



(12) 发明专利

(10) 授权公告号 CN 114303080 B

(45) 授权公告日 2024. 12. 20

(21) 申请号 202080060899.X

(22) 申请日 2020.08.28

(65) 同一申请的已公布的文献号
申请公布号 CN 114303080 A

(43) 申请公布日 2022.04.08

(30) 优先权数据
2019-155864 2019.08.28 JP
2020-140953 2020.08.24 JP

(85) PCT国际申请进入国家阶段日
2022.02.28

(86) PCT国际申请的申请数据
PCT/JP2020/032666 2020.08.28

(87) PCT国际申请的公布数据
W02021/039987 JA 2021.03.04

(73) 专利权人 日东电工株式会社

地址 日本大阪府

(72) 发明人 大塚大祐 河村亮 伊崎章典
谷周一 竹田哲郎 高田胜则
木村启介 山下智弘 杉野洋一郎

(74) 专利代理机构 北京市柳沈律师事务所
11105

专利代理师 王利波

(51) Int.Cl.
G02B 5/30 (2006.01)
G02B 1/14 (2015.01)

(56) 对比文件
CN 104422979 A, 2015.03.18
JP 2014102353 A, 2014.06.05

审查员 郭敏

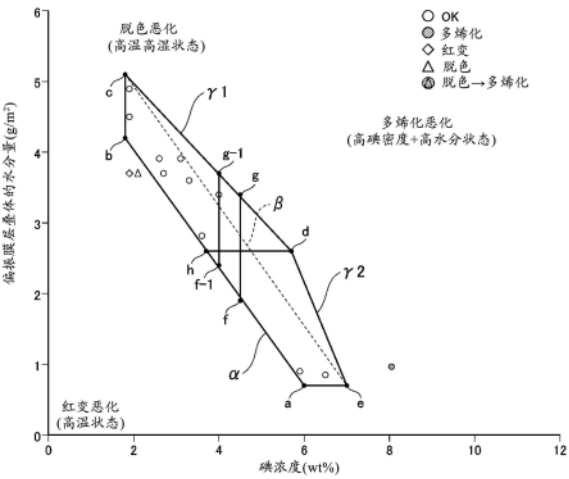
权利要求书5页 说明书34页 附图6页

(54) 发明名称

偏振膜层叠体、使用该偏振膜层叠体的光学显示面板、带透明粘接层的偏振膜层叠体、及偏振膜组装体

(57) 摘要

本发明提供能够通过抑制由太阳光照射带来的影响来总括性地解决多烯化、脱色、及加热红变的问题的偏振膜层叠体等。在将x-轴设为偏光膜的碘浓度 (wt. %)、将y-轴设为偏振膜层叠体的水分量 (g/m^2) 的正交坐标系中,所述偏振膜层叠体具有包含于下述区域内的碘浓度及水分量,该区域由连结x-y坐标点为 (6.0, 0.7) 的第一坐标点和 (1.8, 4.2) 的第二坐标点的第一线段、连结第二坐标点和 (1.8, 5.1) 的第三坐标点的第二线段、连结第三坐标点和 (5.7, 2.6) 的第四坐标点的第三线段、连结第四坐标点和 (7.0, 0.7) 的第五坐标点的第四线段、以及连结第一坐标点和第五坐标点的第五线段包围而成,并且偏光膜保护膜是具有光吸收能力的光吸收层,对波长 380nm 下的光的透射率为5%以下。



1. 一种偏振膜层叠体,其具备:

由聚乙烯醇类树脂形成的偏光膜、和

直接或隔着其它光学膜接合于所述偏光膜的至少可视侧的面的光学透明的偏光膜保护膜,

其中,在分别取所述偏光膜的碘浓度wt.%为x-轴、取所述偏振膜层叠体的水分量 g/m^2 为y-轴的x-y正交坐标系中,所述偏振膜层叠体具有包含于下述区域内的碘浓度及水分量,该区域由连结第一坐标点和第二坐标点的第一线段、连结第二坐标点和第三坐标点的第二线段、连结第三坐标点和第四坐标点的第三线段、连结第四坐标点和第五坐标点的第四线段、及连结第一坐标点和第五坐标点的第五线段包围而成,

所述第一坐标点是碘浓度6.0wt.%及水分量 $0.7\text{g}/\text{m}^2$ 的坐标点,

所述第二坐标点是碘浓度1.8wt.%及水分量 $4.2\text{g}/\text{m}^2$ 的坐标点,

所述第三坐标点是碘浓度1.8wt.%及水分量 $5.1\text{g}/\text{m}^2$ 的坐标点,

所述第四坐标点是碘浓度5.7wt.%及水分量 $2.6\text{g}/\text{m}^2$ 的坐标点,

所述第五坐标点是碘浓度7.0wt.%及水分量 $0.7\text{g}/\text{m}^2$ 的坐标点,

所述偏光膜保护膜是具有光吸收能力的光吸收层,对波长380nm下的光的透射率为5%以下。

2. 根据权利要求1所述的偏振膜层叠体,其中,

所述偏光膜的膜厚为 $4\sim 30\mu\text{m}$ 。

3. 一种偏振膜层叠体,其具备:

由聚乙烯醇类树脂形成的偏光膜、和

直接或隔着其它光学膜接合于所述偏光膜的至少可视侧的面的光学透明的偏光膜保护膜,

其中,在分别取所述偏光膜的碘浓度wt.%为x-轴、取所述偏振膜层叠体的水分量 g/m^2 为y-轴的x-y正交坐标系中,所述偏振膜层叠体具有包含于下述区域内的碘浓度及水分量,该区域由连结第六坐标点和第二坐标点的第六线段、连结所述第二坐标点和第三坐标点的第二线段、连结所述第三坐标点和第七坐标点的第七线段、及连结所述第六坐标点和所述第七坐标点的第八线段包围而成,

所述第六坐标点是碘浓度4.5wt.%及水分量 $1.9\text{g}/\text{m}^2$ 的坐标点,

所述第二坐标点是碘浓度1.8wt.%及水分量 $4.2\text{g}/\text{m}^2$ 的坐标点,

所述第三坐标点是碘浓度1.8wt.%及水分量 $5.1\text{g}/\text{m}^2$ 的坐标点,

所述第七坐标点是碘浓度4.5wt.%及水分量 $3.4\text{g}/\text{m}^2$ 的坐标点,

所述偏光膜保护膜为具有光吸收能力的光吸收层,对波长380nm下的光的透射率为5%以下。

4. 根据权利要求3所述的偏振膜层叠体,其中,

所述第六坐标点为碘浓度4.0wt.%及水分量 $2.4\text{g}/\text{m}^2$ 的第八坐标点,所述第七坐标点为碘浓度4.0wt.%及水分量 $3.7\text{g}/\text{m}^2$ 的第九坐标点。

5. 根据权利要求3所述的偏振膜层叠体,其中,

所述第六坐标点为碘浓度3.7wt.%及水分量 $2.6\text{g}/\text{m}^2$ 的第十坐标点,所述第七坐标点为碘浓度5.7wt.%及水分量 $2.6\text{g}/\text{m}^2$ 的第四坐标点。

6. 根据权利要求3或4所述的偏振膜层叠体, 其中,
所述偏光膜的膜厚为 $11 \sim 30\mu\text{m}$ 。

7. 一种偏振膜层叠体, 其具备:

由聚乙烯醇类树脂形成的偏光膜、和

直接或隔着其它光学膜接合于所述偏光膜的至少可视侧的面的光学透明的偏光膜保护膜,

其中, 在分别取所述偏光膜的碘浓度wt. %为x-轴、取所述偏振膜层叠体的水分量 g/m^2 为y-轴的x-y正交坐标系中, 所述偏振膜层叠体具有包含于下述区域内的碘浓度及水分量, 该区域由连结第一坐标点和第十坐标点的第九线段、连结所述第十坐标点和第四坐标点的第十线段、连结所述第四坐标点和第五坐标点的第十一线段、及连结所述第一坐标点和所述第五坐标点的第五线段包围而成,

所述第一坐标点是碘浓度6.0wt. %及水分量 $0.7\text{g}/\text{m}^2$ 的坐标点,

所述第十坐标点是碘浓度3.7wt. %及水分量 $2.6\text{g}/\text{m}^2$ 的坐标点,

所述第四坐标点是碘浓度5.7wt. %及水分量 $2.6\text{g}/\text{m}^2$ 的坐标点,

所述第五坐标点是碘浓度7.0wt. %及水分量 $0.7\text{g}/\text{m}^2$ 的坐标点,

所述偏光膜保护膜是具有光吸收能力的光吸收层, 对波长380nm下的光的透射率为5%以下。

8. 根据权利要求7所述的偏振膜层叠体, 其中,
所述偏光膜的膜厚为 $4 \sim 11\mu\text{m}$ 。

9. 根据权利要求1~8中任一项所述的偏振膜层叠体, 其中,
所述偏光膜保护膜在波长390nm下的光的透射率为35%以下。

10. 根据权利要求1~9中任一项所述的偏振膜层叠体, 其中,
所述偏光膜保护膜在波长400nm下的光的透射率为70%以下。

11. 根据权利要求1~10中任一项所述的偏振膜层叠体, 其中,
所述偏光膜含有锌。

12. 根据权利要求1~11中任一项所述的偏振膜层叠体, 其中,

对于由该偏振膜层叠体、和经由粘合剂层叠于该偏振膜层叠体的两面的玻璃板构成的试样, 以黑色面板温度 89°C 在30%R.H.的气氛中在300~400nm的波长区域内以累积的辐射照度 $100\text{W}/\text{m}^2$ 照射氙光200小时后, 单体透射率与照射前的单体透射率相比为-0.5以上。

13. 根据权利要求1~12中任一项所述的偏振膜层叠体, 其中,

对于由该偏振膜层叠体、和经由粘合剂层叠于该偏振膜层叠体的两面的玻璃板构成的试样, 以黑色面板温度 89°C 在30%R.H.的气氛中在300~400nm的波长区域内以累积的辐射照度 $100\text{W}/\text{m}^2$ 照射氙光200小时后, 在波长410nm下的正交透射率的变化量小于1%、且在波长700nm下的正交透射率的变化量小于5%。

14. 根据权利要求1~13中任一项所述的偏振膜层叠体, 其中,

对于由该偏振膜层叠体、和经由粘合剂层叠于该偏振膜层叠体的两面的玻璃板构成的试样, 以黑色面板温度 89°C 在30%R.H.的气氛中在300~400nm的波长区域内以累积的辐射照度 $100\text{W}/\text{m}^2$ 照射氙光200小时后, 在波长410nm下的正交透射率的变化量为1%以上、且在波长700nm下的正交透射率的变化量小于5%。

15. 一种光学显示面板,其具备:

光学显示单元;

直接或隔着其它光学膜接合于所述光学显示单元的一面的权利要求1~14中任一项所述的偏振膜层叠体;以及

在所述偏振膜层叠体的与所述光学显示单元相反的一侧顺着所述偏振膜层叠体配置的光学透明的盖板,

所述光学显示单元、所述偏振膜层叠体及所述透明盖板通过以没有空隙的状态填充在它们之间的透明粘接层粘接在一起。

16. 根据权利要求15所述的光学显示面板,其中,

所述透明的盖板具有容量型触摸传感器的功能。

17. 根据权利要求16所述的光学显示面板,其中,

在所述透明的盖板与所述偏振膜层叠体之间设置有成为容量型触摸传感器的构成要素的ITO层。

18. 一种带透明粘接层的偏振膜层叠体,其具备:

偏振膜层叠体,其具备由聚乙烯醇类树脂形成的偏光膜、和直接或隔着其它光学膜接合于所述偏光膜的至少可视侧的面的光学透明的偏光膜保护膜;以及

层叠于比所述偏振膜层叠体更靠近可视侧的透明粘接层,

其中,在分别取所述偏光膜的碘浓度wt.%为x-轴、取所述偏振膜层叠体的水分量 g/m^2 为y-轴的x-y正交坐标系中,所述带透明粘接层的偏振膜层叠体具有包含于下述区域内的碘浓度及水分量,该区域由连结第一坐标点和第二坐标点的第一线段、连结所述第二坐标点和第三坐标点的第二线段、连结所述第三坐标点和第四坐标点的第三线段、连结所述第四坐标点和第五坐标点的第四线段、以及连结所述第一坐标点和所述第五坐标点的第五线段包围而成,

所述第一坐标点是碘浓度6.0wt.%及水分量 $0.7\text{g}/\text{m}^2$ 的坐标点,

所述第二坐标点是碘浓度1.8wt.%及水分量 $4.2\text{g}/\text{m}^2$ 的坐标点,

所述第三坐标点是碘浓度1.8wt.%及水分量 $5.1\text{g}/\text{m}^2$ 的坐标点,

所述第四坐标点是碘浓度5.7wt.%及水分量 $2.6\text{g}/\text{m}^2$ 的坐标点,

所述第五坐标点是碘浓度7.0wt.%及水分量 $0.7\text{g}/\text{m}^2$ 的坐标点,

在所述透明粘接层及所述偏光膜保护膜中,至少所述透明粘接层为具有光吸收能力的光吸收层,

所述透明粘接层及所述偏光膜保护膜的层叠体对波长380nm下的光的透射率为5%以下。

19. 一种带透明粘接层的偏振膜层叠体,其具备:

偏振膜层叠体,其具备由聚乙烯醇类树脂形成的偏光膜、和直接或隔着其它光学膜接合于所述偏光膜的与可视侧相反侧的面的光学透明的偏光膜保护膜;以及

层叠于比所述偏振膜层叠体更靠近可视侧的透明粘接层,

其中,在分别取所述偏光膜的碘浓度wt.%为x-轴、取所述偏振膜层叠体的水分量 g/m^2 为y-轴的x-y正交坐标系中,所述带透明粘接层的偏振膜层叠体具有包含于下述区域内的碘浓度及水分量,该区域由连结第一坐标点和第二坐标点的第一线段、连结所述第二坐标

点和第三坐标点的第二线段、连结所述第三坐标点和第四坐标点的第三线段、连结所述第四坐标点和第五坐标点的第四线段、以及连结所述第一坐标点和所述第五坐标点的第五线段包围而成，

所述第一坐标点是碘浓度6.0wt.%及水分量 $0.7\text{g}/\text{m}^2$ 的坐标点，
所述第二坐标点是碘浓度1.8wt.%及水分量 $4.2\text{g}/\text{m}^2$ 的坐标点，
所述第三坐标点是碘浓度1.8wt.%及水分量 $5.1\text{g}/\text{m}^2$ 的坐标点，
所述第四坐标点是碘浓度5.7wt.%及水分量 $2.6\text{g}/\text{m}^2$ 的坐标点，
所述第五坐标点是碘浓度7.0wt.%及水分量 $0.7\text{g}/\text{m}^2$ 的坐标点，
所述透明粘接层为具有光吸收能力的光吸收层，
所述透明粘接层对波长380nm下的光的透射率为5%以下。

20. 一种偏振膜组装体，其具备：

偏振膜层叠体，其具备由聚乙烯醇类树脂形成的偏光膜、和直接或隔着其它光学膜接合于所述偏光膜的至少可视侧的面的光学透明的偏光膜保护膜；

层叠于比所述偏振膜层叠体更靠近可视侧的透明粘接层；以及

层叠于比所述透明粘接层更靠近可视侧的光学透明的盖板，

其中，在分别取所述偏光膜的碘浓度wt.%为x-轴、取所述偏振膜层叠体的水分量 g/m^2 为y-轴的x-y正交坐标系中，所述偏振膜组装体具有包含于下述区域内的碘浓度及水分量，该区域由连结第一坐标点和第二坐标点的第一线段、连结所述第二坐标点和第三坐标点的第二线段、连结所述第三坐标点和第四坐标点的第三线段、连结所述第四坐标点和第五坐标点的第四线段、以及连结所述第一坐标点和所述第五坐标点的第五线段包围而成，

所述第一坐标点是碘浓度6.0wt.%及水分量 $0.7\text{g}/\text{m}^2$ 的坐标点，
所述第二坐标点是碘浓度1.8wt.%及水分量 $4.2\text{g}/\text{m}^2$ 的坐标点，
所述第三坐标点是碘浓度1.8wt.%及水分量 $5.1\text{g}/\text{m}^2$ 的坐标点，
所述第四坐标点是碘浓度5.7wt.%及水分量 $2.6\text{g}/\text{m}^2$ 的坐标点，
所述第五坐标点是碘浓度7.0wt.%及水分量 $0.7\text{g}/\text{m}^2$ 的坐标点，

在所述偏光膜保护膜、所述透明粘接层及所述透明的盖板中，至少所述透明的盖板为具有光吸收能力的光吸收层，

所述偏光膜保护膜、所述透明粘接层及所述透明的盖板的层叠体对波长380nm下的光的透射率为5%以下。

21. 一种偏振膜组装体，其具备：

偏振膜层叠体，其具备由聚乙烯醇类树脂形成的偏光膜、和直接或隔着其它光学膜接合于所述偏光膜的与可视侧相反侧的面的光学透明的偏光膜保护膜；

层叠于比所述偏振膜层叠体更靠近可视侧的透明粘接层；以及

层叠于比所述透明粘接层更靠近可视侧的光学透明的盖板，

其中，在分别取所述偏光膜的碘浓度wt.%为x-轴、取所述偏振膜层叠体的水分量 g/m^2 为y-轴的x-y正交坐标系中，所述偏振膜组装体具有包含于下述区域内的碘浓度及水分量，该区域由连结第一坐标点和第二坐标点的第一线段、连结所述第二坐标点和第三坐标点的第二线段、连结所述第三坐标点和第四坐标点的第三线段、连结所述第四坐标点和第五坐标点的第四线段、以及连结所述第一坐标点和所述第五坐标点的第五线段包围而成，

所述第一坐标点是碘浓度6.0wt.%及水分量 $0.7\text{g}/\text{m}^2$ 的坐标点,
所述第二坐标点是碘浓度1.8wt.%及水分量 $4.2\text{g}/\text{m}^2$ 的坐标点,
所述第三坐标点是碘浓度1.8wt.%及水分量 $5.1\text{g}/\text{m}^2$ 的坐标点,
所述第四坐标点是碘浓度5.7wt.%及水分量 $2.6\text{g}/\text{m}^2$ 的坐标点,
所述第五坐标点是碘浓度7.0wt.%及水分量 $0.7\text{g}/\text{m}^2$ 的坐标点,
在所述透明粘接层及所述透明的盖板中,至少所述透明的盖板为具有光吸收能力的光吸收层,
所述透明粘接层及所述透明的盖板的层叠体对波长380nm下的光的透射率为5%以下。

偏振膜层叠体、使用该偏振膜层叠体的光学显示面板、带透明 粘接层的偏振膜层叠体、及偏振膜组装体

技术领域

[0001] 本发明涉及偏振膜层叠体、使用该偏振膜层叠体的光学显示面板、带透明粘接层的偏振膜层叠体、及偏振膜组装体。

背景技术

[0002] 近年来,液晶面板、有机EL面板等光学显示面板除了在智能电话、个人计算机等电子设备、IoT家电等电气化产品中的使用以外,关于在汽车、电车、飞机等动力行驶车辆中的使用也发现了各种可能性。例如,可考虑在汽车的挡风玻璃、仪表板、外包装、其它各种车体部分搭载光学显示面板,从而向司机提供各种信息,并且向外部发送各种信息。

[0003] 伴随着这样的状况,例如要求在动力行驶车辆内等严苛的环境中的耐久性进一步提高。由于例如高温或高湿这样的使用环境、或者由于太阳光的照射导致光学显示面板、特别是用于光学显示面板的偏振膜层叠体(偏振片)、以及用于偏振膜层叠体的偏光膜(起偏镜)的性能劣化,最差的情况下,甚至可能导致无法使用。

[0004] 专利文献1中公开了提高了在高温或高湿环境中的耐久性的起偏镜、使用了该起偏镜的偏振片、以及使用了偏振片的液晶显示装置的一例。作为耐久性,其中,放置于高温条件下时发生的正交尼科尔下的红漏(长波长光的偏光消除)被视为问题点,且为了解决该问题,提出了使其含有锌、并将该锌含量与碘含量的关系调整为给定范围的方案。

