

(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2012-133313

(P2012-133313A)

(43) 公開日 平成24年7月12日(2012.7.12)

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード (参考)
GO2B 5/30 (2006.01)	GO2B 5/30	2H149
GO2F 1/1335 (2006.01)	GO2F 1/1335 510	2H189
GO2F 1/13363 (2006.01)	GO2F 1/13363	2H191
GO2F 1/1333 (2006.01)	GO2F 1/1333	

審査請求 未請求 請求項の数 35 O L (全 58 頁)

(21) 出願番号	特願2011-144064 (P2011-144064)	(71) 出願人	000003964 日東電工株式会社
(22) 出願日	平成23年6月29日 (2011. 6. 29)		大阪府茨木市下穂積 1 丁目 1 番 2 号
(62) 分割の表示	特願2011-68512 (P2011-68512) の分割	(74) 代理人	100092093 弁理士 辻居 幸一
原出願日	平成23年3月25日 (2011. 3. 25)		
(31) 優先権主張番号	特願2010-197413 (P2010-197413)	(74) 代理人	100082005 弁理士 熊倉 禎男
(32) 優先日	平成22年9月3日 (2010. 9. 3)		
(33) 優先権主張国	日本国 (JP)	(74) 代理人	100067013 弁理士 大塚 文昭
(31) 優先権主張番号	特願2010-269002 (P2010-269002)	(74) 代理人	100086771 弁理士 西島 孝喜
(32) 優先日	平成22年12月2日 (2010. 12. 2)		
(33) 優先権主張国	日本国 (JP)	(74) 代理人	100109070 弁理士 須田 洋之
		(74) 代理人	100109335 弁理士 上杉 浩

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 偏光膜を有する光学的表示装置

(57) 【要約】

【課題】厚みが10 μm以下の光学特性の高い偏光膜を使用した光学的表示装置を提供する。

【解決手段】光学的表示装置は、二色性物質を配向させたポリビニルアルコール系樹脂からなる連続ウェブの偏光膜であって、非晶性エステル系熱可塑性樹脂基材に製膜された前記ポリビニルアルコール系樹脂層を含む積層体が空中補助延伸とホウ酸水中延伸とからなる2段延伸工程で延伸されることにより、10 μm以下の厚みにされたものであり、かつ、

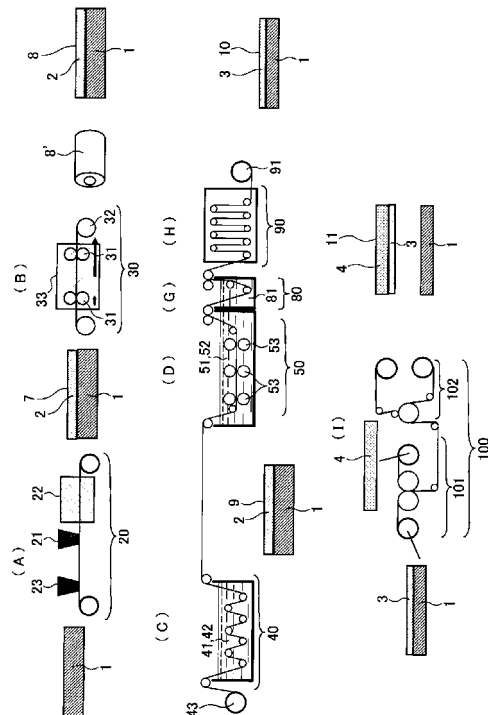
単体透過率をT、偏光度をPとしたとき、

$P > (10^{0.929T - 42.4} - 1) \times 100$ (ただし、 $T < 42.3$)、及び

$P > 99.9$ (ただし、 $T < 42.3$)

条件を満足する光学特性を有するようにされた偏光膜を備えるものである。

【選択図】 図9



【特許請求の範囲】

【請求項 1】

二色性物質を配向させたポリビニルアルコール系樹脂からなり、空中補助延伸とホウ酸水中延伸とからなる 2 段延伸工程で延伸されることにより、厚みが 10 μm 以下であり、単体透過率 T 及び偏光度 P によって表される光学特性が、次式

$$P > (10^{0.929T - 42.4} - 1) \times 100 \quad (\text{ただし、} T < 42.3), \text{ および}$$

$$P < 99.9 \quad (\text{ただし、} T < 42.3)$$

の条件を満足するように構成された第 1 の偏光膜が、一方の面において光学的に透明な粘着剤層を介して表示パネルの一方の面に接合され、該第 1 の偏光膜の他方の面は透明樹脂材料の保護層に接合されたことを特徴とする光学的表示装置。

10

【請求項 2】

請求項 1 に記載した光学的表示装置であって、前記保護層の外側にウインドウが配置されたことを特徴とする光学的表示装置。

【請求項 3】

請求項 1 又は請求項 2 に記載した光学的表示装置であって、前記保護層と前記第 1 の偏光膜との間及び前記第 1 の偏光膜と前記表示パネルの間の少なくとも一方に拡散層が配置されたことを特徴とする光学的表示装置。

【請求項 4】

請求項 1 から請求項 3 までのいずれか 1 項に記載した光学的表示装置であって、前記第 1 の偏光膜と前記保護層との間には該第 1 の偏光膜と該保護層との間の接着を容易にする易接着層が形成されたことを特徴とする光学的表示装置。

20

【請求項 5】

請求項 1 から請求項 4 までのいずれか 1 項に記載した光学的表示装置であって、前記保護層に帯電防止層が形成されたことを特徴とする光学的表示装置。

【請求項 6】

請求項 1 から請求項 5 までのいずれか 1 項に記載した光学的表示装置であって、前記保護層が 1 / 4 波長位相差層として構成されたことを特徴とする光学的表示装置。

【請求項 7】

請求項 1 から請求項 6 までのいずれか 1 項に記載した光学的表示装置であって、前記表示パネルは液晶表示パネルであり、該表示パネルの他方の面には前記第 1 の偏光膜と同一の構成の第 2 の偏光膜が、光学的に透明な粘着剤層を介して接合されたことを特徴とする光学的表示装置。

30

【請求項 8】

請求項 7 に記載した光学的表示装置であって、前記表示パネルは透過型液晶表示パネルであり、前記第 2 の偏光膜の側がバックライト側として使用されることを特徴とする光学的表示装置。

【請求項 9】

請求項 7 に記載した光学的表示装置であって、前記表示パネルは反射型液晶表示パネルであり、前記第 2 の偏光膜の外側に前記液晶表示パネルを透過した光の少なくとも一部を反射するミラーが配置されたことを特徴とする光学的表示装置。

40

【請求項 10】

請求項 9 に記載した光学的表示装置であって、前記ミラーが前記液晶表示パネルを透過した光の少なくとも一部を透過させるハーフミラーであり、該ハーフミラーを挟んで前記液晶表示装置の反対側にバックライトが配置されたことを特徴とする光学的表示装置。

【請求項 11】

請求項 7 から請求項 10 までのいずれか 1 項に記載した光学的表示装置であって、前記第 2 の偏光膜には、前記表示パネルとは反対側の面に第 2 の保護層が配置されたことを特徴とする光学的表示装置。

【請求項 12】

請求項 11 に記載した光学的表示装置であって、前記第 2 の偏光膜と前記第 2 の保護層

50

との間には、該第 2 の偏光膜と該第 2 の保護層との間の接着を容易にする易接着層が形成されたことを特徴とする光学的表示装置。

【請求項 13】

請求項 11 又は請求項 12 に記載した光学的表示装置であって、前記第 2 の保護層には帯電防止層が形成されたことを特徴とする光学的表示装置。

【請求項 14】

請求項 7 から請求項 13 までのいずれか 1 項に記載した光学的表示装置であって、前記第 1 の偏光膜と前記表示パネルとの間及び前記表示パネルと前記第 2 の偏光膜の間の少なくとも一方に、1/4 波長位相差膜が配置されたことを特徴とする光学的表示装置。

【請求項 15】

請求項 1 から請求項 6 までのいずれか 1 項に記載した光学的表示装置であって、前記表示パネルは有機 EL 表示パネル又は反射型液晶表示パネルであり、前記第 1 の偏光膜と前記表示パネルとの間に、位相差膜が配置されたことを特徴とする光学的表示装置。

【請求項 16】

請求項 15 に記載した光学的表示装置であって、前記位相差膜は、面内 x 軸方向及び y 軸方向の屈折率をそれぞれ n_x 及び n_y とし、厚さ方向の屈折率を n_z としたとき、 $n_x > n_z > n_y$ の関係を有する 2 軸位相差膜であることを特徴とする光学的表示装置。

【請求項 17】

請求項 15 に記載した光学的表示装置であって、前記位相差膜は 1/4 波長位相差膜であることを特徴とする光学的表示装置。

【請求項 18】

請求項 1 から請求項 17 までのいずれか 1 項に記載した光学的表示装置であって、前記第 1 の偏光膜は、エステル系熱可塑性樹脂材料の基材上に塗布形成されたポリビニルアルコール系樹脂層に対し、該熱可塑性樹脂基材とともに前記 2 段延伸工程による延伸を行うことにより形成されたものであり、前記透明樹脂材料の保護層は、該ポリビニルアルコール系樹脂層とともに延伸された該熱可塑性樹脂基材から構成されたものであることを特徴とする光学的表示装置。

【請求項 19】

請求項 18 に記載した光学的表示装置であって、前記エステル系熱可塑性樹脂材料は、非晶性 PET であることを特徴とする光学的表示装置。

【請求項 20】

請求項 1 から請求項 17 までのいずれか 1 項に記載した光学的表示装置であって、前記透明樹脂材料の保護層はセルロース系材料又はアクリル系樹脂材料により構成されたものであることを特徴とする光学的表示装置。

【請求項 21】

請求項 7 から請求項 14 までのいずれか 1 項に記載した光学的表示装置であって、前記第 2 の偏光膜は、エステル系熱可塑性樹脂材料の基材上に塗布形成されたポリビニルアルコール系樹脂層に対し、該熱可塑性樹脂基材とともに前記 2 段延伸工程による延伸を行うことにより形成されたものであり、前記透明樹脂材料の保護層は、該ポリビニルアルコール系樹脂層とともに延伸された該熱可塑性樹脂基材から構成されたものであることを特徴とする光学的表示装置。

【請求項 22】

請求項 1 から請求項 5 及び請求項 7 から請求項 17 までのいずれか 1 項に記載した光学的表示装置であって、前記透明樹脂材料の保護層はパターン位相差層を構成することを特徴とする光学的表示装置。

【請求項 23】

請求項 7 から請求項 13 までのいずれか 1 項に記載した光学的表示装置であって、前記液晶表示パネルは IPS 型液晶表示パネルであり、前記第 1 の偏光膜と前記表示パネルとの間及び前記第 2 の偏光膜と前記表示パネルとの間の少なくとも一方には、光学的に透明な粘着剤層及び位相差膜が配置されたことを特徴とする光学的表示装置。

10

20

30

40

50

【請求項 24】

請求項 23 に記載した光学的表示装置であって、前記位相差膜は、面内 x 軸方向及び y 軸方向の屈折率をそれぞれ n_x 及び n_y とし、厚さ方向の屈折率を n_z としたとき、 $n_x > n_z > n_y$ の関係を有する位相差膜であることを特徴とする光学的表示装置。

【請求項 25】

請求項 23 に記載した光学的表示装置であって、前記位相差膜は、面内 x 軸方向及び y 軸方向の屈折率をそれぞれ n_x 及び n_y とし、厚さ方向の屈折率を n_z としたとき、 $n_x > n_z > n_y$ の関係を有する位相差膜と、 $n_x > n_y > n_z$ の関係を有する位相差膜との 2 層構成であることを特徴とする光学的表示装置。

【請求項 26】

請求項 7 から請求項 13 までのいずれか 1 項に記載した光学的表示装置であって、前記液晶表示パネルは VA 型液晶表示パネルであり、前記第 1 及び第 2 の偏光膜の各々と前記表示パネルとの間に配置される位相差膜は、面内 x 軸方向及び y 軸方向の屈折率をそれぞれ n_x 及び n_y とし、厚さ方向の屈折率を n_z としたとき、 $n_x > n_y > n_z$ の関係を有するものであることを特徴とする光学的表示装置。

10

【請求項 27】

請求項 8 に記載した光学的表示装置であって、前記透過型液晶表示パネルは TN 型液晶表示パネルであり、前記偏光膜の各々と前記表示パネルとの間に配置される位相差膜は、TN 液晶オン状態での視野角補償のための傾斜配向位相差膜であることを特徴とする光学的表示装置。

20

【請求項 28】

請求項 1 から請求項 5 までのいずれか 1 項に記載した光学的表示装置であって、前記表示パネルは反射型液晶表示パネルであり、前記第 1 の偏光膜と前記表示パネルとの間に該第 1 の偏光膜からの偏光を円偏光にするための位相差膜が配置されたことを特徴とする光学的表示装置。

【請求項 29】

請求項 7 又は請求項 8 に記載した光学的表示装置であって、前記第 1 の偏光膜と前記表示パネルとの間及び前記表示パネルと前記第 2 の偏光膜との間の少なくとも一方に、内部反射防止及び視野角補償の少なくとも一つの機能を行うための位相差膜が配置されたことを特徴とする光学的表示装置。

30

【請求項 30】

請求項 29 に記載した光学的表示装置であって、前記第 1 の偏光膜と前記表示パネルとの間及び前記表示パネルと前記第 2 の偏光膜との間の少なくとも一方において、前記表示パネル上に光学的に透明な粘着層が配置されたことを特徴とする光学的表示装置。

【請求項 31】

請求項 1 から請求項 30 までのいずれか 1 項に記載した光学的表示装置であって、前記表示パネルに対して視認側にタッチ検知機能を有するタッチパネル積層体が配置されたことを特徴とする光学的表示装置。

【請求項 32】

請求項 31 に記載した光学的表示装置であって、前記タッチパネル積層体は、パターン化された対の透明電極が誘電体層を介して配置された構成の容量型タッチパネルであることを特徴とする光学的表示装置。

40

【請求項 33】

請求項 32 に記載した光学的表示装置であって、前記タッチパネル積層体は、視認側最外部材と前記第 1 の偏光膜との間に配置されたことを特徴とする光学的表示装置。

【請求項 34】

請求項 32 に記載した光学的表示装置であって、前記タッチパネル積層体は、前記第 1 の偏光膜と前記表示パネルとの間に配置されたことを特徴とする光学的表示装置。

【請求項 35】

請求項 31 に記載した光学的表示装置であって、前記タッチパネル積層体は、透明電極

50

が空気間隙を介して対向電極に対向配置された構成の抵抗膜型タッチパネルであり、視認側最外部材と前記第1の偏光膜との間又は前記第1の偏光膜と前記表示パネルとの間に配置されていることを特徴とする光学的表示装置。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

本発明は、偏光膜を有する光学的表示装置に関する。特に、本発明は、二色性物質を配向させたポリビニルアルコール系樹脂からなる、厚みが10 μ m以下の偏光膜を有する光学的表示装置に関する。

【背景技術】

【0002】

フィルム状に製膜したポリビニルアルコール系樹脂（以下、「PVA系樹脂」という。）の単層体に染色処理及び延伸処理を施すことにより、PVA系樹脂の分子が延伸方向に配向され、該PVA系樹脂内に二色性物質が配向状態で吸着された、PVA系樹脂層からなる偏光膜の製造方法はよく知られている。このPVA系樹脂単層膜を使用する従来の方法により得られる偏光膜の厚みは、ほぼ15～35 μ mである。この方法によれば、単体透過率が42%以上で、偏光度が99.95%以上の光学特性を有する偏光膜を得ることができ、この方法で製造された偏光膜は、現在では、テレビその他の光学的表示装置に使用されている。

【0003】

しかし、PVA系樹脂は親水性であり、高い吸湿性を有するため、PVA系樹脂を用いて製造された偏光膜は、温度や湿度の変化に敏感であり、周囲の環境変化により伸縮を生じ易く、そのためクラックが発生し易い、という傾向がある。また、使用中の環境変化によって生じる伸縮は、該偏光膜が接合される隣接部材に応力を生じさせ、該隣接部材に反り等の変形を生じることになる。

【0004】

したがって、偏光膜の伸縮を抑制し、温度や湿度の影響を軽減するために、通常は、テレビ用の偏光フィルムとしては、偏光膜の両面に、保護フィルムとして40～80 μ mのTAC（トリアセチルセルロース系）フィルムが貼り合された積層体が用いられる。そのような構成によっても、単層体による偏光膜を用いる場合には、偏光膜の薄膜化に限界があるので、伸縮力は無視できず、伸縮の影響を完全に抑制することは困難であり、偏光膜を含む光学フィルム積層体にある程度の伸縮を生じるのは避けられない。こうした偏光膜を含む光学フィルム積層体に伸縮が生じると、その伸縮に起因する応力が、隣接する部材に反り等の変形を生じさせることになる。この変形は、たとえ微小であっても、液晶表示装置に表示ムラを発生させる原因となる。したがって、この表示ムラの発生を低減させるために、偏光膜を含む光学フィルム積層体を使用される部材の材料を注意深く選択する、といった設計上の配慮が必要になる。また、偏光膜の収縮応力が、液晶表示パネルからの光学フィルム積層体の剥離等の原因となるために、該光学フィルム積層体を液晶表示パネルに接合するには、高接着力の粘着剤が要求されることになる。しかしながら、このような高接着力の粘着剤を使用すると、液晶表示パネルに貼り合せた光学フィルム積層体の偏光膜に光学的な欠陥があることが後の検査で発見されたときに、該光学フィルム積層体を液晶表示パネルから剥がして、該液晶表示パネルに別の光学的フィルム積層体を貼り合わせる作業である、リワークが困難になる、という問題があった。これがフィルム状に製膜したPVA系樹脂の単層体を使用する、従来の方法により得られる偏光膜の技術的課題である。

【0005】

上述した課題が存在するために、十分な程度までの薄膜化を達成できない、従来PVA系樹脂単層体を使用する偏光膜の製造方法に代わる、偏光膜の製造方法が求められている。しかしながら、フィルム状に製膜したPVA系樹脂の単層体を使用する従来の方法では、厚みが10 μ m以下の偏光膜を製造することは事実上不可能である。その理由は、フ

10

20

30

40

50

フィルム状のPVA系樹脂単層体による偏光膜の製造においては、PVA系樹脂単層体の厚みが薄くなり過ぎると、染色工程及び/又は延伸工程において、PVA系樹脂層に溶解及び/又は破断を生じる恐れがあるため、均一な厚みの偏光膜を形成することができなくなるからである。

【0006】

この問題に対処するため、熱可塑性樹脂基材上にPVA系樹脂層を塗布形成し、この樹脂基材上に形成されたPVA系樹脂層を樹脂基材とともに延伸し、染色処理を施すことにより、従来の方法により得られる偏光膜に比べて非常に薄い偏光膜を製造する製造方法が提案されている。この熱可塑性樹脂基材を用いた偏光膜の製造方法は、PVA系樹脂の単層体による偏光膜の製造方法に比べて、偏光膜をより均一に製造できる点で注目される。

10

【0007】

例えば、特許第4279944号公報(特許文献1)には、熱可塑性樹脂フィルムの片面に、厚さが6 μ m以上30 μ m以下のポリビニルアルコール系樹脂層を塗工法により形成した後、2倍以上5倍以下に延伸して該ポリビニルアルコール系樹脂層を透明皮膜素子層とすることにより、熱可塑性樹脂フィルム層と透明皮膜素子層との二層からなる複合フィルムを形成し、次いで、該二層からなる複合フィルムの透明皮膜素子層側に光学透明樹脂フィルム層を、接着剤を介して貼り合せた後、熱可塑性樹脂フィルム層を剥離除去し、さらに透明皮膜素子層を染色、固定して偏光素子層とする偏光板の製造方法が記載されている。この方法によって得られる偏光板は、光学透明樹脂フィルム層と偏光素子層との二層構成であり、特許文献1の記載によれば、偏光素子の厚みは2~4 μ mである。

20

【0008】

この特許文献1に記載された方法は、延伸を、加熱下で、一軸延伸により行うものであり、その延伸倍率は、上述のように2倍以上5倍以下の範囲となるように制限される。特許文献1に記載の方法において、延伸倍率が5倍以下に制限される理由として、当該特許文献1は、延伸倍率が5倍を越す高率延伸では安定生産が極端に困難になる、と説明している。延伸の際の周囲温度は、具体的には、熱可塑性樹脂フィルムとしてエチレン-酢酸ビニル共重合体を使用する場合には55、無延伸のポリプロピレンを使用する場合には60、無延伸のナイロンを使用する場合には70としている。この特許文献1に記載された方法は、高温空中一軸延伸の手法を採用するものであり、特許文献1に記載されているように、延伸倍率は5倍以下に制限されるので、この方法により得られる2~4 μ mといった極めて薄い偏光膜は、例えば液晶テレビのような光学的表示装置に使用される偏光膜に望まれる光学特性を満足させるものとはならない。

30

【0009】

熱可塑性樹脂基材上にPVA系樹脂層を塗工により形成して、該PVA系樹脂層を基材とともに延伸して偏光膜を形成する方法は、特開2001-343521号公報(特許文献2)及び特開2003-43257号公報(特許文献3)にも記載されている。これらの特許文献に記載された方法は、熱可塑性樹脂基材と該基材上に塗布されたPVA系樹脂層とからなる積層体を、基材が非晶性ポリエステル樹脂の場合には70~120の温度で、一軸延伸するものである。次に、延伸によって配向されたPVA系樹脂層に染色によって二色性物質を吸着させる。特許文献2では、一軸延伸は、縦一軸延伸又は横一軸延伸のいずれでもよい、と記載されているが、特許文献3では、横一軸延伸を行い、その横一軸延伸中又は延伸後に、延伸方向と直交する方向の長さを特定量収縮させる方法が記載されている。そして、延伸倍率は、特許文献2及び3のいずれにおいても、通常4~8倍程度としている。得られる偏光膜の厚みとしては、1~1.6 μ mが記載されている。

40

【0010】

これら特許文献2及び3では、延伸倍率が通常4~8倍と述べられているが、採用されている延伸方法は、高温空中延伸法であり、このような方法で安定した延伸を行うことができるのは、例えば特許文献1に記載されているように、5倍が限度である。特許文献2及び3においても、5倍を超える延伸倍率を高温空中延伸法により達成するための特段の手法は記載されていない。事実、これら特許文献2及び3に記載された実施例をみると、

50

特許文献2では5倍延伸が記載され、特許文献3では4.5倍が記載されているだけである。本発明者らは、特許文献2及び3に記載された方法の追試を行い、ここに記載された方法では、延伸倍率が5倍を超える延伸はできないことを確認した。したがって、特許文献2及び3の記載は、延伸倍率に関しては、5倍以下のものしか記載していない、と理解すべきである。特許文献1に関して述べた通り、この特許文献2及び3においても、得られる偏光膜の光学特性は、例えば液晶テレビのような光学的表示装置に使用される偏光膜に望まれる光学特性を満足させるものとはならない。

【0011】

米国特許第4659523号明細書(特許文献4)は、ポリエステルフィルム上に塗工形成したPVA系樹脂層を、該ポリエステルフィルムとともに一軸延伸することからなる偏光膜の製造方法を開示する。この特許文献4に記載された方法は、PVA系樹脂層の基材となるポリエステルフィルムを、偏光膜とともに使用できる光学的特性を有するものとしてできるようにすることを目的とするもので、薄型で優れた光学特性をもつPVA系樹脂層からなる偏光膜を製造することを意図するものではない。すなわち、特許文献4に記載された方法は、偏光膜となるPVA系樹脂層とともに延伸されるポリエステル樹脂フィルムの光学的特性を改善しようとするものに過ぎない。同様の目的をもった偏光用材料の製造方法は、特公平8-12296号公報(特許文献5)にも記載されている。

【先行技術文献】

【特許文献】

【0012】

【特許文献1】特許4279944号公報

【特許文献2】特開2001-343521号公報

【特許文献3】特開2003-43257号公報

【特許文献4】米国特許第4659523号明細書

【特許文献5】特公平8-12296号公報

【特許文献6】特開2002-258269号公報

【特許文献7】特開2004-078143号公報

【特許文献8】特開2007-171892号公報

【特許文献9】特開2004-338379号公報

【特許文献10】特開2005-248173号公報

【特許文献11】特開2011-2759号公報

【非特許文献】

【0013】

【非特許文献1】「EKISHO」Vol.14、No.4、2010、pp219~232「Xpolとその3D-TVへの応用」、松廣憲治

【非特許文献2】FUJIFILM RESEARCH & DEVELOPMENT (No.46-2001)、pp51~55、「富士フィルムWVfilmワイドビューSAの開発」森裕行他

【非特許文献3】SID Digest of Tech. Papers、2000、pp902~905、「Improvement of Transmitted Light Efficiency in SH-LCDs Using Quarter-Wave Retardation Films」、Y. Iwamoto他

【発明の概要】

【発明が解決しようとする課題】

【0014】

熱可塑性樹脂基材上にPVA系樹脂層を塗工形成し、該PVA系樹脂層と熱可塑性樹脂基材とともに延伸して偏光膜を製造する方法は、特許文献1~5に記載されているように既に知られている。しかし、主に液晶テレビ用の表示装置として求められる、コントラスト比が1000:1以上で、最大輝度500cd/m²以上の光学特性を満たす表示装置に使用できる高機能の偏光膜は、これまでのところ実現されていない。

【0015】

したがって、本発明は、従来の偏光膜に比べて非常に薄く、しかも必要とされる光学特

10

20

30

40

50

性を備えた偏光膜を有する光学的表示装置を提供することを目的とする。

【課題を解決するための手段】

【0016】

本発明者らは、非晶性エステル系熱可塑性樹脂基材と、その上に塗布形成されたPVA系樹脂層とを一体に、空中補助延伸とホウ酸水中延伸とからなる2段延伸工程で延伸することと、該PVA系樹脂層に二色性色素による染色処理を施すこととによって、厚みが10 μ m以下であり、単体透過率T及び偏光度Pによって表される光学特性が、光学的表示装置に使用される偏光膜に要求される特性を満足させることができる、従来にはない偏光膜を得ることに成功し、本発明を完成するに至った。本発明者らは、例えば液晶テレビのような光学的表示装置に使用される偏光膜に要求される光学的特性として、単体透過率をT

とし、偏光度をPとしたとき、次式

$$P > (10^{0.929T - 42.4} - 1) \times 100 \quad (\text{ただし、} T < 42.3), \text{ 及び}$$

$$P < 99.9 \quad (\text{ただし、} T < 42.3)$$

で表される条件を設定した。本発明は、上述の延伸と染色とによって、厚みが10 μ m以下であり、単体透過率T及び偏光度Pによって表される光学特性が、上記の条件を満足するものとされた偏光膜を用いる光学的表示装置を提供するものである。

【0017】

詳細に述べると、本発明の基本的な構成を備える光学的表示装置は、二色性物質を配向させたポリビニルアルコール系樹脂からなり、空中補助延伸とホウ酸水中延伸とからなる2段延伸工程で延伸されることにより、厚みが10 μ m以下であり、単体透過率T及び偏光度Pによって表される光学特性が、次式

$$P > (10^{0.929T - 42.4} - 1) \times 100 \quad (\text{ただし、} T < 42.3), \text{ および}$$

$$P < 99.9 \quad (\text{ただし、} T < 42.3)$$

の条件を満足するように構成された第1の偏光膜が、一方の面において光学的に透明な粘着剤層を介して表示パネルの一方の面に接合され、該第1の偏光膜の他方の面は透明樹脂材料の保護層に接合されたことを特徴とする。

【0018】

上記の構成において、光学的表示装置は、保護層の外側に配置されたウインドウを備えることができる。また、該保護層と第1の偏光膜との間及び第1の偏光膜と表示パネルの間の少なくとも一方に、拡散層を配置することができる。第1の偏光膜と保護層の間には該第1の偏光膜と該保護層との間の接着を容易にする易接着層を設けることができる。保護層には、帯電防止層を形成することもできる。保護層は、1/4波長位相差膜により形成することができる。

