#### 2003 추계학술 발표회 논문집

#### 한국원자력학회

# 월성 원자력 발전소 주변 소나무 나이테중의 H-3과 C-14의 방사능 농도 분포분석 및 평가

# The Analysis and assessment of H-3 and C-14 radiation concentration in pine tree ring around the Wolsong nuclear power plant

지함청

한국수력원자력주식회사 경상북도 경주시 양남면 나아리 260

#### 요약

원전주변지역의 건전한 자연생태계 유지는 원자력 사업에 대한 국민의 불신감 해소와 신뢰 구축에 필 수적이다. 월성 원전 주변의 소나무에 결합되어 있는 H-3과 C-14의 농도를 측정하여 발전소 운영결과 와 비교하였으며, 사회환경적으로 관심이 많은 월성원전 주변의 과거 대기중의 H-3과 C-14 방사능 농 도 준위를 연도별로 예측하였다. H-3 방출량 이외에 다양한 인자들이 소나무 나이테 H-3 방사능 농도 에 영향을 끼쳤으며, 나이테 속 C-14 방사능 농도는 주로 방출량과 풍향의 영향을 많이 받는 것으로 판 명되었다. 가동되는 발전소와 가동연수가 증가함에도 불구하고 원전의 안전운전과 주기적 예방점검을 통해 환경으로 방출되는 H-3과 C-14 방사능 농도가 감소하였음을 밝혀내었고 원전측에서 발표하는 각 종 환경 방사능 관련 자료에 대한 과학적 신뢰성을 확보하였다.

#### Abstract

The sound ecological environment around the nuclear power plant is essential to the acquirement of residents' reliability. The concentration of H–3 and C–14 in pine tree ring is compared with the operating data from Wolsong nuclear power plant. Also, the annual concentration change of H–3 and C–14 in past atmosphere, which is socio-environmantly concerned with, is estimated. Besides the H–3 release itself, various factors are proven to affect H–3 concentration in pine tree ring, whereas C–14 in pine tree ring is affected by mainly wind direction and C–14 release. In spite of increase in both plant operating units and operating year, the measurements of H–3 and C–14 have been reduced annually due to the safer plant operation and periodically preliminary checkup. These data help supplying scientific reliability of operating and environmental radiation data from Wolsong nuclear power plants.

I.서 론

환경 중에 존재하는 삼중수소(<sup>3</sup>H)와 탄소-14(<sup>14</sup>C)는 우주선에 의해 자연적으로 생성 되기도 하고 대기권 핵실험과 원자력발전소의 가동에 의해 인공적으로 생성되고 있다. 1960년대 후반에 대기권 핵실험이 중지된 후 환경 중에 존재하는 <sup>3</sup>H와 <sup>14</sup>C는 주로 원 자력발전시설에 의한 것이라고 할 수 있다. 그러나 월성 원자력발전소의 경우 상업가 동을 시작하기 전의 환경 중에 있는 <sup>3</sup>H의 방사능농도 자료가 부족하며, 특히 원자력법 관계 규정 신설에 따라 1999년도부터 <sup>14</sup>C의 영향을 고려하여 주민피폭선량을 평가하도 록 되어 있으나 1998년 이전까지는 월성원전 주변 <sup>14</sup>C에 대한 환경방사능 분석 자료가 전무한 상태로서 월성 원전 가동에 의한 <sup>3</sup>H와 <sup>14</sup>C의 환경영향을 파악하기 위한 연구 가 필요하게 되었다.

한편, 소나무의 생장특성은 봄부터 가을까지 생장을 통해 나이테를 형성하고 겨울 에는 활동휴지기를 가진다<sup>2)</sup>. 나이테는 춘재(earlywood)와 추재(latewood)로 나뉘며 춘 재는 일반적으로 봄부터 생장이 가장 왕성한 5월말까지 형성되며 춘재의 가도관 (tracheid)과 도관(vessel)은 형성된 후 몇 일이 지나면 죽고 물질 수송의 기능을 수행 하는 반면에 추재는 여름부터 초가을까지 생장하며 추재의 세포는 2~3개월 동안 자라 면서 세포벽을 두껍게 만들고는 죽는다<sup>8)</sup>. 나무의 생장과정에 일어난 광합성작용과 같 은 물질대사(metabolism)를 통해 외부의 탄소와 수소가 나무에 축적되며 이렇게 축적 된 탄소와 수소는 외부와 동위원소 교환 반응을 하지 않는다. 이러한 요인으로 인해 소나무 나이테 중의 <sup>3</sup>H와 <sup>14</sup>C의 방사능농도는 과거 대기 중의 방사성 준위를 모니터링 (monitoring)하는 좋은 수단으로 이용할 수 있다.

본 연구에서는 CANDU형 중수로(Canadian Deuterium-Uranium Pressurized Heavy Water Reactor) 발전소인 월성 원자력발전소 인근의 소나무를 채취하여 소나무 나이테에 결합되어 있는 삼중수소 (Organically Bound Tritium, OBT)와 <sup>14</sup>C의 농도를 측정하여 발전소 운영결과와 비교하여 그 특성과 관련 경향성을 분석하였으며, 또한 이를 이용한 환경방사능평가의 가능성을 조사하였다.

# Ⅱ. <sup>3</sup>H와 <sup>14</sup>C의 특성과 거동

## 1. <sup>3</sup>H의 특성 및 생성

### 1) <sup>3</sup>H의 특성

삼중수소(tritium, <sup>3</sup>H, T)는 수소(H)의 방사성 동위원소로서 낮은 에너지의 β선을 방 출한다. β선 방출하는 대부분의 방사성 핵종은 β붕괴시 생성핵이 여기 에너지준위 (excited energy level)로 변환되므로 감마선을 동시에 방출한다. 그러나 생성핵이 기저 에너지준위 (ground energy level)로 변환되어 감마선을 방출하지 않는 β붕괴 방사성 핵종을 순β선 방출 핵종이라 한다. 삼중수소는 β붕괴를 하여 헬륨원자로 변환되는 순β 선 방출 핵종이며 그 붕괴형식은 그림1과 같다. 방출되는 β선의 평균에너지 5.7 keV이 며 최대 β선 에너지는 18.6 keV이고 반감기는 12.35년이다. 삼중수소는 방출하는 β선의 에너지가 낮으므로 공기 중에서 최대 투과거리 (maximum track length)는 5 mm이고 물 속에서는 6.0 μm이다. 삼중수소의 방사능을 표기하는 단위로는 Ci, dpm, TU(Tritium Unit), Bq 등이 주로 쓰이며, 여기서 1 TU는 10<sup>18</sup>개의 H 원자 중에 1개의 <sup>3</sup>H 원자가 존재할 때의 방사능 표기 단위이다<sup>3</sup>.



