



ارائه شده توسط :

سایت ترجمه فا

مرجع جدیدترین مقالات ترجمه شده

از نشریات معابر

"تولید کامپوزیت جدید؛ الاستومرپلی یورتان با میکرو دانه های شیشه ای منفذدار و

"کاربرهای آن در زیر آب "

مقدمه:

پلی یورتان‌ها نوعی از پلیمرهاستند که خصوصیات مکانیکی در محدوده وسیعی دارند. در بین پلی یورنهای مختلف، ترمопلاستیک الاستومرپلی یورتان (TPUS) اغلب در کاربردهای زیادی در زیردریا از جمله؛ محفظه وسایل سونار در زیردریا، سیم‌های الکترونیکی و خط‌های ارتباطی دارند.

TUPS جهت محصور کردن یا کپسوله کردن سونار استفاده می‌شود. باید خصوصیات خوبی مخصوصاً در شرایط سخت را داشته باشد. دستگاههای سونار در عقب زیردریایی‌ها یا کشتی‌های روسطحی قرار دارند و درون مخزن آن پر از روغن پارافین می‌باشد، تا از ورود آب دریا به درون آن جلوگیری شود. جهت سازگاری در شرایط عملیاتی، TPUS استفاده شده در مخزن سونار، باید دارای کمترین تورم در آب دریا و روغن پارافین را داشته باشد و در مقابل هیدرولیزه و تنش‌های کششی بلندمدت بدون خراب شدن خصوصیات آن مقاومت داشته باشد. از مตیل دی فنیل دی ایزوسیانات^۱ (MDI) و پلی تترا متیلن گلیکول^۲ (PTMGS) ساخته شده است که بیشتر جهت ساخت محفظه‌های سونار بکار می‌رود. MDI با یک ساختار مولکولی به فرم سگمنت‌های^۳ سخت کریستالی می‌باشد و TPUS با استحکام مکانیکی بالا می‌سازد و توانایی محصور کردن بهتری نسبت به سایر ایزوسیانات‌ها دارد. در مقایسه با سایر انواع پلی‌ال‌ها، PTMG یک ماده با بیشترین جذابیت می‌باشد که استفاده از سگمنت‌های نرم آن در تولید TUPS، استحکام سختی و مقاومت در برابر هیدرولیز خوبی را مهیا می‌کند. به هر حال TPUS تجاری موجود که ترکیبی از MDI و PTMG می‌باشد، نیازهای محفظه سونار را در شرایط سخت برآورده نمی‌کند. آنها تورم بالایی در آب دریا و روغن پارافین دارند و خصوصیات مکانیکی آنها هنگامی که در دوره‌های متوالی درون این مایع‌ها غوطه ور می‌شوند کاهش می‌یابد. بنابراین لازم است مواد جدیدی ساخته شود که نقطه ضعف‌های TPUS را نداشته باشد.

Methyldiphenyldiisocyanate^۱
Polytetramethylene Glycols^۲
Segment^۳

کامپوزیت‌های TPU که شامل پرکننده‌های معدنی، از جمله مانند الیاف شیشه^۴، ذرات آئروسل و خاک رس^۵ در ساخت محفظه‌های سونار مورد مطالعه قرار گرفته‌اند.

میکرو دانه‌های شیشه‌ای منفذدار^۶ (HGMS) یک کاندیدا، برای پرکننده‌های معدنی کامپوزیت TPU با دانستیه کم می‌باشد. HGMS شامل شیشه‌های سخت در قسمت بیرونی و گاز‌های خنثی در قسمت داخلی می‌باشند که در نتیجه خصوصیات منحصر به فردی از جمله وزن کم و رسانایی گرمایی کم دارد براساس این خصوصیات، HGMS در ساخت کامپوزیت با پلیمرهای مختلف مورد استفاده قرار گرفته است.

