Characteristics of Aerosol Nano-particles Sampled at Road Tunnel and Roadside in Kanazawa Outer Ring

メタデータ	言語: jpn	
	出版者:	
	公開日: 2017-10-05	
	キーワード (Ja):	
	キーワード (En):	
	作成者: Hata, Mitsuhiko, Bai, Yunhe, Yoshikawa, Fumie,	
	Fukumoto, Masahide, Otani, Yoshio, Sekiguchi,	
	Kazuhiko, Tajima, Naoko, Furuuchi, Masami	
	メールアドレス:	
	所属:	
URL	https://doi.org/10.24517/00029508	

This work is licensed under a Creative Commons Attribution-NonCommercial-ShareAlike 3.0 International License.



金沢外環状道路近傍とトンネル内で採取されたナノ粒子の特性

畑 光彦¹, 白 雲鶴², 吉川文恵³, 福本将秀⁴, 大谷吉生⁵, 関口和彦⁶, 田島奈穂子⁷, 古内正美¹

2008年9月22日受付, Received 22 September 2008 2008年11月22日受理, Accepted 22 November 2008

Characteristics of Aerosol Nano-particles Sampled at Road Tunnel and Roadside in Kanazawa Outer Ring

Mitsuhiko HATA¹, Yunhe BAI², Fumie YOSHIKAWA³, Masahide FUKUMOTO⁴, Yoshio OTANI⁵, Kazuhiko SEKIGUCHI⁶, Naoko TAJIMA⁷ and Masami FURUUCHI¹

Abstract

A newly developed nano-particle sampler based on "inertial filter" was used to evaluate the status of airborne nano-particles beside a heavy traffic road in Kanazawa: inside the Sakiura-Wakunami tunnel and at the Tagami cross. Mass concentration and PAHs characteristics of size fractionated particles including nano-particles smaller than 100 nm were discussed in relation to influences of traffic and site locations. Nano-particle concentration in the road tunnel was constantly at about two times larger than a background concentration. A peak concentration of PAHs was in the range of 1 - 0.1μ m. PAHs mass fraction in the road tunnel showed the largest in the nano-size range.

I. はじめに

大気中浮遊粒子状物質を粒子径別に捕集・測定し, 発生源寄与や健康影響に関する検討はこれまで広範 に行われており, PM₁₀, PM_{2.5}など多くの報告がある が(*e.g.*, Spurny, 1999; Seinfeld and Pandis, 1998),最 近では個数濃度の高さと人体への侵入の容易性及び 体内の滞留時間の長さといった物理的な特性だけで なく,発ガン性の多環芳香族化合物(PAHs)をはじ めとする種々の有害物質を多く含む可能性が高いこ とから,健康影響の観点で直径100nm以下のナノ粒 子の重要性が指摘されている(*e.g.*, Maynard and Pui, 2007)。

ナノ粒子は、都市域の主要な大気汚染物質発生源 であるディーゼル車の排ガスに多量に含まれる一方、 圧倒的台数のガソリン車もディーゼル車の1/1000 オーダーの粒子排出が報告されており(木下ら、 2005)、自動車はボイラー等の固定発生源と並んでナ ノ粒子の主要な発生源と考えられている(*e.g.*, 久保 ら、2006)。トンネルや沿道での観測からこれら自動

¹金沢大学理工研究域環境デザイン学系 〒920-1192 石川県金沢市角間町 (School of Environmental Design, College of Science and Engineering, Kanazawa University, Kakuma-machi, Kanazawa 920-1192, Japan)

²東莞理工学院(中国) (Dongguan University of Technology, 1 University Rd., Songshan Lake, DongGuan, Guangdong, China) ³金沢工業大学基礎教育部 〒921-8501 石川県石川郡野々市町扇が丘7-1 (Division of Practical Engineering Education, Kanazawa Institute of Technology, 7-1 Ougigaoka, Nonoichi, Ishikawa, Ishikawa, 921-8501, Japan)

