Developing Evaluation Methods of Indoor Air Quality for Information Processing Devices in Information Working Environments

メタデータ	言語: jpn
	出版者:
	公開日: 2017-11-16
	キーワード (Ja):
	キーワード (En):
	作成者: 江見, 準, Emi, Hitoshi
	メールアドレス:
	所属:
URL	https://doi.org/10.24517/00048946

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



情報作業環境における情報処理機器を対象 とした室内空気質(IAQ)評価手法の提案 (課題番号 13450315)

平成13年度~平成14年度科学研究費補助金(基盤研究(B)(1)) 研究成果報告書

平成15年3月

研究代表者 江見 準

(金沢大学工学部教授)

現在の情報作業環境では、各自のパソコンおよびプリンター・ス キャナー等の入出力機器がネットワーク(LAN)で相互にサーバー を介して接続されている。特に、ネットワーク化に伴う作業の個別 化が進行している作業環境では、用途・仕様の異なる入出力機器が 同室内に複数台配置されることにより、機器の設置密度は相対的に 高くなっているのが現状である。その中でも、レーザー(電子写真 式) プリンタは、トナー粉を用いた電子写真技術を使用しており、 画像露光時のコロナ放電使用によるオゾンの発生、定着時およびク リーニング時の未定着トナー粒子の飛散による粒子発生等により、 作業環境の室内空気質(IAO)に悪影響を及ぼすことが懸念される。 また,インクジェット形式のプリンタでも,同様にインクミストの 飛散が懸念される。オゾンに関しては、規制値が設けられており、 帯電機構の改良により発生量の低減を図ることが可能とされている。 一方,粒子に関しては,印字解像度の向上,カラー印字化によるト ナー粒子の微小化・高機能化、および印字速度の高速化によるトナ ー粒子の再飛散や印刷紙との摩擦による紙自身からの発塵量の増加 が予想される。しかし、現在我が国では、これらを発生源とする粒 子の規制は全く行われていないのが現状である。一方、欧州では、 ドイツの Blue Angle 規格をもとに規制がなされているが、十分な 評価法とは言い難い。そこで本研究では,情報処理機器の設置密度 の高い情報作業環境の実態に即し、主にプリンタからの発塵粒子を 対象とした新たな IAQ 評価手法を提案することを目的としている。

研究組織

研究代表者:	江 見	進	(金沢大学工学部教授)
研究分担者:	大 谷	吉 生	(金沢大学工学部教授)
研究分担者:	並 木	則 和	(金沢大学工学部助手)
研究分担者:	藤井	修二	(東京工業大学大学院情報
			理 工 学 研 究 科 教 授)
研究分担者:	鍵	直 樹	(東京工業大学大学院理工
			学研究科助手)

交付決定額(配分額)

(金額単位:千円)

	直接経費	間接経費	合 計
平成 13 年度	11,600	0	11,600
平成 14 年度	2,200	0	2,200
総計	13,800	0	13,800

研究発表

- (1). 学会誌等
- N. Namiki, Y. Otasni, P. Kulkarni, P. Biswas: "Effective Collection of Ultrafine Particles with Soft X-ray Irradiation under Applied Electric Field and /or Corona Discharge", Proc. of 16th ISCC, pp.16/1-16/10, 2002.4
- 2) 伊藤隆夫,並木則和,江見準,大谷吉生: "イオン化と静 電分離を利用したガス純化技術",エアロゾル研究, Vol.17, No.2, pp.115-121, 2002.6
- Electrostatic Separation of Volatile Organic Compounds by Ionization, Environmental Science & Technology, Vol.36, No.19, pp.4170-4174, 2002.8
- 4) 坂野健夫,大谷吉生,並木則和,江見準:"単分散粒子に対する中性能繊維層フィルタ集塵性能の経時変化予測", エアロゾル研究, Vol.17, No.3, pp.185-190, 2002.9

(2). 口頭発表

- 坂野健夫、大谷吉生、並木則和、江見 準: "粉塵負荷時の繊維層フィルタの集塵性能予測"、第 20 回空気清浄と コンタミネーションコントロール研究大会、日本空気清 浄協会、東京、2002.4
- 並木則和,大谷吉生,江見準,鍵直樹,藤井修二: "プリンタ からの発塵を対象とした IAQ 評価",日本建築学会 2002 年度 大会(北陸),日本建築学会,金沢,2002.8
- 3) 並木則和,江見 準,大谷吉生,P. Kurkarni,P. Biswas:
 "コロナ放電と軟X線照射による超微粒子の高効率捕集",
 第 19 回エアロゾル科学技術討論会,日本エアロゾル学会,京都,2002.8
- 4) T. Saklano, Y. Otani, N. Namiki, H. Emi: "Prediction of Pressure Drop of Medium Performance Fibrous Filter for Monodisperse Particles", The 6th International Aerosol Conference, International Aerosol Research Assembly, Taipei, 2002.9
- 5) T. Ito, N. Namiki, H. Emi, Y. Otani: "Electrostatic Separation of Trace Gas Component by Photo-ionization", 6th International Aerosol Conference, International Aerosol Research Assembly, Taipei, 2002.9
- 6) 笠島裕希,並木則和,江見準,大谷吉生:"温湿度変化によるたばこ副流煙粒子の物理的・化学的性状の変化",
 第 35 回化学工学会秋季大会,化学工学会,神戸,2002.9

— 目 次 —

I 各種プリンタからの発塵粒子の特性とその評価

第1章 プリンタの概要およびプリンタから発生する物質の評価法

	1
1-1 プリンタの種類と販売台数	1
1-2 プリンタの印刷機構	2
1-2-1 インクジェットプリンタの印刷機構	2
1-2-2 インクジェット用インク	5
1-2-3 レーザープリンタの印刷機構	6
1-2-4 トナー	9
1-3 プリンタのからの汚染物質の発生に関する評価法	11
1-4 プリンタからの汚染物質の発生に関する既往の研	究 12
第2章 発塵試験装置の概要および発塵粒子の測定法	13
2-1 発塵試験装置	13
2-2 発塵量の時間変化および総発塵量, 粒径分布	15
2-3 発塵粒子の形状観察および組成分析の方法	16
2-4 試験体各部位の発塵量	17
2-5 带電量分布	17
2-5-1 帯電量分布の測定原理	17
2-5-2 透過率の測定	21
第3章 インクジェットプリンタからの発塵粒子の特性	28
3-1 実験装置および方法	28
3-2 実験結果および考察	29
第4章 モノクロレーザープリンタからの発塵粒子の特性	37
4-1 実験方法	37
4-2 実験結果および考察	38
第5章 カラーレーザープリンタからの発塵粒子の特性	46
5-1 実験方法	46
5-2 実験結果および考察	46

第6章 発塵機構に関する考察	50
6-1 プリンタ内部の空気の流れ	50
6-2 発塵粒子の生成機構	51
6-3 発塵量低減の対策	57
第 7 章 結 論	59
Nomenclature	62
参考文献	63
II プリンタの化学物質発生特性と室内空気汚染	
第1章 プリンタによる室内空気汚染	64
1-1 室内空気質	64

- 1-2プリンタから発生する汚染物質661-2-1汚染物質の概要67
- 1-2-2 汚染物質の発生機構 73
- 1-3 汚染物質の測定方法
 75
 - 1-3-1オゾンの測定方法751-3-2粒子の測定方法77
 - 1-3-3 VOCの測定方法 78

81

- 第2章 プリンタの存在する室内空気質の実測
 - 2-1 実測方法812-2 実測の結果86
 - 2-2-1 微粒子 86
 - 2-2-2 オゾン
 86

 2-2-3 VOC
 86
 - 2-3 考察 102
 - 2-3-1 微粒子 102
 - 2-3-2 オゾン 102
 - 2-3-3 VOC 103

第3章 プリンタから発生する汚染物質のチャンバーを用いた測定 110

3-1 チャンバー実験	106
3-1-1 チャンバーの概要	106
3-1-2 チャンバー実験の方法	108
3-2 実験結果	110
3-2-1 温度・湿度	110
3-2-2 オゾン	110
3-2-3 VOC	110
3-3 考察	117
3-3-1 温度・湿度	117
3-3-2 オゾン	117
3-3-3 VOC	118
第4章 結論	120
4-1 本研究のまとめ	120
4-2 今後の課題	121
参考文献	122

- I 各種プリンタからの発塵粒子の特性とその 評価
 - 第1章 プリンタの概要およびプリンタから発生 する物質の評価法
 - 第2章 発塵試験装置の概要および発塵粒子の測
 定法
 - 第3章 インクジェットプリンタからの発塵粒子 の特性
 - 第4章 モノクロレーザープリンタからの発塵粒 子の特性
 - 第5章 カラーレーザープリンタからの発塵粒子 の特性
 - 第6章 発塵機構に関する考察
 - 第7章 結論

I 各種プリンタからの発塵粒子の特性とその評価

第1章 プリンタの概要およびプリンタから発生する物質の評価法

1-1 プリンタの種類と販売台数

現在,主に市販されているプリンタは, Fig.1-1¹⁾に示すように, 多機能プリンタ,レーザープリンタ,インクジェットプリンタ, 熱転写式プリンタ,ドットマトリックスプリンタなどに分類する ことができる。この中で,熱転写式プリンタ,ドットマトリック スプリンタは,現在では限られた用途のみで使用されるため,販 売台数は減少傾向にある。また,多機能プリンタは,プリント機 能のほかに FAX やスキャナーなどの機能が付いているものである。 全体の動向としては,2000 年に急増して,1996 年に比べ約 2 倍 程度となり,その後は一旦減少しているが,将来にわたって増加 が予想される。内訳は,家庭用などに多く普及しているインクジ ェットプリンタが飛躍的に販売台数を伸ばしており,現在ではプ リンタ全体の8割以上を占めている。

本研究では、そのうちで、現在主流となっている印刷方式であり、 発塵量も多いと考えられるインクジェットプリンタとレーザープ リンタの2種類を対象とした。



Fig.1-1 Sales performance of printers in Japan.

1-2 プリンタの印刷機構 3~5)

ここでは,前述の2種類のプリンタの印刷機構と,印刷に用いるインク,トナーについて述べる。

1-2-1 インクジェットプリンタの印刷機構

インクジェットプリンタは、大きく分類するとコンティニュア ス型とオンデマンド型に分けられる。コンティニュアス型では、 常にインクの吐出が行われており、必要に応じて電荷をかけるこ とにより用紙に向かってインクを吐出する。コンティニュアス型 は、工業用などの大量に印刷する際に有効な方法で、工業用プリ ンタとして広く用いられている。一方、オンデマンド型は、コン ティニュアス型に比べ必要な時だけインクを吐出させるためイン クの消費量を抑えられる、コンティニュアス型に比べ比較的簡単 な構造になる等の理由により、一般用プリンタに適しており一般 家庭などで広く使用されている。ここでは、一般向けに用いられ ているオンデマンド型プリンタの印刷方式のサーマルインクジェ ト方式 (代表例:キャノン社の BJ 方式) とピェゾ方式 (代表例: セイコーエプソン社の MACH-JET 方式) について基本的な原理を 説明する。

(i) サーマルインクジェット方式 (TIJ 方式)

インクジェットプリンタのインク吐出方式の一つとしてサーマ ルインクジェット方式(TIJ方式)がある。TIJ方式のインクの吐 出方法について Fig.1-2 に示す。サーマルインクジェットヘッドで は、ヒータ表面を数マイクロ秒以内に 200~500℃まで加熱してい る。それにより瞬時に一つの気泡を発生させ、インクを吐出する。 そして、急激に成長した気泡は、ヒータを急激に冷却することに より急速に収縮する。以上の操作を、一定の条件下で行うことに より一定の大きさの気泡が発生し、その結果均一な大きさのイン

2

ク滴が高速で吐出されるため、高速なインク滴形成技術として制 御しやすい特性を持っている。また、比較的単純な構造であるた め複数のノズルを設置することが容易である。しかし、欠点とし ては加熱によりヒータが断線したり、ヘッドに焦げが生じたりす ることが挙げられる。TIJ方式は、サテライトと呼ばれる印刷に寄 与しない微小ミストが多く発生すると言われており、このサテラ イトがプリンタの発塵の主原因であると予想される。Fig.1-3 に、 一般的な TIJ 方式プリンタのインクの吐出状態の写真⁴⁾および模 式図を示す。写真から分かるように、プリンタヘッドからインク 柱が伸び、その先端部分が主インク滴が切れる際にサテライト粒子 が発生していることが確認できる。なお、ヒューレット・パッカ ード、キャノン、ゼロックス、レックスマーク、ブラザー、オリ ベッティーなどが、この TIJ方式を採用している。



Fig.1-2 Mechanism on printing by thermal ink jet system.





(b)Illustration

Fig.1-3 Ink mists discharged from a printer-head nozzle.

(ii) ピエゾ方式

インクジェットプリンタのもう一つのインク吐出方式として, ピエゾ方式がある。ピエゾ方式のインクの吐出方法について Fig.1-4 に示す。この方式は,電圧を印加することにより変形する素子(ピ エゾ素子)を用い,その変形によりヘッド内のインク収納スペー スを減少させ、この圧力によりインクを吐出する。ピエゾ方式は、 TIJ 方式とは異なり、インクに熱がかからずノズル付近でインクの 変質が起こりにくい。そのため、インクの目詰まり生じにくく、 射出安定性に優れている。欠点としては、気泡が混入した場合に 正常な吐出が出来なくなることが挙げられる。セイコーエプソン のインクジェットプリンタが、この方式を採用している。



Ink drop

Fig.1-4 Mechanism on printing by piezo-type ink jet printer.

1-2-2 インクジェット用インク

インクジェット印刷に使用するインクの主成分は水であり、そ の他に、色料として顔料(pigment) または染料(dye) を用い ている。インクの種類は、色材の種類により顔料インクと染料イ ンクに分類されている。顔料インクは、鮮明な印刷が可能である が、ノズルのつまりを引き起こしやすい欠点を持っている。一方、 染料インクでは、ノズルのつまりを起こしにくいが、印刷がにじ みやすい欠点を持っている。さらに、乾燥防止剤として、エチレ ングリコールやグリセリンなどの多価アルコール類などが用いら れている。また,浸透剤として水酸化カリウム, pH 調整剤として 炭酸水素ナトリウムやりん酸など,防腐防かび剤として安息香酸 ナトリウムなど様々な化合物が配合されている。

1-2-3 レーザープリンタの印刷機構

(i) モノクロレーザープリンタの印刷機構

モノクロレーザープリンタは、コピー機でも用いられているゼ ログラフィという原理を使用して印刷を行っている。印刷工程は、 Figs.1-5, 6に示すように以下の6つのステップにより行われる。 (1)帯電:感光体ドラムの表面を均一に帯電させる。

- (2)露光:感光体ドラムの印刷しない部分に光を当て、除電する。
- (3)現像:印刷する画像のある部分の感光性ドラムは正に帯電しているので、トナーは付着し、画像の無い部分は、露光により電荷が除去されているのでトナーは付着しない。
- (4)転写:感光体ドラムの上にトナーにより形成された画像は、紙の裏側から正の電荷をかけることにより、紙の表面に転写する。 この時点では、トナーは紙の上にのっているだけの状態なので 簡単に剥がれる。
- (5)定着:転写されたトナーに熱と圧力をかけることにより紙に定着させる。
- (6)除電:感光体ドラムに残っている転写されなかったトナーをク リーニングする。ここで、光を全面に当てることにより感光体 ドラムを元の状態に戻す。

これら6つのステップを1枚の印刷について1回ずつ行う。

(ii) カラーレーザープリンタの印刷機構

本研究で用いた、タンデム方式のカラーレーザープリンタの印 刷機構を Fig.1-7 に示す。図に示すように、下からシアン、イエロ ー,マゼンタ,ブラックの順で,各色のカラートナーカートリッジと感光体ドラムがそれぞれ設置されている。印刷は,前述した レーザープリンタの 6 つの印刷工程のうち,4 番目の転写までの 工程を下のカートリッジから順番に行い,印刷用紙上に各色のカ ラートナーをのせる。最後に,熱(150~200℃)と圧力により定 着を行う。



Fig.1-5 Mechanism on printing by laser printer.



