(19) **日本国特許庁(JP)**

(12) 特 許 公 報(B2)

(11)特許番号

特許第6116383号 (P6116383)

(45) 発行日 平成29年4月19日(2017.4.19)

(24) 登録日 平成29年3月31日(2017.3.31)

(51) Int.Cl.			FΙ		
A61F	13/539	(2006.01)	A 6 1 F	13/539	
A61F	13/536	(2006.01)	A 6 1 F	13/536	100
A61F	13/514	(2006.01)	A 6 1 F	13/514	100
A61F	13/47	(2006.01)	A 6 1 F	13/47	100

請求項の数 20 (全 48 頁)

(21) 出願番号		(73) 特許権者 000115108	
(22) 出願日	平成25年5月31日 (2013.5.31)	ユニ・チャーム株式会社	
(65) 公開番号	特開2014-233447 (P2014-233447A)	愛媛県四国中央市金生町下分182番	地
(43) 公開日	平成26年12月15日 (2014.12.15)	(74) 代理人 100099759	
審査請求日	平成28年1月28日 (2016.1.28)	弁理士 青木 篤	
		(74) 代理人 100077517	
		弁理士 石田 敬	
		(74) 代理人 100087413	
		弁理士 古賀 哲次	
		(74) 代理人 100093665	
		弁理士 蛯谷 厚志	
		(74) 代理人 100128495	
		弁理士 出野 知	
		(74) 代理人 100147142	
		弁理士 石森 昭慶	
		最終頁に続	<

(54) 【発明の名称】吸収性物品

(57)【特許請求の範囲】

【請求項1】

液透過性層と、液不透過性層と、該液透過性層及び該液不透過性層の間に設けられた吸収性材料層と、第1接合部とを備える吸収性物品であって、

該液不透過性層が、不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物をモノマー成分として含む熱可塑性樹脂を含有し、

該吸収性材料層が、セルロース系吸水性繊維を含有し、

該第1接合部<u>において</u>、<u>前記液不透過性層に含有される熱可塑性樹脂と前記吸収性材料</u>層に含有されるセルロース系吸水性繊維とが熱融着されていることにより を該吸収性材料層とが接合されている、

吸収性物品。

【請求項2】

前記吸収性材料層が、不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物をモノマー成分として含む熱可塑性樹脂繊維を含有する、請求項 1 に記載の吸収性物品。

【請求項3】

前記吸収性材料層に含有される前記熱可塑性樹脂繊維が、不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物を含むビニルモノマーでグラフト重合された変性ポリオレフィンあるいは該変性ポリオレフィンと他の樹脂との混合ポリマーを鞘成分とし、前記変性ポリオレフィンよりも融点が高い樹脂を芯成分とする芯鞘型複合繊維である、請求項2に記載の吸収性物品。

【請求項4】

前記吸収性材料層に含有される繊維同士が接着している、請求項2又は3に記載の吸収性物品。

【請求項5】

前記吸収性材料層における前記セルロース系吸水性繊維に対する前記熱可塑性樹脂繊維の質量比が1/9~5/5である、請求項2~4のいずれか1項に記載の吸収性物品。

【請求項6】

前記吸収性材料層の密度が 0 . 0 6 ~ 0 . 1 4 g / c m ³である、請求項 5 に記載の吸収性物品。

【請求項7】

前記吸収性材料層が、前記セルロース系吸水性繊維及び前記熱可塑性樹脂繊維を含有する混合材料に高圧水蒸気を噴射して高密度化することにより得られたものである、請求項6に記載の吸収性物品。

【請求項8】

前記吸収性材料層の坪量が40~900g/m²である、請求項6又は7に記載の吸収性物品。

【請求項9】

前記吸収性材料層における乾燥時の最大引張り強度と湿潤時の最大引張り強度との差が 1~5N/25mmである、請求項1~8のいずれか1項に記載の吸収性物品。

【請求項10】

前記液不透過性層が樹脂シートであり、該樹脂シート及び前記吸収性材料層の乾燥時界面剥離強度が0.76~10.91N/25mmであり、該樹脂シート及び前記吸収性材料層の湿潤時界面剥離強度が0.32~10.57N/25mmである、請求項1~9のいずれか1項に記載の吸収性物品。

【請求項11】

前記吸収性物品が、前記吸収性材料層の液不透過性層側の面を被覆する第1被覆層を有し、該第1被覆層が、セルロース系吸水性繊維を含有し、前記第1接合部が、前記液不透過性層、該第1被覆層及び前記吸収性材料層を接合する、請求項1~10のいずれか1項に記載の吸収性物品。

【請求項12】

前記吸収性材料層及び前記第1被覆層の乾燥時界面剥離強度が1.75~4.23N/25mmであり、前記吸収性材料層及び前記第1被覆層の湿潤時界面剥離強度が1.05~2.63N/25mmである、請求項11に記載の吸収性物品。

【請求項13】

前記液透過性層が、不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物をモノマー成分として含む熱可塑性樹脂を含有し、前記第1接合部が、前記液不透過性層、前記第1被覆層、前記吸収性材料層及び前記液透過性層を接合する、請求項11又は12に記載の吸収性物品。

【請求項14】

前記液透過性層が、不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物をモノマー成分として含む熱可塑性樹脂を含有し、前記吸収性物品が、更に、第2接合部を備え、該第2接合部が、前記液透過性層及び前記吸収性材料層を接合する、請求項1~13のいずれか1項に記載の吸収性物品。

【請求項15】

前記液透過性層が、前記熱可塑性樹脂の繊維を含む不織布シートであり、該不織布シート及び前記吸収性材料層の乾燥時界面剥離強度が 0 . 9 7 ~ 4 . 0 7 N / 2 5 m m であり、該不織布シート及び前記吸収性材料層の湿潤時界面剥離強度が 0 . 7 5 ~ 4 . 1 0 N / 2 5 m m である、請求項 1 4 に記載の吸収性物品。

【請求項16】

前記液透過性層が樹脂シートであり、該樹脂シート及び前記吸収性材料層の乾燥時界面

10

20

30

40

剥離強度が0.76~10.91N/25mmであり、該樹脂シート及び前記吸収性材料層の湿潤時界面剥離強度が0.32~10.57N/25mmである、請求項14に記載の吸収性物品。

【請求項17】

前記樹脂シートを貫通する貫通孔が開孔率 5 ~ 7 0 % で形成されている、請求項 1 6 に記載の吸収性物品。

【請求項18】

前記吸収性物品が、前記吸収性材料層の液透過性層側の面を被覆する第2被覆層を有し、該第2被覆層がセルロース系吸水性繊維を含有し、前記第1接合部が、前記液不透過性層、前記第1被覆層、前記吸収性材料層、前記第2被覆層及び前記液透過性層を接合する、請求項11~13のいずれか1項に記載の吸収性物品。

【請求項19】

前記吸収性物品が、前記吸収性材料層の液透過性層側の面を被覆する第2被覆層を有し、該第2被覆層がセルロース系吸水性繊維を含有し、前記第2接合部が、前記液透過性層、前記第2被覆層及び前記吸収性材料層を接合する、請求項14に記載の吸収性物品。

【請求項20】

前記吸収性材料層及び前記第2被覆層の乾燥時界面剥離強度が1.75~4.23N/25mmであり、前記吸収性材料層及び前記第2被覆層の湿潤時界面剥離強度が1.05~2.63N/25mmである、請求項18又は19に記載の吸収性物品。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

[0001]

本発明は、吸収性物品に関する。

【背景技術】

[0002]

液透過性層及び液不透過性層の間に設けられる吸収性物品用の吸収体として、フラッフパルプと高吸収性ポリマーと熱融着性合成樹脂繊維とからなる吸収保持層と、吸収保持層の表面シート側の面に配置され、熱融着性合成樹脂繊維からなる不織布層とを有する吸収体が知られている(特許文献1)。特許文献1に記載の吸収体では、吸収性物品の使用中における吸収体の型崩れを防止するために、吸収保持層に含まれる熱融着性合成樹脂繊維同士を交絡又は熱融着させるとともに、吸収保持層に含まれる熱融着性合成樹脂繊維と、不織布層に含まれる熱融着性合成樹脂繊維とを熱融着させている。

[0003]

一方、エアレイド不織布用の熱接着性複合繊維として、不飽和カルボン酸又は不飽和カルボン酸無水物を含むビニルモノマーでグラフト重合された変性ポリオレフィンを鞘成分とし、変性ポリオレフィンよりも融点が高い樹脂を芯成分とする芯鞘型複合繊維が知られている(特許文献 2 , 3)。

【先行技術文献】

【特許文献】

[0004]

(0004)

【特許文献 1 】特許第3916852号公報

【特許文献 2 】特許第 4 2 2 1 8 4 9 号公報 【特許文献 3 】特開 2 0 0 4 - 2 7 0 0 4 1 号公報

【発明の概要】

【発明が解決しようとする課題】

[0005]

特許文献1に記載の吸収体において、吸収保持層と不織布層との界面剥離強度を増加させるために、吸収保持層又は不織布層に含まれる熱融着性合成樹脂繊維の量を増加させると、熱融着性合成樹脂繊維の疎水性に起因して、吸収体の液体吸収性が低下する。

[0006]

40

30

10

一方、特許文献 2 , 3 に記載の芯鞘型複合繊維について、セルロース系繊維との接着性が良好であることは知られているものの、液不透過性層の構成要素としての利用可能性は知られていなかった。

[0007]

そこで、本発明は、液不透過性層の構成要素として、不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物をモノマー成分として含む熱可塑性樹脂を利用することにより、吸収性材料層に含有される熱可塑性樹脂繊維の疎水性に起因する液体吸収性の低下を防止しながら、使用環境下(乾燥状態及び湿潤状態)において生じるおそれがある吸収性材料層と液不透過性層との剥離を防止することができる吸収性物品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】

[0008]

上記課題を解決するために、本発明は、液透過性層と、液不透過性層と、該液透過性層及び該液不透過性層の間に設けられた吸収性材料層と、第1接合部とを備える吸収性物品であって、該液不透過性層が、不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物をモノマー成分として含む熱可塑性樹脂を含有し、該吸収性材料層が、セルロース系吸水性繊維を含有し、該第1接合部が、該液不透過性層及び該吸収性材料層を接合する、吸収性物品を提供する。

【発明の効果】

[0009]

本発明によれば、液不透過性層の構成要素として、不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物をモノマー成分として含む熱可塑性樹脂を利用することにより、吸収性材料層に含有される熱可塑性樹脂繊維の疎水性に起因する液体吸収性の低下を防止しながら、使用環境下(特に湿潤状態)において生じるおそれがある吸収性材料層と液不透過性層との剥離を防止することができる吸収性物品が提供される。

【図面の簡単な説明】

[0010]

- 【図1】図1は、本発明の第1実施形態に係る生理用ナプキンの部分破断平面図(正面側)である。
- 【図2】図2は、本発明の第1実施形態に係る生理用ナプキンの部分破断平面図(背面側)である。
- 【図3】図3は、図1及び図2のA-A線断面図である。
- 【図4】図4は、本発明の第2実施形態に係る生理用ナプキンの断面図である。
- 【図5】図5は、本発明の一実施形態に係る生理用ナプキンの製造工程を示す図である。
- 【図6】図6(a)及び(b)は、実施例で使用されるSJベルトプレス機を示す図であ る。

【発明を実施するための形態】

[0011]

以下、本発明の吸収性物品について説明する。

本発明の吸収性物品は、液透過性層と、液不透過性層と、該液透過性層及び該液不透過性層の間に設けられた吸収性材料層と、第1接合部とを備える吸収性物品であって、該液不透過性層が、不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物をモノマー成分として含む熱可塑性樹脂を含有し、該吸収性材料層が、セルロース系吸水性繊維を含有し、該第1接合部が、該液不透過性層及び該吸収性材料層を接合する、吸収性物品である(態様1)。

[0012]

態様1において、第1接合部は、液不透過性層及び吸収性材料層を接合する限り、その他の1又は2以上の層を接合してもよい。第1接合部は、液不透過性層及び吸収性材料層を加熱処理することにより形成される。加熱処理としては、例えば、ヒートエンボス処理、加熱流体噴射処理等が挙げられ、加熱流体噴射処理としては、例えば、高圧水蒸気噴射

10

20

40

30

20

30

40

50

処理、加熱空気噴射処理等が挙げられる。液不透過性層及び吸収性材料層を加熱処理すると、液不透過性層に含有される熱可塑性樹脂と、吸収性材料層に含有されるセルロース系吸水性繊維とが熱融着し、液不透過性層と吸収性材料層とが一体化される。この際、液不透過性層及び吸収性材料層とともに、その他の層が一体化されてもよい。例えば、液不透過性層と吸収性材料層との間に1又は2以上の中間層が存在する場合、液不透過性層及び吸収性材料層とともに、中間層が一体化されてもよい。

[0013]

態様1では、第1接合部によって、使用環境下(特に湿潤状態)において生じるおそれがある液不透過性層と吸収性材料層との剥離を防止することができる。特に、不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物(好ましくは、マレイン酸又はその誘導体、無水マレイン酸又はその誘導体、あるいはそれらの混合物)をモノマー成分として含む熱可塑性樹脂は、熱融着によるセルロース系吸水性繊維との接合強度が大きいので、吸収性材料層に熱可塑性樹脂繊維を含有させなくても、あるいは、吸収性材料層に含有される熱可塑性樹脂繊維の量を減少させても、第1接合部の接合強度を向上させることができる。したがって、態様1によれば、吸収性材料層に含有される熱可塑性樹脂繊維の疎水性に起因する液体吸収性の低下を防止しながら、使用環境下(特に湿潤状態)において生じるおそれがある液不透過性層と吸収性材料層との剥離を防止することができる。これにより、吸収性物品の使用時のヨレ及びズレを防止することができる。

[0014]

態様1において、前記吸収性材料層が、不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物をモノマー成分として含む熱可塑性樹脂繊維を含有することが好ましい(態様2)。態様2において、前記吸収性材料層に含有される前記熱可塑性樹脂繊維が、不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物を含むビニルモノマーでグラフト重合された変性ポリオレフィンあるいは該変性ポリオレフィンと他の樹脂とので合ポリマーを鞘成分とし、前記変性ポリオレフィンよりも融点が高い樹脂を芯成分とする芯鞘型複合繊維であることが好ましい(態様3)。態様2又は3によれば、第1接合部による液不透過性層と吸収性材料層との接合強度が向上し、使用環境下(特に湿潤状態)において生じるおそれがある液不透過性層と吸収性材料層との剥離を効果的に防止することができる。なお、態様2又は3において、不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物は、好ましくは、マレイン酸又はその誘導体、無水マレイン酸又はその誘導体、あるいはそれらの混合物である。

[0015]

態様2又は3において、前記吸収性材料層に含有される繊維同士が接着していることが好ましい(態様4)。態様4では、吸収性材料層の構成繊維同士の接着により、繊維間に高度なネットワークが形成されているので、吸収性材料層の強度(特に湿潤時の強度)が向上している。したがって、態様4によれば、吸収性材料層の強度低下によって生じるおそれがある液不透過性層と吸収性材料層との剥離を防止することができる。接着の態様としては、例えば、熱可塑性樹脂繊維の熱融着による熱可塑性樹脂繊維間又は熱可塑性樹脂繊維・セルロース系吸水性繊維間の接着、水素結合による熱可塑性樹脂繊維間、セルロース系吸水性繊維間又は熱可塑性樹脂繊維・セルロース系吸水性繊維間の接着等が挙げられる。吸収性材料層が、その他の繊維を含む場合、熱可塑性樹脂繊維及び/又はセルロース系吸水性繊維は、その他の繊維を含む場合、熱可塑性樹脂繊維及び/又はセルロース系吸水性繊維は、その他の繊維と接着していてもよい。なお、水素結合は、吸収性材料層に吸収された液体により切断される。

[0016]

態様 2 ~ 4 のいずれか 1 の態様において、前記吸収性材料層における前記セルロース系吸水性繊維に対する前記熱可塑性樹脂繊維の質量比が 1 / 9 ~ 5 / 5 であることが好ましい(態様 5)。態様 5 において、1 / 9 という下限は、繊維間のネットワーク形成度の観点から規定されたものであり、セルロース系吸水性繊維に対する熱可塑性樹脂繊維の質量比が 1 / 9 以上であると、繊維間に高度なネットワークが形成されるので、吸収性材料層に十分な強度(特に湿潤時の強度)を付与することができ、これにより、吸収性材料層の

強度低下によって生じるおそれがある液不透過性層と吸収性材料層との剥離を防止することができる。一方、5/5という上限は、吸収性材料層の液体吸収性の観点から規定されたものであり、セルロース系吸水性繊維に対する熱可塑性樹脂繊維の質量比が5/5以下であると、吸収性材料層に十分な液体吸収性を付与することができる。

[0017]

態様 5 において、前記吸収性材料層の密度が 0 . 0 6 ~ 0 . 1 4 g / c m ³であることが好ましい(態様 6)。吸収性材料層におけるセルロース系吸水性繊維に対する熱可塑性樹脂繊維の質量比が 1 / 9 ~ 5 / 5 であるとき、吸収性材料層の密度が 0 . 0 6 ~ 0 . 1 4 g / c m ³であると、吸収性材料層に十分な液体吸収性を付与することができる。

[0018]

態様6において、前記吸収性材料層が、前記セルロース系吸水性繊維及び前記熱可塑性樹脂繊維を含有する混合材料に高圧水蒸気を噴射して高密度化することにより得られたものであることが好ましい(態様7)。態様7では、高圧水蒸気の噴射を利用した高密度化により、吸収性材料層の密度が所望の範囲に調節されている。混合材料に高圧水蒸気が浸透し、水素結合(例えば、セルロース系吸水性繊維間、熱可塑性樹脂繊維間、セルロース系吸水性繊維・熱可塑性樹脂繊維間、セルロース系吸水性繊維・熱可塑性樹脂繊維間等で形成されると、固定を変更がである。密度化に要する材料が軟化する。したがって、高密度化に混合材料が軟化する。密度調整された混合材料が軟化である。密度調整された混合材料が乾燥して水素結合が再形成されると、繊維の弾性回復(嵩の増加)が抑制され、吸収性材料層の密度が一定範囲に維持される。態様7は、熱可塑性樹脂繊維に不飽和カルボン酸無水物に抑制される場合に応じて不飽和カルボン酸基となると、水素結合を形成可能な酸素原子の数が増加するの密度化された繊維の弾性回復(嵩の増加)が効果的に抑制される。密度化された繊維の弾性回復(嵩の増加)が効果的に抑制される。

[0019]

態様 6 又は 7 において、前記吸収性材料層の坪量が 4 0 ~ 9 0 0 g / m 2 であることが好ましい(態様 8)。坪量が 4 0 g / m 2 未満であると、熱可塑性樹脂繊維の繊維量が不十分となり、吸収性材料層の強度(特に湿潤時の強度)が低下するおそれがある一方、 9 0 0 g / m 2 を越えると、熱可塑性樹脂繊維の繊維量が過剰となり、吸収性材料層の剛性が高くなりすぎるおそれがある。

[0020]

態様1~8のいずれ1の態様において、前記吸収性材料層における乾燥時の最大引張り強度と湿潤時の最大引張り強度との差が1~5 N / 2 5 m m であることが好ましい(態様9)。態様9によれば、吸収性材料層が、液体吸収の前後を通じて(すなわち、乾燥時だけでなく湿潤時も)、液透過性層との一体化構造を保持するのに十分な強度を有する。

[0021]

態様 1 ~ 9 のいずれか 1 の態様において、前記液透過性層が樹脂シートであり、該樹脂シート及び前記吸収性材料層の乾燥時界面剥離強度が 0 . 7 6 ~ 1 0 . 9 1 N / 2 5 m m であり、該樹脂シート及び前記吸収性材料層の湿潤時界面剥離強度が 0 . 3 2 ~ 1 0 . 5 7 N / 2 5 m m であることが好ましい(態様 1 0)。

[0022]

態様 1 ~ 1 0 のいずれか 1 の態様において、前記吸収性物品が、前記吸収性材料層の液不透過性層側の面を被覆する第 1 被覆層を有し、該第 1 被覆層が、セルロース系吸水性繊維を含有し、前記第 1 接合部が、前記液不透過性層、該第 1 被覆層及び前記吸収性材料層を接合することが好ましい(態様 1 1)。態様 1 1 において、第 1 接合部は、液不透過性層、第 1 被覆層及び吸収性材料層を加熱処理することにより形成される。加熱処理としては、例えば、ヒートエンボス処理、加熱流体噴射処理等が挙げられ、加熱流体噴射処理としては、例えば、高圧水蒸気噴射処理、加熱空気噴射処理等が挙げられる。液不透過性層、第 1 被覆層及び吸収性材料層を加熱処理すると、液不透過性層に含有される熱可塑性樹脂と、第 1 被覆層及び吸収性材料層に含有されるセルロース系吸水性繊維とが熱融着し、

