

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11) 特許出願公開番号

特開2016-59878

(P2016-59878A)

(43) 公開日 平成28年4月25日(2016.4.25)

(51) Int.Cl.	F I	テーマコード (参考)
B 0 1 J 35/02 (2006.01)	B 0 1 J 35/02 J	4 C 0 8 0
B 0 1 J 27/18 (2006.01)	B 0 1 J 35/02 H	4 D 0 3 7
A 6 1 L 9/00 (2006.01)	B 0 1 J 27/18 M	4 D 0 5 0
A 6 1 L 9/01 (2006.01)	A 6 1 L 9/00 C	4 G 1 6 9
C 0 2 F 1/72 (2006.01)	A 6 1 L 9/01 B	

審査請求 未請求 請求項の数 5 O L (全 11 頁) 最終頁に続く

(21) 出願番号	特願2014-189980 (P2014-189980)	(71) 出願人	504171134 国立大学法人 筑波大学 茨城県つくば市天王台一丁目1番1
(22) 出願日	平成26年9月18日 (2014.9.18)	(74) 代理人	100106909 弁理士 棚井 澄雄
		(74) 代理人	100188558 弁理士 飯田 雅人
		(72) 発明者	楊 英男 茨城県つくば市天王台一丁目1番1 国立 大学法人筑波大学内
		Fターム(参考)	4C080 AA07 BB05 HH05 JJ01 KK08 LL10 MM02 NN01 QQ03 4D037 AA01 AB03 BA16 CA11 4D050 AA01 AB06 BC06 BC09
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 光触媒、塗膜および殺菌デバイス

(57) 【要約】

【課題】可視光によって酸化還元作用を示す二酸化チタン系の光触媒、その光触媒を用いた塗膜、および、その塗膜を備えた殺菌デバイスを提供する。

【解決手段】本発明の光触媒は、金属銀と、リン酸銀とを含む二酸化チタンナノ粒子からなる。

【選択図】なし

【特許請求の範囲】

【請求項 1】

金属銀と、リン酸銀とを含む二酸化チタンナノ粒子からなることを特徴とする光触媒。

【請求項 2】

銀 (Ag) とチタン (Ti) とのモル比である Ag / Ti が 1 / 10 ~ 1 / 5 であることを特徴とする請求項 1 に記載の光触媒。

【請求項 3】

請求項 1 または 2 に記載の光触媒を用いて形成されたことを特徴とする塗膜。

【請求項 4】

前記塗膜は、2 層以上 4 層以下であることを特徴とする請求項 3 に記載の塗膜。

10

【請求項 5】

請求項 3 または 4 に記載の塗膜を備えたことを特徴とする殺菌デバイス。

【発明の詳細な説明】

【技術分野】

【0001】

本発明は、光触媒、これを用いた塗膜、および、これを備えた殺菌デバイスに関する。

【背景技術】

【0002】

近年、二酸化チタン (TiO₂) の光触媒作用は、水および空気浄化の分野で非常に注目されている (例えば、非特許文献 1、2 参照)。しかしながら、例えば、電子・ホールペアの組換が速い、可視光により酸化還元反応 (光触媒反応) を示さない、二酸化チタンナノ粒子の分離に非常に手間が掛かる等の問題が、二酸化チタンの実用化を阻害している (例えば、非特許文献 3 ~ 5 参照)。特に、従来の二酸化チタン系の光触媒は、紫外光の照射により酸化還元反応を示すものの、可視光の照射では酸化還元反応を示さないため、太陽光のみでは十分な光触媒活性を示さなかった。それゆえに、従来の光触媒を用いるには、光触媒に紫外光を照射するための光源が必要であるという問題があった。従って、これらの問題を解決するための新しい光触媒の開発が望まれていた。

20

【先行技術文献】

【非特許文献】

【0003】

30

【非特許文献 1】A. Fujishima, K. Honda, Electrochemical photolysis of water at a semiconductor electrode, Nature 238 (1972) 37-38.

【非特許文献 2】A. Mills, S. L. Hunt, An overview of semiconductor photocatalysis, Journal of Photochemistry and Photobiology A: Chemistry 108 (1997) 1-35.

