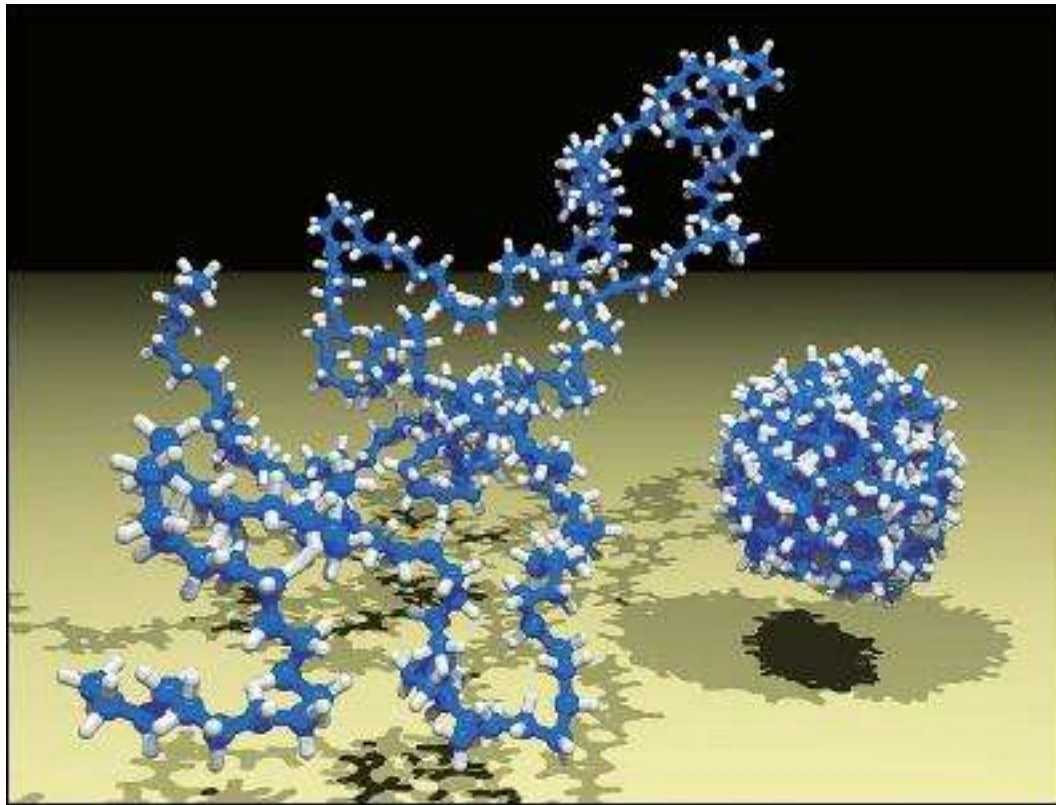


# Материаловедение

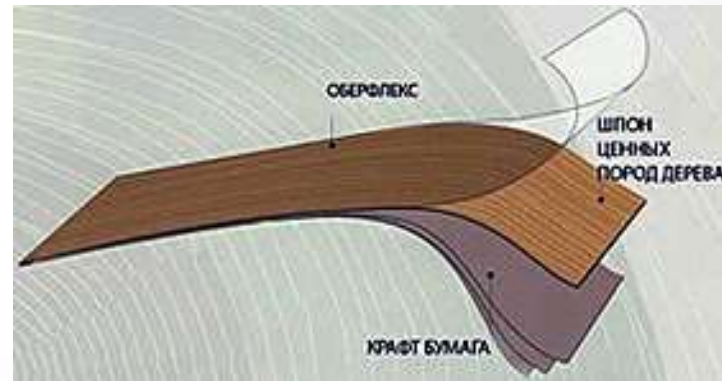


Полимеры и поликонденсационные  
материалы

# Области применения

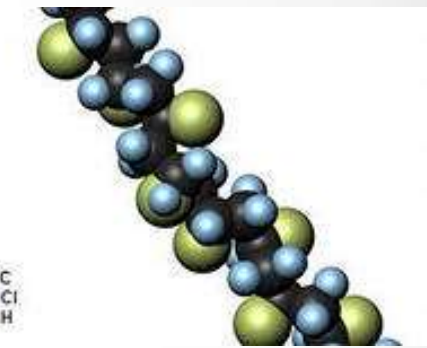
Полимеры и поликонденсационные материалы :

- применяются для электрической изоляции (например, полистирол, полиэтилен, поливинилхлорид)
- служат для изготовления электроизоляционных материалов – слоистых пластиков, резин, пластических масс, композиционных слюдосодержащих материалов и др.



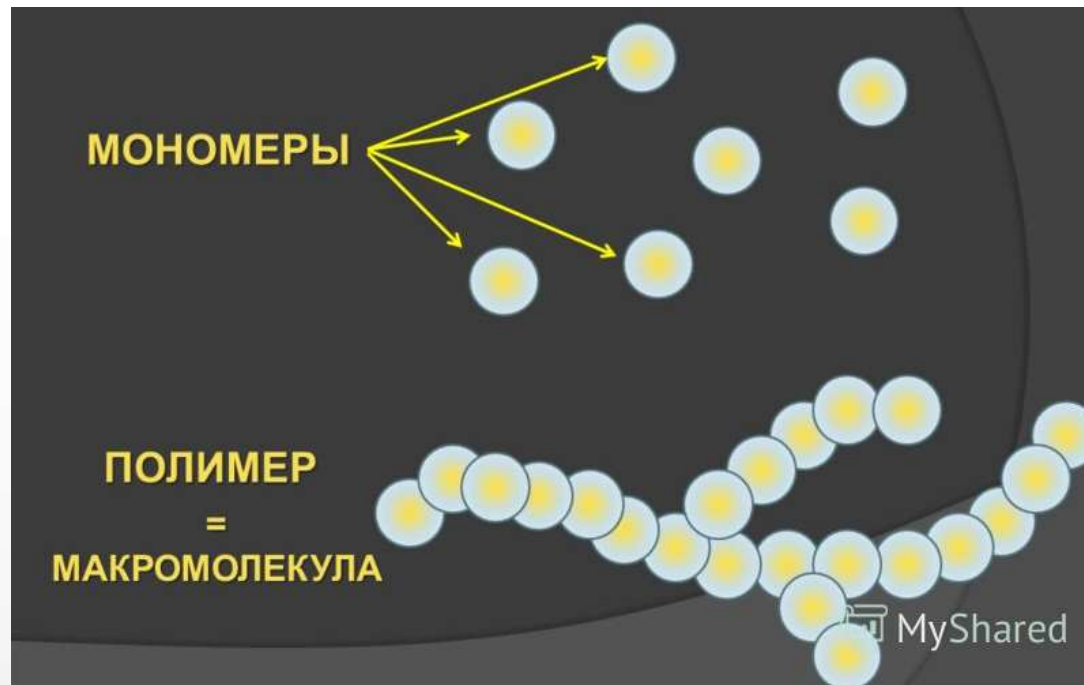
# Полимеры

Полимером называется вещество, характеризующееся **многократным повторением** одного или нескольких **составных звеньев**, соединенных между собой в количестве, достаточном для проявления комплекса свойств, который остается практически неизменным при добавлении либо удалении одного или нескольких составных звеньев



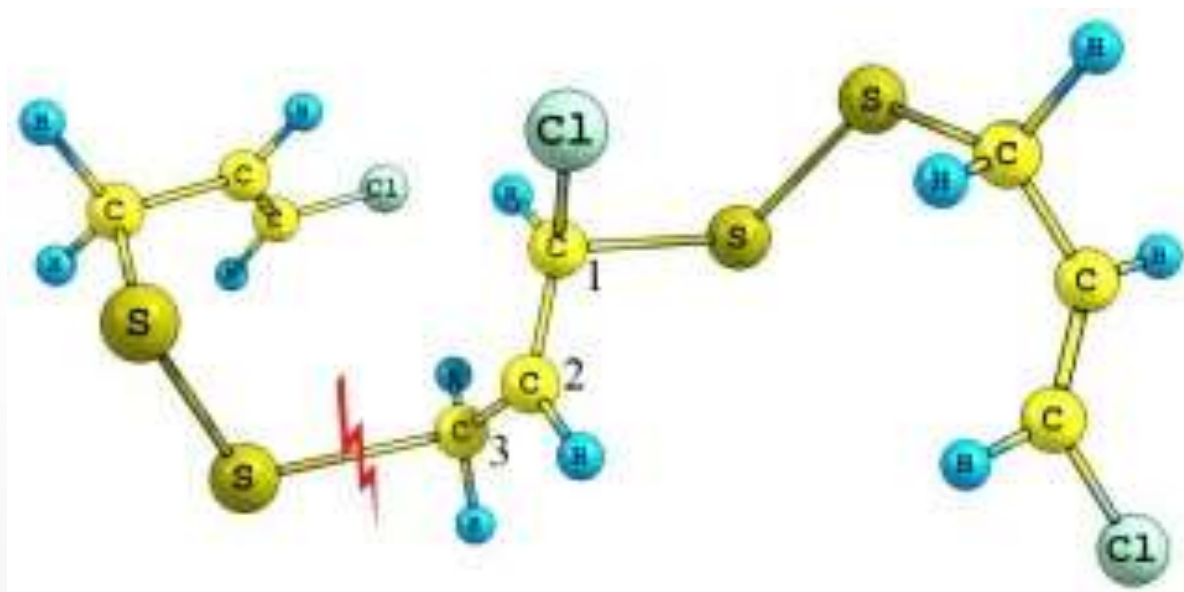
# Структурные единицы полимеров

Полимеры получают из **мона́меров** – веществ, каждая молекул которых способна образовать одно либо несколько составных звеньев, или олигомеров



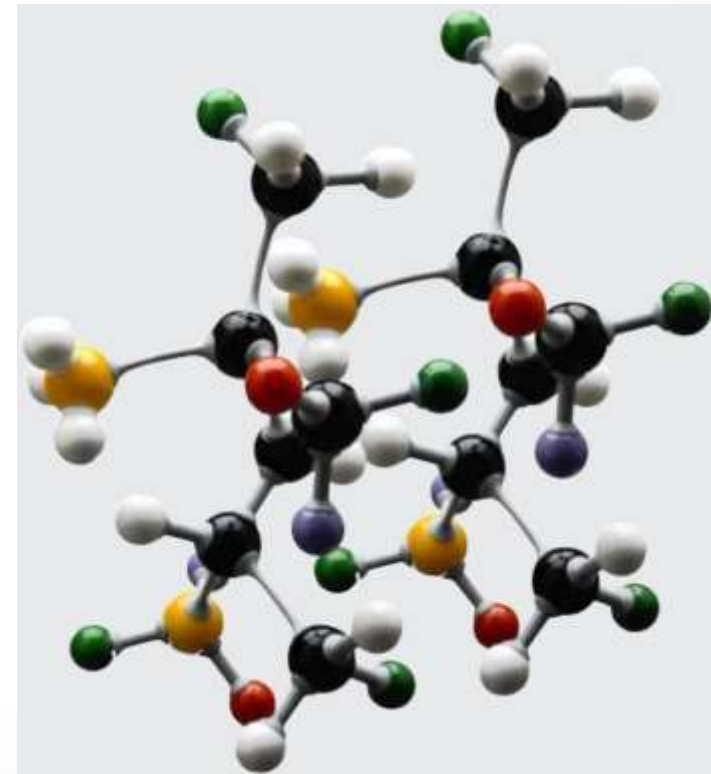
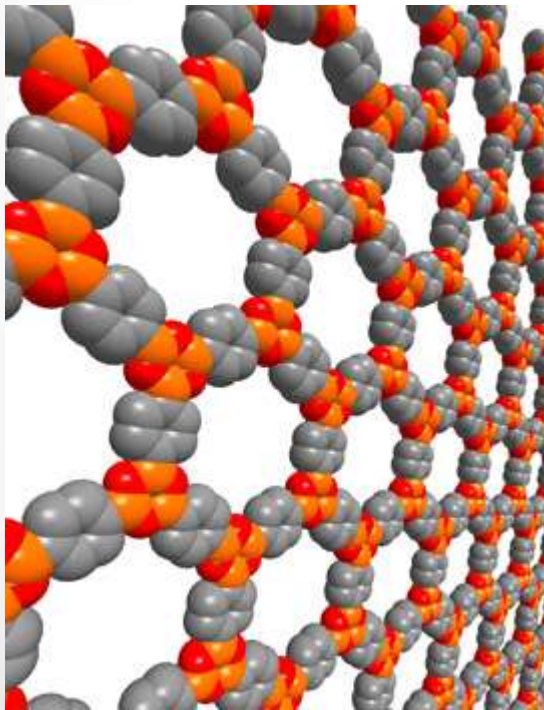
# Олигомеры

**Олигомером** называется вещество, молекулы которого содержат составные звенья, соединенные повторяющимся образом друг с другом, и **комплекс свойств** которого **изменяется** при добавлении либо удалении, одного или нескольких составных звеньев



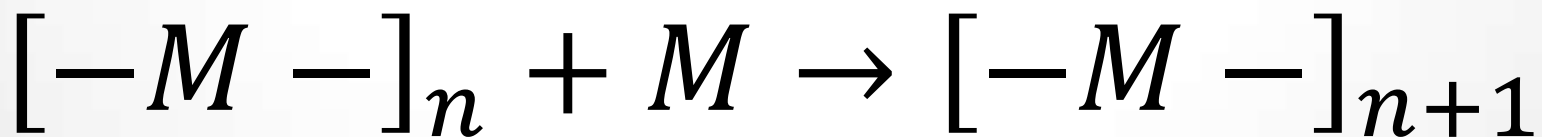
# Способы получения

Существует два основных метода синтеза полимеров из низкомолекулярных соединений:  
**полимеризация и поликонденсация.**



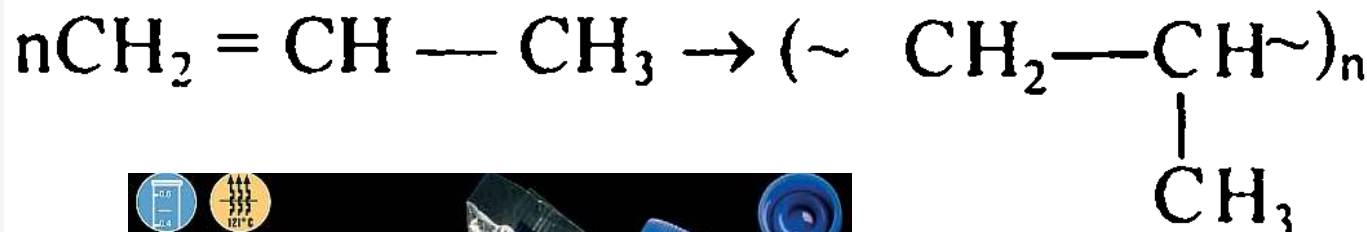
# Полимеризация

**Полимеризация** – процесс образования макромолекул по цепному механизму последовательным присоединением  $n$  молекул мономера  $M$  к реакционноспособным (активным) центрам молекул, находящихся **на концах растущих цепей**



# Полипропилен

термопластичный линейный полимер,  
макромолекулы которого имеют линейное  
строение

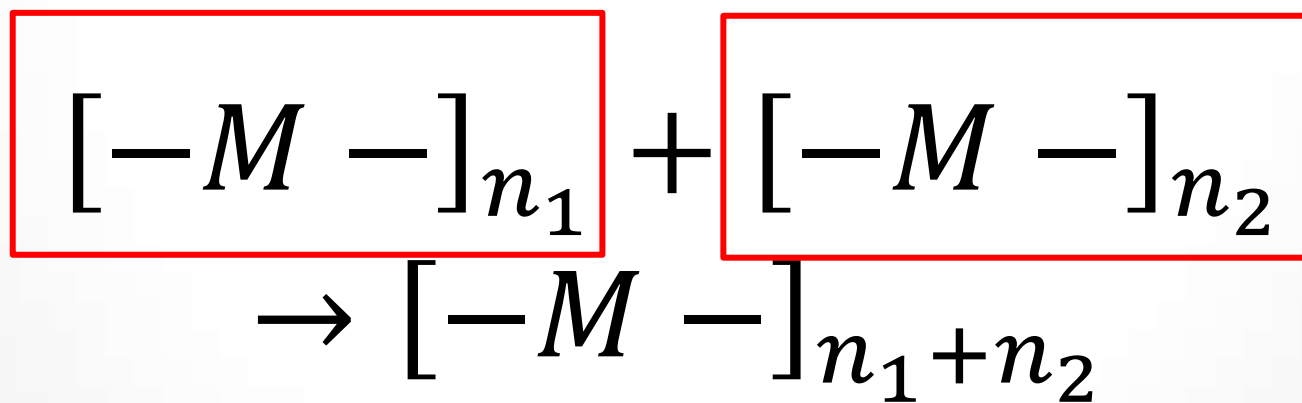


полипропилен

# Поликонденсация

**Поликонденсация - ступенчатый процесс**

образования макромолекул взаимодействием друг с другом реакционноспособных центров всех реагентов системы. Общую схему поликонденсации можно представить так:



