PART1

定数と方程式の定義

1.0 はじめに

1976 年米国標準大気は、地表面から 1000km までの地球大気を、穏やかな太陽活動期に存在すると仮定した、理想化された定常状態の表現である。

地表面から 51 地勢ポテンシャルキロメートル (km') までの高さについては、この標準の表は、1962 年 米国標準大気(COESA 1962)のものと同一であり、伝統的な定義に基づいている。これらの定義は、特に 20 km 未満の高さについては、その高さ領域内の観測から今日利用可能な膨大な量の大気データを必ずしも平均的に表しているとは限らない。

51 km' から 84.852 km' (すなわち、51.413 から 86 幾何キロメートル)までの高さについては、表は、伝統的なタイプの定義パラメータで表される、今日の最新の大気データの平均に基づいている。これには、線形に分割された温度-高さプロファイル、および空気がいくつかの構成気体の均質な混合物として扱われる静水圧平衡の仮定が含まれる。

ただし、それより高い高度では、解離および拡散プロセスによって均質性からの著しいずれが生じるため、標準を支配する定義は、より低い高度で使用される定義よりも洗練されている。

この高高度領域では、混合大気に適用される静水圧方程式は、個々のガス種のフラックスの垂直成分に対するより一般的な方程式(Colegrove et al. 1965; Keneshea and Zimmerman, 1970)に道を譲り、これは高さに伴う組成の相対的な変化を考慮に入れている。このフラックス方程式は、大気ガスが 86 km 未満の場合のように、十分に混合された状態を維持する場合の特殊なケースでは、静水圧方程式に簡略化される。

 $86~{\rm km}$ から $1000~{\rm km}$ の間の温度-高さプロファイルは、低い高度のように、一連の線形関数として表されるわけではない。

むしろ、観測に対する合理的な近似を提供するだけでなく、高さ領域全体にわたって高さに関して連続的な一次導関数をもたらすように選択された4つの連続する関数によって定義される。

さまざまな種類の観測データが、この温度-高さプロファイルのさまざまなセグメントを独立して決定するための基礎となる。 $110~\rm km$ から $120~\rm km$ の間の高さで観測された温度は、特にその領域の温度-高さ関数の選択に制限を課す上で重要であり、 $150~\rm km$ 以上の観測された密度は、 $86~\rm km$ のすぐ上の低温等温層の温度と範囲の両方の選択に強く影響を与えた。

いくつかの独立したデータセットに基づいているにもかかわらず、この標準の表の数学的な再現性の目的のために、地表面から 1000 km までの一連の連続する高さ関数で温度を表すことが望ましく、各連続する関数の式は、関連する高さ間隔に特有の特定の項と係数だけでなく、先行する関数の終点値に依存する。

この合計温度-高さプロファイルは、すべての補助的な必要な定数、係数、および関数とともに、基本的な連続性モデル(すなわち、静水圧方程式と運動方程式)に適用され、1976年の米国標準大気を定義する。観測されたデータの観点から正当性を示すことなく、この定義の仕様を示すことが、セクション1の目的である。

1.1 国際単位系

1976年の米国標準大気は、国際単位系(SI)(Mechtley 1973)で定義されている。

適用可能な基本および誘導された SI 単位、ならびにこの標準で使用される非標準のメートル単位と英語単位の記号、名前、および関連する量のリストを表 1 に示す。

1.2 基本的な仮定と公式

1.2.1 採用された定数

計算の目的のために、地球の大気に適切なさまざまな定数の数値を確立する必要がある。採用された定数は、3つのカテゴリにグループ化される。

カテゴリ I には、物理科学および化学科学の多くの分野に共通する定数が含まれており、ここでは基本的な定数と見なされる。これらの定数の中には、 M_i が i 番目のガス種の分子量を示す場合のように、多価であるものもある。カテゴリ I には、3 つの単一値定数と 1 つの多価定数が含まれる。

カテゴリ II には、カテゴリ I の定数と適切な方程式のセットに加えて、1976 年標準大気の 86 km 未満の部分を定義するのに十分な定数が含まれる。

このカテゴリには、9つの単一値定数と3つの多価定数が含まれる。カテゴリ III には、カテゴリ I およびカテゴリ II の定数と関連する方程式に加えて、そのセットの拡張とともに、1976 年標準大気の 86 km を超える部分を定義するために必要な残りのすべての定数が含まれる。このカテゴリには、7つの単一値定数と 11 の多価定数が含まれる。

定数は、適切な次元と記号とともに、表 2 の 3 つの連続するセクションにカテゴリ別にリストされている。

各定数の値の定義と権威は、表形式のリストとは別に議論されている。多価定数は、1 つの例外を除いて、一般的な記号と次元のみが表 2 にリストされており、これらの定数の複数の値、すなわち、いくつかのガス種ごとの値、またはいくつかの高さレベルごとの値が表 4 から 7 にリストされている。

一次定数の採用値の説明:

カテゴリI定数

k

ボルツマン定数 $k=1.380622\times 10^{-23}$ Nm/K は、理論的には比 R^*/N_A に等しく、Mechtley (1973) によって引用された、炭素-12 スケールと一致する値を持っている。

 M_i

表 3 にリストされている分子量 M_i の値のセットは、1961 年に採用された炭素-12 同位体スケール $C^{12}=12$ に基づいている。このスケールは、国際純正・応用化学連合のモントリオール会議で 1961 年に採用された。 M_i

