

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 特 許 公 報(B2)

(11) 特許番号

特許第6383651号
(P6383651)

(45) 発行日 平成30年8月29日(2018.8.29)

(24) 登録日 平成30年8月10日(2018.8.10)

(51) Int.Cl.		F I	
C O 8 F 290/00	(2006.01)	C O 8 F 290/00	
A 6 1 B 8/13	(2006.01)	A 6 1 B 8/13	
H O 4 R 17/00	(2006.01)	H O 4 R 17/00	3 3 0 J
H O 4 R 19/00	(2006.01)	H O 4 R 19/00	3 3 0
A 6 1 B 8/14	(2006.01)	A 6 1 B 8/14	

請求項の数 17 (全 35 頁)

(21) 出願番号	特願2014-245286 (P2014-245286)	(73) 特許権者	306037311 富士フイルム株式会社 東京都港区西麻布2丁目26番30号
(22) 出願日	平成26年12月3日(2014.12.3)	(74) 代理人	110002631 特許業務法人イイダアンドパートナーズ
(65) 公開番号	特開2016-108396 (P2016-108396A)	(74) 代理人	100076439 弁理士 飯田 敏三
(43) 公開日	平成28年6月20日(2016.6.20)	(74) 代理人	100131288 弁理士 宮前 尚祐
審査請求日	平成29年2月10日(2017.2.10)	(72) 発明者	中井 義博 神奈川県足柄上郡開成町牛島577番地 富士フイルム株式会社内
		(72) 発明者	大澤 敦 神奈川県足柄上郡開成町牛島577番地 富士フイルム株式会社内

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 音響波プローブ用組成物、これを用いた音響波プローブ用シリコン樹脂、音響波プローブおよび超音波プローブ、音響波測定装置、超音波診断装置、光音響波測定装置および超音波内視鏡な

(57) 【特許請求の範囲】

【請求項1】

ポリシロキサン混合物中に、ポリシロキサン、有機過酸化物、ポリシロキサンレジンおよびシロキサン化合物を少なくとも含有するものであって、

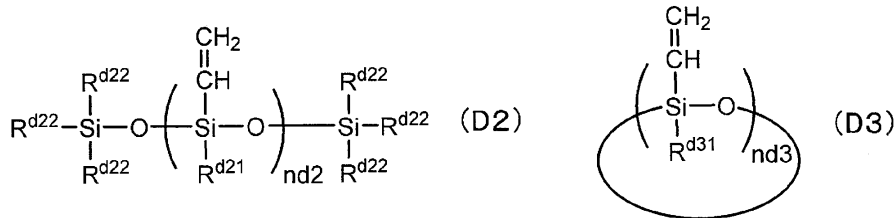
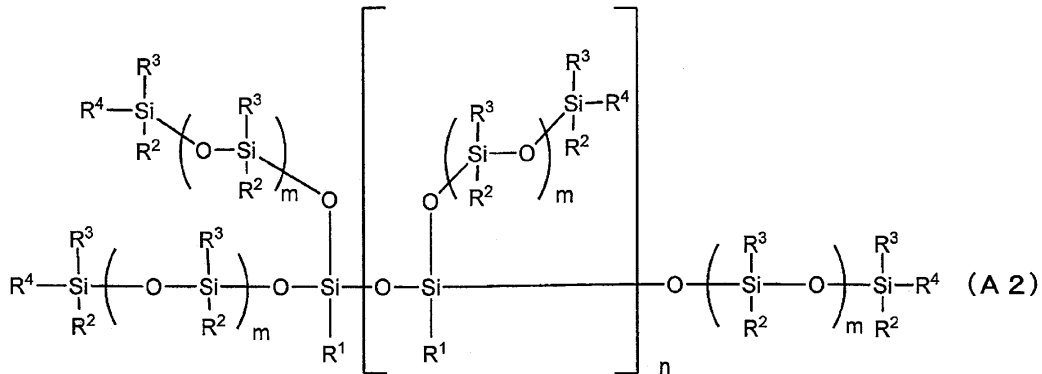
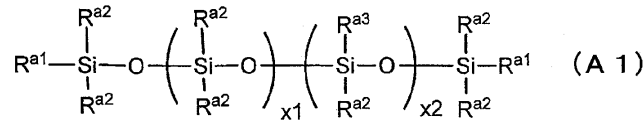
前記ポリシロキサン混合物の合計100質量部中における前記シロキサン化合物の含有量が0.001~5質量部であり、

前記ポリシロキサンが、下記一般式(A1)または(A2)で表される構造を有するポリシロキサンであり、

前記ポリシロキサンレジンが、1分子中に少なくとも2個以上の脂肪族不飽和炭化水素基を有し、骨格の少なくとも一部に網目状の構造を有するポリオルガノシロキサンレジンであり、

前記シロキサン化合物が下記一般式(D2)または(D3)で表される構造を有する音響波プローブ用組成物。

【化1】



一般式(A1)および(A2)において、 $\text{R}^{\text{a}1}$ は各々独立に、水素原子、アルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基またはアリール基を表し、 $\text{R}^{\text{a}2}$ および $\text{R}^{\text{a}3}$ は各々独立に、水素原子、アルキル基、シクロアルキル基、炭素数3以上のアルケニル基またはアリール基を表し、 $\text{x}1$ および $\text{x}2$ は各々独立に1以上の整数を表す。ここで、複数の $\text{R}^{\text{a}1}$ 、複数の $\text{R}^{\text{a}2}$ 、複数の $\text{R}^{\text{a}3}$ は各々において、互いに同一でも異なってもよく、 $\text{R}^{\text{a}1} \sim \text{R}^{\text{a}3}$ の各基はさらに置換基で置換されてもよい。 R^1 および R^4 は各々独立に、水素原子、アルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基またはアリール基を表し、 R^2 および R^3 は各々独立に、水素原子、アルキル基、シクロアルキル基、炭素数3以上のアルケニル基またはアリール基を表し、 m は1以上の整数を表し、 n は0または1~5の整数を表す。ここで、複数の R^1 、複数の R^2 、複数の R^3 、複数の R^4 および複数の m は各々において、互いに同一でも異なってもよく、 $\text{R}^1 \sim \text{R}^4$ の各基はさらに置換されてもよい。

一般式(D2)および(D3)において、 $\text{R}^{\text{d}21}$ はアルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基またはアリール基を表し、 $\text{R}^{\text{d}22}$ はアルキル基、シクロアルキル基またはアリール基を表し、 $\text{nd}2$ は1以上の整数を表す。複数の $\text{R}^{\text{d}22}$ は互いに同一でも異なってもよい。 $\text{R}^{\text{d}31}$ はアルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基またはアリール基を表し、 $\text{nd}3$ は2以上の整数を表す。

【請求項2】

前記ポリシロキサンがビニル基含有ポリシロキサンである請求項1に記載の音響波プローブ用組成物。

【請求項3】

前記ポリシロキサンレジンがビニル基含有ポリシロキサンレジンである請求項1または2に記載の音響波プローブ用組成物。

【請求項4】

前記ポリシロキサンレジンが下記平均組成式(c)で表される請求項1~3のいずれか1項に記載の音響波プローブ用組成物。

【化2】

平均組成式(c)



平均組成式(c)において、 R^{c1} は脂肪族不飽和結合を有しないアルキル基、シクロアルキル基、アリール基またはアラルキル基を表し、 R^{c2} は脂肪族不飽和炭化水素基を表す。b、cおよびdは各々独立した整数を表す。

【請求項5】

前記シロキサン化合物が前記一般式(D2)で表される請求項1~4のいずれか1項に記載の音響波プローブ用組成物。 10

【請求項6】

前記シロキサン化合物が環状構造を有する化合物である請求項1~4のいずれか1項に記載の音響波プローブ用組成物。

【請求項7】

前記ポリシロキサン混合物100質量部中に、平均一次粒子径が12nm未満のシリカ0.1~30質量部を含有する請求項1~6のいずれか1項に記載の音響波プローブ用組成物。

【請求項8】

前記ビニル基含有ポリシロキサンの質量平均分子量が、20,000~1,000,000である請求項2に記載の音響波プローブ用組成物。 20

【請求項9】

前記ビニル基含有ポリシロキサンの質量平均分子量が、40,000~300,000である請求項2に記載の音響波プローブ用組成物。

【請求項10】

請求項1~9のいずれか1項に記載の音響波プローブ用組成物を硬化してなる音響波プローブ用シリコーン樹脂。

【請求項11】

請求項10に記載の音響波プローブ用シリコーン樹脂からなる音響レンズおよび/または音響整合層を有する音響波プローブ。 30

【請求項12】

超音波トランスデューサアレイとしての容量性マイクロマシン超音波振動子、および、請求項10に記載の音響波プローブ用シリコーン樹脂からなる音響レンズを備える超音波プローブ。

【請求項13】

請求項11に記載の音響波プローブを備える音響波測定装置。

【請求項14】

請求項11に記載の音響波プローブを備える超音波診断装置。

【請求項15】

請求項10に記載の音響波プローブ用シリコーン樹脂からなる音響レンズを備える光音響波測定装置。 40

【請求項16】

請求項10に記載の音響波プローブ用シリコーン樹脂からなる音響レンズを備える超音波内視鏡。

【請求項17】

音響波プローブ用シリコーン樹脂の製造方法であって、前記音響波プローブ用シリコーン樹脂が、請求項10に記載の音響波プローブ用シリコーン樹脂であり、

ポリシロキサン、ポリシロキサンレジンおよびシロキサン化合物を少なくとも含有するポリシロキサン混合物に、有機過酸化物を加えて音響波プローブ用組成物とした後、該音 50

響波プローブ用組成物を硬化する音響波プローブ用シリコン樹脂の製造方法。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

本発明は、音響波プローブ用組成物ならびにこれを用いた音響波プローブ用シリコン樹脂、音響波プローブおよび超音波プローブに関する。さらに、本発明は、音響波測定装置、超音波診断装置、光音響波測定装置および超音波内視鏡に関する。また、本発明は音響波プローブ用シリコン樹脂の製造方法に関する。

【背景技術】

10

【0002】

音響波測定装置においては、音響波を対象物に照射し、その反射波（エコー）を受信して信号を出力する音響波プローブが用いられる。この音響波プローブで受信した反射波から変換された電気信号に基づき、画像として表示することにより、対象物内部が映像化して観察される。

【0003】

音響波としては、超音波や光音響波など、被検対象や測定条件などに応じて適切な周波数が選択される。

例えば、超音波診断装置は、被検体内部に向けて超音波を送信し、被検体内部の組織で反射された超音波を受信し、画像として表示する。光音響波測定装置は、光音響効果によって被検体内部から放射される音響波を受信し、画像として表示する。光音響効果とは、可視光、近赤外光、マイクロ波等の電磁波パルスが被検体に照射された際に、被検体が電磁波を吸収して発熱し熱膨張することにより、音響波（典型的には超音波）が発生する現象である。

20

音響波測定装置は、生体との間で音響波の送受信を行うため、生体との音響インピーダンスの整合性や、低い音響波減衰量といった要件を満たすことが求められる。

【0004】

例えば、音響波プローブの一種である超音波診断装置用探触子（超音波プローブとも称される）は、超音波を送受信する圧電素子と生体に接触する部分である音響レンズを備える。圧電素子から発せられた超音波は音響レンズを透過して生体に入射される。音響レンズの音響インピーダンス（密度×音速）と生体の音響インピーダンスとの差が大きいと、超音波が生体表面で反射されるため、効率良く生体内に入射されず、高い分解能を得ることが困難である。また、超音波を高感度で送受信するためには、音響レンズの超音波減衰量は小さいことが望まれる。

30

このため、音響レンズの材料として、生体の音響インピーダンス（ $1.4 \sim 1.7 \times 10^6 \text{ kg/m}^2 / \text{sec}$ ）に近く、超音波減衰量の小さいシリコン樹脂が主に用いられている。

【0005】

また、シリコン樹脂は、単独では柔らかく機械強度が低いいため、硬度および機械強度の向上を目的として、両末端ビニルシリコン樹脂の分子量を大きくしつつ、シリカ等の無機フィラー（無機充填剤とも称される）やビニル基含有レジン（補強剤とも称される）を配合することが行われている。この際、必要とされる機械強度を達成しようとする、シリコン樹脂に対する無機フィラーやビニル基含有レジンの添加量は必然的に多くなり、逆に音響波減衰量の大きいシリコン樹脂になってしまうという問題があった。

40

【0006】

この問題に対して、例えば、特許文献1においては、生体の音響インピーダンスに近く、超音波減衰量の少ない音響レンズを形成する音響レンズ用組成物として、シリコンゴムパウダーに高級アルキル基やポリエーテル基等の特定の置換基を導入したオルガノポリシロキサンを配合した組成物が提案されている。

また、特許文献2においては、高い音響インピーダンスおよび樹脂硬度の音響整合層を

50

形成する音響レンズ用組成物として、オルガノポリシロキサンにシリコーン変性有機レジンやエポキシで終端処理されたシリコーン変性有機レジンを配合した組成物が提案されている。

【先行技術文献】

【特許文献】

【0007】

【特許文献1】特開平08-305375号公報

【特許文献2】特開2008-011494号公報

【発明の概要】

【発明が解決しようとする課題】

【0008】

しかしながら、これまでのシリコーン樹脂は、低い音響波減衰量（すなわち高い音響波感度）ならびに高い機械強度（特に樹脂硬度、引裂強度および耐屈曲疲労性）のいずれをも高いレベルで満足することは困難であった。

従って、本発明では、上記事情に鑑みて、高い音響波感度を維持したまま、シリコーン樹脂の樹脂硬度、引裂強度および耐屈曲疲労性を大幅に向上させることが可能な音響波プローブ用組成物、これを用いた音響波プローブ用シリコーン樹脂、音響波プローブ、音響波測定装置および超音波診断装置ならびに音響波プローブ用シリコーン樹脂の製造方法を提供することを課題とする。

