令和2年度環境省委託業務

令和2年度 脱炭素社会を支えるプラスチ

ック等資源循環システム構築実証事業 (電子機器および住宅設備(インテリア)製 品への多糖類系高機能バイオプラスチック の適用とリサイクルシステムの実証事業)

委託業務

成果報告書

令和3年3月

日本電気株式会社

令和2年度 成果概要

「プラスチック資源循環戦略」に基づく、枯渇性資源から再生可能資源への転換に向けた政策を背景に本実証事業では、非可食バイオマスから得られる天然多糖類(セルロースやパラミロンなど)を用いて、高機能バイオプラスチックを開発し、電子機器や住宅インテリア製品への適用を実証するとともに、そのマテリアルフロー把握や劣化予測を含めたリサイクルシステムを構築し、その有効性について実証を行う。

そのために本事業では、日本電気株式会社 / 東京大学 / 株式会社 L I X I L / 株式会社ユーグレナの研究グループでこれまでに蓄積した知見をベースとして、下記に示す最終目標の達成を目指す。

【最終目標】

- ・電子機器筐体や水回りの住宅建材に適用するために必要な各種特性(耐熱性:HDT 90 °C 以上、難燃性:UL94 V-1 or V-2 相当以上、耐水性:温水浸漬試験の試験水 pH 6~7、リサイクル性:5回以上の再成形時の各種特性保持率90%以上、量産性:バイオマス原料の安定供給性の確保を含めた生産性1t/月と製造コスト5,000円/kg)の達成
- 多糖類系バイオプラスチックを用いた製品から新たな製品を製造する
 効率的なマテリアルリサイクルの実証

初年度となる昨年度は、耐熱性・難燃性・耐水性・リサイクル性などの各物性 項目やリサイクルプロセスの現状把握および課題抽出を実施するとともに、最 終目標の達成に向けた対策の立案を行った。また、多糖類バイオプラスチックの ベースとなる多糖類エステル誘導体の合成方法(酸クロ法、TFAA法)について LCA、経済性の評価を実施し、酸クロ法の方が LCA、経済性の観点から有利で あることを見出した。

2年目となる今年度は、昨年度に立案した対策を検討し、下記に示す成果を創 出した。

実証内容1.多糖類系バイオプラスチックの耐熱性および難燃性の検討

本事業は、電子機器や住宅インテリア製品へ適用可能な多糖類系バイオプラ スチックを開発することを目指している。そのために要求される耐熱性と難燃 性について、今年度は、昨年度立案した対策による改良を検討し、耐熱性(HDT) 90°C 以上、および難燃性(UL94) V-2 レベルを実現すること、および、多糖類エステル誘導体の構造と熱流動性および成形加工性の相関を解明することを目標にして、以下を実施した。

まず、側鎖の構造、及び結合比率が異なるセルロースエステル誘導体、パラミロンエステル誘導体を合成し、または合成した誘導体と添加剤の複合材を作製することで、目標レベルの耐熱性と難燃性を実現する多糖類系バイオプラスチックの最適な分子構造、および材料設計を見出した。

また、パラミロンエステル誘導体の構造と熱流動性および成形加工性の相関 について解明した。さらに、パラミロンエステル誘導体からフィルムや射出成形 品だけでなく、繊維としての実用化も目指し、溶融紡糸を行うとともに、大型放 射光施設 SPring-8 にて X 線回折を実施し、結晶弾性率の測定、分子鎖構造およ び三次元結晶構造解析を行った。

実証内容2.多糖類系バイオプラスチックの耐水性の検討

住宅インテリア製品への適用を目指した多糖類系バイオプラスチックの開発 において要求される耐水性について、今年度は、射出成形品の温水浸漬試験水 pH6~7の実現、及び、耐水性とその他物性の両立の実現を目標として以下を実 施した。

まず、ベース樹脂となる多糖類エステル誘導体としてセルロースエステル誘 導体、及び、パラミロンエステル誘導体を環境負荷が低い処方(酸クロ法)で合 成し、その耐水性、機械物性、熱物性を評価した。その結果、耐水性については いずれのエステル誘導体においても、射出成形品の温水浸漬試験水が pH7 と なり目標を達成できた。また、3ヶ月間の長期水浸漬試験でも異常は確認されな かった。機械物性と熱物性については、セルロースエステル誘導体において目標 である現行品相当(ポリプロピレン製)を実現できていることを確認した。一方、 パラミロンエステル誘導体では機械物性、熱物性 共に目標達成には及ばなかっ た。また、成形品から水への溶出成分を把握するために溶出性評価を実施した結 果、セルロースエステル誘導体、パラミロンエステル誘導体のいずれも合成反応 に用いた溶媒由来物質の溶出が確認された。そこでメタノールリンスによる精 製を検討したものの、残留合成溶媒の溶出が再確認された。

上記の結果を踏まえ、今後の対策として、残留合成溶媒の完全除去を目指した 精製処方の改善検討、及び、パラミロンエステル誘導体では、現行品と同等以上 の機械物性、熱物性への改善検討を行うこととした。 実証内容3.多糖類系バイオプラスチックの量産性の検討

多糖類系バイオプラスチックの量産性を実証するため、その製造工程(特に排液工程)の技術課題を抽出、および経済性を把握することを目標にして、以下を 実施した。

まず、量産性が高い酸クロ法を用いた多糖類エステル誘導体の製造工程から、 得られる排液を回収・分析し、洗浄工程の基本設計に向けた情報収集を行った。 その過程で技術課題を抽出するとともに、その経済性を把握(フィージビリティ スタディ)した。その結果、目標設定値を上回る精度での蒸留回収プロセスのシ ミュレーションに成功し、成分の回収益によって極めて良好な経済性を示す廃 液回収蒸留設備の設計が完了した。

加えて、農業の持続性の観点から、油糧作物や、藻類由来の多糖類パラミロン と脂肪酸の調達に関して、電子機器筐体や水回りの住宅建材の需要量に対応可 能な安定供給性について調査、検討した。その結果として、バイオプラスチック 素材の調達可能性については、多糖類(セルロース、パラミロン)、脂肪酸それ ぞれ、目標とする生産量に足る供給が可能であることを示した。

実証内容4.多糖類バイオプラスチックのリサイクルシステムの検証

本事業は、多糖類系バイオプラスチックを用いた製品から新たな製品を製造 する効率的なマテリアルリサイクルを実証する。今年度は、多糖類系バイオプラ スチックの光劣化特性の評価・検討、実機でのリサイクル性把握とリサイクル率 の最適化、および実現可能なプロセスフロー案の決定を目標にして、以下を実施 した。

日本電気株式会社が先行して検討を行っているセルロースエステル誘導体 (酸クロ法による、プロピオニル基とステアロイル基を有するセルロースエス テル誘導体)を対象として、まず、加速試験による光劣化性の評価を行い、その 原因を明らかにするとともに、対策として光劣化防止剤について検討し、効果の ある配合処方を見出した。また、実機でのリサイクル時の熱劣化についても原因 を明確化し、押出温度の調整によりリサイクル率 100% での物性維持が可能であ ることが判明した。

また、リサイクル回数が0から10回までの多糖類バイオプラスチックを作成 し、リサイクル性と各樹脂物性の相関性について評価した結果、加熱流動性、分 子量、面衝撃強度において強い相関性があることを明らかにした。この結果を受 けて、実際のリサイクルプロセスに導入可能な小型選別機を設計・作製し、その 効果について検証した。

さらに、従来樹脂のリサイクルプロセスにバイオプラが混入した際の影響を 評価し、5%以下であれば物性への影響は小さいものの、10%混入するとIZOD 衝撃強度が大幅に低下し、従来樹脂のリサイクルプロセスに影響を及ぼすこと が判った。

実証内容5.LCAの検証・評価

本事業では、多糖類系バイオプラスチックの合成処方、および分子構造が LCA に及ぼす影響を評価する。今年度は、そのために必要な情報を収集するため、各 要素(工程)の CO₂ 排出量(バックグラウンドデータ、フォアグラウンドデー タ)を算出することを目標として、以下を実施した。

まず、多糖類や、側鎖成分ごとの CO₂排出量、および製品製造工程、リサイク ル工程の CO₂排出量を適切なバッググラウンドデータとフォアグラウンドデー タにより取得し、LCA 評価・検証を実施した。その結果、原材料調達・生産工 程においては、エネルギー起源の CO₂排出量は多糖類系バイオプラスチックの 方がポリカーボネート(PC)樹脂よりも大きいものの、非エネルギー起源では小さ くなり、合計値は多糖類系バイオプラスチックの方が低い結果となった。また、 生産工程(ペレット化、成形)では CO₂排出量を 30%ほど削減可能であること がわかった。

また、電子機器適用時の使用電力量への影響を調査するため、多糖類系バイオ プラスチックを用いた電子機器を試作し、その使用時の電力量を測定した。その 結果、多糖類系バイオプラスチックの電子機器適用時の消費電力量は、PC 樹脂 と同等であった。

R1 Fiscal Year Summary

Using natural polysaccharides (cellulose, paramylon, etc.) obtained from non-edible biomass, we will develop highly functional bioplastics and demonstrate their application to electronic devices and home interior products. We will also demonstrate the effectiveness of out recycling system.

Therefore, this project aims to achieve the following final goals based on the knowledge accumulated so far in the research group of NEC Corporation / The University of Tokyo / LIXIL Corporation / euglena Co., Ltd.

[Final goals]

- Achieving various characteristics required for application to electronic products and home interior products (heat resistance: HDT 90 °C or higher, flame retardancy: UL94 V-1 or V-2 or higher, water resistance: hot water immersion test pH 6 ~ 7, recyclability: 90 % retention of various properties when remolded five times, mass productivity: demonstrate productivity of 1 t / month and production cost of 5,000 yen / kg while ensuring a stable supply of biomass raw materials).
- Demonstration of efficient material recycling for manufacturing new products from the products using polysaccharide-based bioplastics.

Last year (as the first year), we had determined each current physical property such as the heat resistance, flame retardancy, water resistance, and recyclability. We had also determined the current recycling process and identified issues with it. Finally we had formulated the future development plans needed to achieve our final goals.

This year (as second year), the development plans were implemented and verified, and the following results were produced.

Subject 1. Examination of heat resistance and flame retardancy of polysaccharide-based bioplastic

This project aims to develop polysaccharide-based bioplastics applicable to electronic products and residential interior products. This fiscal year, we tried improvements to the heat resistance and flame retardancy required for these applications, and implemented the

following with the goal of realizing heat resistance (HDT) of 90 °C or higher and flame retardant (UL94) V-2 levels. Also we elucidated the correlation between the structure of polysaccharide ester derivatives and their melt flowability and moldability.

First, an optimal molecular structure or material design of a polysaccharide bioplastic that achieves a target level of heat resistance and flame retardancy was found by synthesizing cellulose ester derivatives and paramylone ester derivatives synthesized with a different side chain structure and binding ratio.

In addition, the relationship between the structure of paramylon ester derivatives and their melt flowability and moldability was clarified. Furthermore, we carried out melt spinning of paramylon ester derivatives for practical use as fibers as well as films and injection-molded products, and carried out X-ray diffraction to analyze crystal modulus, molecular conformation, and three-dimensional crystal structure at SPring-8.

Subject 2. Examination of water resistance of polysaccharide-based bioplastic

As for the water resistance required for the development of polysaccharide-based bioplastics for the residential interior products, the development of injected mold products balancing to have three points was carried out below in this physical year. One is it withstands of immersing hot water with pH 6-7. Second is it has the water resistance. The third is it has other physical characteristics.

First, a cellulose ester derivative and a paramylon ester derivative were synthesized as a polysaccharide ester derivative as a base resin with a formulation having a low environmental load (acid chloride method), and their water resistance, mechanical properties, and thermophysical properties were evaluated.

As a result, as for the water resistance in all ester derivatives, the targeted pH of the hot water immersion test with injected mold products was obtained as pH7. In addition, no abnormality had not seemed in the long-term water immersion test for 3 months. As for the mechanical and thermal characteristics, it was verified that they have almost the same characteristics as the targeted current product as of polypropylene for the cellulose ester derivative. On the other hand, the targeted characteristics were not obtained both mechanical and thermal properties as for the paramylon ester derivative. Furthermore, it was confirmed that the solvent-derived substance used in the synthesis reaction was eluted from both the cellulose ester derivative and the paramylon ester derivative in the elution evaluation test to detect the elution component from the molded product to water.

Although purification by methanol rinsing was examined, the elution of the residual

synthetic solvent was reconfirmed.

Based on these results, the improvement of the refined formulation aiming at the complete removal of the residual synthetic solvent and the improvement of mechanical and thermal characteristics either equaling or surpassing the current products for the paramylon ester derivative will be studied as future measures.

Subject 3. Examination of mass productivity and recyclability of polysaccharide bioplastic

In order to demonstrate the mass productivity of the polysaccharide bioplastics, the following were carried out with the goal of extracting technical issues in the manufacturing process (especially the drainage treatment process) and understanding economic efficiency.

First, the obtained drainage was collected and analyzed from the manufacturing process of polysaccharide ester derivatives, and information was collected for the basic design of the cleaning process. In the process, technical issues were extracted, and the economic efficiency was understood (feasibility study). As a result, the simulation of the distillation recovery process with accuracy exceeding the target setting value was succeeded, and the design of the drainage recovery distillation facility which showed extremely good economy by the turn of the component was completed.

In addition, from the viewpoint of agricultural sustainability, we investigated and examined the stable supply of oil-based crops and polysaccharide paramyrons and fatty acids derived from algae to meet the demand for electronic products and home interior products. As a result, it was shown that polysaccharides (cellulose and paramyron) and fatty acids, respectively, could be supplied in enough for the target production volume.

Subject 4. Verification of material recycling system

This project demonstrates efficient material recycling to manufacture new products from recoverd products using polysaccharide bioplastics. In this fiscal year, we conducted the following with the goal of evaluating and examining the photo degradation characteristics of polysaccharide bioplastics, understanding recyclability in actual machines, optimizing recycling rates, and determining a possible recycle process flow plan. First, the photo degradability by acceleration test was evaluated, and the photodegradation inhibitor was examined. In addition, by determinating the mechanism of thermal degradation during recycling in the actual machine, we found that adjusting the extrusion temperature was important to maintain the mechanical properties at the recycling rate of 100 %.

In addition, polysaccharide bioplastics with a recycling frequency of 0 to 10 times were created, and as a result of evaluating the correlation between recyclability and each properties, it was clarified that there was a strong correlation in heating fluidity, molecular weight, and surface impact strength. Based on this result, a small sorting machine that can be introduced into the actual recycling process was designed and fabricated, and the effect was verified.

Furthermore, we evaluated the effect of biopla mixing in the recycling process of conventional resins, and found that alcause the effect on the mechanical properties is small if it is 5% or less, the IZOD impact strength is greatly reduced when mixed by 10%, and it affects the recycling process of conventional resins.

Subject 5. Verification and evaluation of LCA

In this project, we will evaluate the synthetic formulation of polysaccharide bioplastics and the effect of molecular structure on LCA. In order to collect the necessary information for this fiscal year, the following were implemented with the goal of calculating CO2 emissions (background data and foreground data) of each element (process).

First, CO2 emissions for polysaccharides and side chain components, and CO2 emissions for product manufacturing processes and recycling processes were acquired using appropriate background data and foreground data, and LCA evaluation and verification were performed. As a result, in the raw material procurement and production process, the CO2 emissions from energy were larger in polysaccharide bioplastics than in polycarbonate (PC) resins, but smaller in non-energy origins, and the total value was lower in polysaccharide bioplastics. In addition, it was found that CO2 emissions can be reduced by about 30% in the production process (pelletization and molding).

Moreover, in order to investigate the effect on the amount of power used when applying electronic devices, an electronic device using polysaccharide bioplastics was prototyped and the amount of power at the time of use was measured. As a result, the amount of power consumed when applying electronic devices of polysaccharide bioplastics was equivalent to that of PC resin.

目次

1.	本	事業の背景と目標	11
2.	R1	年度の成果	13
	実証内	容1.多糖類系バイオプラスチックの耐熱性および難燃性の検討	13
	1.1.	多糖類系バイオプラスチックの耐熱性の検討	13
	1.2.	多糖類系バイオプラスチックの難燃性の検討	18
	1.3.	多糖類系バイオプラスチックの合成スケールアップ検討	20
	1.4.	パラミロンエステル誘導体の物性および構造解析	23
	1.5.	パラミロンエステル誘導体の熱流動性と溶融紡糸繊維の作製	33
	1.6.	結晶構造解析による物性と構造の相関解明	48
	1.7.	今後の開発方針	55
	実証内	容2.多糖類系バイオプラスチックの耐水性の検討	56
	2.1.	酸クロリド法の検討	57
	2.2.	機械物性、耐熱性の評価	58
	2.3.	耐水性、溶出性の評価	62
	2.4.	洗浄処方の改善検討	64
	2.5.	長期耐水性の評価	66
	2.6.	成形加工性の評価	67
	2.7.	今後の開発方針	68
	実証内	容3.多糖類系バイオプラスチックの量産性の検討	70
	3.1.	合成廃液の成分分析による計算値との整合性確認	70
	3.2.	多糖類系バイオプラスチック合成の廃液回収蒸留設備設計	71
	3.3.	バイオプラスチック素材の調達可能性の検討	100
	実証内	容4.多糖類バイオプラスチックのリサイクルシステムの検証…]	101
	4.1.	多糖類バイオプラスチックの光劣化性の把握と対策検討1	01
	4.2.	実機でのリサイクル性把握とリサイクル率の最適化	03
	4.3.	リサイクル性と各種物性の相関性評価 1	07
	4.4.	リサイクルシステムの実用的プロセス案	122
	4.5.	従来樹脂のリサイクルプロセスへの影響評価	26
	4.6.	今後の開発方針1	128

実証内	容5.LCAの検証・評価	129
5.1.	条件設定	129
5.2.	原材料調達・生産の LCA 評価	131
5.3.	生産の LCA 評価	141
5.4.	製品使用時の LCA 評価	147
5.5.	リサイクル工程の LCA 評価	150
5.6.	LCA 評価まとめと今後の予定	151

3. 学会発表、著書·論文投稿、報道、特許等の実績.......153

1. 本事業の背景と目標

プラスチックは、セメント、鉄鋼、非鉄金属に次ぐ主要材料であり、全世界で 年間約3億トン(国内1100万トン)生産されている。しかし、製造~廃棄工程 で年間5億トン以上のCO2などの温室効果ガスを排出し、さらに枯渇する石油 原料を使用したポリマーを主要素材として利用しているため、温暖化や資源枯 渇の対策上、大きな課題がある。このため、CO2を光合成により利用して生育す る再生可能な植物を原料とするバイオプラスチックは、温暖化対策に役立つ新 素材として注目されており、すでに世界で年間約300万トン生産され、汎用(非 耐久)製品向けだけでなく耐久製品向けも含めて年々生産が拡大している。しか し、食用植物のデンプンを主原料にしたものが主体であるため、原料の安定供給 性に課題がある。そこで、安定供給が見込める非食用の植物原料を使用し、低エ ネルギーで製造が可能なバイオプラスチックが求められている。

このような「プラスチック資源循環戦略」に基づく、枯渇性資源から再生可能 資源への転換に向けた政策を背景に本実証事業では、非可食バイオマスから得 られる天然多糖類(セルロースやパラミロンなど)を用いて、高機能バイオプラ スチックを開発し、電子機器や住宅インテリア製品への適用を実証するととも に、そのマテリアルフロー把握や劣化予測を含めたリサイクルシステムを構築 し、その有効性について実証を行うことを目的とする(図1)。



図 1 本事業の概要

日本電気株式会社/東京大学/株式会社LIXILの研究グループでは、これまでに、非可食バイオマスから得られる天然多糖類(セルロースやパラミロンなど)が有する水酸基に対して、2種類のエステル基を効率的に導入して多糖類 系バイオプラスチック(多糖類エステル誘導体)を合成する処方(酸クロ法、および TFAA 法など)を基本開発し、電子機器筐体や水回りの住宅建材に適用可能となる強度特性を中心に検討している。本事業では、これまで蓄積した知見を ベースとして、下記に示す最終目標の達成を目指す。

【最終目標】

- ・電子機器筐体や水回りの住宅建材に適用するために必要な各種特性(耐熱性:HDT 90 ℃以上、難燃性:UL94 V-1 or V-2 相当以上、耐水性:温水浸漬試験の試験水 pH 6~7、リサイクル性:5回以上の再成形時の各種特性保持率90%以上、量産性:バイオマス原料の安定供給性の確保を含めた生産性1t/月と製造コスト 5,000円/kg)の達成
- 多糖類系バイオプラスチックを用いた製品から新たな製品を製造する
 効率的なマテリアルリサイクルの実証

初年度となる昨年度は、耐熱性・難燃性・耐水性・リサイクル性などの各物性 項目やリサイクルプロセスの現状把握および課題抽出を実施するとともに、最 終目標の達成に向けた対策の立案を行った。また、多糖類バイオプラスチックの ベースとなる多糖類エステル誘導体の合成方法(酸クロ法、TFAA法)について LCA、経済性の評価を実施し、酸クロ法の方が LCA、経済性の観点から有利で あることを見出した。

2年目となる今年度は、パラミロンをはじめとした多糖類系バイオマス製造の知見を多く保有するユーグレナ社を新たに共同実施者に加え、量産性の評価 を強化するとともに、各項目について昨年度に立案した対策を検討し、次頁以降 に示す成果を創出した。

2. R1 年度の成果

実証内容1.多糖類系バイオプラスチックの耐熱性および難燃性の検討

本業務では、電子機器や住宅インテリア製品へ適用可能な多糖類系バイオプ ラスチックを開発するにあたって、要求される耐熱性と難燃性について検討す ることを目的としている。

今年度は、当研究グループがこれまでに確立してきた酸クロ法によって、側鎖 エステル基(アセチル基、プロピオニル基、ヘキサノイル基、ステアロイル基な ど)を導入したセルロースエステル誘導体、パラミロンエステル誘導体を合成し、 その分子構造設計および添加剤との複合材設計により、目標の耐熱性および難 燃性を付与した結果について報告する。

1.1. 多糖類系バイオプラスチックの耐熱性の検討

昨年度、酸クロ法で合成したセルロースエステル誘導体およびパラミロンエ ステル誘導体について、耐熱性をガラス転移温度(Tg)および射出成形体を用い た荷重たわみ温度(HDT)で評価した。その結果、いずれの多糖類エステル誘導 体も最終年度目標を下回り、現状の側鎖の構造(長鎖/短鎖)および結合量では 耐熱性が不足していることがわかった。そこで今年度は、側鎖の構造や置換度を 変えて多糖類エステル誘導体を合成し、その耐熱性を評価した。以下、セルロー スエステル誘導体、パラミロンエステル誘導体に関する検討結果を分けて述べ る。

セルロースエステル誘導体の耐熱性を上げる分子設計として、柔軟成分であ る長鎖ステアロイル(St)基の置換度(Degree of Substitution (DS): グルコース1ユ ニットあたりの結合数)を減らし、水酸基による水素結合を増やす方向で設計 を行った。酸クロ法によるセルロース誘導体の合成スキームを図1-1に示す。



図 1-1 セルロースエステル誘導体の合成スキーム

	生成物組成 (NMR)		機械強度			耐	MFR [g/10min]		
	長鎖DS	短鎖DS	曲げ 強度* [MPa]	曲げ 弾性率* [GPa]	IZOD 衝撃強度 [kJ/m ²]	ガラス 転移温度 Tg[℃]	荷重 たわみ温度 HDT[℃]		
最終年度目標	最終年度目標 90								
セルロース エステル①	St 0.32	Pr 2.32	44	1.3	13.0	116	74	11 210℃5kgf	
セルロース エステル②	St 0.24	Pr 2.34	64	1.7	10.6	131	94	13 220℃10kgf	
セルロース エステル③	St 0.18	Pr 2.37	69	1.9	3.9	133	100	14 220℃10kgf	

表 1-1 セルロースエステル誘導体の組成と耐熱性および強度特性

*自社規格(2.4mmt試験片)

分子設計の目論見通り、セルロースエステル誘導体の長鎖 DS を低下させることで耐熱性(Tg および HDT)が向上する傾向がみられ、最終的にはフィラーなどの添加剤の補強なしで最終年度目標(HDT 90 °C 以上)を上回る耐熱性が得られた。その中で、代表的な物性が発現したセルロースエステルの組成及び評価結果を表 1-1 にまとめる。セルロースエステル においては、耐熱性と高い IZOD 衝撃強度の両立を実現した。耐熱性が向上した理由として、長鎖ステアロイル基DS の低下による柔軟成分の減少、残存水酸基の増加(DS_{OH} 0.36 0.42、

0.45)による分子間力(水素結合)の増加が挙げられる。また、セルロースエ ステル誘導体の機械強度は、長鎖ステアリル基(柔軟成分)の減少により、剛性 (曲げ強度、弾性率)は向上し衝撃強度は低下する結果となった。 一方、パラミロンエステル誘導体においても耐熱性向上の分子設計はセルロ ースエステル誘導体と同様であるが、パラミロンエステル誘導体についてはエ ステル化前工程として分子量の調整についても検討した。

パラミロンエステル誘導体の原料であるパラミロンの分子量は重量平均分子 量(Mw)34 万であり、セルロースの分子量(Mw 7.9 万)に比べてかなり高いため、 反応溶液の高粘度化による反応不均一化が懸念される。そこで、酸加水分解反応 によるパラミロンの分子量調整を行った。分子量調整方法としては、7%塩酸水 溶液中でパラミロンを 90°C に加熱しながら4時間撹拌後、ろ過および水での洗 浄により塩酸を除去した。

分子量調整前後のパラミロンの分子量測定結果を表 1-2 および GPC チャート を図 1-2 に示す。分子量は Mw 8.6 万まで低下し、セルロースの分子量に近いパ ラミロンが得られた。

Run	分子量 ^{1111数 条} 件	GPC*				
	詞 金末什	Mn x10 ⁴	Mw x10 ⁴	Mw/Mn		
セルロース	-	1.8	7.92	4.5		
パラミロン (調整前)	-	9.6	33.5	3.5		
パラミロン (調整後)	7%HCl 90℃4h	3.4	8.62	2.5		

表 1-2 分子量調整パラミロンの分子量測定結果

*DMAc/LiCl



図 1-2 分子量調整前後のパラミロン GPC チャート

また、パラミロンに残存するタンパク質について、ケルダール法により測定した。タンパク質は藻類に含まれる高分子物質であり、熱可塑性を持たないため樹 脂物性や外観に影響を及ぼす。

パラミロン中のタンパク質残留量の測定結果を表1-3 に示す。分子量調整前の パラミロンにはタンパク質が0.13%残存していたが、分子量調整により0.01%以 下(検出限界値以下)となった。分子量調整によりタンパク質も酸で加水分解され、 水で洗浄されたためと推察した。

Run	分子量 調整条件	たんぱく質 (%)
セルロース	-	<0.01
パラミロン (調整前)	-	0.13
パラミロン (調整後)	7%HCl 90℃4h	<0.01

表 1-3 分子量調整パラミロンのタンパク質残留量

分子量調整後のパラミロンを用いて、パラミロンエステル誘導体の耐熱性向 上のための分子設計を行った。リファレンスとして、分子量調整前のパラミロン を原料としたパラミロンエステル誘導体も合成した。また、セルロースエステル 誘導体では短鎖にプロピオニル基を用いたが、パラミロンエステル誘導体はセ ルロースエステル誘導体に比べて耐熱性が低いため、短鎖をプロピオニル基か らアセチル基に変更して合成を行った。

酸クロ法によるパラミロンエステル誘導体の合成スキームを図1-3に示す。



図 1-3 パラミロンエステル誘導体の合成スキーム

	生成物組成 (NMR)		機械強度			耐熱性		MFR [g/10min] 210℃5kaf
	長鎖DS	短鎖DS	曲げ 強度* [MPa]	曲げ 弾性率* [GPa]	IZOD 衝撃強度 [kJ/m ²]	ガラス 転移温度 Tg[℃]	荷重 たわみ温度 HDT[℃]	210 CONST
最終年度目標 90 90								
パラミロン エステル①	St 0.43	Ac 2.29	39	1.0	8.5	111	66	16
パラミロン エステル②	St 0.33	Ac 2.42	50	1.3	6.0	116	77	11
パラミロン エステル③	St 0.24	Ac 2.48	68	1.7	2.6	132	90	4.0
パラミロン エステル**(Ref)	St 0.39	Ac 2.21	52	1.2	5.8	118	76	測定不可 (流動せず)

表 1-4 パラミロンエステル誘導体の組成と耐熱性および強度特性

*自社規格(2.4mmt試験片),**分子量調整前パラミロンを使用

パラミロンエステル誘導体においても、セルロースエステル誘導体と同様、長 鎖 DS を減らすことで耐熱性(Tg および HDT)は向上し、添加剤の補強なしで 最終年度目標の耐熱性(HDT90 以上)を実現した。その中で、代表的な物性が 発現したパラミロンエステルの組成及び評価結果を表1-4 にまとめる。機械強度 に関しては、長鎖ステアロイル基(柔軟成分)の減少により、剛性(曲げ強度、 弾性率)は向上する一方で衝撃強度は低下する結果となった。ただ、パラミロン エステル誘導体の場合、セルロースエステル誘導体で見いだされたような耐熱 性と IZOD 衝撃強度を両立する分子組成が得られていない。今後、添加剤や新た な分子設計により、耐熱性と耐衝撃性の両立を目指す。また、原料パラミロンの 分子量調整をしない場合、パラミロンエステル と Ref で比較されるように、強 度や耐熱性は保たれるものの熱可塑性(MFR)は低下する結果が得られた。

