

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11) 特許出願公開番号

特開2014-174123

(P2014-174123A)

(43) 公開日 平成26年9月22日 (2014.9.22)

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード (参考)
GO1T 1/167 (2006.01)	GO1T 1/167 C	2G001
GO1T 3/00 (2006.01)	GO1T 3/00 H	2G075
G21K 5/02 (2006.01)	G21K 5/02 N	2G188
GO1N 23/05 (2006.01)	GO1N 23/05 T	
G21K 5/10 (2006.01)	G21K 5/10	

審査請求 未請求 請求項の数 10 O L (全 16 頁) 最終頁に続く

(21) 出願番号 特願2013-49697 (P2013-49697)
 (22) 出願日 平成25年3月12日 (2013.3.12)

特許法第30条第2項適用申請有り 第33回核物質管理学会日本支部年次大会 開催日 平成24年10月26日 開催場所 東京学士会館 (東京都千代田区神田錦町3-28) <http://www.jnmcc.or.jp/inmm/> 掲載日 平成24年12月19日

(71) 出願人 505374783
 独立行政法人日本原子力研究開発機構
 茨城県那珂郡東海村村松4番地49

(74) 代理人 100100549
 弁理士 川口 嘉之

(74) 代理人 100113608
 弁理士 平川 明

(74) 代理人 100175190
 弁理士 大竹 裕明

(72) 発明者 大図 章
 茨城県那珂郡東海村白方白根2番地4 独立行政法人日本原子力研究開発機構 東海研究開発センター 原子力科学研究所内

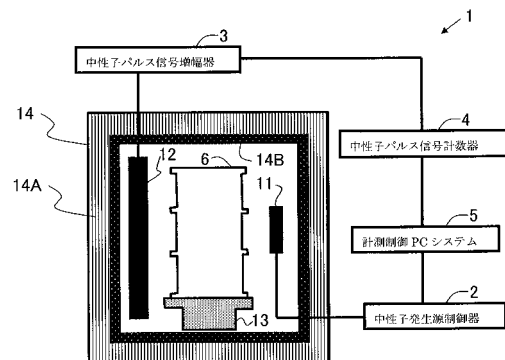
最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 核分裂性物質量の測定方法、及び測定装置

(57) 【要約】

【課題】放射性廃棄物中の核分裂性物質量を精度よく測定する技術を提供する。

【解決手段】測定方法は、高速中性子源より中性子を所定時間、放射性廃棄物に照射するステップと、放射性廃棄物外に配置された検出器で検出される核分裂中性子数を測定するステップと、中性子発生源より中性子を放射性廃棄物に照射後、所定のタイミングで測定された中性子数のうち、放射性廃棄物に入射した中性子が放射性廃棄物中の核分裂性物質と核反応を引き起こして発生する測定装置固有の中性子の発生特性に基づいて放射性廃棄物中の核分裂性物質量を算出するステップと、を有する。



【選択図】 図1

【特許請求の範囲】**【請求項 1】**

高速中性子源より中性子を所定時間、放射性廃棄物に照射するステップと、
前記放射性廃棄物外に配置された検出器により中性子数を測定するステップと、
前記中性子発生源より前記放射性廃棄物に入射した中性子が前記放射性廃棄物中の核分裂性物質と核反応を引き起こして発生する核分裂中性子の発生特性に基づいて前記放射性廃棄物中の核分裂性物質質量を算出するステップと、を有する核分裂性物質質量の測定方法。

【請求項 2】

前記算出するステップは、前記中性子発生源より中性子を照射後に測定された核分裂中性子数のうち、前記放射性廃棄物に入射した中性子が前記放射性廃棄物中の核分裂性物質と核反応を引き起こして発生する核分裂中性子の発生数を算出するステップと、
前記核分裂中性子の発生数の時間変動から核分裂中性子の消滅時間を算出するステップと、
前記核分裂中性子の発生数の総カウント数を算出するステップと、
前記消滅時間と前記総カウント数から放射性廃棄物中の核分裂性物質質量を導出するステップと、を含む請求項 1 に記載の核分裂性物質質量の測定方法。

【請求項 3】

請求項 2 に記載の核分裂性物質質量を導出するステップは、使用する測定装置において予め計測した前記消滅時間と核分裂性物質の単位質量当たりの総カウント数との校正された相関関係を基に、測定対象の放射性廃棄物から得られる消滅時間に対応する校正総カウント数を求めるステップと前記測定対象の放射性廃棄物から得られる総カウント数を前記校正総カウント数で除算するステップと、を含む請求項 2 に記載の核分裂性物質質量の測定方法。

【請求項 4】

放射性廃棄物に高速中性子を照射する高速中性子発生源と、
中性子検出器と、
前記高速中性子発生源より前記放射性廃棄物に入射した中性子が前記放射性廃棄物中の核分裂性物質と核反応を引き起こして発生する中性子の発生特性に基づいて前記放射性廃棄物中の核分裂性物質質量を算出する演算部と、を備える測定装置。

【請求項 5】

前記演算部は、前記高速中性子発生源より中性子を照射後に測定された中性子数のうち、前記放射性廃棄物に入射した中性子が前記放射性廃棄物中の核分裂性物質と核反応を引き起こして発生する核分裂中性子の発生数を算出する手段と、
前記核分裂中性子の発生数の時間変動から核分裂中性子の消滅時間を算出する手段と、
前記核分裂中性子の発生数の総カウント数を算出する手段と、
前記消滅時間と前記総カウント数から放射性廃棄物中の核分裂性物質質量を導出する手段と、を含む請求項 4 に記載の測定装置。

【請求項 6】

前記消滅時間と核分裂性物質の単位質量当たりの校正総カウント数との相関関係を記憶する手段をさらに備え、
前記導出する手段は、
前記相関関係を基に、測定対象の放射性廃棄物から得られる消滅時間に対応する校正総カウント数を求める手段と、
前記測定対象の放射性廃棄物から得られる総カウント数を前記校正総カウント数で除算する手段と、を有する請求項 5 に記載の測定装置。

【請求項 7】

前記放射性廃棄物、前記高速中性子発生源、及び前記中性子検出器を取り囲む高速中性子反射体と前記高速中性子反射体の内壁面に内張された熱中性子吸収材とを有する構造物をさらに備える請求項 4 から 6 のいずれか 1 項に記載の測定装置。

【請求項 8】

10

20

30

40

50

前記高速中性子反射体は、鉄、鉄合金、鉛、ジルコニウム合金、及びコンクリートの少なくとも1つを含み、

前記熱中性子吸収材は、カドミウム及び炭化ホウ素の少なくとも1つを含む請求項7に記載の測定装置。

【請求項9】

前記放射性廃棄物を内蔵する容器を前記容器の中心軸周りに回転する回転手段をさらに備え、

前記容器は、前記高速中性子発生源と前記中性子検出器との間に配置されて回転される請求項4から8のいずれか1項に記載の測定装置。

【請求項10】

前記放射性廃棄物の外面を被覆し、または前記放射性廃棄物の外面から離間した位置で前記放射性廃棄物を包囲する中性子減速材をさらに備える請求項4から9のいずれか1項に記載の測定装置。

