Mon. May 29, 2023

Room-C

Special lecture

Special lecture 1 Chair:Koichi Matsushita(ENEOS Corp.) 4:00 PM - 5:00 PM Room-C (Zuiun)

[SO3] Future Mobility

Kato Yoshiaki (CEO, Techno Revolutions LLC) 4:00 PM - 5:00 PM

Special lecture

Special lecture 2

Chair:Yuichi Manaka(National Inst. of Advanced Industrial Science and Technology) 5:00 PM - 6:00 PM Room-C (Zuiun)

[S04] Industry and energy sectors are also involved in

the nitrogen issue as a tradeoff between

nitrogen use and nitrogen pollution

OKentaro Hayashi^{1,2} (1. Research Institute for

Humanity and Nature, 2. National Agriculture and Food

Research Organization, Japan)

5:00 PM - 6:00 PM

JPI president remarks & Award lecture

JPI president remarks &Award Lecture-JPI Award Chair:Toru Matsuoka(The Japan Petrol. Inst.) Chair:Kotohiro Nomura(Tokyo Metropolitan Univ.) 3:10 PM - 3:45 PM Room-C (Zuiun)

[S01] JPI president remarks

3:10 PM - 3:15 PM

[S02] Study on preparation and function of supported

metal catalysts and catalyst matrix for

petroleum refining

 $\bigcirc \mathsf{Atsushi}\ \mathsf{ISHIHARA}\ \mathsf{Ishihara}^1$ (1. Graduate School of

Engineering, Mie University)

3:15 PM - 3:45 PM

Tue. May 30, 2023

Room-A

Oral presentation

A01-A03

Chair:Ryoichi Otmo(Hokkiado Univ.) 9:30 AM - 10:15 AM Room-A (Fukuju)

[A01] Continuous conversion of lignin model compound into mono-aromatics using aqueous ethanol

solution

OKenkichi Taniguchi¹, Etty Nurlia Kusumawati¹, Hidetaka Nanao¹, Osamu Sato², Aritomo Yamaguchi², Masayuki Shirai^{1,2} (1. Graduate School of Science and Engineering, Iwate University, 2. Research Institute for Chemical Process Technology, Natinal Institute of Advanced Industrial Science and Technology (AIST))

9:30 AM - 9:45 AM [A02] Conversion of palm acid oil to biodiesel fuel using

solid acid catalysts

OLIJIANG FAN¹, Eika W Qian¹, Kenji Kamiya¹ (1. Tokyo University of Agriculture and Technology) 9:45 AM - 10:00 AM

[A03] High efficiency production of 5-HMF from glucose by multi-phase reaction system and solid catalyst

> ○YUYANG JIA¹, Eika W Qian¹, Kenji Kamiya¹ (1. Tokyo university of Agriculture and Technology) 10:00 AM - 10:15 AM

Room-B

Oral presentation

B01-B04

Chair:Masaru Ihara(Japna Org. for Metals and Eneregy Security) 9:30 AM - 10:45 AM Room-B (Heian)

- [B01] Development of carbon-supported metal nanoparticle catalysts for dehydrogenation of formic acid and hydrogenation of polyols
 OHiroyasu Fujitsuka¹ (1. Kyoto University)
 9:30 AM - 10:00 AM
- [B02] Effect of Cobalt Oxide Addition on Formic Acid Synthesis by CO₂ Hydrogenation Using Pd-Based Catalyst
 OKohsuke MORI¹, Jun SHINOGI¹, Hiromi YAMASHITA¹ (1. Osaka University)
 - 10:00 AM 10:15 AM

Room-C

Oral presentation

C01-C03 Chair:Koichi Matsushita(ENEOS Corp.) 9:30 AM - 10:30 AM Room-C (Zuiun)

[CO1] A demonstration of ammonia production (1 kg/day) by a high-pressure synthesis system

The Japan Petroleum Institute The 65th Annual Meeting of Jpn. Petrol. Inst. (The 71st R&D Symposium of JPI)

OMasashi Kikugawa¹, Yoshihiro Goto¹, Kiyoshi Yamazaki¹, Masakazu Aoki¹, Naoki Baba¹, Akinori Sato², Yuichi Manaka³, Tetsuya Nanba³, Hideyuki Matsumoto⁴, Shinichi Ookawara⁴ (1. TOYOTA Central R&D Labs., Inc., 2. TOYOTA Motor Corp., 3. National Institute of Advanced Industrial Science and Technology, 4. Tokyo Institute of Technology) 9:30 AM - 9:45 AM

[CO2] Development and demonstration of New Technology for the Reduction of Crude Oil Sludge ONAOYA FUKATSU¹, TAKU MORIYAMA¹, KENJI IKEDA², YOSHIHIRO TAKAGI³, KAZUHITO FUJINO⁴ (1. Cosmo Oil Co., Ltd., 2. Japan Organization for Metals and Energy Security, 3. ABU DHABI OIL CO., LTD., 4. Cosmo Engineering Co.,LTD.)

9:45 AM - 10:00 AM

[CO3] Energy efficiency improvement of large-process plants via mathematical optimization OHiroshi Takase¹, Toshihiro Wakabayashi¹, Yohei Otomo¹, Kakeru Ouchi¹ (1. Advanced Technology Business Department, TOYO Engineering Corporation) 10:00 AM - 10:30 AM

Room-A

Oral presentation AO1-AO3 Chair:Masakazu Sasaki(Toyo Engineering Corp.) 10:30 AM - 11:45 AM Room-A (Fukuju)

[A04] Development of ammonia utilization gas turbine combined cycle system for carbon neutral society OMasakazu Nose¹, Tomo Kawakami¹, Sosuke Nakamura¹ (1. Gas Turbine Engineering Dept., GTCC, Energy Transition &Power Headquarters, Energy Systems, Mitsubishi Heavy Industries, Ltd.) 10:30 AM - 11:00 AM
[A05] Study on fuel composition to reduce CO₂ by expanding the lean limit of super lean burn gasoline engines Taketora Naiki¹, OYuki Yasutake¹ (1. ENEOS Corporation) 11:00 AM - 11:30 AM
[A06] Fluctuations in oil and natural gas prices lead to the disappearance of Green Paradox?

OMasaru Ihara¹ (1. JOGMEC)

11:30 AM - 11:45 AM

Room-C

Oral presentation

C04-C07

Chair:Tetsuya Shishido(Tokyo Metropolitan Univ.) 10:45 AM - 12:00 PM Room-C (Zuiun)

[CO4] Analysis of the formation process of soluble carbon precursor and its application to liquidphase carbon coating OSyun Gohda¹ (1. Nippon Shokubai Co., Ltd.) 10:45 AM - 11:15 AM

[C05] Alkane oxidation catalytic activity of thermally modified crystalline Mo-V oxides OKosuke Shimoda¹, Tomohiro Okakura², Masashi Makizawa², Satoshi Ishikawa², Takashi Toyao¹, Ken-ichi Shimizu¹, Wataru Ueda² (1. Institute for Catalysis, Hokkaido University, 2. Department of Material and Life Chemistry, Kanagawa University) 11:15 AM - 11:30 AM

[C06] Acid Catalysis over Crystalline Zr₃SO₉: Role of the Local Structure in Generating Acidity
OSatoshi Ishikawa¹, Meilin Tao¹, Takuji Ikeda²,
Shunsaku Yasumura³, Kosuke Shimoda³, Ryota Osuga⁴,
Yuan Jing³, Takashi Toyao³, Ken-ichi Shimizu³, Hiromi Matsuhashi⁵, Wataru Ueda¹ (1. Kanagawa University,
2. National Institute of Advanced Industrial Science and Technology (AIST), 3. Hokkaido University, 4. Tohoku University, 5. Hokkaido University of Education)
11:30 AM - 11:45 AM

Room-B

Oral presentation

B05-B07

Chair:Keigo Tashiro(Seikei Univ.) 10:51 AM - 11:36 AM Room-B (Heian)

[B05] Effect of high surface area of support on catalytic activity of Ni/Rare-earth oxide for ammonia decomposition
OHaruki Ishida¹, Hiroki Muroyama¹, Toshiaki Matsui¹
(1. Kyoto University)
10:51 AM - 11:06 AM
[B06] Varidation of Carbon Active Species in Microwave-assisited Direct Methane
Decomposition
OAkihiko Miyakoshi¹, Ryo Kikuchi¹, Kana Orihashi¹, Miu

©The Japan Petroleum Institute

Onishi¹, Mio Mizuno¹ (1. Department of Material Chemistry National Institute of Technology, Asahikawa College)

11:06 AM - 11:21 AM

[B07] Temperature Gradient Effect on Catalytic
 Performance in Photothermal Steam Reforming of
 Methane under Visible/Near-IR light
 OAkira Yamamoto¹, Wirya Sarwana¹, Yuko Nishino¹,
 Daichi Takami¹, Hisao Yoshida¹ (1. Kyoto University)
 11:21 AM - 11:36 AM

Room-A

Invited lecture

A07-A08

Chair:Weihua Qian(Tokyo Univ. of Agriculture and Technology) 1:00 PM - 2:00 PM Room-A (Fukuju)

[A07] Moving on synthetic fuels, especially in Europe

○Kazuhiro Inamura¹ (1. Japan Petroleum Energy

Center (JPEC))

1:00 PM - 1:30 PM

[A08] Energy crisis and energy security

ORyuzo Yamamoto^{1,2} (1. Professor Emeritus, Tokoha
 University, 2. International Environment and Economy
 Institute)
 1:30 PM - 2:00 PM

Oral presentation

A09-A12 Chair:Shun Fukasawa(Idemitsu Kosan Co., Ltd.) 2:15 PM - 3:15 PM Room-A (Fukuju)

[A09] Effect of visible light irradiation on CO₂-

methanol conversion reaction using Pt-loaded Mo suboxide catalyst

⊖Yasutaka Kuwahara¹, Koji Hamahara¹, Hiromi

Yamashita¹ (1. Osaka University)

2:15 PM - 2:30 PM

[A10] Hydrocarbon synthesis from CO₂ using spinel oxide and zeolite

OKazuya Hashimoto¹, Motomu Sakai⁴, Masahiko Matsukata^{1,2,3} (1. Department of Applied Chemistry, Waseda University, 2. Research Organization for Nano &Life Innovation, Waseda University, 3. Advanced Research Institute for Science and Engineering, Waseda University, 4. Faculty of Advanced Science and Engineering, Waseda University) 2:30 PM - 2:45 PM [A11] Effectiveness of Zeolite Dehydration Membrane for Direct Fischer-Tropsch Synthesis of CO₂
OMotomu Sakai², Naoto Chihara², Takaya Matsumoto³, Yukihiro Sugiura³, Masahiko Matsukata^{1,2,4} (1. Research Organization for Nano &Life Innovation, Waseda University, 2. Department of Applied Chemistry, Waseda University, 3. ENEOS Corp., 4. Waseda Research Institute for Science and Engineering) 2:45 PM - 3:00 PM

[A12] Catalyst development of low-temperature CO_2 methanation

OShohei Tada¹, Tomona Jinushizono², Masahiko Nishijima³, Noriko Yamauchi², Yoshio Kobayashi², Ryuji Kikuchi¹ (1. Hokkaido University, 2. Ibaraki University, 3. Osaka University) 3:00 PM - 3:15 PM

Room-B

Oral presentation

B08-B11

Chair:Satoshi Suganuma(Hokkiado Univ.) 2:15 PM - 3:15 PM Room-B (Heian)

[B08] Effect of co-feeding H₂S on isomerization and dehydrogenation of C5 mono olefin over Fe-based catalyst
ORyo Watanabe¹, Fumiya Karasawa¹, Kazuhide Mino¹, Yuichi Miygagi², Katsuya Watanabe², Choji Fukuhara¹
(1. Shizuoka University, 2. Cosmo Oil Co., Ltd.)

2:15 PM - 2:30 PM

- [B09] n-Butane dehydrogenation over mesoporous alumina-supported PtCu catalysts Yuki Oshima¹, Miru Hirahara¹, Hitoshi Ogihara¹, ○Hideki Kurokawa¹ (1. Saitama University) 2:30 PM - 2:45 PM
- [B10] Catalytic cracking of polyethylene using zeolite prepared from coal ash components Kouki Kunieda¹, OShuuma Tanaka¹, Hung Nguyen¹, Shinya Matsuura², Tadanori Hashimoto¹, Atsushi ISHIHARA Ishihara¹ (1. Graduate School of Engineering, Mie University, 2. Mie Prefecture Industrial Research Institute) 2:45 PM - 3:00 PM
- [B11] Catalytic cracking of VGO using ZSM-5containing micro-meso hierarchical catalysts

prepared by gel skeletal reinforcement OTomoya Yoshimura¹, Tadanori Hashimoto¹, Atsushi ISHIHARA Ishihara¹ (1. Graduate School of Engineering, Mie University) 3:00 PM - 3:15 PM

Room-C

Oral presentation C08-C09 Chair:Toshiyuki Yokoi(Tokyo Inst. of Technology) 2:15 PM - 3:15 PM Room-C (Zuiun)

[C08] Lactic acid production from glucose over

heterogeneous catalysts under base-free conditions Daichi Hata¹, Takeshi Aihara¹, Hiroki Mkiura^{1,2,3}, OT etsuya Shishido^{1,2,3} (1. Tokyo Metropolitan University, 2. REHES, 3. ESICB) 2:15 PM - 2:45 PM

[C09] Development of solid acid catalysts for synthesis of useful chemicals from saccharides ORyoichi Otomo¹ (1. Hokkaido University) 2:45 PM - 3:15 PM

Room-A

Oral presentation A13-A15 Chair:Shohei Tada(Hokkiado Univ.) 3:30 PM - 4:30 PM Room-A (Fukuju)

[A13] Development of technology for synthesis of carbonates, carbamates, and urea derivatives using carbon dioxide OKatsuhiko Takeuchi¹ (1. National Institute of

Advanced Industrial Science and Technology) 3:30 PM - 4:00 PM

- [A14] Synthesis of glycerol carbonate from CO₂ and glycerol using CaO as dehydrating agent
 OKatsuhiko Takeuchi¹, Kazuhiro Matsumoto¹, Norihisa Fukaya¹, Kazuhiko Sato¹, Jun-Chul Choi¹ (1. AIST)
 4:00 PM 4:15 PM
- [A15] Selective hydrogenation of CO_2 to CO over metal phosphides

○Tetsuya Shishido^{1,2,3}, Kazuma Fukuda¹, Mingjie Li¹,
 Hiroki Miura^{1,2,3} (1. Tokyo Metropolitan University, 2.
 ReHES, 3. ESICB)
 4:15 PM - 4:30 PM

Room-B

Oral presentation

B12-B14

Chair:Kazunori Honda(JGC Holdings Corp.) 3:30 PM - 4:15 PM Room-B (Heian)

[B12] Nonoxidative ethane dehydrogenation using Gaexchanged zeolites
Zen Maeno¹, ○Mengwen Huang², Takashi Toyao², Kenichi Shimizu² (1. Kogakuin University, 2. Hokkaido University)
3:30 PM - 3:45 PM
[B13] Dehydrogenation of propane to propene over Crcontaining zeolite catalyst
Toshiki Kaseguma¹, Shuhei Yasuda², Junko N. Kondo¹, ○Toshiyuki Yokoi¹ (1. Tokyo Institute of Technology, 2. University of Toyama)
3:45 PM - 4:00 PM
[B14] Catalytic conversion of plastic pyrolysis gas using zeolite catalyst

OKazumasa Oshima¹, Fuka Tsuneyoshi¹, Masataka
 Sakamoto², Keigo Tashiro², Shigeo Satokawa², Masahiro
 Kishida¹ (1. Kyushu University, 2. Seikei University)
 4:00 PM - 4:15 PM

Room-C

Oral presentation

```
C10-C12
```

Chair:Satoshi Inagaki(Yokohama National Univ.) 3:30 PM - 4:30 PM Room-C (Zuiun)

- [C10] Effect of sulfur species contamination on ethylene aromatization using zeolite catalyst OEriko Konishi¹, Kazumasa Oshima¹, Ryo Watanabe², Choji Fukuhara², Masahiro Kishida¹ (1. Kyushu University, 2. Shizuoka University)
 3:30 PM - 3:45 PM
- [C11] Development of novel organic-inorganic hybrid layered silicates applicable to bioethanol condensation

○Qing Ma¹, Katsutoshi Yamamoto¹, Takuji Ikeda² (1.
Faculty of Environmental Engineering, The University of Kitakyushu, 2. The National Institute of Advanced Industrial Science and Technology)
3:45 PM - 4:00 PM

[C12] Development of synthetic route for Fe-

The Japan Petroleum Institute The 65th Annual Meeting of Jpn. Petrol. Inst. (The 71st R&D Symposium of JPI)

substituted MWW-type zeolites using mechanochemical method ORyota Osuga¹, Ginpei Tanaka², Mizuho Yabushita²,

Kakeru Ninomiya², Sachiko Maki², Maiko Nishibori²,
Kiyoshi Kanie², Atsushi Muramatsu² (1. Hokkaido
University, 2. Tohoku University)
4:00 PM - 4:30 PM

Room-B

Oral presentation B15-B18 Chair:Atsushi Ishihara(Mie Univ.) 4:30 PM - 5:30 PM Room-B (Heian)

- [B15] Investigation on location where polypropylene catalytic pyrolysis proceeds through analysis of property change by base treatment of zeolite
 OTomohiro Fukumasa¹, Hiroki Masuda¹, Yuya Kawatani¹, Satoshi Suganuma¹, Etsushi Tsuji¹, Naonobu Katada¹
 (1. Center for Research on Green Sustainable
 Chemistry, Tottori University)
 4:30 PM 4:45 PM
- [B16] Beta zeolite catalysts for polypropylene decomposition in *n*-C16 solvent
 Takumi Omata¹, Tohru Kamo², Motomu Sakai⁴, Masahiko Matsukata^{1,2,3} (1. Department of Applied Chemistry, Waseda university, 2. Research Organization for Nano &Life Innovation, Waseda University, 3. Advanced Research Institute for Science and Engineering, Waseda University, 4. Faculty of Advaced Science and Engineering, Waseda university)
 4:45 PM - 5:00 PM
- [B17] Catalytic decomposition of polypropylene in petroleum solvent

OMahiro Matsushita¹, Tohru Kamo², Motomu Sakai⁴, Masahiko Matsukata^{1,2,3} (1. Department of Applied Chemistry, Waseda university, 2. Research Organization for Nano &Life Innovation, Waseda University, 3. Advanced Research Institute for Science and Engineering, Waseda University, 4. Faculty of Advanced Science and Engineering, Waseda University) 5:00 PM - 5:15 PM

[B18] Effect of zeolite beta on the decomposition of polyethylene in hydrocarbon solvents OMASAHIKO MATSUKATA¹, Eri Miura¹, Tohru Kamo¹, Motomu Sakai¹ (1. Waseda University)

5:15 PM - 5:30 PM

Room-A

Oral presentation

A16-A18

Chair:Yasutka Kuwahara(Osaka Univ.) 4:45 PM - 5:30 PM Room-A (Fukuju)

[A16] Ammonia methanation of carbon dioxide with a hybrid catalyst
OHitoshi Saima¹, Reiji Sunamoto¹, Sohsuke Imamura¹, Hiroki Miyaoka¹, Takayuki Ichikawa¹ (1. Hiroshima University)
4:45 PM - 5:00 PM

[A17] Investigation of reaction intermediates for reverse water-gas shift reaction over perovskite-type oxide-supported noble metal catalysts.

> OShinnosuke Sekizawa¹, Wataru Doi¹, Takayuki Furukawa¹, Akihide Yanagita¹, Keigo Tashiro¹, Shigeo Satokawa¹ (1. Seikei University) 5:00 PM - 5:15 PM

[A18] Electric field assisted low-temperature reverse water gas shift reaction over Iron-based catalysts

OShuhei Ogo¹, Masaki Yamaoka¹, Keidai Tomozawa¹, Tadaharu Ueda¹ (1. Kochi University) 5:15 PM - 5:30 PM

Room-C

Oral presentation C13-C15 Chair:Ryoda Osuga(Hokkiado Univ.) 4:45 PM - 5:30 PM Room-C (Zuiun)

[C13] Structure determination of Methylaluminoxane

by X-ray Total Scattering Analysis OToru Wada¹, Patchanee Chamminkwan¹, Toshiaki Taniike¹ (1. Japan Advanced Institute of Science and Technology) 4:45 PM - 5:00 PM

[C14] Catalytic CO oxidation over Au/CST

silicotitanate OSatoshi INAGAKI¹, Takuto MIYATANI², Miyu MURAOKA², Kishin MACHIDA², Yoshihiro KUBOTA¹ (1. YOKOHAMA National University, Graduate School of Engineering, 2. YOKOHAMA National University) 5:00 PM - 5:15 PM

[C15] Improvement of catalytic performance of titanium suboxides by formation of composites with different metals OMiyu Sato¹, Futoshi Tanaka¹, Ryouichi Otomo¹, Yuichi Kamiya¹ (1. Hokkaido University) 5:15 PM - 5:30 PM Special lecture

Special lecture 1

For the lecturer's convenience, no abstracts (pdf file) will be prepared. Chair:Koichi Matsushita(ENEOS Corp.) Mon. May 29, 2023 4:00 PM - 5:00 PM Room-C (Zuiun)

[SO3] Future Mobility

Kato Yoshiaki (CEO, Techno Revolutions LLC) 4:00 PM - 5:00 PM 4:00 PM - 5:00 PM (Mon. May 29, 2023 4:00 PM - 5:00 PM Room-C)

[S03] Future Mobility

Kato Yoshiaki (CEO, Techno Revolutions LLC)

モビリティ(人が移動するための乗り物)は、地球環境保護への対応、技術の進歩、使われ方の変化等により、今後は今まで以上に大きく変わっていくと考えられている。その動きを紹介すると共に、将来のモビリ ティはどうあるべきかについて考察する。 Special lecture

Special lecture 2

Chair:Yuichi Manaka(National Inst. of Advanced Industrial Science and Technology) Mon. May 29, 2023 5:00 PM - 6:00 PM Room-C (Zuiun)

[S04] Industry and energy sectors are also involved in the nitrogen issue as a tradeoff between nitrogen use and nitrogen pollution

OKentaro Hayashi^{1,2} (1. Research Institute for Humanity and Nature, 2. National Agriculture and Food Research Organization, Japan) 5:00 PM - 6:00 PM

産業・エネルギー分野も窒素利用と窒素汚染の トレードオフである窒素問題に関与

(地球研) 林 健太郎

1. はじめに

窒素は、タンパク質などの生体分子に必須であり、 人類を含む全ての生物に欠かせない元素である。大 気の78%は窒素ガス(N₂)であるものの、N₂という 形の窒素はとても安定であり、一部の微生物を除く 生物には直接の利用ができない。代わりに、反応性 窒素(N₂を除く窒素化合物の総称,Nr)を必要とす る。我々も飲食物のタンパク質として Nr を摂取し て生きている。農作物の生育にも肥料となる Nr が 必要であり、得られた農作物は食料や家畜を養う飼 料になる。また、我々の生活はエネルギー源や工業 原料としての化石燃料に支えられているが、石炭や 石油にも窒素が含まれている。元々は植物や動物で あったのだから当然である。

食料・モノ・エネルギーをめぐる人類の営みは, 20世紀後半よりその速度と規模を増し,現在も続い ている。その結果,地球システムの生物圏から滲み 出すように「人間圏」が生まれた。人間活動が環境 に及ぼす影響は多岐に渡るが,その幾つかは「地球 システムの限界」(プラネタリー・バウンダリー)を 超えていると評価されている。人間活動による窒素 循環のかく乱は,この顕著な例である¹⁾。 本講演では、人類の窒素利用が環境に大きな影響 を及ぼしていることを解説し、石油関連分野もこれ に関与していることを述べ、持続可能な窒素利用の 実現に向けた国内外の取り組みを紹介する。

2. 窒素問題

窒素は、食料や家畜飼料となる作物の生産に欠か せない肥料である。しかし,肥料になる Nr は自然界 に潤沢に存在せず、19世紀末には将来の飢餓が懸念 されていた。20世紀初期に確立した人工的窒素固定 技術(ハーバー・ボッシュ法)がこの懸念を打開し た。同法は N2 からアンモニアを合成し、アンモニア は他の Nr にも加工して利用される。固定窒素の約8 割は化学肥料に用いられ,食料生産を大きく伸ばし, 世界人口の増加を支えてきた。Nr は工業原料にも利 用される。窒素利用は人類に大きな便益をもたらし ている。一方, 窒素利用の増加は環境への Nr 排出を 大きく増やした。化石燃料の燃焼によっても窒素酸 化物などの Nr が発生する。これらが地球温暖化, 成 層圏オゾン破壊,大気汚染,水質汚染,富栄養化, 酸性化と多様な窒素汚染を引き起こしている。この トレードオフ――窒素利用の便益が窒素汚染の脅 威を伴うこと――を窒素問題と称する(図1)²⁾。



図1 窒素問題:窒素利用の便益が窒素汚染の脅威を伴うトレードオフ



図2 日本の窒素収支(2000~2015)(a)窒素の新たなインプット、(b)その窒素の行方

3. 日本の状況

人工的固定窒素の世界的な主用途は化学肥料で あるが、食・飼料の大半を輸入に頼る日本では製造 産業・エネルギー分野の用途が半分を超える。2000 ~2015年の日本の窒素収支³⁾によると、毎年約600 万トンの新しい窒素が流入する(図2左)。この8割 以上が国外からの流入(輸入)であり、原油・石油 製品にかかる量が約100万トンと見積もられている。 ただし、この数値は粗い見積もりであり、精緻な推 計を行えるようになることを願っている。

流入窒素のうち約 1/3 が Nr として環境に逸出し ている(図2右)。この量は減少傾向にあり,その大 部分が輸送部門の窒素酸化物の削減努力に帰結す る³⁾。一方,流入窒素から人間社会へのストックを 差し引いたものを廃棄窒素と定義し,これを国民一 人当たりに換算した値は世界平均の約2倍であり, 日本人は世界的にも多量の窒素を利用している。

4. 国際・国内の取り組み

窒素問題の国際専門家グループ International Nitrogen Initiative (INI)は、3年ごとの国際窒素会議 を主催し、国際プロジェクトの立案や、国連環境計 画(UNEP)などの持続可能な窒素管理を支援してき た。演者は2022年11月よりINI東アジア地域セン ター代表を担っている。UNEPは国連環境総会にお いて「持続可能な窒素管理決議」を採択し、メンバ ー国に窒素管理の行動計画を策定することを求め ている。今後の日本国のコミットが期待される。

演者は、2015年に有志グループの日本窒素専門家 グループ⁴⁾を立ち上げ、2022年からは地球研におい て「人・社会・自然をつないでめぐる窒素の持続可 能な利用に向けて」プロジェクト⁵⁾を推進している。

5. おわりに

演者は、石油学会が有する知見・技術もまた将来 の持続可能な窒素利用の実現に必要と考えている。 また、全ての人が何かしらを食べて生きていること から、一人ひとりが窒素問題の当事者である。本講 演が窒素問題を自分事に落とし込む機会に繋がれ ば幸いである。

- 1) Rockström, J., et al., *Nature*, 461, 472–475 (2009).
- *** 林健太郎・柴田英昭・梅澤有(編著),図説窒素 と環境の科学,朝倉書店 (2021).
- Hayashi, K., Shibata, H., Oita, A., Nishina, K., Ito, A., Katagiri, K., Shindo, J., Winiwarter, W., *Environ. Pollut.*, 286, 117559 (2021).
- 日本窒素専門家グループ、ウェブサイト (2023) https://jpneg.jimdofree.com/
- 5) 総合地球環境学研究所, 要覧 2022, 30-31 (2022)

JPI president remarks & Award lecture

JPI president remarks & Award Lecture-JPI Award

Chair:Toru Matsuoka(The Japan Petrol. Inst.) Chair:Kotohiro Nomura(Tokyo Metropolitan Univ.)

Mon. May 29, 2023 3:10 PM - 3:45 PM Room-C (Zuiun)

[S01] JPI president remarks

3:10 PM - 3:15 PM

[S02] Study on preparation and function of supported metal catalysts and catalyst matrix for petroleum refining

OAtsushi ISHIHARA Ishihara¹ (1. Graduate School of Engineering, Mie University) 3:15 PM - 3:45 PM 3:10 PM - 3:15 PM (Mon. May 29, 2023 3:10 PM - 3:45 PM Room-C)

[S01] JPI president remarks

石油精製のための担持金属触媒・触媒マトリックスの

調製法と機能に関する基礎的研究

(三重大院工)石原 篤

1. 緒言

石油精製は、接触分解、水素化分解、接触改質等 のプロセスから構成され、それぞれに異なった固体 触媒が用いられている。接触分解では、高活性なゼ オライトとマトリックスからなる混合触媒が用い られる^{1,2)}。マトリックスの存在は、活性や生成物 選択性などに影響すると考えられるが,これまでの 学術的な研究は少ない 1.2)。水素化分解では、分解 機能を持つゼオライトとメソ孔を持つマトリック スからなる複合担体にNiMoやCoMoなどの金属成 分を担持した多元機能触媒が有効であるが、高温で 適用した例は少ない。接触改質では、通常 Pt/Al₂O₃ 触媒が用いられるが、オクタン価の高い芳香族を選 択的に得るのは難しい。ここでは,これらの石油精 製プロセスで用いられる触媒中に含まれるマトリ ックス成分に着目し、新しい階層構造触媒の調製を 試み、それらの接触分解、水素化分解、接触改質の 各反応における機能について解析した結果を紹介 する。

2. ミクロ孔、小さなメソ孔、大きなメソ孔から なる階層構造触媒の調製と油脂、VGO および LDPE の接触分解

接触分解では、大きなメソ孔を持つシリカを調製 できるゲル骨格補強(GSR)法をゼオライト存在下 で適用した例³⁾や、ゼオライト調製時にゲル骨格補 強試薬⁴⁾を導入することにより、ゼオライトと GSR 法で調製したシリカ(GSR シリカ)を同時に発生 させる方法⁵⁾の開発例を示す。

Fig.1 に階層構造触媒の調製と機能を表した図を 示す。ゼオライト存在下でメソ孔シリカを調製し、 2 層の階層構造触媒(2L)を調製する⁹。さらにこ の 2L存在下で、GSRシリカを発生させることによ り、ミクロ孔-小さなメソ孔-大きなメソ孔からな る 3 層の階層構造触媒(3L)を調製する³。ゼオ ライトが中心にあり、その外側に小さなメソ孔が 分布し、さらにその外側により大きなメソ孔が存 在する階層構造をより精密に調製することにより、 VGO、大豆油(SBO)あるいは低密度ポリエチレ ン(LDPE)などの巨大分子の分解と、ゼオライト上 で生成したより反応性の高い分枝パラフィンやオ レフィン、芳香族などの不飽和生成物の脱離を、



Fig. 1 Preparation and function of hierarchical catalyst

効率よく促進することができる。

次に接触分解触媒の新しい簡便な評価方法とし て、キュリー・ポイント・パイロライザー(CPP) を用いる方法^{7,8)}を提案した例を示す。HY ゼオラ イト系触媒による VGO の接触分解を検討した結 果、細孔を持たないカオリンとゼオライトの混合 触媒では、ガソリン選択率はゼオライト単独より も多い71%を示したが、転化率は向上しない。一 方、2L および 3L と階層構造化することでゼオラ イト量が低下するにもかかわらず転化率が向上す ることが分かった。横軸に触媒の BJH 細孔容積と NH₃-TPD の積を、縦軸に VGO の転化率をプロッ トした結果、よい直線性が観察され、活性と細孔 容積あるいは酸点量が相関している可能性が示さ れた³⁾。

3. GSR シリカと ZSM-5 の同時発生による均一な 2 層階層構造触媒の調製と接触分解における機能

ゼオライトをより均一に高分散化させるために は、メソ孔シリカとゼオライトを同時に発生させ る方法が有効である。ゲル骨格補強剤であるヘキ サメチルシロキサン(HMDS)と無水酢酸(AA)の混 合溶液を、テトラプロピルアンモニウムヒドロキ シド(TPAOH)を用いたZSM-5 調製時に共存させる ことにより、メソ孔シリカとゼオライトを同時に 発生させることができた⁵⁾。Fig. 2 に HMDS 添加 量の変化によるメソ孔シリカと ZSM-5 の発生量 の変化を示す。図中の数字は、ZSM-5 合成用のシ リカ剤中の Si モル数に対する HMDS のモル数の 値を百分率で示している。HMDS が 10%の場合 (GSR-10HS-H-ZSM-5,以下略して 10HS として示 す)、メソ孔シリカは発生せず、ZSM-5 結晶だけが 生成した。HMDS 量を増加させるにつれてメソ孔 シリカが生成し、12HS および 13HS では階層構造 が形成された。しかし、14HS とすると ZSM-5 結 晶は形成されず、メソ孔シリカのみが形成された。

この触媒を用いて、CPP 法 500℃で LDPE の接 触分解を検討した %。ZSM-5 の含有率が高い H-ZSM-5、10HS および 12HS で 20%前後の高い芳 香族選択性を示した。また、キシレン混合物中の p-キシレン選択性に注目すると、H-ZSM-5ではm-キシレン選択性が高いが、10HS、12HS および 13HS で 95%以上の極めて高い p-キシレン選択性 を示すことが分かった。これは、10HS, 12HS お よび 13HS では Fig. 2 で示されたように H-ZSM-5 の外部表面が非晶質シリカにより完全に覆われた 構造をしており、ZSM-5の外表面上の酸点が被覆 され不活性化したことが関係している。10HS では 1段で取り出した高結晶性 H-ZSM-5 が薄いシリカ により外表面が被覆されているため、高活性と高 p-キシレン選択性の両方を同時に発現することが できた。



Fig. 2 Hypothetical images of zeolite-containing hierarchical catalysts prepared using different amounts of the gel skeletal reinforcing agents⁹

ゼオライト-Al₂O₃ 複合担体担持 Pt/NiMo およびPt/CoMo 硫化物触媒による油脂および FAME の環 化脱水素化分解

水素化分解では、ゼオライトと Al₂O₃からなる複 合担体に Pt や NiMo を担持した触媒により、油脂 や脂肪酸メチルエステルを低圧高温下で処理し、水 素と芳香族を選択的に製造する環化脱水素化分解 を提案した例を示す¹⁰。Fig. 3 に示すように、油脂 が水素を消費せずに理想的な形で分解すると仮定 すると、油脂分子のエステル結合から CO₂が 3 分 子とプロパンが、C15 と C17 のアルキル鎖が環化 して、芳香族化することにより 6 分子の芳香族が生 成するとするなら、およそ 14 分子の水素が得られ る。この反応を選択的に行うことにより、油脂から 水素とガソリンあるいは石油化学原料の芳香族を 製造できる。β-ゼオライト-Al₂O₃ 複合担体に Pt と NiMo を担持し、硫化して調製した触媒により、 580℃で SBO の環化脱水素化分解を検討したとこ ろ、1.0MPa の低圧下でも油脂は 100%分解し、芳香 族が得られた。油脂の 1.0MPa 以下の低圧での分解 では、NiMo を用いただけでは十分に水素が供給さ れず、Pt の添加が有効であった。

油脂の環化脱水素化分解ではまだ芳香族収率が 20%に達していないが、FAMEのモデルであるオ レイン酸メチルを用いた同様の環化脱水素化分解 では500℃、0.5MPaの条件で芳香族収率が20%に 達する触媒もあり、その場合には水素消費が0に 近づいている¹¹⁾。



Fig. 3 Hypothetical reaction pathway of dehydrocyclization of soybean oil¹⁰⁾

5. Zn および Ga 交換 ZSM-5-Al₂0₃ 複合酸化物触媒 による *m*ペンタンからの芳香族製造

接触改質では、n-ペンタンやn-ヘキサンから芳香 族を選択的に得るために、Zn や Ga を導入した ZSM-5 とマトリックスとしての Al₂O₃ を混合した 触媒を用い、環化脱水素を試みた例を示す¹²⁾。ナ フサ留分中で余剰となっている C5 および C6 留分 の環化脱水素による芳香族製造を行うため、Zn お よび Ga で交換した ZSM-5 とマトリックスとして Al₂O₃を混合した接触改質触媒を調製し、n-ペンタ ンの環化脱水素を 550℃で行った。Al₂O₃成分の添 加量を0wt%から10wt%に増加させると、転化率の 差は小さいが、BTX への選択性が向上する Al₂O₃ の添加効果を初めて見出し、ゼオライトの添加量も 減少させることができた。また、Zn 交換 ZSM-5 を 用いた反応では CH4 の選択性が一定であることか ら、C2-C4 成分はさらなる分解反応を受けず、還元 された金属上で、Diels-Alder 反応によるオレフィン 分の二量化が進行し、芳香族化生成に関与している 可能性が示された。一方、Ga 交換 ZSM-5 を用いた 反応では、Ga 交換 ZSM-5 の増加にともない CH4 の選択率が増加したため、生成物である C4 成分の

2次分解が進行する強い酸点の形成が予想された 12b)。

6. まとめ

新しいマトリックスの調製法と接触分解での機能に着目し、ミクロ孔およびメソ孔からなる様々な階層構造触媒を調製した。マトリックス成分のメソ 孔導入が活性を向上させ、ゼオライトの機能に大き く影響することを示した。ゲル骨格補強法はゼオラ イト含有階層構造触媒の製造に有効に働き、触媒活 性と生成物選択性を向上させた。また、キュリー・ ポイント・パイロライザー法を用いて、巨大分子の 接触分解を解析することができた。また、水素化分 解触媒を用いた油脂や脂肪酸メチルエステルの低 圧での処理の可能性を示した。さらに Zn(Ga)交換 ZSM-5 と Al₂O₃ との混合触媒を用いて *n*-ペンタン の接触改質触媒において、芳香族選択性にマトリッ クスの役割が存在することを示した。

1) A. Ishihara, *Fuel Process. Technol.*, **194**, 106116 (2019).

2) 石原 篤, 触媒, 83 (3), 87 (2015).

3) A. Ishihara et al., Energy & Fuels, 34, 7448 (2020).

4) H. Oono et al., *Micropor. Mesopor. Mater.*, **233**, 163 (2016).

5) K. Mori et al., Catal. Sci. Technol., 9, 3614 (2019).

6) K. Inui et al., J. Catal., 295, 81 (2012).

7) T. Sonthisawate et al., *Fuel Process. Technol.*, **142**, 337 (2016).

8) S. Matsuura, T. Hashimoto, A. Ishihara, *Fuel Process. Technol.*, **227**, 107106 (2022).

9) K. Mizuno, et al., Chem. Lett., 51(10), 1033 (2022).

10) a) Y. Shirasaki et al., *Fuel Process. Technol.*, **194**, 106109 (2019). b) S. Kanamori et al., *ACS Omega*, **6**, 5509 (2021).

11) a) K. Takemoto et al., *Fuel*, **289**, 119885 (2021). b)Y. Tsuchimori et al., *RSC Adv.*, 11, 19864 (2021).

12) a) K. Takai et al., ACS Omega, 5, 11160 (2020). b)
Y. Kodama et al., Fuel Process. Technol., 213, 106679
(2021). c) T. Mizuno et al., J. Jpn. Petrol. Inst., 65, 27-35 (2022).