⁷日本カノマックス(株) 〒565-0805 大阪府吹田市清水2-1 (Kanomax.inc, 2-1 Shimizu, Suita, Osaka, 565-0805, Japan)

⁴金沢大学大学院自然科学研究科 〒920-1192 石川県金沢市角間町 (Graduate School of Natural Science and Technology, Kanazawa University, Kakuma-machi, Kanazawa, 920-1192, Japan)

⁵金沢大学理工研究域自然システム学系 〒920-1192 石川県金沢市角間町 (School of Natural System, College of Science and Engineering, Kanazawa University, Kakuma-machi, Kanazawa 920-1192, Japan)

⁶埼玉大学大学院理工学研究科 〒338-8570 埼玉県さいたま市桜区下大久保255 (Graduate School of Science and Technology, Saitama University, 255 Shimo-ohkubo, Sakura-ku, Saitama, Saitama, 338-8570, Japan)

車由来の粒子状物質に及ぼすディーゼル車の影響が 大きいことが報告されてきた(*e.g.*,上野ら,2004; Marr *et al.*,1999)が,これまでのところ,自動車排 出ガス中のものを含めて,大気環境中ナノ粒子の実 態と発生源との対応関係について得られた情報は非 常に限られている。大きな理由の一つに,従来の方 法では,圧力損失などの影響をできるだけ排除して, ナノオーダーの超微粒子の化学的な特性を詳細かつ 正確に把握することが困難な点がある。

著者らは、この状況に対応するため、「慣性フィル タ」(Otani et al., 2007)の特性を利用して圧損による 揮発損失を最少化した上で化学分析に必要な量のナ ノ粒子を比較的短時間で捕集できる「ナノ粒子サン プラ」を開発し、大気中ナノ粒子特性の予察的調査 と装置改良を行ってきた(Furuuchi et al., 2006, 2007; 白ら, 2008; 畑ら, 2008)。

本研究では、「ナノ粒子サンプラ」を使用し、2006 年4月15日に全線開通した金沢外環状道路山側幹線 道路近傍の2地点でナノ粒子を含めた沿道大気環境 調査を行い、道路近傍で捕集される道路交通起源ナ ノ粒子の特性を発生源影響が少ないバックグラウン



Fig.1 Sampling locations.

ド値と比較した結果から,道路近傍ナノ粒子汚染の 実態と道路交通起源ナノ粒子の特性を考察した。以 下では,主にナノ粒子を含む粒子状物質の濃度と粒 子中の多環芳香族化合物について得られた結果を報 告する。

Ⅱ. 調査方法

1) 観測点と観測期間

観測点の位置をFig.1に示す。観測点は石川県金沢 市の金沢外環状道路山側幹線沿線(A)崎浦・涌波トン ネル(全長667m,二車線道路幅7m,歩道幅3.5m,断 面積90.0m²,換気設備なし)内,大桑側入口から田 上側出口へ抜ける本線のほぼ中間地点の歩道上と, 同トンネル北端から北北東に約1kmにある(B)同環 状道路・田上交差点南西角の歩道上の2地点である。 また,里山を挟んでB地点から東に約1.3km離れた (C)金沢大学角間南地区・自然科学研究科棟6階で粒 子状物質観測を継続している。周辺に特定の発生源 が無くほぼバックグラウンドとみなせる観測点Cの データを比較対象とした。

観測時期とサンプリング期間をTable1に示す。沿 道観測点A,Bでは、朝夕のピークを含む交通量が多 い時間帯(約15時間)、トンネル内では、夜間を含む 1~4日間のサンプリングを実施した。また、比較対 象である観測点Cの結果は、非黄砂時期のデータを まとめた。

2) 観測装置および方法

粒子状物質の測定には凝縮粒子計数器 (CPC) (TSI, CPC Model 3007),オンライン質量濃度測定装置 (TEOM) (R&P, Model1400, PM₁₀ inlet),ハイボ リウムエアサンプラ (以下HV,柴田科学HV-500F), ナノ粒子サンプラ (以下NS, 試作)を使用し,CPC とTEOMでそれぞれ1µm以下の粒子の個数濃度と

