●●● 小特集 液体だけど水じゃない~次世代ブランケット・ダイバータ研究開発の現状と課題~

6. トリチウム・安全性研究の現状

6. Current Status of Tritium and Safety Study

片山一成1),興野文人2)

KATAYAMA Kazunari¹⁾ and OKINO Fumito²⁾

¹⁾九州大学大学院総合理工学研究院,²⁾京都大学エネルギー理工学研究所

(原稿受付:2015年11月21日)

次世代ブランケット及びダイバータへの適用が期待される液体金属及び溶融塩におけるトリチウム挙動研 究について、これまでの研究成果を整理して概説し、トリチウム回収に関して最新の研究動向を紹介する.

Keywords:

tritium, liquid blanket, liquid metal, molten salt, solubility, diffusivity

6.1 はじめに

環境および公衆に対する DT 核融合炉の安全性を確保す る上で最も重要となるのは、プラント内にトリチウムを閉 じ込めることである.通常運転時のみならず異常発生時に おいても、環境へのトリチウム放出量が規制値以下となる よう、プラント全体として適切にトリチウムを閉じ込める システムが構築されなければならない.基本的には、多重 の物理障壁と独立したトリチウム除去設備の組み合わせに より、プラント内にトリチウムを閉じ込めることが可能で ある.ただし、区画内の空間容量や除去設備の性能は、内 包する機器のトリチウムインベントリー並びに定常的トリ チウム漏洩量を正しく評価し、適切な規模で設計すること が重要である.

トリチウムは高温で比較的容易に金属壁を透過するた め、炉心周辺や増殖トリチウム回収系、発電系において、 トリチウムは定常的に透過・漏洩する. 微量なトリチウム であっても貴重な燃料資源であり、回収することが重要で ある. 空間内に漏洩したトリチウムは、室内の負圧維持系 を通して回収され、冷却材に透過したトリチウムはループ 内に設置されたトリチウム除去設備で回収され、再び燃料 として利用される. しかしながら、燃料として利用できる 状態に処理する工程に相当の時間を要するため、燃料サイ クル成立性の観点からも透過・漏洩量は少ない方が望まし い. 冷却材中のトリチウム量の評価は、冷却配管破断事故 時におけるリスク評価のソースタームとして重要である.

液体トリチウム増殖材および液体ダイバータを用いた場 合のトリチウムインベントリーおよび透過量を評価するた めには,液体材料中でのトリチウム挙動の把握が重要であ る.安全性および燃料の効率的利用の観点から,適切なト リチウム回収技術の開発も不可欠である.

6.2 液体トリチウム増殖材へのトリチウム溶解 挙動

液体トリチウム増殖材として、液体金属リチウム (Li), リチウム鉛(LiPb)およびフッ化物溶融塩フリーベ (FLiBe)が有力な候補材である.これらの材料における水 素同位体挙動については、古くから研究が行われており、 トリチウム挙動の理解は深まってきている.トリチウムイ ンベントリーおよび透過量を評価する上で重要となるのが 各材料中への水素同位体溶解度である.水素同位体溶解度 とは, ある水素同位体圧力に対して, 材料中に存在するこ とが可能な水素同位体量を示すものである.溶解度が大き い場合、トリチウムインベントリー(トリチウム滞留量) が大きくなり、潜在的危険性が高くなることを示唆する. 一方,溶解度が小さい場合,水素同位体は材料から脱離し ようとするため、トリチウム透過・漏洩量が大きくなるこ とを示唆する.もっとも、インベントリーや透過量のリス ク評価は、増殖材あるいは増殖ブランケットの特性のみで 考えるべきものではなく、プラントシステム全体でのトリ チウムバランス・トリチウム移行量を考慮して判断されな ければならない.