Fig.1-6 Printing steps of monochrome laser printer.



Fig1-7 Mechanism on printing by color laser printer (tandem type).

1-2-4 トナー

一般的に用いられるトナーは、樹脂中に顔料その他添加剤を練 り込み、これを 5~20µm に粉砕して製造される、 10mC/kg 程度 に帯電可能な粒子である。一般的なトナーの形状を Fig.1-8 に示す。 トナーは、色材としての特性以外に、安定した帯電性や現像装置 内での流動性など複数の性質を兼ね備えることが必要である。ト ナーには、乾式トナーと粒子を揮発性の液体中に分散させた湿式 トナーがあるが、一般用としては乾式トナーが主流となっている。 また、乾式トナーには、非磁性トナーと磁性トナーがあり、非磁 性トナーは、樹脂(80~90%)、顔料(5~15%)、耐電制御剤 (Charge control agent: CCA 1~5%)、定着特性強化のための添加 剤(離型剤)を含み、実用の際には外添剤とよばれる粒径 7~40nm のシリカ系コロイド粒子が添加される場合が多い。一方、磁性ト ナーでは、これに加えてマグネタイト、その他の磁性粉(0.5µm 以下)が 20~60%の濃度まで加えられている。また、カラーレー ザープリンタ用のトナーでは、印刷添加剤を加え、定着時に溶融 することにより、印刷面をフィルム状にし、凹凸をなくすことに より光の乱反射を抑え、色再現性を向上させている。さらに、添 加剤の影響で定着時に定着ローラー上にトナーが付着し易くなり、 オフセットが生じる可能性がある。これを防ぐために、油系オフ セット防止剤により印刷表面をコーティングしている。

上記した基本的な原理に加えて、製品化する際にメーカーごと に独自の工夫を加えているため、詳しい印刷の機構は不明である。 しかし、本研究では、これまで述べた基本的な印刷方式を踏まえ て、インクジェットプリンタでは主インク滴およびサテライトが、 レーザープリンタでは定着時に加熱された紙およびトナーが発塵 の主原因になっていると考えた。



Fig.1-7 Illustration of toner powder.

1-3 プリンタのからの汚染物質の発生に関する評価法

現在、プリンタからの発塵に関する発塵量の代表的な評価法と しては、ドイツのブルーエンジェル規格⁶⁾がある。ブルーエンジ ェル規格の発生粉塵の評価方法は、25℃±2℃に調節された実験 室(容積 50m³)でプリンタを作動させ、発塵粒子をガラスフィル タで捕集し、その重量を測定するという方法を取っている。そし て、連続した 24 時間の平均値が 0.15mg/m³以下という基準を設定 している。しかし、粒子は粒径が小さくなるほど粒子 1 個あたり の重量は粒径の 3 乗に反比例するため、重量基準の発塵量評価法 では、非常に微小な粒子の存在は無視されてしまう。次に、人体 に吸入される粒子の沈着部位について考えると⁷⁾、人体に吸入さ れた粒子の中で粒径の比較的大きいもの(粒径 10μm以上のもの) の大部分は、咽頭部、喉頭部、あるいは上部気管内に慣性により 沈着する。それ以下の粒子は、肺胞などの気管支の奥深くまで侵 入し、選択的に沈着する性質があることが報告されている。その ため、プリンタからの発塵粒子を評価する際に、重量基準のみで 評価することは,それらの影響を十分に考慮できていない可能性 がある。

1-4 プリンタからの汚染物質の発生に関する既往の研究

発生する汚染物質として、オゾン、スチレン、粉塵などが挙げ られる。T. Tuomiら^{®)}は、チャンバー内で新品のコピー機の汚染 物質の発生量を調べている。それによると、 VOC の放出量は印刷 速度に関係なく

一定だが、

チャンバー内の

温度上昇や両面印刷に することによって増加する。人体に取り込まれるような微小粒子 の発生量は、アイドリングモードの時と印刷している時で変わら なかった。そのため、機器中の残渣が出ているのではないかと、 筆者は推測している。しかし、この測定では発塵粒子の測定に 50% カットオフ径が 4.0µmのサイクロンを用いているため、微小粒子 に関してはほとんど無視されている。また, S. C. Lee ら⁹⁾は, いろいろな種類の事務機器(ファックス、レーザープリンタ、イ ンクジェットプリンタ,スキャナー,コピー機など)を対象に調 査を行っている。測定項目は, 各 VOC 濃度, 総 VOC 量, オゾン 濃度, 粒子濃度(PM10)である。この研究でも, 対象としている 粒子は PM10であり、粒径の小さい粒子に十分に焦点が当てられて いない。さらに, E. Nies ら¹⁰⁾もコピー機とカラーレーザープリ ンタについてガスと粒子の発生量を測定しているが、この場合で もブルーエンジェル規格に準拠した測定にとどまっている。

以上のように、プリンタからの発塵を測定している研究はある ものの、微小粒子(特にサブミクロン以下)の発塵についての報 告は見られない。

1 2

第2章 発塵試験装置の概要および発塵粒子の測定法

本章では、本研究で行った発塵試験装置および発塵粒子の測定法について説明する。

2-1 発塵試験装置

Fig.2-1 に発塵試験装置を示す。本装置は、クリーンルーム内の 機器の発塵量を測定するための規格である, JIS B9926 (クリー ンルームで使用する機器の運動機構からの発じん量測定方法) 11) に準拠している。本試験装置では、定格風量が 10m³min⁻¹のシロ ッコファンおよび、粒径 0.15μm以上の粒子に対して捕集効率(定 格風量時) が 99.995%以上である ULPA (Ultra Low Penetration Air) フィルタで構成された FFU (Fan filter unit) を用いた,小 型の簡易クリーンブース(高さ 1.9m×幅 0.8m×奥行き 0.8m)を 組み立てて、大型のクリーンブース(ISO クラス 3 以下:高さ3 m×幅 1.4m×奥行き 1.4m)の内側に設置した。この二重のクリー ンブース内の清浄環境で試験体を作動させ、バックグラウンド値 を低く抑えた状態で、発塵粒子の測定を行った。2つのクリーン ブースの風量調整は,インバータ(大型クリーンブース: Mitsubishi FREQROL-U100, 小型クリーンブース: Mitsubishi FREQROL-S500) により周波数を変えて制御した。 今回使用した SMPS (Scanning Mobility Particle Sizer :TSI社 Model 3936L22) と,2 台の CNC (Condensation Nucleus Counter: TSI 社 Model 3022A, RION 社 KM-14) の計 3 種類の測定器で測定したバックグラウン ド値が、ほぼ0個/ccとなっていることを確認した上で実験を行っ た。

1 3



Fig.2-1 Experimental set up for characterization of particles emitted from printers.

SMPS は、Fig.2-2¹²) に示すように Electrostatic Classifier (TSI 社 Model 3080) および Long DMA (Differential Mobility Analyzer :TSI 社 Model 3081), CNC (Condensation Nucleus Counter :TSI 社 Model 3022A-S), コンピュータの4種類の機器 を組み合わせた粒度分布測定装置である。SMPS では, DMA に印 加する電圧はコンピュータを介して CNC に内蔵されたボードより 制御し,印加電圧を指数関数的に変化させることにより,流入時 間の相違が引き起こす電気移動度の異なる粒子の同時サンプルを 防いでいる。この結果, ある幅を持った電気移動度を持つ粒子の みが CNC に導入される。その時の DMA の印加電圧から分級粒子 の電気移動度が, CNC の計数値から粒子個数が分かる。得られた 電気移動度分布を逆変換することにより, 粒径分布を得ることが できる。



Fig.2-2 Schematic diagram of SMPS.

2-2 発塵量の時間変化および総発塵量, 粒径分布

まず,発塵粒子個数の時間変化の測定では,内側のクリーンブ ース内に設置した試験体から発生させた粒子を内部クリーンブー ス下部の縮流部より2つに分岐し,2.83L/min (0.1cfm) で CNC (RION 社; KM-14)に,0.5L/min で OPC (RION 社; KC-01B) に導入した。この際,発塵粒子を迅速に測定するため,内部クリ ーンブースの FFU から 15L/min (断面風速 3.9×10⁻²m/sec) で送 風を行い,縮流部のサンプリング部の下流から 12L/min でポンプ で吸引を行うことにより,発塵粒子を素早く測定器に導入した。 また,発塵粒子濃度を高くするため,A4 用紙1 枚全面をベタ印刷 した。パソコンから印刷の命令を出した時を測定開始とし,1分 ごとの粒子の個数濃度を測定した。発塵量 P は次式のように,こ の個数濃度に送風量を乗じた量とした。

 $P = (C - C_{BG}) \times Q \tag{2-0}$

測定は, CNC で計数される値がほぼ 0 になるまで行った。

次に、印刷を行うプリンタの種類ごとの発塵個数を比較するために総発塵量を求めた。総発塵量は、前述の発塵粒子の個数の時間変化の測定値を合計し、紙一枚あたりの値として算出した。

次に,発塵粒子の粒径分布測定では, SMPS で測定可能な濃度 (1000 個/cc 以上)にするために内部クリーンブースの送風を停 止した状態で複数枚の印刷を行い,全ての印刷終了後, SMPS に 0.3L/min で導入し,ダウンスキャン 120 秒,アップスキャン 30 秒 で測定を行った。

2-3 発塵粒子の形状観察および組成分析の方法

発塵粒子の形状観察と組成分析では、シリコンウエハ上に捕集 した粒子を用いた。分析用のサンプル作成は、縮流部から発塵粒 子を流量 60L/min で一段インパクタ(50%カットオフ径 0.3µm) に導入し、衝突板上に設置したシリコンウエハ上に粒子を捕集す る方法で行った。作成したサンプルを SEM (Scanning Electron Microscope : 日立製作所; S4500型)により形状を観察し、撮影 した。また、エネルギー分散型 X 線分析装置 EDX (Energy Dispersive X-ray Spectrometer : 堀場製作所 EMAX-5570W) により 粒子中の含有元素の定性分析をおこなった。同様に、予備実験と して、トナーカートリッジより直接取り出したトナーについても 同様に形状観察および分析を行った。

SEM で試料を撮影する場合には, 試料表面に電子線(電子プロ ーブ)を照射し, 反射する 2 次電子を検出することで画像を結ん でいる。試料表面に電子線を照射した際には, この 2 次電子と共 に原子特有のエネルギーを持つ X 線も発生している。EDX では, この X 線を液体窒素により冷却した Si 半導体検出器により検知し, 試料の元素分析を行う。測定できる元素は(⁵B~⁹²U)である¹³⁾。

2-4 試験体各部位の発塵量

印刷を行った際に、プリンタのどの部位からの発塵量が多いの かを調べるために、各部位での発塵量の測定を行った。測定は、 内部クリーンブースを停止した状態で、プリンタ本体の開口部か ら約 2cm 離れた位置にサンプリングノズルを設置し、そこからサ ンプリングした粒子を TSI 社製の CNC に 0.3L/min で導入し、測 定を行った。測定時間は印刷開始から 5 分間とした。

2-5 帯電量分布

2-5-1 帯電量分布の測定原理¹⁴⁾

粒子の帯電量分布を調べる方法として, 平行平板電極を用いて 粒子透過率を測定し, その透過率から帯電量分布を算出した。こ こでは,透過率から帯電量分布を算出する方法ついて述べる。

Fig.2-3 に示すように、長さ L 、電極間距離 2h の平行平板電極間を層流で、帯電粒子が運ばれる場合を考える。電界強度 E の電界中に速度 uで流入する帯電量の x 、 y 方向の速度 vx 、 vy は次式で表される。

$$V_{x} = \frac{dx}{dt} = \frac{3}{2} \overline{u} \left\{ 1 - \left(\frac{y}{h}\right)^{2} \right\}$$

$$(2-1)$$

$$V_{y} = \frac{dy}{dt} = \pm Z_{p}E \tag{2-2}$$

Eq.2-2 中の粒子の電気移動度 Zpは、単位強さの電場内における粒子の移動度を表し、粒径 dp、帯電数 npを用いて次式で表される。

$$Z_p = \frac{n_p e C_c}{3\pi\mu d_p} \tag{2-3}$$

ここで, C_c は Cunningham の補正係数, e は電気素量, μ は流体の粘度である。

Eqs.2-1,2 から得られる微分方程式(*dy/dx*)を, x=0 の時の流入 位置を y=H として, (x,y)=(0,H)から(L,-h)まで積分し,

$$L = \frac{3\bar{u}}{2Z_p E} \left\{ H \pm \frac{h}{3} \left(\frac{H}{h} \right)^3 + \frac{2}{3} h \right\}$$
(2-4)

粒子除去率 R は, Eq.2-4 を代入して次式のように表される。

$$R = \frac{\int_{\pm h}^{H} V_{x}(y) dy}{\int_{\pm h}^{h} V_{x}(y) dy} = \frac{H \pm \frac{h}{3} \left(\frac{H}{h}\right)^{3} + \frac{2}{3}h}{\frac{4}{3}h} = \frac{Z_{p}L}{2h\overline{u}}E$$
(2-5)

したがって,透過率 P は次式となる。

$$P = 1 \pm \frac{Z_p L}{2h\overline{u}}E$$
(2-6)

次に, 粒径 dp の粒子において, 帯電数 np に分布がある場合を考える。帯電数 np の粒子の割合を f(np)とすると,帯電粒子の透過率 P は,以下の式で表される。

$$P = f(0) + \sum_{|r_p|=1}^{\infty} f\left(n_p\right) \left(1 \pm \frac{Z_p L}{2h\bar{u}} E\right)$$
(2-7)

ここで,ある電界強度 E で透過率 P=0 となるような帯電数を k と すると,帯電数 |n_p| > |k|の粒子は全て電極板上に捕集されるため, Eq.2-7 は以下のようになる。

$$P = f(0) + \sum_{|n_{p}|=1}^{|k|} f(n_{p}) \left(1 \pm \frac{Z_{p}L}{2h\bar{u}}E \right)$$
(2-8)

また, 電界強度 E=E(|k|)での透過率 P の変化率は, Eq.2-8 の透過率 P を電界強度 E で微分して,

$$\frac{dP}{dE}\Big|_{E=E(|k|)} = \pm \sum_{|n_p|=1}^{|k|} f\left(n_p\right) \left(\frac{Z_p L}{2h\overline{u}}\right)$$
(2-9)

となり, Eq.2-9を Eq.2-8 に代入して次式の関係が得られる。

$$P|_{E=E(|k|)} \pm E(|k|) \frac{dP}{dE}|_{E=E(|k|)} = f(0) + \sum_{|n_p|=1}^{|k|} f(n_p)$$
(2-10)

 $\begin{array}{c|c} \left. \frac{dP}{dE} \right|_{E=E(|k|)}, & \text{切片} \end{array} f(0) + \sum_{|r_n|=1}^{|k|} f(n_n) \\ \mathcal{O} & \text{直線の式であり,} \end{array}$ 透過率曲線上の点 $(E(|k|), P|_{E=E(|k|)})$ における接線で表される。この

直線と透過率曲線の関係を Fig.2-4 に示す。ここで, k は透過率 P=0 となる帯電数であり, この時の電界強度 E(|k|)は Eq.2-6 より, 次 式のように得ることができる。

$$E(|k|) = \frac{6\pi u\mu d_p h}{|k|eC_c L}$$
(2-11)

算出の手順は、 Eq.2-11より E(|k|)を求め、この時の透過率 $P|_{E=E(|k|)}$ を透過率曲線から得る。そして、透過率曲線上の点 $(E(|k|), P|_{E=E(|k|)})$ における接線を引き、切片から|k|個以下に帯電した粒子の割合 $f(0) + \sum_{k=1}^{k} f(n_{k})$

 $f(0) + \sum_{|\mathbf{r}_{p}|=1}^{\mathbf{k}_{1}} f(n_{p})$ を得る。同様にして、 $|\mathbf{k}|-1$ 個以下に帯電した粒子の割 $f(0) + \sum_{|\mathbf{r}_{p}|=1}^{\mathbf{k}_{1}-1} f(n_{p})$ 会 を求め、これら二つの切片の差から、 $|\mathbf{k}|$ 個に帯電し

合 『パー を求め, これら二つの切片の差から, |k| 個に帯電した粒子の割合 f(k)を求めることができる。

しかし,実際には図微分で接線を引く際の誤差が大きいため, 透過率曲線を関数で近似し,この関数の微係数を求めて帯電量分 布を算出した。なお,関数を近似する際に,透過率曲線の特徴か ら以下の条件を満たす関数を用いた。

(1) 電界強度に対して単調減少である。

$$\frac{dP}{dE} \le 0$$

$$(2-12)$$

$$\frac{d^2 P}{dF^2} \ge 0$$

- (2) 電界が形成されないとき粒子は捕集されないとする。
 P=1 at E=0 (2-13)
- (3) 無帯電粒子が存在する。
 P=const.(=f(0)) at E→∞ (2-14)

これらの条件を満たす関数として、本研究では以下に表される関

数により透過率を近似した。

P=k·exp(±A·E)+l·exp(±B·E)±(l+k)+1 (2-15)
ここで、A、B、k、l、は定数であり、測定した透過率曲線を表す最適値を最小二乗法により決定した。



Fig.2-3 Trajectory of charged particles in an electric field between parallel electrodes.