【非特許文献 3】J. Wang, W. Sun, Z. Zhang, Z. Jiang, X. Wang, R. Xu, R. Li, X. Zhang, Preparation of Fe-doped mixed crystal TiO₂ catalyst and investigation of its photocatalytic activity during degradation of azo fuchsine under ultrasonic irradiation, J. Colloid Interface Sci. 320 (1) (2008) 202-209.

【非特許文献 4】Chen Shifu, Zhang Sujuan, Liu Wei, Zhao Wei, Preparation and activity evaluation of p-n junction photocatalyst NiO/TiO₂, Journal of Hazardous Materials 155 (2008) 320-326.

40

【非特許文献 5】M. M. Viana, N. O. S. Mohallema, O. R. Miquitab, K. Balzuweit, E. Silva-Pinto, Preparation of amorphous and crystalline Ag/ TiO₂ nanocomposite thin films, Applied Surface Science 265 (2013) 130-136.

【発明の概要】

【発明が解決しようとする課題】

【0004】

本発明は、上記事情に鑑みてなされたものであって、可視光によって酸化還元作用を示す二酸化チタン系の光触媒、その光触媒を用いた塗膜、および、その塗膜を備えた殺菌デバイスを提供することを目的とする。

50

【課題を解決するための手段】

【0005】

本発明の光触媒は、金属銀と、リン酸銀とを含む二酸化チタンナノ粒子からなることを特徴とする。

【0006】

本発明の光触媒において、銀(Ag)とチタン(Ti)とのモル比であるAg/Tiが1/10~1/5であることが好ましい。

【0007】

本発明の塗膜は、本発明の光触媒を用いて形成されたことを特徴とする。

【0008】

本発明の塗膜において、前記塗膜は、2層以上4層以下であることが好ましい。

【0009】

本発明の殺菌デバイスは、本発明の塗膜を備えたことを特徴とする。

【発明の効果】

【0010】

本発明によれば、可視光によって酸化還元作用を示す二酸化チタン系の光触媒、その光触媒を用いた塗膜、および、その塗膜を備えた殺菌デバイスを提供することができる。

【図面の簡単な説明】

【0011】

【図1】紫外可視分光光度計分析の結果を示す図である。

【発明を実施するための形態】

【0012】

本発明の光触媒、塗膜および殺菌デバイスの実施の形態について説明する。

なお、本実施の形態は、発明の趣旨をより良く理解させるために具体的に説明するものであり、特に指定のない限り、本発明を限定するものではない。

【0013】

[光触媒]

本実施形態の光触媒は、金属銀(Ag)と、リン酸銀(Ag₃PO₄)とを含む二酸化チタン(TiO₂)ナノ粒子(以下、「TiO₂-Ag/Ag₃PO₄粒子」と記す。)からなる。

本実施形態におけるTiO₂-Ag/Ag₃PO₄粒子の結晶子サイズは、5nm以上10nm以下であることが好ましく、5nm以上9nm以下であることがより好ましい。

【0014】

本実施形態の光触媒において、金属銀(Ag)は、金属銀状態で、二酸化チタンの結晶子構造の中に均一に分布している状態で存在する。

また、リン酸銀(Ag₃PO₄)は、銀イオン(Ag⁺)状態で、二酸化チタンの結晶子構造の中に均一に分布している状態で存在する。

【0015】

本実施形態の光触媒において、銀(Ag)とチタン(Ti)とのモル比であるAg/Tiは1/10~1/5であることが好ましく、1/10~1/9であることがより好ましく、1/10であることが最も好ましい。

Ag/Tiが上記の範囲内であれば、TiO₂-Ag/Ag₃PO₄粒子からなる光触媒は、優れた光触媒活性を示す。Ag/Tiが1/10未満では、Agの含有量が少なすぎるため、二酸化チタンの光反応によって、電子とホールの再結合を防がないことによって、TiO₂-Ag/Ag₃PO₄粒子からなる光触媒は、十分な光触媒活性を示さない。一方、Ag/Tiが1/5を超えると、Agの含有量が多いため、Agが結晶子構造の中に充満するため、二酸化チタンが十分に光反応を行わなくなり、TiO₂-Ag/Ag₃PO₄粒子からなる光触媒は、十分な光触媒活性を示さない。