1.2. 多糖類系バイオプラスチックの難燃性の検討

昨年度、酸クロ法で合成したセルロースエステル誘導体およびパラミロンエ ステル誘導体について、UL94 難燃試験により難燃性を評価した。その結果、い ずれの多糖類エステル誘導体も UL94 HB レベルであり、最終年度目標である V-1/V-2 レベルより低いことがわかった。そこで、今年度は難燃剤の添加を検討し た。

水酸(機械強度			耐熱性		難燃性 UL94
	添加量	曲げ 強度 [MPa]	曲げ 弾性率 [GPa]	IZOD 衝撃強度 [kJ/m ²]	ガラス 転移温度 Tg[℃]	荷重 たわみ温度 HDT[℃]	
最終年度目標							V-1/V-2
セルロースエステル	なし	49	1.4	8.7	112	77	HB
\uparrow	少	56	2.0	4.2	116	-	HB
\uparrow	多	63	2.7	3.0	118	-	HB

表1-5 セルロースエステル誘導体の難燃性評価(1)

まず、土壌成分であり安全な難燃剤である水酸化アルミニウムを含むセルロ ースエステル樹脂複合材を作成し、物性および難燃性を評価した。結果を表 1-5 に示す。水酸化アルミニウムの添加量を変えて(少、多)複合材を作成したが、 難燃性についてはいずれも HB であった。また、機械強度、耐熱性においては、 水酸化アルミニウムの添加量が増えると曲げ強度・弾性率、耐熱性(Tg)は向上 するが IZOD 衝撃強度は大幅に低下し、水酸化アルミニウムはセルロースエス テル誘導体の衝撃強度に大きく影響することがわかった。

続いて、衝撃強度との両立を目的として、リン系難燃剤と水酸化アルミニウム の併用を検討した。セルロースエステル誘導体とリン系難燃剤を一定の比率で 混合したものに、水酸化アルミニウムを添加することでセルロースエステル誘 導体複合材を作成し、物性および難燃性を評価した。結果を表1-6、成形体の外 観写真を図1-4に示す。水酸化アルミニウムの添加量が多い系において V-0 レベ ルの難燃性が確認され、最終年度目標(V-1/V-2)を大幅に達成した。一方、リン 系難燃性を併用することで、機械強度および耐熱性は大きく低下した。これは、 リン系難燃剤が可塑剤として働いたためと考えられる。今後、機械強度、耐熱性 を向上するリン系難燃剤の選定やフィラーでの補強などを行い、機械強度、耐熱 性と難燃性を両立するセルロースエステル誘導体複合材について検討する。ま た、パラミロンエステル誘導体においても同様に検討を行う。

	水酸化別	機械強度			耐熱性		難燃性 UL94
	添加量	曲げ 強度 [MPa]	曲げ 弾性率 [GPa]	IZOD 衝撃強度 [kJ/m ²]	ガラス 転移温度 Tg[℃]	荷重 たわみ温度 HDT[℃]	
最終年度目標							V-1/V-2
セルロースエステル +リン系難燃剤	なし	18	0.56	38	検出されず	÷	HB
\uparrow	少	19	0.65	9.3	\uparrow	-	HB
\uparrow	多	21	0.87	3.4	\uparrow	今後測定	V-0

表 1-6 セルロースエステル誘導体の難燃性評価(2)



図 1-4 成形体の外観 (セルロースエステル系樹脂、リン系難燃剤、水酸化アルミニウムの混合物)

1.3. 多糖類系バイオプラスチックの合成スケールアップ検討

多糖類エステル誘導体のリサイクル性実証実験において、来年度は実機に組 み込んで現場での評価を予定しているため、1評価あたり30~50kgの多糖類エ ステル誘導体を用意する必要がある。そこで、今年度は、セルロースエステル誘 導体の合成において、ラボスケール(収量100g)から200L反応器(収量10kg) までスケールアップして実施した。200L反応器の写真を図1-5に示す。

今回の 200 L 容器での合成により、10.4 kg のセルロースエステル誘導体が得 られた。また、ラボスケールから 200 L にスケールアップしたことにより、反応 時間は 4 時間から 6 時間まで 2 時間延長され、メタノールでの洗浄回数は 5 回 から 7 回に増えた。反応時間の違いについては、反応終点はセルロース結晶の 消失確認により判断しているが(図 1-6)、スケールアップにより撹拌効率が悪 くなるため、反応が遅くなったと推察される。メタノール洗浄回数が増えた理由 は、ろ過器(100L)のサイズが適切でなく、ろ過ケーキの厚さが厚かったため、洗 浄効率が悪くなったためと考えている。



図 1-5 200L 反応器の外観(アツマ株式会社)



図 1-6 偏光顕微鏡観察による反応中のセルロース結晶確認

ラボスケールと 200 L 容器で製造したセルロースエステル誘導体の合成結果 を表 1.7 に示す。生成物組成、機械強度、耐熱性において、ラボスケールとほぼ 同等のものが 200L 容器でも合成可能であることを確認した。今後、さらにスケ ールの大きな 1000 L 容器で合成を実施し、実製品を使ったリサイクル性評価に 用いる。

セルロースエステル 誘導体	生成物組成 (NMR)		機械強度			耐熱性	
	長鎖DS	短鎖DS	曲げ 強度 [MPa]	曲げ 弾性率 [GPa]	IZOD 衝撃強度 [kJ/m ²]	ガラス 転移温度 Tg[℃]	荷重 たわみ温度 HDT[℃]
最終年度目標							90
ラボスケール	St 0.24	Pr 2.34	64	1.7	10.6	131	94
200L	St 0.23	Pr 2.31	60	1.7	6.3	126	今後測定

表 1-7 セルロースエステル誘導体 スケールアップ合成時の物性



図 1-7 セルロースエステル誘導体の成形体

1.4. パラミロンエステル誘導体の物性および構造解析

本節の検討では、3種類のパラミロンエステル誘導体から配向結晶性フィル ムを作製し、大型放射光施設 SPring-8 を用いて、結晶弾性率を測定した。

<実験方法>

(1)パラミロンエステルの合成と熱延伸フィルムの作製

パラミロンエステルは、トリフルオロ酢酸無水物(TFAA)、カルボン酸を用いた不均一反応により作製を行った。TFAA とカルボン酸を均一に攪拌した後、真空乾燥したパラミロンを投入した。反応は 50 °C、1 h で行い、反応後の溶液はメタノール/水混合溶液で再沈殿させ、さらにメタノール/水で洗浄を行った。ろ過でサンプルの回収をし、真空乾燥を行った。

まず、DSC から求めた融点を基に、溶融クエンチフィルムを作製した。融点 より 20~30 °C 以上の温度で溶融プレスを行い、そのあと室温で急冷した。プレ スの圧力は 3~15 MPa で調整しながら行った。プレスの際にスペーサーを使用 し、フィルムの厚さを 100 μm 程度に制御した。

作製した溶融クエンチフィルムは、長さ 20 mm、幅 5 mm に切り取り、手回し 延伸機に取り付け、ガラス転移点より 10~20 °C 高いオープンの中で延伸を行っ た。フィルムは初期長を基に、4 倍まで延伸した。延伸直後は延伸機に固定した まま、融点より低い結晶化温度で 1 h アニーリング処理を行い、結晶化を促進さ せた。このように作製された熱延伸フィルムは、いずれのパラミロンエステルに おいても、二次元広角 X 線繊維図より配向度が 95%近くと非常に高いことがわ かった。

熱延伸フィルムは、分析用電子天秤(Shimadzu AUW120D, Japan)を用いた浮沈 法により、密度を算出した。蒸留水を密度媒質として使用し、測定時の水温が 21 °C だったため、水の密度を 0.9980 g/cm³ とした。

(2) 大型放射光施設 SPring-8 を用いた広角 X 線回折測定

熱延伸フィルムの二次元 X 線繊維図は、播磨の大型放射光施設 SPring-8 の BL45XU および BL03XU にて行った。X 線の波長は 0.1000 nm、カメラ長は 266 mm とし、検出器には PILATUS-2M を用いた。 サンプルと検出器の間には真空 パスを設置し、回折の減衰を緩和した。測定で得られた二次元広角 X 線繊維図 は、フリーソフトの Fit 2-D と ImageJ を用いて解析を行った。

(3) 広角 X 線回折と引張試験の時分割測定

|播磨の大型放射光施設 SPring-8 の BL45XU および BL03XU にて、熱延伸フィ

ルム(配向結晶化している)の延伸と広角 X 線回折の同時時分割測定を行い、結 晶弾性率の解析を行った(図1-8)。フィルムの延伸には、顕微鏡用延伸ステー ジ(Linkam 10073B, Japan High Tech Co.)を用いた。延伸速度は0.2 mm/min とした。 X 線の波長は0.1000 nm、検出器には PILATUS-2M を用いた。X 線の照射時間は 0.5 s、回折図の導出周期は1 s とした。これらにより、フィルムへ加える力と X 線回折図の情報を同時に入手できる。

結晶弾性率は結晶領域の応力とひずみがそれぞれ必要となる。結晶弾性率を 求める研究では、フィルムに加える力が均一分散していると仮定され、結晶領域 の応力はフィルムが負担する応力と同等とすることが報告されているため、本 研究でも同じとした。結晶領域のひずみは、子午線上回折の面間隔の経時変化よ り算出した。結晶領域のひずみが1%変化するまで解析を行い、結晶弾性率は E_l = σ (結晶領域の応力)/ ε (結晶領域のひずみ)により求めた。



図 1-8 大型放射光施設(SPring-8)における時分割 X 線回折測定装置

24

<結果と考察>

(1)各パラミロンエステル熱延伸フィルムの指数付けおよび構造解析

側鎖構造が異なる3種類のパラミロンエステル(PaPr:パラミロンプロピオネ ート)、PaBu(パラミロンプチレート)、PaVa(パラミロンバレレート)の二 次元広角 X 線繊維図は図 1-9 に示す。丸林らの研究より、PaPr は5 層線目の子 午線上に強い回折がみられ、らせん構造因子より分子鎖が5 回らせんになって いることが報告されている。PaBu とPaVaもPaPr と同様に5 層線目の子午線上 に強い回折がみられることから、これらも同じく5 回らせんの分子構造を有し ていると考えられた。



PaPr





PaBu

PaVa

図 1-9 PaPr、PaBu、PaVaのX 線繊維図

また、PaPr の結晶構造解析では、丸林らが疑六方晶の格子でパッキングを行 い、指数付けと良く合致したことが分かっている。したがって、PaPr の二次元 X 線繊維図より 15 個の回折を用いて指数付けを行い、および格子定数の再計算を した。その結果、表 1-8(a)に示すように、a = b = 1.181 nm, c (fiber axis) = 1.847 nm となり、丸林らの結果とほぼ一致した。

表 1-8 X 線繊維図より得られた PaPr、PaBu、PaVa のミラー指数、 実測値面間隔値および計算値面間隔値

()				
h	k	1	<i>d</i> _{cal} ¹ (nm)	$d_{\rm obs}^2$ (nm)
1	0	0	1.023	1.028
1	1	0	0.591	0.590
2	0	0	0.511	0.511
1	2	0	0.387	0.387
1	0	1	0.895	0.895
1	1	1	0.562	0.536
2	0	1	0.493	0.441
1	0	2	0.685	0.681
1	1	2	0.497	0.494
2	0	2	0.447	0.446
1	0	3	0.527	0.524
1	1	3	0.426	0.428
1	0	4	0.421	0.411
1	1	4	0.364	0.344
0	0	5	0.369	0.370

(a) PaPr

1 *d*-spacing of calculated value 2 *d*-spacing of observed value

(b) PaBu							
h	k	I	d _{cal} 1 (nm)	$d_{\rm obs}^2$ (nm)			
1	0	0	1.083	1.093			
1	1	0	0.626	0.629			
2	0	0	0.542	0.541			
1	2	0	0.409	0.445			
1	0	1	0.942	0.951			
1	0	2	0.716	0.718			
1	1	2	0.523	0.520			
2	0	2	0.471	0.458			
1	0	3	0.548	0.547			
1	1	3	0.446	0.446			
1	0	4	0.436	0.430			
0	0	5	0.381	0.382			

(C)) P	a	V	2
10		-	•	-

(c) PaVa						
h	k	1	<i>d</i> _{cal} ¹ (nm)	$d_{\rm obs}^2$ (nm)		
1	0	0	1.199	1.179		
1	2	0	0.453	0.452		
1	0	1	1.022	1.007		
1	1	1	0.652	0.676		
1	0	2	0.758	0.743		
1	1	2	0.565	0.569		
2	0	2	0.511	0.493		
1	0	3	0.573	0.563		
1	1	3	0.475	0.443		
1	1	4	0.399	0.413		
0	0	5	0.391	0.382		
1	0	5	0.372	0.376		

PaBu と PaVa に関しては、二次元 X 線繊維図が PaPr と類似し、分子構造も 5 回らせんと示唆したため、同じく疑六方晶で指数付けを行った。PaBu と PaVa の二次元 X 線繊維図よりそれぞれ 12 個の回折を抽出し、指数付けを行った。表 **1-8(b)** と 表 1-8(c) に示す通り、面間隔の測定値と計算値の誤差が小さく、疑六 方晶格子へのパッキングにおいて良い合致性を示した。これらを基に、格子定数 を算出すると、PaBu (a=b=1.251 nm, and c=1.907 nm)、 PaVa (a=b=1.384 nm, and c=1.957 nm) となった (表 1-9)。 PaPr (a=b=1.181 nm, c=1.847 nm)と合 わせて比較すると、 側鎖が長くなるにつれ、格子定数が上がる傾向にあり、分 子鎖間の距離が増加することが考えられる。また、浮沈法により算出したフィル ム密度を基に、結晶格子に含まれる分子鎖の数および結晶格子の密度を求めた。 結果では、PaPr、PaBu と PaVa の結晶密度がそれぞれ 1.24, 1.21, and 1.07 g/cm³ と なり、いずれも結晶単位格子に 1 本の分子鎖がパッキングが緩くなる傾向に あることが示唆された。

	PaPr	PaBu	PaVa
<i>a,b</i> (nm)	1.181	1.251	1.384
<i>c</i> (nm)	1.847	1.907	1.957
$ ho_{ m obs}^{1}$ (g/cm ³)	1.22	1.16	1.01
$ ho_{ m cal}^2$ (g/cm 3)	1.24	1.21	1.07
Helix	5	5	5
Chain number	1	1	1

表 1-9 PaPr、PaBu、PaVa の結晶格子定数、密度および分子鎖構造

1 Density of crystal lattice (observed value)

2 Density of crystal lattice (calculated value)

(2) PaPr、PaBu、PaVa の結晶弾性率

図 1-10 に、二次元 X 線繊維図の子午線方向に強度抽出した一次元広角 X 線回 折図を示した。指数付けでは、強度が一番強いピークを(005)に帰属し、結晶領域 のひずみは (005)の面間隔変化を利用して算出した。



図 1-10 PaPr、PaBu、PaVaのX線繊維図における子午線方向の回折強度

配向結晶化フィルムの延伸過程において、(005)の面間隔を各時間で導出し、 これらを基に計算した結晶のひずみが 1%変化するまでの応力-ひずみ点グラフ を図 1-11 に示した。その後に、点グラフを基に回帰曲線を導入したところ、い ずれのサンプルも高い直線への相関性を示した。結晶弾性率 $E_{l=\sigma}$ (結晶領域の 応力)/ ε (結晶領域のひずみ)により、回帰直線の傾きを結晶弾性率として導出 した。結晶弾性率の算出結果は表 1-10 に示す通り、PaPr、PaBu、PaVa がそれぞ れ 2.5、1.9、1.0 GPa となった。側鎖が長くなるにつれ、結晶弾性率が低下する 傾向がみられた。結晶格子から算出した 1本の分子鎖が占める断面積は、PaPr、 PaBu、PaVa がそれぞれ 1.208、1.255、1.659 nm² となった。また、結晶弾性率と 1本の分子鎖が占める断面積から算出した、1本の分子鎖を1%伸ばすのに必要 な力(f-value)は、PaPr、PaBu、PaVa がそれぞれ 0.30、0.26、0.17 N⁻¹⁰ となった。 以上から、側鎖が長くなるにつれ、分子鎖のパッキングが緩くなり、分子間作用 力が下がることで分子鎖が伸びるのに必要な力が減少する傾向にあるため、結 晶が動きやすくなり、結晶弾性率の減少につながると考察した。



図 1-11 PaPr、PaBu、PaVa の(005)回折点を用いて、 結晶が 1%ひずむまでの応力 ひずみ曲線

表 1-10 パラミロンエステル誘導体とセルロースエステル誘導体の 結晶弾性率の比較

a.	PaPr	PaBu	PaVa	CTP*	CTB*	CTV*
E _/ (GPa)	2.5	1.9	1.0	21.6	17.6	17.9
Cross-sectional area1 (nm2)	1.208	1.355	1.659	0.865	0.970	1.132
<i>f</i> -value ² (10 ⁻¹⁰ N)	0.30	0.26	0.17	1.86	1.71	2.03
Density (g/cm ³)	1.24	1.21	1.07	1.23	1.17	0.92
Fiber period (nm)	1.847	1.907	1.957	1.508	1.030	1.043
Molecular structure	5/1 helix+	5 helix	5 helix	3/2 helix	2/1 helix	2/1 helix
Crystallinity of specimen (%)	61.4	47.6	39.1		-	÷
Y, (GPa) ³	1.2	0.8	0.4		-	-

1 Cross-sectional area: cross-sectional area of one molecular in the crystal lattice.

2 f-value: The force required to stretch a molecular by 1%.

3 Elastic modulus of the speciemen.

* Nishino et al, J. Polym. Sci. B. Polym. Phys. 1995, 33, (4), 611-618.

+ Marubayashi et al, ACS Macro Lett. 2016, 5, 607-611.

(3)パラミロンエステルとセルロースエステルの結晶弾性率の比較

分子鎖構造が結晶弾性率に及ぼす影響について調べるため、先行研究で報告 されているセルロースエステルと本研究で求めたパラミロンエステルの結晶弾 性率を比較した。3種類のパラミロンエステルに対し、対応したエステル基をも つセルロースプロピオネート(CTP)、セルロースブチレート(CTB)、セルロースバ レレート(CTV)の結晶弾性率はそれぞれ 21.6、17.6、17.9 GPa であった。パラミ ロンエステルと同じく、側鎖が長くなるにつれ結晶弾性率が小さくなる傾向に あり、これは分子鎖 1本の断面積の増加および結晶密度の低下に起因している ことが示唆された。

また、パラミロンプロピオネート(PaPr)、パラミロンブチレート(PaBu)、パラ ミロンバレレート(PaVa)の結晶弾性率はそれぞれ 2.5、1.9、1.0 GPa であること から、セルロースエステルより約 10 倍小さいことがわかった。分子鎖構造の視 点からみると、CTP は 3 回らせん、CTB、CTV は 2 回らせん、PaPr、PaBu、PaVa はいずれも 5 回らせんの分子構造を有している。これらはグルコースが β-1,4 結 合、パラミロンが β-1,3 結合と異なる結合からなることに起因している可能性が 高い。このパラミロンエステルの緩やかならせん構造が、比較的低い結晶弾性率

につながると考えられる。



図 1-12 セルローストリプロピオネートとパラミロントリプロピオネートの 分子鎖構造の比較

同じエステル基を有する CTP と PaPr の比較では、図 1-12 に1本の分子鎖構 造をそれぞれ模式図として表した。CTP はほぼ伸び切った分子鎖構造をとるの に対し、PaPr は繊維軸に対し大きく傾斜している。したがって、1%結晶格子を 伸ばす場合、セルロース分子鎖を繊維軸方向に変形させるには、主に共有結合に 起因する結合角や結合長を変形させる必要があるが、PaPr の場合はグルコース 残基をつなげるコンフォメーション角を回転させることで十分である。1本の分 子鎖を1%伸ばすのに必要な力(*f*-value)は CTP が 1.86 N⁻¹⁰、PaPr が 0.30 N⁻¹⁰とな っていることからも、このような観点を支持している。

このように、側鎖長が変わっても、CTB、CTV がほぼ伸び切った分子構造、 PaBu、PaVa が緩いらせんを巻いている傾向は継続しているため、同じ原因でパ ラミロンエステルの結晶弾性率がセルロースエステルより小さいことが示唆さ れた。

1.5. パラミロンエステル誘導体の熱流動性と溶融紡糸繊維の作製

本節の検討では、パラミロンエステル誘導体の更なる実用化を目指して、溶融 紡糸繊維を作製することを目的とした。その際、熱流動性が非常に重要であるこ とから、メルトフロー測定を行うとともに、分子鎖構造と熱流動性の相関につい て考察した。

<実験>

(1) PaPr、PaBu、PaVa 粉体の DSC 測定

DSC8500 (Perkin Elmer) を利用して窒素雰囲気下で DSC 測定を行った。サン プルは 2~4 mg 投入し、1st run では 30 °C~250 °C で昇温し、そのあと-50 °C ま で急冷し、さらに-50 °C~250 °C まで 2nd run の測定を行った。

(2)メルトフロー測定による熱流動性考察

メルトフロー測定は CFT-500EX レオメーター(Shimadzu, Japan)を用いて行い、 サンプルは粉体を用いた(図1-13)。測定は昇温モードを利用し、30 ℃から5 ℃/min の昇温速度で行った。サンプルに加える力は統一して 10 kgf とした。ダ イ径は 1.0 mm であった。熱流動の温度は、炉体の樹脂が 5 mm 移動したときの 温度を基準とし、流動温度を決定した。



図 1-13 メルトフローレート測定装置の模式図

(3)溶融紡糸

溶融紡糸は特注の溶融紡糸装置(IMC-19F8, Imoto, Japan)および巻取り装置を 用いて行った(図1-14)。紡糸装置のダイ径は1.0 mm、有効長は2とした。粉 体のポリマーを溶融炉体の中に詰め込み、3 min 溶融を行った。そのあと押し出 し棒により0.5 mm/sの速度で溶融ポリマーをダイから押し出し、押し出された 部分を巻き取り機のローラーに取り付け、巻き取りを行った。ダイの吐出口から 巻き取りローラーへの距離は40 mmに設定し、巻き取り速度は18~180 m/min とした。その中で、18、36、108、180 m/minの4種類の巻き取り速度で作製した 繊維に対し、さらなる物性評価を行った。



図 1-14 溶融紡糸繊維作製装置の模式図

(4)分子量測定

数平均分子量と重量平均分子量(*M*_n and *M*_w)は、GPC 測定を用いて行った。 検 出器は RID-20A (Shimadzu) を用い、温度は 40 °C とした。カラムは K-806M, K-802 を用い、流速は 0.8 mL/min に設定した。標準物質にはポリスチレン(PS)を用 いた。

(5) 繊維のアニーリング処理

結晶化が繊維強度に及ぼす影響の考察として、溶融紡糸で得られた PaPr 繊維を固定し、150 °C で 30 min 熱処理を行った。

(6) 偏光顕微鏡による繊維の観測

偏光顕微鏡(ECLIPSE E600, Nikon, Japan) に CCD カメラ(DFC450, Leica) を搭載し、繊維径および配向性について観察を行った。

(7)繊維の広角 X 線回折測定

二次元 X 線回折測定は、透過型 X 線回折装置 Rigaku MicroMax-007HF)を用い て行った。管電圧と管電流はそれぞれ 40 kV と 30 mA に設定し、Cu K・線(= 0.15418 nm)を使用した。X 線の回折パターンはイメージングプレート(Fujifilm Corp.; 2540 × 2540 pixels, 50 × 50 μ m² pixel⁻¹)に記録し、イメージングプレートリ ーダーの RAXIA-D*i* (Rigaku Corp.)を用いて回折図を導出した。カメラ長は 83 mm とした。サンプルは真空下において、測定を行った。二次元 X 線回折図の解 析はソフトウェア 2DP software (Rigaku Corp.)を用いて行った。一部の測定は大 型放射光施設 SPring-8 の BL40B2 と BL03XU で行い、その際の波長は 0.1 nm と した。 配向度の計算式には F = (180-Wh) / 180 を使用して計算した。式の中で は、F は配向度、Wh は方位角平均の 1 次元回折図よりピークの半値幅を意味し ている。

(8)繊維の引張試験

繊維の引張試験は卓上引張試験装置 EZ-test (Shimadzu, Japan)を用いて行った。 ロードセルには 10 N のものを使用した。引張速度は 10 mm/min、繊維の初期長 は 10 mm に設定した。測定は 5 回行い、平均値を計算した。

<結果と考察>

(1)熱特性および熱流動性

DSC 測定およびメルトフロー測定を用いて PaPr、PaBu、PaVa の熱特性および 熱流動性を評価した。図 1-15 に DSC 曲線を示した。表 1-11 にガラス転移点、 結晶化温度、融点をそれぞれ示した。DSC 曲線からは、PaPr において 1st run で 2 つの吸熱ピークが見られるため、融点を 2 つ有していることが確認された。 PaPr に関しては結晶多型性を有していることが丸林らより報告されている^{8,9}。 本研究の紡糸過程では高い融点の方を超えた温度で溶融させているため、X 線 回折測定では 1 つの結晶系しか現れなかった。また、パラミロンエステルの側 鎖が長くなるにつれ、融点とガラス転移点がそれぞれ 220~170 °C、114~55 °C 下がる傾向にあった。


図 1-15 パラミロンエステル誘導体の DSC 曲線

	Glass transition temperature (°C)	Crystallization temperature (°C)	1st run melting temperature (°C)	2nd run melting temperature (°C)	Flow-starting temperature (°C)	5 mm offset temperature (°C)
PaPr	114	187	220 (T _{m2})	215	218	232
PaBu	81	152	192	186	201	219
PaVa	55	129	170	160	183	200

表 1-11 パラミロンエステル誘導体の熱的性質

メルトフロー測定の昇温過程において、炉体の中でポリマーが押された距離 をストロークとする。 図 1-16(a)と(b)にそれぞれストローク-温度曲線と溶融粘度 -温度の関係曲線を示した。流動開始温度と炉体中の樹脂が 5 mm 移動したとき の温度(熱流動温度)は、表 1-11 に示した。図 1-16(a)から、すべてのパラミロン エステルにおいて、昇温過程のストローク変化に同じ傾向性がみられ、主に2段 階に分けられる。第1段階では、ガラス転移点と融点の間に小さいストロークの 増加がみられた。これは、ガラス転移点以上で分子鎖の流動が始まり、定荷重が 流動を促進していることに起因していると考えられる。第2段階では、融点以上 の温度においてストロークの著しい上昇がみられた。これは、樹脂の熱流動に起 因していると考えられた。いずれのパラミロンにおいても、熱流動の挙動は DSC から得られたガラス転移温度と融点に基づいて変化することがわかり、2つの 熱挙動測定で良い合致性がみられた。図 1-16(b)では、いずれのサンプルでも温 度の上昇にしたがって、溶融粘度が減少する傾向がみられた。炉体中の樹脂が5 mm 移動したときの温度(熱流動温度)は PaPr、PaBu、PaVa がそれぞれ 232、219、 200 °C だった。これらの温度はいずれも融点より 20~30 °C 高いことがわかっ た。以上から、PaPr、PaBu、PaVa の紡糸時の溶融温度は、それぞれ 240、220、 220°Cに設定した。



図 1-16 メルトフローレート測定装置から得られた押出量(a)と 溶融温度および溶融粘度と溶融温度(b)の関係

(2) PaPr、PaBu、PaVa の溶融紡糸

熱挙動測定から設定した溶融温度において、いずれのパラミロンエステルに おいても連続的な紡糸ができ、図1-17 に示したようにきれいな繊維が作製でき た。また18、36、108、180 m/min いずれの巻き取り速度においても紡糸するこ とができた。偏光顕微鏡より測定した平均繊維径は、18、36、108、180 m/min の 巻き取り速度でそれぞれ 0.144、0.142、0.096、0.052 mm だった。さらに、108 m/min の巻き取り速度で作成した繊維の二次元 X 線繊維図を示した。いずれに おいても配向結晶化した回折図がみられた。



図 1-17 パラミロンエステルの溶融紡糸繊維

溶融紡糸過程で熱分解などによる分子量低下が発生しているかを確認するため、PaPrを対象に GPC より紡糸前後および紡糸後のアニーリング過程の分子量をそれぞれ測定した。結果を表 1-12 にまとめた。紡糸前の粉末の分子量は 3.14 × 10⁵ であり、紡糸後あるいはアニーリング処理後でも分子量はほぼ変化がなかった。また、表 1-12 にはまとめていないが、PaBu、PaVa も紡糸前後では分子量に変化はみられなかった。

