hirofumi Fukai<sup>1</sup>, Xin Li<sup>3</sup>, Hiroshi Madokoro<sup>3</sup>

<sup>1</sup>Waseda Univ., <sup>2</sup>Osaka Univ., <sup>3</sup>JAEA

### Multi-Physics モデリングによる福島2・3 号機ペデスタル燃料デブリ深さ方向の性状同定

### (4) 2 号機 RPV バウンダリー破損モードの検討

Estimation of the In-Depth Debris Status of Fukushima Unit-2 and Unit-3 with Multi-Physics Modeling

(4) Consideration on possible RPV-boundary failure modes of Unit 2

1日本原子力研究開発機構,2早稲田大学,3大阪大学

福島第一原子力発電所2号機における RPV バウンダリー破損モードについて、これまでの解析評価や内部調 査の結果などに基づいて検討し、考えられる3つの RPV バウンダリー破損モードを提示した。

キーワード:原子炉過酷事故,福島廃炉,原子炉内部調査結果,2号機,RPVバウンダリー破損

### 1. はじめに

2号機については、これまでの評価[1]結果などから、原子炉圧力容器(RPV)下部プレナムに移動した炉 心燃料の溶融が少なく、固相燃料の隙間を埋める形で溶融金属のプールを形成していた可能性が指摘されて いる。また、内部調査の結果から RPV 下部の制御棒駆動機構(CRD)の一部からペデスタルにデブリが流出し たと思われる形跡が見られている。これらをもとに、考えられる RPV バウンダリー破損モードを検討した。

### 2.2 号機における RPV バウンダリー破損モードとして考えられる 3 つのモード

下部プレナムの燃料デブリの隙間に溶融金属のプールが形成されていたとすると、デブリの熱はプール対 流伝熱により、RPV 側壁に効率的に伝えられ、比較的早期での RPV 側部破損を生じさせた可能性がある(破損 モード①)。また、この初期破損部より下方の溶融金属は、共晶などによって制御棒駆動機構(CRD)の RPV 貫通部を溶融させた可能性(破損モード②)がある。一方、内部調査によって得られた CRD 下部の写真、及 びこの下方の「作業ステージ」(ペデスタル床上約 3m や「中間架台」(同約 2m)のグレーチング脱落状況な どを確認した結果、RPV 底部中央近くの CRD と CRD の間からペデスタル領域への顕著なデブリ流出が生じて いた可能性が高いことが分かった。このデブリ流出ルートは上記 RPV バウンダリー破損モード②の一部から 拡大して形成された可能性があるが、デブリ流出挙動と流出デブリの性状把握のためには、RPV のみでなく CRD と CRD 支持構造を含めた RPV-CRD システムとしてのデブリ流出障壁の破損という、従来にない破損モー ド(破損モード③)を考える必要がある。また、作業ステージや中間架台のグレーチングの状況からは、当 該流出デブリの粘性は比較的高くステージや中間架台のグレーチング上を水平方向に広がったこと、温度は スティール融点程度以下と推定されることなどが示された。

### 2. おわりに

今後、本プログラムのみでなく、全ての研究を含めた解析評価や実験、1F 試料分析結果の精査などを経て、 これらの破損モード、特にデブリの流出挙動を左右する破損モード③の解明を図ってゆく。

参考文献 [1] 佐藤他、「東京電力福島第一原子力発電所炉内状況把握の解析・評価(109) 2 号機, 3 号機の炉 心物質移行過程における炉心エネルギーの差とその影響」、日本原子力学会 2018 年秋の大会

謝辞 本研究は、「英知を結集した原子力科学技術・人材育成推進事業」により実施された「Multi-Physics モデリングに よる福島2・3 号機ペデスタル燃料デブリ深さ方向の性状同定」の成果である。

\* Ikken Sato<sup>1</sup>, Akifumi Yamaji<sup>2</sup>, Masahiro Furuya<sup>2</sup>, Yuji Ohishi<sup>3</sup>, Xin Li<sup>2</sup>, Hiroshi Madokoro<sup>1</sup>, Hirofumi Fukai<sup>2</sup>

<sup>1</sup> JAEA, <sup>2</sup> Waseda Univ., <sup>3</sup> Osaka Univ.

Estimation of the In-Depth Debris Status of Fukushima Unit-2 and Unit-3 with Multi-Physics Modeling

(5) Numerical Analysis of Simulant Molten Debris Spreading and Ablation on BWR Pedestal Experiments with MPS Method

<sup>\*</sup>Xin Li<sup>1</sup>, Akifumi Yamaji<sup>1</sup>, Guangtao Duan<sup>2</sup>, Masahiro Furuya<sup>1</sup>, Hirofumi Fukai<sup>1</sup>, Ikken Sato<sup>3</sup>, Hiroshi

Madokoro<sup>3</sup>, Yuji Ohishi<sup>4</sup>

<sup>1</sup>Waseda Univ., <sup>2</sup>Univ. of Tokyo, <sup>3</sup>JAEA, <sup>4</sup>Osaka Univ.

The Moving Particle Semi-implicit (MPS) method is being developed for simulation of multi-component liquid/solid relocation with solid-liquid phase changes. Main model developments and validation of the developed code against the simulated spreading and ablation experiments are summarized in the current paper.

Keywords: severe accident, MPS method, decommissioning of Fukushima reactor, numerical simulation

### 1. Introduction

The decommissioning of Fukushima Daiichi (1F) Nuclear Power Plants requires knowledge of the in-depth debris status within the pedestals of 1F. The Moving Particle Semi-implicit (MPS) method <sup>[1]</sup> is being developed for the simulation of multi-component liquid/solid relocation with solid-liquid phase changes.

### 2. MPS method and developed models



Fig. 1 MPS method and improved models

### 3. Validation results

Validations have been performed against the simulant molten debris spreading and ablation tests carried out at Waseda University. The capability and validity of the improved MPS code to address the multi-component system accompanied by solid-liquid phase changes have been well confirmed.

### 4. Future work

Additional efforts will also be given to validations of the following algorithm optimization 1) Speed-up algorithms depending on particle types and conditions 2) variable timestep control, in order to further reduce the calculation cost when extrapolations to the plant-scale are considered.

#### 5. Acknowledgement

This study is the result of the "Estimation of the In-Depth Debris Status of Fukushima Unit-2 and Unit-3 with Multi-Physics Modeling" under the Nuclear Energy Science & Technology and Human Resource Development Project.

### References

[1] Duan, G, Koshizuka, S, Yamaji, A, Chen, B, Li, X, Tamai, T. An accurate and stable multiphase moving particle semi-implicit method based on a corrective matrix for all particle interaction models. Int J Numer Methods Eng. 2018; 115: 1287–1314.

2020年秋の大会

### 福島第一原子力発電所事故解明のための環境放出された核分裂生成物の分析

Analysis of fission products released to environment to clarify the accident of Fukushima Daiichi Nuclear

Power Station \*氷見 正司<sup>1</sup>, 中村 康一<sup>1</sup>, 西村 聡<sup>1</sup>, 山根 陽子<sup>2</sup>, 関口 昂臣<sup>2</sup> <sup>1</sup>電中研,<sup>2</sup>アドバンスソフト

福島第一原子力発電所 1~3 号機の事故において環境へ放出された FP 測定値を分析することにより、既 知の事故事象と熱水力データを補完して事故の経過を解明する手掛かりとする。さらに事故に関する知見 を補足するために、コードによる解析を実施するための境界条件を抽出する。

**キーワード**:福島第一,シビアアクシデント,炉心損傷,熱水力,放射性核種,核分裂生成物

1.目的 2011年3月11日に東日本大震災により福島第一原子力発電所1~3号機の事故が発生した[1]。事 故時に発生した事象と熱水力データ測定値からでは事故の全体像を把握することが難しい。環境放出され た FP 測定値は、事故時の炉心損傷過程によるプラント状態を反映したものであり、燃料の状態を推測す る手掛かりになると考えられるので分析することを試みている[2]。これらを総合して、事故の経過を解明 することを目指す。

2. 分析 [3]の文献リストを参考に環境への FP 放出デー タを収集して分析した。放射性核種ごとの崩壊を補正し て、炉停止時の元素ごとの全内蔵量に対する放出量に換 算した。粒子フィルタによる計測値から高揮発性元素 Cs, I, Te の和に対する比を求めた(図1(上・右縦軸))。FP が高濃度なときに生成される粒子は大放出によるので、 燃料デブリの損傷過程を反映している。Cs と I の放出量 の違いから化学形態や燃料温度を、Te,Mo,Ba の放出量の違 いから燃料の酸化割合を推測した。

ガスフィルタによる放出ヨウ素の計測から、青網掛け期 間でガス状ヨウ素が多く放出されている(図 1 (上・左縦 軸))。代替注水流量[1]が制限されている期間では、格納容 器液相に流入したヨウ素が、注水量の変動(図 1 (下))によ る水温変化による擾乱及び海水から淡水への切り替えによ る pH 変化に応じて放出されていると推測できる。



3. 結論 事故発生から 3/31 までの環境への放出放射性核 種を分析して、各号機の事故進展中の燃料状態を推測する 手掛かりを得た。それらを境界条件として、事故に関する

図1 分析結果:(上・左縦軸)ガス状I・粒 子上I,Cs、(上・右縦軸)粒子状放射性核種 浮遊濃度の質量比、(下)1~3号機への代替 注水流量

24 25 26 27 28 29 30 3

11 12 13 14 15 16 17 18 19 20 21

知見を補足するために、解析コードによる事故進展解析を実施して各号機の状態を解明することを目指す。 参考文献

[1]東電,第5回進捗報告,平成29年12月25日など。[2]日本原子力学会2019年秋の大会,3F05,06。[3]G. Katata et al.,Atmos. Chem. Phys., 15, 1029–1070, 2015 の参考文献,METI,MEXT,DOE,JCAC,RIKKEN,KEK,JAEA など。

\*Masashi Himi<sup>1</sup>, Koichi Nakamura<sup>1</sup>, Satoshi Nishimura<sup>1</sup>, Yoko Yamane<sup>2</sup> and Takashige Sekiguchi<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Central Research Institute of Electric Power Industry, <sup>2</sup>AdvanceSoft Co.

2020年秋の大会

### コリウムスプレッディング現象における溶融金属量との流出口径の影響

The effect of the molten metal amount and outlet on corium spreading

\*横山 諒 <sup>1</sup>,鈴木 俊一 <sup>1</sup>,岡本 孝司 <sup>1</sup>

1東京大学

抄録 福島第一燃料デブリは、全号機で異なる量が発生したと考えられている。更に、圧力容器底部の損傷 程度も事故進展の違いから異なる可能性がある。本研究では、コリウムスプレッディング現象における溶融 金属量及び流出口径が拡散・堆積モードに与える影響を考察した。

キーワード:シビアアクシデント,燃料デブリ,廃止措置,コリウムスプレッディング

### 1. 緒言

溶融炉心物質の PCV 床面への拡散及び堆積挙動を理解することは、福島燃料デブリ性状を推定する上で極めて重要である.これまでの炉内調査では、燃料デブリが発生した全号機でその量が異なることが示唆されている<sup>[1]</sup>.更に、事故進展の違いにより圧力容器の損傷程度も異なると考えられている.本研究では、溶融金属量と圧力容器底部損傷による流出口径に主眼を置いた系統実験を行い、両パラメータが溶融金属拡散現象に与える影響を考察した。

### 2. 実験

### 2-1. 実験手法

実験体系図を Fig.1 に示す. 試料として, 溶融燃料と比重が似ている U-alloy70 を用いた. 調整した試料を 炉の中に入れ加熱し, 170℃に達した後, ノズルを開口し, 溶融金属をステンレス床面へ拡散させる. 拡散の 様子は, ビデオカメラにより撮影する. 本試験では, 無次元的アプローチを行うため, 溶融金属の量は, 炉 の底面から溶融金属の液界面までの距離(L)とし, ノズル径(D)と合わせて, L/D で評価を行った. 実験の後, 凝固物の面積及び厚さを測定し, L/D に対する面積及び厚さを密度, 試料重量を用いて無次元化し評価した.

### 2-2. 実験結果及び考察

L/Dに対する無次元面積及び無次元厚さに関する図をそれぞれFig.2 及びFig.3に示す.L/Dの増加に伴い, 無次元面積 A<sub>exp</sub>\*は減少傾向にあるのに対し,無次元厚さ t\*は増加傾向にあることがわかった.更に,L/D=6 付近に変曲点が存在することが確認された.これは,L/D=6 付近で,Re,We 及び Fr 数が大きく変化するこ とが原因と考えられ,自由表面を持つ流体の慣性力及び抗力のバランスにL/D が影響を与えたと推察した. **謝辞** 

本研究は社会連携講座「統合廃炉工学」の燃料デブリ組成の推定に係る三菱重工委託研究の一部として実施したもの である。研究の遂行にあたり有益な助言をいただき,感謝の意を表します。



### 参考文献

[1] Fukushima Daiichi Nuclear Power Station Unit 2 Primary Containment Vessel Internal Investigation Results, Tokyo Electric Power Company Holdings, Inc. February 1,2018

\*Ryo Yokoyama<sup>1</sup>, Shunichi Suzuki<sup>1</sup> and Koji Okamoto<sup>1</sup>

<sup>1</sup>The University of Tokyo

Oral presentation | III. Fission Energy Engineering | 304-1 Thermal Hydraulics, Energy Conversion, Energy Transfer, Energy Storage

## [2G13-18] Fuel Assembly Thermal Hydraulics

Chair:Yoichi Utanohara(INSS)

Thu. Sep 17, 2020 4:15 PM - 6:00 PM Room G (Zoom room 7)

[2G13] Research and development for understanding of liquid-film flow behavior around fuel rods in BWRs' fuel rod bundle \*Masaki Ikeda<sup>1</sup>, Hajime Furuichi<sup>1</sup>, Kiyoshi Fujimoto<sup>1</sup>, Kenichi Katono<sup>1</sup>, Kenichi Yasuda<sup>1</sup>, Kazuaki

\*Masaki Ikeda', Hajime Furuichi', Kiyoshi Fujimoto', Kenichi Katono', Kenichi Yasuda', Kazuaki Kito<sup>1</sup> (1. HGNE)

4:15 PM - 4:30 PM

[2G14] Research and development for understanding of liquid-film flow behavior around fuel rods in BWRs' fuel rod bundle

\*Hajime Furuichi<sup>1</sup>, Kiyoshi Fujimoto<sup>1</sup>, Kenichi Katono<sup>1</sup>, Masaki Ikeda<sup>1</sup>, Kenichi Yasuda<sup>1</sup>, Kazuaki Kito<sup>1</sup> (1. HGNE)

4:30 PM - 4:45 PM

### [2G15] Development of Light Water Cooled Fast Reactor

\*Hiroyuki Yoshida<sup>1</sup>, Ayako Ono<sup>1</sup>, Taku Nagatake<sup>1</sup>, Yuki Narushima<sup>2</sup>, Kenichi Katono<sup>2</sup> (1. JAEA,
2. Hitachi-GE)

4:45 PM - 5:00 PM

[2G16] Research and development for understanding two-phase flow behavior inside a fuel bundle

> \*Takahiro Arai<sup>1</sup>, Atsushi Ui<sup>1</sup>, Masahiro Furuya<sup>1</sup>, Riichiro Okawa<sup>1</sup>, Tsugumasa Iiyama<sup>1</sup>, Shota Ueda<sup>1</sup>, Kenetsu Shirakawa<sup>1</sup> (1. CRIEPI)

5:00 PM - 5:15 PM

- [2G17] Effect of center-positioned unheated rod in 5x5 rod bundle on void behavior during saturated pool boiling \*Shota Ueda<sup>1</sup>, Takahiro Arai<sup>1</sup>, Atsushi Ui<sup>1</sup>, Masahiro Furuya<sup>1</sup>, Riichiro Okawa<sup>1</sup>, Kenetsu Shirakawa<sup>1</sup> (1. CRIEPI) 5:15 PM - 5:30 PM
- [2G18] Evaluation of swirl vanes on droplet flow passing through BWR spacer \*Riichiro OKAWA<sup>1</sup>, Masahiro FURUYA<sup>1</sup>, Takahiro ARAI<sup>1</sup>, Tsugumasa IIYAMA<sup>1</sup> (1. CRIEPI) 5:30 PM - 5:45 PM

### BWR 燃料集合体内における燃料棒周りの液膜挙動解明に向けた研究開発 (1)液膜厚さ評価試験の概要及び液滴飛散挙動の可視化

Research and development for understanding of liquid-film flow behavior

around fuel rods in BWRs' fuel rod bundle

(1) Overview of liquid-film thickness evaluation test and visualization of droplet entrainment

\*池田 正樹<sup>1</sup>, 古市 肇<sup>1</sup>, 藤本 清志<sup>1</sup>, 上遠野 健一<sup>1</sup>, 安田 賢一<sup>1</sup>, 木藤 和明<sup>1</sup>

<sup>1</sup>日立 GE ニュークリア・エナジー

BWR 燃料集合体内における燃料棒周りの液膜厚さ及び部分長燃料棒先端からの液滴飛散挙動を評価する ために、模擬部分長燃料棒を利用した液膜厚さの計測、及び液滴飛散挙動の可視化を行った。

キーワード:沸騰水型原子炉,燃料棒,気液二相流,液膜計測,液滴飛散

### 1. 緒言

BWR 燃料集合体内における燃料棒周りの液膜厚さ及び部分長燃料棒(PLR: Partial Length Rod) 先端からの 液滴飛散挙動を評価するために、液膜計測装置を製作し、室温大気圧条件において、模擬 PLR 周りの液膜厚 さを計測するとともに、模擬 PLR 上端における液滴飛散挙動を観察した。

### 方法及び結果

2-1. 計測装置と液膜厚さの計測結果 図1は、本研究で製作した液膜計測装置の一部である。本装置は、長 さ2mのアクリル製矩形容器(内寸:22mm×22mm)の中央に、長さ1.5mの模擬PLR(直径:10mm)を 設置し、矩形容器内を水及び空気が上方に流れる構造である。本装置に取り付けた寸法測定器、超音波セン サ、光センサ [1]、高速度カメラの利用により、模擬 PLR 表面の液膜厚さを計測し、複数の超音波探触子の 利用により、液膜流の波移動速度を計測した。空気の見かけ速度 J<sub>G</sub> が 5~50 m/s の範囲、水の見かけ速度 J<sub>L</sub> が 0.01~1.5 m/s の範囲において可視化及び計測を行った結果、矩形容器内にチャーン流や模擬 PLR 周りに液 膜流が形成されること、数 10~数 100 μmのオーダの液膜厚さの計測が可能であることを確認した。

2-2. 液滴飛散挙動の可視化 図 2(a)及び図 2(b)は、模擬 PLR 上端における液滴飛散挙動の観察結果である。 これらの図では、水及び空気は上方向に流れ、*JG*は一定である。模擬 PLR の上方では、液膜流が液体の塊と なり、模擬 PLR 上端からある高さ(図 2 の赤い矢印)のところで液体の塊から液滴となって飛散する様子、 この液滴となって飛散する高さは時間的にほぼ一定であり、*JL*の増大とともに大きくなる様子が確認できた。

### 3. 結論

液膜計測装置を製作し、流動様式の観察及び模擬 PLR 周りの液膜厚さの計測を行った。また、模擬 PLR 上端の液滴飛散挙動を観察し、J<sub>L</sub>の増大とともに、液滴となって飛散する高さが増大することを確認した。



\*Masaki Ikeda<sup>1</sup>, Hajime Furuichi<sup>1</sup>, Kiyoshi Fujimoto<sup>1</sup>, Kenichi Katono<sup>1</sup>, Kenichi Yasuda<sup>1</sup>, Kazuaki Kito<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Hitachi-GE Nuclear Energy, Ltd.

## BWR 燃料集合体内における燃料棒周りの液膜挙動解明に向けた研究開発 (2) 光導波路センサを用いた単一模擬燃料棒表面における 液膜厚さ分布計測手法の開発

Research and development for understanding of liquid-film flow behavior

around fuel rods in BWRs' fuel rod bundle

(2) Feasibility study for measurement technique of liquid-film thickness distribution

on a simulated fuel rod via an optical waveguide sensor

\*古市 肇<sup>1</sup>, 藤本 清志<sup>1</sup>, 上遠野 健一<sup>1</sup>, 池田 正樹<sup>1</sup>, 安田 賢一<sup>1</sup>, 木藤 和明<sup>1</sup> 1日立GEニュークリア・エナジー(株)

液膜ドライアウト挙動解明に向けて,光導波路センサによる液膜厚さ分布計測手法を開発した.検証実験 より,静止液膜厚さと液膜表面の反射光強度との関係から局所液膜厚さを算出できることを確認した.

キーワード:沸騰水型原子炉,燃料棒,気液二相流,液膜計測,光導波路

**1. 緒言** 日立 GE では沸騰水型原子炉(BWR)燃料集合体内の気液二相流データベースの拡充を目的とした 研究開発を推進している.液膜ドライアウト前後に生じる数十~百µm オーダーの液膜厚さ計測に向け,光導 波路を用いた液膜厚さ分布計測手法の適用性を検討した.

2. 検証実験の方法及び結果 光導波路は複数の光路を内包したフィルム状の光学素材であり、時間・空間分解能、応答性が高いことが特徴である.光導波路を模擬燃料棒表面に接着して一体化した光導波路センサ(Fig. 1)の液膜厚さ分布計測への適用性を実験で検証した.センサ部からの垂直放射光を利用して、液膜表面での反射光強度を取得して局所液膜厚さを計測する[1].実験では気液界面ではなく金属板による固液界面を用いた.センサ-金属板間の静止液膜厚さとセンサから得られる反射光強度を評価した(Fig. 2).縦軸は金属板が十分遠方にある液相単相条件での反射光強度 V<sub>L</sub>[V]と、金属板とセンサ部が接触する固相単相条件での反射光強度 V<sub>L</sub>[V]と、金属板とセンサ部が接触する固相単相条件での反射光強度 V<sub>L</sub>[V]と、金属板とセンサ部が接触する固相単相条件での反射光強度 V<sub>L</sub>[V]を、金属板とセンサ部が接触する固相単相条件での反射光強度 V<sub>L</sub>[V]を、金属板とセンサ部が接触する固相単相条件での反射光強度 V<sub>L</sub>[V]と、金属板とセンサ部が接触する固相単相条件での反射光強度 V<sub>L</sub>[V]を正規化した値である.実験結果から反射光強度と液膜厚さが非線形的関係にあること、および光線追跡法による数値解析結果[2]と精度良く一致することを確認した.液膜厚さと反射光強度との相対関係は界面反射率に依存しないこと[1]から、実際の計測時には V<sub>S</sub>の替わりに気相単相条件の反射光強度 V<sub>G</sub>を用いて正規化することで液膜厚さを算出可能である.

3. 結論 模擬燃料棒一体型の光導波路センサの検証実験から静止液膜厚さとセンサ出力との非線形的な関係を取得し,実際の計測時には気液単相条件での出力から局所液膜厚さ分布を校正する必要がある.



参考文献 [1] 大場ら,混相流, Vol. 3, 50 (1989), [2] 古市ら,混相流シンポジウム 2020 講演予稿集, (2020/08 予定).

\*Hajime Furuichi<sup>1</sup>, Kiyoshi Fujimoto<sup>1</sup>, Kenichi Katono<sup>1</sup>, Masaki Ikeda<sup>1</sup>, Kenichi Yasuda<sup>1</sup> and Kazuaki Kito<sup>1</sup>
<sup>1</sup>Hitachi-GE Nuclear Energy, Ltd.

## 軽水冷却高速炉の開発 (4) 模擬サブチャンネル内詳細二相流シミュレーション

Development of Light Water Cooled Fast Reactor

(4) Numerical Simulation of Two-Phase Flow in Simplified Subchannel

\*吉田 啓之¹, 永武 拓¹, 小野綾子¹, 成島 勇気², 上遠野 健一²

<sup>1</sup>JAEA, <sup>2</sup>日立GE

軽水冷却高速炉のスペーサを含む単一サブチャンネルを簡略模擬した狭隘流路内の二相流を対象として、原子力機構で開発した詳細二相流解析コード TPFIT のスペーサ効果モデル改良への適用性を検討した。

6.1<sub>1</sub>mm

Domain

キーワード:軽水冷却高速炉、気液二相流、数値解析、スペーサ、TPFIT

### 1. 緒言

熱的条件が現行BWRより厳しくなることも想定される軽水冷却 高速炉(RBWR)では、熱設計において液滴の生成や再付着など のスペーサ効果を活用する必要があると考えられる。しかし、狭隘 流路であるRBWR炉心について、スペーサ効果の活用に必要な データは少ない。そこでRBWR開発では、二相CFDにより得られ るデータを用いることで、サブチャンネル解析コード中のスペーサ の効果を表現するモデルの改良を検討している。本報では、 RBWR炉心を模擬した狭隘流路内の二相流を詳細二相流解析 コードTPFIT[1]で解析し、モデル改良への適用性を検討した。

### 2. 解析条件

単一サブチャンネルを円管、スペーサを中空円筒構造物で模擬し、スペーサ部流路閉塞率及びスペーサ壁ー燃料棒間距離を 実機燃料設計案と同等とした狭隘流路内二相流を対象とした(図 1参照)。出口を7.2MPa、入口液膜厚さを0.16mm(液滴なし)、蒸



Fig. 2 Flow behavior

気及び液膜入口速度を9.95、0.51m/sとした。格子サイズは3方向とも約0.2mmとし、スペーサなしの解析も実施した。

### 3. 解析結果

奥行き方向の中心部2mmを切り出して表示した結果(=0.085s)を図2に示す。液膜の波立ちの発達により液滴が生成し環状噴霧流が形成されており、TPFITがRBWR炉心を模擬した条件での二相流を解析できることを確認した。液滴生成前後での液膜形状は既存の大気圧試験の結果と良く一致しており、波立ちに伴う液滴生成が適切に表現されている。また、流れの減速による波立ちの増加によりスペーサ後端下流で多数の液滴が生成されるなど、スペーサの影響が再現できていることを確認した。これらの結果から、RBWR炉心を模擬した狭隘流路内二相流へのTPFITの適用性を確認した。今後は、TPFITを用いた数値シミュレーションにより、モデル改良に必要なデータの取得を進める。 **謝辞**本研究は、日本原子力研究開発機構の大規模並列計算機 SGI ICE-Xを用いた成果です。

### 参考文献

[1] 吉田ら, 日本原子力学会和文論文誌, 3, 3, pp.233-241 (2004)

\*Hiroyuki Yoshida<sup>1</sup>, Taku Nagatake<sup>1</sup>, Ayako Ono<sup>1</sup>, Yuki Narushima<sup>2</sup>, Kenichi Katono<sup>2</sup>

<sup>1</sup>JAEA, <sup>2</sup>Hitachi-GE.

## 燃料集合体内冷却水の気液二相流の挙動解明に向けた研究開発 (8) ウォーターロッドを模擬した非加熱ロッド周辺のバンドル内ボイド率分布

Research and development for understanding two-phase flow behavior inside a fuel bundle

(8) Void fraction distribution around non-heated rods in a rod bundle

\*新井 崇洋 ', 宇井 淳 ', 古谷 正裕 ', 大川 理一郎 ',

飯山 継正<sup>1</sup>, 植田 翔多<sup>1</sup>, 白川 健悦<sup>1</sup>

ウォーターロッドを模擬した非加熱ロッドを有する 5×5 バンドル試験体を用いた沸騰実験を軽水炉三次元 熱流動実験設備(SIRIUS-3D)と加速器駆動高エネルギーX 線 CT 装置を用いて実施し、非加熱ロッドが局所 ボイド率に及ぼす影響を把握した。

キーワード: 5×5 バンドル,ボイド率分布,沸騰二相流, X線 CT,ウォーターロッド

1. 緒言 燃料集合体内の減速材密度分布すなわちボイド率分布の予測精度の向上は、核熱結合解析コードや 燃料設計を高度化するうえで重要となる。BWR 燃料集合体内には通常の燃料棒以外に部分長燃料棒(PLR)や 非沸騰水が流れるウォーターロッド(WR)が配置されるため、それらの構造が局所ボイド率に及ぼす影響を把 握する必要がある。前報では PLR をコーナーに 3 本集中配置した 5×5 バンドルを用いて PLR の影響を把握 した<sup>[1]</sup>。本報ではWRを模擬した非加熱ロッドを配置した体系でのボイド率分布を高温高圧下で計測した。

2. 実験 本実験では外径 10mm、有効発熱長 3.71m の ロッドをピッチ13mm で配置した5×5バンドル試験 体を用いた。バンドル熱流束分布は、非加熱ロッドを 除き軸方向及び径方向ともに一様である。水を作動 流体とした高温高圧沸騰実験を実施し、高エネル ギーX線CT<sup>[2]</sup>によってボイド率分布を計測した。

3. 結果及び考察 図1は圧力 7.2 MPa、バンドル熱出 力 0.21 MW/m<sup>2</sup>、入口サブクール 50 kJ/kg、質量流束 1.3×10<sup>3</sup> kg/m<sup>2</sup>/s におけるボイド率分布である。発熱 部下端から 1.26 m の高さでは非加熱ロッド周辺で顕 著にボイド率が低いものの、流路下流につれてボイ ドが拡がる様子を三次元分布として定量化した。

4. 結論 WRを模擬した5×5発熱バンドル内ボイド 分布を高エネルギーX線 CT によって計測し、非加熱 ロッドが沸騰二相流挙動に及ぼす影響を把握した。

### 参考文献

[1] 新井ら, 日本原子力学会 2020 年春の年会, 2G03 (2019).

[2] T. Arai et al., Flow Meas. Instrum. 69 (2019) 101614.

謝辞 本研究は、経済産業省委託事業「令和元年度原子力の安全性向上に資する共通基盤整備のための技術開発事業(燃 料集合体内冷却水の気液二相流の挙動解明に向けた研究開発)」として実施したものである。

\*Takahiro Arai<sup>1</sup>, Atsushi Ui<sup>1</sup>, Masahiro Furuya<sup>1</sup>, Riichiro Okawa<sup>1</sup>, Tsugumasa Iiyama<sup>1</sup>, Shota Ueda<sup>1</sup> and Kenetsu Shirakawa<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Central Research Institute of Electric Power Industry, <sup>2</sup>Hitachi-GE Nuclear Energy, Ltd.



Heated rod

Unheated rod

 $\mathbf{OOO}$ 

00000000000  $\bigcirc$ 

5×5バンドル中心部の非加熱管が飽和プール沸騰時のボイド挙動へ与える影響

Effect of center-positioned unheated rod in 5x5 rod bundle on void behavior during saturated pool boiling \*植田 翔多<sup>1</sup>,新井 崇洋<sup>1</sup>,宇井 淳<sup>1</sup>,古谷 正裕<sup>1</sup>,大川 理一郎<sup>1</sup>,白川 健悦<sup>1</sup> <sup>1</sup>電中研

電中研の軽水炉三次元熱流動実験設備(SIRIUS-3D)とサブチャンネルボイドセンサ(SCVS)を用いて、高 温高圧条件におけるバンドル内の熱的非均一性が沸騰二相流のボイド挙動に与える影響を検討した。

キーワード: 5×5 バンドル, 飽和プール沸騰, ボイド挙動, 非加熱管, サブチャンネルボイドセンサ

1. 緒言 軽水炉の炉心損傷に至るおそれのある事故時の 長期冷却時には、炉内がプール沸騰状態での冷却特性を把 握する必要がある。バンドル内の多次元沸騰流動には非加 熱管などの熱的非均一性が影響を及ぼすことから、本報で は 5×5 バンドルの中心部に非加熱管を有する体系における プール沸騰時のボイド挙動について報告する。

2. 実験 試験体系は、有効発熱長が約 3.7 m の 5×5 発熱バ ンドル (ロッド径 10 mm、ロッドギャップ 3 mm) である。 バンドル中心の1本を加熱無し/有りとして炉内非加熱部を 模擬した。SCVS を用いてバンドル内のボイド率分布、相速 度、および気泡コード長を計測した。圧力は 7.2 MPa とし、 熱流束は事故時崩壊熱を想定した 3.0、6.0、9.0 kW/m<sup>2</sup>とし た。軸方向熱流束分布は一様である。

3. 結論 図1は、熱流束 3.0 kW/m<sup>2</sup>の時の非加熱管無しの 場合(W/O unheated rod)と有りの場合(W/ unheated rod) における気液二相流パラメーター(ボイド率分布、気相速 度、および気泡コード長)である。高さ方向位置の基準 (z=0 mm)は発熱部下端とした。気液二相流パラメーター は、ばらつきはあるが全体として中心付近でピークとなる 傾向を示した。また、より低熱流束ほど非加熱管の影響が 顕著であり、沸騰二相流の発達が緩慢となることを示唆す る結果となった。

謝辞 本実験に際して、電力テクノシステムズ株式会社 遠藤多喜男氏、白鳥義行氏、宮澤雄紀氏、上野真也氏、安岡 拓海氏にご協力頂いた。ここに記して謝意を表します。

### 参考文献

[1] Arai, T., et al., Proc. ATH'16, 193–200 (2016).

\*Shota Ueda<sup>1</sup>, Takahiro Arai<sup>1</sup>, Atsushi Ui<sup>1</sup>, Masahiro Furuya<sup>1,2</sup>, Riichiro

Okawa<sup>1</sup>, and Kenetsu Shirakawa<sup>1</sup> <sup>1</sup>CRIEPI



図 1 ボイド率分布、相速度および気泡コード長

2020年秋の大会

### BWR スペーサを通過する液滴流に及ぼす旋回羽の影響評価

Evaluation of swirl vanes on droplet flow passing through BWR spacer

\*大川 理一郎 ', 古谷 正裕 ', 新井 崇洋 ', 飯山 継正 '

1電力中央研究所

BWR 燃料集合体のサブチャンネルを模擬した試験流路に旋回羽付きのスペーサを配備して、スペーサを 通過する液滴の流動変化を観測した。液滴を随伴する気相流の体積流束を変化させ、液滴のダイナミクス に及ぼす影響を評価した。

### キーワード:スペーサ、旋回羽、液滴、BWR 燃料集合体、粒子追跡法

1. **緒言** BWR 燃料集合体の支持部材であるスペーサは、その 構造により冷却材の流動に影響を及ぼすが、特にその乱流促進 効果により沸騰二相流中における液滴の燃料表面への付着を促 進し、伝熱性能を高めると考えられている。本研究は、BWR の サブチャンネル及びスペーサを模擬した試験流路を用い、スペ ーサ下流域における液滴挙動を光学計測し、そのメカニズムを 可視化して理解を深めることを目的とする。既報<sup>[11]2]</sup>において、 丸セル型、グリッド型、及び旋回羽を付けた模擬スペーサを対 象として、各々の構造に特有の傾向を見出した。本報では旋回 羽の効果に対する理解をより深めるため、複数の計測条件によ る試験を実施した結果を報告する。

2. 実験 試験に用いた燃料集合体内のサブチャンネルを模し た流路及びスペーサの模擬構造物を図 1 に示す。模擬スペーサ はグリッド型の上部に 4 枚の傾斜角を付けた旋回羽を有する構 造である。作動流体は液滴として水、液滴を運搬する気相流は 空気を用いる。試験環境は大気圧(0.1MPa)・常温(20℃)である。 液滴は試験流路の上流部に設置したノズルから射出され、同様 に上流部から供給される気相流により鉛直上方に運搬されて模 擬スペーサを通過し、その影響を受けて下流域に流出する。フ レーム下端が旋回羽の上端から1mmの高さになるよう高速度カ メラを配置し、その対面からダブルパルス YAG レーザーを照射 して液滴の陰影を捉え、シャドウイメージングによる粒子追跡 法により径及び流速を計測する。

3. 結果及び考察 気相流の体積流束をパラメータとして、模擬スペーサ下流域で観測された液滴の径と流速の鉛直方向成分の関係を図2に示す。小さい径の液滴ほど流速のばらつきが大きく、径が大きくなるに従いばらつきの幅は狭くなっており、その上限と下限は概ね直線状で三角形の分布形状を呈している。また、気相流が速くなるとその分布形状を概ね保ちながら高速側にシフトしている。図3には、液滴を観測した水平方向位置に対して液滴流速の水平方向成分をプロットした図を示している。両者には右上がりの2本の直線状の相関が見られることが分かる。これは、グリッドの上端に付けられた4本の旋回羽によって液滴が極端な指向性を持った流動に変化していると考えられる。このように、旋回羽の存在は液滴流動に大きな擾乱を与えることが可視観測により明らかになった。

**4. 結論** BWR 燃料集合体サブチャンネルの模擬流路内に旋回羽付きグリッドスペーサを模擬した構造物を配置し、通過する液滴に対する旋回羽の影響が計測データにより示された。



図1 試験流路及び模擬スペーサ



謝辞 本研究は、原子力規制庁委託事業「平成30年度原子力施設等 防災対策等委託費(スペーサ影響評価試験)」の一部として実施したものである。 参考文献 [1] 大川他、日本原子力学会 2019 年秋の大会、1F03. [2] 大川他、日本原子力学会 2020 年春の年会、2G01.

<sup>\*</sup>Riichiro Okawa<sup>1</sup>, Masahiro Furuya<sup>1</sup>, Takahiro Arai<sup>1</sup>, Tsugumasa Iiyama<sup>1</sup> <sup>1</sup>Central Research Institute of Electric Power Industry Oral presentation | III. Fission Energy Engineering | 301-1 Reactor Physics, Utilization of Nuclear Data, Criticality Safety

## [2H01-02] Analysis Method Development 1

Chair:Tadafumi Sano(Kindai Univ.) Thu. Sep 17, 2020 10:00 AM - 10:40 AM Room H (Zoom room 8)

### [2H01] Development of Criticality Evaluation Method of Fuel Debris Bed Formation Process by Falling in Water \*Takeshi Muramoto<sup>1</sup>, Jun Nishiyama<sup>1</sup>, Toru Obara<sup>1</sup> (1. Tokyo Tech)

10:00 AM - 10:15 AM

[2H02] Study on Criticality Accidents Analysis by Ramp Reactivity Insertion using Multi-region Integral Kinetic code

> \*Kodai Fukuda<sup>1</sup>, Jun Nishiyama<sup>2</sup>, Toru Obara<sup>2</sup> (1. Nuclear Engineering course, Obara laboratory, Tokyo Institute of Technology, , 2. Laboratory for Advanced Nuclear Energy, Institute of Innovative Research, Tokyo Institute of Technology) 10:15 AM - 10:30 AM

## 粒状燃料デブリ水中落下によるデブリベッド形成過程の臨界計算手法の開発 -最適化手法を取り入れた粒子法パラメータ較正による 粒状燃料デブリ形状のモデル化の検討-

Development of Criticality Evaluation Method of Fuel Debris Bed Formation Process by Falling in Water -Modeling of Granular Fuel Debris Shape by Parameter Calibration of Particle Method Applying

### Optimization Method-

\*村本 武司<sup>1</sup>, 西山 潤<sup>1</sup>, 小原 徹<sup>1</sup>

### 1東工大

本研究では個々の粒状の燃料デブリを球状にモデル化し、球の滑り摩擦と転がり摩擦を最適化手法により 適切かつ効率的に決定することで燃料デブリ水中落下シミュレーションでの燃料デブリの形状効果を再現し た。さらに実験との比較による計算モデルの妥当性を評価した。

キーワード:燃料デブリ,臨界安全,固液二相流,粒子法,ベイズ最適化

### 1. 緒言

燃料デブリの水中堆積挙動を考慮した臨界安全評価は取り出し時の臨界事故を防ぐために重要である。現 状個々の燃料デブリは多様な大きさや形状をしていると考えられる。Thomasら[1]は、気中体系において個々 の粒状の砂利を Discrete Element Method (DEM)を用いて球状にモデル化し、球の滑り摩擦と転がり摩擦係数 を適切に決定することで砂利の気中堆積シミュレーションを可能にした。本研究の目的は粒子法と DEM を 組み合わせることで燃料デブリの水中堆積シミュレーションが可能であることを明らかにすることである。

### 2. 方法

模擬燃料デブリとして直径 5 から 10mm、密度 2.86 g/cm<sup>3</sup>の砂利を用いた。計算では個々の砂利を球状にモ デル化し DEM 計算した。計算モデルの妥当性の確認は砂利の水中堆積形状の実験と計算の比較により実施 した。計算上の滑り摩擦と転がり摩擦係数の組み合わせの決定では、ラテン超方格法により初期摩擦係数の 組み合わせを決定し、それらの計算結果を訓練データとしたベイズ最適化によって効率的な決定を試みた。

### 3. 結果

実験と計算の比較の結果、訓練データ含めた12ケース 目で、比較対象とした堆積形状の仰角が実験結果の95% 信頼度区間に収まる摩擦係数の組み合わせを見つけるこ とが可能であった。

### 4. 結論

粒子法と DEM を組み合わせることで燃料デブリの水 中堆積シミュレーションが可能であることが明らかになった。



### 参考文献

Fig.1 Experiment (left) and simulation (right) results

[1] Thomas Roessler, et al, Powder Technology, Vol 343 pp.803-812, 2019.2

\*Takeshi Muramoto<sup>1</sup>, Jun Nishiyama<sup>1</sup> and Toru Obara<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Tokyo Institute of Technology.

### 空間依存動特性コード MIK を用いたランプ状の反応度印加による臨界事故解析の検討

Study on Criticality Accidents Analysis by Ramp Reactivity Insertion using Multi-region Integral Kinetic code \* 福田 航大<sup>1</sup>,西山 潤<sup>2</sup>,小原 徹<sup>2</sup>

1東京工業大学 環境・社会理工学院 融合理工学系 原子核工学コース,

2東京工業大学 科学技術創成研究院 先導原子力研究所

空間依存動特性コード MIK<sup>[1]</sup>によるランプ状反応度解析が可能な条件を明らかにすることを目的とした 解析を行った。本研究ではまず一点炉動特性モデルを使用した予備的な解析を行った。そのうえで MIK コ ードを用いたランプ状反応度印加による超臨界過渡解析を行い、得られた結果を議論した。

### **キーワード**:臨界安全,即発超臨界過渡解析,ランプ状反応度印加,燃料デブリ,福島第一原子力発電所 廃止措置

### 1. 緒言

福島第一原子力発電所の燃料デブリ取り出し時に起きうる臨界事故を対象とした解析は重要である。先 行研究ではデブリの特性を適切に考慮することができる空間依存動特性コードMIKを使用した解析が行わ れてきた。これらの解析では、ステップ状の反応度印加のみが取り扱われてきた。本研究では、MIK コー ドによるランプ状反応度解析が可能な条件を明らかにすることを目的とした解析を行った。

### 2. 方法

初めに、一点炉動特性モデルを使用した予備的解析を行った。先行研究<sup>[2]</sup>で使用された単純燃料デブリ体系を対象とし、反応度印加率を一定とした。遅発中性子の放出エネルギーへの寄与を様々な投入反応度及び反応度印加時間に対して求めることで、MIK コードのランプ状反応度解析への適用範囲を求めた。

次に、MIK コードを用いた空間依存動特性解析を行い、ランプ状の反応度印加をステップ状の反応度印加に簡易化した場合の影響を求めた。

### 3. 結果

解析の結果得られた、投入反応度及び反応度印加時間に対 する超臨界時の放出エネルギーへの遅発中性子の寄与を図 1 に示す。印加反応度が大きく反応度印加時間が長い場合、遅 発中性子を解析に含めない場合は出力過渡の振る舞いに無視 できない影響を与える。条件によっては出力パルス数が異な る可能性があり、図ではこの条件の領域を"Not applicable"とし ている。

図1に示された適用範囲内で MIK コードによる空間依存動 特性解析を行った結果を図2に示す。同じ投入反応度を取り 扱う場合、ランプ状の反応度変化をステップ状の反応度変化 に簡易化した解析を行うと放出エネルギーを過大に評価する ことが明らかとなった。



### 参考文献

[1] D. Tuya et al., "MIK - Multi-region Integral Kinetic code, Version 1.0," Tokyo Institute of Technology. (2018)

[2] K. Fukuda et al., "Radiation Dose Analysis in Criticality Accident of Fuel Debris in Water," Nucl. Sci. Eng. (2019)

\*Kodai Fukuda<sup>1</sup>, Jun Nishiyama<sup>2</sup> and Toru Obara<sup>2</sup>

<sup>2</sup> Laboratory for Advanced Nuclear Energy, Institute of Innovative Research, Tokyo Institute of Technology.

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Graduate major in Nuclear Engineering, Tokyo Institute of Technology.,

Oral presentation | III. Fission Energy Engineering | 301-1 Reactor Physics, Utilization of Nuclear Data, Criticality Safety

## [2H03-06] Analysis Code Development 1

Chair:Hiroki Koike(MHI) Thu. Sep 17, 2020 10:40 AM - 11:55 AM Room H (Zoom room 8)

## [2H03] Development of FRENDY/MG

- \*Akio Yamamoto<sup>1</sup>, Tomohiro Endo<sup>1</sup>, Go Chiba<sup>2</sup>, Kenichi Tada<sup>3</sup> (1. Nagoya University, 2. Hokkaido University, 3. JAEA) 10:40 AM - 10:55 AM
- [2H04] Development of FRENDY/MG \*Go Chiba<sup>1</sup>, Akio Yamamoto<sup>2</sup> (1. Hokkaido University, 2. Nagoya University) 10:55 AM - 11:10 AM
- [2H05] Investigation of the impact of difference between open nuclear data processing codes on neutron transport calculations \*Kenichi TADA<sup>1</sup>, Tadashi IKEHARA<sup>1</sup>, Michitaka ONO<sup>2</sup>, Masayuki TOJO<sup>2</sup> (1. JAEA, 2. GNF-J) 11:10 AM - 11:25 AM
- [2H06] Investigation of the impact of difference between open nuclear data processing codes on neutron transport calculations \*Michitaka Ono<sup>1</sup>, Masayuki Tojo<sup>1</sup>, Kenichi Tada<sup>2</sup>, Tadashi Ikehara<sup>2</sup> (1. GNF-J, 2. JAEA) 11:25 AM - 11:40 AM

### FRENDY/MGの開発(1)多群断面積作成機能の概要

Development of FRENDY/MG - (1) Outline of multi-group cross section generation capability

\*山本 章夫<sup>1</sup>, 遠藤 知弘<sup>1</sup>, 千葉 豪<sup>2</sup>, 多田 健一<sup>3</sup>

<sup>1</sup>名古屋大学,<sup>2</sup>北海道大学,<sup>3</sup>JAEA

中性子の多群断面積を作成する FRENDY/MG を開発中である。MG は、MCNP 用連続エネルギーデータを格納している ACE ファイルを入力として、中性子の多群断面積を作成する。既開発の FRENDY/ACE と組み合わせることで、核データから中性子多群断面積を一貫して作成することが可能となる。

キーワード:FRENDY/MG、ACE ファイル、中性子多群断面積、NJOY

### 1. 緒言

MCNP, PHITS や SERPENT などの連続エネルギーモンテカルロ法で使用されている ACE 形式の断面積を 入力とし、中性子多群断面積を作成するコードである FRENDY/MG を開発している。核データから ACE 形 式ファイルを作成する FRENDY/ACE が既に JAEA にて開発されており、これを組み合わせることにより、 純国産の中性子断面積処理システムを構築できる。なお、FRENDY/MG は FRENDY/ACE との統合を前提に、 C++で開発されている。

### 2. 機能

(1)実効断面積作成:減速計算あるいは NR 近似による超多群スペクトルを用いた連続エネルギー断面積の任 意エネルギー群構造への縮約。NJOY では、単一の核種のみを扱うことが可能であるが、本機能では、複数 の核種からなる物質(例えば、UO2)を扱うことが可能であり、核種間の共鳴干渉を正確に考慮可能である。 非分離共鳴に対しては、確率テーブルよりバックグランド断面積に対する実効断面積を作成する。また、中 性子束ウエイト断面積に加え、高速炉解析で使用される中性子流ウエイト全断面積を計算可能

(2)縮約用重み中性子束: 1/E, Fission+1/E+Maxwell に加え、任意の重みを入力可能

(3)超多群計算: ACE ファイルのエネルギーグリッド点を考慮して超多群スペクトル計算時のエネルギーグリ ッド点を自動設定

(4) 散乱断面積作成:任意の非等方散乱次数の散乱断面積を作成可能

(5)熱群断面積: Free gas 及び核データに与えられているS(α,β)を考慮した熱群散乱断面積を作成可能
(6)核分裂スペクトル、ν値: total、prompt、delayed 中性子(グループごと及び平均)に対する値を計算
(7)角度/エネルギー分布の取扱い: 2020 年 5 月時点で ACE ファイルの LAW=3, 4, 7, 9, 11, 44, 61, 66 を取り扱

い可能(B-VII.1, B-VIII.0, JEFF-3.3, J4.0 の全核種を取り扱い可能)

(8)指定した任意の mt 番号の断面積及び超多群スペクトルなどの出力を指定可能

### 3. 検証計算

NJOY、TIMS、MCNP等の計算結果と比較することにより、処理結果の妥当性確認を進めている。2020年7月現在、JENDL4, ENDF/B7.1, B8.0, JEFF3.3 に含まれる全核種をFRENDY/ACE/MGで処理し、結果をNJOYと比較することで妥当性を確認している。

<sup>\*</sup> Akio Yamamoto<sup>1</sup>, Tomohiro Endo<sup>1</sup>, Go Chiba<sup>2</sup>, Kenichi Tada<sup>3</sup>

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup> Nagoya University, <sup>2</sup>Hokkaido University, <sup>3</sup>Japan Atomic Energy Agency

### FRENDY/MG の開発 (2) コードシステム CBZ 用の多群断面積ライブラリの作成

Development of FRENDY/MG - (2) Multi-group cross section library generation for a code system CBZ

\*千葉 豪<sup>1</sup>, 山本 章夫<sup>2</sup>

1北海道大学,2名古屋大学

FRENDY/MG を用いて汎用炉物理解析コードシステム CBZ の多群ライブラリを作成し、超小型高速炉の臨界 特性の計算を行った。

キーワード:FRENDY/MG、中性子多群実効断面積、NJOY

### 1. 背景

ACE ファイルから多群中性子断面積データを作成するコードとして FRENDY/MG が開発されている。 FRENDY で ACE ファイルを作成し、それを FRENDY/MG で処理することにより、評価済み核データファイ ルから多群断面積ライブラリを作成することが出来る。本検討では、北海道大学で開発している汎用炉物理 解析コードシステム CBZ のための多群断面積ライブラリをこれらにより作成し、超小型高速炉の臨界計算に 適用した。

### 2. 多群断面積ライブラリの作成

FRENDY/MG が出力する多群断面積データファイルを読み込む機能を CBZ に実装した。評価済み核データ ファイル JENDL-4.0 から FRENDY により ACE ファイルを作成し、その ACE ファイルを用いて FRENDY/MG により CBZ の多群断面積ライブラリを作成した。このライブラリは 175 群構造であり、無限希釈断面積、共 鳴自己遮蔽因子、高次 Pn 成分を含む散乱行列からなる。また、FRENDY により作成した PENDF から NJOY-99 (PURR-GROUPR) により同一の群構造のライブラリを作成し、比較に用いることとした。

### 3. 超小型高速炉に対する臨界計算の結果

FRENDY/MG 及び NJOY-99 を用いて作成した多群ライブラリにより超小型高速炉の中性子実効増倍率を 計算した。計算には CBZ の輸送計算ソルバーSNR を用いた(散乱断面積の非等方性は P5 まで考慮)。計算 結果を表1に示す。裸炉心(Jezebel、

Godiva)では両者は数 pcm 以内で一致した 一方、反射体付き炉心(Flattop)では FRENDY/MG が 20pcm 程度大きく評価し た。反射体付き炉心における両者の差異を 摂動計算により分析したところ、反射体領 域に含まれるウラン 238 の、非分離共鳴エ ネルギー領域でのカレント重み全断面積に おける差異に起因していることが分かっ た。この差異は、非分離領域のバンドカレ 表1 超小型高速炉の実効増倍率計算結果

	FRENDY/MG	NJOY-99	Diff. [pcm]
Jezebel	0.99832	0.99829	3
Jezebel-Pu	0.99842	0.99838	4
Godiva	0.99777	0.99776	1
Jezebel-233	0.99932	0.99934	-2
Flattop-U	0.99743	0.99723	20
Flattop-Pu	0.99844	0.99827	17
Flattop-233	0.99814	0.99801	13

(「Diff.」は NJOY-99 の計算結果を基準とする)

ントを計算する際のバンド毎の無限希釈断面積が擬似ラダーのサンプリング結果に基づくか(NJOY-99)、 ポイントワイズ断面積に基づくか(FRENDY/MG)の違いによるものである。

\* Go Chiba <sup>1</sup>, Akio Yamamoto <sup>2</sup>

<sup>1</sup> Hokkaido University, <sup>2</sup> Nagoya University

## 公開核データ処理コードの違いが中性子輸送計算に与える影響評価 (3) FRENDY と NJOY の処理手法の違い

Investigation of the impact of difference between open nuclear data processing codes

on neutron transport calculations

(3) Difference of nuclear data processing method

\*多田 健一<sup>1</sup>, 池原 正<sup>1</sup>, 小野 道隆<sup>2</sup>, 東條 匡志<sup>2</sup>

### <sup>1</sup>JAEA, <sup>2</sup>GNF-J

JAEA が開発・提供している核データ処理コード FRENDY を用いることで、核データ処理コード間の比較 が可能となった。本発表では、FRENDY と NJOY の処理手法の違いと、NJOY の問題点について説明する。 **キーワード**:核データ処理,熱中性子散乱則,FRENDY, NJOY, ACE ファイル, MCNP6.1

#### 1. 緒言

核データ処理は、JENDL や ENDF/B などの評価済み核データライブラリから MVP や MCNP などの放射線 輸送計算コードで用いる断面積ライブラリを作成する重要なプロセスである。近年の核データライブラリの 発展により、核データ処理の妥当性や核データ処理が持つ不確かさが注目されている。そこで核データ処理 の妥当性に注目し、核データ処理コード FRENDY[1]と NJOY の処理手法の違いについて調査した。

### 2. FRENDY と NJOY の処理手法の違い

FRENDY と NJOY の処理手法の主な違いは参考文献1に記載している。FRENDY の開発では NJOY の処 理手法を採用しつつ、FRENDY の開発の過程で明らかになった NJOY の処理手法の問題点を解決する処理手 法の開発を行ってきた。発表者が現在注目しているのは、熱中性子散乱則の処理であり、NJOY の処理に関す る以下の問題が特定されている。

- 1) 入力作成において高い専門性が必要で、公式な ACE ファイルでも適切に処理されていない場合がある
- 2) 作成された ACE ファイルには THERMR で生成された全データが含まれている訳ではなく、入力した 上限のエネルギー点未満のデータしか含まれない
- MCNP6.1 では、iwt=2(ACER での二次エネルギー分布に関するオプション)を用いて処理した ACE ファ イルを用いると、計算が途中終了してしまう場合がある

(1)については、FRENDY の処理結果との比較により、公式の ENDF/B-VIII.0 の ACE ファイル[2]の内、 ポリエチレンなどで入力が不適切なために正しく処理されていないものがあることが分かった。また (3) については、LANL が公開している ENDF/B-VIII.0 の軽水の ACE ファイルでも MCNP6.1 が流れないこと が分かった。LANL でもこの問題は認識しており、MCNP6.2 ではこの問題が解決されている。しかし、 MCNP6.1 を利用しているユーザーも多いことから、本研究では核データ処理手法の改良により、この問題 を解決することを目指した。本発表では、これらの問題点の概要とその解決策について紹介する。

#### 3. 結論

FRENDY を使った核データ処理の検証により、熱中性子散乱則の処理に関する NJOY の問題点が明らかに なった。FRENDY ではこれらの問題を解決するとともに、入力のチェック機能や処理結果の検証機能を充実 させるなど、ユーザーに有益な機能の充実化を進めている。これらの機能を実装した FRENDY の改訂版は 2020 年度前半に公開予定であり、これらの検証機能が核データ処理の分野で貢献することが期待される。

### 参考文献

[1] K. Tada, et al., "Nuclear Data Processing Code FRENDY Version 1," JAEA-Data/Code 2018-014 (2019).

[2] https://nucleardata.lanl.gov/ACE/Production/Lib80x.html (accessed 2020-07-07).

\*Kenichi Tada<sup>1</sup>, Tadashi Ikehara<sup>1</sup>, Michitaka Ono<sup>2</sup> and Masayuki Tojo<sup>2</sup>, <sup>1</sup>JAEA, <sup>2</sup>GNF-J

## 公開核データ処理コードの違いが中性子輸送計算に与える影響評価 (4)処理方法の違いが核計算に与える影響の評価

Investigation of the impact of difference between open nuclear data processing codes

on neutron transport calculations

(4) Investigation of the impact of difference between nuclear data processes on nuclear calculations

\*小野 道隆<sup>1</sup>, 東條 匡志<sup>1</sup>, 多田 健一<sup>2</sup>, 池原 正<sup>2</sup>

<sup>1</sup>GNF-J, <sup>2</sup>JAEA

JAEA が開発・提供している核データ処理コード FRENDY を用いることで、核データ処理コード間の比較が可能となった。本発表では、核データ処理コードの違いが ACE ライブラリを通して MCNP による核計算に与える影響について評価した。

キーワード: 核データ処理, FRENDY, NJOY, 独立検証, ACE ファイル, MCNP6.1

1. 緒言 JAEA が開発している公開の核データ処理コード FRENDY<sup>[1]</sup>を用いることで,NJOY<sup>[2]</sup>の独立検証が 可能となった。本発表では,NJOY と同一入力での処理が可能である FRENDY の特徴を活かし,核データ処 理に内在する手法上の違いが下流側の核計算へ与える影響について確認した。

2. 断面積処理プロセス 核データ処理と核計算のプロセスを図 1 に 示す。本研究では、最新の評価済み核データファイルである ENDF/B-VIII.0 に対し、FRENDY と NJOY2016 で同一の入力を使用し同一のプ ロセスで核データ処理を行って作成した ACE ファイルを用いて MCNP6.1 の解析を実施した。MCNP6.1 の解析で使用する入力も同一 である。FRENDY と NJOY の各断面積処理プロセスでのモデルの違 いや本研究で明らかとなった NJOY の問題点は、シリーズ発表"(3) FRENDY と NJOY の処理手法の違い"で述べる。

3. 計算ケース ICSBEP (計 537 ケース), EGBUC Phase III-C の BWR 燃料集合体 (計 85 ケース), EOLE 臨界試験 (EPICURE, MISTRAL, BASALA, FUBILA から計 19 ケース) を対象とした。計算温度点は冷 温条件 (296.3K) をベースとし, EGBUC Phase III-C のみ高温条件 (燃 料: 900.0K, 被覆管及び水: 550.0K) を含む。

**4. 結果** 全ケースの k-eff の差と MCNP が出力する k-eff の統計誤差 σの比を図 2 に示す。ケースによって k-eff の差が統計誤差の 3σを超

える場合があるが, MCNP が出力するσには過 小側のバイアスを持ち, それを加味できたとす ると 3σ以内になると推測される。統計的手法 である MCNP の結果の信頼性は,"計算の正常 性","スキップバッチ設定の妥当性"や"k-eff やソース分布の収束性"などの観点から確認し ており,当日は, MCNP 出力情報の具体的な活 用方法も含め,統計的・炉物理的な観点から整 理した内容を報告する。

**5. まとめ** FRENDY と NJOY で独立に処理さ れた二つのライブラリによる k-eff が,統計誤 差 3σの範囲で一致することを確認した。引き 続き,多群輸送計算での検討を含め中性子輸送

計算に与える影響の評価を進め、本研究のまとめとして、今後の核データ処理に関する課題やその処置方法 について以降の学会で報告する予定である。

参考文献 [1] K.Tada et al. JNST 54 (2017) 806-817, [2] LA-UR-17-20093

\* Michitaka Ono<sup>1</sup>, Masayuki Tojo<sup>1</sup>, Kenichi Tada<sup>2</sup>, Tadashi, Ikehara<sup>2</sup>
<sup>1</sup>GNF-J, <sup>2</sup>JAEA



図1 断面積処理と核計算のプロセス



2020年 日本原子力学会

Oral presentation | III. Fission Energy Engineering | 301-1 Reactor Physics, Utilization of Nuclear Data, Criticality Safety

## [2H07-09] Analysis Code Development 2

Chair:Atsushi Sakon(Kindai Univ.) Thu. Sep 17, 2020 2:45 PM - 3:45 PM Room H (Zoom room 8)

## [2H07] Improvement of IAEA' s Fuel Cycle Code NFCSS (Th cycle etc.) \*Ritsuo Yoshioka<sup>1</sup>, Hideyuki Hayashi<sup>2</sup>, Eriko Minari<sup>3</sup>, T.S.Gopi Rethinaraj<sup>4</sup>, Ki Seob Sim<sup>5</sup> (1. International Thorium Molten-Salt Forum, 2. ex-JAEA, 3. Tokyo Institute of Technology, 4. Indian Institute of Science, 5. IAEA) 2:45 PM - 3:00 PM [2H08] Development of a diffusion calculation code easy to use in education and field \*Tetsuo Matsumura<sup>1</sup>, Takanori Kameyama<sup>1</sup> (1. Tokai Univ.) 3:00 PM - 3:15 PM [2H09] Development of Core Calculation System for BWR composed of Open Computer Code \*Hajime Akatsu<sup>1</sup>, Naoto Aizawa<sup>1</sup>, Yohei Watanabe<sup>2</sup>, Takashi Nakui<sup>2</sup>, Fumito Kubo<sup>2</sup> (1. Tohoku univ, 2. TOiNX)

3:15 PM - 3:30 PM

### IAEA の燃料サイクルコード NFCSS の改良(Th サイクル他)

Improvement of IAEA's Fuel Cycle Code NFCSS (Th cycle etc.)