【0016】

なお、本実施形態の光触媒において、Ag/Ti(モル比)における銀の量(モル質量

10

20

30

40

50

)は、金属銀に由来する銀の量(モル質量)と、リン酸銀に由来する銀イオンの量(モル質量)とを合わせた量である。

【0017】

次に、本実施形態の光触媒の製造方法を説明する。

所定量のテトラブチルチタネートを、所定量のイオン交換水に溶解し、室温で所定時間攪拌して、テトラブチルチタネートの水溶液を調製する。

次いで、前記の水溶液の攪拌を継続しながら、この水溶液に、硝酸銀、リン酸および硝酸を含む溶液を滴下する。このとき、最終的に得られる $TiO_2 - Ag / Ag_3PO_4$ 粒子からなる光触媒において、銀とチタンのモル比(Ag / Ti)が、所定の範囲内となるように、硝酸銀、リン酸および硝酸の添加量を調整する。

10

上記の水溶液を十分に攪拌して、攪拌を終了した後、室温にて所定時間静置し、透明、均質かつ安定なゾルゲル溶液を得る。

【0018】

次いで、洗浄したガラス管の内面(内壁面)に、上記のゾルゲル溶液を塗布し、ガラス管の内面にゾルゲル溶液からなる塗膜の前駆体(以下、「塗膜前駆体」と言う。)を形成する。

次いで、塗膜前駆体を形成したガラス管を、105℃にて24時間乾燥した後、マッフル炉の中で、2時間、仮焼し、本実施形態の $TiO_2 - Ag / Ag_3PO_4$ 粒子からなる光触媒を得る。

20

仮焼温度は、300℃以上500℃以下であることが好ましく、350℃以上450℃以下であることがより好ましく、400℃であることが最も好ましい。仮焼温度が300℃未満では、二酸化チタンが結晶性の高いアナターゼ相に変換し難いため、得られた光触媒が、十分な光触媒活性を発揮しない。一方、仮焼温度が500℃を超えると、二酸化チタンが結晶性の高いアナターゼ相から光活性の低いルチル相に転移したため、得られた光触媒が、十分な光触媒活性を発揮しない。

【0019】

また、仮焼時間は、2時間以上3時間以下であることが好ましく、2時間以上2.5時間以下であることがより好ましく、2時間であることが最も好ましい。仮焼時間が2時間未満では、得られた光触媒の光触媒活性がやや低下する。

【0020】

30

本実施形態の光触媒によれば、金属銀と、リン酸銀とを含む二酸化チタンナノ粒子からなるので、可視光によって酸化還元作用(光触媒活性)を示すことができる。

【0021】

[塗膜]

本実施形態の塗膜は、本実施形態の光触媒を用いて形成されてなる。

この塗膜の膜厚は、用途に応じて適宜調整されるが、18μm以上かつ20μm以下であることが好ましい。

【0022】

40

本実施形態の塗膜の製造方法は、被塗布物上に上記のゾルゲル溶液を塗工することで塗膜前駆体を形成する工程と、この塗膜前駆体を仮焼する工程とを有する。

被塗布物上に上記のゾルゲル溶液を塗工する塗工方法は、被塗布物に応じて適宜選択されるが、例えば、パーコート法、フローコート法、ディップコート法、スピンコート法、ロールコート法、スプレーコート法、メニスカスコート法、グラビアコート法、吸上げ塗工法、はけ塗り法、回転コーティング法等、通常のウェットコート法が用いられる。

例えば、被塗布物がガラス管であり、その内面に上記のゾルゲル溶液を塗布する場合、回転コーティング法が用いられる。回転コーティング法により、ガラス管の内面にゾルゲル溶液を塗布する場合、ガラス管内に上記のゾルゲル溶液を注入し、ガラス管を、その長手方向に沿う中心軸の回りに回転させる。これにより、ガラス管の内面にゾルゲル溶液からなる塗膜前駆体を形成する。