Fig.2-4 Calculation method of the charged distribution.

2-5-2 透過率の測定

上記の方法で帯電量分布を算出するためには,電界強度ごとの 粒子透過率を測定する必要がある。ここでは,電界強度ごとの粒 子透過率の測定方法について説明する。

電界強度ごとの粒子透過率の測定に用いた平行平板電極装置を Fig.2-5 に示す。測定は、内部クリーンブースの送風を停止した状態でA4 用紙をベタ印刷し、発塵粒子を内部クリーンブース下部の 縮流部より2つに分岐し、OPC (Optical particle counter :RION 社 Model KC-01B) に 0.5L/min で、CNC (TSI 社 Model 3022A) に 0.3L/min で導入した。そのため、平行平板電極装置内の流量 0.8L/min となる。電界は、直流電源装置(金沢コントロール機器: HV-1201)を用い、平行平板電極装置の電極間に電圧を印加して 形成した。そして、透過率は電圧印加時の出口濃度を電圧を印加 しない時の濃度で除することにより求めた。



Fig.2-5 Detail of parallel plate electrode.

黒野¹¹⁾は、同タイプの装置を用いて、²⁴¹Amによって平衡帯電 状態にした単分散 PSL (Polystyrene Latex) 粒子の帯電量分布を 測定し、Boltzmann の帯電量分布と比較している。その結果、こ の平行平板電極を用いた測定装置により透過率を測定し、帯電量 分布を算出することができることを報告している。Fig.2-6 に平行 平板電極装置内の流量が 0.8L/min (流速 1.48×10⁻²m/s) の場合、 1 個帯電の粒子が全て平行平板で捕集されるのに必要な最小の印 加電圧を前節の方法により算出したものを示す。なお、内部クリ ーンブースの送風を止めた状態のクリーンブース内の発塵粒子の 個数濃度は、Fig.2-7 に示すように単調に減少する。しかし、 Fig.2-8 に示すように、粒径分布に関しては印刷直後 5 分後のデー タを除いて時間が経過してもほぼ変化しない。このことを利用し て、透過率の測定手順を以下のようにした (Fig.2-9)。まず、平

2 2

板電極に電圧を印加しない状態で CNC と OPC を用いて同時に1 分間測定を行い、個数濃度が単調減少するようになるまで測定し、 その時の値を電圧未印加時の粒子個数濃度 Coとした。次に、ある 電圧 V を印加し、粒子個数濃度 Cv を1分間、 4 回測定した。そ の後,再び電圧を印加しない状態で1分間,4回測定した。この 一連の動作を同じ電圧で数回繰り返した。そして、電圧印加時の Coを推定するために、前後の Coを用いた。このようにして得られ た Cv と Coの比を計算することによって、透過率を算出した。以 上の操作を電圧を変えて行うことで、各粒径範囲における透過率 曲線を得た。その透過率曲線を最小二乗法によって前述の Eg.2-15 で近似し、その透過率曲線の式から帯電量分布を算出した。粒径 範囲については, 0.3µm以下の粒子(dp=0.01~0.3µm)につい ては, CNC により測定した粒子個数と OPC で測定した 0.3μm 以 上の粒子個数の差により求めた。0.3 µm以上の粒子については OPC の測定範囲 (0.3~0.5µm, 0.5~1µm, 1~2µm, 2~5µm) に従った。



Particle diameter, *d*_p[µm]

Fig.2-6 Minimum voltage necessary to collection of singly-charged particles between parallel electrodes.



Fig.2-7 Change in particle generation rate from a laser printer measured by CNC.



Fig.2-8 Change in size distribution of particles generated from a laser printer with time.



Fig.2-9 Procedure for measuring particle concentration with and without voltage application.

具体的な算出例を Fig.2-10 に示す。図は、 OPC を用いて測定した 粒径 0.3~0.5µm の範囲での粒子透過率である。最小二乗法によ って Eq. 2-15 中の係数 A, E, k, lは, Table 2-1 に示すように なった。この透過率曲線の式を用い, 粒径範囲の中央径を代表径 として,先に述べた手法で帯電量分布を求めた。その結果が Fig.2-11 である。



Fig.2-10 An example of penetration curve for particles emitted from an ink jet printer.

Table 2-1 Coefficients of equation for a penetration curve determined by least square method.

A	В	k	l
1.987	1.987	0.5980	0.2166

Equation for penetration curve; $P = k \cdot exp(-A \cdot E) + l \cdot exp(-B \cdot E) - (l+k) + l$

(Eq. 2-15)



Fig.2-11 Charge distribution of particles emitted from an ink jet printer.
第3章 インクジェットプリンタからの発塵粒子の特性

本章では、前章で述べた測定法を用いたインクジェットプリンタからの発塵粒子の測定結果を示す。

3-1 実験装置および方法

試験体であるプリンタを Fig.2-1 に示した内側のクリーンブースの内側に設置した。プリンタは,染料インクを使用した TIJ 方式のカラーインクジェットプリンタ IP-1 (2000 年製) である。

インクジェットプリンタの発塵源は、インク滴の飛散と予想さ れることから、予備実験として、 IP-1 用の 4 色のインク、シアン (C)、マゼンタ(M)、イエロー(Y)、ブラック(K)を 100℃ で加熱し乾燥させ、残留する固形分の重量割合を測定した。その 結果、固形分の割合はブラックインクが 13.4wt%、シアンインク が 9.8wt%、マゼンタインクが 10.8wt%、イエローインクが 9.8wt% であった。ブラックインク中の固形分の比率が比較的大きいが、 その他の 3 色についてはほぼ同じであった。なお、 IP-1 用のイン クは全色とも染料インクである。

次に,発塵粒子を対象とした実験装置および方法について述べ る。実験では、 IP-1を用いて CMYK 各 4 色それぞれ A4 用紙にベ タ印刷(印刷面積 540cm²)した際の発塵量の時間変化,総発塵量, 粒径分布を測定した。次に,発塵量の多いと考えられる,ブラッ ク(K)に関して,印刷面積を 1/4 にしたもの, A4 用紙全面に 12pt の A の文字を(3850 個,印刷面積 130cm²)印刷したもの,給紙 のみ(印刷を行わず紙だけプリンタを通過)について,一枚あた りの総発塵量を測定した。同様に,ブラックのベタ印刷を行った 時の帯電量分布の測定を行った。さらに,4 色それぞれを印刷し た場合の発塵粒子をインパクタで捕集し,SEM で形状観察し, EDX で含有元素を分析した。さらに,プリンタ各部位からの発塵 量を測定した。測定する部位は,Photo 3-1 に示す給紙口,排紙口 の2箇所とした。IP-1では、この2箇所のみに開口があり、ファンによる強制吸排気は行われていない。

3-2 実験結果および考察

各 4 色で A4 用紙をベタ印刷した場合の発塵量の時間変化を Fig.3-1 に,総発塵量を Fig.3-2 に示す。図より,ブラック印刷で は印刷開始から約 2 分 30 秒後に,他の 3 色のカラーに関しては, 約 6 分 30 秒後に最大値となっている。この最大値を示す時刻は, ほぼ印刷終了時刻に一致しており,印刷終了とともに粒子の発生 が停止していることが分かる。 IP-1 では,ブラックを 1 つのイン クカートリッジで,その他の 3 色を 1 つのインクカートリッジで 印刷を行う。そして,ノズルが各カートリッジ底面に同数の 180 個開いているため,すべてのノズルを使用できるブラックを印刷 する際には,他のカラー 3 色 (ノズルそれぞれ 60 個ずつ使用) に 比べ約 1/3 の時間 (約 2 分) で終了する。一方,総発塵量でも, ブラックで印刷した場合の発塵量が,他の色で印刷した場合に比 べ大きかった。これは,同じ印刷面積であってもブラック印刷の 方がインク滴の射出される圧力が高いために,それに伴ってミス トの飛散量も多くなったと考えられる。

2 9



Fig.3-1 Change in particle emission rate from an ink jet printer



Fig.3-2 Comparison of particle emissions from an ink jet printer.

次に、印刷パターンを変えた場合の発塵量の結果を Fig.3-3 に示 す。図は、一枚あたりの発塵量と印刷面積 1m² あたりの発塵量を 示した。図より、ベタ印刷で面積を 1/4 にした場合では、発塵量 は全面ベタ印刷に比ベ少なくなっているが、単位印刷面積当たり の発塵量は増加している。これは、印刷を行った際の印刷面積あ たりのヘッドの往復回数が多いためと考えられる。また、同じ面 積を印刷した場合でもベタ印刷に比べて細かい文字を印刷する方 が発塵量は増加する。これは、インクを吐出をする、しないの切 り替えを頻繁に行うことで、発塵量が増えたと考えられる。一方、 給紙のみの場合は、ほとんど発塵しなかった。このことより、発 塵の主原因がインクの吐出に由来していると言える。



Fig.3-3 Comparison of particle emissions from an ink jet printer with different printing patterns.

次に、各4色でA4用紙をベタ印刷した場合の粒径分布の測定結 果を Fig.3-4 に示す。図より、ブラック印刷時の幾何平均径が 0.065 μ m と他の色に比べて大きく、イエロー印刷時が 0.026 μ m、マゼ ンタ印刷時が 0.023 μ m となった。しかし、シアンについては、平 均径 0.018 μ m となったが、 SMPS の測定下限 0.016 μ m 以下にピ ークがあると考えられるため実際の平均径についてはわからなか った。このように、色ごとに発塵粒子の粒径分布に差が出たのは インクの乾燥重量から、発塵粒子の粒径分布に差が出たのは たインクの乾燥重量から、発塵粒子が完全に乾燥したと仮定した 場合の乾燥前のインク液滴径を推算した。その結果、シアン:粒 径 0.18 μ m (3.12×10⁻⁵pL)、マゼンタ:粒径 0.22 μ m (6.00× 10⁻⁵pL)、イエロー:粒径 0.28 μ m (1.17×10⁻⁴pL)、ブラック: 粒径 0.59 μ m (1.07×10⁻⁴pL)となり、主インク滴の大きさ 15 μ m (4pL)よりもかなり小さくなっている。このことより、サテ ライトが発塵の原因と考えられる。



Fig.3-4 Size distribution of particles emitted from an ink jet printer.

次に,発塵粒子の帯電量分布の測定結果を Fig.3-5 に示す。図より,粒子が明らかに帯電していることが分かる。これは,インク 滴吐出してミストが解裂する際に帯電したと考えられる。各粒径 範囲の平均帯電数 μ,は,平衡帯電状態にあるとした場合の平均帯 電数(粒径 0.065μmでμ=0.41,粒径 0.4μmでμ=1.50,粒径 0.75 μmでμ=2.05)に比べてわずかながら低くなった。しかし,粒径 の大きい粒子では,8割以上の粒子が帯電していることから,静 電気力による粒子除去の可能性が示された。



Fig.3-5 Charge distribution of particles emitted from an ink jet printer.

次に、インパクタにより捕集した発塵粒子の SEM 写真と EDX による元素分析の結果を Fig.3-6 に示す。捕集された粒子の形状は、 どの色を印刷した場合の発塵粒子も球形であった。 次に、含有元 素に関しては、炭素、酸素が全ての色で検出されている。また、 シアン印刷では、鉄、カルシウム、クロム、ホウ素が、マゼンタ 印刷では、鉄、クロムがそれぞれ検出されたが、これは、インク 中に色材として含まれる染料に由来すると考えられる。しかし、 粒径 0.3 μ m 未満の粒子はインパクタでは捕集できないため、発塵 粒子の大半を占める粒径 0.1 μ m 未満の粒子の組成については不明 である。しかし、インクジェットプリンタの発塵粒子は、明らか にインク滴の飛散であると考えられるので、粒径 0.1 μ m 未満の粒 子も Fig.3-6 で示される粒子と同様の組成を有していると予想され る。



Fig.3-6 SEM graphs and elemental composition of particles emitted from an ink jet printer.

次に,給紙口と排紙口(Photo3-1 参照)での発塵量の測定結果 を Fig.3-7 に示す。データは,印刷開始から 5 分間に各点でサンプ リングされた総粒子個数である。図より,排紙口の発塵量が非常 に多いことが分かる。これは,プリンタヘッドで発生した粒子が, 紙が排紙される際に誘発される空気の流れにより放出されたため であると考えられる。



Photo 3-1 Sampling point of an ink jet printer.



Fig.3-7 Comparison of particle emission rates from paper inlet and outlet of an ink jet printer.

第4章 モノクロレーザープリンタからの発塵粒子の特性

本章では,第2章で述べた測定法を用いたモノクロレーザープリンタからの発塵粒子に関する結果を示す。

4-1 実験方法

実験装置は、第2章で述べた装置を用いた。試験体として、モ ノクロレーザープリンタ LP-1 (1999 年製, 解像度 600dpi, 印刷 速度 8 枚/分), LP-2 (1998 年製, 解像度 600dpi, 印刷速度 12 枚/分), LP-3 (1999 年製, 解像度 600dpi, 印刷速度 6 枚/分) の 3 機種を用いた。まず, A4 用紙をベタ塗りした場合の総発塵量, 粒径分布の測定, インパクタで捕集した発塵粒子の SEM による形 状観察, EDX による含有元素分析は, 3 機種全てについて行った。 その結果, 総発塵量の最も多かった LP-1 に関して, 帯電量分布, 試験体各部位の発塵量を測定した。

また、予備実験として今回用いたトナーをカートリッジから取 り出し、シリコンウエハ上に付着させて、 SEM による形状観察お よび EDX による含有元素の分析を行った。その結果を Fig.4-1 に 示す。トナー粒径は、 3~5µm であることが確認できた。また、 含有元素に関しては、カーボンブラックおよび樹脂バインダー由 来の炭素、トナーに含まれる帯電制御剤の金属錯体由来の鉄が検 出されている。ケイ素はシリコンウエハ基板由来である。



Fig.4-1 SEM graphs and elemental composition of toner powders.

