

(19) 日本国特許庁(JP)

## (12) 公開特許公報(A)

(11) 特許出願公開番号

特開2005-271471

(P2005-271471A)

(43) 公開日 平成17年10月6日(2005.10.6)

(51) Int.Cl.<sup>7</sup>

**B 4 1 N** 1/14  
**G 0 3 F** 7/00  
**G 0 3 F** 7/004  
**G 0 3 F** 7/031

F 1

B 4 1 N 1/14  
G 0 3 F 7/00 5 0 3  
G 0 3 F 7/004 5 0 5  
G 0 3 F 7/004 5 1 4  
G 0 3 F 7/031

テーマコード(参考)

2 H 0 2 5  
2 H 0 9 6  
2 H 1 1 4

審査請求 未請求 請求項の数 6 O L (全 46 頁)

(21) 出願番号

特願2004-90150 (P2004-90150)

(22) 出願日

平成16年3月25日 (2004.3.25)

(71) 出願人 000005201

富士写真フィルム株式会社  
神奈川県南足柄市中沼210番地

(74) 代理人 100079049

弁理士 中島 淳

(74) 代理人 100084995

弁理士 加藤 和詳

(74) 代理人 100085279

弁理士 西元 勝一

(74) 代理人 100099025

弁理士 福田 浩志

(72) 発明者 嶋田 和人

静岡県榛原郡吉田町川尻4000番地 富士写真フィルム株式会社内

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】平版印刷方法及びそれに用いる平版印刷版原版

## (57) 【要約】

【課題】赤外線レーザで画像記録可能な平版印刷版原版を用いて、デジタルデータから直接画像を記録し、なんらの現像処理工程を行わずに印刷工程に付することで機上現像され、良好な印刷物が多数枚得られる平版印刷方法を提供する。

【解決手段】支持体上に、少なくとも(A)赤外線吸収剤と(B)下記一般式(I)で表される重合開始剤と(C)重合性化合物とを含有する記録層を有する平版印刷版原版を赤外線レーザで露光する工程と、露光後の平版印刷版原版になんらの現像処理を施さずに油性インキと水性成分とを供給して印刷する印刷工程と、を有し、該印刷工程の途上において該記録層の未露光部が除去されることを特徴とする。式中R<sup>1</sup>及びR<sup>2</sup>はそれぞれ独立に、アルキル基、アルケニル基、アルキニル基、又はアリール基を表す。

R<sup>1</sup>-SO<sub>2</sub>-SO<sub>2</sub>-R<sup>2</sup> 一般式(I)

【選択図】なし

## 【特許請求の範囲】

## 【請求項 1】

支持体上に、(A)赤外線吸収剤と、(B)下記一般式(I)で表される構造の重合開始剤と、(C)重合性化合物と、を含有し、赤外線の照射により記録可能な画像記録層を有する平版印刷版原版を、赤外線レーザーで画像様に露光する工程と、露光後の平版印刷版原版に、なんらの現像処理を施すことなく、油性インキと水性成分とを供給して、印刷する印刷工程とを有し、該印刷工程の途上において平版印刷版原版の赤外線レーザー未露光部分が除去されることを特徴とする平版印刷方法。



(一般式(I)中、R<sup>1</sup>及びR<sup>2</sup>は、それぞれ独立に、アルキル基、アルケニル基、アルキニル基、又はアリール基を表す。) 10

## 【請求項 2】

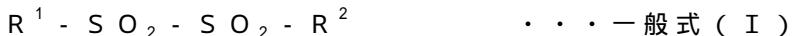
前記画像記録層にマイクロカプセルを含有することを特徴とする請求項1に記載の平版印刷方法。

## 【請求項 3】

前記画像記録層に(D)バインダーポリマーを含有することを特徴とする請求項1又は請求項2に記載の平版印刷方法。

## 【請求項 4】

支持体上に、(A)赤外線吸収剤と、(B)下記一般式(I)で表される構造の重合開始剤と、(C)重合性化合物と、を含有し、印刷インキおよび/または湿し水により除去可能な画像記録層を有する平版印刷版原版。 20



(一般式(I)中、R<sup>1</sup>及びR<sup>2</sup>は、それぞれ独立に、アルキル基、アルケニル基、アルキニル基、又はアリール基を表す。)

## 【請求項 5】

前記画像記録層にマイクロカプセルを含有することを特徴とする請求項4に記載の平版印刷版原版。

## 【請求項 6】

前記画像記録層に(D)バインダーポリマーを含有することを特徴とする請求項4又は請求項5に記載の平版印刷版原版。 30

## 【発明の詳細な説明】

## 【技術分野】

## 【0001】

本発明は、平版印刷版原版およびそれを用いる平版印刷方法に関する。詳しくは、コンピュータ等のデジタル信号に基づいて赤外線レーザーを走査することにより直接製版することができる、いわゆるダイレクト製版可能な平版印刷版原版、および、前記平版印刷版原版を、現像処理工程を経ることなく、印刷機上で直接現像して印刷する平版印刷方法に関する。

## 【背景技術】

## 【0002】

一般に、平版印刷版は、印刷過程でインキを受容する親油性の画像部と、湿し水を受容する親水性の非画像部とからなる。平版印刷は、水と油性インキが互いに反発する性質を利用して、平版印刷版の親油性の画像部をインキ受容部、親水性の非画像部を湿し水受容部（インキ非受容部）として、平版印刷版の表面にインキの付着性の差異を生じさせ、画像部のみにインキを着肉させた後、紙等の被印刷体にインキを転写して印刷する方法である。

この平版印刷版を作製するため、従来、親水性の支持体上に親油性の感光性樹脂層（画像記録層）を設けてなる平版印刷版原版（PS版）が広く用いられている。通常は、平版印刷版原版を、リスフィルム等の原画を通した露光を行った後、画像部の画像記録層を残存させ、非画像部の画像記録層をアルカリ性現像液または有機溶剤によって溶解して除去

することで親水性の支持体の表面を露出させる方法により製版を行って、平版印刷版を得ている。

#### 【0003】

従来の平版印刷版原版の製版工程においては、露光の後、非画像部を画像記録層に応じた現像液等によって溶解除去する工程が必要であるが、このような付加的に行われる湿式処理を不要化または簡易化することが課題の一つとして挙げられている。特に、近年、地球環境への配慮から湿式処理に伴って排出される廃液の処分が産業界全体の大きな関心事となっており、上記課題の解決の要請は一層強まっている。

#### 【0004】

これに対して、簡易な製版方法の一つとして、平版印刷版原版の非画像部の除去を通常の印刷工程の中で行えるような画像記録層を用い、露光後、印刷機上で非画像部を除去し、平版印刷版を得る、機上現像と呼ばれる方法が提案されている。

機上現像の具体的方法としては、例えば、湿し水、インキ溶剤または湿し水とインキとの乳化物に溶解または分散することが可能な画像記録層を有する平版印刷版原版を用いる方法、印刷機のローラー類やプランケット胴との接触により、画像記録層の力学的除去を行う方法、湿し水、インキ溶剤等の浸透によって画像記録層の凝集力または画像記録層と支持体との接着力を弱めた後、ローラー類やプランケット胴との接触により、画像記録層の力学的除去を行う方法が挙げられる。

なお、本発明においては、特別な説明がない限り、「現像処理工程」とは、印刷機以外の装置（通常は自動現像機）を使用し、液体（通常はアルカリ性現像液）を接触させることにより、平版印刷版原版の赤外線レーザー未露光部分を除去し、親水性支持体表面を露出させる工程を指し、「機上現像」とは、印刷機を用いて、液体（通常は印刷インキ及び／又は湿し水）を接触させることにより、平版印刷版原版の赤外線レーザー未露光部分を除去し、親水性支持体表面を露出させる方法および工程を指す。

#### 【0005】

しかしながら、従来の紫外線や可視光を利用する画像記録方式の画像記録層を用いた場合、露光後も画像記録層が定着しないため、例えば、印刷機に装着するまでの間に、露光後の平版印刷版原版を完全に遮光状態または恒温条件で保存するといった、手間のかかる方法を探る必要があった。

#### 【0006】

一方、近年、画像情報をコンピュータを用いて電子的に処理し、蓄積し、出力する、デジタル化技術が広く普及ってきており、このようなデジタル化技術に対応した新しい画像出力方式が種々実用されるようになってきている。これに伴い、レーザー光のような高収斂性の輻射線にデジタル化された画像情報を担持させて、その光で平版印刷版原版を走査露光し、リスフィルムを介すことなく、直接平版印刷版を製造するコンピュータ・トウ・プレート技術が注目されてきている。したがって、このような技術に適応した平版印刷版原版を得ることが重要な技術課題の一つとなっている。

#### 【0007】

上述したように、近年、製版作業の簡素化、乾式化および無処理化は、地球環境への配慮とデジタル化への適合化との両面から、従来にも増して、強く望まれるようになってきている。

#### 【0008】

最近、半導体レーザー、YAGレーザー等の高出力レーザーが安価に入手できるようになってきたことから、デジタル化技術に組み込みやすい走査露光による平版印刷版の製造方法として、これらの高出力レーザーを画像記録手段として用いる方法が有望視されるようになっている。

従来の製版方法では、感光性の平版印刷版原版に対して、低照度から中照度で像様露光を行い、画像記録層における光化学反応による像様の物性変化によって画像記録を行う。これに対して、上述した高出力レーザーを用いる方法では、露光領域に極短時間に大量の光エネルギーを照射して、光エネルギーを効率的に熱エネルギーに変換させ、その熱によ

10

20

30

40

50

り、画像記録層において化学変化、相変化、形態または構造の変化等の熱変化を起こさせ、その変化を画像記録に利用する。したがって、画像情報はレーザー光等の光エネルギーによって入力されるが、画像記録は光エネルギーに加えて熱エネルギーによる反応も加味された状態で行われる。通常、このような高パワー密度露光による発熱を利用した記録方式はヒートモード記録と呼ばれ、光エネルギーを熱エネルギーに変えることは光熱変換と呼ばれる。

#### 【0009】

ヒートモード記録を用いる製版方法の大きな長所は、室内照明のような通常の照度レベルの光では画像記録層が感光しないこと、および、高照度露光によって記録された画像が必ずしも定着を必要としないことにある。つまり、ヒートモード記録に用いられる平版印刷版原版は、露光前には室内光により感光してしまうおそれがなく、露光後には画像の定着が必須ではない。したがって、例えば、高出力レーザーを用いた露光により不溶化しましたは可溶化する画像記録層を用い、露光した画像記録層を像様にして平版印刷版とする製版工程を機上現像で行えば、露光後、たとえ室内の環境光に暴露されても、画像が影響を受けないような印刷システムが可能となる。よって、ヒートモード記録を利用すれば、機上現像に好適に用いられる平版印刷版原版を得ることも可能となると期待される。

#### 【0010】

近年におけるレーザーの発展は目覚ましく、特に波長 760 ~ 1200 nm の赤外線を放射する半導体レーザーおよび固体レーザーは、高出力かつ小型のものを容易に入手することができるようになっている。コンピュータ等のデジタルデータから直接製版する際の記録光源として、このような赤外線レーザーは極めて有用である。

しかしながら、画像記録層として実用上有用な感光性記録材料の多くは、感光波長が 760 nm 以下の可視光域にあるため、赤外線レーザーでは画像記録をすることができない。このため、赤外線レーザーで画像記録ができる材料が望まれている。

#### 【0011】

このような画像記録材料としては、例えば、親水性結合剤中に疎水性熱可塑性重合体粒子を分散させた画像形成層を親水性支持体上に設けた平版印刷版原版が提案されている（例えば、特許文献 1 参照。）。この平版印刷版原版は、赤外線レーザーにより露光して、疎水性熱可塑性重合体粒子を熱により合体させて画像を形成させた後、印刷機のシリンダー上に取り付け、湿し水および / またはインキにより機上現像することが可能であり、良好な機上現像性を示すものの、このように微粒子の単なる熱融着による合体で画像を形成させる方法では、形成された画像強度、特に支持体とインク受容層との密着性が極めて弱く、耐刷性が不十分であるという問題を有していた。

#### 【0012】

また、このような機上現像が可能な平版印刷版原版の他の例としては、親水性支持体上に、重合性化合物を内包するマイクロカプセルを含む平版印刷原版（例えば、特許文献 2、3 参照。）や、支持体上に、赤外線吸収剤とラジカル重合開始剤と重合性化合物とを含有する感光層を設けた平版印刷版原版（例えば、特許文献 4 参照。）などが提案載されている。

このように重合反応を用いて画像形成する方法による画像部は、重合体微粒子の熱融着により形成される画像部に比べ、画像部の化学結合密度が高いため画像強度が比較的良好であるという特徴を有するが、実用的な観点から見ると、機上現像性、及び耐刷性のいずれも未だ不十分であり、実用化には至っていない。

#### 【特許文献 1】特許第 2938397 号公報

#### 【特許文献 2】特開 2001-277740 公報

#### 【特許文献 3】特開 2001-277742 公報

#### 【特許文献 4】特開 2002-287334 公報

#### 【発明の開示】

#### 【発明が解決しようとする課題】

#### 【0013】

10

20

30

40

50

上記問題点を考慮してなされた本発明の目的は、赤外線を放射するレーザーにより画像記録が可能である平版印刷版原版を用いて、コンピュータ等のデジタルデータから直接、赤外線レーザ露光により画像を記録させ、なんらの現像処理工程を行うことなく、印刷工程に付することで機上現像され、実用的なエネルギー量で良好な印刷物を多数枚得ることができる平版印刷方法を提供することにある。

また、本発明のさらなる目的は、前記本発明の平版印刷方法に好適に用いられる、機上現像性及び耐刷性に優れた平版印刷版原版を提供することにある。

#### 【課題を解決するための手段】

##### 【0014】

本発明者は、平版印刷版原版の画像記録層に用いられるネガ型画像記録材料の構成成分に着目して鋭意研究した結果、重合開始剤として特定の構造を有する化合物を用いることにより、上記目的を達成することができることを見出し、本発明を完成させた。 10

即ち、本発明の平版印刷方法は、支持体上に、少なくとも(A)赤外線吸収剤と、(B)下記一般式(I)で表される構造の重合開始剤(以下、適宜、「特定重合開始剤」と称する)と、(C)重合性化合物と、を含有し、赤外線の照射により記録可能な画像記録層を有する平版印刷版原版を、赤外線レーザーで画像様に露光する工程と、露光後の平版印刷版原版に、なんらの現像処理を施すことなく、油性インキと水性成分とを供給して、印刷する印刷工程とを有し、該印刷工程の途上において平版印刷版原版の赤外線レーザー未露光部分が除去されることを特徴とする。



一般式(I)中、R<sup>1</sup>及びR<sup>2</sup>は、それぞれ独立に、アルキル基、アルケニル基、アルキニル基、又はアリール基を表す。 20

##### 【0015】

本発明の請求項4に係る平版印刷版原版は、支持体上に、少なくとも(A)赤外線吸収剤と、(B)前記一般式(I)で表される構造の重合開始剤(特定重合開始剤)と、(C)重合性化合物と、を含有し、印刷インキおよび/または湿し水により除去可能な画像記録層を有することを特徴とする。

##### 【0016】

また、本発明の平版印刷方法又は平版印刷版原版の画像記録層には、マイクロカプセルを含有することが好ましく、さらに、(D)バインダーポリマーを含有することも好ましい態様である。 30

##### 【0017】

本発明の作用機構は明確ではないが、以下のように推測される。

一般的に、イオン性の重合開始剤を用いた機上現像型の平版印刷版原版の場合、露光により分解しきれなかったイオン性の化合物が画像部に残存することで、湿し水などによるダメージを受け易くなり、画像部の耐刷性が低下するといった懸念があった。しかし、本発明の特徴的成分である(B)特定重合開始剤は、非イオン性であることから、画像部に未分解のイオン性化合物が残存しないため、上記湿し水などによるダメージを受ける懸念もなく、優れた耐刷性が維持されるものと考えられる。

また、非イオン性である特定重合開始剤は、例えば高温下などの条件で放置した場合においても、イオンと他の成分中に存在する種々の極性基との相互作用が強まるなどの懸念がないため、経時における非画像部の除去性の低下を防ぎ、優れた機上現像性が維持されるものと考えられる。 40

このような特定重合開始剤を用いた本発明の平版印刷版原版は、耐刷性及び経時における機上現像性(経時安定性)が良好であるため、本発明の平版印刷方法に好適に用いられるものと考えられる。

#### 【発明の効果】

##### 【0018】

本発明の平版印刷方法によれば、赤外線を放射するレーザーにより画像記録が可能である平版印刷版原版を用いて、コンピュータ等のデジタルデータから直接、赤外線レーザ露 50

光により画像を記録させ、なんらの現像処理工程を行うことなく、印刷工程に付することで機上現像され、実用的なエネルギー量で良好な印刷物を多数枚得ることができる。

また、本発明の平版印刷版原版は、耐刷性、及び経時における機上現像性（経時安定性）に優れ、前記本発明の平版印刷方法に好適に用いられるという効果を奏する。

### 【発明を実施するための最良の形態】

#### 【0019】

以下、本発明を詳細に説明する。

本発明の平版印刷方法は、支持体上に、(A)赤外線吸収剤と、(B)一般式(I)で表される構造の重合開始剤(特定重合開始剤)と、(C)重合性化合物と、を含有し、赤外線の照射により記録可能な画像記録層を有する平版印刷版原版を用いることを特徴とする。以下、本発明の平版印刷方法に好適に用いられる平版印刷版原版の構成について説明する。

#### 【0020】

##### 〔平版印刷版原版〕

###### (画像記録層)

本発明の平版印刷版原版は、支持体上に、(A)赤外線吸収剤と、(B)特定重合開始剤と、(C)重合性化合物と、を含有し、赤外線の照射により記録可能な画像記録層を有する。

この平版印刷版原版においては、赤外線の照射により画像記録層の露光部が硬化して疎水性(親油性)領域を形成する。この平版印刷版原版を露光後、何らの現像処理を施すことなく、湿し水とインクとを供給して印刷を開始すると、その初期の段階で、硬化していない未露光部が湿し水、インキまたは湿し水とインキとの乳化物によって支持体上から速やかに除去される。即ち、上記画像記録層は、印刷インキおよび/または湿し水により除去可能な画像記録層である。以下、画像記録層の各構成成分について説明する。