【0023】

50

塗膜前駆体を形成した被塗布物を、105にて24時間乾燥した後、マッフル炉の中で、2時間、仮焼することにより、本実施形態の塗膜が得られる。

仮焼温度は、300以上500以下であることが好ましく、350以上450以下であることがより好ましく、400であることが最も好ましい。仮焼温度が300未満では、二酸化チタンが結晶性の高いアナターゼ相に変換し難いため、得られた塗膜が、十分な光触媒活性を発揮しない。一方、仮焼温度が500を超えると、二酸化チタンが結晶性の高いアナターゼ相から光活性の低いルチル相に転移したため、得られた塗膜が、十分な光触媒活性を発揮しない。

【0024】

本実施形態の塗膜は、2層以上4層以下であることが好ましく、3層が最も好ましい。本実施形態の塗膜が、2層以上4層以下であることにより、より優れた光触媒活性を示す。

10

【0025】

本実施形態の塗膜によれば、本実施形態の光触媒を用いて形成されてなるので、可視光によって酸化還元作用（光触媒活性）を示すことができる。

【0026】

[殺菌デバイス]

本実施形態の殺菌デバイスは、本実施形態の塗膜を備えてなる。本実施形態の殺菌デバイスは、ガラス等からなる基体と、基体の少なくとも一面に設けられた本実施形態の塗膜と、を有する。

20

【0027】

本実施形態の殺菌デバイスは、上記のゾルゲル溶液を、公知の塗工法を用いて基体上に塗工することで塗膜前駆体を形成し、その塗膜前駆体を硬化（仮焼）させることにより得られる。

【0028】

基体としては、塗膜をなす光触媒による還元反応によって分解（破壊）されないものであれば特に限定されず、例えば、ガラス、セラミックス、金属等からなる任意の形状のものが用いられる。例えば、基体が管状のものであり、その内面に光触媒からなる塗膜を設ける場合、塗膜が酸化還元作用を示すためには、光触媒が光を受光する必要がある。そのため、管状の基体としては、光を透過するガラス製のものが用いられる。

30

【0029】

本発明の殺菌デバイスによれば、本実施形態の塗膜が設けられているため、酸化還元作用（光触媒活性）を示すことができる。

【実施例】

【0030】

以下、実施例により本発明をさらに具体的に説明するが、本発明は以下の実施例に限定されるものではない。

【0031】

[試薬]

二酸化チタン（ TiO_2 ）源として、テトラブチルチタネート [$Ti(OC_4H_9)_4$]（試薬特級、和光純薬工業社製）を用いた。

40

ドーパントとして、硝酸銀（ $AgNO_3$ 、試薬特級、和光純薬工業社製）とリン酸銀（ Ag_3PO_4 、試薬特級、和光純薬工業社製）を用いた。

溶媒として、エタノール（試薬特級、和光純薬工業社製）を用いた。

分散剤として、硝酸（ HNO_3 、試薬特級、和光純薬工業社製）を用いた。

【0032】

[光触媒の合成、光触媒からなる塗膜の作製1]

所定量のテトラブチルチタネートを、所定量のイオン交換水に溶解し、室温で20分間攪拌して、テトラブチルチタネートの水溶液を調製した。

次いで、前記の水溶液の攪拌を継続しながら、この水溶液に、硝酸銀、リン酸および硝

50

酸を含む溶液を滴下した。このとき、最終的に得られる $TiO_2 - Ag / Ag_3PO_4$ 粒子からなる光触媒および塗膜において、 Ag と Ti のモル比 (Ag / Ti) が 1 : 10 となるように、硝酸銀、リン酸および硝酸の添加量を調整した。

上記の水溶液を十分に攪拌して、攪拌を終了した後、室温にて 12 時間静置し、透明、均質かつ安定なゾルゲル溶液を得た。

次いで、回転コーティング法により、洗浄したガラス管の内面（内壁面）に、上記のゾルゲル溶液を塗布し、ガラス管の内面にゾルゲル溶液からなる塗膜前駆体を形成した。

次いで、塗膜前駆体を形成したガラス管を、105℃にて24時間乾燥した後、マッフル炉の中で、400℃にて2時間、仮焼し、ガラス管内に、光触媒粉末と単層の光触媒からなる塗膜を作製した。

【0033】

[X線回折]