[0005] 同样地,专利文献2涉及一种提高了在高温或高湿环境中的耐久性的用于车载用图像显示装置的偏振片,其中着眼于偏振片的水分量、保护膜的饱和吸水量。对车载用偏振片要求高温耐久性,而在高温环境中,有时会由于多烯化而导致偏振片的透射率显著降低,为了解决该问题,在专利文献2中提出了使用饱和吸水量为给定范围的透明保护膜作为与起偏镜贴合在一起的透明保护膜、并且减小偏振片的水分量的方案。

[0006] 专利文献3也涉及提高了高温或高湿下的耐久性的偏振片,其中着眼于偏振片的水分率、保护膜的透湿度。由于在高温环境中,偏振片的内部会达到高温高湿状态,其结果,透光率、偏振度、图像的色相等的变化量变大、作为偏振片的可靠性变低,因此,其中提出了在尽可能降低起偏镜的水分率的状态下贴合透湿性低的保护膜的方案。

[0007] 专利文献4也同样涉及提高了高温或高湿下、或者低温下的耐久性的偏振片,其中记载了起偏镜会由于紫外线、红外线而劣化;而且液晶显示装置(LCD)的视觉辨认性会由于高温时、高温高湿下的使用而劣化,为了解决这些问题,提出了使偏光膜的保护膜中含有紫外线吸收剂、红外线吸收剂来防止透射率的变动。

[0008] 现有技术文献

[0009] 专利文献

[0010] 专利文献1:日本特开2003-29042号公报

[0011] 专利文献2:日本特开2014-102353号公报

[0012] 专利文献3:日本特开2002-90546号公报

[0013] 专利文献4:日本特开2006-184883号公报

发明内容

[0014] 发明所要解决的问题

[0015] 关于光学显示面板、尤其是用于光学显示面板的偏振膜层叠体、用于偏振膜层叠体的偏光膜,作为在高温或高湿环境中会发生的问题,已知有“多烯化”、“脱色”、及“加热红变”。

[0016] 一般而言,“多烯化”是指由于置于高温或高湿环境中,偏振膜层叠体的单体透射率降低的现象,另外,“脱色”及“加热红变”同样是由于置于高温或高湿环境中,在将偏振膜层叠体以正交尼科尔的方式配置并测定波长410nm及波长700nm的正交透射率时,正交透射率降低的现象,其中,“脱色”特别是作为约700nm的长波长侧及约410nm的短波长侧的透射率上升、发生在黑色显示下的脱色的现象而被已知,另一方面,“加热红变”特别是作为约700nm的长波长侧的透射率上升、偏光膜向红色变色的现象而被已知。

[0017] 专利文献1主要着眼于“脱色”的问题,专利文献2主要着眼于“多烯化”的问题,专利文献3主要着眼于“加热红变”的问题,可认为,各文献中提出的解决方法至少对于各自的问题而言是有效的。然而,各专利文献中记载的发明对于将这些问题总括性地解决而言未必是充分的。“多烯化”、“脱色”、及“加热红变”均通过碘和水分、进而通过对水分造成影响的温度和湿度而相互关联,本申请的申请人基于这样的事实反复进行了深入研究,结果得到了下述见解:通过调整偏光膜的碘浓度、和偏振膜层叠体的水分量,能够将这些问题总括性地解决。

[0018] 本申请的申请人进一步反复进行了深入研究,结果更准确地发现:太阳光中包含的紫外线、可见光、红外线促进了“多烯化”、“脱色”、及“加热红变”;尤其是促进了“多烯化”,并且得到了下述见解:除了调整偏光膜的碘浓度和偏振膜层叠体的水分量以外,还抑制由太阳光导致的影响,由此能够更有效地总括性地解决“多烯化”、“脱色”、及“加热红变”的问题。

[0019] 本发明的目的在于除了实现偏光膜的碘浓度和偏振膜层叠体的水分量的调整以外,还抑制由太阳光照射导致的影响,由此总括性地解决“多烯化”、“脱色”、及“加热红变”这三个问题。

[0020] 解决问题的方法

[0021] 为了解决上述的问题,本发明的一个实施方式的偏振膜层叠体具备:由聚乙烯醇类树脂形成的偏光膜、和直接或隔着其它光学膜接合于上述偏光膜的至少可视侧的面的光学透明的偏光膜保护膜,其中,在分别取上述偏光膜的碘浓度(wt. %)为x-轴、取上述偏振膜层叠体的水分量(g/m^2)为y-轴而成的x-y正交坐标系中,所述偏振膜层叠体具有包含于下述区域内的碘浓度及水分量,该区域由连结碘浓度6.0wt. %及水分量 $0.7\text{g}/\text{m}^2$ 的第一坐标点和碘浓度1.8wt. %及水分量 $4.2\text{g}/\text{m}^2$ 的第二坐标点的第一线段、连结上述第二坐标点和碘浓度1.8wt. %及水分量 $5.1\text{g}/\text{m}^2$ 的第三坐标点的第二线段、连结上述第三坐标点和碘浓度5.7wt. %及水分量 $2.6\text{g}/\text{m}^2$ 的第四坐标点的第三线段、连结上述第四坐标点和碘浓度7.0wt. %及水分量 $0.7\text{g}/\text{m}^2$ 的第五坐标点的第四线段、以及连结上述第一坐标点和上述第五坐标点的第五线段包围而成,上述偏光膜保护膜为具有光吸收能力的光吸收层,对波长

380nm下的光的透射率为5%以下。

[0022] 根据该实施方式的偏振膜层叠体,可以总括性地解决“多烯化”、“脱色”、及“加热红变”的问题。

[0023] 在上述实施方式的偏振膜层叠体中,上述偏光膜的膜厚可以为4~30 μm 。

[0024] 另外,在本发明的另一实施方式的偏振膜层叠体中,具备:由聚乙烯醇类树脂形成的偏光膜、和直接或隔着其它光学膜接合于上述偏光膜的至少可视侧的面的光学透明的偏光膜保护膜,其中,在分别取上述偏光膜的碘浓度(wt.%)为x-轴、取上述偏振膜层叠体的水分量(g/m^2)为y-轴而成的x-y正交坐标系中,所述偏振膜层叠体具有包含于下述区域内的碘浓度及水分量,该区域由连结碘浓度4.5wt.%及水分量1.9 g/m^2 的第六坐标点和碘浓度1.8wt.%及水分量4.2 g/m^2 的第二坐标点的第六线段、连结上述第二坐标点和碘浓度1.8wt.%及水分量5.1 g/m^2 的第三坐标点的第二线段、连结上述第三坐标点和碘浓度4.5wt.%及水分量3.4 g/m^2 的第七坐标点的第七线段、以及连结上述第六坐标点和上述第七坐标点的第八线段包围而成,上述偏光膜保护膜为具有光吸收能力的光吸收层,对波长380nm下的光的透射率为5%以下。

[0025] 在上述实施方式的偏振膜层叠体中,可以是:上述第六坐标点为碘浓度4.0wt.%及水分量2.4 g/m^2 的第八坐标点,上述第七坐标点为碘浓度4.0wt.%及水分量3.7 g/m^2 的第九坐标点。

[0026] 另外,可以是:上述第六坐标点为碘浓度3.7wt.%及水分量2.6 g/m^2 的第十坐标点,上述第七坐标点为上述第四坐标点。

[0027] 在上述实施方式的偏振膜层叠体中,偏光膜的膜厚可以为11~30 μm 。

[0028] 另外,在本发明的另一实施方式的偏振膜层叠体中,具备:由聚乙烯醇类树脂形成的偏光膜、和直接或隔着其它光学膜接合于上述偏光膜的至少可视侧的面的光学透明的偏光膜保护膜,其中,在分别取上述偏光膜的碘浓度(wt.%)为x-轴、取上述偏振膜层叠体的水分量(g/m^2)为y-轴而成的x-y正交坐标系中,所述偏振膜层叠体具有包含于下述区域内的碘浓度及水分量,该区域由连结碘浓度6.0wt.%及水分量0.7 g/m^2 的第一坐标点和碘浓度3.7wt.%及水分量2.6 g/m^2 的第十坐标点的第九线段、连结上述第十坐标点和碘浓度5.7wt.%及水分量2.6 g/m^2 的第四坐标点的第十线段、连结上述第四坐标点和碘浓度7.0wt.%及水分量0.7 g/m^2 的第五坐标点的第十一线段、以及连结上述第一坐标点和上述第五坐标点的第五线段包围而成,上述偏光膜保护膜为具有光吸收能力的光吸收层,对波长380nm下的光的透射率为5%以下。

[0029] 在上述实施方式的偏振膜层叠体中,偏光膜的膜厚可以为4~11 μm 。

[0030] 此外,在上述实施方式的偏振膜层叠体中,优选上述偏光膜保护膜在波长390nm下的光的透射率为35%以下,另外,优选上述偏光膜保护膜在波长400nm下的光的透射率为70%以下。

[0031] 另外,优选在上述实施方式的偏振膜层叠体中,上述偏光膜含有锌。

[0032] 此外,优选在上述实施方式的偏振膜层叠体中,对于由该偏振膜层叠体、和经由粘合剂层叠于该偏振膜层叠体的两面的玻璃板构成的试样,以黑色面板温度89 $^{\circ}\text{C}$ 在30%R.H.的气氛中在300~400nm的波长区域内以累积的辐射照度100 W/m^2 照射氙光200小时后,单体透射率与照射前的单体透射率相比为-0.5以上。

[0033] 由此,可以有效地解决多烯化的问题。

[0034] 优选在上述实施方式的偏振膜层叠体中,对于由该偏振膜层叠体、和经由粘合剂层叠于该偏振膜层叠体的两面的玻璃板构成的试样,以黑色面板温度89°C在30%R.H.的气氛中在300~400nm的波长区域内以累积的辐射照度100W/m²照射氙光200小时后,在波长410nm下的正交透射率的变化量小于1%、且在波长700nm下的正交透射率的变化量小于5%。

[0035] 由此,可以有效地解决脱色的问题。

[0036] 优选在上述实施方式的偏振膜层叠体中,对于由该偏振膜层叠体、和经由粘合剂层叠于该偏振膜层叠体的两面的玻璃板构成的试样,以黑色面板温度89°C在30%R.H.的气氛中在300~400nm的波长区域内以累积的辐射照度100W/m²照射氙光200小时后,在波长410nm下的正交透射率的变化量为1%以上、且在波长700nm下的正交透射率的变化量小于5%。

[0037] 由此,可以有效地解决加热红变的问题。

[0038] 进一步,为了解决上述的问题,本发明的一个实施方式的光学显示面板是被安装于动力行驶车辆的车体的光学显示面板,其具备:光学显示单元、直接或隔着其它光学膜接合于上述光学显示单元的一面的上述任一项所述的偏振膜层叠体、以及在偏振膜层叠体的与上述光学显示单元相反的一侧顺着上述偏振膜层叠体配置的光学透明的盖板,上述光学显示单元、上述偏振膜层叠体及上述透明盖板通过以没有空隙的状态填充于它们之间的透明粘接层粘接在一起。

[0039] 在上述实施方式的光学显示面板中,上述透明的盖板可以具有容量型触摸传感器的功能。

[0040] 另外,上述实施方式的光学显示面板中,可以在上述透明的盖板与上述偏振膜层叠体之间设置有成为容量型触摸传感器的构成要素的ITO层。

[0041] 本发明的一个实施方式的带透明粘接层的偏振膜层叠体具备:偏振膜层叠体,其具备由聚乙烯醇类树脂形成的偏光膜、和直接或隔着其它光学膜接合于上述偏光膜的至少可视侧的面的光学透明的偏光膜保护膜;以及层叠于比上述偏振膜层叠体更靠近可视侧的透明粘接层,其中,在分别取上述偏光膜的碘浓度(wt.%)为x-轴、取上述偏振膜层叠体的水分量(g/m²)为y-轴而成的x-y正交坐标系中,所述带透明粘接层的偏振膜层叠体具有包含于下述区域内的碘浓度及水分量,该区域由连结碘浓度6.0wt.%及水分量0.7g/m²的第一坐标点和碘浓度1.8wt.%及水分量4.2g/m²的第二坐标点的第一线段、连结上述第二坐标点和碘浓度1.8wt.%及水分量5.1g/m²的第三坐标点的第二线段、连结上述第三坐标点和碘浓度5.7wt.%及水分量2.6g/m²的第四坐标点的第三线段、连结上述第四坐标点和碘浓度7.0wt.%及水分量0.7g/m²的第五坐标点的第四线段、以及连结上述第一坐标点和上述第五坐标点的第五线段包围而成,在上述透明粘接层及上述偏光膜保护膜中,至少上述透明粘接层为具有光吸收能力的光吸收层,上述透明粘接层及上述偏光膜保护膜的层叠体对波长380nm下的光的透射率为5%以下。

[0042] 本发明的另一实施方式带透明粘接层的偏振膜层叠体具备:偏振膜层叠体,其具备由聚乙烯醇类树脂形成的偏光膜、和直接或隔着其它光学膜接合于上述偏光膜的与可视侧相反侧的面的光学透明的偏光膜保护膜;以及层叠于比上述偏振膜层叠体更靠近可视

侧的透明粘接层,其中,在分别取上述偏光膜的碘浓度(wt.%)为x-轴、取上述偏振膜层叠体的水分量(g/m^2)为y-轴而成的x-y正交坐标系中,所述带透明粘接层的偏振膜层叠体具有包含于下述区域内的碘浓度及水分量,该区域由连结碘浓度6.0wt.%及水分量 $0.7\text{g}/\text{m}^2$ 的第一坐标点和碘浓度1.8wt.%及水分量 $4.2\text{g}/\text{m}^2$ 的第二坐标点的第一线段、连结上述第二坐标点和碘浓度1.8wt.%及水分量 $5.1\text{g}/\text{m}^2$ 的第三坐标点的第二线段、连结上述第三坐标点和碘浓度5.7wt.%及水分量 $2.6\text{g}/\text{m}^2$ 的第四坐标点的第三线段、连结上述第四坐标点和碘浓度7.0wt.%及水分量 $0.7\text{g}/\text{m}^2$ 的第五坐标点的第四线段、以及连结上述第一坐标点和上述第五坐标点的第五线段包围而成,上述透明粘接层为具有光吸收能力的光吸收层,上述透明粘接层对波长380nm下的光的透射率为5%以下。

[0043] 本发明的一个实施方式的偏振膜组装体具备:偏振膜层叠体,其具备由聚乙烯醇类树脂形成的偏光膜、和直接或隔着其它光学膜接合于上述偏光膜的至少可视侧的面的光学透明的偏光膜保护膜;层叠于比上述偏振膜层叠体更靠近可视侧的透明粘接层;以及层叠于比上述透明粘接层更靠近可视侧的光学透明的盖板,其中,在分别取上述偏光膜的碘浓度(wt.%)为x-轴、取上述偏振膜层叠体的水分量(g/m^2)为y-轴而成的x-y正交坐标系中,所述偏振膜组装体具有包含于下述区域内的碘浓度及水分量,该区域由连结碘浓度6.0wt.%及水分量 $0.7\text{g}/\text{m}^2$ 的第一坐标点和碘浓度1.8wt.%及水分量 $4.2\text{g}/\text{m}^2$ 的第二坐标点的第一线段、连结上述第二坐标点和碘浓度1.8wt.%及水分量 $5.1\text{g}/\text{m}^2$ 的第三坐标点的第二线段、连结上述第三坐标点和碘浓度5.7wt.%及水分量 $2.6\text{g}/\text{m}^2$ 的第四坐标点的第三线段、连结上述第四坐标点和碘浓度7.0wt.%及水分量 $0.7\text{g}/\text{m}^2$ 的第五坐标点的第四线段、以及连结上述第一坐标点和上述第五坐标点的第五线段包围而成,在上述偏光膜保护膜、上述透明粘接层及上述透明的盖板中,至少上述透明的盖板为具有光吸收能力的光吸收层,上述偏光膜保护膜、上述透明粘接层及上述透明的盖板的层叠体对波长380nm下的光的透射率为5%以下。

[0044] 本发明的另一实施方式的偏振膜组装体具备:偏振膜层叠体,其具备由聚乙烯醇类树脂形成的偏光膜、和直接或隔着其它光学膜接合于上述偏光膜的与可视侧相反侧的面的光学透明的偏光膜保护膜;层叠于比上述偏振膜层叠体更靠近可视侧的透明粘接层;以及层叠于比上述透明粘接层更靠近可视侧的光学透明的盖板,其中,在分别取上述偏光膜的碘浓度(wt.%)为x-轴、取上述偏振膜层叠体的水分量(g/m^2)为y-轴而成的x-y正交坐标系中,所述偏振膜组装体具有包含于下述区域内的碘浓度及水分量,该区域由连结碘浓度6.0wt.%及水分量 $0.7\text{g}/\text{m}^2$ 的第一坐标点和碘浓度1.8wt.%及水分量 $4.2\text{g}/\text{m}^2$ 的第二坐标点的第一线段、连结上述第二坐标点和碘浓度1.8wt.%及水分量 $5.1\text{g}/\text{m}^2$ 的第三坐标点的第二线段、连结上述第三坐标点和碘浓度5.7wt.%及水分量 $2.6\text{g}/\text{m}^2$ 的第四坐标点的第三线段、连结上述第四坐标点和碘浓度7.0wt.%及水分量 $0.7\text{g}/\text{m}^2$ 的第五坐标点的第四线段、以及连结上述第一坐标点和上述第五坐标点的第五线段包围而成,在上述透明粘接层及上述透明的盖板中,至少上述透明的盖板为具有光吸收能力的光吸收层,上述透明粘接层及上述透明的盖板的层叠体对波长380nm下的光的透射率为5%以下。

[0045] 发明的效果

[0046] 根据本发明,除了实现偏光膜的碘浓度、和偏振膜层叠体的水分量的调整以外,还抑制由太阳光照射导致的影响,由此能够总括性地解决“多烯化”、“脱色”、及“加热红变”的

问题。

附图说明

- [0047] 图1是示出光学显示面板的层结构的示意图。
- [0048] 图2是对偏光膜的制造方法的一例进行说明的图。
- [0049] 图3是示出位于可视侧的偏光膜保护膜的结构例的图。
- [0050] 图4是示出用于求算偏光膜的碘浓度的校准曲线的图。
- [0051] 图5是示出用于可靠性试验的结构例的图。
- [0052] 图6是以实施例为中心将实施例及比较例的结果作图而得到的图。
- [0053] 图7是以比较例为中心将实施例及比较例的结果作图而得到的图。
- [0054] 符号说明
- [0055] 1 光学显示面板
- [0056] 10 光学显示单元
- [0057] 11 透明粘接剂
- [0058] 12 偏振膜层叠体
- [0059] 13 透明粘接剂
- [0060] 14 透明的盖板
- [0061] 120 偏光膜
- [0062] 121 具有光吸收能力的偏光膜保护膜
- [0063] 122 偏光膜保护膜

具体实施方式

[0064] 以下,参照附图对本发明的优选的一个实施方式进行说明。为了方便说明,仅示出了优选的实施方式,但本发明当然不限于此。

[0065] 本发明以光学显示面板、例如安装于汽车、电车、飞机、及其它通过动力行驶的动力行驶车辆的车体的光学显示面板、以及用于该光学显示面板的偏振膜层叠体为对象。在此,“安装于车体”不一定仅指将光学显示面板、偏振膜层叠体固定于车体的情况,也包括例如像用于智能电话等的光学显示面板、偏振膜层叠体那样将它们自由地搭载、带入动力行驶车辆等的情况。换言之,“安装于车体”包括将光学显示面板、偏振膜层叠体与动力行驶车辆一起使用、且有可能暴露于高温或高湿环境中的所有状况。

[0066] 1. 光学显示面板

[0067] 图1中以示意图示出了光学显示面板1的层结构的一例。光学显示面板1至少包括:光学显示单元10、层叠于光学显示单元10的一面10a侧(可视侧)的偏振膜层叠体12、以及顺着偏振膜层叠体12配置在与光学显示单元10相反的一侧、即可视侧的光学透明的盖板14。在光学显示单元10与偏振膜层叠体12之间,使用由透明粘接剂(PSA) 11形成的透明粘接层以没有空隙的状态将它们粘接在一起。同样地,在盖板14与偏振膜层叠体12之间,使用层叠于比偏振膜层叠体12更靠近可视侧的由透明粘接剂(OCA) 13形成的透明粘接层,以没有空隙的状态将它们粘接在一起,从而构成包含盖板14、透明粘接剂13、及偏振膜层叠体12的偏振膜组装体19。在光学显示单元10的另一面10b侧,经由透明粘接剂(PSA) 16配置有其它偏