Олигомеры

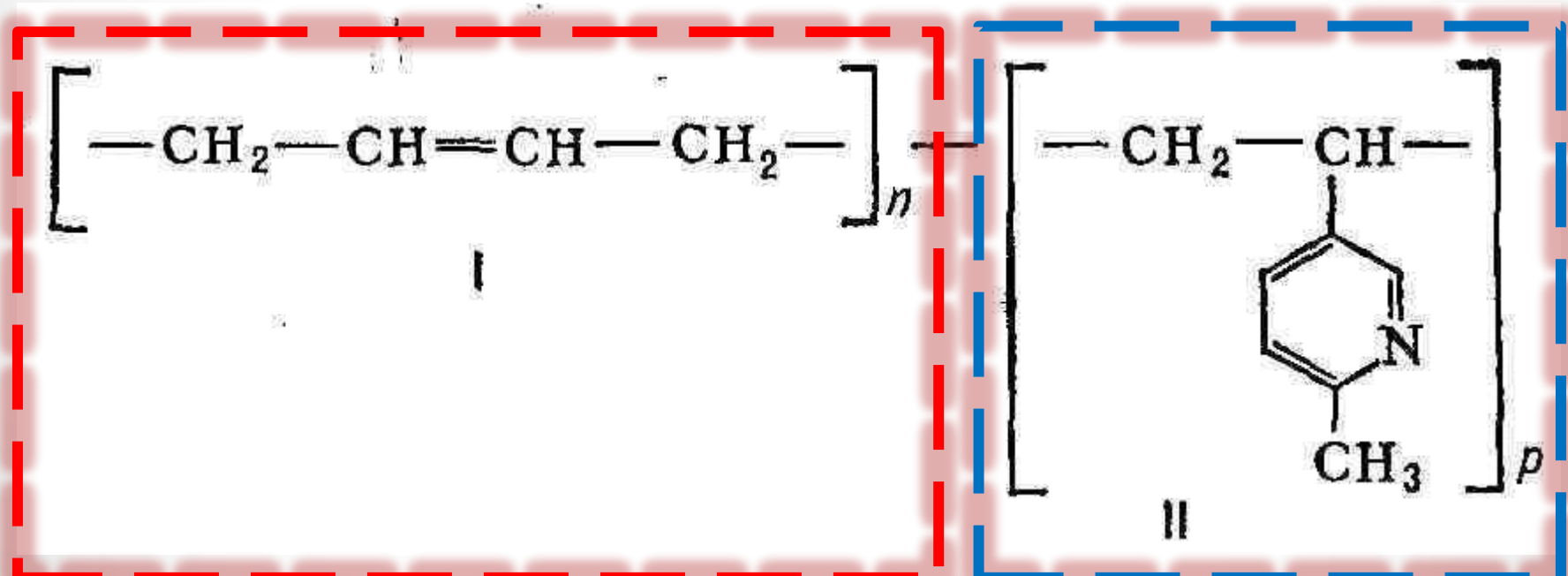
# Поликонденсация

**Поликонденсацией** получают полиэфиры (например, полиэтилентерефталат — лавсан), полиамиды, полиуретаны, поликарбонаты, полисилоксаны, полиакрилаты, фенолоформальдегидные и карбамидоформальдегидные смолы и др.



# Сополимеры

**Сополимерами** называют полимеры, макромолекулы которых построены из **двух и более разных типов мономеров**.

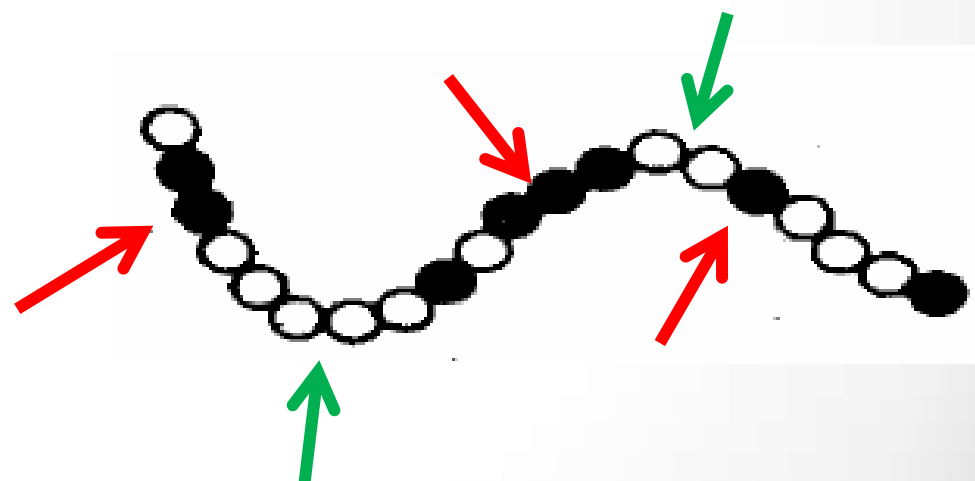


Винилпиридиновые каучуки

# Классификация сополимеров

## 1) статистические

это сополимеры с неупорядоченными, *случайно распределенными мономерами* в макромолекуле

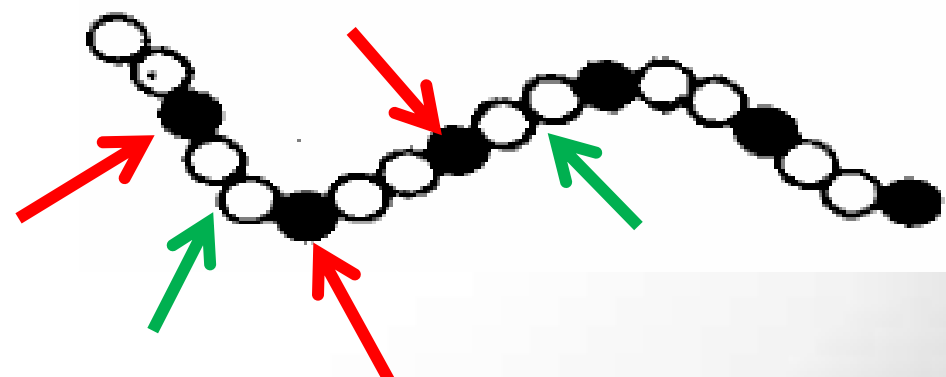


# Классификация сополимеров

1) статистические

2) упорядоченные

это сополимеры *с упорядоченным распределением*  
последовательностей мономерных звеньев, образуются при регулируемом дозировании мономеров в ходе процесса сополимеризации



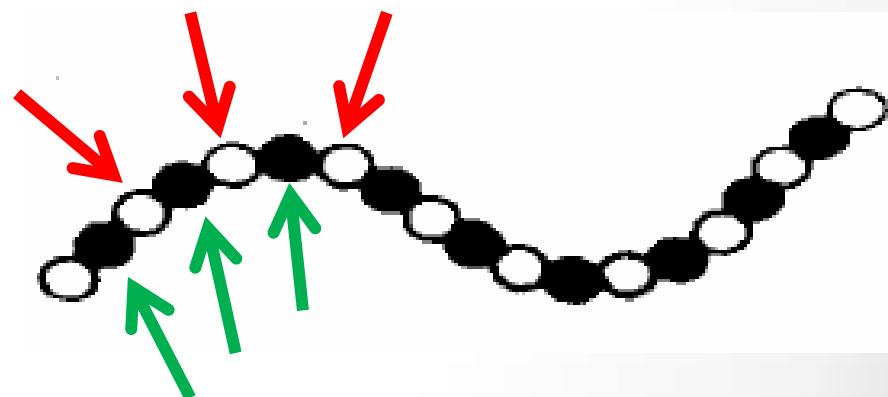
# Классификация сополимеров

1) статистические

2) упорядоченные

3) регулярные

это сополимеры с *регулярно чередующиеся мономерами*, образующиеся в ходе специально разработанных методов сополимеризации



# Классификация сополимеров

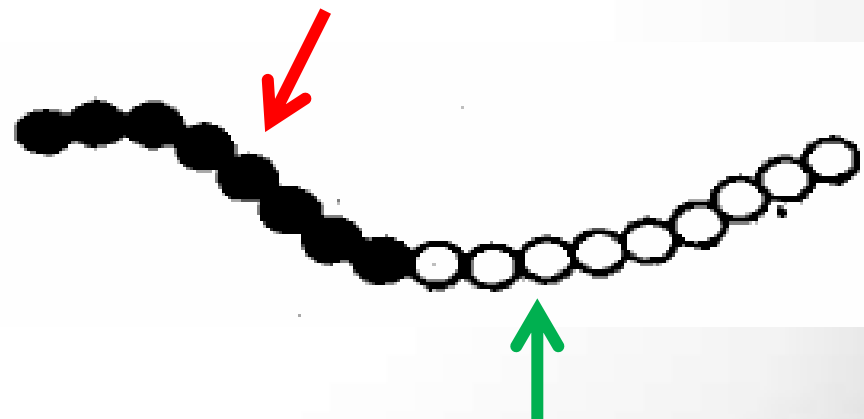
1) статистические

2) упорядоченные

3) регулярные

4) блок-сополимеры

это сополимеры построены из **химически разнородных сегментов**, концы которых соединяются друг с другом



# Классификация сополимеров

1) статистические

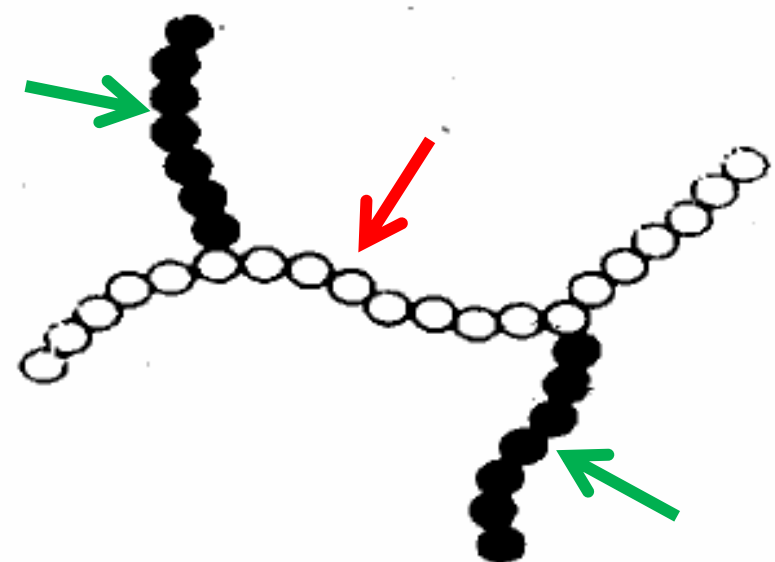
2) упорядоченные

3) регулярные

4) блок-сополимеры

5) привитые

это сополимеры, *главная цепь* которых построена из мономеров *одного типа*, а *боковые цепи* – из мономерных звеньев *другого типа*



# Классификация сополимеров

1) статистические

2) упорядоченные

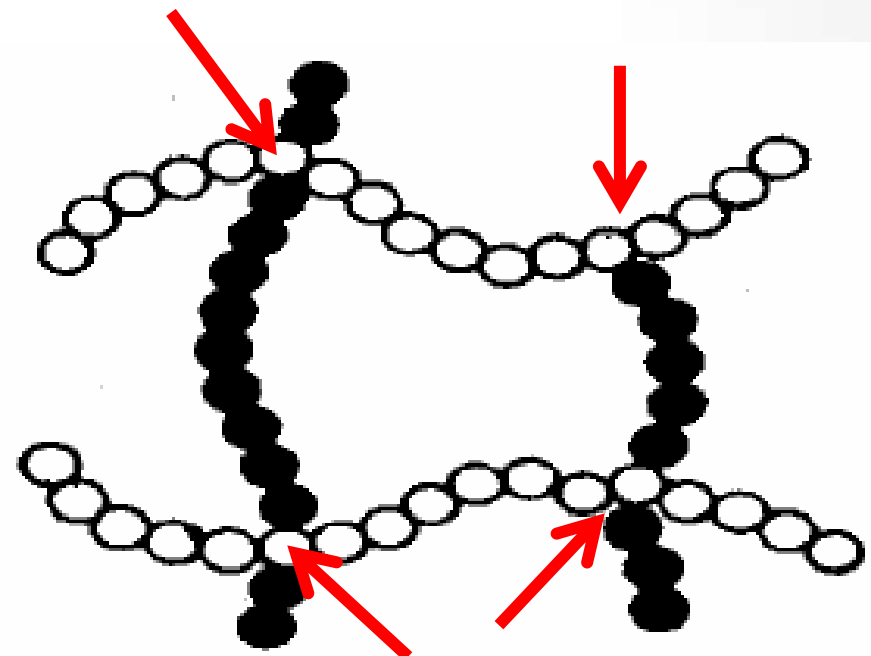
3) регулярные

4) блок-сополимеры

5) привитые

6) сшитые

это сополимеры, образующие  
*сетчатую структуру*



# Классификация полимерных материалов

## 1. Происхождение

Природные



- целлюлоза
- натуральный каучук

# Классификация полимерных материалов

## 1. Происхождение

Природные

Синтетические

продукт  
целенаправленного  
химического синтеза



- Фторопласт
- Полиэтилен
- Бутадиеновый каучук
- Фенолформальдегидная смола

# Классификация полимерных материалов

## 1. Происхождение



нитроцеллюлоза



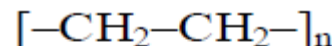
получают путем обработки  
(модификации)  
природных полимеров

# Классификация полимерных материалов

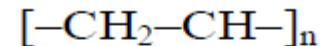
## 2. Химическое строение

### Органические

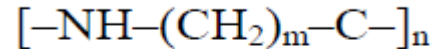
это соединения, молекулы **которых содержит атомы** углерода, водорода, азота, кислорода, серы, фосфора, галогенов, входящие в состав главной цепи и боковых групп



полиэтилен



поливинилхлорид



полиамид

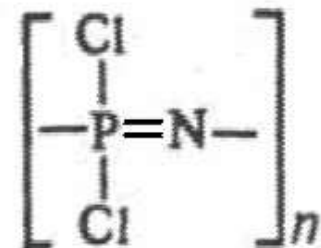
# Классификация полимерных материалов

## 2. Химическое строение

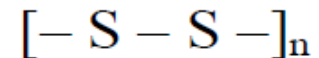
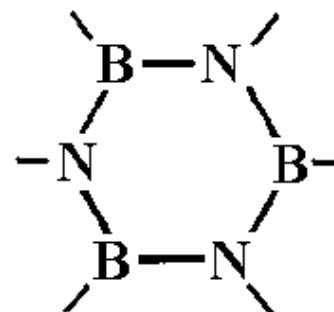
Органические

Неорганические

это соединения, которые  
*не содержат* в составе  
макромолекул *атомов*  
*углерода*



полифосфонитрилхлорид



нитрид бора

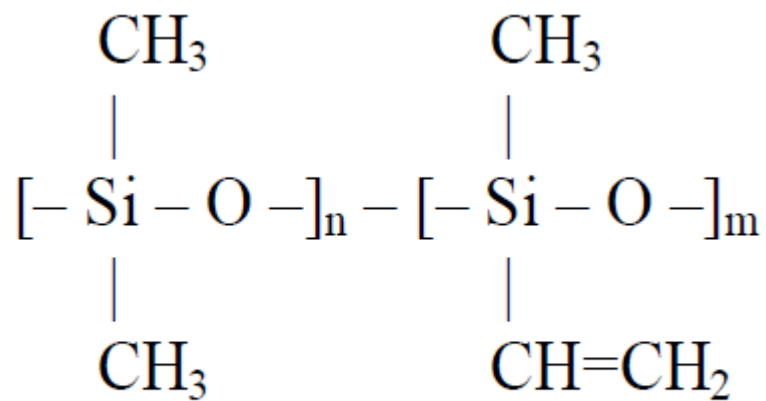
полимерная сера

# Классификация полимерных материалов

## 2. Химическое строение



это соединения главная молекулярная цепь состоит из атомов неорганических элементов (аналогична по строению неорганическим полимерам), а боковые группы



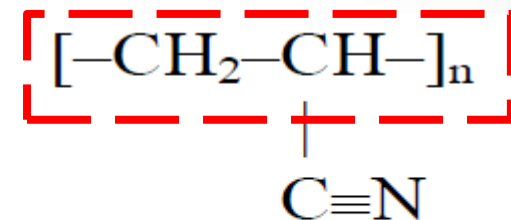
кремнийорганический

# Классификация полимерных материалов

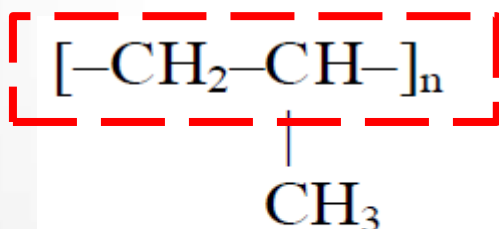
## 3. Химическое строение основной цепи

### Карбоцепные

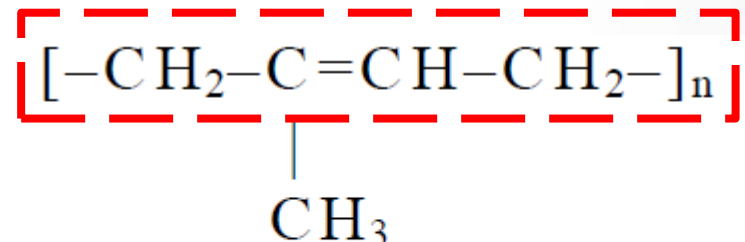
это соединения, **главная**  
молекулярная **цепь** которых  
состоит из атомов **углерода**



полиакрилонитрил



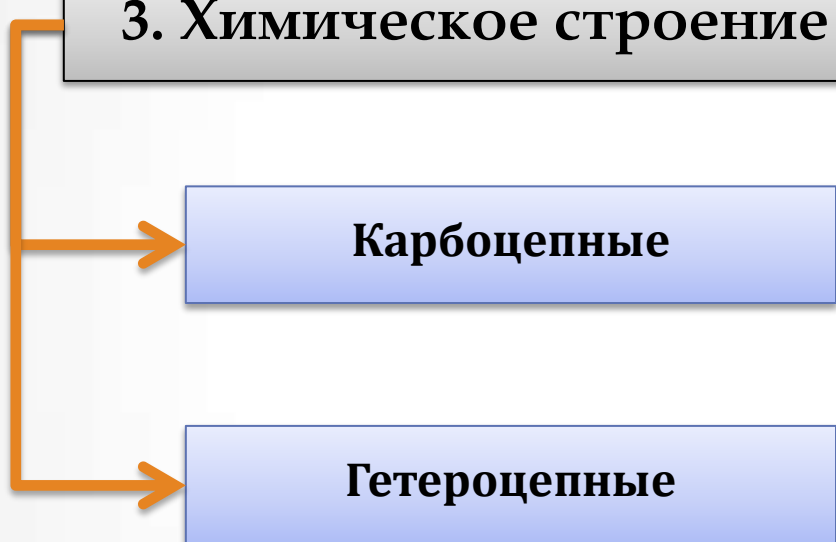
полипропилен



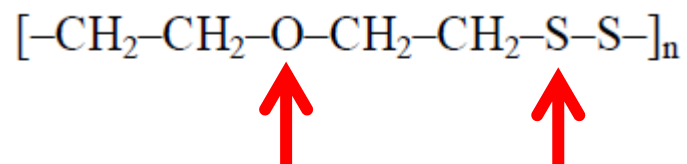
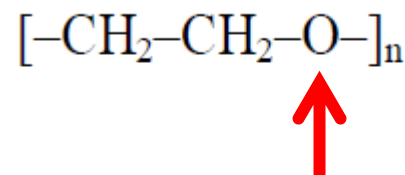
полиизопрен (натуральный каучук)

# Классификация полимерных материалов

## 3. Химическое строение основной цепи



это соединения в главной молекулярной цепи кроме углерода **присутствуют гетероатомы**, как правило, это атомы азота, серы или кислорода.

