科学研究費助成事業

研究成果報告書



平成 30 年 6 月 15 日現在

機関番号: 12101
研究種目: 若手研究(B)
研究期間: 2016 ~ 2017
課題番号: 16K18023
研究課題名(和文)中赤外分光法を応用した燃料成分の瞬時計測による燃料の自着火予測法の開発
mf (央文) Development of the estimation method of fuel ignitability using a real-time measurements of the fuel components with laser absorption spectroscop
研究代表者
田中 光太郎 (Tanaka, Kotaro)
茨城大学・工学部・教授
研究者悉号:10455470
交付決定額(研究期間全体):(直接経費) 3,100,000円

研究成果の概要(和文): 本研究では中赤外レーザーを用いて炭化水素成分を計測し、燃料性状を把握する手 法を開発するとともに、その燃料性状の着火性を、化学反応モデルを用いて予測できるようにすることを目的と し、特にバイオ燃料に特化して、バイオ燃料濃度の計測手法とその着火特性の予測に必要な化学反応モデルの構 築を進めた。

¹燃料性状は、中赤外分光法を応用し、燃料に含まれるバイオ燃料濃度を計測できる手法を開発した。さらに、 バイオ燃料が含まれる場合の化学反応モデルを構築し、その着火性を予測可能にした。この成果により、バイオ 燃料の含有量が未知な燃料においても、燃料の着火特性を予測でき、精度の高いエンジン制御などに応用でき る。

研究成果の概要(英文): In this study, we have developed the measurement device of the bio-fuel concentration in the blended fuel using mid-infrared absorption spectroscopy. In addition to that, the chemical kinetic model for estimation of the ignitability of the bio-blended fuel has been developed.

The spectra of the representative hydrocarbons included in the bio-blended fuel were obtained using a Fourier-transform infrared spectroscopy and the appropriate absorption band for quantitative measurements of the bio-fuel was selected. The chemical kinetic model for the estimation of the ignition characteristics of 2-methylfuran- and 2,5-dimethylfuran-blended fuel was constructed, because there are no chemical kinetic models for the furan derivative blended fuel, which are the new bio-fuel. These measurement device and chemical kinetic model are useful for the precise engine control when the unknown bio-fuel blends are used.

研究分野:熱工学

キーワード: 燃料 自着火 中赤外分光法 量子カスケードレーザー 急速圧縮装置

1.研究開始当初の背景

希薄予混合気を圧縮自着火するシステム や、火花点火機関におけるノッキング(火炎) 伝播する前に未燃予混合気が自着火する現 象)抑制など,先進内燃機関の制御には,燃 料性状で変化する燃料の着火特性を明らか にする必要がある.その一方で先進内燃機関 に使用される実用燃料は,多量の炭化水素成 分の混合物である.また,日本の燃料規格で は,着火の指標となる RON(Research Octane Number)や蒸発特性,密度など,様々 な物性値が,ある値以上,もしくは以下にな るよう , 規格に書かれているのみである . そ のため,実用燃料の炭化水素成分の混合割合 は,常に一定ではなく,変動しているのが現 状である.燃料の燃焼特性は,含有する炭化 水素成分で変化し、そのわずかな変化が先進 内燃機関の最適な燃焼制御には重要であり 燃料性状の把握と,その燃料性状における基 礎着火特性を,熱機関制御に必要な時間分解 能(ミリ秒以下)で得ることが必要である.燃 料性状がわかれば,着火特性は,これまでの 研究で明らかになった化学反応モデルによ る計算で得ることができるが,燃料性状を瞬 時にモニターする手法は検討されていない のが現状である.

燃料性状の分析は,質量分析計や液体クロ マトグラフなどを用いて,精緻な計測が行わ れている.しかし,前処理や計測時間が長い という問題がある.燃料性状の把握において, レーザー吸収分光法を用いた計測も可能で ある.レーザー吸収分光法は,炭化水素の構 造に対応する吸収線により成分を計測する ことから,最適な波長を選択すれば,燃料性 状の把握をリアルタイムに行うことができ る.炭化水素は中赤外領域に強い吸収帯を持 つことが知られており,これらの波長領域か ら最適な波長を選択することで,燃料性状を 把握することが可能になると考えられる.