【0009】

また、感度が不十分である容量性マイクロマシン超音波振動子（cMUT: Capacitive Micromachined Ultrasonic Transducers）を超音波診断用トランスデューサアレイとして用いる超音波プローブ、光音響波によって発生する超音波量が僅かであるため感度が低く、人体深部の観察が困難である光音響波測定装置、および、信号線ケーブルが体表用と比べて長いために感度が低く、構造・物理特性・プロセス適性上感度向上が困難である超音波内視鏡において、感度を向上させることが可能な、音響波プローブ用組成物および音響波プローブ用シリコーン樹脂を提供することも課題とする。

【課題を解決するための手段】

【0010】

本発明者らは、シリコーン樹脂についての検討を行った結果、特定の構造を有するシロキサン化合物を使用することにより、上記課題を解決できることを見出した。

【0011】

上記の課題は以下の手段により解決された。

<1>ポリシロキサン混合物中に、ポリシロキサン、有機過酸化物、ポリシロキサンレジンおよびシロキサン化合物を少なくとも含有するものであって、

上記ポリシロキサン混合物の合計100質量部中における上記シロキサン化合物の含有量が0.001~5質量部であり、

上記ポリシロキサンが、下記一般式(A1)または(A2)で表される構造を有するポリシロキサンであり、

上記ポリシロキサンレジンが、1分子中に少なくとも2個以上の脂肪族不飽和炭化水素基を有し、骨格の少なくとも一部に網目状の構造を有するポリオルガノシロキサンレジンであり、

上記シロキサン化合物が下記一般式(D2)または(D3)で表される構造を有する音響波プローブ用組成物。

【0012】

10

20

30

40

【化2】

平均組成式(c)



【0015】

平均組成式(c)において、 $\text{R}^{\text{c}1}$ は脂肪族不飽和結合を有しないアルキル基、シクロアルキル基、アリール基またはアラルキル基を表し、 $\text{R}^{\text{c}2}$ は脂肪族不飽和炭化水素基を表す。b、cおよびdは各々独立した整数を表す。

<5>シロキサン化合物が上記一般式(D2)で表される<1>~<4>のいずれか1つに記載の音響波プローブ用組成物。

<6>シロキサン化合物が環状構造を有する化合物である<1>~<4>のいずれか1つに記載の音響波プローブ用組成物。

<7>ポリシロキサン混合物100質量部中に、平均一次粒子径が12nm未満のシリカ0.1~30質量部を含有する<1>~<6>のいずれか1つに記載の音響波プローブ用組成物。

<8>ビニル基含有ポリシロキサンの質量平均分子量が、20,000~1,000,000である<2>に記載の音響波プローブ用組成物。

<9>ビニル基含有ポリシロキサンの質量平均分子量が、40,000~300,000である<2>に記載の音響波プローブ用組成物。

<10> <1>~<9>のいずれか1つに記載の音響波プローブ用組成物を硬化してなる音響波プローブ用シリコン樹脂。

<11> <10>に記載の音響波プローブ用シリコン樹脂からなる音響レンズおよび/または音響整合層を有する音響波プローブ。

<12>超音波トランスデューサアレイとしての容量性マイクロマシン超音波振動子、および、<10>に記載の音響波プローブ用シリコン樹脂からなる音響レンズを備える超音波プローブ。

<13> <11>に記載の音響波プローブを備える音響波測定装置。

<14> <11>に記載の音響波プローブを備える超音波診断装置。

<15> <10>に記載の音響波プローブ用シリコン樹脂からなる音響レンズを備える光音響波測定装置。

<16> <10>に記載の音響波プローブ用シリコン樹脂からなる音響レンズを備える超音波内視鏡。

<17>音響波プローブ用シリコン樹脂の製造方法であって、
上記音響波プローブ用シリコン樹脂が、<10>に記載の音響波プローブ用シリコン樹脂であり、

ポリシロキサン、ポリシロキサンレジンおよびシロキサン化合物を少なくとも含有するポリシロキサン混合物に、有機過酸化物を加えて音響波プローブ用組成物とした後、音響波プローブ用組成物を硬化する音響波プローブ用シリコン樹脂の製造方法。

【0016】

本明細書の各一般式において、特に断りがない限り、複数存在する同一符号の基がある場合、これらは互いに同一であっても異なってもよく、また、各基で特定する基(例えば、アルキル基等)はさらに置換基で置換されていてもよい。

また、本明細書において「~」とは、その前後に記載される数値を下限値および上限値として含む意味で使用される。

なお、本明細書における質量平均分子量は、特に断りのない限り、ゲル透過クロマトグラフィー(Gel Permeation Chromatography:GPC)による測定値(ポリスチレン換算)である。

10

20

30

40

50

【発明の効果】

【0017】

本発明により、高い音響波（特に好ましくは超音波）感度を維持したまま、高い樹脂硬度、引裂強度および耐屈曲疲労性を有するシリコン樹脂を得ることが可能な音響波プローブ用組成物、これを用いた音響波プローブ用シリコン樹脂、音響波プローブ、音響波測定装置および超音波診断装置ならびに音響波プローブ用シリコン樹脂の製造方法を提供することができる。

また、c M U Tを超音波診断用トランスデューサアレイとして用いる超音波プローブ、光音響波測定装置および超音波内視鏡における感度を向上させることが可能な音響波プローブ用シリコン樹脂を提供することができる。

10

【0018】

このような効果は、良好な音響特性を維持できる範囲で、ポリシロキサンレジンおよび側鎖にビニル基を有する多官能シロキサン化合物によって、適度な架橋構造が形成されることで増大すると考えられる。

【図面の簡単な説明】

【0019】

【図1】音響波プローブの一態様であるコンベックス型超音波プローブについての斜視透過図である。

【発明を実施するための形態】

【0020】

<<音響波プローブ用組成物>>

本発明の音響波プローブ用組成物（以下、単に組成物とも称す。）は、ポリシロキサン混合物中に、ポリシロキサン、有機過酸化物、ポリシロキサンレジンおよびシロキサン化合物を少なくとも含有するものであって、ポリシロキサン混合物の合計100質量部中におけるシロキサン化合物の含有量が0.001～5質量部であり、シロキサン化合物が後述の一般式（D）で表される構造を有する、音響波プローブ用組成物である。

なお、本発明の音響波プローブ用組成物が後述のシリカ粒子（E）を含有する場合、ポリシロキサン混合物の合計100質量部には、シリカ粒子（E）も含まれる。

20

【0021】

ポリシロキサン混合物中に含有する上記のポリシロキサン、ポリシロキサンレジンおよびシロキサン化合物は、本発明では、ポリオルガノシロキサン（A）、ポリオルガノシロキサンレジン（C）および一般式（D）で表される構造を有するオルガノシロキサン化合物（D）が好ましい、

30

従って、本発明では、ポリオルガノシロキサン混合物中に、ポリオルガノシロキサン（A）、ポリオルガノシロキサンレジン（C）および一般式（D）で表される構造を有するオルガノシロキサン化合物（D）を少なくとも含有することが好ましい。

【0022】

以降の詳細な説明においては、好ましい態様である、ポリオルガノシロキサン（A）、ポリオルガノシロキサンレジン（C）および一般式（D）で表される構造を有するオルガノシロキサン化合物（D）について記載する。ただし、ポリシロキサン混合物中に含有するポリシロキサン、ポリシロキサンレジンおよびシロキサン化合物は、ポリオルガノシロキサン、ポリオルガノシロキサンレジンおよびオルガノシロキサン化合物に限定されるものではない。

40

【0023】

<ポリオルガノシロキサン（A）>

本発明におけるポリオルガノシロキサン（A）は、有機過酸化物（B）によるラジカル硬化反応で架橋されるミラブル型シリコンであればどのようなポリオルガノシロキサンでも構わない。

ここで、ミラブル型シリコンとは、硬化前の状態が天然ゴムまたは通常の合成ゴムの未加硫配合ゴムに類似し、練りロール機、密閉式混合機などで可塑化・混合を行なうこと

50

が可能なものの総称であり、硬化前の状態がペーストまたは液状である液状シリコンと区別されるものである。

【0024】

以下に、具体的なミラブル型シリコンについて、直鎖状および分岐状のポリオルガノシロキサンを例に、説明する。

なお、ポリオルガノシロキサン(A)は、以下に記載するポリオルガノシロキサンに限定されるものではなく、例えば、一部に分岐状構造を有する直鎖状ポリオルガノシロキサンでもよい。

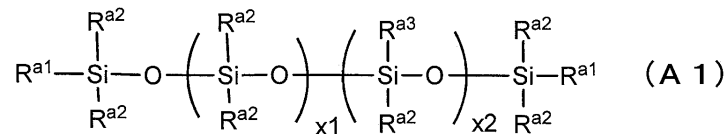
【0025】

[直鎖状ポリオルガノシロキサン]

直鎖状ポリオルガノシロキサンは、下記一般式(A1)で表されるものが挙げられる。

【0026】

【化3】



【0027】

一般式(A1)において、R^{a1}は各々独立に、水素原子、アルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基またはアリール基を表し、R^{a2}およびR^{a3}は各々独立に、水素原子、アルキル基、シクロアルキル基、炭素数3以上のアルケニル基またはアリール基を表す。x1およびx2は各々独立に1以上の整数を表す。ここで、複数のR^{a1}、複数のR^{a2}および複数のR^{a3}は各々において、互いに同一でも異なってもよい。また、R^{a1}~R^{a3}の各基はさらに置換基で置換されていてもよい。

【0028】

R^{a1}~R^{a3}におけるアルキル基の炭素数は1~10が好ましく、1~4がより好ましく、1または2がさらに好ましく、1が特に好ましい。アルキル基は、例えば、メチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、n-ブチル、イソブチル、n-ヘキシル、n-オクチル、2-エチルヘキシル、n-デシルが挙げられる。

【0029】

R^{a1}~R^{a3}におけるシクロアルキル基の炭素数は3~10が好ましく、5~10がより好ましく、5または6がさらに好ましい。また、シクロアルキル基は、3員環、5員環または6員環が好ましく、5員環または6員環がより好ましい。シクロアルキル基は、例えば、シクロプロピル、シクロペンチル、シクロヘキシルが挙げられる。

【0030】

R^{a1}におけるアルケニル基の炭素数は2~10が好ましく、2~4がより好ましく、2がさらに好ましい。アルケニル基は、例えば、ビニル、アリル、ブテニルが挙げられる。

R^{a2}およびR^{a3}におけるアルケニル基の炭素数は3~10が好ましく、3または4がより好ましい。アルケニル基は、例えば、アリル、ブテニルが挙げられる。

【0031】

R^{a1}~R^{a3}におけるアリール基の炭素数は6~12が好ましく、6~10がより好ましく、6~8がさらに好ましい。アリール基は、例えば、フェニル、トリル、ナフチルが挙げられる。

【0032】

これらのアルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基およびアリール基は置換基を有していてもよい。このような置換基は、例えば、ハロゲン原子、アルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基、アリール基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルキルチオ基、アリールチオ基、シリル基、シアノ基が挙げられる。

置換基を有する基としては、例えば、ハロゲン化アルキル基が挙げられる。

10

20

30

40

50

【 0 0 3 3 】

R^{a 1} は、アルキル基またはアルケニル基が好ましく、炭素数 1 ~ 4 のアルキル基またはビニル基がより好ましく、メチル基またはビニル基がさらに好ましく、ビニル基が特に好ましく、2 つの R^{a 1} が共にビニル基であることが最も好ましい。

R^{a 2} および R^{a 3} は、アルキル基、炭素数 3 以上のアルケニル基またはアリール基が好ましく、炭素数 1 ~ 4 のアルキル基またはフェニル基がより好ましく、メチル基がさらに好ましい。

【 0 0 3 4 】

x 1 は 2 0 0 ~ 3 0 0 0 の整数が好ましく、4 0 0 ~ 2 0 0 0 の整数がより好ましい。

x 2 は、1 ~ 1 0 0 0 の整数が好ましく、4 0 ~ 7 0 0 の整数がより好ましい。

10

【 0 0 3 5 】

直鎖状ポリオルガノシロキサンは、なかでも分子鎖中に 1 個以上のビニル基を有することが好ましく、分子鎖中に 2 個以上のビニル基を有することがより好ましい。

なかでも、少なくとも分子鎖末端にビニル基を有するポリオルガノシロキサンが好ましく、少なくとも分子鎖両末端にビニル基を有するポリオルガノシロキサンがより好ましい。

【 0 0 3 6 】

重合度および比重は、特に限定されるものではない。なお、得られる音響波プローブ用シリコーン樹脂（以下、単にシリコーン樹脂とも称す。）の機械的特性、硬度、化学的安定性等の向上の点から、重合度は 2 0 0 ~ 3 0 0 0 が好ましく、4 0 0 ~ 2 0 0 0 がより好ましく、比重は 0 . 9 ~ 1 . 1 が好ましい。

20

【 0 0 3 7 】

ポリオルガノシロキサン（A）の質量平均分子量は、機械的強度、硬度、耐屈曲疲労性および加工のしやすさの点から、2 0 , 0 0 0 ~ 1 , 0 0 0 , 0 0 0 が好ましく、4 0 , 0 0 0 ~ 3 0 0 , 0 0 0 がより好ましく、4 5 , 0 0 0 ~ 2 5 0 , 0 0 0 がさらに好ましい。

【 0 0 3 8 】

質量平均分子量は、例えば、GPC 装置 H L C - 8 2 2 0（東ソー株式会社製）を用い、溶離液としてトルエン（湘南和光純薬株式会社製）を用い、カラムとして T S K g e l（登録商標）G 3 0 0 0 H X L + T S K g e l（登録商標）G 2 0 0 0 H X L を用い、