<그림 1> 삼중수소의 붕괴형식

자연에 존재하는 삼중수소의 형태는 기체 상태의 HT (또는 <sup>1</sup>H<sup>3</sup>H), T<sub>2</sub> (또는 <sup>3</sup>H<sup>3</sup>H) 등과 물 상태의 HTO, T<sub>2</sub>O 등, 메탄(methane) 형태의 CH<sub>3</sub>T, C<sub>2</sub>H<sub>2</sub>T<sub>2</sub>, CHT<sub>3</sub>, CT<sub>4</sub> 등이 있다. 그러나 대부분의 삼중수소는 산소와 반응하여 HTO 형태로 변환되어 자연계에서 이동한다. 생물체 내에 존재하는 삼중수소는 조직자유수 삼중수소 (Tissue Free Water Tritium, TFWT)와 조직결합삼중수소(Organically Bound Tritium, OBT)로 구분된다. TFWT는 HTO 형태로서 생물체 내에서 물(H<sub>2</sub>O)과 동일하게 생물체 내를 자유롭게 빨리 이동한다. 그러나 생물체 내에 들어와 조직을 구성하고 있는 탄소나 질소, 산소 등과 결합된 삼중수소를 OBT라 한다. 이들 중 질소, 산소 등과 결합된 삼중수소는 동 위원소 교환 작용에 의해 쉽게 치환이 되지만 탄소와 결합된 삼중수소는 물질대사 과 정을 통해서만 결합 및 치환이 일어난다. 특히 식물체에서는 흡수 또는 광합성 작용을 통해 들어온 삼중수소(HTO)의 일부가 조직을 구성하는 탄소와 직접 결합하거나 질 소, 산소 등과 결합되어 있던 수소와 교환되어 조직에 결합된다.

#### 2) 삼중수소의 생성

삼중수소의 자연생성은 대기권에 존재하는 질소, 산소, 물 등과 우주선 중의 빠른 중 성자와의 핵반응에 의한 것이다. 대기 중의 삼중수소 생성식은 다음과 같다.

$${}^{14}N + {}^{1}n = {}^{3}H + {}^{12}C$$
$${}^{16}O + {}^{1}n = {}^{3}H + {}^{14}O$$
$${}^{2}H + {}^{1}n = {}^{3}H + \gamma$$

이와 같은 반응으로 성층권이나 대류권에서 생성된 삼중수소는 산화나 교환반응을 통해 HTO나 T<sub>2</sub>O의 형태의 비나 눈 등으로서 지표면에 떨어진다.

삼중수소의 인공생성은 대기권 핵폭발실험 및 원자력 발전과 핵연료 재처리과정, 핵 융합 등에 의해 생성된다. 대기권 핵폭발실험에서는 핵분열 반응시 생성되는 중성자가 질소와 산소와 핵반응을 일으켜 삼중수소를 생성하며 1952년 수소폭탄 실험 이후 대기 권에서의 삼중 수소량이 비약적으로 증가하였다.

원자력 발전에서의 삼중수소는 주로 핵분열 반응시 생성된 중성자와 감속재와의 충 돌반응과 ternary fission 등에 의해 생기며 원자로의 형태에 따른 년간 MW당 삼중수 소 생성량을 표 1에 나타내었다. 중수형 원자로 (HWR)에서는 천연우라늄을 핵연료로 사용하고 감속재는 중수(<sup>2</sup>H<sub>2</sub>O)를 사용하므로 생성되는 삼중수소의 양은 표 1에서와 같 이 다른 형태의 원자로에 비해 5배 이상 큰 것으로 알려져 있다.

원자로 형태	<sup>3</sup> H-생성량 (Ci/MW/y)	
BWR (Boiling-Water Reactor)	20	
PWR (Pressurized-Water Reactor)	19	
HWR (Heavy-Water Reactor)	172	
MAGNOX (MAGNOX Reactor)	26	
AGR (Advanced Gas-cooled Reactor)	18	
HTR (High-Temperature Reactor)	15	
FBR (sodium-cooled Fast Breeder Reactor)	32	

<표 1> 원자로의 형태에 따른 삼중수소 생성량

# 2. 방사성탄소(<sup>14</sup>C)의 물리적 특성

원자번호가 6인 C에는 질량수가 각각 10, 11, 12, 13, 14, 15인 6개의 동위원소가 있 다. 이중 <sup>12</sup>C와 <sup>13</sup>C는 안정동위원소로 자연존재 비율이 각각 98.892 %, 1.108 %이다. 그리고 <sup>10</sup>C, <sup>11</sup>C, <sup>15</sup>C는 반감기가 각각 19.1 s, 20.42 m, 2.4 s인 방사성동위원소이다<sup>4)</sup>.

<sup>14</sup>C는 1930년대에 핵반응을 통하여 존재의 가능성이 추측되었으며, 1936 ~ 1938년에 M. D. Kamen이 <sup>14</sup>N(n,p)<sup>14</sup>C 핵반응연구를 통해 <sup>14</sup>C의 존재를 확인하였다<sup>7, 15, 16, 17)</sup>. <sup>14</sup>C 는 <sup>14</sup>N으로 붕괴할 때 최대에너지가 0.156 MeV (평균에너지 0.045 MeV)인 β입자를 방 출하며, 반감기는 5730년이다<sup>9)</sup>.

