

室蘭工業大学研究報告. 理工編 第7巻第2号 全1冊

メタデータ	言語: eng
	出版者: 室蘭工業大学
	公開日: 2014-05-16
	キーワード (Ja):
	キーワード (En):
	作成者:
	メールアドレス:
	所属:
URL	http://hdl.handle.net/10258/2957

室蘭工業大学

研 究 報 告

理 工 編

第七巻 第二号 昭和四十六年九月

MEMOIRS

OF

THE MURORAN INSTITUTE OF TECHNOLOGY

Science and Engineering

VOI. 7, NO. 2 Sep., 1971

MURORAN HOKKAIDO

JAPAN

Editing Committee

Y. Kanamori	President	Chairman of the Committee
T. Hattori	Prof.	Electrical Engineering
M. Morita	Prof.	Industrial Chemistry
Y. Sawada	Prof.	Mineral Development Engineering
S. Nakamura	Prof.	Civil Engineering
S. Hoshino	Prof.	Mechanical Engineering
K. Igawa	Prof.	Metallurgical Engineering
H. Yanai	Prof.	Chemical Engineering
H. Yokouchi	Asst. Prof.	Industrial Mechanical Engineering
M. Obata	Prof.	Architectural Engineering
S. Hara	Prof.	Electronic Engineering
S. Oide	Prof.	Literature
K. Yamaguchi	Lect.	Science
K. Tashimo	Prof.	Mechanical Engineering (Evening Session)
S. G. Nomachi	Prof.	Chief Librarian

All communications regarding the memoirs should be addressed to the chairman of the committee.

These publications are issued at irregular intervals. They consist of two parts, Science and Engineering and Cultural Science. When they amount to four numbers, they form one volume.

室蘭工業大学研究報告 第七巻 第二号

理工編

目 次

真	
繰返加熱による炭素鋼の機械的性質の変化について 三 浦 寛2(1) 393	3
繰返加熱による低炭素鋼の透過電顕 組織の変化について 三 浦 寛 2(13) 405	5
水滴による標準電荷量の設定について 織 笠 桂太郎 2 (25) 417	7
山田 攻 津国 敏明 家育用仮想電子計算機とそのシミュレータ	Э
A Unified Algorithm for Adaptive Pattern Classification	Э
室蘭工大型表面電離質量分析計によるカリウムの 同位体希釈分析法 その2 中 村 精 次 2(51) 44:	3
Recent Hydrothermal Activity at Noboribetsu Hokkaido T. Abiko 2 (61) 453	3
Studies on Developing the Manufacturing Process of Activated Carbon by Fluidized Gasification H. Yanai 2 (69) 463	1
The Secondary Activation of Petroleum (Texaco) Cracked Carbons ⁷ H. Yanai 2 (83)	5
回分横型攪拌槽の気液有効接触面積	3
骨の中の微量成分に関する地球化学的研究 VIII	
北海道各地の遺跡ーポンナイ、北黄金、若生、絵鞆 社立華、高砂、有珠、崎宗一から出土した骨の	
¹¹ (又半,回辺, 有床, 呵, 一から山上した目の マンガン含量とその年代との関係下田 信男 2 (99) 49	1
骨の中の微量成分に関する地球化学的研究 IX 国外の遺跡から出土した骨のマンガン含量と	
その年代との関係—III 下 田 信 男 2 (109) 50	1

白金触媒電極によるエチレン水素化反応 (第2報) 一白金網触媒による反応中の触媒表面 水素圧についてー 冨士川 計 吉 2 (117) 509
海洋生物中の無機成分に関する地球化学的研究 北海道近海の貝類中の銅,鉛,亜鉛 の含量について 田 中 裕 敏 2 (12)) 517
A Method of Solving Some Problems in Structural Mechanics by Means of Finite S. G. Nomachi Integration Transforms K. G. Matsuoka 2 (13)) 523
両端固定ヒンジ支承を有する変断面合成箱桁橋の 設計試案とその力学的特性について 中 村 作太郎 2 (14)	i) 537
炭素鋼の衝撃引張に関する実験 (第2報) 内藤正鄰 浜田恒平2(16) 一円周切欠きをもつ鋼材について一 相沢久司) 553
 物体形状のキャビテーション発生に及ぼす 影響について 第4報 奥田教海 海鉾武司2(17) 遠藤剛2(17) 一場久美 	.) 563 .
強制対流拡散下の液面燃焼特性について(続報) 林 重 信 2 (18: 沢 則 弘 2 (18:) 575
被加工材組織の電解加工特性への影響) 589
Set-theoretical Foundations in the Empiricist Pragmatism) 599
On a conformal Motion of Areal Space $A_n^{(2)}$ T. Igarashi 2 (213)) 605
On definite linear Dependences and Gram- Taussky Inequality K. Iwata 2 (21)) 607
スピネル型酸化物の結晶歪と温度変化 (II) 保 志 賢 介 2 (22)) 613
教官学術研究発表集録(昭45.4.1~46.3.31)) 617

繰返加熱による炭素鋼の機械的 性質の変化について^{*}

三 浦 寛**

On the Changes in the Mechanical Properties of Plain Carbon Steels by Thermal Cycling

Hiroshi Miura

Abstract

The changes in the mechanical properties of three kinds of plain carbon steel (0.09, 0.32 and 0.59% C) by thermal cycling below Ac₁ were investigated. The maximum heating temperature of thermal cycle was 690°C and the holding time was 4 minutes. In order to find out the characteristic feature of the changes in the mechanical properties by thermal cycling, the changes in the mechanical properties by steady iso-thermal heating were compared with those by thermal cycling.

The result obtained were summarized as follows;

(1) The rate of changes in the strength and ductility by thermal cycling was more than three times as fast as that by steady heating. The important characteristic feature of the changes in the mechanical properties was the marked increase in the Charpy impact value by thermal cycling. The changes in the mechanical properties was increased with increase of the rate of thermal cycling.

(2) In the case of thermal cycling, the strength and the ductility value of materials having the same hardness as steady heating were higher than those of steady heating.

(3) The ratio of area of brittle fracture at 0°C was increased with increase of thermal cycles. The impact value in the low temperature range was decreased but that above room temperature was increased remarkably. However, the ratio of brittle fracture above room temperature and transition temperature was increased, too.

I. 緒 言

鉄鋼材料を繰返加熱した場合の機械的性質の変化について検討した研究はこれまで数多く 報告されている。たとえば、Coffin¹⁾は薄肉中空円筒型の試験片を用いて 18-8 型ステンレス鋼 の繰返加熱を行ない、材料の靱性は変化しないと報告している。 平ら²⁾は中空円筒型の試験片 を用いて、クリープと繰返加熱とを比較し、加熱時間が 100 分の場合、低炭素鋼の伸びの減少 量は繰返加熱の場合のほうが大きいと報告している。 川崎ら³⁾は中実円筒型の試験片を用い、

^{* 1966}年4月日本金属学会第58回講演大会に発表

^{**} 元本学助教授, 1970年5月29日死去

繰返加熱による低炭素鋼の機械的性質の変化を調べ,最高温度が720℃の繰返加熱を1,000 サ イクル行なうと引張強さと伸びが減少すると報告している。繰返加熱による硬度の変化につい ては藤原⁴⁾ や渡辺ら⁵⁾の報告がある。

しかしながら、これらの研究はいずれも系統的なものではなく、熱疲労によって割れが発生する機構はまだ明らかにされていない。著者は繰返加熱によって材質が割れを発生しやすい 状態に変化することが割れの発生機構と密接な関係をもつものと考え、繰返加熱による鉄鋼材 料の材質の変化を系統的に検討することにより熱疲労の解明を試みているものである。このた めの予備的な研究として、著者は繰返加熱による炭素鋼の顕微鏡組織と機械的性質の変化につ いて検討し、原組織(熱処理ままの組織)がフェライトとパーライトの場合の組織の変化に特 色があることを報告^{6)~9)}した。

この報告は繰返加熱による機械的性質の変化の過程の詳細を調べることにより,機械的 性質の変化における特色を明らかにし,繰返加熱によって脆化するか否かを実験的に検討する ことを目的として行なった実験結果に関するものであり,組織の変化との関係についても述 べる。

II. 実験方法

供試材は市販の機械構造用炭素鋼,S55C(0.59%C,0.67%Mn),S30C(0.32%C,0.46%Mn) およびS10C(0.09%C,0.44%Mn)の丸棒(17~19 ϕ)である。これらの供試材を長さ130~160mmに切断後、熱処理し、原組織をおもにパーライトよりなる組織、おもにフェライトよりなる組織、スフェロダイトおよびマルテンサイトなどに調整した。熱処理後、試験片の一端に小孔をあけ、針金でつるして、「塩浴浸漬加熱一水冷方式」の繰返加熱を行なった。熱サイクルは「690°C×4min,WC」であり、用いた塩浴炉は前報⁹⁾と同じである。試験片中心部の温度が690°Cまでに到達するのに要する時間は約180 secであり、時間一温度曲線も前報と類似しているので、加熱冷却方法の詳細は省略する。繰返加熱後、試験片より引張試験用の 試料(10×10×50mm)を採取して機械的性質を調べた。試験片の端部より硬度測定用の試料を採取し、ビッカース硬度を測定した。また、硬度測定面の顕微鏡組織の観察も行ない、ポイントカウンティング法により組織解析を行なった。

なお, 繰返加熱の場合の特色を明らかにするため, 定常的加熱(恒温連続加熱: 690°C× thr, WC)を行なった場合の機械的性質も調べた。

III. 実験結果および考察

1. 原組織がおもに層状パーライトよりなる場合の繰返加熱による機械的性質の変化

Fig.1は原組織(符号:HT)が層状パーライトと初析フェライトよりなる供試材, S55C

(0.59% C 鋼と略する)の繰返加熱による機械的性質の変化を示したものである。図中には「簡 便法」⁹⁾ で測定したパーライトの粒状化率 (Sph) とフェライト量 (F) もプロットした。Fig.1

で明らかなように、繰返数の増加とともにパ ーライトの粒状化が進行し,硬度と引張強さ は連続的に減少する。降伏点は100 サイクル まで比較的急激に減少し、その後は著しく変 化しない。衝撃値と絞りは連続的に増加す る。伸びは300サイクルまで比較的急激に増 加し、300サイクル以上では増加が緩慢とな る。すなわち、繰返数の増加に伴い軟化し、 引張強度が低下し、靱性が改善される。これ らの機械的性質の変化のおもな原因は層状パ ーライトの粒状化によるものと考えられる。 500 サイクル付近にみられる降伏点がわずか に上昇する傾向は原組織をスフェロダイトに した場合にも認められ、低炭素鋼ではこの 傾向が著しくなる。この点については後述す る。なお衝撃試験片は2mmU型切欠試験片 であり、試験温度は0°Cである。衝撃値のプ ロットは2測定値の平均値である。

原組織がおもに微細パーライトよりなる 場合,スフェロダイトの場合およびマルテン



395



サイトの場合の繰返数と機械的性質の関係はいずれも原組織がおもに層状パーライトの場合と 同じ傾向であった。

繰返加熱により試験片の表面はわずかに酸化されるが、いずれの試験片も熱疲労のクラックは認められなかった。繰返加熱により試験片の長さが減少するので、繰返数が800 サイクル 以上の試験片では同じ寸法の材料試験用の試料の採取が不可能となり、実際上は800 サイクル 以上の機械的性質の測定は不可能であった。

一方,定常的加熱の場合の加熱時間と機械的性質の関係(図は省略)は繰返加熱の場合と 類似していて,変化の速さが著しく緩慢であった。繰返加熱の場合と異なる点は加熱時間が 100 hr 以上になると靱性が低下することである。このおもな原因は定常的加熱の場合は粒界に 析出したセメンタイトが粒状化することなく,成長して粒界に網目状に分布するためと考えら れる。

(3)

2. 原組織がフェライトよりなる場合の繰返加熱による機械的性質の変化

Fig.2は原組織がおもにフェライトよりなる供試材, S10C (0.9% C 鋼)の繰返加熱による機械的性質の変化を示したものである。 図中にはパーライトの粒状化率 (Sph), 「全数法」⁹⁾

で測定した微粒セメンタイト⁹⁾の数 (cf) お よび横断法で測定した結晶粒数(n)の測定 結果もプロットした。Fig.2によって明ら かなようにパーライトの粒状化は急激に進 行し、100サイクルで粒状化が完了する。 なお、原組織の層状パーライトの量は7% である。硬度は1サイクルで急激に上昇 後, 50 サイクル付近で減少し, 50 サイク ル以上ではむしろ増加の傾向を示す。降伏 点は1~100 サイクルが減少,100 サイクル 以上では逆に増加している。引張強さの変 化も降伏点の場合とほぼ同じ傾向であり, 200~300サイクル間にわずかな上昇過程が みられる。一方,衝撃値(試験片,7×10× 55 mm, 2 mm U 型切欠, 試験温度 0°C) は 繰返数の増加とともに連続的に増加し、パ ーライトの粒状化の完了後も衝撃値の増加





は継続している。伸びと絞りの変化は衝撃値の場合と同じ傾向なのでプロットは省略した。

層状パーライトの粒状化は 100 サイクルで完了するので、100 サイクル以上における硬 度,降伏点および衝撃値の増加およびこれらの相対的関係はパーライトの粒状化によっては説 明できない現象であり、繰返加熱を受けた低炭素鋼に認められる重要な現象である。一般的に は、硬度や降伏点が増加するならば衝撃値は減少すると考えているが、Fig. 2 においては逆の 挙動を示している。このような現象は通常の熱処理を行なった材料にはみられない特異な現象 である。100 サイクル以上で硬度、降伏点および衝撃値が増加することはフェライトが繰返加 熱によって強化されたことを示すものと考えなければならない。この強化因子としては微粒セ メンタイトの析出、フェライトの細粒化現象およびフェライトの微細構造の変化⁴⁰ などを挙げ ることができる。定性的ではあるが、これらの因子のフェライトの強度におよぼす影響につい て若干の考察を試みることにする。

Fig.2に示したように、微粒セメンタイトの数の増加は100 サイクルで完了する。一方, 結晶粒数は繰返数の増加とともに増加するので、繰返数が著しく多くなると、フェライトの強

397

度は微粒セメンタイトよりは細粒化の影響をより多く受けるものと考えられる。

Photo.1 に示すように、 繰返加熱によって生じた亜粒界は光学顕微鏡で観察しうる程度のものなので、新しい亜粒界を通常の粒界と同じものと仮定し、 Petch¹¹⁾の関係式によって細粒化現象の降伏点におよぼす影響を検討し

てみる。

Petch の関係式

$$\sigma_i = \sigma_0 + K_v \cdot d^{-1/2}$$

の結晶粒の直径 (d) は本実験の場合 1~300 サイクル間で 0.0016~0.0011 cm と変化す る。 $\sigma_0 \ge K_y$ の常温における値は Gouzon¹²⁾の





 $\sigma_0 = 4.9 \sim 11.2 \text{ kg/mm}^2$ $K_y = 0.60 \sim 0.84 \text{ (kg/mm}^2) \text{ cm}^{1/2}$

の最大値と最小値をとり、(1)式によって σ_i を求めると、計算上は 300 サイクルで 3.0~4.2 kg/mm²の降伏点の増加が期待される。一方、実測値の σ_i の増加量は 3.8 kg/mm²であり、(1)式で計算した増加量とほぼ同じ値である。上述の比較では 1 サイクルの硬化現象とパーライトの粒状化の影響を無視している点で問題があるが、200~300 サイクル間で引張強さも増加しているのでフェライトの細粒化現象が降伏点を増加する重要な因子であると考えて大過ないであろう。

Fig.2において最も重要な問題は硬度と引張強度が増加する過程において衝撃値が増加する特異な現象である。 **Fig.1**の 0.59% C 鋼の場合にもこのような傾向がみられた。 図は省略するが S25C (0.25% C) の場合にも同じ現象が認められた。 この特異な現象については後述する。

定常的加熱の場合(図省略)の機械的性質の変化は全体的傾向として変化が緩慢であり, 繰返加熱の場合のような特異な現象は認められなかった。すなわち,加熱時間4minで硬度, 降伏点および引張強さは急激に増加し,加熱時間の増加とともに単調に減少する。衝撃値は加 熱時間4minで急激に減少後,わずかに増加の傾向を示すが,繰返加熱の場合のように原組織 の衝撃以上にはならない。

3. 繰返頻度の機械的性質におよぼす影響

Fig.3 は機械的性質におよぼす繰返加熱の効果を調べるために行なった実験結果であり, 単位時間当りの繰返数をかえて, 繰返頻度 (繰返速度)の繰返加熱後の機械的性質におよぼす 影響を調べた。保持時間合計はいずれも 10 hr であり, Nr/10 hrs=1 は 690°C×10 hr の定常 的加熱に相当する。**Fig.3** の機械的性質は C 量および原組織の如何を問わず, いずれの場合 三 浦 寛

も繰返頻度が大きくなると靱性が増加して いる。そして,硬度,降伏点および靱性の 間には前述した特異な現象が認められる。 写真は省略するが,0.09% C 鋼は繰返頻度 が大きくなるほどパーライトの粒状化が急 速になり,亜粒界の数が増加し,微粒セメ ンタイトの数が増加する。0.59% C 鋼の場 合は繰返頻度が大きくなるほど,パーライ トの粒状化が急速になる。また,いずれ の場合も繰返頻度が大になるほど,繰返加 熱による試験片の長手方向の収縮率が増加 する。

上述のように,繰返頻度が増加するほ ど材質の変化が急速になるので,熱疲労現 象を検討する場合には繰返頻度を重要な因 子として考慮する必要があろう。

4. 繰返加熱による機械的性質の変化の 特色について

繰返加熱の場合の機械的性質の変化に は硬化過程に靱性の増加が認められるなど の特異な現象があることは前述したが、こ れ以外にも2~3の特色が認められた。

Fig. 4 は Hollomon ら¹³⁾の関係式に よって繰返加熱と定常的加熱後の機械的性 質を比較した1例である。この関係式は焼 入鋼のための式であるが、図が示すように



Fig. 3. Effect of the rate of thermal cycle on the mechanical properties of carbon steels. Holding time × number of thermal cycle = 10 hrs.





1サイクルのプロットを除くと、定常的加熱の場合にはかなり直線性がよい。繰返加熱後の引 張強さと衝撃値はいずれも時間(t)の少ない側に位置し、変化が急速であることを示している。 繰返加熱の衝撃値の曲線は急激な勾配で増加し、定常的加熱の場合とは異なった現象が進行し ていることを暗示している。硬度や降伏点の場合の図は省略したが、定常的加熱の場合と比較 すると、いずれも引張強さの場合と同じ関係であり、プロットは1サイクルを原点とした放射 線上に位置する。そして、この放射線は繰返頻度が大になるほど左側へ移行する。組織の変化 の場合のように補正保持時間⁴⁾によって繰返加熱と定常的加熱を比較すると、繰返加熱による

機械的性質の変化の速さは定常的加熱の3倍 以上であった。

Fig. 5 は 0.59% C 鋼の繰返加熱および 定常的加熱後の機械的性質を硬度によって整 理した図である。この図で明らかなように繰 返加熱の場合(実線)のプロットと定常的加 熱の場合(点線)のプロットは離れていて, それぞれ別の直線上に位置する。同じ硬度で 比較すると繰返加熱の場合は定常的加熱の場 合より引張強さも絞りも大きいのである。こ の相違は原組織がマルテンサイトの場合のほ うがパーライトの場合より著しい。Fig. 5 の 硬度と絞りの関係に注目すると,繰返加熱の 場合は定常的加熱の場合と異なり繰返数が増 加すると絞りが急激に増加し,曲線の勾配が 大きくなることがわかる。硬度と引張強さと の間にも類似の現象が認められる。

上述のように繰返加熱後の機械的性質に は通常の熱処理では認められないような特色



Fig. 5. Relation between hardness and, strength and ductility of 0.59% carbon steels. Original structure; pearlite and martensite.

が認められる。これらの特色は析出相であるパーライトの粒状化やソルバイトの粒状セメンタ イトの成長によっては説明することのできない現象なので,上述のような特色が生ずる原因は 析出相以外の因子の影響によるものと考えなければならない。

5. 繰返加熱後の衝撃値についての実験的検討

Fig. 1~Fig. 3 に示したように, 繰返加熱の場合には衝撃値が著しく増加することが特色 の1つである。そして,この靱性の増加はある場合には硬度や降伏点の増加を伴う点において 特異な現象と考えなければならない。前述 (Fig. 1~Fig. 3)の衝撃値はいずれも繰返数の増加 とともに増加している。一方,降伏点は繰返数の増加とともに変化しないか,あるいは増加の 傾向を示している。繰返数の増加によりフェライト量が増加するので,降伏点は減少すべきも のと考えられる。したがって,繰返加熱の場合には降伏点の減少を妨げるか,あるいは増加す るような因子が存在することになる。降伏点のみに注目すると降伏点の増加は脆化の徴候を示 すと考えてもよいので,繰返加熱によって脆化する可能性を考えてよい。このため,繰返加熱 による靱性の変化についてさらに詳細に検討した。

Fig. 6 は 0.32% C 鋼の繰返加熱および定常的加熱後の衝撃値, 脆性破面率および硬度の

浦

寛

Ξ

測定結果である。繰返加熱および定常的 加熱は角柱型(15×15 mm)の試験片を 用いた。なお,角柱型の試験片を用いた 場合は繰返加熱により,断面方向の収縮 が著しくなり,長手方向の収縮は円柱型 の試験片の場合より少なくなるので,衝 撃値の変化を調べるのには好都合であ る。衝撃値(衝撃試験片,2 mm V型切 欠標準試験片,試験温度0°C)は4~3 測 定値の平均値である。繰返加熱の200~ 300サイクル間に硬度が上昇しているの は繰返加熱による熱ひずみによるもので ある。定常的加熱の場合に衝撃値が減少 する理由については後述する。

Fig.6において重要な点は繰返加熱 の場合には衝撃値の増加とともに脆性破 面率も増加することである。一方,定常 的加熱の場合には衝撃値の減少とともに 脆性破面率が増加している。衝撃値の増



Fig. 6. Changes in the hardness, the Charpy impact value and the ratio of area of brittle fracture of 0.32% carbon steels by thermal cycling and steady isothermal heating. Thermal cycle; 690°C× 4 min. WC. Holding temperature of steady heating; 690°C.

加とともに脆性破面率が増加することは異常なことである。脆性破面率に注目すると繰返加熱 によって本質的には脆化すると考えてよい。なお、0.09% C 鋼の場合には脆性破面率が著しく 小さいため、そして、0.59% C 鋼の場合は脆性破面率が著しく大きいため、いずれの場合も繰 返数と脆性破面率の関係を検討することは困難であった。

Fig. 7 は Fig. 6 の原組織 (HT), 繰返加熱1サイクル (CH1), 100 サイクル (CH 100) お よび定常的加熱 20 hr (SH 20 hr)の試験片の衝撃値および脆性破面率と試験温度の関係を示し た図である。衝撃値はそれぞれの試験温度で 30 分保持して測定した 4~3 測定値の平均値であ る。CH 100 および SH 20 hr の試験片はそれぞれ繰返加熱と定常的加熱の場合の代表として 選んだ試験片であり,いずれも衝撃値の上昇過程における試験片である。

Fig. 7 によると、CH 1 の衝撃値は HT よりわずかに減少している。HT と CH 100 とを 比較すると低温域においては CH 100 の衝撃値が HT より小さく、常温以上の温度域では HT より衝撃値が大きい。しかし、脆性破面率は全温度域において HT より大きい。

CH 100 が常温以上の温度域で衝撃値が著しく増加するにもかかわらず, 脆性破面率が HTより大きいことは異常な現象であり,非常に重要な実験結果である。脆性破面率が HTよ

(8)

り大きくなることは、繰返加熱によって材質 が脆化していることを示すものである。常温 以上の温度域で衝撃値が著しく高くなる理由 については後述する。一方、SH 20 hr は 60° C 以下の全温度範囲において HT より衝撃値 が小さく、脆性破面率が全温度範囲において HT より大きいので、SH 20 hr の場合の衝撃 値と脆性破面率の関係は通常の挙動を示して いると考えてよい。

Fig.8 は衝撃試験片と同じ試験片より採 取した硬度測定用の試料を衝撃試験片と同じ 条件で時効させた場合の時効硬化量である。 これらの時効硬化量には室温に3ヵ月放置し たための硬化量(Hvで4~10)を含んでいる が,いずれも試験温度で30分保持されるこ とにより時効硬化している。CH1の場合は 時効硬化により衝撃値が低下しているので通 常の挙動と考えてよい。SH20hrの場合にも 100℃以上では時効硬化により衝撃値が増加 しているので,CH100の衝撃値の増加のお もな原因は一種の過時効と考えられる。しか





し, 過時効のみによっては CH 100 の 20~80℃ 間の衝撃値が著しく高いにもかかわらず, 脆 性破面率が HT より大きいことを説明することが困難である。すなわち, 過時効によると仮定



Fig. 8. Relation between aging temperature and amount of age hardening of the same specimens as Fig. 7. Aging time; 30 min.

した場合, CH 100 の材質は著しく時効しやすく, 脆性破面 を発生しやすい状態であり, しかも, 時効によって衝撃値が 増加するような特殊な状態でなければならない。このような 状態は少なくともフェライトの C 原子が過飽和状態であり, 炭化物の nucleation site となる転位や空孔などの格子欠陥 の多い状態でなければならない。しかも, 顕微鏡組織か, あ るいは格子欠陥の分布状態が脆性破面を発生しやすい状態で なければならない。繰返加熱の場合は急冷の繰返しを受け, 試験片の長さが収縮するので上述のような時効しやすい状態 であると考えられる。Fig.5 によっても CH 100 は最も時効 しやすい材質であると考えてよいので、過時効が衝撃値を増加する重要な因子と考えられる。 繰返加熱によって試験片の密度が減少^{3),14)}するので、脆性破面率を増加する因子としてはきわ めて微細な空洞やミクロクラックのような比較的大きな欠陥が繰返加熱によって発生する可能 性を考える必要がある。光学顕微鏡組織およびレプリカ電顕組織の観察によって上述のごとき 欠陥の有無を調べたが、その存在を確認することができなかった。川崎ら³⁾は繰返加熱を行な った材料を超音波で観測し、ミクロクラックのごとき欠陥の存在を推測している。鵜戸口ら¹⁵⁾ は繰返加熱の塑性変形によって空洞が発生し、これらが連なってミクロクラックを形成する機 構を提唱している。しかし、これまでこのような欠陥の存在を確認した報告は見当たらない。

一方,定常的加熱の場合は粒界にセメンタイトが析出し,網目状に成長する。そして,時効による硬化量も大きい(Fig.6 と Fig.8 参照)ので衝撃値が低くなり,脆性破面率も大きくなるものと考えられる。

Fig. 7 の最大吸収エネルギーの 1/2 を遷移温度 (TrE) として、 TrE を求めると繰返加熱 100 サイクルによって遷移温度が約 10° C 上昇している。この上昇は **Fig. 2** に示した繰返加熱 による細粒化、すなわち亜粒界の形成¹⁶⁾ によるものと考えられる

上述のように、繰返加熱による機械的性質の変化には通常の材料には認められないような 2~3の特異な挙動が認められ、今後の研究に待たなければならない点が多い。しかし、繰返加 熱によって低温における衝撃値が減少することおよび脆性破面率が増大することは、繰返加熱 によって材質が脆化することを示す実験結果と考えられる。脆化の原因として、繰返加熱によ って材料の微細構造が著しく変化するか、あるいは微細な空洞やミクロクラックのごとき欠陥 が発生する可能性があることを指摘したい。

IV. 総 括

亜共析炭素鋼を共析変態点以下で繰返加熱を行なった場合の機械的性質の変化を詳細に調 べ,おもに繰返加熱による機械的性質の変化の特色について報告した。

熱処理により繰返加熱前の組織(原組織)をおもにパーライトよりなる組織,おもにフェ ライトよりなる組織,スフェロダイトおよびマルテンサイトに調整して,「塩浴浸漬加熱一水 冷方式」により,最高加熱温度が690°Cの繰返加熱を行ない,繰返加熱により機械的性質の 変化における特色の有無,および脆化の有無などを重点的に検討した。このため,定常的加熱 (恒温連続加熱)を行なった場合の機械的性質も調べた。得られた実験結果をとりまとめると次 のとおりである。

(1) 繰返加熱による引張強度と靱性の変化の速さは定常的加熱の場合の3倍以上である。 機械的性質の変化の重要な特色は繰返加熱によるシャルピー衝撃値の著しい増加である。繰返 頻度の増加とともに機械的性質の変化が著しくなる。

(2) 繰返加熱を受けた材料は硬度が同じであっても定常的加熱の場合より引張強度と靱性のいずれも高い。

(3) 繰返数の増加とともに 0°C における脆性破面率が増加する。しかし、常温以上の衝撃 値は著しく増加する。しかしながら、脆性破面率と遷移温度もまた増加する。

以上の実験結果より、繰返加熱によって材質は脆化した状態になるものと考えられる。

繰返加熱による機械的性質の変化の特色は地質のフェライトの細粒化現象や微細構造の変 化などと密接な関係があるものと推測された。そして、繰返加熱により空洞やミクロクラック のごとき比較的大きな欠陥が発生する可能性も考えられた。

このように、この報告で明らかにした繰返加熱後の機械的性質には難解な問題があり、か なり広範囲な系統的実験を行なわない限り速断を許さないものがある。

なお、引続き繰返加熱による微細構造の変化について報告する。

終わりに本研究に際し御助言をいただいた北海道工業大学萩原教授および室蘭工業大学金 森教授に謝意を表する。 (昭46.5.13 受理)

文 献

- 1) L. F. Coffin: Trans. ASME. 76, 931 (1954).
- 2) 平·大南: 材料試驗, 8, 850 (1959).
- 3) 川崎·笹川·相沢: 材料試験, 10, 215 (1961).
- 4) 藤原: 材料, 13, 611 (1963).
- 5) 渡辺·柴崎: 材料, 12, 599 (1963).
- 6) 三浦·大内: 日本金属学会誌, 30, 361 (1966).
- 7) 三浦: 日本金属学会誌, 31, 964 (1967).
- 8) 三浦: 日本金属学会誌, 31, 970 (1967).
- 9) 三浦: 日本金属学会誌, 33, 693 (1969).
- 10) 三浦: 日本金属学会,昭和44年度春期(第64回・東京)大会にて講演,講演概要集,196 (1969).
- 11) N. T. Petch: JISI. 174, 25 (1953).
- 12) J. Gouzon: Acta Met. 12, 785 (1964).
- 13) Hollomon and Jaffe: AIME. 162, 223 (1945).
- 14) 三浦: 室工大研報, 6, 965 (1969).
- 15) 鴉戸口·朝田: 材料, 14, 152 (1965).
- 16) J. C. Danko and Stout: Trans. Amer. Soc. Metals. 49, 189 (1957).

(11)

繰返加熱による低炭素鋼の透過 電顕組織の変化について*

浦

實**

Ξ

On the Changes in the Transmission Electron Micrograph in Low Carbon Steels by Thermal Cycling

Hiroshi Miura

Abstract

The changes in the trnasmission electron micrograph in commercial low carbon steels (0.08 and 0.20% C) by the thermal cycling below Ac₁ were investigated. Thin foils were taken from center of solid bar specimen $(18 \phi \times 130 \text{ mm})$ and the part near the crack by thermal fatigue in hollow circular cylinder specimen $(50.0 \phi \times 18.5 \phi \times 100 \text{ mm})$. Many dislocation were induced in the matrix ferrite by thermal cycling. As the number of cycle was increased, cell structures were formed in the matrix ferrite and in the ferrite of spherodized pearlite colony. Cell structure was observed in the vicinity of crack by thermal fatigue. The dislocation by thermal cycling was curved strongly or had a shape of loop type. The size of the cell structure by thermal cycling in a cell structure. These are characteristic features of the dislocation and the cell structure by thermal cycling. It may be considered that carbides in a ferrite may cause the formation of dislocation and cell structure in the case under cyclic thermal stresses.

I. 緒 言

鉄鋼材料が加熱冷却の繰返し(以下繰返加熱と略する)を受けると熱疲労により亀甲状の クラックを発生することは^{1)~4)}古くから知られているが、材料の材質の変化については不明な 点が多い。

著者は熱疲労の機構を解明することを目的として,繰返加熱に伴う鉄鋼材料の材質の変化 を系統的に調べ,光学顕微鏡組織^{5)~8)}および機械的性質の変化⁹⁾などについて報告した。

著者のこれまでの研究によると繰返加熱による光学顕微鏡組織および機械的性質の変化に は通常の熱処理材には認められないような特色があり、これらの特色にはその微細組織と密接 な関係があろうと考えられるものが認められた。しかし、繰返加熱による微細組織の変化につ いて検討した研究は見当らない。

^{* 1969}年4月日本金属学会第64回講演大会に発表

^{**} 元本学助教授, 1970年5月29日死去

繰返加熱による材質の変化は低炭素鋼のほうが著しい^{5)~9)}ので,低炭素鋼の透過電子顕微 鏡組織(透過電顕組織と略する)を調べ,繰返加熱による微細組織の変化の問題点を明らかに しようとしたところ,二・三の興味ある微細組織が観察されたので報告する。この報告では, さらに,熱疲労クラック周辺の微細組織の観察結果について述べ,そして,光学顕微鏡組織お よび機械的性質の変化の特色と微細組織との関連について若干の検討を行なった結果について も報告する。

II. 実験方法

供試材は市販の直径 18 mm の機械構造用炭素鋼, S10C (0.08% C, 0.48% Mn) である。 供試材を焼準 (920°C×2 hr, AC)後,焼鈍 (920°C×1 hr, FC)し,その原組織をフェライトと 層状パーライトよりなる組織に調製して,繰返加熱用の試験片とした。繰返加熱は中実円筒型 (18 ϕ ×130 mm)の試験片を用いて,塩浴浸漬加熱一水冷方式で行なった。熱サイクルは 690°C ×4 min, WC であり,塩浴剤,試験片の加熱速度および冷却速度は前報^{8),9)}とほぼ同じなので 詳細な説明は省略する。

透過電顕組織の観察用の薄膜試料は中実円筒型試験片より採取した。薄膜試料の調製方法 は次のとおりである。所定の繰返加熱を行なった試験片を水冷しながら、旋盤で厚さ 1~2 mm に「突切り」を行ない小円板試料とする。別に用意してある丸棒の断面に小円板 試料を接着 し、1 面を湿式エメリー研磨後,溶剤で小円板試料を丸棒断面より 剝離し、同じ操作で他の1 面も研磨して厚さが約 0.5 mm の小円板試料とする。この接着剤は東亜合成化学社製のアロン アルファー No. 201 であり、溶剤は N.N ジメチルホルムアミドである。次に $P_2O_5-H_2O_2-H_2O$ (3:5:2 容)の混合溶液で厚さを約 0.1 mm まで化学研磨を行なう。 さらに竹山¹⁰⁾の噴射研磨 法 (HCIO₄: CH₃COOH=1:10) および仕上研磨法 (HCIO₄: CH₃COOH=1:20) によって小円 板試料の両側から電解研磨を行なって、厚さの中央に近いところから薄膜試料を作るように努 めた。なお、旋盤の「突切り」操作により薄膜試料が影響を受けないことは、厚さ 0.5~5 mm の小円板試料を化学研磨のみで薄膜とした場合と上述の方法で薄膜とした場合の組織を比較す ることによって前もって確認した。この予備的実験によると「突切り」操作が試料の組織に影 響を与えない限度の厚さは約 0.8 mm であった。

薄膜試料の透過電顕組織の観察はおもに日立製作所製の HU-125 型(最高加速電圧 125 kV)を用いて行なったが,一部は日本電子光学社製の電子顕微鏡(北海道大学工学部金属化学研究施設所属加速電圧 100 kV)を用いた。 組織の観察はいずれも傾斜装置を用いて加速電圧 100 kV で行なった。

III. 実験結果および考察

1. 繰返加熱によるレプリカ電顕組織の変化

原組織の光学顕微鏡組織(写真省略)は少量のパーライトを含むフェライト組織である。 繰返加熱後の光学顕微鏡組織(写真省略)はパーライトが粒状化⁸⁾し,初析フェライトに多数の 微粒セメンタイト^{5),8)}が析出し,亜粒界^{7),9)}が生じた組織である。



Photo 1. Electron micrographs, as annealed and after thermal cycling.
(a) as annealed at 920°C for 1 hr, commercial low carbon steel containing 0.08% C.
(b) after 20 cycles.
(c) after 400 cycles. Thermal cycle: 690°C×4 min. water cool. cf: fine spherical cementite. B: boundary. SB: sub-boudary (2-step replica).

Photo.1 はレプリカ電顕組織である。レプリカ は2段フイルミー法を用いて調製したものである。 この写真で明らかなように,原組織は通常の組織で あり,20 サイクル後の初析フェライトには徴粒セメ ンタイト (cf) が認められる。400 サイクル後のフェ ライト中に認められる不鮮明な網目模様は繰返加熱 によって生じた亜粒界 (SB)⁷⁾ であり, 亜結晶粒の 大きさは約2 μ である。 微粒セメンタイトの直径は 20 サイクルで約 0.2 μ であり, 400 サイクルでは約 0.3 μ である。

Photo.1に示した初析フェライトにおける微粒 セメンタイトの析出および亜粒界の形成によるフェ ライトの細粒化現象が繰返加熱によるフェライトの 変化の特色である。

2. 繰返加熱による透過電顕組織の変化

Photo. 2 は 原 組 織のパーライトとフェライト



Photo 2. Transmission electron micrographs, as annealed specimen same as photo. 1 (a). (a) pearlite. (b) ferrite.

の透過電顕組織(微細組織と略する)である。(a)はパーライトコロニーの微細組織である。パ ーライトフェライト中に転位が認められ,西山ら¹¹⁾の報告した0.7%C 鋼のパーライトコロニ ーとほぼ同じ組織である。(b)は初析フェライトの微細組織であり転位は比較的短く,数も少

ない。後述する理由により,黒色点状の組織の一部 は焼鈍の炉冷の時に析出した徴細な遊離セメンタイ トと思われる。

Photo. 3 は1サイクル後の微細組織である。 1サイクル後には黒色点状の組織の数は原組織より 少なくなっている。微細なため電子回析による同定 はできなかったが、数の変化より考えてこの黒色点 状の組織の一部は遊離セメンタイトと思われる。そ して、非常に多くの転位が発生し、転位の形状が複 雑である。すなわち、1サイクルの転位は湾曲して いるかあるいはループ状であり、比較的長い転位も 波型となっている。(b) に示してあるように、ルー プ状の転位にはきわめて微細なものがあり、長径が 0.1 μ 程度のループ状の転位が認められる。 一部の 転位は遊離セメンタイトとみられる析出物を連結し たような形で観察される。なお、1サイクルの場合 には方向性をもつ直線状の転位はほとんど認められ なかった。

1 サイクルの試料は急速加熱して溶体化し,焼 入した試料である。時効に関する研究によると焼入



Photo 3. Transmission electron micrographs of ferrite after 1 cycle. Thermal cycle and specimen: same as photo. 1. These foil were taken from a solid bar, $18 \phi \times 130$ mm. (a) dislocation configuration near boundary (B). (b) very fine dislocation loops.

ままのフェライトは転位が少ない^{12),13)}と報告されているので、Photo.2の転位は多過ぎること になる。別の実験によると、厚さ1mmの軟鋼板の1サイクル後の転位は少なくなる(写真省 略)ので、Photo.2のフェライトの転位が多いのは試験片に大きな熱応力が発生したためと考 えられる。このように、著しく湾曲した転位、およびループ状の転位が多数発生することが1 サイクルの場合の転位の特色であり、析出物が転位の発生と密接な関係があるものと考えられ る。しかし、これらの徴細組織の観察によって1サイクルで急激に硬化する現象^{5),9)}を説明し うるような知見は得られなかった。

Photo. 4 は 20 サイクル後の微細組織である。20 サイクルは光学顕微鏡によって確認しう る微粒セメンタイトの析出開始サイクルに相当する。(a) は微粒セメンタイト (cf) と転位との 関係を示したものである。微粒セメンタイトのまわりに多くの転位が認められるので、転位が 微粒セメンタイトの析出核の作用をもち,そして微粒セメンタイトが転位の発生源としての作 用をもつ可能性が考えられる。これらの点

については後述する。一部の徴粒セメンタ イトは転位を伴っていない。 徴粒セメンタ イトの直径は約0.2 µ である。

地質のフェライトはきわめて微細な円 形の析出物状の組織が認められる。この析 出物状のものは直径が150~200 A であり, 微粒セメンタイトや粒界の付近では認めら れない。そして,その大きさと分布状態は 原組織 (Photo. 2) および1 サイクル (Photo. 3) に認められた小さな析出物状のもの とは異なる。現在この析出物状のものが如 何なるものであるかは断定することはでき ないが,その形状,大きさ,分布状態およ び繰返加熱により試験片の密度が減少¹⁴⁾す ることを総合すると,Photo.4の析出物状 のものは空孔と密接な関係をもつものと考 えられる。この点については今後さらに詳 細に検討を行なう予定である。

(b) は方向性をもった転位の1例であ る。しかし,この場合であっても著しく湾 曲した転位とか小さなループ状の転位を混 在している。微粒セメンタイトが2個並ん でいる場合にはこれらの間に転位が発生 し,微粒セメンタイトは転位によって連結 されたように観察される。

(c) はパーライトコロニー付近のフェライトの転位の状態を示したものであり,

Photo 4. Transmission electron micrographs, after 20 cycles. (a) and (b), showing relation between dislocation and fine spherical cementite (cf). (c) tangled dislocation near pearlite colony.



転位は著しくもつれていて、微粒セメンタイトの直径は他の部分より著しく小さい。転位のこ のような分布状態はパーライトコロニーと地質のフェライトとの間にミクロ的な熱応力が発生 し、その熱応力によって多数の転位が発生することを暗示するものであろう。光学顕微鏡組織 によると、パーライトコロニー周辺は微粒セメンタイトが認められない領域なので、コロニー 周辺のフェライトのC原子はもつれた転

位に析出しているものと思われる。

繰返数が増加し、100 サイクルになる と転位の数がさらに増加し、フェライト粒 内に Photo. 5 に示すようなセル壁を形成 する。このセル壁が光学顕微鏡^{71,9)} やレプ リカ電顕 (Photo. 1 (c)) で観察される亜粒 界に対応するものと考えられる。100 サイ クル後にはこのようなセル壁が多数認めら れるようになり、セル構造の形成を開始す る。フェライト粒内には不鮮明であるが20 サイクル後の試料の場合と同じきわめて微 細な析出物状の組織が認められる。

Photo.6は 200 サイクル後の微細組



Photo 5. Transmission electron micrograph showing cell formation after 100 cycles. SB: cell wall, a kind of sub-boundary.

織である。(a) はセル構造の内部にさらに小さな新しいセル構造が形成を開始していることを 示しているものである。この写真および後述する写真より、繰返加熱により生じたセル構造は 繰返数が増加することにより、さらに微細なセル構造を形成することが明らかであり、光学顕 徴鏡で観察されるフェライトの細粒化現象はセル構造の形成によるものと考えてよい。そし て、セル壁と微粒セメンタイトとの関係より、微粒セメンタイトはセル構造の形成を促進する 因子であると考えられる。(b) はフェライト粒界の遊離セメンタイトはセル構造の形成を促進する 因子であると考えられる。(b) はフェライト粒界の遊離セメンタイト付近の転位の状態を示し たものであり、セメンタイトの先端およびくびれた部分より転位が発生し、セル壁を形成して いる。これらの転位は試験片全体のマクロ的熱応力、あるいはセメンタイトとフェライト間の 微視的熱応力¹⁵⁾がセメンタイトの形状の不規則な部分に集中したために生ずるものと考えられ る。(c) はパーライトコロニー内部の微細組織である。 パーライトフェライトに多数の転位が 認められる。一部の転位はセメンタイトの先端から発生し、矢印で示した短いセメンタイトは 転位網を形成している。繰返加熱によって発生した転位がセメンタイトの新しい析出位置とな り、C 原子のトンネル拡散の役割を果すと考える¹²⁾と、繰返加熱による光学顕微鏡組織の変 化の特色⁹⁾をある程度説明することができる。すなわち、繰返加熱によって発生した転位が C 原子をトンネル拡散させて、セメンタイトの新しい析出位置に析出するため、パーライトの粒



Photo 6. Transmission electron micrographs, after 200 cycles. (a) new cell formation in a cell structure. (b) dislocation distribution near free cementites. (c) dislocation in pearlite colony.

状化が著しく急速となり粒状化したパーライトセメンタイトが微細で、しかも大きさが均一に なる特色が生ずると説明することができる。

Photo.7は400サイクル後の微細組織である。(a)は典型的なセル構造であり、セルの大きさは2~6µであり、亜粒界(セル壁)と粒界の区別が困難となる。すなわち、400サイクル



Photo 7. Transmission electron micrographs, after 400 cycles.
(a) typical cell structures of thermal cycled specimen.
(b) micrograph in a cell structure.
(c) cell structure in the spherodized pearlite cementites.

後には試験片全体がセル構造となるのである。セル内部には(b)に示すように複雑に湾曲した 転位やもつれた転位が多数認められ,通常のセル内部のようにきれいではない。そして,20 サ イクルのフェライトに認められた微細な析出物状の組織が認められる。 微粒セメンタイトの大 きさは約0.3 µ である。(c) はパーライトセメンタイトの粒状化した部分(原組織のパーライト コロニー部分)の微細組織であり、粒状化したパーライト中のフェライトがセル構造の形成過 程を示している。セル壁は粒状セメンタイトを結んだ形となっていて、微粒セメンタイトとセ ル壁との関係(Photo. 6) と同じである。

加熱冷却1サイクルの組織ではあるが,芽野¹⁶⁾および竹山ら¹⁷⁾は熱応力によって介在物の 周囲にヘリカル転位が発生し,炭化物周辺には転位は認められないと報告している。本実験の 場合の転位は繰返数の如何を問わずいずれも著しく湾曲しているか,あるいはループ状を呈し ている場合が多い。1 サイクル後の転位にはヘリカル状を呈しているものも認められるが,そ の形状および分布状態より考えて、プリズマチックパンチング¹⁶⁾によって生じたものと断定し がたい。しかし、徴粒セメンタイトを中心として多数の転位があたかも「クモの足」のように 観察されること、2個の徴粒セメンタイトを連結するような形の転位が認められること、およ び遊離セメンタイトおよびパーライトセメンタイトの形状の不規則な部分に転位および壁が認 められることより考えて、フェライト中の炭化物が転位の発生源となり得ると考えてよい。こ の発生機構は今後さらに詳細な検討を要する問題であるが、転位の発生のおもな原因は急熱急 冷時の試験片内外の温度分布によるマクロ的熱応力、パーライトコロニーとフェライト間の ミクロ的熱応力およびセメンタイトとフェライト間のミクロ的熱応力であろうと考えられる。 0.004% C 程度の純鉄であってもフェライトが細粒化する¹⁹⁾ので、転位が著しく湾曲したり、 ループ状を呈する原因としては急冷空孔および転位の交叉によって発生する空孔の挙動につい ても検討する必要があろう。本実験の転位の形状および分布状態は矢嶋ら²⁰⁾のアームコ鉄を高 圧処理した場合に介在物の周囲に発生した転位と類似している。前述の数多くの写真で示した ように、空孔と密接な関係があると思われるきわめて微細な円形の析出物状の組織もその本性 や生成機構が不明であり、繰返加熱の微細組織には今後の研究に待つべき点が多い。

繰返加熱の微細組織で最も重要なことはセル構造であろう。繰返加熱により亜結晶粒の数 が増加する実験結果⁹ および前述の微細組織 (Photo.6 および 7) より,繰返加熱によって生じ たセル構造は繰返数の増加とともにその大きさが小さくなるものと考えられる。これは繰返加 熱の場合には急冷によって転位が発生し,その後,再加熱されることにより,もつれた転位の 一部が整理された後に再び急冷されて新たな転位が発生するためであろう。繰返加熱した試験 片の薄膜試料は繰返数が多くなるほど,薄膜の仕上研磨過程でバラバラに飛散する傾向が著し くなるため,比較的厚い薄膜を用いて微細組織を観察しなければならない。このため,電子回 析によっては隣接する亜粒界の方位関係を検討することは困難であった。繰返数が著しく増加 すると、セル構造の大きさは極限状態の大きさ^{21,22)}まで小さくなるであろうが、このような状 態になっても繰返加熱の熱応力によって新たな転位がセル内部に生ずることは困難になると考 えられる。通常の加工硬化の場合のセル構造²³⁾および高サイクル疲労の場合のセル構造²⁴⁾は 一般的にセル内部の転位密度が低いにも拘らず、すべり変形が困難であることを考えると、 繰返加熱の場合のセル構造もすべり変形を著しく困難にする因子であると考えなければなら ない。

低炭素鋼が繰返加熱によって一時的に降伏点が上昇する現象,低温域において脆化する現 象,衝撃値が上昇するにも拘らず脆性破面率が大きくなる現象および遷移温度が上昇する現象 など⁹⁾は繰返加熱の急冷によって過飽和状態のC原子が,急冷で生じた多数の転位を固着する ためかあるいはセル構造の形成と密接な関係があると考えられる。

3. 熱疲労クラック近傍の透過電顕組織

前述した微細組織はいずれも繰返加熱 を行なった中実円筒型試験片の組織であ り,これらの試験片の表面には熱疲労クラ ックは認められなかった。熱疲労と微細組 織との関係を検討するためには熱疲労クラ ックの周辺より薄膜試料を採取することが 望ましい。

Photo.8 は厚肉中空円筒型試験片 (50.0 *ϕ*×18.5 *ϕ*×100 mm) を「電気炉加 熱一水冷方式」の繰返加熱を行ない、試 験片の冷却孔 (18.5 Ø×100 mm) に発生し た熱疲労クラックと光学顕微鏡組織の関 係25)を示したものである。供試材は市販の 機械構造用炭素鋼, S20C (0.20% C, 0.41%) Mn)の焼準材 (880°C 1 hr AC) である。 試験片を外周部より電気炉によって加熱 し, 試験片の冷却孔付近(内部より3mm の位置)が最高加熱温度に到達したら, 冷 却孔に水道水を所定時間通過させて冷却を 行なう方式で繰返加熱を行なった。熱サイ クルの周期は約12分であり、水冷時間は 約12秒である。 Photo. 8 に示した熱疲労 クラック周辺の光学顕微鏡組織は初析フェ ライトに微粒セメンタイトが析出し、亜粒 界を形成した組織であり、中実円筒型試験 片の場合の組織1)~9)と同じである。パーラ



Photo 8. Optical micrograph near the crack by thermal fatigue of commercial plain carbon steel containing 0.20% C. Specimen: hollow circular cylinder, $50.0 \phi \times$ $18.5 \phi \times 100$ mm. Thermal cycle: Max temp. = 650°C, Min temp. = 300°C, 200 cycles (×400).



Photo 9. Transmission electron micrograph near the crack by thermal fatigue after 300 cycles. specimen and thermal cycle: same as Photo. 8.

イトコロニーが変形していることは熱疲労試験片が著しい塑性変形を受けていることを示すも のと考えられる。

Photo. 9 は熱疲労のクラック周辺 (5 mm 以内) の徴細組織であり, 繰返加熱によりセル 構造に変化している。このセル構造は Photo. 7 に示した中実円筒型試験片のセル構造と同じ である。

上述の実験結果より、繰返加熱の熱応力によって転位が発生し、転位が繰返加熱特有のセ

ル構造を形成することが熱疲労クラックの発生の原因と密接な関係があるものと考えられる。

IV. 総 括

繰返加熱による炭素鋼の光学顕微鏡組織および機械的性質の変化の特色を詳細に検討し, 熱疲労の機構を解明することを目的として,実用低炭素鋼の繰返加熱後の透過電顕組織を観察 した。試験片の熱サイクルは共析変態点以下であり,薄膜試料は中実円筒型試験片より採取し たいわゆる bulk 試料である。また,熱疲労と微細組織との関係を検討するため厚肉中空円筒 型の試験片の繰返加熱を行なって熱疲労クラックを発生させ,クラック近傍より薄膜を採取し てその微細組織を調べた。

実験結果によると繰返加熱によって多数の転位が発生し、繰返数が増加するとセル構造を 形成することが明らかとなった。繰返加熱によって発生する転位は著しく湾曲しているか、あ るいはループ状を呈するのがその特色である。繰返加熱によって転位が生ずるおもな原因は、 試験片全体のマクロ的熱応力および地質相と析出相間のミクロ的熱応力と考えられる。繰返加 熱のセル構造は繰返数の増加によりその大きさが小さくなり、セル内部に数多くの転位を含む ことがその特色である。熱疲労クラック近傍の微細組織はセル構造であった。これらの観察結 果より、繰返加熱によってセル構造を形成することが熱疲労の機構と密接な関係があるものと 考えられる。

繰返加熱の場合にはフェライト中に炭化物が転位を発生する因子であることを示すような 微細組織が数多く観察された。20サイクル以上のフェライトには空孔と密接な関係があるとみ られる微細な円形の析出物状の組織が数多く観察された。そして、繰返加熱による光学顕微鏡 組織および機械的性質の変化の特色と密接な関係があると考えられる微細組織が観察された。

しかし、繰返加熱による微細組織の変化にはまだ不明な点が多く、今後の研究に待つべき 点が多い。

終りに本研究に際し御助言をいただいた北海道工業大学萩原教授および北海道大学工学部 竹山教授に謝意を表する。 (昭46.5.13 日受理)

文 献

- 1) R. E. Lismer and F. B. Pickering: J. Iron Steel Inst, 170, 263 (1952).
- 2) A. H. Waine: ibid. 165, 276 (1950).
- 3) 藤原: 日本金属学会誌, 21, 149 (1957).
- 4) 渡辺·柴崎: 材料, 12, No. 114, 173 (1963).
- 5) 三浦·大内: 日本金属学会誌, 30, 361 (1966).
- 6) 三浦: 日本金属学会誌, 31, 964 (1967).
- 7) 三浦: 日本金属学会誌, 31, 970 (1967).
- 8) 三浦: 日本金属学会誌, 33, 693 (1969).

(23)

三 浦 寛

- 9) 三浦: 室工大研報, 7, 393 (1971).
- 10) 竹山·八戸·佐藤: J. Electron Microscopy, 15, 269 (1966).
- 11) 西山·是枝·清水: J. Electromicroscopy, 7, 41 (1959).
- 12) E. Smith: Direct Observation of Imperfection in Crystals, Interscience, New York, 203 (1962).
- 13) 竹山·松坂: 北海道大学工学部研究報告, 48, 201 (1968).
- 14) 三浦: 室工大研報, 6, 965 (1969).
- 15) H. Stuart and N. Rldley: J. Iron Steel Inst. 204, 711 (1966).
- 16) 芽野: 日本金属学会誌, 31, 310, 316 (1967).
- 17) 竹山·高橋: 北海道大学工学部研究報告, 48, 173 (1968).
- 18) D. A. Jones and J. W. Michell: Phil. Mag., 3, 1 (1958).
- 19) 三浦: 未発表.
- 20) 矢嶋·石井: 日本金属学会誌, 32, 697 (1968).
- 21) R. L. Nolder and G. Thomas: Acta Met., 12, 227 (1964)
- 22) O. Joher and G. Thomas: Acta Met., 12, 1153 (1964).
- 23) 例えば, 大井・佐藤: 日本金属学会誌, 32, 363 (1968).
- 24) 例えば, 辛島・及川・小倉: 日本金属学会誌, 31, 674 (1967).
- 25) 三浦: 鉄と鋼, 55, S 202 (1969).

水滴による標準電荷量の設定について

織笠桂太郎

On the Fixation of the Standard Electric Charge by Water Drops

Keitaro Orikasa

Abstract

The diameter of water drops dripped from the needle of the syringe is so uniform that if the needle has a fixed electric potential, the electric charge on the drops should be taken as the standard electric charge.

This idea has been used by some workers of the "Atmospheric Electricity", and they assumed that the charge on the drops is obtained from the relation Q=CV (Q: electric charge on the drops, C: electrostatic capacity of the drops, V: electric potential which is given to the needle).

In this paper, the author considered that the above-mentioned assumption may not be essential and proposed another idea derived from the results of the measurements of electric charge on the drops dripped from the needle by a Vibrating Reed Electrometer, and found some effective conditions to obtain the most reliable standard electric charge.

