



活性エネルギー線硬化型の接着剤を塗布する接着剤塗工工程と、前記透明フィルム（２，３）が前記偏光フィルム（１）の片面または両面に前記接着剤を介して積層されてなる積層体（４）を、搬送方向に回転する一对の貼合ロール（５１，５２）の間に挟んだ状態で、少なくとも一方の貼合ロールを他方の貼合ロールの方向に押圧することで、前記透明フィルム（２，３）と前記偏光フィルム（１）とを貼合する貼合工程と、前記積層体（４）に活性エネルギー線を照射して前記接着剤を硬化させる活性エネルギー線照射工程とを備え、前記一对の貼合ロール（５１，５２）の少なくとも一方は、中心軸（５１ａ）と外周面を有するロール部（５１ｂ）とから構成される二重構造を有するダブルベントロール（５１）であり、前記中心軸（５１ａ）と前記ロール部（５１ｂ）とが部分的に接合されていることにより、前記中心軸（５１ａ）に撓みが生じた場合でも前記ロール部（５１ｂ）の前記外周面には撓みが生じないことを特徴とする、偏光板の製造方法。

明 細 書

発明の名称： 偏光板の製造方法

技術分野

[0001] 本発明は、液晶表示装置等を構成する光学部品の一つとして有用な偏光板の製造方法に関する。

背景技術

[0002] 偏光フィルムは、ポリビニルアルコール系樹脂フィルムに二色性色素を吸着配向させたものとして広く用いられており、ヨウ素を二色性色素とするヨウ素系偏光フィルムや、二色性直接染料を二色性色素とする染料系偏光フィルムなどが知られている。これらの偏光フィルムは、通常、その片面または両面に接着剤を介してトリアセチルセルロースフィルムなどの透明フィルムを貼合して、偏光板とされる。

[0003] 偏光フィルムの片面または両面に透明フィルムを積層する方法として、予め透明フィルムの表面に活性エネルギー線硬化型樹脂を塗布した後、偏光フィルムと透明フィルムとを一对のニップロール（貼合ロール）で挟圧することにより貼合し、次いで活性エネルギー線を照射して接着硬化させる方法がある（特許文献1：特開2004-245925号公報、特許文献2：特開2009-134190号公報、特許文献3：特開2011-95560号公報）。

[0004] しかし、図4（a）および（b）に示すように、貼合ロール51、52による積層体（偏光フィルムおよび透明フィルム）の挟圧は、通常、一方の貼合ロール51の両端の軸受を油圧、空圧、ネジ等で押圧することにより行われるため（図4（b）の矢印）、貼合ロール51の中央付近が撓み、積層体（偏光フィルムおよび透明フィルム）が不均一に加圧されてしまう場合があった。不均一に加圧された場合は、得られる偏光板において各フィルム間に気泡が発生したり、各フィルム間の密着性が悪くなるといった問題が生じる。また、搬送の流れが悪くなり、製造工程でのトラブルが発生しやすくなる

といった問題もあった。なお、このような現象は、積層体に高い圧力を加える必要がある場合に生じる現象である。活性エネルギー線硬化型樹脂を接着剤として用いる場合、他のポリビニルアルコール系樹脂等を接着剤として用いる場合に比べて、粘度が高いため、積層体に高い圧力を加える必要がある。

先行技術文献

特許文献

[0005] 特許文献1：特開2004-245925号公報

特許文献2：特開2009-134190号公報

特許文献3：特開2011-95560号公報

発明の概要

発明が解決しようとする課題

[0006] 本発明は、上記課題を解決するためになされたものであって、偏光板を構成する積層体（偏光フィルムおよび透明フィルム）を均一に加圧することのできる偏光板の製造方法および偏光板の製造装置を提供することを目的とする。

課題を解決するための手段

[0007] 本発明は、偏光フィルムの片面または両面に透明フィルムが貼合されてなる偏光板の製造方法であって、

前記透明フィルムの片面または前記偏光フィルムの片面もしくは両面に、活性エネルギー線硬化型の接着剤を塗布する接着剤塗工工程と、

前記透明フィルムが前記偏光フィルムの片面または両面に前記接着剤を介して積層されてなる積層体を、搬送方向に回転する一対の貼合ロールの間に挟んだ状態で、少なくとも一方の貼合ロールを他方の貼合ロールの方向に押圧することで、前記透明フィルムと前記偏光フィルムとを貼合する貼合工程と、

前記積層体に活性エネルギー線を照射して前記接着剤を硬化させる活性エ

エネルギー線照射工程とを備え、

前記一对の貼合ロールの少なくとも一方は、中心軸と外周面を有するロール部とから構成される二重構造を有するダブルベントロールであり、前記中心軸と前記ロール部とが部分的にのみ接合されていることにより、前記中心軸に撓みが生じた場合でも前記ロール部の前記外周面には撓みが生じないことを特徴とする、偏光板の製造方法である。

[0008] 前記押圧の外力は、前記中心軸の両端に設けられた軸受部材に加えられることが好ましい。

[0009] また、本発明は、偏光フィルムの片面または両面に透明フィルムが貼合されてなる偏光板の製造装置であって、

前記透明フィルムの片面または前記偏光フィルムの片面もしくは両面に、活性エネルギー線硬化型の接着剤を塗布するための接着剤塗工装置と、

前記透明フィルムが前記偏光フィルムの片面または両面に前記接着剤を介して積層されてなる積層体を、搬送しながら挟圧することにより、前記透明フィルムと前記偏光フィルムとを貼合するための一对の貼合ロールと、

前記積層体に活性エネルギー線を照射して前記接着剤を硬化させるための活性エネルギー線照射装置とを備え、

前記一对の貼合ロールの少なくとも一方は、中心軸と外周面を有するロール部とから構成される二重構造を有するダブルベントロールであり、前記中心軸と前記ロール部とが部分的にのみ接合されていることにより、前記中心軸に撓みが生じた場合でも前記ロール部の前記外周面には撓みが生じないことを特徴とする、偏光板の製造装置にも関する。

発明の効果

[0010] 本発明によれば、偏光板を構成する積層体（偏光フィルムおよび透明フィルム）を均一に加圧することのできる偏光板の製造方法および偏光板の製造装置を提供することができる。

[0011] また、本発明によれば、各フィルム間に気泡が発生したり、各フィルム間の密着性が悪くなることが抑制された偏光板を得ることができる。また、搬

送の流れが悪くなること等に起因する製造工程でのトラブルの発生も抑制される。

図面の簡単な説明

[0012] [図1]本発明にかかる偏光板の製造装置の一実施形態を示す概略側面図である。

[図2]本発明に用いられる貼合ロールの一実施形態を示す概略断面図である。

[図3]本発明に用いられる貼合ロールの一実施形態を示す別の概略断面図である。

[図4]従来の偏光板の製造方法を説明するための概略図である。

発明を実施するための形態

[0013] (偏光フィルム)

本発明の偏光板に用いられる偏光フィルムは、具体的には、一軸延伸したポリビニルアルコール系樹脂フィルムに二色性色素を吸着配向させたものである。ポリビニルアルコール系樹脂は、ポリビニル酢酸系樹脂をケン化することにより得られる。ポリ酢酸ビニル系樹脂としては、酢酸ビニルの単独重合体であるポリ酢酸ビニルの他に、酢酸ビニルとこれに共重合可能な他の単量体との共重合体（例えば、エチレン-酢酸ビニル共重合体）などが挙げられる。酢酸ビニルと共重合可能な他の単量体としては、他に、不飽和カルボン酸類、オレフィン類、ビニルエーテル類、不飽和スルホン酸類、アンモニウム基を有するアクリルアミド類などが挙げられる。ポリビニルアルコール系樹脂のケン化度は、85モル%以上、好ましくは90モル%以上、より好ましくは98～100モル%である。ポリビニルアルコール系樹脂の平均重合度は、通常1000～10000、好ましくは1500～5000である。これらのポリビニルアルコール系樹脂は、変性されていてもよく、たとえばアルデヒド類で変性されたポリビニルホルマール、ポリビニルアセタール、ポリビニルブチラールなども使用し得る。

[0014] かかるポリビニルアルコール系樹脂を製膜したものが、偏光フィルムの原反フィルムとして用いられる。ポリビニルアルコール系樹脂を製膜する方法

は、特に限定されるものではなく、従来公知の適宜の方法で製膜することができる。ポリビニルアルコール系樹脂からなる原反フィルムの膜厚は特に限定されるものではないが、たとえば10～150 μm 程度である。通常、ロール状で供給され、厚みが20～100 μm の範囲内、好ましくは30～80 μm の範囲内であり、また、工業的に実用的な幅が500～6000mmの範囲内である。また、オレフィン系フィルムやPETフィルムなどポリエステル系フィルムを基材とし、その両面または片面にポリビニルアルコール系樹脂を塗布したものでもよい。

[0015] 市販のポリビニルアルコール系フィルムとしては、「ビニロンVF-PS #7500、クラレ製」と「OPLフィルム M-7500、日本合成製」（共に原反厚みは75 μm ）、「ビニロンVF-PS #6000、クラレ製」と「ビニロンVF-PE #6000、クラレ製」（共に原反厚みは60 μm ）、「ビニロンVF-PE #5000、クラレ製」（原反厚みは50 μm ）、「ビニロンVF-PE #3000、クラレ製」（原反厚みは30 μm ）などが挙げられる。

[0016] 偏光フィルムは、通常、ポリビニルアルコール系樹脂フィルムを二色性色素で染色して二色性色素を吸着させる工程（染色処理工程）、二色性色素が吸着されたポリビニルアルコール系樹脂フィルムをホウ酸水溶液で処理する工程（ホウ酸処理工程）、ならびに、このホウ酸水溶液による処理後に水洗する工程（水洗処理工程）を経て、製造される。

[0017] また、偏光フィルムの製造に際し、通常、ポリビニルアルコール系樹脂フィルムは一軸延伸されるが、この一軸延伸は、染色処理工程の前に行ってもよいし、染色処理工程中に行ってもよいし、染色処理工程の後に行ってもよい。一軸延伸を染色処理工程の後に行う場合には、この一軸延伸は、ホウ酸処理工程の前に行ってもよいし、ホウ酸処理工程中に行ってもよい。勿論、これらの複数の段階で一軸延伸を行うことも可能である。

[0018] 一軸延伸は、周速の異なるロール間で一軸に延伸するようにしてもよいし、熱ロールを用いて一軸に延伸するようにしてもよい。また、大気中で延伸

を行う乾式延伸であってもよいし、溶剤にて膨潤させた状態で延伸を行う湿式延伸であってもよい。延伸倍率は、通常3～8倍程度である。

[0019] 染色処理工程におけるポリビニルアルコール系樹脂フィルムの二色性色素による染色は、たとえば、ポリビニルアルコール系樹脂フィルムを、二色性色素を含有する水溶液に浸漬することによって行われる。二色性色素としては、たとえばヨウ素、二色性染料などが用いられる。二色性染料には、たとえば、C. I. D I R E C T R E D 39などのジスアゾ化合物からなる二色性直接染料、トリスアゾ、テトラキスアゾなどの化合物からなる二色性直接染料が包含される。なお、ポリビニルアルコール系樹脂フィルムは、染色処理の前に水への浸漬処理を施しておくことが好ましい。