まず、本発明の特徴的な成分である(B)特定重合開始剤について述べる。

#### 【0021】

##### <(B)特定重合開始剤>

本発明に用いられる(B)特定重合開始剤は、下記一般式(I)で表される化合物である。



一般式(I)中、R<sup>1</sup>及びR<sup>2</sup>は、それぞれ独立に、アルキル基、アルケニル基、アルキニル基、又はアリール基を表し、好ましくは、炭素数1~20のアルキル基、アルケニル基、アルキニル基、炭素数6~22のアリール基が挙げられる。

また、これらのアルキル基、アルケニル基、アルキニル基、アリール基は、置換基を有していてもよく、好ましい置換基としては、ハロゲン原子、水酸基、カルボキシ基、アルコキシ基、アミノ基、スルホ基、チオール基、スルフィド基、ホスホ基、エステル基、アルキル基、アルケニル基、アルキニル基、アリール基等が挙げられ、これらは直接導入されてもよく、カルボニル基、アミド基、ウレタン基、ウレア基などの2価の基の1つ以上を介して導入されてもよい。

#### 【0022】

このような特定重合開始剤は、ジー・シー・デンサー、ジュニアら著「ジャーナル オブ オルガニックケミストリー」(G.C.Denser, Jr.著、「Journal of Organic Chemistry」31, 3418~3419(1966)記載の方法、テー・ピー・ヒルドイッチ著「ジャーナル オブ ザ ケミカル ソサイアティ」(T.P.Hilditch著「Journal of the Chemical Society」)93, 1524~1527(1908)記載の方法、あるいはオーニンズベルク著「ベリヒテ デア ドイチエン ヘミシエ ゲゼルシャフト」(O.Hinsberg著、「Berichte der Deutschen Chemischen Gesellschaft」)49, 2593~2594(1916)記載の方法等に従い合成できる。すなわち、硫酸水溶液中において、硫酸コバルトを用い、一般

10

20

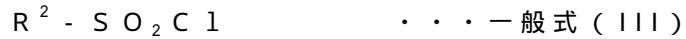
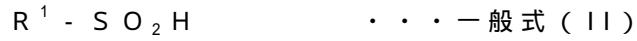
30

40

50

式(II)で示されるスルフィン酸より合成する方法、キサントゲン酸エチルを用い、一般式(III)で示されるスルホン酸クロリドより合成する方法、あるいは塩基性条件下、一般式(II)で示されるスルフィン酸と一般式(III)で示されるスルホン酸クロリドとを反応させる方法などが挙げられる。

【0023】



ここで、 $R^1$ 及び $R^2$ は、それぞれ独立に、一般式(I)で定義された $R^1$ 及び $R^2$ と同義である。

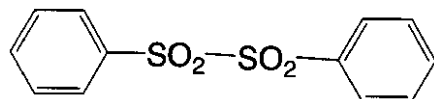
【0024】

以下に、本発明に用いられる(B)特定重合開始剤の具体例を示すが、本発明はこれらに限定されるものではない。

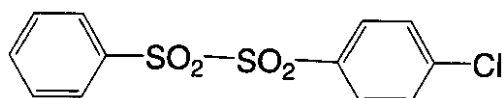
【0025】

【化1】

(I-1)

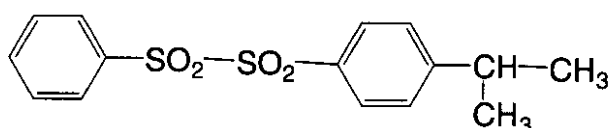


(I-2)

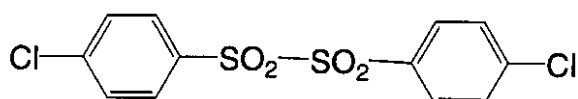


10

(I-3)

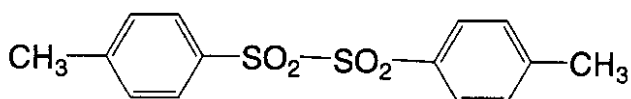


(I-4)



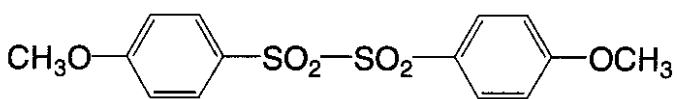
20

(I-5)



30

(I-6)

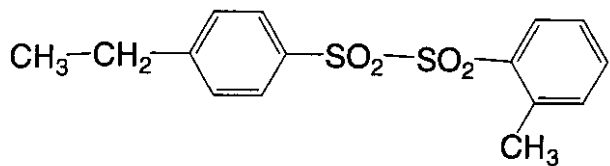


40

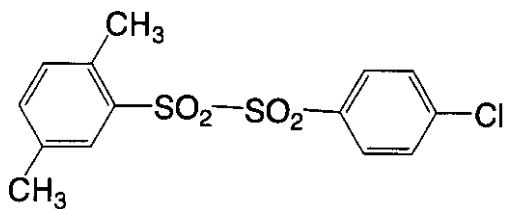
【0026】

【化2】

(I-8)

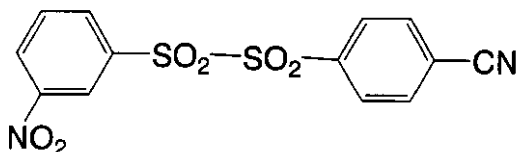


(I-9)

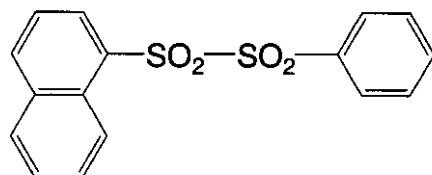


10

(I-10)

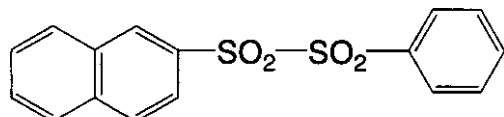


(I-11)



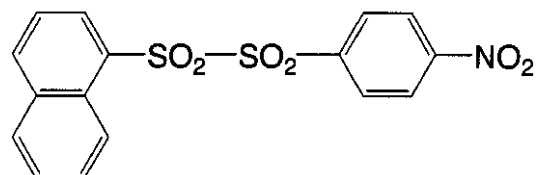
20

(I-12)



30

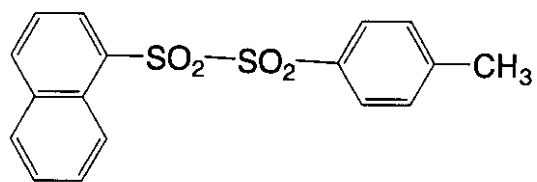
(I-13)



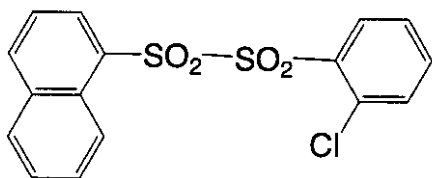
【0027】

【化3】

(I-14)

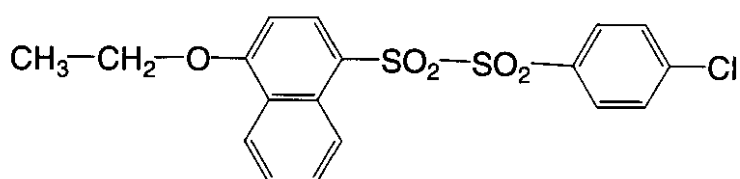


(I-15)



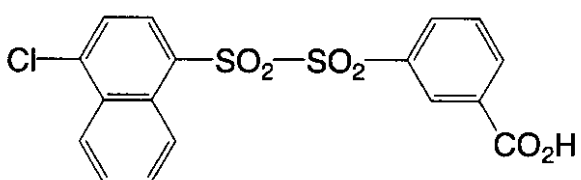
10

(I-16)

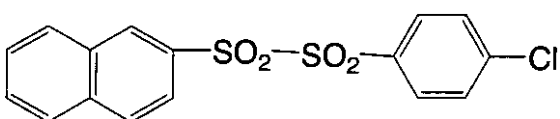


20

(I-17)

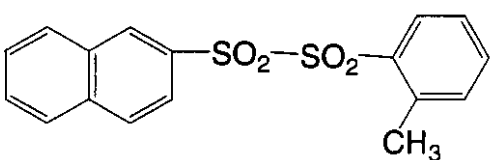


(I-18)



30

(I-19)

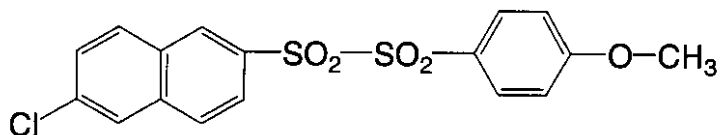


40

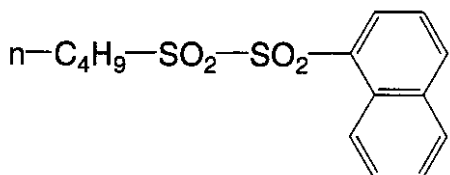
【0028】

【化4】

(I-20)

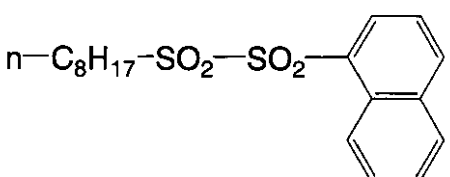


(I-21)

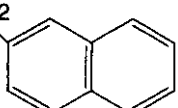


10

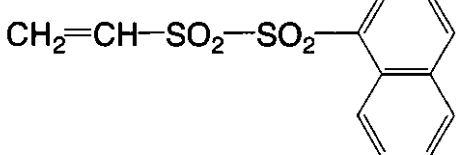
(I-22)



20

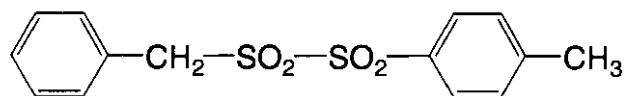
(I-23) n-C<sub>16</sub>H<sub>33</sub>-SO<sub>2</sub>-SO<sub>2</sub>

(I-24)

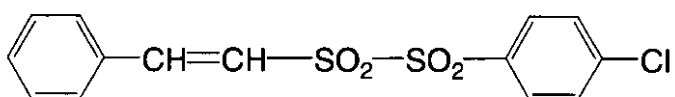


30

(I-25)



(I-26)

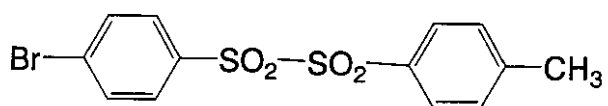


40

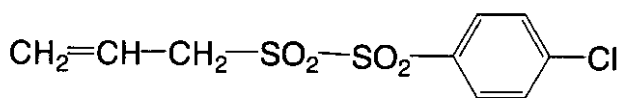
【0029】

【化5】

(I-27)

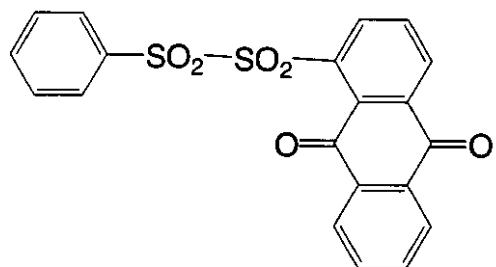


(I-28)



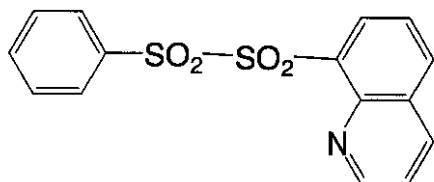
10

(I-29)

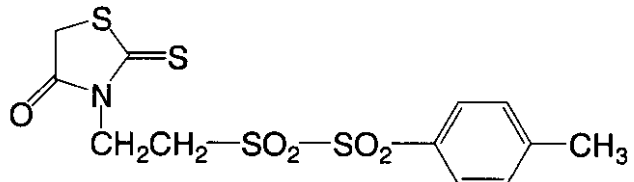


20

(I-30)

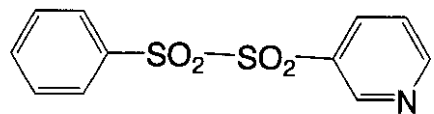


(I-31)



30

(I-32)

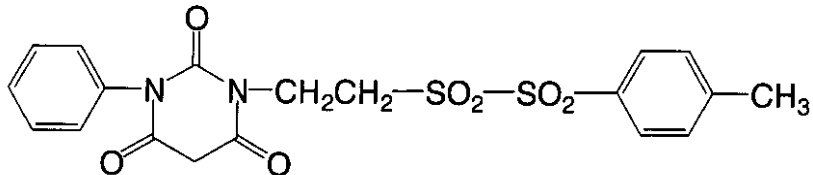


【0030】

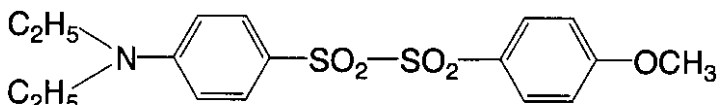
40

## 【化6】

(I-33)



(I-34)



10

## 【0031】

(B) 特定重合開始剤は、感度、及び印刷時における非画像部の汚れ難さの観点から、画像記録層を構成する全固形分に対し、0.1～40質量%の割合で含有することが好ましく、0.5～30質量%割合で含有することがより好ましく、1～20質量%割合で含有することが特に好ましい。

これらの特定重合開始剤は、1種のみを用いても良いし、2種以上を併用しても良い。また、これらの重合開始剤は他の成分と同一の層に添加してもよいし、別の層を設けそこへ添加してもよい。

20

## 【0032】

また、本発明に係る画像記録層には、その効果を損なわない範囲において、前記特定重合開始剤以外の、一般的な重合開始剤を併用してもよい。併用可能な重合開始剤としては、光、熱、或いはその両方のエネルギーによりラジカルを発生し、後述の(C)重合性化合物の重合を開始、促進させる化合物であれば特に制限はない。例えば、公知の熱重合開始剤や、結合解離エネルギーの小さな結合を有する化合物、光重合開始剤などが挙げられ、特に好適に用いられるものとしては、熱エネルギーによりラジカルを発生し、重合性化合物の重合を開始、促進させる熱重合開始剤が挙げられる。

本発明においては、このような重合開始剤を、適宜、選択して用いることができる。また、このような重合開始剤の1種又は2種以上を併用して用いることができる。

30

## 【0033】

本発明に併用するのに好適な重合開始剤としては、例えば、有機ハロゲン化化合物、カルボニル化合物、有機過酸化化合物、アゾ系重合開始剤、アジド化合物、メタロセン化合物、ヘキサアリールビイミダゾール化合物、有機ホウ酸化合物、オキシムエステル化合物、オニウム塩化合物、が挙げられる。

上記一般的な重合開始剤は、(B)特定重合開始剤の性能を損なわない範囲内で添加することが可能であるが、特定重合開始剤の添加重量よりも多くならないことが好ましく、特定重合開始剤の添加量に対して50重量%以下であることが特に好ましい。

40

## 【0034】

## &lt;(A)赤外線吸収剤&gt;

本発明の平版印刷版原版の画像記録層中には、感度向上の観点から、700～1200nmに吸収極大を有する赤外線吸収剤を含有することが好ましい。このような化合物を添加することで、本発明の平版印刷版原版の画像記録層は赤外線波長域に感応性を有し、赤外線レーザによる記録が可能になる。

700～1200nmに吸収極大を有する化合物としては、入手容易な高出力レーザーへの適合性の観点から、波長760～1200nmに吸収極大を有する赤外線吸収性染料又は顔料であることが好ましい。

## 【0035】

染料としては、市販の染料、及び、例えば「染料便覧」(有機合成化学協会編集、昭和45年刊)等の文献に記載されている公知のものが利用できる。具体的には、アゾ染料、

50

金属錯塩アゾ染料、ピラゾロンアゾ染料、ナフトキノン染料、アントラキノン染料、フタロシアニン染料、カルボニウム染料、キノンイミン染料、メチン染料、シアニン染料、スクアリリウム色素、ピリリウム塩、金属チオレート錯体、オキソノール染料、ジイモニウム染料、アミニウム染料、クロコニウム染料等の染料が挙げられる。

### 【0036】

好みしい染料としては、例えば、特開昭58-125246号公報、特開昭59-84356号公報、特開昭59-202829号公報、特開昭60-78787号公報等に記載されているシアニン染料、特開昭58-173696号公報、特開昭58-181690号公報、特開昭58-194595号公報等に記載されているメチン染料、特開昭58-112793号公報、特開昭58-224793号公報、特開昭59-48187号公報、特開昭59-73996号公報、特開昭60-52940号公報、特開昭60-63744号公報等に記載されているナフトキノン染料、特開昭58-112792号公報等に記載されているスクアリリウム色素、英國特許434,875号明細書に記載のシアニン染料等を挙げることができる。  
10

### 【0037】

また、米国特許第5,156,938号明細書に記載の近赤外吸収増感剤も好適に用いられ、また、米国特許第3,881,924号明細書に記載の置換されたアリールベンゾ(チオ)ピリリウム塩、特開昭57-142645号公報(米国特許第4,327,169号明細書)記載のトリメチンチアピリリウム塩、特開昭58-181051号公報、同58-220143号公報、同59-41363号公報、同59-84248号公報、同59-84249号公報、同59-146063号公報、同59-146061号公報に記載されているピリリウム系化合物、特開昭59-216146号公報記載のシアニン色素、米国特許第4,283,475号明細書に記載のペンタメチンチオピリリウム塩等や特公平5-13514号公報、同5-19702号公報に開示されているピリリウム化合物も好みしく用いられる。  
20

### 【0038】

また、赤外線吸収染料として好みしい別の例としては、米国特許第4,756,993号明細書中に式(I)、(II)として記載されている近赤外吸収染料を挙げることができる。

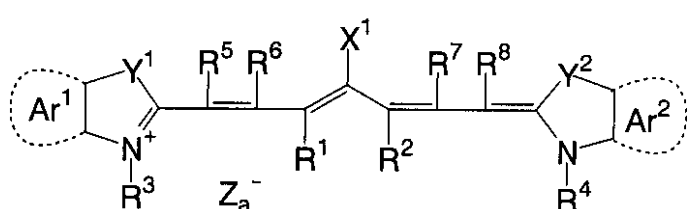
### 【0039】

これらの染料のうち特に好みしいものとしては、シアニン色素、フタロシアニン染料、オキソノール染料、スクアリリウム色素、ピリリウム塩、チオピリリウム染料、ニッケルチオレート錯体が挙げられる。さらに、下記一般式(a)~一般式(e)で示される染料が光熱変換効率に優れるため好みしく、特に下記一般式(a)で示されるシアニン色素は、本発明の感光性組成物で使用した場合に、アルカリ溶解性樹脂との高い相互作用を与え、且つ、安定性、経済性に優れるため最も好みしい。  
30