30

温度 2 3 °C、流量 1 m L / m i n の条件下、R I 検出器を用いて測定することができる。

【 0 0 3 9 】

2 5 °C における動粘度は、 $1 \times 10^{-5} \sim 10 \text{ m}^2 / \text{s}$ が好ましく、 $1 \times 10^{-4} \sim 1 \text{ m}^2 / \text{s}$ がより好ましく、 $1 \times 10^{-3} \sim 0.5 \text{ m}^2 / \text{s}$ がさらに好ましい。

【 0 0 4 0 】

少なくとも分子鎖両末端にビニル基を有するポリオルガノシロキサンは、例えば、G e l e s t 社製の商品名、D M S シリーズ（例えば、D M S - V 3 1、D M S - V 3 1 S 1 5、D M S - V 3 3、D M S - V 3 5、D M S - V 3 5 R、D M S - V 4 1、D M S - V 4 2、D M S - V 4 6、D M S - V 5 1、D M S - V 5 2）、G e l e s t 社製の商品名、P D V シリーズ（例えば、P D V - 0 3 4 1、P D V - 0 3 4 6、P D V - 0 5 3 5、

40

P D V - 0 5 4 1、P D V - 0 1 6 3 1、P D V - 0 1 6 3 5、P D V - 0 1 6 4 1、P D V - 2 3 3 5、P M V - 9 9 2 5、P V V - 3 5 2 2、F M V - 4 0 3 1、E D V - 2 0 2 2）が挙げられる。

なお、D M S - V 3 1 S 1 5 は、予めフュームドシリカが配合されているため、特別な装置での混練は不要である。

特に、高分子量の分子鎖末端にビニル基を有するポリシロキサンを用いることで、さらにシリコーン樹脂の引裂強度が大幅に向上するものである。

【 0 0 4 1 】

[分岐状ポリオルガノシロキサン]

分岐状ポリオルガノシロキサンは、下記一般式（A 2）で表されるものが挙げられる。

50

く、複数の R⁴ のうち少なくとも 2 つ以上がビニル基であることがより好ましい。

【0048】

一般式 (A2) および (a2) における n、m および質量平均分子量は、特に限定されるものではなく、25 における動粘度が生ゴム状であるミラブル型シリコンであればよい。

具体的な動粘度の値は、直鎖状ポリオルガノシロキサンで記載した動粘度の好ましい範囲と同じである。

【0049】

本発明におけるポリオルガノシロキサン (A) は、分子鎖中に 1 個以上のビニル基を有するビニル基含有ポリシロキサンが好ましい。

ポリオルガノシロキサン (A) がビニル基を有する場合のビニル基の含有量は、特に限定されない。なお、有機過酸化物 (B) による十分なネットワークを形成する観点から、例えば、0.01 ~ 5 モル% であり、好ましくは 0.05 ~ 2 モル% である。

ここで、ビニル基の含有量とは、ポリオルガノシロキサン (A) を構成する全ユニットを 100 モル% としたときのビニル基含有シロキサンユニットのモル% であり、ビニル基含有シロキサンユニット 1 つに対して、ビニル基 1 つであるとする。

なお、ユニットとは、主鎖を構成する Si-O 単位および末端の Si を言う。

【0050】

本発明におけるポリオルガノシロキサン (A) は、1 種のみを単独で用いてもよいし、2 種以上を組み合わせ用いてもよい。なお、2 種以下が好ましく、1 種単独がより好ましい。

【0051】

<有機過酸化物 (B)>

本発明における有機過酸化物 (B) は、分子内に -O-O- 結合を有する、ハイドロパーオキシド、ジアルキルパーオキシド、パーオキシエステル、ジアシルパーオキシド、パーオキシジカーボネート、パーオキシケタールおよびケトンパーオキシド等の通常用いられる有機過酸化物が挙げられる。

【0052】

具体的には、以下の有機過酸化物が挙げられる。

・ハイドロパーオキシド：p-メンタンハイドロパーオキシド、ジイソプロピルベンゼンハイドロパーオキシド、1,1,3,3-テトラメチルブチルハイドロパーオキシド、クメンハイドロパーオキシドおよび t-ブチルハイドロパーオキシド等

【0053】

・ジアルキルパーオキシド：ビス(2,4-ジクロロベンゾイル)パーオキシド、ビス(4-クロロベンゾイル)パーオキシド、ビス(2-メチルベンゾイル)パーオキシド、ビス(2-t-ブチルパーオキシイソプロピル)ベンゼン、ジクミルパーオキシド、2,5-ジメチル-2,5-ビス(t-ブチルパーオキシ)ヘキサン、t-ブチルクミルパーオキシド、ジ-t-ヘキシルパーオキシド、ジ-t-ブチルパーオキシドおよび 2,5-ビス(t-ブチルパーオキシ)-2,5-ジメチル-3-ヘキシン等

【0054】

・パーオキシエステル：t-ブチルパーオキシベンゾエート、クミルパーオキシネオデカノエート、1,1,3,3-テトラメチルブチルパーオキシネオデカノエート、t-ヘキシルパーオキシネオデカノエート、t-ブチルパーオキシネオデカノエート、t-ブチルパーオキシネオヘプタノエート、t-ヘキシルパーオキシピバレート、1,1,3,3-テトラメチルブチルパーオキシ-2-エチルヘキサノエート、2,5-ビス(2-エチルヘキシルパーオキシ)-2,5-ジメチルヘキサン、t-ヘキシルパーオキシ-2-エチルヘキサノエート、t-ブチルパーオキシマレート、t-ブチルパーオキシ-3,5,5-トリメチルヘキサノエート、t-ブチルパーオキシラウレート、t-ブチルパーオキシイソプロピルモノカーボネート、t-ブチルパーオキシ-2-エチルヘキシルモノカーボネート、t-ヘキシルパーオキシベンゾエート、2,5-ビス(ベンゾイルパーオキシ

10

20

30

40

50

) - 2, 5 - ジメチルヘキサノール、t - ブチルパーオキシアセテートおよび t - ブチルパーオキシ - 3 - メチルベンゾエート等

【0055】

・ジアシルパーオキシド：ジイソブチリルパーオキシド、ビス(3, 5, 5 - トリメチルヘキサノール)パーオキシド、ジラウロイルパーオキシド、ビス(3 - カルボキシプロピオン)パーオキシド、ビス(3 - メチルベンゾイル)パーオキシド、ベンゾイル(3 - メチルベンゾイル)パーオキシド、ジベンゾイルパーオキシド、ビス(4 - メチルベンゾイル)パーオキシドおよび 1, 6 - ヘキサンジオール - ビス(t - ブチルパーオキシカーボネート)等

【0056】

・パーオキシジカーボネート：ジ - n - プロピルパーオキシジカーボネート、ジイソプロピルパーオキシジカーボネート、ビス(4 - t - ブチルシクロヘキシル)パーオキシジカーボネート、ビス(2 - エチルヘキシル)パーオキシジカーボネートおよびジ - sec - ブチルパーオキシジカーボネート等

【0057】

・パーオキシケタール：1, 1 - ビス(t - ヘキシルパーオキシ) - 3, 3, 5 - トリメチルシクロヘキサン、1, 1 - ビス(t - ヘキシルパーオキシ)シクロヘキサン、1, 1 - ビス(t - ブチルパーオキシ) - 2 - メチルシクロヘキサン、1, 1 - ビス(t - ブチルパーオキシ)シクロヘキサン、2, 2 - ビス(t - ブチルパーオキシ)ブタン、n - ブチル 4, 4 - ビス(t - ブチルパーオキシ)バレレートおよび 2, 2 - ビス(4, 4 - ビス(t - ブチルパーオキシ)シクロヘキシル)プロパン等

【0058】

・ケトンパーオキシド：メチルエチルケトンパーオキシド、シクロヘキサノンパーオキシドおよびアセチルアセトンパーオキシド等

【0059】

これらの有機過酸化物のなかでも半減期分解温度が加工温度に適合することから、10時間半減期分解温度が100 ~ 120のもの好ましく、具体的には、ジクミルパーオキシド、2, 5 - ジメチル - 2, 5 - ビス(t - ブチルパーオキシ)ヘキサン、t - ブチルクミルパーオキシド、ジ - t - ヘキシルパーオキシド、ビス(2 - t - ブチルパーオキシイソプロピル)ベンゼン、t - ブチルパーオキシベンゾエート、2, 5 - ビス(ベンゾイルパーオキシ) - 2, 5 - ジメチルヘキサン、t - ブチルパーオキシアセテート、2, 2 - ビス(t - ブチルパーオキシ)ブタンまたは n - ブチル 4, 4 - ビス(t - ブチルパーオキシ)バレレートが好ましい。

なお、有機過酸化物は、1種を用いても、2種以上を併用してもよい。

【0060】

有機過酸化物(B)の添加量は、ポリシロキサン混合物100質量部に対して、0.1 ~ 1.5質量部が好ましく、0.2 ~ 1.0質量部がより好ましい。

添加量が上記範囲内にあることで、架橋反応が十分に進行し、シリコーン樹脂の硬度低下やゴム強度不足、圧縮永久歪増大等の物性悪化が抑制される。また、経済的にも好ましく、硬化剤の分解物の発生が抑えられることで、圧縮永久歪増大等の物性悪化や得られたシリコーン樹脂シートの変色が抑制される。

【0061】

<ポリオルガノシロキサンレジン(C)>

本発明におけるポリオルガノシロキサンレジン(C)は、1分子中に少なくとも2個以上の脂肪族不飽和炭化水素基を有し、骨格の少なくとも一部に網目状の構造を有するポリオルガノシロキサンレジンであればよい。

なお、1分子中の脂肪族不飽和炭化水素基の含有量は、 $1 \times 10^{-5} \sim 1 \times 10^{-2} \text{ mol/g}$ が好ましく、 $1 \times 10^{-4} \sim 2 \times 10^{-3} \text{ mol/g}$ がより好ましい。

【0062】

ポリオルガノシロキサンレジン(C)は、例えば、MQレジン、DTレジン、MDTLレ

10

20

30

40

50

ジンが挙げられる。なかでも、 $\text{SiO}_{4/2}$ 単位 (Q 単位) および $\text{R}^{\text{C}1}_2 \text{R}^{\text{C}2} \text{SiO}_{1/2}$ 単位 (M 単位) を少なくとも含む MQ レジンが好ましい。

【0063】

M 単位における $\text{R}^{\text{C}1}$ は、脂肪族不飽和結合を有しないアルキル基、シクロアルキル基、アリール基またはアラルキル基を表す。 $\text{R}^{\text{C}2}$ は、脂肪族不飽和炭化水素基を表し、アルケニル基またはアルキニル基が好ましい。ここで、複数の $\text{R}^{\text{C}1}$ は互いに同一でも異なってもよい。また、 $\text{R}^{\text{C}1}$ の各基はさらに置換基で置換されていてもよい。

【0064】

$\text{R}^{\text{C}1}$ におけるアルキル基の炭素数は 1 ~ 18 が好ましく、1 ~ 10 がより好ましく、1 ~ 4 がさらに好ましく、1 または 2 が特に好ましく、1 が最も好ましい。アルキル基は、例えば、メチル、エチル、n-プロピル、イソプロピル、n-ブチル、イソブチル、t-ブチル、ペンチル、2,2-ジメチルプロピル、ヘキシル、n-オクチル、n-ノニル、n-デシルが挙げられる。なかでもメチルが好ましい。

10

【0065】

$\text{R}^{\text{C}1}$ におけるシクロアルキル基の炭素数は 3 ~ 10 が好ましく、5 ~ 10 がより好ましく、5 または 6 がさらに好ましい。また、シクロアルキル基は、3 員環、5 員環または 6 員環が好ましく、5 員環または 6 員環がより好ましい。シクロアルキル基は、例えば、シクロプロピル、シクロペンチル、シクロヘキシルが挙げられる。

【0066】

$\text{R}^{\text{C}1}$ におけるアリール基の炭素数は 6 ~ 18 が好ましく、6 ~ 10 がより好ましく、6 ~ 8 がさらに好ましい。アリール基は、例えば、フェニル、トリル、キシリルおよびナフチルが挙げられる。

20

$\text{R}^{\text{C}1}$ におけるアラルキル基の炭素数は 7 ~ 18 が好ましく、7 ~ 10 がより好ましい。アラルキル基は、例えばベンジル、フェニルエチル、フェニルプロピルが挙げられる。

【0067】

これらのアルキル基、シクロアルキル基、アリール基およびアラルキル基は置換基を有してもよい。このような置換基は、例えば、ハロゲン原子 (フッ素、臭素および塩素等)、アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルキルチオ基、アリールチオ基、シリル基、シアノ基が挙げられる。

置換基を有する基としては、例えば、クロロメチル、クロロプロピル、プロモエチル、トリフルオロプロピル、シアノエチルが挙げられる。特に好ましくはメチル基である。

30

【0068】

$\text{R}^{\text{C}2}$ におけるアルケニル基の炭素数は 2 ~ 8 が好ましく、炭素数 2 ~ 6 がより好ましく、2 または 3 がさらに好ましい。アルケニル基は、例えば、ビニル、アリル、プロペニル、イソプロペニル、ブテニル、ヘキセニル、シクロヘキセニル、オクテニルが挙げられる。なかでもビニルが好ましい。

【0069】

$\text{SiO}_{4/2}$ 単位 (Q 単位) に対する $\text{R}^{\text{C}1}_2 \text{R}^{\text{C}2} \text{SiO}_{1/2}$ 単位 (M 単位) のモル比である M 単位 / Q 単位は、シリコーン樹脂が良好な樹脂強度を有する点から、0.1 ~ 3.0 が好ましく、0.3 ~ 2.5 がより好ましく、0.5 ~ 2.0 がさらに好ましい。