## 1)<sup>14</sup>C의 자연생성

자연에서 생성되는 <sup>14</sup>C는 <sup>14</sup>N이 성층권에서 우주선과 상호 작용하여 중성자를 포획 함으로서 생성될 수 있는데 그 대표적인 핵반응은 다음과 같다.

$$^{14}N + n \rightarrow {}^{14}C + {}^{1}H$$

우주선에 의한 <sup>14</sup>C 생성율은 우주선의 흐름과 에너지의 변화에 관계된다. 우주선에 의한 2차 중성자와 <sup>14</sup>C의 자연 생성율은 고도에 따라 증가하고 120 - 75 mbar 사이의

압력고도에서 최대가 된다. 우주선과 대기층 사이에 일어나는 핵반응은 주로 <sup>14</sup>N(n,p)<sup>14</sup>C이며, 이 외에도 <sup>14</sup>N(n,<sup>3</sup>H)<sup>12</sup>C와 <sup>16</sup>O(n,v)<sup>17</sup>O 등이 있으며 반응율은 각각 1 % 와 1 ‰이므로 <sup>14</sup>C의 생성량은 거의 우주선 중성자의 총량과 같다. 지구표면 근처에서 의 평균 중성자 생성율은 ~2.2 neutrons/cm<sup>2</sup>·s이며<sup>4)</sup>, 지구의 총 표면적이 ~5.1×10<sup>18</sup> cm<sup>2</sup>이므로 <sup>14</sup>C의 생성율은 ~11.2×10<sup>18</sup> 개/s이다. 또한 <sup>14</sup>C의 붕괴율은 1.6×10<sup>11</sup> 회/g· s이며, <sup>14</sup>C의 생성과 붕괴가 평형을 이루었을 때 지구상 의 <sup>14</sup>C총량은 약 70 t(약 300 MCi)<sup>11, 12)</sup>이다. 생성된 <sup>14</sup>C는 원자상태로 존재하는 시간이 길지 못하며 짧은 시간 내에 <sup>14</sup>CO<sub>2</sub>로 산화된다. <sup>14</sup>CO<sub>2</sub>는 <sup>12</sup>CO<sub>2</sub>와 화학적 성질이 같으며 생성 후 빠른 시간 내에 대 기 CO<sub>2</sub>에 혼합되어 자연계 탄소의 순환활동에 참여한다.

#### 2) 인공생성

<sup>14</sup>C의 인공생성은 두 가지로 분류할 수 있다. 하나는 1950 - 1960년대 사이 대기권 핵실험에 의해 생성된 <sup>14</sup>C이다. 대기권 핵실험에 의해 대기 이산화탄소 중 <sup>14</sup>C의 농도 가 대폭적으로 증가하였는데 이것을 원자폭탄효과(Atom Bomb Effect)<sup>18)</sup>라 한다. 또 하나의 생성원인은 원자력발전소가동에 의한 <sup>14</sup>C의 방출이다. <sup>14</sup>C 생성율은 각 원자로 형별로 살펴보면 가압 중수로가 경수로에 비해 약 30배가 넘는 것으로 보고되고 있다. 특히 중수형 원자로에서 환형 기체로 질소가스를 사용하고 적절한 제거설비가 없는 경 우 생성량의 최대 50 % 정도는 굴뚝을 통해 대기 중으로 방출되는 것으로 추정하고 있다. 초기 CANDU형 중수로(Canadian Deuterium-Uranium Pressurized Heavy Water Reactor)는 환형 기체로 질소를 사용하였으나 1970년대에 대부분 이산화탄소로 대체되었다. 표2와 같이 환형 기체와 원자로 구조물에 함유된 미량의 질소, 감속재인 중수 중에 함유된 <sup>17</sup>O의 중성자 방사화에 의해 상당량의 <sup>14</sup>C 이 생성되고 있다. 표 3은 CANDU-600형 원자로의 계통별 <sup>14</sup>C 생성, 제거 및 방출율을 보여주고 있다.

rocator	$^{14}$ C production rates (Ci/GW · yr)				
reactor	coolant	other systems			
CANDU6 (600 MWe)	10	moderator $D_2O$ $CO_2$ annulus system	730	26	
CANDU (750 MWe)	13	moderator D <sub>2</sub> O - with CO <sub>2</sub> annulus system - with N <sub>2</sub> annulus system	547 0.7 650	17	
BWR	4.7	cladding & structural materials	43.3-60.4	17.6	
LWR	5.0	cladding & structural materials	30.5-41.6	18.8	
LMFBR	0	cladding & structural materials	12.8	6.3	
HTGR	0	cladding & structural materials	<190	12	

#### <표 2> 각종 원자로에서의 <sup>14</sup>C 생성율

#### <표 3> CANDU-600형(600 MW)의 계통별

<sup>14</sup>C 생성, 제거 및 방출율

발생원	생성율(%)	방출율(%)	제거율(%)
환형 기체	0.13	0.13	0.00
감속재	95.20	3.77	91.43
1차열전달	1.30	0.00	1.30
핵연료	3.37	0.00	0.00