[0020] 二色性色素としてヨウ素を用いる場合は、通常ヨウ素およびヨウ化カリウムを含有する水溶液に、ポリビニルアルコール系樹脂フィルムを浸漬して染色する方法が採用される。この水溶液におけるヨウ素の含有量は通常、水100重量部あたり0.01～1重量部であり、ヨウ化カリウムの含有量は通常、水100重量部あたり0.5～20重量部である。二色性色素としてヨウ素を用いる場合、染色に用いる水溶液の温度は、通常20～40℃であり、この水溶液への浸漬時間（染色時間）は、通常20～1800秒である。

[0021] 一方、二色性色素として二色性染料を用いる場合は、通常、水溶液二色性染料を含む水溶液に、ポリビニルアルコール系樹脂フィルムを浸漬して染色する方法が採用される。この水溶液における二色性染料の含有量は、通常、水100重量部あたり 1×10^{-4} ～10重量部、好ましくは 1×10^{-3} ～1重量部であり、特に好ましくは 1×10^{-3} ～ 1×10^{-2} 重量部である。この水溶液は、硫酸ナトリウムなどの無機塩を染色助剤として含有していてもよい。二色性色素として二色性染料を用いる場合、染色に用いる染料水溶液の温度は、通常20～80℃であり、また、この水溶液への浸漬時間（染色時間）は、通常10～1800秒である。

[0022] ホウ酸処理工程は、二色性色素により染色されたポリビニルアルコール系樹脂フィルムをホウ酸含有水溶液に浸漬することにより行われる。ホウ酸含

有水溶液におけるホウ酸の量は、水100重量部あたり、通常2～15重量部、好ましくは5～12重量部である。上述した染色処理工程における二色性色素としてヨウ素を用いた場合には、このホウ酸処理工程に用いるホウ酸含有水溶液はヨウ化カリウムを含有することが好ましい。この場合、ホウ酸含有水溶液におけるヨウ化カリウムの量は、水100重量部あたり、通常0.1～15重量部、好ましくは5～12重量部である。ホウ酸含有水溶液への浸漬時間は、通常、60～1200秒、好ましくは150～600秒、さらに好ましくは200～400秒である。ホウ酸含有水溶液の温度は、通常40℃以上であり、好ましくは50～85℃、より好ましくは55～80℃である。

[0023] 続く水洗処理工程では、上述したホウ酸処理後のポリビニルアルコール系樹脂フィルムを、たとえば水に浸漬することによって水洗処理する。水洗処理における水の温度は、通常4～40℃であり、浸漬時間は、通常1～120秒である。水洗処理中またはその前後に、フィルムに噴霧状に水を吹き付けたり、あるいは、スリット状の噴出部から水を噴出してフィルムに強く当てるなどの処理が適宜行われてもよい。水洗処理後は、通常乾燥処理が施されて、偏光フィルムが得られる。乾燥処理の前段階で、エアーナイフなどで水を吹き飛ばしたり、または、吸水ロールで表面の水を吸い取ったりするなどの処理が適宜行われてもよい。乾燥処理は、たとえば熱風乾燥機、遠赤外線ヒータなどを好適に用いて行われる。乾燥処理の温度は通常30～100℃、好ましくは50～90℃である。乾燥処理の時間は、通常60～600秒、好ましくは120～600秒である。

[0024] こうしてポリビニルアルコール系樹脂フィルムに、一軸延伸、二色性色素による染色、ホウ酸処理および水洗処理を施して、偏光フィルムが得られる。この偏光フィルムの厚みは、通常、3～50μmの範囲内である。

[0025] また、上記方法に限らず、別の方法で作製された偏光機能を有するフィルムも偏光フィルムとして採用される。

[0026] (透明フィルム)

本発明において、上述した偏光フィルムの片面または両面には透明フィルムが貼合される。偏光フィルムの両面に透明フィルムが貼合される場合、各々の透明フィルムは同じものであってもよく、異なる種類のフィルムであってもよい。

[0027] 透明フィルムを構成する材料としては、たとえば、シクロオレフィン系樹脂、酢酸セルロース系樹脂、ポリエチレンテレフタレートやポリエチレンナフタレート、ポリブチレンテレフタレートのようなポリエステル系樹脂、ポリカーボネート系樹脂、ポリメチルメタクリレート（PMMA）などのようなアクリル系樹脂、ポリプロピレンなどのようなオレフィン系樹脂など、当分野において従来より広く用いられてきているフィルム材料を挙げることができる。

[0028] シクロオレフィン系樹脂とは、たとえば、ノルボルネン、多環ノルボルネン系モノマーのような、環状オレフィン（シクロオレフィン）からなるモノマーのユニットを有する熱可塑性の樹脂（熱可塑性シクロオレフィン系樹脂とも呼ばれる）である。シクロオレフィン系樹脂は、上記シクロオレフィンの開環重合体または2種以上のシクロオレフィンを用いた開環共重合体の水素添加物であってもよく、シクロオレフィンと鎖状オレフィン、ビニル基を有する芳香族化合物などとの付加重合体であってもよい。また、極性基が導入されているものも有効である。

[0029] シクロオレフィンと鎖状オレフィンまたは／およびビニル基を有する芳香族化合物との共重合体を用いる場合、鎖状オレフィンとしては、エチレン、プロピレンなどが挙げられ、またビニル基を有する芳香族化合物としては、スチレン、 α -メチルスチレン、核アルキル置換スチレンなどが挙げられる。このような共重合体において、シクロオレフィンからなるモノマーのユニットが50モル%以下（好ましくは15～50モル%）であってもよい。特に、シクロオレフィンと鎖状オレフィンとビニル基を有する芳香族化合物との三元共重合体を用いる場合、シクロオレフィンからなるモノマーのユニットは、上述したように比較的少ない量とすることができる。かかる三元共重

合体において、鎖状オレフィンからなるモノマーのユニットは、通常5～80モル%、ビニル基を有する芳香族化合物からなるモノマーのユニットは、通常5～80モル%である。

[0030] シクロオレフィン系樹脂は、適宜の市販品、たとえば、Topas (Ticona社製)、アートン (JSR (株) 製)、ゼオノア (ZEONOR) (日本ゼオン (株) 製)、ゼオネックス (ZONEX) (日本ゼオン (株) 製)、アペル (三井化学 (株) 製)、オキシス (OXIS) (大倉工業社製)などを好適に用いることができる。このようなシクロオレフィン系樹脂を製膜してフィルムとする際には、溶剤キャスト法、溶融押出法などの公知の方法が適宜用いられる。また、たとえばエスシーナ (積水化学工業 (株) 製)、SCA40 (積水化学工業 (株) 製)、ゼオノアフィルム ((株) オプテス製)などの予め製膜されたシクロオレフィン系樹脂製のフィルムの市販品を用いてもよい。

[0031] シクロオレフィン系樹脂フィルムは、一軸延伸または二軸延伸されたものであってもよい。延伸することで、シクロオレフィン系樹脂フィルムに任意の位相差値を付与することができる。延伸は、通常、フィルムロールを巻き出しながら連続的に行われ、加熱炉にて、ロールの進行方向 (フィルムの長手方向)、その進行方向と垂直の方向 (フィルムの幅方向)、あるいはその両方へ延伸される。加熱炉の温度は、通常、シクロオレフィン系樹脂のガラス転移温度近傍からガラス転移温度+100℃の範囲が、採用される。延伸の倍率は、通常1.1～6倍であり、好ましくは1.1～3.5倍である。

[0032] シクロオレフィン系樹脂フィルムは、ロール巻き状態にあると、フィルム同士が接着してブロッキングを生じ易い傾向にあるため、通常は、プロテクトフィルムを貼合した後にロール巻きとされる。また、シクロオレフィン系樹脂フィルムは、一般に表面活性が劣るため、偏光フィルムと接着させる表面には、プラズマ処理、コロナ処理、紫外線照射処理、フレイム (火炎) 処理、ケン化処理などの表面改質処理を行うのが好ましい。中でも、比較的容易に実施可能なプラズマ処理、特に大気圧プラズマ処理、コロナ処理が好適

である。

[0033] 酢酸セルロース系樹脂とは、セルロースの部分または完全エステル化物であって、たとえば、セルロースの酢酸エステル、プロピオン酸エステル、酪酸エステル、それらの混合エステルなどからなるフィルムを挙げることができる。より具体的には、トリアセチルセルロースフィルム、ジアセチルセルロースフィルム、セルロースアセテートプロピオネートフィルム、セルロースアセテートブチレートフィルムなどが挙げられる。このようなセルロースエステル系樹脂フィルムとしては、適宜の市販品、たとえば、フジタックTD80（富士フィルム（株）製）、フジタックTD80UF（富士フィルム（株）製）、フジタックTD80UZ（富士フィルム（株）製）、KC8UX2M（コニカミノルタオプト（株）製）、KC8UY（コニカミノルタオプト（株）製）フジタックTD60UL（富士フィルム（株）製）、KC4UYW（コニカミノルタオプト（株）製）、KC6UAW（コニカミノルタオプト（株）製）、KC2UAW（コニカミノルタオプト（株）製）などを好適に用いることができる。

[0034] また、透明フィルムとして、位相差特性を付与した酢酸セルロース系樹脂フィルムも好適に用いられる。かかる位相差特性が付与された酢酸セルロース系樹脂フィルムの市販品としては、WV BZ 438（富士フィルム（株）製）、KC4FR-1（コニカミノルタオプト（株）製）、KC4CR-1（コニカミノルタオプト（株）製）、KC4AR-1（コニカミノルタオプト（株）製）などが挙げられる。酢酸セルロースは、アセチルセルロースとも、セルロースアセテートとも呼ばれる。

[0035] これらの酢酸セルロース系樹脂フィルムは吸水し易く、偏光板の水分率が偏光板の端部タルミに影響する場合がある。偏光板製造時の水分率は、偏光板の保管環境、たとえばクリーンルームの製造ラインやロール巻き保管倉庫における平衡水分率に近いほど好ましく、積層フィルムの構成にもよるが、たとえば、2.0～3.5％程度であり、さらに好ましくは2.5％～3.0％である。この偏光板の水分率の数値は乾燥重量法で測定されたもので、

105℃／120分後の重量変化である。

[0036] 本発明の偏光板に用いられる透明フィルムの厚みは、薄い方が好ましいが、余り薄すぎると強度が低下し、加工性に劣るものとなる。一方で厚すぎると透明性が低下したり、積層後に必要な養生時間が長くなったりするなどの問題が生じる。そこで、透明フィルムの適当な厚みは、たとえば5～200 μm であり、好ましくは10～150 μm 、より好ましくは10～100 μm である。

[0037] 接着剤と偏光フィルムおよび／または透明フィルムとの接着性を向上させるために、偏光フィルムおよび／または透明フィルムに、コロナ処理、火炎処理、プラズマ処理、紫外線処理、プライマー塗布処理、ケン化処理などの表面改質処理を施してもよい。

[0038] また、透明フィルムには、アンチグレア処理、アンチリフレクション処理、ハードコート処理、帯電防止処理、防汚処理などの表面処理が、それぞれ単独で、または2種以上組み合わせて施されてもよい。また、透明フィルムおよび／または透明フィルム表面保護層は、ベンゾフェノン系化合物、ベンゾトリアゾール系化合物などの紫外線吸収剤や、フェニルホスフェート系化合物、フタル酸エステル化合物などの可塑剤を含有していてもよい。