液体金属リチウムやリチウム鉛への水素同位体溶解量 は、水素同位体圧力の1/2乗に比例するジーベルツ則に従 う.これは、水素同位体分子が解離し、原子状で溶解する ことを示す.一方、フリーベへの水素同位体溶解量は、水 素同位体圧力の1乗に比例するヘンリー則に従う.これ は、水素同位体分子として溶解することを示す.フリーベ 中には、腐食性の強いHFの化学形でも存在できるがBe を用いた酸化還元制御により、H₂として回収できることが 確認されている[1].図1に液体金属リチウム、リチウム 鉛、フリーベについて、大気圧水素に対する水素溶解量 (mol-H/mol)を示す.

Kyushu University, Kasuga, FUKUOKA 816-8580, Japan

corresponding author's e-mail: kadzu@nucl.kyushu-u.ac.jp



なお、水への水素溶解量は水素大気圧下0℃から80℃に おいて 15 ppm 程度である[8].液体トリチウム増殖材が "液体だけど水じゃない",ことを示す性質の一つである. リチウム鉛やフリーベに比べて、液体金属リチウムの水素 溶解量が桁違いに大きいことがわかる. トリチウムインベ ントリーが高くなる一方で、定常的な透過量は大きくない ことを示唆する. 逆にリチウム鉛やフリーベは定常的なト リチウム透過量が高いため、透過抑制膜による対策が必要 とされている.透過抑制膜の開発は酸化エルビウムを中心 に着実に進展しており,実用化をめざした研究が精力的に 進められている[9].水素吸蔵金属を添加して、トリチウ ムを吸収させることで透過量を抑制させる試みも検討され ている[10]. リチウム鉛中の水素溶解量には研究者間で大 きな開きがあり、信頼性のある透過量評価が困難となって いた. 2007年から6年間実施された日米科学技術協力事業 TITAN プロジェクトでは、リチウム鉛中のトリチウム挙 動の把握のため、水素同位体溶解度の測定が集中的に行わ れた[6]. 図2に示すように、得られた溶解度は2桁程度 の範囲に収まるものの、より正確な溶解度の測定が望まれ る. データのばらつきの原因としては、表面不純物層への 水素捕捉や,実験容器内での蒸発リチウム付着層への捕 捉,充填容器との化学反応,Li/Pb比の変化等が考えられ る.

6.3 液体トリチウム増殖材におけるトリチウム 拡散挙動

液体トリチウム増殖材を静置した状態で用いるブラン ケット設計も有りうるが,流動状態で利用することで固体 トリチウム増殖材では不可能な,魅力的なブランケットシ ステムが想定できる.液体トリチウム増殖材を冷却材とし て用いることでブランケット構造が比較的簡単になる.流 動ループ内で連続処理できるためトリチウム生産に伴って 失われていくリチウムを運転しながら適宜添加することがで 可能であり,常に最適なリチウム濃度を維持することがで



図2 リチウム鉛への水素同位体溶解度.

きる. 固体増殖材を用いる方式では,一度装填した増殖材 は保守時まで取り出せないため,リチウム核燃焼及びリチ ウム蒸発に伴うトリチウム増殖率の低下,結晶粒成長によ るトリチウムインベントリーの増加及び放出速度の変化等 を精度よく評価した上でブランケット設計が行われなけれ ば,燃料自己補給性及び安全性の観点から重大な問題が生 じうる. さらには,ブランケットモジュールの変形により リチウムセラミックス微小球が粉砕された場合,トリチウ ム増殖率の低下やパージガス流路の閉塞などが生じるた め,十分な強度も必要となる.液体ブランケットでは,こ のようなリスクを負うことはない.液体トリチウム増殖材 を流動させて,ブランケット外においてリチウム濃度や不 純物濃度等をモニタリングし,適宜制御することにより安 定したトリチウム生産・回収が可能である.