# 3. <sup>14</sup>C의 대기순환

<sup>14</sup>C는 고공 대기 중에서 주로 생성되며 <sup>14</sup>C의 자연생성의 유일한 근원이다. 생성된 <sup>14</sup>C는 원자형태로 존재하는 시간이 굉장히 짧으며 자체의 운동에너지 때문에 짧은 시 간 내에 <sup>14</sup>CO<sub>2</sub>로 산화된다. <sup>14</sup>CO<sub>2</sub>는 <sup>12</sup>CO<sub>2</sub>와 화학성질이 완전히 동일하며 <sup>14</sup>CO<sub>2</sub>로 산 화된 후 짧은 시간 내에 대기 CO<sub>2</sub>속에 혼합되어 자연계 탄소의 순환 및 교환에 참여 한다. 대기상층대류권에서 CO<sub>2</sub>는 아주 빨리 혼합되며 등온층과 대류층 사이에서도 수직혼 합운동이 일어난다. 남반구와 북반구의 기류혼합은 아주 신속하며 북반구 대기핵실험 에서 생성된 <sup>14</sup>C는 얼마 지나지 않아 남반구에서 검출될 수 있으며 1 - 2년 후 균일하 게 혼합된다<sup>13)</sup>. 식물은 광합성작용을 통하여 대기중의 CO<sub>2</sub>를 섭취하는데 생물계에서의 탄소체류시간은 약 10 - 20년으로 추정된다<sup>6)</sup>. 그림 1은 <sup>14</sup>C의 생물권 순환도 이다<sup>5)</sup>. 식 물은 광합성작용을 통하여 대기 중의 CO<sub>2</sub>를 흡수하고 흡수된 탄소는 생물조직을 구성 하며 동물은 식물을 섭취하여 생존하기 때문에 동식물조직은 직접 혹은 간접적으로 대 기 중의 CO<sub>2</sub>를 섭취하여 <sup>14</sup>C를 포함하고 있다. 동물의 배설물, 동식물의 유해는 표층 토양 중에 묻히므로 토양도 <sup>14</sup>C를 함유하고 있으며 동물호흡, 식물체유해의 분해는 대 기 중으로 다시 <sup>14</sup>CO<sub>2</sub>를 방출한다.

지구 표면은 대부분 해양으로 덮여있으며 해수 중에는 대량의 CO<sub>3</sub>, HCO<sub>3</sub>과 같은 무기탄소 원자를 함유하고 있다. 대기와 해양 표면이 접촉하면서 대기 CO<sub>2</sub>가 대량으로 해양중의 탄소물질과 교환반응을 일으켜 해수 중에 <sup>14</sup>C가 침투된다. 대기 생물계, 해양 은 대량의 탄소를 함유하고 있으며 상호 교환, 순환한다.



<그림 2> 탄소의 대기순환도

Ⅲ. 실험

#### 1. 시료채취

월성원전 1호기에서 남서(SW) 방향 850 m 지점(동경 129° 28'10", 북위 35° 42' 20")의 소나무를 1 m 간격으로 3등분 절단하여 채취하였다. 채취한 소나무는 나이테 를 구분하여 시료를 채취할 수 있도록 1 cm 두께로 수평면으로 절단하고, 나이테별로 시료를 분리하여 동일한 해에 성장한 나이테의 일정량 이상의 시료를 얻었다. 사진 1 은 채취한 소나무를 수평면으로 절단한 모습이다.



<사진1> 채취한 소나무 시료 나이테 절단면



<사진 2> 채취한 소나무 시료의 나이테



<사진3> 소나무 시료를 연도별로 나이테를 분리하는 모습



<사진4>소나무 나이테 시료 중 불필요한 옹이를 제거하는 모습

## 2. a-cellulose 추출

채취한 소나무의 나이테는 아염소산 나트륨 (sodium chlorite, NaClO<sub>2</sub>) 용액에 넣고 60 ℃로 가열하여 나이테를 부드럽게 만든 후 바깥쪽 나이테로부터 안쪽으로 21년에 해당하는 나이테를 나이테 별로 약 300 g씩 잘라 내었다. 잘라낸 나이테는 약 0.5 mm 크기로 분쇄한 후 에탄올 2 L에 이틀동안 담아 두어 소나무 나이테 속의 송진을 제거 하였다. 다음으로 증류수 2 L에 아 염소산 나트륨 120 g과 초산(acetic acid) 5 ml를 첨가한 용액에 나이테를 옮겨 담은 후 6시간 동안 끓였다. 아염소산 나트륨 용액에 넣 어 끓이는 과정을 4회 이상 반복하여 소나무 나이테 속의 목질소(lignin) 등을 완전히 제거하였다. 17.5 % 수산화나트륨 (NaOH) 용액에서 1시간 동안 끓여 cellulose 이외의 불순물을 제거한 후 증류수로 씻어서 pH가 중성이 되도록 하였다. 이렇게 얻어낸 흰색 침전물을 건조하여 순수한 cellulose를 회수하였다<sup>1)</sup>. 이러한 화학전처리 과정을 통해 얻 어낸 순수한 cellulose의 회수율은 19 ~ 26 %이었다.



<사진 5> a-cellulose의 확대도(100배)



<사진 6> a-cellulose의 확대도(1000배)

## 3. <sup>3</sup>H와 <sup>14</sup>C의 전처리

1) <sup>3</sup>H의 전처리

소나무 나이테 중의 OBT 방사능 농도를 측정하기 위하여 건조한 a-cellulose를 동 결건조기(본듸로 FD5508, 일신)로 잔여 수분을 완전히 제거한 후 그림 5와 같은 고압 연소기(Parr 1121, Parr Instrument Co.)로 300 psi의 산소분위기에서 연소하여 OBT를 물 형태로 포집하였다. 포집한 수분으로부터 얻은 a-cellulose의 수분 함유율은 0.36~ 0.44 L/kg-dry이었다. 포집한 결합수에 탈염처리 및 유기물 제거를 위하여 KMnO4와 Na<sub>2</sub>O<sub>2</sub>를 적당량 첨가한 후 증류하여 얻은 3 cc의 증류액을 20 cc 용량의 테프론 바이 알 (teflon-coated plastic vial)에 담아 17 cc의 액체섬광체(HiSafe 3, PerkinElmer, Inc.)와 혼합하여 계측용 시료를 제조하였다.

#### 2) <sup>14</sup>C의 전처리

<sup>14</sup>C 전처리 장치는 CO<sub>2</sub> 1차 포집장치, CO<sub>2</sub> 2차 포집장치로 구성하였다. CO<sub>2</sub> 1차 포 집장치는 고압연소장치(Parr, Model 1121), 점화장치, CO<sub>2</sub> 1및 2차 포집병으로 구성되 었으며 구성도는 그림 3과 같다. 고압연소장치는 부피가 5.5 L이며 최대 허용압력이 3000 psi이다. 고압연소장치에 주입하는 연소기체는 순도가 99.9 %의 산소를 사용하였 으며 CO<sub>2</sub> 포집 용액으로는 물과 혼합비가 1 : 1인 특급 NH4OH 용액을 사용하였다. 고압연소장치에 사용할 수 있는 시료는 유기물의 함량이 10 % 이상인 생체시료와 토 양시료이며, 시료는 냉동 건조 후 압착하여 직경 10 mm의 펠렛(pellet) 형태로 만들어 사용하였다. 고압연소장치의 내부 구조도는 그림 5와 같다. CO<sub>2</sub> 2차 포집장치는 그림 4와 같이 유량계, 등근 플라스크, 분액깔때기, 냉각기, 수분흡수장치, hot plate 및 CO<sub>2</sub> 흡수 바이알로 구성하였으며 본 실험에는 CO<sub>2</sub>의 생성(탄산칼슘+질산)에 특급 질산을 사용하였다.



