(19) **日本国特許庁(JP)**

(51) Int.C1.

(12) 特 許 公 報(B2)

FI

(11)特許番号

特許第3967223号 (P3967223)

(45) 発行日 平成19年8月29日(2007.8.29)

(24) 登録日 平成19年6月8日 (2007.6.8)

(01) 1110.01.	1 1			
CO9D 11/0)0 <i>(2006.01)</i>) 11/00		
B41J 2/0)1 (2006.01) B41.	3/04	1 O 1 Y	
B41M 5/0	•	4 5/00	Е	
CO9B 29/0	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	· ·		
CO9B 29/0	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·			
	(2000.0.)	20,000	請求項の数 5 (全 44 頁) 最終頁に	続く
			HIMATOSON O (III 1947) PARINGSON	———
(21) 出願番号	特願2002-215296 (P2002-215296)	(73) 特許権	者 306037311	
(22) 出願日	平成14年7月24日 (2002.7.24)		富士フイルム株式会社	
(65) 公開番号	特開2004-51926 (P2004-51926A)		東京都港区西麻布2丁目26番30号	
(43) 公開日	平成16年2月19日 (2004.2.19)	(74) 代理人	100105647	
審査請求日	平成17年2月8日 (2005.2.8)		弁理士 小栗 昌平	
		(74) 代理人	100105474	
			弁理士 本多 弘徳	
		(74)代理人	100108589	
			弁理士 市川 利光	
		(74)代理人	100115107	
			弁理士 高松 猛	
		(74) 代理人		
		[(-) (-) (弁理士 矢澤 清純	
			21 —— 24tt 11979	
			最終頁に続く	<i>,</i>
		II.	47 AV 54 1 - 11/12	•

(54) 【発明の名称】インクジェット記録用インクセットならびにインクジェット記録方法

(57)【特許請求の範囲】

【請求項1】

少なくとも染料と水混和性有機溶剤と水とを含む複数のインクからなるインクジェット 記録用インクセットであって、該インクセットが、少なくともイエロ - , マゼンタ , シア ン,ブラック,ダークイエローのインクからなり、且つダークイエローインクに、下記一 般式(I)の水溶性マゼンタ染料を含有することを特徴とするインクジェット記録用イン クセット。

一般式(1)

【化1】

10

(式中、A は 5 員複素環基を表す。 B^1 および B^2 は各々 = CR^1 - 、 - CR^2 = を表す か、あるいはいずれか一方が窒素原子、他方が = CR^1 - または - CR^2 = を表す。 R^5 およびR⁶は各々独立に水素原子または置換基を表し、該置換基は脂肪族基、芳香族基、 複素環基、アシル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、カルバモ イル基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、またはスルファモイル基を表し、該各置換基の水素原子は置換されていても良い。 G、 R ¹ および R ² は各々独立して、水素原子または置換基を示し、該置換基は、ハロゲン原子、脂肪族基、芳香族基、複素環基、シアノ基、カルボキシル基、カルバモイル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシ基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシ基、カルバモイル基、アシルオキシ基、カルバモイルオキシ基、アシルオキシ基、カルバモイルオキシ基、アリールオキシカルボニルオキシ基、アリールオキシカルボニルオキシ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、アルコキシカルボニルアミノ基、アルコキシカルボニルアミノ基、アルキルスルホニルアミノ基、アリールスルホニルアミノ基、アリールスルホニルチオ基、アリールスルホニルチオ基、アリールスルホニル基、アリールスルホニルを表し、で、アルキルスルフィニル基、アリールスルカコィニル基、スルファモイル基、表表環スルホニルファミカールスルカニルを表現スルカニルを表現スルカニール表、表表環チオ基、アルキルスルカニルを表し、該各置換基の水素原子は置換されていても良い。また、R ¹ と R ⁵ 、あるいは R ⁵ と R ⁶ が結合して 5 ~ 6 員環を形成しても良い。)

【請求項2】

ダークイエロ - 及びマゼンタインクに、一般式(1)のマゼンタ染料を少なくとも一種含有することを特徴とする請求項1に記載のインクジェット記録用インクセット。

【請求項3】

インクセットが、少なくともイエロ・,ダークイエロ・,マゼンタ,ライトマゼンタ,シアン,ライトシアン及びブラックのインクからなることを特徴とする請求項1又は2に記載のインクジェット記録用インクセット。

【請求項4】

請求項1~3のいずれかに記載のインクジェット記録用インクセットを用いることを特徴とするインクジェット記録方法。

【請求項5】

支持体上に白色無機顔料粒子を含有する受像層を有する受像材料にインク滴を記録信号に応じて吐出させ、受像材料上に画像を記録するインクジェット記録方法であって、インク滴が請求項 1~3のいずれかに記載のインクジェット記録用インクセットのインクであることを特徴とする請求項 4 に記載のインクジェット記録方法。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】

本発明は、記録画像の品質が高く、しかも得られた画像の保存性が優れたインクジェット 用インクセットならびにインクジェット記録方法に関する。特に酸化的な環境においても 画像が堅牢であり、とりわけグレーの色相変化が少ないインクジェット用インクセットな らびにインクジェット記録方法に関する。

[0002]

【従来の技術】

近年、コンピューターの普及に伴って、インクジェットプリンターがオフィスだけでなく 家庭で紙、フィルム、布等に印字するために広く利用されている。

インクジェット記録方法には、ピエゾ素子により圧力を加えて液滴を吐出させる方式、熱によりインク中に気泡を発生させて液滴を吐出させる方式、超音波を用いた方式、あるいは静電力により液滴を吸引吐出させる方式がある。これらのインクジェット記録用インクとしては、水性インク、油性インク、あるいは固体(溶融型)インクが用いられる。これらのインクのうち、製造、取り扱い性・臭気・安全性等の点から水性インクが主流となっている。

[0003]

これらのインクジェット記録用インクに用いられる着色剤に対しては、溶剤に対する溶解性が高いこと、高濃度記録が可能であること、色相が良好であること、光、熱、空気、水や薬品に対する堅牢性に優れていること、受像材料に対して定着性が良く滲みにくいこと

10

20

30

40

、インクとしての保存性に優れていること、毒性がないこと、純度が高いこと、さらには、安価に入手できることが要求されている。しかしながら、これらの要求を高いレベルで満たす着色剤を捜し求めることは、極めて難しい。特に、良好なマゼンタ色相を有し、光堅牢性に優れた着色剤が強く望まれている。

[0004]

既にインクジェット用として様々な染料や顔料が提案され、実際に使用されているが、未だに全ての要求を満足する着色剤は、発見されていないのが現状である。カラーインデックス(C. I.)番号が付与されているような、従来からよく知られている染料や顔料では、インクジェット記録用インクに要求される色相と堅牢性とを両立させることは難しく、色相が優れていて、かつ堅牢性も満足できるマゼンタ染料は未だ得られていない。

[0005]

一方で、主成分染料(又は顔料)に少量の色相の異なる染料(又は顔料)を混合したインク(例えばダークイエローインク)をインクセットの一つに用いて記録を行うインクジェット記録方法などが提案されている。しかし、複数の染料(又は顔料)を混合したインクを用いた場合には、インク組成物中の各染料(又は顔料)の色素堅牢性の相違とおそらく各染料(又は顔料)間の相互作用のために、記録画像が経時する間に色調が変化したり、更にはその変化の程度が画像濃度によっても異なったりするため、画像処理ソフトウエアでインクジェットプリンターをコントロールしても補正しきれない複雑で好ましくないカラーバランス変化を招来し、結果としてカラー画質の基本である中性色(グレーとも呼ぶ)が色味を帯びてしまい、画質が著しく劣化してしまうという問題があることがわかった。このような記録画像の経時的な画質劣化は、高温、高照度の照明、オゾンガスなどの酸化性雰囲気への曝気などによって促進されるので、インク組成中の染料(又は顔料)に対しては、熱安定性、光堅牢性及び耐酸化性がともに優れていて、かつ中性色の経時的な色味変化がないすなわちカラーバランスが変化しない画像堅牢性が望まれている。

[0006]

【発明が解決しようとする課題】

本発明が解決しようとする課題は、上記の背景からなされたものであって、記録画像の品質が高く、しかも得られた画像の保存性(熱安定性、光堅牢性及び耐酸化性)が優れ、カラーバランスの経時変化が少ないインクジェット用インクセットならびにインクジェット記録方法を提供することである。

[0007]

【課題を解決するための手段】

本発明者は、上記問題を回避又は低減できる色素材料の探索を行った結果、それ自体が堅牢である上に、他の色素材料と共存しても堅牢性が影響されず、かつ影響を与えない色素材料を見出して、これに基づいて、本発明の目的を達成することができた。すなわち、本発明は、下記のインクジェット用インクセットならびにインクジェット記録方法である。1)少なくとも染料と水混和性有機溶剤と水を含むインクが複数からなるインクジェット記録用インクセットであって、インクセットが、少なくともイエロ・、マゼンタ、シアン、ブラック、ダークイエローのインクからなり、且つダークイエローインクに、下記一般式(1)の水溶性マゼンタ染料を含有することを特徴とするインクジェット記録用インクセット。

[0008]

一般式(1)

【化2】

$$A-N=N-N$$

$$A-N=N$$

$$A-N=N$$

$$R^{5}$$

$$R^{6}$$

10

20

30

[0009]

一般式(1)において、Aは5員複素環基を表す。

 B^1 および B^2 は各々 = CR^1 - 、 - CR^2 = を表すか、あるいはいずれか一方が窒素原子、他方が = CR^1 - または - CR^2 = を表す。 R^5 および R^6 は各々独立に水素原子または置換基を表し、該置換基は脂肪族基、芳香族基、複素環基、アシル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、カルバモイル基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、またはスルファモイル基を表し、該各置換基の水素原子は置換されていても良い。

G、R¹およびR²は各々独立して、水素原子または置換基を示し、該置換基は、ハロゲン原子、脂肪族基、芳香族基、複素環基、シアノ基、カルボキシル基、カルバモイル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシ基、複素環オキシ基、シリルオキシル基、アシルオキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アリールオキシ基、アリールオキシカルボニルオキシ基、アリールオキシカルボニルオキシ基、アリールオキシカルボニルオキシ基、アミノ基、アシルアミノ基、ウレイド基、スルファモイルアミノ基、アルコキシカルボニルアミノ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、アルキルスルホニルアミノ基、アリールスルホニルアミノ基、アリールスルホニルアミノ基、アリールスルホニル基、アリールスルホニル基、アリールスルホニル基、アリールスルホニル基、アリールスルフィニル基、アリールスルフィニル基、アリールスルホニル基、アリールスルフィニル基、アリールスルカィニル基、アリールスルカィニル基、アリールスルフィニル基、アリールスルホニル基、アリールスルフィニル基、アリールスルフィニル基、アリールスルフィニル基、アリールスルフィニル基、アリールスルフィニル基、アリールスルフィニル基、アリールスルフィニル基、アリールスルフィニル基、アリールスルフィニル基、アリールスルフィニル基、アリールスルフィニル基、アリールスルフィニル基、アリールスルフィニル基、アリールスルフィニル基、アリールスルフィニル基、アリールスルフィニル基、スルファモイル基、またはスルホ基を表し、該各置換基の水素原子は置換されていても良い。

 $R^1 extsf{L} R^5$ 、あるいは $R^5 extsf{L} R^6$ が結合して $5 \sim 6$ 員環を形成しても良い。

[0010]

2)ダークイエロ - 及びマゼンタインクに、一般式(I)のマゼンタ染料を少なくとも一種含有することを特徴とする上記 1 に記載のインクジェット記録用インクセット。

3) インクセットが、少なくともイエロ - , ダークイエロ - , マゼンタ , ライトマゼンタ , シアン , ライトシアン及びブラックのインクからなることを特徴とする上記 1) 又は 2) に記載のインクジェット記録用インクセット。

[0011]

4)上記1)~3)のいずれかに記載のインクジェット記録用インクセットを用いることを特徴とするインクジェット記録方法。

[0012]

5)支持体上に白色無機顔料粒子を含有する受像層を有する受像材料にインク滴を記録信号に応じて吐出させ、受像材料上に画像を記録するインクジェット記録方法であって、インク滴が上記1)~3)のいずれかに記載のインクジェット記録用インクセットのインクでるあることを特徴とする上記4)に記載のインクジェット記録方法。

[0013]

【発明の実施の形態】

以下、本発明について詳細に説明する。

はじめに本発明のインクジェット用インクセットのダークイエローインク及び好ましくはマゼンタにも用いられて本発明の画像堅牢性の課題を満たす下記の染料について説明する。この染料は、芳香族含窒素 6 員複素環をカップリング成分として有するアゾ染料であり、一般式(1)で表される。

一般式(1)

[0014]

【化3】

20

30

$$A-N=N-N$$

$$G$$

$$B^{2}=B^{1}$$

$$R^{5}$$

$$R^{6}$$

[0015]

一般式(1)において、Aは5員複素環基を表す。

 B^1 および B^2 は各々 = CR^1 - 、 - CR^2 = を表すか、あるいはいずれか一方が窒素原子、他方が = CR^1 - または - CR^2 = を表す。 R^5 および R^6 は各々独立に水素原子または置換基を表し、該置換基は脂肪族基、芳香族基、複素環基、アシル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、カルバモイル基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、またはスルファモイル基を表し、該各置換基の水素原子は置換されていても良い。

G、R¹およびR²は各々独立して、水素原子または置換基を示し、該置換基は、ハロゲン原子、脂肪族基、芳香族基、複素環基、シアノ基、カルボキシル基、カルバモイル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシ基、複素環オキシ基、シリルオキシル基、アシルオキシ基、アルコキシカルボニルオキシ基、アリールオキシカルボニルオキシ基、アリールオキシカルボニルオキシ基、アリールオキシカルボニルオキシ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、アルキルスルホニルアミノ基、アリールスルホニルアミノ基、アリールスルホニルアミノ基、アリールスルホニルアミノ基、アリールスルホニルをミノ基、アリールスルホニル基、アリールスルホニル基、アリールスルホニル基、アリールスルホニル基、アリールスルホニル基、アリールスルフィニル基、アリールスルカフィニル基、アリールスルホニル基、アリールスルカマニル基、アリールスルカマニル基、アリールスルカマニル基、アリールスルカマニル基、アリールスルフィニル基、アリールスルカマニル基、アリールスルカマニル基、アリールスルフィニル基、アリールスルカマニル基、アリールスルフィニル基、アリールスルカマニル基、アリールスルカマニル基、アリールスルフィニル基、アリールスルフィニル基、アリールスルフィニル基、アリールスルフィニル基、アリールスルフィニル基、スルファモイル基、またはスルホ基を表し、該各置換基の水素原子は置換されていても良い。

 R^{1} と R^{5} 、あるいは R^{5} と R^{6} が結合して5~6員環を形成しても良い。

[0016]

一般式(1)の染料について更に詳細に説明する。

一般式(1)において、Aは5員複素環基を表す。複素環のヘテロ原子の例には、N、O、およびSを挙げることができる。好ましくは含窒素5員複素環であり、複素環に脂肪族環、芳香族環または他の複素環が縮合していてもよい。Aの好ましい複素環の例には、ピラゾール環、イミダゾール環、チアゾール環、イソチアゾール環、チアジアゾール環、ベンゾチアゾール環、ベンゾオキサゾール環、ベンゾイソチアゾール環を挙げる事ができる。各複素環基は更に置換基を有していても良い。中でも下記一般式(a)から(f)で表されるピラゾール環、イミダゾール環、イソチアゾール環、チアジアゾール環、ベンゾチアゾール環が好ましい。

[0017]

【化4】

10

20

30

40

50

(c)
$$\mathbb{R}^{N}$$
 \mathbb{R}^{12} \mathbb{R}^{12} \mathbb{R}^{N-N}

(e)
$$R^{14}$$
 (f) R^{18} R^{19} R^{16} R^{16} R^{16} R^{20}

[0018]