Oral presentation

A01-A03

Chair:Ryoichi Otmo(Hokkiado Univ.) Tue. May 30, 2023 9:30 AM - 10:15 AM Room-A (Fukuju)

[A01] Continuous conversion of lignin model compound into mono-aromatics using aqueous ethanol solution OKenkichi Taniguchi¹, Etty Nurlia Kusumawati¹, Hidetaka Nanao¹, Osamu Sato², Aritomo Yamaguchi², Masayuki Shirai^{1,2} (1. Graduate School of Science and Engineering, Iwate University, 2. Research Institute for Chemical Process Technology, Natinal Institute of Advanced Industrial Science and Technology (AIST)) 9:30 AM - 9:45 AM [A02] Conversion of palm acid oil to biodiesel fuel using solid acid catalysts OLIJIANG FAN¹, Eika W Qian¹, Kenji Kamiya¹ (1. Tokyo University of Agriculture and Technology) 9:45 AM - 10:00 AM [A03] High efficiency production of 5-HMF from glucose by multi-phase reaction system and solid catalyst OYUYANG JIA¹, Eika W Qian¹, Kenji Kamiya¹ (1. Tokyo university of Agriculture and Technology)

10:00 AM - 10:15 AM

エタノール水溶液を用いるリグニンモデル部位化合物の 単環芳香族への連続変換反応 (岩手大*1・産総研*2) 〇谷口 賢吉*1・Etty Nurlia Kusumawati*1・七尾 英孝*1・ を藤 $i_{exp}^{k_{2}}$ ・山口 $j_{gh}^{k_{2}}$ ・白井 $i_{exp}^{k_{2}}$ *1.*2

1. 緒 言

木質系バイオマスを出発物質とする化成品原料の 合成は持続可能な生産プロセス構築に貢献できると 期待されている。木質系バイオマスの主な成分はセ ルロース、ヘミセルロース、リグニンであり、それ ぞれの成分を化成品原料へと変換する研究が数多く なされている。セルロースやヘミセルロースは糖類 などへの変換、リグニンは芳香族化合物への変換が 広く研究されている。このうちリグニンは硫酸など の強酸を用いて加水分解すると水酸基を有するフェ ノール類へと変換されるが、生成物同士が脱水縮合 し高分子量体が形成され目的の低分子量芳香族収率 が低下してしまう。強酸などの試薬や多量の有機溶 媒を用いず,環境負荷ができる限り抑えられる手法 でリグニンを低分子量体へ変換する技術開発が望ま れる。本研究では、木質系バイオマスの全成分利用 を目指す観点から、セルロースから得られるバイオ エタノールに注目し、エタノール水溶液を利用した 炭素-酸素-炭素結合の加溶媒分解反応について検討 した。基質としてリグニン中に含まれる α-O-4 結合 部位のモデル化合物であるベンジルフェニルエーテ ルを用いエタノール水溶液中で処理した。

2. 実験

流通式反応装置を用いてベンジルフェニルエーテ ル(BPE)の連続変換反応を行った。肉厚 0.7 mm, 内径 1.78 mm, 全長 10 mのステンレス製チューブを オーブン内に設置しシリンジポンプで溶液を送った。 反応溶液は,エタノール溶媒に BPE を溶解させ(7 mmol·dm⁻³),水とエタノール溶液をそれぞれ別のシ リンジポンプを用いて流通経路内に流し,任意の流 量比で混合させた。二酸化炭素を添加する反応では, 液体の二酸化炭素を充填したシリンジポンプを用い て所定の流量で水溶媒並びにエタノール溶液と合流 させた。流通系内全体の圧力は背圧弁で調整した。 反応物は直接回収しガスクロマトグラフ(GC-FID)に て分析した。

3. 結果と考察

エタノール水溶液の最適な水/エタノール比はバ ッチ式反応器を用いて検討した。エタノールモル分 率 0.13 (水 2 cm³ + エタノール 1 cm³)の溶媒でア ルコールによる加溶媒分解物の収率が最大となった。 反応温度 573-673 K,系内圧力 40 MPa,水 26.1 mmol·min⁻¹,エタノール溶液 4.1 mmonl·min⁻¹,二酸 化炭素 1.2 mmol·min⁻¹の条件で流通式反応装置を用 いて BPE を処理した(Figure 1)。単位時間当たりの 流通溶媒のエタノールモル分率は 0.13 である。反応 温度 573 K では加溶媒分解(エタノリシス,加水分 解)によってベンジルエチルエーテル(BEE) 3%,ベ ンジルアルコール(BA) 11%,フェノール(Ph) 19%が 単環芳香族として連続的に得られた。また、トルエ ン(TL) 1%,ベンジルフェノール(BP) 12%も生成した。 TL は水素化分解(熱分解)により、BP は BPE がラ ジカル開裂しベンジルラジカルとフェノキシラジカ ルが生成、再結合することで生成したものと考えら れる。反応温度を上げることで単環芳香族収率、二 量体生成物収率ともに増加した。

当日は反応温度依存性,系内圧力効果などについ て議論する。



Figure 1 ベンジルフェニルエーテルの加溶媒分解 反応における反応温度の影響

573-673 K,水 26.1 mmol·min⁻¹, エタノール 4.1 mmol·min⁻¹, 二酸化炭素 1.2 mmol·min⁻¹, 40 MPa), 転化率(●),BEE(■),BA(■),Ph(■),TL(■), BP(■),採取時間;45 min (15 min×3). 固体酸触媒を用いたパーム酸オイルのバイオディーゼル燃料への変換

1. 緒言

パームオイルの精製では、廃棄物としてトリグ リセリド(TG < 70%)と遊離脂肪酸(FFA>30%)を含 むパーム酸オイル(PAO)が副生される。これまでに 本研究室では固体酸触媒を用いて PAO とメタノー ルを反応させる BDF 製造法を開発してきたが、 BDF の低温流動性が悪いことが課題であった。そ こで、本研究では新規固体酸触媒を開発し、PAO と そのモデル化合物を原料として使用し、メタノー ルとの改質反応を行った。本研究では PAO とメタ ノール反応において、エステル化およびエステル 交換反応に加えて、生成された脂肪酸メチル (FAME)や TG の骨格異性化を行い、BDF の低温流 動性を改善する製造法を開発することを目的とし た。

2. 実験方法

触媒として SBA-15 に Al を挿入した Al-SBA-15 を合成し、SAPO-11 は市販品を用いた。反応原料 には実 PAO および脂肪酸(FFA)とトリグリセリド (TG)を一定の割合で混合したモデル原料油を用い た。また実験では固定床流通式反応装置とバッチ 式反応器を用い、反応温度は 220-280 ℃、LHSV は 0.5-2 h⁻¹、反応時間は 3 h とした。生成物は GC-FID と GC-MS で分析を行った。また生成油の粘度と Slip point を測定した。

3. 結果と考察

3.1. PAO の改質

固定床流通式反応器で、反応温度 240-280 ℃、 LHSV は 0.5 h⁻¹ とし、Al-SBA-15(7)触媒を用いた PAO の改質結果を Fig. 1 に示した。280 ℃の時、 FFA 転化率は 92.9%、TG 転化率は 66.3%、異性化 度は 69.8%となった。生成油の粘度は原料油の 74.2 mPa・s から 3.54 mPa・s に、酸価は 139 mgKOH/g から 6.1 mgKOH/g に減少した。Slip point も 47.3 ℃ から 8.3 ℃に改善した。

3.2. オレイン酸メチルの骨格異性化反応

固定床流通式反応器では、オレイン酸メチルを 原料として、異なる Si/Al の Al-SBA-15 を用いて、 220-260 ℃、LHSV を 2 h⁻¹とし、骨格異性化反応



Fig. 1 Conversions and Isomerization Degree of Fatty acid and TG on Al-SBA-15(7) catalyst.



はん れいこう せん えいか

(東京農工大) 〇 範 麗江・銭 衛華・神谷 憲児

かみや けんじ

Fig. 2 Changes in Isomerization rate with different Si/Al ratio for Al-SBA-15

Table 1	Cor	version	and	Isomeriz	ation D	Degree (of Fatty	acid a	and	ΤG
14010 1		1,0101011	unu	100mont	atton D	/ogice .	or r accy	acra c	41104	10

		Feed1		_		Feed2	
Temperature(°C)	220	240	260	- 2	220	240	260
$X_{FFA-C22:1}$	65.8	71.8	82.5	7	6.8	87.3	88.9
X _{TG-C18:0}	-	-	-	5	1.3	57.1	65.2
X _{TG-C18:1}	33.2	37.8	36.1	3	9.3	44.5	59.6
ISO _{FFA-C22:1}	25.3	69.3	84.8	3	9.4	86.9	95.6
ISO _{TG-C18:1}	15.7	64.1	86.3	1	6.7	71.0	83.1
Feed1:FFA(30wt%).To	G18.1(70wt	%)		X:Co	iversi	on (%)	

Feed2:FFA 22:1(30wt%),TG18:1(35wt%),TG18:0(35wt%) ISO:Isomerization Degree (%)

を行った。Si/Al を増加させるとオレイン酸メチル の転化率は大幅に増加することがわかった。Fig. 2 に反応温度別の骨格異性化率を示した。Si/Al(7)の 場合、異性化率は最も高かったが、Si/Al(5)では、ク ラッキング反応が発生するため、骨格異性化率 Si/Al(7)よりも低くなった。また LHSV は 0.5 h⁻¹の 場合はオレイン酸メチルの異性化率は 80%以上に 達した。

3.3. モデル原料油の改質反応

反応機構解明のため、SAPO-11 を用いた 2 種類 のモデル原料(Feed1: FFA22:1(30wt%)+TG18:1(70wt%)、 Feed2:FFA22:1(30wt%)+TG18:1(35wt%)+TG18:0(35wt%))の改質を行った。Table 1 より、トリオレイン (TG18:1)の一部をトリステアリン(TG18:0)に変えると、 脂肪酸の転化率と生成した FAME の骨格異性化率 は増加し、TG18:1 も TG18:1 由来 FAME の骨格異性化 が進行することがわかった。また、TG18:0 では TG18:0 由来 FAME の骨格異性化は見られなかった。

4. まとめ

Al-SBA-15(7)を用いて、反応温度 260 ℃の時、改 質 PAO 生成油の粘度は 3.54 mPa・s、酸価は 6.1 mgKOH/g、Slip point は 8.3 ℃へと改善された。固 定床流通式反応では、Al-SBA-15(Si/Al=7)を用いる ことでオレイン酸メチルの異性化率は 80%以上に 達した。モデル原料油の改質反応より、FAME とと もに不飽和 TG の骨格異性化が起こることがわか った。また不飽和 TG や不飽和脂肪酸は飽和 TG よ り強く酸サイトに競争吸着することがわかった。

固体触媒と多相反応系によるグルコースを原料とした

5-HMF の高効率製造

1. 緒言

化石資源の枯渇は問題となっており、再生可能資源 への移行が必要である。その中でリグノセルロース由来 の C₆ 糖類は再生可能な資源で、脱水すると、高汎用性 中間体である 5-ヒドロキシメチルフルフラール(5-HMF) が得られることが注目されている。そこで本研究では固 体触媒を用いて、穏和な条件下で 5-HMF をグルコース からワンポットで製造するプロセスの開発を目的とした。 また、5-HMF の過分解を抑えるため、MIBK を用いた二 相反応系も検討した。

2. 実験方法

本研究で用いた触媒は、市販品 ZSM-5, Y をイオン 交換し合成した H-, Na-, K-, Na/H-ZSM-5, Na-Y, Na/H-Y であった。反応装置としてオートクレーブを用い、グル コース/触媒/水=1.0/0.5/30 [g/g/g]、160-200 ℃ で反 応時間 0.5-6 h で行った。また MIBK を用いた二相反 応系ではグルコース/触媒/水/MIBK = 0.2/0.1/6/60 [g/g/g]、180 ℃、3.0 h で反応させた。得られた水相溶 液は HPLC で分析し、有機溶液は GC で分析をした。

3. 結果および考察

3.1 水相におけるグルコースの反応

ZSM-5 触媒の活性結果は Fig.1 に示した。二つの塩基 触媒での転化率と 5-HMF 収率は H-ZSM-5 より高かっ た。酸塩基触媒 Na/H-ZSM-5 では、中間体フルクトース



Fig. 1 Conversion and 5-HMF yield on different acidic and basic catalysts.

(東京農工大)。賈 宇陽・銭 衛華・神谷 憲児

の量が顕著に減少していた。 Y 型触媒の活性結果 は Fig. 2 に示した。ZSM-5 触媒と比べて、Y ゼオライト は高い 5-HMF 収率と選択率を示した。

3.2 二相反応系でのグルコースの反応

水相と二相系(水+MIBK)の活性結果を比較した (Table 1)。塩基触媒の場合、二相反応系での 5-HMF 収率が低かったのに対して、酸触媒の場合では、二相 反応系での 5-HMF 収率は水相と比べて、大幅に向上 した。これは生成された 5-HMF が MIBK 相に抽出され、 過分解を抑制したためと考えらえる。



Fig. 2 5-HMF yield on different acidic and basic catalysts.

Table 1 Activity test of glucose using different catalysts(180 °C; 3 h).

Catalyst	Conv.	Yield [%]		
Catalyst	[%]	Fructose	5-HMF	
NaY (aqueous)	83.89	7.38	28.79	
NaY (aqu.+MIBK)	94.9	11.54	19.41	
HZSM-5 (aqueous)	94.7	5.13	4.35	
HZSM-5(aqu.+MIBK)	89.6	8.82	28.86	

4. 結論

水相でのグルコースから 5-HMF への反応において、 塩基触媒は酸触媒より本反応に適しており、ZSM-5 に 比べ Y 型ゼオライトは高い 5-HMF 収率を示した。一方 で、水+MIBK 二相系と酸触媒を併用する場合、水相 系よりも高い 5-HMF 収率が得られた。 Oral presentation

B01-B04

Chair:Masaru Ihara(Japna Org. for Metals and Eneregy Security) Tue. May 30, 2023 9:30 AM - 10:45 AM Room-B (Heian) Due to circumstances beyond the presenter's control, presentation B03 and B04 have been cancelled.

[B01] Development of carbon-supported metal nanoparticle catalysts for dehydrogenation of formic acid and hydrogenation of polyols OHiroyasu Fujitsuka¹ (1. Kyoto University) 9:30 AM - 10:00 AM
[B02] Effect of Cobalt Oxide Addition on Formic Acid Synthesis by CO₂

Hydrogenation Using Pd-Based Catalyst OKohsuke MORI¹, Jun SHINOGI¹, Hiromi YAMASHITA¹ (1. Osaka University) 10:00 AM - 10:15 AM

ギ酸分解および糖アルコール水素化脱酸素のための炭素担持金属微

粒子触媒の開発

(京都大) 〇藤墳 大裕

1. 緒言

水素キャリアからの水素製造や水素化を伴うバイ オマスの化成品転換プロセスでは、優れた選択性と 安定性を兼ね備えた金属触媒が求められる.酸/塩基 点を持たない炭素担体は、担体上での副反応による 選択性の低下を起こさない反面、金属を強固に固定 化する活性点を持たないため金属の凝集による活性 低下が問題となる.それに対し、発表者らは陽イオ ン交換樹脂を炭素担体の前駆体とした炭素担持金属 微粒子触媒を開発してきた¹⁻⁴⁾.本発表では、開発触 媒をギ酸分解反応^{1,2)}および糖アルコールの水素化 脱酸素^{3,4)}に適用した結果について紹介する.

2. 実験

炭素源には弱酸性陽イオン交換樹脂(WK-11, 三 菱ケミカル)を用いた.金属カチオン源として,硝酸 ニッケル,硝酸銅,塩化アンミン白金を用いた.

触媒調製法の概略を図1に示す.イオン交換樹脂 を所定の金属濃度,金属組成に調整した金属塩溶液 に添加した.アンモニア水を滴下することで溶液の pHを弱塩基性に調整し,イオン交換を開始した.室 温で24時間イオン交換を行ったのち,ろ過・乾燥に より金属イオン担持樹脂(Metal@resin)を得た. Metal@resinを窒素流通下で500℃,30分熱処理し, 熱溶融した樹脂中で金属イオンの還元と樹脂の炭素 化を同時に進行させ,金属粒子を炭素担体で内包し た炭素担持金属触媒(Metal@C)を得た.

PtNi@C によるギ酸分解反応は常圧流通反応器を 用い,反応温度 100~200 ℃,供給ギ酸分圧 12 kPa, GHSV=300,000 h⁻¹において実施した.また,Cu@C によるエリスリトールおよびグリセリンの水素化脱 酸素反応は高圧回分式反応器を用い,反応温度 150~180 ℃,初期水素圧 0.3~1.8 MPa, *W*_{Cu}/*W*_{polyol}= 0.2 g/g において実施した.

3. 結果および考察

(1) PtNi@C 触媒を用いたギ酸分解: イオン交換溶液中の全金属量を樹脂のイオン交換容量未満にすることで、金属を全量担持することができる. そのため、イオン交換開始時の金属組成により得られる PtNi@C 触媒の金属組成を任意に制御することが可能となった. 調製した PtNi@C 触媒の金属担持量は 25~49 wt%, XRD および TEM により測定した金属粒子径はいずれも 2 nm 程度と高い金属担持量と微粒子状態を両立することを見出した.

調製した PtNi@C 触媒 (Pt:Ni = 75 mol%:25 mol%) を用いた 150 ℃ におけるギ酸からの水素生成速度 は 20,8000 Nm³-H₂/(m³·h)となった.みかけの活性化 エネルギーは 30~40 kJ/mol と,拡散律速であること が示唆された.そこで,粉砕により触媒粒子径を 1/5 にした触媒を用いることで反応律速条件に移行し, 水素生成速度が約 3 倍に向上した.

(2) Cu@C 触媒を用いた糖アルコールの水素化脱酸素: Cu 触媒は金属担持量が 67 wt%,金属粒子径は 18 nm となった. Cu のタンマン温度が 500 °Cより低いため,触媒調製中に Cu 微粒子の熱凝集が確認されたが,他の触媒担体(活性炭(AC), SiO₂, Chromite)を用い含浸法で調製した銅触媒(担持量10 wt%)と比較して金属粒子径が小さく,開発した触媒調製法による熱凝集の抑制効果が認められた.

Cu@Cを用いたエリスリトールの水素化脱酸素反応では、従来よりも低い水素圧 1.8 MPa において高 選択率 (68 % (180 ℃, 24 h))で水素化脱酸素生成物 が得られ、反応中の Cu の凝集・溶出は確認されな かった.これは、不活性な炭素担体の使用、および Cu 粒子が炭素担体に包接された構造に起因する.同様に、Cu@Cを用いたグリセリンの水素化脱酸素反応では、高い 1.2-プロパンジオール収率を示した.



図 1 開発した炭素担持金属触媒調製法の概略

1) Fujitsuka, H. *et al.*, *J. Chem. Eng. Jpn*, **52**, 423 (2019).

- Hanprerakriengkrai, S. *et al.*, *Chem.* Eng. J., 377, 120276 (2019).
- Wang, W. et al., Appl. Catal. A. Gen., 619, 118152 (2021).
- Wang, W. et al., Catal. Today, 411-412, 113827 (2022).

Pd 系触媒を用いた CO2 水素化よるギ酸合成反応における酸化コバルト添加効果

(大阪大工) 〇森 浩亮・志野木 純・山下 弘已

1. 緒言

ギ酸を再生可能水素エネルギーキャリアとして利 用するためには、脱水素触媒(HCOOH \rightarrow H₂ + CO₂) の開発はもとより、逆反応である CO2の水素化反応 によるギ酸合成プロセス($CO_2 + H_2 \rightarrow HCOOH$)の構 築も不可欠である¹⁾。水への CO₂の溶解度が低いた め、既存の触媒系では有機溶媒、塩基添加物を使用 する必要がある。しかしながら、これはギ酸を水素 キャリアとして利用する点で大きなデメリットとな る。さらに、反応性の乏しい CO2 活性化には 100 度 以上の反応温度が必要であるが、CO2の触媒表面へ の吸着は熱力学的に低温で有利であるため、反応温 度の上昇に伴い吸着量が減少する²⁾。本研究では従 来触媒(PdAg/TiO2)にCo3O4を助触媒として添加する ことで塩基非存在下での活性向上を目指した。本反 応系では、Co₃O₄でのCO₂水和によるH₂CO₃の生成 と、PdAg/TiO₂でのH₂CO₃水素化という二段階反応 によるギ酸生成が期待できる(Fig. 1)。

2. 実験

水熱反応における、添加塩基の種類、反応温度を かえることで、形状制御した Co₃O₄ (cube、octahedra、 sheet)を合成した。ギ酸の合成反応は、反応容器のオ ートクレーブに所定量の触媒、H₂O(15 mL)を加え、 水素 1 MPa および二酸化炭素 1 MPa の合計 2 MPa に し、100 ℃、水溶媒中で撹拌し行った。活性は液体ク ロマトグラフィーを用いて 6 h での TON を求めた。

3. 結果および考察

TEM により形状制御した Co_3O_4 が、それぞれ cube は(100)、octahedra は(111)、sheet は(112)結晶面を露出 していることを確認した。 Co_3O_4 の露出結晶面の違い が活性に影響を与えることを見出した(Fig. 2)。 PdAg/TiO2のみではTON=9であったが、cube 状 Co_3O_4 の添加により TON=76 と飛躍的に向上した。Fig. 2 に 単位表面積当たりの TON を示すが、特に(100)面の露 出した cube 状の Co_3O_4 が有効であることを明らかに した。 XPS 測定より反応条件下ですべての形状の Co₃O₄ の表面水酸基が増加したことが分かった。さらに CO₂-TPD 測定より表面水酸基量と塩基性強度のいず れも(100)面が露出した cube で最大であった。これら のことから、表面水酸基とその塩基性度が CO₂ 水和 反応に大きな影響を与えていることが示唆された。



Fig. 1 Schematic illustration CO_2 hydrogenation in water in the presence of Co_3O_4 as hydration catalysis of CO_2 .



Fig. 2 Effect of Co_3O_4 morphology on CO_2 hydrogenation activity in water based on surface area of Co_3O_4 .

1) K. Mori, T. Sano, H. Kobayashi, H. Yamashita, J. Am. Chem. Soc., 2018, **140**, 8902

2) S. Masuda, K. Mori, H. Yamashita, *ACS Appl. Energy Mater.*, 2020, **3**, 5847 Oral presentation

C01-C03

Chair:Koichi Matsushita(ENEOS Corp.) Tue. May 30, 2023 9:30 AM - 10:30 AM Room-C (Zuiun)

[CO1] A demonstration of ammonia production (1 kg/day) by a high-pressure synthesis system

OMasashi Kikugawa¹, Yoshihiro Goto¹, Kiyoshi Yamazaki¹, Masakazu Aoki¹, Naoki Baba¹, Akinori Sato², Yuichi Manaka³, Tetsuya Nanba³, Hideyuki Matsumoto⁴, Shinichi Ookawara⁴ (1. TOYOTA Central R&D Labs., Inc., 2. TOYOTA Motor Corp., 3. National Institute of Advanced Industrial Science and Technology, 4. Tokyo Institute of Technology) 9:30 AM - 9:45 AM

[CO2] Development and demonstration of New Technology for the Reduction of Crude Oil Sludge

ONAOYA FUKATSU¹, TAKU MORIYAMA¹, KENJI IKEDA², YOSHIHIRO TAKAGI³, KAZUHITO FUJINO⁴ (1. Cosmo Oil Co., Ltd., 2. Japan Organization for Metals and Energy Security, 3. ABU DHABI OIL CO., LTD., 4. Cosmo Engineering Co.,LTD.) 9:45 AM - 10:00 AM

[CO3] Energy efficiency improvement of large-process plants via mathematical optimization

○Hiroshi Takase¹, Toshihiro Wakabayashi¹, Yohei Otomo¹, Kakeru Ouchi¹ (1. Advanced Technology Business Department, TOYO Engineering Corporation) 10:00 AM - 10:30 AM

高圧合成システムによるアンモニア製造(1kg/day)の実証

(豊田中研¹・トヨタ自²・産総研³・東工大⁴)○菊川将周¹・後藤能宏¹・山崎清¹・青木 ^{±さか†} 「「「なおき」 きとうあきのり 正和¹・馬場直樹¹・佐藤彰倫²・眞中雄一³・難波哲哉³・松本秀行⁴・大川原真一⁴

1. 緒言

アンモニア(NH₃)は温和な条件で液化すること、体 積水素密度が液体水素よりも大きいことから水素(H₂) を貯蔵する物質として注目されている。再生可能エネ ルギー由来水素利用の観点から、従来法であるハー バーボッシュ法(20-30 MPa, 400-500 °C)よりも低温 低圧で高活性な触媒および NH₃合成システムの構築が 求められている。本研究では、空気中で安定であり、 高い NH₃合成活性を持つ Ru/CeLaO_x 系触媒に着目した¹⁾。 我々はこれまでに Ru/CeLaO_x 無媒へ Ti や Si を添加す ることで NH₃合成活性が向上することを報告している² ³⁾。本発表では Si を添加した改良 Ru 触媒 (Ru/Ce_{0.5}La_{0.4}Si_{0.1}O_x)を用い、1kg/day の NH₃製造が実施 可能な規模の装置を試作し検討した。また、製造した NH₃を液体 NH₃として分離後、未反応原料ガスを回収す るリサイクルプロセス(図1)を含めた実証を実施した。

2. 実験

触媒担体 Ce_{0.5}La_{0.4}Si_{0.1}O_x は錯体重合法によって調製 し、Ru₃(CO)₁₂を含浸担持することで触媒を得た。Ru 担 持量は5wt%とした。触媒特性は固定床触媒反応装置を 用い、活性評価の還元前処理として H₂/N₂=3の混合ガ ス流通下、600°C、常圧で実施した。NH₃合成活性評価 では触媒ペレット1 mL に H₂/N₂混合ガスを8MPaG で供 給し(SV = 11100 h⁻¹)、得られた出ガス中の NH₃濃度を ガスクロマトグラフ(GC)により測定した。

リサイクルプロセス評価(図1)では触媒を前段と後 段に20 mL ずつ充填した二段型反応器を用いた。前段 触媒と後段触媒の間に原料ガスの一部を供給すること で(分割ガス供給)、各触媒に適した H₂/N₂比へと制御 した。反応器出ガスを NH₃分離器で-60 ℃まで冷却し、 液体 NH₃として分離した。NH₃分離器前後の NH₃濃度を GC で測定し、その差から NH₃製造速度を求めた。NH₃回 収後の未反応ガスは昇圧後、原料ガスと混合し、再び 反応に用いた。



(反応条件:400 ℃、8 MPaG、反応器入りガス

H₂/N₂=1.25、NH₃分離温度-60 ℃)

3. 結果

改良 Ru 触媒 (Ru/Ce_{0.5}La_{0.4}Si_{0.1}0_x)の8 MPaG での H₂/N₂ 比依存性を図2に示す。供給ガスの H₂/N₂比の影響が大 きく、H₂/N₂比が低くなるほど活性が高くなる傾向を示 した(350 °C)。これは H₂分圧が低い条件(低 H₂/N₂比) では Ru への H₂被毒が弱くなるためと考えられる。一 方、反応温度が上昇すると(400 °C以上)、H₂/N₂比が低 い条件では製造した NH₃濃度が平衡濃度に到達するた め、NH₃濃度は低下し、H₂/N₂比に対して山型の傾向を 示すことが分かった。このため各反応温度に対して最 適な H₂/N₂比が存在することが明らかとなった。



図2. $Ru/Ce_{0.5}La_{0.4}Si_{0.1}O_x$ 触媒の NH_3 合成活性 (8 MPaG、SV =11100 h⁻¹)

上記触媒特性を評価した触媒を用いてリサイクルプ ロセス評価を実施した。図2の結果より、反応器入り ガスの供給 H₂/N₂比を1.25、400 °C、8MPaG となる条件 で評価した。反応器内での NH₃合成反応では供給ガス (H₂/N₂=1.25)よりも多くの H₂が消費される(H₂/N₂=3)た め、リサイクルガス中の H₂/N₂比は反応器への供給ガ スよりも小さくなる。そのため、原料ガスの H₂/N₂比 を調整することで反応器供給ガスの H₂/N₂比が一定と なるように制御した(図1)。リサイクルプロセス評価 の結果、安定して(少なくとも5時間)、NH₃を濃度 15.8%(製造速度1.08 kg/day)で製造可能であること を確認した。このとき、NH₃分離器後の NH₃濃度は2000 pm 程度(-60°Cでの蒸気圧相当)であり、分離器での 冷却によって十分に NH₃が液化していることが確認で きた。

参考文献

- 1) Ogura, Y. et al., Chem. Sci., 9, 2230 (2018).
- 2) Goto, Y. et al., Chem. Commun., 58, 3210 (2022).
- 3) 菊川ら, 化学工学会第53回秋季大会 BA107.

原油スラッジの減容化に関する新技術の開発と実証

(コスモ石油*・JOGMEC**・アブダビ石油***・コスモエンジ****)
 ○深津 直矢*・森山 拓*・池田 憲治**・高木 吉廣***・藤野 和仁****

1. 緒言

原油を貯蔵するタンクにおいて、原油が長期間貯 蔵されると堆積スラッジ(以下、原油スラッジ)が 発生する。原油スラッジは油分、固形分(砂、さび など)、水分等の混合物であり、様々な要因によって タンク底部に堆積する。原油スラッジは多くの場合、 30~80%の油分を含有しており、製油所ではタンク の開放点検時に Crude Oil Washing(COW)工法によっ て回収した原油スラッジを他の原油タンク内で希釈 し、精製装置への影響を抑えながら処理されること もある。一方、産油国の油井では、近隣に精製装置 を有さないことが多く、COW によって回収された 原油スラッジは産業廃棄物として処理され多額の費 用を要する。

コスモ石油株式会社では、油井における原油スラ ッジの産廃処理削減を目的に、原油スラッジからの 油分回収及び最適な再原油化条件を検討してきた。 その中で、原油スラッジを遠心分離することで水分 や固形分がほとんど含まれない油分(以下、回収油) を回収できることを確認し、さらに回収油の温度及 び線速度を制御して原油と混合することで、生産原 油と同程度までに再スラッジ化を抑制しながら再原 油化できることを確認した¹⁾。

本報では、この結果に基づき、独立行政法人エネ ルギー・金属鉱物資源機構、コスモ石油株式会社、 アブダビ石油株式会社の共同研究として、コスモエ ンジニアリング株式会社の協力のもと、中東鉱区で 生産された原油を貯蔵するタンクに堆積した原油ス ラッジを対象にして、既報¹⁾で検討した原油スラッ ジからの油分回収技術と再原油化技術を組み合わせ た Fig.1 に示す原油スラッジ減容化(以下、Sludge Volume Reduction:SVR)技術の実証試験を実施した のでその結果を紹介する。



Fig.1 原油スラッジ減容化技術

2. 実証試験

本実証試験は、アラブ首長国連邦にてアブダビ石 油株式会社が所有する原油タンクに堆積した原油ス ラッジを対象とし、商用遠心分離機2基を用いた実 証プラントを設計・建設し、令和4年5月より9月 までの間、実証試験を実施した。同実証プラントは、 遠心分離ユニット、再原油化ユニットなどから構成 されており、原油スラッジの処理能力は最大で20 kL/h である。



Fig.2 遠心分離ユニット

3. 実証結果

実証試験の結果、原油スラッジを本実証プラント にて全量処理し、原油スラッジから50%以上の油分 を回収することができた。また再原油化については 処理期間を通して一貫して生産原油と再スラッジ量 が同程度であることを確認した。さらに経済性に関 しては、今回対象となった原油スラッジを既存の COW 工法で処理した場合と比較すると、約22%の 優位性があったことを確認した。

4. 結言

本実証試験の結果、既存技術より経済的に原油ス ラッジが処理できることを確認した。今後は、中東 原油由来以外の原油スラッジも含め、SVR 技術の実 用化並びにさらなる適用性拡大を図っていきたい。

謝辞

本実証にご協力頂いた皆様に対し、謝意を表する。 1) 森山ら,第46回石油・石油化学討論会(京都大 会),2F03,2016

数理最適化による大規模プロセスの 迅速なプラント省エネ化支援技術の開発

(東洋エンジニアリング*) 〇高瀬洋志*・若林敏祐*・大友陽平*・大内翔*

1. はじめに

石油精製・石油化学に代表される化学プロセス 産業はエネルギー多消費産業として知られてい る。化学プロセスでは、多くの場合、用役プラン トで生成したスチーム、あるいは、加熱炉にて得 られる熱エネルギーを大量に消費する。また、圧 縮機やポンプによる流体の昇圧等で必要になる 仕事についても、スチームタービンにより動力を 得る方式、あるいは、ガスタービンやスチームタ ービンで発電した電気からモーターで動力を得 る方式が主流であり、元は熱エネルギーを利用し ていることが多い。そして、これらの熱エネルギ ーの源泉は、化石燃料を燃焼させることによる燃 焼熱から得ることが通常である。

化学プロセス産業では競争力を維持するため、 常に省エネルギー化が求められ、特に我が国では 世界に先駆けて多くの取り組みが成されてきた。 その結果、日本の化学プラントは"乾いた雑巾"と 呼ばれるほど省エネルギー化された状態にある とされる。

一方で、近年、環境問題の観点からも、化学プ ロセス産業の省エネルギー化への期待・要求が高 まっている。これは、同産業の熱エネルギーの消 費量が依然として大きく、さらに、この熱エネル ギーのほとんどは、温室効果ガスの発生を伴う化 石燃料の燃焼によって得ているからである。SDGs の世界的な広がりや、ESGを基軸とした投資判断 が欧州から世界に広がりを見せている昨今、プラ ントオーナーにとって省エネルギー化の取り組 みは、単に運転費用を削減するだけでなく、事業 を継続するためにより重要性を増してきている。

上述の背景から、化学プロセス産業では種々の アプローチにより省エネルギー化が進められて きた。実施例が多い代表的なものとしては、以下 の3つが挙げられる。

- 装置そのものの機械的・エネルギー的損失を 低減させるアプローチ(例:蒸留塔における 高性能充填物)
- 制御パラメータをチューニングするアプロ ーチ(例: Advanced Process Control)
- プロセス系、或いは用役系内で熱回収などを 徹底し、エネルギー利用の最適化を図ろうと するアプローチ(例:ピンチ解析、Visual MESA、Aspen Utility Planner)

今日に至るまで、これらのアプローチは一定の効 果をあげてきた。しかし、これらは、ある特定領 域の局所最適解を提案しているに過ぎない。プラ ント全体として有効性を生み出せるか否か、すな わち、複数の要素技術の特性を生かして巧く全体 を調和させられるか否かは、プロセスエンジニア の経験と技量に大きく依存してきたと言っても 過言ではない。すなわち、個々の対象プラントに 対して、全体として最大の効果が得られる改造・ 変更方法を網羅的に探索できれば、従来の限界を 超えた省エネルギー化実現の可能性がある。

また、このような伝統的なアプローチのほかに、 近年では、特定の単位操作に対して優れた省エネ ルギー効果を生み出す要素技術も登場している。 例えば、ヒートポンプ蒸留技術である *SUEPRHIDIC*®は、熱力学的解析を通して通常操作 のおける不可逆性を緩和した、より可逆操作に近 い操作を実現することで、蒸留分離に要するエネ ルギーが熱エネルギーではなく仕事になるため、 エネルギートランジションの観点でも魅力的な 技術である。一方で、このような部分的に大きな 省エネルギー化をもたらす技術も、それら単体で は一種の局所解である。すなわち、その効果をプ ラント全体として有効な形に昇華するためには、 包括的な最適化が必要なケースが多々ある。

以上の背景から、筆者らは数理最適化技術を応 用し、プロセス系・用役系を合わせた全体最適解 を得る手法 "Hybrid Energy system Re-Optimization (HERO)"を開発し、商業サービスを提供している。 本稿では、当該技術の概要を説明する。

2. HERO の最適化モデルの特徴

HERO は、大きく分けて 2 つの特徴を有する。 1 つは、2.1 で詳述する通り、プロセス系と用役系 を同時最適化して「プラント全体として最も効果 的な打ち手」を提示する点である。もう 1 つは、 従来は暗黙の内に固定していた(あるいは試行錯 誤して定めていた)諸条件についても包括的に最 適化できる点である。これについては、プロセス 系と用役系、それぞれ、2.2 と 2.3 で詳述する。

2.1. プラント全体を扱う大規模最適化

これまで、プロセス系と用役系、それぞれに対 する最適化手法・ツールは数多く提供されてきた。 プロセス系ではピンチ解析やそれに基づく検討 ツールがあり、用役系では Aspen Utility Planner の ような所与のプロセス条件の下で外部用役消費 最小化を検討するツールがある。また、単一のユ ーザーインターフェース上で両系を扱えるツー ルも存在する。ただし、このようなツールにおい ても内部の最適化エンジン自体はプロセス系と 用役系それぞれ個別で構築されている。この背景 としては、両系の同時最適化は、それぞれの系を 個別に扱う場合に比べはるかに複雑・難解である ことが挙げられる。

こうした方法論・ツールにより、所与の用役系 条件下でのプロセス系最適化や、所与のプロセス 系条件下での用役系最適化、あるいはこれらを逐 次的に繰り返すことは可能ではある。しかし、こ うして得られる解は部分的に最適な解を組み合 わせたものに過ぎず、プラント全体として最適な 解ではない(図 1)。



図1 従来の省エネルギー化検討の枠組み

これに対して、HERO では、従来困難であった 両系の同時最適化を実現することに成功した(図 2)。数理最適化技術(混合整数線形計画法)を応 用し、プロセス系・用役系の各々のユニットを適 切な近似式を用いてモデル化することで、複雑・ 難解な最適化を可能としている。

従来の方法論・ツールとは異なり、プラント全体としての外部用役消費最小化を単一の最適化問題として扱うため、部分最適化の組合せでは見いだせない、プラント全体として最適な構成を導き出すことができる。

例えば、SUPERHIDIC®のようなヒートポンプ技術の活用を考えたとき、プロセス系の変更が直接的に用役の削減に直結しないケースがあり、そのような場合には、プロセス系と用役系の双方を巧く調整する必要がある。しかしながら、既設のシステムが既に高度であればあるほど、エンジニアの勘とセンスで新たな構成を再構築するのは難

しい。そのような場合に、プラント全体を俯瞰し ながら、かつ、可能性のある構成を網羅的に探索 できれば、「なかなか思いつかないが言われてみ れば納得できる」改造・変更案が見つけられる可 能性がある。これは一例ではあるが、従来は検討 しつくせなかった要素を網羅的に吟味できる点 が HERO の大きな特徴なのである。

以下では、2.2 でプロセス系モデル、2.3 で用役 系モデルについて、具体的にどのような改造・変 更が吟味されるかを詳述する。



図2 HEROによるプラント全体最適化

2.2. プロセス系モデルの特徴

プロセス系の省エネルギー化検討ではピンチ解 析が有名であるが、HEROのプロセス系最適化モ デルでは、ピンチ解析で吟味できる熱交換組合せ の最適化に加え図3に示す(A)(B)(C)3点に代表さ れる観点からも更なる改善を追求できる。

ピンチ解析では、所与の与熱量/受熱量と温度条 件の下でコンポジットカーブを描き、ターゲット とする用役使用量を定めた上で、できるだけター ゲットに近い状態を実現できるように熱交換組 合せを吟味する。言い換えると、コンポジットカ ーブの形を変える(与熱量/受熱量・温度条件を変 える)ことまでを考慮した検討は試行錯誤的にし かできないため、実質上、達成できる省エネルギ ー効果は所与のコンポジットカーブから定まる ターゲット値で頭打ちとなる。

これに対して HERO では、図3に示す3点のようにコンポジットカーブの形自体を変える条件 変更も網羅的に加味した最適化を行う。

まず、1 点目として、(A)「あらゆるプロセスス トリームの加熱/除熱部の追加を加味した熱回収 追求」が挙げられる。「熱回収の合理化」という 観点でいえば、従来手法であるピンチ解析におい ても省エネルギー化を検討することは可能では ある。しかし、この場合、一般には、現状の運転 条件での温度・熱負荷を前提として実現可能な熱 交換組合せを探るに留まる。応用的な内容として、 加熱部や除熱部を追加して更なる合理化を検討 するための定性的な指針はいくつか提案されて いるものの、具体的な構成の検討・絞り込みは試 行錯誤を前提としている。そのため、検討を実施 する技術者の技量に大きく依存し、かつ、実用規 模の問題においては候補となる構成が膨大に存 在するために真の最適解にたどり着くのは極め て困難である。

一方で、HERO では、各蒸留塔の流出流れから の熱回収やフィードの予熱など、プラント全体と しての省エネルギー化に資する可能性がある加 熱/除熱部の追加をもれなく考慮する。最適化モデ ルの中でそのような加熱/除熱部の追加をそれぞ れ1つのオプションとして組み込み、既設の加熱 /除熱部を併せてあらゆる熱交換組合せを選択肢 として最適化を行うのである。

このような加熱/除熱部の追加の吟味により効 果が得られる例として、蒸留塔のフィード予熱が 挙げられる。多くの蒸留塔において、フィードを 予熱すると所定の分離条件をより少ないリボイ ラー熱負荷で達成できるという性質がある。この とき、一般には、フィードの予熱に要する熱負荷 とリボイラー熱負荷の削減量を比較すると前者 の方が大きくなる。すなわち、必要加熱量という 観点では、フィード予熱を行った場合の方が合計 の加熱量は大きくなる。しかしながら、一般に、 フィードの予熱に必要な熱源の温度はリボイラ ーでの加熱に必要な熱源温度よりも低い。従って、 加熱量の合計は増加したとしても、高温熱源を要 する加熱量が減少することにより、プラント全体 としては省エネルギー化が図れる可能性がある。 前述の点を踏まえると、「どこに加熱/除熱部を追 加すべきか?」という点で多数の候補が考えうる。 さらに、「追加した加熱/除熱部はどこと熱交換す るか?」にという点ついては、プロセス系のみな らず用役系も含めた包括的な吟味が求められる。 そのため、試行錯誤的な検討では良案にたどり着 くのが困難である一方、HERO による包括的な最 適化が効果を発揮できるのである。