[0039] さらに、透明フィルムに、位相差フィルムとしての機能、輝度向上フィルムとしての機能、反射フィルムとしての機能、半透過反射フィルムとしての機能、拡散フィルムとしての機能、光学補償フィルムとしての機能など、光学的機能を持たせることができる。この場合、例えば、透明フィルムの表面に、位相差フィルム、輝度向上フィルム、反射フィルム、半透過反射フィルム、拡散フィルム、光学補償フィルムなどの光学機能性フィルムを積層することにより、このような機能を持たせることができるほか、透明フィルム自体にこのような機能を付与することもできる。また、輝度向上フィルムの機能を持った拡散フィルムなどのように、複数の機能を透明フィルムに持たせてもよい。

[0040] 例えば、上述した透明フィルムに、特許第2841377号公報、特許第

3094113号公報などに記載の延伸処理を施したり、特許第3168850号公報に記載された処理を施したりすることにより、位相差フィルムとしての機能を付与することができる。位相差フィルムにおける位相差特性は、例えば、正面位相差値が5～100nm、厚み方向位相差値が40～300nmの範囲など、適宜選択できる。また、上記の透明フィルムに、特開2002-169025号公報や特開2003-29030号公報に記載されるような方法で微細孔を形成することにより、あるいは選択反射の中心波長が異なる2層以上のコレステリック液晶層を重畳することにより、輝度向上フィルムとしての機能を付与することができる。

[0041] 上記の透明フィルムに蒸着やスパッタリングなどで金属薄膜を形成すれば、反射フィルムまたは半透過反射フィルムとしての機能を付与することができる。上述した透明フィルムに微粒子を含む樹脂溶液をコーティングすることにより、拡散フィルムとしての機能を付与することができる。また、上記の透明フィルムにディスコティック液晶性化合物などの液晶性化合物をコーティングして配向させることにより、光学補償フィルムとしての機能を付与することができる。また、透明フィルムに位相差を発現する化合物を含有させてもよい。さらに、適当な接着剤を用いて、各種の光学機能性フィルムを偏光フィルムに直接貼合してもよい。光学機能性フィルムの市販品としては、例えば、DBEF（3M社製、日本では住友スリーエム（株）から入手できる）などの輝度向上フィルム、WVフィルム（富士フィルム（株）製）などの視野角改良フィルム、アートンフィルム（JSR（株）製）、ゼオノアフィルム（（株）オプテス製）、エスシーナ（積水化学工業（株）製）、VARTAC（コミカミノルタオプト（株）製）、スミカライト（住友化学（株）製）などの位相差フィルムなどを挙げることができる。

[0042] （活性エネルギー線硬化型接着剤）

偏光フィルムと透明フィルムとは、活性エネルギー線硬化型の接着剤を介して貼合される。活性エネルギー線硬化型の接着剤としては、耐候性や屈折率、耐久性などの観点から、活性エネルギー線の照射により硬化するエポキ

シ樹脂を含有するエポキシ系樹脂組成物からなる接着剤が挙げられる。ただし、これに限定されるものではなく、従来から偏光板の製造に使用されている各種の活性エネルギー線硬化型の接着剤（有機溶剤系接着剤、ホットメルト系接着剤、無溶剤型接着剤など）が採用可能である。活性エネルギー線硬化型の接着剤としては、たとえばアクリルアミド、アクリレート、ウレタンアクリレート、エポキシアクリレートなどのアクリル系樹脂組成物からなる接着剤が挙げられる。また、重合硬化する方法としてはラジカル重合、カチオン重合、アニオン重合、熱重合などが挙げられる。

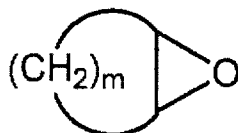
[0043] エポキシ樹脂とは、分子内に2個以上のエポキシ基を有する化合物を意味する。耐候性、屈折率、カチオン重合性等の観点から、接着剤である硬化性エポキシ樹脂組成物に含有されるエポキシ樹脂は、分子内に芳香環を含まないエポキシ樹脂（例えば、特許文献1参照）であることが好ましい。このようなエポキシ樹脂として、水素化エポキシ樹脂、脂環式エポキシ樹脂、脂肪族エポキシ樹脂等が例示できる。

[0044] 水素化エポキシ樹脂は、芳香族エポキシ樹脂の原料であるポリヒドロキシ化合物を触媒の存在下、加圧下で選択的に核水素化反応して得られる核水添ポリヒドロキシ化合物をグリシジルエーテル化する方法により得ることができる。芳香族エポキシ樹脂としては、たとえば、ビスフェノールAのジグリシジルエーテル、ビスフェノールFのジグリシジルエーテル、およびビスフェノールSのジグリシジルエーテル等のビスフェノール型エポキシ樹脂；フェノールノボラックエポキシ樹脂、クレゾールノボラックエポキシ樹脂、およびヒドロキシベンズアルデヒドフェノールノボラックエポキシ樹脂等のノボラック型のエポキシ樹脂；テトラヒドロキシフェニルメタンのグリシジルエーテル、テトラヒドロキシベンゾフェノンのグリシジルエーテル、およびエポキシ化ポリビニルフェノール等の多官能型のエポキシ樹脂等が挙げられる。水素化エポキシ樹脂中でも、水素化したビスフェノールAのグリシジルエーテルが好ましい。

[0045] 脂環式エポキシ樹脂とは、脂環式環に結合したエポキシ基を分子内に1個

以上有するエポキシ樹脂を意味する。「脂環式環に結合したエポキシ基」とは、次式に示される構造における橋かけの酸素原子—O—を意味する。次式中、 m は2～5の整数である。

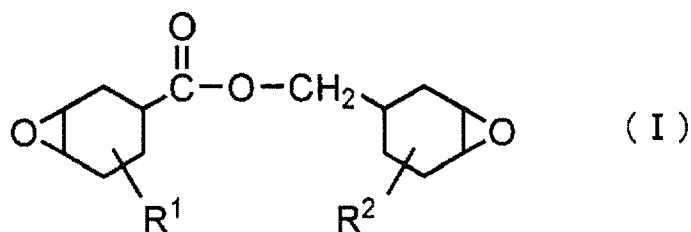
[0046] [化1]



[0047] 上記式における $(CH_2)_m$ 中の1個または複数個の水素原子を取り除いた形の基が他の化学構造に結合している化合物が、脂環式エポキシ樹脂となり得る。 $(CH_2)_m$ 中の1個または複数個の水素原子は、メチル基やエチル基等の直鎖状アルキル基で適宜置換されていてもよい。脂環式エポキシ樹脂の中でも、オキサビスクロヘキサン環（上記式において $m=3$ のもの）や、オキサビスクロヘプタン環（上記式において $m=4$ のもの）を有するエポキシ樹脂は、優れた接着性を示すことから好ましく用いられる。以下に、好ましく用いられる脂環式エポキシ樹脂を具体的に例示するが、これらの化合物に限定されるものではない。

[0048] (a) 次式 (I) で示されるエポキシシクロヘキシルメチル エポキシシクロヘキサンカルボキシレート類：

[0049] [化2]

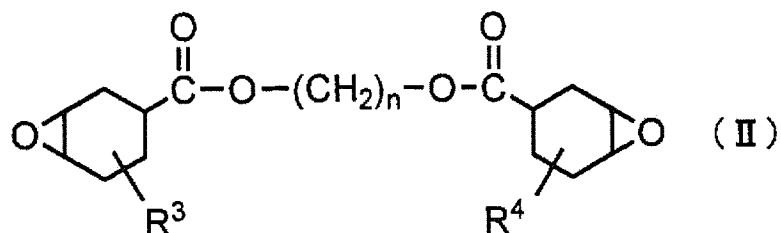


[0050] (式中、 R^1 および R^2 は、互いに独立して、水素原子または炭素数1～5の直鎖状アルキル基を表す)。

[0051] (b) 次式 (II) で示されるアルカンジオールのエポキシシクロヘキサンカルボキシレート類：

[0052]

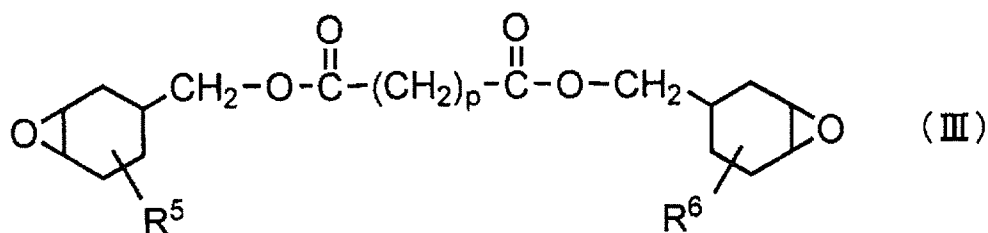
[化3]



[0053] (式中、 R^3 および R^4 は、互いに独立して、水素原子または炭素数1～5の直鎖状アルキル基を表し、 n は2～20の整数を表す)。

[0054] (c) 次式(III)で示されるジカルボン酸のエポキシシクロヘキシルメチルエステル類：

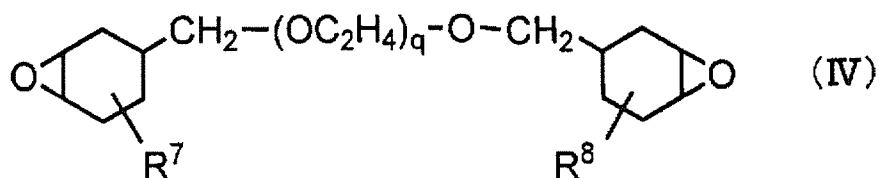
[0055] [化4]



[0056] (式中、 R^5 および R^6 は、互いに独立して、水素原子または炭素数1～5の直鎖状アルキル基を表し、 p は2～20の整数を表す)。

[0057] (d) 次式(IV)で示されるポリエチレングリコールのエポキシシクロヘキシルメチルエーテル類：

[0058] [化5]

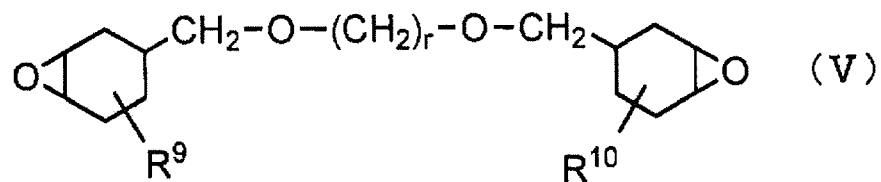


[0059] (式中、 R^7 および R^8 は、互いに独立して、水素原子または炭素数1～5の直鎖状アルキル基を表し、 q は2～10の整数を表す)。

[0060] (e) 次式(V)で示されるアルカンジオールのエポキシシクロヘキシルメチルエーテル類：

[0061]

[化6]

