第2章 気候変動

2.1 大気中温室効果ガス濃度の変動^{10,11}

- 大気中の二酸化炭素の濃度は、長期的に増加している。
- 大気中のメタンの濃度は、ほぼ横ばいだった 1999~2006 年を除き、長期的に増加傾向にある。
- 大気中の一酸化二窒素の濃度は、長期的に増加している。
- ハロカーボン類のうち、クロロフルオロカーボン類の大気中濃度は減少傾向にある一方で、 ハイドロフルオロカーボン類の大気中濃度は増加傾向にある。

気象庁では世界気象機関(WMO)/全球大気監視(GAW)計画に基づき、温室効果ガスの変動 を把握するため、世界の監視ネットワークの一翼として温室効果ガスの観測を行うとともに、温室 効果ガス世界資料センター(WDCGG)¹²を運営し、世界各国の温室効果ガスのデータを収集・管理 及び国内外へのデータの提供を行っている。WDCGGに報告されたデータをもとにした解析による と、地球温暖化に及ぼす影響の大きい代表的な温室効果ガスの世界平均濃度は引き続き増加してい る(表 2.1-1)。

気象庁では国内3地点(綾里(岩手県大船渡市)、南鳥島(東京都小笠原村)、与那国島(沖縄県 与那国町))において、地上付近の温室効果ガス濃度を観測している。また、海洋気象観測船によっ て、日本周辺海域及び北西太平洋における洋上大気及び海水中の二酸化炭素等の観測を実施してい る。さらに、2011年からは北西太平洋において航空機による上空の温室効果ガス観測を行っている (図 2.1-1)。

温室効果ガスの種類	大気中の濃度				前年から	参考数值
	工業化以前 (1750 年)	2020 年平均濃度	工業化以降 の増加率	前年との差	の増加率	寿命 (年)
二酸化炭素	約 278 ppm	413.2 ppm	+ 49 %	+2.5 ppm	+0.61 %	不定
メタン	約 729 ppb	1889 ppb	+159 %	+11 ppb	+0.59 %	11.8
一酸化二窒素	約 270 ppb	333.2 ppb	+ 23 %	+1.2 ppb	+0.36 %	109

表 2.1-1 代表的な温室効果ガスの世界平均濃度(2020年)¹³

¹⁰本節では、世界の温室効果ガス等の観測データの収集や解析に時間を要する項目については、2020年までの結果を掲載している。

¹¹ 気象庁ホームページでは、温室効果ガス等の監視成果を公表している。 <u>https://www.data.jma.go.jp/ghg/info_ghg.html</u> (大気中の温室効果ガス) <u>https://www.data.jma.go.jp/gmd/env/data/report/data/</u> (大気・海洋環境観測年報)

¹² WDCGG の詳細についてはホームページを参照のこと。<u>https://gaw.kishou.go.jp/jp/</u>

¹³ 2020 年平均濃度、前年との差及び前年からの増加率は WMO(2021)を、工業化以前の濃度及び寿命については IPCC(2021)を参照した。また、工業化以降の増加率については、工業化以前の濃度と 2020 年平均濃度の 差から算出した。なお、寿命は IPCC(2021)にある応答時間(一時的な濃度増加の影響が小さくなるまでの時間)を採用した。



図 2.1-1 気象庁における温室効果ガスの観測網

気象庁では、綾里、南鳥島及び与那国島の3地点で連 続観測を実施しているほか、2隻の海洋気象観測船(凌 風丸、啓風丸)により洋上大気及び海水中の、航空機 により上空の温室効果ガス観測を定期的に実施してい る。

2.1.1 世界と日本における二酸化炭素

(1) 世界における二酸化炭素濃度

大気中の二酸化炭素濃度は季節変動を伴いながら経年増加している(図 2.1-2 (a))。この経年増加は、化石燃料の消費、森林破壊等の土地利用変化といった人間活動により二酸化炭素が大気中に排出され、一部は陸上生物圏や海洋に吸収されるものの、残りが大気中に蓄積されることによってもたらされる。二酸化炭素の放出源が北半球に多く存在するため、相対的に北半球の中・高緯度帯で濃度が高く、南半球で低い(図 2.1-3)。また、季節変動は主に陸上生物圏の活動によるものであり、夏季に植物の光合成が活発化することで濃度が減少し、冬季には植物の呼吸や土壌有機物の分解活動が優勢となって濃度が上昇する。濃度が極大となるのは、北半球で 3~4 月頃、南半球で 9~10 月頃である。季節変動の振幅は北半球の中・高緯度ほど大きく、陸域の面積の少ない南半球では小さい(図 2.1-3)。そのため、世界平均濃度は北半球の季節変動を反映して 4 月頃に極大となる。WDCGGの解析によると 2020 年の地表付近の世界平均濃度は 413.2 ppm であり、前年からの増加量は 2.5 ppm であった(表 2.1-1)。この増加量は、最近 10 年間の平均年増加量(約 2.4 ppm)及び 1990 年代の平均年増加量(約 1.5 ppm)より大きい。