上記一般式(a)から(f)において、 R^7 から R^{20} は一般式(1)におけるG、 R^1 、 R^2 と同じ置換基を表す。

一般式(a)から(f)のうち、好ましいのは一般式(a)、(b)で表されるピラゾール環、イソチアゾール環であり、最も好ましいのは一般式(a)で表されるピラゾール環である。

一般式(1)において、 B^1 および B^2 は各々= CR^1 -および- CR^2 =を表すか、あるいはいずれか一方が窒素原子、他方が= CR^1 -または- CR^2 =を表すが、各々= CR^1 -、- CR^2 =を表すものがより好ましい。

R⁵およびR⁶は各々独立に水素原子または置換基を表し、該置換基は脂肪族基、芳香族基、複素環基、アシル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、カルバモイル基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、またはスルファモイル基を表し、該各置換基の水素原子は置換されていても良い。

R⁵、R⁶は好ましくは、水素原子、脂肪族基、芳香族基、複素環基、アシル基、アルキルまたはアリールスルホニル基を挙げる事ができる。さらに好ましくは水素原子、芳香族基、複素環基、アシル基、アルキルまたはアリールスルホニル基である。最も好ましくは、水素原子、アリール基、複素環基である。該各置換基の水素原子は置換されていても良い。ただし、R⁵およびR⁶が同時に水素原子であることはない。

[0019]

G、R¹およびR²は各々独立して、水素原子または置換基を示し、該置換基は、ハロゲン原子、脂肪族基、芳香族基、複素環基、シアノ基、カルボキシル基、カルバモイル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、アシル基、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、複素環オキシ基、シリルオキシ基、アシルオキシ基、カルバモイルオキシ基、アルコキシカルボニルオキシ基、アリールオキシカルボニルオキシ基、アミノ基、アシルアミノ基、ウレイド基、スルファモイルアミノ基、アルコキシカルボニルアミノ基、アルキルスルホニルアミノ基、アリールスルホニルアミノ基、アリールスルホニルアミノ基、ニトロ

基、アルキルチオ基、アリールチオ基、複素環チオ基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、複素環スルホニル基、アルキルスルフィニル基、アリールスルフィニル基、複素環スルフィニル基、スルファモイル基、またはスルホ基を表し、該各置換基の水素原子は置換されていても良い。

Gとしては水素原子、ハロゲン原子、脂肪族基、芳香族基、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アシルオキシ基、複素環オキシ基、アミノ基、アシルアミノ基、ウレイド基、スルファモイルアミノ基、アルコキシカルボニルアミノ基、アリールオキシカルボニルアミノ基、アルキル及びアリールチオ基、または複素環チオ基が好ましく、更に好ましくは水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、ヒドロキシ基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アシルオキシ基、アミノ基またはアシルアミノ基であり、中でも水素原子、アミノ基(好ましくは、アニリノ基)、アシルアミノ基が最も好ましい。該各置換基の水素原子は置換されていても良い。

[0020]

 R^{1} 、 R^{2} として好ましいものは、水素原子、アルキル基、ハロゲン原子、アルコキシカルボニル基、カルボキシル基、カルバモイル基、ヒドロキシ基、アルコキシ基、シアノ基を挙げる事ができる。該各置換基の水素原子は置換されていても良い。

 R^{1} と R^{5} 、 あるいは R^{5} と R^{6} が結合して $5 \sim 6$ 員環を形成しても良い。

A が置換基を有する場合、または R 1 、 R 2 、 R 5 、 R 6 または G の 置換基が更に置換基を有する場合の置換基としては、上記 G 、 R 1 、 R 2 で挙げた置換基を挙げる事ができる

一般式(1)の染料<u>は</u>水溶性染料で<u>あって</u>、A、R¹、R²、R⁵、R⁶、G上のいずれかの位置に置換基としてさらにイオン性親水性基を有することが好ましい。置換基としてのイオン性親水性基には、スルホ基、カルボキシル基、ホスホノ基および4級アンモニウム基等が含まれる。前記イオン性親水性基としては、カルボキシル基、ホスホノ基、およびスルホ基が好ましく、特にカルボキシル基、スルホ基が好ましい。カルボキシル基、ホスホノ基およびスルホ基は塩の状態であってもよく、塩を形成する対イオンの例には、アンモニウムイオン、アルカリ金属イオン(例、リチウムイオン、ナトリウムイオン、カリウムイオン)および有機カチオン(例、テトラメチルアンモニウムイオン、テトラメチルガアニジウムイオン、テトラメチルホスホニウムイオン)が含まれる。

[0021]

本明細書に用いている置換基の詳細について説明する。各置換基の意味は一般式(1)のほか後述の一般式(2)における異なる符号間においても共通である。

[0022]

ハロゲン原子としては、フッ素原子、塩素原子および臭素原子が挙げられる。

[0023]

脂肪族基はアルキル基、置換アルキル基、アルケニル基、置換アルケニル基、アルキニル基、置換アルキニル基、アラルキル基および置換アラルキル基を意味する。本明細書で、「置換アルキル基」等に用いる「置換」とは、「アルキル基」等に存在する水素原子が上記 G、R¹、R²で挙げた置換基等で置換されていることを示す。

脂肪族基は、分岐を有していてもよく、また環を形成していてもよい。脂肪族基の炭素原子数は1~20であることが好ましく、1~16であることがさらに好ましい。アラルキル基および置換アラルキル基のアリール部分はフェニル基またはナフチル基であることが好ましく、フェニル基が特に好ましい。脂肪族基の例には、メチル基、エチル基、ブチル基、イソプロピル基、t・ブチル基、ヒドロキシエチル基、メトキシエチル基、シアノエチル基、トリフルオロメチル基、3.スルホプロピル基、4.スルホブチル基、シクロヘキシル基、ベンジル基、2.フェネチル基、ビニル基、およびアリル基を挙げることができる。

[0024]

芳香族基は、アリール基および置換アリール基を意味する。アリール基は、フェニル基またはナフチル基であることが好ましく、フェニル基が特に好ましい。芳香族基の炭素原子

20

30

40

数は6~20であることが好ましく、6から16がさらに好ましい。

芳香族基の例には、フェニル基、 p - トリル基、 p - メトキシフェニル基、 o - クロロフェニル基および m - (3 - スルホプロピルアミノ)フェニル基が含まれる。

[0025]

複素環基には、置換複素環基が含まれる。複素環基は、複素環に脂肪族環、芳香族環または他の複素環が縮合していてもよい。前記複素環基としては、5 員または6 員環の複素環基が好ましい。前記置換基の例には、脂肪族基、ハロゲン原子、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、アシルアミノ基、スルファモイル基、カルバモイル基、イオン性親水性基などが含まれる。前記複素環基の例には、2 - ピリジル基、2 - チェニル基、2 - チアゾリル基、2 - ベンゾチアゾリル基、2 - ベンゾオキサゾリル基および2 - フリル基が含まれる。

[0026]

カルバモイル基には、置換カルバモイル基が含まれる。前記置換基の例には、アルキル基が含まれる。前記カルバモイル基の例には、メチルカルバモイル基およびジメチルカルバモイル基が含まれる。

[0027]

アルコキシカルボニル基には、置換アルコキシカルボニル基が含まれる。前記アルコキシカルボニル基としては、炭素原子数が2~20のアルコキシカルボニル基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記アルコキシカルボニル基の例には、メトキシカルボニル基およびエトキシカルボニル基が含まれる。

[0028]

アリールオキシカルボニル基には、置換アリールオキシカルボニル基が含まれる。前記アリールオキシカルボニル基としては、炭素原子数が 7 ~ 2 0 のアリールオキシカルボニル基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記アリールオキシカルボニル基の例には、フェノキシカルボニル基が含まれる。

[0029]

複素環オキシカルボニル基には、置換複素環オキシカルボニル基が含まれる。複素環としては、前記複素環基で記載の複素環が挙げられる。前記複素環オキシカルボニル基としては、炭素原子数が2~20の複素環オキシカルボニル基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記複素環オキシカルボニル基の例には、2・ピリジルオキシカルボニル基が含まれる。

アシル基には、置換アシル基が含まれる。前記アシル基としては、炭素原子数が 1 ~ 2 0 のアシル基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記アシル基の例には、アセチル基およびベンゾイル基が含まれる。

[0030]

アルコキシ基には、置換アルコキシ基が含まれる。前記アルコキシ基としては、炭素原子数が1~20のアルコキシ基が好ましい。前記置換基の例には、アルコキシ基、ヒドロキシル基、およびイオン性親水性基が含まれる。前記アルコキシ基の例には、メトキシ基、エトキシ基、イソプロポキシ基、メトキシエトキシ基、ヒドロキシエトキシ基および3・カルボキシプロポキシ基が含まれる。

[0031]

アリールオキシ基には、置換アリールオキシ基が含まれる。前記アリールオキシ基としては、炭素原子数が6~20のアリールオキシ基が好ましい。前記置換基の例には、アルコキシ基、およびイオン性親水性基が含まれる。前記アリールオキシ基の例には、フェノキシ基、p・メトキシフェノキシ基およびo・メトキシフェノキシ基が含まれる。

[0032]

複素環オキシ基には、置換複素環オキシ基が含まれる。複素環としては、前記複素環基で記載の複素環が挙げられる。前記複素環オキシ基としては、炭素原子数が 2 ~ 2 0 の複素環オキシ基が好ましい。前記置換基の例には、アルキル基、アルコキシ基、およびイオン性親水性基が含まれる。前記複素環オキシ基の例には、 3 ・ピリジルオキシ基、 3 ・チエ

20

10

30

40

ニルオキシ基が含まれる。

[0033]

シリルオキシ基としては、炭素原子数が1~20の脂肪族基、芳香族基が置換したシリルオキシ基が好ましい。前記シリルオキシ基の例には、トリメチルシリルオキシ、ジフェニルメチルシリルオキシが含まれる。

[0034]

アシルオキシ基には、置換アシルオキシ基が含まれる。前記アシルオキシ基としては、炭素原子数 1 ~ 2 0 のアシルオキシ基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記アシルオキシ基の例には、アセトキシ基およびベンゾイルオキシ基が含まれる。

[0035]

カルバモイルオキシ基には、置換カルバモイルオキシ基が含まれる。前記置換基の例には、アルキル基が含まれる。前記カルバモイルオキシ基の例には、N - メチルカルバモイルオキシ基が含まれる。

[0036]

アルコキシカルボニルオキシ基には、置換アルコキシカルボニルオキシ基が含まれる。前記アルコキシカルボニルオキシ基としては、炭素原子数が2~20のアルコキシカルボニルオキシ基が好ましい。前記アルコキシカルボニルオキシ基の例には、メトキシカルボニルオキシ基、イソプロポキシカルボニルオキシ基が含まれる。

[0037]

アリールオキシカルボニルオキシ基には、置換アリールオキシカルボニルオキシ基が含まれる。前記アリールオキシカルボニルオキシ基としては、炭素原子数が 7 ~ 2 0 のアリールオキシカルボニルオキシ基が好ましい。前記アリールオキシカルボニルオキシ基の例には、フェノキシカルボニルオキシ基が含まれる。

[0038]

アミノ基には、置換アミノ基が含まれる。該置換基としてはアルキル基、アリール基または複素環基が含まれ、アルキル基、アリール基および複素環基はさらに置換基を有していてもよい。アルキルアミノ基には、置換アルキルアミノ基が含まれる。アルキルアミノ基としては、炭素原子数 1 ~ 2 0 のアルキルアミノ基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記アルキルアミノ基の例には、メチルアミノ基およびジエチルアミノ基が含まれる。

アリールアミノ基には、置換アリールアミノ基が含まれる。前記アリールアミノ基としては、炭素原子数が6~20のアリールアミノ基が好ましい。前記置換基の例としては、ハロゲン原子、およびイオン性親水性基が含まれる。前記アリールアミノ基の例としては、フェニルアミノ基および2・クロロフェニルアミノ基が含まれる。

複素環アミノ基には、置換複素環アミノ基が含まれる。複素環としては、前記複素環基で記載の複素環が挙げられる。前記複素環アミノ基としては、炭素数 2 ~ 2 0 個の複素環アミノ基が好ましい。前記置換基の例としては、アルキル基、ハロゲン原子、およびイオン性親水性基が含まれる。

[0039]

アシルアミノ基には、置換アシルアミノ基が含まれる。前記アシルアミノ基としては、炭素原子数が2~20のアシルアミノ基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記アシルアミノ基の例には、アセチルアミノ基、プロピオニルアミノ基、ベンゾイルアミノ基、N・フェニルアセチルアミノ基および3,5・ジスルホベンゾイルアミノ基が含まれる。

[0040]

ウレイド基には、置換ウレイド基が含まれる。前記ウレイド基としては、炭素原子数が1~20のウレイド基が好ましい。前記置換基の例には、アルキル基およびアリール基が含まれる。前記ウレイド基の例には、3-メチルウレイド基、3,3-ジメチルウレイド基および3-フェニルウレイド基が含まれる。

10

20

30

40

[0041]

スルファモイルアミノ基には、置換スルファモイルアミノ基が含まれる。前記置換基の例には、アルキル基が含まれる。前記スルファモイルアミノ基の例には、N,N-ジプロピルスルファモイルアミノ基が含まれる。

[0042]

アルコキシカルボニルアミノ基には、置換アルコキシカルボニルアミノ基が含まれる。前記アルコキシカルボニルアミノ基としては、炭素原子数が2~20のアルコキシカルボニルアミノ基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記アルコキシカルボニルアミノ基の例には、エトキシカルボニルアミノ基が含まれる。

[0043]

アリールオキシカルボニルアミノ基には、置換アリールオキシカルボニルアミノ基が含まれる。前記アリールオキシカルボニルアミノ基としては、炭素原子数が 7 ~ 2 0 のアリールオキシカルボニルアミノ基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記アリールオキシカルボニルアミノ基の例には、フェノキシカルボニルアミノ基が含まれる。

[0044]

アルキルスルホニルアミノ基及びアリールスルホニルアミノ基には、置換アルキルスルホニルアミノ基及び置換アリールスルホニルアミノ基が含まれる。前記アルキルスルホニルアミノ基及びアリールスルホニルアミノ基としては、炭素原子数が1~20のアルキルスルホニルアミノ基及びアリールスルホニルアミノ基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記アルキルスルホニルアミノ基及びアリールスルホニルアミノ基の例には、メチルスルホニルアミノ基、N・フェニル・メチルスルホニルアミノ基、フェニルスルホニルアミノ基が含まれる。

[0045]

複素環スルホニルアミノ基には、置換複素環スルホニルアミノ基が含まれる。複素環としては、前記複素環基で記載の複素環が挙げられる。前記複素環スルホニルアミノ基としては、炭素原子数が1~12の複素環スルホニルアミノ基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記複素環スルホニルアミノ基の例には、2・チエニルスルホニルアミノ基、3・ピリジルスルホニルアミノ基が含まれる。

[0046]

アルキルチオ基、アリールチオ基及び複素環チオ基には、置換アルキルチオ基、置換アリールチオ基及び置換複素環チオ基が含まれる。複素環としては、前記複素環基で記載の複素環が挙げられる。前記アルキルチオ基、アリールチオ基及び複素環チオ基としては、炭素原子数が1から20のものが好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記アルキルチオ基、アリールチオ基及び複素環チオ基の例には、メチルチオ基、フェニルチオ基、2-ピリジルチオ基が含まれる。

[0047]

アルキルスルホニル基およびアリールスルホニル基には、置換アルキルスルホニル基および置換アリールスルホニル基が含まれる。アルキルスルホニル基およびアリールスルホニル基の例としては、それぞれメチルスルホニル基およびフェニルスルホニル基をあげる事ができる。

[0048]

複素環スルホニル基には、置換複素環スルホニル基が含まれる。複素環としては、前記複素環基で記載の複素環が挙げられる。前記複素環スルホニル基としては、炭素原子数が1~20の複素環スルホニル基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記複素環スルホニル基の例には、2・チエニルスルホニル基、3・ピリジルスルホニル基が含まれる。

アルキルスルフィニル基およびアリールスルフィニル基には、置換アルキルスルフィニル 基および置換アリールスルフィニル基が含まれる。アルキルスルフィニル基およびアリー 10

