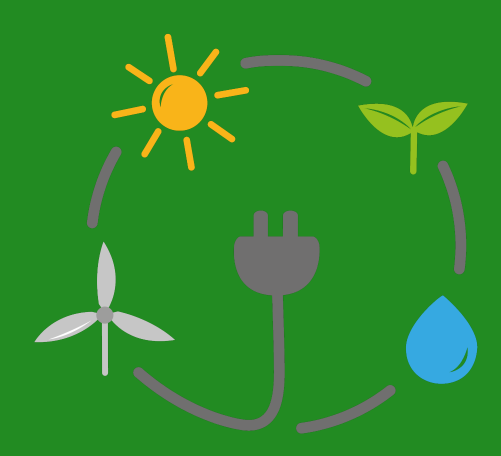


คณะวิศวกรรมศาสตร์มหาวิทยาลัยธรรมศาสตร์



# พลังงานหมุนเวียนในประเทศไทย

สัปปินันทน์ เอกอำพน

## คำนำ

ตำราเล่มนี้ถูกเขียนขึ้นเพื่อใช้ประกอบการเรียนการสอนเกี่ยวกับการใช้พลังงานแสงอาทิตย์สำหรับนักศึกษาปี ๓ - ๔ และสำหรับบุคคลทั่วไปที่มีความสนใจทางด้านดังกล่าว โดยที่แม้เนื้อหาบางส่วนจะมีคณิตศาสตร์ชั้นสูงเพื่อ ช่วยในการแสดงความสัมพันธ์ระหว่างตัวแปร แต่ความตั้งใจหลักของผู้เขียนต้องการจะให้ผู้ที่มีความสนใจและ มีพื้นฐานคณิตศาสตร์ระดับมัธยมปลายควรจะสามารถอ่านแล้วเข้าใจได้ ทั้งนี้เนื่องจากผู้เขียนเล็งเห็นความสำคัญ ของการสร้างความเข้าใจพื้นฐานเรื่องของพลังงานแสงอาทิตย์ รวมถึงเทคโนโลยีต่างๆที่จะนำไประยุกต์ใช้เพื่อ กักเก็บ แปลง หรือนำพลังงานนี้ไปใช้ เพื่อให้ผู้อ่านจะได้มีความเข้าใจที่ถูกต้อง มีพื้นฐานความรู้ที่เหมาะสมใน การทำงานในเทคโนโลยีพลังงานสะอาดในอนาคต หรือแม้แต่สามารถทำความเข้าใจและคำนึงถึงความเหมาะ สมของนโยบายหรือโครงการที่เกี่ยวกับพลังงานแสงอาทิตย์ได้โดยไม่เชื่อเพียงคำโฆษณาหรืออวดอ้างที่อาจจะ เกินความเป็นจริง

ผู้เขียนหวังว่าข้อมูลที่ได้รับการรวบรวมไว้ในตำราเล่มนี้จะเป็นประโยชน์ต่อผู้อ่านในวงกว้าง มิใช่เฉพาะระดับ นักศึกษาหรือนักวิชาการเท่านั้น อย่างไรก็ดี ถ้าหากผู้อ่านมีความรู้พื้นฐานทางด้านฟิสิกส์พื้นฐาน จะทำให้สามารถ เข้าใจเนื้อหาและบทวิเคราะห์ได้ดียิ่งขึ้น รวมถึงสามารถนำความรู้ที่ได้รับนำไปวิเคราะห์ข้อมูลอื่นๆได้ด้วยตนเอง สัปปินันทน์ เอกอำพน

## สารบัญ

คำ	นำ	i
สา	รบัญ	ii
1	พลังงานแสงอาทิตย์         1.1 การแผ่รังสีของวัตถุดำ          1.2 ทิศทางของแสงอาทิตย์          1.3 การติดตามแบบใช้พลังงาน          1.4 การติดตามแบบไม่ใช้พลังงาน          1.5 วิถีการติดตามแสงอาทิตย์	1 1 2 2 2 3
2	เซลล์แสงอาทิตย์         2.1       หลักการทำงานของเซลล์แสงอาทิตย์          2.1.1       Example          2.1.2       Solution	<b>4</b> 4 6 7
3	พลังงานความร้อนแสงอาทิตย์	8
4	<ul> <li>เทอร์โมอิเล็กพริก</li> <li>4.1 ปรากฏการณ์ซีเบ็ก</li> <li>4.2 ปรากฏการณ์เพลเทียร์</li> <li>4.3 ปรากฏการณ์ทอมสัน</li> <li>4.4 หลักการทำงานของเทอร์โมอิเลกทริก</li> <li>4.5 วัสดุเทอร์โมอิเลกทริก</li> <li>4.6 การออกแบบเทอร์โมอิเลกทริก</li> <li>4.6.1 ตัวอย่าง: การวิเคราะห์เทอร์โมอิเลกทริก</li> <li>4.6.2 เฉลย: การวิเคราะห์เทอร์โมอิเลกทริก</li> </ul>	9 11 12 13 15 16 16
5	เซลล์เชื้อเพลิง         5.1       ส่วนประกอบของเซลล์เชื้อเพลิง         5.2       ปฏิกิริยาในเซลล์เชื้อเพลิง         5.3       พลังงานที่ได้จากเซลล์เชื้อเพลิง         5.4       พลังงานอิสระของกิบส์         5.5       พลังงานอิสระของกิบส์ที่เปลี่ยนแปลงในปฏิกิริยาเคมี         5.6       ศักย์ไฟฟ้าจากเซลล์เชื้อเพลิง         5.7       ประสิทธิภาพของเซลล์เชื้อเพลิง         5.7.1       ตัวอย่าง: ประสิทธิภาพของเซลล์เชื้อเพลิงไฮโดรเจน         5.7.2       เฉลย: ประสิทธิภาพของเซลล์เชื้อเพลิงไฮโดรเจน         5.8       ชนิดของเซลล์เชื้อเพลิงแบบเยื่อแลกเปลี่ยนโปรตอน	18 18 19 20 22 23 24 24 24 25 25

	5.10	เซลล์เชื้อเพลิงแบบใช้เมทานอลโดยตรง	25			
	5.11	เซลล์เชื้อเพลิงแบบออกไซด์แข็ง	25			
6	พลังง	งานลม	26			
	6.1	หลักการแปลงพลังงานลม	26			
	6.2	อากาศพลศาสตร์ของกังหันลม	28			
	6.3	การออกแบบกังหันลมผลิตไฟฟ้า	30			
	6.4	แนวแกนกังหัน	30			
	6.5	วัสดุผลิตกังหัน	30			
7	พลังง	งานชีวภาพ	32			
	7.1	วัตถุดิบ	32			
	7.2	แป้งและน้ำตาล	32			
	7.3		32			
	7.4	น้ำมัน	32			
			33			
	7.5	ชากวัสดุเหลือใช้	<i>33</i>			
	7.6					
	7.7	กระบวนการผลิตเอทานอล	33			
	7.8		35			
	7.9	ไบโอดีเซล	35			
	7.10	แก็สชีวภาพ	36			
	7.11	อุปสงค์และอุปทานของเชื้อเพลิงชีวภาพ	37			
8	การกั	์ ท์กเก็บพลังงาน	38			
8	<b>การกั</b> 8.1					
8		ความจำเป็นของการกักเก็บพลังงาน	38			
8	8.1	ความจำเป็นของการกักเก็บพลังงาน	<b>38</b> 38			
8	8.1 8.2	ความจำเป็นของการกักเก็บพลังงาน	38 38 39			
8	8.1 8.2 8.3	ความจำเป็นของการกักเก็บพลังงาน	38 38 39 40			
8	8.1 8.2 8.3 8.4 8.5	ความจำเป็นของการกักเก็บพลังงาน	38 38 39 40 40			
8	8.1 8.2 8.3 8.4 8.5	ความจำเป็นของการกักเก็บพลังงาน          บ่อกักเก็บพลังงานแสงอาทิตย์          บ่อกักเก็บแบบประดิษฐ์          บ่อกักเก็บแบบเกิดเอง          แบตเตอรี่          8.5.1       การชาร์จและการคายประจุ	38 39 40 40 40 40			
8	8.1 8.2 8.3 8.4 8.5	ความจำเป็นของการกักเก็บพลังงาน          บ่อกักเก็บพลังงานแสงอาทิตย์          บ่อกักเก็บแบบประดิษฐ์          บ่อกักเก็บแบบเกิดเอง          แบตเตอรี่          8.5.1 การชาร์จและการคายประจุ          8.5.2 แบตเตอรี่ตะกั่ว-กรด	38 39 40 40 40 40 41			
8	8.1 8.2 8.3 8.4 8.5	ความจำเป็นของการกักเก็บพลังงาน          บ่อกักเก็บพลังงานแสงอาทิตย์          บ่อกักเก็บแบบประดิษฐ์          แบตเตอรี่          8.5.1 การชาร์จและการคายประจุ          8.5.2 แบตเตอรี่นิเกิล-แคดเมียม	38 38 39 40 40 40 40 41 41			
8	8.1 8.2 8.3 8.4 8.5	ความจำเป็นของการกักเก็บพลังงาน         บ่อกักเก็บพลังงานแสงอาทิตย์         บ่อกักเก็บแบบประดิษฐ์         บ่อกักเก็บแบบเกิดเอง         แบตเตอรี่         8.5.1 การชาร์จและการคายประจุ         8.5.2 แบตเตอรี่ตะกั่ว-กรด         8.5.3 แบตเตอรี่นิเกิล-แคดเมียม         8.5.4 แบตเตอรี่นิเกิลเมตทัลไฮไดรด์	38 38 39 40 40 40 41 41 41 42			
8	8.1 8.2 8.3 8.4 8.5	ความจำเป็นของการกักเก็บพลังงาน         บ่อกักเก็บพลังงานแสงอาทิตย์         บ่อกักเก็บแบบประดิษฐ์         บ่อกักเก็บแบบเกิดเอง         แบตเตอรี่         8.5.1 การชาร์จและการคายประจุ         8.5.2 แบตเตอรี่ตะกั่ว-กรด         8.5.3 แบตเตอรี่นิเกิล-แคดเมียม         8.5.4 แบตเตอรี่นิเกิลเมตทัลไฮไดรด์         8.5.5 แบตเตอรี่ลิเทียมไอออน	38 38 39 40 40 40 41 41 42 42			
8	8.1 8.2 8.3 8.4 8.5	ความจำเป็นของการกักเก็บพลังงาน         บ่อกักเก็บพลังงานแสงอาทิตย์         บ่อกักเก็บแบบประดิษฐ์         บ่อกักเก็บแบบเกิดเอง         แบตเตอรี่         8.5.1 การชาร์จและการคายประจุ         8.5.2 แบตเตอรี่ตะกั่ว-กรด         8.5.3 แบตเตอรี่นิเกิล-แคดเมียม         8.5.4 แบตเตอรี่นิเกิลเมตทัลไฮไดรด์         8.5.5 แบตเตอรี่ลิเทียมไอออน         8.5.6 เปรียบเทียบแบตเตอรี่	38 39 40 40 40 41 41 42 42 43			
8	8.1 8.2 8.3 8.4 8.5	ความจำเป็นของการกักเก็บพลังงาน บ่อกักเก็บพลังงานแสงอาทิตย์ บ่อกักเก็บแบบประดิษฐ์ บ่อกักเก็บแบบเกิดเอง แบตเตอรี่ 8.5.1 การชาร์จและการคายประจุ 8.5.2 แบตเตอรี่นิเกิล-แคดเมียม 8.5.4 แบตเตอรี่นิเกิลเมตทัลไฮไดรด์ 8.5.5 แบตเตอรี่ลิเทียมไอออน 8.5.6 เปรียบเทียบแบตเตอรี่ ล้อตุนกำลัง	38 39 40 40 40 41 41 42 42 43 43			
8	8.1 8.2 8.3 8.4 8.5 8.6 8.7	ความจำเป็นของการกักเก็บพลังงาน บ่อกักเก็บพลังงานแสงอาทิตย์ บ่อกักเก็บแบบประดิษฐ์ บ่อกักเก็บแบบเกิดเอง แบตเตอรี่ 8.5.1 การชาร์จและการคายประจุ 8.5.2 แบตเตอรี่ตะกั่ว-กรด 8.5.3 แบตเตอรี่นิเกิล-แคดเมียม 8.5.4 แบตเตอรี่นิเกิลเมตทัลไฮไดรด์ 8.5.5 แบตเตอรี่ลิเทียมไอออน 8.5.6 เปรียบเทียบแบตเตอรี่ ล้อตุนกำลัง ส่วนประกอบของระบบล้อตุนกำลัง	38 38 39 40 40 40 41 41 42 42 43 43 43			
8	8.1 8.2 8.3 8.4 8.5 8.6 8.7 8.8	ความจำเป็นของการกักเก็บพลังงาน บ่อกักเก็บพลังงานแสงอาทิตย์ บ่อกักเก็บแบบประดิษฐ์ บ่อกักเก็บแบบเกิดเอง แบตเตอรี่ 8.5.1 การชาร์จและการคายประจุ 8.5.2 แบตเตอรี่ตะกั่ว-กรด 8.5.3 แบตเตอรี่นิเกิล-แคดเมียม 8.5.4 แบตเตอรี่นิเกิลเมตฑัลไฮไดรด์ 8.5.5 แบตเตอรี่ฉิเทียมไอออน 8.5.6 เปรียบเทียบแบตเตอรี่ ล้อตุนกำลัง ส่วนประกอบของระบบล้อตุนกำลัง พลังงานที่สะสมในล้อตุนกำลัง	38 39 40 40 40 41 41 42 43 43 43 44			
8	8.1 8.2 8.3 8.4 8.5 8.6 8.7 8.8 8.9	ความจำเป็นของการกักเก็บพลังงาน บ่อกักเก็บพลังงานแสงอาทิตย์ บ่อกักเก็บแบบประดิษฐ์ บ่อกักเก็บแบบเกิดเอง แบตเตอรี่ 8.5.1 การชาร์จและการคายประจุ 8.5.2 แบตเตอรี่ตะกั่ว-กรด 8.5.3 แบตเตอรี่นิเกิล-แคดเมียม 8.5.4 แบตเตอรี่นิเกิลเมตทัลไฮไดรด์ 8.5.5 แบตเตอรี่ฉิเทียมไอออน 8.5.6 เปรียบเทียบแบตเตอรี่ ล้อตุนกำลัง ส่วนประกอบของระบบล้อตุนกำลัง พลังงานที่สะสมในล้อตุนกำลัง วัสดุสำหรับล้อตุนกำลัง	38 39 40 40 40 41 41 42 42 43 43 43 44 44			
8	8.1 8.2 8.3 8.4 8.5 8.6 8.7 8.8 8.9	ความจำเป็นของการกักเก็บพลังงาน บ่อกักเก็บพลังงานแสงอาทิตย์ บ่อกักเก็บแบบประดิษฐ์ บ่อกักเก็บแบบเกิดเอง แบตเตอรี่ 8.5.1 การชาร์จและการคายประจุ 8.5.2 แบตเตอรี่ตะกั่ว-กรด 8.5.3 แบตเตอรี่นิเกิล-แคดเมียม 8.5.4 แบตเตอรี่นิเกิลเมตฑัลไฮไดรด์ 8.5.5 แบตเตอรี่ฉิเทียมไอออน 8.5.6 เปรียบเทียบแบตเตอรี่ ล้อตุนกำลัง ส่วนประกอบของระบบล้อตุนกำลัง พลังงานที่สะสมในล้อตุนกำลัง	38 39 40 40 40 41 41 42 43 43 43 44			

9	เศรษฐ	ุศาสตร์วิศวกรรมเบื้องต้น	48
	9.1	้ มูลค่าเงินตามเวลา (Time Value of Money)	48
	9.2	ตั้นทุนเฉลี่ยตลอดอายุโครงการ (Levelized Cost)	48
	9.3	การวิเคราะห์ความเป็นไปได้ทางเศรษฐศาสตร์	49
	9.4	อัตราผลตอบแทนภายใน (Internal Rate of Return - IRR)	49
	9.5	มูลค่าปัจจุบันสุทธิ (Net Present Value - NPV)	49
	9.6	โครงสร้างต้นทุน	49
	9.7	ต้นทุนคงที่ (Fixed Costs)	50
	9.8	ต้นทุนผันแปร (Variable Costs)	50
	9.9	ต้นทุนผสม (Mixed Costs)	50
	9.10	ต้นทุ่นของพลังงานจากเทอร์โมอิเลกทริก	50
	9.11	ต้นทุนของพลังงานจากเซลล์เชื้อเพลิง	52
	9.12	ต้นทุนการผลิตไฟฟ้าพลังงานลม	53
	9.13	การจำลองแบบต้นทุนการผลิตพลังงาน	54
10	การพั	มนาที่ยั่งยืน 	55
	10.1	หลักการของการพัฒนาที่ยั่งยืน	56
	10.2	การพัฒนาทางเศรษฐกิจ	56
	10.3	การพัฒนาทางสังคม	56
	10.4	การพัฒนาทางสิ่งแวดล้อม	56
	10.5	ตัวอย่างของการพัฒนาที่ยังยืน	56
	10.6	ที่อยู่อาศัยที่ยั่งยืน	57
	10.7	ชุมชนที่ยั่งยืน	57
	10.8	กรณีศึกษา: ศักยภาพของเชื้อเพลิงชีวภาพต่อการพัฒนาที่ยั่งยืนในอนุภูมิภาคลุ่มแม่น้ำโขง	58
	10.9	กรณีศึกษา 2: การพัฒนาและใช้น้ำมันไบโอดีเซลในมหาวิทยาลัยธรรมศาสตร์	62
	10.10	ตัวบ่งชี้ความยั่งยืน	62
	10.11	กระบวนการประเมินความยั่งยืน	63
11	พลังง	านในประเทศไทย	64

# สารบัญรูป

2.1	วงจรเทียบเท่าของเซลล์แสงอาทิตย์	5 ขย์ 6
4.1 4.2	ภาพวงจรแสดงคุณสมบัติของเครื่องผลิตไฟฟ้าเทอร์โมอิเล็กทริก ประสิทธิภาพความร้อนของ TEG เทียบกับประสิทธิภาพคาร์โนต์	10 14
6.1 6.2	ประสิทธิภาพของกังหันลมแรงยกุที่อัตราส่วนความเร็วต่างๆ จะเห็นได้ว่าค่า λ ที่เหมาะสมที่สุด	29
	อยู่ที่ราว 67 ซึ่งให้ค่าสัมประสิทธิ์กำลังที่สูงถึง 889!	30
7.1	กระบวนการผลิตไบโอเอทานอลจากน้ำตาลและแป้ง (วาดใหม่โดยได้รับอนุญาตจาก [4])	34
7.2	กระบวนการผลิตไบโอเอทานอลจากเซลลูโลส (วาดใหม่โดยได้รับอนุญาตจาก [4])	35
7.3	กระบวนการผลิตไบโอดีเซล (วาดใหม่โดยได้รับอนุญาตจาก [4])	36
8.1	ความผันแปรของอุปสงค์กำลังไฟฟ้าเฉลี่ยใน 1 วันในฤดูร้อน ฤดูฝนและฤดูหนาว [5]	39
8.2	แบตเตอรี่ตะกั่ว-กรด	41
8.3		41
8.4		42
8.5	!	42
8.6	แผนภูมิเปรียบเทียบพลังงานจำเพาะและความหนาแน่นพลังงานของแบตเตอรี่ทุติยภูมิ	43
8.7	ระบบล้อตุนกำลังแบบใช้แบร์ริงแม่เหล็ก	44
8.8	and the second of the second o	45
9.1	Historical and projected transportation fuel cell system cost	53
9.2	Historical and projected transportation fuel cell system cost	53
9.3	แผนภูมิเปรียบเทียบต้นทุนตลอดการใช้งานของโรงงานผลิตไฟฟ้าพลังงานลมแบบบนพิ้นดินกับแบบ	
	นอกชายฝั่ง	54
10 1	Farthship Brighton LIK	57

## สารบัญตาราง

5.1	เอนทาลปีของการก่อเกิด $(H_0)$ และพลังงานอิสระของกิบส์ $(G_0)$ ของสารต่างๆ $\dots \dots \dots$	23
	อัตราส่วนความแข็งแรงต่อมวลของวัสดุสำหรับผลิตล้อตุนกำลัง	
9.1	ต้นทุนวัสดุที่ใช้ทำเทอร์โมอิเลกทริกในปัจจุบัน	50

I'd put my money on the sun and solar energy. What a source of power! I hope we don't have to wait until oil and coal run out before we tackle that.