液体トリチウム増殖材におけるトリチウム挙動を考える 場合,先に述べた水素同位体溶解度に加えて拡散係数も重 要なパラメータである.液体金属リチウム、リチウム鉛、 フリーベ中の水素同位体拡散係数を図3に示す. 各材料中 における水素同位体拡散係数は、溶解度に比べると材料間 の違いが比較的小さい、リチウム鉛に比べて、液体金属リ チウムやフリーベ中の水素同位体拡散挙動に関する報告は 少ないものの基本的な移動現象は理解されている.液体金 属リチウム中では、トリチウムはTとして移動するだけで なく, LiTとしても移動する. この場合, リチウム中でのリ チウムの自己拡散係数に近い、比較的大きな拡散係数が報 告されている[11].フリーベ中では、トリチウムは T₂と してだけでなく TF としても移動し、この場合の拡散係数 も報告されている[12]. したがって,液体トリチウム増殖 材中の水素同位体拡散挙動を予測する場合には, 材料中で のトリチウムの存在状態を考慮することが必要となる.静 止状態での実験により拡散係数を同定する場合は、液体材 料の自然対流による影響も考慮する必要がある. TITAN プロジェクトにおいて, リチウム鉛からの水素同位体脱離



図3 リチウム、リチウム鉛、フリーベ中の水素同位体拡散係数.

挙動から見積もられた拡散係数は,文献値よりおよそ2桁 大きな値となり,リチウム鉛充填部に生じた温度分布によ り自然対流が生じていたことを示唆した.

固体材料においては,溶解度と拡散係数が得られれば, その積として導出される透過係数と材料厚み、水素分圧差 によって透過量が評価できる.一方,液体材料の場合,流 動下において水素同位体とともにそれ自身が混合されるこ とから、流体本体中での水素同位体濃度は一様となり、壁 材料との間に想定される境膜と呼ばれる移動障壁内での拡 散が、透過量に寄与することになる、境膜内における水素 同位体拡散係数として,静止状態で得られた拡散係数を適 用することができるが、透過挙動の見積には、境膜厚みの 評価も必要となる. 例えば, 拡散係数, 代表長さ, 物質移 動係数の関係を示す無次元数であるシャーウッド数につい ては, 円管内強制対流について Dittus-Boelter 式[13] が提 案されており、これを用いた透過量評価も行われている [14]. 実際のトリチウム透過現象は、境膜内の拡散、液体 |材料-金属界面での移動(酸化膜中の拡散),金属材料中 の拡散,金属表面-気相界面での移動(酸化膜中の拡散, 再結合反応など)が直列に繋がった現象であり、材料の組 み合わせ,条件によって律速段階は異なる.これらの移動 過程のうち、境膜厚みは液体材料の流速により変化するた め、液体トリチウム増殖材の流動実験によって透過量に流 量依存性が見られた場合、境膜内の拡散が律速過程である ことを意味する. 流動状態における液体材料からの水素同 位体透過挙動と流速との関係を明らかにすることは重要な 課題であり、TITAN プロジェクトにおいてもリチウム鉛 流動ループの作製計画が検討された. 流動ループ内に水素 同位体透過テストセクションを設置した場合の水素同位体 移行モデルと数値計算例を図4に示す.この計算は、テス トセクションでの水素供給を停止し、流速を変化させた際 の過渡的なリチウム鉛内水素濃度変化や配管からの水素透 過速度変化を計算したものである.残念ながら、TITAN プロジェクト期間内にリチウム鉛流動ループ実験装置を製 作することはかなわなかった.