40

また、本発明におけるポリオルガノシロキサンレジン (C) は、本発明のシリコーン樹脂の性質を損なわない範囲で、分子中に $\text{R}^{\text{C}1}_2 \text{SiO}_{2/2}$ 単位 (D 単位) および / または $\text{R}^{\text{C}1} \text{SiO}_{3/2}$ 単位 (T 単位) を含んでいてもよい。なお、 $\text{R}^{\text{C}1}$ は、上記 M 単位における $\text{R}^{\text{C}1}$ と同義であり、好ましい範囲も同じである。

【0070】

本発明におけるポリオルガノシロキサンレジン (C) は室温で固体または粘稠な液体であり、質量平均分子量は特に限定されるものではない。

本発明におけるポリオルガノシロキサンレジン (C) の 50 質量 % キシレン溶液の動粘度は、本発明の音響波プローブ用組成物の加工のしやすさの点から、0.5 ~ 10 mm²

50

/s が好ましく、1.0 ~ 5.0 mm²/s がより好ましい。

なお、動粘度はウベローデ型オストワルド粘度計を用いて25 にて測定した値である。

【0071】

本発明におけるポリオルガノシロキサンレジジン(C)は、SiO_{4/2}単位、R^{c1}₂R^{c2}SiO_{1/2}単位およびR^{c2}₃SiO_{1/2}単位を有することがより好ましい。

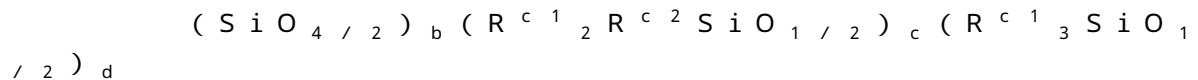
なお、R^{c1}およびR^{c2}は、上記M単位におけるR^{c1}およびR^{c2}と同義であり、好ましい範囲も同じである。

【0072】

本発明におけるポリオルガノシロキサンレジジン(C)は、下記平均組成式(c)で表されるものが好ましい。

【0073】

平均組成式(c)：



【0074】

式(c)中、R^{c1}およびR^{c2}は上記記載のR^{c1}およびR^{c2}と同義であり、好ましい範囲も同じである。また、b、cおよびdは各々独立した正数を表す。

bに対するcおよびdの和である(c+d)/bは、0.1 ~ 3.0が好ましく、0.3 ~ 2.5がより好ましく、0.5 ~ 2.0がさらに好ましい。

【0075】

ポリシロキサン混合物の合計100質量部中における、ポリオルガノシロキサンレジジン(C)の含有量は、2 ~ 50質量部が好ましく、10 ~ 40質量部がより好ましく、10 ~ 35質量部がさらに好ましい。

ポリオルガノシロキサンレジジン(C)の含有量が上記範囲内にあることで、樹脂硬度、引裂強度および圧縮永久歪のいずれもが良好なシリコーン樹脂を得ることができる。

【0076】

本発明におけるポリオルガノシロキサンレジジン(C)は、なかでも、上記R^{c2}がビニルである、ビニル基含有ポリオルガノシロキサンレジジンが好ましい。

ビニル基含有ポリオルガノシロキサンレジジンは、市販のものを入手することが可能である。例えば、Q単位(SiO_{4/2}単位)を有するビニル基含有ポリオルガノシロキサン(Qレジジン)が分散液に分散されたビニル基含有ビニルQレジジン分散液(商品名：「VQM-135」(基剤はDMS-V41)、「VQM-146」(基剤はDMS-V46)、「VQX-221」(基材はキシレン)、いずれもGelest社製)を挙げることができる。

【0077】

本発明におけるポリオルガノシロキサンレジジン(C)は、1種のみを単独で用いてもよいし、2種以上を組み合わせ用いてもよい。

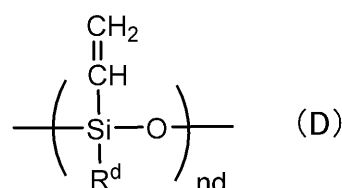
【0078】

<オルガノシロキサン化合物(D)>

本発明におけるオルガノシロキサン化合物(D)は、下記一般式(D)で表される構造を有する。

【0079】

【化6】



10

20

30

40

50

【0080】

一般式(D)において、 R^d はアルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基またはアリール基を表し、 n_d は1以上の整数を表す。ただし、 n_d が2以上の整数である場合、環状であってもよい。

【0081】

R^d におけるアルキル基、シクロアルキル基およびアリール基は、 R^{a2} および R^{a3} におけるアルキル基、シクロアルキル基およびアリール基と同義であり、好ましい範囲も同じである。

R^d におけるアルケニル基の炭素数は、2~10が好ましく、2~4がより好ましい。アルケニル基は、例えば、ビニル、アリル、ブテニルが挙げられる。

10

【0082】

R^d は、なかでもメチル基が好ましい。

【0083】

n_d は1~20の整数が好ましく、2~15の整数がより好ましい。

【0084】

ここで、環状であってもよいとは、 n_d 個の構造単位の両端のケイ素原子と酸素原子が結合した、環状構造を有する化合物(以下、環状シロキサン化合物とも称す)でもよいことを意味する。

すなわち、本発明におけるオルガノシロキサン化合物(D)は、一般式(D)で表される構造が直鎖状に連なった直鎖状シロキサン化合物でも、環状構造を有する環状シロキサン化合物でもよい。

20

なお、環状シロキサン化合物を用いた場合、直鎖状シロキサン化合物を用いた場合に比べて、優れた引裂強度が得られる。また、直鎖状シロキサン化合物を用いた場合、環状シロキサン化合物を用いた場合に比べて、優れた樹脂硬度、耐屈曲疲労性が得られる。

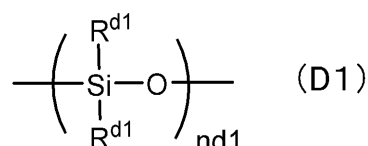
【0085】

本発明におけるオルガノシロキサン化合物(D)は、一般式(D)で表される構造以外に、本発明のシリコーン樹脂の性質を損なわない範囲で、その他の構造を含んでもよい。

その他の構造としては、例えば、下記一般式(D1)で表される構造が挙げられる。

【0086】

【化7】



30

【0087】

一般式(D1)において、 R^{d1} はアルキル基、シクロアルキル基またはアリール基を表し、 n_{d1} は2以上の整数を表す。ここで、複数の R^{d1} は互いに同一でも異なってもよい。また、 R^{d1} の各基はさらに置換基で置換されていてもよい。

【0088】

R^{d1} におけるアルキル基、シクロアルキル基およびアリール基は、 R^d におけるアルキル基、シクロアルキル基およびアリール基と同義であり、好ましい範囲も同じである。

40

R^{d1} は、なかでもメチル基が好ましい。

【0089】

これらのアルキル基、シクロアルキル基およびアリール基は置換基を有してもよい。このような置換基は、例えば、ハロゲン原子(フッ素、臭素および塩素等)、アルキル基、シクロアルキル基、アリール基、アルコキシ基、アリールオキシ基、アルキルチオ基、アリールチオ基、シリル基、シアノ基が挙げられる。

【0090】

n_{d1} は1~500の整数が好ましく、1~200の整数がより好ましい。

50

【0091】

本発明におけるオルガノシロキサン化合物(D)は、一般式(D1)で表される構造を2つ以上含んでいてもよい。

【0092】

比重は、特に限定されるものではない。なお、得られる音響波プローブ用シリコーン樹脂の機械的特性、硬度、化学的安定性等の向上の点から、比重は0.9~1.1が好ましい。

【0093】

オルガノシロキサン化合物(D)の質量平均分子量は、機械的強度、硬度、加工のしやすさの点から、200~15,000が好ましく、200~10,000がより好ましい。

10

【0094】

25における動粘度は、 $1 \times 10^{-6} \sim 10 \text{ m}^2 / \text{s}$ が好ましく、 $1 \times 10^{-6} \sim 1 \text{ m}^2 / \text{s}$ がより好ましく、 $1 \times 10^{-6} \sim 0.5 \text{ m}^2 / \text{s}$ がさらに好ましい。

なお、動粘度はウペローデ型オストワルド粘度計を用いて25にて測定した値である。

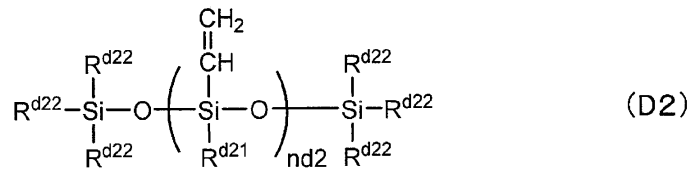
【0095】

本発明におけるオルガノシロキサン化合物(D)のうち、直鎖状シロキサン化合物は、下記一般式(D2)で表されることが好ましい。

【0096】

20

【化8】



【0097】

一般式(D2)において、 $\text{R}^{\text{d}21}$ および $\text{R}^{\text{d}22}$ は各々独立に、アルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基またはアリアル基を表し、 $\text{nd}2$ は1以上の整数を表す。複数の $\text{R}^{\text{d}22}$ は互いに同一でも異なってもよい。

30

【0098】

$\text{R}^{\text{d}21}$ および $\text{R}^{\text{d}22}$ におけるアルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基およびアリアル基は、 R^{d} におけるアルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基およびアリアル基と同義であり、好ましい範囲も同じである。

【0099】

$\text{R}^{\text{d}21}$ および $\text{R}^{\text{d}22}$ は、なかでもメチル基が好ましい。

【0100】

$\text{nd}2$ は1~20の整数が好ましく、2~10の整数がより好ましい。

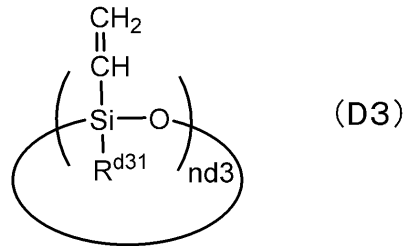
40

【0101】

本発明におけるオルガノシロキサン化合物(D)のうち、環状シロキサン化合物は、下記一般式(D3)で表されることが好ましい。

【0102】

【化9】



【0103】

10

一般式(D3)において、 R^{d31} はアルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基またはアリール基を表し、 $nd3$ は2以上の整数を表す。

【0104】

R^{d31} におけるアルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基およびアリール基は、 R^{d21} および R^{d22} におけるアルキル基、シクロアルキル基、アルケニル基およびアリール基と同義であり、好ましい範囲も同じである。

【0105】

R^{d31} は、なかでもメチル基が好ましい。

【0106】

$nd3$ は3~20の整数が好ましく、3~10の整数がより好ましい。

20

【0107】

オルガノシロキサン化合物(D)は、市販のものを入手することが可能である。例えば、低分子量のビニルメチルシロキサンホモポリマー(商品名:「VMS-005(環状)」、「VMS-T11(直鎖状)」、いずれもGelest社製)を挙げることができる。

【0108】

ポリシロキサン混合物の合計100質量部中における、オルガノシロキサン化合物(D)の含有量は、0.01~5質量部が好ましく、0.1~4質量部がより好ましく、0.2~3質量部がさらに好ましい。

オルガノシロキサン化合物(D)の含有量が上記範囲内にあることで、樹脂硬度、引裂強度および耐屈曲疲労性のいずれもが良好なシリコーン樹脂を得ることができる。

30

【0109】

本発明におけるオルガノシロキサン化合物(D)は、1種のみを単独で用いてもよいし、2種以上を組み合わせ用いてもよい。

【0110】

<平均一次粒子径が12nm未満のシリカ(E)>

本発明におけるポリシロキサン混合物は、平均一次粒子径が12nm未満のシリカ(E)(以下、単にシリカ粒子(E)とも称す。)をさらに含有することも好ましい。

シリカ粒子は、得られるシリコーン樹脂の硬度や機械強度の向上、特に引裂強度の向上を目的として添加される成分である。

40

【0111】

シリカ粒子(E)の平均一次粒子径を12nm未満と小さくすることにより、音響波減衰量の上昇が抑制され、かつシリコーン樹脂の引裂強度を向上させることが可能になったものと思われる。

すなわち、機械的応力によるシリコーン樹脂のクラックが、微細なシリカ粒子(E)がストッパーとして機能することで抑制されていると考えられる。特に、平均一次粒子径が小さいことで粒子間距離が小さくなるため、ストッパーとしての機能をより発揮し、シリコーン樹脂の引裂強度が大幅に向上するものと推定される。

【0112】

シリカ粒子(E)としては、例えば、フュームドシリカ、焼成シリカ、沈降シリカ、ピ

50

ニル基含有シリコーンレジンが挙げられる。シリカ粒子（E）は、1種のみを単独で用いてもよいし、2種以上を組み合わせ用いてもよい。

【0113】

シリカ粒子（E）の平均一次粒子径は、シリコーン樹脂の音響波減衰量の上昇を抑制し、かつ引裂強度を向上させる観点から12nm未満であり、3nmを超え12nm未満が好ましく、3nmを超え10nm未満がより好ましい。なお、平均一次粒子径が小さいほど引裂強度が高いため、好ましい。

【0114】

なお、平均一次粒子径は、シリカ粒子の製造メーカーのカタログに記載されている。ただし、カタログに平均一次粒子径が記載されていないもの、または、新たに製造したものは、透過型電子顕微鏡（Transmission Electron Microscopy：TEM）により測定した粒子径を平均することで求めることができる。すなわち、TEMにより撮影した電子顕微鏡写真の1つの粒子について、短径と長径を測定し、その平均値を1つの粒子の粒子径として求める。本明細書においては、300個以上の粒子の粒子径を平均し、平均一次粒子径として求める。