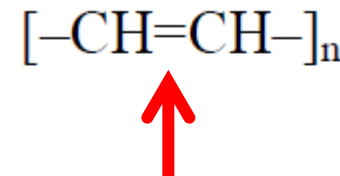


# Классификация полимерных материалов

## 3. Химическое строение основной цепи



это высокомолекулярные соединения, у которых в основной цепи **есть двойные или тройные связи**, взаимодействующие друг с другом с образованием общего  $\pi$ -электронного облака.



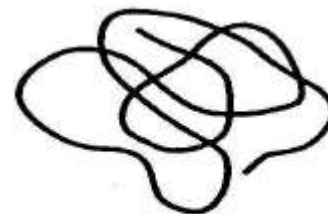
полиацетилен

# Классификация полимерных материалов

## 4. Пространственной конфигурации основной цепи

### Линейные

Макромолекулы линейных полимеров состоят из **длинных неразветвленных молекулярных цепей**, в которых содержатся одинаковые или неодинаковые атомные группировки (звенья)



Гибкоцепные



Жестокоцепные



Циклические



Полиротаксаны

# Классификация полимерных материалов

## 4. Пространственной конфигурации основной цепи

Линейные



Статистические короткоцепочечные разветвления

Разветвленные

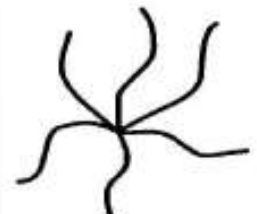


Статистические длинноцепочечные разветвления

В макромолекулах разветвленных полимеров выделяют **главную** (основную) молекулярную цепь и **боковые цепи**



Регулярные гребнеобразные



Регулярные звездообразные

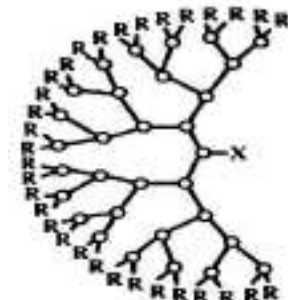
# Классификация полимерных материалов

## 4. Пространственной конфигурации основной цепи

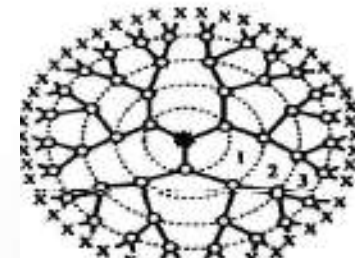
Линейные



Разветвленные



Дендритные



Дендритные полимеры в зависимости от строения макромолекулы разделяют на сверхразветвленные дендриты, монодендроны и дендримеры.

# Классификация полимерных материалов

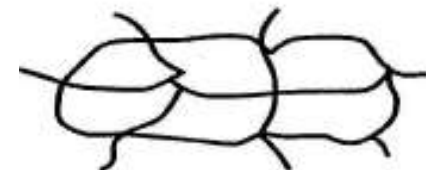
## 4. Пространственной конфигурации основной цепи

Линейные



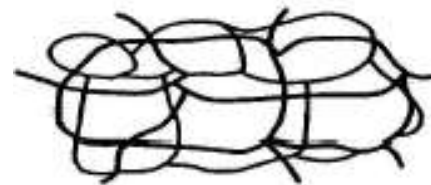
Слабо сшитые

Разветвленные



Плотно сшитые

Дендритные



Взаимопроникающие сетки

Сетчатые

Макромолекулы соединяются друг с другом химическими связями, образуя **пространственную структуру**

# Классификация полимерных материалов

## 5. По технологии переработки

### Термопласти

Термопластичные полимеры (термопласти) обладают свойством **многократно переходить при нагревании в состояние расплава**, то есть при повышенных температурах они находятся в пластическом, вязко-текучем состоянии, а при пониженных температурах переходят в твердое (стеклообразное или кристаллическое) состояние

# Классификация полимерных материалов

## 5. По технологии переработки

Термопласти

Реактопласти

Термореактивные полимеры  
(реактопласти), *при нагревании выше определенных*, характерных

В зависимости от типа связующего реактопласти подразделяются на фенопласти (композиционные материалы на основе фенолоформальдегидных смол), аминопласти (на основе аминоформальдегидных смол), эпоксипластики (на основе эпоксидных смол), полиэфирные, полиуретановые и другие пластики

# Классификация полимерных материалов

## 5. По технологии переработки

Термопласти

Реактопласти

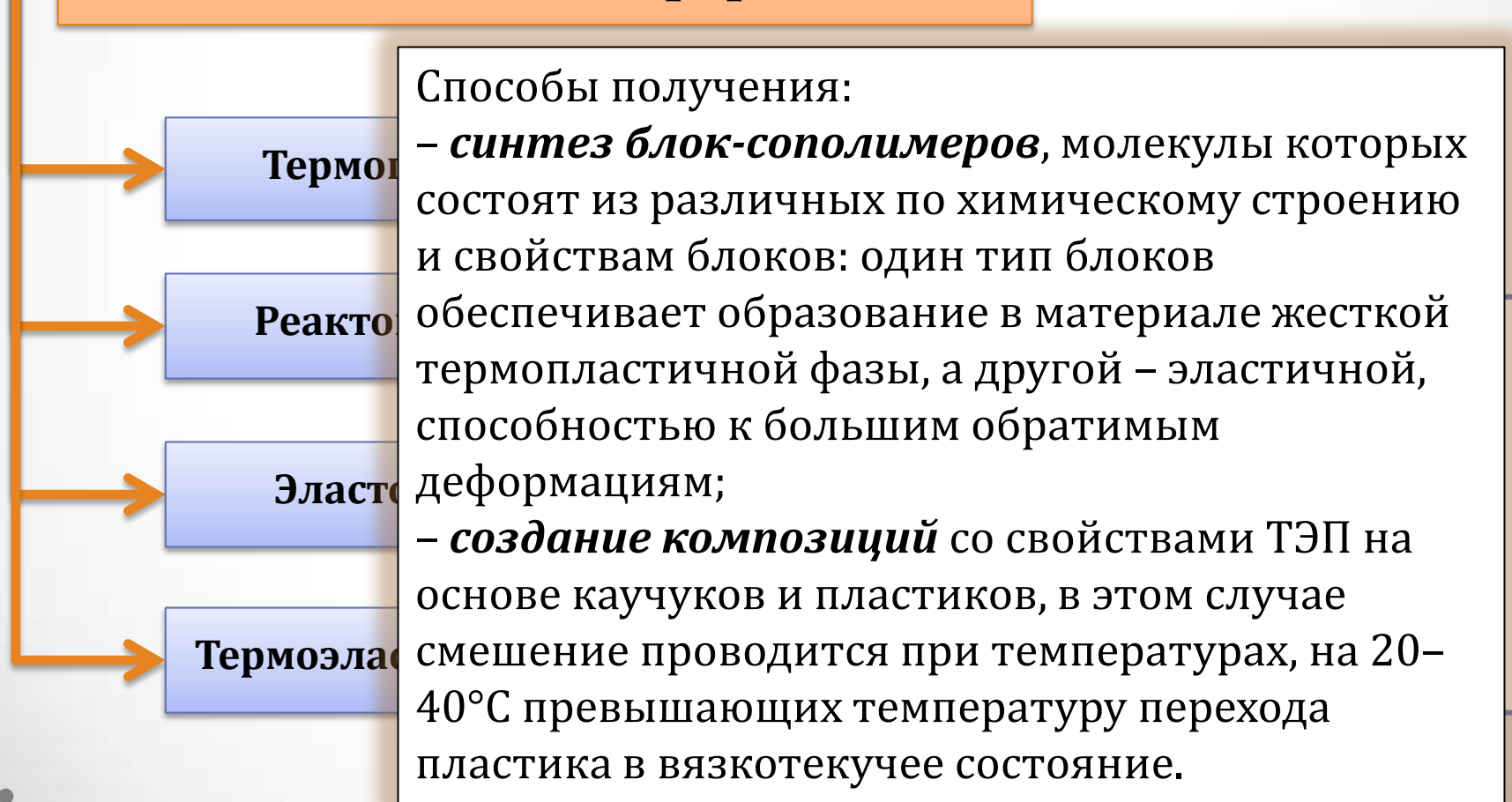
Эластомеры

Типичными представителями эластомеров являются **резины** (вулканизированные композиции на основе каучука)

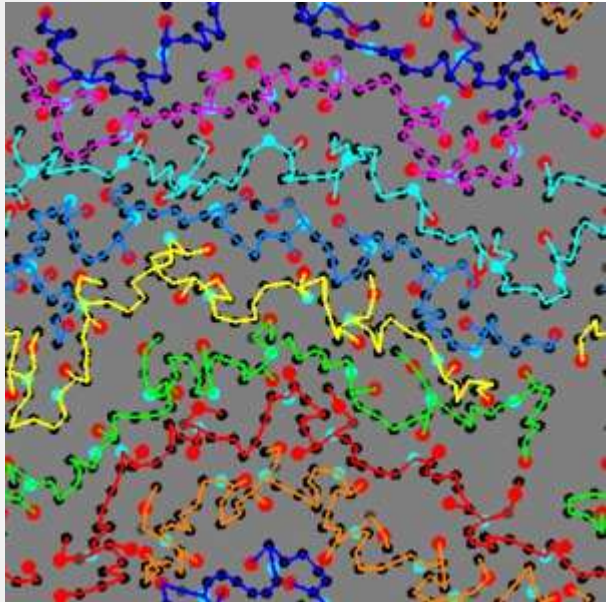
Эластомерами называют материалы, *обладающие высокой эластичностью*, то есть способностью к большим обратимым деформациям при температурах эксплуатации

# Классификация полимерных материалов

## 5. По технологии переработки



# Классификация по используемым связующим



**Полимерные материалы** – это, в большинстве случаев, **многокомпонентные системы**, основой которых является полимер или смеси полимеров.

# Классификация по используемым связующим

**Полимерные материалы** – это, в большинстве случаев, **многокомпонентные системы**, основой которых является полимер или смеси полимеров.



## 1) Пластмассы

Пластические массы (**пластмассы**) – это материалы, при формировании которых в качестве связующего (полимерной основы) используются **термопласти** и **реактопласти**.

# Классификация по используемым связующим



**Полимерные материалы** – это, в большинстве случаев, **многокомпонентные системы**, основой которых является полимер или смеси полимеров.

1) Пластмассы

2) Резиновые смеси

В качестве связующих полимеров для **резиновых смесей** выступают **эластомеры** (каучуки). Продукт вулканизации резиновой смеси, как правило, называют резиной.

# Классификация по назначению

## 1) общего назначения

Материалы для изготовления общетехнических изделий, работающих, как правило, в условиях механических нагрузок статических или динамических

# Классификация по назначению

1) общего назначения

2) маслобензостойкие

Материалы предназначенные для работы в условиях воздействия нефти, углеводородных масел, бензина и подобных сред

# Классификация по назначению

1) общего назначения

2) маслобензостойкие

3) теплостойкие

Материалы предназначенные для работы в условиях повышенных температур

# Классификация по назначению

1) общего назначения

2) маслобензостойкие

3) теплостойкие

4) агрессивостойкие

Материалы предназначенные для работы в условиях  
воздействия кислот, щелочей, растворов ряда солей,  
окислительно-восстановительных сред

# Классификация по назначению

1) общего назначения

2) маслобензостойкие

3) теплостойкие

4) агрессивостойкие

5) электропроводные

Материалы имеющие невысокое удельное сопротивление

# Классификация по назначению

1) общего назначения

2) маслобензостойкие

3) теплостойкие

4) агрессивостойкие

5) электропроводные

6) медицинского и пищевого назначения

Материалы применяющиеся в пищевой и медицинской промышленности

# Классификация по назначению

1) общего назначения

2) маслобензостойкие

3) теплостойкие

4) агрессивостойкие

5) электропроводные

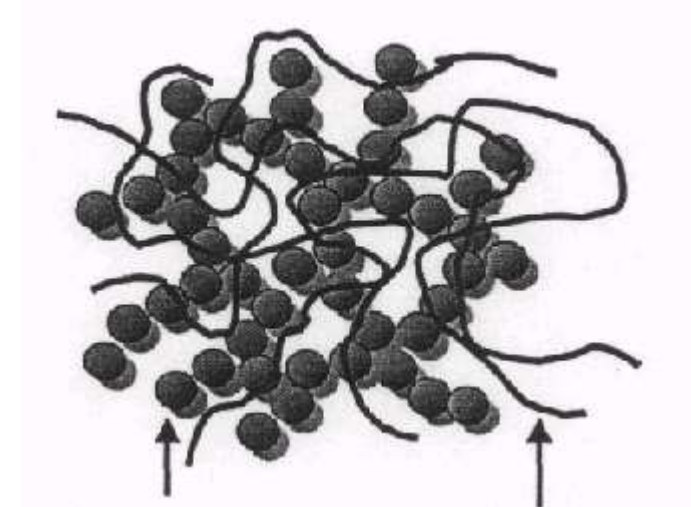
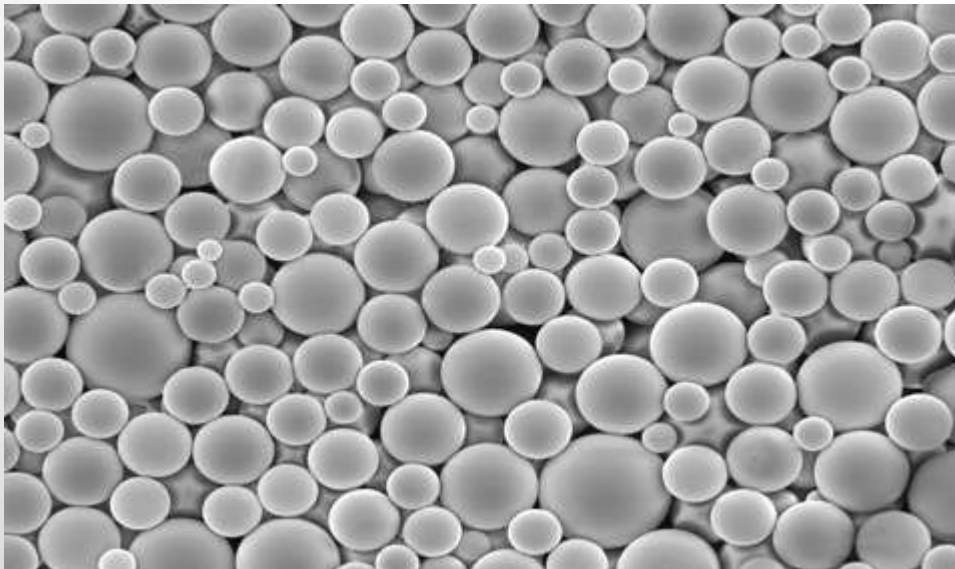
6) медицинского и пищевого назначения

7) морозостойкие

Материалы  
предназначенные  
для работы в  
условиях низких  
температур

# Способы модификации макроструктуры полимеров

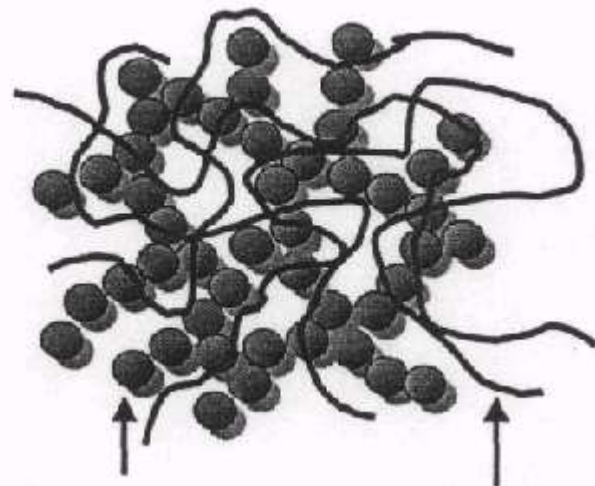
Основным технологическим приемом, позволяющим принципиально изменить макроструктуру полимерного материала, и его свойства является **введение** в него **различных наполнителей**



# Классификация наполненных полимеров по структурному принципу

## 1) дисперсно-наполненные

газообразные, жидкие, твердые и коротковолокнистые наполнители



# Классификация наполненных полимеров по структурному принципу

1) дисперсно-наполненные

2) армированные

Полимеры наполненные непрерывными ориентированными в одном, в двух и в трех направлениях волокнами, тканями, пленками, листами, сетками и другими материалами, создающими каркас



# Классификация наполненных полимеров по структурному принципу

1) дисперсно-наполненные

2) армированные

3) взаимопроникающие системы

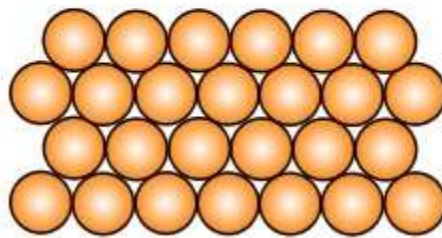


Смеси полимеров, импрегнированные материалы

# Физическое состояние полимеров

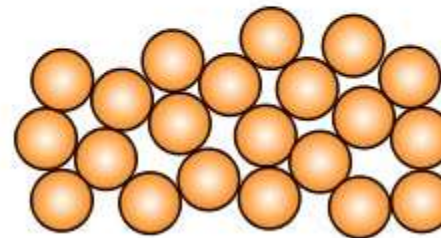
Отличительной **особенностью** полимеров является то, что их **нельзя** строго **отнести** к кристаллическим или аморфным веществам.