Thomas A. Edison

เวลาพูดถึงพลังงานแสงอาทิตย์นั้น หลายๆคนอาจจะนึกถึงแดดร้อนๆในช่วง เดือนมีนาคมหรือเมษายน แต่จริงๆแล้วจะรู้ไหมว่าพลังงานที่มีอยู่ในแสงอาทิตย์ นั้นประกอบด้วยหลายส่วน การจะตักตวงพลังงานแสงอาทิตย์มาใช้ให้ได้ เต็มที่นั้น จำเป็นที่เราจะต้องมีความเข้าใจถึงส่วนประกอบเหล่านี้

เนื่องจากพลังงานแสงอาทิตย์นั้นเป็นพลังงานที่เกิดขึ้นมาจากการแผ่รังสีของ ดวงอาทิตย์ออกมาในรูปของคลื่นแม่เหล็กไฟฟ้าในช่วงคลื่นต่างๆ ดังนั้นเรา ควรจะเริ่มทำความเข้าใจกับการแผ่รังสีของวัตถุดำก่อน

## 1.1 การแผ่รังสีของวัตถุดำ

การแผ่รังสีของวัตถุดำ (blackbody radiation) เกิดจากการแผ่รังสีคลื่นแม่เหล็กไฟฟ้า จากความร้อนของวัตถุซึ่งอยู่ในสภาวะสมดุลทางอุณหพลศาสตร์กับสิ่งแวดล้อม ซึ่งช่วงความถี่และความเข้มข้นของคลื่นต่างๆนั้นขึ้นอยู่กับอุณหภูมิของวัตถุ ดังกล่าว อย่างไรก็ดี ในความเป็นจริงแล้วไม่มีวัตถุได้ที่มีการแผ่รังสีเหมือน วัตถุดำแท้จริง โดนเฉพาะอย่างยิ่งดาวฤกษ์อย่างพระอาทิตย์นั้นก็ไม่ได้อยู่ ในสภาวะสมดุลกับสิ่งแวดล้อม แต่ความเข้าใจเรื่องของการแผ่รังสีนี้ก็สามารถ นำมาใช้ทำความเข้าใจส่วนประกอบของแสงอาทิตย์ได้

ยกตัวอย่างเช่น ในวัตถุที่มีอุณหภูมิต่ำนั้น ในห้องมืดจะมองเห็นเป็นสีดำเนื่องจาก ช่วงคลื่นที่แผ่ออกมาเป็นช่วงอินฟราเรดซึ่งมองด้วยตาเปล่าไม่เห็น เมื่ออุณหภูมิ สูงขึ้นถึงราว 500° C การแผ่รังสีเริ่มเข้าอยู่ในช่วงความถี่ที่ตามองเห็น (visible spectrum) และจะเริ่มมีสีแดง เมื่ออุณหภูมิสูงมากจะออกเป็นสีฟ้าขาว เมื่อ วัตถุมีการแผ่รังสีเป็นสีขาว แสดงว่ามีการแผ่รังสีบางส่วนออกมาเป็นรังสีอัลตราไวโอเลต

ดวงอาทิตย์ซึ่งมีอุณหภูมิที่ผิวประมาณ 5800 K นั้น มีการแผ่รังสีออกมา มากที่สุดในช่วงคลื่นแสงและอินฟราเรด และมีจำนวนอีกเล็กน้อยในช่วงอัลตราไวโอเลต

#### 1.2 ทิศทางของแสงอาทิตย์

เนื่องจากดวงอาทิตย์เคลื่อนที่อยู่ตลอดเวลา และพลังงานของแสงอาทิตย์ ที่ตกกระทบลงบนพื้นที่หนึ่งๆขึ้นอยู่กับความเข้มข้นของแสงและมุมตกกระ ทบ เพื่อจะเพิ่มพลังงานแสงอาทิตย์ที่ได้รับ เราสามารถออกแบบอุปกรณ์ ให้มีความสามารถในการติดตามดวงอาทิตย์ (solar tracking) ซึ่งในปัจจุบัน มีเทคโนโลยีหลายวิธีที่ใช้ในการติดตาม ซึ่งแบ่งได้เป็น 2 ประเภทใหญ่

## 1.3 การติดตามแบบใช้พลังงาน

การติดตามดวงอาทิตย์แบบใช้พลังงานหรือที่เรียกว่า Active Tracking นั้น เป็นการใช้ระบบ Feedback Loop โดยใช้ตัวรับแสงเพื่อช่วยในการบอก ตำแหน่งของดวงอาทิตย์ที่ประเมินผล แล้วส่งสัญญาณให้กับระบบควบคุม ให้เคลื่อนที่ไปยังตำแหน่งที่ต้องการ

#### 1.4 การติดตามแบบไม่ใช้พลังงาน

วิธีการติดตามดวงอาทิตย์แบบไม่ใช้พลังงาน (Passive Tracking) ใช้ความ ร้อนจากแสงอาทิตย์ที่ตกกระทบในการสร้างความเปลี่ยนแปลงในกลไกเพื่อ จะปรับทิศทางของตัวรับแสง ซึ่งมีตัวอย่างดังนี้

- 1. แผ่นโลหะประกอบ ระบบติดตามแสงอาทิตย์โดย ... ทำมาจากน้ำหนักที่ประกอบเข้ากับ แผ่นโลหะ 2 ชนิดซึ่งมีสัมประสิทธิ์การขยายตัวจากความร้อนต่างกัน เมื่อแผ่นโลหะประกอบได้รับความร้อนจากแสงอาทิตย์ โลหะทั้งสอง ชนิดจะขยายตัวไม่เท่ากันทำให้เกิดการโค้งงอของแผ่น ซึ่งสามารถ
- นำไปใช้ในการปรับถ่วงน้ำหนักตัวรับแสงได้
  2. ท่อบรรจุของเหลว-แก็ส
  ระบบติดตามด้วยหลักการนี้ใช้ของเหลวที่มีจุดเดือดต่ำบรรจุในท่อสอง
  ด้านของตัวรับแสง ด้านที่ได้รับแสงจะเกิดความร้อน ทำให้ของเหลว
  ที่อยู่ด้านในเปลี่ยนสถานะเป็นแก๊ส ผลักดันให้ของไหลที่เหลือไปอยู่
  ที่ด้านที่ไม่โดนแสง ทำให้เกิดความไม่สมดุลของน้ำหนักของตัวรับแสง
  ซึ่งจะปรับทิศทางตามความไม่สมดุลที่เกิดขึ้นโดยหันเข้าหาทิศทางของ
  ดวงอาทิตย์

### 1.5 วิถีการติดตามแสงอาทิตย์

กลไกในการติดตามแสงอาทิตย์ทำได้ไดยการควบคุมมุนของแผงติดตาม ซึ่ง มุมที่อยู่ควบคุมนี้จะเป็นมุมที่ตั้งฉากกันเพื่อให้การควบคุมแต่ละมุมเป็นอิสระ ต่อกัน โดยวิถีการติดตามมีสองแบบดังนี้

- 1. Clock-declination โดยมุมที่ใช้ในการควบคุมคือมุมตามทิศตะวัน ออก-ตะวันตก ( $heta_{CL}$ ) และมุมเงย ( $heta_{DE}$ )
- 2. Pseudo-azimuthal ควบคุมโดยใช้มุมอซิมุทและมุมเงย

เซลล์แสงอาทิตย์ (Solar cell หรือ Photovoltaic cell) เป็นอุปกรณ์ที่ สามารถแปลงพลังงานจากคลื่นแม่เหล็กไฟฟ้าในแสงอาทิตย์ให้เป็นพลังงาน ไฟฟ้าได้โดยตรงโดยใช้ปรากฏการณ์โฟโตโวลตาอิก (Photovoltaic effect) ปรากฏการณ์นี้เกิดขึ้นจากการเคลื่อนไหวของอิเลกตรอนในเซลล์แสงอาทิตย์ เมื่อได้ดูดซับพลังงานแสงอาทิตย์ ซึ่งทำให้เกิดกระแสไฟฟ้าซึ่งสามารถนำ ไปใช้ให้เกิดประโยชน์ได้

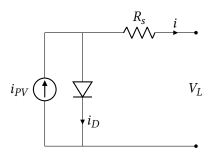
จริงๆแล้วปรากฏการณ์โฟโตโวลตาอิกนั้นสามารถเกิดขึ้นได้ในวัสดุอื่นๆนอกจาก เซลล์สุริยะด้วย แต่เนื่องจากการเคลื่อนที่ของอิเลกตรอนจากปรากฏการณ์ ดังกล่าวนั้นไม่มีทิศทางหรือแนวโน้มใดๆ จึงทำให้ไม่มีกระแสลัพธ์เกิดขึ้น จำ- เป็นจะต้องมีวิธีบังคับการไหลของอิเลกตรอนเพื่อให้เกิดกระแสได้ นั่นเป็น สาเหตุที่เซลล์สุริยะจำเป็นจะต้องมีการออกแบบวงจรพิเศษ

## 2.1 หลักการทำงานของเซลล์แสงอาทิตย์

ในเซลล์สุริยะนั้น ระบบวงจรที่จะบังคับทิศทางการไหลของอิเลกตรอนที่เกิด จากปรากฏการณ์โฟโตโวทาอิกคือ P-N junction ซึ่งเป็นการเชื่อมต่อระหว่าง สารกึ่งตัวนำประเภทบวก (P-type) กับประเภทลบ (N-type) โดยที่สาร P-type นั้นมีหลุมอิเลกตรอนเนื่องมาจากการ dope สารที่ขาดอิเลกตรอน ลงไปในซิลิกอน ส่วนสาร N-type นั้นมีอิเลกตรอนอิสระเนื่องจากการ dope สารที่มีอิเลกตรอนอิสระลงไป เมื่อนำสารทั้งสองแบบมาเชื่อมต่อกัน หลุม อิเลกตรอนและอิเลกตรอนอิสระเคลื่อนที่เข้าหากันทำให้เกิด Depletion Zone ซึ่งป้องกันการไหลของอิเลกตรอนอีก เมื่อแสงอาทิตย์ตกกระทบ อิ เลกตรอนอิสระและหลุมอิเลกตรอนที่เกิดขึ้นจึงถูกบังคับให้ไหลผ่านความ ต้านทานภายนอกซึ่งทำให้เกิดกระแสไฟฟ้าขึ้น

ปริมาณกระแสที่เซลล์แสงอาทิตย์สร้างขึ้นได้นั้นขึ้นอยู่กับปัจจัยหลายประการ เช่น ประสิทธิภาพของ P-N junction ในการป้องกันกระแสย้อนกลับ และ ประสิทธิภาพของวัสดุเซลล์ในการสร้างอิเลกตรอนเมื่อมีแสงอาทิตย์ตกกระ ทบ ซึ่งระบบเซลล์แสงอาทิตย์สามารถเขียนแทนได้ด้วยวงจรเทียบเท่าได้ โดยไดโอดและความต้านทานภายในดังรูปที่ 2.1

จากวงจรเทียบเท่าดังกล่าว สามารถเขียนสมการแสดงปริมาณกระแสที่เซลล์ สุริยะได้ว่า กระแสที่ไหลผ่านไปที่โหลดภายนอกเท่ากับกระแสที่เซลล์สุริยะ สร้างได้ลบด้วยกระแสที่ไหลย้อนผ่าน P-N junction



รูปที่ 2.1: วงจรเทียบเท่าของเซลล์แสง อาทิตย์

$$i = i_{PV} - i_D \tag{2.1}$$

ปริมาณกระแสที่ไหลผ่าน P-N junction ขึ้นอยู่กับอุณหภูมิ (T) และความ ต่างศักย์ของโหลดภายนอก (V) โดยสามารถเขียนเป็นสมการได้ดังนี้

$$i_D = i_0 \left[ exp\left(\frac{eV}{kT}\right) - 1 \right] \tag{2.2}$$

เมื่อแทนสมการ 2.2 ลงในสมการ 2.1 จะได้สมการ

$$i = i_{PV} - i_0 \left[ exp\left(\frac{eV}{kT}\right) - 1 \right]$$
 (2.3)

โดยที่  $i_0$  คือกระแสย้อนกลับอิ่มตัวของ P-N junction,  $i_{PV}$  คือกระแสจาก ปรากฏการณ์โฟโตโวลทาอิก และ i คือกระแสที่ผ่านตัวต้านทานภายนอก

เซลล์สุริยะสามารถผลิตกำลังได้สูงสุดเมื่อ

$$P_{out} = iV$$

$$\frac{dP_{out}}{dV} = 0$$

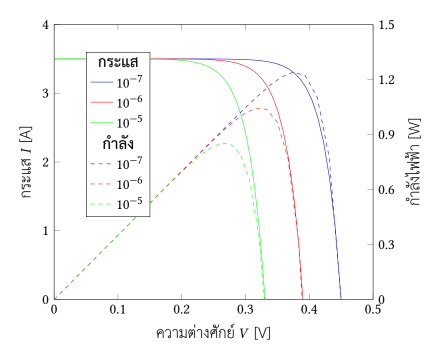
$$exp\left(\frac{eV_{\max P}}{kT}\right) = \frac{1 + \frac{i_{PV}}{i_0}}{1 + \frac{eV_{\max P}}{kT}}$$
(2.4)

สังเกตว่าสมการนี้มีค่า  $V_{\max P}$  อยู่ทั้งสองด้าน ไม่สามารถแก้สมการเชิงวิเคราะห์ ได้ จำเป็นต้องแก้สมการเชิงตัวเลข

ประสิทธิภาพสูงสุดของแผงเซลล์สุริยะเกิดในตอนที่แผงผลิตกำลังไฟฟ้าสูงสุด ซึ่งเขียนเป็นสมการได้ว่า

$$P_{\max} = \frac{V_{\max P}(i_0 + i_{PV})}{1 + \frac{kT}{eV_{\max P}}}$$

$$\eta_{\max} = \eta_{\max P} = \frac{P_{\max}}{I_{in}} = \frac{V_{\max P}(i_0 + i_{PV})}{I_{in}\left(1 + \frac{kT}{eV_{\max P}}\right)}$$



รูปที่ 2.2: กราฟแสดงความสัมพันธ์ ระหว่างกระแส แรงดันไฟฟ้า และกำลัง ไฟฟ้าที่ผลิตได้จากในเซลล์แสงอาทิตย์ ที่อุณหภูมิ 25°C

#### 2.1.1 Example

กำลังและประสิทธิภาพของเซลล์สุริยะ เซลล์สุริยะหนึ่งมีพื้นที่ 2 m<sup>2</sup> ในคู่มือระบุว่ามีคุณสมบัติดังนี้

Properties	Value (A/m²)
$i_{pv}$ $i_0$	$0.3I_{rad}$ $10^{-8}$

บริเวณที่ติดตั้งมีกำลังจากแสงอาทิตย์โดยเฉลี่ย 250 W/m² ระหว่างการ ทำงาน แผงเซลล์สุริยะจะมีอุณหภูมิ 50 C จงคำนวณหา

- 1. กำลังไฟฟ้าสูงสุดที่ผลิตได้
- 2. ประสิทธิภาพของเซลล์สุริยะนี้

#### 2.1.2 Solution

จากสมการ 2.4 เราจะสามารถคำนวณหาค่าความต่างศักย์ที่สร้างกระแส ไฟฟ้าสูงสุด  $P_{\max P}$  ได้ดังนี้

$$\exp\left(\frac{eV_{\max P}}{kT}\right) = \frac{1 + \frac{i_{PV}}{i_0}}{1 + \frac{eV_{\max P}}{kT}}$$

$$\exp\left(\frac{1.6 \times 10^{-19}V_{\max P}}{1.38 \times 10^{-23} \times (50 + 273)}\right) = \frac{1 + \frac{0.3 \times 250}{10^{-8}}}{1 + \frac{1.6 \times 10^{-19}V_{\max P}}{1.38 \times 10^{-23} \times (50 + 273)}}$$

$$V_{\max} = 0.549 \text{ V}$$

เมื่อคำนวณ  $V_{\max P}$  ได้แล้วเราจะสามารถคำนวณหากำลังไฟฟ้าสูงสุดที่จะ สามารถสร้างได้เท่ากับ

$$P_{\text{max}} = \frac{V_{\text{max}P}(i_0 + i_{PV})}{1 + \frac{kT}{eV_{\text{max}P}}}$$

$$= \frac{0.549 (10^{-8} + 75)}{1 + \frac{1.38 \times 10^{-23} (50 + 273)}{1.6 \times 10^{-19} (0.549)}}$$

$$P_{\text{max}} = 39.189 \text{ W}$$

ประสิทธิภาพของแผงเซลล์แสงอาทิตย์สามารถคำนวณได้จากกำลังไฟฟ้า ที่ผลิตได้หารด้วยกำลังของรังสีแสงอาทิตย์ที่ตกกระทบบนแผง

$$\eta = \frac{P_{\text{max}}}{I_{rad}}$$
$$= \frac{39.189}{250}$$
$$= 0.157$$

# 3 พลังงานความร้อนแสงอาทิตย์

พลังงานความร้อนจากแสงอาทิตย์ได้รับการนำมาใช้ตั้งแต่โบราณกาลในชีวิต ประจำวันไม่ว่าจะเป็นการถนอมอาหาร การตากแห้ง หรือเพื่อกับเก็บไว้ใช้ ในภายหลัง ในบทนี้ เราจะมาพิจารณาการเพิ่มประสิทธิภาพการสร้างพลังงาน ความร้อนและการนำพลังงานนั้นมาใช้ เทอร์โมอิเล็กทริกซิตี้ (thermoelectricity) เป็นการแปลงพลังงานโดยตรง จากความร้อนไปเป็นพลังงานไฟฟ้า ซึ่งสารที่สามารถแปลงพลังงานด้วยวิธี นี้ได้เรียกว่าวัสดุเทอร์โมอิเล็กทริก ซึ่งเทคโนโลยีนี้มีความน่าสนใจเนื่องจาก ในปัจจุบันในโลกของเรายังมีแหล่งพลังงานความร้อนราคาถูกอยู่มาก ไม่ว่า จะเป็นแหล่งพลังงานพลังงานแสงอาทิตย์ หรือพลังงานความร้อนเหลือใช้ จากกระบวนการทางอุตสาหกรรมต่างๆ โดยในการแปลงพลังงานที่เกิดขึ้น นั้นเกิดขึ้นจากปรากฏการณ์เทอร์โมอิเล็กทริก (thermoelectric effect) ซึ่งสามารถแบ่งย่อยออกเป็นปรากฏการณ์ซึ่งเกิดขึ้นพร้อมกัน 3 อย่างดัง ต่อไปนี้

## 4.1 ปรากฏการณ์ซีเบ็ก

เทอร์โมอิเล็กทริกซิตี้เป็นปรากฏการณ์การเกิดศักย์ไฟฟ้าขึ้นบนตัวนำหรือ สารกึ่งตัวนำที่มีอุณหภูมิเปลี่ยนไป โดยมีหลักการมาจากการแพร่ (diffusion) ของพาหะของประจุ (charge carrier) ในสารเมื่อได้รับความร้อน โดยใน สารตัวนำและกึ่งตัวนำทั่วไปจะมีทั้งอิเลกตรอนอิสระ (free electrons) ซึ่ง มีประจุลบ และหลุม (holes) ซึ่งมีประจุบวก เมื่อวัสดุได้รับความร้อน พาหะ ในสารจะแพร่ตัวออกไปยังบริเวณที่มีอุณหภูมิต่ำกว่า การสะสมของพาหะ เหล่านี้ทำให้เกินศักย์ไฟฟ้าขึ้น

เมื่อนำไปต่อกับภาระภายนอกจะทำให้มีการไหลของกระแสไฟฟ้าเกินขึ้นได้

สารทุกชนิดมีความสามารถในการสร้างศักย์ไฟฟ้าจากการแพร่ของพาหะประจุ ที่ต่างกัน โดยค่าความสามารถนี้เรียกว่า ค่าสัมประสิทธิ์ซีเบ็ก (Seebeck Coefficient) ซึ่งอธิบายความสามารถศักย์ไฟฟ้าที่เกิดจากอุณหภูมิที่แตก ต่างได้ดังนี้

$$V = \int_{T_{I}}^{T_{H}} \left( S_{p} - S_{n} \right) dT = \int_{T_{I}}^{T_{H}} S_{pn} dT$$
 (4.1)

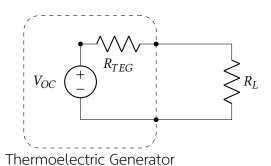
ซึ่งหากเราสมมติว่าค่าสัมประสิทธิ์นี้เป็นอิสระจากอุณหภูมิ จะสามารถเขียน สมการ 4.1 ใหม่ได้ว่า

$$V = S_{pn}\Delta T = S_{pn}\left(T_H - T_L\right)$$

โดยค่าสัมประสิทธิ์สำหรับวัสดุทั่วไปที่มีสมบัติเป็นวัสดุเทอร์โมอิเล็กทริกได้ มีดังนี้

Material	$S, V / K \times 10^{-6}$
Aluminum	-0.2
Constantan	-47
Copper	3.5
Iron	13.6
Platinum	-5.2
Germanium	375
Silicon	-455
Bismuth Telluride	200

อย่างไรก็ดี ประสิทธิภาพของเทอร์โมอิเล็กทริกจากวัสดุหนึ่งๆนั้นไม่ได้ขึ้น อยู่กับค่าสัมประสิทธิ์ซีเบ็กเพียงอย่างเดียว เนื่องจากลักษณะการทำงานและ การต่อเชื่อมของเทอร์โมอิเล็กทริกกับวงจรไฟฟ้านั้นเป็นเหมือนแบตเตอรี่ ชนิดหนึ่ง ซึ่งสามารถเขียนอธิบายเป็นวงจรได้ดังรูปที่ 4.1



รูปที่ 4.1: ภาพวงจรแสดงคุณสมบัติ ของเครื่องผลิตไฟฟ้าเทอร์โมลิเล็กทริก

ซึ่งจะเห็นว่าเทอร์โมอิเล็กทริกเป็นเหมือนแหล่งศักย์ไฟฟ้า (V) ที่มีความต้านทาน ภายใน ( $R_{TEG}$ )

$$V_L = S_{pn}\Delta T - iR_{int}$$
$$R_{int} = R_p + R_n$$

นอกจากนี้ อีกวิธีที่สามารถใช้เพิ่มกระแสไฟฟ้าก็คือการต่อคู่เทอร์โมอิเล็ก ตริกแบบอนุกรมเพื่อเพิ่มแรงดันไฟฟ้า เช่นเดียวกับการต่อแบตเตอรี่ AA หรือ AAA หลายก้อนในอุปกรณ์ไฟฟ้าแบบพกพาทั้งหลาย ถ้าสมมุติว่าต่อเทอร์ โมอิเล็กทริกทั้งหมด *m* คู่ จะได้สมการไฟฟ้าว่า

$$V = mS_{pn}\Delta T$$
 
$$R_{teg} = mR_{int}$$
 
$$V_L = mS_{pn}\Delta T - imR_{int}$$

การที่จะสามารถดึงกำลังไฟฟ้าจากเทอร์โมอิเล็กทริกมาใช้ให้ได้มากที่สุดจึง จำเป็นจะต้องมีการปรับความต้านทานภาระ (Load resistance,  $R_L$ ) ให้ เหมาะสม เพื่อให้มีการสูญเสียไปกับความต้านทานภายในของเทอร์โมอิเล็ก ทริกให้น้อยที่สุด ซึ่งความต้านทานภาระที่เหมาะสมนี้สามารถหาได้จากสมการ ดังนี้

$$\begin{split} P_L &= iV_L = imS_{pn}\Delta T - i^2 mR_{int} \\ \frac{dP_L}{di} &= 0 = m(S_{pn}\Delta T - 2iR_{int}) \\ i_{maxP} &= \frac{S_{pn}\Delta T}{2R_{int}} \\ i &= \frac{V}{R} = \frac{mS_{pn}\Delta T}{mR_{int} + R_L} \\ R_L &= mR_{int} \end{split}$$