2.研究の目的

中赤外分光法を応用した瞬時燃料性状把 握手法を確立し,化学反応モデルを用いて先 進内燃機関の燃焼制御として重要な因子の 一つである予混合気の着火特性を予測する 手法の開発を行うことを目的とする.特に, この助成期間内では,以下の点を明らかにす る.

a. バイオ燃料に特化し、ガソリンに含まれる バイオ燃料として利用されているエタノー ル、エチルターシャリーブチルエーテル (ETBE)、今後バイオ燃料として利用される 可能性のあるフラン類の定量計測を実施可 能な波長を選択すること.

b. 選択した波長をもとに,量子カスケードレ ーザーを光源としたバイオ燃料濃度計測装 置を構築すること.

c. バイオ燃料を含む混合燃料の着火特性を 予測可能な化学反応モデルを構築すること. 3.研究の方法

(1) バイオ燃料の定量計測に向けた波長選 定

燃料の分光計測を行うため,フーリエ変換 赤外分光光度計(FT/IR-420,日本分光)を使 用した.フッ化カルシウム(CaF₂)の窓を用い た光路長0.025 mmの液体用固定セル(日本分 光)に,マイクロシリンジ(710SNR,八ミルト ン)を用いて計測する燃料を充填し,吸収ス ペクトルを計測した.吸収スペクトルは,波 数測定分解能1 cm⁻¹,1000~4000 cm⁻¹の波数 範囲で,積算回数は20回とした.燃料単体 で計測を行う場合,吸光度がFTIRの測定限 界を超えてしまうため,各燃料は分光分析用 の四塩化炭素で希釈し計測を行った.

ガソリンは数百種の炭化水素成分で構成 されており、そのすべてを考慮した上でバイ オ燃料成分の計測波数を選定することは難 しい.そこで、ガソリンを構成する数百種の 炭化水素成分のうち、代表的な化学構造を持 つイソオクタン、ノルマルヘプタン、トルエ ン、ジイソプチレン、メチルシクロヘキサン の5種の炭化水素成分で構成されたガソリン サロゲート燃料⁽¹⁾を使用することにした.

本実験では供試燃料として,炭化水素成分 のイソオクタン,ノルマルヘプタン,トルエ ン,ジイソブチレン,メチルシクロヘキサン, バイオ燃料成分のエタノール,ETBE,2-メチ ルフラン(MF),2.5-ジメチルフラン(DMF), 三好らが提案した5成分で構成されるガソリ ンサロゲート燃料⁽¹⁾,茨城県日立市で2017 年2月に購入したバイオガソリンを使用した.

(2) 量子カスケードレーザーを用いた ETBE 計測

構築した ETBE 計測装置の概要図を Fig. 1 に示す.中心波長が 8.93 µm の量子カスケー ドレーザー(QD8500CM1, Thor labs)を用い, ETBE の吸収スペクトルを得るため,レーザー の発振波長を温度,電流値により制御した. レーザーの発振波長は素子の温度と印加電 流値をレーザーコントローラー(ITC4002QCL, Thor labs)を用いて制御し,ファンクション ジェネレーター(WaveStation, Teledyne)か



Fig. 1 Schematic diagram of the measurement system for the ETBE concentration in the blended fuel.

ら出力される三角波電圧をレーザーコント ローラーに印加することでレーザーの波長 を掃引した.発振したレーザー光を透過率 10%のIR用NDフィルタ(NDIR10B,Thorlabs) を用いて減光し,光路長0.027mmの液体用 固定セル(日本分光)に入射させた.セル通過 後のレーザー光は,焦点距離50mmの平凸レ ンズを用いて集光し,液体窒素冷却型フォト ディテクター(Model KMPV8-0.5-J1, Kolmar Technologies)により検出を行った.得られ たシグナルは AD 変換器(USB-6216 BNC, National Instruments)により PC に取得した.

検量線作成のために,ガソリンサロゲート 燃料⁽¹⁾に ETBE を添加し,吸収スペクトルを取 得した.ガソリンサロゲートに ETBE を体積 混合比 2.5,5,7.5,10 vol% となるよう混 合してサンプルを作成した.

検量線を作成後,実際に販売されているガ ソリンに含まれる ETBE の定量計測を行った. 市販ガソリンは 2017 年2月に日立市で購入 したものを使用した.