Location	Sampling period	Sampling duration (Start-stop)	Number of samples
(A)Sakiura-Wakunami tunnel	October 23(Tue), 24(Wed), 2007 November,14(Wed)-16(Thu),2007	15h(6:20am-9:20pm) 48h(6:20am-6:20am)	3
	July 22(Tue)-24(Thu), 2008	15h(6:30am-9:30pm) 24h(9:30pm-9:30pm)	3
(B)Tagami crossing	October 16(Tue),17(Wed), 2007	12h(6:00am-6:00pm)	2
(C)Kakuma campus	June - September, 2007	240	14
	May - July, 2008		9

Table1 Sampling period and duration.

PM₁₀粒子の質量濃度のオンライン測定(測定間隔各 1分), HVで全浮遊粒子, NSで粒子径別サンプルを 捕集した。ここで、NSは3段の直列インパクタと「慣 性フィルタカートリッジ」で構成され、慣性フィル タ下流のバックアップフィルタと合わせて, 空気力 学径相当で>10µm, 2.5-10µm 1-2.5µm, 0.1-1µm, <0.1µmの5段階の分級・捕集ができる。慣性フィル タカートリッジは、内径4mm、長さ8mmの円形ノズ ルを持つ円筒型樹脂カセット(直径10mm,高さ 12mm)のノズル部にウェブ状SUS繊維(平均繊維径 8µm)を充填(充填率<0.01)したもので、分離径は 空気力学径で約100nm(ろ過速度50m/s)である(Otani et al., 2007)。無機ガス成分(CO, CO₂, NO₂, SO₂) をガス吸収管 (Gastec, Passive Dositube) で測定し, Tenax-TA吸着管 (GL Sciences, AERO TD GL-Tube Tenax-TA) でガス・蒸気状有機化合物を捕集(流量

0.3L/min,総サンプリング量12L)後,GC-MSで分析 した。2008年7月の調査では、トンネル内の自然換気 の状況を把握するため、気象観測装置(Agriweather, Weather Bucket)を設置(道路端,地上約1.5m)して トンネル内の風向・風速を測定すると共に、通過交 通をビデオカメラで撮影して、発生源である車の通 過台数と車種を整理した。

既報(Toriba *et al.*, 2005)の方法にしたがい,石英 繊維フィルタに捕集された粒子をエタノールーベン ゼン混合液中で超音波抽出した後,以下のPAHs成分 を高速液体クロマトグラフィー(HPLC)で分析し た。すなわち,Napthalene(Nap),Acenaphthene(Ace), Phenanthrene (Phe),Anthracene (Ant),Fluoren (Fle), Fluoranthene (Flu),Pyrene (Pyr),Benz[*a*]anthracene (BaA),Chrysene (Chr),Benzo[*e*]Pyrene (BeP), Benzo[*a*]Pyrene (BaP),Benzo-[*b*]fluoranthene (BbF), Benzo[*k*]fluoranthene (BkF),Dibenz[*a*,*h*]anthracene (DBA),Benzo[*ghi*]perylene (BghiPe),Indeno[1,2,3-*cd*] pyrene (IDP)の16成分である。

Ⅲ. 結果および考察

1)トンネル交通量と平均風速の経時変化

トンネル内全通過台数の30分平均値の変化を Fig.2に示す。観測期間中の再現性は高く,8時と18 時前後には通勤交通に対応する明瞭なピークがあり, いずれも20台/minを超える。通勤時間帯以外の変動 は少なく,昼間は13台/min前後で推移し,最少とな る3~5時には昼間の1/10程度になる。なお,日平均 車種内訳は,乗用車(軽自動車を含む)90.1%,ト ラック8.0%,バス0.3%,二輪1.5%であった。自動車 排出粒子の主な発生源と考えられる大型車両(バス とトラック)の毎分通過台数の30分平均値と同台数 比率の変化をFig.3に示した。8時前後の通勤ピーク は認められるが,全台数とは異なり,18時付近のピー クは存在せず,14~15時の通過台数が多い。また,3 ~5時付近で台数比率が最大になる。