หมายความว่า ความต้านทานภาระควรจะเท่ากับความต้านทานภายใน ซึ่ง ้นี่เรียกว่า load matching ซึ่งเป็นวิธีการที่ใช้ได้กับการผลิตไฟฟ้าด้วยกระบวน การอื่นๆได้เช่นกัน

## 4.2 ปรากฏการณ์เพลเทียร์

ปรากฏการณ์เพลเทียร์เป็นปรากฏการณ์ที่ตรงกันข้ามกับปรากฏการณ์ซีเบ็ก ในกรณีของปรากฏการณ์ซีเบ็กนั้น ผลต่างของอุณหภูมิสร้างให้เกิดความต่าง ศักย์และกระแสไฟฟ้า ส่วนปรากฏการณ์เพลเทียร์เป็นการสร้างผลต่างของ อุณหภูมิเมื่อมีกระแสไฟฟ้าไหลผ่าน เปรียบเทียบได้กับกรณีของปรากฏการณ์ แม่เหล็กไฟฟ้าในมอเตอร์ ซึ่งเมื่อใส่กระแสไฟฟ้าเข้าไปในตัวนำซึ่งอยู่ในสนาม แม่เหล็กจะทำให้เกิดการหมุน ในทางตรงกันข้าม ถ้านำตัวนำไปหมุนภายใน สนามแม่เหล็กก็จะทำให้เกิดกระแสไฟฟ้าเหนี่ยวนำขึ้นเช่นกัน

ประโยชน์ของปรากฏการณ์นี้สามารถนำไปประยุกต์ใช้ในการทำความเย็น โดยตัวทำความเย็นที่อาศัยหลักการนี้เรียกว่าตัวทำความเย็นเพลเทียร์ (Peltier cooler) โดยอัตราการกำจัดความร้อนสามารถคำนวณได้จาก

$$Q_{peltier} = mS_{pn}T_Hi (4.2)$$

ซึ่งตัวทำความเย็นนี้มีจุดเด่นเช่นเดียวกับตัวผลิตไฟฟ้าเทอร์โมอิเลกตริก นั่น คือไม่มีชิ้นส่วนที่เคลื่อนไหว จึงทำให้มีอัตราการสึกหรอน้อยกว่าระบบทำความ เย็นแบบใช้สารทำความเย็นทั่วไป ลดความซับซ้อนของระบบทำความเย็น รวมถึงลดค่าซ่อมแซมและดูแลรักษาได้ แม้ปัจจุบันประสิทธิภาพจะยังไม่ ดีเท่ากับระบบทำความเย็นแบบทั่วไป และมีราคาสูงเมื่อเทียบกับอัตราการ กำจัดความร้อน แต่ก็ได้มีการนำมาใช้ในกรณีที่มีพื้นที่การติดตั้งจำกัด เช่น ระบบทำความเย็นในหน่วยประมวลผล (processor) ของคอมพิวเตอร์

## 4.3 ปรากฏการณ์ทอมสัน

ดังที่ได้กล่าวมาแล้วในส่วนของปรากฏการณ์เทอร์โมอิเลกทริก ค่าสัมประสิทธิ์ ซีเบ็กของแต่ละวัสดุนั้นมักจะแปรผันกับอุณหภูมิ ดังนั้นในกรณีที่วัสดุมีอุณหภูมิ ที่ไม่สม่ำเสมอ ค่าสัมประสิทธิ์ซีเบ็กก็อาจจะไม่สม่ำเสมอได้เช่นกัน และเมื่อ มีกระแสไฟฟ้าไหลผ่านวัสดุนี้ก็จะทำให้มีการเกิดปรากฏการณ์เพลเทียร์เกิด ขึ้นได้ ปรากฏการณ์นี้เรียกว่า'ปรากฏการณ์ทอมสัน' ตั้งตามชื่อของลอร์ด เคลวิน (ชื่อจริง William Thomson) ซึ่งได้ทำนายการเกิดปรากฏการณ์ นี้ในตัวนำที่มีอุณหภูมิไม่สม่ำเสมอดังที่ได้กล่าวมาแล้วในส่วนของปรากฏการณ์ เทอร์โมอิเลกทริก ค่าสัมประสิทธิ์ซีเบ็กของแต่ละวัสดุนั้นมักจะแปรผันกับ อุณหภูมิ ดังนั้นในกรณีที่วัสดุมีอุณหภูมิที่ไม่สม่ำเสมอ ค่าสัมประสิทธิ์ซีเบ็กก็อาจจะไม่สม่ำเสมอได้เช่นกัน และเมื่อมีกระแสไฟฟ้าไหลผ่านวัสดุนี้ก็จะ ทำให้มีการเกิดปรากฏการณ์เพลเทียร์เกิดขึ้นได้ ปรากฏการณ์นี้เรียกว่า'ปรากฏการณ์ ทอมสัน' ตั้งตามชื่อของลอร์ดเคลวิน (ชื่อจริง William Thomson) ซึ่งได้ ทำนายการเกิดปรากฏการณ์นี้ในตัวนำที่มีอุณหภูมิไม่สม่ำเสมอและทำการ ทดลองจนสามารถพิสูจน์ได้จริง

ในกรณีที่มีความหนาแน่นกระแสไฟฟ้า J ไหลผ่านตัวนำที่มีค่าสัมประสิทธิ์ ทอมสัน X อัตราการเกิดความร้อนจะมีค่าเท่ากับ

$$q_{thomson} = -\mathcal{K}J \cdot \nabla T$$

สังเกตว่าในสมการนี้ กำลังความร้อนที่เกิดขึ้นมีหน่วยเป็น W/m³ เนื่อง-จากคุณสมบัติของตัวนำไม่สม่ำเสมอ กำลังความร้อนจึงไม่คงที่และต้องอาศัย การอินทิเกรตเพื่อหาค่าบนพื้นที่หรือปริมาตร

#### 4.4 หลักการทำงานของเทอร์โมอิเลกทริก

ในระหว่างการทำงานจริงมักมีปรากฏการณ์เทอร์โมอิเลกทริกสองอย่างขึ้น ไปเกิดขึ้นพร้อมๆกัน ดังนั้นจึงมีความจำเป็นที่จะต้องทำความเข้าใจความ สัมพันธ์ของปรากฏการณ์ต่างๆและผลที่เกิดขึ้นกับเทอร์โมอิเลกทริก อย่างไร ก็ดี สำหรับในตำราเล่มนี้ จะขอกล่าวถึงความสัมพันธ์เมื่อเทอร์โมอิเลกทริก ทำงานที่สถานะคงที่ (steady state) ซึ่งหมายถึงอุณหภูมิที่จุดต่างๆคงที่ ในที่นี้เราจะพิจารณาที่ด้านร้อนของเทอร์โมอิเลกทริกซึ่งมีการถ่ายเทความ ร้อนเกิดขึ้นดังต่อไปนี้

- 1. ความร้อนจากแหล่งความร้อนเข้าสู่ด้านร้อน  $Q_{in}$
- 2. ความร้อนจากปรากฏการณ์การเกิดความร้อนของจูล  $Q_{joule}$

$$Q_{ioule} = i^2 R$$

3. ความร้อนออกจากด้านร้อนไปสู่ด้านเย็นด้วยการนำความร้อน  $Q_{cold}$ 

$$Q_{cold} = K\Delta T$$

4. ความร้อนออกจากด้านร้อนด้วยปรากฏการณ์เพลเทียร์  $Q_{peltier}$ 

$$Q_{peltier} = S_{pn}T_H i$$

ที่สถานะคงที่ อัตราการได้รับความร้อนและสูญเสียความร้อนเท่ากัน ซึ่งอัตราการได้รับความร้อน  $(Q_{in})$  มาจาก

$$Q_{in} + Q_{joule} = Q_{cold} + Q_{peltier}$$

$$\begin{split} Q_{in} &= Q_{cold} + Q_{peltier} - Q_{joule} \\ &= mS_{pn}T_Hi + K\Delta T - \frac{i^2R_{teg}}{2} \end{split}$$

กำลังไฟฟ้าที่ผลิตได้ผ่านตัวต้านทานเท่ากับ

$$P_{out} = i^2 R_I$$

ซึ่งเราสามารถเอามาเขียนเป็นสมการประสิทธิภาพความร้อนของ TEG เท่า-กับ

$$\eta = \frac{P_{out}}{Q_{in}} \tag{4.3}$$

$$=\frac{i^2R_L}{mS_{pn}T_Hi+K\Delta T-\frac{i^2R_{teg}}{2}}$$
(4.4)

กำหนดอัตราส่วน

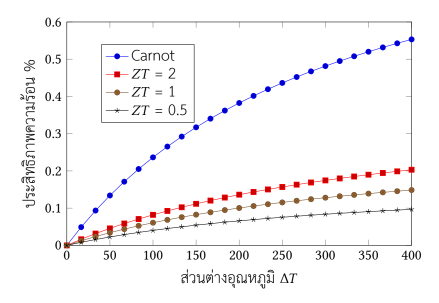
$$Z = \frac{S_{pn}^2}{K_{teg}R_{teg}} \tag{4.5}$$

ซึ่งเรียกว่า figure of merit และแทนค่าเข้าในสมการ 4.3 จะสามารถ เขียนสมการประสิทธิภาพของเทอร์โมอิเลกทริกได้ว่า

$$\eta = \frac{\Delta T}{2T_H + \frac{2}{Z} - \frac{\Delta T}{2}}\tag{4.6}$$

จากสมการข้างต้น ที่อุณหภูมิ  $T_H$  และ  $T_L$  ใดๆ ประสิทธิภาพของ TEG จะสูงสุดเมื่อมีค่า Z สูง ซึ่งแปลว่าวัสดุจะต้องมีค่าสัมประสิทธ์ซีเบ็กสูง นำ ความร้อนได้ไม่ดี และมีความต้านทานไฟฟ้าต่ำ ซึ่งคุณสมบัติสองอย่างหลัง นี้หาได้ยาก เพราะวัสดุที่เป็นตัวนำไฟฟ้าที่ดี ก็มักจะนำความร้อนได้ดีเช่น กัน ส่วนวัสดุที่เป็นฉนวนไฟฟ้า ก็มักจะเป็นฉนวนความร้อนด้วย

ประสิทธิภาพของเครื่องยนต์ความร้อนส่วนใหญ่ (นอกจากเครื่องยนต์สันดาป ภายใน) มักจะเปรียบเทียบประสิทธิภาพเป็นสัดส่วนเทียบกับประสิทธิภาพ คาร์โนต์ซึ่งเป็นประสิทธิภาพสูงสุดในทางทฤษฎีของเครื่องยนต์ความร้อนใดๆ



รูปที่ 4.2: ประสิทธิภาพความร้อนของ TEG เทียบกับประสิทธิภาพคาร์โนต์

จากรูป 4.2 จะเห็นได้ว่าแม้ที่ ZT = 2 ประสิทธิภาพของเทอร์โมอิเลกทริก ยังมีค่าอยู่ที่ประมาณ 10% - 20% ของประสิทธิภาพคาร์โนต์ ซึ่งนับว่ายัง ต่ำมากเมื่อเทียบกับเครื่องยนต์สันดาปภายในทั่วไปซึ่งมีประสิทธิภาพประมาณ 50% - 80% ของประสิทธิภาพคาร์โนต์

## 4.5 วัสดุเทอร์โมอิเลกทริก

จากสมการ 4.5 จะเห็นได้ว่าประสิทธิภาพของเทอร์โมอิเลกทริกขึ้นอยู่กับ ค่าการนำไฟฟ้า การนำความร้อน และค่าสัมประสิทธิ์ซีเบ็ก การที่จะปรับปรุง ประสิทธิภาพสามารถทำได้โดยใช้วิธีการขั้นสูงในการปรับปรุงคุณสมบัติของ วัสดุหรือใช้วัสดุที่มีขนาดเล็กมาก ... วัสดุที่ได้รับความสนใจและได้ถูกนำ มาประยุกต์ใช้เป็นเครื่องกำเนิดไฟฟ้าเทอร์โมอิเลกทริกได้แก่

- 1. สารประกอบแชลโคเจนของบิสมัท (Bismuth Chalcogenides) สารประกอบในกลุ่มนี้อย่างบิสมัทเทลลูไรด์ ( $\mathrm{Bi}_2\mathrm{Te}_3$ ) และบิสมัทซี ลีไนด์ ( $\mathrm{Bi}_2\mathrm{Se}_3$ ) ถือเป็นเทอร์โมอิเลกทริกที่มีประสิทธิภาพสูงที่สุดที่ อุณหภูมิห้องกลุ่มหนึ่ง โดยที่มีค่า figure of merit (ZT) อยู่ที่ประมาณ 0.8 - 1.0 บิสมัทเทลลูไรด์เป็นวัสดุเทอร์โมอิเลกทริกที่อุณหภูมิห้องที่ดี และสามารถ นำมาใช้สำหรับการทำความเย็นได้ที่อุณหภูมิประมาณ 300 K (27 C) สารประกอบเหล่านี้ได้มาจากการผลิตผลึกเดี่ยวด้วยวิธีของ Czochralski บางส่วนถูกผลิตโดยการเย็นตัวจากของเหลวหรือเทคนิคการขึ้นรูป โลหะผง วัสดุอย่างหลังนี้จะมีประสิทธิภาพต่ำกว่าแบบผลึกเดี่ยว แต่ จะมีคุณสมบัติทางกลที่ดีกว่าและทนต่อความบกพร่องทางโครงสร้าง และสิ่งแปลกปลอมได้ดีกว่า การสร้างความหนาแน่นของประจุไฟฟ้า สามารถทำได้โดยเพิ่มสารบิสมัทหรือเทลลูเรียมเข้าไปในสารประกอบ ให้เกินความไม่สมดุล หรือการเพิ่มสารแปลกปลอมจำพวกฮาโลเจน เข้าไป การใช้สารประกอบเทลลูไรด์ยังไม่สามารถใช้ในวงกว้างได้เนื่องจาก เทลลูเรียมมีพิษและเป็นธาตุที่หาได้ยาก
- 2. ตะกั่วเทลลูไรด์ (PbTe) งานวิจัยโดย Heremans และคณะแสดงให้เห็นว่าตะกั่วเทลลูไรด์ ที่โดปด้วยแทลเลี่ยมมีค่า figure of merit สูงถึง 1.5 ที่อุณหภูมิ 773 K [1] นอกจากนี้ งานวิจัยโดย Snyder และคณะได้รายงานว่า สามารถสร้างเทอร์โมอิเลกทริกที่มีค่า ZT=1.4 ที่อุณหภูมิ 750 K โดยใช้ตะกั่วเทลลูไรด์ และยังสร้างเทอร์โมอิเลกทริกที่มี ZT=1.8 ที่อุณหภูมิ 850 K โดยใช้ตะกั่วเทลลูไรด์ซีลีไนด์ที่โดปด้วยโซเดียม (sodium-doped PbTe $_{1-x}Se_x$ ) [2]

มีรายงานจากงานวิจัยโดย Biswas และคณะว่าสามารถแปลงพลังงาน ความร้อนเหลือทิ้งเป็นไฟฟ้าด้วยประสิทธิภาพ 15 - 20% (เทอร์โม อิเลกทริกมีค่า *ZT* ถึง 2.2) ซึ่งเป็นค่าที่สูงที่สุดที่เคยมีการรายงาน [3]

3. สารประกอบคลาเทรตอนินทรีย์ (Inorganic Clathrates) กลุ่มสารประกอบเหล่านี้มีสูตรทางเคมีโดยทั่วไปว่า  $\mathbf{A}_x\mathbf{B}_y\mathbf{C}_{46-y}$  สำหรับกลุ่มที่ 1 และ  $\mathbf{A}_x\mathbf{B}_y\mathbf{C}_{136-y}$  สำหรับกลุ่มที่ 2 โดยที่ B และ C เป็นธาตุในหมู่ III และ IV ซึ่งประกอบตัวเป็นเหมือนกรอบล้อม A ไว้

## 4.6 การออกแบบเทอร์โมอิเลกทริก

การเพิ่มประสิทธิภาพของการผลิตไฟฟ้าจากเทอร์โมอิเลกทริกสามารถทำได้ โดยการออกแบบขนาดวัสดุหรือเพิ่มประสิทธิภาพการถ่ายเทความร้อนของ ด้านร้อนและเย็นของเทอร์โมอิเลกทริก

#### 4.6.1 ตัวอย่าง: การวิเคราะห์เทอร์โมอิเลกทริก

เทอร์โมอิเลกทริกทำมาจาก PbTe-Bi<sub>2</sub>Te<sub>3</sub> ซึ่งมีคุณสมบัติดังต่อไปนี้

Properties	P-type	N-type
Seebeck coefficient 10 <sup>-6</sup>	300	-100
Electrical resistivity 10 <sup>-6</sup>	9	10
Thermal conductiviity	1.2	1.4

ขาจากวัสดุทั้งสองชนิดมีพิ้นที่หน้าตัด (16 mm²)และความยาว (4 mm) เท่ากัน ที่สภาวะคงที่อุณหภูมิด้านร้อนเท่ากับ 200 C และด้านเย็นเท่ากับ 50 C จงคำนวณหา

- 1. ค่า Z ของเทอร์โมอิเลกทริกนี้
- 2. กำลังสูงสุดที่เทอร์โมอิเลกทริกนี้ผลิตได้
- 3. ประสิทธิภาพของเทอร์โมอิเลกทริกนี้

#### 4.6.2 เฉลย: การวิเคราะห์เทอร์โมอิเลกทริก

1. ค่า Z สามารถคำนวณได้จากสมการ  $Z = \frac{S_{pn}^2}{K_{teg}R_{teg}}$ 

$$S_{pn} = S_p - S_n = 0.0003 - (-0.0001)$$

$$= 0.0004$$

$$K_{teg} = K_p + K_n = \frac{\kappa_p A}{L} + \frac{\kappa_n A}{L}$$

$$= \frac{1.6 \times 10^{-5}}{4.00 \times 10^{-3}} (1.2 + 1.4)$$

$$= 0.0104$$

$$R_{teg} = R_p + R_n = \frac{\rho_p L}{A} + \frac{\rho_n L}{A}$$

$$= \frac{0.004}{1.6e - 05} (1.2 + 1.4)$$

$$= 0.00475$$

$$Z = \frac{Z^2}{K_{teg} R_{teg}}$$

$$= 0.00324$$

2. กำลังสูงสุดที่ TEG สามารถผลิตได้มาจากการ load matching โดย การใช้  $R_L=R_{teg}$ 

$$\begin{split} P_L &= iV_L \\ &= i \left( S_{pn} \Delta T - i^2 R_{teg} \right) \\ &= \frac{S_{pn} \Delta T}{2 R_{teg}} \left( S_{pn} \Delta T - \frac{S_{pn} \Delta T}{2 R_{teg}} R_{teg} \right) \\ &= \frac{S_{pn}^2 \Delta T^2}{4 R_{teg}} \\ &= \frac{0.0004^2 (200 - 50)^2}{4 (0.00475)} \\ &= 1.89 \times 10^{-1} \end{split}$$

3. ประสิทธิภาพของ TEG สามารถคำนวณได้จากสมการ 4.6

$$\eta = \frac{\Delta T}{2T_H + \frac{2}{Z} - \frac{\Delta T}{2}} \\
= \frac{200 - 50}{2(200 + \frac{2}{0.00324} + \frac{200 - 50}{2})} \\
= 0.159$$

# 5 เซลล์เชื้อเพลิง

It doesn't matter whether you can or cannot achieve high temperature superconductivity or fuel cells, they will always be on the list because if you could achieve them they would be extremely valuable.