*Кристаллическое состояние вещества*



Это связано с тем, что даже в кристаллических полимерах всегда присутствует **небольшое количество аморфной неупорядоченной фазы**.

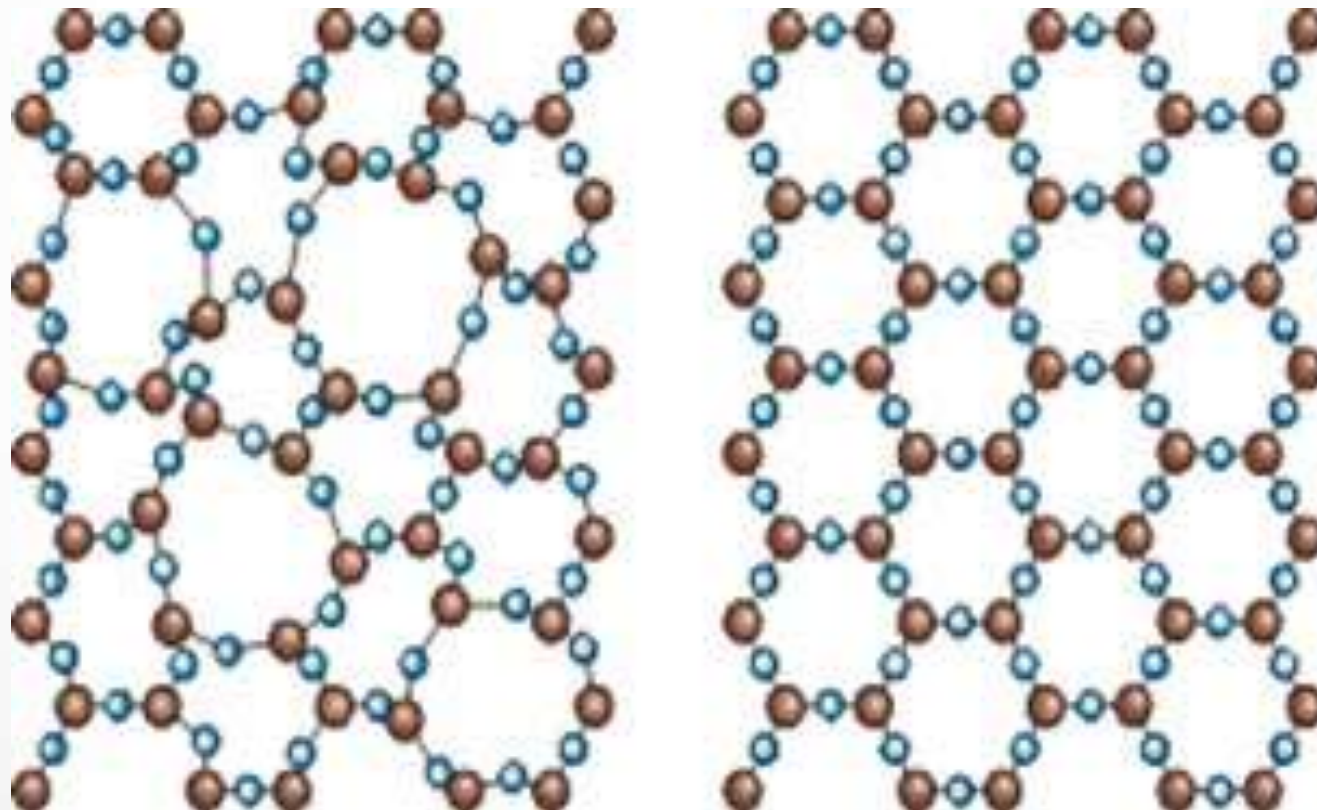
*Аморфное состояние вещества*



В аморфных полимерах наоборот всегда присутствует **небольшое количество** частично **упорядоченных макромолекул** (до 20 %), которые могут являться в дальнейшем центрами кристаллизации полимера.

# Физическое состояние полимеров

Таким образом, полимеры правильнее было бы называть –  
**«аморфно-кристаллические»**



# Физико-механические свойства полимеров

Физико-механические свойства полимеров определяются, в основном, их **длинноцепочечным строением**.



Главным свойством длинных макромолекул является их **гибкость**, зависящая, в основном, от температуры



# Влияние температуры на деформацию полимеров

**Термомеханическая кривая** – это зависимость величины деформации при постоянной нагрузке от температуры образца.

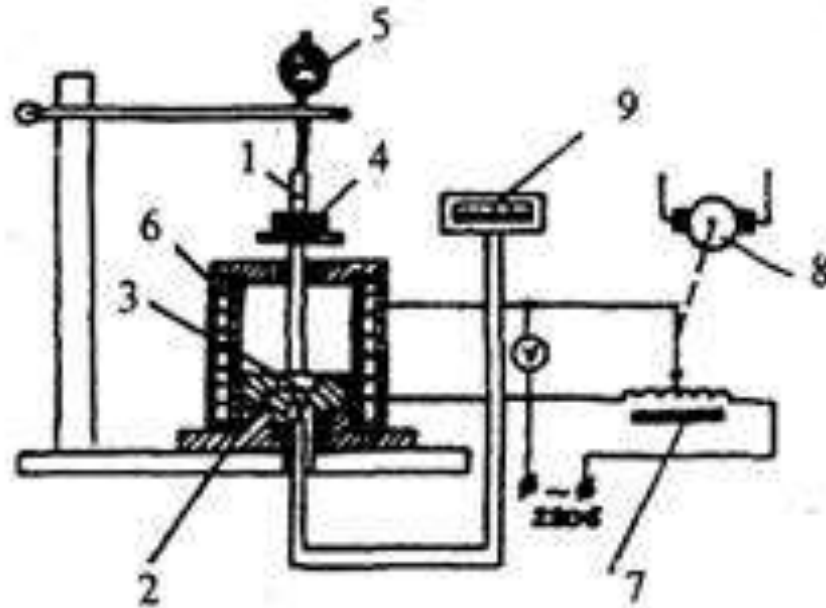
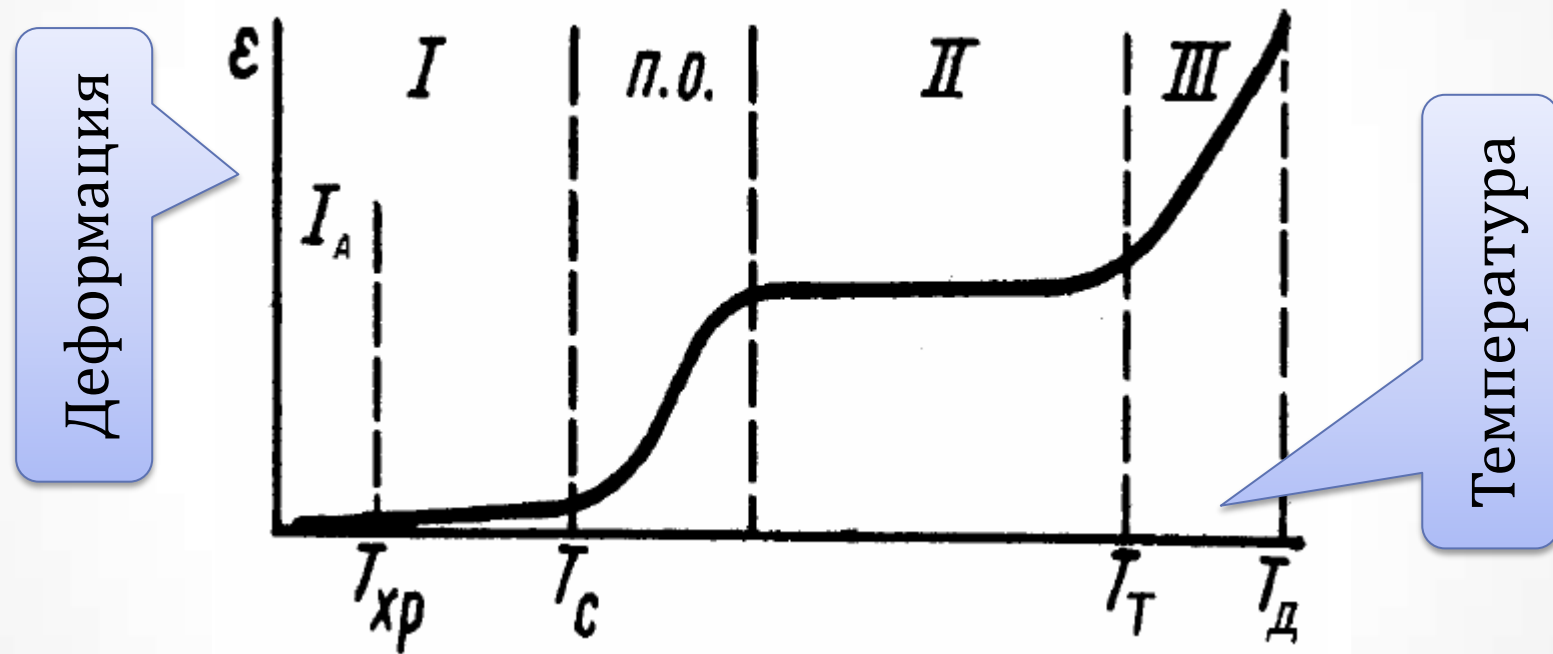


Рис. 18. Схема установки для снятия термомеханических кривых

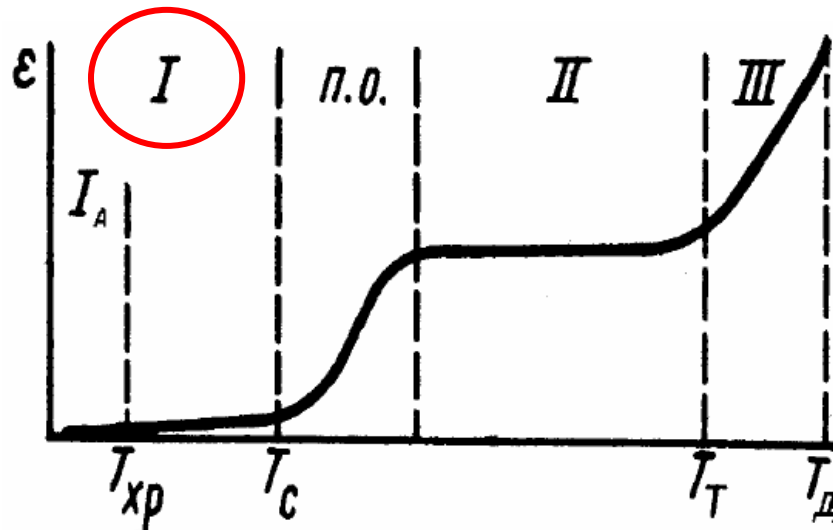
# Влияние температуры на деформацию полимеров

Термомеханическая кривая аморфного полимера



В зависимости от температуры, полимерное вещество находится в одном из физических состояний: стеклообразном, высокоэластичном, вязкотекучем.

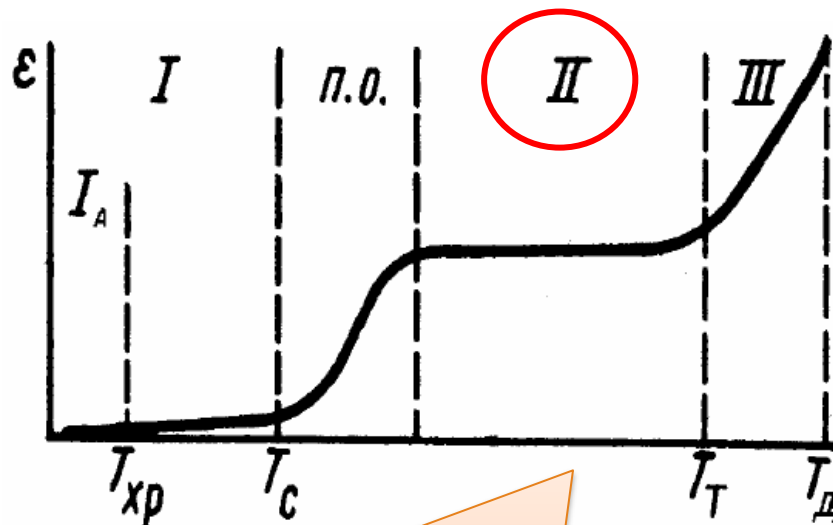
# Влияние температуры на деформацию полимеров



Область (I) характеризуется малой величиной деформации, а ее величина пропорциональна температуре, то есть полимер ведет себя как обычное твердое тело, **подчиняясь закону Гука**.

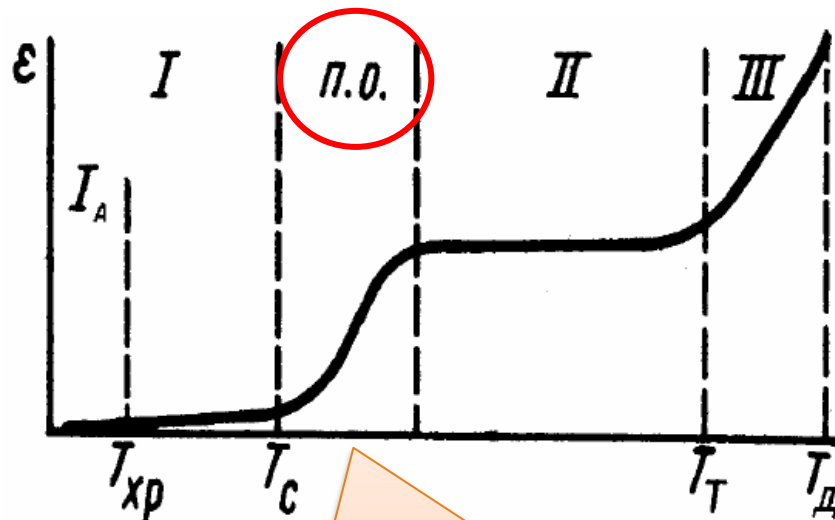
Полимеры при температурах ниже  $T_c$  подобны силикатным стеклам (прозрачны, хрупки и т.д.), состояние полимера в этой области называется **стеклообразным состоянием**;  $T_c$  – температурой стеклования.