10

【0115】

シリカ粒子（E）は、得られるシリコーン樹脂の硬度や機械強度の向上の点から、比表面積は50～400m²/gが好ましく、100～400m²/gがより好ましい。

【0116】

シリカ粒子（E）は、粒子の表面が表面処理されたシリカ粒子が好ましい。表面処理としては、飽和脂肪酸やシランで処理されたシリカ粒子が好ましく、なかでもシラン処理されたシリカ粒子が好ましい。

20

【0117】

シラン処理は、シランカップリング剤でシリカ粒子表面を処理することが好ましい。シリコーン樹脂の硬度や機械強度の向上の点から、加水分解性基を有するシランカップリング剤が好ましい。シランカップリング剤における加水分解性基は、水により加水分解されて水酸基となり、この水酸基がシリカ粒子表面の水酸基と脱水縮合反応することで、シリカ粒子の表面改質が行われ、得られるシリコーン樹脂の硬度や機械強度が向上される。加水分解性基は、例えば、アルコキシ基、アシルオキシ基、ハロゲン原子が挙げられる。

なお、シリカ粒子の表面が疎水性に表面改質されていると、シリカ粒子（E）とポリオルガノシロキサン（A）、ポリオルガノシロキサンレジン（C）およびシロキサン化合物（D）との親和性が良好となり、得られるシリコーン樹脂の硬度および機械強度が向上するため好ましい。

30

【0118】

官能基として疎水性基を有するシランカップリング剤としては、例えば、メチルトリメトキシシラン、ジメチルジメトキシシラン、フェニルトリメトキシシラン、メチルトリエトキシシラン、ジメチルジエトキシシラン、フェニルトリエトキシシラン、n-プロピルトリメトキシシラン、n-プロピルトリエトキシシラン、ヘキシルトリメトキシシラン、ヘキシルトリエトキシシラン、デシルトリメトキシシランのようなアルコキシシラン；メチルトリクロロシラン、ジメチルジクロロシラン（DDSi）、トリメチルクロロシラン、フェニルトリクロロシランのようなクロロシラン；ヘキサメチルジシラザン（HMDS）が挙げられる。

40

また、官能基としてビニル基を有するシランカップリング剤としては、例えば、メタクリロキシプロピルトリエトキシシラン、メタクリロキシプロピルトリメトキシシラン、メタクリロキシプロピルメチルジエトキシシラン、メタクリロキシプロピルメチルジメトキシシラン、ビニルトリエトキシシラン、ビニルトリメトキシシラン、ビニルメチルジメトキシシランのようなアルコキシシラン；ビニルトリクロロシラン、ビニルメチルジクロロシランのようなクロロシラン；ジビニルテトラメチルジシラザンが挙げられる。

【0119】

シリカ粒子（E）は、シラン化合物で処理されたシリカ粒子が好ましく、トリアルキル

50

シリル化剤で処理されたシリカ粒子がより好ましく、トリメチルシリル化剤で処理されたシリカ粒子がさらに好ましい。

シラン化合物としては、例えば、上記シランカップリング剤や、シランカップリング剤における官能基がアルキル基で置換されたシランカップリング剤が挙げられる。

また、トリメチルシリル化剤としては、例えば、上記シランカップリング剤に記載のトリメチルクロロシラン、ヘキサメチルジシラザン（HMDS）や、官能基がアルキル基で置換されたシランカップリング剤であるトリメチルメトキシシランが挙げられる。

【0120】

市販のシランカップリング剤としては、例えば、ヘキサメチルジシラザン（HMDS）（商品名：HEXAMETHYLDISILAZANE（SIH6110.1）、Gelest社製）が挙げられる。

シリカ粒子表面に存在するシラノール基（Si-OH基）は、ヘキサメチルジシラザン（HMDS）との反応によりトリメチルシリル基で覆われ、シリカ粒子表面が疎水性に改質される。

【0121】

市販のシリカ粒子（E）としては、例えば、いずれも日本アエロジル株式会社製の疎水性フェームドシリカである、アエロジル（登録商標）R812（平均一次粒子径7nm、HMDS表面処理）、アエロジル（登録商標）R812S（平均一次粒子径7nm、HMDS表面処理）、アエロジル（登録商標）RX300（平均一次粒子径7nm、HMDS表面処理）、アエロジル（登録商標）RX380S（平均一次粒子径5nm、HMDS表面処理）、アエロジル（登録商標）R976S（平均一次粒子径7nm、DDS表面処理）や、いずれも日本アエロジル株式会社製の親水性フェームドシリカである、アエロジル（登録商標）300（平均一次粒子径7nm）、アエロジル（登録商標）300CF（平均一次粒子径7nm）、アエロジル（登録商標）380（平均一次粒子径7nm）が挙げられる。

【0122】

なお、本発明の音響波プローブ用組成物がシリカ粒子（E）を含有する場合、ポリオルガノシロキサン（A）ポリオルガノシロキサンレジン（C）およびシロキサン化合物（D）は、その隙間に平均一次粒子径の小さいシリカ粒子（E）が密に充填されているため、分子鎖の運動が制限されている。

また、有機過酸化物（B）によりラジカル硬化反応が進行するため、分子内にビニル基を有さないポリオルガノシロキサンおよび/またはポリオルガノシロキサンレジンよりも、ビニル基を有するポリオルガノシロキサンおよび/またはポリオルガノシロキサンレジンを用いる方が、より機械強度の優れたシリコーン樹脂を得られるため好ましい。

なかでも、分子鎖末端にビニル基を有するポリオルガノシロキサンが、ポリオルガノシロキサン（A）の分子鎖運動が制限された状態での反応性の点でより好ましく、高分子量のビニル基含有ポリオルガノシロキサンが、機械的強度および反応性の点でさらに好ましい。

【0123】

本発明の音響波プローブ用組成物がシリカ粒子（E）を含有する場合、ポリシロキサン混合物の合計100質量部中の、平均一次粒子径が12nm未満のシリカの含有量は、0.1～30質量部が好ましく、1～25質量部がより好ましく、5～20質量部がさらに好ましい。

【0124】

<その他の素材>

本発明の音響波プローブ用組成物は、ポリオルガノシロキサン（A）、有機過酸化物（B）、ポリオルガノシロキサンレジン（C）、シロキサン化合物（D）および平均一次粒子径が12nm未満のシリカ（E）以外に、硬化遅延剤、溶媒、分散剤、顔料、染料、帯電防止剤、酸化防止剤、難燃剤、熱伝導性向上剤等を適宜配合することができる。ただし、白金触媒を配合しないことが好ましい。

【0125】

<音響波プローブ用組成物および音響波プローブ用シリコン樹脂の製造方法>

本発明の音響波プローブ用組成物は、公知の方法で作製することが可能である。

例えば、音響波プローブ用組成物を構成する成分を、ニーダー、加圧ニーダー、パンバリーミキサー（連続ニーダー）、2本ロールの混練装置等で混練することにより得ることができる。

【0126】

なお、均一な音響波プローブ用組成物を得る観点からは、まず、ポリオルガノシロキサン(A)、ポリオルガノシロキサンレジン(C)およびオルガノシロキサン化合物(D)を混合物とし、その後、有機過酸化物(B)を添加することが好ましい。

本発明の音響波プローブ用組成物が、平均一次粒子径が12nm未満のシリカ(E)や、さらにその他の素材を含む場合には、ポリオルガノシロキサン(A)、ポリオルガノシロキサンレジン(C)およびオルガノシロキサン化合物(D)にシリカ粒子(C)やその他の素材を分散させた混合物を得た後に、有機過酸化物(B)を添加することが好ましい。

【0127】

本発明の音響波プローブ用シリコン樹脂は、ポリオルガノシロキサン(A)、ポリオルガノシロキサンレジン(C)およびオルガノシロキサン化合物(D)を少なくとも含有するポリシロキサン混合物に、有機過酸化物(B)を加えて本発明の音響波プローブ用組成物とした後、音響波プローブ用組成物を硬化することにより製造することができる。

具体的には、例えば、上記記載の方法により得られた本発明の音響波プローブ用組成物を50~180で5分~240分加熱硬化させ、さらに必要に応じて100~220で1~5時間二次架橋させることにより、音響波プローブ用シリコン樹脂を得ることができる。

特に、本発明においては有機過酸化物(B)を使用するため、再加熱による二次架橋が、有機過酸化物(B)の分解物の加熱除去およびシリコン樹脂特性の安定化に寄与する。

【0128】

<シリコン樹脂の機械強度および音響波特性>

以下に、シリコン樹脂の機械強度および音響波特性について詳細に記載する。

ここで、音響波特性は、超音波特性について記載する。ただし、音響波特性は超音波特性に限定されるものではなく、被検対象や測定条件等に応じて選択される、適切な周波数の音響波特性に関するものである。

【0129】

[硬度]

厚み2mmのシリコン樹脂シートについて、JIS K6253-3(2012)に従い、タイプAデュロメータ硬さを、ゴム硬度計(例えば、エクセル社製、「RH-201A」)を用いて測定する。

柔らかすぎると音響波プローブの一部として組み込み使用する際に変形する可能性があるため、硬度は19以上が好ましく、30以上がより好ましく、35以上がさらに好ましい。なお、現実的な上限値は80以下である。

【0130】

[引裂強度試験]

厚み2mmのシリコン樹脂シートについて、JIS K6252(2007)に従い、トラウザー型試験片を作製し、引裂強度を測定する。

引裂強度は17N/cm以上が好ましく、20N/cm以上がより好ましく、30N/cm以上がさらに好ましい。なお、現実的な上限値は100N/cm以下である。

【0131】

[屈曲疲労試験]

厚み 1 mm のシリコン樹脂シートについて、JIS K 6 2 6 0 (2 0 1 0) に従い、3 級のき裂が発生する屈曲回数を測定する。

屈曲回数は 2 0 万回以上が好ましく、2 5 万回以上がより好ましい。なお、現実的な上限値は 5 0 0 万回以下である。

【 0 1 3 2 】

[音響インピーダンス]

厚み 2 mm のシリコン樹脂シートについて、2 5 における密度を JIS K 7 1 1 2 (1 9 9 9) に記載の A 法 (水中置換法) の密度測定方法に準じて、電子比重計 (例えば、アルファミラージュ社製、「SD - 2 0 0 L」) を用いて測定する。音響波の音速は、JIS Z 2 3 5 3 (2 0 0 3) に従い、シングア라운드式音速測定装置 (例えば、超音波工業株式会社製、「UVM - 2 型」) を用いて 2 5 において測定し、測定した密度と音速の積から音響インピーダンスを求める。

10

【 0 1 3 3 】

[音響波 (超音波) 減衰量、感度]

超音波発振器 (例えば、岩通計測株式会社製、ファンクション・ジェネレータ「FG - 3 5 0」) から出力された 5 MHz の正弦波信号 (1 波) を超音波プローブ (例えば、ジャパンプローブ株式会社製) に入力し、超音波プローブから中心周波数が 5 MHz の超音波パルス波を水中に発生させる。発生させた超音波が、厚み 2 mm のシリコン樹脂シートを通過する前と後の振幅の大きさを超音波受信機 (例えば、松下電器産業株式会社製、オシロスコープ「VP - 5 2 0 4 A」) により、水温 2 5 の環境で測定し、音響波 (超音波) 感度を比較することで、各素材の音響波 (超音波) 減衰量を比較する。

20

なお、音響波 (超音波) 感度とは、超音波発振器による、半値幅 5 0 n s e c 以下の矩形波、スパイク波等の入力波の電圧ピーク値 V_{in} に対し、発生させた音響波 (超音波) がシートを通過し、シートの対面から反射してきた音響波 (超音波) を超音波発振器が受信したときに得られる電圧値を V_s とし、下記計算式で与えられる数値とする。

【 0 1 3 4 】

$$\text{音響波 (超音波) 感度} = 2 0 \times \text{Log} (V_s / V_{in})$$

【 0 1 3 5 】

本発明における評価系においては、音響波 (超音波) 感度は - 7 5 d B 以上が好ましく、- 7 3 d B 以上がより好ましく、- 7 2 d B 以上がさらに好ましい。

30

【 0 1 3 6 】

本発明の音響波プローブ用組成物は、医療用部材に有用であり、例えば、音響波プローブや音響波測定装置に好ましく用いることができる。なお、本発明の音響波測定装置とは、超音波診断装置や光音響波測定装置に限らず、対象物で反射または発生した音響波を受信し、画像または信号強度として表示する装置を称する。

特に、本発明の音響波プローブ用組成物は、超音波診断装置の音響レンズ、あるいは圧電素子と音響レンズの間に設けられて圧電素子と音響レンズとの間の音響インピーダンスを整合させる役割を有する音響整合層の材料、光音響波測定装置や超音波内視鏡における音響レンズの材料ならびに超音波トランスデューサアレイとして容量性マイクロマシン超音波振動子 (c M U T : C a p a c i t i v e M i c r o m a c h i n e d U l t r a s o n i c T r a n s d u c e r s) を備える超音波プローブにおける音響レンズの材料等に好適に用いることができる。

40

本発明の音響波プローブ用シリコン樹脂は、具体的には、例えば、特開 2 0 0 5 - 2 5 3 7 5 1 号公報、特開 2 0 0 3 - 1 6 9 8 0 2 号公報などに記載の超音波診断装置や、特開 2 0 1 3 - 2 0 2 0 5 0 号公報、特開 2 0 1 3 - 1 8 8 4 6 5 号公報、特開 2 0 1 3 - 1 8 0 3 3 0 号公報、特開 2 0 1 3 - 1 5 8 4 3 5 号公報、特開 2 0 1 3 - 1 5 4 1 3 9 号公報などに記載の光音響波測定装置などの音響波測定装置などに好ましく適用される。

【 0 1 3 7 】

<< 音響波探触子 (プローブ) >>

50

以下に、本発明の音響波プローブの構成を、図1に記載する、超音波診断装置における超音波プローブの構成に基づき、より詳細に説明する。なお、超音波プローブとは、音響波プローブにおける音響波として、特に超音波を使用するプローブである。そのため、超音波プローブの基本的な構造は音響波プローブにそのまま適用される。