【0019】

本発明の一態様においては、表示パネルは液晶表示パネルとして形成され、該表示パネルの他方の面に、第1の偏光膜と同一の構成の第2の偏光膜を、光学的に透明な粘着剤層を介して接合される。この場合において、表示パネルは透過型液晶表示パネルとして構成することができ、この構成では、該第2の偏光膜の側がバックライト側として使用される。また、表示パネルは反射型液晶表示パネルとして構成することができ、この場合には、第2の偏光膜の外側に、液晶表示パネルを透過した光の少なくとも一部を反射するミラーが配置される。該ミラーは、液晶表示パネルを透過した光の少なくとも一部を透過させるハーフミラーとして構成することができ、この構成では、該ハーフミラーを挟んで液晶表示装置の反対側にバックライトが配置される。さらに、第2の偏光膜には、表示パネルとは反対側の面に第2の保護層を設けることもできる。該第2の偏光膜と第2の保護層の間には、該第2の偏光膜と第2の保護層との間の接着を容易にする易接着層を設けることもできる。該第2の保護層には、帯電防止層を形成することができる。第1の偏光膜と表示パネルの間及び表示パネルと第2の偏光膜の間の少なくとも一方に、1/4波長位相差膜を配置してもよい。

【0020】

本発明の他の態様においては、表示パネルは有機EL表示パネル又は反射型液晶表示パ

ネルとして構成される。この構成では、第1の偏光膜と表示パネルとの間に位相差膜が配置される。この場合において、該位相差膜は、面内x軸方向及びy軸方向の屈折率をそれぞれ n_x 及び n_y とし、厚さ方向の屈折率を n_z としたとき、 $n_x > n_z > n_y$ の関係を有する2軸位相差膜とすることができる。該位相差膜は、1/4波長位相差膜とすることもできる。

【0021】

本発明のさらに別の態様においては、第1の偏光膜は、エステル系熱可塑性樹脂材料の基材上に塗布形成されたポリビニルアルコール系樹脂層に対し、該熱可塑性樹脂基材とともに上述の2段延伸工程による延伸を行うことにより形成されたものであり、該透明樹脂材料の保護層は、該ポリビニルアルコール系樹脂層とともに延伸された該熱可塑性樹脂基

10

【0022】

さらに、本発明の一態様においては、透明樹脂材料の保護層は、セルロース系材料又はアクリル系樹脂材料により構成されたものとする。

【0023】

第2の偏光膜を有する本発明の態様において、該第2の偏光膜は、エステル系熱可塑性樹脂材料の基材上に塗布形成されたポリビニルアルコール系樹脂層に対し、該熱可塑性樹脂基材とともに2段延伸工程による延伸を行うことにより形成されたものとする。この透明樹脂材料の保護層は、3次元テレビ用表示装置に使用されるパターン位相差層を構成するものとする。このパターン位相差層の例としては、例えば、「EKISHO」Vol. 14、No. 4、2010、pp 219~232に掲載された松廣憲治による「Xpolとその3D-TVへの応用」（非特許文献1）に記載されたパターン・リターダがある。

20

【0024】

透過型液晶表示パネルを使用する態様においては、該透過型液晶表示パネルはIPS型液晶表示パネルとして構成することができ、この構成では、第1の偏光膜と表示パネルとの間及び第2の偏光膜と表示パネルとの間の少なくとも一方に、光学的に透明な粘着剤層及び位相差膜が配置される。この場合において、位相差膜は、面内x軸方向及びy軸方向の屈折率をそれぞれ n_x 及び n_y とし、厚さ方向の屈折率を n_z としたとき、 $n_x > n_z > n_y$ の関係を有する位相差膜とすることができる。また、位相差膜は、面内x軸方向及びy軸方向の屈折率をそれぞれ n_x 及び n_y とし、厚さ方向の屈折率を n_z としたとき、 $n_x > n_z > n_y$ の関係を有する位相差膜と、 $n_x > n_y > n_z$ の関係を有する位相差膜との2層構成とすることもできる。

30

【0025】

透過型液晶表示パネルを使用する態様において、該透過型液晶表示パネルはVA型液晶表示パネルとすることができ、この構成では、第1及び第2の偏光膜の各々と表示パネルとの間に配置される位相差膜は、面内x軸方向及びy軸方向の屈折率をそれぞれ n_x 及び n_y とし、厚さ方向の屈折率を n_z としたとき、 $n_x > n_y > n_z$ の関係を有するもの

40

【0026】

透過型液晶表示パネルを使用する態様において、該透過型液晶表示パネルはTN型液晶表示パネルとすることができ、この構成では、偏光膜の各々と表示パネルとの間に配置される位相差膜は、TN液晶オン状態での視野角補償のための傾斜配向位相差膜とすることができる。このような用途に使用される傾斜配向位相差膜としては、例えば、FUJIFILM RESEARCH & DEVELOPMENT (No. 46-2001)、pp 51~55に掲載された森裕行らによる「富士フィルムWVfilmワイドビューSAの開発」（非特許文献2）に記載されたものがある。

【0027】

50

本発明による光学的表示装置の他の実施形態においては、光学的表示パネルを反射型液晶表示パネルにより構成し、第1の偏光膜と表示パネルとの間に、該第1の偏光膜からの偏光を円偏光にするための位相差膜を配置することができる。

【0028】

本発明による光学的表示装置のさらに他の実施形態においては、光学的表示パネルを透過型液晶表示パネルにより構成し、第1の偏光膜と表示パネルとの間及び表示パネルと第2の偏光膜との間の少なくとも一方に、内部反射防止及び視野角補償の少なくとも一つの機能を行うための位相差膜を配置することができる。この構成において、第1の偏光膜と表示パネルとの間及び表示パネルと第2の偏光膜との間の少なくとも一方において、表示パネル上には、光学的に透明な粘着剤層を配置する構成とすることができる。

10

【0029】

本発明による光学的表示装置においては、表示パネルに対して視認側にタッチ検知機能を有するタッチパネル積層体を配置することができる。この構成において、タッチパネル積層体は、パターン化された対の透明電極が誘電体層を介して配置された構成の容量型タッチパネルとすることができる。

【0030】

この場合において、タッチパネル積層体は、視認側の最外部材と偏光膜との間に配置することが好ましい。タッチパネル積層体は、偏光膜と表示パネルとの間に配置することもできる。また、タッチパネル積層体は、パターン化された透明電極が空気間隙を介して対向電極に対向配置された構成の抵抗膜型タッチパネルとすることができ、この構成では、タッチパネル積層体は、視認側最外部材と偏光膜との間又は第1の偏光膜と表示パネルとの間に配置される。

20

【発明の効果】

【0031】

本発明によれば、従来の偏光膜に比して大幅に薄膜化された偏光膜を使用し、しかも必要とされる光学特性を備えた光学的表示装置を得ることができる。すなわち、二色性物質を配向させたポリビニルアルコール系樹脂からなり、厚みが10 μ m以下の偏光膜であって、所要の光学的特性を備えた偏光膜を使用する光学的表示装置を得ることができる。

【0032】

前述したように、熱可塑性樹脂基材を用い、該基材上に形成されたPVA系樹脂層を含む積層体を、延伸倍率が5倍以上になるように一軸に延伸した事例は、従来技術に記載した文献に見出すことはできない。

30

【0033】

以下、本発明に使用される偏光膜の製造方法の代表例及び本発明による光学的表示装置の実施形態を、図面を参照しながら詳細に説明する。

【図面の簡単な説明】

【0034】

【図1】PVA層の厚み（又は偏光膜厚）に対する樹脂基材の適正な厚みを示す図表である。

【図2】厚みが3 μ m、8 μ m、10 μ mの偏光膜の偏光性能の比較図である。

40

【図3】単体透過率Pと偏光度Tとの関係を示す図表である。

【図4】光学的表示装置に使用する偏光膜に要求される光学的性能の範囲を表す図表である。

【図5】偏光膜1～7の偏光性能の理論値を二色比に基づいて表す図である。

【図6】染色浴のヨウ素濃度の違いによるPVA系樹脂層の溶解の有無を比較した比較表である。

【図7】染色浴のヨウ素濃度とPVA系樹脂層により生成された偏光膜の偏光性能との関係を示す図表である。

【図8】本発明の実施例となる偏光膜の偏光性能を示す図表である。

【図9】光学フィルム積層体を製造するための不溶化処理を含まない製造工程の概略図で

50

ある。

【図10】光学フィルム積層体を製造するための不溶化処理を含む製造工程の概略図である。

【図11a】本発明の種々の実施形態による光学的表示装置を示す断面図である。

【図11b】本発明の種々の実施形態による光学的表示装置を示す断面図である。

【図11c】本発明の種々の実施形態による光学的表示装置を示す断面図である。

【図11d】本発明の種々の実施形態による光学的表示装置を示す断面図である。

【図11e】本発明の種々の実施形態による光学的表示装置を示す断面図である。

【図11f】本発明の種々の実施形態による光学的表示装置を示す断面図である。

【図12a】本発明の他の実施形態による光学的表示装置の例を示す断面図である。

10

【図12b】本発明の他の実施形態による光学的表示装置の例を示す断面図である。

【図12c】本発明の他の実施形態による光学的表示装置の例を示す断面図である。

【図12d】本発明の他の実施形態による光学的表示装置の例を示す断面図である。

【図12e】本発明の他の実施形態による光学的表示装置の例を示す断面図である。

【図12f】本発明の他の実施形態による光学的表示装置の例を示す断面図である。

【図12g】本発明の他の実施形態による光学的表示装置の例を示す断面図である。

【図12h】本発明の他の実施形態による光学的表示装置の例を示す断面図である。

【図12i】本発明の他の実施形態による光学的表示装置の例を示す断面図である。

【図12j】本発明の他の実施形態による光学的表示装置の例を示す断面図である。

【図13】本発明の幾つかの実施例による偏光膜の偏光性能を対比して示す図表である。

20

【図14】本発明の別の幾つかの実施例による偏光膜の偏光性能を対比して示す図表である。

【図15】本発明の実施例による偏光膜の偏光性能を示す図表である。

【図16】本発明の他の実施例による偏光膜の偏光性能を示す図表である。

【図17】本発明のさらに他の実施例による偏光膜の偏光性能を示す図表である。

【図18】結晶性PETと非晶性PETとPVA系樹脂のそれぞれの延伸温度と延伸可能倍率との相対関係を表す図表である。

【図19】結晶性PETと非晶性PETのT_gと融点T_m間での温度変化にともなう結晶化速度の変化を表す図表である。

【図20】非晶性PETとPVAの空中高温での延伸倍率と総延伸倍率との関係を表す図表である。

30

【図21】結晶性PETと非晶性PETとPVA系樹脂に関する空中高温での延伸温度と総延伸可能倍率との相対関係を表す図表である。

【図22】総延伸倍率に対する熱可塑性樹脂基材として用いられるPETの配向性と結晶化度とを表す図表である。

【図23】1.8倍の空中補助延伸した補助延伸温度と補助延伸処理されたPETの配向関数との関係を表す図表である。

【図24】PVAの結晶化度とPVAの配向関数との相対関係を表す図表である。

【図25】熱可塑性樹脂基材を用いて製造された偏光膜の製造工程の概略図である。

【図26】本発明に含まれない例示的な偏光膜の偏光性能を表す図表である。

40

【図27】本発明の実施例における、製造される偏光膜、又は偏光膜含む光学フィルム積層体の製造条件の一覧表である。

【図28】本発明の実施例における、製造される偏光膜、又は偏光膜含む光学フィルム積層体の製造条件の一覧表である。

【図29】本発明の実施例と参考例1～3との配向関数値の比較表である。

【発明を実施するための形態】

【0035】

[偏光膜に関連する技術的背景]

偏光膜の背景技術として、本発明に用いられる熱可塑性樹脂基材の材料特性と偏光膜の偏光性能によって表される光学特性について説明する。

50

【0036】

先ず、本発明に用いられる熱可塑性樹脂の一般的材料特性を概説する。

熱可塑性樹脂は、高分子が規則正しく配列する結晶状態にあるものと、高分子が規則正しい配列を持たない、あるいは、ごく一部しか規則正しい配列を持たない無定形又は非晶状態にあるものとに大別できる。前者を結晶状態といい、後者を無定形又は非晶状態という。これに対応して、結晶状態にはないが、条件次第では結晶状態をつくることのできる性質をもった熱可塑性樹脂は、結晶性樹脂と呼ばれ、そうした性質をもたない熱可塑性樹脂は非晶性樹脂と呼ばれる。一方、結晶性樹脂であるか非晶性樹脂であるかを問わず、結晶状態にない樹脂又は結晶状態に至らない樹脂をアモルファス又は非晶質の樹脂という。ここでは、アモルファス又は非晶質という用語は、結晶状態をつくらない性質を意味する非晶性という用語とは区別して用いられる。

10

【0037】

結晶性樹脂としては、例えばポリエチレン(PE)及びポリプロピレン(PP)を含むオレフィン系樹脂と、ポリエチレンテレフタレート(PET)及びポリブチレンテレフタレート(PBT)を含むエステル系樹脂がある。結晶性樹脂の特徴の一つは、一般的に加熱及び/又は延伸配向によって高分子が配列して結晶化が進む性質を有することである。樹脂の物性は、結晶化の程度に応じて様々に変化する。一方で、例えば、ポリプロピレン(PP)及びポリエチレンテレフタレート(PET)のような結晶性樹脂でも、加熱処理や延伸配向によって起こる高分子の配列を阻害することによって、結晶化の抑制が可能である。結晶化が抑制されたこれらのポリプロピレン(PP)及びポリエチレンテレフタレート(PET)を、それぞれ非晶性ポリプロピレン及び非晶性ポリエチレンテレフタレートといい、これらを、それぞれ総称して非晶性オレフィン系樹脂及び非晶性エステル系樹脂という。

20

【0038】

例えばポリプロピレン(PP)の場合、立体規則性のないアタクチック構造にすることによって、結晶化を抑制した非晶性ポリプロピレン(PP)を作成することができる。また、例えばポリエチレンテレフタレート(PET)の場合、重合モノマーとして、イソフタル酸、1,4-シクロヘキサジメタノールのような変性基を共重合すること、すなわち、ポリエチレンテレフタレート(PET)の結晶化を阻害する分子を共重合させることによって、結晶化を抑制した非晶性ポリエチレンテレフタレート(PET)を作成すること

30

【0039】

次に、大型表示素子に用いることができる偏光膜の光学特性を概説する。

偏光膜の光学特性とは、端的には、偏光度Pと単体透過率Tとで表す偏光性能のことである。一般に、偏光膜の偏光度Pと単体透過率Tとはトレード・オフの関係にある。この2つの光学特性値は、T-Pグラフにより表すことができる。T-Pグラフにおいて、プロットしたラインが単体透過率の高い方向にあり、かつ偏光度の高い方向にあるほど、偏光膜の偏光性能が優れていることになる。

【0040】

ここでT-Pグラフを示す図3を参照すると、理想的光学特性は、 $T = 50\%$ で、 $P = 100\%$ の場合である。図から分かるように、T値が低ければP値を上げやすく、T値が高いほどP値を上げにくい、という傾向にある。さらに、偏光膜の偏光性能を透過率Tと偏光度Pの関数を示す図4を参照すると、図4にライン1及びライン2より上の領域として定められた範囲では、偏光膜の単体透過率T及び偏光度Pは、光学的表示装置に必要と考えられる「要求性能」を満足するものとなり、この偏光膜を使用した表示装置は、コントラスト比が1000:1以上で、最大輝度が 500 cd/m^2 以上になる。この要求性能は、現在において、或いは将来においても、大型表示素子などの偏光膜性能として求められる光学特性と考えられる性能である。単体透過率Tの理想値は、 $T = 50\%$ であるが、光が偏光膜を透過する際に、偏光膜と空気との界面で一部の光が反射する現象が起こる。この反射現象を考慮すると、反射に相当する量だけ単体透過率Tが減少するので、現実

40

50

的に達成可能なT値の最大値は45～46%程度である。

【0041】

一方、偏光度Pは、偏光膜のコントラスト比(CR)に変換することができる。例えば99.95%の偏光度Pは、偏光膜のコントラスト比の2000:1に相当する。この偏光膜を液晶テレビ用液晶表示パネルの両側に用いたときの表示装置のコントラスト比は、1050:1である。ここで表示装置のコントラスト比が偏光膜のコントラスト比を下回るのは、表示パネル内部において偏光解消が生じるためである。偏光解消は、バックライト側の偏光膜を透過してきた光がセル内部を透過する際に、カラーフィルタ中の顔料、液晶分子層、TFE(薄膜トランジスタ)によって光が散乱及び/又は反射し、一部の光の偏光状態が変化することにより生じる。偏光膜及び表示パネルのコントラスト比がいずれも大きいほど、液晶テレビはコントラストが優れ、見やすいものとなる。

10

【0042】

ところで、偏光膜のコントラスト比は、平行透過率Tpを直交透過率Tcで除した値として定義される。これに対して表示装置のコントラスト比は、最大輝度を最小輝度で除した値として定義することができる。最小輝度とは黒表示時の輝度である。一般的な視聴環境を想定した液晶テレビの場合、0.5cd/m²以下の最小輝度が要求基準になる。これを越える値では色再現性が低下する。最大輝度とは白表示時の輝度である。一般的な視聴環境を想定した液晶テレビの場合、表示装置は、最大輝度が450～550cd/m²の範囲のものが用いられる。これを下回ると、表示が暗くなるため液晶テレビの視認性が低下する。

20

【0043】

大型表示素子を用いた液晶テレビ用の表示装置として求められる性能は、コントラスト比が1000:1以上で、最大輝度が500cd/m²以上である。これが表示装置の「要求性能」と考えられる。図4のライン1(T<42.3%)及びライン2(T=42.3%)は、この表示装置の要求性能を達成するために必要とされる偏光膜の偏光性能の限界値を表している。これは、図5に示すバックライト側と視認側との偏光膜の組み合わせに基づく、次のようなシミュレーションによって求められたラインである。

【0044】

液晶テレビ用の表示装置のコントラスト比と最大輝度は、光源(バックライト)の光量、バックライト側と視認側に配置される2つの偏光膜の透過率、液晶表示パネルの透過率、バックライト側と視認側の2つの偏光膜の偏光度、液晶表示パネルの偏光解消率に基づいて算出できる。一般的な液晶テレビの光源の光量(10,000cd/m²)、液晶表示パネルの透過率(13%)、及び偏光解消率(0.085%)の基礎数値を用い、異なる幾つかの偏光性能の偏光膜を組み合わせ、それぞれの組み合わせ毎に液晶テレビ用の表示装置のコントラスト比と最大輝度を算出することによって、要求性能を満足する図4のライン1及びライン2を導き出すことができる。すなわち、ライン1及びライン2に達しない偏光膜を使用すると、表示装置のコントラスト比が1000:1以下で、最大輝度が500cd/m²以下になることが示される。算出に用いた式は以下の通りである。

30

【0045】

式(1)は、表示装置のコントラスト比を求める式であり、式(2)は、表示装置の最大輝度を求める式である。式(3)は偏光膜の二色比を求める式である。

40

$$\text{式(1)}: \text{CRD} = L_{\text{max}} / L_{\text{min}}$$

$$\text{式(2)}: L_{\text{max}} = (LB \times T_p - (LB / 2 \times k_{1B} \times DP / 100) / 2 \times (k_{1F} - k_{2F})) \times T_{\text{cell}} / 100$$

$$\text{式(3)}: DR = A_{k_2} / A_{k_1} = \log(k_2) / \log(k_1) = \log(T_s / 100 \times (1 - P / 100) / T_{\text{PVA}}) / \log(T_s / 100 \times (1 + P / 100) / T_{\text{PVA}})$$

ここで、

$$L_{\text{min}} = (LB \times T_c + (LB / 2 \times k_{1B} \times DP / 100) / 2 \times (k_{1F} - k_{2F})) \times T_{\text{cell}} / 100$$

$$T_p = (k_{1B} \times k_{1F} + k_{2B} \times k_{2F}) / 2 \times T_{\text{PVA}}$$

50

$$T_c = (k1B \times k2F + k2B \times k1F) / 2 \times T_{PVA}$$

$$k1 = T_s / 100 \times (1 + P / 100) / T_{PVA}$$

$$k2 = T_s / 100 \times (1 - P / 100) / T_{PVA}$$

CRD : 表示装置のコントラスト比

Lmax : 表示装置の最大輝度

Lmin : 表示装置の最小輝度

DR : 偏光膜の二色比

Ts : 偏光膜の単体透過率

P : 偏光膜の偏光度

k1 : 第1主透過率

k2 : 第2主透過率

k1F : 視認側偏光膜のk1

k2F : 視認側偏光膜のk2

k1B : バックライト側偏光膜のk1

k2B : バックライト側偏光膜のk2

A_{k1} : 偏光膜の透過軸方向の吸光度

A_{k2} : 偏光膜の吸収軸方向の吸光度

LB : 光源の光量 (10000 cd/m²)

Tc : 偏光膜の直交透過率 (視認側偏光板とバックライト側偏光板の組合せ)

Tp : 偏光膜の平行透過率 (視認側偏光板とバックライト側偏光板の組合せ)

Tcell : セルの透過率 (13%)

DP : セルの偏光解消率 (0.085%)

T_{PVA} : ヨウ素が吸着していないPVAフィルムの透過率 (0.92)。

【0046】

図4のライン1 (T < 42.3%) は、図5において偏光膜3と表示される直線上に位置する偏光膜の偏光性能によって導き出される。図5の偏光膜3に属する偏光膜のうち、偏光性能が座標 (T, P) = (42.1%, 99.95%) で表される点D (白丸) の偏光膜Dは、これを液晶テレビ用の表示装置のバックライト側と視認側の両側に用いた場合に、要求性能を達成することができる。

【0047】

ところが、同じ偏光膜3に属する偏光膜であっても、単体透過率の低い (より暗い) 領域にある、3つの偏光膜A (T = 40.6%, P = 99.998%)、B (T = 41.1%, P = 99.994%)、又はC (T = 41.6%, P = 99.98%) をバックライト側と視認側の両側に用いた場合、いずれも、要求性能を達成することができない。バックライト側と視認側のいずれか一方の片側偏光膜として偏光膜A、B、又はCを用いた場合、要求性能を達成するためには、例えば、他方の片側偏光膜として、偏光膜4に属する偏光膜E、偏光膜5に属する偏光膜F、又は偏光膜7に属するGのような偏光膜3に比べ、単体透過率が高く、少なくとも偏光度が99.9%以上の偏光性能の優れた偏光膜を用いることが必要になる。

【0048】

図5に示す偏光膜1~7の偏光性能は、式(3)に基づき算出される。式(3)を用いることで偏光膜の偏光性能の指標となる二色比 (DR) から単体透過率Tと偏光度Pとを算出することができる。二色比とは偏光膜の吸収軸方向の吸光度を透過軸方向の吸光度で除した値である。この数値が高いほど偏光性能が優れていることを表している。例えば、偏光膜3は、二色比が約94となる偏光性能を持つ偏光膜として算出される。この値を下回る偏光膜は要求性能に達しないということになる。

【0049】

また、バックライト側と視認側のいずれか一方の側の偏光膜として偏光膜3に比べ偏光性能の劣る、例えば、偏光膜1に属する偏光膜H (41.0%, 99.95%) 又は偏光

10

20

30

40

50

膜 2 に属する偏光膜 J (4 2 . 0 %、9 9 . 9 %) を用いた場合、式 (1) (2) から明らかになるように、要求性能を達成するためには、例えば、他方の側の偏光膜として偏光膜 6 に属する偏光膜 I (4 3 . 2 %、9 9 . 9 5 %) 又は偏光膜 7 に属する偏光膜 K (4 2 . 0 %、9 9 . 9 9 8 %) のような、偏光膜 3 に比べ、偏光性能がより優れた偏光膜を用いなければならない。

【 0 0 5 0 】

液晶テレビ用の表示装置の要求性能を達成するためには、バックライト側と視認側のいずれか一方の側の偏光膜の偏光性能が、少なくとも偏光膜 3 よりも優れていなければならない。図 4 のライン 1 ($T < 4 2 . 3 \%$) は、その下限値を示す。他方、図 4 のライン 2 ($T = 4 2 . 3 \%$) は、偏光度 P の下限値を示す。バックライト側と視認側のいずれか一方の側の偏光膜として偏光度 P が 9 9 . 9 % 以下の偏光膜を用いた場合には、他方の側の偏光膜として偏光性能がいかに優れた偏光膜を用いても、要求性能を達成することができない。

10

【 0 0 5 1 】

結論としては、大型表示素子を用いた液晶テレビ用の表示装置として求められる偏光性能を達成しようとする場合、バックライト側と視認側のいずれか一方の側の偏光膜の偏光性能が少なくともライン 1 ($T < 4 2 . 3 \%$) 及びライン 2 ($T = 4 2 . 3 \%$) で表される限界を越える領域にある偏光膜、より具体的には、偏光膜 3 より優れた偏光性能を有し、偏光度が 9 9 . 9 % 以上の偏光膜であることが望まれる条件となる。

20

【 0 0 5 2 】

[偏光膜の製造に関する実施例]

本発明の光学的表示装置に使用される偏光膜の実施例として、実施例 1 ~ 1 8 を示す。これらの実施例において製造される偏光膜の製造条件を、図 2 7 及び図 2 8 に示す。さらに、対比される例として、参考例及び比較例も作成した。図 2 9 は、第 1 段の空中高温延伸後における実施例 1 ~ 1 8 及び参考例 1 ~ 3 による延伸積層体のそれぞれについて、P E T 樹脂基材の配向関数値を示す表である。

【 0 0 5 3 】

[実施例 1]

非晶性エステル系熱可塑性樹脂基材として、イソフタル酸を 6 m o l % 共重合させたイソフタル酸共重合ポリエチレンテレフタレート (以下、「非晶性 P E T」という) の連続ウェブの基材を作製した。非晶性 P E T のガラス転移温度は 7 5 である。連続ウェブの非晶性 P E T 基材とポリビニルアルコール (以下、「P V A」という) 層からなる積層体を以下のように作製した。ちなみに P V A のガラス転移温度は 8 0 である。

30

【 0 0 5 4 】

厚み 2 0 0 μ m の非晶性 P E T 基材と、重合度 1 0 0 0 以上、ケン化度 9 9 % 以上の P V A 粉末を水に溶解した 4 ~ 5 % 濃度の P V A 水溶液とを準備した。次に、上記した厚み 2 0 0 μ m の非晶性 P E T 基材に P V A 水溶液を塗布し、5 0 ~ 6 0 の温度で乾燥し、非晶性 P E T 基材上に厚み 7 μ m の P V A 層を製膜した。以下、これを「非晶性 P E T 基材に 7 μ m 厚の P V A 層が製膜された積層体」又は「7 μ m 厚の P V A 層を含む積層体」又は単に「積層体」という。

40

【 0 0 5 5 】

7 μ m 厚の P V A 層を含む積層体を、空中補助延伸及びホウ酸水中延伸の 2 段延伸工程を含む以下の工程を経て、3 μ m 厚の偏光膜を製造した。第 1 段の空中補助延伸工程によって、7 μ m 厚の P V A 層を含む積層体を非晶性 P E T 基材と一体に延伸し、5 μ m 厚の P V A 層を含む延伸積層体を生成した。以下、これを「延伸積層体」という。具体的には、延伸積層体は、7 μ m 厚の P V A 層を含む積層体を 1 3 0 の延伸温度環境に設定されたオープンに配備された延伸装置にかけ、延伸倍率が 1 . 8 倍になるように自由端一軸に延伸したものである。この延伸処理によって、延伸積層体内の P V A 層は、P V A 分子が配向された 5 μ m 厚の P V A 層へと変化した。

【 0 0 5 6 】

50

次に、染色工程によって、PVA分子が配向された5 μ m厚のPVA層にヨウ素を吸着させた着色積層体を生成した。以下、これを「着色積層体」という。具体的には、着色積層体は、延伸積層体を液温30のヨウ素及びヨウ化カリウムを含む染色液に、最終的に生成される偏光膜を構成するPVA層の単体透過率が40~44%になるように任意の時間、浸漬することによって、延伸積層体に含まれるPVA層にヨウ素を吸着させたものである。本工程において、染色液は、水を溶媒として、ヨウ素濃度を0.12~0.30重量%の範囲内とし、ヨウ化カリウム濃度を0.7~2.1重量%の範囲内とした。ヨウ素とヨウ化カリウムの濃度の比は1対7である。