10

20

30

40

液不透過性層、第1被覆層及び吸収性材料層が一体化される。したがって、態様11では、使用環境下(特に湿潤状態)において生じるおそれがある液不透過性層と吸収性材料層との剥離を防止することができる。特に、不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物をモノマー成分として含む熱可塑性樹脂は、熱融着によるセルロース系吸水性繊維との接合強度が大きいので、第1接合部による接合強度が向上し、使用環境下(特に湿潤状態)において生じるおそれがある液不透過性層と吸収性材料層との剥離を効果的に防止することができる。

[0023]

態様 1 1 において、前記吸収性材料層及び前記第 1 被覆層の乾燥時界面剥離強度が 1 . 7 5 ~ 4 . 2 3 N / 2 5 m m であり、前記吸収性材料層及び前記第 1 被覆層の湿潤時界面剥離強度が 1 . 0 5 ~ 2 . 6 3 N / 2 5 m m であることが好ましい(態様 1 2)。

[0024]

態様11又は12において、前記液透過性層が、不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸 無水物又はそれらの混合物をモノマー成分として含む熱可塑性樹脂を含有し、前記第1接 合部が、前記液不透過性層、前記第1被覆層、前記吸収性材料層及び前記液透過性層を接 合することが好ましい(態様13)。態様13において、第1接合部は、液不透過性層、 第1被覆層、吸収性材料層及び液透過性層を加熱処理することにより形成される。加熱処 理としては、例えば、ヒートエンボス処理、加熱流体噴射処理等が挙げられ、加熱流体噴 射処理としては、例えば、高圧水蒸気噴射処理、加熱空気噴射処理等が挙げられる。液不 透過性層、第1被覆層、吸収性材料層及び液透過性層を加熱処理すると、液不透過性層及 び液透過性層に含有される熱可塑性樹脂と、第1被覆層及び吸収性材料層に含有されるセ ルロース系吸水性繊維とが熱融着し、液不透過性層、第1被覆層、吸収性材料層及び液透 過性層が一体化される。したがって、態様13では、使用環境下(特に湿潤状態)におい て生じるおそれがある液不透過性層と吸収性材料層との剥離及び吸収性材料層と液透過性 層との剥離を防止することができる。特に、不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物 又はそれらの混合物をモノマー成分として含む熱可塑性樹脂は、熱融着によるセルロース 系吸水性繊維との接合強度が大きいので、第1接合部による接合強度が向上し、使用環境 下(特に湿潤状態)において生じるおそれがある液不透過性層と吸収性材料層との剥離及 び吸収性材料層と液透過性層との剥離を効果的に防止することができる。なお、態様13 において、不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物は、好ましく は、マレイン酸又はその誘導体、無水マレイン酸又はその誘導体、あるいはそれらの混合 物である。

[0025]

態様1~13のいずれか1の態様において、前記液透過性層が、不飽和カルボン酸、不 飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物をモノマー成分として含む熱可塑性樹脂を含有 し、前記吸収性物品が、更に、第2接合部を備え、該第2接合部が、前記液透過性層及び 前記吸収性材料層を接合することが好ましい(態様14)。態様14において、第2接合 部は、液透過性層及び吸収性材料層を接合する限り、その他の1又は2以上の層を接合し てもよい。第2接合部は、液透過性層及び吸収性材料層を加熱処理することにより形成さ れる。加熱処理としては、例えば、ヒートエンボス処理、加熱流体噴射処理等が挙げられ 加熱流体噴射処理としては、例えば、高圧水蒸気噴射処理、加熱空気噴射処理等が挙げ られる。液透過性層及び吸収性材料層を加熱処理すると、液透過性層に含有される熱可塑 性樹脂と、吸収性材料層に含有されるセルロース系吸水性繊維とが熱融着し、液透過性層 と吸収性材料層とが一体化される。この際、液透過性層及び吸収性材料層とともに、その 他の層が一体化されてもよい。例えば、液透過性層と吸収性材料層との間に1又は2以上 の中間層が存在する場合、液透過性層及び吸収性材料層とともに、中間層が一体化されて もよい。態様14では、第2接合部によって、使用環境下(特に湿潤状態)において生じ るおそれがある液透過性層と吸収性材料層との剥離を防止することができる。特に、不飽 和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物をモノマー成分として含む熱 可塑性樹脂は、熱融着によるセルロース系吸水性繊維との接合強度が大きいので、第2接 10

20

30

40

合部による接合強度が向上し、使用環境下(特に湿潤状態)において生じるおそれがある液透過性層と吸収性材料層との剥離を効果的に防止することができる。これにより、液透過性層から吸収性材料層への液体移行性を円滑化することができる。なお、態様14において、不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物は、好ましくは、マレイン酸又はその誘導体、無水マレイン酸又はその誘導体、あるいはそれらの混合物である。

[0026]

態様14において、前記液透過性層が、前記熱可塑性樹脂の繊維を含む不織布シートであり、該不織布シート及び前記吸収性材料層の乾燥時界面剥離強度が0.97~4.07N/25mmであり、該不織布シート及び前記吸収性材料層の湿潤時界面剥離強度が0.75~4.10N/25mmであることが好ましい(態様15)。

[0027]

態様14において、前記液透過性層が樹脂シートであり、該樹脂シート及び前記吸収性材料層の乾燥時界面剥離強度が0.76~10.91N/25mmであり、該樹脂シート及び前記吸収性材料層の湿潤時界面剥離強度が0.32~10.57N/25mmであることが好ましい(態様16)。

[0028]

態様16において、前記樹脂シートを貫通する貫通孔が開孔率5~70%で形成されていることが好ましい(態様17)。態様17によれば、樹脂シートに開孔率が形成されることで、液透過性層から吸収性材料層への液体移行性を円滑化することができる。

[0029]

態様11~13のいずれか1の態様において、前記吸収性物品が、前記吸収性材料層の 液透過性層側の面を被覆する第2被覆層を有し、該第2被覆層がセルロース系吸水性繊維 を含有し、前記第1接合部が、前記液不透過性層、前記第1被覆層、前記吸収性材料層、 前記第2被覆層及び前記液透過性層を接合することが好ましい(態様18)。態様18に おいて、第1接合部は、液不透過性層、第1被覆層、吸収性材料層、第2被覆層及び液透 過性層を加熱処理することにより形成される。加熱処理としては、例えば、ヒートエンボ ス処理、加熱流体噴射処理等が挙げられ、加熱流体噴射処理としては、例えば、高圧水蒸 気噴射処理、加熱空気噴射処理等が挙げられる。液不透過性層、第1被覆層、吸収性材料 層、第2被覆層及び液透過性層をとともに加熱処理すると、液不透過性層及び液透過性層 に含有される熱可塑性樹脂と、第1被覆層、吸収性材料層及び第2被覆層に含有されるセ ルロース系吸水性繊維とが熱融着し、液不透過性層、第1被覆層、吸収性材料層、第2被 覆層及び液透過性層が一体化される。したがって、態様18では、使用環境下(特に湿潤 状態)において生じるおそれがある液不透過性層と吸収性材料層との剥離及び吸収性材料 層と液透過性層との剥離を防止することができる。特に、不飽和カルボン酸、不飽和カル ボン酸無水物又はそれらの混合物をモノマー成分として含む熱可塑性樹脂は、熱融着によ るセルロース系吸水性繊維との接合強度が大きいので、第1接合部による接合強度が向上 し、使用環境下(特に湿潤状態)において生じるおそれがある液不透過性層と吸収性材料 層との剥離及び吸収性材料層と液透過性層との剥離を効果的に防止することができる。

[0030]

態様14において、前記吸収性物品が、前記吸収性材料層の液透過性層側の面を被覆する第2被覆層を有し、該第2被覆層がセルロース系吸水性繊維を含有し、前記第2接合部が、前記液透過性層、前記第2被覆層及び前記吸収性材料層を接合することが好ましい(態様19)。態様19において、第2接合部は、液透過性層、第2被覆層及び吸収性材料層を加熱処理することにより形成される。加熱処理としては、例えば、ヒートエンボス処理、加熱流体噴射処理等が挙げられ、加熱流体噴射処理としては、例えば、高圧水蒸気噴射処理、加熱空気噴射処理等が挙げられる。液透過性層、第2被覆層及び吸収性材料層を加熱処理すると、液透過性層に含有される熱可塑性樹脂と、第2被覆層及び吸収性材料層に含有されるセルロース系吸水性繊維とが熱融着し、液透過性層、第2被覆層及び吸収性材料層が一体化される。したがって、態様19では、使用環境下(特に湿潤状態)におい

10

20

30

40

て生じるおそれがある液透過性層と吸収性材料層との剥離を防止することができる。特に、不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物をモノマー成分として含む熱可塑性樹脂は、熱融着によるセルロース系吸水性繊維との接合強度が大きいので、第2接合部による接合強度が向上し、使用環境下(特に湿潤状態)において生じるおそれがある液透過性層と吸収性材料層との剥離を効果的に防止することができる。

[0031]

態様18又は19において、前記吸収性材料層及び前記第2被覆層の乾燥時界面剥離強度が1.75~4.23N/25mmであり、前記吸収性材料層及び前記第2被覆層の湿潤時界面剥離強度が1.05~2.63N/25mmであることが好ましい(態様20)

[0032]

以下、生理用ナプキンを例として、図面に基づいて、本発明の吸収性物品の実施形態を 説明する。

<第1実施形態>

図1~図3に基づいて、第1実施形態に係る生理用ナプキン1Aを説明する。

図1~図3に示すように、第1実施形態に係る生理用ナプキン1Aは、液透過性層2と、液不透過性層3と、液透過性層2及び液不透過性層3の間に設けられた吸収性材料層41と、吸収性材料層41の液不透過性層3側の面を被覆する第1被覆層43と、吸収性材料層41の液透過性層2側の面を被覆する第2被覆層42と、液透過性層2、第2被覆層42及び吸収性材料層41を一体化するエンボス部5Aと、液不透過性層3、第1被覆層43及び吸収性材料層41を一体化するエンボス部5Bとを備える。なお、図1及び図2において、X軸方向は生理用ナプキン1Aの幅方向に、Y軸方向は生理用ナプキン1Aの長手方向に、X軸及びY軸方向に広がる平面の方向は生理用ナプキン1Aの平面方向に相当する。

[0033]

生理用ナプキン1Aは、着用者から排泄される液状排泄物(特に経血)を吸収する目的で着用される。この際、液透過性層2が着用者の肌側に、液不透過性層3が着用者の着衣(下着)側に位置するように着用される。着用者から排泄された液状排泄物は、液透過性層2を透過して、被覆層42を通じて吸収性材料層41に至り、吸収性材料層41で吸収・保持される。吸収性材料層41で吸収・保持された液状排泄物の漏れは、液不透過性層3によって防止される。

[0034]

図1及び図2に示すように、液透過性層2及び液不透過性層3は、長手方向の端部同士がシール部11a,11bによって接合され、本体部6を形成するとともに、幅方向の端部同士がシール部12a,12bによって接合され、本体部6から幅方向に延出する略矩形状のウイング部7a,7bを形成している。

[0035]

本体部6の形状は、女性の身体、下着等に適合する範囲で適宜変更可能であり、例えば、略長方形、略楕円形、略瓢箪形等であってもよい。本体部6の長手方向の延べ寸法は、通常100~500mm、好ましくは150~350mmであり、本体部6の幅方向の延べ寸法は、通常30~200mm、好ましくは40~180mmである。

[0036]

シール部 1 1 a , 1 1 b , 1 2 a , 1 2 b による接合様式としては、例えば、エンボス加工、超音波、ホットメルト型接着剤等が挙げられる。接合強度を高めるために、2種以上の接合様式を組み合わせてもよい(例えば、ホットメルト型接着剤による接合後に、エンボス加工を施す等)。

[0037]

エンボス加工としては、例えば、形成すべきエンボスパターンに対応する凸部を有する エンボスロールとフラットロールとの間に、液透過性層 2 及び液不透過性層 3 を合わせて 通過させてエンボス加工する方法(いわゆるラウンドシールと呼ばれる方法)等が挙げら 10

20

30

40

れる。この方法では、エンボスロール及び / 又はフラットロールの加熱により、各シートが軟化するため、シール部が明瞭になりやすい。エンボスパターンとしては、例えば、格子状パターン、千鳥状パターン、波状パターン等が挙げられる。シール部の境界で生理用ナプキン 1 A が折り曲がりにくくなるように、エンボスパターンは間欠で細長状であることが好ましい。

[0038]

ホットメルト接着剤としては、例えば、スチレン・エチレン・ブタジエン・スチレン(SEBS)、スチレン・ブタジエン・スチレン(SBS)、スチレン・イソプレン・スチレン(SIS)等のゴム系を主体とした、又は直鎖状低密度ポリエチレン等のオレフィン系を主体とした感圧型接着剤又は感熱型接着剤;水溶性高分子(例えば、ポリビニルアルコール、カルボキシルメチルセルロース、ゼラチン等)又は水膨潤性高分子(例えば、ポリビニルアセテート、ポリアクリル酸ナトリウム等)からなる感水性接着剤等が挙げられる。接着剤の塗布方法としては、例えば、スパイラル塗工、コーター塗工、カーテンコーター塗工、サミットガン塗工等が挙げられる。

[0039]

図3に示すように、ウイング部7a,7bを形成する液不透過性層3の着衣側には、粘着部13a,13bが設けられており、本体部6を形成する液不透過性層3の着衣側には、粘着部13cが設けられている。粘着部13cが下着のクロッチ部に貼付されるとともに、ウイング部7a,7bが下着の外面側に折り曲げられ、粘着部13a,13bが下着のクロッチ部に貼付されることにより、生理用ナプキン1Aは下着に安定して固定される

[0040]

粘着部13a,13b,13cに含有される粘着剤としては、例えば、スチレン・エチレン・ブチレン・スチレンブロック共重合体、スチレン・ブチレン重合体、スチレン・ブチレン・スチレン対ロック共重合体、スチレン・イソブチレン・スチレン共重合体等のスチレン系ポリマー;C5系石油樹脂、C9系石油樹脂、ジシクロペンタジエン系石油樹脂、ロジン系石油樹脂、ポリテルペン樹脂、テルペンフェノール樹脂等の粘着付与剤;<u>リン酸トリクレシル</u>、フタル酸ジブチル、フタル酸ジオクチル等のモノマー可塑剤;ビニル重合体、ポリエステル等のポリマー可塑剤等が挙げられる。

[0041]

液透過性層2は、着用者から排泄される液状排泄物が透過し得るシートであり、液透過性層2の一方の面は、着用者の肌が当接する面となっている。

[0042]

液透過性層 2 を構成する材料は特に限定されるものではないが、エンボス部 5 A による接合強度を向上させる点から、液透過性層 2 は熱可塑性樹脂を含有することが好ましい。

[0043]

液透過性層 2 に含有される熱可塑性樹脂は特に限定されるものではないが、例えば、ポリオレフィン、ポリエステル、ポリアミド等が挙げられる。

[0044]

ポリオレフィンとしては、例えば、直鎖低密度ポリエチレン(LLDPE)、低密度ポリエチレン(LDPE)、中密度ポリエチレン(MDPE)、高密度ポリエチレン(HDPE)、ポリプロピレン、ポリブチレン、これらを主体とした共重合体(例えば、エチレン・酢酸ビニル共重合体(EVA)、エチレン・アクリル酸エチル共重合体(EEA)、エチレン・アクリル酸共重合体(EAA)、アイオノマー樹脂)等が挙げられる。軟化点が100 前後と比較的低いので熱加工性に優れる点、並びに、剛性が低く、しなやかな触感である観点から、ポリエチレン、特にHDPEが好ましい。

[0045]

ポリエステルとしては、例えば、ポリエチレンテレフタレート(PET)、ポリトリメチレテレフタレート(PTT)、ポリブチレンテレタレート(PBT)、ポリ乳酸、ポリグリコール酸をはじめとする直鎖状又は分岐状の炭素数20までのポリヒドロキシアルカ

10

20

30

40

ン酸等のポリエステル、これらを主体とした共重合体、アルキレンテレフタレートを主成分として他の成分を少量共重合してなる共重合ポリエステル等が挙げられる。弾性反発性を有するのでクッション性が高い繊維及び不織布を構成することが可能である点、並びに工業的に安価に得られるという経済的な観点から、PETが好ましい。

[0046]

ポリアミドとしては、例えば、6-ナイロン、6,6-ナイロン等が挙げられる。

[0047]

液透過性層 2 に含有される熱可塑性樹脂は、好ましくは、不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物をモノマー成分として含む熱可塑性樹脂である。その種類は、不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物をモノマー成分として含む限り特に限定されるものではなく、強度、熱融着性等の観点から、適宜選択することができる。

[0048]

熱可塑性樹脂にモノマー成分として含まれる不飽和カルボン酸又は不飽和カルボン酸無水物としては、例えば、マレイン酸又はその誘導体、無水マレイン酸又はその誘導体、フマル酸又はその誘導体、コハク酸の不飽和誘導体等のビニルモノマーが挙げられ、それ以外のビニルモノマーとしては、ラジカル重合性を有する汎用モノマー、例えば、スチレン、 ・メチルスチレン等のスチレン類;(メタ)アクリル酸メチル、(メタ)アクリル酸2・ヒドロキシエチル、(メタ)アクリル酸ジメチルアミノエチル等の(メタ)アクリル酸エステル類等が挙げられる。マレイン酸の誘導体又は無水マレイン酸の誘導体としては、例えば、シトラコン酸、無水シトラコン酸、無水ピロシンコン酸等が挙げられ、フマル酸の誘導体又はマロン酸の不飽和誘導体としては、例えば、3・プテン・1、1・ジカルボン酸、ベンジリデンマロン酸、イソプロピリデンマロン酸等が挙げられ、コハク酸の不飽和誘導体としては、例えば、イタコン酸、無水イタコン酸等が挙げられる。

[0049]

熱可塑性樹脂にモノマー成分として含まれる不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物は、マレイン酸又はその誘導体、無水マレイン酸又はその誘導体、あるいはそれらの混合物であることが好ましい。これにより、エンボス部 5 A による接合強度が向上し、使用環境下(特に湿潤状態)において生じるおそれがある液透過性層 2 と吸収性材料層 4 1 との剥離を効果的に防止することができる。

[0050]

液透過性層2の一実施形態は、熱可塑性樹脂繊維を含む不織布シートである。不織布シートに含まれる熱可塑性樹脂繊維は、好ましくは、不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物をモノマー成分として含む熱可塑性樹脂繊維である。不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物をモノマー成分として含む熱可塑性樹脂繊維は、特に限定されるものではなく、強度、水素結合性、熱融着性等の点から、適宜選択することができる。

[0051]

不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物をモノマー成分として含む熱可塑性樹脂繊維は、好ましくは、モノマー成分として含まれる不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物が、マレイン酸又はその誘導体、無水マレイン酸又はその誘導体、あるいはそれらの混合物である熱可塑性樹脂繊維であり、さらに好ましくは、不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物を含むビニルモノマーでグラフト重合された変性ポリオレフィンあるいは該変性ポリオレフィンと他の樹脂との混合ポリマーを鞘成分とし、該変性ポリオレフィンよりも融点が高い樹脂を芯成分とする芯鞘型複合繊維である。これにより、エンボス部 5 A による接合強度が向上し、使用環境下(特に湿潤状態)において生じるおそれがある液透過性層 2 と吸収性材料層 4 1 との剥離を効果的に防止することができる。

[0052]

50

10

20

30

変性ポリオレフィンの幹ポリマーとしては、直鎖低密度ポリエチレン(LLDPE)、低密度ポリエチレン(LDPE)、中密度ポリエチレン(MDPE)、高密度ポリエチレン(HDPE)、ポリプロピレン、ポリブチレン、これらを主体とした共重合体(例えばエチレン・酢酸ビニル共重合体(EVA)、エチレン・アクリル酸エチル共重合体(EEA)、エチレン・アクリル酸共重合体(EAA)、アイオノマー樹脂等)が挙げられる。

[0053]

幹ポリマーに対するビニルモノマーのグラフト重合は、例えば、ラジカル開始剤を用いて、ポリオレフィンに不飽和カルボン酸又は不飽和カルボン酸無水物とビニルモノマーとを混合し、ランダム共重合体からなる側鎖を導入する方法、異種モノマーを順次重合し、プロック共重合体からなる側鎖を導入する方法等の常法に従って実施することができる。

[0054]