I. 緒 言

種々の物体の帯電量を測定する場合に、その都度電位計の入力抗抵、入力容量などを測定 することは大変面倒である。そこで簡単に標準の電荷量を作る方法があれば、その電荷量を既 製の電位計あるいは自分で設計製作した電位計に直接与えて検定を行なえば良い。このために は、いつ、どこで、誰が行なっても一定の電荷量を与えるような方法があれば良い。気象電気学 の分野で両滴や雪片の電荷を測定するための簡易電位計の検定に水滴を用いる方法がある¹⁾。

それは注射器の中の水を一定の電位を与えられた注射針の先端から滴下させ、この帯電した水滴を電位計に落下させて検定する方法であるが、この水滴のもつ電荷量は実際に測定されておらず、水滴の半径 r を静電容量と仮定し、注射針に与えた電位 V から、水滴の電荷 Q は $Q=r\cdot V$ として求め、これに対する誤差は 10% 前後と考えられていた。この方法では、水滴は それをとりまく周囲の物体から完全に孤立し、この水滴をとりまく周囲の物体の半径が無限大であると仮定されている。

この考え方は実際とは本質的に異なるようにも考えられる。つまり注射器とこれを支えて いる周囲の物体がもつ静電容量 C に与えた電位 V によって得られた電荷 Q(Q=CV)の一部

(25)

を注射針の先端から水滴がもらって分離すると考えた方が良いのではないかと考える。そうだ とすれば、やはり一度はこの電荷を測定しておかねばならない。しかも更にこのようにして得 られた電荷はいつでも一定の電荷をもっているかどうかも実際には確かめられていない。

本論文ではこのような方法を完全なものにするにはどうしたらよいか検討を加え、注射針 の先端は市販のものをそのまま鋭利な状態で使った方が良く、注射器全体を金属導体で完全に シールドしたのを検定すべき電位計から5cm 程度離して検定すれば常に一定の電荷量が得ら れることが判明した。また従来の仮定から算出された電荷量と実際に測定した結果とはかなり の開きがあることが判明した。

II. 実験装置及び実験の方法

電荷量の測定には武田理研製の振動容量型電位計とファラデーケージを用い、注射器は市 販の 10 cc 用を用い, この注射器の注射針から滴下する水滴の半径は, ロシ法²⁾, あるいは写真 機を用いて拡大撮影(カメラのレンズに長焦点アタッチメントをつけ水滴の直後にスケールを 置いて適当な照明をして写真をとる)して決定した。注射針に与える電位は,90ボルト積層乾 電池と3端子を持つボリウムと真空管電圧計とを組み合せたもの、また比較的高い電圧の場合 は直流定電圧電源装置を使用した。実験装置の概略は 図-1 に示したとおりである。



実験装置の概略

実験の順序は先ず振動容量型電位計の入力抗抵及び入力容量の表示値を簡単な方法で確認 し、次に水滴を落下させる位置とファラデーケージとの間の間隔の影響を調べ、水滴が注射針 からちぎれて落下するので、このちぎれの影響がどの程度か確認するため、金属ボールを用い た結果と比較してみた。また注射器を静電遮蔽した場合どのような効果があるかなど、次々に 検討してみた。

表示入力容量	表示入力抵抗 R	印加電圧 Eo	0.368 E ₀	時定数 τ	au/R
(pF)	(Ω)	(ボルト)	(ボルト)	(秒)	(pF)
1,000	1010	6	2.21	10.75	1,075
1,000	1010	6	2.21	10.90	1,090
1,000	1010	6	2.21	10.73	1,073
1,000	1010	6	2.21	10.99	1,099
1,000	1010	6	2.21	10.88	1,088
1,000	1010	10	3.68	10.83	1,080
1,000	1010	10	3.68	10.92	1,092
平 均				10.86	1,086
1,000	1012	6	2.21	999.60	999.60
1,000	1012	6	2.21	999.55	999.55
1,000	1012	10	3.68	998.62	998.62
1,000	1012	10	3.68	1,004.20	1,004.20
平均				1,000.50	1,000.50

表-1 入力抵抗の信頼度の確認

1) 電位計の入力抗抵の信頼度の確認

電位計の入力端子に一定の印加電圧を与え、スイッチを切ってこの印加電圧を除いたあとの電位計の指針の振れのもどりから時定数を求め、このとき使用した電位計の入力抗抵、入力容量をもとにして表-1の如くまとめてみた。表から知られる様に、表示入力抗抵 10¹⁰ Ω と表示入力容量 1,000 pF の組み合せ (図-2) では 1 秒の読みちがいで入力容量の値に 10%、又表示

入力容量 1,000 pF と表示入力抵抗 10¹² Q とでは 0.1% の誤差を生むことになるが、結果的には 10¹² Q の表示入力抗抵を正しいと仮定して求めた 入力容量は 0.05% の誤差で表示入力容量と一致 し、また 10¹⁰ Q の表示入力抗抵を正しいと仮定 した場合は 8.6% の誤差である。また両方の結果 の平均値からの偏差は高々 5% 以内であるから、 10¹⁰ Q も 10¹² Q もいずれも信用して良いと思われ



図-2 入力抵抗,入力容量の組合せの一例

るが、時定数の測定の場合 10¹² Q の方が時間はかかるが精度が高いと思われるので 10¹² Q を入力抗抵として用いることとする。

2) 電位計の入力容量の測定

上述の結果から 10¹² Q の入力抵抗はかなりの信頼度があると見做し,表示入力容量 10 pF または 100 pF とファラデーケージを並列に結合した場合の合成入力容量を上述の如き時定数 法で測定した結果は 表-2 に示したとおりで,10 pF レンジでは特別にコンデンサはなく電位計 自身の容量であるから,ファラデーケージとこれから入力端子までの容量は約 30 pF 前後であ ることが判明した。100 pF のレンジではこの表示値のコンデンサが入っており,ファラデーケ ージとこのコンデンサとの合成容量は 130.5 pF であった。電荷量を測定するには出来るだけ入 力容量が小さい方が良いのであるが,10 pF のレンジでは外部入力端子回路の状態にかなり左 右されると考えるので,100 pF のレンジの合成容量 130.5 pF を入力容量として電荷を測定す ることにした。

表示入力容量	表示入力抵抗 R	印加電圧 Eo	$0.368 E_0$	時定数 7	τ/R
(pF)	(Ω)	(ボルト)	(ボルト)	(秒)	(pF)
10	1012	10	3.68	42.35	42.35
10	1012	10	3.68	42.34	42.34
10	1012	10	3.68	42.0	42.0
10	1012	10	3.68	41.89	41.89
10	1012	10 .	3.68	42.32	42.32
10	1012	11	4.05	42.25	42.25
10	1012	11	4.05	41.89	41.89
10	1012	11	4.05	41.75	41.75
10	1012	18	6.63	41.25	41.25
10	1012	18	6.63	41.52	41.52
10	1012	18	6.63	41.13	41.13
平均					41.97
100	1012	6.	2.21	130.50	130.50
100	1012	6	2.21	130.50	130.50
100	1012	6	2.21	130.35	130.35
100	1012	6	2.21	130.45	130.45
100	1012	6	2.21	130.55	130.55
100 -	1012	10	3.68	130.22	130.22
100	1012	10	3.68	130.35	130.35
100	1012	16	5.89	130.75	130.75
平 均					130.51

表-2 入力容量の測定

(28)

III. 標準電荷量設定における種々の条件についての検討

1) 注射針の尖端とファラデーケージの上端間の距離の影響について

注射針に一定電圧 60 V を与え, 半 径 1.4 mm の水滴をファラデーケージ内 に落下させたときの結果は 図-3 に示す 通りで,間隔を 50 cm 以上とって落下さ せなければ電荷量が一定値にならないこ とが判明した。

11 間隔 50 cm をとった場合の設定 電荷量

上述の結果を参考にして落下距離を 50 cm に保ち,注射針に種々の電位を与 えて半径 1.4 mm のの水滴を落下させた ときに測定された真の電荷量と従来の仮





定(Q=rV)より計算された電荷量との関係を図-4に示した。これによると、従来の仮定から 得られた電荷量に対して真の測定された電荷量は約40%程度にしかならないことが知れる。



織笠桂太郎

従って従来の仮定はほとんど意味がなかったことにな る。しかし従来の仮定を抜きにしてこの方法を使えばあ る一定の電荷量が得られることは図の直線性から明らか である。ただ図に示すとおり設定した電荷量がかなり直 線附近にばらついているのが目につく。これについて以 下に検討してみよう。

3) 設定電荷量のバラツキと注射針の尖端の形との

関係

上述の電荷量のバラツキが水滴が注射針から離れる 時の状態によるのではないかと考え,注射針の尖端を 図-5 (b) のように鋭利な部分を切り取った形にして水滴 を落下させた結果は 図-6 に示す通りで,一層バラツキ が大きくなってしまった。したがってちぎれ方による効 果が多少あるように思われる。



(a) (b)

図-5 注射針の尖端の形状



4) 金属ボールによる電荷量の設定

上述の如きちぎれによる影響は金属ボールを帯電させて落下させる場合には起らないもの と考えられるので 図-7 の如く金属ボールをピンセットで挾み 電位を与えてから落下させて得

水滴による標準電荷量の設定について



図-7 金属ボールを帯電させて落下 せしめるためのピンセット

た結果を図-8に示した。図から明らかなよ うにバラツキはやや少な目になっているが依 然としてこのバラツキは残っている。従って このバラツキは別の原因によるものと考えら れる。また図から直線性が失われ、曲線にな っているのは、ボールを直接落下させると、 ファラデーケージを内壁に傷をつけるおそれ があるので steel wool を内部にしいたため に生じたものと考え、ボールを一旦アース電 位にしたのち落下せしめた結果,図-9のよう になり、ボールと steel wool との衝突により 正の電荷が発生し、ボールの落下距離が大き くなれば発生電荷量も大きくなることが判明 し,図-8の曲線性を充分説明できるものと思 われる。従ってこのようなダンパーを用いる 場合は注意を要する。そこでこの steel wool ダンパーを除いて直接落下させた場合の結果 は図-10に示す通りで明らかに直線になって いる。


織笠桂太郎

的加雷耳		印 加	電圧	(V)	
の符号	50	100	150	200	300
+	$5.76 \mathrm{mV}$	11.2	17.0	22.6	28.0
<u> </u>	$-5.75 \mathrm{mV}$	-11.3	-17.0	-22.8	-28.2

表-3 水滴の印加電圧と電位計の振れ (mV) との関係

5) 周囲電界の影響についての検討

以上の如きバラツキの原因として考えるべく 残された周囲の電界の影響を取り除くために直径 52 mm の円筒で注射器全体をシールドした結果, 図-11 のような非常にバラツキの少ない安定な条 件が得られることが判明した。また負の電位を与 えた場合にも 表-3 に見られるようにほとんど絶 対値の大きさには 差が 見られないことがわかっ た。また注射針の位置とファラデーケージとの間 の間隔は 10 cm で充分であることも判明した。

IV. 最終的にまとめた装置による結果

1) 装置のまとめ

III. において検討された種々の条件を考慮す れば,注射針は市販のものをそのまま使用し水滴





図-12 最終的にまとめたシールド円筒



図-11 周囲の電界をシールドした結果

得る電荷量が安定することになる。

そこで 図-12 (a) の示す様に直径 4 cm のトタ ン製円筒にドーナツ型のベークライト板を 2 枚接 着して,これに注射器を支えるとともに遮蔽円筒 と注射器との間の絶縁効果ももたせ,遮蔽円筒は 接地し,実験用スタンドに支持し,シールド同筒 の横にリード線が通る程度の小さな穴をあけ,こ れを通して注射針に電位を与えた。また静電容量 の効果を検討するために 図-12 (b) のように外径 43 mm, 内径 36 mm 程度の塩化ビニルの円筒の 周囲をトタンでカバーした円筒に,(a)と同じ 様に注射針を支持し、(a)に比べて静電容量が 大きい状態にした。

2) 注射針の尖端とファラデーケージの 上端間の間隔の影響について

(a), (b) 両シールード円筒を用いて注射針 の尖端とファラデーケージの上端間の間隔に よる影響をしらべた結果,円筒(b)の方が幾 分安定であったので、これによる結果のみを 図-13に示した。図から明らかなように間隔 を5cmとすれば充分安定することが知れた ので以後は5cmの間隔をとって実験するこ とにした。

3) 温湿度の影響について

●:温度20℃

0:

(1333)

100

16°C

測 40

定電荷

(×10⁻¹²ク-ロン)
量

30

20

10

シールド円筒(a),(b)をそれぞれ用いて温 湿度の影響を検討した結果はそれぞれ 図-14,

濕度 32%

38%





(26.67)

200

(40.0)

300



40 • 500V 図-15 に示した。

426

(a)の場合は温度が約5°C,湿度が約5%程度の違いで設定電荷量に最大約4%位の誤差を 生じているようであったが、(b)の場合は温度が約10°C,湿度が約10%の違いがあっても、ほ とんど誤差もバラツキもない良好な結果が得られた。これによって静電容量をできうる限り大 きくした方が良いということが明らかになった。

V. 結 言

以上水滴を用いて標準電荷量を設定する場合の種々の条件を検討し、最終的には非常に安 定な標準電荷量を得る条件が得られた。水滴によってかくの如き安定な標準電荷量が得られる ということは非常に興味あることといえる。これは次の3つのの条件によるものと考えられ る。第一に,注射針から滴下する水滴の半径が非常に安定していること,第二は静電シールド による外部電界の影響を除く効果がが非常に大きかったこと,第三は水滴が電荷を得る機構が この静電シールドと密接に関係していることである。即ち水滴の得る電荷量はそれ自身の静電 容量によるものではなく,水滴を含めた落下裝置(特に注射器の部分)の静電容量とこれに与 えられた電位によって蓄えられた一定の電荷量の一部を水滴がもらって落下すると考えるべき である。したがってこの静電容量が安定すれば,水滴の得る電荷量も安定するわけである。こ

の静電容量を安定させるためには,静電 容量を出来るだけ大きくして周囲の状態 の変化による静電容量の変化を無視出来 る程度にすることと,水滴の落下装置の 下端と検定すべき電位計との間の間隔を 適当な一定の値に保ち,両者の間の静電 容量を無視できる状態にすることであ る。このような水滴の帯電機構の考え方 は,図-16に見られる通り,注射器をシ ールドした方がシールドしない方よりも はるかに大きな電荷量が得られることか らも理解されることである。従って第二





の静電シールドの効果が第三の静電容量の安定につながっており、第二の静電シールドの効果 が大きかったことは、とりもなおさずこの第三の効果によるところ大であると考えられる。

次に水滴を作るための水は蒸溜水,水道の水,電解質の溶液等何れを用いても得られる電 荷量には全く関係がないことも明らかとなった。

第一の条件をみたすためには、水滴を用いるよりも金属球を用いた方が半径は安定するの

で、金属球の落下装置の安定なものが得られればこれを用いるのも目的によっては好都合とな るであろう。この報告では 10⁻¹² クーロンから 10⁻¹⁰ クーロン程度の 電荷 量の設定を行なった が、これ以上大きな値の設定は可能であるが、 10⁻¹³ クーロン位の値になるとかなり困難な条 件を克服せねばならないであろう。

終りに、本研究に協力して下さった昭和42年産業機械工学科卒の奥山哲也君,昭和44年 電気工学科卒の牧野修君,半田利幸君,昭和45年電気工学科卒の村上秀雄君に対し深甚なる 謝意をする次第である。 (昭46.5.20受理)

文 献

1) 孫野長治・小口八郎・荒井文治・岡部 弘: J of the Meteorological Soc. of Japan, Series II, Vol. 34, No. 1, 1956.

2) 丸山晴久: 天気, Vol. 1, No. 2, 1954.

(1) A standard of the second standard standar Standard sta Standard stand Standard st Standard st Standard st Standard st Standard st Standard st Standard st Standard st Standard st Standard standard standard standard standard standard st

.

教育用仮想電子計算機とそのシミュレータ

山田 攻・津国敏明・塚原 至 安部 嘉一・北村正一

A Virtual Computer for Education and its Simulator

O. Yamada, T. Tukuni, I. Tukahara, K. Abe and S. Kitamura

Abstract

To learn the computer science, it is required of us to have some preliminary knowledge of the computer hardware. It is desired to do the experiment using assembly language.

But commercial computers are too complicated and inconvenient for students to learn a survey of computer. Therefore, we designed a virtual computer EDUAC, an assembly language EDUAL, and a simulating program has been written to simulate the EDUAC.

The EDUAC has one program counter, one instruction register, one address register, one accumlator, two I/O buffer registers and a few core memories. The EDUAL has twenty-two executive instructions and five pseud-instructions.

Whenever a instruction is executed, the simulator checks whether the operation is correct or not, and prints out the content of every register.

I. はじめに

電子計算機の教育においては、実習を行ない、電子計算機を使わせてみることによって、 より早く、より確実に理解できる部分が少なくない。また、そうした経験が不可欠の要素とな ることが多い。とくにソフトウェア関係では、オペレーティング・システムの諸概念やシステ ム・プログラムの内容などを理解するために、その予備知識として、機械語あるいはアセンブ ラー言語レベルでの電子計算機の動作を知っていることが必要になる。ハードウェアの面にお いても細かな回路構成の講義以前に、機械語等の使用によって、機械全体の構成とその動きを 体験しておくことは非常に好ましいことと言える。

しかしながら,実際に電子計算機の機械語あるいはアセンブラー言語を覚えて,これを使 用してみるためには,少なくとも1週間以上の長時間を要し,プログラマーの養成を目的とす るのでない限り実施は困難である。また,単なる電子計算機の動作の理解のために,既存の電 子計算機を利用するのは何かと不便が多い。

このような点にかんがみ、電子計算機の基本的な諸概念を理解させるにはいかなる電子計

算機が最適であるかを考えて,適当な教育用仮想電子計算機を設定し,そのシミュレータを作成した。

II. 教育内容との関連

電子計算機関係の教育において,最も問題となることは,その根本の基礎概念となる"記 憶"とか"処理"の実際上の具体的なイメージを机上ではつかみにくいことである。それゆ え,実習に費やすことができる時間を考慮して,仮想電子計算機の主目的をこの点に絞って考 えることにする。この場合その境界をどこにおくかは非常に大きな問題となるが,ここでは経 験的なものから,次のような事項を理解させることを目的とする。

- (1) プログラム内蔵方式の概念
- (2) 電子計算機内部でのデータ表現
- (3) 電子計算機が有している"命令"の実際
- (4) 命令遂行の手順

430

- (5) アドレス方式(直接,間接,相対,インデキシング)
- (6) ルーチンの結合
- (7) 入出力の方法
- (8) 演算・記憶・入出力・制御の有機的なつながりと処理の流れ
- (9) アセンブルおよびコンパイルの意味と概念

入出力は中央処理装置の側からみた"読む","書く"の意味を理解するにとどめ,入出力 機器および二次記憶に関する知識を得ることは目的としない。また,割り込みの概念を知るこ とは非常に重要であるが,これ自身をとくに経験していなくても,上記の項目が理解できれば, 机上で説明するだけで充分であると考えられるので省略した。

III. 方 式

上述の目的を実現するために、具体的には次のような方式をとる。

- (1) 適当な仮想電子計算機システムを設定する。
- (2) この仮想電子計算機の機械語とアセングラー言語を作る。
 - (3) 受講者には両方の言語を教えるが、プログラムはアセンブラー言語によって組ませる。
 - (4) 実在する電子計算機を用いて、 仮想電子計算機のためのアセンブリー・プログラムを 作る。
 - (5) このアセングリー・プログラムによって受講者のプログラムをアセンブルし, 仮想電子計算機の機械語を作り出す。
- (6) 記述の誤りがなければアセンブラー言語と機械語との対応表を印刷する。

- (7) 作り出された機械語のプログラムをシミュレータ・プログラムによって実行する。
- (8) 実行に際しては、仮想電子計算機の状態変化を逐次印刷する。

アセンブリー・プログラムおよびシミュレータ・プログラムは実際に実行させる電子計算機 のアセンブラー言語を用いて記述する。この方式において,教育効果を左右するのは,仮想電 子計算機の機能という意味も含めて,いかなるアセンブラー言語を設定するかという点と,電 子計算機の動作を理解しやすくするために,その状態変化をいかに表示するかという2点であ ると思われる。

IV. 教育用電子計算機としての必要条件

どのような電子計算機を設定するかを決めるにあたっては教育用であり,かつ金物を作成 するわけではないから,経済性にからむ問題は取り除かれるが,逆に教育に要する時間的制約 から必要最小限の機能をもつ電子計算機という条件が生じてくる。しかしながら,市販の小型 あるいは超小型電子計算機との最も大きな相違は,「使うために便利な必要最小限」という条 件が,「知っておくべき機能を一通り有している必要最小限」という条件にかわることである。 例えば,仮に小型電子計算機が直接・相対・間接・インデキシングというすべてのアドレス形 式を有する必要がないとしても,教育用としてはすべてのアドレス形式を使用できることが好 ましい。また逆に,プログラムを作るのは,使ってみることに意味があるのであって,その演 算結果を利用するのが目的ではないから, 複数個のインデックス・レジスタを用意する必要は ないと言える。

前述の種々の教育内容や制約を考慮すれば,教育用電子計算機と,そのアセングラー言語 を定めるにあたっての必要条件,または設定の基準は次のようになると考えられる。

- (1) 非常に単純化された電子計算機システムであること。
- (2) 電子計算機の基本的動作を表わす命令は一通り有すること。
- (3) 使用頻度の高い命令であっても、類似する機能があるか、または他の機能を理解すれば、机上の説明で充分理解できるものは省く。
- (4) 市販されている電子計算機とあまりかけ離れていないこと。
- (5) 命令は覚えやすいこと。具体的には、命令の数が少なく、形式が単純であって、記号 表示は直観的であること。
- (6) プログラムを組みやすいことはとくに条件としない。例えば、シフト命令を何種類も 用意するなど。
- (7) 処理の流れが理解しやすいこと
- (8) 教えやすいこと。例えば、アドレス形式の変化など、機能の増加は、積み重ねの形で 教えられること。

(9) 上述の条件に支障を生じなければ、後日シミュレートしている電子計算機 (FACOM

270-20) を利用する場合を考慮して、これに近い形とする。 例えば記号の用い方など。 これらの条件には、互に相反する性質となるものが存在しており、すべての条件を満たす ことは不可能であるが、 最終的な決定に際しては II. の教育内容に沿った例題を作り、その適 否を判定した。

V. 教育用仮想電子計機

前述の諸条件を考慮して,次のような教育用の仮想電子計算機 EDUAC (Educational Automatic Computer)を設定した。

コア: 128 W (1 W = 16 ビット)

レジスタ類

- 1) プログラム・カウンター1個
- 2) 命令レジスタ1個
- 3) アドレス・レジスタ1個
- 4) アキュムレータ1個
- 5) インデックス・レジスタ1個
- 6) 入出力用のバッファ・レジスタ各1個

プログラム・カウンターには次に実行する命令のアドレスが入る。 命令レジスタには実行 する命令が入る。アドレス・レジスタには,命令のオペランド(アドレス)が入り,アドレス修 飾が行なわれる場合はアドレス修飾後の,実際にアクセスするアドレスが入る。アキュムレー タは,一般には,乗除算のために2個必要であるが,実習はごく簡単な,例えば2×3という ような既知の小さい値に対して行なう程度で充分であるから,理解を容易にするため簡略化し た。加減算も同様であるが,あふれ分はすべて無視する。したがって,あふれを表示するイン ジケータ等は一切省略した。入出力の制御命令もすべて省略し,入出力命令1個によって,ア キュムレータ内のコードの出力,またはアキュムレータに入力するものとする。入出力コード と内部コードの変換はハードウェアによって行なっているとする。ただし,入出力命令が実行 されると,入出力バッファに入出力コードが入る。

命令のビット構成は、アドレス形式が2ビット、命令の種別の表示が5ビット、アドレス が9ビットである。数値表現はすべて2進数で、負の数は2の補数表示とする。

EDUAC をシミュレートする電子計算機システムの関係から、入力には紙テープ、出力に はタイプライターを使用する。また EDUAC では2次記憶装置をとり扱わない。EDUAC と それをシミュレートする電子計算機との対応をとくに意識しなくてよいように工夫している が、多人数のプログラムを1ステップ毎に実行し、その様子を見せることは困難であるので、

432

同等のことを紙の上(印刷)で表示する。このときは、上述の各種のレジスタ類、およびコア の内容を表示し、理解を確実にする。

VI. アセンブラー言語の仕様

ここで言うアセンブラー言語とは、単なる機械語の記号表示としての意味だけでなく、電 子計算機の細かな機能の決定の意味を含めている。これは、受講者は、アセンブラー言語の利 用を通して、電子計算機の動作を知るため、アセンブラー言語の良し悪しによって全体が大き く影響を受けるので、アセンブラー言語の仕様と電子計算機の機能とを切り離して考えられな いことによる。

教育用アセンブラー言語 EDUAL (Educational Assembly Language) は,実行命令22種 と擬似命令5種からなり,記号表示と意味は次の通りである。

(実行命令)

L	(load)	(D)→Acc
ST	(store)	$(Acc) \rightarrow D$
A	(add)	$(Acc)+(D)\rightarrow Acc$
S	(subtract)	$(Acc)-(D) \rightarrow Acc$
Μ	(multiply)	$(Acc) \times (D) \rightarrow Acc$
D	(divide)	(Acc)÷(D)→Acc
AND	(and)	(Acc) と (D) のビット毎の論理積
OR	(or)	(Acc)と(D)のビット毎の論理和
EOR	(exclusive or)	(Acc) と (D) のビット毎の排他的論理和
SETX	(set index)	N-→index
AX	(add index)	$N+(index) \rightarrow index$
J	(jump)	(D)→PC
JP	(jump plus)	(Acc)>0 たらば (D)→PC
JZ	(jump zero)	(Acc)=0 たらば (D)→PC
JM	(jump minus)	(Acc)<0 たられ (D)→PC
JZX	(jump zero ind	ex) (Index)=0 ならば (D)→PC
JL	(jump and link) $(PC) \rightarrow D$, $(D) + 1 \rightarrow PC$
SL	(shift left)	Acc の内容を N ビットだけ左へ移動
SR	(shift right)	Acc の内容を N ビットだけ右へ移動
READ	(read)	紙テープから1文字読み,内部コードに変換して Acc に入れる。
PRNT	(print)	Acc に示される内部コードに相当する文字を1文字印刷する。

STOP (stop)

電子計算機の停止。

(擬似命令)

434

RSV	(reserve)	N語の領域確保。
DEC	(decimal)	Nを10進数とみなして内部表現(2進数)に変える。
OCT	(octal)	N を8進数とみなして内部表現に変える。
ACNT	(address constant)	D のアドレスを格納する。
END	(end)	プログラムの終りを示す。

ただし, READ, RRNT, STOP, END を除き, すべて1個のアドレス部をもち, SETX, AX, SL, SR, RSV, DEC, OCT はアドレス部に数値 N が書かれ, 他のものは記号アドレ ス D が書かれる。() はそのアドレスの内容を表わす。

形式を単純化する意味では、バリアント部を持たない命令形式が望ましく、分岐命令はこ の趣旨によって、条件を加味した命令を設けた。しかしながら、アドレス修飾の形式をバリア ントなしで表示すると、例えば、インデックスに加えることと、インデキシングを行なって加 えることの区別がつきにくく、かえって紛らわしいので、アドレス形式だけはバリアントの形 をとることにした。この場合、最初はバリアントがないものとして教えても支障のないよう に、上記の実行命令に括弧を附して、次のような形で使用する。

L(X), DATA

括孤内がアドレス形式の指定で、次の3種類とする。

R: 相対アドレス, I: 間接アドレス, X: インデキシング

EDUAL の命令中,入出力とインデックス関係を除いては,特に問題になる点はないと思われ る。インデックス関係の4種の命令は,アドレス部1個という原則を守るために,独立した命 令にした。インデックス関係では,このほか,インデックスの内容を指定アドレスへ転送する 命令も考えられるが,実用的なプログラムを EDUAL によって組むことは考えられないので省 略した。このことは,入出力および各種の変換用サブルーチンを特に用意しない理由でもある。 入出力命令の形式は種々考えられるが,入出力の意味を理解するという点だけに絞って考え, 非常に単純化した。これは,実際の電子計算機における,入出力の難かしさとかけ離れるが, このように単純化してもなお,2進~10進の変換など多くの問題を残しており,入出力の複雜 さの一端は経験できる。ただ,EDUAC ではコード変換はハードウェア処理であるが,その相 違を知るため,シミュレータでの動作表示にこの点をつけ加えることにした。

ラベルは;を区切り記号とし、命令の末尾の区切り記号には@を用いる。

VII. アセンブリー・プログラムとシミュレータ・プログラム

この二つのプログラムの構成は 図-1 に示す。アセンブリー・プログラムは一般の電子計算 機と全く同じであって,アセンブリー時に誤りを見い出せばその誤りの個所と種別を表示し, 誤りがなければ原始プログラムと目的プログラムの対応表を印刷する。



Fig. 1. Flow chart of assembly program and simulator program.

シミュレータは、EDUACの機能をシミュレートすると同時に、1 命令の遂行毎に EDUAC の状態を表示する。

5種のレジスタ類 (プログラム・カウンター,命令レジスタ,アドレス・レジスタ,アキュム レータ,インデックス・レジスタ)は1ステップ毎に必ず表示する。ST 命令はコアの内容を変 化させるので,コア・マップを印刷する。入出力命令では,入出力コードとそのシフト・ケース を表示する。また出力の際には,それまでに出力されたすべての文字を印字する。このことは EDUAC の状態表示と,その実行結果の出力とが同一の用紙に印刷されるため,両者の区別

EDUAL Assemble

S	ource	Program		0b;	ject Pro	ogram
1		L,	Xe	000	021006	(0010001000000110)
2		А,	Ye	001	001007	(000001000000111)
3		SŤ,	Ze	002	022010	(0010010000001000)
4		A,	CODE	003	001011	(000001000001001)
5		PRNTO		004	032000	(0011010000000000)
6		STOP		005	030000	(0011000000000000)
7	Х;	DEC,	10	006	000001	(000000000000000)
8	Y;	DEC,	20	007	000002	(000000000000000000000)
9	Ζ;	RSV,	10	010	000000	(0000000000000000)
10	CODE;	OCT,	400	011	000040	(000000000100000)
11		END				

Execution

Step 000

Prog.C.=000000 Inst.Reg.=000000 Ad.Reg.=000000 Acc.=000000 (0000000000000) Index Reg.=000000 Core Map 021006 001007 022010 001011 032000 030000 000001 000002 000000 000040

Step 001

Prog.C.=000001 Inst.Reg.=021006 Ad.Reg.=000006 Acc.=000001 (0000000000000) Index Reg.=000000

Step 002

Prog.C.=000002 Inst.Reg.=001007 Ad.Reg.=000007 Acc.=000003 (00000000000011) Index Reg.=000000

Step 003

Prog.C.=000003 Inst.Reg.=022010 Ad.Reg.=000010 Acc.=000003 (0000000000001) Index Reg.=000000 Core Map 021006 001007 022010 001011 032000 030000 000001 000002 000003 000040

Step 004

Prog.C.=000004 Inst.Reg.=001011 Ad.Reg.=000011 Acc.=000043 (000000000100011) Index Reg.=000000

Step 005

Prog.C.=000005 Inst.Reg.=032000 Ad.Reg.=000011 Acc.=000043 (000000000100011) Index Reg.=000000 I.Buf.=00000000 (Shift=UC) 0.Buf.=11111110 (Shift=LC) Out Put #3#

Step 006

Prog.C.=000006 Inst.Reg.=030000 Ad.Reg.=000011 Acc.=000043 (00000000000001) Index Reg.=000000 Core Map 021006 001007 022010 001011 032000 030000 000001 000002 000003 000040

図--2 シミュレーションの一例

Fig. 2. A example of simulation.

がつかず見にくくなるのを避けるためである。 アセンブルとシミュレートの結果の表示例を 図-2に示す。

図-2 において, step 0 は初期状態を表わしている。 各種 レジスタ類およびコアの内容の 表示は 8 進数で, 括弧をつけた部分は 2 進数で表示している。

VIII. おわりに

現時点では, まだ EDUAL を使用した教育を行なっていないので, その教育効果を検討 することはできないが,この EDUAL の前身となった言語 ESAP¹⁾の例からして,1回2時間 の講義を3回程度行なうことによって,目的の大半は達せられると考えられる。この教育効果 については機会を改めて報告したい。

最後に、コーディングおよびデバッキングに際して、協力していただいた高野謙治、青山 栄喜の両氏、およびいろいろとご検討をいただいた本学電子工学科の皆様に謝意を表します。 (昭46.5.20受理)

文 献

1) 津国敏明: 教育用アセンブラー言語について, 室蘭工大, 昭和45年度卒業論文.

A Unified Algorithm for Adaptive Pattern Classification

Y. Kumagai

Abstract

Supervised and nonsupervised algorithms have been developed for adaptive pattern classification, respectively. These algorithms, however, have been studied under somewhat restrictive conditions on the probability structure, and, moreover, have some difficult problems in the applications to practical pattern classification systems.

This paper describes a unified algorithm which combines these two algorithms to remove these problems.

1. Introduction

The problem of pattern recognition has recently obtained great attention and many approaches have been proposed for pattern recognition. In many of their approaches pattern classification may be viewed as a problem in statistical classification. In general, however, we have little or no a priori information about the probability structure of patterns. Consequently, adaptive procedures would be required for learning the unknown probability structure.

Supervised and nonsupervised algorithms have been developed for adaptive pattern classification, respectively. These algorithms, however, have been studied under somewhat restrictive conditions on the probability structure. Furthermore, under general conditions, supervised algorithms would require a large number of training patterns for optimal classification. On the other hand, nonsupervised algorithms have a serious disadvantage concerning the rate of convergence. Therefore, there would have some difficult problems in the applications of these algorithms to practical pattern classification systems.

This paper describes a unified algorithm which combines these two algorithms to remove the above problems.

2. A Unified Algorithm

It is generally assumed that each pattern may be represented by an ndimensional vector. In this paper, however, for ease of notation we consider each pattern represented by a scalar. We deal with the more general cases where a probability density and an a priori probability associated with each pattern class are all unknown, where no assumption need be made about the forms of the probability densities, and where they may be sufficiently overlapping.

Let there be M possible classes $\omega_1, \omega_2, \ldots, \omega_M$. A probability density $p(x|\omega_i)$ and an a priori probability of occurrence P_{ω_i} are associated with each pattern

Y. Kumagai

class. We assume here that each probability density $p(x|\omega_i)$ can be approximated by a finite series of known orthogonal functions:

$$\hat{p}(x|\boldsymbol{\omega}_i) = \sum_{j=1}^{N_i} a_{ij} \varphi_{ij}(x) \tag{1}$$

where the $\varphi_{ij}(x)$ are known orthogonal functions and the a_{ij} are unknown coefficients.

In this algorithm, we first make use of a supervised algorithm. The supervised algorithm is as follows:

According to practical situations, an appropriate training period is to be determined. The supervised algorithm will adjust the unknown coefficients a_{ij} using a proper set of training patterns. As a measure of the approximation, we take a quadratic measure. Furthermore, the normalization condition must be setisfied for $\hat{p}(x|\omega_i)$. Consequently, we have the following Lagrangian:

$$L_{1i} = \int_{\mathcal{X}} \left\{ p(\boldsymbol{x}|\boldsymbol{\omega}_i) - \hat{p}(\boldsymbol{x}|\boldsymbol{\omega}_i) \right\}^2 d\boldsymbol{x} - \lambda_i \left\{ \sum_{j=1}^{N_i} a_{ij} d_{ij} - 1 \right\} \quad \text{for all } i \quad (2)$$

where λ_i are Lagrange multipliers, $d_{ij} = \int_x \varphi_{ij}(x) dx$.

Therefore, optimal coefficients a_{ij}^* can be obtained by minimizing L_{1i} . Then, we set the gradient of L_{1i} , equal to zero, that is,

$$\nabla L_{1i} = \nabla \left[\int_{x} \left\{ p(x|\boldsymbol{\omega}_{i}) - \hat{p}(x|\boldsymbol{\omega}_{i}) \right\}^{2} dx - \lambda_{i} \left\{ \sum_{j=1}^{N_{i}} a_{ij} d_{ij} - 1 \right\} \right] = 0 \quad \text{for all } i$$

$$(3)$$

Consequently, by solving Eq. (3) the optimal coefficients a_{ij}^* may be given by

$$a_{ij}^{*} = E^{(i)} \left\{ \varphi_{ij}(x) \right\} + \left\{ 1 - \sum_{j=1}^{N_i} E^{(i)} \left\{ \varphi_{ij}(x) \right\} d_{ij} \right\} d_{ij} \Big/ \sum_{j=1}^{N_i} d_{ij}^2 \qquad \text{for all } i \text{ and } j \in \{4, 5\}$$

where $E^{(i)}$ { } denotes the average over the population of pattern class *i*.

Let $a_{ij}(k)$ be the estimates of the unknown coefficients a_{ij} at the k-th step of training process. According to Eq. (4) the reasonable estimates of the a_{ij} at the k-th step may be represented by

$$a_{ij}(k) = \sum_{l=1}^{n_i} \varphi_{ij}(x_l) / n_i + \left[1 - \sum_{j=1}^{N_i} \left\{ \sum_{i=1}^{n_i} \varphi_{ij}(x_i) d_{ij} / n_i \right\} \right] d_{ij} / \sum_{j=1}^{N_i} d_{ij}^2$$
for all *i* and *j* (5)

where n_i denotes the number of training patterns belonging to pattern class i until the k-th step.

For the a priori probabilities, let $\hat{p}_{\omega_i}(k)$ be the estimate of the a priori probability of pattern class *i* at the *k*-th step. Then, the reasonable estimates for the unknown a priori probabilities might be

$$\hat{p}_{\omega_i}(k) = n_i/k \qquad \text{for all } i \qquad (6)$$

After a finite number of adjustments of the coefficients a_{ij} during the pre-

(48)

A Unified Algorithm for Adaptive Pattern Classification

determined training period, it does not necessarily follow that the estimates for the coefficients a_{ij} have converged enough to the values of the optimal coefficients a_{ij}^* . Therefore, the supervised algorithm need be followed by some nonsupervised algorithm to continue the adjustment process.

The nonsupervised algorithm in this unified algorithm is as follows:

By using Eq. (1) the over- all probability density of patterns can be approximated as

$$\hat{p}(x) = \sum_{i=1}^{M} \hat{p}_{\omega_i} \hat{p}(x) | \omega_i \rangle$$

$$= \sum_{i=1}^{M} \hat{p}_{\omega_i} \sum_{j=1}^{n_i} a_{ij} \varphi_{ij}(x)$$
(7)

where \hat{p}_{w_i} denotes the estimate of the a priori probability of pattern class *i*.

We again take a quadratic measure. Furthermore, we must have the following constraints so that we may identify reasonably each probability density and each a priori probability:

$$\int_{x} \sum_{j=1}^{N_{i}} a_{ij} \varphi_{ij}(x) dx = \sum_{j=1}^{N_{i}} a_{ij} d_{ij} = 1 \quad \text{for all } i \quad (8)$$

$$\sum_{i=1}^{M} \hat{p}_{\sigma_i} = 1$$
 (9)

Therefore, we have the following Lagrangian:

$$L_{1} = \int_{\mathcal{X}} \left\{ p(x) \, \hat{p}(x) \right\}^{2} dx + \sum_{i=1}^{M} \lambda_{i} \left\{ \sum_{j=1}^{N_{i}} a_{ij} d_{ij} - 1 \right\} + \mu \left\{ \sum_{i=1}^{M} \hat{p}_{\omega_{i}} - 1 \right\}$$
(10)

where λ_i and μ are Lagrange multipliers.

Consequently, in order to obtain the optimal coefficients a_{ij}^* and the optimal estimates $\hat{p}_{a_i}^*$ of the a priori probabilities, we set the gradient of L_2 equal to zero, that is,

$$\nabla L_{2} = \nabla \left[\int_{x} \left\{ p(x) - \hat{p}(x) \right\}^{2} dx + \sum_{i=1}^{M} \lambda_{i} \left\{ \sum_{j=1}^{N_{i}} a_{ij} d_{ij} - 1 \right\} + \mu \left\{ \sum_{i=1}^{M} \hat{p}_{\omega_{i}} - 1 \right\} \right] = 0$$
(11)

Evidently, Eq. (11) are not linear equations of the unknown parameters. We make use of gradient method to solve Eq. (11). With the use of gradient method to solve Eq. (11). With the use of digital computer we can obtain comparatively easily the reasonable estimates of the unknown parameters. Furthermore, we can obtain definitely the optimal parameters of each pattern class as the numbes of observed patterns approaches infinity.

In this unified algorithm, maximum-likelihood criterion is used for optimal classification of observed patterns. If, for any observed pattern x

$$\hat{p}_{\omega_i}\hat{p}(x|\boldsymbol{\omega}_i) \geq \hat{p}_{\omega_j}\hat{p}(x|\boldsymbol{\omega}_j) \qquad \text{for all } j, j \neq i \qquad (12)$$

the pattern x may be assigned to pattern class i. If in Eq. (12) the sign of

Y. Kumagai

equality holds, it is assigned to the pattern class with the smallest index.

3. Conclusion

We proposed a unified algorithm for adaptive pattern classification. This algorithm works under more general conditions and has some advantages for practical applications. Furthermore, it can follow slow changes in the probability structure of pattern classes.

Acknowledgment

The author is grateful to Prof. S. Kitamura for his encouragement.

(Received May 20, 1971)

References

- K. Hara and Y. Kumagai: "A unified algorithm for adaptive pattern classification" Hawai International conference on system science, Jan. 1969.
- J. Zaski: "On the probability density estimation" Proc. I.E.E.E. vol 56, pp 866-867, May. 1968.

室蘭工大型表面電離質量分析計による カリウムの同位体希釈分析法 その2

中村精次

Isotope Dilution Analysis of Potassium by an M.I.T. Type Surface Emission Mass-Spectrometer

Seiji Nakamura

Abstract

The present investigation has made possible to determine the ultra-trace amount of potassium by the isotope dilution method using an M.I.T. type surface emission mass-spectrometer equipped with a single filament ion source.

This method can be applied to the determination of potassium in polar snow-ices, which were collected around the Showa Station and at 29 points between the Showa Station and the South pole by the 8th and 9th South pole exploration parties.

Results show that potassium concentration in polar snow-ices is at the level of micro-gram in 1 kilogram of snow-ice.

I. 緒 言

前報告で室蘭工大型表面電離質量分析計を用い 5×10⁻⁷gのカリウム化合物を試料として 誤差 1% 以内,検出感度 10⁻¹³~10⁻¹⁴gをもって分析可能なことを報告した。

本報では 10⁻¹⁰g 以下の超微量カリウムの量を,一定量の ⁴¹K 同位元素をスパイクとして 加え ³⁹K と ⁴¹K の同位体比をシングルフィラメント方式による表面電離質量分析法によって測 定することにより定量することが可能なことを述べる。

この方法を日本南極観測隊の第8次および第9次の極点旅行チームが採取した昭和基地から極点までの氷雪試料と昭和基地周辺の氷雪試料中のカリウムの分析に応用してカリウムの平均含有量が4µg/kgであることをみとめた。

II. 装 置

本研究に使用した装置は次のものである。

日立 RMU-6型 質量分析計

日立 MS-3020型 表面電離装置

(51)

中村精次

日立 HUS-4型 真空蒸着装置

日本アビオトロニクス NW-30C型 スポットウェルダー

イオン検出部には、シングルコレクター、二次電子増倍管を使用し記録方式とし記録計は 10 mV から 10 Volt フルスケールまで7段に切替えて記録することができる。

イオン量の多い場合には、質量分析計のアンプの感度を4段に切替えて測定することも可 能である。

III. 実 験

III-1 全石英二段式蒸溜装置による純水中の K の同位体希釈分析

III-1-1 試薬及び実験器具

- a) 質量分析用純水
 試料調製実験器具の洗滌に使用した水は銅製蒸溜器で得た水を更に特に注意して全石
 英製二段式蒸溜装置で蒸溜して得た。
- b) 試 薬

⁴¹K 同位元素 (スパイク), 日本放射性同位元素協会より入手

c) 実験器具

テフロンビーカー 容量 50 mℓ

石英製キャピラリー及び注射器 容量1mℓ

ステンレス製ピンセット各種

試料濃縮用ステンレス製容器

窒素ガス及びガス洗滌装置一式

d) イオン源部付属品

タンタル製レンズ 高圧絶縁部にルビーワッシャーを使用した。

ステンレス製リペラープレート

石英製絶縁ガイシ

以上の実験器具及びイオン源部付属品を使用したが使用器具、イオン源部付属品、実験環 境からの試料の汚染をさけるため、これらの実験器具はいずれもアセトンで洗滌後、8N 硝酸 に浸漬し純水にて洗滌した後ステンレス製乾燥器中で乾燥した。

レンズ,リペラープレートなどはテフロン容器中にステンレス製器具はポリエチレン容器 にそれぞれ厳重に保管した。

III-1-2 試料調製及び測定

特に注意して全石英二段式蒸溜装置で得た水をテフロンビーカーに 20.4330 g 正確に秤取 し、これに濃度 1.4152 µg/g の⁴¹K スパイクを 0.0288 g 正確に秤取して加えた。 加えたスパイ ク量は 0.0408 µg でこれをよく混合しステンレス容器中に移し窒素ガス気流中で約 0.05 mℓ ま で濃縮した。この試料の全量をあらかじめ熱処理したタンタルフィラメント上に石英製キャピ ラリーを用いて塗布し十分乾燥し固着させた。この試料フィラメントをイオン源部に装着し ³⁹K と ⁴¹K の同位体比を測定した。

なお測定条件及び⁴¹K スパイク濃度と原子比は Table 2 に記載した。

III-1-3 分 析 值

全石英製純水中の分析値を Table 1 に示した。

	³⁹ K ピークの高さ	⁴¹ K ピークの高さ	41K/39K
	(ミリボルト)	(ミリボルト)	
1	10.95×100	12.18×1000	11.1
2	11.78×100	13.00×1000	11.0
3	12.50×100	13.80×1000	11.0
4	13.15×100	14.48×1000	11.0
5	13.70×100	15.12×1000	11.0
6	14.37×100	15.75×1000	11.0
7	14.90×100	16.32×1000	11.0
8	15.32×100	16.90×1000	11.1
9	15.70×100	17.38×1000	11.0
10	16.25×100	17.86×1000	11.0
平 均			11.0

Table 1. 全石英製純水中の K の分析値 (Sensitivity×1000)

IV-3 の (1) 式にしたがってカリウムの濃度を求めた結果全石英製純水中の K 濃度は 0.17 µg/kg 含有されていることがわかった。

IV. 南極氷雪水中のカリウムの同位体希釈分析

IV-1 試料の調製

氷雪試料は Fig. 3 に示した 21 地点で採取された 29 試料である。この試料は冷凍庫に納 められ溶解を防止するための細心の注意のもとに輸送されたものである。試料は本学に到着と 同時に清浄な実験室にうつされた後,よく洗滌された容量 10ℓの広ロポリエチレン容器中にう つした。この壜をポリエチレン袋で三重に保護し空気などから試料が汚染されることを防止し た。こうした後室温にて溶解し質量分析用試料に供した。

質量分析用試料は次のようにして調製した。まず氷雪溶解水試料をテフロンビーカーに秤 取し⁴¹K スパイクの一定量を加える。

測 定 例

試料は No. 22 の 1, X-37 9.6 m 地点のものである。

中村精次

テフロン	ビーカー重量		27.4436 g
テフロン	/ビーカー+氷雪溶解水試料重!		32.2139 g
テフロン	ビーカー+氷雪溶解水試料+⁴	'K スパイク溶液重量	32.2261 g
	乳 粉 盲	4 7703 g	
		4.1703 g	
	添加 41K スパイカ 漆液昌	$0.0122 \text{ g} = 0.0173 \text{ \mug} (^{41}\text{K})$	
		$0.0122 g = 0.0110 \mu g (11)$	

氷雪溶解水試料 4.7703 g をテフロンビーカーに正確に秤取する。 予備測定によりこの試 料中にはおよそ 10⁻⁸gの K が含まれているものと考えられる。 当量になるように ⁴¹K スパイ

ク 0.0173 μg を加えるがその原子比及び濃度を Table 2 に示した。⁴¹K スパイク対試料中の ³⁹K の同位体比をおよそ1:1になるようにした時 最も分析精度の高い結果が得られるが, 1:10 或いは 10:1 の濃度範囲でもなお 1% の誤差を もって測定可能である。

Table 2. ⁴¹K スパイクの原子比 及び濃度

³⁹ K	0.82%
⁴¹ K	99.18%
⁴¹ K スパイク濃度	$1.4152 \ \mu \mathrm{g/g}$

⁴¹K スパイクを加えた試料をテフロンビーカーごとステンレス容器にうつし, 窒素ガス気 流中で低温度で加熱しおよそ 0.05 mℓ まで濃縮する。

IV-2 試料塗布法及び測定

446

真空蒸着装置内で 3.0~3.5 Amp の電流を通じあらかじめ熱処 理したタンタルフィラメントは質量分析の空試験によるとフィラメント電

流1Amp 以下では K は検出されない。

このフィラメント上に濃縮試料を石英キャ ピラリーを用いて塗布してから十分乾燥し固着 させた。この試料フィラメントをイオンソース 部に裝着した。同位体比の測定条件は次の通り である。





で測定した。Fig. 1 には ³⁹K と ⁴¹K のピークを 10 Volt フルスケールで繰返し測定例を示した。 この場合 ⁴¹K スパイク対試料中の ³⁹K の同位体比がほぼ 1:1 になっているが, このような場合にもっとも正確に試料中のカリウム量を定量することができる。

IV-3 分析結果

分析値は Table 3 に示した。

室蘭工大型表面電離質量分析計によるカリウムの同位体希釈分析法 その2

	Table 5.	0 171 LE	1 () () () () () () () () () (
	³⁹ K ピークの高さ (ミリボルト)	41K ピークの高さ (ミリボルト)	41K/39K
1	11.73×1000	9.25×1000	0.789
2	11.78×1000	9.30×1000	0.790
3	11.83×1000	9.39×1000	0.793
4	11.85×1000	9.38×1000	0.792
5	11.85×1000	9.35×1000	0.790
6	11.76×1000	9.33×1000	0.793
7	11.75×1000	9.32×1000	0.793
8	11.70×1000	9.28×1000	0.793
9	11.68×1000	9.25×1000	0.792
10	11.67×1000	9.22×1000	0.790
平均			0.792

Table 3. 分析值

Table 3 の 41K/39K の同位体比の平均値からカリウム量は次式により求められる。

 $\alpha = 0.0173 \frac{(0.991) - (0.0082)(0.792)}{(0.792)(0.935) - (0.0647)} \times \frac{39.1}{40.9}$ (1)

試料 1 kg 中のカリウム濃度に換算すると 5.1 μ g/kg となった。 この際の誤差±0.25%, 検出感度は 10^{-14} g である。

³⁹K, ⁴¹K の一対を測定するのに 4 分間を要する。普通 10 対のピークをかかせ ⁴¹K/³⁹K の同 位体比を求めるが、その所要時間中におけるピークの高さの変動を 1% 以内におさめることが できたし、⁴¹K/³⁹K の変動は ±0.002/0.792=0.25% にとどめることができた。 このように正確

(55)

に測定できる最大の理由は,フィラメント電流 の厳密な制御装置の設計製作に成功しているた めと言える。

V. 同位体比测定

V-1 K の同位体比測定

氷雪試料中のカリウムの同位体比は試料 30gを窒素ガス気流中で濃縮して測定した。試 料は77°51⁸,41°10^Eのものを用いた。一方全石 英製二段式蒸溜装置で得た純水中のカリウムの 同位体比は純水50gを濃縮して測定したが、そ れぞれの結果は次のようであった。Fig.2には 純水中のカリウムの同位体比のピークを示した



中村精次

ものであるがこの場合

³⁹ K ∤‡	100 Volt	フルスケール (F.S)
40K /\$	0.1 Volt	フルスケール (F.S)
41K /2	10 Volt	フルスケール (F.S)

で記録してある。

Ⅴ--2 測 定 値

Table 4 及び Table 5 には各々の同位体比の測定値を示した。

	³⁹ K ピークの高さ (ミリボルト)	40K ピークの高さ (ミリボルト)	⁴¹ K ピークの高さ (ミリボルト)	⁴¹ K/ ³⁹ K
1	16.86×10000	2.06×10	11.66×1000	0.0692
2	17.08×10000	2.08×10	11.83×1000	0.0693
3	17.25×10000	2.05×10	11.92×1000	0.0691
4	17.30×10000	2.03×10	12.00×1000	0.0693
5	17.38×10000	2.05×10	12.04×1000	0.0693
6	17.30×10000	2.02×10	12.00×1000	0.0694
7	17.24×10000	2.02×10^{-10}	11.93×1000	0.0692
8	17.08×10000	2.05×10	11.82×1000	0.0692
9	16.92×10000	2.07×10	11.70×1000	0.0692
10	16.76×10000	2.02×10	11.60×1000	0.0692
平 均				0.0692

Table 4. 純水中の K の同位体比

Table 5. 氷雪試料中の K の同位体比

	³⁹ K ピークの高さ (ミリボルト)	40K ピークの高さ (ミリボルト)	⁴¹ K ピークの高さ (ミリボルト)	⁴¹ K/ ³⁹ K
1	15.23×10000	1.90×10	10.55×1000	0.0693
2	15.68×10000	2.02×10	10.90×1000	0.0695
3	15.48×10000	1.95×10	10.72×1000	0.0693
4	15.18×10000	1.82×10	10.52×1000	0.0693
5	14.85×10000	1.80×10	10.25×1000	0.0690
6	14.53×10000	1.80×10	10.03×1000	0.0690
7	14.20×10000	1.76×10	9.82×1000	0.0692
8	13.88×10000	1.70×10	9.62×1000	0.0694
9	13.72×10000	1.63×10	9.50×1000	0.0693
10	13.53×10000	1.63×10	9.35×1000	0.0691
平均				0.0692

448

Table 6 には全石英製純水及び氷試 雪料中の同位体比と原子比を示した。(1) 式を用いて氷雪試料中のカリウム濃度を 求めるにあたりこの数値を代入した。

VI. 南極氷雪中の K の定量

VI-1, Fig.3には南極観測隊第8次 及び第9次の極点旅行隊が,昭和基地か ら極点までの試料を採取した地点を示 した。

Table 7 には、これらの試料中の化 学成分を示したが一般に Na は平均 30 μ g/kg, K は 4 μ g/kg, Mg は 3 μ g/kg で あった。但しこれらは冷凍濃縮原子吸光 分析法により求めた分析値である。

Table 8 は Rockefeller Platean, Byrd St, 215 km NE Byrd St の試料に ついての M. Murozumi, C. C. Patterson による分析値で 69°00⁸, 39°40^E における 菅原健による分析値を参考資料として記 載した。

同位体希釈分析法による分析値を Table 9 に示した。同一試料での繰返し 分析である。1回目と2回目の分析結果 はよく一致した。1回目の方が2回目に くらべ大きい値を示している。これは1 回目の試料は濃縮の際に大気により汚染 されたものと思われる。

Table 6. 同位体比及び原子比

	全石英製純水 (%)	氷 雪 試 料 (%)
³⁹ K	93.5	93.5
⁴⁰ K	0.011	0.012
41K	6.47	6.47
${}^{41}{ m K}/{}^{39}{ m K}$	0.0692	0.0692



特にステンレス容器中におくりこむ窒素ガスの流量が少なかったためによごれた空気の混 入が主な原因と考えられる。70°50⁸,43°05^Eから88°50⁸41°00^Eまでは昭和基地から極点まで の試料中の K 濃度であり, No. 20 F 100 から氷河までのものは昭和基地周辺で採取された試料 である。 また昭和基地周辺の K の平均含有量は No. 22 の 2,×37 を除いて 1 回目 4.4 μ g/kg 2 回目 3.7 μ g/kg であった。氷河は 125~132 μ g/kg と他のものと比較し約 25 倍濃度の高い数

an - ¹		Na $(\mu g/kg)$	$\frac{\mathrm{K}}{(\mu\mathrm{g}/\mathrm{kg})}$	Mg ($\mu g/kg$)
70°01 s	43°06E	31	2.5	2.3
70°50 s	43°05E	43	5.5	3.9
70°00 s	42°50E	63	5.0	6.5
76°588	45°50E	16	2.9	3.8
77°51 ^s	41°10 ^E	28	1.2	2.2
78°84 s	40°45E	42	8.6	4.6
$82^{\circ}49^{\mathrm{S}}$	40°17E	32	7.5	4.2
87°10 s	39°30E	25	3.6	1.7
88°09 s	41°00 E	22	3.6	1.8
88°50 s	41°00 E	23	0.9	4.0

Table 7. 化学成分含有量(冷凍濃縮原子吸光分析法による)

Table 8. 参考資料

	Na (µg/kg)	K (µg/kg)	${ m Mg} \ (\mu {f g}/{f kg})$
Rockefeller Platean	32	1.6	4
Byrd St.	23~38	1.3~2.5	3~7
NE, Byrd, St,		1.4~1.6	1.4
69°00 s 39°40 E	5,300		610

Table 9. 同位体希釈分析法による K 濃度

試 料	$1 \square \exists$	$2 \square \square$
ノートックなぜん。か	(µg/kg)	(µg/kg)
1オン文換小	0.19	0.33
全石英製二段式蒸溜水	0.17	
70°50 s 43°05 E	6.3	
73°02 ^s 42°58 ^e	6.8	
77°51 s 41°10 E	2.1	
78°21 s 40°58 E	10.9	
88°50 s 41°00 E	3.8	
No 20 F 100	5.0	3.9
No 21 F 200	4.9	4.5
No 22001×37	6.2	5.1
No 22の1×37	11.2	10.9
No 23 F 170	3.0	2.9
No 23 F 240	3.1	1.9
* * " "	132	125

(58)

室蘭工大型表面電離質量分析計によるカリウムの同位体希釈分析法 その2

451

値を示す特徴が見出された。一般に使用されているイオン交換水及び著者の使用している銅製 蒸溜器で1回更に特に注意して全石英製二段式蒸溜装置で蒸溜して得た純水中にもカリウムが なお含まれるがイオン交換水中では 0.19~0.33 μ g/kg, 全石英蒸溜水中には 0.17 μ g/kg のカリ ウムが含有されていた。このことは超微量の化学成分の分析をおこなうにあたり純水中の可溶 性成分を除去の必要性を示している。脱塩方法としてはこれらの純水を更に冷凍濃縮すること が最良の方法と考えられる。純水を容量 5 ℓ ~容量 10 ℓ のポリエチレンビンに入れ冷蔵庫に納 め約 1 週間を要し冷凍濃縮して氷 10 容水 1 容とし水相中にイオンを捕集し水相をすてる。 これを繰返しおこなうことにより化学成分を完全に脱塩した後質量分析用純水として用いるこ とができる。

室蘭工大型表面電離質量分析計のイオンソース部のフィラメント電流を厳密に調節することによって安定なイオンビームを得,Kイオン量を10 Volt 極大までに増幅して誤差 0.25% 検出感度 10⁻¹⁴ g をもって同位体比を測定しえた。

応用例としてこの方法によれば繰返し蒸溜した純水,イオン交換水,南北両極氷雪中の K 同位体比とその濃度をも測定しえた。

この研究は質量分析計の心臓部とも言えるイオンソース部の改良に関する基本研究の一つ として本学質量分析計室室長,室住正世教授の御指導のもとにおこなった。ここに記して心よ り感謝の意を表します。 (昭46.5.18 受理)

文 献

M. Murozumi, C. C. Patterson, J. T. Chow: Geochimica et Cosmochimica Acta. 33, p. 1247-1294 (1969).

室住正世·中村精次: C. C. Patterson, 分析化学, 第19巻, 第8号, p. 1057-1063, 昭和45年. 中村精次: 室蘭工業大学研究報告 (理工編), 第7巻, 第1号, p. 95-102, 昭和45年.

Recent Hydrothermal Activity at Noboribetsu Hokkaido

Tsutomu Abiko

Abstract

The observed data of recent hydrothermal activity at Noboribetsu are reviewed. A hypothesis on the production of the sulfate ion and molten free sulfur is presented. Some relations between the hydrothermal activity and earthquakes which occured around Hokkaido are discussed.

Introduction

Noboribetsu has two explosion craters, Oyunuma and Jigokudani, the present activity of which is considered to originate in neutral hydrothermal solution going up to 200°C and 30 atms, and releasing annual energy at level of 10²² erg¹).

The chemical conponents contained in this original hydrothermal solution are distributed between steam and hot spring water phases according to their solubility when a sudden boilng phenomenon of the original hydrothermal solution takes place on the bottom of two explosion craters. (Table 1). Gaseous components

(1952)	Water	Total Salt	Cl	SO4	HCO ₃	Na	Ca	Fe	Al	Silicic Acid
Jigokudani	3×10^{3}	3.0	0.6	0.9	0.0	0.3	0.1	0.02	0.3	0.8
Oyunuma	1.7×10^{3}	0.3	0.06	0.07	0.0	0.03	0.006	0.03	0.3	0.02
Town	3×10^3	25	12	0.07	0.5	5.0	2.0	0.001	0.0001	1.0
Total	8×10^3	28	12.7	1.1	0.5	5.3	2.1	0.05	0.6	1.8
(1967)	Water	Cl	Na	Са	Mg					
Jigokudani	3.1×10^{3}	0.09	0.08	0.07	0.01					
Oyunma	3.2×10^{3}	0.67	0 43	0.2	0.03					
Town	1.0×10^{3}	2.0	0.91	0.3	0.02					
Total	7.3×10^{3}	2.76	1.42	0.57	0.06					

Table 1. Daily Amount of issuing Chemical Component (ton/day)

are extracted in steam and common ions remain in hot spring water.

The concentration of chemical components in the original hydrothermal solution can be calculated by Equation 1.

Original concentration $C_0 = \sum V_i C_i / \sum V_i$ (1)

 V_i is the amount of issuing water and C_i is the concentration of chemical component in question. Some one hundred analyses were required to get every

 C_0 value. C_0 value thus calculated might be considered to reflect the characteristic property of the original hydrothermal solution. Continuous observations for a long period are considered to shown a certain relation between C_0 values and the intensity of activity if the assuption is true. The concentration of common ions such as Na and Cl thus calculated we found to be in a good accordance with observed concentration in hot spring water, secondary hydrothermal water, as shown in Table 2.

 Table 2. Chemical Concentration and Composition of the Original Hydrothermal Solution, in mil equivalent.

Original Solution, C_0 .