【0057】

ちなみに、ヨウ素を水に溶解するにはヨウ化カリウムを必要とする。より詳細には、ヨウ素濃度0.30重量%、ヨウ化カリウム濃度2.1重量%の染色液に延伸積層体を60秒間浸漬することによって、PVA分子が配向された5 μ m厚のPVA層にヨウ素を吸着させた着色積層体を生成した。実施例1においては、ヨウ素濃度0.30重量%でヨウ化カリウム濃度2.1重量%の染色液への延伸積層体の浸漬時間を変えることによって、最終的に生成される偏光膜の単体透過率を40~44%になるようにヨウ素吸着量を調整し、単体透過率と偏光度を異にする種々の着色積層体を生成した。

10

【0058】

さらに、第2段のホウ酸水中延伸工程によって、着色積層体を非晶性PET基材と一体にさらに延伸し、3 μ m厚の偏光膜を構成するPVA層を含む光学フィルム積層体を生成した。以下、これを「光学フィルム積層体」という。具体的には、光学フィルム積層体は、着色積層体をホウ酸とヨウ化カリウムを含む液温範囲60~85のホウ酸水溶液に設定された処理装置に配備された延伸装置にかけ、延伸倍率が3.3倍になるように自由端一軸に延伸したものである。より詳細には、ホウ酸水溶液の液温は65である。それはまた、ホウ酸含有量を水100重量%に対して4重量%とし、ヨウ化カリウム含有量を水100重量%に対して5重量%とした。

20

【0059】

本工程においては、ヨウ素吸着量を調整した着色積層体をまず5~10秒間ホウ酸水溶液に浸漬した。しかる後に、その着色積層体をそのまま処理装置に配備された延伸装置である周速の異なる複数の組のロール間に通し、30~90秒かけて延伸倍率が3.3倍になるように自由端一軸に延伸した。この延伸処理によって、着色積層体に含まれるPVA層は、吸着されたヨウ素がポリヨウ素イオン錯体として一方向に高次に配向した3 μ m厚のPVA層へと変化した。このPVA層が光学フィルム積層体の偏光膜を構成する。

30

【0060】

以上のように実施例1は、まず、非晶性PET基材に7 μ m厚のPVA層が製膜された積層体を延伸温度130の空中補助延伸によって延伸積層体を生成し、次に、延伸積層体を染色によって着色積層体を生成し、さらに着色積層体を延伸温度65度のホウ酸水中延伸によって総延伸倍率が5.94倍になるように非晶性PET基材と一体に延伸された3 μ m厚のPVA層を含む光学フィルム積層体を生成した。このような2段延伸によって非晶性PET基材に製膜されたPVA層のPVA分子が高次に配向され、染色によって吸着されたヨウ素がポリヨウ素イオン錯体として一方向に高次に配向された偏光膜を構成する3 μ m厚のPVA層を含む光学フィルム積層体を生成することができた。

40

【0061】

光学フィルム積層体の製造に必須の工程ではないが、洗浄工程によって、光学フィルム積層体をホウ酸水溶液から取り出し、非晶性PET基材に製膜された3 μ m厚のPVA層の表面に付着したホウ酸をヨウ化カリウム水溶液で洗浄した。しかる後に、洗浄された光学フィルム積層体を60の温風による乾燥工程によって乾燥した。なお洗浄工程は、ホウ酸析出などの外観不良を解消するための工程である。

【0062】

次に、貼合せ及び/又は転写工程によって、非晶性PET基材に製膜された3 μ m厚のPVA層の表面に接着剤を塗布しながら、80 μ m厚のTAC(トリアセチルセルロース

50

系) フィルムを貼合せた後、非晶性PET基材を剥離し、3 μ m厚のPVA層を80 μ m厚のTAC(トリアセチルセルロース系)フィルムに転写した。

【0063】

[実施例2]

実施例2は、実施例1の場合と同様に、まず、非晶性PET基材に7 μ m厚のPVA層が製膜された積層体を生成し、次に、7 μ m厚のPVA層を含む積層体を空中補助延伸によって倍率が1.8倍になるように延伸した延伸積層体を生成し、しかる後に、延伸積層体を、液温30のヨウ素及びヨウ化カリウムを含む染色液に浸漬することによって、ヨウ素を吸着させたPVA層を含む着色積層体を生成した。実施例2は、実施例1とは異なる以下の架橋工程を含む。それは、着色積層体を40のホウ酸架橋水溶液に60秒間浸漬することによって、ヨウ素を吸着させたPVA層のPVA分子同士に架橋処理を施す工程である。本工程のホウ酸架橋水溶液は、ホウ酸含有量を水100重量%に対して3重量%とし、ヨウ化カリウム含有量を水100重量%に対して3重量%とした。

10

【0064】

実施例2の架橋工程は、少なくとも3つの技術的作用を求めたものである。第1は、後工程のホウ酸水中延伸において着色積層体に含まれる薄膜化されたPVA層を溶解させないようにした不溶化作用である。第2は、PVA層に着色されたヨウ素を溶出させないようにした着色安定化作用である。第3は、PVA層の分子同士を架橋することによって結節点を生成するようにした結節点生成作用である。

【0065】

実施例2は、次に、架橋された着色積層体を、実施例1の延伸温度65より高い75のホウ酸水中延伸浴に浸漬することによって、実施例1の場合と同様に、延伸倍率が3.3倍になるように延伸し、光学フィルム積層体を生成した。また実施例2の洗浄工程、乾燥工程、貼合せ及び/又は転写工程は、いずれも実施例1の場合と同様である。

20

【0066】

なお、ホウ酸水中延伸工程に先立つ架橋工程に求められる技術的作用をより明確にするために、実施例1の架橋されていない着色積層体を延伸温度70~75のホウ酸水中延伸浴に浸漬した場合、着色積層体に含まれるPVA層は、ホウ酸水中延伸浴において溶解し、延伸することができなかった。

【0067】

[実施例3]

実施例3は、実施例1の場合と同様に、まず、非晶性PET基材に7 μ m厚のPVA層が製膜された積層体を生成し、次に、7 μ m厚のPVA層を含む積層体を空中補助延伸によって倍率が1.8倍になるように延伸した延伸積層体を生成した。実施例3は、実施例1とは異なる以下の不溶化工程を含む。それは、延伸積層体を液温30のホウ酸不溶化水溶液に30秒間浸漬することによって、延伸積層体に含まれるPVA分子が配向されたPVA層を不溶化する工程である。本工程のホウ酸不溶化水溶液は、ホウ酸含有量を水100重量%に対して3重量%とした。実施例3の不溶化工程に求められる技術的作用は、少なくとも後工程の染色工程において、延伸積層体に含まれるPVA層を溶解させないようにした不溶化である。

30

40

【0068】

実施例3は、次に、不溶化された延伸積層体を、実施例1の場合と同様に、液温30のヨウ素及びヨウ化カリウムを含む染色液に浸漬することによって、ヨウ素を吸着させたPVA層を含む着色積層体を生成した。しかる後に、生成された着色積層体を実施例1の延伸温度である65より高い延伸温度である75のホウ酸水中延伸浴に浸漬することによって、実施例1の場合と同様に、延伸倍率が3.3倍になるように延伸し、光学フィルム積層体を生成した。また実施例3の洗浄工程、乾燥工程、貼合せ及び/又は転写工程は、いずれも実施例1の場合と同様である。

【0069】

なお、染色工程に先立つ不溶化工程に求められる技術的作用をより明確にするために、

50

まず、実施例 1 の不溶化されていない延伸積層体を染色によって着色積層体を生成し、生成された着色積層体を延伸温度 70 ~ 75 のホウ酸水中延伸浴に浸漬した場合、着色積層体に含まれる PVA 層は、実施例 2 に示したように、ホウ酸水中延伸浴において溶解し、延伸することができなかった。

【0070】

次に、水を溶媒として、ヨウ素濃度を 0.12 ~ 0.30 重量% の範囲内とした染色液のヨウ素濃度を 0.12 ~ 0.25 重量% とし、他の条件をそのままの染色液に、実施例 1 の不溶化されていない延伸積層体を浸漬した場合、延伸積層体に含まれる PVA 層は、染色浴において溶解し、染色不能であった。ところが、実施例 3 の不溶化された延伸積層体を用いた場合には、染色液のヨウ素濃度を 0.12 ~ 0.25 重量% であっても、PVA 層は溶解することなく、PVA 層への染色は可能であった。

10

【0071】

染色液のヨウ素濃度を 0.12 ~ 0.25 % であっても PVA 層への染色が可能な実施例 3 においては、延伸積層体の染色液への浸漬時間を一定にし、染色液のヨウ素濃度及びヨウ化カリウム濃度を実施例 1 に示した一定範囲内で変化させることによって、最終的に生成される偏光膜の単体透過率を 40 ~ 44 % になるようにヨウ素吸着量を調整し、単体透過率と偏光度を異にする着色積層体を種々生成した。

【0072】

[実施例 4]

実施例 4 は、実施例 1 の製造工程に実施例 3 の不溶化工程と実施例 2 の架橋工程を加えた製造工程によって生成した光学フィルム積層体である。まず、非晶性 PET 基材に 7 μm 厚の PVA 層が製膜された積層体を生成し、次に、7 μm 厚の PVA 層を含む積層体を空中補助延伸によって延伸倍率が 1.8 倍になるように自由端一軸に延伸した延伸積層体を生成した。実施例 4 は、実施例 3 の場合と同様に、生成された延伸積層体を液温 30 のホウ酸不溶化水溶液に 30 秒間浸漬する不溶化工程によって、延伸積層体に含まれる PVA 分子が配向された PVA 層を不溶化した。実施例 4 はさらに、不溶化された PVA 層を含む延伸積層体を、実施例 3 の場合と同様に、液温 30 のヨウ素及びヨウ化カリウムを含む染色液に浸漬することによってヨウ素を吸着させた PVA 層を含む着色積層体を生成した。

20

【0073】

実施例 4 は、実施例 2 の場合と同様に、生成された着色積層体を 40 のホウ酸架橋水溶液に 60 秒間浸漬する架橋工程によって、ヨウ素を吸着させた PVA 層の PVA 分子同士を架橋した。実施例 4 はさらに、架橋された着色積層体を、実施例 1 の延伸温度 65 より高い 75 のホウ酸水中延伸浴に 5 ~ 10 秒間浸漬し、実施例 2 の場合と同様に、延伸倍率が 3.3 倍になるように自由端一軸に延伸し、光学フィルム積層体を生成した。また実施例 4 の洗浄工程、乾燥工程、貼合せ及び / 又は転写工程は、いずれも実施例 1 から 3 の場合と同様である。

30

【0074】

また実施例 4 は、実施例 3 の場合と同様に、染色液のヨウ素濃度を 0.12 ~ 0.25 重量% であっても、PVA 層は溶解することはない。実施例 4 においては、延伸積層体の染色液への浸漬時間を一定にし、染色液のヨウ素濃度及びヨウ化カリウム濃度を実施例 1 に示した一定範囲内で変化させることによって、最終的に生成される偏光膜の単体透過率を 40 ~ 44 % になるようにヨウ素吸着量を調整し、単体透過率と偏光度を異にする着色積層体を種々生成した。

40

【0075】

以上のように実施例 4 は、まず、非晶性 PET 基材に 7 μm 厚の PVA 層が製膜された積層体を生成し、次に、7 μm 厚の PVA 層を含む積層体を空中補助延伸によって延伸倍率が 1.8 倍になるように自由端一軸に延伸した延伸積層体を生成した。生成された延伸積層体を液温 30 のホウ酸不溶化水溶液に 30 秒間浸漬することによって延伸積層体に含まれる PVA 層を不溶化した。不溶化された PVA 層を含む延伸積層体を液温 30 の

50

ヨウ素及びヨウ化カリウムを含む染色液に浸漬することによって不溶化されたPVA層にヨウ素を吸着させた着色積層体を生成した。ヨウ素を吸着させたPVA層を含む着色積層体を40%のホウ酸架橋水溶液に60秒間浸漬することによって、ヨウ素を吸着させたPVA層のPVA分子同士を架橋した。架橋されたPVA層を含む着色積層体をホウ酸とヨウ化カリウムを含む液温75%のホウ酸水中延伸溶に5~10秒間浸漬し、しかる後に、ホウ酸水中延伸によって倍率が3.3倍になるように自由端一軸に延伸した光学フィルム積層体を生成した。

【0076】

実施例4は、このように空中高温延伸及びホウ酸水中延伸からなる2段延伸と染色浴への浸漬に先立つ不溶化及びホウ酸水中延伸に先立つ架橋からなる前処理とによって、非晶性PET基材に製膜されたPVA層のPVA分子が高次に配向され、染色によってPVA分子に確実に吸着されたヨウ素がポリヨウ素イオン錯体として一方向に高次に配向された偏光膜を構成する3 μ m厚のPVA層を含む光学フィルム積層体を安定的に生成することができた。

10

【0077】

[実施例5]

実施例5は、以下の相違点を除き、実施例4と同様の条件で製造された光学フィルム積層体である。相違点は非晶性PET基材に製膜されたPVA層の厚みにある。実施例4は、7 μ m厚のPVA層で最終的に光学フィルム積層体に含まれるPVA層が3 μ m厚であった。これに対して、実施例5は、12 μ m厚のPVA層で最終的に光学フィルム積層体に含まれるPVA層が5 μ m厚であった。

20

【0078】

[実施例6]

実施例6は、以下の相違点を除き、実施例4と同様の条件で製造された光学フィルム積層体である。相違点は非晶性PET基材に用いた重合モノマーにある。実施例4は、イソフタル酸をPETに共重合させた非晶性PET基材を用いた。これに対して、実施例6は、PETに対して変性基として1,4-シクロヘキサジメタノールを共重合させた非晶性PET基材を用いた。

【0079】

[実施例7]

実施例7は、以下の相違点を除き、実施例4と同様の条件で製造された光学フィルム積層体である。相違点は、総延伸倍率が6倍又は6倍に近い値になるように空中補助延伸及びホウ酸水中延伸のそれぞれの延伸倍率を変化させたことにある。実施例4は、空中補助延伸及びホウ酸水中延伸のそれぞれの延伸倍率が1.8倍及び3.3倍とした。これに対して、実施例7は、それぞれの延伸倍率が1.2倍及び4.9倍とした。ところで実施例4の総延伸倍率が5.94倍であった。これに対して実施例7の総延伸倍率が5.88倍であった。これは、ホウ酸水中延伸において、延伸倍率が4.9倍以上に延伸することができなかったことによる。

30

【0080】

[実施例8]

実施例8は、以下の相違点を除き、実施例4と同様の条件で製造された光学フィルム積層体である。相違点は、総延伸倍率が6倍になるように空中補助延伸及びホウ酸水中延伸のそれぞれの延伸倍率を変化させたことにある。実施例8は、それぞれの延伸倍率が1.5倍及び4.0倍とした。

40

【0081】

[実施例9]

実施例9は、以下の相違点を除き、実施例4と同様の条件で製造された光学フィルム積層体である。相違点は、総延伸倍率が6倍になるように空中補助延伸及びホウ酸水中延伸のそれぞれの延伸倍率を変化させたことにある。実施例9は、それぞれの延伸倍率が2.5倍及び2.4倍とした。

50

【 0 0 8 2 】

[実施例 1 0]

実施例 1 0 は、以下の相違点を除き、実施例 4 と同様の条件で製造された光学フィルム積層体である。相違点は、実施例 4 の場合、空中補助延伸の延伸温度を 1 3 0 に設定したのに対して、実施例 1 0 の場合、空中補助延伸の延伸温度を 9 5 としたことにある。

【 0 0 8 3 】

[実施例 1 1]

実施例 1 1 は、以下の相違点を除き、実施例 4 と同様の条件で製造された光学フィルム積層体である。相違点は、実施例 4 の場合、空中補助延伸の延伸温度を 1 3 0 に設定したのに対して、実施例 1 1 の場合、空中補助延伸の延伸温度を 1 1 0 としたことにある。

10

【 0 0 8 4 】

[実施例 1 2]

実施例 1 2 は、以下の相違点を除き、実施例 4 と同様の条件で製造された光学フィルム積層体である。相違点は、実施例 4 の場合、空中補助延伸の延伸温度を 1 3 0 に設定したのに対して、実施例 1 2 の場合、空中補助延伸の延伸温度を 1 5 0 としたことにある。

【 0 0 8 5 】

[実施例 1 3]

実施例 1 3 は、以下の相違点を除き、実施例 4 と同様の条件で製造された光学フィルム積層体である。相違点は、空中補助延伸の延伸倍率が 1 . 8 倍でホウ酸水中延伸の延伸倍率を 2 . 8 倍に変化させたことにある。実施例 1 3 の場合、そのことによって、総延伸倍率は、実施例 4 の場合の約 6 倍（正確には 5 . 9 4 倍）のに対して、約 5 倍（正確には 5 . 0 4 倍）となった。

20

【 0 0 8 6 】

[実施例 1 4]

実施例 1 4 は、以下の相違点を除き、実施例 4 と同様の条件で製造された光学フィルム積層体である。相違点は、空中補助延伸の延伸倍率が 1 . 8 倍でホウ酸水中延伸の延伸倍率を 3 . 1 倍に変化させたことにある。実施例 1 4 の場合、そのことによって、総延伸倍率は、実施例 4 の場合の約 6 倍（正確には 5 . 9 4 倍）のに対して、約 5 . 5 倍（正確には 5 . 5 8 倍）となった。

30

【 0 0 8 7 】

[実施例 1 5]

実施例 1 5 は、以下の相違点を除き、実施例 4 と同様の条件で製造された光学フィルム積層体である。相違点は、空中補助延伸の延伸倍率が 1 . 8 倍でホウ酸水中延伸の延伸倍率を 3 . 6 倍に変化させたことにある。実施例 1 5 の場合、そのことによって、総延伸倍率は、実施例 4 の場合の約 6 倍（正確には 5 . 9 4 倍）のに対して、約 6 . 5 倍（正確には 6 . 4 8 倍）となった。

【 0 0 8 8 】

[実施例 1 6]

実施例 1 6 は、以下の相違点を除き、実施例 4 と同様の条件で製造された光学フィルム積層体である。相違点は、空中補助延伸の延伸方法にある。実施例 4 は、空中補助延伸によって延伸倍率が 1 . 8 倍になるように自由端一軸に延伸した。これに対して、実施例 1 6 は、空中補助延伸によって延伸倍率が 1 . 8 倍になるように固定端一軸に延伸した。

40

【 0 0 8 9 】

[実施例 1 7]

実施例 1 7 は、以下の相違点を除き、実施例 1 6 と同様の条件で製造された光学フィルム積層体である。相違点は、空中補助延伸の延伸倍率が 1 . 8 倍でホウ酸水中延伸の延伸倍率を 3 . 9 倍に変化させたことにある。実施例 1 7 の場合、そのことによって、総延伸倍率は、実施例 1 6 の場合の約 6 倍（正確には 5 . 9 4 倍）のに対して、約 7 倍（正確には

50

7.02倍)となった。

【0090】

[実施例18]

実施例18は、以下の相違点を除き、実施例16と同様の条件で製造された光学フィルム積層体である。相違点は、空中補助延伸の延伸倍率が1.8倍でホウ酸水中延伸の延伸倍率を4.4倍に変化させたことにある。実施例18の場合、そのことによって、総延伸倍率は、実施例16の場合の約6倍(正確には5.94倍)に対して、約8倍(正確には7.92倍)となった。

【0091】

[比較例1]

比較例1は、実施例4と同様の条件で、200 μ m厚の非晶性PET基材にPVA水溶液を塗布し、乾燥させて非晶性PET基材に7 μ m厚のPVA層を製膜した積層体を生成した。次に、延伸温度を130に設定した空中高温延伸によって、7 μ m厚のPVA層を含む積層体を延伸倍率が4.0倍になるように自由端一軸に延伸した延伸積層体を生成した。この延伸処理によって、延伸積層体に含まれるPVA層は、PVA分子が配向された3.5 μ m厚のPVA層へと変化した。

【0092】

次に、延伸積層体は染色処理され、PVA分子が配向された3.5 μ m厚のPVA層にヨウ素を吸着させた着色積層体が生成された。具体的には、着色積層体は、延伸積層体を液温30のヨウ素及びヨウ化カリウムを含む染色液に、最終的に生成される偏光膜を構成するPVA層の単体透過率が40~44%になるように任意の時間、浸漬することによって、延伸積層体に含まれるPVA層にヨウ素を吸着させたものである。このように、PVA分子が配向されたPVA層へのヨウ素吸着量を調整し、単体透過率と偏光度を異にする着色積層体を種々生成した。

【0093】

さらに、着色積層体は架橋処理される。具体的には、液温が40で、ホウ酸3%、ヨウ化カリウム3%からなるホウ酸架橋水溶液に60秒間、浸漬することによって着色積層体に架橋処理を施した。比較例1は、架橋処理が施された着色積層体が実施例4の光学フィルム積層体に相当する。したがって、洗浄工程、乾燥工程、貼合せ及び/又は転写工程は、いずれも実施例4の場合と同様である。

【0094】

[比較例2]

比較例2は、比較例1の延伸積層体を比較例1と同様の条件で、延伸倍率が4.5倍、5.0倍、6.0倍になるように延伸した延伸積層体を生成した。比較表は、比較例1と比較例2とを含めた、200 μ m厚の非晶性PET基材と該非晶性PET基材に製膜されたPVA層とに発生した現象を示したものである。これにより、延伸温度130の空中高温延伸による延伸倍率が4.0倍を限度とすることを確認した。

【0095】

[延伸に関連する技術的背景]

図18~図22は、いずれも実験に基づいて表したものである。まず、図18を参照すると、図18は、結晶性PETと非晶性PETとPVA系樹脂のそれぞれの延伸温度と延伸可能倍率との相対関係を実験に基づいて表した図である。

【0096】

図18の太線は、延伸温度の変化にともなう非晶性PETの延伸可能倍率の変化を表す。非晶性PETは、T_gが約75であり、これ以下の温度で延伸することはできない。図から分かるように、空中高温の自由端一軸延伸によると約110を越える点で7.0倍以上にまで延伸できる。一方、図18の細線は、延伸温度の変化にともなう結晶性PETの延伸可能倍率の変化を表す。結晶性PETは、T_gが約80であり、これ以下の温度では延伸することができない。

【0097】

10

20

30

40

50

次に、図19を参照すると、図は、ポリエチレンテレフタレート（PET）のT_gと融点T_mとの間での温度変化にともなう結晶性PETと非晶性PETのそれぞれの結晶化速度の変化を表す。図19において、80 から110 前後のアモルファス状態にある結晶性PETは120 前後で急速に結晶化することが理解される。

【0098】

また、図18から明らかなように、結晶性PETにおいては、空中高温の自由端一軸延伸による延伸可能倍率は、4.5～5.5倍が上限となる。しかも、適用され得る延伸温度は、極めて限定的で、約90 から約110 までの温度範囲である。

【0099】

図29に結晶性PETを用いて空中高温の自由端一軸延伸を行った例を参考例1～3として示す。これらは、いずれも、厚み200μmの結晶性PET基材に厚み7μmのPVA層を製膜した積層体を、空中高温延伸することによって生成された、厚み3.3μmの偏光膜である。それぞれの延伸温度には違いがあり、延伸温度は、参考例1が110、参考例2が100、参考例3が90 である。ここで注目すべきは、延伸可能倍率である。参考例1の延伸倍率の限界は4.0倍であり、参考例2及び3は4.5倍である。最終的には積層体自体が破断したことによって、これらを越える延伸処理が不可能であった。しかしながら、この結果には、結晶性PET基材に製膜されたPVA系樹脂層自体の延伸可能倍率が影響を及ぼしている可能性を否定することができない。

10

【0100】

そこで図18を参照すると、この図における破線は、PVA系樹脂に属するPVAの延伸可能倍率を表す。PVA系樹脂のT_gは75～80 であり、これ以下でPVA系樹脂からなる単層体を延伸することはできない。図18から明らかなように、空中高温の自由端一軸延伸によると、PVA系樹脂からなる単層体の延伸可能倍率は5.0倍を限度とする。このことにより、本発明者らは、以下のことを明らかにすることができた。それは、結晶性PET及びPVA系樹脂のそれぞれの延伸温度及び延伸可能倍率の関係から、結晶性PET基材に製膜されたPVA系樹脂層を含む積層体の空中高温の自由端一軸延伸による延伸可能倍率は、90～110 の延伸温度範囲において4.0～5.0倍が限度であるということである。

20

【0101】

次に、非晶性PET基材上にPVA系樹脂層を塗布形成した積層体を、空中高温のもつで、自由端一軸延伸した事例を、以下の表1に比較例1及び2として示す。非晶性PET基材に延伸温度による限界はない。比較例1は、200μm厚の非晶性PET基材に製膜された7μm厚のPVA系樹脂層を含む積層体を、延伸温度を130 に設定した空中高温の自由端一軸延伸によって生成された偏光膜である。このときの延伸倍率は4.0倍であった。

30

【0102】

表1を参照すると、比較例2は、比較例1と同様に、200μm厚の非晶性PET基材に製膜された7μm厚のPVA系樹脂層を、延伸倍率が4.5倍、5.0倍、6.0倍になるようにそれぞれを延伸することによって生成された偏光膜である。いずれの比較例においても、表1に示した通り、非晶性PET基材にフィルムの内面で延伸の不均一が生じるか、破断が生じ、一方で、延伸倍率4.5倍でPVA系樹脂層に破断が生じている。これにより、延伸温度130 の空中高温延伸によるPVA系樹脂層の延伸倍率の限界が4.0倍であることを確認した。

40

【表 1】

比較表

延伸温度 130℃	延伸倍率	延伸フィルム	
		非晶性 PET 基材 (イソフタル酸共重合 PET)	PVA 系樹脂層と 非晶性 PET 基材 の積層体
比較例 1	4.0 倍	○ 破断せず 均一に延伸できている	○ 破断せず 均一に延伸できている
比較例 2	4.5 倍	△ 破断はしないが 延伸の不均一が生じている。	× PVA 系樹脂層と 非晶性 PET 基材が 一体に破断
	5.0 倍	△ 破断はしないが 延伸の不均一が生じている。	未確認
	6.0 倍	× 破断	未確認

10

20

【0103】

参考例 1～3 はいずれも、延伸温度に違いはあるが、結晶性 PET 基材に PVA 系樹脂層を製膜した積層体に対し、4.0～4.5 倍の延伸処理を施すことによって PVA 分子を配向させ、薄膜化した PVA 系樹脂層に、ヨウ素を吸着させて着色積層体を生成したものである。具体的には、最終的に生成される偏光膜を構成する PVA 系樹脂層の単体透過率が 40～44% になるように、延伸積層体を液温 30 のヨウ素及びヨウ化カリウムを含む染色液に任意の時間、浸漬することによって、延伸積層体に含まれる PVA 系樹脂層にヨウ素を吸着させた。また薄膜化された PVA 系樹脂層へのヨウ素吸着量を調整することによって単体透過率 T と偏光度 P とを異にする種々の偏光膜を生成した。

30

【0104】

図 26 を参照すると、図 26 におけるライン 1 及びライン 2 は、本発明の光学的表示装置に使用される偏光膜に要求される光学特性を規定する線であり、偏光度 P と透過率 T の関係が、これらライン 1、2 より上にある偏光膜は、要求される光学特性を満足する。図 26 では、これらライン 1、2 と対比して、参考例 1～3 の偏光膜の光学特性を表している。図から分かるように、参考例 1～3 の偏光膜は、いずれも、要求される光学特性を満足しない。その原因は、結晶性 PET 基材に製膜された PVA 系樹脂層は、空中高温延伸によって、ある程度 PVA 分子が配向されるが、その一方で、空中高温延伸は、PVA 分子の結晶化を促進し、非晶部分の配向を阻害しているものと推定される。

40

【0105】

そこで、本発明者らは、本発明に先立って、PCT/JP2010/001460 に係る国際出願に開示される偏光膜及びその製造方法を開発した。これは、Tg 以下の延伸温度であっても PET 基材に製膜された PVA 系樹脂層を含む積層体を延伸することができる、という水の可塑剤機能に着目した知見に基づいたものである。この方法により製造される偏光膜の一例を、ここでは比較例 3 とする。この方法によれば、PET 基材に製膜された PVA 系樹脂層を含む積層体は、延伸倍率 5.0 倍まで延伸できる。