鞘成分は、変性ポリオレフィン単独であってもよいし、変性ポリオレフィンと他の樹脂との混合ポリマーであってもよい。他の樹脂としてはポリオレフィンが好ましく、変性ポリオレフィンの幹ポリマーと同種のポリオレフィンがさらに好ましい。例えば、幹ポリマーがポリエチレンである場合、他の樹脂もポリエチレンであることが好ましい。

[0055]

芯成分として使用される樹脂は、変性ポリオレフィンよりも融点が高い樹脂である限り特に限定されず、例えば、6・ナイロン、6,6・ナイロン等のポリアミド;ポリエチレンテレフタレート(PET)、ポリトリメチレンテレフタレート(PTT)、ポリブチレンテレフタレート(PBT)、ポリ乳酸、ポリグリコール酸をはじめとする直鎖状又は分岐鎖状の炭素数20までのポリヒドロキシアルカン酸等のポリエステル及びこれらを主体とした共重合体、あるいはアルキレンテレフタレートを主成分として他の成分を少量共重合してなる共重合ポリエステル等が挙げられる。弾性反発性を有するのでクッション性が高いという観点、工業的に安価に得られるという経済的な観点等から、PETが好ましい

[0056]

芯成分に対する鞘成分の複合比は10/90~90/10の範囲なら紡糸可能であるが、30/70~70/30が好ましい。鞘成分比が減少し過ぎると熱融着性が低下し、増加し過ぎると紡糸性が低下する。

[0057]

熱可塑性樹脂繊維には、酸化防止剤、光安定剤、紫外線吸収剤、中和剤、造核剤、エポキシ安定剤、滑剤、抗菌剤、難燃剤、帯電防止剤、顔料、可塑剤等の添加剤を必要に応じて添加してもよい。熱可塑性樹脂繊維は、界面活性剤、親水剤等により親水化処理されていることが好ましい。

[0058]

熱可塑性樹脂繊維の繊維長は、特に限定されないが、エアレイド方式でパルプと混合する場合、好ましくは3~70mm、さらに好ましくは5~20mmである。この範囲を下回ると、熱可塑性樹脂繊維同士又熱可塑性樹脂繊維とその他の繊維との接合点の数が減少するため、エンボス部5に対して十分な接合強度を付与することができないおそれがある。一方、この範囲を上回ると、解繊性が著しく低下して未解繊状態のものが多数発生するため、地合ムラが発生し、不織布シートの均一性が低下する。また、熱可塑性樹脂繊維の繊度は、好ましくは0.5~10dtex、さらに好ましくは1.5~5dtexである。繊度が0.5dtex未満であると解繊性が低下し、10dtexを超えると繊維本数が少なくなり強度が低下する。

[0059]

熱可塑性樹脂繊維には、3次元捲縮形状を付与してもよい。これにより、繊維配向が平面方向に向いた場合でも、繊維の挫屈強度が厚み方向に働くので、外圧が加えられても潰れにくくなる。3次元捲縮形状としては、例えば、ジクザク状、 状、スパイラル状等が挙げられ、3次元捲縮形状の付与方法としては、例えば、機械捲縮、熱収縮による形状付与等が挙げられる。機械捲縮は、紡糸後の連続で直鎖状の繊維に対し、ライン速度の周速

10

20

30

40

差、熱、加圧等によって制御可能であり、単位長さ辺りの捲縮個数が多いほど外圧下に対する挫屈強度が高められる。捲縮個数は、通常 5 ~ 3 5 個 / インチ、好ましくは 1 5 ~ 3 0 個 / インチである。熱収縮による形状付与では、例えば、融点の異なる 2 種以上の樹脂からなる繊維に熱を加えることにより、融点差に起因して生じる熱収縮の差を利用して、3 次元捲縮が可能である。繊維断面の形状としては、例えば、芯鞘型複合繊維の偏芯タイプ、サイドバイサイドタイプが挙げられる。このような繊維の熱収縮率は、好ましくは 5 ~ 9 0 %、さらに好ましくは 1 0 ~ 8 0 %である。

[0060]

不織布シートは、熱可塑性樹脂繊維に加えて、その他の構成繊維を含有してもよい。その他の構成繊維としては、例えば、天然繊維(例えば、羊毛,コットン等)、再生繊維(例えば、レーヨン,アセテート等)、無機繊維(例えば、ガラス繊維,炭素繊維等)、合成樹脂繊維(例えば、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリブチレン、エチレン・酢酸ビニル共重合体、エチレン・アクリル酸エチル共重合体、エチレン・アクリル酸共重合体、アイオノマー樹脂等のポリオレフィン;ポリエチレンテレフタレート、ポリブチレンテレフタラート、ポリトリメチレンテレフタラート、ポリ乳酸等のポリエステル;ナイロン等のポリアミド等)等が挙げられる。不織布シートには、芯・鞘型繊維、サイド・バイ・サイド型繊維、島/海型繊維等の複合繊維;中空タイプの繊維;扁平、Y型、C型等の異型繊維;潜在捲縮又は顕在捲縮の立体捲縮繊維;水流、熱、エンボス加工等の物理的負荷により分割する分割繊維等が混合されていてもよい。

[0061]

不織布の製造方法としては、例えば、ウェブ(フリース)を形成し、繊維同士を物理的・化学的に結合させる方法が挙げられ、ウェブの形成方法としては、例えば、スパンボンド法、乾式法(カード法、スパンボンド法、メルトブローン法、エアレイド法等)、湿式法等が挙げられ、結合方法としては、例えば、サーマルボンド法、ケミカルボンド法、ニードルパンチ法、ステッチボンド法、スパンレース法等が挙げられる。このようにして製造された不織布の他、水流交絡法によりシート状に形成したスパンレースを液透過性層2として使用してもよい。また、肌側の面に凹凸をつけた不織布(例えば、熱収縮繊維等を含有する下層側を収縮させることで上層側に凹凸を形成した不織布、ウェブ形成時にエアーを当てることで凹凸を形成した不織布等)を液透過性層2として使用してもよい。このように肌側の面に凹凸を形成することにより、液透過性層2と肌との間の接触面積を低減させることができる。

[0062]

不織布シートに含有される不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物をモノマー成分として含む熱可塑性樹脂繊維の坪量は、通常は $5 \sim 50$ g / m²であり、好ましくは $10 \sim 40$ g / m²であり、更に好ましくは $20 \sim 30$ g / m²である。不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物をモノマー成分として含む熱可塑性樹脂繊維とその他の構成繊維との質量比(熱可塑性樹脂繊維 / その他の構成繊維)は、通常は $1/9 \sim 9/1$ であり、好ましくは 2/8であり、更に好ましくは 8/2である。不織布シートの厚みは、通常は $0.1 \sim 5$ mmであり、好ましくは $0.5 \sim 3$ mmであり、更に好ましくは $0.5 \sim 3$ mmであり、更に好ましくは $0.8 \sim 2$ mmである。

[0063]

液透過性層 2 の別の実施形態は、熱可塑性樹脂を含む樹脂シートである。樹脂シートに含まれる熱可塑性樹脂は、好ましくは、不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物をモノマー成分として含む熱可塑性樹脂である。熱可塑性樹脂にモノマー成分として含まれる不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物は、マレイン酸又はその誘導体、無水マレイン酸又はその誘導体、あるいはそれらの混合物であることが好ましい。これにより、エンボス部 5 A による接合強度が向上し、使用環境下(特に湿潤状態)において生じるおそれがある液透過性層 2 と吸収性材料層 4 1 との剥離を効果的に防止することができる。

[0064]

10

20

30

20

30

40

50

液透過性層2が樹脂シートである場合、樹脂シートを貫通する貫通孔(液透過孔)が形成されていることが好ましい。樹脂シートの開孔率(樹脂シート2の面積に対する貫通孔の面積の総和の割合)は、好ましくは5~70%、さらに好ましくは10~40%である。開孔率が5%未満であると、液透過性層2の液透過性の向上を十分に図ることができない一方、貫通孔の開孔率が70%を越えると、吸収性材料層41から液透過性層2への液体の逆戻りが顕著となる。貫通孔の径は、好ましくは0.01~5mm、さらに好ましくは0.5~3mmであり、貫通孔の間隔は、好ましくは0.02~20mm、さらに好ましくは1~10mmである。

[0065]

液透過性層 2 のその他の実施形態としては、例えば織布、網目を有するネット状シート 等が挙げられる。

[0066]

液透過性層2の隠ぺい性を高める観点から、液透過性層2として使用する不織布に酸化チタン、硫酸バリウム、炭酸カルシウム等の無機フィラーを含有させてもよい。不織布の繊維が芯鞘タイプの複合繊維である場合、芯のみに無機フィラーを含有させてもよいし、鞘のみに含有させてもよい。

[0067]

生理用ナプキン1Aは、液透過性層2に加えて、その他の液透過性層を備えていてもよい。その他の液透過性層としては、液透過性層2及び被覆層42との間に配置されたセカンドシート等が挙げられる。セカンドシートとしては、液透過性層2で例示した不織布等のシートを適宜選択して使用することができる。

[0 0 6 8]

液不透過性層 3 は、着用者から排泄される液状排泄物が透過し得ないシートであり、液不透過性層の一方の面は、着用者の着衣(下着)と接触する面となっている。液不透過性層 3 は、着用時のムレを低減させるために、液不透過性に加えて、透湿性を有することが好ましい。

[0069]

液不透過性層 3 は、不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物をモノマー成分として含む熱可塑性樹脂を含有する。液透過性層 3 に含有される熱可塑性樹脂は、不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物をモノマー成分として含む限り特に限定されるものではなく、強度、熱融着性等の観点から、適宜選択することができる。

[0070]

熱可塑性樹脂にモノマー成分として含まれる不飽和カルボン酸又は不飽和カルボン酸無水物としては、例えば、マレイン酸又はその誘導体、無水マレイン酸又はその誘導体、フマル酸又はその誘導体、コハク酸の不飽和誘導体等のビニルモノマーが挙げられ、それ以外のビニルモノマーとしては、ラジカル重合性を有する汎用モノマー、例えば、スチレン、 ・メチルスチレン等のスチレン類;(メタ)アクリル酸メチル、(メタ)アクリル酸2・ヒドロキシエチル、(メタ)アクリル酸ジメチルアミノエチル等の(メタ)アクリル酸エステル類等が挙げられる。マレイン酸の誘導体又は無水マレイン酸の誘導体としては、例えば、シトラコン酸、無水シトラコン酸、無水ピロシンコン酸等が挙げられ、フマル酸の誘導体又はマロン酸の不飽和誘導体としては、例えば、3・ブテン・1、1・ジカルボン酸、ベンジリデンマロン酸、イソプロピリデンマロン酸等が挙げられ、コハク酸の不飽和誘導体としては、例えば、イタコン酸、無水イタコン酸等が挙げられる。

[0071]

熱可塑性樹脂にモノマー成分として含まれる不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物は、マレイン酸又はその誘導体、無水マレイン酸又はその誘導体、あるいはそれらの混合物であることが好ましい。これにより、エンボス部 5 B による液不透過性層 3 と吸収性材料層 4 1 との接合強度が向上し、使用環境下(特に湿潤状態)にお

いて生じるおそれがある液不透過性層 3 と吸収性材料層 4 1 との剥離を効果的に防止することができる。

[0072]

液不透過性層3の一実施形態は、不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物をモノマー成分として含む熱可塑性樹脂を含む樹脂シートである。

[0073]

樹脂シートに含まれる熱可塑性樹脂は、不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物をモノマー成分として含む限り特に限定されるものではなく、強度、熱融着性等の点から、適宜選択することができる。

[0074]

不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物をモノマー成分として含む熱可塑性樹脂は、好ましくは、モノマー成分として含まれる不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物が、マレイン酸又はその誘導体、無水マレイン酸又はその誘導体、あるいはそれらの混合物である熱可塑性樹脂である。これにより、エンボス部5Bによる液不透過性層3と吸収性材料層41との接合強度が向上し、使用環境下(特に湿潤状態)において生じるおそれがある液不透過性層3と吸収性材料層41との剥離を効果的に防止することができる。

[0075]

被覆層42は、吸収性材料層41の崩壊防止、生理用ナプキン1Aのクッション性向上、吸収性材料層41の隠蔽性向上、吸収性材料層41からのリウェットバック低減等の目的で、吸収性材料層41の液透過性層2側の面に設けられている。図3に示すように、被覆層42は、吸収性材料層41の液透過性層2側の面のうち、略全体を被覆するように設けられていてもよい。

[0076]

被覆層42は、液透過性を有しており、液透過性層2を透過した液状排泄物は、被覆層42を通じて吸収性材料層41に至る。被覆層42としては、例えば、不織布、織布、液体透過孔が形成された合成樹脂フィルム、網目を有するネット状シート等が挙げられるが、これらのうち不織布が好ましい。なお、不織布を構成する繊維の種類及び形態並びに不織布の製造方法は、上記と同様である。

[0077]

被覆層42は、セルロース系吸水性繊維を含有することが好ましい。セルロース系吸水性繊維としては、吸収性材料層41と同様の具体例が挙げられる。被覆層42に含有されるセルロース系吸水性繊維の坪量は、通常は5~50g/m²であり、好ましくは10~40g/m²であり、更に好ましくは10~25g/m²である。セルロース系吸水性繊維とその他の構成繊維との質量比(セルロース系吸水性繊維/その他の構成繊維)は、通常は1/9~9/1であり、好ましくは2/8であり、更に好ましくは8/2である。被覆層42の厚みは、通常は0.1~5mmであり、好ましくは0.3~3mmであり、更に好ましくは0.5~2mmである。被覆層42に好ましく含まれるセルロース系吸収性繊維の一例である、ティッシュは、パルプと紙力増強剤で構成され、例えば、NBKP(叩解)(67.9%)、NBKP(非叩解)(29.1%)、紙力増強剤(ポリアクリル酸アミド系化合物)(2.14%)及び紙力増強剤(ポリアミドエピクロロヒドリン)(0.86%)の組成を有する。

[0078]

被覆層43は、吸収性材料層41の崩壊防止、生理用ナプキン1Aのクッション性向上等の目的で、吸収性材料層41の液不透過性層3側の面に設けられている。図3に示すように、被覆層43は、吸収性材料層41の液不透過性層3側の面のうち、略全体を被覆するように設けられているが、一部を被覆するように設けられていてもよい。

[0079]

被覆層43は、液透過性を有していてもよいし、液不透過性を有していてもよい。液透過性を有する場合、被覆層43としては、例えば、不織布、織布、液体透過孔が形成された合成樹脂フィルム、網目を有するネット状シート等が挙げられ、液不透過性を有する場

10

20

30

40

合、被覆層 3 としては、例えば、防水処理を施した不織布、合成樹脂(例えば、ポリエチレン、ポリプロピレン、ポリエチレンテレフタレート等)フィルム、不織布と合成樹脂フィルムとの複合シート(例えば、スパンボンド、スパンレース等の不織布に通気性の合成樹脂フィルムが接合された複合フィルム)、耐水性の高いメルトブローン不織布を強度の強いスパンボンド不織布で挟んだSMS不織布等が挙げられる。

[0800]

被覆層43が、液透過性を有する場合は、セルロース系吸水性繊維を含有することが好ましい。セルロース系吸水性繊維としては、吸収性材料層41と同様の具体例が挙げられる。被覆層43に含有されるセルロース系吸水性繊維の坪量は、通常は5~50g/m²であり、好ましくは10~40g/m²であり、更に好ましくは10~25g/m²である。セルロース系吸水性繊維とその他の構成繊維との質量比(セルロース系吸水性繊維/その他の構成繊維)は、通常は、1/9~9/1であり、好ましくは2/8であり、更に好ましくは8/2である。被覆層43の厚みは、通常は0.1~5mmであり、好ましくは0.3~3mmであり、更に好ましくは0.5~2mmである。被覆層42に好ましく含まれるセルロース系吸収性繊維の一例である、ティッシュは、パルプと紙力増強剤で構成され、例えば、NBKP(叩解)(67.9%)、NBKP(非叩解)(29.1%)、紙力増強剤(ポリアクリル酸アミド系化合物)(2.14%)及び紙力増強剤(ポリアミドエピクロロヒドリン)(0.86%)の組成を有する。

[0081]

液透過性層2と被覆層42との界面、被覆層42と吸収性材料層41との界面、吸収性 材料層41と被覆層43との界面、及び被覆層43と液不透過性層3ととの界面には、接 着剤(例えば、ホットメルト接着剤)が塗工されていることが好ましい。その場合、被覆 層42の一方の面には吸収性材料層41が、他方の面には液透過性層2が接着され、被覆 層43の一方の面には吸収性材料層41が、他方の面には液不透過性層3が接着されてい る。液透過性層2から吸収性材料層41への液透過性の観点から、接着剤は界面全体には 塗工されておらず、例えば、ドット、スパイラル、ストライプ等のパターンで塗工されて いる。接着剤としては、例えば、スチレン・エチレン・ブタジエン・スチレン(SEBS)、スチレン - ブタジエン - スチレン(SBS)、スチレン - イソプレン - スチレン(S IS)等のゴム系を主体とした、又は直鎖状低密度ポリエチレン等のオレフィン系を主体 とした感圧型接着剤又は感熱型接着剤;水溶性高分子(例えば、ポリビニルアルコール、 カルボキシルメチルセルロース、ゼラチン等)又は水膨潤性高分子(例えば、ポリビニル アセテート、ポリアクリル酸ナトリウム等)からなる感水性接着剤等が挙げられる。接着 剤の塗布方法としては、例えば、スパイラル塗工、コーター塗工、カーテンコーター塗工 、サミットガン塗工等が挙げられる。接着剤の塗工量(坪量)は、通常0.5~20g/ m^2 、好ましくは2~10g/ m^2 である。

[0082]

吸収性材料層41は、その構成繊維として、セルロース系吸水性繊維(以下「吸水性繊維」と略する場合がある)を含有する。セルロース系吸水性繊維は、主として吸収性材料層41の液体吸収性・保持性に関与する。セルロース系吸水性繊維としては、例えば、針葉樹又は広葉樹を原料として得られる木材パルプ(例えば、砕木パルプ、リファイナーグランドパルプ、サーモメカニカルパルプ、ケミサーモメカニカルパルプ等の機械パルプ;クラフトパルプ、サルファイドパルプ、アルカリパルプ等の化学パルプ;半化学パルプ等);木材パルプに化学処理を施して得られるマーセル化パルプ又は架橋パルプ;バガス、ケナフ、竹、麻、綿(例えばコットンリンター)等の非木材パルプ;レーヨン繊維等の再生繊維等が挙げられる。

[0083]

吸収性材料層41は、その構成繊維として、セルロース系吸水性繊維に加えて、熱可塑性樹脂繊維を含有することが好ましい。熱可塑性樹脂繊維は、主として吸収性材料層41 の強度(特に液体吸収後の湿潤時強度)に関与する。

[0084]

10

20

30

20

30

40

50

吸収性材料層41が、セルロース系吸水性繊維及び熱可塑性樹脂繊維を含有する場合、 セルロース系吸水性繊維及び熱可塑性樹脂繊維は混合状態で吸収性材料層41に含有され ており、繊維同士の交点(例えば、熱可塑性樹脂繊維同士の交点、熱可塑性樹脂繊維とセ ルロース系吸水性繊維との交点)は、熱可塑性樹脂繊維の熱融着により接着している。ま た、繊維同士は機械的に交絡され、熱可塑性樹脂繊維間、セルロース系吸水性繊維間又は 熱可塑性樹脂繊維-セルロース系吸水性繊維間に形成された水素結合により接着している 。なお、吸収性材料層41が、その他の繊維を含む場合、熱可塑性樹脂繊維及び/又はセ ルロース系吸水性繊維は、その他の繊維と接着していてもよい。吸収性材料層41の構成 繊維同士の接着により、繊維間に高度なネットワークが形成されているので、吸収性材料 層41の強度(特に液体吸収後の湿潤時強度)は向上している。したがって、生理用ナプ キン1 A は、吸収性材料層 4 1 の強度低下によって生じるおそれがある液透過性層 2 と吸 収性材料層41との剥離及び液不透過性層3と吸収性材料層41との剥離を防止すること ができる。また、図1~図3に示されるように、被覆層42及び43が存在する場合には 液透過性層2と被覆層42との剥離、被覆層42と吸収性材料層41との剥離、吸収性 材料層41と被覆層43との剥離及び被覆層43と液不透過性層3との剥離を防止するこ とができる。

[0085]

熱融着は、例えば、セルロース系吸水性繊維及び熱可塑性樹脂繊維を含有する混合材料を熱可塑性樹脂繊維の融点以上の温度で加熱することにより実施される。加熱温度は、熱可塑性樹脂繊維の種類に応じて適宜調節することができる。熱可塑性樹脂繊維の融点以上の温度は、熱可塑性樹脂繊維の一部が融解する温度以上であればよく、例えば、熱可塑性樹脂繊維が芯鞘型複合繊維である場合、鞘成分が融解する温度以上であればよい。