振膜层叠体17。需要说明的是,在本说明书中,只要没有特别说明,则“粘接”的用语包括粘合(压敏粘接)。光学显示单元10和偏振膜层叠体12也可以通过透明粘接剂11直接粘接在一起,但也可以根据需要隔着相位差膜、视角补偿膜等其它光学膜(未图示)粘接在一起。

[0068] 1-1. 光学显示单元

[0069] 作为光学显示单元10的例子,可列举液晶单元、有机EL单元。

[0070] 作为有机EL单元,可以适宜使用在透明基板上依次层叠有透明电极、有机发光层及金属电极而形成了发光体(有机电致发光发光体)的有机EL单元等。有机发光层为各种有机薄膜的层叠体,可以采用各种层结构,包括例如:由三苯基胺衍生物等制成的空穴注入层和由蒽等荧光性的有机固体制成的发光层的层叠体、这些发光层和由二萘嵌苯衍生物等制成的电子注入层的层叠体、或空穴注入层、发光层及电子注入层的层叠体等。

[0071] 作为液晶单元,可以使用利用外部光的反射型液晶单元、利用来自背光源18等光源的光的透射型液晶单元、利用来自外部的光和来自光源的光这两者的半透射半反射型液晶单元中的任意液晶单元。液晶单元为利用来自光源的光的液晶单元的情况下,如图1所示,在光学显示单元(液晶单元)10的与可视侧相反的一侧也可配置偏振膜层叠体17,进而可配置例如像背光源那样的光源18。光源侧的偏振膜层叠体17和液晶单元10是隔着适宜的透明粘接剂16的层而粘接在一起的。作为液晶单元的驱动方式,可以采用例如VA模式、IPS模式、TN模式、STN模式、弯曲(bend)取向(π 型)等任意类型的方式。

[0072] 1-2. 盖板

[0073] 作为盖板14的例子,可列举透明板(窗口层)、触摸面板等。作为透明板,可使用具有适宜的机械强度及厚度的透明板。作为这样的透明板,可使用例如丙烯酸类树脂、聚碳酸酯类树脂这样的透明树脂板、或玻璃板等。可利用例如低反射膜(未图示)对盖板14的表面实施低反射处理。作为触摸面板,可使用电阻膜方式、静电电容方式、光学方式、超声波方式等的各种触摸面板、具备触摸传感器功能的玻璃板、透明树脂板等。

[0074] 可以使盖板14中含有紫外线吸收剂而制成具有光吸收能力的光吸收层,换言之,可以将盖板14对紫外线的透射率设置为期望的值。例如,由丙烯酸类树脂、聚碳酸酯类树脂这样的透明树脂板、或玻璃板等形成盖板14,在其制作时,可列举例如:苯并三唑类、二苯甲酮类、水杨酸苯酯类、三嗪类的紫外线吸收剂。作为苯并三唑类紫外线吸收剂,可列举例如:2-(5-甲基-2-羟基苯基)苯并三唑、2-(2H-苯并三唑-2-基)对甲酚、2-(2H-苯并三唑-2-基)-4,6-二叔戊基苯酚、2-(2'-羟基-5'-甲基丙烯酰氧基乙基苯基)-2H-苯并三唑等。作为二苯甲酮类紫外线吸收剂,可以将例如:2-羟基-4-辛氧基二苯甲酮、2,4-二羟基二苯甲酮、2-羟基-4-甲氧基-4'-氯二苯甲酮、2,2-二羟基-4-甲氧基二苯甲酮、2,2-二羟基-4,4'-二甲氧基二苯甲酮等。作为水杨酸苯酯类紫外线吸收剂,可列举例如对叔丁基苯基水杨酸酯等。作为三嗪类紫外线吸收剂,可以将例如2,4-二苯基-6-(2-羟基-4-甲氧基苯基)-1,3,5-三嗪、2,4-二苯基-6-(2-羟基-4-乙氧基苯基)-1,3,5-三嗪、2,4-二苯基-(2-羟基-4-丙氧基苯基)-1,3,5-三嗪、2,4-二苯基-(2-羟基-4-丁氧基苯基)-1,3,5-三嗪、2,4-二苯基-6-(2-羟基-4-丁氧基苯基)-1,3,5-三嗪、2,4-二苯基-6-(2-羟基-4-己氧基苯基)-1,3,5-三嗪、2,4-二苯基-6-(2-羟基-4-辛氧基苯基)-1,3,5-三嗪、2,4-二苯基-6-(2-羟基-4-十二烷氧基苯基)-1,3,5-三嗪、2,4-二苯基-6-(2-羟基-4-苄氧基苯基)-1,3,5-三嗪、2,4-二苯基-6-(2-羟基-4-丁氧基乙氧基苯基)-1,3,5-三嗪等紫外线吸收剂混合于透明树脂中,从

而将盖板14作为光吸收层使用。通过设置光吸收层,能够将包含偏振膜层叠体12的偏振膜组装体19的紫外线的透射率设为期望的值,从而能够更有效地总括性地解决“多烯化”、“脱色”、及“加热红变”的问题。在仅使用盖板14作为光吸收层的情况下,例如在波长380nm下的透射率优选为5%以下、更优选为3%以下、进一步优选为2%以下,其下限例如为0.1%以上、1%以上。在波长390nm下的透射率优选为35%以下、更优选为30%以下、进一步优选为28%以下,其下限例如为10%以上、20%以上、25%以上。在波长400nm下的透射率优选为70%以下、更优选为68%以下,其下限例如为50%以上、60%以上、65%以上。在波长420nm下的透射率优选为90%以下,其下限例如为80%以上、85%以上。这些透射率表示初始状态下的盖板14的透射率。需要说明的是,除紫外线吸收剂以外,还可以混合酞菁类光吸收剂、萘酞菁类光吸收剂、聚甲炔类光吸收剂、二苯甲烷类光吸收剂、三苯基甲烷类光吸收剂、醌类光吸收剂、偶氮类光吸收剂等红外线吸收剂。

[0075] 在使用静电电容方式的触摸面板作为盖板14的情况下,优选在比触摸面板更靠近可视侧的一侧设置由玻璃、透明树脂板制成的正面透明板。另外,在该情况下,在将盖板14与偏振膜层叠体12之间接合的透明粘接剂13设置成为容量型触摸传感器的构成要素的ITO层(未图示)。

[0076] 1-3.透明粘接剂

[0077] 作为透明粘接剂11、13、16,可以适宜使用例如日本专利6071459号中所公开的那样的各种粘接剂。例如,可以使用(甲基)丙烯酸类的粘合剂,也可以使用不含有(甲基)丙烯酸的固化型粘接剂。作为后者的例子,可以适宜使用例如异戊二烯类的UV固化性粘接剂。异戊二烯类的UV固化性粘接剂除了异戊二烯以外,还可以含有异戊二烯衍生物作为单体成分。在粘接剂中,也可以含有除异戊二烯类单体以外的单体成分。作为单体成分,可以含有(甲基)丙烯酸酯等(甲基)丙烯酸衍生物。需要说明的是,为了抑制由聚乙烯醇的多烯化导致的透射率的降低,减少透明粘接剂11、13、16中的酸成分的含量是有效的。

[0078] 可以使透明粘接剂11、13、16、例如层叠于比偏振膜层叠体12更靠近可视侧的透明粘接剂13(透明粘接层)中含有紫外线吸收剂而制成具有光吸收能力的光吸收层,换言之,可以将透明粘接剂对紫外线的透射率设置为期望的值。例如,由(甲基)丙烯酸类的粘合剂形成透明粘接剂,在其制作时,可列举例如:苯并三唑类、二苯甲酮类、水杨酸苯酯类、三嗪类的紫外线吸收剂。作为苯并三唑类紫外线吸收剂,可列举例如:2-(5-甲基-2-羟基苯基)苯并三唑、2-(2H-苯并三唑-2-基)对甲酚、2-(2H-苯并三唑-2-基)-4,6-二叔戊基苯酚、2-(2'-羟基-5'甲基丙烯酰氧基乙基苯基)-2H-苯并三唑等。作为二苯甲酮类紫外线吸收剂,可列举例如:2-羟基-4-辛氧基二苯甲酮、2,4-二羟基二苯甲酮、2-羟基-4-甲氧基-4'-氯二苯甲酮、2,2-二羟基-4-甲氧基二苯甲酮、2,2-二羟基-4,4'-二甲氧基二苯甲酮等。作为水杨酸苯酯类紫外线吸收剂,可列举例如对叔丁基苯基水杨酸酯等。作为三嗪类紫外线吸收剂,可以将例如2,4-二苯基-6-(2-羟基-4-甲氧基苯基)-1,3,5-三嗪、2,4-二苯基-6-(2-羟基-4-乙氧基苯基)-1,3,5-三嗪、2,4-二苯基-(2-羟基-4-丙氧基苯基)-1,3,5-三嗪、2,4-二苯基-(2-羟基-4-丁氧基苯基)-1,3,5-三嗪、2,4-二苯基-6-(2-羟基-4-丁氧基苯基)-1,3,5-三嗪、2,4-二苯基-6-(2-羟基-4-己氧基苯基)-1,3,5-三嗪、2,4-二苯基-6-(2-羟基-4-十二烷氧基苯基)-1,3,5-三嗪、2,4-二苯基-6-(2-羟基-4-苄氧基苯基)-1,3,5-三嗪、2,4-二苯基-6-(2-羟基-4-丁氧基乙氧

基苯基)-1,3,5-三嗪等紫外线吸收剂混合于透明树脂中,从而将透明粘接剂作为光吸收层使用。通过设置这样的光吸收层,能够将带透明粘接层的偏振膜层叠体12、或包含偏振膜层叠体12的偏振膜组装体19的紫外线的透射率设为期望的值,从而能够更有效地总括性地解决“多烯化”、“脱色”、及“加热红变”的问题。在仅使用透明粘接剂13作为光吸收层的情况下,例如在波长380nm下的透射率优选为5%以下、更优选为3%以下、进一步优选为2%以下,其下限例如为0.1%以上、1%以上。在波长390nm下的透射率优选为35%以下、更优选为30%以下、进一步优选为28%以下,其下限例如为10%以上、20%以上、25%以上。在波长400nm下的透射率优选为70%以下、更优选为68%以下,其下限例如为50%以上、60%以上、65%以上。在波长420nm下的透射率优选为90%以下,其下限例如为80%以上、85%以上。这些透射率表示初始状态下的透明粘接剂的透射率。需要说明的是,除紫外线吸收剂以外,还可以混合酞菁类光吸收剂、萘酞菁类光吸收剂、聚甲炔类光吸收剂、二苯甲烷类光吸收剂、三苯基甲烷类光吸收剂、醌类光吸收剂、偶氮类光吸收剂等红外线吸收剂。

[0079] 2. 偏振膜层叠体

[0080] 偏振膜层叠体12至少包括:偏光膜120、和接合于偏光膜120的至少可视侧的偏光膜保护膜121。偏振膜层叠体12至少包含偏光膜120、和接合于偏光膜120的至少可视侧的偏光膜保护膜121。偏振膜层叠体12可以进一步在偏光膜120的与可视侧相反侧包含偏光膜保护膜122。除了将盖板14和/或透明粘接剂13等作为光吸收层以外,还可以使偏光膜保护膜121作为光吸收层发挥功能,或者代替该方式而使偏光膜保护膜121作为光吸收层发挥功能。通过设置光吸收层,能够将偏振膜层叠体12本身的紫外线的透射率设为期望的值,从而更有效地总括性地解决“多烯化”、“脱色”、及“加热红变”的问题。虽无特别图示,但可以在偏光膜120与偏光膜保护膜121、122之间设置其它光学膜。

[0081] 本发明为了总括性地解决由于高温或高湿这样的使用环境、及太阳光的照射产生的问题、特别是“多烯化”、“脱色”及“加热红变”的问题,特别是着眼于偏光膜120的碘浓度(wt.%)、和偏振膜层叠体12的水分量(g/m²)。这些值可以在例如偏光膜的制造时、偏振膜层叠体的制造时进行调整。

[0082] 2-1. 偏光膜

[0083] 偏光膜120由含有碘的聚乙烯醇(PVA)类的树脂膜制成。作为可适用于偏光膜的PVA类膜的材料,可使用PVA或其衍生物。作为PVA的衍生物,除了可列举聚乙烯醇缩甲醛、聚乙烯醇缩乙醛等以外,还可列举利用乙烯、丙烯等烯烃、丙烯酸、甲基丙烯酸、巴豆酸等不饱和羧酸或其烷基酯、丙烯酰胺等进行改性而得到的衍生物。PVA通常使用聚合度为1000~10000左右、皂化度为80~100摩尔%左右的PVA。由这些材料制成的PVA类膜具有容易含有水分的倾向。

[0084] PVA类膜也可以含有增塑剂等添加剂。作为增塑剂,可列举多元醇及其缩合物等,可列举例如:甘油、二甘油、三甘油、乙二醇、丙二醇、聚乙二醇等。增塑剂的用量没有特别限制,优选在PVA类膜中为20重量%以下。

[0085] 2-1-1. 偏光膜的制造

[0086] 制造膜厚6μm以上的偏光膜时,例如,实施利用碘将上述PVA类膜染色的染色处理、及将PVA类膜沿至少一个方向拉伸的拉伸处理。一般而言,可采用对上述PVA类膜实施包含溶胀、染色、交联、拉伸、水洗及干燥处理的一系列处理的方式。

[0087] 溶胀处理可通过例如将PVA类膜浸渍于溶胀浴(水浴)中而进行。通过该处理,可以在对PVA类膜表面的污垢、抗粘连剂进行清洗的同时使PVA类膜溶胀,由此可以防止染色不均等不均性。也可以在溶胀浴中适宜添加甘油、碘化钾等。溶胀浴的温度例如为20~60℃左右,在溶胀浴中的浸渍时间例如为0.1~10分钟左右。

[0088] 染色处理例如可通过将PVA类膜浸渍于碘溶液中而进行。碘溶液通常为碘水溶液,作为碘及溶解助剂,含有碘化钾。碘浓度例如为0.01~1重量%左右、优选为0.02~0.5重量%。碘化钾浓度例如为0.01~10重量%左右、优选为0.02~8重量%。

[0089] 在染色处理中,碘溶液的温度例如为20~50℃左右、优选为25~40℃。浸渍时间例如为10~300秒钟左右、优选为20~240秒钟的范围。碘染色处理时,以使PVA类膜中的碘含量及钾含量达到上述范围的方式调整碘溶液的浓度、PVA类膜在碘溶液中的浸渍温度、及浸渍时间等条件。

[0090] 交联处理例如可通过将经碘染色后的PVA类膜浸渍于含有交联剂的处理浴中而进行。作为交联剂,可采用任意适当的交联剂。作为交联剂的具体例,可列举硼酸、硼砂等硼化合物、乙二醛、戊二醛等。这些交联剂可以单独或组合使用。作为用于交联浴的溶液的溶剂,通常为水,但也可以适当添加与水具有相容性的有机溶剂。相对于溶剂100重量份,交联剂以例如1~10重量份的比例使用。优选交联浴的溶液进一步含有碘化物等助剂。助剂的浓度优选为0.05~15重量%、进一步优选为0.5~8重量%。交联浴的温度例如为20~70℃左右、优选为40~60℃。在交联浴中的浸渍时间例如为1秒钟~15分钟左右、优选为5秒钟~10分钟。

[0091] 拉伸处理是将PVA类膜沿至少一个方向拉伸的处理。一般而言,将PVA类膜沿运送方向(长度方向)进行单向拉伸。拉伸方法没有特别限制,可以采用湿式拉伸法和干式拉伸法中的任意方法。在采用湿式拉伸法的情况下,将PVA类膜在处理浴中拉伸至给定的倍率。作为拉伸浴的溶液,可以适宜使用在水或有机溶剂(例如乙醇)等溶剂中添加对于各种处理而言必要的化合物等而得到的溶液。作为干式拉伸法,可列举例如辊间拉伸方法、加热辊拉伸方法、压缩拉伸方法等。在偏光膜的制造中,拉伸处理可以在任意阶段中进行。具体而言,可以与溶胀、染色、交联同时进行,也可以在上述各处理的前后的任意时间进行。另外,拉伸还可以以多个阶段进行。PVA类膜的累积拉伸倍率例如为5倍以上,优选为5~7倍左右。

[0092] 实施了上述的各处理后的PVA类膜(拉伸膜)按照常规的方法被供于水清洗处理、干燥处理。

[0093] 水洗处理例如可通过将PVA类膜浸渍于水洗浴中而进行。水洗浴可以为纯水,也可以为碘化物(例如碘化钾、碘化钠等)的水溶液。碘化物水溶液的浓度优选为0.1~10重量%。也可以在碘化物水溶液中添加硫酸锌、氯化锌等助剂。

[0094] 水洗温度例如为5~50℃、优选为10~45℃、进一步优选为15~40℃的范围。浸渍时间例如为10~300秒钟左右、优选为20~240秒钟。水洗处理可以仅实施1次,也可以根据需要而实施多次。在实施多次水洗处理的情况下,可适当调整用于各处理的水洗浴中所含的添加剂的种类、浓度。

[0095] PVA类膜的干燥处理可通过任意适当的方法(例如自然干燥、送风干燥、加热干燥)进行。

[0096] 2-1-2. 偏光膜的制造

[0097] 膜厚小于 $6\mu\text{m}$ 的偏光膜例如可以通过日本专利第4751481号公报中公开的制造方法而制造。该制造方法包括：在热塑性基材上形成PVA类树脂层的层叠体制作处理；将PVA类树脂层与热塑性树脂基材一体地拉伸的拉伸处理；使二色性物质吸附于PVA树脂层的染色处理等。也可以根据需要采用PVA类树脂层的不溶化处理及交联处理、干燥处理、清洗处理等。拉伸处理可以在染色处理之前实施，也可以在之后实施。另外，可以采用气体氛围中拉伸及硼酸水溶液等水溶液中拉伸中的任意拉伸方式。此外，拉伸可以为一个阶段的拉伸，也可以为2个阶段以上的多阶段的拉伸。

[0098] 参照图2，对偏光膜的制造方法的一例进行说明。在此，将在树脂基材上制膜的PVA类树脂层与上述树脂基材一体地拉伸，由此制作了偏光膜。

[0099] [层叠体制作处理(A)]

[0100] 首先，准备玻璃化转变温度为 75°C 的具有 $200\mu\text{m}$ 厚度的非晶性酯类热塑性树脂基材、例如共聚有间苯二甲酸6mol%的间苯二甲酸共聚聚对苯二甲酸乙二醇酯(以下称为“非晶性PET”)6、和将聚合度1000以上、皂化度99%以上的PVA粉末溶解于水中而得到的浓度4~5重量%的PVA水溶液。接下来，在具备涂敷机构21和干燥机构22及表面改性处理装置23的层叠体制作装置20中，在该非晶性PET基材6上涂布PVA水溶液，以 $50\sim 60^{\circ}\text{C}$ 的温度使其干燥，在PET基材6上制膜玻璃化转变温度为 80°C 的具有 $7\mu\text{m}$ 厚度的PVA层2。由此可制作包含 $7\mu\text{m}$ 厚的PVA层的层叠体7。此时，通过利用表面改性处理装置23对非晶性PET基材6的表面进行电晕处理，可以提高非晶性PET基材6与在其上制膜的PVA层2的密合性。

[0101] 接下来，使包含PVA层的层叠体7经过包含气体氛围中辅助拉伸及硼酸水溶液中拉伸这2个阶段拉伸处理的以下的处理，最终制作 $3\mu\text{m}$ 厚的偏光膜。

[0102] [气体氛围中辅助拉伸处理(B)]