<그림 3> 고압연소 및 CO2 1차 포집장치의 구성도



<그림 4> CO₂ 2차 포집장치 구성도



<그림 5> 고압연소장치 내부구조도

## 4. 액체섬광계수기를 이용한 <sup>3</sup>H와 <sup>14</sup>C의 방사능 측정

#### 1) 액체섬광계수기의 원리

유기 섬광체 (organic scintillator)의 섬광과정(scintillation mechanism)은 단일 분자 의 에너지 준위 사이의 전이(transition)에 의해서 생긴다. 이것은 분자의 종류 (molecular species)에 따라 결정되기 때문에 그 물리적인 형태와는 무관하며, 유기 섬 광체의 섬광과정은 그림 6과 같다.

섬광체에 에너지가 흡수되면 기저상태(ground electronic state)의 분자는 들뜸 상태 (excited electronic state)로 여기되며(excited) 그림 6에 나타낸 바와 같이 내부전환 (internal conversion), 섬광방출(fluorescence), 계간교차(intersystem crossing), 인광방 출(phosphorescence) 과정들을 거쳐 기저상태로 돌아온다. 내부전환은 여기상태의 분자 가 섬광방출을 동반하지 않고 최저 여기상태나 기저상태로 전자천이가 일어나는 현상 이다. T<sub>1</sub>에서 기저상태로 전자천이가 일어날 때 방출되는 인광은 T<sub>1</sub>상태(Triplet State) 가 S<sub>1</sub>상태(Singlet State)보다 에너지 준위가 낮기 때문에 섬광에 비해 더 긴 파장의 빛을 방출하고 전자천이 시간이 더 길다. 따라서 액체섬광측정에서는 이상의 과정들 중에 전자천이 즉시 일어나는 섬광 (prompt fluorescence)만을 신호로 취해 계측에 이 용한다<sup>10)</sup>. 본 실험에서는 삼중수소의 방사능 계측을 위해 PerkinElmer사에서 제작된 액체 섬광체인 HiSafe 3를 이용하였다.



<그림 6> 유기섬광체의 섬광과정

본 실험에서는 <sup>3</sup>H와 <sup>14</sup>C의 방사능농도 측정을 위하여 0.5 cpm까지 계측이 가능한 극 저준위 액체섬광계수기(ultra low level liquid scintillation counter)인 Quantulus 1220 (PerkinElmer, Inc.)을 사용하였으며, 그 장치의 개략도는 그림 7과 같다. 장치는 우주 선과 외부로부터 유입될 수 있는 감마선에 의한 영향 등을 줄이기 위해 납을 주성분으 로 한 수동 차폐체 (passive shield)와 광물유(mineral oil) 및 섬광체를 섞은 능동 차폐 체 (active shield)를 이용하여 이중으로 차폐되어 있다. 수동 차폐체는 시료가 측정되 는 위치 윗부분의 두께가 20 cm이며 전체무게가 630 kg에 달하는 비대칭형태로 구성 되어 있고, 능동 차폐체는 주계수기(beta detector)를 원통형으로 감싸고 있어서 외부로 부터의 우주선 등의 입사시 주계수기 주위의 차폐체 외부에 설치되어 있는 가드계수기 (guard detector)와 주계수기에 의해 동시 계측되고 이 때 가드계수기로부터의 신호를 주계수기 신호의 ADC(Analogue to Digital Convertor)에 inhibit 신호로 주어 주계수기 의 신호로부터 감하게 만들어 기저(background) 계수를 줄일 수 있도록 하였다.



<그림 7> 섬광검출기의 개략도

## 2) <sup>3</sup>H의 방사능 측정

제조한 시료는 화학 형광 (chemiluminescence)에 의한 유사 계수 (similar counting) 를 줄이기 위해 극저준위 액체섬광계수기 (Quantulus 1220, PerkinElmer, Inc.) 안에 넣 고 24시간 방치한 후 기저(background) 시료와 표준(standard) 시료와 함께 각각 30분, 60분, 10분씩 10회 반복하여 300분, 600분, 100분간 계측하였다. 동일한 측정시간이라면 장시간 1회 측정하는 것보다는 여러 회 반복 측정이 바람직하며, 측정치 중에서 이상 치는 제외한다. 3) <sup>14</sup>C의 방사능 측정

포집하여 얻은 시료는 기저 시료와 함께 극저준위 액체섬광계수기로 각각 30분, 60 분씩 20회 반복하여 계측하여 각 계측치들에서 2.250를 벗어나는 계측치는 제외하였다.

#### 5. 방사능 농도의 분석

#### 1) ko검정법

일련의 측정치  $N_1$ ,  $N_2$ ,  $N_3$ , …  $N_i$  가 정규분포를 가질 때  $k\sigma$  검정법에서 k는 다음 과 같이 정의된다.

$$k = \frac{x - \mu}{\sigma} \tag{1}$$

여기서 x는 정규분포함수의 변수치, μ는 평균치, σ는 표준편차이다. 이 때 i회 측정한 결과치에 대한 평균값이 n이면 표준편차 σ는

$$\sigma = \sqrt{\frac{(\overline{n} - N_1)^2 + (\overline{n} - N_2)^2 + \dots + (\overline{n} - N_i)^2}{i}}$$
(2)