\*吉岡 律夫<sup>1</sup>,林 秀行<sup>2</sup>,三成 映理子<sup>3</sup>,T.S.Gopi Rethinaraj<sup>4</sup>, Ki Seob Sim<sup>5</sup>

<sup>1</sup>トリウム熔融塩国際フォーラム、<sup>2</sup>元 JAEA、<sup>3</sup>東京工業大学、<sup>4</sup>インド理科大学院、<sup>5</sup>IAEA

### <u> 抄録 :</u>

IAEA は 2019 年に燃料サイクル計算コード NFCSS の改良版を IAEA サイトに公開した。主な改良点は、PWR と BWR に対する Th 燃料計算、既存の 7 炉型の他に FBR 計算法の明確化、マニュアルの整備公開、NFCSS に連動して、PWR と BWR の取り出し燃料の崩壊熱と放射性毒性を計算するモジュールを付設したこと、等である。

キーワード: IAEA、燃料サイクル計算コード、NFCSS、トリウム燃料、崩壊熱、放射性毒性

### <u>1. 緒言</u>

IAEA は燃料サイクル計算コード NFCSS を 2005 年に公開したが、その後、加盟各国からの要望を受けて、幾つかの改良 を行ない、2019 年に解説書[1]を発行すると共に、改良版コードを IAEA サイト[2]に公開した。今般の主な改良点につい て、報告する。

### 2. NFCSS の主な改良点

NFCSS は、元々、日本が提供した燃焼計算エンジンを内蔵し、断面積も内蔵しているので、炉心設計コードを必要とせず、単独で燃料サイクル評価ができるのが特長である。ユーザーは名前を登録するだけで、無償で利用できる。 今般の主な改良は、下記の通りである。

①PWR と BWR に対し、既存の U 燃料と MOX 燃料に加え、トリウム(Th)燃料計算を可能にしたこと。

②計算できるアクチナイド核種数を14から18に拡大したこと。

③既存の 7 炉型(PWR, BWR, PHWR, RBMK, GCR, AGR, WWER)に加え、FBR の計算方法を明確にしたこと。 ④マニュアルを整備公開したこと。

⑤NFCSS に連動して、PWR と BWR の取り出し燃料の崩壊熱と放射性毒性を計算するモジュールを付設したこと。 その他に、従来は明確でなかった、⑥初期炉心・末期炉心の取り扱い手法の確認、⑦中性子束計算手法の確認、⑧他の 燃料サイクルコードによる検証、も実施した。

### 3. 改良の結果

図1に、Th 燃料に対して今回採用した燃焼チェーンを示す。NFCSS による燃料取り出し時のアクチナイド量を、他の計 算コードや先行論文の結果を用いて妥当性を検証した。

図2に、PWRにおいて、UO2燃料、MOX燃料、ThO2燃料を取り出した後の崩壊熱の推移を示す。放射性毒性に関しても、同様の図が得られるが、ここでは省略する。



### 参考文献

[1] IAEA, "Nuclear Fuel Cycle Simulation System: Improvements and Applications", IAEA-TECDOC-1864, 2019 年 [2] IAEA, "Nuclear Fuel Cycle Simulation System" <u>https://infcis.iaea.org/NFCSS/About.cshtml</u>

<sup>\*</sup>Ritsuo Yoshioka<sup>1</sup>, Hideyuki Hayashi<sup>2</sup>, Eriko Minari<sup>3</sup>, T.S.Gopi Rethinaraj<sup>4</sup>, Ki Seob Sim<sup>5</sup>

<sup>1</sup>International Thorium Molten-Salt Forum, <sup>2</sup>ex-JAEA, <sup>3</sup>Tokyo Institute of Technology, <sup>4</sup>Indian Institute of Science, <sup>5</sup>IAEA

2020年秋の大会

### 教育や現場で使い勝手の良い炉心拡散計算コードの開発

Development of a diffusion calculation code easy to use in education and field

\*松村 哲夫<sup>1</sup>、亀山 高範<sup>1</sup> 1東海大

教育での利用のため、Microsoft Excel VBA を用いた使い勝手のよい炉心の拡散計算コード「S-Dif」を開発し、 大学での授業に活用している。1,2 および 3 次元の直交座標系の計算が可能であり球座標系や円筒座標系に も適用できる。大学での授業では、燃料集合体配置の炉心出力分布への影響などを自ら計算して理解を深め ている。原子力コードは複雑化し、国外依存も多い。「S-Dif」は基本機能に限定しているため、コンパクト で理解しやすく、公開により国内のコード開発の基盤構築にも寄与する。

キーワード:拡散計算、S-Difコード,教育、使い勝手、コード開発

1. 計算手法 S-Dif は、計算手法に簡便な中心差分法を用い、1.2 および 3 次元の直交座標系の計算が可能 であり、球座標系や円筒座標系にも適用できる。また、交互方向陰解法型(ADI: alternating direction implicit iterative)による繰り返し計算手法を用いていることにより、計算機のメモリー利用が少ない。 メッシュをまとめた領域毎のリバランス加速機能があり、増倍率計算の繰り返し計算回数を削減することに より 2,3 倍の計算の加速を行っている。IAEA の 2 次元と 3 次元のベンチマーク計算を行い、計算性能を確認 した。Excel VBA を用い、インストール作業なしに動作できる。また、組成番号を入力すべき領域マップを 自動的に Excel のシートに表示するなど入力をサポートする機能があるため、学生などの初学者にも簡便に 利用できる。

2. 授業での活用 本コードを東海大学原子力工学科の授業で使用し、IAEA の 2 次元ベンチマーク炉心計 算を題材にして、燃料集合体配置の炉心出力分布への影響などを自ら計算して理解を深めている(図1)。学 生からは、計算手順が明快であるとの好評価も得ている。また、今般の遠隔学習で実習課題として活用も期 待される。

3. 計算コード開発への寄与 拡散計算コードは 炉心解析に広く利用されているが、システム化や スーパー・コンピューターへの適用などにより、 大規模で複雑化している。また、国外で開発され た計算コードの利用も多い。国産の原子力コード 開発の促進のためにも、基本的な判りやすいコー ドも必要である。S-Dif は基本機能に限定し、コン パクトで読みやすく、原子力コードを学習や開発 する学生や技術者の育成に寄与する。

S-Difは、今後も教育に活用するとともに、公開し 配布していく予定である。

[文献]

1. 松村、亀山、「コンパクトかつ便利な教育・訓練 用の中性子拡散計算コード S-Difの開発」、東海大学 紀要工学部(2020)

Tetsuo MATSUMURA<sup>1</sup> and Takanori KAMEYAMA<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Tokai University



■ 0-0.5 ■ 0.5-1 ■ 1-1.5 ■ 1.5-2 (a)IAEA のベンチマーク問題 (b)炉心周囲の燃料を低濃縮度に変更

■ 0-0.5 ■ 0.5-1 ■ 1-1.5 ■ 1.5-2

炉心周囲の物質1(高濃縮度燃料)を物質2(低濃縮度燃料) に変えて計算した結果です。出力分布のピークが1.52から 1.98に増加している事が判ります。

炉心周囲の燃料を低濃縮度に変えた場合の結果

Power	Distribution Ave.=1	1	2	3	4	5	6	7	8	9
	1	1.0194847	1.8254452	1.9664761	1.5696351	0.6849896	0.8998054	0.7393176	0.4424781	0
	2	1.8254452	1.9752756	1.9803213	1.6691937	1.2184499	0.9845557	0.7272186	0.4205416	0
	3	1.9664761	1.9803212	1.9063572	1.6467848	1.2919029	0.9662106	0.6476242	0.3659425	0
	4	1.5696351	1.6691937	1.6467848	1.382704	1.0021881	0.748757	0.5062015	0	0
	5	0.6849896	1.2184498	1.2919029	1.0021881	0.4050975	0.4500893	0.3171944	0	0
	6	0.8998053	0.9845556	0.9662105	0.748757	0.4500893	0.3111957	0	0	0
	7	0.7393174	0.7272185	0.6476242	0.5062015	0.3171944	0	0	0	0
	8	0.442478	0.4205416	0.3659425	0	0	0	0	0	0
	9	0	0	0	0	0	0	0	0	0

### 図1 授業での教材の一例

## 公開コードによる BWR 炉心計算コードシステムの開発 (17)核分裂収率・崩壊データによる核計算の影響

Development of Core Calculation System for BWR composed of Open Computer Code

(17) Effect of Decay and Fission yield data for BBurnup Calculation

\*赤津 孟<sup>1</sup>、相澤 直人<sup>1</sup>、渡邉 洋平<sup>2</sup>、名久井 敬<sup>2</sup>、久保 史<sup>2</sup>

東北大学<sup>1</sup>、東北インフォメーション・システムズ株式会社<sup>2</sup>

核分裂収率・崩壊データの変更が BWR 炉心計算コードシステム HANCS の解析結果に及ぼす影響を検討するため、 2種類の核データファイルを使用した解析結果を、日本原子力研究所による軽水炉次世代燃料の炉物理に関するベ ンチマークと比較した。

キーワード:BWR、炉心計算、核分裂収率データ、崩壊データ

### 1. 緒言

先行研究にて公開コードベースの統合炉心設計コードシステム HANCS (HIDEC-ALLIS-NORMA Core Design System)が開発され、臨界計算の検証[1]や中性子エネルギー群の拡張[2]などが行われた。また、HANCS に入力する 収率データの影響評価も行われたが、崩壊・収率データセットが核計算の結果に与える影響については未検証であ るため、日本原子力研究所による軽水炉次世代燃料の炉物理に関するベンチマーク[3]に基づいて解析を行った。

### 2. 解析概要

当該ベンチマークで使用されている UO2 燃料集合体および MOX 燃料集合体の体系を解析に使用した。まず、 ORIGEN の崩壊・収率データとして ORLIBJ33 を使用して HANCS による集合体計算を行い、0~70[GWd/t]の範囲 における無限増倍率(k-inf)および局所ピーキング係数(LPF)の燃焼特性を調査し、ベンチマークと比較した。なお今 回は、ボイド率が0%、40%、70%の3パターンで燃焼計算を実行した。次に、ORIGEN の崩壊・収率データを ORLIBJ40 に変更して同様の計算を行い、各データ間で k-inf および LPF の計算結果に有意な差がみられるかを確認 した。

### 3. 結果·考察

UO2 燃料集合体および MOX 燃料集合体の両方で、2 種類の ファイルの崩壊・収率データによって計算された k-inf および LPF の燃焼特性はいずれもベンチマークと一致した。UO2 燃 料集合体では k-inf において各燃焼点での各データ間の差異は 最大 0.12% Δ k/k、LPF においては最大 1.15%であり、崩壊・収 率データの変更に伴う影響は小さかった。一方、MOX 燃料集 合体では k-inf において各燃焼点での各データ間の差異は最大 0.19% Δ k/k であったが、LPF の結果において、J33 と J40 によ る結果の間に最大 2.31%の差異が生じた(Fig.1)。これは MOX



Fig.1:MOX燃料集合体のLPF燃焼特性

燃料集合体特有の体系に由来すると考えられる。また、UO2 燃料集合体の燃焼後核種組成において、崩壊・収率データ間で Eu・Sm・Rh 系列に1%以上の差異が確認された。これらの親核種の収率データにはファイル間で差があった。これらの結果に対して、発表中においてより詳細な原因の考察および、核データファイルの比較を行う。

### 参考文献:

[1] 服部、志子田他、日本原子力学会2013年春の年会,[2] 大和田、吉村他、日本原子力学会2015年春の年会
[3] "軽水炉次世代燃料の炉物理に関するベンチマーク問題の提案及び解析結果"、日本原子力研究所(2001)

\*Hajime Akatsu<sup>1</sup>, Naoto Aizawa<sup>1</sup>, Yohei Watanabe<sup>2</sup>, Takashi Nakui<sup>2</sup>, Fumito Kubo<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Tohoku Univ., <sup>2</sup> Tohoku information systems Co.,Inc.

Oral presentation | III. Fission Energy Engineering | 301-1 Reactor Physics, Utilization of Nuclear Data, Criticality Safety

## [2H10-12] Analysis Method Development 2

Chair:Kenichi TADA(JAEA)

Thu. Sep 17, 2020 3:45 PM - 4:45 PM Room H (Zoom room 8)

- [2H10] Impact of short half-lived FP nuclides on LWR fuel burnup calculations \*Kento Yanagihara<sup>1</sup>, Go Chiba<sup>1</sup>, Shuhei Miwa<sup>2</sup>, Masato Tabuchi<sup>2</sup> (1. Hokkaido Univ., 2. NEL) 3:45 PM - 4:00 PM
- [2H11] Improvement of Optimally-Weighted Predictor-Corrector Method for Nuclear Fuel Burnup Calculation (3) \*JUMPEI SASUGA<sup>1</sup>, GO CHIBA<sup>1</sup>, YASUNORI OHOKA<sup>2,3</sup>, YASUHIRO KODAMA<sup>2</sup>, KENTO YAMAMOTO<sup>2</sup>, HIROAKI NAGANO<sup>2</sup> (1. Hokkaido Univ., 2. NFI, 3. NRA) 4:00 PM - 4:15 PM
- [2H12] A Resonance Calculation Method using Energy Expansion Bases based on Reduced Order Model

\*Ryoichi Kondo<sup>1</sup>, Tomohiro Endo<sup>1</sup>, Akio Yamamoto<sup>1</sup>, Satoshi Takeda<sup>2</sup>, Hiroki Koike<sup>3</sup>, Kazuya Yamaji<sup>3</sup>, Daisuke Sato<sup>3</sup> (1. Nagoya Univ., 2. Osaka Univ., 3. MHI)
4:15 PM - 4:30 PM

### 軽水炉燃料燃焼計算における短半減期 FP 核種の影響評価

Impact of short half-lived FP nuclides on LWR fuel burnup calculations

\*柳原 健人 ', 千葉 豪 ', 三輪 周平 ², 田渕 将人 ²

1北海道大学,2原子力エンジニアリング

詳細な燃焼チェーンにて通常とは異なる運転条件を想定した軽水炉燃料燃焼計算を行い、簡易燃焼チェーン で無視される FP 核種の反応度への影響を評価し、それらの核種の反応度への影響度が小さいことを確認し た。

### キーワード:簡易燃焼チェーン、核分裂生成物

### 1. 背景

核燃料の燃焼計算に一般的に用いられる簡易燃焼チェーンでは、反応度に影響が小さい FP 核種は無視されている。しかし、無視された FP 核種には通常とは異なる運転時に影響度を強める核種が存在する可能性がある。従って、通常とは異なる運転条件における簡易燃焼チェーンの妥当性を確認することが重要である。

#### 2. 検討方法

軽水炉の燃料ピンセルモデルを対象に通常とは異なる運転を想定した燃焼計算を行い、FP 核種毎の中性 子吸収量を定量化し、炉心特性への影響を評価した。燃焼チェーンでは JENDL/FPD-2011 に評価データが与 えられている全ての核種を考慮し、そのうち 320 の FP 核種は反応断面積を考慮した。320 核種のうち、223 核種は JENDL-4.0 にて反応断面積の評価データが与えられている核種である。残りの 97 核種は JENDL-4.0 にて評価データが与えられていないものの、TENDL-2019 では与えられており比較的影響が大きいと考えら れる核種である。また計算は、当研究グループで開発している炉物理解析コード CBZ を用いて行った。

#### 3. 検討結果

UO2燃料(U-235濃度:4.1 wt%)において燃焼度20 GWD/tまでの燃焼後、冷却期間を経て再起動し燃焼度40 GWD/tまで燃焼させたという条件で燃焼計算を行った。冷却期間は通常の条件90日と通常とは異なる条件30年を想定した。これより冷却期間を大きくした時に燃焼度20 GWD/t~40 GWD/t における吸収率

の最大値の変動が大きい4核種を見出した(表1)。なお、体 系における吸収率の総量を1.0と規格化した。Eu-152mとGd-153は一般的に簡易チェーンに含まれない。この2核種が冷却 期間30年にて吸収率が大きくなる要因は、半減期90年のSm-151にある。Sm-151は冷却期間が長くなるとそれだけ崩壊が進 み、娘核種が生成する。これに伴い娘核種の核反応数が増え、 Eu-152mとGd-153の数密度が増え吸収率も大きくなる。しか し、2核種は冷却期間30年にて影響力を強めるが、吸収率は

表1 90日と30年の冷却期間後における

甲性于败収率の取入値とての変動≅
------------------

核種	90d	30y	変動率[%]
Eu-152m	1.50E-07	9.83E-06	6466
Eu-151	9.67E-06	6.27E-04	6386
Nb-93	1.42E-11	9.08E-10	6280
Gd-153	6.53E-07	1.03E-05	1479

小さく炉心特性への影響は無視できる。また、半減期 14.1 年の Cd-113 の娘核種である Sn-114 や In-113 の吸 収率も増加したが影響は無視できる程度であった。その他の簡易チェーンに含まれない核種の一部も吸収率 は増加したが、その値は小さく通常とは異なる条件における反応度への影響が小さいことを確認した。

\* Kento Yanagihara <sup>1</sup>, Go Chiba <sup>1</sup>, Shuhei Miwa <sup>2</sup>, Masato Tabuchi <sup>2</sup>

<sup>1</sup> Hokkaido University, <sup>2</sup> Nuclear Engineering, Ltd

### 燃焼計算のための最適重み付け予測子・修正子法の改良(3)

Improvement of Optimally-Weighted Predictor-Corrector Method

for Nuclear Fuel Burnup Calculations(3)

\*流石淳平 1,千葉豪 1,大岡靖典 2.3,小玉泰寛 2,山本健土 2,長野浩明 2

1北海道大学,2原子燃料工業,3現所属:原子力規制庁

本稿では、近年開発に取り組んでいる最適重み付け予測子・修正子(OWPC)法に関する追加検討の報告 を行う。

キーワード:可燃性毒物、燃焼計算、予測子・修正子法

行い計算精度の向上を図る検討について報告する。

1. 背景 可燃性毒物を含む燃料体系に対する燃焼計算の計算速度と計算精度を両立させる手法として、粗い 燃焼ステップ設定で高精度に計算可能な OWPC 法の開発に取り組んでいる[1][2]。前回の春の年会では、 Gd-155 の原子数密度と対象核種の反応率の相関を利用する手法を報告した[2]。しかし、報告手法では燃焼 ステップが粗い場合には計算精度に課題があった。そこで、本稿では Predictor 計算の結果に対して補正を

2. Predictor 計算の誤差 OWPC 法では Gd-155 の原子数密度が可燃性毒物の微視的中性子捕獲反応率と負の相関があることに着目し、相関式を作成する。相関式を作成する際には PC 法により得られるパラメータ  $(N_0, R_p)$ 及び $(N_p, R_c)$   $(N_0, N_p: ステップ初期, 及び Predictor 計算で得られる原子数密度、<math>R_p, R_c$ : Predictor,及び Corrector 計算の反応率)を使用する。これまでの検討では、上記パラメータが、詳細な燃焼ステップで燃焼計算を行った際に得られる相関曲線に従うことを前提としていた。しかし、図1に示すように、 $(N_p, R_c)$ が相関曲線から逸脱する場合がある。この逸脱に関し、本検討では、Predictor 計算で得られる燃料領域内の原子数密度分布が誤差を含むことに起因していると考えた。すなわち、 $N_p$ を求める際に陽解法を用いていることを考慮すると、Predictor 計算で得られる燃料領域内の原子数密度分布が誤差の合からは大きく乖離しており、その結果、 $(N_p, R_c)$ が相関曲線から逸脱すると考えた。そこで、本検討では、 $(N_p, R_c)$ の補正方法の提案とそれを取り入れた OWPC 法の検証を行った。

3. 結果 検証計算はガドリニア入り燃料棒を含む 3×3 マルチセル体系に対して行った。参照解はステップ幅 0.01GWd/tの PC 法で取得し、無限増倍率 kinf の燃焼特性を比較した。図2に検証結果を示す。図2から、 補正を行うことで燃焼ステップ幅が大きい場合でも良好な計算精度が保証されることが確認出来る。





\*Jumpei Sasuga<sup>1</sup>, Go Chiba<sup>1</sup>, Yasunori Ohoka<sup>2,3</sup>, Yasuhiro Kodama<sup>2</sup>, Kento Yamamoto<sup>2</sup>, Hiroaki Nagano<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Hokkaido Univ., <sup>2</sup>NFI, <sup>3</sup>Current affiliation: NRA

## Reduced Order Model に基づくエネルギー展開基底を用いた共鳴計算 (4)減速方程式を用いた中性子源計算の実装

A Resonance Calculation Method using Energy Expansion Bases based on Reduced Order Model (4) Implementation of neutron source calculation using the slowing down equation

\*近藤 諒一<sup>1</sup>, 遠藤 知弘<sup>1</sup>, 山本 章夫<sup>1</sup>, 竹田 敏<sup>2</sup>, 小池 啓基<sup>3</sup>, 山路 和也<sup>3</sup>, 左藤 大介<sup>3</sup> <sup>1</sup>名古屋大学, <sup>2</sup>大阪大学, <sup>3</sup>三菱重工

共鳴計算手法である RSE 法(Resonance calculation using energy Spectral Expansion method)について、散乱中性 子源を陽に考慮して実装を行った。本研究では、減速方程式を用いて中性子源モーメントを計算する手法を 試みた。燃料ペレットに温度分布を付けた単一セルなどの非均質性の高い体系において実効断面積を計算し、 本手法の適用性を確認した。

**キーワード**: 共鳴計算, Reduced order model, 低ランク近似, 超多群スペクトル、散乱中性子源

1. 緒言: 近年、新しい共鳴計算手法として RSE 法を提案している。これまでの検討では、均質体系の超多群 スペクトルから抽出した直交基底を用いて、複雑な体系のスペクトルが展開可能であることを確認し、本手 法の有効性を示した[1]。ただし、中性子源には参照値の値を用いていた。本研究では減速方程式を用いて中 性子源の取り扱いを実装した。

2. **手法**: n次の角度中性子東モーメント $\Psi_{n,g}(\mathbf{r}, \Omega)$ に関する多群輸送方程式は式(1)で表される。本研究では、 式(1)の中性子源モーメント $Q_{n,g}(\mathbf{r})$ の計算に減速方程式を用いた(式(2))。中性子東モーメントは反復解法によ って計算され、減速方程式は反復更新中の全中性子束 $\phi(\mathbf{r}, E)$ を用いて計算される。本研究では、 $Q_{fixed}(\mathbf{r}, E_g)$ として空間分布を考慮しない U-235 の核分裂スペクトルを与えた。

$$\mathbf{\Omega} \cdot \nabla \Psi_{n,g}(\mathbf{r}, \mathbf{\Omega}) + \sum_{i=1}^{N} \Sigma_{t,g,n,i}(\mathbf{r}) \Psi_{i,g}(\mathbf{r}, \mathbf{\Omega}) = Q_{n,g}(\mathbf{r}), \qquad (1)$$

$$Q_{n,g}(\mathbf{r}) = \int_{\Delta E_g} f_{n,g}(E_g) Q(\mathbf{r}, E_g) dE_g, \ Q(\mathbf{r}, E_g) = \sum_k \int_{E_g}^{E_g/\alpha_k} \frac{N_k \sigma_{s,k}(\mathbf{r}, E) \phi(\mathbf{r}, E)}{(1 - \alpha_k)E} dE + Q_{fixed}(\mathbf{r}, E_g), \tag{2}$$

3. 計算結果: UO<sub>2</sub> 燃料ペレットに温度分布を付けた 単一セルにおける UO<sub>2</sub>燃料内の中性子源について、展 開次数 16 次の RSE 法と参照値である超詳細群計算の 比較を図1に示す。図1のエネルギー範囲は主要な共 鳴が存在する領域である。差異の大きいエネルギー群 が局所的に存在するが、ほとんどのエネルギー領域で 非常に小さい。ここで得られた実効断面積についても、 本手法が参照値をよく再現することを確認した。また、 本手法では、反復計算において中性子東モーメントだ けでなく中性子源も収束させる必要がある。本研究で は、中性子源が数回の反復で収束することを確認した。



参考文献 [1] Ryoichi Kondo et al., "A Resonance Calculation Method Using Energy Expansion Bases Based on a Reduced Order Model: Use of Ultra-Fine Group Spectrum Calculation and Application to Heterogeneous Geometry," *Proc. PHYSOR2020*, Mar. 29 -Apr. 2, 2020, Cambridge, UK (2020).

\*Ryoichi Kondo<sup>1</sup>, Tomohiro Endo<sup>1</sup>, Akio Yamamoto<sup>1</sup>, Satoshi Takeda<sup>2</sup>, Hiroki Koike<sup>3</sup>, Kazuya Yamaji<sup>3</sup>, Daisuke Sato<sup>3</sup>
<sup>1</sup>Nagoya Univ., <sup>2</sup>Osaka Univ., <sup>3</sup>Mitsubishi Heavy Industries, Ltd.

Oral presentation | III. Fission Energy Engineering | 301-1 Reactor Physics, Utilization of Nuclear Data, Criticality Safety

## [2H13-14] Analysis Code Development 3

Chair:Tadafumi Sano(Kindai Univ.) Thu. Sep 17, 2020 4:45 PM - 5:25 PM Room H (Zoom room 8)

## [2H13] Development of Mitsubishi Three-Dimensional Heterogeneous Transport Calculation Code GALAXY-Z

\*KAZUYA YAMAJI<sup>1</sup>, Hiroki Koike<sup>1</sup>, Koichi leyama<sup>1</sup>, Daisuke Sato<sup>1</sup>, Akio Yamamoto<sup>2</sup>, Satoshi Takeda<sup>3</sup> (1. MHI, 2. Nagoya Univ., 3. Osaka Univ.)

4:45 PM - 5:00 PM

## [2H14] Development of Mitsubishi FBR Nuclear Design Code System GALAXY-H/ENSEMBLE-TRIZ

\*Hiroki Koike<sup>1</sup>, Daisuke Sato<sup>1</sup>, Yohei Kamiyama<sup>2</sup>, Hiroyuki Moriwaki<sup>2</sup>, Taro Kan<sup>2</sup> (1. MHI, 2. MFBR)

5:00 PM - 5:15 PM

# 三菱 3 次元詳細輸送計算コード GALAXY-Z の開発 (5) RSE 法を用いた共鳴計算の検証

Development of Mitsubishi Three-Dimensional Heterogeneous Transport Calculation Code GALAXY-Z

(5) Verification of Resonance Calculation using the RSE Method

\*山路 和也<sup>1</sup>, 小池 啓基<sup>1</sup>, 家山 晃一<sup>1</sup>, 左藤 大介<sup>1</sup>, 山本 章夫<sup>2</sup>, 竹田 敏<sup>3</sup> <sup>1</sup>MHI.<sup>2</sup>名大.<sup>3</sup>阪大

中性子スペクトルを基底関数で展開する RSE(Resonance calculation method using energy Spectral Expansion) 法に基づく共鳴計算手法を GALAXY-Z に導入している。その妥当性確認のために、超詳細群共鳴計算手法 のピンセル、燃料集合体体系での計算結果と比較し、その精度を確認した。

キーワード: GALAXY-Z、共鳴計算、RSE 法、基底関数

### 1. はじめに

三菱重工では、次期核設計コードとして、3次元詳細輸送計算コード GALAXY-Z を開発中である。複雑 な幾何形状や共鳴干渉効果を精度良く取り扱うことのできる共鳴計算手法として RSE 法を GALAXY-Z に 導入している[1]。その妥当性確認のために、超詳細群共鳴計算手法(UFG 法)[2]の計算結果と比較した。

### 2. GALAXY-Z における RSE 法による共鳴計算プロセス

- 炉内の減速材条件を包絡する種々のピンセル体系において、燃料・減速材領域の超詳細群中性子スペクトルを特異値分解し、中性子束のエネルギー依存性を表現する基底関数を作成する。
- ② 基底関数を用いて、基底毎のトータル断面積マトリックス $\Sigma_{t,g,n,n'}$ 、散乱マトリックス $\Sigma_{s,g'n' \to gn}$ を求める。適用体系において、(1)式に示す輸送方程式を解くことで、中性子束モーメント $\phi_n^g$ を計算する。

$$\vec{\Omega} \cdot \nabla \begin{pmatrix} \psi_1^g \\ \vdots \\ \psi_N^g \end{pmatrix} + \begin{pmatrix} \Sigma_{t,g,1,1} & \cdots & \Sigma_{t,g,1,N} \\ \vdots & \ddots & \vdots \\ \Sigma_{t,g,N,1} & \cdots & \Sigma_{t,g,N,N} \end{pmatrix} \begin{pmatrix} \psi_1^g \\ \vdots \\ \psi_N^g \end{pmatrix} = \begin{pmatrix} Q_1^g \\ \vdots \\ Q_N^g \end{pmatrix}$$
(1) 
$$\begin{aligned} & (1)$$

③ 基底関数と*φ<sup>g</sup>*から超詳細群中性子束を再構築し、超詳細群断面積をエネルギー縮約することで実効 断面積(172 群 XMAS 構造)を得る。このとき、SPH 因子法を用いて反応率を保存する。

### 3. 検証

表1 ピンセル体系での検証

4.8wt% ウラン燃料、MOX 燃料のピンセル体系にお いて、減速材密度を 0.71(高温全出力)、0.4、0.1g/cm<sup>3</sup> と変化させた解析を実施した。連続エネルギーモンテ カルロ計算(MVP)との比較から、RSE 法(ウラン: *N*=6、 MOX: *N*=9)の実効増倍率(kinf)は、UFG 法と同程度の 精度であった。(表 1) PWR の 17×17 燃料集合体体 系(高温全出力)においても、kinf、出力分布共に UFG 法と同程度の精度であることを確認した。(表 2)

減速材密度	kinfのMVPとの差 [%dk/k]						
一 ( ) 还 的 否 反 [ -/3]	ウラ	ラン	MOX				
[g/cm]	UFG	RSE	UFG	RSE			
0.71	-0.03	-0.03	-0.08	-0.07			
0.40	-0.02	-0.02	-0.11	-0.08			
0.10	0.12	0.15	0.00	0.03			
MUDとの主	ウラ	ラン	MOX				
WIVFとの左	UFG	RSE	UFG	RSE			
kinf [%dk/k]	-0.03	-0.03	-0.08	-0.09			
出力分布 最大差[%]	-0.15	-0.15	0.21	0.19			
標準偏差[%]	0.07	0.07	0.11	0.10			
MVPの統計誤差 kinf<0.01% dk/k, 出力分布<0.2%							

### 4. 結言

GALAXY-Zに導入した RSE 法による共鳴計算について、UFG 法の結果と比較し、その精度を確認した。

### 参考文献

[1] 山路 他、三菱 3 次元詳細輸送計算コード GALAXY-Z の開発 (4) RSE 法を用いた共鳴計算 日本原 子力学会 2020 年 春の年会 [2] YAMAJI K. et.al., J. Nucl. Sci. Technol. 2018:55,756.

<sup>\*</sup> Kazuya Yamaji<sup>1</sup>, Hiroki Koike<sup>1</sup>, Koichi Ieyama<sup>1</sup>, Daisuke Sato<sup>1</sup>, Akio Yamamoto<sup>2</sup> and Satoshi Takeda<sup>3</sup>, <sup>1</sup>MHI, <sup>2</sup>Nagoya Univ., and <sup>3</sup>Osaka Univ.
# 三菱 FBR 核設計コードシステム GALAXY-H/ENSEMBLE-TRIZ の開発 (8)三角柱メッシュに対する多項双曲線関数展開を用いた燃料棒出力再構築法

Development of Mitsubishi FBR Nuclear Design Code System GALAXY-H/ENSEMBLE-TRIZ (8)Pin Power Reconstruction Methodology using Polynomial Hyperbolic Function Expansion for

Triangle-Z Geometry

\*小池 啓基<sup>1</sup>, 左藤 大介<sup>1</sup>, 上山 洋平<sup>2</sup>, 森脇 裕之<sup>2</sup>, 菅 太郎<sup>2</sup>

# <sup>1</sup>MHI, <sup>2</sup>MFBR

高速炉体系の燃料棒出力分布を、三角メッシュ内均質中性子束分布(均質解)の多項双曲線関数展開により 算出する手法を開発した。軽核を含む遮蔽体と隣接する局所的に中性子スペクトルが軟らかい体系を対象 に、本手法と連続エネルギーモンテカルロ法による燃料棒出力分布を比較し、良好な一致を確認した。 キーワード: GALAXY-H/ENSEMBLE-TRIZ、高速炉、燃料棒出力再構築法、双曲線関数

# 1. 緒言

MHI では、FBR 核設計コードシステム GALAXY-H/ENSEMBLE-TRIZ を開発中であり、燃料棒出力計算 については、商業用軽水炉で主流の燃料棒出力再構築法を採用することとしている[1]。本研究では、双曲 線関数の重ね合わせによる均質解作成手法を開発した。本手法による均質解と、集合体非均質計算による 形状関数を合成し、燃料棒出力分布を算出する。

# 2. 計算手法

本手法では、高速炉体系で遮蔽体等と隣接し局所的に中性子スペクトルが軟らかい位置の燃料棒出力の 予測精度を向上させるため、炉心計算で得られた単位メッシュの中性子束情報から、三角メッシュの各辺 に垂直な方向の1次元座標 $x_i(i = 1,2,3)$ に対する双曲線関数の重ね合わせにより、均質解を式(1)で表現する。  $\phi(x,y) = \phi_0 + \sum_{i=1}^3 \{\alpha_i \sinh(\kappa x_i) + \beta_i \cosh(\kappa x_i)\}$  ( $\kappa \equiv \sqrt{\Sigma_r/D}$ ,  $\Sigma_r$ :除去断面積, D:拡散係数) (1) ここで、7個の未知係数 $\phi_0, \alpha_1, \alpha_2, \alpha_3, \beta_1, \beta_2, \beta_3$ は、7個の境界条件(メッシュ平均中性子束1個、コーナー中 性子束3個、メッシュ境界正味中性子流3個)から解析的に算出される。三角メッシュの重心を原点とした (x, y)座標系における均質解は式(2)のように導出でき、各燃料棒位置の均質解計算に適用される。

$$\phi(x,y) = \phi_0 + (\alpha_1 - \alpha_2)\sinh\left(\frac{\sqrt{3}}{2}\kappa x\right)\cosh\left(\frac{1}{2}\kappa y\right) + (\alpha_1 + \alpha_2)\cosh\left(\frac{\sqrt{3}}{2}\kappa x\right)\sinh\left(\frac{1}{2}\kappa y\right) + (-\alpha_3)\sinh(\kappa y) +$$

$$(\beta_1 + \beta_2)\cosh\left(\frac{\sqrt{3}}{2}\kappa x\right)\cosh\left(\frac{1}{2}\kappa y\right) + (\beta_1 - \beta_2)\sinh\left(\frac{\sqrt{3}}{2}\kappa x\right)\sinh\left(\frac{1}{2}\kappa y\right) + \beta_3\cosh(\kappa y)$$
(2)

# 3. 検証

本手法を組み込んだ GALAXY-H/ENSEMBLE-TRIZ を用い、中性子減速能力の高い軽核を含む MgO 遮蔽 体に隣接する燃料集合体内の燃料棒出力分布を算出した。本ケースでは、局所的に中性子スペクトルが軟 らかい集合体コーナー部の燃料棒出力は当該集合体内平均の約 1.3 倍であり、集合体外周部の出力勾配が大 きい。本手法による解析結果を連続エネルギーモンテカルロコード MVP による参照解と比較した結果、両 者の燃料棒出力分布の良好な一致(差異の標準偏差 1.3%、最大差異+4.5%)を確認した。

# 4. 結言

多項双曲線関数展開を用いた燃料棒出力再構築法を開発した。本手法による解析結果を MVP 参照解と比較し、高速炉で局所的に中性子スペクトルが軟化した体系への本手法の適用性を確認した。

# 参考文献

[1] 上山 他、三菱 FBR 核設計コードシステム GALAXY-H/ENSEMBLE-TRIZ の開発 (5) 燃料棒出力再 構築モデルの開発 日本原子力学会 2017 年 秋の大会.

<sup>\*</sup> Hiroki Koike<sup>1</sup>, Daisuke Sato<sup>1</sup>, Yohei Kamiyama<sup>2</sup>, Hiroyuki Moriwaki<sup>2</sup> and Taro Kan<sup>2</sup>, <sup>1</sup>MHI, <sup>2</sup>MFBR

Oral presentation | III. Fission Energy Engineering | 302-1 Advanced Reactor System

# [2101-03] Core Damage Accident Simulation Method and Prevention

Measure

Chair:hiroshi sakaba(MHI) Thu. Sep 17, 2020 10:00 AM - 11:00 AM Room I (Zoom room 9)

# [2101] Numerical simulation of bubble expansion behavior with liquid entrainment at the gas-liquid interface \*Takeshi Nakamura<sup>1</sup>, Kazuya Sakaguchi<sup>1</sup>, Kanji Funakoshi, Wei Liu<sup>1</sup>, Koji Morita<sup>1</sup>, Kenji Kamiyama<sup>2</sup> (1. Kyushu Univ., 2. JAEA) 10:00 AM - 10:15 AM [2102] Development of a passive reactor shutdown device to prevent core damage accidents in fast reactors \*Koji Morita<sup>1</sup>, Wei Liu<sup>1</sup>, Tatsumi Arima<sup>1</sup>, Yuji Arita<sup>2</sup>, Koharu Kawase<sup>2</sup>, Isamu Sato<sup>3</sup>, Haruaki Matsuura<sup>3</sup>, Yoshihiro Sekio<sup>4</sup>, Hiroshi Sagara<sup>5</sup>, Masatoshi Kawashima<sup>5</sup> (1. Kyushu Univ., 2. Univ. of Fukui, 3. Tokyo City Univ., 4. JAEA, 5. Tokyo Tech.) 10:15 AM - 10:30 AM [2103] Development of a passive reactor shutdown device to prevent core damage accidents in fast reactors \*Hiroshi Sagara<sup>1</sup>, Koji Morita<sup>2</sup>, Masatoshi Kawashima<sup>1</sup>, Wei Liu<sup>2</sup>, Yuji Arita<sup>3</sup>, Isamu Sato<sup>4</sup> (1. Tokyo Tech, 2. Kyushu univ., 3. Univ. of Fukui, 4. Tokyo City Univ.) 10:30 AM - 10:45 AM

# 気液界面で液体エントレインメントを伴う気泡膨張挙動に関する 数値シミュレーション

Numerical simulation of bubble expansion behavior with liquid entrainment at the gas-liquid interface \*中村 武志<sup>1</sup>, 坂口 和也<sup>1</sup>, 船越 寛司<sup>1</sup>, 劉 維<sup>1</sup>, 守田 幸路<sup>1</sup>, 神山 健司<sup>2</sup> <sup>1</sup>九州大学, <sup>2</sup>JAEA

高速炉の炉心膨張過程において、気液界面で発生する液体のエントレインメント挙動は、気泡成長と運動挙動に影響を与える。本研究では、Corradini が提案したエントレインメントモデルの妥当性を検証するとともに、同モデルを導入した SIMMER-III コードによる炉心膨張模擬試験の解析を行い、その適用性を検討した。

キーワード:高速炉,過酷事故,炉心膨張過程,液体エントレインメント,粒子法,安全解析コード

# 1. 緒言

高速炉の炉心膨張過程において、高温高圧の炉心から放出され上部プレナム領域で膨張する気泡中への液体のエントレインメント挙動は、Rayleigh-Taylor 不安定(RTI)理論に基づいたモデル化が Corradini [1]によって提案されている。本研究では、粒子法解析によってその妥当性を検証するとともに、同モデルを導入した高速炉安全解析コード SIMMER-III による炉心膨張模擬試験の解析を行い、その適用性を検討した。

# 2. 液体エントレインメントモデルの検証

気泡の膨張過程では、軽い流体から重い流体に加速度が働き、気泡界面で RTI が発生する。Corradini [1]は、 この時、面積A<sub>p</sub>の気泡界面において気泡内へエントレインメントされる液体体積V<sub>c</sub>の速さを次式で与えた。

$$\frac{\mathrm{d}V_e}{\mathrm{d}t} = \kappa A_p (a\lambda_c)^{1/2}$$

ここで、aは気泡の膨張加速度、 $\lambda_c$ は RTI の臨界波長、 $\kappa$ はモデル・パラメータである。上式の妥当性を検証 するため RTI によって気泡界面で発生する液体ジェットを対象とした粒子法解析を行った結果、a = 10~100m/s<sup>2</sup>の範囲で、水-空気系では $\kappa = 4.15~4.30$  と Corradini が実験的に得た $\kappa = 4.65$  と概ね良い一致が得られた。 一方で、液体 Na-UO<sub>2</sub>蒸気系では $\kappa = 3.10~6.35$  となり、加速度へ大きく依存する結果となった。

# 3. 炉心膨張模擬試験の解析

Corradiniモデルを導入した SIMMER-III コードを用いて、 炉心膨張過程を模擬した Omega 試験[2]を解析した。対象 試験では、高温(490 K)高圧(2.136 MPa)の水-水蒸気の 混合物がカバーガス領域を持った水プール(直径 91.4 cm, 高さ 123.8 cm)中に底部から注入された。図に示すように、 膨張気泡とカバーガス界面で発達する液体エントレイン メントの効果はカバーガス領域の圧力ピーク値に大きく 影響し、実験結果の再現性を向上することができた。



図 カバーガス圧力の時間変化(run IV-12)

#### 参考文献

[1] M.L. Corradini, Doctoral Dissertation, Massachusetts Institute of Technology, USA, Sept. 1978.

[2] M. Saito, T.G. Theofanous, Proc. Int. Mtg. on Fast Reactor Safety Technology, 1425-1434, Seattle, WA, USA, Aug. 19-23, 1979.

\*Takeshi Nakamura<sup>1</sup>, Kazuya Sakaguchi<sup>1</sup>, Kanji Funakoshi<sup>1</sup>, Wei Liu<sup>1</sup>, Koji Morita<sup>1</sup> and Kenji Kamiyama<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Kyushu Univ., <sup>2</sup>JAEA

# 高速炉における炉心損傷事故の発生を防止する受動的炉停止デバイスの開発 (1) プロジェクト全体概要

Development of a passive safety shutdown device to prevent core damage accidents in fast reactors (1) Project overview

\*守田 幸路<sup>1</sup>, 劉 維<sup>1</sup>, 有馬 立身<sup>1</sup>, 有田 裕二<sup>2</sup>, 川瀬 小春<sup>2</sup>, 佐藤 勇<sup>3</sup>, 松浦 治明<sup>3</sup> 関尾 佳弘<sup>4</sup>, 相樂 洋<sup>5</sup>, 川島 正俊<sup>5</sup> <sup>1</sup>九大, <sup>2</sup>福井大, <sup>3</sup>東京都市大, <sup>4</sup>JAEA, <sup>5</sup>東工大

ナトリウム冷却高速炉における炉心損傷事故発生防止対策の「多様性」と「頑健性」を強化する新しい集合 体型の受動的炉停止デバイスを開発するプロジェクトを開始した。本プロジェクトでは、デバイスに用いる 燃料候補材、構造、核・熱流動特性などを総合的に検討し、工学的成立性ならびに実現性について検討する。

キーワード:高速炉,炉心損傷事故,受動安全,過酷事故発生防止

1. 緒言 福島原子力発電所の事故以降、設計基準事故を超えたシビアアクシデントを含む設計拡張状態 (DEC)を考慮することが求められており、その発生防止方策を原子炉の設計上考慮することが重要となっ ている。本研究では、ナトリウム冷却高速炉の炉心損傷事故に対する発生防止対策の「多様性」と「頑健性」 を強化する新しい集合体型の受動的炉停止デバイスの工学的成立性ならびに実現性について検討する。

2. デバイス概念 本研究で提案する集合体型デバイスは、図1に示す様に、デバイス燃料ピン中に定常運転時の炉心温度条件で固体、設計基準を超える事故時に所定の温度で液相化する燃料物質を封入したものである。事故時には、デバイス燃料ピンの下部のプレナム領域等に液相化した燃料を移動させ、短時間で大きな負の反応度を与えることができる。一部の通常燃料集合体をこのデバイス集合体と置き換えることで、ULOF/UTOP 発生によって通常燃料が損傷する前に原子炉を未臨界状態へ導き、事象を終息させる。

3. 研究開発項目 本研究では、この動作原理を実現するために、図2に示す様に、所定の温度で溶融し、重 力による燃料移動を実現できる中空燃料ペレットを用いたデバイス構造を考える。このデバイスの基本構造 と事故時の動作温度等に適合する燃料選定(共晶合金もしくは溶融塩)、デバイス燃料の支持構造・材料選定、 さらに昇温条件下での燃料溶融からピン内での燃料移動に関わる一連の動作に関する検討を行う。また、模 擬物質を用いたデバイス動作試験を実施し、その動作原理の基本的な実現性を確認する。



**謝辞** 本研究は文部科学省の原子力システム研究開発事業の助成を受けたものです。プロジェクトの立案にあたっては、 電力中央研究所の故 遠藤 寛氏、東芝 ESS の坪井 靖氏に貢献・協力を頂いたことを付記します。

\*Koji Morita<sup>1</sup>, Wei Liu<sup>1</sup>, Tatsumi Arima<sup>1</sup>, Yuji Arita<sup>2</sup>, Koharu Kawase<sup>2</sup>, Isamu Sato<sup>3</sup>, Haruaki Matsuura<sup>3</sup>, Yoshihiro Sekio<sup>4</sup>, Hiroshi Sagara<sup>5</sup> and Masatoshi Kawashima<sup>5</sup>

<sup>1</sup>Kyushu Univ., <sup>2</sup>Fukui Univ., <sup>3</sup>Tokyo City Univ., <sup>4</sup>JAEA, <sup>5</sup>Tokyo Tech

# 高速炉における炉心損傷事故の発生を防止する受動的炉停止デバイスの開発 (2) 炉心特性とデバイス応答の基本評価

Development of a passive reactor shutdown device to prevent core damage accidents in fast reactors (2) Fundamental evaluation of core features and the device response

\*相楽 洋<sup>1</sup>, 守田 幸路<sup>2</sup>, 川島 正俊<sup>1</sup>, 劉 維<sup>2</sup>, 有田 裕二<sup>3</sup>, 佐藤 勇<sup>4</sup> <sup>1</sup>東工大, <sup>2</sup>九大, <sup>3</sup>福井大, <sup>4</sup>都市大

集合体型受動的炉停止デバイスを装荷したナトリウム冷却・混合酸化物燃料大型高速炉を対象に ATWS 事象の UTOP および ULOF 事象時の双方に負の反応度効果が期待できる方策を検討した。

キーワード:大型高速炉,炉心安全特性,CMR (Controlled Material Relocation),燃料集合体型デバイス

# 1. 緒言

核燃料物質を活用した受動的炉停止デバイスを炉内に配置し、想定する ATWS 事象時に炉心の安定冷却に 必要となる負の反応度効果を検討した。本デバイスの候補となるデバイス構造を想定し、ATWS 事象初期段 階でデバイス動作時に投入すべき負の反応度への要求条件を過渡解析により摘出した。

# 2. 大型高速炉の炉心特性

750 MWe 級ナトリウム冷却・高燃焼度を目指す混合酸化物 燃料高速炉を設定した。従来型均質炉心設計の考え方(炉心 コンパクト化を目指す線出力設定、炉心高さ100 cm、高燃料 体積比、内部ダクト有)が適用されている。冷却材流量領域 毎に出力分布や反応度係数分布を算出し過渡解析に反映した。

炉心温度条件とデバイス出力設定値に対し、合金燃料溶融 温度を 700℃に設定すると本デバイスを作動できる見込みが 得られた。予備評価は、図1に示すデバイス配置炉心により ATWS 過渡挙動の検討を行った。

#### 3. デバイス動作時の ATWS 過渡特性

上記の炉心の出力・反応度特性などを反映し、ATWS 時の 過渡特性を検討した。図2にULOF 過渡時の出力 P/流量F比

(P/F)を示す。デバイスが動作することで約1.5\$の負の反応度が印加され、冷却材流量低下と炉出力のミスマッチによりドライバー燃料集合体内で冷却材沸騰が生じる前に、安定冷却が維持できる見通しが得られた。

# 

図2 定格に対する P/F の相対値の時間変化(ナ

#### 4. 結論

大型酸化物燃料高速炉に対する本集合体型デバイス概念の適応性・構造の検討を進める。新たな核燃料物 質取扱いで求められる安全及び核不拡散上の規制に関わる基本的特性評価にも着目して検討していく。 **謝辞** 本研究は文部科学省の原子力システム研究開発事業の助成を受けたものです。本解析計算においては 東芝 ESS 坪井 靖氏に貢献・協力をいただいたことを付記します。

<sup>\*</sup>Hiroshi Sagara<sup>1</sup>, Koji Morita<sup>2</sup>, Masatoshi Kawashima, Wei Liu<sup>2</sup>, Yuji Arita<sup>3</sup>, Isamu Sato<sup>4</sup>a<sup>1</sup>

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Tokyo Tech, <sup>2</sup>Kyushu Univ., <sup>3</sup>Fukui Univ., <sup>4</sup>Tokyo City Univ.,

Oral presentation | III. Fission Energy Engineering | 302-1 Advanced Reactor System

# [2104-06] Small Sodium-cooled Fast Reactor 1

Chair:Tadafumi Koyama(CRIEPI)

Thu. Sep 17, 2020 11:00 AM - 12:00 PM Room I (Zoom room 9)

- [2I04] Development of compact SFR with improved safety and reliability \*hiroshi sakaba<sup>1</sup>, yukinori usui<sup>1</sup>, taro kan<sup>2</sup>, haruo mochida<sup>2</sup>, yoshio shimakawa<sup>2</sup> (1. Mitsubishi Heavy industries, 2. MItsubishi FBR Systems) 11:00 AM - 11:15 AM
- [2105] Development of compact SFR with improved safety and reliability \*Taro Kan<sup>1</sup>, Hiroyuki Moriwaki<sup>1</sup>, Ryuzaburo Kubota<sup>1</sup>, Hiroshi Sakaba<sup>2</sup>, Takanari Ogata <sup>3</sup>, Hirokazu OHTA<sup>3</sup> (1. MFBR, 2. MHI, 3. CRIEPI) 11:15 AM - 11:30 AM
- [2106] Development of compact SFR with improved safety and reliability \*Kyoichi Morohoshi<sup>1</sup>, Atsushi Matsumura<sup>1</sup>, Tomoyuki Inoue<sup>1</sup>, Shogo Tamura<sup>1</sup>, Yukinori Usui<sup>2</sup>, Hiroshi Sakaba<sup>2</sup> (1. MFBR, 2. MHI) 11:30 AM - 11:45 AM

2020年秋の大会

# 安全性・信頼性を高めた小型 SFR の開発 (1) 開発の概要

Development of compact SFR with improved safety and reliability

(1) Overview of the development

\*坂場 弘1, 碓井 志典1, 菅 太郎2, 持田 晴夫2, 島川 佳郎2

<sup>1</sup>MHI, <sup>2</sup>MFBR

安全性・信頼性を高めた小型 SFR プラント概念(MCR:<u>M</u>itsubishi <u>C</u>ompact <u>R</u>eactor)を構築している。その開 発概要について報告する。

# キーワード:高速炉,小型炉,金属燃料

# 1. 緒言

MCR200 として、社会的要請に応え出力アップが柔軟に対応でき、受動的炉停止機能強化や Na の化学的活性度を抑える等の安全・信頼性を高めるとともに機動性や核燃料サイクルへの貢献を考慮した小型 SFR プラント概念とした。

# 2. MCR のコンセプト

# 2-1. 開発目標

21世紀中の軽水炉/高速炉共存から、将来の実用炉への発展・実 証を見据え、多様な高速炉ニーズに対応できる SFR の開発を目標と する。なお、SFR 技術は実績ある国産技術に立脚するとともに、より 高い受動的安全特性及び Na 安全特性を有し、将来の社会ニーズに合 わせ大型炉への出力アップも容易なプラントを目指す。

# 2-2. 系統概念

金属燃料炉心を搭載した出力 200MWe 級の MCR200 の系統概念を 構築した。崩壊熱除去系や炉停止系は実績ある SFR 技術を採用。主 冷却系は1系統とし、同一系統を増やすことにより出力増加が容易な プラントを構築する。この大型化によりスケール効果及び習熟効果に より経済性を追求する。図1に系統概念図を示す。

# 2-3. 採用する主な革新技術

革新的な He ボンドを使用した粒子型金属燃料<sup>(1)</sup>炉心を採用するこ と等により受動的炉停止機能を強化する。図2に従来型金属燃料との 比較を示す。 (燃料ピン内の充填材を Na から He ガスに変更するこ とでガスプレナムを燃料ピン下部に設置)また、2次系 Na にナノ流体(冷 却材 Na 中に金属ナノ粒子を分散)を採用し、Na の化学的活性を抑 制することでNa 水反応等の影響緩和を行い MCR の信頼向上を図る。

# 3. 結言

今回構築した MCR200 について、今後さらにプラント概念の具体

化を図り、技術習熟度、市場・経済性、スケジュール開発体制及び規制対応等の観点から事業成立性を確認する。なお、本件は、METI補助事業「社会的要請に応える革新的な原子力技術開発支援事業」で実施したものである。

# 参考文献

[1] T. Ogata and T. Mizuno, Global 2009, Paris, France, Sep. 6-11, 2009

<sup>\*</sup>Hiroshi Sakaba<sup>1</sup>, Yukinori Usui<sup>1</sup>, Taro Kan<sup>2</sup>, Haruo Mochida<sup>2</sup> and Yoshiro Simakawa<sup>2</sup>

# <sup>1</sup>MHI, <sup>2</sup>MFBR



図 1. MCR200 の系統概念



図 2. 従来型金属燃料と粒子型 金属燃料

# 安全性・信頼性を高めた小型 SFR の開発

# (2) 高い受動的安全特性を有する金属燃料炉心概念の構築

Development of compact SFR with improved safety and reliability

(2) Concept of metallic fuel core with high passive safety

\*菅 太郎¹, 森脇 裕之¹, 久保田 龍三朗¹, 坂場 弘², 尾形 孝成³, 太田 宏一³

# <sup>1</sup>MFBR, <sup>2</sup>MHI, <sup>3</sup>電中研

粒子型金属燃料を用いた低 Na ボイド反応度の炉心概念を構築し、核特性評価及び ATWS(Anticipated Transient Without Scram)時安全特性の概略評価により受動的炉停止及び炉心損傷回避達成の見通しを得た。

# キーワード:高速炉、小型炉、金属燃料、受動安全

# 1. 緒言

電中研等から提案された粒子型金属燃料<sup>III</sup>は、Na ボンド材が不要で炉心下部にガスプレナムを設置でき、 かつ、製造上のメリットを有する等、有望な革新技術である。この技術を用い、従来の金属燃料炉心以上 の信頼性をもって受動的炉停止及び炉心損傷回避が達成される高い受動的安全特性を指向した炉心概念に ついて検討した。

# 2. 高い受動的安全特性を有する金属燃料炉心概念の構築

He ボンド型燃料要素の採用による上部 Na プレナムの設置、及び炉心高さが異なる領域を設けることに

よる内側炉心の扁平化により、中性子の軸方向への漏えいを促進 し Na ボイド反応度や冷却材温度係数を負側に低減させる等の特 徴を有する炉心概念を構築した(図1)。

核特性評価の結果、高い炉心性能(運転サイクル長13か月以上、 炉心部取出平均燃焼度90GWd/t程度、増殖比1.05以上等)を達成 できることを確認した。また、本炉心概念におけるNaボイド反応 度は、200MWe級の小型炉で1\$以下となり、更に、1000MWe級の 大型炉でも比較的低く(~3\$程度)抑えられることが分かった。



# 3. 受動的安全特性の概略評価

核特性評価で得た冷却材温度係数等を用い、Na冷却高速炉の代表的なATWS事象(ULOF、UTOP、ULOHS <sup>\*1</sup>)における受動的炉停止の成立性を静的計算による反応度バランスに基づき概略評価した。

この結果、対象とした全てのケースで受動的炉停止を達成し、炉心損傷を回避できる見通しであること を確認した。特に、ULOF については、小型炉及び大型炉ともに、上部 Na プレナムによる負の反応度効果 により、炉心形状変化(燃料・制御棒相対変位、炉心(集合体)湾曲)による反応度<sup>\*2</sup> に大きな期待をす ることなく成立する見通しを得た。

※1 ULOF:流量喪失時の炉停止失敗事象、UTOP:出力上昇時の炉停止失敗事象、ULOHS:除熱源喪失時の炉停止失敗事象 ※2 高速炉の安全評価に関する既往の検討では、燃料・制御棒相対変位及び炉心(集合体)湾曲により挿入される負の反応度とし て、それぞれ、数十¢程度期待できるとしている。

#### 4. 結言

引き続き、今回構築した炉心概念おける受動的炉停止の成立性について過渡解析を行い確認する。なお、 本件は、METI補助事業「社会的要請に応える革新的な原子力技術開発支援事業」で実施したものである。

# 参考文献

#### [1] 尾形他、1999 年秋の大会 I53

<sup>\*</sup>Taro Kan<sup>1</sup>, Hiroyuki Moriwaki<sup>1</sup>, Ryuzaburo Kubota<sup>1</sup>, Hiroshi Sakaba<sup>2</sup>, Takanari Ogata<sup>3</sup> and Hirokazu Ohta<sup>3</sup>

<sup>1</sup>MFBR, <sup>2</sup>MHI, <sup>3</sup>CRIEPI

# 安全性・信頼性を高めた小型 SFR の開発 (3) 小型 SFR のプラント概念の構築

Development of compact SFR with improved safety and reliability

(3) Concept of compact SFR plant

\*諸星 恭一¹, 松村 篤¹, 井上 智之¹, 田村 省吾¹, 碓井 志典², 坂場 弘²

<sup>1</sup>MFBR, <sup>2</sup>MHI

社会的要請に応じて柔軟に出力アップが可能なプラント概念を構築するため、冷却系統ループ数の増加に より出力アップするシナリオを設定し、出力 200MWe 級のプラント概念として主容器径を小さくする方針 でヒートマスバランスを設定した上で、炉心を偏心配置した原子炉構造概念を構築するとともに将来的に 同一構成の冷却系統を増設することにより出力アップが可能となるプラント概念を構築した。

# キーワード:高速炉,小型炉,ヒートマスパランス

# 1. 緒言

安全性・信頼性を高めた小型 SFR の開発においては、将来の社会的要請に応じて大型化への展開(出力 アップ)が容易なプラント概念の構築を開発目標としている。この目標を達成するため、プラント出力ア ップシナリオを設定した上で、そのシナリオに合致しかつタンク型炉の経済性を向上するための種々の対 策を施した小型 SFR のプラント概念を構築する。

# 2. プラント概念の構築

# 2-1. 出力アップシナリオの設定

出力 200MWe 級の小型炉を出発点とし大型炉までの 出力アップのシナリオとして、大型化に際した開発要素 を低減するために、冷却系機器のスケールを極力小さく するとともに同一構成の冷却系統ループ数を増加する ことで出力をアップするシナリオを設定した。

# 2-2. ヒートマスバランスの設定

小型炉の系統構成として中間熱交換器1基、1次系ポ ンプ2基とし、各系統の温度をパラメータにケーススタ ディを行い、主容器径への寄与が大きい中間熱交換器の 径を小さくする方針でヒートマスバランスを選定した。

# 2-3. 原子炉構造概念及び建屋配置概念の構築

前項のヒートマスバランスに基づき原子炉構造概念 を構築した。本小型炉では炉心を大きく偏心させた上で 冷却系機器を反対側に寄せて配置し、主容器径の削減を 狙った原子炉構造概念を構築した。図1に原子炉構造概 念の平面図を、図2に建屋配置概念を示す。なお、同一 構成の冷却系統を増設することで出力アップが可能で ある。



図1 原子炉構造概念平面図



# 3. 結言

社会的要請に応じて柔軟に出力アップが可能なプラント概念を構築するため、冷却系統ループ数の増加 により出力アップするシナリオを設定し、出力 200MWe 級のプラントとして主容器径を小さくしヒートマ スバランスを設定した上で、炉心を偏心配置した原子炉構造概念を構築するとともに将来的に同一構成の 冷却系統を増設することにより出力アップが可能となるプラント概念を構築した。今後 2 次系系統概念の 構築(ナノ流体の採用、機器の具体化)を実施する。なお、本件は、METI 補助事業「社会的要請に応える 革新的な原子力技術開発支援事業」で実施したものである。

\*Kyoichi Morohoshi<sup>1</sup>, Atsushi Matsumura<sup>1</sup>, Tomoyuki Inoue<sup>1</sup>, Shogo Tamura<sup>1</sup>, Yukinori Usui<sup>2</sup>, Hiroshi Sakaba<sup>2</sup>
<sup>1</sup>MFBR, <sup>2</sup>MHI

Oral presentation | III. Fission Energy Engineering | 302-1 Advanced Reactor System

# [2107-12] Small Sodium-cooled Fast Reactor 2

Chair:Kazuya Takano(JAEA)

Thu. Sep 17, 2020 2:45 PM - 4:30 PM Room I (Zoom room 9)

[2107] Development of Mitsubishi multi-purpose modular ultra-safety micro reactor

\*Tadakatsu Yodo<sup>1</sup>, Shohei Otsuki<sup>1</sup>, Wataru Nakazato<sup>1</sup>, Satoru Kamohara<sup>1</sup> (1. MHI) 2:45 PM - 3:00 PM

- [2108] Development of an innovative small sodium-cooled fast reactor \*Hirotaka Nakahara<sup>1</sup>, Kazuhiko Matsumura<sup>1</sup>, Masatoshi Iizuka<sup>2</sup> (1. Hitachi-GE, 2. CRIEPI) 3:00 PM - 3:15 PM
- [2109] Development of an innovative small sodium-cooled fast reactor \*Daisuke Watanabe<sup>1</sup>, Keita Endo<sup>1</sup>, Hirotaka Nakahara<sup>1</sup>, Kazuhiko Matsumura<sup>1</sup>, Masatoshi Iizuka<sup>2</sup> (1. Hitachi-GE, 2. CRIEPI) 3:15 PM - 3:30 PM
- [2110] Development of an innovative small sodium-cooled fast reactor Kensuke Kinoshita<sup>1</sup>, \*Takanari Ogata<sup>1</sup>, Masatoshi Iizuka<sup>1</sup>, Daisuke Watanabe<sup>2</sup>, Kazuhiko Matsumura<sup>2</sup> (1. CRIEPI, 2. Hitachi-GE) 3:30 PM - 3:45 PM
- [2I11] Development of an innovative small sodium-cooled fast reactor \*Koji Fujimura<sup>1</sup>, Sho Fuchita<sup>1</sup>, Daiske Watanabe<sup>1</sup>, Kazuhiko Matsumura<sup>1</sup> (1. Hitachi-GE) 3:45 PM - 4:00 PM
- [2112] Development of an innovative small sodium-cooled fast reactor \*Takashi Abe<sup>1</sup>, Kazuhiro Fujimata<sup>1</sup>, Hirotaka Nakahara<sup>1</sup>, Kazuhiko Matsumura<sup>1</sup> (1. HGNE) 4:00 PM - 4:15 PM

2020年秋の大会

# 三菱多用途モジュール式超安全マイクロ炉の開発 (1)原子炉概念

Development of Mitsubishi multi-purpose modular ultra-safety micro reactor

(1) Reactor concept

\*淀 忠勝<sup>1</sup>, 大槻 昇平<sup>1</sup>, 中里 道<sup>1</sup>, 蒲原 覚<sup>1</sup>

<sup>1</sup>MHI

三菱重工では、非送電網地域での電源・熱源利用、エネルギー備蓄を目的に多用途モジュール式マイク ロ炉を開発している。小型・可搬性・固有の安全性などの特徴を有するマイクロ炉は、既存の陸上発電型 原子炉とは異なる新たな価値があり、将来の原子炉オプションの一つとして期待される。本稿では、三菱

重工が開発中のマイクロ炉の原子炉概念を紹介する。

**キーワード**:マイクロ炉

# 1. 緒言

第5次エネルギー基本計画では、多様な社会的要請の 高まりを見据えた原子力関連技術のイノベーション促進 の重要性が示されている<sup>[1]</sup>。図1に示す多用途ニーズへ の適用に向けて、三菱重工は超安全性を追求した可搬型 マイクロ炉の開発を開始した。

# 2. 原子炉概念

#### 2-1. 安全性

本マイクロ炉は安全性追求のため、液体の原子炉冷却 材が不要な全固体原子炉の概念を採用した。全固体原子 炉は、炉心構造物に黒鉛系の熱伝導体を採用することで、 炉心の熱エネルギーを冷却材無しで発電系に伝達する。 この概念の採用により、冷却材に起因する事故を根本か ら排除し、安全性を大幅に向上させることができる。ま た、簡素化した制御系により無人自動運転を実現するこ とで、信頼性および安全性向上との両立をはかる。事故 時は、高熱伝導の黒鉛系材料の採用により、空気自然冷 却のみで安定的に崩壊熱を除去可能とする。

# 宇宙 御地・極地 近点地 第地・極地 近き地 近き地 第第 日本 日本 第第 日本 日本 第第 日本 日本 第 日本 日本 回 1. 多用途ニーズ

表 1.	主要仕様	(計画案)

項目	仕様
原子炉形式	高熱伝導体冷却炉
	(全固体原子炉)
炉心構造物	黒鉛系材料
熱出力	$\sim$ 1MWt
電気出力	$\sim$ 0.5MWe
運転制御	無人自動運転
安全性/最終ヒー	静的崩壊熱除去系
トシンク	(空気自然冷却)
可搬性/サイズ	国際海上貨物用コンテナ

# 2-2. 経済性及び可搬性

本マイクロ炉は1モジュール当たり最大1MWtの出力を想定しており、需要規模には複数のユニット構成により対応する。金属系材料と比べて重量を70%削減可能な黒鉛系材料を最大限活用することで原子炉の軽量化を図り、40ftの国際海上貨物用コンテナ内に原子炉系・発電系をすべて収める計画である。

# 3. 結言

本マイクロ炉は表1の概念を採用した。可搬型炉は原子力に新価たな価値を創造する原子炉である。

#### 参考文献

[1] 経済産業省 資源エネルギー庁, 第5次エネルギー基本計画, 2018年7月.

