

バイオマスカスケード発電プラント

仕様書 v3.0 (CaPPA プロセス版)

Biomass Cascade Power Plant — Specification v3.0

アーキテクチャ：Libre Food System 標準モジュール仕様

ライセンス：CC BY-SA 4.0

村方純 (librefoodsystem.org)

公開日：2026 年 7 月 (v3.0・CaPPA プロセス版)

Table of Contents

1. システム概要	3
1-1. 構想の背景	3
1-2. 設計思想	3
1-3. システム名称	3
1-4. 参照プラント規模	3
2. 熱カスケード設計（2トラック）	4
2-0. 共通：エタノール工程の熱需要と圧力帯	4
2A. 新設版 — 抽気復水タービン	5
2B. 改造版（本仕様の主役） — 既存復水機＋後付け let-down タービン	5
2-3. 熱収支（投入熱量基準・参照値）	6
3. 工程設計	7
3-1. 設計の基本思想	7
3-2. 工程別設備構成	7
3-3. 工程フロー	8
3-4. 擬似連続化の設計	9
3-5. 技術的新規性	9
4. 各工程の仕様	10
4-1. 原料	10
4-2. P1：前処理・水蒸気爆砕	10
4-3. P2：固液分離	13
4-4. P3+P4：SSF（同時糖化発酵）	13
4-5. エタノール蒸留	14
4-6. CO ₂ 炭酸化・CaCO ₃ 回収（草本系サブライン）	15
4-7. 補足：ライム（石灰）とは——3 態変換と再生ループ	16
5. アウトプットと物質収支	18
5-1. 分流設計（3,550kW プラント・140t/日参照）	18
5-2. エタノール生産量の試算	18
5-3. 主要アウトプット	19
5-4. 収益試算（3,550kW プラント参照）	19
6. 既存プラントへの適用（改造版 2B）	22
6-1. 追加設備の想定	22
6-2. FIT 終了後の転用シナリオ（導入時機）	22
6-3. 規制対応	22
7. 概念図	23
8. 実装パートナーを求めています	23

1. システム概要

1-1. 構想の背景

全国に稼働するバイオマス発電所の多くは、発電後の熱を最終的に復水器（コンデンサー）から冷却塔・大気へ捨てている。FIT 期間終了が近づくにつれ、発電収益だけでは事業継続が困難になる施設も出てくる。

この仕様書は、**バイオマス発電プラントの蒸気を使い、追加燃料なしでバイオエタノール製造ラインを駆動するシステム**の設計概念を示す。中心となるのは、**既存プラントへの後付け改造（2B）を主筋とするプラン**である。新設プラント向けの最適構成（2A）は、他地域への横展開・大規模化に向けた **参考情報** として併記する。

1-2. 設計思想

- ・ エタノール工程の熱を、発電プラントの蒸気で **追加燃料ゼロ・専用ボイラー不要** でまかなう
- ・ 既存プラントへの後付け改造を基本とし、**既存の発電主機・ボイラーには手を加えない**
- ・ 収益を上げながら炭素を固定する（DAC との根本的な差異）
- ・ オープンな仕様として公開し、横展開を妨げない

1-3. システム名称

バイオマスカスケード発電プラント（Biomass Cascade Power Plant）

1-4. 参照プラント規模

以下の試算は、パレット廃材を燃料とする **3,550kW** バイオマス火力発電プラントを参照モデルとして作成した。主蒸気条件は **6 MPa / 450°C を想定値** とする（実機条件は施設ごとに異なるため、実装段階で確認が必要）。他規模・他条件プラントへの適用は比例換算・再計算で対応可能。なお、**滋賀県内には既設の木質バイオマス発電プラントが稼働しており、本仕様はその規模感（3,550 kW 級）を参照モデルとした（固有名詞は伏せる）**。まず**既存プラントへの後付け改造（2B）から着手できる点**が本提案の現実性の核であり、新設（2A）は他地域への横展開・大規模化の選択肢として参考に位置づける。

2. 熱カスケード設計（2トラック）

2-0. 共通：エタノール工程の熱需要と圧力帯

エタノール工程が必要とする熱は、温度帯別に積み上げると **合計約 2,800 kW（連続平均・参照値）** であり、これは発電プラント投入熱量（17,750 kW）の約 16%にあたる。残りの大量の低品位熱は工程が吸収できないため、復水器で発電に回す（捨てる）。**「廃熱を全量プロセスに使う」のではなく、「工程が必要とする分だけを廃熱で 100%まかなう」**のが本システムの正確な設計思想である。

蒸気は 2 圧力帯（P1・P2）に集約し、低温の糖化・発酵帯は蒸気を直接吹き込まず、**P2 凝縮水を熱源とした温水ループ＋冷却水で温度制御**する（発酵は発熱反応のため実質的に冷却が主役）。

識別	熱源	温度／圧力	供給先設備	概算熱量
P1（高圧蒸気）	タービン抽気／ let-down 排気	160～180℃ / 0.62～1.00 MPa	水蒸気爆砕装置	約 800 kW
P2（中圧蒸気）	タービン抽気／ let-down 排気	110～120℃ / 0.15～0.20 MPa	蒸留塔リボイラー・固 液分離補助	約 2,000 kW
温水ループ （糖化）	P2 凝縮水の顕 熱	50～55℃	ジャケット付き攪拌槽 （SSF 糖化フェーズ）	（P2 より融通）
温水ループ （発酵）	P2 凝縮水＋冷 却水・チラー	30～40℃	ジャケット付き攪拌槽 （SSF 発酵フェーズ・ 冷却主体）	（冷却側）
ボイラー排 ガス（独立 系統）	燃焼排ガス保有 熱	120～150℃	ロータリードライヤー （リグニン乾燥）	約 2,660 kW

v1.0 からの修正点：蒸留塔リボイラーは塔底（ほぼ水・約 100℃）を沸騰させるため、加熱媒体は 100℃を上回る必要がある。v1.0 の P2「80～100℃」では伝熱温度差が取れないため、**P2 を 0.15～0.20 MPa / 110～120℃に引き上げた**（減圧蒸留を併用する場合はこの限りでない・要設計）。
圧力値は飽和蒸気表（スチームテーブル）より算出。各圧力帯の蒸気は **調節弁（コントロールバルブ・CV）** で工程ごとに圧力・温度を制御する。