### 【0040】

#### 【化7】

##### 一般式(a)



### 【0041】

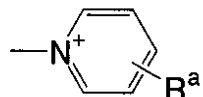
一般式(a)中、 $X^1$ は、水素原子、ハロゲン原子、 $X^2 - L^1$ 、 $- N(L^2)(L^3)$ 、又は以下に示す基を表す。ここで、 $X^2$ は酸素原子、硫黄原子又は窒素原子を示し、 $L^1$ は、炭素原子数1~12の炭化水素基、ヘテロ原子を有する芳香族環、ヘテロ原子を含む炭  
40

素原子数 1 ~ 12 の炭化水素基を示す。L<sup>2</sup>及びL<sup>3</sup>は、それぞれ独立に、水素原子、炭素原子数 1 ~ 12 の炭化水素基、アリール基、ヘテロ原子を含む芳香族環を示す。L<sup>1</sup> ~ L<sup>3</sup>は、更に置換基を有してもよく、該置換基としては、アルキル基、アルケニル基、アルキニル基、アリール基、ハロゲン原子、ヒドロキシ基、エーテル基、チオエーテル基、カルボニル基、カルボキシ基、シアノ基、エステル基、アミド基、ウレタン基、ウレア基、メルカプト基、スルホンアミド基、アミノ基、及びこれらの基を含む置換基、が好適に挙げられるなお、ここでヘテロ原子とは、N、S、O、ハロゲン原子、Seを示す。X<sub>a</sub><sup>-</sup>は後述するZ<sub>a</sub><sup>-</sup>と同様に定義され、R<sup>a</sup>は、水素原子、アルキル基、アリール基、置換又は無置換のアミノ基、ハロゲン原子より選択される置換基を表す。

【0042】

10

【化8】



【0043】

20

R<sup>1</sup>及びR<sup>2</sup>は、それぞれ独立に、炭素原子数 1 ~ 12 の炭化水素基を示す。本発明の感光性組成物を、平版印刷版原版の記録層塗布液に用いた場合の保存安定性からは、R<sup>1</sup>及びR<sup>2</sup>は、炭素原子数 2 個以上の炭化水素基であることが好ましく、さらに、R<sup>1</sup>とR<sup>2</sup>とは互いに結合し、5員環又は6員環を形成していることが特に好ましい。

【0044】

30

A<sub>r</sub><sup>1</sup>、A<sub>r</sub><sup>2</sup>は、それぞれ同じでも異なっていてもよく、置換基を有してもよい芳香族炭化水素基を示す。好ましい芳香族炭化水素基としては、ベンゼン環及びナフタレン環が挙げられる。また、好ましい置換基としては、炭素原子数 12 個以下の炭化水素基、ハロゲン原子、炭素原子数 12 個以下のアルコキシ基が挙げられる。Y<sup>1</sup>、Y<sup>2</sup>は、それぞれ同じでも異なっていてもよく、硫黄原子又は炭素原子数 12 個以下のジアルキルメチレン基を示す。R<sup>3</sup>、R<sup>4</sup>は、それぞれ同じでも異なっていてもよく、置換基を有してもよい炭素原子数 20 個以下の炭化水素基を示す。好ましい置換基としては、炭素原子数 12 個以下のアルコキシ基、カルボキシリル基、スルホ基が挙げられる。R<sup>5</sup>、R<sup>6</sup>、R<sup>7</sup>及びR<sup>8</sup>は、それぞれ同じでも異なっていてもよく、水素原子又は炭素原子数 12 個以下の炭化水素基を示す。原料の入手性からは、好ましくは水素原子である。

また、Z<sub>a</sub><sup>-</sup>は、対アニオンを示す。但し、一般式(a)で示されるシアニン色素が、その構造内にアニオン性の置換基を有し、電荷の中和が必要ない場合にはZ<sub>a</sub><sup>-</sup>は必要ない。好ましいZ<sub>a</sub><sup>-</sup>は、記録層塗布液の保存安定性から、ハロゲンイオン、過塩素酸イオン、テトラフルオロボレートイオン、ヘキサフルオロホスフェートイオン、カルボン酸イオン、及びスルホン酸イオンであり、アルカリ可溶性樹脂との相溶性や塗布液への溶解性の観点からは、ハロゲンイオン、及び、カルボン酸イオンやスルホン酸イオンの有機酸イオンが好ましく、より好ましくはスルホン酸イオンであり、中でもアリールスルホン酸イオンが特に好ましい。

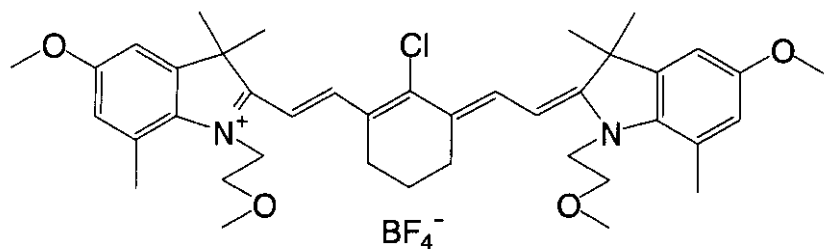
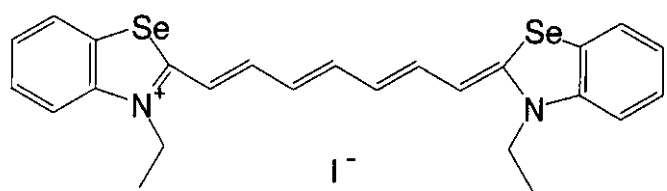
40

【0045】

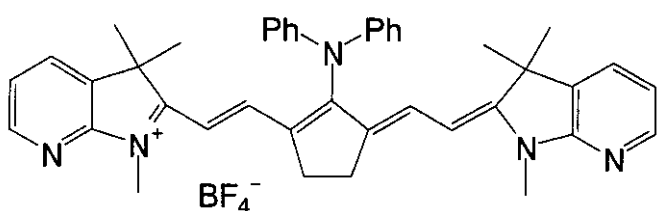
本発明において、好適に用いることのできる一般式(a)で示されるシアニン色素の具体例としては、以下に例示するものの他、特開2001-133969公報の段落番号[0017] ~ [0019]、特開2002-40638公報の段落番号[0012] ~ [0038]、特開2002-23360公報の段落番号[0012] ~ [0023]に記載されたものを挙げることができる。

【0046】

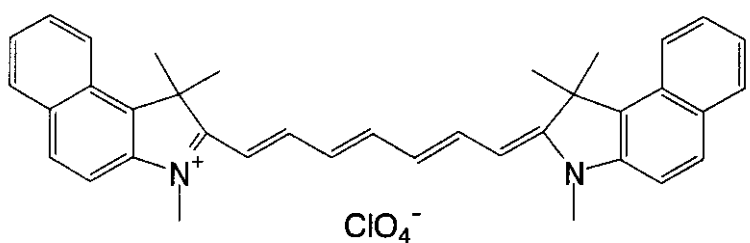
【化9】



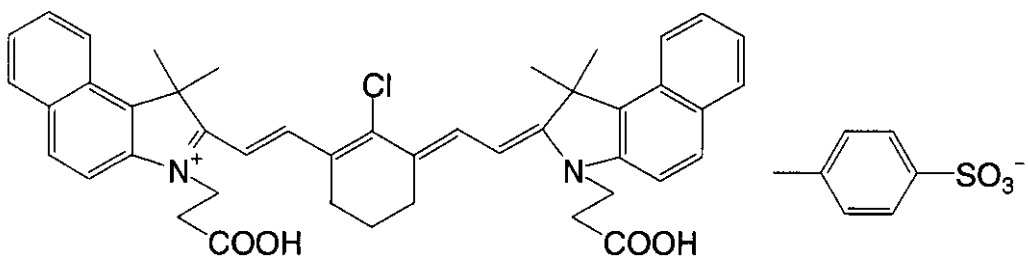
10



20



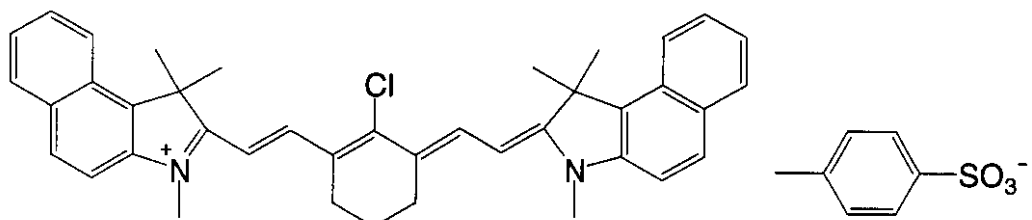
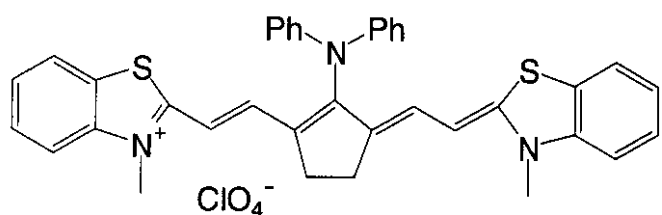
30



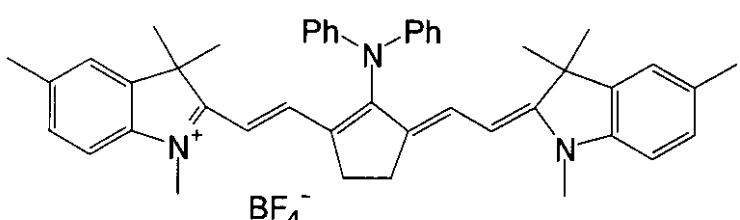
40

【0047】

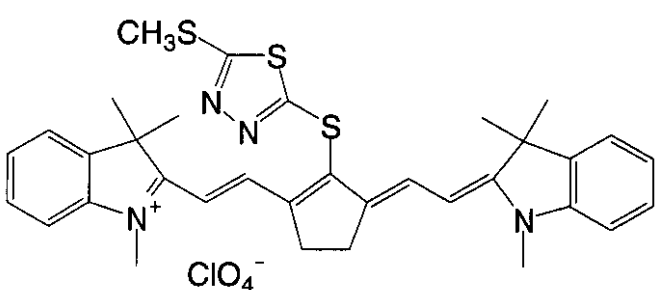
【化10】



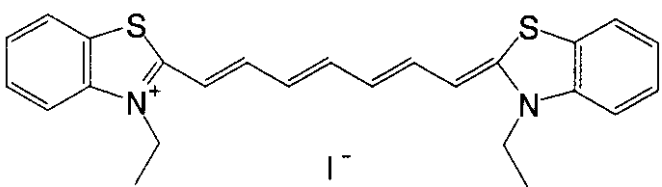
10



20

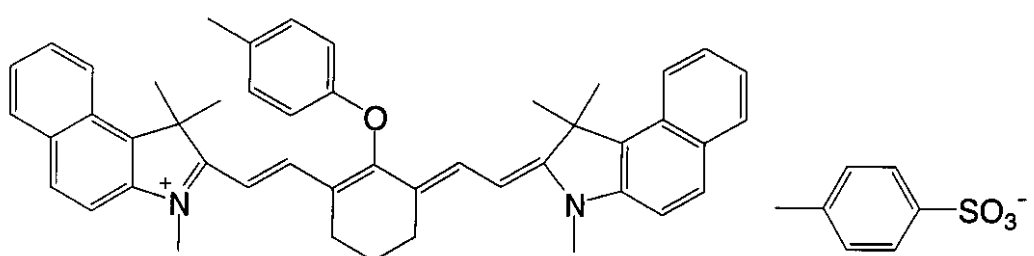


30

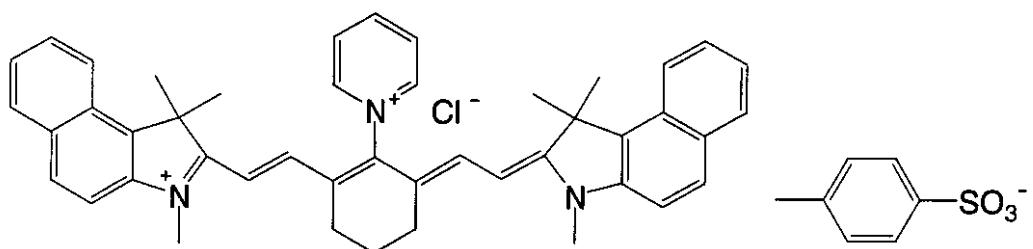


【0048】

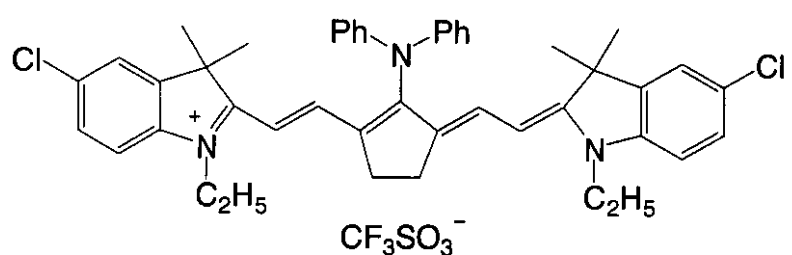
【化11】



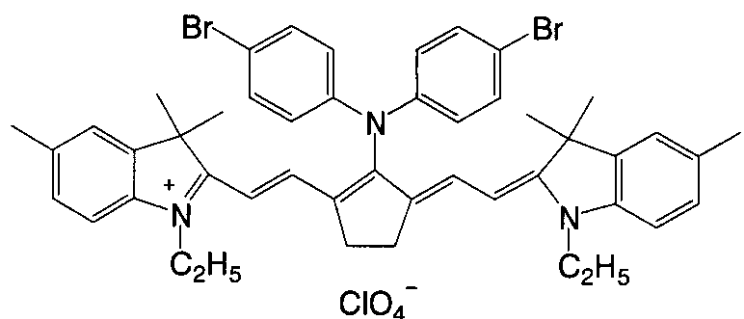
10



20

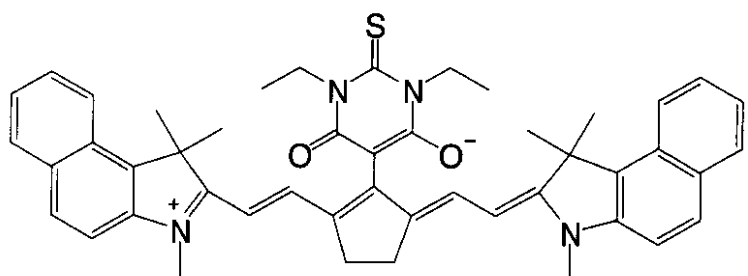


30

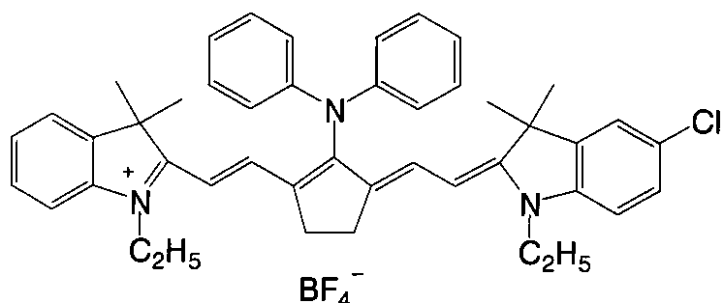


【0049】

【化12】



10

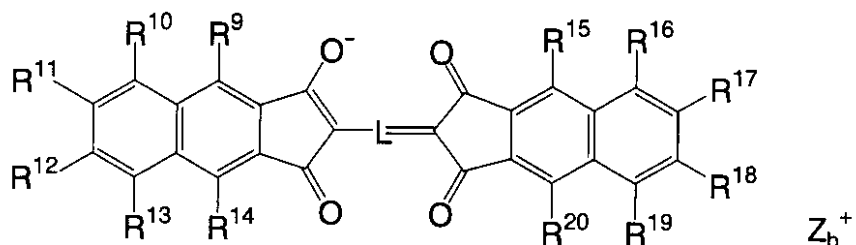


20

【0050】

【化13】

一般式 (b)



30

【0051】

前記一般式 (b) 中、Lは共役炭素原子数7以上のメチン鎖を表し、該メチン鎖は置換基を有していてもよく、置換基が互いに結合して環構造を形成してもよい。Z<sub>b</sub><sup>+</sup>は対カチオンを示す。好ましい対カチオンとしては、アンモニウム、ヨードニウム、スルホニウム、ホスホニウム、ピリジニウム、アルカリ金属カチオン(Na<sup>+</sup>、K<sup>+</sup>、Li<sup>+</sup>)などが挙げられる。R<sup>9</sup>～R<sup>14</sup>及びR<sup>15</sup>～R<sup>20</sup>は互いに独立に水素原子又はハロゲン原子、シアノ基、アルキル基、アリール基、アルケニル基、アルキニル基、カルボニル基、チオ基、スルホニル基、スルフィニル基、オキシ基、又はアミノ基から選択される置換基、或いは、これらを2つ若しくは3つ組合せた置換基を表し、互いに結合して環構造を形成してもよい。ここで、前記一般式 (b) 中、Lが共役炭素原子数7のメチン鎖を表すもの、及び、R<sup>9</sup>～R<sup>14</sup>及びR<sup>15</sup>～R<sup>20</sup>がすべて水素原子を表すものが入手の容易性と効果の観点から好ましい。