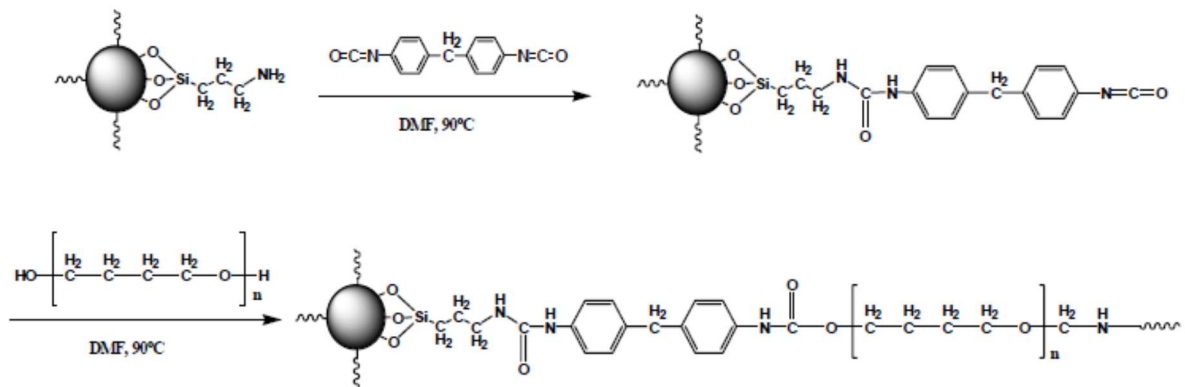
کامپوزیت‌های HGMS از جمله فوم‌های ترکیبی خصوصیات چندکاره را نشان می‌دهند از جمله؛ استحکام فشاری مخصوص بالا، ثبات گرمایی بالا، دانستیه کم و جذب رطوبت که به آنها خصوصیات مناسبی را برای کاربرد در ساختار هوانوردی و زیر دریایی‌ها در مقایسه با ذرات جامد به عنوان پرکننده در کامپوزیت‌ها و فوم‌ها با ساختار سلولهای باز را می‌دهد.

چسپندگی عالی بین سطحی TPU و HGMS با سطح بالایی از توزیع HGMS درون ماتریس TPU لازم است. تا یک کامپوزیت از TPU/HGMS ساخته شود که خصوصیات مکانیکی و بازدارندگی مناسبی داشته باشد. کامپوزیت PU/HGMS یک چسپندگی بین سطحی بالایی را نشان می‌دهد که ممکن است با استفاده از اصلاح HGMS با مواد آلی مناسب به وجود آمده باشد.

در اینجا کامپوزیت TPU شامل HGMS که سطح آن بامداد آلی مناسب اصلاح شده مورد مطالعه قرار نگرفته گرچه HGMS اغلب با اکسیدفلز که برای کاربردهای الکتریکی می‌باشد سطح آن اصلاح شده است.

در این مقاله HGMS با TPU گرفت^۷ شده. (TPU-g-HGM) آماده شده است. سپس کامپوزیت HGM با TPU برای کاربردهای زیردریا با اختلاط مذاب تولید شده است. تأثیر گرافت TPU با HGM بر روی مورفولوژی و خصوصیات مکانیکی و بازدارندگی (نفوذ) کامپوزیت TPU/HGM شرح داده شده است.

Glass Fibers⁴
Aerosol Particles, And Clays⁵
Hollow Glass Microspheres⁶
Graft⁷



شکل(1) روش شیمیایی برای آماده سازی TPU-g-HGM

آزمایش‌ها:

گرید تجاری ترموبلاستیک الاستومر پلی یورتان (TPUS) (SKY THANE R-185A) می باشد که از شرکت شیمیایی SK گره تهیه شده است. بر طبق اطلاعات شرکت تولید کننده این TPUS شامل 4،4 دی فنیل متان دی ایزوسانات (MDI) به عنوان سگمنت سخت و پلی تترامتیلن گلیکول (PTMG) به عنوان سگمنت نرم می باشد.