粉末 X 線回折装置（商品名：Bruker D8 Advance powder X-ray diffractometer、Bruker 社製）を用いて、上述のようにして得られた光触媒粉末の結晶構造を解析した。その結果、光触媒粉末は、銀相、リン酸銀相および酸化チタン相が共存していることが確認された。X 線回折の結果、アナターゼ型二酸化チタンとルチル型二酸化チタンがそれぞれ存在することを示すピークが確認された。また、25°、37°、48°、55°、56°、62°、71°、75° に顕著なピークが現れていることから、二酸化チタンが、結晶性の高いアナターゼ相を有することが分かった。また、それは、 Ag と Ag_3PO_3 が、 TiO_2 に結合していることを示している。

【0034】

[紫外可視分光分析]

紫外可視分光光度計（商品名：UV-3100PC、島津製作所社製）を用いて、0.5 nm 間隔で波長 200 nm ~ 800 nm において、上述のようにして得られた光触媒粉末について、 $BaSO_4$ 粉末を参照物として、紫外可視分光分析を行った。結果を図 1 に示す。

図 1 は、波長 200 nm ~ 800 nm における、 TiO_2 粉末の吸収スペクトルおよび $TiO_2 - Ag / Ag_3PO_4$ 粉末の吸収スペクトルを示す。このスペクトルから、 $TiO_2 - Ag / Ag_3PO_4$ 粉末の吸収ピークが、380 nm に現れることが分かった。また、このスペクトルは、 TiO_2 に、 Ag と Ag_3PO_4 を添加することにより、 TiO_2 のみの場合よりも可視光の吸収量が明らかに多くなることを示している。

また、下記式（1）に従って、 $TiO_2 - Ag / Ag_3PO_4$ 粉末のバンドギャップエネルギーを算出した。

$$E_g = hc / \lambda \quad (1)$$

上記式（1）において、 E_g はバンドギャップエネルギー、 h はプランク定数、 c は光速、 λ は波長をそれぞれ示す。

$TiO_2 - Ag / Ag_3PO_4$ 粉末のバンドギャップエネルギーを算出した結果、 $TiO_2 - Ag / Ag_3PO_4$ 粉末のバンドギャップエネルギーは 2.267 eV であることが明らかとなった。これは、 TiO_2 粉末のバンドギャップエネルギー 3.2 eV よりも小さかった。

このように、 $TiO_2 - Ag / Ag_3PO_4$ 粉末のバンドギャップエネルギーは、 TiO_2 粉末のバンドギャップエネルギーよりも小さいため、 $TiO_2 - Ag / Ag_3PO_4$ 粉末は、 TiO_2 粉末よりも可視光の吸収範囲が広くなり、吸収量が多くなるものと考えられる。

【0035】

[光触媒活性の評価 1]

オービタルシェイカー、マグネチックスターラーおよび人工太陽光照明灯を備えた光化学反応装置を用いて、 TiO_2 粉末、 $TiO_2 - Ag$ 粉末、 $TiO_2 - Ag_3PO_4$ 粉末および $TiO_2 - Ag / Ag_3PO_4$ 粉末について、光触媒活性を評価した。

10

20

30

40

50

上述の〔光触媒の合成、光触媒からなる塗膜の作製1〕と同様にして、ガラス管の内面に、上記の各粉末からなる塗膜を形成した。

上記の各粉末と、ローダミンBの初期濃度が2mg/Lの水溶液（ローダミンB水溶液）とを容れたビーカーをマグネチックスターラーの上に設置した。また、塗膜を形成したガラス管をオービタルシェイカーに固定し、ビーカー内の水溶液に浸漬した。これにより、塗膜が形成されたガラス管内にローダミンB水溶液が侵入し、塗膜にローダミンB水溶液が接触した。

ビーカー内のローダミンB水溶液に含まれる上記の各粉末の量を1g/Lとした。また、 $TiO_2 - Ag / Ag_3PO_4$ 粉末における、AgとTiとのモル比（Ag/Ti）を1/10とした。

ローダミンB水溶液を含むガラス管に、人工太陽光照明灯（Sellick, Inc., XC-100、Japan）を備えた光照射ユニット内で、 $22W/m^2$ の一定の強度で人工太陽光を1時間照射した。人工太陽光照明灯とガラス管との距離を10cmとした。