アボガドロ定数 $N_A=6.022169\times 10^{26}~{\rm kmol}^{-1}~$ は、炭素-12 スケールと一致しており、Mechtley (1973) によって引用された値である。

 R^*

気体定数 $R^* = 8.31432 \times 10^3 \, \text{N} \cdot \text{m}/(\text{kmol} \cdot \text{K})$ は、炭素-12 スケールと一致しており、1962 年の標準で使用された値である。この値は、k と N_A の引用された値と正確には一致していない。

カテゴリ II 定数

 F_i

表 3 にリストされている体積パーセント濃度 F_i の値のセットは、海面での乾燥空気を構成するいくつかのガス種の相対濃度を表すと想定されている。これらの値は、1962年の標準(COESA 1962)で与えられた値と同一であり、Keeling(1960)による CO_2 測定に基づいたわずかな修正を除いて、これらの値は Glueckauf(1951)によって与えられた値と同じであり、Paneth(1939)の以前の研究に基づいている。

 g_0

量 $g_0 (= 9.80665\,\mathrm{m/s^2})$ は、この標準に採用された重力加速度の海面値を表している。この値は、元々1901

年に国際度量衡委員会によって 45 ° 緯度で採用されたものであり、約 1 万分の 5 高いことが示されているが(List 1968)、この値は、45 ° 32 '33" の緯度に正確に適用される場合でも、気象学および一部の標準大気で 45 ° 緯度に関連付けられた値として残っている。

 $g_0{'}$

標準地勢ポテンシャルメートルを幾何高度に関連付けるために選択された次元定数 g_0 'は、数値的には g_0 に等しいが、次元は適切に異なる。この定数は、暗黙のうちに、1 標準地勢ポテンシャルメートルを、1 キログラムの潜在エネルギーを 9.80665 ジュールだけ増加させるために、1 キログラムを持ち上げなければならない垂直増分として定義する。この垂直増分の幾何学的長さは、g の高さに依存する値に反比例する。 H_b

表 4 にリストされている地勢ポテンシャル高さの値 H_b のセットの各メンバーは、8 つの連続する大気層の 1 つの基部を表している。 H_b と L_{Mb} の値のペアは、一部は伝統に基づいており、一部は今日の観測に基づいている。これらのペアの最初の 5 つは、1962 年の標準の最初の 5 つの層と同一であり、 H_b と $L_{M,b}$ の 残りの 2 つの値は、現在入手可能な大気データへの合理的な適合を提供するように新たに選択されている。 関連するセットの最初の 2 つの値は、最も初期の航空標準大気の 1 つ(Toussaint 1919)に由来し、最初の 米国標準大気(Diehl 1925)で近似された。

 $L_{M,b}$

7 つの勾配 $L_{M,b}=dT_M/dH$ [すなわち、地勢ポテンシャル H に関する分子スケール温度 T_M (Minzner and Ripley 1956) の勾配] のセットの各メンバー(表 4 にリスト)は、関連する層全体で適切な固定値を表している。 H_b から H_{b+1} まで。

 P_0

標準海面大気圧 P_0 は、 1.013250×10^5 Pa (または N/m²) に等しく、1947 年に国際気象機関の決議 164 で採用され、高さ 0.760 m の水銀柱によって及ぼされる圧力に対応し、その密度は 1.35951×10^4 kg/m³ であり、重力加速度は 9.80665 m/s² である。この同等性の定義は、1948 年に国際度量衡委員会によって採用された。

 r_0

任意の緯度で地勢ポテンシャルを計算する目的のための有効な地球半径は、Harrison(1968)によって与えられた方程式から容易に得られる。この標準で使用される $r_0 (=6356.766\,\mathrm{km})$ の値は、 $g=9.80665\,\mathrm{m/s^2}$ の緯度に対応する。

 T_0

標準海面温度 T_0 は $288.15\,\mathrm{K}$ である。この値は、2 つの国際協定に基づいている。これらの最初の協定は、国際航空委員会(International Commission for Air Navigation)の決議 192 であり、1924 年に国際標準大気の海面温度として 15° C を採用した。この値は、その日以来、既知のすべての標準大気で変更されずに保持されている。2 番目の協定は、1954 年の第 10 回度量衡に関する会議であり、ケルビン温度スケールの固定点を、標準海面圧での氷点温度より $0.01\,\mathrm{K}$ 高い、三重点温度 $273.16\,\mathrm{K}$ に設定した。

S

サザーランド定数 $S=110\,\mathrm{K}$ (Hilsenrath et al. 1955) は、動粘度の経験式における定数である。

ß

量 $\beta = 1.458 \times 10^6 \, \text{kg/(s \cdot m \cdot K}^{1/2})$ (Hilsenrath et al. 1955) は、動粘度の式における定数である。

 γ

一定圧力での空気の比熱と一定体積での空気の比熱の比は、無次元量であり、採用値は $\gamma=1.400$ である。これは、1948 年にトロントで開催された国際気象機関の航空委員会によって採用された値である。

 σ

分子の平均有効衝突直径 $\sigma(=3.65\times10^{-10}~\mathrm{m})$ は、ガス種と温度によって変化する量である。採用された値は、乾燥した海面大気に適用されると想定されている。 $85~\mathrm{km}$ を超える高度では、大気組成の変化により、採用された値の妥当性は高度の上昇とともに低下する(Hirschfelder et al. 1965; Chapman and Cowling