4-2 実験結果および考察

まず、3 機種のプリンタによるベタ印刷時と、LP-1について給 紙のみの場合の紙1枚あたりの総発塵量を Fig.4-2 に示す。図より、 LP-1 の発塵量が特に多いことが分かる。また、いずれのプリンタ でも粒径 0.3 µ m 以上の発塵量は非常に少ない。予備実験で観察し たトナー粒子の粒径が 3~5 µ m であるので、発塵粒子の多くはト ナー粒子自身ではないと言える。また、給紙のみでも相当量の発 塵があるので、紙自身に発生源があることが予想される。



Fig.4-2 Comparison of particle emissions from a monochrome laser printer.

次に、3 機種の発塵粒子の粒径分布を Fig.4-3 に示す。また、LP-1 に関しては給紙のみの粒径分布も示す。LP-1 と LP-3 のベタ塗り 時の粒径分布はほとんど一致しており、幾何平均径が 0.035µm程 度となった。一方、 LP-2 は幾何平均径 0.062µm であり、他の 2 機種よりも大きくなった。このように、いずれのプリンタの発塵 粒子も予備実験で観察したトナー粒子の粒径 (3~6µm) に比べ て極めて小さいことが分かる。また、給紙時も LP-1 のベタ塗り印 刷とほぼ同様の粒径分布であった。以上のように、印刷の有無に より粒径分布は変化しないことが示された。



Fig.4-3 Size distribution of particles emitted from monochrome laser printers.

次に、インパクタで捕集した粒子の SEM 写真、 EDX による元 素分析の結果を Fig.4-4 に示す。捕集された粒子の形状および粒径 は、ほぼトナーと類似しており、含有元素に関してもトナーの組 成とほぼ一致している。これは、前章のインクジェットの場合で も述べたように、 SEM で観察するためのサンプル試料を作成する ためにインパクタを用いているため、カットオフ径 (約 0.3μm) より小さい粒子についてはほとんど捕集されない。そのため、観 察された粒子は発塵粒子に微量含まれているトナー粒子であり、 発塵粒子の大半を占める粒径 0.1μm 未満の粒子はインパクタでは 捕集されなかったと言える。





次に,発塵量の多かった LP-1 について,試験体各部位での発塵量,粒子の帯電量分布の結果を示す。

まず、プリンタの発塵部位の同定を試みた。サンプリングは、 Photo.4-1 に示すように給紙部、排紙部、右側排気部、左側排気部、 背後排気部の 5 箇所で行った。なお、どの部位もプリンタ内部と の空気の出入りはあるが、ファンによる強制的な吸排気は行われ ていない。サンプリング位置ごとに印刷開始から 5 分間の粒子の 平均個数濃度を Fig.4-5 に示す。図より、排紙部からの発塵が特に 多く,その他は特に差が見られない。これは,定着ローラーの発 熱により上昇流が生じ,排紙部中心に起こっているためと考えら れる。



Photo 4-1 Sampling point of a monochrome laser printer.



Fig.4-5 Comparison of particle emission rates among various sides of a monochrome laser printer.

次に、平行平板電極に電圧 3kV (粒径 1μm の1 個帯電粒子を 全て捕集することのできる最低電圧)を一定時間印加した場合と 印加しなかった場合の出口濃度の時間変化を Fig.4-6 に示す。図よ り、電圧 3kV を印加した場合、電圧を印加しない場合と同様の傾 向で粒子濃度が減少している。そこで、確認のために電圧を印加 した場合としない場合の平行平板電極出口での粒径分布を SMPS により測定した結果を Fig.4-7 に示す。図より、電圧印加した場合 としない場合で粒径分布にほとんど差が無いことが分かる。この ことより、モノクロレーザープリンタから発生している粒子は、 全く帯電していないことが分かる。通常、機械的な要因により発 生した粒子は、少なからず電荷を有している。しかし、プリンタ の発塵粒子は無帯電であることから、発塵メカニズムが機械的な 要因によらないことがわかる。このように、プリンタからの 0.1 μ m 未満の粒子がトナーや機械部品の摩滅等で生じていないことが 明らかになったので、他の有力な発塵源である紙に着目した。そ こで、まず紙を100℃で24時間加熱した前後の重量減少を調べた。 その結果, 普通紙の重量減少は, 0.17g/枚(4wt%) であった。ま た、プリンタの給紙時の重量減少は 0.07g/枚(1.7wt%)であった。 一方,トナー粉末は乾燥前後で重量に変化がなかった。レーザー プリンタでは、トナーを紙に定着させるために約 150~200℃の熱 をかけながらローラーによる圧着を行っている。そのため、紙に 含まれる水分が定着部の熱により蒸発する。その蒸発した水分が 通常の室内温度まで急激に冷却された際に過飽和となり核生成が 起こると考えられる。20℃で純粋な水蒸気は、過飽和度が 3.5 を 越えると、均一核形成が起こる。)。給紙時の紙の重量減少分 (0.07g/枚)を全て水分の減少とし、プリンタ出口から熱対流に より上昇する空気の速度を 5cm/sec と仮定して, 給紙時間中のプ リンタから発生する空気の体積を見積もり、その体積中の空気が 常温まで急冷した場合の過飽和度を計算すると約7となった。こ の値は、均一核生成が起こるのに十分な過飽和度と言える。また、 印刷の際のチャンバー内(0.5m³)の温湿度変化を測定した。印 刷前は,温度21.7℃,相対湿度22.9%であり,印刷後は,温度21.8℃, 相対湿度 23.4%であった。この湿度変化分の水分重量を計算する と、 0.0043g となり、給紙時の紙の重量減少に比べ非常に小さく なっている。

4 4



Fig.4-6 Change in outlet particle concentration with and without voltage application.



Fig.4-7 Particle size distribution at the outlet of parallel plate electrodes.

第5章 カラーレーザープリンタからの発塵粒子の特性

本章では,第2章で述べた測定法を用いたカラーレーザープリンタからの発塵粒子に関する結果を示す。

5-1 実験方法

実験装置は、同様に第2章で述べた装置を用いた。試験体とし てカラーレーザープリンタ CLP-1 (2002 年製、600dpi,印刷速 度 17 枚/分)を用いた。測定は、A4 用紙を1 枚ベタ塗りした場合 の総発塵量,発塵粒子の粒径分布の測定を行った。また、予備実 験として今回用いたカラートナー(シアン(C)、マゼンタ(M)、 イエロー(Y)、ブラック(K)の 4 色)をそれぞれのカートリ ッジから取り出し、シリコンウエハ上に付着させて、SEM による 形状観察および EDX による含有元素の分析を行った。その結果を Fig.5-1 に示す。トナーの粒径はモノクロ同様 3~5μm であること を確認できた。含有元素に関してはどのトナー粒子も炭素、酸素 を含んでいることが分かった。ケイ素は、シリコンウエハ基板由 来である。

さらに、東京工業大学藤井研究室の協力で、ガラス捕集管内で トナーを加熱(175℃)した際に発生する VOC の成分を GC-MS により測定した結果を Fig.5-2 に示す。トナーを加熱すると、アク リル-スチレン樹脂由来のスチレン以外にも多くの VOC が発生す ることが分かった。

5-2 実験結果および考察

カラー印刷に使用するトナー各 4 色のベタ印刷時と, 給紙のみ を行った場合の総発塵量を Fig.5-3 に示す。図より, 印刷する色ご との発塵量に顕著な差は見られなかった。また, モノクロ同様, 0.3 μ m 以上の発塵量は非常に少ない。予備実験で観察したトナー 粒子の粒径は 3~5 μ m であるので, カラーの場合もモノクロ同様, 発塵粒子の多くはトナー粒子自身ではないことが考えられる。また,モノクロ同様,給紙のみの場合でも相当量の発塵があるので, 紙自身に発生源があることが予想される。

次に,各4色でカラー印刷を行った場合の発塵粒子の粒径分布 を Fig.5-4 に示す。いずれの色でプリントした場合の発塵粒子も幾 何平均径は 0.035 µ m 程度で,総発塵量同様,印刷する色ごとの発 塵粒子の粒径分布に差は見られなかった。予備実験で測定した, トナー粒子の粒径は 3~5 µ m 程度であることから,発塵粒子はト ナー粒子に比べて極めて小さいことが分かる。また,給紙時も印 刷時とほぼ同様の粒径分布になった。以上のように,印刷の有無 により粒径分布は変化しないことが示された。



Fig.5-1 SEM graphs and elemental analysis for toner particles.



(Source : Fujii's Lab in TIT)

Fig.5-2 Total ion chromatograms of VOCs emitted from toner at 175° C



Fig.5-3 Comparison of particle emissions from a color laser printer.





第6章 発塵機構に関する考察

本章では、ここまでの測定結果をもとに、発塵機構の考察を行い、発塵量低減の対策を提案する。

6-1 プリンタ内部の空気の流れ

プリンタの開口部からの発塵量については、 Figs.3-7 , 4-5 で 示したとおりだが、プリンタ内の空気の流れと発塵の関係を調べ るために、線香 (毎日香:日本香堂) にカルナウバロウ (石津製 薬株式会社)を含浸させた線香を用いて、気流の可視化を試みた。 印刷を開始したプリンタの各開口部 (Figs.3-7 , 4-5 と同様の箇 所)に着火した線香を近づけ、煙の流れを観察した。プリンタ周 囲の空気の流れを Figs.6-1 , 2 に示す。インクジェットプリンタ では、給紙された紙の流れに沿って空気が流れていることが確認 された。一方、モノクロレーザープリンタも排紙口から空気が排 出されている以外,他の開口部からは全て空気を吸い込んでいた。 モノクロレーザープリンタでは、熱定着部で加熱された空気が熟 対流により、プリンタ上部の排紙口から排気される流れが生じて いることも確認できた。この結果より、前述の発塵量の測定値の 発塵量の多い部位と空気の排出される部位とが一致していること



Fig.6-1 Air flow around an ink jet printer during printing.



Fig.6-2 Air flow around a monochrome laser printer during printing.

6-2 発 塵 粒 子 の 生 成 機 構

次に,発塵粒子の組成を推定するために,ディフュージョンド ライヤに発塵粒子を通して粒子を乾燥させることで,どのように 粒径分布が変化するかを調べた。実験は,第2章に示した粒径分 布測定法および Fig.6-3 に示す装置を用いて,発塵粒子を SMPS に 導入する前にディフュージョンドライヤを通過させ,出口での粒 径分布を測定した。ディフュージョンドライヤは,長さ 80cm×流 路断面の直径 6cm (体積 2260cm³)で流路外周にシリカゲルを厚 さ 3cm で充填している。流量 0.3L/min では,滞留時間は約 45 秒 となる。



Fig.6-3 Experimental setup for measurement of size distribution of particles through diffusion dryer.

Figs.6-4, 5, 6 にそれぞれ,モノクロレーザープリンタ,カ ラーレーザープリンタおよびインクジェットプリンタの結果を示 す。レーザープリンタでは,給紙のみの粒子の結果も載せている。 図より,モノクロレーザープリンタでは,給紙時の粒子は乾燥さ せることですべての粒径範囲にわたって一様に減少している。一 方,印刷時の粒子は粒径の大きい方が選択的に減少している。こ れは,粒子の組成を反映していると考えられる。つまり,給紙の みの粒子は,ほぼ 100 %紙から蒸発した水分から構成されている のに対し,印刷時の粒子は水分以外に核となる他の不揮発性成分 が含まれていることを意味している。核となる成分が具体的にど のような物質かは不明であるが,定着時に加熱されたトナーから 発生している VOC 中でも発生量の多いスチレンの可能性が高いと 考えられる。スチレンは融点-30.6℃,沸点 145.2℃で,加熱によ り容易に重合しやすい。以上のことから,モノクロレーザープリ ンタからの発塵機構は以下のように考えられる。 Fig.6-7 に示すように、定着時にトナーおよび紙が加熱されることでトナー中の揮発成分を核として、紙から蒸発した水分により、 不均一相均一核生成が起きる。そして、熱対流によりプリンタ上 部から粒子が放出される。その後、室内空間を浮遊する間に水分 は蒸発するが 30nm 程度の安定した核の部分は長期間安定して存 在する。

次に、カラーレーザープリンタでは、粒子を乾燥させた場合に、 モノクロと異なり、給紙のみを行った場合でも、モノクロ印刷時 と同様に大粒径の粒子が選択的に減少していることが分かる。こ れは、カラートナーに含まれている印刷添加剤、オフセット防止 剤がカラー印刷を行った際に定着ドラム上に付着し、トナーに含 まれる VOC もドラム表面に移行するため、給紙のみの場合にも紙 に添加剤と共に VOC が付着する。そのため、モノクロ印刷時と同 様の粒子が発生すると考えられる。一方、カラー印刷を行った場 合は、粒径分布にほとんど変化が見られなかった。つまり、カラ 一印刷時の発塵粒子には紙から蒸発した水分はほとんど含まれて いないと言える。これは、カラートナーに含まれる、印刷添加剤, オフセット防止剤により紙表面がフィルム状にコーティングされ るため、紙からの水分の蒸発が阻害されるためと考えられる。し かし、ブラック印刷時は、モノクロレーザープリンタ同様に、大 き な 粒 径 の 発 塵 粒 子 が 選 択 的 に 減 少 し て い る 。 こ れ は , ブ ラ ッ ク トナーには、他の 3 色に比べ添加剤の含有量が少ないため、モノ クロレーザープリンタと同様の機構による発塵が起こるためであ ると考えられる。また、前述したようにトナー加熱時にはスチレ ンが大量に発生している。このことより,スチレンが発塵粒子の 核になることが考えられる。以上のことよりカラーレーザープリ ンタの発塵機構としては以下のように考えられる。

ブラック印刷時には、前述したモノクロレーザープリンタと同様の機構により発塵していると考えられる。一方、カラー印刷時

5 3

は、Fig.6-8 に示すように,定着時にトナーが加熱されること(150~200℃)によりトナーに含まれているスチレン等の VOC が揮発する。この際,モノクロレーザープリンタと異なり,紙からの水分の蒸発はほとんど起こらない。この VOC が,室温(約 25℃)で急冷されることにより過飽和となり核生成を起こす。そして, プリンタ内の流れにより上部から粒子が放出される。

次に、インクジェットの結果を見ると、レーザープリンタの印 刷時の結果と同様の傾向を示している。これは、発塵粒子が固形 分の核と水分から構成されていることを意味している。前章の測 定結果を合わせて、インクジェットプリンタの発塵機構は以下の ように考えられる。

Fig.6-9 に示すように、プリンタヘッドから吐出されるインク滴 と共に発生するサテライト粒子が、紙の排紙に伴って生じる空気 の流れにより、排紙口から発生する。粒子は、発生時にはインク と同様の組成を有するが、空間に放出されると徐々に水分が蒸発 し、最終的には固形分のみになると考えられる。

5 4







Fig.6-5 Comparison of size distributions of particles emitted from a color laser printer with and without drying.



Fig.6-6 Comparison of size distribution of particles emitted from an ink jet printer with and without drying.



Paper (water content 4wt%)

Fig.6-7 Mechanism on particle emission from a monochrome laser printer.



Fig.6-8 Mechanism on particle emission from a color laser printer.



Fig.6-9 Mechanism on particle emission from an ink jet printer.