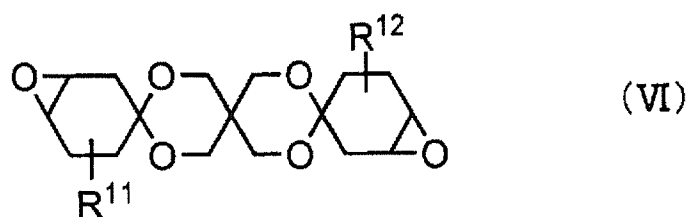


[0062] (式中、 R^9 および R^{10} は、互いに独立して、水素原子または炭素数1～5の直鎖状アル

キル基を表し、 r は2～20の整数を表す)。

[0063] (f) 次式(VI)で示されるジエポキシトリスピロ化合物：

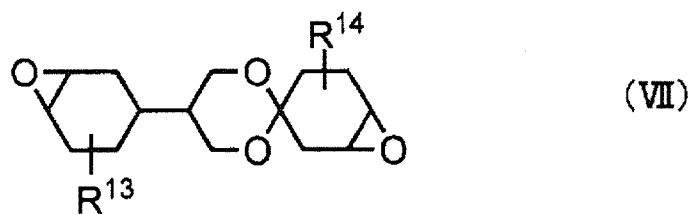
[0064] [化7]



[0065] (式中、 R^{11} および R^{12} は、互いに独立して、水素原子または炭素数1～5の直鎖状アルキル基を表す)。

[0066] (g) 次式(VII)で示されるジエポキシモノスピロ化合物：

[0067] [化8]

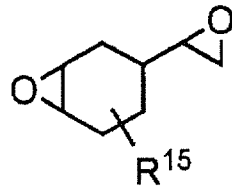


[0068] (式中、 R^{13} および R^{14} は、互いに独立して、水素原子または炭素数1～5の直鎖状アルキル基を表す)。

[0069] (h) 次式(VIII)で示されるビニルシクロヘキセンジエポキシド類
：

[0070]

[化9]



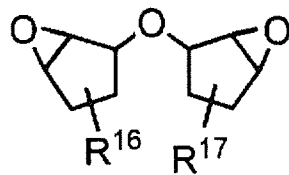
(VIII)

[0071] (式中、 R^{15} は、水素原子または炭素数1～5の直鎖状アルキル基を表す)

。

(i) 次式 (IX) で示されるエポキシシクロペンチルエーテル類：

[0072] [化10]

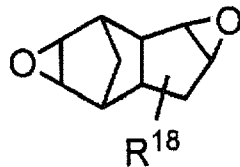


(IX)

[0073] (式中、 R^{16} および R^{17} は、互いに独立して、水素原子または炭素数1～5の直鎖状アルキル基を表す)。

[0074] (j) 次式 (X) で示されるジエポキシトリシクロデカン類：

[0075] [化11]



(X)

[0076] (式中、 R^{18} は、水素原子または炭素数1～5の直鎖状アルキル基を表す)

。

上記例示した脂環式エポキシ樹脂の中でも、次の脂環式エポキシ樹脂は、市販されているか、またはその類似物であって、入手が比較的容易である等の理由からより好ましく用いられる。

[0077] (A) 7-オキサビシクロ[4.1.0]ヘプタン-3-カルボン酸と(7-オキサービシクロ[4.1.0]ヘプト-3-イル)メタノールとのエステル化物[式(1)において、 $R^1=R^2=H$ の化合物]、

(B) 4-メチル-7-オキサビシクロ[4.1.0]ヘプタン-3-カ

ルボン酸と（４－メチルー７－オキサビシクロ〔４．１．０〕ヘプト－３－イル）メタノールとのエステル化物〔式（Ⅰ）において、 $R^1 = 4-CH_3$ 、 $R^2 = 4-CH_3$ の化合物〕、

（Ｃ）７－オキサビシクロ〔４．１．０〕ヘプタン－３－カルボン酸と１，２－エタンジオールとのエステル化物〔式（ⅠⅠ）において、 $R^3 = R^4 = H$ 、 $n = 2$ の化合物〕、

（Ｄ）（７－オキサビシクロ〔４．１．０〕ヘプト－３－イル）メタノールとアジピン酸とのエステル化物〔式（ⅠⅠⅠ）において、 $R^5 = R^6 = H$ 、 $p = 4$ の化合物〕、

（Ｅ）（４－メチルー７－オキサビシクロ〔４．１．０〕ヘプト－３－イル）メタノールとアジピン酸とのエステル化物〔式（ⅠⅠⅠ）において、 $R^5 = 4-CH_3$ 、 $R^6 = 4-CH_3$ 、 $p = 4$ の化合物〕、

（Ｆ）（７－オキサビシクロ〔４．１．０〕ヘプト－３－イル）メタノールと１，２－エタンジオールとのエーテル化物〔式（Ⅴ）において、 $R^9 = R^{10} = H$ 、 $r = 2$ の化合物〕。

[0078] また、脂肪族エポキシ樹脂としては、脂肪族多価アルコールまたはそのアルキレンオキサイド付加物のポリグリシジルエーテルを挙げることができる。より具体的には、１，４－ブタンジオールのジグリシジルエーテル；１，６－ヘキサジオールのジグリシジルエーテル；グリセリンのトリグリシジルエーテル；トリメチロールプロパンのトリグリシジルエーテル；ポリエチレングリコールのジグリシジルエーテル；プロピレングリコールのジグリシジルエーテル；エチレングリコール、プロピレングリコール、およびグリセリン等の脂肪族多価アルコールに１種または２種以上のアルキレンオキサイド（エチレンオキサイドやプロピレンオキサイド）を付加することにより得られるポリエーテルポリオール（ポリグリシジルエーテル等）が挙げられる。

[0079] エポキシ系樹脂組成物からなる接着剤を構成するエポキシ樹脂は、１種のみを単独で使用してもよいし２種以上を併用してもよい。この組成物に用いられるエポキシ樹脂のエポキシ当量は通常、 $30 \sim 3,000 \text{ g/当量}$ 、好

ましくは50～1,500g／当量の範囲内である。エポキシ当量が30g／当量を下回ると、硬化後の複合偏光板の可撓性が低下したり、接着強度が低下したりする可能性がある。一方、3,000g／当量を超えると、接着剤に含有される他の成分との相溶性が低下する可能性がある。

[0080] この接着剤においては、反応性の観点から、エポキシ樹脂の硬化反応としてカチオン重合が好ましく用いられる。そのために、活性エネルギー線硬化型の接着剤である硬化性エポキシ樹脂組成物には、カチオン重合開始剤を配合することが好ましい。カチオン重合開始剤は、可視光線、紫外線、X線、電子線等の活性エネルギー線の照射によってカチオン種またはルイス酸を発生し、エポキシ基の重合反応を開始させる。以下、活性エネルギー線の照射によりカチオン種またはルイス酸を発生し、エポキシ基の重合反応を開始させるカチオン重合開始剤を「光カチオン重合開始剤」という。

[0081] 光カチオン重合開始剤を用い、活性エネルギー線の照射により接着剤の硬化を行なう方法は、常温での硬化が可能となり、偏光フィルムの耐熱性または膨張による歪を考慮する必要が減少し、フィルム間を良好に接着できる点において有利である。また、光カチオン重合開始剤は光で触媒的に作用するため、エポキシ樹脂に混合しても保存安定性や作業性に優れる。

[0082] 光カチオン重合開始剤としては、たとえば、芳香族ジアゾニウム塩；芳香族ヨードニウム塩や芳香族スルホニウム塩等のオニウム塩；鉄－アレン錯体等を挙げることができる。

[0083] 芳香族ジアゾニウム塩としては、たとえば、ベンゼンジアゾニウム ヘキサフルオロアンチモネート、ベンゼンジアゾニウム ヘキサフルオロホスフェート、ベンゼンジアゾニウム ヘキサフルオロボレート等が挙げられる。また、芳香族ヨードニウム塩としては、たとえば、ジフェニルヨードニウム テトラキス（ペンタフルオロフェニル）ボレート、ジフェニルヨードニウム ヘキサフルオロホスフェート、ジフェニルヨードニウム ヘキサフルオロアンチモネート、ジ（4－ノニルフェニル）ヨードニウム ヘキサフルオロホスフェート等が挙げられる。

[0084] 芳香族スルホニウム塩としては、たとえば、トリフェニルスルホニウム ヘキサフルオロホスフェート、トリフェニルスルホニウム ヘキサフルオロアンチモネート、トリフェニルスルホニウム テトラキス（ペンタフルオロフェニル）ボレート、4, 4'-ビス（ジフェニルスルホニオ）ジフェニルスルフィド ビス（ヘキサフルオロホスフェート）、4, 4'-ビス [ジ（ β -ヒドロキシエトキシ）フェニルスルホニオ] ジフェニルスルフィド ビス（ヘキサフルオロアンチモネート）、4, 4'-ビス [ジ（ β -ヒドロキシエトキシ）フェニルスルホニオ] ジフェニルスルフィド ビス（ヘキサフルオロホスフェート）、7- [ジ（p-トルイル）スルホニオ]-2-イソプロピルチオキサントン ヘキサフルオロアンチモネート、7- [ジ（p-トルイル）スルホニオ]-2-イソプロピルチオキサントン テトラキス（ペンタフルオロフェニル）ボレート、4-フェニルカルボニル-4'-ジフェニルスルホニオ-ジフェニルスルフィド ヘキサフルオロホスフェート、4-（p-tert-ブチルフェニルカルボニル）-4'-ジフェニルスルホニオ-ジフェニルスルフィド ヘキサフルオロアンチモネート、4-（p-tert-ブチルフェニルカルボニル）-4'-ジ（p-トルイル）スルホニオ-ジフェニルスルフィド テトラキス（ペンタフルオロフェニル）ボレート等が挙げられる。

[0085] また、鉄-アレン錯体としては、たとえば、キシレン-シクロペンタジエニル鉄（II）ヘキサフルオロアンチモネート、クメン-シクロペンタジエニル鉄（II）ヘキサフルオロホスフェート、キシレン-シクロペンタジエニル鉄（II）-トリス（トリフルオロメチルスルホニル）メタナイド等が挙げられる。

[0086] これらの光カチオン重合開始剤の市販品は、容易に入手することが可能であり、たとえば、それぞれ商品名で、「カヤラッド PCI-220」および「カヤラッド PCI-620」（以上、日本化薬（株）製）、「UVI-6990」（ユニオンカーバイド社製）、「アデカオプトマー SP-150」および「アデカオプトマー SP-170」（以上、（株）ADEK

A製)、「CI-5102」、「CIT-1370」、「CIT-1682」、「CIP-1866S」、「CIP-2048S」および「CIP-2064S」(以上、日本曹達(株)製)、「DPI-101」、「DPI-102」、「DPI-103」、「DPI-105」、「MPI-103」、「MPI-105」、「BBI-101」、「BBI-102」、「BBI-103」、「BBI-105」、「TPS-101」、「TPS-102」、「TPS-103」、「TPS-105」、「MDS-103」、「MDS-105」、「DTS-102」および「DTS-103」(以上、みどり化学(株)製)、「PI-2074」(ローディア社製)等を挙げることができる。

[0087] 光カチオン重合開始剤は、1種のみを単独で使用してもよいし2種以上を混合して使用してもよい。中でも、芳香族スルホニウム塩は、300nm以上の波長領域でも紫外線吸収特性を有することから、硬化性に優れ、良好な機械的強度や接着強度を有する硬化物を与えることができるため好ましく用いられる。