図 2.1-2 大気中の二酸化炭素の(a)世界平均 濃度と(b)濃度年増加量

温室効果ガス世界資料センター(WDCGG)が 収集した観測データから作成した大気中の二酸 化炭素の月別の世界平均濃度(青丸)と、季節 変動成分を除いた濃度(赤線)を示す(WMO, 2021)。濃度年増加量は、季節変動成分を除いた 月別値から、各月の増加量を1年あたりに換算 して求めている。算出方法はWMO(2009)に よる。解析に使用したデータの提供元はWMO (2022)に掲載されている。



図 2.1-3 緯度帯別の大気中の二酸化炭素 濃度の経年変化

WDCGG が収集した観測データから作成し た緯度帯別に平均した大気中の二酸化炭素 月平均濃度の経年変化を示す。算出方法は WMO (2009) による。解析に使用したデー タの提供元は WMO (2022) に掲載されて いる。

二酸化炭素濃度の年増加量は一定ではなく年々変動がみられる¹⁴(図 2.1-2 (b))。年増加量が大き くなる時期はエルニーニョ現象の発生時期におおむね対応しており、エルニーニョ現象がもたらす 熱帯域を中心とした高温と少雨により植物の呼吸や土壌有機物分解作用の強化及び光合成活動の抑 制が生じ、陸上生物圏から大気への二酸化炭素の正味放出が強まることが知られている(Keeling et al., 1995; Dettinger and Ghil, 1998)。図 2.1-4 は、人為起源排出量から大気中の増加量及び海洋 による吸収量を差し引く方法(Le Quéré et al., 2016)により推定した陸上生物圏による二酸化炭 素の正味の吸収量(炭素の重量に換算した年間吸収量)である。例えば 2015~2016年には、2014 年夏から 2016年春にかけて発生したエルニーニョ現象に呼応するように陸上生物圏による吸収量 が減少した(WMO, 2018b)。2015年及び 2016年の吸収量は、2019年までの 10年間の平均(26±12 億トン炭素)よりも小さい。同様に 1997~1998年や 2002~2003年に発生したエルニーニョ現象 に対応して陸上生物圏による吸収量が減少している。例外的に、1991~1992年はエルニーニョ現 象が発生したにも関わらず、陸上生物圏による正味の吸収量が大きかった。これは、1991年6月の ピナトゥボ火山の噴火が世界規模で異常低温をもたらし、土壌有機物の分解による放出が抑制され たためと考えられている(Keeling et al., 1996; Rayner et al., 1999)。





人為起源の排出量(化石燃料の消費、セメント生産(セメント中性化による吸収を含む)及び土地利用変化等による排出量(Friedlingstein et al., 2021)の合計)から、大気中濃度の増加による蓄積量(図2.1-2(b)を年平均したもの)と海洋による吸収量(気象庁が解析した海洋による吸収量(Iida et al., 2021; 2.12.1(2)節も参照)に河川からの流入を含む自然の炭素循環による6億トン炭素/年(IPCC, 2021)を考慮したもの)を差し引くことによって推定した。正の値が陸上生物圏による吸収を、負の値が放出を示す。エラーバーは、推定値の不確かさ(信頼区間 68%の範囲)である。桃色の背景色はエルニーニョ現象の発生期間、水色の背景色はラニーニャ現象の発生期間を表す。

¹⁴ 二酸化炭素濃度の年々変動とその要因については気象庁ホームページも参照のこと。 https://www.data.jma.go.jp/ghg/kanshi/tour/tour_a3.html