[0086]

吸収性材料層41に含有される熱可塑性樹脂繊維は、繊維同士の交点が熱融着可能である限り特に限定されるものではない。熱可塑性樹脂繊維を構成する熱可塑性樹脂としては、例えば、ポリオレフィン、ポリエステル、ポリアミド等が挙げられる。

[0087]

ポリオレフィンとしては、例えば、直鎖低密度ポリエチレン(LLDPE)、低密度ポリエチレン(LDPE)、中密度ポリエチレン(MDPE)、高密度ポリエチレン(HDPE)、ポリプロピレン、ポリブチレン、これらを主体とした共重合体(例えば、エチレン・酢酸ビニル共重合体(EVA)、エチレン・アクリル酸エチル共重合体(EEA)、エチレン・アクリル酸共重合体(EAA)、アイオノマー樹脂)等が挙げられる。軟化点が100 前後と比較的低いので熱加工性に優れる点、並びに、剛性が低く、しなやかな触感である観点から、ポリエチレン、特にHDPEが好ましい。

[0088]

ポリエステルとしては、例えば、ポリエチレンタレフタレート(PET)、ポリトリメチレテレフタレート(PTT)、ポリブチレンテレタレート(PBT)、ポリ乳酸、ポリグリコール酸をはじめとする直鎖状又は分岐状の炭素数20までのポリヒドロキシアルカン酸等のポリエステル、これらを主体とした共重合体、アルキレンテレフタレートを主成分として他の成分を少量共重合してなる共重合ポリエステル等が挙げられる。弾性反発性を有するのでクッション性が高い繊維及び不織布を構成することが可能である点、並びに工業的に安価に得られるという経済的な観点から、PETが好ましい。

[0089]

ポリアミドとしては、例えば、6・ナイロン、6,6・ナイロン等が挙げられる。

[0090]

吸収性材料層 4 1 に含有される熱可塑性樹脂繊維は、不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物をモノマー成分として含む熱可塑性樹脂繊維であることが好ましい。不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物をモノマー成分として含む熱可塑性樹脂繊維は、特に限定されるものではなく、強度、水素結合性、熱融着性等の点から、適宜選択することができる。不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無

水物又はそれらの混合物をモノマー成分として含む熱可塑性樹脂繊維としては、液透過性層 2 (不織布シート)に含まれるものと同様の具体例が挙げられ、好ましくは、モノマー成分として含まれる不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物が、マレイン酸又はその誘導体、無水マレイン酸又はその誘導体、あるいはそれらの混合物である熱可塑性樹脂繊維であり、さらに好ましくは、不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物を含むビニルモノマーでグラフト重合された変性ポリオレフィンと他の樹脂との混合ポリマーを鞘成分とし、該変性ポリオレフィンよりも融点が高い樹脂を芯成分とする芯鞘型複合繊維である。これにより、エンボス部 5 Aによる液透過性層 2 と被覆層 4 2 と吸収性材料層 4 1 との接合、及びエンボス 5 Bによる液不透過性層 3 と被覆層 4 3 と吸収性材料層 4 1 と被覆層 4 2 との剥離、被覆層 4 2 と吸収性材料層 4 1 と被覆層 4 3 との剥離及び被覆層 4 3 と液不透過性層 3 との剥離を効果的に防止することができる。

[0091]

吸収性材料層41に含有される熱可塑性樹脂繊維の形態としては、例えば、芯・鞘型のもの、サイド・バイ・サイド型のもの、島/海型のもの等が挙げられる。熱接着性の観点から、芯部と鞘部とから構成される複合繊維が好ましい。芯鞘型複合繊維における芯断面の形状としては、例えば、円、三角型、四角型、星型等が挙げられ、芯の部分は中空であってもよいし、多孔であってもよい。芯部/鞘部構造の断面積比は特に限定されるものではないが、好ましくは80/20~20/80であり、さらに好ましくは60/40~40/60である。

[0092]

吸収性材料層 4 1 に含有される熱可塑性樹脂繊維には、酸化防止剤、光安定剤、紫外線吸収剤、中和剤、造核剤、エポキシ安定剤、滑剤、抗菌剤、難燃剤、帯電防止剤、顔料、可塑剤等の添加剤を必要に応じて添加してもよい。熱可塑性樹脂繊維は、界面活性剤、親水剤等により親水化処理されていることが好ましい。

[0093]

吸収性材料層41に含有される熱可塑性樹脂繊維の繊維長は、特に限定されないが、エアレイド方式でパルプと混合する場合、好ましくは3~70mm、さらに好ましくは5~20mmである。この範囲を下回ると、繊維接合点の数が減少するため、吸収性材料層41に対して十分な強度を付与できないおそれがある。一方、この範囲を上回ると、解繊性が著しく低下して未解繊状態のものが多数発生するため、地合ムラが発生し、吸収性材料層41の均一性が低下するおそれがある。また、熱可塑性樹脂繊維の繊度は、好ましくは0.5~10dtex、さらに好ましくは1.5~5dtexである。繊度が0.5dtex未満であると解繊性が低下し、10dtexを超えると繊維本数が少なくなり強度が低下するおそれがある。

[0094]

吸収性材料層41に含有される熱可塑性樹脂繊維には、3次元捲縮形状を付与してもよい。これにより、繊維配向が平面方向に向いた場合でも、繊維の挫屈強度が厚み方向に働くので、外圧が加えられても潰れにくくなる。3次元捲縮形状としては、例えば、ジクザク状、 状、スパイラル状等が挙げられ、3次元捲縮形状の付与方法としては、例えば、機械捲縮、熱収縮による形状付与等が挙げられる。機械捲縮は、紡糸後の連続で直鎖状の機維に対し、ライン速度の周速差、熱、加圧等によって制御可能であり、単位長さ辺りの捲縮個数が多いほど外圧下に対する挫屈強度が高められる。捲縮個数は、通常5~35個/インチ、好ましくは15~30個/インチである。熱収縮による形状付与では、例えば、融点の異なる2種以上の樹脂からなる繊維に熱を加えることにより、融点差に起因して、3次元捲縮が可能である。繊維断面の形状としては、例えば、芯鞘型複合繊維の偏芯タイプ、サイドバイサイドタイプが挙げられる。このような繊維の熱収縮率は、好ましくは5~90%、さらに好ましくは10~80%である。

[0095]

10

20

30

40

20

30

40

50

吸収性材料層41に含有されるセルロース系吸水性繊維に対する熱可塑性樹脂繊維の質量比(熱可塑性樹脂繊維/セルロース系吸水性繊維)は、好ましくは1/9以上である。1/9という下限は、吸収性材料層41の強度(特に液体吸収後の湿潤時強度)の観点から規定されたものであり、セルロース系吸水性繊維に対する熱可塑性樹脂繊維の質量比が1/9以上であると、吸収性材料層41は、液体吸収の前後を通じて(すなわち、乾燥時だけでなく湿潤時も)十分な強度を保持する。これにより、使用環境下(特に湿潤状態)において、吸収性材料層41の強度低下によって生じるおそれがある液透過性層2と吸収性材料層41との剥離及び液不透過性層3と吸収性材料層41との剥離を防止することができる。また、図1~3に示されるように、被覆層42及び43が存在する場合には、液透過性層2と被覆層42との剥離、被覆層42と吸収性材料層41との剥離、吸収性材料層41と被覆層43との剥離及び被覆層43と液不透過性層3との剥離を防止することができる。

[0096]

吸収性材料層41に含有されるセルロース系吸水性繊維に対する熱可塑性樹脂繊維の質量比(熱可塑性樹脂繊維/セルロース系吸水性繊維)が大きくなるほど、吸収性材料層41の強度は大きくなる。例えば、セルロース系吸水性繊維に対する熱可塑性樹脂繊維の質量比が、1/9、1.5/8.5、2/8、2.5/7.5、3/7、3.5/6.5、4/6、4.5/5.5と大きくなるに伴って、吸収性材料層41の強度は大きくなる。したがって、1/9、1.5/8.5、2/8、2.5/7.5、3/7、3.5/6.5、4/6、4.5/5.5という質量比は、吸収性材料層41の強度を大きくする観点から、セルロース系吸水性繊維に対する熱可塑性樹脂繊維の質量比の下限としての意義を有し得る。

[0097]

吸収性材料層41におけるセルロース系吸水性繊維に対する熱可塑性樹脂繊維の質量比 (熱可塑性樹脂繊維/セルロース系吸水性繊維)の上限は、好ましくは5/5である。5 /5という上限は、吸収性材料層41の液体吸収性の観点から規定されたものであり、セ ルロース系吸水性繊維に対する熱可塑性樹脂繊維の質量比が5/5以下であると、吸収性 材料層41に十分な液体吸収性を付与することができる。

[0098]

吸収性材料層41におけるセルロース系吸水性繊維に対する熱可塑性樹脂繊維の質量比(熱可塑性樹脂繊維/セルロース系吸水性繊維)が小さくなるほど、熱可塑性樹脂繊維の疎水性の影響が弱まり、吸収性材料層41の液体吸収性は大きくなる。例えば、セルロース系吸水性繊維に対する熱可塑性樹脂繊維の質量比が、5/5、4.5/5.5、4/6、3.5/6.5、3/7、2.5/7.5、2/8、1.5/8.5と小さくなるに伴って、吸収性材料層41の液体吸収性は大きくなる。したがって、5/5、4.5/5.5、4/6、3.5/6.5、3/7、2.5/7.5、2/8、1.5/8.5という質量比は、吸収性材料層41の液体吸収性を大きくする観点から、セルロース系吸水性繊維に対する熱可塑性樹脂繊維の質量比の上限としての意義を有し得る。

[0099]

吸収性材料層41におけるセルロース系吸水性繊維に対する熱可塑性樹脂繊維の質量比(熱可塑性樹脂繊維/セルロース系吸水性繊維)は、吸収性材料層41の繊維間ネットワーク形成度、強度(特に湿潤時の強度)及び液体吸収性の観点から、好ましくは1/9~5/5、さらに好ましくは2/8~4/6である。

[0100]

所望の強度(特に湿潤時の強度)は、吸収性材料層41におけるセルロース系吸水性繊維に対する熱可塑性樹脂繊維の質量比を調整した上で、吸収性材料層41の製造条件(例えば、熱融着の際の加熱条件)等を調整することにより、実現することができる。例えば、セルロース系吸水性繊維に対する熱可塑性樹脂繊維の質量混合比が1/9以上である繊維材料に対して、130~220 、好ましくは140~180 の熱風を、風量2.5~30m/秒、好ましくは5~20m/秒で、0.5~60秒間、好ましくは5~30秒

間、吹き付けることにより、所望の強度(特に湿潤時の強度)を実現することができる。 熱風の吹き付けは、例えば、エアースルー方式で実施することができる。なお、熱風の吹 き付けは、加熱処理の一例である。加熱処理は、熱可塑性樹脂繊維の融点以上の温度に加 熱可能である限り特に限定されない。加熱処理は、熱風の他、マイクロウェーブ、蒸気、 赤外線等の熱媒体を使用して実施することができる。

[0101]

吸収性材料層 4 1 の密度は、好ましくは 0 . 0 6 ~ 0 . 1 4 g / c m³、さらに好ましくは 0 . 0 7 ~ 0 . 1 2 g / c m³、さらに一層好ましくは 0 . 0 8 ~ 0 . 1 g / c m³である。吸収性材料層 4 1 に含有されるセルロース系吸水性繊維に対する熱可塑性樹脂繊維の質量比が 1 / 9 ~ 5 / 5 であるとき、吸収性材料層 4 1 の密度が 0 . 0 6 ~ 0 . 1 4 g / c m³であると、吸収性材料層 4 1 に対して十分な液体吸収性を付与することができる

10

[0102]

吸収性材料層41の密度は、次式に基づいて算出する。

 $D(g/cm^3) = B(g/m^2) / T(mm) \times 10^{-3}$

[式中、D、B及びTは、それぞれ、吸収性材料層41の密度、坪量及び厚みを表す。] 【0103】

吸収性材料層 4 1 の坪量 (g / m²) の測定は、以下の通り、実施する。

吸収性材料層 4 1 から 1 0 0 mm x 1 0 0 mmの試験片を 3 枚切り出し、標準状態(温度 2 3 ± 2 ,相対湿度 5 0 ± 5 %)における各試験片の質量を直示天秤(例えば、研精工業株式会社製 電子天秤 H F - 3 0 0)で測定し、 3 つの測定値の平均値から算出した吸収性材料層 4 1 の単位面積当たりの質量(g/m²)を、吸収性材料層 4 1 の坪量とする。なお、吸収性材料層 4 1 の坪量の測定に関し、上記で特に規定しない測定条件については、ISO 9 0 7 3 - 1又はJIS L 1 9 1 3 6 . 2 に記載の測定条件を採用する

20

[0104]

吸収性材料層41の厚み(mm)の測定は、以下の通り、実施する。

厚み計(例えば、株式会社大栄科学精器製作所製 FS-60DS,測定面44mm(直径),測定圧3g/cm²)により、標準状態(温度23±2 ,相対湿度50±5%)における吸収性材料層41の異なる5つの部位(厚み計FS-60DSを使用する場合、各部位の直径は44mm)を定圧3g/cm²で加圧し、各部位における加圧10秒後の厚みを測定し、5つの測定値の平均値を、吸収性材料層41の厚みとする。

30

[0 1 0 5]

吸収性材料層41の密度は、セルロース系吸水性繊維及び熱可塑性樹脂繊維を含有する混合材料の高密度化により、所望の範囲に調節することができる。吸収性材料層41の密度を一定範囲に維持するためには、繊維の弾性回復を抑制し、吸収性材料層41の嵩を一定範囲に維持する必要がある。この点、水素結合(例えば、セルロース系吸水性繊維間、熱可塑性樹脂繊維間等で形成された水素結合)が、吸収性材料層41の嵩の維持に寄与する。水素結合は、例えば、熱可塑性樹脂繊維の酸素原子(例えば、カルボキシル基、アシル基、エーテル結合等の酸素原子)と、セルロースの水素原子(例えば、水酸基の水素原子)との間で形成される。なお、なお、水素結合は、吸収性材料層41に吸収された液体により切断されるので、吸収性材料層41に含有される吸収性材料(必須成分であるセルロース系吸水性繊維、任意成分である高吸水性材料)の膨潤を阻害しない。

40

[0106]

吸収性材料層 4 1 は、セルロース系吸水性繊維及び熱可塑性樹脂繊維を含有する混合材料に高圧水蒸気を噴射して高密度化することにより得られたものであることが好ましい。 吸収性材料層 4 1 の密度は、高圧水蒸気の噴射を利用した高密度化により所望の範囲に調節することができる。混合材料に高圧水蒸気が噴射されると、混合材料の内部に水蒸気が 浸透し、水素結合(例えば、セルロース系吸水性繊維間、熱可塑性樹脂繊維間、セルロー

ス系吸水性繊維・熱可塑性樹脂繊維間等で形成された水素結合)が切断され、混合材料が軟化する。したがって、高密度化に要する圧力が減少し、軟化した混合材料は容易に密度調整可能である。密度調整された混合材料が乾燥して水素結合が再形成されると、繊維の弾性回復(嵩の増加)が抑制され、吸収性材料層41の密度が一定範囲に維持される。

[0107]

高圧水蒸気の噴射による高密度化は、熱可塑性樹脂繊維に不飽和カルボン酸無水物(例えば、無水マレイン酸又はその誘導体)がモノマー成分として含まれる場合に、特に好適である。熱可塑性樹脂繊維に含まれる不飽和カルボン酸無水物基が水蒸気と反応して不飽和カルボン酸基となると、水素結合を形成可能な酸素原子の数が増加するので、密度調整された繊維の弾性回復(嵩の増加)が効果的に抑制される。

[0108]

高圧水蒸気の噴射による高密度化は、例えば、熱可塑性樹脂繊維をセルロース系吸水性繊維と接着させた後に実施される。高圧水蒸気の温度、蒸気圧等は、求められる密度範囲等に応じて適宜調節される。高圧水蒸気の温度は、熱可塑性樹脂繊維の融点(例えば、熱可塑性樹脂繊維が芯鞘型複合繊維である場合、鞘成分の融点)未満であることが好ましい。高圧水蒸気は、単位表面積あたり0.03kg/m²~1.23kg/m²で噴射することが好ましい。高圧水蒸気の蒸気圧力は、通常0.1~2Mpa、好ましくは0.3~0.8Mpaである。

[0109]

高圧水蒸気の噴射による高密度化を実施する場合、吸収性材料層 4 1 の坪量は、好ましくは 4 0 ~ 9 0 0 g / m²、さらに好ましくは 1 0 0 ~ 4 0 0 g / m²である。坪量が 4 0 g / m²未満であると、繊維量が少な過ぎるため、高圧水蒸気の噴射による高密度化が困難となる一方、 9 0 0 g / m²を越えると、繊維量が多過ぎるため、水蒸気の内部浸透が困難となる。

[0110]

高圧水蒸気の噴射により、吸収性材料層41の表面に畝部及び溝部を形成することができる。畝部及び溝部の数、間隔等は、高圧水蒸気を噴射するノズルの数、ピッチ等に応じて変化する。なお、高圧水蒸気が噴射される部分が溝部となる。畝部及び溝部は、吸収性材料層41の液透過性層2側の面に形成されていてもよいし、液不透過性層3側の面に形成されていてもよい。

[0111]

畝部及び溝部は、生理用ナプキン1Aの長手方向(Y軸方向)に延び、生理用ナプキン1Aの幅方向(X軸方向)に交互に配置されるように形成することができる。畝部及び溝部は、生理用ナプキン1Aの長手方向(Y軸方向)に向けて連続して延びていてもよいし、その一部を欠いた状態で断続的に延びていてもよい。例えば、畝部及び溝部を欠く部分が平面視矩形状、平面視千鳥状等の形状となるように、畝部及び溝部が断続的に延びていてもよい。

[0112]

また、畝部及び溝部は、生理用ナプキン1Aの幅方向(X軸方向)に延び、生理用ナプキン1Aの長手方向(Y軸方向)に交互に配置されるように形成することができる。畝部及び溝部は、生理用ナプキン1Aの幅方向(X軸方向)に向けて連続して延びていてもよいし、その一部を欠いた状態で断続的に延びていてもよい。例えば、畝部又は溝部を欠く部分が平面視矩形状、平面視千鳥状等の形状となるように、畝部又は溝部が断続的に延びていてもよい。吸収性材料層41の液透過性層2側の面又は液不透過性層3側の面に、生理用ナプキン1Aの幅方向(X軸方向)に延びる複数の畝部及び溝部が形成されている場合、吸収性材料層41の幅方向に力が加わっても、吸収性材料層41がヨレにくく、着用者の体の形に沿って吸収性材料層41が曲面状に変形しやすい。したがって、着用者に違和感を与えにくい。

[0113]

畝部の形状は特に限定されない。例えば、畝部の頂部及び側面は曲面であり、畝部の断

10

20

30

50

20

30

40

50

面形状は、液透過性層又は液不透過性層に向かって略逆U字型形状である。畝部の断面形状は適宜変更可能であり、例えば、ドーム状、台形状、三角状、 状四角状等であってもよい。吸収性材料層 4 1 に力が加えられて畝部が潰されても、溝部の空間が維持されるように、畝部の幅は底部から頂部に向けて狭くなっていることが好ましい。

[0114]

畝部の幅は、液透過性層 2 からの液体移行性の観点から、好ましくは 0 . 5 ~ 1 0 mmであり、さらに好ましくは 2 ~ 5 mmである。同様の観点から、溝部の幅は、好ましくは 0 . 1 ~ 1 0 mmであり、さらに好ましくは 1 ~ 5 mmである。

[0115]

複数の畝部が形成される場合、畝部の幅は略同一であってもよいし、異なっていてもよい。例えば、1つの畝部の幅は別の畝部の幅と異なるが、さらに別の畝部の幅と略同一であるように複数の畝部を形成することができる。複数の溝部が形成される場合も同様である。

[0116]

高圧水蒸気は、混合材料の全体に噴射してもよいし、一部に噴射してもよい。また、噴射する高圧水蒸気の温度、蒸気圧等を混合材料の部分ごとに変化させてもよい。高圧水蒸気を混合材料に部分的に噴射することにより、又は噴射する高圧水蒸気の温度、蒸気圧等を混合材料の部分ごとに変化させることにより、吸収性材料層 4 1 の繊維密度分布を変化させることができる。

[0117]