# Влияние температуры на деформацию полимеров



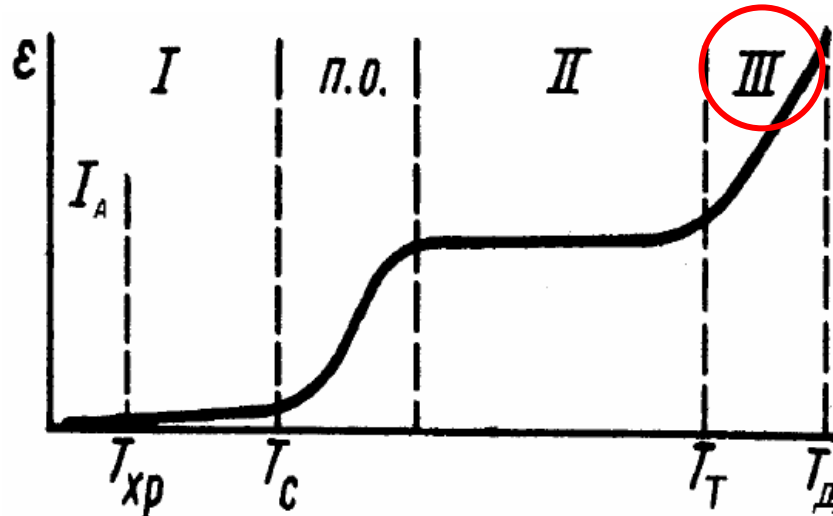
Область (II) между  $T_c$  и  $T_T$  (температура текучести) характеризуется также незначительным изменением деформации от температуры. Однако, в этой области деформация полимеров имеет обратимый характер. Состояние полимера в данной области называется **высокоэластическим состоянием**.

# Влияние температуры на деформацию полимеров



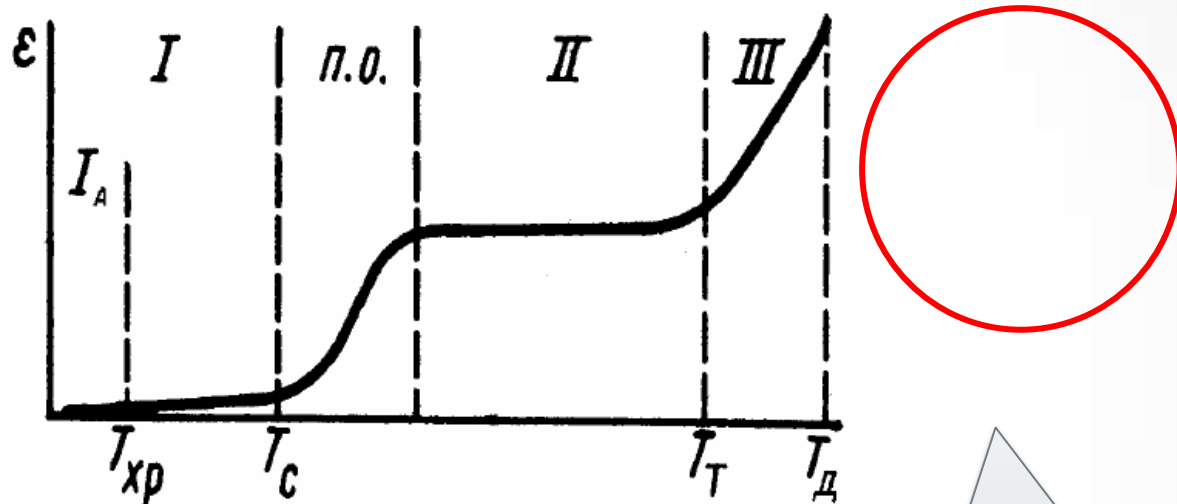
Переход полимера из стеклообразного состояния в высокоэластичное протекает в некотором температурном интервале, то на практике наблюдается возникновение переходной области между этими состояниями (**область П.О.**)

# Влияние температуры на деформацию полимеров



Область (III) выше температуры текучести ( $T_T$ ) характеризуется значительным увеличением деформации с ростом температуры, причем **деформация необратима**, то есть полимер течет. Поэтому данное состояние полимера называется **вязко-текучим состоянием**

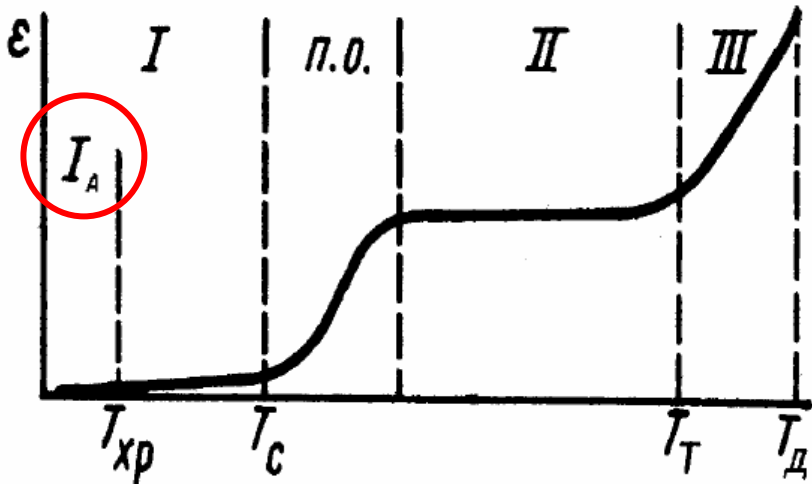
# Влияние температуры на деформацию полимеров



При дальнейшем увеличении температуры выше  $T_d$  (температура деструкции) начинается **термическая деструкция** полимерной матрицы.

# Переработка полимеров: стеклообразное состояние.

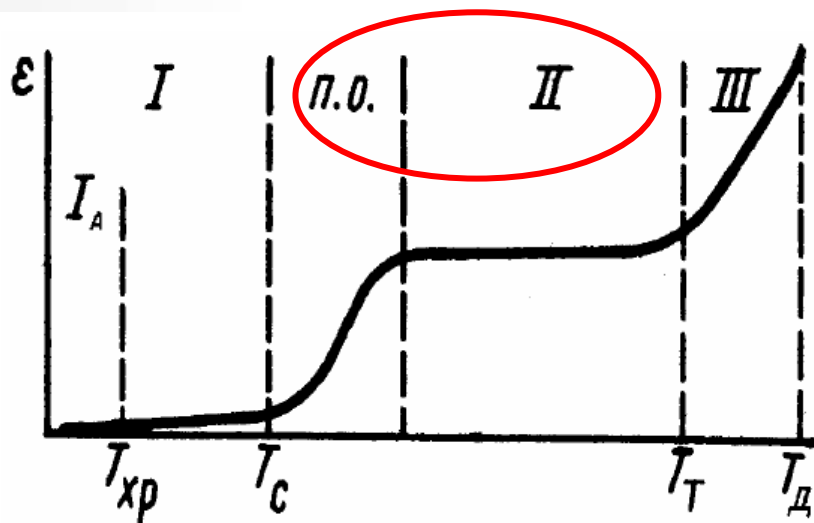
В стеклообразном состоянии полимеры обладают высокими вязкостью ( $\geq 10^{12}$  Н·с/м<sup>2</sup>) и модулем упругости ( $\geq 10^3$  МПа). Полимеры в этом состоянии можно перерабатывать **растворной технологией** или **механической обработкой**.



По механическому поведению стеклообразное состояние можно разделить на хрупкое (область IA), реализуемое при температурах ниже температуры хрупкости ( $T_{xp}$ ), и нехрупкое, характеризуемое тем, что при медленном растяжении происходит вытяжка полимера.

# Переработка полимеров: высокоэластическое состояние.

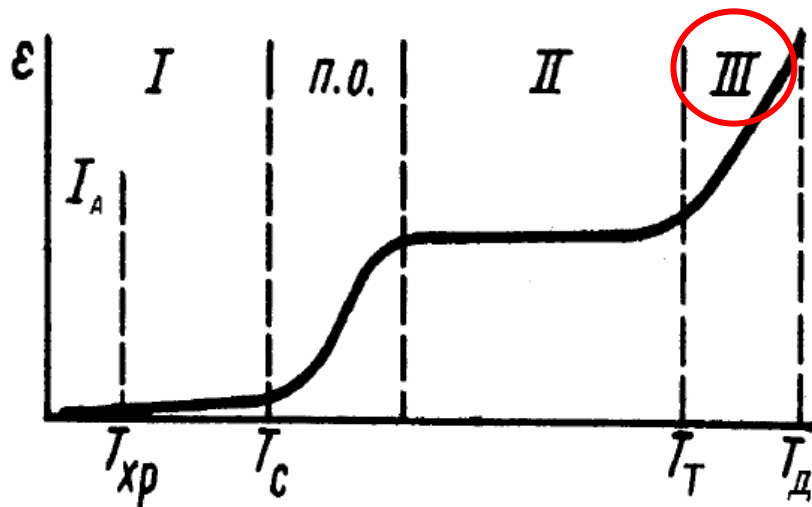
Высокоэластическое состояние полимеров характеризуется тем, что при их деформации доминирующим видом деформации являются большие упругие (высокоэластические) деформации.



У линейных полимеров и каучуков на высокоэластическую деформацию накладываются значительные необратимые (пластические) деформации. Поэтому в данном состоянии возможна переработка некоторых полимеров **пневмо- и вакуумным формированием**.

# Переработка полимеров: вязко-текущее состояние.

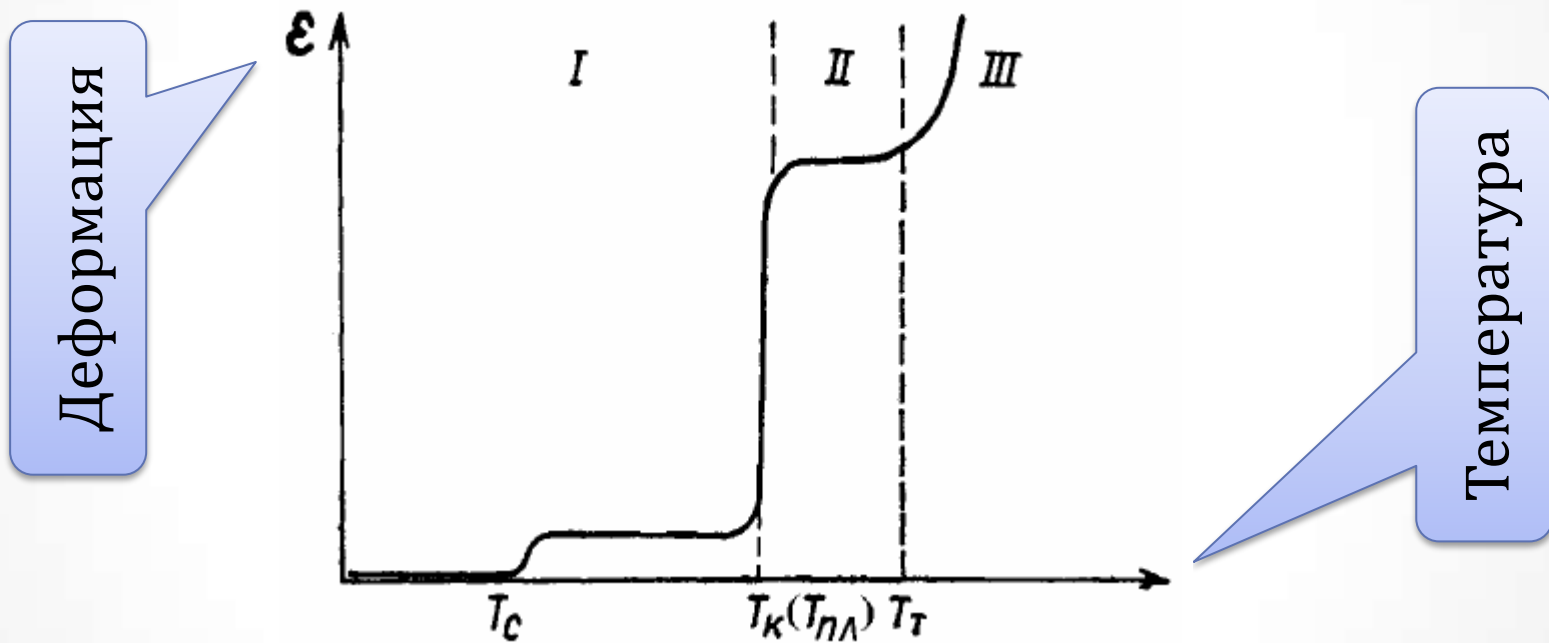
Вязко-текущее состояние – одно из основных физических состояний полимеров, при котором воздействие на полимерное тело механических сил приводит к развитию, в основном, **необратимых деформаций**.



По мере увеличения молекулярной массы, возрастает вязкость полимера, затрудняется развитие пластических деформаций, **увеличивается склонность к накоплению высокоэластических деформаций**, сохраняющихся в готовом изделии и влияющих на его эксплуатационные свойства. В результате этого возникает необходимость менять режим формования или даже сам метод переработки.

# Влияние температуры на деформацию полимеров

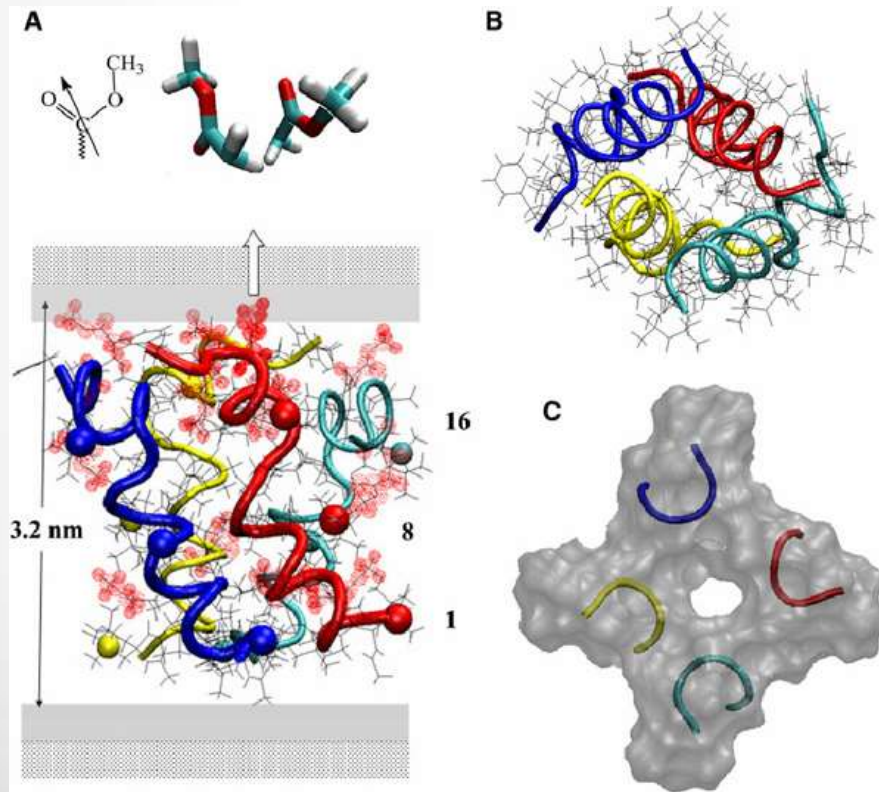
Термомеханическая кривая кристаллического полимера



В зависимости от температуры, полимерное вещество находится в одном из физических состояний:  
стеклообразном (I), высокоэластичном (II), вязкотекучем (III)

# Надмолекулярное строение полимеров

Структура полимерного материала складывается из структуры молекул и надмолекулярной структуры – **взаимной укладки макромолекул** в полимерном веществе



Надмолекулярная структура появляется под влиянием сил **притяжения между молекулами** и теплового движения самих молекул.

# Надмолекулярное строение полимеров

Наиболее характерной и важной формой теплового движения макромолекул являются **повороты частей молекул** по отношению друг к другу.