10

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

本発明は、ウラン、プルトニウム等の核分裂性物質が混入されたドラム缶等の放射性固体廃棄物内の核分裂性物質含有量を放射線により測定する技術に関する。

20

【背景技術】

【0002】

放射性固体廃棄物に内蔵される核分裂性物質の量を非破壊測定法によって測定検査する従来の方法として、アクティブ中性子法が知られている（例えば、特許文献1～8、非特許文献1～3）。

【0003】

アクティブ中性子法では、測定システム内に設置した中性子発生源から発生した高速中性子は検出対象の放射性固体廃棄物に照射され、放射性固体廃棄物中の核分裂性核種と核分裂反応を誘発する。核分裂反応の結果発生する核分裂中性子を測定システム内に設置した中性子検出器で測定することにより、放射性固体廃棄物の核分裂性物質含有量が測定される。特に、従来測定システムは、所定時間パルス状に高速中性子を発生させて核分裂性物質に照射し、パルス状の中性子の照射から得られる核分裂中性子の総カウント数を基に、放射性固体廃棄物中の核分裂性物質量を導出していた。

30

【先行技術文献】

【特許文献】

【0004】

【特許文献1】特許第3845685号公報

【特許文献2】特開平11-64528号公報

【特許文献3】特開2007-218663号公報

【特許文献4】特開2009-281878号公報

40

【特許文献5】特許第2978103号公報

【特許文献6】特許第2978106号公報

【特許文献7】特表2002-541491号公報

【特許文献8】特開平5-281158号公報

【非特許文献】

【0005】

【非特許文献1】春山満夫他、日本原子力学会誌、2001年、Vol.43, No.4, p.397-404

【非特許文献2】春山満夫他、日本原子力学会和文論文誌、2004年、Vol.3, No.2, p.185-192

50

【非特許文献3】春山満夫他、日本原子力学会和文論文誌、2007年、Vol.6, No.1, p.65-72

【発明の概要】

【発明が解決しようとする課題】

【0006】

しかしながら、例えば、同量の核分裂性物質を含む放射性固体廃棄物であっても、放射性固体廃棄物に含まれる内容物の中性子吸収特性あるいは中性子減速特性が異なる場合には、同一量の中性子の照射から得られる核分裂中性子の総カウント数が異なることがある。したがって、核分裂中性子の総カウント数だけでは、放射性固体廃棄物中の核分裂性物質を精度よく測定することは困難であった。

10

【0007】

本発明の課題は、放射性廃棄物中の核分裂性物質を精度よく測定する技術を提供することにある。

【課題を解決するための手段】

【0008】

1つの側面では、本発明は、核分裂性物質の測定方法として例示できる。本方法は、高速中性子源より中性子を所定時間、放射性廃棄物に照射するステップと、

放射性廃棄物外に配置された検出器により中性子数を測定するステップと、

中性子発生源より放射性廃棄物に入射した中性子が放射性廃棄物中の核分裂性物質と核反応を引き起こして発生する中性子の発生特性に基づいて放射性廃棄物中の核分裂性物質量を算出するステップと、を有する。

20

【発明の効果】

【0009】

本方法によれば、放射性廃棄物中の核分裂性物質を精度よく測定できる。

【図面の簡単な説明】

【0010】

【図1】実施形態に係る測定装置1の側面図である。

【図2】測定装置1の上面図である。

【図3】計測制御PCシステムの構成を例示する図である。

【図4】中性子検出器でのカウント数を例示する図である。

30

【図5】核分裂性物質の測定処理の手順を例示する図である。

【図6】種々の放射性固体廃棄物の中性子カウント数の測定装置での測定結果と、中性子輸送計算によって放射性廃棄物に対して高速中性子を照射するシミュレーション結果とを例示する図である。

【図7】シミュレーションにより得られた消滅時間と中性子総カウント数の関係を例示する図である。

【図8】消滅時間と核分裂性物質の単位質量当たり中性子総カウント数の関係を例示する図である。

【発明を実施するための形態】

【0011】

40

以下、図面を参照して、一実施形態に係る核分裂性物質の測定方法を説明する。この測定方法は、核分裂性物質の測定装置において実行される。以下の実施形態の構成は例示であり、本測定装置は実施形態の構成には限定されない。

【0012】

図1から図4を参照して、測定装置1を説明する。測定装置1は、アクティブ中性子法を用いて放射性固体廃棄物中の核分裂性物質の非破壊測定を実行する。測定装置1は、測定における放射性固体廃棄物に対する位置感度差を低減するとともに、放射性固体廃棄物の内容物の中性子吸収及び減速特性を考慮することで核分裂性物質の測定精度を向上する。

【0013】

50

具体的には、測定装置 1 は、核分裂性物質質量測定の精度を向上するために、核分裂性物質から発生する核分裂中性子の消滅時間と総カウント数から核分裂性物質質量を導出する。測定手順の一例として、測定装置 1 は、中性子発生源からパルス状に高速中性子を発生させ、固体廃棄物に照射する。すると固体廃棄物内に含まれる核分裂性物質からは核分裂中性子がパルス状に発生し、中性子検出器に到達する。このとき発生する核分裂中性子は、ある一定の時定数で指数関数的に減衰する。この時定数は、アクティブ中性子法では消滅時間 (Die-away time) と呼ばれる。

【 0 0 1 4 】

消滅時間は放射性固体廃棄物内に含まれる物質の中性子吸収及び減速特性に依存する。例えば固体廃棄物の内容物が金属系の場合には比較的消滅時間は短くなり、コンクリートまたはウエス(紙または布)の場合には、消滅時間は金属系の場合より長くなる。消滅時間は固体廃棄物内に含まれる物質の中性子吸収及び減速特性を示す指標となる。したがって、放射性固体廃棄物における消滅時間を精度よく計測することによって、放射性固体廃棄物内に含まれる物質の中性子吸収及び減速特性を特定することができる。

10

【 0 0 1 5 】

また、パルス状に照射される高速中性子に対応して、放射性固体廃棄物中の核分裂性物質からパルス状に発生し検出器に到達して検出される核分裂中性子の総計数値である総カウント数を以下、単に総カウント数と呼ぶ。核分裂中性子の総カウント数は核分裂性物質の量に比例し、かつ固体廃棄物内に含まれる物質の中性子吸収及び減速特性で変化する。そこで、校正試験を行い、固体廃棄物内に含まれる物質の中性子吸収及び減速性能を示す特性値を変化させて、既知の核分裂性物質を既知の量含んだ状態で検出される核分裂中性子の消滅時間と総カウント数の関係を予め求めておく。例えば、消滅時間と核分裂性物質の単位質量あたりの核分裂中性子の総カウント数の関係を求めておく。この関係を事前に求めておけば、この関係を基準にして固体廃棄物内の未知の核分裂性物質質量を導出することが可能となる。