50

【0106】

本発明者らは、その後さらに研究を進め、延伸倍率の限界が5.0倍となる原因は、PET基材が結晶性PETによるものであることを確認した。PET基材に製膜されたPVA系樹脂層を含む積層体はTg以下のホウ酸水溶液で延伸されるため、PET基材が結晶性であるか非晶性であるかは延伸作用に大きく影響しないとの認識であったが、非晶性PETを用いた場合には、積層体を延伸倍率5.5倍まで延伸できることを見出した。この場合、非晶性PETを基材として使用し、比較例3に示す偏光膜の製造方法と同様の方法を適用する場合において、延伸倍率の限界が5.5倍であることの原因は、非結晶性のPET基材による延伸倍率の制限が影響しているものと推定される。

【0107】

比較例1については、単体透過率Tと偏光度Pを異にする種々の偏光膜を生成した。図26に、参考例1~3とともに、それらの光学特性を示す。

【0108】

図20は、本発明者らが、こうした研究結果を基に着想を得た、本発明の2段延伸における、空中高温延伸の延伸倍率と総合延伸倍率(以下、「総延伸倍率」という。)との関係を表したものである。横軸は、自由端一軸延伸による延伸温度130の空中延伸における延伸倍率である。縦軸の総延伸倍率は、以下に述べる自由端一軸空中高温延伸を含む2段階の延伸処理によって、空中高温延伸前の長さである元長を1として、最終的に元長が何倍延伸されたかを表す総延伸倍率である。例えば、延伸温度130の空中高温延伸による延伸倍率が2倍であって、次の延伸倍率が3倍であれば、総延伸倍率は6倍($2 \times 3 = 6$)になる。空中高温延伸に続く第2段の延伸工程は、延伸温度65のホウ酸水溶液中における自由端一軸延伸(以下、ホウ酸水溶液に浸漬させながら延伸する処理を「ホウ酸水中延伸」という。)である。この二つの延伸方法を組み合わせることによって、図20に示す結果を得ることができた。

【0109】

図20の実線は、非晶性PETの延伸可能倍率を表している。非晶性PETの総延伸倍率は、空中高温延伸せずに、直接ホウ酸水中延伸をした場合、すなわち空中高温延伸の倍率が1倍のときには、5.5倍が限度である。これ以上の延伸を行うと、非晶性PETは破断する。しかしながら、この値は、非晶性PETの最小延伸倍率に相当する。非晶性PETの総延伸倍率は、空中高温延伸時の延伸倍率が大きくなるほど大きくなり、延伸可能倍率は、10倍を越える。

【0110】

これに対して、図20の破線は、非晶性PETに製膜されたPVA系樹脂層の延伸可能倍率を表している。空中高温延伸せずに、直接ホウ酸水中延伸した場合には、PVA系樹脂層の総延伸倍率は最大倍率を示す7倍である。しかしながら、空中高温延伸時の延伸倍率が大きくなるほどPVA系樹脂層の総延伸倍率は小さくなり、空中高温延伸時の延伸倍率が3倍の点では、PVA系樹脂層の総合延伸倍率が6倍を下回る。PVA系樹脂層の総合延伸倍率を6倍にしようとする、PVA系樹脂層が破断する。図20から明らかなように、非晶性PET基材に製膜されたPVA系樹脂層を含む積層体を延伸できなくなる原因は、空中高温の延伸倍率の大きさに応じて、非晶性PET基材に起因するものからPVA系樹脂層に起因するものに移る。因みに、PVAの空中延伸倍率は4倍までであり、それ以上は延伸不能である。この倍率が、PVAの総延伸倍率に相当するものと推定される。

【0111】

ここで、図21を参照する。図21は、結晶性PETと非晶性PET、及びPVA系樹脂について、空中高温延伸とホウ酸水中延伸の2段延伸を行った場合における総延伸可能倍率を、空中高温延伸の延伸温度との関係で示すもので、実験に基づくデータに従って描かれたものである。図18は、結晶性PETと非晶性PET、及びPVA系樹脂について、空中高温延伸の延伸温度を横軸にとり、空中高温延伸の延伸可能倍率を縦軸とって表すものである。図21の図18との違いは、横軸が2倍の空中高温延伸のときの延伸温度

10

20

30

40

50

を横軸にとり、空中高温延伸とホウ酸水中延伸との総延伸可能倍率を縦軸として表したことにある。

【0112】

本発明において使用される偏光膜の製造方法は、後述されるように、空中高温延伸とホウ酸水中延伸との2段階の延伸工程の組み合わせからなる。2段階延伸工程の組み合わせは、単純に想到できるものではない。本発明者らが長期間にわたって鋭意研究を重ねた結果、この組み合わせによって初めて、以下に述べる2つの技術的課題を同時に解決することができる、という驚くべき結果に到達するに至ったのである。熱可塑性樹脂基材にPVA系樹脂層を形成して延伸及び染色を行うことにより偏光膜を製造しようとする試みにおいては、これまで解決不能と考えられてきた2つの技術的課題が存在する。

10

【0113】

第1の技術的課題は、PVA系樹脂の配向性の向上に影響をもつ延伸倍率及び延伸温度が、その上にPVA系樹脂を形成する熱可塑性樹脂基材によって大きく制約を受けることである。

【0114】

第2の技術的課題は、延伸倍率及び延伸温度の制約という問題を克服できても、PVA系樹脂及び熱可塑性樹脂基材として使用されるPETなどでは、結晶性樹脂の結晶化と延伸可能性とが対立する物性であるため、PVA系樹脂の延伸がPVA系樹脂の結晶化によって制限されることである。

20

【0115】

第1の課題は以下の通りである。熱可塑性樹脂基材を用いて偏光膜を製造する場合における制約は、図18に示すように、延伸温度がPVA系樹脂のTg(約75~80)以上であり、延伸倍率が4.5~5.0倍であるというPVA系樹脂の特性に起因する。熱可塑性樹脂基材として結晶性PETを用いると、延伸温度が90~110にさらに限定される。積層体の空中高温延伸によって、その積層体に含まれる熱可塑性樹脂基材に形成されたPVA系樹脂層を薄膜化した偏光膜は、こうした制限を逃れ難いものと考えられてきた。

【0116】

そのため、本発明者らは、水の可塑剤機能に着目して、空中高温延伸に代わることができるホウ酸水中延伸方法を提示した。しかしながら、延伸温度が60~85のホウ酸水中延伸によっても、結晶性PETを用いると、延伸倍率の限界が5.0倍となり、非晶性PETを用いた場合でも、延伸倍率の限界が5.5倍という、熱可塑性樹脂基材に起因する制約を逃れることができなかった。このことにより、PVA分子の配向性向上が制限され、薄膜化された偏光膜の光学特性も限定される結果となった。これが第1の技術的課題である。

30

【0117】

第1の技術的課題の解決手段は、図22によって説明することができる。図22は、2つの関連図からなる。一つは、熱可塑性樹脂基材として用いられるPETの配向性を表す図であり、他の一つはPETの結晶化度を表す図である。いずれも横軸は、空中高温延伸とホウ酸水中延伸との総延伸倍率を表す。図22の破線は、ホウ酸水中延伸単独による総延伸倍率を表す。PETの結晶化度は、結晶性であるか非晶性であるかに関わりなく、延伸倍率が4~5倍のところで急上昇する。そのため、ホウ酸水中延伸を適用した場合であっても、延伸倍率は、5倍又は5.5倍が限度であった。ここで配向性が上限となり、延伸張力が急上昇する。その結果、延伸不能となる。

40

【0118】

これに対して、図22の実線は、延伸温度110で延伸倍率が2倍になるように空中高温の自由端一軸延伸を行い、次に延伸温度65のホウ酸水中延伸を行った結果を示す。結晶性であるか非晶性であるかに関わりなく、PETの結晶化度は、ホウ酸水中延伸単独の場合と異なり急上昇することはなかった。その結果、総延伸可能倍率は、7倍まで高めることができた。ここで配向性が上限となり延伸張力が急上昇する。これは、図21か

50

ら明らかなように、第1段の延伸方法として空中高温の自由端一軸延伸を採用した結果である。これに対して、後述されるように、延伸に際して延伸方向に直角な方向の収縮を拘束する、いわゆる固定端一軸延伸法による空中高温延伸を行うと、総延伸可能倍率を8.5倍にすることができる。

【0119】

図22において、熱可塑性樹脂基材として用いられるPETの配向性と結晶化度との関係は、空中高温延伸による補助延伸によって、結晶性であるか非晶性であるかに関わりなくPETの結晶化を抑制できることを確認した。しかしながら、補助延伸温度とPETの配向性との関係を示す図23を参照すると、熱可塑性樹脂基材として結晶性PETを用いた場合、補助延伸後の結晶性PETの配向性は、90°では0.30以上、100°では0.20以上、110°でも0.10以上である。PETの配向性が0.10以上になると、ホウ酸水溶液中における第2段目の延伸において、延伸張力が上昇し、延伸装置にかかる負荷が大きく、製造条件としては好ましくない。図23は、熱可塑性樹脂基材としては非晶性PETを用いるのが好ましいことを示しており、さらに、より好ましくは、配向関数が0.10以下の非晶性PETであり、さらに好ましくは0.05以下の非晶性PETであることを示唆するものである。

10

【0120】

図23は、1.8倍の空中高温延伸における空中延伸温度と熱可塑性樹脂基材として用いられるPETの配向関数との関係を表した実験データである。図23から明らかなように、ホウ酸水溶液中において延伸積層体を高倍率に延伸することが可能になる、配向関数が0.10以下のPETは、非晶性PETになる。特に、配向関数が0.05以下になると、ホウ酸水溶液中における第2段目の延伸の際に、延伸装置に延伸張力が上昇するなどの大きな負荷をかけることなく、安定して高倍率に延伸することができる。この点は、図29に実施例1~18及び参考例1~3として示す例における配向関数値からも容易に理解できることである。

20

【0121】

第1の技術的課題を解決することによって、PET基材に起因する延伸倍率についての制約を取り払い、総延伸を高倍率化することによってPVA系樹脂の配向性を高めることができる。そのことにより、偏光膜の光学特性は、格段と改善される。ところが、本発明者らが達成した光学特性の改善は、これに止まるものではない。これは、第2の技術的課題を解決することによって達成される。

30

【0122】

第2の技術的課題は以下の通りである。PVA系樹脂や熱可塑性樹脂基材としてのPETなどの結晶性樹脂の特徴の一つは、一般的に加熱や延伸配向によって高分子が配列して結晶化が進む性質を有することである。PVA系樹脂の延伸は、結晶性樹脂であるPVA系樹脂の結晶化によって制限される。結晶化と延伸可能性とは対立する物性であり、PVA系樹脂の結晶化の進展はPVA系樹脂の配向性を阻害する、というのが一般的な認識であった。これが第2の技術的課題である。この技術的課題を解決する手段は、図24によって説明することができる。図24は、2つの実験結果に基づき算出されたPVA系樹脂の結晶化度とPVA系樹脂の配向関数との関係を実線と破線とで表したものである。

40

【0123】

図24の実線は、以下の試料のPVA系樹脂の結晶化度とPVA系樹脂の配向関数との関係を表したものである。試料は、まず、非晶性PET基材上に製膜されたPVA系樹脂層を含む積層体を6個、同一の条件で生成した。準備した6個のPVA系樹脂層を含む積層体を、それぞれ異なる延伸温度80°、95°、110°、130°、150°、及び170°で、同一の延伸倍率1.8倍となるように、空中高温延伸によって延伸し、PVA系樹脂層を含む延伸積層体を生成した。生成されたそれぞれの延伸積層体に含まれるPVA系樹脂層の結晶化度とPVA系樹脂の配向関数を測定及び解析した。測定方法及び解析方法の詳細は、後述する。

【0124】

50

図24の破線は、実線の場合と同様に、以下の試料におけるPVA系樹脂の結晶化度とPVA系樹脂の配向関数との関係を表したものである。まず、非晶性PET基材上に製膜されたPVA系樹脂層を含む積層体を6個、同一の条件で生成することにより、試料を準備した。準備した6つのPVA系樹脂層を含む積層体を、それぞれ異なる延伸倍率1.2倍、1.5倍、1.8倍、2.2倍、2.5倍、及び3.0倍となるように、同一の延伸温度130で、空中高温延伸によって延伸し、PVA系樹脂層を含む延伸積層体を生成した。生成されたそれぞれの延伸積層体に含まれるPVA系樹脂層の結晶化度とPVA系樹脂の配向関数を後述の方法により測定及び解析した。

【0125】

図24の実線によって、空中高温延伸の延伸温度を高く設定する方が、延伸積層体に含まれるPVA系樹脂層の配向性が向上することが分かる。また、図24の破線によって、空中高温延伸の延伸倍率を高倍率に設定する方が、延伸積層体に含まれるPVA系樹脂層の配向性が向上することが分かる。第2段のホウ酸水中延伸前に、PVA系樹脂の配向性を向上させておくこと、すなわちPVA系樹脂の結晶化度を高めておくことにより、結果としてホウ酸水中延伸後のPVA系樹脂の配向性も高くなる。さらにPVA系樹脂の配向性が高くなることで、結果としてポリヨウ素イオンの配向性も高くなることを、後述される実施例のT-Pグラフからも確認することができる。

10

【0126】

第1段の空中高温延伸の延伸温度を高く設定しておくか又は延伸倍率をより高倍率に設定しておくことによって、第2段のホウ酸水中延伸によって生成されたPVA系樹脂層のPVA分子の配向性を、より高めることができる、という予期しない優れた結果を得た。

20

【0127】

図24に示すPVA系樹脂の結晶化度(横軸)を参照する。PVA系樹脂層を含む延伸積層体の染色のための水溶液に浸漬する着色工程において、PVA系樹脂層の溶解などの不具合を生じさせることなく着色積層体を生成するためには、少なくともPVA系樹脂層の結晶化度が27%以上であることが好ましい。そのことによりPVA系樹脂層を溶解させることなく、PVA系樹脂層を染色することができる。またPVA系樹脂層の結晶化度を30%以上に設定することにより、ホウ酸水溶液中における延伸温度をより高温にすることができる。そのことにより着色積層体の安定した延伸を可能とし、偏光膜を安定的に作製することができる。

30

【0128】

一方、PVA系樹脂層の結晶化度が37%以上になると、染色性が低く染色濃度を濃くしなければならず、使用材料も増加し、染色時間がかかり、生産性が低下するおそれが出てくる。またPVA系樹脂層の結晶化度が40%以上になると、ホウ酸水溶液中での延伸処理においてPVA系樹脂層が破断するなどの不具合が生じるおそれが出てくる。したがって、PVA系樹脂の結晶化度は、27%以上で40%以下となるように設定されることが好ましい。より好ましくは、30%以上で37%以下に設定することである。

【0129】

次に、図24のPVA系樹脂層の配向関数(縦軸)を参照する。非晶性PETの樹脂基材を用いて高機能の偏光膜を作製するためには、少なくともPVA系樹脂層の配向関数が0.05以上であることが好ましい。また、PVA系樹脂層の配向性が0.15以上になると、PVA系樹脂層を含む着色積層体に対するホウ酸水溶液中における延伸倍率を下げるることができる。そのことにより広幅の偏光膜の作製が可能になる。

40

【0130】

一方、PVA系樹脂層の配向関数が0.30以上になると、染色性が低く染色濃度を濃くしなければならず、使用材料も増加し、染色時間がかかり、生産性が低下するおそれが出てくる。またPVA系樹脂層の配向関数が0.35以上になると、ホウ酸水溶液中における延伸処理においてPVA系樹脂層が破断するなどの不具合が生じるおそれが出てくる。したがって、PVA系樹脂層の配向関数は、0.05以上で0.35以下となるように設定されることが好ましい。より好ましくは、0.15以上で0.30以下に設定するこ

50

とである。

【0131】

第1の技術的課題の解決手段は、非晶性PET基材に製膜されたPVA系樹脂層を含む積層体を、予め第1段の空中高温延伸によって予備的又は補助的に延伸しておくことによって、第2段のホウ酸水中延伸によって非晶性PET基材の延伸倍率に制限されることなく、PVA系樹脂層を高倍率に延伸することが可能となり、そのことによりPVAの配向性が十分に向上する、というものである。

【0132】

また、第2の技術的課題の解決手段は、予め第1段の空中高温延伸の延伸温度を予備的又は補助的により高い温度に設定しておくか又は延伸倍率を予備的又は補助的により高倍率に設定しておくことであり、これによって、第2段のホウ酸水中延伸によって生成されたPVA系樹脂層のPVA分子の配向性をより高めるという予期せざる結果がもたらされた。いずれの場合においても、第1段の空中高温延伸が第2段のホウ酸水中延伸に対する予備的又は補助的な空中延伸手段として位置付けることができる。以下、「第1段の空中高温延伸」を第2段のホウ酸水中延伸と対比して「空中補助延伸」という。

10

【0133】

「空中補助延伸」を行うことによる、特に第2の技術的課題の解決メカニズムについて、以下のように推定することができる。空中補助延伸を高温にするか又は高倍率にするほど、図24で確認したように、空中補助延伸後のPVA系樹脂の配向性が向上する。これは、高温又は高倍率であるほどPVA系樹脂の結晶化が進みながら延伸されるため、部分的に架橋点ができながら延伸されることが要因であると推定される。結果としてPVA系樹脂の配向性が向上していることになる。予めホウ酸水中延伸前に空中補助延伸によりPVA系樹脂の配向性を向上させておくことで、ホウ酸水溶液に浸漬した時に、ホウ酸がPVA系樹脂と架橋し易くなり、ホウ酸が結節点となりながら延伸されるものと推定される。結果としてホウ酸水中延伸後もPVA系樹脂の配向性が高くなる。

20

【0134】

以上を総合すると、空中補助延伸とホウ酸水中延伸とからなる2段延伸工程で延伸を行うことによって、厚みが10μm以下であり、単体透過率T及び偏光度Pで表される光学特性が、次式

$$P > (10^{0.929T - 42.4} - 1) \times 100 \quad (\text{ただし、} T < 42.3), \text{ 及び} \\ P > 99.9 \quad (\text{ただし、} T < 42.3)$$

30

の条件を満足するように構成された偏光膜を得ることができる。二色性物質は、ヨウ素又はヨウ素と有機染料の混合物のいずれでもよい。

【0135】

単体透過率をT、偏光度をPとしたときの光学特性値がこの不等式によって表される範囲にある偏光膜は、一義的には、大型表示素子を用いた液晶テレビ用の表示装置として求められる性能を有する。具体的には、コントラスト比が1000:1以上で、最大輝度が500cd/m²以上の光学的表示装置を製造することができる。ここでは、これを「要求性能」という。この偏光膜は、有機EL表示パネルの視認側に貼り合される光学機能フィルム積層体に用いることもできる。

40

【0136】

液晶表示パネルに用いられる場合には、バックライト側と視認側のいずれか一方の側に配置される偏光膜の偏光性能が、少なくともこの光学的特性を満足する偏光膜でなければならない。また、バックライト側と視認側のいずれか一方の側の偏光膜として偏光度Pが99.9%以下の偏光膜を用いた場合には、他方の片側偏光膜として、偏光性能がいかに優れた偏光膜を用いても、要求性能を達成することが困難になる。

【0137】

次に、図1を参照する。図1は、非晶性エステル系熱可塑性樹脂基材の厚み及びPVA系樹脂層の塗工厚(偏光膜厚)が何らかの不具合を生じる原因になるかどうかを検証した結果を示すものである。図1において、横軸は熱可塑性樹脂基材の厚みをμmで表し、縦

50

軸は該基材上に塗工されたPVA系樹脂層の厚みを表す。縦軸において、括弧内の数字は、基材上のPVA系樹脂層が延伸され、染色されて偏光膜となった時の厚みを表す。図1に示したように、基材の厚みがPVA系樹脂層の厚みの5倍以下では、搬送性に問題が生じることが懸念され、不具合の原因となる可能性がある。また一方、延伸され、染色されて偏光膜となった時の厚みが10 μ m以上になると、偏光膜のクラック耐久性に問題が生じることが懸念される。

【0138】

熱可塑性樹脂基材としては、非晶性エステル系のものが好ましく、この種の熱可塑性樹脂基材としては、イソフタル酸を共重合させた共重合ポリエチレンテレフタレート、シクロヘキサジメタノールを共重合させた共重合ポリエチレンテレフタレート又は他の共重合ポリエチレンテレフタレートを含む非晶性ポリエチレンテレフタレートを挙げる事ができる。基材は、透明樹脂とすることができる。

10

【0139】

ポリビニルアルコール系樹脂に染色させる二色性物質は、ヨウ素又はヨウ素と有機染料の混合物であることが好ましい。

【0140】

本発明においては、熱可塑性樹脂基材のPVA系樹脂層が製膜されていない面に、粘着剤層を介してセパレータを剥離自在に積層することができる。この場合には、熱可塑性樹脂基材、例えば非晶性エステル系熱可塑性樹脂基材を偏光膜の保護フィルムとして機能させることができ、そのためには、樹脂基材は光学的に透明でなければならない。

20

【0141】

本発明の別の形態として、熱可塑性樹脂基材、例えば非晶性エステル系熱可塑性樹脂基材のPVA系樹脂層が製膜されていない面に、光学機能フィルムを貼り合せ、該光学機能フィルムの上に粘着剤層を形成し、該粘着剤層を介してセパレータを剥離自在に積層するようにした光学機能フィルム積層体を生成することができる。この場合において、光学機能フィルムを、面内x軸方向の屈折率を n_x 、y軸方向の屈折率を n_y 、厚み方向の屈折率を n_z としてとき、これら屈折率が $n_x > n_y > n_z$ の関係をもつ、3次元屈折率異方性をもつ2軸性位相差フィルムとすることが好ましい。

【0142】

上述した図1から分かるように、熱可塑性樹脂基材、例えば非晶性エステル系熱可塑性樹脂基材の厚みは、製膜されるPVA系樹脂層の厚みの6倍以上であることが好ましく、7倍以上であることがより好ましい。PVA系樹脂層に対する非晶性エステル系熱可塑性樹脂基材の厚みが7倍以上であれば、製造工程の搬送時にフィルム強度が弱く破断するような搬送性、液晶ディスプレイのバックライト側と視認側のいずれか一方の片側偏光膜として用いられる際の偏光膜のカール性や転写性などの不具合は生じない。

30

【0143】

非晶性エステル系熱可塑性樹脂基材は、配向関数を0.10以下に設定した、空中高温延伸処理したイソフタル酸を共重合させた共重合ポリエチレンテレフタレート、シクロヘキサジメタノールを共重合させた共重合ポリエチレンテレフタレート又は他の共重合ポリエチレンテレフタレートを含む非晶性ポリエチレンテレフタレートであることであることが好ましく、また透明樹脂とすることができる。

40

【0144】

ここでさらに、熱可塑性樹脂基材を用いて、PVA系樹脂からなる偏光膜を製造する本発明の方法を実施する場合において、PVA系樹脂を不溶化する不溶化方法が、重要な技術的課題の一つに位置付けられることについて、以下に述べる。

【0145】

熱可塑性樹脂基材上に製膜されたPVA系樹脂層を延伸する場合において、延伸中間生成物又は延伸された積層体に含まれるPVA系樹脂層を染色液に溶解させることなく、ヨウ素をPVA系樹脂層に吸着させることは決して容易なことではない。偏光膜の製造において、薄膜化されたPVA系樹脂層にヨウ素を吸着させることは、必須の工程である。通

50

常の染色工程においては、ヨウ素濃度が0.12~0.25重量%の範囲にあるヨウ素濃度の異なる複数の染色液を用い、浸漬時間を一定にすることによってPVA系樹脂層へのヨウ素吸着量を調整している。こうした通常の染色処理は、偏光膜を製造する場合には、PVA系樹脂層が溶解されるため染色不能になる。ここでは、濃度とは、全溶液量に対する配合割合のことをいう。また、ヨウ素濃度とは、全溶液量に対するヨウ素の配合割合のことをいい、例えば、ヨウ化カリウムなどのヨウ化物として加えられたヨウ素の量は含まない。本明細書の以下においても、濃度及びヨウ素濃度という用語は同様の意味で用いる。

【0146】

この技術的課題は、図6に示した実験結果から明らかなように、二色性物質であるヨウ素の濃度を、0.3重量%又はそれ以上にするによって解決できる。具体的には、PVA系樹脂層からなる延伸中間生成物を含む積層体を、ヨウ素濃度の異なる染色液を用いて染色し、その浸漬時間を調整することによって、着色中間生成物を含む着色積層体を生成し、ホウ酸水中延伸によって種々の偏光性能を有するそれぞれの偏光膜を生成することができる。

10

【0147】

ここで、図7を参照する。図7は、ヨウ素濃度を、それぞれ0.2重量%、0.5重量%、1.0重量%に調整した偏光膜の偏光性能に有意差はないことを示すものである。ちなみに、着色中間生成物を含む着色積層体の生成において、安定して、均一性に優れた着色を実現するためには、ヨウ素濃度を濃くして僅かな浸漬時間で染色するよりは、薄くして安定した浸漬時間を確保することができるようにするのが好ましい。

20

【0148】

図8を参照すると、本発明の方法を実施する場合における2つの異なる不溶化(以下、「第1及び第2の不溶化」という)が、いずれも最終的に製造される偏光膜の光学特性にも影響を与えることが示される。図8は、薄膜化されたPVA系樹脂層に対する第1及び第2の不溶化の作用の分析結果とみることができる。図8は、大型表示素子を用いた液晶テレビ用の表示装置として求められる要求性能を満たす4つの実施例1~4に基づいて製造されたそれぞれの偏光膜の光学特性を示すものである。

【0149】

実施例1は、第1及び第2の不溶化工程を経ることなく製造された偏光膜の光学特性である。これに対して、実施例2は、第1の不溶化工程を行わず、第2の不溶化処理のみを行った偏光膜、実施例3は、第2の不溶化工程を行わず、第1の不溶化処理のみを行った偏光膜、実施例4は、第1及び第2の不溶化処理が行われた偏光膜の、それぞれの光学特性を示すものである。

30

【0150】

本発明の実施態様において、第1及び第2の不溶化工程を経ることなく要求性能を満たす偏光膜を製造することができる。しかしながら、図8から明らかなように、実施例1の不溶化処理が施されていない偏光膜の光学特性は、実施例2~4のいずれの偏光膜の光学特性よりも低い。それぞれの光学特性値を比較すると、実施例1<実施例3<実施例2<実施例4の順に光学特性が高くなる。実施例1及び実施例3においては、いずれも、染色液のヨウ素濃度を0.3重量%に設定し、ヨウ化カリウム濃度を2.1重量%に設定した染色液を用いた。これに対して、実施例2及び実施例4においては、ヨウ素濃度を0.12~0.25重量%に設定し、ヨウ化カリウム濃度0.84~1.75重量%の範囲内で変化させた複数の染色液を用いた。実施例1及び実施例3のグループと実施例2及び実施例4のグループとの顕著な違いは、前者の着色中間生成物には不溶化処理が施されていないが、後者の着色中間生成物には不溶化処理が施されていることである。実施例4においては、染色処理前の延伸中間生成物のみならず、ホウ酸処理前の着色中間生成物に対しても不溶化処理が施されている。第1及び第2の不溶化処理によって、偏光膜の光学特性を一段と向上させることができた。

40

【0151】

偏光膜の光学特性を向上させるメカニズムは、図7から分かるように、染色液のヨウ素

50

濃度によるものでない。第 1 及び第 2 の不溶化処理による効果である。この知見は、本発明の製造方法における第 3 の技術的課題とその解決手段として位置付けることができる。

【 0 1 5 2 】

本発明の実施態様において、第 1 の不溶化は、延伸中間生成物（又は延伸積層体）に含まれる薄膜化された P V A 系樹脂層を溶解させないようにする処理である。これに対して、架橋工程に含まれる第 2 の不溶化は、後工程の液温 7 5 のホウ酸水中延伸において着色中間生成物（又は着色積層体）に含まれる P V A 系樹脂層に着色されたヨウ素を溶出させないようにする着色安定化と、薄膜化された P V A 系樹脂層を溶解させない不溶化とを含む処理である。

【 0 1 5 3 】

ところが、第 2 不溶化工程を省くと、液温 7 5 のホウ酸水中延伸においては、P V A 系樹脂層に吸着させたヨウ素の溶出が進み、そのことにより P V A 系樹脂層の溶解も進む。ヨウ素の溶出及び P V A 系樹脂層の溶解を回避することは、ホウ酸水溶液の液温を下げることによって対応することができる。例えば、液温 6 5 を下回るホウ酸水溶液に着色中間生成物（又は着色積層体）を浸漬しながら延伸する必要がある。しかしながら、結果として水の可塑剤機能が十分に発揮されないため、着色中間生成物（又は着色積層体）に含まれる P V A 系樹脂層の軟化は、十分には得られない。すなわち、延伸性能が低下するため、ホウ酸水中延伸の過程で着色中間生成物（又は着色積層体）が破断することになる。当然のことであるが、P V A 系樹脂層の所定の総延伸倍率が得られないことにもなる。