20

30

40

(11)

ルスルフィニル基の例としては、それぞれメチルスルフィニル基およびフェニルスルフィニル基をあげる事ができる。

[0049]

複素環スルフィニル基には、置換複素環スルフィニル基が含まれる。複素環としては、前記複素環基で記載の複素環が挙げられる。前記複素環スルフィニル基としては、炭素原子数が1~20の複素環スルフィニル基が好ましい。前記置換基の例には、イオン性親水性基が含まれる。前記複素環スルフィニル基の例には、4・ピリジルスルフィニル基が含まれる。

[0050]

スルファモイル基には、置換スルファモイル基が含まれる。前記置換基の例には、アルキル基が含まれる。前記スルファモイル基の例には、ジメチルスルファモイル基およびジ・(2-ヒドロキシエチル)スルファモイル基が含まれる。

[0051]

本発明にインクセットに用いる一般式(1)の<u>水溶性</u>染料の特に好ましい構造は、下記一般式(2)で表されるものである。

一般式(2)

[0052]

【化5】

$$Z^{2} \qquad Z^{1} \qquad R^{2} \qquad R^{1} \qquad R^{5}$$

$$N \qquad N \qquad N \qquad N \qquad N \qquad R^{6}$$

$$Q \qquad R^{4} - N \qquad R^{3}$$

[0053]

一般式(2)において、 R^1 、 R^2 、 R^5 および R^6 は一般式(1)と同義である。 R^3 および R^4 は各々独立に水素原子または置換基を表し、該置換基は脂肪族基、芳香族基、複素環基、アシル基、アルコキシカルボニル基、アリールオキシカルボニル基、カルバモイル基、アルキルスルホニル基、アリールスルホニル基、またはスルファモイル基を表す。中でも水素原子、芳香族基、複素環基、アシル基、アルキルスルホニル基もしくはアリールスルホニル基が好ましく、水素原子、芳香族基、複素環基が特に好ましい。

[0054]

[0055]

 Z^2 は水素原子または置換基を表し、該置換基は脂肪族基、芳香族基もしくは複素環基を表す。 Z^2 は好ましくは脂肪族基であり、更に好ましくは炭素数 $1\sim6$ のアルキル基である。

30

10

50

30

40

50

[0056]

Qは水素原子または置換基を表し、該置換基は脂肪族基、芳香族基もしくは複素環基を表す。中でもQは5~8員環を形成するのに必要な非金属原子群からなる基が好ましい。前記5~8員環は置換されていてもよいし、飽和環であっても不飽和結合を有していてもよい。その中でも特に芳香族基、複素環基が好ましい。好ましい非金属原子としては、窒素原子、酸素原子、イオウ原子または炭素原子が挙げられる。そのような環構造の具体例としては、例えばベンゼン環、シクロペンタン環、シクロヘキサン環、シクロヘプタン環、シクロオクタン環、シクロペンタン環、ピリジン環、ピラジン環、ピリダジン環、トリアジン環、イミダゾール環、ベンゾイミダゾール環、オキサゾール環、ベンゾオキサゾール環、チアゾール環、ベンゾチアゾール環、オキサン環、スルホラン環およびチアン環等が挙げられる。

[0057]

一般式(2)で説明した各置換基の水素原子は置換されていても良い。該置換基としては、一般式(1)で説明した置換基、G、R¹、R²で例示した基やイオン性親水性基が挙げられる。

[0058]

ここで、本明細書中で用いられるハメットの置換基定数 p値について説明する。ハメット則はベンゼン誘導体の反応または平衡に及ぼす置換基の影響を定量的に論ずるために1935年にL.P.Hammettにより提唱された経験則であるが、これは今日広口の当性が認められている。ハメット則に求められた置換基定数には p値と m値があり、これらの値は多くの一般的な成書に見出すことができるが、例えば、J.A.Deana、「Lange's Handbook of Chemistry」第12版、1979年(Mc Graw-Hi11)や「化学の領域」増刊、122号、96~103頁、1979年(南光堂)に詳しい。尚、本発明において各置換基をハメットの置換基定のよりにより限定したり、説明したりするが、これは上記の成書で見出せる、文献既知の値がある置換基にのみ限定されるという意味ではなく、その値が文献未知であってもハメラに基づいて測定した場合にその範囲内に包まれるであろう置換基をも含むことはいうまでもない。また、本発明の一般式(2)の中には、ベンゼン誘導体ではない化合物も含まれるが、置換基の電子効果を示す尺度として、置換位置に関係なく p値を使用する。本発明において、p値をこのような意味で使用する。

[0059]

ハメット置換基定数 p値が 0 . 6 0以上の電子吸引性基としては、シアノ基、ニトロ基、アルキルスルホニル基(例えばメチルスルホニル基、アリールスルホニル基(例えばフェニルスルホニル基)を例として挙げることができる。

ハメット p値が 0 . 4 5 以上の電子吸引性基としては、上記に加えアシル基(例えばアセチル基)、アルコキシカルボニル基(例えばドデシルオキシカルボニル基)、アリールオキシカルボニル基(例えば、m - クロロフェノキシカルボニル)、アルキルスルフィニルフィニル 基(例えば、n - プロピルスルフィニル)、アリールスルフィニル基(例えばフェニルスルフィニル)、スルファモイル基(例えば、N - エチルスルファモイル、N , N - ジメチルスルファモイル)、ハロゲン化アルキル基(例えば、トリフルオロメチル)を挙げることができる。

ハメット置換基定数 p値が 0 . 3 0以上の電子吸引性基としては、上記に加え、アシルオキシ基(例えば、アセトキシ基)、カルバモイル基(例えば、N - エチルカルバモイル基、N , N - ジブチルカルバモイル基)、ハロゲン化アルコキシ基(例えば、ペンタフロロフェニルオキシ基)、スルホニルオキシ基(例えばメチルスルホニルオキシ基)、ハロゲン化アルキルチオ基(例えば、ジフロロメチルチオ基)、2つ以上の p値が 0 . 1 5以上の電子吸引性基で置換されたアリール基(例えば、2 , 4 - ジニトロフェニル基、ペンタクロロフェニル基)、およびヘテロ環(例えば、2 - ベンゾオキサゾリル基、2 - ベンゾチアゾリル基、1 - フェニルー2 - ベンゾイミダゾリル基)を挙げることができる。

p値が0.20以上の電子吸引性基の具体例としては、上記に加え、ハロゲン原子などが挙げられる。

[0060]

前記一般式(1)で表されるアゾ染料として特に好ましい置換基の組み合わせは、 R^5 および R^6 として好ましくは、水素原子、アルキル基、アリール基、複素環基、スルホニル基、アシル基であり、さらに好ましくは水素原子、アリール基、複素環基、スルホニル基であり、最も好ましくは、水素原子、アリール基、複素環基である。ただし、 R^5 および R^6 が共に水素原子であることは無い。

Gとして好ましい基は、水素原子、ハロゲン原子、アルキル基、ヒドロキシル基、アミノ基、アシルアミノ基であり、さらに好ましくは水素原子、ハロゲン原子、アミノ基、アシルアミノ基であり、もっとも好ましくは水素原子、アミノ基、アシルアミノ基である。Aのうち、好ましい基はピラゾール環、イミダゾール環、イソチアゾール環、チアジアゾール環、ベンゾチアゾール環であり、さらにはピラゾール環、イソチアゾール環であり、最も好ましくはピラゾール環である。

また、 B^1 と B^2 の好ましい組み合わせは、 B^1 および B^2 がそれぞれ = CR^1 - 、 - CR^2 = であり、 R^1 、 R^2 は各々好ましくは水素原子、アルキル基、ハロゲン原子、シアノ基、カルバモイル基、カルボキシル基、ヒドロキシル基、アルコキシ基、アルコキシカルボニル基であり、さらに好ましくは水素原子、アルキル基、カルボキシル基、シアノ基、カルバモイル基である。

[0061]

尚、前記一般式(1)で表される化合物の好ましい置換基の組み合わせについては、種々の置換基の少なくとも1つが前記の好ましい基である化合物が好ましく、より多くの種々の置換基が前記好ましい基である化合物がより好ましく、全ての置換基が前記好ましい基である化合物が最も好ましい。

[0062]

前記一般式(1)で表されるアゾ染料の具体例を以下に示すが、本発明に用いられるアゾ 染料は、下記の例に限定されるものではない。

[0065]

【表3】

染料	R ₁	R ₂	R_3	R ₄	10
a-11		SO ₂ Na	− € CH ₃	→SO ₃ Na .	
a-12	_	~S COOH	———so₃K	Соон	
a−13	CI	$-\sqrt{\sum_{N}^{1}} so_{3}K$ $(4,5-mix)$	— (So₃K	СООН	20
a-14		S SO ₃ Na	CH ₃ SO ₃ Na CH ₃	CH ₃ SO ₃ Na CH ₃	
a−15	_	SSO₃K	CH ₃ SO ₃ K CH ₃	CH ₃ SO ₃ K CH ₃ CH ₃	30
a-16	+-	S CI	CH ₃ CH ₂ CH ₃ N(CH ₂ CO ₂ H)	CH ₃ CH ₂ I N(CH ₂ CO ₂ H) ₂	
a-17	-	SO ₃ Na	CH ₃ SO ₃ Na CH ₃	CH ₃ SO ₃ Na CH ₃	
					40

[0 0 6 8]

【表6】

	R ₃ R ₄	CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃	CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃	CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃ CH ₃	CH ₃ CH ₃	10
N H H H H H H H H H H H H H H H H H H H	R ₂	YEOS N	S SO ₂ NH COOH	S SO ₂ NH (5,6-mix) COOK	$ \begin{array}{c} S \\ N \\ N \\ N \\ (5,6-mix) \end{array} $	20
	R,	y ^c os X	HOOO HN2OS	$\begin{array}{c} \begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \end{array} \begin{array}{c} \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\$	S SO ₃ Na (5,6-mix)	30
	採	a-32 &	a-33	a-34	a-35 — (40

[0069] 【表7】

	R	1 1 11	SON HOUSE		$\begin{array}{c} CH_3 \\ -CH_2 \\ \\ \\ \\ \\ \\ \\ $	F. F. F.	10
H ₃ C =N N-N H-N H-N	R ₂ R ₃	SO ₃ Na CH ₃ SO ₃ Na CH ₃	Ch Soak	So ₃ Li CH ₃		SO ₃ K CH ₃ CH ₃	20
Z Z Z	R,	S Aveos.	SO ₂ NH COOK	SO ₂ Leos	SOS.	S	30
	柴料	a-36	a-37	a-38	a-39	a-40 S	40

[0071] 【表9】

	R	£ 5	SO ₃ Na	
۲. ۳. _{۳.}	œ.	£ 5	So,Na	
H N H	g &	I	I	
A S N S N S N S N S N S N S N S N S N S	&	Ι	CN	
	R,	СН³	π	
	<u>ح</u>	ъ́в	OH3	
	张	b-4	p-5	

20

30

【 0 0 7 2 】 【表 1 0 】

	<u>م</u>	1 1 7	SO ₃ Na v	
~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~ ~	Ŗ,	CH ₃	en _e os -	
ON N=N H-N H-N R _s	ď	ω _γ z	SO ₂ CH ₃	
E Z	R³	I	Ι	
	R ₂	СН ³	I	
•	4	CH3	OH,	
	採	9-q	8-q	

20

30

【 0 0 7 3 】 【表 1 1 】

	R	y°os-√ } y°os-	Hso₃K So₃K
	4	\Diamond	
H-N R _s	R.	Ι.	XFOS N
E Z	ď.	CONH2	Ι
	R	I	r. Ko
	R		SO3,K
	茶	c-2	c3

20

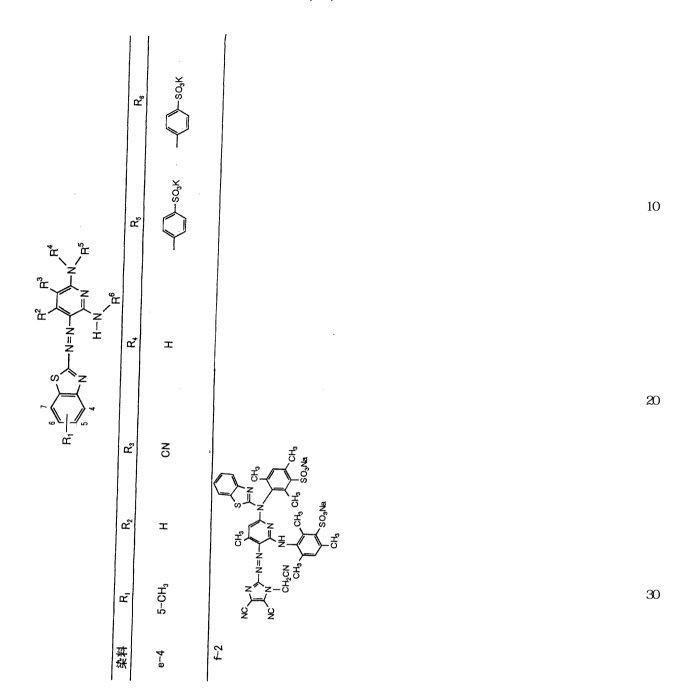
30

【 0 0 7 4 】 【表 1 2 】

	R _e	CH _s SO ₃ K	
پتر _آ چ	R _s	CH ₈ SO ₃ K CH ₉	
S N=N H-N H-N Pe	Ξ ử I	ا سې ک	
π z ≼	R ₂ R ₃	I	
• •	M. R.	₩ W	
	张 1-9	q-3	

【 0 0 7 5 】 【表 1 3 】

50



[0076]

本発明のインクジェット用インクセットにおいて、ダークイエローインクは、画像のグレー(中性色)から黄色を主体とした部分の階調とカラーバランスの調整に寄与しているインクであるが、イエロー染料を主な染料(又は顔料)として含有するほかに、マゼンタ染料(又は顔料)やシアン染料(又は顔料)などを共存させて色調表現と階調描写、とりわけシャドー部分のそれら、の調節に寄与して印画された画像の画質を向上させている。本発明のインクジェット用インクセットにおいて、ダークイエローインクは、前記アゾ染料を少なくとも1種含有している。ダークイエローインクは、構成染料中の主染料であるイエロー染料の濃度(イエロー染料が複数からなる場合はそれらの合計の濃度)を0.x~x、質量%含有し、より好ましくは、0.y~y y 質量%含有する。これに対して、ダークイエローインク中の本発明に係る上記一般式(1)のマゼンタ染料の濃度は、上記のイエローネ料(又は顔料)の濃度に対して、1/20~1/2の範囲、好ましくは1/10~3/7の質量濃度で含有することが好ましい。それによってインクの緑光域の分光吸収もほぼ青光域の吸収ピーク波長の吸光度の1/20~1/2の範囲、好ましくは1/10~3/7の吸光度となる。ダークイエローインク中には、マゼンタ成分として本発明に係る

20

30

40

50

一般式(1)の染料を2種類以上を混合して用いてもよく、また本発明に係る一般式(1)の染料と公知の別のマゼンタ染料(又は顔料)を混合して用いてもよい。いずれにしてもダークイエローインクに一般式(1)の染料を含有させることによって優れた画質が発揮できる上に、光,熱、酸化性雰囲気などの異なる種々の保管場所の環境下で画像の褪色が少なく、とりわけカラーバランスと階調の変化を抑制することができる。

[0077]

本発明のインクジェット用インクセットにおいて、マゼンタインクにも、前記一般式(1)のアゾ染料を少なくとも1種含有していることが好ましい。マゼンタインクが該アゾ染料を含有する場合は、0.2~20質量%含有し、好ましくは、0.5~15質量%含有する。