6-3 発塵量低減の対策

インクジェットプリンタからの発塵の主原因がインクの吐出に よるものであるとすると、インクの物性を変化させることによる 発塵量の低減という手段が考えられるが、印刷の性能(印刷速度、 解像度など)を低下させるおそれがあるため、あまり有効な手段 とは言えない。そこで、発生した粒子を捕集することにより、発 塵量を低減する方法について考える。まず、捕集を行う場所は、 粒子の排出が多い排紙口で行う。粒径の大きな粒子(粒径 0.3µm 以上)は、大部分が帯電しているので、静電気的な除去(平行平 板電極による除去など)が有効と考えられる。粒径 0.3µmよりも 小さな粒子では、エアフィルタによる除去が考えられる。しかし、 気流制御を行わない条件であるので、低圧損のフィルタ(エレク トレットフィルタなど)を用いるのが妥当と考えられる。

レーザープリンタからの発塵の主原因が、トナーの揮発成分と 紙の水分からなる不均一相均一核生成であると考えられる。 空間 を浮遊する間に水分は蒸発すると考えられるが、トナー由来の成 分は容易に蒸発せずに安定して室内空気中に残る可能性がある。 そのためインクジェットプリンタと同様に対策が必要である。 捕 集対象とする粒子の平均粒径が 0.035 μ m 程度であるので、粒子の 拡散を利用した捕集が有効であると考えられる。一方、レーザー プリンタの空気の排出が、主に熱定着部の加熱により生じる上昇 流によって起こることから、プリンタの上部に低圧損のエアフィ ルタを設置することが妥当と考えられる。

5 8

第7章 結論

本研究は、インクジェットプリンタ、モノクロレーザープリン タ、カラーレーザープリンタそれぞれからの発塵粒子の特性を調 べ、その発塵量の低減についての提案を行うことを目的として、 それぞれのプリンタをチャンバー内に設置し、印刷を行った際の 発塵粒子について、発塵量、粒径分布、帯電量分布の測定、形状 観察および含有元素分析を行い、発塵機構について考察し、発塵 量の低減についての提案を行った。以下に得られた知見を述べる。

- (1) インクジェットプリンタの発塵量は、印刷する色により違い、
 ブラック印刷時に多く、他のカラー3色印刷時は比較的少ない。
- (2) インクジェットプリンタからの発塵粒子の平均粒径について、 ブラック印刷時は 0.065µm, シアン印刷時は 0.018µm, マ ゼンタ印刷時は 0.023µm, イエロー印刷時は 0.028µm であ る。
- (3) インクジェットプリンタからの発塵粒子のうち、粒径の小さい(粒径 0.3µm より小さい)ものは約 80 %が無帯電粒子である。しかし、それ以上の粒径の粒子は 80 %以上が帯電粒子である。
- (4) インクジェットプリンタの発塵の主原因となっているのは、
 インクを吐出する際に主インク滴より解離したサテライトである。
- (5) インクジェットプリンタからの発塵粒子は、空気中を浮遊している内に徐々に水分が蒸発して、最終的には固形分のみになる。
- (6) インクジェットプリンタからの発塵粒子の含有元素は、炭素、
 酸素が 4 色とも含まれており、その他シアンが鉄、カルシウム、クロム、ホウ素、マゼンタが鉄、クロムを含んでいる。

これらの元素は、インクに色材として入っている染料由来の ものであると考えられる。

- (7) インクジェットプリンタからの発塵は、粒径の大きな粒子(粒径 0.3µmよりも大きいもの)については平行平板電極等の静電気的な捕集法による除去が有効であり、小さい粒子については拡散を利用した除去が有効である。また、除去を行う場所は、プリンタからの発塵粒子が、紙の流れにのって排紙口から排出されるものが主であるため、排紙口で行うのが妥当である。
- (8) モノクロレーザープリンタの発塵量は、機種により差があるが、インクジェットプリンタに比べ非常に多い。また、給紙のみを行った場合でも 1/3 程度発塵している。
- (9) モノクロレーザープリンタからの発塵粒子の平均粒径は, LP-1, LP-3 では 0.03µm 程度であり, LP-2 では 0.062µm である。また, 給紙のみを行った場合の発塵粒子の粒径分布 はベタ印刷を行った場合と類似している。
- (10) モノクロレーザープリンタから発塵した粒子は,ほぼすべてが無帯電粒子である。
- (11) モノクロレーザープリンタでは、定着の際に紙に熱をかける ことにより紙から水蒸気が発生し、過飽和になった水蒸気が 核生成を起こしている。そのことが、発塵の主原因となって いると考えられる。また、この熱の影響で上昇する空気の流 れが生じ、その流れにのって粒子が発塵している。
- (12) カラーレーザープリンタからの発塵量は、印刷する色による
 差はない。また、給紙のみを行った場合にも、 1/3 程度の発 塵が見られる。
- (13) カラーレーザープリンタからの発塵粒子の粒径分布は、どの 色も約 0.03µm 程度であり、印刷する色による差は見られない。また、給紙のみの場合にも同様の粒径分布を示した。

- (14) カラーレーザープリンタでは、カラー印刷の場合は定着の際に熱をかけることにより、トナーからスチレン等の VOC が揮散する。これが、急冷されることにより過飽和となり核生成を起こしている。
- (15) カラーレーザープリンタでは、紙からの水分の蒸発は、カラ ートナーに含まれる印刷添加剤、オフセット防止剤が印刷表 面にフィルム状にコーティングされることにより阻害される。
- (16) カラーレーザープリンタで、ブラック印刷を行った場合の発 塵機構は、カラートナーに比べ印刷添加剤、オフセット防止 剤の含有量が少ないため、水分の蒸発が阻害されず、モノク ロレーザープリンタとほぼ同様である。
- (17) レーザープリンタからの発塵粒子の除去を行うためには,熱 対流による上昇流を利用し,低圧損フィルタにより除去する 方法が有効である。

Nomenclature

.

<i>C</i> _{<i>C</i>}	: Cunningham's coefficient	[-]
d_p	: particle diameter	, [m]
е	: elementary unit of charge (=1.6x10 ⁻¹⁹)	[C]
Ε	: strength of electrical field	[Vm ⁻¹]
$f(n_p)$: frequency of particles carrying n _p elementary	charges [-]
h _h	: height of droplet	[m]
k	: Boltzmann's constant(=1.38x10 ⁻²³)	[JK ⁻¹]
L	: length of parallel plate electrodes	[m]
М	: number of plates	[-]
n _p	: number of charges	[-]
$\overline{n_p}$: mean number of charges	[-]
Ν	: particle generation rate	[min ⁻¹]
Р	: particle penetration	[-]
Q	: air flow rate	[m ³ min ⁻¹]
ū	: mean flow velocity	[ms ⁻¹]
V	: applied voltage	[V]
Z_p	: electrical mobility of particle	$[m^2 V^{-1} s^{-1}]$

参考文献。

- (社)電子情報技術産業協会:情報端末ガイドー現状および将来動向, http://it.jeita.or.jp/document/ittguide/data.html
- 2) 大西弘幸: 紙パルプ技術協会誌, 第55巻, 第4号
- 3) 甘利武司(監修)他:インクジェットプリンター技術と材料
- 4) 甘利武司(編著)他:色材物性工学
- 5) 高橋恭介,入江正浩他:プリンター材料の開発
- 6) ドイツ連邦環境省: ブルーエンジェル, http://www.blauer-engel.de/
- 7) 大谷吉生, 津田陽: エアロゾル研究, 14 (4), 323-327 (1999)
- 8) T. Tuomi: Applied Occupational and Environmental Hygiene, Vol.15(8)(2000):629-634
- 9) S. C.Lee: Building and Environment, 30 (2001) 837-842
- 10) E. Nies: Gefahrstoffe-Reinhaltung der Luft, 60 (2000)
- 11) 日本工業規格: JIS B 9926-1991, クリーンルームー使用する機器の運動機構からの発じん量測定方法
- 12) TSI Incorporated: Model 3936 SMPS (Scanning Mobility Particle Sizer) Instruction Manual
- 13) 堀場製作所:エネルギー分散型 X 線分析装置 EMAX-5770W 取り扱い説明書
- 14) 黒野あゆち: 金沢大学修士論文 (1999)
- 15) W. C. Hinds: Aerosol Technology
- II プリンタの化学物質発生特性と室内空気汚染
 - 第1章 プリンタによる室内空気汚染
 - 第2章 プリンタの存在する室内空気質の実測
 - 第3章 プリンタから発生する汚染物質のチャン バーを用いた測定
 - 第4章 結論

プリンタの化学物質発生特性と室内空気汚染

第1章 プリンタによる室内空気汚染

1-1 室内空気質 1)2)3)

近年,室内の快適性や健康問題を考える上で,室内空気質の向上 に関心が高まっている。室内空気質を向上させるためには,空気質 の物理化学的な内容と共に,人間が室内環境条件によってどのよう な健康条件を受けるかについても知る必要がある。健康被害を及ぼ す空気質の要素として,二酸化炭素,一酸化炭素,臭気,揮発性有 機化合物 (VOC),窒素酸化物 (NO_x),浮遊粉塵,オゾン,微生 物,たばこ煙などが挙げられる。表 1-1 に各物質の健康影響および 環境規準を示す。

これらの要素が汚染物質として振る舞うと、人体に対して健康被 害を及ぼすことが知られており、中にはアレルギーや化学物質過敏 症の原因となる物質や、発ガン性や遺伝子毒性をもつ物質もある。 日本では、ビル衛星管理法によって環境規準として浮遊粉塵および 二酸化炭素、一酸化炭素、ホルムアルデヒドの基準値が定められて いる。

近年のオフィスでは,情報関連機器が多く導入され,室内の仕上 げ表面の室容積に対する比率も大きくなった結果,情報関連機器や 建材から発生する汚染物質による新しい室内空気室汚染が増えてき ている。

建築技術の向上や省エネルギー化によって室内環境の気密化が進 んだ結果,汚染質の除去能力が低下し,居住者の健康が損なわれて いる。これらの汚染質を除去する手段として,一般的には換気によ る屋外への排出,フィルターによる除去という方法がとられている が,建設時から建材の選定から家具の選定まで汚染質の発生源の除 去にも配慮すべきである。建築物の性能として,室内環境の快適性 を決定する室内空気質は重要な要素である。

表 1-1 室内空気汚染質の概要 4)

住家影響、盖岸、	対策など <u> 発生</u> 源	* *	¥3-8#	夏存盖章	提集水準	対策・その他	测定法
 #t #t #t #t #t 1 ppm=1.8mg/wt 1 ng/wt=0.556ppm)	人間・動物の 代型。 売料ガスの 祭徒	 記外 記録ノボ(400ppsa) (自然環境) 室内 日本 ~3,000ppan(住宅) 800~300ppan(住宅) 7メリカ 500~3,500ppan((事務所ビル、 住宅) 	6,300mg/オ(3,000ppm) 以上で 曲道の現在基平浜に新聞 19,000ppmで開発 高波度で中枢神经系科研 (33,000ppm)	(室内片条の指标として) 事基所 - 金数型 日本 1000pm (ビル香油) 5000pm (単振用) アメリカ 5300pm (単振用) アメリカ 5300pm (基単振用) 声素現場 アメリカ NIOSH - ACGIH 500pm (名単異的容量: 172)	1.000ppm以下 く生作現像へのひ。 の形容は実識度の レベルにおいての 本型のちれている が、ひりが直内環 の加強化としての話 集として思いられ ているので、これ に従った>	 ● 貴女婆婆婆の 使用料果 - 美女婆婆婆拉宅で は我気の確果 	被加爾拉 泰外離方ス分析说
	255: 自約平 工場 室内: 東西部東 地府設 教題	 注入 金丸 金丸 金丸 金丸 金丸 金丸 (日本) 	 一般化炭素卒業 COHLMONS以上で在秋が出現 また満載用取造力(作業曲力)の数下 (5%COHLかりた)(かた第一) たの話しょりた思 米(金粉で(居住主) (5%COHLかり)出現 ・めまい(知ったがたOHLかり) お参示 出資の発行、除常定力位下 (なから形なとり) 記書、 出資の形式、除常定力位下 (なから形なとり) 記書への影響 思生均常度の定少、出生法の指定運転 COHLかしべか 未明確定 1.3~1.5% 引加しいへん 未明確定 1.3~1.5% 引加しいへん 来明確定 1.3~1.5% 引加しいへん 来明確定 1.3~1.5% では、 など、 など、 など、 などの発行 など、 な	単語所・一般型境 日本 」 時間値の日平均1 時内面(住水都法) アメリカ かっくば(日均同葉法主年) かっくば(日均同葉法主年) かっくば(日均同葉法主年) かっくば(日均同素法主年) かっくば(日均同素法主年) かっくば(日均同素が引き) たって、(日均同子均衡) ないので、(日均同子) ないので、(日均同子) (日前	開始時には150pm 以下、その北は 21m以下、でわれ は1.5pm以下、であれ は1.5pm以下、であれ は1.5pm以下、であい うたさるが、100 では一般人でのの 計算またいべいぞ えったがとしてい るが25年35としてい るが25年35としてい るが25年35としてい るが25年35年35 ただし、単語要 通い当かるためには、単語要 通い当かるのでは21m以下 下も発芽がある。 ただし、単語要 通い当か。結束的 には25mm以下に それ でい時中には21m以下 下も見知られる。 たたは、最い時間 には25mm以下 には25mm以下に まかあるので、 であれは15mm以下 下、	・ 保生面である表 量(場所)の頃 費 時期後期になる 記録時期になる 記録時期に 考知期間を設置 することが留主 しい ・ 調表部具使用時 資源時には大量 の表式時間を設置 の表式が出る ので、それらを 直接言葉語がに前 てたてある	₩¥₩ £¥¥₩₩
	 第外 工場、白動車 第二 第二	 単件 自然環境 Q4-24, g _ / a² 中、24, g _ / a² 中、24, g _ / a² 中、25, g _ / a² 中、25, g _ / a² 中、55, g _ / a² ロ・130, g _ / a² (0) -130, g _ / a² 	21日期時期 1,000 g / #以下での寄住はほとんど ない (1985年20) 2,000-4,000 g / #で現在、 第300 g / w (2,5pm), 2 時間時期で 明点主命の呼吸設備で 場点主命の呼吸設備で 以前時 g / w (1,5pm) 以下で時、時間 にうった 130 g / w (1,5pm) 以上で情況間 900 g / w (1,5pm) 以上で情況間 900 g / w (1,5pm) 以上で 第00 m 型法決定加 形式 ~ 25 第00 m 型法決定加 形式 ~ 25 第00 m 型法決定加	本書所・一批現境 日本: とパー心パックの (湯光泉市) アメリカ::SDpb アメリカ::SDpb 100pp (1時間平均道::California) 30pp 10月間平均道::California) 30pp (1時間平均道::California) 30pp (1時間平均道::California) 30pp (1時間平均道::California) 2000 点部原介着 (0.50ppm) 上別副業等者 (0.50ppm):1日常 120 年 二/1 (0.50ppm):1日常) 120 年 二/1 (0.50ppm):1日常) 注意業業等 アメリカ::5ppm NBOSEI (本部局等学者):5ppm 1005EI (主要用生学会話告報) 1000	まゆ用ではも.04 pmLTで、即分開 では23gymLT (面内では10,5gymLT をおけるして間 数の単分析を割けた のであり、その 時間は分析制的による ものであり、その の単いかり割けた をたまてます系れ る 知ら分から考慮し、近く用いては ならかの本見なくす によう たまましい)	- <u>4</u> 11 出設 加速 局 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1 1	税加管社 加急定量法 (ナフチルエチレ ンジアミン法)

表 1-1 室内空気汚染質の概要(つづき)