Martin Fleischmann

เซลล์เชื้อเพลิงเป็นอุปกรณ์ที่อาศัยกระบวนการเปลี่ยนแปลงพลังงานจากพลัง งงานเคมีไปเป็นพลังงานไฟฟ้าโดยตรง ซึ่งแตกต่างจากการใช้เครื่องยนต์ใน การปั่นไฟซึ่งเปลี่ยนพลังงานเคมีไปเป็นพลังงานความร้อนไปเป็นพลังงาน กลแล้วจึงเป็นพลังงานไฟฟ้าในที่สุด เนื่องจากเซลล์เชื้อเพลิงมีการเปลี่ยนแปลง พลังงานเพียงขั้นตอนเดียว และยังไม่มีขั้นตอนการเปลี่ยนแปลงพลังงานความ ร้อน จึงทำให้สามารถทำให้กระบวนการมีประสิทธิภาพสูงกว่าวิธีเปลี่ยนแปลง พลังงานเคมีในรูปแบบอื่น

จุดเด่นของเซลล์เชื้อเพลิงคือสามารถนำการแลกเปลี่ยนอิเลกตรอนที่เกิดขึ้น ในปฏิกิริยาการสันดาปมาใช้ได้โดยตรง ซึ่งปฏิกิริยาที่เกิดขึ้นในเซลล์เชื้อเพลิง นี้เรียกว่า **ปฏิกิริยาไฟฟ้าเคมี (electrochemical reactions)** ซึ่งเป็น หลักการเดียวกันกับแบตเตอรี่ ข้อแตกต่างของแบตเตอรี่คือสารเคมีหรือเชื้อ เพลิงทั้งหมดจะถูกบรรจุอยู่ในภายในตัวแบตเตอรี่ ในขณะที่เชื้อเพลิงของ เซลล์เชื้อเพลิงถูกเก็บไว้แยกกัน และถูกดึงเข้ามาใช้เมื่อเกิดปฏิกิริยาขึ้นเท่านั้น

## 5.1 ส่วนประกอบของเซลล์เชื้อเพลิง

## 5.2 ปฏิกิริยาในเซลล์เชื้อเพลิง

อันที่จริงแล้ว ปฏิกิริยาที่เกิดขึ้นในเซลล์เชื้อเพลิงก็คือปฏิกิริยาการสันดาป แต่เนื่องจากเซลล์เชื้อเพลิงเป็นอุปกรณ์เคมีไฟฟ้า เราจึงควรทำความเข้าใจ กับปริมาณของอิเลกตรอนที่มีการแลกเปลี่ยนระหว่างการเกิดปฏิกิริยาขึ้น ยกตัวอย่างเช่น

$$H_2 + \frac{1}{2} O_2 \longrightarrow H_2 O$$

ในปฏิกิริยานี้ มีการแลกเปลี่ยนอิเลกตรอนระหว่างไฮโดรเจนกับออกซิเจน โดยที่ไฮโดรเจนเป็นผู้ให้ ส่วนออกซิเจนเป็นผู้รับ ซึ่งปฏิกิริยาเคมีที่มีการแลก เปลี่ยนอิเลกตรอน เรียกว่าปฏิกิริยารีดอกซ์ (redox reaction) ซึ่งมาจาก การรวมกันของปฏิกิริยารีดักชัน (reduction reaction) และออกซิเดชัน (oxidation reaction) ซึ่งปฏิกิริยาข้างต้นสามารถแบ่งออกเป็นปฏิกิริยา รีดักชันและออกซิเดชันได้ดังนี้

#### ปฏิกิริยารีดักชัน

$$2 \operatorname{H}^+ + 2 \operatorname{e}^- + \operatorname{O}_2 \longrightarrow \operatorname{H}_2\operatorname{O}$$

#### ปฏิกิริยาออกซิเดชัน

$$H_2 \longrightarrow 2 H^+ + 2 e^-$$

ในปฏิกิริยารีดักชัน สารจะมีการรับอิเลกตรอน (จาก  $H^+$  ซึ่งมีเลขประจุ เป็น +1 ไปเป็น  $H_2O$  ซึ่งไฮโดรเจนมีประจุเป็น 0) ส่วนในปฏิกิริยาออกซิเดชัน สารจะมีการปล่อยอิเลกตรอน (จาก  $H_2$  ซึ่งมีประจุเป็น 0 เป็น  $H^+$  ซึ่งมี ประจุเป็น +1)

## 5.3 พลังงานที่ได้จากเซลล์เชื้อเพลิง

พลังงานตั้งต้นของเซลล์เชื้อเพลิงมาจากพลังงานเคมีของสารตั้งต้น แล้วพลังงาน เคมีคืออะไร พลังงานเคมีคือพลังงานที่ถูกเก็บไว้ในพันธะระหว่างอะตอม ในโมเลกุลใดๆ และจะมีการเปลี่ยนแปลงเมื่อเกิดปฏิกิริยาสร้างผลิตภัณฑ์ ใหม่ขึ้น ซึ่งพลังงานในพันธะเคมีเหล่านี้สามารถวัดได้โดยใช้ enthalpy of formation ( $\Delta H_f$ ) ซึ่งพลังงานงานที่จะสามารถแปลงเป็นพลังงานไฟฟ้าได้ มาจากพลังงานเคมีที่ได้รับการปลดปล่อยจากปฏิกิริยารีด็อกซ์ ( $\Delta H$ )

$$\Delta H = \sum (\Delta H)_{products} - \sum (\Delta H)_{reactants}$$

ค่า enthalpy of formation ของสารทั่วไปสามารถหาได้จากตาราง

$$C + O_2 \longrightarrow CO_2$$

$$\Delta H = \sum (\Delta H)_{products} - \sum (\Delta H)_{reactants}$$

$$= \Delta H_{CO_2} - \Delta H_C - \Delta H_{O_2}$$

$$= -394 \times 10^3 - 0 - 0$$

$$= -394 \times 10^3 \text{ J/mol CO}_2$$

ในตัวอย่างนี้ พลังงานที่เปลี่ยนแปลงเป็นลบ แสดงว่าพลังงานของผลิตภัณฑ์ น้อยกว่าของสารตั้งต้น หมายถึงมีการคายพลังงานออกมา ซึ่งเป็นปกติสำหรับ ปฏิกิริยาสันดาปทั่วไป เรียกได้อีกอย่างว่าปฏิกิริยาการคายพลังงาน (exothermic reaction)

แต่พลังงานที่คายออกมาไม่สามารถถูกแปลงเป็นพลังงานไฟฟ้าได้ทั้งหมด จะต้องมีการสูญเสียความร้อนเกิดขึ้นอย่างหลีกเลียงไม่ได้ ในกรณีที่ปฏิกิริยา เป็นแบบย้อนกลับได้ การสูญเสียพลังงานความร้อนเท่ากับ

Heat Loss = 
$$\int TdS$$

ที่สภาวะคงที่ การสูญเสียความร้อนจะกลายเป็น

Heat Loss = 
$$T\Delta S$$

หากเซลล์เชื้อเพลิงมีประสิทธิภาพ 100% พลังงานเคมีที่เหลือจะสามารถ แปลงไปเป็นพลังงานไฟฟ้าได้ทั้งหมด

$$W_e = \Delta H - T\Delta S$$

แต่หากปฏิกิริยาไม่ได้เกิดแบบย้อนกลับได้ พลังงานไฟฟ้าที่ได้จะน้อยกว่า ขึ้

### 5.4 พลังงานอิสระของกิบส์

พลังงานอิสระของกิบส์ (Gibbs Free Energy, GFE) เป็นฟังก์ชันสภาวะ (state function) ค่าสัมบูรณ์ของพลังงานอิสระของกิบส์หาได้ยากและไม่ ได้มีประโยชน์นัก ส่วนที่มีประโยชน์จริงๆคือผลต่างหรือพลังงานที่เปลี่ยน ไประหว่างสารตั้งต้นกับผลิตภัณฑ์ ซึ่งใช้อธิบายว่าปฏิกิริยาหนึ่งๆสามารถ เกิดขึ้นเองได้หรือไม่ หาได้จาก

$$G = H - TS \tag{5.1}$$

เมื่อทำการหาอนุพันธ์ของ GFE ในกระบวนการที่มีอุณหภูมิคงที่ (isothermal process)

$$dG = dH - TdS (5.2)$$

สำหรับความเปลี่ยนแปลงเล็กน้อยของเอนทาลปีและเอนโทรปี

$$\Delta G = \Delta H - T \Delta S \tag{5.3}$$

ซึ่งมีค่าเท่ากันกับพลังงานไฟฟ้าสูงสุดที่เซลล์เชื้อเพลิงสามารถผลิตได้ในสมการ 5.3 ซึ่งพลังงานอิสระของกิบส์ที่เปลี่ยนแปลงในปฏิกิริยาใดๆสามารถเขียน เป็นสมการได้ดังนี้

$$\Delta G = \sum \Delta G_{products} - \sum \Delta G_{reactants}$$
 (5.4)

จากสมการ 5.4 หากพิจารณาปฏิกิริยาของสารที่เป็นแก๊สอุดมคติ จะสามารถ เขียนความสัมพันธ์ทางอุณหพลศาสตร์ได้ดังนี้

$$dU = TdS - PdV$$
$$H = U + PV$$

หาค่าอนุพันธ์ของ H ได้

$$dH = dU + PdV + VdP$$
$$= TdS - PdV + PdV + VdP$$
$$= TdS + VdP$$

จัดรูปสมการใหม่จะได้ว่า

$$VdP = dH - Tds = dG$$

หากพิจารณาสารตั้งต้น 1 mol จะได้ว่า

$$PV = R_u T$$
$$V = \frac{R_u T}{P}$$

พิจารณาเซลล์เชื้อเพลิงที่สภาวะคงที่ จะได้ว่า T เป็นค่าคงที่

$$\int_{G_0}^G dG = \int_{P_0}^P \frac{R_u T}{P} dP$$
$$G - G_0 = R_u T \ln \frac{P}{P_0}$$

โดยกำหนดให้  $G_0$  คือพลังงานอิสระของกิบส์อ้างอิงที่อุณหภูมิ 25 C และ ความดัน 1 บรรยากาศ ดังนั้น เราสามารถเขียนสมการพลังงานอิสระขอ งกิบส์เป็นฟังก์ชันของอุณหภูมิและความดันได้โดย

$$G = G_0 + R_u T \ln P$$

ซึ่งพลังงานอิสระของกิบส์ที่เปลี่ยนไปในเซลล์เชื้อเพลิงสามารถอ้างอิงค่า  $H_0$  และ  $G_0$  ได้จากตารางที่ 5.1

## 5.5 พลังงานอิสระของกิบส์ที่เปลี่ยนแปลงใน ปฏิกิริยาเคมี

ในปฏิกิริยาเคมี พลังงานอิสระของกิบส์ที่เปลี่ยนไปเท่ากับส่วนต่างระหว่าง พลังงานของผลิตภัณฑ์กับสารตั้งต้น ยกตัวอย่างเช่นในกรณีของปฏิกิริยา

$$aA + bB \longrightarrow cC + dD$$

พลังงานอิสระของกิบส์ที่เปลี่ยนไปเท่ากับ

$$\Delta G = G_{0C} + G_{0D} - G_{0A} - G_{0B} - R_u T \left( \ln P_C^c + \ln P_D^d - \ln P_A^a - \ln P_B^b \right)$$

$$\Delta G = \Delta G_0 + R_u T \ln \frac{P_C^c P_D^d}{P_A^a P_B^b}$$

Compound or ion	$H_0$ (×10 <sup>3</sup> J/mol)	$G_0$ (×10 <sup>3</sup> J/mol)
СО	-110	-137.5
$CO_2$	-394	-395
$CH_4$	-74.9	-50.8
$H_2O(l)$	-286	-237
$H_2O(g)$	-241	-228
LiH	+128	+105
$NaCO_2$	-1122	-1042
$CO_3^{-2}$	-675	-529
$H^{+}$	0	0
Li <sup>+</sup>	-277	-293
$OH^-$	-230	-157
$CH_3OH(g)$	-201	-162.6

**ตารางที่ 5.1:** เอนทาลปีของการก่อเกิด  $(H_0)$  และพลังงานอิสระของกิบส์  $(G_0)$  ของสารต่างๆ

ถ้าหากพลังงานเคมีทั้งหมดสามารถแปลงเป็นพลังงานไฟฟ้าได้ และมีอิเลก ตรอน *n* ตัวถูกปล่อยออกมาต่อ 1 โมเลกุลของสารตั้งต้น เราจะสามารถ เขียนสมการได้ว่า

$$W_e = \Delta G = qE_g = neE_g \tag{5.5}$$

โดยที่  $W_e$  คือพลังงานไฟฟ้า q คือประจุไฟฟ้าที่มีการแลกเปลี่ยน และ  $E_g$  คือศักย์ไฟฟ้าที่เกิดขึ้น

## 5.6 ศักย์ไฟฟ้าจากเซลล์เชื้อเพลิง

จากสมการ 5.5 ศักย์ไฟฟ้าที่เซลล์เชื้อเพลิงสามารถสร้างได้เท่ากับพลังานอิ สระที่เปลี่ยนไปหารด้วยประจุที่มีการแลกเปลี่ยน ดังนั้นหากทุกๆโมเลกุล ของสารตั้งต้นมีการแลกอิเลกตรอน n ตัว สมการแสดงศักย์ไฟฟ้าต่อ 1 mol ของสารตั้งต้นจะเป็น

$$E_g = \frac{W_e}{-nF} = E_g^0 + \frac{R_u T}{nF} \ln \frac{P_A^a P_B^b}{P_C^c P_D^d}$$
 (5.6)

โดยที่ F คือค่าคงที่ของฟาราเดย์ซึ่งมีค่าเท่ากับประจุของอิเลกตรอนจำนวน 1 mol =  $6.02 \times 10^{23} \times 1.6 \times 19^{-19} = 9.65 \times 10^4$  C สมการ 5.6 นี้ถูกตั้ง ชื่อตามผู้ค้นพบว่า **สมการเนิร์นสท์ (Nernst Equation)** 

## 5.7 ประสิทธิภาพของเซลล์เชื้อเพลิง

ในทางทฤษฎี หากพลังงานอิสระของกิบส์จากปฏิกิริยาทั้งหมดถูกแปลงเป็น พลังงานไฟฟ้า ประสิทธิภาพของเซลล์เชื้อเพลิงจะมีค่าสูงที่สุด

$$\eta_{\text{max}} = \frac{W_{e,\text{max}}}{\Delta H} = \frac{\Delta G}{\Delta H} = 1 - \frac{T\Delta S}{\Delta H}$$
(5.7)

ในทางปฏิบัติแล้ว ปฏิกิริยาเคมีที่เกิดในเซลล์เชื้อเพลิงมักจะมีการสูญเสีย พลังงานความร้อนและอื่นๆ ทำให้ศักย์ไฟฟ้าไม่สูงถึง  $E_{\rm g}$  ที่คำนวณได้ด้วย สมการของเนิร์นสท์ ประสิทธิภาพของเซลล์เชื้อเพลิงจะเหลือ

$$\eta = \frac{W_e}{\Lambda H} = \frac{nFV_L}{\Lambda H} \tag{5.8}$$

## 5.7.1 ตัวอย่าง: ประสิทธิภาพของเซลล์เชื้อเพลิงไฮโดรเจน

เซลล์เชื้อเพลิงไฮโดรเจนได้รับไฮโดรเจนจากถังอัดความดันที่ 5 atm ใน ขณะที่ออกซิเจนได้มาจากอากาศที่ 1 atm ผลิตภัณฑ์ที่ได้ออกมาเป็นไอ น้ำที่ 1 atm อุณหภูมิขณะที่เซลล์ทำงานอยู่ที่ 200 C คำนวณศักย์ไฟฟ้า ที่เซลล์ผลิตได้และประสิทธิภาพของเซลล์เชื้อเพลิงนี้

#### 5.7.2 เฉลย: ประสิทธิภาพของเซลล์เชื้อเพลิงไฮโดรเจน

จากสมการการสันดาปไฮโดเจนในเซลล์เชื้อเพลิง

$$H_2 + \frac{1}{2}O_2 \longrightarrow H_2O$$

- ▶ อุณหภูมิที่เซลล์ทำงาน = 200° C = 200 + 273 = 473 K
- เนื่องจากอากาศมีออกซิเจนอยู่ประมาณ 21% ความดันของออกซิเจน เข้าสู่เซลล์มีค่าเป็น 0.21 1 = 0.21 atm
- lacktriangle มีการปล่อยและรับอิเลกตรอน 2 ตัวต่อ 1 โมเลกุลของน้ำ (n=2)

จากสมการที่ 5.6 เราสามารถแทนค่าเพื่อหาศักย์ไฟฟ้าได้ดังนี้

$$E_{\rm g} = \frac{W_e}{-nF} = -\frac{\Delta G_0}{nF} + \frac{R_u T}{nF} \ln \frac{P_{\rm H_2} P_{\rm O_2}^{1/2}}{P_{\rm H_2O}}$$

จะสามารถแทนค่าได้โดยอ้างอิงปริมาณต่อ 1 mol  $H_2O$ 

$$E_g = -\frac{-228000.0 - 0 - 0.5(0)}{-296500.0} + \frac{8.314473}{296500.0} \ln \frac{(5)(0.21)^{0.5}}{1^1}$$

$$= \frac{-231261}{-296500.0}$$

$$= 1.198 \text{ V}$$

ประสิทธิภาพของเซลล์เชื้อเพลิงสามารถหาได้จากสมการ

$$\eta = \frac{\Delta G_0 - RT \ln(P_{\text{H}_2} P_{\text{O}_2}^{0.5} / P_{\text{H}_2\text{O}})}{\Delta H_{water}}$$
$$= \frac{-231261}{-286000}$$
$$= 0.809$$

- 5.8 ชนิดของเซลล์เชื้อเพลิง
- 5.9 เซลล์เชื้อเพลิงแบบเยื่อแลกเปลี่ยนโปรตอน
- 5.10 เซลล์เชื้อเพลิงแบบใช้เมทานอลโดยตรง
- 5.11 เซลล์เชื้อเพลิงแบบออกไซด์แข็ง

# 6 พลังงานลม

พลังงานลมนับเป็นอีกพลังงานหนึ่งที่เกิดจากการไหลของอากาศ ดังนั้นการ แปลงพลังงานลมเป็นพลังงานไฟฟ้าจึงเป็นการแปลงพลังงานกลไปเป็นพลังงาน ไฟฟ้า ซึ่งในบทนี้เราจะมากล่าวถึงหลักการ วิธี และประสิทธิภาพของการ แปลงพลังงานลมด้วยเทคโนโลยีปัจจุบัน รวมถึงการประยุกต์ใช้เทคโนโลยี เหล่านี้ในการผลิตไฟฟ้าจากระดับเล็กไปจนถึงระดับใหญ่

## 6.1 หลักการแปลงพลังงานลม

พลังงานลมเป็นพลังงานจลน์ที่มีส่วนประกอบมาจากมวลของอากาศและความเร็ว ลม ซึ่งโดยทั่วไปแล้ว คำจำกัดความของพลังงานจลน์คือ

$$E = \frac{1}{2}mv^2$$

แต่เนื่องจากลมมีการเคลื่อนที่ต่อเนื่อง จึงสะดวกกว่าที่จะอธิบายถึงพลังงาน ลมในรูปของ **กำลังลม** แทนโดยใช้อัตราการไหลของมวลแทน

$$\frac{dE}{dt} = P_w = \frac{1}{2}\dot{m}v^2 \tag{6.1}$$

หากเราสมมติว่าลมมีความเร็วคงที่ จะสามารถคำนวณอัตราการไหลของ มวลได้ว่า

$$\dot{m} = \rho A v \tag{6.2}$$

เมื่อแทนสมการ 6.2 ลงในสมการ 6.1 จะได้สมการแสดงกำลังของลมที่ ความเร็ว  $\nu$ 

$$P_{w} = \frac{1}{2}\dot{m}v^{2} = \frac{1}{2}\rho Av^{3} \tag{6.3}$$

ถ้ามีการติดตั้งอุปกรณ์เพื่อดักและแปลงกำลังลมนี้เป็นกำลังไฟฟ้า ความเร็ว ลมขาออก  $v_o$  ต้องน้อยกว่าความเร็วลมขาเข้า  $v_i$  ดังนั้นความเร็วลมและ อัตราการไหลของมวลผ่านอุปกรณ์เฉลี่ยคือ

$$v_{avg} = \frac{v_i + v_o}{2} \tag{6.4}$$

$$\dot{m} = \frac{\rho A}{2} \left( \nu_i + \nu_o \right) \tag{6.5}$$

ดังนั้น ในทางทฤษฎีแล้วกำลังที่อุปกรณ์ดึงมาจากลมได้เท่ากับผลต่างของ กำลังลมขาเข้ากับขาออก

$$P_{output} = P_i - P_o$$

$$= \frac{\dot{m}}{2} (v_i^2 - v_o^2)$$

$$= \frac{\rho A}{4} (v_i + v_o) (v_i^2 - v_o^2)$$
(6.6)

ซึ่งเราสามารถใช้แคลคูลัสหาความเร็วลมขาออกซึ่งทำให้อุปกรณ์สามารถ ผลิตกำลังได้สูงสุด โดยการหาอนุพันธ์ของสมการกำลังแล้วตั้งให้เท่ากับศูนย์ เพื่อแก้สมการ

$$\frac{dP_{turbine}}{dk} = 0 = \frac{d}{dk} \left[ \frac{\rho A v_i^3}{4} \left( 1 + k \right) \left( 1 - k^2 \right) \right]$$

$$0 = \frac{d}{dk} \left[ 1 + k - k^2 - k^3 \right]$$

$$0 = 1 - 2k - 3k^2$$

$$k = \frac{1}{3}, -1$$

เนื่องจากลมขาออกไม่สามารถไหลย้อนกลับได้ ( $v_o$  เท่ากับ  $-v_i$  ไม่ได้) ดัง นั้นคำตอบสมการเดียวที่เป็นไปได้คือ  $v_o = v_i/3$  ซึ่งทำให้อุปกรณ์ในอุดมคติ สามารถเก็บกำลังลมได้

$$\begin{split} v_{o} &= \frac{v_{i}}{3} \\ P_{turbine, \max} &= \frac{8}{27} \rho A v_{i}^{3} = \frac{16}{27} P_{in} \\ \eta_{\max} &= \frac{16}{27} = 59.3\% \end{split}$$

ซึ่งค่าสูงสุดนี้เรียกว่า **ค่าจำกัดของเบทซ์** (Betz limit) ซึ่งวิเคราะห์กังหัน ลมโดยไม่ได้มีการคำนึงถึงคุณสมบัติอากาศพลศาสตร์ของใบพัดต่อสมรรถนะ และประสิทธิภาพของกังหัน เพื่อให้การวิเคราะห์ของเรามีความแม่นยำ เรา จะมาทำความเข้าใจหลักการของอากาศพลศาสตร์ และผลของรูปร่างของ ใบพัดและการไหลของอากาศต่อประสิทธิภาพของกังหันลม

#### 6.2 อากาศพลศาสตร์ของกังหันลม

อันที่จริงแล้ว การจะวิเคราะห์ประสิทธิภาพในการแปลงพลังงานของกังหัน นั้นจำเป็นจะต้องพิจารณาการไหลของอากาศในขณะที่กังหันหมุนเพื่อพิจารณา แรงที่อากาศกระทำและกำลังที่เกิดขึ้น ซึ่งเราจะใช้หลักการอากาศพลศาสตร์ เพื่อวิเคราะห์ประสิทธิภาพของกังหันลม

หากพิจารณาหลักการทางอากาศพลศาสตร์ กังหันลมที่มีใช้อยู่ในปัจจุบัน สามารถแบ่งได้เป็น 2 ประเภทขึ้นอยู่กับแรงซึ่งขับเคลื่อนใบพัดในกังหัน

- 1. กังหันลมแรงต้าน (Drag-based Wind Turbine)
- 2. กังหันลมแรงยก (Lift-based Wind Turbine)

ย้อนหลังไปถึงหลักอากาศพลศาสตร์ วัตถุใดๆที่ถูกลมกระทบจะเกิดแรงต้าน และแรงยกขึ้น ซึ่งแรงทั้งสองสามารถเขียนเป็นสมการได้โดย

$$L = C_L \frac{1}{2} \rho A v^2$$
 
$$D = C_D \frac{1}{2} \rho A v^2$$

โดยที่  $C_L$  และ  $C_D$  คือสัมประสิทธิ์แรงยกและสัมประสิทธิ์แรงต้าน ดังนั้น ในการสร้างกังหันลมจึงสามารถใช้แรงหนึ่งหรือทั้งสองในการขับดันและสร้าง กำลัง โดยกำลังที่กังหันสามารถดึงออกมาได้  $P_{turbine}$  เท่ากับผลคูณภายใน ของแรง  $\mathbf{F}$  และความเร็วของใบพัด  $\mathbf{u}$ 