(2) 日本における二酸化炭素濃度

国内観測点における二酸化炭素濃度は、植物や土壌微生物の活動の影響による季節変動を繰り返 しながら増加し続けている(図 2.1-5 (a))。観測点の中で最も高緯度に位置する綾里では(図 2.1-1)、季節変動が最も大きくなっている。これは、北半球では、中高緯度域の陸上生物圏の活動の季 節変動が大きいことを反映して、高緯度ほど濃度の季節変動が大きくなる傾向があるためである。 また、与那国島と南島島はほぼ同じ緯度帯にあるものの与那国島の濃度が高く、季節変動の振幅も 大きい。これは、与那国島がアジア大陸に近く、秋から春にかけて人間活動や植物及び土壌微生物 の活動により二酸化炭素濃度が高くなった大陸の大気の影響を強く受けるためである。2021 年の 年平均濃度は、綾里で 419.5 ppm、南島島で 416.9 ppm、与那国島では 419.2 ppm となった (いず れも速報値)。前年からの増加量は 2.0~3.2 ppm/年であり、これは最近 10 年間の平均年増加量と 同程度である。新型コロナウイルス感染症(COVID-19) 拡大に伴う移動制限措置等により、2020 年の世界の化石燃料起源の二酸化炭素排出量は、2019 年と比較して約 5.4%減少したが、2021 年 は 2020 年と比較して約 4.9%増加すると予測されており(Friedlingstein et al., 2021)、大気中の 二酸化炭素濃度も依然として増加が続いている(トピックス I も参照)。

国内観測点においても二酸化炭素濃度の年増加量が大きくなる時期は主にエルニーニョ現象に対応している。最近では2014年夏~2016年春にかけて発生したエルニーニョ現象を追うように、二酸化炭素濃度が大きく増加した(図2.1-5(b))。



図2.1-5 綾里、南鳥島及び与那国島 における大気中の二酸化炭素の(a) 月平均濃度と(b)濃度年増加量の経 年変化 濃度年増加量は、季節変動成分を除 いた月別値から、各月の増加量を1 年あたりに換算して求めている。算 出方法はWMO(2009)による。

(3) 上空の二酸化炭素濃度

気象庁は防衛省の協力の下、2011 年から厚木航空基地(神奈川県綾瀬市)-南鳥島間の輸送機に おいて、北緯約 34~25 度の航路上で水平飛行中の上空約 6km 及び南鳥島に降下中の異なる高度¹⁵ で二酸化炭素濃度の観測を月に 1 回行っている (Tsuboi et al., 2013; Niwa et al., 2014)。

図 2-1.6 に、水平飛行時に採取した大気中の二酸化炭素濃度(黒点)及びその平均値(青点)、ま た、南鳥島の地上で観測した濃度の月平均値(赤点)を示す。図中の破線は青点及び赤点の時系列 データから、季節変動を取り除いた成分を示す。図が示すように、上空の二酸化炭素濃度は、地上 における観測値と同様に年々増加している。ただし、破線が示すように、平均的には上空の濃度が 地上の濃度よりも低い傾向にある。

図 2-1.7 は、地上観測及び水平飛行時のデータに加えて、輸送機が南鳥島に降下する際に採取した大気中の濃度を用いて、観測開始以降の期間の平均的な季節変動を高度別に示したものである。 比較しやすくするため、いずれも地上における観測値から季節変動を取り除いた成分を基準として

¹⁵ 南鳥島からの上昇時に高度別の観測を行った例もあるが、ごく少数のため、ここではまとめて降下中と記述する。

(第2章 気候変動)

算出している。いずれの高度においても、冬から春にかけて濃度が高く、夏から秋にかけて濃度が 低くなる季節変動がみられるが、冬から春にかけては上空に向かうほど濃度が低くなる傾向がみら れる。結果として、上空の濃度の季節変動の振幅は地上のものよりも小さくなっている。

図 2-1.8 は、2 月と 8 月に実施された観測のうち、南鳥島降下中に採取した大気の濃度から、観 測当日の地上における濃度の日平均値を差し引いたものであり、鉛直方向の濃度変化を示している。 2 月は上空に向かうほど濃度が低くなっているのに対し、8 月は地上と上空の濃度値に大きな変化 がみられない。

以上の結果は、大陸域において陸上生物圏の影響を受けた地表付近の大気が南鳥島の地上や上空 まで輸送されていること、また、その輸送の様相が季節や高度により差異があることを示唆してい る。南鳥島付近でみられるような、冬から春にかけて上空ほど濃度が低くなり、夏に鉛直方向の濃 度勾配が緩やかになる傾向は、アジアや北米においても航空機観測によって確認されている (Sweeney et al., 2015; Umezawa et al., 2018)。