現在、液体トリチウム増殖材におけるトリチウム挙動に 関する研究は、静的状態での実験から流動状態での実験に 本格的に移行しつつある. 例えば, 九州大学では, 自然対 流及び強制対流リチウム鉛からの水素同位体透過実験が実 施されており、水素同位体挙動への流速の影響などの議論 が進んでいる[15,16]. 核融合科学研究所でも熱・物質流 動ループ Oroshhi-2が整備され、液体トリチウム増殖材流 動下での水素同位体挙動及び腐食挙動の把握に向けた研究 が始まろうとしている[17]. なお, Oroshhi-2ではトリチ ウムではなく水素を使い、フリーベではなくフライナック (FLiNaK)を用いた試験が行われる.過去にも液体材料の 流動ループを用いた研究が行われているが、水素同位体挙 動に関する知見は十分ではない。例えば、リチウム鉛の強 制対流ループ実験装置である TRITEX は、当初トリチウム 抽出研究のために設計されたが、腐食挙動と精製法の研究 へ目的が変更された[18].これは、金属と水分との反応に より発生するバックグラウンド水素濃度が高いことやリチ ウム鉛中の金属不純物濃度が運転時間とともに増加するこ と等により、低濃度重水素及びトリチウムを定量的に評価 することが困難となったためである。特に長期間にわたる 流動実験では、液体材料中の組成比の変化や金属不純物濃 度などを把握しつつ、水素同位体挙動を追跡しなければな

LLE loop



図4 二重管型水素透過テストセクションを有するリチウム鉛 (LLE:Lead Lithium Eutectic) ループにおける水素透過モ デルと数値計算例.

らない.流動実験により得られる情報は,複合的な現象の 結果として観測されるものが多く,それまでの履歴を含ん だものとなるため,その解析には十分注意を払う必要があ る.必要に応じて静的状態での実験も行いながら,流動実 験を進めていくことで,液体ブランケット及び液体ダイ バータにおけるトリチウム挙動をより正確に評価すること が可能となるであろう.

6.4 リチウム鉛からのトリチウム回収システム の検討

液体金属媒体からのトリチウム抽出は本来の目的である 燃料回収以外にブランケットループに於けるトリチウムの 透過放出,即ち安全性に最も影響を与える要因である.こ こでは,まずITER及びDEMO炉で現在候補とされている リチウム鉛(LiPb)に絞ってトリチウム抽出に関する歴史 的背景,現在の研究状況,DEMO炉への適応と今後の課題 に関する概要を紹介する.

6.4.1 歴史的背景

リチウム鉛からのトリチウム抽出は他の液体金属媒体に 比して溶解度が小さいことから抽出が容易という利点があ る. また液体金属方式に共通の特徴である, 増殖材の劣化 に対する補給が容易、ブランケット構造がシンプル等を兼 ね備える有望な方式として'80-'90代に Plute 他により積 極的に研究された[19-22]. しかし抽出能率('Tritium Extraction Efficiency'-TEE) に最も影響する物質移動係数に 関して報告者間での乖離が大きいこと、推定した抽出装置 ('Tritium Extraction System'-TES)の寸法が数十メートル [19,20]と非現実的であった為"有望な方式ではあるが解 決すべき課題が多い"[23]とされた.これらは静的な条件 での測定結果に基づいてのみ推定がなされ実験確認が実施 されなかった影響が大きいと考えられる. トリチウム抽出 に関係する物性値である拡散係数D,ジーベルツ定数ks (溶解度),再結合係数 kr 他に関して'90年代からの研究が 文献[24]に良く総括されており有用である. その後の ITER-TBM (Test Blanket Module)の検討に際してリチウ ム鉛は構造材料に対する腐食, MHD 圧損等の問題があっ た為、総合的に固体増殖方式の方がより実現に近いとされ 6 台の ITER-TBM の内 4 台に固体方式ブランケットが採 用された[25-27]. リチウム鉛はEU分担分2台のTBM 中の1台 (HCLL: Helium Cooled Lithium Lead) 及びインド の LLCB (Lead Lithium Ceramic Breeder) のみに採用され た[28,29].

6.4.2 現在の研究状況

リチウム鉛を用いた TES 研究は現在では主に下記の3 方式が研究されている.図5に各方式の構造図他を示す.