続いて、2 点目として、(B)「操作圧力変更によ る熱量・温度条件の最適調整」が挙げられる。こ の点についても、ピンチ解析を含む従来手法では、 試行錯誤的な検討とならざるを得ない。一方で HEROでは、各々のユニットごとに操作圧力を変 化させた場合の挙動を最適化モデルに反映した 上で、操作圧力を変数として最適化を行える。 操作圧力を変更すると、一般に、諸所の操作温度 や必要熱負荷も変化する。従って、現状の運転条 件では操作温度の観点から熱回収できない箇所 においても、操作圧力を変えることで、熱回収の 可能性が生まれる場合がある。一方で、操作圧力 を変化させることにより、デメリットも生じ得る。 例えば、蒸留塔の場合、操作圧力を増加させると、 リボイラーの操作温度が上昇し、必要熱負荷も増 加する。したがって、適切に変更箇所・変更幅を 定めないと、全体としては省エネルギーにならな い。さらに、物理的・経済的な実現可能性を担保 するためには、後続のユニットへの影響や、既設 機器の能力上の制約も加味する必要がある。その ため、やはりこの2点目(B)についても、プラント 全体での包括的な最適化を行わなければ、省エネ ルギー化を追求できない。すなわち、HEROによ り従来の水準を超える省エネルギー化を見出せ る要素の1つである。

最後に3点目としては、(C)「ヒートポンプによ る省エネルギー化追求」が挙げられる。従来手法 では、ヒートポンプ技術をどこに適用するかを試 行錯誤的に探索することになる。この際、各ユニ ット単体での適性の診断や、付随して生じる各種 用役消費量の大きな変化に留意した吟味が求め られる。さらに、ヒートポンプ技術を適用したい 対象が他のユニットと熱統合されていた場合に は、熱回収スキームの変更も検討しなければなら ない。すなわち、前述の2項目(A)、(B)、また、用 役系の操作条件も踏まえて、膨大な数の候補構成 に対して試行錯誤的に解を探すことになる。

一方で HERO では、弊社独自技術の省エネルギ ー蒸留システム SUPERHIDIC®の適用や、蒸留塔 の塔頂蒸気を再圧縮することでコンデンサー排 熱を高温化して有効活用する構成の適用をオプ ションとして最適化モデルに組み込んでいる。な お、後者については、一般的に多用されている同 一の蒸留塔のコンデンサーとリボイラーの間で 熱交換を行う構成のみならず、ある蒸留塔のコン デンサー排熱を他のユニットの加熱箇所の熱源 として利用する構成も選択肢としている。そして、 前述の2項目(A)、(B)、及び、後述の用役系の最 適化と合わせ、プラント全体の包括的な最適化を 行うため、各種ヒートポンプの効果的な適用箇所 と適用方法を見出すことができる。

以上3点がHEROの最適化モデルで実装されて いる代表的な最適化要素である。これらの内容を 包括的に考慮しプラント全体の最適化を行うこ とで、3節で後述する例のように、ピンチ解析で はもはや省エネルギー化の余地がないと思われ ていた対象であっても、HEROの解析により更な る省エネルギー化案を見出すことができる。



2.3. 用役系モデルの特徴

石油精製・石油化学プラントでは、スチームや熱 媒油、電力など、様々な種類の用役が使われてい る。HEROでは多岐にわたる用役種に対してモデ ルが用意されているが、ここでは一例としてスチ ーム系のモデルを紹介する。

従来提供されてきた最適化ツールでは、運転条 件改善のための活用を意図したものが多く、スチ ームヘッダー圧力の変更や改造を伴う条件変更 は取り扱われていない。すなわち、これらの変更 項目は試行錯誤的に検証するしかなかった。

一方、HERO のモデルでは、図4 に示す通り、 これらの変更も加味したうえで事前に与える許 容改造規模の範囲内で最も用役費が削減できる 解を導出することができる。

1 点目はヘッダー圧力、あるいはサブヘッダー 圧力の最適化である。ヘッダー/サブヘッダー圧力 の変更可否は、各々の対象プラントの運用状況や 検討対象範囲の設定に応じて、適宜判断するもの であるが、一定の範囲で変更可能な場合もある。 HEROでは、各ヘッダーの運転圧力を事前指定す る範囲内で変更可能な変数として最適化を行う。

2 点目はサーモコンプレッサーの導入の可能性 検討である。ここで、サーモコンプレッサーとは、 高圧のスチームを駆動源としてエジェクター効 果により低い圧力のスチームを吸引し、中程度の 圧力のスチームを発生させる静機器である。この 機器を巧く適用することで、余剰となりがちな低 圧スチームを有効利用する事例が多く知られて いる。HEROでは、この機器の導入を選択肢とす ることで、低温熱源の有効利用法を探索できるよ うにしている。

3 点目はスチームタービンの更新による駆動ス チームの変更である。HEROではプロセス系と用 役系の双方の条件を同時に変更しながら最適解 を探索していく。そのため、スチームバランスが 既設の条件から大きく変わることも少なくない。 そのような場合、一部のスチームタービンを更新 して駆動スチームを変更することで、用役消費の 大幅な削減策が見いだされる可能性がある。 HEROでは、費用対効果や種々の設備更新可否を 鑑みながら、このような大きな省エネルギー化改 造策を吟味することができる。

4 点目は新しいヘッダーレベルの追加である。 一般に、ヘッダーレベルの追加は様々なメリット をもたらし得るが、一例として、スチームを介し た間接的な熱統合が挙げられる。配置的に遠い位 置にあるプロセス流体同士を熱交換させたい場 合、単純にプロセス配管を引き回すのは容易では ない。一方で、与熱流体同士、及び、受熱流体同 士は近い位置にあり、かつ、温度レベルも近い場 合、スチームを介した間接熱交換を採用すること で、配管付設を小規模にとどめることができる。 HEROでは、このような点も考慮し、新しいヘッ ダーレベルの追加を考慮している。

HEROの最適化においては、以上の内容を包括 的に考慮し、どのオプションをどのような仕様で 適用するべきかが包括的・定量的に考慮され、プ ロセス系と合わせたプラント全体の最適化によ り、外部用役消費削減の観点から最も有益なオプ ションを備えた構成が導出される。



図4 用役系最適化モデル

3. HERO の適用効果

表 1 に HERO の開発時に得られた代表的な適 用結果を示す。これらは国内の事業所に対して、 野心的な省エネルギー化投資を仮定して検討し た結果の一例であるが、いずれも高い省エネルギ ー化の余地が見いだされている。

なお、これらの事業所では、現状運転にて既に 従来手法で見出せる省エネルギー化は限界まで 追求された状態であった点に留意されたい。一例 として、ある検討対象における HERO 検討前後の コンポジットカーブを図5に示す。左側の図が現 状運転に対応するコンポジットカーブである。現

1高圧スチーム31.3 MW18.9 MW12.4 MW(40%減)2熱媒油12.3 MW9.5 MW2.8 MW(23%減)3高圧スチーム9.2 MW9.2 MW0.0 MW+中圧スチーム*-2.7 MW-15.5 MW12.8 MW(外販 4.7 倍増	検討例#	対象用役種	現状運転の消費量	HERO 解の消費量	削減効果	
2熱媒油12.3 MW9.5 MW2.8 MW(23%減)3高圧スチーム9.2 MW9.2 MW0.0 MW中圧スチーム*-2.7 MW-15.5 MW12.8 MW(外販 4.7 倍増	1	高圧スチーム	31.3 MW	18.9 MW	12.4 MW	(40%減)
3 高圧スチーム 9.2 MW 9.2 MW 0.0 MW 中圧スチーム* -2.7 MW -15.5 MW 12.8 MW (外販 4.7 倍増)	2	熱媒油	12.3 MW	9.5 MW	2.8 MW	(23%減)
・ ・	2	高圧スチーム	9.2 MW	9.2 MW	0.0 MW	
	3	中圧スチーム*	-2.7 MW	-15.5 MW	12.8 MW	(外販 4.7 倍増)

表1 代表的な適用結果

* 現状運転及び HERO 案いづれも検討対象プラントから隣接プラントへ外販。

状運転での用役消費量は最小接近温度差が約5℃ とした場合のターゲット値となっていたため、ピ ンチ解析の視点からみればもう省エネルギー化 余地はないということになる。これに対し、HERO では、2節で述べた最適化により、コンポジット カーブの形自体が右側の図のように変わり、ピン チ解析で想定される限界を突破して大幅な省エ ネルギー化が実現できる結果となった。



上述の開発時の検討結果からも予見された通 り、開発後の有償検討プロジェクトにおいても有 意義な結果が得られている。これまで、国内で3 件、海外で2件の有償検討を実施した。開発時の 検討とは異なり、今日の事業環境の下で現実的な 投資規模・経済性を前提として実施されたが、そ れでもなお、10%程度以上の省エネルギー効果が

見出された。一例として、タイの大手石油化学会 社向けに実施した検討¹⁾の結果を図6に示す。青 色で示す追設/操作条件変更箇所によりスチーム バランスが変化し、全体として高圧スチーム受入 量を20 ton/h 以上削減できる結果となった。上述 の例と同様、対象プラントにはすでに高度な省エ ネルギー化が施されていたにもかかわらず、高圧 スチーム消費をさらに大幅に削減できる策が創 出されたことは関係者を驚かせた。

4. まとめ

化学プロセス産業ではこれまでプロセス系と 用役系を並行して個々に検討し、省エネルギー化 案を検討してきた。このようなアプローチでは全 体最適解を得ることはできず、実際は更なる検討 の余地が残されていた。筆者らはプラント全体を 包括的に最適化し、そのような隠れた可能性に光 を当てるべく、全体最適解を得るための手法 "HERO"を開発した。

また、本稿では割愛したが、初期費用を圧縮し た成果報酬型のプロジェクト実行オプションな ど、プラントオーナーによる本技術の適用をより 後押しできるビジネススキームも併せて構築し た。そして、今日に至るまで、国内外のプラント オーナーに、これまでの限界を超えた省エネルギ ー化・温室効果ガス排出削減を提供している。今 後も、本技術に関心を持たれたプラントオーナー と数多く意見・情報交換の場を持ち、事業所ごと に適したサービス提供を進める所存である。そし て、世界の環境負荷低減に貢献していきたい。

最後に、本技術の開発に際し、貴重なご助言を 賜った京都大学国際高等教育院特定教授長谷部 伸治氏に深い感謝を表す。

参考文献

1) W. Srithammarat, T. Wakabayashi, H. Takase, "GC-TOYO Advance Pinch/Superhidic", Energy Saving and Optimization session, Decarbonization Conference 2022, 1st Thailand National Chemical Engineering and Chemical Technology (TNChE) 2022

Oral presentation

A01-A03

Chair:Masakazu Sasaki(Toyo Engineering Corp.) Tue. May 30, 2023 10:30 AM - 11:45 AM Room-A (Fukuju)

[A04] Development of ammonia utilization gas turbine combined cycle system for carbon neutral society

○Masakazu Nose¹, Tomo Kawakami¹, Sosuke Nakamura¹ (1. Gas Turbine Engineering Dept., GTCC, Energy Transition &Power Headquarters, Energy Systems, Mitsubishi Heavy Industries, Ltd.)

10:30 AM - 11:00 AM

[A05] Study on fuel composition to reduce CO₂ by expanding the lean limit of super lean burn gasoline engines

Taketora Naiki¹, \bigcirc Yuki Yasutake¹ (1. ENEOS Corporation)

11:00 AM - 11:30 AM

[A06] Fluctuations in oil and natural gas prices lead to the disappearance of Green Paradox?

OMasaru Ihara¹ (1. JOGMEC) 11:30 AM - 11:45 AM

脱炭素社会に向けたアンモニア利用 大型ガスタービン複合発電システムの開発

(三菱重工業株式会社*)○野勢 正和*・川上 朋*・中村 聡介*

1. 緒言

2050年のカーボンニュートラル達成に向けて,二 酸化炭素(CO₂)削減の取り組みが政治・経済・産業・ 科学技術はじめ,あらゆる分野で活発に進められて いる。日本では政府が"2050年カーボンニュートラ ル宣言"を発表している。特に温室効果ガス排出の 8割以上を占めるエネルギー分野の取組みが重要と され,一次エネルギーの主な変換先である電力につ いて,2030年度におけるエネルギー需給の見通し¹⁾ の中で電源構成の1%を水素・アンモニア発電でま かなうことが設定された。

大容量・高効率の水素・アンモニア焚きのガスタ ービン複合発電システム(以下,GTCC)には水素の製 造から輸送・貯蔵,そして利用も含めたバリューチ ェーンにおいて以下の役割がある。

(1) 既設のガスタービン設備を最小限の改造で、低 炭素化あるいは脱炭素化することが可能で、投資コ ストを抑制できる。

(2) 液体水素のみの利用にとどまらず,多様な水素 キャリアに対応できることや,低純度な水素の利用 が可能であり,水素コスト低減に貢献できる。

(3) 出力50万kWクラスの大型水素焚きガスタービン(100%水素専焼)は1つの発電設備で燃料電池車200万台相当の水素を必要とするため、大規模な水素需要が喚起され、サプライチェーンの拡大、水素コスト削減の促進が期待される。

(4) ガスタービンの高い起動・負荷変化特性を生か して,再エネの供給力変動(気象・季節)を補うこと が可能である。

水素の大量輸送・貯蔵には課題があり、水素のバ リューチェーンについては、パイプラインなどガス の大規模インフラが利用可能な欧米での実用化が先 行する可能性がある。翻って日本国内で水素社会を 実現するためには、アンモニア(NH₃)の活用も有 効な手段と考えられる。水素を運搬・貯蔵するため のキャリアの中で、アンモニアは液体水素やメチル シクロヘキサンに比べて体積あたりの水素密度が大 きく、水素を効率良く運搬・貯蔵できる。また、液 化石油ガスなどの既存の運搬・貯蔵インフラの転用が 可能であり、インフラ整備のハードルが比較的低く、 大規模な水素インフラ整備が難しい地域(例えば離 島)での利用可能性があるなどの特徴がある。更に、

カーボンフリーな燃料として直接燃焼することも可 能であることから,発電設備へ早期に導入することに より,将来のカーボンフリー燃料としての活用が期待 される。このような背景から、これまで小型ガスター ビンにアンモニアを燃料として供給し直接燃焼させ る方法が研究 2),3)されている。三菱重工業株式会社 (以下,当社)においても,図1に示すアンモニアを 利用したガスタービンシステムの開発に取り組んで おり, 中小型 4万 kW 級ガスタービンシステム(当社 の H-25 形ガスタービン(図 2))では, アンモニアを直 接燃焼できるシステムの開発に着手している。直接 燃焼では、燃料中の窒素が燃焼により酸化すること で発生する窒素酸化物(NOx)の課題があり, NOx 排 出量を低減する燃焼器の開発と脱硝装置を組み合わ せたガスタービンシステムを構築し,実用化を目指 している 4)。一方、大型ガスタービンでアンモニア を燃焼させる際は、表1に示す点を考慮する必要が あることから、当社ではガスタービンの排熱でアン モニアを水素と窒素に分解したものを水素燃焼ガス タービンで燃焼させる方式を検討している。本稿で は当社の大型ガスタービンにおけるアンモニア分解 利用 GTCC の概要,ならびに、そのキーポイントと なる水素・アンモニアの燃焼技術、ガスタービン燃 焼器について紹介する。



図1 当社のアンモニアを利用した ガスタービンシステム



図2 H-25 形ガスタービン

表1	アンモニア燃焼の特徴と大型ガスタービンに
	おける考慮事項

アンモニア燃焼特徴	大型ガスタービンにおける考慮事項				
燃焼速度が遅い (メタンの約1/5)	 ・燃焼完了に必要な時間を確保するため、 燃焼器のサイズが大きくなる。 ・大型ガスタービンは多缶式燃焼器のため 燃焼器のサイズ拡大に制約あり。 				
燃料中に窒素を含む	 ・大型ガスタービンは燃焼ガス温度が高く、 アンモニアの燃焼によってFuel NOxが大量 に発生する。 ・二段燃焼による低NOx化が考えられるが、 大型ガスタービンの場合、燃焼器の大型化 や複雑化など技術課題が多い。 				

2. アンモニア分解利用 GTCC システム

アンモニア利用 GTCC システムの概念を図3に示 す。本システムはガスタービンの排ガスの熱を利用 してアンモニアを水素と窒素に分解し,既に実用化 されている水素混焼のガスタービン燃焼器,または 現在開発中の水素専焼燃焼器により燃焼させるもの である。アンモニア分解にはアンモニア1モルあた り約46kJの熱が必要であるが,投入した熱はアン モニアが水素になることで燃料の発熱量の1.14倍 の増加として化学再生される。したがって,GTCC サイクルとして GT 排ガス温度が従来機並みとなる まで排熱利用できれば原理的な熱効率低下は無い。

表 2 に, (a) アンモニア分解ガスと天然ガスを混 焼した場合と,(b) アンモニア分解ガスを専焼とし た場合のシステムの比較を示す。混焼の場合は,分 解ガスと天然ガスを混合し,燃焼器入口での燃料の 組成において水素の体積割合が 20 %となるシステ ムを想定した。これは,開発済の予混合型ドライ低 NOx 燃焼器で安定に燃焼可能な水素濃度の範囲で ある。水素の体積当たりの発熱量は天然ガスよりも 小さいため,アンモニアの発熱量基準では約 6.5 % の混焼となる。アンモニアの分解に必要な熱として, ガスタービンの排ガスを熱源とする排熱回収ボイラ で生成した水蒸気を利用する構成を検討しているが, 特に混焼システムの場合には既存の排熱回収ボイラ から水蒸気を分岐する構成でも成立する可能性があ り,比較的開発要素が少ないことが特徴である。

一方,アンモニア分解ガスの専焼システムは,水 素 75%,窒素 25%(いずれも体積割合)の分解ガス を燃料として燃焼させるため,現在開発中⁵⁰のマル チクラスターバーナーを用いると,稼働率70%でガ



図3 アンモニア分解ガスによる GTCC システム

$\mathbf{\alpha}$ $\mathbf{\alpha}$ / $\mathbf{\alpha}$ / $\mathbf{\beta}$ / $\mathbf{\alpha}$ / \mathbf
--

Type of the system	(a) Co-firing system (power output: 430MW)	(b) Mono-firing system (power output: 530MW)
Composition of fuel at the combustor	Mixture of natural gas (almost methane) and ammonia cracked gas (H2=75 vol.%, N2=25 vol.%)	Ammonia cracked gas (H2=75 vol.%, N2=25 vol.%)
Ratio of calorific value of initial NH3	6.5% (when H2 = 20 vol.%)	100%
Required equipment	 Small NH3 cracker (10 t/h) Pre-mix combustor (state of the art) 	 Large NH3 cracker (170 th) Multi Cluster burner (under development)
Reduction of CO2 emission	30,000 t/y/unit	1,100,000 t/y/unit
Utilization of H2	10,000 t/y/unit	180,000 t/y/unit
Remarks	Modification of existing systems (retrofit) is possible Fewer R&D is needed compared with mono firing system	Larger contribution for CO2 Reduction

スタービン1台あたり年間約110万 tのCO2削減効 果が期待できる。専焼システムはCO2削減効果が大 きい特徴があるが,水素専焼の燃焼器以外にも比較 的大きなアンモニア分解装置(アンモニア流量約 170 t/h,GTCC出力約530 MWの場合)が必要とな る。本システムでは,アンモニアを熱分解させるア ンモニア分解装置の運転条件によって性能が左右さ れ,アンモニア分解装置の仕様についての検討がな されている。これらの開発には一定の時間を要す ると考えられ,また,アンモニアの供給インフラの 普及にも時間がかかると考えられることから,先に 開発のハードルが低い混焼システムを開発し,より 高度なシステムの実現に必要な技術と経験の蓄積を 図っていくことが重要である。

3. ガスタービン燃焼器について

3. 1 水素混焼用 DLN (Dry Low NOx) 燃焼器

水素焚き・アンモニア焚きガスタービンの開発に おけるキーポイントは、ガスタービンの心臓部であ る燃焼器、燃焼技術の開発である。ガスタービンの 高効率・高出力化に伴うタービン入口温度(燃焼温 度)の上昇・NOx 排出量の増加に対応するため、天 然ガス焚き燃焼器は乾式の予混合燃焼方式が採用さ れている⁷。現在、1600 ℃級ガスタービンに続き、 最新の 1650 ℃級が開発され、燃焼器は更なる低 NOx 化技術と燃焼振動の抑制や逆火(フラッシュバ ック)による機器の焼損防止といった安定燃焼にか かわる技術開発・実用化が進められている。

アンモニアはメタンなど炭化水素の燃料と比べて 燃焼しにくく, また, 燃料由来の NOx を生成しや すい特性がある。このため天然ガスが主燃料である 大型ガスタービンの予混合燃焼器でアンモニアを燃 焼させる際は、先述の表1に記載されている点を考 慮する必要があり,従来の技術課題に加えて, さら に開発のハードルが高くなる。このため、アンモニ ア利用 GTCC システムでは、アンモニアを直接燃焼 させずに、アンモニア分解により生成された水素と 窒素を燃料とし、これまでに開発された水素混焼燃 焼器、および開発中の水素専焼燃焼器を適用するこ とを計画している。体積割合でアンモニア分解ガス の75%を占める水素は、天然ガスに比べ燃焼速度が 速く、最小着火エネルギーも低いため予混合燃焼で は逆火(フラッシュバック)のリスクが大きくなる。 そのため、以下に示す対応を施している8)。

従来の DLN 燃焼器をベースとして新たに開発さ れた水素混焼燃焼器の概要を図4に示す。圧縮機か ら燃焼器内部に供給された空気は、旋回翼(スワラ ー)を通過して旋回流となる。燃料はスワラーの表面 に設けられた小さな孔より供給され,旋回流により 周囲の空気と急速に混合される。一方,旋回流の中 心部(以下渦芯)には,流速の低い領域が存在し,こ こを火炎が遡上することで逆火が発生すると考えら れる。そこで新型燃焼器ではノズルの先端から空気 を噴射して渦芯の流速を上昇させ,渦芯の低流速領 域を補うことで逆火の発生を防止している。



図4 水素混焼用 DLN (Dry Low NOx) 燃焼器

3.2 水素専焼マルチクラスタ燃焼器

水素が更に高濃度になると,前項の水素混焼燃焼 器に採用される旋回流による燃料と空気の混合方式 では,渦芯部の低流速域で発生する逆火のリスクが 更に高くなる。そこで旋回流を利用せず,より小さ なスケールで空気と水素を混合できる混合方式を考 えて開発を進めている。

水素混焼燃焼器の燃料供給ノズル(8本)に対して, より数多くのノズルを有する図5のマルチクラスタ 燃焼器をベースとして,1本のノズルの孔を小さく し,空気を送るとともに,そこに水素を吹いて小さ なスケールで混合させ,火炎を分散することで,高 い逆火耐性と低 NOx 燃焼が両立する可能性を有す る。



図5 水素専焼マルチクラスタ燃焼器(開発中)

4. 燃焼試験

これまでアンモニア分解ガスと天然ガスの混焼条 件での大型ガスタービン燃焼器の運転実績は無い。 アンモニア分解ガスの燃焼では,アンモニア分解時 に若干量残留するアンモニアの一部が燃焼器内でフ ューエル NOx として変換されることに留意する必 要がある。これらは燃焼器内で元々生成される NOx に上乗せされて排出されるものと予想され,NOxの 排出規制値を満足するための残留アンモニア量によ る NOx の増加量を把握する必要がある。そこで, 天然ガスとアンモニア分解ガスの混焼システムを想 定して,分解ガス中に微量含まれる残留アンモニア が NOx に及ぼす影響の確認,及び,燃焼の安定性 を確認する目的で 1650℃級ガスタービンに用いる 水素混焼用 DLN 燃焼器 1 缶を用いて実圧燃焼試験 を行った。

試験は、1650℃級ガスタービンの、実機定格負荷 (タービン入口温度 1650℃相当)の運転条件(空気圧 力・温度・風量,燃料流量,燃焼温度を実機と同等 に設定された試験条件)にて実施した。アンモニア分 解ガスと天然ガスの混焼燃料の組成(体積%)は、水 素 20%, 窒素 6.7%, 天然ガス 73.3%をベースとし, これにアンモニアを最大 0.33%まで添加し、燃料中 のアンモニア添加量に対する燃焼特性を確認した。 図 6 に定格条件(タービン入口温度 1650℃)におけ る、アンモニア濃度と排ガス中の NOx 濃度の関係 を示す。燃料中のアンモニア濃度が増加するととも に NOx 濃度が線形で増加する結果となり(図中● 印), アンモニアの NOx への転換率(図中 CR: Conversion ratio)は、約90%であった。残留アンモ ニアの NOx への転換率が把握できたことから、ア ンモニア分解装置に許容される残留アンモニア濃度 の要求仕様が決定でき,残留アンモニア濃度を規定 すれば本システムの NOx 排出量が予測できるよう になった。また、図7にアンモニア濃度と燃焼振動 の関係を示す。燃料中のアンモニア濃度を変化させ ても燃焼振動の圧力レベルに大きな変化はなく、管



(定格条件:タービン入口温度 1650℃)

理値に対して十分な裕度があり,フラッシュバック は発生せず燃焼の安定性が確認された。

5. 結言

本稿では、エネルギーキャリアであるアンモニア を水素と窒素に分解したガスを水素燃焼ガスタービ ンで燃焼させる発電用大型ガスタービンの検討状況 について、GTCCシステム、ガスタービン燃焼器を 中心に紹介した。

本稿の第3章に記載した内容は,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 助成事業(水素社会構築技術開発事業 : JPNP14026)の成果の一部である。同助成事業にお いて水素・天然ガス混焼方式のガスタービンの燃焼 器の開発に取り組み,30vol%の混焼条件においてガ スタービンの運転が可能な目途を得た。引き続き, 水素専焼方式の開発を進めている。

また,本稿の第4章に記載したアンモニア分解ガ スによる GTCC の開発は,内閣府戦略的イノベーシ
ョン創造プログラム(SIP)"エネルギーキャリア"(管理法人:JST),並びに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)の助成事業(水素社会構築技術開発事業:JPNP14026)により進められた。

本システムが実現すれば、CO₂削減量は非常に大き く,脱炭素化,地球環境保護に貢献できる。また, 本システム実現のためには,本稿で紹介したガスタ ービン本体以外にも,大量のアンモニアを熱分解可 能なアンモニア分解装置の実現が必要である。また, CO₂フリーなアンモニアを大量に,安価に利用でき ることも大変重要であるため,再生可能エネルギー の変換技術,化石燃料からのCO₂回収/処分技術, 高効率なアンモニア合成の技術等の開発も重要であ る。

1)資源エネルギー庁, 2030 年度におけるエネルギー 需給の見通し(関連資料)

https://www.enecho.meti.go.jp/category/other s/basic_plan/pdf/20211022_03.pdf

- 2) 壹岐典彦ほか,日本ガスタービン学会誌, 48, (2), 113 (2020).
- 3)株式会社 IHI, SIP エネルギーキャリア終了報告
 書

https://www.jst.go.jp/sip/dl/k04/end/team6-5.pdf

4) 三菱パワー株式会社, プレスリリース, 世界初と なるアンモニア焚き4万 kW 級ガスタービンシス テムの開発に着手, (2021)

https://power.mhi.com/jp/news/20210301.html

- 5)市川雄一ほか,日本燃焼学会誌,**61**,(195),15 (2019).
- 6)三菱重工エンジニアリング株式会社, SIP エネル ギーキャリア終了報告書,

https://www.jst.go.jp/sip/dl/k04/end/team6-16.p df

- 谷村聡,斉藤圭司郎,日本機械学会誌,119, (1173),442 (2016).
- 8) 野勢正和ほか, 三菱重工技報, 55, (4), (2018)

ガソリン車の CO2 削減に向けた スーパーリーンバーンに適した燃料組成に関する研究

(ENEOS 株式会社 中央技術研究所)内木武虎・〇安武優希

1. 緒言

世界的にカーボンニュートラルに向けた動きが加速しており、日本でも2030年に二酸化炭素の排出量を2013年対比46%削減、さらに2050年にはカーボンニュートラルを目指す目標が設定され⁽¹⁾,運輸部門においてもさらなる二酸化炭素の排出量削減が求められている.既存のガソリンは原油由来の炭化水素を主体としており、現在でも一部はバイオエタノールを活用しているもののバイオ燃料の供給量には制約がある.また、二酸化炭素および水素を原料とした合成燃料等の研究開発も現在進められているが、合成燃料の商用化にはまだまだ時間を要する.

一方,ガソリン車の二酸化炭素の排出量削減に向けては,超希薄燃焼(スーパーリーンバーン)などの高効率エンジンの技術開発が実施されているが,ス ーパーリーンバーンに最適な燃料成分については明らかになっていない.

この超希薄燃焼とはエンジン筒内において混合気 を理論空燃比よりも希薄にして燃焼させる方法で, 冷却損失などのエネルギーロスの低減,比熱比の向 上などによる熱効率の向上を可能としている.しか しながら,混合気を希薄にしていくと燃焼が不安定 になる限界点(リーン限界)が存在する.リーン限 界を超えると,エンジン筒内で燃焼が安定せず,運 転も不安定になる.これにより十分な出力を得るこ とが難しくなり,自動車の走行にも悪影響を及ぼす.

熱効率のさらなる向上にはリーン限界の拡大,す なわちより希薄な状態で安定した運転をすることが 必要であり,エンジン技術としては点火エネルギー の強化,筒内流動の改善など様々な方法が提案され ている.

これに対して著者らは燃料技術からのアプローチ として,燃料の組成・分子構造を工夫することでス ーパーリーンバーンにおけるリーン限界を拡大し, 熱効率を向上する可能性を示してきた.手法として まず初めに純物質を用い,それらの燃焼メカニズム の解明や効果の確認に取り組んだ.次に,商用化も 見据えて製油所で製造される重質,軽質基材を使用 した燃料と既存のガソリン燃料の性能の比較も行っ た^(2,3,4,5).その結果,従来の理論空燃比での燃焼では 影響がみられなかった燃料成分の燃焼速度や軽質化 が,スーパーリーンバーンの燃焼安定化に有効であ り,リーン限界の拡大により熱効率のさらなる向上 が可能であることを見出した.

本報告では著者らのスーパーリーンバーンに適 する燃料についての検討概要を報告する. 2. 実験条件

本検討で用いた単気筒エンジンの諸元を表1に示 す.本エンジンは超希薄状態において安定して運転 を行うため、筒内の流動強化と点火系強化を施して いる⁽⁶⁾. 流動強化については、エンジン筒内の縦渦で あるタンブル流を強化するために吸気ポートにタン ブル強化アダプタを取り付けた.点火系強化につい ては、強流動下においても安定的に点火できること を目的に、強化した点火システムを用いた.ここで は、通常は1気筒あたり1つ使用する市販の点火コ イル2個を直列で連結させたものを1セットとし、 それを10セット並列に接続した強力点火システム を使用している.

表 2 には実験条件を示す. エンジンの出力を示す IMEP は 500~1000 kPa に設定し, 点火時期は MBT (その条件で最大出力を得られる点火時期)または KL(ノック限界点)とした.

Displaced volume	497cm ²
Bore × Stroke	75.0mm × 127.5mm
Connecting Rod	250mm
Compression ratio	14 : 1
Number of Valves	4
Intake port adapter	Enhanced tumble
Boosted system	Electric supercharger
Fuel Injection system	Port fuel injection
	Enhanced Ignition system
Ignition system	(20 coils)
	10 series of paralleled 2 coils

Table 1 Specification of SIP single cylinder research engine

Table 2 Engine experimental condition

0	1
Engine Speed	2000 rpm
Gross IMEP	500 ~ 1000 kPa
Ignition Timing	MBT, KL
Coils used for Ignition	20coils
	(Discharge at 0.2ms intervals)
Fuel Injection Timing	350 deg. ATDC
Excess Air Ratio	Lean limit, λ=2.0



Fig. 1 Test fuel compositions and lean limit with different test fuels at different IMEPs

- 3. 結果及び考察
- 3.1. 軽質炭化水素のリーン限界確認試験

スーパーリーンバーンエンジンは燃料希薄な状態 で燃焼を行うことから混合気が希薄でも火炎伝播が 行われることが重要である.火炎伝播は物質の輸送 を含む現象であるため,燃料が拡散しやすいと考え られる低分子量の燃料に着目した.一般にガソリン 留分として用いられる炭素数範囲 4 ~14 程度のうち,炭素数 4~6 程度 の炭化水素群を多く含む基材に注目 している.これらの基材を試薬で模 擬した燃料(図1Test fuel 1~3)を準 備した.Test fuel2 は Test fuel 1 を 75 vol.%とTest fuel3 を 25 vol.%混合し たものとなっている.なお,比較対 象としてハイオク燃料(SIP 共通ハイ オクガソリン⁽⁷⁾およびハイオク模擬 燃料(SIP サロゲート燃料 S5H^(8,9)) を使用している.

図1には各燃料の組成およびリーン限界を示している.オクタン価は 計算した値を記載しており,リーン 限界を示したグラフのうち白抜きに なっているものはノッキングが発生 したことを示している.

これによれば軽質基材を模擬した Test fuel 1~3 は S5H, ハイオクガソ リンと比較してリーン限界が拡大し ている.このことから燃料の軽質化 がリーン限界の拡大に寄与すること が示唆された.また同一燃料の中で

surrogate fuel formation

比較すると IMEP が高い燃の方がリーン限界は拡大 している.一方で Test fuel3 はノッキングが発生して IMEP800,900 kPa では運転することができず,リー ン限界も拡大できていないことが分かる.このこと から,スーパーリーンバーンエンジンにおけるリー ン限界拡大には燃料の軽質化のみならず耐ノック性 の確保も必要であることが分かった.

ILIDAC	Molecular	ollincic		C No	Mw	Dens.	RON	B.P.	S5H	S5R	S-LG
IOPAC	Formula	empsis	PONA	C-110.	g/mol	g/cm ³	-	ĉ	vol%	vol%	vol%
n-heptane	C7H16	C7	Р	7	100.21	0.684	0.0	98.5	10.0	21.5	-
2,2,4-Trimethylpentane	C8H18	iC8	Р	8	114.23	0.690	100.0	99.4	31.0	29.0	-
2,4,4-Trimethyl-1-pentene	C8H16	iC8=	ο	8	112.20	0.719	106.0	101.4	14.0	14.0	-
Methylcyclohexane	C7H14	MCYC6	N	7	98.19	0.769	74.8	100.9	5.0	5.0	-
Toluene(Methylbenzene)	C7H8	TOL	А	7	92.14	0.867	120.1	110.7	40.0	30.5	-
n-Pentane	C5H12	C5	Р	5	72.15	0.626	61.8	36.0	-	-	5.5
2-Methylbutane(Isopentane)	C5H12	2MC4	Р	5	72.15	0.619	92.3	27.9	-	-	53.0
1-Pentene	C5H10	1C5=	0	5	70.14	0.641	90.9	30.0	-	-	11.25
2-Methyl-2-butene	C5H10	2M2C4=	ο	5	70.13	0.662	97.3	38.5	-	-	11.25
4-Methyl-1-pentene	C6H12	4M1C5=	ο	6	84.16	0.665	95.7	53.8	-	-	15.0
Methylcyclopentane	C6H12	MCYC5	N	6	84.16	0.749	91.3	71.8	-	-	4.0

Table 3 Properties of test fuels

3.2. 試薬を用いたリーン限界確認試験

リーンバーンエンジンに適した燃料を探索すべく ハイオクガソリン模擬燃料(S5H),レギュラーガソリ ン模擬燃料(S5R^(8,9)),軽質基材模擬燃料(S-LG)及び それぞれを構成する試薬のうち単独で単気筒エンジ ンで運転できるものを用いて評価試験を行った.各 燃料の性状を表3に示し、リーン限界挙動を図2に 示す.

表 3 に示す化合物のうち, n-heptane, Methylcyclohexane, n-Pentane は単独での運転ができ なかった. また S5R と 1-Pentene は IMEP が 800kPa を超える領域ではノッキングのために計測できなか った. これらを踏まえてリーン限界の結果を確認す ると,炭素数が少ない 2-methyl-2-butene や 1-pentene, は isooctane, toluene などの炭素数の多い物質に比べ てリーン限界が拡大している. また組成を確認する とアロマはリーン限界拡大効果が小さく, オレフィ ンはリーン限界が拡大していることが分かった.

次に各化合物の層流燃焼速度(Laminar burning velocity; LBV)と IMEP=800kPa におけるリーン限 界との相関について検討した. 層流燃焼速度を求め るための反応計算には CHEMKIN Pro パッケージを 用いた.素反応セットは S5H,S5R の反応モデル^(8,9)お よび KUCRS⁽¹⁰⁾で作成した C5,C6 炭化水素の反応モ デルを用いた. 層流燃焼速度の計算は, 燃焼後期で ある CA90 (燃焼割合 90%) に近い条件を模擬した P=6.0MPa, T=900K, λ=2.0 の条件で計算を実施してい る.

算出した各物質の層流燃焼速度とリーン限界の関係を図3に示す.燃焼後期条件のLBVとリーン限 界間には2-methylbutaneを除き強い相関がみられた. したがって,軽質ガソリン燃料のリーン限界拡大の 要因としては燃焼後期の燃焼速度向上による消炎限 界の拡大による効果が大きいと考えられる.今回示 した C5,C6の炭化水素化合物のような炭素数の少な い物質におけるリーン限界拡大の原因については今 後詳細な解析が必要であるが,図4に示すようにそ の分子構造(二重結合の有無や分岐鎖の有無など) によらずほぼ分子量に比例しているように見えるこ とから,軽質化(低分子量化)による物質移動の増 加効果もあると考えられる.なお,図4における近 似線は単一化合物のみの線形近似であり,●が単一 化合物類,◆がサロゲート燃料類を示している.









3.3. 製油所基材を用いた検討

前段の試薬および模擬燃料を使った検討において, スーパーリーンバーンエンジンのリーン限界を拡大 させる要素として,低分子量物質の活用による燃焼 改善の効果と耐ノック性の向上を兼ね備えているこ とが必要であるとわかった.この知見を燃料設計に 適用するために,エンジン試験を行い,現状の製油 所のガソリン製造プロセスから出てくる基材におけ る燃焼改善と耐ノック性の特徴を把握した.表4に 評価に使用したガソリン基材の性状を示す. はじめに各基材の燃焼改善による効果を確認する ためにリーン限界を測定した.各基材のオクタン価

		A	В	С	D	E	F	G	н	EtOH	ETBE
	RON	72.3	82.0	94.8	85.2	94.4	96.0	110.7	112.0	112	115
	Initial Boiling Point , °C	28.5	25.0	29.5	98.5	136.0	28.5	103.0	161.5	78.3	73.0
	10% Distillation Point(T10) , °C			40.5	105.5	143.5	46.0	107.3	165.5	78.3	73.0
Distillation	Distillation 50% Distillation Point(T50) , °C 90% Distillation Point(T90) , °C End Point , °C		34.0	52.5	112.0	151.5	104.0	108.5	167.5	78.3	73.0
			47.0	75.0	131.0	167.0	123.5	110.0	183.0	78.3	73.0
			57.5	96.0	142.0	186.0	185.0	121.5	291.0	78.3	73.0
	Paraffins , vol%	93.5	95.5	38.9	41.8	26.8	86.7	7.1	1.4		
	Olefins , vol%	0.0	2.7	53.7	15.1	3.2	0.1	0.6	0.0		
Components	Components Naphthenes , vol%		1.7	5.2	18.4	4.0	0.2	0.6	0.0		
	Aromatics , vol%	1.0	0.2	1.9	24.6	66.0	13.0	0.3	99.2		
	Oxygenates , vol%	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	90.1	0.0	100.0	100.0

Table 4 Properties of gasoline blend stocks



は RON72.3 から 115.0 と幅が広く,特に RON が低 い基材はノッキング発生の影響により単体の比較は 困難である.そのため、全ての基材をハイオクガソ リンサロゲート燃料 (S5H)で 50vol.%希釈して評価 した.また、運転条件は、表4に示したすべての燃 料が MBT 条件で比較可能な運転負荷域である IMEP 800kPa で評価を実施した.図5に評価結果を示す. C4,C5 主体のノルマルパラフィン系基材AとC4,C5 主体のイソパラフィン系基材Bはリーン限界がもっ とも高かった.その次にC5,C6 主体のオレフィン系 基材C,エタノール(EtOH)のリーン限界が高かっ た.一方でC7,C8 主体のアロマ基材GとC9以上の アロマ主体の基材H,C8 イソパラフィン主体の基材 Fは、リーン限界が低い傾向を示した.