[0088] 光カチオン重合開始剤の配合量は、エポキシ樹脂100重量部に対して通常、0.5~20重量部であり、好ましくは1重量部以上、また好ましくは15重量部以下である。光カチオン重合開始剤の配合量が、エポキシ樹脂100重量部に対して0.5重量部を下回ると、硬化が不十分になり、機械的強度や接着強度が低下する傾向にある。また、光カチオン重合開始剤の配合量が、エポキシ樹脂100重量部に対して20重量部を超えると、硬化物中のイオン性物質が増加することで硬化物の吸湿性が高くなり、耐久性能が低下する可能性がある。

[0089] 光カチオン重合開始剤を用いる場合、硬化性エポキシ樹脂組成物は、必要に応じて、さらに光増感剤を含有することができる。光増感剤を用いることで、カチオン重合の反応性が向上し、硬化物の機械的強度や接着強度を向上させることができる。光増感剤としては、たとえば、カルボニル化合物、有機硫黄化合物、過硫化合物、レドックス系化合物、アゾおよびジアゾ化合物、

ハロゲン化合物、光還元性色素等が挙げられる。

[0090] 光増感剤のより具体的な例を挙げれば、たとえば、ベンゾインメチルエーテル、ベンゾインイソプロピルエーテル、および α , α -ジメトキシ- α -フェニルアセトフェノン等のベンゾイン誘導体；ベンゾフェノン、2, 4-ジクロロベンゾフェノン、*o*-ベンゾイル安息香酸メチル、4, 4'-ビス（ジメチルアミノ）ベンゾフェノン、および4, 4'-ビス（ジエチルアミノ）ベンゾフェノン等のベンゾフェノン誘導体；2-クロロチオキサントン、および2-イソプロピルチオキサントン等のチオキサントン誘導体；2-クロロアントラキノン、および2-メチルアントラキノン等のアントラキノン誘導体；N-メチルアクリドン、およびN-ブチルアクリドン等のアクリドン誘導体；その他、 α , α -ジエトキシアセトフェノン、ベンジル、フルオレノン、キサントン、ウラニル化合物、ハロゲン化合物等がある。光増感剤は、1種のみを単独で使用してもよいし、2種以上を併用してもよい。光増感剤は、硬化性エポキシ樹脂組成物100重量部中、0.1～20重量部の範囲内で含有されることが好ましい。

[0091] 接着剤に含有されるエポキシ樹脂は、光カチオン重合より硬化されるが、光カチオン重合および熱カチオン重合の双方により硬化してもよい。後者の場合、光カチオン重合開始剤と熱カチオン重合開始剤とを併用することが好ましい。

[0092] 熱カチオン重合開始剤としては、ベンジルスルホニウム塩、チオフェニウム塩、チオラニウム塩、ベンジルアンモニウム、ピリジニウム塩、ヒドラジニウム塩、カルボン酸エステル、スルホン酸エステル、アミンイミド等を挙げることができる。これらの熱カチオン重合開始剤は、市販品として容易に入手することが可能であり、たとえば、いずれも商品名で、「アデカオプトンCP77」および「アデカオプトンCP66」（以上、株式会社ADEKA製）、「CI-2639」および「CI-2624」（以上、日本曹達株式会社製）、「サンエイドSI-60L」、「サンエイドSI-80L」および「サンエイドSI-100L」（以上、三新化学工業株式会社製）等が

挙げられる。

[0093] 活性エネルギー線硬化型の接着剤は、オキセタン類やポリオール類等、カチオン重合を促進する化合物をさらに含有してもよい。

[0094] オキセタン類は、分子内に4員環エーテルを有する化合物であり、たとえば、3-エチル-3-ヒドロキシメチルオキセタン、1,4-ビス[(3-エチル-3-オキセタニル)メトキシメチル]ベンゼン、3-エチル-3-(フェノキシメチル)オキセタン、ジ[(3-エチル-3-オキセタニル)メチル]エーテル、3-エチル-3-(2-エチルヘキシロキシメチル)オキセタン、フェノールノボラックオキセタン等が挙げられる。これらのオキセタン類は、市販品として容易に入手することが可能であり、たとえば、いずれも商品名で、「アロンオキセタン OXT-101」、「アロンオキセタン OXT-121」、「アロンオキセタン OXT-211」、「アロンオキセタン OXT-221」および「アロンオキセタン OXT-212」(以上、東亜合成(株)製)等を挙げることができる。これらのオキセタン類は、硬化性エポキシ樹脂組成物中、通常、5~95重量%、好ましくは30~70重量%の割合で含有される。

[0095] ポリオール類としては、フェノール性水酸基以外の酸性基が存在しないものが好ましく、たとえば、水酸基以外の官能基を有しないポリオール化合物、ポリエステルポリオール化合物、ポリカプロラクトンポリオール化合物、フェノール性水酸基を有するポリオール化合物、ポリカーボネートポリオール等を挙げることができる。これらのポリオール類の分子量は通常、48以上、好ましくは62以上、さらに好ましくは100以上、また好ましくは1,000以下である。これらポリオール類は、硬化性エポキシ樹脂組成物中、通常、50重量%以下、好ましくは30重量%以下の割合で含有される。

[0096] 活性エネルギー線硬化型の接着剤には、さらに、イオントラップ剤、酸化防止剤、連鎖移動剤、粘着付与剤、熱可塑性樹脂、充填剤、流動調整剤、レベリング剤、可塑剤、消泡剤等の添加剤を配合することができる。イオントラップ剤としては粉末状のビスマス系、アンチモン系、マグネシウム系、ア

ルミニウム系、カルシウム系、チタン系およびこれらの混合系等の無機化合物が挙げられ、酸化防止剤としてはヒンダードフェノール系酸化防止剤等が挙げられる。

[0097] 活性エネルギー線硬化型の接着剤は、溶剤成分を実質的に含まない無溶剤型接着剤として用いることができるが、各塗工方式には各々最適な粘度範囲があるため、粘度調整のために溶剤を含有させてもよい。溶剤としては、偏光フィルムの光学性能を低下させることなく、エポキシ樹脂組成物等を良好に溶解するものを用いることが好ましく、たとえば、トルエンに代表される炭化水素類、酢酸エチルに代表されるエステル類等の有機溶剤を挙げることができる。本発明で用いられる活性エネルギー線硬化型の接着剤の粘度は、例えば5～1000 mPa・s程度の範囲であり、好ましくは10～200 mPa・sであり、より好ましくは20～100 mPa・sである。

[0098] <偏光板の製造方法>

次に図面を参照しながら本発明の偏光板の製造装置および製造方法を説明する。図1は本発明の偏光板の製造装置の一実施形態を示す概略図である。

[0099] 図1に示す偏光板の製造装置30では、透明フィルム2、3の片面に接着剤を塗布するための接着剤塗工装置11、12と、透明フィルム2、3と偏光フィルム1とを貼合して積層体4を得るための貼合ロール（ニップロール）51、52と、積層体4において透明フィルム2、3と偏光フィルム1とを密着させるためのロール13と、該ロール13の外周面と相対する位置に設置された第1の活性エネルギー線照射装置14、15と、さらにこれより搬送方向下流側に設置された第2以降の活性エネルギー線照射装置16～18と、搬送用ニップロール19とが、搬送方向に沿って順に設けられている。

[0100] まず、ロール状に巻回された状態から連続的に繰り出される透明フィルム2、3の片面に、接着剤塗工装置11、12によって活性エネルギー線硬化型の接着剤が塗布される（接着剤塗工工程）。

[0101] そして、ロール状に巻回された状態から連続的に繰り出された偏光フィル

ム 1 の両面に、接着剤が塗布された透明フィルム 2, 3 が接着剤を介して積層されてなる積層体を、搬送方向に回転する一対の貼合ロール 5 1, 5 2 の間に挟んだ状態で、少なくとも一方の貼合ロールを他方の貼合ロールの方向に押圧することで、透明フィルム 1 と偏光フィルム 2, 3 とが貼合され、積層体 4 が形成される（貼合工程）。

[0102] 次に、この積層体 4 をロール 1 3 の外周面に密着させながら搬送する過程で、第 1 の活性エネルギー線照射装置 1 4, 1 5 からロール 1 3 の外周面に向かって活性エネルギー線を照射し、接着剤を重合硬化させる（活性エネルギー線照射工程）。

[0103] なお、搬送方向下流側に配置される第 2 以降の活性エネルギー線照射装置 1 6 ~ 1 8 は、接着剤を完全に重合硬化させるための装置であり、必要に応じて追加・省略することができる。最終的に、積層体 4 は搬送用ニップロール 1 9 を通過して、偏光板として巻取ロール 2 0 に巻き取られる。以下、各工程について詳細に説明する。

[0104] （接着剤塗工工程）

透明フィルム 2, 3 への接着剤の塗工方法は特に限定されないが、例えば、ドクターブレード、ワイヤーバー、ダイコーター、カンマコーター、グラビアコーターなど、種々の塗工方式が利用できる。このうち、薄膜塗工、パスラインの自由度、幅広への対応などを考慮すると、接着剤塗工装置 1 1, 1 2 としてはグラビアロールが好ましい。市販の塗工装置としては富士機械社製の M C D（マイクロチャンバードクター）が挙げられる。

[0105] 接着剤塗工装置 1 1, 1 2 としてグラビアロールを用いて接着剤の塗布を行う場合、塗布された接着剤の厚さ（塗布厚）は、好ましくは約 0. 1 ~ 1 0 μm であり、より好ましくは 0. 2 μm ~ 4 μm である。接着剤の塗布厚は、透明フィルムのライン速度に対するグラビアロールの速度比であるドロー比によって調整する。一般的には、ドロー比（グラビアロールの速度／ライン速度）を 0. 5 ~ 1 0 に調整することで、接着剤の塗布厚を約 0. 1 ~ 1 0 μm に調整することができる。より具体的には、透明フィルム 2, 3 の

ライン速度を10～100m／分とし、グラビアロールを透明フィルム2、3の搬送方向と逆方向に回転させ、グラビアロールの速度を5～1000m／分とすることで、接着剤の塗布厚を約0.1～10 μ mに調整することができる。

[0106] 接着剤は、調製後、通常は15～40℃の範囲内の所定温度 $\pm$ 5℃（例えば、所定温度が30℃である場合、30℃ $\pm$ 5℃）、好ましくは $\pm$ 3℃、より好ましくは $\pm$ 1℃に調整された環境下で塗布される。

[0107] （貼合工程）

本工程では、ロール状に巻回された状態から連続的に繰り出された偏光フィルム1の両面に、上記工程により接着剤が塗布された透明フィルム2、3が接着剤を介して積層される。この積層体を、搬送方向に回転する一对の貼合ロール51、52の間に挟んだ状態で、例えば貼合ロール51を貼合ロール52の方向に押圧することで、偏光フィルム1と透明フィルム2、3とが貼合され、積層体4が形成される。この際、偏光フィルムの搬送方向が、貼合ロールの押圧方向に垂直な面に対して好ましくは $\pm$ 3°の範囲内、より好ましくは $\pm$ 1°の範囲内の角度をなすように、偏光フィルムを貼合ロール間に搬送する。特に好ましくは、偏光フィルムの搬送方向が、貼合ロールの押圧方向に垂直な面と重なるように、偏光フィルムを貼合ロール間に搬送する。このようにすることで、偏光フィルムと透明フィルムが貼合ロールの手前で接触して気泡が発生してしまうことがない。