【0138】

- 超音波プローブ -

超音波プローブ10は、超音波診断装置の主要構成部品であって、超音波を発生するとともに、超音波ビームを送受信する機能を有するものである。超音波プローブ10の構成は、図1に示すように、先端（被検体である生体に接する面）部分から音響レンズ1、音響整合層2、圧電素子層3、バッキング材4の順に設けられている。なお、近年、高次高調波を受信することを目的に、送信用超音波振動子（圧電素子）と、受信用超音波振動子（圧電素子）を異なる材料で構成し、積層構造としたものも提案されている。

10

【0139】

< 圧電素子層 >

圧電素子層3は、超音波を発生する部分であり、圧電素子の両側に電極が貼り付けられており、電圧を加えると圧電素子が伸縮と膨張を繰り返し振動することにより、超音波が発生する。

【0140】

圧電素子を構成する材料としては、水晶、 LiNbO_3 、 LiTaO_3 、 KNbO_3 などの単結晶、 ZnO 、 AlN などの薄膜、 $\text{Pb}(\text{Zr}, \text{Ti})\text{O}_3$ 系などの焼結体を分極処理した、いわゆるセラミックスの無機圧電体が広く利用されている。一般的には、変換効率のよいPZT：チタン酸ジルコン酸鉛等の圧電セラミックスが使用されている。

20

また、高周波側の受信波を検知する圧電素子には、より広い帯域幅の感度が必要である。このため、高周波、広帯域に適した圧電素子として、ポリフッ化ビニリデン（PVDF）などの有機系高分子物質を利用した有機圧電体が使用されている。

さらに、特開2011-071842号公報等には、優れた短パルス特性、広帯域特性を示し、量産性に優れ、特性ばらつきの少ないアレイ構造が得られる、MEMS（Micro Electro Mechanical Systems）技術を利用したcMUTが記載されている。

本発明においては、いずれの圧電素子材料も好ましく用いることができる。

30

【0141】

< バッキング材 >

バッキング材4は、圧電素子層3の背面に設けられており、余分な振動を抑制することにより超音波のパルス幅を短くし、超音波診断画像における距離分解能の向上に寄与する。

【0142】

< 音響整合層 >

音響整合層2は、圧電素子層3と被検体間での音響インピーダンスの差を小さくし、超音波を効率よく送受信するために設けられる。

本発明の超音波プローブ用組成物は、生体の音響インピーダンス（ $1.4 \sim 1.7 \times 10^6 \text{ kg/m}^2/\text{sec}$ ）との差が小さいことから、音響整合層の材料として好ましく用いることができる。

40

【0143】

< 音響レンズ >

音響レンズ1は、屈折を利用して超音波をスライス方向に集束し、分解能を向上させるために設けられる。また、被検体である生体と密着し、超音波を生体の音響インピーダンス（ $1.4 \sim 1.7 \times 10^6 \text{ kg/m}^2/\text{sec}$ ）と整合させること、および、音響レンズ1自体の超音波減衰量が小さいことが求められている。

すなわち、音響レンズ1の材料としては、音速が人体の音速よりも十分小さく、超音波の減衰が少なく、また、音響インピーダンスが人体の皮膚の値に近ければ、超音波の送受

50

信感度がよくなる。

本発明の超音波プローブ用組成物は、音響レンズ材としても、好ましく用いることができる。

【0144】

このような構成の超音波プローブ10の動作を説明する。圧電素子の両側に設けられた電極に電圧を印加して圧電素子層3を共振させ、超音波信号を音響レンズから被検体に送信する。受信時には、被検体からの反射信号（エコー信号）によって圧電素子層3を振動させ、この振動を電氣的に変換して信号とし、画像を得る。

【0145】

特に、本発明の超音波プローブ用組成物から得られる音響レンズは、一般的な医療用超音波トランスデューサとしては、およそ5MHz以上の超音波の送信周波数で、顕著な感度改善効果を確認できる。特に10MHz以上の超音波の送信周波数で、特に顕著な感度改善効果が期待できる。

以下、本発明の超音波プローブ用組成物から得られる音響レンズが、従来課題に対し特に機能を発揮する装置について、詳細に記載する。

なお、下記に記載する以外の装置に対しても、本発明の超音波プローブ用組成物は優れた効果を示す。

【0146】

- cMUT（容量性マイクロマシン超音波振動子）を備える超音波プローブ -

特開2006-157320号公報、特開2011-71842号公報などに記載のcMUTデバイスを超音波診断用トランスデューサレイに用いる場合、一般的な圧電セラミックス（PZT）を用いたトランスデューサと比較して、一般的には、その感度が低くなる。

しかし、本発明の音響波プローブ用組成物から得られる音響レンズを用いることで、cMUTの感度不足を補うことが可能である。これにより、cMUTの感度を、従来のトランスデューサの性能に近づけることができる。

なお、cMUTデバイスはMEMS技術により作製されるため、圧電セラミックプローブよりも量産性が高く、低コストな超音波プローブを市場に提供することができる。

【0147】

- 光超音波イメージングによる光音響波測定装置 -

特開2013-158435号公報などに記載の光超音波イメージング（PAI：Photo Acoustic Imaging）は、人体内部へ光（電磁波）を照射し、照射した光によって人体組織が断熱膨張する際に発生する超音波を画像化したもの、または超音波の信号強度を表示する。

ここで、光照射によって発生する超音波の音圧は微量であるため、人体深部の観察が困難であるという課題がある。

しかし、本発明の音響波プローブ用組成物から得られる音響レンズを用いることで、この課題に対して有効な効果を発揮することができる。

【0148】

- 超音波内視鏡 -

特開2008-311700号公報などに記載の超音波内視鏡における超音波は、その構造上、信号線ケーブルが体表用トランスデューサと比較して長いため、ケーブル損失によるトランスデューサの感度向上が課題である。また、この課題に対しては、下記の理由により、効果的な感度向上手段がないと言われている。

【0149】

第一に、体表用の超音波診断装置であれば、トランスデューサ先端にアンプ回路、AD変換IC等の設置が可能である。これに対して、超音波内視鏡は体内に挿入して使用するため、トランスデューサの設置スペースがなく、トランスデューサ先端への設置は困難である。

第二に、体表用の超音波診断装置におけるトランスデューサで採用されている圧電単結

10

20

30

40

50

晶は、その物理特性・プロセス適性上、超音波の送信周波数7～8MHz以上のトランスデューサへの適用は困難である。しかしながら、内視鏡用超音波は概して超音波の送信周波数7～8MHz以上のプローブであるため、圧電単結晶材による感度向上も困難である。

【0150】

しかし、本発明の音響波プローブ用組成物から得られる音響レンズを用いることで、内視鏡超音波トランスデューサの感度を向上させることが可能である。

また、同一の超音波の送信周波数（例えば10MHz）を使用する場合でも、内視鏡用超音波トランスデューサにおいて本発明の音響波プローブ用組成物から得られる音響レンズを用いる場合には、特に有効性が発揮される。

10

【実施例】

【0151】

以下に本発明を、音響波として超音波を用いた実施例に基づいてさらに詳細に説明する。なお、本発明は超音波に限定されるものではなく、被検対象や測定条件等に応じて適切な周波数を選択してさえいれば、可聴周波数の音響波を用いてもよい。

【0152】

[実施例1]

ビニル末端ポリジメチルシロキサン（Gelest社製、「DMS-V42」、質量平均分子量72,000）69.4質量部、ビニル基含有シリコーンレジン（Gelest社製、「VQX-221」、キシレン溶剤除去品）30質量部、ビニルメチルシロキサンポリマー（Gelest社製、「VMS-T11」、質量平均分子量1,200）0.1質量部を6インチのダブルロール混練り機を用いて混練りを行い、さらに2,5-ジメチル-2,5-ジ-(t-ブチルパーオキシ)ヘキサン（日油株式会社製、「パーヘキサ25B」）0.5質量部をロール混合して成形用コンパウンドを調製した。これを165で10分間プレス成形し、さらに200で2時間二次架橋を行い、厚みが1mmおよび2mmのシリコーン樹脂シートを各々得た。

20

【0153】

[実施例2]

ポリオルガノシロキサンとしてビニル末端ポリジメチルシロキサン（Gelest社製、「DMS-V42」、質量平均分子量72,000）69.2質量部、ビニル基含有シリコーンレジン（Gelest社製、「VQX-221」、キシレン溶剤除去品）30質量部、シロキサン化合物としてビニルメチルシロキサンポリマー（Gelest社製、「VMS-T11」、質量平均分子量1,200）0.3質量部を使用した以外は実施例1と同様に処理し、所定のシリコーン樹脂シートを得た。

30

【0154】

[実施例3]

ビニル末端ポリジメチルシロキサン（Gelest社製、「DMS-V42」、質量平均分子量72,000）69.0質量部、ビニル基含有シリコーンレジン（Gelest社製、「VQX-221」、キシレン溶剤除去品）30質量部、ビニルメチルシロキサンポリマー（Gelest社製、「VMS-T11」、質量平均分子量1,200）0.5質量部とした以外は実施例1と同様に処理し、所定のシリコーン樹脂シートを得た。

40

【0155】

[実施例4]

ポリオルガノシロキサンとしてビニル末端ポリジメチルシロキサン（Gelest社製、「DMS-V42」、質量平均分子量72,000）67.5質量部、ビニル基含有シリコーンレジン（Gelest社製、「VQX-221」、キシレン溶剤除去品）30質量部、シロキサン化合物としてビニルメチルシロキサンポリマー（Gelest社製、「VMS-T11」、質量平均分子量1,200）2質量部を使用した以外は実施例1と同様に処理し、所定のシリコーン樹脂シートを得た。

【0156】

50

[実施例 5]

ポリオルガノシロキサンとしてビニル末端ポリジメチルシロキサン (Gelest社製、「DMS-V42」、質量平均分子量72,000)65.5質量部、ビニル基含有シリコーンレジン (Gelest社製、「VQX-221」、キシレン溶剤除去品)30質量部、シロキサン化合物としてビニルメチルシロキサンポリマー (Gelest社製、「VMS-T11」、質量平均分子量1,200)4質量部を使用した以外は実施例1と同様に処理し、所定のシリコーン樹脂シートを得た。

【 0157 】

[実施例 6]

ポリオルガノシロキサンとしてビニル末端ポリジメチルシロキサン (Gelest社製、「DMS-V42」、質量平均分子量72,000)69.4質量部、ビニル基含有シリコーンレジン (Gelest社製、「VQX-221」、キシレン溶剤除去品)30質量部、シロキサン化合物として環状ビニルメチルシロキサン (2,4,6,8-テトラメチル-2,4,6,8-テトラビニルシクロテトラシロキサン、Gelest社製、「VMS-005」)0.1質量部を使用した以外は実施例1と同様に処理し、所定のシリコーン樹脂シートを得た。

【 0158 】

[実施例 7]

ポリオルガノシロキサンとしてビニル末端ポリジメチルシロキサン (Gelest社製、「DMS-V42」、質量平均分子量72,000)69.2質量部、ビニル基含有シリコーンレジン (Gelest社製、「VQX-221」、キシレン溶剤除去品)30質量部、シロキサン化合物として環状ビニルメチルシロキサン (2,4,6,8-テトラメチル-2,4,6,8-テトラビニルシクロテトラシロキサン、Gelest社製、「VMS-005」)0.3質量部を使用した以外は実施例1と同様に処理し、所定のシリコーン樹脂シートを得た。

【 0159 】

[実施例 8]

ポリオルガノシロキサンとしてビニル末端ポリジメチルシロキサン (Gelest社製、「DMS-V42」、質量平均分子量72,000)69.0質量部、ビニル基含有シリコーンレジン (Gelest社製、「VQX-221」、キシレン溶剤除去品)30質量部、シロキサン化合物として環状ビニルメチルシロキサン (2,4,6,8-テトラメチル-2,4,6,8-テトラビニルシクロテトラシロキサン、Gelest社製、「VMS-005」)0.5質量部を使用した以外は実施例1と同様に処理し、所定のシリコーン樹脂シートを得た。

【 0160 】

[実施例 9]

ポリオルガノシロキサンとしてビニル末端ポリジメチルシロキサン (Gelest社製、「DMS-V42」、質量平均分子量72,000)67.5質量部、ビニル基含有シリコーンレジン (Gelest社製、「VQX-221」、キシレン溶剤除去品)30質量部、シロキサン化合物として環状ビニルメチルシロキサン (2,4,6,8-テトラメチル-2,4,6,8-テトラビニルシクロテトラシロキサン、Gelest社製、「VMS-005」)2質量部を使用した以外は実施例1と同様に処理し、所定のシリコーン樹脂シートを得た。

【 0161 】

[実施例 10]

ポリオルガノシロキサンとしてビニル末端ポリジメチルシロキサン (Gelest社製、「DMS-V42」、質量平均分子量72,000)65.5質量部、ビニル基含有シリコーンレジン (Gelest社製、「VQX-221」、キシレン溶剤除去品)30質量部、シロキサン化合物として環状ビニルメチルシロキサン (2,4,6,8-テトラメチル-2,4,6,8-テトラビニルシクロテトラシロキサン、Gelest社製、「V

10

20

30

40

50

MS-005」) 4質量部を使用した以外は実施例1と同様に処理し、所定のシリコーン樹脂シートを得た。

【0162】

[実施例11]

ビニル末端ポリジメチルシロキサン(Gelest社製、「DMS-V42」、質量平均分子量72,000)84.0質量部、ビニル基含有シリコーンレジン(Gelest社製、「VQX-221」、キシレン溶剤除去品)15質量部、ビニルメチルシロキサンポリマー(Gelest社製、「VMS-T11」、質量平均分子量1,200)0.5質量部とした以外は実施例1と同様に処理し、所定のシリコーン樹脂シートを得た。