次に各基材における燃焼改善を確認するために,燃 焼期間の代表として SA-CA95 (点火してから燃焼割 合 95%までの時間)の比較を行った.これを見ると SA-CA95 が短い,すなわち燃焼が速く行われる燃料 はリーン限界が高くなっており,試薬を中心とした 議論と同様の傾向が見られた.前項でも述べたが, リーン限界を拡大するためには耐ノック性を備えて いることも必要になる.燃料設計をするにあたって は両者を併せて検討することが必要と考え,図7に 示す通り,RON と SA-CA95 の相関をとって考える こととした.C4,C5 主体のノルマルパラフィン系基 材 A と C4, C5 主体のイソパラフィン系基材 B は燃 焼期間を短縮させるが,単一の RON が非常に低い ため,耐ノック性に課題がある.一方,アロマ系基 材Gと基材HはRONが非常に高いが,燃焼期間は 長期化する課題があることがわかった.C6主体のオ レフィン系基材Cはバランスが良い基材と考えられ る.また,さらに耐ノック性を補うために,燃料中 のアロマを減少させて,RONを向上させるという観 点で,バイオ系燃料が有力であると考えた.





Fig. 7 The relationship of SA-CA95 and RON of each gasoline blend-stocks (λ =2.0, IMEP700 kPa)

3.4. 市場導入に向けた検討

次に市場に導入することも考慮した燃料を作成し, 単気筒エンジンによる評価を行った.また,比較と して現行レギュラーガソリン(RG)およびプレミア ムガソリン(PG)評価した.Fuell シリーズは,燃焼改 善と耐ノック性を兼ね備えていると考えられる基材 Cを用いた.この基材を多く含む組成としたうえで, さらに耐ノック性向上と燃焼促進効果を兼ね備えて いる EtOH を混合することで性能の最大化を図って いる.一方,市場導入時における既販車での使用等 を想定すると,Fuell シリーズは市販ガソリンと比較 して蒸留温度が低いことが課題である.Fuel2,3シ リーズは Fuell シリーズに沸点の高いガソリン基材 を混合することで蒸留温度を変化させた. Fuell より も沸点の高い基材として、アロマ基材や C8 主体の 基材等が考えられるが、前段の検討結果により、リ ーン限界の拡大効果が低いため、これらの基材より も比較的リーン限界が高い基材 E を混合することで 蒸留温度を調整した.また、蒸留温度の調整に加え、 耐ノック性の向上のために高オクタン価成分を用い て、RON を向上させた. アロマの量を減少させつつ、 オクタン価を向上させる観点から、日本の現行燃料 に用いられている ETBE、欧州や米国などのエリア で用いられている EtOH の2 種類のバイオ燃料を使 用した. EtOH についてはオクタン価が高いことに 加え、層流燃焼速度も高いことが確認されており、

Table 5 Properties of fuel designed for practical application

		Comme	rcial fuel	Fuel1 series			Fuel2	series	Fuel3 series		Fuel4 series
		RG	PG	Fue1Fue1Fue1(BASE)+E20+E25		Fue2 Fue2 (BASE) +E10		Fuel3 (BASE)	Fuel3 +ETBE22	Fuel4 +ETBE22	
RON		90.8	99.4	94.0	98.2	99.9	94.5	96.6	94.4	98.9	99.6
Density @15°C	g/cm3	0.727	0.754	0.6794	0.7005	0.7027	0.7038	0.7125	0.728	0.7312	0.7349
Vapor pressure	kPa	68.2	64.6	82	86.5	86.1	71.4	78.6	57.8	55.8	57.9
Initial Boiling Point	°C	35.0	35.5	36.0	35.0	36.0	33.0	34.0	37.0	38.0	39.5
10% Distillation Point(T10)	°C	49.5	53.0	44.5	43.0	43.0	45.5	44.0	49.0	52.0	53.0
50% Distillation Point(T50)	°C	83.0	95.0	56.0	53.0	53.0	63.0	56.0	71.0	71.0	72.5
90% Distillation Point(T90)	°C	153.5	158.0	84.5	71.5	76.0	142.5	140.5	156.5	153.5	145.5
End Point	°C	194.5	176.0	128.0	133.0	86.0	180.0	176.5	178.0	183.5	207.0
Lower Heating Value	kJ/kg	42480	42010	43250	39190	38460	42860	41080	42700	40820	40760
С	mass%	86.5	87.0	85.2	77.3	74.9	85.9	82.2	86.6	82.5	82.8
н	mass%	13.8	12.6	14.9	14.7	14.6	14.6	14.3	14.0	13.9	13.4
0	mass%	0.0	0.0	0.0	9.0	11.5	0.0	4.3	0.0	4.3	3.6
E70	vol.%	35.9	28.2	76.7	87.7	83.3	58.8	71.4	49.9	49.9	45.5
n-Paraffins	vol.%	16.9	6.2	5.5	4.4	4.5	5.1	4.6	4.5	3.5	3.8
iso-Paraffins	vol.%	43.8	32.1	40.7	32.5	34.0	38.6	33.3	32.8	25.3	27.7
Olefins	vol.%	9.4	16.8	45.4	35.6	29.6	38.8	34.7	30.2	23.3	22.7
Naphthenes	vol.%	3.3	3.1	5.6	4.5	3.8	5.4	5.0	5.4	4.2	3.0
Aromatics	vol.%	27.4	41.8	3.2	2.5	1.8	12.1	12.2	26.5	20.4	20.3
EtOH	vol.%	0.0	0.0	0.0	20.3	26.0	0.0	10.0	0.0	0.0	0.6
ETBE	vol.%	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	0.0	23.0	22.0
Average molecular weight	-	88.8	89.3	79.8	68.3	65.5	84.7	80.7			89.0



Fig. 8 Result of lean limit at each IMEP

前段で論じた製油所の 基材特性の評価におい ても全体の燃焼期間が 短縮し,リーン限界が拡 大することを確認して いる.また,Fuel4 シリ ーズは,RONをPG相当 まで上げた評価燃料で ある.

これらの結果を図8に 示す. 今回の評価条件は, 低負荷域から高負荷域 までの幅広い負荷域で ある IMEP 500 kPa \sim 1000 kPa で評価した. ま ず同負荷での比較では, 今回作製された燃料は いずれのシリーズも現 行ガソリンである PG と RG に比べて、リーン限 界が拡大したことを確 認した.また、燃料の RON の違いにより運転 可能な負荷域には差が 生じた. その際, RON が 高くなるにつれ,高負荷 域まで運転が可能とな り、リーン限界はさらに 拡大することを確認し た.

試験燃料の中から特 に性能ポテンシャルの 高い燃料のみを抜き出 し,現行燃料である RG と PG をリファレンスと して比較した.図9に結 果を示す. Fuel3+ETBE22, Fuel4+ETBE22 は日本の現行規格 に近づけた燃料である. Fuel1+E20, Fuel1 +E25 は, 規格などは無視し,性能を最大化することを追求し た燃料である. その結果,いずれの燃料においても IMEP600kPa の正味熱効率と最大正味熱効率は,現 行燃料よりも向上することを確認した.

図 10 に λ =1.0 と RG の組み合わせに対して,スー パーリーンバーンと各燃料の組み合わせが Tank to Wheel の CO₂削減に及ぼす効果を示している.この 結果より,スーパーリーンバーンと今回のコンセプ ト燃料の組み合わせにより,いずれの燃料も現行ガ ソリンに比べて高い CO₂削減効果を確認した.



Fig. 9 The result of Lean limit and Thermal efficiency of each fuel



Fig. 10 The result of CO2 reduction ratio of each fuel

4. まとめ

高効率なガソリン機関の燃焼方式として期待され ている超希薄燃焼(スーパーリーンバーン)におい て課題とされている燃焼不安定さを解消し,より希 薄な条件で安定して燃焼させるために燃料成分の観 点から検討を進めた結果,以下の知見を得た.

・燃料成分の適切な選択により、燃料の燃焼速度 や耐消炎特性の改善が可能となる.これにより希薄 下における燃焼が改善され、リーン限界を拡大する ことができる. ・リーン限界拡大のためには、燃焼改善効果のみならず高負荷域でも運転することが可能な耐ノック性の改善も必要である.

・純物質を用いた基礎検討で得た知見を応用し, 製油所基材を使用した燃料を設計・評価した結果, 既存のガソリンよりもリーン限界が拡大し,熱効率 が既存のレギュラーガソリンと比べて最大 4.6%向 上することを示した.これによりバイオ燃料の使用 による CI (Carbon Intensity)の低減効果と合わせて, Tank to Wheel の CO2 を最大 35.8%削減することが 可能となった.

この知見はカーボンニュートラル社会において重 要な役割を果たす合成燃料の品質設計にも活かせる と考える.

参考文献

 (1)環境省:「地球温暖化対策計画」及び「パリ協定 に基づく成長戦略としての長期戦略」の閣議決定並 びに「日本の NDC(国が決定する貢献)」の地球温 暖化対策推進本部決定について See the web: https://www.env.go.jp/press/110060.html(参照 2023.04.21)

(2) 渡邊ら:炭化水素系燃料によるスーパーリーン バーンエンジンのリーン限界拡大に関する研究(第 2報),自動車技術会 2021 年秋季学術講演会予稿集
(2021),20216112

(3) 小畠ら:炭化水素系燃料によるスーパーリーン
 バーンエンジンのリーン限界拡大に関する研究,自動車技術会 2020 年春季学術講演会予稿集(2020),
 20205122

(4) 小畠ら:炭化水素系燃料によるスーパーリーン バーンエンジンのリーン限界拡大に関する研究,自 動車技術会論文集, Vol.51, No.6, p.1025-1030 (2020)

(5) Naiki et al., Research of fuel components to expand lean-limit in super lean-burn condition (Part II) SAE tech. Paper 2020-01-2024

(6) 横森ら:高効率ガソリンエンジンのためのスー パーリーンバーン研究,自動車技術会 2016 年春季 大会学術講演会予稿集(2016),20165267

(7) http://sip.st.keio.ac.jp/outline/ (参照 2023.04.18)
(8) 三好 明, 酒井 康行: ガソリンサロゲート詳細 反応機構の構築, 自動車技術会論文集, Vol.48, No.5, p.1021-1026 (2017)

(9) 三好 明, 酒井 康行: ガソリンサロゲート詳細
 反応機構の構築,自動車技術会2017年春季大会学術
 講演会予稿集(2017), 20175311

(10) A. Miyoshi, KUCRS software library, revision 20110107m13, available from the author. See the web: http://akrmys.com/KUCRS/ for update information. (参照 2023.04.18)

A06 原油・天然ガス価格の変動は Green Paradox の消滅に繋がるか

Fluctuations in oil and natural gas prices lead to the disappearance of Green Paradox?

原油・天然ガス価格が近年急変動し、将来直面す るだろうジレンマ Green Paradox が見え隠れしている。 再生可能エネルギー(以下、再エネ)の利用効率化 と石油天然ガス利用の付加価値化の両立は「石油と 天然ガスの予期せぬ未来」とどう関係するのか。

AN UNEXPECTED FUTURE FOR OIL AND GAS

K. Konrad, Max Planck Research, 2022, 1, 18-21

Green Paradox

The crisis in Ukraine has driven up energy prices, obscuring a dilemma that we're likely to face in the near future: if many countries are increasingly able to generate energy without using oil and natural gas, the price of these commodities will fall. This means that the use of fossil fuels will become more attractive again for countries that cannot afford or do not want to make the transition to renewable energies. Against this backdrop, our author advocates speeding up the search for alternative uses, starting now.

上図はドイツの研究機関 Max Planck の Konrad 氏 の論文で「石油と天然ガスの予期せぬ未来」というタ イトルである。Green Paradox と言う考えが基本に流 れている。ウクライナ危機によってエネルギー価格が 上昇し、近い将来直面するだろうジレンマが見え隠 れしていると言う訳だ。それは何かというと、多くの国 が石油や天然ガスを使わずに再エネを生産する能 力が高まったとすれば、恐らく天然ガスとか石油の 価格は下落することになる。すなわち、いろんな国、 例えば再エネに移行する余裕がない国、例えば人口 増加が予想されるアフリカ諸国、あるいは移行したく ない国もあるだろうということになると、価格が下落 すれば、化石燃料の利用についての魅力が高まる。 すなわち、一生懸命化石資源を減らそう、使わない ようにしつつも、石油と天然ガスが存在する限りは、 それを利用しようとする圧力が潜在的にあるという格

(エネルギー・金属鉱物資源機構)〇伊原 賢(いはら まさる)

好になる。それが使われてしまうと CO2 排出圧力に なってしまって、再エネ推進で何をやっているのか分 からなくなってしまいそうなので、Konrad 氏は今すぐ にでも再エネの利用効率等を含めたものを最大に加 速しなければいけないが、同時に石油・天然ガス等 の利用を高価値にする方法を見出しておけば、下手 に売りさばくこともないはずで、もしそのような科学技 術の利用が同時に進められないと、何か予期せぬ 事が起こるのではないかということを指摘している。

もちろん、Green Paradox 自体が消滅しているわけ では決してないが、それを実際に起こさせないように 技術を作り上げていかないといけない。当面は化石 資源をうまく利用しながら、確実な方向性をつくり、そ して最終的に再エネで世の中がうまくいくように持っ てこないといけない。これは現実に今後の人たちが 直面するだろうことなので、今まさに動き出さないと いけない。同時に、今の責任でもあるわけだ。やって はいけないこと、やるべきことをしっかり判断し、真剣 に取り組まないといけない。ただ、経済も大事だし、 まさに難しい連立方程式を解かなきゃいけないわけ だが、再エネをどんどん入れながら、国際連携的な 方法論も考え、日本の石油・化学社産業の成り立ち をしっかり見据え、諸外国への環境技術移転も考え ていくという、ダイナミックな社会を日本から発信でき る気がする。

了

Oral presentation

C04-C07

Chair:Tetsuya Shishido(Tokyo Metropolitan Univ.) Tue. May 30, 2023 10:45 AM - 12:00 PM Room-C (Zuiun) Due to circumstances beyond the presenter's control, presentation C07 has been cancelled.

[CO4] Analysis of the formation process of soluble carbon precursor and its application to liquid-phase carbon coating OSyun Gohda¹ (1. Nippon Shokubai Co., Ltd.)

10:45 AM - 11:15 AM

[C05] Alkane oxidation catalytic activity of thermally modified crystalline Mo-V oxides

○Kosuke Shimoda¹, Tomohiro Okakura², Masashi Makizawa², Satoshi Ishikawa², Takashi Toyao¹,
 Ken-ichi Shimizu¹, Wataru Ueda² (1. Institute for Catalysis, Hokkaido University, 2. Department of Material and Life Chemistry, Kanagawa University)
 11:15 AM - 11:30 AM

[CO6] Acid Catalysis over Crystalline Zr₃SO₉: Role of the Local Structure in Generating Acidity

OSatoshi Ishikawa¹, Meilin Tao¹, Takuji Ikeda², Shunsaku Yasumura³, Kosuke Shimoda³, Ryota Osuga⁴, Yuan Jing³, Takashi Toyao³, Ken-ichi Shimizu³, Hiromi Matsuhashi⁵, Wataru Ueda¹ (1. Kanagawa University, 2. National Institute of Advanced Industrial Science and Technology (AIST), 3. Hokkaido University, 4. Tohoku University, 5. Hokkaido University of Education) 11:30 AM - 11:45 AM

可溶性炭素前駆体の生成過程の解明と 液相を経由する炭素コーティング法への応用

(日本触媒) ○郷田 隼

1. 緒言:炭素材料の局所構造

黒鉛、活性炭、カーボンブラック、グラフェンや カーボンナノチューブといった炭素材料はユニーク な構造や物性を活かして広く研究されている。炭素 材料の魅力的な機能は、特定の局所構造に由来する と考えられる。炭素材料に含まれる局所構造として、 ①基本構造となる六角網面、②エッジ、③6 員環以 外の環構造(特に5,7 員環)、④空孔、⑤官能基、⑥ ヘテロ元素(炭素骨格の炭素原子がヘテロ原子で置 き換わったもの)などがある(Fig. 1)。一般的に、 これら局所構造の組み合わせやサイズは多種多様で あり、複雑に存在している。



Fig. 1 Typical local structures present in carbon materials

もし、機能を発現する局所構造を正確に特定し、 かつ炭素材料中に多く存在させること(構造制御) ができれば、より機能向上につながると期待できる。 しかしながら、これまでの分析手法のみでは局所構 造の正確な把握が困難であった。局所構造の特定の ためには、種々の分析手法と計算化学を組み合わせ ることが重要となる。一つ一つでは不十分な分析方 法でも多面的に行うことで、より確度の高い議論が 可能となる。また、得られた炭素材料を分析するだ けでなく、モデル分子を用いたスペクトルシミュレ ーションや、炭素材料の前駆体化合物を用いて炭素 化過程の反応シミュレーションを行い、分析結果と 対比させることで、より精度の高い構造の推定が可 能となる。機能を発現する局所構造が特定されれば、 その構造を炭素材料中に維持可能な(構造制御能の 高い)前駆体化合物の開発が可能となる。その前駆 体化合物と構造制御可能な炭素材料の製造方法が確 立されれば、より高機能な炭素材料が提供できる。

2. 炭素材料の溶解・分散性

グラフェンやカーボンナノチューブのような炭素 原子のみからなるナノ炭素材料は、強い分子間相互 作用(ファンデルワールス力など)により凝集し、 不溶性で分散性が低い。例えば、N-メチルピロリド ン (NMP) のような溶媒に対する溶解・分散性を向 上させることは、ナノ炭素材料と他材料を複合化す るような用途において必須である。そこで、溶解・ 分散性向上の観点から、炭素材料に酸素官能基を導 入するアプローチが種々検討されている。その中で も、酸素官能基をもつ前駆体(低分子やポリマー) を加熱炭素化し、得られた炭素材料中に酸素官能基 を維持させる手法が、簡便で安価な含酸素炭素材料 を製造するための手法として期待されている。しか しながら、酸素官能基を含む前駆体の炭素化機構は 複雑であり、溶解性に寄与する構造の特定が困難で あった。前駆体自身も炭素化収率の観点から高分子 化合物を用いることが多く、このことも構造解析の 複雑さの要因となる。そのため前駆体化合物として は、対称性の高い単純な低分子を用いることが重要 となる。

本研究 1)では前駆体化合物として、フロログルシ ノール (PG) を用いた。PG は、3 回対称なフェノ ール性ヒドロキシル基を3つ持ち、かつ酸素含有率 も高い。また、PG はメラミンやシアヌル酸といっ た3回対称な他の芳香族化合物に比べ、炭素化収率 が高い。さらに PG は工業的に生産されており、安 価に入手可能である。PG は理想的な反応条件では、 分子間で脱水縮合(エーテル化反応)し、ベンゼン 環がエーテル結合で3次元的に重合した含酸素炭素 材料が得られる。また、さらなる炭素化により C=C 結合 (フラン環構造) が形成されると考える (Fig. 2)。 PG を炭素化することで得られた含酸素炭素材料は 豊富な酸素官能基を有し"可溶性炭素材料"となる。 実際の炭素化過程では種々の結合状態を有する酸素 官能基が存在することから、得られた含酸素炭素材 料中の構造を多種分析(TG-DTA、固体 ¹³C-NMR、 XPS、UV-Vis、Raman、XRD、元素分析、FT-IR、 SEM、GPC) することと、PGの炭素化過程におい て生成されると推定される構造をモデル分子として 設定し構造最適化計算(ソフト: Gaussian 09)を 行い、それぞれの最適構造における各種分析シミュ レーションすることで、分析結果と計算結果を対比

し議論した。さらに、PG の分子動力学反応シミュ レーション(ソフト:ReaxFF)を組み合わせるこ とで、PG の炭素化機構を理解し、溶解性に寄与す る酸素官能基を推定した。また、PG の可溶性発現 メカニズム、および炭素化機構の推定をもとに、そ の酸素官能基を構造制御可能な反応条件検討や、反 応を促進する触媒を選定した^{1:3)}。



Fig. 2 PG structure, ideal reaction mechanism, and solution of soluble carbon material in NMP $\,$

3. 炭素コーティング

無機材料へ導電性や潤滑性を付与するために、炭 素材料による複合化・表面処理が広く利用されてい る。例えば、①無機材料を樹脂などの有機物ととも に加熱・炭素化する方法、②シランカップリング剤 などの有機分子で無機材料表面を修飾したのちに加 熱・炭素化する方法、③化学気相製膜(CVD)など の気相製膜法が知られている。しかしながら、①で は単純に混合して炭素化するため均一に薄膜コーテ ィングすることが困難であり、②では粒子表面と有 機分子の反応性が必要であり、汎用性が低い。また、 有機分子が良好に炭素化せず、炭素化と分解反応が 並行してしまう。③では平滑基板のような大面積な 無機材料へのコーティングは得意だが、対象が微粒 子のような複雑な構造の場合、粒子が接触する部分 や影となる部分へのコーティングが難しい。また、 真空などの雰囲気制御も必要となり大量生産のため の装置の大型化が困難である(Fig. 3)。

本研究では、上述した可溶性炭素材料を利用する ことで、液相による炭素コーティングを提案した^{1,4}。 液相炭素コーティングでは、粒子などの微細構造で あっても、可溶性炭素材料溶液中での混合・撹拌操 作により、粒子表面全体に炭素成分を行き渡らせる ことが可能となる。コーティングに関与していない 過剰な炭素成分は洗浄により容易に除去できるため、 均一薄膜な炭素コーティングが可能となる。さらに 液相炭素コーティングでは装置も単純であり、大型 化しやすいメリットがある。本手法によりアルミニ ウム、鉄、銅のような金属粒子や、シリカ、アルミ ナ、窒化アルミニウムのようなセラミックス粒子に 液相炭素コーティングすることで、粒子へ導電性、 潤滑性、流動性などの機能付与を達成した。

Reference

- Gohda, S., Yamada, Y., Kanazawa, S., Ono, H., Sato, S., *J. Mater. Sci.*, 55, 11808 (2020)
- Gohda, S., Saito, M., Yamada, Y., Kanazawa, S., Ono, H., Sato, S., *J. Mater. Sci.*, 56, 2944 (2021)
- Kanazawa, S., Yamada, Y., Gohda, S., Sato, S., J. Mater. Sci., 56, 15698 (2021)
- Gohda, S. et al., J. Jpn. Soc. Tribologists, 67, 201 (2022)



Fig. 3 Examples of existing carbon coating methods and their problems

熱変性した結晶性 Mo-V 複合酸化物のアルカン酸化触媒能 (北海道大*・神奈川大**) 〇下田 光祐*・岡倉 知宏**・乾澤 昌史**・石川 連史**・鳥屋尾 隆*・清水 研一*・上田 渋**

1. 緒言

結晶性斜方晶 Mo-V-Te(Sb)-Nb 複合酸化物 (MoVTe(Sb)NbO) はプロパンアンモ酸化によるア クリロニトリル (AN)合成の工業触媒として使用さ れている。この触媒は5員環ユニットの配列を基盤 とした複雑組織を構成し、優れた触媒作用を発現す る。MoVTe(Sb)NbO は 600 ℃ 程度の熱処理により結 晶構造が形成する。一方、同じ構造の斜方晶 Mo-V 複合酸化物触媒 (MoVO) は、水熱条件下で結晶化 しており、600 ℃ 程度の温度で熱処理すると結晶構 造がα-MoO₃ へ相転移する。最近、適切な条件下で 熱処理を行うことで、600 ℃ まで結晶構造を維持で きることが分かった。600 ℃ で熱処理した MoVO を 用いてプロパンアンモ酸化を行うと、AN 選択率が 向上した。この原因の究明を試みた。

2. 実験

MoVO は既報に従い合成した¹⁾。熱処理は N_2 気流下(50 mL min⁻¹)、昇温速度 10 °C min⁻¹、保持時間 2 h で行った。MoVO は極微量酸素によって酸化 され α -MoO₃ 相を形成するため、熱処理前に室温、 N_2 気流下、4 h パージ処理を行った。熱処理後の試料は、MoVO-x と表記する。x は熱処理温度(°C) である。反応条件は Table 1 に記載した。

3. 結果と考察

MoVO-x を触媒に用いてプロパンアンモ酸化を実施し、そのAN 選択性を同程度のプロパン転化率で比較した(Table 1)。熱処理温度が450 °C まではAN 選択率は約24%であるが、熱処理温度が増大すると、AN 選択率が大幅に向上し、MoVO-600 で最も高いAN 選択性を示した。いずれの触媒を用いた場合も、C₃H₆ および Others の選択率には差はほとんど見られなかった。一方で、CO_x 選択率はAN 選択率の高い触媒ほど減少した。MoVO 触媒の熱処理温度を高くすると、生成物の逐次酸化が抑制されると考えられる。

触媒に使用する前の MoVO-x の XRD 測定を行った。600 ℃ においても結晶構造は維持されたが、 550 ℃ 以上から少量の V_{0.97}Mo_{0.95}O5 が生成した。

熱処理前の MoVO、MoVO-400 および MoVO-600 の HAADF-STEM 測定を行った。熱処理前の MoVO および MoVO-400 ではペンタマーユニットを構成す る金属元素にコントラスト差は見られなかった。一 方、MoVO-600 ではペンタマーユニット中心金属 (Fig. 1 黄色)の輝度が、ユニット周辺金属(Fig. 1 青色)に比べて2割程度減少していた。ペンタマー ユニット中心金属の占有率低下または位置変移が 示唆される。

MoVO は6員環にペンタマーユニット中心金属と 結合した VO²⁺を有している。熱処理中にこの VO²⁺ が遊離し、ペンタマーユニット中心金属が不安定化 したため、中心金属の占有率低下または位置変移し たと考えられる (Figure 1)。また、XRD で観測され た V_{0.97}Mo_{0.95}O₅ は V/Mo 比が 0.98 であり、MoVO (V/Mo= 0.37) に比べ高い。そのため、6員環から 遊離した VO²⁺と MoVO が反応し、V_{0.97}Mo_{0.95}O₅ が形 成したと考えられる。提案した局所構造変化により、 生成物の酸化分解などが抑制され、AN 選択率が向 上したと考察した。



Figure 1. 熱処理による MoVO の局所構造変化

 S. Ishikawa, T. Murayama, W. Ueda, *Catal. Today.*, 238, 35-40 (2014)

Table 1 プロパンアンモ	モ酸化反応における	MoVO-x	の触媒性能
-----------------	-----------	--------	-------

		Conversion /%		Selectivity /%					
Catalyst –	C_3H_8	O ₂	NH ₃	AN	C_3H_6	CO _x	Others		
MoVO-400	45.0	85.9	69.3	24.3	6.5	63.9	5.3		
MoVO-450	47.8	88.9	70.6	24.6	5.7	64.8	4.9		
MoVO-500	45.6	80.2	71.7	31.3	6.9	54.1	7.7		
MoVO-550	51.0	85.5	74.0	44.0	4.9	44.2	6.9		
MoVO-600	48.1	75.5	74.1	56.7	5.8	30.4	7.1		

Reaction condition. Catalyst amount; 0.2-0.3 g, reaction gas; $C_3H_8/O_2/NH_3/He = 1.2/2.9/1.5/14.4$ mL min⁻¹, Others: Acetonitrile, Acetic acid.

結晶性 Zr₃SO₉ 触媒の局所構造で発現する酸触媒機能

(神奈川大*・産総研**・北海道大***・東北大****・北海道教育大****)○石川理史*・ Tao, M*・池田拓史**・安村駿作***・下田光祐**・大須賀遼太****・Jing, Y***・鳥屋尾 たかし、いけだたくじ すけたくじ で田光祐**・大須賀遼太****・Jing, Y***・鳥屋尾

1. 緒言

硫酸根ジルコニア触媒(ZrS)は超強酸性を示し、 様々な酸反応に使用されている。この触媒性能の起 源を解明するため、触媒活性構造解明を目指した多 くの基礎研究が行われてきた。しかし現在において も触媒活性構造はクリアに理解されていない。触媒 活性構造の理解を阻む大きな要因の一つとして、触 媒組成・構造の不均質性が挙げられる。実際 ZrS は 様々な S 種を形成する。これまでに多くの触媒活性 構造モデルが提案されているものの、統一的解釈に は至っていない。

固体触媒の不均質性を解消するためには、組成・ 構造が均質な結晶性固体の使用が求められる。この 要請を満たすため、結晶性 Zr-S 複合酸化物に関する 文献を調査したところ、結晶性 Zr₃SO₉に関する報告 を見つけた。この物質は 1988 年、加藤らによって報 告されたものであるが、その結晶構造は解明されて おらず、酸触媒として応用されていなかった¹⁾。

本研究では Zr₃SO₉ が極めて高い酸触媒活性を示 すことを発見した。また、本物質の結晶構造解析に も成功し、結晶構造を基に酸触媒を発揮する局所構 造を決定できた。ZrS と Zr₃SO₉ に構造的類似性が見 て取れたことから、Zr₃SO₉ が ZrS の真の触媒活性構 造と結論した。

2. 実験

0.8 M の H₂SO₄溶液 18 mL (H₂SO₄: 15 mmol) に 7.5 mmol の ZrOCl·nH₂O を完全に溶解させた後、240 °C で 72 h 水熱合成を行い、Zr₃SO₉を得た。比較触媒としての ZrS は既報に従って合成した。n-ブタン異性 化反応はパルス式または固定床流通式反応装置で実施した。反応条件 (パルス式):反応温度,300 °C;触媒量, 0.1 g; 圧力, 1.5 bar; n-C₄H₁₀導入量: 0.29 µmol /pulse。反応条件 (流通式):反応温度,250 °C; 触媒量, 0.5 g; 圧力,大気圧;反応ガス, n-C₄H₁₀/H₂/N₂ = 0.3/1.0/10 mL min⁻¹。

3. 結果と考察

未知結晶構造解析により Zr_3SO_9 の結晶構造を解 明した (Fig. 1)。この物質は Zrのトリマー上に SO_4^{2-} が位置した三方晶系の層状物質であり、その面の ZrO_x 配列は正方晶 ZrO_2 の(101)面と合致していた。 Sauer らは正方晶 ZrO_2 の(101)面が SO_4^{2-} を最安定状 態で固定できることを DFT 計算により指摘してい る²⁾。この報告を基とすると、 Zr_3SO_9 は、 SO_4^{2-} が最 安定状態で固定化された局所構造が結晶周期的に配 列した層状物質と言える。パルス反応装置を用いて Zr_3SO_9 の n-ブタン異性化活性を評価したところ、極



Fig. 1. Result of structural analysis of Zr₃SO₉.

めて高い触媒活性が観測され、その活性は既存触媒 (種々ゼオライト触媒等)をはるかに凌駕し、ZrS と比較した触媒重量当たり、および触媒表面に露出 した S 量当たりの触媒活性は、それぞれ 2.5 倍およ び 7.5 倍であった。

Zr₃SO₉の触媒活性は水導入により大きく向上した。 水導入により活性化エネルギーが変化したこと、ブ レンステッド酸(B酸)上で進行するクメンクラッ キング速度が大きく向上したことから、水導入によ り触媒上にB酸点が生成し、活性が向上したと結論 した。各種分光分析、DFT計算を組み合わせること で、SO₄²⁻と結合している Zr サイトがルイス酸(L 酸)として機能すること、同 Zr サイトに配位した水 がB酸として機能することが分かった(Fig. 2)。Pt を担持した Zr₃SO₉は流通式反応装置を用いた n-ブ タン異性化反応において安定な触媒活性を示し、そ の触媒活性は、同反応における工業触媒である Pt 担持ZrS触媒と比べ、触媒重量当たり4倍であった。



Fig. 2. Local catalyst structure generating acidity.

- C. Li, K. Daimon, U. Murase, E. Kato, J. Ceram. Soc. Jpn. 96, 980 (1988)
- 2) F. Haase, J. Sauer, J. Am. Chem. Soc. 120, 13503 (1998)

Oral presentation

B05-B07

Chair:Keigo Tashiro(Seikei Univ.) Tue. May 30, 2023 10:51 AM - 11:36 AM Room-B (Heian)

[B05] Effect of high surface area of support on catalytic activity of Ni/Rareearth oxide for ammonia decomposition OHaruki Ishida¹, Hiroki Muroyama¹, Toshiaki Matsui¹ (1. Kyoto University) 10:51 AM - 11:06 AM [B06] Varidation of Carbon Active Species in Microwave-assisited Direct Methane Decomposition OAkihiko Miyakoshi¹, Ryo Kikuchi¹, Kana Orihashi¹, Miu Onishi¹, Mio Mizuno¹ (1. Department of Material Chemistry National Institute of Technology, Asahikawa College) 11:06 AM - 11:21 AM [B07] Temperature Gradient Effect on Catalytic Performance in Photothermal Steam Reforming of Methane under Visible/Near-IR light OAkira Yamamoto¹, Wirya Sarwana¹, Yuko Nishino¹, Daichi Takami¹, Hisao Yoshida¹ (1. Kyoto University) 11:21 AM - 11:36 AM

希土類酸化物担持 Ni 触媒における担体の高表面積化が アンモニア分解活性に与える影響 (京都大) 〇岩苗 晴遠・窒節 広樹・松井 敏朝

1. 緒言

水素製造のためのアンモニア分解触媒は主に金属 種と担体から構成され、担体の表面積の拡大は金属 種の分散度を向上し、活性点の数を増加させる上で 重要である。これまでに当研究室で開発された触媒 の中で希土類酸化物、特に Y₂O₃を担体とした担持 Ni 触媒が高いアンモニア分解活性を示すことがわ かっている^{1,2)}。先行研究では、市販の希土類酸化物 に対して、含浸法を用いて Ni を担持させていた。本 研究では、エアロゲルベースの触媒を調製すること によって、高表面積化及び Ni の高分散化による触媒 活性の向上を試みた。

2. 実験

先行研究 ³⁾を参考にクエン酸とプロピレンオキシ ドをゲル化誘起剤に用いてエアロゲルを作製した。 Ni 硝酸塩、希土類硝酸塩(Y, La, Ce, Pr, Nd, Sm)及び クエン酸をエタノール中に溶解し、その後プロピレ ンオキシドを添加した。60 ℃で 30 min 加熱するこ とによってゲル化した。この湿潤ゲルに超臨界乾燥 を施すことで目的のエアロゲルの触媒を得た。また、 比較用の触媒として、市販の Y₂O₃ に対して、Ni 硝 酸塩を含浸し、焼成したものを調製した。

調製した触媒についてアンモニア分解活性試験を 行った。前処理として空気中 350 ℃ で焼成後、50% H₂/Ar 雰囲気下 350 ℃ で 2 h 還元処理を施した。ま た、各測定温度においても 20 min 還元処理を行った 後、活性を評価した。350-650 ℃ の昇温過程での測 定後、Ar 雰囲気で降温し、再度、昇温過程での試験 を実施した。キャラクタリゼーションとして CO パ ルス測定、窒素吸脱着測定を行った。

3. 結果と考察

Fig. 1 にアンモニア分解活性試験の結果を示す。 従来の含浸法で調製した触媒と比較すると非常に高 い活性を示した。Ni²⁺、Y³⁺を含む溶液からゲル化を 行うことで、還元処理後の金属 Ni の分散性がよくな り活性点が増加したと考えられる。このことは、CO パルス測定によって、650 °C で前処理した触媒の金 属表面積が含浸法の触媒では 1.6 m²g⁻¹、エアロゲル の触媒では 3.7 m²g⁻¹であることからも裏付けられ た。一方で 400 °C 以下では、1度 650 °C を経た 2 回 目の測定の方が高い転化率が得られた。これは、活 性試験において高温を経て触媒が焼結・凝集したこ とよりも、1 度目の測定において未還元の Ni の存在 により活性点の数が少なかったことの方が大きく影 響していることを示唆している。

Fig. 2 に各希土類酸化物を担体とした担持 Ni 触媒の活性試験の結果、及び比表面積を示す。1 回目の 昇温過程においては、前処理時点での表面積の高さ から Ni/CeO₂が高い活性を示した。一方で 650 ℃ を 経験すると焼結が進み、表面積及び活性の低下が確 認された。希土類酸化物担体とアンモニア分解活性 の傾向としてはおおよそ、触媒表面積に従っている ことが確認された。



Fig. 1 NH₃ conversion of NH₃ decomposition reaction over 34.2 wt.% Ni/Y₂O₃ catalysts. Reaction conditions; NH₃: 100%, S.V. = 9000 L kg⁻¹ h⁻¹.



Fig. 2 NH₃ conversion at 500 °C and BET surface area for 40 wt.% Ni/Rare-earth oxide catalysts. S.V. = 9000 L kg⁻¹ h⁻¹.

- 1) K. Okura et al., ChemCatChem, 8, 2988 (2016)
- 2) K. Okura et al., RSC Adv., 6 85142 (2016)
- 3) Z. Zhang et al., Mater. Lett., 261, 126866 (2020)

マイクロ波加熱ーメタン直接分解反応における炭素活性種の検証

みやこし あきひこ きくち りょう おりはし かな おおにし みう みずの みお (旭川高専) ○宮越 昭彦, 菊地 崚, 折橋 佳奈, 大西 美羽, 水野 美緒

1. 緒言

我々はマイクロ波(MW)を用いたメタン直接分 解において Ni, HZSM-5, Mo₂Cを物理混合して得た 触媒が高い活性を示し、本質的な活性種は Ni 粒子 が多層球状炭素で包含された Ni-CNO と断定した。

Muradov¹⁾は C_{60} フラーレンがメタン分解に有効 な炭素種であることを報告し、徳永ら²⁾はフラー レンに関し吸着メタンの $\pi - \pi$ *遷移エネルギーの 信号が顕著なことを見出した。本報告では Ni-CNO の電子エネルギー損失分光(EELS)解析を基に MW-メタン分解に適する炭素形態を考察した。

2. 実験

触媒は Ni-HZSM-5-Mo₂C-SiC 系を用いた。その重
 量比は 20:48:2:30 であり、HZSM-5 と Ni と Mo₂C
 の各粉末を遠心ミルで混合した後、成型して触媒粒

 (2~3mmφ)とした。また、SiC はマイクロ波吸収を 担い、混合触媒とは別に交互に配置させて充填した。
 メタン反応はマルチモード型装置(マイクロ波出 力:450W,発振周波数 2.45 GHz)により 50 mL/min (ダウンフロー, SV:110.7 hr⁻¹)で実施した。

3.実験結果および考察

Fig.1の上段に H₂ 収率の経時変化、下段に第1層 から第3層の温度変化(放射温度計で計測)を表す。 H₂ 収率は反応開始後 500 分にかけて上昇し(誘導 期)、500 分から 1500 分では 80%以上(安定期)で あったが、1500 分以降は徐々に低下(失活期)した。 安定期に回収した試料ではNi-CNOが凝集した TEM 像が得られた。一方、失活期の試料では Ni-CNO と 共に繊維状炭素が密集する様子が確認された。

触媒層温度に関し、反応開始はサセプターの SiC (第2層)が高温であったが、安定期では第3層で 凸型の温度変化を示し、最高温度になった。この凸 型ピークは Ni-CNO の形成と凝集により、MW の集 中点(ホットスポット)が増加し、失活期では繊維 状炭素の生成に伴い、MW 印加が散逸して触媒層の 温度環境が低下することが示唆された。

Ni-CNOの EELS 解析では、Ni 粒子近傍から端部の範囲でエネルギー的な差異は見出されなかった。

- 1) Muradov N., Catal Commum. 2 (2001)
- 2) T. Tokunaga et al., Int J Hydrogen Energy 45 (2020)



Fig. 1 The changes of catalyst activity and temperature of several layers in MW-CH₄ reaction.

可視/近赤外光利用型メタン水蒸気改質反応

における温度勾配効果

(京都大学) 〇山本 旭・Wirya Sarwana・西野優冴・高見大地・吉田寿雄

1. 緒言

メタンの水蒸気改質反応 (CH₄ + 2H₂O \rightarrow CO₂ + 4 H₂, $\Delta H^{\circ} = 165 \text{ kJ mol}^{-1}$) は水素の製造法として工業的に 広く利用されている.本反応は吸熱反応であるため, +分なメタン転化率を得るためには通常は 600~ 700 °C 以上の高い反応温度が必要となる.他方,本 反応を太陽光エネルギーで進行させることにより, 太陽光エネルギーを化学エネルギーとして貯蔵する ことが可能である¹⁾.本研究では,Ni ナノ粒子の構 造や分散度が異なる4種類のシリカ担持Ni触媒を用 い,太陽光の数十~数百倍程度の光強度条件下でメ タンの水蒸気改質反応を行い,それらの触媒性能を 調べた²⁾.また,触媒反応試験には表面温度測定の 精度を考慮して平板型の反応管を採用し,形成され る温度勾配場が触媒性能に与える影響を検討した.