(3) バイオ燃料の着火特性を予測する化学 反応モデルの構築~フラン類~

バイオ燃料として利用されているエタノ ールおよび ETBE を既存ガソリンに混合した 場合の着火特性の予測は,既存の詳細化学反 応モデルにより,概ね可能である⁽²⁾.近年バ イオ燃料候補として注目されているフラン 類については,既存燃料に混合した場合の着 火特性を予測するモデルが存在しないこと から,フラン類を混合した場合の着火特性を 予測可能な化学反応モデルの構築を行った. 着火遅れ時間は, Fig. 2 に示す急速圧縮装置 を用いて行った.MF,DMF およびガソリンサ ロゲートとして PRF90 を用い, それらの着火 遅れ時間を計測するとともに, PRF90 に体積 割合で 30vol.%混合した場合の着火遅れ時間 も取得した.計測温度,圧力は 670~900 K, 2~3 MPa とした.化学反応モデルは,既往の PRF モデルと DMF モデルを組み合わせて構築 した.



Fig. 2 Scheimatic diagram of a rapid compression machine.

4.研究成果

(1) バイオ燃料の定量計測に向けた波長選定結果

ガソリンと5種で構成されたガソリンサロ ゲート燃料の FTIR スペクトルを比較した結 果を Fig. 3 に示す.概ね両者のスペクトル が一致したことから,ガソリンサロゲート燃 料を用いて,バイオ燃料の定量計測に最適な 波長を選択した.





ガソリンサロゲート燃料とそれらに体積 割合で 5vol.%エタノールと ETBE をそれぞれ 添加した場合の FTIR スペクトルを Fig. 4 に 示す.炭化水素成分の干渉ができるだけ小さ い吸収線が存在することがわかったことか ら,エタノールについては 1052 cm⁻¹, ETBE については,1117 cm⁻¹で計測することと決定 した.



Fig. 4 FTIR spectra of gasoline surrogate, gasoline surrogate with ethanol, and gasoline surrogate with ETBE.

同様の手法を用いて,MF および DMF の最適 波長を選定した結果,他の炭化水素成分の干 渉が少ない波長として,MF については 1147 cm⁻¹, DMF については 1023 cm⁻¹で定量計測が 可能であることがわかった.

以上から,ガソリンに含まれるバイオ燃料 の定量計測を実施可能な波長を選定するこ とができた. (2) ガソリン中の ETBE 濃度の計測結果

ガソリンサロゲート燃料に ETBE を 0~10 vol.%混合し,その吸光度を計測して検量線 を作成した.量子カスケードレーザーの波数 は1117 cm⁻¹にセットし,±0.6 cm⁻¹でスペク トルを計測し,その信号強度から吸光度を算 出した.得られた検量線を Fig.5 に示す. ベースにガソリンサロゲートの吸収がわず かに存在するが,ETBE の濃度に対して,吸光 度は1次に変化しており,よい相関が得られ た.



Fig. 5 Absorbance at 1117 cm⁻¹ as a function of ETBE concentration in the fuel.

得られた検量線を用い,2017年2月に日立 市で購入したガソリンに含まれる ETBE 濃度 を計測した結果,5.4 ± 0.2vol.%と得られ た.

本手法の光源を変更することにより,エタ ノール,フラン類についても同様の計測が可 能である.

(3) フラン類を混合したガソリンの自着火 特性を模擬する化学反応モデルの構築

急速圧縮装置を用いて,圧縮後温度 655-905 K,圧縮後圧力 1.97-2.78 MPa にお ける,DMF,MF および PRF90 の着火遅れ時間 を計測した.当量比は1.0 および 0.5 で計測 した.それらの結果を Fig.6 に示す.また, 既存のモデルを組み合わせて構築したフラ ン類とガソリンの混合モデルで着火遅れ時間は計 測した温度域において,ガソリンに相当する PRF90 がもっとも短く,DMF,MF の順に着火 遅れ時間は短くなった.構築したモデルは, 実験の着火遅れ時間をよく再現した.

次に,DMF および MF をそれぞれ PRF90 に体 積割合で 30vol.%混合した場合の着火遅れ時 間を Fig. 7 に示す.DMF および MF をそれぞ れ混合した場合,単体の着火遅れ時間と同様 に,着火遅れ時間がもっとも長くなる MF を 混合した場合のほうが,DMF を混合した場合 よりも着火遅れ時間は長くなった.新たに構 築したモデルは,混合の着火遅れ時間もよく 再現した.