		· ····································					
र्म - '' - '' (1 ppm= 2 mg/ m)	二酸化量素に利 する気が被圧制 により生じる コピー使 電気水晶硬	世外 官然即項 (1)時月低) 毎会 250 µ g / w ² (五)下 (1)時月低) 600 µ g / w ² (7)59) (1)時月低) 置内/置外光 610 − 0.5 (現代低):比例) 空気融冷器使用時 8 − 0.5m 8 − 0.5m 9 − 0.5m	「短期用意業 300 g / a' (A.1ppm)で 最に開催を基じる 1,000 g / a' (A.5ppm)で 時、実道に進れ返 度期用電量(放送現に上) 200 g / a' (A.1ppm)で等現世上で 130~300 g / a' (A.5ppm)で 現、最高等の定状の現 300~600 g / a' (A.2ppm)で 高の生化子が配化(面積実現)	李嘉示・一般環境 日本: 0.0%pyn K (1時時候): 現境基単) アメリカ: 200 年 2 / 2 K (1時時候) カナザ: 振烈民許容値 0.0%ppn / ef (0.1%pyn) (1時時年3) 100 昭和2 K: 10 - 200 F / ef (0.0% - 0.0%pyn: 1時時候) 100 - 100 F / ef (0.0% - 0.0%pyn: 8時時候) 主意現場 日本: 0.1%pyn (名受賞生学会) アメリカ: 0.1%pyn (ACGIH)	知時間でもしわか を選えないことが 選えしい だだし、コピー 後年外期を開始 する現時は花をでは 同様となることは ほとんどないもの と思われる) 帯先式学オキング	・電気集重鉄の検 用制電または彼 用制電料限制度 後 鹿用の空気設計 器のほとんどは フィルチーズの ものである)	RHALLING Antik
* 7 A A A 7 E ; (1ppm (10-25°)= 1.3mg/m ²)	工事発品 (和品材、会社 求品) 注意物 発展、ヒーター 訳型的品	副外 8.817ppm以下 副内 承知書をモ: 0.61~4.13ppm 第工事ビル: 4.13~4.23ppm	25月7日8日 利田をおじる世は近代に加/d 以っし加/カント列目で現在であじる 高や田の道ふ:25-37m(が出し 耐久の分明(家):5-25m(d) 主人の分明(家):5-25m(d) 主人の分明(家):5-25m(d) 主人の分明(家):5-25m(d) 主人の分明(家):5-25m(d) 主人の分明(家):5-25m(d) 主人の分明(家):5-25m(d) 主人の分明(家):5-25m(d) 主人の分明(家):5-25m(d) 主人の分明(な):5-25m(d) 主人の分明(な):5-25m(d) 主人の分明(な):5-25m(d) 主人の分明(な):5-25m(d) 主人の分明(な):5-25m(d) 主人の分明(な):5-25m(d) 主人の分明(な):5-25m(d) 主人の分明(な):5-25m(d) 主人の分明(な):5-25m(d) 主人の分明(な):5-25m(d) 主人の分明(な):5-25m(d) 主人の分明(な):5-25m(d) 主人の分明(な):5-25m(d) 主人の分明(な):5-25m(d) 主人の分明(な):5-25m(d) 主人の分明(d) 主人の分明(d) 主人の句子(d) 主人の句子(d) 主人の分明(d) 主人の句子(d) 王子(d)	本品所 - 一般地交 アメリカ: Like/al (Lippes) Wisconsin, Carifornia カナダ: 超短期時登載 化10e/al (Lippes) 見風雨行登録 化20ex/al (Lippes) WHO BUROPE: Ling/al (20分類の平均量)	載品されないこと が望ましい (家具等から発生 するもの互外はほ とんど影響ないと 重われる)	 合戦等に使用す る塗壊剤の規則 ホルムアルアと ドを含有する新 出前の規則 	\$1}\$71}\$77(-
桦崖粒子状带贯(畚崖)	1.東秋道 (新州 村、今秋、東 月)、市田村 明道、ヒーター 町田市長 油田村	副外 部会:0.005~0.00mg/m ² 第二本ビル: 1.1~1.3mg/m ² 和(1、主発明): 80~330mg/m ² 第39mg ² -0.25mg/m ²	時最終人後生を有する品書の成余時間 34時間平均値は582/ゴ 1時間平均値 0.542/ゴを用えると、病務者・老人の死 亡事が地論する	単価折・一般常使 日本:115mg/ml(ビル管理法) アメリカ:1075mg/ml アメリカ:1075mg/ml カナダ: 原原用汚菌 私国政府汚菌 私国政府汚菌 私国政府汚菌 私国政/ml(21ppm) 実際属計溶液 ADDmg/ml(21ppm) WHO SUROPS: Aumg/ml(20000) Aumg/ml(20000) Aumg/ml(20000) Aumg/ml(20000) Aumg/ml(20000) Aumg/ml(20000) Aumg/ml(20000) Aumg/ml(20000) Aumg/ml(20000) Aumg/ml(200000) Aumg/ml(200000000) Aumg/ml(2000000000000000000000000000000000000	Line/	- 新量をまき数ら さない場件後の 時間 ・ 新聞時の後気に 注意 ・ 戦闘の時間また は戦闘地所の朝 見	大教生式発生数 アイルナー注 (重量注)
7 2 2 1	成年、日本江海 江東明品、南北 村井 文通明町 (ブレーキ)	星共 食法事後:第0本/4以下 交量量の多い交差点: 900本/4 素定達器:~3,800本/4 里内 アスペスト不使用のビル: 単後してかいアスペスト 使用のビル: ~1,000本/4 用なしやすいアスペスト 使用のビル: ~1,000本/4 アスペスト製力工路: D ² -30 ² 本/41	アスペスト節、助がん(残酷者で増加) 中放置	- 数路地 日本: 幼木/((アスペスト東重工場との 現界後) 環境庁 TBD 国際庁: 安全単を確立できず 査選用場 日本: 出文木/ml (営業局単学会勧告) アメリオ: 20スペ/ml (名時両平均: NIOSH)	使出できないこと	 ・アスペストを含	フィルター法 (光子編載鉄・電 子類型地によるオ ウント)
7 1° > (1pCl/ℓ=\$TBq/=!)	クドン-223 (ウ タン-2280風 戦) フドン-220 (ト リチウム-323 の厳切) 職材に含まれる	第7) 9 ドン映映線:15Bg/nf (7 メリカ)	単着の 5 ~15% は 9 ドンによるものと生 定	住塔・革動所 WHO BUROPB: 順端の住港はKOBg/ 』は下	100日丸/ポ以下 (単材に含まれる ものかほとんどで あり、地下重等級 気がない場合以外 は問題とならな い)	 ・ クドンを含有する協計の無料 ・ 場下重単での換 気の能量 	シンテレーション オウンナー

1-2 プリンタから発生する汚染物質

1-2-1 汚染物質の概要

プリンタから発生する汚染物質として,オゾンおよび粒子,VOCが予想される。その発生機構は 1-2-2 に記すものとし,ここではこれらの物質の特徴を詳しく説明する。

(1) オゾン (O₃)

オゾンは、分子量 48、融点-192.7℃、沸点-111.9℃で、常温で特 異な刺激臭をもつ青い気体である。非常に強い酸化作用を有する ので、発生してもすぐに他の物質と反応するため不安定である。 成層圏にはオゾン濃度が高い層(オゾン層)が存在し、太陽から の紫外線を吸収して地上の生物を保護している。またその酸化作 用・殺菌効果は水・空気の浄化に広く利用されている。

しかし、オゾンは人体に対しては有害性である。短期間曝露の場合、0.1ppmで鼻・喉への刺激、0.1~0.3ppmで喘息発作や慢性気管 支炎の発生、長期間曝露の場合、0.11ppmで肺機能低下などが指摘 されている。屋外におけるオゾンの大部分は、炭化水素や窒素酸化 物と紫外線の光化学反応によって生じたものである。一方、室内の オゾン発生源としてはコロナ放電式空気清浄機、コピー機、プリン タなどを挙げることができる。

日本におけるオゾンの一般環境基準は,光化学オキシダント濃度の1時間値として 60ppb である。室内の基準値としてはドイツのブ ルーエンジェル規格⁵⁾では 0.1ppm 以下となっている。

(2) 粒子

空気中を浮遊する液体相および固体相の物質を浮遊粒子状物質 (SPM: Suspended Particulate Matter) と総称する。ビル衛星管理法 では,室内に浮遊している粒子状物質を総称して浮遊粉塵と定義し ている。浮遊粉塵の種類は多様で,化学的性質・物理的挙動が著し く異なるため,その全体像を把握することは容易ではない。

粒子の人体影響については、濃度と同時に粒径による影響も非常

に大きい。粒子は眼,皮膚の他,主として呼吸器に影響を及ぼす。 呼吸器にとどまる時間,沈着する部位,除去メカニズムは粒径によ って違ってくる。小さい粒子は肺胞まで達する。肺内に到達した粒 子は長期間体内にとどまるため,その化学的性質と物理的性状によ り様々な障害を引き起こす可能性がある。

人体の呼吸器官に取り込まれ易い粒径は 0.1µm 前後で,本研究 では 20~500nm の粒径を対象としている。現在,日本ではプリン タ・コピー機を発生源とする粒子の基準は,エコマークの規格⁶⁾で 存在するものの,厳格な規制はまったく行われていない。一方,ヨ ーロッパではブルーエンジェルラベルの規格をもとに規制がなされ ており,室内空気濃度で 0.075mg/m³(最大放出濃度:連続した日 の 24 時間平均値)となっているが,粒径別の評価がなされていな いため十分とは言えない。

(3) VOC^{7}

VOCとは Volatile Organic Compound (揮発性有機化合物)の総称 であり、国際的に通用している定義はないが、一般的に用いられて いるものは表 1-2-1 に示す世界保健機構(WHO)による沸点に基づ く分類がある。その場合、VOCとは沸点が 50℃から 240~260℃ま での有機化合物のことを指し、アルカン、芳香族炭化水素、テルペ ン類など様々な物質が含まれている。表 1-2-2 に示すように WHO ではこれらの分類ごとにガイドライン値を示しているが、詳細な定 義はまだ確立されていない。また、複合汚染による影響は不明の点 が多い。トルエン、キシレンなど毒性の強い物質に対する対策が必 要とされるが、複数の物質の毒性が問題であるため、数種の物質の 削減のみでは根本的な解決とはならない。VOC に対し、総揮発性 有機化合物(TVOC; Total Volatile Organic Compound)という言葉 もあるが、これについても正確な定義が定まっておらず、一般には ガスクロマトグラフによって分離定量された VOC の総量を示すも のと解されている。

VOC の発生源は、まず室外と室内に大別できる。室外では自動 車や工場からの排ガス、室内では建物・建材の接着剤、建物のメン テナンス用の塗料・溶剤・床ワックス、家具のメンテナンス用洗剤、 化学合成繊維の絨毯などが挙げられる。また、殺虫剤や防虫剤、消 臭剤や芳香剤、喫煙等の居住者のライフスタイルに起因する要素の ほか、居住者自身から発生する場合もある。家具、喫煙、開放型燃 焼機器、暖房機器からホルムアルデヒド、殺虫剤からトルエン、防 ダニ・防虫剤からパラジクロロベンゼン、清掃剤からトルエン、ち シレンなどの VOC が発生する可能性がある。プリンタ・コピー機 から発生する VOC としてはスチレンが明らかにされており、WHO 規格で 0.07mg/m³ となっている。表 1-2-3 に VOC 発生源と主な材 料、表 1-2-4 に材料から発生する VOC を示す。

化学物質の人に対する影響は曝露濃度と曝露時間によって異なる が,急性毒性, 亜急性毒性, 慢性毒性等に分けられる。しかし, シ ックビルディングシンドローム等で問題となる VOC 濃度は極めて 低濃度であり, かつ複合曝露で起こることから人に対する影響も解 明しにくい状況であった。しかし, 近年臨床環境医学の発達により, 低濃度曝露の人に対する影響も明らかになりつつある。

VOC の作用機構は、中枢神経、特に免疫系や他の気管系にいろいろな方法で二次的に影響を及ぼす大脳辺縁系に関連した症状であるとされている。具体的には、記憶困難、集中力欠如、下痢、便秘等の自律神経系の機能異常、また恐怖感、孤独感の助長、肩こり、冷え性、頭痛、めまい、吐き気、疲労感等の症状が報告されている。 表 1-2-5 に化学物質過敏症の主な症状を示す。

表 1-2-1 VOC の分類と化学物質の例

名称	沸点 (℃)	例
超揮発性有機化合物(VVOC)	<0~50-100	ホルムアルデヒド
揮発性有機化合物(VOC)	50-100~240-260	トルエン, ベンゼン, キシレン, スチレン
半揮発性有機化合物(SVOC)	240-260~380-400	フタル酸ジオクチル、リン酸トリブチル
粒子状物質(POM)	>380	クロピリホス、ホキシム、ピリンフェンチオ

表 1-2-2 VOC の長期低濃度曝露に関するガイドライン

VOCの分類	濃度(mg/m ³)	備考
アルカン類	0.100	個々の化学物質
芳香族炭化水素	0.050	の濃度は、属す
テルペン類	0.030	る属性の全濃度
ハロカーボン類	0.030	の50%を越えな
エステル類	0.020	いこと。また
アルデヒド・ケトン類	0.020	TVOC濃度の
その他	0.050	10%を越えても
TVOC(総計)	0.300	ならない。

.

表 1-2-5 化学物質過敏症の主症状

自律神経障害	発汗異常,手足の冷え,頭痛,易疲労性
精神障害	不眠,不安,鬱状態,不定愁訴
気道障害	咽頭痛,口渇
消化器障害	下痢,便秘,悪心
眼科的障害	結膜の刺激障害,調節障害,視力障害
内耳障害	めまい、ふらつき、耳鳴り
運動器障害	能力低下,筋肉痛,関節痛,振せん
循環器障害	動悸,不整脈,循環障害
免疫障害	皮膚炎,喘息,自己免疫異常

.