20

【 0 0 1 6 】

例えば、まず、固体廃棄物内の核分裂性物質から発生する核分裂中性子の消滅時間を計測する。次に予め校正試験により決定された消滅時間と核分裂性物質の単位質量あたりの核分裂中性子の総カウント数の関係を参照する。そして、計測された消滅時間に対応する核分裂性物質の単位質量の校正された核分裂中性子の総カウント数を特定する。最後に、実際に計測された核分裂性物質からの核分裂中性子の総カウント数をその単位質量あたりの校正された核分裂中性子の総カウント数で除算すれば、固体廃棄物内に含まれる未知の核分裂性物質質量を求めることができる。

30

【 0 0 1 7 】

図 1、図 2 に、測定装置 1 の構成を例示する。図 1 は、測定装置 1 の側面図であり、図 2 は、上面図である。上述のように、測定装置 1 は、アクティブ中性子法を用いて放射性固体廃棄物中の核分裂性物質質量を非破壊で測定する。測定装置 1 は、核分裂性物質を格納する容器 6 を搭載するテーブル 1 3 と、パルス状に高速中性子を発生し、容器 6 内の核分裂性物質に高速中性子を照射するための中性子発生源 1 1 と、中性子検出器 1 2 とを有する。さらに、測定装置 1 は、容器 6、テーブル 1 3、中性子発生源 1 1、及び中性子検出器 1 2 を包囲する構造物 1 4 と、中性子発生源 1 1 を制御する中性子発生源制御器 2 と、中性子検出器 1 2 の検出信号を増幅する中性子パルス信号増幅器 3 と、中性子の発生数を計数する中性子パルス信号計数器 4 と、計測制御 P C (Personal Computer) 5 とを有する。

40

【 0 0 1 8 】

容器 6 は、例えば、金属製の柱状の箱体である。容器 6 は、母材とともに、核分裂性物質を格納している。容器 6 内の核分裂性物質を測定する際、容器 6 はテーブル 1 3 に載置される。容器 6 の一例はドラム缶である。

【 0 0 1 9 】

テーブル 1 3 は、例えば、回転駆動されるターンテーブルを有することが望ましい。す

50

なわち、ターンテーブルを回転駆動することにより、テーブル 13 に載置された容器 6 は、容器 6 の中心軸周りに回転できることが望ましい。ターンテーブルが回転手段の一例である。

【0020】

中性子発生源 11 は、パルス状の駆動電圧によって高速中性子をパルス状に発生する。本実施形態において中性子発生源 11 は、パルス状に中性子を発生するものであれば、その構造、構成に限定はない。中性子発生源 11 は、例えば、重水素、三重水素イオンが含まれる電離気体から重水素または三重水素イオンを引き出し、重水素、三重水素が含まれた中性子発生用ターゲットに衝突させて中性子を発生させるものでもよい。

【0021】

アクティブ中性子法による核分裂性物質量の測定精度は、核分裂中性子の検出効率に依存する。そこで、中性子発生源 11 は、効率よく高速中性子を発生できること、及び、中性子検出器 12 での再現性と信号対ノイズ比とが十分に確保できる程度の高強度の高速中性子をパルス状に発生できるものであることが望ましい。

【0022】

中性子検出器 12 は、核分裂性物質を内蔵する容器 6 から発生する核分裂中性子が中性子検出器 12 に入射して核分裂中性子の個数を計数するものである。本実施形態において中性子検出器 12 の構造、構成に限定はない。例えば、中性子検出器 12 は、電極間にヘリウム (^3He) 等の不活性ガスを導入した構造である。例えば、中性子検出器 12 では、不活性ガス中に中性子を入射させ、電離した不活性ガスの電子とイオンを電極に収集すればよい。また、中性子検出器 12 は、シンチレータに中性子を入射させ、シンチレータで発生した光子を電気信号に変換して計数する構成でもよい。

【0023】

ただし、高速中性子を効率よく検出するために、中性子検出器 12 は、例えば、特開 2009-281878 において、本発明者らが提案した構造が望ましい。中性子検出器 12 は、一例としては、中性子を検出する複数の検出器 (A) と、検出器 (A) の周囲を取り囲むカドミウム等の熱中性子吸収体 (B) と、熱中性子吸収体 (B) を取り囲むポリエチレン等の中性子減速体 (C) と、中性子減速体 (C) の周囲を取り囲むホウ素含有物質を含む熱中性子及びエプサーマル中性子吸収体 (D) と、熱中性子及びエプサーマル中性子吸収体 (D) の周囲を取り囲む構造材と具備する検出器バンクである。

【0024】

構造物 14 内の空間から検出器バンク内に侵入した熱中性子及びエプサーマル中性子は、熱中性子及びエプサーマル中性子吸収体 (D) に吸収される。一方、構造物 14 内の空間から検出器バンク内に侵入した高速中性子は、中性子減速体 (C) に減速され、熱中性子、エプサーマル中性子、または減速されなかった高速中性子に分化する。このうち、高速中性子から変化した熱中性子は、熱中性子吸収体 (B) に吸収される。したがって、検出器バンク中の検出器に検出されるのは、高速中性子から分化したエプサーマル中性子と減速されなかった高速中性子とが大半となる。つまり、上記検出器バンクの構成を有する中性子検出器 12 は、選択的に高速中性子を検出できる。したがって、検出器バンクの構成を有する中性子検出器 12 は、容器 6 外ですでに熱中性子となったものを除外し、高速中性子を検出できる効率を高めることができる。

【0025】

中性子発生源制御器 2 は、例えば、パルス波形の制御信号にしたがって駆動電圧を生成し、中性子発生源 11 を駆動する。また、中性子発生源制御器 2 は、駆動電圧を生成するパルス波形の制御信号と同期したパルス信号を計測制御 PC システム 5 に伝送する。計測制御 PC システム 5 は、伝送されたパルス信号によって、中性子発生源 11 における高速中性子の発生タイミングを検知する。なお、計測制御 PC システム 5 がパルス信号を生成し、中性子発生源制御器 2 に通知するようにしてもよい。その場合には、中性子発生源制御器 2 は、計測制御 PC システム 5 からのパルス信号にしたがって、パルス波形の駆動電圧を生成し、中性子発生源 11 を駆動すればよい。

10

20

30

40

50

【 0 0 2 6 】

中性子パルス信号増幅器 3 は、中性子検出器 1 2 の検出信号を増幅し、中性子パルス信号計数器 4 に伝達する。中性子パルス信号計数器 4 は、例えば、ノイズレベルと識別可能な検出信号を検知するコンパレータと、コンパレータのオンオフ回数を計数するカウンタとを含む。中性子パルス信号計数器 4 は、カウンタで計数したカウント数を計測制御 P C システム 5 に通知する。ただし、計測制御 P C システム 5 が中性子パルス信号計数器 4 のカウンタからカウント数を読み取るようにしてもよい。