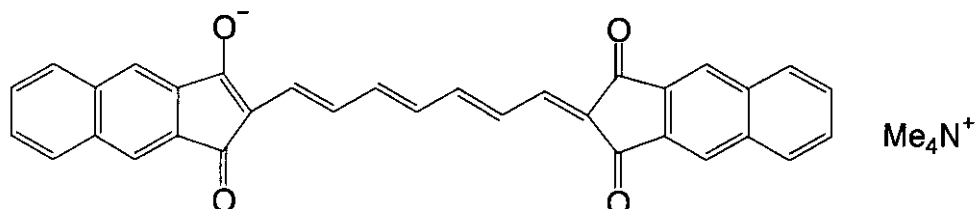
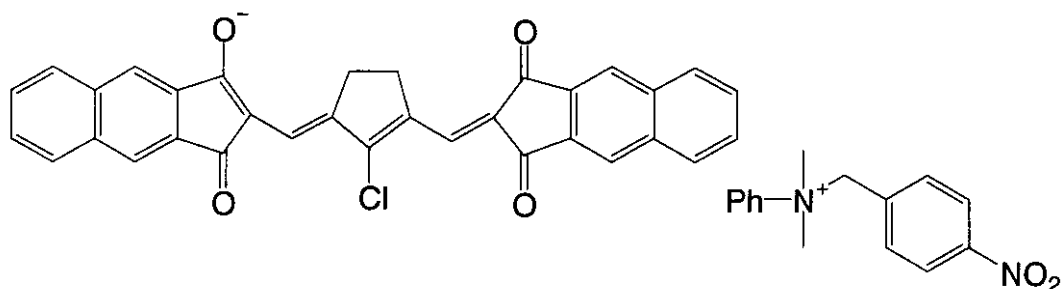
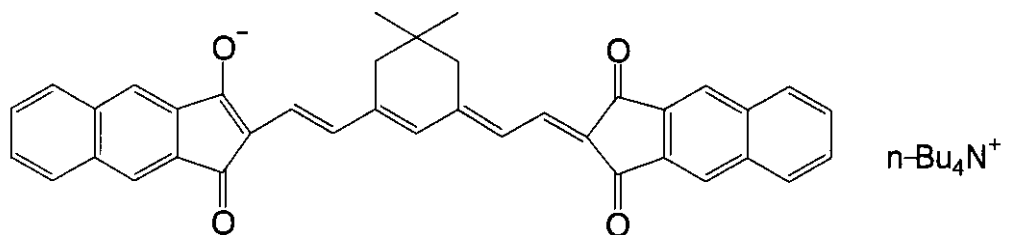
40

【0052】

本発明において、好適に用いることのできる一般式 (b) で示される染料の具体例としては、以下に例示するものを挙げることができる。

【0053】

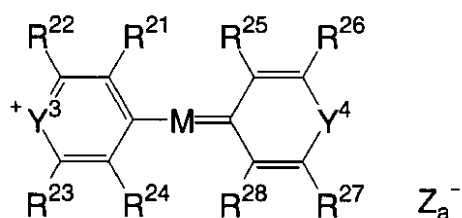
【化14】



【0054】

【化15】

一般式(c)



【0055】

前記一般式(c)中、 $\text{Y}^3$ 及び $\text{Y}^4$ は、それぞれ、酸素原子、硫黄原子、セレン原子、又はテルル原子を表す。Mは、共役炭素数5以上のメチン鎖を表す。 $\text{R}^{21}$ ～ $\text{R}^{24}$ 及び $\text{R}^{25}$ ～ $\text{R}^{28}$ は、それぞれ同じであっても異なっていてもよく、水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、アルキル基、アリール基、アルケニル基、アルキニル基、カルボニル基、チオ基、スルホニル基、スルフィニル基、オキシ基、又はアミノ基を表す。また、式中 $\text{Z}_\alpha^-$ は対アニオンを表し、前記一般式(a)における $\text{Z}_\alpha^-$ と同義である。

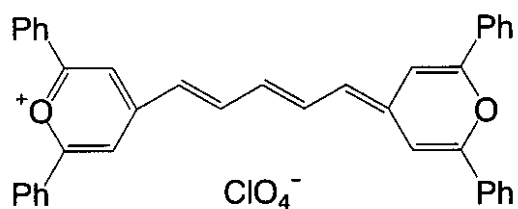
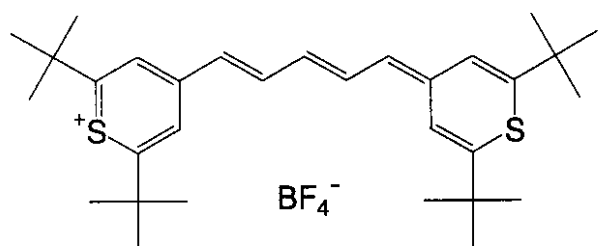
【0056】

本発明において、好適に用いることのできる一般式(c)で示される染料の具体例としては、以下に例示するものを挙げることができる。

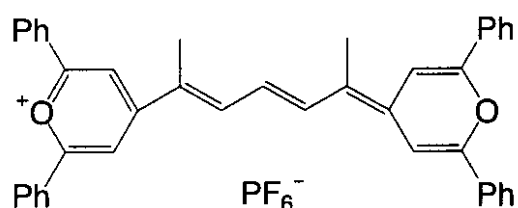
【0057】

40

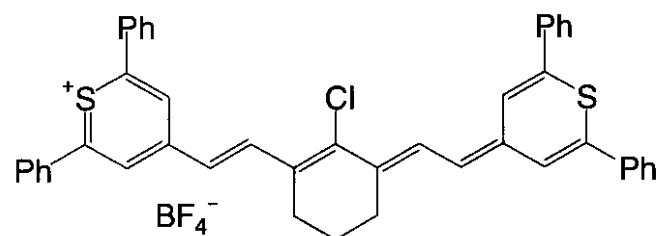
【化16】



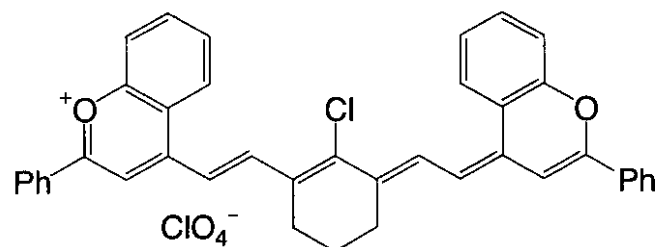
10



20



30

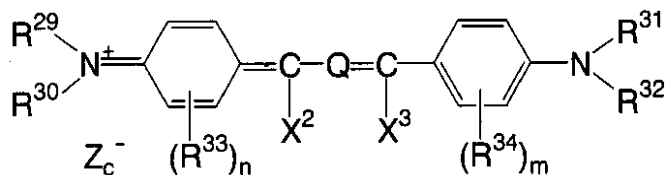


40

【0058】

## 【化17】

## 一般式(d)



## 【0059】

10

前記一般式(d)中、 $\text{R}^{29}$ ないし $\text{R}^{32}$ は各々独立に、水素原子、アルキル基、又はアリール基を示す。 $\text{R}^{33}$ 及び $\text{R}^{34}$ は各々独立に、アルキル基、置換オキシ基、又はハロゲン原子を示す。 $n$ 及び $m$ は各々独立に0ないし4の整数を示す。 $\text{R}^{29}$ と $\text{R}^{30}$ 、又は $\text{R}^{31}$ と $\text{R}^{32}$ はそれぞれ結合して環を形成してもよく、また $\text{R}^{29}$ 及び/又は $\text{R}^{30}$ は $\text{R}^{33}$ と、また $\text{R}^{31}$ 及び/又は $\text{R}^{32}$ は $\text{R}^{34}$ と結合して環を形成してもよく、さらに、 $\text{R}^{33}$ 或いは $\text{R}^{34}$ が複数存在する場合に、 $\text{R}^{33}$ 同士あるいは $\text{R}^{34}$ 同士は互いに結合して環を形成してもよい。 $\text{X}^1$ 及び $\text{X}^2$ は各々独立に、水素原子、アルキル基、又はアリール基であり、 $\text{X}^1$ 及び $\text{X}^2$ の少なくとも一方は水素原子又はアルキル基を示す。 $\text{Q}$ は置換基を有していてもよいトリメチル基又はペントメチル基であり、2価の有機基とともに環構造を形成してもよい。 $\text{Z}_c^-$ は対アニオンを示し、前記一般式(a)における $\text{Z}_a^-$ と同義である。

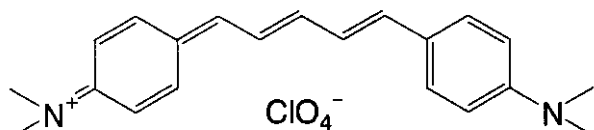
20

## 【0060】

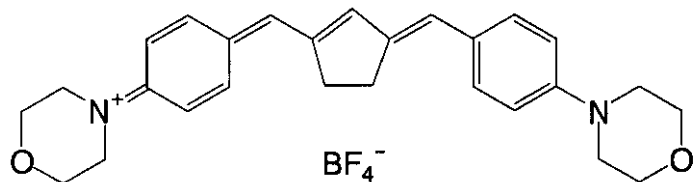
本発明において、好適に用いることのできる一般式(d)で示される染料の具体例としては、以下に例示するものを挙げることができる。

## 【0061】

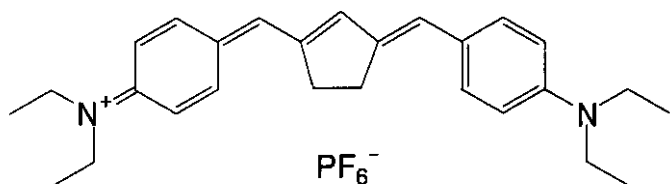
## 【化18】



30



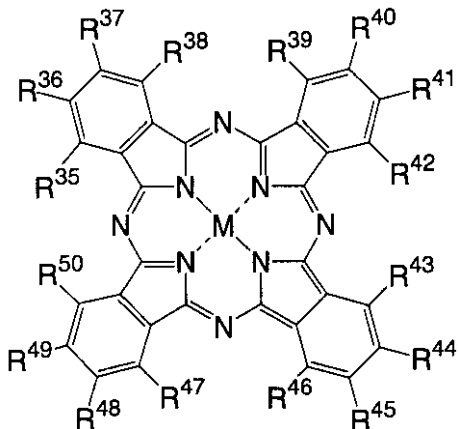
40



## 【0062】

【化19】

一般式(e)



10

20

【0063】

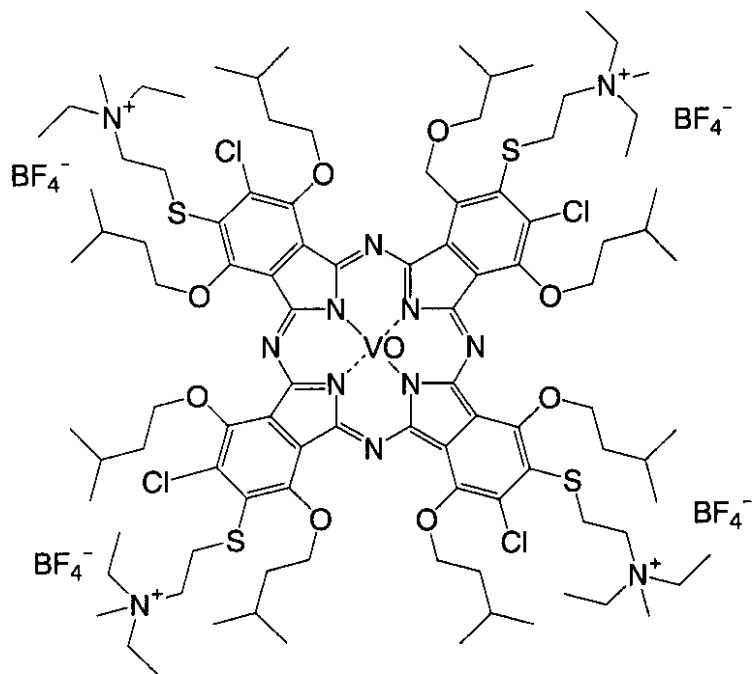
前記一般式(e)中、R<sup>35</sup>～R<sup>50</sup>はそれぞれ独立に、置換基を有してもよい水素原子、ハロゲン原子、シアノ基、アルキル基、アリール基、アルケニル基、アルキニル基、水酸基、カルボニル基、チオ基、スルホニル基、スルフィニル基、オキシ基、アミノ基、オニウム塩構造を示す。Mは2つの水素原子若しくは金属原子、ハロメタル基、オキシメタル基を示すが、そこに含まれる金属原子としては、周期律表のIA、IIIA、IIIB、IVB族原子、第一、第二、第三周期の遷移金属、ランタノイド元素が挙げられ、中でも、銅、マグネシウム、鉄、亜鉛、コバルト、アルミニウム、チタン、バナジウムが好ましい。

【0064】

本発明において、好適に用いることのできる一般式(e)で示される染料の具体例としては、以下に例示するものを挙げることができる。

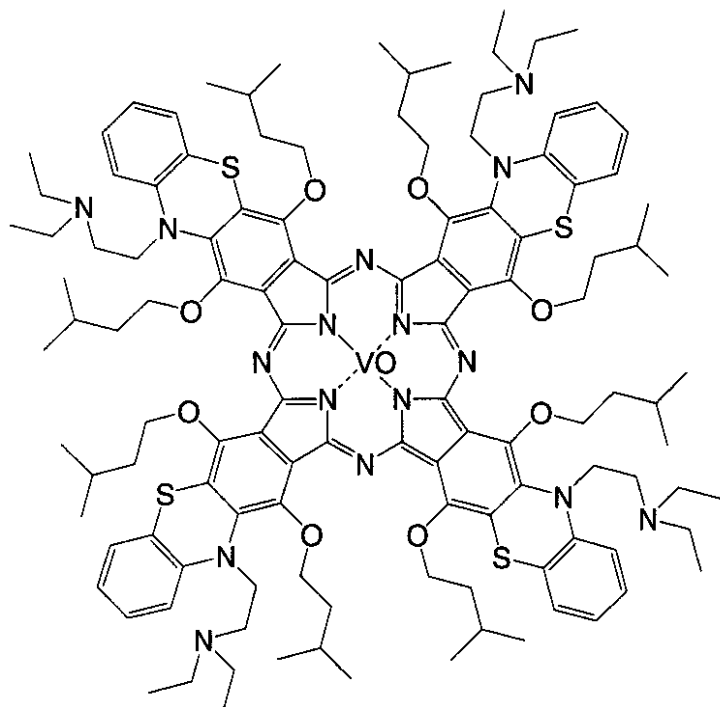
【0065】

## 【化 2 0】



10

20



30

40

## 【0066】

本発明において、(C)成分として使用される顔料としては、市販の顔料及びカラーユニデックス(C.I.)便覧、「最新顔料便覧」(日本顔料技術協会編、1977年刊)、「最新顔料応用技術」(CMC出版、1986年刊)、「印刷インキ技術」CMC出版、1984年刊)に記載されている顔料が挙げられる。

## 【0067】

顔料の種類としては、黒色顔料、黄色顔料、オレンジ色顔料、褐色顔料、赤色顔料、紫色顔料、青色顔料、緑色顔料、蛍光顔料、金属粉顔料、その他、ポリマー結合色素が挙げられる。具体的には、不溶性アゾ顔料、アゾレーキ顔料、縮合アゾ顔料、キレートアゾ顔料、フタロシアニン系顔料、アントラキノン系顔料、ペリレン及びペリノン系顔料、チオ

50

インジゴ系顔料、キナクリドン系顔料、ジオキサジン系顔料、イソインドリノン系顔料、キノフタロン系顔料、染付けレーク顔料、アジン顔料、ニトロソ顔料、ニトロ顔料、天然顔料、蛍光顔料、無機顔料、カーボンブラック等が使用できる。これらの顔料のうち好ましいものはカーボンブラックである。

#### 【0068】

これら顔料は表面処理をせずに用いてもよく、表面処理を施して用いてもよい。表面処理の方法には、樹脂やワックスを表面コートする方法、界面活性剤を付着させる方法、反応性物質（例えば、シランカップリング剤、エポキシ化合物、ポリイソシアネート等）を顔料表面に結合させる方法等が考えられる。上記の表面処理方法は、「金属石鹼の性質と応用」（幸書房）、「印刷インキ技術」（CMC出版、1984年刊）及び「最新顔料応用技術」（CMC出版、1986年刊）に記載されている。10

#### 【0069】

顔料の粒径は $0.01\sim10\mu m$ の範囲にあることが好ましく、 $0.05\sim1\mu m$ の範囲にあることが更に好ましく、特に $0.1\sim1\mu m$ の範囲にあることが好ましい。顔料の粒径が $0.01\mu m$ 未満のときは分散物の画像記録層塗布液中の安定性の点で好ましくなく、また、 $10\mu m$ を越えると画像記録層の均一性の点で好ましくない。

#### 【0070】

顔料を分散する方法としては、インク製造やトナー製造等に用いられる公知の分散技術が使用できる。分散機としては、超音波分散器、サンドミル、アトライター、パールミル、スーパーミル、ボールミル、インペラー、デスパーザー、K D ミル、コロイドミル、ダイナトロン、3本ロールミル、加圧ニーダー等が挙げられる。詳細は、「最新顔料応用技術」（CMC出版、1986年刊）に記載されている。20

#### 【0071】

本発明における（A）赤外線吸収剤は、1種のみを用いてもよく、2種以上を併用することもできる。

本発明における（A）赤外線吸収剤としては、シアニン色素が好ましい。

感度の観点からは、一般式（a）で示されるシアニン色素がより好ましく、一般式（a）で示されるシアニン色素の中でも、 $X^1$ がジアリールアミノ基又は $X^2-L^1$ であるシアニン色素が好ましく、ジアリールアミノ基を有するシアニン色素がさらに好ましい。

また、両末端のインドレニン部位に、電子吸引性基又は重原子含有置換基を有するシアニン色素も好ましく、例えば、特願2001-6323号明細書中に記載のものが好適に用いられる。最も好ましくは、 $X^1$ がジアリールアミノ基であり、両末端のインドレニン部位に電子吸引性基を有するシアニン色素である。30

#### 【0072】

これらの赤外線吸収剤は、他の成分と同一の層に添加してもよいし、別の層を設けそこへ添加してもよいが、ネガ型平版印刷版原版を作成した際に、画像記録層の波長 $760nm\sim1200nm$ の範囲における極大吸収波長での吸光度が、反射測定法で $0.3\sim1.2$ の範囲にあるように添加する。好ましくは、 $0.4\sim1.1$ の範囲である。この範囲で、画像記録層の深さ方向での均一な重合反応が進行し、良好な画像部の膜強度と支持体に対する密着性が得られる。

画像記録層の吸光度は、画像記録層に添加する赤外線吸収剤の量と画像記録層の厚みにより調整することができる。吸光度の測定は常法により行うことができる。測定方法としては、例えば、アルミニウム等の反射性の支持体上に、乾燥後の塗布量が平版印刷版として必要な範囲において適宜決定された厚みの画像記録層を形成し、反射濃度を光学濃度計で測定する方法、積分球を用いた反射法により分光光度計で測定する方法等が挙げられる。40

なお、赤外線吸収剤の含有量についていえば、感度と膜の均一性の観点から、画像記録層を構成する全固形分中、 $0.01\sim50$ 質量%が好適であり、より好ましくは、 $0.1\sim15$ 質量%の範囲である。特に、染料の場合、 $0.5\sim15$ 質量%、好ましくは $1\sim10$ 質量%、顔料の場合 $0.1\sim15$ 質量%、好ましくは $1\sim10$ 質量%の範囲である。50