高圧水蒸気は、混合材料をプレスしながら噴射してもよいし、プレスせずに噴射してもよい。混合材料の一部分はプレスしながら高圧水蒸気を噴射し、他の部分はプレスせずに高圧水蒸気を噴射することにより、吸収性材料層41の繊維密度分布を変化させることができる。例えば、一部が開口するメッシュコンベアベルト間を通過させながら混合材料に高圧水蒸気を噴射すると、メッシュコンベアベルトの開口部分ではプレスされることなく高圧水蒸気が直接当てられ、メッシュコンベアベルトの非開口部分ではプレスされながら高圧水蒸気が当てられるので、繊維密度分布を変化させることができる。

[0118]

なお、高圧水蒸気の噴射により高密度化する場合、他の方法と比較して、次の点で有利である。プレスロール成形によって混合材料を高密度化する場合、繊維の反発力に勝る繊維間結合力を付与するために高圧縮が必要である。また、高圧縮により一旦は圧縮されても、繊維が弾性回復し、嵩が元に戻ってしまう。一方、プレスロールと水スプレーを組み合わせて混合材料を高密度化する場合、坪量が100g/m²以下であれば、混合材料の内部に水分を浸透させることができるが、坪量が100g/m²を超えると、混合材料の内部に水分を浸透させることが困難となり、混合材料の内部に水素結合を形成させることができない。また、過剰な水分を与えれば、混合材料の内部に水分を浸透させることが可能となるが、この場合、水分を蒸発させるために過剰な熱量と時間を要するため、生産性が低下する。これに対して、高圧水蒸気の噴射により高密度化する場合、混合材料の内部に水蒸気が浸透し、水素結合(例えば、セルロース系吸水性繊維間、熱可塑性樹脂繊維間、セルロース系吸水性繊維・熱可塑性樹脂繊維間等で形成された水素結合)が切断され、混合材料が軟化する。したがって、高密度化に要する圧力が減少し、軟化した混合材料は容易に密度調整可能となる。また、水蒸気は容易に蒸発し、乾燥に要する時間が短いので、生産性が向上する。

[0119]

吸収性材料層 4 1 の乾燥時の最大引張り強度(坪量 2 0 0 g / m²における最大引張り強度)は、好ましくは 3 ~ 3 6 N / 2 5 m m、さらに好ましくは 8 ~ 2 0 N / 2 5 m mであり、吸収性材料層 4 1 の湿潤時の最大引張り強度(坪量 2 0 0 g / m²における最大引張り強度)は、好ましくは 2 ~ 3 2 N / 2 5 m m、さらに好ましくは 5 ~ 1 5 N / 2 5 m m m である。なお、「N / 2 5 m m」は、吸収性材料層 4 1 の平面方向における幅 2 5 m m あたりの最大引張り強度(N)を意味し、吸収性材料層 4 1 の平面方向としては、例えば

20

30

40

50

、吸収性材料層41の製造時の搬送方向(MD方向)、MD方向と直交する方向(CD方向)等が挙げられるが、好ましくはMD方向である。

[0 1 2 0]

吸収性材料層41の乾燥時の最大引張り強度は、標準時(温度20 ,湿度60%)のサンプル片(長さ150mm×幅25mm)を、引張試験機(島津製作所製,AG-1kNI)につかみ間隔100mmで取り付け、100mm/分の引張速度でサンプル片が切断されるまで荷重(最大点荷重)を加えて測定される。この場合、「N/25mm」は、サンプル片の長さ方向における幅25mmあたりの最大引張り強度(N)を意味する。

[0121]

吸収性材料層 4 1 の湿潤時の最大引張り強度は、サンプル片(長さ 1 5 0 mm x 幅 2 5 mm)をイオン交換水中にそれが自重で沈下するまで浸漬した後、又はサンプル片を 1 時間以上水中に沈めた後、乾燥時の最大引張り強度と同様にして測定される。この場合、「N / 2 5 mm」は、サンプル片の長さ方向における幅 2 5 mmあたりの最大引張り強度(N)を意味する。

[0122]

乾燥時及び湿潤時最大引張り強度の測定に関し、上記で特に規定しない測定条件については、ISO 9073-3又はJIS L 1913:2010 6.3に記載の測定条件を採用する。

[0123]

吸収性材料層 4 1 の乾燥時最大引張り強度と湿潤時最大引張り強度との差(乾燥時最大引張り強度 - 湿潤時最大引張り強度)は、好ましくは 1 ~ 5 N / 2 5 m m 、さらに好ましくは 2 ~ 4 N / 2 5 m m である。この場合、吸収性材料層 4 1 が、トップシート 2 又は被覆層 4 2 との一体化構造を保持するのに十分な強度を有する。なお、乾燥時に形成されている水素結合は、湿潤時に切断されるので、乾燥時最大引張り強度と湿潤時最大引張り強度との差は、水素結合量の指標となる。

[0124]

吸収性材料層41は、セルロース系吸水性繊維及び熱可塑性樹脂繊維に加えて、高吸水 性材料(例えば、高吸水性樹脂、高吸水性繊維等)を含有することが好ましい。高吸水性 材料の含有量は、吸収性材料層41の通常5~80質量%、好ましくは10~60質量% 、さらに好ましくは20~40質量%である。高吸水性材料としては、例えば、デンプン 系、セルロース系、合成ポリマー系の高吸水性材料が挙げられる。デンプン系又はセルロ ース系の高吸水性材料としては、例えば、デンプン・アクリル酸(塩)グラフト共重合体 、デンプン・アクリロニトリル共重合体のケン化物、ナトリウムカルボキシメチルセルロ ースの架橋物等が挙げられ、合成ポリマー系の高吸水性材料としては、例えば、ポリアク リル酸塩系、ポリスルホン酸塩系、無水マレイン酸塩系、ポリアクリルアミド系、ポリビ ニルアルコール系、ポリエチレンオキシド系、ポリアスパラギン酸塩系、ポリグルタミン 酸塩系、ポリアルギン酸塩系、デンプン系、セルロ-ス系等の高吸水性樹脂(Superabsor bent Polymer: SAP)等が挙げられるが、これらのうちポリアクリル酸塩系(特に、ポ リアクリル酸ナトリウム系)の高吸水性樹脂が好ましい。高吸水性材料の形状としては、 例えば、粒子状、繊維状、鱗片状等が挙げられ、粒子状である場合、粒径は、好ましくは 5 0 ~ 1 0 0 0 μ m であり、さらに好ましくは 1 0 0 ~ 6 0 0 μ m である。粒径の測定は 、JIS R 6002:1998に記載のふるい分け試験方法に準拠して実施する。

[0125]

吸収性材料層41には、所望の機能を付与するために、銀、銅、亜鉛、シリカ、活性炭、アルミノケイ酸塩化合物、ゼオライト等を含有させてもよい。これにより、消臭性、抗菌性、吸熱効果等の機能を付与することができる。

[0126]

吸収性材料層 4 1 は、色素等により着色されていてもよい。これにより、セルロース系吸水性繊維と熱可塑性樹脂繊維とが均一に分散されているか否かの視認が容易である。また、吸収された液体の色をマスキングすることができる。例えば、吸収される液体が尿で

20

30

40

50

ある場合には青色系に、経血である場合には緑色系に着色しておくことにより、使用者に 清潔感を感じさせることができる。

[0127]

吸収性材料層 4 1 の厚み、坪量等は、生理用ナプキン 1 A が備えるべき特性(例えば吸収性、強度、軽量性等)に応じて適宜調整することができる。吸収性材料層 4 1 の厚みは、通常 $0.1\sim15$ mm、好ましくは $1\sim10$ mm、さらに好ましくは $2\sim5$ mmであり、坪量は、通常 $20\sim100$ g / m²、好ましくは $40\sim90$ g / m²、さらに好ましくは $100\sim40$ g / m²である。坪量が 40 g / m²未満であると、熱可塑性樹脂繊維の繊維量が不十分となり、吸収性材料層 41 の強度(特に液体吸収後の湿潤時強度)が保持できないおそれがある一方、 900 g / m²を越えると、熱可塑性樹脂繊維の繊維量が過剰となり、吸収性材料層 41 の剛性が高くなりすぎるおそれがある。なお、吸収性材料層 41 の厚さ、坪量等は、吸収性材料層 41 全体にわたって一定であってもよいし、部分的に異なっていてもよい。

[0128]

吸収性材料層41は、液透過性層2及び吸収性材料層41を貫通する貫通孔により、液透過性層2と一体化されていてもよい。これにより、粘度が高い液体(例えば、経血)の吸収性・収容性が向上する。液透過性層2及び吸収性材料層41を貫通する貫通孔の開孔率(液透過性層2の面積に対する貫通孔の総面積の割合)は、好ましくは0.1~20%、さらに好ましくは1~10%であり、貫通孔の径は、好ましくは0.1~5mm、さらに好ましくは0.5~3mmであり、貫通孔の間隔は、好ましくは0.2~30mm、さらに好ましくは5~20mmである。

[0129]

図1及び図3に示すように、エンボス部5Aは、液透過性層2の肌当接面のうち、排泄口当接領域20の周縁又は周囲に断続的に形成されている。エンボス部5Aは、液透過性層及び吸収性材料層を接合する第2接合部の一例であり、本実施形態では、液透過性層2及び吸収性材料層41とともに、液透過性層2と吸収性材料層41との間に存在する被覆層42を接合する。なお、第2接合部には、本実施形態に係るエンボス部5Aと同様、液透過性層2に開口部を有する凹部(すなわち、液透過性層2側から圧縮されて形成された凹部)であってもよいし、液不透過性層3及び被覆層43が積層されていない状態で吸収性材料層41側から圧縮されて形成された凹部であってもよい。エンボス部5Aの形成パターンは適宜変更可能であり、液透過性層2を平面視したときの形成パターンとしては、例えば、直線状、曲線状、環状、ドット状等が挙げられる。

[0130]

排泄口当接領域20は、生理用ナプキン1Aの着用時に、着用者の排泄口(例えば、小陰唇、大陰唇等)が当接する領域である。排泄口当接領域20は、吸収性材料層配置領域の略中央に設定されている。なお、吸収性材料層配置領域は、吸収性材料層41を液透過性層2に投影したときに、吸収性材料層41が液透過性層2と重なる領域であり、本実施形態では液透過性層2の略全体である(図1参照)。排泄口当接領域20の位置、面積等は、適宜調整することができる。排泄口当接領域20は、実際に排泄口が当接する領域と略同一の領域として設定されてもよいし、それよりも大きい領域として設定されてもよいが、経血等の液状排泄物の外部への漏れ出しを防止する観点から、実際に排泄口が当接する領域よりも大きい領域として設定されることが好ましい。排泄口当接領域20の長さは通常50~200mm、好ましくは70~150mmであり、幅は通常10~80mm、好ましくは20~50mmである。

[0131]

エンボス部 5 A は、ヒートエンボス処理により形成された凹部である。本実施形態におけるエンボス部 5 A は、液透過性層 2 、被覆層 4 2 及び吸収性材料層 4 1 を接合する接合部の一例である。液透過性層 2 、被覆層 4 2 及び吸収性材料層 4 1 を接合する接合部は、ヒートエンボス処理以外の接合方法、例えば、超音波エンボス、加熱流体噴射処理(例えば、高圧水蒸気噴射処理、加熱空気噴射処理等)等の接合方法によって形成してもよい。

20

30

40

50

[0132]

ヒートエンボス処理では、液透過性層 2 の肌当接面のうち、所定部位が、吸収性材料層 4 1 の厚さ方向へ圧縮されるとともに加熱される。これにより、液透過性層 2 、被覆層 4 2 及び吸収性材料層 4 1 を厚さ方向に一体化するエンボス部 5 A が、凹部として形成される。

[0133]

ヒートエンボス処理は、例えば、凸部が外周表面に設けられたエンボスロールと、外周表面が平滑であるフラットロールとの間に、液透過性層 2 、被覆層 4 2 及び吸収性材料層 4 1 を通過させてエンボス加工する方法によって行われる。この方法では、エンボスロール及び / 又はフラットロールの加熱により、圧縮時の加熱が可能である。エンボスロールの凸部は、エンボス部 5 A の圧搾溝の形状、配置パターン等に対応するように設けられている。ヒートエンボス処理における加熱温度は通常 8 0 ~ 1 8 0 、好ましくは 1 2 0 ~ 1 6 0 であり、圧力は 1 0 ~ 3 0 0 0 N / mm、好ましくは 5 0 ~ 5 0 0 N / mmであり、処理時間は通常 0 . 0 0 0 1 ~ 5 秒、好ましくは 0 . 0 0 5 ~ 2 秒である。

[0134]

ヒートエンボス処理により、液透過性層2に含有される熱可塑性樹脂が、被覆層42に 含有される材料(好ましくはセルロース系吸水性繊維)及び吸収性材料層41に含有され るセルロース系吸水性繊維(好ましくは、セルロース系吸水性繊維及び熱可塑性樹脂繊維)と熱融着し、液透過性層2、被覆層42及び吸収性材料層41が一体化される。これに より、液透過性層2と被覆層42との界面剥離強度及び被覆層42と吸収性材料層41と の界面剥離強度が増加する。したがって、生理用ナプキン1Aでは、使用環境下(特に湿 潤状態)において生じるおそれがある液透過性層2と吸収性材料層41との剥離を防止す ることができる。特に、液透過性層2に含有される、不飽和カルボン酸、不飽和カルボン 酸無水物又はそれらの混合物をモノマー成分として含む熱可塑性樹脂は、熱融着によるセ ルロース系吸水性繊維との接合強度が大きいので、吸収性材料層41に熱可塑性樹脂繊維 を含有させなくても、あるいは、吸収性材料層41に含有される熱可塑性樹脂繊維の量を 減少させても、エンボス部5Aによる接合強度を向上させることができる。したがって、 生理用ナプキン1Aは、吸収性材料層41に含有される熱可塑性樹脂繊維の疎水性に起因 する液体吸収性の低下を防止しながら、使用環境下(特に湿潤状態)において生じるおそ れがある液透過性層2と吸収性材料層41との剥離を防止することができる。これにより 液透過性層2から吸収性材料層41への液体移行性を円滑化することができる。この作 用効果は、吸収性材料層41に含有される熱可塑性樹脂繊維が、不飽和カルボン酸、不飽 和カルボン酸無水物又はそれらの混合物をモノマー成分として含む熱可塑性樹脂繊維であ る場合に顕著となり、熱可塑性樹脂繊維に含まれる不飽和カルボン酸、不飽和カルボン酸 無水物又はそれらの混合物が、マレイン酸又はその誘導体、無水マレイン酸又はその誘導 体、あるいはそれらの混合物である場合に更に顕著となる。

[0135]

図2及び図3に示すように、エンボス部5 B は、液不透過性層3の肌非当接面(着衣側)に略直線状に形成されている。図2及び図3に示すように、2つのエンボス部5 B は、一定の間隔をあけて、生理用ナプキン1 A の長手方向に延在している。エンボス部5 B は、液不透過性層及び吸収性材料層を接合する第1接合部の一例であり、本実施形態では、液不透過性層3及び吸収性材料層41とともに、液不透過性層3と吸収性材料層41との間に存在する被覆層43を接合する。エンボス部5 B の形成パターンは適宜変更可能であり、液不透過性層3を平面視したときの形成パターンとしては、例えば、曲線状、環状、ドット状等が挙げられる。また、2つのエンボス部5 B の長手方向の端部同士が連続して、環状(例えば、円形状、楕円形状、ハート形状等)となっていてもよい。

[0136]

エンボス部5Bは、ヒートエンボス処理により形成された凹部である。本実施形態におけるエンボス部5Bは、液不透過性層3、被覆層43及び吸収性材料層41を接合する接合部の一例である。液不透過性層3、被覆層43及び吸収性材料層41を接合する接合部

20

30

40

50

は、ヒートエンボス処理以外の接合方法、例えば、超音波エンボス、加熱流体噴射処理(例えば、高圧水蒸気噴射処理、加熱空気噴射処理等)等の接合方法によって形成してもよい。

[0137]

ヒートエンボス処理では、液不透過性層3の肌非当接面のうち、所定部位が、吸収性材料層41の厚さ方向へ圧縮されるとともに加熱される。これにより、液不透過性層3、被覆層43及び吸収性材料層41を厚さ方向に一体化するエンボス部5Bが、凹部として形成される。

[0138]

ヒートエンボス処理は、例えば、凸部が外周表面に設けられたエンボスロールと、外周表面が平滑であるフラットロールとの間に、液不透過性層 3 、被覆層 4 3 及び吸収性材料層 4 1 を通過させてエンボス加工する方法によって行われる。この方法では、エンボスロール及び/又はフラットロールの加熱により、圧縮時の加熱が可能である。エンボスロールの凸部は、エンボス部 5 B の圧搾溝の形状、配置パターン等に対応するように設けられている。ヒートエンボス処理における加熱温度は通常 8 0 ~ 1 8 0 、好ましくは 1 2 0 ~ 1 6 0 であり、圧力は 1 0 ~ 3 0 0 0 N / mm、好ましくは 5 0 ~ 5 0 0 N / mmであり、処理時間は通常 0 . 0 0 0 1 ~ 5 秒、好ましくは 0 . 0 0 5 ~ 2 秒である。

[0139]

ヒートエンボス処理により、液不透過性層3に含有される熱可塑性樹脂が、吸収性材料 層41に含有されるセルロース系吸水性繊維(好ましくは、セルロース系吸水性繊維及び 熱可塑性樹脂繊維)と熱融着し、液不透過性層3、被覆層43及び吸収性材料層41が一 体化される。これにより、液不透過性層3と被覆層43との界面剥離強度及び被覆層43 と吸収性材料層41との界面剥離強度が増加する。したがって、生理用ナプキン1Aでは 使用環境下(特に湿潤状態)において生じるおそれがある液不透過性層3と吸収性材料 層41との剥離を防止することができる。特に、液不透過性層3に含有される、不飽和カ ルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物をモノマー成分として含む熱可塑 性樹脂は、熱融着によるセルロース系吸水性繊維との接合強度が大きいので、吸収性材料 層41に熱可塑性樹脂繊維を含有させなくても、あるいは、吸収性材料層41に含有され る熱可塑性樹脂繊維の量を減少させても、エンボス部 5 B の接合強度を向上させることが できる。したがって、生理用ナプキン1Aは、吸収性材料層41に含有される熱可塑性樹 脂繊維の疎水性に起因する液体吸収性の低下を防止しながら、使用環境下(特に湿潤状態)において生じるおそれがある液不透過性層3と吸収性材料層41との剥離を防止するこ とができる。これにより、生理用ナプキン1Aの使用時のヨレ及びズレを防止することが できる。この作用効果は、吸収性材料層41に含有される熱可塑性樹脂繊維が、不飽和カ ルボン酸、不飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物をモノマー成分として含む熱可塑 性樹脂繊維である場合に顕著となり、熱可塑性樹脂繊維に含まれる不飽和カルボン酸、不 飽和カルボン酸無水物又はそれらの混合物が、マレイン酸又はその誘導体、無水マレイン 酸又はその誘導体、あるいはそれらの混合物である場合に更に顕著となる。

[0140]

生理用ナプキン1Aにおいて、被覆層42及び/又は被覆層43を省略してもよい。被覆層42を省略する場合、液透過性層2が不織布シートであれば、液透過性層2及び吸収性材料層41の乾燥時界面剥離強度は、好ましくは0.97~4.07N/25mm、液透過性層2及び吸収性材料層41の湿潤時界面剥離強度は、好ましくは0.75~4.10N/25mmであり、液透過性層2が樹脂シートであれば、液透過性層2及び吸収性材料層41の湿潤時界面剥離強度は、好ましくは0.32~10.57N/25mmである。また、被覆層43を省略する場合、液不透過性層3が樹脂シートであれば、液不透過性層3及び吸収性材料層41の乾燥時界面剥離強度は、好ましくは0.32~10.5

20

30

40

50

」は、生理用ナプキン 1 A の平面方向における幅 2 5 mmあたりの界面剥離強度 (N)を意味し、生理用ナプキン 1 A の平面方向としては、例えば、生理用ナプキン 1 A の製造時の搬送方向 (MD方向)、MD方向と直交する方向 (CD方向)等が挙げられるが、好ましくはMD方向である。

[0141]

乾燥時の界面剥離強度の測定は、以下の通り実施される。

標準時(温度20 ,湿度60%)のサンプル片(長さ40mm×幅25mm)を、引張試験機(島津製作所,AG-1kNI)につかみ間隔20mmで、上側つかみに液透過性層2又は液不透過性層3を、下側つかみに吸収性材料層41を取り付け、100mm/分の引張速度でサンプル片が完全に剥離するまで荷重(最大点荷重)を加えて測定される。この場合、「N/25mm」は、サンプル片の長さ方向における幅25mmあたりの界面剥離強度(N)を意味する。

[0142]