さらに、本研究で用いた PaPr、PaBu、PaVa はいずれも可塑剤などの添加剤を 使用しておらず、良い熱成形性を示したと考えられる。特に PaPr は比較的高い ガラス転移点および融点を有しており、熱安定性が良いことから材料としての 応用性が広がることが期待できる。

	$M_{ m w} imes 10^5$	$M_{ m w}$ / $M_{ m n}$
PaPr_powder	3.14	2.10
PaPr_50 rpm	2.98	2.10
PaPr_100 rpm	3.01	2.17
PaPr_300 rpm	3.03	1.94
PaPr_500 rpm	3.17	2.09
PaPr_50 rpm_annealed	3.00	2.05
PaPr_100 rpm_annealed	3.08	2.22
PaPr_300 rpm_annealed	2.96	2.05
PaPr_500 rpm_annealed	2.94	1.73

表 1-12 異なる溶融紡糸条件で作製した繊維の分子量

(3) PaPr 繊維の配向性および結晶性

PaPr 繊維の配向性および結晶性はそれぞれ偏光顕微鏡と広角 X 線回折を用い て評価した。異なる巻き取り速度で作製した PaPr 繊維の偏光顕微鏡写真を図1-18 に示す。いずれの巻き取り速度でも繊維の回転することで視野の明るさが変 わるのがみられ、繊維中の分子鎖が配向し、複屈折を起こしていることに起因し ていると考えられた。



図 1-18 パラミロンプロピオネートの溶融紡糸繊維の偏光顕微鏡写真

図 1-19(a) に異なる巻き取り速度で作製した PaPr 繊維の二次元 X 線繊維図を 示した。18、36 m/min と低い巻き取り速度で作成した繊維は、偏光顕微鏡で配 向していたが、ほぼ非晶性の回折図がみられた。108、180 m/min と高い巻き取り 速度で作製した繊維は、配向結晶化した回折図がはっきりとみられた。これは、 紡糸過程において、高い巻き取り速度ではダイから吐出した樹脂へ付加する力 が増え、せん断力による配向結晶化が促進されることに起因すると考えられる。



50 rpm

100 rpm



図 1-19(a) パラミロンプロピオネートの溶融紡糸繊維 (熱処理なし)のX線繊維図

(b) After annealing



500 rpm_annealed

300 rpm_annealed

図 1-19(b) パラミロンプロピオネートの溶融紡糸繊維 (熱処理あり)の X 線繊維図



図 1-20 パラミロンプロピオネートの紡糸速度の異なる溶融紡糸繊維の X 線回折パターン

また、結晶化を促進させるため、それぞれの巻き取り速度で作製した繊維に対しアニーリング処理を行った。図1-19(b)にはアニーリング処理後の二次元 X 線 繊維図を示した。低い巻き取り速度の18、36 m/min で作成した繊維でも、アニ ーリング処理後には配向結晶化の回折図がみられ、結晶化が促進されたことが わかった。

図 1-20 には二次元 X 線繊維図から円環平均し、導出した一次元 X 線パターン 図を示した。表 1-13 には、(100)結晶面から計算した配向度と、結晶および非晶 ピークの面積比から算出した結晶化度をそれぞれまとめた。

低い巻き取り速度の18、36 m/min で作成した繊維は、アニーリング後に結晶 化が促進され、結晶の配向度がいずれも90%以上と高い値を示した。高い巻き 取り速度の108、180 m/min で作製した繊維は、アニーリング処理により結晶化 度が約20%から50%まで上昇し、結晶化がさらに促進されたことがわかった。

以上から、溶融紡糸過程においては、高い巻き取り速度が結晶化を促進させ、 後処理のアニーリングを行うことでさらなる結晶化をさせることが可能である とわかった。

(4) 繊維の引張特性

巻き取り速度が 108 m/min で作製した PaBu と PaVa 繊維および異なる巻き取り速度で作製した PaPr 繊維の引張特性をすべて<mark>表 1-13</mark>にまとめた。

108 m/min の巻き取り速度で作製した繊維では、PaPr が 138 MPa、PaBu と PaVa がそれぞれ 28 MPa、58 MPa の引張強度を示し、側鎖が長くなるにつれ強度が下 がる傾向を示した。これは側鎖が長くなるにつれ、結晶性が下がる傾向に起因し ていると考えられた。

	Tensile strength (MPa)	Elongation at break (%)	Young's modulus (GPa)	Degree of orientation (%)	Degree of crystallization (%)
PaPr_18 m/min	106 ± 21	100 ± 31	1.12 ± 0.19	-	-
PaPr_36 m/min	112 ± 13	58 ± 25	1.16 ± 0.18	-	-
PaPr_108 m/min	138 ± 13	31 ± 6	1.57 ± 0.21	95	22
PaPr_180 m/min	157 ± 8	34 ± 10	1.94 ± 0.20	92	23
PaPr_18 m/min _annealed	59 ± 11	52 ± 11	0.95 ± 0.11	97	54
PaPr_36 m/min _annealed	103 ± 9	52 ± 8	1.19 ± 0.09	93	48
PaPr_108 m/min _annealed	151 ± 12	35 ± 3	1.53 ± 0.19	97	45
PaPr_180 m/min _annealed	200 ± 14	34 ± 4	1.64 ± 0.30	95	58
PaBu_108 m/min	28 ± 3	54 ± 17	0.48 ± 0.13	_a	_a
PaVa_108 m/min	58 ± 14	25 ± 6	0.31 ± 0.06	_a	_ ^a

表 1-13 異なる溶融紡糸条件で作製した繊維の機械強度と 結晶配向度および結晶化度

^a Not calculated due to low crystallinity.

(a) Non-annealing



図 1-21 パラミロンプロピオネートの溶融紡糸繊維の応力 - ひずみ曲線: (a)熱処理なし、(b)熱処理あり

図 1-21 には 18、36、108、180 m/min の巻き取り速度で作製した PaPr 繊維の応力 ひずみ曲線を示した。表 1-13 より、18、36、108、180 m/min の巻き取り速度で作製した PaPr 繊維の引張強度はそれぞれ 106、112、138、157 MPa、弾性率はそれぞれ 1.12、1.16、1.57、1.94 GPa であった。したがって、巻き取り速度が上がるにつれ、引張強度および弾性率が上がる傾向にあった。また、図 1-3-9b にそれぞれの巻き取り速度で作成した PaPr アニーリング繊維の応力 ひずみ曲線を示した。高い巻き取り速度の 180 m/min で作製した繊維はアニーリング後に引張強度が 157 MPa から 200 MPa まで上がることがみられた。

以上から、高い巻き取り速度で作製した繊維、さらに後処理でアニーリングし た繊維は結晶化が促進され、強度の向上につながることが示唆された。

(5) PaPr の射出成形

射出成形品は、押出温度、押出圧、サンプルの分子量などにより、その物性は 微妙に変化する。それらは、射出成形品の内部構造に大きく起因する。本年度は、 短冊片またはダンベル片と形状の異なる成形品を、ことなる押出温度や押出圧 で作製した。図1-22には、射出成形品の一例を示す。今後は、試験片の強度評 価と SPring-8 におけるマイクロビーム回折を行い、成形体内での局所的な分子 鎖構造および結晶配向度などが物性に及ぼす影響を解明する。



図 1-22 パラミロンプロピオネートの射出成形品: (左)短冊片、(右)ダンベル片

1.6. 結晶構造解析による物性と構造の相関解明

本節の検討では、多糖類誘導体の物性と構造の相関を解明するために、パラミロンエステルの X 線回折とコンピューターシミュレーションの手法を用いて、 分子鎖構造解析と結晶構造解析を行った。

<実験>

(1)広角 X 線回折測定

二次元広角 X 線回折測定は VARI-MAX (Rigaku MicroMax-007HF)を用いて行 った。ターゲット金属はモリブデンを用い、Mo Kα 線(αλ = 0.71073 nm)を用いて 試験を行った。管電圧と管電流はそれぞれ 50 kV、24 mA とした。イメージング プレートを検出器として使用し、カメラ長は 127.4 mm とした。測定は室温で行 い、2DP (Rigaku Corp.)ソフトを使用して解析を行った。

(2) コンピューターシミュレーションによるモデル構築

分子鎖モデルの構築および結晶格子へのパッキングは、分子モデル解析ソフトの Cerius2 を使用して行った。構築した結晶モデルから、理論的な 1 次元プロファイルを導出するため、パラメーターとして、GLOBAL ISO, Biso 5.000 Å、結晶のサイズ: *a*: 100.0 Å; *b*: 100.0 Å; *c*: 100.0 Å、格子ひずみ: *a*: 0.100 %; *b*: 0.100 %; *c*: 0.100 %,と設定し、最終的にはエネルギー最小化処理を行った。

<結果と考察>

(1) 二次元 X 線繊維図を用いた指数付け

広角 X 線測定により得られた二次元 X 線繊維図およびそれらの拡大図を図1-23 に示した。いずれのパラミロンエステルにおいても、赤道線から第4 層線ま で回折を読み取り、逆格子を用いて指数付けを行った。結晶格子には六方晶を用 いた。各層線での逆格子内での指数付けを図1-23 に示し、指数付けの結果から 算出した格子定数を表1-14 にまとめた。

結果として、本部分で再検討した格子定数は、結晶弾性率の部分で算出したものとほぼ一致した。ただし、側鎖が長くなるにつれ、指数付けが困難な回折が存在することがあった。解決策として、PaVaの*a、b*をいずれも2倍すること(単位格子に4本の分子鎖が入ることになる、拡大する前は1本)で、指数付けを確認できた。ただし、格子の形としては、2倍するにかかわらず、変化はしないため、側鎖が長いパラミロンエステルは結晶の規則性がさがるが、基本的には単位格子に1本の分子鎖をパッキングした六方晶が妥当だといえる。



図 1-23 パラミロンエステル誘導体の X 線繊維図

表 1-14 パラミロンエステル誘導値の結晶構造

	a (Å)	b (Å)	c (Å)	α (degree)	β (degree)	γ(degree)	ρ _{obs} ª (g/cm³)	p _{calc} ^b (g/cm ³)	Z ^c
Pr (C3)	11.80	11.80	18.68	90	90	120	1.22	1.22	1
Bu (C4)	12.68	12.68	19.38	90	90	120	1.16	1.14	1
Va (C5)	27.44	27.44	19.50	90	90	120	1.12	1.08	4

^a Densities measured from experiment.
 ^b Densities calculated from crystal lattice constants.
 ^c Number of molecular chain per unit cell.

(2) コンピューターシミュレーションを用いた分子鎖構造の構築

図 1-24 に示したように、PaPr の分子鎖モデルは以前丸林らが報告したモデル のパラメーターを基に構築した。PaBu と PaVa に関しては、側鎖に PaPr よりそ れぞれメチレン基が1つ、2つ多いことから、PaPr の側鎖に対応したメチレン基 を入れ、エネルギーの最小化を考慮し、側鎖は一番安定しているトランスコンフ ォメーションでモデルを構築した。PaBu、PaVa のモデルも同じく図 1-24 に示し た。

PaPr PaBu PaVa

図 1-24 パラミロンエステル誘導体の分子鎖構造

50

(3)結晶構造に関する考察

図 1-25 では、表 1-14 に示した格子定数を基に結晶格子を構築し、計算した分 子鎖モデルをそれぞれの格子にパッキングした。側鎖が長くなるにつれ、結晶格 子定数が拡大するところが顕著にみられ、側鎖同士の干渉が強くなる傾向性を 示した。側鎖同士が干渉すると、結晶の規則性が下がり、結晶格子のエネルギー も安定しないことが考えられる。

図 1-26、図 1-27、図 1-28 に、現時点でエネルギー的に最も安定な構造である パラミロンプロピオネート、パラミロンブチレート、パラミロンバレレートの分 子鎖構造および結晶構造を示す。側鎖のコンフォメーション角が、オールトラン ス構造の完全な伸びきり構造からゴーシュあるいはゴーシュインバースに一部 変化したことにより、エネルギー的に安定な構造に変化したことがわかった。



図 1-25 側鎖構造安定化のモデル図



PaPr

図 1-26 パラミロンプロピオネートのエネルギー的安定構造

PaBu



図 1-27 パラミロンプチレートのエネルギー的安定構造





図 1-28 パラミロンバレレートのエネルギー的安定構造

最後に、多糖類エステル誘導体の分子設計において、各要素が物性に及ぼす影響を表 1-15 にまとめた。

要素	2	耐熱性	強度(曲げ)	熱可塑性
結合量 (DS)	>	/	/	~
鎖長	\searrow	/	/	
分子量	>	\rightarrow	\rightarrow	/

表 1-15 多糖類バイオプラスチック 各要素が物性におよぼす影響

多糖類エステル誘導体の結合量や側鎖の鎖長(炭素数)を下げることで、多糖 類エステル誘導体の耐熱性および強度は向上し熱可塑性は低下する。また、多糖 類の分子量を下げることで、耐熱性や強度は保持しつつ熱可塑性は向上するこ とがわかった。

1.7. 今後の開発方針

今年度は、多糖類エステル誘導体の耐熱性を向上するための分子設計を行 い、セルロースエステル誘導体およびパラミロンエステル誘導体において目標 値(HDT90°C以上)を達成した。セルロースエステル誘導体は耐熱性だけで なく物性(耐衝撃性)も良好な物性が得られた。また、難燃性の評価において は、セルロースエステル誘導体に難燃剤として水酸化アルミニウムとリン系難 燃性を混合することで、目標値 V-1,V-2 を上回る V-0 レベルの難燃性を有する セルロースエステル誘導体が得られた。また、特にパラミロンエステルを中心 に結晶構造解析の結果から、分子構造と物性の相関を明らかにした。

次年度は、パラミロンエステル誘導体で耐熱性と耐衝撃性を両立するため の分子設計と、リン系難燃剤やフィラーなどの複合化技術について検討し、機械 強度、耐熱性、難燃性を両立する多糖類エステル誘導体を作成する。さらに、セ ルロースエステル誘導体を 1000L 反応器で合成し、リサイクル性実証のための 樹脂サンプルを確保する。 実証内容2.多糖類系バイオプラスチックの耐水性の検討

本業務では、住宅インテリア製品への適用を目指した多糖類系バイオプラス チックを開発するにあたって、要求される耐水性を満足するベース樹脂 多糖類 エステル誘導体を検討することを目的とする。

昨年度の成果として、多糖類を誘導体化する合成処方の環境負荷は、TFAA 法 と酸クロリド法を比較すると酸クロリド法の方が低いことが明らかになった。 そこで、今年度は酸クロリド法によるセルロースエステル誘導体、パラミロンエ ステル誘導体の合成を検討した。側鎖エステルとしてヘキサノイル基とプロピ オニル基を導入し、全体置換度は多糖類の水酸基を全て置換する 3.0 を目指し た。確立した処方によってエステル誘導体を合成し、その耐水性、機械物性、熱 物性を評価した。また、成形品から水への溶出成分を把握するために溶出性を評 価した。耐水性については、水回りインテリア製品への適用を見据えて長期水浸 漬試験を実施して長期耐水性を評価した。さらに、射出成形における成形加工性 を評価するため、メルトフローレート測定を行った。これらの評価結果を踏まえ て、最終目標の達成に向けて今後の開発方針を立案した。

多糖類		合成プロセス		生成物(エステル誘導体)					
種類	分子量 (Mw)	外観	外観	分子量 (Mw)	Tm/Tg (°C)	全体置換度/ He:Pr ^{※1}			
パラミロン①	35万	粘稠性 液体	白色粉末	62万 PDI:2.3	166/79	3.0/ 1.2:1.8			
パラミロン②	18万	粘稠性 液体	白色 前来 粉末	34万 PDI:2.0	161/75	3.0/ 1.2:1.8			
パラミロン③	13万	粘稠性 液体	白色 粉末	26万 PDI:2.6	158/73	3.0/ 1.2:1.8			
セルロース①	23万	高粘度 (攪拌不良)	淡黄色 凝集物	(160万, PDI:21) ^{※2}	N.D./97	3.0/ 1.1:1.9			
セルロース②	8万	粘稠性 液体	淡黄色 凝集物	19万 PDI: 3.4	N.D./101	3.0/ 1.0:2.0			

表 2-1 酸クロリド法の検討結果

※1 He: ヘキサノイル、 Pr: プロピオニル、※2 検出感度不足のため参考値。PDI: 多分散度

2.1. 酸クロリド法の検討

2 種類の多糖類、パラミロンとセルロースそれぞれに酸クロリド法によってヘ キサノイル(He)基とプロピオニル(Pr)基を適切な比率(He: Pr = 1.0~1.2:2.0~1.8) で導入する処方を検討した。全体置換度は多糖類の水酸基を全て置換する 3.0 を目指した。多糖類の分子量が合成プロセスに与える影響を把握するため、分子 量水準を振って各エステル誘導体を合成し、その合成プロセスと生成物(エステ ル誘導体)について外観、置換度、熱物性(融点、ガラス転移点)を評価した。 その結果を表 2-1 に示す。

パラミロンでは分子量を3水準振ってエステル誘導体を合成した。これらの 合成プロセスにおいては、多糖類分子量が大きいほど粘性が増すものの攪拌に 支障をきたすほどではなかった。生成物のパラミロンエステル誘導体は、いず れも全体置換度3.0、側鎖エステルの置換度比率はヘキサノイル:プロピオニ ル(He: Pr)が1.2:1.8 となり狙い通りの比率で導入できていることが確認され た。エステル誘導体の分子量はいずれもパラミロン分子量の2倍前後となっ た。これはパラミロンの水酸基を全てヘキサノイル基とプロピオニル基で置換 した場合の理論値と概ね一致しており、酸クロリド法によって所望のエステル 誘導体化を達成できていることが示された。生成物の外観はいずれも白色粉末 であった。

セルロースでは分子量を4水準振ってエステル誘導体を合成した。表 2-1 に はそのうち代表的な2水準を掲載した。分子量が23万と大きいセルロースで は、合成プロセスにおいて反応液が高粘度化し攪拌不良を生じた。生成物のセ ルロースエステル誘導体は、全体置換度 3.0、He: Pr=1.1:1.9 となり適切な 置換度比率となったが、エステル誘導体の分子量の多分散度(PDI)は 21(参考 値)を示し、通常の2~4 に対してとても大きな値となった。これは合成プロ セスにおいて攪拌不良を起こした結果、エステル基の導入に大きなバラツキを 生じて分子量分布が幅広くなったことによるものと考えられる。分子量が8万 のセルロースでは、合成プロセスで攪拌不良を起こすことはなかった。全体置 換度は 3.0、He: Pr=1.0:2.0 となり適切な置換度比率を示した。また、エス テル誘導体の分子量はセルロース分子量の2.4 倍となりほぼ理論値と一致し た。生成物の外観はいずれも淡黄色を示した。

次に、熱物性について検討した。3水準間のパラミロンエステル誘導体の融 点(Tm)とガラス転移点(Tg)を比較すると、エステル誘導体の分子量が大きいほ ど Tm と Tg が大きくなっており、これらの間には相関があることが示唆された。また、パラミロンとセルロースのエステル誘導体同士を比較すると、エステル誘導体の分子量や側鎖エステルの置換度比率が類似していてもセルロースエステル誘導体の方が 20~30℃ 高い Tg を示した。

以上の結果から、パラミロンとセルロースいずれにおいても酸クロリド法に よる合成処方を確立することができた。セルロースでは多糖分子量が大きいと 合成プロセスで攪拌不良を起こしやすいため、適正範囲があることが明らかと なった。エステル誘導体の分子量と熱物性の間に相関があることも踏まえる と、検討した全体置換度と側鎖エステルの置換度比率においては、パラミロン 分子量は35万程度、セルロース分子量は8万程度が適正値と考えられる。

	生成物組成			機械強度			耐熱性	
種類	長鎖DS	短鎖DS	分子量 (Mw)	曲げ 強度 [MPa]	曲げ 弾性率 [MPa]	シャルピー 衝撃強度 [kJ/m²]	ガラス 転移温度 <u>Tg</u> [℃]	荷重 たわみ温度 HDT[℃]
目標(現行品)				32	900	10		48
パラミロン誘導体①	He 1.2	<u>Pr</u> 1.8	62万	30	797	-	79	-
パラミロン誘導体②	He 1.2	<u>Pr</u> 1.8	26万	23	743	9.7	73	45
セルロース誘導体①	He 1.2	<u>Pr</u> 1.8	(74万)※	36	1070	12.1	93	53
セルロース誘導体②	He 1.0	<u>Pr</u> 2.0	19万	39	1150	-	101	-

表 2-2 各エステル誘導体の機械強度と耐熱性の評価結果

※ 検出感度不足のため参考値

2.2. 機械物性、耐熱性の評価

確立した酸クロリド法の処方によってパラミロンエステル誘導体、セルロー スエステル誘導体を合成し、射出成形で試験片を作製してその機械物性と耐熱 性を評価した。生成物組成は、全体置換度 3.0、側鎖エステルの置換度比率は He: Pr=1.0~1.2:2.0~1.8 とした。機械物性では、曲げ強度、曲げ弾性率、シ ャルピー衝撃強度を、耐熱性では、ガラス転移温度と荷重たわみ温度(HDT)を 指標として目標値(現行品 ポリプロピレン)と比較した。曲げ試験、及びシャ ルピー衝撃試験の雰囲気温度は 23 、荷重たわみ温度の曲げ応力は 1.80MPa と した。それぞれのエステル誘導体について、代表的な 2 水準の結果を表 2-2 に 示す。

セルロースエステル誘導体では、機械強度、耐熱性共に目標を達成すること ができた。しかし、パラミロンエステル誘導体では、いずれも目標値に及ばなか った。この結果から、全体置換度、側鎖エステルの置換度比率、エステル誘導体 の分子量が類似していても、パラミロンエステル誘導体とセルロースエステル 誘導体では機械強度や耐熱性が異なり、いずれもセルロースエステル誘導体の 方が高い値を示すことが明らかになった。

次に、高温環境中、及び、試験片を吸水させた状態で機械強度を評価した結果 を表 2-3 に示す。80 曲げ強度・80 曲げ弾性率は、試験雰囲気温度 80 で曲 げ試験を行った結果である。吸水曲げ強度・吸水曲げ弾性率は、予め試験片を 80

温水に一晩浸漬することで意図的に飽和状態まで吸水させた後、雰囲気温度 23 の中で曲げ試験を行った結果である。吸水率は、現行品 ポリプロピレンが 0.5wt%、パラミロンエステル誘導体が1.1wt%、セルロースエステル誘導体が 2.5wt% であった。

	生成物組成			機械強度			
種類	長鎖DS	短鎖DS	分子量 (Mw)	80℃ 曲げ 強度 [MPa]	吸水 曲げ 強度 [MPa]	80℃ 曲げ 弾性率 [MPa]	吸水 曲げ 弾性率 [MPa]
目標(現行品)				8.3	35	254	1090
パラミロン誘導体②	He 1.2	<u>Pr</u> 1.8	26万	0.6	25	121	673
セルロース誘導体①	He 1.2	<u>Pr</u> 1.8	(74万)※	7.5	34	638	927

表 2-3 各エステル誘導体の高温環境、吸水状態での機械強度の評価結果

※ 検出感度不足のため参考値

セルロースエステル誘導体では、80°C曲げ強度、吸水曲げ強度・弾性率で やや目標に達しなかったものの、80°C曲げ弾性率では目標を大きく上回る結果 となった。一方、パラミロンエステル誘導体では、いずれの指標でも目標値に及 ばなかった。<mark>表 2-2</mark> と<mark>表 2-3</mark>を元に、試験雰囲気温度が曲げ強度と弾性率に及 ぼす影響を図示した結果を<mark>図 2-1</mark>、図 2-2 に示す。



図 2-1 曲げ強度の温度影響



図 2-1 から、雰囲気温度 80 ℃ では 23 ℃ と比較して 3 水準とも概ね似通った 曲げ強度の低下を示した。一方で、図 2-2 を見ると、ポリプロピレンやパラミ

ロンエステル誘導体と異なり、セルロースエステル誘導体では雰囲気温度 23 に対して 80°C での曲げ弾性率の低下は緩やかである。つまり、セルロースエス テル誘導体はポリプロピレンやパラミロンエステル誘導体よりも高温環境下で たわみにくい性質があることがわかる。このことは、表 2-2 に示した荷重たわみ 温度の結果と整合的であった。

次に、水が曲げ強度と弾性率に及ぼす影響を図示した結果を図 2-3 と図 2-4 に 示す。



図 2-3 曲げ強度の吸水影響



図 2-4 曲げ弾性率の吸水影響

水の影響については、パラミロンエステル誘導体では曲げ弾性率が、セルロ

ーエスエステル誘導体では曲げ強度・弾性率のいずれもが、吸水なしと比較し てやや低下したが、雰囲気温度ほどの影響が現れないことが明らかとなった。 これは、吸水率がパラミロンエステル誘導体では 1.1 wt%、セルロースエステル 誘導体では 2.5 wt% と比較的小さかったためと考えられる。

以上の結果から、検討した全体置換度と側鎖エステルの置換度比率におい て、セルロースエステル誘導体は目標であるポリプロピレン相当の強度・弾性 率を発現できることがわかった。特に、高温環境下ではポリプロピレンよりも たわみにくい性質を有していることが明らかになり、想定している水回りイン テリア製品での実使用環境を考えると有利な性質であると考えられる。パラミ ロンエステル誘導体については、総じて強度が不足していることが明らかにな った。今後は側鎖エステルの置換度比率を見直すなど、対策を検討していく。

2.3. 耐水性、溶出性の評価

酸クロリド法で合成したパラミロンエステル誘導体、セルロースエステル誘 導体を用いて試験片を射出成形で作製し、その耐水性と溶出性を評価した。生 成物組成は、全体置換度 3.0、側鎖エステルの置換度比率は He: Pr = 1.0~1.2 : 2.0~1.8 とした。耐水性は、試験片を密封容器中で 80°Cの蒸留水に 3 時間浸 漬した試験水の pH で評価した。溶出性は、この試験水を 80°C で 30 分間加熱 して揮発したガス成分を GC/MS 分析し、酸クロリド法に用いた合成溶媒由来の 物質が溶出しているかを定性的に評価した。射出成形で試験片を作製する際に 用いた離型剤成分はピークの検出対象から除外した。

表 2-4 にパラミロンエステル誘導体とセルロースエステル誘導体の耐水性、 溶出性の評価結果を示す。いずれのエステル誘導体でも試験水の pH は 7 とな り、耐水性の目標を達成できた。しかし、溶出性では、合成溶媒由来の物質が検 出された。

	:	生成物組成		耐水性	溶出性
種類	長鎖DS	短鎖DS	分子量 (Mw)	80℃温水 3時間浸漬	80℃温水 3時間浸漬
目標(現行品)				pH 6∼7	
パラミロン誘導体	He 1.2	<u>Pr</u> 1.8	34万	pH 7	溶出物質 有り
セルロース誘導体	He 1.1	<u>Pr</u> 1.9	19万	pH 7	溶出物質 有り

表 2-4 各エステル誘導体の耐水性、溶出性の評価結果

※Pr : プロピオニル、He : ヘキサノイル



図 2-5 パラミロンエステル誘導体の GC/MS スペクトル



図 2-5 にパラミロンエステル誘導体、図 2-6 にセルロースエステル誘導体の GC/MS 分析結果を示す。

パラミロンエステル誘導体とセルロースエステル誘導体では同一の6物質が 検出された。表 2-5 に GC/MS 分析のピーク番号と検出成分の対応表を示す。6 物質のうちプロピオン酸(ピーク番号 29)とヘキサン酸(ピーク番号 34)はチ ャートを拡大することでようやく確認されるほど微量であった。

ピーク番号	GC/MS 検出成分
3	3-ペンタノン
13	ピリジン
17	3-オクタノン
25	4-エチルピリジン、もしくは、2,5-ジメチルピリ
	ジン
29	プロピオン酸
34	ヘキサン酸

表 2-5 GC/MS 分析の検出成分一覧

ピリジン(ピーク番号 13)は酸クロリド法の合成溶媒そのものであり、4-エチ ルピリジン、もしくは、2,5-ジメチルピリジン(ピーク番号 25)は、このピリジ ン由来の物質である。3-ペンタノン(ピーク番号 3)とプロピオン酸(ピーク番 号 29)は、エステル基の短鎖成分として用いた塩化プロピオニル由来の物質で ある。ヘキサン酸(ピーク番号 34)はエステル基の長鎖成分として用いた塩化 ヘキサノイル由来の物質であり、3-オクタノン(ピーク番号 17)は塩化プロピオ ニルと塩化ヘキサノイルから派生した物質と推定される。従って、検出された 6 物質は全て酸クロリド法の合成処方に用いた成分の残留物、もしくは、その残留 物から派生した物質であることが判明した。つまり、パラミロンエステル誘導体、 セルロースエステル誘導体にはこれらの合成時の残留物や派生物質が内包され ており、射出成形を経ても成形物に残留し、その後、成形物を水に浸漬した際、 試験水に溶出したと考えられる。

2.4. 洗浄処方の改善検討

水回りインテリア製品での使用を想定すると表 2-5 に示した化学物質の溶出 は好ましくない。そこで、これらの残留物を除去すべくメタノールリンスによる 洗浄を検討した。