Gas Liquid Contactor (GLC);最も先行しておりCEA (仏)の Alpyらのグループが Sulzer 社製の Structured Packing MellaPak 750Y を使用したガス対流方式で試験を 行った[30,31].その後 ENEA(伊)に継承され実用化の試 験が行われており最新の発表では15-30%の抽出率が報告 されている[32].確立された工業製品を使用する技術リス クの少ない方式であるが対流ガスを使用する為トリチウム



図5 TES各方式 左 GLC用MellaPak[31], 中 PAV構造図[36], 右 VST構造図[37].

抽出には煩雑な分離工程が必要である.ITER HCLL-TBM 用の抽出方式として Conceptual Design Review (CDR) で 検討対象とされている[33].二層面間の流動拡散原理を応 用している為,高能率な抽出には限界がある.必要な抽出 率を得るにはカスケード化が必要であり装置の全体規模が 問題となる[34].

Permeation Against Vacuum (PAV);GLC がガス対流 方式であるのに対しリチウム鉛の長所を生かしたトリチウ ムを直接真空中に抽出し,工程を簡素化する研究がなされ ている.CIEMAT (西)ではリチウム鉛を二重配管中に流 動させ,その間に外側の真空配管に透過したトリチウムを 回収する方式 (PAV)が研究されている.配管をスパイラ ル形状として接触面積を拡大させ透過の能率を上げる工夫 がなされている.現在は実験装置を製作中の段階であるが [35]数値解析では 0.1 m/s の流速では80%程の回収率も可 能と報告されている[36].大流量への対応が容易であり DCLL (Dual Coolant Lead Lithium)方式に適した抽出法と 考えられる.

Vacuum Sieve Tray (VST);真空中を落下するリチウム 鉛液滴(直径約1mm)上では溶解しているトリチウムが 静的拡散に比して2桁程高速で移動することをIAE (日)の小西らのグループが実験で確認しTESに応用した [37].約200ヘルツと高速の球体振動に励起された内部流 動と小径液滴によりトリチウムの移動が拡大すると考えら れている[38].HCLLを対象とした試算では0.75-0.95と 高いTEEが可能とされる[39].TESの小型化,移流拡散 により温度変化の影響が少ない等の利点もある.現在は単 ノズルでの検証のみであり複数液滴の相互作用,ノズルの 耐久性,必要流量の確保と調整といった実用化に向けた手 法の確立が必要である.

6.4.3 DEMO 炉への適応と課題

ITER が製造の段階に進みつつあることをうけて次期核 融合炉 Demonstration Fusion Power Plant (DEMO) に関 する議論が開始されつつある. EU DEMO に関しては4方 式のブランケットが検討対象とされ内3種がLiPbを使用 する液体方式である[40]. 運転条件も ITER とは桁違いに 厳しく生成されたトリチウムの透過放出に対しても安全規 制値の順守と高い技術成熟度(TRL)が求められる. 試算 では TEE 0.8以上が不可避とされる [41]. 現在研究されて いる3方式は,いずれもこの条件を満足しておらず,それ ぞれの問題点を克服する研究開発が必要であり図6にその 概念図を示す.



図6 TES各方式の現状とITER及びDEMOの目標を示した概念図.

6.5 溶融塩フリーベ及び液体金属リチウムから のトリチウム回収

フリーベは、リチウム鉛同様に水素溶解度が小さく、ト リチウムが増殖材から脱離しようとするため、回収は比較 的容易であり、リチウム鉛と同様な手法が適用できる.先 に述べたようにフリーベ中でトリチウムは TF でも存在で きるが腐食性が高いことから、ベリリウムを用いた酸化還 元制御により TF を HT に変換して回収する方法が検討さ れた. 2001年から6年間実施された日米科学技術協力事業 JUPITER-II プロジェクトでは、酸化還元制御の実証実験 が行われた.フリーベ中に HF をバブリングさせながら, 金属ベリリウムロッドを一定時間浸漬させることで、出口 ガス中の HF 濃度が急激に減少し、ベリリウムロッド引き 上げ後もしばらくは溶解したベリリウムによる還元反応が 続くことが観測された. ベリリウムによる酸化還元法と気 液向流抽出法(GLC)等を組み合わせることで、機器の腐 食を回避したトリチウム回収の見通しが得られている [42]. 深田らは、ヘリカル型核融合炉設計 FFHR-2のフ リーベ流動条件において、ベリリウム充填塔とラヒシリン グを充填したフリーベーヘリウム気液向流塔の組み合わせ によるトリチウム抽出法を提案し、適切に設計すること で、効率的なトリチウム回収が可能であることを示した [43].