## 【 0 0 7 3 】

## &lt; ( C ) 重合性化合物 &gt;

本発明に用いることができる重合性化合物は、少なくとも一個のエチレン性不飽和二重結合を有する付加重合性化合物であり、末端エチレン性不飽和結合を少なくとも1個、好ましくは2個以上有する化合物から選ばれる。このような化合物群は当該産業分野において広く知られるものであり、本発明においてはこれらを特に限定無く用いることができる。これらは、例えばモノマー、プレポリマー、すなわち2量体、3量体及びオリゴマー、又はそれらの混合物ならびにそれらの共重合体などの化学的形態をもつ。モノマー及びその共重合体の例としては、不飽和カルボン酸（例えば、アクリル酸、メタクリル酸、イタコン酸、クロトン酸、イソクロトン酸、マレイン酸など）や、そのエステル類、アミド類が挙げられ、好ましくは、不飽和カルボン酸と脂肪族多価アルコール化合物とのエステル、不飽和カルボン酸と脂肪族多価アミン化合物とのアミド類が用いられる。また、ヒドロキシル基やアミノ基、メルカプト基等の求核性置換基を有する不飽和カルボン酸エステル或いはアミド類と単官能若しくは多官能イソシアネート類或いはエポキシ類との付加反応物、及び単官能若しくは、多官能のカルボン酸との脱水縮合反応物等も好適に使用される。また、イソシアネート基や、エポキシ基等の親電子性置換基を有する不飽和カルボン酸エステル或いはアミド類と単官能若しくは多官能のアルコール類、アミン類、チオール類との付加反応物、更にハロゲン基や、トシリオキシ基等の脱離性置換基を有する不飽和カルボン酸エステル或いはアミド類と単官能若しくは多官能のアルコール類、アミン類、チオール類との置換反応物も好適である。また、別の例として、上記の不飽和カルボン酸の代わりに、不飽和ホスホン酸、スチレン、ビニルエーテル等に置き換えた化合物群を使用することも可能である。

## 【 0 0 7 4 】

脂肪族多価アルコール化合物と不飽和カルボン酸とのエステルのモノマーの具体例としては、アクリル酸エステルとして、エチレングリコールジアクリレート、トリエチレングリコールジアクリレート、1，3-ブタンジオールジアクリレート、テトラメチレングリコールジアクリレート、プロピレングリコールジアクリレート、ネオペンチルグリコールジアクリレート、トリメチロールプロパントリアクリレート、トリメチロールプロパントリ（アクリロイルオキシプロピル）エーテル、トリメチロールエタントリアクリレート、ヘキサンジオールジアクリレート、1，4-シクロヘキサンジオールジアクリレート、テトラエチレングリコールジアクリレート、ペンタエリスリトールジアクリレート、ペンタエリスリトールトリアクリレート、ペンタエリスリトールテトラアクリレート、ジペンタエリスリトールジアクリレート、ジペンタエリスリトールヘキサアクリレート、ソルビトールトリアクリレート、ソルビトールテトラアクリレート、ソルビトールペンタアクリレート、ソルビトールヘキサアクリレート、トリ（アクリロイルオキシエチル）イソシアヌレート、ポリエステルアクリレートオリゴマー、イソシアヌール酸E-O変性トリアクリレート、2，2-ビス〔4-（アクリロキシジエトキシ）フェニルプロパン〕等がある。

## 【 0 0 7 5 】

メタクリル酸エステルとしては、テトラメチレングリコールジメタクリレート、トリエチレングリコールジメタクリレート、ネオペンチルグリコールジメタクリレート、トリメチロールプロパントリメタクリレート、トリメチロールエタントリメタクリレート、エチレングリコールジメタクリレート、1，3-ブタンジオールジメタクリレート、ヘキサンジオールジメタクリレート、ペンタエリスリトールジメタクリレート、ペンタエリスリトールトリメタクリレート、ペンタエリスリトールテトラメタクリレート、ジペンタエリスリトールジメタクリレート、ジペンタエリスリトールヘキサメタクリレート、ソルビトールトリメタクリレート、ソルビトールテトラメタクリレート、ビス〔p-（3-メタクリルオキシ-2-ヒドロキシプロポキシ）フェニル〕ジメチルメタン、ビス-〔p-（メタクリルオキシエトキシ）フェニル〕ジメチルメタン等がある。

## 【 0 0 7 6 】

イタコン酸エステルとしては、エチレングリコールジイタコネート、プロピレングリコ

ールジイタコネート、1,3-ブタンジオールジイタコネート、1,4-ブタンジオールジイタコネート、テトラメチレングリコールジイタコネート、ペンタエリスリトールジイタコネート、ソルビトールテトライタコネート等がある。クロトン酸エステルとしては、エチレングリコールジクロトネート、テトラメチレングリコールジクロトネート、ペンタエリスリトールジクロトネート、ソルビトールテトラジクロトネート等がある。イソクロトン酸エステルとしては、エチレングリコールジイソクロトネート、ペンタエリスリトールジイソクロトネート、ソルビトールテトライソクロトネート等がある。マレイン酸エステルとしては、エチレングリコールジマレート、トリエチレングリコールジマレート、ペンタエリスリトールジマレート、ソルビトールテトラマレート等がある。

## 【0077】

10

その他のエステルの例として、例えば、特公昭51-47334、特開昭57-196231記載の脂肪族アルコール系エステル類や、特開昭59-5240、特開昭59-5241、特開平2-226149記載の芳香族系骨格を有するもの、特開平1-165613記載のアミノ基を含有するもの等も好適に用いられる。更に、前述のエステルモノマーは混合物としても使用することができる。

## 【0078】

また、脂肪族多価アミン化合物と不飽和カルボン酸とのアミドのモノマーの具体例としては、メチレンビス-アクリルアミド、メチレンビス-メタクリルアミド、1,6-ヘキサメチレンビス-アクリルアミド、1,6-ヘキサメチレンビス-メタクリルアミド、ジエチレントリアミントリスアクリルアミド、キシリレンビスアクリルアミド、キシリレンビスマタクリルアミド等がある。その他の好ましいアミド系モノマーの例としては、特公昭54-21726記載のシクロヘキシレン構造を有すものを挙げることができる。

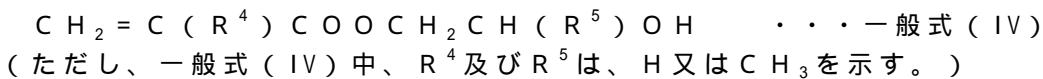
20

## 【0079】

また、イソシアネートと水酸基の付加反応を用いて製造されるウレタン系付加重合性化合物も好適であり、そのような具体例としては、例えば、特公昭48-41708号公報中に記載されている1分子に2個以上のイソシアネート基を有するポリイソシアネート化合物に、下記一般式(IV)で示される水酸基を含有するビニルモノマーを付加させた1分子中に2個以上の重合性ビニル基を含有するビニルウレタン化合物等が挙げられる。

## 【0080】

30



## 【0081】

また、特開昭51-37193号、特公平2-32293号、特公平2-16765号に記載されているようなウレタンアクリレート類や、特公昭58-49860号、特公昭56-17654号、特公昭62-39417号、特公昭62-39418号記載のエチレンオキサイド系骨格を有するウレタン化合物類も好適である。更に、特開昭63-277653号、特開昭63-260909号、特開平1-105238号に記載される、分子内にアミノ構造やスルフィド構造を有する付加重合性化合物類を用いることによっては、非常に感光スピードに優れた光重合性組成物を得ることができる。

## 【0082】

40

その他の例としては、特開昭48-64183号、特公昭49-43191号、特公昭52-30490号、各公報に記載されているようなポリエステルアクリレート類、エポキシ樹脂と(メタ)アクリル酸を反応させたエポキシアクリレート類等の多官能のアクリレートやメタクリレートを挙げることができる。また、特公昭46-43946号、特公平1-40337号、特公平1-40336号記載の特定の不飽和化合物や、特開平2-25493号記載のビニルホスホン酸系化合物等も挙げができる。また、ある場合には、特開昭61-22048号記載のペルフルオロアルキル基を含有する構造が好適に使用される。更に日本接着協会誌v o l . 2 0 、 N o . 7 、 3 0 0 ~ 3 0 8 ページ(1984年)に光硬化性モノマー及びオリゴマーとして紹介されているものも使用することができる。

50

## 【0083】

これらの付加重合性化合物について、その構造、単独使用か併用か、添加量等の使用方法の詳細は、最終的な平版印刷版原版の性能設計にあわせて任意に設定できる。例えば、次のような観点から選択される。

感度の点では1分子あたりの不飽和基含量が多い構造が好ましく、多くの場合、2官能以上が好ましい。また、画像部すなわち硬化膜の強度を高くするためには、3官能以上のものがよく、更に、異なる官能数・異なる重合性基（例えばアクリル酸エステル、メタクリル酸エステル、スチレン系化合物、ビニルエーテル系化合物）のものを併用することで、感度と強度の両方を調節する方法も有効である。

また、画像記録層中の他の成分（例えばバインダーポリマー、開始剤、着色剤等）との相溶性、分散性に対しても、付加重合化合物の選択・使用法は重要な要因であり、例えば、低純度化合物の使用や、2種以上の併用により相溶性を向上させうることがある。また、基板や後述のオーバーコート層等の密着性を向上せしめる目的で特定の構造を選択することもあり得る。

付加重合性化合物は、画像記録層中の不揮発性成分に対して、好ましくは5～80質量%、更に好ましくは25～75質量%の範囲で使用される。また、これらは単独で用いても2種以上併用してもよい。そのほか、付加重合性化合物の使用法は、酸素に対する重合阻害の大小、解像度、かぶり性、屈折率変化、表面粘着性等の観点から適切な構造、配合、添加量を任意に選択でき、更に場合によっては下塗り、上塗りといった層構成・塗布方法も実施しうる。

## 【0084】

## &lt; (D) バインダーポリマー &gt;

本発明に係る画像記録層には、(D)バインダーポリマーを含有することが好ましい。本発明に使用可能なバインダーポリマーとしては、従来公知のものを制限なく使用することができるが、中でも、皮膜性を有する線状有機ポリマーを用いることが好ましい。このようなバインダーポリマーの例としては、アクリル樹脂、ポリビニルアセタール樹脂、ポリウレタン樹脂、ポリウレア樹脂、ポリイミド樹脂、ポリアミド樹脂、エポキシ樹脂、メタクリル樹脂、ポリスチレン系樹脂、ノボラック型フェノール系樹脂、ポリエステル樹脂、合成ゴム、天然ゴムが挙げられる。

バインダーポリマーは、画像部の皮膜強度を向上するために、架橋性を有していることが好ましい。バインダーポリマーに架橋性を持たせるためには、エチレン性不飽和結合等の架橋性官能基を高分子の主鎖中または側鎖中に導入すればよい。架橋性官能基は、共重合により導入してもよい。

分子の主鎖中にエチレン性不飽和結合を有するポリマーの例としては、ポリ-1,4-ブタジエン、ポリ-1,4-イソブレン等が挙げられる。

分子の側鎖中にエチレン性不飽和結合を有するポリマーの例としては、アクリル酸またはメタクリル酸のエステルまたはアミドのポリマーであって、エステルまたはアミドの残基(-COORまたは-COONHRのR)がエチレン性不飽和結合を有するポリマーを挙げることができる。

## 【0085】

エチレン性不飽和結合を有する残基（上記R）の例としては、 $- (C H_2)_n C R^1 = C R^2 R^3$ 、 $- (C H_2 O)_n C H_2 C R^1 = C R^2 R^3$ 、 $- (C H_2 C H_2 O)_n C H_2 C R^1 = C R^2 R^3$ 、 $- (C H_2)_n N H - C O - O - C H_2 C R^1 = C R^2 R^3$ 、 $- (C H_2)_n - O - C O - C R^1 = C R^2 R^3$ および $- (C H_2 C H_2 O)_2 - X$ （式中、R<sup>1</sup>～R<sup>3</sup>はそれぞれ、水素原子、ハロゲン原子または炭素数1～20のアルキル基、アリール基、アルコキシ基もしくはアリールオキシ基を表し、R<sup>1</sup>とR<sup>2</sup>またはR<sup>3</sup>とは互いに結合して環を形成してもよい。nは、1～10の整数を表す。Xは、ジシクロペンタジエニル残基を表す。）を挙げることができる。

エステル残基の具体例としては、 $- C H_2 C H = C H_2$ （特公平7-21633号公報に記載されている。）、 $- C H_2 C H_2 O - C H_2 C H = C H_2$ 、 $- C H_2 C (C H_3) = C H_2$

10

20

30

40

50

、 - C H<sub>2</sub> C H = C H - C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>、 - C H<sub>2</sub> C H<sub>2</sub> O C O C H = C H - C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>、 - C H<sub>2</sub> C H<sub>2</sub>  
 - N H C O O - C H<sub>2</sub> C H = C H<sub>2</sub> および - C H<sub>2</sub> C H<sub>2</sub> O - X (式中、 X はジシクロペンタ  
 ジエニル残基を表す。) が挙げられる。

アミド残基の具体例としては、 - C H<sub>2</sub> C H = C H<sub>2</sub>、 - C H<sub>2</sub> C H<sub>2</sub> - Y (式中、 Y はシ  
 クロヘキセン残基を表す。) 、 - C H<sub>2</sub> C H<sub>2</sub> - O C O - C H = C H<sub>2</sub> が挙げられる。

#### 【 0 0 8 6 】

架橋性を有するバインダーポリマーは、例えば、その架橋性官能基にフリーラジカル (重合開始ラジカルまたは重合性化合物の重合過程の生長ラジカル) が付加し、ポリマー間で直接にまたは重合性化合物の重合連鎖を介して付加重合して、ポリマー分子間に架橋が形成されて硬化する。または、ポリマー中の原子 (例えば、官能性架橋基に隣接する炭素原子上の水素原子) がフリーラジカルにより引き抜かれてポリマーラジカルが生成し、それが互いに結合することによって、ポリマー分子間に架橋が形成されて硬化する。

#### 【 0 0 8 7 】

バインダーポリマー中の架橋性基の含有量 (ヨウ素滴定によるラジカル重合可能な不飽和二重結合の含有量) は、バインダーポリマー 1 g 当たり、好ましくは 0.1 ~ 10.0 mmol、より好ましくは 1.0 ~ 7.0 mmol、最も好ましくは 2.0 ~ 5.5 mmol である。この範囲で、良好な感度と良好な保存安定性が得られる。

#### 【 0 0 8 8 】

また、画像記録層の未露光部における機上現像性向上の観点から、バインダーポリマーは、インキ及び / 又湿し水に対する溶解性又は分散性が高いことが好ましい。

インキに対する溶解性又は分散性を向上させるためには、バインダーポリマーは、親油的な方が好ましく、湿し水に対する溶解性又は分散性を向上させるためには、バインダーポリマーは、親水的な方が好ましい。このため、本発明においては、親油的なバインダーポリマーと親水的なバインダーポリマーを併用することも有効である。

#### 【 0 0 8 9 】

親水的なバインダーポリマーとしては、例えば、ヒドロキシ基、カルボキシル基、カルボキシレート基、ヒドロキシエチル基、ポリオキシエチル基、ヒドロキシプロピル基、ポリオキシプロピル基、アミノ基、アミノエチル基、アミノプロピル基、アンモニウム基、アミド基、カルボキシメチル基、スルホン酸基、リン酸基等の親水性基を有するものが好適に挙げられる。

#### 【 0 0 9 0 】

具体例として、アラビアゴム、カゼイン、ゼラチン、デンプン誘導体、カルボキシメチルセルロースおよびそのナトリウム塩、セルロースアセテート、アルギン酸ナトリウム、酢酸ビニル - マレイン酸コポリマー類、ステレン - マレイン酸コポリマー類、ポリアクリル酸類およびそれらの塩、ポリメタクリル酸類およびそれらの塩、ヒドロキシエチルメタクリレートのホモポリマーおよびコポリマー、ヒドロキシエチルアクリレートのホモポリマーおよびコポリマー、ヒドロキシプロピルメタクリレートのホモポリマーおよびコポリマー、ヒドロキシプロピルアクリレートのホモポリマーおよびコポリマー、ヒドロキシブチルメタクリレートのホモポリマーおよびコポリマー、ヒドロキシブチルアクリレートのホモポリマーおよびコポリマー、ポリエチレングリコール類、ヒドロキシプロピレンポリマー類、ポリビニルアルコール類、加水分解度が 60 質量 % 以上、好ましくは 80 質量 % 以上である加水分解ポリビニルアセテート、ポリビニルホルマール、ポリビニルブチラール、ポリビニルピロリドン、アクリルアミドのホモポリマーおよびコポリマー、メタクリルアミドのホモポリマーおよびポリマー、N - メチロールアクリルアミドのホモポリマーおよびコポリマー、ポリビニルピロリドン、アルコール可溶性ナイロン、2,2 - ビス - (4 - ヒドロキシフェニル) - プロパンとエピクロロヒドリンとのポリエーテル等が挙げられる。

#### 【 0 0 9 1 】

(D) バインダーポリマーは、重量平均分子量が 5000 以上であるのが好ましく、1 万 ~ 30 万であるのがより好ましく、また、数平均分子量が 1000 以上であるのが好ま

10

20

30

40

50

しく、2000～25万であるのがより好ましい。多分散度（重量平均分子量／数平均分子量）は、1.1～1.0であるのが好ましい。

(D) バインダーポリマーは、ランダムポリマー、ブロックポリマー、グラフトポリマー等のいずれでもよいが、ランダムポリマーであるのが好ましい。

#### 【0092】

(D) バインダーポリマーは、従来公知の方法により合成することができる。合成する際に用いられる溶媒としては、例えば、テトラヒドロフラン、エチレンジクロリド、シクロヘキサン、メチルエチルケトン、アセトン、メタノール、エタノール、エチレングリコールモノメチルエーテル、エチレングリコールモノエチルエーテル、2-メトキシエチルアセテート、ジエチレングリコールジメチルエーテル、1-メトキシ-2-プロパノール、1-メトキシ-2-プロピルアセテート、N,N-ジメチルホルムアミド、N,N-ジメチルアセトアミド、トルエン、酢酸エチル、乳酸メチル、乳酸エチル、ジメチルスルホキシド、水が挙げられる。これらは単独でまたは2種以上混合して用いられる。