<sup>\*</sup>Tadakatsu Yodo<sup>1</sup>, Shohei Otsuki<sup>1</sup>, Wataru Nakazato<sup>1</sup> and Satoru Kamohara<sup>1</sup> <sup>1</sup>MHI

# 革新的小型ナトリウム冷却高速炉の開発 (1)ナトリウム冷却金属燃料高速炉の国内導入に向けた全体計画

Development of an innovative small sodium-cooled fast reactor

(1) Master plan toward Domestic deployment of sodium-cooled metal fuel fast reactor

\*中原 宏尊<sup>1</sup>, 松村 和彦<sup>1</sup>, 飯塚 政利<sup>2</sup>

# <sup>1</sup>日立 GE, <sup>2</sup>電中研

第4世代原子力システムの中でも技術的成熟が高く、安全性・信頼性を有し、モジュール化による経済 性向上、初期投資の抑制を可能とする革新的小型ナトリウム冷却金属燃料高速炉の技術開発を進めている。 将来の我が国における高速炉サイクルの実現を目指し、革新技術として、金属燃料の固有安全、受動的安 全系の採用、乾式再処理と組合わせた高い核不拡散性に注目し、これらの国内導入の成立性を検討する。 ここでは国内導入検討の全体計画について報告する。

**キーワード**: ナトリウム冷却高速炉,小型モジュール炉,技術成熟度,金属燃料,固有安全,受動的安全系, 乾式再処理,核不拡散

# 1. 緒言

我が国における高速炉開発では、より高い安全性と経済性、資源有効利用、放射性廃棄物対策、核不拡 散性に加えて、国際協力による最新知見、開発コスト抑制などの要請が重要となっている。一方、米国で は、安全性・信頼性を有し、モジュール化による経済性向上、初期投資の抑制を可能とする小型モジュー ル炉開発<sup>[1][2]</sup>が進んでおり、2027年運転の高速中性子多目的試験炉(VTR: Versatile Test Reactor)プログラ ムでの進展で、さらに技術成熟度(TRL: Technology Readiness Level)の向上が期待される。そこで、これ ら革新技術を用いた小型ナトリウム冷却金属燃料高速炉の国内導入を目標とし、これまでの開発実績を踏 まえた日米協力による国内規制や設置環境に適合する効率的な技術開発を目的に、国内導入計画の成立性 を検討している。本稿では全体計画について述べる。

#### 2. 全体計画の概要

全体計画の基本的な考え方を示す。2018年の高速炉開発会議における戦略ロードマップに示された、「高 速炉の本格的利用が期待されるタイミングは 21 世紀後半のいずれかのタイミングとなる可能性」、期待さ れる運転開始は「21 世紀半ば頃」、を踏まえて、革新技術の国内実証に向けた初号機は 2040 年導入、その 後に商用炉を段階的に導入する想定としている。

国内導入でキーと考える技術及び期待としては、①電源喪失した際にも、静的安全設備のみで事故を収 束できる安全性・信頼性、②高速中性子炉の特長を活かした、資源持続性と環境負荷低減の同時達成、③小 型炉の特長を活かし、建設における初期投資リスクを抑制、④金属燃料と乾式再処理を組み合わせ、燃料 サイクル全体の経済性と核不拡散性の確保、が挙げられる。まずは 2019-2023 年に、米国実験炉の試験デ ータに基づいた開発や国内における高速炉開発の実績等を踏まえ、国内導入への適合性を評価し、国内導 入計画の成立性を検討することとした。検討項目としては、TRL に関する米国評価<sup>31</sup>を参考に、実証段階 に相当する TRL6 の実現に向けて、金属燃料の固有安全(シビアアクシデント時の安全評価技術で TRL4)と、 静的機器だけで構成され、自然循環・空冷とする原子炉容器補助冷却システム (RVACS: Reactor Vessel Auxiliary Cooling System)の受動的安全系(実証段階手前で TRL5)について優先させる計画とした。

## 3. 検討内容の概要

検討は2フェーズに区分し、フェーズ1(2019-2020年)では、革新技術の国内導入に関する適合性の検 討について、フェーズ2(2021-2023年)では、フェーズ1の結果をもとに、革新技術を国内導入する際の 技術開発課題と開発計画の検討を実施する計画とした。

フェーズ1、2019年では、2050年頃に実用化・国内導入する SFR に求められる要件抽出等や国内政策と 整合する金属燃料高速炉の代表的な導入シナリオに関する成立性、有効性の予備評価を実施している。代 表シナリオの評価を(2)、シナリオに適合する燃料製造施設の検討に基づく金属燃料組成の評価を(3)、炉心 特性の評価を(4)で検討した。また、受動的安全系である RVACS に関する国内導入要件への適合性評価、 除熱性能評価のための3次元熱流動予備解析を実施している。予備解析のモデル妥当性を(5)で検討した。 参考文献

B. Triplett, et al., Nuclear Technology, 175, 5, (2012), [2] A. Dubberley, et al., Proceedings of ICONE 8, 8002, (2000/4),
 INL/EXT-16-37867, 2017.

\*Hirotaka Nakahara<sup>1</sup>, Kazuhiko Matsumura<sup>1</sup> and Masatoshi Iizuka<sup>2</sup>/<sup>1</sup>Hitachi-GE, <sup>2</sup>CRIEPI.

# 革新的小型ナトリウム冷却高速炉の開発 (2) ナトリウム冷却金属燃料高速炉の国内導入シナリオの検討

Development of an innovative small sodium-cooled fast reactor

# (2) Domestic deployment scenario of sodium-cooled metal fuel fast reactor

\*渡邉 大輔¹, 遠藤 慶太¹, 中原 宏尊¹, 松村 和彦¹, 飯塚政利²

<sup>1</sup>日立GE,<sup>2</sup>電中研

ナトリウム冷却金属燃料高速炉の初号機を 2040 年に国内に導入し、2090 年以降に寿命を迎える軽水炉を 高速炉にリプレースする国内導入シナリオを検討した。平衡期までに新燃料用に必要な Pu 量は国内で発生す る使用済燃料から供給可能と評価し、Pu のマスバランスの観点からシナリオが成立する見通しを得た。

# キーワード:ナトリウム冷却高速炉、金属燃料、燃料サイクル、シナリオ

# 1. 緒言

2018年に高速炉開発会議において戦略ロードマップが示された。将来の国内における高速炉サイクルの実現を目指し、本研究では金属燃料を用いる小型のナトリウム冷却高速炉(以降、SFR と省略する。)に着目し、 国内燃料サイクルの状況を考慮して SFR の国内導入シナリオを検討した上で、サイクル諸量評価に基づいて シナリオの成立性を評価することを目的とした。

# 2. 検討方法

国内導入シナリオにおいて、原子力発電の容量はエネルギーに関する年次報告[1]を参考として設定し、SFR の導入ペースについては、戦略ロードマップ等を参考としつつ、高速炉の早期導入を想定した。SFR の仕様 については、米国で検討されたブレークイーブン型の小型金属燃料高速炉[2]を参考とし、燃焼前後の Pu の 残存比は 1.06 とした。本研究で検討した国内導入シナリオに基づき、軽水炉の使用済燃料(SF)組成[3]等の 文献値を用いて、Pu 量のマスバランス、SF の蓄積量、再処理量、燃料製造量等のサイクル諸量を評価した。

# 3. 結果及び結論

SFR の国内導入シナリオとして、国内の原子力発電容量の推移を検討した結果を図1に示す。将来にかけて 26.7GWe が続くと想定し、2040 年に SFR の初号機を導入し、2090 年までに 10 年ごとに 1 基の SFR を導入するペースとした。2090 年以降、寿命を迎える軽水炉を SFR に置き換え、SFR 用の Pu を確保する観点か

らプルサーマル発電を停止する想定とした。SFR の導入 初期は軽水炉の SF を湿式再処理して回収する混合酸化 物(MOX)粉末を原料として金属燃料を製造する想定と した。2060年以降は、プルサーマル発電に伴い MOX-SF が蓄積することから、核拡散抵抗性の高いサイクルへ移 行することを目指し、MOX-SF を乾式再処理して金属燃 料を製造することとした。2130年には SFR へのリプレー スが完了し、SFR の平衡期に移行すると評価した。

本シナリオについて、SFの蓄積量の推移を評価した結 果を図2に示す。国内で計画されているプルサーマル発 電やSFRの導入に伴いSFの蓄積量は将来的に減少して いく見通しが得られた。また、核分裂性Puの割合が比較 的低い MOX-SF を SFRの新燃料向けに乾式再処理して いくことで、MOX-SFの蓄積量も低減できる見通しが得 られた。また、SFR 導入の平衡期に達するまでに必要な Pu 量は国内で発生する SF から供給できる見通しが得ら れたことから、検討した国内導入シナリオが成立する見 通しが得られた。

# 参考文献

[1] 経済産業省,平成 29 年度エネルギーに関する年次報告 (2018).

[2] B. S. Triplett et. al., Nucl. Tech., 178 (2000) 186-200.[3] JAERI-Research 99-004 (1999).

<sup>\*</sup>Daisuke Watanabe<sup>1</sup>, Keita Endo<sup>1</sup>, Hirotaka Nakahara<sup>1</sup>, Kazuhiko Matsumura<sup>1</sup> and Masatoshi Iizuka<sup>2</sup> <sup>1</sup>Hitachi-GE, <sup>2</sup>CRIEPI.



# 革新的小型ナトリウム冷却高速炉の開発 (3)ナトリウム冷却金属燃料高速炉の国内導入に向けた 乾式再処理および金属燃料製造の検討

Development of an innovative small sodium-cooled fast reactor

(3) Pyroprocessing and metal fuel fabrication for domestic deployment of sodium-cooled metal fuel fast reactor

木下 賢介<sup>1</sup>, \*尾形 孝成<sup>1</sup>, 飯塚 政利<sup>1</sup>, 渡邊 大輔<sup>2</sup>

<sup>1</sup>電中研, <sup>2</sup>日立 GE

小型のナトリウム冷却高速炉(以下、SFR)国内導入シナリオの成立性評価に資するため、軽水炉燃料再処 理で得られる MOX、ならびに使用済プルサーマル燃料を原料とする SFR 初装荷金属燃料製造について、プロ セスフローと物質収支、主要機器の基数・概略仕様などの検討を行った。その結果、従来の研究開発結果を ベースに想定した性能の範囲内で上記2つのプロセスが成立することが確認された。

キーワード:ナトリウム冷却高速炉、金属燃料、乾式再処理、燃料製造、マテリアルバランス

#### 1. 検討条件

国内の原子力発電容量が 26.7GWe で推移する仮定のもと、2040 年に SFR 初号機を導入し、2090 年までに 10 年ごとに 1 基のペースで追加導入するシナリオとサイクル諸量評価結果を基に、導入初期 (2040~2060 年)、 ならびに軽水炉から高速炉への移行期前期 (2060~2090 年) における初装荷金属燃料製造プロセスを検討し た。前者では、SFR 1 炉心分の初装荷燃料を MOX 粉 (U:Pu=1:1) および UO<sub>2</sub> 粉を原料として 10 年で製造する (U-Pu-Zr 炉心燃料 3.56t-HM/y、U-Zr 合金ブランケット 4.60t-HM/y)。後者では、使用済プルサーマル燃料 を年間 62.4t-HM 受け入れ、炉心燃料 8.67t-HM、ブランケット 11.3t-HM を製造する。金属燃料の組成につい ては、燃料合金の均一性ならびに被覆管との間の液相形成防止の観点から検討を行い、Pu 富化度と希土類 FP 含有率に制限値を設けた。

#### 2. 検討結果

#### 2-1. 導入初期(2040~2060年)における SFR 初装荷金属燃料製造

MOX および UO<sub>2</sub>の金属への還元には電解還元法を適用し、U-Pu-Zr 合金および U-Zr 合金を棒状に加工する プロセスには射出鋳造法を適用した。国内外の電解還元技術開発および射出鋳造技術開発の成果や米国の金 属燃料リサイクル実証試験の報告などを踏まえ、これまでの金属燃料製造プラントの設計検討例を参考にし て検討した結果、プロセスの概略仕様、物質収支、主要機器の基数・概略仕様・処理能力が明らかになった。 2-2 軽水恒から真連恒への発行期前期(2060~2000年)における SEP 初花費令属燃料製造

# 2-2. 軽水炉から高速炉への移行期前期(2060~2090 年)における SFR 初装荷金属燃料製造

過去に国と電気事業者が実施した高速増殖炉サイクルの実用化戦略調査研究(F/S)における高速炉金属燃料再処理プロセス検討結果[1]などをベースとして、電解還元などの前処理を加えたプロセスフローを設定した。国内外における近年の技術開発成果を加味した上で、SFR 燃料仕様を踏まえた検討を行うことにより、全体プロセスの物質収支、主要機器の基数と処理能力などを明らかにすると共に、施設規模の目途を得た(表1)。本プロセスでは、炉心燃料/ブランケット合計で年間約 20t-HM を製造するが、原料として大量の使用済プルサーマル燃料(62.4t-HM)を受け入れること、電解還元などの前処理が必要であることから、施設規模としては以前概念設計が行われた 40t-HM/y の金属燃料リサイクル施設[2]よりも大きくなる見込となった。

上記のプロセス実現のための技術課題 として、乾式再処理および金属燃料製造 技術開発において一般的に挙げられてい る事項に加えて、SFR 燃料仕様に応じた射 出鋳造法による燃料製造性実証、処理容 量の大きな電解還元装置の機器設計およ び施設概念検討への反映が摘出された。

# 参考文献

[1] 高速増殖炉サイクルの実用化戦略調査研 究-フェーズ II 最終報告書-, JAE/ Evaluation 2006-002 (2006).

[2] 木下ら、「金属燃料乾式再処理プロセスの マスバランス評価とプラント概念設計」、電中 研報告 L11009 (2012).

Kensuke Kinoshita<sup>1</sup>, \*Takanari Ogata<sup>1</sup>, Masatosh Iizuka<sup>1</sup> and Daisuke Watanabe<sup>2</sup> <sup>1</sup>CRIEPI, <sup>2</sup>Hitachi-GE 表1 軽水炉から高速炉への移行期前期におけるSFR初装荷金属燃料製造に 必要なプロセス機器処理能力と基数

)		今回検討したプロセス・施設		(参考)40t-HM/年[2]	
ł		必要な処理能力	基数	必要な処理能力	基数
**	電解還元装置	年間処理量 62.4t−HM/基	1	-	-
	電解精製装置	年間処理量 30t-HM/基 浴塩量(LiCI-KCI重量) 3,750kg/基 陽極・固体陰極 4極/基 液体Cd陰極 1極/基	2	年間処理量 20t-HM/基 浴塩量(LiCI-KCIで) 3,750kg/基 陽極・固体陰極 2極/基 液体Cd陰極 2極/基	2
F	陰極処理装置 (個体陰極)	Uインゴット処理量 1個/日/基 (析出物 約35kg/個)	8	Uインゴット処理量 1個/日/基 (析出物 約35kg/個)	4
Ą	陰極処理装置 (液体Cd陰極)	Cdインゴット処理量 1個/日/基 (析出物約4kg/個、Cd約215kg/個)	4	Cdインゴット処理量 1個/日/基 (析出物約5kg/個、Cd約270kg/個)	8
1	射出鋳造装置	最大処理回数 3回/日/基 装荷量 約20kg/回 射出回数 2,218回/年 製造する燃料 約112kg/日	4	最大処理回数 3回/日/基 装荷量 約42kg/回 射出回数 2,028回/年 製造する燃料 約219kg/日	4
i	向流抽出装置	塩の処理量 約124リットル/日 必要なCd量 約107リットル/日	1	塩の処理量 約134リットル/日 必要なCd量 約127リットル/日	1
	ゼオライトカラム	塩の処理量 約124リットル/日 カラムのゼオライト量 約10㎏/日	1	塩の処理量 約134リットル/日 カラムのゼオライト量 約30kg/日	1

# 革新的小型ナトリウム冷却高速炉の開発 (4)国内導入向けナトリウム冷却金属燃料高速炉の炉心概念

Development of an innovative small sodium-cooled fast reactor

(4) Core concept of sodium-cooled metal fuel fast reactor for domestic deployment

\*藤村 幸治1, 渕田 翔1, 渡邉 大輔1, 松村 和彦1

# <sup>1</sup>日立 GE

シリーズ(2)の国内導入シナリオに基づき、同(3)の乾式再処理および金属燃料製造の検討で評価した新燃料組成を用いて小型金属燃料炉心の炉心特性を評価した。国内軽水炉 UO2使用済燃料からの MOX 粉末を 金属転換した燃料を用いる導入期炉心及びプルサーマル軽水炉の MOX 使用済燃料を乾式再処理して得ら れた燃料を用いる移行期炉心を構築し炉心特性を評価して、取出平均燃焼度や増殖比の目標を達成した。

キーワード:高速炉,金属燃料,炉心概念,増殖比

# 1. 緒言

金属燃料炉心は MOX 燃料炉心と比べて中性子スペクトルが硬く燃料増殖や MA 核変換に対するポテン シャルが高い。加えて、燃料の熱伝導率が高く固有の安全性が高いとされている。本研究では国内導入向 けの小型ナトリウム冷却金属燃料高速炉の炉心概念を構築し、国内導入シナリオが成立することを確認す る。金属燃料との適合性が高い乾式再処理では、燃料に希土類元素 RE 等の不純物 FP が随伴し燃料の密度 も減少するため、それらを考慮した核反応モデルが必要となる。

# 2. 検討条件·方法

原子炉の出力は、米国で検討された小型金属燃料高速炉の仕様<sup>11</sup>に基づき熱 出力 840MW とし、径方向非均質炉心構成とする。燃料集合体の仕様は文献[2] に基づき設定した。ここでは、シリーズ(2)の導入シナリオのうち国内導入時 期を対象とし、シリーズ(3)で検討した①UO<sub>2</sub>使用済燃料からの MOX 粉末を金 属に転換して製造した新燃料と②プルサーマル軽水炉の使用済燃料を乾式再 処理して製造した新燃料、を装荷する2つのケースを検討した。①では新燃料 に不純物 FP は含まれない。②の場合、新燃料に随伴する不純物 FP の吸収反 応率を代表核種で模擬する核反応モデル<sup>13</sup>を適用した。代表核種は炉心燃料に ついては Nd-143 とした。ブランケット燃料には Nd が含まれないため、乾式 再処理で回収される金属ウランに混入し得る金属 FP は Mo-95 で代表させた。 炉心燃料の取出平均燃焼度が基準とした小型金属燃料高速炉の値約 106GWd/t となる様に、炉心燃料と内部ブランケット(IB)の集合体総数 150 体を一定とし て、IB 集合体数を調整する。富化度の上限は Pu と化学的挙動が類似の Np を 考慮して((Pu+Np)/HM) 25wt%<sup>[4]</sup>とし、最大線出力の上限は 500W/cm とした。



#### 3. 検討結果

表1に示す様に①の MOX 粉末起源の燃料を用い る場合、炉心燃料 120 体、IB 30 体、径方向ブランケ ット(RB) 45 体で運転期間を通じて臨界条件を達成 した。この炉心構成を炉心Aと呼ぶ。炉心Aの構成 で、②のプルサーマル軽水炉使用済燃料起源の燃料 組成を用いると臨界条件を達成しなかった。そこで、 IB 燃料を 18 体に減らし、炉心燃料を 132 体に増や した図1に示す炉心Bを構築し、臨界条件を達成し た。炉心A、炉心Bとも富化度、最大線出力条件を 満足しつつ、増殖比1以上を達成することができ、 国内導入シナリオが成立することを確認した。

項目	単位	炉心A	炉心B	
然料の起源	-	<ol> <li>① UO₂使用済燃料 からのMOX粉末</li> </ol>	<ol> <li>プルサーマル軽水炉 使用済燃料</li> </ol>	
出力(電気/熱)	MW	311/840		
車続運転期間	E	598	611	
燃料集合体数(炉心燃料/IB/RB)	-	120/30/45	132/18/45	
燃料集合体ピッチ	mm	161.4		
戸心燃料のPuf/Pu比	-	0.62	0.49	
戸心燃料Pu富化度((Pu+Np)/HM)	wt%	23.7	24.3	
F純物FP体積割合(炉心燃料/IB/RB)	Vol.%	- / - / -	約1/約0.5/約0.5	
Q出平均燃焼度(炉心/IB/RB)	GWd/t	106.3/15.3/19.1	106.3/12.5/33.0	
曾殖比	-	1.11	1.09	
晨大線出力(炉心燃料/IB/RB)	W/cm	357/352/240	364/307/236	
ボイド反応度	\$	6.0	7.9	

表1 主要な仕様と炉心核特性の比較

#### \*IB:内部ブランケット, RB:径方向ブランケット

参考文献

[1] B. Triplett, et al., Nuclear Technology, 175, 5, (2012), [2] A. Dubberley, et al., Proceedings of ICONE 8, 8002, (2000/4), [3]大木繁夫, JNC TN9400 2002-066, (2002/7), [4] K. Nakamura et al., 'Reactions of U-Pu alloys with Fe,' JNST Vol. 38 No. 2, p.112-119.

\*Koji Fujimura<sup>1</sup>, Sho Fuchita<sup>1</sup>, Daisuke Watanabe<sup>1</sup> and Kazuhiko Matsumura<sup>1</sup>/ <sup>1</sup>Hitachi-GE.

2020年秋の大会

# 革新的小型ナトリウム冷却高速炉の開発 (5) RVACS 除熱特性の 3 次元熱流動解析

Development of an innovative small sodium-cooled fast reactor

(5) 3D thermal hydraulic analysis of RVACS heat removal characteristics

\*阿部 祟」, 藤又 和博 ', 中原 宏尊 ', 松村 和彦 '

<sup>1</sup>日立 GE

静的な機器の自然循環により除熱する小型ナトリウム冷却高速炉の受動的崩壊熱除去系である RVACS (Reactor Vessel Auxiliary Cooling System)を対象として、海外の試験による除熱性能の信頼性を確認する目的 で、CFD による性能確認のアプローチを開始した。解析計画の立案、予備解析条件の設定、3 次元解析メッ シュモデルの作成、解析モデルの機能確認のための予備解析を実施した。

キーワード:ナトリウム冷却高速炉, RVACS, 自然循環, 数値流体力学, STAR-CCM+

# 1. 緒言

RVACSは、静的な機器のみで構成した自然循環による空冷の除熱システムであり、小型ナトリウム冷却高 速炉に適用されるイノベーション技術の一つである。RVACSを対象とした最新の3次元熱流動解析ツールを 用いた詳細解析により、過去に海外で実施された熱流動解析や試験実績を基に設計された RVACS が除熱要 求機能に対して適切な裕度を有していることの確認を目的とする。また、この解析手法を確立することで、 従来のネットワーク型解析では困難であった局所的な熱流動が評価可能となり、将来的に検討すべき課題の 摘出に資することが可能となる。

# 2. 検討条件·方法

3次元熱流動解析ツールは、実績の豊富な STAR-CCM+とし、 解析条件及びモデルは、米国で検討された小型ナトリウム冷却 高速炉の仕様<sup>(1)</sup>に基づき設定した。RVACS の解析モデルは、原 子炉容器外側の空気系流路(図1a.参照)に加えて、原子炉容器 内の構造物と一次冷却材流路(図1b.参照)を面対称 90°モデ ルとして作成した。解析モデルは複雑な構造をしているため、 空気系流路、炉心槽、中間熱交換器、電磁ポンプの各々の単体機 能確認計算を行い、その後、その他の構造物と合わせて全体モ デルを作成する手順とした。

## 3. 検討結果

部分モデルの単体機能確認を介して全体モデルによる予備解 析を実施した。図1に予備解析の結果例を示す。本解析により、 原子炉容器外側の空気と内側の一次冷却材(ナトリウム)の自



図1 解析モデル及び結果例

然循環を同時に解けることを確認した。また、空気流路プレナムでの局所的な渦の発生や偏流、原子炉容器 内での冷却材の温度成層化のようなネットワーク型解析では確認が困難な挙動が確認された。

# 参考文献

[1] GE, "PRISM Preliminary Safety Information Document" GEFR-00795, 1993 Edition

[2] "Preapplication Safety Evaluation Report for the Power Reactor Innovative Small Module (PRISM) Liquid-Metal Reactor" Nureg1368, 1994

\*Takashi Abe<sup>1</sup>, Kazuhiro Fujimata<sup>1</sup>, Hirotaka Nakahara<sup>1</sup> and Kazuhiko Matsumura<sup>1</sup> <sup>1</sup>Hitachi-GE Oral presentation | III. Fission Energy Engineering | 302-1 Advanced Reactor System

# [2113-17] Technology for Recovery and Transmutation of Minor Actinide Chair:YUJI ARITA(Univ. of Fukui) Thu. Sep 17, 2020 4:30 PM - 6:00 PM Room I (Zoom room 9) [2113] Development of highly flexible technology for recovery and transmutation of minor actinide \*Kazuya Ohgama<sup>1</sup>, Hirokazu Ohta<sup>2</sup>, Toshiharu Hara<sup>2</sup>, Masayuki Naganuma<sup>1</sup>, Shigeo Ohki<sup>1</sup>, Masatoshi lizuka<sup>2</sup> (1. JAEA, 2. CRIEPI) 4:30 PM - 4:45 PM [2114] Development of highly flexible technology for recovery and transmutation of minor actinide \*kohei tada<sup>1</sup>, Hirohide Kofuji<sup>1</sup>, Tsuyoshi Murakami<sup>2</sup> (1. JAEA, 2. CRIEPI) 4:45 PM - 5:00 PM [2115] Development of highly flexible technology for recovery and transmutation of minor actinide \*Toshiyuki Nohira<sup>1</sup>, Yutaro Norikawa<sup>1</sup>, Masatoshi lizuka<sup>2</sup> (1. Kyoto Univ., 2. CRIEPI) 5:00 PM - 5:15 PM [2116] Development of highly flexible technology for recovery and transmutation of minor actinide \*Yoshiharu Sakamura<sup>1</sup>, Tsuyoshi Murakami<sup>1</sup>, Masatoshi Iizuka<sup>1</sup> (1. CRIEPI) 5:15 PM - 5:30 PM [2117] Development of highly flexible technology for recovery and transmutation of minor actinide \*Masatoshi lizuka<sup>1</sup>, Hirokazu Ohta<sup>1</sup>, Toshiyuki Nohira<sup>2</sup>, Kazuya Ohgama<sup>3</sup>, Hirohide Kofuji<sup>3</sup> (1. CRIEPI, 2. Kyoto Univ., 3. JEAE) 5:30 PM - 5:45 PM

# 柔軟性の高い MA 回収・核変換技術の開発 (9)高濃度 MA 含有金属燃料装荷高速炉の燃料および炉心設計

Development of highly flexible technology for recovery and transmutation of minor actinide

(9) Design study on fuel and core for sodium-cooled fast reactors loading highly concentrated

MA-containing metal fuel

\*大釜 和也<sup>1</sup>,太田 宏一<sup>2</sup>,原 俊治<sup>2</sup>,永沼 正行<sup>1</sup>,大木 繁夫<sup>1</sup>,飯塚 政利<sup>2</sup> <sup>1</sup>日本原子力研究開発機構,<sup>2</sup>電力中央研究所

柔軟性の高い MA 回収・核変換技術開発の一環として、高濃度 MA を含有する U-Pu-MA-Zr 合金燃料を 装荷した高い MA 核変換効率および柔軟なサイクルシナリオ適応性を有する高速炉炉心設計を実施した。 キーワード:金属燃料, MA 核変換,ナトリウム冷却高速炉,燃料挙動,炭化ケイ素(SiC)

#### 1. 緒言

湿式再処理・MOX 燃料を利用した高速炉サイクルに、 比較的容易に MA の扱いが可能で、かつ、小規模でも経 済性に優れる等の特長を有する金属燃料-乾式再処理を 加えることにより、MA 核変換および Pu 需給ニーズに柔 軟に対応できる技術開発を行っている。これまでに高濃 度 MA 含有金属燃料の製造性条件を確認し、早期実現性 に着目した高濃度 MA 含有金属燃料装荷・MOX 燃料炉心 や、SiC/SiC 複合材装荷高効率 MA 核変換金属燃料炉心の 設計を行った[1]。本検討では、以上の成果等を踏まえ、 幅広いサイクルシナリオに対する柔軟性を有する炉心の 設計および同炉心燃料の照射健全性確認を行った。

# 2. 検討条件·解析方法

既往研究で設計した 750MWe 金属燃料炉心を基準炉心 とし、核データライブラリ JENDL-4.0 および MODIF コ ードによる 3 次元拡散燃焼計算により炉心特性を評価し た。得られた出力履歴を用い、金属燃料挙動解析コード ALFUS により燃料健全性を評価した。



#### 3. 検討結果

幅広いサイクルシナリオを想定すると、近未来の MA 核変換、また、高速炉平衡期における Pu 自給~増 殖(増殖比 1.00~1.10 程度)が高速炉の性能として要求される。本研究では、上記要求に同一プラントによる 炉心配置変更で対応できる金属燃料高速炉概念を検討した。はじめに、既往研究で設計した一般的な金属 燃料炉心仕様に基づき、高速炉平衡期に想定される、高速炉多重リサイクル組成(フィッサイル率が高く、 MA をほとんど含まない)を用い、ブランケット燃料を用いずに増殖比 1.03 を上回る炉心形状(炉心高さ 95cm)を得た(図 1(a))。なお、SiC/SiC 複合材ラッパ管を使用することで、被覆管の最大中性子照射量を緩 和し、運転サイクルを約 10%延長できた。また、既往設計経験を踏まえると、本炉心の燃料上部に軸方向 ブランケットを追加することで 1.10 程度の増殖比を達成できる見込である。次に、同炉心の形状で、SiC/SiC 複合材製の減速集合体を分散装荷した高効率 MA 核変換金属燃料炉心を構築した(図 1(b))。同炉心は、冷 却材 Na ボイド反応度およびドップラ係数の改善のため、SiC/SiC 複合材ラッパ管燃料および同材の減速集 合体を装荷した炉心であり、約 20wt%の高濃度 MA 含有金属燃料を全炉心に装荷できる。SiC/SiC 減速集合 体を分散装荷することで出力ピーキングを改善し、成立性を確保した。平衡期炉心および MA 核変換炉心 の特性を表1 に示す。また、同炉心の中で最も照射条件が厳しくなる燃料ピンを対象に、ALFUS コードに より燃料挙動を評価し、健全性が確保できることを確認した。以上により、減速集合体と燃料集合体を置 換して炉心配置を変更することにより、幅広いシナリオ要求に柔軟に対処できる金属燃料炉心概念を得た。

参考文献 [1]大釜他,柔軟性の高い MA 回収・核変換技術の開発(6),日本原子力学会 2019 年秋の大会,3J05,(2019). ※本研究は文部科学省原子力システム研究開発事業「柔軟性の高い MA 回収・核変換技術の開発」の成果である。

\*Kazuya Ohgama<sup>1</sup>, Hirokazu Ohta<sup>2</sup>, Toshiharu Hara<sup>2</sup>, Masayuki Naganuma<sup>1</sup>, Shigeo Ohki<sup>1</sup> and Masatoshi Iizuka<sup>2</sup>

<sup>1</sup> JAEA, <sup>2</sup> CRIEPI.





 (a)平衡期炉心
 MA核変換金属燃料炉心

 図.1 平衡期および MA 核変換炉心の炉心配置

表.1 750MWe 平衡期および MA 核変換炉心の特性

		12 - 2 - 4 - 2 - 4	
炉心仕様・特性	単位	(a)平衡期炉心	(b)MA核変換炉心
炉心高さ	cm	95	←
燃料集合体(内側/外側)	体	120/231	78/165
SiC/SiC減速集合体(内側/外側)	体	-	42/66
運転サイクル長さ	日	780	709
Pu/MA富化度 <sup>*1</sup>	%	12.5/0.4	18.8/18.8
燃焼反応度	%∆k/kk'	0.7	-0.2
増殖比	-	1.04	0.78
最大線出力(内側/外側)	W/cm	306/339	377/412
取出平均燃焼度	GW d/t	100	133
最大高速中性子照射量(En>0.1MeV)	x10 <sup>23</sup> n/cm <sup>2</sup>	5.4	4.2
β <sub>eff</sub>	-	3.7x10 <sup>-3</sup>	2.5x10 <sup>-3</sup>
冷却材Naボイド反応度	s	5.7	6.6
ドップラ係数	Tdk/dT	-4.6x10 <sup>-3</sup>	-2.9x10 <sup>-3</sup>
V/D比 <sup>*2</sup>	\$/10"3 Tdk/dT	1.2	2.2
MA核変換量 <sup>*3</sup>	kg/GW e-y	-2 (-2)	490(461)

\*1 内側及び外側炉心燃料のTRU富化度を同一としている炉心.

\*2 既往ULOF-SASS解析からV/ID比 2.4 \$/10<sup>-3</sup> Tdk/dT程度以下を暫定目安.

\*3()内は,定検期間45日を考慮.3wt%MA均質装荷MOX燃料炉心では58(53)kg/GWe-y

# 柔軟性の高い MA 回収・核変換技術の開発 (10) MOX を対象とした乾式再処理連続プロセス試験結果

Development of highly flexible technology for recovery and transmutation of minor actinide

(10) Result of continuous demonstration test for pyroprocessing with MOX

\*多田 康平1,小藤 博英1,村上 毅2

1日本原子力研究開発機構,2電力中央研究所

液体ガリウム(Ga)電極を用いた新たな処理プロセス全体の有効性を明らかにするため、模擬使用済 MOX 燃料(希土類、貴金属、Am を含む)を出発物質として、電解還元、電解精製試験を連続して実施した。Cd 電極の場合よりも高いアクチニド(An)/希土類(RE)分離性能を保ったまま An が回収されたと推定されたことから、液体 Ga 電極を利用した処理プロセス全体の有効性が明らかとなった。

キーワード:金属燃料,乾式再処理, MA 核変換,電解精製,液体 Ga 電極,電解還元, MOX

1. 緒言 従来の乾式再処理法に比べて大幅に除染性能が向上した革新的な MA 回収方法として、液体 Ga 電 極を用いた手法を H28 年度から検討している[1]。H28~30 年度に実施した各試験[1]において、液体 Ga を 用いた電解精製プロセスは、従来の液体 Cd を用いたプロセスよりも優れた An/RE 分離性能を示すことを明 らかにした。本研究では模擬使用済 MOX 燃料を出発物質として、電解法による金属への還元試験、液体 Ga 電極へ An を回収するための精製試験を連続して実施し、プロセス全体の有効性を評価する。

2. 実験 電解還元試験及び電解精製試験は、高純度 Ar 雰囲気下にて実施した。電解還元試験では、MOX 粉末(U:59.33wt%, Pu:27.54wt%, Am:39500ppm(vs. Pu))、希土類酸化物粉末(Eu<sub>2</sub>O<sub>3</sub>、CeO<sub>2</sub>、Nd<sub>2</sub>O<sub>3</sub>、La<sub>2</sub>O<sub>3</sub>、Gd<sub>2</sub>O<sub>3</sub>) 及び貴金属粉末(Mo、Pd、Ru)をペレット状(1.631g)に加圧成型した模擬使用済 MOX ペレットを調製し、こ れを Ta ワイヤーで保持したものを陰極とした。陽極に Pt、参照極に Li-Pb 合金(32mol%Li)を使用した。923K の溶融 LiCl-0.5wt%Li<sub>2</sub>O(約 900g)中にて印加電流を 50~400mA の範囲で調整した定電流電解を行い、電解 終了前の約 5000 秒は-0.55V 定電位電解を実施した。ペレット中の An 酸化物を全て金属に還元するために必 要な電気量の 2 倍の電気量を通電した。電解精製試験は、還元生成物を陽極、液体 Ga(約 3g)を陰極、Ag/AgCl 電極を参照電極とした。電解浴塩は、U(0.08wt%)、Pu(0.67wt%)、Ce、

Nd、Gd、La、Euを含む 773K の LiCl-KCl 共晶塩(約 230g)とした。 5mA で定電流電解を実施し、液体 Ga 中への An 回収量が Pu 飽和溶 解度(0.58wt%)の約 4 倍になるまで通電した。

3. 結果・まとめ 図1 に電解還元試験時の陰極電位の経時変化を示 す。12000 秒付近までは、電流印加時に電位が Li 析出電位(-0.56V) よりも卑側を示したものの、すぐに Li 析出電位より貴側で安定した ため、MOX の電解還元と模擬使用済 MOX ペレットを保持していた Ta ワイヤー表面の Ta 酸化物の還元が主に進行したと考えられる。 その後は析出した Li により MOX の還元が進行した。図2 に、電解 精製試験時の陽極、陰極の電位経時変化を示す。これまでの検討か ら[2]、An/RE 分離性能が低い場合、陰極は-1.2V より卑側を示すこ とが明らかとなったが、本試験では-1.05V を安定して示しており高 い An/RE 分離性能が保たれたまま An が回収されたと推定され たことから、液体 Ga 電極を利用した処理プロセス全体の有効性が 明らかとなった。

[1] 多田康平ら「柔軟性の高い MA 回収・核変換技術の開発」日本原子力 学会 2019 年秋の大会予稿集 2I17(2019)

[2] 「柔軟性の高い MA 回収・核変換技術の開発」成果報告書 平成 30 年 度,電力中央研究所, p.3.2.1.1-23

※本件は文部科学省原子力システム研究開発事業「柔軟性の高い MA 回収・ 核変換技術の開発」の成果である。

\*Kohei Tada<sup>1</sup>, Hirohide Kofuji<sup>1</sup>, Tsuyoshi Murakami<sup>2</sup>,<sup>1</sup> JAEA, <sup>2</sup> CRIEPI



図1 電解還元試験時の陰極電位経時変化



# 柔軟性の高い MA 回収・核変換技術の開発 (11) 電解による溶融塩からのヨウ素分離回収

Development of highly flexible technology for recovery and transmutation of minor actinide

(11) Separation and recovery of iodine from molten salts by electrolysis

\*野平 俊之<sup>1</sup>,法川 勇太郎<sup>1</sup>,飯塚 政利<sup>2</sup>

1京都大学,2電力中央研究所

乾式再処理における使用済塩化物溶媒からの FP 元素回収技術の開発を目的として、723 K の溶融 LiCl-KCl 中 におけるヨウ化物イオンの電気化学的酸化挙動を調べ、電解によるヨウ素の分離回収を試みた。

キーワード:金属燃料,乾式再処理,MA核変換,廃棄物低減,溶融塩,電解回収,ヨウ素

# 1. 緒言

高速炉燃料サイクルに金属燃料-乾式再処理技術を取り込むことにより、幅広い高速炉導入/Pu 需給シナ リオに柔軟に対応しつつ、廃棄物有害度低減効果を最大化する MA 回収・核変換システムを構築するための 研究開発を進めている。乾式再処理で発生する使用済溶融塩化物溶媒については、電気分解で回収した FP 元 素を酸化物に転換してガラスに含有させることによる高レベル廃棄物固化体発生量の抑制、および長半減期 FP の一つであるヨウ素の分離回収を狙っている。本発表では、723 K の溶融 LiCl-KCl 中に LiBr や LiI を添加 した浴中において、各種ハロゲン化物イオン(Cl<sup>-</sup>, Br<sup>-</sup>, I<sup>-</sup>)の陽極酸化挙動を調べた結果、並びにヨウ素ガスの みを電解生成させた後に浴外で銅と反応させてヨウ化銅として分離回収を試みた結果について報告する。

# 2. 結果と考察

溶融 LiCl-KCl 中、および LiBr と Lil を添加した浴中において、W、Au、Pt、グラッシーカーボン(GC)を電極としてサイクリックボルタンメトリーを行った結果、ヨウ素発生が可能な電極は、Au と GC であることが分かった。これらの結果を踏まえ、Au および GC 電極を用いて、3.2 V もしくは 3.3 V (vs. Li<sup>+</sup>/Li)の定電位電解により電気量が 100 C となるまで L ガスの発生試験を行った。この際、電解装置上部に Cu メッシュを配置し、ヨウ素と反応させて回収することを試みた。図 1 に電解直後の(a)電解装置上部および(b)電解浴の写真を示す。装置内には L ガスと思われる赤紫色のガスが充満していた。浴は黄色に呈色しており、一部のヨウ素が I<sub>3</sub>-となって浴中に溶解していたと考えられる。なお、電解終了後 30 分間放置したところ、装置上部と電解浴のどちらも無色透明となったため、発生した L ガスはほぼ全て Cu メッシュに回収されたと考えられる。実験後の Cu メッシュの XRD パターンを図 2 に示す。これより Cul が生成していることが確認された。通電電気量から計算される理論 L 発生量と Cu メッシュの重量増加から回収効率を求めたところ、Au 電極は93%(3.2 V)、GC 電極は 64%(3.2 V)および 87%(3.3 V)であった。GC 電極で低効率となったのは、I<sub>3</sub>-発生によるシャトル効果がより顕著であったためと考えられる。一方、Au 電極は高効率であったが、電極の一部がアノード溶解していたため、長期の電解は難しいと考えられる。





図 1 723 K の溶融 LiCI-KCI-LiBr-LiI 中で電解を行った直後の (a)実験装置上部および(b)電解浴の写真. 電極: GC.

※本研究の一部は文部科学省原子力システム研究開発事業「柔軟性の高い MA 回収・核変換技術の開発」の成果である。

\*Toshiyuki Nohira<sup>1</sup>, Yutaro Norikawa<sup>1</sup> and Masatoshi Iizuka<sup>2</sup> <sup>1</sup>Kyoto Univ., <sup>2</sup>CRIEPI

# 柔軟性の高い MA 回収・核変換技術の開発 (12) Si 電極を用いた溶融塩からの希土類電解抽出と回収物のガラス化

Development of highly flexible technology for recovery and transmutation of minor actinide (12) Electrolytic extraction of rare-earth elements on Si cathode from molten chlorides

and vitrification of rare-earth silicide

\*坂村 義治, 村上 毅, 飯塚 政利

電力中央研究所

MA 含有燃料の乾式再処理技術開発の一環として、溶融塩中に蓄積した希土類 FP を Si 電極上に電解抽出し てガラス固化体に転換するための基礎試験を Ce を用いて行い、その技術的成立性を確認した

キーワード:金属燃料,乾式再処理, MA 核変換,廃棄物低減,電解抽出,希土類元素,ケイ化セリウム,ガ ラス化

# 1. 緒言

乾式再処理では使用済燃料に含まれるアクチニドを溶融塩中に溶解し、電解により陰極に析出させて回収 する。この時、希土類 FP は塩化物が安定であるため、溶融塩中に残留して分離される。本研究は、FP が蓄 積した溶融塩の処理技術開発の一環として、希土類 FP を Si 電極を用いて溶融塩中から除去し、地層処分に 適したガラス固化体に転換するためのプロセスを確立することを目的とした。本プロセスの利点は、ガラス の主成分である Si を電極として用いているため、希土類 FP と Si をいっしょにガラス化できることである。

# 2. 実験方法

(1) Si 電極を用いた溶融塩中からの Ce 電解抽出: 希土類元素の代表として Ce を試験に用いた。450℃の LiCl-KCl 溶融塩中に CeCl<sub>3</sub>を溶解し、Si 板(0.5 mm 厚、n-type の Si ウエハ)を陰極、Ce 金属を陽極とし て 200 mA で定電流電解を行った。 陰極では、Ce<sup>3+</sup> + 2 Si + 3 e<sup>-</sup> → CeSi<sub>2</sub>の反応により Ce が析出する。 (2) CeSi<sub>2</sub>のガラス化: 回収した CeSi<sub>2</sub>析出物は、まず大気中 1000℃で 2h 加熱して酸化した。これは酸化 ホウ素との反応による Ceホウ化物の生成を防止するためである。次に、酸化後の試料とガラス材料(SiO2、 Na<sub>2</sub>B<sub>4</sub>O<sub>7</sub>、Li<sub>2</sub>O、CaO)をAl<sub>2</sub>O<sub>3</sub>タンマン管内に装荷して、大気中 1100℃まで加熱した。

# 3. 結果および考察

図 la は電解後の Si 電極の写真で、溶融塩に浸か っていた部分に CeSi2 が一様に析出して濃灰色に変 色したことが分かる。この Si 電極を蒸留水で洗浄し て白色の付着塩を除去すると、図 1bの CeSi2 (XRD 分析により同定)が表面から脱落し、容易に回収す ることができた。重量変化から計算された電流効率 は、ほぼ 100%であった。なお、回収後の Si 基板は 電解に再利用することができる。

図2はガラス化試験の生成物をAl<sub>2</sub>O<sub>3</sub>タンマン管 から取り出した様子である。生成物はガラス質で、







図1 LiCI-KCI-CeCl<sub>3</sub>中での電解後のSi陰 極:(a)電解後のSi電極、(b)純水による 塩洗浄後に回収されたCeSiっとSi基板



図2 ガラス化試 験の生成物 (Al<sub>2</sub>O<sub>3</sub>タンマン管 を割って回収)

黒色の濃淡が見られたが、ICP-AES による化学分析では、上部にはタンマン管材料である Al が多く含まれ ていたものの、全体として組成は一様であった。XRD 分析では、小さな SiO2 ピークが1つ存在していたも のの、ガラス化していることが確認された。SEM-EDX 分析では、微視的には、Ce 濃度が高い細かな白色の 相、および Si 以外の金属元素濃度が低い暗色の相が観察された。一連の試験結果から、溶融塩中の Ce を Si 電極で回収してガラスに転換できることが示された。

(a) 電解後

※本報告は、文部科学省原子力システム研究開発事業「柔軟性の高い MA 回収・核変換技術の開発」の成果である。

\*Yoshiharu Sakamura, Tsuyoshi Murakami and Masatoshi Iizuka, CRIEPI

# 柔軟性の高い MA 回収・核変換技術の開発 (13) MA 回収・核変換を含むサイクルシナリオ検討とマルチリサイクル評価

Development of highly flexible technology for recovery and transmutation of minor actinide

(13) Evaluation of fuel cycle scenarios with multiple MA recovery and transmutation

\*飯塚 政利1, 太田 宏一1, 野平 俊之2, 大釜 和也3, 小藤 博英3

1電力中央研究所,2京都大学,3JAEA

原子力発電容量が2030年度時点における総発電量の約22%(32GWe)で維持される条件下で、金属燃料高速 炉、乾式再処理の特徴を活かした炉心を用いた複数のマイナーアクチニド(以下MA)回収・核変換シナリオ について、マルチリサイクルも考慮した燃料炉心の成立性、Pu/MAバランス、MA核変換性能等の観点から評 価を行った結果、いずれのシナリオでも高いPu/MA蓄積量・放射毒性低減効果が得られることが示された。

キーワード:金属燃料, 乾式再処理, MA 核変換, ナトリウム冷却高速炉, 燃料サイクルシナリオ

# 1. 背景·目的

高速炉燃料サイクルに高濃度 MA 含有金属燃料 と乾式再処理技術を取り込むことにより、幅広い 高速炉導入/Pu 需給シナリオに柔軟に対応し、廃 棄物有害度低減効果を最大化する MA 回収・核変 換システム(図1)を構築するための技術開発を 進めてきた。その中で、マルチリサイクルも考慮 した成立性が確認された3 種類の炉心<sup>[1]</sup>、(a)高 濃度 MA 金属燃料を MOX 燃料炉心に部分装荷、(b) 金属燃料炉心の一部に高濃度 MA 金属燃料を装荷、 (c)SiC 減速材集合体を分散配置した金属燃料炉 心に高濃度 MA 金属燃料を均質装荷、を用いた MA 回収・核変換シナリオについて、本研究で別途得





られた MA 核変換量・回収性能評価結果を踏まえた Pu/MA の物質収支評価により、新たな MA リサイクル手法の成立性と導入による Pu/MA 蓄積量と放射毒性に対する低減効果を定量的に示すことを目的とした。

# 2. 結果と考察

(a)~(c)各炉心の仕様と性能の概要を表1に示す。Pu/MAの物質収支評価における固定条件として、軽水炉 UOX 燃料再処理工場は800t/yの処理速度を保持して順次リプレースされ、高速炉は軽水炉 UOX 燃料再処理で得られる核分裂性 Pu 量とバランスする規模(約11.6GWe)まで、2GWe/10年のペースで導入されると仮定した。また、軽水炉 UOX 燃料再処理で発生する高レベル廃液中の MA および使用済軽水炉 MOX 燃料は、シナリオ毎の必要時期/必要量に応じて高濃度 MA 金属燃料の原料として供給されるものとした。

表1 検討対象炉心の仕様・性能概要

炉心構成	(a)	(b)	(c)
Pu富化度(wt%) *1	18.7/24.8/18.5	13.7/13.7/22.7	18.8/18.8/-
MA添加率(wt%) *2	16.0	22.7	18.8
運転サイクル長 (d)	548	709	709
增殖比(-)	1.00	0.98	0.78
取出燃焼度(GWd/t)	116	96	133
冷却材ボイド反応度(\$)	6.0	6.7	6.6
MA変換量(kg/GWe-y)	89	94	461

\*1 内側炉心/外側炉心/非均質装荷・高濃度MA含有金属燃料. \*2 高濃度MA含有金属燃料のMA添加率.

炉心(a)を用いた場合のシナリオにおける各炉型の設備容量推移を図2に示す。このシナリオにおいては、 MOX 燃料高速炉心に部分装荷される高濃度 MA 金属燃料製造に必要な核分裂性 Pu を調達するために、18.7t-

HM/y 規模の使用済軽水炉 MOX 燃料を対象とする乾式再処理施設を 10年毎に(最終的には93.7t-HM/y)導入する必要がある。高速炉 立ち上げに備えて蓄積される核分裂性 Pu および MA 量はそれぞれ 最大で11.9t および 34.2t であり、全ての回収 MA を高速炉サイク ルに移行するまでに80年を要すると評価された。また、高濃度 MA 金属燃料中のアクチニド全体の GWe 年あたりの放射毒性は照射に より経口年摂取限度(50mSv)に対する比で約2.84×10<sup>10</sup>減少する。 炉心(b)、(c)を用いた場合のシナリオについても同様の評価を行 ったところ、MA 最大蓄積量低減、高速炉サイクルへの MA 移行に 要する期間短縮および放射毒性低減について、(c)>(b)>(a)の順 で大きな効果が得られるという結果が得られた。



#### 参考文献

[1] 文部科学省受託研究「柔軟性の高い MA 回収・核変換技術の開発」平成 28~令和元年度成果報告書) ※本研究は文部科学省原子力システム研究開発事業「柔軟性の高い MA 回収・核変換技術の開発」の成果である。

\*Masatoshi Iizuka<sup>1</sup>, Hirokazu Ohta<sup>1</sup>, Toshiyuki Nohira<sup>2</sup>, Kazuya Ohgama<sup>3</sup>, Hirohide Kofuju<sup>3</sup> <sup>1</sup>CRIEPI, <sup>2</sup>Kyoto Univ., <sup>3</sup>JAEA Oral presentation | III. Fission Energy Engineering | 305-1 Computational Science and Engineering

# [2J01-04] Moleculer Dynamics & Machine Learning 1

Chair:Yoritaka Iwata(Kansai Univ.)

Thu. Sep 17, 2020 10:00 AM - 11:05 AM Room J (Zoom room 10)

[2J01] Atomistic study to evaluate interactions between helium bubbles and an edge dislocation in iron \*Jie Zhan<sup>1,2</sup>, Taira Okita<sup>1</sup>, Minyou Ye<sup>2</sup>, Yoshiyuki Watanabe<sup>3</sup> (1. Univ. of Tokyo, 2. University of Science and Technology of China, 3. QST) 10:00 AM - 10:15 AM [2J02] A Multiphase MPS Method with Fluid-Solid and Solid-Solid interaction models for Simulating Melt Pool Formation inside RPV \*Guangtao Duan<sup>1</sup>, Akifumi Yamaji<sup>2</sup>, Seiichi Koshizuka<sup>1</sup>, Mikio Sakai<sup>1</sup> (1. Univ. of Tokyo, 2. Waseda Univ.) 10:15 AM - 10:30 AM [2J03] DFT calculation of liquid/solid interface in nuclear materials \*Mitsuhiro Itakura<sup>1</sup>, Ken-ichi Ebihara<sup>1</sup>, Hiroki Nakamura<sup>1</sup>, Masahiko Okumura<sup>1</sup> (1. JAEA) 10:30 AM - 10:45 AM [2J04] Atomistic behavior in Zirconium under irradiation by machine-leaning molecular dynamics \*Terayama Satoshi<sup>1</sup>, Taira Okita<sup>1</sup>, Mitsuhiro Itakura<sup>2</sup>, Masahiko Okumura<sup>2</sup> (1. School of Engineering, Univ. of Tokyo, 2. JAEA) 10:45 AM - 11:00 AM

# 2020 Fall Meeting

Atomistic study to evaluate interactions between helium bubbles and an edge dislocation in

```
iron
```

\*Jie Zhan<sup>1,2</sup>, Taira Okita<sup>1</sup>, Minyou Ye<sup>2</sup>, Yoshiyuki Watanabe<sup>3</sup> 1. Univ. of Tokyo, 2. Univ. of Sci. and Tech. of China, 3. QST

# Abstract

We investigated bubbles coalescence through pipe-diffusion along an edge dislocation in iron from atomistic scale. We have observed two typical bubble structures during the coalescence along the  $1/2a_0[1\ 1\ 1]$  dislocation even within the MD timescale, the corresponding relative system energy calculated was ranging from -14.6 eV to -4.1 eV.

**Keywords:** Molecular dynamics, blanket, bubbles migration, activation energy

#### 1. Introduction

One important mechanism of the hardening of Ferritic/martensitic stainless steels used in nuclear energy facilities is believed to be caused by the nanosized helium bubbles as an obstacle for dislocation movement. When the bubble distance is not short, it is thought that the migration and coalescence are difficult to happen in bulk iron using atomic simulations usually within microsecond or shorter timescale because of the large migration barrier of nanosized bubbles in bulk iron. Therefore, to clarify the hardening mechanism caused by the interactions between helium bubbles and dislocation, the pipe diffusion of helium bubbles along the dislocation was discussed varying the temperature and bubble pressure, and the change in the bubble shape with system energy during bubble coalescence was evaluated.

#### 2. **Calculation Method**

All the simulations in the study were carried out using MD program LAMMPS [1]. In these computations, the Fe-Fe interactions were described using the Embedded Atom Method potential of Ackland [2]. The pair-wise interactions of Fe-He and He-He were described according to the pair potential of Juslin [3] and that of Beck [4], respectively. An edge dislocation with the Burgers vector of  $1/2a_0[1 \ 1 \ 1]$  and the line direction of  $[1 \ 1 \ -2]$  was introduced in the center of the simulation cell, with two identical 4 a<sub>0</sub> diameter bubbles along the dislocation at temperature ranging from 100 K to 600 K. Also, when the helium bubbles with an initial distance of about 1.2 nm begin pipe-diffusion along the dislocation and physical contact, their structure was plotted using OVITO software [5] and the corresponding relative system energies were estimated.

# 3. Results

During the pipe diffusion of helium bubbles, there are two typical bubble structures observed. At the beginning

of the bubbles physical contact along the z axis, the dumbbell-like structure was formed with a larger amount of helium atoms located at upper and lower side of the coalesced bubble (Figure 1 (a)). With the pipe diffusion of helium atoms in the bubble, more amount of He atoms located at the two sides diffuse into the middle part of the bubble, causing the cylinder-like structure was formed (Figure 1 (b)).



Figure 1 (c) shows the system energy of possible bubble structures caused by the pipe diffusion of bubble as a result of that the helium atoms inside the two bubbles diffuse to the

Figure 1 Typical bubble structures along the dislocation (a)-(b) that involve a change in (c) relative system energy  $\Delta E$ . (a) dumbbell shape with  $\Delta E$ =-4.1 eV ; (b) cylinder shape  $\Delta E$ =-8.1 eV. middle along the dislocation. The cylinder bubble seems to cause a larger decrease in system energy than dumbbell bubble.

#### References

[1] S. Plimpton, J. Comput. Phys. 117 (1995) 1-19.

[2] G.J. Ackland, M.I. Mendelev, D.J. Srolovitz, S. Han and A.V. Barashev, J. Phys.: Condens. Matter 16 (2004) S2629-S2642.

[3] N. Juslin, K. Nordlund, J. Nucl. Mater. 382 (2008) 143-146.

[4] D.E. Beck, Mol. Phys. 332 (1968) 15. [5] A. Stukowski, Modelling Simul. Mater. Sci. Eng. 18 (2010) 015012.

# A Multiphase MPS Method with Fluid-Solid and Solid-Solid interaction models for Simulating Melt Pool Formation inside RPV

\*Guangtao Duan<sup>1</sup>, Akifumi Yamaji<sup>2</sup>, Seiichi Koshizuka<sup>1</sup>, Mikio Sakai<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Univ. Of Tokyo, <sup>2</sup>Waseda Univ.

A multiphase MPS method is developed by coupling the passively moving solid model for fluid-solid interaction and discrete element method for solid-solid collision to simulate the melt pool formation from solidified debris blocks. The influence of debris size, decay heat power and thermal contact resistance on melt pool formation is investigated.

Keywords: MPS method; Multiphase flow; Fluid-solid interaction; Phase change; Melt pool formation

# 1. Introduction

In a postulated severe accident of a nuclear reactor, predicting the temperature and phase distributions of the melt pool with possible unmolten oxide debris is of great significance to understand the breach modes of the reactor pressure vessel (RPV). The melt pool formation involves fluid-solid interaction, solid-solid collision, heat transfer and phase change phenomena. Due to the Lagrangian nature, the moving particle semi-implicit (MPS) method is suitable for such complicated flow. Thus, a multiphase MPS method is developed in this study for the melt pool formation flow.

# 2. Numerical methods

The passively moving solid (PMS) model is capable to simulate fluid-solid interaction [1] in MPS. However, when there are multiple solid bodies, the overlaping of rigid bodies probably takes place. The discrete element method (DEM) can be employed to model solid-solid collision and avoid the overlapping issue [2]. In this study, the PMS and DEM models are coupled into the authors' previous multiphase MPS method with heat transfer and phase change [3]. The developed method is capable to simulate the melt pool formation process from solidified debris blocks under the effect of decay heat.

# 3. Simulations and discussion

During the process of melt pool formation, the heat transfer rate from the oxide debris with decay heat to the metal-rich debris can be significantly influenced by the relocation of melting debris, which is resolved by the fluid-solid and solid-solid interaction models in this study. Besides, the debris melting is significantly affected by the debris size, decay heat power and thermal contact resistance at the solid-solid contact area. Therefore, their influence is investigated one by one.

# 4. Conclusion

A new multiphase MPS is developed by coupling the PMS and DEM models for the fluid-solid interaction flows with heat transfer and phase change. The influence of debris size, decay heat power and thermal contact resistance on melt pool formation is investigated.

# 5. Acknowledgements

This study is partially supported by the MEXT Quantum Leap Flagship Program (MEXT Q-LEAP) with Grant No. JPMXS0118067246.

## References

[1] Koshizuka S, Nobe A, Oka Y. Numerical analysis of breaking waves using the moving particle semi-implicit method. *International Journal for Numerical Methods in Fluids* 1998; 26(7):751–769.

[2] Wang Z, Hu F, Duan G, Shibata K, Koshizuka S. Numerical modeling of floating bodies transport for flooding analysis in nuclear reactor building. *Nuclear Engineering Design* 2019; 341:390–405.

[3] Duan G, Yamaji A, Koshizuka S. A novel multiphase MPS algorithm for modeling crust formation by highly viscous fluid for simulating corium spreading. *Nuclear Engineering and Design* 2019; 343:218–231.