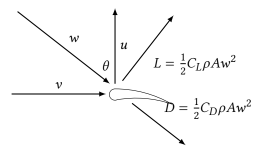
$$P_{turbine} = \mathbf{F} \cdot \mathbf{u}$$

ในกรณีของกังหันแบบแรงต้าน ทิศทางการไหลของลมจะไปในทิศทางเดียว กับแรงต้านเสมอ ดังนั้นสมการกำลังที่ผลิตได้จะมาจาก

$$P = \mathbf{D} \cdot \mathbf{u} = \frac{1}{2} \rho A(v - u)^2 u$$

$$P = \frac{1}{2} \rho A C_D (uv^2 - 2vu^2 + u^3)$$

$$C_P = C_D (\lambda - 2\lambda^2 + \lambda^3)$$



รูปที่ 6.1: ทิศทางของความเร็วและแรง ของลมที่กระทำบนใบกังหันลม

โดยที่  $\lambda = v/u$  เป็นอัตราส่วนของความเร็วลมต่อความเร็วกังหัน จะเห็น ได้ว่าสัมประสิทธิ์กำลังที่ผลิตได้  $C_p$  มีค่ามากที่สุดเมื่อ  $\lambda = 1/3$  เมื่อแทน ค่าลงในสมการจะได้ว่า

$$C_{P\max} = \frac{4}{27}C_D$$

ซึ่งสำหรับกังหันที่มีสัมประสิทธิ์แรงต้านสูงอย่างเช่น  $C_D=1.2$  จะได้ว่า  $C_P=0.1778$ 

ในกรณีของกังหันลมแรงยก ทิศทางการไหลของลมนั้นจะตั้งฉากกับความเร็ว ของใบพัดเสมอ ซึ่งทำให้ไม่มีข้อจำกัดเรื่องของความเร็วกังหันที่เร็วกว่าลม โดยที่รูปแสดงทิศทางของความเร็วและแรงที่เกิดขึ้นบนกังหันลมแรงยกสามารถ แสดงได้ดังรูป

ถ้าเรากำหนดให้  $\gamma = \frac{C_D}{C_L}$  เป็นอัตราส่วนของแรงต้านต่อแรงยกที่เกิดขึ้น เราจะสามารถเขียนสมการแสดงกำลังที่กังหันลมแรงยกสร้างขึ้นได้ว่า

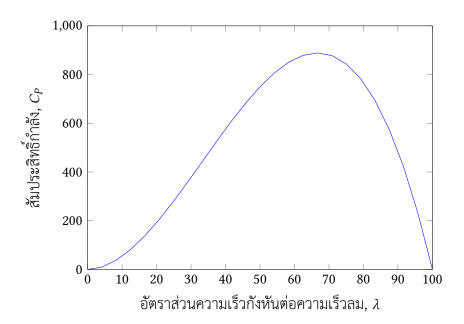
$$P = (\mathbf{L} + \mathbf{D}) \cdot \mathbf{u}$$

$$P = \frac{1}{2} \rho A w^2 (C_L \frac{v}{w} u - C_D \frac{u}{w} u)$$

$$P = \frac{1}{2} \rho A \sqrt{u^2 + v^2} (C_L uv - C_D u^2)$$

$$C_P = C_L \sqrt{1 + \lambda^2} (\lambda - \gamma \lambda^2)$$

สำหรับชิ้นส่วนภาคตัดขวางปีกอากาศยานทั่วไป  $\gamma=0.01$  ที่  $C_L=0.6$  จะเห็นได้ว่ากังหันลมแบบแรงยกนั้นมีประสิทธิภาพต่อพื้นที่ใบพัดสูงกว่ากังหัน แบบแรงต้านหลายเท่าตัว จึงทำให้เป็นที่นิยมใช้ในอุตสาหกรรมผลิตไฟฟ้า พลังงานลมอย่างแพร่หลาย



รูปที่ 6.2: ประสิทธิภาพของกังหันลม แรงยกที่อัตราส่วนความเร็วต่างๆ จะ เห็นได้ว่าค่า  $\lambda$  ที่เหมาะสมที่สุดอยู่ที่ ราว 67 ซึ่งให้ค่าสัมประสิทธิ์กำลังที่สูง ถึง 889!

#### 6.3 การออกแบบกังหันลมผลิตไฟฟ้า

นอกจากเรื่องของการเลือกกังหันตามหลักการทำงานแล้ว ยังมีคุณลักษณะ อื่นๆที่ผู้ใช้สามารถเลือกออกแบบกังหันลมได้ เช่น

#### 6.4 แนวแกนกังหัน

กังหันลมผลิตไฟฟ้ามีทั้งแบบที่มีแกนหมุนตามแนวนอนและแนวตั้ง ซึ่งแต่ละ แบบมีข้อได้เปรียบเสียเแรียบอยู่ดังนี้

- 1. ค่าติดตั้งและซ่อมแซม กังหันแบบตั้งสามารถรับลมได้จากทุกทิศทาง และสามารถติดตั้งอุปกรณ์ปั่นไฟฟ้าไว้ใกล้กับพื้นได้ จึงสะดวกต่อการ ติดตั้งและซ่อมแซม ในขณะที่กังหันแบบแกนนอนจะต้องติดตั้งอุปกรณ์ ทุกอย่างในแนวเดียวกับกังหัน จึงมีค่าใช้จ่ายส่วนนี้ที่สูงกว่า
- 2. ประสิทธิภาพ เมื่อติดตั้งที่ความสูงที่สมควรและหันหน้าเข้าหาทิศทาง ลมแล้ว กังหันแบบแนวนอนจะมีประสิทธิภาพสูงกว่า

#### 6.5 วัสดุผลิตกังหัน

เนื่องจากกังหันต้องหมุนอยู่ตลอดเวลา ภาระที่สำคัญที่ใบพัดจะได้รับคือแรงสู่ศูนย์กลาง ซึ่งขึ้นอยู่กับมวล ดังนั้นคุณสมบัติที่สำคัญสำหรับวัสดุที่จะนำมาใช้ออกแบบ กังหันคือจะต้องมีอัตราส่วนความแข็งแรงต่อมวลสูง (high strength-tomass ratio) ในอดีตวัสดุที่ใช้ในการผลิตกังหันลมได้แก่ ไม้เนื้อแข็ง (แข็ง

แรง น้ำหนักเบา แต่ไม่ทนทานต่อความชื้น)และโลหะเบาอย่างอลูมิเนียม (แข็งแรง เบา ขึ้นรูปง่าย แต่ไม่ทนทานต่อการล้า) ในปัจจุบันวัสดุที่ตอบ โจทย์นี้ได้อย่างดีคือคาร์บอนไฟเบอร์เคลือบโพลีเมอร์ (CFRP) ซึ่งมีน้ำหนัก เบาและความแข็งแรงสูง นอกจากนี้ยังสามารถขึ้นรูปเป็นรูปทรงที่ซับซ้อน ได้ง่ายและมีความทนทานต่อการล้าได้ดี 7 พลังงานชีวภาพ

Ethanol and biodiesel allow people to burn a cleaner form of energy.

Mark Kennedy

# 7.1 วัตถุดิบ

วัตถุดิบที่ใช้นำมาผลิตเป็นเชื้อเพลิงชีวภาพนั้นสามารถแบ่งออกได้เป็นหมวด ย่อย 4 หมวดดังนี้

# 7.2 แป้งและน้ำตาล

บรรดากลุ่มวัตถุดิบที่มีส่วนประกอบหลักเป็นคาร์โบไฮเดรตประเภทแป้งและ น้ำตาลทั้งหลาย อาทิเช่น ข้าว ข้าวโพด อ้อย กากน้ำตาล หัวบีทรูท เป็น-ต้น

# 7.3 เซลลูโลส

เป็นวัตถุดิบที่มีส่วนประกอบหลักเป็นเซลลูโลส ซึ่งแม้จะนับเป็นคาร์โบโฮ เดรตโมเลกุลใหญ่ชนิดหนึ่ง แต่เนื่องจากเซลลูโลสนั้นมีการเรียงตัวของกลูโคส ที่ต่างจากแป้ง จึงทำให้ต้องใช้กระบวกการผลิตเป็นเชื้อเพลิงชีวภาพที่ต่าง กัน ตัวอย่างของวัตถุดิบเหล่านี้ได้แก่ หญ้าเนเปียร์ ขี้เลื่อย

# 7.4 น้ำมัน

วัตถุดิบจำพวกพืชที่สามารถนำเมล็ดหรือผลมาผลิตน้ำมัน อันได้แก่ ปาล์ม น้ำมัน ถั่วเหลือง มะพร้าว รวมถึงน้ำมันเหลือใช้จากการประกอบอาหาร ด้วย

#### 7.5 ซากวัสดุเหลือใช้

วัสดุเหลือใช้หรือขยะชีวภาพต่างๆเช่น เศษอาหาร มูลสัตว์

#### 7.6 ใบโอเอทานอล

ไบโอเอทานอลเป็นเอทานอล(หรือเอทิลแอลกอฮอล์)ที่ผลิตมาจากวัตถุดิบ ทางชีวภาพด้วยกระบวนการการหมัก ซึ่งวัตถุดิบที่สามารถนำมาใช้หมักเพื่อ ผลิตเอทานอลมาจากวัตถุดิบในหมวดแป้งและน้ำตาลและเซลลูโลส

#### 7.7 กระบวนการผลิตเอทานอล

กระบวนการที่ใช้ในการผลิตเอทานอลจากวัตถุดิบพวกแป้งและน้ำตาลและ เซลลูโลสมาจากกระบวนการหมักซึ่งมีปฏิกิริยาหลักดังนี้

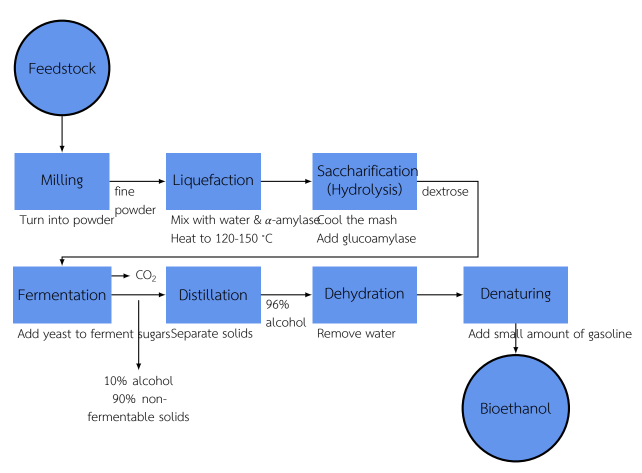
1. ปฏิกิริยาไฮโดรไลซิส (Hydrolysis)

2. ปฏิกิริยาหมัก (Fermentation)

sugar 
$$\xrightarrow{yeast/bacteria}$$
 ethanol  $C_6H_{12}O_6 \longrightarrow 2C_2H_5OH + 2CO_2$ 

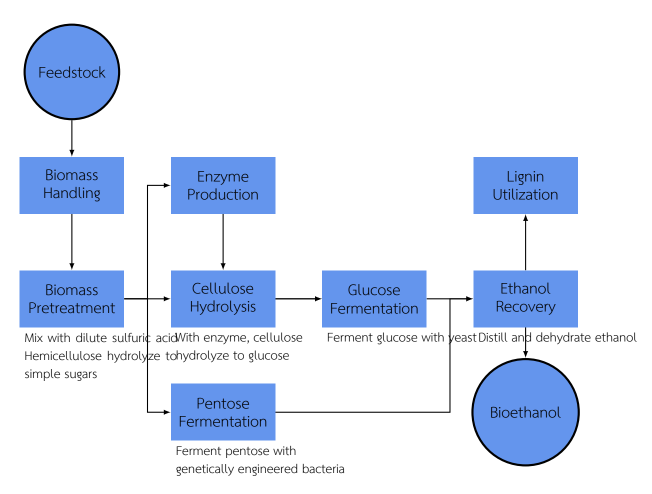
ขั้นตอนการผลิตจริงเริ่มจากการนำวัตถุดิบตั้งต้นเช่น ข้าวโพด มาโม่จนเป็น ผงละเอียดแล้วผสมกับน้ำเพื่อเตรียมเข้ากระบวนการเปลี่ยนเป็นน้ำตาล สารละลายน้ำตาลที่ได้จะถูกนำไปผสมกับยีสต์เพื่อหมักเป็นแอลกอฮอล์ (เอทานอล) ยีสต์เปลี่ยนน้ำตาลเป็นแอลกอฮอล์ซึ่งผสมกับน้ำเพื่อที่จะได้เอทานอล ที่มีความบริสุทธิ์มากขึ้น จำเป็นจะต้องนำสารละลายเอทานอลที่ได้จากการ หมักไปกลั่นเอาน้ำออก เมื่อได้ความบริสุทธิ์ที่ต้องการแล้ว จำเป็นจะต้อง มีทำให้เอทานอลแปรสภาพด้วยการเติมน้ำมันเบนซินลงไปเพื่อป้องกันการนำไปใช้บริโภค เอทานอลที่ผลิตจากกระบวนการนี้เรียกว่า เอทานอลรุ่นที่ 1 (1st-generation ethanol) ซึ่งกระบวนการทั้งหมดสามารถสรุปเป็นแผนภาพได้ดังรูปที่ 7.1

ในกรณีที่วัตถุดิบตั้งต้นเป็นพวกเซลลูโลส การผลิตเอทานอลจะมีความแตก ต่างกับวัตถุดิบจำพวกแป้ง โดยจะเริ่มจากการนำวัตถุดิบมาตัด โม่ หรือบด



รูปที่ 7.1: กระบวนการผลิตไบโอเอทานอลจากน้ำตาลและแป้ง (วาดใหม่โดยได้รับอนุญาตจาก [4])

(biomass handling) เพื่อเตรียมพร้อมสำหรับขั้นตอนต่อไป ซึ่งจะนำวัตถุดิบ ที่ผ่านการตัดย่อยเบื้องต้นแล้วมาย่อยสลายโดยใช้กรดกำมะถัน (biomass pretreatment) ทำให้เนื้อไม้สลายตัวเป็นเซลลูโลส เติมเอนไซม์ลงไปเพื่อ ทำปฏิกิริยาไฮโดรไลซิส (cellulose hydrolysis) ย่อยออกมาเป็นกลูโคส ซึ่งสามารถนำไปหมักเป็นเอทานอลได้ นอกจากนี้ในการย่อยด้วยกรดกำมะถัน อาจจะได้ผลิตภัณฑ์เป็นน้ำตาลเพนโทสมาด้วย ซึ่งจำเป็นจะต้องใช้แบคทีเรีย พิเศษเพื่อเปลี่ยนให้เป็นเอทานอล หลังจากนี้เอทานอลที่ได้จะถูกนำไปผ่าน กระบวนการกำจัดน้ำออกเพื่อนำไปใช้งานต่อไป โดยที่เอทานอลที่ได้จะเรียก ว่า เอทานอลรุ่นที่ 2 (2nd-generation ethanol) หรือเอทานอลชั้นสูง (advanced ethanol)



ร**ูปที่ 7.2:** กระบวนการผลิตไบโอเอทานอลจากเซลลูโลส (วาดใหม่โดยได้รับอนุญาตจาก [4])

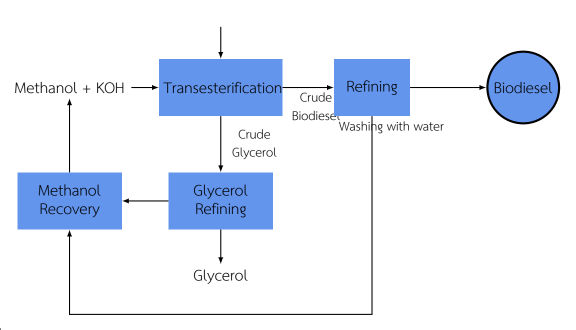
## 7.8 ความแตกต่างระหว่างเอทานอลรุ่นที่ 1 และรุ่น ที่ 2

เอทานอลรุ่นที่ 1 ใช้วัตถุดิบซึ่งประกอบด้วยน้ำตาลและแป้งที่สามารถนำ มาใช้เป็นอาหารได้ ดังนั้นการนำวัตถุดิบเหล่านี้มาผลิตเป็นเอทานอลย่อม ทำให้วัตถุดิบ

#### 7.9 ใบโอดีเซล

ไบโอดีเซลเป็นสารประกอบเอสเทอร์ซึ่งสามารถสังเคราะห์ได้จากปฏิกิริยา ระหว่างไขมันจากพืชหรือสัตว์กับแอลกอฮอล์ ซึ่งสามารถนำมาใช้แทนน้ำมัน ดีเซลได้ ในกระบวนการผลิตไบโอดีเซล ปฏิกิริยาหลักที่ใช้ในการสังเคราะห์ ไบโอดีเซลจากไขมันหรือน้ำมันตั้งต้นเรียกว่าทรานส์เอสเทอริฟิเคชัน (transesterification) ซึ่งเกิดจากกรดไขมันทำปฏิกิริยากับเอลกอฮอล์ในสภาพแวดล้อมที่เป็นด่าง

#### Vegetable oils



รูปที่ 7.3: กระบวนการผลิตไบโอดีเซล (วาดใหม่โดยได้รับอนุญาตจาก [4])

จนเกิดเป็นแอลคิลเอสเตอร์ของกรดไขมัน (fatty acid alkyl ester) ซึ่ง เรียกได้อีกอย่างคือไบโอดีเซล และกลีเซอรอล ดังสมการ

Triglycerides + Alcohol 
$$\xrightarrow{\text{base / catalyst}}$$
 fatty acid alkyl esters (biodiesel) + glyce (7.1) น้ำมันพืช + เมทานอล  $\xrightarrow{\text{NaOH / KOH}}$  เมทิลเอสเทอร์ของกรดไขมัน + กลีเซอรอล (7.2)

กระบวนการผลิตไบโอดีเซลสามารถแสดงเป็นแผนภาพได้ดังนี้

การผลิตน้ำมันไบโอดีเซลเป็นกระบวนการที่ไม่ซับซ้อนและใช้สารเคมีที่สามารถ หาซื้อได้ไม่ยาก ประกอบกับเครื่องจักรทางเกษตรกรรมส่วนใหญ่มักใช้เครื่องยนต์ ดีเซล เกษตรกรหรือแม้แต่ประชาชนทั่วไปจึงสามารถผลิตไบโอดีเซลไว้ใช้ เองได้

#### 7.10 แก็สชีวภาพ

กระบวนการผลิตแก๊สชีวภาพมีดังต่อไปนี้

# 7.11 อุปสงค์และอุปทานของเชื้อเพลิงชีวภาพ

# 8 การกักเก็บพลังงาน

Every great device, gadget, electric car, and robot would be even greater if batteries didn't suck so badly.

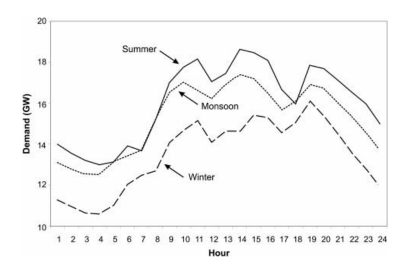
Steven Levy

# 8.1 ความจำเป็นของการกักเก็บพลังงาน

ปัญหาหนึ่งของพลังงานแสงอาทิตย์และพลังงานทดแทนเช่นพลังงานลมหรือ พลังงานคลื่นคือความไม่แน่นอนและไม่สามารถควบคุมได้ ซึ่งเป็นเกณฑ์วัด สำคัญของการสามารถพึ่งพาแหล่งพลังงานชนิดหนึ่งๆได้ ยกตัวอย่างเช่น ในกรณีของโรงไฟฟ้าพลังงานแก็สธรรมชาติ สามารถเปิดต่อเนื่องตลอดเวลา ได้และสามารถเพิ่มหรือลดกำลังการผลิดได้ตามอุปสงค์อย่างไม่ยากเย็นนัก ในทางตรงกันข้าม พลังงานแสงอาทิตย์ไม่สามารถผลิตต่อเนื่องตลอดเวลา ได้เนื่องจากช่วงเลากลางวันและกลางคืน นอกจากนี้ยังมีเรื่องของเมฆ ความ-ขึ้นในอากาศ ดังนั้น หากต้องการจะสร้างโรงไฟฟ้าพลังงานแสงอาทิตย์ (ไม่ ว่าจะเป็นแบบ photovoltaics หรือ solar thermal หรือ แบบอื่นๆ) จำ-เป็นจะต้องสร้างเผื่อความไม่แน่นอนเหล่านี้ เช่นถ้ามีความต้องการพลังงาน ไฟฟ้า 10 MW อาจจะต้องสร้างโรงไฟฟ้าที่สามารถผลิตได้ 20 MW แล้วมี การกักเก็บส่วนที่เกินความต้องการไว้ใช้ในยามที่ไม่มีแสงอาทิตย์หรือพลังงาน ไม่เพียงพอต่อความต้องการผลิตต่อความต่องการผลิตต่อความต่องการผลิตต่อความต้องการผลิตต่อความต่องการผลิตต่อความต่องกา

นอกจากปัญหาด้านความไม่แน่นอนของอุปทานแล้ว ก็ยังมีปัญหาเรื่องความ ไม่แน่นอนของอุปสงค์ด้วย ซึ่งความผันผวนนี้เกิดได้ขึ้นตามฤดูกาลและช่วง เวลาของวัน ดังแสดงในภาพ ส่งผลให้เกิดความไม่สมดุลของอุปสงค์และ อุปทาน

ดังนั้น การจะลดผลกระทบจากความผันผวนของอุปสงค์และอุปทานจาก แหล่งพลังงานทดแทนเช่นพลังงานแสงอาทิตย์หรือพลังงานลม จำเป็นที่จะ ต้องมีอุปกรณ์กับเก็บพลังงานที่มีประสิทธิภาพเพื่อเก็บพลังงานส่วนเกินไว้ แล้วสามารถดึงพลังงานที่กเก็บไว้มาใช้ในช่วงที่มีความต้องการได้โดยไม่ต้อง พึ่งพาแหล่งพลังงานโดยตรง



รูปที่ 8.1: ความผันแปรของอุปสงค์ กำลังไฟฟ้าเฉลี่ยใน 1 วันในฤดูร้อน ฤดู ฝนและฤดูหนาว [5]