【 0 1 5 4 】

以下に、図を参照して本発明に使用される偏光膜の製造方法の例を説明する。

[製造工程の概要]

図 9 を参照すると、図 9 は、不溶化処理工程を有しない、偏光膜 3 を含む光学フィルム積層体 1 0 の製造工程の概要図である。ここでは、上述した実施例 1 に基づく偏光膜 3 を含む光学フィルム積層体 1 0 の製造方法について概説する。

【 0 1 5 5 】

非晶性エステル系熱可塑性樹脂基材として、イソフタル酸を 6 m o l % 共重合させたイソフタル酸共重合ポリエチレンテレフタレート（以下、「非晶性 P E T」という）の連続ウェブの基材を作製した。ガラス転移温度が 7 5 の連続ウェブの非晶性 P E T 基材 1 と、ガラス転移温度が 8 0 の P V A 層 2 とを含む積層体 7 を以下のように作製した。

【 0 1 5 6 】

[積層体作製工程 (A)]

まず、2 0 0 μ m 厚の非晶性 P E T 基材 1 と、重合度 1 0 0 0 以上、ケン化度 9 9 % 以上の P V A 粉末を水に溶解した 4 ~ 5 % 濃度の P V A 水溶液とを準備した。次に、塗工手段 2 1 と乾燥手段 2 2 及び表面改質処理装置 2 3 を備えた積層体作製装置 2 0 において、2 0 0 μ m 厚の非晶性 P E T 基材 1 に P V A 水溶液を塗布し、5 0 ~ 6 0 の温度で乾燥し、非晶性 P E T 基材 1 に 7 μ m 厚の P V A 層 2 を製膜した。後述するように、この P V A 層の厚みは、適宜変更することができる。以下、このようにして得られた積層体を「非晶性 P E T 基材に P V A 層が製膜された積層体 7」、「P V A 層を含む積層体 7」、又は単に「積層体 7」という。

【 0 1 5 7 】

P V A 層を含む積層体 7 は、空中補助延伸及びホウ酸水中延伸の 2 段延伸工程を含む以下の工程を経て、最終的に 3 μ m 厚の偏光膜 3 として製造される。本発明は、厚みが 1 0 μ m 以下の偏光膜を使用するものであるが、P E T 基材 1 上に製膜される P V A 系樹脂層の厚みを適宜変更することによって、厚み 1 0 μ m 以下の任意の厚みの偏光膜を作成することができる。

【 0 1 5 8 】

[空中補助延伸工程 (B)]

第 1 段の空中補助延伸工程 (B) によって、7 μ m 厚の P V A 層 2 を含む積層体 7 を非晶性 P E T 基材 1 と一体に延伸し、5 μ m 厚の P V A 層 2 を含む「延伸積層体 8」を生成

10

20

30

40

50

した。具体的には、オープン 33 内に延伸手段 31 が配備された空中補助延伸処理装置 30 において、7 μ m 厚の PVA 層 2 を含む積層体 7 を 130 の延伸温度環境に設定されたオープン 33 内で延伸手段 31 に通し、延伸倍率が 1.8 倍になるように、自由端一軸延伸し、延伸積層体 8 を生成した。この段階で、オープン 30 に併設させた巻取装置 32 に巻き取って延伸積層体 8 のロール 8' を製造することができる。

【0159】

ここで、自由端延伸と固定端延伸について概説する。長尺フィルムを搬送方向に延伸すると、延伸する方向に対して垂直方向すなわち幅方向にフィルムが収縮する。自由端延伸は、この収縮を抑制することなく延伸する方法をいう。また、縦一軸延伸とは、縦方向のみに延伸する延伸方法のことである。自由端一軸延伸は、一般に延伸方向に対して垂直方向に起こる収縮を抑制しながら延伸する固定端一軸延伸と対比されるものである。この自由端一軸の延伸処理によって、積層体 7 に含まれる 7 μ m 厚の PVA 層 2 は、PVA 分子が延伸方向に配向された 5 μ m 厚の PVA 層 2 になる。

10

【0160】

[染色工程 (C)]

次に、染色工程 (C) によって、PVA 分子が配向された 5 μ m 厚の PVA 層 2 に二色性物質のヨウ素を吸着させた着色積層体 9 を生成した。具体的には、染色液 41 の染色浴 42 を備えた染色装置 40 において、染色装置 40 に併設されたロール 8' を装着した繰出装置 43 から繰り出される延伸積層体 8 を液温 30 のヨウ素及びヨウ化カリウムを含む染色液 41 に、最終的に生成される偏光膜 3 を構成する PVA 層の単体透過率が 40 ~ 44 % になるように任意の時間、浸漬することによって、延伸積層体 8 の配向された PVA 層 2 にヨウ素を吸着させた着色積層体 9 を生成した。

20

【0161】

本工程において、染色液 41 は、延伸積層体 8 に含まれる PVA 層 2 を溶解させないようにするため、ヨウ素濃度が 0.30 重量%である水溶液とした。また、染色液 41 は、ヨウ素を水に溶解させるためのヨウ化カリウム濃度が 2.1 重量%になるように調整した。ヨウ素とヨウ化カリウムの濃度の比は 1 対 7 である。より詳細には、ヨウ素濃度 0.30 重量%、ヨウ化カリウム濃度 2.1 重量%の染色液 41 に延伸積層体 8 を 60 秒間浸漬することによって、PVA 分子が配向された 5 μ m 厚の PVA 層 2 にヨウ素を吸着させた着色積層体 9 を生成した。実施例 1 においては、ヨウ素濃度 0.30 重量%、ヨウ化カリウム濃度 2.1 重量%の染色液 41 への延伸積層体 8 の浸漬時間を変えることによって、最終的に生成される偏光膜 3 の単体透過率を 40 ~ 44 % になるようにヨウ素吸着量を調整し、単体透過率と偏光度を異にする種々の着色積層体 9 を生成した。

30

【0162】

[ホウ酸水中延伸工程 (D)]

第 2 段のホウ酸水中延伸工程によって、ヨウ素を配向させた PVA 層 2 を含む着色積層体 9 をさらに延伸し、3 μ m 厚の偏光膜 3 を構成するヨウ素を配向させた PVA 層を含む光学フィルム積層体 10 を生成した。具体的には、ホウ酸水溶液 51 のホウ酸浴 52 と延伸手段 53 を備えたホウ酸水中延伸処理装置 50 において、染色装置 40 から連続的に繰り出された着色積層体 9 をホウ酸とヨウ化カリウムを含む液温 65 の延伸温度環境に設定されたホウ酸水溶液 51 に浸漬し、次にホウ酸水中処理装置 50 に配備された延伸手段 53 に通し、延伸倍率が 3.3 倍になるように自由端一軸に延伸することによって、光学フィルム積層体 10 を生成した。

40

【0163】

より詳細には、ホウ酸水溶液 51 は、水 100 重量%に対してホウ酸を 4 重量%含み、水 100 重量%に対してヨウ化カリウムを 5 重量%含むように調整した。本工程においては、ヨウ素吸着量を調整した着色積層体 9 を、まず 5 ~ 10 秒間ホウ酸水溶液 51 に浸漬した。次いで、その着色積層体 9 をそのままホウ酸水中処理装置 50 の延伸手段 53 である周速の異なる複数の組のロール間に通し、30 ~ 90 秒かけて延伸倍率が 3.3 倍になるように自由端一軸に延伸した。この延伸処理によって、着色積層体 9 に含まれる PVA

50

層は、吸着されたヨウ素がポリヨウ素イオン錯体として一方向に高次に配向した3 μ m厚のPVA層へと変化した。このPVA層が光学フィルム積層体10の偏光膜3を構成する。

【0164】

以上のように実施例1においては、非晶性PET基材1に7 μ m厚のPVA層2が製膜された積層体7を延伸温度130 $^{\circ}$ Cで空中補助延伸して延伸積層体8を生成し、次に、延伸積層体8を染色して着色積層体9を生成し、さらに着色積層体9を延伸温度65 $^{\circ}$ Cでホウ酸水中延伸して、総延伸倍率が5.94倍になるように非晶性PET基材と一体に延伸された3 μ m厚のPVA層を含む光学フィルム積層体10を生成した。このような2段延伸によって、非晶性PET基材1に製膜されたPVA層2においてPVA分子が高次に配向され、染色によって吸着されたヨウ素がポリヨウ素イオン錯体として一方向に高次に配向された偏光膜3を構成する3 μ m厚のPVA層を含む光学フィルム積層体10を生成することができた。好ましくは、これに続く洗浄、乾燥、転写工程によって、生成された光学フィルム積層体10は完成する。洗浄工程(G)、乾燥工程(H)、さらに転写工程(I)についての詳細は、不溶化処理工程を組み込んだ実施例4に基づく製造工程と併せて説明する。

10

【0165】

[他の製造工程の概要]

図10を参照すると、図10は、不溶化処理工程を有する、偏光膜3を含む光学フィルム積層体10の製造工程の概要図である。ここでは、実施例4に基づく偏光膜3を含む光学フィルム積層体10の製造方法について概説する。図10から明らかなように、実施例4に基づく製造方法は、染色工程前の第1不溶化工程とホウ酸水中延伸工程前の第2不溶化を含む架橋工程とが、実施例1に基づく製造工程に組み込まれた製造工程を想定すればよい。本工程に組み込まれた、積層体の作成工程(A)、空中補助延伸工程(B)、染色工程(C)、及びホウ酸水中延伸工程(D)は、ホウ酸水中延伸工程用のホウ酸水溶液の液温の違いを除き、実施例1に基づく製造工程と同様である。この部分の説明は簡略化し、専ら、染色工程前の第1不溶化工程とホウ酸水中延伸工程前の第2不溶化を含む架橋工程とについて、説明する。

20

【0166】

[第1不溶化工程(E)]

第1不溶化工程は、染色工程(C)前の不溶化工程(E)である。実施例1の製造工程と同様に、積層体の作成工程(A)において、非晶性PET基材1に7 μ m厚のPVA層2が製膜された積層体7を生成し、次に、空中補助延伸工程(B)において、7 μ m厚のPVA層2を含む積層体7を空中補助延伸し、5 μ m厚のPVA層2を含む延伸積層体8を生成した。次に、第1不溶化工程(E)において、ロール8'を装着した繰出装置43から繰り出される延伸積層体8に不溶化処理を施し、不溶化された延伸積層体8''を生成した。当然のことながら、この工程で不溶化された延伸積層体8''は、不溶化されたPVA層2を含む。以下、これを「不溶化された延伸積層体8''」という。

30

【0167】

具体的には、ホウ酸不溶化水溶液61を備えた不溶化処理装置60において、延伸積層体8を液温30 $^{\circ}$ Cのホウ酸不溶化水溶液61に30秒間浸漬する。この工程に用いられるホウ酸不溶化水溶液61は、水100重量%に対してホウ酸を3重量%含む(以下、「ホウ酸不溶化水溶液」という。)ものである。この工程は、少なくとも直後の染色工程(C)において、延伸積層体8に含まれる5 μ m厚のPVA層を溶解させないための不溶化処理を施すことを目的とする。

40

【0168】

延伸積層体8は、不溶化処理された後に、染色工程(C)に送られる。この染色工程(C)においては、実施例1の場合と異なり、0.12~0.25重量%の範囲でヨウ素濃度を変化させた複数の染色液を準備した。これらの染色液を用いて、不溶化された延伸積層体8''の染色液への浸漬時間を一定にし、最終的に生成される偏光膜の単体透過率を

50

40～44%になるようにヨウ素吸着量を調整し、単体透過率と偏光度を異にする種々の着色積層体9を生成した。ヨウ素濃度が0.12～0.25重量%の染色液に浸漬しても、不溶化された延伸積層体8'に含まれるPVA層が溶解することはなかった。

【0169】

[第2不溶化を含む架橋工程(F)]

以下に説明する架橋工程(F)は、以下の目的からみて、第2不溶化工程を含むものといえる。架橋工程は、第1に、後工程のホウ酸水中延伸工程(D)において、着色積層体9に含まれるPVA層を溶解させないようにする不溶化と、第2に、PVA層に着色されたヨウ素を溶出させないようにする着色安定化と、第3に、PVA層の分子同士を架橋することによって結節点を生成する結節点の生成とを達成するもので、第2不溶化は、この第1と第2の結果を実現するものである。

10

【0170】

架橋工程(F)は、ホウ酸水中延伸工程(D)の前工程として行われる。染色工程(C)において生成された着色積層体9に架橋処理を施すことによって、架橋された着色積層体9'が生成される。架橋された着色積層体9'は、架橋されたPVA層2を含む。具体的には、ホウ酸とヨウ化カリウムとからなる水溶液(以下、「ホウ酸架橋水溶液」という)71を収容する架橋処理装置70において、着色積層体9を40のホウ酸架橋水溶液71に60秒間浸漬し、ヨウ素を吸着させたPVA層のPVA分子同士を架橋することによって、架橋された着色積層体9'が生成される。この工程で使用されるホウ酸架橋水溶液は、水100重量%に対してホウ酸を3重量%含み、水100重量%に対してヨウ化カリウムを3重量%含む。

20

【0171】

ホウ酸水中延伸工程(D)において、架橋された着色積層体9'を75のホウ酸水溶液に浸漬し、延伸倍率が3.3倍になるように自由端一軸に延伸することによって、光学フィルム積層体10が生成される。この延伸処理によって、着色積層体9'に含まれるヨウ素を吸着させたPVA層2は、吸着されたヨウ素がポリヨウ素イオン錯体として一方向に高次に配向した3μm厚のPVA層2へと変化する。このPVA層が、光学フィルム積層体10の偏光膜3を構成する。

【0172】

実施例4においては、まず、非晶性PET基材1に7μm厚のPVA層2が製膜された積層体7を生成し、次に、積層体7を延伸温度130の空中補助延伸によって延伸倍率が1.8倍になるように自由端一軸延伸し、延伸積層体8を生成した。生成された延伸積層体8を液温30のホウ酸不溶化水溶液61に30秒間浸漬することによって延伸積層体に含まれるPVA層を不溶化した。これが不溶化された延伸積層体8'である。不溶化された延伸積層体8'を液温30のヨウ素及びヨウ化カリウムを含む染色液に浸漬することによって、不溶化されたPVA層にヨウ素を吸着させた着色積層体9を生成した。ヨウ素を吸着させたPVA層を含む着色積層体9を40のホウ酸架橋水溶液71に60秒間浸漬し、ヨウ素を吸着させたPVA層のPVA分子同士を架橋した。これが架橋された着色積層体9'である。架橋された着色積層体9'をホウ酸とヨウ化カリウムを含む液温75のホウ酸水中延伸溶51に5～10秒間浸漬し、次いで、ホウ酸水中延伸によって延伸倍率が3.3倍になるように自由端一軸に延伸し、光学フィルム積層体10を生成した。

30

40

【0173】

このように、実施例4は、空中高温延伸及びホウ酸水中延伸からなる2段延伸と、染色浴への浸漬に先立つ不溶化及びホウ酸水中延伸に先立つ架橋からなる前処理によって、非晶性PET基材1上に製膜されたPVA層2におけるPVA分子が高次に配向され、染色によってPVA分子に確実に吸着されたヨウ素がポリヨウ素イオン錯体として一方向に高次に配向された偏光膜を構成する3μm厚のPVA層を含む光学フィルム積層体10を安定的に生成することができた。

【0174】

50

〔洗浄工程（G）〕

実施例 1 又は 4 の着色積層体 9 又は架橋された着色積層体 9' は、ホウ酸水中延伸工程（D）において延伸処理され、ホウ酸水溶液 51 から取り出される。取り出された偏光膜 3 を含む光学フィルム積層体 10 は、好ましくは、そのまま、洗浄工程（G）に送られる。洗浄工程（G）は、薄型高性能偏光膜 3 の表面に付着した不要残存物を洗い流すことを目的とする。洗浄工程（G）を省き、取り出された偏光膜 3 を含む光学フィルム積層体 10 を直接乾燥工程（H）に送り込むこともできる。しかしながら、この洗浄処理が不十分であると、光学フィルム積層体 10 の乾燥後に薄型高性能偏光膜 3 からホウ酸が析出することもある。具体的には、光学フィルム積層体 10 を洗浄装置 80 に送り込み、薄型高性能偏光膜 3 の PVA が溶解しないように、液温 30 のヨウ化カリウムを含む洗浄液 81 に 1 ~ 10 秒間浸漬する。洗浄液 81 中のヨウ化カリウム濃度は、0.5 ~ 10 重量%程度である。

10

【0175】

〔乾燥工程（H）〕

洗浄された光学フィルム積層体 10 は、乾燥工程（H）に送られ、ここで乾燥される。次いで、乾燥された光学フィルム積層体 10 は、乾燥装置 90 に併設された巻取装置 91 によって、連続ウェブの光学フィルム積層体 10 として巻き取られ、薄型高性能偏光膜 3 を含む光学フィルム積層体 10 のロールが生成される。乾燥工程（H）として、任意の適切な方法、例えば、自然乾燥、送風乾燥、加熱乾燥を採用することができる。実施例 1 及び実施例 4 はいずれにおいても、オープンの乾燥装置 90 において、60 の温風で、240 秒間、乾燥を行った。

20

【0176】

〔貼合せ／転写工程（I）〕

本発明は、上述したように、空中補助延伸とホウ酸水中延伸とからなる 2 段階延伸工程で延伸されることにより、光学特性が上述の所望の条件を満足するように構成された、二色性物質を配向させたポリビニルアルコール系樹脂からなる偏光膜を使用する光学的表示装置を提供するものである。

【0177】

この光学的表示装置を形成するために、例えば非晶性 PET 基材のような熱可塑性樹脂基材上に製膜された、厚み 10 μm 以下の、例えば上述した実施例により製造された厚み 3 μm の偏光膜 3 を含む光学フィルム積層体 10 が、光学フィルム積層体 10 のロールとして準備され、貼合せ／転写工程（I）において、ロールから繰り出された光学フィルム積層体 10 に対し、以下のような貼合せ処理と転写処理とを同時に行うことができる。

30

【0178】

製造される偏光膜 3 の厚みは、延伸による薄膜化によって 10 μm 以下、通常は、僅か 2 ~ 5 μm 程度にすぎない状態にされる。このような薄い偏光膜 3 を単層体として扱うことは難しい。従って、偏光膜 3 は、該偏光膜が製膜された熱可塑性機材、例えば非晶性 PET 基材上にそのまま残された状態で、光学フィルム積層体 10 として扱うか、又は、他の光学機能フィルム 4 に貼合せ／転写することによって光学機能フィルム積層体 11 として扱うことになる。

40

【0179】

図 9 及び図 10 に示す貼合せ／転写工程（I）においては、連続ウェブの光学フィルム積層体 10 に含まれる偏光膜 3 と、別に準備される光学機能フィルム 4 とを貼合せながら巻き取り、その巻き取り工程において、偏光膜 3 を光学機能フィルム 4 に転写しながら非晶性 PET 基材を剥離することによって、光学機能フィルム積層体 11 が生成される。具体的には、貼合せ／転写装置 100 に含まれる繰出／貼合せ装置 101 によって光学フィルム積層体 10 がロールから繰り出され、繰り出された光学フィルム積層体 10 の偏光膜 3 が、巻取／転写装置 102 によって光学機能フィルム 4 に転写され、その過程で、偏光膜 3 が基材 1 から剥離されて、光学機能フィルム積層体 11 が生成される。

【0180】

50

乾燥工程（H）において巻取装置 91 によってロール状に巻き取られた光学フィルム積層体 10、或いは貼合せ/転写工程（I）によって生成される光学機能フィルム積層体 11 は、種々異なる形態とすることができる。

【0181】

[様々な製造条件による偏光膜の光学特性]

（1）不溶化工程による偏光膜の光学特性の向上（実施例 1～4）

すでに図 8 を用いて説明した通り、実施例 1～4 に基づいて製造されたそれぞれの偏光膜は、いずれも上述した技術的課題を克服するものであり、これらの光学特性は、大型表示素子を用いた液晶テレビ用の光学的表示装置として求められる要求性能を満たすものである。さらに、図 8 から明らかなように、実施例 1 の不溶化処理が施されていない偏光膜の光学特性は、第 1 不溶化処理及び/又は第 2 不溶化処理が施された実施例 2～4 の偏光膜の光学特性のいずれよりも低い。それぞれの光学特性を比較すると、（実施例 1）<（第 1 不溶化処理のみが施された実施例 3）<（第 2 不溶化処理のみが施された実施例 2）<（第 1 及び第 2 不溶化処理が施された実施例 4）の順に光学特性が高くなる。偏光膜 3 を含む光学フィルム積層体 10 の製造工程に加えて、第 1 及び/又は第 2 不溶化工程を有する製造方法によって製造された偏光膜は、それらの光学特性を一段と向上させることができる。

10

【0182】

（2）PVA 系樹脂層の厚みによる偏光膜の光学特性への影響（実施例 5）

実施例 4 においては、厚み 7 μm の PVA 層を延伸して厚み 3 μm の偏光膜が形成された。これに対して、実施例 5 は、先ず厚み 12 μm の PVA 層を形成し、この PVA 層を延伸して厚み 5 μm の偏光膜を形成した。その他は、同一の条件で偏光膜を製造した。

20

【0183】

（3）非晶性 PET 基材を異にした偏光膜の光学特性への影響（実施例 6）

実施例 4 においてはイソフタル酸を PET に共重合させた非晶性 PET 基材を用いたのに対して、実施例 6 においては、PET に対して変性基として 1,4-シクロヘキサジメタノールを共重合させた非晶性 PET 基材を用いた。実施例 6 においては、この点を除き実施例 4 と同一の条件で偏光膜を製造した。

【0184】

図 13 を参照すると、実施例 4～6 に基づく方法により製造された偏光膜の光学特性に有意差がないことが分かる。このことは、PVA 系樹脂層の厚み及び非晶性エステル系熱可塑性樹脂の種類が得られた偏光膜の光学特性に、認識できるほどの影響を与えないことを示すものと考えられる。

30

【0185】

（4）空中補助延伸倍率による偏光膜の光学特性の向上（実施例 7～9）

実施例 4 においては、第 1 段の空中補助延伸及び第 2 段のホウ酸水中延伸のそれぞれの延伸倍率が 1.8 倍及び 3.3 倍であったが、実施例 7～9 においては、それぞれの延伸倍率を 1.2 倍及び 4.9 倍と、1.5 倍及び 4.0 と、2.5 倍及び 2.4 倍とした。これらの実施例においては、この点を除き、実施例 4 と同様の条件で偏光膜を製造した。例えば、空中補助延伸の延伸温度は 130 であり、液温 75 のホウ酸水溶液を用いてホウ酸水中延伸を行った。実施例 8, 9 の総延伸倍率は 6.0 倍となり、実施例 4 において空中補助延伸倍率 1.8 倍としたときの総延伸倍率 5.94 倍に匹敵するものであった。しかしながら、これに対して、実施例 7 の総延伸倍率は、5.88 倍が限界であった。これは、ホウ酸水中延伸において、延伸倍率を 4.9 倍以上にすることができなかつた結果である。このことは、図 20 を用いて説明した、第 1 段の空中補助延伸倍率と総延伸倍率との相関関係に及ぼす非晶性 PET の延伸可能倍率の影響と推定される。

40

【0186】

図 14 を参照すると、実施例 7～9 による偏光膜は、いずれも、実施例 4 の場合と同様に、薄型偏光膜の製造に関連する技術的課題を克服し、光学的表示装置に必要な要求性能を満たす光学特性を有する。それぞれの光学特性を比較すると、実施例 7 < 実施例 8 < 実

50

実施例 4 < 実施例 9 の順に光学特性が高くなる。このことは、第 1 段の空中補助延伸の延伸倍率が 1.2 倍から 2.5 倍の範囲内で設定された場合に、第 2 段のホウ酸水中延伸による最終的な総延伸倍率が同程度に設定されたとしても、第 1 段の空中補助延伸が高延伸倍率に設定された偏光膜ほど、光学特性が高まることを示している。偏光膜 3 を含む光学フィルム積層体 10 の製造工程において、第 1 の空中補助延伸を高延伸倍率に設定することによって、製造される偏光膜、又は偏光膜含む光学フィルム積層体は、それらの光学特性を一段と向上させることができる。

【0187】

(5) 空中補助延伸温度による偏光膜の光学特性の向上 (実施例 10 ~ 12)

実施例 4 においては空中補助延伸温度を 130 に設定したのに対して、実施例 10 ~ 12 においては、それぞれの空中補助延伸温度を 95、110、150 に設定した。いずれも PVA のガラス転移温度 T_g より高い温度である。これらの実施例においては、この点を除き、例えば空中補助延伸倍率を 1.8 倍とする点、ホウ酸水中延伸における延伸倍率を 3.3 倍とする点を含み、実施例 4 と同様の条件で偏光膜を製造した。実施例 4 の空中補助延伸温度は 130 である。実施例 4 を含め、これらの実施例は、延伸温度を 95、110、130、及び 150 とすることの違いを除くと、製造条件は全て同じである。

10

【0188】

図 15 を参照すると、実施例 4、10 ~ 12 による偏光膜は、いずれも、薄型偏光膜の製造に関連する技術的課題を克服し、光学的表示装置に必要とされる要求性能を満たす光学特性を有する。それぞれの光学特性を比較すると、実施例 10 < 実施例 11 < 実施例 4 < 実施例 12 の順に光学特性が高くなる。このことは、第 1 段の空中補助延伸温度をガラス転移温度より高く、95 倍から 150 へと順次高くなるように温度環境を設定した場合には、第 2 段のホウ酸水中延伸による最終的な総延伸倍率が同じに設定されたとしても、第 1 段の空中補助延伸温度がより高く設定された偏光膜ほど、光学特性が高まることを示している。偏光膜 3 を含む光学フィルム積層体 10 の製造工程において、第 1 の空中補助延伸温度をより高く設定することによって、製造される偏光膜、又は偏光膜含む光学フィルム積層体は、それらの光学特性を一段と向上させることができる。

20

【0189】

(6) 総延伸倍率による偏光膜の光学特性の向上 (実施例 13 ~ 15)

実施例 4 においては、第 1 段の空中補助延伸倍率が 1.8 倍及び第 2 段のホウ酸水中延伸倍率が 3.3 倍と設定された。これに対して、実施例 13 ~ 15 においては、それぞれの第 2 段のホウ酸水中延伸倍率のみを 2.1 倍、3.1 倍、3.6 倍とした。これは、実施例 13 ~ 15 における総延伸倍率が 5.04 倍 (約 5 倍)、5.58 倍 (約 5.5 倍)、6.48 倍 (約 6.5 倍) になるように設定したことを意味するものである。実施例 4 の総延伸倍率は 5.94 倍 (約 6 倍) である。実施例 4 を含め、これらの実施例は、5 倍、5.5 倍、6.0 倍、6.5 倍の総延伸倍率の違いを除くと製造条件は全て同じである。

30

【0190】

図 16 を参照すると、実施例 4、13 ~ 15 の偏光膜は、いずれも、薄型偏光膜の製造に関連する技術的課題を克服し、光学的表示装置に必要とされる要求性能を満たす光学特性を有する。それぞれの光学特性を比較すると、実施例 13 < 実施例 14 < 実施例 4 < 実施例 15 の順に光学特性が高くなる。このことは、いずれの第 1 段の空中補助延伸倍率を 1.8 倍に設定し、総延伸倍率を 5 倍、5.5 倍、6.0 倍、6.5 倍へと順次高くなるように第 2 段のホウ酸水中延伸倍率のみを設定した場合には、最終的な総延伸倍率がより高く設定された偏光膜ほど、光学特性が高まることを示している。偏光膜 3 を含む光学フィルム積層体 10 の製造工程において、第 1 段の空中補助延伸と第 2 段のホウ酸水中延伸との総延伸倍率をより高く設定することによって、製造される偏光膜、又は偏光膜含む光学フィルム積層体は、それらの光学特性を一段と向上させることができる。