[0108] なお、図1では、透明フィルム2、3の片面に接着剤を均一に塗布し、透明フィルム2、3の接着剤が塗布された面に偏光フィルム1を重ねて貼合ロール51、52により貼合する方法を示しているが、偏光フィルム1の両面に接着剤を均一に塗布し、偏光フィルム1の接着剤が塗布された面に透明フィルム2、3を重ねて貼合ロール51、52により貼合してもよい。

[0109] 本発明は、一对の貼合ロール51、52の少なくとも一方が、ダブルベントロールであることを特徴とする。ダブルベントロールとは、中心軸と外周面を有するロール部とから構成される二重構造を有するロールであり、中心

軸とロール部とが部分的にのみ接合されていることにより、中心軸に外力による撓みが生じた場合でもロール部の外周面には撓みが生じないような構造を有している。他方のロールは、直径が実質的に均一な通常のフラットロールであってもよく、ダブルベントロールであってもよいが、ダブルベントロールである方が好ましい。

[0110] 例えば、貼合ロール51が、図2に示すような金属製の中心軸51aと金属製のロール部51bとから構成される二重構造を有するダブルベントロール51であり、貼合ロール52がゴム製の通常のフラットロールである場合、図3に矢印で示すように、ダブルベントロール51の軸受部材51dに対して、通常のフラットロール52の方向へ外力が加えられる。この押圧が行われた状態では、ダブルベントロール51の中心軸51aには撓みが少じるが、ロール部51bは軸方向の中央部でのみ中心軸51aと接合されているため、ロール部51bの外周面には撓みが生じない。これにより、偏光板を構成する積層体（偏光フィルム1および透明フィルム2, 3）を均一に加圧することができる。

[0111] 図2において、ギャップ51cの幅と、中心軸51aとロール部51bとの間の接触していない部分の幅方向の長さは、押圧された状態（図3に示す状態）で中心軸51aの端部とロール部51bの端部が接触しない程度に設定されていればよく、中心軸51aの材質、ロールの幅や直径、および押圧力などに応じて適宜調整される。ここで、ロール部の表面の軸方向の長さ（ロール面長A）に対する中心軸51aとロール部51bの接合部分の長さ（支持幅B）の比率は、10～70%の範囲であることが好ましい。より好ましくは20～60%の範囲である。この範囲を外れる場合は撓みが大きくなり過ぎたり、小さくなり過ぎたりするため、加圧が不均一となる可能性が高い。

[0112] 貼合ロールの直径は特に限定されないが、ダブルベントロールの直径（ロール部の外径）は、好ましくは50～400mmである。また、通常のフラットロールの直径は、好ましくは50～400mmである。なお、一對の貼

合ロールの各々の直径は、同じでも良く、異なっても良い。貼合ロールの幅（ロール面長）は、好ましくは300～3000mmである。

[0113] 前記押圧により積層体に加えられる圧力は、特に限定されないが、金属製ロールとゴム製ロールとを用いる場合は、富士フィルム製ツーシートタイププレスケースにおける瞬間圧が0.5～3.0MPaであることが好ましく、より好ましくは0.7～2.3MPaである。本発明において、この貼合ロールに対する押圧の外力は、通常、貼合ロールの両端の軸受部材に対して加えられる。

[0114] 貼合ロールの材質としては、金属やゴムが挙げられる。一对の貼合ロールの一方が金属製ロールであり、他方の貼合ロールの少なくとも外周表面がゴム製であることが好ましい。一对の貼合ロールが共に金属製である場合、使用によりロール間に傷が付きやすいため、連続して使用することが難しい。一方、一对の貼合ロールの外周表面が共にゴム製である場合、高い圧力が発生しにくい。また、貼合ロールおよび押圧ロールの配置は特に限定されず、互いに任意の角度をなすように配置されてよい。すなわち、押圧ロールは、貼合ロールの上下に限らず、水平やそれ以外の角度で配置されてもよい。

[0115] 従来の貼合ロールは、通常、押圧される上側の貼合ロールがゴム製であり、下側の貼合ロールが金属製であった。これは、下側の貼合ロールに駆動モーターをつけて回転速度を制御するため、下側の貼合ロールが金属製であった方が、押圧時に下側の貼合ロールが変形せず、貼合ロールの周速度を一定に維持しやすいためである。しかし、後述する正カールのカール調整をしやすくするため、本発明においては、押圧される（上側の）貼合ロールが金属製であり、他方の（下側の）貼合ロールの少なくとも外周表面がゴム製であることが好ましい。

[0116] 金属製ロールの母材としては、種々公知の材質を用いることができるが、好ましくはステンレスであり、より好ましくはSUS304（18%のCrと8%のNiを含むステンレス鋼）である。金属製ロールの表面には、クロムめっき処理が施されていることが好ましい。

- [0117] 貼合ロールの少なくとも外周表面を構成するゴムの材質は、特に限定されないが、NBR（ニトリルゴム）、タイタン、ウレタン、シリコン、EPDM（エチレンプロピレンジエンゴム）などが挙げられ、好ましくは、NBR、タイタン、ウレタンである。ゴムロールの硬度は、特に限定されないが、通常60～100°であり、好ましくは85～95°である。なお、ゴムロールの硬度は、JISK6253に準拠した硬度計で測定することができる。市販の硬度計としては、例えばアスカ社製のゴム硬度計「Type-A」などが用いられる。具体的には、表面を棒のようなもので押しつけた時の、ゴムロールの表面の抵抗を硬度計で測定する。
- [0118] なお、ダブルベントロールのロール部がゴム製である場合、ロール部の外周面で均一な押圧が行えるように、ロール部は内周側に十分な強度を有する金属製の筒状体等を備えていることが好ましい。
- [0119] 一对の貼合ロールは、それぞれ独立に駆動させることが好ましく、一方の貼合ロールともう一方の貼合ロールの周速度に差があってもよい。たとえば、積層体4の液晶パネルに貼合される面側に設置された貼合ロール（第1の貼合ロール）の周速度は、反対側の貼合ロール（第2の貼合ロール）の周速度よりも速いことが好ましい。これにより、得られる偏光板に、液晶パネルに貼合される面が凸になり、その反対側の面が凹になるようなカール（正カール）を与えることができる。得られる偏光板に、液晶パネルに貼合される面が凹になり、その反対側の面が凸になるようなカール（逆カール）が付与された場合は、偏光板を液晶セルに貼合するときに、中央部に気泡を噛み込むなどの不具合が生じやすくなってしまう。なお、この場合、第1の貼合ロールとして金属製ロールを使用し、第2の貼合ロールとして少なくとも外周表面がゴム製のロールを使用することが好ましい。
- [0120] さらに、第2の貼合ロールの周速度を1としたとき、第1の貼合ロールの周速度の比が1.0050～1.0200であることがより好ましい。この範囲より第1の貼合ロールの周速度が速い場合は、正カールのカール量が大きくなりすぎ、偏光板を液晶セルに貼合するときに端部に気泡を噛み込むな

どの不具合が生じやすく、さらには過酷な環境下に置かれた場合に正カールがさらに助長されて偏光板の端部が液晶セルから剥れる恐れがあるからである。

[0121] ロール 1 3 は、外周面が鏡面仕上げされた凸曲面を構成しており、その表面に積層体 4 を密着させながら搬送し、その過程で活性エネルギー線照射装置 1 4, 1 5 により接着剤を重合硬化させる。接着剤を重合硬化させ、積層体 4 を十分に密着させる上で、ロール 1 3 の直径は特に限定されない。接着剤が未硬化状態の積層体 4 には、ロール 1 3 を通過する間の積算光量が $10 \text{ mJ} / \text{cm}^2$ 以上となるように活性エネルギー線が照射されることが好ましい。ロール 1 3 は、積層体 4 のラインの動きに従動または回転駆動させてもよく、あるいは固定させて表面を積層体 4 が滑るようにしてもよい。また、ロール 1 3 は、活性エネルギー線の照射による重合硬化時に、積層体 4 に生じる熱を放熱させるための冷却ロールとして作用させてもよい。その場合、冷却ロールの表面温度は、 $4 \sim 30^\circ\text{C}$ に設定されることが好ましい。

[0122] (活性エネルギー線照射工程)

活性エネルギー線の照射により接着剤の重合硬化を行うために用いる光源は、特に限定されないが、波長 400 nm 以下に発光分布を有する光源であることが好ましい。このような光源としては、例えば、低圧水銀灯、中圧水銀灯、高圧水銀灯、超高圧水銀灯、ケミカルランプ、ブラックライトランプ、マイクロウェーブ励起水銀灯、メタルハライドランプが挙げられる。

[0123] 活性エネルギー線硬化型接着剤への光照射強度は、接着剤の組成ごとに決定されるものであって特に限定されないが、 $10 \sim 5000 \text{ mW} / \text{cm}^2$ であることが好ましい。樹脂組成物への光照射強度が $10 \text{ mW} / \text{cm}^2$ 未満であると、反応時間が長くなりすぎ、 $5000 \text{ mW} / \text{cm}^2$ を超えると、ランプから輻射される熱および組成物の重合時の発熱により、接着剤の構成材料であるエポキシ樹脂組成物などの黄変や偏光フィルムの劣化を生じる可能性がある。なお、照射強度は、好ましくは光カチオン重合開始剤の活性化に有効な波長領域における強度であり、より好ましくは波長 400 nm 以下の波長領域

における強度であり、さらに好ましくは波長280～320nmの波長領域における強度である。

[0124] 活性エネルギー線硬化型接着剤への活性エネルギー線の照射時間は、硬化する組成物毎に制御されるものであって、特に限定されないが、照射強度と照射時間の積として表される積算光量が10mJ/cm²以上、好ましくは10～5,000mJ/cm²となるように設定されることが好ましい。上記接着剤への積算光量が10mJ/cm²未満であると、開始剤由来の活性種の発生が十分でなく、接着剤の硬化が不十分となる。一方でその積算光量が5,000mJ/cm²を超えると、照射時間が非常に長くなり、生産性向上には不利なものとなる。この際、使用するフィルムや接着剤種の組み合わせなどによって、どの波長領域（UVA（320～390nm）やUVB（280～320nm）など）での積算光量が必要かは異なる。

[0125] 本発明においては、積層体に活性エネルギー線を照射して接着剤を重合硬化させるが、加熱による重合硬化を併用してもよい。

[0126] 活性エネルギー線が紫外線である場合、積層体4に活性エネルギー線を照射する工程では、積層体4に長手方向（搬送方向）に100～800N/mの張力をかけながら、照射時間が0.1秒以上となるようなライン速度で積層体4が搬送されることが好ましい。また、紫外線の照射強度は10mW/cm²以上とすることが好ましい。

[0127] また、活性エネルギー線照射装置14、15による活性エネルギー線の積算光量が不十分な場合は、さらに第2以降の活性エネルギー線照射装置16～18を設け、活性エネルギー線を追加照射させ、積層体4の接着剤の硬化を促進することが好ましい。これらの全工程における積算光量が10mJ/cm²以上、好ましくは10～5,000mJ/cm²となるように設定されることが好ましい。このように、活性エネルギー線を照射する工程においては、活性エネルギー線の照射は複数回に分けて行われることが好ましい。