【 0 0 2 7 】

計測制御 P C システム 5 は、中性子発生源制御器 2 でパルス状の中性子が発生したタイミングから所定時間経過毎に連続的に中性子のカウント数を取得する。例えば、計測制御 P C システム 5 は、中性子パルス信号計数器 4 のカウント数を入力する回路上にスイッチを設けておけばよい。そして、中性子発生源制御器 2 でパルス状の中性子が発生したタイミング（例えば、時刻 0）から所定時間（ T_1 ）経過後、次のパルス波形が発生するまでの時間（ T ）の間、計測制御 P C システム 5 は、スイッチをオンにして、パルスを取得すればよい。ただし、計測制御 P C システム 5 は、中性子発生源制御器 2 でパルス状の中性子が発生させたタイミング（例えば、時刻 0）からのカウント数を取得し、コンピュータ上の情報処理によって、中性子発生源制御器 2 でパルス状の中性子が発生させたタイミングから所定時間経過後の中性子のカウント数を取得してもよい。

10

【 0 0 2 8 】

構造物 1 4 は、箱状の構造物である高速中性子反射体 1 4 A と、高速中性子反射体 1 4 A の内壁を被覆する熱中性子吸収材 1 4 B とを有する。高速中性子反射体 1 4 A は、例えば、内部空間を有する 6 面体である。高速中性子反射体 1 4 A は、鉄、鉄合金、鉛、ジルコニウム合金及びコンクリートの少なくとも 1 つを含む。また、熱中性子吸収材 1 4 B は、カドミウム及び炭化ホウ素の少なくとも 1 つを含む板状の材料である。

20

【 0 0 2 9 】

測定装置 1 としては、放射性固体廃棄物内における核分裂性物質に対する位置感度差を極力低減させるものであることが望ましい。このため、測定装置 1 において、測定対象の容器 6 を包囲する構造物 1 4 は、上述のように、外枠である箱状の高速中性子反射体 1 4 A の内壁に、熱中性子吸収材 1 4 B が内張された構造となっている。また、構造物 1 4 に内張された熱中性子吸収材 1 4 B の内面から容器 6 に至る空間は中空となっている。

30

【 0 0 3 0 】

このため、中性子発生源 1 1 で発生した高速中性子は、構造物 1 4 内の空間を通過し、そのまま容器 6 内に入射可能となっている。また、中性子発生源 1 1 で発生した高速中性子のうち、容器 6 に入射しないものは、例えば、熱中性子吸収材 1 4 B を突き抜け、高速中性子反射体 1 4 A に入射する。高速中性子反射体 1 4 A に入射した高速中性子は、反射して熱中性子吸収材 1 4 B の内面から容器 6 に至る空間に戻るか、減速されて熱中性子となる。そして、熱中性子の多くは、高速中性子反射体 1 4 A に留まるか、高速中性子反射体 1 4 A で反射されて熱中性子吸収材 1 4 B に吸収される。このため、中性子発生源 1 1 で発生した高速中性子のうち、熱中性子に減速されて容器 6 に入射するものは少ない。

40

【 0 0 3 1 】

容器 6 には、核分裂性物質の他、例えば、コンクリート、ポリエチレン等の中性子吸収物質が母材の一部として含まれる。したがって、容器 6 に入射した高速中性子は、容器 6 内の母材に減速され、熱中性子に変化し、核分裂性物質と核分裂反応を引き起こす。すでに、特開平 1 1 - 6 4 5 2 8、特開 2 0 0 3 - 9 0 8 8 3 において、本発明者らが報告の通り、熱中性子に代えて高速中性子を直接容器 6 に入射させることによって、容器 6 の表面付近と中心軸付近とで、核分裂性物質の測定感度の位置依存性が 1 / 7 5 程度に抑制される。図 1 に示した、外枠である箱状の高速中性子反射体 1 4 A の内壁に、熱中性子吸収体 1 4 B が内張された構造物 1 4 は、このような核分裂性物質の測定感度の位置依存性をさらに改善できる構造となっている。熱中性子吸収体 1 4 B が測定感度の位置依存性の原因となる熱中性子を容器 6 の外部で吸収するからである。

50

【 0 0 3 2 】

図 1、図 2 に例示するように、測定装置 1 では、中性子検出感度の放射性固体廃棄物内での位置依存性を軽減するため、放射性固体廃棄物を格納する容器 6 が中性子検出器 1 2 と中性子発生源 1 1 との間でターンテーブルを有するテーブル 1 3 上に設置される。そして、核分裂中性子量の測定中には、ターンテーブルにより、容器 6 を所定の速度で回転させることが望まれる。加えて、測定対象物である放射性固体廃棄物の母材が自己中性子減速効果の小さい物質（例えば金属系物質）である場合には、中性子減速材であるポリエチレン製の付加モデレータを容器 6 の外側に近接包囲して装備することが望ましい。ただし、ポリエチレン製の付加モデレータを容器 6 の外側から離間した状態で包囲してもよい。

10

【 0 0 3 3 】

図 3 に、計測制御 P C システム 5 の構成を例示する。計測制御 P C システム 5 は、C P U 5 1 と、主記憶装置 5 2 と、外部記憶装置 5 3 と、着脱可能記憶装置 5 4 と、操作装置 5 5 と、表示装置 5 6 と、入出力インターフェース 5 7 と、通信インターフェース 5 8 とを有する。

【 0 0 3 4 】

C P U 5 1 は、主記憶装置 5 2 に実行可能に展開されたコンピュータプログラムを実行し、計測制御 P C システム 5 としての機能を提供する。C P U 5 1 が演算部に相当する。主記憶装置 5 2 は、C P U 5 1 が実行するコンピュータプログラム及び C P U 5 1 が処理するデータ等を記憶する。外部記憶装置 5 3 は、不揮発性記憶装置として機能し、主記憶装置 5 2 に記憶されるコンピュータプログラム、データ等を保存する。外部記憶装置 5 3 は、ハードディスクドライブ、S S D (Solid State Drive) 等である。着脱可能記憶装置 5 4 は、着脱可能な記憶媒体にコンピュータプログラム、データ等を入力出力する。着脱可能な記憶媒体は、C D (Compact Disc)、D V D (Digital Versatile Disk, Digital Versatile Disc)、U S B メモリ等である。

20

【 0 0 3 5 】

操作装置 5 5 は、キーボード等の情報入力装置、マウス、タッチパネル等のポインティングデバイス等である。表示装置 5 6 は、例えば、液晶ディスプレイ、E L (エレクトロルミネッセンス) ディスプレイ等である。

【 0 0 3 6 】

入出力インターフェース 5 7 は、例えば、中性子発生制御器 2、中性子パルス信号計数器 4 との間のデータ入出力インターフェースである。入出力インターフェース 5 7 は、中性子発生制御器 2 から中性子発生源 1 1 への駆動電圧のパルスと同期したパルス信号を受信する。また、入出力インターフェース 5 7 は、中性子パルス信号計数器 4 から中性子検出器 1 2 で検出された中性子のカウント数を取得する。

30

【 0 0 3 7 】

なお、入出力インターフェース 5 7 は、中性子検出器 1 2 で検出された中性子のカウント数のうち、中性子発生源制御器 2 でパルス状の中性子が発生したタイミングから所定時間経過後の中性子のカウント数を取得するためのスイッチを有してもよい。ただし、C P U 5 1 が、中性子発生制御器 2 から中性子発生源 1 1 への駆動電圧のパルスと同期したパルス信号のタイミングの時刻（時刻 0）と、時刻 0 から所定の測定間隔ごとのカウント数を取得してもよい。そして、C P U 5 1 が、中性子検出器 1 2 で検出された中性子のカウント数のうち、中性子発生源制御器 2 でパルス状の中性子が発生したタイミングから所定時間経過後の中性子のカウント数を抽出するようにしてもよい。