[0103] 在第一阶段的气体氛围中辅助拉伸处理(B)中，将包含 $7\mu\text{m}$ 厚的PVA层2的层叠体7与PET基材6一体地拉伸，生成包含 $5\mu\text{m}$ 厚的PVA层2的“拉伸层叠体8”。具体而言，在烘箱33内配备有拉伸机构31的气体氛围中辅助拉伸处理装置30中，将包含 $7\mu\text{m}$ 厚的PVA层2的层叠体7设置于设定为 130°C 的拉伸温度环境的烘箱33的拉伸机构31，以使拉伸倍率达到1.8倍的方式进行自由端单向拉伸，生成拉伸层叠体8。在该阶段中，可以通过一并设置于烘箱30的卷取装置32制造拉伸层叠体8的卷8'。

[0104] [染色处理(C)]

[0105] 接下来，通过染色处理(C)，生成使二色性物质的碘吸附于PVA分子经取向而成的 $5\mu\text{m}$ 厚的PVA层2而得到的着色层叠体9。具体而言，在具备染色液41的染色浴42的染色装置40中，从一并设置于染色装置40的安装有卷8'的连续放出装置43连续放出拉伸层叠体8，将其以任意的时间浸渍于液温 30°C 的含有碘及碘化钾的染色液41中、并使构成最终生成的偏光膜的PVA层的单体透射率达到40~44%，由此生成使碘吸附于拉伸层叠体8的发生了取向后的PVA层2而得到的着色层叠体9。

[0106] 在本处理中，为了使染色液41不溶解拉伸层叠体8中所含的PVA层2，因此，以水作为溶剂，并使碘浓度为0.30重量%。另外，使染色液41中用于使碘溶解于水的碘化钾浓度为2.1重量%。碘与碘化钾的浓度之比为1比7。更详细而言，将拉伸层叠体8在碘浓度0.30重量%、碘化钾浓度2.1重量%的染色液41中浸渍60秒钟，由此，生成使碘吸附于PVA分子进行了取向后的 $5\mu\text{m}$ 厚的PVA层2而得到的着色层叠体9。

[0107] [硼酸水溶液中拉伸处理(D)]

[0108] 通过第二段的硼酸水溶液中拉伸处理,对包含使碘取向后的PVA层2的着色层叠体9进一步进行拉伸,生成包含3 μm 厚的构成偏光膜且使碘取向后的PVA层的光学膜层叠体60。具体而言,在具备硼酸水溶液51的硼酸浴52和拉伸机构53的硼酸水溶液中拉伸处理装置50中,将从染色装置40中连续地放出的着色层叠体9浸渍于含有硼酸和碘化钾且设定为液温65 $^{\circ}\text{C}$ 的拉伸温度环境的硼酸水溶液51中,接下来,设置于在硼酸水溶液中处理装置50中配备的拉伸机构53,以使拉伸倍率达到3.3倍的方式进行自由端单向拉伸,由此,生成包含3 μm 厚的PVA层的光学膜层叠体60。

[0109] [清洗处理(G)]

[0110] 接下来,优选将包含偏光膜的光学膜层叠体60直接送至清洗处理(G)。清洗处理(G)的目的在于,通过清洗装置80的清洗液81洗掉附着于偏光膜的表面的不需要的残存物。其中,也可以省略清洗处理(G),将取出的包含偏光膜的光学膜层叠体60直接送入干燥处理(H)。

[0111] [干燥处理(H)]

[0112] 将清洗后的光学膜层叠体60送至干燥处理(H),并在此进行干燥。接下来,将干燥后的光学膜层叠体60通过一并设置于干燥装置90的卷取装置91卷取成连续网的光学膜层叠体60,生成包含偏光膜的光学膜层叠体60的卷。作为干燥处理(H),可采用任意适当的方法,例如自然干燥、送风干燥、加热干燥。例如,在烘箱的干燥装置90中,利用60 $^{\circ}\text{C}$ 的热风进行240秒钟干燥。

[0113] 2-1-3.其它

[0114] 偏光膜优选含有锌。通过使偏光膜含有锌,存在可抑制加热试验后的偏振膜层叠体的透射率的降低及色相劣化的倾向。在偏光膜含有锌的情况下,偏光膜中的锌的含量优选为0.002~2重量%、更优选为0.01~1重量%。

[0115] 优选偏光膜还含有硫酸根离子。通过使偏光膜含有硫酸根离子,存在可抑制加热试验后的偏振膜层叠体的透射率的降低的倾向。在偏光膜含有硫酸根离子的情况下,偏光膜中的硫酸根离子的含量优选为0.02~0.45重量%、更优选为0.05~0.35重量%、进一步优选为0.1~0.25重量%。需要说明的是,偏光膜中的硫酸根离子的含量可根据硫原子含量而算出。

[0116] 为了使偏光膜中含有锌,优选在偏光膜的制造工序中进行锌浸渗处理。另外,为了使偏光膜中含有硫酸根离子,优选在偏光膜的制造工序中进行硫酸根离子处理。

[0117] 锌浸渗处理例如可通过将PVA类膜浸渍于锌盐溶液中而进行。作为锌盐,优选氯化锌、碘化锌等卤化锌、硫酸锌、乙酸锌等的水溶液的无机氯化物。另外,在锌浸渗处理中,也可以使用各种锌络合物。另外,锌盐溶液使用利用碘化钾等而含有钾离子及碘离子的水溶液时,容易使锌离子浸渗,因而优选。锌盐溶液中的碘化钾浓度优选设为0.5~10重量%左右、进一步优选设为1~8重量%。

[0118] 硫酸根离子处理例如可通过在含有硫酸金属盐的水溶液中浸渍PVA类膜而进行。作为硫酸金属盐,优选下述硫酸金属盐:在处理液中容易分离为硫酸根离子与金属离子,且容易将该硫酸金属盐以离子的状态导入PVA类膜中。例如,作为形成硫酸金属盐的金属的种类,可列举钠、钾等碱金属;镁、钙等碱土金属;钴、镍、锌、铬、铝、铜、锰、铁等过渡金属。

[0119] 在偏光膜的制造中,上述的锌浸渗处理及硫酸根离子处理可以在任意阶段进行。即,锌浸渗处理及硫酸根离子处理可以在染色处理前进行,也可以在染色处理后进行。锌浸渗处理和硫酸根离子处理也可以同时进行。优选通过使用硫酸锌作为上述锌盐及上述硫酸金属盐,并在含有硫酸锌的处理浴中浸渍PVA类膜,从而同时进行锌浸渗处理和硫酸根离子处理。另外,也可以预先在染色溶液中共存有上述锌盐、上述硫酸金属盐,将锌浸渗处理和/或硫酸根离子处理与染色处理同时进行。锌浸渗处理及硫酸根离子处理也可以与拉伸同时进行。

[0120] 2-2. 偏光膜保护膜

[0121] 2-2-1. 位于与可视侧相反侧的偏光膜保护膜

[0122] 在图1的偏振膜层叠体12中,作为构成位于比偏光膜120更靠近与可视侧相反侧的偏光膜保护膜122的材料,可列举例如透明性、机械强度及热稳定性优异的热塑性树脂。作为这样的热塑性树脂的具体例,可列举三乙酸纤维素等纤维素类树脂、聚酯类树脂、聚醚砜类树脂、聚砜类树脂、聚碳酸酯类树脂、聚酰胺类树脂、聚酰亚胺类树脂、聚烯烃类树脂、(甲基)丙烯酸类树脂、环状聚烯烃类树脂(降冰片烯类树脂)、聚芳酯类树脂、聚苯乙烯类树脂、PVA类树脂、及它们的混合物。

[0123] 偏光膜保护膜122可以是同时具备相位差膜的功能的膜。

[0124] 偏光膜保护膜122的厚度可出于调整偏振膜层叠体的水分量的目的而适当调整。从强度、处理性等作业性、薄层性等方面考虑,优选为1~500 μm 左右、更优选2~300 μm 、进一步优选5~200 μm 。

[0125] 偏光膜保护膜122中可以含有1种以上的任意添加剂。作为添加剂,可列举例如:紫外线吸收剂、抗氧剂、润滑剂、增塑剂、脱模剂、防着色剂、阻燃剂、成核剂、抗静电剂、颜料、着色剂等。

[0126] 2-2-2. 位于可视侧的偏光膜保护膜

[0127] 在图1的偏振膜层叠体12中,位于比偏光膜120更靠近可视侧的偏光膜保护膜121以具有光吸收能力的光吸收层的形式构成,换言之,将其对紫外线的透射率设置为期望的值。例如,通过含有紫外线吸收剂,能够将偏光膜保护膜121构成为具有光吸收能力的光吸收层,但是只要能够将对紫外线的透射率设置为期望的值即可,并不必须使用紫外线吸收剂。例如,也可以使用紫外线吸收过滤器来代替紫外线吸收剂而设为期望的透射率。在仅使用偏光膜保护膜121作为光吸收层的情况下,例如在波长380nm下的透射率优选为5%以下、更优选为3%以下、进一步优选为2%以下,其下限例如为0.1%以上、1%以上。在波长390nm下的透射率优选为35%以下、更优选为30%以下、进一步优选为28%以下,其下限例如为10%以上、20%以上、25%以上。在波长400nm下的透射率优选为70%以下、更优选为68%以下,其下限例如为50%以上、60%以上、65%以上。在波长420nm下的透射率优选为90%以下,其下限例如为80%以上、85%以上。需要说明的是,除紫外线吸收剂以外,还可以混合酞菁类光吸收剂、萘酞菁类光吸收剂、聚甲炔类光吸收剂、二苯基甲烷类光吸收剂、三苯基甲烷类光吸收剂、醌类光吸收剂、偶氮类光吸收剂等红外线吸收剂。

[0128] 作为偏光膜保护膜121,例如可以采用图3的(a)~(c)所示的构成。图3的(a)~(c)所示的偏光膜保护膜121A~C均可以用作图1所示的偏光膜保护膜121。需要说明的是,为了方便,在这些图中,除了偏光膜保护膜121A~C以外,也示出了图1所示的偏光膜120和偏光

膜保护膜122。

[0129] (A) 偏光膜保护膜121A

[0130] 图3的(a)所示的偏光膜保护膜121A包含偏光膜保护膜层121A-1和涂层121A-2。例如可以通过使偏光膜保护膜层121A-1含有光吸收剂、和/或通过使涂层121A-2含有光吸收剂而形成具有光吸收能力的偏光膜保护膜121A。

[0131] 作为构成偏光膜保护膜层121A-1的材料,可列举例如:透明性、机械强度及热稳定性优异的热塑性树脂。作为这样的热塑性树脂的具体例,可列举三乙酸纤维素等纤维素类树脂、聚酯类树脂、聚醚砜类树脂、聚砜类树脂、聚碳酸酯类树脂、聚酰胺类树脂、聚酰亚胺类树脂、聚烯烃类树脂、(甲基)丙烯酸类树脂、环状聚烯烃类树脂(降冰片烯类树脂)、聚芳酯类树脂、聚苯乙烯类树脂、PVA类树脂、及它们的混合物。偏光膜保护膜可以兼具相位差膜的功能。

[0132] 偏光膜保护膜层121A-1的厚度可以出于调整偏振膜层叠体12的水分量的目的而适当调整。从强度、处理性等操作性、薄层性等方面考虑,为20~60 μm 、优选为30~50 μm 。

[0133] 偏光膜保护膜层121A-1中可以含有1种以上任意的添加剂。作为添加剂,可列举例如:抗氧剂、润滑剂、增塑剂、脱模剂、防着色剂、阻燃剂、成核剂、抗静电剂、颜料、着色剂等。

[0134] 作为在偏光膜保护膜层121A-1中含有的光吸收剂,可列举例如:苯并三唑类、二苯甲酮类、水杨酸苯酯类、三嗪类的紫外线吸收剂。作为苯并三唑类紫外线吸收剂,可列举例如:2-(5-甲基-2-羟基苯基)苯并三唑、2-(2H-苯并三唑-2-基)对甲酚、2-(2H-苯并三唑-2-基)-4,6-二叔戊基苯酚、2-(2'-羟基-5'甲基丙烯酰氧基乙基苯基)-2H-苯并三唑等。作为二苯甲酮类紫外线吸收剂,可列举例如:2-羟基-4-辛氧基二苯甲酮、2,4-二羟基二苯甲酮、2-羟基-4-甲氧基-4'-氯二苯甲酮、2,2-二羟基-4-甲氧基二苯甲酮、2,2-二羟基-4,4'-二甲氧基二苯甲酮等。作为水杨酸苯酯类紫外线吸收剂,可列举例如对叔丁基苯基水杨酸酯等。作为三嗪类紫外线吸收剂,可使用例如:2,4-二苯基-6-(2-羟基-4-甲氧基苯基)-1,3,5-三嗪、2,4-二苯基-6-(2-羟基-4-乙氧基苯基)-1,3,5-三嗪、2,4-二苯基-(2-羟基-4-丙氧基苯基)-1,3,5-三嗪、2,4-二苯基-(2-羟基-4-丁氧基苯基)-1,3,5-三嗪、2,4-二苯基-6-(2-羟基-4-丁氧基苯基)-1,3,5-三嗪、2,4-二苯基-6-(2-羟基-4-己氧基苯基)-1,3,5-三嗪、2,4-二苯基-6-(2-羟基-4-辛氧基苯基)-1,3,5-三嗪、2,4-二苯基-6-(2-羟基-4-十二烷氧基苯基)-1,3,5-三嗪、2,4-二苯基-6-(2-羟基-4-苄氧基苯基)-1,3,5-三嗪、2,4-二苯基-6-(2-羟基-4-丁氧基乙氧基苯基)-1,3,5-三嗪等。可以通过混合于偏光膜保护膜中而含有这些光吸收剂。

[0135] 作为涂层121A-2的具体例,可列举硬涂层、防眩层、抗粘连层、防反射层、导电层等。其中,本申请发明的制造方法在形成硬涂层的情况下特别有用。作为构成涂层的材料,包含树脂材料(单体、低聚物、预聚物和/或聚合物)。在一个实施方式中,作为树脂材料,包含热固化型或光固化型的固化性化合物。如果使用包含固化性化合物的涂层的材料,则能够形成硬涂层或防眩层。固化性化合物可以是单体、低聚物及预聚物中的任意化合物。作为固化性化合物,可使用多官能单体或低聚物,可列举例如具有2个以上(甲基)丙烯酰基的单体或低聚物、氨基甲酸酯(甲基)丙烯酸酯或氨基甲酸酯(甲基)丙烯酸酯的低聚物、环氧类单体或低聚物、有机硅类单体或低聚物等。

[0136] 从薄层性等方面考虑,涂层121A-2的厚度为10 μm 以下、优选为8 μm 以下、更优选为6

μm 以下,其下限例如为 $1\mu\text{m}$ 以上、 $2\mu\text{m}$ 以上、 $4\mu\text{m}$ 以上。

[0137] 作为在涂层121A-2中含有的光吸收剂,可列举例如:苯并三唑类、二苯甲酮类、水杨酸苯酯类、三嗪类的紫外线吸收剂。作为苯并三唑类紫外线吸收剂,可列举例如:2-(5-甲基-2-羟基苯基)苯并三唑、2-(2H-苯并三唑-2-基)对甲酚、2-(2H-苯并三唑-2-基)-4,6-二叔戊基苯酚、2-(2'-羟基-5' 甲基丙烯酰氧基乙基苯基)-2H-苯并三唑等。作为二苯甲酮类紫外线吸收剂,可列举例如:2-羟基-4-辛氧基二苯甲酮、2,4-二羟基二苯甲酮、2-羟基-4-甲氧基-4'-氯二苯甲酮、2,2-二羟基-4-甲氧基二苯甲酮、2,2-二羟基-4,4'-二甲氧基二苯甲酮等。作为水杨酸苯酯类紫外线吸收剂,可列举例如对叔丁基苯基水杨酸酯等。作为三嗪类紫外线吸收剂,可以使用例如:2,4-二苯基-6-(2-羟基-4-甲氧基苯基)-1,3,5-三嗪、2,4-二苯基-6-(2-羟基-4-乙氧基苯基)-1,3,5-三嗪、2,4-二苯基-(2-羟基-4-丙氧基苯基)-1,3,5-三嗪、2,4-二苯基-(2-羟基-4-丁氧基苯基)-1,3,5-三嗪、2,4-二苯基-6-(2-羟基-4-己氧基苯基)-1,3,5-三嗪、2,4-二苯基-6-(2-羟基-4-辛氧基苯基)-1,3,5-三嗪、2,4-二苯基-6-(2-羟基-4-十二烷氧基苯基)-1,3,5-三嗪、2,4-二苯基-6-(2-羟基-4-苄氧基苯基)-1,3,5-三嗪、2,4-二苯基-6-(2-羟基-4-丁氧基乙氧基苯基)-1,3,5-三嗪等。可以通过混合于形成涂层的树脂中而含有这些光吸收剂。

[0138] 为了实现上述的透射率,从得到充分的光吸收能力且薄层性等方面考虑,以由偏光膜保护膜层121A-1、和/或涂层121A-2构成的光吸收层计的总厚度、即具有光吸收能力的偏光膜保护膜层121A-1、和/或具有光吸收能力的涂层121A-2的厚度的总计为 $25\sim 65\mu\text{m}$ 、优选为 $35\sim 55\mu\text{m}$ 以下、更优选为 $40\sim 50\mu\text{m}$ 。

[0139] (B) 偏光膜保护膜121B

[0140] 图3的(b)所示的偏光膜保护膜121B包含多个偏光膜保护膜层、这里为两个偏光膜保护膜层121B-1、121B-3、和将这些偏光膜保护膜层121B-1、121B-3贴合在一起的粘接剂层121B-2。具有光吸收能力的偏光膜保护膜121B例如可以通过在偏光膜保护膜层121B-1、121B-3中的任一者、或者在两者中含有光吸收剂而形成。

[0141] 作为构成偏光膜保护膜层121B-1、121B-3的材料,可以使用与光膜保护膜层121A-1相同的材料。

[0142] 另外,作为在偏光膜保护膜层121B-1、121B-3中含有的光吸收剂,可以使用与在偏光膜保护膜层121A-1中含有的光吸收剂相同的光吸收剂。这些光吸收剂可以通过与偏光膜保护膜层121A-1相同的方法含有。

[0143] 为了实现上述的透射率,从得到充分的光吸收能力且薄层性等方面考虑,以由偏光膜保护膜层121B-1、121B-3构成的光吸收层计的总厚度、即具有光吸收能力的偏光膜保护膜层121B-1、121B-3的厚度总计为 $25\sim 105\mu\text{m}$ 、优选为 $60\sim 100\mu\text{m}$ 、更优选为 $70\sim 90\mu\text{m}$ 。

[0144] 作为粘接剂层121B-2,可以使用后面叙述的例如紫外线固化型粘接剂、或掺杂固化型粘接剂。

[0145] (C) 偏光膜保护膜121C

[0146] 图3的(c)所示的偏光膜保护膜121C仅包含具有光吸收能力的偏光膜保护膜层121C。

[0147] 作为构成偏光膜保护膜层121C的材料,可以使用与光膜保护膜层121A-1相同的材

料。

[0148] 另外,作为在偏光膜保护膜层121C中含有的光吸收剂,可以使用与在偏光膜保护膜层121A-1中含有的光吸收剂相同的光吸收剂。这些光吸收剂可以通过与偏光膜保护膜层121A-1相同的方法含有。

[0149] 从得到充分的光吸收能力且薄层性等方面考虑,偏光膜保护膜层121C的厚度、即以光吸收层计的厚度为25~105 μm 、优选为60~100 μm 、更优选为70~90 μm 。需要说明的是,偏光膜保护膜层121C也可以视为将图3的(b)所示的多个偏光膜保护膜121B-1、121B-3总结为一个而成的偏光膜保护膜层。

[0150] 2-2-3.其它

[0151] 可以利用盖板14、透明粘接剂13等、及偏光膜保护膜121中的任一者,或者将它们组合而形成光吸收层。在将多个层组合而形成光吸收层的情况下,与一般的装置同样地对装置整体调整期望的透射率即可。

[0152] 2-3.其它光学膜

[0153] 偏光膜和偏光膜保护膜121、122可以直接接合,但也可以与其它光学膜层叠。对于其它光学膜,没有特别限定,可以使用例如相位差膜、视角补偿膜等。作为其它光学膜的相位差膜可以是具有作为保护膜的功能的膜。