2020年秋の大会

# 原子力材料の固液界面の第一原理計算

DFT calculation of liquid/solid interface in nuclear materials

\*板倉 充洋 ',海老原 健一 ',中村 博樹 ',奥村 雅彦 '

# <sup>1</sup>JAEA

過酷事故解析で必要となる制御棒成分 B4C と溶融ステンレスのぬれ性パラメータ取得、および ADS 炉に おける液体鉛ビスマス冷媒による構造材料の液体金属脆化モデル化を行うため、これら材料の固体・液体 界面の第一原理計算を行った結果を報告する

キーワード:第一原理計算

# 1. 緒言

ADSやFBRなどの次世代炉では水の代わりに液体金属を冷媒として用いる場合が多く、特にADS では鉛ビスマス冷媒による構造材の液体金属脆化が設計を決める要因となる。また福島第一原発の廃炉作 業を前に、炉内で燃料、被覆管、制御棒、構造材など様々な材料が溶融し化学変化、反応して生成したデ ブリの組成や分布を予測することが現在求められている。こうしたテーマにおいて特に溶融した金属や酸 化物とそれ以外の材料の相互作用が重要なファクターとなるが、それを調べるには大規模な第一原理計算 が必要となる。

これまで第一原理計算は主に材料の固体状態での振る舞いを解明するのに応用され、大きな成果を挙げ てきた。こうした系では結晶の並進対称性から小規模な周期セルを用いた計算で本質的な情報が得られて きたが、計算機能力の向上とともに格子欠陥など並進対称性を破る対象についても大きなセルを用いるこ とで計算が可能となり、とくに材料の機械的特性を左右する格子欠陥の振る舞いなども解明されてきた。

一方で液体状態の計算では少なくとも100個程度の原子を用い、有限温度の原子の動きを追跡する分子動力学(MD)計算をもちい、少なくとも原子同士の位置の入れ替わりが何度も起きる程度の時間だけ計算 を実行し物理量の熱平均をとることが求められ、固体の場合より必要とされる計算量がかなり多くなる。 本講演では鉛ビスマス液体と鉄の界面に関する計算結果および液体状態の鉄に対するホウ素の溶融・拡散 についての第一原理計算の結果および考察について発表する。

# 2. 計算結果

液体鉛ビスマスと鉄の界面の計算においては、鉛 104 原子、ビスマス 104 原子からなる混合液体状態を第 一原理計算コード VASP を用い有限温度 MD 計算を行い、まず液体状態の配置を得た。次にこの配置を鉄 128 原子からなる固体状態の配置とサイズが合うようにセルの大きさを調節し、固体鉄と液体鉛ビスマスの 界面を含むシステムを作成、これを初期状態として VASP による有限温度 MD 計算を行いエネルギーの平 均を計算した。このエネルギーと鉛ビスマスだけの時のエネルギーおよび鉄だけの時のエネルギーを比較 し、両者の界面エネルギーを評価した。その結果鉄の自由表面のエネルギーと比較して半分程度まで界面 エネルギーが低下することが判明した。これはき裂が進展する時に隙間に液体金属が入り込むことで表面 生成によるエネルギー増加が抑えられ、き裂進展が促進されることを示唆している。

# 3. 結論

液体状態のみならず、SiO2のアモルファス状態や準結晶合金など、非晶質の物質を対象とした第一原理 計算は今後ますます重要となり新たな知見が得られていくと予想される。

<sup>\*</sup>Mitsuhiro Itakura<sup>1</sup>, Ken-ichi Ebihara<sup>1</sup>, Hiroki Nakamura<sup>1</sup>, Masahiko Okumura<sup>1</sup>

<sup>1</sup>JAEA

2020年秋の大会

# 機械学習分子動力学法による Zr 中の照射劣化挙動の解明

Atomistic behavior in Zirconium under irradiation by machine-leaning molecular dynamics

\*寺山 怜志<sup>1</sup>, 沖田 泰良<sup>1</sup>, 板倉 充洋<sup>2</sup>, 奥村 雅彦<sup>2</sup>

<sup>1</sup>東京大学工学系研究科,<sup>2</sup>JAEA

軽水炉燃料被覆管として使用される Zr を対象として、第一原理計算結果を教師信号とする機械学習分子動力 学法により、照射下で形成する原子空孔集合体の挙動を精緻に解明する上で重要な基礎物性を再現する原子 間ポテンシャルを作成した。

キーワード:ニューラルネットワーク、空孔型欠陥、燃料被覆管、第一原理計算

# 1. 緒言

軽水炉燃料被覆管として使用される Zr 合金は、水素吸収による延性低下が課題である。Zr 合金の水素吸収 量は照射線量が閾値を超えると急激に増加し、これが中性子照射下で空孔集合体が潰れてできる c-type 転位 ループ(c-loop)とおおよそ同じ照射量で起こることが分かっている[1]。そのため、原子挙動に基づく c-loop 形 成過程を明らかにすることが、劣化機構を解明する上で重要な要素の一つとなる。しかし、従来の古典的分 子動力学(MD)法では、特に空孔型欠陥の挙動を取り扱う上でその精度が不十分であることが課題であった。 これらを踏まえて、本研究では、高精度で計算コストも低い機械学習分子動力学法(MLMD)を用いて、Zr 中 での c-loop 形成過程を解明する上で重要な基礎物性を再現する原子間ポテンシャルの作成を目的とする。

# 2. 計算手法

MLMD では、Behler-Parrinello 法を用い[2]、小さな系で第一原理計算の結果をニューラルネットワークによ り学習し、大きな系に拡張した。第一原理計算には VASP を用い、格子定数を 3.233Å、c/a を 1.600 に定めて 計算した。系の学習には n2p2 パッケージを用い、カットオフ半径を 6.5Å の 3 層構造で学習を行った。これ により作成した原子間ポテンシャルを用いて、LAMMPS[3]により MD 計算を行った。

## 3. 結論

表1に、第一原理計算(DFT)とMLMDによって求められた 弾性定数、空孔形成エネルギー、表面エネルギーを示す。過去 の第一原理計算(表中\*DFT)と従来のMD計算結果[4]も併せ て載せる。本 DFT 計算の結果は、主たる物性値に於いて既往 のDFT 計算と高い精度で一致した。また、MLMDでも本DFT 計算の結果を適切に学習できたことが分かった。特に空孔の形 成過程を再現することにおいて重要な空孔形成エネルギーを MD計算より高い精度で再現できたことにより、c-loopの形成 過程を解明することが可能になると考えられる。

	*DFT	MD	DFT	MLMD
C <sub>11</sub> (GPa)	147	147	153	147
C <sub>12</sub> (GPa)	70	69	56	92
C <sub>13</sub> (GPa)	71	74	65	88
C <sub>33</sub> (GPa)	164	168	165	165
C <sub>44</sub> (GPa)	25	44	26	26
mon(eV)	2.07	1.79	2.05	2.12
$E_{sur}^f$ (meV/Å <sup>2</sup> )	100		102	103

表1 主たる物性値

## 参考文献

[1] M. Griffiths, et al, J. Nucl. Mater. 150 (1987) 159.

[2] Jörg Behler et al, Phys. Rev. Lett. 98, 146, 401(2007).

[3] D.Dragoni et al, PRM 2 (2018) 013808.

[4] M.I. Mendelev et al, Philos Mag. 87 (2007) 349.

\*Satoshi Terayama<sup>1</sup>, Taira Okita<sup>1</sup>, Mitsuhiro Itakura<sup>2</sup> and Masahiko Okumura<sup>2</sup>

<sup>1</sup>School of Engineering, the Univ of Tokyo., <sup>2</sup>JAEA.

Oral presentation | III. Fission Energy Engineering | 305-1 Computational Science and Engineering

# [2J05-08] Moleculer Dynamics & Machine Learning 2

Chair:Mitsuhiro Itakura(JAEA)

Thu. Sep 17, 2020 11:05 AM - 12:10 PM Room J (Zoom room 10)

# [2J05] Molecular dynamics studies to evaluate the nano-mechanism responsible for precipitation hardening in FCC systems \*Kiyoto Tsugawa<sup>1</sup>, Yuki Iwase<sup>1</sup>, Taira Okita<sup>1</sup>, Sho Hayakawa<sup>2</sup>, Mitsuhiro Itakura<sup>3</sup> (1. Univ. of Tokyo, 2. University of Tennessee, 3. JAEA) 11:05 AM - 11:20 AM [2J06] molecular dynamics studies to evaluate the change in the non-linear ultrasonic component caused by nano-structures \*Syou Mori<sup>1</sup>, Taira Okita<sup>1</sup>, Itakura Mitsuhiro<sup>2</sup> (1. Univ. of Tokyo, 2. JAEA) 11:20 AM - 11:35 AM [2J07] Analysis of cemant hydration by machine learning molecular dynamics \*Keita Kobayashi<sup>1</sup>, Hiroki Nakamura<sup>1</sup>, Akiko Yamaguchi<sup>1,2</sup>, Mitsuhiro Itakura<sup>1</sup>, Masahiko Machida <sup>1</sup>, Masahiko Okumura<sup>1</sup> (1. JAEA, 2. Tokyo Univ.) 11:35 AM - 11:50 AM

[2J08] Total kinetic energy of symmetric fission components studied by AMD \*Jingde Chen<sup>1</sup>, Xuan Zhang<sup>1</sup>, Akira Ono<sup>2</sup>, Chikako Ishizuka<sup>1</sup>, Satoshi Chiba<sup>1</sup> (1. Tokyo Tech, 2. Tohoku University) 11:50 AM - 12:05 PM 2020年秋の大会

# 分子動力学法を用いた面心立方金属における 析出硬化ナノメカニズム解明に関する研究

# Molecular dynamics studies to evaluate the nano-mechanism responsible for precipitation hardening in FCC systems

\*津川 聖人<sup>1</sup>, 岩瀬 祐樹<sup>1</sup>, 沖田 泰良<sup>1</sup>, 早川 頌<sup>2</sup>, 板倉 充洋<sup>3</sup>, <sup>1</sup>東大,<sup>2</sup>テネシー大学,<sup>3</sup>JAEA

分子動力学法を用いて,面心立方金属中に形成したナノスケールの析出物と刃状転位の相互作用,及びそれ に伴う硬化を定量化した.

# キーワード:照射硬化,オーステナイト鋼,転位

# 1. 緒言

オーステナイト鋼は,軽水炉炉内構造材料として使用されており,中性子照射下では γ'相,G 相等の析出物 が観察される<sup>[1]</sup>. これに伴い,局所的な化学組成が変化するだけでなく,転位の運動を阻害し降伏応力が上昇 する.本研究では,析出物形成に伴う硬化のナノメカニズムを解明することを目的とし,面心立方 (FCC) 金 属を対象とした分子動力学 (MD) 法により,転位と析出物の相互作用を解明した.

# 2. 計算方法

本研究では、LAMMP により MD 計算を行った<sup>[2]</sup>. SFE は 14.6-186.5 mJ/m<sup>2</sup> と変化するがその他の物性値は ほぼ等しい 6 つの FCC 金属原子間ポテンシャル<sup>[3]</sup>を用いた. x [10-1] 44.1 nm, y [1-21] 40.1 nm, z [111] 25.2 nm, x 軸, y 軸方向周期境界, z 軸方向自由境界の計算セルに, *b* = *a*<sub>0</sub>/2 [10-1] の刃状転位,及び重心が転位の すべり面上に存在する球状析出物を設定した. 温度 100-500 K,析出物直径 (*d*<sub>ppt</sub>) 2.0-8.0 nm で変化させた計 算を行い,相互作用形態を明らかにするとともに,応力履歴から臨界分解せん断応力 (CRSS) を定量化した.

# 3. 結果

図1には、SFE 44.1 mJ/m<sup>2</sup>, 100K, *d*<sub>ppt</sub> 4.0 nm での応力履 歴と転位通過後の析出物を示す.本条件下では、二本 の部分転位が局所的に完全化した後に析出物を通過 し、それに伴い応力のピークが1回のみ観察された. 同サイズのボイドと比較して、析出物と転位の相互作 用による CRSS は高く、析出物は転位移動の強い障害物 として働くことがわかった.転位通過後には析出物周 辺に転位ループ (Orowan loop)が形成し、セルのエネ ルギーが上昇することが明らかとなった.



図 1 SFE 44.1 mJ/m<sup>2</sup>, 100K, *d*<sub>ppt</sub> 4.0 nm における 応力履歴(左図)と転位通過後の析出物(右図)

# 参考文献

[1] P.J. Maziasz, J. Nucl. Mater. 205 (1993) 118.

[2] S. Plimpton, J. Comput. Phys. 117 (1995) 1.

[3] V. Borovikov et al., Modelling Simul. Mater. Sci. Eng. 23 (2015) 055003.

\*Kiyoto Tsugawa<sup>1</sup>, Yuuki Iwase<sup>1</sup>, Taira Okita<sup>1</sup>, Sho Hayakawa<sup>2</sup> and Mituhiro Itakura <sup>3</sup>

<sup>1</sup>the University of Tokyo, <sup>2</sup>University of Tennessee, <sup>3</sup>JAEA-CCSE

# 分子動力学法を用いた非線形超音波成分のナノ構造依存性に関する定量化

molecular dynamics studies to evaluate the change in the non-linear ultrasonic component

caused by nano-structures

\*森 承宇<sup>1</sup>, 沖田 泰良<sup>1</sup>, 板倉 充洋<sup>2</sup>

<sup>1</sup>東京大学,<sup>2</sup>日本原子力研究開発機構(JAEA)

ナノ構造を検出する非破壊検査技術開発のために,分子動力学法を用いて完全結晶 Fe 中に欠陥や析出物を導入した際の非線形超音波成分の変化を定量化した。

Keywords : non-destructive inspection, lattice defect. acoustic nonlinearity parameter

# 1. 緒言

非線形超音波応答 (NLU) により, 結晶性材料の劣化を検出する技術が様々な工学分野で用いられてきた。 近年では, 軽水炉圧力容器鋼の照射脆化を検出する技術への展開も図られており[1], NLU変化と微細組織, 及び機械的特性変化の対応を物理的メカニズムに基づき解明することが求められる。本研究では, 圧力容器 鋼の主成分である体心立方 Fe を対象とし, 分子動力学 (MD) による NLU の定量化を目的とする。

# 2. 計算方法

本研究の MD 計算は LAMMPS[2]を用い, Fe 原子間ポテンシャルは[3]によって与えた。x[100] 86.7~8670 nm, y[010], z[001] 5.708nm で y, z 方向周期境界, x 方向自由境界, 0K で常圧の完全結晶を設定した。これ に対して, x=0nm 原子面上の二層の原子に強制変位を与えることで正弦波を導入した。x=5708nm を検出に設 定し,原子面の重心変位時系列データをフーリエ変換 (FFT) 等の周波数解析を行うことにより,導入した周 波数成分の振幅*A*1と第二高調波の振幅*A*2を定量化した。さらに以下の式から非線形パラメータ*β*を得た。

 $\beta = \frac{A_2}{8A_1^2 k^2 x}$  k:波数ベクトル, x:波の伝搬距離

# 3. 結果と考察

図1に完全結晶 Fe に 500GHz の超音波を導入したときの時系列データと FFT による周波数解析結果を示す。完全結晶 Fe の $\beta$ は 2.58 であり、この値は 周波数 5~500GHz の範囲で一定であった。また、この系に原子空孔や不純物 原子 Cu を導入した場合、 $\beta$ は減少し、その減少率はサイズによって異なるこ とが明らかとなった。

#### 参考文献

[1] K. H. Matlack et al., J. Appl. Phys., 111, 054911 (2012)

[2] S. Plimpton, J. Comp. Phys.117, 1. (1995).

[3] G. Bonny et al., Philosophical Magazine, 89(34-36) (2009)

\*Syou Mori<sup>1</sup>, Taira Okita<sup>1</sup>, and Itakura Mitsuhiro<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Univ. of Tokyo, <sup>2</sup>Japan Atomic Energy Agency (JAEA)





2020年秋の大会

# セメント水和物に対する機械学習分子動力学法による解析

Analysis of cement hydration by machine learning molecular dynamics \*小林 恵太<sup>1</sup>, 中村 博樹<sup>1</sup>, 山口 瑛子<sup>1,2</sup>, 板倉 充洋<sup>1</sup>, 町田 昌彦<sup>1</sup>, 奥村 雅彦<sup>1</sup> <sup>1</sup>日本原子力研究開発機構,<sup>2</sup>東京大学

セメント水和物に対する機械学習力場を構築した。機械学習力場を用い、格子定数、弾性係数、振動状 態密度等の物性値を計算した。得られた物性値は実験値とよく一致する結果となった。また、機械学習分 子動力学を実行し、セメント水和物表面に近くにおける水やイオンの分布や拡散に関する解析を行った。 **キーワード**:機械学習、分子動力学法、セメント水和物

# 1. 緒言

セメント水和物はセメントと水を混ぜることにより生成され、コンクリート中では骨材間を繋ぎ合わせ る糊(セメントペースト)としての役割を果たしている。セメント水和物は、建築材としての利用はもとよ り、セシウム等を強く吸着することから、放射性核種の閉じ込め材料としての役割を果たしている。セメ ント水和物の結晶構造等には未知な部分が多いが、近年では分子動力学法等により原子レベルでの理解が 進んできている。本発表では、第一原理計算と同等の精度で分子動力学の実行が可能となる、機械学習分 子動力学法を用いセメント水和物の解析を行った。

# 2. 手法

セメント水和物のモデル物質としてトバモライトを対象とした。9Å,11Å,14Å トバモライトに対し、 第一原理分子動力学計算を実行し、各ステップでの結晶構造とポテンシャルエネルギーから成るデーター セットを生成した。また、セメント水和物の表面状態等への解析にも対応できるように、トバモライト表 面-水界面を含んだデーターセットを作成した。機械学習手法としてはBehler-Parrinelloのニューラルネ ットワーク(BPNN)を使用した。生成したデーターセットを用い BPNN を訓練することにより、与えられた構 造からポテンシャルエネルギーを出力する機械学習力場を作成した。機械学習力場用い、格子定数、弾性 係数、振動状態密度等を評価した。更に、機械学習分子動力学計算を実行することにより、トバモライト 表面における水の拡散や、カルシウムイオンの分布などを評価した。

## 3. 結論

格子定数、弾性係数、振動状態密度の計算結果を第一原理計算と比較した結果、作成した力場は第一原 理計算と精度を持つことを確認した。トバモライト表面が水に接したモデル(3080 原子)に対し、機械学習 分子動力学を実行し、表面近傍での水の拡散定数やイオンの分布などを計算した。得られた計算結果は実 験の結果をよく再現するものであった。

\*Keita Kobayashi<sup>1</sup>, Hiroki Nakamura<sup>1</sup>, Akiko Yamaguchi<sup>1,2</sup>, Mitsuhiro Itakura<sup>1</sup>, Masahiko Machida<sup>1</sup>, Masahiko Okumura<sup>1</sup>
<sup>1</sup>JAEA, <sup>2</sup>Tokyo-Uni

# AMD による対称核分裂成分の全運動エネルギーの研究

Total kinetic energy of symmetric fission components studied by AMD \*陳 敬徳<sup>1</sup>, 張 旋<sup>1</sup>,小野 章<sup>2</sup>,石塚 知香子<sup>1</sup>,千葉 敏<sup>1</sup> 「東京工業大学,<sup>2</sup>東北大学

反対称化分子動力学(AMD)モデルを使い、アクチノイド領域核の基底状態に対称ブーストを施すことにより、 対称核分裂成分における分裂片の全運動エネルギー(TKE)を計算し、計算精度や分裂機構について考察した。 特に分裂核の Z<sup>2</sup>/A<sup>1/3</sup> 依存性を調べ、実験値やランジュバン模型の結果との比較を行った。AMD の計算結果は 実験値及びランジュバン計算結果より平均 TKE の Z<sup>2</sup>/A<sup>1/3</sup> 依存性が小さく、ウラン領域では殻効果の影響を受 けていないと考えられる対称分裂成分が Z<sup>2</sup>/A<sup>1/3</sup>の増加とともに殻効果を受けている可能性が示唆された。 **キーワード**:反対称化分子動力学,核分裂,分裂片全運動エネルギー,全運動エネルギー,殻効果

#### 1. 緒言

核分裂過程は、原子力発電から核廃棄物処理、さらには天体核物理まで様々な領域で重要となる原子核反応であるが、複合核から進行する原子核変形の進化、ネックの形成と断裂に至る部分については物理的理解が十分に進んでおらず、核分裂片のアイソトープ分布やスピン分布を合理的に推定する方法はない。また、 実験データがない領域では、堅牢かつ予測可能な微視的な立場から理解できる理論が必要とされている。我々は、AMD[1]という有限核子集団の量子効果を取り込んだ分子動力学模型で核分裂を記述しようと試みている。本研究では、前回紹介した Boost モデルのさらなる拡張を行い、計算結果の解析を行った。

# 2. 手法

Boost モデルとは微視的核子多体系を分裂方向に強制的に変形させる手法であり、Bonasera[2]らや Goddard[3]らの手法と同じく、基底状態の原子核を elongation 方向に変形させるための運動量を与え、誘起 核分裂の過程を模擬する方法である。今回は、前回の拡張として、まず Boost をかけた直後の原子核全体の 全軌道角運動量を0にし、回転を止めた状態からブーストさせることとした。また、このモデルの与えるス ピンがどの程度正しいかを判断するために AMD 波動関数に対して角運動量射影を行う手法を開発した。これ によって、核分裂によってできるフラグメントのスピン分布などを原理的には計算できるようになった。し かし、<sup>40</sup>Ca 程度までの軽い二重魔法核については基底状態において 0<sup>+</sup>の確率が支配的であることが分かった が、<sup>236</sup>U では基底状態のスピンが正しく記述できていないことが分かり今後の課題である。

# 3. 結論

右図[4]に AMD の計算結果(\*及び緑の破線)を実験 値(非対称成分口、対称成分令)及び4次元ランジュ バンの結果(〇)及び液滴成分のみに基づくランジュ バン計算結果(水色令)と共に示す。AMD の結果は Ac 及びU領域の対称成分の平均 TKE を良く再現できてい るが、分裂核の Z<sup>2</sup>/A<sup>1/3</sup>の増加に伴う傾きが実験値及び ランジュバン計算の結果より小さくなっている。平均 TKE の値が小さいのは励起エネルギーの違いによるも のと解釈できるが、傾きの違いは殻効果の影響の違い のためと思われる。AMD 計算では分裂核に 300MeV 程度 の励起エネルギーを持ち込む必要があり全体的に液滴 的な性質を記述しているものと考えられる。また今回 の計算で用いた有効核力にスピン核軌道力(LS 項)がな いことも影響している可能性もある。



# 参考文献

[1] A. Ono et al., Progress of Thereotical Physics87, 1185-1206 (1992)
[2] Aldo Bonasera et al., Physical Review Letters78, 2, (1997)

[3] Philip Goddard et al., Physical Review C93,014620(2016)

[4] Mark Dennis Usang., https://d-nb.info/1179899997/34

<sup>\*</sup>Jingde Chen<sup>1</sup>, Xuan Zhang<sup>1</sup>, Akira Ono<sup>2</sup>, Chikako Ishizuka<sup>1</sup>, Satoshi Chiba<sup>1</sup> <sup>1</sup>Tokyo Tech., <sup>2</sup>Tohoku Univ. Oral presentation | III. Fission Energy Engineering | 305-1 Computational Science and Engineering

# [2J09-12] Microscopic Calculations

Chair:Mikio Sakai(Univ. of Tokyo) Thu. Sep 17, 2020 2:45 PM - 3:55 PM Room J (Zoom room 10)

# [2J09] The study of separating the fission path energy of U-236 using the microscopic mean-field model

\*Kazuki Fujio<sup>1</sup>, Shuichiro Ebata<sup>2</sup>, Tsunenori Inakura<sup>1</sup>, Satoshi Chiba<sup>1</sup> (1. Tokyo Tech, 2. Saitama Univ.)

2:45 PM - 3:00 PM

# [2J10] Dependence of fission barrier on pairing correlation in Relativistic Mean-Field theory

\*taiki kouno<sup>1</sup>, Kazuki Fujio<sup>1</sup>, Futoshi Minato<sup>2</sup>, Tsunenori Inakura<sup>1</sup>, Chikako Ishizuka<sup>1</sup>, Satoshi Chiba<sup>1</sup> (1. Tokyo Tech, 2. JAEA)

3:00 PM - 3:15 PM

# [2J11] The study of dissipation in nuclear reaction by TDDFT

\*Takashi Nishikawa<sup>1</sup>, Yoritaka Iwata<sup>2</sup> (1. NEL, 2. Kansai Univ.)
3:15 PM - 3:30 PM

# [2J12] Deformations of fission fragments and prompt neutron multiplicity \*Xuan Zhang<sup>1</sup>, Kazuki Fujio<sup>1</sup>, Shuichiro Ebata<sup>2</sup>, Fedir Ivanyuk<sup>3</sup>, Chikako Ishizuka<sup>1</sup>, Tsunenori Inakura<sup>1</sup>, Satoshi Chiba<sup>1</sup> (1. Tokyo Tech, 2. Saitama Univ., 3. Kiev Institute for Nu Resh) 3:30 PM - 3:45 PM

# 微視的平均場模型を用いた U-236 の核分裂経路を構成するエネルギーの分解

The study of separating the fission path energy of U-236 using the microscopic mean-field model

\*藤尾 和樹 <sup>1</sup>, 江幡 修一郎 <sup>2</sup>, 稲倉 恒法 <sup>1</sup>,千葉 敏 <sup>1</sup>

1東工大,2埼玉大学

微視的平均場模型は核分裂に関する未知の核データを整備する有効な手段の一つである。しかし核分裂に関 する有効相互作用は整備されていない。既存の有効相互作用で U-236 の核分裂経路を計算し、経路を構成す るポテンシャルエネルギー面を特徴別に7つのエネルギー項に分解しそれぞれの項について議論する。

# キーワード:核データ、核分裂、平均場模型、有効相互作用、ポテンシャルエネルギー面

# 1. 緒言

原子力利用により生じるマイナーアクチノイドや核分裂生成物に関する核データの整備・精度向上は重要 な課題である。未測定または測定が困難な核分裂反応の核データを整備する為には、現象論を極力排除した 核子自由度から原子核を記述する微視的平均場模型を用いた核データの評価は有効な手段の一つである。微 視的平均場模型には有効相互作用の選択が必要であるが、核分裂経路を計算し核分裂生成物を評価する研究 は十分ではなく、核分裂反応を記述する適切な有効相互作用は整備されていない。

そこで本研究ではこれまで原子核物理分野でよく利用されている有効相互作用を採用し、核分裂経路や経路を構成するエネルギーを詳細に調べ、エネルギーバランスや原子核構造とのかかわりを調べた。

#### 2.計算方法

本研究では原子核の軸対称性を考慮せずに計算出来る拘束条件付き平均場模型 Skyrme-Hartree-Fock+BCS [1]を用いて、原子核の伸長と質量の偏り(質量非対称性)に対応する四重極(Q<sub>20</sub>)及び八重極モーメント(Q<sub>30</sub>)を 拘束条件に変形に関するポテンシャルエネルギー面を計算した。測定値が十分にある U-236(U-235+n)を対象 に3つの有効相互作用(SkM\*,SLy4,SkI3)[2-4]を採用して、ポテンシャルエネルギー面を計算し、核分裂経路 や核分裂障壁を構成するエネルギーの有効相互作用依存性を比較した。

# 3.結果

図は U-236 のポテンシャルエネルギー面を 7 つ の項に分け、Q<sub>20</sub> に関する変化を表した図である。

Skyrme型の微視的平均場計算では、核分裂経路 は破線で示す GeV オーダーの非常に大きな斥力 (密度依存項)と一点破線で示す引力(中心力項)が相 殺し合う。さらに、実線で示す他の項(表面エネル ギー項、対相関項、スピン軌道力項、運動エネル ギー項、Coulomb 項)が競合する事で数 MeV 程度 の核分裂障壁を形成する。

講演では有効相互作用毎の7つのエネルギーの 変化や各々の特徴を報告する。また、殻補正で核 分裂障壁を記述する液滴模型(巨視的・微視的模 型)で得られる描像と本研究で得られた結果を比較 し議論する。



図:7つのエネルギー項に分解した ポテンシャルエネルギー面

# 参考文献

[1] S. Ebata and T. Nakatsukasa, Physica Scripta 92 (2017) 064005.

[2] P.-G. Reinhard and H. Flocard, Nucl. Phys. A 584, 467 (1995).

[3] E. Chabanat, P. Bonche, P. Haensel, J. Meyer, and R. Schaeffer, Nucl. Phys. A 635, 231 (1998)

[4] J. Barrel, Ph. Quentin, M. Brack, C. Guet and H.-B. Hfikansson, Nucl. Phys. A 386, (1982) 79.

\*Kazuki Fujio<sup>1</sup>, Shuichiro Ebata<sup>2</sup>, Tsunenori Inakura<sup>1</sup> and Satoshi Chiba<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Tokyo Institute of Technology, <sup>2</sup>Saitama Univ.

相対論的平均場理論における核分裂障壁の対相関依存性 Dependence of fission barrier on pairing correlation in Relativistic Mean-Field theory

\*河野 大樹<sup>1</sup>、藤尾 和樹<sup>1</sup>、湊 太志<sup>2</sup>、稲倉 恒法<sup>1</sup>、石塚 知香子<sup>1</sup>、千葉 敏<sup>1</sup> (1. 東京工業大学、2. 日本原子力機構)

核分裂障壁の理論予測は非常に困難であり、現状のベストな理論を用いても 1 ~ 5MeV 程度の誤 差を持つことが知られている。特に対相関の取り扱いによって予測値はばらつく。本研究では ω 中 間子の非線形項を含んだラグランジアン密度に基づく相対論的平均場理論 (共変的密度汎関数法)を 用いて核分裂障壁を計算し対相関のモデルやパラメータに対する依存性を調べる。また、その原因を 探り、非相対論的密度汎関数法の結果と比較して報告する。 **キーワード:核データ、相対論的平均場理論、核分裂障壁、対相関** 

#### 1 緒言

原子核の相対論的アプローチは、Walecka らによって考案され量子ハドロン力学 (QHD)の枠組みで議論される。QHDでは核子間に働く強い相互作用 (いわゆる核力)を $\sigma,\omega,\rho$ 中間子の交換及び仮想光子の交換によって記述する。また、中間子場の揺らぎを無視することで中間子場を「平均場」として扱う相対論的平均場理論は簡便な計算方法でありながら核物質を記述する上で様々な点で成功を収めてきた [1]。さらに、各中間子場の自己相互作用を考慮することで核力を十分な精度で説明することができるため計算では $\sigma$ 中間子と $\omega$ 中間子の自己相互作用を表す項を導入した [1][2]。さらに、残留相互作用として対相関を採用し、分裂障壁に与える影響を調べた。また、相対論的平均場理論の比較対象として Skyrme-Hartree-Fock 法による非相対論的な計算を採用しその結果とも比較しながら議論していく。

#### 2 計算方法

相対論的平均場理論では各場の方程式を得るためにラグランジアン密度を決定することから始める [1][2][3]。 今回の研究ではσ非線形項、ω非線形項を考慮した次のラグランジアン密度から、バリオン密度とスカラー密度 を求め、バリオンとメソンからなる系のエネルギーを決定した [1]。

$$\mathcal{L} = \bar{\psi}(i\gamma_{\mu}\partial^{\mu} - M)\psi + \frac{1}{2}\partial^{\mu}\sigma\partial_{\mu}\sigma - U(\sigma) - g_{\sigma}\bar{\psi}\psi\sigma - \frac{1}{4}\Omega^{\mu\nu}\Omega_{\mu\nu} + \frac{1}{2}m_{\omega}^{2}\omega^{\mu}\omega_{\mu} - g_{\omega}\bar{\psi}\gamma^{\mu}\psi\omega_{\mu} + U(\omega) - \frac{1}{4}\vec{R}^{\mu\nu}\vec{R}_{\mu\nu} + \frac{1}{2}m_{\rho}^{2}\vec{\rho}^{\mu}\vec{\rho}_{\mu} - g_{\rho}\bar{\psi}\gamma^{\mu}\vec{\tau}\psi\vec{\rho}_{\mu} - \frac{1}{4}F^{\mu\nu}F_{\mu\nu} - e\bar{\psi}\gamma^{\mu}\frac{(1-\tau_{3})}{2}\psi A_{\mu}$$

上のラグランジアン密度からオイラーラグランジュ方程式によって導かれる核子に対する Dirac 方程式及び中間 子に対する Klein-Gordon 型の連立方程式を解きエネルギー運動量テンソルの第 00 成分として得られるハミル トニアンの期待値として全エネルギーを計算した。一方で、対相関に関しては"constant strength"法を用いて BCS 計算を行った [4]。以上の手続きにより対称分裂に対する核分裂障壁の計算を行った。

# 3 結果

右の図は相対論的平均場理論によって<sup>240</sup>Puのtotal energyを計算 結果である。右の図では、対相関力の強さを±20%変化させた時の結 果も比較のためプロットしてある。対相関力の強さを変化させること によって各変形度で右図のようにtotal energyの値は変化するが基底 状態とサドルにおける変化が異なるため結果として分裂障壁の高さを ±2MeV 程度変化させることがわかった。講演では、非相対論的計算に おいても同様の計算を行うことによって結果を比較し対相関が障壁に 与える影響を議論する。

# 参考文献

- [1] B.D. Serot and J.D. Walecka, Adv. Nucl. Phys. 16 (1986)
- Klemens Rutz "Struktur von Atomkernen im Relativistic-Mean-Field-Modell", Dissertation, Johann Wolfgang Goethe-Universitat in Frankfurt am Main(1999)
- [3] Y.K.Gambhir, P.Ring and A.Thimet, Ann Phys 198,132-179(1990)
- [4] S.Karatzikos, A.V.Afanasjev, G.A.Lalazissis and P.Ring, Nucl. Phys. B 689 72-81 (2010)





\*Taiki Kouno<sup>1</sup>, Kazuki Fujio<sup>1</sup>, Futoshi Minato<sup>2</sup>, Tsunenori Inakura<sup>1</sup>, Chikako Ishizuka<sup>1</sup> and Satoshi Chiba<sup>1</sup> <sup>1</sup>Tokyo Institute of Technology, <sup>2</sup>JAEA

2J11

2020年秋の大会

# TDDFTによる原子核反応における散逸の研究

The study of dissipation in nuclear reaction by TDDFT \*西川 崇<sup>1</sup>,岩田 順敬<sup>2</sup> <sup>1</sup>株式会社原子力エンジニアリング,<sup>2</sup>関西大学

本研究では微視的な核子自由度の理論である時間依存密度汎関数法(以下「TDDFT」)のエネルギー損失の計算結果から逆算して、原子核反応における摩擦項の形そのものについて議論する。

キーワード: 原子核反応、散逸過程、 TDDFT

# 1. 緒言

原子核工学の基礎となる原子核反応を理解することは重要な課題である。中でも散逸過程は中性子放出数 や核分裂の時間スケールに関わる重要な物理現象であるが、詳細は理解されていない。本研究では恣意的な 仮定からモデルを構築して量子力学的摩擦の性質を議論するのではなく、原子核反応をab-initioに計算する TDDFTの計算結果から摩擦係数を逆算し、散逸の性質について議論する。

2. 手法及び結果

先行研究[1,2]で提案された手法で、核分裂前後での原子核反応 におけるエネルギー損失から摩擦係数を導出した。図1が摩擦係 数を計算した結果である。図1より摩擦係数が初期速度

R(0) (つまり初期エネルギー)に負の傾きで比例していることが分かった。これより摩擦項は以下の式に展開できる。

 $\gamma \dot{R}(t) = (-a\dot{R}(0)+b)\dot{R}(t) = -a\dot{R}(0)\dot{R}(t)+b\dot{R}(t)$ 

よって、摩擦項については速度の次元を持つ変数について、第 1項目の2乗に比例する項と2項目の1乗に比例する項が共存してい ることを定量的に確かめた。



# 3. 結論

TDDFTの計算結果より、核分裂過程において、  $-a\dot{R}(0)\dot{R}(t)$  という慣性抵抗に類する摩擦項が存在 することが示された。

# 参考文献

[1]Takashi Nishikawa, Yoritaka Iwata, Satoshi Chiba, CERN-Proceedings-2019-001, 165(2019年)
[2]Takashi Nishikawa, Yoritaka Iwata, Satoshi Chiba, Proceeding of EXON-2018,
World Scientific 220 - 226 2019年

<sup>1</sup>Nuclear Engineering Ltd., <sup>2</sup>Kansai University

<sup>\*</sup>Takashi Nishikawa<sup>1</sup>, Yoritaka Iwata<sup>2</sup>
# 核分裂片変形度と即発中性子多重度の相関 TCWS と HFB の変形度依存性の比較

Deformations of fission fragments and prompt neutron multiplicity

Comparison between deformation dependence of TCWS and HFB

\*張旋<sup>1</sup>,藤尾和樹<sup>1</sup>,江幡修一郎<sup>2</sup>,石塚知香子<sup>1</sup>,稲倉恒法<sup>1</sup>,Fedir A. Ivanyuk<sup>3</sup>,千葉敏<sup>1</sup> 「東工大<sup>2</sup>先導原研,埼玉大,<sup>3</sup>キエフ原子核研究所

これまでの研究では我々が開発した 4 次元ランジュバン模型<sup>[1]</sup>により, 個々の核分裂片の四重極及び八重 極モーメントの計算を可能にし, ウラン領域核では四重極モーメントの核分裂片質量数依存性は即発中性子 の鋸歯構造と非常に似た構造を示すことが分かった。ランジュバン計算結果より, 拘束条件付き Hartree-Fock-Bogoliubov(HFB)法で個々の核分裂片の変形エネルギー及び励起エネルギーを推測し, 更に励起エネルギーを 元に Hauser-Feshbach 理論を用いて即発中性子多重度を予測する研究を進めていたが, HFB と Two-Center-Woods-Saxon(TCWS)ポテンシャル計算が扱う励起エネルギーの変形度依存性に差が存在する。本発表では, TCWS と HFB の変形度依存性の比較について報告する予定である。

キーワード:核データ,核分裂,ランジュバン模型,核分裂片,即発中性子多重度

### 1. 緒言

核分裂片から放出される即発中性子の多重度は、核分裂直後に左右対称であった質量数分布の対称性が破 れる要因として重要であり、原子力においては連鎖反応の維持可能性を推定するために必要なデータである。 即発中性子数は、その質量数依存性が分裂核種によらず鋸歯構造を持つことが実験的に知られており、分裂 片の励起エネルギーは即発中性子数を直接決める物理量である。本研究では、分裂片の励起エネルギーの推 定方法として、TCWS と密度汎関数理論(HFBTHO)を用いて求めた核分裂片の変形エネルギーを基に励起エ ネルギーを推定し、その妥当性を議論する。

#### 2. 計算方法

4 次元ランジュバン理論を用いて<sup>236</sup>Uの核分裂計算を行った。計算では二中心模型により表現した原子核 形状に対して、巨視的・微視的手法により自由エネルギーを計算し、殻補正の温度依存性を考慮した<sup>[2]</sup>。輸送 係数は巨視的な流体模型により計算した。断裂直後の二つの分裂片のシャープカットな形状を直接用いてそ れぞれの四重極モーメント Q<sub>20</sub> と八重極モーメント Q<sub>30</sub> を計算した。次に TCWS 及び HFBTHO を用いて、得 られた Q<sub>20</sub>, Q<sub>30</sub> 及び温度を拘束条件とした際の変形エネルギーをそれぞれ求め,励起エネルギーを推定した。

## 3. 結果

TCWS と HFB より推定した <sup>236</sup>U 分裂片の励起エネルギーを 図 1 に示した。全体の形は似ているが, HBF より推定した励起 エネルギーは TCWS より大きい傾向が見られた。また, 質量数 120 あたりのピーク位置と質量数 140 あたりの谷位置にズレが 生じた。今後は即発中性子数の計算につなげる予定である。

#### 参考文献

[1] Chikako Ishizuka et al. Physical Review C 96, 064616 (2017)

[2] F.A.Ivanyuk et al, Phys. Rev. C 97, 054331 (2018)

\*Xuan Zhang<sup>1</sup>, Kazuki Fujio<sup>1</sup>, Shuichiro Ebata<sup>2</sup>, Chikako Ishizuka<sup>1</sup>, Tsunenori Inakura<sup>1</sup>, Fedir Ivanyuk<sup>3</sup>, Satoshi Chiba<sup>1</sup>

<sup>1</sup>LANE, Tokyo Tech, <sup>2</sup>Saitama Univ., <sup>3</sup>Kiev Institute for Nuclear Research



× 1 ICWS 2 HFB より推定した <sup>236</sup>U 分裂片の励起エネルギー

Oral presentation | III. Fission Energy Engineering | 305-1 Computational Science and Engineering

# [2J13-16] Simulation & Analysis

Chair:Taira Okita(Univ. of Tokyo) Thu. Sep 17, 2020 3:55 PM - 5:05 PM Room J (Zoom room 10)

# [2J13] DEM simulation for optimization of a powder mixer.

\*Rinako Yokoyama<sup>1</sup>, Mikio Sakai<sup>1</sup> (1. Univ. of Tokyo) 3:55 PM - 4:10 PM

# [2J14] Prediction of core exposure distribution using singular value decomposition and deep learning \*Sho Takano<sup>1</sup>, Akira Konoma<sup>1</sup> (1. GNF-J)

4:10 PM - 4:25 PM

[2J15] Preliminary Analysis of Spatially Distributed Metallic Phase Formation in MCCI with MPS Method

\*Takanari Fukuda<sup>1</sup>, Akifumi Yamaji<sup>1</sup>, Li Xin<sup>1</sup> (1. Waseda Univ.) 4:25 PM - 4:40 PM

# [2J16] Application of Surrogate Models for Statistical Safety Evaluation

\*Ikuo Kinoshita<sup>1</sup> (1. INSS) 4:40 PM - 4:55 PM

# 粉体混合機の最適化のための離散要素法シミュレーション

DEM simulation for optimization of a powder mixer.

\*横山 莉奈子<sup>1</sup>, 酒井 幹夫<sup>1</sup>

1東京大学

原子燃料の製造には粉体混合プロセスがあり、燃料粉末と添加剤の均一な混合が求められる。本研究では、 コンテナブレンダーと呼ばれる混合機について、DEM/SDF 法を用いて粉体混合シミュレーションを行った。 粒子数に関する感度解析を行い、コンテナブレンダーにおける混合効率と混合メカニズムについて考察した。 キーワード:離散要素法、粉体混合、DEM/SDF、コンテナブレンダー

### 1. 序論

原子燃料の製造において粉体混合プロセスがあり、原子燃料と添加剤を均一に混合することが求められる。 しかし、混合度の評価を実験で精度よく行うことは難しいため、粒子の情報を正確に抽出できる数値シミュ レーションの応用が期待されている。そこで、本研究では、DEM/SDF法<sup>[1]</sup>を用いてコンテナブレンダーにお ける粉体混合シミュレーションを行い、粒子数が混合度に与える影響について考察した。

#### 2. 数值解析手法

本研究では、粒子の挙動解析するため Discrete Element Method (以下、

DEM と記す)を用いた。粒子と壁面の相互作用については Sign Distance Function (以下、SDF と記す)を用いてモデル化した。粒子は、粒子径 15mm のガラスビーズを用いた。Case 1、Case 2 および Case 3 において粒子数を 200,000、300,000 および 400,000 とした。混合度を評価するために Lacey's Mixing Index (以下、LMI と記す)を用い、粉体の混合メカニズムを評価す るために Granular Temperature (以下、GT と記す)を用いた。

#### 3. 結果・考察

各ケースにおける、混合開始から 4.95 秒後のスナップショットを図1に 示す。Case 1、Case 2 および Case 3 の順で混合が早く進んだ。このことよ り、コンテナブレンダーの粉体混合では、粒子の充填量が少なくなると混 合効率が高くなることがわかった。次に混合中の GT を比較したところ、 混合効率が高かったケースほど、GT の高い部分が多かった。このことは、 コンテナブレンダーの粉体混合において、粒子数が少ないと拡散効果の影 響が大きくなるため、混合効率が高まったことを意味する。

#### 4. 結論

本研究では、DEM/SDF を用いてコンテナブレンダーの粉体混合シミュ レーションを実行した。その結果、粒子数が少ない体系ほど混合効率が高 くなることが示された。粒子数が少ない体系ほど GT が高くなったため、 粒子数が少ない体系ほど拡散混合の影響が大きくなることが示された。

### 参考文献

[1] Y. Shigeto and M. Sakai, Chem. Eng. J., 231, 464-476 (2013)

\*Rinako Yokoyama1 and Mikio Sakai1

<sup>1</sup>The University of Tokyo



(a) Case 1



(b) Case 2



(c) Case 3図1 各ケースのスナップ ショット

# 特異値分解と深層学習を用いた炉心燃焼度分布の予測

Prediction of core exposure distribution using singular value decomposition and deep learning

\*高野 涉1, 木間 暁1

<sup>1</sup>GNF-J

ABWR において、教師データとなる炉心のサイクル末期炉心燃焼度分布を表す行列を事前に特異値分解し、 それらをニューラルネットワークが学習することで未学習炉心のサイクル末期炉心燃焼度分布に対応する特 異値及び特異ベクトルを予測した。得られた特異値及び特異ベクトルからサイクル末期炉心燃焼度分布を評 価した。

キーワード:特異値分解、深層学習、炉心燃焼度分布、ABWR

#### 1. 緒言

原子炉の運転では、1 サイクル毎に最適な燃料装荷パターンを設計し、核的・熱的な運転目標を満足させる 必要がある。過去にはメタヒューリスティックな方法に基づいて最適な設計が試みられているが、近年ニュ ーラルネットワーク(NN)が様々な分野で用いられており、ABWRの設計においても、燃料装荷パターンの最 適化に資するかを検討した。これまで、炉心の特定の1 燃料ノードについて基本特性の1 つである相対出力 を予測し<sup>[1]</sup>、燃料装荷パーンの最適化に対して敵対的生成ネットワークを適用した<sup>[2]</sup>。本検討では、燃焼が進 んだ炉心での特性を評価するため、特異値分解を用いることで炉心の全燃料ノードの燃焼度分布を予測した。

#### 2. 炉心燃焼度分布の予測モデル

#### 2-1. 特異値分解の必要性

特定燃料ノードの相対出力の予測<sup>[1]</sup>で示した通り、特定の燃料ノードに着目し、その燃料ノードに特化した NNを構築することで特性を予測することは可能である。一方、燃焼が進んだ炉心での特性を評価するには、 少なくとも主要な多数の燃料ノードの燃焼度を予測する必要がある。しかし、燃料ノード数は ABWR の 1/4 炉心で約 2000 あり、例えばその全てに個別の NN を構築・評価することは計算時間の観点から困難である。 そこで、炉心の燃焼度分布情報を事前に特異値分解によってデータ量を削減することで、炉心全体の燃焼度 分布を現実的な計算時間で評価可能となる。

#### 2-2. 燃焼度分布行列とその特異値分解

サイクル末期での炉心燃焼度分布を列方向 に軸方向位置、行方向に径方向インデックスと した行列形式にし、特異値分解を実施した。次 節の深層学習で使用するのはランク2までとし た。模式図を図1に示す。

#### 2-3. 深層学習

約 1300 の炉心について、炉心シミュレータ AETNA<sup>[3]</sup>で評価したサイクル初期からサイク

ル末期のノード増分燃焼度を特異値分解し、ランク2までの左特異行列Uと右特異行列Vを教師データとして学習した。NNのインプットはサイクル初期の炉心軸方向平均燃焼度及びバンドル平均燃焼度とした。なお、最大特異値は(サイクル増分燃焼度)=(予測したUとVのランク1の係数の積の合計)×(最大特異値)から算出し、ランク2の特異値はランク1で計算される各バンドルの軸方向燃焼度分布からの補正量に比例するため、バンドル軸方向燃焼度分布のバラつきの大きさから算出した。

#### 3. 炉心燃焼度分布の評価

第 2-3 節の方法で予測した U, V, 特異値から、ノード増 分燃焼度を算出した。AETNA によるノード増分燃焼度と NN による予測値の関係を図 2 に示す。相対差は RMS で 11.2 %となり、特異値分解した U, S, V のランク 1 の係数 からノード増分燃焼度を構築した場合の RMS 11 %と同程 度の精度で予測することができた。

#### 参考文献

[1] 高野,木間 日本原子力学会 2019 年春の大会,2K07
 [2] 高野,木間 日本原子力学会 2019 年秋の大会,1K09
 [3] GNF-J "炉心核熱水力特性解析システム システム全般",GLR-005 システム編,2015 年4月
 \*Sho Takano<sup>1</sup> and Akira Konoma<sup>1</sup> <sup>1</sup>GNF-J



図1 炉心燃焼度の行列と特異値分解(ランク2まで)



# MCCI における金属コリウム凝固偏析挙動の MPS 法による予備解析

Preliminary Analysis of Spatially Distributed Metallic Phase Formation in MCCI with MPS Method

\*福田 貴斉<sup>1</sup>, 山路 哲史<sup>1</sup>, Li Xin<sup>1</sup>

1早稻田大学

溶融炉心-コンクリート相互作用(MCCI)を模擬した VULCANO VF-U1 実験における溶融物中の金属相の局所 的な偏析凝固分布を Moving Particle Semi-implicit (MPS)法を用いて予備的に解析した結果を報告する。

キーワード: MCCI, VULCANO VF-U1 実験、偏析凝固、福島廃炉, 燃料デブリ取り出し, MPS 法

### 1. 背景・目的

炉心溶融を伴う原子炉過酷事故時の格納容器の健全性等の観点から、これまでに多くの溶融炉心-コンクリート相互作用(MCCI)の実験及び数値解析が実施され、主にコンクリートの侵食挙動に関して知見が蓄積されてきた。しかし、福島第一原子力発電所の燃料デブリ取り出しには炉心物質由来の固体デブリと構造物から構成されるコリウムとコンクリートの限定的な溶融に伴う多相成分の偏析凝固分布の推定が重要である。一方、フランス原子力・代替えエネルギー庁(CEA)により実施された VULCANO VF-U1 実験 [1]によると、MCCIにおける溶融物中の酸化物相と金属相は従来考えられていたように密度差により層状に堆積するのではなく、金属相が空間的に局在し、壁面に沿って偏析凝固することが確認された。

そこで本発表では、ラグランジュ法に基づき、複雑な固液相変化に伴う界面変化の追跡が容易な Moving Particle Semi-implicit (MPS)法による VULCANO VF-U1 実験の予備的な解析結果を報告する。

#### 2. 手法

VULCANO VF-U1 実験で観察された金属相の凝固偏析の要因に指摘されている界面張力の影響[2]を MPS 法で考慮するために、従来の MPS 法による MCCI 解析手法に以下の改良を組み込んでいる。まず近藤らによる表面張力モデル(ポテンシャルモデル)を自由表面のみならず異種液体間の界面張力としても作用するようにした。さらに界面張力のような微視的な弱い力がマクロな流動に与える影響を考慮するため Corrective Matrix に基づいた離散化誤差低減手法や Particle Shifting に基づく数値安定化手法を導入した。加えて、溶融物中の酸化物-金属相の界面を高い解像度で解析するため、従来の共有メモリ並列計算手法 OpenMP に分散メモリ並列計算規格 MPI を組み合わせた大規模並列計算を可能とした。

#### 3. 結果

試解析の結果、界面張力の影響で溶融物中の金属相が局所的に集中すること、及び、熱伝導率が大きい金属相がコンクリートの上に局在することでその部分のコンクリートの溶融が促進するという、VULCANO VF-U1実験においても確認された現象が再現された。今後は、空間的に局在しながら流動する金属相が冷えて粘性等の物性が変化し偏析凝固するまでの再現や、酸化物相が溶融コンクリートと混合することで密度が変化する現象の考慮などが課題である。

#### 参考文献

[1] V. Bouyer, et, al., The 9TH European Review Meeting on Severe Accident Research, Prague, 2019.

[2] J. F. Haquet, et, al., 10th International Conference on Multiphase Flow, Rio de Janeiro, 2019.

<sup>1</sup>Waseda Univ.

<sup>\*</sup>Takanari Fukuda<sup>1</sup>, Akifumi Yamaji<sup>1</sup>, Xin Li<sup>1</sup>

# 統計的安全評価における代替統計モデルの適用 (4) 平均値シフト法による時系列クラスタリング

Application of Surrogate Models for Statistical Safety Evaluation

(4) Time Series Clustering Using Mean Shift Algorithm

\*木下 郁男

原子力安全システム研究所

PWR プラントにおける小破断 LOCA 時高圧注入系不作動事象を対象に RELAP5 コードにより燃料被 覆管最高温度(PCT)の不確かさ解析を実施した。燃料被覆管温度の時系列データに対して平均値シ フト法によりクラスタリングを行い、PCT の確率分布に現れたダブルピークの要因を検討した。 **キーワード**:統計的安全評価,代替統計モデル,時系列クラスタリング,平均値シフト法, RELAP5

1. 緒言 統計的安全評価においては、安全評価パラメータの ヒストグラムが多峰性(複数ピーク)を持つ場合がある。これを 単一ピークの分布に分離できれば、不確かさ解析の代替統計 モデルの構築に有用である。本研究では、不確かさ解析の時 系列データに対してクラスタリングを行い、安全評価パラメ ータの確率分布における多峰性の要因を検討した。

2. 解析方法 解析対象は PWR プラントの小破断 LOCA 時高 圧注入系不作動事象(5インチ破断)とした。本事象を対象とし た RELAP5 コードによる被覆管最高温度(PCT)の不確かさ解 析(10パラメータ、1024 サンプル)では、PCT の確率分布にダ ブルピークが生じた[1]。本研究では、この不確かさ解析の時 系列データ(300 サンプル)に対して、平均値シフト法[2]により クラスタリングを行い、PCT のダブルピークを分離した。次 に、入力パラメータによる時系列クラスターの分類モデルを 構築し、各クラスターに対して PCT の回帰モデルを構築した。 さらに、構築した分類・回帰モデルにより PCT の不確かさ解 析(1024 サンプル)を行い RELAP5 による計算結果と比較した。

3. 解析結果 図1および図2に、被覆管温度時系列およびPCT のクラスタリング結果を示す。適切なカーネル幅を設定する ことにより 4 つのクラスターに分類された。PCT のダブルピ ークはクラスター1と2に対応する。 図3に、クラスター毎に まとめて並べた全 300 サンプルの入力パラメータの値を図示 する。クラスター1と2の間で有意差(有意水準95%)のある入 カパラメータは、「炉心内相間摩擦」、「崩壊熱」、「ダウンカマ 相間摩擦」であった。図において、「炉心内相間摩擦」と PCT との相関が明らかである。また、「崩壊熱」はクラスター1と 2の間で分布に相違がみられる。図4に、分類・回帰モデルに よる PCT の不確かさ解析(1024 サンプル)の累積分布関数を、 RELAP5 による解析と比較して示す。分類モデルには決定木 を、回帰モデルには2次回帰(交互作用あり)を用いた。分類モ デルの精度向上が必要であるものの、クラスタリングを行わ ずに2次回帰(交互作用あり)を適用した場合と比較して、95% 累積確率値の予測精度は大きく向上した。

参考文献 [1] I. Kinoshita, et al., BEPU2018-149 (2018). [2] K. Fukunaga, et. al., IEEE Trans. Information Theory, Vol. 21, No.1, pp.32-40 (1975).

\*Ikuo Kinoshita, INSS



図1 被覆管温度時系列のクラスタリング



図2 PCT のクラスタリング







Oral presentation | IV. Nuclear Plant Technologies | 401-2 Operational Management, Inspection and Maintenance of Reactor

# [2K01-05] Advancement of the Maintenance and Preservation Technology of the Plant 2

Chair:fumihiko ishibashi(Toshiba ESS)

Thu. Sep 17, 2020 10:15 AM - 11:45 AM Room K (Zoom room 11)

# [2K01] Development of Abnormal Sign Detection System using AI for nuclear power plant

\*Isaku Nagura<sup>1</sup>, Shinya Tominaga<sup>1</sup>, Ryota Miyake<sup>1</sup>, Toshio Aoki<sup>1</sup>, Susumu Naito<sup>2</sup>, Yasunori Taguchi<sup>2</sup>, Yuichi Kato<sup>2</sup>, Kouta Nakata<sup>2</sup> (1. TOSHIBA ESS, 2. TOSHIBA) 10:15 AM - 10:30 AM

# [2K02] Development of Abnormal Sign Detection System using AI for Nuclear Power Plant

\*Susumu Naito<sup>1</sup>, Yasunori Taguchi<sup>1</sup>, Yuichi Kato<sup>1</sup>, Kouta Nakata<sup>1</sup>, Isaku Nagura<sup>2</sup>, Shinya Tominaga<sup>2</sup>, Ryota Miyake<sup>2</sup>, Toshio Aoki<sup>2</sup> (1. TOSHIBA, 2. TOSHIBA ESS) 10:30 AM - 10:45 AM

# [2K03] Development of Abnormal Sign Detection System using AI for Nuclear Power Plant

\*Shinya Tominaga<sup>1</sup>, Isaku Nagura<sup>1</sup>, Ryota Miyake<sup>1</sup>, Toshio Aoki<sup>1</sup>, Susumu Naito<sup>2</sup>, Yasunori Taguchi<sup>2</sup>, Yuichi Kato<sup>2</sup>, Kouta Nakata<sup>2</sup> (1. TOSHIBA ESS, 2. TOSHIBA) 10:45 AM - 11:00 AM

# [2K04] Development of nondestructive inspection system for diagnosis of cable insulation material

\*Hiroaki Fujiyoshi<sup>1</sup>, Motomu Ishii<sup>1</sup>, Yoshihiro Isobe<sup>1</sup>, Takatoshi Kawashima<sup>2</sup>, Tadashi Magari<sup>3</sup>, Takashi Ikeda<sup>3</sup>, Yukari Fuke<sup>3</sup>, Masato Omoto<sup>3</sup> (1. NFI, 2. KEB, 3. KEPCO) 11:00 AM - 11:15 AM

# [2K05] Development of nondestructive inspection system for diagnosis of cable insulation material

\*Motomu Ishii<sup>1</sup>, Hiroaki Fujiyoshi<sup>1</sup>, Yoshihiro Isobe<sup>1</sup>, Takatoshi Kawashima<sup>2</sup>, Yukari Fuke<sup>3</sup>, Masato Omoto<sup>3</sup> (1. NFI, 2. KEB, 3. KEPCO) 11:15 AM - 11:30 AM

# A I を用いた原子力発電所における異常予兆検知システムの開発 (3) 異常予兆検知システムの全体概要

Development of Abnormal Sign Detection System using AI for Nuclear Power Plant

(3) Overview of Abnormal Sign Detection System

\*名倉 伊作<sup>1</sup>, 富永 真哉<sup>1</sup>, 三宅 亮太<sup>1</sup>, 青木 俊夫<sup>1</sup>, 内藤 晋<sup>2</sup>, 田口 安則<sup>2</sup>, 加藤 佑一<sup>2</sup>, 中田 康太<sup>2</sup> <sup>1</sup>東芝エネルギーシステムズ株式会社, <sup>2</sup>株式会社 東芝

原子力発電所の稼働率,保守性、及び安全性向上に貢献することを目指し、近年活用が進んでいるAIを 用いてプラントの何千ものプロセスデータから通常と異なる中長期の変動を検出可能な異常予兆検知システ ムのアルゴリズムを開発すると共にこれを導入するためのユーザーインターフェースや機器構成を立案した。 **キーワード**:異常予兆検知、AI、深層学習、オートエンコーダ、運転監視

# 1. 緒言

原子力発電所では安定・安全運転のために何千ものプロセスデータが測定され異常がないか評価されてい るが全てのプロセスデータを常に監視/評価することは困難であり、かつ運転中における異変を正確に捉え るには十分な知識と経験、及び詳細な分析評価作業が必要である。そこでプラント監視におけるユーザの負 担軽減をはかり、原子力発電所の価値向上につながることを視野にいれたAIを用いた異常予兆検知システ ムの開発を進めている。

### 2. 実施内容

### 2-1. アルゴリズムの開発

原子力発電所での運転状態監視やその 評価活動を考慮すると、多くのプロセス データを時系列変化も含めて同時に扱 え、誤検知なく異常予兆を早期検知でき る高い性能が求められる。本要求を満足 するため深層学習のアルゴリズムのひと つであるオートエンコーダをベースとし た検知アルゴリズムを開発した。



2-2.ユーザーインターフェース(UI)及び機器構成の検討

図1. 異常予兆検知の概念図

異常予兆検知システムを効果的に運用するためには、ユーザをいかに適切に支援するかを考慮して UI 及び 機器構成を具備することが重要である。発電所の系統構成や各系統の重要度、さらには実際の運転状態監視 や評価活動を想定して具体的案を検討した。

# 3. 結論

原子力発電所特有の運用を想定しいかにユーザを適切に支援するかが重要なテーマであるが、異常予兆検 知システムの検知アルゴリズムでは一定の性能が得られ、UI/機器構成も立案できた。今後は実際の運用を さらに見据えて改善を図っていく。

\*Isaku Nagura<sup>1</sup>, Shinya Tominaga<sup>1</sup>, Ryota Miyake<sup>1</sup>, Toshio Aoki<sup>1</sup>, Susumu Naito<sup>2</sup>, Yasunori Taguchi<sup>2</sup>, Yuichi Kato<sup>2</sup>, Kouta Nakata<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Toshiba Energy Systems & Solutions Corporation, <sup>2</sup>Toshiba Corporation

# AI を用いた原子力発電所における異常予兆検知システムの開発 (4)2段階オートエンコーダによる検知アルゴリズムの改良

Development of Abnormal Sign Detection System using AI for Nuclear Power Plant

(4) Improvement of Detection Algorithm with Two-stage Autoencoder

\*内藤 晋<sup>1</sup>,田口 安則<sup>1</sup>,加藤 佑一<sup>1</sup>,中田 康太<sup>1</sup>,名倉 伊作<sup>2</sup>,富永 真哉<sup>2</sup>, 三宅 亮太<sup>2</sup>,青木 俊夫<sup>2</sup>

1株式会社 東芝、2東芝エネルギーシステムズ株式会社

多数のプロセス値を同時に監視し、未知の事象を含めた異常の予兆を検知する、新しいデータ駆動型手法 を開発した。約3,000 プロセス値のシミュレーションデータに対し、誤検知ゼロで優れた検知性能を示した。 **キーワード**:プラント性能監視,ヘルスモニタリング,異常予兆検知,機械学習,オートエンコーダ

### 1. 緒言

原子力発電所において、プラントの性能と様々なシステムの健全性を監視する目的で、何千ものプロセス 値が測定されている。運転員が全てのプロセス値を常時監視することは困難である。そこで、多数のプロセ ス値を同時に監視し、未知の事象を含めた異常予兆を、少ない誤検知で早期に検知可能にする、新しいデー タ駆動型手法を開発した。

# 2. 検知アルゴリズムの改良

異常予兆はプロセス値と予測値の差で検知する。高精度の予測値を得るために、深層学習のアルゴリズム のひとつであるオートエンコーダをベースに、原子力発電所のプロセス値の特徴に対応したネットワーク構 造を構築した(図1)。2段階のオートエンコーダで構成され、それぞれが異なる性質の信号を学習すること で、正常状態を高精度に予測する。

### 3. 検知性能の確認

異常検知性能を、3,100のアナログプロセス値を持つ1,100 MWの沸騰水型原子炉のシミュレーションデー タで確認した。2段階オートエンコーダは、定常状態、過渡状態、および外乱下において、誤検知ゼロで優 れた検知性能を示した(図2)。



## 参考文献

[1] S. Naito, et. al., "A new data driven method for monitoring a large number of process values and detecting anomaly signs with a two-stage model composed of a time window autoencoder and a deviation autoencoder," ICONE28-POWER2020 (2020).

\*Susumu Naito<sup>1</sup>, Yasunori Taguchi<sup>1</sup>, Yuichi Kato<sup>1</sup>, Kouta Nakata<sup>1</sup>, Isaku Nagura<sup>2</sup>, Shinya Tominaga<sup>2</sup>, Ryota Miyake<sup>2</sup> and Toshio Aoki<sup>2</sup> <sup>1</sup>Toshiba Corporation, <sup>2</sup> Toshiba Energy Systems & Solutions Corporation.