40

【 0 0 3 8 】

通信インターフェース 5 8 は、例えば、L A N (Local Area Network) カード等である。通信インターフェース 5 8 は、計測制御 P C システム 5 をネットワーク上の通信機器に接続する。

【 0 0 3 9 】

図 4 に、C P U 5 1 が取得する中性子検出器 1 2 でのカウント数を例示する。このカウ

50

ント数は、中性子検出器 1 2 で検出された中性子のカウント数のうち、中性子発生源制御器 2 でパルス状の中性子が発生したタイミングから所定時間経過毎の中性子のカウント数を抽出した一例である。すなわち、図 2 の縦軸に例示する中性子カウント数は、図 1 の中性子発生源 1 1 からの中性子照射開始時刻（例えば、時刻 0）に同期させて、その照射開始時間（時刻 0）より所定時間（ T_1 ）遅れて中性子検出器 1 2 に検知される単位時間あたりの中性子カウント数を表す。

【0040】

上述のように、測定装置 1 内に誘起される熱中性子成分は測定装置 1 の構成上殆ど除去される。このため、測定される中性子成分は、図 4 のように、中性子発生源からの高速中性子成分（ L_1 ）と核分裂性物質からの核分裂中性子成分（ L_2 ）となる。

10

【0041】

中性子発生源 1 1 からの高速中性子成分（ L_1 ）は、中性子発生源 1 1 が $10E-5$ 秒以下の極めて短時間にパルスのように高速で動作して高速中性子を発生させたものである。図 4 のように、高速中性子成分（ L_1 ）は、比較的早い時間に減速され熱中性子に変化するため急激な減衰を示す。

【0042】

一方、容器 6 内の核分裂性物質からの核分裂中性子成分は、容器 6 内での核分裂に起因する。すなわち、中性子発生源 1 1 からパルスのように容器 6 に照射された高速中性子は、容器 6 内の放射性固体廃棄物中に浸透し、容器 6 内の母材によって減速されて熱中性子に変化して放射性固体廃棄物中に存在する。そして、容器 6 内の熱中性子は核分裂性物質との核分裂反応を誘発して高速中性子（以下、核分裂中性子）を放出しながら減衰する。

20

【0043】

容器 6 内の放射性固体廃棄物中に存在する熱中性子量の減衰に応じて核分裂性物質から放出される核分裂中性子量も減衰する。この減衰時間（ T ）を消滅時間（ T ）と呼ぶ。つまり、核分裂中性子の消滅時間（ T ）は、核分裂中性子のカウント数が $1/e$ になる時間に相当する。核分裂中性子の消滅時間（ T ）は放射性固体廃棄物に含まれる内容物の中性子吸収及び減速特性に依存する。ただし、核分裂中性子の消滅時間（ T ）は、高速中性子成分（ L_1 ）の減衰時間より長い。このため、図 4 のように核分裂中性子成分（ L_2 ）のカウント数は、中性子発生源 1 1 からの高速中性子成分（ L_1 ）と区別可能である。測定装置 1 は、中性子パルス信号計数器 4 で計数され、入出力インターフェース 5 7 を通じて取得した中性子のカウント数を核分裂中性子成分（ L_2 ）と、中性子発生源 1 1 からの高速中性子成分（ L_1 ）とに分離する。例えば、測定装置 1 の CPU 5 1 は、中性子発生源 1 1 からの高速中性子成分（ L_1 ）が支配的な領域で、高速中性子成分（ L_1 ）の直線を最小自乗法等により、算出すればよい。また、測定装置 1 の CPU 5 1 は、核分裂中性子成分（ L_2 ）が支配的な領域で、核分裂中性子成分（ L_2 ）の直線を最小自乗法等により、算出すればよい。

30

【0044】

また、図 4 のメッシュで例示される中性子総カウント数（ S ）は、中性子検出器 1 2 に検知される単位時間あたりの中性子カウント数を積算することで取得できる。中性子総カウント数（ S ）は、位置感度差がないので放射性固体廃棄物中の核分裂性物質質量に比例する。

40

【0045】

以上のような手順で、測定装置 1 の CPU 5 1 は、核分裂中性子成分（ L_2 ）の消滅時間（ T ）とその中性子総カウント数（ S ）を算出し、分析して放射性固体廃棄物中の核分裂性物質質量を特定する。

【0046】

測定装置 1 による核分裂性物質質量の測定にあたっては、事前の校正試験が行われる。例えば、放射性固体廃棄物中に既知の核分裂性物質を内在させた状態で、測定装置 1 で得られる図 2 の消滅時間（ T ）、中性子総カウント数（ S ）との関係を予め求めておく。校正試験では、容器 6 内の母材の密度、種類等を変化させて、複数の放射性固体廃棄物につい

50

て、消滅時間 (T)、中性子総カウント数 (S) との関係性を予め求めておく。

【 0 0 4 7 】

次の実施例に例示するように、核分裂中性子の消滅時間 (T) と中性子総カウント数 (S) との関係は、放射性固体廃棄物に含まれる母材の種類、密度等の依存性は少ない。すなわち、核分裂中性子の消滅時間 (T) と中性子総カウント数 (S) との関係は、測定装置 1 ごとに特有の相関関係ということが出来る。そこで、事前の校正試験により、母材の種類、密度等の異なる複数の放射性固体廃棄物から測定装置 1 における、核分裂中性子の消滅時間 (T) と中性子総カウント数 (S) との相関関係を複数の測定点のデータから求める。そして、この相関関係をテーブル等によってデータベース化しておく。または、核分裂中性子の消滅時間 (T) と中性子総カウント数 (S) との関係より相関式を求めてお

10

【 0 0 4 8 】

以上のような校正試験により、測定装置 1 の CPU 5 1 は、主記憶装置 5 2、外部記憶装置 5 3 等に上記相関関係を示すデータベース、あるいは、相関式の係数等を記憶する。その結果、CPU 5 1 は、所定範囲の消滅時間 (T) に対応する単位質量当たりの核分裂性物質での中性子総カウント数 (S) を基準値として参照できるようになる。

【 0 0 4 9 】

図 5 に、計測制御 PC システム 5 による容器 6 内の核分裂性物質の測定処理の手順を例示する。図 4 の手順は、例えば、CPU 5 1 がコンピュータプログラムにしたがって実行する。この処理では、まず、CPU 5 1 が、核分裂性中性子のカウント数を取得する (S 1)。上述のように、CPU 5 1 は、中性子発生源制御器 2 でパルス状の中性子が発生したタイミングから所定時間経過後の中性子のカウント数を取得すればよい。ただし、CPU 5 1 は、中性子パルス信号計数機 4 で検出された中性子のカウント数から、図 4 に例示した直線 L 2 の領域の中性子のカウント数を取得してもよい。例えば、CPU 5 1 は、中性子カウント数から、直線 L 1 と、L 2 とを求め、2 つの直線の交点より右側の領域の中性子カウント数を求めればよい。S 1 の処理を実行する CPU 5 1 が、核分裂中性子の発生数を算出する手段の一例である。