میانگین وزنی، وزن مولکولی PTMG استفاده شده برای سنتر SKY THANE R-185A (TPU-2) 1000 gr/mole باشد. همچنین میکرودانه‌های شیشه‌ای منفذدار که ترکیبی از سدیم بوروسیلیکات (NAOH,HGM,im30k) می باشد از شرکت 3M آمریکا تهیه شده است. برای تهیه عامل آمینو (HGM,im30k) اصلاح گر HGM (0.05g5±3) 0.01gr5±0.01gr0.1±n در دمای اتاق به مدت 30 دقیقه همزده شده و سپس در سیکلو هگزان). - پروپیل آمین (0.01gr0.1±n) در دمای اتاق به مدت 30 دقیقه در فشار اتمسفر به صورت اضافی همزده شده است. دمای 60±5 درجه سانتی گراد به مدت 30 دقیقه در حضور گرافت شده به HGMS HGM می تواند از اصلاح شده با آمین تهیه شود. که می تواند به فرم باندهای MDF بوجود بیاید. در ابتدا 5 گرم HGM اصلاح شده با آمین درون 200 میلی لیتر MDI اوره در حضور MDI می تواند از اصلاح شده با آمین تهیه شود. که می تواند به فرم باندهای MDF بوجود بیاید. در ابتدا 5 گرم HGM اصلاح شده با آمین درون 200 میلی لیتر MDI معلق مانده و 5 گرم MDI به سوسپاسنیون اضافه شده و به مدت 2 ساعت در دمای 80 درجه سانتی گراد همزده باشد. سپس 10 گرم PTMG با وزن مولکولی متوسط 1000 g/mol و 4 بوتان دی ال (بسط دهنده زنجیر) به سوسپاسنیون اضافه شده تا پلیمریزاسیون بین MDI و PTMG شکل بگیرد.

HGM گرافت شده به HGMS می تواند از اصلاح شده با آمین تهیه شود. که می تواند به فرم باندهای MDF بوجود بیاید. در ابتدا 5 گرم HGM اصلاح شده با آمین درون 200 میلی لیتر MDI اوره در حضور MDI می تواند از اصلاح شده با آمین تهیه شود. که می تواند به فرم باندهای MDF بوجود بیاید. در ابتدا 5 گرم HGM اصلاح شده با آمین درون 200 میلی لیتر MDI معلق مانده و 5 گرم MDI به سوسپاسنیون اضافه شده و به مدت 2 ساعت در دمای 80 درجه سانتی گراد همزده باشد. سپس 10 گرم PTMG با وزن مولکولی متوسط 1000 g/mol و 4 بوتان دی ال (بسط دهنده زنجیر) به سوسپاسنیون اضافه شده تا پلیمریزاسیون بین MDI و PTMG شکل بگیرد.

واکنش به مدت 3 ساعت در دمای 90 درجه انجام شد. بعد از خنک شدن و مخلوط، توسط غشا فیلتر شده که اندازه منفذ های آن 0.4 میکرومتر می باشد و محصول با استفاده از MDF جهت برداشته شدن مونومرهای اضافی و پلی یورتان های گرافت نشده شسته شد.

نمونه جهت تست کشش توسط استاندارد آمریکا به روش تست (ASTM) با خصوصیات No.D412 تهیه شده تست کشش دستگاه توسط (Tm,r&bcorp, modle=utm-301,korea) universal machine که سرعت عرضی هد⁸ برابر با $500 \frac{mm}{min}$ است. خصوصیات کشش توسط میانگین آزمایش از 5 نمونه بدست آمده است.

نسبت تورم TPU و کامپوزیت با HGM درون آب دریا و پارافین آزمایش شده است. نمونه های به قطعات کوچک با (= ارتفاع × عرض × طول) برش خورده اند و درون حوض آب دریا (یا حوض روغن پارافین) در دمای 30 درجه سانتی گراد غوطه ور شدند.

تغییر در وزن نمونه به عنوان تابعی از زمان غوطه وری (impergenation time) اندازه گیری شده است. آب دریا مصنوعی طبق استاندارد ASTM با شماره D1141 تهیه شده است. روغن پارافین توسط تهیه شده (گرید 8 Yu) و متوسط وزن مولکولی $5000 \frac{g}{mol}$ کره) بر طبق اطلاعات سازنده این روغن پارافین دارای زنجیره های بلند نرمال می باشد. که حدوداً به هفت طرف گروهها متصل می باشد. تمام آزمایش ها کمتر از 5 بار تکرار شده و نتایج توسط متوسط نتایج هر آزمایش ها گزارش شده است. نسبت تورم (SR) با استفاده از معادله زیر محاسبه شده است.