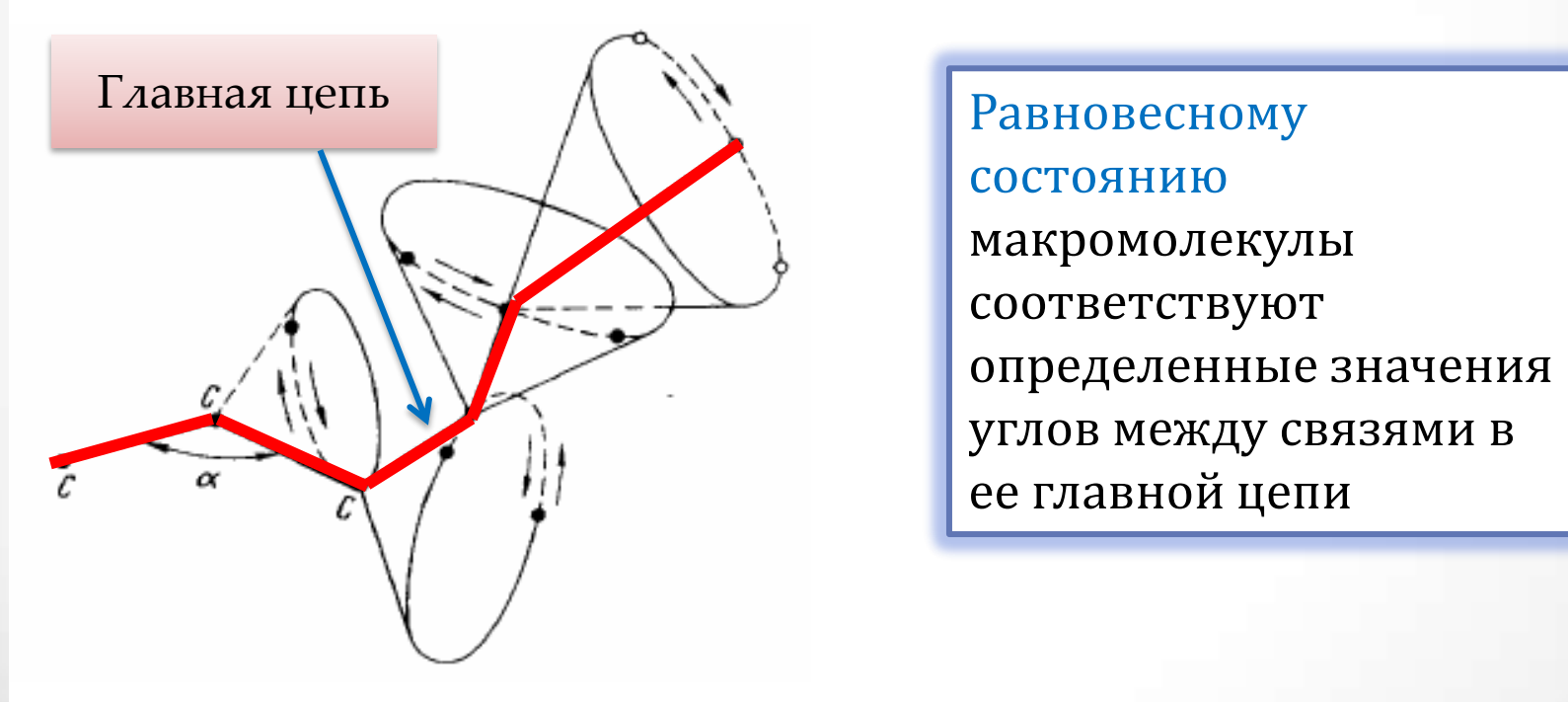
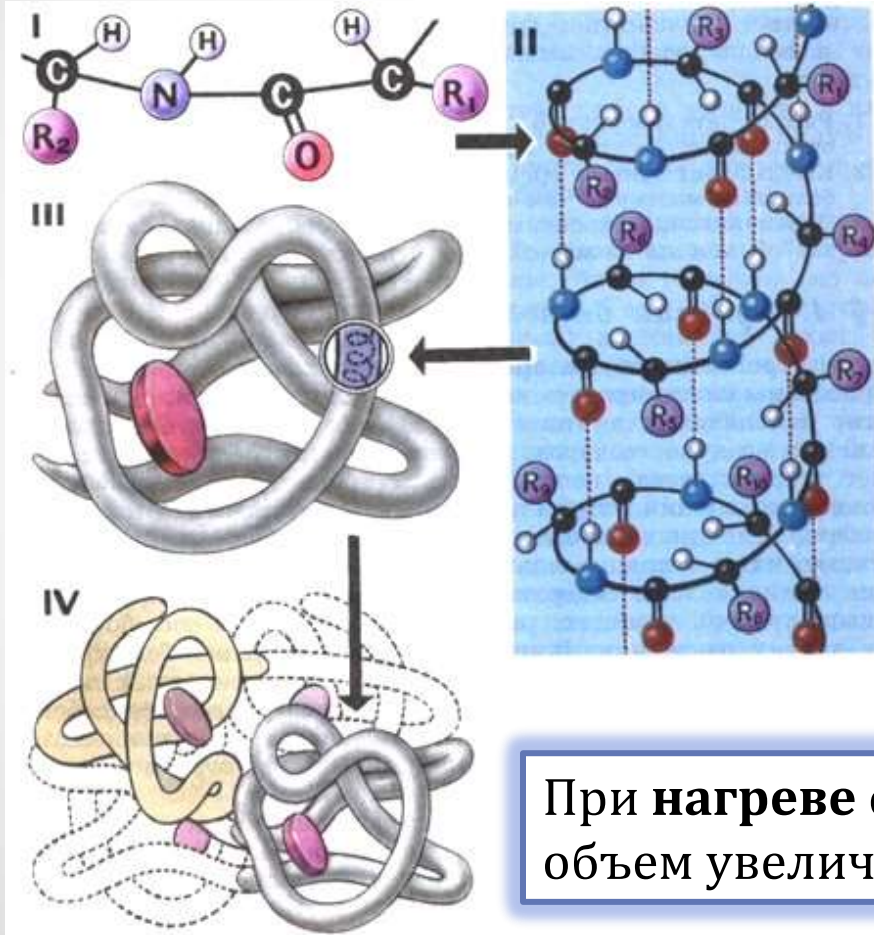


Схема поворотов вокруг связей в главной цепи макромолекулы

# Надмолекулярное строение полимеров

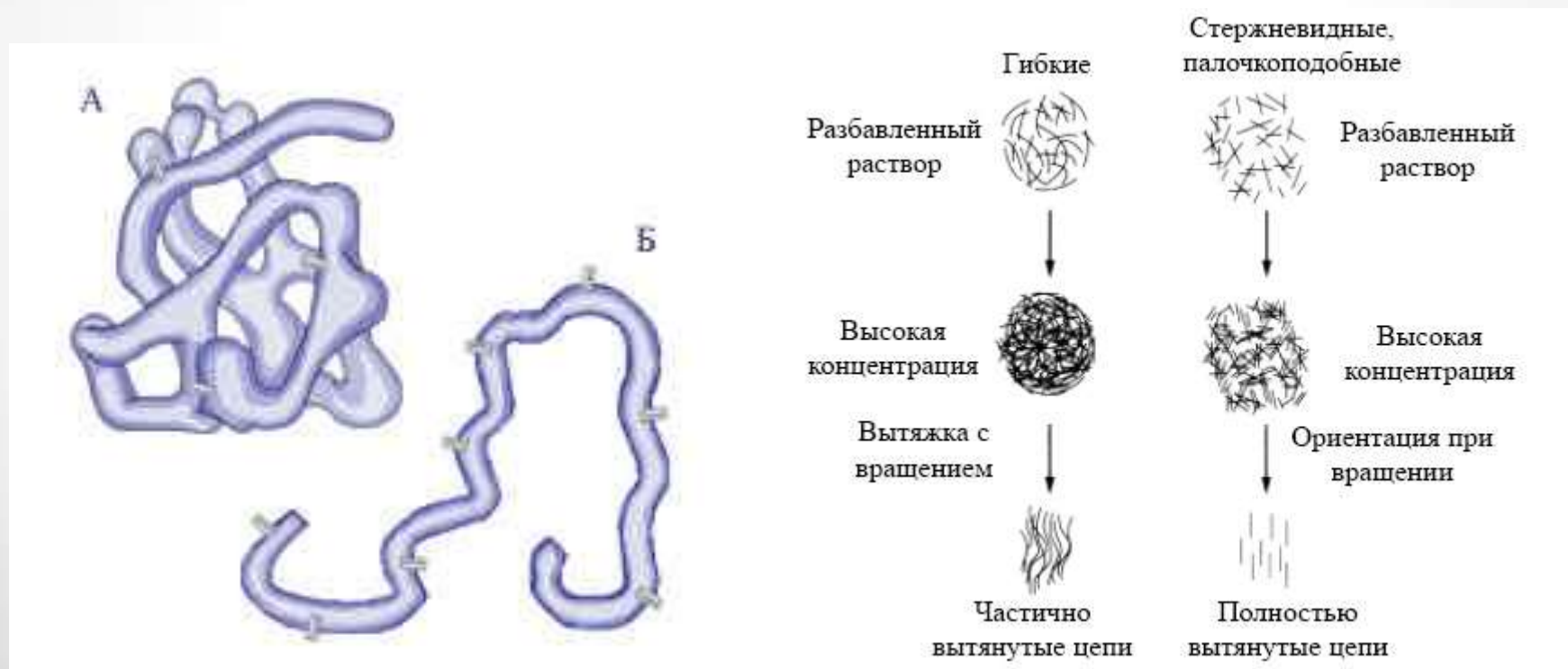


Макромолекулы в полимерном веществе не упакованы плотно, и мерой плотности упаковки является **свободный объем**, то есть разность между фактическим удельным объемом вещества и теоретическим удельным объемом при самой плотной упаковке.

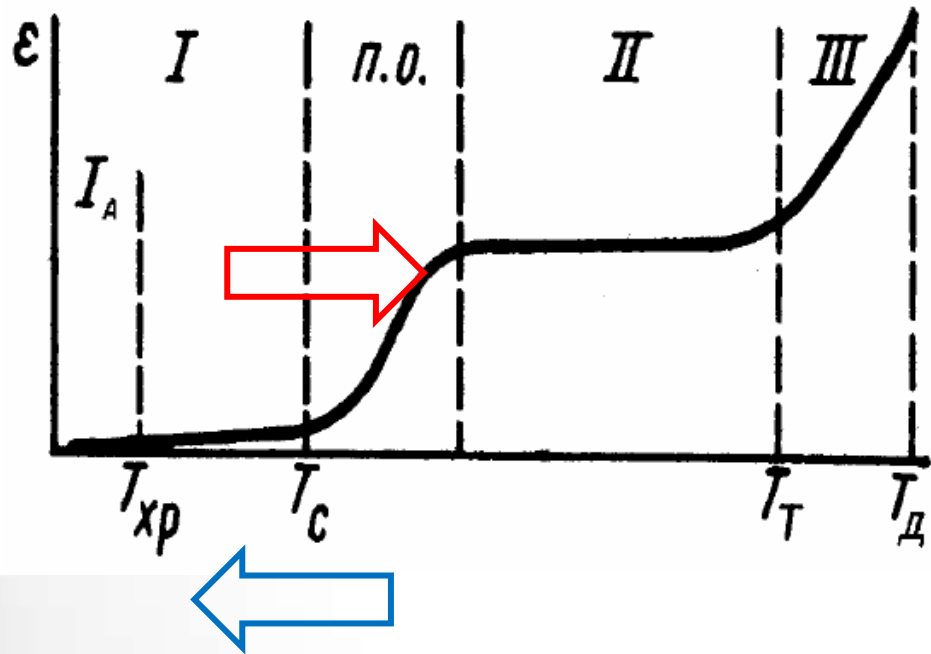
При нагреве свободный объем увеличивается

# Надмолекулярное строение полимеров

Молекулярная структура полимера остается неизменной в ходе различных физических процессах (растворения, стеклования, кристаллизация, нагрев и др), в то время как надмолекулярная структура полимера в таких процессах легко изменяется.



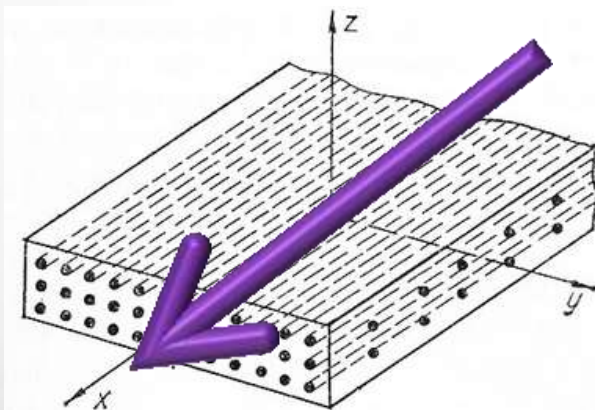
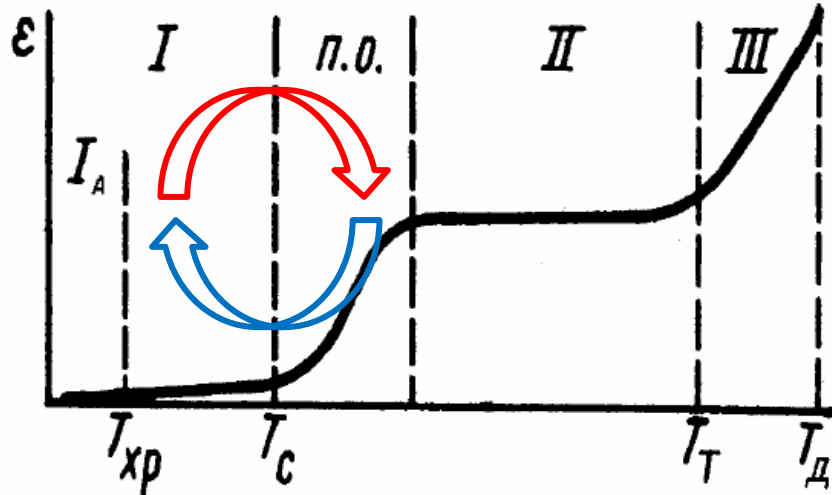
# Надмолекулярное строение полимеров



1) Неравновесные надмолекулярные структуры при нагреве выше температуры стеклования ( $T_c$ ) заменяются равновесными.

2) При охлаждении ниже температуры стеклования ( $T_c$ ), в материале полимера легко фиксируются **неравновесные надмолекулярные** структуры.

# Надмолекулярное строение полимеров

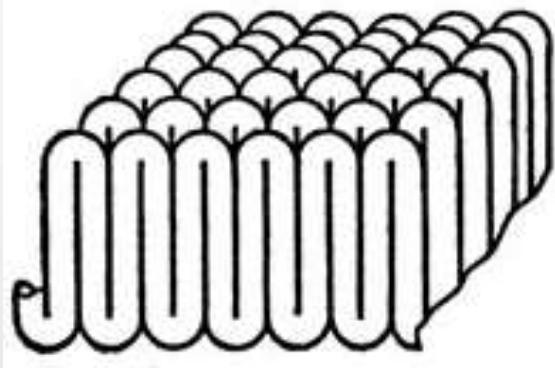


Если растянуть нагретый выше  $T_c$  термопластичный полимер и, не снимая нагрузки, охладить его ниже  $T_c$ , то высокоеэластическое состояние «замораживается», вытянутые макромолекулы сохранят свою форму и после снятия нагрузки. Ориентация молекул по направлению растягивающего усилия обуславливает **анизотропию свойств**.

# Кристаллические структуры, образующиеся в полимерах

Кристаллический полимер

Ламели



**Ламели** – это пластичные кристаллиты, которые образуются в результате складывания подвижных макромолекул полимеров.

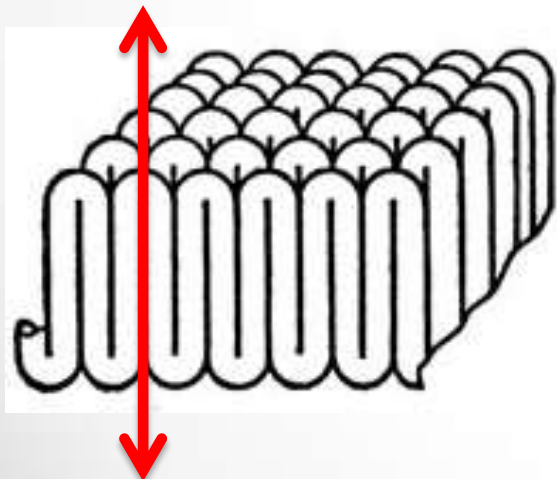
Толщина ламели обычно составляет 100–150 Å, а ширина и длина могут достигать нескольких микрометров.

Степень кристалличности ламелярных монокристаллов составляет, как правило, 75–85 %.

# Кристаллические структуры, образующиеся в полимерах

Кристаллический полимер

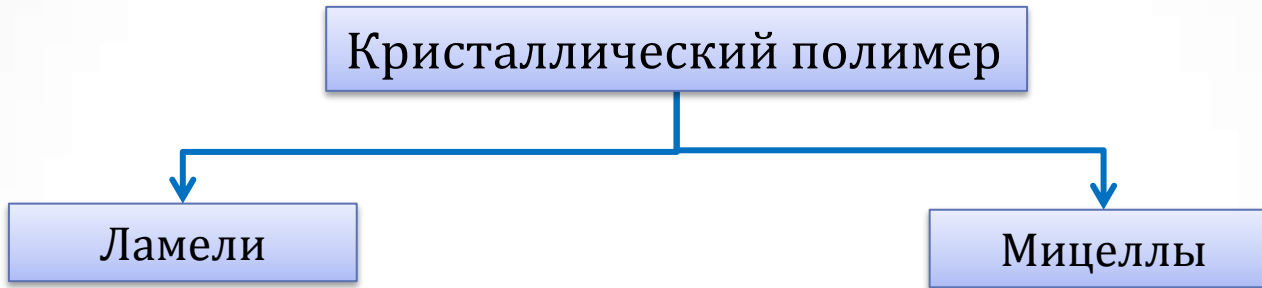
Ламели



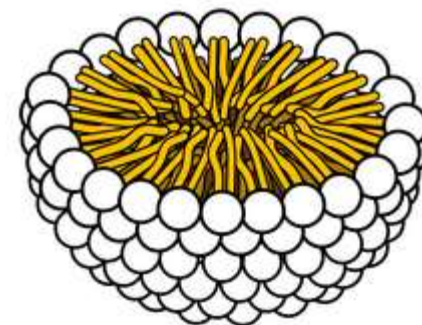
**С повышением температуры и давления кристаллизации высота ламели возрастает.**

Для многих полимеров существует прямая зависимость между длиной складки и обратной величиной разности между температурами плавления и кристаллизации (эффект переохлаждения).