1960)。このため、 σ を含む量の表における有効数字の数は、86 km を超える高度で他の表形式の量に使用される数から削減されている。

カテゴリ III 定数

 a_i

量 a_i は、表 6 にリストされている種に依存する係数の 5 つの値のセットを表している。これらの値のそれぞれは、関連するガス種の高さに依存する分子拡散係数 D_i を指定するための特定の関数で使用される(下の b_i を参照)。

 b_i

量 b_i は、表 6 にリストされている種に依存する指数の 5 つの値のセットを表している。これらの値のそれぞれは、対応する a_i の値とともに、関連するガス種の高さに依存する分子拡散係数を指定するための式 (8) で使用される。この標準に採用された a_i と b_i の特定の値は、D の高さ変動を生成するように選択されている。

 K_7

量 $K_7=1.2\times 10^7\,\mathrm{m}^2/\mathrm{s}$ は、 $Z_1=86\,\mathrm{km}$ で、86 から $197\,\mathrm{km}$ までの高さ間隔における渦拡散係数 K の採用値である。 $91\,\mathrm{km}$ から始まり、 $115\,\mathrm{km}$ まで拡張して、K の値は式 $(7\mathrm{b})$ によって定義される。 $115\,\mathrm{km}$ での K の値は K_{10} に等しい。

 K_{10}

量 $K_{10}=0.0\,\mathrm{m^2/s}$ は、 $Z_{10}=120$ で、 $115~\mathrm{km}$ から $1000~\mathrm{m^2/s}$ までの高さ間隔で最も高い渦拡散係数 Kの採用値である。

 $L_{K,b}$

表 5 にリストされている 2 値勾配のセット $L_{K,b}=dT/dZ$ は、利用可能な観測値を表すように標準用に特別に選択された。これらの $L_{K,b}$ の 2 つの値のそれぞれは、 Z_b が基部である対応する層の全体の範囲に関連付けられており、上部は Z_{b+1} である。

 $n(O)_7$

量 $N(O)_7$, $(=8.6\times10^{13}\,\mathrm{m}^{-3})$, は、 $Z_7=86\,\mathrm{km}$ に存在するためにこの標準に割り当てられた原子状酸素の数密度である。この値は、 $86\,\mathrm{km}$ での原子状酸素、水素原子の他の数密度、および N_2 、 O_2 、Ar、および He の密度とともに使用される(付録 A を参照)。

 $n(H)_{11}$

量 $N(H)_{\infty}$, $(=1.0\times10^{10}\,\mathrm{m}^{-3})$ は、高さ $Z_{\infty}=500\,\mathrm{km}$ での原子状水素の割り当てられた数密度であり、 $150\,\mathrm{km}$ から $1000\,\mathrm{km}$ の間の原子状水素の高さプロファイルを計算する際の基準値として使用される。

 q_i

量 q_i は、最初の 6 つの種に依存する係数または項のセット(すなわち、 q_i 、 Q_i 、 u_i 、 U_i 、 w_i 、および W_i のセット)を表しており、これら 6 つのセットの対応するメンバーはすべて、特定のガス種の垂直フラックス方程式における垂直輸送項 $v_i/(D_i+K)$ の経験式 [式 (37)] で同時に使用される。これら 6 つのセットすべての種に依存する値は、関連するガス種の数密度プロファイルを、150 および 450 km、ならびに原子状酸素の場合は 97 km で特定の境界条件に調整するために、この標準用に選択されている。これらの境界条件はすべて、観測されたまたは想定された平均状態を表している。これらの 6 つの値のセットは、表 7 にリストされている。

 Q_i

量 Q_i は、 q_i adove とともに説明されている 6 つの定数のセットの 2 番目のセットを表している。 T_i

量 $T_9(=240.0{
m K})$ は、 $Z_9=110{
m km}$ での運動エネルギーを表す。この温度は、勾配 $L_{
m K,9}$ $(=12{
m K/km})$ とともに採用され、この標準の $110{
m km}$ から $120{
m km}$ の間の T(Z) の線形セグメントを生成する。T(Z) のこのセグメントは、対応する高さ領域の観測された温度と高さのデータの平均を表している。

 T_{∞}

量 T_{∞} (=1000K) は、外気圏温度、すなわち、平均自由行程がスケール高さを超える約 500 km より上で、T(Z) を表す指数関数が漸近線となる値を表す。この標準用に採用された T_{∞} の値は、平均的な太陽状態を表すと想定されている。

 u_i

量 u_i は、 q_i adove とともに説明されている 6 つの定数のセットの 3 番目のセットを表している。 U_i

量 U_i は、 q_i adove とともに説明されている 6 つの定数のセットの 4 番目のセットを表している。

量 w_i は、上記の q とともに説明されている 6 つの定数のセットの 5 番目のセットを表している。 W_i

量 W_i は、q とともに説明されている 6 つの定数のセットの 6 番目のセットを表している。 Z_b

量 Z_b は、b が 7 から 12 に等しい Z の 6 つの値のセットを表している。値 Z_7 , Z_8 , Z_9 、および Z_{10} は、この標準の採用された温度-高さ関数の連続するセグメントによって特徴付けられる連続する層の基部に対応している。5 番目の値 Z_{11} は、原子状水素計算の基準高さであり、6 番目の値 Z_{12} は、標準の表形式の値が与えられる領域の上部を表している。これらの Z_b の 6 つの値は、これらの値の最初の 4 つに関連付けられた温度-高さ関数のタイプとともに、線形の温度-高さ関数を持つ 2 つのセグメントの関連する値 $L_{K,b}$ とともに、表 5 にリストされている。

 a_i

量 a_i は、表 6 にリストされている 6 つの採用された種に依存する熱拡散係数のセットを表している。量 $\sigma^* = (10^{-3}\,\mathrm{K/cm})$ は、 $T_0 \sim 100\,\mathrm{K}$ の古典的な「最小フラックス」フラックスであり、臨界レベルでのマクスウェル速度分布からの逸脱を考慮に入れる補正(Brinkman 1971)と、プラズマ圏での R^+ および O^- との電子交換の影響(Tinsley 1970)を考慮に入れるために選択された項である。