2A. 新設版 — 抽気復水タービン

ゼロからプラントを建設する場合の最適構成。**抽気復水タービン**を採用し、P1（1.0 MPa）・P2（0.2 MPa）を必要量だけ抽気して工程へ供給し、残りの蒸気はすべて復水器（約 0.008 MPa / 41℃）まで膨張させて **発電を最大化** する。

- 主蒸気：6 MPa / 450℃（バイオマスの過熱器腐食限界内で効率を最大化する実用点）
- 発電端出力：約 **3,920 kW**
- 抽気プロセス熱：約 2,800 kW（P1 約 800 + P2 約 2,000）
- エタノール工程の「真の支障」（抽気しない純復水運転 約 4,440 kW との差）：約 **520 kW**

新設版は熱統合のハードルが低く「廃熱カスケード」としての新規性は相対的に薄いですが、最大発電と工程熱自給を両立できる。低コスト版として 4 MPa / 400℃ も可（発電は約 300 kW 低下）。

2B. 改造版（本仕様の主役） — 既存復水機+後付け let-down タービン

FIT で稼働してきた既存の **復水タービン** 機を **無改造のまま**、エタノール工程の熱源を確保する構成。既存の復水器は約 40℃の熱しか捨てておらず、蒸留（120℃）にも水蒸気爆砕（180℃）にも使えない。そこで工程蒸気は抽気で取り出す必要があるが、**既存タービンへの抽気ポート増設は主機の大改造になるため採らない**。

代わりに、**後付けの小型背圧タービン発電機（let-down タービン）** を主蒸気系に 1 台追加する。主蒸気のスリップストリームを工程圧（P1 1.0 MPa / P2 0.2 MPa）まで **発電しながら降圧** し、その排気をそのままエタノール工程の熱源とする。単純な減圧弁（PRV）で絞ると圧力エネルギーを捨てるが、let-down タービンならその分を電気として回収できる。

発電収支（3,550kW プラント・主蒸気 6 MPa/450℃想定・参照値）

項目	発電量
改造前（既存復水機）	3,550 kW
改造後：既存復水機（スリップ分が抜ける）	約 2,376 kW
+後付け let-down タービン発電（約 650 kW を回収）	+約 652 kW
改造後 プラント合計発電	約 3,030 kW（改造前比 ▲約 520 kW）
（参考）let-down を置かず単純 PRV で降圧した場合	約 2,380 kW

- let-down タービン：1.0 MPa 抽気付き背圧タービン（0.2 MPa 排気）。主蒸気スリップ約 4,700 kg/h を処理。
- エタノール工程熱：約 2,800 kW（let-down 排気・**追加燃料ゼロ・100%自給**）
- 既存の発電主機・ボイラー・復水器には一切手を加えない（6-1 条と整合）。

「発電を維持」ではなく「約 520 kW 分を熱に振り替える」が実態。ただし熱／失電の比は約 5.4 : 1 であり、専用ボイラーを建てずにエタノール工程熱を丸ごと得られる点で十分に割が合う。失電 520 kW の経済的評価は電力単価に依存するため、導入時機は 5-4・6-2 を参照（FIT 終了後に成立する）。

2-3. 熱収支（投入熱量基準・参照値）

3,550kW プラント・主蒸気 6 MPa/450℃・ボイラー効率 85%・タービン段効率 0.78 を前提とした概念値。端数は給水・抽気凝縮水の戻り条件で変動する。

新設版 2A（抽気復水）

項目	熱量 (kW)	割合
投入熱量 (3,550kW ÷ 発電効率 20%)	17,750	100%
発電端出力	約 3,920	22%
抽気プロセス熱 (P1 800+P2 2,000)	約 2,800	16%
復水器放熱 → 冷却塔	約 8,000	45%
ボイラー排ガス・損失 (一部リグニン乾燥に回収)	約 2,660	15%

改造版 2B（既存復水機+let-down タービン）

項目	熱量 (kW)	割合
投入熱量	17,750	100%
発電端出力 (既存機 2,376+let-down652)	約 3,030	17%
let-down タービン排気 → エタノール工程熱	約 2,800	16%
既存復水器放熱 → 冷却塔	約 8,300	47%
ボイラー排ガス・損失 (一部リグニン乾燥に回収)	約 2,660	15%

P1～P2 への熱量配分・let-down タービンの抽気量は、プラント仕様・各工程の熱需要に依存するため、実装段階でプラントメーカーにて確認が必要。

3. 工程設計

3-1. 設計の基本思想

本システムの目的は **エタノール工程の熱を発電プラントの蒸気で自給する** ことにある。各工程に最適な専用設備を選定し、抽気（2A）または let-down 排気（2B）の各圧力・温度帯を無駄なく割り当てる。「一つの汎用設備で全工程を賄う」のではなく、「各設備に最適な熱を届ける」ことが設計の核心。

発想の源泉は厨房機器（ロボクーボ等）のジャケット蒸気加熱・冷却構造と発酵食品工場の工程設計。

3-2. 工程別設備構成

工程	設備	熱源
前処理・水蒸気爆砕	水蒸気爆砕装置（専用圧力容器＋急速開放弁）	P1（高圧・160～180℃）
固液分離（木質系・爆砕後）	フィルタープレス等（独立設備）	P2 補助（中圧・110～120℃）
酵素糖化・アルコール発酵（SSF）	ジャケット付き攪拌槽	P2 凝縮水の温水ループ（50～55℃）→（30～40℃）＋冷却水・チラー制御
圧搾（SSF 後・全ライン）	プレス（スクリュープレス等）	残渣乾燥は発電廃熱
エタノール蒸留	蒸留塔	P2（中圧・110～120℃）
リグニン乾燥	ロータリードライヤー（独立系統）	ボイラー排ガス（120～150℃）
CaPPA 再スラリー化・pH 調整・CO ₂ 炭酸化（草本系）	炭酸化タンク（スラリー式・CO ₂ 吹込み）	常温・常圧（追加熱源不要）

3-3. 工程フロー

■木質系ルート（本線・約70%）

原料投入（木質系：パレット廃材・間伐材等）

↓ 異物除去・粉碎

【水蒸气爆碎装置】P1 高压蒸汽 160~180℃ (0.62~1.00 MPa)