# AIを用いた原子力発電所における異常予兆検知システムの開発

# (5) 原子力発電所への導入へ向けたユーザーインターフェースの検討

Development of Abnormal Sign Detection System using AI for Nuclear Power Plant

(5) Study of user interface for nuclear power plant

\*富永 真哉<sup>1</sup>, 名倉 伊作<sup>1</sup>, 三宅 亮太<sup>1</sup>, 青木 俊夫<sup>1</sup>,

内藤 晋<sup>2</sup>, 田口 安則<sup>2</sup>, 加藤 佑一<sup>2</sup>, 中田 康太<sup>2</sup>

1東芝エネルギーシステムズ株式会社,2株式会社 東芝

深層学習手法の一つであるオートエンコーダに性能改善を加えた検知アルゴリズムを用いた原子力発電所に おける異常予兆検知システムの開発を進めている。本システムを原子力発電所へ導入するために同発電所の 一般的な系統構成やその運転監視の特徴を考慮したユーザーインターフェース(UI)と機器構成の検討結 果について報告する。

キーワード: 異常予兆検知、AI、深層学習、ユーザーインターフェース、運転監視

### 1. 緒言

原子力発電所において、大量のプロセスデータを収集しAIを用いて分析を行う異常予兆検知システムを活 用することで、日々の運転や健全性確認活動を支援してユーザーの負担軽減をはかり、稼働率,保守性及び 安全性向上に貢献できる可能性がある。本システムを原子力発電所に導入する際には、単に異常を検知する のみならず、検知した異常を適切に報知しユーザーの対応を支援することによりユーザーの負担軽減を図り、 発電所の保守性及び安全性向上に貢献する必要がある。今回、本システムを原子力発電所へ導入するために 同発電所の一般的な系統構成やその運転監視の特徴を考慮したUIと機器構成の検討結果について報告する。

# 2. 実施内容

#### 2-1. U I

原子力発電所における異常予兆検知システムのユースケース として「プラント運転中の監視支援」「系統健全性の評価支援」 の2つを想定、それぞれに対応するUIの基本構成を立案、ま た検知後のユーザー支援の観点から、異常予兆を検知した後に ユーザーが異常の原因究明を行うための対応を支援するため のUIについてもあわせて立案した(図1)。



#### 2-2. 機器構成

図1:異常予兆検知システムの画面構成

本システムは発電所のプロセスデータを取り扱うことから、発電所の運転監視の特徴及び 2-1 で論じたユー スケースにおける利便性を考慮するのに加え、サイバーセキュリティについても考慮する必要がある。これ らを考慮したシステム及び機器構成案を検討、立案した。

### 3. 結論

異常予兆検知システムを原子力発電所へ導入するためのUI及び機器構成について検討した。今後は、ユー ザーの意見を取り入れながら改良を行い、さらなる利便性の向上を図ることが重要である。

\*Shinya Tominaga<sup>1</sup>, Isaku Nagura<sup>1</sup>, Ryota Miyake<sup>1</sup>, Toshio Aoki<sup>1</sup>, Susumu Naito<sup>2</sup>, Yasunori Taguchi<sup>2</sup>, Yuichi Kato<sup>2</sup>, Kouta Nakata<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Toshiba Energy Systems & Solutions Corporation, <sup>2</sup>Toshiba Corporation

# ケーブル絶縁材の健全性診断技術開発 (4) 実機取替ケーブルを用いた検討

Development of nondestructive inspection system for diagnosis of cable insulation material (4) Study for replacement cables used in the nuclear power plant

\*藤吉 宏彰<sup>1</sup>, 石井 元武<sup>1</sup>, 礒部 仁博<sup>1</sup>, 川島 崇利<sup>2</sup>, 鈎 忠志<sup>3</sup>, 池田 隆<sup>3</sup>, 冨宅 ゆかり<sup>3</sup>, 大本 正人<sup>3</sup> 1原子燃料工業株式会社,2関西電子ビーム株式会社,3関西電力株式会社

ケーブル絶縁材の照射劣化に対する健全性診断技術開発を目的として、電子線照射されたケーブル試験体 への AE(Acoustic Emission)センサを用いた打音検査(以下、「AE 打音検査」)の適用性を検討してきた。本 報では実機プラントで約 30 年間供用されたケーブルに電子線照射し、AE 打音検査で得られる評価ピーク周 波数(以下、「周波数」)が絶縁材の引張試験で得られる破断伸びの関係を統計検定により評価した。 キーワード:ケーブル絶縁材、照射劣化、非破壊検査、AE センサ、打音検査

# 1. 緒言

原子力発電所で使用されるケーブル絶縁材の多くは、高い 電気絶縁性をもつ高分子材料が利用されており、それらは熱 や放射線により次第に絶縁性能が低下する印。筆者らはケーブ ル試験体へのAE 打音検査により、絶縁材の劣化度(ここでは 機械的特性の低下度合い)の検出を非破壊的に試みている<sup>[2]</sup>。

### 2. 試験体への電子線照射

ケーブル試験体一覧を表1に示す。試験体長さはいずれも 300mm とした。なお、C-6 および C-7 はタービン建屋で約 30 年供用されたケーブルである。表1のケーブル試験体に対し、 最大 2,000kGy まで段階的に電子線を照射した。

### 3.AE 打音検査および引張試験

ケーブル試験体に対し、電子線照射前後において図2のとおり3か 所×4 方向(0°.90°.180°.270°)を AE 打音検査し、得られた周波 数の平均値をとった。また、AE 打音検査後(照射後)、1 試験体あたり 3本の絶縁材を取り出して引張試験し、破断伸びの平均値をとった。

### 4. ケーブル絶縁材の劣化評価

AE 打音検査で得られた周波数と、引張試験で得られた破断伸びの関

る結果となった。破断伸びを目的変数、周波数を説明変数とし て回帰分析し、帰無仮説を「回帰係数は0」としてt検定した。 その確率 p は pc-6=0.015、 pc-7=0.0096、 pc-8=0.00043 でいずれも 有意水準 0.05(5%) より小さく、帰無仮説は棄却される。従っ て、破断伸びは周波数で説明できることを確認した。電気学会 通則<sup>[3]</sup>で定める終点基準(破断伸び 50%)を健全基準値に設定 し、計測値(周波数)のばらつきを保守的に考慮すると、暫定 的な健全基準値はそれぞれ C-6 =839.3Hz、C-7 =801.5Hz、C-8 =817.8Hz と設定できる。

#### 5. 結論

2020年日本原子力学会

実機で約30年供用されたケーブルに電子線照射し、AE打音 検査した後、絶縁材を引張試験した。その結果、AE 打音検査に よってケーブル取替時期を適切に推測し得る見通しを得た。 参考文献

[1] JAEA-Review 2012-027 "ケーブル絶縁材料の経年劣化研究"

[2] 石井ら"ケーブル絶縁材の健全性診断技術開発(3)"日本原子力学会2019年秋の大会

[3] "電気絶縁材料の対放射線性試験方法通則 JEC-6152-1996" 電気学会 電気規格調査会標準規格

\*Hiroaki FUJIYOSHI<sup>1</sup>, Motomu ISHII<sup>1</sup>, Yoshihiro ISOBE<sup>1</sup>, Takatoshi KAWASHIMA<sup>2</sup>, Tadashi MAGARI<sup>3</sup>, Takashi IKEDA<sup>3</sup>, Yukari FUKE<sup>3</sup>, Masato OMOTO<sup>3</sup> <sup>1</sup>Nuclear Fuel Industries, Ltd., <sup>2</sup>Kansai Electron Beam Co., Ltd. <sup>3</sup>Kansai Electric Power Co., Inc.

- 2K04 -

#### ケーブル試験体一覧 表1



knock × 5

Point 2

Point 3

AE sensor

Point 1



# ケーブル絶縁材の健全性診断技術開発 (5)高温下における照射劣化

Development of nondestructive inspection system for diagnosis of cable insulation material

(5) Radiation degradation under high temperature

\*石井 元武<sup>1</sup>,藤吉 宏彰<sup>1</sup>,礒部 仁博<sup>1</sup>,川島 崇利<sup>2</sup>,冨宅 ゆかり<sup>3</sup>,大本 正人<sup>3</sup> <sup>1</sup>原子燃料工業株式会社,<sup>2</sup>関西電子ビーム株式会社,<sup>3</sup>関西電力株式会社

筆者らはこれまでにケーブル絶縁材の照射劣化に対する健全性診断を目的として、電子線照射されたケ ーブル絶縁材の機械的特性の低下傾向を、AE(Acoustic Emission)センサを用いた打音検査(以下、「AE 打音 検査」)により検出が可能であることを報告してきた。本報では、ケーブル試験体に対して SA 時を意識し た耐熱温度付近の高温での電子線照射を行い、ケーブル絶縁材の照射劣化における照射温度の影響を AE 打音検査により調査して、評価ピーク周波数と絶縁材の引張試験で得られる破断伸びの関係を評価した。 キーワード:非破壊検査、ケーブル、絶縁材、照射劣化、AE、打音検査

#### 1. 緒言

原子力発電所で使用されるケーブルの多くには、絶縁材として高い電気絶縁性をもつ高分子材料が利用 されているが、それらは熱や放射線により次第に絶縁性能が低下することが知られている<sup>[1]</sup>。筆者らはこ

れまで同一仕様のケーブル試験体を用いた AE 打音検査により、室温 環境下での照射による絶縁材の劣化度(機械的特性の低下度合い) の検出を非破壊的に試みてきた<sup>[2]</sup>。

#### 2. 電子線照射

図1に示す2種類のケーブル試験体に対し、電子線照射に伴う試 験体の温度上昇が耐熱温度付近となるよう断熱材で覆った上で、最 大2,000kGyまで段階的に照射した。その結果、C-4において照射の 影響と考えられる顕著な外観の変化(変色、絶縁材とシースの収縮) が確認された(図2)。

### 3.AE 打音検査と引張試験

照射前後の試験体に対し図3に示す要領でAE打音検査した。その 後、照射後の試験体から絶縁材を抜き取り、引張試験した。その結 果、C-4における照射線量に伴う破断時伸びの低下傾向は室温照射時 と比較して顕著であることを確認した。

#### 4.ケーブル絶縁材の劣化評価

図4に示すAE打音検査で得られた評価ピーク周波数と、破断伸びの回帰直線から、AE打音検査によりケーブル絶縁材の機械的特性の劣化度を推測できる見込みを得た。電気学会通則<sup>[3]</sup>の終点基準(破断伸び 50%)を健全基準値に設定し、計測値(評価ピーク周波数)のばらつきを保守的に考慮すると、暫定的な健全基準値は C-4 では約1,075Hz、C-5 では約1,185Hz とそれぞれ設定できる。

### 5. 結論

C-4 において照射温度による機械的特性(破断伸び)への影響を確認した。また評価ピーク周波数と破断伸びの回帰式を用いることで、 AE 打音検査を用いた適切なケーブル取替時期の推定が可能である 見通しを得た。

### 参考文献

[1] JAEA-Review 2012-027 "ケーブル絶縁材料の経年劣化研究" [2] 石井ら"ケーブル絶縁材の健全性診断技術開発(3)"日本原子力学会 2019 年秋の大会

[3] "電気絶縁材料の対放射線性試験方法通則 JEC-6152-1996" 電気学会 電気規格調査会標準規格

\*Motomu ISHII<sup>1</sup>, Hiroaki FUJIYOSHI<sup>1</sup>, Yoshihiro ISOBE<sup>1</sup>, Takatoshi KAWASHIMA<sup>2</sup>, Yukari FUKE<sup>3</sup>, Masato OMOTO<sup>3</sup> <sup>1</sup>Nuclear Fuel Industries, Ltd., <sup>2</sup>Kansai Electron Beam Co., Ltd. <sup>3</sup>Kansai Electric Power Co., Inc.





Oral presentation | IV. Nuclear Plant Technologies | 402-1 Nuclear Safety Engineering (Safety Design, Safety Assessment/Analysis, Management)

# [2K06-08] SA Analysis

Chair:Tadashi Fujii(Hitachi-GE) Thu. Sep 17, 2020 2:45 PM - 3:40 PM Room K (Zoom room 11)

- [2K06] Study on improvement of MAAP heat exchanger model using API function \*MINGXI WEI<sup>1</sup>, Daisuke Fujiwara<sup>1</sup>, Seiichirou Nakatubo<sup>1</sup> (1. TEPSYS) 2:45 PM - 3:00 PM
  [2K07] Madalian of apfatus equipment based on Fulsyshime Daiiahi appident in
- [2K07] Modeling of safety equipment based on Fukushima Daiichi accident in MAAP (Part 2)

\*Takayoshi Kusunoki<sup>1</sup>, Toshiya Takaki<sup>1</sup>, Naoki Sano<sup>1</sup>, Akira Nakamura<sup>1</sup> (1. INSS)
3:00 PM - 3:15 PM

[2K08] Study of downstream effect of the sump screen for post LOCA long term core cooling

\*Kei Higashi<sup>1</sup>, Tomoaki Ogata<sup>1</sup>, Ryo Fukuda<sup>1</sup>, Hideyuki Sakata<sup>1</sup>, Yugen Shiratsuchi<sup>3</sup>, Toshihiko Nakano<sup>2</sup> (1. MHI, 2. KEPCO, 3. NSE)
3:15 PM - 3:30 PM

# API 機能を活用した MAAP の熱交換器モデル高度化に関する検討

Study on improvement of MAAP heat exchanger model using API function

\*魏 明喜 <sup>1</sup>,藤原 大資 <sup>1</sup>,中坪 清一郎 <sup>1</sup>

1株式会社テプコシステムズ

シビアアクシデント解析コード MAAP への最新知見の取り込み、実機プラント仕様への適用などを目的に、 バージョン 5.04 以降に整備された Application Programming Interface (API)機能の活用を進めている。本報告 では、この API 機能を用いた代替循環冷却系のモデル高度化について紹介する。

**キーワード**: MAAP、API、熱交換器、外部プログラム

1. 緒言 MAAPの API機能は、フルスコープシミュレータ等への組み込みにおいて、MAAPのソースコード を変更することなく、外部プログラムで計算された注水流量等を取り込むことを目的に開発されたものであ る。なお、この API 機能は MAAP の内部計算モデルを拡張することにも流用でき、従来インプットファイル に評価式、相関式等を記述していたものをプログラム化してダイナミックリンクライブラリ(DLL)として MAAP 計算に取り込むことが可能となる。プログラム化のメリットとしては、多次元配列、反復計算が可能 になり、且つ社内で共通の DLL を用いることで解析の品質確保にもつながる点が挙げられる。本報告では、 代替循環冷却系のモデル化に API 機能を活用した事例を紹介する。

2. API 機能による代替循環冷却系のモデル高度化 代替循環 冷却系では、二段式熱交換器で冷却した水を一台のポンプで 原子炉圧力容器内、及び格納容器内に注水する。これに対し、 MAAP の熱交換器モデルは図1に示すように、二段式ではな く、且つ熱交換器を介した冷却水を2か所に分岐して注水す ることができず、従来は MAAP の入力ファイルに技巧を凝ら す(テーブル入力や評価式の書き込み等)必要があった。-方、API 機能を活用すればこれらは無理なく実現可能であり、 原子炉圧力容器と格納容器側への流量配分を変更する場合 でも、入力ファイルを再調整する必要が無く、解析者の負荷 軽減につながることとなる。外部プログラムでは、二段式熱 交換器、及び流量配分を反映した NTU 数(熱交換器性能を定 義する無次元数)を計算し、MAAP コード内の NTU 数を逐次 再定義している。図2に解析結果の一例を示す。

3. まとめ MAAP API 機能を用いて代替循環冷却系のモデル 高度化を行い、その有用性を確認した。これは API 機能活用 の一例であり、その他の新規設備への対応、機構論的モデル の取り込み、新規知見の取り込みなど、従来はソースコード を変更しなければ実現しなかった検討が可能となり、弊社で図2 二段式熱交換器モデルによる解析結果 は今後幅広く活用していくことを計画している。

\*Mingxi Wei<sup>1</sup>, Daisuke Fujiwara<sup>1</sup> and Seiichirou Nakatubo<sup>1</sup> <sup>1</sup>TEPCO SYSTEMS CORPORATION.





# MAAPにおける 1F事故を踏まえた発電所安全対策設備のモデル化(その2)

Modeling of safety equipment based on Fukushima Daiichi accident in MAAP (Part 2)

\*楠木 貴世志<sup>1</sup>, 高木 俊弥<sup>1</sup>, 中村 晶<sup>1</sup>, 佐野 直樹<sup>1</sup>

1原子力安全システム研究所

発電所緊急安全対策及びシビアアクシデント(SA)対策等として、福島第一原子力発電所事故以降に新たに 導入された設備をMAAPのプラントモデルに組み込み、動作確認を行っている。本稿ではこの内、仮設中圧 ポンプ、電動消火ポンプ、及びディーゼル消火ポンプをモデル化した。

### キーワード: MAAP, 福島第一原子力発電所事故

# 1. 緒言

福島第一原子力発電所(1F)事故を踏まえ、発電所緊急安全対策及びシビアアクシデント(SA)対策等と して新たに導入された設備を事象進展予測コード「MAAP」のプラントモデルに組み込み、動作確認を行っ た。本稿ではSA対策設備ではないものの、SA時に格納容器スプレイ等に使用される可能性のある仮設中圧 ポンプ、電動消火ポンプ、及びディーゼル消火ポンプのモデル化について説明する。

# 2. MAAP へのポンプモデル化に関する概要

#### 2-1. 圧力損失を考慮したポンプのモデル化

ポンプ流量は、取水源と移送先の水頭差、及びポンプのQHカーブ(流量と揚程)から決定される。MAAP Version 4 では圧力損失が考慮されていないため、流量を過大評価してしまう恐れがある。より現実的な設定 を行うためには、ポンプ揚程を圧力損失分だけ低く、必要NPSH は圧力損失分だけ高く設定する必要がある。

#### 2-2. 格納容器スプレイモデルへの反映

MAAP4 では、次式からポンプを隔てた取水源と移送先の水頭差が計算され、計算結果と QH カーブの設定 データの対応からポンプ流量が決定される[1]。

#### $DZPUMP = (P2 \times VW2/GRAV + DZ_2) - (P1 \times VW1/GRAV + DZ_1)$

ここで、P1 は取水源の圧力、VW1 はポンプ入口配管内の水の比容積、DZ<sub>1</sub>は取水源からポンプ入口のエレベーション(EL)差、P2 は移送先の圧力、VW2 はポンプ出口配管内の水の比容積、DZ<sub>2</sub>はポンプ入口から移送先までの EL 差、GRAV は重力加速度を表す。

しかしながら、MAAP4 では DZ<sub>2</sub>を定義できるパラメータがなく、格納容器(CV)上部区画の床面からス プレイヘッダまでの高さを表すパラメータ ZSPA が DZ<sub>2</sub>として用いられている。ZSPA は水頭差の計算だけで なく、スプレイの落下高さを定義するパラメータとして使用されている。ZSPA はスプレイ使用時の CV 除熱 量等に影響を及ぼすと考えられることから、実際のポンプ設置位置から移送先(スプレイヘッダ)までの高 さと ZSPA の設定値との差は、ポンプの揚程を変更することで考慮した。

#### 3. 結論

SA 対策設備ではないものの、SA 時に使用される可能性のある仮設中圧ポンプ、電動消火ポンプ、及びディーゼル消火ポンプを MAAP4 に組み込み、問題なく動作していることが確認できた。なお、組み込まれた モデルについては関西電力原子力防災訓練のプラント事象進展シナリオ解析に活用している[2]。

### 参考文献

[1] Electric Power Research Institute, MAAP4 Users Manual. [2] 川崎ら,日本原子力学会 2019 年秋の大会, 2019.

\*Takayoshi Kusunoki<sup>1</sup>, Toshiya Takaki<sup>1</sup>, Akira Nakamura<sup>1</sup> and Naoki Sano<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Institute of Nuclear Safety System, Inc

# サンプスクリーン下流側影響の LOCA 後炉心長期冷却に係る検討 (4) 炉心入口部の冷却材供給流路に関する 2 体燃料集合体試験

Study of downstream effect of the sump screen for post LOCA long term core cooling

(4) Fuel assemblies test of flow path feeding coolant at the core inlet

\*東 慧<sup>1</sup>, 緒方 智明<sup>1</sup>, 福田 龍<sup>1</sup>, 坂田 英之<sup>1</sup>, 白土 雄元<sup>2</sup>, 中野 利彦<sup>3</sup> <sup>1</sup>三菱重工, <sup>2</sup>MHI NS エンジニアリング, <sup>3</sup>関西電力

原子炉冷却材喪失事故(LOCA)時に発生するデブリ(配管保温材の破砕片:繊維、潜在デブリ/塗装片: 粒子、化学的生成物:化学)が原子炉容器内に流入し、炉心流路を閉塞することが懸念されている。本稿 では、炉心入口部の冷却材供給流路に着目した要素試験及び2体燃料集合体試験の結果について報告する。 キーワード:原子炉冷却材喪失事故(LOCA),デブリ,サンプスクリーン,長期炉心冷却

### 1. 緒言

昨年度秋の大会にて報告した「(3) 炉心入口部の冷却材供給流路に関する要素試験」に引き続き、燃料 供試体を用いた流水試験にてデブリによる閉塞影響を確認した。 表1 炉心水位維持のための冷却材供給流路

### 2. 燃料へのデブリ投入試験条件

炉心入口部がデブリで瞬時に全面閉塞すると仮定した流動解析の結果から 代替流路(バレル-バッフル流路)で炉心水位を維持できないのは化学デブリ析 出前の低温側配管破断(CLB)のみであった(表1参照)。このため、試験条件と して CLB 時の流速及び非化学デブリ(繊維/粒子デブリ)を模擬した。

### 3. 要素試験の結果(実機下部ノズル及び下部グリッド2体)

実機下部ノズル及び下部グリッドからなる供試体2体(図1参照)に非化学デ ブリを投入した。デブリ投入直後、供試体によるデブリの捕捉により流量が低 下したが、その後は捕捉量が飽和し、一定の流量が確保された。試験終了後に 供試体を観察し、下部ノズル間ギャップの全域と、下部ノズル内部及び下部グ リッド内部の一部で流路パスが確保されていることを確認した(図2参照)。

### 4. 燃料集合体2体を用いた試験の結果

実寸大の燃料集合体2体を並べ、CLB時の流速(約10mm/s) にて非化学デブリを集合体平均約1,500g(繊維)まで投入 した(図3参照)。燃料集合体の圧損増加は1kPa未満であり、 CLB時の炉心水位維持に必要な許容圧損(約20kPa)以下であ ることを確認した(図4参照)。

### 5. 結論

CLB 時を対象に燃料集合体の入口部及び全体を模擬し た供試体に非化学デブリを投入した試験を実施し、デブ リの流路閉塞による圧損増加量が炉心水位を維持できる 範囲にあることを確認した。今後、化学デブリ析出後の 代替流路による冷却性の確保を確認する予定である。本 検討は、国内 PWR5 電力共同委託の成果の一部である。

\*Kei Higashi<sup>1</sup>, Tomoaki Ogata<sup>1</sup>, Ryo Fukuda<sup>1</sup>, Hideyuki Sakata<sup>1</sup>, Yugen Shiratsuchi<sup>2</sup> and Toshihiko Nakano<sup>3</sup>

<sup>1</sup>Mitsubishi Heavy Industries, LTD, <sup>2</sup>MHI NS Engineering Co., Ltd., <sup>3</sup>Kansai Electric Power Co., Inc.

模擬燃料棒 下部グリッド 下部ノズル

化学析出後

代替流路

代替流路

(再循環時の原子炉容器内流動解析結果)

化学析出前

炉心入口

代替流路

CLB

HL.B





Oral presentation | IV. Nuclear Plant Technologies | 402-1 Nuclear Safety Engineering (Safety Design, Safety Assessment/Analysis, Management)

# [2K09-13] Molten Core Behavior, Mitigation of FCI/MCCI

Chair:Kenji Kamiyama(JAEA)

Thu. Sep 17, 2020 3:40 PM - 5:05 PM Room K (Zoom room 11)

- [2K09] Numerical Analysis of melt spreading behavior by MELTSPREAD code \*Kazuyuki Katsuragi<sup>1</sup>, Hiroshi Goda<sup>1</sup>, Naoya Hayashi<sup>1</sup>, Kenichiro Ueda<sup>1</sup> (1. MHI) 3:40 PM - 3:55 PM
- [2K10] Study on mitigation measures for steam explosions \*Tadashi Fujii<sup>1</sup>, Keisuke Kurihara<sup>1</sup>, Kiyofumi Moriyama<sup>2</sup> (1. HGNE, 2. Masaki Tech LLC.) 3:55 PM - 4:10 PM
- [2K11] Studies on safety improvement in nuclear power plant severe accidents: enhancement of molten core coolability and mitigation of molten core concrete interaction

\*Hiroshi Goda<sup>1</sup>, Satoru Kamohara<sup>1</sup>, Junichi Takeuchi<sup>1</sup>, Taro Toda<sup>1</sup> (1. Mitsubishi Heavy Industries)

4:10 PM - 4:25 PM

[2K12] Studies on safety improvement in nuclear power plant severe accidents: enhancement of molten core coolability and mitigation of molten core concrete interaction

\*Nobuhide Hara<sup>1</sup>, Takuo Oda<sup>1</sup>, Keisuke Yoshida<sup>1</sup>, Hironori Noguchi<sup>1</sup>, Koichi Tanimoto<sup>1</sup>, Hiroshi Goda<sup>1</sup>, Junichi Takeuchi<sup>1</sup>, Naoya Hayashi<sup>1</sup> (1. MHI)

4:25 PM - 4:40 PM

[2K13] Studies on safety improvement in nuclear power plant severe accidents: enhancement of molten core coolability and mitigation of molten core concrete interaction

\*Naoya Hayashi<sup>1</sup>, Junichi Takeuchi<sup>1</sup>, Hiroshi goda<sup>1</sup>, Nobuhide Hara<sup>1</sup>, Taro Toda<sup>1</sup> (1. MHI) 4:40 PM - 4:55 PM

# MELTSPREAD コードによる溶融物の拡がり挙動解析 (2) 感度解析

Numerical Analysis of melt spreading behavior by MELTSPREAD code

(2) Sensitivity Analyses

\*桂木 一行 1, 合田 博志 1, 林 直哉 1, 上田 謙一郎 1

1三菱重工業

前報では、PULiMS 試験を対象に溶融物の拡がり挙動に対する溶融物の落下量の影響を確認した。本報では、その他のパラメータについて拡がり挙動に及ぼす影響を感度解析で確認した結果を報告する。

キーワード:水中での溶融物の拡がり、MELTSPREAD コード、PULiMS 試験、感度解析

# 1. 緒言

水中での溶融物の拡がり挙動を調べる PULiMS 試験<sup>[1]</sup>に対しては, scaling approach による不確かさ評価 が報告されているが, 個々のパラメータが拡がり挙動に及ぼす定量的な影響は不明である。本研究では, MELTSPREAD コード<sup>[2]</sup>により熱物性値や境界条件等の多数のパラメータから拡がり挙動に影響する主要 な因子を抽出し定量的に検討した。

#### 2. 解析条件

米アルゴンヌ国立研究所が開発した MELTSPREAD コードの入力データは,溶融物の組成,熱物性値, 温度,流量,落下時間,床面との熱的境界条件等である。これらの中から A1~A13 まで 13 個の入力パラ メータについてランダムに不確かさを考慮し,モンテカルロ計算を実施した。

# 3. 解析結果

PULiMS-E1 試験(基本ケース)を対象としたモンテカルロ 計算の結果から, A1~A13の各パラメータについて拡がり面 積に対するスピアマンの順位相関係数を算出した結果を図1 に示す。図1に示すようにA7とA13の2パラメータが支配 的な因子である。A7(融解熱)に関しては,A7が大きい方が凝 固しにくく拡がりやすい傾向(正の相関)である。逆にA13(床 面との接触熱抵抗の逆数)に関しては,A13が大きい方が床面 への伝熱量が多くなり凝固しやすく拡がりにくい傾向(負の 相関)である。以上から妥当な結果であることを確認した。



#### 4. 結論

MELTSPREAD コードによる水中での溶融物の拡がり挙動評価について主要なパラメータを確認した。 参考文献

- A. Konovalenko and P. Kudinov, "Development of scaling approach for prediction of terminal spread thickness of melt poured into a pool of water," *NUTHOS-9*, Kaohsiung, Taiwan, September 9-13, 2012.
- M. T. Farmer, "The MELTSPREAD Code for Modeling of Ex-Vessel Core Debris Spreading Behavior, Code Manual Version3.0," ANL-18/30, 2018.

\*Kazuyuki Katsuragi<sup>1</sup>, Hiroshi Goda<sup>1</sup>, Naoya Hayashi<sup>1</sup> and Kenichiro Ueda<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Mitsubishi Heavy Industries, Ltd.

# 水蒸気爆発の緩和対策に関する検討

Study on mitigation measures for steam explosions

\*藤井 正<sup>1</sup>、栗原 圭祐<sup>1</sup>、森山 清史<sup>2</sup>

<sup>1</sup>日立GE、<sup>2</sup>マサキテック

軽水炉の重大事故時に炉外で水蒸気爆発が発生する可能性は極めて低いと考えられるが、さらなる安全性向 上の観点から、溶融炉心が水中を落下する経路において、溶融炉心の一部を保持・冷却するとともに、溶融 ジェットを分裂させることで水蒸気爆発を防止・緩和するコリウムバッファ概念を検討した。

キーワード:水蒸気爆発、溶融炉心、アクシデントマネジメント

# 1. 緒言

国内 BWR では、アクシデントマネジメントとして、溶融炉心落下前に格納容器下部に注水する。溶融炉心 落下時には、溶融燃料ー冷却材相互作用により、水蒸気発生に伴う急激な圧力上昇が生じ、特に衝撃波を伴 う場合は水蒸気爆発と呼ばれる。模擬溶融物を用いた大規模実験の知見から、水蒸気爆発の発生可能性は極 めて低いと考えられるが、さらなる安全性向上の観点から、水蒸気爆発を防止・緩和する対策を検討した。 また、水蒸気爆発に関する知見を整理するとともに、対策設備を導入した場合の効果を検討した。

### 2. 水蒸気爆発の緩和対策

Mark-I 改型格納容器を採用したプラントを例に図1に示す対策案を 検討した。まず、CRD 交換装置の作業架台部分のアルミ製グレーチング を、より耐熱性に優れたステンレス鋼に変更する。また、従来開口状態で あった CRD 交換装置のレール部分も、ステンレス鋼製グレーチングでカ バーする。これにより、水中を落下してくる溶融炉心の一部が格子部に付 着して保持・冷却、また分裂による粗混合領域のボイド増加等の効果で、 水蒸気爆発の発生エネルギー低減に寄与することが期待できる。

#### 3. 実験的知見の整理及び解析検討

1990年代に原研で実施された水蒸気爆発実験(ALPHA/STX)で、分散板 で溶融物を分裂させる実験が 6 ケース実施された[1]。分散板なしでは 7



溶融物がグレーチングで分裂することによる効果を JASMINE コード[2]による解析で調べた。与えられた 高さで溶融物ジェットを分裂させて粒子にするモデルを追加し、また、グレーチングとの接触によるトリガ リングを考慮した。解析結果は、分裂により水プール下部でのボイド率増加及び高い位置でのトリガリング による水面への圧力波のベントの効果で水蒸気爆発の負荷が低減することを示した。

#### 4. 結論

水蒸気爆発の防止・緩和対策として、溶融炉心が水中を落下する経路に鋼製グレーチングを設置する設備 概念について検討した。既存研究及び解析の結果から、一定の効果が期待できる。

#### 参考文献

[1] Yamano, N. et al., Nuclear Engineering and Design 369, 155, 1995, [2] Moriyama, K. et al., JAEA-Data/Code 2008-014, 2008.

\*Tadashi Fujii<sup>1</sup>, Keisuke Kurihara<sup>1</sup> and Kiyofumi Moriyama<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Hitachi-GE Nuclear Energy, Ltd., <sup>2</sup>Masaki Tech LLC.



図1 対策設備の概要

# シビアアクシデント時の溶融炉心冷却・MCCI対策の信頼性向上に係る研究 (その7)溶融炉心と低粘性化材の混合溶融物の拡がり実験

Studies on safety improvement in nuclear power plant severe accidents: enhancement of molten core

coolability and mitigation of molten core concrete interaction

(7) Spreading experiment of molten core with sacrificial material

\*合田 博志 <sup>1</sup>,蒲原 覚 <sup>1</sup>,竹内 淳一 <sup>1</sup>,戸田 太郎 <sup>1</sup>

1三菱重工業株式会社

溶融炉心冷却を促進する低粘性化材の開発と関連する評価技術の開発に向け、本研究では低粘性化材が 溶融物の拡がり挙動に及ぼす効果を確認するため、実験観察を行った。低粘性化材が溶融物の拡がりに及 ぼす効果を確認し、また拡がりに係る物理モデルの検証に資するデータを取得することができた。 **キーワード**:シビアアクシデント、溶融炉心、MCCI、拡がり実験

#### 1. 緒言

溶融炉心冷却を促進する低粘性化材として、酸化鉄系の骨材を適用した犠牲材コンクリートを考案した。 本研究ではウラン酸化物を主成分とする溶融炉心模擬物質に低粘性化材を溶融混合させ、異なる二種類の 床材上での拡がり挙動について、実験観察を行った結果を報告する。

# 2. 溶融物の拡がり実験

#### 2-1. 実験概要

仏 CEA が所有する VULCANO VE-U9 設備を使用して実験 を行った。実験装置の概要を図 1 に示す。ジルコニア製るつ ぼにパウダー状のサンプルを充填し、テルミット反応によっ てサンプルに含まれる金属 Zr の酸化反応を起こし、高温の溶 融混合物を生成する。るつぼ底部は直径 6cm の穴を錫の薄板 で封をしており、錫が溶融することにより溶融物が拡がり部 に自重にて放出される構成となっている。

実験は耐熱セラミックと犠牲材コンクリートの異なる二種 類の床素材に対して、同一の溶融混合物条件で実施した。

#### 2-2. 実験結果

犠牲材コンクリート床での実験観察結果を図2に 示す。コンクリートから水蒸気が放出される特徴的 な挙動が確認され、セラミック床と差別化されたデ ータを取得することができた。CEA 既往実験<sup>[1]</sup>と比 較していずれの床材でも拡がりが伸びており、低粘 性化材による拡がり効果を確認することができた。



図1 VULCANO VE-U9 実験装置

コンクリート含有の水蒸気 が放出される特徴的な挙動



図2 犠牲材コンクリート床拡がり実験結果

#### 3. 結論

耐熱セラミック及び犠牲材コンクリート上での溶融物拡がり実験を実施し、低粘性化材が溶融物の拡が りに及ぼす効果を確認することができた。床材の違いが拡がり挙動に及ぼす影響を確認し、また拡がりモ デルの検証に資するデータを取得することができた。

#### 参考文献

[1] C. Journeau, et al., Ex-vessel corium spreading: results from the VULCANO spreading tests, NED 223, pp75-102 (2003)

\*Hiroshi Goda<sup>1</sup>, Satoru Kamohara<sup>1</sup>, Junichi Takeuchi<sup>1</sup> and Taro Toda<sup>1</sup>,

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Mitsubishi Heavy Industries, Ltd.

# シビアアクシデント時の溶融炉心冷却・MCCI対策の信頼性向上に係る研究 (その8)溶融炉心拡がり解析結果(実験解析)

Studies on safety improvement in nuclear power plant severe accidents: enhancement of molten core

coolability and mitigation of molten core concrete interaction

(8) CFD Calculation of the molten core spreading experiment

\*原 伸英<sup>1</sup>,小田 拓央<sup>1</sup>,吉田 啓祐<sup>1</sup>,野口 浩徳<sup>1</sup>,谷本 浩一<sup>1</sup>,合田 博志<sup>1</sup>, 竹内 淳一<sup>1</sup>,林 直哉<sup>1</sup>, 三菱重工業株式会社,

溶融炉心冷却を促進する低粘性化材の開発と関連する評価技術の開発に向け、本研究では溶融燃料拡が り挙動のモデル開発を行った。コリウムを用いた拡がり実験の検証解析を行い、拡がり距離を再現出来る ことを確認した。

キーワード: 拡がり解析, 過酷事故, 溶融燃料, CFD, MCCI

### 1. 緒言

原子炉過酷事故時に原子炉容器室床面に溶融燃料が落下した場合,溶融燃料の拡がり距離は粘性変化や 床材溶融の影響を受ける。事故時の溶融燃料拡がり距離を予測することは安全性向上の面でも重要であり 本研究では、これらの挙動を同時に扱うモデル構築を行った。本発表では、拡がり流体に溶融燃料を用い 床材に低粘性化材を用いた拡がり実験を対象とし、拡がり距離の検証解析を行った結果を報告する。

### 2.拡がり解析

既報[1] [2]の通り,溶融燃料の拡がり距離を予測できるように FLUENT コードの VOF(Volume of Fluid)法 を採用,また上記事象を数式化し,ユーザー定義関数として組み込み,床材の相変化が生じる先行試験を 対象に拡がり距離の予測精度を検証済である。

拡がり流体に溶融燃料を用い,床材に低粘性化材を用いた試験(VULCANO VE-U9)の検証解析の拡がり距離を図1に,温度コンターを図2に示す。当該解析で試験の拡がり距離が再現されることが確認された。 また実験と同様に,床材から発生した水蒸気が溶融燃料中を上昇し,溶融燃料の表面を貫通する挙動が解 析でも確認された。





#### 3.結論

溶融燃料拡がり現象を対象に構築した拡がりモデルを用い、低粘性化材上の溶融燃料拡がり実験の検証 解析で拡がり距離を再現出来ることを確認した。

#### 参考文献

[1] 原伸英他、「シビアアクシデント時の溶融炉心の拡がりモデルの開発」、日本原子力学会、2019年春の大会

[2] 原伸英他、シビアアクシデント時の溶融炉心冷却・MCCI対策の信頼性向上に係る研究 (その6)

溶融炉心と低粘性化材混合物の拡がり挙動の解析、日本原子力学会、2020 年春の大会

\*Nobuhide Hara, Takuo Oda, Keisuke Yoshida, Hironori Noguchi, Koichi Tanimoto, Hiroshi Goda, Junichi Takeuchi and Naoya Hayashi Mitsubishi Heavy Industries, Ltd.

# シビアアクシデント時の溶融炉心冷却・MCCI対策の信頼性向上に係る研究 (その9)実機プラントへの低粘性化材の適用による影響評価

Studies on safety improvement in nuclear power plant severe accidents: enhancement of molten core coolability and mitigation of molten core concrete interaction

(9)Evaluation of effectiveness of the sacrificial material for application to the nuclear power plants

\*林 直哉<sup>1</sup>, 竹内 淳一<sup>1</sup>, 合田 博志<sup>1</sup>, 原 伸英<sup>1</sup>, 戸田 太郎<sup>1</sup>

1三菱重工業株式会社

溶融炉心冷却を促進する低粘性化材の開発と関連する評価技術の開発に向け、本研究は開発中の低粘性 化材を実プラント体系に適用した場合の影響を解析により確認することを目的としている。低粘性化材を 実プラント体系に適用した場合の影響評価として、実プラント体系における溶融炉心の拡がり挙動につい ては先行研究にて構築した CFD 解析モデルにより評価を行い、事故の事象進展及びプラント応答について は MAAP コードを用いて評価を行った。以上の解析により、低粘性化材を実プラント体系に適用した場合 の影響を評価し、低粘性化材の有効性を確認した。

キーワード:溶融炉心, MCCI, 拡がり, CFD, MAAP

### 1. 緒言

原子炉過酷事故時に原子炉容器室床面に溶融燃料が落下した場合。溶融燃料の拡がり面積は溶融炉心の 冷却性、MCCI 侵食深さの面で重要であると考えられる。本研究では、低粘性化材を実プラント体系へ適 用した場合の影響評価に取り組んだ。本発表では、実プラント体系での溶融炉心拡がり挙動解析及びプラ ント応答解析の結果について報告する。

#### 2. 拡がり解析

既報[1]の通り、溶融燃料の拡がり距離を予測する拡がりモデルを構築しており、溶融炉心拡がり試験を 対象に拡がり距離の予測精度を検証済である。

また、溶融炉心が原子炉容器室床面に落下する短期間の床面侵食量を評価するため、独 IKE との共同研 究でインピンジメント評価モデルを開発した。溶融炉心の拡がり過程中の低粘性化材混合割合及び原子炉 容器室床面に衝突した直後の溶融炉心の流速、メルト高さを境界条件として CFD 解析にインプットした。

その結果、原子炉容器室床面の侵食が起きない場合は床面積の 50%程度しか拡がらないのに対し、床面の侵食により低粘性化材が混合した場合は溶融炉心が床面全面に拡がることを確認した。

#### 3.プラント応答解析

上述の拡がり解析の結果から、溶融炉心の拡がり面積が原子炉容器室床面積の50~100%拡がった場合の プラント応答解析を実施し、その結果から溶融炉心を拡げやすくする施策は原子炉格納容器破損防護の観 点で有効であることを確認した。また、低粘性化材を敷設する前後のプラント応答解析を実施し、低粘性 化材を敷設することで原子炉格納容器破損防護に悪影響を及ぼすことはないことを確認した。

### 4.結論

低粘性化材を適用した実プラント体系を対象に溶融炉心の拡がり挙動解析及びプラント応答解析を実施した。その結果、溶融炉心を拡げやすくする施策として低粘性化材を敷設することの有効性を確認した。

#### 参考文献

[1] 原伸英他、「シビアアクシデント時の溶融炉心冷却・MCCI対策の信頼性向上に係る研究 (その6)溶融炉心の 拡がり挙動の解析」、日本原子力学会、2020年春の大会

\*Naoya Hayashi, Junichi Takeuchi, Hiroshi Goda, Nobuhide Hara, and Taro Toda,

Mitsubishi Heavy Industries, Ltd.

Oral presentation | IV. Nuclear Plant Technologies | 402-1 Nuclear Safety Engineering (Safety Design, Safety Assessment/Analysis, Management)

# [2K14-18] Risk Analysis, Metal Material Models

Chair:Hidemasa Yamano Yamano(JAEA)

Thu. Sep 17, 2020 5:05 PM - 6:30 PM Room K (Zoom room 11)

[2K14] System Risk Analysis on Primary Containment Vessel Venting focusing on Interactions among Organizations

\*Naoki HIROKAWA Hirokawa<sup>1</sup>, Akira Yamaguchi<sup>1</sup>, Takashi Takata<sup>1</sup>, Sunghyon Jang<sup>1</sup> (1. Univ. of Tokyo)

5:05 PM - 5:20 PM

[2K15] Trial evaluation on the improved human reliability analysis for internal event PRA at Rokkasho Reprocessing Plant

\*Masahiro Yamamoto<sup>1</sup>, Kazumi Takebe<sup>1</sup>, Hiroki Haga<sup>1</sup>, Kazuya Kishimoto<sup>2</sup>, Yoshinobu Mizuno<sup>3</sup>, Takashi Kodama<sup>1</sup>, Satoru Hayami<sup>1</sup> (1. JNFL, 2. MHI, 3. MHI NSE) 5:20 PM - 5:35 PM

- [2K16] Study on Quantitative Impact Analyses of Vector-valued Fragility Curves' Variation on System Failure Probability \*Masato NAKAJIMA<sup>1</sup> (1. CRIEPI) 5:35 PM - 5:50 PM
- [2K17] Material models for high strength wire mesh under biaxial stresses \*KOSUKE NAMBA<sup>1</sup>, YUKI HYODO<sup>2</sup> (1. CRIEPI, 2. Terraservice) 5:50 PM - 6:05 PM
- [2K18] Review of Method for Estimating Most Probable Power Distribution in BWRs by Least Squares Method Using In-core Measurements (1) \*hideo ezure<sup>1</sup> (1. NAIS) 6:05 PM - 6:20 PM

# 格納容器ベント実施判断における組織間相互作用に着目したシステムリスク分析

A System Risk Analysis on Primary Containment Vessel Venting focusing on Interactions among

Organizations \*廣川 直機<sup>1</sup>,山口 彰<sup>1</sup>,高田 孝<sup>1</sup>,張 承賢<sup>1</sup> <sup>1</sup>東大

原子力発電所のシビアアクシデント(SA)時において、格納容器ベントはSA対策の一つとして位置付け られている。格納容器ベント実施判断においては、発電所のみならず官邸、規制庁、地方自治体など複数の 組織が協議を行う手順となっているが、その組織間の相互作用に着目し、STAMP(System Theoretic Accident Model and Processes) [1]を用いてリスク分析を試検討した。

キーワード:格納容器ベント、STAMP、システムリスク分析

# 1. 緒言

福島第一原子力発電所の事故後、多くの設備が原子力発電所に導入されたが、これにより運用の複雑さは 増している。従来の安全性評価手法では、「事故はシステム構成要素の故障に起因する」との仮定のもと、個々 の要素の信頼性に着目しており、設備導入はリスク低減の結果となる。一方、STAMP では、「事故は構成要 素間の相互作用から創発的に発生する」という概念に着目している。この STAMP のうち、ハザード分析手法 である STPA (System-Theoretic Process Analysis)手法[1]を用いて、格納容器ベント実施判断におけるシステ ムリスク分析を試検討した。

#### 2. 格納容器ベント実施判断におけるシステムリスク分析

#### 2-1. コントロールストラクチャ(CS)のモデル化

CS は安全制約に対して安全機能がどのように担保しているかを示すものであり、フォールトツリー手法と は異なり、上位の概念からリスク上重要と考えられるストラクチャを詳細化していく。本分析では、発電所、 本社、官邸・原子力規制庁、オフサイトセンター、地方自治体、住民といった格納容器ベント実施判断関わ る組織等を CS の対象とした。

#### 2-2. 非安全なコントロールアクション(UCA)の特定

STPA 手法に従い、2-1 で作成した CS を確認しながら UCA を特定した。その中で発電所外との相互作用が 発生する以下について着目し、UCA を引き起こすハザード誘発要因を特定した。

UCA-1: SA 時に格納容器内の温度・圧力が上昇している際に格納容器ベントを実施せず、格納容器が破損 UCA-4: 格納容器ベント実施が遅すぎて、格納容器が破損

UCA-5: 避難未完了かつ事前通告なしで格納容器ベントを実施

#### 3. 結論

STAMP/STPA に従い、確率論的リスク評価(PRA)では特定が困難な組織間のハザード誘発要因をいくつ か特定することができた(予稿では字数の関係上省略)。STPA はガイドに従った定性的な分析手法であり、 専門的知識、複雑な想定が必要となる PRA よりも現場主導の安全性向上に有益と考えられる。一方で、格納 容器ベント実施判断における時間的な切迫感が分析しにくい課題があることから、STPA よりさらに踏み込 み、時間ごとに状況が変化する中での判断の困難さを定量的に示すことができるよう検討を進める。

#### 参考文献

[1] Nancy G Leveson, "Engineering a Safer World: Systems Thinking Applied to Safety", MIT Press, 2011.

\*Naoki Hirokawa<sup>1</sup>, Akira Yamaguchi<sup>1</sup>, Takashi Takata and Sunghyon Jang<sup>1</sup> <sup>1</sup>University of Tokyo

# 六ヶ所再処理施設を対象とする内的事象 PRA に係る人間信頼性解析の高度化検討 の試行について

Trial evaluation on the improved human reliability analysis for internal event PRA at Rokkasho

## **Reprocessing Plant**

\*山本 将寛<sup>1</sup>, 武部 和巳<sup>1</sup>, 芳賀 弘樹<sup>1</sup>, 岸本 和也<sup>2</sup>, 水野 義信<sup>3</sup>, 小玉 貴司<sup>1</sup>, 早海 賢<sup>1</sup>, <sup>1</sup>日本原燃株式会社,<sup>2</sup>三菱重工業株式会社,<sup>3</sup>MHI NS エンジニアリング株式会社

再処理施設における事故の特徴として,起因事象発生後に事象が顕在化するまでの進展は緩慢である。本稿 では,このような特徴をふまえた人的過誤確率への影響について検討した。

キーワード:確率論的リスク評価,人間信頼性解析,再処理施設

### 1. 緒言

安全性の向上に資することを目的として、六ヶ所再処理施設の重大事故を対象に内的事象の確率論的リス ク評価(PRA)のモデル整備を進めている。人間信頼性解析については、これまで日本原子力学会標準で推奨さ れている THERP 手法を使用してきたが、今回、人間信頼性解析手法の高度化の一環として、米国電力中央研 究所が開発したソフトウエア「HRA Calculator」を適用し、人的過誤確率(HEP)の試評価を実施した。

#### 2. 人間信頼性解析の評価対象ケース

高レベル濃縮廃液貯槽の冷却停止に伴う沸騰事象に係るシナリオを評価対象ケースとした。高レベル濃縮 廃液貯槽の冷却系は、独立2系統(内部ループA、B)で構成される。通常時は、内部ループA、B それぞれに 設置された2台の冷却水ポンプのうち1台が運転しており、もう1台は予備機として待機状態である。運転 中の冷却水ポンプが故障により機能喪失した場合には、運転員が手動で予備機を起動する。本シナリオでは、 起因事象として内部ループAの機能喪失、緩和系として内部ループBをモデル化する。具体的には、内部ル ープAポンプA(運転中)の機能喪失後にポンプB(待機中)の手動起動失敗により起因事象が発生し、内部ル ープBポンプA(運転中)の機能喪失後にポンプB(待機中)の手動起動失敗により緩和系が機能喪失となる。

#### 3. 評価結果

今回の評価対象ケースに HRA Calculator の適用した結果を表1に示す。なお、内部ループA ポンプB 手動 起動の Total Hep(Total Hep=診断 HEP+操作 HEP)と比較して、内部ループB ポンプB 手動起動の Total HEP が高い理由は、当該操作に失敗した場合にはポンプがすべて停止となることを考慮して、操作 HEP の算出条 件としてストレスレベルを高く設定したためである(操作 HEP は THERP 手法により評価)。

Total Hep における診断 HEP および操作 HEP の割合は、高レベル濃縮廃液の沸騰に至るまでの余裕時間が 長いため、操作 HEP が高くなった。ここで、診断 HEP(CBDTM)については、余裕時間が長いことで多数の要 員によるリカバリーに期待できることや手順書等の整備状況を反映したことで数値が小さくなった。一方で、 診断 HEP(HCR/ORE)については、余裕時間の長さが直接評価に反映されて数値が小さくなった。

今回の評価対象ケースでは,再処理施設は原子力発電 所と比較して事象進展が比較的緩慢であるという特徴が 表れた。しかし,重大事故対応等において短い余裕時間 での対応が求められる場合もあることから,再処理施設 を対象とするPRAにおいても人間信頼性解析の重要性は 高いと考えられ,引き続き最新知見の適用を検討する。

運転員操作↩	Total <sub>*</sub> HEP∗	内訳↩			
		診断 HEP	診断 HEP	操作↩	
		(CBDTM) +	(HCR/ORE) 🖉	$\mathbf{HEP}_{\ell^2}$	
内部ループ A₀ ポンプ B手動起動₀	9.2E-06₽	9.7E <b>-</b> 10₽	5.6E <b>-</b> 16¢	9.2E <b>-</b> 06₽	
内部ループ <b>B</b> ℯ ポンプ B手動起動ℯ	2.3E <b>-</b> 04₽	9.7E <b>-</b> 10₽	$5.6E-16\varphi$	2.3E•04₽	

表 1 HRA Calculator の適用結果

\*Masahiro Yamamoto<sup>1</sup>, Kazumi Takebe<sup>1</sup>, Hiroki Haga<sup>1</sup>, Kazuya Kishimoto<sup>2</sup>, Yoshinobu Mizuno<sup>3</sup>, Takashi Kodama<sup>1</sup> and Satoru Hayami<sup>1</sup>

<sup>1</sup>JNFL, <sup>2</sup>MHI, <sup>3</sup> MHI NS ENG

# 多変数フラジリティ曲線の変動がシステム損傷確率に与える影響検討

Study on Quantitative Impact Analyses of Vector-valued Fragility Curves' Variation on System Failure

Probability \*中島 正人<sup>1</sup> <sup>1</sup>電力中央研究所

対数正規分布を用いたフラジリティ曲線モデル化に関して一考察を行うと共に拡張可能性を検討する。

キーワード:フラジリティ曲線,変動,システム損傷確率,測度,中心極限定理

### 1. 緒言

従来,外力(ハザード)に対するフラジリティ(脆弱性)曲線は対数正規分布で仮定され,その傾きおよ び変動を表すパラメータの数値は,数値解析および既往研究成果に基づき設定される事例が多い。対数正規 分布は中心極限定理[1]に基づき平均値を基本とした表現であり工学問題においては非常に有用である。一方, 中心極限定理が成立しないケース等を対象にフラジリティ曲線に関する代替モデルの検討も必要である。

### 2. フラジリティ曲線モデルに関する数学的検討

#### 2-1. 対数正規分布の特徴

対数正規分布 (lognormal distribution) は正規分布と共に工学問題においてよく用いられる連続分布である。 その理論的根拠は中心極限定理であり、サンプルサイズが十分大きい現象では対数正規分布が試験結果との 適合性が高いことも示されている。或いは脆弱性に関する直接的な定量的検討が難しい場合でも、成立を仮 定し条件付き損傷確率の巨視的な変化に着目することでリスク評価上は十分なモデリングとされてきた。

### 2-2. 代替モデルの検討

一方,中心極限定理が強く成立しないケース(不安定あるいは不連続な破壊現象,分布の裾野が破壊規範 を支配する現象)に対する脆弱性を表現するための特性を対数正規分布は備えていない。その場合,(i)対数 正規分布よりも適合度が高い他の理論確率分布を用いる,あるいは(ii)古典的な理論確率分布に限定せず新し い確率モデル(例えば[2])を部分的にでも採用・導入することが考えられる。

### 2-3. 多変数に対するフラジリティモデル

前項での検討結果に基づき、二種類の外力(外部ハザード)が作用する場合のフラジリティモデルについ て検討した。重畳ハザードに対する機器・構造物のフラジリティ評価に関して多変数の同時確率分布におけ る裾野の取り扱いについて改良を図ったプロトタイプを提案する。

#### 3. フラジリティ曲線変動のシステム損傷確率への影響検討

簡易プラントシステムを対象に、仮想サイトを対象とした地震ハザード結果を用いて前項の検討結果がリ スク定量化に与える計算・分析結果を紹介する。

#### 4. 結論

フラジリティ曲線モデリングおよびその影響について検討した。高度化のためには詳細検討が必要である。

#### 参考文献

[1] Cramer, H.: Mathematical Methods of Statistics (18<sup>th</sup> printing), Princeton University Press, 1991. (Published in 1946) [2] 明出伊 類似・尾畑伸明: 量子確率論の基礎, 数理情報科学シリーズ 21, 牧野書店, 2003. [3] Resnick, Sidney I.: Heavy-Tail Phenomena -Probabilistic and Statistical Modeling-, Springer Series in Operations Research and Financial Engineering, Springer, 2010.

\*Masato Nakajima<sup>1</sup>, <sup>1</sup>Central Research Institute of Electric Power Industry

# 二軸応力状態を考慮した高強度金網材料モデルの構築

Material models for high strength wire mesh under biaxial stresses

\*南波 宏介<sup>1</sup>, 兵頭 佑紀<sup>2</sup>

1電中研, 2テラサービス

飛来物防護を想定した高強度金網の耐衝撃性能を合理的に評価するために、二軸変形時の応力状態を考慮 した材料モデルを構築した.小型金網試験体を用いた衝突試験結果と構築した材料モデルを適用した数値解 析結果を比較し、材料モデルの適用性を検討した.

キーワード:金網, 竜巻飛来物, 二軸応力, 材料モデル, 数値解析 1. 緒言: 近年, 飛来物対策工として採用される高強度金網(以 下, 金網)の耐衝撃性能は実物大金網試験体を用いた衝突実験で 確認されてきた. 一方, 評価の迅速化を図るためには数値解析に よる援用が重要となる. 以上より, 金網の異方性を考慮し, 二軸 応力下における応答を再現可能な数値解析モデルを構築した.

#### 2. 材料モデルの構築と検証

2-1. 材料モデル:数値解析には衝撃解析コードLS-DYNA(R10.1) を使用した.異方性を持つ金網を計算負荷の小さな 2 次元シェ ル要素でモデル化するために,LS-DYNAで標準搭載される異方 性繊維材料モデル(mat34M)を使用し,材料定義に必要となる 強軸(展開方向)及び弱軸(展開直角方向,以下,展直方向)の 垂直応力-ひずみ関係,せん断応力-せん断ひずみ関係を,既報 <sup>[1]</sup>で示した簡易二軸引張試験に基づいた数値解析から取得した. 図1に,垂直応力-ひずみ関係を整理した応力マップの例を示す. 2-2. 鉄球衝突試験:材料モデルの適用性を確認するため,1m四 方の 40mm 目合金網中央に 31m 上空から自由落下する鉄球を衝 突させる試験を実施した.試験の概要図として,図2に鉄球衝突 解析の解析モデルを示す.金網を1辺毎に1本のワイヤロープ

(直径 10mm)で支持し、ワイヤロープ端部をピン支持のターン バックル(以下,TB)で鋼製枠に固定した.衝突試験では、金網 の最大たわみ量、ワイヤ張力としてTBの張力を測定した.解析 モデルは実験条件(構成部材、衝突速度等)を再現している.

**2-3. 試験と解析の比較**:試験の最大たわみ量は 0.46m であった. また, 机上検討の簡易応答評価法<sup>[2]</sup>による最大たわみ量は 0.51m,



数値解析による最大たわみ量は 0.48m となり, 数値解析は簡易応答評価法に比べて試験結果に近い値を得た. 図 3 にワイヤ張力時刻歴を示す.数値解析は実験結果の金網展開方向端部を支持するワイヤの張力(0°)を 良好に再現するものの,金網展直方向端部を支持するワイヤの張力(90°)を保守的に算出した.

3. 結言:本検討より以下の知見を得た.数値解析の最大たわみ量は試験結果と一致しており,吸収エネルギーを良好に算出している.一方,展直方向を支持するワイヤ張力を保守的に評価する傾向がみられた.試験体のワイヤロープと金網間には僅かに隙間があるが,解析では隙間を考慮していない影響と考えられる.

参考文献: [1] 南波, 高強度金網を対象とした簡易二軸引張試験, 日本原子力学会 2018 年秋の大会, 2018

[2] 南波等, 高強度金網を用いた竜巻飛来物対策工の合理的な衝撃応答評価手法, 電中研報告 O01, 2016

\* Kosuke Namba<sup>1</sup> and Yuki Hyodo<sup>2</sup>, <sup>1</sup>CRIEPI, <sup>2</sup>terraservice

# 測定値を用いた最小二乗法による BWR の出力分布の最確値推定法の見直し(1)

Review of Method for Estimating Most Probable Power Distribution in BWRs

by Least Squares Method Using In-core Measurements (1)

\*江連 秀夫 株式会社 ナイス

「発電炉の燃焼度、安全等の管理のために出力分布の監視が行われている。その方法の一つに、拡散方程式と炉 内中性子検出器の測定値とを結合した結果に最小二乗法を適用して、最適な中性子束、出力分布を推定する方法が ある。しかし、この方法は複雑で難しいと言われている。そこで、その見直しを行っている。その見直し結果、問 題、課題は適宜発表する。今回は、見直し結果について発表する。

キーワード:三次元拡散方程式,測定値,内外挿法,最小二乗法,最確出力分布,データ同化

1. まえがき 中性子束及び出力分布を推定する方法には、① 炉内検出器による測定値の内外挿法、② 三次元核熱 水力計算法、③ ①及び②の組み合わせた最小二乗法及び、④ 測定値を用いたデータ同化法(Data assimilation)がある。 ③の最小二乗法は④のデータ同化法に比べて複雑で難しいと言われている。そこで、最小二乗法の見直しを行う。 初めに、見直した結果、問題、課題について発表する。

2. 見直し (1)内外挿法<sup>1)</sup>: 測定値のみ又は測定値と計算値とを内外挿法を適用して中性子束、出力分布を求める方法 である。また、内挿法にも EIM(Empirical Interpolation Method)、GEIM(Generalized EIM)、拡散方程式の解を関数表示 し、その結果を測定値で修正する方法等がある。

(2)核熱計算法<sup>2)</sup>: 炉定数と熱水力の計算を行って、その結果とこれ以外の必要なデータを準備して三次元核熱水力 計算コードで中性子束、出力の計算、評価を行う方法である。計算手順が複雑で、大変労力と時間がかかる。

(3)最小二乗法<sup>3)</sup>:三次元核熱水力計算方程式と、中性子束と検出器による測定値との関連式からなる変分方程式に 最小二乗法を適用して、最適な中性子束、出力分布等を求め 評価手法 内外挿法 核熱計算法 最小二乗法 データ同化法

る方法である。これも計算手順が複雑で、大変労力と時間が

かかる。次に基本式を示す。

拡散方程式:  $AX = \lambda X$  …①

A: Operator, X: Model state vector,  $\lambda$ : Eigenvalue 測定値と中性子束の関係式:  $MX = Z \cdots 2$ 

M:Measurement operator, Z:測定值

①式と②式とに最小二乗法を適用すると、

 $X = \Delta X_b + (W_1)^{-1} M^T W_2 (Z - M X_b) \quad \cdots ③$ 

 $\Delta$ : Iteration operator,  $X_b$ : Guessed values,  $W_1, W_2$ : Weight matrixes 高 高

測定値と三次元核

熱水力計算に最小

二乗法を適用

<10

大

大

大

測定値と最小二乗

法、ベイズ定理、カ

ルマンフィルタ法の

組合わせ法

<10

小

小

小

低

表1 手法の比較

三次元核熱水

力計算

<10

大

大

大

測定値のみの

を内外挿法、

測定値と計算

値の内外挿法

<10

小

小

小

小

低

手法

精度(%)

難しさ

複雑さ

労力

計算時間

分布の微細

構造再現

が得られる。③式の第二項は少なくとも測定値の数だけある。炉心のノード分割数は測定値数より多いが、③式は 測定値による計算値の修正が行われ、第一項を介して修正が他のノードの計算に伝播される。③式の第一項のプロ グラムは、修正が必要であるが、既存のプログラムの活用が期待できる。

(4)データ同化法<sup>4)</sup>:気象学に用いられ、物理現象を記述する不確かさデータを測定値から確率論的手法で精度を高める方法で、モデル解析の必要がなく、簡便である。精度向上に最小二乗法、ベイズの定理、カルマンフィルタ法が用いられている。次に基本式を示す。

 $X^{a} = X^{b} + K(Y - HX^{b}) \cdots \textcircled{4}, \quad K = BH^{T}(HBH^{T} + R)^{-1} \cdots \textcircled{5}, \quad A = (I - KH)B(I - KH)^{T} + KRK^{T} \cdots \textcircled{6}$ 

 $X^b$ : Background model state,  $X^a$ : Analysis model state, Y: Vector of observations, H: observation operator,

*B*: Covariance matrix of the background errors ( $n \times n$ ), *R*: Covariance matrix of observation errors, *K*: Gain matrix, *A*: Covariance matrix of analysis errors

測定値の数は限られているので、これに対応する④式の成立は検出器があるノードに限定される。これを避けるためには、測定値から各ノードの内外挿値を求めて、④式からより真値に近い値を求めることである。このためには、 X<sup>b</sup>がかなりの精度で求められていることが必要である。データ同化法は内外挿と同じように計算時間が少ないので、 オンライン出力マッピング、これを用いた制御棒のメカニカル特性の監視に適するが、現時点では開発段階である。 これらの手法の比較を表1に示す。文献は方法につき複数あるが一件として割愛した。

3. 結論 データ同化法は内外挿と同じように計算時間が少ないので、オンライン出力マッピング、監視に適するが、 出力分布の微細構造のマッピング、検出器のない領域へのデータ同化法の適用等は課題もある。これに対して、最 小二乗法は計算時間がかかる。

参考文献 1) H. Gong, J. P. Argaud, B. Bouriquet, Y. Maday, O. Mula, "Monitoring flux, and power in nuclear reactors with data assimilation and reduced models", M&C-International Conference on Mathematics & Computational methods Applied to Nuclear Science & EngineeringApril 16-20, 2017, 2) Tamer Bahadir, Sten-Orjan Lindahl and Scott P. Palmtag, "Sumulate-4 multigroup nodal code with microscopic depletion model", Mathematics and computation supercomputing, reactor physics and biological applications (2005), 3) Ezure H.: "Estimation of most probable power distribution in BWRs by least squares method using in-core measurement," J. Nucl. Sci. Technol., 25, 731-740 (1988), 4)Bertrand Bouriqut, Jean-Philippe Argaud, Pertrand Brhard, Angeique Poncot, "Unified nuclear core activity map reconstruction using heterogeneous instruments with data assimilation," arXiv: 1108.5971vl [physics.data-au] 30 Aug 2011.