วิธีการกับเก็บพลังงานจากแสงอาทิตย์สามารถแบ่งได้เป็นหลายประเภท ซึ่ง แต่ละประเภทก็มีจุดเด่นและจุดด้อยต่างกันไป พึงคำนึงไว้เสมอว่าไม่มีเทคโนโลยี ใดที่ดีกว่าเทคโนโลยีอื่นในทุกสถานการณ์ เราจึงควรทำความเข้าใจประเด็น ต่างๆที่สำคัญเหล่านี้ไว้ เพื่อจะได้นำเทคโนโลยีเหล่านี้ไปประยุกต์ใช้ในสถานการณ์ ต่างๆได้อย่างเหมาะสม

#### 8.2 บ่อกักเก็บพลังงานแสงอาทิตย์

บ่อกักเก็บพลังงานแสงอาทิตย์ในที่นี้หมายถึงบ่อกับเก็บของเหลวซึ่งสามารถ
กับเก็บความร้อนจากพลังงานแสงอาทิตย์เพื่อนำไปใช้ประโยชน์ต่อไปได้ใน
ปัจจุบันบ่อกักเก็บพลังงานแสงอาทิตย์ส่วนมากใช้สารละลายเกลือคลอไรด์
หรือซัลเฟตในน้ำ หลักการทำงานของบ่อดังกล่าวคือการแบ่งชั้นของสารละลาย
ตามความความเข้มข้น โดยสารละลายที่มีความเข้มข้นมากจะตกอยู่ที่ชั้น
ล่างเนื่องจากมีความหนาแน่นสูง และสารละลายที่มีความเข้มข้นน้อยจะ
ลอยอยู่ด้านบนเนื่องจากมีความหนาแน่นน้อย ซึ่งการแบ่งชั้นนี้จะป้องกัน
การหมุนเวียนของสารละลายเมื่อได้รับความร้อน ซึ่งในบ่อน้ำปกติเมื่อได้
รับความร้อน จะมีการหมุนเวียนขึ้นเนื่องจากน้ำที่ร้อนกว่าจะมีการขยายตัว
ทำให้ความหนาแน่นลดลงและลอยขึ้นสู่ด้านบน แต่ในบ่อน้ำที่มีการแบ่งชั้น
ของสานละลายนี้จะไม่มีการหมุนเวียนของสารละลาย ทำให้สามารถกักเก็บ
ความร้อนไว้ได้

กระบวนการสร้างบ่อกักเก็บพลังงานแสงอาทิตย์มีอยู่ 2 วิธี

# 8.3 บ่อกักเก็บแบบประดิษฐ์

บ่อกักเก็บพลังงานแบบนี้สร้างโดยการเติมสารละลายที่มีความเข้มข้นจาก สูงลงไปสู่ชั้นล่างแล้วลดลงต่ำลงเมื่อเพิ่มระดับน้ำขึ้นเรื่อยๆ จนเมื่อเติมเสร็จ บ่อก็จะสามารถกับเก็บพลังงานแสงอาทิตย์ไว้ได้

#### 8.4 บ่อกักเก็บแบบเกิดเอง

บ่อประเภทนี้อาศัยหลักการของการละลายอิ่มตัวของเกลือในน้ำที่อุณหภูมิ ต่างๆกัน โดยที่ความสามารถในการละลายแปรผันตรงกับอุณหภูมิของตัว ทำละลาย ซึ่งเกลือที่จะนำมาใช้ในบ่อประเภทนี้ จำเป็นจะต้องมีอัตราการ เปลี่ยนแปลงความสามารถในการละลายต่ออุณหภูมิสูง เพื่อที่จะได้สามารถ สร้าง gradient ของความเค็มต่อความลึกได้สูง และมีความสามารถในการ เก็บความร้อนได้ดี

#### 8.5 แบตเตอรี่

แบตเตอรี่ที่เราจะพูดถึงในบทนี้เป็นแบตเตอรี่ทุติยภูมิ หรือแบตเตอรี่ที่ประจุ ไฟใหม่ได้ (rechargeable batteries หรือ secondary cell) เพื่อนำมา ใช้ในเป็นตัวกลางกักเก็บพลังงานจากการผลิตไฟฟ้าของพลังงานหมุนเวียน ชนิดอื่น โดยแบตเตอรี่แบบเติมประจุได้นี้มีหลายชนิด เช่น

- ► แบตเตอรี่แบบตะกั่ว-กรด (lead-acid battery)
- ► แบตเตอรี่นิเกิล-แคดเมียม (NiCd)
- ► แบตเตอรี่นิเกิลเมตทัลไฮไดรด์ (nickel-metal hydride, NiMH)
- ► แบตเตอรี่ลิเทียม-ไอออน (lithium-ion, Li-Ion)
- ▶ แบตเตอรี่ลีเทียม-ไอออน พอลิเมอร์ (lithium-ion polymer, LiPo)

สาเหตุที่แบตเตอรี่แบบนี้สามารถเติมประจุได้เพราะใช้ปฏิกิริยาไฟฟ้าเคมีที่ สามารถย้อนกลับได้ (reversible electrochemical reaction)

#### 8.5.1 การชาร์จและการคายประจุ

ในระหว่างการเติมประจุ วัสดุที่เป็นขั้วบวกจะถูกออกซิไดซ์และให้อิเลกตรอน ส่วนวัสดุที่เป็นขั้วลบจะถูกรีดิวซ์และรับอิเลกตรอน อิเลกตรอนที่เกิดจาก ปฏิกิริยานี้ทำให้เกิดการไหลของกระแสเมื่อต่อให้ครบวงจร สำหรับอิเลก โทรไลต์ที่อยู่ในแบตเตอรี่อาจเป็นได้ทั้งตัวนำกระแสระหว่างขั้ว (อย่างเช่น ในกรณีของแบตเตอรี่ลิเทียม-ไออน) หรืออาจะเป็นหนึ่งในสารตั้งต้นที่ทำให้ เกิดปฏิกิริยารีดอกซ์ขึ้น (เช่นกรณีของแบตเตอรี่ตะกั่ว-กรด)

#### 8.5.2 แบตเตอรี่ตะกั่ว-กรด

ปฏิกิริยาที่ขั้วลบ:

$$Pb + HSO_4^-(aq) \rightleftharpoons PbSO_4(s) + H^+(aq) + 2e^-$$

ปฏิกิริยาที่ขั้วบวก:



รูปที่ 8.2: แบตเตอรี่ตะกั่ว-กรด

$$PbO_2(s) + HSO_4^-(aq) + 3 H^+(aq) + 2 e^- \Longrightarrow PbSO_4(s) + 2 H_2O(l)$$

ข้อดีของแบตเตอรี่ชนิดนี้คือเนื่องจากเป็นเทคโนโลยีเก่าและมีใช้อย่างแพร่ หลายในรถยนต์ จึงทำให้มีราคาถูกมาก นอกจากนี้ยังสามารถส่งกระแสไฟ กระชากได้ดี แต่เนื่องจากมีขนาดใหญ่และประสิทธิภาพต่ำกว่าแบตเตอรี่ อื่นๆ จึงทำให้เหมาะกับการใช้เป็นอุปกรณ์เก็บพลังงานขนาดใหญ่มากกว่า สำหรับใช้ในอุปกรณ์พกพา

ตัวแบตเตอรี่เองมีปัญหา

- 1. การเกิดชั้นของกำมะถันขึ้นที่ขั้วซึ่งกันกระแสไฟฟ้าไหลผ่าน
- 2. การแยกชั้นของน้ำกับกรดซัลฟิวริก ทำให้ไม่เกิดปฏิกิริยา
- 3. ในบางกรณี  $H_2$  และ  $O_2$  อาจค้างอยู่ด้านในของแบตเตอรี่ทำให้เกิด การระเบิดขึ้น

#### 8.5.3 แบตเตอรี่นิเกิล-แคดเมียม

แคดเมียม (ขั้วบวก)

$$Cd + 2OH^- \Longrightarrow Cd(OH)_2 + 2e^-$$

นิเกิลออกไซด์ไฮดรอกไซด์ (ขั้วลบ)

$$2 \operatorname{NiO(OH)} + 2 \operatorname{H}_2 \operatorname{O} + 2 \operatorname{e}^- \Longrightarrow 2 \operatorname{Ni(OH)}_2 + 2 \operatorname{OH}^-$$

สำหรับข้อดีของแบตเตอรี่ชนิดนี้คือ สามารถเติมประจุใหม่ได้หลายครั้ง ทำ-งานได้ดีที่อุณหภูมิต่ำ อัตราการจ่ายกระแสไม่มีผลกระทบกับความจุประจุ



รูปที่ 8.3: แบตเตอรี่นิเกิล-แคดเมียม

ส่วนข้อเสียคือแคดเมียมเป็นโลหะหนักที่เป็นพิษอย่างร้ายแรง นอกจากนี้ ยังมีปัญหาเรื่อง **ความจำ** การเติมประจุ และเนื่องจากมีราคาแพงกว่าแต่ มีความจุน้อยกว่าแบตเตอรี่แบบนิกเกิลเมตทัลไฮไดรด์ ปัจจุบันจึงไม่มีการ ใช้แบตเตอรี่ชนิดนี้แล้ว

#### 8.5.4 แบตเตอรี่นิเกิลเมตทัลไฮไดรด์



รูปที่ 8.4: แบตเตอรี่นิเกิลเมตทัลไฮได รด์

ขั้วลบ:

$$H_2O + M + e^- \Longrightarrow OH^- + MH$$

ขั้วบวก:

$$Ni(OH)_2 + OH^- \rightleftharpoons NiO(OH) + H_2O + e^-$$

ข้อดีของแบตเตอรี่ชนิดนี้คือมีความจุเพิ่มขึ้นเป็น 2-3 เท่าของแบตเตอรี่ NiCd ขนาดเดียวกัน และไม่ต้องพึ่งพาแคดเมียม นอกจากนี้ยังลดปัญหาเรื่องความ จำลงไปได้เยอะ จึงได้ถูกนำมาใช้อย่างแพร่หลายในอุปกรณ์อิเลกทรอนิกส์ ทั่วไปและในรถยนต์ไฟฟ้า

#### 8.5.5 แบตเตอรี่ลิเทียมไอออน



รูปที่ 8.5: แบตเตอรี่ลิเทียมไออน

Negative:

$$LiC_6 \rightleftharpoons C_6 + Li^+ + e^-$$

Positive:

$$CoO_2 + Li^+ + e^- \rightleftharpoons LiCoO_2$$

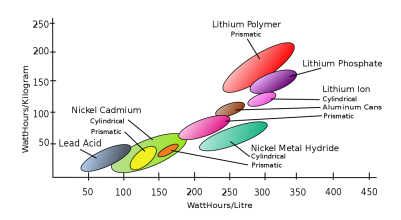
แบตเตอรี่ชนิดนี้มีข้อดีหลายประการ เช่น มีความจุไฟฟ้าสูง น้ำหนักเบา แทบจะไม่มีปัญหาเรื่องความจำ มีอัตราการสูญเสียประจุระหว่างไม่ใช้งาน ต่ำ แต่ข้อที่พึงพิจารณานอกจากเรื่องราคาที่สูงก็จะเป็นเรื่องของอุณหภูมิ ในช่วงการใช้งานและช่วงการประจุไฟ ซึ่งหากสูงเกินไปจะทำให้อายุการใช้ งานสั้นลงหรือแม้แต่เกิดผลข้างเคียงเช่นแก๊สที่ติดไฟ ทำให้เกิดการระเบิด ได้

ส่วนประกอบสำคัญของแบตเตอรี่ลิเทียมไออนคือ

- ขั้วลบ มีองค์ประกอบหลักเป็นคาร์บอนที่มีรูพรุน (เช่น แกรไฟต์) เคลือบ บนแผ่นทองแดง
- ขั้วบวกเป็นลิเทียมเมทัลออกไซด์เคลือบบนแผ่นอะลูมิเนียม

- สารละลายอิเล็กโทรไลต์ ประกอบด้วยเกลือของลิเทียม เช่น  ${
  m LiPF_6}$  หรือ  ${
  m LiBF_4}$  ในตัวทำละลาย เช่น เอทิลีนคาร์บอเนต (ethylene carbonate) ไดเอทิลคาร์บอเนต (diethyl carbonate) และ/หรือ ไดเมทิลคาร์บอเนต (dimethyl carbonate)
- เยื่อเลือกผ่าน (separator) กั้นระหว่างขั้วทั้งสอง ทำจากพอลิโพรพิ ลีน (polypropylene, PP) และ/หรือพอลิเอทิลีน (polyethylene, PE)

#### 8.5.6 เปรียบเทียบแบตเตอรี่



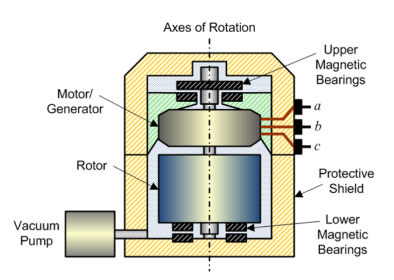
รูปที่ 8.6: แผนภูมิเปรียบเทียบพลังงาน จำเพาะและความหนาแน่นพลังงาน ของแบตเตอรีทุติยภูมิ

#### 8.6 ล้อตุนกำลัง

ล้อตุนกำลังเป็นระบบที่เก็บพลังงานที่ต้องการในรูปของพลังงานจลน์จาก การหมุนของล้อตุนกำลังด้วยความเร็วสูง เมื่อต้องการนำพลังงานที่เก็บออก มาใช้ก็จะทำให้ความเร็วของล้อตุนกำลังลดลง และเมื่อเติมพลังงานให้ ล้อ ก็จะหมุนเร็วขึ้น โดยมากแล้วระบบล้อตุนกำลังจะใช้ไฟฟ้าในการเร่งและหน่วง ระบบ แต่ระบบที่ใช้พลังงานกลโดยตรงกำลังได้รับการพัฒนาอยู่เช่นกัน

#### 8.7 ส่วนประกอบของระบบล้อตุนกำลัง

- 1. มอเตอร์ เครื่องปั่นไฟฟ้าเพื่อใช้ในการแปลงพลังงานจลน์ไปเป็นพลังงาน ไฟฟ้าและจากพลังงานไฟฟ้าเป็นพลังงานจลน์
- 2. แบร์ริง ซึ่งเป็นส่วนหลักที่ทำให้มีการสูญเสียพลังงานเนื่องจากความ เสียดทานจากแบร์ริงแบบตลับลูกปืนทั่วไป อย่างไรก็ดี ในระบบล้อ ตุนกำลังแบบใหม่มักใช้แบร์ริงแบบแม่เหล็กไฟฟ้าเพื่อลดการสูญเสีย พลังงานส่วนนี้



รูปที่ 8.7: ระบบล้อตุนกำลังแบบใช้ แบร์ริงแม่เหล็ก

3. ในบางกรณี อาจจะมีระบบปั้มสุญญากาศเพื่อลดการสูญเสียพลังงาน จากแรงเสียดทานอากาศด้วย

# 8.8 พลังงานที่สะสมในล้อตุนกำลัง

พลังงานจลน์ที่สะสมในล้อตุนกำลังสามารถหาได้จากสมการ

$$E = \frac{1}{2}J\omega^2$$

โดยที่ J คือโมเมนต์ความเฉื่อยเชิงมุมของล้อ และ  $\omega$  คือความเร็วเชิงมุมของล้อ อย่างไรก็ตาม ล้อตุนกำลังเองก็มีข้อจำกัดที่ไม่สามารถจะหมุนเร็ว เกินไปได้ เนื่องจากเมื่อความเร็วเชิงมุมสูงก็จะมีความเค้นตามเส้นรอบรูป (hoop stress) สูงขึ้นด้วยเช่นกัน

# 8.9 วัสดุสำหรับล้อตุนกำลัง

หากจะพิจารณาหาวัสดุที่เหมาะจะนำมาสร้างล้อตุนกำลัง จำเป็นจะต้องพิจารณา ถึงพลังงานจำเพาะ (พลังงานต่อมวล) ที่วัสดุสามารถเก็บได้ ซึ่งสามารถคำนวณ ได้จาก

$$\frac{E}{J} = K\left(\frac{S_{ut}}{\rho}\right)$$

โดยที่ K เป็น shape factor ของล้อตุนกำลัง  $S_{ut}$  เป็นค่าความต้านทาน แรงดึงสูงสุด (ultimate tensile strength) และ  $\rho$  คือความหนาแน่นของ วัสดุ จะเห็นได้ว่าค่าพลังงานจำเพาะนั้นขึ้นอยู่กับรูปร่างของล้อและอัตราส่วน ความแข็งแรงต่อมวลของวัสดุล้อ

#### ค่า shape factor ของรูปทรงเรชาคณิตต่างๆมีดังนี้

Fly wheel geometry	Cross section	Shape factor K
Disc		1.000
Modified constant stress disc	varit Maria	0.931
Conical disc	2011111877711111111111111111111111111111	0.806
Flat unpierced disc		0.606
Thin firm		0.500
Shaped bar		0.500
Rim with web	P	0.400
Single bar	annight and	0.333
	Œ	
Flat pierced bar		0.305

รูปที่ 8.8: ค่า shape factor ของภาค ตัดรูปทรงต่างๆที่ใช้ทำล้อตุนกำลัง

#### สำหรับค่าอัคราส่วนความแข็งแรงต่อมวลของวัสดุต่างๆมีดังนี้

Material	Specific tensile strength (kJ/kg)	Remarks	
Ceramics	200 - 2000	Brittle and weak in tension	
CFRP	200 - 500	Best performance	
GFRP	100 - 400	Almost as good, but cheaper	
Beryllium	300	Best metal, but expensive and toxic	
High strength steel	100 - 200	Cheaper than Mg and Ti	
High strength Al	100 - 200	Cheaper than Mg and Ti	
High strength Mg	100 - 200	Equal performance to steel and Al	
Ti Alloys	100 - 200	Equal performance to steel and Al	
Lead alloy	3	Poor performance	
Cast iron	8 - 10	Poor performance	

ตารางที่ 8.1: อัตราส่วนความแข็ง แรงต่อมวลของวัสดุสำหรับผลิตล้อตุน กำลัง

#### 8.9.1 การออกแบบล้อตุนกำลังสำหรับรถโดยสารประจำทาง

เราต้องการจะออกแบบล้อตุนกำลังสำหรับรถประจำทางเพื่อใช้ในการชาร์จ ไฟระหว่างจอดรับผู้โดยสาร และขับเคลื่อนรถในช่วงออกตัว เพื่อให้รับพลังงาน ได้ 50 kJ มีวัสดุให้เลือก 4 วัสดุซึ่งมีคุณสมบัติดังต่อไปนี้

การออกแบบล้อตุนกำลังสามารถทำได้โดยใช้สมการคำนวณพลังงานจลน์

**ตารางที่ 8.2:** คุณสมบัติของวัสดุ สำหรับออกแบบล้อตุนกำลัง

Material	Density (kg/m <sup>3</sup> )	Ultimate Tensile Strength (MPa)
CFRP High strength steel	1500 7800	550 1500
Cast Iron	7300	200

และความเค้นดังนี้

$$E = \frac{1}{2}J\omega^{2}$$
$$J = \frac{1}{2}mr^{2}$$
$$\sigma_{t} = \rho r^{2}\omega^{2}$$

ซึ่งจากการวิเคราะห์สมการ หากเรากำหนดให้ล้อตุนกำลังจากทุกวัสดุใช้ความ หนา t เท่ากัน เราจะสามารถคำนวณรัศมีและมวลของล้อได้ดังนี้

$$E = \frac{1}{4}mr^{2}\omega^{2}$$

$$r^{2}\omega^{2} = \frac{\sigma_{t}}{\rho}$$

$$E = \frac{1}{4}m\frac{\sigma_{t}}{\rho}$$

$$m = \rho\pi r^{2}t$$

$$r = \sqrt{\frac{4E}{\pi t \sigma_{t}}}$$

เมื่อแก้สมการหาค่ารัศมีโดยกำหนดให้ความเค้นมากที่สุดของล้อกำลัง  $\sigma_t = S_{ut}$  จะได้มวลและรัศมีของล้อตุนกำลังจากวัสดุต่างๆดังนี้

Material	Radius (m)	Mass (kg)
CFRP	0.048	0.545
HSS	0.029	1.040
Cast Iron	0.080	7.300

ซึ่งจะเห็นได้ว่า CFRP ให้ล้อตุนกำลังที่มีมวลเบาที่สุด เนื่องจากอัตราส่วน ความแข็งแรงจำเพาะสูงที่สุด แต่หากมีข้อจำกัดเรื่องของขนาด ล้อที่ทำจาก HSS มีรัศมีน้อยที่สุด

# 8.10 โรงไฟฟ้าพลังน้ำแบบสูบกลับ

เป็นหลักการกักเก็บพลังงานโดยแปลงพลังงานชนิดอื่น (มักจะเป็นพลังงาน ไฟฟ้า) มาเป็นพลังงานศักย์ในรูปของน้ำเหนือเชื่อน

การจะปฏิรูปเศรษฐกิจ ปกป้องความมั่นคง
และรักษาโลกของเราจากเงื้อมมือของการ
เปลี่ยนแปลงสภาพภูมิอากาศนั้น สิ่งที่
จำเป็นที่สุดคือเราจะต้องทำให้พลังงาน
ทดแทนที่สะอาดกลายเป็นพลังงานที่สร้าง
กำไรได้

บารัค โอบามา

เคยสงสัยกันบ้างไหมว่า เวลาที่การไฟฟ้าเก็บค่าไฟเราหน่วยละ 3 บาทก ว่าๆนั้น เขาคิดคำนวณกันมาอย่างไร มีหลักฐานอ้างอิงหรือข้อมูลอะไรมา ช่วยสนับสนุนนี้ไหม หรือว่าแค่นั่งเทียนกำหนดเลขกลมๆขึ้นมา จริงๆแล้ว ก็คงไม่ใช่อย่างนั้น และแน่นอนว่าค่าไฟที่เก็บนั้นก็คงไม่ได้เท่าทุนพอดี คงจะ ต้องมีส่วนบวกเพื่อให้เป็นกำไรไว้ไม่มากก็น้อยเป็นแน่