(D) バインダーポリマーを合成する際に用いられるラジカル重合開始剤としては、アゾ系開始剤、過酸化物開始剤等の公知の化合物を用いることができる。

#### 【0093】

(D) バインダーポリマーは単独で用いても2種以上を混合して用いてもよい。

(D) バインダーポリマーの含有量は、画像記録層の全固形分に対して、10～90質量%であり、20～80質量%であるのが好ましく、30～70質量%であるのがより好ましい。この範囲で、良好な画像部の強度と画像形成性が得られる。

また、(C) 重合性化合物と(D) バインダーポリマーは、質量比で1/9～7/3となる量で用いるのが好ましい。

#### 【0094】

##### <マイクロカプセル>

本発明に係る画像記録層には、さらにマイクロカプセルを含有することが好ましい。マイクロカプセルが存在することで、露光部においてはカプセル壁材が溶融して支持体に密着したり、表面が軟化して隣接する他のマイクロカプセル同士で、あるいは支持体表面に融着あるいは接着して疎水性領域を形成しやすくなり、未露光部では、親水性のバインダー中に分散されていても、僅かな水分でバインダーとともに容易に除去されるため、画像形成性が向上する。このようなマイクロカプセルはフィラーとして添加されてもよいが、上記の画像記録層構成成分(A)～(D)及び後述するその他構成成分を内包したものであってもよい。

#### 【0095】

本発明においては、上記の画像記録層構成成分(A)～(D)及び後述のその他構成成分を画像記録層に含有させる方法として、いくつかの態様を用いることができる。一つは、例えば、特開2002-287334号公報に記載のごとく、該構成成分を適当な溶媒に溶解して塗布する分子分散型画像記録層である。もう一つの態様は、例えば、特開2001-277740号公報、特開2001-277742号公報に記載のごとく、該構成成分の全て又は一部をマイクロカプセルに内包させて画像記録層に含有させるマイクロカプセル型画像記録層である。本発明の平版印刷版原版における画像記録層は、このように画像記録層を構成する各成分の少なくとも1種がマイクロカプセルに内包されていることが好ましい。

マイクロカプセル型画像記録層においては、該構成成分は、マイクロカプセル外にも含有させることもできる。このようなマイクロカプセル型画像記録層においては、疎水性の構成成分をマイクロカプセルに内包し、親水性構成成分をマイクロカプセル外に含有することが、良好な機上現像性を得るという観点から好ましい。

#### 【0096】

上記の画像記録層構成成分(A)～(D)のうち少なくとも1種をマイクロカプセル化する方法としては、公知の方法が適用できる。例えばマイクロカプセルの製造方法としては、米国特許第2800457号、同第2800458号明細書にみられるコアセルベー

10

20

30

40

50

ションを利用した方法、米国特許第3287154号の各明細書、特公昭38-19574号、同42-446号の各公報にみられる界面重合法による方法、米国特許第3418250号、同第3660304号明細書にみられるポリマーの析出による方法、米国特許第3796669号明細書に見られるイソシアナートポリオール壁材料を用いる方法、米国特許第3914511号明細書に見られるイソシアナート壁材料を用いる方法、米国特許第4001140号、同第4087376号、同第4089802号の各明細書にみられる尿素 ホルムアルデヒド系又は尿素ホルムアルデヒド - レゾルシノール系壁形成材料を用いる方法、米国特許第4025445号明細書にみられるメラミン - ホルムアルデヒド樹脂、ヒドロキシセルロース等の壁材を用いる方法、特公昭36-9163号、同51-9079号の各公報にみられるモノマー重合によるin situ法、英国特許第930422号、米国特許第3111407号明細書にみられるスプレードライニング法、英国特許第952807号、同第967074号の各明細書にみられる電解分散冷却法などがあるが、これらに限定されるものではない。

10

20

## 【0097】

本発明に用いられる好ましいマイクロカプセル壁は、3次元架橋を有し、溶剤によって膨潤する性質を有するものである。このような観点から、マイクロカプセルの壁材は、ポリウレア、ポリウレタン、ポリエステル、ポリカーボネート、ポリアミド、及びこれらの混合物が好ましく、特に、ポリウレア及びポリウレタンが好ましい。また、マイクロカプセル壁に、上記(D)バインダーポリマーに導入可能なエチレン性不飽和結合等の架橋性官能基を有する化合物を導入してもよい。

## 【0098】

上記のマイクロカプセルの平均粒径は、0.01~3.0μmが好ましい。0.05~2.0μmがさらに好ましく、0.10~1.0μmが特に好ましい。この範囲内で良好な解像度と経時安定性が得られる。

## 【0099】

本発明に係る画像記録層には、上記必須成分の他、本発明の効果を損なわない限り、目的に応じて種々の化合物を併用することができる。以下、画像記録層に含まれる任意成分について説明する。

## &lt;界面活性剤&gt;

本発明においては、印刷開始時の機上現像性を促進させるため、および、塗布面状向上させるために、画像記録層には界面活性剤を添加することが好ましい。界面活性剤としては、ノニオン界面活性剤、アニオン界面活性剤、カチオン界面活性剤、両性界面活性剤のいずれでもよく、また、フッ素系界面活性剤も好ましく挙げられる。

30

界面活性剤は、単独で用いてもよく、2種以上を組み合わせて用いてもよい。

## 【0100】

本発明に用いられるノニオン界面活性剤は、特に限定されず、従来公知のものを用いることができる。例えば、ポリオキシエチレンアルキルエーテル類、ポリオキシエチレンアルキルフェニルエーテル類、ポリオキシエチレンポリスチリルフェニルエーテル類、ポリオキシエチレンポリオキシプロピレンアルキルエーテル類、グリセリン脂肪酸部分エステル類、ソルビタン脂肪酸部分エステル類、ペンタエリスリトール脂肪酸部分エステル類、プロピレングリコールモノ脂肪酸エステル類、ショ糖脂肪酸部分エステル類、ポリオキシエチレンソルビタン脂肪酸部分エステル類、ポリオキシエチレンソルビトール脂肪酸部分エステル類、ポリエチレングリコール脂肪酸エステル類、ポリグリセリン脂肪酸部分エステル類、ポリオキシエチレン化ひまし油類、ポリオキシエチレングリセリン脂肪酸部分エステル類、脂肪酸ジエタノールアミド類、N,N-ビス-2-ヒドロキシアルキルアミン類、ポリオキシエチレンアルキルアミン、トリエタノールアミン脂肪酸エステル、トリアルキルアミンオキシド、ポリエチレングリコール、ポリエチレングリコールとポリプロピレングリコールの共重合体が挙げられる。

40

## 【0101】

本発明に用いられるアニオン界面活性剤は、特に限定されず、従来公知のものを用いる

50

ことができる。例えば、脂肪酸塩類、アピエチン酸塩類、ヒドロキシアルカンスルホン酸塩類、アルカンスルホン酸塩類、ジアルキルスルホ琥珀酸エステル塩類、直鎖アルキルベンゼンスルホン酸塩類、分岐鎖アルキルベンゼンスルホン酸塩類、アルキルナフタレンスルホン酸塩類、アルキルフェノキシポリオキシエチレンプロピルスルホン酸塩類、ポリオキシエチレンアルキルスルホフェニルエーテル塩類、N-メチル-N-オレイルタウリンナトリウム塩、N-アルキルスルホコハク酸モノアミド二ナトリウム塩、石油スルホン酸塩類、硫酸化牛脂油、脂肪酸アルキルエステルの硫酸エステル塩類、アルキル硫酸エステル塩類、ポリオキシエチレンアルキルエーテル硫酸エステル塩類、脂肪酸モノグリセリド硫酸エステル塩類、ポリオキシエチレンアルキルフェニルエーテル硫酸エステル塩類、ポリオキシエチレンスチリルフェニルエーテル硫酸エステル塩類、アルキルリン酸エステル塩類、ポリオキシエチレンアルキルエーテルリン酸エステル塩類、ポリオキシエチレンアルキルフェニルエーテルリン酸エステル塩類、スチレン／無水マレイン酸共重合物の部分けん化物類、オレフィン／無水マレイン酸共重合物の部分けん化物類、ナフタレンスルホン酸塩ホルマリン縮合物類が挙げられる。

10

## 【0102】

本発明に用いられるカチオン界面活性剤は、特に限定されず、従来公知のものを用いることができる。例えば、アルキルアミン塩類、第四級アンモニウム塩類、ポリオキシエチレンアルキルアミン塩類、ポリエチレンポリアミン誘導体が挙げられる。

20

本発明に用いられる両性界面活性剤は、特に限定されず、従来公知のものを用いることができる。例えば、カルボキシベタイン類、アミノカルボン酸類、スルホベタイン類、アミノ硫酸エステル類、イミタゾリン類が挙げられる。

20

## 【0103】

なお、上記界面活性剤の中で、「ポリオキシエチレン」とあるものは、ポリオキシメチレン、ポリオキシプロピレン、ポリオキシブチレン等の「ポリオキシアルキレン」に読み換えることもでき、本発明においては、それらの界面活性剤も用いることができる。

30

## 【0104】

更に好ましい界面活性剤としては、分子内にパーグルオロアルキル基を含有するフッ素系界面活性剤が挙げられる。このようなフッ素系界面活性剤としては、例えば、パーグルオロアルキルカルボン酸塩、パーグルオロアルキルスルホン酸塩、パーグルオロアルキルリン酸エステル等のアニオン型；パーグルオロアルキルベタイン等の両性型；パーグルオロアルキルトリメチルアンモニウム塩等のカチオン型；パーグルオロアルキルアミンオキサイド、パーグルオロアルキルエチレンオキシド付加物、パーグルオロアルキル基および親水性基を含有するオリゴマー、パーグルオロアルキル基および親油性基を含有するオリゴマー、パーグルオロアルキル基、親水性基および親油性基を含有するオリゴマー、パーグルオロアルキル基および親油性基を含有するウレタン等のノニオン型界面活性剤が挙げられる。また、特開昭62-170950号、同62-226143号および同60-168144号の各公報に記載されているフッ素系界面活性剤も好適に挙げられる。

30

## 【0105】

界面活性剤は、単独でまたは2種以上を組み合わせて用いることができる。

40

界面活性剤の含有量は、画像記録層の全固形分に対して、0.001～10質量%であるのが好ましく、0.01～5質量%であるのがより好ましい。

## 【0106】

## &lt;着色剤&gt;

本発明では、更に必要に応じてこれら以外に種々の化合物を添加してもよい。例えば、可視光域に大きな吸収を持つ染料を画像の着色剤として使用することができる。具体的には、オイルイエロー#101、オイルイエロー#103、オイルピンク#312、オイルグリーンBG、オイルブルーBOS、オイルブルー#603、オイルブラックBY、オイルブラックBS、オイルブラックT-505（以上オリエント化学工業（株）製）、ピクトリアピュアブルー、クリスタルバイオレット（C I 42555）、メチルバイオレット（C I 42535）、エチルバイオレット、ローダミンB（C I 145170B）、マラ

50

カイトグリーン( C I 4 2 0 0 0 )、メチレンブルー( C I 5 2 0 1 5 )等、および特開昭62-293247号に記載されている染料を挙げることができる。また、フタロシアニン系顔料、アゾ系顔料、カーボンブラック、酸化チタン等の顔料も好適に用いることができる。

これらの着色剤は、画像形成後、画像部と非画像部の区別がつきやすいので、添加する方が好ましい。なお、添加量は、画像記録材料全固形分に対し、0.01~10質量%の割合である。

### 【0107】

#### <焼き出し剤>

本発明の画像記録層には、焼き出し画像生成のため、酸又はラジカルによって変色する化合物を添加することができる。このような化合物としては、例えばジフェニルメタン系、トリフェニルメタン系、チアジン系、オキサジン系、キサンテン系、アンスラキノン系、イミノキノン系、アゾ系、アゾメチソ系等の各種色素が有効に用いられる。

### 【0108】

具体例としては、ブリリアントグリーン、エチルバイオレット、メチルグリーン、クリスタルバイオレット、ベイシックフクシン、メチルバイオレット2B、キナルジンレッド、ローズベンガル、メタニルイエロー、チモールスルホタレイン、キシレノールブルー、メチルオレンジ、パラメチルレッド、コンゴーフレッド、ベンゾブルブリン4B、ナフチルレッド、ナイブルー2B、ナイブルーA、メチルバイオレット、マラカイドグリーン、パラフクシン、ピクトリアピュアブルーB O H [保土ヶ谷化学(株)製]、オイルブルー#603 [オリエント化学工業(株)製]、オイルピンク#312 [オリエント化学工業(株)製]、オイルレッド5B [オリエント化学工業(株)製]、オイルスカラレット#308 [オリエント化学工業(株)製]、オイルレッドOG [オリエント化学工業(株)製]、オイルレッドRR [オリエント化学工業(株)製]、オイルグリーン#502 [オリエント化学工業(株)製]、スピロンレッドB E Hスペシャル [保土ヶ谷化学工業(株)製]、m-クレゾールパープル、クレゾールレッド、ローダミンB、ローダミン6G、スルホローダミンB、オーラミン、4-p-ジエチルアミノフェニルイミノナフトキノン、2-カルボキシアニリノ-4-p-ジエチルアミノフェニルイミノナフトキノン、2-カルボキシステアリルアミノ-4-p-N,N-ビス(ヒドロキシエチル)アミノ-フェニルイミノナフトキノン、1-フェニル-3-メチル-4-p-ジエチルアミノフェニルイミノ-5-ピラゾロン、1-ナフチル-4-p-ジエチルアミノフェニルイミノ-5-ピラゾロン等の染料やp,p',p"-ヘキサメチルトリアミノトリフェニルメタン(ロイコクリスタルバイオレット)、Pergascript Blue SRB(チバガイギー社製)等のロイコ染料が挙げられる。

### 【0109】

上記の他に、感熱紙や感圧紙用の素材として知られているロイコ染料も好適なものとして挙げられる。具体例としては、クリスタルバイオレットラクトン、マラカイトグリーンラクトン、ベンゾイルロイコメチレンブルー、2-(N-フェニル-N-メチルアミノ)-6-(N-p-トリル-N-エチル)アミノ-フルオラン、2-アニリノ-3-メチル-6-(N-エチル-p-トルイジノ)フルオラン、3,6-ジメトキシフルオラン、3-(N,N-ジエチルアミノ)-5-メチル-7-(N,N-ジベンジルアミノ)-フルオラン、3-(N-シクロヘキシル-N-メチルアミノ)-6-メチル-7-アニリノフルオラン、3-(N,N-ジエチルアミノ)-6-メチル-7-アニリノフルオラン、3-(N,N-ジエチルアミノ)-6-メチル-7-キシリジノフルオラン、3-(N,N-ジエチルアミノ)-6-メチル-7-クロロフルオラン、3-(N,N-ジエチルアミノ)-6-メトキシ-7-アミノフルオラン、3-(N,N-ジエチルアミノ)-7-クロロフルオラン、3-(N,N-ジエチルアミノ)-6-メチル-7-アミノフルオラン、3-(N,N-ジエチルアミノ)-7-ベンジルアミノフルオラン、3-(N,N-ジブチルアミノ)-6-メチル-7-アニリノフルオラン、3-(N,N-ジブチルアミノ)-6-メチル-7-アニリノフルオラン、3-(N,N-ジブチルアミノ)-7,8-ベンゾフロオラン、3-(N,N-ジブチルアミノ)-6-メチル-7-アニリノフルオラン、3-(N,N-ジブチルアミノ)-6-メチル-7-

10

20

30

40

50

- キシリジノフルオラン、3 - ピペリジノ - 6 - メチル - 7 - アニリノフルオラン、3 - ピロリジノ - 6 - メチル - 7 - アニリノフルオラン、3 , 3 - ビス(1 - エチル - 2 - メチルインドール - 3 - イル)フタリド、3 , 3 - ビス(1 - n - ブチル - 2 - メチルインドール - 3 - イル)フタリド、3 , 3 - ビス(p - ジメチルアミノフェニル) - 6 - ジメチルアミノフタリド、3 - (4 - ジエチルアミノ - 2 - エトキシフェニル) - 3 - (1 - エチル - 2 - メチルインドール - 3 - イル) - 4 - ザフタリド、3 - (4 - ジエチルアミノフェニル) - 3 - (1 - エチル - 2 - メチルインドール - 3 - イル)フタリド、などが挙げられる。

#### 【0110】

酸又はラジカルによって変色する染料の好適な添加量は、それぞれ、画像記録層固形分に対して0 . 01 ~ 10質量%の割合である。 10

#### 【0111】

##### <重合禁止剤>

本発明の画像記録層には、画像記録層の製造中または保存中において(C)重合性化合物の不要な熱重合を防止するために、少量の熱重合防止剤を添加するのが好ましい。

熱重合防止剤としては、例えば、ハイドロキノン、p - メトキシフェノール、ジ - t - ブチル - p - クレゾール、ビロガロール、t - ブチルカテコール、ベンゾキノン、4 , 4 - チオビス(3 - メチル - 6 - t - ブチルフェノール)、2 , 2 - メチレンビス(4 - メチル - 6 - t - ブチルフェノール)、N - ニトロソ - N - フェニルヒドロキシルアミナルミニウム塩が好適に挙げられる。 20

熱重合防止剤の添加量は、画像記録層の全固形分に対して、約0 . 01 ~ 約5質量%であるのが好ましい。

#### 【0112】

##### <高級脂肪酸誘導体等>

本発明の画像記録層には、酸素による重合阻害を防止するために、ベヘン酸やベヘン酸アミドのような高級脂肪酸誘導体等を添加して、塗布後の乾燥の過程で画像記録層の表面に偏在させてもよい。高級脂肪酸誘導体の添加量は、画像記録層の全固形分に対して、約0 . 1 ~ 約10質量%であるのが好ましい。

#### 【0113】

##### <可塑剤>

本発明の画像記録層は、機上現像性を向上させるために、可塑剤を含有してもよい。可塑剤としては、例えば、ジメチルフタレート、ジエチルフタレート、ジブチルフタレート、ジイソブチルフタレート、ジオクチルフタレート、オクチルカプリルフタレート、ジシクロヘキシルフタレート、ジトリデシルフタレート、ブチルベンジルフタレート、ジイソデシルフタレート、ジアリルフタレート等のフタル酸エステル類；ジメチルグリコールフタレート、エチルフタリルエチルグリコレート、メチルフタリルエチルグリコレート、ブチルフタリルブチルグリコレート、トリエチレングリコールジカプリル酸エステル等のグリコールエステル類；トリクレジルホスフェート、トリフェニルホスフェート等のリン酸エステル類；ジイソブチルアジペート、ジオクチルアジペート、ジメチルセバケート、ジブチルセバケート、ジオクチルアゼレート、ジブチルマレエート等の脂肪族二塩基酸エステル類；ポリグリシジルメタクリレート、クエン酸トリエチル、グリセリントリアセチルエステル、ラウリン酸ブチル等が好適に挙げられる。 40