2. 実験

3 種類の 20wt%Ni/SiO₂触媒を典型的な含浸法によ り調製した.Ni 前駆体として酢酸ニッケル四水和物 (ace),硝酸ニッケル六水和物 (nit),乳酸ニッケル四 水和物 (lac)を用い,SiO₂は一次粒子径が 50 nm 程 度の球状シリカ (堺化学工業株式会社,Sciqas 0.05 μ m)を用いた.また既報³⁾を参考にNiフィロケイ酸 塩 (nickel phyllosilicate,Ni-PS)の熱分解を利用した 20wt%Ni/SiO₂触媒の調製を行った.具体的には,28% アンモニア水溶液中に塩基性炭酸ニッケルと球状シ リカを加え 80 °C で含浸処理を行った.得られた粉 末は 450 °C で 2 時間焼成し,その後 600 °C で 30 分 間水素還元して反応試験および分析に用いた.以降 では,含浸法で得られた触媒は前駆体名を用いて Ni/SiO₂-x (x: ace, nit, lac)と表記し,Ni-PS の熱分解 により調製したものは Ni/SiO₂-PS と記す.

触媒活性試験は固定床流通型反応装置を用いて行った. 顆粒状の触媒 0.5 g を平板型の石英製反応器 (ca. 20 × 20 × 1 mm³) に充填し上述の水素還元前処 理を施した後に,側面から 300 W Xe ランプの光を レンズで集光して光照射を行った (波長 > 420 nm).

3. 結果と考察

粉末 XRD 分析から,還元処理後ではいずれの試料も金属 Ni に由来する回折線のみが観察された.また,すべての触媒で金属 Ni と類似した形状のXANES スペクトルが認められたことから,還元後では大部分のニッケルが金属状態であることが確認された.TEM および HAADF-STME 分析からは,含浸法で調製した3種類の触媒は Ni 粒子が SiO₂上に担持されているのに対して,Ni-PS を前駆体とした場合では Ni 表面が SiO₂で一部覆われた構造をしていることがわかった.TEM の粒子径分布から見積もった Ni の分散度は Ni/SiO₂-ace (9.5%) > Ni/SiO₂-PS (5.5%) > Ni/SiO₂-nit (3.9%) > Ni/SiO₂-lac (3.1%) となった.

照射光出力が 23.8 W (スポットサイズ: 20 mm) の 条件で触媒活性試験を行ったところ、いずれの触媒 でも反応が進行し、H₂, CO₂, CO が生成した. 触媒活 性は Ni/SiO₂-lac が最も低く,残りの3種類の触媒で はおおよそ同程度であった. 石英リアクターの表面 温度の測定を行ったところ、中心付近が600℃程度 に達しており、中心から離れるにつれて大きく温度 が低下していることがわかった. また, 興味深いこ とに CO₂ 選択率 (= [CO₂]_{out} / [CO₂]_{out} + [CO]_{out}, [y]_{out} は出口ガスにおけるガス yの分圧) は熱力学的な平 衡値よりも高い値となった. 光照射下で形成される 温度勾配を有する反応場において、温度の高い中心 部で水蒸気改質反応が進行し,その下流の低温部で シフト反応などが進行することにより単一の温度で 計算された熱力学的な平衡を超える選択率が得られ たと考えられる.

4. 引用文献

- D. S. A. Simakov, M. M. Wright, S. Ahmed, E. M. A. Mokheimer, Y. Román-Leshkov, *Catal. Sci. Technol.*, 2015, 5, 1991.
- S. Wirya, D. Takami, A. Yamamoto, H. Yoshida., *Catal. Sci. Technol.*, **2023**, 13, 1755.
- C. Zhang, H. Yue, Z. Huang, S. Li, G. Wu, X. Ma, J. Gong, ACS Sustain. Chem. Eng., 2013, 1, 161.

Invited lecture

A07-A08

Chair:Weihua Qian(Tokyo Univ. of Agriculture and Technology) Tue. May 30, 2023 1:00 PM - 2:00 PM Room-A (Fukuju)

[A07] Moving on synthetic fuels, especially in Europe

OKazuhiro Inamura¹ (1. Japan Petroleum Energy Center (JPEC)) 1:00 PM - 1:30 PM

[A08] Energy crisis and energy security

ORyuzo Yamamoto^{1,2} (1. Professor Emeritus, Tokoha University, 2. International Environment and Economy Institute) 1:30 PM - 2:00 PM

欧州を中心とした合成燃料の技術開発および取り組み状況

(いなむら かずひろ) (石油エネルギー技術センター)〇稲村 和浩

1. 緒言

GHG 排出量の削減,カーボンニュートラル実現の切り 札の一つとして低炭素燃料 (LCF: Low Carbon Fuels), 特に合成燃料 (e-fuel)の期待が大きく,我が国でも石油 エネルギー関連業界を中心に社会実装を目指した研究開 発が立ち上がり,さらなる技術開発が行われている。

本報告では,欧州を中心に合成燃料を筆頭とする低炭素 燃料の必要性が高まってきた背景をレビューし,ドイツな ど先行して合成燃料をカーボンニュートラル戦略として 着手している状況を紹介する。そして合成燃料製造技術開 発に携わる企業を中心に,プロジェクト立ち上げなど,技 術面からそれらの概要を紹介する。なお,経済産業省資源 エネルギー庁の「令和4年度燃料安定供給政策に関する調 査事業」として JPEC が実施した調査内容に基づく。

カーボンニュートラル燃料が求められる背景

欧州委員会が発表した「欧州グリーンディール」,これ を包括的に推進する政策パッケージ「Fit For 55」などが 議論を進め立法に向けた段階にある。その中でエネルギー 政策に直結するのが,エネルギー効率化指令(EED)や 再生可能エネルギー指令(RED)で,これらに従って欧 州エネルギー産業は変革を進めてきている。REDと合成 燃料を含む低炭素燃料の関連などから背景を解説したい。

3. LCF 中の合成燃料の位置づけと製造技術要素

低炭素燃料 LCF は、石油代替として使用でき CO2 排 出量を削減できる燃料であり、バイオ燃料、持続可能な航 空燃料 (SAF) や合成燃料を含む総称である。原料、製造 プロセスならびに得られる基材と最終的な製品の関係と 分類を体系として示す(図)。合成燃料は、二酸化炭素

(CO₂)と水素(H₂)を原材料として製造された燃料で, 特に再生可能エネルギーによるグリーン水素を用いた合 成燃料は"e-fuel"と呼ばれる。本報告では合成燃料 は"e-fuel"と同義とする。合成燃料に関して,原料から製 品に至るまでに必須となる技術要素を解説する。

4. 主な開発プロジェクトの取り組み状況

合成燃料関連 170 社以上が加盟する eFuel Alliance に よると製造サイト 18 か所が登録されている。計画を含め 合成燃料製造を表明するプロジェクトはそれ以上で増加 中である。現状の製造規模はまだデモプラントレベルで, 商用規模の製造が立ち上がってくるのは,2025 年頃から 2030 年にかけてと見ている。一方で,製造コストは電気 や水素に大きく依存し高コストとなるのは避けられない が,2050 年には 2€/L 程度が見込まれている。製造規模や コストがニーズに応える領域に入るには,各要素技術確立 と大規模化ならびに製造効率化など,課題は多い。



Copyright(C) The Japan Petroleum Institute 2023 All rights reserved - A07 -

エネルギー危機と安全保障

(常葉大学名誉教授) ○山本 隆三

1. はじめに

1973 年の第一次石油危機の時代に世界を揺る がしたのは、中東の産油国だった。いま、エネル ギーの輸出覇権を握り世界を揺るがしているの は、ロシアだ。ロシアが覇権を握る背景には、石 油危機を契機に始まった主要国のエネルギー供 給源の多様化政策により、天然ガスと石炭の利用 が増えたことがある。

さらに、欧州一の経済大国ドイツが、50年前に 始めたロシアからのパイプラインによる天然ガ スの購入により、ロシアのエネルギー覇権はさら に強化された。安価な天然ガスはドイツと欧州の 産業を支えたが、その一方欧州のロシア依存度を 高めることになった。

加えて、気候変動問題から 2050 年脱炭素を目 指す欧州諸国が 2010 年代に脱石炭の動きを強め 石炭火力の閉鎖を進めたことが、天然ガス火力の 利用率を上昇させることになった。欧州諸国のロ シア産天然ガスへの依存率はさらに高まった。

ロシアは化石燃料を利用して増収を図ること を考えたと思われ、2021 年夏ごろから欧州向け の天然ガス供給量を絞り始め、価格上昇による収 入増に成功する。2022 年 2 月 24 日のウクライナ への侵攻以降は、欧州諸国とロシアとの間で「腕 相撲」と言われる状況になり、欧州諸国がロシア 依存度の削減を進める一方、ロシアはそれに先駆 け供給量を絞る状況となり、天然ガス、石炭価格 は大きく上昇した。

いま、世界の主要国は化石燃料への分散だけで はエネルギー安全保障の実現は不可能なことに 気付き、自給率の向上に乗り出している。その一 つは、太陽光、風力発電などの再生可能エネルギ ーの導入であり、もう一つは原子力の活用だ。欧 州では洋上風力建設に関する国際間の協力が進 む一方、フランス、英国、フィンランド、ポーラ ンドなどが原発の新設計画を明らかにしている。

2. ロシアのエネルギー覇権の背景

主要国が、初めてエネルギー危機を経験したの は、1973年秋、中東の産油国が原油輸出対象国 に親イスラエル基準による輸出禁止を設け、さら に価格を4倍に引き上げた時だった。

日本は輸出禁止対象国にはならなかったもの の、当時一次エネルギーと電力供給の約4分の3 を価格競争力のある石油に依存しており(図1)、 狂乱物価に襲われることになった。製造に際し石 油を利用していたトイレットペーパー、洗剤など の買い占め騒ぎまで起こることになった。

図1.日本の電源別発電電力量の推移



第一次オイルショックと呼ばれる危機を経験 した主要国は、一斉にエネルギー供給源の多様化 に乗り出す。多くの主要国は、石油との競争に敗 れ生産が減少していた石炭の利用に乗り出した。 原油価格の高騰により相対的な価格競争力を付 けた石炭は、発電、セメント、紙パルプなどの産 業で利用が進んだ。

多くの国が石炭に分散を図った理由は、価格以 外にもあった。当時の主要な産炭国は、米国、カ ナダ、豪州、南アフリカ、ロシア、中国であり、 政治的に安定している国に地理的にも分散され ていた。日本においても、電力会社が石油火力の 石炭火力への転換を進め、セメントなど一般産業 と呼ばれる産業も石炭転換を進めた。さらに、フ ランス、英国、ドイツ、日本などは、原子力発電 の活用も図り設備の新設を続けた。また、液化天 然ガス (LNG)の利用も日本、韓国、中国を中心 に広がった。

この結果、石油に依存していた主要国のエネル ギー供給源の多様化が進んだが、そんな中で中東 の産油国に代わり存在感を増したのがロシアだ った。ロシアは米国と並び化石燃料生産大国だが、 米国ほどの国内消費はなく、原油・石油製品、天 然ガス、石炭の輸出を行っている。いま、石油と 天然ガスは世界一の輸出国になった(図2)。石炭 は世界3位だが、寡占化が進んでいるため輸出シ ェアは20%ある。



て圧倒的存在感を示していた米国をけん制する 意図もあったとされている。

旧ソ連(ロシア)からの天然ガス供給の主要ル ートは、当初ウクライナ経由だった。ロシアとウ クライナ間で天然ガスの価格をめぐり紛争が続 き、ロシアがウクライナ向け供給を停止する事態 が、2006年と2009年に発生した。ウクライナ向 け天然ガス供給停止は欧州向け天然ガスの供給 停止にもつながることになった。

ドイツは、供給ルートの多様化を図るためロシ アとの海底パイプライン、ノルドストリームの建 設に乗り出し、2011年操業が開始された。結果、 ロシア産天然ガスへの依存度はさらに高まるこ とになった。欧州諸国が脱炭素のため老朽化した 石炭火力の建て替えを行わず天然ガス火力の利 用率を高めたこともロシア依存度の上昇につな がった。

ロシアが化石燃料を武器として利用して以降、 欧州諸国を初め、世界のエネルギー需要国のエネ ルギー安全保障政策は、供給源の多様化から脱ロ シア産化石燃料、即ちエネルギー自給率向上に変 わった。化石燃料依存を続ける限りロシアの影響 力からの脱却は困難だ。さらに、2050 年脱炭素 を実現するため再生可能エネルギー、原子力の利 用、さらには水素の利用まで世界は進むことにな りそうだ。

3. 脱ロシア産化石燃料と安全保障

旧西ドイツが、旧ソ連からの天然ガスをパイプ ライン経由で購入することに合意したのは、1970 年だった。1973年にロシア産天然ガスの供給が 始まり、欧州のエネルギー供給源の多様化に貢献 することになった。

西ドイツが政治体制の異なる旧ソ連からの天 然ガス購入に乗り出した背景には、相互依存を深 めることにより 1960 年代に深まった東西冷戦の 緩和を図る狙いがあったとされるが、当時西欧に Oral presentation

A09-A12

Chair:Shun Fukasawa(Idemitsu Kosan Co., Ltd.) Tue. May 30, 2023 2:15 PM - 3:15 PM Room-A (Fukuju)

[A09] Effect of visible light irradiation on CO₂-methanol conversion reaction using Pt-loaded Mo suboxide catalyst

○Yasutaka Kuwahara¹, Koji Hamahara¹, Hiromi Yamashita¹ (1. Osaka University) 2:15 PM - 2:30 PM

[A10] Hydrocarbon synthesis from CO₂ using spinel oxide and zeolite OKazuya Hashimoto¹, Motomu Sakai⁴, Masahiko Matsukata^{1,2,3} (1. Department of Applied Chemistry, Waseda University, 2. Research Organization for Nano &Life Innovation, Waseda University, 3. Advanced Research Institute for Science and Engineering, Waseda University, 4. Faculty of Advanced Science and Engineering, Waseda University) 2:30 PM - 2:45 PM

[A11] Effectiveness of Zeolite Dehydration Membrane for Direct Fischer-Tropsch Synthesis of CO₂

OMotomu Sakai², Naoto Chihara², Takaya Matsumoto³, Yukihiro Sugiura³, Masahiko Matsukata ^{1,2,4} (1. Research Organization for Nano &Life Innovation, Waseda University, 2. Department of Applied Chemistry, Waseda University, 3. ENEOS Corp., 4. Waseda Research Institute for Science and Engineering)

2:45 PM - 3:00 PM

[A12] Catalyst development of low-temperature CO₂ methanation

OShohei Tada¹, Tomona Jinushizono², Masahiko Nishijima³, Noriko Yamauchi², Yoshio Kobayashi², Ryuji Kikuchi¹ (1. Hokkaido University, 2. Ibaraki University, 3. Osaka University) 3:00 PM - 3:15 PM Pt 担持 Mo 亜酸化物触媒を用いた CO₂−メタノール変換 反応における可視光照射の影響 (大阪大) ○義院 泰隆・漢院 幸治・苗芋 弘色

1. 緒言

 CO_2 水素化によるメタノール合成反応は分子数減 少型の発熱反応であり、 $Cu/ZnO/Al_2O_3$ 等のCu系触 媒を利用して 200-300 °C、高圧条件下で行われてい る。メタノールは基礎化成品原料として工業的に有 用であり、カーボンニュートラル実現に向けて本反 応に高活性を示す触媒の開発が望まれている。我々 はこれまでに、Pt 担持モリブデン亜酸化物触媒が液 相 CO_2 水素化によるメタノール合成反応において 200 °C でも優れた活性を示すことを見出している ^{1,2)}。さらに、本触媒は可視光域に強い光吸収を示し、 触媒に可視光を照射すると CO_2 転化率が向上する³⁾。 本研究では、気相での CO_2 水素化によるメタノール 合成反応において Pt 担持モリブデン亜酸化物触媒 の触媒性能を評価するとともに、可視光照射が触媒 反応に及ぼす影響について調査した。

2. 実験

α-MoO₃を分散させた水溶液に、所定量の K₂PtCl₄ 前駆体および尿素を加え、95 °C で撹拌後、遠心分 離、洗浄、乾燥し、300 °C で H₂還元処理を行うこと で、Pt 担持モリブデン亜酸化物(Pt/H_xMoO_{3-y})を調製 した(Pt: 3 wt%)¹⁾。触媒反応は、加圧流通式反応装置 を用い 200 °C にて反応ガス(CO₂:H₂ = 1:3, 2 MPa, 出 口流量 20 mL/min)を流通しながら行った。可視光照 射時は、反応器上部の石英窓より Xe ランプを用い て光(λ > 450 nm)を照射しながら行った。

3. 結果および考察

種々の Pt 担持金属酸化物触媒を用いて気相 CO₂ 水素化反応を行ったところ、主生成物として CO、 副生成物として CH₃OH, CH₄ が得られた。易還元性 金属酸化物を担体に用いた場合に高い CO2 転化率が 得られ、中でも、Pt/H_xMoO_{3-y}が最も高い触媒活性を 示した(Fig. 1)。また、還元温度が高くなるほど CO2 転化率は向上した。In-situ Mo K-edge XAFS 測定では、 Mo 種が H₂気流中で還元、CO₂気流中で酸化され、 これらが可逆的に起こる様子が観察された。これら の結果から、酸化物担体中に形成される格子酸素欠 陥が CO2 脱酸素反応を促進するものと考えられた¹⁾。 また、Pt/H_xMoO_{3-y}について圧力依存性を調べたとこ ろ、圧力の増加に伴い CO 生成速度は変化しなかっ たのに対し、CH₃OH, CH₄ 生成速度は増大した。さ らに DFT 計算などの結果から、CO2の脱酸素により 生成した CO 中間体が Pt 粒子上で水素化されること で CH₃OH, CH₄ が生成するものと推察された¹⁾。

Pt/H_xMoO_{3-y}を用いて可視光照射下(λ > 450 nm, *I* = 750 mW/cm²)で反応を行ったところ、各生成物生成

速度は約 1.3 倍に向上した(Fig. 1)。200 ℃、可視光 照射下での CO 生成速度は、暗所下 217 ℃ における CO 生成速度とほぼ同じであった(Fig. 2(a))。放射温 度計を用いて光照射下での触媒表面温度を測定する と、約 21 ℃ 上昇していることが確認された(Fig. 2(b))。また、PL 測定で検出された蛍光強度は極めて 弱かった。これらの結果から、本触媒では主に光励 起された熱電子(hot electron)が非発光的に緩和し、触 媒が局所加熱されることで反応が速度論的に促進さ れるものと考えられた。一方、アレニウスプロット からは、熱電子の一部が Pt ナノ粒子へと移動し(電 子注入効果)、Pt 粒子上における CO の逐次水素化ス テップを促進している可能性も示唆された。



Fig. 1 Comparison of catalytic performance of various oxide-supported Pt catalysts in the gas-phase CO₂ hydrogenation reaction (200 °C, 2.0 MPa, CO₂ : H₂ = 1 : 3, under dark condition or with visible light ($\lambda > 450$ nm, I = 750 mW/cm²) irradiation).



Fig. 2 (a) CO formation rate as a function of reactor temperature over Pt/H_xMoO_{3-y} catalyst. (b) Change of catalyst surface temperature in a flow of H_2/CO_2 (reactor temperature = 200 °C).

1) Y. Kuwahara, T. Mihogi, K. Hamahara, K. Kusu, H. Kobayashi, H. Yamashita, *Chem. Sci.*, **12**, 9902 (2021).

2) Y. Kuwahara, A. Jinda, H. Ge, K. Hamahara, H. Yamashita, J. Phys. Chem. C, **127**, 4942 (2023).

3) H. Ge, Y. Kuwahara, K. Kusu, H. Yamashita, J. Mater. Chem. A, 9, 13898 (2021).

スピネル型酸化物とゼオライトを用いた CO2からの炭化水素合成

(早大先進理工*・早大ナノ・ライフ**・早大理工総研***) ○橋本一也*・酒井 求*・松方正彦*,**,***

1. 緒言

2050年カーボンニュートラル社会実現のために、 CO₂の資源化が求められている。資源化の1つに CO₂からのメタノール合成が挙げられるが、平衡制約のため に工業的には5~10 MPa と高圧で製造されている。省 エネルギー化のために、CO₂からのメタノール合成と メタノールからの炭化水素合成を1段で行うタンデム 反応に注目した。タンデム反応では、生成したメタ ノールが炭化水素に転換されることで、平衡を生成側 にシフトすることができ、炭化水素収率の向上が期待 できる。

タンデム反応では、メタノール合成触媒とメタノー ル転換触媒を混合させた触媒を用いており、我々はメ タノール合成触媒に注目した。タンデム反応は高温で 行われることから、本研究では、メタノール合成触媒 として高温で活性を示すスピネル型酸化物、メタノー ル転換触媒として SSZ-13を用いた。メタノール合成 触媒であるスピネルの金属種や焼成温度を変更した実 験を行い、炭化水素収率および分布について検討した。

2. 実験方法

AB₂O₄型のスピネルを錯体重合法により合成した。 金属種の検討では、A サイトに Zn、B サイトに Al、 Fe、Cr、Ga を導入した4種類のスピネル(ZnB₂O₄, B=Al, Fe, Cr, Ga)を873 K で焼成を行い合成した。焼成温度の 検討では、ZnAl₂O₄において、773~1073 K で100 K 刻 みで計4つの温度を検討した。以降、焼成温度を末尾 に記載する。

合成したスピネルとメタノール転換触媒である SSZ-13を用いてタンデム反応試験を固定床流通式反応 器で行った。原料としては $H_2/CO_2/N_2=9/3/1$ を供給した。 触媒には、スピネルと SSZ-13を5:3.5の重量比で物理 混合させたものを0.85 g 充填した。反応は653 K、1.0 MPa で行った。生成物は GC-TCD と GC-FID を用い て分析し、原料ガスに含まれる N_2 による内標準法で 炭化水素収率および分布を算出した。

3. 実験結果および考察

Fig. 1に金属種の異なるスピネルと SSZ-13を用いた 際の生成物の収率を示す。全ての金属種において、生 成物は炭化水素と CO のみが観測され、メタノールの 生成は確認されなかったことから、生成したメタノー ルは炭化水素に転換されていることがわかった。B サ イトが Al では5.3 %、Fe では5.0 %、Cr では0.57 %、 Ga では1.2 %の炭化水素生成が確認された。炭化水素 収率が比較的高い ZnAl₂O₄と ZnFe₂O₄では、どちらも 生成した炭化水素の内、75 %程度が C₂-C₄のパラフィ ンであることが分かった。

次に ZnAl₂O₄の結晶性と生成する炭化水素の関係を 調べるため、ZnAl₂O4の焼成温度を検討した。XRD 測 定より、773 K で焼成を行ったものはブロードなピー クが観測されたことからアモルファスであること、 873 K 以上で焼成を行ったものはスピネル由来のピー クのみが観測されたことからスピネル構造であること が分かった。また、焼成温度が高くなるにつれて、ス ピネル由来のピーク強度は大きくなることが分かった。 これらの触媒を用いたタンデム反応試験における生成 物収率を Fig. 2に示す。炭化水素収率は、ZnAl₂O_{4_}873 K で5.3 %、ZnAl₂O₄ 1073 K で2.2 % ZnAl₂O₄ 773 K で 1.6%と、873K 焼成のものが最大となった。焼成温度 によらず、生成した炭化水素の内70 %程度が C2-C4の パラフィンであることが分かった。ZnAl2O4_773 K と ZnAl₂O₄873 K の比較から、スピネル構造を持つと高 い炭化水素生成量を示すことが分かり、スピネル構造 がメタノール生成に寄与していることが考えられた。 また、ZnAl₂O₄_873 K と ZnAl₂O₄_1073 K の比較から、 結晶化度が低いときに高い炭化水素生成量を示すこと が分かった。要因の1つとして、結晶化度が小さいと きに酸素空孔の割合が増加することを考えている。







Fig. 2 Yield for changing calcination temperature.

CO2ダイレクト Fischer-Tropsch 合成における ゼオライト脱水膜の有効性

(早大先進理工*・ENEOS**・早大ナノライフ***・早大理工総研****) ○酒井 **・千原直人*・松本 隆也**・杉浦 行寛**・松方 正彦*,***,****

1. 緒言

カーボンニュートラル達成には、CO₂を大規模に 再資源化可能なカーボンリサイクル技術の開発が不 可欠である。本研究では、CO₂から直接燃料や化学 品原料となる炭化水素が得られる CO₂ダイレクト Fisher-Tropsch 合成に注目した。

本反応では、副生する多量の水によって反応速度 が低下することが報告されている¹⁾。これまでに 我々は Fe 系触媒とゼオライト膜を組み合わせた膜 反応器において、ダイレクト FT 合成が促進される ことを見出している。本研究では、膜反応器におけ る反応促進の原理について検討を行った。

2. 実験方法

FT 合成触媒として含浸法によって調製した K-Fe₂O₃/γ-Al₂O₃を用いた。触媒は673 K で水素還元 を行い使用した。脱水用分離膜として、管状α-アル ミナ支持体上に合成した ZSM-5 ゼオライト膜を用 いた。ゼオライト膜のサイズは、直径 10 mm、長さ 80 mm、膜面積 25.1 cm² である。

FT 合成では、前段の固定床流通式反応器および後 段の膜反応器から成る装置を使用した。膜反応器は、 管状膜の外側に充填した触媒層に原料ガスを供給し た。膜内部は Ar を用いて透過ガスをスイープした。

FT 合成の原料は(H₂/CO₂ = 3/1)の混合ガスとし、触 媒量および原料ガス流量を変化させることで、W/F を 120~6100 g_{cat} min mol_{CO2}⁻¹の範囲で制御した。反応 温度・圧力は 573 K、0.9 MPa とした。

3. 結果および考察

図1に従来型反応器と膜反応器における W/F と CO2転化率の関係を示す。従来型反応器を用いた場 合、W/F が510から6100 g_{cat} min molco2⁻¹まで増加した 際に CO2転化率が22.7%~35.8%まで向上した。膜反 応器を用いることで、W/F に依らず CO2転化率の大 幅な向上が見られた。また膜反応器では、W/F が CO2 転化率に与える影響が大きく、同範囲で CO2転化率 は36.6%~61.3%であった。分離膜を用いて反応系内 の水を直接取り除くことで、反応に伴って生成する 水による反応速度の低下を抑制する効果が見られた。 とくに高 W/F (高転化率)領域では水による反応阻 害効果が大きいため、脱水膜導入の効果も大きくな ったと考えられる。

図2に Ar あるいは水蒸気による原料ガスの希釈が CO2転化率に与える影響を示す。Ar で希釈した場合 は、CO2および H2分圧の低下に伴い僅かに CO2転化 率が減少した。一方、水蒸気によって希釈した原料 を用いると、CO2転化率が大幅に低下することが明 らかとなった。これは、原料分圧低下に加えて水に よる触媒劣化(酸化)および触媒上での反応阻害が 起こるためと考えられる。これらの影響について検 討を行うため、一度水蒸気に暴露した触媒による活 性試験結果を青プロットで、水蒸気暴露後再度還元 処理を行った触媒による結果を赤プロットで示す。 この結果、触媒の酸化と反応阻害の両者が活性の低 下につながったことが分かった。



Fig. 1 W/F と CO2 転化率の関係





4. 結論

膜反応器を用いて反応系内の水分圧を低下させることで、FT 反応を促進させ高い転化率が得られることを明らかにした。とくに反応系内の水分圧が高くなる高 W/F(高転化率)領域では、分離膜による反応促進効果が大きかった。

参考文献

1) M.P. Rohde, G. Schaub, S. Khajavi, J.C. Jansen, and F. Kapteijn, Microporous Mesoporous Mater., 115, 123-136 (2008)

CO2低温活性化に向けた新規メタネーション触媒の開発 (北海道大*1・茨城大*2・大阪大*3)○多笛菖³菜*1・地主園崩奈*2・ 街站雑彦*3・竹内紀子*2・沂林芳剪*2・菊地隆笥⁵*1

1. 緒言

産業革命以降、CO2排出量が急激に増加し、気候変 動対策が喫緊の課題となっている。メタネーションは、 カーボンニュートラル実現に寄与する重要な技術で ある。この反応は、低温・高圧条件下で反応が促進さ れる。既往の研究では、メタネーション触媒として Ni 系、Ru 系金属酸化物触媒が多く報告されているが、 低温(250℃以下)では十分な CO2 メタン化活性が得 られていない。

本研究では、メタネーション低温化を目的とし、湿 式含浸法と選択析出法で Ru/単斜晶 ZrO2 触媒を調製 することにより、調製方法の検討を行った。また、Ru/ 単斜晶 ZrO2 と Ru/非晶質 ZrO2の触媒活性を比較する ことにより、担体種の検討を行い、低温域で高活性を 示す新規触媒の開発を目指した。

2. 実験

湿式含浸法、選択析出法(焼成あり)¹⁾、選択析出 法(焼成なし)の3種類の方法でRu/ZrO₂触媒を調製 した。反応試験には、固定床流通式反応器を使用した。 前処理として、Ar:H₂ = 90:10の混合ガスを300℃で1 時間触媒層に導入し、水素還元を行った。反応ガス組 成はCO₂:H₂:N₂ = 1:4:5、ガス流量は50 mL_{STP}/min、反 応温度は200℃~300℃の範囲で、25℃刻みに降温試 験を実施した。特性評価は、X線回折法(XRD)、蛍光 X線分析法(XRF)、N₂吸着、CO₂昇温脱離法(CO2-TPD)、 走査電子顕微鏡(SEM)、走査型透過電子顕微鏡(STEM)、 X線光電子分光測定(XPS)を行った。

3. 結果および考察

Ru/ZrO₂触媒に着目し、調製方法と担体種の検討を 行った。3 種類の調製方法のうち、選択析出法(焼成 なし)で調製した触媒が最も高い CO₂転化率を示し た。これを踏まえ、選択析出法(焼成なし)で調製し た Ru/単斜晶 ZrO₂ (m-ZrO₂)および Ru/非晶質 ZrO₂ (am-ZrO₂)を用いて、担体種の検討を行った。反応 試験の結果、Ru/m-ZrO₂の方が、Ru/am-ZrO₂よりも高 活性を示した(図1)。さらに Ru/m-ZrO₂は、225[°]Cの 低温でも70時間もの間、高活性を保ち続けていた(図 2)。STEM より、長期試験前後で Ru の分散度や表面 の様子に変化がないためであると示唆される。



図1 選択析出法(焼成なし)で調製した Ru/ZrO₂触 媒の CO₂転化率





謝辞 本研究は 公益財団法人東電記念財団の助成に より行われた。

Sugawara, Y. et al., Liquid-phase reductive deposition as a novel nanoparticle synthesis method and its application to supported noble metal catalyst preparation, Catal. Today, 132, 81 (2008)

Oral presentation

B08-B11

Chair:Satoshi Suganuma(Hokkiado Univ.) Tue. May 30, 2023 2:15 PM - 3:15 PM Room-B (Heian)

[B08] Effect of co-feeding H ₂ S on isomerization and dehydrogenation of C5 mono olefin over Fe-based catalyst ORyo Watanabe ¹ , Fumiya Karasawa ¹ , Kazuhide Mino ¹ , Yuichi Miygagi ² , Katsuya Watanabe ² , Choji Fukuhara ¹ (1. Shizuoka University, 2. Cosmo Oil Co., Ltd.) 2:15 PM = 2:30 PM
[B09] <i>n</i> -Butane dehydrogenation over mesoporous alumina-supported PtCu catalysts
Yuki Oshima ¹ , Miru Hirahara ¹ , Hitoshi Ogihara ¹ , ⊖Hideki Kurokawa ¹ (1. Saitama University) 2:30 PM - 2:45 PM
[B10] Catalytic cracking of polyethylene using zeolite prepared from coal ash components
Kouki Kunieda ¹ , ○Shuuma Tanaka ¹ , Hung Nguyen ¹ , Shinya Matsuura ² , Tadanori Hashimoto ¹ , Atsushi ISHIHARA Ishihara ¹ (1. Graduate School of Engineering, Mie University, 2. Mie Prefecture Industrial Research Institute) 2:45 PM - 3:00 PM
[B11] Catalytic cracking of VGO using ZSM-5-containing micro-meso hierarchical catalysts prepared by gel skeletal reinforcement OTomoya Yoshimura ¹ , Tadanori Hashimoto ¹ , Atsushi ISHIHARA Ishihara ¹ (1. Graduate School of Engineering, Mie University) 3:00 PM - 3:15 PM

鉄系触媒による C5 モノオレフィンの異性化と脱水素に 及ぼす硫化水素の効果

(静岡大*, コスモ石油**) ○渡部 綾*・柄澤文哉*・美濃一秀*・宮城裕一**・ ^{セたな<かっ}*、 ^{ふくはらちょうじ} 渡辺克哉**・福原長寿*

<u>1. 緒言</u>

我々はこれまで, H₂S が共存する低級アルカンの 脱水素に対してSiO₂に担持したFe系触媒(Fe/SiO₂) が高い活性を示すことを報告している^{1,2)}。イソペン タンの脱水素では,生成物としてイソプレンだけで なく,2-メチル-1-ブテン(2M1B)や2-メチル-2-ブテン (2M2B),3-メチル-1-ブテン(3M1B)等のモノオレフィ ンも得られる。これらモノオレフィンを異性化と脱 水素を組み合わせることでイソプレンに変換できる。

本研究では、Fe/SiO₂触媒を利用してモノオレフィ ンの一つである 2M2B からのイソプレン製造を検討 した。具体的には、H₂S 共存の有無がイソプレン生 成に及ぼす影響を調べ、反応ガス中の H₂S 濃度を変 更することで、触媒特性に及ぼす影響を調査した。 さらに、H₂S の役割を明らかにするために、H₂や H₂O を共存した反応を実施した。

2. 実験方法

2.1 触媒調製方法

Fe/SiO₂ 触媒は、参照触媒委員会が提供する JRC-SIO-4 を担体とし、蒸発乾固法により調製した。SiO₂ 担体を蒸留水に6時間浸漬した後、Fe 前駆体である Fe(NO₃)₃・9H₂O を加え、さらに2時間攪拌した。そ の後、乾燥するまで水分を蒸発させ、得られた粉末 を 500℃で1h 焼成して触媒を調製した。

<u>2.2 触媒特性の評価</u>

触媒特性の評価には常圧固定床流通式反応器を用 いた。500 mgの触媒を反応器中央に設置した後,H₂ と H₂S の混合ガス(H₂/H₂S/N₂= 2.5/2.5/45 ml·min⁻¹)を 流して硫化処理を 600[°]C, 30 min 施した。その後, 反応ガスを 2M2B/H₂S/N₂= 5/10/35 ml·min⁻¹の組成で 供給した。反応ガスは, GC-FID により分析した。

3. 結果と考察

Fig. 1 は、Fe/SiO₂触媒による 2M2B からの C5 オ レフィン類の生成に及ぼす H₂S 共存の効果である。 H₂S 共存下では、反応開始直後から、イソプレンが 得られ、その収率は反応時間とともに緩やかに上昇 した。一方、H₂S の供給停止は、イソプレン収率を 大きく低下させ、2M1B の収率を増加させた。この 結果から、H₂S の有無に関わらず 2M2B から 2M1B に異性化するが、2M1B からの逐次脱水素は H₂S 共 存条件でのみ進行することが示唆された。

Fig. 2 は、各 H₂S 分圧におけるイソプレン収率の 経時変化を示したものである。H₂S 分圧が 0.2 atm に おいて、最も高い活性を示した。また、H₂S 分圧が 低い条件においても、比較的高い活性を示すことが わかる。わずかな量であっても H₂S を供給すること で、触媒が連続的に再生され、高い活性が維持され

ることが推測された。

H₂S の役割を明らかにするために, H₂や H₂O を 2M2B と共存した反応を実施した。Fig. 3 には, それ ぞれの条件における生成物を示した。H₂S 共存下で は Fe/SiO₂ 触媒の利用により, イソプレンが得られ る。一方, H₂や H₂O 共存下では, H₂S が共存しない 条件の結果と類似であり, イソプレンの生成量はわ ずかであった。内部オレフィンからイソプレンを得 るためには, H₂S と Fe/SiO₂ 触媒を併用する必要があ ることが明らかになった。



1) R. Watanabe and C. Fukuhara *et al.*, Appl. Catal. A: Gen., 587 (2019) 117238.

2) R. Watanabe and C. Fukuhara *et al.*, Appl. Catal. A: Gen., 630 (2022) 118442.

メソポーラスアルミナ担持 PtCu 触媒による *n-*ブタン 脱水素反応

(埼玉大) 大嶋 祐輝、平原 実留、荻原 仁志、〇黒川 秀樹

1. 緒言

アルカン単純脱水素反応には担持 Pt 系触媒が有効で ある。Natarajan らは不規則な worm 状のメソポーラス 構造を有する Al₂O₃ に Pt および Sn を担持した触媒が n-ブタン脱水素反応において高い C4⁼ (ブテン類 + 1,3-ブタジエン) 選択率を示すことを報告した¹⁾。しかし高 温反応条件下では融点の低い Sn (融点:232 °C)が蒸散 しまい不可逆的に劣化する恐れがある。そこで、高融点 のCu (融点:1085 °C) を担持した PtCu/mesoporous-Al₂O₃ (以下 PtCu/m-Al₂O₃)触媒を調製して n-ブタン脱水素反 応を行った結果、従来の PtCu/ γ -Al₂O₃ 触媒と比較して高 い n-ブタン転化率及び C4 選択率を示すことを見出し た²⁾。本発表では異なる条件で調製した PtCu/m-Al₂O₃ 触媒の構造と触媒特性を評価した。

2. 実験方法

PtCu/m-Al₂O₃ (Pt: 0.6 wt%、Cu: 3.0 wt%)調製:ビーカ ーに EtOH を 20 mL、界面活性剤である P123(Mn = 5800) を 2.1 g 加えて 1 h 撹拌した。さらに、別のビーカーに EtOH を 20 mL、Al(OiPr)₃ を 4.08 g、70% HNO₃aq を 2.6 mL 加えて 1 h 撹拌した。これらの溶液を激しく撹拌し ながら混合した。さらに、所定量の Pt 化合物(H₂PtCl₆ エタノール溶液あるいは Pt(NH₃)₂(NO₂)₂ 硝酸溶液)及び Cu(NO₃)₂・EtOH 溶液を加えて、24 h 撹拌した。次に、 この溶液を枝付き三角フラスコに移し替え、N₂流通(20 mL min-1)下、加熱しながら溶媒を除去(60 °C、72 h)し た。得られた結晶をマッフル炉で焼成(550 °C、4h)、H₂ 還元(550 °C、1 h)して触媒とした。

活性試験(n-ブタン脱水素反応): 常圧固定床流通式反応装置を用いて触媒量 0.25g、反応温度 550℃、WHSV 3.9 h⁻¹、試料供給モル比 *n*-C₄H₁₀: H₂: He: H₂O=1:1: 3:3、全流速 50 mL min⁻¹として反応を行った。反応前に 550℃、1h、40% H₂で還元を行った後、550℃、30 min のスチーミングを行った。

3. 結果と考察

以前報告した通り、H₂PtCl₆から調製した触媒 PtCu/m-Al₂O₃(Cl)は、 γ -Al₂O₃ 担持触媒よりも高い*n*-ブタン転化 率、C4⁼選択率を示した(Fig. 1)。しかし何れの触媒で も時間経過とともに転化率は緩やかに減少した。一方、 Pt(NH₃)₂(NO₂)₂から調製した PtCu/m-Al₂O₃(NO₂)触媒は、 初期転化率は PtCu/m-Al₂O₃(Cl)触媒と同等であるもの の、転化率の経時変化は非常に小さく、安定性の高い触



Fig.1 担持 PtCu 触媒による n-ブタン脱水素反応

媒となった。また何れの触媒でもC4⁻選択率は高かった。 この経時安定性の違いを調べるためにPtCu/m-Al₂O₃ (NO₂)をTEM 観察したところ、warm 状ではなく規則的 なメソ孔を持つことがわかった (Fig. 2)。この特異な構 造が高い経時安定性に寄与したと考えられる。



Fig. 2 PtCu/m-Al₂O₃(NO₂) 触媒の TEM 像

- P. Natarajana, H. A. Khana, S Yoone, K. D. Junga, J. Ind. Eng. Chem., 63, 380-390 (2018).
- Y. Oshima, S. Kuchiki, M. Hirahara, H. Ogihara, H. Kurokawa, TOCAT 9, P1089, 2022, Fukuoka.