 ϕ

 $T_{\infty}=1000~{\rm K}$ の垂直フラックスの量 ϕ (= $7.2\times10^{11}{\rm m}^{-2}\cdot{\rm s}^{-1}$)。臨界レベルでの偏差を考慮に入れる補正 (Brink-man 1971)、およびプラズマ圏での H⁺ および O⁺ との電荷交換の影響 (Tinsley 1973)。

1.2.2 平衡条件

空気は乾燥していると仮定され、 $86~{\rm km}$ を十分に下回る高さでは、大気は均一に混合されていると仮定され、一定の平均分子量 M につながる相対分子組成を持つ。空気が完全な気体として扱われる場合、大気中の任意の点での全圧力 P、温度 T、および全密度 ρ は、状態方程式、すなわち完全な気体法則によって関連付けられ、その 1 つの形式は

$$P = \frac{\rho \cdot R^* \cdot pT}{M} \tag{1}$$

ここで、 R^* は普遍気体定数である。状態方程式の代替形式は、全数密度 N とアボガドロ定数 N_A を用いて

$$P = \frac{N \cdot R^* \cdot T}{N_A} \tag{2}$$

この形式は、 P_i の合計を表しており、これは個々のガス種の分圧であり、 P_i は次の式で i 番目のガス種の数密度に関連付けられている:

$$P_i = n_i \cdot k \cdot T \tag{3}$$

ここで、kはボルツマン定数である。

完全に混合された高さ領域内では、大気は静水圧平衡状態にあると仮定され、水平方向に成層されているため、圧力の微分 dP は、幾何学的高さの微分 dz に、次の関係によって関連付けられている

$$dP = -g \cdot \rho \cdot dZ \tag{4}$$

ここで、g は高さに依存する重力加速度である。式 (1) と (4) の関係は、別の形式の静水圧方程式をもたらし、これは低高度圧力計算の基礎となる可能性がある:

$$d\ln P = \frac{dP}{P} = \frac{-g \cdot M}{R^* \cdot T} \cdot dZ \tag{5}$$

 $86~\rm km$ を超えると、個々のガス種の拡散と垂直輸送が拡散分離を含む動的に調整されたモデルの必要性につながるため、大気の静水圧平衡は徐々に崩れる。これらの条件下では、個々のガス種の分子のフラックスの垂直成分の観点から、大気数密度の高さの変化を表すのが便利である(Colgrove et al. 1966)。i 番目のガス種の観点から、この式は

$$n_i \cdot v_i + D_i \cdot \left(\frac{dn_i}{dz} + \frac{n_i}{T} \cdot \frac{dT}{dz} + \frac{n_i}{M} \cdot \frac{dM}{dz} + \frac{g \cdot n_i \cdot m_i}{R^* \cdot T}\right) + K \cdot \left(\frac{dn_i}{dz} + \frac{n_i}{T} \cdot \frac{dT}{dz} + \frac{g \cdot n_i \cdot m_i}{R^* \cdot T}\right) = 0 \quad (6)$$

ここで

 $v_i = i$ 番目の種の垂直輸送速度,

 $D_i = N_2$ を通して拡散する i 番目の種の高さに依存する分子拡散係数,

 $a_i = i$ 番目の種の熱拡散係数.

 $M_i = i$ 番目の種の分子量,

M=i 番目の種が拡散している気体の分子量、および

K = 高さ依存の渦拡散係数。

関数 K は、3つの高さ領域のそれぞれで異なる方法で定義される:

1. $86 \le Z < 95 \text{ km}$ の場合、

$$K = K_7 = 1.2 \times 10^2 \,\mathrm{m}^2/\mathrm{s} \tag{7a}$$

 $2.95 \le Z < 115 \text{ km}$ の場合、

$$K = K_7 \cdot \exp\left[1 - \frac{400}{400 - (Z - 95)^2}\right] \tag{7b}$$

3. $115 \le Z < 1000 \text{ km}$ の場合、

$$K = K_{10} = 0.0 \,\mathrm{m}^2/\mathrm{s}$$
 (7c)

関数 D_i は次のように定義される

$$D_i = \frac{a_i}{\sum n_i} \cdot \left(\frac{T}{273.15}\right)^{b_i} \tag{8}$$

ここで、 a_i と b_i は表 6 で定義されている種に依存する定数であり、T と Σn_i は両方とも高度に依存する量であり、以下で詳細に指定されている。これらの高度に依存する量と定義された定数 a_i と b_i から決定された D_i の値は、4 つの種である O、 O_2 、Ar、および He のそれぞれについて、高度の関数として図

1 にプロットされている。原子状水素の D_i の値も、 $150~{\rm km}$ のすぐ下の高さについて、図 1 に示されている。この同じ図には、K の高度の関数としてのグラフが含まれている。 $90~{\rm km}$ を十分に下回る高さでは、 D_i の値は K と比較して無視できるほど小さく、 $115~{\rm km}$ を超えると、その逆が真であることが明らかである。さらに、さまざまな種のフラックス速度 v_i は、 $90~{\rm km}$ を十分に下回る高度では無視できるほど小さくなることが知られている。