으로 주어지며  $n - k\sigma \langle N_i \langle n + k\sigma 9$  범위를 벗어나는 측정치는 이상치로 간주하여 제 외시킨다. k값에 따른 측정치의 신뢰도는 표 4에서와 같이 주어지며 본 실험에서 k는 1.64로 정하여 측정치가 1.64  $\sigma$  내에 있을 확률 즉, 측정치의 신뢰도는 90 %이었다<sup>14</sup>.

k	1.00	1.64	1.96	2.00	3.00
신뢰도	68.30 %	90.00 %	95.00 %	95.40 %	99.74 %

<표 4> ko검정법에서의 k값에 따른 측정치의 신뢰도

#### 2) 방사능 농도 계산

미지(unknown) 시료에 대한 방사능농도를 측정하기 위하여 미지 시료와 기저 시료 를 각각 *t*분씩 *m*회 측정하고, 미지 시료 측정치 중 이상치가 *k*개, 기저 시료 이상치 가 *j*개일 경우 이상치를 제외한 각각의 측정치는

측정 시료의 측정치 : 
$$n_{s1}$$
,  $n_{s2}$ ,  $n_{s3}$  ……  $n_{s(m-k)}$  (3)

으로 주어진다. 이 때 미지 시료와 기저 시료의 계수율 a [cpm]와 b [cpm]는

$$a = \frac{n_{s1} + n_{s2} + n_{s3} + n_{s4} + \dots + n_{s(m-k)}}{t(m-k)}$$
(5)

$$b = \frac{n_{b1} + n_{b2} + n_{b3} + n_{b4} + \dots + n_{b(m-j)}}{t(m-j)}$$
(6)

이며, 미지 시료의 순계수율 c [cpm]는

$$c = (a - b) \pm \sigma_c \tag{7}$$

이다. 여기서 oc는 순계수율의 표준편차는

$$\sigma_c = \sqrt{\frac{a}{t(m-k)} + \frac{b}{t(m-j)}} \tag{8}$$

로 나타내어진다. 따라서 미지 시료의  $^{14}$ C와 미지 물시료, TFWT시료 또는 OBT시료 의  $^{3}$ H의 방사능 농도 A [Bq/gC]와 A [Bq/L], A [Bq/kg-fresh]는

$$A = \frac{c}{\eta \times V \times 60} \quad [Bq/gC] \tag{9}$$

$$A = \frac{c}{\eta \times V \times 60} \quad [Bq/L]$$

$$A = \frac{c \times \rho \times \delta}{\eta \times V \times 60} \quad [Bq/kg - \text{fresh}]$$

$$A = \frac{c \times \rho \times \chi \times \mu}{\eta \times V \times 60} \quad [Bq/kg - \text{fresh}]$$

이며, 여기서 η는 계측효율, V는 시료량 [g] 또는 시료량 [L], ρ는 비중, δ는 자유수 함유율 [L/kg-fresh], χ는 건분율 [kg-dry/kg-fresh], μ는 결합수 함유율 [L/kg-dry]이 다. 그리고 최소검출방사능(Minimum Detectable Activity) *MDA* [Bq/L] 또는 *MDA* [Bq/gC]는

$$MDA = \frac{k}{\eta \cdot V} \sqrt{(R_0/t_s)(1 + t_s/t_0)} e^{\lambda \cdot \Delta t}$$
(10)

로 주어지며, 여기서 R<sub>0</sub>는 백그라운드시료의 계수율 [cps], t<sub>0</sub>는 기저 시료의 총 계측 시간 [s], t<sub>s</sub>는 미지시료의 총 계측시간 [s], Δt는 시료채취부터 계측까지의 경과시간 [s]이다.

## Ⅳ. 결과 및 고찰

# 1. 나이테중의 <sup>3</sup>H 방사능농도

소나무 나이테중의 <sup>3</sup>H 방사능 농도는 나이테로부터 추출한 a-cellulose ((C<sub>6</sub>H<sub>10</sub>O<sub>5</sub>)<sub>n</sub>) 를 구성하는 탄소에 결합되어 있던 수소의 동위원소인 OBT의 방사능 농도이며, 측정 결과를 표 5에 나타내었다. 그림 8에서 볼 수 있듯이 나이테 중의 OBT 방사능농도는 월성원전 상업가동 시작 시점인 1983년도 이전에는 연평균 42.1 Bq/L로 나타났으며 상 업가동 시작 후 서서히 증가하다가 1989년에 급격히 증가하여 1997년도에는 393.4 Bq/L까지 증가였다가 감소하여 261.2 Bq/L까지 낮아지는 경향으로 나타났다.

연도	OBT방사능농도	C-14방사능농도	d F	OBT방사능농도	C-14방사능농도
	(Bq/L)	(Bq/gC)	언도	(Bq/L)	(Bq/gC)
2000	261.2±5.6	0.576±0.008	1989	198.4±6.1	$0.441 \pm 0.007$
1999	274.8±5.9	0.650±0.008	1988	114.6±5.0	0.353±0.006
1998	310.7±6.4	0.596±0.008	1987	76.7±4.8	0.334±0.006
1997	388.4±6.9	0.641±0.008	1986	66.8±4.6	0.320±0.006
1996	393.4±7.6	0.673±0.009	1985	76.5±4.9	0.331±0.006
1995	361.1±7.5	0.633±0.008	1984	51.1±4.7	$0.314 \pm 0.006$
1994	349.8±7.6	0.628±0.008	1983	34.9±4.6	0.295±0.008
1993	320.0±7.6	0.604±0.008	1982	45.8±5.0	$0.297 \pm 0.006$
1992	264.1±7.2	0.552±0.008	1981	43.5±5.2	$0.297 \pm 0.006$
1991	264.0±7.1	0.519±0.007	1980	37.1±5.4	0.297±0.006
1990	222.4±5.6	$0.468 \pm 0.007$		·	·

<표 5> 나이테중의 OBT와 C-14의 방사능농도



<그림 8> 나이테중의 OBT방사능농도의 연도별 변화

# 2. 나이테중의 <sup>3</sup>H 방사능농도와 <sup>3</sup>H 방출량 사이의 상관관계

본 실험에서는 나이테 중의 <sup>3</sup>H 방사능농도와 월성원전 의 <sup>3</sup>H 방출량 사이의 상관관 계를 조사하였으며, 그 결과를 그림 9에 나타내었다. 그림으로부터 알 수 있듯이 표본 상관계수 R은 0.77로서 그다지 높은 값을 나타내지 않았다. 이것은 <sup>3</sup>H 방출량 외에도 다른 인자들이 나이테중의 <sup>3</sup>H 방사능농도에 영향을 끼친다는 것을 뜻한다.