また、インクセットがマゼンタインクをライトマゼンタインクと組み合わせて構成されることも好ましく、マゼンタインクがライトマゼンタインクと組み合わされる場合は、好ましくはマゼンタインクは該アゾ染料を0.2~20質量%含有するのに対して、ライトマゼンタインクは、マゼンタインクの染料濃度に対して、1/20~1/2の範囲、好ましくは1/10~3/7の質量濃度の該アゾ染料を含有する。それによって染料の緑の分光領域の吸光度もほぼマゼンタインクの吸光度の1/20~1/2の範囲、好ましくは1/10~3/7の吸光度となる。インクセットを構成するマゼンタインクには、本発明に係る一般式(1)の染料を2種類以上を混合して用いてもよく、また本発明に係る一般式(1)の染料と公知の別のマゼンタ染料(又は顔料)を混合して用いてもよい。いずれにしてもマゼンタインクに一般式〔1〕の染料を使用することによって優れた画質が発揮できる上に、光、熱、酸化性雰囲気などの異なる種々の環境下で保管される画像のマゼンタ系の色調と階調の経時保存中の変化を抑制することができる。

[0078]

上記したダークイエローインクを含めて、本発明のインクセットに用いる各インクには、フルカラーの画像を得るため色調を整えるために、種々の色素(染料及び顔料の両方の場合に色素と呼ぶこととする)がそれぞれのインクに応じて用いられる。用いることが出来る色素の例としては以下を挙げることが出来る。

[0079]

イエロー色素としては、例えばカップリング成分としてフェノール類、ナフトール類、アニリン類、ピラゾロン類、ピリドン類、開鎖型活性メチレン化合物類を有するアリールもしくはヘテリルアゾ色素;例えばカップリング成分として開鎖型活性メチレン化合物類を有するアゾメチン色素;例えばベンジリデン色素やモノメチンオキソノール色素等のようなメチン色素;例えばベンジリデン色素、アントラキノン色素等のようなキノン系系色素などがあり、これ以外の色素種としてはキノフタロン色素、ニトロ・ニトロソ色素、アクリジン色素、アクリジノン色素等を挙げることができる。これらの色素は、クロモフォアの一部が解離して初めてイエローを呈するものであっても良く、その場合のカウンターカチオンはアルカリ金属や、アンモニウムのような無機のカチオンであってもよい。さらにはそれらを部分構造に有するポリマーカチオンであってもよい。

[0800]

マゼンタ色素としては、例えばカップリング成分としてフェノール類、ナフトール類、アニリン類を有するアリールもしくはヘテリルアゾ色素;例えばカップリング成分としてピラゾロン類、ピラゾロトリアゾール類を有するアゾメチン色素;例えばアリーリデン色素、スチリル色素、メロシアニン色素、オキソノール色素のようなメチン色素;ジフェニルメタン色素、トリフェニルメタン色素、キサンテン色素のようなカルボニウム色素、例えばナフトキノン、アントラキノン、アントラピリドンなどのようなキノン系色素、例えばジオキサジン色素等のような縮合多環系色素等を挙げることができる。これらの色素は、クロモフォアの一部が解離して初めてマゼンタを呈するものであっても良く、その場合のカウンターカチオンはアルカリ金属や、アンモニウムのような無機のカチオンであってもよく、さ

らにはそれらを部分構造に有するポリマーカチオンであってもよい。

[0081]

シアン色素としては、例えばインドアニリン色素、インドフェノール色素のようなアゾメ チン色素;シアニン色素、オキソノール色素、メロシアニン色素のようなポリメチン色素 ;ジフェニルメタン色素、トリフェニルメタン色素、キサンテン色素のようなカルボニウ ム色素;フタロシアニン色素;アントラキノン色素;例えばカップリング成分としてフェ ノール類、ナフトール類、アニリン類を有するアリールもしくはヘテリルアゾ色素、イン ジゴ・チオインジゴ色素を挙げることができる。これらの色素は、クロモフォアの一部が 解離して初めてシアンを呈するものであっても良く、その場合のカウンターカチオンはア ルカリ金属や、アンモニウムのような無機のカチオンであってもよいし、ピリジニウム、 4級アンモニウム塩のような有機のカチオンであってもよく、さらにはそれらを部分構造 に有するポリマーカチオンであってもよい。

また、ポリアゾ色素などのブッラク色素も使用することが出来る。

[0082]

水溶性染料としては、直接染料、酸性染料、食用染料、塩基性染料、反応性染料等が挙げ られる。好ましいものとしては、

- C.I. ダイレクトレッド2、4、9、23、26、31、39、62、63、72、75、76、79、80、81、83 84、89、92、95、111、173、184、207、211、212、214、218、21、223、224、225、226 、227、232、233、240、241、242、243、247
- C.I. ダイレクトバイオレット7、9、47、48、51、66、90、93、94、95、98、100、101 C.I. ダイレクトイエロー 8、9、11、12、27、28、29、33、35、39、41、44、50、53、5 8, 59, 68, 86, 87, 93, 95, 96, 98, 100, 106, 108, 109, 110, 130, 132, 142, 144, 161、163
- C.I. ダイレクトブルー1、10、15、22、25、55、67、68、71、76、77、78、80、84、86 、87、90、98、106、108、109、151、156、158、159、160、168、189、192、193、194、1 99、200、201、202、203、207、211、213、214、218、225、229、236、237、244、248、2 49、251、252、264、270、280、288、289、291
- C.I. ダイレクトブラック 9 、17、19、22、32、51、56、62、69、77、80、91、94、97、1 08、112、113、114、117、118、121、122、125、132、146、154、166、168、173、199
- C.I. アシッドレッド35、42、52、57、62、80、82、111、114、118、119、127、128、131 143、151、154、158、249、254、257、261、263、266、289、299、301、305、336、337 361, 396, 397
- C.I. アシッドバイオレット5、34、43、47、48、90、103、126
- C.I. アシッドイエロー17、19、23、25、39、40、42、44、49、50、61、64、76、79、110 、127、135、143、151、159、169、174、190、195、196、197、199、218、219、222、227
- C.I. アシッドブルー9、25、40、41、62、72、76、78、80、82、92、106、112、113、120 127: 1 129 138 143 175 181 205 207 220 221 230 232 247 258 260 、264、271、277、278、279、280、288、290、326
- C.I. アシッドブラック7、24、29、48、52: 1、172
- C.I. リアクティブレッド3、13、17、19、21、22、23、24、29、35、37、40、41、43、45 40 、49、55
- C.I. リアクティブバイオレット1、3、4、5、6、7、8、9、16、17、22、23、24、26、27 、33、34
- C.I. リアクティブイエロー2、3、13、14、15、17、18、23、24、25、26、27、29、35、3 7, 41, 42
- C.I. リアクティブブルー2、3、5、8、10、13、14、15、17、18、19、21、25、26、27、2 8, 29, 38
- C.I. リアクティブブラック4、5、8、14、21、23、26、31、32、34
- C.I. ベーシックレッド12、13、14、15、18、22、23、24、25、27、29、35、36、38、39 、45、46

10

20

30

40

50

C.I. ベーシックバイオレット1、2、3、7、10、15、16、20、21、25、27、28、35、37、3 9、40、48

- C.I. ベーシックイエロー1、2、4、11、13、14、15、19、21、23、24、25、28、29、32、36、39、40
- C.I. ベーシックブルー1、3、5、7、9、22、26、41、45、46、47、54、57、60、62、65、66、69、71
- C.I. ベーシックブラック8、等が挙げられる。

[0083]

本発明のインクセットには顔料を用いてもよく、市販のものの他、各種文献に記載されている公知のものが利用できる。文献に関してはカラーインデックス(The Society of Dyers and Colourists編)、「改訂新版顔料便覧」日本顔料技術協会編(1989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)、W. Herbst, K. Hunger共著によるIndustrial Organic Pigments (VCH Verlagsgesellschaft、1993年刊)等がある。具体的には、有機顔料ではアゾ顔料(アゾレーキ顔料、不溶性アゾ顔料、縮合アゾ顔料、キレートアゾ顔料)、多環式顔料(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、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、ジケトピロロピロール系顔料等)、染付けレーキ顔料(酸性または塩基性染料のレーキ顔料)、アジン顔料等があり、無機顔料では、黄色顔料のC. I. Pigment Yellow 34, 37, 42, 53など、赤系顔料のC. I. Pigment Red 101, 108など、青系顔料のC. I. Pigment Blue 27, 29,17:1など、黒系顔料のC. I. Pigment Black 7,マグネタイトなど、白系顔料のC. I. Pigment White 4,6,18,21などを挙げることができる。

[0084]

画像形成用に好ましい色調を持つ顔料としては、青ないしシアン顔料ではフタロシアニン顔料、アントラキノン系のインダントロン顔料(たとえばC. I. Pigment Blue 60など)、染め付けレーキ顔料系のトリアリールカルボニウム顔料が好ましく、特にフタロシアニン顔料(好ましい例としては、C. I. Pigment Blue 15:1、同15:2、同15:3、同15:4、同15:6などの銅フタロシアニン、モノクロロないし低塩素化銅フタロシアニン、アルニウムフタロシアニンでは欧州特許860475号に記載の顔料、C. I. Pigment Blue 16である無金属フタロシアニン、中心金属がZn、Ni、Tiであるフタロシアニンなど、中でも好ましいものはC. I. Pigment Blue 15:3、同15:4、アルミニウムフタロシアニン)が最も好ましい

[0085]

赤ないし紫色の顔料では、アゾ顔料(好ましい例としては、C. I. Pigment Red 3、同5、同11、同22、同38、同48:1、同48:2、同48:3、同48:4、同49:1、同52:1、同53:1、同57:1、同63:2、同144、同146、同184)など、中でも好ましいものはC. I. Pigment Red 57:1、同146、同184)、キナクリドン系顔料(好ましい例としてはC. I. Pigment Red 122、同192、同202、同207、同209、C. I. Pigment Violet 19、同42、なかでも好ましいものはC. I. Pigment Red 122)、染め付けレーキ顔料系のトリアリールカルボニウム顔料(好ましい例としてはキサンテン系のC. I. Pigment Red 81:1、C. I. Pigment Violet 1、同 2、同 3、同27、同39)、ジオキサジン系顔料(例えばC. I. Pigment Violet 23、同37)、ジケトピロロピロール系顔料(例えばC. I. Pigment Red 254)、ペリレン顔料(例えばC. I. Pigment Violet 29)、アントラキノン系顔料(例えばC. I. Pigment Violet 5:1、同31、同33)、チオインジゴ系(例えばC. I. Pigment Red 38、同88)が好ましく用いられる。

[0086]

黄色顔料としては、アゾ顔料(好ましい例としてはモノアゾ顔料系のC. I. Pigment Yellow 1, 3, 74, 98、ジスアゾ顔料系のC. I. Pigment Yellow 12, 13, 14, 16, 17, 83、総合アゾ系のC. I. Pigment Yellow 93, 94, 95, 128, 155、ベンズイミダゾロン系のC. I. Pigment Yellow 120, 151, 154, 156, 180など、なかでも好ましいものはベンジジン系

化合物を原料に使用しなもの)、イソインドリン・イソインドリノン系顔料(好ましい例としてはC. I. Pigment Yellow 109, 110, 137, 139など)、キノフタロン顔料(好ましい例としてはC. I. Pigment Yellow 138など)、フラパントロン顔料(例えばC. I. Pigment Yellow 24など)が好ましく用いられる。

[0087]

黒顔料としては、無機顔料(好ましくは例としてはカーボンブラック、マグネタイト)や アニリンブラックを好ましいものとして挙げることができる。

この他、オレンジ顔料 (C. I. Pigment Orange 13, 16など) や緑顔料 (C. I. Pigment Green 7など) を使用してもよい。

[0088]

インクセットに使用できる顔料は、上述の裸の顔料であっても良いし、表面処理を施された顔料でも良い。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やエポキシ化合物、ポリイソシアネート、ジアゾニウム塩から生じるラジカルなど)を顔料表面に結合させる方法などが考えられ、次の文献や特許に記載されている。

- 1 金属石鹸の性質と応用(幸書房)
- 2 印刷インキ印刷 (CMC出版 1984)
- 3 最新顔料応用技術(CMC出版 1986)
- 4 米国特許5,554,739号、同5,571,311号
- 5 特開平9-151342号、同10-140065号、同10-292143号、同11-166145号

特に、上記 4 の米国特許に記載されたジアゾニウム塩をカーボンブラックに作用させて調製された自己分散性顔料や、上記 5 の日本特許に記載された方法で調製されたカプセル化顔料は、インク中に余分な分散剤を使用することなく分散安定性が得られるため特に有効である。

[0089]

本発明においては、顔料はさらに分散剤を用いて分散されていてもよい。分散剤は、用いる顔料に合わせて公知の種々のもの、例えば界面活性剤型の低分子分散剤や高分子型分散剤を用いることが出来る。分散剤の例としては特開平3-69949号、欧州特許549486号等に記載のものを挙げることができる。また、分散剤を使用する際に分散剤の顔料への吸着を促進するためにシナジストと呼ばれる顔料誘導体を添加してもよい。

顔料の粒径は、分散後で 0 . 0 1 \sim 1 0 μ の範囲であることが好ましく、 0 . 0 5 \sim 1 μ であることが更に好ましい。

顔料を分散する方法としては、インク製造やトナー製造時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、縦型あるいは横型のアジテーターミル、アトライター、コロイドミル、ボールミル、3本ロールミル、パールミル、スーパーミル、インペラー、デスパーサー、KDミル、ダイナトロン、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)に記載がある。

[0090]

本発明のインクセットに用いるインクに含まれる染料や顔料などの着色剤について上記したので、その他のインク組成物成分と関連事項について述べる。

[0091]

次に、本発明のインクセットに用いるインクが含有し得る界面活性剤について説明する。 本発明では、インクに界面活性剤を含有させ、インクの液物性を調整することで、インク の吐出安定性を向上させ、画像の耐水性の向上や印字したインクの滲みの防止などに優れ た効果を持たせることができる。

界面活性剤としては、例えばドデシル硫酸ナトリウム、ドデシルオキシスルホン酸ナトリウム、アルキルベンゼンスルホン酸ナトリウム等のアニオン性界面活性剤、セチルピリジニウムクロライド、トリメチルセチルアンモニウムクロライド、テロラブチルアンモニウムクロライド等のカチオン性界面活性剤や、ポリオキシエチレンノニルフェニルエーテル、ポリオキシエチレンオクチルフェニルエーテル

10

20

30

40

等のノニオン性界面活性剤などが挙げられる。中でも特にノニオン系界面活性剤が好ましく使用される。

[0092]

界面活性剤の含有量はインクに対して 0 . 0 0 1 ~ 20質量 %、好ましくは 0 . 0 0 5 ~ 1 0 質量 %、更に好ましくは 0 . 0 1 ~ 5 質量である。

[0093]

本発明のインクセットに用いるインクは、水性媒体中に前記の染料と界面活性剤を溶解および/または分散させることによって作製することができる。本発明における「水性媒体」とは、水又は水と少量の水混和性有機溶剤との混合物に、必要に応じて湿潤剤、安定剤、防腐剤等の添加剤を添加したものを意味する。

[0094]

本発明のインク液を調液する際には、<u>水性</u>インクの場合、まず<u>染料を</u>水に溶解することが好ましい。そのあと、各種溶剤や添加物を添加し、溶解、混合して均一なインク液とする。

このときの溶解方法としては、攪拌による溶解、超音波照射による溶解、振とうによる溶解等種々の方法が使用可能である。中でも特に攪拌法が好ましく使用される。攪拌を行う場合、当該分野では公知の流動攪拌や反転アジターやディゾルバを利用した剪断力を利用した攪拌など、種々の方式が利用可能である。一方では、磁気攪拌子のように、容器底面との剪断力を利用した攪拌法も好ましく利用できる。

[0095]