図 2.1-6 厚木航空基地-南島島間の航空機観測による水平飛行時(高度約6km)に採取した大気中の二酸化炭 素濃度(黒点)とその平均値(青点)及び南島島の地上における月平均二酸化炭素濃度(赤点) 青破線及び赤破線は、上空及び地上の各平均値からそれぞれの季節変動を取り除いた成分。算出方法は WMO (2009)による。



地上での月平均濃度(赤色)、北緯28度以南を水平飛行中に採取した大気中の濃度の平均値(青色)、降下時に 採取した大気中の濃度のうち高度3km未満(桃色)と3km以上(水色)それぞれに対する平均値。地上での月 平均濃度について季節変動を取り除いた成分を求め(図2.1-6赤破線)、それを各濃度時系列から差し引き、各 月について平均したものを示している。





各年の2月(左)と8月(右)に実施された航空機観測のデータのうち、南鳥島へ降下中に採取 した大気中の二酸化炭素濃度から、観測当日における南鳥島の地上の日平均値を差し引いたもの を丸及び四角の印で示している(観測年によって印の色や形を変えている)。赤色の破線は、最小 二乗法によって求めた各月の鉛直方向の濃度勾配を表す。観測空域の平均的な特徴を得るため、 最小二乗法による近似直線からの残差が、残差の標準偏差の3倍を超えるもの(小さい丸印)は 外れ値として鉛直勾配の計算から除外した。2019年8月の観測当日は、地上付近において大陸性 の濃度が低い気塊の影響が強く、日平均値が上空の観測値と比較して4~5 ppm 低くなった。な お、2021年8月の観測は欠測である。

2.1.2 世界と日本におけるメタン

(1) 世界におけるメタン濃度

大気中のメタン濃度を図 2.1-9 に示す。WDCGG において世界的な濃度の把握が可能となった 1980年代半ば以来上昇を続けてきたが、1999~2006年にかけてはその増加がほぼ止まった。しか し、2007年以降は再び増加している。IPCC(2021)では、濃度増加が止まった原因については、 化石燃料による人為起源の排出量減少の寄与が指摘されており、2007年以降の濃度増加について は、主に化石燃料と農業分野からの排出の変化によると考えられている。一方、メタンの定量的な 収支評価には、エルニーニョ/ラニーニャ現象に伴う湿地やバイオマス燃焼からの放出及びメタン 消滅に寄与する OH ラジカル¹⁶の変動等、依然として不確実な部分も多い。WDCGGの解析では 2020年の世界平均濃度は1889 ppbで、1984年以降で最高値となった(表 2.1-1)。





学師変動成分を味いた濃度(赤棘)を示す(WMO, 2021)。算出方法は WMO (2009) による。解析 に使用したデータの提供元は WMO (2022) に掲 載されている。

¹⁶ OH ラジカルとは、オゾンに紫外線が作用し光分解することによって生じる酸素原子と、大気中の水蒸気が反応 して生成する、極めて不安定で反応性が高い物質。紫外線と水蒸気が豊富な低緯度で多い。

(第2章 気候変動)

メタンの濃度は北半球の中・高緯度帯に比べて熱帯域では低くなっている。これはメタンの主な 放出源が北半球陸域に多く、かつ南半球に向かうにつれて熱帯海洋上の豊富な OH ラジカルと反応 し消滅するためである。また、夏季には紫外線が強く水蒸気濃度が高くなることにより OH ラジカ ルが増加し、これと反応することでメタンが消滅するため、夏季にメタン濃度が減少し冬季に増加 する季節変動を繰り返している様子が両半球でみられる(図 2.1-10)。

大気中のメタン濃度の増加は、工業化以降に著しく(159%増)、二酸化炭素の増加率(49%増)を はるかに上回っている(表 2.1-1)。これは、大気中に放出されるメタンの約40%は自然起源(湿地 やシロアリなど)である一方、人為起源(畜産、稲作、化石燃料採掘、埋め立て及びバイオマス燃 焼など)によるものは約60%であり、自然界での放出に対して、人間活動に伴う排出が相対的に大 きいことに起因していると考えられる。その変動の要因については、人間活動に伴う排出や陸域の 湿地等からの自然起源の放出、大気中での化学反応等が複合しており、定量的に未解明な部分が残 されている。今後、世界規模での観測の充実が期待されている。