$$SR(\%) = \frac{100(w_t - w_0)}{w_0}$$

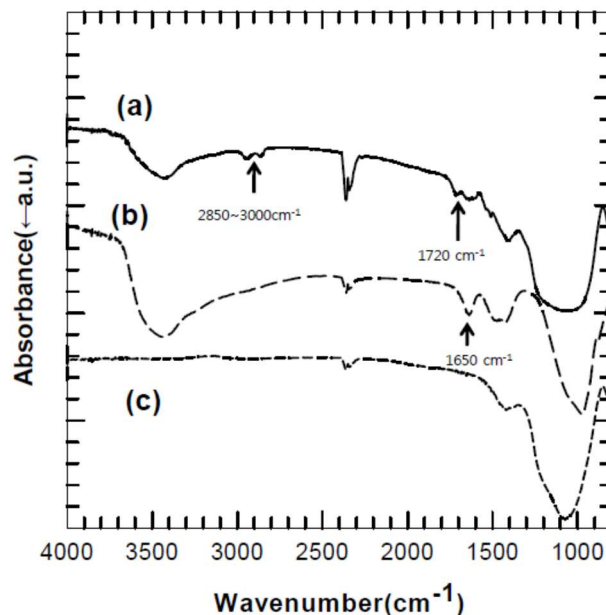
w_t : وزن نمونه قبل از غوطه وری در مدت زمان T w_0 : وزن نمونه بعد از غوطه وری

نتایج و بحث :

آنالیز FT-IR

شکل 2 طیف HGM,FT-IR اصلاح نشده و HGM اصلاح شده با آمین و پلی یورتان گرافت شده با HGM را نشان می دهد.

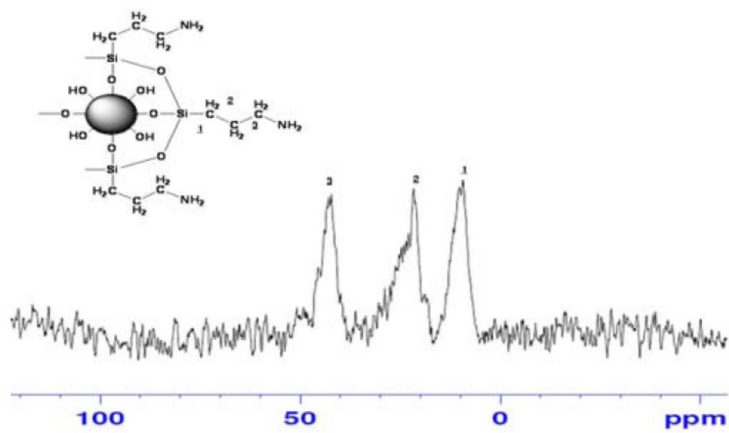
خصوصیات باندهای جذب شده از هر گروه عاملی برای HGM اصلاح نشده مشاهده نمی شود به استثنای یک جذب پهن که بهم پیوسته و به صورت کشیده می باشد.



شکل(2) طیف FT-IR انواع HGM اصلاح نشده (a) HGM (b) TPU-g-HGM (c) HGM-NH₂ همانطور که در شکل 2 نشان داده شده است. در مورد HGM اصلاح شده با آمینوسیلان (b) باند جذب شده آمین اولیه (N-H) در 1650cm⁻¹ ظاهر شده است. هنگامی که واکنش بین ایزوسیانات و دی اول کامل می شود. باند یورتان شامل گروههای کربنی (C=O) شکل گرفته و پیک کشیده از گروههای کربونیل در 1720cm⁻¹ ظاهر شده است . همچنین باند متیل (C-H) حاصل از PTMG گه به عنوان سگمنت نرم استفاده شده در محدوده 2850~3000cm⁻¹ ظاهر شده است.

آنالیز : ¹³CCp/MAS NMR

برای تأیید اصلاح سطح HGM به وسیله ¹³C NMR به 3-آمینو پروپیل تترا استوکسی سیلان اضافه شده است. نتایج طیف ها در شکل 3 نشان داده شده است.

