JY-106-1

高速炉燃料ペレットの急速加熱時の過渡挙動について

1. 高速炉燃料ペレットの加熱時の過渡挙動に関する実験的知見

照射済み高速炉燃料ペレットの過出力時の挙動を解明するため多くの炉外及び炉内の 過渡加熱試験が実施された。それらの中で、燃料ペレットの過渡挙動を直接可視化して 観察したものとして、米国 Argonne 研究所で行われた DEH 炉外試験<sup>[1]</sup>、米国 Sandia 研究 所のパルス試験炉 ACRR を用いて行われた FD 炉内試験<sup>[2]</sup>がある。これらの試験では、EBR-II 炉で約 3~5a/o 程度まで照射された MOX 燃料ペレットを炉外で直接通電加熱あるいは パルス炉で核加熱し、その挙動を高速度カメラで撮影している。

代表的な炉内試験である FD2.6 試験の可視化画像を第1図に示す。この試験は燃焼度 5.3a/oの燃料ペレットを用い、加熱速度は数100K/sと比較的高い速度であるが、燃料ペ レットが溶融して流動化(9.158sのfrothing)するまで燃料ペレットはその形状を維持 しており、有意な燃料スエリングが生じていないことが確認できる。一方、炉外のDEH 試 験では数10K/s程度の低い加熱速度による試験が実施された。代表的なDEH I-28 試験の 可視化画像を第2図に示す。この試験は燃焼度3.5a/oの燃料ペレットを用い、加熱速度 はペレット表面で約50K/s程度、ペレット中心領域で約100K/s程度である(放熱の影響 で表面の温度上昇率は内部よりも小さい)。燃料表面は固体のままであるが22.6sまで の燃料温度の上昇に従って燃料ペレットの半径が大きく増加している様子が確認できる。

これらの試験結果に基づいて、燃料ペレットの過渡挙動に対する加熱速度の影響に関 する知見をまとめた結果を第3図及び第4図に示す。これらの図には前述の2つの試験 以外からの知見も総合的にまとめている。第3図は10~10,000K/sの加熱速度の範囲に ついて、対応する実験名、燃料ペレット(固相及び液相)の崩壊モード、及び燃料崩壊メ カニズムの全体像を整理したものである。第4図は燃料内に存在するFPガスの挙動をモ デル化した解析の結果と組み合わせることで、燃料温度と加熱速度の関数として燃料崩 壊のメカニズムをFDシリーズ試験の条件と共にマップとして表示したものである。これ らの結果から、燃料ペレットが固体状態で割れる(固相クラッキング)には 1000K/s 以上の高い加熱速度が必要であること、100K/s 以下の低い加熱速度では燃料ペレットの昇 温時に固相スエリング(大規模な膨張)が発生すること、固相スエリングのメカニズムと しては空隙拡散、より高温時には塑性クリープが推定されることなどが示された。

顕著な固相スエリングが観測された DEH I-28 試験について、熱伝導計算を行ってペレ ットの径方向温度分布の時間変化を評価した結果を第6図に示す。破線で示されている のは燃料温度が融点に達した領域で、時刻 5.0s ごろに中心溶融が開始し、加熱を停止し た 22.6s には半径 0.7 まで溶融キャビティが拡大していることが分かる。第2図でスエ リング(燃料の膨らみ)の開始が見られるようになるのは 20.0s 前あたりからであり、 その時点ではFP ガスや燃料蒸気を含む溶融キャビティの圧力上昇がペレット周辺の残存 固体領域の変形に寄与する可能性が考えられる。固体領域の温度条件については、スエ リングが始まる 20.0s の時点で燃料表面温度は約2,200K であるのに対して、非再組織化 領域の平均温度は約2,650K に達している。この時点の表面温度である約2,200K まで昇 温すれば、燃料は割れることなく大規模な変形が可能となる可塑性を有することがわか る。試験後検査で撮影した非再組織化領域の断面金相写真を第7図に示す。燃料から放 出された FP ガスによる微小な空孔が拡散・成長した空隙が多数形成されており、その空 隙率は44%に達すると報告されている。すなわち、100K/s 程度以下の比較的緩慢な加熱 速度では固相状態での顕著なスエリングが生じることがペレット表面形状の観察と試験 後検査で行った金相写真の結果から確認できた。