ガラス管に人工太陽光を照射している間、マグネチックスターラーでローダミンB水溶液の攪拌を継続するとともに、オービタルシェイカーでローダミンB水溶液に浸漬したガラス管を振盪させた。これにより、ガラス管内を、ローダミンB水溶液が流通した。

上記の各粉末の酸化還元作用（光触媒活性）により、30分間隔でサンプルを採集し、分光光度計（商品名：UV-1600、島津製作所社製）を用いて、波長554nmに調整して光吸収を測定し、1時間でローダミンBが分解した割合を調査した。結果を表1に示す。

【0036】

【表1】

粉末種類	TiO_2	TiO_2-Ag	$TiO_2-Ag_3PO_4$	TiO_2-Ag/Ag_3PO_4
ローダミンB分解率 (%)	39.8	63.2	46.0	89.5

【0037】

表1の結果から、 $TiO_2 - Ag / Ag_3PO_4$ 粉末の光触媒活性は、 TiO_2 粉末の1.4倍以上であることが確認された。また、 $TiO_2 - Ag / Ag_3PO_4$ 粉末の光触媒活性は、 $TiO_2 - Ag$ 粉末および $TiO_2 - Ag_3PO_4$ 粉末よりも高いことが確認された。

【0038】

〔光触媒活性の評価2〕

AgとTiとのモル比（Ag/Ti）が1/25、1/10、1/5、1/2.5または1/1となるように、 $TiO_2 - Ag / Ag_3PO_4$ 粉末を合成した以外は、上述の〔光触媒の合成、光触媒からなる塗膜の作製1〕と同様にして、ガラス管の内面に、 $TiO_2 - Ag / Ag_3PO_4$ 粉末からなる塗膜を形成した。

以下、〔光触媒活性の評価1〕と同様にして、各 $TiO_2 - Ag / Ag_3PO_4$ 粉末について、光触媒活性を評価した。結果を表2に示す。

【0039】

【表2】

Ag/Ti (モル比)	1/25	1/10	1/5	1/2.5	1/1
ローダミンB分解率 (%)	57.2	89.5	87.0	38.8	30.0

10

20

30

40

50

【 0 0 4 0 】

表 2 の結果から、Ti に対する Ag のモル比を、1 / 1 ~ 1 / 1 0 まで小さくするに伴って、TiO₂ - Ag / Ag₃PO₄ 粉末の光還元作用が向上し、Ti に対する Ag のモル比が 1 / 1 0 を超えると、TiO₂ - Ag / Ag₃PO₄ 粉末の酸化還元作用（光触媒活性）が低下することが確認された。すなわち、Ag と Ti とのモル比（Ag / Ti）が 1 / 1 0 のとき、TiO₂ - Ag / Ag₃PO₄ 粉末の酸化還元作用（光触媒活性）が最も大きくなった。

【 0 0 4 1 】

[光触媒活性の評価 3]

上述の [光触媒の合成、光触媒からなる塗膜の作製 1] と同様にして、ガラス管の内面に、TiO₂ - Ag / Ag₃PO₄ 粉末からなり、1 層、2 層、3 層または 4 層の塗膜を形成した。なお、塗膜を 2 層以上にした場合、各層を同じ工程によって形成し、塗膜を形成するゾル - ゲル溶液にはドーパントを追加することなく、各層の組成も同じとした。

以下、[光触媒活性の評価 1] と同様にして、各 TiO₂ - Ag / Ag₃PO₄ 粉末について、光触媒活性を評価した。なお、比較のために、TiO₂ - Ag / Ag₃PO₄ 粉末からなる塗膜が形成されていないガラス管を用いて、ローダミン B の分解した割合を調査した。結果を表 3 に示す。

【 0 0 4 2 】

【 表 3 】

塗膜の層数	0	1	2	3	4
ローダミンB 分解率 (%)	5.3	40.4	81.3	99.8	74.6

【 0 0 4 3 】

表 3 の結果から、TiO₂ - Ag / Ag₃PO₄ 粉末からなる塗膜を 2 層以上とすると、光触媒活性が大幅に向上することが確認された。特に、塗膜を 3 層にすると、ローダミン B が 99.8 % 分解されることが確認された。

【 0 0 4 4 】

[光触媒活性の評価 4]