表 1-2-3 VOC の発生源と主な材料

発生源の種類	主な材料
建材	パーティクルボード(接着剤)
	化粧板(接着剤、原料)
	壁紙(接着剤,可塑剤)
	断熱材;発砲尿素樹脂(発泡材)
	尿素樹脂バインダーガラス繊維(接着)
	シール剤(有機溶剤)
	プラスチック配管(原料,可塑剤)
	塗料(有機溶剤、原料)
	澱粉糊(防カビ剤)
	合成接着剤(有機溶剤、原料)
家具・調度品	カーペット(接着剤,原料)
	タンス(接着剤,防虫剤,原料)
	カーテン(難燃剤)
暖房・厨房機器	開放型石油ストーブ
	カスレンジ(燃料、燃焼生成物)
nh	システムキッチン(原料、接着剤)
	空調ンステムのタクト内壁
日用品	化粧品
	●務用品
	接着剤
	芳香剤、消臭剤
	滅菌剤
電化製品・事務機器	掃除機(防菌剤,防虫剤)
	コピー機
••••	<u>マーカー(有機溶剤)</u>
自動車関連	燃料
	排ガス
	内装剂

表 1-2-4 材料と発生する VOC の例

材料	発生するVOCの例
有機溶剤	トルエン
	キシレン
	ヘプタン
	アルコール類
	メチルエチルケトン
	(パリルエリルノトン)
	計設エブル
	フチルアルコール
殺虫剤・防蟻剤	ケロシン
	クロロビリフォス
	アレスリン
	ペルメトリン
	フェニトロチオン
	ダイアジノン
防菌・防カビ	チアベンダゾール(TBZ)
	p-クロロメタキシレノール
	イソプロピルメチルフェノール
·····	ホルムアルデヒド
防ダニ・防虫剤	ヒノキチオール
	フェニトロチオン
	フェンチオン
	TBZ
	p-ジクロロベンゼン
	ナフタレン
	アレスリン
芳香剤・消臭剤	リモネン
	α-ピネン
	p-ジクロロベンゼン
	植物抽出油
清掃剤・ワックス	エタノール
	デカン
	トルエン
	キシレン
接着剤	ホルムアルデヒド
	トルエン
	キシレン
	トリメチルベンゼン
	ヘキサン
	アルコール類
	アセトン
	メチルエチルケトン
難燃剤	リン酸トリブチル
	トリスリン酸クロロエチル
可塑剤	フタル酸ジブチル
	フタル酸ジェチルヘキシル

1-2-2 汚染物質の発生機構

(1) レーザー(電子写真式)プリンタ 9)10)

コピー機などと同様の電子写真を用いた印刷方式のうち,レーザ ーにより帯電ドラムにイメージを描画する方式のプリンタは,高 速・高解像度ページプリンタの主流である。帯電ドラムには光を当 てることで電荷が変化する素材を使用し,この帯電ドラムにあらか じめ電荷を与えておいて,レーザーでドラム上に印字イメージを描 画する。これにより帯電ドラム上には、マイナスに帯電した部分と, レーザーで描画されたことによりプラスに帯電した部分とに分かれ る。これに,トナーと呼ばれる細かい炭素の粉末を,マイナスに帯 電させることで付着させ,紙に転写,熱と圧力を加えて紙に定着さ せることで印刷を行う。逆に,最初にトナーをドラム全体に付着さ せておき,不必要な部分にレーザーを当ててトナーを付けないよう にする方式もある。それぞれ白と黒の発色特性がよくなるという特 徴がある。

帯電ドラムをコロナ放電で帯電する際に,空気中の酸素と反応 してオゾンが発生する。また,色剤を紙に熱圧着させるためにトナ ー中の樹脂に含まれているスチレンの他に,ケーシングからも熱に よって VOC が出る可能性がある。粒子に関しては,トナーが機械 的ストレスにより粉砕されて微小化することや,何らかのガス状物 質が水分等と反応して粒子化することが考えられる。さらに,トナ ー自体は 10µm 程度の大きさだが,印字性能の高度化で微小化す る傾向にある。図 1-2-1 にレーザープリンタの印字機構を示す。

(2) インクジェットプリンタ¹¹⁾

インクを熱または圧力で紙に噴射して印字するタイプのプリンタ。 カラー化が容易なことから,最近ではカラーインクジェットが主流 になりつつある。具体的な印字方式は,ベンダによってさまざまで ある。たとえば熱による膨張を利用してインクを噴射するサーマル インクジェット方式 (TIJ 方式),素子による圧力を利用するピエ ゾ方式などである。TIJ 方式の代表例はキャノン社のバブルジェット方式で、他にヒューレット・パッカード、ゼロックス、レックスマーク、ブラザー、オリベッティーなどが採用している。一方ピエゾ方式はセイコーエプソン社が採用している。図 2-2-2にインクジェットプリンタの印字機構を示す。

レーザープリンタが主に乾式の粉体インクを使用するのに対し、 インクジェットプリンタは液体インクを使用する点が最大の違いで ある。放電を用いないのでオゾンは発生せず,熱も比較的発生しな い。しかし、インクを紙に吹き付ける時に定着しなかったインクが 飛散する点で問題がある。この粒子の径は印字方式によって異なる と考えられるが、サーマルインクジェット方式プリンタでは 0.1 μ m以下という報告がある。インクは重金属等の有害物質を含んでお り、またインクから VOC が揮発することも考えられる。



図 1-2-1 レーザープリンタの印字機構

TIJ system



1-3 汚染物質の測定方法

1-3-1 オゾンの測定方法¹²⁾

オゾン濃度の測定には、オゾンが紫外線を吸収する性質を利用 した測定器(UV 光度オゾン分析計、サーモエレクトロン:49C) を用いた。オゾン濃度は、ランバート・ベールの法則により説明さ れるように、254nmの波長のUV 光線の吸光度 A に正比例する。

$A = -\ln(I/I_0) = KLC$

K:分子吸収係数, 308cm⁻¹(0℃, 1気圧)

L:セルの長さ, 38cm

C:オゾン濃度 (ppm)

I:オゾンを含むサンプルの UV 光線の濃度(サンプルガス)

I₀:オゾンを含まないサンプルの UV 光線の光度(リファレンスガ ス)

サンプルガスは,図 1-3-1 に示されるようにサンプルバルクヘッドを通じて測定器に導入され,2本のガス流れに分割される。一方のガス流れは,オゾンスクラバーを貫流しレファレンスガス(I。)になる。その後,リファレンスガスはレファレンスソレノイドバルブに流れ,サンプルガスは直接サンプルソレノイドバルブに流れる。 サンプルソレノイドバルブは,レファレンスガス流れとサンプルガス流を10秒ごとにセル A とセル B に交互に流す。

各セルの UV 光線の強度は,検出器 A と B により測定される。 各セルのオゾン濃度を計算し,フロントパネルディスプレイとアナ ログ出力に平均濃度が出力される。計測器は 1.33 L/min で吸気し, 10 秒ごとに濃度を表示するが,今回はコンピュータで 1 分間の平 均値を記録して経時変化をみた。



図 1-3-1 オゾン分析器フロー概要図

1-3-2 粒子の測定方法 ¹³⁾

粒子の測定は、粒径分布と個数濃度の測定に分かれる。 これらの計測には、SMPS(Scanning Mobility Particle Sizer、 走査型モビリティ粒径分析器)を用いた。SMPS は DMA (Differential Mobility Analyzer, 微分型静電分級器)と CNC (Condensation Nucleus Counter, 凝縮粒子計測器)を組み合 わせたものである。この装置では、スキャニング法を用いる ことにより 30~300 秒で粒径分布の測定ができる。スキャニ ング法とは電圧を 30~80 秒の間に時間に対し指数関数的に 増加あるいは減少させ、そのときの分級粒子の濃度を連続測 定し短時間で粒径分布を得る方法である。粒子数の測定は、 DMA で分級された粒子が CNC に吸引されて行われる。CNC により粒径を大きくし,光学セルの中で散乱光測定により個数濃度を得る。図 1-3-2 に SMPS の概略図を示す。



図 1-3-2 SMPS の概略図

1-3-3 VOC の 測 定 方 法¹⁴⁾

VOC を測定するための手順は、試料の捕集、分析のための前処理操作、分析という流れで進行する。分析にはガスクロマトグラフ (GC) もしくはガスクロマトグラフ質量分析計 (GC/MS)を使用することが一般的である。最初の試料捕集にはいくつかの方法がある。環境中の VOC の捕集方法としては、キャニスター (内部を清浄にした可搬型ステンレス鋼製容器)による直接捕集法と吸着剤を用いた固体吸着法に集約される。しかし、前者は容器内面への吸着ロスの問題や自動分析ができない点があり、後者は捕集過程での共存物質の影響、脱着時の artifact (クロマトデータ上の原因不明のピーク)の出現など、問題点を指摘する報告もあり、十分確

立した方法と言える段階には至っていない。また,どちらの 方法で行うかによって,次の前処理操作方法が異なってくる。 本研究で用いた固体吸着法は,吸着剤を捕集管に充墳して 試料を濃縮捕集する方法で,携帯性やコストの面で優れてい るため汎用されている方法である。ポンプで所定量の空気を 採取する方法および拡散による吸着を利用した方法がある。 ポンプを用いる捕集方法はアクティブサンプリングと呼ばれ, 測定時間における平均濃度を直接かつ正確に用いることがで きる。拡散と吸着剤への吸着を利用した方法はパッシブサン プリングと呼ばれ,動力を必要とせず,簡易的に間接的な値 ではあるが,平均濃度を求めることが可能である。

吸着剤には, 無機質, 有機質のものを含め, 各種の化学的 組成のものがある。また, 化学的組成が同一であっても物理 的特性の異なる多種多様なものが存在する。固体補集法に主 に用いられる吸着剤としては, ポーラスポリマー系, ゼオラ イト系,炭素系などがあり,特にポーラスポリマー系の Tenax 剤が汎用されている。

アクティブサンプリングは,基本的に吸引ポンプと流量計 が主要な装置であり,捕集管は装置系の先端部に装着する。 本研究では Tenax 剤を用いてアクティブサンプリングで捕集 した。

捕集した VOC の分析には,GC/MS(Gas Chromatograph/Mass Spectrometer, SHIMADZU:17A, QP5050A) を用いた。分析は 以下の手順で行った。GC 部において捕集された VOC を脱着 させ,熱によって各成分を気化させた。次に,カラムで各成 分を分離した。この時の分離するまでの時間(保持時間)が 各物質によって異なるため,これを調べて各物質名を特定で きる。次に,MS 部において試料分子はイオン化され,均一 な磁場を有する質量分離室に入る。ここで,各イオンは磁場 により質量に応じてその方向を曲げられ,分離され検出され



図 1-3-3 GC/MS の概要

第 2 章 プリンタの存在する室内空気質の実測

実際の建築空間においてプリンタの運転の室内空気質に 及ぼす影響をみるために実測を行った。以下にその概要と結 果を記す。

2-1 実測方法 15)16)

実測対象として大学の会議室を選んだ。この会議室は 6m×6m×3m の大きさで、床はフローリング張り、家具としては机と椅子と本棚があり、西面のみに窓がある。

実測は、会議室の中央の机の上にプリンタを設置し、その周辺に測定機器を置いて行った。図 2-1-1 に示した概略のように、3つのポイントでオゾン、粒子、VOC濃度の経時変化を測定した。Point1 はプリンタの上部で、床上 150cm の点であり、Point2 はプリンタの排気口近傍、Point3 は Point1 から 150cm 水平方向に離れた点である。

実測中は, エアコンと換気扇を運転して温度を 25℃に設定し, 換気回数は 2.1 回/h であった。表 2-1-1 に試験体の概要を,表 2-1-2 に測定機器を示す。

実測の手順は、図 2-1-2 に示すように、プリンタの電源を ON にした状態でアイドリングを 20 分間行った後、30 分間 の標準テキストの印刷を行い、その後再び 20 分間のアイド リングとなっている。また、実測の前に予備実験として室内 のバックグラウンドを測定した。図 2-1-3 に粒径分布、図 2-1-4 にクロマトグラフ、表 2-1-3 に各 VOC 濃度を記す。オ ゾン濃度については、測定日の気候条件によって変動したの で省略する。実測は外気オゾン濃度の変化の影響を受けない ように夜間に行った。



図 2-1-1 実測の概要

表 2-1-1 試験体の概要

試験体名	機種	印字方式	製造年
Printer 1	hp LaserJet	乾式電子写	2001
	4100	真方式	
Printer2	Cannon LBP-	半導体レー	2002
	2510	ザ +	
		乾式電子写	
		真方式	
Printer3	Cannon BJ	シリアルバ	2001
	F9000	ブル	
		ジェット方	
		式	

表 2-1-2 測 定機器

測定項目	測 定 機 器	
オゾン	O3 Analyzer	
	(日本サーモエレクトロン: 49c)	
粒子	Condensation Particle Counter	
	(TSI: 3022A)	
	Electrostatic Classifier (TSI: 3080)	
VOC	捕 集 : Tenax GR (0.5 L/min で 10 L)	
	分析: GC/MS (SHIMADZU:17A, QP5050A)	

0 min 20	min	50 min	70 min	
アイドリング	印刷	アイド	リング	
図 2-1-2	実測タイ	(ムスケ)	ジュール	



図 2-1-3 会議室中の大気塵のバックグラウンドの粒径分布



図 2-1-4 会議室内空気の VOC のクロマトグラフ

表 2-1-3 バックグラウンドの各VOC濃度

化合物名	濃度 (μg/m ³)
1-Butanol	1270
Toluene	56.1
Ethylbenzene	9.95
Benzene, 1,2- dimethyl-	14.4
Benzene, 1,2,3- trimethyl-	6.40
Benzene, 1,4- dichloro-	11.6
Decane	5.69
l-Hexanol, 2- ethyl-	66.6



写真 2-1 実測の様子

2-2 実測の結果

2-2-1 微粒子

図 2-2-1, 3, 5 に, Printer1, 2, 3 の Point ごとの粒径別 の個数濃度の経時変化を示す。個数濃度は,全粒径の合計と, 20nm, 50nm, 500nm の粒径について示す。また,図 2-2-2, 4,6に, Printer1,2,3の Point ごとの時刻別の粒径分布を 示す。図は,実測開始から8分後(アイドリング中),36分 後(プリント中),60分後(アイドリング中)の結果を示す。 ただし, Printer3には排気口がないので Point2では測定しな かった。

2-2-2 オゾン

図 2-2-7 に、 Printer ごとのオゾン濃度の経時変化を示す。 なお、 Printer3 には排気口がないので Point2 では測定しなかった。

2-2-3 VOC

VOC については、定性・定量分析の結果からバックグラ ウンドとノイズを除いて、有意な濃度変化がみられた物質 について示した。Printer1 と Printer2 の各 VOC の濃度経時 変化を図 2-2-8、9に示す。なお、Printer3 からはバックグラ ウンド以外の VOCを測定することはできなかった。





図 2-2-1 Printer1 の 粒 径 別 の 個 数 濃 度 の 経 時 変 化



図 2-2-1 Printer1 の 粒 径 別 の 個 数 濃 度 経 時 変 化 (つ づ き)



図 2-2-2 Printer1 の時刻別の粒径分布





図 2-2-3 Printer1 の時刻別の粒径分布 (つづき)





図 2-2-3 Printer2 の粒径別の個数濃度の経時変化



図 2-2-3 Printer2の粒径別の個数濃度の経時変化(つづき)





図 2-2-4 Printer2 の時刻別の粒径分布



図 2-2-4 Printer2 の時刻別の粒径分布 (つづき)



図 2-2-5 Printer3 の 粒 径 別 の 個 数 濃 度 の 経 時 変 化





図 2-2-7 オゾン濃度の経時変化



図 2-2-7 オゾン濃度の経時変化(つづき)



図 2-2-8 Printer1 の各 VOC 濃度の経時変化




図 2-2-8 Printer1 の各 VOC 濃度の経時変化 (つづき)





図 2-2-9 Printer2 の 各 VOC 濃度経時変化



図 2-2-9 Printer2 の各 VOC 濃度の経時変化 (つづき)

2-3 考察

2-3-1 微粒子

プリンタ別では, Printer1 が最も粒子発生量が多く, 次い で Printer2, Printer3 という結果になった。Point別では, Point1 が最も粒子発生が多く, 次いで Point2, Point3 となった。図 2-3-1 に Point1 における粒径 50nm の粒子個数濃度の経時変 化を, 図 2-3-2 に Point1 におけるプリント時(35 分後)の 粒径分布を示す。

プリンタの排気口近傍である Point2 で粒子濃度が低いの は,フィルターによって粒子が除去されたためと考えられる。 Point1 は排紙口の真上なので,プリンタから発生する熱対流 によって粒子が舞い上げられ,粒子濃度の最も高い場所にな っている。Point3 では,Printer1 と Printer3 はプリント時に 粒子濃度が増加しておらず,粒径分布にもプリンタの運転の 影響が見られない。しかし,Printer2 では 50nm 付近の粒子 の増加がみられる (図 2-2-3, 4)。これは,Printer2 から発 生する粒子が Printer1,3 よりも小さく,そのためにプリン タから遠い Point3 まで運ばれたと考えられる。