[0154] 如上述说明的那样,偏光膜保护膜121、122也可以同时具备相位差膜的功能,但在该情况下,也可以省略作为其它光学膜的相位差膜。另一方面,在偏光膜保护膜兼具相位差膜的功能的情况下,也可以设置相位差膜作为其它光学膜。在该情况下,实质上包含有2层或3层以上的相位差膜。

[0155] 2-4.粘接剂

[0156] 作为图3的(b)所示的粘接剂层121B-2、用于偏光膜120与偏光膜保护膜121、122的接合的粘接剂、或者用于相位差膜等其它光学膜与它们的接合的粘接剂,可使用例如:自由基聚合固化型(紫外线固化型)粘接剂、阳离子聚合固化型粘接剂、水性(掺杂型)粘接剂。

[0157] (自由基聚合固化型粘接剂)

[0158] 上述自由基聚合固化型粘接剂包含作为固化性化合物的自由基聚合性化合物。自由基聚合性化合物可以通过活性能量射线而固化的化合物,也可以是通过热而固化的化合物。作为活性能量射线,可列举例如:电子束、紫外线、可见光等。

[0159] 作为上述自由基聚合性化合物,可列举例如:具有(甲基)丙烯酰基、乙烯基等具有碳-碳双键的自由基聚合性官能团的化合物。作为自由基聚合性化合物,优选使用多官能自由基聚合性化合物。自由基聚合性化合物可以仅单独使用1种,也可以组合使用2种以上。另外,也可以将多官能自由基聚合性化合物和单官能自由基聚合性化合物组合使用。

[0160] 作为上述聚合性化合物,优选使用logP值(辛醇/水分配系数)高的化合物,作为自由基聚合性化合物,也优选使用logP值高的化合物。在此,logP值是表征物质的亲油性的指标,表示辛醇/水的分配系数的对数值。logP值高意味着亲油性,即,意味着吸水率低。logP值既可以测定(JIS-Z-7260记载的烧瓶浸透法),也可以基于作为固化型粘接剂的构成成分(固化性成分等)的各化合物的结构并通过计算而算出(Cambridge Soft公司制造的ChemDraw Ultra)。

[0161] 自由基聚合性化合物的logP值优选为2以上、更优选为3以上、特别优选为4以上。

如果为这样的范围,则可以防止由起偏镜的水分引起的劣化,可以得到高温高湿下的耐久性优异的偏振膜。

[0162] 作为上述多官能自由基聚合性化合物,可列举例如:三丙二醇二(甲基)丙烯酸酯、四乙二醇二(甲基)丙烯酸酯、1,6-己二醇二(甲基)丙烯酸酯、1,9-壬二醇二(甲基)丙烯酸酯、1,10-癸二醇二丙烯酸酯、2-乙基-2-丁基丙二醇二(甲基)丙烯酸酯、双酚A二(甲基)丙烯酸酯、双酚A环氧乙烷加成物二(甲基)丙烯酸酯、双酚A环氧丙烷加成物二(甲基)丙烯酸酯、双酚A二缩水甘油醚二(甲基)丙烯酸酯、新戊二醇二(甲基)丙烯酸酯、三环癸烷二甲醇二(甲基)丙烯酸酯、环状三羟甲基丙烷甲缩醛(甲基)丙烯酸酯(Cyclic Trimethylolpropane formal(meth)Acrylate)、二噁烷二醇二(甲基)丙烯酸酯、三羟甲基丙烷三(甲基)丙烯酸酯、季戊四醇三(甲基)丙烯酸酯、季戊四醇四(甲基)丙烯酸酯、二季戊四醇五(甲基)丙烯酸酯、二季戊四醇六(甲基)丙烯酸酯、E0改性二甘油四(甲基)丙烯酸酯等(甲基)丙烯酸酯与多元醇的酯化物;9,9-双[4-(2-(甲基)丙烯酰氧基乙氧基)苯基]苄;环氧(甲基)丙烯酸酯;氨基甲酸酯(甲基)丙烯酸酯;聚酯(甲基)丙烯酸酯等。

[0163] 上述多官能自由基聚合性化合物中,优选logP值高的多官能自由基聚合性化合物。作为这样的化合物,可列举例如:三环癸烷二甲醇二(甲基)丙烯酸酯(logP=3.05)、(甲基)丙烯酸异冰片酯(logP=3.27)等脂环(甲基)丙烯酸酯;1,9-壬二醇二(甲基)丙烯酸酯(logP=3.68)、1,10-癸二醇二丙烯酸酯(logP=4.10)等长链脂肪族(甲基)丙烯酸酯;羟基特戊酸新戊二醇(甲基)丙烯酸加成物(logP=3.35)、2-乙基-2-丁基丙二醇二(甲基)丙烯酸酯(logP=3.92)等多支化(甲基)丙烯酸酯;双酚A二(甲基)丙烯酸酯(logP=5.46)、双酚A环氧乙烷4摩尔加成物二(甲基)丙烯酸酯(logP=5.15)、双酚A环氧丙烷2摩尔加成物二(甲基)丙烯酸酯(logP=6.10)、双酚A环氧丙烷4摩尔加成物二(甲基)丙烯酸酯(logP=6.43)、9,9-双[4-(2-(甲基)丙烯酰氧基乙氧基)苯基]苄(logP=7.48)、对苯基苯酚(甲基)丙烯酸酯(logP=3.98)等含有芳环的(甲基)丙烯酸酯等。

[0164] 在组合使用多官能自由基聚合性化合物和单官能自由基聚合性化合物的情况下,相对于自由基聚合性化合物的总量,多官能自由基聚合性的含有比例优选为20~97重量%、更优选为50~95重量%、进一步优选为75~92重量%、特别优选为80~92重量%。如果为这样的范围,则可以得到高温高湿下的耐久性优异的偏振膜。

[0165] 作为上述单官能自由基聚合性化合物,可列举例如具有(甲基)丙烯酰胺基的(甲基)丙烯酰胺衍生物。如果使用(甲基)丙烯酰胺衍生物,则可以以高生产性形成粘接性优异的粘合剂层。作为(甲基)丙烯酰胺衍生物的具体例,可列举例如:N-甲基(甲基)丙烯酰胺、N,N-二甲基(甲基)丙烯酰胺、N,N-二乙基(甲基)丙烯酰胺、N-异丙基(甲基)丙烯酰胺、N-丁基(甲基)丙烯酰胺、N-己基(甲基)丙烯酰胺等含N-烷基(甲基)丙烯酰胺衍生物;N-羟甲基(甲基)丙烯酰胺、N-羟乙基(甲基)丙烯酰胺、N-羟甲基-N-丙烷(甲基)丙烯酰胺等含N-羟基烷基(甲基)丙烯酰胺衍生物;氨基甲基(甲基)丙烯酰胺、氨基乙基(甲基)丙烯酰胺等含N-氨基烷基(甲基)丙烯酰胺衍生物;N-甲氧基甲基丙烯酰胺、N-乙氧基甲基丙烯酰胺等含N-烷氧基(甲基)丙烯酰胺衍生物;巯基甲基(甲基)丙烯酰胺、巯基乙基(甲基)丙烯酰胺等含N-巯基烷基(甲基)丙烯酰胺衍生物等。另外,作为(甲基)丙烯酰胺基的氮原子形成了杂环的含杂环(甲基)丙烯酰胺衍生物,可以使用例如:N-丙烯酰基吗啉、N-丙烯酰基哌啶、N-甲基丙烯酰基哌啶、N-丙烯酰基吡咯烷等。这些中,优选含N-羟基烷基(甲基)丙烯酰胺衍生

物,更优选N-羟乙基(甲基)丙烯酸胺。

[0166] 另外,作为上述单官能自由基聚合性化合物,可以使用具有(甲基)丙烯酰氧基的(甲基)丙烯酸衍生物;(甲基)丙烯酸、丙烯酸羧基乙酯、丙烯酸羧基戊酯、衣康酸、马来酸、富马酸、巴豆酸、异巴豆酸等含羧基单体;N-乙烯基吡咯烷酮、N-乙烯基- ϵ -己内酰胺、甲基乙烯基吡咯烷酮等内酰胺类乙烯基单体;乙烯基吡啶、乙烯基哌啶酮、乙烯基嘧啶、乙烯基哌嗪、乙烯基吡嗪、乙烯基吡咯、乙烯基咪唑、乙烯基噁唑、乙烯基吗啉等具有含氮杂环的乙烯基类单体等。

[0167] 在组合使用多官能自由基聚合性化合物和单官能自由基聚合性化合物的情况下,相对于自由基聚合性化合物的总量,单官能自由基聚合性的含有比例优选为3~80重量%、更优选为5~50重量%、进一步优选为8~25重量%、特别优选为8~20重量%。如果为这样的范围,则可以得到高温高湿下的耐久性优异的偏振膜。

[0168] 上述自由基聚合固化型粘接剂可以进一步包含其它添加剂。在自由基聚合固化型粘接剂包含通过活性能量射线固化的固化性化合物的情况下,该粘接剂可以进一步包含例如:光聚合引发剂、光产酸剂、硅烷偶联剂等。另外,在自由基聚合固化型粘接剂包含通过热固化的固化性化合物的情况下,该粘接剂可以进一步包含热聚合引发剂、硅烷偶联剂等。另外,作为其它添加剂,可列举例如:阻聚剂、聚合引发助剂、流平剂、润湿性改良剂、表面活性剂、增塑剂、紫外线吸收剂、无机填充剂、颜料、染料等。

[0169] (阳离子聚合固化型粘接剂)

[0170] 上述阳离子聚合固化型粘接剂包含作为固化性化合物的阳离子聚合性化合物。作为阳离子聚合性化合物,可列举例如具有环氧基和/或氧杂环丁基的化合物。具有环氧基的化合物优选使用在分子内具有至少2个环氧基的化合物。作为具有环氧基的化合物,可列举例如:具有至少2个环氧基和至少1个芳环的化合物(芳香族类环氧化合物)、分子内具有至少2个环氧基且其中的至少1个形成于构成脂环式环的相邻2个碳原子之间的化合物(脂环式环氧化合物)等。

[0171] 优选上述阳离子聚合固化型粘接剂包含光阳离子聚合引发剂。光阳离子聚合引发剂通过可见光、紫外线、X射线、电子束等活性能量射线的照射产生阳离子种或路易斯酸,从而引发环氧基、氧杂环丁基的聚合反应。另外,阳离子聚合固化型粘接剂可以进一步包含上述添加剂。

[0172] (水性粘接剂)

[0173] 作为上述水性粘接剂,可适宜使用例如:异氰酸酯类粘接剂、PVA类粘接剂、明胶类粘接剂、乙烯基类胶乳类、水性聚酯等水性粘接剂的水溶液(例如,固体成分浓度0.5~60重量%)。

[0174] 粘接剂的涂布可以对偏光膜120、偏光膜保护膜121、122、其它光学膜中的任一种进行,也可以对它们中的任意两者进行。一般而言,优选在将偏光膜浸渍于粘接剂水溶液中后,通过辊层压机等与偏光膜保护膜121、122层叠的方法。粘接层的厚度没有特别限制,例如以干燥后的厚度计为30nm~1000nm左右。

[0175] 将偏光膜与偏光膜保护膜、及其它光学膜利用粘接剂层叠后,将该层叠体供于干燥处理。在该层叠体的干燥工序中,除了出于使粘接剂干燥凝固的目的以外,还出于使提高偏振膜层叠体的初始光学特性的水分量降低的目的而进行。作为干燥方法,通常为加热干

燥。作为干燥条件,优选为50~95℃的范围、更优选为60~85℃的范围。

[0176] 上述层叠体的干燥条件没有特别限定,但考虑到处理的效率、实用性,干燥温度优选为50℃以上,从使偏振膜层叠体的光学特性均匀的观点考虑,优选为95℃以下。干燥温度也可以在上述温度范围内阶段性地升温而实施。

[0177] 层叠体的干燥可以与偏光膜与偏光膜保护膜、及其它光学膜的接合处理连续地进行。另外,在将偏光膜与偏光膜保护膜、及其它光学膜的层叠体暂时卷绕成卷状态后,作为另外的处理,可以进行干燥。

[0178] 一般而言,为了减小偏振膜层叠体的水分量,高温/长时间的干燥条件成为必要。从偏振膜层叠体的水分量降低的观点考虑,优选高温/长时间的干燥,但另一方面,有时会造成偏振膜层叠体的光学特性等的降低。通过使用饱和和吸水量小的偏光膜保护膜、透湿度高的偏光膜保护膜,即使不采用严苛的干燥条件也能够将偏振膜层叠体的水分量调整为上述期望的范围。

[0179] 2-5. 粘合剂

[0180] 可以同样地使用上述的“1-3.透明粘接剂”中记载的粘合剂。

[0181] 3. 可靠性评价项目

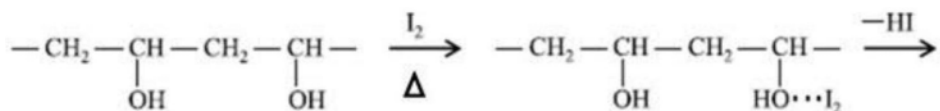
[0182] 对在偏振膜层叠体中可能发生的多个现象、即多烯化、脱色、及加热红变进行评价。产生各现象的机理尚未明确,但可大致推测如下。

[0183] <多烯化>

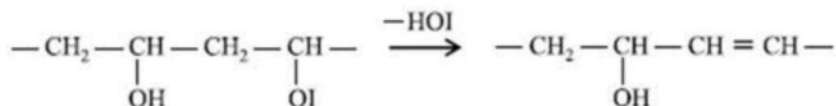
[0184] 在高温高湿环境中,偏振膜层叠体的单体透射率降低。另外,对于紫外线区域、可见光区域内的光照射也同样,偏振膜层叠体的单体透射率降低。可推测该降低归因于PVA的多烯化。多烯是指 $-(CH=CH)_n-$,其可以通过加热、光能而在偏光膜中形成。多烯会导致偏光膜的透射率显著降低。另外,在高温高湿环境中、紫外线区域及可见光区域内的光照射环境中,PVA-多碘络合物被破坏,容易生成 I^- 及 I_2 。

[0185] PVA的多烯化被认为是如以下的化学式1所示那样,由于在高温高湿环境中、紫外线区域、可见光区域内的光照射环境中生成的碘(I_2)和加热、光能而促进了脱水反应而引发的。

[0186] (化学式1)



[0187]



[0188] 可认为,偏光膜中存在的PVA-多碘络合物因加热、光能而被破坏,由此产生的 I_2 和PVA中的OH基形成电荷转移络合物($HO \cdots I_2$),然后经由OI基而发生多烯化。

[0189] <脱色>

[0190] 在经碘染色、且经拉伸后的PVA类膜(偏光膜)中,碘以 I_3^- 和 I_5^- 的多碘离子的形态与发生了取向的PVA形成了络合物(PVA多碘络合物)。此时,PVA通过硼酸等交联剂而形成交

联点,由此保持了取向性。

[0191] 然而,如果将偏光膜置于高温高湿下、紫外线区域、可见光区域内的光照射环境中,则会引发硼酸交联的水解,导致PVA的取向性降低,发生PVA多碘络合物的崩解。由此,基于PVA多碘络合物的可见光吸收降低,约700nm的长波长侧及约410nm的短波长侧的透射率上升。这样一来,在置于高温高湿下、紫外线区域、可见光区域内的光照射环境中的偏光膜中会发生在黑色显示中的脱色。

[0192] <加热红变>

[0193] 在经碘染色、且经拉伸后的PVA类膜(偏光膜)中,碘以 I_3^- 和 I_5^- 的多碘离子的形态与PVA形成了络合物(PVA多碘络合物)。 I_3^- 在470nm附近具有宽吸收峰, I_5^- 在600nm附近具有宽吸收峰。也就是说,PVA- I_3^- 络合物负责短波长侧(蓝色侧)的吸收,PVA- I_5^- 络合物负责长波长侧(红色侧)的吸收。

[0194] 然而,该PVA- I_5^- 络合物对加热、光能的耐性弱,如果将偏光膜置于高温下、紫外线区域、可见光区域内的光照射环境中,则PVA与 I_5^- 的络合物形成被破坏, I_5^- 分解。

[0195] 因此,在置于高温下、紫外线区域、可见光区域内的光照射环境中的偏光膜中,负责长波长侧的吸收的PVA- I_5^- 络合物减少,因此,约700nm的长波长侧的透射率上升,偏光膜向红色变色。

[0196] 4. 实施例及比较例

[0197] 以下,对实施例与比较例一起进行说明,但不言自明的是,本发明不限于这些实施例中的记载。

[0198] 作为实施例及比较例,准备了“偏光膜的膜厚(μm)”、和/或“偏光膜的碘浓度(wt.%)”、和/或“偏振膜层叠体的水分量(g/m^2)”、对于短波长(380 μm 等)的光的“透射率”不同的各种偏振膜层叠体的样品。

[0199] <偏光膜的膜厚>

[0200] 偏光膜的膜厚(μm)使用分光膜厚计MCPD-1000(大塚电子株式会社制)测定。偏光膜保护膜的厚度也使用该分光膜厚计测定。样品中包含的偏光膜可以通过将样品浸渍于溶剂、使偏光膜保护膜溶解而取出。作为溶剂,分别地,例如在偏光膜保护膜为三乙酸纤维素树脂的情况下,使用二氯甲烷,在偏光膜保护膜为环烯烃树脂的情况下,使用环己烷,在偏光膜保护膜为丙烯酸树脂的情况下,使用甲乙酮。需要说明的是,在设置于偏光膜的一面的偏光膜保护膜的树脂、与设置于另一面的偏光膜保护膜的树脂不同的情况下,使用上述的溶剂将各个树脂依次溶解。

[0201] <偏光膜的碘浓度>

[0202] 制造偏光膜时,偏光膜的碘浓度(wt.%)可以通过调整例如将PVA类膜、PVA层浸渍的碘水溶液的浓度、浸渍时间而进行变更。

[0203] 偏光膜的碘浓度通过以下的方法测定。需要说明的是,样品中包含的偏光膜可以与测定偏光膜的膜厚时同样地将样品浸渍于溶剂、使偏光膜保护膜溶解而取出。

[0204] (荧光X射线测定)

[0205] 测定偏光膜的碘浓度时,首先,使用荧光X射线分析的校准曲线法对碘浓度进行定量。装置使用荧光X射线分析装置ZSX-PRIMUS IV(株式会社理学)。

[0206] 通过荧光X射线分析装置直接得到的值不是各元素的浓度、而是各元素固有的波

长的荧光X射线强度(kcps)。因此,为了求出偏光膜中所含的碘浓度,需要使用校准曲线将荧光X射线强度转换成浓度。本说明书等中的偏光膜的碘浓度是指,以偏光膜的重量为基准的碘浓度(wt%)。

[0207] (校准曲线的制作)

[0208] 校准曲线按照以下的步骤来制作。

[0209] 1.将已知量的碘化钾溶解于PVA水溶液,制作了7种包含已知浓度的碘的PVA水溶液。将该PVA水溶液涂布于聚对苯二甲酸乙二醇酯并进行干燥后,进行剥离,制作了包含已知浓度的碘的PVA膜的试样1~7。

[0210] 其中,PVA膜的碘浓度(wt%)按照以下的数学式1算出。

[0211] [数学式1]

[0212] 碘浓度(wt%) = {碘化钾量(g)/(碘化钾量(g)+PVA量(g))} × (127/166)

[0213] (碘的分子量:127钾的分子量:39)

[0214] 2.对于制作的PVA膜,使用荧光X射线分析装置ZSX-PRIMUS IV(株式会社理学制)测定与碘对应的荧光X射线强度(kcps)。其中,将荧光X射线强度(kcps)设为荧光X射线光谱的峰值。另外,使用分光膜厚计MCPD-1000(大塚电子株式会社制)测定所制作的PVA膜的膜厚。

[0215] 3.用荧光X射线强度除以PVA膜的厚度(μm),得到膜的每单位厚度的荧光X射线强度(kcps/μm)。将各试样的碘浓度和每单位厚度的荧光X射线强度示于表1。