本発明において用いることができる水混和性有機溶剤の例には、アルコール(例えば、メ タノール、エタノール、プロパノール、イソプロパノール、ブタノール、イソブタノール 、 s e c - ブタノール、 t - ブタノール、ペンタノール、ヘキサノール、シクロヘキサノ ール、ベンジルアルコール)、多価アルコール類(例えば、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、ポリエチレングリコール、プロピレングリコ ール、ジプロピレングリコール、ポリプロピレングリコール、ブチレングリコール、ヘキ サンジオール、ペンタンジオール、グリセリン、ヘキサントリオール、チオジグリコール)、グリコール誘導体(例えば、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、エチレングリコールモノブチルエーテル、ジエチレングルコ ールモノメチルエーテル、ジエチレングリコールモノブチルエーテル、プロピレングリコ ールモノメチルエーテル、プロピレングリコールモノブチルエーテル、ジプロピレングリ コールモノメチルエーテル、トリエチレングルコールモノメチルエーテル、エチレングリ コールジアセテート、エチレングルコールモノメチルエーテルアセテート、トリエチレン グリコールモノメチルエーテル、トリエチレングリコールモノエチルエーテル、エチレン グリコールモノフェニルエーテル)、アミン(例えば、エタノールアミン、ジエタノール アミン、トリエタノールアミン、N - メチルジエタノールアミン、N - エチルジエタノー ルアミン、モルホリン、N-エチルモルホリン、エチレンジアミン、ジエチレントリアミ ン、トリエチレンテトラミン、ポリエチレンイミン、テトラメチルプロピレンジアミン) およびその他の極性溶媒(例えば、ホルムアミド、N,N-ジメチルホルムアミド、N, N - ジメチルアセトアミド、ジメチルスルホキシド、スルホラン、 2 - ピロリドン、N -メチル - 2 - ピロリドン、N - ビニル - 2 - ピロリドン、2 - オキサゾリドン、1 , 3 -ジメチル・2・イミダゾリジノン、アセトニトリル、アセトン)が挙げられる。尚、前記 水混和性有機溶剤は、2種類以上を併用してもよい。

[0096]

前記染料が油溶性染料の場合は、該油溶性染料を高沸点有機溶媒中に溶解させ、水性媒体中に乳化分散させることによって調製することができる。

本発明に用いられる高沸点有機溶媒の沸点は150 以上であるが、好ましくは170 以上である。

例えば、フタル酸エステル類(例えば、ジブチルフタレート、ジオクチルフタレート、ジ シクロヘキシルフタレート、ジ・2・エチルヘキシルフタレート、デシルフタレート、ビ 10

20

30

40

30

40

50

ス(2,4-ジ-tert-アミルフェニル)イソフタレート、ビス(1,1-ジエチル プロピル)フタレート)、リン酸又はホスホンのエステル類(例えば、ジフェニルホスフ ェート、トリフェニルホスフェート、トリクレジルホスフェート、2 - エチルヘキシルジ フェニルホスフェート、ジオクチルブチルホスフェート、トリシクロヘキシルホスフェー ト、トリ・2・エチルヘキシルホスフェート、トリドデシルホスフェート、ジ・2・エチ ルヘキシルフェニルホスフェート)、安息香酸エステル酸(例えば、2・エチルヘキシル ベンゾエート、2,4-ジクロロベンゾエート、ドデシルベンゾエート、2-エチルヘキ シル - p - ヒドロキシベンゾエート)、アミド類(例えば、N,N-ジエチルドデカンア ミド、N,N-ジエチルラウリルアミド)、アルコール類またはフェノール類(イソステ アリルアルコール、2,4-ジ-tert-アミルフェノールなど)、脂肪族エステル類 (例えば、コハク酸ジブトキシエチル、コハク酸ジ-2-エチルヘキシル、テトラデカン 酸2-ヘキシルデシル、クエン酸トリブチル、ジエチルアゼレート、イソステアリルラク テート、トリオクチルシトレート)、アニリン誘導体(N,N-ジブチル・2・ブトキシ - 5 - tert - オクチルアニリンなど)、塩素化パラフィン類(塩素含有量 1 0 % ~ 8 0%のパラフィン類)、トリメシン酸エステル類(例えば、トリメシン酸トリブチル)、 ドデシルベンゼン、ジイソプロピルナフタレン、フェノール類(例えば、2,4-ジ-t ert‐アミルフェノール、4‐ドデシルオキシフェノール、4‐ドデシルオキシカルボ ニルフェノール、4-(4-ドデシルオキシフェニルスルホニル)フェノール)、カルボ ン酸類(例えば、2-(2,4-ジ-tert-アミルフェノキシ酪酸、2-エトキシオ クタンデカン酸)、アルキルリン酸類(例えば、ジ・2(エチルヘキシル)リン酸、ジフ ェニルリン酸)などが挙げられる。高沸点有機溶媒は油溶性染料に対して質量比で 0.0 1~3倍量、好ましくは0.01~1.0倍量で使用できる。高沸点溶媒が存在している と、染料やその他の不揮発性成分をインクに分散する際に、析出しにくく、インクの安定 性が向上して吐出安定性もよい。

これらの高沸点有機溶媒は単独で使用しても、数種の混合〔例えばトリクレジルホスフェートとジブチルフタレート、トリオクチルホスフェートとジ(2 - エチルヘキシル)セバケート、ジブチルフタレートとポリ(N - t - ブチルアクリルアミド)〕で使用してもよい。

[0097]

本発明において用いられる高沸点有機溶媒の前記以外の化合物例及び/またはこれら高沸 点有機溶媒の合成方法は例えば米国特許第2,322,027号、同第2,533,51 4号、同第2,772,163号、同第2,835,579号、同第3,594,171 号、同第3,676,137号、同第3,689,271号、同第3,700,454号 、同第3,748,141号、同第3,764,336号、同第3,765,897号、 同第3,912,515号、同第3,936,303号、同第4,004,928号、同 第4,080,209号、同第4,127,413号、同第4,193,802号、同第 4 , 2 0 7 , 3 9 3 号、同第 4 , 2 2 0 , 7 1 1 号、同第 4 , 2 3 9 , 8 5 1 号、同第 4 , 2 7 8 , 7 5 7 号、同第 4 , 3 5 3 , 9 7 9 号、同第 4 , 3 6 3 , 8 7 3 号、同第 4 , 4 3 0 , 4 2 1 号、同第 4 , 4 3 0 , 4 2 2 号、同第 4 , 4 6 4 , 4 6 4 号、同第 4 , 4 8 3 , 9 1 8 号、同第 4 , 5 4 0 , 6 5 7 号、同第 4 , 6 8 4 , 6 0 6 号、同第 4 , 7 2 8,599号、同第4,745,049号、同第4,935,321号、同第5,013 , 6 3 9 号、欧州特許第 2 7 6 , 3 1 9 A 号、同第 2 8 6 , 2 5 3 A 号、同第 2 8 9 , 8 2 0 A 号、同第 3 0 9 , 1 5 8 A 号、同第 3 0 9 , 1 5 9 A 号、同第 3 0 9 , 1 6 0 A 号 、 同 第 5 0 9 , 3 1 1 A 号 、 同 第 5 1 0 , 5 7 6 A 号 、 東 独 特 許 第 1 4 7 , 0 0 9 号 、 同 第157,147号、同第159,573号、同第225,240A号、英国特許第2, 0 9 1 , 1 2 4 A 号、特開昭 4 8 - 4 7 3 3 5 号、同 5 0 - 2 6 5 3 0 号、同 5 1 - 2 5 1 3 3 号、同 5 1 - 2 6 0 3 6 号、同 5 1 - 2 7 9 2 1 号、同 5 1 - 2 7 9 2 2 号、同 5 1 - 1 4 9 0 2 8 号、同 5 2 - 4 6 8 1 6 号、同 5 3 - 1 5 2 0 号、同 5 3 - 1 5 2 1 号 、同53-15127号、同53-146622号、同54-91325号、同54-1 0 6 2 2 8 号、同 5 4 - 1 1 8 2 4 6 号、同 5 5 - 5 9 4 6 4 号、同 5 6 - 6 4 3 3 3 号

30

40

50

、同56-81836号、同59-204041号、同61-84641号、同62-118345号、同62-247364号、同63-167357号、同63-21474 4号、同63-301941号、同64-9452号、同64-9454号、同64-68745号、特開平1-101543号、同1-102454号、同2-792号、同2-4239号、同2-4354目号、同4-29237号、同4-30165号、同4-232946号、同4-346338号等に記載されている。

上記高沸点有機溶媒は、油溶性染料に対し、質量比で 0 . 0 1 ~ 3 . 0 倍量、好ましくは 0 . 0 1 ~ 1 . 0 倍量で使用する。

[0098]

本発明では油溶性染料や高沸点有機溶媒は、水性媒体中に乳化分散して用いられる。乳化分散の際、乳化性の観点から場合によっては低沸点有機溶媒を用いることができる。低沸点有機溶媒としては、常圧で沸点約30 以上150 以下の有機溶媒である。例えばエステル類(例えばエチルアセテート、ブチルアセテート、エチルプロピオネート、 ・エトキシエチルアセテート、メチルセロソルブアセテート)、アルコール類(例えばイソプロピルアルコール、n・ブチルアルコール、セカンダリーブチルアルコール)、ケトン類(例えばメチルイソブチルケトン、メチルエチルケトン、シクロヘキサノン)、アミド類(例えばジメチルホルムアミド、N・メチルピロリドン)、エーテル類(例えばテトラヒドロフラン、ジオキサン)等が好ましく用いられるが、これに限定されるものではない。

[0099]

乳化分散は、高沸点有機溶媒と場合によっては低沸点有機溶媒の混合溶媒に染料を溶かした油相を、水を主体とした水相中に分散し、油相の微小油滴を作るために行われる。この際、水相、油相のいずれか又は両方に、後述する界面活性剤、湿潤剤、染料安定化剤、乳化安定剤、防腐剤、防黴剤等の添加剤を必要に応じて添加することができる。

乳化法としては水相中に油相を添加する方法が一般的であるが、油相中に水相を滴下して行く、いわゆる転相乳化法も好ましく用いることができる。なお、本発明に用いるアゾ染料が水溶性で、添加剤が油溶性の場合にも前記乳化法を適用し得る。

[0100]

[0101]

また、乳化直後の安定化を図る目的で、上記界面活性剤と併用して水溶性ポリマーを添加することもできる。水溶性ポリマーとしては、ポリビニルアルコール、ポリビニルピロリドン、ポリエチレンオキサイド、ポリアクリル酸、ポリアクリルアミドやこれらの共重合体が好ましく用いられる。また多糖類、カゼイン、ゼラチン等の天然水溶性ポリマーを用いるのも好ましい。さらに染料分散物の安定化のためには実質的に水性媒体中に溶解しないアクリル酸エステル類、メタクリルアミド類、メタクリルアミド類、オレフィン類、スチレン類、ビニルエーテル類、アクリロニトリル類の重合により得られるポリビニルやポリウレタン、ポリエステル、ポリアミド、ポ

リウレア、ポリカーボネート等も併用することができる。これらのポリマーは $-SO_3$ 、 -COOを含有していること好ましい。これらの実質的に水性媒体中に溶解しないポリマーを併用する場合、高沸点有機溶媒の 20 質量%以下用いられることが好ましく、 10 質量%以下で用いられることがより好ましい。

[0102]

乳化分散により油溶性染料や高沸点有機溶媒を分散させて水性インクとする場合、特に重要なのはその粒子サイズのコントロールである。インクジェットにより画像を形成した際の、色純度や濃度を高めるには平均粒子サイズを小さくすることが必須である。体積平均粒径で好ましくは1μm以下、より好ましくは5~100nmである。

前記分散粒子の体積平均粒径および粒度分布の測定方法には静的光散乱法、動的光散乱法、遠心沈降法のほか、実験化学講座第4版の417~418ページに記載されている方法を用いるなど、公知の方法で容易に測定することができる。例えば、インク中の粒子濃度が0.1~1質量%になるように蒸留水で希釈して、市販の体積平均粒径測定機(例えば、マイクロトラックUPA(日機装(株)製))で容易に測定できる。更に、レーザードップラー効果を利用した動的光散乱法は、小サイズまで粒径測定が可能であり特に好ましい。

体積平均粒径とは粒子体積で重み付けした平均粒径であり、粒子の集合において、個々の粒子の直径にその粒子の体積を乗じたものの総和を粒子の総体積で割ったものである。体積平均粒径については「高分子ラテックスの化学(室井 宗一著 高分子刊行会)」の119ページに記載がある。

[0103]

また、粗大粒子の存在も印刷性能に非常に大きな影響を与えることが明らかになった。即ち、粗大粒子がヘッドのノズルを詰まらせる、あるいは詰まらないまでも汚れを形成することによってインクの不吐出や吐出のヨレを生じ、印刷性能に重大な影響を与えることが分かった。これを防止するためには、インクにした時にインク 1 μ 1 中で 5 μ m以上の粒子を 1 0 0 0 個以下に抑えることが重要である。

これらの粗大粒子を除去する方法としては、公知の遠心分離法、精密濾過法等を用いることができる。これらの分離手段は乳化分散直後に行ってもよいし、乳化分散物に湿潤剤や 界面活性剤等の各種添加剤を加えた後、インクカートリッジに充填する直前でもよい。

平均粒子サイズを小さくし、且つ粗大粒子を無くす有効な手段として、機械的な乳化装置を用いることができる。

[0104]

乳化装置としては、簡単なスターラーやインペラー撹拌方式、インライン撹拌方式、コロイドミル等のミル方式、超音波方式など公知の装置を用いることができるが、高圧ホモジナイザーの使用は特に好ましいものである。

高圧ホモジナイザーは、US-4533254号、特開平6-47264号等に詳細な機構が記載されているが、市販の装置としては、ゴーリンホモジナイザー(A.P.V.GAULIN INC.)、マイクロフルイダイザー(MICROFLUIDEX INC.)、アルティマイザー(株式会社スギノマシン)等がある。

また、近年になってUS-5720551号に記載されているような、超高圧ジェット流内で微粒子化する機構を備えた高圧ホモジナイザーは本発明の乳化分散に特に有効である。この超高圧ジェット流を用いた乳化装置の例として、DeBEE2000(BEE INTERNATIONAL LTD.)があげられる。

[0105]

高圧乳化分散装置で乳化する際の圧力は50MPa以上であり、好ましくは60MPa以上、更に好ましくは180MPa以上である。

例えば、撹拌乳化機で乳化した後、高圧ホモジナイザーを通す等の方法で2種以上の乳化装置を併用するのは特に好ましい方法である。また、一度これらの乳化装置で乳化分散した後、湿潤剤や界面活性剤等の添加剤を添加した後、カートリッジにインクを充填する間に再度高圧ホモジナイザーを通過させる方法も好ましい方法である。

20

30

50

高沸点有機溶媒に加えて低沸点有機溶媒を含む場合、乳化物の安定性及び安全衛生上の観点から低沸点溶媒を除去するのが好ましい。低沸点溶媒を除去する方法は溶媒の種類に応じて各種の公知の方法を用いることができる。即ち、蒸発法、真空蒸発法、限外濾過法等である。この低沸点有機溶剤の除去工程は乳化直後、できるだけ速やかに行うのが好ましい。

[0106]

なお、インクジェット用インクの調製方法については、特開平5-148436号、同5-295312号、同7-97541号、同7-82515号、同7-118584号の各公報に詳細が記載されていて、本発明に係るインクジェット用インクセットに用いるインクの調製にも利用できる。

[0107]

本発明のインクセットに用いるインクジェット記録用インクには、インクの噴射口での乾燥による目詰まりを防止するための乾燥防止剤、インクを紙によりよく浸透させるための浸透促進剤、紫外線吸収剤、酸化防止剤、粘度調整剤、表面張力調整剤、分散剤、分散安定剤、防黴剤、防錆剤、 p H 調整剤、消泡剤、キレート剤等の添加剤を適宜選択して適量使用することができる。

[0108]