\*Hideo Ezure Nippon Advanced Information Service Company, Inc. (NAIS)

Oral presentation | IV. Nuclear Plant Technologies | 403-1 Risk Assessment Technology, Application of Risk Information

# [2L01-06] New PRA

Chair:Yoshihiro IDE(AdvanceSoft) Thu. Sep 17, 2020 10:00 AM - 11:45 AM Room L (Zoom room 12)

2L01] Effect of Failure Modes and Evaluation Methods on Fragility Results in Seismic Fragility Evaluation of Piping Systems *Yobei Opo <sup>1</sup> Michiya Sakai <sup>1</sup> Byuya Shimazu <sup>1</sup> Shinichi Matsuura <sup>1</sup> (1 Central Research
Institute of Electric Power Industry) 10:00 AM - 10:15 AM
2L02] Probabilistic Risk Assessment on Combined Event of Earthquake and Internal Flooding with Effect of After shock
*SUNGHYON JANG <sup>1</sup> , Kazuki Ogushi <sup>1</sup> , Takashi Takata <sup>1</sup> , Akira Yamaguchi <sup>1</sup> (1. The University of Tokyo)
10:15 AM - 10:30 AM
2L03] Development of the risk assessment technique for EAL
Mika Tahara², *Takanori Aoki¹, Nobuhisa Takezawa², Takahiro Nakagawa¹(1. Toshiba Plant
Systems &Services Corporation, 2. Toshiba Energy Systems &Solutions Corporation)
10:30 AM - 10:45 AM
2L04] Development of Integrated Risk Assessment Methodology for External Event
*Kenji MORI <sup>1</sup> , Hitoshi MUTA <sup>1</sup> , Yasuki OHTORI <sup>1</sup> (1. Corporative Major in Nuclear Energy, Graduate School, Tokyo City University)
10:45 AM - 11:00 AM
2L05] Study on cluster analysis methodology for uncertainty of level 3 PRA
models
*Ryohei Ichikawa <sup>1</sup> (1. NRA)
11:00 AM - 11:15 AM
2L06] A Social Cost Model for Nuclear Damage Compensation with the Concept of Risk
*Takashi MIYAKE <sup>1</sup> , Sunghyon Jang <sup>1</sup> , Takashi Takata <sup>1</sup> , Akira Yamaguchi <sup>1</sup> (1. univ.of Tokyo) 11:15 AM - 11:30 AM

# 損傷モードと評価方法が配管系の地震フラジリティ評価におよぼす影響

Effect of Failure Modes and Evaluation Methods on Fragility Results

in Seismic Fragility Evaluation of Piping Systems

\*大野 陽平¹,酒井 理哉¹,嶋津 龍弥¹,松浦 真一¹

1電力中央研究所

配管系の地震フラジリティ評価で想定されているようなギロチン破断が生じるか検証するとともに、配管系 を対象として損傷モードとフラジリティ評価方法がフラジリティ評価結果におよぼす影響を評価した。

キーワード:地震フラジリティ評価,エルボ配管,損傷モード,ギロチン破断,疲労

#### 1. 緒言

配管系の地震フラジリティ評価では、ギロチン破断を想定した、Separation of Variable Method(以下、「SOV 法」)が用いられている。しかし、配管系の損傷モードは疲労であることが確認されている。また、SOV 法以 外にも「現実的耐力と現実的応答による方法」(以下、「詳細法」)などの評価方法もある。そこで、ギロチン 破断の発生について検証し、損傷モードや評価方法がフラジリティ評価におよぼす影響を明らかにした。

# 2.エルボ配管面内曲げ試験

内圧 10 MPa を付与した炭素鋼 STPT410 製のエルボ配管試験体 2 体を用いて、閉方向に 900 mm、開方向に 209 mm の変位を与え る面内曲げ試験を行った結果、ギロチン破断は生じなかった。



#### 3. 配管系フラジリティ評価

配管系の振動試験<sup>[1]</sup>を対象としたフラジリティ評価の結果、損傷モード に疲労を想定することで、ギロチン破断を想定した場合に比べ、加速度中央 値が増加した。また、損傷モードにギロチン破断を想定した場合の詳細法と SOV法の結果を比較すると、詳細法を用いることで加速度中央値が増加した。



#### 4. 結論

面内曲げにおいて、エルボ配管がギロチン破断する可能性は低い。また本研究の評価範囲では、損傷モードに疲労を想定した詳細法を用いることで、フラジリティ評価の加速度中央値が最大となった。

### 謝辞

本研究では日本機械学会発電用設備規格委員会原子力専門委員会「耐震許容応力タスクフェーズ2 配管 系の耐震安全性評価に対する弾塑性評価導入の検討」のデータを引用した。ここに、謝意を表す。

### 参考文献

[1] 中村いずみ 他. 配管系の弾塑性地震応答評価に対するベンチマーク解析. 防災科学技術研究所研究資料 第 429 号. 2019.

\*Yohei Ono<sup>1</sup>, Michiya Sakai<sup>1</sup>, Ryuya Shimazu<sup>1</sup>, Matsuura Shinichi<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Central Research Institute of Electric Power Industry

# 余震の影響を考慮した地震と溢水の複合事象の確率論的リスク評価

Probabilistic Risk Assessment on Combined Event of Earthquake and Internal Flooding

with Effect of After shock

\*張 承賢、尾串 一樹、高田 孝、山口 彰

東京大学

原子力発電所にて地震起因の複合事象が発生した場合、余震の発生による影響が想定される。本研究では、 数値解析と確率論的リスク評価手法を組み合わせ、地震と溢水の複合事象のリスク評価手法に余震による影 響を考慮したリスク評価手法を構築し、余震の影響を考慮したリスク評価を実施した。

キーワード:確率論的リスク評価,地震起因内部溢水,複合事象,余震

1. 緒言:先行研究では[1]、原子力発電所で起きる地震と内部溢水の複合事象について、数値解析(内部溢水 伝搬モデル)と CMMC 手法を組み合わせたリスク評価手法を構築し、地震起因内部溢水事象時のリスク評価を 実施した。地震起因のシナリオに関しては、余震の発生が考えられ、余震の影響を定量的に評価できる手法 は確立されていない状況である。従って、本研究では、地震起因内部溢水事象評価モデルに余震による影響 考慮した複合事象モデルを構築し、余震の影響を考慮したシナリオ定量化を実施した。

2. 余震による影響:余震による影響として「地震による機器損傷」、「内部溢水時のスロッシングによる機器 の機能喪失」の2つの事象をモデル化した。余震による機器損傷は、地震フラジリティ評価から求めた。内 部溢水時のスロッシングは、タービン建屋内部屋の水位が内部溢水によって一時的に上昇した水位を計算す ることで、没水による機器の機能喪失を求めた。またスロッシングによってタービン建屋内部屋間の越流に よる水位上昇を考慮し、機器の機能喪失確率を求めた。。

余震とは、内部溢水事象の進展過程中に発生する地震動と定義し、余震の発生回数については、東北地方 太平洋沖地震で発生した余震に関するデータ[2]を参考にし、本震発生後1時間の間に11回発生するとした。

スロッシングによる水位上昇は、タービン建屋内の部屋を矩形タンクと想定し、速度ポテンシャル理論[3] に基づき、固有振動数及びスロッシングによる水位上昇(最大波高)を求めた。スロッシングによって水位 は、余震発生時の水位に応じて 28%~43%上昇することが確認された。図1に、米国 Kewaunee 発電所におけ

る外部電源喪失時に非常用電源(EDG)と2種類の補助給 水ポンプ機能喪失によって炉心損傷に至るシナリオを対象 として余震による影響を考慮した評価結果を示す。余震 による機器損傷を考慮する場合、余震による機器損傷確 率が上昇することが確認できる。またスロッシングの影 響を考慮することによって炉心損傷に至る時間も約 1960 秒 から1560秒へと約20%早くなることが確認できた。



3. 結論:本研究では地震と内部溢水の複合事象に対し、

図1余震の影響を考慮した場合の炉心損傷に至る時間 余震による機器損傷、溢水時のスロッシング現象による影響をモデル化しすることで、余震の影響によって 生じる固有のシナリオについて定量的な評価を実施した。解析の結果、余震によるスロッシング現象によっ て部屋内の水位が上昇し、事象進展が加速されることが確認できた。

#### 参考文献

[1] 張、3B08, 2018 春の年会、[2]気象庁、平成 23 年東北地方太平沖地震、2013、[3]藤田、タンクのスロッシング、1976

\*Sunghyon Jang, Kazuki Ogushi, Takashi Takata and Akira Yamaguchi

The University of Tokyo.

# EAL を対象としたリスク評価手法の開発 (1) レベル IPRA モデルを利用した評価手法

Development of the risk assessment technique for EAL

(1)The assessment technique using Level 1 PRA model
 田原 美香<sup>1</sup>, \*青木 貴則<sup>2</sup>, 竹澤伸久<sup>1</sup>, 中川 孝博<sup>2</sup>
 <sup>1</sup>東芝エネルギーシステムズ(株), <sup>2</sup>東芝プラントシステム(株)

原子炉事故による公衆のリスクとして、避難実施による身体的・精神的ストレスによる健康障害がある。本 研究では、公衆の避難が実施される可能性がある EAL(Emergency Action Level)の発生頻度を評価するた めの手法開発を行った。

キーワード: EAL, SE, GE, フォールトツリー解析 (FTA), イベントツリー解析 (ETA)

#### 1. 緒言

原子炉事故のリスク分析においてはこれまで炉心損傷頻度が指標として用いられてきた。一方で、福島事 故以降、原子力防災においては、炉心損傷以前のプラント状態による即時避難等が実施されることから、身 体的・精神的ストレスといった新たな社会的リスクが顕在化した。今後は、このような社会的リスクの低減 が原子力設備の安全性として求められることから、これを分析するための新たな指標が必要となる。このよ うな背景から、防護対策が発動される緊急時活動レベル(EAL)の発生頻度を定量化する手法を新たに開発 した。

#### 2. EAL 発生頻度評価手法

#### 2-1. EAL 到達条件の分析

各 EAL には事象基準や徴候基準があり、EAL 到達条件として重複する項目が存在するため、本研究では これらを論理学的に分類・整理する手法を開発した。これを用いて EAL における緊急事態(ここでは SE,GE)

の到達に必要な最小限の条件組合せを抽出する。

### 2-2. EAL 評価用モデルの作成

レベル 1PRA モデルを参考に、事故進展を示すイベント ツリーを作成し、2·1.で整理した各条件を緩和策の失敗など のイベントに割付け、イベントツリー上の終状態に条件組 合せに対応する EAL を割り当てる。このようにして EAL

過渡事象	高圧注水	減圧操作	低圧注水	RHR	終状態
					OK
				GE23	GE23
	SE22				SE22
				GE23	GE23
			GE22		GE22
		GE22			GE22

図1 EAL 評価用モデル例

評価用イベントツリーを作成するとともに、各分岐確率を与えるフォールトツリーを作成する。

#### 2-3. EAL 到達頻度の定量化

2-2.で作成したモデルを用いて、EAL 到達頻度を定量化する。定量化結果として、SE 及び GE 全体の到達 頻度の他、事象分類(止める・冷やす・閉じ込める)ごとの到達頻度などを求めることができる。

#### 3. 結論

本研究では社会的リスクの発生につながる緊急時活動レベルの発生頻度を定量化する手法を開発した。本 手法を活用することで、原子力施設のもつ、社会的リスクを明らかにし、リスクを最小化するための有効な 対策を検討することが可能となる。これにより原子力施設の更なる安全性向上に資することができる。

#### 参考文献

[1] 「原子力災害対策指針の緊急事態区分を判断する基準等の解説」原子力規制庁 平成 29 年7 月5 日

Mika Tahara 1, \*Takanori Aoki 2, Nobuhisa Takezawa 1 and Takahiro Nakagawa 2  $\,$ 

<sup>1</sup>Toshiba Energy Systems & Solutions Corporation, <sup>2</sup>Toshiba Plant Systems & Services Corporation

# 外的事象を対象とした統合的リスク評価手法の開発 その 4:インタラクションマルチレイヤーモデルを用いた動的リスク評価手法の検 討

Development of Integrated Risk Assessment Methodology for External Event Part 4: Study of dynamic risk assessment method using interaction multi-layer model \*森 憲治<sup>1</sup>, 牟田仁<sup>1</sup>, 大鳥靖樹<sup>1</sup> <sup>1</sup>東京都市大学大学院共同原子力専攻

地震等の外部事象による核燃料施設の重大事故のリスク評価のため、複数事故の同時発生並びに機器損傷及 び人的操作による時間的・空間的な影響のフィードバックの考慮が可能なインタラクションマルチレイヤー モデルと、核燃料施設のリスクの大きさ及びフラジリティデータ等の信頼性データの整備状況を踏まえた地 震リスク評価手法を適用したリスク評価モデルを提案する。

**キーワード**:インタラクションマルチレイヤーモデル, STAMP/STPA, 簡易ハイブリッド法, 外的事象, PRA, 核燃料施設

### 1. 緒言

地震等の外部事象の影響を考慮した核燃料施設のリスク評価を行う場合、設計基準事故を想定した評価で は、従来の地震 PRA 手法等の静的な分析手法が適用できる。ただし、機器のフラジリティデータが十分に整 備されていない場合、それを踏まえた適切な評価手法が必要となる。一方、重大事故を想定した評価では、 複数事故の同時発生を考慮でき、また、機器損傷及び人的操作による影響のフィードバックが考慮できる動 的な定量評価手法が必要である。本研究は、これらの課題を解決し、地震等の外部事象の影響を考慮した核 燃料施設のリスク評価手法の開発を目的としている。

# 2. 核燃料サイクル施設を対象とした地震 リスク評価手法の構築

2-1. 設計基準に対するリスク評価手法

フラジリティデータが整備されていな い施設では、地震リスク評価手法として HCLPF(High Confidence of Low Probability of Failure)耐力を用いた簡易ハイブリッド 法の適用が考えられる。ただし、本手法の 評価結果は不確かさが大きいため、この留 意点について検討した[1]。



#### 2-2. 重大事故に対するリスク評価手法

動的なリスク評価のため、システム理論 に基づく STAMP/STPA モデルを導入し、 図 地震の影響を考慮したインタラクションマルチレイヤー モデルの概念図

定量評価のため、このモデルと従来の PRA 手法と結びつけたインタラクションマルチレイヤーモデルを構築した(図参照)[2]。ただし、STAMP/STPA モデルは定性的な評価手法である一方、従来の PRA 手法は静的な評価手法であることから、現在筆者らは、本モデルをベースとした動的な定量評価手法開発ための基本的な検討を行っている。

#### 3. 結言

地震等の外部事象の影響を考慮した核燃料施設のリスク評価のため、簡易ハイブリッド法を適用する場合 の留意点を検討した。また、重大事故に適用するためのインタラクションマルチレイヤーモデルを開発した。

#### 参考文献

[1] 森 憲治, "核燃料施設における地震リスク評価のための簡易ハイブリッド法の改良,"日本原子力学会和文論文誌, vol.18, No.4, p.199-209 (2019).

[2] 森憲治,大鳥靖樹,牟田仁, "外的事象を対象とした統合的リスク評価手法の開発 その 2: 原子力施設の事故に影響するインタラクションモデルの提案,"2019 年秋の大会予稿集 1004",2019 年 9 月.

\* Kenji MORI<sup>1</sup>, Hitoshi MUTA<sup>1</sup> and Yasuki OHTORI<sup>1</sup>

Corporative Major in Nuclear Energy, Graduate School, Tokyo City University.

レベル 3PRA モデルの不確かさに関するクラスター分析手法の検討

Study on cluster analysis methodology for uncertainty of level 3 PRA models

\*市川 竜平1

# 1原子力規制庁長官官房技術基盤グループ

レベル 3PRA の不確かさ解析について、距離に依存したリスク情報を用いて結果をグループ化するクラスタ ー分析を行い、各クラスター間の入力パラメータを比較し、差異を分析した。これらの分析の組合せにより、 リスクへの影響が大きなクラスターの特徴を同定する分析手法を検討した。

キーワード:レベル 3PRA,不確かさ解析,クラスター分析

#### 1. 緒言

レベル 3PRA により得られる情報として距離別の確定的影響や確率的影響等の解析結果があり、それらは防護対策等を考慮する対象集団によっても異なる。総合的なリスク低減のためには、様々な解析結果を総合的に分析する手法が有効と考えられる。レベル 3PRA 不確かさ解析における入出力値の関係について分析する手法としては、回帰分析が米国 NRC の SOARCA 研究[1]等で広く適用されている。しかし回帰分析は、個々の解析結果に対する入力変数の相関関係を分析する手法である。

# 2. 分析手法の検討

本研究では、様々な種類のパラメータを持つ情報を分類可能な、クラスター分析を用いた手法を検討した。 具体的には、SOARCA研究を参考に入力値に不確かさパラメータを設定し、不確かさ解析から得られた距離 別の確率的影響に着目して、Ward法[2]により解析結果を分類した。また、分類したクラスター間の入力値の 差異について、Tukey-Kramer法により検定(有意水準 α = 0.05)した。

#### 3. 結論

解析結果を 4 つのクラスターに分類した。クラス ターごとの確率的影響(中央値)の相対的な大きさ は、図のように示される。その結果、一部の解析結果 が影響を大きくしていることを確認した。また、遠距 離で影響の差異が大きなクラスター1 と 4 の入力値 の比較において、屋内退避時、通常活動時の呼吸に係 る防護係数等に差異を確認した。

今回はクラスターを形成する情報として距離別の 確率的影響のみを用いたが、今後は、確定的影響等の複 数の解析結果をクラスター分析に取入れた手法を検討する。



#### 参考文献

[1] U.S.NRC, State-of-the-Art Reactor Consequence Analyses Project: Uncertainty Analysis of the Unmitigated Long-Term Station Blackout of the Peach Bottom Atomic Power Station, NUREG/CR-7155, 2016.

[2] Murtagh and Legendre, Ward's Hierarchical Agglomerative Clustering Method: Which Algorithms Implement Ward's Criterion?, Journal of Classification volume 31, 274–295, 2014

\*ICHIKAWA Ryohei1

<sup>1</sup>Regulatory Standard and Research Department, Secretariat of Nuclear Regulation Authority (S/NRA/R)

# リスク概念を取り入れた原子力損害賠償の社会的費用モデル 有限責任原則下でのモラルハザード問題回避の可能性に関する考察

A Social Cost Model for Nuclear Damage Compensation with the Concept of Risk

A study on the possibility of avoiding Judgment Proof problem under the limited liability

\*三宅 貴志<sup>1</sup>, 張 承賢<sup>1</sup>, 高田 孝<sup>1</sup>,山口 彰<sup>1</sup>

1東京大学

原子力損害賠償制度に関する論点として、事業者責任集中・無限責任・無過失責任などが指摘されている。 本研究では、それらの論点についてリスクの観点から分析を行い、新規制基準の下での事業者の自主的安全 向上の取組みや、確率論的リスク評価の実施状況を踏まえた原子力発電の社会的費用モデルを構築し、定量 的考察を行った。

キーワード:リスク評価、原賠法、モラルハザード、最適化

# 1. 緒言

有限責任原則下における企業の安全向上投資と社会全体の費用負担の関係性について検討した。企業の安全 投資額の極小値が常に社会的に最適な安全投資額の水準より小さな値を取るとする、経済学的な意味でのモ ラルハザードが発生する Judgment Proof 問題が指摘されている。一方、損失を十分に補填するシステムが存 在する場合にはモラルハザードは常に発生しない。本研究では原子力発電と事業者の関係性について問題を 適用し、かつ無限責任原則下でのモラルハザード回避に関する検討を行った。

### 2. 損失関数の定義

事故発生のシナリオ、確率、結果の3要素に基づき、LOCAから FP 放出に繋がるシナリオ(BDBE)を想定し、ET上の各へディング の失敗確率が99%低減することでの炉全体の事故確率低減を解 析した。また、支配的なシナリオから順に改善すると考え、事故 損失の関数を定義した。

### 3. モラルハザード回避時のモデル

モラルハザード回避のために損失を補填するバックアップ機構 を設定した。保険料は、損害額を運転年数で割った定額部分と、 事故リスクに係数をかけた定率部分とで構成され、安全性向上 の取り組みの結果を金額に反映するものとなっている。社会的 費用は安全投資金額と損害額の期待値の和、企業私的費用は安 全投資金額と保険料の和である。上記の設定により、社会的費用 と企業私的費用とを検討すると、図1のようになり、社会的費用 の極小値より企業の私的費用の極小値が大きい(図1中の赤点と 黒点の大小関係に表される)場合が存在することを示しており、社会に とって最適な安全投資額より企業にとって最適な安全投資額が常に下 回るとする Judgment Proof 問題の反例が示されている。



図1 企業私的費用と社会的費用の関係性

#### 4. 結論

原子力発電と企業の安全投資の関係性について、特に原子力損害賠償の文脈においてモラルハザードが発生 するということが一般的に指摘されているが、保険に類する損失補填機構を設けることで、原子力損害賠償 制度におけるモラルハザード問題を回避しうるという示唆が、実際の PRA データに基づいて得られた。

### 参考文献

[1] 桑名謹三(2014) 「債務免責者問題の解決策としての責任保険の効果」『保険学雑誌』626 号 pp.71-91 [2] Waites, Fleming, Silady, Huning & Redd (2018) "Modernization of Technical Requirements for Licensing of Advanced Non-Light Water Reactors" High Temperature, Gas-Cooled Pebble Bed Reactor Licensing Modernization Project Demonstration

\*Takashi Miyake<sup>1</sup>, Sunghyon Jang<sup>1</sup>, Takashi Takata<sup>1</sup>, and Akira Yamaguchi<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Univ. of Tokyo

Oral presentation | IV. Nuclear Plant Technologies | 403-1 Risk Assessment Technology, Application of Risk Information

# [2L07-08] CCF Evaluation

Chair:Hiroshi Ujita(AdvanceSoft) Thu. Sep 17, 2020 2:45 PM - 3:30 PM Room L (Zoom room 12)

# [2L07] Study on PRA considering Correlation between Multiple Safety Systems using the Continuous Markov Monte Carlo Methods

\*Kento Sawada<sup>1</sup>, Tomohiro Endo<sup>1</sup>, Akio Yamamoto<sup>1</sup>, Sunghyon Jang<sup>2</sup>, Daisuke Fujiwara<sup>3</sup>,

Chikahiro Sato<sup>3</sup> (1. Nagoya Univ., 2. Univ. of Tokyo, 3. TEPSYS)

2:45 PM - 3:00 PM

[2L08] Trial estimation of CCF parameters for 16 safety relief valves by using prior distribution evaluation method in U.S.

\*Tomohiko Ikegawa<sup>1</sup>, Ryusuke Kimura<sup>2</sup> (1. Hitachi, 2. HGNE) 3:00 PM - 3:15 PM
## CMMC 法による複数機器間の相関を考慮した PRA に関する検討

Study on PRA considering Correlation between Multiple Safety Systems

using the Continuous Markov Monte Carlo Methods

\*澤田憲人<sup>1</sup>,遠藤知弘<sup>1</sup>,山本章夫<sup>1</sup>,張承賢<sup>2</sup>,藤原大資<sup>3</sup>,佐藤親宏<sup>3</sup> <sup>1</sup>名古屋大学,<sup>2</sup>東京大学,<sup>3</sup>株式会社テプコシステムズ

近年、原子炉施設におけるユニット間の相互作用を考慮したリスク評価手法の有力な手法の一つとして、 連続マルコフ過程モンテカルロ法を事故進展解析コードに組み合わせた CMMC カップリング手法の研究が 進められている。本検討では、自作した簡易な事故進展解析コードに CMMC 法を適用し、使用済み燃料プ ールの最終ヒートシンク喪失発生時における複数の緩和系操作に相関を仮定した解析を行うことで、マルチ ユニット PRA に向けて CMMC 法の適用性を検証した。

キーワード:確率論的リスク評価、連続マルコフ過程モンテカルロ法、最終ヒートシンク喪失

1. 緒言 福島第一原子力発電所事故を受け、マルチユニットサイトにおける複数ユニット間の相互作用を 考慮したリスク評価手法の開発への関心が高まっている。近年、研究が進められているマルチユニット PRA の有力な手法の一つとして、CMMC カップリング手法がある。CMMC カップリング手法とは、CMMC(連続 マルコフ過程モンテカルロ)法を事故進展解析コードに組み合わせた手法であり、あるユニットの状態遷移確 率を別のユニットの事故状態に応じた条件付き確率で表すことで、ユニット間の相互作用を取り扱うことが できる。本検討では、複数の使用済み燃料プール(SFP)における最終ヒートシンク喪失を起因事象とした事故 進展解析に CMMC 法を適用し、緩和系操作成功・失敗率と SFP の状態に相関を仮定した解析を行うことで、 マルチユニット PRA に向けて CMMC 法の適用性を確認した。

2. 解析方法 公開情報に基づき、SFP における最終ヒー トシンク喪失発生時の事故進展を簡易解析するコードを作 成した。作成した解析コードを用い、2 基の SFP を対象と し、緩和系として消火系ポンプと消防車による注水を仮定 した解析を行った。表1のように隣接する SFP の水位に応 じて緩和系の成功率を下げることで、SFP 水位低下に伴う 空間線量の増加によって現場作業が困難になる状況を模擬 表1 緩和系のパラメータ値

パラメータ	值[/h]
消火系ポンプの機能喪失率	0.005
SFP-1の消防車の注水成功率	0.005/0.0005
(SFP-2 水位が TAF 到達前/後)	
SFP-2の消防車の注水成功率	0.010/0.0001
(SFP-1 水位が TAF 到達前/後)	

した。なお、消火系機能喪失率、消防車注水成功率は解析手法の結果確認のための仮想的な値である。

3. 結果・今後の課題 全解析ケース(1000)の SFP 水位の平均値を図 1 に示す。SFP-1 の水位が早く低下するのは、解析初期では両 SFP で水位 が TAF に到達するケースが少なく、SFP-1 の消防車注水成功率が低い ためであると考えられる。また、400[h]程度で SFP-1 の水位が上昇し、 1000[h]程度で SFP-2 と同程度まで回復している。これは、解析後半で は両 SFP で水位が TAF に到達するケースが増え、両 SFP の消防車注水 成功率の大小関係が逆転することが原因であると考えられる。このよ うに CMMC 法により複数ユニット間の相互作用を考慮した解析が可 能であるとわかった。今後の課題として、解析対象を原子炉とする解析



の実施、失敗確率などが小さい場合の計算時間の削減、得られた結果の妥当な評価方法の検討が挙げられる。

\*Kento SAWADA<sup>1</sup>, Tomohiro ENDO<sup>1</sup>, Akio YAMAMOTO<sup>1</sup>, Sunghyon JANG<sup>2</sup>, Daisuke Fujiwara<sup>3</sup>, and Chikahiro Sato<sup>3</sup>

<sup>1</sup>Nagoya University, <sup>2</sup>The University of Tokyo, and <sup>3</sup>TEPCO SYSTEMS CORPORATION

# 米国の事前分布評価手法を用いた SRV16 弁の CCF パラメータ試評価

Trial estimation of CCF parameters for 16 safety relief valves by using prior distribution evaluation method in U.S.

> \*池側 智彦<sup>1</sup>, 木村 竜介<sup>2</sup> <sup>1</sup>日立, <sup>2</sup>日立 GE

共通原因故障(CCF)パラメータの不確かさは事前分布の不確かさ幅に強く依存する。本報告では、米国のア イダホ国立研究所(INL)が提唱する最小情報ディリクレ事前分布(MIDP)を共役事前分布として、主蒸気 逃がし安全弁(SRV)16 弁の CCFパラメータ(αファクタ)を試評価した結果を紹介する。

キーワード:共通原因故障、不確かさ評価、最小情報ディリクレ事前分布、制約付き無情報事前分布

## 1. 緒言

CCFパラメータ評価手法は日本原子力学会標準[1]としてまとめら れており、附属書LでCCFパラメータの不確かさ評価手法としてベ イズ手法が紹介されている。附属書内では、ベイズ手法の事前分布 として一様分布を用いる例が紹介されているが、一般に、事前分布 として一様分布を用いると CCFパラメータの不確かさが大きくな る。本報告では、米国原子力規制委員会(NRC)発行のCCFパラメ ータ図書[2]の評価手法として採用されている、INLのCCFパラメー タ評価手法(INL手法)[3]による事後分布の試評価結果を紹介する。

## 2. 研究内容

## 2-1. INL 評価手法

 INL 手法の評価フローを図 1 に示す。事前分布データの総機器数調

 整(Mapping up)前に全台 CCF とそれ以外の CCF を分離する点、
 1.

 及び CCF パラメータの平均値情報のみを取り込んだ無情報分布
 1

(制約付き無情報事前分布)の考え方を多次元に拡張した MIDP を事前分布として採用している点が特徴である。

## 2-2. SRV16 弁の CCF パラメータ試評価

SRV8 弁の故障データ[2]、事前分布評価用の故障データ[3]を用 い、図1の評価フローに従って、SRV16 弁の CCF パラメータ (α ファクタ)の試評価を実施した。図2に試評価結果を示す。αフ ァクタの平均値情報を取り込んだ MIDP を採用することで、一様

事前分布に比べてαファクタの絶対値を低減可能であること、全台 CCF を独立に取り扱うため、SRV16 弁全 台同時故障のαファクタが 15 弁故障時より大きくなること等が分かった。

## 3. 結論

INL 手法を用いることで、一様事前分布採用時よりαファクタの絶対値を低減できることが分かった。しかしながら、Mapping up 手法や MIDP の妥当性等について、継続検討が必要と考える。

### 参考文献

[1] 日本原子力学会標準、原子力発電所の確率論的リスク評価用のパラメータ推定に関する実施基準: 2015, 2016/3

[2] U.S. NRC, CCF Parameter Estimations 2015, 2016/10/26

[3] Zhegang Ma, J.Schroeder, C.Smith, Developing Generic Prior Distributions for Common Cause Failure Alpha Factors, PSAM14, September 2018, LA, California



<sup>1</sup> Hitachi, <sup>2</sup> HGNE





Oral presentation | II. Radiation, Accelerator, Beam and Medical Technologies | 203-5 Medical Reactor and Accelerator, Medical Physics

# [2L09-12] Medical RI and Accelerator

Chair:Hiroyuki Toyokawa(AIST)

Thu. Sep 17, 2020 3:30 PM - 4:40 PM Room L (Zoom room 12)

- [2L09] Study on Ac-225 production for Targeted Alpha Therapy using BWR \*Tetsuya Inoue<sup>1</sup>, Kota Kawamoto<sup>1</sup>, Naoyuki Takaki<sup>1</sup> (1. Tokyo City University) 3:30 PM - 3:45 PM
- [2L10] Study on Ac-225 production for Targeted Alpha Therapy using sodiumcooled fast reactor

\*Kota Kawamoto<sup>1</sup>, Daiki Iwahashi<sup>1</sup>, Tetsuya Inoue<sup>1</sup>, Yuto Sasaki<sup>1</sup>, Naoyuki Takaki<sup>1</sup> (1. Tokyo City Univ.)

3:45 PM - 4:00 PM

[2L11] Production cross sections of the medically interesting radionuclide <sup>45</sup>Ti in the deuteron-induced reaction on <sup>45</sup>Sc.

\*Zolbadral Tsoodol<sup>1</sup>, Aikawa Masayuki<sup>1</sup>, Dagvadorj Ichinkhorloo<sup>1,2</sup>, Tegshjargal Khishigjargal<sup>3</sup>, Erdene Norov<sup>3</sup>, Komori Yukiko<sup>4</sup>, Hiromitsu Haba<sup>4</sup>, Sándor Takács<sup>5</sup>, Ferenc Ditrói<sup>5</sup>, Szűcs Zoltán<sup>5</sup> (1. Hokkaido Univ., 2. Nuclear Research Center, National University of Mongolia., 3. School of Engineering and Applied Sciences, National University of Mongolia., 4. Nishina Center for Accelerator-Based Science, RIKEN, Wako., 5. Institute for Nuclear Research (ATOMKI), Debrecen, Hungary.)

4:00 PM - 4:15 PM

[2L12] Comparison of components and radiation characteristics for an electron accelerator-based neutron source with those of proton acceleratorbased neutron source for boron neutron capture therapy \*Tomohiko Sejima<sup>1</sup>, Fujio Hiraga<sup>2</sup> (1. Hokkaido University Graduate School of Engineering, 2. Hokkaido University School of Engineering) 4:15 PM - 4:30 PM

## BWR を用いた標的α線治療向け Ac-225 の生成法検討

Study on Ac-225 production for Targeted Alpha Therapy using BWR

\*井上 徹也, 川本 航大, 高木 直行

東京都市大学

原子炉を用いて Ra-226 からα線治療向け Ac-225 を生成する場合、目的とする(n, 2n)反応と同時に生じる 活発な(n, γ)反応により、有害な Ac-227(β線源)が混入する。そこで、Er-167 を中性子フィルターとして用 いることで Ac-227 生成を抑制しつつ、より純度の高い Ac-225 を効率的に生成する方法について検討した。

キーワード:沸騰水型軽水炉, 医療用 RI, Er フィルター 1. 緒言

Ra-226 は 0.54[eV]に捕獲反応の第一共鳴(3665[b])を持つ。熱 中性子炉では特に、この大きな共鳴の吸収によって人体に有害な Ac-227 が生成される<sup>[1]</sup>。そこで同エネルギー帯にさらに大きな共 鳴ピーク(約10,000[b])を有する Er-167 を中性子フィルター材と して用いることで Ac-227 生成を抑制する方策について検討した。

## 2. 評価方法

福島第二原発4号機の9×9燃料集合体仕様を基にした単一集合 体(図1[a])を解析体系とした。解析にはモンテカルロコード MVP2.0及び MVP-BURN、核データライブラリに JENDL-4.0を用い、 1サイクル(13ヶ月)の燃焼計算を行った。

図 1[b]に示すように、Ra-226 ターゲットは、ウォーターロッド (WR)中心部に RaO の化学形態として 1[g](高さ 3[m]、直径 2.78[µm])装荷することを想定した。RaO を覆う Er は天然組成と し、その厚さは、熱中性子を遮蔽しつつ Ac-225 生成を阻害しない 様、Er<sub>2</sub>O<sub>3</sub>中の平均自由行程を基に 2.7[mm]と設定した。また、WR 内 に存在する水による中性子減速が Ac-227 生成へ与える効果を調べ るため、WR 内を真空としたケースも想定した。

検討ケースとして、WR 中心に RaO を装荷した(I) RaO、 その WR 内を真空にした(Ⅱ)RaO(WR 真空)、Er フィルタ ー付き RaO を装荷した(Ⅲ)RaO+Er、その WR 内を真空に した(IV)Ra0+Er(WR 真空)の全4通りを設定し、Ac-225 生 成量とAc-227割合を評価した。

#### 3. 結果

Ac-225 生成量は、照射 60 日で約 10[GBq]に達し、それ 以降大きな増加は見られなかった。これは全4ケースに 共通した傾向であった。Erを用いたケース(Ⅲ)Ra0+Erで は、照射 60 日時点での Ac-227 割合は 87%→56%へと低減 し(図 2)、WR 内真空を想定したケース(IV)では 44%へと 低減した。その後は時間経過とともに Ac-227 割合は増大 するため、BWR での Ra-226 照射時間は 60 日程度が適し ていると考えられる。また、Er フィルター導入による Ac-225 生成量への影響は小さいことを確認した。

#### 4. 結言

BWRの燃料集合体ウォーターロッド領域に1gのRa-226をRa0の化学形態で装荷することを想定する場合、 60 日の照射で約 700 人分の投与量<sup>[2]</sup>に相当する約 10GBq の Ac-225 を生成できる可能性がある。不純物とな るβ線源の Ac-227 混入は、Ra-226 と同エネルギー帯に巨大共鳴を有する Er フィルターで RaO ターゲットを 覆うことにより一定程度抑制できる結果を得た。現実的な RaO の装荷位置や装荷方法、運転中に RaO を出し 入れする機構の実現性等について、今後検討する必要がある。

## 参考文献

- [1] 高木 直行,川本 航大,「原子力工学技術に基づく α 内用療法向け線源の大量供給方策の検討(1)基本概念と Ra-223 の生成法」,第 59 回日本核医学会学術総会, M1VIC1.
- [2] 川本 航大, 高木 直行, 「原子力工学技術に基づく a 内用療法向け線源の大量供給方策の検討 (2) Ac-225 の生成法」, 第 59 回日本 核医学会学術総会, M1VIC2.

\*Tetsuya Inoue, Kota Kawamoto and Naoyuki Takaki.

3.80 4.15 4.53 [a] B 型 9×9 燃料集合 Er フィルター RaO [b] Er フィルター+RaO 装荷 図1 RaO を装荷した 9×9 燃料集合体 (I) RaO (II) RaO (WR 真空) (Ⅲ) RaO+Er

U-235 濃縮度(wt%)

3.00



図 2 Er フィルター導入による Ac-227 低減効果

## ナトリウム冷却高速炉を用いた標的α線治療向け Ac-225 の生成法検討

Study on Ac-225 production for Targeted Alpha Therapy using sodium-cooled fast reactor

\*川本 航大, 岩橋 大希, 井上 徹也, 佐々木 悠人, 高木 直行 東京都市大

核医学分野では Ac-225 に代表される短半減期のα線放出核種を体内に投与し,ガン細胞に直接α線を照射 することで治療を行う標的α線治療が世界的に注目されている.本研究では,Ra-226 をナトリウム冷却高 速炉に装荷し Ac-225 を生成する方策について検討した.

キーワード:ナトリウム冷却高速炉,核変換,医療用 RI,標的 α 線治療

## 1. 緒言

本検討では 1[ton]の天然 U に対して約 0.3[g]が放射平衡状態にある Ra-226 を原料として Ac-225 を生成する 方法について検討した.原子炉を用いた Ra-226 の核変換法には、1) (n,2n)反応と続く  $\beta$  崩壊にて Ac-225 を 生成する方法<sup>[1]</sup>と、2) 3 回の(n,x)反応と 2 回の  $\beta$  崩壊を経て親核の Th-229 を生成する方法<sup>[2]</sup>の 2 通り考え られるが、本検討では 2)に比べて短い生成パスで多くの生成量を見込める 1)の方法について検討した.

## 2. 解析条件

1)の (n,2n)法では、同時に(n,x)反応によって人体に有害な Ac-227 が生成される課題がある.しきい値 6.4[MeV]の反応である(n,2n)反応 を優位にしつつ、(n,x)反応を抑制するためには、照射スペクトルを硬 くする必要がある.以上のことを踏まえ、①中性子スペクトルが硬い Na冷却高速炉(表 1)を選択し、かつ②Raを燃料ピン中心に配置(図 1) し核分裂スペクトルに近い照射環境とすることを試みた.燃焼解析に は、汎用中性子・光子輸送計算モンテカルロコード MVP-3.0、核デー タは JENDL-4.0 を用いた.

#### 3. 結果

解析の結果, Ac-225 生成量は 60 日照射後で約 47[GBq/g]となった.

これは世界供給量 63[GBq]<sup>[3]</sup>の約 74%に相当する量である.①②の混入抑制策を講 じたが、Ac-227 割合は 39%と高い値となった.そこで Ac-227 割合と中性子スペク トルの関係を把握するため、原子炉内物質(冷却材 Na、構造材 SUS、MOX 燃料中 O<sub>2</sub>)による影響について評価した.これまでの解析条件を(I)「基準ケース」として、 冷却材 Na を真空条件に変更した(II)「Na 真空条件ケース」、構造材 SUS を真空条 件に変更した(III)「SUS 真空条件ケース」, MOX 燃料を三元合金燃料(U-13Pu-10Zr) に置換した(IV)「三元合金燃料置換ケース」、Na、SUS を真空条件に変更し、燃料 を金属 U-235 に置換した(V)「U-235 核分裂スペクトル照射ケース」の5 ケースを 比較した.

図 2 に各ケースにおける高 E 中性子割合と Ac-227 割合の 関係を示す.  $\phi$  >0.1MeV の中性子割合は,三元合金を用いたケ ース(IV)で最も高いが, $\phi$  >1MeV では MOX のケース(I)~(II) よりも少ない.またケース(II)については,SUS を真空条件 にすることで, $\phi$  >1MeV の割合が向上した.これらの結果より, 金属燃料や構造材に含まれる Zr, Cr, Fe といった金属元素 の非弾性散乱反応が MeV 以上のスペクトルに大きく影響し ていると考えられる.この高 E 中性子割合と Ac-227 割合の 相関関係より, Ac-227 割合を 10%以下にするためには $\phi$ >0.1MeV を 85%以上とする必要がある.

## 4. 結言

Na 冷却高速炉を活用した Ac-225 生成法について検討した. 本方式は大量の Ac-225 生成に適するものの,有害な Ac-227 混入低減には,高 E 中性子割合をさらに高める必要がある.



[1] G. Melville, P.Melville, A theoretical model for the production of Ac-225 for cancer therapy by neutron capture transmutation of Ra-226, *Applied Radiation and Isotopes*, 72 (2013), 152-157. [2] Susan Hogle, et al. Reactor production of Thorium-229, *Applied Radiation and Isotopes*, 114 (2016), 19-27. [3] Andrew Kyle Henderson Robertson, et al. Development of <sup>225</sup>Ac Radiopharmaceuticals: TRIUMF Perspectives and Experiences, *Current Radiopharmaceuticals*, 11 (2018), 156-172.

\*Kota Kawamoto, Daiki Iwahashi, Tetsuya Inoue, Yuto Sasaki and Naoyuki Takaki Tokyo City Univ.



熱出力	1.65	MWth
燃料形態	MOX	
全 Pu 富化度	19.4	wt%
炉心高さ	50	cm
燃料要素数	91	本
ラッパ管対面間距離	7.7	cm
燃料ピン外径	6.5	mm
ペレット外径	5.4	mm
被覆管肉厚	0.47	mm
ピンピッチ	7.87	mm
照射期間	60	日
平均中性子束	$2.5  imes 10^{15}$	n/cm²/s





## Production Cross Sections of the Medically Interesting Radionuclide <sup>45</sup>Ti in the Deuteron-Induced Reaction on <sup>45</sup>Sc

\*Zolbadral Tsoodol<sup>1,2</sup>, Masayuki Aikawa<sup>3</sup>, Dagvadorj Ichinkhorloo<sup>2,3</sup>, Tegshjargal Khishigjargal<sup>4</sup>, Erdene Norov<sup>4</sup>, Yukiko Komori<sup>5</sup>, Hiromitsu Haba<sup>5</sup>, Sándor Takács<sup>6</sup>, Ferenc Ditrói<sup>6</sup>, Zoltán Szűcs<sup>6</sup>

<sup>1</sup> Graduate School of Biomedical Science and Engineering, Hokkaido University, Sapporo 060-8638, Japan <sup>2</sup> Nuclear Research Center, National University of Mongolia, Ulaanbaatar 13330, Mongolia <sup>3</sup> Faculty of Science, Hokkaido University, Sapporo 060-0810, Japan

<sup>4</sup> School of Engineering and Applied Sciences, National University of Mongolia, Ulaanbaatar 14201,

Mongolia

<sup>5</sup> Nishina Center for Accelerator-Based Science, RIKEN, Wako 351-0198, Japan <sup>6</sup> Institute for Nuclear Research (ATOMKI), 4026 Debrecen, Hungary

#### Abstract

Activation cross sections of the medically interesting radionuclide <sup>45</sup>Ti were investigated in the deuteron-induced reaction on <sup>45</sup>Sc. <sup>45</sup>Ti can be produced in a radioactive-contamination-free form in the <sup>45</sup>Sc(d,2n)<sup>45</sup>Ti reaction below 15 MeV.

Keywords: Titanium-45; Deuteron irradiation; Scandium-45; Excitation function; Cross section;

The nuclide <sup>45</sup>Ti has a half-life of 184.8 min and is a positron emitter ( $E_{\beta^+} = 438.93$  keV,  $I_{\beta^+} = 84.8\%$ ) suitable for positron emission tomography (PET). The deuteron-induced reaction on a monoisotopic <sup>45</sup>Sc target is a possible route to produce this radionuclide at low energy cyclotrons. Only one experimental study [1] on the cross sections of the <sup>45</sup>Sc(d,2n)<sup>45</sup>Ti reaction was found in our literature survey and their experimental data are slightly scattered. Hence, the present study aims to remeasure the cross sections of this reaction with higher confidence.

In this study, the cross sections of the  ${}^{45}Sc(d,2n){}^{45}Ti$  reaction was measured using the stacked foil activation method and the  $\gamma$ -ray spectrometry up to 24 MeV. The experiment was performed at the AVF cyclotron of the RIKEN RI Beam Factory. The stacked target consisted of pure metallic foils of  ${}^{45}Sc$  (7.71 mg/cm<sup>2</sup>, 99.0% purity and 75.3 mg/cm<sup>2</sup>, 99.0% purity),  ${}^{27}Al$  (4.99 mg/cm<sup>2</sup>, 99.6% purity) and  ${}^{nat}Ti$  (9.13 mg/cm<sup>2</sup>, 99.6% purity) for beam monitoring. The target was irradiated for 30 min by a 24-MeV deuteron beam with an average intensity of 180.3 nA. The incident beam energy was measured by the time-of-flight method. The energy degradation along the stacked foils was calculated by the SRIM code.



Fig. 1. The excitation function of the  ${}^{45}Sc(d,2n){}^{45}Ti$  reaction.

The excitation function of the  ${}^{45}Sc(d,2n){}^{45}Ti$  reaction is shown in Fig. 1 in comparison with the literature data [1] and theoretical estimation in TENDL-2019 [2]. The derived excitation function of the  ${}^{45}Sc(d,2n){}^{45}Ti$  reaction is consistent with the data reported by Hermanne et al. [1]. The radioactive-contamination-free  ${}^{45}Ti$  can be obtained via the  ${}^{45}Sc(d,2n){}^{45}Ti$  reaction in the energy region of 15 - 5 MeV and chemical separation.

The experiment was carried out at RI Beam Factory operated by RIKEN Nishina Center and CNS, University of Tokyo, Japan. This work is supported by JSPS KAKENHI Grant Number 17K07004. Ts.Z was granted a scholarship by the Mongolian-Japan Engineering Education Development Program, M-JEED project J11B16.

#### References

- Hermanne A, Adam Rebeles R, Tarkanyi F, et al. Cross sections of deuteron induced reactions on <sup>45</sup>Sc up to 50 MeV: Experiments and comparison with theoretical codes. Nucl. Instruments Methods Phys. Res. Sect. B Beam Interact. with Mater. Atoms [Internet]. 2012;270:106–115. Available from: http://dx.doi.org/10.1016/j.nimb.2011.09.002.
- [2] Koning AJ, Rochman D, Sublet JC, et al. TENDL: Complete Nuclear Data Library for Innovative Nuclear Science and Technology. Nucl. Data Sheets. 2019;155:1–55.

# ホウ素中性子捕捉療法のための電子加速器中性子源と陽子加速器中性子源のコン ポーネントと放射線特性の比較

Comparison of components and radiation characteristics for an electron accelerator-based neutron source with those of proton accelerator-based neutron source for boron neutron capture therapy

```
*妹島 誠彦<sup>1</sup>, 平賀 富士夫<sup>2</sup>
```

1北海道大学大学院工学院,2北海道大学工学研究院

BNCT に必要な強度と線質の中性子ビームを生成する電子加速器中性子源の主要なコンポーネントの厚さは 陽子加速器中性子源に比べて 25cm だけ小さくなった。運転停止の 30 日経過後の電子加速器中性子源の主要 なコンポーネントの残留放射能のγ線の強度は陽子加速器中性子源に比べて数十分の一となった。 **キーワード**:ホウ素中性子捕捉療法 (BNCT)、加速器中性子源、光中性子、<sup>9</sup>Be (p, n)反応の中性子

## 1. 緒言

BNCT のための、ベリリウムターゲットを有する 30MeV の陽子加速器中性子源が実用化されている。その普及のためには、放射線フィルターや中性子減速材などのコンポーネントの放射化の低減が不可欠である。一方、タングステンターゲットを有する電子加速器中性子源は主に 1MeV 付近の中性子を放出するので、30MeV の陽子加速器中性子源に比べてコンポーネントの放射化を低くできる可能性がある。そこで、30MeV の陽子加速器中性子源と、それと同等の強度と線質の中性子ビームを生成する 42.5MeV の電子加速器中性子源をモンテカルロシミュレーションにより設計し、それらのコンポーネントの放射化を評価し、比較した。

## 2. 計算手法

加速器中性子源のモデルは中性子ビームの線質を調整するための主要なコンポーネントとして、Pbフィルター、Feフィルター、MgF2減速材を有する。治療場所で  $2\times10^9$  [cm<sup>-2</sup> s<sup>-1</sup>]の熱外中性子束を生成する加速器中性子源の設計において、中性子ビームの高速中性子混入率が  $6\times10^{-13}$  [Gy cm<sup>2</sup>]を超えないように、フィルターと減速材の厚さをパラメータとして変化させて調べた。さらに、加速器中性子源を 2 時間だけ運転した際にコンポーネント内に生成される放射性核種と放出される  $\gamma$ 線を調べた。

## 3. 計算結果と考察

電子加速器中性子源の Pb フィルター、Fe フィルター、MgF<sub>2</sub>減速材の厚みは陽子加速器中性子源よりもそれ ぞれ 8cm、11.5cm、5.5cm だけ薄くなり、コンポーネントを小型化できることが分かった。このことは、電子 を照射されるターゲットに比べて陽子を照射されるターゲットにおける 1MeV 以上のエネルギーの中性子生 成率が高いことに帰される。運転停止から 30 日後までの、電子加速器中性子源の主要なコンポーネントの残 留放射能のγ線の強度 [1/s] は、陽子加速器中性子源に比べて数十分の一となった。このことは、各コンポー ネントにおける様々な核反応の閾エネルギーを超える中性子束の強度の差異と、各コンポーネントの体積の 差異に起因することが分かった。

## 4. 結論

陽子加速器中性子源に比べて電子加速器中性子源では、主要なコンポーネントの厚みを 25cm だけ薄くする ことができ、運転停止後 30 日での主要なコンポーネントの残留放射能のγ線の強度は数十分の一となった。

## 謝辞

本研究は JSPS 科研費 JP20K05378 の助成を受けたものです。

\*Tomohiko Sejima<sup>1</sup>, Fujio Hiraga<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Hokkaido Univ. Graduate School of Engineering, <sup>2</sup>Hokkaido Univ. School of Engineering.

Oral presentation | II. Radiation, Accelerator, Beam and Medical Technologies | 202-2 Radiation Physics, Radiation Detection and Measurement

# [2M01-04] Neutron Application/Isotope Analysis

Chair:Kencihi Watanabe Watanabe(Nagoya Univ.) Thu. Sep 17, 2020 10:00 AM - 11:10 AM Room M (Zoom room 13)

[2M01]	Development of active neutron NDA system for nuclear non- proliferation and nuclear security (4)
	*akira ohzu <sup>1</sup> , makoto maeda <sup>1</sup> , masao komeda <sup>1</sup> , yosuke toh <sup>1</sup> (1. JAEA)
[2M02]	Influence of sample density on hydrogen measurement by TOF-PGA *Makoto Maeda <sup>1</sup> , Masayuki Tsuneyama <sup>1,2</sup> , Mariko Segawa <sup>1</sup> , Yosuke Toh <sup>1</sup> , Shunsuke Endo <sup>1</sup> , Shoji
	Nakamura <sup>1</sup> , Atsushi Kimura <sup>1</sup> (1. JAEA, 2. NAT) 10:15 AM - 10:30 AM
[2M03]	Development of Epi-thermal and Fast Neutron Flux Intensity Detectors
	*Aoki Kazushi <sup>1</sup> , Murata Isao <sup>1</sup> , Sato Fuminobu <sup>1</sup> , Tamaki Shingo <sup>1</sup> (1. Osaka Univ.)
[2M04]	Observation of the Stark shift of autoionization levels in the resonance ionization of strontium
	*Yoshihiro Iwata <sup>1</sup> , Donguk Cheon <sup>1</sup> , Masabumi Miyabe <sup>2</sup> , Shuichi Hasegawa <sup>1</sup> (1. Univ. of Tokyo,
	2. JAEA)
	10:45 AM - 11:00 AM

# 核不拡散・核セキュリティ用アクティブ中性子 NDA 装置の開発(4) DDA システムによる模擬高線量核物質測定試験

Development of active neutron NDA system for nuclear non-proliferation and nuclear security (4) Experimental study on determination of fissile mass in stimulated highly radioactive nuclear materials

using Differential Die-away Analysis system

\*大図 章<sup>1</sup>,前田 亮<sup>1</sup>,米田 政夫<sup>1</sup>,藤 暢輔<sup>1</sup> <sup>1</sup>原子力機構

核不拡散・核セキュリティ分野における核燃料物質の NDA 技術の向上を目的として、4 つのアクティブ中 性子法を組み合わせた統合型 NDA 装置の開発を実施している。今回、その装置のダイアウェイ時間差分析 システムでの MOX 缶サイズの容器を用いて実施した模擬高線量場での核物質の試験結果について報告する。 キーワード:アクティブ中性子法、NDA、DDA、核不拡散、核セキュリティ、高線量核燃料物質

## 1. 緒言

原子力機構では、核不拡散・核セキュリティ用途の使用済み核燃料及び核変換用 MA-Pu 燃料等の高線量 核物質の測定法を確立するため、4つのアクティブ中性子法を組み合わせた NDA 装置を開発中である[1]。 前年度までにダイアウェイ時間差分析 (DDA) と即発ガンマ線分析 (PGA) 部の製作を終え、今年度は中性子共 鳴透過 (NRTA) 部の製作に取り掛かっている。DDA は、使用済み核燃料等の高線量核物質を測定するときに主 に Cm からの自発核分裂中性子の影響を受ける。これまでにバイアル瓶サイズの容器を用いて Cm 等からの 妨害中性子の影響を調べ、問題なく測定できることを報告した。試料の容量が増えると自発核分裂中性子 の影響が大きくなり、測定が困難になると考えられる。本研究では、バイアル瓶の 100 倍の容量を持つ MOX 缶サイズの容器を測定した場合に測定に与える影響について調査した。

## 2. 試験装置及び試験方法

図1に DDA 試験装置の概略を示す。サンプル測定室の側面に中性 子発生管、その反対側に中性子検出器バンクを配置し、その間に厚 さ3cmのHDPE 製の円筒形モデレータで囲んだ MOX 模擬缶を設置した。 この缶の中心に<sup>239</sup>Pu 酸化物サンプル(2g)を封入し、<sup>252</sup>Cf 線源の配 置を変えることで検出器バンクに検出される妨害中性子の強度を変 化させながら<sup>239</sup>Pu からの誘発核分裂中性子の測定を行った。

## 3. 試験結果

バイアル瓶の試験時と同様に高線量核燃料サンプルとして、 Pu(約2g)が含まれる再処理の使用済燃料溶解槽溶液(約530cc) を想定して試験を行った。図2には妨害中性子強度を増加させ たときの核分裂中性子時間スペクトルの変化を示す。妨害中性 子強度の増加に伴って変動成分は増加するが、溶液に含まれる Cmの自発核分裂中性子強度(約4.2GBq)の約50倍まではDDA 測定に大きな影響が無いことを確認した。バイアル瓶(約1000 倍)に比べて許容できる妨害中性子強度が下がっているものの、 実用上の問題はないことが分かった。



図1 DDA 測定システム試験概略図



謝辞:本研究開発は、文部科学省「核セキュリティ強化等推進事業費補助金」事業の一部である。 参考文献 [1]大図他、原子力学会 2019 秋 2N08

\*Akira Ohzu<sup>1</sup>, Makoto Maeda<sup>1</sup>, Masao Komeda<sup>1</sup>, and Yosuke Toh<sup>1</sup> <sup>1</sup>JAEA

## TOF-PGA を用いた水素測定における試料密度の影響

Influence of sample density on hydrogen measurement by TOF-PGA

\*前田 亮<sup>1</sup>, 常山 正幸<sup>1,2</sup>, 瀬川 麻里子<sup>1</sup>, 藤 暢輔<sup>1</sup>, 遠藤 駿典<sup>1</sup>, 中村 詔司<sup>1</sup>, 木村 敦<sup>1</sup> <sup>1</sup> 原子力機構, <sup>2</sup>日本アドバンストテクノロジー

TOF-PGA では試料中に水素が含まれていると測定不確かさが増加する。本研究ではその補正法開発のため に試料中の水素密度が TOF-PGA を用いた測定に与える影響について評価した。

キーワード: ANNRI、TOF-PGA

## 1. 緒言

大強度陽子加速器施設(J-PARC)に設置された中性子核反応測定装置(ANNRI)では、冷中性子から熱外中性 子までの広いエネルギー領域の中性子を利用した即発γ線分析(PGA)が可能である。また、ANNRIではパル ス中性子ビームを利用した飛行時間法(TOF)と PGA を組み合わせることで峻別性能を向上させた TOF-PGA を利用することができる。

PGA の測定感度(物質量当たりの γ線計数)は中性子束に依存する。このため、試料中に中性子散乱断面積 が大きい水素などが含まれていると、散乱により中性子の飛行経路長が変わり試料中の見かけの中性子束が 変化するため、水素だけでなくその他の元素でも測定不確かさが増加する。冷中性子や熱外中性子を利用す る TOF-PGA は峻別性能が向上するものの、見かけの中性子束効果に加えて散乱時の中性子エネルギー変化 でも測定不確かさが増加する。熱中性子を利用した PGA では、球形の試料を使用し経路長の変化を抑えるこ とで不確かさの増加を大幅に低減できる。一方、冷中性子から熱外中性子までを利用する TOF-PGA では球形 の試料を使用しても、水素による散乱時の中性子エネルギースペクトル変化も考慮した補正が必要になる。 また、中性子エネルギースペクトルの変化は、試料中の水素量だけでなく水素の密度にも依存する。これは、 水素の密度によって原子核間の距離が変わるため、中性子が散乱し、次に散乱するまでの間に飛行する距離 が違ってしまうことに起因している。それにより散乱回数毎の中性子束が異なり、中性子エネルギースペク トルも変化してしまう。そこで本研究では補正法開発のために、冷中性子から熱外中性子までを利用した TOF-PGA に対する水素密度の影響をシミュレーションにより評価した。試料として密度を変えた球形のポリ スチレン (発泡スチロール)を想定し、水素による中性子散乱の影響を水素からのγ線計数により評価した。

## 2. シミュレーション結果

シミュレーションでは異なる密度の半径 3 mm から 20 mm までの球形の発泡スチロールを測定試料として 用い、1 eV(熱外中性子), 25 meV(熱中性子), 5 meV(冷中 性子)における水素の中性子捕獲反応における即発 γ 線 の計数を求めた。図1に5種類の密度について熱外中性 子におけるγ線計数の水素量に対する依存性(校正曲線) を示した。校正曲線の傾きは密度1倍と1/50では約40% 違い、密度に応じた補正の重要性が確認された。

**謝辞** 本研究は科研費 JSPS (JP17H01076)の助成を受けた成果を含む。



\*Makoto Maeda<sup>1</sup>, Masayuki Tsuneyama<sup>1,2</sup>, Mariko Segawa<sup>1</sup>, Yosuke Toh<sup>1</sup>, Shunsuke Endo<sup>1</sup>, Shoji Nakamura<sup>1</sup> and Atsushi Kimura<sup>1</sup> <sup>1</sup>JAEA, <sup>2</sup>NAT.