可塑剤の含有量は、画像記録層の全固形分に対して、約30質量%以下であるのが好ましい。

#### 【0114】

##### <無機微粒子>

本発明に係る画像記録層には、画像部の硬化皮膜強度向上及び非画像部の機上現像性向上を目的として、無機微粒子を含有してもよい。

無機微粒子としては、例えば、シリカ、アルミナ、酸化マグネシウム、酸化チタン、炭酸マグネシウム、アルギン酸カルシウムまたはこれらの混合物が好適に挙げられる。これ 50

らは光熱変換性でなくても、皮膜の強化、表面粗面化による界面接着性の強化等に用いることができる。

無機微粒子は、平均粒径が 5 nm ~ 10 μm であるのが好ましく、0.5 μm ~ 3 μm であるのがより好ましい。上記範囲であると、画像記録層中に安定に分散して、画像記録層の膜強度を十分に保持し、印刷時の汚れを生じにくい親水性に優れる非画像部を形成することができる。

上述したような無機微粒子は、コロイダルシリカ分散物等の市販品として容易に入手することができる。

無機微粒子の含有量は、画像記録層の全固形分に対して、20質量%以下であるのが好ましく、10質量%以下であるのがより好ましい。

### 【0115】

#### <低分子親水性化合物>

本発明に係る画像記録層は、機上現像性向上のため、親水性低分子化合物を含有してもよい。親水性低分子化合物としては、例えば、水溶性有機化合物としては、エチレングリコール、ジエチレングリコール、トリエチレングリコール、プロピレングリコール、ジブロピレングリコール、トリブロピレングリコール等のグリコール類及びそのエーテル又はエステル誘導体類、グリセリン、ペンタエリスリトール等のポリヒドロキシ類、トリエタノールアミン、ジエタノールアミンモノエタノールアミン等の有機アミン類及びその塩、トルエンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸等の有機スルホン酸類及びその塩、フェニルホスホン酸等の有機ホスホン酸類及びその塩、酒石酸、シュウ酸、クエン酸、リンゴ酸、乳酸、グルコン酸、アミノ酸類等の有機カルボン酸類及びその塩等が挙げられる。

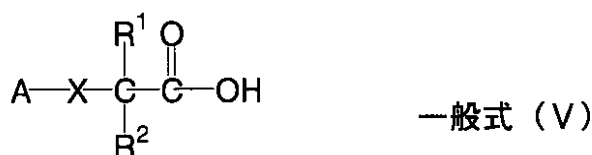
### 【0116】

#### <その他の添加剤>

本発明に係る画像記録層には、感度及び機上現像性の両立、又は向上を目的として、少なくとも1つのカルボン酸を有する化合物(以下、適宜「カルボン酸化合物」と称する)を含有することができる。このようなカルボン酸化合物としては、下記一般式(V)で表される化合物を好適に用いることができる。

### 【0117】

### 【化21】



### 【0118】

上記一般式(V)中、Xは、-O-、-S-、-SO<sub>2</sub>-、-NH-、-N(R<sup>3</sup>)-、-CH<sub>2</sub>-、-CH(R<sup>4</sup>)-、-C(R<sup>4</sup>)(R<sup>5</sup>)-を表し、感度の観点から、特に好ましくは、-O-、-S-、-NH-、-N(R<sup>3</sup>)-が挙げられる。

### 【0119】

R<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>、R<sup>3</sup>は各々独立に、水素原子、又は1価の非金属原子団を表す。1価の非金属原子団としては、水酸基、シアノ基、ハロゲン原子、ニトロ基、アミノ基、アルキルアミド基、アリールアミド基、チオール基、又は1価の有機基が挙げられ、1価の有機基としては、炭素数1~12のアルキル基、炭素数1~12のアルケニル基、炭素数1~12のアルキニル基、芳香族基、複素環基、アルコキシ基、アシロキシ基、アルキルカルボニル基、アリールカルボニル基、アルコキカルボニル基、チオアルコキシ基が挙げられる。これらは、アルキル基、アルケニル基、アルキニル基、アリール基、芳香族基、複素環基、水酸基、ハロゲン原子、シアノ基、アルコキシ基、アシロキシ基、アルキルカルボニル基、アリールカルボニル基、アルコキカルボニル基、ニトロ基、アミノ基、アルキルアミド基、アリールアミド基、チオール基、チオアルコキシ基、カルボキシ基、エステル

10

20

30

40

50

基、スルホ基等の置換基を有していてもよい。

【0120】

好みしいR<sup>1</sup>、R<sup>2</sup>としては、水素原子、又は炭素数1～12のアルキル基、炭素数1～12のアルケニル基、炭素数1～12のアルキニル基、芳香族基、複素環基、水酸基、シアノ基、ハロゲン原子、アルコキシ基、アシロキシ基、カルボニル基、アルコキシカルボニル基、ニトロ基、アミノ基、アルキルアミド基、アリールアミド基、チオール基、チオアルコキシ基が挙げられ、中でも、水素原子又は炭素数1～6のアルキル基が最も好みしい。また、R<sup>1</sup>とR<sup>2</sup>とがメチレン基やヘテロ原子を介して互いに結合して環を形成しても良い。

好みしいR<sup>3</sup>としては、水素原子、又は炭素数1～12のアルキル基、炭素数1～12のアルケニル基、炭素数1～12のアルキニル基、芳香族基、複素環基が挙げられ、中でも、アミド基、アルコキシ基、アルコキシカルボニル基、カルボキシ基から選択される基を置換基として有するアルキル基が最も好みしい。

【0121】

R<sup>4</sup>、R<sup>5</sup>は各々独立に、上記R<sup>1</sup>又はR<sup>2</sup>と同義である。

Aは芳香族基、複素環基を表し、アルキル基、アルケニル基、アルキニル基、芳香族基、複素環基、水酸基、シアノ基、ハロゲン原子、アルコキシ基、アシロキシ基、アルキルカルボニル基、アリールカルボニル基、アルコキシカルボニル基、ニトロ基、アミノ基、アルキルアミド基、アリールアミド基、チオール基、チオアルコキシ基等の置換基を有していてもよい。

【0122】

このようなカルボン酸化合物を添加することにより、露光によるラジカル重合反応が促進され、耐刷性の向上が見られる。その作用機構は明確ではないが、このようなカルボン酸化合物が、前記赤外線吸収剤、又は重合開始剤との電子移動等を起こすことで、該赤外線吸収剤、又は重合開始剤の分解が促進され重合が促進されるためであると考えられる。また、重合反応中の連鎖移動剤としても働くことで重合が促進されているものと考えられる。

カルボン酸化合物の含有量は、画像記録層の全固形分に対して、0.05～30質量%であるのが好ましく、0.1～10質量%であるのがより好みしい。

【0123】

(画像記録層の形成)

本発明の平版印刷版原版における画像記録層は、必要な上記各成分を溶剤に分散、又は溶かして塗布液を調製し、塗布される。ここで使用する溶剤としては、エチレンジクロライド、シクロヘキサン、メチルエチルケトン、メタノール、エタノール、プロパノール、エチレングリコールモノメチルエーテル、1-メトキシ-2-プロパノール、2-メトキシエチルアセテート、1-メトキシ-2-プロピルアセテート、ジメトキシエタン、乳酸メチル、乳酸エチル、N,N-ジメチルアセトアミド、N,N-ジメチルホルムアミド、テトラメチルウレア、N-メチルピロリドン、ジメチルスルホキシド、スルホラン、-ブチロラクトン、トルエン、水等を挙げることができるが、これに限定されるものではない。これらの溶剤は、単独又は混合して使用される。塗布液の固形分濃度は、好みくは1～50質量%である。

本発明に係る画像記録層は、同一又は異なる上記各成分を同一又は異なる溶剤に分散、又は溶かした塗布液を複数調製し、複数回の塗布、乾燥を繰り返して形成することも可能である。

【0124】

また塗布、乾燥後に得られる支持体上の画像記録層塗布量(固形分)は、用途によって異なるが、一般的に0.3～3.0g/m<sup>2</sup>が好みしい。この範囲で、良好な感度と画像記録層の良好な皮膜特性が得られる。

塗布する方法としては、種々の方法を用いることができる。例えば、バーコーター塗布、回転塗布、スプレー塗布、カーテン塗布、ディップ塗布、エアーナイフ塗布、ブレード

10

20

30

40

50

塗布、ロール塗布等を挙げられる。

【0125】

(支持体)

本発明の平版印刷版原版に用いられる支持体は、特に限定されず、寸度的に安定な板状物であればよい。例えば、紙、プラスチック（例えば、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリスチレン等）がラミネートされた紙、金属板（例えば、アルミニウム、亜鉛、銅等）、プラスチックフィルム（例えば、二酢酸セルロース、三酢酸セルロース、プロピオン酸セルロース、酪酸セルロース、酢酸酪酸セルロース、硝酸セルロース、ポリエチレンテレフタレート、ポリエチレン、ポリスチレン、ポリプロピレン、ポリカーボネート、ポリビニルアセタール等）、上述した金属がラミネートされまたは蒸着された紙またはプラスチックフィルム等が挙げられる。好ましい支持体としては、ポリエステルフィルムおよびアルミニウム板が挙げられる。中でも、寸法安定性がよく、比較的安価であるアルミニウム板が好ましい。

【0126】

アルミニウム板は、純アルミニウム板、アルミニウムを主成分とし、微量の異元素を含む合金板、または、アルミニウムもしくはアルミニウム合金の薄膜にプラスチックがラミネートされているものである。アルミニウム合金に含まれる異元素には、ケイ素、鉄、マンガン、銅、マグネシウム、クロム、亜鉛、ビスマス、ニッケル、チタン等がある。合金中の異元素の含有量は10質量%以下であるのが好ましい。本発明においては、純アルミニウム板が好ましいが、完全に純粋なアルミニウムは精錬技術上製造が困難であるので、わずかに異元素を含有するものでもよい。アルミニウム板は、その組成が特定されるものではなく、公知公用の素材のものを適宜利用することができる。

【0127】

支持体の厚さは0.1～0.6mmであるのが好ましく、0.15～0.4mmであるのがより好ましく、0.2～0.3mmであるのが更に好ましい。

【0128】

アルミニウム板を使用するに先立ち、粗面化処理、陽極酸化処理等の表面処理を施すのが好ましい。表面処理により、親水性の向上および画像記録層と支持体との密着性の確保が容易になる。アルミニウム板を粗面化処理するに先立ち、所望により、表面の圧延油を除去するための界面活性剤、有機溶剤、アルカリ性水溶液等による脱脂処理が行われる。

【0129】

アルミニウム板表面の粗面化処理は、種々の方法により行われるが、例えば、機械的粗面化処理、電気化学的粗面化処理（電気化学的に表面を溶解させる粗面化処理）、化学的粗面化処理（化学的に表面を選択溶解させる粗面化処理）が挙げられる。

機械的粗面化処理の方法としては、ボール研磨法、ブラシ研磨法、プラスト研磨法、バフ研磨法等の公知の方法を用いることができる。

電気化学的粗面化処理の方法としては、例えば、塩酸、硝酸等の酸を含有する電解液中で交流または直流により行う方法が挙げられる。また、特開昭54-63902号公報に記載されているような混合酸を用いる方法も挙げられる。

【0130】

粗面化処理されたアルミニウム板は、必要に応じて、水酸化カリウム、水酸化ナトリウム等の水溶液を用いてアルカリエッティング処理を施され、更に、中和処理された後、所望により、耐摩耗性を高めるために陽極酸化処理を施される。

【0131】

アルミニウム板の陽極酸化処理に用いられる電解質としては、多孔質酸化皮膜を形成させる種々の電解質の使用が可能である。一般的には、硫酸、塩酸、シュウ酸、クロム酸またはそれらの混酸が用いられる。それらの電解質の濃度は電解質の種類によって適宜決められる。

陽極酸化処理の条件は、用いられる電解質により種々変わるので一概に特定することはできないが、一般的には、電解質濃度1～80質量%溶液、液温5～70℃、電流密度5

10

20

30

40

50

~60A/dm<sup>2</sup>、電圧1~100V、電解時間10秒~5分であるのが好ましい。形成される陽極酸化皮膜の量は、1.0~5.0g/m<sup>2</sup>であるのが好ましく、1.5~4.0g/m<sup>2</sup>であるのがより好ましい。この範囲で、良好な耐刷性と平版印刷版の非画像部の良好な耐傷性が得られる。

### 【0132】

陽極酸化処理を施した後、必要に応じて、アルミニウム板の表面に親水化処理を施す。親水化処理としては、米国特許第2,714,066号、同第3,181,461号、同第3,280,734号および同第3,902,734号の各明細書に記載されているようなアルカリ金属シリケート法がある。この方法においては、支持体をケイ酸ナトリウム等の水溶液で浸せき処理し、または電解処理する。そのほかに、特公昭36-22063号公報に記載されているフッ化ジルコン酸カリウムで処理する方法、米国特許第3,276,868号、同第4,153,461号および同第4,689,272号の各明細書に記載されているようなポリビニルホスホン酸で処理する方法等が挙げられる。

### 【0133】

支持体は、中心線平均粗さが0.10~1.2μmであるのが好ましい。この範囲で、画像記録層との良好な密着性、良好な耐刷性と良好な汚れ難さが得られる。

また、支持体の色濃度としては、反射濃度値として0.15~0.65であるのが好ましい。この範囲で、画像露光時のハレーション防止による良好な画像形成性と現像後の良好な検版性が得られる。

### 【0134】

#### (バックコート層)

支持体に表面処理を施した後または下塗層を形成させた後、必要に応じて、支持体の裏面にバックコートを設けることができる。

バックコートとしては、例えば、特開平5-45885号公報に記載されている有機高分子化合物、特開平6-35174号公報に記載されている有機金属化合物または無機金属化合物を加水分解および重縮合させて得られる金属酸化物からなる被覆層が好適に挙げられる。中でも、Si(OCH<sub>3</sub>)<sub>4</sub>、Si(OCH<sub>2</sub>H<sub>5</sub>)<sub>4</sub>、Si(OCH<sub>3</sub>H<sub>7</sub>)<sub>4</sub>、Si(OCH<sub>4</sub>H<sub>9</sub>)<sub>4</sub>等のケイ素のアルコキシ化合物を用いるのが、原料が安価で入手しやすい点で好ましい。

### 【0135】

#### (下塗層)

本発明の平版印刷版原版においては、必要に応じて、画像記録層と支持体との間に下塗層を設けることができる。下塗層が断熱層として機能することにより、赤外線レーザによる露光により発生した熱が支持体に拡散せず、効率よく利用されるようになるため、高感度化が図れるという利点がある。また、未露光部においては、画像記録層の支持体からはく離を生じやすくさせるため、機上現像性が向上する。

下塗層としては、具体的には、特開平10-282679号公報に記載されている付加重合可能なエチレン性二重結合反応基を有しているシランカップリング剤、エチレン性二重結合反応基を有しているリン化合物等が好適に挙げられる。

### 【0136】

#### (保護層)

本発明の平版印刷版原版においては、画像記録層における傷等の発生防止、酸素遮断、高照度レーザー露光時のアブレーション防止のため、必要に応じて、画像記録層の上に保護層を設けることができる。

本発明の平版印刷方法では、通常、露光を大気中で行うが、保護層は、画像記録層中で露光により生じる画像形成反応を阻害する大気中に存在する酸素、塩基性物質等の低分子化合物の画像記録層への混入を防止し、大気中での露光による画像形成反応の阻害を防止する。したがって、保護層に望まれる特性は、酸素等の低分子化合物の透過性が低いこと

10

20

30

40

50

であり、更に、露光に用いられる光の透過性が良好で、画像記録層との密着性に優れ、かつ、露光後の機上現像処理工程で容易に除去することができるものであるのが好ましい。このような特性を有する保護層については、以前より種々検討がなされており、例えば、米国特許第3、458、311号明細書および特開昭55-49729号公報に詳細に記載されている。

### 【0137】

保護層に用いられる材料としては、例えば、比較的、結晶性に優れる水溶性高分子化合物が挙げられる。具体的には、ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、酸性セルロース類、ゼラチン、アラビアゴム、ポリアクリル酸等の水溶性ポリマーが挙げられる。中でも、ポリビニルアルコール(PVA)を主成分として用いると、酸素遮断性、現像除去性等の基本的な特性に対して最も良好な結果を与える。ポリビニルアルコールは、保護層に必要な酸素遮断性と水溶性を与えるための未置換ビニルアルコール単位を含有する限り、一部がエステル、エーテルまたはアセタールで置換されてもよく、一部が他の共重合成分を有していてもよい。特に、ポリビニルアルコールに対しポリビニルピロリドンを1~50質量%の範囲で置き換えた混合物が保存安定性の観点から好ましい。

ポリビニルアルコールの具体例としては、71~100%加水分解された重合度300~2400の範囲のものが好適に挙げられる。具体的には、例えば、株式会社クラレ製のPVA-105、PVA-110、PVA-117、PVA-117H、PVA-120、PVA-124、PVA-124H、PVA-CS、PVA-CST、PVA-HC、PVA-203、PVA-204、PVA-205、PVA-210、PVA-217、PVA-220、PVA-224、PVA-217EE、PVA-217E、PVA-224E、PVA-405、PVA-420、PVA-613、L-8が挙げられる。

### 【0138】

保護層の成分(PVAの選択、添加剤の使用等)、塗布量等は、酸素遮断性および現像除去性のほか、カブリ性、密着性、耐傷性等を考慮して適宜選択される。一般には、PVAの加水分解率が高いほど(即ち、保護層中の未置換ビニルアルコール単位含有率が高いほど)、また、膜厚が厚いほど、酸素遮断性が高くなり、感度の点で好ましい。また、製造時および保存時に不要な重合反応が生じたり、画像露光時に不要なカブリ、画線の太り等を防止するためには、酸素透過性が高くなりすぎないことが好ましい。従って、25~1気圧下における酸素透過性Aが0.2~2.0(m<sup>1</sup>/m<sup>2</sup>·day)であることが好ましい。

### 【0139】

保護層の他の組成物として、グリセリン、ジプロピレングリコール等を(共)重合体に対して数質量%相当量添加して可撓性を付与することができ、また、アルキル硫酸ナトリウム、アルキルスルホン酸ナトリウム等のアニオン界面活性剤；アルキルアミノカルボン酸塩、アルキルアミノジカルボン酸塩等の両性界面活性剤；ポリオキシエチレンアルキルフェニルエーテル等の非イオン界面活性剤を(共)重合体に対して数質量%添加することができる。