高温高圧加熱 → 急速圧力開放 → セルロース解繊・リグニン軟化

↓

【固液分離（フィルタープレス等）】 P2 補助 110～120℃

— リグニン→ロータリードライヤー（ボイラー排ガス・含水率 15%以下）→ボイラー燃料

「セルロース液」

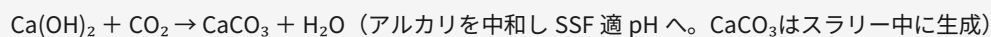
■ 草本系ルート（サブライン・約 30%）

CaPPA ペレット (産地で RT-CaCCO 前処理+高密度化済みを搬入)

↓

【炭酸化タンク】 常温・常圧（追加熱源不要）

① 水で再スラリー化 ② SSF 発酵排ガス (CO₂ 95~99%) を吹き込み pH 調整



↓ pH 調整済みスラリー —————

↓ (両ルート合流)

【ジャケット付き攪拌槽】SSF（同時糖化発酵）

温水ループ 50～55℃ (P2 凝縮水) で糖化開始 → 30～40℃で発酵 (発熱のため冷却主体) / 72～96 時間

└ 発酵排ガス (CO₂ 95~99%・ほぼ純 CO₂) → 炭酸化タンクへ戻す (pH 調整に利用=自己完結ループ)

↓

【プレス（圧搾）】 固液分離

— 溶液（エタノール混じり）→【蒸留塔】P2 110～120℃→バイオエタノール（製品）

└─ 残渣（攪りかす：リグニン+CaCO₃+稲わらしリカ+発酵残渣）

↓ 発電廃熱で乾燥

【フェーズ 1~2】田畑へ還元（土壌 pH 改良・炭素・ケイ酸・カリウム補給）

CaCO₃ 約 613 t/年相当を残渣として含む（草本系 30%基準）

【フェーズ3】搾りかす専用炉へ（低温ガス化でリグニンを可燃ガス化→乾燥熱源、

水分離で可溶性シリカ〔ケイ酸〕を回収、 CaCO_3 は焼成で CaO 自家再生

=ライム循環／消石灰の購入不要化・4-7 参照)

(余剰の発酵 CO₂ 約 1,110 t-CO₂/年は炭酸化に使い切れない分。ドライアイス・施設園芸 CO₂施用へ／炭素固定効果なし)

3-4. 擬似連続化の設計

水蒸気爆砕はバッチ処理のため、複数台の爆砕装置を時間差で稼働させることでリグニン・セルロース液の連続供給を実現する。酵素糖化・発酵槽は装置サイズと台数で処理量を調整する。リグニンバフアーホッパーを介してボイラーへの供給を連続化する。

最低装置台数・装置サイズは各工程の処理時間試験後に確定する。

3-5. 技術的新規性

食品工場のジャケット加熱・蒸留操作・固液分離はいずれも公知技術である。本システムの新規性は以下の組み合わせにある：

1. 既存バイオマス発電プラントを **無改造** のまま、後付けの背圧 let-down タービンで主蒸気を工程圧へ降圧発電し、その排気を蒸気ヘッダー・調節弁経由で各工程設備へ供給する設計 (2B)
2. エタノール工程の必要熱 (約 2,800 kW) を **追加燃料ゼロ・専用ボイラー不要で 100%自給** する構成 (2A・2B 共通)
3. ボイラー排ガス (リグニン乾燥) とタービン蒸気 (前処理・糖化・発酵・蒸留) の役割分担による熱の使い分け
4. 草本系サブライン：搬入した CaPPA ペレットを炭酸化タンクで水に再スラリー化し、SSF 発酵排ガス (ほぼ純 CO₂ 95~99%) を吹き込んで pH 調整 (消石灰を中和しつつ CaCO₃ を生成) してから SSF へ投入する自己完結ループ (追加熱源不要)。CaCO₃ は搾りかす残渣として田畑へ還元し (フェーズ 1~2)、フェーズ 3 では搾りかす専用炉でシリカの回収と CaO の自家再生に回す (CaCO₃ は炭素除去に計上せず、製品ないし循環キャリアとして扱う・4-7 参照)

4. 各工程の仕様

※以下の数値は現時点での設計概念値。プラントメーカーにより精査が必要。確定・仮置きを明示する。

4-1. 原料

項目	内容	確定状況
主原料（本線・通年）	木質系バイオマス（パレット廃材・間伐材等）。エタノールラインの約 70%	確定
副原料（常設サブライン）	草本系バイオマス（稲わら・葦・麦わら）。エタノールラインの約 30% （地域により変動）。RT-CaCCO+CaPPA 高密度ペレット備蓄で通年運転	実装
セルロース含有率	木質系 40～45% / 草本系（稲わら等）約 35～40%+キシラン（CaCCO で併産糖化）	参照値
リグニン含有率	20～28%（木質系）	参照値
注意点	木質系は釘・金属異物の混入→異物除去設備が必須。 草本系は季節収穫のため CaPPA で高密度ペレット化・備蓄し通年供給	確定

本線／サブラインの位置づけ：本システムは木質系バイオマス火力発電プラントへの実装を前提とするため、**木質系を本線（通年）**とする。季節変動のある草本系（秋収穫の稲わら等）は**常設サブライン**とし、CaPPA プロセス（石灰前処理+高 density 化ペレット備蓄）で通年運転する。**30%は設計上の基準値であり、実際の比率は地域の草本系賦存量・回収体制により変動する。**CaCO₃・炭酸化CO₂のアウトプットは、この草本系サブラインの規模に比例する（4-6・5-3）。

4-2. P1：前処理・水蒸気爆砕

項目	値	確定状況
設備	水蒸気爆砕装置（専用圧力容器+急速開放弁）	確定
熱源	P1（高圧蒸気・抽気／let-down 排気）	確定
蒸気温度	160～180℃	確定
蒸気圧力	0.62～1.00 MPa（飽和蒸気圧）	確定
処理時間	未定	要試験
目的	セルロース解繊・ヘミセルロース分解・リグニン軟化	確定

【常設サブライン（実装）：草本系バイオマス（稲わら・葦・麦わら）向け前処理－RT-CaCCO 法（農研機構）】

木質系（水蒸気爆砕）を本線としつつ、これと並行する**常設サブライン（エタノールラインの約30%・地域により変動）**として、農研機構が開発した RT-CaCCO 法（消石灰によるアルカリ前処理＋CO₂中和）で稲わら・麦わら・葦・エリアンサス等の草本系バイオマスを処理する。RT-CaCCO 前処理は**常温**で行えるため高温高压設備が不要で、本システムの炭酸化ループ（4-6）とも親和性が高い。主要条件は以下の通り。