WDCGG が収集した観測データから作成した緯度帯別に平均した大気中のメタン月平均濃度の経年変化を示す。算出方法はWMO (2009)による。解析に使用したデータの 提供元はWMO(2022)に掲載されている。

(2) 日本におけるメタン濃度

国内のメタン濃度は、世界での傾向と同様に、高緯度ほど濃度が高く、夏季に濃度が減少し冬季 に増加する季節変動を伴いながら増加している(図 2.1-11 (a))。高緯度に位置する綾里は OH ラ ジカルとの反応による消滅が少なく、また放出源が多く存在する大陸に近いため、3 つの観測地点 の中で最も濃度が高い。ほぼ同じ緯度帯にある与那国島と南島島は、夏季は同程度の濃度だが、冬 季は与那国島の方が高濃度である。これは、夏季の与那国島と南島島が OH ラジカルの豊富な低緯 度帯の海洋性気団にともに覆われる一方、冬季は大陸性の気団の張り出しにより、与那国島の方が 大陸の放出源の影響を受けやすいためである。与那国島では、2010 年以降、冬季の濃度が綾里と同 程度となることもあった。2021 年の年平均濃度は、綾里で 1983 ppb、南島島で 1931 ppb、与那国 島では 1950 ppb で、前年に比べて増加し、観測開始以来の最高値となった(いずれも速報値)。

大気中のメタンの濃度年増加量の経年変化(図 2.1-11(b))には年々変動があり、観測地点によって濃度年増加量が大きく異なる年が見られる。





濃度年増加量は、季節変動成分を除いた月別値から、各月の増加量を1年 あたりに換算して求めている。算出 方法はWMO(2009)による。

2.1.3 世界と日本における一酸化二窒素

大気中の一酸化二窒素濃度を図 2.1-12 に示す。地球規模で増加を続けており、WDCGG の解析 によると 2020 年の世界平均濃度は 333.2 ppb であった。これは、工業化以前(1750 年当初)の平 均的な値とされる 270 ppb と比べ 23%の増加である(表 2.1-1)。大気中に放出される一酸化二窒 素の約 60%は自然起源(海洋や土壌など)であり、人為起源(バイオマス燃焼、施肥及び各種工業 過程など) によるものは約 40%である。一酸化二窒素は大気中の寿命が 109 年と長いために、濃度 の季節変動は、二酸化炭素やメタンほど顕著には見られない。また、季節変動を除いた北半球と南 半球の濃度の差も二酸化炭素やメタンほど顕著に見られないが、人為起源の影響がより大きいと考 えられる北半球が、南半球よりも1 ppb 程度高い(図 2.1-13)。

綾里における一酸化二窒素濃度の経年変化を見ると、明瞭な季節変動は認められないが、年々増 加している(図 2.1-14)。2021 年の年平均濃度は 336.7 ppb(速報値)であった。



図 2.1-12 大気中の一酸化二窒素の世界平均 濃度

WDCGG が収集した観測データから作成した 大気中の一酸化二窒素の月別の世界平均濃度 (青丸)と、季節変動成分を除いた濃度(赤線) を示す(WMO, 2021)。算出方法はWMO(2009) による。解析に使用したデータの提供元は WMO (2022) に掲載されている。

図 2.1-13 緯度帯別の大気中の一酸化二窒 素濃度の経年変化

WDCGG が収集した観測データから作成し た緯度帯別に平均した大気中の一酸化二窒 素月平均濃度の経年変化を示す。算出方法 は WMO (2009) による。 解析に使用したデ ータの提供元は WMO (2022) に掲載され ている。



2.1.4 世界と日本におけるハロカーボン類

300 290

ハロカーボン類は、塩素、臭素等のハロゲン原子を含む炭素化合物の総称である。その多くは強 力な温室効果ガスであり、人工的な生産により、その大気中濃度は 20 世紀後半以降急速に増加し た。その大気中濃度は二酸化炭素の100万分の1程度であるが、単位質量あたりの温室効果は二酸 化炭素の数千倍を超えるものもある。

このうちクロロフルオロカーボン類(CFC-11、CFC-12、CFC-113 など、塩素等ハロゲン元素を 含んだ炭素化合物であるハロカーボンの一種。以下 CFC 類と表記。) は成層圏オゾンを破壊する物

(第2章 気候変動)