湿潤時の界面剥離強度の測定は、以下の通り実施される。

サンプル片(長さ40 mm×幅25 mm)をイオン交換水中にそれが自重で沈下するまで浸漬した後、又はサンプル片を1時間以上水中に沈めた後、乾燥時と同様にして測定される。この場合、「N/25 mm」は、サンプル片の長さ方向における幅25 mmあたりの界面剥離強度(N)を意味する。

[0 1 4 3]

乾燥時及び湿潤時界面剥離強度の測定に関し、上記で特に規定しない測定条件については、ISO 9073-3又はJIS L 1913 6.3に記載の測定条件を採用した。

[0144]

液透過性層 2 及び吸収性材料層 4 1 の界面剥離強度の測定に使用されるサンプル片は、エンボス部 5 A を含むように、液不透過性層 3 及び吸収性材料層 4 1 の界面剥離強度の測定に使用されるサンプル片は、エンボス部 5 B を含むように、生理用ナプキン 1 A から切り出される。例えば、サンプル片は、エンボス部 5 A のうち、生理用ナプキン 1 A の長手方向に延在する部分を含むように、生理用ナプキン 1 A から切り出される。こうして切り出されたサンプル片では、その長さ方向がエンボス部 5 A の延在方向と一致することが好ましい。例えば、生理用ナプキン 1 A を、長手方向に延在するエンボス部 5 A に対して垂直に切断することにより、長さ方向がエンボス部 5 A の延在方向と一致するサンプル片を作製することができる。

[0145]

所望の乾燥時及び湿潤時界面剥離強度は、吸収性材料層41におけるセルロース系吸水性繊維に対する熱可塑性樹脂繊維の質量比を1/9以上とした上で、ヒートエンボス処理条件、液透過性層2又は液不透過性層3に含有される熱可塑性樹脂の種類、量等を適宜調整することにより実現することができる。例えば、液透過性層2が不織布シートである場合、0.97~4.07N/25mmという乾燥時界面剥離強度、及び0.75~4.10N/25mmという湿潤時界面剥離強度は、吸収性材料層41に含有されるセルロース系吸水性繊維に対する熱可塑性樹脂繊維の質量比(熱可塑性樹脂繊維/セルロース系吸水性繊維)を1/9~5/5とすることにより実現することができる。また、液透過性層2又は液不透過性層3が樹脂シートである場合、0.76~10.91N/25mmという乾燥時界面剥離強度、及び0.32~10.57N/25mmという湿潤時界面剥離強度は、吸収性材料層41に含有されるセルロース系吸水性繊維に対する熱可塑性樹脂繊維の質量比(熱可塑性樹脂繊維/セルロース系吸水性繊維に対する熱可塑性樹脂繊維の質量比(熱可塑性樹脂繊維/セルロース系吸水性繊維)を1/9~5/5とすることにより実現することができる。

[0146]

生理用ナプキン1Aの製造工程の具体例を図3に基づいて説明する。

[第1工程]

搬送方向MDへ回転するサクションドラム151の周面151aには、吸収性材料を詰

20

30

40

50

める型として凹部 1 5 3 が周方向に所要のピッチで形成されている。サクションドラム 1 5 1 が回転して凹部 1 5 3 が材料供給部 1 5 2 へ進入すると、サクション部 1 5 6 が凹部 1 5 3 に作用し、材料供給部 1 5 2 から供給された吸収性材料は凹部 1 5 3 に真空吸引される。

[0147]

フード付きの材料供給部152は、サクションドラム151を覆うように形成されており、材料供給部152は、セルロース系吸水性繊維と熱可塑性樹脂繊維との混合材料21を空気搬送により凹部153に対して供給する。また、材料供給部152は、高吸水性ポリマー粒子22を供給する粒子供給部158を備えており、凹部153に対して高吸水性ポリマー粒子22を供給する。セルロース系吸水性繊維と熱可塑性樹脂繊維と高吸水性ポリマー粒子とは、混合状態で凹部153に供給され、凹部153には吸収性材料層224が形成される。凹部153に形成された吸収性材料層224は、搬送方向MDに向かって進むキャリアシート150上に転写される。

[0148]

[第2工程]

キャリアシート150上に転写された吸収性材料層224は、サクションドラム151の周面151aから離れて搬送方向MDへ走行する。キャリアシート150には、未圧縮の状態にある吸収性材料層224が搬送方向MDにおいて間欠的に並んでいる。加熱部103は、吸収性材料層224の上面に対して、加熱部104は、吸収性材料層224の下面に対して、135 に加熱された空気を風速5m/秒で吹き付ける。これにより、吸収性材料層224中に含まれる熱可塑性樹脂繊維が溶融し、熱可塑性樹脂繊維同士、熱可塑性樹脂繊維・パルプ、熱可塑性樹脂繊維・高吸水性ポリマー粒子が結合(熱融着)した吸収性材料層225が形成される。吸収性材料層224に対して吹き付けられる加熱空気の条件(温度、風速、加熱時間)は、生産速度等に応じて適宜に制御される。

[0149]

「第3工程]

一対を成すように上下に配置されている通気性のメッシュコンベアベルト171,17 2 は、キャリアシート150上の吸収性材料層225を圧縮しつつ機械方向MDへ走行さ せる。平行走行部175における上下方向dの寸法(メッシュコンベアベルト171,1 7 2 間の距離)は、搬送方向 M D へ回転する上流側上ロール 1 7 6 と上流側下ロール 1 7 7との間隙、及び下流側上ロール178と下流側下ロール179との間隙を調整すること によって所要の値に設定されており、吸収性材料層225はメッシュコンベアベアベルト 1 7 1 , 1 7 2 によって所要の厚さにまで圧縮される。図 3 において水平に延びる平行走 行部175には、メッシュコンベアベルト171,172を挟んで対向するように蒸気噴 射部173と蒸気サクション部174とが配置されている。蒸気噴射部173には、例え ば 0 . 1 ~ 2 mmの口径のノズル(図示せず)が 0 . 5 ~ 1 0 mm、好ましくは 0 . 5 ~ 5mm、さらに好ましくは0.5~3mmのピッチで吸収性材料層225を横断するよう に、機械方向MDと上下方向TDとに直交する交差方向CD(図示せず)に配置されてお り、各ノズルには、蒸気ボイラー180で発生した水の沸点以上の温度の水蒸気が、圧力 制御弁181で例えば0.1~2.0MPaの蒸気圧に調整された高圧水蒸気となって配 管182を介して供給される。各ノズルからは、メッシュコンベアベルト171,172 によって圧縮された状態にある吸収性材料層225に対して、メッシュコンベアベルト1 71を介して高圧水蒸気が噴射される。吸収性材料層225に対して噴射される高圧水蒸 気量は、メッシュコンベアベルト171,172の走行速度に応じて調整され、メッシュ コンベアベルト171,172が5~500m/分で走行しているとき、メッシュコンベ アベルト171と向かい合っている吸収性材料層225の表面積に対して1.23kg/ $m^2 \sim 0.03$ kg/ m^2 の範囲で噴射されることが好ましい。水蒸気は、吸収性材料層 2 25の厚さ方向において、メッシュコンベアベルト171と、吸収性材料層225と、メ ッシュコンベアベルト172とを順に通過して蒸気サクション部174による真空圧のサ クション作用で回収される。高圧水蒸気を噴射された吸収性材料層225は、搬送方向M Dへ進んでメッシュコンベアベルト171,172から分離され、第4工程に向かう。高圧水蒸気を噴射された吸収性材料層225の表面には、畝部及び溝部が形成される。蒸気噴射部173のノズルの数、ピッチ等を調節することにより、畝部及び溝部の数、間隔等を調節することができる。なお、高圧水蒸気を噴射された部分は溝部となる。

[0150]

第3工程では、メッシュコンベアベルト171,172によって吸収性材料層225が 局部的に圧縮されないようにするために、メッシュコンベアベルト171,172の少な くとも一方に対しては、上下方向TDへ容易に変形し得る程度の可撓性を有するものが使 用される。メッシュコンベアベルト171,172には、ステンレス合金や青銅等で形成 された金属製線材のメッシュベルト、ポリエステル繊維、アラミド繊維等で形成されたプ ラスチック製のメッシュベルトを使用することができ、開孔金属プレートで形成された金 属製のベルトをメッシュベルトに代えて使用してもよい。吸収性材料層225が金属粉の 混入を極度に嫌う場合には、プラスチック製のメッシュベルトを使用することが好ましい 。また、プラスチック製のメッシュベルトであって高い耐熱性が求められる場合には、ポ リフェニレンサルファイド樹脂製のメッシュベルトを使用することが好ましい。ポリフェ ニレンサルファイド樹脂を使用した10~75メッシュの平織りメッシュベルトは、可撓 性を有し、メッシュコンベアベルト171にもメッシュコンベアベルト172にも使用で きる特に好ましいメッシュベルトの一例である。蒸気噴射部173や配管182には、適 宜の保温対策を施したり、ドレン排出機構を設けたりすることが好ましい。そのようにす ることによって、蒸気噴射部173等に生じたドレンがノズルから噴出されて吸収性材料 層225に水分を過剰に含ませることを防ぐことができる。吸収性材料層225に向かっ て噴射される水蒸気には、水分である液分を含まない乾き蒸気である場合と、飽和蒸気で ある場合と、液分を含む湿り蒸気である場合とがある。水蒸気が湿り蒸気または飽和蒸気 である場合には、パルプを容易に湿潤状態にして変形させることができる。乾き蒸気は、 パルプに含まれる水分を気化させることができ、気化させた水分でパルプの変形を容易に することが可能である。また、パルプが熱可塑性合成繊維であれば、乾き蒸気が持つ熱に よってその熱可塑性合成繊維の変形を容易にすることができる。蒸気噴射部173は、そ れに加熱機構を設けておいて水蒸気を過熱水蒸気に変えて噴射することもできる。蒸気サ クション部174は、吸引した高圧水蒸気が気水分離装置を通過した後に排気ブロワ(図 示せず)へ向かうような配管を有するものであることが好ましい。なお、蒸気噴射部17 3と蒸気サクション部174との位置を入れ替えて、すなわち、蒸気噴射部173が下側 となり、蒸気サクション部174が上側となる態様で実施することもできる。また、高圧 水蒸気の回収が必要ではないときには、蒸気サクション174を配置することなく実施す ることもできる。

[0151]

なお、高圧水蒸気の噴射による高密度化を実施する必要がない場合には、第3工程を省略してもよい。

[0152]

[第4工程]

第4工程は、一般的な生理用ナプキンを製造する工程の例である。一対のロール300,301は第3工程で得られた吸収性材料層226(第3工程を省略する場合には、第2工程で得られた吸収性材料層225)を所定の形状に切り抜き、吸収性材料層226の両面に2つの被覆層をそれぞれ積層して吸収体を形成する。ロール302から液透過性層が供給され、高圧搾部・低圧搾部を有する加熱エンボス303,304でシールされ、液透過性層と吸収体が一体化される。その後、ロール305から液不透過性層が供給され、吸収体が液透過性層と液不透過性層に挟まれた状態で製品周縁部を加熱エンボスによりシールする工程306,307を通過し、最後に工程308,309により製品形状に切り取られる。

[0153]

<第2実施形態>

10

20

30

50

40

図4に基づいて、第2実施形態に係る生理用ナプキン1 Bを説明する。

図4に示すように、第2実施形態に係る生理用ナプキン1Bは、液透過性層2と、液不透過性層3と、液透過性層2及び液不透過性層3の間に設けられた吸収性材料層41と、吸収性材料層41の液透過性層2側の面を被覆する被覆層42と、吸収性材料層41の液不透過性層3側の面を被覆する被覆層43と、液不透過性層3、被覆層43、吸収性材料層41、被覆層42及び液透過性層2を一体化するエンボス部5Cとを備える。

[0154]

図4に示すように、生理用ナプキン1Bは、エンボス部5A及び5Bに代えてエンボス部5Cが形成されている点を除き、生理用ナプキン1Aと基本的な構成は同一である。図4において、生理用ナプキン1Aと同一の部材及び部分は同一の符号で示されており、必要がある場合を除き、説明を省略する。

[0 1 5 5]

図示は省略するが、エンボス部 5 C は、エンボス部 5 A と同様(図 1 参照)、液透過性層 2 の肌当接面のうち、排泄口当接領域 2 0 の周縁又は周囲に断続的に形成されている。エンボス部 5 C は、液不透過性層及び吸収性材料層を接合する第 1 接合部の一例であり、本実施形態では、液不透過性層 3 及び吸収性材料層 4 1 とともに、液透過性層 2 、被覆層 4 2 及び被覆層 4 3 を接合する。なお、第 1 接合部には、本実施形態に係るエンボス部 5 C と同様、液透過性層 2 に開口部を有する凹部(すなわち、液透過性層 2 側から圧縮されて形成された凹部)であってもよいし、第 1 実施形態に係るエンボス部 5 B と同様、液不透過性層 3 に開口部を有する凹部(すなわち、液不透過性層 3 側から圧縮されて形成された凹部)であってもよい。エンボス部 5 C の形成パターンは適宜変更可能であり、液透過性層 2 を平面視したときの形成パターンとしては、例えば、直線状、曲線状、環状、ドット状等が挙げられる。

[0 1 5 6]

エンボス部 5 C は、ヒートエンボス処理により形成された凹部である。本実施形態におけるエンボス部 5 C は、液透過性層 2 、被覆層 4 2 、吸収性材料層 4 1 、被覆層 4 3 及び液不透過性層 3 を接合する接合部の一例である。液透過性層 2 、被覆層 4 2 、吸収性材料層 4 1、被覆層 4 3 及び液不透過性層 3 を接合する接合部は、ヒートエンボス処理以外の接合方法、例えば、超音波エンボス、加熱流体噴射処理(例えば、高圧水蒸気噴射処理、加熱空気噴射処理等)等の接合方法によって形成してもよい。

[0157]

ヒートエンボス処理では、液透過性層 2 の肌当接面のうち、所定部位が、吸収性材料層 4 1 の厚さ方向へ圧縮されるとともに加熱される。これにより液透過性層 2 、被覆層 4 2 、吸収性材料層 4 1、被覆層 4 3 及び液不透過性層 3 を厚さ方向に一体化するエンボス部 5 C が、凹部として形成される。ヒートエンボス処理は、エンボス部 5 A 及び 5 B の場合と同様に実施することができる。

[0158]

ヒートエンボス処理により、液透過性層 2 に含有される熱可塑性樹脂が、被覆層 4 2 の材料(好ましくは、セルロース系吸水性繊維)、及び吸収性材料層 4 1 に含有されるセルロース系吸水性繊維(好ましくは、セルロース系吸水性繊維及び熱可塑性樹脂繊維)と熱融着し、そして、液不透過性層 3 に含有される熱可塑性樹脂が、被覆層 4 3 の材料(好ましくは、セルロース系吸水性繊維及び熱可塑性樹脂繊維)と熱融着し、液水性繊維(好ましくは、セルロース系吸水性繊維及び熱可塑性樹脂繊維)と熱融着し、液透過性層 2 、被覆層 4 2 、吸収性材料層 4 1 に含有されるセルロース系吸水性繊維及び熱可塑性樹脂繊維)と熱融着し、液透過性層 2 、被覆層 4 2 と吸収性材料層 4 1 との界面剥離強度、被覆層 4 2 と吸収性材料層 4 1 との界面剥離強度及び液不透過性層 3 と被覆層 4 3 との界面剥離強度が増加する。

[0159]

吸収性材料層 4 1 及び被覆層 4 2 の乾燥時界面剥離強度、並びに吸収性材料層 4 1 及び被覆層 4 3 の乾燥時界面剥離強度は、好ましくは 1 . 7 5 ~ 4 . 2 3 N / 2 5 m m であり

10

20

30

40

、吸収性材料層41及び被覆層42の湿潤時界面剥離強度、並びに吸収性材料層41及び被覆層43の乾燥時界面剥離強度は、好ましくは1.05~2.63N/25mmである。なお、「N/25mm」は、生理用ナプキン1Bの平面方向における幅25mmあたりの界面剥離強度(N)を意味し、生理用ナプキン1Bの平面方向としては、例えば、生理用ナプキン1Aの製造時の搬送方向(MD方向)、MD方向と直交する方向(CD方向)等が挙げられるが、好ましくはMD方向である。

[0 1 6 0]

所望の乾燥時及び湿潤時界面剥離強度は、吸収性材料層41に含有されるセルロース系吸水性繊維に対する熱可塑性樹脂繊維の質量比を1/9以上とした上で、ヒートエンボス処理条件、被覆層42及び43に含有されるセルロース系吸水性繊維の種類、量等を適宜調整することにより実現することができる。例えば、1.75~4.23N/25mmという乾燥時界面剥離強度、及び1.05~2.63N/25mmという湿潤時界面剥離強度は、吸収性材料層41に含有されるセルロース系吸水性繊維に対する熱可塑性樹脂繊維の質量比(熱可塑性樹脂繊維/セルロース系吸水性繊維)を1/9~5/5とすることにより実現することができる。

[0161]

生理用ナプキン1Bにおいて、被覆層42及び/又は被覆層43を省略してもよい。被覆層42を省略する場合、液透過性層2が不織布シートであれば、液透過性層2及び吸収性材料層41の乾燥時界面剥離強度は、好ましくは0.97~4.07N/25mm、液透過性層2及び吸収性材料層41の湿潤時界面剥離強度は、好ましくは0.75~4.10N/25mmであり、液透過性層2が樹脂シートであれば、液透過性層2及び吸収性材料層41の乾燥時界面剥離強度は、好ましくは0.32~10.57N/25mmである。また、被覆層43を省略する場合、液不透過性層3が樹脂シートであれば、液不透過性層3及び吸収性材料層41の乾燥時界面剥離強度は、好ましくは0.57N/25mmである。なお、「N/25mm、液不透過性層3及び吸収性材料層41の起潤時界面剥離強度は、好ましくは0.32~10.57N/25mmである。なお、「N/25mm 放ってあれば、好ましくは0.32~10.57N/25mmである。なお、「N/25mm 放ってあれば、好ましくは0.32~10.57N/25mmである。なお、「N/25mm 放ったりの界面剥離強度(N)を意味し、生理用ナプキン1Bの平面方向における幅25mmあたりの界面剥離強度(N)を意味し、生理用ナプキン1Bの平面方向としては、例えば、生理用ナプキン1Bの製造時の搬送方向(MD方向)、MD方向と直交する方向(CD方向)等が挙げられるが、好ましくはMD方向である。

【実施例】

[0162]

以下、実施例に基づいて、本発明をさらに詳細に説明するが、本発明の範囲は実施例に限定されるものではない。

〔実施例1〕

[0163]

(1)吸収体材料A(A1~A7)の調製

パルプ(ウエアーハウザー社製, NB416)と熱融着性複合繊維A(以下「複合繊維A」という)とを、9:1(A1)、8:2(A2)、6.5:3.5(A3)、5:5(A4)、3.5:6.5(A5)、2:8(A6)、0:10(A7)の質量比で混綿し、吸収体材料A1~A7(坪量200g/m²)を調製した。

[0164]

複合繊維 A は、ポリエチレンテレフタレート(PET)を芯成分とし、無水マレイン酸を含むビニルポリマーでグラフト重合された高密度ポリエチレン(HDPE)を鞘成分とする芯鞘型複合繊維である。複合繊維 A の芯鞘比は 5 0 : 5 0 (質量比)、芯成分中の酸化チタン量は 0 . 7 重量%、繊度は 2 . 2 d t e x 、繊維長は 6 m m である。

[0165]

(2)吸収体材料B(B1~B9)の調製

パルプ(ウエアーハウザー社製, NB416)と熱融着性複合繊維B(以下「複合繊維

20

10

30

40

B」という)とを、9:1(B1)、8.5:1.5(B2)、8:2(B3)、6.5:3.5(B4)、5:5(B5)、3.5:6.5(B6)、2:8(B7)、0:10(B8)、10:0(B9)の質量比で混綿し、吸収体材料B1~B9(坪量200g/m²)を調製した。

[0166]

複合繊維 B は、ポリエチレンテレフタレート(PET)を芯成分とし、一般的な高密度ポリエチレン(HDPE)を鞘成分とする芯鞘型複合繊維である。複合繊維 B の芯鞘比は50:50(質量比)、芯成分中の酸化チタン量は0.7重量%、繊度は2.2 d t e x 、繊維長は6 m m である。

[0167]

(3)吸収体サンプルA(A1~A7),B(B1~B9)の製造

吸収体材料A1~A7,B1~B9を、一般的なスルーエアー法によってボンディングし、複合繊維A,Bを加熱融着し、吸収体サンプルA1~A7,B1~B9を調製した。この際、加熱温度は135 、風量は5m/秒、加熱時間は20秒に設定した。

[0168]

(4)最大引張り強度の測定

「乾燥時の最大引張り強度(N/25mm)]