項目	条件・値	確定状況／出典
開発元	農研機構（食品研究部門）。CaCCO=Calcium Capturing by Carbonation。RT 版は常温の石灰前処理を導入した改良型（池ら, 2010）	確定
対象原料	草本系（稲わら・麦わら・葦・エリアンサス・バガス等）。葦は高リグニンで前処理条件の強化が要りシリカ回収は限定的。道路刈り草は異物・組成ばらつき・重金属/塩/農薬汚染のため補助原料（要選別・要成分分析、汚染時は残渣の農地還元不可）	確定（葦・刈り草は要実証）
前処理剤	消石灰 Ca(OH) ₂ （水酸化カルシウム）	確定
前処理温度	常温（室温）－RT-CaCCO の要点。硫酸・苛性ソーダや高温高压前処理が不要	確定
消石灰添加量	乾物の約 7.5～10%（本仕様は 7.5%）。草本系 30%＝約 6,044 t/年に対し 約 453 t/年	参照値（要実証確認）
中和	CO ₂ 吹込みで中和（Ca(OH) ₂ ＋CO ₂ →CaCO ₃ ）。空気・ボイラー排ガス・発酵 CO ₂ を利用可	確定
固液分離	行わない （易分解性糖＝澱粉・ショ糖も回収するため）→4-3 の固液分離工程は草本系では省略	確定
工程形態	前処理→糖化→発酵をワンバッチで実施	確定
糖化酵素	セルラーゼ（Trichoderma reesei 等）。CO ₂ 加圧下での糖化が有効	確定
発酵	グルコース＋キシロースの並行複発酵（Kluyveromyces marxianus＋Pichia stipitis 等）	確定

項目	条件・値	確定状況／出典
エタノール収率	理論収率（グルコース＋キシロース基準）の約 75.3%	農研機構 2009 成果
実用目安	乾燥稲わら 約 4 kg → エタノール 約 1 L（≒250 L/t-dry）／水田 1 ha（稲わら約 4 t）→ 約 1,000 L	農研機構
残渣の扱い	蒸留残渣を燃焼→灰分として回収→熱処理で酸化カルシウム（CaO）として再生可能	確定

草本系ルートが木質系と異なる点（設計上の含意） 1. **固液分離（4-3）を省略**：CaCCO は固液分離を行わないワンバッチ法。リグニンは前段で分離せず、蒸留残渣として後段で燃焼・回収する（木質系は前段でリグニンを分離してボイラーへ）。2. **前処理が常温＝蒸気熱はほぼ不要**：RT-CaCCO 前処理は室温のため、木質系の P1（160～180℃・水蒸気爆砕）に相当する高温蒸気が不要。草本系ルートの工程熱需要は木質系より小さくなる（蒸気は主に糖化の保温と蒸留に使用）。3. **Ca 循環**：CaCO₃残渣は CaO へ再生可能で、4-6 の炭酸化ループ（発酵 CO₂で Ca(OH)₂を炭酸化）と整合する。炭素固定（CaCO₃農地還元）を主目的とする場合は、再生せず農地へ還元する選択もある。

（2025 年の最新動向） 農研機構・足立石灰工業は、稲わらを石灰処理後に高密度化する **CaPPA プロセス** を発表（2025 年）。見かけ密度を 0.1→0.23 g/cm³に高めつつ糖化性も向上（グルコース遊離 2.6 倍・キシロース遊離 9.1 倍）、輸送・貯蔵性に優れた「直接糖化可能ペレット」として地域分散型供給に適する。草本系原料の調達・備蓄手段として併用を検討する価値がある。

分散前処理・中央集約のアーキテクチャ：CaPPA は前処理と高密度ペレット化が一体のため、稲わらを収集拠点（カントリーエレベーター等）で「前処理済み・直接糖化可能ペレット」に加工してから搬送できる。見かけ密度が約 2.3 倍（0.1→0.23 g/cm³）になり穀物同様にバルク搬送設備で扱えるうえ、**前処理を経ても搬送性は落ちない（前処理＝高密度化そのもの）**。消石灰（乾物の約 7.5%）はペレットに練り込まれて運ばれ、中央プラントで発酵 CO₂と反応して CaCO₃になる原料となる（死荷重ではない）。**SSF・蒸留・脱水は規模の経済と安全・許認可の観点から中央プラント（発電所）に集約し、収集拠点側にはバイオ炭製造・原料乾燥・CaPPA ペレット化を分散配置する**。バイオ炭熱分解の廃熱は、収穫期の穀物乾燥燃料（灯油・LPG）の置換や CaPPA ペレット乾燥に活用できる（低温熱需要のため温度的に十分）。

出典：農研機構「稲わら原料特性に対応したバイオエタノール製造のための前処理技術 CaCCO 法」（2009 年成果情報）／池正和ら「RT-CaCCO process」（2010）／農研機構・足立石灰工業「CaPPA プロセス」プレスリリース（2025 年）

4-3. P2：固液分離

項目	値	確定状況
設備	フィルタープレス等（独立設備）	確定
熱源	P2（中圧蒸気）補助	確定
蒸気温度	110～120℃	確定
蒸気圧力	0.15～0.20 MPa（飽和蒸気圧）	確定
目的	リグニン排出・セルロース液の分離	確定

固液分離は機械的操作が主体。蒸気は粘度低減・温度維持のための補助熱源として利用する。なお本工程（爆砕後の固液分離）は**木質系ルート**のものである。草本系（CaPPA）ルートは上流で固液分離せず、炭酸化タンクで pH 調整したスラリーをそのまま SSF に通し、**SSF 後のプレス（圧搾）で溶液（→蒸留）と残渣（→乾燥・田畑／フェーズ 3 は搾りかす炉）に分離する**（3-3 参照）。

4-4. P3+P4：SSF（同時糖化発酵）

項目	値	確定状況
設備	ジャケット付き攪拌槽	確定
方式	SSF（Simultaneous Saccharification and Fermentation：同時糖化発酵）	確定
糖化温度	50～55℃（P2 凝縮水の温水ループ）	確定
発酵温度	30～40℃（温水ループ＋冷却水・チラー制御）	確定
温度推移	糖化（50～55℃）開始 → 冷却水で段階的に降温 → 発酵（30～40℃）へ移行	確定
冷却	発酵は発熱反応のため冷却が主役。夏期は冷却塔水で接近温度が不足する場合があります、チラー併用を要検討	要設計
攪拌	必要（酵素・酵母・基質の接触効率向上・均一化）	確定
使用酵素	セルラーゼ系（Novozymes 等の市販品が利用可能）	商業品として入手可能
使用酵母	サッカロマイセス・セレビシエ等（市販品が利用可能）	商業品として入手可能
処理時間	72～96 時間（参照値）	要試験