石炭灰成分を用いたゼオライトによる ポリエチレンの接触分解

(三重大院工¹・三重県工研²) 國枝昂希¹・○田中柊真¹・Nguyen Hung¹・ 松浦真也²・橋本忠範¹・乙原 第¹

1. 緒言

石炭灰はその多くがセメント原材料として利 用されているが、ゼオライト製造にも用いること ができる。しかし、ZSM-5 ゼオライト製造に関す る報文は少ない。当研究室ではこれまで石炭灰の 高温挙動を TEM および XRD を用いて検討して きた[1,2]。また、接触分解触媒であるゼオライト の調製と反応性に関する研究を行ってきた[3]。そ こで本研究では、ベトナム産石炭の中でゼオライ トの調製に使用できる可能性がある Quang Ninh (QN)炭の灰成分に着目し、この灰の模擬成分存在 下でZSM-5の調製を試みた。また、調製したZSM-5を用いて、低密度ポリエチレン(LDPE)の接触 分解をキュリー・ポイント・パイロライザー(CPP) 法[3]を用いて検討し、灰成分を含まない従来法で 調製した ZSM-5 (Conventinal-ZSM-5、C-ZSM-5)と の反応性の比較を行ったので報告する。

2. 実験

石炭灰成分を用いた ZSM-5 触媒(QNCA-ZSM-5)は、コロイダルシリカ、アルミン酸ナトリウム、 水酸化ナトリウム、H₂O、テトラプロピルアンモ ニウムヒドロキサイド(TPAOH)、SiO₂ および Al₂O₃ 以外の QN 炭灰模擬成分として Fe₂O₃、 CaCO₃、K₂CO₃、MgO、NH₄H₂PO₄、Na₂SO₄、TiO₂ を加えて水熱合成法で作製した。ステンレス製の 密封乾燥容器を用い、恒温槽で150~165℃、48~96 時間保持して結晶化を行い、その後乾燥させ、焼 成を 550℃で 6 時間行った[4]。作製した触媒は NH₄(NO₃)を用いてカチオン交換を行った。触媒 のキャラクタリゼーションとして、XRD、窒素吸 脱着測定、XRF、TG-DTA を行った。CPP 法によ る接触分解は 500℃ のパイロフォイルに 0.2mg の LDPE と触媒 1.0mg を用いて行った。

3. 結果および考察

調製した ZSM-5 の XRD を測定した結果、結晶 化温度 150℃、結晶化時間 48 時間においては QNCA-ZSM-5 と C-ZSM-5 のどちらの場合も SiO₂/Al₂O₃比 52 で ZSM-5 のピークが観察され、 SiO₂/Al₂O₃比を 78、156 まで増加させるとピーク 強度は向上した。結晶化温度 165℃、結晶化時間 96 時間においては、SiO₂/Al₂O₃比 26 でも ZSM-5 のピークが観察された。N₂ 吸脱着測定の結果、 SiO₂/Al₂O₃比が 52 では結晶化度が低いため表面 積および細孔容積がSiO₂/Al₂O₃比が78および156 の触媒に比べて低下した。QNCA-ZSM-5 でメソ 細孔表面積および細孔容積の発達が確認でき、石 炭灰成分、特に最後まで残存するFeやTiなどの 遷移金属が関係している可能性がある。

次に作製した ZSM-5 による LDPE の接触分解 を行った。QNCA-ZSM-5 と C-ZSM-5 の両方で SiO₂/Al₂O₃比の増加にともない転化率が向上し、 SiO₂/Al₂O₃比 78 で最大の転化率を示した。C5~ C11のガソリン留分が増加し、C1~C4のガス生成 物が減少した。また、QNCA-ZSM-5 で C-ZSM-5 より高い転化率が得られた。これらのことは石炭 灰分を用いた場合にメソ細孔が発達したことと 関連していると考えられる。SiO₂ /Al₂O₃ 比 52 の QNCA-ZSM-5 および C-ZSM-5 では、ZSM-5 の結 晶化度が低く、転化率が低下したと考えられる。 SiO₂/Al₂O₃比が増加すると Olefin /Paraffin (O/P)比 が増加した。また、SiO₂/Al₂O₃比が 52 から 78 に 増加する際に multi /single branch (m/s)比と iso-/n-比が向上した。いずれも ZSM-5 結晶の成長と関 連していると考えられる。QNCA-ZSM-5 と C-ZSM-5 を比較すると、前者で高い O/P 比と m/s 比 が得られた。

4. まとめ

XRD の結果から QNCA-ZSM-5 と C-ZSM-5 は どちらも 150℃、48h の調製条件で、SiO₂/Al₂O₃比 52 のとき結晶が初めて生成し、SiO₂/Al₂O₃比 156 まで成長した。SiO₂/Al₂O₃比 78 で転化率は最大 となり、156 ではやや低下した。石炭灰分組成の 影響で QNCA-ZSM-5 ではメソ孔が発達し、LDPE の転化率およびガソリン留分が増加した。

[1] T. Hashimoto, Takai, Nguyen, Nomura, Ishihara, ACS Omega, 6, 1197-1204 (2021).

[2] H. Nguyen, M. Katou, Y. Tsuchimori, M. Nomura,T. Hashimoto, A. Ishihara, J. Jpn. Petrol. Inst., 66(3)2023 in press.

[3] A. Ishihara, Fuel Processing Technology, 194, 106116 (2019).

[4] K. Mizuno, K. Mori, S. Matsuura, T. Hashimoto, A. Ishihara, Chem. Lett., 51(10), 2022, 1033.

ゲル骨格補強法を用いた ZSM-5 含有ミクロ-メソ 階層構造触媒による VGO の接触分解

1. 緒言

日本における石油製品の需要は低下する傾向 にあるが、世界的にはガソリン需要は依然として 高く、重質油の分解によるガソリン製造は重要な プロセスである。当研究室では、これまで大きな メソ細孔を有するメソポーラスシリカを調製す るためのゲル骨格補強法 (GSR)を開発してきた [1-4]。それらを用いた階層構造触媒は、重質油の 分解に有効であり、Y-およびβ-ゼオライトを用い た触媒は、ゼオライト単独やカオリン混合触媒と 比べて高い活性を有することを報告した[5]。

本研究では、GSR 法シリカで多層化した ZSM-5 ゼオライト含有階層構造触媒を調製し、減圧軽 油 (VGO)の接触分解をキュリー・ポイント・パ イロライザー(CPP)法を用いて検討し、ゼオライ トの種類による影響を得ることを目的とした。

2. 実験

シリカ源としてのテトラエチルオルトシリケ ート(TEOS)、酸触媒およびテンプレートとしてリ ンゴ酸を用いて、H-ZSM-5-ゼオライト(東ソー、 SiO₂/Al₂O₃=24)の存在下でTEOSを加水分解し、 2層構造触媒を得た。次にTEOSをシリカ源とし、 2層構造触媒存在下でTEOSを加水分解し、補強 溶液としてヘキサメチルジシロキサン(HMDS) -無水酢酸(AA)混合溶液を使用して50°Cで保持 し、ゲル骨格を補強した後乾燥した。焼成は乾燥 空気流中、600°Cで3時間行った(共ゲル型)。GSR シリカと2層構造触媒を混合した3層構造触媒 は物理混合型として用いた。

触媒の特性評価として、XRD、窒素吸脱着測定、 NH₃-TPD、TEM、TG-DTAを行った。

反応実験は、キュリー・ポイント・パイロライ ザー(CPP, JCI-22)を用いて、触媒 1.0mg、500℃、 VGO 0.2mg、He 雰囲気 0.6MPa の条件下で実施し た。液体および気体生成物はGC-FID で分析した。

3. 結果および考察

XRD 測定により、すべての階層型触媒におい て ZSM-5 ゼオライトのピークが確認され, ゼオ ライトの結晶構造が維持されていることが示さ れた。階層構造触媒ではゼオライト結晶量が減少 することが確認された。窒素吸脱着測定の結果か らゼオライト単独と比較して、2層および3層階 層触媒の表面積および細孔容積は大きく増加し、 (三重大院工)〇吉村智也・橋本忠範・石原 篤

触媒構造に大きなメソ孔が導入されたことが示 された。さらに、3層階層触媒の細孔容積は2層 階層触媒のそれと同等かそれより大きく、2層構 造触媒とGSR法を用いた3層構造触媒の調製が、 大きなメソ孔の導入に寄与したと考えられる。

ZSM-5 含有階層構造触媒を用いて VGO 接触分 解を検討した。ZSM-5を単独で使用した場合、転 化率は27%であった。カオリン混合触媒、2層お よび3層階層構造触媒を用いた場合、ゼオライト の含有量が少ないため、転化率が低下し、オレフ ィン選択性が高くなる傾向が見られた。ガス生成 物の選択率は、ZSM-5 含有階層構造触媒の方が ZSM-5 単独よりも高く、前者で過分解が進行する 傾向がみられた。ZSM-5の含有量あたりの活性で は ZSM-5 単独と比べて増加したが、カオリン混 合触媒と比べると低下し、階層構造とするときに ZSM-5 の細孔入り口の一部閉塞が存在する可能 性がある。このことは、これまで報告してきた Y-および β-ゼオライトを用いた階層構造触媒の結 果[5]と異なり、ZSM-5 の小さい細孔径と関係し ていると考えられる。一方、芳香族の選択性では、 3層の階層構造とすることでキシレン混合物中の p-キシレン選択性が向上していることが分かり、 ミクロ孔のわずかな閉塞やミクロ孔外部の酸点 のシリカによる被覆がこれに関係している可能 性が示唆された。ZSM-5 含有階層構造触媒では、 RON 値が ZSM-5 単独よりも高く、前者でオレフ ィン選択性が高いためと考えられる。

4. まとめ

ZSM-5 を用いて 2 層および 3 層に階層構造化 することで転化率が低下したが、3 層階層構造触 媒では芳香族中の p-キシレン選択性が向上した。

1) K. Mizuno, K. Mori, S. Matsuura, T. Hashimoto, A. Ishihara, Chem. Lett., 2022, 51(10), p.1033–1036.

2) S. Matsuura, T. Hashimoto, A. Ishihara, Fuel Process. Technol., 2022, 227, 107106.

3) A. Ishihara, S. Matsuura, F. Hayashi, K. Suemitsu,

T. Hashimoto, Energy Fuel, 34 (2020), pp. 7448.

4) A. Ishihara, Fuel Process. Technol., 2019, 194, 106116.

5) 水野、橋本、石原、石油石油化学討論会、2022 年 長野大会要旨集 Oral presentation

C08-C09

Chair:Toshiyuki Yokoi(Tokyo Inst. of Technology) Tue. May 30, 2023 2:15 PM - 3:15 PM Room-C (Zuiun)

[C08] Lactic acid production from glucose over heterogeneous catalysts under base-free conditions Daichi Hata¹, Takeshi Aihara¹, Hiroki Mkiura^{1,2,3}, OTetsuya Shishido^{1,2,3} (1. Tokyo Metropolitan University, 2. ReHES, 3. ESICB) 2:15 PM - 2:45 PM [C09] Development of solid acid catalysts for synthesis of useful chemicals from saccharides ORyoichi Otomo¹ (1. Hokkaido University) 2:45 PM - 3:15 PM

不均一系触媒によるグルコースからの乳酸一段合成
 (都立大院都市環境*・都立大水素社会構築セ**・京大 ESICB***)
 「描 たいち かいち たいし 、 かうち ひろき たいち * かいち 健司・* 三浦 大樹*・*****・○宍戸 哲也*・**.***

1. 緒言

乳酸(LA: Lactic acid)は生分解性プラスティック を含む様々な化成品の重要な合成原料である.現 在 LA は、単糖類の発酵あるいはアルデヒドとシ アン酸より乳酸ニトリル、乳酸メチルエステルを 経る合成法により工業的に製造されている¹⁾.し かし、これらの方法は工程が多段階であることや 高温・高圧下での反応であることなどの課題があ るため、よりグリーンかつ高効率・低コストな製 造法の開発が求められている. その一つとして固 体触媒による Glucose から LA への一段合成法が 検討されている.しかし, Glucose から LA を一段 でかつ高収率で得るためには,異性化 (Step 1), レトロアルドール (Step 3, 3'), 脱水 (Step 5, 5'), 水和・転位(Step 6)の異性化を含む多段階の酸塩 基反応を効率的・選択的に進行させることが可能 な高度に酸塩基性を制御した触媒の設計が必要 となる(Scheme 1)²⁾.



Scheme 1 Reaction pathway of glucose to LA

本研究では、Glucose からLA への一段での選択 的変換について、種々の金属酸化物や水酸化物を 用いて検討を行なったところ Y_2O_3 が比較的穏和 な条件でNaOH などの強塩基を加えることなく高 い収率でLA を与えること、 Y_2O_3 を SiO₂に担持 させることによって乳酸収率が向上することを 見出した.また、 Y_2O_3 および Y_2O_3 /SiO₂触媒の酸 塩基性と活性・選択性について考察を行った.

2. 実験

Y(OH)₃ は硝酸イットリウム(Ⅲ)・n 水和物から 沈殿法により合成した. Y₂O₃ は, Y(OH)₃ を空気 中,773K で 3 時間焼成することにより調製した. Y₂O₃/SiO₂は,硝酸イットリウム(Ⅲ)・n 水和物 の水溶液を用いた含浸法により調製した.含浸後, 空気中,773K で3時間焼成し触媒を得た.

反応は、テフロン製内筒を備えたステンレス製 オートクレーブを用いて所定の温度で行った.生 成物は HPLC で分析した.

3. 結果と考察

Fig.1 に様々な金属酸化物を用いたグルコース の変換反応を473Kで行った際の生成物収率と塩 基点と酸点の合計に対する塩基点の割合を示す. 主な生成物として, LA, Pyruvaldehyde (PA), Dihydroxyacetone (DHA), Glyceraldehyde (GLD), Fructose, 5-hydroxymethyl-2-furaldehyde (HMF) が 得られた. 検討した中では MgO, Y₂O₃, ZnO を用 いた時に、比較的高い収率で LA と DHA が得ら れた. 中でも, LA 及び中間生成物(PA, DHA, GLD, Fructose)の合計収率はY2O3が最も高かった.MgO, Y₂O₃, ZnO は、塩基点が多く存在することから、 これらの結果は塩基点が LA の形成に重要な役割 を担っていることを示している.一方,酸点を多 く有する酸化物 (Al₂O₃, TiO₂, Nb₂O₅) では, HMF が多く生成したのに対して LA 収率は低かった. SiO₂の場合, Fructose およびオリゴマーが多く生 成し、LAやHMFの収率は低かった.



Fig. 1 Glucose conversion on various metal oxides. Conditions: Glucose 1 mmol, H₂O 10 mL, 473 K, 0.5 h, Under 1 MPa Ar, Catalyst 50 mg, a) 200 mg

検討した触媒では 10wt% Y₂O₃/SiO₂ が最も高い

LA 収率(45%) を与えた. Y₂O₃には幅広い強度 分布を持つ塩基点が存在する.また SiO₂に Y₂O₃ を担持すると、ルイス酸点が新たに発現した³⁾. これらの結果は,酸点と塩基点が協奏的に機能す ることによって LA 収率が向上することを示唆し ている.

次に触媒の酸塩基性が反応の各素過程に与える影響を評価するために中間生成物である DHA と PA を基質として反応を行った.

PA を基質とした場合, Y₂O₃や MgO などの塩基 性金属酸化物触媒は,反応温度 363K でも高い収 率で LA を生成した.一方,ZrO₂,TiO₂,Nb₂O₅, SiO₂では, PA 転化率が低く,LA 収率は低かった. この結果は,PA から LA への変換(Step 6)が塩 基点でスムーズに進行することを示唆している.

反応温度 363 K で DHA を基質としたとき, Y₂O₃ や MgO は, Fructose を多く生成した. これ は,塩基点によって優先的にアルドール縮合が進 行したことを示している.また,塩基強度が強い MgO では,オリゴマーも多く生成した.これは, 強塩基点では,オリゴマー化(Step 8 および/また は 8')が進行しやすいことを示唆している.一方, Nb₂O₅ および TiO₂ では,DHA の脱水反応(Step 5) により PA が主に生成し,LA も少量生成した.

反応温度 423 K では LA, オリゴマーが多く生 成し、特に Y₂O₃ についてオリゴマーの生成が著 しく増加した.オリゴマー化(Step 8 および/また は 8')、 レトロアルドール反応 (Step 3)、 DHA の 脱水(Step 5)は競合反応であり、DHA 濃度が高 い場合はオリゴマー化が優先的に進行したと考 えられる. Nb₂O₅と TiO₂では, LA と PA の収率が 著しく向上した. TiO2 では, DHA 転化率 98%で LA と PA の収率 53%, 21% であり LA が多く生成 したのに対して、Nb2O5では、DHA 転化率 100% でLAとPAの収率が35%,51%でありPAが多く 生成した. これらの結果から, Nb2O5 では DHA か ら PA への変換が相対的に早く, TiO2 では PA か ら LA への変換が相対的に早いことがわかった. これは、TiO₂とNb₂O₅では、ルイス酸点の強度が 異なることを反映していると考えられる. ZrO2の 場合,表面に酸点と塩基点が共存しており⁴⁾,LA, PA, Fructose が生成した.

これらの結果から、1) DHA から PA への脱水 反応 (Step 5) は酸点で進行する、2) PA から LA への変換 (Step 6) は酸・塩基点のいずれでも信仰 するが、酸点より塩基点の方が進行しやすい、3) オリゴマー化は強塩基点で進行すると考えられ る. したがって、Glucose から LA への効率的な変 換には、適度な強度を有する酸点と塩基点の両者 が協奏的に機能することが必要と考えられる.

そこで次に Y_2O_3 と TiO₂ あるいは Nb₂O₅ を物理 混合 (重量比 1:1) した触媒を用いて反応を行った ところ, LA 収率は, それぞれの酸化物を単独で用 いた場合と比較して低下し, オリゴマー化の比率 が増加した. 一方, Y_2O_3/SiO_2 では, Y_2O_3 と比較 して LA 収率が大きく向上し(触媒重量基準で約 1.5 倍, Y_2O_3 基準で約 15 倍), オリゴマー化が抑 制された. これは, Y_2O_3/SiO_2 表面で酸・塩基点が 協奏的に機能することで PA からの水和及び DHA の脱反応 (Step 5, 6) がスムーズに進行した ためと考えられる.

Y₂O₃/SiO₂ 表面の Y 種の局所構造を Y K-edge XAFS スペクトルにより解析したところ Y(OH)₃ の微粒子が SiO₂ 上に高分散状態で存在している ことが分かった.また, IR や CO₂-および NH₃-TPD によるキャラクタリゼーションをもとに水共存 下で,Y₂O₃/SiO₂ 表面の Y(OH)₃ 微粒子がブレンス テッド塩基として,さらに Y(OH)₃ 微粒子と SiO₂ 界面に弱いブレンステッド酸点が発現し,これら の酸塩基点が Glucose から LA への転換反応の各 ステップに対して協奏的に機能していると推定 した (Fig. 2).ここで,比較的強度の弱いブレン ステッド塩基点が発現することによってオリゴ マー化が抑制されたと考えらえられる.



Fig. 2 Model structure of Y₂O₃/SiO₂

- 1) R. De Clercq, M. Dusselier, B. F. Sels, *Green Chem.*, **19**, 5012 (2017).
- M. Dusselier, P. Van Wouwe, A. Dewaele, E. Makshina, B. F. Sels, *Energy Environ. Sci.*, 6, 1415 (2013).
- D. Hata, T. Aihara, Takeshi, H. Miura, T. Shishido, J. Jpn. Pet. Inst., 64, 280 (2021).
- H. Miura, K. Nakahara, T. Kitajima, T. Shishido, ACS Omega, 2, 6167 (2017).

糖類から有用化学品を得るための固体酸触媒の開発

(北海道大)〇大友 亮一

1. 緒言

植物バイオマスを再生可能な炭素資源として有効 利用し、化学品を合成することが望まれている。こ れを実現するためには、既存の石油精製・石油化学 のものとは異なる化学合成の技術・プロセスが必要 とされ、特に高性能な触媒が不可欠である。植物バ イオマスは酸素が豊富であるため、酸素官能基の量 を調節し、酸素官能基を反応点として選択的に化学 反応を促進する機能が触媒に求められる。このよう な背景がある中で、これまで高性能な触媒が数多く 開発されてきている。しかし、それらの中には入手 性や経済性などの観点から実用性が備わっていない ものが少なからずあった。

そこで我々は、独自の料設計や合成方法に基づい て、糖類から有用化学品を合成するための実用性を 兼ね備えた高性能な固体酸触媒の開発に取り組んで きた。ここでは、対象とする化学反応の種類ごとに 分けて概要を述べる。

2. 糖類からのフルフラール類の合成

グルコースは植物バイオマスの主成分であるセル ロースのモノマーであり、最も豊富に存在する単糖 である。グルコースから、プラスチックモノマー原 料などとして期待されている5-ヒドロキシメチルフ ルフラール (HMF) を合成することができる。グル コースをより反応性の高いフルクトースに異性化し、 フルクトースを脱水することによって HMF が得ら れる。異性化には平衡制約があるため、異性化と脱 水を同時に促進してワンポットでグルコースから HMF を合成することが効果的である。しかし、各反 応を促進するための2種類の触媒を単純に混合する だけでは多様な副反応が併発するため、高い HMF 収率を得ることはできていなかった。我々は、高温 焼成された Beta ゼオライトが Lewis 酸点と Brønsted 酸点の両方を有し、それぞれが異性化、脱水を促進 することにより単独でグルコースを HMF にワンポ ット変換するための二元機能固体酸触媒となること を見出した (Fig. 1)。^{1,2)}



Fig. 1 Conversion of glucose to HMF over bifunctional Beta zeolite.

Beta ゼオライトの従来合成法では有機構造規定剤 (OSDA)が用いられ、その合成コストの大半が OSDA によるものであった。このため、OSDA を用 いずに Beta ゼオライトを合成する方法が開発され た。³⁾しかし、OSDA を用いない合成法ではゼオラ イトの収率が 30%未満にとどまっていた。我々は反 応性の穏やかなコロイダルシリカを用い、母ゲルの Si/Al 比、アルカリ量を調節することによってゼオラ イトの結晶化速度を制御し、OSDA を用いない条件 においても Beta ゼオライトを最大約 80%の高収率 で得られる合成法を開発した(Fig. 2)。⁴⁾



Fig. 2 Effect of Si/Al ratio in precursor gel on the crystallization of OSDA-free Beta zeolite.

この合成法で得られた Beta ゼオライトは酸点全体の密度が高く、その内の Lewis 酸点と Brønsted 酸点の割合を焼成によって制御することで、70%以上の高収率でグルコースから HMF を合成することに成功した。5

3. 多価アルコールの脱水

多糖類の水素化分解によって得られるソルビトー ルを脱水すると、プラスチックモノマーや医薬品原 料となるイソソルビドが得られる。現在、その合成 には主に硫酸が用いられており、これに替わる固体 酸触媒が望まれている。我々は、Brønsted 酸点の密度 が小さな Beta ゼオライトが水溶液中でのソルビトー ルの脱水反応に対して高活性を示すことを見出した。 のこの Beta ゼオライトは酸点の密度が小さいため表 面が疎水的となっており、水による失活が穏やかで あるために水中でも高活性を示し、耐久性も高いこ とを明らかにした。

さらに、酸による脱アルミニウムにより Brønsted 酸点の密度を調節した MCM-68 ゼオライトが Beta ゼ オライトを上回る高い活性を示すことを見出した。⁷ Pyridine (Py) および 2,6-di-*tert*-butylpyridine (DTBPy) を組み合わせて用いることで、MCM-68 ゼオライト の複雑な骨格内での酸点位置の分布を分光学的に推 定する方法を考案し、ソルビトールの脱水反応に対 して高活性を示す酸点の位置を推定した(Fig. 3)。



Fig. 3 The number of Brønsted acid sites on MCM-68 with different Si/Al ratios probed by Py and DTBPy.

C3 多価アルコールの気相脱水反応についても検討 し、リン酸ホウ素が既存の固体酸触媒と比べてプロ ピレングリコールの脱水反応に対して高活性かつ長 寿命な触媒としてはたらくことも見出した。⁸⁾

4. フルフラール類の高付加価値化学品への変換

フルフラールなどを有用で付加価値の高い化学品 に誘導化するための触媒の開発にも取り組んできた。 その中で、低原子価チタン酸化物の一つである Ti₂O₃ がフルフラールのアセタール化を選択的に促進する ことを見出した。同条件で TiO₂は移動水素化を促進 し、同じチタン酸化物でもあってもチタンの原子価 の異なる酸化物では触媒特性が異なることを明らか にした (Fig. 4)。



Fig. 4 Catalytic performance of Ti₂O₃ and TiO₂ for reaction of furfural with 2-propanol.

従来法で合成された Ti₂O₃ は比表面積が極端に小 さく、活性が十分ではなかった。そこで、低原子価 チタン酸化物の新しい合成法を確立し、この方法に よって合成された Ti₂O₃ ナノ粒子がフルフラールの アセタール化に対して高い活性・選択性を両立した 固体酸触媒になることを見出した。⁹ 低原子価チタ ン酸化物の従来合成法は生成物に異種元素が混入す ることが懸念されたが、新たに開発した合成法は異 種元素の原料を用いないために原理的に不純物が混 入しない画期的な方法である。

- R. Otomo, T. Yokoi, J. N. Kondo, T. Tatsumi, *Appl. Catal. A*, **2014**, *470*, 318.
- R. Otomo, T. Tatsumi, T. Yokoi, *Catal. Sci. Technol.* 2015, 5, 4001.
- B. Xie, J. Song, L. Ren, Y. Ji, J. Li, F.-S. Xiao, *Chem. Mater.* 2008, 20, 4533.
- R. Otomo, T. Yokoi, *Micropor. Mesopor. Mater.* 2016, 224, 155.
- R. Otomo, T. Yokoi, T. Tatsumi, *ChemCatChem*, 2015, 7, 4180.
- R. Otomo, T. Yokoi, T. Tatsumi, *Appl. Catal. A*, 2015, 505, 28.
- R. Otomo, T. Nishitoba, R. Osuga, Y. Kunitake, Y. Kamiya, T. Tatsumi, T. Yokoi, *J. Phys. Chem. C*, 2018, *122*, 1180.
- R. Otomo, C. Yamaguchi, D. Iwaisako, S. Oyamada, Y. Kamiya, ACS Sustainable Chem. Eng. 2019, 7, 3027.
- M. Nagao, S. Misu, J. Hirayama, R. Otomo, Y. Kamiya, ACS Appl. Mater. Interfaces, 2020, 12, 2539.
A13-A15

Chair:Shohei Tada(Hokkiado Univ.) Tue. May 30, 2023 3:30 PM - 4:30 PM Room-A (Fukuju)

[A13] Development of technology for synthesis of carbonates, carbamates, and urea derivatives using carbon dioxide OKatsuhiko Takeuchi¹ (1. National Institute of Advanced Industrial Science and Technology) 3:30 PM - 4:00 PM

[A14] Synthesis of glycerol carbonate from CO₂ and glycerol using CaO as dehydrating agent

○Katsuhiko Takeuchi¹, Kazuhiro Matsumoto¹, Norihisa Fukaya¹, Kazuhiko Sato¹, Jun-Chul Choi¹ (1. AIST)

4:00 PM - 4:15 PM

[A15] Selective hydrogenation of CO₂ to CO over metal phosphides

OTetsuya Shishido^{1,2,3}, Kazuma Fukuda¹, Mingjie Li¹, Hiroki Miura^{1,2,3} (1. Tokyo Metropolitan University, 2. ReHES, 3. ESICB) 4:15 PM - 4:30 PM

二酸化炭素を用いたカーボネート, カルバメート,

および尿素誘導体合成技術の開発

(産業技術総合研究所) 0竹内 勝彦

1.緒言

我が国の地球温暖化対策計画で掲げられてい る「2050年までのカーボンニュートラルの実現」 を達成するため、様々な対策が取られている。 特に、火力発電所から排出される CO₂ 量は我が 国の CO₂総排出量の約3割を占めていることか ら、その削減対策は最重要課題とされている。 また、石油は燃焼することにより CO2 を排出す ることから、カーボンリサイクル技術の確立が 早急な課題である。そのような観点から、CO2を 原料として化学品を合成する CO₂ 有効利用技術 が着目されている。しかし、この技術によって 実際に CO₂ 排出量を削減するためには、環境調 和性と効率を両立した基幹化学品合成法を確立 する必要がある。以上の背景を踏まえ、①余剰 バイオマス資源と CO2 を原料とした有用化学品 合成^[1]、②1気圧 CO₂を利用した有用化学品合成 [2,3]、③火力発電所排気ガスを直接利用した有用 化学品合成[4,5]について研究を行い、カーボネー ト、カルバメート、および尿素誘導体などを CO2から効率的に合成することに成功した。以下、 それぞれの研究項目について詳細を説明する。

2. 余剰バイオマス資源と CO₂ を原料とした有用 化学品合成

CO₂排出削減を早急に実現するためには、従来の CO₂排出源ごとの個別的な改善ではなく、その相乗 効果による効率的な CO₂削減法の開発が必要であ る。本研究では、繰り返し使用が可能な再生可能 脱水剤を用いて、余剰バイオマス資源であるグ リセロールと CO₂からポリウレタンやポリカー ボネートの原料となるグリセロールカーボネー トを合成する反応の開発を行なった^[1]。

まず、蓄熱材料として可逆的に脱水反応を起こす ことが知られている化学吸着脱水剤である CaO を グリセロールと CO₂からのグリセロールカーボ ネート合成に用いたところ、高い選択性で生成物 を与えた(表1、Entry 1)。反応時間の延長では 収率が頭打ちとなったため(表1、Entries 2-3)、 収率の向上を期待して CaO の当量を増加させたが、 CaO の固化によって撹拌が停止し、反応がほとん ど進行しなくなった(表1、Entry 4)。そこで、撹 拌翼を備えた機械攪拌装置を使用したところ、反応 が効率的に進行する用になった(表1、Entry 5)。 最終的に、CaOを 20 当量、反応時間 48 時間、反応 温度 170 ℃ という反応条件にて、収率 80%(単離 収率 72%)でグリセロールカーボネートを得るこ とに成功した(表1、Entry 6)。グリセリンの炭 素原子は光合成によって大気中の CO₂ が固定化 されたものであることを踏まえると、本手法で 製造したグリセロールカーボネートは化石資源 由来の炭素を全く含まない再生可能資源利用 100%の化学品といえる。

表1. グリセロールカーボネートの合成

он но、人_он		+ CO ₂	Zn(O phe	CaO Tf) ₂ (5 r n (15 m	nol%) ol%)	
(0.5 mmol)		(5 MPa)	Temp., Time Stirring method		HO	
Entry	CaO	Stirring method		Time	Temp.	NMR Yield
	(mmol)			(n)	(-C)	(%)
1	5	Magnetic stirring		16	180	43
2	5	Magnetic stirring		64	180	64
3	5	Magnetic stirring		72	180	54
4	7	Magnetic stirring		64	180	1 ^a
5	7	Mechanical stirring		16	180	52
6	10	Mechanical stirring		48	170	80 (72) ^b

^aCaO had solidified together with the magnetic stirrer bar. ^bIsolated yield.

3. 1気圧 CO2を利用した有用化学品合成

現状排出される CO₂の規模を考慮すれば、ギ 酸やポリウレタン原料などの大量生産されてい る基幹化学品を CCU のターゲットとすべきこと は明らかである。しかし、トンスケールで合成 されている基幹化学品の原料に CO₂を用いる場 合、安全性や耐圧性の観点から、CO₂の圧力はよ り低圧であることが望ましい。そこで、本研究 では、1気圧の CO₂を利用可能なギ酸誘導体お よびポリウレタン原料合成法の開発を行った^[2,3]。 (1) 1気E CO₂からのギ酸誘導体合成

 CO_2 から有用化学品であるギ酸やギ酸塩、ギ酸 シリルを合成する反応は、1980 年代から精力的 に研究が進められきた^[6]。当初はロジウムなどの 貴金属系の遷移金属錯体触媒が必須であったが、 近年では銅や鉄などのより安価な金属を用いた 例が報告されるようになった^[7]。一方、我々は高 い π 電子吸引性を示すホスファアルケン部位を 導入した PNP ピンサー型配位子 BPEP (bis(phosphaethenyl)pyridine)を有するカチオン

性銅(I)錯体[Cu(BPEP)][PF₆] (1)を開発した(図1上)。この銅錯体1はホスファアルケンの π 電子吸引性により、既存の銅錯体より著しく強いルイス酸性を示す。そして、この銅錯体1をCO₂ヒドロシリル化の触媒として用いることで、常温・1気圧という温和な反応条件でCO₂からギ酸シリルを合成することに成功した(図1下)。



図1. 銅錯体1を触媒とした1気圧 CO₂を原料としたギ酸シリル合成反応の概要

(2) 1気圧 CO₂からのポリウレタン原料合成

ポリウレタン原料であるイソシアネートは、 毒性の高いホスゲンを使用して工業的に製造さ れており、その代替法としてカルバミン酸エス テル(RNHCOOR')を CO₂から合成し、その熱 分解によってイソシアネートを製造する手法が 提案されている^[8]。これを踏まえ、これまでに 我々は、再生可能反応剤である Si(OMe)₄ と Zn(OAc)₂/1,10-phenanthroline (phen)触媒を利用し た CO₂から実質的に水のみが副生成物となる環 境調和型カルバミン酸エステルを報告したが、 反応圧力の高さと反応時間の長さが工業化への 課題とされてきた。

そこで、本研究では、このカルバミン酸エス テル合成反応について、実験・計算の両面から 反応機構解析を実施し、その反応条件の改善を 図った。まず、基質であるアミン、CO₂と Zn(OAc)²/phen 触媒との反応で生成する亜鉛カル バメート錯体中間体(phen)Zn(OAc)(OC(O)NHPh) (2)の単離に成功した(図2上)。さらに、錯体 2 が Si(OMe)⁴ と反応して 5 配位ケイ素中間体を形 成する過程が律速段階であることを明らかとし た。そして、この律速段階の効率化を志向して、 過剰量の Si(OMe)⁴ の使用、5 配位ケイ素中間体 の生成を促す KOMe の添加といった反応系の改 良を行った。その結果、1 気圧 CO₂が利用可能と なり、反応時間も大幅に短縮することにも成功 した(図2下)。本反応は、種々の脂肪族・芳香 族カルバミン酸エステルに加え、工業的に重要 なポリウレタン原料となるビスカルバミン酸エ ステルについても適用可能であった。



図2.1気圧 CO₂を原料としたカルバミン酸エステル合成反応の概要

4. 火力発電所排気ガスを直接利用した有用化学 品合成

世界的気候変動の主原因と考えられている人 為的に排出される CO₂の中で、火力発電所、セ メント工場、製鉄所などから排出される排気ガ ス中の CO₂は非常に大きな割合を占めている。 しかし、これらの排気ガス中の CO₂は低濃度で あり、不純物も多く含むため、有用化学品合成 に使用するためにはその精製・濃縮・圧縮が必 要であった。そこで、本研究では、CO₂とアミン との反応で生成するカルバミン酸塩に着目し、 これを中間原料として活用することで、石炭火 力発電所排出ガスに相当する低濃度、低品質な CO₂を濃縮・圧縮・精製することなく、尿素誘導 体やカルバミン酸エステルなどの有用化学品に 変換する技術の開発に取り組んだ。 (1) 尿素誘導体の合成

エタノール中でエチレンジアミンに石炭火力 発電所排出ガスの模擬排ガス(CO₂: 15 vol %, CO: 300 ppm, SO₂: 500 ppm, NO₂: 500 ppm, N₂: balance)を作用させたところ、エチレンジアミ ンと CO₂とが 1:1 で反応したカルバミン酸塩がほ ぼ定量的に生成することを見出した(図 3)。続 いて、このカルバミン酸塩に、DMI 中、チタン 錯体触媒 Cp₂Ti(OTf)₂を作用させることで、塗料 や農薬原料などとして利用されるエチレンウレ アが定量的に合成することに成功した(図 3)。 本反応は種々の環状・非環状の尿素誘導体合成 に適用可能であった。さらに、CO₂ 吸着工程に DMI を使用することで、ワンポットで尿素誘導 体を合成することも可能であった。



図3.低濃度・低品質 CO₂を原料とした尿素誘導体合成 反応の概要

(2) カルバミン酸エステルの合成

NMP 中、ヘキシルアミン、ブタノール、DBU の混合物に石炭火力発電所排出ガスの模擬排ガ ス (CO₂: 15 vol %, CO: 300 ppm, SO₂: 500 ppm, NO₂: 500 ppm, N₂: balance)を吹き込むと、カル バミン酸 DBU 塩[DBUH][HexNHCOO]とブチル カーボネート DBU 塩[DBUH]["BuOCOO]が生成 し、15 分のバブリングでアミンに対して約2当 量の CO₂を溶液中に捕集できることを明らかに した。続いて、再生可能反応剤であるチタンテ トラブトキシドを加えて加熱すると、ヘキシル カルバミン酸メチルエステルが収率 90%で得ら れた。本反応は、種々の脂肪族・芳香族カルバ ミン酸エステルに加え、工業的に重要なポリウ レタン原料であるビスカルバミン酸エステルの 合成にも適用可能である。



図4. 低濃度・低品質 CO₂ を原料としたカルバミン酸エ ステル合成反応の概要

・謝辞

本研究成果は、「科研費若手 B」「NEDO 先導研究プ ログラム/未踏チャレンジ 2050」、「カーボンリサイ クルファンド 2020 年度研究助成」、「カーボンリサ イクルファンド 2021 年度研究助成」の支援によっ て得られたものである。

・参考文献

- [1] K. Takeuchi, K. Matsumoto, N. Fukaya, K. Sato, J.-C. Choi, Asian J. Org. Chem. 2022, 11, e202200212.
- [2] K. Takeuchi, Y. Tanaka, I. Tanigawa, F. Ozawa, J. C. Choi, *Dalton Trans.* **2020**, *49*, 3630.
- [3] K. Takeuchi, M. Y. Chen, H. Y. Yuan, H. Koizumi, K. Matsumoto, N. Fukaya, Y. K. Choe, S. Shigeyasu, S. Matsumoto, S. Hamura, J. C. Choi, *Chem. Eur. J.* 2021, 27, 18066.
- [4] H. Koizumi, K. Takeuchi, K. Matsumoto, N. Fukaya, K. Sato, M. Uchida, S. Matsumoto, S. Hamura, J. Choi, *Commun. Chem.* 2021, 4, 66.
- [5] H. Koizumi, K. Takeuchi, K. Matsumoto, N. Fukaya, K. Sato, M. Uchida, S. Matsumoto, S. Hamura, J.-C. Choi, ACS Sustain. Chem. Eng. 2022, 10, 5507.
- [6] W. H. Wang, Y. Himeda, J. T. Muckerman, G. F. Manbeck, E. Fujita, *Chem. Rev.* 2015, 115, 12936.
- [7] (a) S. Coufourier, S. Gaillard, G. Clet, C. Serre, M. Daturi, J.-L. Renaud, *Chem. Commun.* 2019, 55, 4977; (b) K. Motokura, D. Kashiwame, N. Takahashi, A. Miyaji and T. Baba, *Chem. Eur. J.* 2013, *19*, 10030; (c) L. Zhang, J. Cheng and Z. Hou, *Chem. Commun.* 2013, 49, 4782.