酸クロリド法でセルロースエステル誘導体を合成し、反応終了後のスラリー にメタノールを加えて攪拌した。これを濾過してセルロースエステル誘導体を 回収した後、再びメタノール中で攪拌洗浄する操作を複数回行った。パラミロン エステル誘導体では、濾過後の再洗浄をメタノールと水の混合液で行った。この メタノールリンスによる洗浄を施したエステル誘導体を用いて射出成形によっ て試験片を作製し、溶出性を再評価した。ここで用いたエステル誘導体の長鎖成 分はステアロイル基、短鎖成分はプロピオニル基である。パラミロンエステル誘 導体の結果を図 2-7 に、セルロースエステル誘導体の結果を図 2-8 に示す。



パラミロンエステル誘導体 GC/MS スペクトル

(エステル誘導体の長鎖成分はステアロイル基)

パラミロンエステル誘導体の GC/MS 分析結果(図 2-5 と図 2-7)を比較する と、定性分析のため定量的な比較は難しいものの、3-オクタノン(ピーク番号 17) の減少を確認できた。しかし、3-ペンタノン(ピーク番号 3)、ピリジン(ピー ク番号 13)、4-エチルピリジン、もしくは、2,5-ジメチルピリジン(ピーク番号 25)については減少を確認できなかった。一方、セルロースエステル誘導体の GC/MS 分析結果(図 2-6 と図 2-8)を比較すると、3-ペンタノン(ピーク番号 3) 以外の物質については減少していることを確認できた。

以上の結果から、メタノールリンスによる洗浄は酸クロリド法の合成時残留 物質の除去に一定の効果があることが確認された。しかし、3-ペンタノンの除去 には効果を確認できなかった。また、パラミロンエステル誘導体ではピリジンや ピリジン由来物質の除去にも課題が残った。そこで今後は、3-ペンタノンを中心 とする合成時残留物質の完全除去を目指して、さらなる洗浄処方の改善を検討 することとした。



2.5. 長期耐水性の評価

酸クロリド法で合成したパラミロンエステル誘導体、セルロースエステル誘 導体を用いて試験片を射出成形で作製し、2020年9月から12月までの3ヶ月間 常温の水道水に浸漬してその外観変化を確認した。生成物組成は、全体置換度 3.0、側鎖エステルの置換度比率はHe:Pr=1.0~1.2:2.0~1.8 とした。エステ ル誘導体にはメタノールリンス洗浄を行っていないものを用いた。

<mark>表 2-6</mark> に長期浸漬試験前後の外観変化を示す。

パラミロンエステル誘導体、セルロースエステル誘導体 共に長期浸漬試験に よって外観変化は観察されなかった。セルロースエステル誘導体について、試験 前後の分子量を測定した結果、その重量平均分子量はいずれも 15 万となり分子 量の低下も確認されなかった。

以上の結果から、一定期間 水中に浸漬された場合でも著しい劣化は発生せず、 その耐水性に問題がないことを確認できた。

エステル誘導体	水浸漬前	常温 3ケ月 浸漬後
パラミロン誘導体 (He: <u>Pr</u> =1.2:1.8)		外観:異常なし
セルロース誘導体 (He: <u>Pr</u> =1.0:2.0)		外観:異常なし

表 2-6 長期浸漬試験前後の外観変化

2.6. 成形加工性の評価

酸クロリド法で合成したパラミロンエステル誘導体、セルロースエステル誘 導体の射出成形における成形加工性を評価するため、メルトフローレート(MFR) を測定した。生成物組成は、全体置換度 3.0、側鎖エステルの置換度比率は He : Pr = 1.0~1.2:2.0~1.8 とした。試験温度は 220 °C、試験荷重は 1.2 kgf とした。

MFR の測定結果を図 2-9 に示す。

パラミロンエステル誘導体の MFR は分子量が小さいほど大きく、反比例の関係となった。また、セルロースエステル誘導体(重量平均分子量 19万、MFR 6.4g/10min)は、パラミロンエステル誘導体(重量平均分子量 26万、17.1g/10min) と比較して、分子量が小さいにも関わらず小さな MFR となった。

以上の結果から、分子量が小さいほどその成形加工性は良好となる傾向があ ることがわかった。また、パラミロンエステル誘導体とセルロースエステル誘導 体では、側鎖エステルの置換度比率が類似していても、分子量と MFR の関係性 が必ずしも同一線上には乗らず、パラミロンエステル誘導体の方が成形加工性 に優れることが明らかになった。





2.7. 今後の開発方針

水回りの住宅インテリア製品への適用を目指して、今年度は耐水性を有す るベース樹脂 多糖類エステル誘導体の検討を行った。まず TFAA 法よりも環境 負荷が低い酸クロリド法によるセルロースエステル誘導体、パラミロンエステ ル誘導体の合成処方を確立した。その結果、狙いとした全体置換度、側鎖エステ ル置換比率においては、分子量に適正範囲があることが明らかとなった。熱物性 を考慮するとその適正分子量はパラミロンで 35 万程度、セルロースで 8 万程度 であることが判明した。

次に、確立した処方によって作製したエステル誘導体の機械物性、熱物性、 を評価した。セルロースエステル誘導体では、目標であるポリプロピレン相当の 機械強度を発現できること、高温環境下ではポリプロピレンよりもたわみにく い性質を持つことが示された。一方、パラミロンエステル誘導体では、その機械 強度が目標に届かないことが明らかとなった。耐水性、溶出性の評価では、パラ ミロンエステル誘導体、セルロースエステル誘導体、いずれも温水浸漬試験水の 目標 pH をクリアした。また、その長期耐水性に問題がないことも明らかとなっ た。しかし、どちらのエステル誘導体の試験水からも合成処方に用いた成分由来 の残留物質が検出された。メタノールリンスによる洗浄によって一定の除去効 果を確認できたものの、不完全であった。成形加工性については、両エステル誘 導体を比較するとパラミロンエステル誘導体の方が優れることが明らかになっ た。

以上の今年度の成果を踏まえて、最終目標達成に向けた 3 つの開発方針を 立案した。

パラミロンエステル誘導体の機械物性・耐熱性の改善、及び、耐水性と の両立

エステル誘導体からの溶出物質完全除去を目指した洗浄処方の改善 形状のある試作部材による製品適用性の評価



キッチン水栓

浄水カートリッジ

図 2-10 想定用途

実証内容3.多糖類系バイオプラスチックの量産性の検討

本業務では、電子機器や住宅インテリア製品へ適用可能な多糖類系バイオプ ラスチックの量産性と経済性について検討することを目的とする。特に、今年度 は多糖類系バイオプラスチックの製造工程の内、排液工程(図3-1の赤枠内)の 技術課題を抽出、および経済性を把握することを目標とした。



図 3-1 多糖類系バイオプラスチックの誘導体化プロセス

3.1. 合成廃液の成分分析による計算値との整合性確認

まず、量産性が高い酸クロ法を用いた多糖類エステル誘導体の製造工程から、 得られる排液を回収・分析し、洗浄工程の基本設計に向けた情報収集を行った。

分析方法としては、想定される成分の内、N-メチルピロリドン、メタノール、 ピリジン、ピリジン塩酸塩(試料液をアルカリ溶液とした後のピリジン増加分か ら換算した値)、プロピオン酸メチル、ステアリン酸メチルはガスクロマトグラ フィー質量分析、水分はカールフィッシャー法、灰分は強熱残分、塩酸は電位差 滴定法にて、分析を行った。表 3-1 に、化学反応量論量から推算した計算値と、 測定で得られた実測値を示す。

分析の結果、合成排液の各成分組成の計算値は実測値に近い値であることが 判明した。そこで、計算値と実測値との間で大きな差が無いものと見做し、後述 の基礎設計に向けた情報として本計算値を用いることとした。

成分	計算値 (wt%)	実測値 (wt%)	備考
N-メチルピロリドン	31.54	32.0	
メタノール	53.49	51.8	
ピリジン	4.19	4.46	ピリジン塩酸塩含む
水分	7.91	8.25	
塩酸	1.78	1.81	
プロピオン酸	0.52	1.1	プロピオン酸メチルがメイン
ステアリン酸	0.57	0.49	ステアリン酸メチルがメイン

表 3-1 合成廃液の組成 計算値と実測値

3.2. 多糖類系バイオプラスチック合成の廃液回収蒸留設備設計

続いて、多糖類系バイオプラスチックの製造工程の内、排液工程の技術課題を 抽出、および経済性を把握するため、プロセスのシミュレーションにより、同工 程の設備設計を実施した。シミュレーションにおける廃液の条件、成分の回収条 件、ならびに用役条件は、表 3-2(廃液シミュレーション条件)、表 3-3(廃液成 分の回収条件)と、表 3-4(用役条件)に記載の通り。

組成	分量(kg/h)	割合(%)	目標純度(wt%)
N-メチルピロリドン	63.64	31.82	99.5
ピリジン	3.24	1.62	99.5
メタノール	101.94	59.97	99.0
水	21.04	10.52	99.5
塩酸	0.76	0.38	
ピリジン塩酸塩	7.62	3.81	
短鎖脂肪酸	1.56	7.80	99.5
長鎖脂肪酸	0.20	0.10	99.5

表 3-2 廃液シミュレーション条件

処理量: 200 kg/h で連続処理するものとする。
回収製品	目標純度(%)	取合温度(℃)	圧力(MPaG)
メタノール	99.0	40	0.05
ピリジン	99.5	i 40	0.05
短鎖脂肪酸	99.5	5 40	0.05
NMP	99.5	i 40	0.05
長鎖脂肪酸	99.5	40	0.05

表 3-3 廃液成分の回収条件

表 3-4 用役条件

用役	圧力 (MPaG)	温度(℃)	電圧
蒸気	1.6	204.3(飽和蒸気)	
冷却水	0.3	入口32 出口37	
計装空気	0.6		
電力(動力			220V x Φ3 x 60Hz
電力(制御用)			110V x 60Hz

全ての用役は配管あるいは配線により供給あるいは戻されるものとする。

また、プロセスの構築にあたり、回収対象成分の沸点を調べ沸点の低い順に並べた(表 3-5)。

組成	分子量	沸点	割合	Feed I	Flow Rate
		(°C)	(wt%)	(kg/h)	(kgmol/h)
メタノール	32.04	64.70	59.97	101.94	3.1816
塩酸	36.46	85.05	0.38	0.76	0.0208
水	18.02	100.00	10.52	21.04	1.1676
ピリジン	79.10	115.20	1.62	3.24	0.0410
短鎖脂肪酸	74.08	141.00	7.80	1.56	0.0211
NMP	99.13	202.00	31.82	63.64	0.6420
長鎖脂肪酸	284.48	383.00	0.10	0.20	0.0007
ピリジン塩酸塩	115.56	223.00	3.81	7.62	0.0659
ヘキサン	86.18	69			
食塩	58.44	1413			
計			100	200	5.1407

表 3-5 回収対象成分の性質

この結果、回収蒸留の順序は、メタノール、水、ピリジン、短鎖脂肪酸、NMP の順となり、長鎖脂肪酸とピリジン塩酸塩の混合液は NMP 回収塔の塔底液とし て分離される。塩酸と長鎖脂肪酸は、流量が小さく単独の回収は考慮しないこと とした。

高価格のピリジンを含むピリジン塩酸は、無視し得ない流量であることから、 苛性ソーダ液で中和し、ピリジンにした後、ピリジン再回収塔で処理することと した。ピリジン/水の共沸液をピリジン再回収塔の塔頂液として分離回収し、抽 出塔ヘリサイクルしてピリジンを回収することとした。はじめから廃液を中和 せず、短鎖脂肪酸の回収後、中和することとしたのは、短鎖脂肪酸の中和による 回収率の低下を抑えるためである。また、NMPの回収後に中和することで、NMP 回収塔の負荷を小さくした。

水とピリジンは、共沸物を作るため共沸蒸留で回収分離することした。エント レーナーとしては、ヘキサンを使用とすることした。他のエントレーナーに関し ても検討を行ったが、沸点、蒸発潜熱、ハンドリングの難易等から、ヘキサンが 妥当であるとの結果となった。

上記の検討結果から回収成分の蒸留分離の順序は図 3-2 に示す通りとした。



図 3-2 回収成分の蒸留分離の順序

プロセスフローはメタノール回収・排水分留と他溶液回収の2つの蒸留ブロックから構成される。それぞれのプロセス説明を下記に示す。

(1)メタノール回収・排水分離

メタノール回収塔、抽出塔の2塔とデカンターで構成される。 廃液は、メタ ノール回収塔へ供給され、塔頂液としてメタノールが蒸留分離される。 回収さ れたメタノールには、若干の塩酸が含まれるが、冷却器により40°Cに冷却さ れ、取合点(BL)に送液される。メタノール回収塔は、若干の正圧で、塔頂は 67°Cの温度で運転される。塔頂受槽は、66.6°Cであり、若干のメタノール蒸 気が放出される可能性があるため、ベントコンデンサーで冷却凝縮回収し、系 外への排気を極力減らしている。塔底運転温度は115.1°Cとなる。

メタノール回収塔の塔底液は抽出塔へ供給され、塔頂液としてピリジン/水 の共沸物とエントレーナーであるヘキサンが蒸留分離される。塔頂蒸気は、コ ンデンサーで凝縮され、さらに留出液冷却器により 40 °C まで過冷却され、デ カンターで上層液と下層液の2相に分離される。上層液は、ピリジン、水とヘ キサンの混合物で、抽出塔のフィード段へ還流される。下層液は、ピリジン、 メタノールおよびヘキサンを微量含む水である。水の純度は 99.5 重量%以上 であり、排水として BL へ送液される。抽出塔は、若干の正圧で塔頂は、66.5 °C の温度で運転される。デカンターで若干のヘキサン蒸気が放出される可能 性があるため、ベントコンデンサーで冷却凝縮し、系外への排気を極力減らし ている。塔底運転温度は 184.2 °C となる。

ヘキサンは、エントレーナーとして運転開始時にドラム缶から供給され、その後、循環使用される。また、装置の定期修理時等で、ヘキサンを装置外へ排 出する場合は、ドラム缶に回収される。

(2)他溶液回収

抽出塔の塔底液はピリジン、短鎖脂肪酸、NMP、長鎖脂肪酸および、ピリジン塩酸塩の混合溶液である。これらの溶液を低沸点順に、順次蒸留操作により分離回収する。

抽出塔の塔底液は、ピリジン回収塔へ供給され、塔頂液としてピリジンが蒸留分離される。回収されたピリジンは、冷却器により 40 °C に冷却され、BL に送液される。ピリジン回収塔は、塔頂で負圧-89.5kPaG、54.9 °C で運転される。塔底の運転温度は 149.0 °C となる。塔が負圧で運転されるのは、塔底の温度を下げるためで、出来るだけ低い圧のスチームを熱源として使用するためである。これにより溶液が高温になることを避け、温度による劣化を防ぐことになる。

ピリジン回収塔の塔底液は、短鎖脂肪酸回収塔へ供給され、塔頂液として短 鎖脂肪酸が蒸留分離される。回収された短鎖脂肪酸は、冷却器により40°Cに 冷却され、BLに送液される。短鎖脂肪酸回収塔は、塔頂で負圧-89.5 kPaG、 83.8 °C で運転される。塔底運転温度は 141.8 °C となる。

短鎖脂肪酸回収塔の塔底液は、NMP 回収塔へ供給され、塔頂液として NMP が蒸留分離される。回収された NMP は、冷却器により 40 °C に冷却され、BL に送液される。NMP 回収塔は、塔頂で負圧-89.5 kPaG、131.7 °C で運転される。 塔底運転温度は 163.7 °C となる。

NMP 回収塔の塔底液は、長鎖脂肪酸とピリジン塩酸塩の混合物である。ピ リジン塩酸塩からピリジンを回収するため、苛性ソーダ水溶液を注入し、スタ ティックミキサーで混合することにより、ピリジンと NaCl に中和し、ピリジ ンを分離する。この中和された液は、ピリジン再回収塔へ供給され、塔頂液と してピリジンと水の共沸物として回収し、抽出塔のフィードにリサイクルさ れる。塔底液は、長鎖脂肪酸ナトリウム、NaCl、および水の混合廃液で、廃液 冷却器により 40 °C に冷却され、BL に送液される。ピリジン再回収塔は、若 干の正圧で、塔頂は 101.6 °C の温度で運転される。塔底運転温度は 116.8 °C となる。

上記のプロセスフローダイアグラムは、図 3-3(プロセスフローダイアグラム 1/3)、図 3-4(プロセスフローダイアグラム 2/3)、図 3-5(プロセスフロー ダイアグラム 3/3)の通りである。

また、各蒸留塔の主要設計パラメーターと主要回収製品の回収量およびその 純度を表 3-6(蒸留塔の主要設計パラメーター)、表 3-7(主要回収製品の回収 量・純度)に示す。

ピリジン塩酸塩の中和は、10 wt%苛性ソーダ水溶液を使用する。NMP 回収塔 の塔底液には、ピリジン塩酸塩と長鎖脂肪酸(ステアリン酸)が存在する。ピリ ジン塩酸塩の中和処理を確実に行うため、苛性ソーダの注入量は、ピリジン塩酸 塩とステアリン酸との合計の理論当量(表 3-8)を使用する。ピリジンの中和処 理での生成量は 5.21 kg/h で、苛性ソーダ 2.67 kg/h(苛性ソーダ液量は 26.7 kg/h) となる。

プロセスフローダイアグラムのストリーム番号に対応するマテリアルバラン ス、ヒートバランス、フロー毎の使用電力量を表 3-9(プロセスマテリアルバラ ンスとフロー毎の使用電力量)に示す。

プロセス配管と用役配管の取合を表 3-10(取合配管)に示す。



図 3-3 プロセスフローダイアグラム 1/3



図 3-4 プロセスフローダイアグラム 2/3



図 3-5 プロセスフローダイアグラム 3/3

Item	機器名称	塔頂運転圧 (kPaG)	理論段数	還流比
C-101	メタノール回収塔	10.5	24	1.5
C-102	抽出塔	10.0	25	へキサン/水 = 28.18(重量)
C-201	ピリジン回収塔	-89.5	26	
C-202	短鎖脂肪酸回収塔	-89.5	10	
C-203	NMP回収塔	-89.5	10	
C-204	ピリジン再回収塔	10.5	10	

表 3-6 蒸留塔の主要設計パラメーター

表 3-7 主要回収製品の回収量・純度

組成	純度 (wt%)	仕様純度 (wt%)	フィード量 (kg/h)	回収量 (kg/h)	回収率 (%)	対象蒸留塔
メタノール	99.23	99.00	101.93	101.89	99.96	C-101
水	99.54	99.90				C-102
ピリジン	99.97	99.50	8.46*1	8.28	97.87	C-201
短鎖脂肪酸	99.69	99.50	1.57	1.56	99.68	C-202
NMP	99.996	99.50	63.64	63.57	99.89	C-203

注*1 3.25+5.21=8.46、3.25 は原料廃液中の量で、5.21 はピリジン塩酸塩の 中和で生成した量

表 3-8 ピリジン塩酸塩とステアリン酸の中和処理の理論当量

中和対象物	分量(kg/h)
ピリジン塩酸	7.616
ステアリン酸	0.209
中和試薬	
苛性ソーダ	2.67
中和後の生成物	
ピリジン	5.21
ステアリン酸ナトリウム	0.22
食塩	3.85
水(中和反応による)	1.21

Stream No on PFD		2	197	÷	Ľ	ω	۲-	s	e.	93	1	12	3	Н	<u>لا</u>	16	17	13
SIM Units	HEED	83	65		SIC	8	313	SS	S15	516	811	\$12	<1 11 91	512	\$19	S22	522	S18
Composable	3105	66.5	1.5.1		10.0	1.25	1.22	183.0	53.5	0.3×1	5.23	\$11.5	2.00.1	21031	40.04	0.7.E	1.16,8	**
Pressure kPart	5	261	134		ç		<u>e</u> .	722	071	66	20,	00	50	-64.5	15	N)	15.5	• •
Average MW	36,02	32.05	30,21		20132	85.01	20'8'.	67.43	201102	100.68	1.72	700.55	96.13	22.7.1	51.63	70.77	50.77	18.20
Mote Flow kmcl/hr	\$71.5	3.202	1,538		2.7.6	16.242	2,565	0.835	C.106	0.750	0.021	0.709	0.641	0.067	7801	:91/1	0.070	1.465
Mass Tow <2/ar	200.00	102,68	97.32	127,81	1343.14	1302.78	46.36	81,32	878	73,03	1.37	71.42	63.57	3.50	34,56	30.35	4.20	26.65
NMP <2/11	79-89	0.00	63 64	63.8A	000	0.00	0.00	63.64	0.01	96 SA	0.00	63.64	63.57	20 U	2070	000	9.00	0.00
, IS × 25/4.	3.23	0.00	3.23	378	2.26	2.12	110	8.28	8.28	C.00	0.30	0.00	0.00	0.00	0.23	0.25	0.00	0.00
787 a 182	101.93	101.89	0.04	0.24	2.05	0.06	0.04	0.00	0.00	000	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00
с. кg/л.	20.12	0.03	25.01	±6.1b	45.75	0.60	46.14	0.00	0.00	00.00	0.00	0.00	0000	00.00	26.19	24.14	30.05	23.59
- L/BA - 25万-	G.75	0.76	0.00	0.50	D0.0	0.00	00.0	0.00	0.00	0.30	0.00	0.00	0.00	00.00	0.00	0:00	0.00	0.00
2. 15 Mail Rg/h	7.52	0.00	7.62	7.52	2.00	0.00	0.00	7.62	0.00	7.52	0.20	7.62	0.00	7.52	0.00	C.00	000	0.00
34.30.6.5.530 82/11	2.56	0.00	351	1.36	2.00	0.00	0.20	1.56	0.00	35.5	1.56	20.0	0.00	0.00	0.00	0.00	000	0.20
·云道低音(33)0 kg/311	C.27	0.20	0.71	n.71	200	0.00	0.00	523	0.50	C.71	000	6.25	0.20	0.21	90.9	0.00	0000	0.20
51.22 Rel/10	C.00	0.00	0.0	0.20	2002002	1206.60	0.00	00.0	0.00	000	0.00	2070	0.00	0.00	00.0	0070	0000	0.00
NuCl ReVin	C.00	0.00	0.0	0.20	200	0.00	0.00	0.00	0.00	000	0.30	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	3.5	0.00
NaOLA ReVir	C.00	0.00	0.00	0.00	2.00	0.00	0.00	0.00	0.00	0.3	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	600	Ŷ.C	2.62
云 斜始品 唯 ~2/11	C.00	0.00	0.00	0.0	0.00	0.00	0.00	0.00	0.00	C.3	0.00	0.00	0.00	0.00	0.22	C.00	0.22	0.00
24.£ <2/x3	90811	742.0	1.003.7		651.8	642.0	6163	538.0	678S	0.956	631.0	۲; ۲	933.ô	1.487	1:069 A	5497	1436.8	1,062.0
Mass Tractions																		
LIMN	0.0182	0.0000	0.6339	3567.0	0.0000	0.0000	0:0000	0.7826	00000	0.8714	0.0012	0.8905	1.0000	0.0091	0.0021	0.0000	0.01.71	C.0000
× 4 .	0.0162	0.0000	0.0332	0.0632	0.0012	0.0016	0.0036	0.1018	0.9998	0.0000	0.0019	0.0000	0.0000	0.0000	01509	0.1718	0.0000	C.0000
2.47 4	0.5097	0.9923	0.0004	0.0013	0.0002	0.000	2.0008	0.00010	0.0000	0.0000	0.0000	0.0000	0.0000	0.0000	0.000	0.0000	0.0000	0.0000
10	0.1052	0.0003	0.2159	0.3614	0.0347	0.0005	0.9954	0.0000	0.0200	0:0000	0.0000	0.000	0.0000	0.0000	0.7290	0.8282	0.0125	0.2000
新日	0.0038	0.0074	0.020.0	0.000.0	0.0000	0.0000	2.0000	0.2000	0.020.0	00000	0.000.0	0.000	0.0000	0,0000	0.000	0.000.0	0.0000	C.COPO
開創調べるい	2.0381	0,0000	0.0783	0.0537	20000	6,0000	2,0000	10.093.7	0.0260	2.1023	0.0000	0, 1065	nann	0.9645	0.000	0.00.0	000070	0.7000
如何自己的	0.0078	0.0000	0.0161	0.6123	000013	00000	0:0000	0.0192	20000	0.0214	0.9969	0,000	0.000.0	03003	0.000	003010	000070	0.0000
の部分語の形式	01:00'0	0.0000	0.0061	0.00.6	000010	0:00.0	0:0000	0.025	00000	0.0075	0.0000	0.0020	0:00:0	0.0254	0,000	000010	00000	0.6000
44.15	0,0000	0.000	0.0000	0.00.0	0.9636	6/6610	1000.0	0.000.0	00000	0.0000	0.00.0	0,000	00000	0.0000	0.000.0	00000	0.00.0	0.0000
NECI	0,0000	0.000	0,0000	0.000.0	0.0000	0.00.0	0.0000	0.000.0	000010	0.0000	0:0000	0,000	0:0000	0.0000	0,000.0	000010	06.130	C.0000
NPOL:	000010	0.0000	0.0000	00000	0.0000	0.00.0	0.000.0	0.0000	00000	0.0000	0.000.0	00000	0.0000	0.0000	0.000.0	00000	000010	C 1000
因領語公義注意	00000	0.0000	0.0000	0.000 n	0.0000	0.0000	0.000 0	0.0000	00000	0.0000	0.000.0	0.0000	0:00:00	0.0000	0.0065	00000	0.0635	C 0000
1.50 A. 1.20 A. 1.1.1.	3.4	80 Q	0.7.4				1 0 T	2.5	100	20	2	:	100 A	2 F 2		3	;	
ALANTA TURAT. Anto	ŗ.	; ; ;	+) (t. : ::	:	; ; ;;	l, 2	t. = ::	Ļ	<u>,</u> : ;	-		ļ · i	• •	: :
		:				4	e				-		:			:	4	-
		Victo:									L	c.	20/10/29	63X	5		ldv	
		:	ジャントロ	ALC: NA								~	1://3/02	9: 9:	ö	æ		
		\$	東京代会社	いたの可								0	20/8/24	К. С	õ	<u></u>	4.F9	0
												Rev	DATE	13Y	CK	дс⊁	DESCRI	NOL
													2/A	VE ENOINE	JERING CC	REDRATIO	У	
														Net C	イダービー	+飛∶		
													19 (A)	回転業をい	(나는 국도)	アルバラン	×	
														OCC NULL	2002 5064			1

表 3-9 プロセスマテリアルバランスとフロー毎の使用電力量

プロセス配管	サイズ	配管材質	圧力区分
原料廃液	3/4B	SUS316L	JIS10K
回収メタノール	3/4B	SUS329	JIS10K
廃水	3/4B	SUS316L	JIS10K
回収ピリジン	3/4B	SUS316L	JIS10K
回収短鎖脂肪酸	3/4B	SUS316L	JIS10K
NMP	3/4B	SUS316L	JIS10K
廃液	3/4B	SUS329	JIS10K
用役配管	サイズ	配管材質	圧力区分
冷却水(供給)	4B	CS	JIS10K
冷却水 (戻)	4B	CS	JIS10K
1.6MPaGスチーム	2B	CS	JIS16K
コンデンセイト	1B	CS	JIS16K
計装空気	1B	白ガス	JIS10K

表 3-10 取合配管

廃液回収蒸留設備の主要機器数は、機器数は全数 50 基である。

塔	6	基
槽	7	基
熱交換器	20	基
ポンプ	15	基
真空ポンプ	1	基
スタティックミキサー	1	基
計	50	基

表 3-11 (機器リスト CLASS "C"塔類)、表 3-12 (機器リスト CLASS "T&D" 槽類)、表 3-13 (機器リスト CLASS "E"熱交類 1)、表 3-14 (機器リスト CLASS "E"熱交類 2)、表 3-15 (機器リスト CLASS "P"ポンプ類)、表 3-16 (機器リスト CLASS "SM"スタティックミキサー類)、表 3-17 (機器リスト CLASS "VP" 真空ポンプ類)に主要な仕様を記載した。

Ľ															
Γ	10×17×4	バテミロンエステル合成								I	作成	ŝ	日付		
	装置名称	廃液回収蒸留設備	ð								퉲偤		口	2020/10/29	AFD
	ジョブ番号	D-2925			機器リスト		SS "C"	塔類		1	康	≖	日付	2020/9/18	Preliminary
	機器 路 品	機器名称	数 一 一 型	Ħ	トレイ段数 & 充填量高さ	中 (mm) (mm)	イズ T-T長さ (mm)	材質	運 調 に () ()	¥ # (kPaG) (kPaG)	載点。)	条件 圧力 (kPaG)	⊾	適用法規	攜
-	C-101	メタノール回収塔	1 Pac	rmn hed	6,000 x 2 Structured Packing	250	14,400	SUS329	67 / 115	10.50	125	195 & FV	Hot		
-	C-102	単田	1 Pac	nm	4,000 x 2 / 4,500 Structured Packing	600	15,460	SUS316L	67 / 184	10.50	195	195 & FV	Hot		
	C-201	アンジン回会格	1 Pac	pey: nmr	3,000 / 5,000 x 2 Structured Packing	200	15,100	SUS316L	55 / 149	-89.50	160	180 & FV	Hot		
	C-202	短鎖脂肪酸回收塔	1 Pac	nm	2,500 x 2 Structured Packing	200	6,600	SUS316L	84 / 142	-89.50	155	180 & FV	Hat		
	C-203	NMP回収塔	1 Pac	pay	2,500 × 2 Structured Packing	250	6,600	SUS316L	132 / 164	-89.50	175	180 & FV	Hot		
-	C-204	ビリジン再回収塔	1 Pac	ked Imn	2,500 x 2 Structured Packing	200	6,600	sus329	102 / 117	10.50	130	195 & FV	Hot		