Date	Cl	Na	Ca	Na/Cl	Ca/Cl			
1952	91.7	58.2	26.9	0.65	0.29			
1969	70.5	-	17.5	•	0.25			
Secondary Solution (No. 5), C_4 .								
1952	108.0	72.2	26.9	0.67	0.25			
1969	60.4	49.2	14.0	0.82	0.23			

Table 3. The Variation of Noboribetsu Hydrothermal Activity and the Chemical Property of a Secondary Hydrothemal Solution (No. 5) in mil equivalent

Date	2	HCO ₃	C1	SO_4	Na	Ca	Na/Cl	Ca/Cl
July,	1949	2.31	108	0.8	72.2	26.9	0.69	0.25
July,	1951	2.2	109	0.8	74.3	26.6	0.68	0.24
Nov.,	1951		9.07		68.1	23.8	0.75	0.26
Feb.,	1952	3.0	93.5	0.8	64.3	22.5	0.68	0.24
Mar.,	1952	3.0	85.8		59.8	20.8	0.69	0.24
June,	1952	3.8	70.7		50.5	16.0	0.72	0.23
July,	1952		62.7		47.2	·	0.75	
Oct.,	1952	3.5	53.7		42.2	12.0	0.79	0.22
Mar.,	1953	3.9	36.0	1	30.7	6.5	0.85	0.18
May,	1953	3.9	31.5	1.3	27.4	6.7	0.87	0.21
Aug.,	1953	3.4	29.6	1.5	26.1	5.1	0.88	0.17
Sept.,	1953		31.5		26.3	5.1	0.83	0.16
Oct.,	1953		33.1		27.7	6.0	0.84	0.18
Dec.,	1953		33.5		27.9	6.5	0.83	0.19
Mar.,	1954	t in the second	37.7		30.5	8.1	0.81	0.22
May,	1954		43.4		34.7	9.9	0.80	0.23
July	1954		47.6		37.0	10.6	0.78	0.22

454

Sept.,1954 50.2 38.2 11.3 0.76 0.76 Aug.,1962 83.9 57.6 21.3 0.67 0.67 Jan.,1963 82.9 57.6 20.1 0.70 0.68 Mar.,1963 79.8 54.6 19.3 0.68 25.7 June,1963 74.9 50.7 18.0 0.68 0.70 June,1963 74.9 50.7 18.0 0.68 0.73 Dec.,1963 25.7 55.0 18.0 0.73 0.73 Feb.,1964 72.7 50.5 17.5 0.69 0.73 June,1964 73.6 54.1 17.0 0.74 0.74 Nov.,1964 77.5 56.4 19.0 0.73 0.73 Mar.,1965 84.5 60.8 21.4 0.72 0.72 June,1965 87.5 62.9 22.6 0.72 0.72 Oct.,1965 83.4 60.0 20.7 0.72 0.72 Mar.,1966 79.2 56.8 19.2 0.72 0.72 Jan.,1967 76.6 54.8 18.3 0.72 0.72 Jan.,1967 73.3 0.77 52.7 17.1 0.73 0.72 June,1967 73.3 0.77 52.7 17.1 0.73 0.72 June,1967 73.3 0.77 52.7 17.1 0.73 0.74 <th>Date</th> <th>HCO₃</th> <th>Cl</th> <th>SO_4</th> <th>Na</th> <th>Ca</th> <th>Na/Cl</th> <th>Ca/C1</th>	Date	HCO ₃	Cl	SO_4	Na	Ca	Na/Cl	Ca/C1
Aug., 196283.9 57.6 21.3 0.67 0.67 Jan., 196382.9 57.6 20.1 0.70 0.70 Mar., 1963 79.8 54.6 19.3 0.68 2 May, 1963 78.2 55.0 18.9 0.70 0.68 Dec., 1963 74.9 50.7 18.0 0.68 0.68 Dec., 1963 25.7 55.0 18.0 0.73 0.69 April, 1964 72.7 50.5 17.5 0.69 0.73 Gue, 1964 72.7 50.7 17.5 0.70 0.74 June, 1964 77.5 56.4 19.0 0.73 0.73 Mar., 1965 84.5 60.8 21.4 0.72 0.73 June, 1965 87.5 62.9 22.6 0.72 0.72 June, 1965 83.4 60.0 20.7 0.72 0.72 June, 1965 83.4 60.0 20.7 0.72 0.72 Aug., 1966 79.2 56.8 19.2 0.72 0.72 Jan., 1967 76.6 54.8 18.3 0.72 0.72 June, 1967 72.7 0.7 52.7 17.1 0.73 0.73 June, 1967 72.7 0.7 52.7 17.1 0.73 0.73 June, 1967 72.7 0.7 52.7 17.1 0.73 0.73 June, 1967 73.4 0.5 54.0 17.7 0.74 0.73 June, 1967 71.4	Sept., 19	54	50.2		38.2	11.3	0.76	0.23
Jan.,1963 82.9 57.6 20.1 0.70 0.70 Mar.,1963 79.8 54.6 19.3 0.68 22 May,1963 78.2 55.0 18.9 0.70 0.68 June,1963 74.9 50.7 18.0 0.68 0.68 Dec.,1963 25.7 55.0 18.0 0.73 0.69 April,1964 72.7 50.5 17.5 0.69 0.69 April,1964 72.7 50.7 17.5 0.70 0.74 Nov.,1964 77.5 56.4 19.0 0.73 0.73 Mar.,1965 84.5 60.8 21.4 0.72 0.72 June,1965 85.8 61.4 21.9 0.71 0.72 June,1965 87.5 62.9 22.6 0.72 0.72 June,1965 83.4 60.0 20.7 0.72 0.72 Aug.,1966 79.2 56.8 19.2 0.72 0.72 Mar.,1966 79.2 56.8 19.2 0.72 0.72 Jan.,1967 74.0 0.7 54.0 17.5 0.73 0.72 June,1967 72.7 0.7 52.7 17.1 0.73 0.72 June,1967 72.7 0.7 52.7 17.1 0.73 0.72 June,1967 72.7 0.7 52.7 17.1 0.73	Aug., 19	62	83.9		57.6	21.3	0.67	0.25
Mar., 196379.854.619.30.682May, 196378.255.018.90.700June, 196374.950.718.00.680Dec., 196325.755.018.00.730Feb., 196472.750.517.50.690April, 196472.750.717.50.700June, 196473.654.117.00.740Nov., 196477.556.419.00.730Mar., 196584.560.821.40.720June, 196585.861.421.90.710Aug., 196587.562.922.60.720Oct., 196583.460.020.70.720Mar., 196681.858.720.30.720Mar., 196679.256.819.20.720Jan., 196776.654.818.30.720Mar., 196679.256.819.20.730June, 196774.00.754.017.50.730June, 196773.30.755.218.50.730June, 196773.40.554.017.70.740June, 196771.40.851.817.10.730June, 196773.30.755.218.50.730June, 196773.40.554.017.70.74	Jan., 19	63	82.9		57.6	20.1	0.70	0.24
May,196378.255.018.90.700June,196374.950.718.00.680Dec.,196325.755.018.00.730Feb.,196472.750.517.50.690April,196472.750.717.50.700June,196473.654.117.00.740Nov.,196477.556.419.00.730Mar.,196584.560.821.40.720June,196585.861.421.90.710Aug.,196587.562.922.60.720Oct.,196583.460.020.70.720Mar.,196679.256.819.20.720Jan.,196774.00.754.017.50.730Mar.,196774.00.754.017.50.730June,196774.00.754.017.50.730June,196774.00.754.117.70.740June,196772.70.752.717.10.730June,196774.00.554.017.70.740June,196773.30.755.218.50.730June,196771.90.653.217.30.74<	Mar., 19	63	79.8		54.6	19.3	0.68	2.24
June,196374.950.718.00.680Dec.,196325.755.018.00.730Feb.,196472.750.517.50.690April,196472.750.717.50.700June,196473.654.117.00.740Nov.,196477.556.419.00.730Mar.,196584.560.821.40.720June,196585.861.421.90.710Aug.,196587.562.922.60.720Oct.,196588.162.822.10.710Dec.,196583.460.020.70.720Mar.,196679.256.819.20.720Jan.,196776.654.818.30.720Jan.,196772.70.752.717.10.730Mar.,196773.30.755.218.50.730June,196773.30.653.217.30.740July,196771.90.653.217.30.740July,196771.40.851.817.10.730June,196771.40.851.817.10.730June,196771.40.851.817.10.730 </td <td>May, 19</td> <td>63</td> <td>78.2</td> <td></td> <td>55.0</td> <td>18.9</td> <td>0.70</td> <td>0.24</td>	May, 19	63	78.2		55.0	18.9	0.70	0.24
Dec.,196325.755.018.00.730Feb.,196472.750.517.50.690April,196472.750.717.50.700June,196473.654.117.00.740Nov.,196477.556.419.00.730Mar.,196584.560.821.40.720June,196585.861.421.90.710Aug.,196587.562.922.60.720Oct.,196588.162.822.10.710Dec.,196583.460.020.70.720Mar.,196681.858.720.30.720Jan.,196679.256.819.20.720Jan.,196774.00.754.017.50.730Mar.,196773.30.755.218.50.730June,196773.30.755.218.50.730June,196773.40.554.017.70.740July,196771.90.653.217.30.740July,196771.40.851.817.10.730June,196771.40.851.817.10.730July,196771.90.653.217.30.75	June, 19	63	74.9		50.7	18.0	0.68	0.24
Feb.,196472.750.517.50.690April,196472.750.717.50.700June,196473.654.117.00.740Nov.,196477.556.419.00.730Mar.,196584.560.821.40.720June,196585.861.421.90.710Aug.,196587.562.922.60.720Oct.,196588.160.020.70.720Mar.,196681.858.720.30.720Mar.,196679.256.819.20.720Jan.,196776.654.818.30.720June,196772.70.752.717.10.730Mar.,196772.30.752.717.10.730May,196773.354.117.70.740June,196773.40.554.017.70.740June,196771.40.851.817.10.730May,196771.40.851.817.10.730June,196771.40.851.817.10.730June,196866.10.850.516.00.750Jan.,196866.10.850.516.00.75 </td <td>Dec., 19</td> <td>63</td> <td>25.7</td> <td></td> <td>55.0</td> <td>18.0</td> <td>0.73</td> <td>0.24</td>	Dec., 19	63	25.7		55.0	18.0	0.73	0.24
April, 196472.7 50.7 17.5 0.70 0.74 June, 196473.6 54.1 17.0 0.74 0.74 Nov., 1964 77.5 56.4 19.0 0.73 0.74 Mar., 1965 84.5 60.8 21.4 0.72 0.71 Aug., 1965 85.8 61.4 21.9 0.71 0.71 Aug., 1965 87.5 62.9 22.6 0.72 0.72 Oct., 1965 88.1 62.8 22.1 0.71 0.71 Dec., 1965 83.4 60.0 20.7 0.72 0.72 Mar., 1966 81.8 58.7 20.3 0.72 0.72 Jan., 1967 76.6 54.8 18.3 0.72 0.72 Jan., 1967 72.7 0.7 52.7 17.1 0.73 0.73 Mar., 1967 73.3 54.1 17.7 0.74 0.73 June, 1967 71.9 0.6 53.2 17.3 0.74 0.74 July, 1967 71.9 0.6 53.2 17.3 0.74 0.74 July, 1967 71.4 0.8 51.8 17.1 0.73 0.74 Nov., 1967 71.4 0.8 51.8 17.1 0.73 0.74 Jan., 1968 67.3 0.8 50.5 16.0 0.75 0.75 June, 1968 67.3 0.8 50.5 16.0 0.75 0.75 June, 1968 57.2 0.8 45.2 13.3 0	Feb., 196	64	72.7		50.5	17.5	0.69	0.24
June,196473.6 54.1 17.0 0.74 0.74 Nov.,196477.5 56.4 19.0 0.73 0.73 Mar.,1965 84.5 60.8 21.4 0.72 0.71 June,1965 85.8 61.4 21.9 0.71 0.72 Aug.,1965 87.5 62.9 22.6 0.72 0.72 Oct.,1965 88.1 62.8 22.1 0.71 0.72 Dec.,1965 83.4 60.0 20.7 0.72 0.72 Mar.,1966 81.8 58.7 20.3 0.72 0.72 Jan.,1967 76.6 54.8 18.3 0.72 0.72 Jan.,1967 75.3 0.7 52.7 17.1 0.73 0.72 Mar.,1967 72.7 0.7 52.7 17.1 0.73 0.72 June,1967 72.7 0.7 52.2 18.5 0.73 0.73 May,1967 71.9 0.6 53.2 17.3 0.74 0.74 July,1967 71.4 0.8 51.8 17.1 0.73 0.74 Nov.,1967 71.4 0.8 52.6 17.2 0.73 0.75 Oct.,1967 71.4 0.8 52.6 17.2 0.73 0.75 Nov.,1967 71.4 0.8 52.6 17.2 0.73 0.75 Nov.,1968 61.1 <	April, 19	64	72.7		50.7	17.5	0.70	0.24
Nov., 1964 77.5 56.4 19.0 0.73 0.73 Mar., 1965 84.5 60.8 21.4 0.72 0.73 June, 1965 85.8 61.4 21.9 0.71 0.72 Aug., 1965 87.5 62.9 22.6 0.72 0.72 Oct., 1965 88.1 62.8 22.1 0.71 0.72 Dec., 1965 83.4 60.0 20.7 0.72 0.72 Mar., 1966 81.8 58.7 20.3 0.72 0.72 Jan., 1967 76.6 54.8 19.2 0.72 0.72 Jan., 1967 76.6 54.8 18.3 0.72 0.73 Mar., 1967 76.6 54.8 18.3 0.72 0.73 Mar., 1967 76.6 54.8 18.3 0.72 0.73 Mar., 1967 72.7 0.7 52.7 17.1 0.73 May, 1967 73.3 0.7 55.2 18.5 0.73 0.74 June, 1967 71.9 0.6 53.2 17.3 0.74 0.74 Aug., 1967 71.4 0.8 51.8 17.1 0.73 0.75 Oct., 1967 71.4 0.8 51.8 17.1 0.73 0.75 Nov., 1967 71.4 0.8 52.6 17.2 0.75 0.75 Jan., 1968 61.1 0.8 49.4 15.5 0.75 0.75 May, 1968 66.1 0.8 49.4 15.5 0.75	June, 19	64	73.6		54.1	17.0	0.74	0.24
Mar.,1965 84.5 60.8 21.4 0.72 0.72 June,1965 85.8 61.4 21.9 0.71 0.72 Aug.,1965 87.5 62.9 22.6 0.72 0.72 Oct.,1965 88.1 62.8 22.1 0.71 0.72 Dec.,1965 88.1 62.8 22.1 0.71 0.72 Dec.,1966 81.8 58.7 20.3 0.72 0.72 Aug.,1966 79.2 56.8 19.2 0.72 0.72 Jan.,1967 76.6 54.8 18.3 0.72 0.72 Jan.,1967 75.3 0.7 52.7 17.1 0.73 0.7 Mar.,1967 75.3 0.7 55.2 18.5 0.73 0.7 June,1967 73.3 54.1 17.7 0.74 0.7 June,1967 71.9 0.6 53.2 17.3 0.74 0.7 July,1967 71.9 0.6 53.2 17.3 0.75 0.7 Aug.,1967 71.4 0.8 51.8 17.1 0.73 0.7 Aug.,1967 71.4 0.8 52.6 17.2 0.73 0.7 Aug.,1968 61.1 0.8 49.4 15.5 0.75 0.75 April,1968 66.1 0.8 49.4 15.5 0.75 0.7 April,1968 59.9 <td>Nov., 196</td> <td>64</td> <td>77.5</td> <td></td> <td>56.4</td> <td>19.0</td> <td>0.73</td> <td>0.25</td>	Nov., 196	64	77.5		56.4	19.0	0.73	0.25
June, 1965 85.8 61.4 21.9 0.71 0.71 Aug., 1965 87.5 62.9 22.6 0.72 0.72 Oct., 1965 88.1 62.8 22.1 0.71 0.71 Dec., 1965 83.4 60.0 20.7 0.72 0.72 Mar., 1966 81.8 58.7 20.3 0.72 0.72 Aug., 1966 79.2 56.8 19.2 0.72 0.72 Jan., 1967 76.6 54.8 18.3 0.72 0.72 Mar., 1967 72.7 0.7 52.7 17.1 0.73 0.73 Mar., 1967 72.7 0.7 52.7 17.1 0.73 0.73 May, 1967 72.3 0.7 52.7 17.3 0.74 0.7 June, 1967 71.9 0.6 53.2 17.3 0.74 0.7 July, 1967 71.4 0.8 51.8 17.1 0.73 0.7 Aug., 1967 71.4 0.8 51.8 17.1 0.73 0.7 Nov., 1967 71.4 0.8 51.8 17.1 0.73 0.7 Nov., 1967 71.4 0.8 52.6 17.2 0.73 0.7 Jan., 1968 61.1 0.8 49.4 15.5 0.75 0.75 May, 1968 66.1 0.8 49.4 15.5 0.75 0.75 June, 1968 59.9 1.0 48.9 13.6 0.82 0.79	Mar., 196	65	84.5		60.8	21.4	0.72	0.25
Aug., 1965 87.5 62.9 22.6 0.72 0.72 Oct., 1965 88.1 62.8 22.1 0.71 0.71 Dec., 1965 83.4 60.0 20.7 0.72 0.72 Mar., 1966 81.8 58.7 20.3 0.72 0.72 Aug., 1966 79.2 56.8 19.2 0.72 0.72 Jan., 1967 76.6 54.8 18.3 0.72 0.72 Mar., 1967 76.6 54.8 18.3 0.72 0.72 Mar., 1967 72.7 0.7 52.7 17.1 0.73 0.73 May, 1967 75.3 0.7 55.2 18.5 0.73 0.74 June, 1967 73.3 54.1 17.7 0.74 0.74 July, 1967 71.9 0.6 53.2 17.3 0.74 0.74 Aug., 1967 72.2 54.2 17.3 0.75 0.73 Nov., 1967 71.4 0.8 51.8 17.1 0.73 0.75 Nov., 1967 71.4 0.8 52.6 17.2 0.75 0.75 May, 1968 66.1 0.8 49.4 15.5 0.75 0.75 May, 1968 66.1 0.8 49.4 15.5 0.75 0.75 May, 1968 66.1 0.8 49.4 15.5 0.75 0.75 May, 1968 59.9 1.0 48.9 13.6 0.82 0.79	June, 19	65	85.8		61.4	21.9	0.71	0.26
Oct.,196588.1 62.8 22.1 0.71 0.71 Dec.,196583.4 60.0 20.7 0.72 0.72 Mar.,1966 81.8 58.7 20.3 0.72 0.72 Aug.,1966 79.2 56.8 19.2 0.72 0.72 Jan.,1967 76.6 54.8 18.3 0.72 0.72 Feb.,1967 74.0 0.7 54.0 17.5 0.73 0.72 Mar.,1967 72.7 0.7 52.7 17.1 0.73 0.73 May,1967 75.3 0.7 55.2 18.5 0.73 0.74 June,1967 73.3 54.1 17.7 0.74 0.74 July,1967 71.9 0.6 53.2 17.3 0.74 0.74 Aug.,1967 72.2 54.2 17.3 0.75 0.73 Oct.,1967 71.4 0.8 51.8 17.1 0.73 0.75 Nov.,1967 71.4 0.8 51.8 17.1 0.73 0.75 May,1968 61.3 0.8 50.5 16.0 0.75 0.75 May,1968 66.1 0.8 49.4 15.5 0.75 0.75 May,1968 59.9 1.0 48.9 13.6 0.82 0.79	Aug., 19	65	87.5		62.9	22.6	0.72	0.26
Dec.,1965 83.4 60.0 20.7 0.72 0.72 Mar.,1966 81.8 58.7 20.3 0.72 0.72 Aug.,1966 79.2 56.8 19.2 0.72 0.72 Jan.,1967 76.6 54.8 18.3 0.72 0.72 Feb.,1967 74.0 0.7 54.0 17.5 0.73 0.72 Mar.,1967 72.7 0.7 52.7 17.1 0.73 0.73 May,1967 75.3 0.7 55.2 18.5 0.73 0.73 June,1967 73.3 54.1 17.7 0.74 0.74 July,1967 71.9 0.6 53.2 17.3 0.74 0.74 Sept.,1967 72.2 54.2 17.3 0.75 0.73 0.74 July,1967 71.4 0.8 51.8 17.1 0.73 0.75 Oct.,1967 71.4 0.8 52.4 17.1 0.73 0.75 Nov.,1967 71.4 0.8 52.6 17.2 0.73 0.75 May,1968 67.3 0.8 50.5 16.0 0.75 0.75 May,1968 66.1 0.8 49.4 15.5 0.75 0.75 June,1968 59.9 1.0 48.9 13.6 0.82 0.79	Oct., 19	65	88.1		62.8	22.1	0.71	0.25
Mar., 1966 81.8 58.7 20.3 0.72 0.72 Aug., 1966 79.2 56.8 19.2 0.72 0.72 Jan., 1967 76.6 54.8 18.3 0.72 0.72 Feb., 1967 74.0 0.7 54.0 17.5 0.73 0.73 Mar., 1967 72.7 0.7 52.7 17.1 0.73 0.73 May, 1967 75.3 0.7 55.2 18.5 0.73 0.73 June, 1967 71.9 0.6 53.2 17.3 0.74 0.74 July, 1967 71.9 0.6 53.2 17.3 0.74 0.74 Aug., 1967 72.2 54.2 17.3 0.75 0.73 Oct., 1967 71.4 0.8 51.8 17.1 0.73 0.74 Nov., 1967 71.4 0.8 52.6 17.2 0.73 0.74 Jan., 1968 66.1 0.8 49.4 15.5 0.75 0.73 June, 1968 59.9 1.0 48.9 13.6 0.82 0.79	Dec., 19	65	83.4		60.0	20.7	0.72	0.25
Aug., 1966 79.2 56.8 19.2 0.72 0.72 Jan., 1967 76.6 54.8 18.3 0.72 0.72 Feb., 1967 74.0 0.7 54.0 17.5 0.73 0.72 Mar., 1967 72.7 0.7 52.7 17.1 0.73 0.73 May, 1967 75.3 0.7 55.2 18.5 0.73 0.73 June, 1967 73.3 54.1 17.7 0.74 0.74 July, 1967 71.9 0.6 53.2 17.3 0.74 0.74 Aug., 1967 72.2 54.2 17.3 0.75 0.73 Oct., 1967 71.4 0.8 51.8 17.1 0.73 0.75 Nov., 1967 71.4 0.8 52.6 17.2 0.73 0.75 Jan., 1968 66.1 0.8 49.4 15.5 0.75 0.73 May, 1968 66.1 0.8 49.4 15.5 0.75 0.73 June, 1968 59.9 1.0 48.9 13.6 0.82 0.79	Mar., 19	66	81.8		58.7	20.3	0.72	0.25
Jan.,1967 76.6 54.8 18.3 0.72 0.72 Feb.,1967 74.0 0.7 54.0 17.5 0.73 0.73 Mar.,1967 72.7 0.7 52.7 17.1 0.73 0.73 May,1967 75.3 0.7 55.2 18.5 0.73 0.73 June,1967 73.3 0.7 55.2 18.5 0.73 0.74 July,1967 71.9 0.6 53.2 17.3 0.74 0.74 Aug.,1967 73.4 0.5 54.0 17.7 0.74 0.74 Sept.,1967 72.2 54.2 17.3 0.75 0.75 Oct.,1967 71.4 0.8 51.8 17.1 0.73 0.75 Nov.,1967 71.4 0.8 52.6 17.2 0.73 0.75 Jan.,1968 67.3 0.8 50.5 16.0 0.75 0.75 May,1968 66.1 0.8 49.4 15.5 0.75 0.75 June,1968 59.9 1.0 48.9 13.6 0.82 0.79	Aug., 19	66	79.2		56.8	19.2	0.72	0.24
Feb., 1967 74.0 0.7 54.0 17.5 0.73 0.73 Mar., 1967 72.7 0.7 52.7 17.1 0.73 0.73 May, 1967 75.3 0.7 55.2 18.5 0.73 0.73 June, 1967 73.3 0.7 55.2 18.5 0.73 0.74 July, 1967 73.3 54.1 17.7 0.74 0.74 Aug., 1967 71.9 0.6 53.2 17.3 0.74 0.74 Sept., 1967 72.2 54.2 17.3 0.75 0.75 Oct., 1967 71.4 0.8 51.8 17.1 0.73 0.75 Nov., 1967 71.4 0.8 52.4 17.1 0.73 0.75 May, 1968 67.3 0.8 52.6 17.2 0.73 0.75 May, 1968 66.1 0.8 49.4 15.5 0.75 0.75 June, 1968 59.9 1.0 48.9 13.6 0.82 0.79	Jan., 19	67	76.6		54.8	18.3	0.72	0.24
Mar.,1967 72.7 0.7 52.7 17.1 0.73 0.73 May,1967 75.3 0.7 55.2 18.5 0.73 0.73 June,1967 73.3 54.1 17.7 0.74 0.73 July,1967 71.9 0.6 53.2 17.3 0.74 0.73 Aug.,1967 73.4 0.5 54.0 17.7 0.74 0.73 Sept.,1967 72.2 54.2 17.3 0.75 0.73 Oct.,1967 71.4 0.8 51.8 17.1 0.73 0.75 Nov.,1967 71.4 0.8 52.4 17.1 0.73 0.73 Jan.,1968 71.9 0.8 52.6 17.2 0.73 0.73 May,1968 66.1 0.8 49.4 15.5 0.75 0.75 June,1968 59.9 1.0 48.9 13.6 0.82 0.79	Feb., 19	67	74.0	0.7	54.0	17.5	0.73	0.24
May,1967 75.3 0.7 55.2 18.5 0.73 0.73 June,1967 73.3 54.1 17.7 0.74 0.74 July,1967 71.9 0.6 53.2 17.3 0.74 0.74 Aug.,1967 73.4 0.5 54.0 17.7 0.74 0.74 Sept.,1967 73.4 0.5 54.0 17.7 0.74 0.74 Sept.,1967 72.2 54.2 17.3 0.75 0.73 Oct.,1967 71.4 0.8 51.8 17.1 0.73 0.73 Nov.,1967 71.4 0.8 52.4 17.1 0.73 0.73 Jan.,1968 71.9 0.8 52.6 17.2 0.73 0.73 May,1968 66.1 0.8 49.4 15.5 0.75 0.75 June,1968 59.9 1.0 48.9 13.6 0.82 0.79	Mar., 19	67	72.7	0.7	52.7	17.1	0.73	0.23
June, 1967 73.3 54.1 17.7 0.74 0.74 July, 1967 71.9 0.6 53.2 17.3 0.74 0.74 Aug., 1967 73.4 0.5 54.0 17.7 0.74 0.74 Sept., 1967 72.2 54.2 17.3 0.75 0.75 Oct., 1967 71.4 0.8 51.8 17.1 0.73 0.75 Nov., 1967 71.4 0.8 52.4 17.1 0.73 0.75 Jan., 1968 71.9 0.8 52.6 17.2 0.73 0.75 May, 1968 66.1 0.8 49.4 15.5 0.75 0.75 June, 1968 59.9 1.0 48.9 13.6 0.82 0.79	May, 19	67	75.3	0.7	55.2	18.5	0.73	0.24
July,1967 71.9 0.6 53.2 17.3 0.74 0.6 Aug.,1967 73.4 0.5 54.0 17.7 0.74 0.6 Sept.,1967 72.2 54.2 17.3 0.75 0.75 Oct.,1967 71.4 0.8 51.8 17.1 0.73 0.73 Nov.,1967 71.4 0.8 52.4 17.1 0.73 0.73 Jan.,1968 71.9 0.8 52.6 17.2 0.73 0.73 Jan.,1968 66.1 0.8 49.4 15.5 0.75 0.75 June,1968 59.9 1.0 48.9 13.6 0.82 0.79	June, 19	67	73.3		54.1	17.7	0.74	0.24
Aug., 1967 73.4 0.5 54.0 17.7 0.74 0.74 Sept., 1967 72.2 54.2 17.3 0.75 0.75 Oct., 1967 71.4 0.8 51.8 17.1 0.73 0.75 Nov., 1967 71.4 0.8 52.4 17.1 0.73 0.75 Jan., 1968 71.9 0.8 52.6 17.2 0.73 0.75 May, 1968 66.1 0.8 49.4 15.5 0.75 0.75 June, 1968 59.9 1.0 48.9 13.6 0.82 0.79	July, 19	67	71.9	0.6	53.2	17.3	0.74	0.24
Sept., 196772.2 54.2 17.3 0.75 0.75 Oct., 196771.40.8 51.8 17.1 0.73 0.75 Nov., 196771.40.8 52.4 17.1 0.73 0.73 Jan., 196871.90.8 52.6 17.2 0.73 0.75 April, 196867.30.8 50.5 16.0 0.75 0.75 May, 196866.10.8 49.4 15.5 0.75 0.75 June, 1968 59.9 1.0 48.9 13.6 0.82 0.79	Aug., 19	67	73.4	0.5	54.0	17.7	0.74	0.24
Oct.,196771.40.851.817.10.730Nov.,196771.40.852.417.10.730Jan.,196871.90.852.617.20.730April,196867.30.850.516.00.750May,196866.10.849.415.50.750June,196859.91.048.913.60.820	Sept., 19	67	72.2		54.2	17.3	0.75	0.24
Nov., 196771.40.852.417.10.730Jan., 196871.90.852.617.20.730April, 196867.30.850.516.00.750May, 196866.10.849.415.50.750June, 196859.91.048.913.60.820July, 196857.20.845.213.30.790	Oct., 19	67	71.4	0.8	51.8	17.1	0.73	0.24
Jan.,196871.9 0.8 52.6 17.2 0.73 0.73 April,1968 67.3 0.8 50.5 16.0 0.75 0.75 May,1968 66.1 0.8 49.4 15.5 0.75 0.75 June,1968 59.9 1.0 48.9 13.6 0.82 0.75 July,1968 57.2 0.8 45.2 13.3 0.79 0.79	Nov., 19	67	71.4	0.8	52.4	17.1	0.73	0.24
April, 1968 67.3 0.8 50.5 16.0 0.75 0 May, 1968 66.1 0.8 49.4 15.5 0.75 0 June, 1968 59.9 1.0 48.9 13.6 0.82 0 July, 1968 57.2 0.8 45.2 13.3 0.79 0	Jan., 19	68	71.9	0.8	52.6	17.2	0.73	0.24
May, 1968 66.1 0.8 49.4 15.5 0.75 0 June, 1968 59.9 1.0 48.9 13.6 0.82 0 July, 1968 57.2 0.8 45.2 13.3 0.79 0	April, 19	68	67.3	0.8	50.5	16.0	0.75	0.24
June, 1968 59.9 1.0 48.9 13.6 0.82 0 July, 1968 57.2 0.8 45.2 13.3 0.79 0	May, 19	68	66.1	0.8	49.4	15.5	0.75	0.23
Iuly, 1968 57.2 0.8 45.2 13.3 0.70 0	June, 19	68	59.9	1.0	48.9	13.6	0.82	0.23
0.0 10.0 0.79 0	July, 19	68	57.2	0.8	45.2	13.3	0.79	0.23
Aug., 1968 57.6 0.9 42.0 13.7 0.73 0	Aug., 19	68	57.6	0.9	42.0	13.7	0.73	0.24
Sept., 1968 58.2 0.8 43.5 14.0 0.75 0	Sept., 196	58	58.2	0.8	43.5	14.0	0.75	0.24
Oct., 1968 59.7 0.8 45.7 14.3 0.76 0	Oct., 196	68	59.7	0.8	45.7	14.3	0.76	0.24

Tsutomu Abiko

So, daily values of C_i as partially lised in Table 3 have been used for C_0 with much ease to reflect the intensity of hydrothermal activity (Fig. 1). It has been found that C_i values of common ions such as Na, K, Mg, Ca and Cl, and



Fig. 1. The Variation of the Chloride Ion Concentration in a Secondary Hydrothermal Solution (No. 5)

also of protium become concentrated when the hydrothermal activity increases its intensity and vice versa. The concentration factor of each cationic component, however, has a different value for chloride ion. For example, Na/Cl becomes smaller when the intensity increases, but gets larger when the activity goes down to weaker side (Fig. 2). On the contrary, Ca/Cl becomes larger during the violent



Fig. 2. The Variation of the Ratio of Na/Cl in a Secondary Hydrothermal Solution (No. 5)

Recent Hydrothermal Activity at Noboribetsu Hokkaido

activity period but goes down when the activity declines. Ionic exchange phenomenon between Na and Ca seems to proceed in pararell with the variation of activity, and finally at the weakest intensity the chemical composition of the original hydrothermal solution shows a similarity to that of sea water, deutrium being concentrated (Table 4).

Da	ıte	Mean Deviation from Tokyo Tap Water*	Chloride Ion Concentration	Volcanic Activity
Feb.,	1952	- 1.33%	4.50 gr/l	Increasing
Oct.,	1952	- 1.22	3.89	
Mar.,	1953	+ 1.73	3.45	
May,	1953	- 0.52	3.37	Decreasing
Aug.,	1953	- 0.25	3.39	
Oct.,	1953	+ 0.70	3.24	
Dec.,	1953	+ 1.29	3.12	
Mar.,	1954	+ 1.40	2.83	
May,	1954	+ 1.29	2.84	
July,	1954	+ 0.91	2.06	
Sep.,	1954	+ 0.54	3.12	

Table 4.Isotopic Fractionation of Hydrogen in
a Secondary Hydrothermal Solution

* Analyzed by M. Kobayakawa, Tokyo Metropolitan University

According to daily observation of these, C_i values, Murozumi could predict the sudden variation of the activity 6–10 months before the apparent change took place.

In this paper, present author trys to discuss the oxygenation of H_2S gases to molten free sulfur and sulfate ion through the chemical composition of the hot spring water at Oyunuma. According to daily observation of C_i values during last two decades, it is discussed that there should be some relations between the intensity change of the hydrothermal activity of Noboribetsu and last two Off-Tokachi earthquakes which occured in 1952 and 1968.

Results and discussion

(1) Production of molten free sulfur and sulfate ion

Noboribetsu hydrothermal activity, originating in the end energy of Kuttara volcanism, has spouted the high amount of acidic and neutral hot spring water (Table 1).

Major gaseous components contained in hot spring water and fumarolic gases are steam (H_2O), CO_2 and H_2S . SO_2 is minor. Therefore, it is considered that sulfate ion and molten sulfur are not existence in the original hydrothermal solution, and these sulfate ions and molten free sulfur are produced by the oxyge-

457

Tsutomu Abiko



Fig. 3. Geological map of Noboribetsu J. Suzuki et al. (1958)

nation of H_2S gases near the surface. The oxygenation is considered to be undergoing with the following reaction,

$$2H_2S + O_2 = 2S\downarrow + 2H_2O \tag{1}$$

$$2S\downarrow + 3O_2 + H_2O = 2H_2SO_4 \tag{2}$$

$$4\text{FeS}_2 + 15\text{O}_2 + 2\text{H}_2\text{O} = 2\text{Fe}_2(\text{SO}_4)_3 + 2\text{H}_2\text{SO}_4 \tag{3}$$

The oxidant used in these reaction is oxygen, the source of which is considered to be both of atmospheric and dissolved oxygen. Most acidic hot spring water

(6200m³/day) is supplied from underground water in which the daily amount of dissolved oxygen is 2×10^3 mole with high estimation. While the daily amount of sulfate ion thus produced is 2.16 ton. The amount of oxygen $9.2 \times$ 10^4 mole is daily required to oxygenate H₂S to sulfate ion of 2.16 ton. But the amount of dissolved oxygen is not enough to required oxygen. Therefore atmospheric oxygen is used to these oxygenation reactions in the fumaroles and hot springs and the solution thus

Table 5.	Daily Amount of issuing Sulfur
	Component (ton/day)

	Water	SO4	s	$\mathrm{H}_2\mathrm{S}^{\mathrm{d}}$
Oyunuma	3200a)	0.67	30e)	0.006
Jigokudani	3000a)	1.44	0	0.2
Town	1100 ^b)	0.04	0	10^{-4}
Total	7300	2.16		0.2

a) determined in July 1969

b) determined in Feb. 1969

 c) monthly average of taken sulfur from 1940 to 1956

d) from reference paper, 1)

oxygenated is considered to permeate repeatedly through the underground. And these reactions are undergoing near the surface of the earth.

458

Depth	Temp.	pH	Cl-	SO_4^{2-}	Na+	K+	∑Fe
m	°C		mg/ℓ	mg/ℓ	mg/ℓ	mg/ℓ	mg/ℓ
0	48.5	3.02	123	268	85	12	5.4
1	48.2						
2	48.2	3.02	121	330	85	12	3.9
3	48.2						
4	48.1	3.02	119	300	85	12	3.4
5	48.0						
6	48.1	3.07	118	317	85	12	5.0
7	43.2					1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1. 1	
8	48.2	3.03	119	291	85	12	3.7
9	48.1						
10	48.3	3.02	121	290	85	12	5.1
11	48.3						
12	48.2	2.98	121	328	85	12	6.7
13	77.0			-			
14	99.5	3.18	316	289	180	16	8.7
15	107.0						
16	112.5	3.27	359	283	190	16	22.1
17	113.7					-	
18	114.7	3.31	370	280	187	15	.34.9
19	114.5						
20	114.5	3.24	355	282	180	15	26.4
21	120.5						
22	120.7						
23	121.2						
24	122.0	3.30	361	319	183	16	37.4
25	122.3						

 Table 6. Chemical Properties of Oyunuma hot lake water (determined in May 1964)

Hot-lake Oyunuma, the maximum depth of 26 m, is formed of two layers. Table 6 shows its chemical components. Upper layer is homogeneous and lower layer is heterogeneous in chemical and thermometric. Later layer is sluggish with molten sulfur, pyrite and weathering rock particles.

Free sulfur is considered to be produced by the reaction (1) in the upper layer because of no dissolved oxygen to oxygenate H₂S gases in the lower. Free sulfur thus produced precipitates and melts by high temperature fumarolic gases on the bottom of Oyunuma.

Pyrite particles mix in molten sulfur. This pyrite is considered to be produced near the surface, because iron is dissolved in the underground water and H_2S is dissolved in original hydrothermal solution.
Tsutomu Abiko

(2) Some relations between the intensity change of the Hydrothermal activity of Noboribetsu and earthquakes

It is known that Noboribetsu has repeatedly shown remarkable changes of activity since 1880. No such changes of activity on a large scale have been observed in any other hot spring region in Japan. The phenomena are rather similar to volcanic activity.

It was discussed that daily values of C_i have been used for C_0 with much ease to reflect the intensity of hydrothermal activity (Fig. 1).

The variation of C_i has been observed three times during last two decades. Before and after the periods of these variation, large scale earthquakes had happened around Hokkaido (Table 7). The accumulated energy of the earth shell

			A.		Location		
D	ate		Name	Magn.	long.	lat.	
1952.	3.	4	Off-Tokachi	8.2	144.1	41.8	
1958.	11.	7	South Off-Iturup	8.0	148.5	44.3	
1963.	10.	13	Off-Iturup	8.3	150.0	44.0	
1968.	5.	16	Off-Tokachi	7.9	143.35	40.44	

Table 7. Large scale Earthquakes around Hokkaido since 1940

is considered to be effect to volcanic and earthquake energy, therefore these facts should show some relations between the intensity change of the hydrothermal activity of Noboribatsu and earthquakes which occured around Hokkaido.

The author expresses grateful appreciation to Professor Masayo Murozumi of the Muroran Institute of Technology for his hearty encouragement and valuable discussion through this investigation.

(Received May 20, 1971)

References

1) M. Murozumi: Jour. of Geography, 68, (1959) No. 1 5.

- 2) M. Murozumi: Bull. Geol. Surv. Japan, 12, (1961) 63
- M. Murozumi et al.: Extrait du Bulletin Volcanologique Organe de l'Association de Volcanologie de l'Union geodesique et geophysique internationale Tome XXVI, 156 (1963).

Studies on Developing the Manufacturing Process of Activated Carbon by Fluidized Gasification

Hiroshi Yanai

Abstract

It has been engaged in developing the manufacturing process of activated carbon by fluidized gasification from various carbonaceous materials for the long period of 25 years or more. This work, coupled with laboratory research, has greatly advanced knowlege of the fluidized activation method and has resulted in the development of a series of commercial process that is usefully pretreated with Cl₂ gas after sifting or/and surface grinding procedure of cyclone dusts. This paper reviews briefly the nature of our process and operating results, while discussing the various problems that encounter in the course of development, and also describes our research in this field.

1 Introduction

Although a lot of work has been published on the mechanism of formation, manufacturing method, properties and applications of activated carbon, yet the operating conditions and equipment design affecting the yield and quality of activated carbon are trade secrets which are only available under licensing agreements⁵⁾¹²⁾.

In a case of preparing activated carbon from carbonaceous materials, especially for the purpose of deashing from these materials, pretreating those with Cl_2 gas has been known long since. And also the chemical pulp might be manufactured by treating woods with Cl_2 gas and removing lignin from them. These pretreating processes had come into operation with either a fixed bed or a moving bed. In the fluidized process, however, the atmosphere of Cl_2 gas was extremely diluted due to both fluidizing agents and generated gas, and then it was not possible to obtain the desired result sufficiently.

In the course of fluidized activation, since it is difficult to regulate the holding time of granules within the furnace and granules are activated from the surface during short times, both reactivity of materials and reaction temperature become essentially more important factors. Consequently there is a divergence of activity of cyclone dusts owing to the size distribution, and also the inside and the outside of granules⁴⁾⁹.

For the purpose of a solution of these problems in the fluidized activation, it has been resulted in the development of a series of commercial process that is usefully pretreated with Cl_2 gas after sifting or/and surface grinding procedure over the wide range of carbonaceous materials. This paper reviews briefly the nature of our process and discusses the various problems that encounter in the course of development^{11)~14}.

2 Fluidized gasification of brown coal and manufacture of activated carbon from cyclone dust¹⁰

2-1 Relation between the gasification reaction and the activation of particles

Since 1957, the much cheaper activated carbon has been manufactured from the pulverized brown coal by the fluidized gasification³⁾⁶⁾⁷¹⁰⁾. Up to the present, little reports along this line has been appeared¹⁾²⁾. On the basis of the operating results, this present paper is summerized the effects of operating conditions on the gasification and the activation. Various important factors concerned are discussed for the following items¹⁰.

2–1–1 Crude material

Material used is such a non caking coal as brown coal produced near Kushiro areas, Hokkaido, being finer particles recovered in the concentration operation of coal. The size of particles is usually finer than 3 mm, being about 15% in water content. Materials are dried by the flash drier and the size range is arranged from 1.5 to 3.0 mm by sifting. Analysis of materials and dusts used in this experiment is shown in Table 1.

In this case, since it is difficult to make all of uniform size or to regulate holding time within the reaction chamber, it is necessary to select the material of better reactivity for the purpose of promoting the activation reaction throughly.

	Analytical		Proxi	mate a	analys	sis [%]			Ultim	ate a	nalys	is
Materia	als	Moi tur	e Asl	Vola matte	tile] er c	Fixed arbon	Sulfur	Calorific value [kcal/kg]	Ash	Carbo	n Hy	ydro- gen	Oxygen
Brown	Feed (wet)	5.4	2 10.4	l6 45.	03	39.09	0.23	6,537	11.00	68.55	5 8	5.87	13.01
Coal	Dust	3.8	9 44.5	58 3.	66	47.87	0.30	4,217	46.38	51.85	5 1	1.04	0.10
(dry ba	se) [%]					A	Ash an	alysis [%]		<u></u>			
Nitro- gen	Sulfur	SiO2	Al ₂ O ₃	Fe ₂ O ₃	ĊaO	Mg() Mn(P_2O_5	ΓiO2	SO_3	K ₂ O	Na ₂ 0	O etc.
1.33	0.24	41.1	26.38	7.11	12.53	3 3.52	2 0.07	1.46	1.78	3.27	1.59	0.9	7 0.22
0.32	0.31	39.82	26.26	9.47	13.66	5 3.14	1 0.17	7 1.40	1.14	2.63	0.43	1.0	8 0.08

Table 1. Analysis of material used and of cyclone dust

2-1-2 The reaction temperature and the holding time within a reactor

Both the reaction temperature and the holding time of granules within a reactor are important factors. On the basis of experimental results of charcoal in the fixed bed reactor, relations among the reaction temperature, the reaction time and the yield are described in the previous paper⁴⁾⁵⁾. Since in general the holding time of granules is the range from 5 to 25 min, as shown in Table 2,

being different owing to size of particles and operating conditions, it should be maintained the reaction temperature above 950°C and also at the same time it is preferable to arrange the narrow range of size as far as possible.

A particle size is gradually reduced, being activated with the progress of reaction. The granules of the size and apparent density corresponding to the flow rate at the outlet of reactor are expected to collect by the cyclone separator.

2-1-3 The average concentration of particles and the pressure drop within the reactor

The average concentration of particles and the pressure drop within a reactor are the important factors. The average concentration of particles is expressed as $C_d = V_a/V$, where $W_c V$: the weight and velocity



Fig. 1. Fluidized activation furnace internally heated

No. of	furnace	P ₃₀₀	P ₅₀₀	P750
S-ala -f	(A	0.071	0.196	0.442
Scale of	Turnace { V	0.233	0.833	2.443
Feed rate	e [kg/hr]	35~50	55~120	100~270
Air-coal	ratio [-]	2.3~2.5	1.9~2.5	2.2~2.0
Steam-co	al ratio [—]	0.2~0.3	0.2~0.4	0.24~0.5
W_d		3~4	7.5~10	5~13
V_d		10~13	23~31	16~41
$C_d = V_d/V$		4 ~ 5.5	2.8~3.7	0.7~1.7
D	(ΔP)	40~80	50 ~ 70	16 ~ 40
drop	$\langle \Delta P' \rangle$	$42 \sim 56$	$38 \sim 51$	11 ~ 30
-	$\Delta P / \Delta P'$	1.46	1.42	1.43
t _h		15~20	13~18	6~15
C_{ax}		35	51	63.5
Capacity	[kg/m²/hr]	510 ~ 700	280 ~ 620	250~610
Capacity	l[kg/m³/hr]	$160 \sim 215$	70~150	45~110

Table 2. Characters of three fluidizedgasification furnaces with different diameters

where W_d , V_d : the weight and volume of holding particles within a reactor, V:

inner volume of reactor. The values of C_d are greatly effected on the gasification reaction and the activity of resulting dusts. In order to promote the reaction and to make uniform activity the value of C_d should be taken considerable small one. In a case of this brown coal, the activation is remarkably accelerated when $C_d < ca. 3\%$. In general, the pressure drop of fluidized furnaces is calculated from the expression, $\Delta p' = W_d/A$. The values of $\Delta P/\Delta P'$ are much more than unity, as shown in Table 2. The operating results of three fluidized furnaces with different diameters and the same type as shown in Fig. 1 are summerized in Table 2.

2-1-4 The feed rate and the quantity of steam

It becomes clear that the feed rate is extremly a important factor. Dusts are sifted into three groups (x, y and z) corresponding to sifting yield Sx, Sy and Sz. The activity is expressed as



Fig. 2. Effect of feed rate on activation and gasification in P_{750} furnance

caramel decolorizing power (C_{α}) and the efficiency (cold) η is expressed as the ratio of acquired heat of generated gas to the calorific value of wet coal kg. Effects

of the feed rate on the activation and the gasification reaction in the P_{750} furnace are given in Fig. 2 and 3. It may be concluded from these results as follows.

1) There are the optimum feed rates according to the scale of furnaces. The optimum conditions for the gasification and for the activation are approximately the same.

2) The yield of cyclone dust and the average size of particles are directly proportional to the feed rate, on the contrary, the activity and the ash content are reversely proportional to the feed rate.



Fig. 3. Effect of feed rate on activation and gasification in P_{750} furnance

3) Sx and Sx+Sy, in either cases, are approximately proportional to the feed rate, however Sy is reversely proportional to the feed rate.

Provided that the reaction temperature is throughly high, the increase of steam is in favour of the activation until the steam coal ratio becomes about 0.5. As a general rule, however, the introduction of excessive steam resulted in the increase of the remaining steam and consequently the heat efficiency is dropped.

The same materials as described above are gasified in a certain Winkler

generator and the degree of activity are measured for several samples. All these ones, however, are not of practical use. In these practices, since the operating conditions are regulated to manufacture a producer gas as a main product, it has been found that the feed rate is too much to promote the activation reaction

compared with the scale of furnace. The results of these experiments lend some supports to these above conclusions.

2-2 Properties of cyclone dust

2-2-1 The distribution in the nature of dust

Cyclone dusts prepared in the continuous operation are sampled at random. The relations between the size distribution and the ash content, the activity of dusts are given in Fig. 4. This distribution in the nature are unavoidable owing to the change of operating condition. In general, in proportion to the reduction of particle size, the ash content increases and the activity decreases gradually and there is a break point near the size of 42 mesh. Judging from these experimental results, it may be possible to develop a process that is separated the







Fig. 5. Relations among ash content, sifting yield and activity of cyclone dust

more activated carbon with the less ash content by sifting alone as described latter.

2-2-2 Relation among the ash content, the sifting yield and the activity of cyclone dusts

In the commercial practice for a long time, keeping the operating condition within the allowable limits, several samples are sifted into three groups (x, y and z) corresponding to the sifting yield, Sx, Sy and Sz, as already mentioned and

the ash content and the decolorizing power Ca are estimated respectively. Linear relations between Ca and S, Ca and a (%) within each groups are observed as shown in Fig. 5 and 6. In other words, the ash content and the activity are reversely proportional to the sifting yield. Furthermore the activity is directly proportional to the ash content. In turn these relationships may not always be observed among different groups. And it is difficult to observe these relationships for the powder finer than 42 mesh because of the thermal and mechanical pulverization and the change of operating condition.

2-3 Preparation of the activated carbon by means of the separation and the purification



Fig. 6. Relations between ash content and activity of cyclone dust

For resulting particles the activity is found

to be highest on the surface and lowest at the core. This phenomenon is extremely observed in a case of carbonized materials such as wood charcoal, especially coarse particles.

2-3-1 Experimental procedure¹²)

Several experimental apparatus are developed for trial. For example, the horizontal rotary drum made of wire gauzes, containing dust particles and porcelain balls, is rotated. In another example dust particles, containing within the vessel, are mechanically agitated as shown in Fig. 9 and rubbed off a surface part. In addition to the above test, a porcelain ball mill (180 mm $\phi \times 180$ mm), containing 100 g of dust particles and several porcelain balls (25 mm $\phi \times 20$), is rotated at 60 rpm, being sifted by the Tyler screen at given intervals.

2–3–2 Experimental result

Cyclone dusts illustrated in Fig. 4 are sifted by wire screen of 42 mesh and surface grinding test are carried out for particles retained on 42 mesh screen. Changing the ratio of powder to core, the ash content and the activity are estimated for each of these, as given in Table 3. For example, provided that the ratio of powder to core is 1.5, the powder and the core are 58.3% and 35% in caramel decolorizing power respectively. The larger the ratio of powder to core,

Studies on Developing the Manufacturing Process of Activated Carbon

		Before w	ashing wi	th HCl sol.	After was	shing with I	HCl sol.
G [%]		Ca [%]	a [%]	filterability	Ca' [%]	a' [%]	pН
60	Powder	58.3	28.0	49.4	82.2	15.4	3.6
00	Core	35.0	30.6	50.8		-	
70	Powder	53.3	28.5	50.4	79.5	17.2	3.6
10	Core	33.6	33.7	51.4		<u> </u>	
. 90	Powder	48.8	28.2	50.5	75.5	18.7	3.5
80	Core	26.6	36.6	50.8			

 Table 3. Manufacture of the higher active carbon from activated parts ground away from the surface of particles

the lower will be the decolorizing power of either products. The surface grinding operation, coupled with the sifting operation mentioned before, has resulted in the development of a series of commercial plant separating only the higher activated part.

2-4 The mechanism of the activation and the application

When organic carbonaceous materials, being either semicarbonized or uncarbonized, are gasified at the fluidized furnace, it has been recognized that in general the adsorptive behaviour of activated carbon prepared from resulting dusts are similar to the activated carbon by $ZnCl_2$, as given in Table 4.

Name of		Method of	Properties								
active carbons	Materials	activation	Moisture [%]	Ash [%]	pН	M.B. [cc]	Ca [%]	${ m KMnO_4}\ [mg/g]$	Bulk density		
Α	lignite	steam (fluidized)	4.0	8.5	6.7	7.0	90.5	85	0.200 ~0.230		
В	"	**	4.7	8.1	7.2	4.0	65.0	50	0.350 ~0.400		
С	brown coal	37	5.0	25.2	10.2	3.0	40.0		0.450		
D	97	,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,,	5.0	14.0	3.7	5.0	81.0	·	0.300		
Е	charcoal	"	5.3	0.5	6.0	15.0	92.6	185			
F	pulp waste	- Maria and A	6.0	3.1	6.5	10.0	90.0	-			
G	saw dust	$ZnCl_2$	35.0	6.5	5.9	7.0	93.5	147			

 Table 4. Characters of several active carbons prepared from dusts made from different materials

Stated in another way, in this case the carbonization and the activation of brown coal may be occured at the same time. The volatile matter and inherent water are suddenly evaporated as a gaseous state at the higher temperature during the initial stage and the steam and gases are penetrated into resulting pores during the subsequent stage. Being purified the resulting carbon surface, the porous structure should be highly developed. Consequently resulting pores during the

initial stage are macro one. These pores contribute very little to the surface area but serve as avenues of entrance to the interior. Micropores, being characteristic of activating carbonized materials, are developed in and around these macropores during the subsequent stage. Clearer views as to the nature of this mechanism may emerge from the results of further work which is in progress¹⁵.

The present writer carried out various practical tests for the activated carbon prepared from lignite by means of the same process before this. Visual observation also showed that these carbons are extraordinary in sugar refining and moreover are remarkable for decolorizing and deodorizing of animal and vegitable oils as already illustrated⁸). Furthermore in order to desulfur an industrial carbon dioxide and to purify the waste gas from factory, a process that the resulting granular carbons, corresponding to the part of core explained in 2-3-2, may be possible to serve in the fluidized state has been developed¹²).

Judging from the economic prospect and particular properties as described above, these activated carbons will be favourable to pretreating of dark colored solutions, the decolorization and the deodorization of raw fatty oils (especially fish oil), water and air purification, and also will be possible to practice over the wide range of industrial applications.

3 Fluidized activation of carbonaceous materials by pretreatment with Cl₂ gas¹¹⁾

3-1 The pretreating apparatus and fluidized activation furnace

The industrial plant used in Cl₂ gas pretreatment consists of several units in parallel and each unit is the moving bed reactor, being about 4 m in height and 6 m in diameter. In practice, asbestos slate pipes are connected with short lead pipe and slightly bent lead pipe is also used at the outlet as shown in Fig. Cl₂ gas is introduced axially into the lower end 7. of the vertical retort at the constant rate from the pressured reservoir. The capacity of each unit is possible to regulate the range between 100 and 400 kg/hr, the contact time being about 10 minutes. This treatment is carrided out at room temperature at the start, however, sometimes it reaches to near 60°C owing to the exothermic reaction. Crude granules are charged by screw conveyer at the upper end, feed



Pretrating apparatus (Cl₂ gas)

rate being regulated by a continuous transmission. They are intimately contacted with Cl_2 gas countercurrently. In order to prevent the leakage of Cl_2 gas from the top and also to maintain the Cl_2 gas content of materials nearly uniform, both the feed rate and discharge rate of materials are controled continuously.

In a case of carbonized materials, since the primary activated carbons are pretreated with Cl_2 gas by taking advantage of their adsorbability there are little troublesome due to the generation of heat and the leakage. The consumption of Cl_2 gas is the range between 2 and 4 per cent per unit weight of the primary carbon.

In a case of pretreating such uncarbonized materials as woody lignite, sawdust and residual lignin, of course, the presence of water should be necessary. However, since the water of materials are evaporated due to the generating heat and

is condensed at the top of retort, materials should be preliminarily dried to the water content range of 10 to 20%. The range of Cl_2 gas consumption used is 0.6 to 1.2% per weight of feed materials.

The fluidized activation unit consists of the refractory vertical reactor with a oil combustion chamber, as shown in Fig. 8, being about 5 m in height and 1.2 m in inside diameter. Since the results of operation have been already reported¹¹⁾¹²⁾¹⁴, only the characteristics of this unit are summarized as follows:

a) This furnace is possible to feed the finer granules and to maintain these granules for longer time within the reacting chamber. Consequently the difference of activity between the inside and the outside of granules may be minimized. And also in spite of an internal heating system,







the combustion loss of materials may be minimized. It is thus possible to prevent the increase of ash content and to increase the yield of products.

b) The waste heat is highly utilized and also the finer dust of products is throughly recovered.

3-2 The two stage gaseous activation of carbonized materials

In general, the commercial charcoals consists of chars with wide variation in their properties owing to their sources and the different carbonized condition. Hence there is the difference among the degree of activation, keeping activation conditions as constant as possible. In the primary fluidized activation, these charcoals are gasified slightly and reduced the difference among these chars as



Fig. 9. Flow sheet of sifting- and surface grinding-process

much as possible. The primary activated carbon may be transferred to the second stage with or without sifting according to the content of dirty products. According to the nature and the size of particles, especially in a case of coarse particles, the primary activated carbon should be rubbed off the surface part by the surface grinding apparatus and separated the grinding powder by sifting apparatus, as shown in Fig 9. The core is transferred to the second stage.

By the introduction of these operations, scattering and excessive gasifying loss are minimized and the yield of products are increased, the property and the yield of products separated by sifting and surface grinding operation are given in Table 5 as a typical example.

In the second stage the primary activated carbons are pretreated to the desired degree with Cl_2 gas or chemical reagents that are generated Cl_2 gas by thermal decomposition at higher temperature. The adsorbed quantity of Cl_2 gas is evaluated from a weight increase. The more activated part is possible to adsorb Cl_2 gas more and more than the less activated part. Thus in the course of the secondary activation, the latter is gasified more and more, in contrast to this, the former is controled the gasification reaction by the aid of an adsorbed Cl_2 gas. The adsorbed Cl_2 gas penetrates directly into granules at the highest concentration. Thus the activation is accelerated and carbon granules are purified since the ash is partly converted into chloride and removed by sublimation. The range of feeding particle size is extended to use the finer powder of 80 mesh or less, because of developing these processes. Consequently the yield increases strikingly.

Studies on Developing the Manufacturing Process of Activated Carbon

Separated	Yield fo	r cyclone d	lust [%]	Property Ca (M.B.)			
(cf. Fig. 8) (r_1)	(1)	(2)	(3)	(1)	(2)	(3)	
А	86.8	77.3	57.5	80	84.2	75.7	
В	13.2	22.7	42.5	80	86.0	74.0	
С	32.0	22.5	25.0		92.1 (16)	85.6 (13)	
D	47.0	45.0	15.0	59.1	66.1	43.3	
$\mathbf{E} + \mathbf{F}$	7.8	9.8	17.5	90.4 (16)	95.1 (19)	88.4 (15)	

Table 5. Property and yield of products (P_1) separated
by sifting- and surface grinding-process

note (1), (2): $3 \sim 4$ mesh particles charged

(3): $4 \sim 15$ mesh particles charged

These processes are possible to practice continuously within a set of this furnace. Since a cyclone separator is maintained at the temperature above 850°C, the Cl_2 gas may be introduced from a side wall of bottom into the dust collected in separator.

3-3 The gaseous activation of organic carbonaceous materials

Among the lignites, especially woody lignites are less ash content and are more activatable than coaly lignites. Therefore it is attempted to concentrate those by mechanical procedures such as drying, pressing, crushing and sifting. Let the range be divided into two class intervals, 4 to 15 and 15 to 50 mesh, corresponding to the average ash content 2.1 and 4.1% respectively. These granules are dried by the flash drier to the extent of the water content between 10 and 20% and are pretreated with Cl_2 gas or other chemical reagents as mentioned above¹³.

In practice, the operating conditions used in this process vary from 920 to 1000°C in activation temperature, 130 to 180 kg/hr in feed rate, 30 to 45 1/hr in heavey oil consumption, 2 to 3 in air to lignite ratio and 0.25 to 0.3 in steam to lignite ratio. The pressure difference between the oil combustion chamber and the top of the reaction chamber is ordinarily taken to be the range of 20 to 40 mm in water column and the operating pressure at the outlet of the first cyclone is regulated to be zero. The waste heat is used not only drying and semicarbonizing of materials, preheating of air and steam, heat to boiler, but also sometimes a part of waste gas is recirculated into the combustion chamber together with an additional steam and air. Residual lignin (wood sugar) is also pretreated with Cl_2 gas, being dried to the degree of water content 13%. Thus it is gasified under the same reaction conditions as woody lignite.

3-4 Effects of pretreating with Cl₂ gas

Effects of pretreating with Cl_2 gas on the property and the yield of resulting products would be highly desirable, as given in Table 6. The development of

Particle	Particle		Property before washing						
[mesh]	Pretreat	[%]	pH	М. В.	Ca	· Cl′	а		
2~30	us mores	13.5	9.4	15.5	86.0		3.2		
2 ~ 30	Cl_2	14.4	7.4	15.0	93.5	0.06	1.5		
2 ~8 0	Cl_2	16.9	8.0	14.5	91.5	0.04	2.1		

Table 6. Effects of Cl₂ gas on the activation of charcoal

the activation method composed of the 2 stages resulted in an uniformity of the degree of activity, using relatively small amount of Cl_2 gas. From the results of the surface grinding test by a ball mill, significant effects were noticed on either the uniform activity, the purity or the ash content of products.

In a case of such organic carbonaceous materials as woody lignite and residual lignin, the effects of Cl_2 gas on the activation are compared with or without the pretreatment of Cl_2 gas while maintaining other variables constant. The results are shown in Table 7, where purified products (P_2) are purified crude products P_1 by washing with dil HCl and then hot water.

Matorial used	Ducturent	Dualaat	Yield for			Prop	perty		
Material used	rietreat	rroduct	[%]	pН	M. B.	Ca	Cl′	Sm	а
Lignite	Cl ₂	P_1	14.0	10.3	7.5	80	0.11	0.43	6.5
(woody)		P_2		6.5	6.5	93	0.03	0.24	4.7
		P_1	14.3	11.0	7.5	71		0.70	8.0
		P_2	—	6.7	7.0	88		0.42	5.5
Residual	Cl ₂	P_1	16.0	10.5	7.0	68.4	0.13	0.65	_
(wood sugar)		P_2	—	6.5	7.0	84.3	0.03	0.25	
	-	P_1	12.0	11.0	7.5	70.0		0.80	·
		P_2		6.7	6.5	85.0		0.50	
	1	1	1						

Table 7. Effects of Cl_2 gas on the activation of organic
carbonaceous materials

Table 8. Property of active carbons preparedby these processes

Active carbon		Sugar	sol. test
(P2)	Material used	Sa	pH of sugar sol.
1	charcoal	62.3	5.72
2	lignite (woody)	54.0	5.46
Darco S-51	_	52.3	5.75
Darco G-60	_	54.6	5.05

Note Sugar sol.: conc. 50 Brix pH 7.0 stammer color value 51

Studies on Developing the Manufacturing Process of Activated Carbon

These data are shown more effective improvement in the properties, e.g. water soluble matter, ash content, pH and decolorizing power, etc. Some decolorizing properties of carbons prepared by these processes are given in Table 8 in comparison with the other processes.

4. Conclusion

In the fluidized gasification process for the preparation of active carbons from organic carbonaceous materials and their carbonized products, the effective procedure of pretreating their granular particles with Cl_2 gas in a vertical tube after sifting or/and surface grinding operation, was introduced. The results indicated that both the yield and the quality of cyclone dusts were improved, from which it has been able to obtain uniformity in their activity at a minimum loss of Cl_2 gas.

From the operation data on fluidized gasification furnaces, in which pulverized brown coal was gasified by using steam and air as fluidizing agents, the effects of operating condition on the gasification and activation were derived.

1) There are the optimum feed rates according to the scale of furnaces. The optimum conditions for the gasification and for the activation are approximately the same. The activation is remarkably accelerated when $C_d < ca. 3\%$.

Based on the analytical data on cyclone dusts produced in continuous operations, their characteristics were discussed.

2) When dusts are sifted into three groups (x, y and z), usually certain relations are observed to exist among the ash contents, the activities and the sifting yields of these groups.

3) In proportion to the reduction of particle size, the ash content increases and the activity decreases gradually. In each particle, the activity is found to be highest on the surface and lowest at the core, so that it is possible to prepare higher active carbon by collecting more activated parts ground away from the surface of these particles.

The effects of pretreatment with Cl₂ gas on the activation were also described.

4) For carbonized materials like charcoal, the primary activated products, with or without sifting and surface grinding procedure, are treated with Cl_2 gas according to their adsorptive ability, and then the secondary activation is followed.

5) For such organic carbonaceous materials as lignite and the residual lignin in wood sugar manufacturing, etc., lignin is chlorinated in the presence of 10– 20% moisture. Thus the reactivity is increased and the activating reaction is promoted.

(Received May 10, 1971)

Nomenclature

A	:	sectional area of fluidized furnace	(m^2)	
a	:	ash content of dust or/and before washing with HCl sol.	(weight	%)
a'	:	ash content of dust after washing with HCl sol.	(weight	%)
Ca	:	caramel decolorizing index or/and before washing HCl sol.	(%)	
Ca	:	caramel decolorizing index after washing with HCl sol.	(%)	
C_{d}	:	average concentration of particle	(%)	
G	:	grinding yield	(weight	%)
ME	3:	methylene blue test	(cc)	
ΔP	, 4	P': pressure drop (observed, calculated)	$\left(kg/m^2\right)$	
P_{300}	, I	P_{500}, P_{750} : fluidized gasification furnace of retort dia. 300, 500, 7	$750~\mathrm{mm}\phi$	
<i>P</i> ₁ ,	P_2	: Product before and after washing with HCl sol.	(-)	
S	:	sifting yield (Tyler's standard screen)	(%)	
S_d	:	decolorizing index for sugar sol.	(%)	
S_m	:	water soluble matter in product	(%)	
t_h	:	average holding time of particles	(\min)	
V	:	volume of fluidized gasification furnace	(m ³)	
V_d	:	volume of fluidized particles	$(m^3 \text{ or } 1)$.)
W_d	:	weight of fluidized particles	(\mathbf{kg})	
Υ,	Y'	: yield of cyclone dust (observed, calculated)	(weight	%)
η	:	efficiency (cold)	(%)	

Subscripts

x: particle retained on 24 mesh screen

y: particle retained between 24 and 42 mesh screen

z: (=x+y) particle retained on 42 mesh screen

Literature cited

- 1) Batchelder, H. R., Sternberg, J.C.: I. E. C., 42, 877 (1950).
- 2) Batchelder, H. R., Busche, R. M.: I. E. C. 45, 1856 (1953).