乾燥防止剤としては水より蒸気圧の低い水溶性有機溶剤が好ましい。具体的な例としてはエチレングリコール、プロピレングリコール、ジエチレングリコール、ポリエチレンジオール、チオジグリコール、ジチオジグリコール、2・メチル・1 ,3・プロパンジオール、1 ,2 ,6・ヘキサントリオール、アセチレングリコール誘導体、グリセリン、トリメチロールプロパン等に代表される多価アルコール類、エチレングリコールモノメチル(又はエチル)エーテル、ジエチレングリコールモノメチル(又はエチル)エーテルの低級アルエチレングリコールモノエチル(又はブチル)エーテル等の多価アルコールの低級アルキルエーテル類、2・ピロリドン、N・メチルー2・ピロリドン、1 ,3・ジメチルスルホキシド、3・スルホレン等の含硫黄化合物、ジアセトンアルコール、ジエタノールアミンドの多官能化合物、尿素誘導体が挙げられる。これらのうちグリセリン、ジエチレングリコール等の多価アルコールがより好ましい。また上記の乾燥防止剤は単独で用いてもよいし2種以上併用してもよい。これらの乾燥防止剤はインク中に10~50質量%含有することが好ましい。

[0109]

浸透促進剤としてはエタノール、イソプロパノール、ブタノール、ジ(トリ)エチレングリコールモノブチルエーテル、1,2-ヘキサンジオール等のアルコール類やラウリル硫酸ナトリウム、オレイン酸ナトリウムやノニオン性界面活性剤等を用いることができる。これらはインク中に10~30質量%含有すれば充分な効果があり、印字の滲み、紙抜け(プリントスルー)を起こさない添加量の範囲で使用するのが好ましい。

[0110]

本発明に係るインクセット用インクの画像の保存性を向上させるために使用される紫外線吸収剤としては特開昭58-185677号公報、同61-190537号公報、特開平2-782号公報、同5-197075号公報、同9-34057号公報等に記載されたベンゾトリアゾール系化合物、特開昭46-2784号公報、特開平5-194483号公報、米国特許第3214463号等に記載されたベンゾフェノン系化合物、特公昭48-30492号公報、同56-21141号公報、特開平10-88106号公報等に記載された桂皮酸系化合物、特開平4-298503号公報、同8-53427号公報、同8-239368号公報、同10-182621号公報、特表平8-501291号公報等に記載されたトリアジン系化合物、リサーチディスクロージャーNo.24239号に記載された化合物やスチルベン系、ベンゾオキサゾール系化合物に代表される紫外線を吸収して蛍光を発する化合物、いわゆる蛍光増白剤も用いることができる。

[0111]

40

10

20

画像の保存性を向上させるために使用される酸化防止剤としては、各種の有機系及び金属 錯体系の褪色防止剤を使用することができる。有機の褪色防止剤としてはハイドロキノン類、アルコキシフェノール類、ジアルコキシフェノール類、フェノール類、アニリン類、アミン類、インダン類、クロマン類、アルコキシアニリン類、複素環類などがあり、金属 錯体としてはニッケル錯体、亜鉛錯体などがある。より具体的にはリサーチディスクロージャーNo.17643の第VIIのIないしJ項、同No.15162、同No.18716の650頁左欄、同No.36544の527頁、同No.307105の872頁、同No.15162に引用された特許に記載された化合物や特開昭62-215272号公報の127頁~137頁に記載された代表的化合物の一般式及び化合物例に含まれる化合物を使用することができる。

[0112]

インクに使用される防黴剤としてはデヒドロ酢酸ナトリウム、安息香酸ナトリウム、ナトリウムピリジンチオン - 1 - オキシド、p - ヒドロキシ安息香酸エチルエステル、1,2 - ベンゾイソチアゾリン - 3 - オンおよびその塩等が挙げられる。これらはインク中に0.02~5.00質量%使用するのが好ましい。

尚、これらの詳細については「防菌防黴剤事典」(日本防菌防黴学会事典編集委員会編) 等に記載されている。

また、防錆剤としては、例えば、酸性亜硫酸塩、チオ硫酸ナトリウム、チオグリコール酸アンモン、ジイソプロピルアンモニウムニトライト、四硝酸ペンタエリスリトール、ジシクロヘキシルアンモニウムニトライト、ベンゾトリアゾール等が挙げられる。これらは、インク中に0.02~5.00質量%使用するのが好ましい。

[0113]

本発明のインクセット用インクに加えられる p H調整剤は p H 調節、分散安定性付与などの点で好適に使用できるものであって、 2 5 でのインクの p H が 4 ~ 1 1 に調整されていることが好ましい。 p H が 4 未満である場合は染料の溶解性が低下してノズルが詰まりやすく、 1 1 を超えると耐水性が劣化する傾向がある。 p H 調製剤としては、塩基性のものとして有機塩基、無機アルカリ等が、酸性のものとして有機酸、無機酸等が挙げられる

塩基性化合物としては水酸化ナトリウム、水酸化カリウム、炭酸ナトリウム、炭酸カリウム、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、酢酸ナトリウム、酢酸カリウム、リン酸ナトリウム、リン酸1水素ナトリウムなどの無機化合物やアンモニア水、メチルアミン、エチルアミン、ジェチルアミン、トリエチルアミン、エタノールアミン、ジェタノールアミン、トリエタノールアミン、エチレンジアミン、ピペリジン、ジアザビシクロオクタン、ジアザビシクロウンデセン、ピリジン、キノリン、ピコリン、ルチジン、コリジン等の有機塩基を使用することも可能である。

酸性化合物としては、塩酸、硫酸、リン酸、ホウ酸、硫酸水素ナトリウム、硫酸水素カリウム、リン酸 2 水素カリウム、リン酸 2 水素ナトリウム等の無機化合物や、酢酸、酒石酸、安息香酸、トリフルオロ酢酸、メタンスルホン酸、エタンスルホン酸、ベンゼンスルホン酸、p - トルエンスルホン酸、サッカリン酸、フタル酸、ピコリン酸、キノリン酸等の有機化合物を使用することもできる。

[0114]

インクセットの各構成インクは、伝導度が 0 . 0 1 ~ 1 0 S / mの範囲であるとことが好ましい。中でも好ましい範囲は伝導度が 0 . 0 5 ~ 5 S / mの範囲が好ましい。 伝導度の測定方法は、市販の飽和塩化カリウムを用いた電極法により測定可能である。 伝導度は主に水系溶液中のイオン濃度によってコントロール可能である。塩濃度が高い場合、限外濾過膜などを用いて脱塩することができる。また、塩等を加えて伝導度調節する場合、種々の有機物塩や無機物塩を添加することにより調節することができる。 無機物塩としては、ハロゲン化物カリウム、ハロゲン化物ナトリウム、硫酸ナトリウム、

硫酸カリウム、硫酸水素ナトリウム、硫酸水素カリウム、硝酸ナトリウム、硝酸カリウム 、炭酸水素ナトリウム、炭酸水素カリウム、リン酸ナトリウム、リン酸 1 水素ナトリウム 10

20

30

40

、ホウ酸、リン酸 2 水素カリウム、リン酸 2 水素ナトリウム等の無機化合物や、酢酸ナトリウム、酢酸カリウム、酒石酸カリウム、安息香酸ナトリウム、安息香酸カリウム、p-トルエンスルホン酸ナトリウム、サッカリン酸カリウム、フタル酸カリウム、ピコリン酸ナトリウム等の有機化合物を使用することもできる。

また、後述される水性媒体の成分を選定することによっても伝導度を調整し得る。

[0115]

本発明のインク粘度は、25 において1~20mPa・sである。更に好ましくは2~15mPa・sであり、特に好ましくは2~10mPa・sである。30mPa・sを超えると記録画像の定着速度が遅くなり、吐出性能も低下する。1mPa・s未満では、記録画像がにじむために品位が低下する。

粘度の調製はインク溶剤の添加量で任意に調製可能である。インク溶剤として例えば、グリセリン、ジエチレングリコール、トリエタノールアミン、2 - ピロリドン、ジエチレングリコールモノブチルエーテルなどがある

また、粘度調整剤を使用してもよい。粘度調整剤としては、例えば、セルロース類、ポリビニルアルコールなどの水溶性ポリマーやノニオン系界面活性剤等が挙げられる。更に詳しくは、「粘度調製技術」(技術情報協会、1999年)第9章、及び「インクジェットプリンタ用ケミカルズ(98増補) - 材料の開発動向・展望調査 - 」(シーエムシー、1997年)162~174頁に記載されている。

[0116]

液体の粘度測定法はJISのZ8803に詳細に記載されているが、市販品の粘度計にて簡便に測定することができる。例えば、回転式では東京計器のB型粘度計、E型粘度計がある。本発明では山一電機の振動式VM-100A-L型により25 にて測定した。粘度の単位はパスカル秒(Pa・s)であるが、通常はミリパスカル秒(mPa・s)を用いる。

[0117]

本発明で用いるインクの表面張力は動的・静的表面張力のいずれも、 25 において 20 ~ 50 m N / m以下であることが好ましく、 20 ~ 40 m N / m以下であることが更に好ましい。表面張力が 50 m N / mを超えると吐出安定性、混色時のにじみ、ひげ等印字品質が著しく低下する。また、インクの表面張力を 20 m N / m以下にすると吐出時、ハード表面へのインクの付着等により印字不良となる場合がある。

表面張力を調整する目的においても、前記カチオン、アニオン、ノニオン系の各種界面活性剤を添加することができる。この目的においても界面活性剤の添加量は、前記した範囲で用いられることが好ましい。また、界面活性剤は 2 種以上を併用することができる。

[0118]

静的表面張力測定法としては、毛細管上昇法、滴下法、吊環法等が知られているが、本発明においては、静的表面張力測定法として、垂直板法を用いている。

ガラスまたは白金の薄い板を液体中に一部分浸して垂直に吊るすと、液体と板との接する 長さに沿って液体の表面張力が下向きに働く。この力を上向きの力で釣り合わせて表面張 力を測定することが出来る。

[0119]

また、動的表面張力測定法としては、例えば、「新実験化学講座、第18巻、界面とコロイド」[(株)丸善、p.69~90(1977)]に記載されるように、振動ジェット法、メニスカス落下法、最大泡圧法などが知られており、さらに、特開平3-2064号公報に記載されるような液膜破壊法が知られているが、本発明においては、動的表面張力測定法として、バブルプレッシャー差圧法を用いている。以下、その測定原理と方法について説明する。

[0120]

撹拌して均一となった溶液中で気泡を生成すると、新たな気 - 液界面が生成され、溶液中の界面活性剤分子が水の表面に一定速度で集まってくる。バブルレート(気泡の生成速度

10

20

30

40

)を変化させたとき、生成速度が遅くなれば、より多くの界面活性剤分子が泡の表面に集まってくるため、泡がはじける直前の最大泡圧が小さくなり、バブルレートに対する最大泡圧(表面張力)が検出出来る。好ましい動的表面張力測定としては、大小二本のプローブを用いて溶液中で気泡を生成させ、二本のプローブの最大泡圧状態での差圧を測定し、動的表面張力を算出する方法を挙げることができる。

[0121]

本発明のインク中における不揮発性成分は、インクの全量の10~70質量%であることがインクの吐出安定性やプリント画質、画像の各種堅牢性や印字後の画像の滲みと印字面のべたつき低減の点で好ましく、20~60質量%であることがインクの吐出安定性や印字後の画像の滲みの低減の点でさらに好ましい。

ここで、不揮発性成分とは、1気圧のもとでの沸点が150 以上の液体や固体成分、高分子量成分を意味する。インクジェット用インクの不揮発性成分は、染料、高沸点溶媒、必要により添加されるポリマーラテックス、界面活性剤、染料安定化剤、防黴剤、緩衝剤などであり、これら不揮発性成分の多くは、染料安定化剤以外ではインクの分散安定性を低下させ、また印字後にもインクジェット受像紙上に存在するため、受像紙での染料の会合による安定化を阻害し、画像部の各種堅牢性や高湿度条件下での画像の滲みを悪化させる性質を有している。

[0122]

本発明においては高分子量化合物を含有することも可能である。ここで高分子量化合物とは、インク中に含まれている数平均分子量が5000以上のすべての高分子化合物を指す。これらの高分子化合物としては水性媒体中に実質的の溶解する水溶性高分子化合物や、ポリマーラテックス、ポリマーエマルジョンなどの水分散性高分子化合物、さらには補助溶剤として使用する多価アルコールに溶解するアルコール可溶性高分子化合物などが挙げられるが、実質的にインク液中に均一に溶解又は分散するものであれば、いずれも本発明における高分子量化合物に含まれる。

[0123]

水溶性高分子化合物の具体例としては、ポリビニルアルコール、シラノール変性ポリビニルアルコール、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ポリビニルピロリドン、ポリエチレンオキサイド、ポリプロピレンオキサイドなどのポリアルキレンオキサイド、ポリアルキレンオキサイド誘導体等の水溶性高分子、多糖類、デンプン、カチオン化デンプン、カゼイン、ゼラチンなどの天然水溶性高分子、ポリアクリル酸、ポリアクリルアミドやこれらの共重合体などの水性アクリル樹脂、水性アルキッド樹脂,分子内に-SO3、-COO 基を有してい実質的に水性媒体中に溶解する水溶性高分子化合物が挙げられる。

また、ポリマーラテックスとしては、スチレンーブタジエンラテックス、スチレンーアク リルラテックスやポリウレタンラテックスなどが挙げられる。さらに、ポリマーエマルジョンとしては、アクリルエマルジョンなどが挙げられる。

これらの水溶性高分子化合物は単独でも2種以上併用して用いることもできる。

[0124]

水溶性高分子化合物は、すでに述べたように粘度調整剤として、吐出特性の良好な粘度領域にインクの粘度を調節するために使用されるが,その添加量が多いとインクの粘度が高くなってインク液の吐出安定性が低下し、インクが経時したときに沈殿物によってノズルがつまり易くなる。

粘度調整剤の高分子化合物の添加量は、添加する化合物の分子量にもよるが(高分子量のものほど添加量は少なくて済む)、インク全量に対して添加量を 0 ~ 5 質量%、好ましくは 0 ~ 3 質量%、より好ましくは 0 ~ 1 質量%である。

[0125]

また本発明では分散剤、分散安定剤として上述のカチオン、アニオン、ノニオン系の各種 界面活性剤、消泡剤としてフッソ系、シリコーン系化合物やEDTAに代表されるキレー ト剤等も必要に応じて使用することができる。 10

30

20

40

[0126]

本発明が適用されるインクジェット記録に用いられる記録紙及び記録フィルムについて説明する。記録紙及び記録フィルムにおける支持体はLBKP、NBKP等の化学パルプ、GP、PGW、RMP、TMP、CTMP、CMP、CGP等の機械パルプ、DIP等の古紙パルプ等からなり、必要に応じて従来の公知の顔料、バインダー、サイズ剤、定着剤、カチオン剤、紙力増強剤等の添加剤を混合し、長網抄紙機、円網抄紙機等の各種装置で製造されたもの等が使用可能である。支持体としては、これらの支持体の他に合成紙、プラスチックフィルムシートのいずれであってもよく、支持体の厚みは10~250μm、坪量は10~250g / m²が望ましい。

支持体にそのまま受像層及びバックコート層を設けて本発明のインクの受像材料としてもよいし、デンプン、ポリビニルアルコール等でサイズプレスやアンカーコート層を設けた後、受像層及びバックコート層を設けて受像材料としてもよい。さらに支持体には、マシンカレンダー、TGカレンダー、ソフトカレンダー等のカレンダー装置により平坦化処理を行ってもよい。

支持体としては、両面をポリオレフィン(例、ポリエチレン、ポリスチレン、ポリブテンおよびそれらのコポリマー)やポリエチレンテレフタレートでラミネートした紙およびプラスチックフイルムがより好ましく用いられる。ポリオレフィン中に、白色顔料(例、酸化チタン、酸化亜鉛)または色味付け染料(例、コバルトブルー、群青、酸化ネオジウム)を添加することが好ましい。

[0127]