40

【0191】

50

(7) 固定端一軸延伸の総延伸倍率による偏光膜の光学特性の向上(実施例16~18)

実施例16~18は、以下の相違点を除き、実施例4と同一の条件で製造された光学フィルム積層体である。相違点は、空中補助延伸の延伸方法にある。実施例4においては自由端一軸による延伸方法が用いられているのに対して、実施例16~18においては、いずれも固定端一軸による延伸方法を採用している。これらの実施例は、いずれも第1段の空中補助延伸倍率を1.8倍に設定し、それぞれの第2段のホウ酸水中延伸倍率のみを3.3倍、3.9倍、4.4倍とした。このことにより、実施例16の場合、総延伸倍率が5.94倍(約6倍)であり、実施例17の場合には、7.02倍(約7倍)、さらに実施例18の場合には、7.92倍(約8倍)となる。実施例16~18は、この点を除くと製造条件は全て同じである。

10

【0192】

図17を参照すると、実施例16~18による偏光膜は、いずれも、薄型偏光膜の製造に関連する技術的課題を克服し、光学的表示装置に必要とされる要求性能を満たす光学特性を有する。それぞれの光学特性を比較すると、実施例16<実施例17<実施例18の順に光学特性が高くなる。このことは、いずれの第1段の空中補助延伸倍率を1.8倍に設定し、総延伸倍率を6倍、7倍、8倍へと順次高くなるように第2段のホウ酸水中延伸倍率のみを設定した場合には、最終的な総延伸倍率がより高く設定された偏光膜ほど、光学特性が高まることを示している。偏光膜3を含む光学フィルム積層体10の製造工程において、固定端一軸延伸方法による第1段の空中補助延伸と第2段のホウ酸水中延伸との総延伸倍率をより高く設定することによって、製造される偏光膜、又は偏光膜含む光学フィルム積層体は、それらの光学特性を一段と向上させることができる。さらに、第1段の空中補助延伸に固定端一軸延伸方法を用いる場合には、第1段の空中補助延伸に自由端一軸延伸方法を用いる場合に比べて、最終的な総延伸倍率をより高くすることができることも確認した。

20

【表2】

比較表

延伸温度 130℃	延伸倍率	延伸フィルム	
		非晶性PET基材 (イソフタル酸共重合PET)	PVA系樹脂層と 非晶性PET基材 の積層体
比較例1	4.0倍	○ 破断せず 均一に延伸できている	○ 破断せず 均一に延伸できている
比較例2	4.5倍	△ 破断はしないが 延伸の不均一が生じている。	× PVA系樹脂層と 非晶性PET基材が 一体に破断
	5.0倍	△ 破断はしないが 延伸の不均一が生じている。	未確認
	6.0倍	× 破断	未確認

30

40

50

【 0 1 9 3 】

[比較例 3]

比較例 3 は、比較例 1 の場合と同様の条件で、200 μm 厚の PET 基材に PVA 水溶液を塗布し、乾燥させて PET 基材に 7 μm 厚の PVA 層を製膜した積層体を生成した。次に、積層体を、液温 30 のヨウ素及びヨウ化カリウムを含む染色液に浸漬することによって、ヨウ素を吸着させた PVA 層を含む着色積層体を生成した。具体的には、着色積層体は、積層体を液温 30 の 0.3 重量%濃度のヨウ素及び 2.1 重量%濃度のヨウ化カリウムを含む染色液に、最終的に生成される偏光膜を構成する PVA 層の単体透過率が 40 ~ 44 % になるように任意の時間、浸漬することによって、延伸積層体に含まれる PVA 層にヨウ素を吸着させたものである。次に、延伸温度を 60 に設定したホウ酸水中延伸によって、ヨウ素を吸着させた PVA 層を含む着色積層体を延伸倍率が 5.0 倍になるように自由端一軸に延伸することで、PET 樹脂基材と一体に延伸された 3 μm 厚の PVA 層を含む光学フィルム積層体を種々生成した。

10

【 0 1 9 4 】

[参考例 1]

参考例 1 は、樹脂基材として、結晶性ポリエチレンテレフタレート（以下、「結晶性 PET」という）の連続ウェブの基材を用い、200 μm 厚の結晶性 PET 基材に PVA 水溶液を塗布し、乾燥させて結晶性 PET 基材に 7 μm 厚の PVA 層を製膜した積層体を生成した。結晶性 PET のガラス転移温度は 80 である。次に、生成された積層体を 110 に設定した空中高温延伸によって延伸倍率が 4.0 倍になるように自由端一軸に延伸した延伸積層体を生成した。この延伸処理によって、延伸積層体に含まれる PVA 層は、PVA 分子が配向された 3.3 μm 厚の PVA 層へと変化した。参考例 1 の場合、延伸温度 110 の空中高温延伸において、積層体を 4.0 倍以上に延伸することができなかった。

20

【 0 1 9 5 】

延伸積層体は、次の染色工程によって、PVA 分子が配向された 3.3 μm 厚の PVA 層にヨウ素を吸着させた着色積層体に生成された。具体的には、着色積層体は、延伸積層体を液温 30 のヨウ素及びヨウ化カリウムを含む染色液に、最終的に生成される偏光膜を構成する PVA 層の単体透過率が 40 ~ 44 % になるように任意の時間、浸漬することによって、延伸積層体に含まれる PVA 層にヨウ素を吸着させたものである。このように、PVA 分子が配向された PVA 層へのヨウ素吸着量を調整し、単体透過率と偏光度を異にする着色積層体を種々生成した。次に、生成された着色積層体を架橋処理する。具体的には、液温が 40 で、ホウ酸 3%、ヨウ化カリウム 3% からなるホウ酸架橋水溶液に 60 秒間、浸漬することによって着色積層体に架橋処理を施した。参考例 1 は、架橋処理が施された着色積層体が実施例 4 の光学フィルム積層体に相当する。したがって、洗浄工程、乾燥工程、貼合せ及び / 又は転写工程は、いずれも実施例 4 の場合と同様である。

30

【 0 1 9 6 】

[参考例 2]

参考例 2 は、樹脂基材として、参考例 1 の場合と同様に、結晶性 PET 基材を用い、200 μm 厚の結晶性 PET 基材に 7 μm 厚の PVA 層を製膜した積層体を生成した。次に、生成された積層体を 100 の空中高温延伸によって延伸倍率が 4.5 倍になるように自由端一軸に延伸した延伸積層体を生成した。この延伸処理によって、延伸積層体に含まれる PVA 層は、PVA 分子が配向された 3.3 μm 厚の PVA 層へと変化した。参考例 2 の場合、延伸温度 100 の空中高温延伸において、積層体を 4.5 倍以上に延伸することができなかった。

40

【 0 1 9 7 】

次に、延伸積層体から着色積層体を生成した。着色積層体は、延伸積層体を液温 30 のヨウ素及びヨウ化カリウムを含む染色液に、最終的に生成される偏光膜を構成する PVA 層の単体透過率が 40 ~ 44 % になるように任意の時間、浸漬することによって、延伸積層体に含まれる PVA 層にヨウ素を吸着させたものである。参考例 2 は、参考例 1 の場

50

合と同様に、PVA分子が配向されたPVA層へのヨウ素吸着量を調整し、単体透過率と偏光度を異にする着色積層体を種々生成した。

【0198】

[参考例3]

参考例3は、樹脂基材として、参考例1又は2の場合と同様に、結晶性PET基材を用い、200μm厚の結晶性PET基材に7μm厚のPVA層を製膜した積層体を生成した。次に、生成された積層体を液温30のヨウ素及びヨウ化カリウムを含む染色液に、最終的に生成される偏光膜を構成するPVA層の単体透過率が40~44%になるように任意の時間、浸漬することによって、積層体に含まれるPVA層にヨウ素を吸着させた着色積層体を種々生成した。しかる後に、生成された着色積層体を90の空中高温延伸によって、延伸倍率が4.5倍になるように自由端一軸に延伸し、着色積層体から偏光膜に相当するヨウ素を吸着させたPVA層を含む延伸積層体を生成した。この延伸処理によって、着色積層体から生成された延伸積層体に含まれるヨウ素を吸着させたPVA層は、PVA分子が配向された3.3μm厚のPVA層へと変化した。参考例3の場合、延伸温度90の空中高温延伸において、積層体を4.5倍以上に延伸することができなかった。

10

【0199】

[測定方法]

[厚みの測定]

非晶性PET基材、結晶性PET基材、及びPVA層の厚みは、デジタルマイクロメーター(アンリツ社製KC-351C)を用いて測定した。

20

【0200】

[透過率及び偏光度の測定]

偏光膜の単体透過率T、平行透過率Tp、直交透過率Tcは、紫外可視分光光度計(日本分光社製V7100)を用いて測定した。これらのT、Tp、Tcは、JIS Z 8701の2度視野(C光源)により測定して視感度補正を行なったY値である。

偏光度Pを上記の透過率を用い、次式により求めた。

$$\text{偏光度 } P(\%) = \{ (T_p - T_c) / (T_p + T_c) \}^{1/2} \times 100$$

【0201】

(PETの配向関数の評価方法)

測定装置は、フーリエ変換赤外分光光度計(FT-IR)(Perkin Elmer社製、商品名:「SPECTRUM 2000」)を用いた。偏光を測定光として、全反射減衰分光(ATR: attenuated total reflection)測定により、PET樹脂層表面の評価を行った。配向関数の算出は以下の手順で行った。測定偏光を延伸方向に対して0°と90°にした状態で測定を実施した。得られたスペクトルの1340cm⁻¹の強度を用いて、以下に記した(式4)に従い算出した。なお、f=1のとき完全配向、f=0のときランダムとなる。また、1340cm⁻¹のピークは、PETのエチレングリコールユニットのメチレン基起因の吸収といわれている。

30

$$\begin{aligned} \text{(式4)} \quad f &= (3 \langle \cos^2 \theta \rangle - 1) / 2 \\ &= (1 - D) / [c(2D + 1)] \end{aligned}$$

但し

40

$$\begin{aligned} c &= (3 \cos^2 \theta - 1) / 2 \\ &= 90 \text{ deg} \quad f = -2 \times (1 - D) / (2D + 1) \end{aligned}$$

: 分子鎖・延伸方向
: 分子鎖・遷移双極子モーメント

$$D = (I_{\parallel}) / (I_{\perp})$$

(PETが配向するほどDの値が大きくなる。)

I_∥ : 偏光を延伸方向と垂直方向に入射して測定したときの強度
I_⊥ : 偏光を延伸方向と平行方向に入射して測定したときの強度

【0202】

(PVAの配向関数の評価方法)

50

測定装置は、フーリエ変換赤外分光光度計 (FT-IR) (Perkin Elmer 社製、商品名:「SPECTRUM 2000」)を用いた。偏光を測定光として、全反射減衰分光 (ATR: attenuated total reflection) 測定により、PVA樹脂層表面の評価を行った。配向関数の算出は以下の手順で行った。測定偏光を延伸方向に対して 0° と 90° にした状態で測定を実施した。得られたスペクトルの 2941 cm^{-1} の強度を用いて、以下に記した(式4)に従い算出した。また、下記強度Iは 3330 cm^{-1} を参照ピークとして、 $2941\text{ cm}^{-1} / 3330\text{ cm}^{-1}$ の値を用いた。なお、 $f = 1$ のとき完全配向、 $f = 0$ のときランダムとなる。また、 2941 cm^{-1} のピークは、PVAの主鎖(-CH₂-)の振動起因の吸収といわれている。

$$\begin{aligned} \text{(式4)} \quad f &= (3 \langle \cos^2 \theta \rangle - 1) / 2 \\ &= (1 - D) / [c(2D + 1)] \end{aligned}$$

10

但し

$$\begin{aligned} c &= (3 \cos^2 \theta - 1) / 2 \\ &= 90 \text{ deg} \quad f = -2 \times (1 - D) / (2D + 1) \end{aligned}$$

: 分子鎖・延伸方向

: 分子鎖・遷移双極子モーメント

$$D = (I_{\parallel}) / (I_{\perp})$$

(PVAが配向するほどDの値が大きくなる。)

I : 偏光を延伸方向と垂直方向に入射して測定したときの強度

I_∥ : 偏光を延伸方向と平行方向に入射して測定したときの強度

20

【0203】

(PVAの結晶化度の評価方法)

測定装置は、フーリエ変換赤外分光光度計 (FT-IR) (Perkin Elmer 社製、商品名:「SPECTRUM 2000」)を用いた。偏光を測定光として、全反射減衰分光 (ATR: attenuated total reflection) 測定により、PVA樹脂層表面の評価を行った。結晶化度の算出は以下の手順で行った。測定偏光を延伸方向に対して 0° と 90° にした状態で測定を実施した。得られたスペクトルの 1141 cm^{-1} 及び 1440 cm^{-1} の強度を用いて、下式に従い算出した。事前に、 1141 cm^{-1} の強度の大きさが結晶部分の量と相関性があることを確認しており、 1440 cm^{-1} を参照ピークとして下記式より結晶化指数を算出している。(式6)更に、結晶化度が既知のPVAサンプルを用いて、事前に結晶化指数と結晶化度の検量線を作成し、検量線を用いて結晶化指数から結晶化度を算出している。(式5)

30

$$\text{(式5)} \quad \text{結晶化度} = 63.8 \times (\text{結晶化指数}) - 44.8$$

$$\text{(式6)} \quad \text{結晶化指数} = \left(\frac{(I(1141\text{ cm}^{-1})_{0^\circ} + 2 \times I(1141\text{ cm}^{-1})_{90^\circ}) / 3}{(I(1440\text{ cm}^{-1})_{0^\circ} + 2 \times I(1440\text{ cm}^{-1})_{90^\circ}) / 3} \right)$$

但し

$I(1141\text{ cm}^{-1})_{0^\circ}$: 偏光を延伸方向と平行方向に入射して測定したときの 1141 cm^{-1} の強度

$I(1141\text{ cm}^{-1})_{90^\circ}$: 偏光を延伸方向と垂直方向に入射して測定したときの 1141 cm^{-1} の強度

40

$I(1440\text{ cm}^{-1})_{0^\circ}$: 偏光を延伸方向と平行方向に入射して測定したときの 1440 cm^{-1} の強度

$I(1440\text{ cm}^{-1})_{90^\circ}$: 偏光を延伸方向と垂直方向に入射して測定したときの 1440 cm^{-1} の強度

【0204】

[発明の実施の形態]

図11及び図12に、上述の偏光膜を使用した本発明による光学的表示装置の幾つかの実施形態を示す。

【0205】

50

図 1 1 (a) は、本発明の表示装置の最も基本的な実施形態を示す断面図であり、この光学的表示装置 2 0 0 は、例えば液晶表示パネル又は有機 E L 表示パネルとすることができ、光学的表示パネル 2 0 1 を備え、該表示パネル 2 0 1 の一方の面に、光学的に透明な粘着剤層 2 0 2 を介して偏光膜 2 0 3 が接合される。該偏光膜 2 0 3 の外側の面には、光学的に透明な樹脂材料からなる保護層 2 0 4 が接着される。任意ではあるが、光学的表示装置の視認側となる保護層 2 0 4 の外側には、破線で示すように、透明なウインドウ 2 0 5 を配置することができる。

【 0 2 0 6 】

層や膜などを接合又は接着させる材料としては、例えばアクリル系重合体、シリコン系ポリマー、ポリエステル、ポリウレタン、ポリアミド、ポリエーテル、フッ素系やゴム系、イソシアネート系、ポリビニルアルコール系、ゼラチン系、ビニル系ラテックス系、水系ポリエステルなどのポリマーをベースポリマーとするものを適宜に選択して用いることができる。

10

【 0 2 0 7 】

偏光膜 2 0 3 は、上述したように、厚み 1 0 μ m 以下で、前述した光学特性を満足させるものである。この偏光膜 2 0 3 は、従来この種の光学的表示装置に使用されている偏光膜に比べて非常に薄いので、温度又は湿度条件で発生する伸縮による応力が極めて小さくなる。したがって、偏光膜の収縮によって生じる応力が隣接する表示パネル 2 0 1 に反り等の変形を生じさせる可能性が大幅に軽減され、変形に起因する表示品質の低下を大幅に抑制することが可能になる。この構成において、粘着剤層 2 0 2 として、拡散機能を備えた材料を使用するか、或いは、粘着剤層と拡散剤層の 2 層構成とすることもできる。

20

【 0 2 0 8 】

粘着剤層 2 0 2 の接着力を向上させる材料として、例えば特開 2 0 0 2 - 2 5 8 2 6 9 号公報 (特許文献 6)、特開 2 0 0 4 - 0 7 8 1 4 3 号公報 (特許文献 7)、特開 2 0 0 7 - 1 7 1 8 9 2 号公報 (特許文献 8) に記載のあるようなアンカー層を設けることもできる。バインダー樹脂としては粘着剤の投錨力を向上出来る層であれば特に制限はなく、具体的には、例えば、エポキシ系樹脂、イソシアネート系樹脂、ポリウレタン系樹脂、ポリエステル系樹脂、分子中にアミノ基を含むポリマー類、エステルウレタン系樹脂、オキサゾリン基などを含有する各種アクリル系樹脂などの有機反応性基を有する樹脂 (ポリマー) を用いることが出来る。

30

【 0 2 0 9 】

また、上記アンカー層には、帯電防止性を付与するために、例えば特開 2 0 0 4 - 3 3 8 3 7 9 号公報 (特許文献 9) に記載のあるように帯電防止剤を添加することもできる。帯電防止性付与のための帯電防止剤としては、イオン性界面活性剤系、ポリアニリン、ポリチオフェン、ポリピロール、ポリキノキサリン等の導電性ポリマー系、酸化スズ、酸化アンチモン、酸化インジウム等の金属酸化物系などがあげられるが、特に光学特性、外観、帯電防止効果、および帯電防止効果の加熱、加湿時での安定性という観点から、導電性ポリマー系が好ましく使用される。この中でも、ポリアニリン、ポリチオフェンなどの水溶性導電性ポリマー、もしくは水分散性導電性ポリマーが特に好ましく使用される。帯電防止層の形成材料として水溶性導電性ポリマーや水分散性導電性ポリマーを用いた場合、塗工に際して有機溶剤による光学フィルム基材への変質を抑えることができる。

40

【 0 2 1 0 】

保護層 2 0 4 の材料としては、一般的に、透明性、機械的強度、熱安定性、水分遮断性、等方性などに優れる熱可塑性樹脂が用いられる。このような熱可塑性樹脂の具体例としては、トリアセチルセルロース等のセルロース樹脂、ポリエステル樹脂、ポリエーテルスルホン樹脂、ポリスルホン樹脂、ポリカーボネート樹脂、ポリアミド樹脂、ポリイミド樹脂、ポリオレフィン樹脂、(メタ) アクリル樹脂、環状ポリオレフィン樹脂 (ノルボルネン系樹脂)、ポリアリレート樹脂、ポリスチレン樹脂、ポリビニルアルコール樹脂、およびこれらの混合物があげられる。

【 0 2 1 1 】

50

保護層 204 の偏光膜 203 を接着させない面には、表面処理層として、ハードコート層や反射防止処理、スティッキング防止や、拡散ないしアンチグレアを目的とした処理を施したものであってもよい。また、表面処理層には紫外線吸収剤が含有していても良い。更に、表面処理層は偏光膜の加湿耐久性を向上させる目的で透湿度の低い層であることが好ましい。ハードコート処理は偏光板表面の傷付き防止などを目的に施されるものであり、例えばアクリル系、シリコン系などの適宜な紫外線硬化型樹脂による硬度や滑り特性等に優れた硬化皮膜を透明保護膜の表面に付加する方式などにて形成することができる。反射防止処理は偏光板表面での外光の反射防止を目的に施されるものであり、従来に準じた、例えば、特開 2005 - 248173 号公報（特許文献 10）に記載のあるような光の干渉作用による反射光の打ち消し効果を利用して反射を防止する薄層タイプや、特開 2011 - 2759 号公報（特許文献 11）に記載のあるような表面に微細構造を付与することにより低反射率を発現させる構造タイプなどの低反射層の形成により達成することができる。スティッキング防止処理は隣接層（例えば、バックライト側の拡散板）との密着防止を目的に施される。アンチグレア処理は偏光板の表面で外光が反射して偏光板透過光の視認を阻害することの防止等を目的に施されるものであり、例えばサンドブラスト方式やエンボス加工方式による粗面化方式や透明微粒子の配合方式などの適宜な方式にて透明保護フィルムの表面に微細凹凸構造を付与することにより形成することができる。アンチグレア層は、偏光板透過光を拡散して視角などを拡大するための拡散層（視角拡大機能など）を兼ねるものであってもよい。前記ハードコート層としては、鉛筆硬度が 2H 以上となるハードコート層が好ましい。

10

20

【0212】

図 11 (b) に示す光学的表示装置の構成は、図 11 (a) に示すものとほぼ同一の構成であるが、偏光膜 203 と保護層 204 との間に拡散層 206 が配置された構成を有する。図 11 (c) に示す構成では、拡散層 206 は粘着層 202 と偏光膜 203 の間に配置される。図 11 (d) に示す光学的表示装置は、基本的に図 11 (a) に示すものと同じであるが、偏光膜 203 は、接着を容易にする易接着層 207 を介して保護層 204 に接着される。易接着層として用いられる材料は、当業者間で周知である。

【0213】

図 11 (e) に示す光学的表示装置は、保護層 204 の外側の面に帯電防止層 208 が設けられている点のみで、図 11 (d) に示す光学的表示装置と異なる。図 11 (f) に示す光学的表示装置 200 においては、図 11 (e) に示す光学的表示装置の構成において、保護層 204 と帯電防止層 208 との間に 1/4 波長位相差膜 209 が配置される。また、1/4 波長位相差膜は帯電防止層よりも視認側に配置することもできる。この構成によれば、偏光膜 203 よりも視認側に 1/4 波長位相差膜が配置されているため、表示パネル 201 から偏光膜 203 を経て出射する光は、1/4 波長位相差膜を出るときに円偏光に変換される。この構成の光学的表示装置は、例えば視聴者が偏光サングラスを着用している場合にも、視認に支障がなくなる、という利点をもたらす。

30

【0214】

図 12 (a) は、光学的表示パネルとして透過型液晶表示パネル 301 を備える光学的表示装置 300 の実施形態を示す。液晶表示パネル 301 より視認側のパネル構成は、図 11 (f) に示す光学的表示装置 200 における構成とほぼ同一である。すなわち、液晶表示パネル 301 の視認側の面に、粘着剤層 302 を介して第 1 の偏光膜 303 が接合され、該第 1 の偏光膜 303 に易接着層 307 を介して保護層 304 が接合される。保護層 304 には 1/4 波長位相差層 309 が接合される。1/4 波長位相差層 309 には、任意ではあるが、帯電防止層 308 が形成される。1/4 波長位相差層 309 の外側には、これも任意であるが、ウインドウ 305 が配置される。図 12 (a) に示す実施形態においては、液晶表示パネル 301 の他方の面に、第 2 の粘着剤層 302 a を介して第 2 の偏光膜 303 a が配置される。第 2 の偏光膜 303 a の裏側には、透過型液晶表示装置において周知のように、バックライト 310 が配置される。

40

【0215】

50

図12(b)は、表示パネルとして反射型液晶表示パネル401を備える光学的表示装置400の実施形態を示す。この実施形態において、液晶表示パネル401より視認側のパネル構成は、図12(a)に示す光学的表示装置300における構成とほぼ同一である。すなわち、液晶表示パネル401の視認側の面に粘着剤層402を介して第1の偏光膜403が接合され、該第1の偏光膜403に易接着層407を介して保護層404が接合される。保護層404には、1/4波長位相差層409が接合される。1/4波長位相差層409には、任意ではあるが、帯電防止層408が形成される。1/4波長位相差層409の外側には、これも任意であるが、ウインドウ405が配置される。

【0216】

図12(b)に示す実施形態においては、液晶表示パネル401の他方の面に、第2の粘着剤層402aを介して第2の偏光膜403aが接合され、該第2の偏光膜403aに易接着層407aを介して第2の保護層404aが接合される。第2の保護層404aには、任意ではあるが、帯電防止層408aが形成される。第2の保護層404aの裏側には、液晶表示パネル401を透過した光を該液晶表示パネル401に向けて反射するためのミラー411が配置される。この構成においては、視認側から入射する外光がミラー411により反射されて液晶表示パネル401を透過し、外に出ることにより、視認側から表示を見ることができる。

10

【0217】

この構成においては、ミラー411は、入射光の一部を透過させるハーフミラーとすることができる。ミラー411をハーフミラーとして構成する場合には、図12(b)に想像線で示すように、ミラー411の背後にバックライト410を配置する。この構成によれば、外光が暗いときに、バックライト410を点灯させることによって表示を行うことが可能である。

20

【0218】

図12(c)に他の実施形態を示す。この実施形態が図12(b)に示す実施形態と異なる点は、第1の偏光膜403と液晶表示パネル401との間に1/4波長位相差層409aが配置され、第2の偏光膜403aと液晶表示パネル401との間に1/4波長位相差層409bが配置されていることである。具体的に述べると、該第1の偏光膜403に1/4波長位相差層409aが接合され、該1/4波長位相差層409aが粘着剤層402を介して液晶表示パネル401の視認側の面に接合される。同様に、第2の偏光膜403aに1/4波長位相差層409bが接合され、該1/4波長位相差層409bが粘着剤層402aを介して液晶表示パネル401の裏側の面に接合される。

30

【0219】

このような構成においては該1/4波長位相差層409aおよび該1/4波長位相差層409bは、非特許文献3に記載されているように、表示装置の表示輝度を向上させる機能を有する。

【0220】

上述した各実施形態において、各保護層は、前述した任意の材料により形成することができる。また、保護層が直接偏光膜に接合されている実施形態においては、保護層は、該偏光膜が製造される過程においてPVA系樹脂層とともに延伸処理された熱可塑性樹脂基材を用いることによって形成してもよい。この場合において、熱可塑性樹脂基材は、非晶性のポリエチレンテレフタレート(PET)とすることができる。

40

【0221】

図12(d)は、有機EL表示パネル又は反射型液晶表示パネルとして構成される光学的表示パネル501を使用した光学的表示装置500の例を示す。表示パネル501の視認側の面には粘着剤層502を介して位相差膜512が接合され、該位相差膜512に偏光膜503が接合される。偏光膜503は、易接着層507を介して保護層504に接合され、該保護層504には1/4波長位相差層509が接合される。任意ではあるが、1/4波長位相差層509には帯電防止層508を形成することができる。該1/4波長位相差層509の外側には、任意ではあるが、ウインドウ505を配置することができる。

50

位相差膜 5 1 2 は偏光膜 5 0 3 の視認側から内部に入射した光が内部反射して視認側に射出されることを防止するために用いられる。

【 0 2 2 2 】

偏光膜 5 0 3 と表示パネル 5 0 1 の間に配置される位相差膜 5 1 2 は、 $1/4$ 波長位相差層とすることができる。この場合において、遅相軸方向の屈折率を n_x とし、それと直交する面内方向の屈折率を n_y 、厚み方向の屈折率を n_z としたとき、これらの屈折率が $n_x > n_z > n_y$ の関係を有する 2 軸位相差膜とすることができる。この構成では、位相差膜 5 1 2 は、遅軸方向が偏光膜 5 0 3 の吸収軸に対して 45° の関係になるように配置する。この構成によれば、斜め方向の反射防止機能も得ることができる。図には示していないが、表示パネル 5 0 1 の裏側には、通常は、ミラーが配置される。

10

【 0 2 2 3 】

図 1 2 (e) に本発明のさらに別の実施形態による光学的表示装置 6 0 0 を示す。この実施形態においては、光学的表示パネルは、透過型の IPS 液晶表示パネル 6 0 1 により構成され、該表示パネル 6 0 1 の視認側の面には粘着剤層 6 0 2 を介して位相差膜 6 1 2 が接合され、該位相差膜 6 1 2 に偏光膜 6 0 3 が接合される。偏光膜 6 0 3 は、易接着層 6 0 7 を介して保護層 6 0 4 に接合され、該保護層 6 0 4 には、パターン位相差層 6 1 3 が接合される。このパターン位相差層 6 1 3 は、非特許文献 1 に記載されているような、パターン位相差膜を形成する。パターン位相差層とは 3D 表示を可能にする為に表示パネルから出力された右眼用の画像と左眼用の画像をそれぞれ別々の偏光状態へ変化させる機能を有する。該パターン位相差層 6 1 3 の外側には、任意ではあるが、ウインドウ 6 0 5