CaOを脱水剤として使用した CO2 とグリセロールからの

グリセロールカーボネートの合成

(産業技術総合研究所) ○竹内 勝彦・松本 和弘・深谷 訓久・佐藤 一彦・崔 準哲

1. 緒言

「2050年カーボンニュートラル」を実現するため に様々な対策が進められている。しかし、その実現 のためには、従来の CO₂排出源ごとの個別的な改善 ではなく、その相乗効果による効率的な CO₂削減法 の開発が必要である。本研究では、繰り返し使用 が可能な再生可能脱水剤を用いて、余剰バイオマ ス資源であるグリセロールと CO₂からポリウレタ ンやポリカーボネートの原料となるグリセロー ルカーボネートを合成する反応の開発を行なっ た。その結果、Zn(OTf)₂/phen 触媒存在下、再生可 能脱水剤である CaO を用いて、グリセロールカー ボネートを高収率で得られることを見出した^[1]。

2. 実験

10 mL オートクレーブにグリセロール (0.5 mmol)、 脱水剤、*N*-メチルピロリドン (NMP, 3 mL)、Zn(OTf)₂

(5 mol%)、phen (15 mol%)を入れ、CO₂ (3~5 MPa) を加えて加熱した後、¹H NMR でグリセロールカー ボネートの収率を算出した。

3. 結果および考察

まず、我々が以前報告した CaC₂を脱水剤として用 いたグリセロールと CO₂からのグリセロールカー ボネート合成の反応条件^[2]を参考にして、再生可 能な脱水剤の探索を行った(表1)。その結果、MS4A、 K₂CO₃、CaSO₄、CaSO₄·0.5H₂O、MgO はほとんど生 成物を与えず、グリセロールの分解のみが見られ た(表1, Entries 1-5)。一方、蓄熱材料として可逆 的に脱水反応を起こすことが知られている化学吸着 脱水剤である CaO は、高い選択性でグリセロール カーボネートを与えた(表1, Entry 6)。

そこで、この反応条件を元に最適反応条件の探索 を行なった(表2)。まず、 CO_2 圧を 5 MPa に増加さ せたところ、収率がわずかに向上した(表 2, Entry 1)。続いて、反応時間を延長すると 64 時間までは 収率が向上したが、それ以上反応を続けると収率の 低下が見られた(表 2, Entries 2-5)。次に、CaOの 添加量を増加させたが CaOの固化によって撹拌が 停止し、反応がほとんど進行しなくなった(表2, Entry 5)。そこで、撹拌翼を備えた機械攪拌装置を 使用したところ、反応が効率的に進行するようにな った(表2,Entries 6-8)。最終的に、CaO を 20 当量、 反応時間 48 時間、反応温度 170 ℃ という反応条件 にて、収率 80%(単離収率 72%)でグリセロールカ ーボネートを得ることに成功した。

表1. 脱水剤の探索

ОН но ↓ он + СО₂-		Dehydrating agent (5 mmol) O Zn(OTf)2 (5 mol%) 0 phen (15 mol%) 0	
(0.5	5 mmol) (3 MPa)	NMP (3 mL) 180 °C, 16 h	НО√∕
Entry	Dehydrating agent	Conv. (%)	NMR yield (%)
1	MS4A	18	6
2	K ₂ CO ₃	69	2
3	CaSO ₄	10	4
4	CaSO ₄ ·0.5H ₂ O	11	1
5	MgO	30	0
6	CaO	40	40

表2. 最適反応条件の探索

OH HO (0.5 mmol)	DH + CO ₂ (5 MPa) Te Stir	DTf) ₂ (5 mo en (15 mol IMP (3 mL) emp., Time rring meth	I%) <u>%)</u>) HO- e od	
CaO	Stirring method	Time	Temp.	NMR Yield
(mmol)	5	(h)	(°C)	(%)
5	Magnetic stirring	16	180	43
5	Magnetic stirring	48	180	58
5	Magnetic stirring	64	180	64
5	Magnetic stirring	72	180	54
7	Magnetic stirring	64	180	1 ^a
7	Mechanical stirring	16	180	52
10	Mechanical stirring	16	180	62
10	Mechanical stirring	48	170	80 (72) ^b
	OH HO (0.5 mmol) CaO (mmol) 5 5 5 5 5 7 7 7 10 10	$\begin{array}{c} \begin{array}{c} OH\\ HO \\ \hline \\ (0.5 \text{ mmol}) \end{array} \\ \begin{array}{c} OH\\ (5 \text{ MPa}) \end{array} \\ \begin{array}{c} Stirring \text{ method} \\ \hline \\ Stirring \text{ method} \\ \hline \\ Stirring \end{array} \\ \begin{array}{c} CaO\\ (mmol) \end{array} \\ \begin{array}{c} Stirring \text{ method} \\ \hline \\ Stirring \\ \hline \\ 5 \end{array} \\ \begin{array}{c} Magnetic \ stirring \\ \hline \\ 5 \end{array} \\ \begin{array}{c} Magnetic \ stirring \\ \hline \\ 7 \end{array} \\ \begin{array}{c} Magnetic \ stirring \\ \hline \\ 7 \end{array} \\ \begin{array}{c} Magnetic \ stirring \\ \hline \\ 7 \end{array} \\ \begin{array}{c} Magnetic \ stirring \\ \hline \\ 7 \end{array} \\ \begin{array}{c} Magnetic \ stirring \\ \hline \\ 10 \end{array} \\ \begin{array}{c} Mechanical \ stirring \\ \hline \\ 10 \end{array} \\ \begin{array}{c} Mechanical \ stirring \\ \end{array} $	$\begin{array}{c} CaO \\ OH \\ HO \\ OH \\ CaO \\ (0.5 \text{ mmol}) \\ (5 \text{ MPa}) \\ \hline \begin{array}{c} Stirring method \\ \mathsf{Stirring method \\ Stirring method \\ \mathsf{Stirring method $	$\begin{array}{c c} CaO \\ OH \\ HO \\ OH \\ CaO \\ (5 \text{ MPa}) \\ \mathbf{Stirring method} \\ Stir$

^aCaO had solidified together with the magnetic stirrer bar. ^bIsolated yield.

・謝辞

本研究成果はカーボンリサイクルファンド 2020 年 度研究助成の支援によって得られたものである。

・参考文献

- [1] K. Takeuchi, K. Matsumoto, N. Fukaya, K. Sato, J.-C. Choi, Asian J. Org. Chem. 2022, 11, e202200212.
- [2] Q. Zhang, H. Y. Yuan, X. T. Lin, N. Fukaya, T. Fujitani, K. Sato, J. C. Choi, *Green Chem.* **2020**, *22*, 4231.

金属リン化物による CO₂ 水素化 - 選択的 CO 生成の機構 – (都立大院都市環境*・都立大水素社会構築セ**・京大 ESICB***) O 完善 哲也*.**.***・福田 ^{かすま} · Minjie Li*・三浦 大樹*.**.***

1. 緒言

常圧付近での CO₂水素化反応ではメタン生成反応 (サバティエ反応: CO₂+4H₂ → CH₄+2H₂O)および CO 生成反応(逆水性ガスシフト反応: CO₂ + H₂ → CO+H₂O)が進行する. 担持 Rh 触媒では CH₄が選択 的に生成することがこれまでに多く報告されている ¹⁾. 一方,我々は,担持 Rh 触媒にリンを添加するこ とで,CO が選択的に生成することを見出した^{2,3)}. 本研究では速度論的検討ならびに H₂-D₂ 交換反応に よって,リンが CO₂水素化の選択性に与える影響を 検討した.

2. 実験

Rh/TiO₂ 触媒は含浸法により調製した.リン添加触媒は,共含浸法により調製した(Rh-3P/TiO₂, Rh/P=1/3 モル比).反応は流通式反応装置にて行った.前処理として 673 K で1時間水素還元処理 を行った後,反応ガスを導入し,生成物を TCD-GC にて分析した.H₂-D₂交換反応のガス組成の分 析は四重極質量分析計で行った.

3. 結果と考察

Rh/TiO₂ では CH₄ が, Rh-3P/TiO₂ では CO がそ れぞれ選択的に生成する. また, Rh-3P/TiO2 では CO の水素化の速度は非常に遅いことがわかって いる. また, Rh/TiO2 上には金属 Rh が, Rh-3P/TiO2 上にはロジウムリン化物 (Rh₂P) のナノ粒子がそ れぞれ形成されていることを確認している.これ らの結果は、金属 Rh (Rh/TiO₂)と比較して Rh₂P (Rh-3P/TiO₂)のH₂の活性化能が低いことを示唆 している.一方,満留らは,金属リン化物が高い 水素化能を示すことを報告している 4). そこで Rh/TiO₂ および Rh-3P/TiO₂ による H₂-D₂ 交換反応 を行い,H2の活性化能について評価した.結果を Fig.1 ならび Table 1 に示す. Rh-3P/TiO2の HD 生 成速度は Rh/TiO2よりも約2倍速いこと、すなわ ちH2の活性化は, Rh-3P/TiO2上の方がRh/TiO2上 よりも進行しやすいことが分かった.

次に CO₂ 水素化について反応次数を比較した. Rh/TiO₂ では CO₂ について 0 次, H₂ について 1.2 次となった. 一方, Rh-3P/TiO₂ では, CO₂ につい て 0.7 次, H₂について 0 次となった. これらの結 果から Rh/TiO₂上では CO₂の活性化は比較的容易 に進行し, 律速段階は H₂の活性化, もしくは中間 体からメタンに至るいずれかの水素化過程であ ると考えられる. 一方, Rh-3P/TiO₂上では H₂が容易に解離し, 触媒表面に解離した水素種が飽和しており, 律速段階は CO₂の吸着, もしくは活性化 過程であると考えられる.



Fig. 1 H_2 -D₂ exchange over (a) Rh/TiO₂ and (b) Rh-3P/TiO₂. (c) HD signals. Pretreatment: H₂ reduction at 673 K for 1 h and He purge at 773 K for 2 h, Reaction: H₂/D₂/N₂ = 5/5/15 mL min⁻¹, r.t., Rh loading: 1 wt%.

Table 1. HD formation rate

Catalyst	HD generation rate $/ \text{ signal } \text{g}_{\text{cat}}^{-1}$
Rh-3P/TiO ₂	168
Rh/TiO ₂	86.3

これらの結果をもとに、考えられる Rh/TiO2 およ び Rh-3P/TiO₂ における CO₂ 水素化の反応機構を 以下の様に提案する. Rh/TiO2ではCO2が吸着し、 中間体の吸着 CO 種が生成される. この吸着 CO 種の C–O 結合の解離と水素化が進行して, CH₄が 生成される. この際, H₂の活性化もしくは CH₄に 至る水素化過程が律速段階であると推定される. In situ DRIFT スペクトルから, 吸着 CO が水素化 された吸着種が観察されないことから、CO が一 度水素化された後は速く反応が進行すると考え られる. Rh-3P/TiO₂上では, H₂が容易に解離し, |触媒表面には H が飽和していると考えられる. こ の触媒表面 CO₂が吸着し、中間体の吸着 CO 種が 形成される. この時, Rh-3P/TiO2 中の Rh 原子は 金属 Rh に対して電子不足であるため、C-O 結合 が解離せず、それ以上水素化されることなく触媒 から脱離することで、選択的に CO が生成された と考えられる.

- 1) N. M. Martin, P. Velin, M. Skoglundh, M. Bauer, P. Carlsson, *Catal. Sci. Technol.*, **10**, 1086 (2017).
- 2) 鈴木, 三浦, 宍戸, 第122 回触媒討論会 1E14
- 3) 福田, 三浦, 宍戸, 第128 回触媒討論会 2J05
- 例えば T. Mitsudome, M. Yamamoto, Z. Maeno, T. Mizugaki, K. Jitsukawa, K. Kaneda, J. Am. Chem. Soc. 2015, 137, 13452–13455.

B12-B14

Chair:Kazunori Honda(JGC Holdings Corp.) Tue. May 30, 2023 3:30 PM - 4:15 PM Room-B (Heian)

[B12] Nonoxidative ethane dehydrogenation using Ga-exchanged zeolites Zen Maeno¹, OMengwen Huang², Takashi Toyao², Ken-ichi Shimizu² (1. Kogakuin University, 2. Hokkaido University) 3:30 PM - 3:45 PM [B13] Dehydrogenation of propane to propene over Cr-containing zeolite catalyst Toshiki Kaseguma¹, Shuhei Yasuda², Junko N. Kondo¹, OToshiyuki Yokoi¹ (1. Tokyo Institute of Technology, 2. University of Toyama) 3:45 PM - 4:00 PM [B14] Catalytic conversion of plastic pyrolysis gas using zeolite catalyst OKazumasa Oshima¹, Fuka Tsuneyoshi¹, Masataka Sakamoto², Keigo Tashiro², Shigeo Satokawa², Masahiro Kishida¹ (1. Kyushu University, 2. Seikei University) 4:00 PM - 4:15 PM

Nonoxidative ethane dehydrogenation using Ga-exchanged zeolites

(Kogakuin Univ.^{*} • Hokkaido Univ.^{**}) Zen Maeno^{*}, ○Mengwen Huang^{**} • Takashi Toyao^{**} • Ken-ichi Shimizu^{**}

1.Introduction

Surface hydrides in/on solid catalysts are regarded as key species for hydrogenation and dehydrogenation reactions. Recently, we found that the In-exchanged zeolites exhibited superior selectivity and durability for nonoxidative ethane dehydrogenation (EDH) compare to Ga-exchanged zeolites¹⁾. However, the activity of In-zeolite is still lower than Ga-zeolites. The difference in activity and selectivity between In- and Ga-zeolites is ascribed to the different local structure of active surface hydrides, $[InH_2]^+$ and $[GaH]^{2+}$ ions. The C–H activation of ethane on $[MH]^{2+}$ ions (M = In, Ga) induces formation of Brønsted acid sites (BASs) as stable intermediates, promoting coke formation, whereas the EDH on $[MH_2]^+$ ions does not involve the *in situ* formation of BASs^{1,2)}.

Based on the above insights, $[GaH_2]^+$ ions would be reasonable active sites that exhibit higher activity than $[InH_2]^+$ ions and higher selectivity than $[GaH]^{2+}$ ions. This study aimed to develop efficient Ga-zeolite catalysts for EDH by controlling the formation of $[GaH_2]^+/[GaH]^{2+}$ ions in Ga-exchanged zeolites.^{3,4)}

2.Experiment

Ga₂O₃-modified MFI zeolites were synthesized by impregnation method from Ga(NO)₃ and NH₄⁺-type MFI (SiO₂/Al₂O₃ = 22.3, Tosoh). The obtained solids were treated under a 10% H₂/He flow at different temperatures to promote reductive solid-state ion exchange reaction, affording Ga-MFI-X(Y) [X: Ga-loading amount (Ga/Al =0.3-1.0), Y: H₂ treatment temperature (550-800)]. The characterization of Ga-MFI was conducted by *in situ* FTIR spectroscopy. The EDH reaction was performed in a continuous flow reactor system with FID-GC. Other Ga-exchanged zeolites were prepared in a similar way using NH₄⁺-type CHA (SiO₂/Al₂O₃ = 22.3, Tosoh) and H⁺-type MOR (SiO₂/Al₂O₃ = 18.3, Tosoh).

3.Results and Discussion

In situ FTIR spectroscopy was performed to examine the formation of $[GaH_2]^+/[GaH]^{2+}$ ions (Fig. 1a). $[GaH]^{2+}$ ions were preferentially formed in the low-loading Ga-MFI treated with lower-temperature H₂ treatment, (Ga-MFI-0.3(550), conventional Ga-MFI²) whereas the middle Ga loading (Ga/Al = 0.5) resulted in the moderate formation of both Ga-hydrides. Notably, the high Ga loading high-temperature H_2 treatment and (Ga-MFI-1.0(800)) induced the predominant formation of [GaH₂]⁺ ions. The band derived from Ga-H stretching vibration was deconvoluted into two bands derived from $[GaH_2]^+$ and $[GaH]^{2+}$ ions, and the peak area ratio $(A_{[GaH2]+}/A_{[GaH]2+})$ was compared. $A_{[GaH2]+}/A_{[GaH]2+}$ increased in the order of Ga-MFI-0.3(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550) < 0.5(550)0.5(700) < 1.0(700) < 1.0(800).These results demonstrate that both high Ga loading and high-temperature H₂ treatment are required for the predominant formation of [GaH₂]⁺ ions.

In the EDH reaction at 660 °C, Ga-MFI-0.3(550), prepared under conventional conditions, exhibited a high initial conversion (78%), but a quite low selectivity (55%) at 1 h (Fig. 1b). Then, the conversion quickly decreased to around 20% within 3 h. In contrast, Ga-MFI-1.0(800) showed much high selectivity (89%) and durability although the initial conversion of Ga-MFI-1.0(800) was lower (43%). The deactivation rate (k_d) for the 15 h reaction was calculated and then compared. The reciprocal of k_d (1/ k_d , as an index of durability) increased in the order of Ga-MFI-0.3(550) <0.5(550) < 0.5(700) < 1.0(700) < 1.0(800). This trend is the same as the one for $A_{[GaH2]+}/A_{[GaH12+}$, indicating that [GaH₂]⁺ ions serve as selective and durable active sites rather than [GaH]²⁺ ions (Fig. 1c). Under the optimized reaction conditions using Ga-MFI-1.0(800), the C₂H₄ formation rate reached 72.1 mmol/(g·h), which is the highest among the reported Pt-free catalysts.³⁾



Fig. 1 (a) Difference IR spectra of Ga-MFI-X(Y) (X: Ga/Al ratio, Y: H_2 treatment temperature) for Ga-H stretching vibration region obtained at 50 °C. (b) Conversion and selectivity in EDH using different Ga-MFI-X(Y). (c) Structural control of isolated Ga hydrides in zeolites for selective EDH.

We also investigated the effect of different zeolite frameworks (MFI, MOR, and CHA) on the formation of Ga-hydrides and EDH catalysis. A linear relationship between the catalytic activity and the relative amount of active Ga-hydrides whereas the experimental activation enthalpy were similar among Ga-MFI, MOR, and CHA.⁴⁾ In the presentation, we will comprehensively discuss EDH using Ga-exchanged zeolites including the Ga speciation and kinetics over different preparation conditions and zeolite frameworks.

These works were finically supported by "Grant for Research" of The Japan Petroleum Institute and KAKENHI (20H02518 and 21H00012).

- 1) Z. Maeno et al. J. Am. Chem. Soc., 2020, 142, 4820.
- 2) A. T. Bell et al. J. Am. Chem. Soc., 2019, 141, 1614.
- 3) M. Huang et al. Catal. Sci. Tech., 2022, 12, 986.
- 4) M. Huang et al. Catal. Today, 2023, 411-412, 113824.

Cr 含有 MFI 型ゼオライト触媒によるプロパン脱水素反応 (東京工業大*・富山大**) 枠熊 後紀*・保田 修平**・野村 淳子*・〇横井 俊之*

1. 緒言

プロピレンは重要な基礎化学製品の1つであり, その需要は世界的に増加傾向にある.近年は,安価 に手に入るプロパンを多く含むシェールガスから プロピレンに変換するプロパン脱水素(PDH)反応が 非常に注目されている.これまでに様々な触媒材 料・触媒反応条件の探索が盛んに検討されている¹⁾. 数ある触媒材料の中でも,金属含有ゼオライト触媒 は金属種に由来する触媒能にゼオライトの有する 形状選択性が加わり,特異な触媒性能を示す.Cr,Ga, Inなど様々な金属含有ゼオライト触媒による脱水素 反応が報告されている²⁴⁾.

我々は Cr 担持 MFI 型ゼオライトにおいて, Cr 源 や調製方法が Cr 種の原子価・状態に及ぼす影響を 検討してきた⁵⁾. 今回は Cr 担持量や MFI 型ゼオラ イト内の Al 含有量の影響を検討することで, ゼオ ライト骨格の物性が導入される Cr 種の状態や PDH 反応活性に及ぼす影響を検討した.

2. 実験

Al 含有量の異なる MFI 型ゼオライト (Silicalite-1, ZSM-5 (Si/Al=30, 50, 100)) は, tetrapropylammonium hydroxide (TPAOH) を含む合成ゲルを水熱合成す ることにより調製した. ゼオライトを Cr(NO₃)₃の 水溶液中に含浸し,乾燥と焼成を経て,金属含有ゼ オライト触媒を得た. 調製した触媒はそれぞれ Cr(x)-MFI-Si, -30, -50, -100 と表記する (x は Cr の担 持量 (wt%)).

PDH 反応活性評価は、固定床流通式反応装置を用 いて実施した. 触媒 100 mg を, Ar+H₂ 流通下 550 ℃ で前処理し, 550 ℃ で反応ガス(C₃H₈/N₂/=1.0/4.0mL min⁻¹)を流通させて反応を行った.反応後のガスは, オンライン GC-TCD と GC-FID を用いて分析した.

3. 結果と考察

Cr 担持量が 1wt%で Al 含有量の異なる触媒に対して Cr 種の状態を解析した. UV-vis 測定により全てで Cr⁶⁺に帰属されるピークが観測されたが, Al 量が少なくなるにつれて. 460 nm 前後に Cr₂O₃中の八面体 Cr(III), 重合した六価クロム酸化物を特徴づける1つのピークが確認された. つまり,ゼオライト骨格内に Al 原子があることにより高原子価の6価クロムが分散されやすいことが分かった. なお, H₂-TPR ではすべてのサンプルにおいて 300–500 °C に水素消費ピークが確認された.

Cr 担持量を 1 wt%とし, Al 含有の異なるゼオラ イトを用いた PDH 反応結果を Fig. 1 に示す. ゼオラ イトの骨格内の Al が存在しているサンプルでは Cr/MFI-Si に比プロパン脱水素反応が安定的に進行 していることがわかった. しかし、ゼオライト骨格 内の Al 原子が増加することによりプロピレンの収 率が低下した. これはゼオライトの酸点が影響して C4 以上へ反応が進行しためである. Cr(1)-MFI-30 で は低下は見られなかった. これは Al の一部がゼオ ライト骨格内に Al 原子が組み込まれていない為で あると考えている.

- 1. J. H. Carter, G.J. Hutchings, et. al., Green Chem., 2021, 23, 9747.
- Q. Zhu, T. Yokoi, T. Tatsumi, *et. al.*, Chem. Lett., 2011, 141, 670.
- Z. Maeno, K. Shimizu, et. al., J. Am. Chem. Soc. 2020, 142, 4820.
- 4. S. De, J. Gascon, et. al., ACS Catal. 2021, 11, 3988.
- 5. 忰熊,保田,于,野村,横井,第 52 回石油・石 油化学討論会,1E13,2022.



Fig. 1 Propane dehydrogenation over Cr supported MFI-type zeolite catalysts: Reaction conditions: C_3H_8 : 1.0 mLmin⁻¹, N₂ : 4.0 mLmin⁻¹, Temp: 550 °C, Catalyst : 100 mg.

ゼオライトを用いたプラスチック熱分解ガスの触媒変換

(九州大*・成蹊大**) ○大島 一真*・常吉 風香*・坂本 聖空** ・田代 啓悟*・里川 重夫*・岸田 昌浩*

1. 緒言

プラスチックは国内で年間 800 万トン以上廃棄さ れており、資源循環促進の観点からリサイクル促進 が世界的に求められている。現在の主流はエネルギ ー回収であるが、CO2 排出による環境負荷を抑えつ つ資源循環を促進するために、ケミカルリサイクル が注目されている。その中で、我々は熱分解ガス化 とその触媒変換の複合システムに着目した。熱分解 ガス化と触媒変換の複合は古くから検討されている が、多くはプラスチックの易燃性を活用した共熱分 解である 1)。一方でプラスチックからの直接的な有 価物回収も重要であるが、プラスチックの熱分解で は多種多様の生成物が発生するために、その分離精 製に多大なエネルギーが要求される。そこで我々は 熱分解ガスを触媒変換によって有価物に回収するタ ンデム型システムを提案する。これまで、炭素繊維 強化プラスチック(CFRP)熱分解リサイクルに本シ ステムを適応し、触媒反応によって熱分解ガスから 選択的にフェノールを回収できることを報告した²⁾。 本研究では、低密度ポリエチレン(LDPE)をモデル物 質として、タンデム型反応器を用いたプラスチック ケミカルリサイクルの有効性について検証する。

2. 実験

プラスチックには低密度ポリエチレン(LDPE)を、 触媒にはクラリアント触媒製の H-Beta 型ゼオライ ト(Si/Al=18.5)を用いた。熱分解および触媒変換はフ ロンティア・ラボ製の小型流通式タンデム型反応器 µ-リアクター(Rx-3050T)を用いた。後段反応器(2nd) に 20 mgのゼオライトを充填し、所定の温度に予熱 した前段反応器(1st)にプラスチック片 2.0 mg を落下 させた。キャリアには He を用い、瞬間的に発生し たプラスチック熱分解ガスを、速やかに後段の触媒 反応器(2nd)に導入した。反応後の生成ガスは、オン ラインで接続されたガスクロマトグラフ質量分析計 (GSMF2030)にて分析した。

3. 実験結果および考察

図1にタンデム型反応器を用いた LDPE 瞬間熱分 解における、生成物のガスクロマトグラムを示す。 前段の熱分解炉(1st)と後段の触媒反応炉(2nd)の温度 の影響を調査し、有価物回収に必要な条件を検証し た。まず前段反応器(1st)400°C では、図1に示すよ うに熱分解が進行せず、ガス成分は検出されなかっ た。前段反応器(1st)を 500°C にすることで熱分解が 進行し、様々なガス成分が検出されたが、テーリン グや分離困難なピークが多いクロマトグラムとなっ た。ただし後段反応器(2nd)を 600℃ にすることで5 min 前後の分離困難なピークが消失したことから、 600°C での触媒反応の促進が観測された。また (1st)500°C では LDPE 熱分解速度が遅く、完全分解 に時間を要するためテーリングが起こることがわか った。実際に前段反応器(1st)を 600℃ にすることで LEPD 熱分解が促進されテーリングがないシャープ な生成物ピークを確認できた。ただし後段反応器 (2nd)が 500°C の場合には、10 min 以降に長鎖のアル カン・アルケンのピークが検出できており、重質成 分が十分に変換していない。そして両反応ともに 600°Cにすることで比較的高選択的に BTX(Benzene, Toluene, and Xylene)が得られた。以上の結果より、熱 分解および触媒変換ともに600℃とすることで、本 システムを用いて高選択的に有価物 BTX に変換で きることを見出した。



熱分解の各反応器温度の影響

1) M. Shahbaz, T. Al-Ansari, M. Inayat, S.A. Sulainam, P. Parthasarathy, G. McKay, Renewable Sustainable Energy Rev., 134, 110382 (2020).

K. Oshima, H. Fujii, K. Morita, M. Hosaka, T. Muroi,
 S. Satokawa, Ind. Eng. Chem. Res., 59, 13460-13466 (2020).

C10-C12

Chair:Satoshi Inagaki(Yokohama National Univ.) Tue. May 30, 2023 3:30 PM - 4:30 PM Room-C (Zuiun)

[C10] Effect of sulfur species contamination on ethylene aromatization using zeolite catalyst

○Eriko Konishi¹, Kazumasa Oshima¹, Ryo Watanabe², Choji Fukuhara², Masahiro Kishida¹ (1.
 Kyushu University, 2. Shizuoka University)
 3:30 PM - 3:45 PM

[C11] Development of novel organic-inorganic hybrid layered silicates applicable to bioethanol condensation

OQing Ma¹, Katsutoshi Yamamoto¹, Takuji Ikeda² (1. Faculty of Environmental Engineering, The University of Kitakyushu, 2. The National Institute of Advanced Industrial Science and Technology)

3:45 PM - 4:00 PM

[C12] Development of synthetic route for Fe-substituted MWW-type zeolites using mechanochemical method

○Ryota Osuga¹, Ginpei Tanaka², Mizuho Yabushita², Kakeru Ninomiya², Sachiko Maki², Maiko Nishibori², Kiyoshi Kanie², Atsushi Muramatsu² (1. Hokkaido University, 2. Tohoku University) 4:00 PM - 4:30 PM

ゼオライト触媒を用いたエチレン芳香族化における 硫黄種共存効果

(九州大*・静岡大**) ○小西 絵里子*・大島 一真*・渡部 しま かげまさ かけなべ りょう 絵里子*・大島 一真*・渡部 綾** ・福原 長寿**・岸田 昌浩*

1. 緒言

GHG である二酸化炭素は、世界的に排出量削減が 求められている。そのなかで、二酸化炭素を原料と した有価物の合成が注目されており、現在様々な反 応ルートが検討されているが、高圧によるエネルギ ー効率の低下や副生成物との分離が困難であるなど 課題がある。我々は新たなルートとして、メタンチ オールを経由した二酸化炭素の再資源化プロセスの 提案をした。本ルートは、バイオガスやサワーガス 等の硫化水素を含むガスを原料として、ガス中の硫 化水素を用いてメタンチオールを経由した二酸化炭 素の芳香族化を行う。本研究では、エチレン芳香族 化における硫黄ガス共存効果について検討する。エ チレン芳香族化には一般にゼオライト触媒が用いら れるが 1)、提案ルートにおいて重要となる硫化水素 およびメタンチオール共存の影響は明らかでない。 本発表では、硫黄ガスに耐性をもつゼオライト触媒 について検討を行った。

2. 実験

触媒には東ソー製の MFI 型ゼオライト HSZ-822 HOA(Si/Al=12)を使用し、以下 H-MFI-12 と表記する。 金属修飾は含浸法によって行い、酸点の異なる 2.5wt%Ca/MFI-12、4wt%Ga/MFI-12を調製した。エチ レン芳香族化は固定層常圧流通式反応器にて実施し た。触媒を 100 mg 充填し、活性化のために 500°C で 前処理を行った。エチレン濃度は 8%とし、200 ppm の硫化水素およびメタンチオールを共存させた。反 応温度は 300°C とし、生成物を GC-FID、FPD およ び TCD にて分析した。

3. 実験結果および考察

調製した触媒の酸点の評価をアンモニア昇温脱離 測定(NH₃-TPD)にて行った。酸量は H-MFI-12 > Ga/MFI-12 > Ca/MFI-12 の順となり、ゼオライト に金属を修飾することで酸量は減少し、Ca/MFI-12 ではほとんど酸点は確認されなかった。また Ca/MFI-12 を用いたエチレン芳香族化では、いずれ のガス条件でも約10%と低いエチレン転化率となっ た。この結果から、エチレン芳香族化にはゼオライ トの酸点が有効であることが確認できた。

H-MFI-12 および Ga/MFI-12 を用いたエチレン芳 香族化の 300℃ における経時変化を図 1 および図 2 に示す。いずれの触媒においても初期転化率に大き な差はなく約 50%となった。図1に示すように、H-MFI-12 では硫化水素の影響を受けず、それを含まな い場合とほぼ同等のエチレン転化率を示した。一方 でメタンチオールを含む系では、エチレン転化率は 時間経過とともに大幅に減少していき、ゼオライト 触媒を用いたエチレン芳香族化において、メタンチ オールが阻害物質であることがわかった。これに対 して、ガリウムを修飾した Ga/MFI-12 では、図2に 示すように、メタンチオールによる阻害が抑制され ていることがわかった。ガリウムを修飾することに よりゼオライト上の酸点が制御され、メタンチオー ルの吸着が抑制されたためと考えられる。なお、目 的生成物である BTX の収率も、ガリウムを修飾する ことにより向上した。

以上の結果より、硫黄ガスが共存するエチレン芳 香族化においてはゼオライトへのガリウム修飾が有 効であることが示唆された。



図1. H-MFI-12 を用いたエチレン芳香族化の 硫黄ガス共存効果





1) H. Coqueblin, A. Richard, D. Uzio, L. Pinard, Y. Pouilloux, F. Epron, Catal. Today, 289, 62-69 (2017).

バイオエタノール濃縮に利用可能な新規有機-無機ハイブリッド型 層状シリケートの開発

(北九大*・産総研**) ○馬卿*・山本勝俊*・池田拓史**

1. 緒言

我々は、メチルトリメトキシシラン (MTMS) を ケイ素源に用いて合成した有機-無機ハイブリッド 型層状シリケート KCS-11 が 10%という希薄なエタ ノール水溶液からでもエタノールを選択的に層間吸 着できることを報告した¹⁾。本研究では、この特異 な層間吸着能をバイオマス発酵で得られる低濃度バ イオエタノールの濃縮に使用可能ではないかと着想 し、KCS-11 の吸着挙動を調べるとともに、より高い エタノール吸着能を持つ新規材料の開発を行った。 2. 実験

KCS-11 は、イオン交換水に水酸化ナトリウム、ア ルミナ、MTMS を加え室温で4日間撹拌して得た前 駆体(1Si:0.2Al₂O₃:1NaOH:5H₂O)を、100℃で7 日間静置下で水熱合成して得た。KCS-11 および異な るケイ素源を用いて同様に合成した材料をエタノー ル水溶液中で撹拌し、層間にエタノールを吸着させ た。エタノール処理前後の粉末 XRD 測定で見られ る層間距離の変化により層間へのエタノール吸着能 を評価した。

3. 結果および考察

室温から 50 ℃ の温度領域で KCS-11 を 8 %エタ ノール中で処理し、層間へのエタノール吸着挙動を 調べた (Fig.1)。より高温、長時間の処理により層間 拡張は進行したが、層間距離を示す回折ピークは完 全には移動せず、この条件では完全には層間吸着し ないことが示唆された。また、5%エタノール処理で は KCS-11 の層間拡張は見られなかった。

一方、ビニルトリメトキシシランをケイ素源とし て合成した KCS-27 を8%エタノール中で4h処理 したところ層間は完全に拡張し、3wt%という希薄 なエタノール水溶液からでも2hで層間は完全に拡 張した(Fig.2)。拡張した層間は大気下で2時間放置 することでほぼ元に戻ることから、層間吸着したエ タノールの脱離に大きなエネルギーは必要なく、温 和な条件で容易に脱離・回収できると考えられる。 KCS-27 は10%エタノール中にすぐに分散したこと から(Fig.3)、KCS-27 は KCS-11に比べ親水性が高 いため希薄エタノール水溶液に容易に分散し、その 高い分散性に起因する固液界面の広さが KCS-27 の 優れたエタノール吸着能の原因だと考えられる。



Fig.1 エタノール層間吸着前後の KCS-11 の結晶構 造(左)と8%エタノール水溶液処理前後の XRD パタ ーン(右).



Fig.2 KCS-27 へのエタノール吸着(左)および脱離(右)挙動.



Fig.3 10 %エタノール水溶液中に分散させた KCS-11 (左)、KCS-27 (右).

1) K. Yamamoto et al., Mater. Lett., 288, 129332 (2021).

本研究はJSPS科研費挑戦的研究(萌芽) JP22K18930 の助成を受けて行われた。 メカノケミカル法を用いた Fe 置換 MWW 型ゼオライトの 合成

(北海道大*・東北大**) 〇大須賀 遼太*・田中 銀平**・藪下 瑞帆**・ ^{にのみや} かける まき きちこ 二宮 翔**・真木 祥千子**・西堀 麻衣子**・蟹江 澄志**・村松 淳司**

1. 緒言

メカノケミカル (MC) 法は、MC 反応と水熱処理 を組み合わせたメタロシリケートの合成手法であ り、山本、村松らによって開発された¹⁾。MC 法で は、まず、遊星ボールミル処理によって生じる衝突 や摩擦等の機械的なエネルギーを駆動力として、ゼ オライト骨格に導入したい金属種とシリカの非晶 質複合酸化物を得る。その後、得られた非晶質複合 酸化物を前駆体として水熱処理を行うことで、目的 のメタロシリケートを合成する (Fig. 1)。これまで に我々の研究グループでは、本手法を用いることで、 通常の水熱合成法ではゼオライト骨格内に導入困 難な金属種を導入できること、金属種の骨格内位置 分布が均一な試料が得られることを報告している²⁾。

本研究では、MC 法の適用可能範囲の拡大を目指 し、Fe 含有 MWW 型ゼオライト([Fe]-MWW)の合 成に着目した。[Fe]-MWW は、ベンゼンのヒドロキ シル化などの反応に有効な触媒であることが報告 されている一方で、骨格内に Fe 種を導入すること がやや難しく、直接合成による報告例は少ない³⁾。 そこで本研究では、MC 法を用いることで MWW 型 骨格内に Fe 種を導入することを試みた([Fe]-MWW_{MC})。また、従来の水熱合成法で調製した試料 ([Fe]-MWW_{HT})と物性を比較することによって、 本手法の優位性について検討を行った⁴⁾。

メカノケミカル法を用いた Fe 置換 MWW 型 ゼオライトの合成と物性評価

[Fe]-MWW_{MC}の合成は、Fig. 2の手順で行った。 MC 反応後の試料の XRD および UV-vis 測定結果か ら、4 配位の Fe 種が SiO2 ネットワークに導入され た非晶質複合酸化物の形成を確認した。この非晶質 複合酸化物に対し水熱処理を行うことで、MWW 型 のゼオライトを単相で得た。[Fe]-MWW_{HT}は、Si源 および Fe 源に非晶質シリカおよび Fe(NO3)3・9H2O を用いて、[Fe]-MWW_{MC}と同じ条件で水熱処理を行 うことにより合成した。双方の試料に対して XRD、 ICP、UV-vis、SEM、XAFS および H2-TPR 測定を行 い、得られた結果を[Fe]-MWWHTと比較したところ、 ゼオライトの骨格外に存在する Fe 種の量が[Fe]-MWW_{HT}よりも少ないことを確認した。このことか ら、メカノケミカル法は、[Fe]-MWW 型ゼオライト においても骨格内に分散性良く金属種を導入する ことができるメタロシリケート合成手法であるこ とが実証された。



Fig.1 Schematic of mechanochemical method.

SiO ₂ (Aerosil 200V)				
•—— α-FeOOH				
 Mixed well on a mortar 				
• Ball-milled (600 rpm, 15 min) Repeated 96 times				
····· Paused (15 min) ∫ (Total milling time: 24 h)				
Amorphous Si-Fe-O composite				
25 wt% TMAdaOH aqueous solution, HMI and H ₂ O				
← SiO ₂ (Aerosil 200V)				
Amorphous Si-Fe-O composite				
 Stirred vigorously (room temperature, 2 h) 				
• Heated (150 °C, 60 rpm, 7 days)				
 Centrifuged (11,000 rpm, 30 min), decanted 				
← H₂O Repeated				
Centrifuged (11,000 rpm, 15 min), decanted 4 times				
Dried (60 °C, overnight)				
TMAdaOH: N,N,N-trimethyl-1-adamantylammonium hydroxide HMI: Hexamethyleneimine				
[Fe]-MWW _{MC} (counter cation: H ⁺)				

Fig. 2 Synthetic procedure for [Fe]-MWW_{MC.}

3. MC法で合成したゼオライトの特異な触媒作用

前述したように、MC 法を用いたメタロシリケー ト合成では、比較的分散性良く骨格内に金属元素を 置換することができる。これに加えて、最近の研究 では、骨格内金属種以外の場合でも分散性良く金属 種をゼオライト結晶中に導入できることが明らか になっている。我々は、MC 法によって Ce 含有 MFI 型ゼオライト (Ce-MFI) を合成すると、Ce 種が高度 に分散した状態で結晶中に導入できることを報告 している⁵⁾。得られた Ce-MFI に金属種を担持する と特異的な触媒作用が発現しており、これは MC 法 の新しい応用例の1つになり得る。

1) Yamamoto, K., Garcia, S.E.B., Saito, F., Muramatsu, A., *Chem. Lett.*, **35**, 570 (2006).

2) Yabushita, Osuga, R., Muramatsu, A.,

CrystEngComm, 23, 6226 (2021).

3) Xiao, P., Wang, Y., Osuga, R., Kondo, J. N., Yokoi, Toshiyuki, *Adv. Powder Technol.*, **32**, 1070 (2021).

4) Osuga, R., Tanaka, G., Yabushita, M., Ninomiya, K., Maki, S., Nishibori, M., Kanie, K., Muramatsu, A., J. *Jpn. Petrol. Inst.*, **65**, 67 (2022).

5) Yabushita, M., Yoshida, M., Osuga, R., Muto, F., Iguchi, S., Yasuda, S., Neya, A., Horie, M., Maki, S., Kanie, K., Yamanaka, I., Yokoi, T., Muramatsu, A., *Ind. Eng. Chem. Res.*, **60**, 10101 (2021).

B15-B18

Chair:Atsushi Ishihara(Mie Univ.) Tue. May 30, 2023 4:30 PM - 5:30 PM Room-B (Heian)

- [B15] Investigation on location where polypropylene catalytic pyrolysis proceeds through analysis of property change by base treatment of zeolite OTomohiro Fukumasa¹, Hiroki Masuda¹, Yuya Kawatani¹, Satoshi Suganuma¹, Etsushi Tsuji¹, Naonobu Katada¹ (1. Center for Research on Green Sustainable Chemistry, Tottori University) 4:30 PM - 4:45 PM
- [B16] Beta zeolite catalysts for polypropylene decomposition in n-C16 solvent OTakumi Omata¹, Tohru Kamo², Motomu Sakai⁴, Masahiko Matsukata^{1,2,3} (1. Department of Applied Chemistry, Waseda university, 2. Research Organization for Nano &Life Innovation, Waseda University, 3. Advanced Research Institute for Science and Engineering, Waseda University, 4. Faculty of Advaced Science and Engineering, Waseda university) 4:45 PM - 5:00 PM
- [B17] Catalytic decomposition of polypropylene in petroleum solvent OMahiro Matsushita¹, Tohru Kamo², Motomu Sakai⁴, Masahiko Matsukata^{1,2,3} (1. Department of Applied Chemistry, Waseda university, 2. Research Organization for Nano &Life Innovation, Waseda University, 3. Advanced Research Institute for Science and Engineering, Waseda University, 4. Faculty of Advanced Science and Engineering, Waseda University) 5:00 PM - 5:15 PM
- [B18] Effect of zeolite beta on the decomposition of polyethylene in hydrocarbon solvents

OMASAHIKO MATSUKATA¹, Eri Miura¹, Tohru Kamo¹, Motomu Sakai¹ (1. Waseda University) 5:15 PM - 5:30 PM

ゼオライトの塩基処理による特性変化解析を通じた ポリプロピレン触媒分解が進行する場所の解明

(鳥取大) 〇福政 智大, 増田 大毅, 川谷 優也, 菅沼 学史, 迁 悦司, 片田 直伸

1. 緒言

プラスチックから原料であるナフサに相当する 炭化水素混合物を再び生成するケミカルリサイク ルよって初めて資源のサイクルが完成する.当研究 室では溶媒にシクロオクタンを用いてポリプロピ レン (PP)の分解を行うと,触媒が MFI型ゼオライ トのときミクロ細孔 (10-ring)より嵩高い分子形状 を持つシクロオクタンは分解せず,長いが細い分子 形状を持つ PP が選択的に分解し,主に C3~20 炭化 水素となることを見出した¹⁾.これは副原料を消費 しないプラスチックリサイクルの可能性を示す.