20

【 0 0 5 0 】

次ぎに、CPU 5 1 は、図 4 に例示した核分裂中性子成分 (L 2) から消滅時間 T を測定 (算出) する (S 2)。S 2 の処理を実行する CPU 5 1 が、消滅時間を算出する手段の一例である。

30

【 0 0 5 1 】

なお、消滅時間 T に対する単位質量での核分裂性物質から発生する核分裂中性子の総カウント数 (Nu) のデータベースまたは相関式が主記憶装置 5 2、外部記憶装置 5 3 等に設定されている (PRE)。上記データベースまたは相関式を記憶する主記憶装置 5 2、外部記憶装置 5 3 等が相関関係を記憶する手段の一例である。

【 0 0 5 2 】

そこで、CPU 5 1 は、消滅時間 T に対応する測定装置 1 での単位質量での核分裂性物質から発生する核分裂中性子の総カウント数 (Nu) を導出する (S 3)。S 3 の処理を実行する CPU 5 1 が、校正総カウント数を求める手段の一例である。

40

【 0 0 5 3 】

一方、CPU 5 1 は、核分裂中性子総カウント数 (N t) を測定する (S 4)。核分裂中性子総カウント数 (N t) は、測定装置 1 内のハードウェアのカウンタで行ってもよいし、CPU 5 1 が取得した核分裂性中性子のカウント数を加算してもよい。例えば、CPU 5 1 は、中性子発生源制御器 2 でパルス状の中性子が発生したタイミング (例えば、時刻 0) から所定時間 (T 1) 経過後、次のパルス波形が発生するまでの時間 (T) の間のカウント数を加算すればよい。S 4 の処理を実行する CPU 5 1 が総カウント数を算出する手段の一例である。

【 0 0 5 4 】

そして、CPU 5 1 は、核分裂中性子総カウント数 (N t) を単位質量 (1g) での核分裂

50

性物質から発生する核分裂中性子の総カウント数 (N_u) で割り算する (S_5)。 S_5 の処理を実行する CPU 5 1 が核分裂性物質を導出する手段の一例である。また、 S_5 の処理を実行する CPU 5 1 が除算する手段の一例である。以上の手順で、 CPU 5 1 は、放射性固体廃棄物内に含まれる核分裂性物質の質量 M_f を算出し、例えば、表示装置 5 6 に出力する。

【 0 0 5 5 】

(数 1)

放射性固体廃棄物内に含まれる核分裂性物質の質量 $M_f = N_t / N_u$;

なお、ここでは、計測制御 PC システム 5 の CPU 5 1 によって自動的に放射性固体廃棄物内に含まれる核分裂性物質の質量 M_f を算出する処理を例示した。しかし、例えば、計測制御 PC システム 5 が、図 4 に例示するカウント数を出力するものでもよい。つまり、計測制御 PC システム 5 は、中性子パルス信号計数器 4 からの信号を出力する単純な測定器であってもよい。すなわち、図 1、図 2 の構成によって、容器 6 内の放射性廃棄物から、中性子の検出値が得られた後の手順は、どのような手順でもよい。例えば、図 5 に例示した手順の一部を手計算で実行してもよい。

10

【 実施例 】

【 0 0 5 6 】

図 4、及び図 6 - 8 により、測定装置 1 による実施例を説明する。測定装置 1 を用いて、放射性固体廃棄物中の核分裂性物質、図 4 の T に例示される消滅時間、及び図 4 の S で例示される高速中性子成分の中性子総カウント数の関係を実験的に求めた。その結果、放射性固体廃棄物中の核分裂性物質、消滅時間、及び中性子総カウント数の間に明確な相関関係があることが判明した。

20

【 0 0 5 7 】

図 4 の中性子総カウント数 (S) は、放射性固体廃棄物中の核分裂性物質に比例する。また、図 4 の消滅時間 (T) は、放射性固体廃棄物に含まれる内容物である物質の中性子吸収及び減速を示す特性値 (例えば物質密度等) に依存することが分かった。

【 0 0 5 8 】

さらに、図 6 に、種々の放射性固体廃棄物の中性子カウント数の測定装置 1 での 200 リットルドラム缶の内容物に鉄材を用いた場合の実際の測定結果と、中性子輸送計算によって放射性廃棄物に対して高速中性子を照射するシミュレーション結果とを例示する。図 6 では、横軸は、中性子発生源 1 1 での中性子の発生からの時刻であり、縦軸は、中性子検出器 1 2 で検出される中性子のカウント数である。

30

【 0 0 5 9 】

シミュレーションで用いた放射性固体廃棄物及び測定装置のモデル構造は、以下の通りである。図 1 の構造物 4 として、厚さ 20 cm の鉄製反射体 (図 1 の 1 4 A) を設け、さらに鉄製反射体の周囲に、厚さ 10 cm のポリエチレン反射体を設けた。また、中性子検出器 1 2 として、検出器 6 個を直線上に並べた検出器バンクを 5 個 (合計 30 個の検出器を含む) 設置した。放射性固体廃棄物を挟んで、検出器バンクと向き合う位置に、中性子発生源 1 1 を配置した。

【 0 0 6 0 】

容器 6 として、200 リットルドラム缶に、以下の 3 種類の母材を充填し、シミュレーションを行った。

40

【 0 0 6 1 】

(母材 1) ウェス系試験体

200 リットルのドラム缶に、模擬の母材としてウェスを充填密度 0.1 ~ 0.6 g / 立方センチメートルの範囲で充填し、ウラン 235 (U-235) を 72 g セットした条件で、シミュレーションを行った。

【 0 0 6 2 】

(母材 2) 金属系試験体

200 リットルのドラム缶に、模擬の母材として鉄を充填密度 0.1 ~ 2.0 g / 立方センチ

50

メートルの範囲で充填し、中心に、ウラン235 (U-235)を72gセットし、ドラム缶の周囲に、ポリエチレンのモデレータを厚さ20mm設定した条件で、シミュレーションを行った。

【0063】

(母材3)コンクリート系試験体

200リットルのドラム缶に、模擬の母材としてコンクリートを充填密度0.5~2.2g/立方センチメートルの範囲で充填し、中心に、ウラン235 (U-235)を72gセットし、ドラム缶の周囲に、ポリエチレンのモデレータを厚さ20mm設定した条件で、シミュレーションを行った。

【0064】

図6のように、中性子カウント数の時間変化について、計測試験結果とシミュレーション結果がよく一致し、シミュレーションで試験結果がよく再現できることが確認できた。

【0065】

さらに、試験で実施していない領域での物質密度を変化させたシミュレーションによっても、消滅時間と高速中性子成分の中性子総カウント数との相関関係を求めた。その結果、これまで試験的に得られていた消滅時間と高速中性子成分の中性子総カウント数との関係が試験よりも広い範囲の物質の中性子吸収及び減速を示す特性値(例えば、異なる物質の種類と、その物質密度)の領域でも適用できることが確認できた。そのシミュレーション結果を中心に放射性固体廃棄物中の核分裂性物質量の導出法の実施例を説明する。