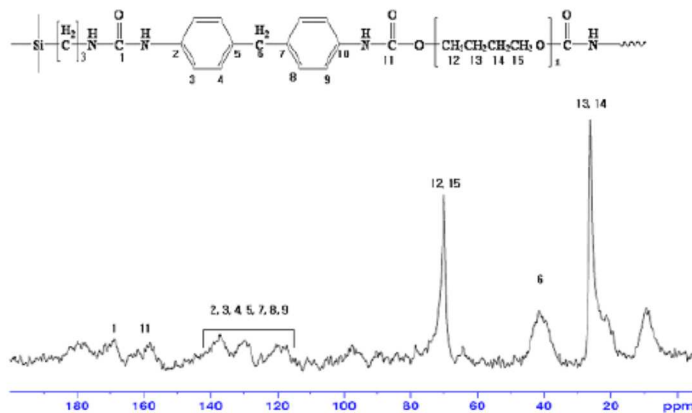


شکل(3) ساختار $^{13}\text{CCp/MASNMR}$ و طیف TPU-g-HGM

طیف آمین اختتام یافته HGM پیک هایی از اتم C متشکل از گروههای آمینو پروپیل مشاهده نشده است. اگر آمینو سیلان عامل پیونددهنده با سطح HGM واکنش نداده باشد. پیک کربن در گروههای اتوکسی عامل پیوند دهنده در طیف ها قابل مشاهده هستند.

به هر حال همانطور که در شکل 3 نشان داده است، پیک های رزونانس گروههای آمینو پروپیل فقط مشاهده می شوند. زیرا آمینوسیلان (عامل پیوند دهنده) با گروههای هیدروکسیل موجود بر روی HGM در حضور هیدرولیز پیوند می دهد. بنابرایان این نتایج را می توان استنباط کرد که amino-moieties به طرز موفقیت امیزی بر روی HGMS شرکت کرده اند.

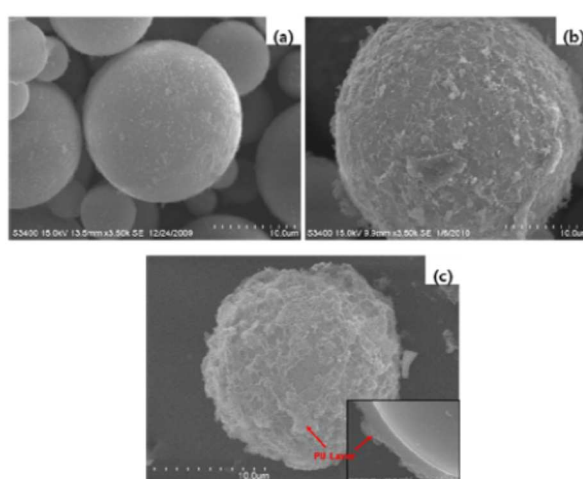
شکل 4: طیف NMR,PU-GHGM و ساختار PU بر روی سطح HGMS را نشان می دهد. طیف-G-PTMG دو نوع پیک قوی و تیز با مرکزیت 27/2 , 71/1 , ppm را نشان می دهد که به سگمنت های نرم کربن PTMG نسبت داده می شود. (15 و 14 و 13 و 12) پیک های در 158ppm و 174ppm به ترتیب به رزونانس کربن اوره نسبت داده می شود. (1) و کربن های اوره کربونیل به حلقه آروماتیک نسبت داده می شود. (11) رزونانس در 40ppm به گروههای CH_2 در MDI نسبت داده می شود.



شکل(4) ساختار $\text{HGM}-\text{NH}_2$ و طیف $^{13}\text{CCp/MASNMR}$

پیک ها در 119 و 129 ppm به پرتون های آروماتیک کربن های MDI نسبت داده می شود. در حالیکه پیک در 136 ppm به حلقه کربن های چهارتایی MDI، نسبت داده می شود. برای تایید اینکه آیا HGM با پلی اورتان توسط مکانیسم های توصیف در طول فرایند واکنش شرکت داشته است از میکروسکوپ الکترونی روبشی استفاده شد.

شکل 5: عکس های SEM از (a) میکرو دانه های شیشه ای منفذ دار اصلاح نشده را نشان می دهد. (b) میکرودانه های شیشه ای منفذ دار اصلاح شده با آمین (c) میکرودانه های شیشه ای پوشش داده شده با پلی یورتان شکل (5(a) HGM اصلاح نشده با بالاترین کیفیت را نشان می دهد که قطر اطراف آن 5 الی 10 میکرو متر می باشد که به روشنی قابل مشاهده است.