 V_i 、 D_i 、および K の相対的な大きさに関する情報により、いくつかの体制のそれぞれで式 (6) の適用を検討することができる。

これらの体制の 1 つは、90 km を十分に下回る高さの場合であり、 v_i と D_i の両方が K と比較して非常に小さい。これらの条件下では、式 (6) は静水圧方程式の次の形式に簡略化される:

$$\frac{dn_i}{n_i} + \frac{dT}{T} = -\frac{g \cdot M}{R^* \cdot T} \cdot dZ. \tag{9}$$

この方程式の左辺は、式 (3) を通して dP_i/P_i に等しいことがわかっているため、式 (9) は式 (5) に相当する単一ガスであることがわかる。したがって、式 (6) は 86 km を超える個々のガスの想定される平衡状態を記述するように設計されているが、式 (6) はその高度を下回る状態も記述していることは明らかであり、全体の圧力を構成する各ガスの分圧は、混合物の平均分子量、ならびに温度と重力加速度に応じて変化する。それにもかかわらず、全圧を表す式 (5) は、T、M、および g の高度変化を考慮に入れるために適切な関数が導入されたときに、幾何学的高さに対する全圧を計算するための方程式の開発における便利なステップを表している。

標準大気計算では、独立変数 Z を地勢ポテンシャル高度 H に変換することにより、重力加速度の可変部分を式 (5) から効果的に排除し、それにより式 (5) の積分と圧力計算の結果の式を簡略化することが慣例となっている。幾何学的高度と地勢ポテンシャル高度の関係は、重力の概念に依存する。

1.2.3 重力と地勢ポテンシャル高度

地球に固定された参照フレームから、通常の方法で見ると、大気は重力の影響を受ける。重力は、次の2つの力の合力(ベクトル和)である。

- 1. ニュートンの万有引力の法則に従った重力引力、および
- 2. 地球に固定された回転参照フレームの選択から生じる遠心力。

重力場は保存場であるため、単位質量あたりの重力ポテンシャルエネルギー、つまり地勢ポテンシャル Φ から導出できると便利である。これは次のように与えられる

$$\Phi = \Phi_G + \Phi_C \tag{10}$$

ここで、 Φ_G は重力引力の単位質量あたりのポテンシャルエネルギーであり、 Φ_C は遠心力に関連付けられた単位質量あたりのポテンシャルエネルギーである。単位質量あたりの重力は

$$g = \nabla \Phi \tag{11}$$

ここで、∇Φ は地勢ポテンシャルの勾配(上昇)である。

重力による加速度はgで表され、gの大きさとして定義される。つまり

$$g = |\mathbf{g}| = |\nabla \phi|. \tag{12}$$

表面 ϕ_0 上の任意の点から、最初の表面に近い表面 $\phi_1+d\phi$ 上の点まで外部法線に沿って移動すると、 $\phi_1=\phi_0+d\phi$ となるため、単位質量を最初の表面から 2 番目の表面にシフトすることによって行われる増

分作業は

$$d\phi = g \cdot dZ. \tag{13}$$

したがって

$$\phi = \int_0^Z g \cdot dZ. \tag{14}$$

地勢ポテンシャルの測定単位は、標準地勢ポテンシャルメートル (m') であり、これは重力加速度が均一に $9.80665~m/s^2$ である領域を介して、単位質量を 1 ジオメーターメートル持ち上げることで行われる作業を表す。

平均海面(ゼロポテンシャルと仮定)に関する任意の点の地勢ポテンシャル ϕ は、地勢ポテンシャルメートルで表され、地勢ポテンシャル高度として定義される。したがって、地勢ポテンシャル高度 H は次のように与えられる

$$H = g_0^{-1} \int g \cdot dZ. \tag{15}$$

単位地勢ポテンシャル g_0^{-1} が 9.80665 m'/s² に等しく設定されている場合、地勢ポテンシャルメートル (m') で表される。

地勢ポテンシャル高度が式 (15) で定義されている場合、H の微分 (dH) は次のように表すことができる

$$g \cdot dH = g \cdot dZ. \tag{16}$$

この式は、その積分プロセスの前に変数の数を減らすために式 (5) で使用され、地勢ポテンシャル高さの関数として圧力を計算するための式につながる。

万有引力の逆二乗の法則は、g を高度の関数として表す式を提供する。これは、ほとんどのモデル大気計算に十分な精度である

$$g = g_0 \left(\frac{r_0}{r_0 + Z}\right)^2. \tag{17}$$

ここで、 r_0 は、ランベルトの方程式 (List 1963) で与えられる特定の緯度での地球の有効半径である。このような r_0 の値は、特定の緯度での遠心加速度を考慮に入れている。この標準では、 r_0 の値は 6.356766×10^6 m とされ、重力加速度の海面値として採用された値 $g_0=9.80665\,\mathrm{m/s}^2$ と一致する。幾何学的高度の関数としての g の変動を図 2 に示す。