20

【 0 2 2 4 】

液晶表示パネル 6 0 1 の裏側の面には、第 2 の粘着剤層 6 0 2 a を介して位相差膜 6 1 2 a が接合され、該位相差膜 6 1 2 a に、第 2 の偏光膜 6 0 3 a が接合される。該第 2 の偏光膜 6 0 3 a には、易接着層 6 0 7 a を介して第 2 の保護層 6 0 4 a が接合される。第 2 の保護層 6 0 4 a には、任意ではあるが、帯電防止層 6 0 8 a が形成される。液晶表示パネル 6 0 1 が反射型液晶パネルである場合には、第 2 の保護層 6 0 4 a の裏側には、液晶表示パネル 6 0 1 を透過した光を該液晶表示パネル 6 0 1 に向けて反射するためのミラー 6 1 1 が配置される。該ミラー 6 1 1 がハーフミラーとして構成される場合には、該ミラー 6 1 1 の背後にバックライト 6 1 0 が配置される。液晶表示パネル 6 0 1 が透過型

30

【 0 2 2 5 】

この構成において、これら位相差膜 6 1 2、6 1 2 a の各々、或いは一方は、遅相軸方向の屈折率を n_x とし、それと直交する面内方向の屈折率を n_y 、厚み方向の屈折率を n_z としたとき、これらの屈折率が $n_x > n_z > n_y$ の関係を有する 2 軸位相差膜とすることができる。また、位相差膜 6 1 2 a は、屈折率が $n_x > n_z > n_y$ の関係を有する 2 軸位相差膜と、 $n_x > n_y > n_z$ の関係を有する 2 軸位相差膜との 2 層構成とすることができる。これらの構成においては、位相差膜は、遅相軸の方向が偏光膜の吸収軸の方向に対して、 0° 又は 90° の関係となるように配置する。この配置は、斜め方向から見たときの偏光膜交差角の補正に効果がある。

40

【 0 2 2 6 】

図 1 2 (e) のパネル構成は、液晶表示パネル 6 0 1 が透過型の VA 液晶である場合にも適用できる。この場合には、位相差膜 6 1 2、6 1 2 a は、屈折率が $n_x > n_z > n_y$ の関係を有する 2 軸位相差膜、或いは、 $n_x > n_y > n_z$ の関係を有する 2 軸位相差膜とする。或いは、これら位相差膜 6 1 2、6 1 2 a は、屈折率が $n_x > n_y$ n_z の関係を有する位相差膜、又は、 n_x $n_y > n_z$ の関係を有する位相差膜とする。いずれの場合においても、位相差膜は、遅相軸の方向が偏光膜の吸収軸の方向に対して、 0° 又は 90° の関係となるように配置する。この配置は、斜め方向から見たときの偏光膜交差角の補正に加えて、液晶のもつ厚み方向の位相差補償に効果がある。

【 0 2 2 7 】

50

図12(f)に、光学的表示パネル701がTN液晶により構成された光学的表示装置700の実施形態を示す。基本的なパネル構成は、図12(a)に示すものと同様であるが、この実施形態では、液晶表示パネル701がTN液晶であるため、粘着層702と偏光膜703の間、及び、第2の粘着層702aと第2の偏光膜703aの間に、それぞれ第1の傾斜配向位相差膜714及び第2の傾斜配向位相差膜714aが配置されている。これら傾斜配向位相差膜714、714aは、TN液晶オン状態での視野角補償の機能を果たす。傾斜補償膜の視野角補償に関しては、非特許文献2に記載がある。

【0228】

図12(g)に、本発明のさらに他の実施形態として構成される光学的表示装置800を示す。この実施形態による光学的表示装置800は、反射型液晶表示パネル801を備えており、該液晶表示パネル801の一方の面に、粘着層802を介して位相差膜809が接合され、該位相差膜809に偏光膜803が接合される。偏光膜803は、易接着層807を介して保護層804に接合され、保護層804には、任意ではあるが、帯電防止層808が形成される。保護層804の視認側には、任意ではあるが、ウインドウ805が配置される。この実施形態における位相差膜809は、偏光膜803からの直線偏光を円偏光に変換して液晶表示パネル801の表面からの反射光が視認側から出るのを防止するためのものであり、典型的には1/4波長位相差膜が使用される。

10

【0229】

図12(h)は、本発明の実施形態として構成される光学的表示装置900を示すもので、透過型液晶表示パネル901を備える形式である。液晶表示パネル901には、光学的に透明な粘着剤層902を介して位相差膜909aが接合され、該位相差膜909aに第1の偏光膜903が接合される。第1の偏光膜903は、易接着剤層907を介して保護層904に接合される。保護層904には、1/4波長位相差膜909が接合され、該1/4波長位相差膜909には、任意ではあるが、帯電防止層908が形成される。1/4波長位相差膜909の視認側には、任意ではあるが、ウインドウ905が配置される。液晶表示パネル901の裏側の面には、光学的に透明な粘着剤層902aを介して位相差膜909bが接合される。この構成において、位相差膜909a、909bは、内部反射を防止する機能又は視野角補償の機能を果たす。

20

【0230】

図12(i)は、タッチ入力センサ機能を有する光学的表示装置1000の実施形態を示す。光学的表示装置1000のパネル構成は、図12(h)に示すものと同様であり、対応する構成要素には図12(h)と同一の符号を付して説明は省略する。この実施形態においては、1/4波長位相差膜909とウインドウ905との間にタッチパネル積層体1001が配置される。このタッチパネル積層体1001は、容量型タッチパネルであっても抵抗膜型タッチパネルであってもよい。容量型タッチパネルの場合には、図12(i)に示すように、上側のパターン電極1001aと下側のパターン電極1001bが誘電体層1001cを挟んで対向配置された構成とすることができる。容量型タッチパネル積層体としては、図示の構造の他、公知のどのような構造を採用することもできる。タッチパネル積層体1001を抵抗膜型の構成する場合には、上側電極と下側電極との間にスペーサを配置して、両電極間に空気間隙が形成される構成にする。このようなタッチパネル積層体の構成は、種々異なる配置のものが知られており、本実施形態では、そのいずれを使用してもよい。

30

40

【0231】

図12(j)に、タッチ入力センサ機能を有する光学的表示装置の他の実施形態である光学的表示装置1100を示す。この実施形態においても、光学的表示装置1100のパネル構成は、図12(h)に示すものと同様であり、対応する構成要素には図12(h)と同一の符号を付して説明は省略する。この実施形態においては、液晶表示パネル901と位相差膜909aとの間にタッチパネル積層体1101が配置される。図12(i)に示す実施形態におけると同様に、この実施形態においても、タッチパネル積層体1101は、容量型タッチパネルであっても抵抗膜型タッチパネルであってもよい。

50

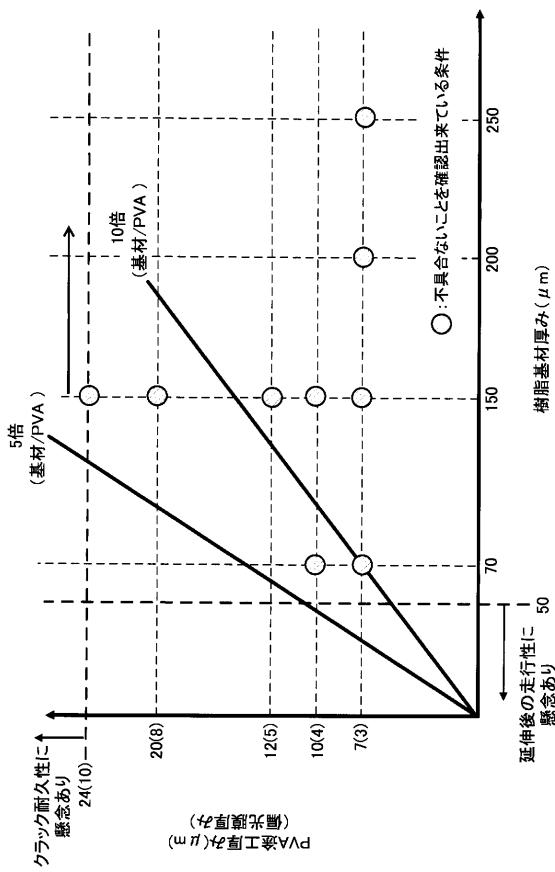
【符号の説明】

【0232】

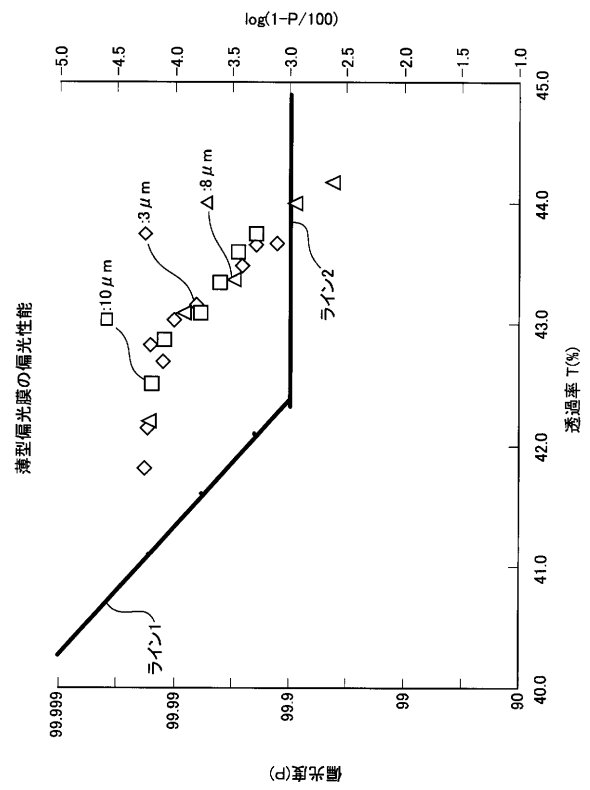
1	非晶性PET基材	
2	PVA系樹脂層	
3	偏光膜	
4	光学機能フィルム	
5	第2光学機能フィルム	
7	PVA系樹脂層を含む積層体	
8	延伸積層体	
8'	延伸積層体のロール	10
8'',	不溶化された延伸積層体	
9	着色積層体	
9'	架橋された着色積層体	
10	光学フィルム積層体	
11	光学機能フィルム積層体	
20	積層体作製装置	
21	塗工手段	
22	乾燥手段	
23	表面改質処理装置	
30	空中補助延伸処理装置	20
31	延伸手段	
32	巻取装置	
33	オープン	
40	染色装置	
41	染色液	
42	染色浴	
43	繰出装置	
50	ホウ酸水中処理装置	
51	ホウ酸水溶液	
52	ホウ酸浴	30
53	延伸手段	
60	不溶化処理装置	
61	ホウ酸不溶化水溶液	
70	架橋処理装置	
71	ホウ酸架橋水溶液	
80	洗浄装置	
81	洗浄液	
90	乾燥装置	
91	巻取装置	
100	貼合せ/転写装置	40
101	繰出/貼合せ装置	
102	巻取/転写装置	
(A)	積層体作製工程	
(B)	空中補助延伸工程	
(C)	染色工程	
(D)	ホウ酸水中延伸工程	
(E)	第1不溶化工程	
(F)	第2不溶化を含む架橋工程	
(G)	洗浄工程	
(H)	乾燥工程	50

(I) 貼合せ / 転写工程

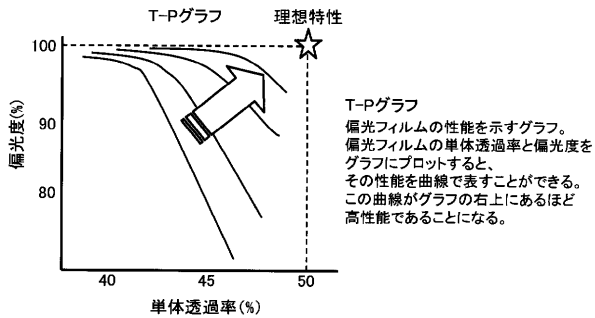
【 図 1 】



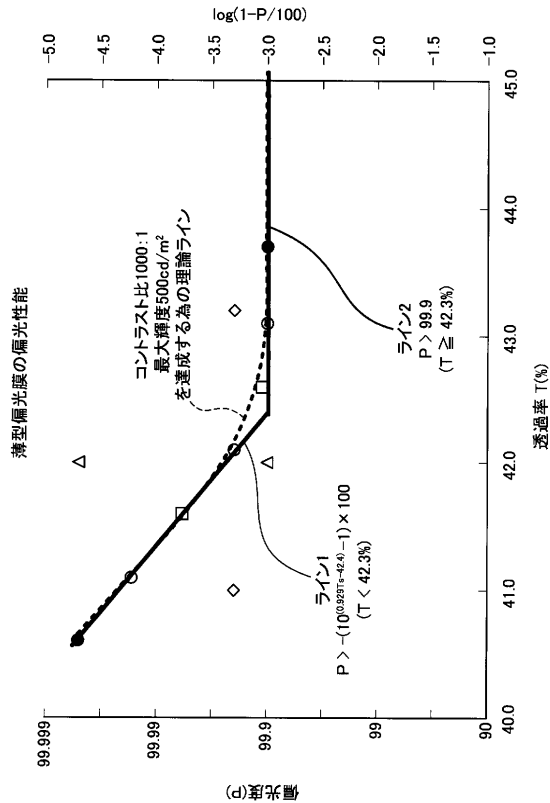
【 図 2 】



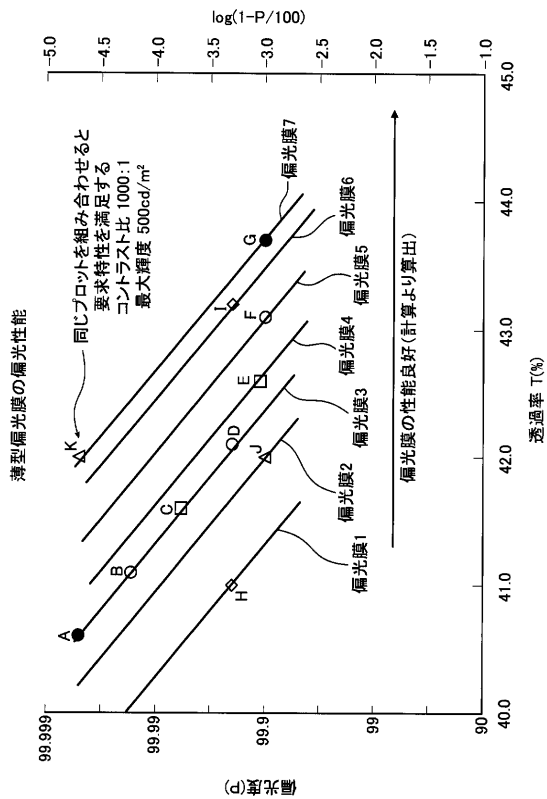
【 図 3 】



【 図 4 】



【 図 5 】



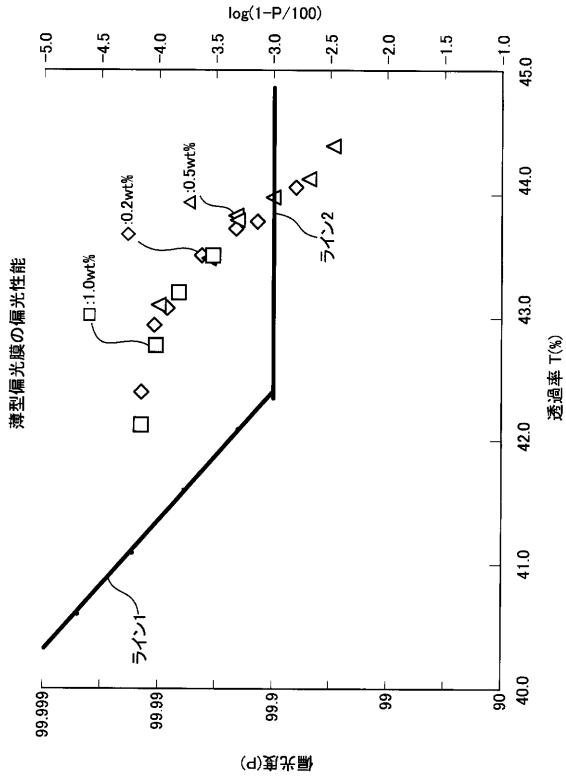
【 図 6 】

条件	染色浴のヨウ素濃度(重量%)			
	0.10	0.15	0.20	0.25
評価結果	染色浴で PVAが溶解 x	染色浴で PVAが溶解 x	染色浴で PVAが溶解 x	染色浴で PVAが溶解 x
				PVA溶解 なし o

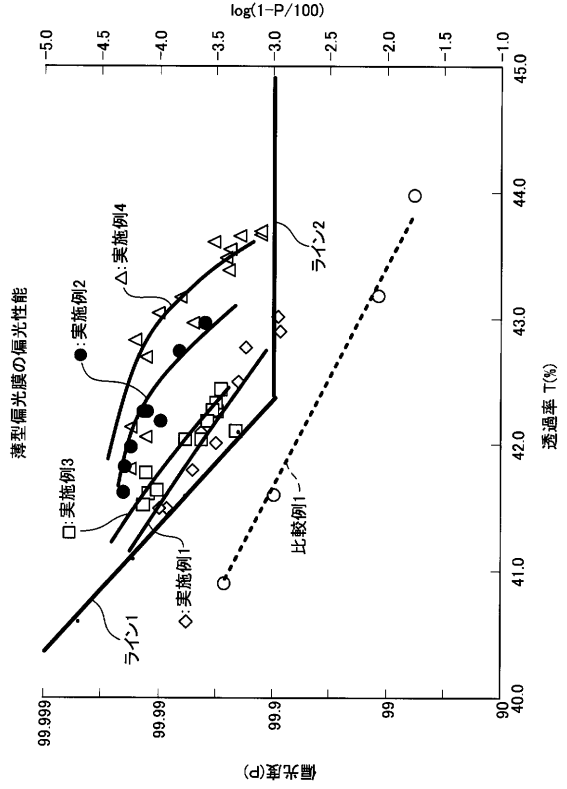
<実験内容>

- ※樹脂基材 : イソフタル酸共重合PET
- ※PVA系樹脂層の厚み : 7μm
- ※空中高温延伸条件 : 130°C1.8倍
- ※第1不溶化工程 : なし
- ※染色工程 : 液温30°C ヨウ素濃度0.1wt%~0.3wt%
- ※第2不溶化を含む架橋工程 : なし
- ※ホウ酸水中延伸条件 : 75°C3.3倍