[0216] [表1]

	PVA膜的碘浓度(wt%)	PVA膜的每单位厚度的荧光X射线强度(kcps/μm)
试样1	6.88	0.466
试样2	3.44	0.250
试样3	1.83	0.130
试样4	1.22	0.094
试样5	0.612	0.039
试样6	0.306	0.022
试样7	0.0764	0.0055

[0218] 4.基于表1中示出的结果,以PVA膜的每单位厚度的荧光X射线强度(kcps/μm)为横轴,以PVA膜中所含的碘浓度(wt%)为纵轴,制作校准曲线。将制作的校准曲线示于图4。如数学式2所示地确定通过校准曲线并根据PVA膜的每单位厚度的荧光X射线强度求出碘浓度的数学式。需要说明的是,图4中的R2为相关系数。

[0219] [数学式2]

[0220] (碘浓度)(wt%) = 14.474 × (PVA膜的每单位厚度的荧光X射线强度)(kcps/μm)

[0221] (碘浓度的算出)

[0222] 用通过样品测定得到的荧光X射线强度除以厚度,求出每单位厚度的荧光X射线强度(kcps/μm)。将各样品的每单位厚度的荧光X射线强度代入数学式2,求出碘浓度。

[0223] <偏振膜层叠体的水分量>

[0224] 偏振膜层叠体的水分量(g/m²)主要可以通过调整偏光膜的膜厚、与偏光膜接合的

偏光膜保护膜的材质、厚度等来确定。另外,也可以通过制造偏光膜时的交联处理(硼酸含量等)等来调整。

[0225] 偏振膜层叠体的水分量通过以下的方法来测定。

[0226] 首先,将实施例及比较例中得到的偏振膜层叠体裁切成 $0.1\text{m} \times 0.1\text{m}$ 的正方形。

[0227] 将裁切后的样品投入恒温恒湿器内,在温度 23°C 、相对湿度55%的环境中放置48小时。然后,在与恒温恒湿器内相同环境、即设定为温度 23°C 、相对湿度55%的清洁室中,将样品取出,取出后5分钟以内测定重量。将此时的样品重量设为初始重量 $W1(\text{g})$ 。需要说明的是,只要在取出后约15分钟以内,即使清洁室内的温度存在 $2^{\circ}\text{C} \sim 3^{\circ}\text{C}$ 左右的变动,另外,即使清洁室内的相对湿度存在 $\pm 10\%$ 左右的变动,也不会对初始重量造成实质性影响。

[0228] 接下来,将取出的样品投入干燥器内,在 120°C 下干燥2小时。然后,在上述的设定为温度 23°C 、相对湿度约55%的清洁室内将干燥后的样品取出,在取出后10分钟以内测定重量。将此时的样品重量设为干燥后重量 $W2(\text{g})$ 。与上述不同,不设为5分钟以内而是设为10分钟以内,是考虑到了冷却时间。需要说明的是,与上述同样地,只要在取出后约15分钟以内,就不会对干燥后重量造成实质性影响。

[0229] 根据如此得到的样品的初始重量 $W1$ 和干燥后重量 $W2$,通过下式算出偏振膜层叠体的平衡水分量 $M(\text{g}/\text{m}^2)$ 。

[0230] (式) $M = (W1 - W2) / (0.1 \times 0.1)$

[0231] 本发明中提及的“偏振膜层叠体的水分量”是指通过上述的方法算出的平衡水分量。

[0232] <光吸收能力>

[0233] 为了对抑制由短波长的光带来的影响的效果进行评价,在波长 $380\mu\text{m}$ 、 $390\mu\text{m}$ 、 $400\mu\text{m}$ 、 $420\mu\text{m}$ 的各个波长下,按照JIS-Z-8701颜色的表示方法,对位于比偏光膜更靠近可视侧的偏光膜保护膜的透射率进行了测定。测定中使用了株式会社日立制作所制造的U-4100。

[0234] [实施例1]

[0235] (偏光膜的制作)

[0236] 作为树脂基材,使用了长条状非晶质的间苯二甲酸共聚聚对苯二甲酸乙二醇酯膜(间苯二甲酸基改性率 $5\text{mol}\%$ 、厚度: $100\mu\text{m}$)(改性率=间苯二甲酸乙二醇酯单元/(对苯二甲酸乙二醇酯单元+间苯二甲酸乙二醇酯单元))。对树脂基材的一面实施电晕处理(处理条件: $55\text{W} \cdot \text{min}/\text{m}^2$),在常温下在该电晕处理面涂布配合有PVA和相对于PVA为13重量份的碘化钾的水溶液,该PVA是以PVA(聚合度4200、皂化度99.2摩尔%)90重量份及乙酰乙酰基改性PVA(日本合成化学工业株式会社制、商品名“GOHSEFIMER Z410”)10重量份配合而成的。然后,以 60°C 干燥,形成厚度 $13\mu\text{m}$ 的PVA类树脂层,制作了层叠体。

[0237] 在 130°C 的烘箱内、在圆周速度不同的辊间将得到的层叠体在纵向(长度方向)上进行自由端单向拉伸至2.4倍(气体氛围中辅助拉伸)。

[0238] 接下来,将层叠体浸渍于液温 40°C 的不溶化浴(相对于水100重量份配合硼酸4重量份而得到的硼酸水溶液)中30秒钟(不溶化处理)。

[0239] 接下来,在液温 30°C 的染色浴(相对于水100重量份以1:7的重量比配合碘和碘化钾而得到的碘水溶液)中,边调整浓度以使其达到指定的透射率边浸渍了60秒钟(染色处理)。

[0240] 接下来,浸渍于液温40℃的交联浴(相对于水100重量份配合碘化钾3重量份并配合硼酸5重量份而得到的硼酸水溶液)中30秒钟(交联处理)。

[0241] 然后,一边将层叠体浸渍于液温70℃的硼酸水溶液(硼酸浓度3.0重量%)中,一边在圆周速度不同的辊间在纵向(长度方向)上以使总拉伸倍率达到5.5倍的方式进行了单向拉伸(水溶液中拉伸)。

[0242] 然后,将层叠体浸渍于液温20℃的清洗浴(相对于水100重量份配合碘化钾4重量份而得到的水溶液)(清洗处理)。

[0243] 然后,一边在保持为90℃的烘箱中进行干燥(干燥处理),一边与表面温度保持为75℃的SUS制金属辊接触2秒钟以上(热辊干燥处理)。

[0244] 这样,在树脂基材上得到了厚度5.4μm的偏光膜。

[0245] (偏振膜层叠体的制作)

[0246] 不在得到的偏光膜的与树脂基材相反侧的一面(偏光膜的一面、换言之偏光膜的与可视侧相反侧的一面)设置偏光膜保护膜,另一方面,利用后面叙述的紫外线固化型粘接剂使作为具有光吸收能力的偏光膜保护膜的下述偏光膜保护膜接合于将树脂基材剥离后的一面(偏光膜的另一面、换言之为偏光膜的可视侧的面),所述偏光膜保护膜由含有光吸收剂的三乙酸纤维素膜(柯尼卡美能达制、商品名“KC4UY”、厚度40μm)、和配置于其可视侧的含有光吸收剂的硬涂层(厚度5μm)形成。具体而言,以固化型粘接剂的总厚度达到1.0μm的方式进行涂敷,使用辊机进行接合。然后,从另一面侧照射UV光,使粘接剂固化,得到了包含偏光膜、和设置于偏光膜的上述另一面的具有光吸收能力的偏光膜保护膜的偏振膜层叠体。

[0247] 上述的三乙酸纤维素膜含有给定量的光吸收剂(紫外线吸收剂)。另一方面,使硬涂层中含有作为光吸收剂的Tinosorb S(BASF公司制),使得在三乙酸纤维素膜与硬涂层整体具有后面叙述的表2及表3的吸收能力中记载的透射率。

[0248] 紫外线固化型粘接剂的详细情况如下所述。将N-羟乙基丙烯酰胺(HEAA)40重量份、丙烯酰基吗啉(ACMO)60重量份以及光引发剂“IRGACURE 819”(BASF公司制)3重量份混合,制备了粘接剂。以使固化后的粘接剂层的厚度达到1.0μm的方式涂布于偏光膜上,照射紫外线作为活性能量射线,使粘接剂固化。紫外线照射使用封入有镓的金属卤化物灯、照射装置:Fusion UV Systems, Inc公司制造的Light HAMMER10、阀:V阀、峰照度:1600mW/cm²、累积照射量1000/mJ/cm²(波长380~440nm),紫外线的照度使用Solatell公司制造的Sola-Check系统进行了测定。

[0249] (碘浓度的测定)

[0250] 通过使用环己烷作为溶剂,从偏振膜层叠体中取出偏光膜,测定了偏光膜的碘浓度。

[0251] (透射率的测定)

[0252] 将配置于比偏光膜更靠近可视侧的偏光膜保护膜、即由三乙酸纤维素膜和硬涂层形成的偏光膜保护膜从偏振膜层叠体剥离,对偏光膜保护膜的透射率进行了测定。

[0253] [实施例2]

[0254] 制作实施例1的偏光膜时,在染色处理中,调整碘水溶液的浓度及浸渍时间而变更了碘浓度。

[0255] 另外,制作实施例1的偏振膜层叠体时,利用紫外线固化型粘接剂使环烯烃类膜(日本ZEON株式会社制、ZEONOR FILM、13 μm)作为偏光膜保护膜接合于偏光膜的一面。由于该环烯烃类膜设置于偏光膜的一面,因此,不对光吸收能力的值造成影响。另一方面,将偏光膜的另一面设为与实施例1的上述另一面相同的构成。另外,变更了偏振膜层叠体的水分量。

[0256] 关于其它,与实施例1同样。

[0257] [比较例1]

[0258] 制作实施例1的偏振膜层叠体时,将偏光膜的一面设为与实施例1的上述一面相同的构成,另一方面,通过与实施例1同样的方法,利用紫外线固化型粘接剂,以使固化型粘接剂的总厚度达到1.0 μm 的方式使由具有内酯环结构的改性丙烯酸类聚合物形成的厚度20 μm 的透明保护膜(日东电工株式会社制)接合于偏光膜的另一面。另外,变更了偏振膜层叠体的水分量。

[0259] 关于其它,与实施例1同样。

[0260] [比较例2]

[0261] 制作实施例2的偏振膜层叠体时,将偏光膜的一面设为与实施例2的上述一面相同的构成,另一方面,通过与实施例1同样的方法,利用紫外线固化型粘接剂,以使固化型粘接剂的总厚度达到1.0 μm 的方式使环烯烃类膜(日本ZEON株式会社制、ZEONOR FILM、25 μm)接合于偏光膜的另一面。另外,变更了偏振膜层叠体的水分量。

[0262] 关于其它,与实施例2同样。

[0263] [比较例3]

[0264] 制作实施例1的偏光膜时,在染色处理中,调整了碘水溶液的浓度及浸渍时间,变更了碘浓度。

[0265] 另外,制作实施例1的偏振膜层叠体时,在偏光膜的一面,通过与实施例1同样的方法,利用紫外线固化型粘接剂,以使固化型粘接剂的总厚度达到1.0 μm 的方式使环烯烃类膜(日本ZEON株式会社制、ZEONOR FILM、17 μm)作为偏光膜保护膜进行了接合。另一方面,将偏光膜的另一面设为与实施例1的上述另一面相同的构成。此外,变更了偏振膜层叠体的水分量。

[0266] 关于其它,与实施例1同样。

[0267] [比较例4]

[0268] 制作比较例3的偏振膜层叠体时,将偏光膜的一面设为与比较例3的上述一面相同的构成。另一方面,在偏光膜的另一面没有设置任何偏光膜保护膜。另外,变更了偏振膜层叠体的水分量。

[0269] 关于其它,与比较例3同样。

[0270] [实施例3]

[0271] (偏光膜的制作)

[0272] 将平均聚合度2700、厚度30 μm 的PVA膜在圆周速度比不同的辊间边染色边进行了拉伸运送。首先,在30 $^{\circ}\text{C}$ 的水浴中浸渍1分钟而使PVA膜溶胀,同时在运送方向上拉伸了1.2倍后,在碘化钾(0.03重量%)及碘(0.3重量%)的水溶液(液温30 $^{\circ}\text{C}$)中浸渍1分钟,由此边染色边在运送方向上拉伸至3倍(未拉伸膜基准)。接下来,一边将该拉伸膜浸渍于硼酸(4重

量%)、碘化钾(5重量%)的水溶液(浴液)中30秒钟,一边在运送方向上拉伸至6倍(未拉伸膜基准)。拉伸后,在40℃的烘箱中进行3分钟的干燥,得到了12.0 μm 的偏光膜。

[0273] (偏振膜层叠体的制作)

[0274] 作为粘接剂,使用了掺杂固化型粘接剂,更详细而言,使用了以重量比3:1包含含有乙酰乙酰基的聚乙烯醇树脂(平均聚合度1200,皂化度98.5摩尔%,乙酰乙酰化度5摩尔%)和羟甲基三聚氰胺的水溶液。使用该粘接剂,在30℃的温度条件下,使由具有内酯环结构的改性丙烯酸类聚合物形成的厚度20 μm 的透明保护膜(日东电工株式会社制)接合于偏光膜的一面。具体而言,以使掺杂固化型粘接剂的总厚度达到1.0 μm 的方式进行涂敷,使用辊机进行了接合。另一方面,通过与一面相同的方法,使用掺杂固化型粘接剂而不是紫外线固化型粘接剂,使实施例1中使用的偏光膜保护膜、即由含有光吸收剂的三乙酸纤维素膜、和配置于其可视侧的含有光吸收剂的硬涂层形成的偏光膜保护膜作为具有光吸收能力的偏光膜保护膜接合于偏光膜的另一面。然后,在烘箱内,在70℃下加热干燥了5分钟,得到了具有偏光膜、和配置于偏光膜的一面的不具有光吸收能力的偏光膜保护膜、且具有设置于在另一面的具有光吸收能力的偏光膜保护膜的偏振膜层叠体。

[0275] (碘浓度的测定)

[0276] 通过使用二氯甲烷及甲乙酮作为溶剂,从偏振膜层叠体中取出偏光膜,并测定了偏光膜的碘浓度。

[0277] (透射率的测定)

[0278] 通过与实施例1同样的方法对透射率进行了测定。

[0279] [比较例5]

[0280] 制作实施例3的偏振膜层叠体时,将上述一面设为与实施例3相同的构成,通过与实施例3相同的方法,经由掺杂固化型粘接剂,以使固化型粘接剂的总厚度达到1.0 μm 的方式使由含有光吸收剂的三乙酸纤维素膜(柯尼卡美能达制、商品名“KC2UA”、厚度25 μm)、和配置于其可视侧的不具有光吸收能力的硬涂层(日东电工株式会社制、厚度9 μm)形成的偏光膜保护膜作为具有光吸收能力的偏光膜保护膜接合于上述另一面。另外,变更了偏振膜层叠体的水分量。硬涂层通过以下的方法形成。首先,准备硬涂层形成材料。该材料如下所述地制作:将以氨基甲酸酯丙烯酸酯为主成分的紫外线固化型树脂单体或低聚物溶解于乙酸丁酯,在得到的树脂溶液(DIC株式会社制、商品名“UNIDIC 17-806”。固体成分浓度80重量%)中,相对于该溶液中的固体成分每100重量份,添加光聚合引发剂(BASF株式会社制、产品名“IRGACURE906”)5重量份、流平剂(DIC株式会社制、产品名“GRANDIC PC4100”)0.01重量份,以使上述溶液中的固体成分浓度达到36重量%的方式以45:55的比率在上述配合液中添加环戊酮(以下记载为“CPN”)和丙二醇单甲基醚(以下记载为“PGM”),由此制作硬涂层形成材料。将如此制作的硬涂层形成材料以使固化后的硬涂层的厚度达到9 μm 的方式涂布于透明保护膜上,形成了涂膜。接下来,于90℃干燥1分钟,然后,利用高压水银灯照射累积光量300 mJ/cm^2 的紫外线,对上述涂膜进行了固化处理。

[0281] 关于其它,与实施例3同样。

[0282] [实施例4]

[0283] (偏光膜的制作)

[0284] 将平均聚合度2700、厚度45 μm 的PVA膜在圆周速度比不同的辊间边染色边进行了

拉伸运送。首先,在30℃的水浴中浸渍1分钟而使PVA膜溶胀,同时在运送方向上拉伸了1.2倍后,在碘化钾(0.03重量%)及碘(0.3重量%)的水溶液(液温30℃)中浸渍1分钟,由此边染色边在运送方向上拉伸至3倍(未拉伸膜基准)。接下来,一边将该拉伸膜浸渍于硼酸(4重量%)、碘化钾(5重量%)的水溶液(浴液)中30秒钟,一边在运送方向上拉伸至6倍(未拉伸膜基准)。拉伸后,在40℃的烘箱中进行3分钟的干燥,得到了18.0 μm 的偏光膜。

[0285] (偏振膜层叠体的制作)

[0286] 通过与实施例3相同的方法,经由掺杂固化型粘接剂使由具有内酯环结构的改性丙烯酸类聚合物形成的厚度30 μm 的透明保护膜(日东电工株式会社制)接合于偏光膜的一面。另一方面,将偏光膜的另一面设为与实施例3的上述另一面相同的构成。

[0287] 关于其它,与实施例3同样。

[0288] [实施例5]

[0289] 制作实施例4的偏振膜层叠体时,将上述一面设为与实施例4相同的构成,通过与实施例3相同的方法,经由掺杂固化型粘接剂,以使固化型粘接剂的总厚度达到1.0 μm 的方式使下述偏光膜保护膜作为具有光吸收能力的偏光膜保护膜接合于上述另一面,所述偏光膜保护膜由含有光吸收剂的三乙酸纤维素膜(富士胶片株式会社制、商品名“TJ40ULF”、厚度40 μm)、配置于其可视侧的含有光吸收剂的三乙酸纤维素膜(柯尼卡美能达制、商品名“KC4UY”、厚度40 μm)、配置于其可视侧的不具有光吸收能力的硬涂层(日东电工株式会社制、厚度9 μm)形成。通过与实施例1同样的方法,经由紫外线固化型粘接剂,以使固化型粘接剂的总厚度达到1.0 μm 的方式使三乙酸纤维素膜(富士胶片株式会社制、商品名“TJ40ULF”、厚度40 μm)和三乙酸纤维素膜(柯尼卡美能达制、商品名“KC4UY”、厚度40 μm)进行了接合。

[0290] (碘浓度的测定)

[0291] 通过使用二氯甲烷及甲乙酮作为溶剂,从偏振膜层叠体中取出偏光膜,并测定了偏光膜的碘浓度。

[0292] (透射率的测定)

[0293] 将由位于比偏光膜更靠近可视侧的偏光膜保护膜、即由三乙酸纤维素膜、其它三乙酸纤维素膜、及硬涂层形成的偏光膜保护膜从偏振膜层叠体剥离,对偏光膜保护膜的透射率进行了测定。

[0294] [比较例6]

[0295] 制作实施例4的偏振膜层叠体时,通过与实施例3相同的方法,经由掺杂固化型粘接剂使由具有内酯环结构的改性丙烯酸类聚合物形成的厚度30 μm 的透明保护膜(日东电工株式会社制)接合于偏光膜的一面。另一方面,通过与实施例3相同的方法,经由掺杂固化型粘接剂,以使固化型粘接剂的总厚度达到1.0 μm 的方式将下述偏光膜保护膜作为具有光吸收能力的偏光膜保护膜接合于偏光膜的另一面,所述偏光膜保护膜在含有光吸收剂的三乙酸纤维素膜(富士胶片株式会社制、商品名“TJ40ULF”、厚度40 μm)上形成有不具有光吸收能力的硬涂层(日东电工株式会社制、厚度9 μm)。另外,变更了偏振膜层叠体的水分量。

[0296] 关于其它,与实施例4同样。

[0297] [比较例7]

[0298] 制作比较例6的偏振膜层叠体时,在染色处理中,对碘水溶液的浓度及浸渍时间进行了调整,变更了碘浓度。另外,变更了偏振膜层叠体的水分量。

[0299] 关于其它,与比较例6同样。

[0300] [比较例8]