質であり、1987年に採択され、1989年に発効した「オゾン層を破壊する物質に関するモントリオ ール議定書(以下モントリオール議定書と表記。)」によりその生産等が規制されている。

一方、ハイドロフルオロカーボン類(フッ素及び水素を含んだ炭素化合物であるハロカーボン類 の一種。以下 HFC 類と表記。)は成層圏オゾンを破壊する効果はなく、CFC 類の代替物質として使 用されてきたが、強力な温室効果をもつため、2016 年に HFC 類をモントリオール議定書の規制対 象物質に追加する改正(キガリ改正)が行われた(2019 年発効)。

(1) 世界のハロカーボン類

世界の大気中の CFC 類の濃度は、1980 年代までは急速に増加したが、1990 年代以降はモント リオール議定書による規制の効果により減少傾向が見られる(図 2.1-15)。要素別にみると、CFC-11 は 1992~1994 年頃を境に減少傾向に転じている。CFC-12 は 2003 年頃まで増加しその後減少 傾向に転じている。CFC-113 は北半球で 1993 年頃を境に、南半球では 1996 年頃を境としてゆる やかな減少傾向に転じている。また、CFC 類の排出源が多く存在する北半球と排出源が少ない南半 球の濃度を比較すると、1980 年代よりも 1990 年代以降の方が差が小さくなっており、このことか らも、CFC 類の排出を抑制した効果が大気中の CFC 類の濃度に現れていることが分かる。

一方で、2012 年以降の大気中 CFC-11 の全球濃度の減少速度が、2002~2012 年の減少速度のお よそ3分の2 に低下しているという観測結果が報告された。その要因として、CFC-11 の全球排出 量が増加していたことが数値モデルの結果から推定されており、東アジアからの寄与が示唆された (WMO, 2018a; WMO, 2018b; Montzka et al., 2018; Rigby et al., 2019)。2018 年以降は、地上観 測や数値モデルの解析結果から、東アジアからの CFC-11 排出量が再び減少傾向にあることが報告

されており(Park et al., 2021)、世界の地上観測結果からも 2019 年以降の大気中 CFC-11 の全球 濃度の減少速度が加速していることが報告されている(Montzka et al., 2021)。



世界の大気中の HFC 類の濃度は、CFC 類同様に、排出源が多く存在する北半球の方が排出源が 少ない南半球の濃度より高くなっている(図 2.1-16)。要素別に見ると、HFC-134a は大気中濃度が 増加し続けているが、HFC-152a は近年その増加傾向が見られなくなってきていることが分かる。 また、HFC-152a には顕著な季節変動が見られることが分かる。



左に HFC-134a、右に HFC-152a を示す。WDCGG が収集した観測データから作成。解析に使用したデータの提供元は WMO (2022) に掲載されている。

(2) 日本のハロカーボン類

綾里における CFC 類の観測結果においても大気中濃度の減少傾向がみられる(図 2.1-17)。要素 別にみると、CFC-11 は世界的傾向と同様に 1993~1994 年の約 270 ppt をピークとして減少して いる。2011 年に CFC-11 濃度が極大を示しているが、これは、2011 年 3 月 11 日の東日本大震災と 津波に関係して損傷したポリウレタン発泡断熱材から CFC-11 が漏れ出した可能性が指摘されてい る (Saito et al., 2015)。CFC-12 はその増加が 1995 年頃から緩やかになり 2005 年頃をピークに 減少している。また、CFC-113 は 2001 年頃まで傾向がはっきりしないが、その後減少傾向がみら れる。



図 2.1-17 綾里における大気中の CFC 類濃度の経年変化

上から順に CFC-11、CFC-12、CFC-113 を示す。なお、2003 年 9 月に観測装置を更新したことにより観測精度 が向上し、観測値の変動が小さくなっている。

気象庁では、2020年4月から南鳥島でHFC類の観測を開始した。南鳥島における大気中のHFC-134a及びHFC-152aの濃度は、北半球の他の観測地点とほぼ同程度の値となっている(図2.1-18)。 特にHFC-152aについては、冬季から春季にかけて濃度が高く、夏季から秋季にかけて濃度が低く なる顕著な季節変動が見られる。今後も長期的に監視を続けることが重要である。



図 2.1-18 南鳥島における大気中の HFC 類濃度の変化

上から順に HFC-134a、HFC-152a を示す。南鳥島では、2020 年 4 月に観測を開始した。