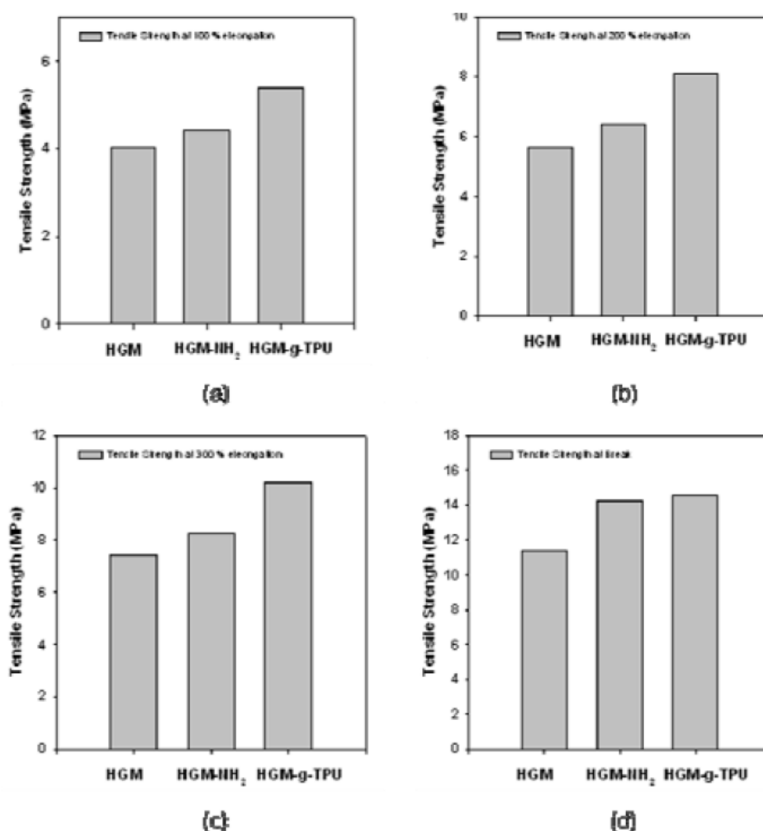


شکل (5) فوتومیکروگراف انواع $\text{HGM}-\text{NH}_2$ (b) HGM (a) HGM (c) TPU-g-HGM با SEM

ظاهر HGM با مقایسه کردن در شکل 5(b) و 5(c) در مقایسه با HGM اصلاح نشده، ضخامت آنها کمی بیشتر شده و سطح آنها زبرتر و ناصاف تر است. زیرا بر روی سطح HGM عامل پیوند دهنده سیلان واکنش داده و پلی یورتان بر روی HGM پلیمریزه می شود.

تأثیر سطح اصلاح شده بر روی خصوصیات مکانیکی:

در این مقاله، تأثیر واکنش های سطحی بر روی خصوصیات مکانیکی توسط تست کشش نشان داده شده است. شکل 6 تست تنش کشش بر روی HGM اصلاح شده با آمین و PU گرافت شده به HGM را در کشش های مختلف نشان می دهد.