Fig.4はトンネル軸に沿う気流速度の30分平均値 の経時変化である。観測期間中,有効な風向データ の99.5%が車両通行方向±15度以内にあり,トンネ ル内の空気はトンネル軸に沿って大桑側から田上側 へ流れていた。また,13~15時で最大(観測最大風 速7.2m/s),夜半過ぎは0.5m/s付近で増減し,観測期 間を通じた日平均風速は2.3m/sであった。朝5~9時, 夕方18~23時の再現性が高いが,日中と夜半過ぎに 日変動がある。再現性の高い朝夕の通勤時間帯のト ンネル内気流の発生は車両走行が主因と考えられる が,日全体と通しては,風速は交通量と必ずしも連 動しない。一定以上の交通量増加に伴う走行速度の 低下やトンネル両端付近の温度・気圧差,風速分布 などの気象条件,トンネル傾斜の影響が推察される。

2) トンネル内の粒子状物質濃度の経時変化

Fig.5にPM₁₀質量濃度の30分平均値の経時変化を 示す。PM10濃度は交通量の多い昼間に増加し,昼夜 差は2倍程度に達するが,朝夕の明瞭な通勤ピークは 見られない。図中には、観測点Cで同時期(2008年7 月1日~7月12日)に観測されたPM10のバックグラウ ンド濃度の平均値を示したが、夜半以降のPMu濃度 はバックグラウンド値に近づき、トンネル内は外気 とほぼ同様の状態にあると推察される。一方、通勤 ピークを含む昼間の時間帯は、交通量変化に応じた 外気流入量の差に起因した比較的大きな変動がある ものの, PM₁₀濃度はバックグラウンド値よりも十分 に大きく、道路粉塵も含めた道路交通起源の粒子が 多く浮遊すると考えられる。また、Fig.6に示すよう に、交通量(総通過台数)とPM₁₀濃度の間には直線 的関係がある一方で、約16台/min以上では交通量が 増加しても濃度が変わらない傾向がある。風速変化

(Fig.4参照)から推察される交通量増に伴う走行速 度の低下が,道路粉塵などPM₁₀に含まれる比較的粗 大側の粒子の巻き上げを抑制している可能性がある。

排気ガス中に含まれるディーゼル排気粒子などの lµm以下のサブミクロン微粒子の挙動はナノ粒子と も密接に関連していると推察され,道路粉塵などの ミクロンオーダー以上の粗粒子とは区別した議論が 必要である。Fig.7に1µm以下の微粒子個数濃度の観 測期間の60分移動平均を示す。時間的な変動が大き



Fig.2 Total traffic amount through the tunnel (Jul 22-24, 2008).



Fig.3 Traffic amount and fraction of heavy vehicles through the tunnel (Jul 22-24 ave., 2008).







Fig.5 Time change of PM_{10} concentration in the tunnel (Jul 22-24, 2008).



Fig.6 Relationship between total traffic amount and PM_{10} concentration in the tunnel (Jul 22-24, 2008).



Fig.7 Time course of number concentration of fine particles ($<1\mu$ m) in the tunnel (Jul 22-24, 2008).



vehicles and number concentration of fine particles $(< 1\mu m)$ in the tunnel (Jul 22-24, 2008).

いが、昼夜差はPM₁₀濃度と同じく2.5倍程度で、交通 量が最大となる8時頃にピークがある。その後は14 ~15時前後に増加した後ゆるやかに減少するが、夕 方の通勤ピークは存在しない。この傾向が大型車両 の通過台数の変化と類似する点に着目し、大型車両 通過台数と1µm以下の微小粒子個数濃度の関係を Fig.8のように整理した。ただし、風速と連動したト ンネル換気状態の差を考慮し、深夜とそれ以外の時 間帯を区別している。トンネル内気流が、90%以上 を占めるガソリン車と気象条件等で引き起こされる 時間帯(6~21時)と,大型車の通行が比較的高い割 合を占める時間帯(21~6時)では,後者の時間帯で より大型車通過量の影響が顕著であるが,いずれの 時間帯も微粒子濃度と大型車通過台数の間には非常 によい直線相関があることが分かる。