<sup>3</sup>H는 stack에서 대부분 HTO의 형태로 대기 중에 방출되며, washing-out 과정을 거쳐서 토양에 흡수된 후, 뿌리흡수를 통하여 소나무에 직접 흡수되거나, 기공을 통한 동위체교환반응에 의해 흡수되는데 이를 분류하면 아래와 같다. 소나무 나이테 속의 조직자유수 <sup>3</sup>H는 잎새기공을 통한 흡수, 잎표면에서의 동위체교환반응, 뿌리를 통한 수 분흡수 등에 의해 존재하며, 조직결합형 <sup>3</sup>H는 대부분 광합성작용과 같은 물질대사과정 에 의해 생성된다. 물질대사에 참여하는 수분은 조직자유수다. 주로 <sup>3</sup>H 방출량이 나 이테중의 <sup>3</sup>H 방사능농도에 영향을 끼치지만 기상조건(풍향빈도, 강우량 등)도 많은 영 향을 준다.



<그림 9> <sup>3</sup>H 방출량과 OBT 방사능농도의 상관관계

그림 10에서는 나이테 중의 <sup>3</sup>H 방사능농도와 월성원전의 <sup>3</sup>H 방출량 사이의 시간별 (연간) 변화도를 나타내었다. 그림으로부터 알 수 있듯이 <sup>3</sup>H 방사능농도와 <sup>3</sup>H 방출량 은 전체적인 변화경향이 비슷하지만 국부적으로는 차이점을 드러냈다. 그림 10에서 볼 수 있듯이 1995, 1996년에는 <sup>3</sup>H의 방출량이 감소되었음에도 불구하고 <sup>3</sup>H 방사능농도 는 증가하는 경향을 나타내었다. 그림 11로부터 알 수 있듯이 1995, 1996년의 강우량은 매우 적었다. 그러나 반면에 1995, 1996년 2년간 NE방향의 풍향빈도는 평균 6.35 %로 서 평균 1%대(1995년 이전)의 풍향빈도보다 훨씬 높았다(그림12). 즉 적은 방출량과 적은 강우량에 비해 높은 풍향빈도에 의하여 나이테중의 <sup>3</sup>H 방사능농도가 증가되었 다고 판단된다. 1986-1988년 3년간 <sup>3</sup>H 방출량은 높지만 <sup>3</sup>H 방사능농도는 낮은 경향을 나타냈는데 그 이유는 다음과 같다고 판단된다. 1986년부터 1988년까지 3년간 연 평균 강우량은 1072 mm로 21년 연평균 강우량 1271 mm보다 조금 적었다. 즉 높은 방출량, 평균 강우량에도 불구하고 <sup>3</sup>H 방사능농도는 낮게 나타난 것은 3년간 NE방향의 풍향 빈도가 매우 낮았기 때문이라 추리된다.



<그림 10> <sup>3</sup>H 방출량과 OBT 방사능농도의 변화경향변화도



<그림 **11**> 연간 강우량



<그림 12>. 연도별 풍향빈도

# 3. 나이테중의 <sup>14</sup>C 방사능농도

나이테중의 <sup>14</sup>C의 방사능농도 측정결과는 표 5에 OBT 방사능농도와 함께 나타내었 으며, 그림 13에서와 같이 1981년도에 0.297 Bq/gC로 측정되었으며 이 값은 삼중수소 와 마찬가지로 서서히 증가하다가 1989년에 급격히 증가하여 1997년에는 0.678 Bq/gC 까지 증가하였다가 감소하여 0.576 Bq/gC까지 낮아지는 경향성을 보였다. <sup>14</sup>C는 stack 에서 주로 <sup>14</sup>CO<sub>2</sub>의 형태로 방출되므로 풍향빈도가 나이테중의 <sup>14</sup>C 방사능농도에 영향 을 끼친다. 1998년 이전의 <sup>14</sup>C 방출량 통계자료는 알려져 있지 않으나, 그림 13에서 보 여주는 바와 같이 1998년부터 2000년까지 나이테중의 <sup>14</sup>C 방사능농도와 실제 방출량과 관계변화경향은 유사한 것으로 판명되었다.



<그림 13> 나이테중의 <sup>14</sup>C 방사능농도 연도별 변화

# 4. 나이테 중의 <sup>3</sup>H와 <sup>14</sup>C방사능농도사이의 상관관계

본 실험에서는 또한 소나무 나이테 중의 <sup>3</sup>H와 <sup>14</sup>C방사능농도사이의 상관관계를 조 사하였으며, 그 결과를 그림 14, 15에 나타내었다. 그림 14로부터 알 수 있듯이 나이테 중의 <sup>3</sup>H와 <sup>14</sup>C방사능농도의 변화경향은 매우 잘 일치하였다. 소나무 나이테 중의 <sup>3</sup>H 와 <sup>14</sup>C의 방사능 농도 상관관계는 그림 15에서와 같이 상관계수 R = 0.98로 아주 좋은 선형적인 상관관계를 보여 주었다. 이 결과로부터 소나무 나이테에 결합되어 있는 <sup>3</sup>H (OBT)의 방사능 농도를 측정함으로써 소나무 나이테의 <sup>14</sup>C의 농도 변화를 추정할 수 있으며 더 나아가 대기 중의 <sup>3</sup>H 뿐만 아니라 <sup>14</sup>C의 방사능농도 준위를 파악하는 기초 자료로 사용할 수 있는 가능성을 보여주었다.