標準時(温度20 ,湿度60%)のサンプル片(長さ150mm×幅25mm,5個)を、引張試験機(島津製作所,AG-1kNI)につかみ間隔100mmで取り付け、100mm/分の引張速度でサンプル片が切断されるまで荷重(最大点荷重)を加え、サンプル片の長さ方向(MD方向)における幅25mmあたりの最大引張り強度を測定した

[0169]

「湿潤時の最大引張り強度(N/25mm)]

サンプル片(長さ150mm×幅25mm)をイオン交換水中にそれが自重で沈下するまで浸漬した後、又はサンプル片を1時間以上水中に沈めた後、上記と同様に、サンプル片の長さ方向(MD方向)における幅25mmあたりの最大引張り強度を測定した(ISO 9073-3,JIS L 1913 6.3)。乾燥時及び湿潤時最大引張り強度の測定に関し、上記で特に規定しない測定条件については、ISO 9073-3又はJIS L 1913 6.3に記載の測定条件を採用した。他の実施例における乾燥時及び湿潤時の最大引張り強度の測定も、上記と同様にして実施した。

[0170]

(5)吸収体サンプルの坪量、厚み及び密度の測定

[坪量]

吸収体サンプルの坪量(g/m²)の測定は、以下の通り、実施した。

吸収体サンプルから $1\ 0\ 0\ m\ m\ x\ 1\ 0\ 0\ m\ m\ m\ o$ サンプル片を $3\ h\ d$ 切り出し、標準状態(温度 $2\ 3\ t\ 2\$,相対湿度 $5\ 0\ t\ 5\ %$)における各サンプル片の質量を直示天秤(研精工業株式会社製 電子天秤 H F $-\ 3\ 0\ 0$)で測定し、 $3\ 0\ 0$)で測定値の平均値から算出した吸収性コアの単位面積当たりの質量($g\ /\ m^2$)を、吸収体サンプルの坪量とした。

なお、吸収体サンプルの坪量の測定に関し、上記で特に規定しない測定条件については、ISO 9073-1又はJIS L 1913 6.2に記載の測定条件を採用した

[0171]

[厚み]

吸収体サンプルの厚み(mm)の測定は、以下の通り、実施した。

厚み計(株式会社大栄科学精器製作所製 FS-60DS,測定面44mm(直径),測定圧3g/cm²)により、標準状態(温度23±2 ,相対湿度50±5%)における吸収体サンプルの異なる5つの部位(各部位の直径は44mm)を定圧3g/cm²で加圧し、各部位における加圧10秒後の厚みを測定し、5つの測定値の平均値を、吸収体サンプルの厚みとした。

10

20

30

40

[0172]

[密度]

吸収体サンプルの密度は、次式に基づいて算出した。

 $D (g/cm^3) = B (g/m^2) / T (mm) \times 10^{-3}$

[式中、D、B及びTは、それぞれ、吸収性コアの密度、坪量及び厚みを表す。] なお、他の実施例における吸収体サンプルの坪量、厚み及び密度の測定も、上記と同様にして実施した。

[0173]

(5)結果及び考察

測定結果を表1に示す。

[0174]

【表1】

	WEB状態	0.049	0.043	0.055	0.153	0.140	0.095	090 0	0.032	0.027	0.190	0.150	0.025	0.033	0.017	0.038	0.375
り強度 (N/25mm)	乾燥時と温潤時の差が	1.4	4. 49	5.72	7.17	13.09	1.94	4. 58	0.11	60 .0	0.30	0.89	1.00	2.27	3.64	5. 47	0.37
最大引張り	湿潤時	2.02	5. 10	15.09	33. 72	54.39	81. 25	129.06	0.35	1.02	2.04	69 .9	14. 70	25. 62	37.88	61. 76	0.01
, mlest	乾燥時	3.42	9.59	20.80	40.89	67.47	83. 19	133.64	0.46	1.11	2.33	7. 58	15. 70	27.89	41.52	67. 23	0.375
7性	密度 (ø/cm³)	0.0235	0.0225	0.0216	0.0232	0.0256	0.0325	0.0344	0.0237	0.0241	0.0251	0.0237	0.0237	0.0245	0.0280	0.0387	-
熱処理後の物性	を を (mm)	8.92	8. 76	9. 53	9. 27	8.54	6.87	6.47	99 '8	8.39	8. 21	9.07	9.02	9.07	7.97	5. 63	_
熱々	実坪量 (σ/m²)	210	197	206	215	219	223	222	205	202	506	215	214	222	223	218	_
	混合比(管量比)	9:1	8:2	6, 5:3, 5	5:5	3.5:6.5	2:8	0:10	9:1	8.5:1.5	8:2	6.5:3.5	5:5	3, 5:6, 5	2:8	0:10	10:0
吸収体材料	複合繊維坪量	20	40	70	100	130	160	200	20	30	40	70	100	130	160	200	0
	パルプ坪量 (g/m²)	180	160	130	100	70	40	0	180	170	160	130	100	70	40	0	200
	I.	-	2	3	4	2	9	7	_	2	3	4	2	9	7	8	6
				į	を表す。	サンノンA		吸収体 サンプルB									

[0175]

表1に基づく考察は次の通りである。

吸収体サンプルAにおいて、パルプに対する複合繊維Aの混合比(質量比)が1/9未 満であると、湿潤時の最大引張り強度が2N/25mm未満となると予想され、湿潤時の 強度を担保できないおそれがある。したがって、吸収体サンプルAでは、強度保持の観点 から、パルプに対する複合繊維Aの混合比(質量比)が1/9以上であることが好ましい と考えられる。

[0176]

吸収体サンプル B において、パルプに対する複合繊維 B の混合比(質量比)が 1 . 5 / 8 . 5 以下であると、湿潤時の最大引張り強度が 2 N / 2 5 m m 未満となり、湿潤時の強度を担保できないおそれがある。したがって、吸収体サンプル B では、強度保持の観点から、パルプに対する複合繊維 B の混合比(質量比)が 1 . 5 / 8 . 5 を上回ることが好ましいと考えられる。

[0177]

パルプと複合繊維 A , B の混合比(質量比)が同一である吸収体サンプル同士(例えば、吸収体サンプル A 1 と吸収体サンプル B 1)を比較すると、最大引張り強度(乾燥時及び湿潤時)は、いずれの混合比(質量比)においても、吸収体サンプル A の方が吸収体サンプル B よりも大きい。また、パルプと複合繊維 A , B との混合比(質量比)が 9 : 1 ~ 3 . 5 : 6 . 5 の範囲にあると(吸収体サンプル A 1 ~ A 5 , B 1 ~ B 6)、乾燥時の最大引張り強度と湿潤時の最大引張り強度との差(乾燥時の最大引張り強度・湿潤時の最大引張り強度)は、吸収体サンプル A の方が吸収体サンプル B よりも大きい。

[0178]

このような強度の差は、吸収体サンプルAでは、無水マレイン酸が有するアシル基及びエーテル結合の酸素原子と、セルロースのOH基との間に水素結合が生じているが、吸収体サンプルBでは、このような水素結合は生じていない点に起因すると考えられる。

[0179]

このことは、ウェブ状態のサンプルの最大引張り強度からも裏付けられる。すなわち、ウェブ状態のサンプルの最大引張り強度を測定したところ、いずれのサンプルでも0.4 N/25mm未満であり(表1参照)、強度の差が、絡合の程度の差に起因するものではなく、水素結合の形成の有無に起因することを示唆している。なお、ウェブ状態のサンプルは、吸収体材料を基材に積層させた後、何の処理もしていないサンプルであり、ニードルパンチ等の絡合処理、熱風、エンボス、エネルギー波等による加熱処理、接着剤による処理等のいずれの処理も施されていない。

[0180]

また、下記表 2 に示すように、複合繊維 A は複合繊維 B よりも融解熱熱量が大きいことから、複合繊維 A は複合繊維 B よりも結晶化度が高く、強度の差は、複合繊維 A , B 間の結晶化度(繊維自体の接合強度)の差にも起因すると考えられる。

[0181]

【表2】

		1回目の加熱							
		Tim (°C)	Tpm (°C)	△H (J/g)					
熱融着性	Α	128/213.6	131. 0/200. 3	125. 7/34. 3					
複合繊維	В	125. 6/249. 0	128. 3/251. 4	86. 9/27. 6					

		2回目の加熱								
		Tim (°C)	Tpm (°C)	ΔH (J/g)						
熱融着性	Α	123. 9/239. 2	129. 8/254. 6	129. 7/28. 1						
複合繊維	В	122. 8/241. 8	129. 1/253. 6	96. 5/18. 4						

[0182]

なお、特開 2 0 0 4 - 2 7 0 0 4 1 号公報には、無水マレイン酸がグラフト重合された変性ポリオレフィンは、無水マレイン酸の無水カルボン酸基が開裂してセルロース繊維表面の水酸基と共有結合するため、セルロース繊維との接着性が良好であることが記載されているが、本結果では、共有結合の形成に起因する強度増加は観察されなかった。

10

20

30

40

[0183]

〔実施例2〕

(1)吸収体サンプルC(C1~C7),D(D1~D9)の製造

キャリアシート(UCKN社製,ティッシュ坪量:14g/m²)に吸収体材料A1~A7(実施例1参照)を載置し、一般的なスルーエアー法によってボンディングし、複合繊維Aを加熱融着(加熱温度:135 ,風量:5m/秒,加熱時間:20秒)した後、スチームジェット(SJ)ベルトプレス機にて密度を約0.08g/cm³(0.0793~0.0817g/cm³)に調整し、吸収体サンプルC1~C7(120mm×120mm,各3枚)を製造した。

吸収体材料 B 1 ~ B 9 (実施例 1 参照)を使用して同様に吸収体サンプル D 1 ~ D 9 (1 2 0 m m × 1 2 0 m m , 各 3 枚)を製造した。

[0184]

使用したSJベルトプレス機の構成を図6に示す。

図6(a)に示すように、SJベルトプレス機9は、メッシュコンベアベルト91a,91bと、蒸気ノズル92と、サクションボックス93とを備えており、互いに対向する蒸気ノズル92及びサクションボックス93の間に、一対のメッシュコンベアベルト91a,91bで挟持された吸収体を搬送し、蒸気ノズル92より吸収体に向かって高圧水蒸気を噴出し、吸収体を圧縮する。吸収体を通過した水蒸気はサクションボックス93で吸引されて排気される。吸収体の厚みの調整は、一対のメッシュコンベアベルト91a,91bの間隔の調整により可能である。

[0185]

メッシュコンベアベルト 9 1 a , 9 1 b は、ポリフェニレンサルファイド製平織りメッシュコンベア (日本フィルコン社製)であり、縦横方向線径は 0 . 3 7 m m 、縦線は 3 4 本 / インチ、横線は 3 2 本 / インチである。メッシュコンベアベルト 9 1 a , 9 1 b 間の距離は、 1 m m 又 は 0 . 2 m m に調整されており、ライン速度は 2 0 0 m / 秒である。

[0186]

蒸気ノズル92には、図6(b)に示すように、口径0.5mmの開孔部が開孔ピッチ2mm,5mmで形成されており、そこから噴出する水蒸気の蒸気圧は0.7MPaであり、水蒸気処理量は単位面積あたり1.27kg/m²である。

[0187]

(2)吸収性(浸透時間,液ハケ時間)の測定

各吸収体サンプル片に、表面シート(商品名ソフィーはだおもいの表面シートを使用)を載せ、その上に穴あきアクリル板(中央に40mm×10mmの穴、200mm(長さ)×100mm(幅))を重ねた。オートビュレット(柴田化学器械工業(株),マルチドジマットE725・1型)を使用して、アクリル板の穴に向けて、人工経血(イオン交換水1Lに対して、グリセリン80g,カルボキシメチルセルロースナトリウム8g,塩化ナトリウム10g,炭酸水素ナトリウム4g,赤色102号8g、赤色2号2g,黄色5号2gを加えて十分に攪拌したものを使用)を90m1/分で3m1を注入した。注入開始後、アクリル板の穴に滞留する人工経血が無くなるまでの時間を浸透時間(秒)とした。

[0188]

(3)乾燥時及び湿潤時の最大引張り強度の測定

各吸収体サンプル片の乾燥時及び湿潤時の最大引張り強度を実施例1と同様に測定した

[0189]

(4)結果及び考察

測定結果を表3に示す。

[0190]

20

10

30

【表3】

[0191]

表3に示すように、パルプと複合繊維Aとの混合比(質量比)が9:1~5:5の範囲にあると(吸収体サンプルC1~C4)、吸収体サンプルの吸収性は十分なものであったが、パルプと複合繊維Aとの混合比(質量比)が3.5:6.5~0:10の範囲にあると(吸収体サンプルC5~C7)、吸収体サンプルの吸収性は著しく低下した。

[0192]

表3に示すように、吸収体サンプルCにおいて、パルプに対する複合繊維Aの混合比(質量比)が1/9未満であると、湿潤時の最大引張り強度が2N/25mm未満となると予想され、湿潤時の強度を担保できないおそれがある。したがって、吸収体サンプルCでは、強度保持の観点から、パルプに対する複合繊維Aの混合比(質量比)が1/9以上であることが好ましいと考えられる。

[0193]

表3に示すように、吸収体サンプルDにおいて、パルプに対する複合繊維Bの混合比(質量比)が1.5/8.5以下であると、湿潤時の最大引張り強度が2N/25mm未満となり、湿潤時の強度を担保できないおそれがある。したがって、吸収体サンプルDでは、強度保持の観点から、パルプに対する複合繊維Bの混合比(質量比)が1.5/8.5を上回ることが好ましいと考えられる。

[0194]

表3に示す結果から、吸収体の密度が約0.08g/cm³(0.0793~0.08 17g/cm³)である場合、パルプと複合繊維Aとの混合比(質量比)が9:1~5: 5の範囲であれば、吸収体が十分な強度及び吸収性を兼ね備えることが明らかとなった。 これは、複合繊維Aが、複合繊維Bよりも少量で(したがって、吸収性を阻害することな く)、吸収体の強度を担保できるからである。

[0195]

〔実施例3〕

実施例 2 において、密度を約 0 . 0 8 g / c m³ (0 . 0 7 9 3 ~ 0 . 0 8 1 7 g / c m³)に固定した系において、強度及び吸収性の観点から、パルプと複合繊維 A の混合比(質量比)の最適範囲を検討した。

本実施例では、吸収性の観点から、密度の最適範囲を検討した。

[0196]

パルプ(ウエアーハウザー社製 , N B 4 1 6) と複合繊維 A とを表 5 に示す混合比(質量比)で混綿したもの(坪量 2 0 0 g / m²)を使用して、実施例 2 と同様にして、様々な密度(0 . 0 5 , 0 . 0 6 , 0 . 0 7 , 0 . 0 8 , 0 . 0 9 , 0 . 1 , 0 . 1 2 , 0 . 1 3 , 0 . 1 4 g / c m³)の吸収体サンプル E 1 ~ E 9 を製造し、吸収性(液ハケ時間)測定した。

測定結果を表4に示す。

[0197]

10

20

【表4】

						倒	密度 (g/cm³)	13)		:	
		パルプ:複合繊維	0.05	0.06	0.07	0.08	0.09	0.1	0.12	0.13	0.14
	-	9:1	300	32.91	21. 22	16. 55	16. 73	16.89	19.64	25	27
	2	8:2	300	36.98	23.06	17.05	17. 22	17.82	21. 29	29	32
	3	6.5:3.5	300	40.75	25. 31	17. 58	17.95	19. 45	25. 28	49.3	55. 19
100 JD /+	4	5:5	300	50.81	35.46	30. 79	31.18	45.66	58.36	0/	85
#X*X*# # `` \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \ \	2	4:6	300	250	250	250	250	250	250	300	300
7/1/	9	3.5:6.5	300	300	300	300	300	300	300	300	300
	7	2:8	300	300	300	300	300	300	300	300	300
	∞	0:10	300	300	300	300	008	300	300	300	300
	6	10:0	250	20.33	15.11	14. 72	14.82	15. 21	14. 53	13.77	15. 48

10

20

30

40

[0198]

表4に示す測定結果から、次のことが明らかとなった。

パルプと複合繊維 A との混合比(質量比)が 9 : 1 ~ 5 : 5 の範囲であるとき、十分な液ハケ性能(具体的には、人工経血 3 c c 滴下後の液ハケ時間が 9 0 秒以内)が発揮される密度範囲は 0 . 0 6 ~ 0 . 1 4 g / c m^3 である。

[0199]

密度が $0.06g/cm^3$ を下回る場合、いずれの混合比においても、液八ケ時間が 9.00 を超えてしまう。密度が $0.06g/cm^3$ を下回ると、繊維間距離が大きく毛管力が作用しないと考えられる。

[0200]

密度が $0.12g/cm^3$ を超える場合、パルプと複合繊維 A との混合比(質量比)が $9:1\sim6.5:3.5$ の範囲であると、液ハケ時間が 6.0 秒以内となるが、それ以外の 範囲であると、6.0 秒を超える。密度が $0.12g/cm^3$ を超えると、毛管作用は働く ものの、液体の移動空隙が小さくなり、液体の移動抵抗が増加するため、液ハケ性能が低下すると考えられる。

[0201]

実施例 1 ~ 3 の結果から、パルプと複合繊維 A との混合比(質量比)の最適範囲は 9 : 1 ~ 5 : 5 であり、最適密度は 0 . 0 6 ~ 0 . 1 4 g / c m³であることが明らかとなった。

[0202]

10

〔実施例4〕

(1)吸収体材料F(F1~F5)の製造

パルプ(ウエアーハウザー社製, NB416)と複合繊維Aとを、9:1(F1)、8:2(F2)、6.5:3.5(F3)、5:5(F4)、10:0(F5)の質量比で混綿し、吸収体材料F1~F5(坪量200g/m2)を製造した。

[0203]

(2)吸収体材料G(G1~G5)の製造

パルプ(ウエアーハウザー社製, NB416)と複合繊維Bとを、9:1(G1)、8:2(G2)、6:5:3:5(G3)、5:5(G4)、10:0(G5)の質量比で 混綿し、吸収体材料G1~G5(坪量200g/m2)を製造した。

20

[0204]

(3)吸収体サンプルF(F1~F5)、G(G1~G5)の製造

吸収体材料F1~F5、G1~G5を、一般的なスルーエアー法によってボンディングし、複合繊維A,Bを加熱融着し、吸収体サンプルF1~F5、G1~G5を製造をした。この際、加熱温度は135、風量は5m/秒、加熱時間は20秒に設定した。

[0205]

(4) 樹脂シートAの製造

無水マレイン酸を含むビニルポリマーでグラフト重合された高密度ポリエチレン(HDPE)の樹脂シートAを製造した。

[0206]

30

(5) 一体化サンプルF(F1~F5)、G(G1~G5)の製造

100mm(MD方向)×80mm(CD方向)のサイズに切り出した吸収体サンプルF (F1~F5)、G(G1~G5)(いずれも坪量200g/m²)の上面に、100mm(MD方向)×80mm(CD方向)のサイズに切り出した樹脂シートAを積層し、樹脂シート側から、エンボス処理(エンボスパターン-1及びエンボスパターン-2)を行い、一体化サンプルF(F1~F5)、G(G1~G5)を製造した。

[0207]

(6)エンボスパターン・1のエンボス処理は、樹脂シート側(上側)のエンボスプレートとして、多数の凸部が形成されたプレート(各凸部の先端径:3 mm,凸部間のピッチ:縦11mm、格凸部の高さ:6 mm、加熱温度:135)を使用し、一体化サンプル側(下側)のエンボスプレートとして、平面プレート(加熱温度:135)を使用し、圧力100N/mm2、エンボス時間1秒で行った。

40

(7)エンボスパターン - 2

エンボスパターン・2のエンボス処理は、長手方向に連なるエンボスを用いて、温度110、時間3秒の条件で圧力を変えて行った。エンボス圧力は、1 M P a(1.0k P a)/mm²,3 M p a(3.0k P a / m m²)及び5 M p a(5.0k P a / m m²) に変化させた。エンボス処理により、一体化サンプルを不織布側から平面視したとき、長手方向に延在するエンボス部が形成された。エンボス部には、低圧搾部及び高圧搾部が含まれており、エンボス面積(高圧搾部+低圧搾部)は991.66 m m²であった。

[0208]

(8)界面剥離強度の測定

エンボスパターン - 1 及びエンボスパターン - 2 の処理を施した一体化サンプルF (F1 ~ F5)、並びにG (G1 ~ G5)のそれぞれの乾燥時及び湿潤時の界面剥離強度を測定した。

[0209]

「乾燥時の界面剥離強度(N/25mm)]