項目	値	確定状況
目的	セルロース→グルコース→エタノールへの一槽変換	確定

SSF 方式により糖化と発酵を同一槽で行う。糖化で生成したグルコースを酵母がその場で発酵するためグルコース蓄積による酵素阻害が起きにくく、工程を分けるより処理時間を短縮できる。ジャケット温水加熱・冷却水制御・攪拌の三機能が本工程のために必要な設備要件であり、本システムがジャケット付き攪拌槽を採用する核心理由となる。

v1.0 からの修正点：糖化・発酵帯（30～55℃）は蒸気を直接吹き込まず、**P2 凝縮水を一次側とした温水ループ+冷却水**で温度制御する。低圧蒸気を直接ジャケットに入れると、降圧時に過熱蒸気となり狙った温度が出せないため。

酵素コストが現時点での商用化最大のボトルネック。5-4 節の収益試算で用いる酵素コスト 20～40 円/L は公開取引価格に基づく値ではなく代表的レンジとして置いた仮定値であり、酵素メーカーとの個別見積（添加量・酵素リサイクル技術の有無で大きく変動）による実態確認が実証フェーズ最優先の検証項目となる。なお NEDO「セルロース系エタノール革新的生産システム開発事業」（2009～2013 年度）のベンチプラント実証では、ネピアグラス（高収量草本系作物）を原料に酵素コスト 10 円/L の目処を得た実績がある。本仕様書の仮定（20～40 円/L）はこれより保守的だが、原料（ネピアグラス対稲藁・木質廃材）・規模（ベンチ対商用）・年代（10 年超前の技術）が異なるため、直接の裏付けにはならない。

4-5. エタノール蒸留

項目	値	確定状況
設備	蒸留塔	確定
熱源	P2（中圧蒸気）110～120℃	確定
エタノール沸点	78℃	確定
追加燃料	不要（タービン蒸気活用）	確定
留意点	塔底（ほぼ水・約 100℃）の沸騰に伝熱温度差が必要のため熱源は 110℃以上。バイオプラ原料に無水化する場合はモレキュラーシーブ等の脱水工程を別途要する	要設計

4-6. CO₂炭酸化・CaCO₃回収（草本系サブライン）

項目	値	確定状況
設備	炭酸化タンク（Ca(OH) ₂ スラリー式）	確定
反応式	$\text{Ca(OH)}_2 + \text{CO}_2 \rightarrow \text{CaCO}_3 + \text{H}_2\text{O}$	確定（既知反応）
反応条件	常温・常圧（追加熱源・加圧設備不要）	確定
CO ₂ 供給源	SSF 発酵排ガス（95～99%純 CO ₂ ）	確定
発酵 CO ₂ 発生量 （全ライン）	約 1,380 t-CO ₂ /年（エタノール 1,444t × 0.957・木質+草本）	参照値
Ca(OH) ₂ 消費量 （草本系 30%）	約 453 t/年（草本系 6,044 t/年の 7.5%・RT-CaCCO 由来）	参照値
炭酸化で捕捉する CO ₂	約 270 t-CO ₂ /年（Ca(OH) ₂ 全量を炭酸化・生物起源）	参照値
余剰 CO ₂	約 1,110 t-CO ₂ /年	ドライアイス・施設園芸 CO ₂ 施用の転用候補。炭素固定効果なし（光合成後に大気へ）。固定量に算入しない
CaCO ₃ 生成量	約 613 t/年	農地還元（土壌 pH 改良材・採掘石灰石の代替）＝確定的な製品
CaCO ₃ 中の CO ₂ （鉱物化・粗）	約 270 t-CO ₂ /年	炭素除去には計上しない（製品／循環キャリア・4-7）。参照値

SSF 発酵工程の排ガスはほぼ純 CO₂（95～99%）であり、DAC のように大気中 420 ppm から濃縮する必要がない。**炭酸化タンクは草本系サブラインの入口を兼ねる**：搬入した CaPPA ペレットを水で再スラリー化し、この発酵 CO₂を吹き込んで消石灰（Ca(OH)₂）を中和（Ca(OH)₂+CO₂→CaCO₃）することで、アルカリ性スラリーを SSF 適 pH へ調整してから投入する。生成した CaCO₃はスラリー中に含まれたまま SSF を通り、圧搾後の残渣（搾りかす）として回収される。この CaCO₃は炭素除去には計上せず、製品（採掘石灰石の代替）ないし再生ループの循環キャリアとして扱う（4-7・下記注意）。

整合上の注意（ルート）：炭酸化ループは RT-CaCCO（草本系）で消費した Ca(OH)₂を前提とする。木質系（水蒸気爆砕）には Ca(OH)₂が無いため、CaCO₃・炭酸化 CO₂は**草本系サブラインの規模に比例する**（上表は草本系 30%の値。シェアが変われば概ね線形に増減）。

重要な注意（ライムの LCA と「固定」の意味）：炭酸化する約 270 t-CO₂は発酵由来＝バイオ起源であり、これを鉱物化すること自体は生物起源炭素の永続化に当たる。ただし、消石灰 Ca(OH)₂を新たに石灰石の焼成（CaCO₃→CaO+CO₂）で製造すると、その焼成時に放出される地質由来 CO₂が捕捉量とほぼ同量になるため、**新規焼成ライムを使う限り正味の除去（removal）はほぼ相殺されてゼロに近い**（窯の燃料分でむしろ正味プラスになりうる）。正味除去として主張するには (a) 低炭素・回収・廃アルカリ由来の Ca 源を使う、(b) 焼成時 CO₂を回収する、のいずれかが必要。一方、**CaCO₃そのものは採掘石灰石を代替する確定的な「製品」**（土壌 pH 改良材・収益・カルシウム循環）であり、この価値はライム LCA に関わらず成立する。以上より本仕様は CaCO₃を炭素除去に計上せず、製品ないし再生ループの循環キャリア（4-7）として扱う。