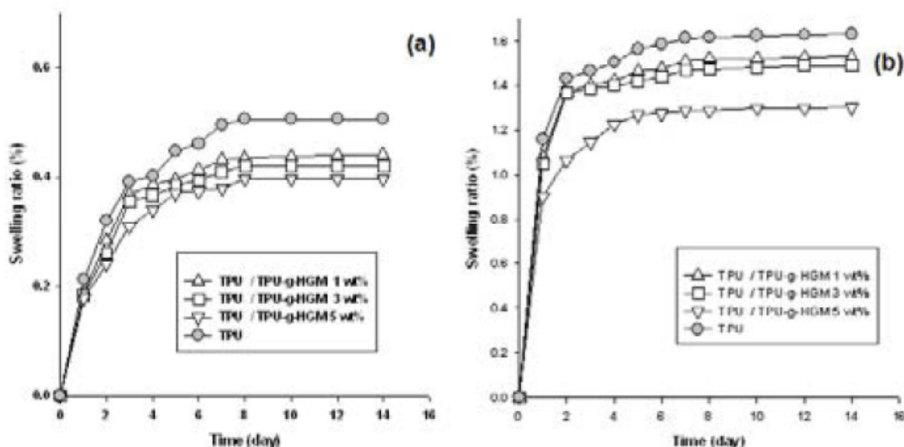
شکل (6) استحکام کششی کامپوزیت TPU در کرشش های مختلف (a) ٪100 (b) ٪200 (c) ٪300 (d) همانطور که میتوان انتظار داشت؛ تنش کششی کامپوزیت پر شده با HGM اصلاح شده نشان می دهد که تنش کششی قوی تری نسبت به کامپوزیت پر شده با HGM اصلاح نشده دارد؛ زیرا پیوندهای بین سطحی قادر به انتقال موثر تنش به ذرات می باشد. همانطور که در قبل توضیح داده شد. همانطور که در شکل 6 مشاهده می شود PU-g-HGM تنش کششی قوی تری از HGM صلاح شده با آمین در غلضت های ثابت HGM دارد.

در کامپوزیت شامل HGM اصلاح شده با آمین، نیروی برهمنکنش ممکن می تواند منجر به پیوند با ماتریس پلیمر شود که یک پیوند هیدروژنی بین باندهای یورتان و آمین بر روی HGM می باشد.

و در PU-g-HGM سازگاری نیروی برهمنکنش از امتزاج پذیری UP موجود بر روی HGM و ماتریس به وجود آمده است. بنابراین می توان نتیجه گرفت که نیروی برهمنکنش سازگار منجر به جسپندگی بین لایه ای قوی نسبت به پیوند هیدروژنی گروه آمین با باندهای یورتال از ماتریس پلیمر می شود. خصوصیات مکانیکی کامپوزیت TPU/HGM اکسترود شده نشان داده شده تا اثر غلضت پر کننده و اصلاح سطح مورد آزمایش بررسی شود.

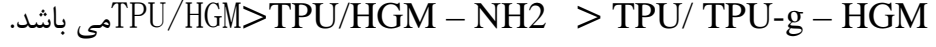
خصوصیات تورم:

لازم است که مواد محافظ کمترین نرخ تورم را در آب دریا و روغن پارافین داشته باشد تا از آتن زیر آبی در مقابل ورود آب دریا بدون اینکه موجب خرابی خصوصیات آنها شود محافظت کند.

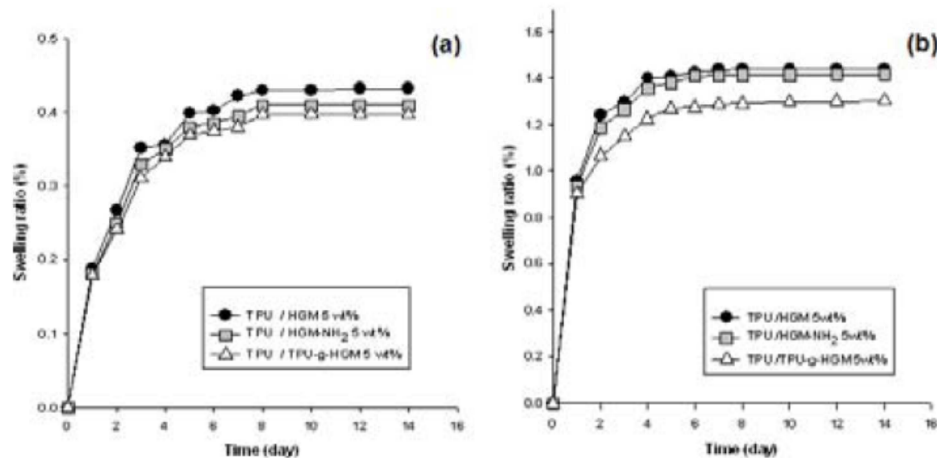


شکل (7) نرخ تورم کامپویت TPU حاوی مقادیر مختلفی از HGM - g - TPU (a) آب دریا (b) روغن پارافین