【0066】

核分裂性物質として、正味72gのU-235をドラム缶型放射性固体廃棄物の中心(200ccの空間に均一に分布)に設置すると共に、廃棄物の内容物として金属(鉄)、ウエス(布等)及びコンクリート瓦礫等を個々に200リットルドラム缶内に設置し、その内容物の物質密度を変化させた計算を行った。

【0067】

図1の高速中性子線源11の照射条件は1パルス当たり14MeVのエネルギーの高速中性子 $10E+6$ 個を100ppsで発生させ100秒間動作させる状態とした。ここで、ppsは、1秒間のパルス数である。そして、その100秒間に測定される高速中性子成分(図4のL2)の消滅時間(図4のT)と中性子総カウント数(図4のS)を計算した。図7には、その結果得られた消滅時間と中性子総カウント数の関係を例示する。図7より、金属系(鉄)、ウエス系(布等)系、コンクリート瓦礫等の内容物を含むコンクリート系の場合でも消滅時間と中性子総カウント数の関係はグラフ上ほぼ同一の直線状に分布する結果となることが判明した。すなわち、廃棄物の内容物の種類やその密度に影響されず、消滅時間と中性子総カウント数との間には図7に示すような相関関係があることが分かった。

【0068】

この計算シミュレーションでは、核分裂性物質として正味72gのU-235を用いており、中性子総カウント数は核分裂性物質の量に比例する。そのため、図7を核分裂性物質の単位質量当たりになると、図8の結果となり、消滅時間から核分裂性物質が放射性固体廃棄物中に単位質量(1g)含まれる場合の中性子総カウント数が導き出せる。図8の消滅時間と単位質量(1g)の核分裂性物質での中性子総カウント数の関係を基準とすることにより、図5に例示した手順で、未知の放射性固体廃棄物中の核分裂性物質量を導くことが可能となることが分かる。

【0069】

すなわち、測定装置1は、まず、未知の放射性固体廃棄物について消滅時間(T_x)を測定する。そして、測定装置1は、実際に測定された消滅時間(T_x)から、その消滅時間(T_x)に対応する核分裂性物質の単位質量(1g)での中性子総カウント数(N_u)を校正試験により求められた相関関係(データベース、相関誌式等)から求める。次に、測定装置1は、実際に測定された中性子総カウント数(N_t)を測定したその消滅時間に対応する単位質量(1g)当たりの中性子総カウント数(N_u)で除算すればよい。中性子総カウント数は核分裂性物質に比例するので、図5に例示した手順通り、測定装置1は、計

10

20

30

40

50

測した放射性固体廃棄物中に含まれる核分裂性物質を導出または定量することができる。以上述べたように、測定装置 1 によれば、母材の種類に依存せず、未知の放射性固体廃棄物に、高速中性子を照射し、核分裂性物質を測定することができる。

【0070】

また、図 1、2 に示すように、測定装置 1 の外壁となる構造物 14 が箱状の高速中性子反射体 14A と、高速中性子反射体 14A の内壁を被覆する熱中性子吸収材 14B とを有するので、構造物 14 の内面空間中の熱中性子を低減できる。その結果、容器 6 の表面付近と中心軸付近とでの、核分裂性物質の測定感度の位置依存性が中性子検出器 12 として特開 2009 - 281878 で提案されたものを用いることによって抑制されることに加えて、さらに抑制される。

10

【0071】

《コンピュータが読み取り可能な記録媒体》

コンピュータその他の機械、装置（以下、コンピュータ等）に上記いずれかの機能を実現させるプログラムをコンピュータ等が読み取り可能な記録媒体に記録することができる。そして、コンピュータ等に、この記録媒体のプログラムを読み込ませて実行させることにより、その機能を提供させることができる。

【0072】

ここで、コンピュータ等が読み取り可能な記録媒体とは、データやプログラム等の情報を電氣的、磁氣的、光学的、機械的、または化学的作用によって蓄積し、コンピュータ等から読み取ることができる記録媒体をいう。このような記録媒体のうちコンピュータ等から取り外し可能なものとしては、例えばフレキシブルディスク、光磁気ディスク、CD-ROM、CD-R/W、DVD、ブルーレイディスク、DAT、8mmテープ、フラッシュメモリなどのメモリカード等がある。また、コンピュータ等に固定された記録媒体としてハードディスクやROM（リードオンリーメモリ）等がある。

20

【符号の説明】

【0073】

- 1 想定装置
- 2 中性子発生制御器
- 3 中性子パルス信号増幅器
- 4 中性子パルス信号計数器
- 5 計測制御PCシステム
- 6 容器
- 11 中性子発生源
- 12 中性子検出器
- 13 テーブル
- 14 構造物
- 14A 高速中性子反射体
- 14B 熱中性子吸収材

30

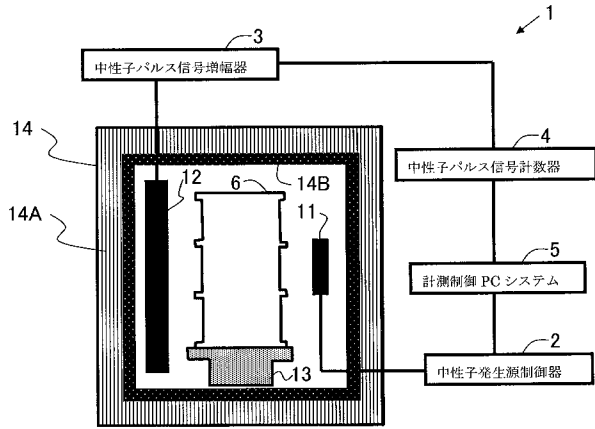
【産業上の利用可能性】

【0074】

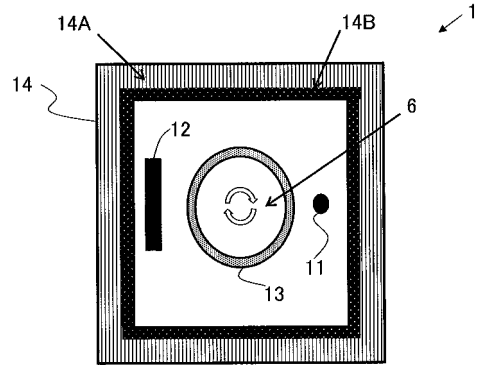
本発明の測定方法は、核燃料の計量管理、または原子力施設の解体廃棄物処理時におけるクリアランス検認による核分裂性物質の測定技術に利用される。また、本発明の技術は、アクティブ中性子非破壊測定技術による核分裂性物質の測定装置における核分裂性物質を導出する計測アルゴリズムに関する。