## BNCTのための熱外・高速中性子束強度測定検出器の開発

Development of Epi-thermal and Fast Neutron Flux Intensity Detectors for BNCT \*青木 計志<sup>1</sup>, 日下 祐江<sup>1</sup>, 佐藤 文信<sup>1</sup>, 玉置 真悟<sup>1</sup>, 村田 勲<sup>1</sup> 「大阪大学大学院工学研究科環境エネルギー工学専攻

ホウ素中性子捕捉療法 (BNCT) 用の熱外 (0.5 eV~10 keV) 中性子束強度測定検出器の設計・製作を行った。 京都大学の KUR にて試作検出器の性能テストを行った結果、BNCT 中性子場の熱外中性子束を4%の精度で 測定できることを確認した。高速 (10 keV~1 MeV) 中性子検出器の設計も完了しているので紹介する。

キーワード:ホウ素中性子捕捉療法,熱外中性子,高速中性子,中性子束強度,箔放射化法

#### 1. 緒言

BNCT は、正常細胞への被曝線量を抑えながらがん細胞のみを破壊するがん治療法である。通常、原子炉 または加速器ベースの中性子源によって生成された BNCT 中性子場は、熱、熱外および高速中性子領域にわ たるエネルギー分布を持っている。熱外中性子 (0.5 eV~10 keV) は一般に BNCT に使用されるため、治療効 果と患者の被曝線量を評価するには、その強度を測定する必要がある。さらに、人体に有害な被曝線量を評 価するために、高速中性子 (10 keV~1 MeV) 束強度を測定する必要がある。しかし、それらの中性子強度を 測定するための適切な方法がなく、熱外領域・高速領域のみをカバーする放射化物質もないため、直接正確 に測定することは非常に困難になっている。本研究の目的は、熱外中性子束と高速中性子束の絶対積分強度 を正確に測定する検出器を設計・製作することである。

#### 2. 実験方法·実験結果

本検出器では Ga の放射化反応 (<sup>71</sup>Ga(n, γ)<sup>72</sup>Ga) を利用している。計算は、MCNP5 で行った。熱外中性子検 出器では、カドミウムとポリエチレンを使用することにより、熱中性子と高速中性子に対する感度を低下さ せている (図 1)。一方、高速中性子検出器はカドミウム、B<sub>4</sub>C およびポリエチレンを使用することにより熱 中性子と熱外中性子に対する感度を低下させている (図 2)。熱外中性子検出器については、その性能をテス トするために、KUR にて検証実験を行った。その実験結果を表 1 に示す。



#### 3. 結論

KUR の BNCT 用熱外中性子場での実験から、適切な補正を施すことにより、熱外中性子束強度の絶対値を 4%の誤差で決定できることが分かった。今後は、高速中性子検出器を製作し、検証実験を行いたい。

\*Kazushi Aoki<sup>1</sup>, Sachie Kusaka<sup>1</sup>, Fuminobu Sato<sup>1</sup>, Shingo Tamaki<sup>1</sup> and Isao Murata<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Division of Sustainable Energy and Environmental Engineering, Osaka University

## ストロンチウム共鳴イオン化における自動電離準位のシュタルクシフト観測

Observation of the Stark shift of autoionization levels in the resonance ionization of strontium

\*岩田 圭弘<sup>1</sup>, Cheon Donguk<sup>1</sup>, 宮部 昌文<sup>2</sup>, 長谷川 秀一<sup>1</sup>

1東京大学,2日本原子力研究開発機構

自動電離準位を用いた同位体選択的共鳴イオン化手法は、海洋試料中のストロンチウム 90 分析に有効である。本研究では、1 V/cm 程度以下の印加電場で自動電離準位のシュタルクシフトを観測し、その結果から当該準位の分極率を評価した。

キーワード:ストロンチウム,共鳴イオン化,自動電離準位,シュタルクシフト,分極率

## 1. 緒言

共鳴イオン化は、狭線幅のレーザーを用いて特定原子を元素・同位体選択的にイオン化する手法であり、 ストロンチウム 90( $^{90}$ Sr)の分析では波長 460.9 nm, 655.2 nm, 426.3 nm の半導体レーザー3 本により自動電離 準位(Sr<sup>+</sup>イオン 4d  $^{2}$ D<sub>3/2</sub>準位に収束する Rydberg 系列で有効主量子数 n<sub>eff</sub> ~ 39)に遷移させるスキームが有効 である[1]。一方で、主量子数 n<sub>eff</sub>が大きいため外部電場の影響を受けやすく、1 V/cm 程度のイオン加速電場 で安定同位体 <sup>88</sup>Sr について有意なエネルギーレベルのシフト(DC シュタルクシフト)が観測されている[2]。

#### 2. イオン加速電場に起因する DC シュタルクシフトと分極率

イオン加速電場はメッシュ・円孔の2枚の電極で構成され、 円孔電極の印加電圧を変えて<sup>88</sup>Srの3段目(波長426.3 nm) 共鳴周波数の変化を調べた結果を図1に示す。円孔電極の印 加電圧21.8 V付近がイオン化領域の電場ゼロに対応し、電場 の2乗に比例して共鳴周波数(すなわち自動電離準位のエネ ルギーレベル)が低い側にシフトする様子が観測された。この 比例定数が当該準位の分極率αである。図1の測定データを2 次関数でフィッティングし、SIMIONを用いたシミュレー ションにより横軸をイオン化領域の電場に換算した結果、



原子単位系でα~4×10<sup>12</sup> a.u. と得られた。この値は、基底準位の分極率と比較して約2×10<sup>10</sup>倍である。

## 3. 結言

<sup>90</sup>Sr の分析に使用する自動電離準位の DC シュタルクシフトを測定し、分極率を評価した。

#### 参考文献

[1] 宮部昌文 他, 日本原子力学会 2015 年秋の大会, P23.

[2] 岩田圭弘他,日本原子力学会 2020 年春の年会, 3N02(予稿のみ).

本研究の一部には、英知を結集した原子力科学技術・人材育成推進事業「レーザー共鳴イオン化を用いた同位体存在度の 低いストロンチウム 90 の迅速分析技術開発」の成果が含まれます。

\*Yoshihiro Iwata<sup>1</sup>, Cheon Donguk<sup>1</sup>, Masabumi Miyabe<sup>2</sup> and Shuichi Hasegawa<sup>1</sup>

<sup>1</sup>The University of Tokyo, <sup>2</sup>Japan Atomic Energy Agency

Oral presentation | II. Radiation, Accelerator, Beam and Medical Technologies | 202-2 Radiation Physics, Radiation Detection and Measurement

# [2M05-06] Electronic Circuit / Signal Processing

Chair:Makoto Maeda(JAEA)

Thu. Sep 17, 2020 11:10 AM - 11:50 AM Room M (Zoom room 13)

# [2M05] Development of digital signal processing for CdTe semiconductor detector in high dose rate field \*Yoshiki Ikeda<sup>1</sup>, Jun Kawarabayashi<sup>1</sup>, Naoto Hagura<sup>1</sup> (1. Tokyo City University) 11:10 AM - 11:25 AM [2M06] Development of low-noise current-sensitive preamplifier with applying

charge-sensitive preamplifier

\*Ikuo Kanno<sup>1</sup>, Hideaki Onabe<sup>2</sup> (1. Kyoto Univ., 2. Raytech) 11:25 AM - 11:40 AM

## 高線量場における CdTe 半導体検出器のディジタル信号処理の開発

Development of digital signal processing for CdTe semiconductor detector in high dose rate field

\*池田 好輝<sup>1</sup>, 高崎 史晟<sup>1</sup>, 河原林 順<sup>1</sup>, 羽倉 尚人<sup>1</sup>

1東京都市大学

## 妙録

東京電力福島第一原子力発電所の炉心付近の高い放射線量場における CdTe 半導体検出器の適用に向けた研究であり、原子炉内の放射線の情報の取得と高線量場への対応を行うため、ディジタル波形処理を行った。

## キーワード: CdTe, 高線量, ディジタル処理

## 1. 緒言

東京電力福島第一原子力発電所の廃止措置を迅速に進めるためには、燃料デブリの取り出し作業を確実に実施する必要がある。取り出し作業に使用予定の遠隔操作機器(ロボット等)の正確な動作の確保や取り出し 作業の計画のためには、原子炉内部の線量分布等の事前測定が必要になり、機器に積載可能で放射線場の情 報(スペクトルデータ)の取得が可能な小型の検出器開発が求められている。そのため、可能な限り小型の 放射線検出器の開発を目指して、ディジタル波形処理を活用したシステムの検討を行った。

## 2. 方法と結果

原子炉内の放射線場を模擬するため、名古屋大学 <sup>60</sup>Co 照射室 を利用し、線源の <sup>60</sup>Co からの距離: 50cm(21Gy(水)/h), 90cm(6.6Gy(水)/h), 21cm(100Gy(水)/h)で実験した。CdTe の結 晶は  $2 \times 2 \times 0.5$ mm を用いており、ディジタル波形処理に関し て SDL (Single Delay Line)処理 ( $0.5 \mu$  s) とパイルアップ除 去処理を行った。パイルアップ除去はパルス信号のピークタ イミングが正常と考えられるものを選択することとした。検 出器を、鉛の遮蔽材ありとなしの状態でデータの収集を行っ た。パイルアップ除去後の遮蔽材なし、線源からの距離 90cm(6.6Gy(水)/h)の結果を図1に示す。また、線源からの距 離 21cm(100Gy(水)/h)知電での鉛4cm 遮蔽ありの結果を図2 に示す。



## 3. 結論

図1、図2の結果から、パイルアップリジェクト処理により <sup>60</sup>Co の全吸収ピークを明瞭に観察できた。現 状のシステムでは東京電力福島第一原子力発電所最大の線量条件 100Gy(水)/h に鉛遮蔽材なしでは適用が困 難であることも確認された。また、遮蔽材に 4cm の鉛を使用した場合、ピークの観察ができたが、3cm の鉛 では観察できなかったため、検出器システムとしては、4cm 鉛遮蔽が必須と結論付けられる。今後はパイル アップ除去方法に AI を導入し、より遮蔽材厚を薄くすべく検討を行う予定である。

## 参考文献

[1] L. Abbene n, G. Gerardi, F. Principato" Real time digital pulse processing for X-ray and gamma ray semiconductor detectors" 25 April 2013

[2] Fumiakasaki Takasaki, Jun Kawarabayashi, Toshiyuki Uragaki, Koh-ichi Mochiki, Naoto Hagura

"Development of digital signal processing for CdTe semiconductor detector in high dose rate radiation field" 2018, IEEE

\* Yoshiki Ikeda<sup>1</sup>, Fumiaki Takasaki<sup>1</sup>, Jun kawarabayashi<sup>1</sup> and Naoto Hagura<sup>1</sup>

<sup>1</sup> Tokyo City Univ.

## 電荷敏感型前置増幅器を応用した低雑音電流敏感型前置増幅器の開発

Development of Low-noise Current-sensitive Preamplifier with Applying Charge-sensitive Preamplifier

\*神野郁夫<sup>1</sup>,尾鍋秀明<sup>2</sup>

X線コンピュータ断層撮影では大量のX線を電流測定するが、これに使用する電流敏感型前置増幅器は 雑音レベルが高い. 雑音を低減するために、低雑音特性を持つ電荷敏感型前置増幅器を応用して新型電流 敏感型前置増幅器を開発した.新型と従来型とで測定可能なX線量を比較し、新型では従来型より3桁近 く少ない線量の測定が可能であることを示した.

キーワード:X線,電流測定,低雑音,電荷敏感型前置増幅器,電流敏感型前置増幅器

1

**緒言**病院で実施される X 線コンピュータ断層撮影(CT)では,X 線を電流として測定し,人体透過 X 線の 多寡をデータとして CT 画像を再構成している.一方,X 線のエネルギー情報を利用すれば組織識別および 実効原子番号測定が可能となる.このために,我々は transXend 検出器を用い,従来通り X 線を電流とし て測定し解析によりエネルギー分布を求めるエネルギー分解 CT を行っている[1].

X 線のエネルギー測定には電荷敏感型前置増幅器,電流測定には電流敏感型前置増幅器を用いるが,一

般に後者は前者より雑音レベルが大きい.これは,後者に おいては X 線による誘起電流とともに雑音である暗電流を も電流-電圧変換するためである.より少量の X 線で CT 撮 影を可能とすることを目指して,雑音レベルが低い電流敏 感型前置増幅器 VIEC を開発した.

**原理** 帰還抵抗を除去した電荷敏感型前置増幅器では,X 線の入射により図1のように帰還容量の電圧が減少する[2]. 電圧が下限に達した時にアクティブリセットにより上限電 圧に復帰する.電圧減少開始からリセットまでの計測時間T を測定することで,電流をI = Q/Tと求めることができる. ここでQは帰還容量の最大蓄積電荷量である.また電圧変



図 1. 電荷敏感型前置増幅器の帰還容量 の電圧変化の模式図[2].

化から $I = C \cdot dV/dt$ とも評価できる.ここで $C \ge V$ はそれぞれ帰還容量とその電圧である.

**実験** 5×5×0.5 mm の PIN 検出器を帰還容量 10 pF をもつ VIEC と接続し,種々の X 線管電圧,電流の X 線を測定した(図 2). また従来から transXend 検出器に用いている電流敏感型前置増幅器 IPA-6 に同じ PIN

した.ある実験配置で IPA-6 では,30kV,3mAのX線が測定できな かったが,VIEC ではアクリル 6cm+アルミ 0.5cm を通過した 30kV, 1mAのX線の測定ができた.

検出器を接続して測定し、両者が測定可能な X 線量の下限値を比較

結論 図 2 から得た電流値は線量率計の値とよく比例しており、
 VIECによるX線由来の電流測定を実証できた.また、VIECではIPA-6
 が測定可能な下限X線線量の1/750の線量を測定できた.

[1] I. Kanno, et al., J. Nucl. Sci. Technol., 45, 1165-1170 (2008).

[2] G. F. Knoll,神野他訳,「放射線計測ハンドブック」第4版, p. 638 (2013).

\*Ikuo Kanno<sup>1</sup> and Hideaki Onabe<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Kyoto Univ., <sup>2</sup>Raytech Corp.



図 2. 管電圧 30~60 kV, 管電流 1 mAのX線を測定した際の帰還容 量の電圧値の変化.

Oral presentation | II. Radiation, Accelerator, Beam and Medical Technologies | 202-3 Neutron Source, Neutron Technology

# [2M07-11] Neutron Spectrum, Moderator, Cross Section and Focusing

## mirror Chair:Koichi Kino(AIST) Thu. Sep 17, 2020 2:45 PM - 4:15 PM Room M (Zoom room 13)

[2M07]           	Evaluation of measurement result of high energy neutron spectrum by a transfer exposure method using an X-ray imaging plate based on threshold nuclear reaction of converter foils *Yuki Fujiya <sup>1</sup> , Takashi Kamiyama <sup>1</sup> , Hirotaka Sato <sup>1</sup> , Koichi Nittoh <sup>2</sup> , Mikio Uematsu <sup>2</sup> , Yukio Sonoda <sup>2</sup> , Hiroyuki Uno <sup>3</sup> , Ryuji Uemoto <sup>3</sup> , Yoshiaki Kiyanagi <sup>4</sup> (1. Hokkaido Univ., 2. TTSI, 3. SHI-ATEX, 4. Nagoya Univ.) 2:45 PM - 3:00 PM
[2M08]   , !	Properties of neutron moderation in mesitylene cold moderator *Seiji Tasaki <sup>1</sup> , Yutaka Abe <sup>1</sup> , Hiroto Yamada <sup>1</sup> , Hiroaki Yamakawa <sup>1</sup> (1. Department of Nuclear Engineering, Kyoto University) 3:00 PM - 3:15 PM
[2M09] /	Analysis of the thermal neutron scattering cross-section for mixtures of light and heavy water *Yutaka Abe <sup>1</sup> , Seiji Tasaki <sup>1</sup> , Masahiro Hino <sup>1</sup> (1. Kyoto Univ.) 3:15 PM - 3:30 PM
[2M10]   ; ; ;	Neutron scattering measurement with small scintillator and transport analysis considering thermal neutron scattering law in neutron moderator region *Kaze Makabe <sup>1</sup> , Takanori Kameyama <sup>1</sup> , Toshiaki Ohe <sup>1</sup> , Eiji Takada <sup>2</sup> (1. Tokai University, 2. National Insitute of Technology Toyama) 3:30 PM - 3:45 PM
[2M11]   ;	Progress of neutron focusing mirror development and neutron resonance spin echo spectrometers (VIN ROSE) at BL06, J-PARC MLF *Masahiro Hino <sup>1</sup> , Tatsuro Oda <sup>1</sup> , Hitoshi Endo <sup>2</sup> , Takuya Hosobata <sup>3</sup> , Fumiaki Funama <sup>1</sup> , Norifumi L Yamada <sup>2</sup> , Yutaka Yamagata <sup>3</sup> , Yuji Kawabata <sup>1</sup> (1. Kyoto Univ., 2. KEK, 3. RIKEN) 3:45 PM - 4:00 PM

コンバータ箔の閾値反応を利用した X 線用 IP 転写法による

高エネルギー中性子スペクトル測定結果の評価

Evaluation of measurement result of high energy neutron spectrum by a transfer exposure method using an X-ray imaging plate based on threshold nuclear reaction of converter foils

\*藤谷 佑樹 <sup>1</sup>, 加美山 隆 <sup>1</sup>, 佐藤 博隆 <sup>1</sup>, 日塔 光一 <sup>2</sup>, 上松 幹夫 <sup>2</sup>, 園田 幸夫 <sup>2</sup>,

上本 龍二³,鵜野 浩行³,鬼柳 善明⁴

<sup>1</sup>北海道大学,<sup>2</sup>TTSI,<sup>3</sup>住重アテックス,<sup>4</sup>名古屋大学

中性子コンバータ箔の閾値反応の結果生成されたβ壊変核種量に関し、中性子反応エネルギーの異なる複数 種の箔について、X線用 IP へのβ線転写実験結果を計算結果と比較した。

<u>キーワード</u>:中性子エネルギースペクトル、放射化法、転写法、イメージングプレート、粒子輸送計算 1. 研究の背景と目的

本研究グループは、従来の測定手法に代わる簡便な中性子エネルギースペクトルの測定法の開発を目的と し、中性子と反応するエネルギーが異なる複数のコンバータ箔を放射化させ、放出される β 線を X 線用イ メージングプレート (IP) に一斉に転写した後、その蓄積量 (PSL 値)から各エネルギーの中性子束を推定 する新しい手法の開発を行っている。この手法の利点として、高エネルギー中性子の評価が可能であること や、TOF 法が使えないためエネルギースペクトル測定が難しい定常型中性子源でも適用可能であるといった 点が挙げられる。これまで、複数元素の中性子共鳴吸収反応を利用し、特に keV 領域における特定エネルギ 一帯の中性子スペクトルの測定が可能であることを示した<sup>[1,2]</sup>。一方で、本手法による高エネルギー (MeV) 領域の中性子スペクトルの測定を行うためには、閾値反応の結果生じるβ壊変核種から放出されるβ線の PSL 値を評価する必要がある。しかし、選択したコンバータ箔の中には PSL 値に共鳴吸収反応に起因するβ 壊変核種からの寄与も含まれるものがあるため、閾値反応由来の成分と分離評価することが必要となる。そ こで、共鳴吸収反応と閾値反応の反応断面積の違いを利用し、中性子透過厚さの異なるステップウェッジを フィルターとして用いることで、反応を分離して評価出来るか検討した。

## 2. IP 転写実験

実験は住重アテックス(株)所有の陽子サイクロトロン定常型中性 子源を用いて行った。炭化ボロン粉体をアルミ容器に入れたドーナ ツ型のコリメータ(D:40 mm, L:500 mm)を用い、減速材内に入 れ、先端部には Cd フィルターを付けた体系とした。図1にコリメ ータ出口にセットしたコンバータ箔及びステップウェッジのレイア ウトを示す。コンバータ箔の材料には、生成核種の半減期と崩壊形 式を考慮しAu、Gd、Cu、Mo、Mg、Zn、Alの7種を選択した。こ の内 Au、Gd、Cu、Moについては、コンバータ箔と同じ材料で厚 さの異なるステップウェッジを重ねることで、厚さに応じた複数の 転写データを同時に取得出来る。更に、箔の半分を Cd フィルター で覆うことで、熱中性子成分を評価出来る測定レイアウトとした。

#### 3. 実験結果

図 2 に IP 転写読み取り画像を示す。この画像は黒いほど $\beta$ 線の 積算量が多く PSL 値が大きいことを表している。Au の結果につい て説明すると、 $(n, \gamma)$ 反応で生成される <sup>198</sup>Au と(n, 2n)反応で生成さ れる <sup>196</sup>Au のそれぞれ壊変に伴う $\beta$ 線が IP に蓄積される。ステップ の無い黒い所では $(n, \gamma)$ 反応を起こす熱外中性子の共鳴吸収の寄与 が大きい。1 段目以降のステップで $(n, \gamma)$ 反応の $\beta$ 線成分は途中で吸 収され、断面積が小さく透過力の高い高速中性子(n, 2n)反応の $\beta$ 線





図 2. IP 転写読み取り画像

成分が PSL 値の差として表れる。また、Cd フィルターの有無で画像の濃淡に差がないことから、熱中性子成分はほとんどないことが分かる。本発表では、これらの IP 転写結果と、Ge 半導体検出器による  $\beta$  壊変核種由来の  $\gamma$ 線計測結果及び粒子輸送計算コード PHITS による  $\beta$  壊変量の計算結果と比較した結果について報告する。

## 参考文献

- [1] R. Uemoto *et al.*, 8th International Meeting of the Union for Compact Accelerator-driven Neutron Sources (UCANS-VIII), Paris, France, July 2019.
- [2] H. Uno et al., 19th International Conference on Solid State Dosimetry (SSD19), Hiroshima, Japan, Sep. 2019.

\*Yuki Fujiya<sup>1</sup>, Takashi Kamiyama<sup>1</sup>, Hirotaka Sato<sup>1</sup>, Koichi Nittoh<sup>2</sup>, Mikio Uematsu<sup>2</sup>, Yukio Sonoda<sup>2</sup>, Hiroyuki Uno<sup>3</sup>, Ryuji Uemoto<sup>3</sup> and Yoshiaki Kiyanagi<sup>4</sup>

<sup>1</sup>Hokkaido Univ., <sup>2</sup>TTSI, <sup>3</sup>SHI-ATEX, <sup>4</sup>Nagoya Univ.

## メシチレン冷減速材の中性子減速特性

Properties of neutron moderation in mesitylene cold moderator

\*田崎 誠司<sup>1</sup>, 安部 豊<sup>1</sup>, 山田 寛人<sup>1</sup>, 山川 寛昌<sup>1</sup>

1京都大学

メシチレンを用いた冷減速材による中性子の減速性能を実験的に求めるため、冷減速材の周りを厚さ 5 mmの B4C 入りゴムで覆い、低温のメシチレンよって減速される中性子のスペクトルおよび強度を測定した結果を 報告する。

キーワード:中性子ビーム,冷減速材,メシチレン

## 1. 緒言

小型中性子源は中性子ビームのより広い工学的応用が期待され、現在開発が進められている。本研究は、 小型中性子源に設置するための有力候補であるメシチレン冷減速材の減速特性を実験的に求めることが目的 である。本研究では、京都大学理学部の小型中性子源 KUANS を用い、メシチレン減速材の周囲を B4C ゴム で覆うことでエピサーマル以上の中性子を入射させ、そのスペクトルを測定した。

## 2. 実験配置

図1に今回の実験における KUANS の減速材周りの配置を示す。KUANS では3.5MeV のパルス化された陽子ビームが Be に衝突し、高速中性子が発 生したのち、ポリエチレン(PE)に入射してやや減速したのち、B4C ゴムで吸 収されなかった中性子が冷却されたメシチレン(100×100×30mm<sup>3</sup>)に入射 し、減速されて図の下方に取り出される。中性子の測定は、減速材から約 1m

の位置に 5mm(w)×10mm(h)のスリットを設置し、1 次元 PSD を用いてピンホール配置を構成して行った。これによ り、中性子強度分布およびスペクトルを測定した。メシチ レンは通常通り単純に冷却した場合、および一旦冷却後、 融点近くまで昇温したのち再び冷却(アニール)した場合 の二通りの冷却法を用いた。

#### 3. 結論

メシチレンから得られる中性子スペクトルの測定値を図

2 に示す。ここでは、冷却したメシチレンからのものを2種、常温に近い場合(245K)のものを参考のため表示 している。メシチレンを冷却した場合、アニールした方が0.25nm以上の波長については、やや増加している。 冷却したメシチレンからのスペクトルについては、明瞭な Maxwell ピークは観察されない。これはメシチ

レンの体積が不十分であるためと思われる。今回の結果は、Phitz 等によるシミュレーション結果と比較する ことで、メシチレンの核データの妥当性の確認に利用できるものと考えられる。

<sup>1</sup>Kyoto Univ..





<sup>\*</sup>Seiji Tasaki<sup>1</sup>, Yutaka Abe<sup>1</sup>, Hiroto Yamada<sup>1</sup> and Hiroaki Yamakawa<sup>1,2</sup>

## 軽水と重水の混合系に対する熱中性子散乱断面積解析

Analysis of the thermal neutron scattering cross-section for mixtures of light and heavy water

\*安部 豊1, 田崎 誠司1, 日野 正裕1

1京都大学

中性子小角散乱および回折測定における非干渉性非弾性散乱補正法評価のための参照データとして,軽水 と重水の混合系に対する熱中性子散乱断面積を分子動力学法により解析した.静的構造因子などの解析結 果は実験値と概ね一致し,本解析データは当該目的に利用でき得ると考える.

キーワード:中性子散乱,静的構造因子,軽水・重水混合系,分子動力学法

## <u>1. はじめに</u>

軽水素と重水素の干渉性散乱長は逆の符号を持つため、それらの混合比を変えることにより水素原子からの干渉性散乱強度を大きく変調させることができる。そのため、軽水・重水混合系は中性子散乱実験に特有のコントラスト変調法において重要な溶媒である。中性子小角散乱や回折測定では構造決定に寄与しない非干渉性散乱強度をバックグラウンドとして差引く必要があるが、軽水素からの大きな非干渉性非弾性散乱の評価が以前から課題とされており、これまでに多くの評価方法が提案されている[1].これらの評価方法の優劣を判定するためには、干渉性・非干渉性散乱強度が既知である測定データを用意する必要があるが、一般的な中性子回折装置では干渉性・非干渉性散乱を分離して測定することは難しい(中性子偏極解析が必要)。そこで本研究では、分子動力学法(MD)により得た水分子の位置・速度情報から軽水・重水混合系の散乱断面積を解析し(熱中性子散乱断面積汎用解析コード[2]を利用)、非干渉性非弾性散乱補正法評価のための参照データとして利用できる現実的な散乱データを得ることを目的としている。

## <u>2. 解析方法・結果</u>

従来,熱中性子散乱断面積汎用解析コードは同種分子からなる系を対象としていたが,混合系について も分子の混合比に応じた仮想分子を考えることにより,同種の仮想分子からなる系として同様に取り扱う ことができる.第一段階として,300Kの軽水・重水混合系(混合比1:1)について MD を実行し,分子の位 置情報から混合系の静的構造因子を解析した(図1).混合系での H/D 交換反応を考慮するために,図には 3 通りの分子混合比(H<sub>2</sub>0:D<sub>2</sub>0:HDO=1:1:0(黒線),0:0:1(赤線),1:1:2(青線))の解析結果を示してい

る.測定誤差が小さくなる第1ピーク以降(Q> 2Å<sup>-1</sup>)で実験値[1](緑丸)と解析結果を比較 すると,H/D交換反応が全く生じていない黒線 と交換反応が完全に進んだ赤線はピークの位置 や高さで実験値と相違が目立つのに対し,常温 での平衡状態の混合比に近い青線は実験値とほ ぼ一致している.このことから,軽水・重水混 合系の熱中性子散乱断面積を適切に評価するた めには,H/D 交換反応による分子混合比の変化 も考慮する必要があることが分かる.



参考文献 [1] A.K. Soper, ISNR Physical Chemistry, Vol. 2013 (2013) Article ID 279463.

[2] 安部,田崎,日野,日本原子力学会2020年春の年会予稿集,2012.

\*Yutaka Abe<sup>1</sup>, Seiji Tasaki<sup>1</sup> and Masahiro Hino<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Kyoto Univ.

## 中性子減速体系での小型シンチレーション検出器を用いた計測と 熱中性子散乱則を考慮した解析

Neutron scattering measurement with small scintillator and transport analysis considering thermal neutron scattering law in neutron moderator region \* 眞壁 風<sup>1</sup>. 亀山 高範<sup>1</sup>. 大江 俊昭<sup>1</sup>. 高田 英治<sup>2</sup>

## 亀山 高範<sup>1</sup>, 大江 俊昭<sup>1</sup>, 高田 英治<sup>2</sup> 東海大学, <sup>2</sup>富山高等専門学校

形状[mm]

印加電圧[V]

波長[nm]

PMT

圧力[MPa]

中性子減速体系を対象に小型 Eu:LiCaAlF<sub>6</sub>シンチレーション検出器を用いて計測し、<sup>3</sup>He 比例計数管を 用いた計測および核データ処理コード FRENDY<sup>[1]</sup>+連続エネルギーモンテカルロ輸送計算コード PHITS<sup>[2]</sup>を 用いた解析と比較検証した。

キーワード:Eu:LiCaAlF<sub>6</sub>シンチレーション検出器,熱中性子散乱則

## 1. 緒言

体系の詳細な中性子束分布を計測するため、<sup>3</sup>He 比例計数管よりも小型な検出器として Eu:LiCaAlF<sub>6</sub> シンチレーション検出器の検証を進めている。

原子炉では減速効果が大きく、吸収効果の小さい ポリエチレン(PE)・黒鉛が中性子減速材として 用いられる。PE・黒鉛は中性子と原子核の衝突時に 上方散乱、原子の化学結合に起因する効果である 熱中性子散乱則S(α,β)を考慮する必要がある。

2018 年度に JAEA より核データ処理コード FRom Evaluated Nuclear Data library (FRENDY) が公開され、評価済み核データライブラリ JENDL-4.  $0^{[3][4][5]}$ の S( $\alpha$ ,  $\beta$ )を処理し、解析で考慮することが可能と なった。

本研究では、PE または黒鉛を使用した 2 つの中性子減速体系を対象 400 に本検出器で計測し、<sup>3</sup>He 比例計数管の計測と  $S(\alpha, \beta)$ を考慮した Particle and Heavy Ion Transport code System(PHITS)の解析に より比較・検証した。

## 2. 実験·解析方法

検出器は小型 Eu:LiCaAlF<sub>6</sub>シンチレータ,波長シフトファイバー (WSF),光電子増倍管(PMT)で構成され、出力を前置増幅器,増幅器で 処置した後、MCAで中性子波高分布を計測した。中性子線源に <sup>241</sup>Am-Be(推定値 5.54×10<sup>5</sup>[n/sec])を使用した。

PEの中性子減速実験の体系を図1に示す。中性子線源と検出器間の 距離を150mmで固定し、線源から発生する熱中性子を除去するため 厚さ1mmのカドミウム(Cd)板を設置、その後方に厚さ0~100mmのPE板 を減速材として設置した。

FRENDY で実験用の断面積ライブラリ(ACE ファイル)を温度 296K で 作成した。JENDL-4.0のPE と黒鉛の専用の核データを用いることで S( $\alpha$ ,  $\beta$ )を考慮した。作成した ACE ファイルを PHITS に適用し、 実験体系を対象に T-deposit で波高分布、中性子計数率の計算を行い 実験結果と比較した。比較検証のフローを図 2 に示す。

## 3. 結果·考察

本検出器による PE 厚さ 60mm 時の波高分布を図3に示す。同時に PHITS で計算した波高分布を図3で比較し、両分布は良く一致した。 線源強度、本検出器の効率が明確でないため、PE 厚さ60mm 時の

ピーク値を基準(=1)として相対比較した。本検出器の計測値、S(α,β) 図2 比較検証のフロー. を考慮した計算値、<sup>3</sup>He 比例計数管の計測値から算出した中性子計数率の総計 R の相対比較を図4 に示す。 それぞれの結果の相対比は PE 厚さ20~100mm で0.14~9.76%以内の差と良く一致し、本検出器の性能は 検証された。0.7×0.7×1m<sup>3</sup>の黒鉛減速体系でも波高分布、中性子計数率の総計 R の相対比は同様に良く 一致した。今後、本検出器を用いて研究炉の中性子束分布を計測する見通しを得た。



## [参考文献]

[1] J. Nucl. Sci. Technol., 54, pp. 806-817 (2017). [2] J. Nucl. Sci. Technol. 55, 684-690 (2018) [3] J. Nucl. Sci. Technol. 48 (1), 1-30 (2011). [4] J. Korean. Phys. Soc., 59 (2), 1224-1229 (2011). [5] J. Nucl. Sci. Technol., 48 (2), 172-187 (2011).

\*MAKABE Kaze<sup>1</sup>, KAMEYAMA Takanori<sup>1</sup>, OHE Toshiaki<sup>1</sup>, TAKADA Eiji<sup>2</sup> <sup>1</sup>Tokai Univ., <sup>2</sup> National Insitute of Technology Toyama.



Cd(1mm)-

中性子計数率

比較検証

(トクヤマ製)小型 Eu:LiCaAIF。(東芝電子管デバイス製)

表1 検出器の測定条件

[mm] 600



0.4

**PE**(0~100mm)





波高分布

中性子計数率

# 中性子集光ミラー開発と J-PARC MLF 中性子共鳴スピンエコー分光器群 (VIN ROSE)の進展

Progress of neutron focusing mirror development and neutron resonance spin echo spectrometers (VIN ROSE) at BL06, J-PARC MLF

\*日野正裕<sup>1</sup>,小田達郎<sup>1</sup>,遠藤仁<sup>2</sup>,細畠拓也<sup>3</sup>,船間史晃<sup>1</sup>,山田悟史<sup>2</sup>,山形豊<sup>3</sup>,川端祐司<sup>1</sup> <sup>1</sup>京大,<sup>2</sup>高エネルギー加速器研究機構,<sup>3</sup>理研

J-PARC MLF BL06 において開発中の中性子共鳴スピンエコー分光器群(VIN ROSE)における現状を、中性子 集光スーパーミラー開発を中心に紹介する。

キーワード:中性子集光スーパーミラー、中性子スピンエコー、J-PARC、多層膜、ダイナミクス

中性子はナノ構造の時間一空間領域の両方をプローブ出来る希有な粒子だが、中性子強度によって利用 が制限されている。中性子スピンエコー法は中性子スピンという自由度を導入し、スピンの位相を精密制 御することで、入射中性子のエネルギー分解能と独立に高エネルギー分解能かつ高中性子強度を実現可能 とする。また動的構造因子ではなく、中間相関関数が直接観測できることから、様々な物質の緩和現象の

研究に力を発揮する。

J-PARC MLF BL06の中性子共鳴ス ピンエコー装置群:VIN ROSE(The VIllage of Neutron ResOnance Spin Echo spectrometers)は、MIEZE(Modulated IntEnsity by Zero Effort)型と集光型 NRSE(Neutron Resonance Spin Echo)型 の2台のスピンエコー分光器からなり、 J-PARC MLF において最も高エネルギ ー分解能かつ5桁以上のダイナミック レンジをカバーする。MIEZE 型は通常 のスピンエコー装置では困難な試料 に強い磁場をかける等の試料環境の 自由度があり、磁気スキルミオンのナ ノ秒ダイナミクス測定等、MIEZE 分光 法ならではの成果もでつつある。また



Fig.1 Photograph of the "VIN ROSE" at BL06, MLF J-PARC, which consisted of two kinds of neutron resonance spin echo spectrometers, MIEZE and NRSE.

NRSE型の高エネルギー分解能化に必要な位相補正デバイスも、開発した。現在では、金属基板を用いて 世界で初めて長さ90cmの6.5Q。NiC/Ti回転楕円体集光スーパーミラー開発に成功し、量産化を進めている。 また集光ミラーだけでなく、多層膜ミラー全般についても、より層厚が薄くかつ層数が劇的に多く、高反 射率なものの開発を目指している。当日は、この集光ミラーを含めた多層膜中性子ミラー開発と VIN ROSE の現状を述べると共に、今後の利用及び開発方針も報告したい。

\*Masahiro Hino<sup>1</sup>, Tatsuro Oda<sup>1</sup>, Hitoshi Endo<sup>2</sup>, Takuya Hosobata<sup>3</sup>, Fumiaki Funama<sup>1</sup>, Norifumi L Yamada<sup>2</sup>, Yutaka Yamagata<sup>3</sup>, Yuji Kawabata<sup>1</sup>

<sup>1</sup>Kyoto Univ., <sup>2</sup>KEK, <sup>3</sup>RIKEN

Oral presentation | II. Radiation, Accelerator, Beam and Medical Technologies | 202-3 Neutron Source, Neutron Technology

# [2M12-15] Compact Accelerator-based Neutron Source

Chair:Kaoru Sakasai(JAEA)

Thu. Sep 17, 2020 4:15 PM - 5:30 PM Room M (Zoom room 13)

# [2M12] First neutron beam from the compact electron accelerator-driven pulsed neutron facility (AISTANS)

\*Koichi Kino<sup>1,2</sup>, Nagayasu Oshima<sup>1,2</sup>, Hiroshi Ogawa<sup>1,2</sup>, Brian O'Rourke<sup>1,2</sup>, Hidetoshi Kato<sup>1,2</sup>, Ryunosuke Kuroda<sup>1,2</sup>, Daisuke Sato<sup>1,2</sup>, Ryoichi Suzuki<sup>1,2</sup>, Norihiro Sei<sup>1,2</sup>, Masahito Tanaka<sup>1,2</sup> (1. AIST, 2. ISMA)
4:15 PM - 4:30 PM

[2M13] Observation of preferred orientation in a polycrystalline material using a highly-efficient neutron diffractometer and a compact acceleratordriven neutron source

\*Kencihi Watanabe Watanabe<sup>1</sup>, Sho Imai<sup>1</sup>, Atsushi Yamazaki<sup>1</sup>, Sachiko Yoshihashi<sup>1</sup>, Akira Uritani<sup>1</sup>, Seiji Tasaki<sup>2</sup>, Setsuo Satoh<sup>3</sup> (1. Nagoya Univ., 2. Kyoto Univ., 3. KEK)
4:30 PM - 4:45 PM

- [2M14] Development of Accelerator-based BNCT System in Nagoya University \*Sachiko Yoshihashi<sup>1</sup>, Kazuki Tsuchida<sup>1</sup>, Akira Uritani<sup>1</sup>, shogo Honda<sup>1</sup>, Kenichi Watanabe<sup>1</sup>, Atsushi Yamazaki<sup>1</sup>, Yoshiaki Kiyanagi<sup>1</sup>, Tsukasa Miyajima<sup>2</sup> (1. Nagoya Univ., 2. KEK) 4:45 PM - 5:00 PM
- [2M15] Development of Accelerator-based BNCT System in Nagoya University \*Shogo HONDA<sup>1</sup>, Sachiko YOSHIHASHI<sup>1</sup>, Kazuki TSUCHIDA<sup>1</sup>, Yoshiaki KIYANAGI<sup>1</sup>, Yukio TSURITA<sup>1</sup>, Kenichi WATANABE<sup>1</sup>, Astushi YAMAZAKI<sup>1</sup>, Akira URITANI<sup>1</sup> (1. Nagoya Univ.) 5:00 PM - 5:15 PM

## 小型電子加速器中性子施設 AISTANS からのファースト中性子ビーム

First neutron beam from the compact electron accelerator-driven pulsed neutron facility (AISTANS) \*木野 幸一<sup>1,2</sup>, 大島 永康<sup>1,2</sup>, 小川 博嗣<sup>1,2</sup>, O'Rourke Brian<sup>1,2</sup>, 加藤 英俊<sup>1,2</sup>, 黒田 隆之助<sup>1,2</sup>, 佐藤 大輔<sup>1,2</sup>, 鈴木 良一<sup>1,2</sup>, 清 紀弘<sup>1,2</sup>, 田中 真人<sup>1,2</sup>, 豊川 弘之<sup>1,2</sup>, 友田 陽<sup>1,2</sup>, 林崎 規託<sup>1,2,3</sup>, 藤原 健<sup>1,2</sup>, 古坂 道弘<sup>1,2</sup>, 堀 利彦<sup>2</sup>, 満汐 孝治<sup>1,2</sup>, 室賀 岳海<sup>2</sup>, 渡津 章<sup>1,2</sup>, 帯名 崇<sup>2,4</sup>, 濁川 和幸<sup>2,4</sup>, 古川 和朗<sup>2,4</sup>, 佐藤 節夫<sup>2,4</sup>, 猪野 隆<sup>2,4</sup>, 大友 季哉<sup>2,4</sup>, 瀬谷 智洋<sup>2,4</sup>, 神山 崇<sup>2,4</sup> <sup>1</sup>産総研,<sup>2</sup>新構造材料技術研究組合,<sup>3</sup>東工大,<sup>4</sup>高エネ研

産総研内に新規に構築された構造材料の非破壊分析を目的とした小型電子加速器中性子装置(AISTANS)が 始動し、ファースト中性子ビームが得られた。AISTANSからの中性子ビームについて最新データを報告する。 キーワード:パルス中性子ビーム,中性子源,電子加速器

## 1. はじめに

我々は産総研内に、パルス中性子透過法によるブラッグエッジイメージングに最適化した小型電子加速器 中性子施設を構築し、中性子ビーム発生に成功した [1,2,3]。この施設を、産総研の ISMA(新構造材料技術 研究組合)への参画の下、自動車等の輸送機器の主要構造材料に用いられる金属等の革新的な新構造材料開 発において、試料単体あるいは部材等に組みつけた状態での非破壊分析に供する。

## 2. 本施設および中性子ビーム発生状況

我々は2020年1月のプレスリリースにて室温ポリエチレン減速材からの中性子ビーム発生を発表した。そ の後減速材を固体メタンに替えての中性子ビームの低エネルギー化、電子加速器のコミッショニングによる 中性子ビームの高強度化、中性子ビーム輸送系の健全性評価等を進めている。現在、固体メタンからの中性 子ビームが得られており、その絶対強度や波長スペクトルの計測と評価を行なっている。電子ビーム強度で 規格化してシミュレーション計算と比較した結果、その強度やスペクトルが、ほぼ予測通りであり、また中 性子ビーム輸送系におけるスーパーミラーガイド管も期待通りの中性子フラックス向上性能をもっているこ とが明らかになった。

## 3. まとめ

本施設では固体メタンからの中性子ビームが得られており、設計の中性子強度を目指して装置の調整を進 めている。本発表ではその最新中性子データを報告する。

## 謝辞

この成果は、国立研究開発法人新エネルギー・産業技術総合開発機構(NEDO)の委託事業革新的新構造材料等研究開発の 結果により得られたものです。

### 参考文献

[1] K.Kino et al., Nucl. Instrum. Methods Phys. Res., Sect. A 927 (2019) 407-418.

[2] プレスリリース, 2020 年 1 月 22 日, https://www.nedo.go.jp/news/press/AA5\_101275.html

[3] B.E. O'Rourke et al., Nucl. Instrum. Methods Phys. Res., Sect. B 464 (2020) 41-44.

\*Koichi Kino<sup>1,2</sup>, Nagayasu Oshima<sup>1,2</sup>, Hiroshi Ogawa<sup>1,2</sup>, Brian O'Rourke<sup>1,2</sup>, Hidetoshi Kato<sup>1,2</sup>, Ryunosuke Kuroda<sup>1,2</sup>, Daisuke Satoh<sup>1,2</sup>,

Ryoichi Suzuki<sup>1,2</sup>, Norihiro Sei<sup>1,2</sup>, Masahito Tanaka<sup>1,2</sup>, Hiroyuki Toyokawa<sup>1,2</sup>, Yo Tomota<sup>1,2</sup>, Noriyosu Hayashizaki<sup>1,2,3</sup>,

Takeshi Fujiwara<sup>1,2</sup>, Michihiro Furusaka<sup>1,2</sup>, Toshihiko Hori<sup>2</sup>, Koji Michishio<sup>1,2</sup>, Takemi Muroga<sup>2</sup>, Akira Watazu<sup>1,2</sup>,

Takashi Obina<sup>2,4</sup>, Kazuyuki Nigorikawa<sup>2,4</sup>, Kazuro Furukawa<sup>2,4</sup>, Setsuo Sato<sup>2,4</sup>, Takashi Ino<sup>2,4</sup>, Toshiya Otomo<sup>2,4</sup>,

Tomohiro Seya<sup>2,4</sup>, Takashi Kamiyama<sup>2,4</sup>

<sup>1</sup>AIST, <sup>2</sup>ISMA, <sup>3</sup>Tokyo Tech, <sup>4</sup>KEK

## 小型加速器中性子源と高効率中性子回折装置を用いた結晶配向性の観察

Observation of preferred orientation in a polycrystalline material using a highly-efficient neutron diffractometer and a compact accelerator-driven neutron source

\*渡辺 賢一<sup>1</sup>, 今井 頌<sup>1</sup>, 山﨑 淳<sup>1</sup>, 吉橋 幸子<sup>1</sup>, 瓜谷 章<sup>1</sup>, 田﨑 誠司<sup>2</sup>, 佐藤 節夫<sup>3</sup> <sup>1</sup>名古屋大学, <sup>2</sup>京都大学, <sup>3</sup>KEK

小型加速器中性子源施設で利用可能な高効率中性子回折計として、粉末中性子回折を想定し、柔軟性の高い TRUST Eu: LiCAF シンチレータを用いた円環状中性子検出器を多数配置し、大立体角を有する中性子 回折計を製作した。京都大学加速器中性子源 KUANS にて、結晶配向性の観察試験を実施した。

キーワード:中性子回折、TRSUT Eu:LiCAF シンチレータ、KUANS

## 1. 緒言

中性子回折は物質の構造解析手法の一つであるが、X線回折とは異なった性質を持っており、相補的な 関係にあると言える。特に、多くの元素に対し高い透過性を示すため、物質内部の結晶構造の情報を取得 可能である点は、観察可能領域が試料表面近傍に限られるX線回折と大きく異なる点である。しかし、中 性子回折を含む中性子利用研究が実施可能な施設はJ-PARC等の大型施設に限られているのが現状である。 こういった状況を打破すべく、小型加速器中性子源施設の整備が進められているが、大型施設と比して中 性子強度の低い小型加速器中性子源施設では、中性子を有効活用することが重要である。そのため、中性 子回折装置としては可能な限り大きな立体角を有するものが望ましい。一般に、大きな立体角を覆う中性 子回折装置は大型で非常に高価な設備となる。当研究グループでは、大きな立体角を有しながらも小型で かつパルス中性子源施設で飛行時間分析法が適用できるパルス計数可能な装置として、多重円環構造を有 した中性子回折装置の開発を進めてきた。当グループで開発された柔軟性の高い中性子シンチレータであ る TRUST Eu:LiCAF シンチレータと波長シフトファイバ光読み出し系を組み合わせた形状の自由度の高い 中性子検出器で円環状の中性子検出器を構成し、これを多数並べることで小型かつ大立体角を有する中性 子回折装置を製作した。小型中性子源施設である京都大学 KUANS (Kyoto University Accelerator-driven

回折装置を用いて、多結晶試料中の配向 性の観察試験を実施した。

Neutron Source) において製作した中性子

## 2. 配向性試料の観察

本実験では銅の丸棒を配向性を有す る試料として、その中性子回折試験を 行った。図1に得られた回折パターン を示す。銅丸棒は棒の軸方向に選択配 向していると考えられており、軸に対 して平行・垂直に中性子入射させた際 の違いを観察した。



図1 銅丸棒試料の回折強度分布。底面・側面より中性子入射。

<sup>\*</sup> Kenichi Watanabe<sup>1</sup>, Sho Imai<sup>1</sup>, Atsushi Yamazaki<sup>1</sup>, Sachiko Yoshihashi<sup>1</sup>, Akira Uritani<sup>1</sup>, Seiji Tasaki<sup>2</sup> and Setsuo Satoh<sup>3</sup>

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Nagoya Univ., <sup>2</sup>Kyoto Univ., <sup>3</sup>KEK

## 名古屋大学における BNCT 用加速器型中性子源システム開発 (1) システム開発の進捗状況

Development of Accelerator-based BNCT System in Nagoya University

(1) Progress of System Development

\*吉橋 幸子¹、土田 一輝¹、瓜谷 章¹、本田 祥梧¹、渡辺 賢一¹、山﨑 淳¹

鬼柳善明<sup>1</sup>、宮島 司<sup>2</sup>

## 1名大、2KEK

名古屋大学では BNCT 用加速器小型中性子源システムを開発している。現在、加速器からの陽子ビーム 電流をターゲット上に 4 mA 輸送することに成功している。Li ターゲットは、入熱量約 6.6 MW/m<sup>2</sup> で 50 時 間以上の照射に耐えるターゲットを完成させた。IAEA-TECDOC に準拠する BSA を整備しており、動物実 験に向けた準備を開始している。

キーワード:ホウ素中性子捕捉療法、加速器、陽子ビーム、ビーム輸送、中性子計測

1. 緒言

名古屋大学は、静電加速器とLiターゲットを組み合わせた BNCT 用加速器型小型中性子源システムを開発している。本システムにおける陽子ビームの特徴と中性子計測結果について報告する。

2. 名古屋大学加速器 BNCT システム

2.1 静電加速器

本システムでは、静電加速器として IBA 社製のダイナミトロン(最大加速電圧 2.8 MeV)を採用してい る。本加速器は、BNCT に必要とされる中性子フラックスを発生させるために 15 mA の大電流で陽子を加 速することが出来る。加速器から出射された陽子ビームは、3 つの四重極電磁石と偏向電磁石、スキャニン グ磁石を通して Li ターゲットに照射される。大電流の陽子ビームをターゲットまで伝送するために、ビー ム伝送系に各種コリメータが設置されており、電流計測結果を踏まえてビーム輸送モデルでビーム軌道を 推定しながらビーム調整を進めている。現状、ビームスキャニングによりターゲットの熱負荷を軽減しな がら 4mA の陽子ビームをターゲットに照射できるようになった。

2.2 封入型 Li ターゲット

我々は、Liを冷却基板とチタン箔で挟み込んだ構造を持つ封入型Liターゲットを考案し、開発している。 製作方法を見直し、除熱性能を向上させることで約 6.6 MW/m<sup>2</sup> で 50 時間以上の照射に耐えるターゲットの 製作に成功した。(詳細は、シリーズ発表(2)で報告)

2.3 減速体系 BSA (<u>Beam Shaping Assembly</u>)

開発中のBSAは、ガントリー搭載を目指してノズル付きの独自の体系である。これまでの設計および予備実験からノズルから放出される中性子場は、IAEA-TECDOC に準拠している事が示されており、さらに 患者に優しい中性子となるよう改良を進めている。

3. 中性子性能

ノズル前に設置した水ファントム中の熱中性子束は、陽子ビーム電流 1.5 mA の場合、約 1×10<sup>8</sup> n/cm<sup>2</sup>/s である。現在、動物試験に向けて、陽子ビーム電流の高電流化、Li ターゲットの耐性向上に向けた試験を 実施している。

\*Sachiko Yoshihashi<sup>1</sup>, Kazuki Tsuchida<sup>1</sup>, Akira Uritani<sup>1</sup>, Shogo Honda<sup>1</sup>, Kenichi Watanabe<sup>1</sup>, Atsushi Yamazaki<sup>1</sup>

Yoshiaki Kiyanagi<sup>1</sup>, Tsukasa Miyajima<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Nagoya University, <sup>2</sup>KEK

## 名古屋大学における BNCT 用加速器型中性子源システム開発 (2) Li 封入型ターゲットの開発

Development of Accelerator-based BNCT System in Nagoya University

(2) Development of Sealed Lithium Target

\*本田 祥梧、吉橋 幸子、土田 一輝、鬼柳 善明、釣田 幸雄、渡辺 賢一、山﨑 淳、瓜谷 章 名古屋大学

名古屋大学で開発中の BNCT 用加速器型中性子源で用いる Li 封入型ターゲットの健全性について 評価した。実照射条件に近い入熱密度(5.7 MW/m<sup>2</sup>)の陽子ビームをターゲットに 50 時間照射した結 果、Ti 箔は健全性を保ち、熱除去性能を達成したことを実験的に確認した。

キーワード:ホウ素中性子捕捉療法,加速器,Liターゲット

#### 1. 緒言

名古屋大学は、Li 封入型ターゲットを用いた BNCT 用加速器中性子源の開発を行っている。Li 封入型タ ーゲットに入射する陽子ビームは、IBA 社製のダイナミトロン加速器で生成され、最大エネルギー2.8 MeV、 電流 15 mA (42 kW) である。数 MeV の低い陽子エネルギーでは、Li (p,n)Be 反応による中性子発生確率が Be(p,n)B 反応と比較して高いため、Li は低放射化 BNCT システムのターゲットとして適している。しかし ながら、金属 Li の融点は 180 度と低いことから、大電流の陽子を照射すると大量の熱が付与され Li が液 化してしまう問題がある。この問題を解決するため、高効率冷却機能付き Li 封入型ターゲットを考案し、 その開発を進めている。これまでに、乱流を促進する構造をもつ冷却チャンネルにより、冷却基板に照射 される高熱流束(>15 MW/m<sup>2</sup>) を十分に除熱出来ることが電子ビームを用いた実験で確認できている。本 発表では、小型 Li 封入型ターゲットを作製し、Li ターゲットの熱除去性能と Ti 箔の健全性を陽子ビーム 照射した結果について報告する。

## 2. 実験

小型Li封入型ターゲットは、冷却チャンネル付き銅基板表面に設置したLiをTi箔で覆った構造である。 小型Li封入型ターゲットをビームラインに設置し、ダイナミトロン加速器から入熱密度 6.0 MW/m<sup>2</sup>(エネ ルギー 1.8 MeV、電流 0.5 mA)の陽子ビームを照射した。陽子ビームの照射面積は約 153 mm<sup>2</sup>である。銅 冷却基板の背面から熱電対を差し込みLi層から深さ方向2 mmの場所の温度を計測し、ビーム照射中の Li温度と除熱性能を評価した。Ti箔の健全性については、ビームラインに設置した四重極質量分析計で Li蒸気をモニターし評価した。

## 3. 結果

実ビーム強度に近い陽子ビームを 50 時間照射中に四重極質量分析装置で Li は検出されず、また照射後 に Li 封入ターゲット表面を顕微鏡観察して Ti 箔が健全であることを確認した。この結果、小型 Li 封入型 ターゲットの接合性・除熱性能を向上させることで目標入熱量 6.6 MW/m<sup>2</sup> 近い値で 50 時間以上の照射に耐 えることが実証できた。

\*Shogo Honda, Sachiko Yoshihashi, Kazuki Tsuchida, Yoshiaki Kiyanagi, Yukio Tsuritra, Kenichi Watanabe, Atsushi Yamazaki, Akira Uritani

Nagoya University

Oral presentation | VI. Fusion Energy Engineering | 601-2 Fusion Reactor Material Science (Reactor and Blanket Materials, Irradiation Behavior)

# [2N01-05] Liquid Breeders, Solid Breeders

Chair:Juro Yagi(Kyoto Univ.) Thu. Sep 17, 2020 10:00 AM - 11:25 AM Room N (Zoom room 14)

- [2N01] Corrosion resistance of JLF-1 steel and its alloying elements in molten FLiNaK salt with hydrogen fluoride solution
  \*Gaku Yamazaki<sup>1</sup>, Takuya Nagasaka<sup>1,2</sup>, Yukinori Hamaji<sup>1,2</sup>, Teruya Tanaka<sup>2</sup>, JingJie Shen<sup>1,2</sup> (1. SOKENDAI, 2. NIFS)
  10:00 AM 10:15 AM
  [2N02] Analysis of nitrogen distribution in iron-titanium alloys using Soft X-ray Emission Spectroscopy
  \*Ryo Omura<sup>1</sup>, Juro Yagi<sup>1</sup>, Keisuke Mukai<sup>1</sup>, Makoto Oyaidzu<sup>2</sup>, Kentaro Ochiai<sup>2</sup>, Atsushi Kasugai<sup>2</sup>, Satoshi Konishi<sup>1</sup> (1. Kyoto Univ., 2. QST)
  10:15 AM 10:30 AM
  [2N03] Evaluation of vaporization characteristics over hyper-stoichiometric lithium metatitanate
  \*Keisuke Mukai<sup>1</sup>, Masaru Yasumoto<sup>2</sup>, Takayuki Terai<sup>3</sup> (1. Kyoto Uni., 2. LERMF, 3. The university of Tokyo)
  - 10:30 AM 10:45 AM
- [2N04] CO<sub>2</sub> absorption characteristics of a blanket candidate material Li<sub>2</sub>TiO<sub>3</sub> under moist air exposure

\*Yuma Akita<sup>1</sup>, Akihiro Hirano<sup>1</sup>, Akira Taniike<sup>1</sup>, Yuichi Furuyama<sup>1</sup> (1. Kobe Univ.) 10:45 AM - 11:00 AM

[2N05] CO<sub>2</sub> absorption characteristics of Li<sub>2</sub>ZrO<sub>3</sub> under various atmospheric exposures

\*Akihiro Hirano<sup>1</sup>, Yuuiti Furuyama<sup>1</sup>, Akira Taniike<sup>1</sup>, Yuuma Akita<sup>1</sup> (1. Kobe Univ.) 11:00 AM - 11:15 AM

## フッ化水素含有 FLiNaK 中における JLF-1 鋼とその合金元素の耐食性

Corrosion resistance of JLF-1 steel and its alloying elements in molten FLiNaK salt

with hydrogen fluoride solution

\*山崎 樂 1, 長坂 琢也 1.2, 浜地 志憲 1.2, 田中 照也 2, 申 晶潔 1.2

1総研大,2核融合研

溶融塩ブランケットの成立性を議論するために、溶融 FLiNaK 中で、構造材料とその合金元素純金属のフッ 化水素同位体腐食の過程を調べた。JLF-1 鋼では、Fe<sup>2+</sup>から Fe<sup>3+</sup>への酸化反応や孔食が示唆された。また、 合金元素の W は、JLF-1 鋼のフッ化水素腐食耐性を高めていると考えられた。

キーワード: 腐食、RAFM 鋼、溶融塩、液体ブランケット、電気化学

## 1. 緒言

溶融フッ化物塩をブランケットの冷却材として使用する[1]ためには、構造材料との共存が必要である。中 性子照射によるトリチウム増殖反応で生じるフッ化水素同位体は、酸化剤であるため、構造材料の腐食を引 き起こすが、その詳細な過程は明らかでない。本研究では、フッ化水素ガスを溶解させた溶融フッ化物塩中 へ低放射化フェライト鋼を浸漬してブランケット条件を模擬し、電気化学的手法により腐食過程をその場測 定した。さらに、JLF-1 鋼を構成する合金元素の純金属の腐食についても調べ、それらの効果を明らかにした。

-0.10

#### 2. 実験方法

500℃の溶融 FLiNaK (LiF-NaF-KF) 中へ、分圧 0.1 から 0.4 kPaのフッ化水素を含む 0.1MPaの Ar ガスを供給しながら、 JLF-1鋼 (Fe-9Cr-2W-0.1C) や純 Cr、純 W の試料を浸漬した。 170 時間浸漬での重量減少・腐食電位の変動や、試料の分極 を伴う Tafel 外挿法により、腐食速度・機構を推定した。

#### 3. 結果·考察

JLF-1 鋼は、時間経過に伴う電位の上昇(図 1)から、Fe<sup>2+</sup> から Fe<sup>3+</sup>への酸化反応の存在が示唆された。また、孔食に特 徴的な電位の変動と最表面のピットが確認された。純 Cr は、 最も速く溶解した。純Wは、長時間経過後にも純鉄(+1.5~ +1.7 V vs K+/K) [2]より貴な電位が維持(図2)され、孔食 も発生せず、重量減少もほとんどなかった。よって、JLF-1 鋼のフッ化水素腐食への耐性は、Cr により弱められ、W に より強められていると考えられる。

## 参考文献

[1] A. Sagara et al., Fusion Engineering and Design 89 (2014) 2114-2120.

[2] G. Yamazaki et al., submitted to Fusion Engineering and Design.

Potential [V vs quasi-Ni] -0.15 -0.20 -0.25 -0.30 100 0 50 150 200 Time [hours]

図 1. フッ化水素ガスを供給している 500℃ の溶融 FLiNaK 中へ浸漬した際の、JLF-1 鋼 の腐食電位の時間変化



図 2. フッ化水素ガスを供給している 500℃ の溶融 FLiNaK 中へ浸漬した際の、純Wの 腐食電位の時間変化

\*Gaku Yamazaki<sup>1</sup>, Takuya Nagasaka<sup>1,2</sup>, Yukinori Hamaji<sup>1,2</sup>, Teruya Tanaka<sup>2</sup> and Shen Jingjie<sup>1,2</sup> <sup>1</sup>SOKENDAI, <sup>2</sup>NIFS

## 軟 X 線分光分析法による鉄チタン合金中窒素の詳細分析

Analysis of nitrogen distribution in iron-titanium alloys using Soft X-ray Emission Spectroscopy

\*大村 涼1, 八木 重郎1, 向井 啓祐1, 小柳津 誠2,

落合 謙太郎<sup>2</sup>,春日井 敦<sup>2</sup>,小西 哲之<sup>1</sup>

<sup>1</sup>京都大学,<sup>2</sup>QST

本研究では、構造材料の腐食を促進するリチウム中窒素の除去に有効とされる、鉄中に 5%のチタンを溶解 させた鉄チタン合金の窒素除去特性を検討した.

キーワード:鉄チタン合金,ホットトラップ,液体リチウム,軟X線分光,窒素

## 1. 緒言

液体リチウムは国際核融合炉材料照射施設(IFMIF)における中性子源ターゲットや核融合炉の液体増殖材 として用いられる.本研究では、構造材料の腐食を促進するリチウム中窒素の除去に有効とされる[1]、鉄中 に5%のチタンを溶解させた鉄チタン合金の窒素除去特性を合金内部の窒素の分布分析により評価すること を目的とした.

## 2. 実験

直径 100~125 μm の Fe-5Ti 合金粒を 0.7 g, リチウムを 5 g 入れた SUS316L 製の密閉容器内に, リチウム中 窒素濃度が 1000 wppm 相当になるよう Li<sub>3</sub>N を添加し, 550℃に加熱した電気炉内で 9-256 時間保持した. そ の後, リチウムを水洗除去して合金粒を取り出し, X 線回折装置(リガク RINT-TTR-III, 以下 XRD)を用いて 分析した. また, 試料の樹脂包埋を行ったうえで研磨し, 露出した断面を日本電子製の EPMA(JXA-8500F)に 付設した軟 X 線分光分析装置(SS-94000SXES, 以下 SXES), 波長分散型 X 線分光器(WDS)によって分析した.

なお, EPMA は加速電圧 15 kV, 照射電流 0.16 μA, 照射時間 1000 秒で分析を行った.

## 3. 結果·考察

Li<sub>3</sub>N 含有 Li に 9 時間浸漬した試料断面の SXES 及び WDS による線分析結果を図 1 に示す.合金内では粒界においてチタ ンの偏析がみられ,合金表面に近い偏析箇所において特に窒素 が高濃度であることがわかる.次に,各試料の XRD 分析の結 果を図 2 に示す.浸漬時間の増加に伴って a Fe(110)面のピーク が高角側にシフトしており,格子面間隔の減少がみられた.こ れは,チタンの粒界偏析により固溶チタンの濃度が低下したた めであると考えられる.以上の分析結果より,液体リチウム中 の窒素は,チタンの粒界偏析によって鉄チタン合金の主に粒界 でトラップされており,窒素の粒界における特性が窒素吸収速 度・量に強く影響していることが示唆された.