3) Hayashi, G.: Fuel Soc. (Japan), 38, 588 (1959).

- 4) Iwasaki, T., Yanai, H.: Chem. Eng. (Japan), 18, 81 (1954).
- 5) Iwasaki, T., Yanai, H.: Japan Patent No. 178584 (Apr. 1950).
- 6) Terui, A.: Chem. Eng. (Japan), 23, 318 (1959).

7) Terui, A.: Fuel soc. (Japan), 38, 598 (1959).

- 8) Tochigi kasei Co. Ltd.: Yushi, 7, 47 (1954).
- 9) Yanai, H.: Fuel Soc. (Japan), lecture (Aug. 1954).
- 10) Yanai, H.: Chem. Eng. (Japan), 26, 518 (1962).
- 11) Yanai, H.: Chem. Eng. (Japan), 26, 1089 (1962).
- 12) Yanai, H.: "Industrial Research Institute, Hokkaido" Report, (Aug. 1961).
- 13) Yanai, H.: Fuel Soc. (Japan), 41, 976 (1962).
- 14) Yanai, H.: Wood Industry 23, 162 (1968).
- 15) Yanai, H.: J. Chem. Soc. (Japan), 71, 960 (1968).

The Secondary Activation of Petroleum (Texaco) Cracked Carbons⁷

Hiroshi Yanai

Abstract

The properties of primary activated carbon of Texaco (A and C) and Fauser (B) processes should be different owing to the structure of furnace and operating conditions. These are similar to the cases where were gasified such carbonaceous materials as charcoal, lignite and brown coal by fluidized activation as described before. The operating conditions are conclusively effected on the nature of dusts. Therefore, these effects of a secondary activation on adsorbability and other properties should be influenced by the source of primary products, especially the operating pressure of the previous stage. This paper was discussed the mechanism of gaseous activation, comparing the properties of carbons being examined (petroleum cracked carbons) before and after the secondary activation.

1 Introduction

In recent years, it has been attempted to utilize the carbon that is essentially formed by the cracking of various hydrocarbons under conditions of incomplete combustion in the course of manufacturing a hydrogen gas. Since 1947, the present writers have been developed a series of the commercial plant separating the more activated carbon from the cyclone dust that is produced by the internal heating fluidized furnace from such carbonaceous materials as charcoal, lignite and brown coal as reported before^{3)~6)}. In 1948, this process was started with Mitsui chemical Co. Ltd. in its endeavor to pioneer the fluidized bed reactor as a patent process¹⁾²⁾. Judging the resulting data by comparison, similar experimental trials had been carried out in a certain Winkler generator. The following conclusion has already been reported in the previous paper³⁾.

The operating conditions are conclusively effected on the nature of dusts. There are the optimum feed rates according to the scale of furnaces. The optimum conditions for the gasification and for the activation are approximately the same. The operations of all these processes are carried out at an atmospheric pressure. The Texaco and Fauser processes are similar to our process except that feed materials are replaced the carbonaceous solid materials by the hydrocarbon oils. The Texaco process illustrated in this paper is operating under pressure Therefore it has been attempted to activate secondarily these primary activated carbon by the method similar to the ordinary gaseous activation.

2 Experimental apparatus and its procedure

2-1 Sample

In order to solidify, suitable quantity of water is added to the cracked carbon

produced from different operating conditions, corresponding to A, B and C Co. Ltd.. Properties of these primary activated carbon are illustrated in Table 1, where A and C are the products of Texaco

process and B is a product of Fauser process.

2–2 Activating apparatus

Diagrammatic apparatus for activation is shown in Fig 1. The reaction tube is made of quartz, being 3.5 cm in diameter, and 1 m in length. For the purpose of preheating, uniform distribution of activating gas and supporting a sample, the rolled stainless wire screen are arranged about 45 cm in length below the sample.

The sample is dried at 105°C for 48 hours and then the sample of about 15 g is charged into a reactor encircled by an electric furnace. The rising rate of temperature is regulated at 5°C/min, N₂ gas passing through, until it reaches to a certain temperature. The activating gas are passed through it at a constant flow rate of 2 1/min for a given time. The quantity and the analysis of generated gas are measured with the wet gas meter and the gas chromatographic



Fig. 1 Secondary activation apparatus
1: Furnace 2: Reactor 3: Sample
4: Supporting wire 5: Heater
6: Reservoir 7: Steam generator
8: Cooler 9: Thermocouple

procedure respectively. And the secondary activated carbons are estimated for the following items.

			А	В	С
Ignition loss		%	0.5	0.4	0.4
РН			7.9	8.7	8.0
Specific filterability		%	97.0	26.0	63.0
Decolorizing power	МВ	сс	7.0	19.5	12.5
	Caramel	%	73.2	91.2	80.8
	Sugar sol.	%	65.0	83.6	68.3
		1	1		1

Table 1 Properties of the primary activated carbon for comparison

c.f By testing method of TAKEDA Co. Ltd.

2-3 Benzene adsorption test

Benzene adsorption test is carried out by the quarz spring balance⁸⁾ supported within a thermostat at a constant temperature of 20°C. Being exhausted the air for about 4 hours by a vacuum pump, the increase of weight are measured by the cathetometer, while maintaining at the constant concentration of benzene (220 g benzene per Nm³ air) for 30 min.

2-4 Methylene blue test

Place 0.025 g of the dry carbon being tested in a 100 m ℓ beaker. Add 25 m ℓ of methylene blue solution of a given concentration ($3\sim 6\times 10^{-4} \text{ mol}/\ell$), stirring for 25 min at 20°C and filter it by a suction. The light transmitted through the filtrate are measured by the photo-

electric colorimeter (filter: $655 \text{ m}\mu$).

2-5 Relative true density

It is extremely difficult to measure the true density of activated carbon exactly. Because of this, in this paper, it is necessary to compare the true density of a carbon being examined with the true density of a reference carbon that is kept as a standard for comparison. А mixture of the dry carbon being tested and the distilled water is boiled for an hour and filter through a Whatman paper. Again dry it at 105°C for 48 hours. Place this carbon in a pycnometer and add a distilled water. Allow a mixture to stand for 24 hours after stirring. Thus the relative values of true density are possible to calculate from the observed data.

- 3 Experimental result and its discussion
- 3-1 Effects of the activation temperature on the yield, the adsorptive capacity and the true density of the secondary activated carbon

These relations are given in Fig. 2 and 3. In proportion to the rise of temperature, the yield of the secondary activated carbon decreases. The relation between the activation temperature and the yield is approximately the same in the activation by either CO_2 gas or steam and there



Fig.2 Effects of activation temperature on the yield and adsorbability of activated carbon

yield	adsorption	activation condition
—x—	·····X ·····	N ₂ 1 hr
	·O	CO ₂ 1 hr
<u>\</u>	·····	$H_2O~10~min$



Fig. 3 Effects of activation temperature on the yield, adsorbability and true density. Primary activated carbon B
—○---: Yield -----: Benzene absorbed
……△---: M. B. adsorbed -----: True density





△: 1030°C, ○: 915°C, □: 750°C •: 500°C

around 1400°C. When these carbons are secondarily activated by CO_2 gas at temperatures above 900°C the existence of a trace H₂ gas is detected at the beginning of these activation, as shown in Fig. 5. The amount of H_2 gas decreases with the passage of time and this completely disappears after 30 minutes. In view of this fact, it may be pointed out that the pores of the primary activated carbon are blocked up by the higher hydrocarbons at the end of the formation and these hydrocarbons are decomposed by the gaseous reaction. This may be one of the most reasonable clue to explain the mechanism of the increase of adsorptive capacity by means of the secondary activation³⁾.

3-2 Effects of the activation time on the yield, the adsorptive capacity and the true density of the secondary activated carbon

These relations are shown in Fig. 6. The yield extremely decreases from the beginning till 60 minutes of activation, conversely both the adsorptive capacity and the true density increase. The prolongation of

is a break point near the temperature of 850°C. However in a case of N₂ gas, no significant effects are noticed on the activa-This is probably due to the gasition. fication reaction.

The relation between activation conditions and CO gas (%) generated in the CO_2 gas activation of the primary activated carbon (C) is given in Fig 4. With the rise of temperature the equilibrium of the reaction, $C + CO_2 \rightleftharpoons 2$ CO, is advanced toward the right hand. It is thus noticed that there is a intimate mutual relation among the per cent of CO gas generated, the decrease of yield, the increase of adsorbability and true density.

The primary activated carbons have been already activated at the temperature



Fig. 5 H₂ gas generated at the course of CO₂ gas activation Activation temp. 1030°C Primary carbon C

1: H₂, 2: N₂, 3: CO, 4: CO₂ gas Column $(6 \text{ mm} \times 2 \text{ m})$, Molecular sieve 5A, Carrier gas: He 30 ml/ min, 40°C



the activation time is noticed a little effect on these properties. According to the economic consideration and the purpose of applications it is necessary to determine these activating conditions.

3-3 The primary activated carbon and the efficiency of the secondary activation

Comparing the properties of carbons being examined (A, B and C) before and after the secondary activation with the properties of a reference carbon that is

kept as a standard for comparison, the calculated relative values are illustrated in Fig 7 as the efficiency of the secondary activation. The cracked carbons of the Texaco process are superior to the another one in the term of this efficiency.

The properties of the primary activated carbon should be different owing to the structure of furnace and the operating conditions. These are similar to the cases where were gasified such carbonaceous materials as charcoal, lignite and brown coal by the internal heating fluidized furnace²)^{~6}. The carbons of A and C are produced under considerable pressure by the Texaco process. In comparison between A and C, in a case of A it is consequently possible to recognize that the oil is excessively feeded per inner volume of reactor beyond the optimum feed rate. The carbon of B is produced at the ordinary pressure by the Fauser process.



Fig. 7 Effects of the secondary activation on the sources of primary activated carbonsA, C: Texaco processB: Fauser process

The operating conditions in these cases seem to produce some significant effects on the efficiency of the secondary activation, although these are not possible to

know in datails. One may be expected the intimate relations between the pressure operation and the production of the enclosed pores with higher hydrocarbons. However, further investigations are necessary on this subject.

3-4 X-ray diffraction analyse and electron microscopic photograph

The results of X-ray diffraction regarding the carbons (C) before and after the activation are illustrated in Fig 8. Since the primary activated carbons are produced at temperatures around 1400°C, no change is noticed in the structure of crystallites by the secondary activation of 1000°C or less.



Fig. 8 X-ray diffraction photograph of the primary (X), the secondary (Y), crude activated carbon (C), charcoal (W) and graphite (Z) Time const. 1, Multiplier 1, Ratemeter 16, 30 KV, 15 mA



Fig. 9 Electron microscopic photograph of the primary carbon (C) (X) and the secondary activated carbon C (Y)

The electron microscopic photographs for the same sample are shown in Fig 9. According to these photographs, it is confirmed that carbon particles are congregated each other to a considerable degree as the result of a secondary treatment in either carbons of A, B and C. At the end of the period producing so-called amorphous substances having the porous structure the pores of the primary activated carbon are blocked up owing to the higher hydrocarbons deposited on the surface during the cooling stage of exit gases. For this reason, the adsorptive capacity is greatly reduced. However these deposited hydrocarbons

The Secondary Activation of Petroleum (Texaco) Cracked Carbons

are decomposed and gasified in the course of the secondary activation³⁾⁷⁾. Consequently the removal of the hydrocarbons is supposed to leave the carbon surface free to attract and adsorb other substances and then these carbons show a tendency to the formation of an assembly, because of the attractive force of carbon particles themselves. Thus the surface area is increased and a tremendus porous structure is developed.

4 Conclusion

The utilization of Texaco and Fauser cracked carbons (now called primary activated carbon) with a fixed bed reactor by the treatment of oxdizing agentssteam, air, carbon dioxide was studied. The mechanisms of this secondary activation were also studied with reference to the results of X-ray diffraction analysis, electron microscope and other physical adsorption techniques. The results are as follows:

It is possible to recognize that to a large degree the activity of primary activated carbons depend upon the gasification condition of crude petroleum, as well as charcoal, lignite and brown coal described in the previous papers and the mechanisms of a secondary activation are covered by a preferential oxidation of hydrocarbons which had been deposited on the surface during the previous stage. Therefore, these effects of a secondary activation on adsorbability and other properties are influenced by the source of primary products, especially the operating pressure of the previous stage. According to electron microscopic photographs, it is confirmed that carbon particles are congregated each other to a considerable degree as the result of a secondary treatment, and thus the surface area is increased and a very porous structure is developed.

(Received May 10, 1971)

Literature cited

- 1) Iwasaki, T., Yanai, H.: Japan Patent No. 178584 (Apr. 1950).
- 2) Iwasaki, T., Yanai, H.: Chem. Eng. (Japan), 18, 81 (1954).
- 3) Yanai, H.: Chem. Eng. (Japan), 26, 518 (1962)
- 4) Yanai, H.: Chem. Eng. (Japan), 26, 1089 (1962).
- 5) Yanai, H.: Fuel Soc. (Japan), 41, 976 (1962).
- 6) Yanai, H.: Wood Ind., 23, 162 (1968).
- 7) Yanai, H.: J. Chem. Soc. (Japan), 71, 960 (1968).
- 8) J. W. McBain, A. M. Bakr: J. Am. Chem. Soc., 48, 690 (1926).

回分横型攪拌槽の気液有効接触面積

安藤公二·八柳正弘 内藤憲良·田保英明

Studies on the Effective Interfacial Area in the Batch Horizontal Stirred Vessel

Koji Ando, Masahiro Hachiyanagi, Noriyoshi Naito and Hideaki Tabo

Abstract

These studies were made on the transfer rate of oxygen into sodium sulphite solution in the presence of Cu^{++} or Co^{++} catalyst in the horizontal stirred vessel.

Aparatus used were cylindrical vessels, sized 15.0 cm in diameter, agitated by turbin type impellers.

Results obtained were as follows:

1) In the state A_1 , in which the liquid is splashed violently by the impeller in the vessel, the effective interfacial area is obtained to be linear with Froudo No.

2) The overall coefficient of mass transfer K_{G} was nearly constant.

I. 緒 言

ガス吸収装置としての構型攪拌槽の性能については, すでに美坂¹⁾ や Ganz ら^{2),3)}の連続 装置による一連の実用化実験が報告されている。しかし,その性能を規定する気液有効接触面 積と槽内流動状態との関係についての基礎的考察は行なわれていない。

著者ら^{4)~6)}は、さきに、横型攪拌槽内の流動状態が、攪拌羽根基準のフルード数および液 量率によって2つのパターンに大別されることを示し、所要動力、混合時間および総括吸収容 量係数と操作条件との関係は、流動状態によってそれぞれ異なることを報告した。

槽内流動状態と気液有効接触面積との関係を,回分横型攪拌槽について実験的にもとめた のが本報告であり,気液有効接触面積もまた大別される流動状態それぞれについて,異なった 相関関係を示すことをみいだした。

II. 測定法および実験装置

II・1 気液有効接触面積の測定法

気液有効接触面積の測定は、吉田らの化学反応を利用する方法⁷によった。用いた系は、

亜硫酸ソーダ水溶液 (初濃度 0.1 mol/ ℓ)一純酸素系であって、Cu⁺⁺ イオン (10⁻⁴ mol CuSO₄/ ℓ) を触媒として液相の物質移動が律速となるような条件下で液相物質移動容量係数 k_{La} を求め、 また、Co⁺⁺ イオン (10⁻⁴ mol CoCl₂/ ℓ)を触媒として、反応律速で液相物質移動係数 k'_{L} が計算 可能な条件下で物質移動容量係数 k'_{La} を求め、 k_{La} 、 k'_{La} 、 k'_{L} から気液有効接触面積 a を算出 した。

II-2 実験装置および実験方法

実験装置の概要を第1図に示した。攪拌槽と攪拌羽根は既報^{4)~6)}に用いたものの内,槽径 $D_i=15.0 \text{ cm}$ のものを用いた。 図中のコツク a-1~4を閉じれば,導管 g で連絡された攪拌槽 e と酸素供給タンク d は外界から遮断される。槽内圧力 (大気圧との差) 4p を一定時間ごとに 測定し,ガス吸収によって攪拌槽内の酸素圧が減少する速度から (1) 式により吸収液単位体積 当りの吸収速度 w を算出した。





(1)

ここで V_s は密閉された装置系内の全容積であり、本装置では 15.9 ℓ である。 V_t は吸収液の体 積、 R^* はガス定数、T は系内酸素ガスの温度である。

III. 実験結果

III・1 液相物質移動容量係数(物理吸収) k_La の算出

Cu⁺⁺ イオンを触媒とした場合の槽内圧力(大気圧との差)4pと操作時間 θ との関係を示 す代表例を第2図に示した。槽内圧力は操作時間とともにほぼ直線的に減少し,槽内酸素圧の 減少によって表わされる吸収速度は、本実験範囲内においては、槽内液濃度に依存せぬものと

仮定出来る。実験時の槽内圧力の時間的変化 から,各時点における槽内酸素圧 *po*。を求め, その減少速度から総括吸収容量係数を次のよ うに定義した。ここでは,液本体中の酸素分 圧を零^{70,8)}としている。

$$K_{\mathbf{G}a} = w/(p_{\mathbf{O}_2} - 0) \tag{2}$$

気相の抵抗を無視し、ヘンリー定数に対 する塩類の影響を Van Krevelen らの方法⁹⁾ で推算し、 k_{Ia} を求めた。 Cu^{++} イオンを触媒 とする場合の吸収は、本実験の範囲では、液 相における酸素の拡散によって律速されると 考えられ、この場合の k_{Ia} はそのまま物理吸 収の k_{Ia} と考え⁷⁾てよい。

III-2 気液有効接触面積 a の算出

第3図に Co⁺⁺ イオン触媒の場合の槽内 圧力 *Δp* と操作時間 θ の関係の一例を示し

た。 Co^{++} イオン触媒の場合は Cu^{++} イオン触媒の場合と異なり, 槽内圧力の変化速度は操作時間と共に減少し, したがって, 吸収速度は亜硫酸ソーダ濃度に依存することとなる。第4 図は第3 図の関係から, ヘンリー定数 $H=7.80\times10^5$ atm·cm³/mol O₂ として, 前項 III・1 に準じて算出した液相物質移動容量係数 $k'_{I.a}$ と亜硫酸ソーダ濃度 C の関係であり, 次式の関係が表われている。

 $k'_L a \sim C^{\frac{1}{2}}$





第2図 Δp と θ の関係 (Cu⁺⁺ 触媒)

(3)



第4図 k_La と C の関係 (Co⁺⁺ 触媒)

(93)

以後の実験データの処理は吉田ら¹⁰⁾の手順に従った。Co⁺⁺ イオンを触媒とする場合には, Cu⁺⁺ イオンを触媒とする場合より吸収速度は大きく,反応律速と考えられるが,それを確かめ るため,同一操作条件における Co⁺⁺ イオン触媒の場合の k'_{La} と Cu⁺⁺ イオンの場合の k_{La} の 比から反応吸収係数 $\beta = k'_{La}/k_{La}$ を求め, Van Krevelen らの相関¹¹⁾

$$r = \frac{\sqrt{kCD_f}}{k_L} \tag{4}$$

の r が $\beta \Rightarrow r$ と近似出来る条件 ($\beta > 3$) を各データについて確認した。 ここで k は反応速度定数, D_f は吸収液中の酸素の拡散係数である。

 Co^{++} イオン使用の場合の反応速度定数 k を斎藤ら¹⁴⁾ の実験式から求め、2.18×10³ ℓ ·mol/sec とした。この式は矢木・井上¹³⁾ の式とほとんど一致している。また 20°C における 0.1 mol/ ℓ の亜硫酸ソーダ水溶液中の酸素の拡散係数 D_f を吉田ら¹⁴⁾ の実験式より 1.85×10⁻⁵ cm²/sec と 推算し、(5) 式から気液有効接触面積 a を得た。

$$a = \frac{k'_L \cdot a}{\sqrt{k \cdot C \cdot D_f}} \tag{5}$$

III・3 気液有効接触面積 a とフルード数との関係

第5図に上記の手順で求めた気液有効接触面積と槽内流動状態を規定⁴⁾ するフルード数 N_{F_r} の関係を示した。本実験と同型の装置によって求めた動力数 $^{4,15)}$ は、本実験範囲では、レ



第5図 $a \geq N_{F_r}, N_P \geq N_{F_r}$ の相関

487

イノルズ数にほとんど関係せず、フルード数、液量率によって表わしうることが実験的に明ら かとなったので、別報⁶⁾と同様、吸収速度に関与する流動状態は、フルード数、液量率によっ て表わしうるものと仮定した。図中点線は槽内液流動状態の転移フルード数を示したものであ り、同図に含めた動力数とフルード数との関数関係の変化点⁴⁾に対応している。 A_2 状態に対応 する気液有効接触面積は測定されていないが、 $A_1 \cdot A_2$ 転移点近傍を最大値として、図中破線の ごとく、気液有効接触面積は減少すると思われる。以上のようなフルード数との対応関係は、 別報⁶⁾ K₆a とフルード数との関係においても得られている。

液量率 ε が異なる場合について、気液有効接触面積とフルード数との関係を第6図に示し たが、液量率の影響は、データのバラツキの内部に含まれ、その影響は現われていない。すな わち、ガス吸収操作に適当と考えられる A₁ 状態⁶⁾ では、装置規模の影響は明らかではないが、 異なる液量率を含め、気液有効接触面積は、ほぼフルード数に比例して増加している。



第6図 $a \ge N_{F_r}$ の相関 ($\varepsilon = 0.3 \sim 0.7$)

B 状態のデータは、 $\varepsilon = 0.6$ のみであり、液量率の影響は明らかでないが、その流動状態 を完全な中空状態と仮定すると、円筒形の気液界面積は $0.28 \text{ cm}^2/\text{cm}^3$ と計算される。 実測の 気液有効接触面積は $5 \sim 10 \text{ cm}^2/\text{cm}^3$ であり計算値とオーダーが異なる。観察によれば、 攪拌羽 根の近傍に微小な気泡が無数に存在する。したがって、B 状態における気液有効接触面積は、 円筒状の気液界面積よりも、 攪拌羽根周辺の気泡による気液界面積に依存していると推測さ れる。

注1. 本実験のレイノルズ数とフルード数の範囲は、 $N_{R_e}=4\times10^4\sim7\times10^5$ 、 $N_{F_r}=0.07\sim20$ である。

注2. 液量率 ε : 攪拌槽容積 V_o に対する吸収液体積 V_l の割合, 即ち $\varepsilon = V_l/V_o$

III・4 総括物質移動係数 K_{G} とフルード数との関係

総括吸収容量係数 K_{qa} と III・3 で求めた気液有効接触面積 a より酸素一亜硫酸ソーダ系 の総括物質移動係数 K_{q} を求め、 K_{q} とフルード数との関係として第7 図に示した。 バラツキ は大きいが、フルード数、液量率の影響は現われず、 K_{q} は $1.5 \sim 4 \times 10^{-8}$ mol/cm²・sec・atm の 範囲にある。したがって、本装置におけるフルード数の変化に対応した総括吸収容量係数 K_{qa} の変化⁶⁾ は、総括物質移動係数 K_{q} よりも気液有効接触面積 a とフルード数の対応関係に依存 していることとなる。



第7図 $K_G \ge N_{F_r}$ の相関 ($\varepsilon = 0.3 \sim 0.7$)

加藤⁸⁾ らは、気液流動層の総括物質移動容量係数を亜硫酸ソーダー空気系について求め、 気泡の大きさにかかわらず $K_{g} \approx 9 \times 10^{4} \text{ kg} \cdot \text{mol/m}^{2} \cdot \text{hr} \cdot \text{atm} = 2.5 \times 10^{-8} \text{ mol/cm}^{2} \cdot \text{sec} \cdot \text{atm}$ とな ると報告しており、本実験で得られた K_{g} と同じオーダーを示している。

IV. 結 言

直径 15.0 cm, 槽径に対して2倍の長さを有する横型攪拌槽を用い, 1段4枚羽根タービン攪拌羽根を中央部に設置し,純酸素一亜硫酸ソーダ溶液系のガス吸収実験を Cu⁺⁺ イオンあるいは Co⁺⁺ イオンを触媒として回分系で行ない,槽内液流動状態の変化を規定する攪拌羽根 基準のフルード数,液量率と気液有効接触面積,総括物質移動係数との関係を検討した。得られた結果が下記である。

1) 気液有効接触面積は,槽内液の流動状態ごとに異なった相関関係を示し,A₁状態においては,フルード数にほぼ比例する。

総括物質移動係数は、フルード数、液量率にかかわらず、ほぼ一定値を示した。
 (昭和46.5.20 受理)

回分機型攪拌槽の気液有効接触面積。

使用記号

а	:	気液有効接触面積	$[\mathrm{cm}^2/\mathrm{cm}^3]$
С	:	亜硫酸ソーダ濃度	$[g-mol/\ell]$
D_f	:	拡散係数	[cm ² /sec]
D_i	:	攪拌羽根の直径	[cm]
g	:	重力の加速度	[cm/sec ²]
g_c	:	重力换算係数	$[g \cdot cm/sec^2 \cdot G]$
H	:	ヘンリー定数	[atm·cm³/mol O ₂]
K_{G}	:	気相基準の総括物質移動係数	[g-mol O ₂ /cm ² ·sec·atm]
$K_{G}a$:	気相基準の総括吸収容量係数	[g-mol O ₂ /cm ³ ·sec·atm]
k	:	反応速度定数	$[\ell/mol \cdot sec]$
k,	:	液相物質移動係数	[cm/sec]
$k_L a$:	液相物質移動容量係数(物理吸収)	[1/sec]
$k'_L a$:	液相物質移動容量係数 (化学吸収)	[1/sec]
N	:	攪拌羽根回転速度	[1/min]
N_P	:	動力数 $(Pg_c/n^3D_i^5)$	[—]
N_{F_r}	:	攪拌羽根基準のフルード数 $(=n^2 D_i/g)$	[]
N_{R_e}	:	攪拌羽根基準のレイノルズ数 $(= hon D_{i}^{2}/\mu)$	[—]
n	:	攪拌羽根回転速度	[1/sec]
P	:	攪拌所要動力	[G·cm/sec]
₽o₂	:	槽内酸素圧	[atm]
Δp	:	槽内圧力と大気圧の差	[mmHg]
R^*	:	ガス定数	[mmHg·cm³/mol·°K]
T	:	密閉された装置系内酸素の絶体温度	$[^{\circ}K]$
V_o	:	槽の容積	[cm ³]
V_l	:	吸収液の体積	[cm ³]
V_s	:	密閉さたれ装置系内酸素の体積	[cm ³]
w	:	ガス吸収速度	[g-mol O ₂ /sec·cm ³]
β	:	反応吸収係数	[]
r	:	活量係数]—]
ε	:	液量率 $(=V_l/V_o)$	[]
θ	:	時間	[sec]

489

(97)

文 献

- 1) 美坂康有: 北海道大学学位論文 (1967).
- 2) Ganz, S. N.,: Zh. Prikl. Khim., 30, 1311 (1957).
- 3) Ganz, S. N. and Lokshin, M. A.,: Zh. Prikl. Khim., 31, 191 (1958).
- 4) 安藤公二·原 弘·遠藤一夫: 化学工学, 35, 466 (1971).
- 5) 安藤公二·原 弘·遠藤一夫: 化学工学, 35, 102 (1971).
- 6) 安藤公二·原 弘·遠藤一夫: 化学工学, 35, (1971), (12 号掲載予定).
- 7) 吉田文武·池田明禧·今川修平·三津喜温: Ind. Eng. Chem., 52, 435 (1960).
- 8) 加藤康夫·森田 繁: 化学工学, 26, 1134 (1962).
- Van Krevelen, D. W. and Hoftijzer, P. J.,: Chim. Ind. XXI^{eme} Congr. Int. Chim. Ind. 168 (1948).
- 10) 植野宗治·谷山 宰·吉田文武: 化学工学協会第 32 年会講演要旨集, 114 (1967).
- 11) Hoftijzer, P. J. and VanKrevelen, D. W.,: Trans. Instn. Chem. Engrs., 32, Supplt. S. 60 (1954).
- 12) 斎藤弘太郎·服部 宏: 化学工学協会第27年会講演要旨集,48 (1962).
- 13) 矢木 栄·井上博愛: Chem. Eng. Sci. 17, 411 (1962).
- 14) 吉田文武・安西 茂・大島宣雄: 第4回反応工学シンポジウム講演要旨集,76.
- 15) 玉木康夫·伊藤四郎: 化学工学協会第2回秋季大会講演要旨集, C 102 (1968).

骨の中の微量成分に関する地球化学的研究 (VIII)

北海道各地の遺跡―ポンナイ,北黄金,若生,絵鞆, 礼文華,高砂,有珠,崎守―から出土した骨の マンガン含量とその年代との関係

下田信男

The Geochemical Study on the Minor Constituents in Bones (VIII)

On the Relation between the Manganese Content and the Age of the Bones from the Cites in Hokkaido—the Ponnai, the Kitakogane, the Wakkaoi, the Etomo, the Rebunge, the Takasago, the Usu and the Sakimori

Nobuo Shimoda

Abstract

A new age-indicator for bones in its manganese content, which increases remarkably in the course of geological and archaeological time, has been proposed by the author. Points plotted in a sheet of log. paper together with the geologically and archaeologically presumed time and their manganese content of bones from the several districts of Japan and Taiwan give a smooth curve. The samelike relation has been found for the bones dug up from the foreign countries. Moreover, the reliability of this method has been tested.

In consideration of the relation between the manganese content and the age of the bones found in the cite in Hokkaido—the Ponnai, the Kitakogane, the Wakkaoi, the Etomo, the Rebunge, the Takasago, the Usu and the Sakimori—, the kind of and the content of shells in the soil, and the pH and the manganese content of the soil which the bones were dug up from have been taken into account. The manganese content of bones which were dug up from the soil (about pH=9) including the shells of oyster is smaller than that manganese content of bones which were dug up from the soil not including them. And, the bones dug up from the blackish soil at Sakimori which does not include the shells, contain more manganese than the bones dug up from the soil which does not include them.

If the manganese method is applied to the bones dug up from the cite in consideration of the kind of and the content of shells in the soil which includes the bones, the appearances of the bone, and the pH and the manganese content of the soil, this method will be more useful.

I. 緒 言

遺跡から出土した骨のマンガン含量とそれらの年代との間には,スムースな関係があることが見出された^{1)~6)}。このような,骨の中のマンガン含量やフッ素含量⁷⁾によって骨の年代を

判別しようとする相対年代決定法は、マンガンやフッ素の骨への濃縮の速さが、骨の埋没していた土壌の性質、その土地の気候、風土等の因子によって影響されるため、その有効性は乏しいと考えられるが、骨のマンガン含量と年代との間に密接な関係のあることは国内^{1)~6)} および 国外⁵⁾の遺跡から出土した骨について十分にみとめられた。しかし、国内および国外の遺跡からえられた骨のうちには、すでに作られた骨のマンガン含量と年代との関係を示す曲線-1 および曲線-2^{8),9)} からはずれるものがあり、このような事例を説明するためには、そのような骨の埋没環境をあきらかにしなければならないとおもわれる。さきに、埋没環境のうち、骨へのマンガンの濃縮の速さに関係があり、容易に測定しやすい因子として、土壌の pH とマンガン含量をあげ、入江遺跡から出土する骨について考察を加えた¹⁰⁾。

さらに、他の遺跡から出土する骨についても、そのマンガン含量と年代との関係を土壌の pH とマンガン含量をあわせ考えて考察をすすめたい。

さきに、マンガン含量による骨の相対年代決定法の原理³⁾を述べたさいに、 貝層(土壤を ふくむ)中、または貝層に接近する土壌では pH は大きくなり、土壌中の水分のマンガン含量 (フッ素含量も同じように) は減少し、そのような環境から出土する骨は、その年代が古いのに もかかわらず、マンガン含量は小さくなることを述べた。大英博物館からおくられた骨につい ても、年代が古いものであるにもかかわらず、マンガン含量が少ないものがあった。この事実 は、日本の遺跡から出土した骨と対比することによってその骨の出土環境を推定することがで きた。



第1図 骨のマンガン含有量と考古学的推定年代との関係

今回の報告では、北海道内の遺跡で、混土貝層や黒色土中に埋没していた骨のマンガン含量を測定し、その結果を骨が埋没していた土壌の pH やマンガン含量から考察した結果を報告する。

II. 実 験

骨のマンガン含量,土壌のマンガン含量,土壌の pH いずれも前報と同様な方法によって 測定した。

III. 分析結果

ポンナイ,北黄金,若生,絵鞆,礼文華,高砂,有珠,崎守等各遺跡の出土層,土壌の pH および土壌のマンガン含量,骨のマンガン含量を第2~第19図に示す。

IV. 考 察

今回の報告では、各遺跡から出土する骨を個々の出土層にわけることよりも国外の非常に 古い年代の骨との比較ということに主眼をおき、各遺跡の出土層別のマンガン含量と年代との 関係についての考察は別の機会に報告する。



493

(101)

Markey (1) 下"田兰信》男 (1) 1988 11 5 14



骨の中の微量成分に関する地球化学的研究 (VIII)



(103)
下田信男



496

(104)



下 田 信 男

IV-1. ポンナイ, 北黄金, 若生は 4,000~6,000 年程度のほぼ同時代の混土貝層をふく む遺跡である。いずれの遺跡もそこから出土する骨のマンガン含量の分布は, 前報の 2,000~ 3,000 年代の骨のマンガン含量の分布より低い位置にあることが第1と第3図の比較からみる ことができる。これら三つの遺跡から出土した骨のマンガン含量の分布を比較すると,若生遺 跡から出土した骨のマンガン含量がもっとも小さい。この原因は,若生の遺跡から出土した骨 が全部 pH 9 という今回までに報告した遺跡のなかでもっとも塩基性であることに帰せられる とおもわれる。

若生遺跡の土壌のマンガン含量は入江遺跡のそれと大差はないが、 pH はかなりより塩基 性側にある。 若生の遺跡からの骨の表面に石灰分とおもわれる粒状の沈着物がある。 これは Libya series (CU 系列)⁹⁾の古い年代の骨にもみとめられ、 これが CU 系列の古い年代の骨の マンガン含量が小さい値を示す原因とおもわれる。また若生遺跡から出土する骨の中に黄白色 ろう状のかたい骨がみいだされた。 これとよく似たものは大英博物館からおくられた Asiatic Series の中に数個みられ、このものはマンガン含量は小さい。出土状況は不明であるが、若生 遺跡とよく似た環境ではないかとおもわれる。このように、骨に粒状物の付着、ろう状の骨が みいだされるのは、すでに報告した遺跡のうちで、若生遺跡がもっともいちじるしい。

北黄金遺跡は混土貝層の厚さがうすいためか, pH9の個所はあるが骨のマンガン含量の 分布は若生遺跡の骨のマンガン含量の分布よりも上方にある。 黒色土層中には貝はなく, そ こから出土する骨のマンガン含量は混土貝層中より出土する骨のマンガン含量より大である。 黒色土層はもっとも下層であり, 年代としてもっとも古いものであることによるとおもわれる し, また貝が存在しないことによるともおもわれるが, 現段階では断定しがたい。しかし, 貝 がほとんどないということから, 各遺跡の同様の黒土層内から出土する骨のマンガン含量を比 較することによって年代の比較は可能ではないかとおもわれる。この点についてはあとの絵鞆 遺跡のところでもふれたい。

ポンナイ遺跡から出土する骨のマンガン含量の分布は北黄金遺跡から出土する骨のマンガ ン含量の分布に類似しているとおもわれる。 ポンナイ遺跡の土壌の pH は若生, 北黄金の両 遺跡のそれよりも僅か小さくなっており,土壌のマンガン含量は約 1/2 になっている個所があ る。この二つの因子がポンナイ遺跡と北黄金遺跡から出土する骨のマンガン含量の分布を同じ ようなものにしている一因となっているであろう。

IV-2. 絵 輛 遺跡 はもっとも古い層のところで 2,000 年前後の年代の遺跡であるといわ れている。混土貝層をふくむが、その規模はきわめて小さい。また、貝の種類もアサリ、玉キ ビ等が多くカキはすくない。そのためか、土壌の pH は若生や北黄金のそれに比較してわずか に小さくなっている。土壌のマンガン含量はポンナイ遺跡の土壌のうちマンガン含量の小さい ものの倍に近く、若生、北黄金遺跡の土壌のマンガン含量より 10% ほど大である。したがっ

499

て,絵鞆遺跡から出土する骨は,同程度の pH の同年代の遺跡から出土する骨よりもマンガン に富むはずである。

絵鞆遺跡の混土貝層付近より出土する骨のマンガン含量の分布ならびに最下層の貝をふく まない黒土層より出土した骨のマンガン含量の分布からみて,絵鞆遺跡から出土する骨の年代 とポンナイおよび北黄金遺跡から出土する骨とでは年代差があることをうかがい知ることがで きる。

IV-3. 有珠地区における遺跡は各所で調べられたが,そのうち,土壌の pH やマンガ ン含量が測定されたのは有珠砂丘遺跡である。この遺跡が 2,000 年前後のものであるにもかか わらず出土する骨のマンガン含量はポンナイ遺跡,北黄金遺跡等の 4,000~6,000 年前後の遺跡 の骨のマンガン含量よりも大きいマンガン含量を示す。これは,有珠砂丘遺跡の遺物包含層の 上部に酸性の火山灰層があり,これが影響して,この遺跡の土壌の pH が,ポンナイ,北黄金 等の遺跡より酸性側にわずかにかたむき,土壌水分中のマンガン濃度を増す傾向がもたらされ たためとおもわれる。この遺跡の土壌のマンガン含量は他の遺跡の土壌のマンガン含量よりも 小さいにもかかわらず,前報の"骨のマンガン含量と年代との関係"曲線-1 にのる。分析値の 数はすくないが,有珠地区善光寺遺跡の 13 層一黒土層一から出土した骨のマンガン含量から 推定した年代は,考古学的推定年代と一致する。

IV-4. 礼文華,高砂の両遺跡は2,000年前後のものであると言われている。いずれも混 土貝層をふくむ遺跡である。礼文華と高砂両遺跡については出土する骨のマンガン含量からみ てほぼ同年代のものであろうとおもわれる。礼文華遺跡から出土した骨に付着していた少量の 土壌についてそのマンガン含量を知ることができたが、その pH と高砂遺跡の土壌の pH とマ ンガン含量は知ることが出来ないので立入った論義は出来ない。礼文華遺跡とイタンキ遺跡と は考古学的には同年代とされている。礼文華遺跡の上部砂層から出土する骨とイタンキ遺跡の 砂層から出土する骨とはいずれも出土層は砂層で、その砂層のマンガン含量は礼文華遺跡の砂 層が0.12%、イタンキ遺跡の砂層が0.17%であり、若干の差がある。しかし、出土する骨の マンガン含量の分布は似ており、この程度の出土環境の相違は骨へのマンガンの富化の速さに あまり影響をあたえないのかもしれない。

IV-5. 崎守遺跡から出土した骨はアイヌ人骨で, 貝をふくまない黒色土中にうもれて いたもので, 3~400年前後のものとみられている。 骨のマンガン含量の分布は, ポンナイ, 北黄金の両遺跡から出土する骨のそれとあまりかわらない。おそらく, 崎守遺跡の土壌のマン ガン含量が0.11% と他の遺跡のそれよりも低い方にあるが, 土壌の pH が 6.8 という弱酸性側 にあること, 骨が土壌のあまり深くないところにあったこと, 骨の表面がきわめて粗面化して いたこと等のため, 同年代の他の遺跡の土壌(あつかってきた遺跡の土壌の pH は, 崎守のも のより塩基性側にあった) 中にうもれていた骨よりもマンガンの冨化がすみやかにおこなわれ

(107)

たためとおもわれる。

いままであつかってきた遺跡のなかで、崎守遺跡の環境にもっとも近いーpH, マンガン含量, 土壌の色等一ものは, 有珠砂丘遺跡の黒土層の上部であろう。有珠砂丘遺跡黒土層中から 出土した骨のマンガン含量の分布は, ほとんどが 0.008~0.04% にわたり, 0.02% が平均的な 値とみられる。一方, 崎守遺跡からの骨のそれは 0.004~0.01% にわたり, 0.007% が平均的な 値とみられる。 有珠砂丘遺跡は 2,000 年前後とされているので, 崎守遺跡がそれよりも新しい 時代のものであることは十分によみとることができよう。

結び

遺跡から出土した骨の相対年代をそのマンガン含量によって定める場合,環境因子として 骨の外観,土壌の色,土壌中の貝の存在量,土壌の pH やマンガン含量を考慮すれば,より効 果的であろう。

骨試料の収集に御力添いただいた大場利夫教授,三橋公平教授,峰山 厳氏,溝口 稠氏 に深く感謝致します。(昭46.5.20 受理)

文 献

1) 下田: 化学と工業, 20, 149 (1969).

2) 下田·遠藤·井上·尾崎: 国立科学博物館 (上野) 研究報告, 7, 225 (1964).

3) 下田: 北海道考古学, 第3輯, p.1 (1967).

4) 下田: 第四紀研究, 6, 175 (1969).

5) 下田·尾崎: 国立科学博物館研究報告, 10, 377 (1967).

6) 下田: 北海道考古学, 第5輯, p. 1 (1969).

7) Brothwell, D, Higgs, E (1963): Science in Archaeology. p. 24-34, New York.

8) 下田: 室蘭工業大学研究報告, 7, 145 (1970).

9) 下田: 北海道考古学, 第7輯, p. 24 (1971).

10) 下田: 北海道考古学, 第7輯, p. 18 (1971).

日本化学会第24年会において講演

骨の中の微量成分に関する地球化学的研究 (IX)

国外の遺跡から出土した骨のマンガン含量と その年代との関係—III

下田信男

The Geochemical Study on the Minor Constituents in Bones (IX) On the Relation between the Manganese Content and the Age of the Bones from the Foreign Countries III

Nobuo Shimoda

Abstract

A new age indicator for bones in their manganese content, which increases remarkably in the course of geological and archaeological time, has been proposed by the author. Points plotted in a sheet of log. paper togethor with the geologically and archaeologically presumed time and the manganese content of bones from the several districts of Japan and Taiwan give a smooth curve. The samelike relation has been found for the bones dug up from the foreign countries. The newly obtained manganese content-age curve-2 for the bones of the foreign countries runs under but in parallel with the curve-1 which was proposed by the author in the previous reports.

The manganese content-age relation of bones of the Haua Fteah series deviates from curve-2, and their manganese content of the bones decreased with the lapse of the age determined by the carbon-14 method. The fact that the reliability of the manganese method will not be damaged by this exception can be explained in consideration of the appearances of bones, and the pH and the manganese content of the soil from which the bones were dug up.

The relation between the manganese content of bones of SA, NA, BM and additional EA and S series and their age will not damage the reliability of the manganese method being the relative age determination.

I. 緒 言

日本各地および台湾の遺跡からの骨¹⁾ならびに国外の遺跡からの骨²⁾(大英博物館所蔵の EA系,S系等の英国の遺跡から出土した骨とケンブリッジ大学からおくられた Libya の Haua Fteah の骨)約100個の分析値から国内および国外の遺跡からの骨について、骨のマンガン含 量と考古学的、層位学的推定年代との間には、年代の経過とともに骨のマンガン含量が増加す るという事実が見出され、この事実は関係曲線-1および-2によってあらわされた。

しかし、これらの関係曲線にのらない例も見出された。骨の中のマンガン含量によってそ

の新旧を判別しようとする方法は、既知のフッ素含量による方法と同様の相対年代決定法であ り、骨の形態や骨の埋没していた土壊の性質やその土地の気候の影響をうけることは当然であ るので、これらの環境的因子を考慮した相対年代決定法であることがのぞましく、そのた めに前報^{3),4)}において簡単に知り得る因子として、つぎの事項を考慮することが必要であると した。

1. 骨の出土状況とくに混土貝層の場合には、貝の存在量の多少、骨の外観

2. 土壊の pH

3. 土壊のマンガン含量

これら1~3の事項は相互に密接に関係があるものである。

今回の報告では、これらの事実を考慮して前報の Libya の Haua Fteah の骨についての結 果一骨のマンガン含量と年代との間にスムースな関係がみいだされず、むしろ年代の経過とと もに骨のマンガン含量が減少する傾向がしめされた一を再考した。 さらに、NA 系列(北アフ リカ系列), SA 系列(南アフリカ系列)および EA と S 系列の未発表分と台湾の骨を加えて考 察した。

II. 実 験

今回の研究にもちいられた骨のうち、大英博物館からゆずられた NA 系列と SA 系列をの ぞいては骨片として入手した、前報と同様の方法で粉末試料とした。

マンガンの定量法としては、分析結果中、EA、S、BM 系および台湾の試料は光度定量法、 CU、NA および SA 系列は放射分析法によって定量された。

III. 分析結果

骨の出土地,推定年代,骨の種類,および骨のマンガン含量を第1~3表に示す。

	-	.,		
Sample	Locality	Age.	Description	Mn content (%)
CU 1-1	Haua Fteah	4000		0.0105
1-2		4000		0.0181
1-3		4000		0.0185
1-4		4000		0.051
1-5		4000		0.071
Soil				0.099
2-1		9000		0.0114
2-2		9000		0.0148
2-3				0.0304
2-4				0.018

第1表 骨のマンガン含量 Lybia Series-1

骨の中の微量成分に関する地球化学的研究 (IX)

Sample	Locality	Age.	Description	Mn content (%)
2-5	Haua Fteah			0.050
2-6				0.026
Soil				
3-1		12000		0.0633
3-20				0.0300
3 3				0.0036
3-4				0.0048
3-5				0.0049
3-6				0.028
Soil				0.043
4-1		23000		0.0202
4-2				0.0094
4-3				0.0150
5-1		27000		0.0046
5-2				0.0054
6-1		33000		0.0089
6-2				0.0055
6-3				0.026
7-1		33000		0.0085
7-2				0.0097
7-3				0.123
		Lybia Series-	2	
CU 8-1	Haua Fteah	39000		0.0074
8-2				0.0177
8-3				0.038
9-1		44000		0.0102
Soil				0.073
10-1		41000		0.0100
2				0.031
11- 1		44000		0.0070
Soil				0.050
12-1		44000		0.0079
12-2				0.0166
Soil				0.066
13-1		48000		0.0040
13-2				0.0076
13-3				0.0064
13-4				0.0198
13- 5				0.0062
Soil				0.036
14-1		80000		0.0021
14-2				0.0163
Soil				0.056
15-1		80500		0.0186

503

(111)

ままたは下い田、信・男 (1)」で

_				ب لا			口里			
		,			North Af	rica Seier	s			
	NA 119	Lake	Chad,	Late Lower	Pleistocen	e/Early M	1id. Ple	istocene, Bone,	1 1	2.83
	NA 120	"	"	Lower Pleis	tocene		Eleph	as africanus de	ntine	2.25
	NA 121	"	,,	" "			Loxoc	lonta africanus	dentine	0.345
	NA 122	,,	"	Early Middl	e Pleistoc	ene	Eleph	as atlanticus de	entine	0.167
	NA 123	,,	"	** **	**		Eleph	as atlanticus bo	one	0.178
	NA 134	"	"	Villafranchia	ın		Sus ti	ısk		4.30
	NA 135	**	"	Lower or M	iddle Blei	stocene	Croco	dilus bone		2.46
	NA 136	"	"	Lower Pleist	tocene		Bone	frag.		5.05
	NA 137	"	"	Villafrancha	in		"	"		1.37
					South Af	rica Serie	s			
	SA 129	Eland	Isfonte	in, Hopefield	Fauresmi	th, Early	Upper	Pleistocene		0.0020
	SA 130		"	"	"	,,	,	"		0.0014
	SA 131		,,	"	**	"	"	"	· · ·	0.0037
	SA 132		"	"	"	"	"	**		0.0036
	SA 133		,,	"	** · ·	>>	"	"		0.0020
	SA 134		,,	"	"	**	"	**		0.0040
	SA 135		"	"	"	""	***	"		0.0044
	SA 136		"	"	"	"	"	"		0.0021
	SA 137		"	"	,,	"	"	"		0.0039
	SA 138		"	· ,,	"	"	"	**		0.0020

第2表 骨のマンガン含量

第3表 骨のマンガン含量

Sample.	Geological Formation. Locality.	Age.	Description.	Mn Content (%)
	EA S	eries		
EA 52		Up. Pleistocene		0.072
	S Se	ries		
S 31		Up. Pleistocene		0.042
S 32		Up. Pleistocene		0.135
S 37		Mid. Pleistocene		0.314
S 38		Up. Pleistocene		0.114
S 81		Mid. Pleistocene		0.364
S 82*		Mid. Pleistocene		0.053
S 87		Mid. Pleistocene		0.131
* Tl	ne surface of this bone is disconstru	cted.		
12.00	Miscella	ineous		
BM 1	Selsey, Sussex, England	Last interglacil		0.077
BM 2	Isleworth, London	Last interglacial		0.085
BM 3	Tornewton, Reindeer Stratum	Last glaciation		0.085
- Sheel				0.105
2011 - N				0.083
BM 4	Tornewton, Glutlon Strayum,	Renultimate Glaci	al	0.390
				0.170
BM 5	Tornewton, Hayaena, Stratum,	Last intrglacial		0.083
				0.099
BM 6	Kenya-1	1000 y		0.014
	Kenya-2	1000 y		0.004
	Taiv	/an		
$\mathbf{T} \sim 1^{\circ}$.		Early Pliocene		0.350

骨の中の微量成分に関する地球化学的研究 (IX)



Fig. 1. The relation between manganese content of bone and its age.

IV. 考 察

IV-1. Haua Fteach の骨 (CU 系列の骨) について

前報であげた試料数よりも、数をまして骨のマンガン含量と推定年代との関係をみても前報と同様に、年代が経過するにしたがい骨のマンガン含量は減少しているような傾向が観察された (Fig. 1)。 これは、骨の中にマンガンが富化する速さに影響する因子としてあげた骨の外観、 骨が埋没していた土壌の pH とマンガン含量によって或る程度説明することができる。 Haua Fteah の骨に付着していた土壌が少量なので正確には測定しがたいが、 土壌の pH は、新しい方の年代の骨に付着していた土壌の pH7.2 から古い年代の骨に付着していた土壌の pH 8.4 と移行していた。また、 土壌中のマンガン含量も上層から下層へ、 0.099~0.073~0.036% (少量の異物一例えば細かい骨粉一がふくまれている)と変化していた。したがって、土壌の pH もマンガン含量もともに、 古い年代の骨へのマンガンの富化をおくらせるように働いていたこ

とになる。土壌のマンガン含量は第1表にしめす。

新しい骨のマンガン含量を示す点は"関係曲線-1"(主として日本各地からの骨のマンガン 含量と年代との関係を示したもの)にあらようである。これは出土状況が似かよっているため かもしれない。骨の外観も新しい骨と古い骨とではことなっており、古い骨に付着している粒 状付着物などは新しい骨にはみられない。この粒状付着物をもつ骨は、日本では、若生⁴⁾のよ うな pH 9 の土壌中にカキ貝とともに埋没していた骨にみられるものである。

上述の事柄から、 Haua Fteah の骨のマンガン含量は新しい骨から古い骨へと減少する傾向がみられたことを或る程度説明できるとおもわれる。

これと類似した事実は、入江遺跡³⁾の8層附近から出土する骨のマンガン含量が、より 新しい層の5,6,7層の骨のそれよりも低い傾向があることにみられる。これは8層付近の土 壊のマンガン含量が5,6,7層付近の土壌のそれの1/2に近いことに関係があることとおもわ れる。

IV-2. NA 系列の骨について

NA 系列の骨はいずれも古い時代の骨である。それらの骨のマンガン含量を示す点は,関係曲線-1にのるとおもわれる。出土状況が不明なので,明確なことは云えないが,いずれにしてもきわめて古い骨であることは推定できる。

NA 系列の骨の中には、マンガン含量が5% に達するものがあった。参考までに、前報⁵⁾ の分析値の中から、年代の古いものを Fig. 1 に記入した。滋賀県竜華の東洋象の化石骨(鮮新 世または洪積世)でマンガン含量が5% に達するものがある。 おそらく、この両者は、骨が埋 没されていた付近の土壌あるいは岩石のマンガン含量が他の地域にくらべて大きいような環境 であったとおもわれる。

一般に NA 系列の骨は全体として,多くのマンガンをふくむようにみうけられるのを同様 の理由によるであろう。ゆずられた試料が粉末であったために骨の状態がどのようであったか も不明である。骨の表面の状態によっては,マンガンの骨への冨化がすみやかにおこなわれる こともありうる。

IV-3. SA 系列の骨について

South Africa 系列の骨は大英博物館の記載によると, Early Upper pleistocene である。 Upper pleistocene を洪積世後期の前半とみると 7~15 万年位とみつもられる。関係曲線-2を 適用して, 骨のマンガン含量を挿入してみると, 骨の年代は 2~3 万年前後となる。試料が少 量であり, また, 土壌の pH やマンガン含量等の環境因子を知ることができないので十分の意 味づけは出来ないが, この年代は考古学的推定年代とそう大差はないとみてよいであろう。あ るいは, 厚い板状の骨の内部まで粉末とした試料であれば, このように小さいマンガン含有量 の場合, 表層 1 mm のみを使用して粉末とした場合と比較して, その骨のマンガン含量がずっ

(114)

と小さく出る可能性もありうるが、骨について何も記載がないのであきらかなことはいうこと が出来ない。

IV-4. EA, S および BM 系列の骨について

前報の試料は粉末でおくられたものであるが、同じく大英博物館から骨片のままおくられた、EA 系列の1個, S 系列の7個, BM 系列の8個のマンガン含量の分析値を加えた。BM という記号のみは、こちらで任意につけたものである。BM 系列の骨の年代として、Last interglacial とあるものは、リスーウルム間氷期の中間として10万年前、Last glacial はウルム氷期の中間として3万年前とした。

上述の試料のマンガン含量と年代との関係を示す点 (Fig. 1) はいずれも, 関係曲線-1 と -2 の中間にくる。これらの試料はこちらで分析試料を作製したもので, 関係曲線-2 は骨片内 部まで使用してつくった粉末試料中のマンガン含量をもとにしてつくったものであることとお もわれる。国外の試料が骨片で多数えられるならば,あらたな骨のマンガン含量とその年代と の関係を示す関係曲線がえられるであろう。

IV-5. 台湾の骨について

この骨は Early pliocene のものであると推定されており, 青灰色の泥岩をともなった黄褐 色砂岩中にふくまれていたことが報告されている。この骨は, 長軸 45 mm, 短軸 35 mm の一 方が細まった楕円類似の断面をもつ, きわめてちみつな棒状の骨である。骨の断面は外側と内 側とに分けてみることができるが, いずれの部分もきわめてちみつである。

前報の台湾の骨の表面が粒面で黒褐色ないし茶褐色であったが、今回の骨は表面がうすい 褐色のちみつな膜でおおわれ、両者の間には、出土状況に相違があったことがうかがえる。今 回報告の骨のマンガン含量が小さいのは、出土層中のマンガン含量が、前報の骨の出土層のそ れよりも小さいか、または、環境中のマンガン化合物の状態の相違によるとおもわれる。この 事柄から今回報告の骨のマンガン含量と年代との関係は関係曲線-1よりも関係曲線-2のほう により適合すると考えられる。前報の骨はその外観からみて普通の土壌中にあったのではない かとおもわれ、これが、普通の土壌中にふくまれていた骨についてつくられた関係曲線-1に適 合していた理由ではないかとおもわれる。今後、出土層の調査をおこない、相対年代決定法と してのマンガン法の適用をよりよくするために、環境因子の影響の解明につとめたい。

結 言

Haua Fteah (CU 系列)の骨のマンガン含量と年代との関係を示す点は関係曲線からはず れ、しかも年代の経過とともにマンガン含量の減少する傾向がみられたが、このような事実は 骨が埋没していた土壌の pH やマンガン含量、そして骨の外観等を考慮すれば、マンガン法の 信頼性をそこなわないであろうことを説明できることがわかった。SA 系列, NA 系列, EA お

よび 系列の追加分, S および BM 系列の骨のマンガン含量とその年代との関係も,相対年代 決定のためのマンガン法の有効性をそこなわないであろうことがわかった。

試料を下さった大英博物館,ケンブリッジ大学考古学教室,中華民国台湾省石油探勘処地 質組黄敦友氏,試料の放射化分析をして下さった東京大学浜ロ博教授,試料の年代等について 御教示いただいた国立科学博物館長谷川善和氏に深く感謝の意を表します。

(昭46.5.20受理)

文 献

1) 下田: 第四紀研究, 6, 175 (1969).

2) 下田: 室蘭工業大学研究報告, 7, 145 (1970).

3) 下田: 北海道考古学, 第7輯, p. 18 (1971).

4) 下田: 室蘭工業大学研究報告,投稿中.

5) 下田·遠藤·井上·尾崎: 国立科学博物館 (上野) 研究報告, 7, 225 (1964).

日本化学会第24年会において講演

白金触媒電極によるエチレン水素化反応 (第2報)

一 白金網触媒による反応中の触媒
 表面水素圧について――

衣面水素圧について―

富士川計吉

The Hydrogenation of Ethylene on the Platinum Catalyst as Electrode (Part 2)

-On the Pressure of the Catalyst Surface of Platinum Net during Reaction-

Keikichi Fujikawa

Abstract

Taking into the consideration of the term of the pressure of hydrogen on the catalyst surface during the reaction, the theoretical rate equation of the hydrogenation of ethylene has introduced on the basis of the hypothesis that the dissociative adsorption of hydrogen is rate-determining. It is discussed that the applicability of the theoretical equation to the experimental results obtained from the hydrogenation of ethylene in the aqueous solution of sulfuric acid on platinum net catalyst as electrode. In conclusion it is found that the rate of the hydrogenation of ethylene under these experimental conditions can be formulated as follows; $V = k_+ (P_{H^2}^a - P_{H^2}^a) P_{H^2}^a$.