質量収支：

発酵 CO₂発生量（1,380 t・全ライン）＞炭酸化する（270 t・草本系 30%）→余剰 約 1,110 t-CO₂/年

余剰分：ドライアイス製造・施設園芸 CO₂施用への転用候補（炭素固定効果なし）

生成 CaCO₃：約 613 t/年 → 圧搾後の残渣に含めて回収。フェーズ 1～2 は田畑へ還元（土壌 pH 改良材・採掘石灰石の代替）、フェーズ 3 は搾りかす炉でシリカ回収・CaO 自家再生に回す（炭素除去には計上しない・4-7）

地中貯留：理論上可能だが余剰 CO₂（約 1,110t）規模では圧縮・注入設備の固定費が不釣り合い

規模拡大（フェーズ 3 以降）で改めて検討

4-7. 補足：ライム（石灰）とは——3 態変換と再生ループ

本仕様で頻出する「消石灰」「炭酸化」「ライムの LCA」を補足する。**ライム（lime）＝石灰＝カルシウム化合物の総称**であり、本システムは次の 3 態を用途に応じて使い分ける。

呼び名	化学式	役割
生石灰	CaO	焼成で再生される中間体。水を加えると消石灰になる
消石灰	Ca(OH) ₂	RT-CaCCO のアルカリ前処理剤（草本系をほぐす）。強アルカリ
石灰石／炭酸カルシウム	CaCO ₃	炭酸化で生成する製品・キャリア。採掘石灰石の代替

3 態は焼成・消化・炭酸化で相互変換する：

CaCO₃ ——[約 900℃で焼成]——→ CaO + CO₂ ↑

CaO ——[加水・消化]——→ Ca(OH)₂

Ca(OH)₂ ——[CO₂吹込み・炭酸化]——→ CaCO₃ + H₂O

ライムの LCA：消石灰を新規に石灰石焼成で製造すると、焼成時に地質由来 CO₂を放出する（CaCO₃→CaO+CO₂）。このため新規焼成ライムを使う限り、炭酸化で捕捉する CO₂と製造時の放出 CO₂がほぼ相殺し、正味除去はゼロ近辺になる。4-6 で CaCO₃の正味除去を「低炭素ライム使用時のみ」と条件付けているのはこのためである。

再生ループ（フェーズ3・完成形）：完成形では、収集拠点（カントリーエレベーター）でバイオ炭製造の熱分解ガスを**二次燃焼**させて約900～1000℃の高温をつくり、中央プラントから返送されたCaCO₃を焼成してCaOを自家再生する（水を加えて消石灰に戻し、CaPPAの前処理剤として再投入）。これにより新規焼成ライムの購入が不要になり、上記のLCA問題が構造的に解消する。カルシウムはCaO⇌Ca(OH)₂⇌CaCO₃で閉じて循環し、焼成後の加水（消化）は低下した反応性を回復する水和再活性化を兼ねる（焼結・不純物蓄積のため、実際は大半再生＋少量の補給・パージ）。炭酸化で捕捉した発酵CO₂は焼成で再放出されるが、バイオ起源＝炭素中立のため、この経路のCaCO₃は炭素固定物ではなく**CO₂・pHの循環媒体**となる。焼成で出るCO₂を回収すれば炭酸化・SSF中和に再利用でき、CO₂側も閉じられる。熱収支の見立てでは、焼成に要る熱（CaCO₃約5～6 GJ/t・草本系30%で約613 t/年→概算3,000～3,700 GJ/年）に対し、もみ殻1万t級のバイオ炭ライン由来の熱分解ガス（年間数万GJオーダー）は、炭化の自己消費と乾燥分を差し引いても桁として足りる見込み。ただし①炭化自己消費控除後の余剰ガス、②二次燃焼での約900℃確保、③ガス発生（収穫期集中）と焼成需要（通年）の季節ズレの備蓄吸収、が条件で、拠点ごとに実数で要試算。

カルシウムの二股利用：Caは(a)再生ループで回す本流（購入ライム不要）と、(b)劣化パージ分・余剰を製品として外部に出す分に分ける。(b)は精製度に応じて土壌改良材・セメント／地盤改良材・製紙／プラスチックのフィラー（自社バイオプラへの自家消費を含む）等。会計上は(a)は循環キャリア（会計外）、(b)は採掘石灰石の代替（素材代替の便益）として整理する。再生ループの炉設計・シリカ分離・到達純度は要実証（温度窓550～800℃でのシリカ非晶質保持・ケイ酸カルシウム固着回避・シリカ溶出にはアルカリが要る点が核心）。

スケール時の展望（横展開・余剰Ca）：横展開で規模が積み上がった場合、二股(b)の余剰Caは2層で用途が広がる。**製品層（近い出口・現実性高）**＝貝・水産用カルシウム、養殖池の水質・底質改良（CaO／消石灰）、フィラー・製紙・セメント・土壌改良。**研究的展望層（長期）**＝海洋アルカリ度強化（OAE）による海洋酸性化緩和・CO₂除去。ただしOAE等の海洋投入はロンドン議定書等の国際規制対象であり、表層では炭カルが溶けないため深海投入や溶解性CaO化を要し、CaO化の焼成CO₂を回収しなければ正味除去は相殺される。よって研究的展望は主用途ではなく長期研究テーマとし、近い出口は製品層（水産・養殖場水質、フィラー・土壌改良）を優先する。

関連構想（別サイト・要試算）：葦・道路刈り草は、本プラントとは別に**自治体ゴミ焼却施設**を前処理拠点とする第三ラインでの処理を構想している（提案書2-7節参照）。CaPPAペレット化は水蒸気爆砕を経由しないため要求熱グレードが低く、ゴミ焼却施設の余熱（多くの施設が既に温水・蒸気の外部供給実績を持つ）との相性が良いと見ている。ペレットは本プラントに集約してSSF・蒸留を行うが、生成するCaCO₃は混入物質（道路刈り草の重金属等）のリスクを踏まえ、上記(b)の製品層（工業用途）に固定し、農地還元ルートには乗せない。個別施設の熱収支は要試算。なお難再生古紙はENEOS×TOPPANホールディングス×日本製紙の広域スキームに委ねる整理とし、本プラントの対象からは外している。