## 参考文献

[1] S. Hirakane et al., Fusion Engineering and Design, Vol.81 (2006) p.665





\*Ryo Omura<sup>1</sup>, Juro Yagi<sup>1</sup>, Keisuke Mukai<sup>1</sup>, Makoto Oyaidzu<sup>2</sup>, Kentaro Ochiai<sup>2</sup>, Atsushi Kasugai<sup>2</sup>, Satoshi Konishi<sup>1</sup> <sup>1</sup>Kyoto Univ., <sup>2</sup>QST

## 過定比メタチタン酸リチウム Li<sub>2.12(2)</sub>TiO<sub>3+y</sub>の蒸気圧特性評価

Evaluation of vaporization characteristics over hyper-stoichiometric lithium metatitanate

\*向井 啓祐<sup>1,3</sup>, 安本 勝<sup>2</sup>, 寺井 隆幸<sup>3</sup>

1京都大学,2富士山環境研究センター,3東京大学

核融合炉に装荷する先進トリチウム増殖材として、過定比メタチタン酸リチウム微小球の開発が進められ ている。過程比組成では Li 密度が増加する一方、高温での蒸発反応が促進されることが報告されている。 本研究では、雰囲気制御可能なクヌーセンセル高温質量分析計によって平衡蒸気圧測定を行った。円筒型 ブランケットへの増殖材充填を想定し、Li の損失を低減する水蒸気分圧を明らかにした。

キーワード:核融合、ブランケット、固体増殖材、蒸気圧、熱力学

## 1. 緒言

核融合ブランケットにおいて固体増増殖材は高温還元雰囲気 環境下で数年間使用される。過程比メタチタン酸リチウム (Li/Ti > 2)は高温蒸発によって Li を含んだガス (Li<sub>2</sub>O<sub>(g)</sub>や LiOH<sub>(g)</sub>など)が生じやすいことが報告されているが、熱分析 に必要となる熱力学諸量はこれまで明らかにされていない。 本研究では、クヌーセンセル質量分析法により、 $D_2$ 雰囲気下 の平衡蒸気圧及び蒸発反応の平衡定数を測定した。

## 2. 研究手法

ゾルゲル法とエマルジョン法で製造された定比メタチタン 酸リチウム Li<sub>2</sub>TiO<sub>3</sub> と過程比メタチタン酸リチウム Li<sub>2.12(2)</sub>TiO<sub>3+y</sub>の微小球を用いた。実験前に融点と蒸気圧が既知 の銀標準試料を用いて試料温度を校正し、装置定数を得た。 純物質と試料の蒸気圧の比から Li と Li<sub>2</sub>O 活量を評価し、他 の増殖材との比較を行った。350–900℃の温度分布を持つ円筒 型ブランケットを想定し、 $p_{Li}$ <sup>total</sup> ( $p_{Li}$ <sup>total</sup>  $\equiv p_{Li} + p_{LiOD}$ )の温度依 存性及び水蒸気分圧依存生を分析した。



図 1 Li<sub>2.12(2)</sub>TiO<sub>3+y</sub> 蒸気圧測定結果(a) と Li 種蒸気圧の水蒸気分圧依存性(b)

#### 3. 結果と考察

重水素雰囲気下での Li<sub>2.12</sub>TiO<sub>3+y</sub>の蒸気圧測定結果を示す(図 1a)。蒸気種として、Li、LiOD、D<sub>2</sub>O、D<sub>2</sub> が検出された。固体増殖材からの Li ガスの気化反応は実験の酸素分圧に大きく影響を受けるため、活量の 評価には D<sub>2</sub> + 0.5O<sub>2</sub> ↔ D<sub>2</sub>O 反応の平衡定数を用いた。得られた平衡蒸気圧から、蒸発反応のエンタルピー 変化、平衡定数及び活量の温度依存性が得られた。また、不均一温度分布を持つ円筒型体系での解析の結 果、Li 損失を低減する水蒸気分圧は 0.1–1.0 Pa であった(図 1b)。

<sup>\*</sup>Keisuke Mukai<sup>1,3</sup>, Masaru Yasumoto<sup>2</sup>, Takayuki Terai<sup>3</sup>

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>Kyoto Univ., <sup>2</sup>NPO Mount Fuji Research Station, <sup>3</sup>The Univ. Tokyo

# 湿潤空気下におけるブランケット候補材料 Li2TiO3の CO2吸収特性

CO2 absorption characteristics of a blanket candidate material Li2TiO3 under moist air exposure

\*秋田 佑馬, 平野 晃大, 谷池 晃, 古山 雄一

神戸大学大学院 海事科学研究科

従来の研究ではTiO<sub>2</sub>とLi<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>を混合することでLi<sub>2</sub>TiO<sub>3</sub>試料を作製していたが、本研究ではLi<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>ではな くLiOH 水和物を用いてLi<sub>2</sub>TiO<sub>3</sub>試料を作製し、そのCO<sub>2</sub>吸収特性を調べた。分析には非ラザフォード後方散 乱分光法(NRBS)等を用い、試料の表面近傍領域における元素組成とCO<sub>2</sub>吸収量を調べた。

キーワード: Li<sub>2</sub>TiO<sub>3</sub>、ブランケット候補材料、CO<sub>2</sub>吸収特性、湿潤空気、NRBS 分析

## 1. 緒言

Li<sub>2</sub>TiO<sub>3</sub> 試料を湿潤空気(>16,000 ppm)に曝露すると、乾燥空気(<5,000 ppm)の曝露結果と比較して CO<sub>2</sub>吸 収量が増加することが従来の研究から明らかである。これは試料焼結時に Li<sub>2</sub>TiO<sub>3</sub> 試料の作製に用いた Li<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>からLi<sub>2</sub>O が生成され[1]、Li<sub>2</sub>O が湿潤空気中の H<sub>2</sub>O と反応し CO<sub>2</sub>吸収量が増加した可能性が考えら れる。また実際に Li<sub>2</sub>O を添加した Li<sub>2</sub>TiO<sub>3</sub> 試料を湿潤空気に曝露すると CO<sub>2</sub> 吸収量が増加することが実験 結果から確認されている。そこで本研究では Li<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>ではなく LiOH 水和物を試料作製原料に用いることで、 Li<sub>2</sub>O が生成されない場合の湿潤空気下における Li<sub>2</sub>TiO<sub>3</sub> 試料の CO<sub>2</sub> 吸収特性について調べた。

## 2. 実験

LiOH 水和物と TiO<sub>2</sub> をモル比 2:1 となるように混合、攪拌し、1000K で焼結することで Li<sub>2</sub>TiO<sub>3</sub> 試料を作製 した。この試料を湿潤空気に曝露、100 時間毎に NRBS 分析を行った。得られた NRBS スペクトルから各元 素の面密度を算出し、炭素の面密度を CO<sub>2</sub> 吸収量として評価した。また、作製した試料を乾燥空気にも曝露 し、同様の手順で分析を行った。

## 3. 結果と考察

Li<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>を用いて作製した Li<sub>2</sub>TiO<sub>3</sub> 試料の CO<sub>2</sub>吸収量の時間変化を 図 1 に示す。この図の横軸は曝露時間、縦軸は炭素面密度である。 湿潤空気および乾燥空気 2000 時間曝露後の炭素面密度はそれぞれ 1.36×10<sup>18</sup> [cm<sup>-2</sup>]、0.61×10<sup>18</sup> [cm<sup>-2</sup>]となり、湿潤空気に曝露した試料は 乾燥空気の約 2.2 倍の CO<sub>2</sub> を吸収した。このことから曝露雰囲気中 の湿度が高くなると CO<sub>2</sub> 吸収量が増加することが示唆された。

一方、図2はLiOH水和物を用いて作製した試料のCO<sub>2</sub>吸収量の時間変化を示す。湿潤空気および乾燥空気500時間曝露後の炭素面密度はそれぞれ0.88×10<sup>18</sup> [cm<sup>-2</sup>]、0.82×10<sup>18</sup> [cm<sup>-2</sup>]となった。

湿潤空気曝露における CO<sub>2</sub>吸収量と乾燥空気曝露における CO<sub>2</sub>吸収 量との間に大きな差は見られなかった。このことから CO<sub>2</sub>吸収特性 において、LiOH 水和物を用いて作製した試料は Li<sub>2</sub>CO<sub>3</sub> を用いて作 製した試料と比較して、Li<sub>2</sub>O が生成されないため湿潤空気の影響を 受けにくいことが示唆された。





#### 参考文献

[1] Satoshi Fukada, et.al, Fusion Engineering and Design, Vol.124, (2017), 787-791

\* Yuma Akita, Akihiro Hirano, Akira Taniike, Yuichi Furuyama

Graduate School of Maritime Sciences Kobe University

## 様々な曝露雰囲気における Li<sub>2</sub>ZrO<sub>3</sub>の CO<sub>2</sub>吸収特性

CO2 absorption characteristics of Li2ZrO3 under various atmospheric exposures

\*平野 晃大,秋田 佑馬,谷池 晃,古山 雄一

神戸大学大学院 海事科学研究科

中密度等のLi<sub>2</sub>ZrO<sub>3</sub> 試料を作製し、湿潤空気、大気、乾燥 CO<sub>2</sub>ガスに曝露することで CO<sub>2</sub>吸収特性を調べた。分析には非ラザフォード後方散乱分光法(NRBS)と重量測定を用い、試料表面近傍及び試料全体における CO<sub>2</sub>吸収量を調べた。

キーワード:Li2ZrO3、NRBS分析、重量測定、CO2吸収特性、湿潤空気曝露

## 1. 緒言

ブランケット候補材である Li<sub>2</sub>ZrO<sub>3</sub> は室温で CO<sub>2</sub> を吸収することが知られており、トリチウムの生産効率 や材料強度を低下させる可能性がある。このため、Li<sub>2</sub>ZrO<sub>3</sub> の CO<sub>2</sub>吸収特性を詳しく研究する必要がある。そ こで作製した Li<sub>2</sub>ZrO<sub>3</sub> 試料を湿潤空気、大気、乾燥 CO<sub>2</sub> ガスにそれぞれ曝露し CO<sub>2</sub>吸収特性を調べた。実験 には NRBS 分析及び重量測定を用い、CO<sub>2</sub>吸収量を評価した。NRBS 分析においては炭素面密度を試料表面 近傍の CO<sub>2</sub>吸収量として、重量測定においては重量増加率を試料全体の CO<sub>2</sub>吸収量として考えた。

## 2. 実験

Li<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>とZrO<sub>2</sub>を攪拌し、焼結することで低密度のLi<sub>2</sub>ZrO<sub>3</sub>試料を作製した。この低密度試料をさらに粉砕、 攪拌し、焼結条件を制御することで密度70%T.D.程度の中密度試料を作製した。%T.D.とは理論密度に対す る試料密度の割合である。作製した中密度試料を各雰囲気に曝露し、NRBS分析及び重量測定を行った。

## 3. 結果と考察

図1にNRBS 分析より得た各雰囲気に曝露された中密度試料 の炭素面密度の時間変化を示す。縦軸は炭素面密度、横軸は曝露 時間を表す。未曝露から 200 時間曝露までの炭素面密度は全て の曝露条件において同程度となった。しかし、400 時間曝露以降 の各曝露条件における炭素面密度は異なってきており、1400 時 間曝露後の炭素面密度は湿潤空気が 2.28×10<sup>18</sup> [cm<sup>-2</sup>]、乾燥 CO<sub>2</sub> ガスが 1.15×10<sup>18</sup> [cm<sup>-2</sup>]、大気が 0.77×10<sup>18</sup> [cm<sup>-2</sup>]となった。

図 2 に重量測定より得た各雰囲気に曝露された中密度試料の 重量増加率の時間変化を示す。縦軸は重量増加率、横軸は曝露時 間を表す。未曝露から 300 時間曝露において、乾燥 CO<sub>2</sub>ガスの重 量増加率は他の曝露条件より小さくなった。一方で、400 時間曝 露以降では湿潤空気と乾燥 CO<sub>2</sub>ガスにおける重量増加率は同様 の傾向を示し、1500 時間曝露後の全ての曝露条件における CO<sub>2</sub> 吸収量は同程度となった。

図1と図2より、200時間までの曝露や1400時間曝露以降の 各曝露条件における CO2吸収量は、NRBS 分析と重量測定で相違 点のある結果を示した。これは曝露雰囲気中のH2O 量の違いに



よって、試料表面近傍と試料全体で CO2吸収特性が異なるからであると考えられる。

\*Akihiro Hirano, Yuma Akita, Akira Taniike, Yuichi Furuyama

Graduate School of Maritime Sciences Kobe University

Oral presentation | VI. Fusion Energy Engineering | 601-5 Fusion Neutronics

## [2N06-07] Neutron Transport and Fusion Reaction Measurement Chair:Kazunari Katayama(Kyushu Univ.)

Thu. Sep 17, 2020 11:25 AM - 12:00 PM Room N (Zoom room 14)

- [2N06] Simulations of 14 MeV neutron irradiation for the measurement of spatial neutron distributions to the blanket mock-up \*Yasuyuki Ogino<sup>1</sup>, Keisuke Mukai<sup>2</sup>, Juro Yagi<sup>2</sup>, Satoshi Konishi<sup>2</sup> (1. Graduate School of Energy Science, Kyoto Univ., 2. Institute of Advanced Energy, Kyoto Univ.) 11:25 AM - 11:40 AM
- [2N07] Development of tritium generation rate measurement based on pulse shape discrimination using single crystal CVD diamond detector \*Makoto Kobayashi Kobayashi<sup>1,2</sup>, Sachiko Yoshihashi<sup>3</sup>, Kunihiro Ogawa<sup>1,2</sup>, Mitsutaka Isobe<sup>1,2</sup>, Shuji Kamio<sup>1</sup>, Yutaka Fujiwara<sup>1</sup>, Akira Uritani<sup>3</sup>, Masaki Osakabe<sup>1,2</sup> (1. National Institute for Fusion Science, 2. SOKENDAI, 3. Nagoya Univ.) 11:40 AM - 11:55 AM

# 中性子輸送計算によるブランケット模擬体系内部の中性子空間分布の計算および 実験にむけた検討

Simulations of 14 MeV neutron irradiation for the measurement of spatial neutron distributions to the blanket

mock-up

\*荻野 靖之<sup>1</sup>, 向井 啓祐<sup>2</sup>, 八木 重郎<sup>2</sup>, 小西 哲之<sup>2</sup>

1京都大学エネルギー科学研究科,2京都大学エネルギー理工学研究所

本研究では核融合炉ブランケットを模擬した体系への約 14MeV の DT 中性子入射、放射化分析による中性子 空間分布計測実験を想定した、中性子輸送計算を行った。 模擬体系を構成するベリリウムによる中性子減衰・ 増倍反応、リチウムによるトリチウム生成反応の各効果が顕著である領域を特定し、放射化箔・イメージン グプレートによって計測するための中性子照射条件、照射後の放射能および転写計測時間を明らかにした。 キーワード:中性子工学、ブランケット、トリチウム増殖比、放射化分析、イメージングプレート

## 1. 緒言

原型炉ブランケットのトリチウム増殖性能の評価では、中性子束・エネルギースペクトルの空間分布を実 測し、中性子輸送計算をベンチマークする必要がある。本研究では、放射化箔イメージングプレート法を用 いたブランケット模擬体系の中性子の空間分布計測に向け、中性子輸送計算と放射化計算を行った。

## 2. 計算概要

ブランケット模擬体系の横断面を図1に示す。F82H第一壁、 ベリリウム層、リチウム層、配管を模したポリエチレンによって 構成した。リチウム層は<sup>6</sup>Li 40%濃縮 Li<sub>2</sub>TiO<sub>3</sub>、および天然 Li 比 のLi2CO3を用いた場合を検討した。

本検討では、1~5 eV の範囲内に高いピークを有する金・イン ジウム、熱中性子領域に高い反応断面積を持つディスプロシウ ム、keV 領域に共鳴領域を有するマンガン、および(n,2n) 閾値反応による高速中性子の計測に有効であるニオブな ど各金属を、模擬体系全体に箔状で二次元配置した計算 を行った。中性子輸送計算には MCNP6 を用いた。中性子 照射は1×10<sup>10</sup> n/sec で3時間行う場合を想定し、放射能の 計算には D-CHAIN を用いた。

## 3. 計算結果

第一壁からの距離に対する中性子フラックスおよび各 リチウム層におけるトリチウム増殖比(TBR)の計算結果 を図2に示す。リチウム層によるTBRは最も照射端に近 い層において Li<sub>2</sub>CO<sub>3</sub>: 0.048、Li<sub>2</sub>TiO<sub>3</sub>: 0.076 となった。



図2 中性子フラックスと TBR の計算結果

また、本体系中で最も中性子との反応率が低いニオブの照射後の放射能は、最も線源に近い位置で 3.6×104 Bq/cm<sup>2</sup>(うちガンマ線放出は3.7×10<sup>3</sup> Bq/cm<sup>2</sup>)となり、想定する照射条件においてイメージングプレートで計 測できる放射能であることを確認した。発表ではニオブ以外の計算結果を踏まえ、イメージングプレート法 を用いた計測によってベリリウムの増倍効果・TBR 評価が可能であるかを報告する。

\*Yasuvuki Ogino<sup>1</sup>, Keisuke Mukai<sup>2</sup>, Juro Yagi<sup>2</sup> and Satoshi Konishi<sup>2</sup>

<sup>1</sup>Graduate School of Energy Science, Kyoto Univ., <sup>2</sup>Institute of Advanced Energy, Kyoto Univ.

## 単結晶 CVD ダイヤモンド検出器の波形弁別によるトリチウム増殖反応定量計測手法の開発

Development of tritium generation rate measurement method based on pulse shape discrimination

using single crystal CVD diamond detector

\*小林真<sup>1,2</sup>、吉橋幸子<sup>3</sup>、小川国大<sup>1,2</sup>、磯部光孝<sup>1,2</sup>、神尾修治<sup>1</sup>、藤原大<sup>1</sup>、瓜谷章<sup>3</sup>、長壁正樹<sup>1,2</sup> <sup>1</sup>核融合研、<sup>2</sup>総研大、<sup>3</sup>名大

単結晶 CVD ダイヤモンド検出器はリチウム化合物を組み合わせることで熱中性子・高速中性子の同時計 測が可能である。一方、単結晶 CVD ダイヤモンド検出器はガンマ線にも感度を有するため、波形弁別処理に より中性子照射環境下で発生する高エネルギートリトン・アルファ線の直接測定を実施した。

キーワード:中性子、ブランケット、ダイヤモンド検出器

#### 1. 緒言

核融合炉ブランケット開発における中性子工学試験では、ブランケット試験体内の中性子場及びトリチウム発生量の実時間計測が必要となる。ダイヤモンド検出器は高速中性子計測性能を有するが、さらに、表面にリチウム化合物を塗布し、熱中性子との<sup>6</sup>Li(n,a)<sup>3</sup>H 反応により生成するトリトン及びアルファ線といった高エネルギー荷電粒子を直接測定することで、トリチウム増殖反応を実時間に直接測定することが可能である。一方、ダイヤモンド検出器はガンマ線にも感度を有するため、高エネルギー荷電粒子とガンマ線の弁別測定が必須となる。本研究ではパルス波形弁別に基づくコードを発展させ、トリチウム発生量実時間測定手法の定量評価を可能とした。

#### 2. 実験方法

ダイヤモンド検出器表面に 1.9 μm 厚のフッ化リチウム箔を設置し、京都大学複合原子力科学研究所の研究 用原子炉 KUR の E-3 中性子導管にて、熱中性子照射を熱中性子束 2.7×10<sup>5</sup> cm<sup>-2</sup> s<sup>-1</sup> で 10 分間行った。

高エネルギー荷電粒子入射において、電子正孔対はダイヤモンド表面近傍にのみ生成する。一方、ガンマ 線照射ではダイヤモンド内に均一に分布する。この電子正孔対分布の差異によるパルス波形の差異に注目し、 波形弁別コードを整備した。

## 3. 結果·考察

図(a)は、波形弁別により抽出した高エネルギー荷電粒子による パルスの全電荷の度数分布である。2 つのピークが観察され、高エ ネルギー側は <sup>6</sup>Li(n,a)<sup>3</sup>H 反応により生成する 2.7 MeV トリトン、 低エネルギー側は 2.0 MeV アルファ線のピークと同定された。波 形弁別により特に低エネルギー側のアルファ線のピークとガンマ 線またはノイズ起因のパルスを弁別することができた。

また、PHITS コードによる放射線輸送計算により算出した、各 粒子のダイヤモンドへのエネルギー付与率を図(b)に示す。トリト ンのピークは形状だけでなく、C/E も約 1.1 と十分再現できた。一 方アルファ線のピークはバックグラウンド処理やイベントトリガ 一設定により、計算値よりも検出感度が半分程度と低く、やや低 <u>エネルギー領域に出現した。</u>

\*Makoto Kobayashi<sup>1,2</sup>, Sachiko Yoshihashi<sup>3</sup>, Kunihiro Ogawa<sup>1,2</sup>, Mitsutaka Isobe<sup>1,2</sup>, Shuji Kamio<sup>1</sup>, Yutaka Fujiwara<sup>1</sup>, Akira Uritani<sup>3</sup>, Masaki Osakabe<sup>1,2</sup>
<sup>1</sup>NIFS, <sup>2</sup>SOKENDAI, <sup>3</sup>Nagoya Univ.



Oral presentation | VI. Fusion Energy Engineering | 601-3 Tritium Science and Technology (Fuel Recovery and Refining, Measurement, lisotope Effect, Safe Handling)

# [2N08-14] Fuel Production and Fuel Cycle

Chair:Takumi Hayashi(QST) Thu. Sep 17, 2020 2:45 PM - 4:45 PM Room N (Zoom room 14)

[2N08] R&D on an innovative metal refining technology for stably securing of beryllium resources

\*Jae-Hwan Kim<sup>1</sup>, Suguru Nakano<sup>1</sup>, Masaru Nakamichi<sup>1</sup> (1. National Institutes for Quantum and Radiological Science and Technology)

2:45 PM - 3:00 PM

[2N09] R&D on an innovative metal refining technology for stably securing of beryllium resources

\*Suguru Nakano<sup>1</sup>, Jae-Hwan Kim<sup>1</sup>, Masaru Nakamichi<sup>1</sup> (1. QST) 3:00 PM - 3:15 PM

- [2N10] Water vapor release behavior and mass loss of Li<sub>4</sub>TiO<sub>4</sub>-Li<sub>2</sub>TiO<sub>3</sub> core-shell breeding ceramic pebbles with enhanced stability \*Ruichong Chen<sup>1</sup>, Kazunari Katayama<sup>2</sup>, Akito Ipponsugi<sup>2</sup>, Ran Oyama<sup>2</sup>, Takahiro Matano<sup>2</sup>, Taku Matsumoto<sup>2</sup> (1. Sichuan Univ., 2. Kyushu Univ.) 3:15 PM - 3:30 PM
- [2N11] Li Mass Transfer from Li<sub>2</sub>TiO<sub>3</sub> with Excess Li and Structure Change due to Long-term Heating under H<sub>2</sub> Atmosphere \*Akito Ipponsugi<sup>1</sup>, Kazunari Katayama<sup>1</sup>, Tsuyoshi Hoshino<sup>2</sup> (1. kyusyu university, 2. QST) 3:30 PM - 3:45 PM
- [2N12] Effect of direct recycle of hydrogen isotopes by proton pump on the primary fuel cycle of DEMO 2

\*satoshi konishi<sup>1</sup>, hiroyuki miyagaki<sup>1</sup>, keisuke mukai<sup>1</sup>, ryoji hiwatari<sup>2</sup>, kanetsugu isobe<sup>2</sup>, suguru masuzaki<sup>3</sup>, masahiro tanaka<sup>3</sup>, masanori hara<sup>4</sup>, kazunari katayama<sup>5</sup> (1. IAE, Kyoto Univ., 2. QST, 3. NIFS, 4. Univ.Toyama, 5. Kyushu Univ.)
3:45 PM - 4:00 PM

- [2N13] Study on T-production Li rod for high temperature gas cooled reactor \*Kyoichi Nakagawa<sup>1</sup>, Hideaki Matsuura<sup>1</sup>, Yuki Koga<sup>1</sup>, Kazunari Katayama<sup>1</sup>, Teppei Otsuka<sup>2</sup>, Minoru Goto<sup>3</sup>, Shinpei Hamamoto<sup>3</sup>, Etsuo Ishitsuka<sup>3</sup>, Shigeaki Nakagawa<sup>3</sup>, Kenji Tobita<sup>4</sup> (1. Kyushu Univ., 2. Kindai Univ., 3. JAEA, 4. Tohoku Univ.) 4:00 PM - 4:15 PM
- [2N14] Study on mass transfer at interface between supercritical CO<sub>2</sub> and stainless steel

\*Kazunari Katayama<sup>1</sup>, Kaito Kubo<sup>1</sup>, Makoto Oya<sup>1</sup>, Naoko Ashikawa<sup>2</sup>, Teruya Tanaka<sup>2</sup>, Akio Sagara<sup>2</sup>, Shintarou Ishiyama<sup>3</sup>, Takumi Chikada<sup>4</sup>, Hirofumi Nakamura<sup>5</sup>, Akira Taguchi<sup>6</sup> (1. Kyushu Univ., 2. NIFS, 3. Hirosaki Univ., 4. Shizuoka Univ., 5. QST, 6. Univ. Toyama)
4:15 PM - 4:30 PM
## ベリリウム資源の安定的な確保に向けた革新的金属精製技術開発研究 (1) ベリリウム 鉱石の溶解工程の試験研究

R&D on an innovative metal refining technology for stably securing of beryllium resources

(1) Experimental research on a dissolution process for beryllium ores

\*金 宰煥1, 中野 優1, 中道 勝1

1量子科学技術研究開発機構

量研ではベリリウム資源の安定的な確保に向け、新たなベリリウム精製技術の研究開発を進めている。化学処理 とマイクロ波加熱の複合化による低温湿式溶解法で、経済性及び安全性に優れた革新的なベリリウム精製基盤技 術を確立することに成功した。本発表ではその精製工程の概要と溶解工程の試験研究成果について報告する。

キーワード:精製基盤技術、マイクロ波加熱、低温湿式、ベリリウム鉱石、溶解工程

#### 1. 緒言

核融合炉のブランケットには、中性子増倍材として大量のベリリウムが装荷されるが、現状ベリリウムの価格は非常に高価である。その一因として、ベリリウム鉱石からの精製プロセスが複雑で、膨大なエネルギーを要する多消費型生産プロセスであることが挙げられる。量研では、ベリリウム資源の安定的な確保に向けた革新的なベリリウム精製基盤技術を確立することに成功した。本発表では、研究活動概要を紹介すると共に化学処理とマイクロ波加熱の 複合化による低温湿式溶解でベリリウム鉱石の完全溶解に成功した溶解工程の試験研究成果について報告する。

#### 2. 実験法

溶解試験の鉱石原料としては、ベリリウム鉱石のベリル(Be<sub>3</sub>Al<sub>2</sub>Si<sub>16</sub>O<sub>18</sub>)とフェナサイト(Be<sub>2</sub>SiO<sub>4</sub>)の2 種類を用いた。溶解試験では、先ず、酸溶液中のマイクロ波加熱による溶解試験を実施し、各々の鉱石の 溶解性を調べた。次にベリルに対して、前処理として塩基溶液中のマイクロ波加熱による処理を施した後、 酸溶液によるマイクロ波加熱処理という複合化処理による溶解試験を行った。酸溶液としては、塩酸を、 塩基溶液としては水酸化ナトリウムを用いた。溶解性評価のため、誘導結合プラズマ質量分析(ICP-MS) を用いて、溶液中の各々元素(Be、Al、Si)の濃度を測定した。また、複合化処理効果を調査するため、 光学顕微鏡と走査電子顕微鏡を用いて、前処理後のベリルの表面観察を行った。

#### 3. 結果及びまとめ

Be-Si 系のフェナサイトは、酸とマイクロ波加熱によって含有ベリリウムが全溶解したが、Be-Al-Si 系 のベリルは10%しか溶解できなかった。この結果を踏まえ、前処理として塩基溶液中のマイクロ波加熱処 理を施した後、酸溶液中のマイクロ波加熱処理という複合化処理によって、ベリル中の含有ベリリウムを 全溶解させることに成功した。前処理後の表面観察の結果、ベリル鉱石の表面にエッチピットのような孔 食部が形成されることが明らかになった。このような孔食部の形成による表面粗さの増加に起因し、後段 の酸溶液中のマイクロ波加熱処理における反応性の向上によってベリリウムの全溶解が可能になったと考 えられる。本発表では、Be 鉱石の一連の精製プロセスを紹介すると共に、溶解試験結果について報告する。

<sup>\*</sup>Jae-Hwan Kim<sup>1</sup>, Suguru Nakano<sup>1</sup>, Masaru Nakamichi<sup>1</sup>

<sup>&</sup>lt;sup>1</sup>National Institutes for Quantum and Radiological Science and Technology

## ベリリウム資源の安定的な確保に向けた革新的金属精製技術開発研究 (2) ベリリウム鉱石溶解液からの不純物分離工程の試験研究

R&D on an innovative metal refining technology for stably securing of beryllium resources (2)Experimental research on a saperation process of impurities from solutions of beryllium ores

\*中野 優<sup>1</sup>,金 宰焕<sup>1</sup>,中道 勝<sup>1</sup>

1量子科学技術研究開発機構

量子科学技術研究開発機構では、ベリリウム資源の安定的な確保に向けた革新的なベリリウム精製基盤 技術を確立することに成功した。本発表では、溶解したベリリウム鉱石から不純物を分離する工程として、 溶媒抽出などを用いた試験研究成果について報告する。

キーワード:核融合炉,ベリリウム鉱石,不純物分離,溶媒抽出

#### 1. 緒言

核融合原型炉(DEMO)では、1 基あたり約 500 トンものベリリウムが使用される。このため、ベリリウム の資源確保は、重要かつ不可欠なものである。量子科学技術研究開発機構では、化学処理とマイクロ波加 熱の複合化による低温湿式溶解工程を含む、経済性及び安全性に優れた革新的なベリリウム精製基盤技術 を確立することに成功した。本発表では、ベリリウム鉱石の溶解後に実施する、不純物元素を分離する工 程について、核融合炉利用の場合に放射性廃棄物処理の観点から問題となるウランの分離について、その 詳細な手法及び試験結果について報告する。

#### 2. 実験法

今回は、ベリリウムを含む鉱石として一般的でかつ、エメラルドやアクアマリンなどの宝石にも使用さ れているベリルを、出発原料として用いた。まず、遊星ボールミルを用いて粉砕したベリルについて、化 学処理とマイクロ波加熱の複合化により、ベリリウムを全溶解させた。次にその溶液中に含まれる不純物 としてのウランについて、溶媒抽出法を用いて分離を行った。溶媒としてはケロシンを用い、溶質には Eichrom Technologies 社の UTEVA レジン及び TOPO (酸化トリーn-オクチルホスフィン)を用いた。また目 的のウランのみを効率よく分離するために、溶液の pH を変化させて、溶媒抽出後の溶液中のウラン濃度及 びベリリウム濃度を、誘導結合プラズマ質量分析装置 (ICP-MS)を用いて測定した。

#### 3. 結果及びまとめ

溶媒抽出試験を行った結果、UTEVA レジン及び TOPO において、溶液中のウランを分離することに成功した。またウランをより効率的に分離するために、TOPO を用いて溶液の pH を変化させて溶媒抽出試験を行った結果、溶液の液性が中性に近づくにつれて、溶液中にウランが残存し、ベリリウムが損失してしまうという結果となった。本発表では、詳細な試験条件及び試験結果を報告すると共に、本研究の将来展望について報告する。

<sup>1</sup>National Institutes for Quantum and Radiological Science and Technology

<sup>\*</sup>Suguru Nakano<sup>1</sup>, Jae-Hwan Kim<sup>1</sup>, Masaru Nakamichi<sup>1</sup>

## Water vapor release behavior and mass loss of Li<sub>4</sub>TiO<sub>4</sub>-Li<sub>2</sub>TiO<sub>3</sub> core-shell breeding ceramic pebbles with enhanced stability \*Ruichong Chen<sup>1,2</sup>, Kazunari Katayama<sup>2</sup>, Akito Ipponsugi<sup>2</sup>, Ran Oyama<sup>2</sup>,

Takahiro Matano<sup>2</sup>, Taku Yamamoto<sup>2</sup> <sup>1</sup>Sichuan University, <sup>2</sup>Kyushu University

#### Abstract

 $Li_4TiO_4-Li_2TiO_3$  core-shell pebble with enhanced stability was prepared by a granulation method with PVP assistance. The water vapor release behavior of this core-shell pebble compared with pure phase  $Li_4TiO_4$  pebble was studied. The results show that  $Li_4TiO_4$  has a strong ability to generate water in H<sub>2</sub>/Ar. The mass loss of this core-shell pebble at 900 °C for 30 days was estimated to be 4.8% of initial sample weight.

Key words: breeding ceramic, Li<sub>4</sub>TiO<sub>4</sub>-Li<sub>2</sub>TiO<sub>3</sub>, water vapor, mass loss

#### 1. Introduction

The instability of  $Li_4TiO_4$  to carbon dioxide (CO<sub>2</sub>) and moisture (H<sub>2</sub>O) was considered to be the main obstacle to its practical application as a tritium breeding material. Using  $Li_2TiO_3$  ceramic coating as a physical barrier wrapped on the surface of  $Li_4TiO_4$  pebbles was still considered to be the optimal solution. In addition, studying the water vapor release behavior and Li mass loss of this material was of great significance for the evaluation of tritium breeding materials

#### 2. Experimental Section

Fig. 1 illustrates the schematic diagram of PVP assisted synthesis of  $Li_4TiO_4$ - $Li_2TiO_3$  core-shell green pebbles. First, Solid-state reaction method was used to synthesize  $Li_4TiO_4$  and  $Li_2TiO_3$  powders. After that,  $Li_4TiO_4$  and  $Li_2TiO_3$  powders were separately added to the PVP solution in order to cover a layer of PVP on the surface of powder, which was marked as  $Li_4TiO_4$ @PVP and  $L_2TiO_3$ @PVP powder respectively. Finally, the as-prepared powder through granulation and sintered at 900°C to obtain  $Li_4TiO_4$ - $Li_2TiO_3$  core shell pebbles. The water vapor release behavior and Li mass loss of 0.3g core-shell samples were tested on the experimental platform of Katayama laboratory of Kyushu University [1].

#### 3. Result and discussion

Fig. 2 shows the typical SEM images of  $Li_4TiO_4$ - $Li_2TiO_3$  core-shell ceramic pebble sintered at 900 °C for 4 h. It can be seen that the coreshell pebble has satisfactory sphericity, and no obvious cracks and pores are found. The cross-section morphology reveals that the core-shell pebble is composed of  $Li_4TiO_4$  core with a diameter of ~700 µm and  $Li_2TiO_3$  shell with a thickness of ~350 µm.

The results of the water vapor release behavior experiment show that the concentration of water vapor generated by  $Li_4TiO_4$  pure phase pebbles (1847 ppm) is much higher than that of  $Li_4TiO_4$ -  $Li_2TiO_3$  coreshell pebbles (688 ppm), indicating that  $Li_4TiO_4$  has a high surface oxygen activation site concentration. Moreover, the experiment results of heating for 30 days in H<sub>2</sub>/Ar atmosphere at 900 °C show that the mass loss rate of Li is faster in the first 10 days, and then the loss rate gradually slows down and the mass loss reaches 4.8 % at 30 days.



Fig. 1 Schematic diagram of PVP assisted synthesis of Li<sub>4</sub>TiO<sub>4</sub>-Li<sub>2</sub>TiO<sub>3</sub> core-shell pebble.



Fig. 2 SEM images of  $Li_4TiO_4$ - $Li_2TiO_3$  coreshell pebble a sintered at 900 °C for 4 h.



Fig. 3 Normalized weight change with heating time

**References** [1] Katayama K, et al. Fusion Engineering & Design, 2012, 87(5-6):927-931.

2020年秋の大会

## 水素雰囲気下での長時間加熱による Li 添加型 Li<sub>2</sub>TiO<sub>3</sub>からの Li 質量移行と構造変化

Li Mass Transfer from Li<sub>2</sub>TiO<sub>3</sub> with Excess Li and Structure Change

due to Long-term Heating under H2 Atmosphere

\*一本杉 旭人<sup>1</sup>, 片山 一成<sup>1</sup>, 星野 毅<sup>2</sup>

1九州大学,2量子科学技術研究開発機構

本研究では、QST が開発した Li 添加型 Li<sub>2</sub>TiO<sub>3</sub>(Li/Ti = 2.10)微小球を H<sub>2</sub>雰囲気下にて 900℃で長時間加熱し、 材料からの Li 蒸発量の定量を行った。また、加熱による材料の構造変化が確認され、Li 蒸発と構造変化に関 連性があることが示唆された。

キーワード:固体トリチウム増殖材,Li添加型Li2TiO3微小球,Li質量移行,水素雰囲気構造変化

#### 1. 緒言

固体トリチウム増殖材料は、ブランケットの厳しい環境下で長期間使用されるため、増殖材充填層における材料からのLi蒸発は避けられず、TBRの低下や材料の腐食を招く。従ってブランケット環境下でのLi物 質移動挙動を把握することは、燃料サイクルの確立と炉の安全な管理運用の観点から必須である。

#### 2. 実験

本研究では、QST が開発した Li 添加型 Li<sub>2</sub>TiO<sub>3</sub>(Li/Ti = 2.10)微小球を用いて、1000 Pa H<sub>2</sub>/Ar ガス環境下にて 900℃で最長 1200 時間加熱し、材料の水分放出量と重 量変化から Li 蒸発量を定量した。続いて、加熱済み試 料の SEM 観察と比表面積測定により微小球内部の構造 変化を確認した。

#### 3. 結果・考察

図 1 に水蒸気雰囲気で行われた先行研究<sup>III</sup>と本研究 の Li 質量移行量結果を示す。水素雰囲気下ではより長 時間加熱しているにもかかわらず、約 0.7 wt%の減少で 止まった。720 時間加熱試料の Li/Ti 比が 2.05 であった ことから、蒸発した Li の多くは添加 Li によるものと考 えられる。また、図 1,2 に示す通り、微小球からの Li 質量移行量と内部構造の変化は 240 時間以内に生じ、 それ以降の有意な変化は確認されなかった。つまり、Li 質量移行現象と微小球内の結晶粒成長には関連性があ ることが示唆される。添加 Li が気相中の水蒸気と反応 して LiOH として蒸発しながらも、何らかの形で結晶 粒成長に寄与していると推測している。

[1] R. Yamamoto, et al., Fusion Eng. Des., 124 (2017) 787-791.

\*Akito Ipponsugi<sup>1</sup>, Katayama Kazunari<sup>1</sup> and Tsuyoshi Hoshino<sup>,2</sup> <sup>1</sup>Kyushu Univ., <sup>2</sup>QST



図 1. Li 添加型 Li<sub>2</sub>TiO<sub>3</sub> からの Li 質量移行量



図 2. Li 添加型 Li<sub>2</sub>TiO<sub>3</sub>の構造変化

## プロトンポンプによる原型炉一次燃料系水素同位体ダイレクトリサイクルの効果

#### 2

Effect of direct recycle of hydrogen isotopes by proton pump on the primary fuel cycle of DEMO2

\*小西哲之<sup>1</sup>、宮垣寛之<sup>2</sup>、向井啓祐<sup>1</sup>、日渡良爾<sup>3</sup>、磯部兼嗣<sup>3</sup>、増崎貴<sup>4</sup>、

田中将裕4、原正憲5、片山一成6

<sup>1</sup>京都大学エネルギー理工学研究所、<sup>2</sup>京都大学エネルギー科学研究科、<sup>3</sup>量子科学技術研究開発機構、<sup>4</sup>核融合科学研究所、<sup>5</sup>富山大水素同位体研究センター、<sup>6</sup>九州大学総合理工学研究院

核融合原型炉の一次燃料系において、プロトン導電体を用いた水素同位体移送によるダイレクトリサイクル を導入した場合の燃料系のインベントリと応答への影響を評価した。ダイバータから水素同位体を選択的に 気相で排気昇圧する結果、循環時定数が大幅に短縮され、インベントリ低減効果があることがわかった。

#### キーワード:トリチウム、原型炉、燃料系、プロトン導電体、ダイレクトリサイクル

#### 1. はじめに

核融合燃料系はプラズマ排ガスを化学的に精製し、同位体分離 してプラズマに再供給する必要があるが、低い燃焼率のために循 環量とインベントリが過大になることが指摘され、排ガスをプラ ズマに再循環することが考えられる[1]。このために演者らはプロ トン導電体を用いた電気化学ポンプで、図1に示すようにダイバ ータの排気から純水素同位体のみを供給系に戻すシステムを検 討し、一次燃料系に及ぼす影響を評価した。

#### 2. プロトンポンプと燃料系への影響

ダイバータから燃料循環系に排ガスを移送するポンプは原型 炉で数 100Pam<sup>3/</sup>s の水素同位体を、1Pa 以下から 100kPa に昇圧す ることが要求される。プロトン導電体酸化物を水素透過 性金属で挟んだ板状のポンプは、図 2 左のように構成し、 図 2 右のようにダイバータ直下の排気ダクトから選択的

に水素同位体を気体で抽出する。

インピーダンスによる時定数は20秒以下であり、図1 に示したトリチウムフローのように、わずかな同位体効 果を利用して、DT 混合ガスからプラズマの成分調整に利 用可能である。一方プロチウム(H)が蓄積するため、同 位体分離への分岐流量は、燃料系へのH混入量で規定さ れる。ブランケットの形式、回収方式も大きく影響する。 しかしヘリウム排出用「ブリード」流が存在するため、 初期濃度によるが蓄積量は上限がある。



図1プロトン導電体ポンプを用いたダ イレクトリサイクル燃料系の構成。



図2プロトン導電体ポンプとダイバータ排気の概念。

#### 3. まとめ

原型炉では運転初期は低濃度のパルス運転が想定され、ダイレクトリサイクルは特にこの低濃度トリチウム運転に適する。少量のトリチウムが短時定数で循環使用できるため、燃料自給の点で有利である。

参考文献 [1]日渡良爾 et al., 原子力誌 60(9),567-573(2018).

\*Satoshi Konishi<sup>1</sup>, Hiroyuki Miyagaki<sup>2</sup>, Keisuke Mukai<sup>1</sup>, Ryoji Hiwatari<sup>3</sup>, Kanetsugu Isobe<sup>3</sup>, Suguru Masuzaki<sup>4</sup>, Masahiro Tanaka<sup>4</sup>, Masanori Hara<sup>5</sup>, Kazunari Katayama<sup>6</sup>, <sup>1</sup>Institute of Advanced Energy, Kyoto Univ., <sup>2</sup>Graduate School of Energy Science, Kyoto Univ., <sup>3</sup>National Institutes for Quantum and Radiological Science and Technology, <sup>4</sup>National Institute for Fusion Science, <sup>5</sup>Hydrogen Isotope Research Center, Univ. Toyama, <sup>6</sup>Faculty of Engineering Science, Kyushu Univ.,

## 高温ガス炉における T 製造用 Li ロッドの検討 ~Zr 水素吸収速度の温度依存性~

Study on T-production Li rod for high temperature gas cooled reactor ~Temperature dependence of the hydrogen absorption speed in Zr~ \*中川恭一<sup>1</sup>、松浦秀明<sup>1</sup>、古賀友稀<sup>1</sup>、片山一成<sup>2</sup>、大塚哲平<sup>3</sup>、後藤実<sup>4</sup>、濱本真平<sup>4</sup>、 石塚悦男<sup>4</sup>、中川繁昭<sup>4</sup>、飛田健次<sup>5</sup>、小西哲之<sup>6</sup>、日渡良爾<sup>7</sup>、坂本宜照<sup>7</sup> <sup>1</sup>九大院工、<sup>2</sup>九大院総理工、<sup>3</sup>近大理工、<sup>4</sup>JAEA、<sup>5</sup>東北大学、<sup>6</sup>京大、<sup>7</sup>QST

高温ガス炉用トリチウム(T)製造 Li ロッドに対し Zr を用いた T 閉じ込め方法を検討している。炉内に温度分布が存在することを考慮して、炉内の温度範囲での Zr 水素吸収速度を測定し、T 閉じ込め性能を評価した。

キーワード:高温ガス炉,トリチウム製造,Liロッド,ジルコニウム,水素吸収

#### 1. 緒言

核融合の研究開発においてトリチウム(T)循環系を含む炉工 学実証実験や原型炉の初期装荷に必要な T の調達方法を明確 にすることが重要である。我々は、高温ガス炉に Li を装荷 し、<sup>6</sup>Li(n,a)T 反応を用いた T 製造法を検討している<sup>[1]</sup>。安全面 や回収効率の観点から、製造した T を Li 装荷体(Li ロッド)内 に閉じ込めることを考えている。高温ガス炉では、発電効率 を高めるために高温(900 ℃程度)で運転することが望ましい。 高温運転時における Li ロッドの T 流出を減らすために、T 吸 収体として Zr を使用することを検討している<sup>[2]</sup>。図1に Li ロ ッド構造の例を示す。Li ロッドは炉心全体にわたる装荷を想 定するため、ロッド毎に温度差が生じる。従来、均一な平均



炉心温度(約850℃)を想定してLiロッドのT流出量を評価していた。より正確な評価のためにはZr水素吸 収速度の温度依存性を知り、炉心温度分布が従来のT流出量評価に与える影響を確認しておくことは重要で ある。本研究では、従来の測定値(850及び900℃)<sup>[3]</sup>に加え、低温度領域でZrの水素吸収速度を追測定し た。500~900℃の温度範囲におけるZr水素吸収速度の温度依存性、及びLiロッドからのT流出量に対する 温度分布の影響について報告する。

#### 2. 実験

直径 9.5 mm、高さ 15 mm、厚さ 1 mm の円筒状 Zr を装荷 し、500~800 ℃の範囲内で温度 50 ℃ごとに実験を行い、水素 圧力の時間変化を測定した。測定値を用いて水素吸収速度を 評価した。

#### 3. 結果及び考察

図2に測定開始時の水素圧力で規格化した水素圧力の時間 変化を示す。温度上昇に従い、平衡に達するまでの時間が短 くなった。すなわち、水素吸収時間τ(水素分圧が1/eになる 時間)は温度が高くなるほど短くなった。この結果から、Zr の水素吸収速度の観点からは、温度上昇に従いLiロッドの水 素分圧及びTの流出量が低下する傾向が考えられる。HTTR



体系の標準的な温度分布<sup>(4)</sup>を想定してLiロッドからのT流出量を評価した場合、従来の平均温度を用いた 評価値に対してT流出量に大きな差は見られなかった。発表では、空間的なT製造量及び損失量の分布や 総量について詳細を議論する。

#### 参考文献

[1] H. Matsuura, et al.: Nucl. Eng. Des., 243 (2012), 95-101.
[2] K. Katayama, et al.: Nucl. Mat. Energy., 16 (2018) 12-18.
[3] H. Matsuura, et al.: Fusion. Eng. Des., 146(2019), 1077-1081.
[4] E. Takada, et al.: Nucl. Eng. Des., 233 (2004) 37-43.

<sup>\*</sup>Kyoichi Nakagawa<sup>1</sup>, Hideaki Matsuura<sup>1</sup>, Yuki Koga<sup>1</sup>, Kazunari Katayama<sup>2</sup>, Teppei Otsuka<sup>3</sup>, Minoru Goto<sup>4</sup>, Shinpei Hamamoto<sup>4</sup>, Etsuo Ishitsuka<sup>4</sup>, Shigeaki Nakagawa<sup>4</sup>, Kenji Tobita<sup>5</sup>, Satoshi Konishi<sup>6</sup>, Ryoji Hiwatari<sup>7</sup>, Yoshiteru Sakamoto<sup>7</sup>
<sup>1,2</sup>Kyushu Univ., <sup>3</sup>Kindai Univ., <sup>4</sup>JAEA, <sup>5</sup>Tohoku Univ., <sup>6</sup>Kyoto Univ., <sup>7</sup>QST

## 超臨界 CO<sub>2</sub>とステンレス鋼界面での物質移動に関する研究

Study on mass transfer at interface between supercritical CO<sub>2</sub> and stainless steel

\*片山 一成<sup>1</sup>, 久保 海斗<sup>1</sup>, 高橋 勇斗<sup>1</sup>, 大宅 諒<sup>1</sup>, 芦川 直子<sup>2,3</sup>, 田中 照也<sup>2</sup>, 相良明男<sup>2</sup>, 石山 新太郎<sup>4</sup>, 近田 拓未<sup>5</sup>, 中村 博文<sup>6</sup>, 八木 重郎<sup>7</sup>, 田口 明<sup>8</sup>, 鳥養 祐二<sup>9</sup>, 江原 真司<sup>10</sup> <sup>1</sup>九大, <sup>2</sup>核融合研, <sup>3</sup>総研大, <sup>4</sup>弘前大, <sup>5</sup>静大, <sup>6</sup>量研機構, <sup>7</sup>京大, <sup>8</sup>富山大, <sup>9</sup>茨城大, <sup>10</sup>東北大

トリチウムの使用が可能な超臨界 CO2曝露実験装置を作製した。SS304 製高圧容器内に CO2ガスを密封 し、250℃から 450℃まで 50℃ずつ段階昇温した。各温度にてガスの一部を放出し、ガスクロマトグラフで 気相成分を測定したところ、CO、H2、CH4が検出された。

#### キーワード:超臨界二酸化炭素、二次冷却系、トリチウム

#### 1. 緒言

超臨界 CO<sub>2</sub>(sCO<sub>2</sub>)ガスタービンシステムは、コンパクトで高い発電効率の発電システムとして開発され ており、ヘリカル型核融合原型炉 FFHR-dl では、溶融塩 Flinabe ブランケット/sCO<sub>2</sub>の、水を用いない発 電システムが採用されている<sup>[1,2]</sup>。しかし熱交換器での微量トリチウム移行が予想されるので、sCO<sub>2</sub>環境下 でのトリチウム挙動の理解が必要である。本研究では、トリチウム使用が可能な sCO<sub>2</sub>曝露実験装置を九州 大学アイソトープ総合センター内に作製し、加圧 CO<sub>2</sub> ガスの加熱により生成される気相成分を調べた。

#### 2. 実験内容

図 1 に装置概略図を示す。真空置換型グローブボックス内に設置したステンレス鋼(SS304)製の直管(外 径 42.7mm、 厚み 3.6mm、 長さ 350mm、内容積約 346

径 42.7mm, 厚み 3.6mm, 長さ 350mm, 内容積約 346 cm<sup>3</sup>) に CO<sub>2</sub> ガスを導入して密封し、電気炉を用いて昇 温することで sCO<sub>2</sub> (超臨界条件:温度 31.1℃以上, 圧 力 7.38MPa 以上)を生成するしくみである。設計温度 は 500℃、設計圧力は 11MPa である。温度は高圧容器 内部の中央に挿入した熱電対で制御する。

本研究では4回の加熱実験を行った。高圧容器にCO2 ガスを封入し、250℃から450℃まで50℃ずつ段階的に 昇温し、各温度で30分および90分保持した後、ガス の一部を放出して、ガスクロマトグラフ(1,2回目) あるいは水分計(3,4回目)で気相成分を分析した。 1,3回目の実験では適宜ガスを排出することで超臨界 圧以下となるように調整し、2,4回目ではできるだけ ガスを排出せず、臨界圧以上を維持した。

#### 3. 結果及び考察

1,2回目の測定結果から、350℃以上では CO, H<sub>2</sub>, CH<sub>4</sub> が顕著に検出され、温度の上昇とともに濃度が増加す る傾向が見られた。また 30 分保持よりも 90 分保持の 方が濃度は高かった。1回目に比べて、2回目の方が 3 成分とも濃度が低かった。図 2 に 1, 2回目の 400℃で 90 分保持後の測定結果を示す。加熱 3,4回目の水分計 による測定では、水分濃度は 20~30ppm 程度で温度、 圧力による変化はみられなかった。熱力学的平衡状態 では、観測された CO 濃度よりも高くなることから、2 回目の実験で CO 濃度が低下したのは、SS 表面での生 成速度が低下したためと考えられる。H<sub>2</sub>は SS に溶存 していた水素の加熱による脱離、CH<sub>4</sub>は CO 形成に伴 い生じた炭素と脱離水素との反応によると考えている。

#### 参考文献

[1] A. Sagara et al., Fusion Sci. Technol., 68 (2015) 303-307.

[2] S. Ishiyama et al., Fusion Sci. Technol., 75 (2019) 862-872.

謝辞 本研究は核融合科学研究所 LHD 計画共同研究(NIFS17KOBF037)の支援のもとに実施された。

\*Kazunari Katayama<sup>1</sup>, Kaito Kubo<sup>1</sup>, Yuto Takahashi<sup>1</sup>, Makoto Oya<sup>1</sup>, Naoko Ashikawa<sup>2,3</sup>, Teruya Tanaka<sup>2</sup>, Akio Sagara<sup>2</sup>, Shintaro Ishiyama<sup>4</sup>, Takumi Chikada<sup>5</sup>, Hirofumi Nakamura<sup>6</sup>, Juro Yagi<sup>7</sup>, Akira Taguchi<sup>8</sup>, Yuji Torikai<sup>9</sup>, Shinji Ebara<sup>10</sup>
<sup>1</sup>Kyushu Univ., <sup>2</sup>NIFS, <sup>3</sup>SOKENDAI, <sup>4</sup>Hirosaki Univ., <sup>5</sup>Shizuoka Univ., <sup>6</sup>QST, <sup>7</sup>Kyoto Univ., <sup>8</sup>Univ. of Toyama, <sup>9</sup>Ibaraki Univ.,

<sup>1</sup>Kyushu Univ., <sup>2</sup>NIFS, <sup>3</sup>SOKENDAI, <sup>4</sup>Hirosaki Univ., <sup>3</sup>Shizuoka Univ., <sup>6</sup>QST, <sup>7</sup>Kyoto Univ., <sup>8</sup>Univ. of Toyama, <sup>9</sup>Ibaraki Univ., <sup>10</sup>Tohoku Univ.



図1 超臨界 CO2 曝露実験装置の概略図



図 2 CO<sub>2</sub> 中に生成された気相成分濃度

Oral presentation | VI. Fusion Energy Engineering | 601-4 Reactor Component Technology, First Wall, Divertor, Magnet

## [2N15-16] Divertor Engineering

Chair:Satoshi Konishi(Kyoto Univ.) Thu. Sep 17, 2020 4:45 PM - 5:25 PM Room N (Zoom room 14)

# [2N15] Development of the Divertor Heat Removal Component with W and RAFM steel by the Advanced Brazing Technique

\*Toyo Yamashita<sup>1</sup>, Masayuki Tokitani<sup>2</sup>, Yukinori Hamaji<sup>2</sup>, Hiroyuki Noto<sup>2</sup>, Suguru Masuzaki<sup>2</sup>, Takeo Muroga<sup>2</sup> (1. SOKENDAI, 2. NIFS)

4:45 PM - 5:00 PM

[2N16] Development of the divertor heat removal component by the Advanced Multi-Step Brazing (AMSB)

\*Masayuki Tokitani<sup>1</sup>, Yukinori Hamaji<sup>1</sup>, Yutaka Hiraoka<sup>2</sup>, Suguru Masuzaki<sup>1</sup>, Hitoshi Tamura<sup>1</sup>, Hiroyuki Noto<sup>1</sup>, Teruya Tanaka<sup>1</sup>, Tatsuya Tsuneyoshi<sup>3</sup>, Yoshiyuki Tsuji<sup>3</sup>, Takeo Muroga<sup>1</sup> (1. NIFS, 2. Okayama Univ. of Sci., 3. Nagoya Univ.)
5:00 PM - 5:15 PM

#### 先進的ろう付接合法を応用した

タングステンと低放射化フェライト鋼の接合技術によるダイバータ受熱機器開発 Development of the Divertor Heat Removal Component with W and RAFM steel by the Advanced Brazing Technique

\*山下 東洋<sup>1</sup>, 時谷 政行<sup>2</sup>, 浜地 志憲<sup>2</sup>, 能登 裕之<sup>2</sup>, 増崎 貴<sup>2</sup>, 室賀 健夫<sup>2</sup>, FFHR 設計グループ<sup>2</sup> <sup>1</sup>総合研究大学院大学,<sup>2</sup>核融合科学研究所

核融合炉のダイバータにおけるバッフル及びドーム構造部の除熱コンポーネントの開発のため、先進的ろう付接合法[1]を応用し、中間緩衝材料として純銅(Cu)を用いてタングステン(W)と低放射化フェライト (RAFM)鋼の接合試験を行い、マクロ亀裂などが無い健全な接合接手が得られた。

キーワード:先進的ろう付接合法、タングステン、低放射化フェライト鋼、ダイバータ、伝熱特性

#### 1. 緒言

核融合炉のダイバータは、炉心プラズマからの高熱粒子束を受け止めて除熱する役割と、不純物を排気す る役割がある.前者の役割を担う「ダイバータ受熱機器」は、ストライクポイントに位置し、特に除熱特性 が要求されるするターゲット構造部と、炉心プラズマを直接見込む場所に位置し、特に耐中性子負荷特性が 要求されるバッフル及びドーム構造部で構成される[2].本研究では、スパッタリング耐性に優れたタングステ ン(W)をアーマー材料に、耐中性子照射特性に優れた低放射化フェライト鋼(RAFM 鋼:JLF-1)をヒートシン クとしたバッフル及びドーム構造部の対向機器開発を目的としている.それにはWとJLF-1を接合する必要 があるが、両材料は熱膨張係数が異なるため、接合熱処理中に生じる残留熱応力により、接合部に亀裂など の欠陥が生じる問題がある.本研究では「先進的ろう付接合法」[1]を応用することにより、残留熱応力を緩 和させつつ強靭な接合継手を形成する条件を見出した.

#### 2. 実験

W と JLF-1 接合において,残留熱応力を緩和させる目的で,中間緩衝材として純銅(Cu)を用いた W と JLF-1の接合試験(W/Cu/JLF-1)を行った. W/Cu 界面および Cu/JLF-1 界面の接合にはそれぞれ先進的ろう付接合 法と同様のろう材 BNi-6(Ni-11%P)および接合熱処理条件を適用した. 接合熱処理後, W/Cu/JLF-1 の接合状 態を評価するため,各接合部に対してマイクロスケールの組織観察,組成分析,ビッカース硬さ試験を実施 した. また,接合試験体に電子ビーム熱負荷試験を実施し,各接合界面及び接合層の伝熱特性を評価した.

#### 3. 結果·考察

W/Cu/JLF-1の接合試験を行った結果,マクロ亀裂のない接合体が得られた.W/Cu/JLF-1における組織観察,組成分析,ビッカース硬さ試験の結果,各接合界面近傍にろう材成分であるNiとPが残留しており,残 留領域では,母材の硬さよりも硬くなっていた.電子ビーム熱負荷試験の結果,熱負荷値に対して連続する 温度上昇傾向が見られたため,W/Cu/JLF-1の接合構造内に熱伝導を阻害する欠陥は存在しないと考えられ る.本結果により,純銅(Cu)を中間緩衝材とするろう付接合方法が確立されたため,今後は銅合金等の機械 的特性の異なる材料を中間緩衝材として用いた接合試験を実施する予定である.

#### 参考文献

M. Tokitani et al., Nucl Fusion 57 (2017) 076009
 N. Asakura et al., Nucl Fusion 57 (2017) 126050.

<sup>\*</sup>Toyo Yamashita<sup>1</sup>, Masayuki Tokitani<sup>2</sup>, Yukinori Hamaji<sup>2</sup>, Hiroyuki Noto<sup>2</sup>, Suguru Masuzaki<sup>2</sup>, Takeo Muroga<sup>2</sup>, the FFHR design group<sup>2</sup> <sup>1</sup>SOKENDAI, <sup>2</sup>NIFS

## 先進多段階ろう付接合法(AMSB)によるダイバータ受熱機器の開発

Development of the divertor heat removal component by the Advanced Multi-Step Brazing (AMSB)

\*時谷 政行<sup>1</sup>, 浜地 志憲<sup>1</sup>, 平岡 裕<sup>2</sup>, 増崎 貴<sup>1</sup>, 田村 仁<sup>1</sup>, 能登 裕之<sup>1</sup>, 田中 照也<sup>1</sup>, 恒吉 達矢<sup>3</sup>, 辻 義之<sup>3</sup>, 室賀 健夫<sup>1</sup>, 相良 明男<sup>1</sup>, FFHR 設計グループ<sup>1</sup> <sup>1</sup>核融合科学研究所,<sup>2</sup>岡山理科大学,<sup>3</sup>名古屋大学

世界初のろう付接合技術「先進多段階ろう付接合法(Advanced Multi-Step Brazing: AMSB)」を用いて、酸 化物分散強化銅(GlidCop<sup>®</sup>)をヒートシンク材料に、タングステン(W)をアーマー材料とした、世界最高性能の 核融合炉用新構造ダイバータ受熱機器の開発に成功した.

キーワード:先進多段階ろう付接合法(AMSB)、ダイバータ、タングステン、銅合金、熱負荷

#### 1. はじめに

過去の研究において、タングステン(W)と酸化物分散強化銅(GlidCop<sup>®</sup>)を強靭に接合するための「先進的ろう付接合法」を開発し、~10 MW/m<sup>2</sup>以上の定常除熱が可能な W/GlidCop<sup>®</sup>製ダイバータ受熱機器の製造に成功した[1]. その後、「先進的ろう付接合法」を高度化さることで、GlidCop<sup>®</sup>同士(GlidCop<sup>®</sup>/GlidCop<sup>®</sup>)、あるいは、ステンレス鋼(SUS)と GlidCop<sup>®</sup>(SUS/GlidCop<sup>®</sup>)の接合において、流体漏れの無い完全リークタイトな接合接手の生成を可能とする技術開発に成功した.この技術は、1 つのダイバータ受熱機器製造時に、同じろう付熱処理を複数回繰り返すことができる特長を有している.以上により開発した「先進多段階ろう付接合法(Advanced Multi-Step Brazing: AMSB)」を利用すれば、これまで困難であった矩形の冷却流路を GlidCop<sup>®</sup>製 ヒートシンクに導入することが可能となる.本発表では、AMSB を用いた世界最高性能の W/GlidCop<sup>®</sup>製核融合炉用新構造ダイバータ受熱機器の開発について報告する.

#### 2. 機器製作と除熱性能試験

図 1(a)および(b)は、AMSB を用い て製造した W/GlidCop<sup>®</sup>製新構造ダイ バータ受熱機器試験体の実物写真と 断 面 図 で ある. SUS/GlidCop<sup>®</sup>, W/GlidCop<sup>®</sup>の順に 2 段階のろう付接 合を用いて製造された.GlidCop<sup>®</sup>製ヒ ートシンクは矩形の冷却流路を有し いること,受熱面直下に V 型スタッガ ードリブ構造が切削加工されている



図 1 (a)AMSB を用いて製造した W/GlidCop<sup>®</sup>製新構造ダイバータ 受熱機器試験体の実物写真. 熱負荷試験時の面積(20mm× 36mm)を図示してある. (b)熱負荷領域近傍の断面図.

ことが特徴である. これにより, 狭い冷却流路を流れる冷却水に旋回流が生じ, 高い除熱効率が得られる[2]. 本試験体の除熱性能を評価する目的で, 核融合科学研究所に既設の電子ビーム熱負荷試験装置(ACT2)によ る定常熱負荷試験を実施した. 冷却水条件は,「流速:~6.9 m/s,入口圧力:~0.5 MPa,入口温度:室温」と し,図 1(a)の W 表面に四角形で色付けしている領域に最大で~30 MW/m<sup>2</sup>の定常熱負荷を印可した. ~30 MW/m<sup>2</sup>においても,厚さ5 mm の W 平板中心部の温度は~1200℃,W 直下の GlidCop<sup>®</sup>の温度は~400℃であ り,構造的に問題無い温度範囲に維持された. 結果より, AMSB により製造された W/GlidCop<sup>®</sup>製新構造ダイ バータ受熱機器試験体は,現状で世界最高除熱性能を有したものであることを実証した.

#### 参考文献

[1] M. Tokitani et al., Nucl. Fusion 57 (2017) 076009. [2] T. Tsuneyoshi et al., JSFM (2015) C11-1.

<sup>&</sup>lt;sup>\*</sup>Masayuki Tokitani<sup>1</sup>, Yukinori Hamaji<sup>1</sup>, Yutaka Hiraoka<sup>2</sup>, Suguru Masuzaki<sup>1</sup>, Hitoshi Tamura<sup>1</sup>, Hiroyuki Noto<sup>1</sup>, Teruya Tanaka<sup>1</sup>, Tatsuya Tsuneyoshi<sup>3</sup>, Yoshiyuki Tsuji<sup>3</sup>, Takeo Muroga<sup>1</sup>, Akio Sagara<sup>1</sup>, and the FFHR Design Group<sup>1</sup> <sup>1</sup>NIFS, <sup>2</sup>Okayama Univ. of Sci., <sup>3</sup>Nagoya Univ.