式 (15) の積分は、g に式 (17) を代入した後、次のようになる

$$H = g_0 \cdot \frac{r_0}{g_0 \cdot r_0 + Z} \cdot \frac{r_0 \cdot Z}{r_0 + Z}.$$

$$\tag{18}$$

または

$$Z = \frac{r_0 \cdot H}{r_0 - H}.\tag{19}$$

ここで、 $\gamma = g/g_0 = 1 \text{ m'/m}_{\circ}$

Z のさまざまな値について式 (18) から得られた地勢ポテンシャル高度と、1962 年の米国標準大気の開発で使用されたより複雑な関係から計算された地勢ポテンシャル高度の差は小さい。たとえば、式 (18) から計算された H の値は、1962 年の標準で使用された関係から得られた値よりも、90、150、および $700~\rm km$ でそれぞれ約 0.2、3.4、および $33.5~\rm m$ 大きい。

式 (18) の Z から H への変換により、表面から 86 km までの T の変動だけでなく、M の変動を利用

する必要がなくなる。また、H の項を定義した。したがって、表面から $86~{
m km}$ までの M の海面値とこの量の高さ依存性の範囲を決定するのが便利である。したがって、この低高度体制では、2 つの変数 T と M は定数 M と組み合わされ、単一の変数 M になり、これは M の関数として定義される。

1.2.4 平均分子量

気体の混合物の平均分子量 \bar{M} は、定義により

$$\bar{M} = \frac{\sum (n_i \cdot M_i)}{\sum n_i} \tag{20}$$

ここで、 n_i と M_i は、それぞれ i 番目のガス種の数密度と定義された分子量である。表面から約 86 km の高度までの大気の部分では、混合が支配的であり、拡散と光化学プロセスが \bar{M} に及ぼす影響は無視できる。この領域では、種の分数組成 F_i は定義された値 F_i で一定のままであると仮定され、 \bar{M} はその海面値 \bar{M}_0 で一定のままである。これらの条件では、 n_i は F_i と全数密度 N の積に等しいため、式 (20) は次のように書き換えることができる

$$\bar{M} = \frac{\sum [F_i \cdot N \cdot M_i]}{\sum [F_i \cdot N]} = \frac{\sum [F_i \cdot M_i] \cdot N}{\sum [F_i] \cdot N} = \frac{\sum [F_i \cdot M_i]}{\sum F_i}$$
(21)

この方程式の右側の要素は、先行する方程式の分子と分母の両方の各項から N を因数分解するプロセスから生じるため、N の高度依存性にもかかわらず、 \bar{M} は分析的に完全な混合の高度領域全体で \bar{M}_0 に等しいことがわかる。

定義された F_i と M_i の値(表 3 から)が式(21)に導入されると、 \bar{M}_0 は 28.9644 kg/kmol であることがわかる。ただし、86 km(84.852 km)では、原子状酸素の数密度(8.6 x 10^{13} /m³)の定義された値は、付録 A で $\bar{M}=28.9522$ kg/kmol の値につながることがわかり、 \bar{M}_0 よりも約 0.04

海面でのこの初期値から 86 km での値へのスムーズな移行を生み出すために、70.000 km から 84.852 km までの高度について、0.5 km 間隔で、表 7 に示すように、比 \bar{M}/\bar{M}_0 の観点から任意に定義されている。これらの比の値は、80 km で $\bar{M}=\bar{M}_0=28.9644$ kg/kmol、86 km で $\bar{M}=28.9522$ の境界条件を満たし、この高さ間隔 80 km から 86 km の範囲で \bar{M} の滑らかに減少する一次差分の条件を満たすように、最初は運動温度の 80 km から 86 km の間隔で選択された値から内挿されている。

これらの任意に割り当てられた値 \bar{M}/\bar{M}_0 は、この標準の多くのパラメータを修正するために使用される場合がある。表の記述が、この高さ領域内で 5 番目、場合によっては 4 番目の有効数字でモデルに正しく適合するようにする場合である。

この事後修正が必要なのは、これらの \bar{M} の値が $86~{\rm km}$ 未満のこの標準の表を計算するために使用されたプログラムに含まれていなかったためであり、したがって、特性の一部は、 $85.5~{\rm km}$ と $86~{\rm km}$ の間で最大 0.04

これらの5つのパラメータについては、 $80~{\rm km}$ と $86~{\rm km}$ の間の表の不一致は、表形式の T、M、および L の値を、表形式の \bar{M} の対応する値で単純に乗算または除算し、 \bar{M}_0 の対応する値で除算するだけで、簡単になくすことができる。

動粘度、運動粘度、および熱伝導率の他の3つの特性は、86 km 未満の高さでのみ表形式で示されており、86 km のすぐ下の高さについても同様の不一致がある。

ただし、これらの値は、それぞれの定義関数の経験的な性質のために、それほど簡単に修正できない。 むしろ、 $80~{\rm km}$ から $86~{\rm km}$ の間の幾何学的高度で精度の高い正しい値が必要な場合は、適切に修正された T の値のセットの観点から、これらの量を再計算する必要がある。

1.2.5 分子スケール温度対地勢ポテンシャル高度 (1.0 44.8525 KM)