40

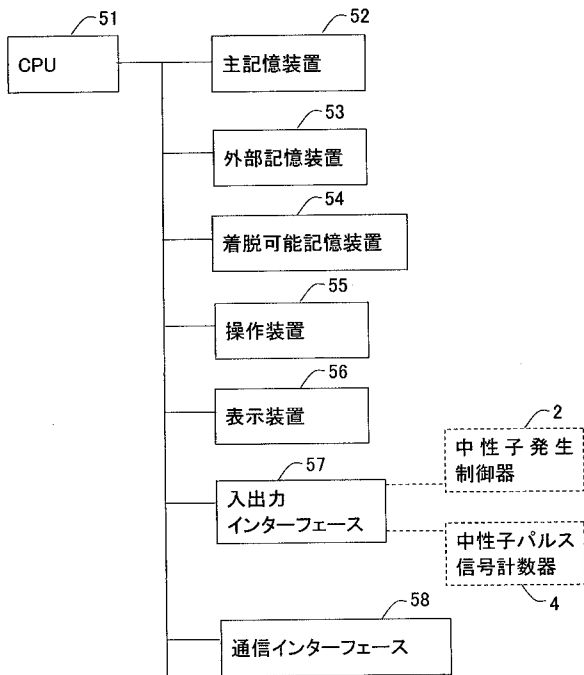
【 図 1 】



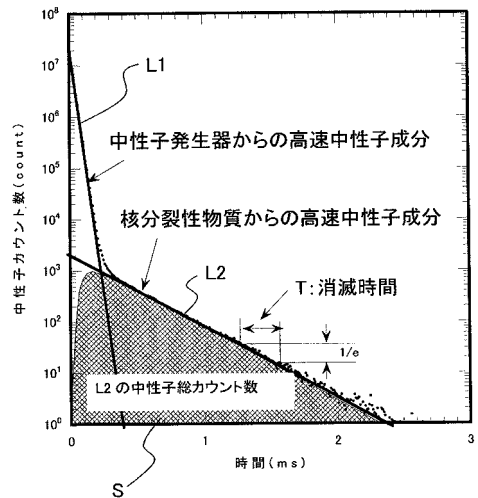
【 図 2 】



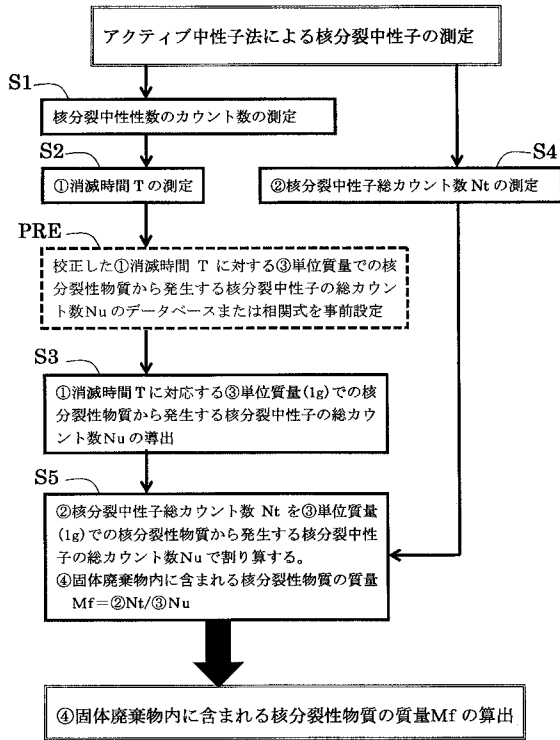
【 図 3 】



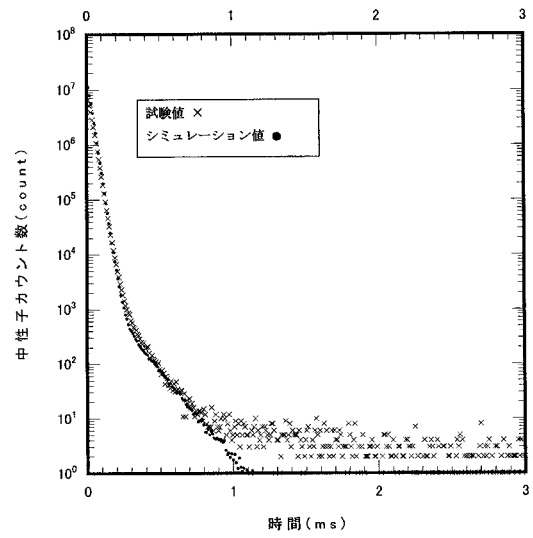
【 図 4 】



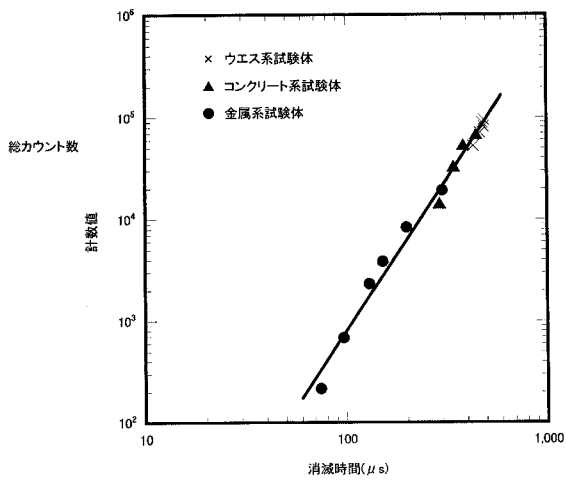
【 図 5 】



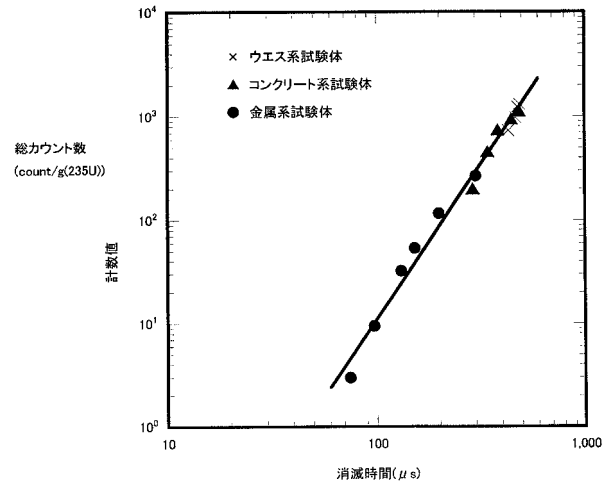
【 図 6 】



【 図 7 】



【 図 8 】



フロントページの続き

(51)Int.Cl. F I テーマコード(参考)
G 2 1 C 17/00 (2006.01) G 2 1 C 17/00 D

(72)発明者 春山 満夫

茨城県那珂郡東海村白方白根 2 番地 4 独立行政法人日本原子力研究開発機構 東海研究開発センター 原子力科学研究所内

(72)発明者 呉田 昌俊

茨城県那珂郡東海村白方白根 2 番地 4 独立行政法人日本原子力研究開発機構 東海研究開発センター 原子力科学研究所内

F ターム(参考) 2G001 AA04 CA04 KA02 LA09
2G075 CA48 DA08 FA19 GA36
2G188 AA23 AA27 BB09 CC05 CC08 DD26 DD31 EE12