1. 緒 言

固体触媒の作用機作を反応速度論の立場から研究する場合,触媒反応中の吸着中間体を直 接定量し得るならば,触媒作用の解明においても,また反応速度論に対しても有用な知見を与 えるものと思われる。著者は先に,触媒反応の系に電気化学的量である触媒電位を導入する実 験方法を考案し,反応中の触媒表面状態について定性的な考察を行なった¹⁾。

金属触媒によるエチレン気相水素化反応については多くの研究報告があるが、この反応の 実験結果及びこれに伴う水素重水素交換反応、パラーオルト水素平衡化反応の事実をも、統一 的に説明し得る会合機作²⁾が最も確実のように思われる。一方、水素電極反応において白金に よる酸溶液中の実験事実からは接触機作を支持するものが比較的多い³⁾。 従ってこれら二つの 機作との類推から出発するなら、水素電極反応の活性の比較的高い金属触媒電極によるエチレ ン液相水素化反応において、反応中の触媒電位から反応中間体である吸着水素活量を知ること ができる。本研究はこの線に沿って、理論的及び実験的な検討を行なうのが目的である。

(117)

2. 理

可能な機作としての次の仮定を設ける。

- 1) $H^+ + e^- \rightleftharpoons H(a)$
- 2) H₂≈2H(a)
- 3) $C_2H_4 \rightleftharpoons C_2H_4(a)$
- 4) $C_2H_4(a) + H(a) \Rightarrow C_2H_5(a)$
- 5) $C_2H_5(a)+H(a) \Rightarrow C_2H_6$

ここで (a) は吸着状態にある化学種に付けられる。 すなわち電位決定に直接関与するのは, 1) の過程であり, またエチレン水素化反応が定常的に進行するのは, 2), 3), 4) 及び 5) の全過程を 経る。

1) の過程が平衡にあるとすれば, 電位 E は,

$$E = E_0^{\mathrm{H}(\mathfrak{a})} - \frac{RT}{F} \ln a^{\mathrm{H}(\mathfrak{a})} \tag{2}$$

ここで $E_0^{\mathrm{H}(\mathbf{a})}$ は $a^{\mathrm{H}(\mathbf{a})}=1$ のときの電位, $a^{\mathrm{H}(\mathbf{a})}$ は吸着水素活量及び他の記号は通常の意味で用いる。 $a^{\mathrm{H}(\mathbf{a})}$ は,必要に応じて吸着水素と平衡にあると考えられる触媒表面水素の圧力 $P_{s^2}^{\mathrm{H}}$ によって表わすことができる。

$$RT\ln a^{\mathrm{H}(a)} = \frac{\mu^{\mathrm{H}_{a}}}{2} - \mu_{0}^{\mathrm{H}(a)}$$
(3)

$$= \frac{\mu_0^{\mathrm{H}_2}}{2} - \mu_0^{\mathrm{H}(a)} + \frac{RT}{2} \ln \dot{P}_{s}^{\mathrm{H}_2}$$
(4)

(1)

ここで $\mu_0^{\text{H}_2}$, $\mu_0^{\text{H}(a)}$ はそれぞれ表面水素, 吸着水素の標準化学ポテンシアルを表わす。(4) 式を (2) 式に代入して,

$$E = E_0^{\mathrm{H}(a)} - \frac{1}{F} \left(\frac{\mu_0^{\mathrm{H}_z}}{2} - \mu_0^{\mathrm{H}(a)} \right) - \frac{RT}{2F} \ln P_s^{\mathrm{H}_z}$$
(5)

$$=E_{0}^{\rm H_2} - \frac{RT}{2F} \ln P_{s}^{\rm H_2} \tag{6}$$

但しここで次の関係を定義する。

$$E_0^{\rm H_2} = E_0^{\rm H(a)} - \frac{1}{F} \left(\frac{\mu_0^{\rm H_2}}{2} - \mu_0^{\rm H(a)} \right) \tag{7}$$

Horiuti による一般理論⁴⁾から定常反応速度 Vは、化学量数 $\nu=1$ なる素反応の正逆速度 をそれぞれ ν_+ 、 ν_- として次のように表式される。

(118)

$$V = v_+ - v_- \tag{8}$$

$$=v_{+}\left\{1-\left(\frac{p^{\delta L}}{p^{\delta R}}\right)\right\}$$
(9)

ここで p^e は化学種 δ の活量に反比例する量とおける。 また L, R は各素反応の原系及び生成 系を示す。 従って定常的水素化反応の律速段階を 2) の過程であるとすると, 理想気体の近似 により次のようにおける。

$$\frac{p^{\delta L}}{p^{\delta R}} = \frac{P_{g_2}^{\mathrm{H}}}{P_{g_1}^{\mathrm{H}}} \tag{10}$$

よって(10)式を(9)式に代入して,

$$V = k_{+} (P_{g}^{\mathrm{H}_{2}} - P_{s}^{\mathrm{H}_{2}})$$

$$= k_{+} \left[P_{g}^{\mathrm{H}_{2}} - \exp\left\{ \frac{2F(E - E_{0})}{RT} \right\} \right]$$
(11)
(12)

同一溶液中の可逆水素電極を参照極に選んだ場合、E^B=0Vとおけるから次式を得る。

 $V = k_{+} \left[P_{g}^{\mathrm{H}_{2}} - \exp\left(\frac{2FE}{RT}\right) \right]$ (13)



図-1 実験装置系統図

3. 実 験

A. 実験方法

実験装置全体の系統図を図-1に示す。触媒は直径0.03 mmの白金線による網を直径3 cm の円筒型にまいたもので、この幾何学的表面積は 83 cm² である。 電極容器を 図-2 に示す。こ れは Hario ガラス製で、A 及び B には白金ブラック白金をスパイラルにした電極を入れてあ る。測定操作は二つの方法がとられた。温度はすべて室温である。



電極容器 a, b, c, d, e; glass filter \mathbb{X} -2

 1) 水素処理法 触媒電極の静止電位が可逆水素電位であることを確認し、 これをアノ ーデック1.7~1.8Vに2~3分間分極し、つづいて水素電位に約5分間放置する。この間にガス ビュレットによって一定量のエチレンを系に圧入してから、循環ポンプを作動させてガスを混 合する。 次にコック A の絞りを調節して混合ガスを電極容器に送入し、 この時を反応開始と する。

上の方法との相違点は、アノーデック分極後、 反応開始までの間 2) エチレン処理法 に、エチレンを電極容器に流通させて容器内の気体をエチレンで完全に置換する操作を含むこ とである。置換するに伴って触媒電位は正に移り反応開始時には約0.3Vとなる。

反応開始の一定時間後にガスクロにより生成エタンを定量し、この時間変化から反応初速 度を求めた。

B. 実験結果

アノデック処理による触媒活性の変化を示したのが 図-3 である。 処理の効果は活性化に 対して顕著である。処理のくり返しによっていく分活性は上昇するのではあるがこれは第2義 的なものにすぎないと思われる。 図-4 には, 反応中の触媒電位の時間的な変化を, エチレン 分圧をパラメターとして示した。また触媒電位に対するアノデック処理効果は認められない。

反応速度のエチレン分圧依存性及び電位の分圧依存性を測定した結果を図-5,図-6及び





図-7 に示す。触媒電位はエチレン分圧の変化に応じて、反応中に正または負に移動する場合と 一定の場合とがあるが、移動のある場合には反応開始から13分間に変化した量と方向を、図 中矢印の長さと方向でもって示した。

4.考察

本実験の結果は先に白金ブラック触媒で得られたものと定性的に一致している。すなわち

1) 反応速度は水素過剰組成部に最大値を持つ山型の曲線を与え,

2) 触媒電位は低電位領域と高電位領域の二つに区分することができ、かつ、

3) 反応速度及び触媒電位ともに pH 依存性は認められない。

液相水素化反応において、反応物の一つが液相を拡散する速度が律速となりやすい。また 理論式 (12) は形式上水素の拡散律速の場合と同じである。 従って次式で定義される拡散速度 v_D を計算によって求め、実測値と比較検討することは意味があると思われる。

$$v_{\mathcal{D}} = \frac{D}{\delta} \left(C^{\mathrm{H}_2} - C^{\mathrm{H}_2}_{\delta} \right) \tag{14}$$

ここに D は拡散係数で, これは多くの気体について $\sim 10^{-5} \text{ cm}^2 \cdot \sec^{-1}$ としてよい。 δ は拡散 層厚さで概ね $\sim 10^{-3} \text{ cm}$ とされる⁵⁾。 また C^{Π_2} , $C_{s_2}^{\Pi_2}$ はそれぞれ溶液本体及び表面での水素の 濃度である。濃度の計算には, Henry 定数 $k=7.76\times 10^{46}$ を用いる。結果は, $v_D=10^{-5}\sim 10^{-6}$ mole/min·cm² であるのに対し実測値は $V=\sim 10^{-8}$ mole/min·cm² であるから, 拡散律速の可 能性は考慮しなくてもよいと考えられる。

理論式(12)においては、エチレンの吸着による反応阻害の影響は考慮されていない。しか し気相不均一水素化反応及び液相吸着実験の結果からは、この頃を含む速度式が実際的であろ うと考えられる。ここに実験値に最も適合する形でエチレン分圧 *P*_E とその次数 x を入れる場

(122)

合,次の式が最良である。

 $V = k_+ (P_q^{H_2} - P_s^{H_2}) P_E^x$

(15)

515

すなわち実験条件の限定された範囲で、xは定数と見なされ、また $\ln V/(P_{g}^{H_{2}}-P_{s}^{H_{2}})$ に対する $\ln P_{Z}$ は、直線関係を与える。この解析結果を 図-8 及び 図-9 に示す。



図─8 (15) 式によるブロット 1 N-H₂SO4 ④: 水素処理 -④-: エチレン処理



図―9 (15) 式によるブロット ◎, ⊙: 水素処理, 0.3 N, 0.03 N, -H₂SO₄ -⊙-: エチレン処理, 0.05 N-H₂SO₄

これより、pH 効果もほとんどないと見ることができ、次の速度式が得られる。

(水 素 処 理)	$V = k_{+} (P_{g}^{\mathrm{H_{2}}} - P_{s}^{\mathrm{H_{2}}}) P_{E}^{-0.49}$	(16)
(エチレン処理)	$V = k_{+} \left(P_{q}^{\mathrm{H}_{2}} - P_{s}^{\mathrm{H}_{2}} \right) P_{F}^{-1.1}$	(17)

以上でエチレンの電極水素化反応における半経験的式が得られた。この式は反応中の触媒水素 圧の頃を含む,実験値に対して最も適合するものである。

結 言

本研究の結果は更に広い実験条件で適合性を検討することが必要である。目下この計画に沿って実験継続中である。

終りに本実験に際して有意義なご討論をいただいた室蘭工業大学加納久雄教授とその研究 室の方々に感謝の意を表する。 (昭46.5.20 受理)

文 献

1) 富士川·中村·上野: 室工大研究報告, 7 (1), 67 (1970).

 J. Horinti and K. Miyahara: "Hydrognation of Ethylene on metallic Catalysts", NSRES-NBS-13, National Beurean of Standards, U.S.A. (1968).

しんしかかい きゃもあし 熟かし モザインジャー うみら 群から

(124)

3) 喜多: 電気化学, 33, 782 (1965), 同誌, 33, 866 (1965).

4) J. Horiuti: J. Res. Inst. Catalysis, Hokkaido Univ., 1 (1), 8 (1948).

5) Barton and Lewis: Z. physik. Chem., 33, 99 (1962).

Kandler, Knorr and Schwitzer: Z. physik. Chem. A 180, 281 (1937).

6) W. J. moor: "Physical Chemistry" 3rd. ed. (Prentice-Hall, Inc.: New Jersey, 1962).

海洋生物中の無機成分に関する地球化学的研究

北海道近海の貝類中の銅,鉛,亜鉛の含量について

田中裕敏·下田信男

The Geochemical Study on the Inorganic Constituents in Marine Organisms

The Content of the Cupper, the Lead and the Zinc in the Shellfish of the Coast of Hokkaido

Hirotoshi Tanaka and Nobuo Shimoda

Abstract

The purpose of this study is to know the mechanism of concentration of the minor inorganic constituents into marine organisms by considering the content and the state of their constituents dissolved into sea water.

In this report the variation of water quality which was given by the influence of the water of acidic river flowing into the Funka Bay and of the industrial effluents and the cupper, the lead and the zinc of the marine organisms-middendorffi, yessoensis, Paphia philippinarum sachalinensis and grayanus- are studied.

The fair difference of the cupper, the lead and the zinc content of sea water of the coast of several district was found. And the following fact has been found that the zinc and the lead content of grayanus increased with the size of the shell and middendorffi contained the large amount of the cupper compared with the other shellfish. The content of the minor constituents of the cultured yessoensis in these districts is almost the same.

緒言

さきに, 文部省特定研究の分担として, 人類活動一とくに工業活動一によって水質がどの ように変化するか, その水質の変化をどのような自然科学的因子や社会学的因子によって記述 する事ができるかを, 室蘭港内外の海域の海水の水質を例として研究し, 工業活動による水質 の変化は, 海水の過マンガン酸カリウム消費量及び銅, 鉛, 亜鉛含量のような自然科学的因子 と室蘭市の大口電気消費量, 製造品出荷高等の社会学的因子とで, ある程度表わし得る事を報 告^{1)~3)} した。

今回の研究では,噴火湾に流入する強酸性河川によって,その海水一特に沿岸海水一の水 質の変化が,沿岸の海洋生物の無機成分一銅,亜鉛,鉛一にどのような変化をもたらすかを主 とし,前報とは逆に水質が還境に及ぼす影響の研究と,更に本研究の目的を海水中の微量成分

田中裕敏・下田信男

の溶存量,溶存状態,水棲動物への選択的濃縮等の考察に重点をおく事にした。このような見 地から,室蘭港内外の貝が他の海域の同種のものと較べてどのような化学成分上の相違をもっ ているかを調べる事とした。この為比較目的で,北海道でも比較的汚染の少ないとみられるよ うな海域のものも研究の対象とした。

表-1 海水及び貝の

				鉛				
場	所	種類	大きさ	海水	遠 沈	乾燥体	生肉中	進皖夜粉*
		·	(cm)	(ppm)	(ppm)	(ppm)	(ppm)	辰阳怀奴
絵	鞆	7 4 1		0.005	0.0025	14	2.2	$1.1\!\times\!10^2$
	"	ホタテ		0.005	0.0025	18	2.9	$1.5 imes10^2$
	"	アツエゾボラ	(小)	0.005	0.0025	17	2.7	$1.4 imes 10^{2}$
	"	エゾイガイ	7×4	0.005	0.0025	27	4.3	$2.2\!\times\!10^2$
	//		9×5	0.005	0.0025	45	7.2	$3.6\!\times\!10^2$
	"	"	13×6.5	0.005	0.0025	94	15.0	7.5×10^2
有	珠	<i>II</i> 	(小)			6.8	1.1	
dut-	 FR	アツエゾボラ	12×65		0.0009			
-	//	"	10×5		0.0009			
	"	ホタテ	11×11		0.0009	8	1.3	
		<i>"</i>	8×8		0.0009	7	1.1	
豊	浦	"	11×11		0.0004			
	<i></i>		8×8		0.0004			
礼	文		12×12		0.0004			
19 - 1 - 4 1		1 I I I I I I I I I I I I I I I I I I I	8×8		0.0004			
	// · · · · · · · · · · · · · · · · · ·		4.5×4.5					
Щ	畸	ホッキ	9×7		0.0006			
	森	"	12×10		0.0013			
室	蘭	ホタテ	16×16	0.007	0.0063	9	1.5	$2.1 imes 10^2$
	"	"	14×44	0.007	0.0063	12	1.9	$2.7\!\times\!10^2$
	"		12×12	0.007	0.0063	18	2.1	$3.0 imes 10^{2}$
佐	呂 間	"	10×10					
一伊	達					4. 		
八	雲			- 1				
落	部			-				
砂	原							
鹿	部							
折	戸川	and the second second	-			+ s		
標	準 海 水		0.003					
		1. #/ /le (.)			·····			

*濃縮係数 = <u>生物体 (なま) ppm</u> 海 水 中 ppm

(126)

研究の対象海域は,道南各地,道北の佐呂間湖で各種の貝(ホタテ,ホッキ,エゾイガイ, アツエゾボラ,アサリ等を得,同時にその地点での海水も採取した。

貝類の無機成分については村上等⁴⁾の詳細な研究があるが,これらの研究は貝類そのもの の成分にのみ重点がおかれ,海水の化学組成については文献による一般の値を引用している。

分析値と濃縮係数

		鉰				亜		鉛	
海 水 (ppm)	遠 沈 (海 水) (ppm)	乾燥体 (ppm)	生肉中 (ppm)	濃縮係数*	海 水 (ppm)	遠 (海水) (ppm)	乾燥体 (ppm)	生肉中 (ppm)	濃縮係数*
0.0020	0.0015	12.4	2.0	10×00^{2}	0.013	0.0036	181	29	2.2×10^{3}
0.0020	0.0015	4.2	0.7	$4\! imes\!10^2$	0.013	0.0036	150	24	1.8×10^{3}
0.0020	0.0015	40.6	6.5	32×10^2	0.013	0.0036	3,199	484	37.2×10^{3}
0.0020	0.0015	9.8	1.4	7×10^2	0.013	0.0036	276	44	$3.4 imes10^3$
0.0020	0.0015	7.0	1.1	6×10^{2}	0.013	0.0036	414	66	5.1×10^{3}
0.0020	0.0015	6.8	1.1	6×10^2	0.013	0.0036	664	106	8.2×10^{3}
· . ·		7.8	1.2				145	23	
0.0025	0.00025	27.8	4.4	18×10^{2}	0.009	0.0007	265	42	4.7×10^{3}
0.0025	0.00025	53.5	8.6	34×10^{2}	0.009	0.0007	330	53	5.9×10^{3}
0.0025	0.00025	6.1	1.0	4×10^{2}	0.009	0.0007	194	31	$3.4 imes 10^{3}$
0.0025	0.00025	5.3	0.9	4×10^{2}	0.009	0.0007	165	26	2.9×10^{3}
0.0010	0.0007	5.4	0.9	9×10^{2}	0.003	0.0005	183	29	$9.7 imes10^3$
0.0010	0.0007	5.4	0.9	9×10^{2}	0.003	0.0005	213	34	10.1×10^{3}
0.0020	0.00013	4.8	0.8	4×10^{2}	0.019	0.0013	175	28	$1.5 imes 10^{3}$
0.0020	0.00013	6.3	1.0	5×10^2	0.019	0.0013	145	23	$1.2 imes 10^3$
0.0020	0.00013	4.8	0.8	4×10^{2}	0.019	0.0013	158	25	1.3×10^{3}
0.0010		5.5	1.0	10×10^{2}			55	9	
0.0010	0.00013	4.3	0.7	7×10^2	0.012	0.0012	63	10	$0.8\! imes\!10^3$
0.0053	0.0043	5.2	0.8	2×10^2	0.030	0.00063	158	25	$0.8 imes 10^3$
0.0053	0.0043	5.8	0.9	2×10^{2}	0.030	0.00063	212	34	$1.1 imes10^3$
0.0053	0.0043	5.7	0.9	2×10^{2}	0.030	0.00063	182	29	1.0×10^3
		5.0	0.8				151	24	0.8×10^{3}
0.0034					0.024				
0.0015					0.006				
0.0010					0.005				Sec. April 1
0.0010					0.006	1		1.5.5	
0.0025				he e .	0.007		12 ¹⁰		
0.020					0.012		-	and the second se	
0.0006					0.001				

田中裕敏・下田信男

海水中の微量成分含有量は場所によって異なる事は明らかである。今回の研究では貝の棲息す る場所の海水の微量成分を定め,又遠沈法による沈降した物質(コロイド粒子)の微量成分も 定めて,海水中の微量成分含有量や溶存状態を加味して研究を行なった。

実験方法

貝および海水の採取地は室蘭,伊達,有珠,虻田,豊浦,礼文,山崎,八雲,森,砂原, 鹿部,それに佐呂間でそれらを第1図に示してある。貝はホタテ,ホッキ以外は天然のもので ある。それらを切断して砂を除き,簡単に蒸留水で洗い乾燥させたものを用いた。その乾燥試 料 4~5gを精秤し,硝酸一過塩素酸にて有機物を酸化し,メスフラスコにて 100 mℓ に合せ, pH=1 に保った。 これを原子吸光分析法にて測定した。 検量線の作成には貝の主要元素⁴ と 一致する様に標準液にその硝酸塩を加えた。海水の場合は試水1ℓを pH=4.2 に保ち, 5 mℓ の 1% APDC と, 25 mℓ の MIBK にて抽出し原子吸光分析法にて測定した。 この検量線の作成 は、一度抽出した海水中に測定すべき元素が無い事を確めた後標準液を加えた。

遠沈法によるコロイド粒子の測定は、遠心分離器(回転半径 150 mm)で試水 10ℓを 3200/ min で 30 分行ない、硝酸にて抽出したものを原子吸光分析法にて測定した。

尚,分析装置は日本 Jarrell-Ash AA-70 原子吸光装置を使用し,次の条件で行なった。

感 度:標準

バーナー: Hetco

波 長: 銅-3247 Å, 亜鉛-2139 Å, 鉛-2833 Å

ランプ: 銅-15 mA, 亜鉛-10 mA, 鉛-5 mA

燃料ガス: 水素 (0.7 kg/cm²)

支持ガス: 空気 (1.0 kg/cm²)

実験結果及び考察

海水に溶存している微量成分はその生物中に濃縮されるが、その濃縮の度合は元素の種類 によって異なる。今回の研究では噴火湾沿岸では人類活動、火山活動によって種々な微量元素 が流入するので、まず沿岸の海水のこれらの成分について知る必要がある。これら全てを表-1 にまとめ、海水の分析値を図示した(図-1)。

それによると折戸川の影響と思われる鹿部附近に銅, 亜鉛が多く, 砂原, 落部へと行くに 従い減少し, 礼文から伊達にかけては次第に上昇の傾向が見られ, 工業地帯室蘭では最高値を 示している。しかも噴火湾内の最も低い値の地域でも平均海水⁵⁾の数倍以上になっている事を 考えあわせると自然科学的因子や社会学因子によって水質が変化している事は明らかである。

つぎに貝についてみると、エゾイガイは大きさが大きくなるにつれて、鉛亜鉛の含有量が

海洋生物中の無機成分に関する地球化学的研究

増加している事がわかる。しかし銅 については分析値からは減少する傾 向がみられたが、この点については 更に研究したい。アツエゾボラは絵 鞆, 虻田にみられるように銅が極め て多いこれは海水から濃縮されたも のか或いは貝の種類によるものかも さらに調査したい。一方ホタテ貝に ついては比較的汚染のされていない と思われる道北の佐呂間湖の貝(海 水は調べてない)と、噴火湾の貝を 比較しても、又同一場所から採取し た大、小の貝について較べてみても その無機成分(銅, 亜鉛)には著し い変化は認め難い。これは養殖によ るもので、養殖は海底よりも上層で



行なわれている為底質の影響を受けない事,そして養殖の期間が短い事等によるものと思われる。

又,コロイド状粒子については,将来,海生動物への微量成分の濃縮係数を考慮する際, 役立てたいと考えている。今回の研究でも海水中の全銅含量中以上も遠沈による沈降物質中に 含まれていた例もあった。

尚,鉛の値については試料が少なかった為,原子吸光分析法の測定限度すれすれ又は感知 しないものが多く測定できなかったのは残念である。

[昭和 46 年度文部省特定研究中間報告に一部報告ずみ] (昭 46. 5. 20 受理)

文 献

- 1) 下田信男·石丸幸造: 室工大研報,7 (1), 102 (1970).
- 2) 下田信男·石丸幸造: 室工研報,7 (1),117 (1970).
- 3) 下田信男·石丸幹造·田中裕敏: 室工研報,7 (1),125 (1970).
- 4) 村上敏治·原石良雄: 姬路工大研報, 11, 163 (1960), 12, 137 (1960), 13, 98 (1961).
- 5) 理科年表 (1969).

A Method of Solving Some Problems in Structural Mechanics by Means of Finite Integration Transforms

Sumio G. Nomachi, Kenichi G. Matsuoka

Abstract

This paper presents inversion formulas coupled with a finite sine and cosine transforms which are defined by finite integration, together with the related formulas by which the finite defference equations can be solved in a similar way of the integral transform method.

As an illustrative example the elastic analysis of the Warren truss of n pannels is treated and the convergency of finite element method of triangular elements, which are applied to the plane stress problem and plate bending problem, is analytically confirmed by the aid of the presenting method.

1. Introduction

The definition of "Finite Integration", according to G. Boole¹⁾, in the inverse operation of "Finite Difference". The finite integral of a function with a certain kernel defines a finite integral transform, similary the finite integration would yield a finite integration transform. It is a well-known fact that the integral transforms play an important part in the field of continuum mechanics, so the finite integration transforms are supposed to be a some tool for the stress analysis of the fram work structure, and grid work structure.

We can extend the method to the analytical evaluation of the finite difference system which is made from the continuum elastic body by the finite element method.

2. Inversion Formulas with Respect to Finite Sine and Cosine Series

(a) The Formulas for the Function of Integer x

$$S_{i}[f(x)] = \sum_{x=1}^{n-1} f(x) \sin \frac{i\pi}{n} x^{2),3},$$

$$C_{i}[f(x)] = \sum_{x=1}^{n-1} f(x) \cos \frac{i\pi}{n} x.$$
(2.1)

We have the inversion formulas coupled with the above, as follows:

$$f(x) = \frac{2}{n} \sum_{i=1}^{n-1} \mathbf{S}_i \left[f(x) \right] \sin \frac{i\pi}{n} x,$$

$$f(x) = \frac{2}{n} \sum_{i=1}^n \mathbf{R}_i \left[f(x) \right] \cos \frac{i\pi}{n} x,$$

$$(2.2)$$

(131)

where

$$\begin{split} \boldsymbol{R}_{0} \Big[f(x) \Big] &= \frac{1}{2} \left\{ \boldsymbol{C}_{0} \Big[f(x) \Big] + \frac{1}{2} f(n) + \frac{1}{2} f(0) \right\} \, . \\ \boldsymbol{R}_{i} \Big[f(x) \Big] &= \boldsymbol{C}_{i} \Big[f(x) \Big] + (-1)^{i} \frac{1}{2} f(n) + \frac{1}{2} f(0) \, , \\ \boldsymbol{R}_{n} \Big[f(x) \Big] &= \frac{1}{2} \left\{ \boldsymbol{C}_{n} \Big[f(x) \Big] + (-1)^{n} \frac{1}{2} f(n) + \frac{1}{2} f(0) \right\} \, , \\ &\quad i = 0, 1 \cdots, n \, ; \quad x = 0, 1, \cdots, n \, . \end{split}$$

(b) The Formulas for the Function of $x + \frac{1}{2}$ Let us introduce the symbolic notation as

$$\bar{S}_{i}\left[f\left(x+\frac{1}{2}\right)\right] = \sum_{i=1}^{n-1} f\left(x+\frac{1}{2}\right) \sin \frac{i\pi}{n} \left(x+\frac{1}{2}\right),$$

$$S_{i}\left[f\left(x+\frac{1}{2}\right)\right] = \sum_{x=0}^{n-1} f\left(x+\frac{1}{2}\right) \sin \frac{\pi}{n} \left(x+\frac{1}{2}\right),$$

$$\bar{C}_{i}\left[f\left(x+\frac{1}{2}\right)\right] = \sum_{x=0}^{n-1} f\left(x+\frac{1}{2}\right) \cos \frac{i\pi}{n} \left(x+\frac{1}{2}\right).$$
(2.3)

In a similar way, we have inversion formulas:

$$\begin{aligned} f\left(x+\frac{1}{2}\right) &= \frac{2}{n} \sum_{i=1}^{n-1} \bar{S}_i \left[f\left(x+\frac{1}{2}\right) \right] \sin \frac{i\pi}{n} \left(x+\frac{1}{2}\right) \\ &\quad +\frac{1}{n} (-1)^x \bar{S}_n \left[f\left(x+\frac{1}{2}\right) \right], \\ f\left(x+\frac{1}{2}\right) &= \frac{2}{n} \sum_{i=2}^{n-1} \bar{C}_i \left[f\left(x+\frac{1}{2}\right) \right] \cos \frac{i\pi}{n} \left(x+\frac{1}{2}\right) \\ &\quad +\frac{1}{n} \bar{C}_0 \left[f\left(x+\frac{1}{2}\right) \right], \\ &\quad i=0,1, \cdots, n; \quad x=0,1, \cdots, n. \end{aligned}$$

3. Related Formulas

For convenience sake, let us define the modified mean and the modified difference as follows

$$f(x+1)+f(x) = V f(x)$$
, $f(x+1)-f(x-1) = A f(x)$.

Applying the above formulas to the first, the second differences, the modified mean, and the modified difference, we find that for the sine transforms,

$$S_{i}\left[\varDelta^{2}f(x-1)\right] = -\sin\frac{i\pi}{n}\left\{(-1)^{i}f(n) - f(0)\right\} - D_{i}S_{i}\left[f(x)\right], \quad (3.1)$$
$$S_{i}\left[\varDelta f(x)\right] = -2\sin\frac{i\pi}{n}\mathbf{R}_{i}\left[f(x)\right], \quad (3.2)$$

(132)

A Method of Solving Some Problems in Structural Mechanics by Means

$$S_{i}\left[\Delta f\left(x-\frac{1}{2}\right)\right] = -2\sin\frac{i\pi}{n}\overline{C}_{i}\left[f\left(x+\frac{1}{2}\right)\right],\qquad(3.3)$$

$$\boldsymbol{S}_{i}\left[\boldsymbol{V}f\left(\boldsymbol{x}-\frac{1}{2}\right)\right] = 2\cos\frac{i\pi}{2n}\boldsymbol{\bar{S}}_{i}\left[f\left(\boldsymbol{x}+\frac{1}{2}\right)\right],\tag{3.4}$$

$$\sum_{x=1}^{n-2} \mathcal{\Delta}^{2} f\left(x - \frac{1}{2}\right) \sin \frac{i\pi}{n} \left(x + \frac{1}{2}\right) = \sin \frac{i\pi}{2n} \left\{ 2f\left(\frac{1}{2}\right) - \mathcal{\Delta} f\left(\frac{1}{2}\right) - \mathcal{\Delta} f\left(\frac{1}{2}\right) - (-1)^{i} 2f\left(n - \frac{1}{2}\right) - \mathcal{\Delta} f\left(n - \frac{3}{2}\right) \right\} - D_{i} \bar{\mathbf{S}}_{i} \left[f\left(x + \frac{1}{2}\right) \right], \quad (3.5)$$

$$\sum_{i=1}^{n-2} \Delta f\left(x+\frac{1}{2}\right) \sin \frac{i\pi}{n} \left(x+\frac{1}{2}\right) = \sin \frac{i\pi}{2n} \left\{(-1)^{i} \Delta f\left(n-\frac{3}{2}\right) -\Delta f\left(\frac{1}{2}\right)\right\} - 2\sin \frac{i\pi}{n} \bar{C}_{i} \left[f\left(x+\frac{1}{2}\right)\right], \qquad (3.6)$$

$$\bar{\mathbf{S}}_{i}\left[\boldsymbol{\varDelta}f(x)\right] = -2\sin\frac{i\pi}{2n}\boldsymbol{R}_{i}\left[f(x)\right],\tag{3.7}$$

$$\bar{\mathbf{S}}_{i}\left[\mathbf{\mathcal{F}}f(x)\right] = \sin\frac{i\pi}{2n}\left\{f(0) - (-1)^{i}f(n)\right\} + 2\cos\frac{i\pi}{2n}\mathbf{S}_{i}\left[f(x)\right],\qquad(3.8)$$

and for the cosine transforms,

$$C_{i} \Big[\varDelta^{2} f(x-1) \Big] = (-1)^{i} \varDelta f(n-1) - \varDelta f(0) - D_{i} R_{i} \Big[f(x) \Big] , \qquad (3.9)$$

$$C_{i} \Big[\varDelta f(x) \Big] = -(-1)^{i} \varDelta f(n-1) - \varDelta f(0) + \Big(1 + \cos \frac{i\pi}{n} \Big) \Big\{ (-1)^{i} f(n) \Big\} \Big\} = -(-1)^{i} \varDelta f(n-1) - \varDelta f(0) + (1 + \cos \frac{i\pi}{n}) \Big\{ (-1)^{i} f(n) \Big\} = -(-1)^{i} \varDelta f(n-1) - \varDelta f(0) + (1 + \cos \frac{i\pi}{n}) \Big\} = -(-1)^{i} \varDelta f(n-1) - \varDelta f(0) + (1 + \cos \frac{i\pi}{n}) \Big\} = -(-1)^{i} \varDelta f(n-1) - \varDelta f(0) + (1 + \cos \frac{i\pi}{n}) \Big\} = -(-1)^{i} \varDelta f(n-1) - \varDelta f(0) + (1 + \cos \frac{i\pi}{n}) \Big\} = -(-1)^{i} \varDelta f(n-1) - \varDelta f(0) + (1 + \cos \frac{i\pi}{n}) \Big\} = -(-1)^{i} \varDelta f(n-1) - \varDelta f(0) + (1 + \cos \frac{i\pi}{n}) \Big\} = -(-1)^{i} \varDelta f(n-1) - \varDelta f(0) + (1 + \cos \frac{i\pi}{n}) \Big\} = -(-1)^{i} \varDelta f(n-1) - \varDelta f(0) + (1 + \cos \frac{i\pi}{n}) \Big\} = -(-1)^{i} \varDelta f(n-1) - \varDelta f(0) + (1 + \cos \frac{i\pi}{n}) \Big\} = -(-1)^{i} \varDelta f(n-1) - \varDelta f(0) + (1 + \cos \frac{i\pi}{n}) \Big\} = -(-1)^{i} \varDelta f(n-1) - \varDelta f(0) + (1 + \cos \frac{i\pi}{n}) \Big\} = -(-1)^{i} \varDelta f(n-1) - \varDelta f(0) + (1 + \cos \frac{i\pi}{n}) \Big\} = -(-1)^{i} \varDelta f(n-1) - \varDelta f(0) + (1 + \cos \frac{i\pi}{n}) \Big\} = -(-1)^{i} \varDelta f(n-1) - \varDelta f(0) + (-1)^{i} \varDelta f(n-1) - ($$

$$-f(0)\bigg\} + 2\sin\frac{i\pi}{n} S_i \bigg[f(x) \bigg], \qquad (3.10)$$

$$\sum_{k=1}^{n-2} \mathcal{\Delta}^{2} f\left(x-\frac{1}{2}\right) \cos \frac{i\pi}{n} \left(x+\frac{1}{2}\right) = -\cos \frac{i\pi}{2n} \left\{ \mathcal{\Delta} f\left(\frac{1}{2}\right) -(-1)^{i} \mathcal{\Delta} f\left(n-\frac{1}{2}\right) \right\} - D_{i} \bar{C}_{i} \left[f\left(x+\frac{1}{2}\right) \right], \qquad (3.13)$$

$$\sum_{x=1}^{n-2} f \mathcal{A}\left(x+\frac{1}{2}\right) \cos \frac{i\pi}{n} \left(x+\frac{1}{2}\right) = -\cos \frac{i\pi}{2n} \left\{ \overline{\mathcal{V}} f\left(\frac{1}{2}\right) -(-1)^{\epsilon} \overline{\mathcal{V}} f\left(n-\frac{3}{2}\right) \right\} + 2\sin \frac{i\pi}{n} \overline{S}_{\epsilon} \left[f\left(x+\frac{1}{2}\right) \right], \quad (3.14)$$

Sumio G. Nomachi, Kenichi G. Matsuoka

$$\bar{C}_{i}\left[\varDelta f(x)\right] = -\cos\frac{i\pi}{2n}\left\{f(0) - (-1)^{i}f(n)\right\} + 2\sin\frac{i\pi}{2n}\bar{S}_{1}\left[f(x)\right], \quad (3.15)$$
$$\bar{C}_{i}\left[\varDelta f(x)\right] = 2\cos\frac{i\pi}{2n}R_{i}\left[f(x)\right], \quad (3.16)$$

where

$$D_i = 2\left(1 - \cos\frac{i\pi}{n}\right).$$

4. Analysis of the Warren Truss

As an example, let us consider the Warren truss as shown in Fig. 1, u and w denote the horizontal and vertical displacements at a nodal point respectively. A_{i} , A_{u} and A_{d} are the cross sectional areas of the lower chords, the upper



chords and the diagonals, and λ , λ_a represent the lengths of chord members and the diagonals.

Then the stresses of the members are related with the displacements by the following equations

$$S_{r,r+1} = S_{r+1,r} = K_1(u_{r+1} - u_r),$$

$$S_{r+\frac{1}{2},r+\frac{3}{2}} = S_{r+\frac{3}{2},r+\frac{1}{2}} = K_2(u_{r+\frac{3}{2}} - u_{r+\frac{1}{2}}),$$

$$S_{r,r+\frac{1}{2}} = S_{r+\frac{1}{2},r} = K_3\{(u_{r+\frac{1}{2}} - u_r)\alpha - (w_{r+\frac{1}{2}} - w_r)\beta\},$$

$$S_{rr-\frac{1}{2}} = S_{r-\frac{1}{2},r} = K_2\{(u_r - u_{r-\frac{1}{2}})\alpha + (w_r - w_{r-\frac{1}{2}})\beta\},$$

$$(4.1)$$

where

$$K_1 = \frac{EA_i}{\lambda}, \quad K_2 = \frac{EA_u}{\lambda}, \quad K_3 = \frac{EA_d}{\lambda}, \quad \alpha = \cos \theta, \quad \beta = \sin \theta.$$

And the equilibrium of forces at the nodes r and $r + \frac{1}{2}$ written in, for the horizontal components

A Method of Solving Some Problems in Structural Mechanics by Means

$$\begin{split} S_{r\cdot r+1} - S_{r\cdot r-1} + (S_{r\cdot r+\frac{1}{2}} - S_{r\cdot r-\frac{1}{2}}) \alpha + H_r \\ &= K_1 \Delta^2 u_{r-1} + K_3 \alpha^2 (\mathcal{F} u_{r-} - 2u_r) \\ &- K_3 \alpha \beta \Delta w_{r-\frac{1}{2}} + H_r = 0 , \quad (4.2) \\ S_{r+\frac{1}{2}} - S_{r+\frac{1}{2} \cdot r+\frac{3}{2}} + (S_{r+\frac{1}{2} \cdot r+\frac{1}{2}} - S_{r\cdot r+\frac{1}{2}}) \alpha + H_{r+\frac{1}{2}} \\ &= K_2 \Delta^2 u_{r-\frac{1}{2}} + K_3 \alpha^2 (\mathcal{F} u_r - 2u_{r+\frac{1}{2}}) \\ &+ K_3 \alpha \beta \Delta w_r + H_{r+\frac{1}{2}} = 0 \quad (4.3) \end{split}$$

for the vertical components

$$(S_{r\cdot r+\frac{1}{2}} + S_{r\cdot r+\frac{1}{2}})\beta - P_r = K_3 \alpha \beta \Delta u_{r-\frac{1}{2}} - K_3 \beta^2 (\nabla w_{r-} - 2w_r) - P_r = 0$$
(4.4)
$$(S_{r+\frac{1}{2}\cdot r+1} + S_{r+\frac{1}{2}\cdot r})\beta + P_{r+\frac{1}{2}} = K_3 \alpha \beta \Delta u_r + K_3 \beta^2 (\nabla w_r - 2w_{+r\frac{1}{2}}) + P_{r+\frac{1}{2}} = 0$$
(4.5)



in which H, P are the external forces acting at the nodal point.





So. 4

The equilibrium of forces at the nodal points 0, $\frac{1}{2}$ are

$$K_1 \Delta u_0 + K_3 \alpha^2 (u_2^1 - u_0) - K_3 \alpha \beta (w_2^1 - w_0) + H_0 = 0, \quad (4.6)$$

$$K_{3}\alpha\beta(u_{\frac{1}{2}}-u_{0})-K_{3}\beta^{2}(w_{\frac{1}{2}}-w_{0})+P_{0}=0, \qquad (4.7)$$

$$K_{2} \Delta u_{\frac{1}{2}} + K_{3} \alpha^{2} (\nabla u_{0} - 2n_{\frac{1}{2}}) + K_{3} \alpha \beta \Delta w_{0} + H_{\frac{1}{2}} = 0, \quad (4.8)$$

$$K_{3}\alpha\beta\Delta u_{0} + K_{3}\beta^{2}(\Delta w_{0} - 2w_{\frac{1}{2}}) + P_{\frac{1}{2}} = 0, \qquad (4.9)$$

and the equations at the nodal points n, $n - \frac{1}{2}$ could easily be written in a similar way.

Applying the symbolic operators S_i , C_i , \bar{S}_i , \bar{C}_i to the equations (4.2), (4.3), (4.4), (4.5) respectively and satisfying the boundary conditions that the truss is simply suppored,

we have

Fig. 3.

{

$$K_{1}D_{i} + 2K_{3}\alpha^{2}R_{i}[u_{r}] - 2K_{3}\alpha^{2}\cos\frac{i\pi}{2n}\bar{C}_{i}[u_{r+\frac{1}{2}}] + 2K_{3}\alpha\beta\sin\frac{i\pi}{2n}\bar{S}_{i}[w_{r+\frac{1}{2}}] = C_{i}[H_{r}], \qquad (4.10)$$

$$2K_{3}\beta^{2}\boldsymbol{S}_{i}[\boldsymbol{w}_{r}] - 2K_{3}\alpha\beta\sin\frac{i\pi}{2n}\overline{\boldsymbol{C}}_{i}[\boldsymbol{u}_{r+\frac{1}{2}}] - 2K_{3}\beta^{2}\cos\frac{i\pi}{2n}\overline{\boldsymbol{S}}_{i}[\boldsymbol{w}_{r+\frac{1}{2}}] = \boldsymbol{S}_{i}[\boldsymbol{P}_{r}], \qquad (4.11)$$

$$-2K_{3}\alpha^{2}\cos\frac{i\pi}{2n}R_{i}[u_{r}]-2K_{3}\alpha\beta\sin\frac{i\pi}{2n}S_{i}[w_{r}] + \{K_{2}D_{i}+2K_{3}\alpha^{2}\}\bar{C}_{i}[u_{r+\frac{1}{2}}] = \bar{C}_{i}[H_{r+\frac{1}{2}}], \qquad (4.12)$$

Sumio G. Nomachi, Kenichi G. Matsuoka

$$2K_{3}\alpha\beta\sin\frac{i\pi}{2n}\boldsymbol{R}_{i}[\boldsymbol{u}_{r}] - 2K_{3}\beta^{2}\cos\frac{i\pi}{2n}\boldsymbol{S}_{i}[\boldsymbol{w}_{r}] + 2K_{3}\beta^{2}\bar{\boldsymbol{S}}_{i}[\boldsymbol{w}_{r+\frac{1}{2}}] = \bar{\boldsymbol{S}}_{i}[\boldsymbol{P}_{r+\frac{1}{2}}], \qquad (4.13)$$

from which we find out the integration transforms of the displacements, and invert them into the actual displacements.

Taking the case when the concentrated load acts at the nodal point c, we obtain

$$C_{i}[H_{r}] = \bar{C}_{i}[H_{r+\frac{1}{2}}] = \bar{S}_{i}[P_{r+\frac{1}{2}}] = 0,$$

$$S_{i}[P_{r}] = P \sin \frac{i\pi}{n} C,$$

from which the nodal displacements are written in the closed form, as follows

$$\begin{split} u_{r} &= \frac{\alpha P}{K_{1} \cdot \beta} \cdot \begin{cases} \frac{c}{3n} \left\{ (n^{2} - c^{2}) - 3(n - r)^{2} \right\}, \quad r \geq c \\ \frac{n - c}{3n} \left\{ 3r^{2} - c(2n - c) \right\}, \quad r < c \end{cases} \tag{4.14} \\ u_{r + \frac{1}{2}} &= \frac{\alpha P}{K_{2} B} \cdot \begin{cases} \frac{c}{3n} \left\{ 3(n - r)(n - r + 1) - (n^{2} - c^{2}) \right\}, \quad r \geq c \\ \frac{n - c}{3n} \left\{ c(2n - c) - 3r(r + 1) \right\} & r < c \end{cases} \end{cases} \\ w_{r} &= \frac{2K_{1} - K_{3} \alpha^{2}}{K_{1} \cdot K_{3} \beta^{2}} P \cdot \begin{cases} \frac{c(n - r)}{n} \\ \frac{r(n - c)}{n} \\ \frac{r(n - c)}{n} \\ \frac{r(n - c)}{6n} \left\{ c(2n - c) - r^{2} + 1 \right\}, \quad r \geq c \\ \frac{r(n - c)}{6n} \left\{ c(2n - c) - r^{2} + 1 \right\}, \quad r < c \end{cases} \end{cases} \\ w_{r + \frac{1}{2}} &= \frac{P}{K_{3} \cdot \beta^{2}} \cdot \begin{cases} \frac{c}{n} (2n - 2r - 1) \\ \frac{n - c}{n} (2r + 1) \\ \frac{n - c}{3n} (2r + 1) \left\{ c(2n - c) - r(r + 1) \right\}, \quad r < c \end{cases} \end{cases}$$

and the stresses of the members are written in

(136)

A Method of Solving Some Problems in Structural Mechanics by Means



5. Convergency of Finite Element Mthod by Means of Finite Integration Transforms

The most important question for the user of the finite element method, is whether the method yields sufficiently accurate results for his purpose. Numerous test calculations have been performed in

test calculations have been performed in order to compare results obtained by means of the finite element method with known analytical solution, but they have only partly answered the above question. There still remains the fundamental question whether the finest limit of the element can insure us the exact solution of the differential equation.

We will illustrate that the finite integration transforms can analitically examine the convergency of the finite element method.

(a) Plane Stress Problem

Let us take the triangular element as shown in Fig. 4, then the stiffness matrix [K] is found as⁴⁾



529

Fig. 4.

(137)

Sumio G. Nomachi, Kenichi G. Matsuoka

$$[K] = \begin{bmatrix} K_{ii} & K_{ij} & K_{im} \\ K_{ji} & K_{jj} & K_{jm} \\ K_{mi} & K_{mj} & K_{mm} \end{bmatrix},$$
(5.1)

where

$$[K_{rs}] = \frac{Et}{4 \cdot A \cdot (1 - \nu^2)} \begin{bmatrix} b_r b_s + \frac{1 - \nu}{2} c_a c_s & \nu b_r c_s + \frac{1 - \nu}{2} b_s c_r \\ \nu b_s c_r + \frac{1 - \nu}{2} b_r c_s & c_r c_s + \frac{1 - \nu}{2} b_r b_s \end{bmatrix},$$

$$b_i = y_j - y_m, \quad c_i = x_m - x_j,$$

A, t; the area and the thickness of a triangular element respectively,

from which we have for the case without body forces,

$$\{F\}^e = [K] \cdot \{\delta\}^e, \qquad (5.2)$$

[V] (s)

where

$$\{F\}^{e} = \{F_{xi} \ F_{yi} \ F_{xj} \ F_{yi} \ F_{xm} \ F_{ym}\}^{T}, \\ \{\delta\}^{e} = \{u_{i} \ v_{i} \ u_{j} \ v_{j} \ u_{m} \ v_{m}\}^{T}.$$

Assemble the triangular elements as shown in Fig. 5, then the equilibrium of forces in the x direction are expressed by, at the node (x, y)



$$\frac{4}{1-\nu^{2}}\left(u_{xy}-\frac{1}{2}\varDelta_{x}u_{x-\frac{1}{2}\cdot y}\right)+\frac{2}{1+\nu}\left(u_{xy}-\frac{1}{2}\nabla_{y}u_{x\cdot y-\frac{1}{2}}\right)\\-\frac{1}{2(1-\nu)}\varDelta_{x}\varDelta_{y}\upsilon_{x-\frac{1}{2}\cdot\cdot y-\frac{1}{2}}=0,$$
(5.3)

at the node
$$\left(x + \frac{1}{2}, y + \frac{1}{2}\right)$$

$$-\frac{4}{1 - \nu^{2}} \left(u_{x + \frac{1}{2}, y + \frac{1}{2}} - \frac{1}{2} \nabla_{x} u_{x \cdot y + \frac{1}{2}}\right) + \frac{2}{1 + \nu} \left(u_{x + \frac{1}{2}, y + \frac{1}{2}}\right)$$

$$-\frac{1}{2} \nabla_{y} n_{x + \frac{1}{2}y} - \frac{1}{2} \frac{1}{2(1 - \nu)} \mathcal{A}_{x} \mathcal{A}_{y} v_{x \cdot y} = 0, \qquad (5.4)$$

at the node $\left(x, y + \frac{1}{2}\right)$

$$\frac{4}{1-\nu^2} \left(u_{x \cdot y + \frac{1}{2}} - \frac{1}{2} \varDelta_x n_{x - \frac{1}{2}y + \frac{1}{2}} \right) + \frac{2}{1+\nu} \left(u_{x \cdot y + \frac{1}{2}} - \frac{1}{2} \nabla_y u_{x \cdot y} \right) = 0, \quad (5.5)$$

at the node $\left(x + \frac{1}{2}, y\right)$

A Method of Solving Some Problems in Structural Mechanics by Means

531

$$\frac{4}{1-\nu^2} \left(n_{x+\frac{1}{2},y} - \frac{1}{2} \mathcal{V}_x u_{x,y} \right) + \frac{2}{1+\nu} \left(u_{x+\frac{1}{2},y} - \frac{1}{2} \mathcal{V}_y u_{x+\frac{1}{2},y-\frac{1}{2}} \right) = 0.$$
 (5.6)

Making the finite integration transforms from the equations $(5.3)\sim(5.6)$, and combining them adequately, we have

$$\frac{1}{(1+\nu)(3-\nu)} \left\{ 4 + \frac{D_i}{1-\nu} + \frac{1-\nu}{4} D_r \right\} R_i S_r[u_{x\cdot y}] \\ - \frac{4}{(1+\nu)(3-\nu)} \cos \frac{i\pi}{2n} \cos \frac{r\pi}{2m} \bar{C}_i \bar{S}_r[u_{x+\frac{1}{2}\cdot y+\frac{1}{2}}] \\ + \frac{1}{1-\nu} \sin \frac{i\pi}{2n} \sin \frac{r\pi}{2m} \bar{S}_i \bar{C}_r[u_{x+\frac{1}{2}\cdot y+\frac{1}{2}}] = 0 , \qquad (5.7)$$
$$\frac{1}{(1+\nu)(3-\nu)} \left\{ 4 + \frac{D_i}{1-\nu} + \frac{1-\nu}{4} D_r \right\} \bar{C}_i \bar{S}_r[u_{x+\frac{1}{2}\cdot y+\frac{1}{2}}] \\ - \frac{4}{(1+\nu)(3-\nu)} \cos \frac{i\pi}{2n} \cos \frac{r\pi}{2m} R_i S_r[u_{x\cdot y}] \\ + \frac{1}{1-\nu} \sin \frac{i\pi}{2n} \sin \frac{r\pi}{2m} S_i R_r[u_{x\cdot y}] = 0 , \qquad (5.8)$$

in which boundary conditions are to be given as to eliminate the boundary values.

In a similar way, the equilibrium of forces in the y direction leads to the following results;

$$\frac{1}{(1+\nu)(3-\nu)} \left\{ 4 + \frac{D_r}{1-\nu} + \frac{1-\nu}{4} D_i \right\} \bar{S}_i \bar{C}_r [u_{x+\frac{1}{2}\cdot y+\frac{1}{2}}] - \frac{4}{(1+\nu)(3-\nu)} \cos \frac{i\pi}{2n} \cos \frac{r\pi}{2m} S_i R_r [u_{x\cdot y}] + \frac{1}{1-\nu} \sin \frac{i\pi}{2n} \sin \frac{r\pi}{2m} R_i S_r [u_{x\cdot y}] = 0, \qquad (5.9) \frac{1}{(1+\nu)(3-\nu)} \left\{ 4 + \frac{D_r}{1-\nu} + \frac{1-\nu}{4} D_i \right\} S_i R_r [v_{x\cdot y}] - \frac{4}{(1+\nu)(3-\nu)} \cos \frac{i\pi}{2n} \cos \frac{r\pi}{2m} \bar{S}_i \bar{C}_r [v_{x+\frac{1}{2}\cdot y+\frac{1}{2}}] + \frac{1}{1+\nu} \sin \frac{r\pi}{2n} \sin \frac{r\pi}{2m} \bar{C}_i \bar{S}_r [u_{x+\frac{1}{2}\cdot y+1}] = 0. \qquad (5.10)$$

Eliminating $\bar{C}_i \bar{S}_r [u_{x+\frac{1}{2}\cdot y+\frac{1}{2}}]$, $\bar{S}_i \bar{C}_r [v_{x+\frac{1}{2}\cdot y+\frac{1}{2}}]$ in the equations (5.7), (5.8) and (5.9), we have

$$\left\{4 + \frac{D_i}{1 - \nu} + \frac{1 - \nu}{4}D_a\right\} \mathbf{R}_i S_r[u_{x \cdot y}] - \frac{4\cos\frac{i\pi}{2n}\cos\frac{r\pi}{2m}}{\left\{4 + \frac{D_i}{1 - \nu} + \frac{1 - \nu}{4}D_r\right\}} \cdot \left\{4\cos\frac{i\pi}{2n}\right\}$$
Sumio G. Nomachi, Kenichi G. Matsuoka

$$\times \cos \frac{r\pi}{2m} \mathbf{R}_{i} \mathbf{S}_{r} [u_{x \cdot r}] - \frac{(1+\nu)(3-\nu)}{1-\nu} \sin \frac{i\pi}{2n} \sin \frac{r\pi}{2m} \mathbf{S}_{i} \mathbf{R}_{r} [u_{x \cdot y}]$$

$$+ \frac{\frac{(1+\nu)(3-\nu)}{1-\nu} \sin \frac{i\pi}{2n} \sin \frac{r\pi}{2m}}{\left\{4 + \frac{D_{r}}{1-\nu} + \frac{1-\nu}{4} D_{i}\right\}} \cdot \left\{4 \cos \frac{i\pi}{2n} \cos \frac{r\pi}{2m} \mathbf{S}_{i} \mathbf{R}_{r} [v_{x \cdot y}]$$

$$- \frac{(1+\nu)(3-\nu)}{1-\nu} \sin \frac{i\pi}{2n} \sin \frac{r\pi}{2m} \mathbf{R}_{i} \mathbf{S}_{r} [u_{x \cdot y}]\right\} = 0,$$
(5.11)

which corresponds to the equilibrium of forces in the x direction.

Neglecting the higher order of D_i and D_r , we can write equation (5.11) in the following form;

$$\left\{\frac{D_{i}}{1-\nu^{2}}+\frac{D_{r}}{2(1+\nu)}\right\}\boldsymbol{R}_{i}\boldsymbol{S}_{r}\left[\boldsymbol{u}_{x\cdot\boldsymbol{y}}\right]+\frac{1}{2(1-\nu)}\sin\frac{i\pi}{n}\sin\frac{r\pi}{m}\boldsymbol{S}_{i}\boldsymbol{R}_{r}\left[\boldsymbol{v}_{x\cdot\boldsymbol{y}}\right]=0.$$
(5.12)

Making the element be infinitly small, is equivalent to letting n and m be infinite, thus we have

$$D_i \doteq \left(\frac{i\pi}{n}\right)^2$$
, $D_r \doteq \left(\frac{r\pi}{m}\right)^2$, $\sin \frac{i\pi}{n} \doteq \left(\frac{i\pi}{n}\right)$, $\sin \frac{r\pi}{m} \doteq \left(\frac{r\pi}{m}\right)$.

In the other words, the more number of subdivision is used for the presented problem, the closer the finite integration transforms corresponding to it become the finite integral transforms. We therefore, write the equation (5.12) as follows

$$\frac{1}{(1-\nu^2)} \cdot \frac{\partial^2 u}{\partial x^2} + \frac{1}{2(1+\nu)} \cdot \frac{\partial^2 u}{\partial y^2} + \frac{1}{2(1-\nu)} \cdot \frac{\partial^2 v}{\partial x \partial y} = 0, \qquad (5.13)$$

which is for the case of infinitesimal subdivision. Likewise, the equilibrium of forces in the y direction yields

$$\frac{1}{2(1-\nu)} \cdot \frac{\partial^2 u}{\partial x \partial y} + \frac{1}{2(1+\nu)} \cdot \frac{\partial^2 v}{\partial x^2} + \frac{1}{(1-\nu^2)} \cdot \frac{\partial^2 v}{\partial y^2} = 0.$$
 (5.14)

A couple of equations (5.13) and (5.14) are well-known as the differential equations for the plane stress state. So it is concluded that this kind of subdivision method would lead us to the exact solution by letting the number of element be infinity.

(b) Bending Problem of Plate

A hybrid finite element method which was proposed by Kubo and Yoshida⁵⁾ will be taken into account. The notation $M = (M_x + M_y)/(1 + \nu)$ leads to M = -D $(\partial^2 w/\partial x^2 + \partial w^2/\partial y^2)$. M_i , M_j , M_k denote the values of M at the vertices on the triangular element *i*, *j*, *k* respectively, then the M-diagram is drawn as Fig. 6.

Assuming that the shearing forces along the sides of triangle are positive

(140)

A Method of Solving Some Problems in Structural Mechanics by Means



directing downward as shown in Fig. 7, we have

$$l_{ij}Q_{ij} = \frac{1}{4A_{ijk}} \left\{ (l_{ij}^2 + l_{jk}^2 - l_{ki}^2)M_i + (l_{ij}^2 + l_{kj}^2 - l_{ij}^2)M_j - 2l_{ij}^2M_k \right\},\$$

in which A_{ijk} is the area of the triangle. These shearing forces may be replaced by the concentrated forces at the vertices as follows:

$$\begin{split} \overline{F}_i &= \frac{1}{2} (l_{ij} Q_{ij} + l_{ik} Q_{ik}) = \frac{1}{8A_{ijk}} \left\{ 2l_{jk}^2 M_i \right. \\ & \left. + (l_{ij}^2 - l_{jk}^2 - l_{ki}^2) M_j + (l_{ki}^2 - l_{ij}^2 - l_{jk}^2) M_k \right\}. \end{split}$$

The equilibrium of forces at the node i is expressed by

$$P_i = \sum \overline{F}_i \tag{5.15}$$

in the case of the distributed load, the equivalent vertex load should be introduced,

$$\overline{P}_i = \frac{A_{ijk}}{12}(2q_i + q_j + q_k)$$

where q_i , q_j , q_k denote the values of the distributed load at the vertices, and

$$P_i = \sum \overline{P}_i$$

which turns to

$$\sum \overline{P}_i = \sum \overline{F}_i \tag{5.16}$$

The similar discussion may be valied for the relation between the deflection and M,

$$\begin{split} \overline{W}_{i} &= \frac{A_{ijk}}{12D} (2M_{i} + M_{j} + M_{k}) \\ \overline{N}_{i} &= \frac{1}{8A_{ijk}} \left\{ 2l_{jk}^{2} w_{i} + (l_{ij}^{2} - l_{jk}^{2} - l_{ki}^{2}) w_{j} + (l_{ki}^{2} - l_{ij}^{2} - l_{jk}^{2}) w_{k} \right\} \end{split}$$

which is followed by

Sumio G. Nomachi, Kenichi G. Matsuoka

y+i

 $y + \frac{1}{2}$

Y

$$\sum \overline{W}_i = \sum \overline{N}_i \tag{5.17}$$

where w_i , w_j , w_k are the deflections at the vertices on the triangular element.

Setting the layout of the triangular element as shown in Fig. 8 we can write for the node (x, y) as

so the equation of the equilibrium of forces as follows

$$4M_{x\cdot y} - \varDelta_x^2 M_{x-1\cdot y} - \nabla_x \nabla_y M_{x-\frac{1}{2}\cdot y-\frac{1}{2}} = \frac{a^2}{8} (8q_{x\cdot y} + \varDelta_x^2 q_{x-1\cdot y} + \nabla_x \nabla_y q_{x-\frac{1}{2}\cdot y-\frac{1}{2}}), \qquad (5.18)$$

from which the integration transform produces the following expression

$$(4-D_{i})\mathbf{S}_{i}\mathbf{S}_{r}[M_{x,y}] - 4\cos\frac{i\pi}{2n}\cos\frac{r\pi}{2m}\mathbf{\bar{S}}_{i}\mathbf{\bar{S}}_{r}[M_{x+\frac{1}{2},y+\frac{1}{2}}] = a^{2}\left(1-\frac{D_{i}}{8}\right)\mathbf{S}_{i}\mathbf{S}_{r}[q_{x,y}] + \frac{a^{2}}{2}\cos\frac{i\pi}{2n}\cos\frac{r\pi}{2m}\mathbf{\bar{S}}_{i}\mathbf{\bar{S}}_{r}[q_{x+\frac{1}{2},y+\frac{1}{2}}].$$
(5. 19)

Likewise, at the node $\left(x + \frac{1}{2}, y + \frac{1}{2}\right)$ $(4 + D_i) \bar{S}_i \bar{S}_r [M_{x + \frac{1}{2} \cdot y + \frac{1}{2}}] - 4 \cos \frac{i\pi}{2n} \cos \frac{r\pi}{2m} S_i S_r [M_{x \cdot y}]$ $= a^2 \left(1 - \frac{D_i}{8}\right) \bar{S}_i \bar{S}_r [q_{x + \frac{1}{2} \cdot y + \frac{1}{2}}] + \frac{a^2}{2} \cos \frac{i\pi}{2n} \cos \frac{r\pi}{2m} S_i S_r [q_{x \cdot y}].$ (5.20)

Equation (5. 19) and (5. 20) yield,

$$(12D_{i} + 4D_{r} + D_{i}^{2} - D_{i}D_{r})S_{i}S_{r}[M_{xy}] = a^{2} \left(6 - \frac{1}{2}D_{r} - \frac{1}{8}D_{i}^{2} + \frac{1}{8}D_{i}D_{r}\right)S_{i}S_{r}[q_{x \cdot y}] + 6a^{2}\cos\frac{i\pi}{2n}\cos\frac{r\pi}{2m}\bar{S}_{i}\bar{S}_{r}[q_{x + \frac{1}{2} \cdot y + \frac{1}{2}}].$$
(5. 21)

Making subdivision infinitely small, and increasing their numbers to infinity, we can write

A Method of Solving Some Problems in Structural Mechanics by Means

$$D_{i} \doteq \left(\frac{i\pi}{n}\right)^{2}, \quad D_{r} \doteq \left(\frac{r\pi}{m}\right)^{2}$$
$$\cos \frac{i\pi}{2n} \doteq 1 - \frac{1}{8} \left(\frac{i\pi}{n}\right)^{2}, \quad \cos \frac{i\pi}{2m} \doteq 1 - \frac{1}{8} \left(\frac{r\pi}{m}\right)^{2}.$$

We substitute the above into the equation (5.21), and neglect the higher order term, the equation (5.21) finally becomes

$$\left\{12\left(\frac{i\pi}{n}\right)^2 + 4\left(\frac{r\pi}{m}\right)^2\right\} \mathbf{S}_i \mathbf{S}_r \left[M_{x \cdot y}\right] = 12a^2 \mathbf{S}_i \mathbf{S}_r \left[q_{x \cdot y}\right].$$
(5. 22)

Denoting l_x and l_y the lengthes of the plate in the x and y directions, we have

$$\sqrt{3} ma = l_y, \quad na = l_x,$$

then equation (5.22) can be written as follows:

$$\left\{ \left(\frac{i\pi}{l_x}\right)^2 + \left(\frac{r\pi}{l_y}\right)^2 \right\} \boldsymbol{S}_{\boldsymbol{i}} \boldsymbol{S}_{\boldsymbol{r}} \left[\boldsymbol{M}_{xy} \right] = \boldsymbol{S}_{\boldsymbol{i}} \boldsymbol{S}_{\boldsymbol{r}} \left[\boldsymbol{q}_{x \cdot y} \right], \qquad (5.23)$$

which is equivalent to

$$\frac{\partial^2 M}{\partial x^2} + \frac{\partial^2 M}{\partial y^2} = -q \tag{5.24}$$

in a same way, we come to the expression

$$\frac{\partial^2 w}{\partial x^2} + \frac{\partial^2 w}{\partial y^2} = -\frac{M}{D}$$
(5.25)

Thus, the method considered is convergent to the differential equation of the bending of plate.

6. Conclusion

An analitical approach, the finite integration transforms, for finding the solution for regular structural lattices or the assemble of a regularly distributed finite element is presented.

The approach which the authors had partly presented can treat the problem of the regulaly distributed triangular net by the aid of a set of formulas regarding $\sin \frac{i\pi}{n} \left(x + \frac{1}{2}\right)$ and $\cos \frac{i\pi}{n} \left(x + \frac{1}{2}\right)$.