支持体上に設けられる受像層には、多孔質材料や水性バインダーが含有される。また、受像層には顔料を含むのが好ましく、顔料としては、白色顔料が好ましい。白色顔料としては、炭酸カルシウム、カオリン、タルク、クレー、珪藻土、合成非晶質シリカ、珪酸アルミニウム、珪酸マグネシウム、珪酸カルシウム、水酸化アルミニウム、アルミナ、リトポン、ゼオライト、硫酸バリウム、硫酸カルシウム、二酸化チタン、硫化亜鉛、炭酸亜鉛等の無機白色顔料、スチレン系ピグメント、アクリル系ピグメント、尿素樹脂、メラミン樹脂等の有機顔料等が挙げられる。特に好ましくは、多孔性の白色無機顔料がよく、特に細孔面積が大きい合成非晶質シリカ等が好適である。合成非晶質シリカは、乾式製造法(気相法)によって得られる無水珪酸及び湿式製造法によって得られる含水珪酸のいずれも使用可能である。

[0128]

上記顔料を受像層に含有する記録紙としては、具体的には、特開平10-81064号、同10-119423、同10-157277、同10-217601、同11-348409、特開2001-138621、同2000-43401、同2000-211235、同2000-309157、同2001-96897、同2001-138627、特開平11-91242、同8-2087、同8-2090、同8-2091、同8-2093、同8-174992、同11-19277、特開2001-301314などに開示されたものを用いることができる。

[0129]

受像層に含有される水性バインダーとしては、ポリビニルアルコール、シラノール変性ポリビニルアルコール、デンプン、カチオン化デンプン、カゼイン、ゼラチン、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ポリビニルピロリドン、ポリアルキレンオキサイド、ポリアルキレンオキサイド誘導体等の水溶性高分子、スチレンブタジエンラテックス、アクリルエマルジョン等の水分散性高分子等が挙げられる。これらの水性バインダーは単独または2種以上併用して用いることができる。本発明においては、これらの中でも特にポリビニルアルコール、シラノール変性ポリビニルアルコールが顔料に対する付着性、インク受容層の耐剥離性の点で好適である。

[0130]

受像層は、顔料及び水性バインダーの他に媒染剤、耐水化剤、耐光性向上剤、耐ガス性向 上剤、界面活性剤、硬膜剤その他の添加剤を含有することができる。 IU

20

30

40

30

40

50

[0131]

受像層中に添加する媒染剤は、不動化されていることが好ましい。そのためには、ポリマー媒染剤が好ましく用いられる。

ポリマー媒染剤については、特開昭 4 8 - 2 8 3 2 5 号、同 5 4 - 7 4 4 3 0 号、同 5 4 - 1 2 4 7 2 6 号、同 5 5 - 2 2 7 6 6 号、同 5 5 - 1 4 2 3 3 9 号、同 6 0 - 2 3 8 5 0 号、同 6 0 - 2 3 8 5 1 号、同 6 0 - 2 3 8 5 2 号、同 6 0 - 2 3 8 5 3 号、同 6 0 - 5 7 8 3 6 号、同 6 0 - 6 0 6 4 3 号、同 6 0 - 1 2 2 9 4 0 号、同 6 0 - 1 2 2 9 4 1 号、同 6 0 - 1 2 2 9 4 0 号、同 6 0 - 1 2 2 9 4 1 号、同 6 0 - 1 2 2 9 4 0 号、同 6 0 - 1 2 2 9 4 1 号、同 6 0 - 1 2 2 9 4 0 号、同 6 0 - 1 2 2 9 4 1 号、同 6 0 - 1 2 2 9 4 0 号、同 6 0 - 2 3 5 1 3 4 号、特開 平 1 - 1 6 1 2 3 6 号の各公報、米国特許 2 4 8 4 4 3 0 号、同 6 0 - 2 3 5 1 3 4 号、特開 平 1 - 1 6 1 2 3 6 号の各公報、米国特許 2 4 8 4 4 3 0 号、同 4 1 2 4 3 8 6 号、同 4 1 9 3 8 0 0 号、同 4 2 7 3 8 5 3 号、同 4 2 8 2 3 0 5 号、同 4 4 5 0 2 2 4 号の各明 細書に記載がある。特開 平 1 - 1 6 1 2 3 6 号公報の 2 1 2 ~ 2 1 5 頁に記載のポリマー 媒染剤を用いると、優れた画質の画像が得られ、かつ画像の耐光性が改善される。

[0132]

耐水化剤は、画像の耐水化に有効であり、これらの耐水化剤としては、特にカチオン樹脂が望ましい。このようなカチオン樹脂としては、ポリアミドポリアミンエピクロルヒドリン、ポリエチレンイミン、ポリアミンスルホン、ジメチルジアリルアンモニウムクロライド重合物、カチオンポリアクリルアミド等が挙げられる。これらのカチオン樹脂の含有量は、インク受容層の全固形分に対して1~15質量%が好ましく、特に3~10質量%であることが好ましい。

[0133]

耐光性向上剤、耐ガス性向上剤としては、フェノール化合物、ヒンダードフェノール化合物、チオエーテル化合物、チオ尿素化合物、チオシアン酸化合物、アミン化合物、ヒンダードアミン化合物、TEMPO化合物、ヒドラジン化合物、ヒドラジド化合物、アミジン化合物、ビニル基含有化合物、エステル化合物、アミド化合物、エーテル化合物、アルコール化合物、スルフィン酸化合物、糖類、水溶性還元性化合物、有機酸、無機酸、ヒドロキシ基含有有機酸、ベンゾトリアゾール化合物、ベンゾフェノン化合物、トリアジン化合物、ヘテロ環化合物、水溶性金属塩、有機金属化合物、金属錯体等があげられる。

これらの具体的な化合物例としては、特開平10-182621号、特開2001-26 0519号、特開2000-260519号、特公平4-34953号、特公平4-34 513号、特公平4-34512号、特開平11-170686号、特開昭60-671 90号、特開平7-276808号、特開2000-94829号、特表平8-5122 58号、特開平11-321090号等に記載のものがあげられる。

[0134]

界面活性剤は、塗布助剤、剥離性改良剤、スベリ性改良剤あるいは帯電防止剤として機能する。界面活性剤については、特開昭 6 2 - 1 7 3 4 6 3 号、同 6 2 - 1 8 3 4 5 7 号の各公報に記載がある。

界面活性剤の代わりに有機フルオロ化合物を用いてもよい。有機フルオロ化合物は、疎水性であることが好ましい。有機フルオロ化合物の例には、フッ素系界面活性剤、オイル状フッ素系化合物(例、フッ素油)および固体状フッ素化合物樹脂(例、四フッ化エチレン樹脂)が含まれる。有機フルオロ化合物については、特公昭57-9053号(第8~17欄)、特開昭61-20994号、同62-135826号の各公報に記載がある。

[0135]

硬膜剤としては特開平1-161236号公報の222頁、特開平9-263036号、 特開平10-119423号、特開2001-310547号に記載されている材料など を用いることが出来る。

[0136]

その他の受像層に添加される添加剤としては、顔料分散剤、増粘剤、消泡剤、染料、蛍光 増白剤、防腐剤、pH調整剤、マット剤、硬膜剤等が挙げられる。尚、インク受容層は1 層でも2層でもよい。

[0137]

記録紙及び記録フィルムには、バックコート層を設けることもでき、この層に添加可能な 成分としては、白色顔料、水性バインダー、その他の成分が挙げられる。

バックコート層に含有される白色顔料としては、例えば、軽質炭酸カルシウム、重質炭酸カルシウム、カオリン、タルク、硫酸カルシウム、硫酸バリウム、二酸化チタン、酸化亜鉛、硫化亜鉛、炭酸亜鉛、サチンホワイト、珪酸アルミニウム、珪藻土、珪酸カルシウム、珪酸マグネシウム、合成非晶質シリカ、コロイダルシリカ、コロイダルアルミナ、擬ベーマイト、水酸化アルミニウム、アルミナ、リトポン、ゼオライト、加水ハロイサイト、炭酸マグネシウム、水酸化マグネシウム等の白色無機顔料、スチレン系プラスチックピグメント、アクリル系プラスチックピグメント、ポリエチレン、マイクロカプセル、尿素樹脂、メラミン樹脂等の有機顔料等が挙げられる。

[0138]

バックコート層に含有される水性バインダーとしては、スチレン / マレイン酸塩共重合体、スチレン / アクリル酸塩共重合体、ポリビニルアルコール、シラノール変性ポリビニルアルコール、デンプン、カチオン化デンプン、カゼイン、ゼラチン、カルボキシメチルセルロース、ヒドロキシエチルセルロース、ポリビニルピロリドン等の水溶性高分子、スチレンブタジエンラテックス、アクリルエマルジョン等の水分散性高分子等が挙げられる。バックコート層に含有されるその他の成分としては、消泡剤、抑泡剤、染料、蛍光増白剤、防腐剤、耐水化剤等が挙げられる。

[0139]

インクジェット記録紙及び記録フィルムの構成層(バック層を含む)には、ポリマー微粒子分散物を添加してもよい。ポリマー微粒子分散物は、寸度安定化、カール防止、接着防止、膜のひび割れ防止のような膜物性改良の目的で使用される。ポリマー微粒子分散物については、特開昭62-245258号、同62-1316648号、同62-110066号の各公報に記載がある。ガラス転移温度が低い(40 以下の)ポリマー微粒子分散物を媒染剤を含む層に添加すると、層のひび割れやカールを防止することができる。また、ガラス転移温度が高いポリマー微粒子分散物をバック層に添加しても、カールを防止できる。

[0140]

本発明のインクセットを適用するインクジェットの記録方式に制限はなく、公知の方式例えば静電誘引力を利用してインクを吐出させる電荷制御方式、ピエゾ素子の振動圧力を利用するドロップオンデマンド方式(圧力パルス方式)、電気信号を音響ビームに変えインクに照射して放射圧を利用してインクを吐出させる音響インクジェット方式、及びインクを加熱して気泡を形成し、生じた圧力を利用するサーマルインクジェット(バブルジェット)方式等に用いられる。

インクジェット記録方式には、フォトインクと称する濃度の低いインクを小さい体積で多数射出する方式、実質的に同じ色相で濃度の異なる複数のインクを用いて画質を改良する方式や無色透明のインクを用いる方式が含まれる。

[0141]

本発明のインクジェット記録用インクは、インクジェット記録以外の用途に使用すること もできる。例えば、ディスプレイ画像用材料、室内装飾材料の画像形成材料および屋外装 飾材料の画像形成材料などに使用が可能である。

[0142]

ディスプレイ画像用材料としては、ポスター、壁紙、装飾小物(置物や人形など)、商業宣伝用チラシ、包装紙、ラッピング材料、紙袋、ビニール袋、パッケージ材料、看板、交通機関(自動車、バス、電車など)の側面に描画や添付した画像、ロゴ入りの洋服、等各種の物を指す。本発明の染料をディスプレイ画像の形成材料とする場合、その画像とは狭義の画像の他、抽象的なデザイン、文字、幾何学的なパターンなど、人間が認知可能な染料によるパターンをすべて含む。

20

30

50

[0143]

室内装飾材料としては、壁紙、装飾小物(置物や人形など)、照明器具の部材、家具の部材、床や天井のデザイン部材等各種の物を指す。本発明の染料を画像形成材料とする場合、その画像とは狭義の画像の他、抽象的なデザイン、文字、幾何学的なパターンなど、人間が認知可能な染料によるパターンをすべて含む。

[0144]

屋外装飾材料としては、壁材、ルーフィング材、看板、ガーデニング材料屋外装飾小物(置物や人形など)、屋外照明器具の部材等各種の物を指す。本発明の染料を画像形成材料 とする場合、その画像とは狭義の画像ののみならず、抽象的なデザイン、文字、幾何学的 なパターンなど、人間が認知可能な染料によるパターンをすべて含む。

[0145]

以上のような用途において、パターンが形成されるメディアとしては、紙、繊維、布(不織布も含む)、プラスチック、金属、セラミックス等種々の物を挙げることができる。染色形態としては、媒染、捺染、もしくは反応性基を導入した反応性染料の形で色素を固定化することもできる。この中で、好ましくは媒染形態で染色されることが好ましい。

[0146]

インクの製造において、染料などの添加物の溶解工程等に音波振動を加えることもできる

音波振動とは、インクが記録ヘッドで加えられる圧力によって気泡を発生することを防止 するため、記録ヘッドで受けるエネルギーと同等かそれ以上の音波エネルギーを予めイン クの製造工程中に加えて気泡を除去しておくものである。

音波振動は、通常、振動数 2 0 k H z 以上、好ましくは 4 0 k H z 以上、より好ましくは 5 0 k H z の超音波である。また音波振動により液に加えられるエネルギーは、通常、 2 \times 1 0 7 J / m 3 以上、より好ましくは 1 \times 1 0 8 J / m 3 以上である。また、音波振動の付与時間としては、通常、 1 0 分 \sim 1 時間程度である

[0147]

音波振動を加える工程は、染料を媒体に投入以降であれば何時行っても効果を示す。完成後のインクを一旦保存した後に音波振動を加えても効果を示す。しかし、染料を媒体中に溶解及び/又は分散する際に音波振動を付加することが、気泡除去の効果がより大きく、尚且つ音波振動により色素の媒体への溶解及び/又は分散が促進されるので好ましい。即ち、上記少なくとも音波振動を加える工程は、染料を媒体中に溶解及び/又は分散する工程中でもその工程後であってもいずれの場合にも行うことができる。換言すれば、上記少なくとも音波振動を加える工程は、インク調製後に製品となるまでの間に任意に1回以上行うことができる。

[0148]

実施の形態としては媒体中に溶解及び / 又は分散する工程は、前記染料を全媒体の一部分の媒体に溶解する工程と、残余の媒体を混合する工程とを有することが好ましく、上記少なくともいずれかの工程に音波振動を加えることが好ましく、染料を全媒体の一部分の媒体に溶解する工程に少なくとも音波振動を加えることが更に好ましい。

上記残余の溶媒を混合する工程は、単独工程でも複数工程でもよい。

また、本発明によるインク製造に加熱脱気あるいは減圧脱気を併用することは、インク中の気泡除去の効果を上げるので好ましい。加熱脱気工程あるいは減圧脱気工程は、残余の媒体を混合する工程と同時またはその後に実施することが好ましい。

音波振動を加える工程における、音波振動発生手段としては、超音波分散機等の公知の装置が挙げられる。

[0149]

本発明のインクを作製する際には、さらに調液した後に行われる、濾過により固形分であるゴミを除く工程が重要である。この作業には濾過フィルターを使用するが、このときの濾過フィルターとは、有効径が1μm以下、好ましくは0.3μm以下0.05μm以上

10

20

30

40

、特に好ましくは 0 . 3 μ m 以下 0 . 2 5 μ m 以上のフィルターを用いる。フィルターの材質としては種々のものが使用できるが、特に水溶性染料のインクの場合には、水系の溶媒用に作製されたフィルターを用いるのが好ましい。中でも特にゴミの出にくい、ポリマー材料で作製されたフィルターを用いるのが好ましい。濾過法としては送液によりフィルターを通過させてもよいし、加圧濾過、減圧濾過のいずれの方法も利用可能である。

[0150]

この濾過後には溶液中に空気を取り込むことが多い。この空気に起因する泡もインクジェット記録において画像の乱れの原因となることが多いため、前述の脱泡工程を別途設けることが好ましい。脱泡の方法としては、濾過後の溶液を静置してもよいし、市販の装置などを用いた超音波脱泡や減圧脱泡等種々の方法が利用可能である。超音波による脱泡の場合は、好ましくは30秒~2時間、より好ましくは5分~1時間程度脱泡操作を行うとよい。

これらの作業は、作業時におけるゴミの混入を防ぐため、クリーンルームもしくはクリーンベンチなどのスペースを利用して行うことが好ましい。本発明では特にクリーン度としてクラス1000以下のスペースにおいてこの作業を行うことが好ましい。ここで「クリーン度」とは、ダストカウンターにより測定される値を指す。

[0151]

本発明におけるインクの記録材料上への打滴体積は0.1 pl以上100 pl以下である。打滴体積の好ましい範囲は0.5 pl以上50 pl以下であり、特に好ましい範囲は2 pl以上50 pl以下である。

[0152]

