

SINTEZA TERMOPLASTI[^]NEGA POLIURETANA NA OSNOVI POLIBUTADIENDIOLA

POLYBUTADIENEDIOL BASED SYNTHESIS OF THERMOPLASTIC POLYURETHANE

DAMJANA [KRJANC¹, I. DIMITRIEVSKI¹, T. MALAVA[1²

¹SAVA, d.d., Razvojno tehnolo{ki in{titut, [kofjelo{ka 6, 4000 Kranj

²Kemijski in{titut, Hajdrihova 19, 1000 Ljubljana

Prejem rokopisa - received: 1997-10-01; sprejem za objavo - accepted for publication: 1997-12-19

Sintetizirali smo termoplasti-ni poliuretan na osnovi polibutadiendiola. Za doseganje uporabnih lastnosti so potrebne dovolj visoke molske mase (M_w nad 100000 g/mol), zato smo pri danih reakcijskih pogojih spremnjeni odstotek prebitnega izocianata. Dolo{ili smo kinetiko reakcije ter izmerili molske mase in viskoznost.

Klju{ne besede: termoplasti-ni poliuretani, polibutadieniol

Thermoplastic polyurethane on the polybutadienediol basis has been synthesized. To obtain good mechanical properties, the synthesized polymers should be at high molecular weight ($M_w > 10^5$ g/mol). To vary the molecular weight, the surplus isocyanate has been varied at given reaction conditions. Reaction kinetics and molecular weight have been determined and measurements of viscosity have been carried out.

Key words: thermoplastic polyurethane, polybutadienediol

1 UVOD

Termoplasti-ni poliuretani so linearne makromolekule z zna{ilno uretansko skupino. Komercialno jih pridobivamo z adicijo diizocianatov in diolov. Kot dioli prevladujejo poliestri in polietri, ki so ob-utljivi za hidrolizo. Z uporabo diolov brez estrskih in etrskih skupin lahko hidrolitsko obstojnost izbolj{amo. Polibutadieniol je nenas-eni ogljikovodik vi{je molske mase s kon-nima hidroksilnima skupinama. Poliuretani na osnovi tega poliola so elasti-ni tudi pri ni{ jih temperaturah in odporni proti mrazu, kemikalijam in hidrolizi¹.

Namen dela je bil sintetizirati termoplasti-ni poliuretan na bazi polibutadienioda, 1,4-butandiola kot podalj{evala verige in 4,4'-metilenbis(fenilizocianata) (MDI). Raztopinska polimerizacija je tekla pri temperaturi 65°C, njen potek smo spremnili z izginevanjem izocianatnega traku v infrarde-em spektru, produkte pa smo opredelili z gelsko prepustnostno kromatografijo.

2 EKSPERIMENTALNI DEL

2.1 Materiali

- poliol: Krasol LBH (polibutadieniol), $M_n = 2750$ 650 g/mol, proizvajalec Kau-uk, ^e{ka republika
- izocianat: Desmodur MS 44 (4,4'-metilenbis(fenilizocianat) - MDI), proizvajalec Bayer
- podalj{evala verige: 1,4-butandiol (brezvodni), proizvajalec Fluka
- topilo: N,N-dimetilformamid - DMF (brezvodni), proizvajalec Aldrich

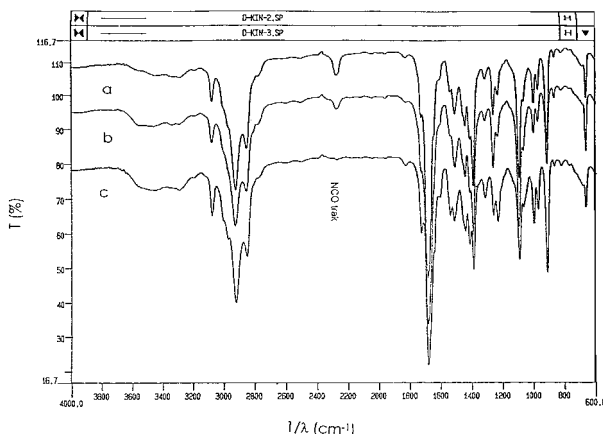
2.2 Aparatura^{1,2}

Termoplasti-ne poliuretane smo sintetizirali v aparatu, ki smo jo sestavili iz dvolitrskega reaktorja, povratnega hladilnika, uvajalke za inertni plin, termometra, lopatastega me{ala z okroglimi odprtinami in mo'nostjo regulacije obratov. Kot inertni plin smo uvajali argon. Reaktor smo ogrevali preko oljne kopeli.