表 3-11 機器リスト CLASS "C" 塔類

	AFD	Preliminary	七 世		p =0.742	ρ =0.9334	ρ =0.931	o =0.9335	ρ =0.950	ρ =1.108		ρ =0.991		
	2020/10/29	2020/9/18	· 「「」「」 「「」」 「」」											
ВĤ	日付	日付	調		НОТ	НОТ	НОТ	НОТ	НОТ	No		Opcrating Stability		
KS		Ē	付属品											
作成	盟査	國家	条件 圧力	(kPaG)	190 & FV	180 & FV	180 & FV	180 & FV	180 & FV	180 & FV		180 & FV		
			<mark>揙</mark> 船 船 県	19	80	65	95	145	110	110		60		
		撞	条件 圧力	(kPaG)	9	6	6	06-	9	Full Liquid		Ð		
		。 " D "	踏動 創開	[9]	67	54	83	131	86	40		40		
		ASS "T &	材管		SUS 329	SUS316L	SUS316L	SUS316L	SUS 329	SUS 304		SUS316L		
		х ト Cl	を 日 丁 下長さ	(mm)	1,090	650	760	840	610	3,150		3,300		
		機器し	サイズ 内径	(mm)	350	210	250	280	200	1,300		1,100		
)	-	1	V-Cylindrical	V-Cylindrical	V-Cylindrical	V-Cylindrical	V-Cylindrical	V-Cylindrical		V-Cylindrical		
			hu 茶	ŧ	-	-	-		-			-		
	1		-										 	1
バテミロンエメテル合成	廃液回収蒸留設備	D-2925	唑 5 結 耕	Ĩ	メタノール回収塔塔頂受槽	ピリジン回収塔塔頂兇槽	 短鎖脂肪酸回収塔塔頂受槽	NNP回収墡堪頂受槽	ビンジン再回収塔塔頂爰槽	苛性ンーダタンク		デカンター		
ロジェクト名 バテミロンエステル合成	表置名称 廃液回収蒸留設備	^公 크ブ番号 D-2925	24字絵(新)		T-101 メタノール回収塔塔頂受補	T-201 ピリジン回収站塔頂兇橋	T-202 短篇時防酸回収塔塔頂受精	T-203 NMP回收塔塔頂受槽	T-204 ビリジン再回収塔塔頂受槽	T-205 昔性ン ーダタ ンク		D-101 デカンター		

表 3-12 機器リスト CLASS "T&D" 槽類

	プロジェクト名	バラミロンエステル合成										作成	кs	日付		
	装置名称	麂液回収蒸留設備										照査		目付	2020/10/29	AFD
	ジョブ番号	0-2925			耧	格リス	P CLA	SS "E"	熱交 猶			職所	H	日付	2020/10/9	Preliminary
						熱負荷	仇魏		仕様			設計タ	<u>т</u>			
장기	家 瑞鄉 也	读揣名称	教	流体名		(kW)	面 で で	種/本袋 (mm/-)	₩₩ ₩₩	ジェナA (mm)	村寛	調 気 ()	臣力 (kPaG)	⊊ Ш	適用法規	塘
ы	E 404	メタノール回収塔	-	s д т- 4		4 04 C	a0 F	19.0	000 0	Vite	cs	220	17608FV	Hot	第一種圧力	
	L-101-	リポイワー	-	T 7 [,] 口也入淡+水	V-AEL	0.101	08.1	16	z ,000	- 740	SUS329	125	205&FV	Hol	物	
-	E-403	メタノール回収塔	-	5 ×4/-1+HCI		0.2.0	л 2	19.0	000 6	100	SUS329	80	195&FV	đ		
	L-102	「ソリンサー	-	大司令 ト		5.00	2	23U	7 , 1	770	SUS329	60	480	Ñ		
	E-103	メタノール回収構	÷	S メタノール+HCI	م الر . ر	0.16	0.06	19.0	500	日本 ひょうしょう	SUS329	80	180	No		
		メントロンポンキー	-	ト 海道大		21.0	00-0	7			SU5329	60	480	νc		
ы	E-104	回収3々/―小倉却業	-	11-14× S	11-4611	0.73	1 57	19.0	2 000	000	SUS316L	80	220	ЪР		
	+ - -		-	★福舎		01.7	2	71	7 ,000	750	SUS316L	60	480	No		
-	E_405	地田 松二ボノニー	÷	S 77- Δ	V-AFI	010.6	16.38	19.0	2.000	110	cs	220	1760&FV	Hot	第一種圧力	
			-	T NMP	V 73EL	2 2	59.0	91	44A,0		SUS316L	195	205&FV	Hot	容器	
-	E_108	も主義したがた。	Ŧ	S ^\$#>>	H-AFII	104.9	15 10	19.0	2 MM	100	SUS316L	80	195&FV	ЪР		
			-	エ 冷却水		700	2	42U	1000	50+	SUS316L	60	480	Νά		
-	E-407	訪史体感史弦令 占 哭	-	S <====>	H-AFII	16.1	4 47	19.0	2 000	- UUE	SUS316L	65	195&FV	οN		
			-	大司法 エ		ē	7	191	7,000	~	SUS316L	60	4BC	No		
-	E-109	ーキンドンコイング教会事	÷	S ^‡#'>	H-A.III	0	1 (J.	19.0	2 000	200	\$U5329	65	180&FV	Na		
			-	大司令 エ		3	2	5U	7 ,000	7	SUS329	60	480	Ŋ		
-	E-201	アンジン回転構	.	S NMP	H-BKL	47	0.25	19.0	500	200/400	SUS316L	160	180&FV	Hot	第一種圧力	
	-	リポイラー	-	т ス = – Д	2	Ŧ	24-22	ŧ1	200		SUS316L	220	17608FV	Hot	容器	
-	E-202	ビンジン回長 柿	*	S ビリジン	ULA-H	7.1	0.69	19.0	1.000	220	SUS316L	65	180&FV	Ñ		
		コンテンサー	•	大司舎 ト				60		i	SUS316L	60	480	٩		
	E-203	回夜バリング・街田路	~	s ビリジン	>7-ビン	0.062	0.033	19.0	600	外管径 40	SUS316L	65	290	Ŷ		
•											000010L	3	400	o i	 	
-	E-204	短戦時防艇回収福 レポイルー	-	α NIMIF T スチーム	Н-ВКU	11.5	0.69	13.U	500	260/400	SUS316L	220	1760&FV	E E	第一幕 日本	
-		钓甾脂肪酸回收塔	,	S 知識脂肪酸				19.0			SUS316L	95	180&FV	윤		
	507-J	コンデンサー	-	* 副舎 ■	DUA-1	<u>م</u>	0.47	4U	1,000	2002	SU\$316L	60	480	οN		
	200	[[] [] 10 12 6년 8년 8년 8년 9년 8월 10 8 월	Ŧ	S 短鎖脂肪酸	, ¹ – 7 – 7	0.075	0.007	19.0	000	「「「「「「」」」	SUS316L	95	245	Ч		
	L-200	את איג די אט ניגי טאט צי אדי ש	-	ト ふぎょう	2	C70-0	200.2	÷	007		SUS316L	60	480	٩		
-	E-207	NMP回收格	Ŧ	s ビリジン塩酸塩	н-вил	200	1 84	19.0	100.1	080/400	SU\$316L	175	180&FV	Hot	第一種圧力	
		リポイラー	-	т х<i>ў</i> — 4			t fri-	15U	^^^	(WIL 8)()7	SUS316L	220	17608FV	Hol	å 器	
-	E-208	wwb回收 #	÷	S NMP	11-4.11	20.9	0.41	19.0	1 000	190	SUS316L	145	180&FV	đ		
	34	コンデンサー	-	米配舎		2		41	2001	3	SUS316L	60	480	ů		
-	E-200	新世代 AMN/ALE	÷	S NMP	H-AFLI	5.5	0.80	19.0	1 000	230	SUS316L	145	180	ę		
	1		•	▲ 第二十	Í	;		BU			SUS316L	60	480	Ŷ		

表 3-13 機器リスト CLASS "E" 熱交類 1

ブロジェクト名	i										作成	KS	Bf		
装置名称	廃滖囸収蒸餾設備										潤츱		日付	2020/10/29	AFD
いョノ出る	D-2925			被	いる	L P CLA	"SS "E"	熱交 麺			承認	L	日付	2020/10/9	Preliminary
					熱負荷	依熱		仕様			19 19 19	染件			
さざ 機器番号	导 機器名称	数加	流体名	년 朝		副職	径/本数	き	シェー協	村第	阋	王力	氓	適用法規	₩ 1 1
					(kW)	(m ²)	(-/mm)	(mm)	(mm)		(c)	(kPaG)			
1 540	ビリジン再回収塔	-	S 長道脂肪酸+1054	ריינ	0 10	0 C0	19.0	τun	0000000	SUS316L	125	195&FV	Hot	第一種圧力	
L-2 12	しポイルー	-	Т Х <i>f</i> -4		7.47	0.2	12U	006	004/07	SUS316L	220	1760&FV	Hot	髀 御	
1 0.044	パンジン再回収落	Ŧ	S ビリジン+水	H-ACH	D EC	A GE	19.0	1 000	240	SUS316L	115	195&FV	ЪР		
7. 7	コンポンリー	-	1 後期が			10.0	6U	1,000		SUS316L	60	480	No		
646-1	夜這冷却哭	-	S 吴道脂肋酸+H94	ر. الم م	0000	0000	19.0	900	こで変換す	SUS316L	110	305.00	44		
	קור איני קי אוי צען	-	1 冷却水		0000	22010	-	nnt-	/F ⊟1± 10	SUS316L	60	480	No		

憅夌橂器形式



表 3-14

機器リスト CLASS "E"熱交類2

÷

٦	ロジェケト名	//フミロンエステル合成										作成	Ks	日付		
	救置名称	廃液回收萘智設備										漸		비	2020/10/22	AFD
, î,	·1 · 고 · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	D-2925			壊器	1 X F	CLAS	3 "P" ¥	える			承	Ē	ЫIJ	2020/9/18	Preliminary
南町	機器番号	铁宕器领	数量		仕権 設計容量 (L/min)	集 (m)	년 1812년 (kParG)	王力 吐出 (kPaG)	運転過度 通度 (°C)	密度 (kg/m3)	指度 (cP)	材質	モーター 日本 (KIW)	BHP (kW)	脑 口法 规	潢 书
	P-101	メタノーン回収施供給ポンプ	1+0	過端未しば	4.00	19.7	0	181	40	909.1	0.563	Casing : SUS329 Internal : SUS329	V:0		防爆仕様	がニカルシール付き
	P-102	メタノーン回収基礎にようご	÷	調査大して	2.06	17.9	53	194	115	942.4	0.325	Casing : SUS329 Internal : SUS329	0.4		防爆仕様	
	P-103	メタノーン回校準備面光リプ	1+0	アン米浦県	6.90	23.9	5	192	<u>87</u>	742	0.333	Casing : SUS329 Internal : SUS329	0.4		防爆仕樣	约—加沙———————————————————————————————————
	P-104	抽田稀稀晴光ンプ	1+0	ブンボ諾源	1.68 + 0.32	22.2	23.0	222	18/	886.7	0.318	Casing : SUS316_ Internal : SUS316L	V.0		防爆仕樣	
	P-105	デカンター上層液ボンプ	1+0	キャンドポンプ	40.60	31.8	3.0	2'0	40	642	0.26	Casing : SUS316_ Internal : SUS316L	22		防爆仕様	
	P-106	ゴカンタート■波走いし	1	過速ポンプ	1.0 + 1.0	11.2	6.0	-, 8	40	991	0.68	Casing : SUS316_ Internal : SUS316L	0.4		防爆仕樣	好—————————————————————————————————————
	P-201	パージン回伝統諸病光うし	1+0	過端ポンプ	1.34 + 0.66	11.3	-75.0	Ê	149	966	0.443	Casing : SUS316_ Internal : SUS316L	0.4		防爆仕樣	均加沙
	P-202	パーンショス基格電ボリノ	1-0	ブン米施源	0.92 + 1.08	23.7	-88.0	1-0	54	947.9	0.615	Casing : SUS316_ Internal : SUS316L	0.4		防爆仕樣	約一加少一小付き
	P-203	短鎖脂肪酸回収塔塔底ポンプ	1-0	過続ポンプ	1,42 + 0.58	11.2	-83.0	33	142	992	0.44	Casing : SUS316_ Internal : SUS316L	0.4		防爆仕樣	<u> </u>
	P-204	短鎖脂肪酸回収塔塔頂ボンプ	1-0	過税ポンプ	1.81 + 0.19	20.5	-88.0	105	33	931	0.531	Casing : SUS316_ Internal : SUS316L	0.4		防爆仁嗪	がニカルシール付き
	P-205	NMP回収塔塔底ボンプ	1-0	<i>\$</i> 47754	0.15	33.9	-84.C	185	164	784.1	0.826	Casing : SUS316_ Internal : SUS316L	07		防爆仁様	インバーをにぶん派申告告
	P-206	NMP回収塔塔頂ボンプ	1-0	過避米しば	1.37 + 0.63	15.0	-88.0	54	131	933.5	0.486	Casing : SUS316_ Internal : SUS316L	0.4		防爆仕様	がっこカルシールイナき
	P-207	ビーシン再回食結婚商ポリブ	1+0	<i>\$177</i> 54	0.05	6.7	17.0	1.6	117	1466.8	0.177	Casing : SUS329 Internal : SUS329	02		防爆仕様	インバーシニオの液晶画曲
	P-208	ビリジン再回板路格頂ボング	1-0	過売ポンプ	0.7 + 1.3	20.0	2.0	194	86	949.7	0.29	Casing : SUS316_ Internal : SUS316L	0.4		防爆仕犠	対ニカルシール付き
	P-209	苛性シータポンプ	1+0	プロボーン3ニング	0.48	16.3	2.0	185	40	1108	1.4	Casing : SUS316_ Internal : SUS316L	0.2		防爆仕様	
	こへ北流源:注	プの流量 XX + YY XX:プロセス要え	長調査、	יוייישרבאייי	(ک											

表 3-15 機器リスト CLASS "P" ポンプ類

	AFD	⁵ reliminary		備考					
	020/10/22	2020/9/18		適用法規					
日付	日付 2	日付		村賃	SU\$329				
ĸs		Ξ	条件	温度 (°C)	58				
作成	₩₹	認承	設計	臣力 (kPaG)	230				
		灘		供給温度 (°C)	40 117				
		ックミキサー		供給圧 (kPaG)	185				
		スタティ	運転仕様	粘度 (cP)	1.4 0.177				
		SS "SM"		密度 (kg/m3)	1,108 1,466.8				
		(h CLA)		設計流量 (kg/h)	26.7 7.9				
		機器リス		궾냜	スタティックミキ サー(2エレメント)				
				敚重	~				
バラミロンエメテル合成	麍液回収蒸留設備	D-2925		機器名称	スタティックミキサー				
プロジェクト名	装置名称	ジョブ番号		时 機器著号	SM-201				

表 3-16 機器リスト CLASS "SM" スタティックミキサー類

	AFD	Preliminary	橫	がにカルブースタ付き真 空ポンプ						
	2020/10/22	2020/9/18	適用法規	防爆仕様						
日付	日付	ВЮ	BHP (kW)							
KS		Е	モーター 記格 (KW)	3.7 + 7.5						
作成	距聋	承認	技	by Vender						
			级入 温度 (`C)	84.6						
		ポンプ麺	I土出圧 (kPaA)	106.30						
		/P" 真空	道転仕様 吸込圧 (KPaA)	رى ب						
		LASS "	重 子 分	29.00						
		帰リスト (設計流量 (L/min suct P.T)	10.7						
) *	<mark>뷰</mark> 라	Centri						
			₩ ■	1+0						
バラミロンエステル合成	亮液回収蒸留設備	D-2925	機器名称	真空ポンプ						
ブロジェクト名	装置名称	ර _크 ブ 퐅号	改訂 機器番号	VP-201						

表 3-17 機器リスト CLASS "VP" 真空ポンプ類

本設備で使用する用役の常用運転時の消費量は、表 3-18(廃液回収蒸留設備 ユーティリティサマリー)のとおりである。また、機器ごとの必要量は、表 3-19 (廃液回収蒸留設備 機器毎のユーティリティサマリー)に示す。

用役必要量設備容量 (注)1.6MPaGスチーム568 kg/h675 kg/h冷却水54,833 kg/h65,000 kg/h電力15.64 kW18 kW計装空気25 Nm/h30 Nm/h

表 3-18 廃液回収蒸留設備のユーティリティサマリー

注パラミロンエステル合成全体設備として用役設備を計画する際に計上する量

廃液回収蒸留設備の概略機器配置図は、図 3-6(廃液回収蒸留設備の概略機器 配置 平面図)と図 3-7(廃液回収蒸留設備の概略機器配置 立面図)に示すと おりである。

表 3-19 廃液回収烝畄設備 機器毎のユーティリティ	・イサマリー
-----------------------------	--------

			<u></u>		- / 1// 4							10 U.S.	
-			DOC No.	D:925-003								Einte	3020193
1.1			Job No.	DC925	Probable of							Her. No.	0
			Crashsneet.	株式会社ユー	プレナ吸肉							Approves by	P. bestur
	ユーティリティサマリー		Project	度波回收蒸馏								Cless keep by	Science,
	WAVE KNONRERING CURPTRECTION		Location					-		1		Design	N.5wiak
	Equipment			۹.,	10	海熱水		3556(16)	flai(C.Sut.)	設備水	計装空気		
REM No.	SERVICE	lav	s, i, kw	1994 1994 1994	供給 減少	展り kg/h	Δ1 ² C	Nov kø/h	Mars lig/h	lag'h	North	,	est.acta
0-161	4			1					- ALAN		Common Colonia Common		
0-102	11-58	1	10	1 3									
0-201	-#+.00			-					1	1	-		
0-302	ENG: FIELD	_	1	1							1	1	
0-202	Train Statist		1	1								-	
1-014	Same and a second	_		+						<u> </u>			
te and	Ser. 1 (200)		10	1	- 3					-	<u> </u>		
5/101	347 AB4/80522	84 (8)	-	1				147.6		147.6	-		
E-102	メタノール石根菌素のゲントー	27.50			13 330	113.3%)	5				1	1	
5/103	ジタイ ル戸屋橋 の上 いうえい	0.13	1	1	18	194			-	-	-	-	
55.1(15	10 10 1- 1 2- 14	0.02	-	1	300	+192				-	-	-	
E-not	And State State State	127.00		+	340	7141	3	10/201-10		200.0		+	
151.00	Land Street Start	10.20		-	37.93-	05.004		009.0		907.2			
E-202	a medic in set	101.92	-	1	21,695	-37.695					-		
8/397	工具時間出版行用等	13.41			2.805	12.901					<u> </u>	-	
F/109	日本語 ジョン・シング	0.90	-	1	3.55	0.55	0				-		
10:201	1795-2410 段塔 5527デー	4.95	14		6			7.1		5.1	1	-	
E-202	ビタジンド 反応ついている	0.91			1.017	+ E.017	3						
E-203	朝に営業が希知時	0.06	-	1	19	+ 10	5			1			
19-30-1	大学的新聞任政定世界不同一	9.63						17.5		17.2			
E-205	第時時時酸回転場はンデンター	9.87		1 1	1.696	11.696	5					1	
15/206	山北河道浙江城市中带	0.02			4	1	5						
63207	NMP+ 税標 J中イテー	17.07						30.5		30.5			
10:008	NR-104242705-0"5249	17.45	12		3,001	-3,001	5						
63-304	回R558953142	2.93		-	504	+501	5				1		
E/210	ビリンン面積な優先をイジー	20.14						35.1		35.3			
19-211	ビリンン単のないシテンチャー	15.31			3,149	-3,1-69	5			1.000			
Ec310	型资源制 资	9.09	1	1	14	114	5		<u> </u>		-		
	2. SHOPE.	1.1.052	1								-		
P-101	メタコール作取組合語につて	9.49	0.8	1				-					
P-102	メタノール 巨山の糸みめごい グ	0.40	8.0										
P-pag	「デノールト収益されるシア	0.10	0.3	1							1	1	
P-101	带1.赤村市设定r。**	0.00	0.3		1			1				1	
P-105	-1-10 St - 6925017	2.20	1.9	1								1	
P-108	9 10 F TRATE	9.40	0.3	1							-	+	
P-201	PRODUCTION DW #12.7	0.40	0.8									1	
P-dir	110125411726545 (512)5 (51	0.40	0.8	1					-	-		-	
Pena	APPENDAGEST AV STAR AV - 7	0.40	0.2	-						-			
Permi	And the second s	0.40	00	-					-	-			
1.007	Augustal Different Burger and State	0.40	0.0	-					-	-	-	-	
1-205 D. (205	SNET ACTOR DESIGN	0.20	0.2	1		-	-			-		-	
1-200	AMENT REPORTS /	9,40	0.8						-	-			
P :2017	ビリシン西河長塚構成市にプ	0.20	0.2	4		-			-		-	-	
P-388	ドリテン書画載物情範にいい	0.36	0.3	-							<u> </u>		
P-202	E R (S William)	0.29	2.0	-								-	
VP-201	氏をたい人	11.20	9.6		1,500	-1,500	3						
		- C	-	-									
75MP204	X #5 49:250-#-		-	-						-	1		
	Tubal.		15.61		51833	+51 823		458.1	0.000	MST	- 25	-	
			Same #	接续运用机	Nole 3			Note 1	544057	Niste .1	411		

7 bargでの第相対編本基準(E 101&210 |1.3 bargでの第和波論本基準(E 201&207 1& 2 bargでの増和波論本基準(E 106)

NOTE1 日本会にかれたけたおきれないかった。 19月2日 - 19月3日 20日前時年にはおおなけにからってかり、茶田投行をいたいた何からかれた本日が1×5年からを読がみたます。 5日本は私名田にとつなりた、東のにあら700

5電力消費量はモーナーKWの85%。



図 3-6 廃液回収蒸留設備の概略機器配置 平面図



図 3-7 廃液回収蒸留設備の概略機器配置 立面図

92

廃液回収蒸留設備の建設費試算のための範囲及び条件を下記に示す。建設費 は工事費(直接工事費、間接工事費)と間接費(設計費、一般管理費、予備費等) に分類される。建設費の試算範囲は下記のとおりである。

- ・設備は屋外設置とした
- ・配置に必要な面積は 91 m² (13m x 7m) である
- ・機器の最高高さはグランドレベルから 19.5m である
- ・プロセスフローの流れに従って蒸留塔配置した
- ・大半の塔は小口径であり、架構内に設置し、架構で支持される
- ・#200 番台のリボイラーは伝面が小さくケトルタイプとし、塔と ケトルリボイラーをフランジで直結する形とした
- ・塔および塔頂受槽の下部タンジェンシャルラインの高さは対応するポンプの NPSH required を考慮し、EL3m以上の位置に設置した
- ・デカンター(D-101)はグランドレベルに設置した
- ・苛性ソーダタンクは 10 重量%苛性ソーダを外部からローリーで 毎週購入することで敷地内の外周部に設置した
- ・各コンデンサーは各塔の塔頂受槽より高い位置に設置した
- ・真空ポンプには屋根を設置した
- ・配管の取合位置は、2階東側中央とした
- ・架構の階段は架構西側に設置した
- ・架構下の地面はコンクリート舗装し、外周にスピルウオールを設置した
- (1) 機器及び工事範囲
 - ・ 建設場所は屋外で整地された土地とする
 - ・ 機器は機器リストに示す範囲とし、機器点数は 50 基となる
 - ・ 工事範囲は全体機器配置計画図の内、土建工事、据付/配管工事、
 電気・計装工事、保温・塗装工事となる
 - 制御盤は PLC とする
 - ・ 試運転は含まない
- (2) 取合条件
 - 配管の取り合いは、D-101(デカンター)、T-205(苛性ソーダタンク)
 側の防液提内とする
 - ・ 動力/制御盤は既設建屋内に設置するものとし、動力/制御ケーブルは 上記配管取り合い部から 30m 以内とする また、動力は 220V の受電を基本として、動力盤の一次側の

ケーブル敷設工事は含まないものとする。

直接工事費は、機器費と現場工事費(土建工事、据付・配管工事、電気・計装 工事、保温・塗装工事)に分類される。

機器費はコスト試算ツール(Aspen Process Economic Analyzer (APEA) Ver.11) を用いて試算した。但し、APEA で装備されていない材質や仕様については、 ベースを APEA で試算し、不足部分を弊社の実績や調査などにより調整を行っ た。調整方法は下記のとおりである。

APEA とは、各機器のコストデータが装備されており、機器の仕様を入力して機器費などを試算する ASPEN 社のコスト試算ツールである。

(1) 材質について

- ・ SUS329 : SUS316L の 1.3 倍程度
- ・ SUS316L : CS の 2.5 倍程度 (CS 材のみの機器の場合)
- (2) ポンプタイプ、防爆仕様等について
 - ・ 防爆仕様 :対象ポンプの 1.2 倍程度
 - ・ キャンドポンプ : 通常のプロセスポンプの 1.2 倍程度
 - ・ インバータ付き :対象ポンプの 1.2 倍程度

現場工事費は、機器費から弊社の実績より比率で試算した。塔、槽、熱交換器、 ポンプ類を有している一般プラントでは、直接工事費を100%とした場合、機器 費は35~40%、現場工事費は65~60%程度としている。本プラントでは、数億 円程度の小規模プラントとなるため、工事費の方が高めになると想定し、機器費 35%に対して現地工事費を65%に設定して試算した。

間接工事費は、直接工事費から弊社の実績より比率で試算した。一般的に間接 工事費は、直接工事費の15~20%程度であり、本検討のプラントサイズは小規 模であるため、20%に設定し試算した。

間接費は工事費との比率で試算したが、請負会社の業種(ゼネコン、エンジニ アリング会社等)や会社規模により異なるため、設定が困難である。一般的には、 工事費の30%(設計費:10%、一般管理費:10%、予備費:10%程度)~40% (設計費:10%、一般管理費:15%、予備費:15%程度)と考えられるので、間 接費は工事費の30~40%の幅で試算した。 概略建設費の試算結果を表 3-20(概略建設費試算まとめ)に示す。また、機器 費試算の内訳を表 3-21(機器費内訳 塔類)、表 3-22(機器費内訳 槽類)、表 3-23(機器費内訳 ポンプ類)、表 3-24(機器費内訳 熱交類)、表 3-25(機器 費内訳 真空ポンプ類)、表 3-26(機器費内訳 スタティックミキサー類)に示 す。

結果として、概略建設費は、約5.5~5.9億円となった。機器費については、各 機器が小型のため、APEA での下限値で高めに試算されている可能性がある。但 し、材質的には市場性の低い SUS329 や SUS316L となるため、現段階では高め の金額であっても整合性は取れているものと考えられる。また、SUS329 のポン プに関しては、市場性が低いため、実際には SUS316L に置き換えられる可能性 がある。機器費の見積精度などを求める場合は、今後メーカーへ見積引合する必 要があると思われる。

現場工事費については、部分的に基本となる工事物量(基礎:コンクリートm³、 架構:鉄骨トン、配管:BM等)を概略で算出し、弊社の工事単価にて試算して、 機器費 35%に対して全体的に現場工事費が65%程度で大幅にずれていないこ とを確認しており、整合性が取れているものと考える。

	機器項目	数量 (基)	金額 (千円)	比率	備考
1	直接工 事費				
1.1	機器費				
1)	塔	6	41,830		
2)	槽	7	13,826		
3)	ポンプ	15	13,255		
4)	熱交換器	20	50,117		
5)	真空ポンプ	1	4,050		
6)	スタティックミキサー	1	182		
	機器費 合計	50	約123,300	35%	
1.2	現場工事費		約229,000	65%	現場工事費率(機器費35%に対して 65%)で試算した
	直接工事費合	:計	約352,300	100%	
2	間接工事費		約70,500	20%	仮設費・工事管理費等 直接工事費の20%とした
	工事費合計		約422,800	120%	
3	間接費		約126,900~ 169,200		設計費、一般管理費、予備費等 (工事費合計の30%~40%想定)
	建設費合計		約549,700~ 592,000		