3) 粒子径分布とナノ粒子中のPAHs成分

上述した結果から,道路交通が多い時間帯にトン ネル内に滞留する微粒子は,バスやトラックなどの ディーゼル起源のものが卓越しており,ナノ粒子も これと密接に関係すると予想される。以下では,粒 子濃度と粒子径分布および粒子径別の多環芳香族化 合物(PAHs)濃度の観点から,各観測点で得られる ナノ粒子の特性を考察する。

朝夕の通勤ピークを含むが夜間を含まない15時間 と48時間連続のトンネル内観測で得た粒子径別質量 濃度を,交差点およびバックグラウンド点の結果と 比較してFig.9に示した。15時間捕集時の道路端観測 点では,道路粉じんが主因と考えられる2.5µm以上 の粒子濃度が高くなっており,特にトンネル内では その比率が全体の6割を超えている。一方,48時間捕 集時には粒子濃度が減少するが,2.5µm超粒子の濃 度低下が顕著な一方で,PM_{2.5}(2.5µm以下の粒子) の濃度変化は少なく,特にPM₁(1µm以下の粒子) 濃度はほとんど変化していない。また,道路端の PM_{0.1}(100nm以下のナノ粒子)濃度はいずれもバッ クグラウンド値の1.5~2倍程度であり,際だった差 が無いことが注目される。

粒子径別の総PAHs濃度(4~6環成分)を,観測点 別に比較してFig.10に示した。いずれの観測点でも 0.1~1µmの範囲で総PAHs濃度が最大となり,PM₁中 のPAHsが全体の6割近くを占めている。また,道路 近傍のPAHs濃度はバックグラウンド値の4~16倍に 達している。交差点では,道路交通以外の発生源の 影響と推察される傾向差が若干あるが,開放空間で より効果的な希釈を受けるにもかかわらずトンネル 内と同程度の濃度になっている。ここでは記録・測 定していないが,信号待ちや渋滞中の排出の影響が 反映されている可能性がある。なお,ディーゼル排 ガスからの凝集粒子は,一般的には0.1µm付近に濃 度ピークを持つと言われており(e.g. Leskinen *et al.*, 2007),これをターゲットする場合は,慣性フィルタ の分級径を0.2~0.3µm程度とすることが考えられる。

Fig.11は粒子径別のPAHs質量比率を観測点間で比較したものである。同じ道路端でも、15時間捕集で得たトンネル内PM_{0.1}粒子のPAHs質量比率が際立って大きい。排出直後で比較的凝集度が低く、燃焼生



Fig.9 Particle concentration in each size range of particles.





成の特徴が明確に反映されたディーゼル排気粒子が, この粒子径範囲に選択的に捕集された可能性がある。 一方,トンネル内PM_{0.1}濃度の半分程度である(Fig.9) にも関わらず,バックグラウンドPM_{0.1}中のPAHs質 量比率がトンネル内の1/10~1/20程度である(Fig.10) ことから,直接的な道路交通起源のナノ粒子以外に, 硝酸塩などの無機塩類の寄与が推察される。また, 粒子径別の質量およびPAHs濃度,PAHs質量比率に 現れる一連の48時間サンプルの特徴は,こうした他 の発生源の影響を受けるバックグラウンド外気との 混合が反映されていると考えられる。

Ⅳ. おわりに

道路交通起源の影響が顕著と考えられる道路端で 観測されるナノ粒子の濃度とPAHs成分を分析する とともにPM₁₀および1µm以下の微粒子濃度,交通量, トンネル内風速,バックグラウンド値と比較検討し た結果,以下の結果を得た。