شکل 7. میزان نرخ تورم کامپویت TPU حاوی مقادیر مختلفی از TPU-g - HGM را در آب دریا و روغن پارافین به عنوان تابعی از زمان غوطه وری نشان می دهد. نسبت تورم کامپوزیت TPU با افزایش درصد g - HGM - کاهش می یابد. شکل 8: نسبت تورم کامپوزیت TPU شامل 5 درصد وزنی از HGM اصلاح نشده، HGM-NH2 و TPU-g - HGM و TPU/HGM می باشد. میزان تورم کامپوزیت های مختلف به صورت:



در نظر داشته باشید که سایر کامپوزیت های TPU ساخته شده با درصد های مختلف از HGM رفتار تورمی شبیه به کامپوزیت با 5 درصد وزنی از HGMS دارند. به طور خلاصه کامپوزیت TPU باید به اندازه کافی و راضی کننده ای غیرقابل کشش باشد تا در زیر دریا به کار برده شود و باید با مشارکت مناسبی از HGM اصلاح شده با TPU ساخته شود.



شکل(8) نسبت تورم کامپوزیت TPU شامل 5 درصد وزنی از HGM-NH₂ و HGM اصلاح نشده، آب دریا (a) و روغن پارافین (b) به عنوان تابعی از زمان غوطه وری (a) آب دریا (b) روغن پارافین

نتایج :

میکرو دانه های شیشه ای منفذ دار شامل مواد کامپوزیت ترمопلاستیک پلی یورتان جهت ساخت محفظه سونار می باشد که موجب افزایش خصوصیات مکانیکی و کاهش جذب آب نسبت به TPU خالص می باشد. برای رسیدن به سازگاری بین لایه ها MGH سطح 3-پروری لامین اتری اتوکسی سیلان^۹ اصلاح شده است.

هم چنین PU به HGM گرافت شده تا اثر سطح اصلاح شده نشان داده شود. عکس های SEM نشان می دهد که بر روی سطوح اصلاح شده HGM سطح های زبری نسبت به HGM اصلاح نشده وجود دارد که به دلیل PU گرافت شده و عامل پیوند دهنده می باشد. تنفس کششی کامپوزیت پر شده با HGM اصلاح شده نشان می دهد که تنفس کششی قوی تری نسبت به کامپوزیت با HGM اصلاح نشده دارد. زیرا پیوندهای بین لایه ای می تواند به صورت مؤثری تنفس را به ذرات انتقال دهد.

در این مورد کامپوزیت PU-g-HGM تنش کششی قوی تری نسبت به HGM اختتم یافته با آمین در درصدهای مشابه HGM دارد. بنابرایان میتوان نتیجه گرفت که نیروی برهمنکنش سازگار منجر به جسپندگی بین لایه ای قوی تری نسبت به پیوند هیدورژنی گروههای آمین با باندهای یورتان ماتریس پلیمر ایجاد کند. در رفتار جذب آب، کامپوزیت تشکیل شده با HGM اصلاح شده تورم کمتری از نسبت به کامپوزیت تشکیل شده با اصلاح نشده دارد.

هم چنین کامپوزیت HGM PU-g-HGM اصلاح شده با کامپوزیت اصلاح شده با HGM جذب آب کمتری نسبت به کامپوزیت اصلاح شده با آمین دارد زیرا فضاهای خالی کمتری در سطح آن وجود دارد. بنابراین می‌توان نتیجه گرفت که روش اصلاح سطح با گرافت پلیمری به طور مفیدتری موجب افزایش خصوصیات مکانیکی و مانع جذب آب نسبت به گروههای قطبی توسط عامل پیوند دهنده سیلان می‌شود.



این مقاله، از سری مقالات ترجمه شده رایگان سایت ترجمه فا میباشد که با فرمت PDF در اختیار شما عزیزان قرار گرفته است. در صورت تمایل میتوانید با کلیک بر روی دکمه های زیر از سایر مقالات نیز استفاده نمایید:

✓ لیست مقالات ترجمه شده

✓ لیست مقالات ترجمه شده رایگان

✓ لیست جدیدترین مقالات انگلیسی ISI

سایت ترجمه فا؛ مرجع جدیدترین مقالات ترجمه شده از نشریات معترض خارجی