表 3-20 概略建設費試算まとめ

表 3-21 7	機器費	内訳	塔類
----------	-----	----	----

機器費内訳:塔

					9	イズ							
改 機器番号	機器名称	数量	型式	トレイ段数&充填量 高さ	内径 (mm)	T-T長さ (mm)	材質	APEA 機器タイプ	APEA材質	APEA機器費 (千円)	係数	機器費 (千円)	備考
C-101	メタノール回収塔	1	Packed Column	6,000 x 2 Structured Packing	250	14,400	SUS329	DTW PACKED	SS316L	5,600	1,3	7,280	SS329はSS316Lの1.3 倍とした
C-102	抽出塔	1	Packed Column	4,000 x 2 / 4,500 Structured Packing	600	15,460	SUS316L	DTW PACKED	SS316L	19,800	1.0	19,800	
C-201	ビリジン回収塔	1	Packed Column	3,000 / 5,000 x 2 Structured Packing	200	15,100	SUS316L	DTW PACKED	SS316L	6,100	1.0	6,100	
C-202	短鎖脂肪酸回収塔	1	Packed Column	2,500 x 2 Structured Packing	200	6,600	SUS316L	DTW PACKED	SS316L	2,500	1,0	2,500	
C-203	NMP回収塔	1	Packed Column	2,500 x 2 Structured Packing	250	6,600	SUS316L	DTW PACKED	SS316L	2,900	1.0	2,900	
C-204	ビリジン再回収塔	1	Packed Column	2,500 x 2 Structured Packing	200	6,600	SUS329	DTW PACKED	SS316L	2,500	1.3	3,250	SS329はSS316Lの1.3 倍とした
								-					
			17	/1		1.			合計	39,400		41,830	

表 3-22 機器費内訳 槽類

機器費内訳:槽

		1	2.0		サイス	(・容量							
改訂	機器番号	機器名称	数 量	型式	内径 (mm)	T-T長さ (mm)	材質	APEA 機器タイプ	APEA材質	APEA機器費 (千円)	係数	機器費 (千円)	備考
	T-101	メタノール回収塔塔 頂受槽	1	V- Cylindrical	350	1,090	SUS 329	DVT CYLINDER	SS316L	1,000	1.3	1,300	SS329はSS316Lの1.3 倍とした
	T-201	ビリジン回収塔塔頂 受槽	1	V~ Cylindrical	210	650	SUS316L	DVT CYLINDER	SS316L	630	1.0	630	
	T-202	短鎖脂肪酸回収塔 塔頂受槽	1	V- Cylindrical	250	760	SUS316L	DVT CYLINDER	SS316L	680	1.0	680	
	T-203	NMP回収塔塔頂受 槽	1	V- Cylindrical	280	840	SUS316L	DVT CYLINDER	SS316L	710	1,0	710	
Γ	T-204	ビリジン再回収塔塔 頂受槽	1	V Cylindrical	200	610	SUS 329	DVT CYLINDER	SS316L	620	1.3	806	SS329はSS316Lの1.3 倍とした
	T-205	苛性ソーダタンク	1	V- Cylindrical	1,300	3,150	SUS 304	DVT CYLINDER	SS304	4.500	1.0	4,500	
L	D-101	テカンター	1	V- Cylindrical	1,100	3,300	SUS316L	DVT CYLINDER	SS316L	5,200	1,0	5,200	
					2								
L													
				1/1					合計	13,340		13,826	

表 3-23	機器費内訳	ポンプ類
--------	-------	------

機器費内訳:ポンプ

1				仕様	l i		t 3	-							90
機器番号	機器名称	数量	型式	設計容量 (L/min)	揚程 (m)	材質	定格 (kW)	適用 法規	備考	APEA 機器タイプ	APEA材質	APEA機器費 (千円)	係数	機器費 (千円)	備考
P-101	メタノール回収塔供 給ポンプ	1+ 0	渦流ポン プ	4.00	19,7	Casing : SUS329 Internal : SUS329	0.4	防爆 仕様	メカニカルシール付き	DCP CENTRIF	SS316L	650	1,5	975	SS329はSS316Lの1.3 倍とした。 防爆タイプは標準の1. 倍とした。
P-102	メタノール回収塔塔 底ボンブ	1+ 0	温流ボン プ	2,06	17.9	Casing : SUS329 Internal : SUS329	0,4	防爆 仕様		DCP CENTRIF	SS316L	650	1,5	975	SUS329.1.3倍、 防爆タイプ:1.2倍
P-103	メタノール回収増増 頂ポンプ	1+ 0	渦流ボン プ	6,90	23,9	Casing : SUS329 Internal : SUS329	0,4	防爆 仕様	メカニカルシール付 き	DCP CENTRIF	SS316L	680	1,5	1,020	SUS329:1.3倍、 防爆タイプ:1.2倍
P-104	抽出塔塔底ボンブ	1+ 0	渦流ポン プ	1.68 + 0.32	22.2	Casing : SUS316L Internal : SUS316L	0.4	防爆 仕様		DCP CENTRIF	SS316L	680	1,2	816	防爆タイプ:1.2倍
P-105	デカンター上層液ボ ンプ	1+ 0	キャンドボ ンプ	40,60	31,8	Casing : SUS316L Internal : SUS316L	2.2	防爆 仕様		DCP CENTRIF	SS316L	800	1,4	1,120	防爆タイプ:1.2倍。 キャンド:1.2倍
P-106	デカンター下層液ボ ンプ	1+	渦流ボン ブ	1,0 + 1,0	11.2	Casing : SUS316L Internal : SUS316L	0,4	防爆 仕様	メカニカルシール付き	DCP CENTRIF	SS316L	650	1.2	780	防爆タイプ:1,2倍
P-201	ビリジン回収塔塔底 ポンプ	1+ 0	渦流ポン プ	1,34 + 0,66	11,2	Casing : SUS316L Internal : SUS316L	0,4	防爆 仕様	がニカルシール付き	DCP CENTRIF	SS316L	650	1.2	780	防爆タイプ・1.2倍
P-202	ビリジン回収塔塔頂 ポンプ	1+ 0	涌流ポン プ	0,92 + 1,08	23,7	Casing : SUS316L Internal : SUS316L	0,4	防爆 仕様	メカニカルシール付 き	DCP CENTRIF	SS316L	680	1,2	816	防爆タイプ 1.2倍
P-203	短鎖脂肪酸回収塔 塔底ポンプ	1+ 0	涌流ボン ブ	1.42 + 0.58	11.2	Casing : SUS316L Internal : SUS316L	0,4	防爆 仕様	メカニカルシール付 き	DCP CENTRIF	SS316L	650	1,2	780	防爆タイプ・1.2倍
P-204	短鎖脂肪酸回収塔 増頂ポンプ	1+ 0	渦流ボン プ	1,81 + 0,19	20,5	Casing : SUS316L Internal : SUS316L	0,4	防爆 仕様	パンフレシール付き	DCP CENTRIF	SS316L	680	1,2	816	防爆タイプ:1.2倍
P-205	NMP回収塔塔底ボ ンプ	1+ 0	ダイアフラム	0.15	33.9	Casing : SUS316L Internal : SUS316L	0.2	防爆 仕様	インパータによる流量制御	EP DIAPHRAGM	SS316	750	1,4	1,050	防爆タイプ1.2倍 インバータ:1.2倍
P-206	NMP回収塔塔頂ボ ンプ	1+ 0	涌流ボン ブ	1.37 + 0.63	15.0	Casing : SUS316L Internal : SUS316L	0,4	防爆 仕様	メカニカルシール付 き	DCP CENTRIF	SS316L	650	1.2	780	防爆タイプ:1.2倍
P-207	ビリジン再回収塔塔 底ボンブ	1+ 0	ダイアフラム	0,05	6,7	Casing : SUS329 Internal : SUS329	0,2	防爆 仕様	インバータに よる流量制御	EP DIAPHRAGM	SS316	750	1.7	1,275	SUS329:1.3倍。 防爆タイプ 1.2倍 インパータ: 1.2倍
P-208	ビリジン再回収塔塔 頂ボンプ	1+ 0	渦流ポン プ	0,7 + 1,3	20.0	Casing : SUS316L Internal : SUS316L	0,4	防爆 仕様	メカニカルシール付 き	DCP CENTRIF	SS316L	650	1,2	780	防爆タイプ:1,2倍
P-209	苛性ソーダポンプ	1+ 0	ファロネーシュニ ング	0,48	16.3	Casing : SUS316L Internal : SUS316L	0,2	防爆 仕様		EP RECIP MOTR	SS316L	410	1,2	492	防爆タイプ:1.2倍
注:渦流木	ンプの流量 XX + YY	XX	:プロセス #	求流量、YY	ミニフロ	ーバイパス	-								
				1	a						合計	9,980		13,255	

表 3-24 機器費内訳 熱交類

機器費内訳:熱交換器

Г				r	<u> </u>	伝熱		仕様					<u> </u>				
改 訂	機器番号	機器名称	数量	流体名	型式	面積 (m2)	径/本数 (mm/-)	長さ (mm)	シェル 径 (mm)	材質	適用 法規	APEA 撮器タイプ	APEA材質	APEA機器費 (千円)	係数	機器費 (千円)	儀考
1	E-101	メタノール回収塔 リボイラー	1 <u>S</u> T	スチーム	V-AEL	1.96	19,0 16	2,000	240	CS SUS329	第一種 圧力容器	DHE TEMA EXCH	CS SS316L	2,600	1,15	2,990	SS329はSS316Lの1.3倍と し、シェル部とチューブ部 は案分とした
1	E-102	メタノール回収塔 コンデンサー	1 S	メタノール	H-AEU	5,51	19,0 23U	2,000	320	SUS329 SUS329		DHE TEMA EXCH	SS316L SS316L	2,800	1.3	3,640	SS329はSS316Lの1.3倍と した
Γ	E-103	メタノール回収塔 ベントコンデン	1 5	メタノール	ヘアービン	0,06	19.0 2	500	外管径 40	SUS329 SUS329	-	EHE JACKETED	SS SS	690	1,3	897	S5329はSSの1,3倍とした
1	E-104	回収メタノール冷却器	1 S	メタノール	H-AEU	1,57	19,0 70	2,000	220	SUS316L SUS316L	-	DHE TEMA EXCH	SS316L SS316L	2,400	1,0	2,400	
1	E-105	抽出塔リボイ ラー	IT	スチーム NMP	V-AEL	16,28	19,0	3,000	410	CS SUS316	第一種 圧力容器	DHE TEMA	CS SS316I	4,400	1,0	4,400	
ī	E-106	抽出塔コンデンサー	1 5	ヘキサン 冷却水	H-AEU	15.19	19.0 42U	3,000	400	SUS316L SUS316L		DHE TEMA	SS316L SS316L	3,600	1.0	3,600	
1	E-107	抽出塔留出液冷却器	1 5	ヘキサン 冷却水	H-AEU	4,42	19,0 19U	2,000	300	SUS316L SUS316L	-	DHE TEMA	SS316L SS316I	2,700	1.0	2,700	
1	E-108	袖出塔ベントコン デンサー	1 5	へキサン 冷却水	H-AJU	1,08	19,0 5U	2,000	200	SU5329 SU5329		DHE TEMA EXCH	SS316L SS316L	2,400	1,3	3,120	SS329はSS316Lの1,3倍と した
1	E-201	ビリジン回収塔リ ポイラー	1 5	NMP スチーム	H-BKU	0,25	19.0 4U	500	200/400	SUS316L SUS316L	第一種 圧力容器	DRB U TUBE	SS316L SS316L	3,200	1.0	3,200	
1	E-202	ビリジン回収塔コ ンデンサー	1 <u>S</u>	ビリジン 冷却水	H-AJU	0,69	19,0 6U	1,000	220	SUS316L SUS316L		DHE TEMA EXCH	SS316L SS316L	2,300	1,0	2,300	
	E-203	回収ビリジン冷 却器	1 <u>S</u>	ビリジン 冷却水	ヘアー ビン	0,033	19,0 1	600	外管径 40	SUS316L SUS316L		EHE JACKETED	<u>SS</u> SS	690	1,0	690	
1	E-204	短鏡脂肪酸回収 塔リポイラー	1 <u>S</u>	NMP スチーム	н-вки	0.69	19,0 12U	500	260/400	SUS316L SUS316L	第一種 圧力容器	DRB U TUBE	SS316L SS316L	3,300	1.0	3,300	
1	E-205	短鏡脂肪酸回収 塔コンデンサー	1 <u>S</u>	短續脂肪 冷却水	H-AJU	0,47	19,0 4U	1,000	200	SUS316L SUS316L	-	DHE TEMA EXCH	SS316L SS316L	2,200	1.0	2,200	
	E-206	回收短鎖脂肪酸 冷却器	1 5	短續脂肪 冷却水	ヘアービン	0.007	19.0 1	200	外管径 40	SUS316L SUS316L		EHE JACKETED	<u>SS</u> SS	690	1.0	690	
1	E-207	NMP回収塔リボ イラー	1 <u>S</u>	ビリジン塩 スチーム	н-вки	1,84	19,0 15U	1,000	280/400	SUS316L SUS316L	第一種 圧力容器	DRB U TUBE	SS316L SS316L	3,400	1,0	3,400	
1	E-208	NMP回収塔コン デンサー	1 <u>S</u>	NMP 冷却水	H-AJU	0,41	19,0 4U	1,000	190	SUS316L SUS316L		DHE TEMA EXCH	SS316L SS316L	2,200	1,0	2,200	
1	E-209	回収NMP冷却器	1 <u>S</u>	NMP 冷却水	H-AEU	0.89	19,0 8U	1,000	230	SUS316L SUS316L		DHE TEMA EXCH	SS316L SS316L	2,200	1.0	2,200	
1	E-210	ビリジン再回収 塔リボイラー	1 <u>S</u>	長額脂肪	н-вки	0.68	19,0 12U	500	260/400	SUS316L SUS316L	第一種 圧力容器	DRB U TUBE	SS316L SS316L	3,300	1,0	3,300	
1	E-211	ビリジン再回収 塔コンデンサー	1 5	ビリジン+ 冷却水	H-AEU	0,65	19,0 6U	1,000	210	SUS316L SUS316L		DHE TEMA EXCH	SS316L SS316L	2,200	1,0	2,200	
L	E-212	廃液冷却器	1 <u>S</u>	長鎖脂肪 冷却水	ヘアー ビン	0,022	19,0 1	400	外管径 40	SUS316L SUS316L		EHE JACKETED	SS SS	690	1,0	690	
													合計	47.960		50.117	

表 3-25 機器費内訳 真空ポンプ

機器費内訳:真空ポンプ

改訂	機器番号	機器名称	数量	型式	適用法規	備考	APEA 機器タイプ	APEA材質	APEA機器費 〈千円〉	係数	機器費 (千円)	備考
	VP-201	真空ポンプ	1+0	Centri	防爆仕様	メカニカルプースタ 付き真空ポン プ	EVP MECH BOOST	cs	1,500	2,7	4,050	材質はSSと想定して、CS の2.5倍とした。 防爆タイブは標準の1.2 倍とした。
		-			1			1				
-												
												-
					<u>.</u>							
								12 D				
			1/	1				合計	1,500		4,050	

表 3-26 機器費内訳 スタティックミキサー

機器費内訳:スタティックミキサー

改訂	機器番号	機器名称	数量	型式	材質	APEA 機器タイプ	APEA材質	APEA機器費 (千円)	係数	機器費 (千円)	備考
	SM-201	スタティックミキサー	1	スタティックミキサー (2エレメント)	SUS329	DMX STATIC	SS316L	140	1.3	182	SS329はSS316Lの1.3 倍とした。
-										2	
-											
			1/1								
			1940920				谷計	140		182	

本検討での廃液回収蒸留設備での NMP やピリジンなどの回収純度、回収率 の妥当性に関して、投入コスト、排水処理の負荷などの内容から検討を行った。

まず、本検討での廃液回収蒸留設備の運転費用は、表 3-27(廃液蒸留回収設備 運転費用概算)に示す通り、年間の運転コスト(人件費等除く)は、約 2,100 万 円と想定される。次に、年間の廃液回収益は、表 3-28(排液回収蒸留設備の回収 益)の通り、約 5.2 億円を想定と想定される。よって、廃液回収益と運転コスト の差分である約 4.98 億円が、年間の運転収益として想定される。この運転収益 で、廃液回収蒸留設備の概略建設費を除算すると、約 1.1 となる。つまり、本検 討における廃液回収蒸留設備の投資回収期間は 1.1 年と見做すとこができる。規 模や設備の種類に依る部分が大きいが、投資回収期間は一般には4年以内が多 く、今回設計を行った設備の経済性は、現時点で極めて良好であると見做すこと ができる。

コスト削減の検討として、蒸留塔の削減や排液成分の回収純度低下による設備/運転費の低減は、再利用への悪影響や排水処理に係る費用の増大など、逆に 経済性を悪化させる要因となり得る。一方、今回の小規模な設備での検討で良好 な経済性が見込めたため、大型化した場合にはスケールメリットにより、経済性 の更なる向上が見込まれる。

費目	消費	消費量		単価	年間費用 [円/y]	割合 [%]
電力	15.64	[kW]	20	[円/kW]	2,502,400	12
スチーム	568.1	[kg/hr]	2500	[円/1000kg]	11,362,000	54
冷却水	54.833	[㎡/hr]	10	[円/㎡]	4,386,640	21
清掃空気	25	[Nmႆ/h]	5	[円/N㎡]	1,000,000	5
苛性ソーダ	2.67	[kg/hr]	50	[円/kg]	1,068,000	5
ヘキサン	1.3	[kg/hr]	70 [円/kg]		728,000	3
				合計	21,047,040	100

表 3-27 廃液蒸留回収設備 運転費用概算

注 年間の運転時間は 8000 時間を想定

成分	回収量 [kg/hr]	単価 [円/kg]	年間回収益[円/y]	割合 [%]
メタノール	101.89	40	32,604,800	6.3
ピリジン	8.28	1120	74,188,800	14.3
短鎖脂肪酸	1.56	440	5,491,200	1.1
NMP	63.57	800	406,848,000	78.4
		合計	519,132,800	

表 3-28 排液回収蒸留設備の回収益

3.3. バイオプラスチック素材の調達可能性の検討

本検討での多糖類系バイオプラスチックの市場規模に関して、家庭用電化 製品向けポリカーボネート、ABS 樹脂の生産量 2000 万 t/年から、25%を代替し たと想定しておおよそ 500 万 t/年と見積もることができる。バイオマス原料の調 達目標量としては、2021 年度の実証終了時で 10t/y(原料多糖類:5t/年、原料脂 肪酸:3t/年)、2025 年で1万 t/年(原料多糖類:5000t/年、原料脂肪酸:3000t/ 年)、2030 年で20万 t/年(原料多糖類:10万 t/年、原料脂肪酸:6万 t/年)と なっている。

それぞれの原料の主な調達先は、多糖類では、セルロースの場合は国内パル プメーカー、パラミロンの場合はユーグレナ社、脂肪酸では、RSPO所属メーカ ーが見込まれる。セルロースや脂肪酸に関しては、既に市場への供給が純分にあ り、調達に問題が無いものと思わる。2025年、2030年目標量に相当する供給が、 現時点で無いパラミロンに関しては、現在バイオ燃料生産に向けた大規模培養 の実証が進んでおり、藻体からのバイオ燃料用脂質の抽出残渣として得られる パラミロンを活用することで、技術的には供給可能と考えられる。 実証内容4.多糖類バイオプラスチックのリサイクルシステムの検証

本業務では、電子機器や住宅インテリア製品へ適用可能な多糖類バイオプラ スチックのリサイクル性および製造現場でのリサイクルシステムについて検討 することを目的とする。

昨年度、小型機および中型機を用いたリサイクル性の確認において、セルロー スエステル誘導体の熱加工時の劣化に着目し、複数回の熱加工によるリサイク ル性を評価した結果、成形体の濃色化や流動性(MFR)、耐衝撃性の低下など熱に よる劣化を確認した。また、マテリアルリサイクルシステムの検証においては、 現状のリサイクルプロセスを整理し、樹脂をクローズドリサイクルするための 課題について検証した。その結果、選別工程において、リサイクル性を判別する ための劣化予測やリサイクルの可否を現場で簡単に判別できるシステム作りが 必要であることがわかった。

プラスチックの劣化の大きな要因としては、熱劣化と共に経時的な光劣化が 挙げられる。そこで今年度は、まず多糖類バイオプラスチックの光劣化性の評価 を行い、光劣化対策として光劣化防止剤について検討した。

次に、多糖類バイオプラスチックの実機でのリサイクル性把握とリサイクル 率の最適化を実施した。また、リサイクル回数と樹脂の各種物性との相関性につ いて評価し、リサイクル回数と面衝撃強度の相関性が高いことを確認した。そし て、物性の劣化状態を簡易に評価する小型面衝撃試験機を設計し、実現可能なプ ロセスフロー案を決定した。従来樹脂のリサイクルプロセスにバイオプラが混 入した際の影響評価について実施した。

4.1. 多糖類バイオプラスチックの光劣化性の把握と対策検討

本実証事業で対象とする電子機器製品は、長期間の使用が想定されており(本 実証事業では2年間)、筐体材料の光劣化性について把握し対策する必要があ る。そこで、多糖類バイオプラスチックの光劣化性について評価を実施した。

セルロースエステル誘導体を対象とし、屋内の窓ガラス越しによる光劣化を 想定した環境(キセノンランプ耐光試験 50 W/m² (300 ~ 400 nm)、ウインドウガ ラスフィルター、65 °C)で耐光性試験を行った。光劣化防止剤として HALS(ヒ ンダードアミン系光安定剤)と UVA(紫外線吸収剤)を選定し、HALSの添加 量および種類を変えたセルロースエステル誘導体を用いて試験を実施した。耐 光性の評価結果を表 4-1、耐光試験前後の成形体の写真を図 4-1 に示す。

セルロース 誘導体	光线	的正	剤	シャルピー (kJ/	衝撃強度 m2)	G Mv	PC v*10 ⁴
	HALS -1	HALS -2	UVA	0h	360h	0h	360h
ref	-	-	-	15.3	8.6	87	- cross-link
1	少	-	有	-	11.5	91	130
2	多	-	有		9.7	96	877
3	-	少	有	-	13.7	102	220
4	-	多	有	-	9.0	108	594

表 4-1 セルロースエステル誘導体 光劣化防止剤の評価



図 4-1 セルロースエステル誘導体(含光劣化防止剤) 耐光試験成形体外観

光劣化防止剤を含まないセルロースエステル誘導体(表 4-1, ref)は、光照射 によりシャルピー衝撃強度が低下しクロロホルムに不溶となったことから、光 によって架橋化が起こると推察された。一方、HALS-1,2の添加量「少」のセル ロース誘導体においては(表 4-1, Sample 1 and 3)、光照射により分子量は増加 するもののクロロホルムに可溶であり、シャルピー衝撃強度の低下も抑制され、 光劣化への効果が確認された。特に、酸で失活しにくい構造を有する HALS-2 で 高い効果を示した。しかし、HALS の添加量を増やすと(Sample 2 and 4)、光照 射により分子量は増加し、シャルピー衝撃強度も低下した。これは、HALS がラ ジカル捕捉効果を持つと同時に、セルロースエステル誘導体の架橋反応に関与 していることを示す。HALS がセルロースエステル誘導体の側鎖や誘導体に残留 する不純物などと反応することにより架橋化が起きたと推察している。今後、光 劣化防止剤(特に HALS の選定、添加量)の最適化を行う。また、リサイクルに よる光劣化防止剤への影響についても検証する。

成形体の色については、耐光試験前の成形体においては光劣化防止剤の種類 や添加量により色が濃くなるものもあるが、いずれの成形体も光により退色し た。紫外線により色素が分解したためと推定した。

4.2. 実機でのリサイクル性把握とリサイクル率の最適化

昨年度、セルロースエステル誘導体を対象として、小型機および実機(中型機) を用いて複数回熱加工したリサイクル品を作成し、それらのリサイクル性につ いて評価した。その結果、小型機での評価では曲げ強度が保持され、一定のリサ イクル性を有したが、中型機では成形体の濃色化、流動性(MFR)の増加および衝 撃強度の低下など、熱による劣化が確認された。

今年度は、劣化原因を明らかにするため、まず昨年度の小型機での評価に、分子量、シャルピー衝撃強度および側鎖の置換度(DS)のデータを追加した。評価結果を表 4-2、リサイクル成形体の外観写真を図 4-2、試験に用いた小型 2 軸押出機、小型射出成型機の写真を図 4-3 に示す。なお、小型機での評価条件は下記の通りである。

- <小型機での評価条件>
- ・ラボ用の小型2軸押出機、小型射出成型機を用いて5回の模擬的なリサイ クル(200 射出成型 切断 190 再ペレット化の熱加工工程を5回繰り返 し。
- ・リサイクル時にバージン材を混合せず、リサイクル率 100%の条件で実施) を実施

	IJt	ナイクル回数		0	1	5
	曲げ強度		MPa	36	37	36
	曲げ弾性率	JIS K 7171 (ISO178) 進枷	GPa	1.1	1.2	1.1
	曲げひずみ	÷	%	>10	>10	>10
	MFR	自社条件 190℃5kgf	g/10min	1.3	1.2	3.0
Γ	GPC	クロロホルム	Mw*104	52	52	39
今回評価 -	シャルピー 衝撃強度	JIS K 7111-1 準拠 ノッチあり	KJ/m2	15	15	22
	NMR		短鎖DS 長鎖DS	2.34 0.30	2.33 0.30	2.29 0.30

表 4-2 セルロースエステル誘導体 小型機を用いたリサイクル性評価





図 4-2 セルロースエステル誘導体 リサイクル成形体外観



図 4-3 リサイクル性の確認に用いた小型射出成形機(左)、 およびラボ用小型2軸押出機(右)

その結果、5回のリサイクル工程により、分子量の低下が確認された。側鎖の DSには変化がなかったため、セルロースエステル樹脂の熱による劣化原因は、 分子量低下(セルロース主鎖のグリコシド結合が熱により切断)と推定した。

さらに、昨年度の中型機(図 4-4)を用いた評価材(条件下記)についても、 分子量の低下がみられた(表 4-5 昨年度評価)。

< 中型機の評価条件 >

- ・中型の射出成形機(20 ton クラス)、粉砕機、1軸押出機(図 4-4)を用いて、セルロースエステル誘導体の1回の模擬的なリサイクル(射出成形 粉 み 再ペレット化)を実施
- ・リサイクル時にバージン材を混合せず、リサイクル率 100%の条件で実施) を実施

中型機の評価では1回のリサイクルでMFRの増加と衝撃強度の低下を確認したが、その原因は分子量低下によるものであることがわかった。さらに、中型機で作成したリサイクル品の分子量は小型機のものよりもかなり小さい(小型機5回リサイクルでMw39万、中型機1回で17万)。これは、中型の押出機によるリサイクル(ペレット化)工程において、ラボ機での温度条件(190°C)では溶融粘度が高すぎて吐出が安定せず、温度設定を220°Cまで高めたため、より熱分解が進んだと推察した。

以上より、中型機でのリサイクル性の実証のためには、再ペレット時の押出温 度の制御が重要であることが示唆された。

そこで、今年度は中型機でのリサイクル性評価において、セルロースエステル 誘導体の熱分解抑制のため、押出温度を 210 °C まで下げてペレット化を実施し た。押出温度 210 °C でのリサイクル性評価結果を表 4-5(今年度評価)、成形体 の外観を図 4-5 に示す。押出温度を 210 °C に下げることで、MFR 増加および分 子量低下は多少見られたものの衝撃強度は低下せず、リサイクル率 100%であっ ても物性を維持できることがわかった。

本節の検討では、小型機、中型機を用いたセルロースエステル誘導体のリサイ クル性実証において、熱による劣化原因は分子量低下(セルロース主鎖のグリコ シド結合が熱により切断)と推定した。そして、ペレット化工程において押出温 度を 210 ℃ 以下とすることで、リサイクル率 100 %でのリサイクルが可能であ ることを実証した。

来年度は、リサイクル 5 回以上で各種特性保持率 90%以上を目指す。酸化防 止剤など添加剤による熱劣化の抑制やバージン材とリサイクル材の混合などを 検討する。



図 4-4 リサイクル性の確認に用いた粉砕機(上)、 および1軸押出機(下)

表 4-5	セルロースエステル誘導体	中型機を用いたリサイクル性評価
-------	--------------	-----------------

				昨年度 評価	今年度 評価
	リサイクル	回数	0 190℃	1 220℃	1 210℃
曲げ強度	JIS K 7171 (ISO178) 進城	MPa	35	36	36
曲げ弾性率		GPa	1.1	1.1	1.1
曲げひずみ	+1/2	%	>9	>9	>9
衝撃強度	JIS K 7111-1準拠 ノッチあり	kJ/m2	14	8.1	15
MFR	NEC法 190℃ 10kg	g/10min	4.8	21	12
GPC	Mw*10 ⁴		37	17	32
NMR	置換度	短鎖DS 長鎖DS	2.32 0.32	2.28 0.31	2.32 0.30



図 4-5 セルロースエステル誘導体 リサイクル成形体外観

4.3. リサイクル性と各種物性の相関性評価

昨年度のマテリアルリサイクルシステムの検証において、本実証事業で活用 するモデル製品として、NECプラットフォームズ株式会社(NECPF)掛川事業場 で製造している家庭用ネットワークルータ(ホームゲートウェイ:HGW)製品 (図 4-6)を選定した。本製品はレンタル品としてお客様へ工場から直送され、 レンタル終了と共に工場へ返送されるインフラが形成されているため、リサイ クルプロセスの実証に適している。