最後に ,DMF および MF の混合割合を変化さ せた場合の着火遅れ時間を Fig. 8 に示す.



Fig. 6 Experimental and simulated ignition delay times of PRF90, DMF, and MF. ((a) = 1.0, Tc = 655-879 K, Pc = 2.13-2.78 MPa (b) = 0.5, Tc = 670-905 K, Pc = 1.97-2.71 MPa).



Fig. 7 Experimental and simulated ignition delay times of PRF90+DMF, and PRF90+MF. ((a) = 1.0, Tc = 655-861 K, Pc = 2.13-2.72 MPa (b) = 0.5, Tc = 670-856 K, Pc = 1.97-2.52 MPa).

混合割合を増加すると,着火遅れ時間は長くなり,新たに構築したモデルもその着火遅れ



Fig. 8 Experimental and simulated ignition delay times of PRF90+DMF, and PRF90+MF with varying the volumetric fraction of DMF and MF. ((a) = 1.0, T_c = 759 ± 10 K, P_c = 2.305 ± 0.105 MPa (b) = 0.5, T_c = 764 ± 3 K, P_c = 2.345 ± 0.015 MPa)

時間をよく再現した.

以上より,フラン類を混合した場合の着火 特性を予測できる化学反応モデルの構築を 行い,これにより,バイオ燃料であるエタノ ール,ETBE,フラン類をガソリンに混合した 場合の着火特性を予測できるようになった.

燃料計測手法と,これらの化学反応モデル による着火遅れ時間の計算により,燃料性状 把握から燃料の着火特性の把握まで一気に 行うことができるようになったことから,こ の成果を用いると,バイオ燃料含有量が変化 したり,また未知な場合でも,その燃料に適 応したエンジン制御の実施につなげていく ことができると考えられる.

参考文献

 三好明他,ガソリンサロゲート詳細反応 機構の構築,自動車技術会 2017 年春季大会 学術講演会講演予稿集,pp.1722-1727,2017.
 K. Hashimoto et al., SAE paper 2013-01-0887. 5.主な発表論文等 〔雑誌論文〕(計 1 件)

1. <u>Kotaro Tanaka</u>, Kazushi Akishima, Masahiro Sekita, Kenichi Tonokura, Mitsuru Konno

"Measurement of ethylene in combustion exhaust using a $3.3 - \mu m$ distributed feedback interband cascade laser with wavelength modulation spectroscopy" Applied Physics B 123,219. (2017).

[学会発表](計 5 件)

1. <u>Kotaro Tanaka</u>, Hiroya Nagata, Shinya Sugano, Satoshi. Sakaida, Mitsuru. Konno "Measurements of formaldehyde in the low-temperature oxidation of iso-octane with mid-infrared laser absorption spectroscopy"

37th International Symposium on Combustion, 2018.

2. 久保田祥平,<u>田中光太郎</u>,金野満

"中赤外吸収分光法を用いたガソリン中の ETBE 計測"

日本機械学会年次大会 2018, 2018.

 3. 吉田 翔一,成毛 政貴,和知 裕亮,舟 橋知哉,<u>田中 光太郎</u>,金野 満
 "エタノール添加がガソリンサロゲート燃料の自着火特性に及ぼす影響"
 第 55 回燃焼シンポジウム,2017.
 4. 関田 将大,田中 光太郎,金野 満

"中赤外吸収分光法を用いたガソリンに含 まれるバイオ燃料成分の混合比計測"

日本機械学会年次大会 2017, 2017.

5. <u>Kotaro Tanaka</u>, Kazushi Akishima, Mitsuru Konno, Kenichi Tonokura "Measurement of ethylene in exhaust using

 $3.3\mapstormal \mu m$ distributed feedback diode laser with wavelength modulation spectroscopy " , Flair 2016, 2016.

〔図書〕(計 0 件)

〔産業財産権〕

出願状況(計 0 件)

〔その他〕 田中光太郎研究室ホームページ http://cleanenergy.mech.ibaraki.ac.jp/i ndex.html

6.研究組織
(1)研究代表者
田中光太郎(Tanaka Kotaro)
茨城大学・工学部・機械システム工学科・教授
研究者番号:10455470