ในบทนี้ เราจะมาพูดถึงการวิเคราะห์ต้นทุนทางเศรษฐศาสตร์ของการผลิต พลังงานเพื่อใช้ในการเปรียบเทียบระหว่างการผลิตไฟฟ้าปัจจุบัน (พ.ศ. 2560) โดยส่วนมากยังพึ่งพาเชื้อเพลิงปิโตรเลียมอยู่กับการผลิตไฟฟ้าจากพลังงาน ทดแทนซึ่งเราได้กล่าวถึงเทคโนโลโยีและอุปกรณ์ที่ต้องใช้ไปในส่วนที่ 1

หลายครั้งที่วิศวกรโดยเฉพาะอย่างยิ่งในสถานศึกษา (ตัวผมเองก็ด้วย) คิด วิเคราะห์ปัญหาทางพลังงานที่มีอยู่ในปัจจุบันโดยยังไม่ได้พิจารณาเรื่องของ ความเหมาะสมของเทคโนโลยีทางเศรษฐศาสตร์ หรือที่เรียกง่ายๆว่า เทค-โนโลยีนั้นมันแพงเกินไปหรือเปล่า การจะพิจารณาความเป็นไปได้ที่จะนำ เทคโนโลยีพลังงานหนึ่งๆมาใช้ แม้ว่าจะมีความล้ำสมัย สะอาด และเป็น มิตรต่อสิ่งแวดล้อมเพียงใด หากมีราคาแพงกว่าของเดิมที่ใช้อยู่ปัจจุบัน ก็ ยากที่จะโน้มน้าวให้ประชาชนส่วนมากเห็นดีเห็นงามไปด้วย ไม่ใช่ว่าพวก เขาไม่ได้รักโลก หรือไม่ห่วงเรื่องสิ่งแวดล้อม แต่ว่าการจะบอกว่าได้โปรด ใช้ของที่แพงขึ้นหน่อยเพื่อให้โลกสะอาดขึ้นก็ฟังดูเป็นข้ออ้างที่อาจจะดูหลัก ลอยไปสักหน่อย วิธีง่ายที่สุดที่จะชวนให้ประชาชนทั่วไปหันมาสนใจการใช้ พลังงานทดแทนอย่างจริงจังก็คือต้องบอกว่าของใหม่นั้น\*ถูกกว่า\*

ดังนั้น เพื่อจะแน่ใจว่าเทคโนโลยีพลังงานทดแทนของเรานั้นถูกกว่าไฟฟ้า ที่ผลิตอยู่ปัจจุบัน เราจำเป็นจะต้องทำความเข้าใจก่อนว่าโครงสร้างต้นทุน การผลิตไฟฟ้า หรือพลังงานอื่นๆที่ใช้ในครัวเรือนปัจจุบันนั้นเป็นอย่างไร

9

# เศรษฐศาสตร์วิศวกรรมเบื้องต้น

เงินมักจะราคาแพงเกินไปอยู่เสมอ

Ralph Waldo Emerson

# 9.1 มูลค่าเงินตามเวลา (Time Value of Money)

แนวคิดเรื่องของมูลค่าเงินตามเวลานั้นว่าด้วยมูลค่าของเงินที่เปลี่ยนแปลง ไป ขึ้นอยู่กับเวลาที่เราได้รับหรือจ่ายเงินนั้นออกไป ฟังดูอาจจะแปลกๆอยู่ สักหน่อย 100 บาทวันนี้ พรุ่งนี้ก็ยัง 100 บาทอยู่มิใช่หรือ แต่หากเริ่มเพิ่ม เวลาเข้าไปเป็น 1 เดือน 1 ปี 10 ปี เงินนี้ก็อาจจะไม่เหมือนเดิมแล้ว พิจารณาได้อย่างง่ายด้วยคำถามนี้ หากมีคนสัญญาว่าจะให้เงินเรา 100 บาท ตอนนี้เลยหรือ 100 บาทในอีก 10 ปีข้างหน้า ทุกคนคงตอบพร้อมเป็น เสียงเดียวกันว่า ขอเงิน 100 บาทตอนนี้เลยก็แล้วกัน นั่นเป็นเพราะว่าเงิน 100 บาทตอนนี้มี **มูลค่า** มากกว่าเงิน 100 บาทในอีก 10 ปีข้างหน้า

# 9.2 ต้นทุนเฉลี่ยตลอดอายุโครงการ (Levelized Cost)

ในมุมมองของหน่วยงานควบคุมราคาหรือคุ้มครองผู้บริโภค ความสามารถ ในการทำกำไรหรืออัตราผลตอบแทนของโครงการโรงงานผลิตไฟฟ้าหนึ่งมัก จะไม่ใช่สิ่งแรกที่น่าสนใจ ราคาต่อหน่วยพลังงานที่ผู้บริโภคจะต้องจ่ายเป็น ตัววัดที่สามารถนำมาช่วยพิจารณาความเหมาะสมของการเลือกใช้พลังงาน ทางเลือกเพื่อผลิตไฟฟ้า

LCOE = 
$$\frac{\text{ผลรวมของต้นทุนที่พิจารณามูลค่าเงินตามเวลา}}{\text{ผลรวมของพลังงานไฟฟ้าที่ผลิตได้}}$$
 
$$= \frac{\sum \frac{I_t + M_t + F_t}{(1+r)^t}}{\sum E_t}$$
 
$$= \frac{\text{มูลค่าปัจจุบันสุทธิของต้นทุน}}{\text{พลังงานไฟฟ้าที่ผลิตได้ทั้งหมด}}$$

- 9.3 การวิเคราะห์ความเป็นไปได้ทางเศรษฐศาสตร์
- 9.4 อัตราผลตอบแทนภายใน (Internal Rate of Return IRR)

การจะวิเคราะห์

9.5 มูลค่าปัจจุบันสุทธิ (Net Present Value - NPV)

# 9.6 โครงสร้างต้นทุน

ศาสตร์เรื่องการวิเคราะห์โครงสร้างต้นทุนนั้นมีมานานโขอยู่ เริ่มจากปี ... ซึ่งพลังงานก็นับเป็นผลิตภัณฑ์อย่างหนึ่งซึ่งใช้สามารถจะวิเคราะห์ต้นทุนได้ การแบ่งประเภทต้นทุนนั้นสามารถทำได้อยู่หลายวิธี แล้วแต่จุดประสงค์และ การนำไปใช้ประโยชน์ อย่างไรก็ดี ในหนังสือเล่มนี้เราต้องการศึกษาประเภท ของต้นทุนเพื่อทำความเข้าใจแนวโน้มการเปลี่ยนแปลงเมื่อมีการพัฒนาเทคโนโลยี ต่างๆที่เปลี่ยนไป จึงได้เลือกใช้วิธีการจำแนกต้นทุนตามความสัมพันธ์กับ ระดับของกิจกรรม ซึ่งสามารถสะท้อนความเปลี่ยนแปลงอันขึ้นอยู่กับระดับ การผลิต โดยโครงสร้างต้นทุนแบบนี้สามารถแบ่งออกเป็นประเภทดังนี้

# 9.7 ต้นทุนคงที่ (Fixed Costs)

เป็นต้นทุนส่วนที่ไม่มีการเปลี่ยนแปลงในช่วงระดับการผลิตหนึ่ง ซึ่งทำให้ ต้นทุนต่อหน่วยลดลงเมื่อเพิ่มปริมาณการผลิตมากขึ้น

#### 9.8 ต้นทุนผันแปร (Variable Costs)

เป็นต้นทุนส่วนที่ต้นทุนรวมมีการเปลี่ยนแปลงขึ้นอยู่กับปริมาณการผลิต ใน ขณะที่ต้นทุนต่อหน่วยยังคงที่

# 9.9 ต้นทุนผสม (Mixed Costs)

เป็นต้นทุนที่มีลักษณะของทั้งต้นทุนคงที่และผันแปรผสมกัน สามารถแบ่ง ได้เป็นสองประเภท

- 1. ต้นทุนกึ่งผันแปร (semi variable cost) เป็นต้นทุนที่จะมีส่วนหนึ่ง คงที่ทุกระดับกิจกรรม และมีส่วนที่ผันแปรไปกับระดับกิจกรรม เช่น ค่าโทรศัพท์ เป็นต้น บางครั้งก็เป็นการยากที่จะประเมินส่วนที่คงที่ หรือแปรผันของส่วนนี้
- 2. ต้นทุนเชิงขั้น (step cost) หรือต้นทุนกึ่งคงที่ (semi fixed cost) หมายถึงต้นทุนที่คงที่ในช่วงระดับกิจกรรมหนึ่ง และเปลี่ยนไปคงที่ ในอีกระดับกิจกรรมหนึ่ง เช่น ค่าผู้ควบคุมงาน เงินเดือน

# 9.10 ต้นทุนของพลังงานจากเทอร์โมอิเลกทริก

ตารางที่ 9.1: ต้นทุนวัสดุที่ใช้ทำเทอร์ โมอิเลกทริกในปัจจุบัน

Matarial Family	May 7T	Tomp (°C)	Efficiency	 Material
Material Family	Max Z1	Temp (°C)	Efficiency	Cost
				(\$/kg)
Cobalt Oxide	1.4	727	12%	345
Cobalt Oxide	1.4	727	12%	345
Clathrate	1.4	727	12%	5,310
SiGe	0.86	727	9%	6,033
Chalcogenide	2.27	727	16%	730
Half-Heusler	1.42	427	17%	1,988
Skutterudite	1.5	427	18%	562
Silicide	0.93	727	9%	151

เมื่อทำการวิเคราะห์ด้วยราคาต้นทุนไฟฟ้าที่ผลิตจากเทอร์โมอิเลกทริกด้วย ราคาปัจจุบัน (พ.ศ. 2561) จะเห็นได้ว่า ต้นทุนหลักมาจากค่าอุปกรณ์เท อร์โมอิเลกทริก เนื่องจากยังมีราคาสูงและประสิทธิภาพต่ำ

การเปรียบเทียบต้นทุนการผลิตไฟฟ้าจากเทอร์โมอิเลกทริกด้วยอุณหภูมิขนาด

กรณีเปรียบเทียบ 3 แบบ: น้ำมันเตาเป็นเชื้อเพลิง ความร้อนเหลือทิ้งจาก อุตสาหกรรม หรือซื้อไฟฟ้าจากการไฟฟ้าฯ

#### สมมติฐานที่ใช้ในการวิเคราะห์

- 1. การผลิตไฟฟ้าขนาด 1 MW โดยสิ่งก่อสร้างและอุปกรณ์ทั้งหมดมีอายุ การใช้งาน 10 ปี
- 2. ต้นทุนคงที่จากอุปกรณ์เทอร์โมอิเลกทริก อินเวอร์เตอร์ ค่าที่ดิน และ ค่าติดตั้ง
- 3. ต้นทุนแปรผันนับจากค่าซ่อมแซมและค่าเชื้อเพลิง(ถ้ามี)
- 4. ค่าอินเวอร์เตอร์ 22 บาทต่อวัตต์ ค่าเทอร์โทอิเลกทริกอุณหภูมิสูง 175 บาทต่อวัตต์ ค่าเทอร์โมอิเลกทริกอุณหภูมิกลาง 525 บาทต่อ วัตต์
- 5. ค่าติดตั้ง 10% ของค่าอุปกรณ์ (TEG + Inverter)
- 6. ค่าซ่อมแซม 1% ของค่าอุปกรณ์ต่อปี
- 7. ไฟฟ้าจากการไฟฟ้าหน่วยละ 4.5 บาท (4.5 บาท / kWh)

ก่อนอื่น เราสามารถคำนวณค่าอุปกรณ์ที่ต้องใช้ในการแปลงไฟฟ้า ซึ่งประกอบ ด้วยค่า TEG และ inverter

เปรียบเทียบต้นทุนระหว่างกรณีที่ 1, 2, และ 3 ได้เป็นตารางดังนี้

Costs (million THB)	Fuel	Waste
TEGs	175	525
Inverters	22	22
Land	1	1
Installation	20	55
Maintenance (per year)	2	5.5
Fuel (per year)	191	0

และยังสามารถแสดงกระแสเงินสดเปรียบเทียบระหว่างกรณีได้ดังนี้

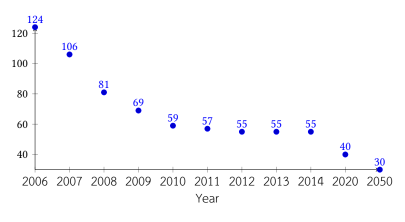
Year	Base	Fuel	Waste	Base-Fuel	Base-Waste
0	0.0	218.0	603.0	-218.0	-603.0
1	39.42	193.0	5.5	-153.6	33.92
2	39.42	193.0	5.5	-153.6	33.92
3	39.42	193.0	5.5	-153.6	33.92
4	39.42	193.0	5.5	-153.6	33.92
5	39.42	193.0	5.5	-153.6	33.92
6	39.42	193.0	5.5	-153.6	33.92
7	39.42	193.0	5.5	-153.6	33.92
8	39.42	193.0	5.5	-153.6	33.92
9	39.42	193.0	5.5	-153.6	33.92
10	39.42	193.0	5.5	-153.6	33.92

ในขณะเดียวกัน ค่าไฟฟ้าที่ซื้อจากการไฟฟ้าฯสามารถสมมติว่าเป็นค่าคงที่ ในแต่ละปี ซึ่งหากเปรียบเทียบกับการลงทุนในระบบ TEG ทั้งสองแบบแล้ว จะสามารถหาผลต่างของกระแสเงินสดเพื่อจะนำไปใช้หาโครงการที่มีมูลค่า ปัจจุบันสุทธิ (NPV) สูงสุดได้ดังนี้

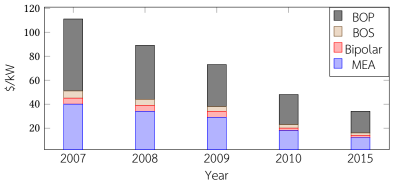
จากผลการวิเคราะห์กระแสเงินสดจะเห็นได้ว่าโครงการสร้างโรงไฟฟ้า TEG ทั้งสองแบบยังมีมูลค่าปัจจุบันสุทธิเป็นลบ หมายความว่าโครงการทั้งสอง ยังมีผลตอบแทนที่ยังไม่น่าพอใจเมื่อเปรียบเทียบกับใช้กระแสไฟฟ้าจากการ ไฟฟ้าฯ มาลองพิจารณากันเพิ่มว่า ค่าไฟฟ้าจะต้องเป็นเท่าไหร่จึงจะทำให้ การลงทุนในโรงงาน TEG นี้คุ้มค่าได้

จะเห็นได้ว่ามูลค่าสุทธิของโรงไฟฟ้าเพิ่มขึ้นเมื่อค่าไฟจากการไฟฟ้าสูงขึ้น เนื่อง-จากมีความคุ้มค่าในการสร้างแหล่งผลิตไฟฟ้าทดแทนมากขึ้น และที่จุดตัด ศูนย์เป็นค่าไฟที่ทำให้การลงทุนสร้างโรงไฟฟ้าใหม่นี้คุ้มค่ามากกว่าการซื้อ ไฟฟ้าจากการไฟฟ้าต่อไป สำหรับโรงไฟฟ้า TEG แบบใช้เชื้อเพลิงอยู่ที่ประมาณ 24 บาทต่อกิโลวัตต์-ชั่วโมง ส่วนโรงไฟฟ้า TEG แบบใช้ความร้อนเหลือใช้ อยู่ที่ประมาณ 7 บาทต่อกิโลวัตต์-ชั่วโมง

# 9.11 ต้นทุนของพลังงานจากเซลล์เชื้อเพลิง



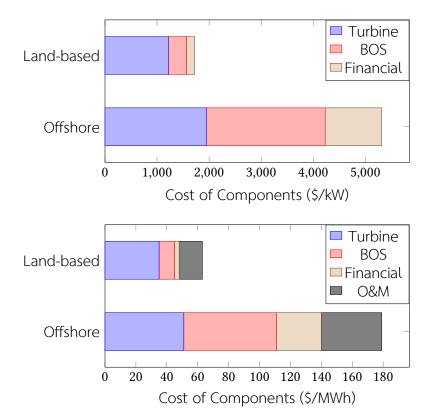
รูปที่ 9.1: Historical and projected transportation fuel cell system cost



รูปที่ 9.2: Historical and projected transportation fuel cell system cost

# 9.12 ต้นทุนการผลิตไฟฟ้าพลังงานลม

เนื่องจากว่าลมเป็นพลังงานที่ได้เปล่า ต้นทุนในการผลิตส่วนมากจึงมาจาก ค่าอุปกรณ์กังหัน



รูปที่ 9.3: แผนภูมิเปรียบเทียบต้นทุน ตลอดการใช้งานของโรงงานผลิตไฟฟ้า พลังงานลมแบบบนพิ้นดินกับแบบนอก ชายฝั่ง

# 9.13 การจำลองแบบต้นทุนการผลิตพลังงาน

ความเข้าใจในเรื่องของต้นทุนการผลิตพลังงานในปัจจุบันอันจะส่งผลถึงการ ยอมรับใช้เทคโนโลยีมีความสำคัญเป็นอย่างมาก เราควรจะทำความเข้าใจ ถึงแนวโน้มของต้นทุนของการผลิตพลังงานในอนาคต เพื่อจะสามารถคาด การณ์ถึงเทคโนโลยีใหม่ที่จะเข้ามาแทนที่เทคโนโลยีเดิม รวมถึงสามรถเตรียม พร้อมในการพิจารณาผลกระทบที่จะเกิดขึ้นจากการเปลี่ยนแปลง ความผันผวน และแม้แต่เหตุการณ์ที่ไม่คาดคิดที่อาจจะส่งผลถึงต้นทุนเหล่านี้ได้

# การพัฒนาที่ยั่งยืน | 10

การพัฒนาที่ยั่งยืนคือการพัฒนาที่ตอบ โจทย์ความต้องการในปัจจุบันโดยไม่ บั่นทอนศักยภาพของคนรุ่นหลังที่จะตอบ โจทย์ความต้องการของตัวเอง

World Commission on Environment and Development, Our Common Future, the Brundtland Report, 1987

พลังงานที่ยั่งยืนเพื่อไทย--ฟังดูแล้วเหมือนกับคำโฆษณาของปตท.เมื่อ 20 ปีที่แล้ว ซึ่งความหมายของคำก็อาจจะเปลี่ยนไปตามเวลาด้วยเช่นกันเนื่อง มาจากความเข้าใจในความหมายของคำว่า ``ยั่งยืน' ที่เปลี่ยนไป ในบทนี้ เราจะมาอภิปรายถึงความหมายของคำว่ายั่งยืน ว่าในบริบทของพลังงาน หมายถึงอะไร รวมทั้งอภิปรายถึงสถานการณ์การใช้พลังงานในประเทศไทย ศักยภาพในการผลิตพลังงานทดแทนของประเทศไทย และอนาคตการนำ พลังงานทดแทนมาใช้ในประเทศอีกด้วย

เรามักจะได้ยินคำว่ายั่งยืนมาพร้อมกับเรื่องของการพัฒนา ดังนั้น เพื่อจะ เข้าใจความหมายของคำว่ายั่งยืน เราจึงควรอภิปรายหลักการและเหตุผล ของการพัฒนาอย่างยั่งยืน เพราะอันที่จริงแล้ว การที่ประเทศไทยจะมีพลังงาน ที่ยั่งยืนได้ย่อมเกิดมาจากการมีอุปทานและอุปสงค์พลังงานที่สมดุลกัน ซึ่ง จะเกิดขึ้นได้ก็ต่อเมื่อมีพัฒนาและบริโภคพลังงานอย่างยั่งยืนด้วย

แล้วความยั่งยืนจริงๆแล้วหมายถึงอะไร ถ้าจะว่ากันตามความหมายจากพจนานุกรม แล้วหมายถึงความคงทน ยาวนาน ซึ่งเน้นให้เราประเด็นสำคัญของคำว่า ยั่งยืนคือเรื่องสิ่งที่คงอยู่เป็นระยะเวลานาน

ส่วนการพัฒนาที่ยั่งยืนนั้นมีผู้เชี่ยวชาญหลายหน่วยงานคนเคยให้คำจำกัด ความไว้ดังนี้

การพัฒนาที่ยั่งยืนยกระดับคุณภาพชีวิตของประชากรโดยไม่ ล้ำความสามารถในการรองรับของระบบนิเวศ -- Caring for the Earth

ความยั่งยืนคือแนวคิดที่ว่ามนุษย์เป็นส่วนหนึ่งของระบบนิเวศ ดังนั้นเราจำเป็นจะต้องเรียนรู้ที่จะใช้ระบบนิเวศเพื่อความต้องการ ทางเศรษฐกิจและสังคมของเราอย่างรู้คุณค่า เพื่อรักษาและ ดำรงไว้ มิใช่เพื่อลดทอนหรือทำลายลง -- Sustainable Community Indicators จะเห็นได้ว่า ในคำจำกัดความของการพัฒนาที่ยั่งยืนจะมีประเด็นหลักอยู่ 2 ประการ

- 1. การใช้ทรัพยากรเพื่อพัฒนาและปรับปรุงโดยคำนึงถึงผลกระทบ (ทั้ง ด้านบวกและลบ) ในระยะยาว
- 2. การพิจารณาถึงความสมดุลของความต้องการทางเศรษฐกิจ สังคม และสิ่งแวดล้อม

# 10.1 หลักการของการพัฒนาที่ยั่งยืน

การพัฒนาที่ยั่งยืนประกอบไปด้วยคุณลักษณะ 3 อย่าง

- 1. การพัฒนาทางเศรษฐกิจ
- 2. การพัฒนาทางสังคม
- 3. การพัฒนาทางสิ่งแวดล้อม

## 10.2 การพัฒนาทางเศรษฐกิจ

- 10.3 การพัฒนาทางสังคม
- 10.4 การพัฒนาทางสิ่งแวดล้อม

#### 10.5 ตัวอย่างของการพัฒนาที่ยั่งยืน

การพัฒนาที่ยั่งยืนสามารถประยุกต์ใช้ได้หลายระดับ อย่างเช่น

- ที่อยู่อาศัยที่ยั่งยืน
- ชุมชนยั่งยืน
- ธุรกิจที่ยั่งยืน
- กระบวนการผลิตที่ยั่งยืน
- การเกษตรแบบยั่งยืน