液体金属リチウムへの水素同位体溶解度は大きいため, トリチウムの抽出は容易ではない.有望視されている方法 は、イットリウムを用いたトリチウム回収法である.イッ トリウムは、リチウムよりも大きな水素同位体溶解度を有 し、リチウムとの共存性も良好である.IFMIF/EVEDA 活動の下,九州大学では、イットリウム充填層に水素を吸 蔵させたリチウムを流動ループさせ、水素回収率を評価す る実験が実施されている[44].酸素や窒素などのリチウム 中不純物の影響など実用上有益なデータが蓄積されつつあ る.イットリウムからのトリチウム回収方法のひとつは、 真空あるいは不活性ガス雰囲気での高温加熱であるが、比 較的長い加熱時間が必要となる.加熱温度が高い程、操作 時間は短縮されるが、イットリウムに付着していたリチウ ムによる金属容器の腐食や,脱離トリチウムの透過・漏洩 も考慮した操作条件の選定が必要である.250℃程度でト リチウムを吸収したイットリウムを600℃程度でリチウム と接触させ,イットリウムからリチウムにトリチウムを移 行させる方法も提案されている[45].

リチウムのハロゲン化合物である LiF-LiCl, LiCl-KCl, LiBr-RbBr などの溶融塩と液体金属リチウムを接触させる とリチウム中のトリチウムが一部溶融塩中に移行する.こ の現象を利用した溶融塩抽出法も提案されている.溶融塩 中に移行したトリチウムは、電気分解により回収すること が有望と考えられているが[46]、コストが高いとの指摘も ある[47].

6.6 液体トリチウム増殖材の安全取扱

これまで述べてきた液体トリチウム増殖材における水素 同位体挙動の基礎的研究は、着実に進展してきており、今 後はより実用条件に近い環境下での実験が進められていく と予想される.また、二次冷却系への利用が想定されるフ ライナック(FLiNaK)や融点が比較的低いフリナーベ (FLiNaBe)の研究も始まっている.金属リチウムを除く 液体トリチウム増殖材料は、化学的に安定であり、空気に 接しても激しい反応は生じない.例えば、500-800℃の液 体リチウム鉛を100℃の水中に投入してもそれほど激しい 反応は観測されないとの報告もある[48].しかしながら、 材料の調合過程においては、化学的に活性な金属リチウ ム、人体に有害なベリリウムや鉛を扱うことになり、安全 上の注意が必要である.ここでは、これらの物質について 安全取扱上の注意点をまとめる.実験者の健康あってこそ の研究成果であることを肝に銘じたい.

リチウムは,消防法の危険物第三類(自然発火性物質及 び禁水性物質)に指定されており,危険な火災リスクとし て細心の注意を払って取り扱わなければならない[49].最 近では,ボーイングの最新型機787のリチウムイオン電池 の発火事故が記憶に新しい.180.5℃の融点付近で,水,窒 素,酸,酸化剤などに接触すると発火する危険があるため, 火災時には,黒鉛を主成分とする粉末消火剤Lith-X等を用 いなければならず,決して水,砂,二酸化炭素消火器を用 いてはならない[50,51].実験室にはリチウム用消火器を 設置しておく必要がある.リチウムは,大気中の酸素や窒 素,水蒸気と容易に反応するため,安全上も,実験試料と しての不純物低減の観点からも,アルゴンなどの不活性ガ ス置換型グローブボックス内で取り扱う必要がある.