2. 「常陽」遷移過程における燃料ペレットの挙動

「常陽」の代表的な評価事故シーケンス ULOF(i)の遷移過程解析においては、全炉 心でボイド反応度係数が負であることなどから冷却材の沸騰と燃料損傷が進行しても出 力は上昇せずに緩慢な事象推移となる(約130sまでの出力の時間履歴を第8図に示す)。 正の反応度挿入により出力の大きな変動が生じる約115sまでの出力レベルは定格出力の 約20~70%で推移する。この間の出力を燃料の加熱速度に換算すると約40~140K/sであ る(第9図)。

炉心損傷が緩慢に進展するに応じて、被覆管の溶融後に固体のまま崩落した燃料ペレットについて1,800Kから融点である約3,000Kまで200K毎の温度範囲に含まれる質量の時間変化を第10図に示す。この図には溶融燃料及び溶融後に再び固化した再固化燃料粒子の質量も示している。図から明らかなように、崩落した燃料の約1/3程度は顕著な固相スエリングが生じた非再組織化領域の平均温度である2,650K以上で数10秒間にわ

たって約40~140K/sの加熱速度で加熱されている。以上のことから、「常陽」の遷移過 程においては、これらの崩壊した固体燃料では長時間にわたって顕著な固相スエリング が実験的に観測された加熱速度及び温度条件におかれることから、同様のスエリングが 生起されると考えられる。

有効性評価における評価対象炉心において、DEH 試験で顕著なスエリングの発生が確認 されている I-28 試験燃料ペレットの燃焼度 3.5a/o 以上の燃焼度を有する集合体の割合 は約 47%である。有効性評価の SIMMER-IV を用いた解析では、燃料ペレットが堆積してデ ブリベッドを形成する場合の燃料ペレット間の空隙率を 30%としている。また、スエリン グによる固体燃料の体積増加は 50%程度<sup>[2]</sup>と報告されている。以上から、流路に崩落した 燃料ペレットの 47%の内の 1/3 がスエリングによって 1.5 倍に体積が増加して空隙率 30% で堆積し、その間隙を溶融スティールが占めると、燃料デブリベッドの高さは約 0.29m、 溶融スティールを含めた炉心物質の高さは約 0.34m となり、「常陽」の炉心高さ 0.5m の 約 68%である。実際には、燃焼度 3.5a/o 以下の燃料ペレットも同程度のスエリングをす ると考えられることから、「常陽」の遷移過程の現実的な事象推移における炉心は、スエ リングした燃料ペレットと溶融スティールからなるデブリベッドで少なくとも炉心高さ の約 70%程度の高さを占めることになると考えられる。

3. まとめ

照射済みの高速炉用燃料ペレットの急速加熱時の過渡挙動に関する実験的知見に基づ いて、固体燃料に顕著な固相スエリングが発生する加熱速度(温度上昇率)及び温度レベ ルの範囲を明らかにした。「常陽」遷移過程の事象推移においては、炉心損傷の進展とと もに崩落した燃料ペレットが長時間にわたり緩慢な加熱速度により昇温されるため、大 規模なスエリングが発生し、スエリングした燃料ペレットと溶融スティールからなるデ ブリベッドで少なくとも炉心高さの約70%程度が占められると予想される。ただし、「常 陽」の格納容器破損防止措置の有効性評価における遷移過程解析においては、損傷した 燃料の凝集による正の反応度挿入を保守的に評価するため、仮想的にスエリングを無視 した解析を実施した。

## 参考文献

[1] G. Bandyopadhyay, "Fuel and Fission Gas Response to Simulated Thermal Transients: Experimental Results and Correlation with Fission Gas Release and Swelling Model," Nucl. Tech., Vol. 40, pp. 62-78, 1978.

- 3/10 -

[2] S. A. Wright, et al., "In-Pile Determination of Fuel Disruption Mechanisms under LMFBR Loss-of-Flow Accident Conditions," Nucl. Tech., Vol. 71, pp. 326-340, 1985.



第1図 FD2.6 試験の可視化画像<sup>[2]</sup>



第3a図 燃料の崩壊スペクトル(第3図の日本訳)





第7図 DEH I-28 試験後の非再組織化領域の断面金相写真<sup>[1]</sup>



第8図 「常陽」ULOF(i) 基本ケースの炉出力履歴



第9図 「常陽」ULOF(i) 基本ケースの燃料加熱速度(2,600Kの物性値で評価)



第10図 「常陽」ULOF(i)基本ケースの流路内燃料ペレット(温度範囲毎)、再固化 燃料粒子および溶融燃料の質量の時間変化