本発明では、インクジェットの記録方式に制限はなく、公知の方式、例えば静電誘引力を利用してインクを吐出させる電荷制御方式、ピエゾ素子の振動圧力を利用するドロップオンデマンド方式(圧力パルス方式)、電気信号を音響ビームに変えインクに照射して放射圧を利用してインクを吐出させる音響インクジェット方式、及びインクを加熱して気泡を形成し、生じた圧力を利用するサーマルインクジェット(バブルジェット)方式等に用いられる。

インクジェット記録方式には、フォトインクと称する濃度の低いインクを小さい体積で多数射出する方式、実質的に同じ色相で濃度の異なる複数のインクを用いて画質を改良する方式や無色透明のインクを用いる方式が含まれる。インクの打滴体積の制御は主にプリントヘッドにより行われる。

[0153]

例えばサーマルインクジェット方式の場合、プリントヘッドの構造で打滴体積を制御することが可能である。すなわち、インク室、加熱部、ノズルの大きさを変えることにより、所望のサイズで打滴することができる。またサーマルインクジェット方式であっても、加熱部やノズルの大きさが異なる複数のプリントヘッドを持たせることで、複数サイズの打滴を実現することも可能である。

ピエゾ素子を用いたドロップオンデマンド方式の場合、サーマルインクジェット方式と同様にプリントヘッドの構造上打滴体積を変えることも可能であるが、後述するようにピエゾ素子を駆動する駆動信号の波形を制御することにより、同じ構造のプリントヘッドで複数のサイズの打滴を行うことができる。

[0154]

本発明においてインクを、記録材料へ打滴するときの吐出周波数は 1 KH z 以上である。写真のように、高画質の画像を記録するためには、小さいインク滴で鮮鋭度の高い画像を再現するため、打滴密度を 6 0 0 dpi(1 インチあたりのドット数)以上とする必要がある。

一方、インクを複数のノズルを有するヘッドで打滴するにあたり、記録紙とヘッドが互いに直交する方向に移動して記録するタイプでは同時に駆動できるヘッドの数は数十から 2 0 0 程度であり、ラインヘッドと呼ばれるヘッドが固定されたタイプでも数百であるという制約がある。これは駆動電力に制約があることや、ヘッドでの発熱が画像に影響を及ぼ

20

30

40

すため、多数のヘッドノズルを同時に駆動できないためである。

[0155]

ここで駆動周波数を高くすることにより、記録速度を上げることが可能である。

打滴周波数を制御するには、サーマルインクジェット方式の場合、ヘッドを加熱するヘッド駆動信号の周波数を制御することで可能である。

ピエゾ方式の場合、ピエゾを駆動する信号の周波数を制御することで可能である。

ピエゾヘッドの駆動に関して説明する。プリントすべき画像信号はプリンタ制御部により、打滴サイズ、打滴速度、打滴周波数が決定され、プリントヘッドを駆動する信号が作成される。駆動信号はプリントヘッドに供給される。打滴サイズ、打滴速度、打滴周波数はピエゾを駆動する信号により制御される。ここで打滴サイズと打滴速度は駆動波形の形状と振幅で決定され、周波数は信号の繰返し周期で決定される。

この打滴周波数を 1 0 KH z に設定すると、 1 0 0 マイクロ秒ごとにヘッドは駆動され、 4 0 0 マイクロ秒で 1 ラインの記録が終了する。記録紙の移動速度を 4 0 0 マイクロ秒に 1 / 6 0 0 インチすなわち約 4 2 ミクロン移動するように設定することにより、 1 . 2 秒に 1 枚の速度でプリントすることが出来る。

[0156]

本発明が適用される印刷装置の構成、プリンタの構成に関しては、たとえば特開平11-170 527に開示されるような様態が好適である。また、インクカートリッジに関しては、たとえば特開平5-229133に開示されるものが好適である。吸引およびその際に印字ヘッド 2 8 を覆うキャップ等の構成に関しては、たとえば特開平7-276671に開示されるものが好適である。また、ヘッド近傍には特開平9-277552に開示されるような気泡を排除するためのフィルタを備えることが好適である。

また、ノズルの表面は特願2001-016738に記載されるような撥水処理を施すことが好適である。用途としては、コンピュータと接続されるプリンタであってもよいし、写真をプリントすることに特化した装置であってもよい。

[0157]

本発明のインクジェット記録方法は、上記一般式(1)で表される少なくとも1種の染料を水性媒体中に溶解及び/または分散してなるインクを含むインクジェット記録用インクセットを、平均打滴速度が2 m/sec以上、好ましくは5m/sec以上で記録材料へ打滴するのが好ましい。

打滴速度を制御するには、ヘッドを駆動する波形の形状と振幅を制御することにより行う

また複数の駆動波形を使い分けることにより、同じヘッドで複数のサイズの打滴を行うことができる。

[0158]

【実施例】

以下、本発明を実施例によって説明するが、本発明はこれに限定されるものではない。 (実施例1)

<ダークイエロー用インクの調液>

下記の成分に脱イオン水を加え 1 リットルとした後、 3 0 ~ 4 0 で加熱しながら 1 時間 撹拌した。その後 1mo I / I の塩酸もしくは水酸化カリウムを用いてpHを 8.8 に調製し、平均 孔径 0.25 μ mのミクロフィルターで減圧濾過してダークイエロー用インク液 D Y - 1 を調製した。

C . I . ダイレクトイエロー132	20.5g/l
C . I . ダイレクトイエロー 8 6	6.0g/I
本発明のマゼンタ色素 (例示化合物a-36)	6.0g/I
C . I . ダイレクトブルー199	8.0g/I
ジエチレングリコール	150g/I
尿素	37g/I
グリセリン	130g/I

20

30

40

トリエチレングリコールモノブチルエーテル

0g/I

トリエタノールアミン 6.9g/I ベンゾトリアゾール 0.08g/I PROXEL XL2 3.5g/I サーフィノールSTG 10g/I

[0159]

次に上記インクをインクジェットプリンターPM920C(EPSON社製)のカートリッジのダークイエロー部に装着し、同機にて富士写真フイルム(株)製インクジェットペーパーフォト光沢紙EXに画像を印刷し、画像堅牢性の評価を行った。

[0160]

画像保存性については、ダークイエローの段階的に濃度を変化させたパッチからなる階段 パッチ試料を作成し、この試料を用いて以下の評価を行った。

1 光堅牢性は印字直後の画像濃度Ciを反射濃度計(X-rite 310)にて測定した後、高圧キセノン灯(アトラスエレクトリックデバイス社(米国、Atlas Electric Devices, Inc.)製のウエザーオーメータCi65A5kv)に厚み6.5mmのパイレックスガラスを通して画像面照度を85kluxとした照射光を10日照射した後、再び画像濃度Cfを測定し染料残存率Cf/Ci*100を求め評価を行った。染料残存率について反射濃度がステータスA青フィルター(以後Bフィルターと呼ぶ)光で測定したイエロー濃度の値で1,1.5,2の3点にて評価し、いずれの濃度でも、ダークイエロー中のマゼンタ染料の残存率(ステータスA緑フィルター光すなわちGフィルター光での測定値から算出)が70%以上の場合をA、1又は2点が70%未満の場合をB、全ての濃度で70%未満の場合をCとした。

[0161]

2 熱堅牢性については、80 70%RHの条件下に10日間、試料を強制経時させ、その前後での濃度を、上記X-rite 310にて測定し、染料残存率を求め評価した。染料残存率について反射濃度がBフィルターで測定したイエローの値で1,1.5,2の3点にて評価し、いずれの濃度でも、ダークイエロー中のマゼンタ染料の残存率(Gフィルター測定値から算出)が90%以上の場合をA、1又は2点が90%未満の場合をB、全ての濃度で90%未満の場合をC、顕著な変色が認められた場合をDとした。

[0162]

3 オゾンガス耐性については、前記画像を形成した試料を、オゾンガス濃度が0.5 ppmに設定された試験容器内に7日間放置し、オゾンガス試験容器に入れる前後の画像濃度(Gフィルター光濃度)を反射濃度計(X-Rite310TR)を用いて測定して染料残存率を求めて評価した。尚、前記反射濃度は、Bフィルター光で測定したイエロー濃度の値で1、1.5及び2.0の3点でを測定した。オゾナイザーには市販の5kV交流電圧印加の高圧放電方式の装置を使用し、試験容器内のオゾンガス濃度は、APPLICS製オゾンガスモニター(モデル:OZG-EM-01)を用いて設定した。

何れの濃度でも、ダークイエロー中のマゼンタ染料の残存率(Gフィルター測定値から算出)が 8 0 %以上の場合を A、 1 又は 2 点が 8 0 %未満を B、全ての濃度で 7 0 %未満の場合を C として、三段階で評価 した。

[0163]

(実施例2)

実施例1において、C.I.ダイレクトイエロー132をC.I.アシッドイエロー23 に変更した以外は、実施例1と同様にしてダークイエロー用インク(DY-2)を調製し 、実施例1と同様にして試料を作成し、評価を行った。

[0164]

(実施例3)

実施例1において、C.I.ダイレクトブルー199をC.I.アシッドブルー9に変更した以外は、実施例1と同様にしてダークイエロー用インク(DY-3)を調製し、実施

10

13

20

30

40

30

50

例1と同様にして試料を作成し、評価を行った。

[0165]

(比較例1)

実施例1において、本発明に係るマゼンタ染料(a-36)を、C.I.アシッドレッド52に変更した以外は、実施例1と同様にしてダークイエロー用インク(DY-4)を調製し、実施例1と同様にして試料を作成し、評価を行った。

[0166]

(比較例2)

実施例 1 において、本発明に係るマゼンタ染料(a-36)を、化合物 A に変更した以外は、 実施例 1 と同様にしてダークイエロー用インク(DY-5)を調製し、実施例 1 と同様に して試料を作成し、評価を行った。

[0167]

【化6】

化合物A

$$\begin{array}{c|c} & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & & & \\ & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ & & \\ &$$

[0168]

(参考例1)

実施例1のダークイエローインクの代わりに、EPSON社製PM950Cのダークイエローインクを用いた以外は、実施例1と同様にして試料を作成し、評価を行った。

[0169]

得られた結果を表14に示す。

[0170]

【表14】

	光堅牢性	熱堅牢性	オゾン堅牢性	
実施例 1	A	A	A	
実施例 2	A	A	A	4
実施例3	A	Α	Α	
比較例 1	В	Α	С	
比較例 2	В	Α	В	
参考例 1	В	Α	С	

[0171]

表 1 2 から、ダークイエローインクに一般式(I)のマゼンタ染料を含有させた実施例 1 ~ 3 は、いずれも光堅牢性、熱堅牢性及び耐酸化性を代表する耐オゾン堅牢性のいずれも

10g/l

優れていることが判る。なお、画質の評価は、下記実施例4にて行った。

(実施例4)

< マゼンタ用インク及びライトマゼンタ用インクの調液 >

下記の成分に脱イオン水を加え1リッターとした後、30~40 で加熱しながら1時間 撹拌した。その後1mol/Iの塩酸もしくは水酸化カリウムを用いてpHを8.8に調製し、平均 孔径0.25μmのミクロフィルターで減圧濾過してマゼンタ用インク液 M - 1を調製した。

[0172]

本発明のマゼンタ色素 (例示化合物a-36)	23.0g/l	
ジエチレングリコール	150g/l	
尿素	37g/l	10
グリセリン	130g/I	
トリエチレングリコールモノブチルエーテル		13
0g/I		
トリエタノールアミン	6.9g/l	
ベンゾトリアゾール	0.08g/l	
PROXEL XL2	3.5g/l	

[0173]

サーフィノールSTG

また、上記処方で本発明のマゼンタ色素(例示化合物a-36)を7.5g/Iに減量したライトマゼンタ用インクLM-1を調整した。

[0174]

これらのインクをインクジェットプリンターPM920C(EPSON社製)のカートリッジに装着し、同機にて富士写真フイルム(株)製インクジェットペーパーフォト光沢紙EXに画像を印刷し、画質の評価を行った。

使用したインクを、表15に示した。

[0175]

【表15】

	フ゛ラック	110-	タ゛ークイエロ	マセ゛ンタ	ライトマセ"ン タ	シアン	ライトシアン
実施例 5	PM950C- フ゛ラック	PM950C- イエロー	DY-1	M-1	LM-1	PM950C- シアン	PM950C- ライトシアン
実施例 6	11	//	DY-2	//	//	11	11
実施例 7	//	"	DY-1	PM950C- マセ*ンタ	PM950C- ライトマセ*ン タ	"	<i>"</i>
比較例 3	//	//	DY-4	//	11	//	<i>''</i>
比較例 4	//	//	DY-5	//	//	//	//
参考例 2	"	"	PM950C - タ゛ークイエロ ー	"	//	"	//

[0176]

画質の評価は、前記X-Rite濃度計で測定した反射濃度でイエロー、マゼンタ、シアンの濃度が1.0になる様に評価画像を印字した試料(グレー画像)と、人物の顔の写真画像を

30

20

作成し、以下の評価を行った。

1 光堅牢性は、前記の高圧キセノン灯による画像面照度が85kluxの照射光で、画像を10日照射し、照射の前後のグレー画像の色度(L*a*b*)を色度計(X-rite 950)を用いて測定し、色度の変化 Eを算出する。 Eが7以下の場合をA、7を超え15以下の場合をB、15を超える場合をCとした。また、人物画像についても、上記条件でキセノン光を照射し、照射前後での肌色の変化を目視で官能評価を行った。

[0177]

2 熱堅牢性については、80 70%RHの条件下に10日間、試料を強制経時させ、その前後でのグレー画像の色度を上記X-rite 950にて測定し、色度の変化 Eを算出する。 Eが7以下の場合をA、7を超え15以下の場合をB、15を超える場合をCとした。また、人物画像についても、上記条件で処理し、処理前後での肌色の変化を目視で官能評価を行った。

[0178]

3 耐オゾン性については、前記画像を形成した試料を、オゾンガス濃度が 0 . 5 p p mに設定された試験容器内に 7 日間放置し、オゾンガス試験の前後のグレー画像の色度 (L*a*b*)を上記 X-rite 950を用いて測定し、色度の変化 E を算出する。 E が 7 以下の場合を A 、 7 を超え 1 5 以下の場合を B 、 1 5 を超える場合を C とした。また、人物画像についても、上記条件で処理し、処理前後での肌色の変化を目視で官能評価を行った。

[0179]

得られた結果を表16に示す。

[0180]

【表16】

	光堅牢性		熱堅牢性		オゾン堅牢性	
	グレー	人物	グレ	人物	グレー	人物
	画像		一画		画像	
			像			
実施例 5	A	0	A	0	В	ΟΔ
実施例 6	A	0	A	0	В	ΟΔ
実施例7	В	Δ	Α	0	В	Δ
比較例3	С	×	A	0	В	Δ
比較例 4	C	×	В	Δ	С	×
参考例 2	В	Δ	A	0	В	Δ

[0181]

本発明のインクセットは、ダークイエローインク中に堅牢性の良い一般式(1)のマゼンタ染料を用いることで、さらにはマゼンタインクにも用いることで、光や熱、オゾンに対するグレーや肌色の色相の変化が改良されることがわかる。

[0182]

【発明の効果】

一般式(1)の6員環へテロ環がジアゾ基に結合した特定構造のマゼンタ染料をダークイエローインクに含む本発明のインクセットは、記録画像の品質が高く、しかも熱安定性、 光堅牢性及び耐酸化性がともに優れ、保存中にもカラーバランスの経時変化が少ない。

20

30

В

フロントページの続き

(51) Int.CI. F I

 C 0 9 B
 29/042
 (2006.01)
 C 0 9 B
 29/042

 C 0 9 B
 29/045
 (2006.01)
 C 0 9 B
 29/045

 C 0 9 B
 29/42
 (2006.01)
 C 0 9 B
 29/42

(72)発明者 和地 直孝

静岡県富士宮市大中里200番地 富士写真フイルム株式会社内

審査官 中野 孝一

(56)参考文献 特開2002-105366(JP,A) 特開2002-121414(JP,A)

特開平10-204357(JP,A)

特開2002-105368(JP,A)

(58)調査した分野(Int.CI., DB名)

C09D11/00、 B41M5/00