[0128] 偏光板（積層体）端部の接着剤の硬化を確実に行うためには、例えば、無電極DバルブランプであるFUSION製「Light Hammer 1

0」をフィルム走行に対して横断するように並べる方法などが挙げられる。

[0129] 活性エネルギー線硬化型樹脂が硬化した割合、即ち反応率は、好ましくは90%以上、より好ましくは95%以上である。

[0130] (偏光板巻取り工程)

積層体(偏光板)4を巻き取る張力を $30\text{ N/cm}^2 \sim 150\text{ N/cm}^2$ とする。好ましくは、 $30\text{ N/cm}^2 \sim 120\text{ N/cm}^2$ である。 30 N/cm^2 未満では長尺のロール巻きを移送する際、巻きズレが起きるため好ましくない。 150 N/cm^2 より大きい場合は、巻き締まりが強く、タルミが発生し易い。

[0131] なお、巻き長さが長くなるほど、同一張力では巻き締まり(繰り出した際に平坦な状態に戻り難くなる現象)が起き易くなるため、偏光板をコアに巻きながら張力を連続的または段階的に低下させてもよい。このような所謂テーパをかけて張力を下げる方法においても、その際の張力は 150 N/cm^2 以下とする。

[0132] コアに巻き取られる偏光板の長さは、特に限定されないが、好ましくは100m以上4000m以下である。

[0133] 円筒状のコアの直径は、6インチ～12インチが好ましい。コアの直径は大きいほど好ましく、11インチ、12インチなどより好ましいが、さらに大きすぎると移送や保管が難しくなる。

[0134] 円筒状コアの材質は、クリーンルームで使用するため、それ自身が発塵し難く、広い幅の偏光板を巻き取れるように適切な強度が確保できれば特に限定はないが、FRP(ガラス繊維強化プラスチック)などを選択できる。

実施例

[0135] 以下に実施例を挙げて、本発明をさらに詳しく説明するが、本発明はこれら実施例に限定されるものではない。

[0136] [実施例1]

(偏光フィルムの作製)

ポリビニルアルコールの原反フィルムとしては、重合度2400、ケン化

度 99.9 モル%、厚み $75\ \mu\text{m}$ 、幅 $3000\ \text{mm}$ の長尺のポリビニルアルコールフィルム「ビニロン VF-PS #7500（クラレ製）」を用いた。

延伸は、処理槽前後の駆動ニップロールに周速差をつけて行った。

[0137] まず、原反フィルムが弛まないように、フィルムの緊張状態を保ったまま、 30°C の純水が入った膨潤槽に 80 秒間浸漬し、フィルムを十分に膨潤させた。膨潤槽での膨潤に伴う入口と出口のロール速度比は 1.2 であった。ニップロールでの水切りを行った後、 30°C の純水が入った水浸漬槽に 160 秒間浸漬した。この槽中での機械方向の延伸倍率は 1.09 倍とした。

[0138] 次に、ヨウ素／ヨウ化カリウム／水（重量比：0.02／2.0／100）からなる水溶液が入った染色槽に浸漬しつつ、延伸倍率約 1.5 倍で一軸延伸を行った。その後、ヨウ化カリウム／ホウ酸／水が重量比で 12／3.7／100 の水溶液が入ったホウ酸槽に 55.5°C で 130 秒間浸漬しつつ、原反からの積算延伸倍率が 5.7 倍になるまで一軸延伸を行った。その後、ヨウ化カリウム／ホウ酸／水が重量比で 9／2.4／100 の水溶液が入ったホウ酸槽に 40°C で 60 秒間浸漬した。

[0139] さらに、水洗槽にて 8°C の純水で約 16 秒間洗浄し、その後、約 60°C の乾燥炉、次に約 85°C の乾燥炉を順次通過させ、それら乾燥炉での滞留時間を合計 160 秒間として乾燥を行った。こうして、ヨウ素が吸着配向された厚み $28\ \mu\text{m}$ の偏光フィルムを得た。

[0140] （偏光板の作製）

透明フィルムとして、厚さ $50\ \mu\text{m}$ のシクロオレフィン系樹脂フィルム「ゼオノア（ZEONOR）」（日本ゼオン（株）製）と厚さ $80\ \mu\text{m}$ のトリアセチルセルロースフィルム「KC8UX2MW」（コニカミノルタ社製）とを準備した。

[0141] 次に、上記の厚さ $50\ \mu\text{m}$ のシクロオレフィン系樹脂フィルム「ゼオノア（ZEONOR）」の片面に、紫外線硬化型の接着剤であるエポキシ樹脂組成物「KR シリーズ」（ADEKA 社製、カチオン重合開始剤含）を接着剤塗工装置（マイクロチャンバードクター：富士機械社製）を用いて塗工した

。また、上記の厚さ $80\mu\text{m}$ のトリアセチルセルロースフィルム「KC8UX2MW」の片面に、紫外線硬化型の接着剤であるエポキシ樹脂組成物「KRシリーズ」（ADEKA社製、カチオン重合開始剤含）を同じ接着剤塗工装置を用いて塗工した。この際、接着剤塗工装置における偏光フィルム積層体のライン速度を $25\text{m}/\text{分}$ とし、グラビアロールを積層材の搬送方向と逆方向に回転させ、厚さ $50\mu\text{m}$ のシクロオレフィン系樹脂フィルム「ゼオノア（ZEONOR）」上の接着剤層の厚さを約 $3.5\mu\text{m}$ とし、厚さ $80\mu\text{m}$ のトリアセチルセルロースフィルム「KC8UX2MW」上の接着剤層の厚さを約 $3.5\mu\text{m}$ とした。

[0142] 次に、上記偏光フィルムの両面に、上記の厚さ $50\mu\text{m}$ のシクロオレフィン系樹脂フィルム「ゼオノア（ZEONOR）」と厚さ $80\mu\text{m}$ のトリアセチルセルロースフィルム「KC8UX2MW」を、上記エポキシ樹脂組成物（紫外線硬化型接着剤）を介して、ロール面長（ 1300mm ）に対する支持幅の比率が 35% であるダブルベントロール（上側：ロール部および中心軸が共にSUS製、直径 240mm ）およびフラットロール（下側：NBR製ゴムロール、直径 240mm ）を貼合ロールとして用い、ダブルベントロールの軸受の両端部に押圧の外力を加えてニップし、貼り合わせた。

[0143] 上記2種の透明フィルムが貼合された偏光フィルムを、長手方向に $600\text{N}/\text{m}$ の張力を掛け冷却ロールに密着させながらライン速度 $25\text{m}/\text{分}$ で移送し、フィルムの幅方向が長さ方向となるように設置され、フィルム搬送方向に並列して配置された棒状のメタルハライドランプ2灯（GS-YUASA社製、1灯の単位長さ当たりの電力 $120\text{W}/\text{cm}$ ）から照射される紫外線中を通過させる第1の活性エネルギー線照射工程と、その後に、フィルムの幅方向に直列的に連続して配置された無電極Dバルブランプ6灯（Fusion社製「Light Hammer 10」、1灯の単位長さ当たりの電力 $216\text{W}/\text{cm}$ ）から照射される紫外線中を通過させる第2の活性エネルギー線照射工程とによって、UV硬化処理を行ない、偏光板を作製した。

[0144] メタルハライドランプ通過時は、上記偏光フィルムに貼合された厚さ 80

μm のトリアセチルセルロースフィルム「KC8UX2MW」を、 23°C に設定された冷却ロールの外周面に接触させ、厚さ $50\mu\text{m}$ のシクロオレフィン系樹脂フィルム「ゼオノア（ZEONOR）」側から紫外線を照射した。これにより、第1の活性エネルギー線照射工程における熱の影響による接着剤や偏光フィルムの劣化が抑制される。

[0145] （貼合ロールのニップ圧分布および偏光板の気泡の評価）

実施例1の貼合ロールのニップ圧を、富士フィルム製ツーシートタイプのプレスケール（超低圧用）を用いて測定したところ、幅方向にほぼ均一であった。また、作製した偏光板を評価したところ、気泡は観察されなかった。結果を表1に示す。

[0146] [実施例2]

ダブルベントロールのロール面長に対する支持幅の比率が46%であること以外は、実施例1と同様にして偏光板を作製した。

（貼合ロールのニップ圧分布および偏光板の気泡の評価）

実施例2の貼合ロールのニップ圧を、富士フィルム製ツーシートタイプのプレスケール（超低圧用）を用いて測定したところ、幅方向にほぼ均一であった。また、作製した偏光板を評価したところ、気泡は観察されなかった。結果を表1に示す。

[0147] [比較例1]

ダブルベントロールに代えて、通常のフラットロール（上側：SUS製メタルロール、直径 $250\text{mm}\phi$ ）を用いたこと以外は、実施例1と同様にして偏光板を作製した。

（貼合ロールのニップ圧分布および偏光板の気泡の評価）

比較例1の貼合ロールのニップ圧を、富士フィルム製ツーシートタイプのプレスケール（超低圧用）を用いて測定したところ、幅方向の分布が大きかった。また、作製した偏光板を評価したところ、気泡が観察された。結果を表1に示す。

[0148]

[表1]

	ロール面長に対する 支持幅の比率 [%]	ニップ圧				気泡
		最大	最小	差分	平均	
		[Mpa]	[Mpa]	[Mpa]	[Mpa]	
実施例 1	35	1.37	1.26	0.11	1.33	無し
実施例 2	46	1.60	1.42	0.18	1.52	無し
比較例 1	—	1.90	0.66	1.24	1.13	有り

産業上の利用可能性

[0149] 本発明の偏光板は、液晶表示装置をはじめとする各種表示装置に有効に適用することができる。

符号の説明

[0150] 1 偏光フィルム、2, 3 透明フィルム、4 積層体（偏光板）、11, 12 接着剤塗工装置、13 ロール（冷却ロール）、14, 15, 16, 17, 18 活性エネルギー線照射装置、19 搬送用ニップロール、20 巻取ロール、51 貼合ロール（ダブルベントロール）、51a 中心軸、51b ロール部、51c ギャップ、51d 軸受部材、52 貼合ロール（フラットロール）。

請求の範囲

[請求項1] 偏光フィルム（１）の片面または両面に透明フィルム（２，３）が貼合されてなる偏光板の製造方法であって、

前記透明フィルム（２，３）の片面または前記偏光フィルム（１）の片面もしくは両面に、活性エネルギー線硬化型の接着剤を塗布する接着剤塗工工程と、

前記透明フィルム（２，３）が前記偏光フィルム（１）の片面または両面に前記接着剤を介して積層されてなる積層体（４）を、搬送方向に回転する一对の貼合ロール（５１，５２）の間に挟んだ状態で、少なくとも一方の貼合ロールを他方の貼合ロールの方向に押圧することで、前記透明フィルム（２，３）と前記偏光フィルム（１）とを貼合する貼合工程と、