そして、この製品における現状のリサイクルプロセスを整理し、クローズドリ サイクルプロセスに向けた課題の抽出を行った。その結果、クローズドリサイク ルを実現するためには、選別工程において、落下衝撃(面衝撃)試験のように簡 易な評価での物性確認が必要であることがわかった。



図 4-6 モデル製品:家庭用ネットワークルータ 外観(HGW)


図 4-7 セルロース樹脂 リサイクル品のペレット外観

そこで、今年度は、セルロース樹脂のリサイクル回数と面衝撃強度および通常の強度特性(曲げ強度、引張強度、シャルピー衝撃強度など)との相関を明らかにし、選別工程での物性確認方法について検討した。

リサイクル性と各物性の相関性評価においては、セルロース樹脂を対象とし、 0~10 回までのリサイクル(1 軸押出機による混練 ペレット化の繰り返し)サ ンプルを作成し、これらの物性について評価した。図 4-7 に 0 回、10 回リサイ クル後のペレットの外観写真を示す。

以下に、リサイクル回数と各種物性の相関性についての評価結果を示す。

<加熱流動性(MFR)、分子量>

セルロースエステル誘導体のリサイクル回数と加熱流動性(MFR)および分子 量(GPC)の評価結果を表 4-7 に示す。また、リサイクル回数と MFR および分子 量をプロットした図(図4-8)と相関関係のヒートマップを図4-9 に示す。相関 関係と値の関係については表4-8 に示す。

その結果、図 4-9 に示すとおり、リサイクル回数と MFR との相関値は 0.95、 および分子量との相関値は-0.99 (Mn)と、正および負の非常に強い相関を示した。 このことから、セルロースエステル誘導体のリサイクル性と MFR および分子量 は非常に強い相関性を持つことがわかった。

リサイクル	回数	0	1	5	7	10
MFR	g/10min	8.07	9.55	10.2	10.5	11.9
分子景 (CPC)	Mn×10 ⁴	10.6	10.4	10.1	9.67	9.23
り」重(GFC)	$Mw \times 10^4$	19.4	18.4	18.6	17.8	17.8

表 4-7 リサイクル性と MFR,分子量の評価結果







図 4-9 MFR、分子量とリサイクル回数の相関性(ヒートマップ)

相関関係	値の範囲
正の非常に強い相関	0.75 ~ 1.00
正の強い相関	0.50 ~ 0.74
正の弱い相関	0.25 ~ 0.49
非常に弱い相関もしくは相関なし	-0.24 ~ 0.24
負の弱い相関	-0.25 ~ -0.49
負の強い相関	-0.50 ~ -0.74
負の非常に強い相関	-0.75 ~ -1.00

表 4-8 ヒートマップの相関関係と値の範囲

< 面衝撃強度 >

リサイクル回数の異なるセルロースエステル誘導体で平板プレート(10cm × 10cm、1 mmt または2 mmt)を成形し、高速面衝撃試験機での衝撃強度測定を実施した。セルロースエステル誘導体の平板プレートの写真を図 4-10、面衝撃試験後の写真を図 4-11、セルロースエステル誘導体のリサイクル回数と面衝撃強度の評価結果を表 4-9、表 4-10 に示す。面衝撃強度の評価項目として、最大衝撃力、最大衝撃力点までのエネルギー、パンクチャ 点までの衝撃エネルギー、破壊形態について記載した。また、リサイクル回数と衝撃エネルギーの相関性(図 4-12)および相関関係のヒートマップを図 4-13 に示す。



図 4-10 セルロースエステル誘導体 平板プレート外観写真 左側 1 mm t、右側 2 mm t



面衝擊試験後 外観写真 左側 1 mmt、右側 2 mmt

表 4-9 セルロースエステル誘導体のリサイクル回数と面衝撃強度評価結果 (1 mmt 試験板)

1㎜厚 リサイク	ル回数	0	5	10
最大衝撃力	kN	1.9	1.1	1.5
最大衝撃力点 エネルギー	J	5.2	2.4	3.5
パンクチャー点 エネルギー	J	5.9	2.8	4.0
破壊形態		NY	NY	NY

表 4-10 セルロースエステル誘導体のリサイクル回数と面衝撃強度評価結果 (2 mmt 試験板)

2mm厚 リサイク	ル回数	0	5	10
最大衝撃力	kN	3.1	1.8	1.8
最大衝撃力点 エネルギー	J	9.1	4.4	4.2
パンクチャー点 エネルギー	J	10	5.9	5.0
破壊形態		NY	NY	NY



図 4-12 リサイクル回数とパンクチャ 点での衝撃エネルギーの相関性



図 4-13 リサイクル回数と面衝撃強度の相関性(ヒートマップ)

図 4-12 に示すとおり、リサイクル回数と衝撃力には成形体の厚さ(1 mm, 2 mm) に関わらず相関性が見られた。(衝撃力最大点またはパンクチャ 点での衝撃エ ネルギーにおいても、傾きと切片は異なるが同様に線形比例するグラフが得ら れている。)また、図 4-13 に示すとおり、リサイクル回数と面衝撃強度に関す るヒートマップでは強い負の相関係数が示されたことから、セルロースエステ ル誘導体のリサイクル性と面衝撃強度は強い相関性を持つことがわかった。



図 4-14 リサイクル回数とシャルピー衝撃強度の相関性

<シャルピー衝撃強度>

リサイクル回数の異なるセルロース樹脂でダンベル試験片(4 mmt)を成形し、 シャルピー衝撃試験を実施した。リサイクル回数とシャルピー衝撃強度の相関 性を図 4-14 に示す。シャルピー衝撃強度は、リサイクル 5 回までは衝撃強度は 低下し負の相関性を示していたが、7 回、10 回目で数値が上がり衝撃強度低下 から外れる結果となった。衝撃試験後の成形体について破断面を観察したとこ ろ、リサイクル回数が増えると複雑化していることがわかった(図 4-15)。破断 面の断面積とリサイクル回数についてプロットした結果を図 4-16 に示す。リサ イクル回数 0~5 回までは微増傾向だが、7,10 回目で断面積が大幅に大きくなっ ていることがわかる。

これらの結果について、リサイクル回数を (全リサイクル数)と (0~5回 まで)に分けてヒートマップを作成した(図4-17)。リサイクル5回()まで であれば衝撃強度と相関性を示すものの、リサイクル10回まで含めると() 相関性は弱くなった。一方、断面積(平均値)に関しては、全リサイクルに対し て非常に強い正の相関性が確認された。



図 4-15 シャルピー衝撃試験後の成形写真



図 4-16 破断面の断面積とリサイクル回数



リサイクル回数 :特定リサイクル回数(7,10回は除く)

<曲げ強度>

リサイクル回数の異なるセルロース樹脂でダンベル試験片(4 mmt)を成形し、 曲げ強度試験を実施した。リサイクル回数と曲げ強度(最大曲げ応力)の相関性 を図 4-18 に示す。また、曲げ強度特性(最大曲げ応力、破断伸びなど)とリサ イクル回数の相関性を解析したヒートマップを図 4-19 示す。リサイクル7回ま でであれば(リサイクル)、リサイクル回数と曲げ強度特性は非常に高い相関 性を示していたが、10 回目を含めた全リサイクル回数(リサイクル)で見る と、リサイクル性と曲げ強度は相関性を示さない結果となった。

< 引張強度 >

リサイクル回数の異なるセルロース樹脂でダンベル試験片(4 mmt)を成形し、 引張強度試験を実施した。リサイクル回数と引張強度(最大引張応力)の相関性 を図 4-20 に示す。また、引張強度特性(最大曲げ応力、破断伸びなど)とリサ イクル回数の相関性を解析したヒートマップを図 4-21 に示す。リサイクル7回 までであれば、リサイクル回数と引張強度(最大点での荷重、強度)に高い相関 性が見られたが、曲げ強度と同様、10 回目を含めた全リサイクル回数で見ると 相関性を示さなくなった。破壊点による伸びや面積については相関性を示した。



図 4-18 リサイクル回数と曲げ強度(最大曲げ応力)の相関性



図 4-19 リサイクル回数と曲げ強度特性の相関性評価







図 4-21 リサイクル回数と引張強度特性の相関性評価

リサイクル回数 : 全リサイクル回数 リサイクル回数 : 特定のリサイクル回数(10回目を除く) リサイクル回数 : 特定のリサイクル回数(7,10回目を除く) <まとめ>

セルロース樹脂のリサイクル回数と各種物性(MFR、分子量、面衝撃強度および通常の強度特性(曲げ強度、引張強度、シャルピー衝撃強度))との相関性について検証した結果、加熱流動性(MFR)、分子量、面衝撃強度においては高い相関性を示すことがわかった。その中で、選別工程において簡便に物性確認が可能な方法として、面衝撃強度を選定した。

<リサイクル回数が増えると非連続的に物性値が上昇する原因考察>

セルロース樹脂のリサイクル回数と各種物性の評価結果において、シャルピー衝撃強度、曲げ強度および引張強度においては、5回までは(曲げ強度、引 張強度は7回まで)負の相関性を示したが、さらにリサイクル回数を増やすと 非連続的に強度が上昇した。以下、この原因についての評価・考察を述べる。

いずれも評価途中のため、来年度も継続して評価を実施する。また、セルロ ース樹脂のリサイクル回数と物性について評価し、再現性を確認する。

推定原因 :試験片の残留応力

面衝撃強度試験は平板プレート、その他の強度試験(シャルピー衝撃強度、 曲げ強度、引張強度)はダンベル試験片を用いたため、試験片の形状によって 残留応力に差が生じ、強度の非連続的な挙動が起きている可能性を考えた。そ こで、リサイクル回数の異なるセルロース樹脂の流動解析を実施し、残留応力 を確認している。

今回はリサイクル0回、10回のセルロース樹脂について流動解析を実施した。流動解析により得られた残留応力の結果を表 4-11、残留応力シミュレーション結果を図 4-22(0回)、図 4-23(10回)に示す。

残留応力が大きいと各種物性は低下することが予想される。平板プレートの 残留応力については、0回と10回では10回の方が残留応力は高く、面衝撃強 度と相関する結果となった。そして、ダンベル試験片については、0回と10回 での残留応力の差は小さく、その他強度とやはり相関する結果となった。(そ の他強度試験の結果は、0回と10回でほぼ同じ。)

今後、非連続的に物性値が変わるリサイクル回数での流動解析を実施し、非 連続的である原因が残留応力であるかについて確認する。

残留応力結果	プレート MPa	ダンベル MPa
0回	25.08	31.04
10回	31.94	33.38





図 4-24 残留応力シミュレーション結果(リサイクル回数0回)



図 4-26 残留応力シミュレーション結果(リサイクル回数 10 回)

推定原因 :樹脂の結晶化

セルロース樹脂のリサイクル回数が増えると分子量は低下するため、樹脂は 結晶化しやすくなる。樹脂の結晶化度が高くなると、衝撃強度や物性は低下す ることが予想される。そこで、リサイクル回数の異なるセルロース樹脂(ペレ ット)について DSC により結晶化度を確認した。その結果、リサイクル0, 3,5、7回については結晶化による発熱ピークおよび融解による吸熱ピークに 大きな差は見られなかったが、10回では発熱ピークが小さくなり吸熱ピークは 大きく見られた(図4-27)。これは、リサイクル7回までは樹脂は非晶状態で あったが、10回では結晶状態の樹脂が存在することを示す。

今後、平板プレートおよびダンベル試験片でのDSC測定を実施し、リサイクル回数と結晶性について確認する。



20 °C 260 °C, 10 °C/min

4.4. リサイクルシステムの実用的プロセス案

昨年度、樹脂をクローズドリサイクルするための課題について検証した結果、 選別工程において、リサイクルの可否を現場で簡単に判別できるシステム作り が必要であることがわかった。そして、4.3節で述べた通り、リサイクル材の各 種物性の結果、面衝撃エネルギー値がリサイクル性と相関性が高いことを確認 した。そこで、劣化度合を簡単に判別するプロセスとして、小型の面衝撃試験機 を設計・作製し、その効果について検証した(図4-28)。



図 4-28 小型面衝撃試験機によるクローズドリサイクルのイメージ

< 小型面衝撃試験機の設計・試作 >

4.3 節の面衝撃強度は高速衝撃試験機での測定結果である。高速衝撃試験には、 プレートを高速で打ち抜いたときの衝撃力や変位などが数値化されるため有用 ではあるが、高価格であり設備サイズも大きく、製品のリサイクル現場に置くの は難しい。そこで、今年度は、リサイクル現場での使用を想定した、小型で安価 な面衝撃試験機を設計した。そして、4.3 節の高速衝撃試験機による面衝撃強度 との相関性を確認した。

まず、小型面衝撃試験機の模式図を図 4-29 に示す。成形体を装置下の治具に 設置後、ボタンを押すとシリンダが下降し、成形体に衝撃を与えることができる。 スプリングとストライカにより、成形体に与える衝撃力を調整する。スプリング とストライカはボルトを外し、ストライカを含む下側部品を抜いて交換する。



図 4-29 設計された小型面衝撃試験機の模式図



図 4-30 小型面衝撃試験機 試作機実物

<小型面衝撃試験機の評価>

小型面衝撃試験機を用いてセルロースエステル誘導体、PC 樹脂およびポリス チレン(PS)樹脂の面衝撃試験を実施し、高速面衝撃試験の結果と比較した。

試験荷重の調整はスプリングとストライカ径により調整した。スプリングの 荷重はデジタル加圧計により測定した。ストライカ径は 5.8 mm φ および 20 mm φ を用いた。

まず、表 4-12、表 4-13 に示すとおり、スプリングおよびストライカ径の組み 合わせにより樹脂の破損結果が異なることから、衝撃力を調整できることがわ かった。そして、高速衝撃試験機で得られたエネルギー値と小型衝撃試験機で実 施した結果を比較することで、小型衝撃試験機で樹脂に伝わるエネルギー量を 推定できることがわかった(表 4-14)。ストライカ径 20 mmφ、スプリング DC672 : 2.2 ~ 3.9 [J]相当、ストライカ径 5.8 mmφ、スプリング DC672 : 5.9 ~ 7.2 [J]相当 と推定した。また、衝撃試験後の写真を表 4-15 に示す。小型試験機で実施した 試験の破壊タイプは、高速衝撃試験機で実施したものと差異がないことを確認 した。

体田均能	括米百	スプリング					
医内间周	作主大风	C266	DC672	P559	P578	P545	P567
セルロース樹脂	バージン材	-	—	NY	NY	NY	NY
	5回リペレ材	-	—	NY	NY	NY	NY
	10回リペレ材	-	-	NY	NY	NY	NY
ポリカーボネート 樹脂	バージン材	-	-	-	-	-	YS
	5回リペレ材	-	-	-	-	-	YS
	10回リペレ材	-	-		27 -2 6	-	YS
ポリスチレン樹脂	バージン材	-	NY	NY	NY	NY	NY

表 4-12 小型面衝撃試験の結果(20 mm φ, 2 mmt)

表 4-13 小型面衝撃試験の結果(5.8 mm \u03c6, 1 mmt)

使用增肥	括米百		スプリング					
1、广门1四/1目	作生大只	C266	DC672	P559	P578	P545	P567	
セルロース樹脂	バージン材	-	NY	NY	NY	NY	NY	
	5回リペレ材		NY	NY	NY	NY	NY	
	10回リペレ材	-	NY	NY	NY	NY	NY	
ポリカーボネート 樹脂	バージン材	-	-	YS	YS	YS	YS	
	5回リペレ材	-	-	YS	YS	YS	YS	
	10回リペレ材	-		YS	YS	YS	YS	
ポリスチレン樹脂	バージン材	NY	NY	NY	NY	NY	NY	

- :破損なし、NY:降伏しない挙動、YS:安定き裂

表 4-14 高速面衝撃試験機と小型面衝撃試験機の比較

使用樹脂	種類	エネルギー(J)		20㎜φ、DC672 の場合		5.8㎜φ、DC672 の場合	
		1 mm厚	2 mm厚	1mm厚	2 mm厚	1 mm厚	2 mm厚
セルロース樹脂	バージン材	5.9	10.0		-	NY	-
	5回リペレ材	3.9	8.0	(-)	-	NY	-
	10回リペレ材	4.0	7.2	-	-	NY	-
ポリカーボネート 樹脂	バージン材	20	50	—	-	—	-
	5回リペレ材	19	47	-	-	-	-
	10回リペレ材	20	44	-	-	-	-
ポリスチレン樹脂	バージン材	2.2	5.4	NY	-	NY	

*NY:降伏しない挙動



表 4-15 面衝撃試験後 平板試験片の写真

<リサイクルシステムの実証>

今年度は平板を用いた小型面衝撃試験機の有効性を確認した。これを受けて 来年度は、セルロース樹脂を用いて製品筐体を作成し、実際のリサイクル現場に おいて模擬的なリサイクルを実施する。その際には、小型面衝撃試験機にサンプ ルをセットするジグの汎用化を検討するとともに、リサイクル現場に小型面衝 撃試験機を設置し、その有効性を確認する。

4.5. 従来樹脂のリサイクルプロセスへの影響評価

製品リサイクルの現場において、従来樹脂(PC樹脂)のリサイクルプロセス 多糖類バイオプラスチックが混入した際の影響について評価した。

PC 樹脂にセルロース樹脂が1%,5%,10%混入した場合を想定し、PC 樹脂 にセルロース樹脂を1%,5%,10%混練したサンプルを作成し機械特性(曲げ 強度、IZOD 衝撃強度)および MFR を測定した。結果を表 4-16、試験片の外観 を図 4-31 に示す。

セルロース樹脂の混入により、PC 樹脂の物性は低下し熱可塑性は向上する 方向であることがわかった。また、混入率 5%以下であれば物性(特に IZOD 衝撃強度)への影響は小さいものの、10%混入すると IZOD 衝撃強度が大幅に 低下し、従来樹脂のリサイクルプロセスに影響を及ぼすことがわかった。

PC樹脂中の セルロース樹脂		機械強度	ġ	MFR [g/10min]
混入率 (wt%)	曲げ 強度 [MPa]	曲げ 弾性率 [GPa]	IZOD 衝撃強度 [kJ/m ²]	240°C5kgf
0	113	2.7	76	4.4
1	111	2.5	75	4.6
5	101	2.5	68	4.8
10	97	2.4	20	5.7

表 4-16 セルロース樹脂が混入した PC 樹脂の物性評価



図 4-31 セルロース樹脂が混入した PC 樹脂

4.6. 今後の開発方針

今年度は、多糖類バイオプラスチックの熱や光劣化について検討し、原因を明 らかにした。また、リサイクル性を判別するためのシステムとして、リサイクル 回数が0から10回までの多糖類バイオプラスチックを作成し、リサイクル性と 各樹脂物性の相関性について評価し、加熱流動性、分子量、面衝撃強度において 強い相関性があることを明らかにした。さらに、小型選別機を設計・作製し、そ の効果について検証した。

次年度は、実機でのリサイクル性を把握し、リサイクル率を最適化する。具体的には、セルロースエステル誘導体を用いて実製品(HGW)を成形し、NECPF 掛川工場のリサイクルラインにてクローズドリサイクルを実施する。この時に 選別機として小型面衝撃試験機での実証を行い、その有効性を評価する。 実証内容5.LCAの検証・評価

本業務では、多糖類バイオプラスチックの LCA 評価を目的とする。

昨年度は、CO2削減効果を算出するための条件設定および多糖類バイオプラス チックの合成処方と側鎖エステル基に利用する長鎖成分のLCA評価を実施した。 今年度は、昨年度の検討内容をさらに精査し、ライフサイクルフロー全体の LCA評価を実施した。具体的には、原材料調達・生産(原料採取から合成工程 まで)の CO2排出量を昨年度よりも実情に近い条件で算出した。また、生産工 程、使用工程およびリサイクル工程においては、NECプラットフォームズ株式 会社(NECPF)掛川事業場他の実設備を活用してフォアグラウンドデータを取得 し、より実情に近い条件でのLCA評価を実施した。

5.1. 条件設定

昨年度、LCA 評価・検証の対象製品、ベースライン、機能単位として下表(表 5-1)のように設定した。また、LCA 評価・検証に用いるライフサイクルフロー 図と評価範囲として、図 5-1 のように策定した。今年度は、機能単位の筐体重量 をより実情に近い数値(200g)に変更した。また、セルロース原料の木材チップ の製造について、樹種を広葉樹に限定し、産出国をベトナムに変更した。

表 5-1	LCA 評価・	・検証す	「る対象製品、	ベースライン、	機能単位
-------	---------	------	---------	---------	------

評価対象製品	電子機器筐体部品
ベースライン	ポリカーボネート樹脂
機能単位	1台の電子機器(ホームゲートウェイ機器、レン
	タル販売品)の筐体(約200g)として2年使用
	し、回収する(化石燃料由来の材料を用いた
	ケースとバイオ由来の材料を用いたケース)。



図 5-1 ライフサイクルフロー図と評価範囲

130

5.2. 原材料調達・生産の LCA 評価

昨年度は、図 5-1 に示したライフサイクルフロー図のうち、原材料調達・生産 (原料採取から合成工程まで)の範囲について、当研究グループで確立してきた 2 つの合成処方(酸クロ法、TFAA法)について LCA 評価を実施した。各処方 のエネルギー起源 CO₂ 排出量の計算結果を表 5-2 に示す。比較した結果、酸ク ロ法で合成する多糖類バイオプラスチックは 3.99 kg-CO₂/kg、TFAA 法では 41.41 kg-CO₂/kg であり、TFAA 法は酸クロ法のおよそ 10 倍であることが判明した。こ のことから、今年度以降の本実証事業における多糖類バイオプラスチックの合 成処方は酸クロ法での検討を実施することとした。

	エネルギー起源 CO ₂ 排出量 [kg-CO ₂ /kg]	CO ₂ 排出量 削减効果 [kg-CO ₂ /kg]
多糖類系バイオプラスチック (酸クロ法)	3.99	1.68
多糖類系バイオプラスチック (TFAA法)	41.41	-35.74
【ベースライン】 ポリカーボネート樹脂	5.67	_

表 5-2 多糖類バイオプラスチックの合成処方 昨年度の LCA 評価結果

今年度は、昨年度の検討内容をさらに精査し、より実情に近い条件で LCA 評価を実施した。具体的には、多糖類(セルロース)および長鎖脂肪酸の LCA においては、樹種や輸入先など設定条件を精査し、輸送による CO₂ 排出量を追加した。合成工程においては、廃液の蒸留回収シミュレーションで得られた溶媒の回収率を用いて、LCA 評価を行った。

<セルロースの LCA >

多糖類バイオプラスチック(セルロースエステル誘導体)の原料であるセルロ ースのLCA について調査した。前提として、バイオプラスチックの原料セルロ ースはセルロース純度の高いものが求められることから、溶解パルプを使用す ることと設定した。また、パルプの原料となる木材について調査した結果、ベト ナムから輸入される広葉樹が多くを占めるため¹、木材チップの樹種は広葉樹で あり、輸入先はベトナムと設定した。

1)日本製紙連合会 HP より https://www.jpa.gr.jp/states/pulpwood/index.html

セルロース(パルプ)の生産者単価および CO₂原単位を表 5-3 に示す。パルプ は日本国内での製造を想定しているため、3EID では輸入控除型の数値を使用し た。また、多糖類バイオプラスチックの合成に必要なパルプの使用量および木材 チップの生重量を表 5-4 に示す。木材チップの生重量は、木材チップの換算係数 (林野庁 HP²)より算出し、輸送船のサイズ選定に使用した。そして、CO₂排出 原単位と使用量を用いて、パルプ製造に関する CO₂排出量を算出した(表 5-5)。

2)https://www.rinya.maff.go.jp/kanto/apply/publicsale/wood/attach/pdf/sisutemu20200225-5.pdf

	生産者単価 円/t	CO2排出原単位 (エネルギー起源) [kgCO2/kg]	CO2排出原単位 (非エネルギー起源) [kgCO2/kg]
パルプ	67060	0.594	0.0022

表 5-3 セルロース (パルプ)の生産者単価および CO₂ 排出原単位

A. 南斉規介 (2019) 産業連関表による環境負荷原単位データブック(3EID), 国立研究開 発法人国立環境研究所, http://www.cger.nies.go.jp/publications/report/d031/index.html

B. Keisuke Nansai, Jacob Fry, Arunima Malik, Naoki Kondo (2020), Carbon footprint of Japanese health care services from 2011 to 2015, Resources, Conservation & Recycling, 152, 104525.

表 5-4 セルロース (パルプ)の必要量

使用量	パルプ	木材チップ 生重量(t)
バイオプラ 1 kg	0.48kg	1.824
実証事業終了時点(1万t/y)	4800t	18240
2030年時点(20万t/y)	96000t	364800

表 5-5 セルロース (パルプ)の CO₂ 排出量(製造)

製造	パルプ	CO2排出量 (エネルギー起源) [tCO2/y]	CO2排出量 (非エネルギー起源) [tCO2/y]
実証事業終了時点(1万t/y)	4800t	2853	11
2030年時点(20万t/y)	96000t	57064	212

次に、パルプの輸送に関わる CO₂ 排出量について求めた。前提として、輸入 先はベトナムとし、木材チップ(生重量)をベトナムから日本まで(航路 4393 km)輸送する場合の CO₂ 排出量を Gabi Professional を用いて調査した。実証事 業終了時点、2030 年時点での輸送船サイズおよび輸送にかかる CO₂ 排出量を表 5-6 にまとめた。輸送船のサイズ(コンテナ船 5000-20000dwt)は木材チップの 生重量より選定した。そして、製造と輸送の和により、パルプの CO₂ 排出量を 算出した(表 5-7)。

表 5-6 セルロース (パルプ)の CO₂ 排出量(輸送)

輸送	木材チップ 生重量(t)	輸送船 サイズ	CO2排出量 (エネルギー起源) [tCO2/y]	CO2排出量 (非エネルギー起源) [tCO2/y]
実証事業終了時点 (1万t/y)	18240 18240t×1回	Container Ship 5000 to 200000 dwt	631	0
2030年時点 (20万t/y)	364800 12160t×1回	Ŷ	12741	0

表 5-7 セルロース (パルプ)の CO2 排出量

セルロース (パルプ) 製造+輸送	CO2排出量 (エネルギー起源) [tCO2/y]	CO2排出量 (非エネルギー起源) [tCO2/y]	
実証事業終了時点(1万t/y)	3484	11	
2030年時点(20万t/y)	69085	212	

今年度は、輸送にかかる CO₂ 排出量を加えてセルロースの CO₂ 排出量を算出 した。来年度は、溶解パルプに関わる調査や製紙メーカーへのヒアリングなどに よりさらに条件を精査し、より実情に近い CO₂ 排出量の算出を目指す。

< 長鎖脂肪酸の LCA >

多糖類バイオプラスチックの側鎖として使用する長鎖脂肪酸について、LCA 評価を実施した。前提として、脂肪酸は RSPO³(Roundtable on Sustainable Palm Oil) に所属する油脂メーカーより購入する。油脂メーカーの多くは、インドネシア、 マレーシアにあるため、長鎖脂肪酸の輸入先はインドネシアと設定した。

3) RSPO *O* HP <u>https://www.rspo.org/</u>

長鎖脂肪酸の生産者単価および CO2 排出原単位を表 5-8 に示す。長鎖脂肪酸

は海外での製造を想定しているため、3EID では輸入品国産仮定型の数値を使用 した。また、多糖類バイオプラスチックの合成に必要な長鎖脂肪酸の使用量およ び長鎖脂肪酸の製造に関わる CO₂排出量を算出した(表 5-9)。

	生産者単価 円/t	CO2排出原単位 (エネルギー起源) [kgCO2/kg]	CO2排出原単位 (非エネルギー起源) [kgCO2/kg]
長鎖脂肪酸	113255	0.491	0.0516

表 5-8 長鎖脂肪酸の生産者単価および CO2 排出原単位

A. 南斉規介 (2019) 産業連関表による環境負荷原単位データブック(3EID), 国立研究開 発法人国立環境研究所, http://www.cger.nies.go.jp/publications/report/d031/index.html

B. Keisuke Nansai, Jacob Fry, Arunima Malik, Naoki Kondo (2020), Carbon footprint of Japanese health care services from 2011 to 2015, Resources, Conservation & Recycling, 152, 104525.