[0301] 制作实施例4的偏振膜层叠体时,在染色处理中,对碘水溶液的浓度及浸渍时间进行了调整,变更了碘浓度。另外,变更了偏振膜层叠体的水分量。

[0302] 关于其它,与实施例4同样。

[0303] [实施例6]

[0304] 制作实施例4的偏振膜层叠体时,在染色处理中,对碘水溶液的浓度及浸渍时间进行了调整,变更了碘浓度。另外,变更了偏振膜层叠体的水分量。

[0305] 关于其它,与实施例4同样。

[0306] [实施例7]

[0307] (偏光膜的制作)

[0308] 制作实施例3的偏光膜时,在拉伸处理中,对厚度75 μm 的PVA膜进行拉伸运送,得到了28 μm 的偏光膜。另外,在染色处理中,对碘水溶液的浓度及浸渍时间进行了调整,变更了碘浓度。

[0309] (偏振膜层叠体的制作)

[0310] 在偏光膜的一面和另一面分别具有与实施例4的偏光膜的上述一面和上述另一面相同的构成。另外,变更了偏振膜层叠体的水分量。

[0311] 关于其它,与实施例4同样。

[0312] [实施例8]

[0313] 制作实施例7的偏振膜层叠体时,变更了偏振膜层叠体的水分量。另外,在实施例7中,与实施例4同样地在运送方向上拉伸至6倍(未拉伸膜基准)时,浸渍于硫酸锌(3.5重量%)的水溶液(浴液)中。

[0314] 关于其它条件,与实施例7同样。

[0315] [比较例9]

[0316] (偏光膜的制作)

[0317] 使用了实施例7的偏光膜。

[0318] (偏振膜层叠体的制作)

[0319] 在偏光膜的一面具有与实施例4~8、及比较例8的偏光膜的上述一面相同的构成。另一方面,通过与实施例3相同的方法,经由掺杂固化型粘接剂,以使固化型粘接剂的总厚度达到1.0 μm 的方式使下述偏光膜保护膜作为具有与比较例5的偏光膜的上述另一面相同的构成、即具有光吸收能力的偏光膜保护膜接合于偏光膜的另一面,所述偏光膜保护膜由含有光吸收剂的三乙酸纤维素膜、和配置于其可视侧的不具有光吸收能力的硬涂层形成。另外,变更了偏振膜层叠体的水分量。

[0320] 关于其它条件,与实施例7同样。

[0321] [实施例9]

[0322] 制作实施例4的偏光膜时,在染色处理中,对碘水溶液的浓度及浸渍时间进行了调整,变更了碘浓度。

[0323] 关于其它,与实施例4同样。

[0324] [实施例10]

[0325] 制作实施例3的偏光膜时,在染色处理中,对碘水溶液的浓度及浸渍时间进行了调整,变更了碘浓度。

[0326] 另外,制作实施例3的偏振膜层叠体时,作为与偏光膜的一面接合的由具有内酯环结构的改性丙烯酸类聚合物形成的透明保护膜,使用了厚度30 μm 的透明保护膜(日东电工株式会社制)来代替厚度20 μm 的透明保护膜。此外,变更了偏振膜层叠体的水分量。

[0327] 关于其它,与实施例3同样。

[0328] [比较例10]

[0329] 制作实施例9的偏光膜时,在染色处理中,对碘水溶液的浓度及浸渍时间进行了调整,变更了碘浓度。

[0330] 制作实施例9的偏振膜层叠体时,通过与实施例3相同的方法,经由掺杂固化型粘接剂使由具有内酯环结构的改性丙烯酸类聚合物形成的厚度30 μm 的透明保护膜(日东电工株式会社制)接合于偏光膜的一面。另一方面,通过与实施例3相同的方法,经由掺杂固化型粘接剂,以使固化型粘接剂的总厚度达到1.0 μm 的方式将下述偏光膜保护膜作为具有光吸收能力的偏光膜保护膜接合于偏光膜的另一面,所述偏光膜保护膜在含有光吸收剂的三乙酸纤维素膜(富士胶片株式会社制、商品名“TJ40ULF”、厚度40 μm)上形成有不具有光吸收能力的硬涂层(日东电工株式会社制、厚度9 μm)。另外,变更了偏振膜层叠体的水分量。

[0331] 关于其它,与实施例9同样。

[0332] [实施例11]

[0333] 制作实施例3的偏光膜时,在染色处理中,对碘水溶液的浓度及浸渍时间进行了调整,变更了碘浓度。

[0334] 另外,制作实施例3的偏振膜层叠体时,作为粘接剂,使用了掺杂固化型粘接剂、更详细而言是以重量比3:1含有具有乙酰乙酰基的聚乙烯醇树脂(平均聚合度1200,皂化度98.5摩尔%,乙酰乙酰化度5摩尔%)和羟甲基三聚氰胺的水溶液。使用该粘接剂,使由三乙酸纤维素形成的厚度25 μm 的透明保护膜接合于偏光膜的一面。具体而言,以使掺杂固化型粘接剂的总厚度达到1.0 μm 的方式进行涂敷,使用辊机进行了接合。另一方面,在偏光膜的另一面,通过与一面相同的方法,使用掺杂固化型粘接剂而不是紫外线固化型粘接剂,作为具有光吸收能力的偏光膜保护膜,使实施例1中使用的偏光膜保护膜、即由含有光吸收剂的三乙酸纤维素膜、和配置于其可视侧的含有光吸收剂的硬涂层形成的偏光膜保护膜进行了接合。然后,在烘箱内,在70 $^{\circ}\text{C}$ 下加热干燥了5分钟,得到了具有偏光膜、和配置于偏光膜的一面的不具有光吸收能力的偏光膜保护膜、且具有设置于在另一面的具有光吸收能力的偏光膜保护膜的偏振膜层叠体。

[0335] [比较例11]

[0336] 制作实施例11的偏振膜层叠体时,作为粘接剂,使用了掺杂固化型粘接剂、更详细而言是以重量比3:1含有具有乙酰乙酰基的聚乙烯醇树脂(平均聚合度1200,皂化度98.5摩尔%,乙酰乙酰化度5摩尔%)和羟甲基三聚氰胺的水溶液。使用该粘接剂,使由三乙酸纤维素形成的厚度25 μm 的透明保护膜接合于偏光膜的一面。具体而言,以使掺杂固化型粘接剂的总厚度达到1.0 μm 的方式进行涂敷,使用辊机进行了接合。另一方面,通过与一面相同的方法使用相同的掺杂固化型粘接剂而不是紫外线固化型粘接剂,使在比较例5中使用的偏光膜保护膜、即由含有光吸收剂的三乙酸纤维素膜、和配置于其可视侧的不含有光吸收剂

的硬涂层形成的偏光膜保护膜作为具有光吸收能力的偏光膜保护膜接合于偏光膜的另一面。

[0337] [比较例12]

[0338] 制作实施例11的偏光膜时,在染色处理中,对碘水溶液的浓度及浸渍时间进行了调整,变更了碘浓度。

[0339] 关于其它,与实施例11同样。

[0340] [比较例13]

[0341] 制作比较例11的偏光膜时,在染色处理中,对碘水溶液的浓度及浸渍时间进行了调整,变更了碘浓度。

[0342] 关于其它,与比较例11同样。

[0343] 4-1.可靠性试验

[0344] 使用实施例及比较例中得到的偏振膜层叠体12,如图5所示地,在偏振膜层叠体12的两面分别经由透明粘接剂11、13层叠玻璃板(松浪硝子制裁玻片、商品号:S2000423、规格:水缘磨65×165mm、厚度1.3mm),将其作为样品。

[0345] 作为粘合剂,在偏振膜层叠体的一面使用了厚度200 μ m的CS98210US(日东电工株式会社制),在偏振膜层叠体的另一面使用了被用于CRT1794YCU的偏振膜层叠体(日东电工制)的丙烯酸类粘合剂(厚度20 μ m)。用于另一面的丙烯酸类粘合剂如下所述地得到:在具备冷凝管、氮气导入管、温度计及搅拌装置的反应容器中,将丙烯酸丁酯99重量份(以下相同)、丙烯酸4-羟基丁酯1.0份、及2,2'-偶氮二异丁腈0.3份连同乙酸乙酯一起添加,在氮气气流下以60°反应4小时后,向其反应液中添加乙酸乙酯,得到含有重均分子量165万的丙烯酸类聚合物的溶液(固体成分浓度30重量%),相对于该丙烯酸类聚合物溶液的固体成分每100份配合0.3份的过氧化二苯甲酰(日本油脂株式会社:NYPER BMT)、0.1份的三羟甲基丙烷二甲苯二异氰酸酯(三井武田化学株式会社):Takenate D110N)、以及0.2份的硅烷偶联剂(绿研化学株式会社制:A-100、含乙酰乙酰基硅烷偶联剂)。

[0346] 使用氙耐候试验机(Suga Test Instruments Co.,Ltd.制:NX75),对各样品进行了氙光照射试验。

[0347] (氙光照射试验)

[0348] 在黑色面板温度89°C、30%R.H.的气氛中,在300~400nm的波长区域内以累积的辐射照度100W/m²对该样品照射氙光200小时。光源使用在氙灯(Suga Test Instruments Co.,Ltd.制)中安装有日光过滤器(Suga Test Instruments Co.,Ltd.制)的光源。照射200小时后,对脱色及加热红变进行评价,同样在照射200小时后对多烯化进行了评价。

[0349] 4-2.评价基准

[0350] 以下示出多烯化、加热红变、及脱色的评价基准。

[0351] <多烯化>

[0352] 在氙光照射试验前后测定试样的单体透射率,通过下式求出单体透射率的变化量 ΔT_s 。

[0353] (式) $\Delta T_s = T_{s\text{氙}200} - T_{s_0}$

[0354] 其中, T_{s_0} 为氙照射前的试样的单体透射率, $T_{s\text{氙}200}$ 为氙光照射试验后的单体透射率。

[0355] 照射了200小时的氙光后的单体透射率与照射氙光前的单体透射率相比为-0.5以上的情况下,评价为多烯化的问题在允许范围内而没有问题。在照射了200小时的氙光后的单体透射率与照射氙光前的单体透射率相比为-0.2以上的情况下,评价为多烯化的问题更没有问题。此外,在照射了200小时的氙光后的单体透射率与照射氙光前的单体透射率相同、或大于照射氙光前的单体透射率的情况下,评价为多烯化的问题进一步没有问题。

[0356] 对于上述试样,使用分光光度计(村上色彩技术研究所株式会社制产品名“DOT-3”)测定了单体透射率。需要说明的是,单体透射率可以基于JIS Z8701而求出。

[0357] <脱色/加热红变>

[0358] 在氙光照射试验前后,将试样以正交尼科尔的方式配置,通过上述分光光度计分别测定波长410nm及波长700nm的正交透射率(%),并求出了各变化量 ΔHs_{410} 及 ΔHs_{700} 。

[0359] 将满足以下2个条件的全部的情况评价为试样的“脱色”。

[0360] • 变化量 ΔHs_{410} 为1%以上

[0361] • 变化量 ΔHs_{700} 为5%以上

[0362] 换言之,在照射了200小时氙光之后,在波长410nm下的正交透射率的变化量小于1%、且在波长700nm下的正交透射率的变化量小于5%时,评价为不存在脱色的问题。

[0363] 另外,将满足以下的条件的情况评价为试样的“加热红变”。

[0364] • 变化量 ΔHs_{410} 小于1%

[0365] • 变化量 ΔHs_{700} 为5%以上

[0366] 换言之,在照射了200小时氙光之后,在波长410nm下的正交透射率的变化量为1%以上、且在波长700nm下的正交透射率的变化量小于5%时,评价为不存在加热红变的问题。

[0367] 将各实施例及比较例中的评价结果示于以下的表2、表3。

[0368]

[表2]

	偏光膜的膜厚 (μm)	碘浓度 (wt%)	水分量 (g/m^2)	光吸收能力				可靠性结果	单体透射率 变化量(%)	410nm正交 透射率 变化量(%)	700nm正交 透射率 变化量(%)
				波长380nm 透射率(%)	波长390nm 透射率(%)	波长400nm 透射率(%)	波长420nm 透射率(%)				
实施例1	5.4	6.5	0.86	1.777	26.351	67.239	88.917	OK	0.64	1.136	1.444
实施例2	5.4	5.9	0.90	1.777	26.351	67.239	88.917	OK	0.42	1.874	2.848
比较例1	5.4	6.5	0.86	28.648	58.841	80.648	91.467	多烯化脱色	-1.34	25.453	21.811
比较例2	5.4	5.9	0.90	8.654	54.242	85.430	90.863	脱色	0.83	4.167	5.816
比较例3	5.4	8.2	0.99	1.777	26.351	67.239	88.917	多烯化	-1.57	0.605	0.930
比较例4	5.4	8.2	0.99	92.000	92.000	92.000	92.000	多烯化	-1.74	0.570	0.769
实施例3	12.0	3.6	2.83	1.777	26.351	67.239	88.917	OK	0.33	0.228	0.370
比较例5	12.0	3.6	2.83	21.039	58.922	83.531	90.763	多烯化	-0.78	0.539	0.883
实施例4	18.0	3.1	3.91	1.777	26.351	67.239	88.917	OK	0.03	0.013	0.048
实施例5	18.0	3.1	3.91	0.816	15.571	56.560	89.058	OK	-0.04	0.081	0.143
比较例6	18.0	3.1	3.91	8.851	37.344	72.228	90.595	多烯化	-1.29	0.213	0.382
比较例7	18.0	2.1	3.70	8.851	37.344	72.228	90.595	脱色	1.91	8.851	10.200
比较例8	18.0	2.1	3.70	1.777	26.351	67.239	88.917	脱色	1.40	5.821	7.224
实施例6	18.0	3.3	3.60	1.777	26.351	67.239	88.917	OK	0.41	0.014	0.034
实施例7	28.0	1.9	4.90	1.777	26.351	67.239	88.917	OK	0.32	0.032	0.103
实施例8	28.0	1.9	4.50	1.777	26.351	67.239	88.917	OK	0.51	0.027	0.078
比较例9	28.0	1.9	4.90	21.039	58.922	83.531	90.763	多烯化	-0.64	0.061	0.176

[0369]

[表3]

	偏光膜的膜厚 (μm)	碘浓度 (wt%)	水分量 (g/m^2)	光吸收能力				可靠性结果	单体透射率 变化量(%)	410nm正交 透射率 变化量(%)	700nm正交 透射率 变化量(%)
				波长380nm 透射率(%)	波长390nm 透射率(%)	波长400nm 透射率(%)	波长420nm 透射率(%)				
实施例9	18.0	2.6	3.91	1.777	26.351	67.239	88.917	OK	0.06	0.014	0.032
实施例10	12.0	4.0	3.40	1.777	26.351	67.239	88.917	OK	0.11	-0.019	0.022
比较例10	12.0	4.0	3.40	8.851	37.344	72.228	8.851	多烯化	---	0.002	0.053
实施例11	12.0	2.7	3.70	1.777	26.351	67.239	88.917	OK	0.26	0.000	2.779
比较例11	12.0	2.7	3.70	21.039	58.922	83.531	90.763	多烯化	-1.01	-0.056	4.618
比较例12	12.0	1.9	3.70	1.777	26.351	67.239	88.917	红变	1.50	-0.776	16.303
比较例13	12.0	1.9	3.70	21.039	58.922	83.531	90.763	红变	0.96	-1.503	24.020

[0370] 5. 评价结果的总结

[0371] 图6是以实施例为中心将实施例及比较例的结果在x-y正交坐标系中作图而得到

的,此外,在实施例与比较例的结果重复的情况下,示出“实施例”的结果,与此相反,图7是以比较例为中心同样地将实施例及比较例的结果作图而得到的,此外,在实施例与比较例的结果重复的情况下,示出“比较例”的结果。 x -轴(横轴)表示偏光膜的碘浓度(wt. %), y -轴(纵轴)表示偏振膜层叠体的水分量(g/m^2)。

[0372] (1) 根据作图的结果及技术常识,大致可以认为在碘浓度小且水分量过小时,容易发生在高温状态下发生的加热红变的问题,另一方面,在碘浓度大且水分量过大时,容易发生多烯化及脱色的问题。另外,可以认为在碘浓度小且水分量过大时,容易发生在高温高湿状态下发生的脱色的问题,在该情况下,随着碘浓度增加,容易发生多烯化的问题。特别是在脱色和多烯化之间,也观察到它们之间的转移区域(比较例1)。需要说明的是,虽然在图6中没有特别地示出加热红变的结果,但是根据技术常识可以明确,在碘浓度过小且水分量过小的情况下,会发生该现象。

[0373] 另一方面,碘浓度与水分量这两者既不过大也不过小、处于两者平衡的状态时,因此碘浓度及水分量落在能够处于这样的平衡的给定区域内的情况下,可以总括性地解决加热红变、多烯化及脱色的全部问题。例如,实施例的结果全部位于分隔线“ α ”、即 $y = (239.4 - 35x)/42$ 的上侧、且分隔线“ β ”、即 $y = (344.4 - 44x)/52$ 的下侧,所述分隔线“ α ”是通过表示水分量小但碘浓度大的实施例2的结果的作图的周边即碘浓度6.0wt. %及水分量 $0.7\text{g}/\text{m}^2$ 的坐标点(以下称为第一坐标点)、和表示碘浓度(最)小但水分量大的实施例7的结果的作图的周边即碘浓度1.8wt. %及水分量 $4.2\text{g}/\text{m}^2$ 的坐标点(以下称为第二坐标点)的线,所述分隔线“ β ”是通过表示水分量(最)大但碘浓度(最)小的实施例6的结果的作图的周边即碘浓度1.8wt. %及水分量 $5.1\text{g}/\text{m}^2$ 的坐标点(以下称为第三坐标点)、和表示碘浓度(最)大但水分量(最)小的实施例1的结果的作图的周边即碘浓度7.0wt. %及水分量 $0.7\text{g}/\text{m}^2$ 的坐标点(以下称为第五坐标点)的线。由此,至少可以作为表示对于总括性地解决加热红变、多烯化及脱色的全部问题而言必要的条件的线而获得被这些分隔线“ α ”、“ β ”分隔出的区域。此外,如果也考虑比较例的结果,则也可以考虑不包含比较例、而分别连结第三坐标点与第五坐标点的坐标点、即碘浓度5.7wt. %及水分量 $2.6\text{g}/\text{m}^2$ 的坐标点(以下称为第四坐标点)。即实施例的结果全部位于通过第三坐标点和第四坐标点的分隔线“ $\gamma 1$ ”、即 $y = (243.9 - 25x)/39$ 的下侧、且通过第四坐标点和第五坐标点的分隔线“ $\gamma 2$ ”、即 $y = (142.1 - 19x)/13$ 的下侧。需要说明的是,这些分隔线“ α ”、“ β ”、“ $\gamma 1$ ”、及“ $\gamma 2$ ”与偏光膜的膜厚无关,进一步来说,可适用于具有 $4 \sim 30\mu\text{m}$ 左右的膜厚的全部偏光膜。

[0374] (2) 由此可知,特别是关于具有 $4 \sim 30\mu\text{m}$ 左右的膜厚的全部偏光膜,在碘浓度、和偏振膜层叠体的水分量包含在下述区域内的情况下,可以总括性地解决“多烯化”、“脱色”及“加热红变”的全部问题,所述区域是例如由 $a \sim e$ 包围而成的区域,更详细而言,是由连结碘浓度6.0wt. %及水分量 $0.7\text{g}/\text{m}^2$ 的第一坐标点(图中的“a”)和碘浓度1.8wt. %及水分量 $4.2\text{g}/\text{m}^2$ 的第二坐标点(图中的“b”)的第一线段、连结第二坐标点“b”和碘浓度1.8wt. %及水分量 $5.1\text{g}/\text{m}^2$ 的第三坐标点(图中的“c”)的第二线段、连结第三坐标点“c”和碘浓度5.7wt. %及水分量 $2.6\text{g}/\text{m}^2$ 的第四坐标点(图中的“d”)的第三线段、连结第四坐标点“d”和碘浓度7.0wt. %及水分量 $0.7\text{g}/\text{m}^2$ 的第五坐标点(图中的“e”)的第四线段、以及连结第一坐标点“a”和第五坐标点“e”的第五线段包围而成的区域。