前記積層体（４）に活性エネルギー線を照射して前記接着剤を硬化させる活性エネルギー線照射工程とを備え、

前記一对の貼合ロール（５１，５２）の少なくとも一方は、中心軸（５１ａ）と外周面を有するロール部（５１ｂ）とから構成される二重構造を有するダブルベントロール（５１）であり、前記中心軸（５１ａ）と前記ロール部（５１ｂ）とが部分的に接合されていることにより、前記中心軸（５１ａ）に撓みが生じた場合でも前記ロール部（５１ｂ）の前記外周面には撓みが生じないことを特徴とする、偏光板の製造方法。

[請求項2] 前記押圧の外力は、前記中心軸（５１ａ）の両端に設けられた軸受部材（５１ｄ）に加えられる、請求項１に記載の偏光板の製造方法。

[請求項3] 偏光フィルム（１）の片面または両面に透明フィルム（２，３）が貼合されてなる偏光板の製造装置であって、

前記透明フィルム（２，３）の片面または前記偏光フィルム（１）の片面もしくは両面に、活性エネルギー線硬化型の接着剤を塗布するための接着剤塗工装置（１１，１２）と、

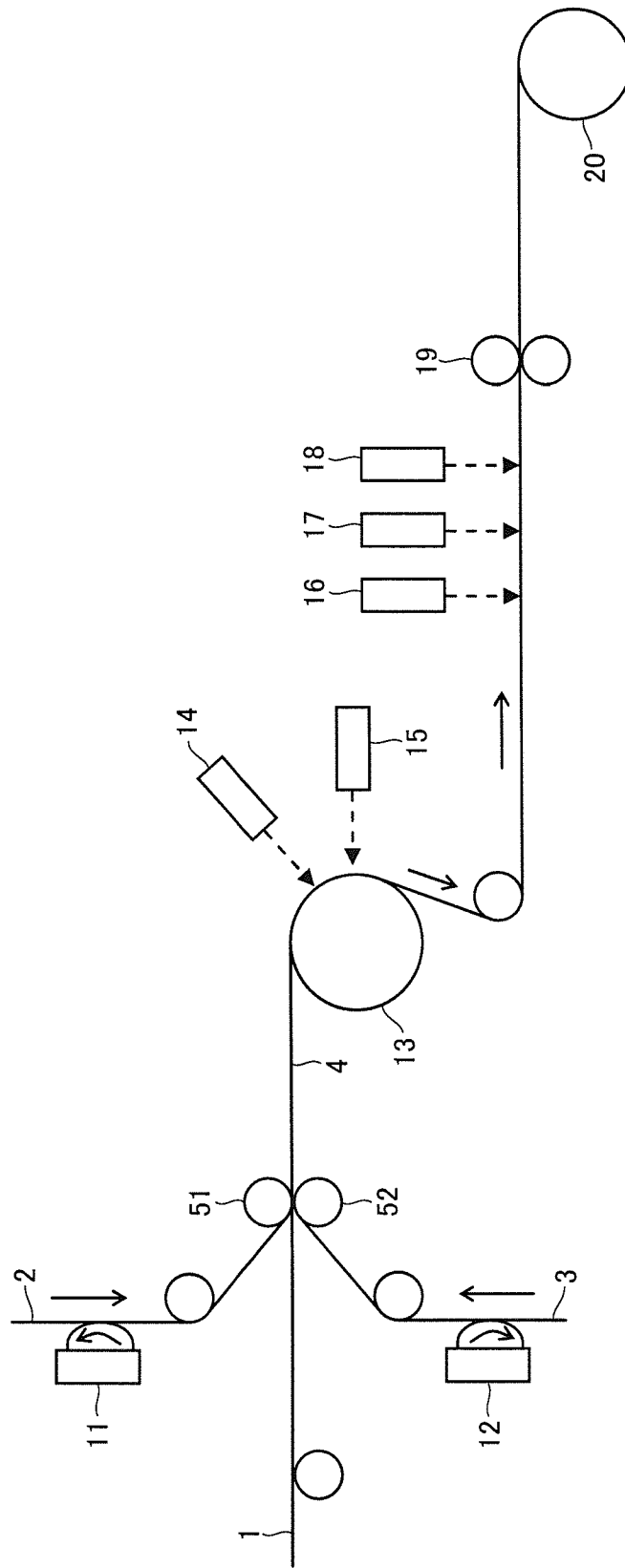
前記透明フィルム（２，３）が前記偏光フィルム（１）の片面または両面に前記接着剤を介して積層されてなる積層体（４）を、搬送しながら挟圧することにより、前記透明フィルム（２，３）と前記偏光フィルム（１）とを貼合するための一对の貼合ロール（５１，５２）と、

前記積層体（４）に活性エネルギー線を照射して前記接着剤を硬化させるための活性エネルギー線照射装置（１４，１５，１６，１７，１８）とを備え、

前記一对の貼合ロール（５１，５２）の少なくとも一方は、中心軸（５１ａ）と外周面を有するロール部（５１ｂ）とから構成される二重構造を有するダブルベントロール（５１）であり、前記中心軸（５１ａ）と前記ロール部（５１ｂ）とが部分的に接合されていることにより、前記中心軸（５１ａ）に撓みが生じた場合でも前記ロール部（５１ｂ）の前記外周面には撓みが生じないことを特徴とする、偏光板の製造装置。

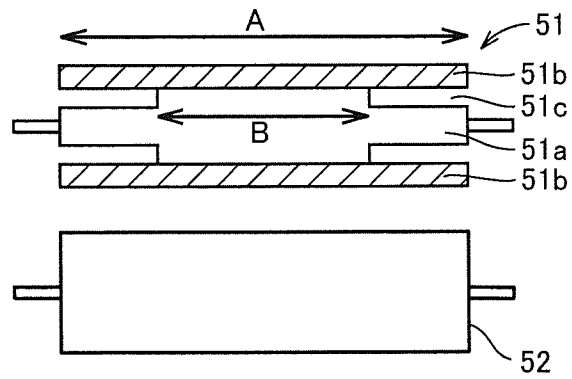
[図1]

FIG.1



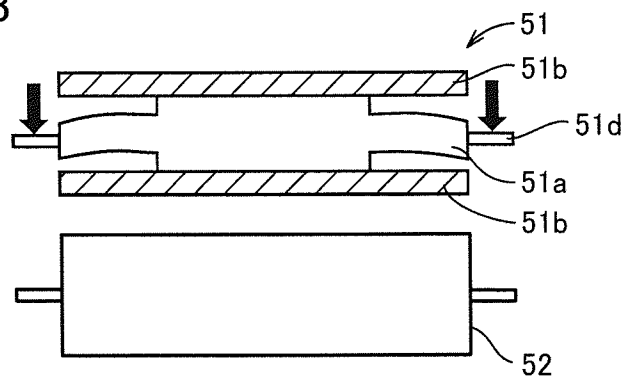
[図2]

FIG.2



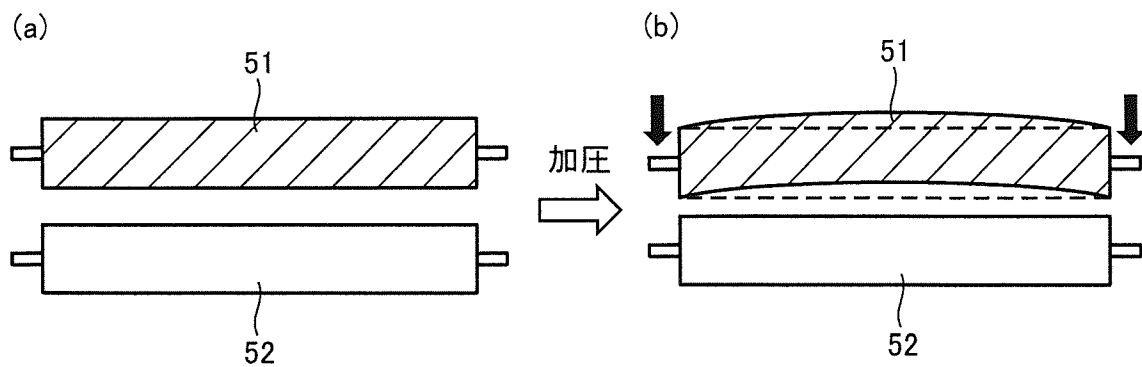
[図3]

FIG.3



[図4]

FIG.4



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.

PCT/JP2012/075377

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER

G02B5/30(2006.01) i, G02F1/1335(2006.01) i

According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED

Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)

G02B5/30, G02F1/1335

Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Jitsuyo Shinan Koho	1922-1996	Jitsuyo Shinan Toroku Koho	1996-2012
Kokai Jitsuyo Shinan Koho	1971-2012	Toroku Jitsuyo Shinan Koho	1994-2012

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
Y	JP 2011-154257 A (Sumitomo Chemical Co., Ltd.), 11 August 2011 (11.08.2011), paragraphs [0026] to [0030], [0052] to [0056] (Family: none)	1-3
Y	JP 2006-243211 A (Fuji Xerox Co., Ltd.), 14 September 2006 (14.09.2006), paragraphs [0052] to [0056] & US 2006/0198670 A1 & US 2006/0198671 A1	1-3

☐ Further documents are listed in the continuation of Box C.

☐ See patent family annex.

* Special categories of cited documents:

“A” document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance

“E” earlier application or patent but published on or after the international filing date

“L” document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)

“O” document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means

“P” document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

“T” later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention

“X” document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone

“Y” document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art

“&” document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search
24 October, 2012 (24.10.12)

Date of mailing of the international search report
06 November, 2012 (06.11.12)

Name and mailing address of the ISA/
Japanese Patent Office

Authorized officer

Facsimile No.

Telephone No.

A. 発明の属する分野の分類（国際特許分類（I P C））
Int.Cl. G02B5/30(2006.01)i, G02F1/1335(2006.01)i

B. 調査を行った分野

調査を行った最小限資料（国際特許分類（I P C））

Int.Cl. G02B5/30, G02F1/1335

最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国実用新案公報	1 9 2 2 - 1 9 9 6 年
日本国公開実用新案公報	1 9 7 1 - 2 0 1 2 年
日本国実用新案登録公報	1 9 9 6 - 2 0 1 2 年
日本国登録実用新案公報	1 9 9 4 - 2 0 1 2 年

国際調査で使用した電子データベース（データベースの名称、調査に使用した用語）

C. 関連すると認められる文献

引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求項の番号
Y	JP 2011-154257 A（住友化学株式会社）2011.08.11, 【0026】 －【0030】、【0052】－【0056】（ファミリーなし）	1-3
Y	JP 2006-243211 A（富士ゼロックス株式会社）2006.09.14, 【0052】－【0056】 & US 2006/0198670 A1 & US 2006/0198671 A1	1-3

☐ C欄の続きにも文献が列挙されている。

☐ パテントファミリーに関する別紙を参照。

* 引用文献のカテゴリー

「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示すもの

「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日以後に公表されたもの

「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する文献（理由を付す）

「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献

「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論の理解のために引用するもの

「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明の新規性又は進歩性がないと考えられるもの

「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以上の文献との、当業者にとって自明である組合せによって進歩性がないと考えられるもの

「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日

2 4 . 1 0 . 2 0 1 2

国際調査報告の発送日

0 6 . 1 1 . 2 0 1 2

国際調査機関の名称及びあて先

日本国特許庁（I S A / J P）

郵便番号100-8915

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

特許庁審査官（権限のある職員）

井海田 隆

電話番号 03-3581-1101 内線 3271

20

3212