製造	長鎖 脂肪酸	CO2排出量 (エネルギー起源) [tCO2/y]	CO2排出量 (非エネルギー起源) [tCO2/y]
実証事業終了時点(1万t/y)	3400t	1670	176
2030年時点(20万t/y)	68000t	33400	3511

表 5-9 長鎖脂肪酸の使用量および CO2 排出量(製造)

次に、長鎖脂肪酸の輸送に関わる CO₂ 排出量について求めた。前提として、 輸入先はインドネシアとし、長鎖脂肪酸をインドネシアから日本まで(航路 5834 km)輸送する場合の CO₂ 排出量を Gabi Professional を用いて調査した。実証事 業終了時点、2030 年時点での輸送船サイズおよび輸送にかかる CO₂ 排出量を表 5-10 にまとめた。輸送船のサイズは長鎖脂肪酸の重量より選定した。そして、製 造と輸送の和により、長鎖脂肪酸の CO₂ 排出量を算出した(表 5-11)。

表 5-10 長鎖脂肪酸の CO₂ 排出量(輸送)

輸送	重量(t)	輸送船 サイズ	CO2排出量 (エネルギー起源) [tCO2/y]	CO2排出量 (非エネルギー起源) [tCO2/y]
実証事業終了時点 (1万t/y)	3400 1700t×2回	Average ship 3500t payload	882	0
2030年時点 (20万t/y)	68000 68000×1回	Container Ship 5000 to 200000 dwt	3201	0

長鎖脂肪酸 製造+輸送	CO2排出量 (エネルギー起源) [tCO2/y]	CO2排出量 (非エネルギー起源) [tCO2/y]		
実証事業終了時点(1万t/y)	2552	176		
2030年時点(20万t/y)	36601	3511		

表 5-11 長鎖脂肪酸の CO₂ 排出量

今年度は、輸送にかかる CO₂ 排出量を加えて長鎖脂肪酸の CO₂ 排出量を算出 した。来年度は、長鎖脂肪酸の CO₂ 原単位に関する情報を RSPO などより入手 し、さらに条件を精査することで、より実情に近い CO₂ 排出量の算出を目指す。

<藻類由来材料(パラミロン、藻類由来脂肪酸)のLCA>

多糖類バイオプラスチックの原料(多糖類、長鎖脂肪酸)は、藻類(ユーグレナ) から抽出されるパラミロンおよび藻類由来脂肪酸を用いることもできる。藻類 は食糧生産と競合せず CO₂ 吸収効果の高い生物であるため、藻類由来の多糖類 や脂肪酸を用いることでバイオプラスチックの CO₂ 削減効果が期待される。た だ、ユーグレナの培養条件について現在検討中のため、今年度の藻類由来材料の LCA 評価は、文献⁴から CO₂ 排出原単位を推定するところまで行った。

4) Life Cycle Analysis of Algal Lipid Fuels with the GREET Model

https://greet.es.anl.gov/publication-algal-lipid-fuels

藻類由来材料	CO2排出原単位 (エネルギー起源) [kgCO2/kg]	CO2排出原単位 (非エネルギー起源) [kgCO2/kg]
パラミロン	0.92	0
藻類由来 脂肪酸	0.92	0

表 5-12 藻類由来材料の CO₂排出原単位

今年度は、藻類由来材料の CO₂ 排出原単位はセルロースや油糧植物由来の脂肪酸よりも高い結果となったが、来年度はユーグレナの培養条件を最適化し、より実情に近い CO₂ 排出量を算出する。

表 5-13 バイオプラスチック原料(セルロース、長鎖脂肪酸を除く)の CO₂ 排出原単位、CO₂排出量および原料コスト計算

			%			%	%	%			
贏			回収:99.68			回収:99.890	回収:97.879	回収:99.96.96			
	バイオフラ1kg あたりコスト (¥/KgBM)	36.8	54.5	43.8	346.5	6.7	20.2	0.2	0	508.7	428.1
即是	非エネルギー 起源 [kgCO2/kgBM]	0.002	0.046	0.008	0.000	0.005	0.015	0.000	0.000	0.076	0.066
C02掛	エネルギー 起源 [kgCO2/kgBM]	0.355	0.491	0.154	1.139	0.057	0.175	0.002	0.000	2.372	1.864
亮单位	非エネルギー 起源 [kgCO2/kg]	0.004	0.070	0.027	0.000	0.820	0.820	0.042		合計	合計
C02	エネルギー 起源 [kgCO2/kg]	0.65	0.75	0.54	1.15	9.50	9.50	0.45			いた値
	単価 (¥/kg)	76.70	83.00	128.9	350	1100	1100	50.00			方酸を除い
	使用量 (Kg/KgBM)	0.48	0.66	0.34	0.99	0.0060	0.018	0.0041	1.6		ース、長鎖脂肌
	原料	ノペレプ	プロピオン酸	ステアリン酸	ホスゲン	MMP	ピリジン	イーノダメ	Ъ		-01/21

۵đ	バイオプラ1.0kgあたり							
プロセス	条件	電力他 CO2排出量						
反応工程	★反応溶媒 (NMP+ピリジン)7.0kg ★100℃, 4hr	0.072	0.01					
溶媒回収工程	★反応溶媒7.0kg, ★分離析出溶媒(水, MeOH, ヘキサン)15.0kg	0.992	0.10					
	溶媒ロス分(0.3%)		0.243					
排水処理工程			0.04					

表 5-14 バイオプラスチック(セルロースエステル誘導体)の CO2 排出量

プロセス 1.214

<多糖類バイオプラスチックの合成工程(樹脂製造、廃液蒸留回収)のLCA>

多糖類バイオプラスチック(セルロースエステル誘導体)の合成工程(樹脂製造、廃液蒸留回収)に関する LCA 評価を実施した。合成工程の LCA 評価は、バイオプラスチック原料の LCA 評価と製造プロセスの LCA 評価に分けて実施した。

まず初めに、セルロースエステル誘導体の合成工程で使用した原料について、 CO2排出原単位およびバイオプラスチック1kgあたりのCO2排出量、コストを 表 5-13にまとめた。廃液からの溶媒回収率は、蒸留設備シミュレーションで得 られた値を使用した。

次に、セルロースエステル誘導体の製造プロセス(合成および廃液の蒸留)に ついて、バイオプラスチック1kgあたりのCO2排出量を表5-14に示す。今年度 に蒸留シミュレーションを実施したものの、パイロットスケールでありスケー ルアップ要素が考慮されないため、今年度は提案時の値を使用した。来年度、合 成設備および蒸留設備に関して量産スケールでのシミュレーションを実施し最 適化することで、より実情に近いCO2排出量を出す。

<原材料調達・生産(原料採取から合成工程まで)のLCA 評価>

これまでの評価結果をもとに、セルロースエステル誘導体の原材料調達・生産 (原料採取から合成工程まで)のLCA評価結果について、CO2排出量を表 5-15、 コストを表 5-16にまとめた。

CO₂ 排出量に関しては、今年度は 3.90 kg-CO₂/kg となり、輸送 CO₂ を加えても 昨年度の計算結果 (3.99 kg-CO₂/kg) より若干低い値になった。これは、合成原 料の主成分である NMP (N-メチルピロリジノン)の回収率が想定 (0.3% ロス) よりも高かったためと推察した。

また、コストに関しては、バイオプラスチック1kg あたりのコストは 509 円 /kg(対象製品1台あたり102円)となった。今年度は、材料と輸送コストのみ の結果であり、スケールによって影響される製造プロセスの値は入れていない ため、事業終了時点と普及段階時点の差が生じていない。来年度は、合成、蒸留 設備シミュレーションにより製造プロセスに関する費用を算出し追加する。ま た、対象製品1台あたりの金額が102円になったことに対して、比較対象であ るポリカーボネート樹脂においても、同条件で原材料調達段階のコストは同等 レベル(100~200円程度)である。セルロースエステル誘導体の合成プロセス が効率化する普及段階においては、十分に事業性があると考えられる。

<ベースライン (ポリカーボネート樹脂)の LCA>

ベースラインであるポリカーボネート(PC)樹脂について、LCA 評価を実施した。PC 樹脂の CO₂ 排出量は、PC 樹脂の製造 CO₂ 排出量と PC 原料の輸送 CO₂ 排出量の和により算出した(表 5-17)。

PC 樹脂の製造に関する CO₂ 排出原単位および CO₂ 排出量は、3EID (項目:高 機能樹脂)より算出した。PC 樹脂の生産者単価および CO₂ 排出原単位を表 5-17、 PC 樹脂の製造にかかる CO₂ 排出量を表 5-18 に示す。

次に、PC 樹脂の輸送にかかる CO₂ 排出量について検討した。今回は、PC 樹 脂原料であるフェノールとアセトンを中東より輸送し、日本で PC 樹脂を製造 する設定となっている。そこで、フェノールとアセトンを輸入する際の CO₂ 排 出量について、重量より輸送船のサイズを決定し、Gabi Professional により CO₂ 排出量を調査した。その結果を表 5-19 に示す。そして、製造と輸送の和によ リ、PC 樹脂の CO₂ 排出量および新たに算出した CO₂ 排出原単位を表 5-20 に示 す。PC 樹脂の CO₂ 原単位は、昨年度は 5.67 kg CO₂/CO₂ と算出したが、今年度 は実証事業終了時点で 4.39 kg CO₂/CO₂、普及段階(2030 年)では 3.96 kg CO₂/CO₂ となり昨年度よりも低い結果となった。これは、昨年度の計算に使用したデー タベースが一部古く、より新しいデータベースを使用したことで実情に合った 数値に近づいたためと推察した。

表 5-15 セルロースエステル誘導体の原材料調達・生産(原料採取から合成 工程まで)の CO₂ 排出量

		CO2排出量						
原料調達・ 製造	項目	バイオプラ1kgあたり (kgCO2/BM1kg)		実証事業終了時点 1万tスケール (tCO2/t)		2030年時点 20万tスケール (tCO2/t)		
		エネ起源	非工不起源	エネ起源	非工不起源	工不起源	非工不起源	
セルロース	パルプ製造	0.285	0.001	2853	11	57064	212	
	輸送		-	631	0	12741	0	
脂肪酸	脂肪酸製造	0.167	0.0176	1670	176	33400	3511	
	輸送	-	-	882	0	3201	0	
合成・蒸留	合成原料	1.864	0.0659	18636	659	372710	13176	
	合成エネルギー	1.498	0	12140	0	242800	0	
合計		3.814	0.084	36812	845	721917	16900	

表 5-16 セルロースエステル誘導体の原材料調達・生産(原料採取から合成 工程まで)のコスト試算

		コスト				
原料調達・製造	項目	実証事業終了時点 1万tスケール (¥)	2030年時点 20万tスケール (¥)			
セルロース	パルプ製造	321,888,000	6,437,760,000			
	輸送	46,431,200	1,632,585,000			
脂肪酸	脂肪酸製造	385,067,000	7,701,340,000			
	輸送	53,213,000	403987000			
合成・蒸留	合成原料	4,280,817,912	85,616,358,236			
合計		5,087,417,112	101,792,030,236			
¥/BM1	.kg	509	509			
¥/製品1台	あたり	102	102			

	生産者単価 円/t	CO2排出原単位 (エネルギー起源) [kgCO2/kg]	CO2排出原単位 (非エネルギー起源) [kgCO2/kg]
PC樹脂	397526	3.46	0.414

表 5-17 PC 樹脂の生産者単価および CO2 排出原単位

A. 南斉規介 (2019) 産業連関表による環境負荷原単位データブック(3EID), 国立研究開 発法人国立環境研究所, http://www.cger.nies.go.jp/publications/report/d031/index.html

B. Keisuke Nansai, Jacob Fry, Arunima Malik, Naoki Kondo (2020), Carbon footprint of Japanese health care services from 2011 to 2015, Resources, Conservation & Recycling, 152, 104525.

表 5-18 PC 樹脂の CO₂ 排出量(製造)

製造	CO2排出量 (エネルギー起源) [tCO2/y]	CO2排出量 (非エネルギー起源) [tCO2/y]		
実証事業終了時点(1万t/y)	34554	4137		
2030年時点(20万t/y)	691082	82750		

表 5-19 PC 樹脂原料の輸送 CO2 排出量

輸送	重量 (t)	輸送船 サイズ	CO2排出量 (エネルギー起源) [tCO2/y]	CO2排出量 (非エネルギー起源) [tCO2/y]	
実証事業終了時点	9700	Average ship	4052	226	
(1万t/y)	2425t×4回	3500t payload	4952	230	
2030年時点	194000	Container Ship	19904	0	
(20万t/y)	48500t×4回	5000 to 200000 dwt	10004	U	

表 5-20 PC 樹脂の CO₂ 排出量と CO₂ 排出原単位(製造 + 輸送)

PC樹脂 製造+輸送	CO2排出量 (エネルギー起源) [tCO2/y]	CO2排出量 (非エネルギー起源) [tCO2/y]	CO2排出原単位 (エネルギー起源) [kgCO2/kg]	CO2排出原単位 (非エネルギー起源) [kgCO2/kg]	
実証事業終了時点(1万t/y)	39496	4373	3.95	0.44	
2030年時点(20万t/y)	709886	82750	3.55	0.41	

5.3. 生産の LCA 評価

今年度は、生産工程(ペレット化工程、成形工程)の CO₂ 排出量について、実際の量産設備を使ってフォアグラウンドデータを取り、生産工程における CO₂ 排出量を算出した。

<ペレット化工程の LCA >

セルロースエステル樹脂およびベースライン樹脂について、ペレット化工程 での消費電力量を測定し CO₂ 排出量を算出した。消費電力量は、使用設備(タ ンブラー、押出機、ペレタイザー、選別機)の各ブレーカーにクランプオンパワ ーハイテスターを取り付けて測定した。設備のサイズは、スケールアップメリッ トが明らかになるように、小型機、中型機、大型機3種類について測定した。使 用した設備の写真を図 5-2~4 に示す。







図 5-2 ペレット化 生産工程設備(小型機)



押出機





ペレタイザー

選別機





図 5-3 ペレット化 生産工程設備(中型機)

押出機





選別機





図 5-4 ペレット化 生産工程設備(大型機)

これらのペレット化設備を用いて、ペレット化工程での消費電力量とベース ライン樹脂(PC樹脂)との比較を表 5-21 に示す。ペレット1kg生産時の電力 消費量は、大型機においてはセルロース樹脂の方がPC樹脂よりも8%程度低 くなった。これは、セルロース樹脂の押出温度がPC樹脂よりも30°C低く、 また、押出機のスクリュー形状がセルロース樹脂に最適化されており、PC樹 脂と同様にペレット化できたためである。一方、中型、小型と設備が小さくな るほどPC対比の値は大きくなった。これは、中型、小型の押出機については セルロース樹脂に対してスクリュー形状が最適化されておらず、ペレット1kg あたりにかかる生産時間が長くなったためである。最適化により生産時間は短 縮され、PC対比も下がると思われる。

ペレット 製造設備	平均消費電	カ[kW]	DCttH	ペレット1kg生産に かかる時間[s/kg]		DCttH	ペレット1kg 電力量[kWl	生産時の h/kg]	DOM
	セルロース 樹脂	PC樹脂	PCAIL	セルロース 樹脂	PC樹脂	PCAIL	セルロース 樹脂	PC樹脂	PCAIL
大型機 (1軸)	84.7	85.4	0.99	13.9	15.0	0.93	0.318	0.346	0.92
中型機 (1軸)	33.5	41.9	0.80	78.0	64.4	1.21	0.710	0.737	0.96
小型機 (1軸)	14.0	20.6*	0.68	128.8	67.3 [*]	1.91	0.501	0.385*	1.30

表 5-21 ペレット化工程の消費電力量と PC 対比

<成形工程の LCA >

セルロース樹脂およびベースライン樹脂について、成形工程での消費電力量 を測定し CO₂ 排出量を算出した。消費電力量は、ペレット化工程と同様、使用 設備(乾燥機、成形機)の各ブレーカーにクランプオンパワーハイテスターを取 り付けて測定した。設備のサイズは、スケールアップメリットが明らかになるよ うに、50t 成形機、160t 成形機 2 種類について測定した。
材料乾燥炉







図 5-5 成形工程 関連設備

成形工程での消費電力量について、ベースライン樹脂(PC樹脂)との比較 を行った。成形1ショットあたりの消費電力量の測定結果を表 5-22(50t成形 機)、表 5-23(160 t 成形機)にまとめた。成形機のサイズに関わらず、セル ロース樹脂の方が PC 樹脂よりも 40%程度削減可能であることがわかった。こ れは、表 5-24 に示すとおり、セルロース樹脂は PC 樹脂よりも材料の乾燥温 度、金型温度が低いためである。

		=0.##.#	材料	材料名	
	成形利用	設備名	PC樹脂	セルロース樹脂	頒考
1		材料乾燥炉	93,136	36,047	1ショット_31s で算出
			(120℃)	(80°C)	
,		成形機 50t成形機 の場合 温調機	91,562	74,669	
	50t成形機		(30°C)	(60°C)	
	の場合		43,792	28,477	
			(90°C)	(60℃)	
ł		粉碎機	6,009	6,009	1個当たりの粉砕 時間を1sとする
	合計		234,499	145,202	38%低减

表 5-22 成形工程の消費電力量と PC 対比 (50t 成形機)

表 5-23 成形工程の消費電力量と PC 対比(160t 成形機)

		成形機 設備名	材	材料名	
	力化并少代现		PC樹脂	セルロース樹脂	佣考
1		材料乾燥炉	156,228	60,467	
			(120℃)	(80°C)	
2		成形機 の場合 温調機	184,542	145,955	1ショット_52s で算出
	160t成形機 の場合		(90℃)	(70°C)	
3			85,012	42,739	
			(90°C)	(70℃)	
4		粉砕機	6,009	6,009	1個当たりの粉砕 時間を1sとする
	合計		431,791	255,169	41%低减

		材料名		
成形条	件	PC樹脂	セルロース	
		-	樹脂	
材料乾燥温度		120℃	80℃	
	成形機	ഹംപ	70°C	
全刑追調	160t		700	
亚兰加阿	成形機 50t	50 C	60℃	

表 5-24 樹脂の成形温度条件

<生産(ペレット化、成形)の LCA 評価>

セルロース樹脂および PC 樹脂の生産(ペレット化、成形)において、樹脂 1 kg あたりの消費電力量と実証終了段階(1万 t/y)から普及段階(20万 t/y)へス ケールアップした時の消費電力量の削減効果を表 5-25 にまとめた。

セルロース樹脂と PC 樹脂の比較において、生産工程での消費電力量(ペレット化と成形の和)はセルロース樹脂の方が PC 樹脂よりも低い結果となった。特に、成形工程での消費電力量が低くなっており、セルロース樹脂の成形温度や乾燥温度が PC 樹脂よりも低いことが要因と推察した。

また、実証終了段階(1万t/y)から普及段階(20万t/y)へスケールアップし た時の消費電力量の削減効果については、ペレット化工程においてスケールア ップによる高い効果が見られた。これは、設備のサイズを上げることで、ペレッ ト化の清算効率が上がるためである。一方、成形工程に関しては、スケールアッ プによる効果は見られなかった。消費電力量がわずかに上がっているのは、設備 サイズが大きくなることで稼働時の消費電力が上がるためと推察した。

生产工程	セルロ Ws/#	ース樹脂 ^{樹脂1kg}	PC樹脂 Ws/樹脂1kg		
工作工作	1万tスケール (×10 ⁴)	20万tスケール (×10 ⁴)	1万tスケール (×10 ⁴)	20万tスケール (×10 ⁴)	
ペレット 化	255 ×0	.45 115	265 ×0	.47 124	
成形	117 <u>×1</u>	.06 125	192 📩	¹¹) 213	
合計	372 <u>×0</u>	⁶⁴ 239	457 <u>×0.</u>	337	

表 5-25 生産工程での樹脂 1 kg あたりの消費電力量と スケールアップ効果

そして、セルロース樹脂および PC 樹脂の生産工程での CO₂ 排出量を消費電 力量より算出した(表 5-26)。なお、消費電力量から CO₂ 換算するための基礎 排出量として、0.000468 t-CO₂/kWh(東京電力エナジーパートナー)を使用した。

生産工程においては、セルロース樹脂の方が PC 樹脂よりも CO₂ 排出量が低いことがわかった。さらに、樹脂の生産スケールアップの効果により、普及段階において(20万 t/y)、セルロース樹脂は PC 樹脂に比べて約 30 % %の CO₂ 削減効果があることがわかった。

	セルロ・	ース樹脂	PC樹脂		
生産工程	実証事業終了 時点 1万tスケール	2030年時点 20万tスケール	実証事業終了 時点 1万tスケール	2030年時点 20万tスケール	
樹脂1kgあたりの電力量 (×10 ⁴)Ws/樹脂1kg	372	239	457	337	
1年あたりの消費電力量 (×10 ⁴)KWh/y	1035	13290	1270	18740	
CO2排出量 t-CO2/y	4842	62195	5943	87703	

表 5-26 生産工程での CO₂ 排出量

5.4. 製品使用時の LCA 評価

バイオプラスチックを製品に適用した場合の CO₂ 排出量について調査した。 対象製品(ホームゲートウェイ機器(ルーター):HGW)にバイオプラスチッ クを適用した場合の消費電力量を測定し、PC 樹脂との比較を行った。また、得 られた消費電力量より対象製品の使用時の CO₂ 排出量を算出した。

<バイオプラスチックの電子機器適用時の消費電力量>

対象製品(HGW)にバイオプラスチックを適用した場合の消費電力量測定については、次のとおり実施した。

まず、セルロース樹脂で HGW 筐体を作成し HGW 部品を組みこんだ。次に、 40 環境のインキュベータ内に設置し、通電 1 時間後の消費電力を測定した。 通電条件を図 5-6、測定時の写真を図 5-7、得られた消費電力量の結果を表 5-27 に示す。その結果、セルロース樹脂を筐体に用いた場合の使用時の消費電力量は、 PC 樹脂の場合と全く同等であることがわかった。



図 5-6 電子機器使用時の消費電力測定条件(通電条件)



図 5-7 消費電力測定の様子

筐体材料	通電時間(min)	消費電流 (mA)	消費電力 (W)
	40	175	2.1
セルロース樹脂	50	175	2.1
	60	175	2.1
	40	175	2.1
ポリカーボネート樹脂	50	175	2.1
	60	175	2.1

表 5-27 電子機器使用時の消費電力量

<対象製品使用時の CO₂ 排出量 >

対象製品(HGW)の使用時の CO₂排出量について、上述した消費電力量の測 定結果を用いて算出した。製品の使用条件として、一日当たり通話時間を 3 時 間、待機時間を 21 時間と仮定した。通話時の消費電力量は上述した測定条件(通 話時)より 2.1 Wh とし、待機時の消費電力量は 0.96 Wh(一般家庭の平均的な 待機電力量は全電力量の約6%:平成 20 年度(2008 年度)の経済産業省 資源 エネルギー庁資料より)とした。これらの仮定により算出した、対象製品 1 台当 たりの年間消費電力量は 9.66 kWh と算出された。また、1 台当たりの樹脂使用 量は 200 g とした。

これらの値を用いて、対象製品使用時の年間消費電力量および CO₂ 排出量の 算出結果を表 5-28 に示す。なお、セルロース樹脂と PC 樹脂で使用時の電力量 に差がなかったため、CO₂ 排出量においても同値となる。

	実証事業終了時点 1万tスケール	2030年時点 20万tスケール
樹脂使用量(t /y)	10000	200000
成形体1個あたりの樹脂使用量(kg)	0.2	0.2
成形体個数(個/y)	50,000,000	1,000,000,000
消費電力量(kWh/y)	482,895,000	9,657,900,000
CO2排出量(t-CO2/y)	225995	4519897

表 5-28 電子機器使用時の消費電力量

5.5. リサイクル工程の LCA 評価

バイオプラスチックのリサイクル工程は、回収製品の筐体を粉砕機で粉砕し、 粉砕品をペレット化し、ペレットを製品に使用するクローズドリサイクルを想 定している。今年度は、樹脂の粉砕工程における消費電力量を測定し、CO2排出 量を算出した。

樹脂のリサイクル工程(成形体の粉砕、ペレット化)を図 5-8、使用した粉砕 機の外観写真を図 5-9 に示す。そして、粉砕工程における消費電力量と CO₂ 排 出量について表 5-29 にまとめた。なお、粉砕工程の消費電力量は PC 樹脂を使 用したが、セルロース樹脂も同様の値になると想定している。

今年度はリサイクルのための粉砕工程までの CO₂ 排出量を算出したが、来年 度は樹脂のクローズドリサイクルによる CO₂ 削減効果までを含めて LCA 評価を 実施する。



図 5-8 セルロース樹脂のリサイクル工程(粉砕~ペレット化)



図 5-9 粉砕機の外観写真

リサイクル(粉砕)	実証事業終了時点 1万tスケール	2030年時点 20万tスケール
筐体1個あたりの消費電力量(Ws/個)	5909	5909
成形体個数(個/y)	50,000,000	1,000,000,000
消費電力量(kWh/y)	82069	1641389
CO2排出量(t-CO2/y)	38.4	768

表 5-29 粉砕工程での CO2 排出量

5.6. LCA 評価まとめと今後の予定

多糖類バイオプラスチックの LCA 評価を目的とし、今年度はライフサイクル フロー全体の LCA 評価を実施した。セルロース樹脂および PC 樹脂について、 普及段階(20 万 t/y)での LCA 評価結果を表 5-30 に示す。

ライフサイクルフロー全体で見た結果、セルロース樹脂の CO₂ 排出量の合計 値はベースラインである PC 樹脂よりも低くなる結果が得られた。 各項目の評価結果まとめと今後について、以下にまとめた。

- ・原材料調達、生産:エネルギー起源の CO2 排出量はセルロース樹脂の方が PC 樹脂よりも大きいものの、非エネルギー起源では小さくなり、合計値 はセルロース樹脂の方が小さい結果となった。来年度は、量産プラントの シミュレーションなどにより、さらに実情に近い値を算出する。また、藻 類由来材料についても生産プロセスが確立次第、LCA 評価を行う。
- ・生産:フォアグランドデータにより CO₂ 排出量を算出した結果、セルロース樹脂は PC 樹脂よりも 30% ほど CO₂ 削減可能であることがわかった。
- ・使用:セルロース樹脂の電子機器適用時の消費電力量は、PC 樹脂と同等 であった。
- ・リサイクル:今年度は粉砕工程までの CO₂ 排出量を算出した。来年度は、 樹脂のクローズドリサイクルを含めた CO₂ 削減効果について検証する。

表 5-30 普及段階(2030年) 樹脂生産量 20万 t/y での LCA 評価結果

(tCO2/y)		エネルギー 起源	非エネル ギー起源	_ ₩
Θ	原材料 調達・ 生産	721917	16900	738816
平価対象	土	62195	0	62195
東製品	週流	0	0	0
: バイオフ	使用	4519897	0	4519897
1 ラスチ	廃棄・ しサイ クレ	768	0	768
5.4	100 ↓	5304777	16900	5321677
	原材料 調達・ 生産	709886	82750	792636
< 0	土産	87703	0	87703
アーン	剰減	0	0	0
ライン:F	使用	4519897	0	4519897
C樹脂	廃棄・ リサイ クル	768	0	768
	∛ □	5318254	82750	5401004
	原材料調達 ・生産	-12031	65850	53820
©≡]	生産	25508	0	25508
(()) ()) (()	週流	0	0	0
(D - Q)	使用	.0	0	0
	廃棄・ リサイ クル	0	0	0
	¢∎ ‡	13477	65850	79328

3. 学会発表、著書・論文投稿、報道、特許等の実績 2020 年度分のみ

<プレスリリース、メディア掲載>

2020年4月2日 ユーグレナ プレスリリース

 「ユーグレナ社は、環境省による「脱炭素社会を支えるプラスチック等資源循環システム構築実証事業」の採択事業に参画します」
 <u>https://www.euglena.jp/news/20200402/</u>
 ウェブメディア(朝日新聞デジタル、東洋経済オンライン、産経ニュース、
 財経新聞他 26 件以上)

- ・ 2020年4月23日 日経産業新聞 取材記事
 「ユーグレナ社、バイオ樹脂開発」
 ユーグレナ社の本実証事業への中途参画及びパラミロン誘導体化に関する実証概要
- ・ 2020年7月30日 化学工業日報 取材記事
 「NEC バイオプラを市場展開 5年内に50億円」
 NEC が先行して事業化した短鎖付加セルロース誘導体系のバイオプラに
 関する記事の中で、次世代素材の取り組みとして本実証事業に言及

<学会発表・講演会>

- ・ 岩田忠久: バイオマスプラスチックについて; 令和2年度「愛媛県バイオ マス利活用促進連絡協議会」、2020年9月9日、オンライン講演
- ・ 岩田忠久:高分子多糖類からの高性能バイオマスプラスチックの創製;
 20 1 接着と塗装研究会(高分子学会)、2020年9月25日、オンライン 講演
- ・ 岩田忠久: 生分解性バイオマスプラスチックの現状と課題; 第4回 SPEED

研究会、2020年10月2日、オンライン講演

<論文、雑誌投稿>

- ・ 岩田 忠久、田中 修吉、田中 淳:高分子多糖類から高性能バイオマスプ
 ラスチックの創製とその応用; JATAFF ジャーナル 2020 年 5 月号
- ・ 岩田 忠久:今,生分解性プラスチックに求められること!;日本包装技 術協会誌 2020年5月号
- ・ 甘 弘毅、岩田 忠久、加部 泰三:ミドリムシがつくる多糖からなる新規 バイオプラスチック; MATERIAL STAGE(マテリアルステージ) 2020 年 6月号
- Tadahisa Iwata, Hongyi Gan, Azusa Togo, and Yuya Fukata: Recent developments in microbial polyester fibers and polysaccharide ester deriveative research; Polymer Journal, <u>https://www.nature.com/articles/s41428-020-00404-8</u>
- ・ 深田 裕哉、Wenjia Zhai、檀上 隆寛、木村 聡、岩田 忠久: 多糖の特徴を 生かした新しい高性能バイオプラスチック; WEB Journal 2020 年 9 月号