点での分子スケール温度 T_M (Minzner et al. 1958) は、運動温度 T と \bar{M}_0 から \bar{M} への比の積として定義される。ここで、 \bar{M} はその点での空気の平均分子量であり、 \bar{M}_0 は上記の \bar{M} の平均海面値である 28.9644 である。分析的に、

$$T_M = T \cdot \frac{\bar{M}_0}{\bar{M}}. (22)$$

T がケルビンスケールで表される場合、 T_M もケルビンスケールで表される。

パラメータ T_M の原則的な値は、M の可変部分を変数 T と組み合わせて、新しい単一の変数にすることであり、変数の g の可変部分と Z を組み合わせて新しい変数 H を形成するのと多少似ている。これらの変換の両方が (5) に導入され、 T_M が線形として表現される場合、正確な積分を持つ。これらの条件下では、P 対 H の計算は、数値積分を必要としない簡単なプロセスになる。伝統的に、標準大気は、高さに対する圧力を計算する際に数値積分を不要にするために、温度を高さの線形関数として定義してきた。この標準は、最大 86km までの高さの伝統に従い、 T_M 対 H の関数は、一連の 7 つの連続する線形方程式として表される。これらの線形方程式の一般的な形式は

$$T_M = T_{M,b} + L_{M,b} \cdot (H - H_b) \tag{23}$$

1.2.6 運動温度対幾何高度 0.0 10000km

表面から 86 km の高度の間では、運動温度は T_M の定義された値に基づいている。M が M_0 で一定であるこの領域の最低 80 キロメートルでは、T は (22) に従って T_M に等しい。ただし、80 km と 86 km の間では、比 M/M_0 は表 8 に示すように、1.000000 から 0.9995788 まで減少すると想定されており、対応する T の値は T_M の値から減少する。したがって、 $Z_7=86$ km での式 (22) の形式は、 T_7 が 186.8673 K の値を持つこと、すなわち、tgat 高さでの T_M の値よりも 0.0787 K 小さいことを示している。

 $86 {\rm km}$ より高い高度では、 T_M の値は定義されなくなり、地勢ポテンシャルはもはや主要なものではない。4 つの連続する関数の観点から定義されており、これらの関数のそれぞれは、Z に関する T の 1 次導関数が、86 から $1000 {\rm km}$ までの高度領域全体で連続的になるように指定されている。これらの 4 つの関数は、表 5 にリストされている最初の 4 つの基部高さ Z_b で連続的に始まり、次の条件を表すように設計されている:

- A. 86 から 91 km までの等温層。
- B. 91 から 110km まで、T(Z) が楕円の形式を持つ層。
- C. 110 から 120km までの一定の正勾配層。および
- D. Z が 120 から 1000km まで増加するにつれて、T が指数関数的に漸近線に向かって増加する層。86 から 91km

 $Z_7=86{
m km}$ から $Z_8=91{
m km}$ までの層の場合、温度-高度関数は、幾何高度に関して等温的に線形である

と定義されるため、Zに関する T の勾配はゼロである(表 5 を参照)。したがって、線形関数の標準形式は

$$T = T_b + L_{M,b} \cdot (Z - Z_b) \tag{24}$$

次のように縮退する

$$T = T_7 = 186.8673K \tag{25}$$

定義により

$$\frac{dT}{dZ} = 0.0 \text{K/km} \tag{26}$$

 T_7 の値は、式 (22) のあるバージョンから導出され、そこでは T_M が T_{M7} に置き換えられ、1.2.5 adove で決定された値であり、 M/M_0 が M_7/M_0 に置き換えられ、1.3.3 で説明されている M_0 と M_7 の値に従って、0.8885788 の値を持つ。T は層全体、 Z_7 から Z_8 まで一定であると定義されているため、 Z_8 での温度は $T_8=T_7=186.8673$ K であり、 Z_8 での勾配 dT/dZ は $L_{K,8}=0.0$ K/km であり、 $L_{K,7}$ と同じである。

91 110 km

層 $Z_8=91~\mathrm{km}$ から $Z_9=110\mathrm{km}$ の場合、温度-高度関数は、次のように表される楕円の一部のセグメントであると定義される

$$T = T_c + A \cdot \left[1 - \left(\frac{Z - Z_8}{a} \right)^2 \right]^{1/2} \tag{27}$$

ここで $T_c=263.1905~{
m K},\,A=-76.3232~{
m K},\,a=-19.9429~{
m km},$ であり、Z は 91 km から 110 km までの値 に制限されている。

式 (27) は、楕円の基本方程式から付録 B で導出され、上記の T_s と $L_{K,s}$ の値、ならびに $Z_9=110~{
m km}$ に対する定義された値 $T_9=240.0~{
m K}$ と $L_{K,9}=12.0~{
m K/km}$ を満たす。

式 (27) に関連する dT/dZ の式は

$$\frac{dT}{dZ} = -\frac{A}{a} \left[\left(\frac{Z - Z_s}{a} \right) \left(1 - \left(\frac{Z - Z_s}{a} \right)^2 \right)^{-1/2} \right]. \tag{28}$$

層 $Z_9=110~{
m km}$ から $Z_{10}=120~{
m km}$ の場合、T(Z) は (24) の形式を持ち、添え字 9 はそのようなものであり、 T_9 と $L_{K,9}$ はそれぞれ定義された量 T_9 と $L_{K,9}$ であり、Z は 110 から $120~{
m km}$ の範囲に制限されている。したがって、

$$T = T_9 + L_{K,9} (Z - Z_9) (29)$$

そして

$$\frac{dT}{dZ} = L_{K,9} = 12.0 \text{ K/km}.$$
 (30)

dT/dZ は層全体で一定であるため、 Z_{10} での dT/dZ の値である $L_{K,10}$ は、 $L_{K,9}$ 、つまり 12.0 K/km と同一であり、 Z_{10} での T の値は式 (29) から 360.0 K であることがわかる。