(Received May 20, 1971)

535

References

- G. Boole: A Treatise on the Calculus of Finite Differences, 2nd ed., Dover Publications, New York, 1960, p. 62.
- 2) S. G. Nomachi: On Finite Fourier Sine Series with Respect to Finite Differences, the

Memoirs of the Muroran Institute of Technology, Vol. 5, No. 1, 1965, p. 187.

- S. G. Nomachi: A Note on Finite Fourier Transforms Concerning Finite Integration, the Memoirs of the Muroran Institute of Technology, Vol. 5, No. 2, 1966, p. 205.
- O. C. Zienkiewicz: The Finite Element Method in Structural and Continuum Mechanics, McGraw-Hill, Maidenhead, 1968, p. 26.
- 5) K. Kubo and Y. Yoshida: An Approach for the Analysis of Thin Plates in Bending, Proceedings of the Japan Society of Civil Engineers, No. 167, 1969, p. 9.

両端固定ヒンジ支承を有する変断面合成箱桁橋の 設計試案とその力学的特性について

中村作太郎

On the Tentative Design and Mechanical Property of the Composite Box Girder Bridge with Variable Cross Section and Both Hinge-Fixed Supports

Sakutaro Nakamura

Abstract

The present writer tentatively designed a composite box girder bridge with the variable cross sections and both the hinge-fixed supports for the purpose of increasing the structural economy, the lateral stability, and the quakeproof.

He calculated the axial force, the deflection, the bending moment, and the stress intensity by applying the digital computer, and investigated carefully on the theoretical property of its structural mechanics.

I. 緒 言

従来,単径間の鋼桁橋及び合成桁橋などにおける支承構造は,一端固定ヒンジ支承,他端 可動ヒンジ支承とするのが常道とされている。すなわち,単純桁型式のみが昔から用いられて 来ている。

その理由は,不静定構造の桁橋とすれば温度変化及び支承部の不等沈下などの影響を受け,不測の不静定応力を生じて種々支障を来たす恐れがあるとしたものである。

しかし、単純桁橋はその支承部の構造からみて必ずしもあらゆる場合に最適であるとはい い難いと思う。静荷重に対してはよいとしても、動的荷重すなわち地震荷重・風荷重・衝撃荷 重その他に対する安定問題については、もっと吟味研究を要するものと思う。

現に各地における地震による被害状況をみても、単純桁橋の受けた被害がかなり多いよう であり、検討を要する問題であると思う。

本研究は,上述の観点に基ずき,桁の横安定度と耐震性を良好ならしめる目的で,両端を 固定ヒンジ支承とせる変断面合成箱桁橋を採用し,その力学的特性について吟味研究したもの である。

著者は先に鋼床板を有する変断面鋼箱桁橋の設計試案とその力学的特性¹⁾ならびに変断面

鋼箱桁模型の基礎的実験²⁾ について研究発表を行ない,その力学的経済性及び横安定性の優れ ている点を明らかならしめたが,今回は合成箱桁橋に変断面を採用し,しかも両端を固定ヒン ジ支承として,その力学的経済性と横安定度ならびに耐震・耐風性を更に増加しようと考え, 従来全く用いられたことのない試案設計を試みた。

支間は単径間の合成箱桁橋として適当と思われる 50 m (桁橋としての中級) を採用し,有 効幅員 9.0 m の道路橋として設計を試み,電子計算機 (本学所有 FACOM 231) を利用してそ の力学的特性³⁾ を吟味研究し,同形の両端単純桁橋と比較検討した。

II. 設計試案

1. 設計条件

支間:50 m,有効幅員:9 m (車道・歩道共),橋種:一等道路橋,形式:上路式活荷重合 成箱桁橋 (変断面),支承条件:両端固定ヒンジ支承,荷重:T-20 及びL-20,橋面勾配:横断 2% 抛物線,床版:鉄筋コンクリート床版 ($\sigma_{28}=200 \text{ kg/cm}^2$,ただし合成箱桁とした場合 $\sigma_{28}=$ 280 kg/cm²,支圧 $\sigma_{28}=250 \text{ kg/cm}^2$),舗装:アスファルト舗装 5.0 cm 及び防水層 0.5 cm,鋼材の 種類:SS 41 及び SM 50;SS 41 の許容応力度: $\sigma_{ca}=1,300 \text{ kg/cm}^2$, $\sigma_{ta}=1,400 \text{ kg/cm}^2$;SM 50 の許容応力度: $\sigma_{ca}=1,800 \text{ kg/cm}^2$, $\sigma_{ta}=1,900 \text{ kg/cm}^2$

2. 設計概要

図-1 及び 図-2 は,著者の設計試案になる両端固定ヒンジ支承を有する変断面合成箱桁橋の一般側面図及び横断面図の概略を示したものである。







設計に当っては,普通の単純変断 面合成箱桁橋の計算法に準じて,床 版・縦桁・支材・主桁・ずれ止め・腹 鈑の補剛・たわみ・沓の順に,一通り の計算を行ない,特に主桁の両端固定 ヒンジ支承による軸力の力学的各影響 について吟味・追求した。

A. 床 版

死荷重は一般部で 547 kg/m²,片 持部で 835 kg/cm²,地覆 216 kg/m,高 欄 60 kg/m とし,活荷重は T-20 (後 輪 P=8.0 t),高欄推力を床版の中立軸 上1 m に 250 kg/m で作用するものと し,衝撃係数は i=20/(50+l) を用い, 一般部で i=0.375,片持部で 0.395 と して計算した。床版の厚さ 18 cm と なり,一般部では $\sigma_c=68.25$ kg/cm² < 70 kg/cm², $\sigma_s=1,361.6$ kg/cm² < 1,400-





kg/cm², 片持部では σ_c =45.2 kg/cm²<70 kg/cm², σ_s =1,191 kg/cm²<1,400 kg/cm² となった。 B. 縦 桁

縦桁の計算は等径間連続桁 (*l*=5.556 m) として計算し, 死荷重は 1.848 t/m, 活荷重 *P*= 18.656 t, 衝撃係数 *i*=0.360 として, 曲げモーメント及び反力を計算し, 断面決定を行なった。

SM 50 級の鋼材を使用し,許容応力には σ_{ta} =1,900 kg/cm², σ_{ca} =1,800-1.1 (*l/b*)² を用い, 1-Flg. pl. 210×13, 1-Web pl. 550×8, 1-Flg. pl. 210×12 よりなる I 形断面を使用した。

上縁圧縮応力度 $\sigma_{e}=1,759<1,800 \text{ kg/cm}^2$, 下縁引張応力度 $\sigma_{t}=1,861<1,900 \text{ kg/cm}^2$, 上縁 引張応力度 $\sigma_{t}=1,208<1,900 \text{ kg/cm}^2$, 下縁圧縮応力度 $\sigma_{t}=1,277<1,759 \text{ kg/cm}^2$ 。

C. 支 材

縦桁最大反力 R=40.878 t, 部材力 S=30.577 t を求め, 部材断面を SS 41 鋼材で, 1-pl. 200×12, 1-pl. 120×12 と定め, F_{ea}=32.909 t>30.577 t なることを検照した。

また上フランジ間対材の計算及び縦桁を連続桁と仮定した場合の検討も行なった。

D. 主 桁

主桁は鋼材重量・床版重量に対しては非合成とし、防水層・舗装・高欄の一部の重量及び活荷重に対しては合成箱桁として働くように設計した。

(147)

合成前の荷重としては、床版・縦桁上ハンチの重量、鋼材重量の合計 6.650 t/m, 合成後 の荷重としては、死荷重の合計 1.297 t/m, 活荷重は衝撃係数 i=0.20 とみて、衝撃荷重を加え た合計 point load P=50.220 t, uniform load p=3.504 t/m を用い、曲げモーメント・反力・ せん断力を求め、断面の決定を行なった。

合成されるコンクリートの断面積合計 A_c=23,066 cm², 鋼材は SM 50 級とし断面は上突 縁開放の逆梯形箱桁とし橋軸方向に断面の変化する変断面とする。(図-3 参照)



図-3 逆梯形鋼箱桁(上突縁開放)断面図

a) 断 面 I

2-Flg. pl. 630×32, 2-Web pls. 2,731×10, 1-Flg. pl. 3,200×9 (有効 3,100), 2-Ribs 100×8, 2-Flg. pls. 885×29 (有効 835), 2-Ribs 110×8 断面積合計 A=1,746.3 cm²

合成前の断面応力度 $\sigma_{s}=1,582 \text{ kg/cm}^{2}, \sigma_{t}=1,012 \text{ kg/cm}^{2}$

合成断面の合成応力度 σ_c=1,582+171=1,753 kg/cm²<1,800 kg/cm²

 $\sigma_t = 1,012 + 829 = 1,841 \text{ kg/cm}^2 < 1,900 \text{ kg/cm}^2$

コンクリートの硬化乾燥収縮による応力

 $\sigma_c = -226 \text{ kg/cm}^2$, $\sigma_t = 31 \text{ kg/cm}^2$

コンクリートの温度差による応力

 $\sigma_c = \pm 205 \text{ kg/cm}^2$, $\sigma_t = \pm 27 \text{ kg/cm}^2$

b) 断 面 II

2-Flg. pls. 630×32, 2-Web pls. 2,731×10, 1-Flg. pl. 3,200 (有効 3,100)×9, 2-Ribs 100 ×8, 2-Flg. pls. 885 (有効 835)×26, 2-Ribs 110×8 断面積合計 A=1,696.2 cm² 合成前の断面応力度 $\sigma_c = 1,558 \text{ kg/cm}^2, \sigma_t = 1,023 \text{ kg/cm}^2$

合成断面の合成応力度 σ_c=1,558+163=1,721 kg/cm²<1,800 kg/cm²

```
\sigma_t = 1,023 + 838 = 1,861 \text{ kg/cm}^2 < 1,900 \text{ kg/cm}^2
```

コンクリートの硬化乾燥収縮による応力

 $\sigma_c = -226 \text{ kg/cm}^2$, $\sigma_t = 33 \text{ kg/cm}^2$

コンクリートの温度差による応力

 $\sigma_c = \pm 205 \text{ kg/cm}^2$, $\sigma_t = \pm 30 \text{ kg/cm}^2$

c) 断 面 III

2-Flg. pls. 630×32, 2-Web pls. 2,348×10, 1-Flg. pl. 3,510 (有効 3,410)×9, 2-Ribs 100

×8, 2-Flg. pls. 885 (有効 835)×26, 2-Ribs 110×8 断面積合計 A=1,647.5 cm²

合成前の断面応力度 $\sigma_c = 1,603 \text{ kg/cm}^2, \sigma_t = 994 \text{ kg/cm}^2$

合成断面の合成応力度 *σ_c*=1,603+159=1,762 kg/cm²<1,800 kg/cm²

 $\sigma_t = 994 + 833 = 1,827 \text{ kg/cm}^2 < 1,900 \text{ kg/cm}^2$

コンクリートの硬化乾燥収縮による応力

 $\sigma_c = -226 \text{ kg/cm}^2$, $\sigma_t = 30 \text{ kg/cm}^2$

コンクリートの温度差による応力

 $\sigma_c = \pm 200 \text{ kg/cm}^2$, $\sigma_t = \pm 28 \text{ kg/cm}^2$

d) 断 面 IV

2-Flg. pls. 630×29, 2-Web pls. 1,966×10, 1-Flg. pl. 3,800 (有効 3,700)×9, 2-Ribs 100 ×8, 2-Flg. pls. 885 (有効 835)×20, 2-Ribs 断面積合計 A=1,459.2 kg/cm²

合成前の断面応力度 $\sigma_c = 1.638 \text{ kg/cm}^2$, $\sigma_t = 1.032 \text{ kg/cm}^2$

合成断面の合成応力度 σ_c=1,638+122=1,760 kg/cm²<1,800 kg/cm²

 $\sigma_t = 1,032 + 832 = 1,864 \text{ kg/cm}^2 < 1,900 \text{ kg/cm}^2$

コンクリートの硬化乾燥収縮による応力

 $\sigma_c = -226 \text{ kg/cm}^2$, $\sigma_t = 33 \text{ kg/cm}^2$

コンクリートの温度差による応力

 $\sigma_c = \pm 195 \text{ kg/cm}^2$, $\sigma_t = \pm 28 \text{ kg/cm}^2$

e) 断 面 V

2-Flg. pls. 630×29, 2-Web pls. 1,584×10, 1-Flg. pl. 4,120 (有効 4,020)×9, 2-Ribs 100 ×8, 2-Flg. pls. 885 (有効 835)×17, 2-Ribs 110×8 断面積合計 A=1,369.7 kg/cm²

合成前の断面応力度 $\sigma_c = 1,192 \text{ kg/cm}^2, \sigma_t = 746 \text{ kg/cm}^2$

合成断面の合成応力度 *σ_e*=1,192+69=1,261 kg/cm²<1,800 kg/cm²

 $\sigma_t = 746 + 594 = 1,340 \text{ kg/cm}^2 < 1,900 \text{ kg/cm}^2$

コンクリートの硬化乾燥収縮による応力。

 $\sigma_c = -229 \text{ kg/cm}^2$, $\sigma_t = 34 \text{ kg/cm}^2$

コンクリートの温度差による応力

 $\sigma_c = \pm 195 \text{ kg/cm}^2$, $\sigma_t = \pm 29 \text{ kg/cm}^2$

f) 断 面 VI

2-Flg. pls. 400×21, 2-Web. pls. 1,316×10, 1-Flg. pl. 4,340 (有効 4,240)×9, 2-Ribs 100 ×8, 2-Flg. pls. 885 (有効 835)×13, 2-Ribs 110×8 断面積合計 A=1,072.5 cm²

合成前の断面応力度 $\sigma_c = 575 \text{ kg/cm}^2$, $\sigma_t = 230 \text{ kg/cm}^2$

合成断面の合成応力度。 σ_c=575+12=587 kg/cm²<1,800 kg/cm²

 $\sigma_t = 230 + 164 = 394 \text{ kg/cm}^2 < 1,900 \text{ kg/cm}^2$

コンクリートの硬化乾燥収縮による応力

 $\sigma_c = -271 \text{ kg/cm}^2$, $\sigma_t = 35 \text{ kg/cm}^2$

コンクリートの温度差による応力

 $\sigma_c = \pm 206 \text{ kg/cm}^2$, $\sigma_t = 26 \text{ kg/cm}^2$

上述の断面 I~断面 VI において,その許容応力度の算定は,乾燥収縮による応力の場合は,上・下フランジに対し,それぞれ15%及び5%割増し,更に温度差応力加算の場合は,それぞれに対し30%及び20%割増して求める。

上フランジの場合

主荷重: $\sigma_{ca}=1,800 \text{ kg/cm}^2$, 主荷重+硬化乾燥: $\sigma_{ca}=2,070 \text{ kg/cm}^2$, 主荷重+温度差+硬化乾燥: $\sigma_{ca}=2,340 \text{ kg/cm}^2$

下フランジの場合

主荷重: $\sigma_{ca}=1,900 \text{ kg/cm}^2$, 主荷重+硬化乾燥: $\sigma_{ca}=1,995 \text{ kg/cm}^2$, 主荷重+温度差+硬化乾燥: $\sigma_{ca}=2,280 \text{ kg/cm}^2$

上述の通りの許容応力度となり、各断面におけるそれぞれの合成応力度が何れもその許容 範囲内に納まるので安全である。



図-4 合成後の追加曲げモーメント図

(150)

543

図-4 は合成後に追加される曲げモーメント及び抵抗曲げモーメントのダイヤグラムである。

E. ずれ止め

ジベル1個の耐荷力 type A: D=34.799 t, type B: D=14.652 t

床版と鋼桁の接触面に働く単位長当りせん断力

pt. 0: $\tau = 939 \text{ kg/cm}$, pt. 2: $\tau = 630 \text{ kg/cm}$, pt. 3: $\tau = 412 \text{ kg/cm}$,

pt. 4: $\tau = 259 \text{ kg/cm}$, pt. 5: $\tau = 172 \text{ kg/cm}$

温度差による単位長当りせん断力
τ=176 kg/cm

乾燥収縮によるせん断力は主荷重によるせん断力と方向反対のため考慮しないこととする。
ずれ止めの間隔 pt.0: *p*=*D*/τ=31.2 cm, pt.2: *p*=55.2 cm, pt.3: *p*=35.5 cm, pt 4: *p*=56.5 cm, pt.5: *p*=85.1 cm となり,実施間隔はそれぞれ, 30 cm, 50 cm, 33 cm, 50 cm, 50 cm, 50 cm

その他, ずれ止めの最大間隔・最小間隔, ジベルに生ずる応力度, 溶接部の検査, ずれ止め付近のコンクリートのせん断応力度などの計算を行なった。

F. 腹鈑の補剛

a) 支点付近のせん断応力度

合成前及び合成後のせん断流の計算を行ない、その合計として次の計算値を得た。

- 上フランジ: 合成前 243.6 kg/cm, 合成後 2.9 kg/cm, 合計せん断流 246.5 kg/cm

ウエツブ: 合成前 763.4 kg/cm, 合成後 573.1 kg/cm, 合計せん断流 1,336.5 kg/cm

下フランジ: 合成前 720.0 kg/cm, 合成後 349.8 kg/cm, 合計せん断流 1,069.8 kg/cm

せん断応力度 上フランジ: τ=117.3 kg/cm², ウエツブ: τ=1,336.5 kg/cm², 下フラン

ジベルのせん断応力度 $\tau = q/t_e = 435.8 \text{ kg/cm}^2$

ニコンクリート床版のせん断応力度 $\tau = (q/t) \langle G_c/G_s \rangle = 6.5 \text{ kg/cm}^2 > 10 \text{ kg/cm}^2$

b) 端補剛材の応力度

SS-41 鋼材を用い、片側補剛材の受け持つ軸力 P=183.7 t に対し、1-pl. 240×10、1-pl. 300×25、1-pl. 300×22、断面積合計 165.0 cm² とした。

 $\sigma_c = P/A = 1,113 \text{ kg/cm}^2 < 1,199 \text{ kg/cm}^2$

c) 中間補剛材の検査

所要断面二次モーメント $I=598 \text{ cm}^4$ なる故, 1-pl. $150 \times 9 \text{ を用い}$, $A=13.5 \text{ cm}^2$, $I_x=1,012 \text{ cm}^4$ なる故, $I_x > I$ となり安全。

d) 支点付近せん断力による腹鈑の座屈に対する検査

補剛材の剛度の検査に始まり、腹鈑の座屈に対する安全率 $\nu = \tau_k/\tau = 4.2 > 1.35$

544

e) 支間中央付近の曲げモーメントに対する検査

水平補剛材の所要断面二次モーメント I の計算を行ない,使用断面 1-pl. 100×9,断面積 A=9.0 cm², $I_{a}=306$ cm⁴>243.5 cm⁴

また, 最上部の局部座屈に対する検査を行ない, $\sigma_{\nu ki} = 3,434.4 \text{ kg/cm}^2 > 2,280 \text{ kg/cm}^2$ (SM 50)

G. た わ み

合成前の荷重によるたわみ $\delta_1 = 10.57 \text{ cm}$

合成後の荷重によるたわみ

死荷重によるたわみ $\delta_2 = 0.68$ cm, 活荷重によるたわみ (衝撃荷重を含まぬ) $\delta_3 = 2.45$ cm たわみ剛度の検査 $\delta_3/l = 1/2,041 < 1/600$

死・活荷重合計たわみ(衝撃荷重を含まぬ) $\delta = \delta_1 + \delta_2 + \delta_3 = 13.70$ cm

これに対し、両端単純支持の場合は、 $\delta_1 = 20.30 \text{ cm}, \delta_2 = 1.3 \text{ cm}, \delta_3 = 4.7 \text{ cm}$ となり、 $\delta = \delta_1 + \delta_2 + \delta_3 = 26.30 \text{ cm}$ で、両端固定ヒンジ支承の場合よりもかなりたわみは大となる。

なお, 沓その他の設計については, 全く新しい研究問題として残し, ここでは省略する。 ただし, 一通りの概略計算を行ない, その可能性については検照したことを付する。

3. 設計上の問題点

設計上の問題としては, 両端共固定ヒンジ支承を有する全く新しい型式の橋梁であるので,その支承部特に新しい沓の開発にかかっていると思う。

特に横安定性と耐震性の増大を一つの目的としているのであるから、風力と地震力の動的 荷重に対し充分強剛なる沓及び支承部の構造としなければならない。

また両端の拘束により生ずる温度差応力によっても絶対破壊することのないような沓・支 承部及び各部の構造としなければならないことは勿論であり,更に詳細設計について吟味検討 を重ねる必要があると考える。

従来このような観点から設計・製作された沓・支承部の構造は全くないので,理論計算で は不明な現象を実物実験などにより充分吟味研究し,万全の構造としなければならない。

この意味からいって、支承部及び沓の設計については、別個に研究を重ねて行くべきもの と考える。

III. 力学的特性について

1. 両端固定ヒンジ桁の理論解式^{3)~5)}

図-5 は両端固定ヒンジ桁に垂直等分布荷重が満載された場合を示したもので,桁の各繊維 は伸長しなくてはならない。各繊維に伸長現象が生ずれば,力学上当然軸張力が発生すること になる。

(152)



図-5 等分布満載荷重を受ける両端固定ヒンジ桁の図

いま桁に生ずる軸張力を一定とし,水平反力と等しく X とする。 桁の左支点よりの距離に生ずる曲げモーメント M は

$$M = \frac{Px}{2} - \frac{qx^2}{2} - Xy \tag{1}$$

桁の基本微分方程式に代入すれば

$$\frac{d^2y}{dx^2} - \frac{X}{KI}y + \frac{1}{KI}\left(\frac{Px}{2} - \frac{qx^2}{2}\right) = 0$$
(2)

いま、軸張力 X を一定とすれば、K は x に無関係となり、(2)の解は次式の通りになる。

$$y = C_1 e^{mx} + C_2 e^{-mx} + \frac{Px}{2X} - \frac{qx^2}{2X} - \frac{qKI}{X^2}$$

$$(3)$$

$$C \subset \mathcal{K} \qquad m = \sqrt{\frac{X}{KI}}, \qquad q = \frac{P}{l}$$

この式に含まれる二つの積分定数 C_1 , C_2 は x=0 に対して y=0, x=l/2 に対しては dy/dx=0 なる条件より決定される。この二つの条件より, C_1 , C_2 が求まる。

$$C_{1} = \frac{qKI}{2X^{2}\cosh\omega} (\cosh\omega - \sinh\omega), \qquad C_{2} = \frac{qKI}{2X^{2}\cosh\omega} (\cosh\omega + \sinh\omega)$$

$$E \subseteq K \qquad \omega = \frac{l}{2}\sqrt{\frac{X}{KI}}$$

しかしながら、K = E(1 + X/EA)で与えられ、X/EAが1に比べて微量であるから、Kの代りに Eを用いても差支えないと考え、

$$\omega = \frac{l}{2} \sqrt{\frac{X}{EI}} \tag{4}$$

C1, C2 を (3) 式に代入し,

$$y = \frac{P}{2X} \left(x - \frac{x^2}{l} - \frac{l}{2\omega^2} \right) + \frac{Pl \cosh\left(\frac{2x\omega}{l} - \omega\right)}{4\omega^2 X \cosh\omega}$$
(5)

桁の中央部では,

$$y = \frac{Pl}{4X} \left\{ \frac{1}{2} - \frac{1}{\omega^2} \left(1 - \frac{1}{\cosh \omega} \right) \right\} \qquad \text{ttt} \qquad \omega = \frac{l}{2} \sqrt{\frac{X}{EI}} \tag{6}$$

この式を2回微分して変形し、桁の基本微分方程式より曲げモーメント M の表式は次の 通りとなる。

$$M = \frac{Pl}{4\omega^2} \left\{ 1 - \frac{\cosh\left(\frac{2x\omega}{l} - \omega\right)}{\cosh\omega} \right\}$$
(7)

中央部では, している からない かくりょう かくりょう かくしょう しょうしょう

$$M = \frac{Pl}{4\omega^2} \left(1 - \frac{1}{\cosh \omega} \right) + \frac{1}{\cosh \omega}$$
 (8)

上述の (5)~(8) 式の中には、 ω 及び X を含んでいる。 ω は X の函数であり、 X は荷重に よって桁の両端に誘導せられるものであるから未知量である。

そこで荷重によって誘導せられる X さえ決定出来れば、(5)~(8) 式によりたわみ y 及び曲 げモーメント *M* が計算出来る。

| 軸張力 X は伸長した長さ $\mathit{Al}=Xl/EA$ と dy/dx の微小なものに対する近似式 $4l = \int_{a}^{1/2} (dy/dx)^2 dx$ より,次式により誘導せられる。

$$\int_{0}^{\frac{l}{2}} \left(\frac{dy}{dx}\right)^{2} dx - \frac{Xl}{EA} = 0 \tag{9}$$

(6) 式より (dy/dx)² を求めて (9) 式に代入すれば、X に関する次のような函数方程式が得 られるから,これによって軸張力 X を求めることが出来る。

$$\frac{P^2}{96\omega^2\cosh^2\omega} \left(6 + 24\cosh^2\omega - 4\omega^2\cosh^2\omega - \frac{15\sinh 2\omega}{\omega}\right) + \frac{X^3}{EA} = 0$$
(10)

$$\Xi \subset \mathcal{K} \qquad \omega = \frac{l}{2}\sqrt{\frac{X}{EI}}$$
(11)

(11) 式より $X=4\omega^2 EI/l^2$ を求め, (10) 式に代入し整理すると次式を得る。

$$\frac{6+24\cosh^2\omega-4\omega^2\cosh^2\omega-\frac{15\sinh 2\omega}{\omega}}{\omega^6\cosh^2\omega} = -\frac{6,144E^2I^3}{Aq^2l^3}$$

$$\frac{2}{L}$$
(12)

(12) 式より軸力 X を求めることは、かなり手数を要するので、ωは普通の桁では相当小さ いことに留意し、 $\sinh \omega = \omega + \omega^3 / 3 + \omega^5 / 5 + \cdots$, $\cosh \omega = 1 + \omega^2 / 2 + \omega^4 / 4 + \cdots$ とし、これを (12) 式に代入し微小項を省略すると次のような X の近似式が得られるから、この近似式5)を用 いて計算することも出来る。

$$X = \frac{17A(ql)^2 l^4}{|\underline{8}\ EI^2}$$
(13)

(154)

2. 軸力・たわみ・曲げモーメントの計算

A. 軸力の計算(厳密及び近似計算)

死荷重: 主桁鋼材重量 $q_1 = 1.376$ t/m, 縦桁重量 $q_2 = 0.076$ t/m, 上フランジ間対材重量 $q_3 = 0.0395$ t/m, 支材重量 $q_4 = 0.0396$ t/m, 補剛材その他重量 $q_5 = 0.050$ t/m, 鉄筋コンクリート 床版重量 $q_6 = 5.536$ t/m, 防水層及び舗装重量 $q_7 = 1.035$ t/m, 高欄重量 $q_8 = 0.060$ t/m, 合計 $q_a = q_1 + q_2 + q_3 + q_4 + q_5 + q_6 + q_7 + q_8 = 8.213$ t/m

活荷重: point load $q_P = 1.004$ t/m, uniform load $q_P = 3.504$ t/m, 合計 $q_l = q_P + q_P = 4.508$ t/m 死・活荷重合計: $q = q_l + q_l = 12.721$ t/m

断面積: pt.1の A_1 =0.4368 m², pt.2の A_2 =0.4665 m², pt.3の A_3 =0.4754 m², pt.4の A_4 =0.4943 m², pt.5の A_5 =0.4991 m², pt.6の A_6 =0.5041 m², 平均値A=0.4794 m² (合成断面の断面積でコンクリートは鋼に換算)

断面二次モーメント: pt. 1 の I_1 =0.1161 m⁴, pt. 2 の I_2 =0.1726 m⁴, pt. 3 の I_3 =0.2636 m⁴, pt. 4 の I_4 =0.3973 m⁴, pt. 5 の I_5 =0.5219 m⁴, 平均値 I=0.3360 m⁴ (合成断面の断面二次 モーメントでコンクリートは鋼に換算)

(12) 式の右辺の平均値: $-6,144E^2I^3/Aq^2l^8 = -33.9168$

(12) 式の左辺 $f(\omega) = (6+24 \cosh^2 \omega - 4\omega^2 \cosh^2 \omega - 15 \sinh 2\omega/\omega)/\omega^6 \cosh^2 \omega$ を電子計算機 FACOM 231 (室蘭工業大学所有) を利用して計算させた。

(12)の函数方程式における ω の値が小さくなって来ると、僅かの誤差も著しく影響することがわかったので、FACOM 231 の特長を活

かし、有効数字 45 桁の計算により $f(\omega)$ を求 めた。 $\omega = 0 \sim 1.0$ の範囲の $f(\omega)$ 曲線を示せ ば、図-6 の通りである。

図-6 において, $f(\omega) = -33.9168$ の点を 探し求めれば, その時の $\omega = 0.112$ が得ら れる。

そこで、軸力 $X = 4\omega^2 E I/l^2 = 141.62$ t となる。また(13)式により近似値を求めれば次の通りである。

近似式(13)

 $X = 17A(ql)^2 l^4 / 8 EI^2 = 215.57 \text{ t}$

B. たわみ・曲げモーメントの計算
 (厳密及び近似計算)

a) 厳密計算



ω=0.112, 軸力 X=141.62 t とし, (6) 式を用いて中央点の合成たわみを計算する。

$$y = \frac{Pl}{4X} \left\{ \frac{1}{2} - \frac{1}{\omega^2} \left(1 - \frac{1}{\cosh \omega} \right) \right\} = 13.70 \text{ cm}$$
 (合成前・合成後の合計)

なお、合成前のたわみ $y_1 = 10.57$ cm、合成後の追加たわみ $y_2 = 3.13$ cm となる。 次に中央点の曲げモーメントを (8) 式により計算する。

合成前・合成後の合成曲げモーメント $M = \frac{Pl}{4\omega^2} \left(1 - \frac{1}{\cosh \omega}\right) = 3,954.770$ t-m 合成前 $M_1 = 1,953.894$ t-m, 合成後の追加 $M_2 = 2,000.876$ t-m b) 近 似 計 算

ω=0.138, 軸力 X=215.57 t とし, (6) 式を用いて中央点の合成たわみを計算する。

$$y = \frac{Pl}{4X} \left\{ \frac{1}{2} - \frac{1}{\omega^2} \left(1 - \frac{1}{\cosh \omega} \right) \right\} = 14.54 \text{ cm} \quad (合成前・合成後の合計)$$

なお、合成前のたわみ y_1 =11.22 cm、合成後のたわみ y_2 =3.32 cm となる。 次に中央点の曲げモーメントを (8) 式により計算する。

合成前・合成後の合成曲げモーメント $M = \frac{Pl}{4\omega^2} \left(1 - \frac{1}{\cosh \omega}\right) = 3,944.08$ t-m 合成前 $M_1 = 1,948.616$ t-m, 合成後の追加 $M_2 = 1,995.464$ t-m

橋種	単純変断面合成箱 桁橋	本橋(両端固定ヒンジ変断面合成箱桁橋)					
支承条件	一端固定ヒンジ, 他端可動ヒンジ支承	Ī	両端固定ヒンジ支産	ヒンジ支承			
計算方法		両端固定ヒンジ桁の厳密計算 近 似 計 算					
	単純 桁 の 計 算 (手回し計 簋機)	温度無視	温度考慮(+80℃)	温度無視			
		(12)式, 電算機 (45 桁)	最大引張力考慮 最大圧縮力考慮	(13)式, 手回し計算機			
ω	·	0.112	荷重のみ 0.112 荷重のみ 0.112	0.138			
$X\left< \mathrm{t} \right>$	0	+141.62	荷重 +141.62 荷重 +141.62 温度 (-80°C) -2,840.00 -2,840.00 合計 +2,981.62 合計 -2,698.38	+215.57			
	合成前 20.3	合成前 10.57	合成前 9.94 合成前 11.01	合成前 11.22			
$y_{\ell/2}~({ m cm})$	合成後 6.0	合成後 3.13	合成後 2.95 合成後 3.26	合成後 3.32			
	合計 26.3	合計 13.70	合計 12.89 合計 14.27	合計 14.54			
$M_{l/2}$ (t-m)	合成前 2,078.125	合成前 1,953.894	合成前 1,890.678 合成前 2,017.049	合成前 1,948.616			
	合成後 2,128.063	合成後 2,000.876	合成後 1,936.292 合成後 2,065.521	合成後 1,995.464			
	合計 4,206.188	合計 3,954.770	合計 3,826.970 合計 4,082.570	合計 3,944.080			

表一1 軸力 (X)・中央点たわみ (y_{1/2})・中央点曲げ モーメント (M_{1/2})の比較表

(註) X:軸力, y_{1/2}:支間中央点のたわみ, M_{1/2}:支間中央点の曲げモーメント

549

3. 力学的吟味·検討

上述の計算結果を単純桁型式としての変断面合成箱桁橋の場合と比較吟味したほか、両端 固定ヒンジ支承のため生ずる温度差応力⁶⁾の計算も試み、多角的な力学的吟味・検討を行なっ た。表-1 は一端固定ヒンジ,他端可動ヒンジ支承を有する単純桁橋と両端固定ヒンジ支承を有 する本橋との軸力 X,中央点のたわみ y_{1/2},中央点の曲げモーメント M_{1/2} などに関する比較・ 吟味の結果を示した表である。

また,架設時期により生ずる温度差歪と両支点の水平拘束が原因で,桁には温度差軸力が 発生する。いまこの影響により発生する局部温度差応力度及び温度合成応力度を特に計算すれ

			温度 歪・	温度による 歪・応 力		局部温度差応力 σ_t (kg/cm ²)		許容	温度合成	割増許容
梁設時期	材種	温 度 差	与歪	拘束応力	支承面	シベル 接合面	自由 境界 面	σ_{al} (kg/cm^2)	σ (kg/cm^2)	$\frac{1.150\sigma_{al}}{(\text{kg/cm}^2)}$
1~2月	コンクリート	+30℃ (上昇)	伸び	圧縮応力		- 24	0	- 100	-115.4	- 115
	鋼 SM 50	+80℃ (上昇)	伸び	圧縮応力	-2,016	- 403	0	-1,800	2,209	-2,070
	コンクリート	+20℃ (上昇) -10℃ (下降)	伸び 縮み	王縮応力 引張応力		-14.4 + 7.2	0	-100 + 15	- 95.3	- 115 +17.25
3~4月	鋼 SM 50	+60°C (上昇) -30°C (下降)	伸び 縮み	圧縮応力 引張応力	-1,512 + 756	-302 + 151	0	-1,800 +1,900	-2,055 +1,919	-2,070 +2,185
	コンクリート	+15℃ (上昇) -15℃ (下降)	伸び 縮み	圧縮応力 引張応力		-10.8 + 10.8	0	- 100 + 15	- 75.3	- 115 +17.25
5~6月	鋼 SM 50	+40℃ (上昇) -40℃ (下降)	伸び 縮み	圧縮応力 引張応力	-1,008 +1,008	-202 + 202	0	-1,800 +1,900	-1,901 +1,983	-2,070 +2,185
7 0 19	コンクリート	-30℃ (下降)	縮み	引張応力		+ 24	0	+ 15		+17.25
7~8月	鋼 SM 50	-80℃ (下降)	縮み	引張応力	+2,016	+403	0	+1,900	+2,237	+2,185
9~10月	コンクリート	-15℃ (下降) +15℃ (上昇)	縮み 伸び	引張応力 圧縮応力		+10.8 -10.8	0	+ 15 - 100	- 75.3	+17.25 - 115
	鋼 SM 50	-40℃ (下降) +40℃ (上昇)	縮み 伸び	引張応力 圧縮応力	-1,008 -1,008	+202 -202	0	+1,900 -1,800	+1,983 -1,901	+2,185 -2,070
11~12月	コンクリート	−10℃ (下降) +20℃ (上昇)	縮み 伸び	引張応力 圧縮応力		+ 7.2 -14.2	0	+ 15 - 100	- 95.3	+17.25 - 115
	鋼 SM 50	-30℃ (下降) +60℃ (上昇)	縮み 伸び	引張応力 圧縮応力	+1,512 - 756	$+ 302 \\ - 151$	0	+1,900 -1,800	+1,919 -2,055	+2,185 -2,070

表一2 架設時期による温度差軸力により生ずる局部 温度差応力度及び温度合成応力度

ば, 表-2の結果が得られる。また,表 中に示した局部的温度差応力度を求める のに必要なグラフを示せば,図-7の通り となる。

表-1 を見ればわかる通り,両端固定 ヒンジ変断面合成箱桁橋における支間中 央点のたわみ及び曲げモーメントとも, 同支間同形の単純変断面合成箱桁橋の場 合に比べ,かなり小さくなるので力学的 経済性において有利である。

問題となるのは架設時期による温度 差応力及び合成応力度であるが,表-2を 見ればわかる通り,5~6月または9~10 月に架設すれば充分安全であるし,3~4 月または11~12月に架設しても一応安



全圏内にある。1~2月の架設では、鋼材の引張応力度において幾分許容応力度を超過すること となる。7~8月の架設の場合においては、鋼材の圧縮応力度とコンクリートの引張応力度が許 容応力度⁶⁾を幾分超過することがわかった。

IV. 結 言

両端固定ヒンジ支承を有する変断面合成箱桁橋の軸張力の計算においては,有効数字 45 桁 に指定の電子計算機 (FACOM 231) による厳密計算結果は, $\omega=0.112$, X=141.62 t となった が,近似計算式による手廻し計算機の結果は, $\omega=0.138$, X=215.57 t となった。また,支間 中央点のたわみ及び曲げモーメントは,同支間同形の単純変断面合成箱桁橋の場合に比べ,軸 張力にともなう水平反力の影響によりかなり減少するので,力学的経済性が得られ有利である。

次に,温度差の影響であるが,これにともなう軸力を考慮しても力学的経済性において は,単純桁型式の場合よりもかなり有利になるようである。

ただ,架設時期によっては,局部的な温度差応力度が許容応力度を超過したり,温度合成 応力度が割増許容応力度を超過したりする場合があるので注意を要する。

これは、SM 50 の代りに SM 53 とか SM 58 を使用すれば問題は解決するが、それよりも 架設時期を例えば、5~6 月あるいは、9~10 月に指定すれば充分安全であると思う。

しかし,温度差による応力現象は理論計算通りになるかどうか疑問であるし,非常に複雑 な現象がともなう場合もあり得るので,両端固定ヒンジ桁の温度差応力の実験的研究が今後の 両端固定ヒンジ支承を有する変断面合成箱桁橋の設計試案とその力学的特性について 551

研究課題として是非とも必要であると思う。その他, 沓及び支承部の新しい構造開発が今後の 研究問題として登場するであろう。

本研究は理論計算のみによって両端固定ヒンジ支承を有する変断面合成箱桁橋の実現可能 性を概略的に確かめたものであるが,幾分でも今後におけるこの方面の研究の役に立てば誠に 幸いである。

なお、本研究の計算に当っては、室蘭工業大学土木工学科卒業生樋口勝年君のご協力を得 たことならびに、本学電子計算機室牧栄一氏と数学研究室紀国谷芳雄先生のご援助を得たこと を付し、心から謝意を表する次第である。

(昭46.5.15受理)

文 献

2) 中村作太郎·志村政雄: 室蘭工業大学研究報告 (理工編), 6-3, 179 (1969).

3) 中村作太郎: 土木学会第23回年次学術講演会概要集, I-82, 237 (1968).

4) 鷹部屋福平: 高級桁梁論, 212 (1929), 岩波書店.

5) 酒井忠明: 構造力学, 87 (1970), 技報堂.

6) 橘 善雄: 橋梁工学,1 (1968),共立出版社.

¹⁾ Sakutaro Nakamura: the Memoirs of the Muroran Institute of Technology, 4-3, 337 (1964)

炭素鋼の衝撃引張に関する実験(第2報)

―― 円周切欠きをもつ鋼材について ――

内藤正隣・浜田恒平・相沢久司

Experiments on High Speed Impact Tensile Tests of the Steel (Report 2) — On the steel bar with round notch—

Masachika Naito, Kouhei Hamada and Hisashi Aizawa

Abstract

This paper describes the strength and the behaviour of the notched steel bar under impulsive load. Carbon steel (S15C, S25C and S50C) with various circumferential notches are used and tests are carried out from static region to 20 m/s. The load is measured by strain-gauges attached on the load cell, and for measuring displacements capacitance gauges (cylindrical shell plates) are used. The results obtained are summarized as follows:

(1) The tensile strength of the notched bar increases when the notch becomes sharper, and approaches to certain maximum value.

(2) The tensile strength of the notched bar increases with increase of impact speed.

(3) A characteristic elongation-time relation is recorded.

(4) The constraint of plastic deformation at the root of notch is one of the important factors for the increase of strength.

I. 緒 言

構造物や機械の構成部材には、円孔、ノッチ、フィレット等といった応力集中の要因とな るような形状がいたるところに存在し、切欠き効果を生じさせている。このような切欠き形状 の部材は、疲労試験において平滑材よりも低い荷重で破壊することから、切欠きの研究は主と して疲労試験に関して取り上げられて来た。一般的に、切欠きは強度を低下させるといわれて いるが、円周切欠きを持つ丸棒の静荷重による引張試験の場合は、逆に降状点、引張強さの増 加の現象がみられ、ある鋭さの切欠き形状においては脆性破壊をおこすことが知られている¹⁾。 このように切欠きについての研究は、疲労および静荷重下における研究がほとんどで、衝撃荷 重下における研究は、作井らによる切欠き材の引張特性の研究^{2),3)} 以外あまり行なわれておら ず、より広範囲の速度、材料、切欠き形状についての研究が必要であろう。そこで、U型の 円周切欠きを持った3種類の炭素鋼 (S15C, S25C, S50C) について、衝撃荷重下での切欠き 効果を材料の強度および変形能からとらえてみた。

II. 実験装置および方法

実験装置は第1報⁴⁾の回転円板式高速衝撃引張試験機を用いた。切欠き材の衝撃引張試験 では、荷重を加えてから破断にいたるまでの時間が短かいため、衝撃荷重の測定は非常に困難 である。これらの点を考慮して 図-1 および 図-2 に示す 2 組のロードセル (材質 S45C)を用 いて実験を行なった。ロードセル A は主として切欠き材の試験に、ロードセル B は主として 平滑材の試験に用いた。 実験に用いた切欠き試験片の外形を 図-3, 平滑試験片を 図-4 に示 す。 切欠き試験片の伸びの測定は切欠き部の平均伸びとして 図-4 に示す円筒形の極板を用い て容量型微少変位計(岩通製 DM-12) によって,試験片前後の衝撃荷重と同時に測定記録した。



これらの測定系ブロックダイヤグラムを 図-5 に示す。 実験に用いた試料は第1報の熱処 理を行なってない S15C, S25C, S50C の3種類の炭素鋼である。試験片は、平滑材と切欠き 半径 ρ が 0.5 mm, 1.0 mm, 2.0 mm, 4.0 mm の5種類で、これらについて静荷重および衝撃速 度 V を 5 m/s, 10 m/s, 20 m/s に変化させて行なった。

III. 実験結果および考察

1. 測 定 結 果

記録した衝撃荷重の波形を図-6・1,伸びの波形を図-6・2に示す。ここで円板の爪,ロー

ドセル等は十分の強さに設計してあるので、一応変形も少なく剛体に近いと仮定すれば、切欠 き部の変形は円板の爪に拘束され一定速度で伸びる。すなわち、伸びの波形は伸び始めより破 断後においても衝撃速度に比例した一定傾斜で進むはずである。しかし、実際には爪の取付部 の磨耗,試験片取付の不完全などから伸びの波形にいくつかの変極点が見られるため、伸びの



X-6.1.1 S15C, $\rho = 0.5 \text{ mm}$ V=10 m/s, t=50 μ s/cm



\square -6 \cdot 1 \cdot 2 S15C, $\rho = 1.0 \text{ mm}$ V=5 m/s, $t = 50 \,\mu \text{ s/cm}$



 $\boxtimes -6 \cdot 1 \cdot 3$ S15C, $\rho = 1.0$ mm V=10 m/s, $t = 20 \mu$ s/cm



X-6.1.4 S15C, $\rho = 1.0 \text{ mm}$ $V = 20 \text{ m/s}, t = 20 \mu \text{ s/cm}$



X-6·2·1 S15C, $\rho = 0.5$ mm V=10 m/s, $t = 50 \mu$ s/cm



2-6·2·2 S15C, $\rho = 1.0 \text{ mm}$ V=5 m/s, $t = 50 \,\mu \text{ s/cm}$



X-6.2.3 S15C, $\rho = 1.0 \text{ mm}$ V=10 m/s, $t = 20 \,\mu \text{ s/cm}$



S-**6·2·4** S 15 C, $\rho = 1.0 \text{ mm}$ V=20 m/s, $t = 20 \mu \text{ s/cm}$

波形より明確な破断時間を求めることは困難である。そこで① 試験後の試験片の伸びと② 固 定側ロードセルの出力波形の立上りから破断に至るまでの時間を求めこれを基にして伸び波形 より伸びを求めた。 これら① と② の関係を 図-7 に示す。 ここで② にくらべて① の伸びが やや大きいのは、破断した試験片の破断面が計測の時完全に一致しないためと考えられる。又



X-6.1.5 S15C, $\rho = 2.0 \text{ mm}$ V=10 m/s, $t = 20 \mu \text{ s/cm}$



\square -6 \cdot 1 \cdot 6 S15C $\rho = 4.0$ mm V=10 m/s, $t = 50 \mu$ s/cm



 \boxtimes -6.1.7 S 25 C, $\rho = 4.0 \text{ mm}$ V=20 m/s, $t = 20 \mu \text{ s/cm}$



X-6.1.8 S 50 C, $\rho = 4.0$ mm V=20 m/s, $t=20 \mu$ s/cm



 \boxtimes -6.2.5 S15C, $\rho = 2.0 \text{ mm}$ V=10 m/s, t=20 μ s/cm



X-6·2·6 S15C ρ =4.0 mm V=10 m/s, t=50 μ s/cm



 \boxtimes -6.2.7 S25C ρ = 4.0 mm V = 20 m/s, $t = 20 \mu$ s/cm



⊠-6·2·8 S 50 C ρ =4.0 mm · V=20 m/s, t=20 µ s/cm

②の伸びは除荷波が試験片の完全な分離以前より 生じているため少し小さめに記録されるのではない か。又伸びの時間的変化は、ほぼ衝撃速度に一致し た傾斜を示している。これらのことから、一本実験に 用いた容量変化による伸びの測定は有効な方法であ ろう。

次に S15C の衝撃荷重の波形のうち, 切欠き半径 $\rho=1.0 \text{ mm}$ 以上, 衝撃速度 V=10 m/s 以下の条件, すなわち, この場合よりも破断にいたるまでの時間が長い試験では, アンビルからの反射波が固定側 P-Fセルのゲージ位置に到達した後, 破断が生じ



ると考えられ、 弾性波の速度 C=5,130 m/s とすれば、 固定側 ロードセルは応力の立上りから 約 110~120 µs 後に反射波の影響を受けることになり実験結果と大体一致する。

前記以外の条件, すなわち衝撃速度が 10 m/s 以上の場合には, 応力波の立上りにピーク



図-8 応力,伸びの組合わせ

が現われている。ここで切欠き部から固定側 ロードセルの ゲージまでの弾性波の伝播時間を考慮してこれらの波形と 重ね合わせると, 図-8 に示すように, 最初のピークに達 するまで切欠き部の伸びはほとんどなく,降伏以内の応力 状態と思われる。又このピークの高さは衝撃速度の増加に 伴って上昇しており,切欠き強さより大きな値をもつもの と考えられる。なおロードセルを試験片の衝撃側と固定側 の両方に取り付け,試験片前後の応力状態を測定したが,

その差は少なく,エネルギーの吸収については定性的には分かるが,測定の困難性から定量的 に求めるまでに至ってない。そこで強さとして,試験片通過後の固定側ロードセルの応力を用 いた。

2. 切欠き強さ

切欠き強さと衝撃速度の関係を図-9に、切欠き強さと切欠き半径の関係を図-10に示す。 各材料とも切欠き強さは衝撃速度の増大,および切欠き半径の減少に伴って上昇している。し かし、衝撃荷重下において、衝撃速度の増加に伴う切欠き強さの増大はそれほど顕著でない。 S45C 材においては、切欠き半径の小さい領域、衝撃速度の速い領域で脆性破壊の占める割合 が大きくなるが、切欠き強さの衝撃速度依存性はほとんどみられなかった。

3. 変形能について

変形能としては切欠き部の伸び, 絞りなどが考えられるが, 伸びとして U 溝幅の平均伸

(165)



炭素鋼の衝撃引張に関する実験(第2報)



びを測定したが、それぞれの切欠き半径 ρ によって U 溝幅が異なるため直接的比較は困難で ある。そこで絞りについてのみ検討した。図-11 に衝撃速度 V と絞り 9 の関係を、切欠き半径 ρ をパラメータとして示す。実験の範囲において絞りはほとんど変化せずほぼ一定値を保って いる。特に平滑材については、静荷重から衝撃荷重への移行においても絞りの差がほとんどみ られない。一方切欠き材も、衝撃速度によって絞りにあまり差がみられないが、静荷重から衝 撃荷重への移行において、やや減少している傾向がみられる。特に切欠き半径の小さい形状ほ

どその傾向が強い。そこで切欠き効果を表わ すのに切欠き材の切欠き強さ σ_k と平滑材の 引張強さ σ との比 k_s ,切欠さ半径 ρ ,および 絞り φ との関係を図-12に示す。図から解か るように、 k_s と φ は非常に対称的な傾向を示 しており、切欠き底部の変形拘束が切欠き強 さの上昇にかなりの影響をおよぼしているこ とが認められる。また、衝撃速度による切欠 き効果の差はあまり顕著には見出せないが、 静荷重のそれよりも幾分高められている。

4. 炭素量

3 種類の試料の炭素量について絞り φ と 切欠き半径 ρ との関係を 図-13, 切欠き係数 k_{ρ} と切欠き半径 ρ の関係を 図-14 に示す。こ れらの関係より炭素量によって切欠き効果に ほとんど差はなく,特に静荷重においては, 3 種類の試料ともほぼ同じ傾向を示してい る。衝撃荷重についてもほぼ同様であるので V=5 m/s における値を示した。S50C では, 切欠き半径 $\rho=0.5$ mm において切欠き係数

k_βの低下を示しているが、これは破断の形態が他と異なり脆性破壊の 占める割合が多いためでないかと思われる。

75 static ----- dynamic 60 S150 籨 ŋ 45 φ % 30 15 5500 0 A 5 Ad/p 05 切欠き半径 ƒ(mm) 図-13 各試料の切欠き半径, 絞り関係





5. 硬度測定結果について

切欠き半径 $\rho=0.5$ mm, $\rho=4.0$ m の試験片について,静荷重およ び衝撃速度 V=20 m/s の場合の試験片を軸に平行に切断し 図-15 に 示す A, B, C の 3 ヵ所の硬度を微少砂度計(ビッカース,荷重 500 g) を用いて測定した。結果を 表-1 に示す。 この表より, A 点および B



図-15 硬度の測定位置

炭素鋼の衡撃引張に関する実験(第2報)

561

ρ	V	位置	S15C	S 25 C	S 50 C
0.5		А	198	214	244
	static	в	214	234	279
		· · · C	132	162	223
	20 m/s	A	193	194	226
		B B	211	215	258
		С	130	154	214
	static	А	218	238	291
4.0		В	211	219	267
		С	127	153	214
	20 m/s	А	222	244	289
		В	217	227	266
		С	129	166	222

表―1 硬度測定結果 (マイクロビッカース硬度荷重 500 g)

点において著しい硬度の上昇が認められ、 組織の肉 眼 観 察とよく対比出来る。 これらより、 $\rho=0.5 \text{ mm} \ge \rho=4.0 \text{ mm}$ の試験片で硬度の最大を示す位置が異なる。すなわち、 $\rho=0.5 \text{ mm}$ で は B 点付近が最大で、 $\rho=4.0 \text{ mm}$ では A 点付近が最も高い硬度を示す。この傾向は静荷重よ りも動荷重の方が、 また材質的には炭素量の多い方が著しい。 これらより $\rho=0.5 \text{ mm}$ では切 欠き底部中心の変形が表面近くの変形より少なく、 $\rho=4.0 \text{ mm}$ の試験片とは破断の仕方が異な ってると思われる。

VI. 結 言

U型円周切欠きをもつ3種類の炭素鋼の衝撃引張試験の結果,次のような結論が得られた。

(1) 本実験で用いた容量変化による伸びの測定法で切欠き部の伸び一時間曲線をとらえる ことが可能である。

(2) 衝撃荷重下の切欠き材の上降伏点は非常に増大し,その大きさは切欠き強さよりも大きくなってることが推測される。

(3)供試材料の材質にかかわらず,切欠き半径の減少,衝撃速度の増大に伴って切欠き強 さが増大する。

(4) 切欠き強さと引張強さの比 ka で表わした切欠き効果は,静荷重に比べて衝撃荷重の 方がやや増加する。

(5) 絞りと k_b の関係は非常に対称的であり、 切欠き底部の変形拘束が切欠き強さの上昇 の大きな要因になっている。

(6) 破断面の硬度の測定から、切欠き半径の小さいものでは破断面の様相が異なってきて S50C では脆性破壊の占める割合が多くなっている。 (昭和46.5.20 受理)

文 献

1) Orowan: Reports on Progress in Physics, 12, 185 (1949).

2) 作井誠太·中村正久·布村成具: 鉄と鋼,46 (10),1319 (1960).

3) 作井誠太·中村正久·大森正信·布村成具: 鉄と鋼, 49 (1), 55 (1963).

4) 内藤正鄰·浜田恒平·辺見宣弘: 室工大研究報告, 7 (1), 265 (1970).

物体形状のキャビテーション発生に 及ぼす影響について 第4報

奥田教海·海鉾武司 遠藤 剛*・一場久美

On the Effects of Submerged Body Shapes on Cavitation Occurrence Part 4

Kyôkai Okuda, Takeshi Kaihoko, Tsuyoshi Endô and Hisayoshi Ichiba

Abstract

The authors report the experimental results of the effects on occurrence and growth of cavitation by changing the shapes of lenticular hydrofoils.

The main results of the experiments are as follows:

a) The incipient cavitation factors K_i are strongly influenced by attack angles, but K_{130} , the cavitation factor when the growth of cavitation is 130% long about the chord, are little influenced by attack angles.

b) The following experimental formulas are obtained about K_{130} ,

$$K_{130} = -C_{p0} + \frac{A_0}{v^2} \,, \qquad K_{130} = -C_{p\min} + \frac{A}{v^2} \,,$$

where C_{p0} is the actual pressure coefficient on the hydrofoils, C_{pmin} the theoretical minimum pressure coefficient, v the flow velocity; A and A_0 are the constants obtained by the tests.

c) Non-dimensional number, $K_{130} \times l/t$, has constant value independent of thickness ratio t/l.

I. まえがき

同題名の第3報では、一連の対称円弧翼の形状がキャビテーション発生に及ぼす影響について、特に初生キャビテーションについて報告している。本報告では、前報と同じ対称円弧 翼を供試物体とし、迎え角を種々に変化させそれらに発生するキャビテーションの成長を調べ た結果について述べる。そして第1報で報告した欠円翼についてのキャビテーションの発生と 比較した。更に近年注目されているスーパーキャビテーション(キャビテーション成長度 λ/l ×100=150% 以上)について調べるため、スーパーキャビテーションに移行する遷移領域であ ると考えられる成長度 λ/l ×100=130% のキャビテーションに注目してその結果について報告 する。

* 旭川工業高等専門学校 機械工学科

II. 実験装置および方法

2.1 実験装置および方法

第1,2報に詳述してあるので、ここでは省略する。

2·2 供試物体

弦長が総て等しく厚さの異なる5種の対称円弧翼を使用した。 詳細な寸法は 図-1 の通り である。材質は強度,耐腐蝕性に優れた SUS 28, 32 を使用した。

2.3 圧力分布測定用翼

弦長 100 mm, 厚さ 29.4 mm の対称円弧翼(No. 3 翼と相似形である)を用いて翼表面の 圧力分布を測定した。 翼表面では上面,下面各々に 14 個の圧力取出孔が設けられている。 詳



III. 実験結果および考察

本実験は迎え角 $\alpha = 0^{\circ} \sim 8^{\circ}$, 流速 $v = 7 \sim 12 \text{ m/sec}$ の範囲で行なった。このときキャビテー ションが発生した個所は 図-3 に示すように 3 個所であり, それぞれ第 I, II, III 種のキャビテ ーションと名付ける。

以下に使用するキャビテーション係数、圧力係数の定義は次の通りである。







図-4 130% まで成長したキャビテーション

(172)

物体形状のキャビテーション発生に及ぼす影響について 第4報

初生キャビテーション係数 $K_i = \frac{p_s - p_r}{(1/2) \rho v^2}$ 130% キャビテーション係数 $K_{130} = \frac{p_s - p_r}{(1/2) \rho v^2}$ 圧 力 係 数 $C_p = \frac{p - p_s}{(1/2) \rho v^2}$

ただし、*p*s, v: 近より流れの静圧および流速

p, *p*_v: その水の温度に相当する密度および蒸気圧

p: 翼表面上の圧力

実験の結果, 迎え角αによって各供試翼に発生したキャビテーションの型は表-1のとお りであった。

No. 1		No. 2 No. 3		No. 4	No. 5	
第Ⅰ種	$\alpha = 3^{\circ} \sim 8^{\circ}$	4°~8°	ts l	tr l	ts L	
第 II 種	0°~8°	$0^{\circ}\sim 8^{\circ}$	0°∼8°	0°∼8°	$0^{\circ}\sim 8^{\circ}$	
第 III 種	0°~3°	0°~3°	0°~8°	0°~8°	0°~8°	

表一1

3.1 対称円弧翼のキャビテーション発生状況線図

図-5(a)から 図-9(b)までは、5種類の対称円弧翼に生じた第 I, II, III 種キャビテーション の状況を総合的に見るためのキャビテーション発生状況線図を示す。これらの図は迎え角 α と キャビテーション係数 K を種々に変えてキャビテーションの成長度を調べたものである。 こでキャビテーション成長度は翼先端より測定したキャビテーションの長さ λ と翼弦長 l との 比を百分率で表わしたものである。

これらの図で No.1 と No.2 の比較的厚弦比 (t/l) の小さい翼には第 I 種キャビテーショ



図—5 (a)

(173)











図—7 (a)







物体形状のキャビテーション発生に及ぼす影響について 第4報





ンが発生しているが、他の翼には発生していないことがわかる。また、第 II, III 種のキャビ テーションについては迎え角の影響をあまりうけないということが5種の翼に対していえる。 一方第 I 種のキャビテーションは迎え角の影響が著しく現われることがわかる。

3.2 欠円翼と対称円弧翼の比較

欠円翼と対称円弧翼とのキャビテーション発生を比較するため、第1報で報告した欠円翼 による実験結果と本報での結果を $K - \lambda/l \ge K_t - (\beta - \alpha)$ について比較する。

3・2・1 $K - \lambda/l$ について 図-10,図-11 には一例として No.1 翼に対して迎え角をパラ メータとして欠円翼と対称円弧翼とを比較している。図でわかるように第 I 種キャビテーショ ンについては欠円翼と対称円弧翼の違いがわかり、同一のキャビテーション係数に対しては対 称円弧翼のキャビテーション成長度の方が小さい。すなわち対称円弧翼の方がキャビテーショ ンが発生しにくいということになる。しかしこのことは厚弦比の小さい場合にのみにしかいえ ない。一方第 III 種キャビテーション (図-11) についてはその差異はない。


図-12 には $K_i - (\beta - \alpha)$ について欠円翼と対称円弧翼を比 $3 \cdot 2 \cdot 2$ $K_i \geq \beta - \alpha$ について 較してある。No.1 と No.2 の翼には第 対和円心翼 (*3報·*4報) I,III 種初生キャビテーションが発生し, 2.5 円 他は第 III 種初生キャビテーションにつ 20 いてプロットしたものである。この図は 1.5 欠円翼と対称円弧翼のキャビテーション ÷. 1.0 発生を比較したものであり、Kiに対する No.3 $(\beta - \alpha)$ の傾向はほぼ似ている。結局,当 05 No 2 No.1 翼 然のことかもしれないが、欠円翼と対称 20° 25° 30' 40 45 35 円弧翼の結果は第 II 種キャビテーショ $X - 12 \quad K_i \geq (\beta - \alpha)$ ンを考えに入れないならば、総体的に類

似していることがわかる。これより見れば第 I, III 種については翼を形作っている円弧の曲率 と流れに対する円弧の姿勢がキャビテーション発生に大きな影響を与えるものであり、欠円翼 下面の弦はあまり大きな影響を与えないというこ

とがわかる。

568

3.3 K₁₃₀ について

3·3·1 K₁₃₀-a 図-13はK₁₃₀に対する迎 え角の影響を調べたものである。K130はほとんど 迎え角によって影響されないことがわかる。

3.3.2 圧力分布について 図-14 はキャビ



50

テーション発生のない場合の翼表面圧力分布とキャビテーションが発生している場合の翼表面 圧力分布を示す。この図よりキャビテーションが成長するにしたがって、翼表面圧力分布は平 坦になってくる。

以下 130% のキャビテーションに注目してみる。キャビテーションは物体表面の圧力が蒸

10

気圧に低下したところから発生し始めると仮定す れば $l_{im}C_p = -K$ である。 翼表面圧力分布図 に -Kの値を書き入れたのが 図-15 である。明らか に,キャビテーションが発生していると思われる 部分の 圧力 係数と -Kの値には少し差のあるこ とがわかる。その差は流速の大きいほど少なくな っていることがわかる。したがって,キャビテー ションが蒸気圧点より少し高い圧力の部分から発 生していると仮定してつぎの式を考えた。



α=8°

$$K_{130} = \frac{p_s - p_v}{\frac{1}{2} \rho v^2}$$

= $\frac{p_0 - p_{or}}{\frac{1}{2} \rho v^2} - \frac{p_0 - p_s}{\frac{1}{2} \rho v^2} + \frac{p_{or} - p_v}{\frac{1}{2} \rho v^2}$
= $-C_{\nu 0} + \frac{p_{or} - p_v}{\frac{1}{2} \rho v^2}$
= $-C_{\nu 0} + \frac{A_0}{v^2}$



図-15 翼表面圧力分布とキャビテーション係数

.