- 1) PM₁濃度はトラックやバスなどの大型車両の交 通量との相関性が高い。一方,道路粉じん等の粗 大粒子を含むPM₁₀濃度は,交通量が一定以上に増 加してもほぼ一定となった。
- 2)道路近傍のナノ粒子(PM_{0.1})濃度はバックグラ ウンドの1.5~2倍程度で大きな差は無いが,PAHs 濃度は5~6倍,PAHs質量比率は10~20倍と非常に 高かった。
- 3) ディーゼル排気の影響が最も直接的で顕著と考 えられるトンネル内で, PM_{0.1}中のPAHs質量比率 が全ての粒子径範囲で捕集時間に拠らず最大と なった。

謝辞:本研究を遂行するに当たり,石川県県央土木 事務所にはトンネル環境測定への深甚なるご協力を いただいた。また,金沢大学・大気環境工学研究室 の学生および卒業生には,測定作業・分析への多大 な助力を得た。記して謝意を表する。

文 献

- Furuuchi, M., Murase, T., Tsukawaki, S., Hang, P., Sieng S. and Hata, M., 2006: Characteristics of Air Pollutants in Angkor Monuments Area, Cambodia. *Proc. International Aerosol Conference (IAC)*, St. Poul, Minesota, USA, 1723-1724.
- Furuuchi, M., Otani, Y., Nakao, Y., Tsukawaki, S., Hang, P. and Sieng, S., 2007: Chracteritics of PAHs in Ambient Aerosol Particles Collected by PM0.1 Sampler with Inertial Filter. Proc. Asian Aerosol Conference (AAC) 2007, Kaoshung, Taiwan, 41-42.
- 白雲鶴・古内正美・大谷吉生・畑光彦・中村早紀子・福本 将秀・関口和彦・田島奈穂子,2008:道路近傍で採取さ

れたナノ粒子中の多環芳香族化合物の特性. 第25回エア ロゾル科学・技術研究討論会および国際シンポジウム 2008講演要旨集, 299-300.

- 畑光彦・福本将秀・大谷吉生・古内正美・白雲鶴・関口和 彦・田島奈穂子,2008:慣性フィルタを用いたナノ粒子 分級・捕集特性の検討.第25回エアロゾル科学・技術研 究討論会および国際シンポジウム2008講演要旨集, 253-254.
- 木下輝昭・横田久司・岡村整・中川智史・折原岳朗,2005: ガソリン車からのナノ粒子の排出について.東京都環境 科学研究所年報2005,82-90.
- 久保修一・中野道王・近藤照明・山本正美,2006:ディー ゼル車両排出ナノ粒子の生成特性.日本機械学會論文集. B編,72,2612-2618.
- Leskinen, A.P., Jokiniem, J.K. and Lehtinen, K.E.J., 2007: Transformation of diesel engine exhaust in an environmental chamber. *Atmospheric Environment*, 41, 8865-8873.
- Marr, L.C., Kirchstetter, H. and Harley, R.A., 1999: Characterization of Polycyclic Aromatic Hydrocarbons in Motor Vehicle Fuels and Exhaust Emissions. *Environ. Sci. Technol*, 33, 3091-3099.
- Otani Y., Furuuchi, M., Tajima, N. and Tekasakul, P., 2007: Inertial Classification of Nanoparticles with Fibrous Filters. *Aerosol and Air Quality Research*, **7**, 343-352.
- Toriba, A., Kuramae, Y., Chetiyanukornkul, T., Kizu, R., Makino, T., Nakazawa, H. and Hayakawa, K., 2003: Quantification of Polycyclic Aromatic Hydrcarbons (PAHs) in Human Hair by HPLC with Fluorescence Detection: A Biological Monitoring Method to valuate the Exposure to PAHs. *Biomed. Chromatogr.*, **17**, 126-132.
- 上野広行・石井康一郎・星純也・栗田惠子・天野冴子・三 矢律子・木下輝昭・中川智史・井原真理子,2004:自動 車用トンネル調査による排出ガス規制の評価,東京都環 境科学研究所年報2004,27-32.
- Seinfeld, J. H. and Pandis, S. N., *Atmospheric Chemistry and Physics* Wiley Interscience, New York, pp.111, 700-702.
- Spurny, K. R., Analytical Chemistry of Aerosols Lewis Pub., New York, pp.61-66.