5. アウトプットと物質収支

5-1. 分流設計（3,550kW プラント・140t/日参照）

発電出力を維持しながらエタノール製造を行うには、原料の一部をエタノールラインに分流し、リグニン残渣をボイラーへ還流させる設計が必要。

原料 140t/日

└ エタノールライン：約 60～70t/日（43～50%）

├ ↓ 糖化・発酵・蒸留

├ └ リグニン排出：約 15～18t/日 → ボイラーへ

└ 直接燃焼ライン：約 70～80t/日 → ボイラーへ

ボイラー燃料合計：約 85～98t/日

→ 発電を維持（実装段階で燃料 LHV・含水率に基づき要検証）

最適分流比率（43～50%のどこが最も採算が良いか）は詳細試算が必要。なお、原料を分流しても発電プラントの所要燃料を満たせるか（85～98t/日で投入熱量 17,750kW 相当を確保できるか）は、燃料の低位発熱量・含水率に依存するため要検証。

5-2. エタノール生産量の試算

項目	値	備考
糖化対象セルロース	約 29.25t/日	65t × 45%
実効収率	約 72%	糖化率 80% × 発酵転換率 90%
エタノール収率	280L/t-dry	日鉄エンジニアリング実証値（2019 年）
エタノール生産量	約 5.9kL/日	—
年間生産量	約 1,830kL	310 日稼働

要精査：280L/t-dry は通常「乾燥バイオマス 1 トンあたり」の実証収率であり、糖化・発酵ロスを織り込んだ実効値である可能性が高い。これをセルロース質量に適用し、さらに実効収率 72%を重ねると効率を二重計上する恐れがある。収率の基準（乾燥原料あたりかセルロースあたりか）を確定し、生産量を引き直すこと。

5-3. 主要アウトプット

本システムのアウトプットは単なるエネルギー回収ではなく、炭素を製品として固定することを主眼とする。バイオエタノールをバイオプラスチック原料とすることで、大気中の CO₂ を長期間製品中に封じ込める炭素固定の経済的実装を目指す。

アウトプット	用途	参照値
バイオエタノール	バイオプラスチック原料（Revolefin™等）	年間約 1,830kL
リグニン素材	ボイラー燃料（即時）→ 将来的に素材化	—
CaCO ₃ （炭酸カルシウム）	圧搾残渣に含めて回収→農地還元（土壌 pH 改良材・採掘石灰石の代替）＝製品／再生ループの循環キャリア（炭素除去には計上しない）	約 613 t/年
余剰 CO ₂	ドライアイス製造・CO ₂ 施用（施設園芸・収量向上）。炭素固定効果なし	約 1,110 t-CO ₂ /年
（参考）CaCO ₃ 中の CO ₂	生物起源 CO ₂ の鉱物化分。 炭素除去には計上しない （製品／循環キャリア・4-6/4-7 参照）	約 270 t-CO ₂ /年
可溶性シリカ（ケイ酸・フェーズ 3）	搾りかす炉で回収→水稻のケイ酸資材として地域内循環（購入代替）	要実証

5-4. 収益試算（3,550kW プラント参照）

エタノール併産の純便益は、得られるエタノール収益から、改造版（2B）で減少する売電収益を差し引いて評価する必要がある。

エタノール側（2A・2B 共通）

項目	金額（万円/年）	備考
エタノール売却収益	約 16,470	90 円/L × 1,830kL
酵素コスト（低位）	▲3,660	20 円/L × 1,830kL
酵素コスト（高位）	▲7,320	40 円/L × 1,830kL
エタノール純増（低位）	約 12,810	工程熱コストゼロ前提
エタノール純増（高位）	約 9,150	工程熱コストゼロ前提

売電側の影響（改造版 2B：発電 ▲約 520 kW＝年間約 3.9 GWh）

電力単価の前提	失う売電収益（万円/年）	エタノール併産の純便益
FIT 期間中（約 24 円/kWh）	約▲9,285	ほぼ相殺（▲135～+3,525）
FIT 終了後・卸（約 12 円/kWh）	約▲4,643	約 +4,508～+8,168 のプラス

→ 改造版（2B）は、FIT 終了後（または卒 FIT 移行時）にこそ経済的に成立する。FIT 期間中は失う売電収益が重く、併産メリットが相殺されやすい。

売電側の影響（新設版 2A：抽気復水タービン）

新設プラントでは、比較の基準が「同じ燃料で発電に全振りした電力専用機（純復水 約 4,440 kW）」になる。エタノールを併産すると発電は約 3,920 kW。すなわち **併産の機会費用（失電）は ▲約 520 kW で 2B と同じ**であり、エタノール純増（9,150～12,810 万円）も同じである。2A の違いは、発電量の絶対水準が高く、最初から併産最適化で設計できる点にある。「改造前基準」が無いだけで、エタノールを取るか電力を取るかのトレードオフ自体は 2B と同様に存在する。

失電（電力専用機との差・▲約 520 kW＝年間約 3.9 GWh）は次の通り。

電力単価の前提	失う売電収益（万円/年）
FIT/FIP 中（約 24 円/kWh）	約▲9,285
FIT 終了後・卸（約 12 円/kWh）	約▲4,643

総収益（粗利・capex 除く）を電力専用機と比較すると：

電力単価の前提	① 電力専用 (4,440 kW)	② エタノール併産 (3,920 kW+エタノール純増)	併産②の優位 (②-①)
FIT/FIP 中 (約 24 円/kWh)	約 79,281 万円 (7.93 億)	約 79,146～82,806 万円 (7.91～8.28 億)	▲135～+3,525 万円 (ほぼ拮抗)
FIT 終了後・卸 (約 12 円/kWh)	約 39,640 万円 (3.96 億)	約 44,148～47,808 万円 (4.41～4.78 億)	+4,508～+8,168 万円 (明確に優位)

→ 新設版（2A）も経済ロジックは 2B と同じ：売電単価が高い（FIT/FIP 中）ほど失電 520 kW の逸失が重く、エタノール併産はほぼ拮抗する。電力が安価（卒 FIT・卸・市場）になるほど併産が明確に優位になる。近年の新設バイオマスは FIP・市場売電（＝低めの電力単価）が基本のため、2A はむしろ最初から「併産前提で設計する」ことが合理的である。