569

(177)

奥田教海・海鉾武司・遠藤 剛・一場久美

ただし $p_0: キャビテーションが発生している部分の翼表面における圧力$ $p_{cr}: キャビテーションが発生する臨界圧力$ $A_0: 定数$

ここで $(K_{130}+C_{p0})$ と α の関係を流速をパラメータにとって示すと 図-16 のようになる。 定数 A_0 の値を計算するために, $v^2(K_{130}+C_{p0})$ の値をまとめ 図-17 に示した。 上述の式の A_0 の値がほぼ 18~25 の範囲で, 流速による効果を表わすことができる。



3・3・3 キャビテーション発生状況線図よりの K_{130} について 図-18 は No. 1 ~ No. 5 翼 について, K_{130} , $-C_{p0}$ と理論最少圧力係数 C_{pmin} との関係を示してる。 K_{130} と $-C_{p0}$, C_{pmin}



と C_{p0} の値がよく対応していることがこの図からわかる。このことから次の式を考えた。

$$K_{130} = -C_{pmin} + \frac{A}{\gamma^2}$$

この式と実験値を比較したのが 図-19 である。 A の値は 16~20 の範囲で、実験値とよく 一致している。この式を用いて翼の形状の流速による影響を表わすことができる。

3・3・4 各種寸法の影響

a) 厚弦比: $K_{130} \geq t/l$ の関係を示したのが 図-20 である。両者はほぼ比例して変化して いる。比例定数は流速によって変化させるのが望ましい。実験結果の中で流速の比較的遅い場 合の傾向を一点鎖線で示し、流速の比較的早い場合の傾向を実線で示した。

b) 曲率半径: K_{130} と r/r_0 の関係を示したのが 図-21 である。 両者はほぼ反比例の関係 を示している。ただし、 r_0 は規準値で弦長 l を直径とする円の半径である。また図中の線の意 味は 図-20 と同一である。



図-20 厚弦比と130% キャビテーション係数

3·3·5 K₁₃₀·*l/t* について

前述の結果より K_{130} ·l/t という 無次元数はほぼ一定値をもつことが 予想される。 流速の速い場合 v=10 m/sec について計算したものを 図-22 に示した。 成長したキャビテ ーションをまとめる際にこの無次元 数は有効であると思われる。

 対称円弧翼の周りの圧力分布 に関する理論と実験との比較



図-21 曲率と130% キャビテーション係数



対称円弧翼の周りの理論圧力分布は非圧縮性ポテンシャル論より求めることができる。解 析方法は第1報と同じであるが、この場合、第1報における7の式中 θ_2 だけ異なり、 $\theta_2 = -\theta_1$ とおけばよい。本報告では解析手順を省略する。計算には室蘭工業大学計算機室 FACOM 231 を使用した。 圧力分布測定用翼について迎え角 0°~10° まで1度刻みで計算した結果を 図-23 (a)、(b) に示す。 また 図-24 (a)、(b) には理論と実測の圧力分布の比較の例を2つあげてある。 (a) は比較的実験結果と一致しているもの、(b) はかなり差のあるものである。





IV. む す び

以上対称円弧翼と欠円翼との比較, 130% に成長したキャビテーションに対する対称円弧 翼形状の影響を調べた結果を下記のようにまとめることができる。

572

(180)

1) 対称円弧翼のキャビテーション発生は比較的厚弦比の小さい翼のみ第 I 種キャビテー ションが発生し、迎え角により著しい影響をうける。一方第 II, III 種キャビテーションは迎え 角の影響をあまりうけない。

2) 対称円弧翼と欠円翼のキャビテーション発生は総体的に類似している。

3) K_{130} は α によってほとんど影響されない。

4) K₁₃₀ は次の実験式を用いてまとめられる。

$$K_{130} = -C_{p0} + \frac{A_0}{v^2} , \qquad K_{130} = -C_{p\min} + \frac{A}{v^2}$$

5) K_{130} ・l/t という無次元数は、流速が一定ならば翼厚によらず、ほぼ一定値をとる。 ス -パーキャビテーションをまとめるのに有効であると思われる。

終りに,実験,計算に多大の協力を頂いた当時学生の鶴岡政則君に感謝の意を表します。 また計算の便宜を計って頂いた室蘭工業大学電子計算機室の各位に深く感謝いたします。

(昭 46.5.20 受理)

文 献

- 2) J. W. Holl & G. F. Wislicenus: Trans. ASME, Vol. 83, 1961, p. 385.
- 3) J. W. Holl: Trans. ASME, Vol. 82, 1960, p. 941.
- 4) 沼知福三郎: 東北大学高速力学研究所報告, 第18卷 (第177号), 147頁.

¹⁾ 奥田·山本·一場: 室蘭工業大学研究報告, 6 (3), 897 (昭 40).

(a) Solution of the state o

a D

強制対流拡散下の液面燃焼特性について(続報)

林 重信・沢 則弘*)

On the Characteristic of Liquid Surface Combustion under the Forced Convective Diffusion (2nd Report)

Shigenobu Hayashi and Norihiro Sawa

Abstract

To investigate the fundamental characteristic and construction of the liquid surface evaporating combustion, we measured mainly the fuel consumption, the distribution and maximum value of combustion flame temperature, and the flame height and took photographs of the flame-shape and sketched the construction of the combustion flame. These experiments are carried out with the liquid surface combuster changing the velocity and the temperature of supplied air, the diameter of the combustion cup, the velocity of the side air flow.

This paper presents the results obtained from experiments as mentioned above.

I. 緒 言

前報¹⁾(室工大研報第6巻3号)において,石油火災やポット式石油ストーブ等自由液面の 燃焼についての基礎的研究として,強制対流下の液面燃焼をとりあげ,燃焼火炎と平行に強制 送風を行なった場合の,送風流速と燃焼火炎の挙動や構造などの関係,円筒型燃焼容器(直径 *d*=20 mm¢)の長さ,液面の深さなどの影響について実験的に調査してきた。

今回は3種類(*l*=35 mm, *d*=30, 40, 53 mm¢)の燃焼容器を追加して、燃焼容器の直径 および強制送風空気の温度が火炎構造や燃焼速度などに及ぼす影響について明らかにした。

また,港湾火災にみられる海面上での液面燃焼に相当するものとして,火炎に横風をあて その流速の及ぼす影響をも調べたのでその結果について報告する。

II. 実験装置及び実験方法

実験装置の配置系統図を 図-1 に示す。強制送風空気温度を任意 (室温~100°C) に変える ため、前報¹⁾の装置に市販の空気加熱器 ⁽¹⁾ 及び送風管にニクロム線 ⁽²⁾ を巻きつけ、スライダ ック ⁽²⁾ によって空気加熱を行なった。空気温度は C-C 熱電対を用いて測定をした。さらに、 横風 (V_{h})をあてるため、空気圧縮機及び流量測定装置や整流器など一連の装置 ⁽²⁾ ⁽²⁾ ⁽²⁾ ⁽²⁾ ⁽²⁾

* 茨城大学工学部 教授



加えたものである。燃焼器及び送風管の構造(図-2,図-3 参照)は前報のものと同様であり, その代表寸法は表-1のとおりである。

いずれの燃焼容器も液面から1mm, 17.5mm, 33.5mmの位置に C-C 熱電対が取り付け られ,燃焼容器内の燃料温度分布を計測した。さらに,燃焼火炎中の一酸化炭素 (CO) 及び炭 酸ガス (CO₂)をガスクロマトグラフィ (日立 K-23)を用いて分析計量した。実験は主として, 燃料消費量,火炎の温度分布 (火炎最高温度),燃料温度分布の測定及び火炎形状の写真撮影に 重点をおき,その実験方法は前報の場合と同じである。

III. 実験結果及び考察

III·1 燃焼容器直径(d)の影響

3 種類の燃焼容器(l=35 mm, d=30, 40 及び 53 mm))を準備し, 強制送風空気の温度



d	$53 \mathrm{mm}\phi$	$40 \text{ mm}\phi$	30 mmø	20 mmø
L/d	8.0	9.75	11.0	12.0

を一定に保ちながら、空気流速 (v_a)を無風状態 ($v_a \approx 0$ m/s) から徐々にたかめていくと、燃焼 火炎はいわゆる層流火炎から遷移域を経て、乱流火炎に移行し、やがて吹き消えを生ずる。

この際、火炎長さ (L) も順次短かくなり、乱流火炎になるとその長さはほぼ一定となる (図-4 及び 図-5 参照)。かかる、燃焼火炎形状の変化する様相は、前報で詳述したのと同様であ る。しかし、燃焼容器の直径 (d) が大きくなると、その2 乗に比例して蒸発面積が比例して増 加するので、各点からの均一な蒸発が困難になる。このため、火炎形状が早目に不安定領域に 達する傾向が認められる。なお、無風状態 ($v_a=0$) の液面燃焼火炎は表面が滑らかな円錐状の 層流火炎で、橙色を呈し、激しく煤を発生し燃焼速度 (v_f) も低い。かかる層流火炎の長さ (L) は燃焼容器直径 (d) が大きくなるほど拡散速度が低下するので d に比例して長くなる (図-4 参 照)。この際燃焼速度 (v_f) は逆に低下しているが燃料消費量は増加する。これらの事実は V. I. 林 重信・沢 則弘

Blinov²⁾の実験結果と定性的に一致している。また,火 炎長さを燃焼容器径で割った値 (L/D) も V. I. Blinov の 結果と同様に燃焼容器直径 (d) に逆比例して減少してい る (表-2)。但し,数値的には幾分高い値を示しておりそ の原因については燃焼容器の構造の相違によるものと考 えられる。かかる燃焼容器直径 (d)の影響も,乱流火炎 になるとほとんど認められなくなる。しかし,燃焼速度 (v_f) に対する影響は明らかに認められ,空気温度がたか いほど,その影響度合は大きい。

なお、火炎最高温度は空気流速をたかめると、最初 は上昇するが、空気による冷却作用の効果があらわれ、 $v_{q}=3 \text{ m/s}$ 付近から逆に低下する傾向を示す。

これに対し液面温度は燃料の蒸発量が増加し,火炎 の底部に未燃ガス層が形成されるので順次低下するよう になる。しかし,液面上10mm及び最高温度が得られ る点(火炎中心部)におけるガス分析結果によると(図-6参照),一酸化炭素(CO)が5~10%にも達する。しか



し、空気流速が増加するにつれて順次減少し、 $v_q = 5 \text{ m/s}$ では $\text{CO} = 1 \sim 2\%$ となり、かなり良好な燃焼状態を呈していることがわかる。

III・2 強制送風空気温度(t_a)の影響

石油表面上の燃焼に関する De Ris の解析³⁾ によると,火炎伝播速度は主流の大きさに支配されるのは勿論のこと,火炎の温度と外周温度の差によることが指摘されている。いま,燃料消費量(燃焼速度)の促進を目的とするとき,蒸発速度の増加,したがって強制送風空気を予熱することが考えられる。かかる観点から,強制送風空気を 40°C から 20°C おきに 100°C まで予熱し,同様の実験を実施した。その実験結果の代表例を Q-7, Q-8 及び Q-9 に示す。図において,供給温度(t_a)がたかくなると,火炎長さ(L)が増大するにもかかわらず,燃焼速度(v_f)も直線的に上昇しており,燃焼速度(v_f)を促進する手段として供給温度の予熱が有効なことがわかる。この原因は、当然のことながら、空気による火炎の冷却が減少し,燃料の気化が促進されて発生蒸気濃度の増加,したがって拡散速度の上昇をもたらし反応時間も短縮する。その結果,火炎温度もたかくなり,火炎から液面への伝熱の促進,容器を介しての熱伝達の増加を招き燃料全体の温度もたかまり,蒸発がより助長されるためと考えられよう。かかる予熱の効果は、空気流速(v_a)がたかくなるほど低下する。例えば $v_a=2$ m/s 付近の火炎を比較すると、底部付近で空気を巻き込もうとする渦流が認められ、火炎の浮き上りも生じているが、同

強制対流拡散下の液面燃焼特性について



一条件で予熱温度をたかめても渦の位置はほとんど変化せず、従って浮き上りたかさもほとん ど同じであり、僅か上部の輝炎部分がたかくなるに過ぎない(図-10参照)。

次に予熱効果の度合を明らかにするため,強制送風空気の予熱所要熱量 (Q_a) と燃焼速度の 上昇にともなう発生熱量の増加との割合は,発熱量 (H_u),燃料の比重量 (\tilde{r}_f),空気の比重量 (\tilde{r}_a) 及び定圧比熱 (C_p) が一定であれば

$$\frac{Q}{Q_a} = \frac{H_u \cdot \tilde{\tau}_f}{C_p \cdot \tilde{\tau}_a \left\{ (D/d)^2 - 1 \right\}} \cdot \frac{(v_f - v_{f0})}{(t_a - t_{a0}) v_a} = \frac{k}{\left\{ (D/d)^2 - 1 \right\} v_a} \cdot \frac{(v_f - v_{f0})}{(t_a - t_{a0})}$$

で与えられる。

そこで,実験結果から $(v_f - v_{f0})$ cm/min, $(v_f - v_{f0})/v_a(D^2/d^2 - 1)$ などを概算してみると表-3のよ





表一3

d	$(D/d)^2 - 1$	Va	$v_f - v_{f0}$	$(v_f - v_{f0})/v_a (D^2/d^2 - 1)$
	1.73	1 m/s	0.11	0.0637
$30~\mathrm{mm}\phi$		2 m/s	0.16	0.0462
		3 m/s	0.08	0.0154
	1.62	1 m/s	0.08	0.0495
$40~{ m mm}\phi$		2 m/s	0.08	0.0247
		3 m/s	0.11	0.0226
		1 m/s	0.05	0.0435
$53~\mathrm{mm}\phi$	1.15	2 m/s	0.04	0.0174
		3 m/s		

うな結果が得られる。すなわち, 燃焼容 器の直径 (d) が小さく, 強制送風空気温 度が低いほど Q/Q_a の値は大きくなるこ とがわかる。このように, 燃焼速度に対 する予熱効果が顕著に認められるが, 予 熱しても一酸化炭素 (CO) は減少しない (図-11 参照)。

III·3 横風流速 (v_h) の影響

今まで,供給空気が燃焼火炎と同方 向に流れる場合につき,一般的傾向につ いて取り扱ってきた。次に,燃焼火炎に 対して側面から空気流を与えたときの火 炎挙動についての実験を行なった。かか る現象は石油火災に相当するもので,こ れを明らかにすることは重要な意義のあ るものと考える。

III・3-1 燃焼火炎の形状

まず横風をあてた場合の燃焼火炎の 写真を 図-12, 図-13 及び 図-14 に示す。

a) 横風流速 $v_h = 1 \text{ m/s}$ (図-12(a);

 $d = 30 \text{ mm}\phi$; $v_a = 0 \text{ m/s}$)

燃焼火炎はある程度安定している が、火炎底部が燃焼容器の全周に接 しているときと、横風方向に全周の 約1/2 程度移動する場合とが見受け られ、それらが脈動的に変動してい る。この現象は、気体燃料の拡散燃 焼においてもガス流量が多いときに 認められるもので、液面燃焼の場合 には可燃性混合気層が乱流によって 乱されるとともに燃料表面温度が変 動するために生ずるものと考えら れる。





 $\boxed{\mathbf{Z}} - \mathbf{12} (\mathbf{b}) \qquad \qquad v_a = 0 \text{ m/s} \\ v_b = 1.5 \text{ m/s}$



X-12(c)





3 - 12 (d) - 2



 $v_a = 0 \text{ m/s}$ $v_h = 2 \text{ m/s}$



 $v_a = 0 \text{ m/s}$ $v_h = 2.5 \text{ m/s}$



 $v_a = 0 \text{ m/s}$ $v_b = 2.5 \text{ m/s}$



582

(190)

b) $v_{h} = 1.5 \text{ m/s} ([X] - 12 - b)$

燃焼火炎の底部は液面上を約 2/3 程度横風方向に辷り、しかも振動火炎となるが比較的安 定である。

c) $v_h = 2.0 \text{ m/s} ([\mathbb{X}] - 12 - c)$

液面上に燃焼火炎はほとんど存在せず,燃焼容器の上端に付着している状態を呈している。このあたりから燃焼火炎中に小さな塊状の橙色火炎が現われるが,これは横風流速 (v_a)による液面からの燃料液滴が飛散しているものと考えられる。しかし,時間の経過と 共に液面上の伝達熱量も減少してやがて火炎は消滅する。

d) $v_{\hbar} = 2.5 \text{ m/s} (\square -12 - d)$

 $v_{\hbar}=2.0 \text{ m/s}$ の場合と同様であるが、写真でみられるように (図-12-d-1, 2) 僅か上端に燃焼火炎が付着しているのみであり、やがて横風による液体表面温度の低下から燃料の蒸発量も減少し、消滅する。

このように燃焼火炎の形状が横風によって変化する過程は燃焼容器直径(d)を変えても同じであり、ただ火炎上端部の乱れ形状が大きくなることおよび消炎までに至る横風流速が 違うだけである(図-13 及び 図-14 との比較)。

e) 強制送風時に横風を与えた場合(例えば 図-15, 図-16; $v_a=3 \text{ m/s}$) $v_a=0 \text{ m/s}$ の場合と較べて火炎の傾きは減少し, $v_h=1 \text{ m/s}$, 2 m/sでは火炎全体が青色炎 で強制送風のみを行なった場合とほとんど変わらないが, $v_h=3 \text{ m/s}$ 以上になると火炎の 傾きが大きくなってくる。このように,火炎の変化する過程は本質的には $v_a=0 \text{ m/s}$ の場 合と同じである。

本来, 燃焼火炎の傾きは強制送風流速 (v_a) と横風流速 (v_h) とによって規定されるものである。燃焼火炎は常に振動しているが、写真と形状観察から火炎の高さ (L) 及び横方向の長さ (L_h) を求め、両者の比 (L_h/L) を横風流速 (v_h) についてプロットしてみると 図-17 となる。デ ーターはかなりばらついているものの、 L_h/L と v_h との間には直線的関係が成り立つことがわ かる。なお Abbott の point Fire に関する研究によると L_h/h は

 $L_{h}/L = 1.33 (v_{h}^{2}/gL)^{5/12}$ で与えられることを示しているが 近似的 (5/12 = 1/2) には本実験の 場合と定性的 $(L_{h}/L \propto v_{h})$ 一致を みることがわかる。



X - 14(a)



 $v_{a} = 0 \text{ m/s}$ $v_{h} = 1 \text{ m/s}$



強制対流拡散下の液面燃焼特性について



林 重信·沢 則弘



図-17 横風の影響



586

(194)

III・3-2 燃焼速度 (v_f) 及び火炎温度 (t_m)

燃焼速度 (v_f), 燃料消費量 (Q_f) 及び燃焼火炎の最高温度 (t_m) の実験結果を 図-18, 図-19, 図-20 及び 図-21 に示す。

a) v_a=0 m/s の場合 (図-18)

横風流速 (v_h) に比例して, 燃焼速度 (v_f) 及び燃焼火炎の最高温度 (t_m) は増加する。しか し, $v_h \ge 2$ m/s となると前節で述べたように燃焼火炎が燃焼容器上に存在せず横風方向に にべりを生ずる。このため火炎からの輻射伝熱および容器壁からの熱伝導が減少するので 液体温度の低下を招き, 燃料蒸気の発生がおさえられ, 燃焼速度 (v_f) , 燃焼火炎温度 (t_m) も低下している。

b) $v_a = 1 \text{ m/s} \sim 3 \text{ m/s} (|| -19 \sim || || -21)$

この場合には乱流火炎となり火炎長さ (*L*) も短かく, $v_a = 0$ m/s の場合のような傾向が認められず,本実験範囲では,いずれも燃焼速度 (v_f) は横風流速 (v_a) にほぼ直線的に増加している。しかし強制送風流速 (v_a) が大きくなるほど,燃焼容器径 (*d*) が大きくなるほど 横風流速 (v_a) の影響は小さく, v_f の値は, $v_a = 1$ m/s の場合が最も低いことがわかる。



IV. 結 言

以上,液面燃焼に関する基本的実験を行ない,定性的考察を試みたが要約すると次のとお りである。

- * 燃焼容器の直径(d)が大きくなるほど燃焼速度(v_f)は減少する(但し燃料消費量は増加する)。燃焼火炎の長さ(L)は,層流火炎の場合燃焼容器の直径(d)に比例して増加する(L/d は直線的に低下)。しかし,乱流火炎の場合には燃焼容器直径の影響はほとんど認められない。
- 2) 燃焼容器の直径を変えても ($d=29\sim53 \text{ mm}\phi$),空気流速 (v_a) による燃焼火炎の変化過程は本質的には変わらない。
- 3) 強制送風空気の予熱温度をたかめると、燃焼速度(v_f)は直線的に比例して増大する。しかも、燃焼容器の直径(d)が小さいほどその効果は大きい。
- 4) 燃焼火炎に横風をあてると、燃焼火炎は傾き、しかも液面上を横風方向に辷る。燃焼火炎の傾き (L_h/L) は横風流速 (v_h) と直線的比例関係にある。これは point-Source Theory から得られた結果と定性的によく一致する。
- 5) 燃焼速度 (v_f) は横風流速 (v_h) に比例して増加する。 しかし、 $v_a = 0$ m/s の場合には、 $v_h \ge 2$ m/s になると逆に v_f は低下し、やがて吹き消えを生ずる。

終わりにのぞみ,日頃御指導頂いている東京大学宇宙航空研究所浅沼強教授,北海道大学 工学部深沢正一教授,斎藤武教授,村山正教授ならびに実験装置の製作を担当した本学福島和 俊教官,及び卒業研究として実験を担当した大西実,森紀雄の両君に感謝の意を表する。

(昭 46.5.20 受理)

文 献

- 1) 沢・林: 室工大研報. Vol. 6, No. 3, 327 (1969).
- 2) V. I. Blinov: Acad. Nauk. SSSR Doklady 113, 1094 (1957).
- 3) H. L. De Ris: 11th Symposium on Combustion (1966).
- 4) Abbott A. Putnam: 10th Symposium on Combustion, 1039 (1965).

被加工材組織の電解加工特性への影響*

田中雄一・菊地千之

Effects of Work-Metal Microstructures on the Machining Characteristics in Electrochemical Machining

Yuichi Tanaka and Kazuyuki Kikuchi

Abstract

There is little information on the effects that different work-metal microstructures would have on electrochemical machining. In this report the machining characteristics of some carbon steels for sodium chloride and sodium chlorate solution, which is less corrosive for mild steel than sodium chloride solution, were experimentally investigated. The work-metals were pure iron, 0.47% carbon steel and eutectoid steel after different annealing treatments. The main results are as follows:

(1) With increasing the volumetric percentage of the lamellar pearlite of work-metal, the metal removal rate is decreased, while that with globular pearlite is machined very faster than the other. Especially the machining rate for sodium chloride solution is faster than theoretical metal removal rate caused by disloding of cementite particle.

(2) When machining the lamellar pearlitic steel, metal removal almost completely stops at low current density because of indissolubility of cementite on the work-metal surface.

I. 緒 言

電解加工法は難切削材の加工,複雑な形状の金型などの形彫り加工を能率よく行ないうる 比較的新しい加工法である^{1),2)}。あらかじめ成形した母型電極を陰極とし,被加工材を陽極と して両極間に高速で電解液を流過させながら直流電流を通じて被加工材を電気分解によって除 去するものである。

このように本加工法は、電気分解反応を利用したものであるから、その加工特性は被加工 材の化学的性質に大きく依存すると考えられる。しかしながら被加工材の熱処理によるミクロ 組織の変化によって加工速度が著しい影響をうけるとの報告^{3),4)}が若干なされている。これら の相関関係については不明の点が多い。

一方,電解加工液として塩化ナトリウム水溶液が一般に広く使用され,プレスフォージン グダイの形彫りなどが行なわれているが⁵⁾,加工精度あるいは腐食性の点で問題を生じている

* 昭和 45 年度精機学会秋季大会(昭和 45 年 10 月 6 日) にて発表

現状である。最近塩素酸ナトリウム水溶液が注目されているが、この腐食性は塩化ナトリウム 水溶液の約 1/50 で、かつ形状精度が秀れているという特徴をもつものである⁶。

したがって本研究では、これら問題点の基礎的資料を得るため塩化ナトリウムおよび塩素 酸ナトリウム水溶液により、炭素含有量を変化させた数種の鋼についての加工性を検討し、さ らにミクロ組織を変化させ加工特性を検討した。

II. 実験方法

2-1. 実験装置

図-1 に使用した電解加工装置の概略を示した。 陰極(工具)の送りはシリーズギャーモー タおよび歯車機構により行ない,モータ回転数の調節によって送り量を変化させた。電解液は 耐酸性ギャーポンプによって陰極内部から加工面に噴出させ,再び電解液貯蔵タンクへ戻し繰

返し使用した。また電解によって生成 した夾雑物を除くため,ポンプの吸込 み側および吐出側にガラス綿のフィル ターを備えさらに貯蔵タンク内に隔壁 を多数設けて夾雑物を沈殿させた。

2-2. 被加工材 (陽極)

被加工材は, 表-1 に示した炭素含 有量の異なる3種類の鋼を用いた。 純鉄 (S-1) は,900°C で水素除去焼鈍 後7mmの厚さまで冷間圧延し,再び 900°C で真空焼鈍を行なったものであ る。また機械構造用鋼 S-45C (S-2) お よび炭素工具鋼 SK-5 は共に市販材で ある。なお SK-5 試料は熱処理を行な い層状パーライト組織にした S-3(L) 試料およびセメンタイトの球状化処理 を行なつた S-3(G) 試料の2種類とし た。これら加工材の顕微鏡組織を写真 -1 にそれぞれ示した。



2-3. 電解液

実験に使用した電解液は、10% 塩化ナトリウム水溶液および 27% 塩素酸ナトリウム水溶液の2 種類である。これら電解液の比伝導度は、ともに 20°C で 0.3 Q^{-1} cm⁻¹ である。実験は

表-1 被加工材の化学成分(%)

			С	Si	Mn	Р	S
純	鉄	(S-1)	0.004	tr.	0.002	0.002	0.006
機械構造	造用鋼 S45C	(S-2)	0.47	0.30	0.54	0.017	0.011
炭素工,	具鍋 SK-5 (S-3(L),	S-3(G))	0.82	0.25	0.40	0.08	0.011



(a) S-1

 $(c) \quad S-3(L)$





写真―1 被加工材の顕微鏡組織 (× 400)

常に 23°±2°C の範囲内で行ない電解液伝導度の変動をできるだけ小さくした。

2-4. 実験手順

加工手順は、まず陰極上部に備えたダイヤルゲージにより電極間隙を 0.15 mm に設定し所 定の電圧を印加し、このときの瞬間電流を mV 記録計で読みとった。この電流で工具の鍔の厚 さ (0.5 mm) まで加工し、再び電極間隙の調整を行ない約 4 mm 深さまで加工を行なった。こ の際上記の加工電流が一定に保たれるようにモータの回転数を変化させた。この操作により、 両極間の距離 (0.15 mm) が一定に制御されることになる。加工終了後、加工除去量の測定およ び加工穴断面の顕微鏡による観察を行なった。また塩素酸ナトリウム水溶液の場合、沃度加里 澱粉試験紙による CIO⁻ イオンの存在の確認、および加工による電解液の濃度変化を JIS・K-1459 に示されている分析法により調べた。

III. 実験結果および考察

3-1. 被加工材の炭素含有量と加工速度の関係

被加工材の炭素含有量(パーライト組織の割合)が異なる鋼を,塩化ナトリウムおよび塩 素酸ナトリウム水溶液で,それぞれ電解加工したときの加工電流と除去加工速度の関係を図-2 (電解液:塩化ナトリウム水溶液)および図-3(電解液:塩素酸ナトリウム水溶液)に示した。 いずれの電解液においても純鉄であるS-1試料の加工は,ほぼ理論除去加工量**に一致してい るのがわかる。またパーライト量が増大するにともない加工効率は低下し,塩素酸ナトリウム 水溶液による加工では低電流において,加工がほとんど不可能になるのがわかる。Throopに よると、塩素酸ナトリウム水溶液で加工電圧が約9Vになると加工面におよぼす ClO₃ イオン による不働態皮膜の影響で加工が停止するとのべているⁿ。しかしながらS-1試料では,この ような現象が認められないことから、ClO₃ イオンの不働態皮膜の影響ではなくパーライト粒 子の効果によって加工不能となるものと考えられる。すなわち、炭素は電気化学反応において 最も不活性な元素であるため、電解加工においては、それは溶解困難な陽極残滓として加工物 の表面に残留する結果である。これは写真-2の加工底断面の顕微鏡組織からも明らかである。 S-1試料では平垣な加工面が得られており均一に溶解されていると考えられるが、S-2試料に



^{**} 理論除去加工量 w(g/min)は、ファラデーの法則に従い次式により求まる。 $w = 60 \times M \times I/96,494 \times n$ M: 原子量、 I: 加工電流、 n: 原子価.

おいては,パーライト組織部分が未溶解のまま残りフェライト部が先行して溶解されているの がわかる。さらにパーライト組織のみの/S-3(L) 試料においては,パーライトコロニーの方向 によって溶解量に差異が見られる。すなわち加工面に垂直なパーライト成長方向をもつ部分に おいて平行な部分より溶解速度が早くなっているのがわかる。これらの結果は,いずれも鋼中







(a) S-1



(b) S-2'



(c) S-3(L)

写真―2 加工底断面の顕微鏡組織 (× 400) 電 解 液:塩化ナトリウム水溶液 加工電流: 30~40 A



写真一3 加工底面の比較 (×3) 電解液: 10% NaCl 水溶液 加工電流: 20 A

の炭化物 (Fe₃C) の不溶解性を説明しているものと考えられる。しかしながら,セメンタイトは 鋼中において準安定な炭化物として存在できるが,単体状態では不安定であり分解してしまう ことが一般に知られている。したがって,セメンタイトの周囲のフェライトが溶解されると離 脱一分解の過程を経るものと考えられる。このため,パーライトの量,大きさあるいは分布状 態によって加工速度が変化するものと考えられる。またこれら加工面上における溶解速度の相 違は,当然加工面粗さに影響し 写真-3 に示したようにパーライトとフェライト組織の混晶か らなる S-2 試料においては,粗な加工面となっているのがわかる。

3-2. 被加工材の顕微鏡組織と加工速度の関係

図-4 に球状パーライト組織である S-3(G) 試料の加工電流に対する除去加工速度の関係を 層状パーライト組織の S-3(L) 試料のそれと対比して示した。 同図より明らかなように, セメ ンタイトの球状化処理を行なった被加工材においては, いずれの電解液においても著しく加工 速度が大となっているのがわかる。特に,塩化ナトリウム水溶液における加工でに理論除去加 工量より加工速度が大で,加工効率は約115% に達している。これは写真-4 に示したように, 球状パーライトは周囲のフェライトの溶解により表面に露出する結果,結合が弱められ,つい には脱落するためと考えられる。すなわち理論除去加工量とセメンタイト粒子の脱落分が加え 合わされた量が加工除去量となる。いま鋼中に1%の炭素が含有しているとすると,重量比で 約15%の Fe₃C が存在することになる。したがって加工表面に露出したセメンタイト粒子が すべて脱落によって除去されると考えた場合の除去量 (W') は次のようになる。

W' = (1+0.15 C) w

但し、C:炭素含有量, w:理論除去加工量

この W' 値は 図-4 に示したように,塩化ナトリウム水溶液による S-3(G) 試料の加工速度に完





写真―4 S-3(G)の加工底断面顕微鏡組織 (× 1000) 電 解 液:塩化ナトリウム水溶液 加工電流:30 A



 写真-5 S-2の加工底断面顕微鏡組織 (× 600)
 電 解 液: 塩素酸ナトリウム水溶液 加工電流: 30 A

全に一致していることから、上記の推定は妥当なものと考えられる。一方塩素酸ナトリウム水 溶液による加工では、加工効率が最大で 65% 程度であり、しかも低電流ほどその効率は小さく なっている。この理由については後述する。

3-3. 塩素酸ナトリウム水溶液の加工特性

図-2, 図-3 および 図-4 から明らかなように, 塩素酸ナトリウム水溶液による加工では純 鉄の S-1 試料を除く, S-2, S-3(L) および S-3(G) 試料の電解加工速度が塩化ナトリウム水 溶 液のそれに比較し著しく小さいのがわかる。この原因については, つぎの 2 つの理由が考えら れる。 (1) Throwing power が極めて小さい。

(2) 塩素酸ナトリウムの分解反応が起り、加工効率を低下させる。

被加工材にセメンタイトのような電解困難な物質が含まれている場合, Throwing power の小さい電解液では,電解困難な物質の囲りを溶解してその結合力を弱め脱落させる能力は極 めて小さい。写真-5 は S-2 試料を塩素酸ナトリウム水溶液で加工したときの加工底断面であ る。比較的低電流加工のためパーライト粒子の脱落は一層困難であり,凹凸の著しい加工面と なっているのが観察される。 Throwing power は印加電圧に比例して小さくなる。 したがっ て,本実験のように電極間隙を一定に保って電解加工した場合,電解困難なセメンタイトの量 あるいは大きさに応じて加工不能な電流値一臨界加工電流一が存在することになる。図-5 は, 図-2 および 図-3 から外挿して求めた臨界加工電流と炭素含有量の関係である。 Throwing power の小さい塩素酸ナトリウム水溶液の臨界加工電流は,塩化ナトリウム水溶液の約4倍

であることを示している。これは Throwing power すなわちセメン タイト脱落量が 1/4 であることを示 していると考えられる。

塩素酸ナトリウム水溶液での加 工効率の低下は,加工以外の副反応 の存在を示唆している。図-6 は塩素 酸ナトリウム水溶液による加工除去 量と塩化ナトリウム生成量の関係で ある。明らかなように加工除去量に 比例して塩化ナトリウム量が増大し ている。(これは電解液を循環させて 繰返し使用しているためである。)し たがって,次式のような分解反応が 高温状態にある加工面で起っている ものと考えられる。

 $2NaClO_3 \longrightarrow 2NaCl+3O_2\uparrow$ さらに,沃度加里澱粉試験紙により $ClO^- イオンの存在が確認 され,ま$ た鹿田ら⁸⁾の結果と一致して塩素臭が認められた。これらの結果より,塩素酸ナトリウム水 溶液において



(204)

は、加工以外に種々の副分解反応が起っているものと考えられる。

IV. 結 言

炭素含有量の異なる数種の鋼を塩化ナトリウムおよび塩素酸ナトリウム水溶液によって電 解加工した結果,つぎのことが明らかになった。

(1) 被加工材の層状パーライト組織の増大にともない,除去加工速度は炭素含有量に比例して低下する。

(2) 球状パーライト組織の鋼では,加工速度が著しく増大する。特に,塩化ナトリウム水 溶液による加工では,セメンタイト粒子の脱落によって理論除去加工速度より,それは大と なる。

(3) 層状パーライト組織の鋼を加工した場合,加工面上に存在する電解不能なセメンタイトのため,低電流においては加工がほとんど停止する。*Throwing power*の小さい塩素酸ナトリウム水溶溶液においては、この現象が顕著である。

終りに本実験で使用した純鉄試料の提供ならびに加工材の分析に御便宣をいただいた新日 本製鉄株式会社室蘭製鉄所の方々に厚くお礼申し上げます。また卒業研究として実験を担当さ れた西正秀君(日本オリベッティ株式会社)ならびに坂敏雄君(株式会社朝日工業社)に感謝の 意を表します。

なお、本研究の一部は、北海道科学研究費によるものであることを付記する。

(昭和46.5.20受理)

文 献

- 1) David. W. Fisher, etal: Electrochemical Machining, (Macdonald, 1968).
- 2) 佐藤敏一: 電解加工と化学加工 (朝倉書店 1970).
- 3) 前田佑雄·斎藤長男·葉石雄一郎: 三菱電気技報, 41, 10, 1267 (1967).
- 4) J. F. Kahles: Metals hand book, 3, 237 (American Society for Metals 1967).
- 5) 勝田勝人: 機械技術, 17, 2, 40 (1968).
- 6) 伊藤祐光: 機械技術, 17, 2, 17 (1968).
- 7) J. M. Throop: Tool and Manufacturing Engr., 60, 1, 70 (1968).
- 8) 鹿田順生·伊藤祐光·菊地 薰: 精密機械, 36, 2, 94 (1970).

Set-theoretical Foundations in the Empiricist Pragmatism

Yoshio Kinokuniya*

Abstract

Annexing the pragmatist dogma to the empiricist theory of sets in connection with the theory of a priori measure, we obtain some important renovations, particularly in the context with ordinal numbers.

1. Introduction

In the previous paper¹⁾ we posited the following pragmatist dogma: a completely unfounded mere abstraction can give only a meaningless object. Applying this dogma as a principle of induction, we have a very powerful device in the analytical logic (i.e., in the set-theoretical logic). The *empiricist pragmatism* is the logical analysis which uses this principle in the empiricist theory of sets (particularly in connection with the theory of a priori measure²). We previously have obtained the following two conclusions in the empiricist pragmatism.

I (Principle N A). If M is a practical¹⁾ set and

 $(\forall X \subseteq M) (X \text{ is } \widetilde{m}\text{-measurable}^{**}, \Rightarrow .\widetilde{m}X = 0), \qquad (1.1)$

then it must be that M is \tilde{m} -measurable and

 $\widetilde{m}M=0.$

II (Lemma E). If sets

$$M_1 \subseteq M_2 \subseteq \cdots$$

all are \widetilde{m} -measurable and $M = \bigcup M_k$, then we have

$$\widetilde{m}M = \lim \widetilde{m}M_k$$
.

If a description Δ_s which defines a collection S of elements in a given universe U implies that

$$(\forall a \in U) (a \in S. \lor .a \downarrow S)$$

then S is called a *descriptive collection* or an *aggregate*. In this paper an aggregate is assumed to be taken in a euclidean space of finite dimension E.

To date, some examples of non-measurable sets (with respect to the Lebesgue measure) have been shown through constructions on ordinal numbers. However, in Principle N A, evev if we take 'an aggregate' instead of 'a practical set', it is

^{*} 紀国谷 芳 雄

^{**} m-measure is the empiricist generalization of Lebesgue measure.

Yoshio Kinokuniya

apparent that any part of M cannot be destined to be of positive \tilde{m} -measure. So, in the empiricist pragmatism, we may reasonably adopt the following assertion as an axiom.

Axiom NA. If an aggregate M satisfies the condition (1.1), M is \tilde{m} -measurable and

 $\widetilde{m}M=0$.

If M is an aggregate and if \mathfrak{M} is the collection of all \tilde{m} -measurable subaggregates contained in M, then, as readily seen, \mathfrak{M} is an aggregate (of subaggregates). In this case, if

$$\sup_{x\in\mathfrak{M}}\widetilde{m}X=\alpha$$

there exists an increasing sequence of \tilde{m} -measurable subaggregates of M

$$M_1 \subseteq M_2 \subseteq \cdots \subseteq M$$

such that $\lim \tilde{m}M_k = \alpha$. Then, if N is an \tilde{m} -measurable subaggregate contained in $M - \bigcup M_k$, it must be that

$$\widetilde{m}N=0$$
.

So, by Lemma E and Axiom N A, we may reach the following conclusion.

Proposition 1.1. Every aggregate M is \tilde{m} -measurable, under the convention that $\tilde{m}M = \infty$ is also allowed to be a case.

According to Proposition 1.1 an aggregate is called a (*determinate*) set in the meaning that it is descriptive and \tilde{m} -measurable. Thus, the empiricist theory of sets may, in the empiricist pragmatism, be renovated in many sides, standing on the foundations above-stated.

2. Framed Increase

Being given a family (or a collection) of collections of points (in E) $\mathfrak{A} = (A_i)(i \in I)$, if I is simply ordered, i.e.,

$$(\forall \iota, \kappa \in I) (\iota \neq \kappa. \Rightarrow : \iota < \kappa. \lor . \iota > \kappa)$$

and if

$$\iota < \kappa . \Rightarrow . A_{\iota} \subseteq A_{\kappa} : \& : A_{\iota} \subset A_{\kappa} . \Rightarrow . \iota < \kappa$$

then \mathfrak{A} is called a *framed increase* of collections (in \mathbf{E}). If, in addition, I and all A_i are descriptive, \mathfrak{A} is called a *descriptive increase*.

In case of a descriptive increase, the union

$$A = \bigcup_{i \in I} A_i$$

is evidently an aggregate, so that by Proposition 1.1 we have:

Proposition 2.1. If $\mathfrak{A} = (A_i) (i \in I)$ is a descriptive increase and

$$A = \bigcup_{i \in I} A_i$$

then there is found a real number α such that

$$\widetilde{m}A = \alpha$$
,

otherwise

$$\widetilde{m}A = \infty$$
.

If we have

$$\cup A_{i} \neq A$$
,

for every enumerable sequence $(\iota_k)(k=1,2,\cdots)$, then \mathfrak{A} is said to be of unfinishable type. Proposition 2.1 may be reckoned to hold even when A is of unfinishable type. Now, if $\sup_{\iota \in I} \widetilde{m}A_{\iota} \equiv \beta < \infty$ (in Proposition 2.1) we have

$$\beta \leq \alpha$$
.

In this case, if $\beta < \alpha$, we evidently have

$$(\forall \iota \in I) (\widetilde{m}(A - A_{\iota}) \ge \alpha - \beta),$$

so that

$$\lim \widetilde{m} (A - A_i) \ge \alpha - \beta \equiv \delta > 0.$$

Then, there must be promised an atmosphere $(]A - \bigcup A_{\cdot}[)^{3}$ for which it is destined that

 $\widetilde{m}(]A - \cup A_{n}[) \geq \delta.$

However, if we assert such a peculiar state to be involved in the simple definition $A - \bigcup A_i$ on our a priori ground, it may not give other than an incompitent assignment for $\tilde{m}A$. Hence it may be no other than a mere abstract imagination and so it may be taken as meaningless, in the empiricist pragmatism. Thus we may conclude:

Proposition 2.2. If $\mathfrak{A} = (A_i)(\iota \in I)$ is a descriptive increase and

$$A = \bigcup_{i \in I} A_i$$

then

$$\widetilde{m}A = \sup_{\iota \in I} \widetilde{m}A_{\iota}.$$

3. On the Ordinal Numbers

If a collection of ordinal type \overline{A} is not a descriptive collection, A is expelled, in our view, from the concept of a determinate collection. So, by grace of Proposition 1.1, any aggregate of ordinal numbers is considered \widetilde{m} -measurable, hence as a set. In the empiricist theory the method of transfinite induction is not generally admitted. However, when using the whole arrangement of the ordinal numbers, this method may naturally be recognized to correspond to the

Yoshio Kinokuniya

ordinal construction of a collection. So, we may take this method as a fictive one restricted within the collections of ordinal numbers. Then, in virtue of Proposition 2.2, we may readily prove the following lemma.

Lemma 3.1. Every well-ordered set must be of \tilde{m} -measure zero. So, we directly have:

Proposition 3.1. In empiricist pragmatism, no ordinal number can be admitted to correspond to the real continuum.

To conclude Proposition 3.1 the following will also give a demonstration. From the interval [0, 1] let us take a subset L_1 of \tilde{m} -measure zero, then another subset L_2 of \tilde{m} -measure zero such as

$$L_1 \subset L_2$$
.

Continuing this process, we may obtain a framed increase of subsets (of [0, 1]) of \tilde{m} -measure zero $(L_i)(i \in I)$. Apart from the selection of such an increase, we may observe it only as the existence of such an increase. I may be assumed to correspond to an ordinal (number). Therefore, assuming I as the supremum of such ordinals, we come across a contradiction in that we may then, by virtue of Proposition 2.2, conclude that

$\widetilde{m} \cup L_{\iota} = 0.$

4. Extension

By $\mathfrak{P}(A)$ indicating that a set A has the property \mathfrak{P} , if for any set A (in \mathbf{E}) it is destined that

$$\mathfrak{P}(A)$$
. $\vee \cdot \sim \mathfrak{P}(A)$,

 \mathfrak{P} is said to be *descriptive*. For a descriptive property \mathfrak{P} , if it is always destined that

$$A \subset B \subseteq E. \& . \mathfrak{P}(B) : \Rightarrow . \mathfrak{P}(A), \qquad (4.1)$$

 \mathfrak{P} is said to be *regressive* and then, in the relation (4.1), *B* is called an *extension* of *A* in respect to \mathfrak{P} . If a descriptive increase of sets $\mathfrak{A} = (A_i) (i \in I)$ satisfies the condition

$$(\forall \iota \in I) (\mathfrak{P}(A_{\iota}))$$

for a regressive property $\mathfrak{P}, \mathfrak{A}$ is called an *extension increase* (in respect to \mathfrak{P}).

If a collection A is considered to have a certain descriptive property, A must be descriptive, because a non-descriptive collection is thought, in the empiricist pragmatism, to be meaningless and so to be expelled from our course. Hence, in producing any collection A on condition that $\vdash \mathfrak{P}(A)^*$, we may always expect A to be descriptive.

^{*} This renders ' $\mathfrak{P}(A)$ is true'.

If there exists an extension increase $\mathfrak{A} = (A_i)(i \in I)$ in respect to \mathfrak{P} and if for any set B (in \mathbf{E}) it is ascertained that

$$\cup A_{\iota} = A \subset B. \Rightarrow . \sim \mathfrak{P}(B),$$

 \mathfrak{A} is said to be *maximal* and then A is called an *extension limit* in respect to \mathfrak{P} . If $A \neq \mathbf{E}, \mathfrak{P}$ is said to be *maximizable* by \mathfrak{A} .

Now, in developing any extension increase \mathfrak{A} , we shall necessarily be imposed the following two matters to examine:

(i) *Extensibility*:

$$(\exists \lor \nexists A \subseteq \mathbf{E}) (B \subset A. \& . \vdash \mathfrak{P}(A)),$$

i.e., it is decidable either \mathfrak{P} is extensible beyond a given set B or not;

(ii) Maximizability: it is decidable either \mathfrak{P} is maximizable or not.

In view of the above-stated preliminary definitions and investigations, it is readily affirmed that, excepting the problem of real practicality, both of (i) and (ii) can be expected as decidable. Hence, if a concrete property \mathfrak{P} is really proved to be descriptive and to be maximizable, we may certainly be promised a (non-trivial) maximal extension increase. In this case, we say that a *transinduction* is promised or a *trans-inductive mode* is established for the extension in resrect to \mathfrak{P} . In our view of the empiricist pragmatism, it will be specially fair that, throughout the process of trans-induction, all intermediate extensions A_i and the extension limit A can always be expected as \tilde{m} -measurable.

5. Unexhaustible Null and Metamorphosis

If, for a set $A \subset B$ (in E), there exists a set A' such that $A \subset A' \subset B$, $\vdash \mathfrak{P}(A')$ and $\widetilde{m}(A'-A)=0$, then \mathfrak{P} is said to have *unexhaustible null* above A in B. Then, the following theorem is readily proved.

Proposition 5.1. If there is a set B of finite \tilde{m} -measure such that

 $\sim \vdash \mathfrak{P}(B)$,

and if a non-void extension increase $\mathfrak{A} \equiv (A_i)(\iota \in I)$ in respect to \mathfrak{P} is such restricted as

$$(\forall \iota) (A_{\iota} \subset B)$$

and if \mathfrak{P} is unmaximizable by \mathfrak{A} , then \mathfrak{P} has unexhaustible null above the limit $A = \bigcup A_i$.

On an extension limit A in respect to a descriptive property \mathfrak{P} , following two cases are distinguished:

(i) $\vdash \mathfrak{P}(A)$, then \mathfrak{P} is said to be *closed* in the framed increase \mathfrak{A} of which A is the limit;

(ii) $\sim \vdash \mathfrak{P}(A)$, then it is said that \mathfrak{P} has a *metamorphosis* by \mathfrak{A} or \mathfrak{A} is
Yoshio Kinokuniya

P-metamorphic.

To the question if there always exists a \mathfrak{P} -metamorphic extension increase in respect to any property \mathfrak{P} which has unexhaustible null in a certain set of finite \widetilde{m} -measure, the answer is negative. For instance, as for the property \mathfrak{P} defined by $\mathfrak{P}(A) \equiv (\widetilde{m}A \leq a < \infty)$, if $a < \widetilde{m}B < \infty$, apparently \mathfrak{P} has unexhaustible null in B, but no metamorphosis is found by any extension increase in respect to \mathfrak{P} (in virtue of Proposition 2.2).

Taking \boldsymbol{E} as the set of all real numbers, if $\mathfrak{P}(A) \equiv (\Pr(x \in A) = 0)$, it is found that \mathfrak{P} is unmaximizable and has a metamorphosis by the extension increase $(A_k) \ (k=1, 2, \cdots) \ (A_k = (-k, k))$, because then $\boldsymbol{E} = \bigcup A_k$ and $\boldsymbol{\sim} \vdash \mathfrak{P}(\boldsymbol{E})$ while $(\forall k = 1, 2, \cdots) \ (\vdash \mathfrak{P}(A_k))$.

Addendum. If investigations are to be made on a general topological space or on a non-metric space, the problems must accordingly be complicated. In these cases, if sets of real numbers or of points of a euclidean space are made to correspond, by a certain operation, to the aggregates in the original space, the analysis will then be clarified in that all of the figure sets on this correspondence can be expected as \tilde{m} -measurable. When no such means of correspondence is found, it shall be noted that, with no concrete practical instances to be involved, mere abstract processes are possibly disposed to fall into meaninglessness on the empiricist pragmatism.

Mathematical Seminar of the Muroran Inst. Tech., Hokkaido

(Received May 8, 1971)

References

1) Kinokuniya, Y.: Mem. Muroran Inst. Tech. 6 (4) 329-337 (1970).

2) Id. 6 (2) 491–498 (1968).

3) Id. Mem. Muroran Inst. Eng. 2 (3) 783–785 (1957).

On a conformal Motion of Areal Space $A_n^{(2)}$

Takanori Igarashi

Abstract

"Conformal motion" is introduced in an areal space $A_n^{(2)}$, and some theorems are stated.

In the previous papers^{2),3)}, the author considered "Lie derivatives" in areal spaces and defined an "areal motion". Those are followings:

For an infinitesimal transformation

$$\bar{x}^{i} = x^{i} + \hat{\xi}^{i}(x)kt^{*}$$
(1)

we define a Lie derivative of a geometric object $\Omega(x, p)$ with respect to $\xi^i(x)$ in the form;

$$\mathbf{\pounds}_{\boldsymbol{\xi}} \mathcal{Q} = \lim_{dt \to 0} \left[\bar{\mathcal{Q}}(\bar{x}, \, \bar{p}) - \mathcal{Q}(\bar{x}, \, \bar{p}) \right] / dt \tag{2}$$

where $\overline{\Omega}(\bar{x}, \bar{p})$ (resp. $\Omega(\bar{x}, \bar{p})$) is the expression of $\Omega(x, p)$ in a new point (\bar{x}) (resp. in a new coordinate system (\bar{x})) interpreting (1) as a point transformation (resp. as a coordinate transformation).

And we call (1) an areal motion, when (1) does not change the area

$$dS = F(x, p) du^1 \wedge du^2 \tag{3}$$

on a domain of 2-dimensional surface in $A_n^{(2)}$, which is characterized such that

$$\mathbf{\pounds}_{\mathbf{f}} g_{ij,kl} = 0. \tag{4}$$

In the present paper, we consider a "conformal motion" in $A_n^{(2)}$. If a transformation

$$\bar{x}^i = \bar{x}^i(x^j) \tag{5}$$

is endowed in $A_n^{(2)}$ which satisfies

$$\bar{g}_{ij,kl} = \sigma^2 g_{ij,kl} \tag{6}$$

for the metric bitensor $g_{ij,kl}$ of $A_n^{(2)}$, where $\sigma^2 = \sigma^2(x^q, p^{rs})$ is a positive scalar function, then (5) is called "conformal mation" in $A_n^{(2)}$.

A. Kawaguchi¹⁾ defined an angle θ between two bivectors X^{ij} and Y^{sj} such that

$$\cos\theta = \frac{g_{ij,kl} X^{ij} Y^{kl}}{4 \|X\| \cdot \|Y\|} \tag{7}$$

where ||X|| (resp. ||Y||) is a measure of bivector X^{ij} (resp. Y^{ij}) such that

^{*} Latin indices *i*, *j*, *k*, *l*, *q*, *r*, *s* run over 1,2,...,*n*; notations and terminologies are employed as the same as those of 1), 2), 3).

Takanori Igarashi

$$\|X\|^2 = \frac{1}{4} g_{ij,kl} X^{ij} X^{kl}$$

resp. $\|Y\|^2 = \frac{1}{4} g_{ij,kl} Y^{ij} Y^{kl}$.

It is easy to show that the conformal motion (5) keeps (7) invariant.

If the transformation (5) reduces to the infinitesimal one (1), then the conformal motion is characterized in the form;

$$\mathbf{\pounds}_{\varepsilon} g_{ij;kl} = 2\phi g_{ij;kl} \tag{8}$$

where $\phi = \phi(x^q, p^{rs})$ is a certain scalar function.

Conversely, if a vector $\xi^i(x)$ satisfies (8), ξ^i generates a local one-parameter group of conformal motions (cf. 2), 3)).

Hence, we have

Theorem In order that (1) be a conformal motion of $A_n^{(2)}$, it is necessary and sufficient that (8) holds good for a metric bitensor $g_{ij,kl}$.

Next, differentiating (6) by p^{rs} , we have

$$\tilde{g}_{ij,kl;rs} = \sigma^2 g_{ij,kl;rs} + 2\sigma_{;rs}\sigma g_{ij,kl}$$

 $2\sigma_{;rs}\sigma g_{ij,kl}p^{kl} = 0$ $g_{ij,kl;rs}p^{kl} = 0$

 $\sigma_{:rs} = 0 ,$

and contracting p^{kl} to both side, we have

because

Hence we obtain

that is, $\sigma(x^q, p^{rs}) = \sigma(x^q)$.

These facts tell us

Theorem If $A_n^{(2)}$ admits a conformal motion, then scalar function σ in (6) or ϕ in (8) does not depend on p^{rs} but depend on only x^q .

Mathematical Seminary Muroran Institute of Technology Muroran Japan

(Received May 17, 1971)

(cf. 1)).

References

- 1) A. Kawaguchi: On areal spaces I, Tensor, Vol. 1 (1950), 14-45.
 - 2) T. Igarashi: On Lie derivatives in areal spaces, Tensor, Vol. 18 (1967), 205-211.
 - T. Igarashi: Remarks on the paper "On Lie derivatives in areal spaces", Mem. Muroran Inst. Tech., Vol. 6, No. 3 (1969).

On definite linear Dependences and Gram-Taussky Inequality

Kazuo Iwata*

Abstract

Here the author both in a pre-Hilbert space and in an algebraic dual discusses four types of definite linear dependence of finite members. Besides, he deals with the Taussky's inequality in positive semi-definite case.

Introduction. In the preceeding paper 13) §1 (with respect to real inner product space R and to such) by means of the properties** (P), (P.O) and (P.N) we have discussed the linear dependence with positive coefficients (generalizations of Stiemke²-Carver³-Dines^{4),5}) theorems, algebraically, with no use of separation theorem). And used it on a totally ordered linear space.

In the present paper, in §1, we apply the above to pre-Hilbert space and to algebraic dual, and thereby in each case we characterize four types of definite linear dependence. Next in §2, in connection with §1, we deal with the inequalities of Hadamard-Fischer¹⁾-Taussky^{***} type.

§ 1. Characterization of definite linear Dependences

Let Q be a quaternionic inner product space^{****} (*pre-Hilbert space*) where vectors are to be multiplied by scalars on the left, and the inner product of vectors x and y will be written by (x, y). Besides, let S be a quaternionic linear

Definition. With respect to a given system $\{a_n\}$ of n members of R, we define:

(P): There exist $\rho_{\nu} > 0$ ($\nu = 1, 2, \dots, n$) with $\left(a_i, \sum_{j=1}^{n} \rho_{\nu} a_{\nu}\right) > 0$ ($i = 1, 2, \dots, n$).

And he did also the others with respect to *linear functionals*. For the details, see 13) §1.
^{**} O. Taussky says in his 12), p. 312 as follows: For the decomposition of a positive definite Hermitian matrix H=A+iB, where A, B are real;

 $\det H \leq \det A \quad holds.$

*** Briefly speaking, the *quaternionic inner product space* Q is defined in parallel with the *complex inner product space* C with exceptions that *scalars* and *inner product* are *quaternions* and *quaternionic-valued* respectively. Here

 $(\alpha x, y) = \alpha \langle x, y \rangle, \quad \langle x, \beta y \rangle = \langle x, y \rangle \overline{\beta},$

where $\beta = a - ib - jc - kd$ for quaternion $\beta = a + ib + jc + kd$. In the following we mean also $\Re \beta = a$, $\Im \beta = a + ib$.

^{*} 岩 田 一 男 ** The author, ibid. gave as follows.

 $^{(\}mathbf{P}, \mathbf{N}):$ Non- (\mathbf{P}, O) .

Kazuo Iwata

And let \tilde{S} (algebraic dual*) be the set of all the quaternionic-valued space. linear functionals defined on S.

Let a system of *n* vectors $a_1, a_2, \dots, a_n \in Q$ $(1 \le n)$ be given (such a system in an inner product space will be denoted by A_n throughout), and let a system of vectors $f_1, f_2, \dots, f_n \in \tilde{S} \ (1 \leq n)$ be given.

Now let us apply the results of 13) §1 to both Q and S. To do this, for the former we proceed by the use of associated real inner product space Q_{R} , and for the latter by the uses of real linear functionals $\Re f_{\nu}$ ($\nu = 1, 2, \dots n$) and associated real linear space S_R .

In view of this, we shall get** at once the present Theorems and Corollaries corresponding to those of 13) §1 respectively. Then at first, these are including the characterization of definite linear dependence with positive coeffi*cients.* In fact, for example, Theorem 1' is applicable in part in the proof of Riesz representation theorem. Next here, corresponding to the Corollary 3 (resp. 3'***) of 13) ¹, remarkably there are existing three kinds by the present Theorem 2 (resp. 2'):

Corollary 3. Let a system A_n in Q be given. It is indep^{****} in Q_R (resp. Q_c, Q iff every system $\{\delta_{\nu}a_{\nu}: \nu=1, 2, \dots, n\}$ (resp. $\{e^{i\varphi_{\nu}}a_{\nu}\}, \{\alpha_{\nu}a_{\nu}\}$) has (P), where each δ_{ν} ($\nu = 1, 2, \dots, n$) (resp. $\varphi_{\nu}, \alpha_{\nu}$) stands for 1 or -1 (resp. arbitrary real, nonzero but arbitrary quaternion) individually.

Corollary 3' will be omitted (for this, also achievable via 8) part I).

By the way, for their determinant uses, for a given system A_n , let us put as follows:

$$G_n = \det (\mathfrak{C}(a_i, a_j)), \quad G_n^* = \det (\mathfrak{R}(a_i, a_j)).$$

As regards the Gram's theorem (stepwise), modifications:

$$G_{n} = \frac{1}{A_{nn}} \begin{vmatrix} \mathfrak{C}(a_{1}, a_{1}) \cdots \mathfrak{C}(a_{1}, a_{n-1}) \ \mathfrak{C}\left(a_{1}, \sum_{1}^{n} \boldsymbol{\rho}_{\nu} A_{\nu n} a_{\nu}\right) \\ \vdots \\ \mathfrak{C}(a_{n}, a_{1}) \cdots \mathfrak{C}(a_{n}, a_{n-1}) \ \mathfrak{C}\left(a_{n}, \sum_{1}^{n} \boldsymbol{\rho}_{\nu} A_{\nu n} a_{\nu}\right) \end{vmatrix},$$

where each $A_{\nu n}$ ($\nu = 1, 2, \dots, n$) is the cofactor of $\mathfrak{C}(a_{\nu}, a_n)$ in G_n ; $\rho_n = 1$ and $\rho_{v}(suitably) > 0 \ (v = 1, 2, \dots, n-1),$

 G_n^{\times} = the analogue of the above;

and Corollary 3 enable us to get the proofs at once. That is to say, Corollary 3 just means a sort of characterization of definite linear dependence with real

- * $\tilde{S} \ni \beta f(f \in \tilde{S})$ is defined by $(\beta f)(x) = (f(x))\bar{\beta}$ for $x \in S$.
- ** Cf. $f(x) = \Re f(x) i \Re f(ix) j \Re f(jx) k \Re f(kx)$ for $f \in \tilde{S}$, $x \in S$.
- *** Corollaries 2', 3' in 13) §1 may be naturally considered.

^{****} In the following, for brevity, we use "indep in Qc" and "dep in C_R ", etc. in short for "linearly independent over the complex field in Q" and "linearly dependent over the real field in C", etc. respectively.

(resp. complex, quaternionic) coefficients in Q.

And so is Corollary 3' in \tilde{S} .

From these points of view, further we shall treat the *Gramians* themselves in ².

§ 2. Inequalities of Gram-Hadamard-Fischer¹⁾-Taussky¹²⁾ Type

Let C be a complex inner product space.