保護層の膜厚は、0.1~5μmが適当であり、特に0.2~2μmが好適である。

### 【0140】

また、画像部との密着性、耐傷性等も平版印刷版原版の取り扱い上、極めて重要である。即ち、水溶性高分子化合物を含有するため親水性である保護層を、親油性である画像記録層に積層すると、接着力不足による保護層のはく離が生じやすく、はく離部分において、酸素による重合阻害に起因する膜硬化不良等の欠陥を引き起こすことがある。

### 【0141】

これに対して、画像記録層と保護層との間の接着性を改良すべく、種々の提案がなされている。例えば、特開昭49-70702号公報および英国特許出願公開第1303578号明細書には、主にポリビニルアルコールからなる親水性ポリマー中に、アクリル系エマルション、水不溶性ビニルピロリドン-ビニルアセテート共重合体等を20~60質量

10

20

30

40

50

%混合させ、画像記録層上に積層することにより、十分な接着性が得られることが記載されている。本発明においては、これらの公知の技術をいずれも用いることができる。保護層の塗布方法については、例えば、米国特許第3,458,311号明細書および特開昭55-49729号公報に詳細に記載されている。

更に、保護層には、他の機能を付与することもできる。例えば、露光に用いられる赤外線の透過性に優れ、かつ、それ以外の波長の光を効率よく吸収しうる、着色剤（例えば、水溶性染料）の添加により、感度低下を引き起こすことなく、セーフライト適性を向上させることができる。

#### 【0142】

##### 〔平版印刷方法〕

次に、前記本発明の平版印刷版原版を用いた平版印刷方法について説明する。本発明の平版印刷方法は、支持体上に、前記の如き画像記録層を有する平版印刷版原版を、赤外線レーザーで画像様に露光する工程と、露光後の平版印刷版原版に、なんらの現像処理を施すことなく、油性インキと水性成分とを供給して、印刷する印刷工程とを有し、該印刷工程の途上において平版印刷版原版の赤外線レーザー未露光部分が除去されることを特徴とする。

以下、工程順にこれを説明する。

#### 【0143】

##### （露光）

本発明の平版印刷方法においては、上述した本発明の平版印刷版原版を、まず、赤外線レーザーで画像様に露光する。

本発明に用いられる赤外線レーザーは、特に限定されないが、波長760～1200nmの赤外線を放射する固体レーザーおよび半導体レーザーが好適に挙げられる。赤外線レーザーの出力は、100mW以上であるのが好ましい。また、露光時間を短縮するため、マルチビームレーザーデバイスを用いるのが好ましい。

1画素あたりの露光時間は、20μ秒以内であるのが好ましい。また、照射エネルギー量は、10～300mJ/cm<sup>2</sup>であるのが好ましい。

#### 【0144】

##### （印刷）

本発明の平版印刷方法においては、上述したように、本発明の平版印刷版原版を赤外線レーザーで画像様に露光した後、なんらの現像処理工程を経ることなく油性インキと水性成分とを供給して印刷する。

具体的には、平版印刷版原版を赤外線レーザーで露光した後、現像処理工程を経ることなく印刷機に装着して印刷する方法、平版印刷版原版を印刷機に装着した後、印刷機上において赤外線レーザーで露光し、現像処理工程を経ることなく印刷する方法等が挙げられる。

#### 【0145】

平版印刷版原版を赤外線レーザーで画像様に露光した後、湿式現像処理工程等の現像処理工程を経ることなく水性成分と油性インキとを供給して印刷すると、画像記録層の露光部においては、露光により硬化した画像記録層が、親油性表面を有する油性インキ受容部を形成する。一方、未露光部においては、供給された水性成分および／または油性インキによって、未硬化の画像記録層が溶解しましたは分散して除去され、その領域は親水性の支持体表面が露出する。

その結果、水性成分は露出した親水性の表面に付着し、油性インキは露光領域の画像記録層に着肉し、印刷が開始される。ここで、最初に版面に供給されるのは、水性成分でもよく、油性インキでもよいが、水性成分が未露光部の画像記録層により汚染されることを防止する点で、最初に油性インキを供給するのが好ましい。水性成分および油性インキとしては、通常の平版印刷用の湿し水と印刷インキが用いられる。

このようにして、平版印刷版原版はオフセット印刷機上で機上現像され、そのまま多数枚の印刷に用いられる。

10

20

30

40

50

## 【0146】

本発明の平版印刷版原版の画像形成層は、露光部の硬化性に優れ、赤外線レーザの露光により速やかに硬化して強固なインク受容領域を形成することができ、また、未露光部領域は、画像記録層が本来有する湿し水及び／又はインクに対する高い溶解性、分散性により、これらとの接触により容易に短時間で除去されるため、特段の現像処理を行わない本発明の平版印刷方法に適用した場合、その効果が著しいといえる。

## 【実施例】

## 【0147】

以下、実施例により、本発明を詳細に説明するが、本発明はこれらに限定されるものではない。

10

## 1. 平版印刷版原版の作製

## (1) 支持体の作製

## &lt;アルミニウム板&gt;

A1 : 99.5質量%以上、Fe : 0.30質量%、Si : 0.10質量%、Ti : 0.02質量%、Cu : 0.013質量%を含有し、残部は不可避不純物のJIS A1050アルミニウム合金の溶湯に清浄化処理を施し、鋳造した。清浄化処理としては、溶湯中の水素等の不要なガスを除去するために脱ガス処理し、更に、セラミックチューブフィルタ処理を行った。鋳造法はDC鋳造法で行った。凝固した板厚500mmの鋳塊の表面を10mm面削し、金属間化合物が粗大化してしまわないように550で10時間均質化処理を行った。ついで、400で熱間圧延し、連続焼鈍炉中、500で60秒間、中間焼鈍した後、冷間圧延を行って、厚さ0.30mmのアルミニウム圧延板とした。圧延ロールの粗さを制御することにより、冷間圧延後の中心線平均粗さ $R_a$ を0.2μmに制御した。その後、平面性を向上させるためにテンションレベラーにかけた。得られたアルミニウム板を、以下に示す表面処理に供した。

20

## 【0148】

まず、アルミニウム板の表面の圧延油を除去するため、10質量%アルミン酸ソーダ水溶液を用いて50で30秒間、脱脂処理を施し、その後、30質量%硝酸水溶液を用いて50で30秒間、中和およびスマット除去処理を施した。

30

ついで、画像記録層と支持体との密着性を良好にし、かつ、非画像部に保水性を与えるため、粗面化処理を施した。具体的には、間接給電セルに供給された、硝酸1質量%および硝酸アルミニウム0.5質量%を含有する水溶液(液温45)中を、アルミニウム板のウェブを通過させながら、電流密度20A/dm<sup>2</sup>、duty比1:1の交番波形で、アルミニウム板が陽極時の電気量が240C/dm<sup>2</sup>となるように電解して、電気化学的粗面化処理を施した。

更に、10質量%水酸化ナトリウム水溶液を用いて35で30秒間、エッティング処理を施し、その後、30質量%硫酸水溶液を用いて50で30秒間、中和およびスマット除去処理を施した。

40

## 【0149】

その後、耐摩耗性、耐薬品性および保水性を向上させるために、陽極酸化処理を施した。具体的には、間接給電セルに供給された、20質量%硫酸水溶液(液温35)中を、アルミニウム板のウェブを通過させながら、電流密度14A/dm<sup>2</sup>の直流で電解して、2.5g/m<sup>2</sup>の陽極酸化皮膜を作成した。

その後、非画像部の親水性を確保するため、1.5質量%3号ケイ酸ソーダ水溶液を用いて70で15秒間、シリケート処理を施した。Siの付着量は10mg/m<sup>2</sup>であった。その後、水洗して、支持体を得た。得られた支持体の中心線平均粗さ $R_a$ は0.25μmであった。

## 【0150】

## (2) 画像記録層の形成

## (実施例1、2、及び比較例1)

上記支持体上に、下記組成の画像記録層塗布液1をバー塗布した後、70、60秒で

50

オーブン乾燥し、乾燥塗布量 0.8 g / m<sup>2</sup>の画像記録層を形成して平版印刷版原版を得た。

【0151】

< 画像記録層塗布液 1 >

・水	100 g
・下記のマイクロカプセル(1)	5 g ( 固形分換算で )
・重合開始剤(表1に記載の化合物)	0.5 g
・下記構造のフッ素系界面活性剤(1)	0.2 g

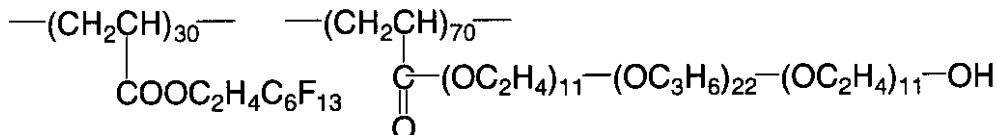
【0152】

(マイクロカプセル(1)の合成)

油相成分として、トリメチロールプロパンとキシレンジイソシアナート付加体(三井武田ケミカル(株)製、タケネートD-110N)10 g、ペンタエリスリトールトリアクリレート(日本化薬(株)製、SR444)3.15 g、下記構造の赤外線吸収剤(IR-1)0.35 g、3-(N,N-ジエチルアミノ)-6-メチル-7-アニリノフルオラン(山本化成製ODB)1 g、及びパイオニンA-41C(竹本油脂(株)製)0.1 gを酢酸エチル17 gに溶解した。水相成分としてPVA-205の4質量%水溶液40 gを調製した。油相成分及び水相成分を混合し、ホモジナイザーを用いて12000 rpmで10分間乳化した。得られた乳化物を、蒸留水25 gに添加し、室温で30分攪拌後、40℃で3時間攪拌した。このようにして得られたマイクロカプセル液の固体分濃度を、20質量%になるように蒸留水を用いて希釈した。得られたマイクロカプセル(1)の平均粒径は0.3 μmであった。

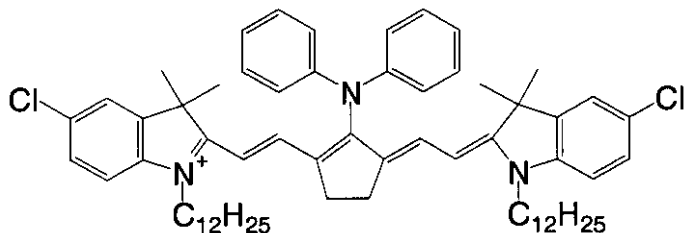
【0153】

【化22】



フッ素系界面活性剤(1)

30



40



赤外線吸収剤IR-1

【0154】

(実施例3~7、比較例2)

前記支持体上に、下記組成の画像記録層塗布液2をバー塗布した後、100、60秒でオーブン乾燥し、乾燥塗布量1.0 g / m<sup>2</sup>の画像記録層を形成して平版印刷版原板を得た。

50

得た。

【0155】

<画像記録層塗布液2>

・赤外線吸収剤（下記表2に記載の化合物）	0 . 0 5 g	
・重合開始剤（下記表2に記載の化合物）	0 . 2 g	
・バインダーポリマー（下記表2に記載の化合物）	0 . 5 g	
・重合性化合物（下記表2に記載の化合物）	1 . 0 g	
・ビクトリアピュアブルーのナフタレンスルホン酸塩	0 . 0 2 g	
・前記構造のフッ素系界面活性剤（1）	0 . 1 g	
・メチルエチルケトン	1 8 . 0 g	10

【0156】

2. 露光および印刷

得られた平版印刷版原版を水冷式40W赤外線半導体レーザ搭載のCreo社製Trendsetter 3244VXにて、出力9W、外面ドラム回転数210rpm、解像度2400dpiの条件で露光した。露光画像には細線チャートを含むようにした。得られた露光済み原版を現像処理することなく、ハイデルベルグ社製印刷機SOR-Mのシリンダーに取り付けた。湿し水(EU-3(富士写真フィルム(株)製エッチ液)/水/イソプロピルアルコール=1/89/10(容量比))とTRANS-G(N)墨インキ(大日本インキ化学工業社製)とを用い、湿し水とインクとを供給した後、毎時6000枚の印刷速度で印刷を100枚行った。

上記100枚の印刷が完了した段階で、印刷用紙の非画像部にインキが転写しない状態になるまでに要した印刷用紙の枚数を機上現像性として計測したところ、いずれの平版印刷版原版も、100枚以内に印刷機上での機上現像が完了し、非画像部の汚れのない印刷物が得られた。

【0157】

3. 評価

(1) 耐刷性

前記機上現像性の計測において100枚の印刷を行った後、更に印刷を続けた。印刷枚数を増やしていくと徐々に画像記録層が磨耗しインキ受容性が低下するため、印刷用紙におけるインキ濃度が低下した。インキ濃度(反射濃度)が印刷開始時よりも0.1低下したときの印刷枚数を求めた。結果を下記表1及び表2に示す。なお、下記表1に記載の数値は、比較例1において、インキ濃度(反射濃度)が印刷開始時よりも0.1低下したときの印刷枚数を100とした時の、実施例1及び2の相対値であり、同様に、下記表2に記載の数値は、比較例2における該印刷枚数を100とした時の、実施例3~7の相対値である。

【0158】

(2) 経時安定性

得られた平版印刷版原版を45℃、湿度45%で40時間放置した後、前記と同様の露光・印刷を行い、機上現像性(機上現像が完了した印刷用紙の枚数)を計測した。この結果を、強制経時前の平版印刷版原版の機上現像性と比較したところ、強制経時後の平版印刷版原版全てにおいて機上現像性の低下が見られた。それぞれの平版印刷版原版における機上現像が完了した印刷用紙の枚数の差を、下記表1、表2に示す。枚数の少ないほうが良好であり、特に10枚以内は良好である。

【0159】

10

20

30

40

【表1】

	重合開始剤	耐刷性	機上現像枚数差
実施例1	I-1	165	5
実施例2	I-11	160	5
比較例1	H-1	100	15

【0160】

【表2】

10

	重合開始剤	赤外線吸収剤	重合性化合物	バインダー	耐刷性	機上現像枚数差(枚)
実施例3	I-4	IR-2	M-1	BP-1	160	5
実施例4	I-9	IR-3	M-2	BP-1	150	6
実施例5	I-6	IR-2	M-1	BP-2	175	6
実施例6	I-12	IR-2	M-2	BP-1	175	5
実施例7	I-22	IR-2	M-2	BP-1	145	7
比較例2	H-1	IR-2	M-1	BP-1	100	25

20

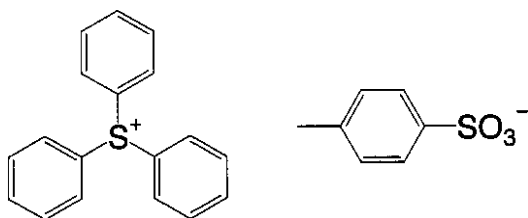
【0161】

上記表1および表2に記載の実施例1～7で使用した重合開始剤は本文中に記載の特定重合開始剤であり、また、比較例1及び2で用いた重合開始剤(H-1)は以下に示す構造である。

【0162】

【化23】

30



H-1

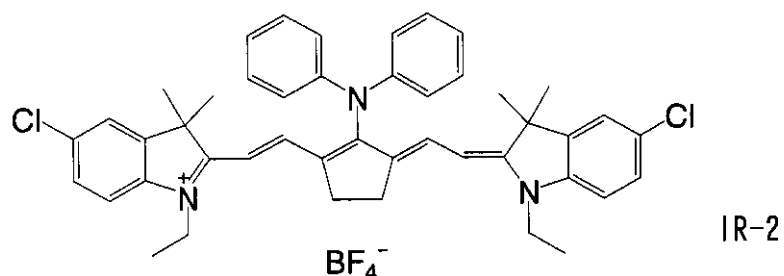
【0163】

なお、上記表2に記載の赤外線吸収剤(IR-2)及び(IR-3)の構造、バインダーポリマー(BP-1)及び(BP-2)の構造、並びに、重合性化合物(M-1)、(M-2)の化合物名を以下に示す。

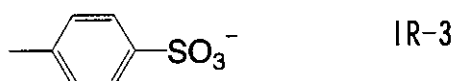
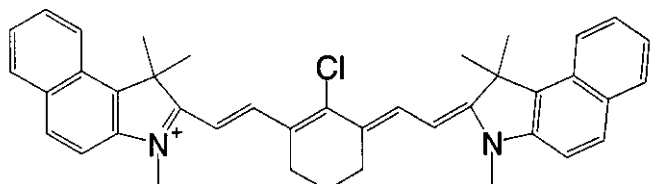
40

【0164】

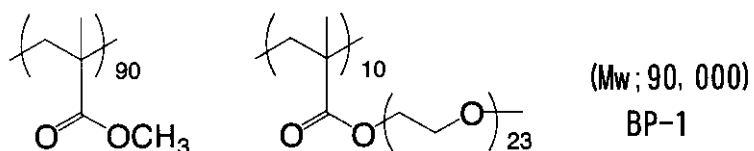
## 【化24】



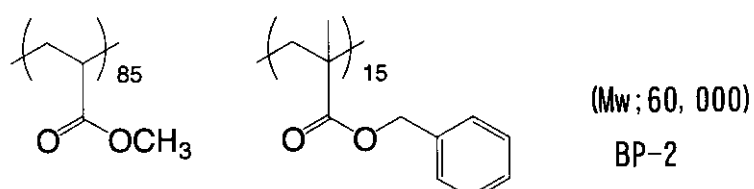
10



20



30



## 【0165】

&lt;重合性化合物&gt;

M - 1 : イソシアヌール酸 EO 変性トリアクリレート

(新中村化学工業(株)製、NKエステルM-315)

M - 2 : ペンタエリスリトールテトラアクリレート

(日本化薬(株)製 SR-295)

40

## 【0166】

前記表1及び表2から明らかなように、(B)特定重合開始剤を含有する平版印刷版原版を用いた本発明の平版印刷方法によれば、耐刷性、及び経時における機上現像性に優れた平版印刷版が得られることが確認された。一方、(B)特定重合開始剤を用いていない比較例の平版印刷版原版を同様のプロセスで製版したところ、耐刷性、及び経時における機上現像性が、実施例と比べて劣っていることが確認された。

フロントページの続き

F ターム(参考) 2H025 AB03 AC08 AD01 BC32 BC42 BC51 CA30 DA10  
2H096 AA07 AA08 BA05 BA16 BA20 EA04  
2H114 AA04 AA24 BA05 DA35 EA03