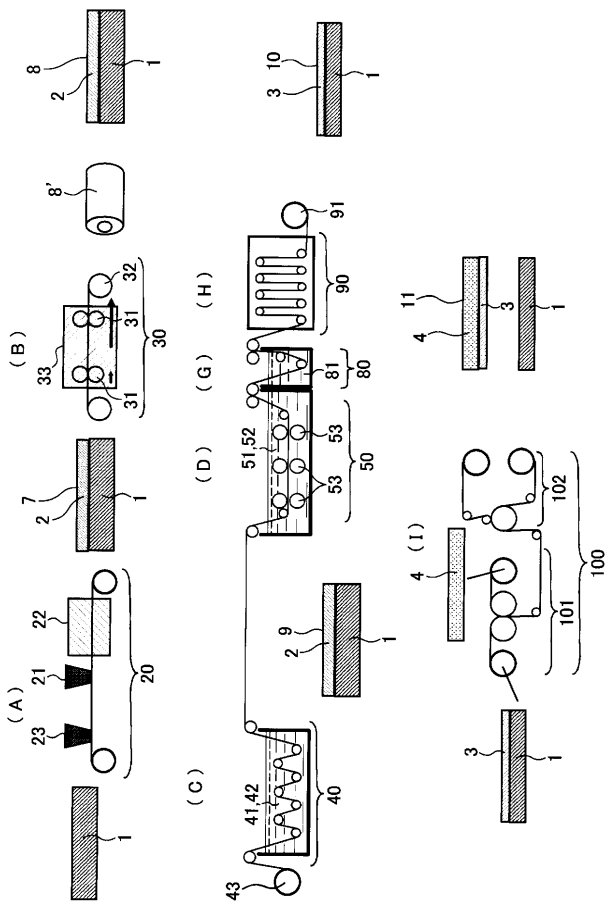
【 図 7 】



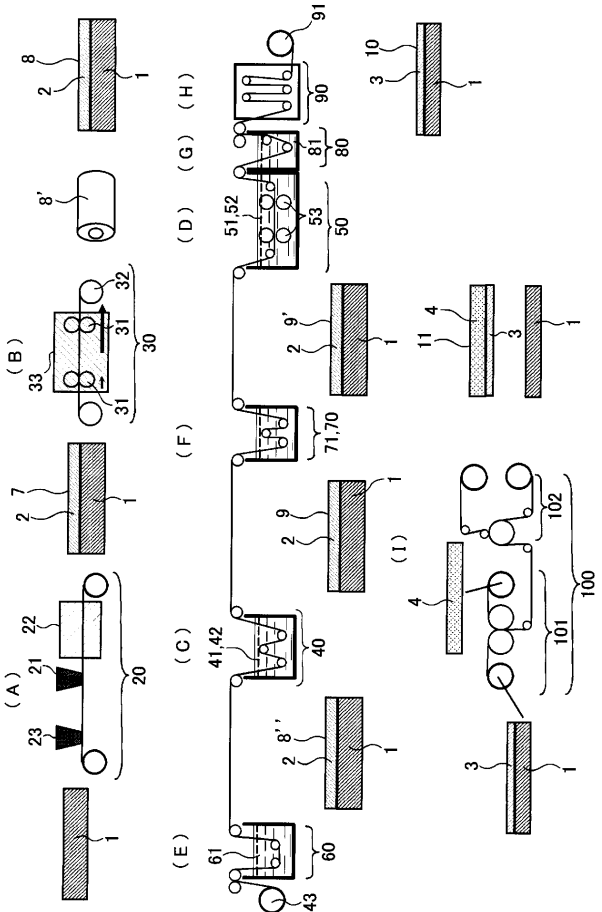
【 図 8 】



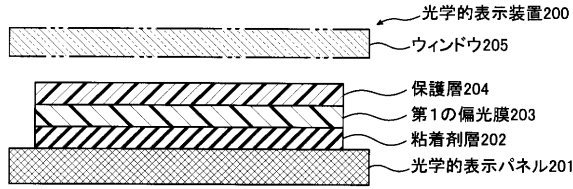
【 図 9 】



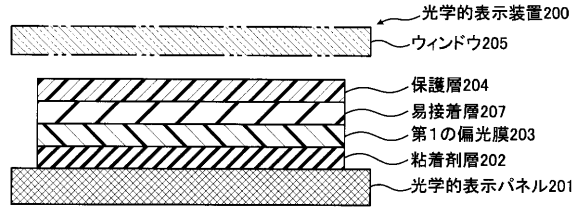
【 図 10 】



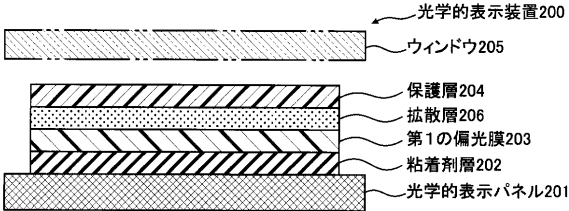
【図11a】



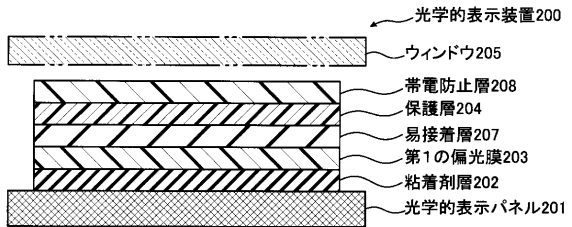
【図11d】



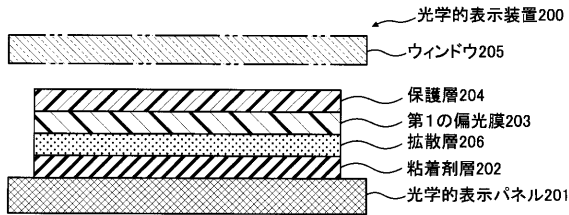
【図11b】



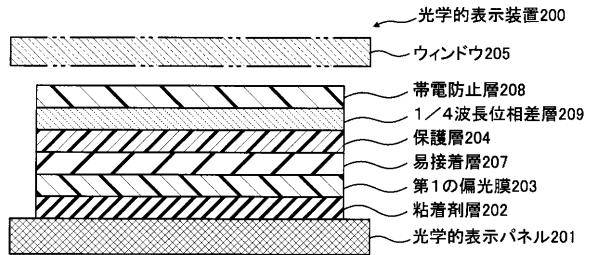
【図11e】



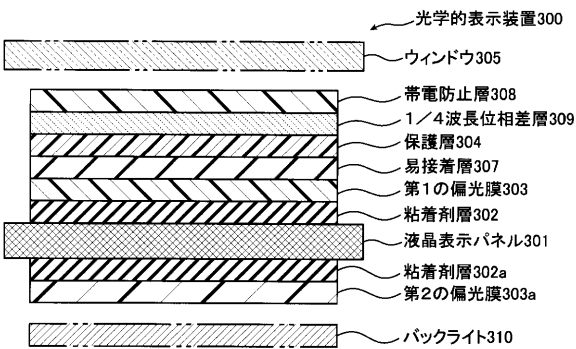
【図11c】



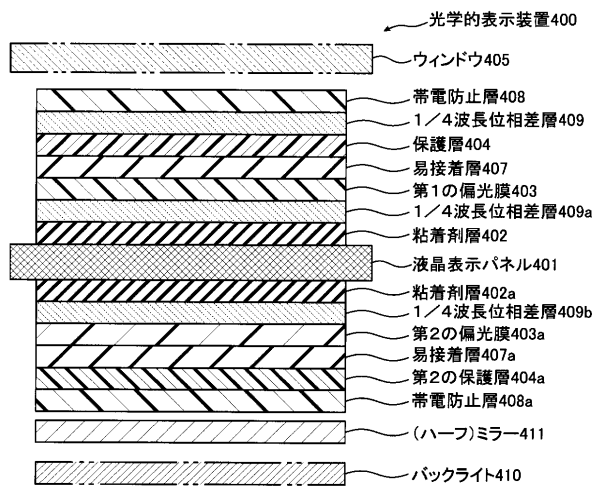
【図11f】



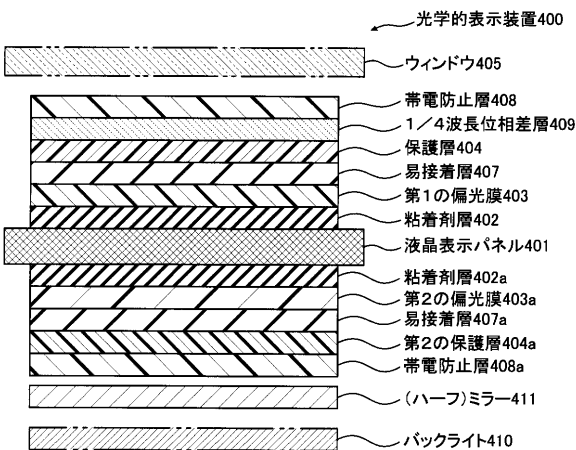
【図12a】



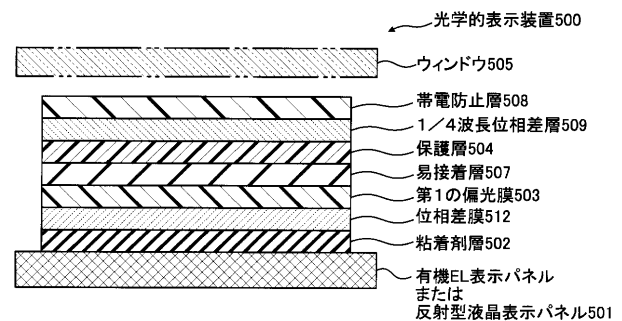
【図12c】



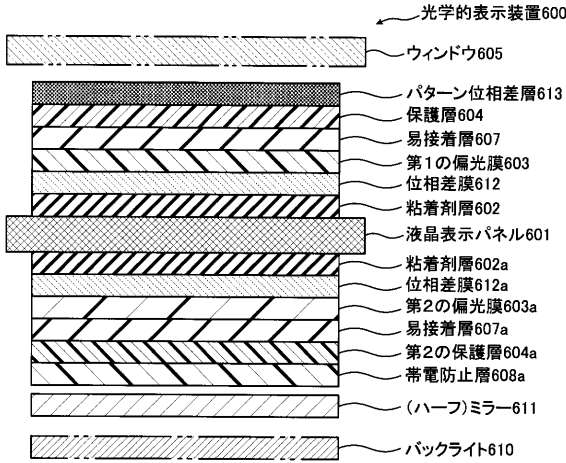
【図12b】



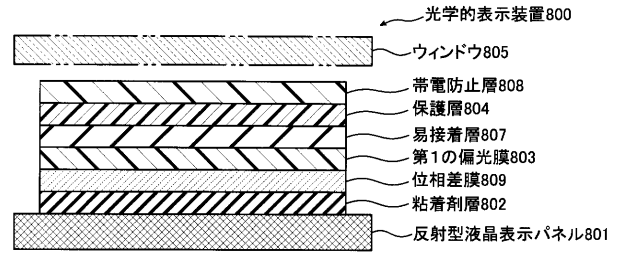
【図12d】



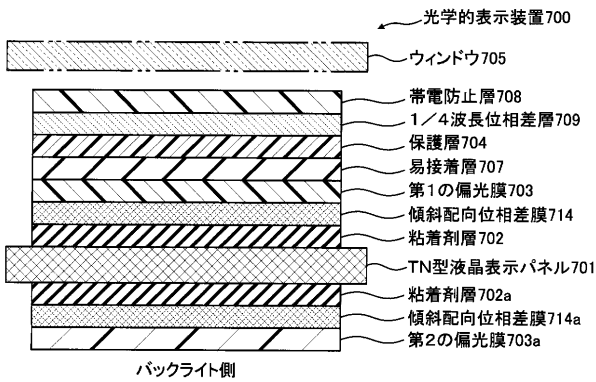
【図12e】



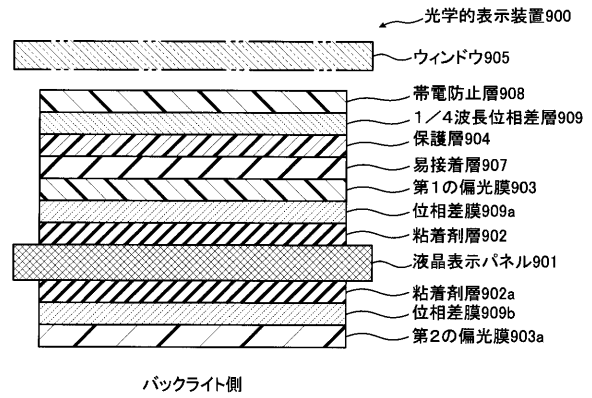
【図12g】



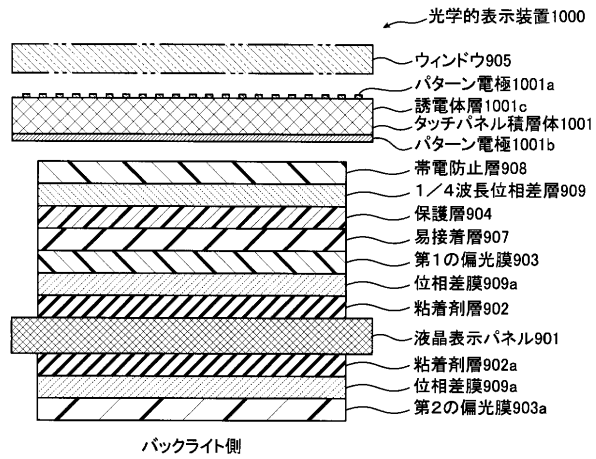
【図12f】



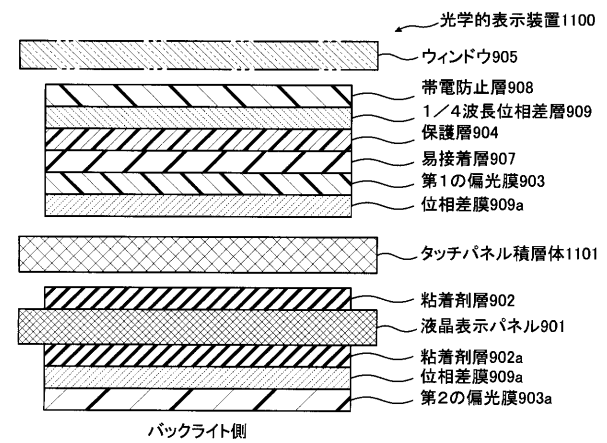
【図12h】



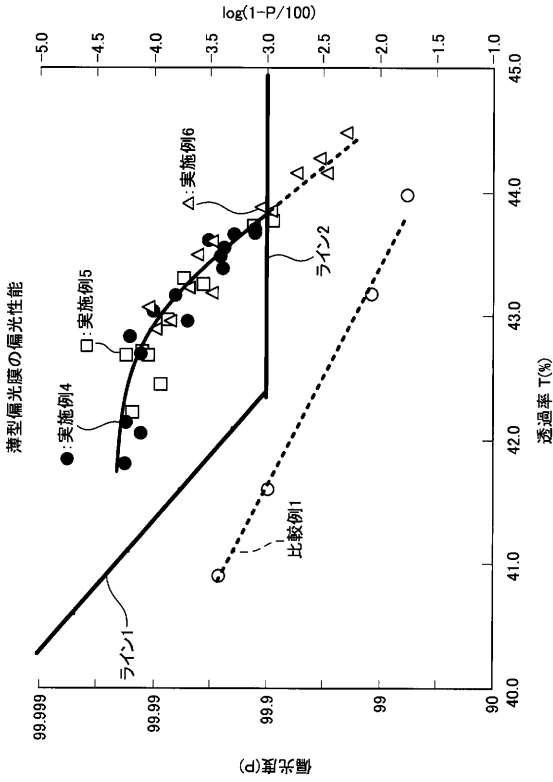
【図12i】



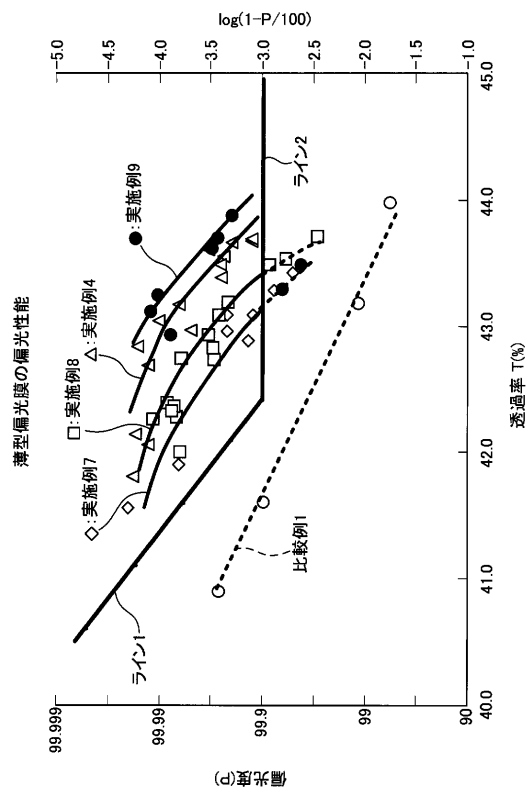
【図12j】



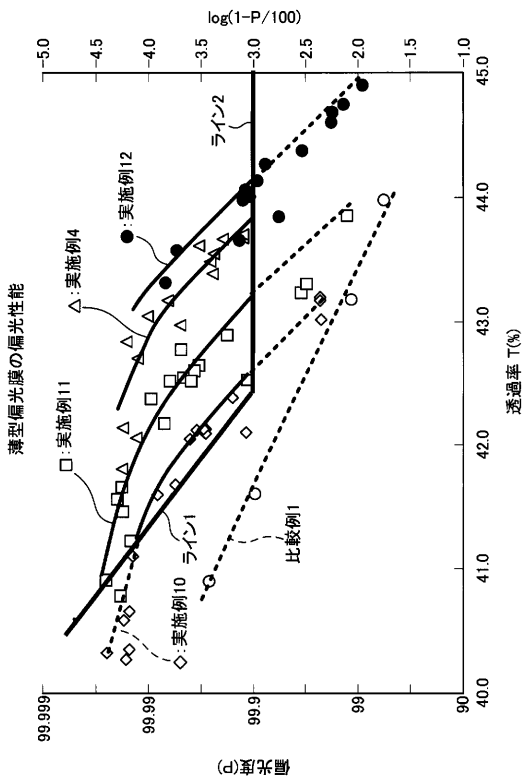
【図 1 3】



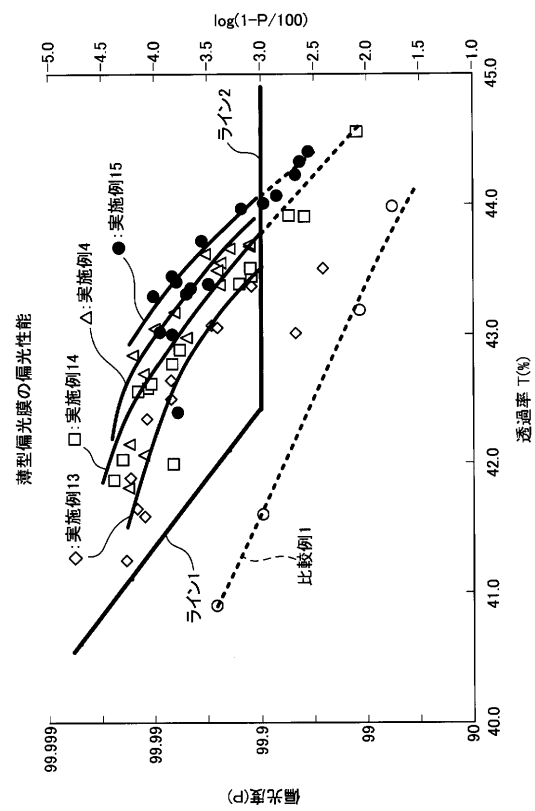
【図 1 4】



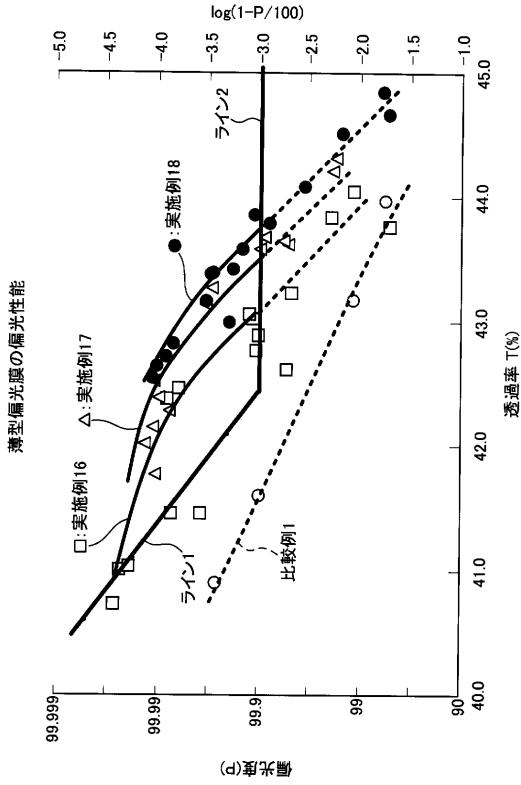
【図 1 5】



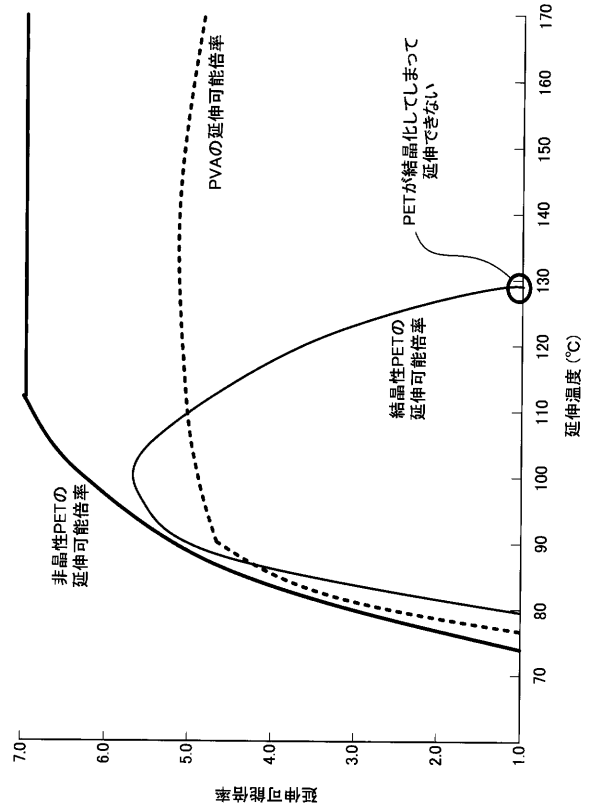
【図 1 6】



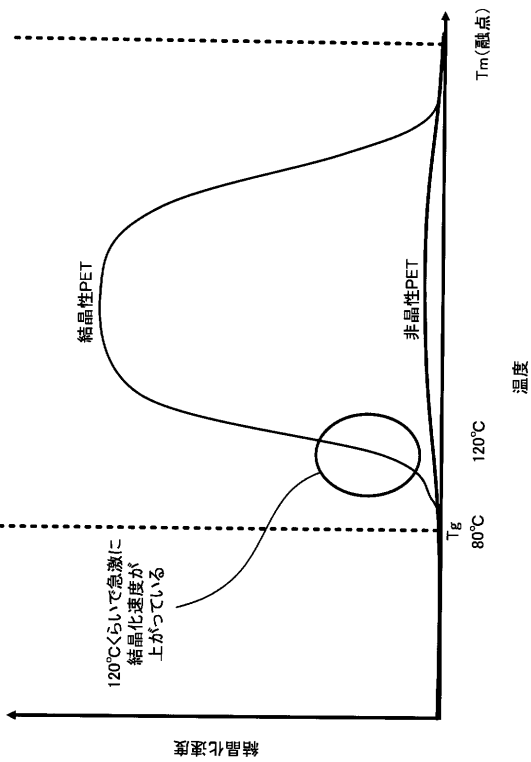
【図 17】



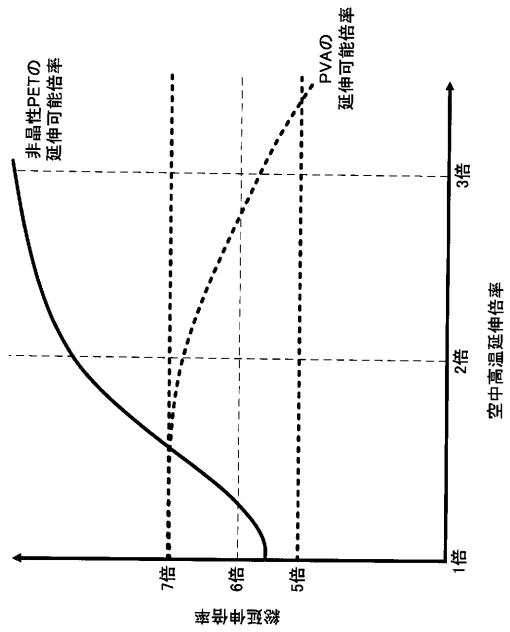
【図 18】



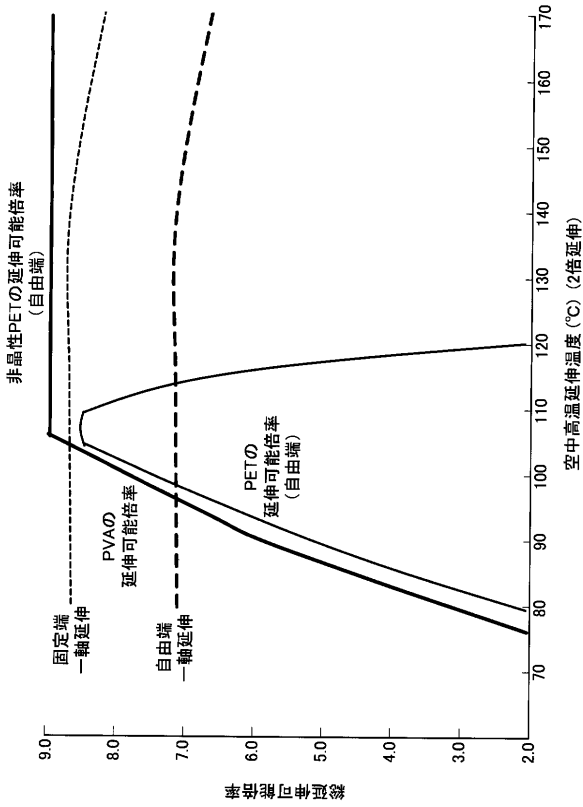
【図 19】



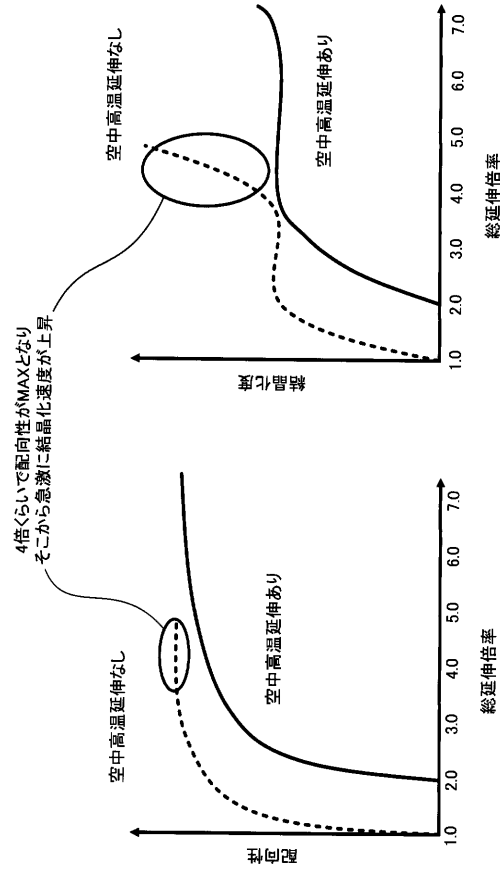
【図 20】



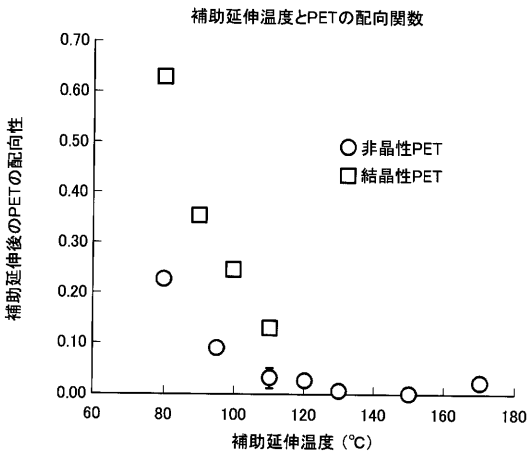
【 図 2 1 】



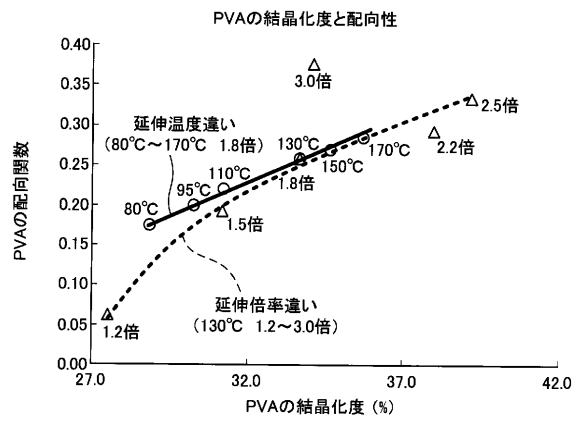
【 図 2 2 】



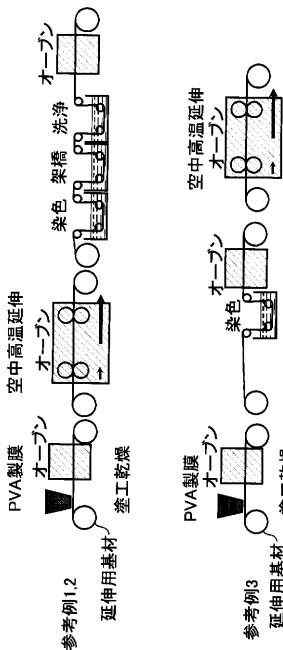
【 図 2 3 】



【 図 2 4 】



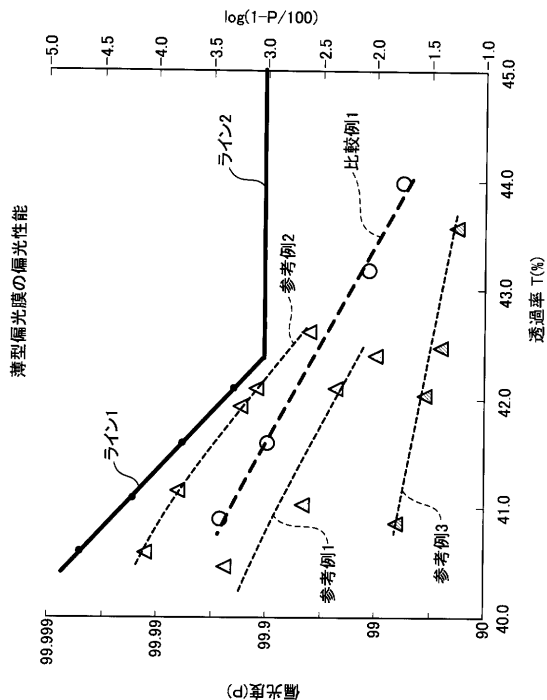
【図 25】



【図 27】

実施例番号	目的	重合体 PET 基材	PVA 空中高温延伸				PVA 厚み (μm)		第1 不溶化工程		染色工程 (wt%)		第2 不溶化工程		ホウ酸水溶液中		総延伸倍率 (倍)		偏光子厚み (μm)
			厚み (μm)	温度 (°C)	倍率 (倍)	方法	構造性率 (%)	厚み (μm)	厚み (μm)	温度 (°C)	倍率 (倍)	温度 (°C)	倍率 (倍)	温度 (°C)	倍率 (倍)	温度 (°C)	倍率 (倍)		
1		インフタ ル酸	7	130	1.8	自由端	65	5	なし	0.3	なし	65	3.3	5.9	3				
2	不溶化 工程遅い	インフタ ル酸	7	130	1.8	自由端	65	5	なし	0.3	あり	75	3.3	5.9	3				
3		インフタ ル酸	7	130	1.8	自由端	65	5	あり	0.12~0.25	なし	65	3.3	5.9	3				
4	染料 濃い	インフタ ル酸	7	130	1.8	自由端	65	5	あり	0.12~0.25	あり	75	3.3	5.9	3				
5	延伸遅い	インフタ ル酸	12	130	1.8	自由端	65	9	あり	0.12~0.25	あり	75	3.3	5.9	5				
6	染料濃い	CHDM	7	130	1.8	自由端	65	5	あり	0.12~0.25	あり	75	3.3	5.9	3				
7	空中高温 延伸倍率 遅い	インフタ ル酸	7	130	1.2	自由端	85	6	あり	0.12~0.25	あり	75	4.9	5.8	3				
8		インフタ ル酸	7	130	1.5	自由端	75	6	あり	0.12~0.25	あり	75	4.0	6.0	3				
9		インフタ ル酸	7	130	2.5	自由端	55	4	あり	0.12~0.25	あり	75	2.4	6.0	3				
10	空中高温 延伸遅い	インフタ ル酸	7	95	1.8	自由端	75	5	あり	0.12~0.25	あり	75	3.3	5.9	3				

【図 26】



【図 28】

11	遅い	インフタ ル酸	7	110	1.8	自由端	70	5	あり	0.12~0.25	あり	75	3.3	5.9	3			
12		インフタ ル酸	7	150	1.8	自由端	65	5	あり	0.12~0.25	あり	75	3.3	5.9	3			
13		インフタ ル酸	7	130	1.8	自由端	65	5	あり	0.12~0.25	あり	75	2.8	5.0	3			
14	延伸倍率 遅い	インフタ ル酸	7	130	1.8	自由端	65	5	あり	0.12~0.25	あり	75	3.1	5.5	3			
15		インフタ ル酸	7	130	1.8	自由端	65	5	あり	0.12~0.25	あり	75	3.6	6.4	3			
16	固定端	インフタ ル酸	7	130	1.8	固定端	100	4	あり	0.12~0.25	あり	75	3.3	5.9	2			
17	延伸 倍率遅い	インフタ ル酸	7	130	1.8	固定端	100	4	あり	0.12~0.25	あり	75	3.9	7.0	2			
18		インフタ ル酸	7	130	1.8	固定端	100	4	あり	0.12~0.25	あり	75	4.4	7.9	2			

【 図 2 9 】

実施例番号	共重合 PET 基材	空中高温延伸		PET配向関数
		温度 (°C)	倍率 (倍)	
実施例 1	イソフタル酸	130	1.8	0.02
実施例 2	イソフタル酸	130	1.8	0.01
実施例 3	イソフタル酸	130	1.8	0.01
実施例 4	イソフタル酸	130	1.8	0.01
実施例 5	イソフタル酸	130	1.8	0.01
実施例 6	CHDN	130	1.8	0.01
実施例 7	イソフタル酸	130	1.2	0.01
実施例 8	イソフタル酸	130	1.5	0.01
実施例 9	イソフタル酸	130	2.5	0.01
実施例 10	イソフタル酸	95	1.8	0.10
実施例 11	イソフタル酸	110	1.8	0.05
実施例 12	イソフタル酸	150	1.8	0.01
実施例 13	イソフタル酸	130	1.8	0.01
実施例 14	イソフタル酸	130	1.8	0.01
実施例 15	イソフタル酸	130	1.8	0.01
実施例 16	イソフタル酸	130	1.8	0.01
実施例 17	イソフタル酸	130	1.8	0.01
実施例 18	イソフタル酸	130	1.8	0.01

参考例番号	熱可塑性樹脂 基材	空中高温延伸		PET配向関数
		温度 (°C)	倍率 (倍)	
参考例 1	結晶性PET	110	4.0	0.51
参考例 2	結晶性PET	100	4.5	0.78
参考例 3	結晶性PET	90	4.5	0.79

 フロントページの続き

- (72)発明者 喜多川 丈治
大阪府茨木市下穂積 1 丁目 1 番 2 号 日東電工株式会社内
- (72)発明者 後藤 周作
大阪府茨木市下穂積 1 丁目 1 番 2 号 日東電工株式会社内
- (72)発明者 宮武 稔
大阪府茨木市下穂積 1 丁目 1 番 2 号 日東電工株式会社内
- (72)発明者 森 智博
大阪府茨木市下穂積 1 丁目 1 番 2 号 日東電工株式会社内
- (72)発明者 上条 卓史
大阪府茨木市下穂積 1 丁目 1 番 2 号 日東電工株式会社内
- (72)発明者 吉田 健太郎
大阪府茨木市下穂積 1 丁目 1 番 2 号 日東電工株式会社内
- (72)発明者 國方 智
大阪府茨木市下穂積 1 丁目 1 番 2 号 日東電工株式会社内

F ターム(参考) 2H149 AA04 AA06 AA07 AA14 AA15 AA16 AA18 AB01 AB04 AB23
BA02 BA12 BB17 BB19 CA04 CB11 DA01 DA02 DA04 DA12
DA33 DA34 EA03 EA10 EA12 EA22 EA29 FA02X FA08X FA12X
FA39Y FC04 FC06 FC07 FD02 FD09 FD47
2H189 AA17 HA11 HA16 JA05 JA10 JA14 LA02 LA16 LA17 LA19
LA20 LA28 LA30 NA02 NA05
2H191 FA22X FA22Z FA30X FA30Z FA32Z FA42X FA42Z FA46X FA46Z FA81Z
FA94X FA94Z FA95X FA95Z FB02 FC08 FD04 FD07 FD36 GA22
GA23 HA06 HA11 HA15 LA11 LA22 LA25 NA03 NA44 NA46
PA24 PA25 PA27 PA44 PA59 PA79