Theorem. Let a system A_n in C, where $a_{\nu} \neq 0$ ($\nu = 1, 2, \dots, n$) and $1 \leq n$, be given. Then we have

$$0 \leqslant G_n \leqslant G_n^* \leqslant ||a_1||^2 ||a_2||^2 \cdots ||a_n||^2,$$

where the 1st equality holds iff A_n is dep in C;

the 2nd equality holds iff either A_n is dep in C_R ,

or A_n is indep in C and $\Im(a_i, a_j) = 0$ for $1 \leq i, j \leq n$;

the final equality holds iff $\Re(a_i, a_j) = 0$ for $i \neq j$.

Proof.

(2.1). Proof of $G_n \leq G_n^*$. (For the sake of (2.2).)

Let A_n be *indep* in C. For n=2, it is clear. Suppose it is true for n-1. As it is usually given:

$$b_n = \begin{vmatrix} (a_1, a_1) \cdots (a_1, a_{n-1}) & a_1 \\ \vdots \\ (a_n, a_1) \cdots (a_n, a_{n-1}) & a_n \end{vmatrix}, \quad b'_n = \begin{vmatrix} \Re(a_1, a_1) \cdots \Re(a_1, a_{n-1}) & a_1 \\ \vdots \\ \Re(a_n, a_1) \cdots \Re(a_n, a_{n-1}) & a_n \end{vmatrix};$$

and letting A_{in} and A'_{in} be the cofactors of a_i $(i=1, 2, \dots, n)$ respectively, we have

$$(b_n, b_n) = \overline{A_{nn}}G_n = G_{n-1}G_n$$
,
 $(b_n, b_n) = \overline{A'_{nn}}G_n = G_{n-1}^*G_n$

and

$$\begin{split} (b'_n, \ b'_n) &= \Re(b'_n, \ b'_n) \\ &= \overline{A'_{nn}} \cdot \Re \begin{vmatrix} \Re(a_1, \ a_1) \cdots \Re(a_1, \ a_{n-1})(a_1, \ a_n) \\ \vdots \\ \Re(a_n, \ a_1) \cdots \Re(a_n, \ a_{n-1})(a_n, \ a_n) \end{vmatrix} = G_{n-1}^* G_n^* \end{split}$$

Hence the induction hypothesis $G_{n-1} \leqslant G_{n-1}^{*}$ leads to

 $||b_n||^2 \leq (b_n, b'_n) \leq ||b_n|| ||b'_n||.$

Hence

 $(b_n, b'_n) \leq ||b_n|| ||b'_n|| \leq ||b'_n||^2.$

And so

 $G_n \leq G_n^*$.

(2.2). Proof of the 2nd equality condition.

Let A_n be *indep* in C. For n=2, it is true. Suppose it is true for n-1.

Now, from (2.1) we obtain that $G_n = G_n^*$ holds if and only if not only $G_{n-1} = G_{n-1}^*$ holds but also b_n , b'_n are dep in C. That is equivalent to both

 $A_{nn} = A'_{nn}$

and

 $A_{in} - A'_{in} = 0$ $(i = 1, 2, \cdots, n-1)$

hold. Then, upon subtracting the left-hand side of the latter formulas, we get the simultaneous linear equations in unknowns $(a_n, a_j) - \Re(a_n, a_j)$ $(j=1, 2, \dots, n-1)$; where the determinant of the coefficients exactly coincides with the adjugate matrix of A'_{nn} . Hence by $A'_{nn} > 0$, our equality holds if and only if

$$(a_n, a_j) - \Re(a_n, a_j) = 0$$
 $(j=1, 2, \dots, n-1)$

together with

$$\Im(a_i, a_j) = 0 \qquad (1 \leqslant i, j \leqslant n-1),$$

and this completes (2, 2).

(3). The final inequality is the Fischer's¹ case.

Now, combining the present Theorem with the generalized* Fischer's case, let us make use of them in two directions.

That is, on the one hand:

Corollary 1. Let a system A_n in C, where $a, \neq 0$ ($\nu = 1, 2, \dots, n$), $2 \leq n$ be given, Then

$$0 \leqslant G_n \leqslant G_n^* \leqslant G_r^*(a_1, a_2, \cdots, a_r) G_{n-r}^*(a_{r-1}, \cdots, a_n) \leqslant ||a_1||^2 ||a_2||^2 \cdots ||a_n||^2$$

where the 3rd equality holds if either and only if either A, or

 A_{n-r} is dep in C_R , or A_n is indep in C_R and

$$\Re(a_i, a_j) = 0$$
 $(i = 1, 2, \dots, r; j = r + 1, \dots, n);$

the final equality holds iff

$$\Re(a_i \ a_j) = 0 \quad for \ 1 \leq i, j \leq r \ \& \ r+1 \leq i, j \leq n , \quad where \ i \neq j .$$

Here, A_{n-r} is the complementary subsystem of A_r in A_n . (And so forth.) And on the other hand:

Corollary 2. Let a system A_n in C, where $a_v \neq 0$ ($v = 1, 2, \dots, n$), $2 \leq n$ be given. Then

$$0 \leq G_n \leq G_r(a_1, a_2, \dots, a_r) G_{n-r}(a_{r+1}, \dots, a_n) \\ \leq G_r^{\cong}(a_1, a_2, \dots, a_r) G_{n-r}^{\cong}(a_{r+1}, \dots, a_n) \leq ||a_1||^2 ||a_2||^2 \dots ||a_n||^2 ,$$

where the 2nd equality holds if either and only if either A_r or A_{n-r} is dep in C, or A_n is indep in C and

$$(a_i, a_j) = 0$$
 $(i = 1, 2, \dots, r; j = r + 1, \dots, n);$

* Refer to 11), No. 1, p. 472, from where we get easily.

the 3rd equality holds if either and only if either A_r or A_{n-r} is dep in C_R or both A_r and A_{n-r} are indep in C and

$$\Im(a_i, a_i) = 0$$
 for $1 \leq i, j \leq r \& r+1 \leq i, j \leq n$.

These proofs are easy by the foregoing statement.

Remark. Needless to say, in the above, changing slightly the final equality conditions alone, zero vectors may be used.

Here, applying these to the *n*-dimensional unitary space, we note.

Note. We enumerate the results here. But we omit the equality conditions. (1). Inequalities 1, 2 (On Hadamard's inequality). Let an $n \times n$ matrix (α_{ij}) be given. We have

$$0 \leq \left|\det\left(\alpha_{ij}\right)\right| \leq \left\{ \left\{ \det\left(\sum_{\nu=1}^{n} \left(\Re\alpha_{i\nu}\Re\alpha_{j\nu} + \Im\alpha_{i\nu}\Im\alpha_{j\nu}\right)\right)\right\}^{\frac{1}{2}} \\ \left\{\sum_{1 \leq p_{1} < \cdots < p_{r} \leq n} \left|\det\left(\alpha_{sp_{\nu}}\right)\right|^{2}\right\}^{\frac{1}{2}} \cdot \left\{\sum_{1 \leq q_{1} < \cdots < q_{n-r} \leq n} \left|\det\left(\alpha_{tq_{\nu}}\right)\right|^{2}\right\}^{\frac{1}{2}} \\ \leq \left[\sum_{1 \leq p_{1} < \cdots < p_{r} < 2n} \left\{\det\left(\theta_{sp_{\nu}}\right)\right\}^{2}\right]^{\frac{1}{2}} \cdot \left[\sum_{1 \leq q_{1} < \cdots < q_{n-r} \leq 2n} \left\{\det\left(\theta_{tq_{\nu}}\right)\right\}^{2}\right]^{\frac{1}{2}} \leq \left|a_{1}\right| \left|\left|a_{2}\right|\right| \cdots \left|a_{n}\right|\right|,$$

where s runs form 1 through r, and t does from r+1 through n; and

 $\theta_{ik} = \Re \alpha_{ik} (1 \leq k \leq n), \quad \theta_{in-k} = \Im \alpha_{ik} (1 \leq k \leq n), \quad a_i = (\alpha_{i1}, \alpha_{i2}, \dots, \alpha_{in})$ for $i = 1, 2, \dots, n$.

Next, as a special case:

(II). Inequalities 3, 4 (On Fischer¹⁾-Taussky¹²⁾ inequality). Let an n-square positive semi-definite Hermitian matrix (α_{ij}) be given. Still we have (since it coincides with a suitable Gram matrix^{*} of order n):

$$0 \leq \begin{vmatrix} \alpha_{n} \cdots \\ \vdots \\ \alpha_{nn} \end{vmatrix} \leq \begin{cases} \begin{vmatrix} \Re \alpha_{11} \cdots \\ \vdots \\ \Re \alpha_{ij} \\ & \Re \alpha_{nn} \end{vmatrix}$$
$$\leq \begin{cases} \begin{vmatrix} \alpha_{11} \cdots \\ \alpha_{nn} \end{vmatrix} \\ \begin{vmatrix} \alpha_{11} \cdots \\ \vdots \\ \alpha_{nr} \end{vmatrix} \cdot \begin{vmatrix} \alpha_{r+1r+1} \cdots \\ \vdots \\ \alpha_{nn} \end{vmatrix}$$
$$\leq \begin{vmatrix} \Re \alpha_{11} \cdots \\ \vdots \\ \Re \alpha_{ij} \\ & \Re \alpha_{nn} \end{vmatrix} \leq \alpha_{11} \alpha_{22} \cdots \alpha_{nn} .$$

(Received May. 18, 1971)

^{* 9), 1.} c. p. 266-270. And such.

Kazuo Iwata

References

- E. Fischer: Über den Hadamardschen Determinantensatz. Archiv d. Math u. Phisik (3) 13, 1908.
- E. Stiemke: Über positive Lösungen homogener linearer Gleichungen. Math. Ann. 76 (1915) 340-342.
- 3) W. B. Carver: System of linear inequalities. Annals of Math (2) 23 (1922) 212-220.
- 4) L. L. Dines: Definite linear dependence. Annals of Math 27 (1925) 57-64.
- 6) G. H. Hardy-J. E. Littlewood-G. Polya: Inequalities (Cambridge, 1952).
- A. W. Tucker: Dual system of homogeneous linear relations. Annals of Math. Study. 38 (1956) 3-18.
- 8) Ky Fan: On system of linear inequalities. Annals of Math. Study. 38 (1956) 99-156.
- 9) I. Halperin: On the Gram matrix. Canadian Mathematical Bulletin, Vol. 5, No. 3, 1962.
- 10) A. Wilansky: Functional Analysis (New York: Blaisdell Publishing Co. 1964).
- 11) M. Fujiwara: Daisūgaku No. 1, 2. (Tokyo: Uchida Rokakuho Publishing Co. 1966).
- O. Taussky: Positive-definite matrix. "Inequalities" edited by Oved Shisha. Academic Press (New York and London 1967). 309–319.
- K. Iwata: On Ky Fan's theorem and its application to the free vector lattice. Mem. Muroran Inst. Tech. Vol. 7, No. 1 (1970) 315-328.

スピネル型酸化物の結晶歪と温度変化 (2)

保志賢介

Crystal Distortion of Spinel type Oxides and Its Temperature dependence (2)

Kensuke Hoshi

Abstract

Crystal distortion and its temperature dependence of oxide spinels is measured by X-ray diffractometor, and parameter W which appeared in Kanamori's theory is calculated from the results.

According to Kanamori, W was supposed to be proportional to the magnitude of the crystal distortion.

Contrary to the prediction of the theory, the experiment shows that W is monotonically increasing with increasing temperature, and then reahes a maximum at a value of $T \cong 0.8 T_e$.

I. 緒 言

スピネル型酸化物の多くのものに自発的な結晶歪がみられる。一般にこの結晶歪の大きさ は温度上昇と共に協力現象的に減少し、転移温度より下では結晶は正方晶であるが、上では立 方晶となる。この結晶歪の現象は、結晶中の遷移金属陽イオンが縮退した電子軌道準位にある ときは、Jahn-Teller 効果によって生ずることが、Dunitz-Orgel¹⁾によって提唱された。この 結晶歪の温度変化を説明するための統計理論は、Finch-Sinha²⁾、Wojtowicz³⁾、Kanamori⁴⁾ ら によって提案された。Finch-Sinha はこの問題を AB型二元合金の規則一不規則変態の問題に 還元して Bragg-Williams 近似をもちいて説明したが、むしろ AB₂ 型合金の問題として取扱 うべきであることが Wojtowicz によって指摘された。これらの理論では、金属イオンの囲り の歪んだ陰イオン多面体の配列が、絶対零度においては正しい方向 (z 軸) にそろっているが、 温度上昇と共に間違った方向 (x 又は y 軸) に向きを変えるために、巨視的な結晶歪の大きさ が減少するものと考えている。Kanamori は結晶の格子振動と電子の軌道状態との相互作用を 取入れ、結晶全体の歪を表わすパラメーターの項を含むへミルトニアンを組立てて、結晶歪の 温度変化を与える理論を導いたが、その中に含まれるパラメーターの幾つかに、未だ実験的に 決定されていないものがあるので、実験との比較をすべてに亘って出来る迄には至っていな い。結晶歪の温度変化については、非常に多くの実験がなされているが、これらの理論と比較 する目的でなされたものは未だ見当たらない。今回の実験では、これらの理論のうちで最も進んだものと考えられる Kanamori の理論をもとに、そこに含まれているパラメーターの値とその温度変化を前回に引続き求めた。

II. 理 論 式

Kanamori によると、スピネル型酸化物の四面体位置に Jahn-Teller イオンが入った場合の結晶歪は、巨視的な歪がz軸に沿って存在しているときに、歪んだ四面体がz軸に沿って配列する場合のエネルギーを -2W、x 又はy軸に沿って配列する場合のエネルギーを +W として次の様に与えられる。

 $u_{\rm Z} = u_{\rm ZO} \left[\exp \left(2W/kT \right) - \exp \left(-W/kT \right) \right] / \left[\exp \left(2W/kT \right) + 2\exp \left(-W/kT \right) \right].$

ここで u_Z は温度 T における結晶歪であり、 u_{Z0} は絶対零度における結晶歪である。この 論文では u, W のかわりに相対的な結晶歪をあらわすパラメーター $S \ge W$ を温度に換算した パラメーター d をもちいることにする。d の値は、T, S の測定値から $d = T/2 \ln (1+2S/1-S)$ の関係をもちいて求める。S, d は次の関係で与えられる $S = u_Z/u_{Z0}$, d = 3W/2k. また、結晶歪 u_Z は格子常数 c、a と次の関係がある $u_Z = (c-a)/(ca^2)^{1/3}$ 。

III. 実験および結果

スピネル型酸化物 (図-1) の正四面体位置 (図-2) に Cu²⁺ イオンがおかれた場合には, 電 子軌道準位は 3 重に縮退している (図-3) ので, Jahn-Teller 効果による結晶歪が期待される。 この位置に Cu²⁺ イオンを含む粉末試料 (Zn_{0.2} Cu_{0.8}) Cr₂O₄, (Zn_{0.4} Cu_{0.6}) Cr₂O₄, Cu Rh₂O₄ を通



スピネル型酸化物の結晶歪と温度変化 (2)



表—1	T_{c}	Ł	Δ_{\max}	の値
	~			

	$T_{c}(^{\circ}\mathrm{K})$	$\varDelta_{\max}(^{\circ}K)$		<i>T_c</i> (°K)	$\Delta_{\max}(^{\circ}\mathrm{K})$
CuCr ₂ O ₄	900	900	Cu Rh ₂ O ₄	900	1150
$Zn_{0,2}Cu_{0,8}Cr_2O_4$	640	510	Ni Cr ₂ O ₄	310	270
$Zn_{0.4}Cu_{0.6}Cr_2O_4$	390	320			

(4, 4, 0) (4, 0, 4) (0, 4, 4) である。それぞれの試料についての結晶歪 *S*, パラメーター *A*, を図-4, 5, 6 に示した。

今回の実験にもちいた試料についても、4の値は温度上昇と共にSに比例して単調減少せ

ずに,一度増加して極大値を経てから減少していることがみられ,また 4 の値の極大値と転移 温度とはほぼ等しい値をもっていることが確かめられた(表−1)。

IV. 結 語

協力現象を示すものとしては、規則合金の規則度の変化、強磁性体の磁化の変化がよく知られている。これを説明する理論として前者には Bragg-Williamsの理論、後者には Weiss の 理論があるが、いずれの理論においても分子場に相当するパラメーターは、温度上昇と共に単 調減少している。Kanamori も Cu Cr₂O₄の結晶歪の温度変化を彼の理論と比較するにあたっ て、分子場に相当するパラメーターW(此の論文の Δ に相当する)は u_z に比例する、つまり温 度上昇と共に単調減少するものと仮定している。Cu Cr₂O₄、Ni Cr₂O₄ で分子場に相当するパラ メーターが温度上昇と共に一度増加することを発見し、前の論文⁵⁾で報告したが、今回の実験 にもちいた試料についても同じことが判った。

このことは、Jahn-Teller 効果に起因する結晶歪の温度変化を説明する理論として、分子 場近似は不十分であることを示していると考えられる。

(昭46.5.20 受理)

文 献

1) Dunitz-Orgel: J. Phys. Chem. Solids, 3 (1957) 20.

2) Finch-Sinha and Sinha: Proc. Roy. Soc, A 242 (1957) 28.

3) Wojtowicz: Phys. Rev. 116 (1960) 32.

14.1

- 4) Kanamori: J. appl. Phys. 31 (1960) 14 s.
- 5) 室蘭工業大学,研究報告(理工編)第7巻,第1号.

教官学術研究発表集録

(昭 45.4.1~46.3.31)

.....

金属工学科

師 岡 田 口	保弘収	鉄鋼中のセメンタイトの分解に及ぼす珪素の作用	日本鉄鋼協会 北海 日本金属学会 北海 道支部合同講演大会	45. 11. 28
堀 江 井川	皓 克 也	鋳鉄の黒鉛球状化におよぼす B, Biの阻害作用について	日本鋳物協会 第78 回講演大会	45. 10. 16
井 川	克 也	金属の凝固について(討論会資料)	鋳物, 42, 491 (1970)	45. 6.
井 川	克 也	アルミニウム合金鋳物の押湯効果について	日本鋳物協会 北海 道支部昭和45年度鋳 物技術研究発表会	45. 6.19
井村富藤小 川田田原川	克幸英幹恵 大学 大学	球状黒鉛鋳鉄の衝撃特性に及ぼすフェライト化熱処 理とケイ素量の影響	日本鋳物協会 鋳鉄 部会第6回委員会	46. 2. 9
井 川	克 也	鋳鉄の強度について	金属関係学協会 東 北支部連合シンポジ ウム	45. 9.21
太刀川 佐々木 菅 原	哲 平 常 造 英 夫	大気腐食に関する研究	日本金属学会 昭和 45年度春期大会	45. 4. 9
太刀川	哲 平	徴分イオン交換クロマトグラフィーによるカドミウ ムの定量	分析化学 19,6 (832 頁)	45. 6.
太刀川	哲 平	電導度測定によるイオン交換クロマトグラムの自動 記録	分析機器 8, 10 (35 頁)	45.10.
菊 地 田 中	千 之 雄 一	高速度鋼工具の拡散摩耗に関する研究	精機学会 秋期大会 学術講演会前刷	45.10.6
菊 地 田 中	千 之 雄 一	電解加工の基礎的研究	精機学会 秋期大会 学術講演会前刷	45.10.6
田中	雄一	電解加工の基礎的研究	北海道科学研究費研 究報告	46. 2.
塚 田 田 中 菊 地	彩 雄 一 千 之	Ca-Si 脱酸鋼の被削性に関する研究(第1報) 一超硬合金の拡散焼鈍モデル実験一	精機学会 学生卒業 研究講演論文集	46. 3. 8
上 出 太刀川 菅 原	英 彦 哲 平 英 夫	電子顕微鏡観察によるオーステナイト系ステンレス 鋼の応力腐食割れに関する一考察	日本金属学会 北海 道支部大会	45. 7. 4
上 出 太刀川 菅 原	英 彦 哲 平 英 夫	電子顕微鏡観察によるオーステナイト系ステンレス 鋼の応力腐食割れに関する一考察	日本金属学会 秋期 大会	45, 10, 14
上 出 太刀川 菅 原	英 彦 哲 平 英 夫	電子顕微鏡観察によるオーステナイト系ステンレス 鋼の応力腐食割れにおよぼす時効の影響	腐食防食研究会	46. 1.29

電

ラ

松岸表	田田	敏 幸 新	彦雄一		ブラシと銅リングとのすり接触通電特性 (I)	電気四学会 北海道 支部連合大会	45. 10. 12
伊山図	達崎所	隆永忠	三則		誘導機を補助機とする無段変速同期電動機の速度制 御法について	電気四学会 北海道 支部連合大会講演論 文集	45. 10. 12
山藤伊図	崎田達所	永義隆忠	一弘三則		誘導機の抵抗速度制御方式における電圧円線図解析	電気四学会 北海道 支部連合大会講演論 文集	45. 10. 12
藤山伊近図	田崎達藤所	義永隆 忠	弘一三修則		誘導機と同期機両機の円線図よりみる相似性につ いて	電気四学会 北海道 支部連合大会講演論 文集	45. 10. 12
藤伊近図	田達藤所	義隆忠	弘三修則		誘導機と同期機の円線図よりみた相似性について	電気学会 全国大会 講演論文集	46.3. 30
藤伊近図	田達藤所	義隆忠	弘三修則	یں۔ 1123ء	誘導発電機の抵抗速度制御方式における電圧円線図 解析	電気学会 全国大会 講演論文集	46. 3. 30
伊近藤図	達藤田所	隆義忠	三修弘則		無段変速同期電動機の速度制御法について	電気学会 全国大会 講演論文集	46.3. 30
近	藤		修		無段変速同期機の非線形動特性 (第2報)	電気四学会 北海道 支部連合大会講演論 文集	45 10.13
藤山伊近図	田崎達藤所	義永隆 忠	弘一三修則		誘導機と同期機両機の円線図よりみる相似性につ いて	電気四学会 北海道 支部連合大会講演論 文集	45. 10. 13
藤伊近図	田達藤所	義隆忠	弘三修則		誘導機と同期機の円線図よりみた相似性について	電気学会 全国大会 講演論文集	46.3.29
近	藤		修		無段変速同期機の非線形動特性 (第3報)	電気学会 全国大会 講演論文集	46.3.31
伊近藤図	達藤田所	隆義忠	三修弘則		無段変速同期電動機の速度制御法について	電気学会 全国大会 講演論文集	46.3.31
藤伊近図	田達藤所	義隆忠	弘三修則		誘導発電機の抵抗速度制御方式における電圧円線図 解析	電気学会 全国大会 講演論文集	46. 3. 30
若本	松間	清 電総 皓	司研治		配電用柱上変圧器の更新計画の DP 法による解析	電気四学会 北海道 支部連合大会講演論 文集	45. 10.
本若	間松	皓 清 (電総	治司研		配電系統計画に及ぼす需要増加の影響のモンテカル ロシミュレーション	電気学会 全国大会 講演論文集	46. 3.

系 (電気工学科,電子工学科,二部電気工学科)

(226)

永 比 大	井 留間 窪	(電総 (電総	嘉町吉町協	各種碍子の直流長期曝露結果 (1)	電気学会 全国大会 講演論文集	46. 3.
本 山野大	間 田 口泉	皓 正充	治 攻一郎	多重認識によって構文分析可能な文法	電子通信学会 オー トマトン研究会	45. 4.21
山野大	田口泉	正充	攻一郎	多重認識による構文分析について	東北大学電通談話会 記録, 39 , 2	45. 9.
菊山野原	地田村	克 慎— 進	昭郎滋一	黄鉄鉱の半導体的性質	電気四学会 北海道 支部連合大会講演論 文集	45. 10. 12
佐田野原	藤中村	賢進	二誠滋一	シリコン中への憐および硼酸の拡散におよぼす錫の 影響について	電気四学会 北海道 支部連合大会講演論 文集	45. 10. 12
井南野原	上 条 村	泰淳進	三滋	陽極酸化法によるシリコン酸化膜の形成機構に関す る一考察	電気四学会 北海道 支部連合大会講演論 文集	45. 10. 12
永	田	伸		電磁界から見た変圧器について	応用物理学会 北海 道支部研究発表会	46. 2. 5

磁束密度の変化が起電力を誘起する現象(Transformer action)と、磁束と導体との 相対的な運動が起電力を誘起する現象(Cutting action)とは、電磁誘導の根本とされて いて、この二つは種類の異る現象のように扱われている。この二つの現象が、いずれも Cutting action で説明されるものであることを導き、その結果として、従来変圧器内の磁 束は鉄心の中だけに重点がおかれ、空気中の磁束は leakage として扱われていたが、実は 磁束は空間を渡って鉄心内に入り込むものであり、一次側より二次側に伝えるエネルギも 空間を渡って行くものであることを理論的に導いた。

化 学 系 (工業化学科, 化学工学科, 一般教育化学)

菖加金	蒲納塚	明久高	己雄次		酸化エチレンの反応		日本化学会 第23年 会	45.	4.
竹松森	野崎田	祥睦	昇一夫		フルベン類の四酸化オスミウムによる酸化反応に、 いて	2	第4回酸化反応討論 会(東京)講演予稿集 p.78-82	45.1	1. 25
竹鈴森	野木田	寛睦	昇一夫	Ľ	フルベン類の Diels-Alder 反応における反応速度。 研究	の	日本化学雑誌 91,877 (1970)	n ann a' s Sinn a' si	

A Study on Reaction Rates in The Diels-Alder Reactions of Fulvenes

by Noboru Takeno, Kan-ichi Suzuki and Mutuo Morita

Nippon Kogaku Zasshi, 91, 877-880 (1970)

The reaction rates in the Diels-Alder reaction of fulvenes were studied in terms of molecular orbital method using localization energies of fulvenes as an index of reactivity. Maleic anhydride was used as an dienophile and the reaction

rates at 25°C were measured spectroscopically.

The order of the theoretical relative rates which were calculated by the use of S=0 in the HMO method corresponded with that of the experimental relative rates. Further, the results of molecular orbital calculations by Sutton's method gave a closer agreement with the experiments.

Muroran Institute of Technology; Mizumoto-cho, Muroran-shi, Japan.

竹森	野 田	昇 睦 夫	t ĉ	置換フルベン類と無水マレイン酸との Diels-Alder 反応における反応速度と Hammett の置換基定数と の関係	日本化学雑誌 91 , 1182 (1970)
----	--------	----------	--------	---	-----------------------------------

A Relationship between Hammett's Substituent Constants and the Rates of Diels-Alder Reaction of Substituted Fulvenes with Maleic Anhydride*

by Noboru Takeno and Mutuo Morita

Nippon Kagaku Zasshi, 91, 1182-1184 (1970)

The rates of Diels-Alder reaction of 6-(p-substituted phenyl)-fulvenes [1], 6-methyl-6-(p-substituted phenyl) fulvenes [2] and 6, 6-di-(p-substituted phenyl) fulvenes [3] with maleic anhydride were measured by means of spectroscopic procedures at 25°C. Their rate constants on each series of [1], [2] and [3] have been satisfactorily correlated with Hammett's substituted constants. Explanations for these results are presented that Diels-Alder adducts with a similar conformations are expected on each series. Differences among the reactivity of 6-phenylfulvene, 6-methyl-6-phenylfulvene and 6, 6-diphenylfulvene are also discussed in this paper.

Muroran Institute of Technology; Mizumoto-cho, Muroran-shi, Japan.

* Reactions of Fulvenes. II.

M. Murozumi T. Torii K. FujiwaraPreliminary Investigation of Chemical Constitu- ents in Polar Snows国際生物化学,水化 学地球化学会45. 9室住正世 ス合用現代日本の地下水研究酒井軍治郎教授退官 記念出版45. 5室住正世 マ. C. Patterson南北両極米雪中の塩素の中性子放射化分析分析化学, 8, 104945.室住正世 中村精次 C. C. Patterson南北両極氷雪中のクチャリウムの分析分析化学, 8, 105745.M. Murozumi T. T. Chow. C. C. PattersonLead, Dust, and Salt in Firn and Ice from Camp Century and Byrd StationAntarctic Journal of the United States IV, 5, 218 (1970)1970 International Symposium on Hy- drogeochemistry and Biogeochemistry and Biogeochemistry45. 9柳井 花 講副液接触燃焼 一発火遅れ時間および線燃焼速度一燃料協会誌, 50, 41 (1971)45. 9	M. Murozumi T. Abiko	Recent Hydrothermal Activity at Noboribetsu, Hokkaido.	国際生物化学,水化 学地球化学会	45. 9.14
室住 正世 欠. C. Patterson現代日本の地下水研究酒井軍治郎教授退官 記念出版45. 5室住 正世 个. C. Patterson南北両極氷雪中の塩素の中性子放射化分析分析化学、8, 104945.室住 正世 中村 精次 C. C. Patterson南北両極氷雪中のナトリウムの分析分析化学、8, 105745.能 Murozumi C. C. PattersonLead, Dust, and Salt in Firn and Ice from Camp Century and Byrd StationAntarctic Journal of the United States IV, 5, 218 	M. Murozumi T. Torii K. Fujiwara	Preliminary Investigation of Chemical Constitu- ents in Polar Snows	国際生物化学,水化 学地球化学会	45. 9.14
室住正世 C.C. Patterson南北両極氷雪中の塩素の中性子放射化分析分析化学、8, 104945.室住正世 中村精次 C.C. Patterson南北両極氷雪中のナトリウムの分析分析化学、8, 105745.M. Murozumi T.T. Chow. C.C. PattersonLead, Dust, and Salt in Firn and Ice from Camp Century and Byrd StationAntarctic Journal of the United States IV, 5, 218 (1970)45.T. Abiko M. Murozumi HokkaidoRecent Hydrothermal Activity at Noboribetsu, Hokkaido1970 International 	室住正世	現代日本の地下水研究	酒井軍治郎教授退官 記念出版	45. 5.
室住正世 中村 精次 C. C. Patterson南北両極氷雪中のナトリウムの分析分析化学, 8, 105745.M. Murozumi T. T. Chow. 	室住 正世 C.C.Patterson	南北両極氷雪中の塩素の中性子放射化分析	分析化学, 8, 1049	45.
M. Murozumi T. T. Chow. C. C. Patterson Lead, Dust, and Salt in Firn and Ice from Camp Century and Byrd Station Antarctic Journal 	室住正世 中村精次 C.C.Patterson	南北両極氷雪中のナトリウムの分析	分析化学, 8, 1057	45.
T. Abiko M. MurozumiRecent Hydrothermal Activity at Noboribetsu, Hokkaido1970 International Symposium on Hy- drogeochemistry and Biogeochemistry45. 9柳 井 木村 	M. Murozumi T. T. Chow. C. C. Patterson	Lead, Dust, and Salt in Firn and Ice from Camp Century and Byrd Station	Antarctic Journal of the United States IV, 5, 218 (1970)	
柳 井 弘 木 村 潤 一 固液接触燃焼 佐 藤 馨 一発火遅れ時間および線燃焼速度一 然料協会誌, 50,41 (1971)	T. Abiko M. Murozumi	Recent Hydrothermal Activity at Noboribetsu, Hokkaido	1970 International Symposium on Hy- drogeochemistry and Biogeochemistry	45. 9.
	柳 井 弘 木 村 潤 一 佐 藤 馨	固液接触燃焼 一発火遅れ時間および線燃焼速度一	燃料協会誌, 50,41 (1971)	

固体燃料としてナトリウムアミド微粉未を固形パラフインまたはナフタリン中に均一

に分散させたもの、液体酸化剤として発煙硝酸を使用し、固液接触燃焼時における発火遅 れ時間をフォトダイオードを用いて測定し、また同一供試体について特殊なプール型燃焼 器により各種条件下の線燃焼速度を実測し、これらの燃焼反応機構について若干の知見を 述べた。それによると、(1)パラフイン系燃料とナフタリン系燃料では燃焼機構に 差異が あり、(2)発火遅れ時間 τ_{ℓ} (m/sec)とナトリウムアミド含有率 x(%)の関係は $\tau_{\ell} = Ae^{-Ba}$ で表わされる。(3) 燃焼面の前方に溶融層の存在が認められ、燃焼速度は、この層の拡散が 律速段階になる。(4) 燃焼速度は燃焼器の傾斜角一定の場合、他の因子とは無関係に低流量 域では酸化剤流量の 0.6~1.0 乗に比例し、高流量域では流量に無関係にほぼ一定となる。

 柳 井 弘
 林 忠 信
 移動層内粒子の挙動に対する 2,3の考察
 工業化学雑誌, 式 田 公
 74,312 (1971)

性状の異なるトレサー粒子を用い,その移動断面プロフイルを写真解析によって求め, 移動層内粒子の挙動を明確にした。任意の移動距離における粒子分布は中核粒子群と管壁 付近粒子群に分けられ,その境界値は管径,粒子の性状および移動速度に関係なく,管径 の約4倍までの間は過渡現象を示し,それ以後は一定になる。管壁粒子の遅れは移動距離 と比例関係にあり,粒子の性状および移動速度の影響が認められる。

柳	井		弘		an a
林松	E	忠忠	信司	イオン交換性炭素質吸着剤による亜硫酸ガスの除去	工業化学雑誌, 74,616 (1971)
浅	野	敬	文		

亜硫酸ガス,酸素系または排煙ガス組成の混合ガスから亜硫酸ガスを吸着除去するに あたり、粒状活性炭または各種乾留温度の炭化物を濃硫酸で比較的高温度において処理し た場合と未処理の場合について比較実験を行なった。(1)すべての実験において硫酸処理 することにより各反応温度において脱硫性能は常に著しく向上する。(2)処理炭の脱硫量 は混合ガス中の酸素分圧の 1/2 乗、亜硫酸ガス分圧の 1 乗に比例する。(3) 脱硫量は反応温 度 50~100°C にピークがあり、これより温度が高くなると直線的に減少し、この点で反応 のようすが変化する。(4) 硫酸処理温度の上昇に伴ない、比表面積が急増する現象が走査電 顕写真によって実証された。(5) 脱硫量 Q は吸着剤の総交換容量 E および比表面積 A の函 数であり、この関係は $AE = ae^{Q}$ で表わされる。(a, c: 定数) 従ってイオン交換性炭素質 吸着剤による脱硫性能は硫酸処理温度に比例することになる。

木材工業, 26	97	(1971)
木材工業,	51	(1011)
26,	158	(1971)

柳 井 弘 多段床炉とその工業的応用

多段床炉の構造,特長および各種の変型について述べるとともに外国で実用化されて いる各種の主要な用途について述べた。アメリカにおいては各種の処理工程に広く応用さ れているが日本では鉱石の焙焼,廃吸着剤の再生を除くとようやく試験段階にはいったば かりである。単位操作関連の処理装置として各種の産業廃棄物の効果的処理に活用の場が 開拓されることが期待されている。

柳 井 弘 田村 虔一 石山 啓一 活性炭製造工程のガス賦活モデル 林 忠 信

日本化学会第23年会 (1970)

活性炭製造のガス賦活過程を微細化発達の要因から、(1)原料が含有する揮発分が重要 な役割を演ずる第1段階、(2)原料起原のマクロポア分布が重要な役割を果す第2段階に分 けて考え、(3)この2つの段階の間に遷移期間が存在するというガス賦活モデルを提唱し、 賦活現象を巨視的に説明した。このモデルの工業的意義は活性炭を製造する場合,その用途に応じた原料,プロセスおよび賦活条件等の選定の目安が得られることである。

 柳 井 弘 高 橋 洋 志 石 山 啓一 活性炭製造工程のガス賦活モデル(概要同上記) 岡 田 宗 裕 	日本化学会第24年会 (1971)
高橋 洋 志 柳 井 弘 移動層粒子のプラグフロー領域の大きさ	化学工学, 35 , 3 46. 3.
移動層粒子が速度分布を持つ場合,速度一様なプラグ 態の変化に対応して,層高と共に変化する。粉粒体層をク 連続体とみなし,境界条件として一つのモデルを設定する 行なった結果,プラグフロー領域の層高による変遷をほぼ 粒子径の大きな系におけるプラグフロー領域の大きさも, ができた。	フロー領域の大きさは、応力状 ーロンの摩擦の法則にしたがう ことにより、塑性論的に解析を 推定することができた。さらに 上の結果に基づき計算すること
高 橋 洋 志 粉粒体の円管内重力流れ 柳 井 弘 一塑性変形領域の大きさについてー	化学工学協会 第35 年会 (1970) 45. 4. 研究発表講演要旨集 45. 4. E102 (p. 238)
渡 辺 治 夫 粒子群沈降の空間率関数と懸濁液の粘度	日本化学会および化 学関係学協会連合秋 45.8.29 季大会
渡 辺 治 夫 スラリーの沈降 東 条 正 樹 スラリーの沈降	日本化学会および化 学関係学協会連合秋 45.8.29 季大会
渡辺治夫 常野 宏 粉体の圧縮成型	日本化学会および化 学関係学協会連合秋 45.8.29 季大会
渡 辺 治 夫 伊 藤 寛 綱 粉体の圧縮	日本化学会および化 学関係学協会連合秋 45.8.29 季大会
向井田 健 一 シリカアルミナ触媒の被毒と活性	日本化学会および化 学関係学協会連合秋 45.8.29 季大会
寺 田 義 弘 向井田 健 一 触媒の形状構造と特性 (特に伝熱特性) 渡 辺 治 夫	日本化学会および化 学関係学協会連合秋 45.8.29 季大会
渡 辺 治 夫 向井田 健 一 シリカアルミナ触媒の細孔構造とその活性 愛 場 康 博	日本化学会および化 学関係学協会連合秋 45.8.29 季大会
向井田 健一 シリカやアルミナのキセロゲルの機械的微粉砕に 秋 吉 亮 ける異常粒度分布 白 崎 高 保	-お 粉体工学研究会誌, 45. 7,4 (1970) 45.
杉 田 治八郎 佐 藤 修一 笹 塚 忠 多管型充填層における壁面の影響 磯 野 保 雄 菊 地 達 郎	日本化学会および化 学関係学協会連合秋 45.8.29 季大会
杉 田 治八郎 本 田 重 司 クロム鉄鉱ソーダ焙焼物の抽出特性 佐 藤 修 —	日本化学会および化 学関係学協会連合秋 45.8.29 季大会
杉 田 治八郎 クロム鉄鉱ソーダ焙焼物の抽出特性	日本鉱業会誌, 87 , 996, pp. 173~178 46. 3.

安田今原	藤保野	公英広	二明治弘	エアーブレンデング法による粉粒体の混合速度	化学工学協会 第35 年会	45. 4. 3
安田原	藤保	公英	二明弘	エアーブレンディングによる粉体の混合速度	粉体工学研究会誌, 7,356 (1970)	45. 10.
安岳	藤上	公広	<u>一</u> 光	セメント工業におけるエアーブレンデング装置につ いて	粉体工学研究会誌, 8, 19 (1971)	46. 2.
安	藤	公		放射線グラフト重合ポリエチレンの低温特性	北海道科学研究費自 由課題による研究報 告書, 12 , 150	
原島鳥安柳	田形藤井	浩義公	弘次憲二弘	平板からの物質移動におよぼす超音波の影響	化学工学協会,第35 年会	45. 4. 5
原島安遠	田藤藤	浩公一	弘次二夫	低 Re 数域における平板からの物質移動におよぼす 超音波の影響	化学工学 , 35, (3) 341 (1971)	
原山茨清島柳	本目水田井	長幸 浩	弘德夫崇次弘	半導体チタン酸バリウム (3) CO の酸化反応	日本化学会 第23年 会	45. 4. 3
原島山清西	田本水田	浩長	弘次徳崇正	半導体チタン酸バリウム (4) X 線回析による知見	日本化学会 第23年 会	45. 4. 3
ጉ	Ħ	信	男	国外の遺跡から出土した骨のマンガン含量とその年 代との関係 II	北海道考古学(北海 道考古学会)7	46. 3.31

国外の遺跡から出土した骨のマンガン含量とその年代との関係がひきつづき検討された。本報告では、南アフリカの遺跡から出土した骨のマンガン含量の値を既報の"骨のマンガン含量とその年代との関係 図-2"から考察すると、それらの骨についての推定年代と 大差がないことがみとめられた。

下田 信男 北海道虹田郡入江遺跡から出土した骨のマンガン含 北海道考古学(北海 46.3.31 量と年代との関係 III 道考古学会)7 46.3.31

前報の再検討が放射性炭素法による年代と骨の埋没環境をあらわす因子―包含層の土 譲の pH とマンガン含量―をもととしてなされた。

IV 層貝層下部から出土した骨の年代は放射性炭素法によると 3600 年であった。 IV 層下部から出土した骨は,すでに作製された骨のマンガン含量と年代との関係図をもとと して 3000 年前後とあらためられた。

VIII と IX の両層の土壤は他層のそれと比較して, pH は弱酸性側にあり, マンガン 含量は約 1/2 である。すでに研究のおこなわれた北海道各地の遺跡の土壌の性質を考慮し たとき相対年代の比較には, VIII と IX 層とから出土した骨を試料とすることは適当では ないようにおもわれる。

冨士川 計 吉	白金電極上でのエチレン水素化反応	日本化学会 第23年	45. 4. 5
中 村 正 志	(第1報) 反応中の電位と反応速度	会	
富士川 計 吉	ニッケル触媒によるエチレン水素化反応中の吸着量	日本化学会および化 学関係学協会連合秋 季大会	45. 8.30

開発工学科

山本 英一 佐藤 干城 吉田 邦久	岩石の圧縮試験における実験的考察(第3報) 一三次元光弾性モデルによる一	日本鉱業会 北海道 支部春季講演会	45. 6.13
山本 英一 佐藤 干城	熱的分析による石炭の自然発火に関する研究	日本鉱業会 秋季大 会	45.10.9
前野 良久 香川 義郎 内田 克彦	圧縮性流体の管内衝撃波伝播に関する研究(第2報) 一衝撃波連続発生装置による細長管内の伝播につ いて一	開発技報,13	46. 3.10
Y. Maeno Y. Kagawa K. Takahashi	On Shock Effect of Drilling Rod —No. 2 Energy Transfer by Impact—	開発技報,13	46. 3.10
前野 良久 香川 義郎 西岡 正興	刃先の型状による岩石モデルの衝撃破壊 一岩石モデル横方向の挙動について—	開発技報、13	46. 3.10
土木	系(土木工学科,建築工学科)		
能町 純 雄 二 松岡 健一	フーリェ定和分変換による骨組構造物の応力解析	第20回応用力学連合 講演会講演論文抄録 集	45.10.
能町 純雄 松岡 健一	鉄筋付着強度試験における付着応力の分布に関する 理論的研究	土木学会 第25回年 次学術講演会講演集 V	45.11.
能 町 純 雄 松 岡 健 一 堀 米 昇士朗	帯板を要素とする平板の解法 (第2報)	土木学会 第25回年 次学術講演会講演集 I	45.11.
能町 純雄 松岡 健一 沢田 知之	スパン方向のヒンヂで結合された棒状要素による面 構造の応力について	土木学会 第25回年 次学術講演会講演集 I	45.11.
能 町 純 雄 尾 崎 認 小 針 憲 司	箱断面桁の隔壁上のそり応力の特性について	土木学会 第25回年 次学術講演会講演集 I	45.11.
能町 純雄 松岡 健一 田島 照義	多面壔殻の応力解析について	土木学会 第25回年 次学術講演会講演集 I	45.11.
能町 純雄 松岡 健一 佐藤 隆	トポロジカル一致を有する構造物間の応力について	土木学会 第25回年 次学術講演会講演集 1	45. 11.
能町 純雄 松岡 健一 佐渡 公明	3 連モーメントをフレキシビリティとするディスク リートな振動モデルについて	土木学会 第25回年 次学術講演会講演集 I	45. 11.
能 町 純 雄 菊 地 理 森 康 夫	鋼管矢板の応力計算について	土木学会 第25回年 次学術講演会講演集 III	45.11.
S. G. Nomachi S. Ozaki	Effect of Deformable Cross Section on the Torsional Vibration of a Box Girder	Proc. 19th Japan National Congress for Applied Me- chanics 1969.	45. 12.
S. G. Nomachi S. Ozaki K. Matsuoka	On a Method of Stress Calculation for the Bending of Plate by Means of Long Strip Elements	Proc. 19th Japan Natiooal Congress for Applied Me- chamics 1969.	45. 12.

能町 純雄 吉田 紘一	断面変形を考慮した曲線箱桁の応力解析	土木学会 論文報告 集 187	46. 3.
能町 純雄 松岡 健一 大島 俊之	縦横リブを有する板の応力解析について	土木学会 北海道支 部研究発表会論文集 27	46, 2.
能町 純雄 松岡 健一 佐渡 公明	曲線変断面梁の振動について	土木学会 北海道支 部研究発表会論文集 27	46. 2.
能町 純雄 松岡 健一 越後 隆一	帯板を要素とする弾性床上板の解法について	土木学会 北海道支 部研究発表会論文集 27	46. 2.
能 町 純 雄 町 崎 雄 超 岡 開 義 田 義	多面壔殻の応力解析について	土木学会 北海道支 部研究発表会論文集 27	46. 2.
能 町 純 雄 松 岡 健 一 佐 藤 隆	トポロジカルー致を有するトウス間の関係について	土木学会 北海道支 部研究発表会論文集 27	46. 2.
能町 純雄 松岡 健一 沢田 知之	スパン方向にヒンヂ結合されたパイルによる平面構 造について	土木学会 北海道支 部研究発表会論文集 27	46. 2.
能町 純雄 小西 輝久 小谷 和雄	斜張橋の斜吊材の取付部応力拡散について	土木学会 北海道支 部研究発表会論文集 27	46. 2.
松岡健一	鉄筋とコンクリートの付着応力分布に関する3次元 応力的研究	土木学会 北海道支 部研究発表会論文集 27	46. 2.
中 村 作太郎	数種の I 断面鋼材桁の曲げ極限強度とその弾塑性挙 動について (第14回材料研究連合 講演会講演発表,概 要集 206	45. 9.
SS	-41, FCM-41 の H 型鋼材を用い, I 型の模型桁として	, 両端単純支持及び 両対	山口

固定ヒンジ支持のもとで,中央二点集中線荷重載荷により,曲げ極限強度及び曲げ弾塑性 挙動を実験的に吟味し,理論計算値と比較考察したものである。

中村	作太郎	3径間連続桁式逆口 いて	コーゼ橋の最適弦	材分配率に	っ 次 I-7	、学会 第 半術講演会 1	₿25回年 ≧講演集	45. 1	1.	8
	3 径 用により	経間連続桁式逆ロー- , 上・下弦材の曲(ビ橋の上・下弦材 げモーメント・せ	分配率を数種 ん断力及び吊	類に変化さ 材の軸力7	させ, 電= などを克明	子計算機の 明に求め,	利 そ		
	の最適分	配率について考究し	_たものである。							
中村	作太郎	室蘭港架橋計画試響	案について(1)		土7 部石 27	、学会 ; 开究発表会	比海道支 ≷論文集	46.	3.	9
	室 康 類 似 の 1	港架橋の意義とその 地理的条件を有する	D実現性について る橋梁例・トンネ	述べ, 更に計 ル案との比較	画試案概要 ・橋梁架言	要,調査■ 段個所のま	事項として 也質・気象	, 状		

況・船舶及び空高・航路幅及び中央最小支間などに ついて 挙げ,本論として,架橋の型 式・吊橋の設計試案に関し論述したものである。

中村 作太郎 土木工学における測量の重要性について	日本測量協会誌"測 量" 20 , 10 及び日本 45. 測量協会20年史	10
---------------------------	---	----

土木工学は,最近専門的に著しく細分化されつつあるが,元来他の工学分野と稍々異なり,総合技術を発揮して始めて人類の文化・発展に寄与出来る性質のものであるから,

総合技術の基礎となる測量学は、土木工学にとってきわめて重要な学科であることについて論述した。

更に, 我国における大学の土木工学科には, 測量学に関する講座がないので, 地球物 理学・測地学などを含めた測量学講座を新設し, 土木工学の高度の総合発展を期する必要 があることを強調し, 最近における測量学軽視の風潮に警告を与えたものである。

尾崎認	折板構造解析による単一箱げたの曲げねじりにつ いて	土木学会 論文報告 集 179	45. 7.
能 町 純 雄 尾 崎 認 小 針 憲 司	箱断面桁の隔壁上のそり応力の特性について	土木学会 第25回年 次学術講演会講演集 I-39	45.11.
尾 崎 認 志 村 政 雄 西 田 久	寒中コンクリートの保温養生に関する基礎的研究	土木学会 第25回年 次学術講演会講演集 V-106	45. 11.
尾崎認	折板構造解析によるコンクリート桁 橋の 応力に つ いて	土木学会 北海道支 部研究発表会論文集 27	46. 2.
能町 純 雄 尾 崎 認	Effect of Deformable Cross Section on the Torsional Vibration of a Box Girder	Proc. 19th Japan National Congress for Applied Me- chanics 1969.	45. 12.
丹保 憲仁 山田 浩一 穂 積 準	フロック強度に関する研究	水道協会誌	45. 4.
丹保憲仁 穂積 準	フロッキュレーターの合理的設計(I) 一設計の基礎となる理論一	水道協会誌	45. 8.
斉藤 和夫 石井 憲一	道路の幾何学的設計要素が交通事故発生に及ぼす影 響について	北海道科研報告12	46. 2.
斉藤 和夫 石井 憲一	交通事故発生の変動に影響する因子のマクロ的分析	土木学会 第25回年 次学術講演会講演集 IV	45, 11.
斉藤 和夫	交通事故発生に影響するマクロ的要因の多変量解析	土木学会 北海道支 部研究発表論文集26	46. 2.
境 隆 雄 近藤 俶郎	苫小牧港東海岸漂砂実験	室蘭工大河海工学研 究室研究報告書	45. 4.
境 隆 雄 近藤 俶 郎 藤 間 聡	防波堤沿いの漂砂に関する実験的考察	土木学会 第25回年 次学術講演会講演集 11	45. 10.
近藤 俶郎 藤 間 聡	透過性防波構造物の水理特性	土木学会 第17回海 岸工学講演会論文集	45.11.
近藤俶郎	An Analytical Approach to Wave Transmission Through Permeable Structures.	Coastal Engineer- ing in Japan, 13	45.12.
近藤 俶郎藤 間 聡	透過性構造物の防波機能におよぼす抵抗係数と空隙 率の効果	土木学会 北海道支 部研究発表会論文集 27	46. 3.
近藤俶郎	二つの水路をもつ水域の潮位と水路潮流を求める簡 略解	土木学会 北海道支 部研究発表会論文集 27	46. 3.
新田 登 高橋 哲躬	アスファルト合機の高温時における 剪断 挙動につ いて	土木学会 第25回年 次学術講演会講演集	45.11.
新田 登 高橋 哲躬	施工時におけるアスファルト合機の特性に関する一 考察	土木学会 北海道支 部研究発表会論文集 27	46. 2.

荒	Л⊡	卓	鉄筋コンクリートばりの許容せん断応力度とせん断 補強について (実験結果による再検討)	コンクリート・ジャ ーナル 8 (7)	45. 7.
売 加山今	川 泰 幹 手	卓 夫 夫	正負繰返し荷重を受ける鉄筋コンクリート部材のせ ん断耐力性状について	日本建築学会大会学術講演梗概集	45. 9.
荒	Л	卓	鉄筋コンクリート部材の剪断設計法について	季刊誌, カラム, 37	45.10.
荒武山小	川田 国本 新雅	卓寛夫樹	正負繰返し荷重を受ける鉄筋コンクリート部材のせ ん断耐力性状について (その2)	日本建築学会 北海 道支部第35回研究発 表会論文集	46. 3.
小	幡	守	正方形断面柱の有効温度と応力度分布について	日本建築学会 北海 道支部第34回研究発 表会論文集	45. 8.29
K. (M. (Ohno Obata		The Movement of Actual Reinforced Concrete Building caused by the Atmospheric Tempera- ture.	1970 Symposium in Madrid of IABSE	45. 9.17
K. (M. (Ohno Obata		On the Design Provisions for Thermal Stresses	1970 Symposium in Madrid of IABSE	45. 9.17
小後産	幡 泰 康	守弘	L 型折板の座屈応力度について	日本建築学会大会 学術講演梗概集	45.10.
小伊 唐 z	幡 豪 博 水 斉	守夫雄	長方形独立基礎板の応力と変形について	日本建築学会 北海 道支部第35回研究発 表会論文集	46. 3.27
小 城 売 チ	幡 井 康	守攻幸	連続体の曲げせん断振動解析 (その1) 一数値解法と等断面体の固有値解析一	日本建築学会 北海 道支部第35回研究発 表会論文集	46. 3.27
	機	械	系 (機械工学科, 産業機械工学科, 二部機械工	学科)	
内浜高	藤 田 恒 橋	鄰平宏	鋳鉄の衝撃引張に関する実験	第14回材料研究連合 講演会	45. 9. 2
内浜相	藤 正恒 尺 久	鄰 平 司	円周切欠を有する炭素鋼の衝撃引張試験	日本機械学会 第14 回講演会	45. 10. 18
内浜本松	藤田村井 信	鄰平秀行	円錐型薄膜圧力容器の応力解析	精機学会 北海道支 部第2回学生卒業研 究発表会	46. 3. 8
内浜志 月	藤田 霍秀	鄰平 人	応力波の反射率透過率に関する実験及び解析	精機学会 北海道支 部第2回学生卒業研 究発表会	46. 3. 8
内浜相千	藤田沢 葉	鄰平司徹	円周切欠鋼材の衝撃引張に関する実験	精機学会 北海道支 部第2回学生卒業研 究発表会	46. 3. 8
奥丨	田教	、海	混流ポンプの羽根曲面設計に関する一知見 第2報	日本機械学会 第47 期総会講演会講演論 文集 No. 700-7	45. 4. 2
奥	田教	(海)	円管内における粒体の水力輸送 第5報	日本機械学会 第48 期全国大会講演論文 集 No. 700-15	45. 10. 10

奥田 教 海 遠 藤 剛 一場 久 美	物体形状のキャビテーション発生に 4報	及ぼす影響 第 日本機械 道支部第1 文集 No. '	学会 北海 4回講演論 45. 10. 18 702-1
海 鉾 武 司 花 岡 裕	タンクより流出する高温水の渦形成(研究 (常温水での特性)	こ関する実験的 北海道科学 書(一般研 年度	学研究報告 究)昭和45 45.
林 重 信 沢 則 弘	芯型石油コンロにおける燃焼火炎の	特性について 燃料及び焼	然焼 37 (9) 45.9.
林 重 信 沢 則 弘	四サイクル機関の過渡時における燃け	田本機械 一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一一	学会 北海 4回講演論 45. 10. 18
伊原進 星野 悟	歯車軸のねじり振動 (バックラッシュ	▲の影響) 精機学会 第第2回 第第2回 究発表会	北海道支 学生卒業研 46.3.8
内田 庄吉 富士 和成 星 野 悟	摩擦振動の実験	精機学会 部第2回 完発表会	北海道支 学生卒業研 46.3.8
横 内 弘 宇 星 光 一 野呂田 建 二	普通鋼におけるベラークの挙動に関	する研究 精機学会	講演前刷 45.10.
田島 琢二字 一政 二字 一政	急停止装置を用いた単砥粒による切 観察	くず生成機構の 精機学会	講演前刷 45.10.
岸浪 建史 斉藤 勝政 橫内 弘字	有限要素法による工具刃先の変形解れ	析精機学会	講演前刷 45.10.
斉 藤 図 岸 浪 紘 機	ナフタリン昇華法による水平円管群(いて	の熱伝達率につ 日本機械 道支部第1 文集	学会 北海 4回講演論 45.10.
斉藤 図 岸浪 紘機	円管群の熱伝達に関する無次元表示の	の考察 日本伝熱 道支部研	研究会北海 45.11. 究会
斉藤 図 岸浪 絃機	物質伝達による熱交換器伝熱特性の	実験的研究 冷凍,46	(519) 46. 1.
花岡裕	冷凍機の成績係数に関する一考察	日本機械: 回空気調 合講演論:	学会 第 4 印,冷凍連 45. 4.21 文集
化奥山小村 一一一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个一个	タンクより流出する水の渦形成につい 一各種プロフィールの実験的理論(いて 精機学会 部第2回 ³ 約考察— 究発表会	北海道支 学生卒業研 46.3.8
菊地 千之 田中 雄一	高速度鋼工具の拡散度耗に関する研	究 精機学会	秋季大会 45.10.6
菊地 千之 田中 雄一	電解加工の基礎的研究	精機学会	秋季大会 45.10.6
塚 田 聡 田中 雄一 菊 地 千 之	CaSi 脱酸鋼の被削性に関する研究(超硬合金の拡散焼鈍モデル実験	第1報) 精機学会 部第2回 究発表会	北海道支 学生卒業研 46.3 8
中島 明一 山村 秀美 菊地 千之	34% Si-Fe 合金単結晶の圧延による Nucleation Process について	再結晶の 部第2回 究発表会	北海道支 学生卒業研 46.3.8
小門純一	運搬用鋼索の張力測定について	日本鉱業	会春季大会 46.3.30

赤」	木 原	盈実	ガソリン機関の燃焼膨張行程における HC 濃度	日本機械学会 北海 道支部第14回講演会	45. 10. 18
3	数	物	系 (一般教育数学,物理)		
山木中	扌 秀 江	美仁	珪素鋼の 10~50% 圧延による再結晶	日本金属学会 66回 大会	45. 4. 9
中奥山本	江憲す	仁 一 美	珪素鋼の残留磁気値について	日本金属学会 66回 大会	45. 4.10
松中山	削 義 江 秀	昭 仁 美	再結晶核形成について	日本金属学会 北海 道支部昭和45年春期 大会	45. 6.
中朝山村	江孝秀	仁 介 美	珪素鉄における核成長について	日本金属学会 67回 大会	45. 10. 13
松中山 柞	育 義 江 秀	昭 仁 美	粗大結晶粒珪素鋼板の再結晶	日本金属学会 67回 大会	45. 10. 13
中 山 菊 丸	占 明秀千	一美之	34% Si-Fe 合金単結晶の圧延による再結晶の Nucleation process について	精機学会 北海道支 部第2回学生卒業研 究発表会	46. 3. 8
保え	医 賢	介	結晶歪と協力現象 II	日本物理学会	45. 4. 4

CONTENTS

Science and Engineering

Vol. 7, No. 2 Sep., 1971 Whole No. 21 On the Changes the Mechanical Properties of Plain Carbon Steels by Thermal Cycling H. Miura 2 (1) 393 On the Changes in the Transmission Electron Micrograph in Low Carbon Steels by Thermal Cycling H. Miura 2 (13) 405 On the Fixation of the Standard Electric Charge by A Virtual Computer for Education and its Simulator . . . O. Yamada, T. Tukuni, I. Tukahara, K. Abe and S. Kitamura 2 (37) 429 A Unified Algorithm for Adaptive Pattern Classification Y. Kumagai 2 (47) 439 Isotope Dilution Analysis of Potassium by an M.I.T. Type Surface Emission Mass Spectrometer S. Nakamura 2 (51) 443 Recent Hydrothermal Activity at Noboribetsu Hokkaido T. Abiko 2 (61) 453 Studies on Developing the Manufacturing Process of Activated Carbon by Fuidized Gasification H. Yanai 2 (69) 461 The Secondary Activation of Petroleum (Texaco) Cracked Carbons . . . H. Yanai 2 (83) 475 Studies on the Effective Interfacial Area in the Batch Horizontal Stirred Vessel K. Ando, M. Hachiyanagi, N. Naito and H. Tabo 2 (91) 483 The Geochemical Study on the Minor Constituents in Bones (VIII) On the Relation between the Manganese Content and the Age of the Bones from the Cites in Hokkaido-the Ponnai, the Kitakogane, the Wakkaoi, the Etomo, the Rebunge, the Takasago, The Geochemical Study on the Minor Constituents in Bones (IX) On the Relation between the Manganese Content and the Age of the Bones from the Foreign Countries III N. Shimoda 2 (109) 501 The Hydrogenation of Ethylene on the Platinum Catalyst as Electrode (Part 2) On the Pressure of the Catalyst Surface of Platinum The Geochemical Study on the Inorganic Constituents in Marine Organisms The Content of the Cupper, the lead and the Zinc in the Shellfish of the Coast of Hokkaido H. Tanaka and N. Shimoda 2 (125) 517 A Method of Solving Some Problems in Structural Mechanics by Means of Finite Integration Transforms S. G. Nomachi and K. G. Matsuoka 2 (131) 523

On the Tentative Design and Mechanical Property of the Composite Box Girder Bridge with Variable Cross Section and Both		
Hinge-Fixed Supports	2 (145)	537
Experiments on High Speed Impact Tensile Tests of the Steel (Report 2) On the Steel Bar with Round Notch M. Naito, K. Hamada and H. Aizawa	2 (161)	553
On the Effects of Submerged Body Shapes on Cavitation Occurrence (Part 4) K. Okuda, T. Kaihoko, T. Endo and H. Ichiba	2 (171)	563
On the Characteristic of Liquid Surface Combustion Under the Forced Convective Diffusion (2nd Report) S. Hayashi and N. Sawa	2 (183)	575
Effects of Work-Metal Microstructures on the Machining Characteristics in Electrochemical Machining Y. Tanaka and K. Kikuchi	2 (197)	589
Set-theoretical Foundations in the Empiricist Pragmatism Y. Kinokuniya	2 (207)	599
On a Conformal Motion of Areal Space $A_n^{(2)}$ T. Igarashi	2 (213)	605
On Definite linear Dependences and Gram-Taussky Inequality K. Iwata	2 (215)	607
Crystal Distortion of Spinel type Oxides and Its Temperature Dependence (II)	2 (221)	613
Other Achievements in Studies for 1970 by Professors in this Institute	. (225)	617

	發行者 室 闌 工 業 大 学	昭和四十六年九月十五日 発 行 【非 売 品】昭和四十六年九月 十 日 印 刷
--	-----------------	---

Printed by

BUNYEIDO PRINTING CO. No. 342, E. 7-chome, N, 3-jo. Sapporo, Japan Tel.: 231-5560 • 231-2711

.