標準時(温度20 ,湿度60%)のサンプル片(長さ40mm×幅25mm,8個のエンボス部を含む)を、引張試験機(島津製作所,AG-1kNI)につかみ間隔20mmで、上側つかみに吸収体を、下側つかみに樹脂シートを取り付けた。100mm/分の引張速度でサンプル片が完全に剥離するまで荷重を加え、サンプル片の長さ方向(MD方向)における幅25mmあたりの界面剥離強度を測定した。

10

[0210]

[湿潤時の界面剥離強度(N/25mm)]

サンプル片(長さ40mm×幅25mm)をイオン交換水中にそれが自重で沈下するまで浸漬した後、又はサンプル片を1時間以上水中に沈めた後、上記と同様に、サンプル片の長さ方向(MD方向)における幅25mmあたりの界面剥離強度を測定した。

[0211]

乾燥時及び湿潤時界面剥離強度の測定に関し、上記で特に規定しない測定条件については、ISO 9073-3又はJIS L 1913 6.3に記載の測定条件を採用した。

20

[0212]

(9)結果及び考察

測定結果を表5に示す。

[0213]

【表5】

			合繊 坪量	エンホ゛スハ゛ターンー1		エンホ゛スハ゜ターンー2	
		Pulp 坪量 (g/m²)	(g/m ²)	DRY	WET	DRY	WET
		(g/III /	(g/III /	(N/25mm)	(N/25mm)	(N/25mm)	(N/25mm)
	1	180	20	1. 74	0. 68	2.77	1. 57
一体化	2	160	40	1. 94	1. 25	3. 14	3. 00
・ ^{体化} サンプルF	3	130	70	2. 24	1. 85	3. 49	3. 73
, , , , , ,	4	100	100	2. 63	2. 09	4. 07	4. 10
	5	200	0	0. 36	0. 13	0. 22	0. 15
	1	180	20	0. 97	0. 75	1. 83	1. 09
一体化	2	160	40	1. 19	1. 11	2. 72	2. 44
サンプルG	3	130	70	1. 55	1. 20	3. 12	3. 07
	4	100	100	2. 17	1. 77	3. 58	3. 33
	5	200	0	0. 24	0.14	0. 29	0. 15

30

[0214]

表 5 に基づく考察は次の通りである。

吸収体(本発明における吸収性材料層である。以下同様である。)と樹脂シート(本発明における液不透過性層又は液透過性層である。以下同様である。)との界面剥離強度が0.49N/25mm以上であると、吸収性物品の使用中に、吸収体と樹脂シートとの界面剥離が生じにくく、樹脂シートと吸収体とが一体化されて、樹脂シートが液不透過性層として用いられる場合は、ヨレ及びズレ防止につながり、樹脂シートが液透過性層として用いられる場合は、樹脂シートから吸収体への良好な液体移行性につながる。そこで、乾燥時及び湿潤時界面剥離強度がともに0.49N/25mm以上であることを好ましい基

10

20

30

40

50

準とすると、一体化サンプルF2~F4は、この基準を満たした。したがって、吸収体におけるパルプに対する複合繊維Aの質量混合比を2/8以上とすることが、乾燥時及び湿潤時界面剥離強度を大きくする点で有利であり、これにより、1.23N/25mm以上という乾燥時界面剥離強度(エンボスパターン・1)及び3.58N/25mm以上という乾燥時界面剥離強度(エンボスパターン・2)、並びに0.98N/25mm以上という湿潤時界面剥離強度(エンボスパターン・1)及び3.35N/25mm以上という湿潤時界面剥離強度(エンボスパターン・2)を実現することができる。また、吸収体におけるパルプに対する複合繊維Aの質量混合比を2/8~5/5とすることにより、エンボスパターン・1においては、1.23~2.95N/25mmという乾燥時界面剥離強度、及びエンボスパターン・1においては、0.98~2.78N/25mmという湿潤時界面剥離強度、及びエンボスパターン・2においては、3.35~10.57N/25mmという湿潤時界面剥離強度を実現することができる。

[0215]

吸収体におけるパルプに対する複合繊維 A 、 B の質量混合比が同一である一体化サンプル同士(すなわち、F 1 とG 1、F 2 とG 2、F 3 とG 3、及びF 4 とG 4)を比較すると、乾燥時及び湿潤時界面剥離強度は、いずれの質量混合比においても、一体化サンプルFの方が一体化サンプルGよりも大きい。したがって、吸収体におけるパルプに対する複合繊維 A 、 B の質量混合比が同一であるとき、複合繊維 A を使用する場合の方が複合繊維 B を使用する場合よりも、乾燥時及び湿潤時界面剥離強度を大きくすることができる。また、一定の乾燥時及び湿潤時界面剥離強度を実現したいとき、複合繊維 A を使用する場合の方が複合繊維 B を使用する場合よりも、吸収体におけるパルプに対する複合繊維の質量混合比を小さくすることができる(すなわち、その分、吸収体におけるパルプの質量混合比が大きくなり、吸収体の吸収性能を向上させることができる。)。

[0216]

〔実施例5〕

(1)吸収体材料H(H1~H5)の製造

パルプ(ウエアーハウザー社製,NB416)と複合繊維Aとを、9:1(H1)、8:2(H2)、6.5:3.5(H3)、5:5(H4)、10:0(H5)の質量比で混綿し、吸収体材料H1~H5(坪量200I/m²)を製造した。

[0217]

(2)吸収体材料I(I1~I5)の製造

パルプ(ウエアーハウザー社製, NB416)と複合繊維Bとを、9:1(I1)、8:2(I2)、6.5:3.5(I3)、5:5(I4)、10:0(I5)の質量比で混綿し、吸収体材料I1~I5(坪量200I/m²)を製造した。

[0218]

(3)吸収体サンプルH(H1~H5)、I(I1~I5)の製造

吸収体材料 H 1 ~ H 5 、 I 1 ~ I 5 を、一般的なスルーエアー法によってボンディングし、複合繊維 A , B を加熱融着し、吸収体サンプル H 1 ~ H 5 、 I 1 ~ I 5 を調製した。この際、加熱温度は 1 3 5 、 風量は 5 m / 秒、加熱時間は 2 0 秒に設定した。

[0219]

(4)不織布シートAの製造

ポリプロピレン(PP)を芯成分とし、無水マレイン酸を含むビニルポリマーでグラフト重合された高密度ポリエチレン(HDPE)を鞘成分とする芯鞘型複合繊維(1.7dt×38mm、坪量25I/m2)を一般的なスルーエアー法で製造して不織布シートAを製造した。この際、加熱温度は135 、風量は5m/秒、加熱時間は20秒に設定した。

[0220]

(5) 一体化サンプルH(H1~H5)、I(I1~I5)の製造

100mm (MD方向) × 80mm (CD方向) のサイズに切り出した吸収体サンプル

H(H1~H5), I(I1~I5)(いずれも坪量200g/m²)の上面に、100mm(MD方向)×80mm(CD方向)のサイズに切り出した不織布シートAを積層し、不織布シート側から、エンボス処理(エンボスパターン・1及びエンボスパターン・2)を行い、一体化サンプルH(H1~H5)、I(I1~I5)を製造した。エンボス処理(エンボスパターン・1及びエンボスパターン・2)は、実施例4と同様に行った。

[0221]

(6)界面剥離強度の測定

エンボスパターン - 1 及びエンボスパターン - 2 の処理を施した一体化サンプルH(H1~H5)、並びにI(I1~I5)のそれぞれの乾燥時及び湿潤時の界面剥離強度を実施例 4 と同様に測定した。

[0222]

(7)結果及び考察

測定結果を表6に示す。

[0223]

【表6】

		Pulp 坪量	合繊 坪量 (g/m²)	エンホ゛スハ゜ターンー1		エンホ・スハ゜ターンー2	
		(g/m²)		DRY	WET	DRY	WET
		(g/ III /	(g/III)	(N/25mm)	(N/25mm)	(N/25mm)	(N/25mm)
	1	180	20	0. 84	0. 35	3. 35	1. 27
一体化	2	160	40	1. 44	1. 02	5. 13	3. 89
サンプルH	3	130	70	1. 79	1. 44	6. 13	5. 84
, , , , , , , , , , , , , , , , , , ,	4	100	100	2. 95	2. 78	10. 91	10. 57
	5	200	0	0. 17	0. 18	0. 18	0. 26
	1	180	20	0. 76	0. 32	2. 95	1. 16
一体化 サンプルI	2	160	40	1. 23	0. 98	3. 58	3. 35
	3	130	70	1. 33	1. 28	4. 29	3. 99
	4	100	100	2. 01	1. 88	6. 24	5. 47
	5	200	0	0. 17	0. 17	0. 17	0. 17

30

10

20

[0224]

表 6 に基づく考察は次の通りである。

吸収体と不織布シート(本発明における液透過性層である。以下同様である。)との界 面剥離強度が0.49N/25mm以上であると、吸収性物品の使用中に、吸収体と不織 布シートとの界面剥離が生じにくく、不織布シートから吸収体への液体移行性が良好であ る。そこで、乾燥時及び湿潤時界面剥離強度がともに0.49N/25mm以上であるこ とを好ましい基準とすると、一体化サンプルH1~H4は、この基準を満たした。したが って、吸収体におけるパルプに対する複合繊維Aの質量混合比を1/9以上とすることが 、乾燥時及び湿潤時界面剥離強度を大きくする点で有利であり、これにより、0.97N / 25 mm以上という乾燥時界面剥離強度(エンボスパターン・1)及び1.83N/2 5 mm以上という乾燥時界面剥離強度(エンボスパターン - 2)、並びに 0 . 6 8 N / 2 5 mm以上という湿潤時界面剥離強度(エンボスパターン - 1)及び 1 . 0 9 N / 2 5 m m以上という湿潤時界面剥離強度(エンボスパターン - 2)を実現することができる。ま た、吸収体におけるパルプに対する複合繊維Aの質量混合比を1/9~5/5とすること により、エンボスパターン・1 においては、 0 . 9 7~ 2 . 6 3 N / 2 5 m m という乾燥 時界面剥離強度、及びエンボスパターン - 2 においては、1 . 8 3 ~ 4 . 0 7 N / 2 5 m mという乾燥時界面剥離強度、並びにエンボスパターン - 1 においては、0 . 6 8 ~ 2 . 09N/25mmという湿潤時界面剥離強度、及びエンボスパターン・2においては、1 . 0 9 ~ 4 . 1 0 N / 2 5 m m という湿潤時界面剥離強度を実現することができる。

40

[0225]

吸収体におけるパルプに対する複合繊維A、Bの質量混合比が同一である一体化サンプル同士(すなわち、H1とI1、H2とI2、H3とI3、及びH4とI4)を比較すると、乾燥時及び湿潤時界面剥離強度は、いずれの質量混合比においても、一体化サンプルHの方が一体化サンプルIよりも大きい。したがって、吸収体におけるパルプに対する複合繊維A、Bの質量混合比が同一であるとき、複合繊維Aを使用する場合の方が複合繊維Bを使用する場合よりも、乾燥時及び湿潤時界面剥離強度を大きくすることができる。また、一定の乾燥時及び湿潤時界面剥離強度を実現したいとき、複合繊維Aを使用する場合の方が複合繊維Bを使用する場合よりも、吸収体におけるパルプに対する複合繊維の質量混合比を小さくすることができる(すなわち、その分、吸収体におけるパルプの質量混合比が大きくなり、吸収体の吸収性能を向上させることができる)。

10

[0226]

〔実施例6〕

(1)吸収体材料」(J1~J4)の製造

パルプ(ウエアーハウザー社製, NB416)と複合繊維Aとを、9:1(J1)、8.8:2(J2)、6.5:3.5(J3)、5:5(J4)の質量比で混綿し、吸収体材料J1~J4(坪量200g/m²)を製造した。

[0227]

(2)吸収体材料 K (K 1 ~ K 5)の製造

パルプ(ウエアーハウザー社製, NB416)と複合繊維Bとを、9:1(K1)、8:2(K2)、6.5:3.5(K3)、5:5(K4)、10:0(K5)の質量比で混綿し、吸収体材料K1~K5(坪量200g/m²)を製造した。

20

[0228]

(3)吸収体サンプル」(J1~J4)、K(K1~K5)の製造

吸収体材料 J 1 ~ J 4 , K 1 ~ K 5 を、一般的なスルーエアー法によってボンディングし、複合繊維 A , B を加熱融着し、吸収体サンプル J 1 ~ J 4 、 K 1 ~ K 5 を製造した。この際、加熱温度は 1 3 5 、風量は 5 m / 秒、加熱時間は 2 0 秒に設定した。

[0229]

(4) - 体化サンプル J (J 1 ~ J 4) 、 K (K 1 ~ K 5) の製造

吸収体サンプル」(J1~J4)、K(K1~K5)の下面に、ユニ・チャーム国光ノンウーヴン株式会社製のティッシュ(組成:NBKP(叩解)67.9%,NBKP(非叩解)29.1%,紙力増強剤(ポリアクリル酸アミド系)2.14%,紙力増強剤(ポリアミドエピクロロヒドリン)0.86%、坪量:20g/m², MD方向の強度(最大点強度):16.8N/25mm, CD方向の強度(最大点強度):2.9N/25mm, 厚み:0.1mm)を積層し、吸収体サンプル側からヒートエンボス処理を行い、吸収体サンプルJ(J1~J4)、K(K1~K5)とティッシュとがエンボス部で一体化された一体化サンプルJ(J1~J4)、K(K1~K5)を製造した。

[0230]

ヒートエンボス処理は、吸収体サンプル側(上側)のエンボスプレートとして、多数の凸部が形成されたプレート(各凸部の先端径:3mm,凸部間のピッチ:縦10mm×横10mm,各凸部の高さ:5mm,加熱温度:120)を使用し、ティッシュ側(下側)のエンボスプレートとして、平面プレート(加熱温度:120)を使用し、圧力3Mpa、エンボス時間3秒で行った。

40

50

[0231]

(5)界面剥離強度の測定

一体化サンプル」(J1~J4)、K(K1~K5)の乾燥時及び湿潤時の界面剥離強度を測定した。

[0232]

[乾燥時の界面剥離強度(N/25mm)]

標準時(温度20 ,湿度60%)のサンプル片(長さ40mm×幅25mm,8個の

エンボス部を含む)を、引張試験機(島津製作所,AG-1kNI)につかみ間隔20mmで、上側つかみに吸収体サンプルを、下側つかみにティッシュを取り付けた。100mm/分の引張速度でサンプル片が完全に剥離するまで荷重を加え、サンプル片の長さ方向(MD方向)における幅25mmあたりの界面剥離強度を測定した。

[0233]

「湿潤時の界面剥離強度(N/25mm)]

サンプル片(長さ40 mm×幅25 mm)をイオン交換水中にそれが自重で沈下するまで浸漬した後、又はサンプル片を1時間以上水中に沈めた後、上記と同様に、サンプル片の長さ方向(MD方向)における幅25 mmあたりの界面剥離強度を測定した(ISO9073-3,JIS L 1913 6.3)。

[0234]

(6)結果及び考察

測定結果を表7に示す。

[0235]

【表7】

			吸収体材料		界面剥離強度 (N/25mm)		
		パルプ 坪量 (g/m²)	複合繊維 坪量 (g/m²)	混合比(質量比)	乾燥時	湿潤時	
	1	180	20	9:1	1. 75	1. 05	
一体化	2	160	40	8:2	3. 61	1. 44	
サンプルJ	3	130	70	6. 5:3. 5	3. 87	2. 45	
	4	100	100	5:5	4. 23	2. 63	
	1	180	20	9:1	0. 77	測定不能	
H //-	2	160	40	8:2	1. 13	0. 77	
サンプルド	3	130	70	6. 5:3. 5	1. 45	1. 17	
	4	100	100	5:5	1. 96	1. 19	
	5	200	0	10:0	測定不能	測定不能	

[0236]

表7に基づく考察は次の通りである。

吸収体と、吸収体を被覆するティッシュ(本発明における被覆層である。以下同様である。)との界面剥離強度が0.98N/25mm未満であると、吸収性物品の使用中に、吸収体と、吸収体を被覆するティッシュとの界面剥離が生じ、ティッシュから吸収体への液体移行性が悪化するおそれがある。そこで、乾燥時及び湿潤時界面剥離強度がともに、0.98N/25mm以上であることを基準とすると、一体化サンプルJ1~J4は、この基準を満たした。したがって、吸収体におけるパルプに対する複合繊維Aの質量混合比を1/9以上とすることが、乾燥時及び湿潤時界面剥離強度を大きくする点で有利であり、これにより、1.75N/25mm以上という湿潤時界面剥離強度を実現することができる。また、吸収体におけるパルプに対する複合繊維Aの質量混合比を1/9~5/5とすることにより、1.75~4.23N/25mmという乾燥時界面剥離強度、及び1.05~2.63N/25mmという湿潤時界面剥離強度を実現することができる。

[0237]

吸収体サンプルにおけるパルプに対する複合繊維A,Bの質量混合比が同一である一体化サンプル同士(すなわち、J1とK1、J2とK2、J3とK3、J4とK4)を比較すると、乾燥時及び湿潤時界面剥離強度は、いずれの質量混合比においても、一体化サンプルJの方が一体化サンプルKよりも大きい。したがって、吸収体におけるパルプに対す

20

10

30

40

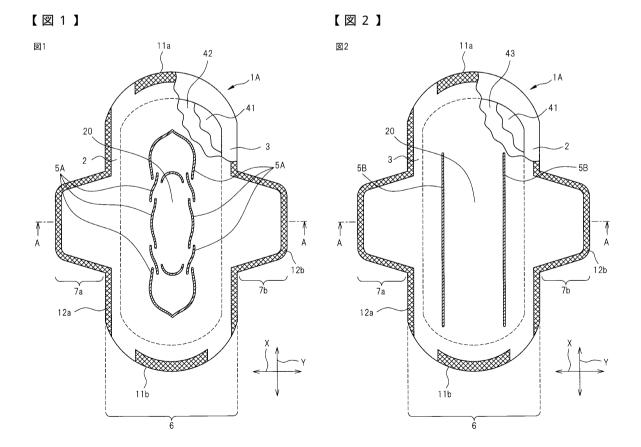
10

る複合繊維A,Bの質量混合比が同一であるとき、複合繊維Aを使用する場合の方が複合繊維Bを使用する場合よりも、乾燥時及び湿潤時界面剥離強度を大きくすることができる。また、一定の乾燥時及び湿潤時界面剥離強度を実現したいとき、複合繊維Aを使用する場合の方が複合繊維Bを使用する場合よりも、吸収体におけるパルプに対する複合繊維の質量混合比を小さくすることができる(すなわち、その分、吸収体におけるパルプの質量混合比が大きくなり、吸収体の吸収性能を向上させることができる)。

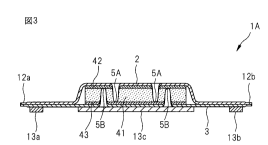
【符号の説明】

[0238]

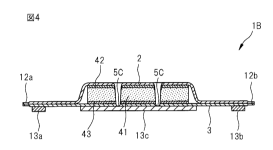
- 1 A、1 B 生理用ナプキン(吸収性物品)
- 2 液透過性層
- 3 液不透過性層
- 5 A、5 B、5 C エンボス部(接合部)
- 4 1 吸収性材料層
- 4 2 第 1 被覆層
- 4 3 第 2 被覆層



【図3】

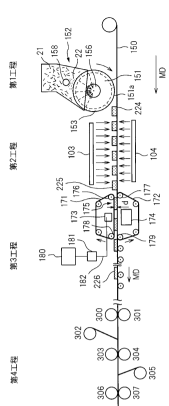


【図4】

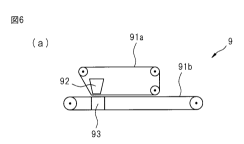


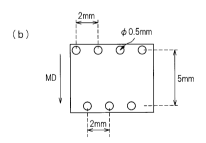
【図5】

図5



【図6】





フロントページの続き

(74)代理人 100139022

弁理士 小野田 浩之

(74)代理人 100172557

弁理士 鈴木 啓靖

(72)発明者 宇田 匡志

香川県観音寺市豊浜町和田浜1531-7 ユニ・チャーム株式会社テクニカルセンター内

(72)発明者 丸山 貴史

香川県観音寺市豊浜町和田浜1531-7 ユニ・チャーム株式会社テクニカルセンター内

審査官 山下 浩平

(56)参考文献 特開2012-100785(JP,A)

特開2000-212866(JP,A)

特開2012-143542(JP,A)

国際公開第2011/122561(WO,A1)

特開2004-181086(JP,A)

特開2005-073937(JP,A)

(58)調査した分野(Int.CI., DB名)

A61F 13/15 - 13/84

A61L 15/16 - 15/64

D01F 8/00 - 8/18