ベリリウムは、労働安全衛生法の特定化学物質第1類に 指定されており、取り扱いが厳しく規制されている。粉じ んの発生源を密閉する設備、局所排気装置を設置するとと もに防じんマスク、空気呼吸器等の保護具も必要である。 作業空気中の許容濃度は、0.002 mg/m³(日本産業衛生学 会)であり、定期的に作業環境中の空気をサンプリングし、 フィルターに捕捉されたダストの微量成分をICP発光分析 装置等で分析し、ベリリウムが許容濃度以下であることを 確認する必要がある[50].リチウム同様、消防法の危険物 第三類に指定されており、消火には水や炭酸ガスを用い ず,粉末消火剤を用いる[51].ベリリウムの取り扱いについては,文献[52]に詳しく説明されている.

鉛は多量に摂取すると人体に影響を及ぼすことが知られ ており、労働安全衛生法の規定に基づき、鉛中毒予防規則 が定められている.ベリリウム同様に粉じんの発生源を密 閉する設備、局所排気装置を設置するとともに防じんマス ク、空気呼吸器等の保護具も必要である.作業空気中の許 容濃度は、0.1 mg/m³(日本産業衛生学会)と定められて おり、定期的な濃度確認が必要である[51].

6.7 まとめ

液体ブランケット・液体ダイバータを用いた核融合の実 現に向けて,燃料自己補給性および安全性の観点から,液 体トリチウム増殖材流動下でのトリチウム挙動の把握は最 重要課題の一つと言える.液体金属リチウム,リチウム鉛 およびフッ化物溶融塩フリーベについては,静的条件下で のトリチウム移動パラメータが定量されてきており,現 在,動的条件下でのトリチウム挙動把握研究が本格的に進 められていく段階にある.液体材料の安全取扱に留意しつ つ,トリチウム・熱・腐食に関わるデータを着実に集積し ていくことにより,近い将来,魅力的な液体ブランケット システム及び液体ダイバータシステムを備えた原型炉概念 設計が進められると期待される.

参考文献

- [1] S. Fukada, J. Plasma Fusion Res. SERIES, 10, 22 (2013).
- [2] E.M. Larsen *et al.*, Comments on the hydrogen solubility data for liquid lead lithium and lithium-lead alloys and review of a tritium solubility model for lithium-lead alloys (Fusion Engineering Program, University of Wisconsin, 1981).
- [3] H. Katsuta et al., J. Nucl. Mater. 133&134, 167 (1985).
- [4] F. Reiter, Fusion. Eng. Des. 14, 207 (1991).
- [5] R.A. Anderl et al., J. Nucl. Mater. 329-333, 1327 (2012).
- [6] P. Calderoni et al., Fusion. Eng. Des. 83, 1331 (2008).
- [7] S. Fukada *et al.*, Mater. Trans. 54, 425 (2013).
- [8] 改訂4版化学便覧基礎編(丸善, 1993).
- [9] 鈴木晶大 他:プラズマ・核融合学会誌 89,349 (2013).
- [10] A. Sagara et al., Fusion Eng. Des. 89, 2114 (2014).
- [11] H. Moriyama et al., J. Nucl. Mater. 191-194, 190 (1992).
- [12] J. Oishi et al., Fusion Eng. Des. 8, 317 (1989).
- [13] R.H. Perry and D.W. Green, *Perry's Chemical Engineers' Handbook*, 7 th ed. (McGrawHill, New York, 1997).
- [14] S. Fukada *et al.*, Fusion Eng. Des. **83**, 747 (2008).
- [15] S. Fukada et al., Fusion Sci. Technol. 64, 636 (2013).
- [16] S. Fukada et al., Fusion Eng. Des. 96-97, 95 (2015).