120 1000 km

層 $Z_{10}=120~\mathrm{km}$ から $Z_{12}=1000~\mathrm{km}$ の場合、T(Z) は指数関数形式 (Walker 1965) を持つと定義される

$$T = T_{12} - (T_{12} - T_{10}) \cdot \exp(-\lambda \xi) \tag{31}$$

そのように

$$\frac{dT}{dZ} = \lambda \cdot (T_{12} - T_{10}) \cdot \left(\frac{r_0 + Z_{10}}{r_0 + Z}\right)^2 \cdot \exp(-\lambda \xi)$$
 (32)

ここで

$$\lambda = \frac{L_{K,12}}{(T_{12} - T_{10})} = 0.01875,$$

そして

$$\xi = \xi(Z) = \left(\frac{Z - Z_{10}}{r_0 + Z_{10}}\right) \cdot (r_0 + Z).$$

上記式では、 T_{12} は定義された値 1000 K に等しい。高度 0.0 から 100 km までの T 対 Z のグラフを図 4 に示す。このプロファイルの上のプロファイルは、タスクグループ III によって選択され、衛星ドラッグデータ (Jacchia 1971) と一致するようにされた whike、中央部分、特に 86 km から 200 km の間、および 450 km までのオーバーラップは、観測された温度と組成データの衛星観測 (Hedin et al. 1972) と一致するように、タスクグループ II (Minzner et al. 1974) によって選択された。

1.3 計算式

この標準の表は、2つの高さ領域、0 から $84.852\,\mathrm{km}$ ($86\,\mathrm{km}$)、および 86 から $1000\,\mathrm{km}$ で計算されている。各領域の計算は、互換性のある異なる初期条件のセットに基づいているためである。これらの 2 つの異なる初期条件のセットは、2 つの異なる計算手順につながる。その結果、一連の大気パラメータに従って提示される計算式に関する次の説明は、各高度領域で実際に実行される計算の順序に必ずしも従わない。 $86\,\mathrm{km}$ 未満の高度の大気のさまざまな特性を計算するために使用される式は、特定の例外を除いて、 $1962\,\mathrm{fm}$ の標準で使用された式と同等であり、 T_m を含むさまざまな式は、ARDC モデル大気、 $1956\,\mathrm{(Minzner\ and\ Ripley\ 1956)}}$ で使用された式から来ている。

1.3.1 圧力

この標準のさまざまな高さ体制で圧力を計算するために、3つの異なる式が使用されている。これらの式の 1 つは 86 km を超える高さに適用され、他の 2 つは表面から 86 km までの高さ体制に適用され、計算の 引数は地勢ポテンシャルである。その結果、地勢ポテンシャル高度の関数として圧力を計算するための式 は、式 (16) から $g\cdot dZ$ をその同等の $g'_0\cdot dH$ に置き換えて、また式 (22) に従って比 M/T をその同等の $M_b/T_{m,b}$ に置き換えた後、式 (5) の積分から生じる。2 つの形式はこの積分から生じ、1 つは特定の層の $L_{m,b}$ がゼロに等しくない場合、もう 1 つは値 $L_{m,b}$ がゼロである場合である。これらの 2 つの式の最初の 式は

$$P = P_b \cdot \frac{T_{m,b}}{T_{m,b} + L_{m,b} \cdot (H - H_b)} \exp\left[\frac{g_0' \cdot M_b}{R^* \cdot L_{m,b}}\right]$$
(33a)

後者は

$$P = P_b \cdot \exp\left[\frac{-g_0' \cdot M_b \cdot (H - H_b)}{R^* \cdot T_{m,b}}\right]$$
(33b)

これらの式では、 g_0' 、 M_b 、および R^* はそれぞれ定義された単一値定数であり、 $L_{m,b}$ と H_b はそれぞれ表 4 に示されている b の値に従って定義された多値定数である。量 $T_{m,b}$ は、 $L_{m,b}$ と H_b に依存する多値定数である。b=0 の場合の P_b の基準レベル値は、定義された海面値である $P_0=101325.0\,\mathrm{N/m}^2$ (1013.250 mb) である。b=1 から b=6 までの P_b の値は、 $H=H_{b+1}$ の場合の式 (33a) と (33b) のペアの適切なメンバーの適用から得られる。

これらの 2 つの方程式は、海面から H_t までの任意の望ましい地勢ポテンシャル高度の圧力を生成する。 ここで、 H_t は幾何学的高度 $Z_t=86\,\mathrm{km}$ に対応する地勢ポテンシャル高度である。0 から $-5\,\mathrm{km}$ までの H の圧力も、添え字 b がゼロの場合、式 $(33\mathrm{a})$ から計算できる。

Z が $86 \, \mathrm{km}$ 以上に等しい場合、圧力の値は幾何学的高度 Z の関数として計算され、式 (3) で表される

個々の種の分圧の合計に全圧 P が等しい式で、 T_m ではなく、運動温度 T の高度プロファイルに関与する。 したがって、Z=86 から $1000\,\mathrm{km}$ の場合、

$$P = \Sigma P_i = \Sigma n_i \cdot k \cdot T = \frac{\Sigma n_i \cdot R^* \cdot T}{N_A}$$
 (33c)

この式では

- k = ボルツマン定数、表 2a で定義、
- T=T(Z) は、連続する層の式 (25)、(27)、(29)、および (31) で定義、および
- $\Sigma n_i =$ 上記で説明したように、86 km を超える高度 Z で大気を構成する個々のガス種の数密度の合計。

個々の種族の数密度である n_i も、個々の数密度の合計である Σn_i も、直接的には知られていない。その結果、 $86~{\rm km}$ を超える圧力は、重要なガス種のそれぞれについて n_i を最初に決定しないと計算できない。