<그림 14> 나이테 연대별 <sup>3</sup>H 및 <sup>14</sup>C의 방사능 농도 변화



<그림 15> 나이테 중의 <sup>3</sup>H와 <sup>14</sup>C의 방사능 농도 상관관계

#### V. 결론

월성원전 주변의 과거 대기 중의 <sup>3</sup>H와 <sup>14</sup>C의 방사능 농도 준위를 파악하기 위하여 원전 1호기 원자로를 중심으로 남서 방향으로 850 m 떨어진 지점의 소나무를 채취하 여 나이테를 1980년도부터 2000년도까지 분리하여 21년동안 연도별로 <sup>3</sup>H와 <sup>14</sup>C의 방사 능 농도를 측정 및 분석하였다. 채취한 소나무에서 화학적전처리를 거쳐 α-cellulose를 추출하였으며, 고압연소와 포집장치를 이용하여 α-cellulose속의 OBT와 <sup>14</sup>C를 포집하 였다. OBT와 <sup>14</sup>C의 β선 측정은 저준위 액체섬광계수기(Liquid Scintillation Counter, Quantulus 1220)를 이용하였다.

소나무 나이테 a-cellulose속의 OBT 의 방사능농도 범위는 34.9-393.4 Bq/L였으며, 월성원전 상업가동 전인 1980부터 1982년까지의 평균 방사능농도는 42.1 Bq/L이었다. OBT 방사능농도는 상업가동 시작 후 서서히 증가하다가 1989년에 급격히 증가하여 1997년에 최대치를 나타낸 다음 감소하는 경향을 나타내었다.

또한 본 실험에서는 나이테 중의 <sup>3</sup>H 방사능농도와 방출량 사이의 상관관계를 조사 하였는데, 표본 상관관계수 R은 0.77로서 그다지 높지 않았다. 이것은 <sup>3</sup>H 방출량외에도 풍향빈도, 풍속, 강수량, 방출시점의 소나무성장환경 및 지표면에 떨어진 강수량의 흐 름과 흡수 등 다양한 인자들이 나이테중의 <sup>3</sup>H 방사능농도에 영향을 끼친다는 것을 뜻 한다.

소나무 나이테 a-cellulose속의 <sup>14</sup>C의 방사능농도의 범위는 0.297-0.678Bq/gC이었으 며, 상업가동전의 평균 농도는 0.297 Bq/gC로 측정되었으며, <sup>14</sup>C는 삼중수소와 마찬 가지로 서서히 증가하다가 1989년에 급격히 증가한 후 1996년에 최대치에 도달한 다음 감소하는 경향을 나타내었다. 이와 같이 가동되는 발전소와 가동년수가 증가함에도 불 구하고 환경 중으로 방출되는 <sup>3</sup>H와 <sup>14</sup>C의 방사능농도가 각각 '97년도와 '96년도를 시 점으로 감소하기 시작한 것은 원전 측에서 안전운전은 물론 주기적인 정기예방보수와 일상점검을 효율적으로 수행하였을 뿐만 아니라 다양한 <sup>3</sup>H와 <sup>14</sup>C 발생 저감계획을 수 립하여 성실히 수행해 나가고 있는 결과라고 판단하고 있으며 나이테중의 <sup>14</sup>C의 방사 능농도는 주로 방출량과 풍향빈도의 영향을 많이 받는다고 판단된다. 또한 본 실험에서는 소나무 나이테 a-cellulose속의 <sup>3</sup>H와 <sup>14</sup>C의 방사능농도 사이의 상관관계를 조사한바 <sup>3</sup>H와 <sup>14</sup>C의 방사능농도의 상호관계 변화경향은 매우 잘 일치하였 으며, 아주 높은 선형적인 상관관계(R=0.98)를 보여주었다.

본 실험을 통하여 소나무 나이테 a-cellulose속의 <sup>3</sup>H와 <sup>14</sup>C방사능농도를 측정함으로 서 과거 대기 중 <sup>3</sup>H와 <sup>14</sup>C의 방사능농도 준위를 파악하고 나아가서 원전으로부터의 방출량을 추정할 수 있는 가능성을 보여주었을 뿐만 아니라 원전 측에서 발표하는 각 종 환경방사능 관리자료를 신뢰케 하였다.

## 참고문헌

1) 김창규 외 4인, "소나무 나이테를 이용한 월성 주변 환경중 H-3 및 C-14의 과거
 농도 준위 추적", 대한방사선방어학회 추계학술발표회 논문집 (1998)

- 2) 朴相珍 외 2인, "木材組織과 識別", 鄕文社, 서울 (1987) 74-75.
- 3) 손기영, "동결건조법에 의한 TFWT의 농도계측 및 특성조사", 경북대학교 이학석 사학위논문 (1997) 3.
- 4) 蔡蓮珍: "中國考古學碳十四年代數据集", 科學出版社, 北京, 233 (1982).
- 5) 杉本敦子,和田英太郎, Radioisotopes, 366 (1992).
- 6) B. Bolin, Sci. Am. 125 (1970).
- 7) F. N. D. Kurie, Phys. Rev. 904 (1934).
- 8) Fritz Hans Schweingruber, "Tree Rings", D. Reidel Publishing Company, Dordrecht, Holland (1988) 99.
- 9) H. Godwin, Nature, 195 (1962).
- 10) Knoll., G. F., "Radiation Detection and Measurement", 3rd ed., John Wiley & Sons, Inc., New York (2000) 219–222.
- 11) P. E. Damon, J. C. Lerman and A. Long, Ann. Rev. Earth Planet. Sci. 94 (1978).
- 12) P. E. Damon, J. C. Lerman and A. Long, Ann. Rev. Earth Planet. Sci. 457 (1978).
- 13) R. Nydal, Geophys. Res. 3617 (1968).
- 14) Instrument Manual of 1220 Quantulus Ultra low level liquid scintillation spectrometer, EG&G (1995) Shield-1, 2.
- 15) S. D. Korff, Terr. Mag. 133 (1940).
- 16) S. Ruben and M. D. Kamen, Phys. Rev. 194 (1940).
- 17) S.Ruben and M. D. Kamen, Phys. Rev. 549 (1940).
- 18) T. A. Rafter and G. J. Fergusson, New Zealand J. of Sci. & Tech. 871 (1957).