- [17] A. Sagara et al., Fusion Sci. Technol. 68, 303 (2015).
- [18] H. Feuerstein *et al.*, *TRITEX* (Forschungszentrum Karlsruhe Technik und Umwelt, FZKA6287, 1999).
- [19] K.E. Plute et al., Nucl. Tech. Fusion 4, 407 (1983).
- [20] G. Pierini et al., Fusion Tech. 1, 463 (1984).
- [21] R. Baratti et al., Fusion Tech. 10, 266 (1986).
- [22] T.J. Dolan et al., Fusion Tech. 21, 1949 (1992).
- [23] H. Moriyama et al., Fusion Eng. Des. 28, 226 (1995).
- [24] E. Mas de les Valls et al., J. Nucl. Mater. 376, 353 (2008).
- [25] 関 昌弘 他:核融合炉工学概論(日刊工業新聞社,東 京, 2001) p.152.
- [26] 山﨑耕造 他:プラズマ・核融合学会誌 特集/テキス ト核融合炉 87,129 (2011).
- [27] L.M. Giancarli et al., Fusion Eng. Des. 87, 395 (2012).
- [28] I. Ricapito et al., Fusion Eng. Des. 89, 1469 (2014).
- [29] P. Chaudhuri et al., Fusion Eng. Des. 87, 1009 (2012).
- [30] N. Alpy et al., Fusion Eng. Des. 39-40, 787 (1998).
- [31] http://www.sulzer.com/ja/Products-and-Services/ Separation-Technology/Structured-Packings
- [32] M. Utili *et al.*, Poster session P3.084, ISFNT-12 14-18 September 2015 at Jeju Korea.
- [33] Review Panel Report for CDR of the HCLL TBS + HCPB TBS+Associated IO activities, IO report 26-June-2015.
- [34] I. Ricapito *et al.*, Fusion Eng. Des. **89**, 1469 (2014).
- [35] D. Rapisarda *et al.*, Oral session O3A.4, ISFNT-12 14-18 September 2015 at Jeju Korea.
- [36] P. Martinex et al., Fusion Eng. Des. 87, 1466 (2012).
- [37] F. Okino *et al.*, Fusion Sci. Tech. **64-3**, 543 (2013).
- [38] F. Okino et al., Fusion Sci. Tech. 64-3, 549 (2013).
- [39] F. Okino *et al.*, Fusion Eng. Des. 10.1016/j. fusengdes.2015.10.004.
- [40] G. Federici et al., Fusion Eng. Des. 89, 882 (2014).
- [41] D. Demange et al., Fusion Eng. Des. 89, 1219 (2014).
- [42] 阿部勝憲 他:プロジェクトレビュー日米科学技術協力
 事業 JUPITER-II プロジェクト,プラズマ・核融合学会
 誌 85,247 (2009).
- [43] S. Fukada et al., Fusion Sci. Technol. 52, 677 (2007).
- [44] K. Hiyane *et al.*, Poster session P2.074, ISFNT-12 14-18 September 2015 at Jeju Korea.
- [45] D.K. Sze et al., Fusion Eng. Des. 8, 339 (1989).
- [46] V.A. Maroni et al., Nucl. Technol. 25, 83 (1975).
- [47] 深田 智,西川正史:富山大学水素同位体機能研究セン ター研究報告 14:1-21 (1994).
- [48] 寺井隆幸: プラズマ・核融合学会誌 70,704 (1994).
- [49] 勝田博司:日本原子力学会誌 27,100 (1985).
- [50] G.D. Clayston, F.E. Clayton 編,内藤裕史,横手規子監 訳:化学物質毒性ハンドブックⅢ(丸善,2000).
- [51] 上原陽一 監修 化学物質安全情報研究会編:化学物質 安全性データブック改訂増補版(オーム社, 1997).
- [52] 柴山環樹 他:プラズマ・核融合学会誌 87,259 (2011).