【0163】

[実施例12]

ビニル末端ポリジメチルシロキサン(Gelest社製、「DMS-V42」、質量平均分子量72,000)59.0質量部、ビニル基含有シリコーンレジン(Gelest社製、「VQX-221」、キシレン溶剤除去品)40質量部、ビニルメチルシロキサンポリマー(Gelest社製、「VMS-T11」、質量平均分子量1,200)0.5質量部とした以外は実施例1と同様に処理し、所定のシリコーン樹脂シートを得た。

【0164】

[実施例13]

ポリオルガノシロキサンとしてビニル基を含まないポリジメチルシロキサン(Gelest社製、「DMS-T41」、質量平均分子量60,000)69.0質量部を使用した以外は実施例3と同様に処理し、所定のシリコーン樹脂シートを得た。

【0165】

[実施例14]

ポリオルガノシロキサンとしてビニル基を含まないポリジメチルシロキサン(Gelest社製、「DMS-T46」、質量平均分子量115,000)69.0質量部を使用した以外は実施例3と同様に処理し、所定のシリコーン樹脂シートを得た。

【0166】

[実施例15]

ポリオルガノシロキサンとしてビニル基を含まないポリジメチルシロキサン(Gelest社製、「DMS-T61」、質量平均分子量230,000)69.0質量部を使用した以外は実施例3と同様に処理し、所定のシリコーン樹脂シートを得た。

【0167】

[実施例16]

ポリオルガノシロキサンとしてビニル基を含まないポリジメチルシロキサン(Gelest社製、「DMS-T63」、質量平均分子量300,000)69.0質量部を使用した以外は実施例3と同様に処理し、所定のシリコーン樹脂シートを得た。

【0168】

[実施例17]

ポリオルガノシロキサンとしてビニル基を含まないポリジメチルシロキサン(Gelest社製、「DMS-T72」、質量平均分子量500,000)69.0質量部を使用した以外は実施例3と同様に処理し、所定のシリコーン樹脂シートを得た。

【0169】

[実施例18]

ポリオルガノシロキサンとしてビニル末端ポリジメチルシロキサン(Gelest社製、「DMS-V31」、質量平均分子量28,000)69.0質量部を使用した以外は実施例3と同様に処理し、所定のシリコーン樹脂シートを得た。

【0170】

[実施例19]

ポリオルガノシロキサンとしてビニル末端ポリジメチルシロキサン(Gelest社製、「DMS-V35」、質量平均分子量49,500)69.0質量部を使用した以外は

10

20

30

40

50

実施例 3 と同様に処理し、所定のシリコーン樹脂シートを得た。

【 0 1 7 1 】

[実施例 2 0]

ポリオルガノシロキサンとしてビニル末端ポリジメチルシロキサン (G e l e s t 社製、「 D M S - V 4 6 」、質量平均分子量 1 1 7 , 0 0 0) 6 9 . 0 質量部を使用した以外は実施例 3 と同様に処理し、所定のシリコーン樹脂シートを得た。

【 0 1 7 2 】

[実施例 2 1]

ポリオルガノシロキサンとしてビニル末端ポリジメチルシロキサン (G e l e s t 社製、「 D M S - V 5 2 」、質量平均分子量 1 5 5 , 0 0 0) 6 9 . 0 質量部を使用した以外は実施例 3 と同様に処理し、所定のシリコーン樹脂シートを得た。

10

【 0 1 7 3 】

[実施例 2 2]

有機過酸化物としてジクミルパーオキサイド (日油株式会社製、「パークミル D 」) 0 . 5 質量部を使用した以外は実施例 3 と同様に処理し、所定のシリコーン樹脂シートを得た。

【 0 1 7 4 】

[実施例 2 3]

有機過酸化物として t - ブチルパーオキシベンゾエート (日油株式会社製、「パーブチル Z 」) 0 . 5 質量部を使用した以外は実施例 3 と同様に処理し、所定のシリコーン樹脂シートを得た。

20

【 0 1 7 5 】

[実施例 2 4]

ポリオルガノシロキサンレジンとしてビニル基含有シリコーンレジン (G e l e s t 社製、「 V Q X - 2 2 1 」、キシレン溶剤除去品) 2 5 質量部、シリカ粒子としてフュームドシリカ (アエロジル R X 3 0 0 、平均一次粒子径 7 n m 、ヘキサメチルジシラザン (H M D S) 表面処理) 5 質量部を使用した以外は実施例 3 と同様に処理し、所定のシリコーン樹脂シートを得た。

【 0 1 7 6 】

[実施例 2 5]

ポリオルガノシロキサンレジンとしてビニル基含有シリコーンレジン (G e l e s t 社製、「 V Q X - 2 2 1 」、キシレン溶剤除去品) 2 0 質量部、シリカ粒子としてフュームドシリカ (アエロジル R X 3 0 0 、平均一次粒子径 7 n m 、ヘキサメチルジシラザン (H M D S) 表面処理) 1 0 質量部を使用した以外は実施例 3 と同様に処理し、所定のシリコーン樹脂シートを得た。

30

【 0 1 7 7 】

[実施例 2 6]

ポリオルガノシロキサンレジンとしてビニル基含有シリコーンレジン (G e l e s t 社製、「 V Q X - 2 2 1 」、キシレン溶剤除去品) 1 5 質量部、シリカ粒子としてフュームドシリカ (アエロジル R X 3 0 0 、平均一次粒子径 7 n m 、ヘキサメチルジシラザン (H M D S) 表面処理) 1 5 質量部を使用した以外は実施例 3 と同様に処理し、所定のシリコーン樹脂シートを得た。

40

【 0 1 7 8 】

[実施例 2 7]

ポリオルガノシロキサンレジンとしてビニル基含有シリコーンレジン (G e l e s t 社製、「 V Q X - 2 2 1 」、キシレン溶剤除去品) 1 0 質量部、シリカ粒子としてフュームドシリカ (アエロジル R X 3 0 0 、平均一次粒子径 7 n m 、ヘキサメチルジシラザン (H M D S) 表面処理) 2 0 質量部を使用した以外は実施例 3 と同様に処理し、所定のシリコーン樹脂シートを得た。

【 0 1 7 9 】

50

[実施例 28]

ポリオルガノシロキサンレジンとしてビニル基含有シリコーンレジン（Gelest社製、「VQX-221」、キシレン溶剤除去品）15質量部、シリカ粒子としてフュームドシリカ（日本アエロジル株式会社製、「アエロジル（登録商標）R976S」、平均一次粒子径7nm、ジメチルジクロロシラン（DDS）表面処理）15質量部を使用した以外は実施例3と同様に処理し、所定のシリコーン樹脂シートを得た。

【0180】

[実施例 29]

ポリオルガノシロキサンレジンとしてビニル基含有シリコーンレジン（Gelest社製、「VQX-221」、キシレン溶剤除去品）15質量部、シリカ粒子としてフュームドシリカ（日本アエロジル株式会社製、「アエロジル（登録商標）300」、平均一次粒子径7nm、表面処理なし）15質量部を使用した以外は実施例3と同様に処理し、所定のシリコーン樹脂シートを得た。

【0181】

[実施例 30]

ポリオルガノシロキサンレジンとしてビニル基含有シリコーンレジン（Gelest社製、「VQX-221」、キシレン溶剤除去品）15質量部、シリカ粒子としてフュームドシリカ（日本アエロジル株式会社製、「アエロジル（登録商標）RX380S」、平均一次粒子径5nm、HMDS表面処理）15質量部を使用した以外は実施例3と同様に処理し、所定のシリコーン樹脂シートを得た。

【0182】

[比較例 1]

ビニル末端ポリジメチルシロキサン（Gelest社製、「DMS-V42」、質量平均分子量72,000）99質量部、ビニルメチルシロキサンポリマー（Gelest社製、「VMS-T11」、質量平均分子量1,200）0.5質量部とした以外は実施例1と同様に処理し、所定のシリコーン樹脂シートを得た。

【0183】

[比較例 2]

ビニル末端ポリジメチルシロキサン（Gelest社製、「DMS-V42」、質量平均分子量72,000）69.5質量部、ビニル基含有シリコーンレジン（Gelest社製、「VQX-221」、キシレン溶剤除去品）30質量部とした以外は実施例1と同様に処理し、所定のシリコーン樹脂シートを得た。

【0184】

[比較例 3]

ビニル末端ポリジメチルシロキサン（Gelest社製、「DMS-V42」、質量平均分子量72,000）99.5質量部のみとした以外は実施例1と同様に処理し、所定のシリコーン樹脂シートを得た。

【0185】

[比較例 4]

ビニル末端ポリジメチルシロキサン（Gelest社製、「DMS-V42」、質量平均分子量72,000）61.5質量部、ビニル基含有シリコーンレジン（Gelest社製、「VQX-221」、キシレン溶剤除去品）30質量部、ビニルメチルシロキサンポリマー（Gelest社製、「VMS-T11」、質量平均分子量1,200）8.0質量部とした以外は実施例1と同様に処理し、所定のシリコーン樹脂シートを得た。

【0186】

< 機械強度および超音波特性の評価 >

実施例1～30および比較例1～4のシリコーン樹脂シートについて、以下の評価を行った。

【0187】

[硬度]

10

20

30

40

50

得られた厚み 2 mm のシリコーン樹脂シートについて、J I S K 6 2 5 3 - 3 (2 0 1 2) に従い、タイプ A デュロメータ硬さを、ゴム硬度計 (エクセル社製、 「 R H - 2 0 1 A 」) を用いて測定した。

【 0 1 8 8 】

[引裂強度試験]

得られた厚み 2 mm のシリコーン樹脂シートについて、J I S K 6 2 5 2 (2 0 0 7) に従い、トラウザー型試験片を作製し、引裂強度を測定した。

【 0 1 8 9 】

[屈曲疲労試験]

得られた厚み 1 mm のシリコーン樹脂シートについて、J I S K 6 2 6 0 (2 0 1 0) に従い、3 級のき裂が発生する屈曲回数を測定した。

【 0 1 9 0 】

[音響インピーダンス]

得られた厚み 2 mm のシリコーン樹脂シートについて、2 5 における密度を J I S K 7 1 1 2 (1 9 9 9) に記載の A 法 (水中置換法) の密度測定方法に準じて、電子比重計 (アルファミラージュ社製、 「 S D - 2 0 0 L 」) を用いて測定した。超音波音速は、J I S Z 2 3 5 3 (2 0 0 3) に従い、シングア라운드式音速測定装置 (超音波工業株式会社製、 「 U V M - 2 型 」) を用いて 2 5 において測定し、測定した密度と音速の積から音響インピーダンスを求めた。

【 0 1 9 1 】

[音響波 (超音波) 感度]

超音波発振器 (岩通計測株式会社製、ファンクション・ジェネレータ 「 F G - 3 5 0 」) から出力された 5 M H z の正弦波信号 (1 波) を超音波プローブ (ジャパンプローブ株式会社製) に入力し、超音波プローブから中心周波数が 5 M H z の超音波パルス波を水中に発生させた。発生させた超音波が、得られた厚み 2 mm のシリコーン樹脂シートを通過する前と後の振幅の大きさを超音波受信機 (松下電器産業株式会社製、オシロスコープ 「 V P - 5 2 0 4 A 」) により、水温 2 5 の環境で測定し、音響波 (超音波) 感度を比較することで、各素材の音響波 (超音波) 減衰量を比較した。

なお、音響波 (超音波) 感度は、超音波発振器による、半値幅 5 0 n s e c 以下の入力波の電圧ピーク値 V_{in} に対し、発生させた音響波 (超音波) がシートを通過し、シートの対面から反射してきた音響波 (超音波) を超音波発振器が受信したときに得られる電圧値を V_s とし、下記計算式より算出した。

【 0 1 9 2 】

$$\text{音響波 (超音波) 感度} = 20 \times \text{Log} (V_s / V_{in})$$

【 0 1 9 3 】

得られた結果をまとめて、下記表 1 ~ 3 に示す。

なお、下記表 1 ~ 3 では、ポリオルガノシロキサン (A)、有機過酸化物 (B)、ポリオルガノシロキサンレジン (C)、オルガノシロキサン化合物 (D) および平均一次粒子径が 1 2 n m 未満のシリカ (E) を、各々成分 (A) ~ (E) と省略して記載し、ポリオルガノシロキサン (A) の質量平均分子量を単に分子量として記載した。