ここでシクロオクタンはミクロ細孔外では反応 しないと考えられるが、高分子がミクロ細孔内で反 応することは困難にも思われる.そこで MFI 型ゼオ ライトにシリカ塩基処理を行い、構造や特性変化の 解析を通じて PP 分解反応が起こっている場所を調 査した.

2. 実験

Wakihara ら²⁾に従いイオン交換水 60 mL, 所定量 の NaOH, SiO₂ (Reolosil, トクヤマ) 4.0 g, MFI 型 ゼオライト (ZSM-5, 水澤化学 EX-122) 6.0 g をオー トクレーブ中 453 K で 2 h 攪拌, 洗浄, アンモニウ ムイオン交換, 813 K で焼成し, H 型シリカ塩基処 理 MFI を得た. 外表面酸点の活性を測定するため, 673 K で微分条件のパルス法で 1,3,5-トリイソプロ ピルベンゼン (TIPB) 分解を行った. 77 K で窒素吸 着等温線を測定した. 既報¹⁾の通り 663 K で PP 分解 活性を調査した.

結果および考察

シリカ塩基処理では NaOH 量が 10 mol kg_{zeolite}⁻¹ま でアモルファスシリカが溶解して外表面積は減少 したのち, 10 mol kg_{zeolite}⁻¹以上でゼオライトの外表 面積が増加した(図 1). 嵩高い 1,3,5-TIPB の転化率 は外表面酸点の数を示しており, NaOH 量が 10 mol kg_{zeolite}⁻¹以下の領域で上昇した. PP 転化率は NaOH 量が 10 mol kg_{zeolite}⁻¹以下ではあまり変化せず, 10 mol kg_{zeolite}⁻¹を超えると上昇した.

以上から,構造は図2のように変化すると推測される. NaOH 量10 mol kgzcolite⁻¹以下では脱Si が起こり,内部の酸点が露出するので外表面酸点が増加する.脱Si による溶解がAl (酸点)に到達するとその周囲は溶けずSi の多い部分だけが溶けるので,虫食い穴型のメソ細孔が形成され,外表面積が増加する. PP は主にミクロ細孔の入口に近い領域で反応するので,原料 MFI もある程度の PP 分解活性を持ち,外表面に近い酸点が露出しただけでは PP 分解活性 はほとんど変わらず,外表面積が増えるとミクロ細 孔入口が増加するため,PP 分解活性が上昇すると考 えられる.この条件では PP の高分子鎖の先端がミ クロ細孔に入って反応すると結論される.



図 1 シリカ塩基処理 MFI の外表面積 (\blacktriangle , \triangle), 1,3,5-TIPB 転化率 (\bigcirc , \bigcirc), PP 転化率 (\bigcirc , \Box) の処理で用いた NaOH 量に対するプロット. \bigcirc , \triangle , □は原料 SiO₂ と MFI の測定値の加重平均. ただし 〇と□では SiO₂の値を 0 と仮定した.



図 2 塩基処理によるゼオライトの表面状態の変化 と PP 分子が反応する場所の模式図.

謝辞

本研究の一部は NEDO 革新的プラスチック資源 循環プロセス技術開発 (JPNP20012) として実施され た. また別の一部は JSPS 科研費 (21H01717, 23H05454) の補助を受けた.

- Y. Kawatani, S. Suganuma, E. Tsuji, N. Katada, 20th International Zeolite Conference, O4.24 (2022)
- 2) T. Wakihara, A. Ihara, S. Inagaki, J. Tatami, K. Sato, K. Komeya, T. Meguro, Y. Kubota, A. Nakahira, Cryst. Growth Des., 11 (2011) 5153-5158.

n-C16溶媒中におけるポリプロピレン分解反応のための Beta ゼオライト触媒の開発

(早大先進理工*・早大ナノ・ライフ**・早大理工総研***) **** の男全 匠*・加茂 徹**・酒井 求*・松方正彦*,**,***

1. 緒言

廃プラスチックの主な処理法として、マテリアルリ サイクル(MR)、ケミカルリサイクル(CR)、エネルギー リカバリー(ER)が挙げられる。国内においてはERによ る処理が過半数以上を占めているため、最終的に多く の廃プラスチックが燃焼され二酸化炭素に変換されて いる。資源循環を行うためにもMR、CRの技術力向上 は重要であり、我々はCRに着目した。

廃プラスチックは不純物を多く含むことや溶融した 際に粘度が高いことから直接反応器に導入することが 難しい。これらの問題を解決するため、有機溶媒中に 廃プラスチックを溶解させ、触媒分解によって化学品 原料に転換を行うこととした。プラスチックを石油化学 成分に選択的に分解させるため、触媒として Beta ゼオライ トを選択し、ゼオライトにメソ孔を形成し外表面積を増大さ せる手法¹⁰として知られるアルカリ処理を施した。プラスチッ クの代表としてポリプロピレン(PP)を、有機溶媒としてノル マルセタン(*n*-C16)を選択し、*n*-C16中における PP 分解 反応での生成物について検討を行った。

2. 実験方法

Beta ゼオライトの合成は高い結晶化度を得られる フッ化物法で行い、アルカリ処理は 0.1 M および 0.03 MのNaOH aq を用いて行った。合成して得られた Beta を Parent、Parent に対してアルカリ処理を施したものを AT と呼び、それぞれ末尾に Si/Al 比とアルカリ処理時 のNaOH aq の濃度を記す。得られたサンプルは XRD、 ICP、NH₃-TPD、および窒素吸着によりキャラクタリ ゼーションを行った。次に、こうして得られた触媒を 用いて PP の分解試験を行った。PP(Mw~370,000) 5.0 g、 *n*-C16 20 g、Beta 0.25 g を 100 cc の回分反応器に入れ、 反応条件は昇温速度:約10 °C min⁻¹、反応時間:60 min、 反応温度:380 °C とした。得られた生成物は GC-FID、 GC-MS、および蒸留 GC を用いて分析した。また分解 試験後の触媒は *n*-C5 を用いて溶媒置換し、TG-DTA に より炭素析出量を調べた。

Fig. 2に示した収率は *n*-C16+Beta の重量(21.00 g)を分 母とし、*n*-C16+PP+Beta の重量(25.25 g)を分子として最 大値が約124%になる形で算出した。

3. 実験結果および考察

Fig.1にアルカリ処理前後のBetaの窒素吸着試験の結 果を、Table 1に用いた触媒の外表面積および PP・溶媒 の転化率を示す。ここで、触媒としては Si/Al=24.6の Parent、0.03 M NaOH aq でアルカリ処理をした Si/Al=21.8のBeta、および0.1 M NaOH aq でアルカリ処 理をした Si/Al=20.0の Beta を使用した。得られた吸着 等温線から、合成した Beta にはミクロ孔のみならずメ ソ孔が存在すること、またアルカリ処理によって外表 面積が増大することが分かった。さらに、XRD 測定の 結果からはアルカリ処理によって結晶化度は低下する ものの Beta の構造は維持されていることが分かった。

次に、Fig. 2に PP の分解試験による生成物の積み上 げグラフを示す。この結果から、アルカリ処理後の Beta を用いた場合、PP の転化率は高くなり、目的生成 物である石油化学成分(C₃-C₉範囲、図中黄色および緑 色)の生成物の割合も高くなることが分かった。今回、 触媒として Si/Al が同程度のもの、すなわち酸密度が同 程度のものを用いたことから、アルカリ処理による外 表面積の増大が PP の分解に効果的であることが示され た。この理由として、触媒の外表面が増大した結果、 PP の酸点へのアクセス性が向上したことが考えられる。







Fig. 2 Product yields from PP decomposition tests.

Table 1 Catalysts and conversion of PP and solvent

Catalvet	S _{External} /	Conversion / %		
Catalyst	m ² g ⁻¹	PP	Solvent (n-C16)	
Parent_24.6	101	9.0	62.1	
AT_0.03 M_21.8	139	13.6	80.5	
AT_0.1 M_20	212	54.0	80.2	

1) M. Ogura et al., Appl. Catal. A: Gen. 219 (2001) 33-43.

石油系溶媒中におけるポリプロピレンの触媒分解

(早大先進理工*・早大ナノ・ライフ**・早大理工総研***) ○松下真大*・加茂 徹**・酒井 求*・松方正彦*,**,***

1. 緒言

廃プラスチックの主なリサイクル手法である、マテ リアルリサイクル(MR)、ケミカルリサイクル(CR)に よる処理は、合計で25%程度であり¹、エネルギーリ カバリー(ER)による処理が過半数以上を占めている。 資源循環を行える仕組み作りが求められており、 MR,CR の技術力向上は重要である。そのため、CR に 着目し、廃プラスチックの石油化学原料化に取り組ん でいる。

プラスチックを溶かした際の流動性の向上と添加剤 等の夾雑物の除去を見込み、炭化水素溶媒中にプラス チックを溶解させ、溶媒中でプラスチックを触媒分解 することで化学品原料に転換を行う方法を提案してい る。本研究ではプラスチックにはポリプロピレン(PP)、 触媒にはゼオライトを用いた。炭化水素溶媒としては、 石油に含まれる直鎖アルカン、芳香族炭化水素の代表 として、ノルマルへキサデカン(*n*-C16)、1-メチルナフ タレン(1-MN)を選択した。本発表では、分析方法とプ ラスチック分解生成物の評価法について報告する。

2. 実験方法

炭化水素溶媒 (n-C16もしくは1-MN)、PP(Mw ~370,000)、Beta (TOSOH HSZ-900 931HOA Si/Al=15.1) をそれぞれ20g、5g、1g反応器に仕込み、分解試験 を行った。容積100 mL の回分反応器(Parr)にて窒素置 換後に400 rpm で撹拌し、およそ10℃ min⁻¹で昇温し た。反応温度は400℃、反応時間は60分とした。反応 終了後は室温まで冷却し、気体生成物を回収した。そ の後、液体生成物の気化を防ぐため、反応器を冷却し、 内標準物質としてテトラリンを加えた。液体生成物回 収後、吸引濾過を行い固体残渣、触媒を回収した。n-C5を用いて溶媒置換後、一晩放置し、固体残渣重量か ら PP の転化率を算出した。気体生成物は GC-FID に て定量し、液体生成物は蒸留 GC, GC-MS を用いて生 成物の炭素数分布、脂肪族・芳香族の割合を算出した。

3. 結果および考察

液体生成物の分析は蒸留 GC(島津),二次元ガスクロ マトグラフィー(GC×GC,島津)を用いた。蒸留 GC に より、炭素数ごとの重量分率が分かるため、液体生成 物の重量から炭素数ごとの生成物重量を算出した。次 に GC×GC を用いて、各炭素数における脂肪族と芳 香族の割合を脂肪族と芳香族の体積比から算出した。 炭素析出量は以下の方法で算出した。固体残渣と触媒 を分離するため、oジクロロベンゼンを加え、130 ℃ で30分間放置し、固体残渣を溶解させた。触媒を n-C5を用いて溶媒置換を行った後、TG-DTA により、炭 素析出量を評価した。これらの結果を図1のように整 理した。収率は分母を溶媒(20 g)+触媒(1 g)の合計21 g とし、PP を加えた分上積みされるように整理した。 図2に PP 有りの結果から PP 無しの結果を差し引いた 結果を示す。差し引いた結果からマスバランス方式に 対応して PP の分解生成物について評価できるように 整理した。

図1より、n-C16を用いた際は C5~C9の脂肪族の割合 が高く、1-MN を用いた際は二環芳香族の割合が高い ことが分かった。図2より、化学品原料(C3~C9の生成 物)となる C5~C9の脂肪族の割合を比較すると、n-C16 を用いた際は1-MN を用いた際よりも生成物割合が高 く、PP の約60%が C5~C9の脂肪族へ転換された可能 性が示された。

n-C16を用いて、ポリエチレン(PE)やポリスチレン (PS)を分解させた際の結果についても合わせて報告す る。



 プラスチック循環利用協会,"2021年 プラスチック 製品の生産・廃棄・再資源化・処理処分の状況 マテ リアルフロー図", (2022), 2-3

炭化水素系溶媒中におけるポリエチレンの分解に対する ゼオライト Beta の効果

(早大先進理工*・早大ナノ・ライフ**・早大理工総研***) ○松方正彦*,**,***・三浦 えり*・加茂 徹**・酒井 求*

1. 緒言

我々は、有機溶媒とゼオライト触媒を利用した触媒 分解プロセス、および既存の石油精製プロセス(FCC) を併用した CR を提案している。廃プラスチックを C9以下に直接分解し、分解しきれなかった低分解生成 物は FCC により化学品原料まで分解することで、大 量のプラスチックを化学品原料へと転換可能である。

本研究では、有機溶媒には石油に含まれる長鎖アル カンの代表として n-C16、芳香族炭化水素の代表とし て1-メチルナフタレン(1-M.N.)を選定し、触媒にはゼ オライト Beta を用いて汎用性樹脂であるポリエチレ ン(PE)の分解挙動を検討したので報告する。

2. 実験方法

炭化水素溶媒(n-C16もしくは1-MN)、PP(Mw ~370,000)、Beta (TOSOH HSZ-900 931HOA Si/Al=15.1) をそれぞれ20、5、1 g 反応器に仕込み、分解試験を 行った。容積100 mL の回分反応器(Parr)にて窒素置換 後に400 rpm で撹拌し、およそ10 ℃ min⁻¹で昇温した。 反応温度は400 ℃、反応時間は60分とした。反応終了 後は室温まで冷却し、気体生成物を回収した。その後、 液体生成物の気化を防ぐため、反応器を冷却し、内標 準物質としてテトラリンを加えた。液体生成物回収後、 吸引濾過を行い固体残渣、触媒を回収した。n-C5を用 いて溶媒置換後一晩放置し、固体残渣重量から PP の 転化率を算出した。気体生成物は GC-FID にて定量し、 液体生成物は蒸留 GC, GC-MS を用いて生成物の炭素 数分布、脂肪族・芳香族の割合を算出した。

3. 結果および考察

と思われる。

Fig. 1に n-C16と1-M.N.溶媒中で、PE を加えた場合 と PE を加えなかった場合についての生成物収率を示 す。ここで、本研究では収率の分母を溶媒(20 g)+触 媒(1 g)として収率を算出しており、PE 添加の場合に は収率の最大合計は124%となっている。

n-C16を溶媒として用いた場合には PE の転化率が 94.1 %と、分解が十分に進行した。PE を加えて反応 させると C5~C9の脂肪族が10 wt%と多く含まれ、PE の分解によって化学品原料が得られることが分かった。 一方、溶媒に1-M.N.を用いた場合には、PE からの C5-C9脂肪族炭炭化水素の収率が低下 した。2-M.N.への異性化が75%程度進行した ことから、1-M.N.はミクロ細孔内で異性化し ており、かさ高い M.N.が Beta のミクロ細孔 内で PE の分解生成物の拡散を阻害したため n-C16溶媒を溶媒として、分子量がほぼ等しい LDPE(Mw 142,000)とHDPE(Mw 124,000)を用いてそれ ぞれ分解試験を行った。TG によって熱分解 LDPE の 分解開始温度は452 ℃、HDPE の分解開始温度は465 ℃ であったことから、熱分解特性としては LDPE の 方が分解しやすいことを確認した。しかし、Table 1に 示す通り、Beta(931HOA)を用いた分解試験においては、 HDPE の方が転化率が高くなった。これは、HDPE は LDPE に比べ枝分かれの少ない構造をしており、Beta の細孔内に侵入しやすいため、LDPE より転化率が高 くなったと考えられる。PE が Beta の細孔内に侵入し て、触媒分解が進行する可能性が示唆された。



Fig. 1 PE decomposition results in *n*-C16 and 1-M.N. over beta (400 °C, 60 min, Beta: 1.0 g). (a) n-C16 + Beta, (b) n-C16 + PE + Beta, (c) 1-M.N. + Beta, (d) 1-M.N. + PE + Beta.

Table 1 Thermal Properties and Conversion of LDPEand HDPE

	Melling Point /°C	Decomposition Temperature / °C	PE conversion /%	Solvent conversion /%
7-C16+LDPE+931HOA	118	452	78.9	76.4
7-C16+HDPE+931HOA	130	465	94.3	720

A16-A18

Chair:Yasutka Kuwahara(Osaka Univ.) Tue. May 30, 2023 4:45 PM - 5:30 PM Room-A (Fukuju)

[A16] Ammonia methanation of carbon dioxide with a hybrid catalyst OHitoshi Saima¹, Reiji Sunamoto¹, Sohsuke Imamura¹, Hiroki Miyaoka¹, Takayuki Ichikawa¹ Hiroshima University) 4:45 PM - 5:00 PM [A17] Investigation of reaction intermediates for reverse water-gas shift reaction over perovskite-type oxide-supported noble metal catalysts. OShinnosuke Sekizawa¹, Wataru Doi¹, Takayuki Furukawa¹, Akihide Yanagita¹, Keigo Tashiro¹, Shigeo Satokawa¹ (1. Seikei University)

5:00 PM - 5:15 PM

[A18] Electric field assisted low-temperature reverse water gas shift reaction over Iron-based catalysts

○Shuhei Ogo¹, Masaki Yamaoka¹, Keidai Tomozawa¹, Tadaharu Ueda¹ (1. Kochi University) 5:15 PM - 5:30 PM

複合触媒による二酸化炭素のアンモニアメタネーション

(広島大学) 〇斉間 等, 砂本礼志, 今村壮甫, 宮岡裕樹, 市川貴之

1. 緒言

NH。分解反応とサバティエ反応を同時に行うア ンモニアメタネーション (式(1), 以下 AMM と略 す)は、発熱が約1/4と少なく、断熱反応器が容 易に利用できるなどの長所がある。また輸入 NH₃ と国内 CO2 から国内で CH4 を製造できる利点もあ る。前報¹⁾では、NH₃分解触媒とNi/CeO₂触媒とを 組合せた複合触媒による AMM 反応を報告した。

 $CO_2 + 8/3NH_3 \rightarrow CH_4 + 4/3N_2 + 2H_2O$

 $\Delta H = -43 k J/mol - CH_4$ (1)

AMM 反応は、平衡的制約から 500℃以下で進行 させることが効率的である。そこで低温で NH₃分 解活性を示す Ru 触媒を用いて、NH₃分解反応およ び AMM 反応を実施したので、これを報告する。

2. 実験方法

0.5~2wt% Ru/Al₂O₃触媒, 20wt% Ni/CeO₂触媒共 に、含浸法により調製した。Al₂0₃は触媒学会参照 触媒 JRC-ALO-6, -8, -10 の3種類(以下、ALO-6の) ように記す) を, CeO2 は同 JRC-CEO-5 を用いた。 NH3 分解反応は Ru/Al₂03 触媒単独で行った。一方、 AMM 反応は、上記の Ru/Al₂O₃ 触媒と Ni/CeO₂ 触媒 を3:1の重量比で混合し複合触媒を調製した。

NH₃分解試験, AMM 反応試験は、いずれも常圧 固定層流通式反応装置にて実施した。

3. 結果および考察

図1に0.5wt% Ru/Al₂03 触媒による NH₃ 分解反 応における担体種の影響を示した。Ru/ALO-6, Ru/ALO-8 では同程度の活性であったが、Ru/ALO-10 はほとんど活性が無かった。分散度等の観点か





応活性が向上 している。一 方、Ru 担持量 を2wt%に増量 しても、分解 率に大きな差 は認められな かった。図2 には、20%wt

で



Ni/ALO-8 による NH3 分解率も示した。1wt% Ru/ALO-8 は、Ni 触媒より高い活性を示した。



を図3に示した。NH3転化率は475~500℃では80 ~90%となった。ところが CH4 収率は同温度範囲 で 55%に留まった。このことから Ru /ALO-8 の NH₃ 分解活性が、Ni/CeO2のメタン合成活性を上回って いることが判る。

4. 結論

NH3 分解および AMM 反応における Ru 触媒の適 用を検討し、次の結論を得た。

(1)1wt%Ru/AL0-8 触媒は高いNH3分解能を有する。 (2) Ru 系複合触媒による AMM 反応でメタンを高収 率で得た。

5. 謝辞

本研究は、国立研究開発法人・新エネルギー・ 産業技術総合開発機構の委託を受けて実施しま した。紙面を借りて感謝いたします。

6. 参考文献

1) 第 31 回日本エネルギー学会大会要旨集 2-4-3

ペロブスカイト型酸化物担持貴金属触媒による 逆水性ガスシフト反応の反応中間体の分析

1. 緒言

脱炭素社会を実現する戦略として、大気中に含まれ る二酸化炭素(CO2)を回収し、炭素源として利用する CCU(Carbon Capture and Utilization)技術が注目を集 めている。CO2を一酸化炭素(CO)へ変換する逆水性ガ スシフト(RWGS)反応を前段反応、COから液体炭化水 素を合成するFischer-Tropsch合成(FTS)反応を後段反 応とした逐次反応システムは CCU を実現するために重 要な技術である。FTS 反応は 200~350 ℃で進む発熱 反応であるが、RWGS 反応は吸熱反応であり熱力学的 平衡制約により700 ℃以上の高温でないと反応は十分 に進まない。しかし、効率的に CO2 から液体炭化水素を 得るためには、これらの反応温度を近づける必要がある。 CO2の吸着サイトとなる酸素欠陥を容易に形成可能な ペロブスカイト型酸化物は 700 ℃での RWGS 反応に有 効である1)。我々はここに貴金属を担持すると 500 ℃付 近でも選択率ほぼ 100%で CO に変換できることを見出 した 2)。本研究では、触媒表面での吸着種を分析し、貴 金属の添加が反応中間体に与える影響を検討した。

2. 実験方法

硝酸バリウム、硝酸ジルコニル二水和物および硝酸 イットリウム六水和物を原料に用い、共沈法により得た 沈殿を 1000 ℃で焼成してペロブスカイト型酸化物 (BaZr_{0.9}Y_{0.1}O₃₋₆、以下 BZY10)を調製した。貴金属の 担持は金属硝酸塩溶液に BZY10 を含浸し、蒸発乾固 法により担持量が 0.1 wt%になるように担持した。

触媒活性は常圧固定層流通式反応器を用いて行った。触媒層に原料ガス(H₂/CO₂/N₂=3/1/1)を流通させ、 出口ガス組成を、ガスクロマトグラフを用いて分析した。

触媒表面に生成する吸着種の分析は透過型 in-situ FT-IR 法により行った。ペレット状に加圧成型した試料を 500 ℃真空条件下で1h前処理し、150 ℃まで冷却した 後にバックグラウンドを測定した。CO2 吸着スペクトルは、 150 ℃で30 min、CO2を吸着させた後、気相の CO2を 除去して測定した。反応後のスペクトルは H2 雰囲気下 で350 ℃および500 ℃まで昇温して反応を進めたのち、 それぞれ150 ℃まで冷却してスペクトル測定を行った。 (成蹊大)〇世木澤 慎之輔・土井 渉・古川 貴之・ やなぎた あきひで たしろ けいご さどかわ しげお 柳田 晃秀・田代 啓悟・里川 重夫

3. 結果および考察

Pt/BZY10 および Ru/BZY10 を用いて RWGS 反応 の活性評価を行ったところ、Pt/BZY10 は 100%の CO 選 択率を示したのに対し、Ru/BZY10 は CO に加え多量の CH₄を副生成した。CO₂吸着後および 350 °C、500 °Cで H₂処理した後の *in-situ* FT-IR スペクトルを **Fig.1** に示 す。CO₂を吸着後の Pt/BZY10 は、1550 cm⁻¹ および 1380 cm⁻¹ 付近にそれぞれ bicarbonate (HCO₃⁻) や formate (HCOO⁻) 由来のピークが観測された。これらの ピークは H₂雰囲気下での温度上昇に伴い減少したこと から CO₂ は bicarbonate や formate を経て CO へ選択的 に変換されることが示唆された。一方、Ru/BZY10 では H₂処理を行うと 1430 cm⁻¹ 付近に methoxy(-OCH₃)に 帰属されるピークが観測された。したがって、RWGS の 反応性の違いは、活性金属種の違いに起因する表面 吸着種の違いが原因になると考えた。



Fig. 1 in-situ FT-IR spectra of Pt/BZY10 and Ru/BZY10.

1) D. Han Kim, J. Layng Park, Y. Dok Kim, S. Uhm, *ACS Catal.*, **4**, 3117-3122 (2014)

2)世木澤,土井,古川,柳田,田代,里川,第130
 回触媒討論会 2E16,富山(2022)

謝辞

本研究は、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)の委託事業として行った。こ こに謝意を表する。

鉄系触媒を用いた電場アシスト型低温逆水性ガスシフト反応

(高知大)〇小河 脩平,山岡 昌希,友澤 慧大,上田 忠治

1. 緒 言

近年,カーボンニュートラルの実現に資する触 媒技術として,CO₂を工業的に有用なCOに再資 源化する逆水性ガスシフト(<u>R</u>everse <u>Water Gas</u> <u>Shift:</u>RWGS, eq. (1))反応に注目が集まっている。 CO₂+H₂ → CO+H₂O, ΔH^2_{298} = 42.1 kJ/mol (1) RWGS反応は吸熱反応であるため,高いCO₂転化 率を得るためには,熱力学的平衡制約により,従 来高温での反応を必要とした。これに対し,先行 研究において,触媒反応を電場でアシストするこ とで 650 K でも RWGS反応が進行することと,Fe 担持触媒が活性は低いもののCO 選択率が高いこ とが報告された¹⁾。そこで本研究では,さらに低 温の電場中において高選択的な RWGS反応の進 行を実現する高性能な Fe 触媒の開発を目指して 検討を行った。

2. 実験

Ce0.4Al0.1Zr0.5O2 (以下 CAZO) 担体は, 錯体重合 法で調製した。担持金属 (Fe, Co, Ni) は, 担持量 が 10 wt%となるように含浸法で担持した。触媒反 応は, 石英製反応管を備えた常圧固定床流通式反 応装置を用いて行った。触媒量は 100 mg とし, 触媒層の下端に熱電対を挿入し, 触媒層温度を測 定した。また, 電場中で反応を行う際には, ステ ンレス製電極を触媒層の両端を挟み込む形で挿 入し, 一定の直流電流が流れるように電場を発生 させた。供給ガスは CO₂:H₂:Ar = 1:1:2 (全流量 100 mL/min) とし, 外部加熱温度は 423 K に設定して 反応を行った。出口ガスは氷浴トラップで水蒸気 を除去した後, GC-FID を用いて分析した。

3. 結果および考察

CAZO 担体に種々の金属を担持した触媒を用い て低温電場中において RWGS 反応を行った。その 時の CO と CH₄の収率を Fig. 1 に示す。Co や Ni 担持触媒は, Fe 触媒に比べて CO₂ 転化率が高か ったものの, CH₄が副生し, CO 選択率は52% (Co), 38% (Ni)と低かった。これに対し, Fe 担持触媒は 高い CO 収率(11.5%)および選択率(> 99.9%) を示した。また, 担体の影響を検討したところ, Fe/CAZO 触媒は, CeO₂ や Ce_{0.5}Zr_{0.5}O₂ 担体に Fe を 担持した触媒に比べて高い活性を示すこともわ かった²⁾。

次に Fe/CAZO 触媒を用いて、電場による活性 への影響を調べた。電場を発生させた時と発生さ せていない時の CO_2 転化率の触媒層温度依存性 を Fig.2 に示す。外部加熱のみ(0 mA)の場合で は、500 K ではほとんど反応が進行しなかった (〇)。一方、電場中では、500 K 以下の低温でも 反応が進行し、平衡転化率を超える高い触媒活性 を示した(①)。またいずれの温度においても CO 選択率は 100%であった。このように、Fe/CAZO 触媒は、低温電場中において高い活性と CO 選択 性を示した。



Fig. 1 種々の非貴金属担持 CAZO 触媒を用いた電 場中での RWGS 反応の結果.



Fig. 2 Fe/CAZO 触媒を用いた電場発生時/非発生時における RWGS 反応の触媒層温度依存性²⁾.

謝辞:本研究は NEDO 先導研究プログラム/未踏チ ャレンジ 2050 (20M1E05Y)の助成を受けて行った。

- 1) K. Oshima, T. Shinagawa, Y. Nogami, R. Manabe, S. Ogo, Y. Sekine, *Catal. Today*, 232, 27-32 (2014)
- 山岡,上田,小河,第52回石油・石油化学討論 会,1A02 (2022)

C13-C15

Chair:Ryoda Osuga(Hokkiado Univ.) Tue. May 30, 2023 4:45 PM - 5:30 PM Room-C (Zuiun)

[C13] Structure determination of Methylaluminoxane by X-ray Total Scattering Analysis

○Toru Wada¹, Patchanee Chamminkwan¹, Toshiaki Taniike¹ (1. Japan Advanced Institute of Science and Technology)

4:45 PM - 5:00 PM

[C14] Catalytic CO oxidation over Au/CST silicotitanate

OSatoshi INAGAKI¹, Takuto MIYATANI², Miyu MURAOKA², Kishin MACHIDA², Yoshihiro KUBOTA¹ (1. YOKOHAMA National University, Graduate School of Engineering, 2. YOKOHAMA National University)

5:00 PM - 5:15 PM

[C15] Improvement of catalytic performance of titanium suboxides by formation of composites with different metals

○Miyu Sato¹, Futoshi Tanaka¹, Ryouichi Otomo¹, Yuichi Kamiya¹ (1. Hokkaido University)
 5:15 PM - 5:30 PM

X線全散乱を用いたメチルアルミノオキサンの構造決定

(JAIST) 〇和田 透・CHAMMINKWAN Patchanee · 谷池 俊明

1. 緒言

トリメチルアルミニウム(TMAL)と酸素を含む化 合物の反応によって得られるメチルアルミノオキサン (MAO)は、オレフィン重合用分子触媒にとって欠 かすことのできない活性化剤である.一方で、その分 子構造については未だに多くの議論が存在する.本研 究では、X線全散乱による構造解析によって MAO の 分子構造の決定を試みた.

2. 実験

MAO 試料の X 線全散乱実験を SPring-8 BL04B2 にて 実施した (61 keV, Q_{max} = 25 Å⁻¹). バックグラウンドを 差し引いた後, 偏光, 吸収によって補正して得られた 構造因子 *S*(*Q*)をフーリエ変換することで原子 2 体分布 関数 (PDF) を得た.

3. 結果·考察

Fig.1 に本研究の概要を示した. X 線全散乱実験で得た MAO 試料の X 線散乱パターンと PDF に対し, 既報の文献 ¹⁻³から収集した,参照化合物を含む 172種の分子構造モデルを用いてフィッティングを実施した.分子構造の名称は x n y m_z とした. x は (AIOMe)骨格ユニットの数, y は化学吸着した TMAL の数, z は形態(c:籠状, t:筒状, s:板状, c/s:籠状かつ板状,空欄:低分子)を示している.

X線散乱パターンと PDF それぞれにおけるフィッテ

ィングの差分パラメーター (Rw, 低いほど実験値との 一致が良い)の関係を Fig.1 の右に示した. Rwの低い 構造に着目すると、分子の形態に関わる情報は X 線散 乱パターンにより反映され易いことがわかる. PDF が 原子対の相対量と距離という局所的な情報を強調する のに対し、X線散乱パターンは周期的な原子配置に関 わる情報を強調するという、両者の特性の違いに因る ものと思われる.分子の形態の違いに着目すると、小 分子, 筒状分子は X 散乱パターン, PDF のいずれに おいても比較的高い Rwを示し, 現実の MAO には含 まれていないことが示唆された. 板状分子については Rwが異なる二つのグループが見られたが、これは (AlOMe)骨格中における 4 員環構造の割合によるもの である. 籠状分子は幅広い分布を示したが、低い R_w を示した構造にはある一定の共通した特徴が見られた. 発表では上述の発見を統合し、最も尤もらしい MAO の分子構造について議論する. 謝辞

MAO 試料を提供くださった東ソー・ファインケム 株式会社様に篤く御礼申し上げます.また、本研究は (公社)石油学会「研究助成金」の援助を受けて行わ れたものである.

Z. Falls et al., *Macromolecules*, **47**, 8556–8569 (2014).
 M. Linnolahti et al., *ChemPhysChem*, **18**, 3369–3374 (2017).
 A. Joshi et al., *Chem. Eur. J.* **27**, 8753–8763 (2021).



Fig. 1 Outline of this study.

シリコチタネート CST 担持 Au 触媒の CO 酸化

(横浜国大)○稲垣 怜史・宮谷 拓斗・村岡 美優・町田 貴心・窪田 好浩

1. 緒言

MFI 構造をもつチタノシリケート TS-1 は H₂O₂を 酸化剤とする部分酸化に高い活性を示す。また TS-1 に Auを担持した触媒は O₂を酸化剤とする酸 化反応に活性を示すことが知られている¹⁾。我々は 最近, sitinakite 構造をもつマイクロポーラスシリコ チタネート CST が H₂O₂を酸化剤とする環状オレフ ィンのエポキシ化に触媒活性を示すことを見出して きた²⁾。本研究では Au を担持した CST 触媒を調 製し, その CO 酸化反応の触媒特性を検討した。

2. 実験

既報³に基づいて、Na⁺-CST を水熱合成した。 次いで既報⁴⁾を参考に二種類の方法で Na⁺-CST に Au を 1wt%担持した。析出沈殿法では,前駆体 である Au(en)₂Cl₃(en = ethylenediamine)を Au 源 として H₂O と混合し,そこに各種 CST を加えてから 70°C で 60 min 撹拌した後,蒸発乾固にて粉末試 料を回収した。それを 300°C で 4 h 焼成することで 触媒を得た。この触媒を CST_Au(en)₂と記す。また 比較のため, Au コロイドを Au 源とするコロイド固定 化法により, CST_Au-S 触媒を得た。

CST 担持 Au 触媒のテスト反応として O₂を酸化 剤とする CO 酸化を行った ⁴⁾。石英製の反応管に 150 mg の触媒を詰め,空気中 250°C で 60 min 前 処理した後に 1.0%CO/air (50 mL/min) となるよう に触媒層に流通させて反応を行った。転化率が 50%となる温度(T_{50} と表す)付近を中心にいくつか の反応温度で反応を実施した。生成物は GC (TCD) で分析した。調製した Au/CST 触媒につい て CO-TPR (R: reaction) 測定を行った。Au/CST を Ar 気流下 250°C で前処理した後に-100°C に 下げてから 0.5%CO/He を流通させながら-100°C から 200°C まで 10°C/min で昇温して TPR プロファ イルを得た。

3. 結果·考察

二種類の Au/CST の平均粒子径を比較するといず れも約 3 nm であったが, CST_Au(en)₂ では特に検 出可能な最小の粒子径である 1-2 nm の分布が多 かった。各反応温度での CO 転化率を Fig. 1 に示 す。CST_Au(en)₂の T_{50} は -13° C となり, CO 酸化に 高活性を示すことが知られている Au/TiO₂ ($T_{50} =$ 21°C) ⁴と比べて高い活性を示すことがわかった。 一方, CST_Au-S では CO 酸化活性を示すものの, T_{50} は 38°C であった。

CST_Au(en)₂の CO-TPR プロファイルを調べる と、 $-100 \sim 25^{\circ}$ C の範囲では CO₂ (m/z = 44)のピー クは見られなかったが、 25° C 付近から CO₂ が生じ ることがわかった。Au を担持していない CST では どの温度でも CO₂のピークが見られなかった。

CST_Au(en)₂を用いた CO 酸化(Fig. 1)では, 25℃ 付近ですでに転化率が 100%近くになってい ることから,低温領域(-100~25℃)で CO の酸化 に寄与した酸素は CST の格子酸素ではなく,触媒 表面に吸着した O₂であると考えられる。



Fig. 1 Effect of the reaction temperature on CO oxidation with O₂ over (\Box) CST_Au(en)₂, (\diamond) CST_Au-S, and (\bigcirc) Au/TiO₂ catalysts. Reaction conditions: catalyst, 150 mg; 1%CO/air (50 mL/min).

4. 謝辞

本研究の実施には、村山徹特任教授ならびに石 田玉青准教授(東京都立大)の支援を受けた。

5. 文献

- 1) J. Huang et al., Appl. Catal. B: Environ., 95 430 (2010)
- 2) 稲垣ら, 第51回石油·石化討論会, 2C26 (2021)
- 3) D.G. Medvedev et al., Chem. Mater., 16, 3659 (2004)
- 4) M. Haruta et al., ACS Catal., 10, 9328 (2020)

異種金属との複合化による低原子価チタン酸化物の

触媒性能の向上

(北海道大) ○佐藤 未悠 ・田中 太 ・大友 亮一 ・神谷 裕一

1. 緒言

これまで研究対象となってきた金属酸化物のほと んどが最も安定な原子価をとった金属の酸化物であ る.一方,準安定な原子価をとった金属酸化物は最 安定な原子価のものとは異なる組成,結晶構造をと り,その触媒性能にも興味がもたれる.しかし,準 安定な金属酸化物の化学的特性や触媒性能は未解明 なことが多い.

我々は、低原子価チタン酸化物を触媒材料として 応用する検討を行ってきた。例えば、そのひとつで ある Ti₂O₃が furfural のアセタール化に対して良い触 媒となることを見出している.¹⁾本研究では、Ti₂O₃ を触媒担体として異種金属と複合化させることによ って、アセタール化に対して高活性を示す触媒を開 発した。

2. 実験

Ti₂O₃は, TiO₂とTiH₂を所定の比で磨砕混合して 得られた前駆体を700 °C で24h真空排気しながら 加熱して合成した.¹⁾ 蒸発乾固法によって異種金属 をTi₂O₃に担持し,その後にHe気流中,400°C で4h 加熱することで,異種金属と複合化させたTi₂O₃を 得た.複数種類の異種金属を検討したが,ここでは Mo との複合化(Mo/Ti モル比 = 0.05, 0.10)の結果 について述べる.これらの試料はMoTi-5, MoTi-10 と それぞれ表記する.

合成した試料の触媒活性を評価するために, furfural と ethanol のアセタール化反応をバッチ式反 応で行なった.反応溶液内の成分はガスクロマトグ ラフで分析した.

3. 結果と考察

合成した試料の XRD パターンを Fig. 1 に示す. Ti₂O₃ は不純物がほとんど含まれていないことを確認 した. MoTi-5 では, Ti₂O₃ の回折線強度が低下し, TiO₂ および MoO₂ に帰属される回折線が現れた. 加熱中に Ti₂O₃ + MoO₃ \rightarrow 2TiO₂ + MoO₂ の反応が起きたこと が示唆された. Mo 量が増加した MoTi-10 では, MoO₂ だけでなく MoO₃ の回折線が観測された. Ti₂O₃ と接 触していない MoO₃ は反応しないため, Mo 量が増加 すると MoO₃ が残存したと推測している.



Fig. 1 XRD patterns of Ti₂O₃ and MoTi samples.

アセタール化に対して MoTi-5 および MoTi-10 はど ちらも Ti₂O₃ の約2 倍の活性を示した (Fig. 2). また, 単味の MoO₂, MoO₃ も Ti₂O₃ より高い収率を示したこ とから,主に Mo 種が活性点であると推測された. Mo と複合化した触媒が比較的高い活性を示した原 因として,複合化によって新たな活性点が生成した こと,活性点となる Mo 種の分散度が上昇したこと などが考えられる.



Fig. 2 Catalytic activity of Ti₂O₃ and MoTi samples for acetalization of furfural.

4. 参考文献

 M. Nagao et al., ACS Appl Mater Interfaces, 2020, 12, 2539.