粒径については、どのプリンタも 100nm 以下の粒子が発生している。これは呼吸器官に取り込まれやすいと言われる 0.1 μ m 前後の粒子を含んでいる。

2-3-2 オゾン

プリンタの運転によってオゾン濃度に変化が見られたの は Printer1 のみだった。図 2-2-7 に示したように, Printer1 の Point1 と Point2 ではプリント時に明確なオゾン濃度の上 昇が見られる。Point2 での濃度上昇が Point1 より小さいの は,排気ロのフィルターによってオゾンが吸収されたためと 考えられる。Point1 ではオゾン濃度が最大 4.5ppb 上昇した が,プリント中は増減を繰り返し,安定しなかった。これは, オゾンが反応性に富むために空気中で消失するためと考えられる。Point3 でオゾン濃度に変化がなかったのも,空気中で 消失したためと予想される。結果として,プリントによるオ ゾンの室内濃度の増加には至らなかった。

2-3-3 VOC

プリンタからの発生と評価できた物質は, レーザープリン タからは Xyrene, Dimethylbenzene, Styrene, Ethylbenzene で, インクジェットプリンタからは目立った VOC の発生は なかった。定性できた物質は 1 回の捕集で約 20 種類にも及 ぶが, 一貫して高濃度で検出されたのはこれらの 4 物質だけ だった。

Printerl では, Xyrene, Dimethylbenzene, Ethylbenzene と もアイドリング時は Pointl では低濃度だったが, プリント 開始によって急激に上昇した。最も高濃度だったのは Dimethylbenzene で, 200 μ g/m³に達した。次いで Xyrene が 高濃度で, Ethylbenzene は比較的低く, 40 μ g/m³未満だっ た。Styrene だけは他の物質と違い, アイドリング時には全 く存在しなかったが, プリントによって濃度が上昇した。こ れは Styrene がトナーに含まれていることからも, 妥当な結 果と言える。他の物質は, プリンタのケーシング, またはト ナーなどが熱せられて発生したと考えられる。したがって, プリンタの温度が上がるプリント時に, これらの物質の濃度 も上昇する。

Printer1 では,各 VOC がプリント中は増加し続けた。グ ラフでは 40 分の時点では濃度が減少しているが,これは 30 ~50 分の間で捕集された VOC の値なので,プリント中は増 加し,プリントが終わると減少したためと考えられる。 Printer2 では値が変動しているが,Styrene は明らかな上昇 が見られる。しかし, Printer1 に比べるとその濃度は 5 分の

103

1 程度である。Xyrene, Dimethylbenzene, Ethylbenzene の濃度も, Printer1 の 10 分の 1 程度となっている。これは, Printer2 のアイドリング時およびプリント時の発熱の少なさに関係していると考えられる。

Point ごとの評価では、やはり Point1 が最も顕著に発生しており、Point2 でも濃度上昇がはっきりと出ている。また、 Point3 でも微量ながら VOC が測定されたことから、長時間 のプリントでは、広範囲で室内濃度の増加が予想される。



図 2-3-1 Point1 における粒径 50nm の粒子 個 数 濃度の経時 変化



図 2-3-2 Point1 におけるプリント時(35 分後)の粒径分 布

第 3 章 プリンタから発生する汚染物質のチャンバーを用いた測定

3-1 チャンバー実験

第3章では、チャンバーを使った実験を行い、プリンタから発生するオゾンと VOCの発生特性を明らかにした。 3-1-1 チャンバーの概要¹⁷⁾¹⁸⁾¹⁹⁾²⁰⁾

プリンタから発生する汚染物質を厳密に評価するために、外気の影響をなくすために、密閉し制御された空間 でプリンタを運転させる必要がある。そのためにチャンバ ーを作製した。製作にあたっては、欧州コンピュータメー カー協会(ECMA)が 2001年8月に発表した協会規格「電 化製品からの化学物質放散測定法」に従った。

チャンバーは, 吸収・吸着の少ない内面アルミニウム仕 上げで, 気積は 562 L(W×L×H=91cm×65cm×95cm)で, 内部の天板がパンチングメタルの台にプリンタを設置でき るようになっている。プリンタの操作はチャンバー外部の コンピュータで行う。図 3-1-1 にチャンバー実験の装置の 概要を示す。

発生したガスを効率よく捕集するために, チャンバー内に給気して換気を行った。ポンプによって清浄空気を, 10.0 L/min でチャンバー内のプリンタの下部へ送り込んだ。発 生ガスの捕集は, チャンバー上部のサンプリングポイント から行った。リークのため, 回収できた流量は 3.0 L/min だったが, 測定に必要な 2.33 L/min を満たし, リークに よってチャンバー内は正圧になっているので外気の侵入は ないものと考える。

予備実験として、チャンバーにプリンタを入れない状態 でバックグラウンドを測定した。図 3-1-2 にバックグラウ ンドの VOC のクロマトグラフを、表 3-1-1 に各 VOC の濃 度を示す。オゾン濃度に関しては、実験日によって変動が あったが,内部からの発生はなかった。



写真 3-1 チャンバー実験の様子



図 3-1-1 チャンバー実験の装置の概要



表 3-1-1 各 VOC の 濃度

化合物名	濃度(ug/m ³)
1,1-Dichloro-1-fluoroethane	2.4329326
1,3-Propanediamine	0.8608735
Oxetane, 3,3-dimethyl-	0.8936844
Toluene	11.070644
(-)-(5s)-Benzyloxymethyl-4-methyl-2(5H)-furanone	0.6603561
N-Ethylformamide	0.3079592

3-1-2 チャンバー実験の方法

チャンバー実験の対象とするプリンタは, 実測と同様 だが, 改めて表 3-1-2 にその概要を示す。試験体をチャン バー内に設置して密閉してから, 図 3-1-3 に示すような手 順で実験を行う。本実験は, 10 分間の印刷の前後に 10 分 間のアイドリングを行う。印刷は標準テキスト(黒字原稿, 10.5 ポイント 1080 字,文字種「あ」)で行った。計測は オゾンと VOC のみとした。

VOC は 0.5 L/min で 5.0 L 捕集し, 測定値は捕集した 10 分間の平均値と見なした。 また, VOC の発生する原因を特定するためにアイドリングのみを 30 分間行う実験, 電源 OFF の状態で 30 分間 放置する実験も行った。また, Printer1 ではプリンタを動 かして白紙を排紙させる実験も行った。

測 定機器は、実測の場合と同様である。温度・湿度の測定には温湿度記録計(SATO: SK-L200TH)を用いた。

試験体	機 種	印字方式	製造年
Printer1	hp LaserJet	乾式電子写真方	2001
	4100	式	
Printer2	Cannon LBP-	半 導 体 レー ザ +	2002
	2510	乾式電子写真方	
		式	
Printer3	Cannon BJ	シリアルバブル	2001
	F9000	ジェット方式	

表 3-1-2 試験体の概要



図 3-1-3 チャンバー実験タイムスケジュール

3-2 実験結果

3-2-1 温度・湿度

本実験を行った時のチャンバー内の温度と湿度の経時変化を,図 3-2-1~3 に示す。

3-2-2 オゾン

図 3-2-4 に, Printer1, 2 のチャンバー実験によるオゾン 濃度の経時変化を示す。Printer3 については, オゾンの測 定は行わなかった。

3-2-3 VOC

図 3-2-5~7 に Printer1, 2, 3 の各 VOC 濃度の経時変化 を示す。また,図 3-2-8 にプリンタを ON/OFF にして VOC を測定した結果を示す。図 3-2-9~11 は,標準印刷と白紙 印刷による各 VOC 濃度の比較を示したものである。この 実験は印刷のみ行い,0.5 L/min で 2.5 L 捕集した。



図 3-2-1 Printerlのチャンバー内の温湿度の経時変化



図 3-2-2 Printer2 のチャンバー内の温湿度の経時変化



図 3-2-3 Printer3 のチャンバー内環境の経時変化



図 3-2-4 Printer1, 2のオゾン濃度の経時変化





図 3-2-5 Printerl の各 VOC 濃度の経時変化



図 3-2-6 Printer2 の各 VOC 濃度の経時変化



図 3-2-7 Printer3 の各 VOC 濃度の経時変化





図 3-2-9 標準/白紙印刷における Styrene 濃度の比較



図 3-2-10 標準/白紙印刷における Xylene 濃度の比較



図 3-2-11 標準/白紙印刷における Dimethylbenzene 濃度の比較

3-3 考察

3-3-1 温度・湿度

チャンバーは、換気量が少なく機密性が高いため、温度・湿度を 実空間と比べることは無意味だが、プリンタの運転に適切な環境は 最低限維持する必要がある。チャンバー内温度は、Printer1 が 15℃ 上昇し、Printer2 は 10℃上昇した。Printer3 はほとんど温度は上が らなかった。温度の面では、10~35℃という環境条件をクリアする ことができた。また、Printer1 が Printer2 よりも発熱することも確 認した。

湿度に関しては, Printer1 が相対湿度が 98%にまで達し,環境条件の 0~95%をクリアできなかった。Printer2 は, Printer1 ほどではなかったものの, 30%から 70%に上昇した。なお, Printer3 はほとんど変化しなかった。

温度・湿度の上昇が測定に与える影響は定かではないが,今後こ れらを制御できるチャンバーで実験をする必要がある。また,レー ザープリンタは環境に対する負荷がインクジェットに比べて大きい ことを確認した。

3-3-2 オゾン

図 3-2-4 に示したように, チャンバー実験ではオゾン濃度は安定 して測定された。Printer1 は約 25ppb, Printer2 は約 5ppb 上昇し, Printer1 の方が Printer2 よりもオゾン発生量が多いという実測の結 果に沿う形になった。

どちらのプリンタも印刷開始から増加し始め、やがて定常に達した。印刷をやめるとオゾン濃度はただちに減少し始めるが、すぐに 初期濃度には戻らずにゆっくりと減少した。

3-3-3 VOC

レーザープリンタからは、実測と同様に Styrene, Xylene, Dimethylbenzene, Ethylbenzene が同定できた。また、インクジェッ トプリンタからは Pentanol の発生を確認することができた。

レーザープリンタから発生する VOC は、実測よりも著しく高い 濃度で測定された。Printerl では、Xylene は約 2000 μ g/m³, Xylene は約 3000 μ g/m³, Styrene は約 500 μ g/m³, Ethylbenzene は約 300 μ g/m³と、実測における Pointl での濃度の約 10 倍の値を示した。 一方、Printer2 では Styrene 以外はほぼ実測の Pointl と同様の濃度 を示した。Styrene は 100 μ g/m³に達し、実測の値を大きく上回っ た。発生特性は実測と同様で Xylene, Dimethylbenzene, Ethylbenzene はアイドリング時から存在し、印刷と同時に上昇するが、Styrene は印刷時にのみ測定され、上昇した。

Printer3 からは、100 μg/m³をこえる Pentanol が測定され、印刷 開始と同時に上昇する挙動を示した。Pentanol は、アイドリング時 には極めて微量なことと、プラスチック・ケーシングから揮発する 物質ではないことから、インク由来の VOC だと考えられる。

次に、プリンタを ON/OFF の状態にして VOC の測定を行った実験では、図 3-2-9 に結果を示すように、Xylene、 Dimethylbenzene、 Ethylbenzene はアイドリング状態 (ON) でも発生しており、揮発 しやすい物質と言える。OFF の状態では、どの VOC もほとんど検 出されなかった。Styrene は、アイドリング状態でも発生していな い。また,図 3-2-10 に示した標準印刷と白紙印刷の比較では,白 紙印刷の場合は極めて微量しか出ていない。以上のことから, Styrene はトナー由来であると言える。Xylene, Dimethylbenzene の 白紙印刷時の発生も少ないが, Styrene に比べれば多く,これは, トナーへの加熱がないために温度が標準印刷ほど上がらなかったた めと考えられる。

第4章 結論

4-1 本研究のまとめ

本研究は、プリンタから発生する汚染物質の発生特性とその室 内空気質への影響を評価することを目的とした。実空間においてプ リンタを運転して実測を行い、室内空気質への影響を評価した。ま た、汚染物質の発生特性を評価するためにチャンバーを作製して、 チャンバー実験を行った。

本研究において得られた結論を以下にまとめる。

- 1) レーザープリンタからは、種類によって発生量に差はあるが、 オゾンおよび粒子、VOCが発生する。排気口のフィルターによ ってこれらの汚染物質は軽減されるが、排紙口から高濃度で発 生する。VOCは、プリンタのプラスチック・ケーシングから発 生する Xylene, Dimethylbenzene, Ethylbenzene, トナーから発 生する Styrene などが確認された。発生した粒子は、ほとんど 10µm以下の微小なものであった。オゾンは発生しても反応に より消失するが、粒子および VOC は室内に拡散して室内空気 質を悪化させる懸念がある。
- インクジェットプリンタ(バブルジェット方式)は、オゾンの 発生はなく、粒子発生もレーザープリンタに比べると微量であ った。しかし、VOC はインク由来の Pentanol が発生すること が確認された。
- チャンバー実験では、実測の10倍近い濃度でオゾンと VOC が 測定された。実空間では汚染物質は環境中に拡散されるものと 考えられる。

4-2 今後の課題

本研究のさらなる発展を期し、今後の課題を以下にまとめる。

- オゾンと VOC の反応によって粒子やアルデヒドが発生する二次
 汚染が考えられる。
- 本研究で作製したチャンバーは、温湿度環境を制御することができなかった。環境条件を実空間に近づけたチャンバーによって汚染物質の発生量を測定することが必要である。
- 本研究ではインクジェットプリンタをバブルジェット方式のもの1台しか試験しておらず、ピエゾ方式のものも含めて試験体の数を増やして VOCの定性・定量を行い、比較する必要がある。
- ・本研究で計測した粒子は、粒径 20~500nm の範囲だけなので、 20nm 以下の超微粒子は検討されていない。

参考文献

- 1) L.A.ワッデン, P.A.シェフ: 室内空気汚染, 日本建築学会
- 2) 柳 宇: オフィス内空気汚染対策技術書院 (2001)
- 3) 健康住宅推進協議会:わかりやすい空気環境の知識、オーム社 出版局 (1998)
- 4) 建設省住局住宅生産課監修:健康で快適な住宅研究会編集:健 康快適住宅宣言、ケイブン出版 (1991)
- 5) ドイツ連邦環境省:ブルーエンジェル, <u>http://www.blauer-</u> engel.de/
- 6) 日本環境協会: エコマーク <u>http://www.jeas.or.jp/ecomark/index.html</u>
- 7) 健康住宅研究会:室内空気汚染低減のための設計・施工ガイド ライン
- 8) 建築雑誌, Vol.113, No1421 (1998)
- 9) 野崎淳夫:オゾン発生源による室内空気質汚染に関する研究, 空気調和・衛生工学会 (2001)
- 10) 房家正博:空気清浄機から発生するオゾンとその室内濃度に
 与える要因 (1998)
- 11) 並木則和: プリンタからの発塵を対象とした IAQ 評価,日本 建築学会 (2002)
- 12) 日本サーモエレクトロン: オゾン自動分析計 MODEL49C 取扱説明書
- 13) 日本カノマックス: SMPS MODEL3022 取扱説明書
- 14) 島津製作所: GC/MS 17A, QP5050A 取扱説明書
- 15) 日本事務機械工業会規格: 複写機のオゾン・粉塵・スチレン測 定方法 (1999)
- 16) 山口紀宏:家具から発生するアルデヒド類, VOCs の測定,空 気調和・衛生工学会 (2001)
- 17) 舟木理香:小型チャンバーADPAC を用いたアルデヒド,VOC 放散量の測定に関する研究,日本建築学会 (2002)

- 18) 朱清宇: 建材,家電製品からの SVOC 放散量の測定,日本建築学会 (2002)
- 19) ECMA(European Computer Manufacturers Association) Standardizing Information and Communication Systems: Standard ECMA-328, Detection and Measurement of Chemical Emissions from Electronic Equipment
- 20) 金森基:吸着特性を考慮した VOC 室内濃度予測に関する研究, 空気清浄とコンタミネーションコントロール研究大会 (2000)