また、各素材の種類は商品名を記載した。なお、シリカ粒子 (E) の商品名は、アエロジル (登録商標) を省略して記載した。

【 0 1 9 4 】

10

20

30

40

【 表 1 】

		実施例 1	実施例 2	実施例 3	実施例 4	実施例 5	実施例 6	実施例 7	実施例 8	実施例 9	実施例 10	実施例 11	実施例 12
成分 (A)	種類	DMS-V42	DMS-V42	DMS-V42	DMS-V42	DMS-V42	DMS-V42	DMS-V42	DMS-V42	DMS-V42	DMS-V42	DMS-V42	DMS-V42
	分子量	72,000	72,000	72,000	72,000	72,000	72,000	72,000	72,000	72,000	72,000	72,000	72,000
	含有量[質量部]	69.4	69.2	69.0	67.5	65.5	69.4	69.2	69.0	67.5	65.5	84.0	59.0
成分 (B)	種類	パ [○] -ハキサ 25B	パ [○] -ハキサ 25B	パ [○] -ハキサ 25B	パ [○] -ハキサ 25B	パ [○] -ハキサ 25B	パ [○] -ハキサ 25B	パ [○] -ハキサ 25B	パ [○] -ハキサ 25B	パ [○] -ハキサ 25B	パ [○] -ハキサ 25B	パ [○] -ハキサ 25B	パ [○] -ハキサ 25B
	含有量[質量部]	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5
	種類	VQX-221	VQX-221	VQX-221	VQX-221	VQX-221	VQX-221	VQX-221	VQX-221	VQX-221	VQX-221	VQX-221	VQX-221
成分 (C)	含有量[質量部]	30	30	30	30	30	30	30	30	30	30	15	40
	種類	VMS-T11	VMS-T11	VMS-T11	VMS-T11	VMS-T11	VMS-005	VMS-005	VMS-005	VMS-005	VMS-005	VMS-T11	VMS-T11
	含有量[質量部]	0.1	0.3	0.5	2.0	4.0	0.1	0.3	0.5	2.0	4.0	0.5	0.5
成分 (E)	種類	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
	平均一次粒子径 [nm]	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
	含有量[質量部]	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
JIS硬度		36	37	38	39	41	36	37	37	38	40	27	47
引裂強度 [N/cm]		17	23	28	24	20	18	26	34	31	25	18	34
屈曲疲労試験[回]		22万	26万	32万	30万	26万	20万	23万	26万	25万	22万	38万	29万
音響インピーダンス [×10 ⁹ kg/m ² /s]		1.04	1.04	1.04	1.04	1.04	1.04	1.04	1.04	1.04	1.04	1.02	1.05
音響波(超音波)感度[dB]		-70.2	-70.3	-70.8	-71.1	-71.4	-70.1	-70.3	-70.6	-71.2	-71.5	-67.3	-74.4

混合物組成

評価

【 0 1 9 5 】

10

20

30

40

【表 2】

		実施例 13	実施例 14	実施例 15	実施例 16	実施例 17	実施例 18	実施例 19	実施例 20	実施例 21	実施例 22	実施例 23
成分 (A)	種類	DMS-T41	DMS-T46	DMS-T61	DMS-T63	DMS-T72	DMS-V31	DMS-V35	DMS-V46	DMS-V52	DMS-V42	DMS-V42
	分子量	60,000	115,000	230,000	300,000	500,000	28,000	49,500	117,000	155,000	72,000	72,000
	含有量[質量部]	69.0	69.0	69.0	69.0	69.0	69.0	69.0	69.0	69.0	69.0	69.0
成分 (B)	種類	ハ ^o -ハキサ 25B	ハ ^o -ハキサ 25B	ハ ^o -ハキサ 25B	ハ ^o -ハキサ 25B	ハ ^o -ハキサ 25B	ハ ^o -ハキサ 25B	ハ ^o -ハキサ 25B	ハ ^o -ハキサ 25B	ハ ^o -ハキサ 25B	ハ ^o -グミル D	ハ ^o -ブチル Z
	含有量[質量部]	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5
	種類	VQX-221	VQX-221	VQX-221	VQX-221	VQX-221	VQX-221	VQX-221	VQX-221	VQX-221	VQX-221	VQX-221
成分 (C)	含有量[質量部]	30	30	30	30	30	30	30	30	30	30	30
	種類	VMS-T11	VMS-T11	VMS-T11	VMS-T11	VMS-T11	VMS-T11	VMS-T11	VMS-T11	VMS-T11	VMS-T11	VMS-T11
	含有量[質量部]	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5
成分 (E)	種類	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
	平均一次粒子径 [nm]	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
	含有量[質量部]	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
混合物組成												
評価	JIS硬度	29	27	24	21	19	43	41	33	28	36	35
	引裂強度 [N/cm]	21	24	26	29	31	18	23	31	35	25	23
	屈曲疲労試験[回]	30万	34万	38万	41万	45万	23万	30万	36万	44万	30万	30万
	音響インピーダンス [×10 ⁶ kg/m ² /s]	1.04	1.04	1.04	1.04	1.04	1.04	1.04	1.04	1.04	1.04	1.04
	音響波(超音波)感度[dB]	-70.1	-70.2	-70.4	-70.5	-70.9	-69.7	-70.1	-71.0	-71.3	-70.5	-70.8

【0196】

10

20

30

40

【表 3】

		実施例 24	実施例 25	実施例 26	実施例 27	実施例 28	実施例 29	実施例 30	比較例 1	比較例 2	比較例 3	比較例 4
成分 (A)	種類	DMS-V42	DMS-V42	DMS-V42	DMS-V42	DMS-V42	DMS-V42	DMS-V42	DMS-V42	DMS-V42	DMS-V42	DMS-V42
	分子量	72,000	72,000	72,000	72,000	72,000	72,000	72,000	72,000	72,000	72,000	72,000
成分 (B)	含有量[質量部]	69.0	69.0	69.0	69.0	69.0	69.0	69.0	99.0	69.5	99.5	61.5
	種類	ハ ^o -ハキサ 25B	ハ ^o -ハキサ 25B	ハ ^o -ハキサ 25B	ハ ^o -ハキサ 25B	ハ ^o -ハキサ 25B	ハ ^o -ハキサ 25B	ハ ^o -ハキサ 25B	ハ ^o -ハキサ 25B	ハ ^o -ハキサ 25B	ハ ^o -ハキサ 25B	ハ ^o -ハキサ 25B
成分 (C)	含有量[質量部]	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5
	種類	VQX-221	VQX-221	VQX-221	VQX-221	VQX-221	VQX-221	VQX-221	—	VQX-221	—	VQX-221
成分 (D)	含有量[質量部]	25	20	15	10	15	15	15	—	30	—	30
	種類	VMS-T11	VMS-T11	VMS-T11	VMS-T11	VMS-T11	VMS-T11	VMS-T11	VMS-T11	—	—	VMS-T11
成分 (E)	含有量[質量部]	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	0.5	—	—	8.0
	種類	RX300	RX300	RX300	RX300	R976S	300	RX380S	—	—	—	—
平均一次粒子径 [nm]	含有量[質量部]	7	7	7	7	7	7	5	—	—	—	—
	含有量[質量部]	5	10	15	20	15	15	15	—	—	—	—
JIS硬度	含有量[質量部]	38	38	39	40	37	44	38	12	36	12	44
	含有量[質量部]	32	41	55	74	44	35	62	1	15	1	14
引裂強度 [N/cm]	含有量[質量部]	32万	31万	30万	27万	28万	23万	33万	48万	19万	45万	18万
	含有量[質量部]	1.04	1.06	1.08	1.10	1.08	1.08	1.08	1.00	1.04	1.00	1.04
音響インピーダンス [$\times 10^6 \text{kg/m}^2/\text{s}$]	含有量[質量部]	-70.9	-71.0	-71.2	-71.4	-71.0	-70.9	-71.1	-64.0	-70.0	-63.8	-71.9
	含有量[質量部]	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
音響波(超音波)感度[dB]	含有量[質量部]	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
	含有量[質量部]	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—	—
混合物組成												
評価												

【0197】

表1～3に示すように、実施例1～30の音響波プローブ用シリコーン樹脂は、いずれも75 dB以上の音響波(超音波)感度を維持しつつ、高い樹脂硬度、引裂強度および耐屈曲疲労性を導ることができた。

10

20

30

40

50

これに対して、ポリオルガノシロキサンレジン(C)を含有しない比較例1の音響波プローブ用シリコン樹脂ならびにポリオルガノシロキサンレジン(C)およびオルガノシロキサン化合物(D)を含有しない比較例3の音響波プローブ用シリコン樹脂は、いずれも樹脂硬度および引裂強度が十分でなかった。また、オルガノシロキサン化合物(D)を含有しない比較例2の音響波プローブ用シリコン樹脂ならびにオルガノシロキサン化合物(D)の含有量が多い比較例4の音響波プローブ用シリコン樹脂は、いずれも引裂強度および耐屈曲疲労性が十分でなかった。

【0198】

この結果から、本発明の音響波プローブ用組成物は、医療用部材に有用であり、本発明のシリコン樹脂の製造方法に好適に用いることができる。また、本発明のシリコン樹脂は、音響波プローブの音響レンズおよび/または音響整合層、ならびに、音響波測定装置および超音波診断装置にも好適に用いることができる。特に、音響波プローブ用組成物および音響波プローブ用シリコン樹脂は、cMUTを超音波診断用トランスデューサレイとして用いる超音波プローブ、光音響波測定装置および超音波内視鏡において、感度向上を目的として、好適に用いることができる。

10

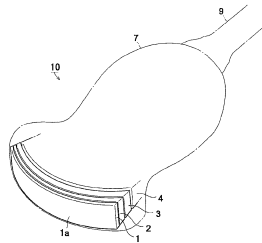
【符号の説明】

【0199】

- | | |
|----|--------------|
| 1 | 音響レンズ |
| 2 | 音響整合層 |
| 3 | 圧電素子層 |
| 4 | バッキング材 |
| 7 | 筐体 |
| 9 | コード |
| 10 | 超音波探触子(プローブ) |

20

【図1】



フロントページの続き

審査官 中西 聡

(56)参考文献 国際公開第2011/151994(WO, A1)

特開平06-306294(JP, A)

特公昭47-015216(JP, B1)

特開昭59-027951(JP, A)

特公昭48-010633(JP, B1)

(58)調査した分野(Int.Cl., DB名)

C08F 290/00 - 290/14

C08G 77/00 - 77/62

A61B 8/00 - 8/15

H04R 17/00 - 19/10

CAplus/REGISTRY(STN)

(54)【発明の名称】音響波プローブ用組成物、これを用いた音響波プローブ用シリコン樹脂、音響波プローブおよび超音波プローブ、音響波測定装置、超音波診断装置、光音響波測定装置および超音波内視鏡ならびに音響波プローブ用シリコン樹脂の製造方法

专利名称(译)	用于声波探头的组合物，用于声波探头的硅树脂，声波探头和超声探头，声波测量装置，超声诊断装置，光声波测量装置和超声内窥镜，以及声波制备探针用有机硅树脂的方法		
公开(公告)号	JP6383651B2	公开(公告)日	2018-08-29
申请号	JP2014245286	申请日	2014-12-03
[标]申请(专利权)人(译)	富士胶片株式会社		
申请(专利权)人(译)	富士胶片株式会社		
当前申请(专利权)人(译)	富士胶片株式会社		
[标]发明人	中井義博 大澤敦		
发明人	中井 義博 大澤 敦		
IPC分类号	C08F290/00 A61B8/13 H04R17/00 H04R19/00 A61B8/14		
FI分类号	C08F290/00 A61B8/13 H04R17/00.330.J H04R19/00.330 A61B8/14		
F-TERM分类号	4C601/DE16 4C601/FE01 4C601/GB25 4C601/GB33 4J127 4J127/AA03 4J127/BB031 4J127/BB042 4J127/BB043 4J127/BB082 4J127/BB083 4J127/BB111 4J127/BB151 4J127/BB152 4J127/BB153 4J127/BC021 4J127/BC032 4J127/BC033 4J127/BD291 4J127/BD292 4J127/BD293 4J127/BD331 4J127/BD332 4J127/BD333 4J127/BE573 4J127/BF783 4J127/BG373 4J127/CB011 4J127/CC371 5D019/AA22 5D019/DD01 5D019/FF04 5D019/GG01 5D019/GG03		
代理人(译)	Toshizo饭 宫前NaoYu		
审查员(译)	中西 聡		
其他公开文献	JP2016108396A		
外部链接	Espacenet		

摘要(译)

要解决的问题：提供一种声波探针组合物，其能够获得具有高树脂硬度，撕裂强度和抗挠曲疲劳性的硅树脂，同时保持高声波灵敏度并且能够提高灵敏度，用于声波探头的有机硅树脂，声波探头，声波测量装置，超声波诊断装置，光声波一种测量装置，超声波内窥镜，以及制造用于声波探头的硅树脂的方法。溶液：聚硅氧烷混合物至少含有聚硅氧烷，有机过氧化物，聚硅氧烷树脂和硅氧烷化合物，并且当硅氧烷化合物在100质量份聚硅氧烷混合物中的含量为0时。用于声波探测器的声波探测器的组合物，用于声波探测器的硅树脂，声波探测器，声波测量设备，超声诊断设备，超声探头，光声波测量设备和超声内窥镜以及制造用于声波探头的有机硅树脂的方法。

(19) 日本国特許庁(JP)	(12) 特許公報(B2)	(11) 特許番号 特許第6383651号 (P6383651)
(45) 発行日 平成30年8月29日(2018.8.29)	(24) 登録日 平成30年8月10日(2018.8.10)	
(51) Int. Cl.	F I	
C08F 290/00 (2006.01)	C08F 290/00	
A61B 8/13 (2006.01)	A61B 8/13	
H04R 17/00 (2006.01)	H04R 17/00 330.J	
H04R 19/00 (2006.01)	H04R 19/00 330	
A61B 8/14 (2006.01)	A61B 8/14	
請求項の数 17 (全 35 頁)		
(21) 出願番号 特願2014-245286 (P2014-245286)	(73) 特許権者 306037311 富士フイルム株式会社	
(22) 出願日 平成26年12月3日(2014.12.3)	東京都港区西麻布2丁目26番30号	
(65) 公開番号 特開2016-108396 (P2016-108396A)	(74) 代理人 110002631 特許業務法人イダアンドパートナーズ	
(43) 公開日 平成28年6月20日(2016.6.20)	(74) 代理人 100076439 弁理士 飯田 敬三	
審査請求日 平成29年2月10日(2017.2.10)	(74) 代理人 100131288 弁理士 宮前 尚祐	
	(72) 発明者 中井 義博 神奈川県足柄上郡開成町牛島577番地 富士フイルム株式会社内	
	(72) 発明者 大澤 敦 神奈川県足柄上郡開成町牛島577番地 富士フイルム株式会社内	
	最終頁に続く	

(54) 【発明の名称】 音響波プローブ用組合物、これを用いた音響波プローブ用シリコーン樹脂、音響波プローブおよび超音波プローブ、音響波測定装置、超音波診断装置、超音波測定装置および超音波内視鏡な