[0375] (3) 同样地,可知特别是关于具有 $11 \sim 30\mu\text{m}$ 左右的膜厚的偏光膜,在碘浓度和偏振

膜层叠体的水分量包含在下述区域内的情况下,可以总括性地解决”多烯化”、”脱色”及”加热红变”的全部问题,所述区域是由f、b、c、g包围而成的区域,更详细而言,是由连结碘浓度4.5wt.%及水分量 1.9g/m^2 的第六坐标点(图中的“f”)和第二坐标点“b”的第六线段、连结第二坐标点“b”和第三坐标点“c”的第二线段、连结第三坐标点“c”和碘浓度4.5wt.%及水分量 3.4g/m^2 的第七坐标点(图中的“g”)的第七线段、以及连结第六坐标点“f”和第七坐标点“g”的第八线段包围而成的区域。

[0376] 认为特别是在第六坐标点“f”为碘浓度4.0wt.%及水分量 2.4g/m^2 的第八坐标点(图中的“f-1”),第七坐标点“g”为碘浓度4.0wt.%及水分量 3.7g/m^2 的第九坐标点(图中的“g-1”)的情况下,可以得到优选的结果。另外认为,在第六坐标点“f”为碘浓度3.7wt.%及水分量 2.6g/m^2 的第十坐标点(图中的“h”)、第七坐标点“g”为第四坐标点“d”的情况下,也可以得到优选的结果。

[0377] (4) 此外,特别是关于具有 $4\sim 11\mu\text{m}$ 左右的膜厚的偏光膜,在碘浓度、和偏振膜层叠体的水分量包含在下述区域内的情况下,可以总括性地解决”多烯化”、“脱色”及”加热红变”的全部问题,所述区域是由a、h、d、e包围而成的区域,更详细而言,是由连结第一坐标点“a”和第十坐标点“h”的第九线段、连结第十坐标点“h”和第四坐标点“d”的第十一线段、以及连结第一坐标点“a”和第五坐标点“e”的第五线段包围而成的区域。

[0378] 此外,根据图6与图7的比较等可以明确,通过设置具有光吸收能力的光吸收层,可以特别有效地防止多烯化。

[0379] 需要说明的是,在上述实施例中示出在偏光膜保护膜中加入了光吸收剂的例子。然而,通过使透明粘接剂(OCA)13(透明粘接层)含有光吸收剂(紫外线吸收剂),在进行了上述可靠性试验的情况下也可以得到同样的结果。另外,使盖板14(透明的盖板)含有光吸收剂(紫外线吸收剂),在进行了上述可靠性试验的情况下,也可以得到同样的结果。需要说明的是,在该情况下,在比透明粘接剂13更靠近可视侧使用盖板14而不是玻璃板(松浪硝子制载玻片、商品号:S2000423、规格:水缘磨 $65\times 165\text{mm}$ 、厚度 1.3mm)进行可靠性试验。

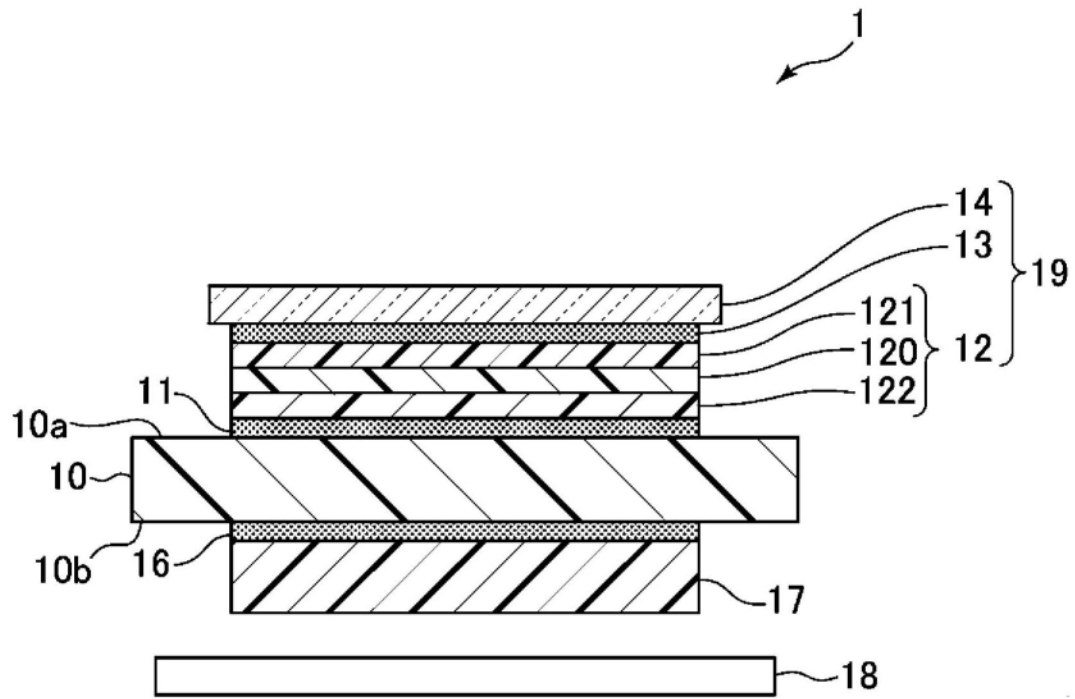


图1

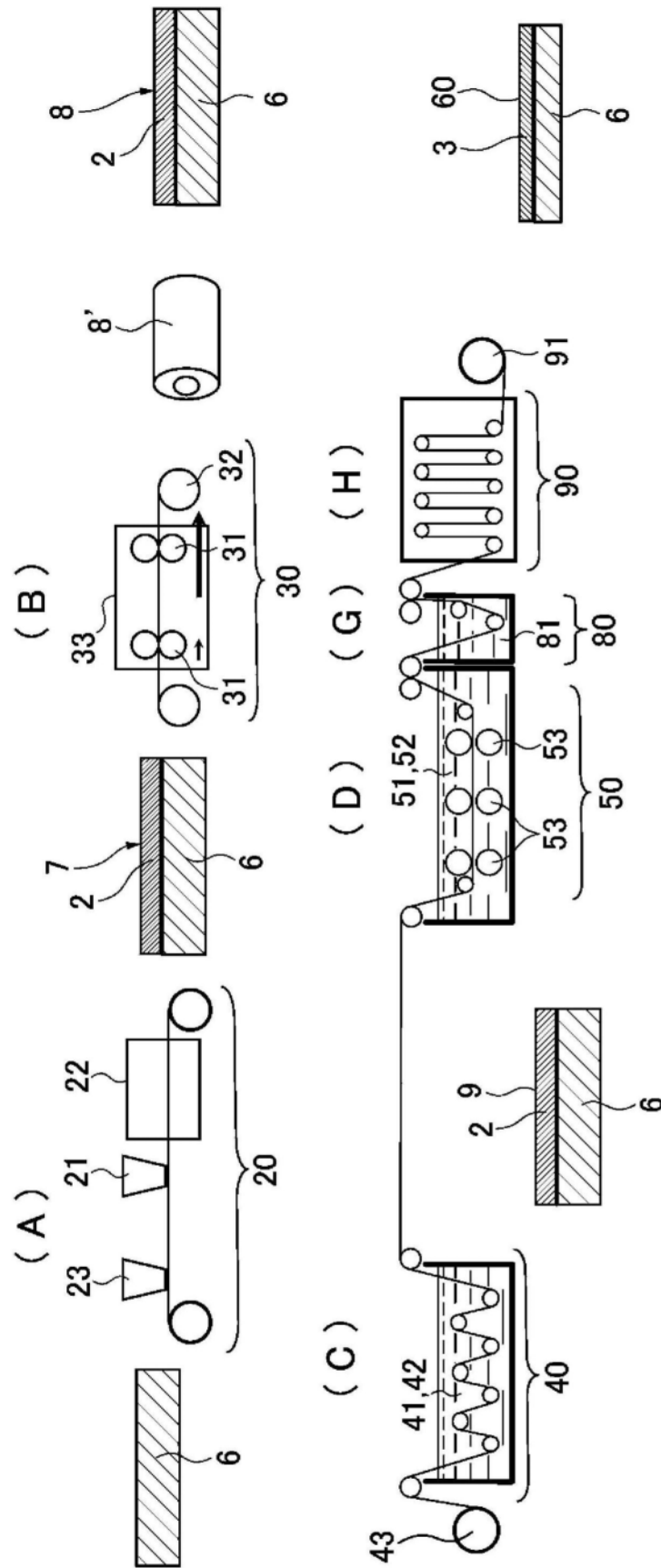


图2

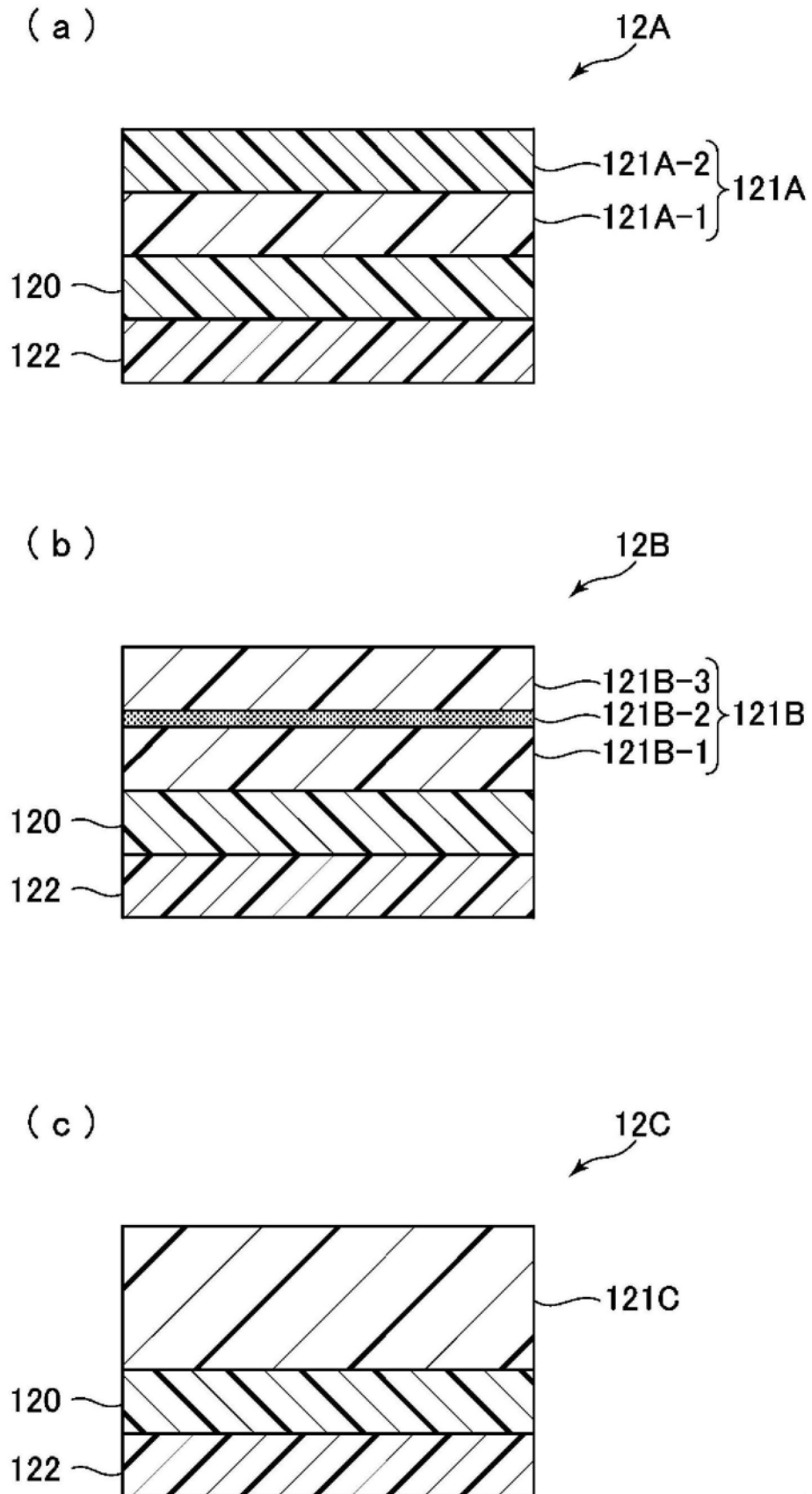


图3

I 校准曲线

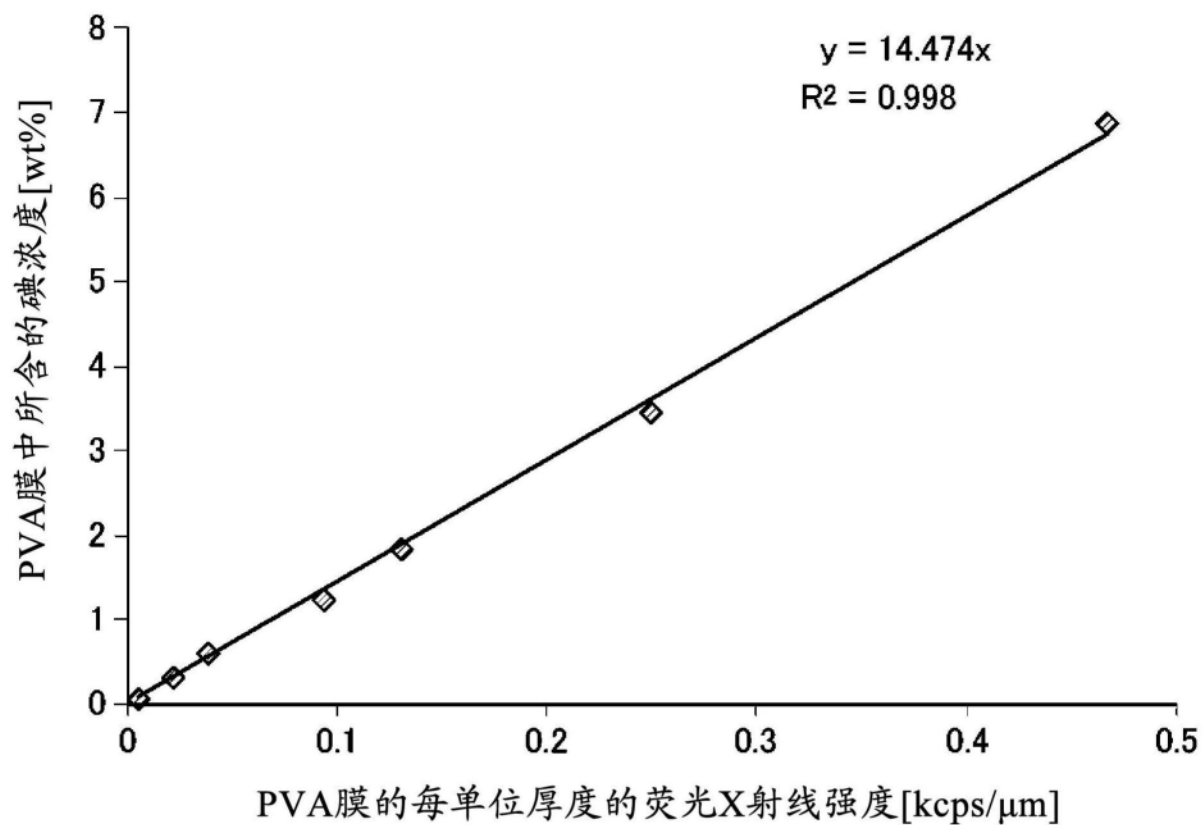


图4

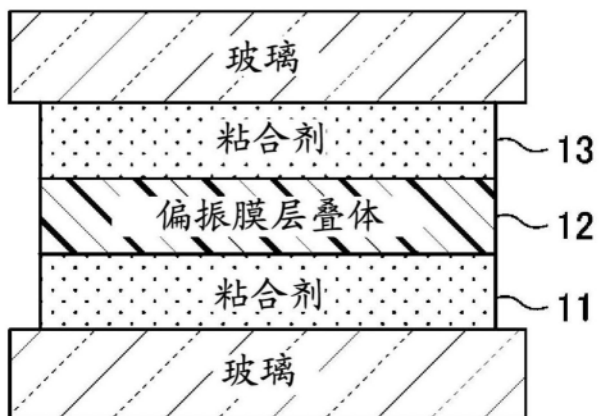


图5

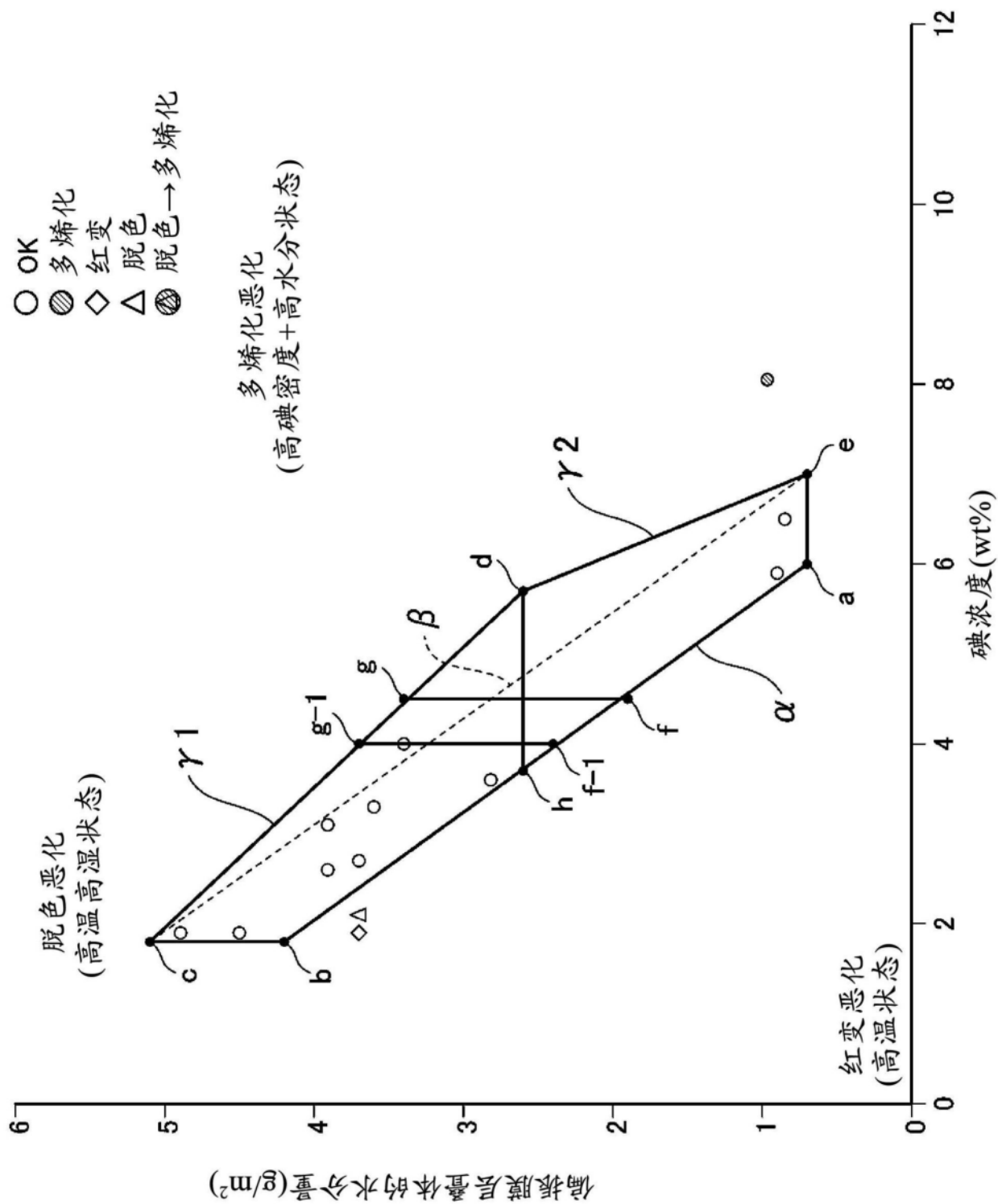


图6