# 10.6 ที่อยู่อาศัยที่ยั่งยืน

เรามาลองพิจารณาตัวอย่างของที่อยู่อาศัยที่ยั่งยืนกัน บ้านที่เห็นนี้ชื่อว่า Earthship Brighton เป็นบ้านดินในประเทศอังกฤษ ซึ่งบ้านนี้สร้างโดยต่อเติมขึ้นมา จากด้านข้างของเนินดิน ดังนั้นเนินดินจึงทำหน้าที่เป็นกำแพงด้านหนึ่งของ บ้านไปโดยปริยาย ซึ่งช่วยควบคุมอุณหภูมิในบ้านไม่ให้เย็นหรือร้อนเกินไป เนื่องจากอุณหภูมิของดินจะไม่แกว่งมากเหมือนอุณหภูมิอากาศ ด้านบนของ เนินดินมีการปลูกหญ้าและพืชผักสวนครัวเพื่อป้องกันการกัดเซาะดินและ ผลิตอาหาร มีการติดตั้งแผ่นเซลล์แสงอาทิตย์และกังหันลมเพื่อผลิตไฟฟ้า และติดตั้งเครื่องผลิตน้ำร้อนพลังงานแสงอาทิตย์ มีถังเก็บน้ำฝนไว้ใช้ ห้อง-น้ำที่ใช้เป็นแบบส้วมหลุมนอกบ้านเพื่อลดการใช้น้ำ กำแพงของบ้านด้านที่ ไม่ใช่เนินดินติดตั้งหน้าต่างขนาดสูงเต็มกำแพงเพื่อให้แสงอาทิตย์เข้าได้เต็ม ที่ ลดความจำเป็นในการใช้หลอดไฟ



รูปที่ 10.1: Earthship Brighton, UK

# 10.7 ชุมชนที่ยั่งยืน

คราวนี้มาลองพิจารณาความยั่งยืนในระดับที่ใหญ่ขึ้นบ้างในชุมชนที่ชื่อว่า Kaikoura ในประเทศนิวซีแลนด์ นับเป็นหนึ่งในชุมชนที่ได้ชื่อว่ามีความยั่งยืน อันเนื่องมาจาก

- มีระบบนิเวศที่อุดมสมบูรณ์และมีความหลากหลายทำหน้าที่เป็นแหล่ง ผลิตทรัพยากรให้มนุษย์
- ▶ มีรากฐานทางสังคมที่ส่งเสริมคุณภาพชีวิตของประชากรในชุมชน ให้ ความเคารพกับความแตกต่างทางวัฒนธรรม ให้ความสำคัญกับความ

- เท่าเทียมกัน และเล็งเห็นถึงความต้องการของประชากรในรุ่นต่อๆ ไป
- มีเศรษฐกิจที่มีความหลากหลายเพียงพอที่จะรับกับความเปลี่ยนแปลง สร้างความมั่นคงให้กับประชากรได้ในระยะยาว รวมทั้ง

# 10.8 กรณีศึกษา: ศักยภาพของเชื้อเพลิงชีวภาพต่อ การพัฒนาที่ยั่งยืนในอนุภูมิภาคลุ่มแม่น้ำโขง

#### ข้อมูลเบื้องต้น

อนุภูมิภาคลุ่มแม่น้ำโขง (Greater Mekong Subregion: GMS) ประกอบ ไปด้วยประเทศและมณฑลที่อยู่ในบริเวณที่ราบลุ่มแม่น้ำโขงอันประกอบไป ด้วยประเทศกัมพูชา ลาว เมียนมาร์ เวียดนาม มณฑลยูนนาน และมณฑล กว่างซึในประเทศจีน มีประชากรรวมกว่า 325 ล้านคน (2008) และมีทรัพยาการธรรมชาติมากมายไม่ว่าจะเป็นไม้ แร่ธาติ ถ่านหิน ปิโตรเลียม รวมถึง แม่น้ำย่อยอีกหลายสาย

#### ความร่วมมือทางเศรษฐกิจในอนุภูมิภาคลุ่มแม่น้ำโขง

เป็นแผนความร่วมมือที่เน้นถึงการปฏิรูปทางเศรษฐกิจว่าด้วยเรื่องของการ เชื่อมโยงคมนาคม โทรคมนาคม และการค้าขายข้ามชายแดน อันอาจจะ ส่งผลกระทบถึงทรัพยากรธรรมชาติ ไม่ว่าจะเป็นเรื่องของการสูญเสียทาง ระบบนิเวศน์ พืชพรรณ และสัตว์ป่าต่างๆด้วย

#### ศักยภาพของการใช้เชื้อเพลิงชีวภาพเพื่อการพัฒนาที่ยังยืนใน GMS

การใช้เชื้อเพลิงที่มีแหล่งที่มาจากใน GMS เองย่อมส่งผลดีต่อความมั่นคง
ทางด้านพลังงานของอนุภูมิภาค ลดการพึ่งพาการนำเข้าปิโตรเลียม นอกจากนี้ยังเป็นการสร้างงานและขยายตลาดของผลิตผลทางการเกษตร ซึ่งเป็นการ
ช่วยกระตุ้นเศรษฐกิจภาคการเกษตรและกระจายรายได้สู่ชนบท และท้าย
ที่สุดแล้วเชื้อเพลิงชีวภาพเป็นเชื้อเพลิงที่ปล่อยคาร์บอนสุทธิเป็นศูนย์หรือ
ติดลบ ซึ่งส่งผลดีต่อการป้องกันภาวะโลกร้อนและการเปลี่ยนสภาพชองภูมิ
อากาศ

ความซับซ้อนของการวิเคราะห์โครงการนี้มีจากการที่จะต้องพัฒนามีการพัฒนา ปรับปรุงขนาดใหญ่ครอบคลุมภูมิภาค ต้องมีการส่งเสริมให้ประชากรหันมา ใช้เชื้อเพลิงชนิดใหม่ นอกจากนี้ยังมีผู้เกี่ยวข้องที่ได้รับผลประโยชน์และผลก ระทบหลายฝ่าย จึงจำเป็นจะต้องมีการวางแผนอย่างรัดกุม วิเคราะห์ผลลัพธ์ ที่จะเกิดขึ้นจากทุกด้าน

#### ประเด็นที่พึงคำนึงถึงในหนทางสู่เชื้อเพลิงชีวภาพ

- 1. การเปลี่ยนแปลงของภูมิอากาศและสิ่งแวดล้อม
- 2. ผลกระทบต่อคนยากจ<sup>้</sup>นและคนในชนบท
- 3. เทคโนโลยีและวัตถุดิบที่จะใช้
- 4. โครงสร้างพื้นฐาน
- 5. การบริหารและจัดการ
- 6. นโยบายที่เกี่ยวข้อง

#### การดำเนินการ

จากประเด็นที่พึงคำนึง เราสามารถนำมาวิเคราะห์เป็นกลุ่มปัญหาอย่างเช่น เรื่องของกลุ่มอุตสาหกรรมคมนาคม ห่วงโซ่อุปทาน เทคโนโลยีที่เหมาะสม การร่างนโยบาย การสรรหาแหล่งเงินทุนและการสร้างขีดความสามารถ ซึ่ง ประเด็นเหล่านี้จะต้องนำมาอภิปรายเมื่อได้ไปตรวจเยี่ยมสถานที่จริงที่ประเทศ กัมพูชา เวียดนาม ลาว มณฑลยูนนาน และประเทศไทย โดยได้ทำการ สัมภาษณ์และรับฟังข้อเสนอแนะ รวมถึงข้อวิพากษ์วิจารณ์จากหลายหน่วย งาน ไม่ว่าจะเป็นบริษัทพลังงานท้องถิ่น นักลงทุน ธนาคารนานาชาติ หน่วย งานพิทักษ์สิ่งแวดล้อม องค์การเพื่อการพัฒนา สถาบันวิจัย มหาวิทยาลัย หน่วยงานท้องถิ่นด้านอุตสาหกรรม พลังงาน ป่าไม้ สิ่งแวดล้อม เกษตรกรรม คมนาคม พาณิชย์ พัฒนาท้องถิ่น และนโยบาย

#### มิติด้านนโยบาย

- ► แต่ละประเทศควรมีนโยบายเกี่ยวกับเชื้อเพลิงชีวภาพที่สอดคล้องกัน และมีแผนพัฒนาร่วมกันในระยะยาว ทั้งนี้เพื่อให้มีมาตรฐานในการ ผลิตและใช้เชื้อเพลิงเดียวกัน มีการส่งเสริมการลงทุน การให้แรงจูงใจ ทางภาษี การกำหนดการใช้ที่ดิน การกำหนดมาตรฐานของเชื้อเพลิง ชีวภาพ การกำหนดคุณลักษณะของยานพาหนะ โลจิสติกส์
- ▶ การร่างนโยบายระดับชาติโดยได้รับความร่วมมือจากทุกกระทรวงที่ เกี่ยวข้อง
- มีโครงสร้างแรงจูงใจที่จะช่วยเร่งสร้างห่วงโซ่อุปทานสำหรับธุรกิจเชื้อ เพลิงชีวภาพรุ่นแรกๆ
- กำหนดมาตรฐานภาคบังคับเพื่อรับประกันคุณภาพและประสิทธิภาพ
   ด้านสิ่งแวดล้อม และเพื่อสร้างความมั่นใจแก่ผู้บริโภค

- การกำหนดมาตรฐานร่วมในภูมิภาคเดียวกัน
- ► การกำหนดนโยบายอื่นๆที่เกี่ยวข้องเพื่อช่วยในการลดคาร์บอน ลด ความยากจน รักษาความหลากทางชีวภาพ และเพิ่มความมั่นคงทาง พลังงานให้แก่ภูมิภาค

#### มิติด้านการกำกับดูแลและการจัดการ

- การกำกับดูแลการปลูกพืชเชื้อเพลิงชีวภาพในที่สัมปทาน เพื่อลดปัญหา จากการแสวงหาประโยชน์ในทางที่ผิดเช่นการถางป่าหรือทำไร่เลื่อนลอย มีการตรวจสอบผู้ได้รับสัมปทานและติดตามผล มีการจัดแบ่งโซนการ เพาะปลูก
- มีการจัดการห่วงโซ่อุปทานดีเพื่อหลีกเลี่ยงปัญหาจากการกระจายตัว ของแหล่งผลิต

#### มิติด้านโครงสร้างพื้นฐาน

- ต้องมีการลงทุนอย่างมหาศาลในโครงสร้างพื้นฐานสำหรับการวิจัยและ พัฒนา การกลั่น การกระจายสินค้า และการกักเก็บเชื้อเพลิงชีวภาพ สำหรับการใช้ในภาคคมนาคม
- การลงทุนจากฝ่ายเอกชนและจากต่างชาติเพื่อส่งเสริมทรัพยากรบาง ส่วนที่อาจจะมีอยู่จำกัดในท้องถิ่น

#### มิติด้านการใช้เทคโนโลยีและวัตถุดิบที่เหมาะสม

- ต้องเลือกวัตถุดิบที่ไม่ต้องใช้เป็นอาหาร ไม่ต้องใช้พื้นที่เพาะปลูกที่ ใช้ในอุตสาหกรรมการผลิตอาหาร ยกตัวอย่างเช่น ไม่ไปแย่งพื้นที่ใน การปลูกข้าว พืชผัก หรือแม้แต่พืชที่ใช้เป็นอาหารสัตว์ที่นำมาเป็น อาหาร และต้องเป็นพืชที่ให้อัตราผลผลิต (แป้ง น้ำมัน น้ำตาลหรือ อื่นๆ)
- พิจารณาการสร้างรายได้เพิ่มเติมจากพืชวัตถุดิบ เช่น นำมาทำเป็น ยาสมุนไพร อาหารสัตว์ ปุ๋ยหมัก หรืออาหารเสริม
- ใช้เทคโนโลยีการผลิตที่เหมาะสมกับท้องถิ่น

#### มิติด้านผลกระทบต่อความเป็นอยู่ของคนยากจนและคนในชนบท

สร้างรายได้เพิ่มเติมให้กับประชาชนทั้งในระดับครัวเรือนและชุมชน
 จากการผลิตเชื้อเพลิงชีวภาพขนาดย่อม เช่นการปลูกพืชวัตถุดิบบน

- ที่ดินชายขอบเป็นรายได้เพิ่ม การสร้างงานจากการสร้างโครงสร้าง พื้นฐาน หรือการจ้างงานในสวน
- การประเมินความเสี่ยงจากผลผลิตล้นตลาดจากการที่ราคาพืชวัตถุดิบ พุ่งสูงขึ้นชั่วคราว ทำให้เกษตรกรหันมาปลูกมากเกินไปจนทำให้ราคา ตก ซึ่งตัวอย่างนี้เราเห็นได้เป็นประจำไม่ว่าจะเป็นกรณีของข้าว ยาง-พารา มะนาว
- การทุจริตสัมปทาน บุกรุกพื้นที่ป่า นายทุนกว้านซื้อที่ดิน การสูญ
   เสียรายได้ การพลัดถิ่นฐานอันมีผลมาจากการพัฒนา การสร้างโครงสร้าง
   พื้นฐานอาจมีผลกระทบถึงความสามารถในการเข้าถึงถนน น้ำ และ
   ไฟฟ้า

#### มิติด้านการเปลี่ยนแปลงสภาพภูมิอากาศและสิ่งแวดล้อม

- ▶ การปลูกป่าทดแทนบนที่ดินชายขอบในสวนขนาดใหญ่แม้จะเป็นพื้นที่ เพียงเล็กน้อย ฟื้นฟูหน้าที่ทางระบบนิเวศบางส่วนเช่นการป้องกันการ กัดเซาะหน้าดิบ
- ในสวนที่มีการจัดการที่ไม่ดี อาจมีปัญหาของการตัดไม้ทำลายป่า การ สูญเสียความหลากหลายทางชีวภาพ การแก่งแย่งทรัพยากรธรรมชาติ ผลกระทบกับคุณภาพของดิน
- ▶ การให้สัมปทานอาจก่อให้เกิดการตัดไม้ทำลายป่า ซึ่งจะหักล้างกับ ผลประโยชน์การลดแก็สเรือนกระจกที่ได้จากการเปลี่ยนมาใช้พลังงาน จากเชื้อเพลิงชีวภาพ

#### สรุป

เชื้อเพลิงชีวภาพเป็นหนทางหนึ่งอันจะพาไปสู่การพัฒนาที่ยั่งยืนได้ ไม่ว่า จะเป็นเรื่องของการพัฒนาแหล่งพลังงานในประเทศ สร้างงานและความมั่นคง ขยายตลาดผลผลิตทางการเกษตร และการลดการปล่อยคาร์บอนสู่บรรยากาศ อย่างไรก็ดี ในหนทางการพัฒนานี้ หากไม่มีการจัดการและวางแผนที่ดี อาจ จะเกิดผลเสียขึ้นได้หลายประการตามที่ได้กล่าวมา โดยเฉพาะอย่างยิ่งใน ประเทศกำลังพัฒนาซึ่งอาจจะยังมีปัญหาเรื่องของการบังคับใช้กฎ ระเบียบ และมาตรฐานต่างๆ

# 10.9 กรณีศึกษา 2: การพัฒนาและใช้น้ำมันไบโอ ดีเซลในมหาวิทยาลัยธรรมศาสตร์

ในกรณีศึกษาที่แล้ว โครงการมีขนาดใหญ่ ครอบคลุมพื้นที่ขนาดอนุภูมิภาค คราวนี้เรามาลองทำความเข้าใจโครงการ(สมมติ)ที่มีขนาดเล็กลงในมหาวิทยาลัย ธรรมศาสตร์(ซึ่งใกล้ตัวเรามากขึ้น) ลองพิจารณาความยั่งยืนของนโยบาย พัฒนาและบังคับใช้ไบโอดีเซลในมหาวิทยาลัยธรรมศาสตร์ ในที่นี้ประเด็น สำคัญที่เราจะต้องพิจารณาก็คือเรื่องของการผลิตไบโอดีเซลในพื้นที่มหาวิทยาลัย และเรื่องของผลกระทบต่อระบบต่างๆภายในมหาวิทยาลัย ซึ่งเราจะสามารถ แยกพิจารณาเป็น 3 หัวข้อได้ดังนี้

#### 1. ด้านเศรษฐศาสตร์

- ต้นทุนพลังงานที่เพิ่มขึ้น/ลดลงของมหาวิทยาลัย
- ต้นทุนคมนาคมขนส่งของนักศึกษาและบุคลากร
- ขยายตลาดผลผลิตทางการเกษตร
- โอกาสในการลงทุน/บั่นทอนโอกาสของเทคโนโลยีอื่น

#### 2. ด้านสิ่งแวดล้อม

- การปล่อยมลพิษ
- ของเหลือและมลภาวะจากการผลิต
- ▶ ความหลากหลายทางชีวภาพ
- การตัดไม้ทำลายป่า

#### 3. ด้านสังคม

- ▶ ความมั่นคงทางพลังงาน
- การสร้างงานหรือการสูญเสียงานในมหาวิทยาลัย
- การจราจรติดขัด
- ภาพลักษณ์ความเป็นสีเขียว
- การแข่งขันกับการปลูกพืชเป็นอาหารในชุมชนรอบๆ
- โอกาสในการศึกษาระบบ

## 10.10 ตัวบ่งชี้ความยั่งยืน

แม้ว่าเราจะมีความเข้าใจว่าความยั่งยืนหมายถึงอะไร แต่ก็ยังเป็นความเข้าใจ ในเชิงนามธรรม ซึ่งหากเราต้องการประเมินความยั่งยืนของโครงการหนึ่งๆ นั้น การจะใช้เกณฑ์ที่เป็นนามธรรมย่อมจะทำได้ยากหากเราขาดเกณฑ์ที่ มีความชัดเจนเพียงพอ จำเป็นที่เราจะต้องมีเกณฑ์ที่เป็นรูปธรรม เป็นตัวเลข มีวิธีวัดที่ชัดเจนเพื่อที่จะสามารถประเมินความยั่งยืนได้อย่างมีประสิทธิภาพ และคงเส้นคงวา

ดังนั้น เราจะนำ\*ตัวบ่งชี้\*มาใช้ในการวัดความยั่งยืน ตัวบ่งชี้มักจะเป็นค่า หรือจำนวนที่ใช้ในการวัดระดับหรือสถานะของสิ่งสิ่งหนึ่ง

ยกตัวอย่างเช่น หากเราจะหาตัวบ่งชี้ที่จะบอกสถานะความเปรี้ยวของมะนาว บอกว่าเปรี้ยวมาก เปรี่ยวจื๊ด เปรี้ยวนิดหน่อยก็อาจจะไม่ชัดเจน ยิ่งไปกว่า นั้น เปรี้ยวมากของแต่ละคนก็ไม่เท่ากัน ดังนั้นตัวบ่งชี้ด้วยคำพูดจะไม่เหมาะ สม เพราะไม่สามารถวัดได้สม่ำเสมอและไม่มีความชัดเจน ในกรณีนี้ เรา สามารถเอาค่า pH ของน้ำมะนาวมาเป็นตัวบ่งชี้ เนื่องจากมีวิธีการวัดที่ชัดเจน และสม่ำเสมอ

หรือหากต้องการหาตัวบ่งชี้ความสดของมะนาว การจะใช้สีเปลือกหรือวัด ความแน่นของเนื้อด้วยการบีบก็จะได้ค่าที่ไม่ชัดเจน ดังนั้นเราสามารถใช้จำนวน วันนับจากวันเก็บเกี่ยวมาใช้เป็นตัวบ่งชี้ได้ เป็นต้น

แล้วถ้าจะหาตัวบ่งชี้ความยั่งยืนของโครงการ ชุมชน หรือประเทศ จะต้อง ใช้ตัวบ่งชี้ทางสิ่งแวดล้อม เศรษฐกิจและสังคมตัวใดบ้าง

#### คุณสมบัติของตัวบ่งชี้ที่ดี

- มีความถูกต้องเหมาะสม
- มีความเกี่ยวข้องกับผู้มีส่วนได้ส่วนเสีย
- ต้นทุนการเก็บข้อมูลไม่สูงจนเกินไป
- มีความน่าเชื่อถือ
- เข้าใจและตีความได้ง่าย
- มีมาตรฐานเพื่อใช้เปรียบเทียบ
- สามารถแสดงแนวโน้มเมื่อเวลาผ่านไปได้
- ตั้งกรอบทั้งด้านเวลาและบริเวณอย่างเหมาะสม

## 10.11 กระบวนการประเมินความยั่งยืน

การประเมินความยั่งยืนคือการนำเอาตัวบ่งชี้ที่วัดได้มาวิเคราะห์และแปรผลอ อกมา โดยจริงๆแล้วผลจะไม่ได้ออกมาเป็นแบบผ่านหรือไม่ผ่าน แต่จะออก มาเป็นค่าตัวบ่งชี้เพื่อช่วยให้ผู้ประเมินมองเห็นในภาพรวมว่าโครงการมีผลก ระทบด้านบวกและด้านลบทางเศรษฐกิจ สังคม และสิ่งแวดล้อมอย่างไร บ้าง และสามารถนำไปเปรียบเทียบกับโครงการทางเลือกอื่นๆได้ โดยกระบวนการ ประเมินนั้นก็สามารถแยกย่อยออกมา

# 11 พลังงานในประเทศไทย

- [1] J. P. Heremans *et al.*, "Enhancement of thermoelectric efficiency in pbte by distortion of the electronic density of states," *Science*, vol. 321, no. 5888, pp. 554–557, 2008.
- [2] Y. Pei, A. LaLonde, S. Iwanaga, and G. J. Snyder, "High thermoelectric figure of merit in heavy hole dominated pbte," *Energy & environmental science*, vol. 4, no. 6, pp. 2085–2089, 2011.
- [3] K. Biswas *et al.*, "High-performance bulk thermoelectrics with all-scale hierarchical architectures," *Nature*, vol. 489, no. 7416, p. 414, 2012.
- [4] S. Sukkasi, "Biofuels," Energy sources and conversion, 2015.
- [5] I. Baird and N. Quastel, "Rescaling and reordering nature–society relations: The nam theun 2 hydropower dam and laos–thailand electricity networks," *Annals of the association of american geographers*, 2015, doi: 10.1080/00045608.2015.1064511.