# Кристаллические структуры, образующиеся в полимерах



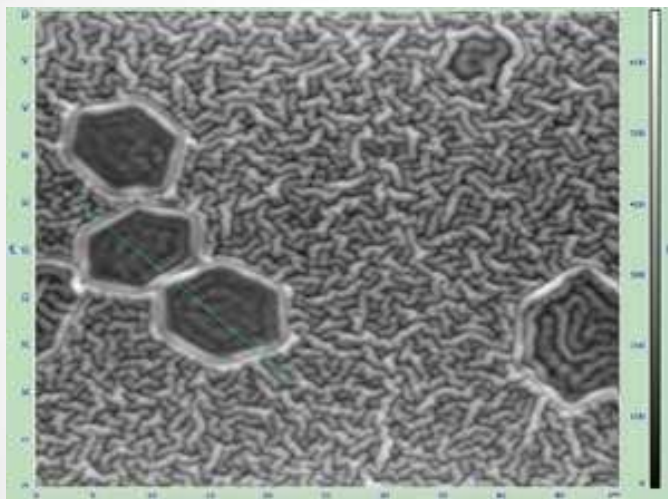
**Мицеллы** - частицы в полимерных системах, состоящие из кристаллического ядра малого размера, окруженного стабилизирующей оболочкой полимерных цепей.



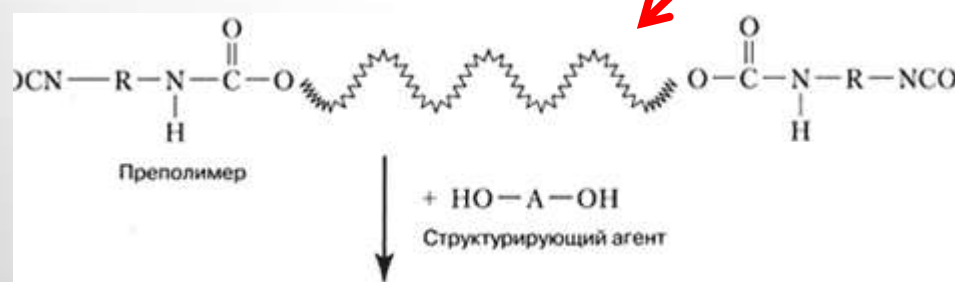
# Надмолекулярные структуры

Формы надмолекулярных структур:

- 1) определяют комплекс физических свойств полимерного тела
- 2) зависят от химического строения макромолекул.



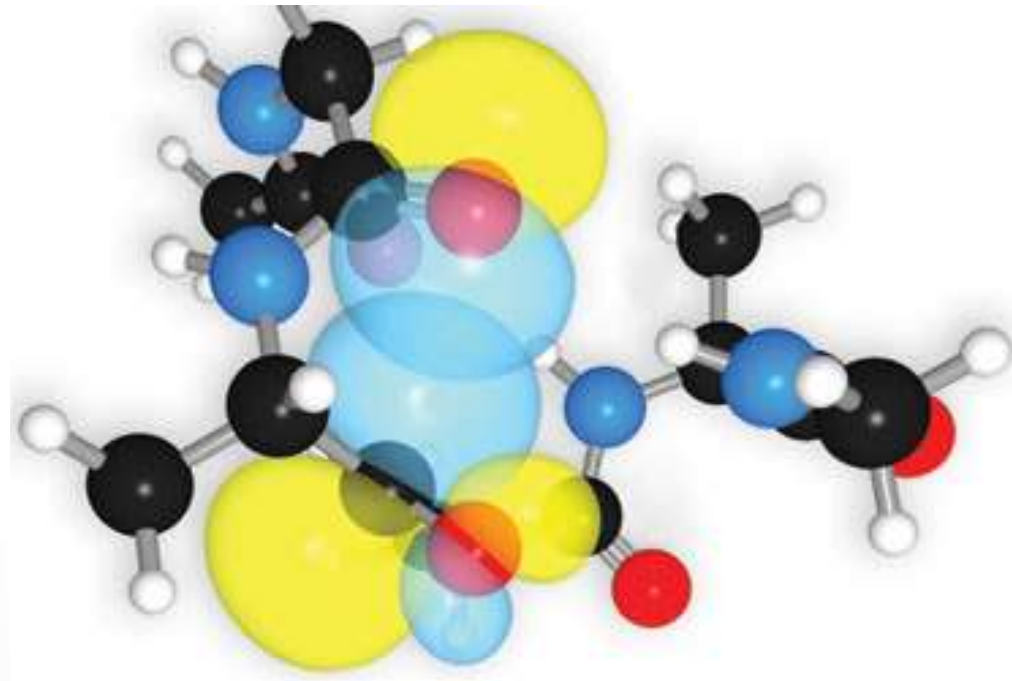
Макромолекулы полимеров в **высокоэластическом состоянии** обладают достаточной **гибкостью** и заметной подвижностью.



Поэтому элементы надмолекулярных структур **эластомеров** менее стабильны и менее выражены, чем в стеклообразных, а тем более в кристаллических полимерных телах.

# Аморфные полимеры

1) Расположение молекул даже в низкомолекулярных жидкостях не полностью хаотично и характеризуется **ближним порядком**, который обусловлен энергией **межмолекулярного взаимодействия** молекул, которая возрастает с увеличением длины молекул;



# Аморфные полимеры

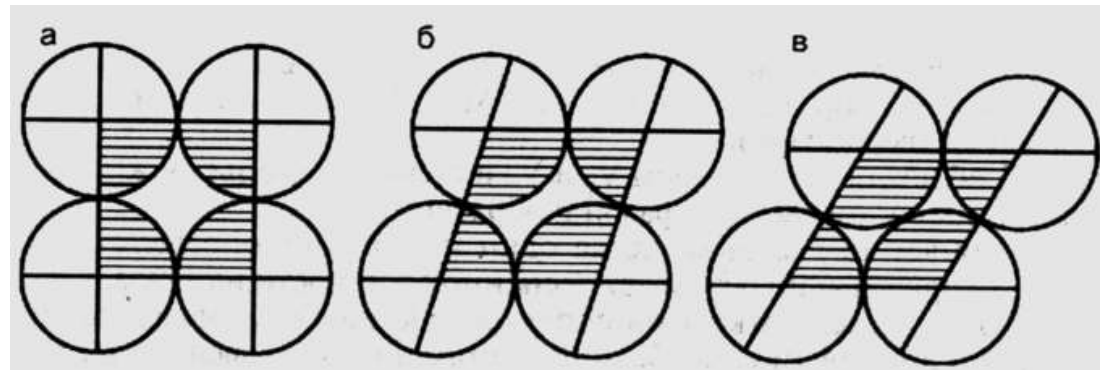
2) высокая скорость кристаллизации в полимерах позволяет предположить, что уже в аморфном состоянии наблюдается **упорядоченное расположение цепных молекул**;



# Аморфные полимеры

3) Существует примерное равенство **коэффициентов упаковки** для аморфных и аморфно-кристаллических полимеров.

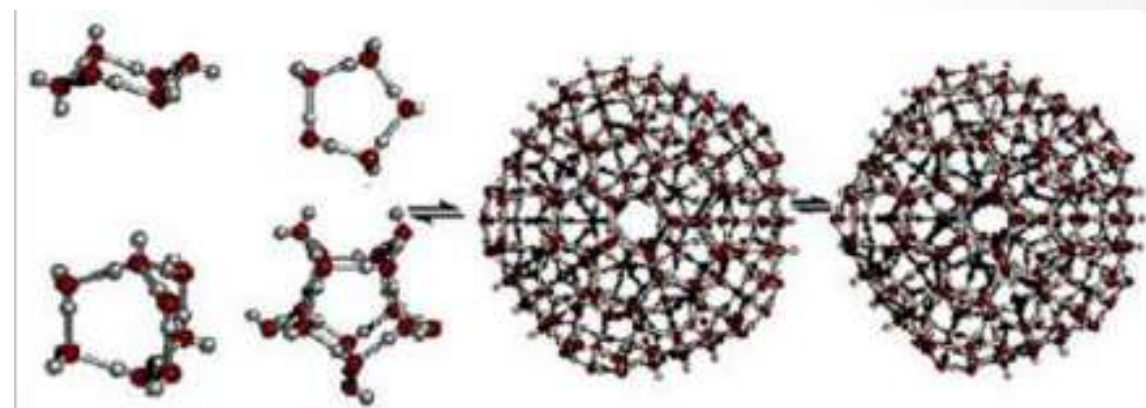
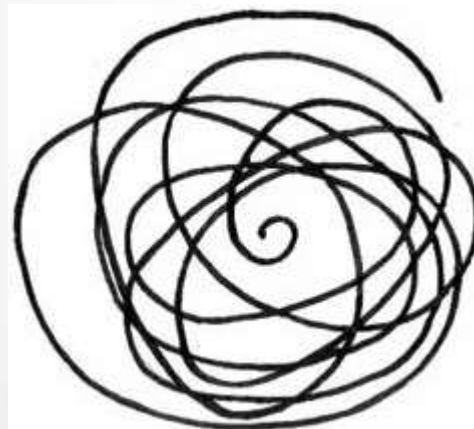
Беспорядочное расположение макромолекул вызывает образование множества пустот, которые могут привести к рыхлости упаковки и малой плотности аморфных полимеров, что противоречит экспериментальным данным



Количественной характеристикой плотности упаковки служит коэффициент упаковки, который представляет собой отношение собственного объема атомов, входящих в молекулу, к истинному объему твердого тела, определяемому на основании экспериментальных данных по плотности полимера

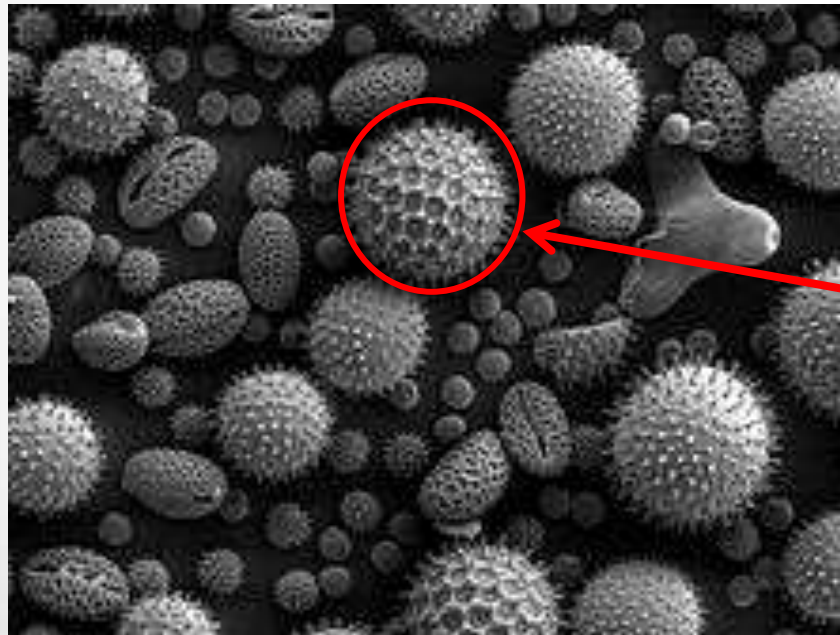
# Аморфные полимеры

4) Электронно-микроскопические наблюдения показывают, что расположение цепных молекул в полимерах соответствует в одних случаях системе молекул, свернутых **на себя в клубки**, а в других – удлиненным упорядоченным образованиям, представляющим собой **ассоциаты** макромолекул.



# Макроструктура полимерных композитов

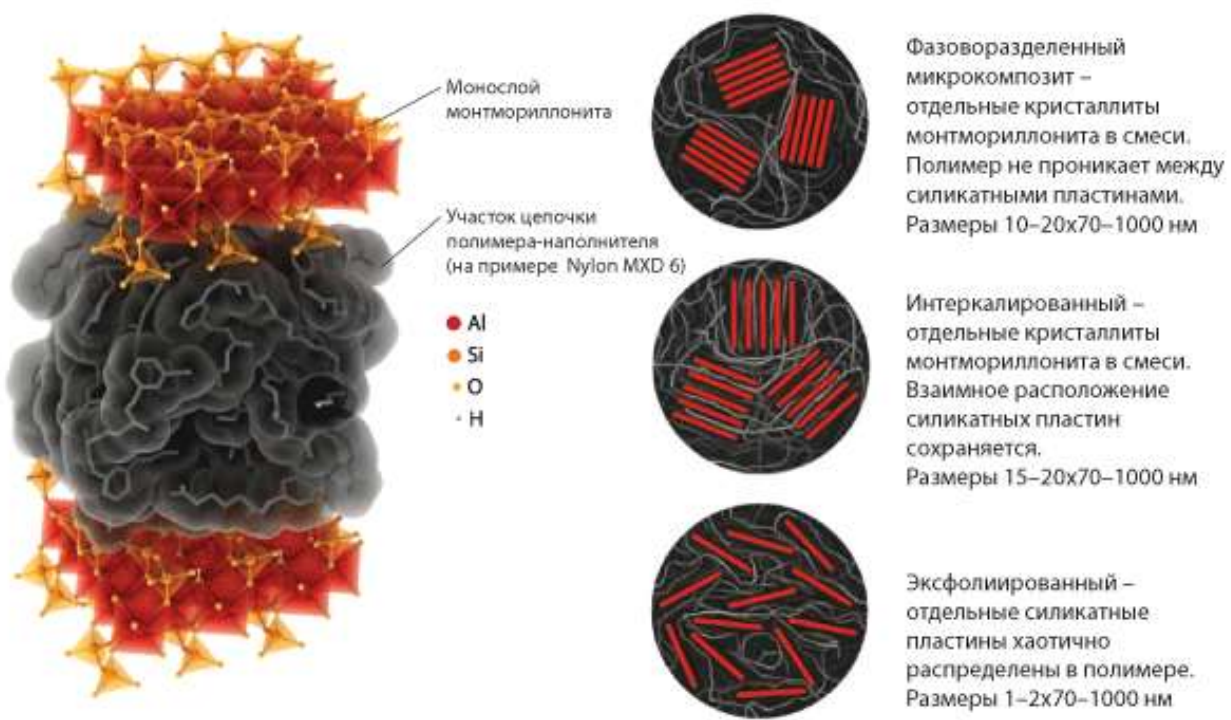
Полимерные композиционные материалы являются гетерофазными системами, полученными из двух или более компонентов (составных частей или ингредиентов), где один компонент является матрицей, в которой определенным образом распределен (диспергирован) другой (или другие) компоненты, отделенные от матрицы границей раздела.



**Каждый компонент композита занимает свой объем**, то есть находится в виде отдельной фазы, и при этом свойства каждой отдельной фазы такие же, как свойства компонента, взятого в отдельности.

# Макроструктура полимерных композитов

Основным технологическим приемом, позволяющим принципиально изменить макроструктуру полимерного материала и его свойства, является **введение в него различных наполнителей**



Варьируя количество введенного наполнителя, размеры и форму его частиц, состав и так далее, можно получать полимерные композиции с необходимыми, а, следовательно, и желаемыми тепловыми и механическими свойствами.

# Макроструктура полимерных композитов

**Наполнение полимеров** – это их сочетание с твердыми, жидкими и газообразными органическими и неорганическими веществами, которые распределяются в непрерывной фазе полимера (матрице) и заполняют ее объем с образованием гетерофазной системы.



**Наполнители** вводят в полимеры с целью:

- создания **новых полимерных материалов** с комплексом ценных эксплуатационных свойств;
- улучшения технологических свойств и перерабатываемости наполненных полимеров;
- удешевления материалов;
- утилизации отходов и решения экологических задач;
- расширения сырьевой базы и ассортимента наполнителей.

# Наполнители могут

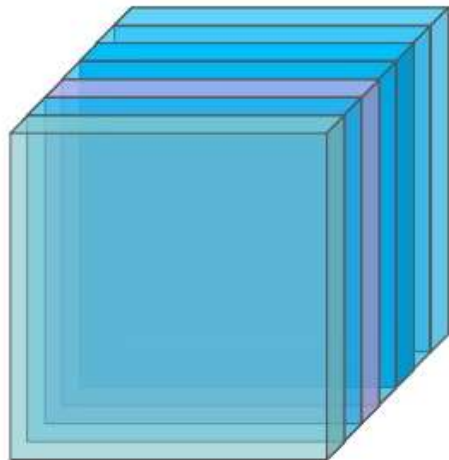
1) изменять текучесть полимера



2) улучшить формуемость и  
формоустойчивость

# Наполнители могут

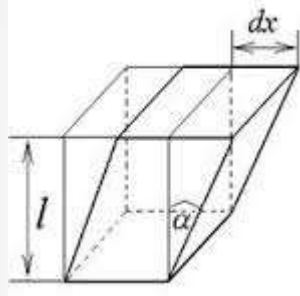
3) **снизить** термическую и механическую усадку, тепловое расширение, горючесть



4) **изменить** в широких пределах физико-механические, химические, электро- и теплофизические, а также оптические свойства полимерных материалов.