塗膜の仮焼時間を、0.5 時間、1 時間、1.5 時間、2 時間、2.5 時間または 3 時間とした以外は、上述の [光触媒の合成、光触媒からなる塗膜の作製 1] と同様にして、ガラス管の内面に、TiO₂ - Ag / Ag₃PO₄ 粉末からなる 3 層の塗膜を形成した。

以下、[光触媒活性の評価 1] と同様にして、各塗膜について、光触媒活性を評価した。結果を表 4 に示す。

【 0 0 4 5 】

【 表 4 】

仮焼時間 (時間)	0.5	1	1.5	2	2.5	3
ローダミンB 分解率 (%)	77.8	89.3	84.1	99.8	91.5	90.4

【 0 0 4 6 】

表 4 の結果から、仮焼時間を 2 時間以上 3 時間以下とすると、光触媒活性の高い塗膜が得られることが確認された。特に、仮焼時間を 2 時間にすると、ローダミン B が 99.8 % 分解されることが確認された。

【 0 0 4 7 】

[光触媒活性の評価 5]

塗膜の仮焼温度を、300、350、400、450、500、550 または600 とした以外は、上述の[光触媒の合成、光触媒からなる塗膜の作製1]と同様にして、ガラス管の内面に、 $TiO_2 - Ag / Ag_3PO_4$ 粉末からなる3層の塗膜を形成した。

以下、[光触媒活性の評価1]と同様にして、各塗膜について、光触媒活性を評価した。なお、比較のために、塗膜前駆体を室温(25)で自然乾燥して塗膜が形成されたガラス管を用いて、ローダミンBの分解した割合を調査した。結果を表5に示す。

【0048】

【表5】

仮焼温度 (°C)	25	300	350	400	450	500	550	600
ローダミンB 分解率 (%)	5.3	83.9	85	99.8	91.1	82.1	38.8	31.4

10

【0049】

表5の結果から、仮焼温度を300以上500以下とすると、光触媒活性の高い塗膜が得られることが確認された。特に、仮焼温度を400にすると、ローダミンBが99.8%分解されることが確認された。

【0050】

20

[光触媒活性の評価6]

上述の[光触媒の合成、光触媒からなる塗膜の作製1]と同様にして、ガラス管の内面に、 $TiO_2 - Ag / Ag_3PO_4$ 粉末からなる3層の塗膜を形成した。

以下、[光触媒活性の評価1]と同様にして、その塗膜について、光触媒活性を評価した。同様の光触媒活性の評価を5回繰り返した。各回において、ローダミンBの分解した割合を調査した。結果を表6に示す。

【0051】

【表6】

ローダミンB の分解回数 (回目)	1	2	3	4	5
ローダミンB 分解率 (%)	99.7	100	99.7	99.9	100

30

【0052】

表6の結果から、ローダミンBの分解を5回繰り返しても、光触媒活性が劣化することなく、安定してローダミンBを分解できることが確認された。すなわち、 $TiO_2 - Ag / Ag_3PO_4$ 粉末からなる塗膜は、耐久性に優れていることが確認された。

【産業上の利用可能性】

40

【0053】

本発明の光触媒は、水および空気浄化の分野に適用することができる。

【 図 1 】

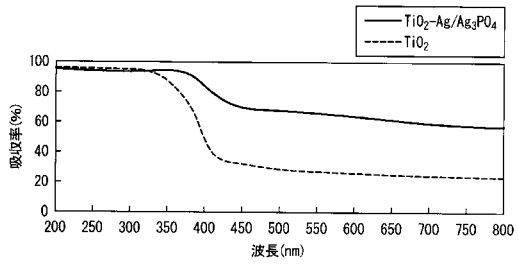


図 1

フロントページの続き

(51)Int.Cl.	F I			テーマコード(参考)
C 0 2 F 1/30 (2006.01)	C 0 2 F	1/72	1 0 1	
	C 0 2 F	1/30		

Fターム(参考) 4G169 AA03 BA04A BA04B BA48A BB02A BB02B BB14A BB14B BC32A BC32B
CD10 DA06 EA01X EA01Y EA08 EB19 EC28 FA01 FA06 FB23
FB30 FB57 FC08 HA01 HB01 HB10 HC13 HD11 HE07