前提：稼働 7,440 h/年（310 日稼働）、エタノール 1,830 kL・90 円/L、酵素 20～40 円/L、電力単価 24 円/12 円は代表値（実際の FIT・FIP・卸価格で変動）。設備投資・酵素リサイクルコストは別途試算が必要。なお酵素コスト 20～40 円/L は公開価格に基づかない仮定レンジであり、本試算における唯一最大の未検証変数である（4-4 節参照）。工程熱コストはゼロ前提（カスケード設計により追加燃料を要しないため）であり、酵素コストとは別の変数として扱っている。特に新設版 2A は発電

プラント本体を含む全設備の capex を要する（改造版 2B は既存機への let-down タービン+工程設備の付設のみ）ため、2A の投資回収可否はこの粗利だけでは判断できない。

設計ガイドライン（草本系シェアと電力単価）：エタノール併産の最適シェアは「電力単価」と「capex の重さ」で決まる。原則として、**電力単価が低く、capex が既に重いほど、エタノールを大きく取る（草本系シェアを上げる）方が有利。**

- **改造（2B）＝草本系サブライン（30%・据置）が合理的：**capex が軽いのが最大の武器。総量を増やすと下流設備・蒸留塔・P2 タービンの増設でその軽さを失う。卒 FIT 後の低単価局面でエタノールが効く。本仕様の主筋。
- **新設（2A）＝1:1 まで拡大可（参考）：**どのみちプラント本体の capex が重く、近年の新設は **FIP・市場売電（低めの単価）が前提** のため、エタノールを大きく取る方が単位採算で有利。草本系を木質系と同量（約 20,147 t/年）まで上げる「1:1」では、エタノール総量が倍増し、CaCO₃は約 2,041 t/年級（30%基準=約 613 t/年の約 3.3 倍）に増える一方、下流設備・P2 抽気/let-down 容量の増設と失電増を伴う。新設は他地域展開・大規模化向けの参考構成。

6. 既存プラントへの適用（改造版 2B）

6-1. 追加設備の想定

既存の発電主機（復水タービン）・ボイラー・復水器には手を加えない。追加する設備：

- ・ 背圧 let-down タービン発電機（1.0 MPa 抽気付き・0.2 MPa 排気）← 2B の中核。主蒸気スリップを発電しながら工程圧へ降圧
- ・ 蒸気ヘッダーからの分岐配管・調節弁（コントロールバルブ）
- ・ 水蒸気爆砕装置（専用圧力容器・急速開放弁）
- ・ フィルタープレス等（固液分離）
- ・ ジャケット付き攪拌槽（酵素糖化・発酵）＋温水ループ・冷却水／チラー設備
- ・ 蒸留塔（必要に応じ無水化用の脱水工程）
- ・ ロータリードライヤー（リグニン乾燥・排ガス熱風活用）
- ・ リグニンバッファホッパー
- ・ 異物除去装置（磁選機・渦電流選別機）
- ・ 炭酸化タンク（Ca(OH)₂スラリー式・CO₂吹き込み配管）

新設版（2A）の場合は、上記のうち let-down タービンに代えて 抽気復水タービンを主機として設計する。

6-2. FIT 終了後の転用シナリオ（導入時機）

FIT 期間終了が近づく発電所にとって、バイオエタノール製造ラインの付設は新たな収益源となる。

導入時機は FIT 終了後（または卒 FIT 移行時）を基本とする。これは、改造版（2B）が発電を約 520 kW 減らすため、その電力の売電単価が高い FIT 期間中は併産メリットが相殺されやすく、電力が安価になる卒 FIT 後にエタノール収益が明確に上回るためである（5-4 参照）。発電事業を継続しながらエタノール製造を行う複合運用が基本形。

6-3. 規制対応

エタノール製造には以下の許認可対応が必要。

規制	所管	対応時期
燃料用アルコール製造免許（酒税法）	税務署	事業開始前
FIT 認定への影響確認	経済産業省	設計段階
大気汚染防止法（VOC 排出）	環境省	設備設計段階
電気事業法（let-down タービン発電機の追加）	経済産業省	設備設計段階

7. 概念図

添付（いずれも CC BY-SA 4.0）： - biomass-cascade-concept-v3a.svg（新設版 2A：抽気復水タービンを主役にした図） - biomass-cascade-concept-v3b.svg（改造版 2B：既存復水機＋後付け let-down タービンを主役にした図）

2トラック構成（2A 抽気復水／2B 既存復水機＋let-down タービン）、2 圧力帯（P1/P2）＋温水ループ、各蒸気ラインの CV（調節弁）・温度・圧力、廃熱カスケード利用、SSF 発酵 CO₂炭酸化ループ、CaCO₃農地還元（製品・採掘石灰石の代替）、余剰 CO₂の転用先を視覚化。

8. 実装パートナーを求めています

この仕様書は CC BY-SA 4.0 で公開するオープンな設計概念です。誰でも自由に実装できます。

実装を検討するメーカー・事業者にとり組みでいただきたい領域：

- ・ **背圧 let-down タービン発電機の選定・既存主蒸気系への後付け設計（2B）**
- ・ 各工程設備（水蒸気爆砕装置・フィルタープレス・攪拌槽・蒸留塔）の既存プラントへの適用設計
- ・ 蒸気ヘッダー・調節弁システムの設計と施工
- ・ SSF 温水ループ・冷却（チラー要否）の設計
- ・ 各工程の温度・圧力・処理時間の最適化試験／エタノール収率の基準確定（5-2）
- ・ 分流比率の最適解詳細試算・燃料収支の検証（5-1）
- ・ 炭酸化タンクの設計と施工（Ca(OH)₂スラリー循環・CO₂吹き込み・CaCO₃回収）
- ・ 余剰 CO₂の液化・貯蔵・出荷設備の設計

問い合わせはこちら：info@librefoodsystem.org

本仕様書は CC BY-SA 4.0 ライセンスのもとで公開します。出典を明記すれば自由に使用・改変・再配布できます。改変した場合は同一ライセンスで公開してください。

参照資料 - 日鉄エンジニアリング セルロースエタノール実証試験（2019 年完了）：エタノール収率 280L/t-dry - 農研機構 RT-CaCCO 法（草本系バイオマス向けアルカリ前処理技術）

前提条件の注記（v3.0 試算） 本仕様書 v3.0 の発電・熱収支は、主蒸気 6 MPa/450℃・ボイラー効率 85%・タービン段効率 0.78・復水器 0.008 MPa（41℃）を想定した設計概念値である。実機の主蒸気条件・タービン効率は施設ごとに異なるため、すべての数値は実装メーカーによる精査前の「参照値」とする。