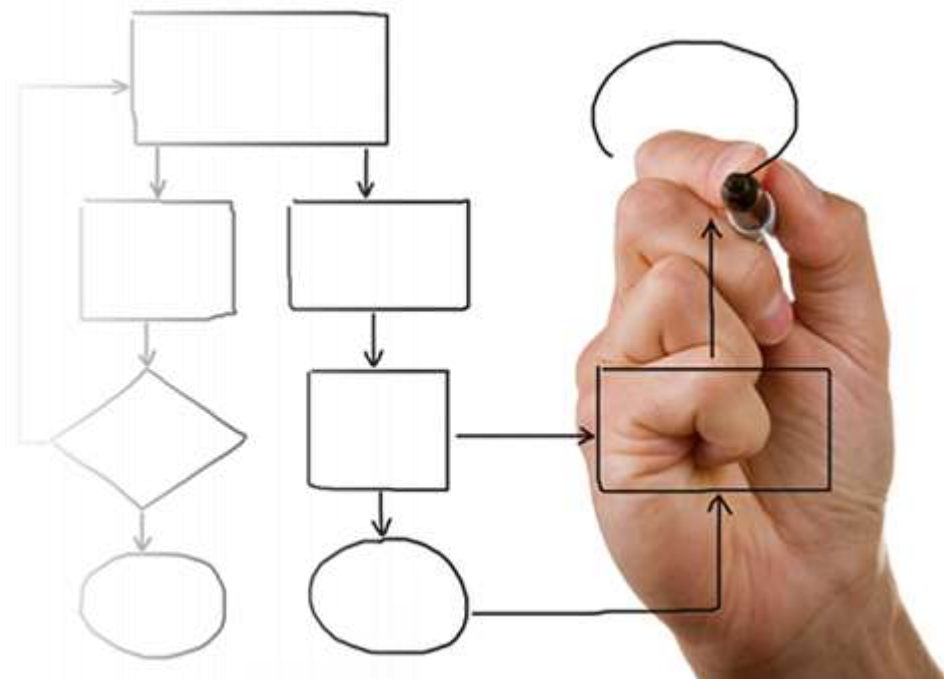
# Наполнители

Введение наполнителей сопровождается одновременным улучшением некоторых характеристик наполненного материала и снижением других.



Например, жесткий твердый наполнитель повышает модуль упругости материала, но снижает деформацию.

Поэтому выбор наполнителя, его содержания всегда является оптимизационной задачей.



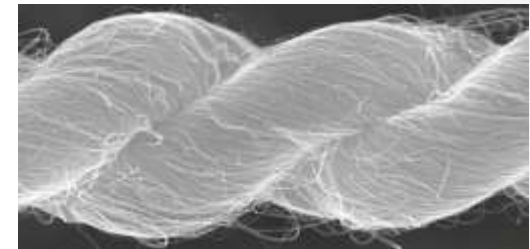
# Наполнители

Выпускаемые промышленностью наполнители можно разделить по размерам и структуре на четыре основных вида:

1) дисперсные (порошкообразные)



2) волокнистые (волокна, нити, жгуты и т. д.);



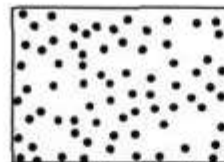
3) листовые (пленочные) с заданной структурой (ткани, бумага, ленты, листы, пленки, сетки);



4) объемные (каркасные) с непрерывной трехмерной структурой (объемные ткани, войлок, скелетные и пористые каркасы).



# Армирующие наполнители



Материалы, наполненные порошкообразными частицами

## Однонаправленные материалы

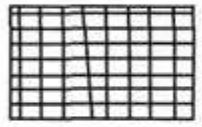


Материалы на основе нитей, жгутов, лент

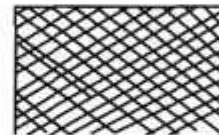


Материалы на основе волокон

## Двунаправленные материалы

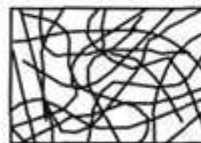


Ткани, перекрестно уложенные нити и армированные ими материалы

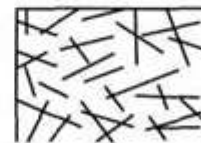


Плетеные материалы, перекрестно уложенные нити и армированные ими материалы

## С хаотическим расположением волокон/нитей в плоскости

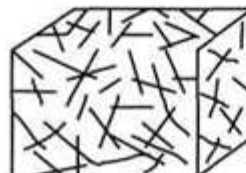


Нетканые материалы на основе нитей



Бумаги, армированные волокнами пленки

## С хаотическим расположением волокон в пространстве



Материалы, армированные волокнами

# Пластификаторы

Одним из важнейших **методов модификации** полимеров является **пластификация** – изменение свойств полимеров путем введения в композиции **низкомолекулярных добавок** – пластификаторов, изменяющих вязкость системы, гибкость макромолекул, подвижность надмолекулярных структур.



Одним из наиболее распространенных является **ДИБУТИЛФТАЛАТ** - бесцветная жидкость, не имеющая запаха, представляет собой высоко кипящую жидкость, практически не растворимую в воде

- 1) Пластификаторы облегчают диспергирование ингредиентов, снижают температуру технологической обработки композиций, благоприятно сказываются на морозостойкости полимеров, при этом часто ухудшая их теплостойкость.
- 2) Некоторые пластификаторы могут повышать устойчивость полимеров к огневым, световым и термическим воздействиям.

# Пластификаторы

Пластификаторы подразделяются на **две группы**:

1) Пластификаторы - вещества, хорошо совмещающиеся с полимером, **понижающие их температуру стеклования**, улучшающие эластичность и морозостойкость.



2) Мягчители - вещества, облегчающие переработку и **снижающие вязкость** полимерных композиций, но не влияющие на морозостойкость.



# Требования к пластификаторам

1. совместимость с полимерами;
2. химическая и термическая стойкость при переработке и эксплуатации изделий;
3. низкая летучесть;
4. отсутствие неприятного запаха;
5. низкая токсичность;
6. малое изменение вязкости в широком интервале температуры;
7. незначительное влияние на кинетику структурирования;
8. низкая стоимость.

# Способы пластификации

1. **растворением** полимера в растворе пластификатора (производство пленок, искусственной кожи, лакокрасочных материалов);
2. **сорбцией** пластификатора полимером **из эмульсий** или растворов пластификаторов (пластикация ПВХ, ПА, производных целлюлозы и др.);
3. **добавлением** пластификатора к мономерам **перед полимеризацией** или поликонденсацией (пластификация ФФС, карбамидоформальдегидных олигомеров, полиэфиров; ПММА и др.);
4. **введением** пластификатора **в эмульсию полимера** перед его выделением и переработкой (пластикация ПВХ, получение маслонаполненных бутадиен-стирольных каучуков и др.);
5. **непосредственной переработкой** полимера **с пластификатором** (изготовление резиновых смесей, производство пластизолей, изделий из нитрата целлюлозы и др.).

# Стабилизаторы

В процессе переработки, хранения полимеров и эксплуатации изделий из них происходит **изменение химических и физико-механических свойств.**

Основные причины изменений и как следствие «старение» изделий из полимеров являются:

1. окисление полимеров;
2. воздействие тепла;
3. воздействие света;
4. воздействие излучения;
5. механических деформаций.



# Виды старения

- тепловое – старение в результате окисления, активированного повышенной температурой
- утомление – старение в результате окислительных процессов,
- активированных механическим воздействием;
- световое – старение в результате окисления, активированного ультрафиолетовым излучением;
- озонное – старение, окислительные процессы которого протекают в результате воздействия озона;
- радиационное – старение под воздействием ионизирующих излучений.

Для защиты полимеров **от старения** применяют специальные вещества – **стабилизаторы** (противостарители).

# Стабилизаторы. Антиоксиданты

Антиоксиданты по механизму действия делятся на две группы:

- 1) блокирующие стабилизаторы** – вещества, подавляющие образующие свободных радикалов (как правило, ароматические амины, фенолы с разветвленными алкильными заместителями);
- 2) превентивные антиоксиданты** – вещества, вызывающие разложение образующихся в полимере первичных продуктов окисления (сульфиды, меркаптаны, тиофосфаты).

# Стабилизаторы. Противоутомители

В качестве **противоутомителей** обычно используются ингибиторы термического старения, которые эффективно защищают полимеры в условиях динамических нагрузок.

Для получения эластомерных композиций, работающих в условиях многократных деформаций, необходимо:

- создание структур, обеспечивающих сохранение пространственной сетки в процессе утомления (сшивки оптимальной сульфидности);
- повышенные дозировки ингибиторов, препятствующих развитию термоокислительных процессов;
- высокая диффузационная способность ингибиторов.

# Механические свойства

Механическими свойствами называют такие, которые характеризуют способность материалов **сопротивляться механическим нагрузкам.**

Основными механическими показателями полимеров служат параметры прочности, твердость и триботехнические характеристики.

Эти характеристики не являются «чистыми» константами материалов, но существенно **зависят** от формы, размеров и состояния поверхности образцов, а также режимов испытаний, прежде всего скорости нагружения, температуры, воздействия сред и ряда других факторов.

# Механические свойства

**Прочность** - свойство материалов сопротивляться разрушению, а также необратимому изменению формы под действием внешних нагрузок. Прочность обусловлена силами взаимодействия атомных частиц, составляющих материал.

**Деформирование** – изменение относительного расположения частиц в материале. Наиболее простые его виды – растяжение, сжатие, изгиб, кручение, сдвиг. Деформация – изменение формы и размеров образца или его частей в результате деформирования.

# Механические свойства

**Относительная деформация** – отношение приращения длины образца к его первоначальной длине:

$$\varepsilon = \frac{l - l_0}{l_0} \cdot 100 \%,$$

где  $l$  и  $l_0$  – длина образца после деформирования и исходная

Деформацию называют **упругой**, если она исчезает после снятия нагрузки, или **пластической**, если она необратима, то есть не исчезает после снятия нагрузки.  
Пластическими свойствами материалов при малых деформациях часто пренебрегают.

# Механические свойства

**Условная прочность** при растяжении – напряжения, соответствующие максимальному (в момент разрушения образца) значению нагрузки.

Определяется, как отношение силы, при которой разрушается образец, к первоначальной площади поперечного сечения образца:

$$\sigma_p = \frac{P}{S_0} ,$$

где  $P$  – нагрузка при разрыве,  
 $S_0$  – площадь поперечного сечения образца.

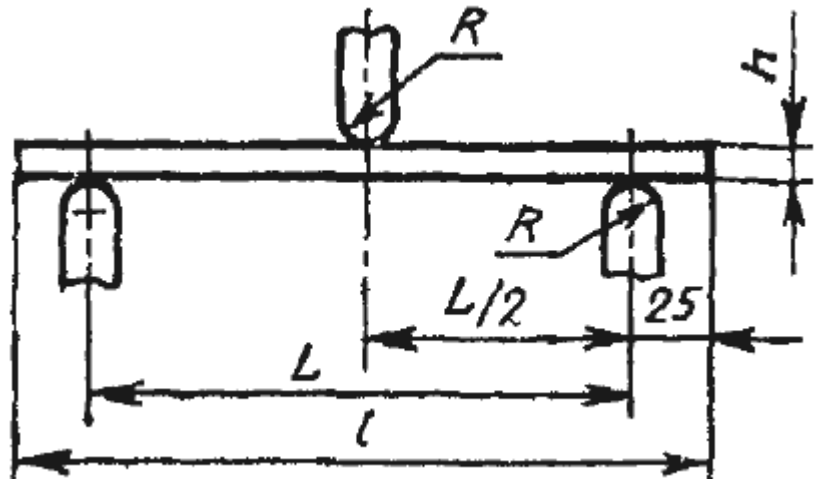
**Истинный предел прочности** – отношение растягивающей силы непосредственно перед разрывом к наименьшей площади поперечного сечения образца.

# Механические свойства

**Предел прочности при изгибе** характеризуется изгибающим напряжением, возникающим в момент разрушения образца, помещенного между двумя опорами:

$$\sigma_i = \frac{3PL}{2bh^2},$$

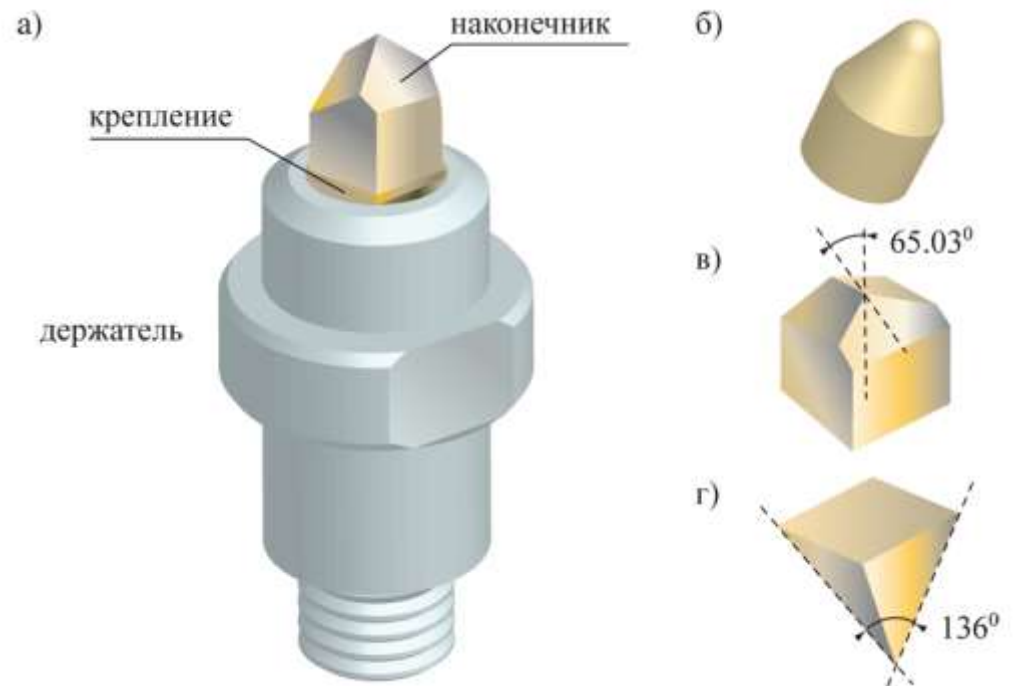
где  $P$  – нагрузка, действующая на образец в момент разрушения;  
 $L$  – расстояние между опорами;  
 $b$  – ширина образца,  
 $h$  – толщина образца.



# Механические свойства

Поверхностная прочность (твердость) характеризуется способностью материала сопротивляться внедрению инородного тела.

Твердость  
оценивается как  
отношение силы,  
внедряющей в образец  
более твердое тело –  
индентор, к размеру  
отпечатка,  
образовавшегося при  
его внедрении.



# Механические свойства

Твердость является механической характеристикой материалов, комплексно отражающей их прочность, пластичность, а также свойства поверхностного слоя образцов.

**Твердость полимерных композиций** определяется по вдавливанию в материал стального шарика под заданной нагрузкой и измерению глубины его вдавливания в поверхность образца через определенное время действия нагрузки при испытании.

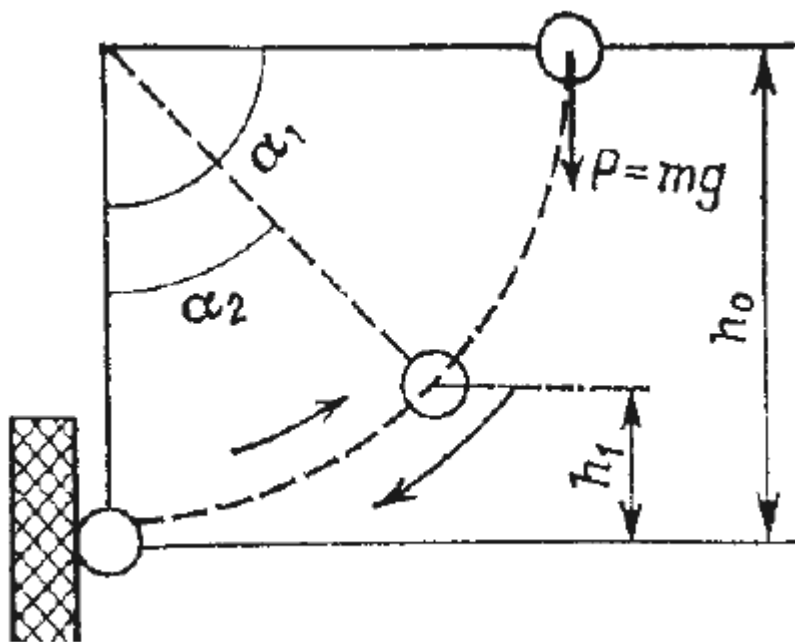
# **Механические свойства**

**Твердость пластмасс** определяется, как правило, по Бринеллю (ГОСТ 4670-91 и ISO 2039-1:2001) при нагрузках 0,5–2,5 кН на шарик диаметром 5 мм и выражается в МПа (кН/м<sup>2</sup>).

При экспресс-испытаниях твердость определяется **по методу Шора** (ГОСТ 263-75 и ГОСТ 24621-91), который заключается в замере глубины внедрения индентора в форме иглы под определенной нагрузкой, при этом твердость выражается в условных единицах.

# Механические свойства

**Эластичность по отскоку** – способность полимерной композиции возвращать часть энергии, сообщенной при ударах, толчках и других кратковременных воздействиях



$$\varepsilon_{\text{OTC}} = \frac{W_1}{W} \cdot 100 = \frac{h_1}{h_0} \cdot 100 = \frac{1 - \cos \alpha_1}{1 - \cos \alpha_2} \cdot 100$$

где  $W$  - энергия удара, затраченная на деформацию образца;  $W_1$  - энергия, возвращенная образцом;  $h_0$  – высота падения;  $h_1$  – высота отскока маятника от образца;  $\alpha_1$  – угол падения маятника;  $\alpha_2$  – угол отскока маятника

# Механические свойства

**Ползучесть** – непрерывное пластическое деформирование материалов под действием постоянной нагрузки. Любые твердые материалы в той или иной мере подвержены ползучести во всем диапазоне температур переработки и эксплуатации.

**Предел ползучести** – наибольшее *напряжение*, при котором скорость или деформация ползучести за определенный промежуток времени не превышает значения, установленного техническими условиями.