2.3 Sinteza^{1,2}

Sintetizirali smo termoplasti-ne poliuretane v razmerju reaktantov polibutadieniol : butandiol : 4,4'-metilenbis(fenilizocianat) 1 : 5 : 6. Ker v reakciji vstopa tudi zra-na vlaga, ki poru{i stehiometri-no razmerje med izocianatnimi in hidroksilnimi skupinami, smo, da bi dosegli ~im vi{je molske mase, spremniali prebitek MDI od 0% do 3,5%, v za-etnih poskusih, ko {e nismo tehtali vseh reaktantov v suhi komori, pa celo do 10%.

V stekleni reaktor smo zatehtali 50 g polibutadienioda in ga v vakuumu pri 65°C su{ili 6 ur. Po kon-anem vakuumiranju smo dodali 100 ml DMF in 25,42 g + izbran prebitek MDI. MDI smo hrаниli v zmrzovalniku. Reakcija je tekla pri 65°C. Po {tirih urah smo reakcijsko zmes ohladili na 40°C ter dodali 150 ml DMF in 7,63 g butandiola. Za vlago ob-utljive komponente, DMF in 1,4-butandiol, smo tehtali v suhi komori, kjer je bila vsebnost vlage 0,3%. Zaradi mo-no eksotermne reakcije je temperatura reakcijske zmesi narasla za 10°C. Ko se je temperatura ustalila pri 50°C smo reakcijsko zmes ponovno segreli do 65°C in jo greli pri tej temperaturi toliko ~asa, da je reakcija potekla do konca, pribli'no 3 ure. Me{ali smo ves ~as reakcije. Z nara{-anjem molske mase poliuretana se je ve-ala viskoznost reakcijske



Slika 1: Prikaz zni' evanja signala proste skupine NCO med reakcijo (a = 0 min, b = 90 min, c = 240 min)

Figure 1: Decreasing of the free NCO group signal during reaction (a = 0 min, b = 90 min, c = 240 min)

zmesi, zato smo jo po potrebi uravnavali z dodatkom topila.

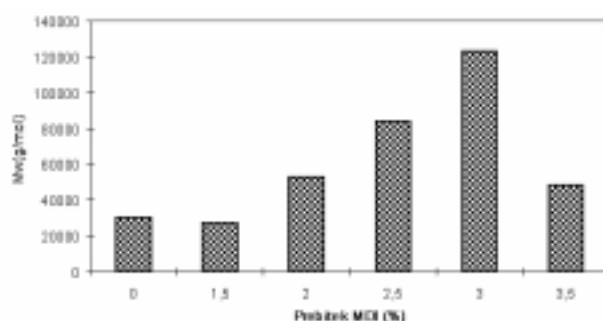
2.4 Metode

IR-spektroskopija

S spektrometrom Perkin Elmer FT-IR (tip 1725 X) smo spremljali potek sinteze. Opazovali smo izginevanje trakov proste skupine NCO pri 2273 cm^{-1} . Vzorce smo nana{ali med dve plo{ici NaCl.

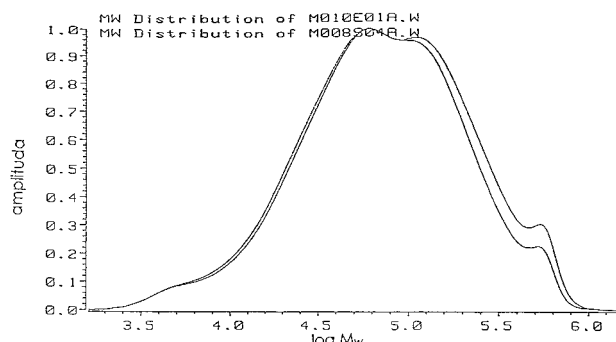
Gelska prepustnostna kromatografija

Povpre-ne molske mase vzorcev smo izmerili s teko-inskim kromatografom Hewlet Packard, HP 1090. Vzorce smo najprej posu{ili in nato pripravili 0,1% raztopine v THF-u. Uporabili smo kolone Lichrogel PS 400, PS 40 in PS 4 ter injektor za vbrizgavanje vzorca s prostornino 100 μl . Pretok topila je bil 1 ml/min. Uporabili smo detektor na lomni koli-nik. Molske mase smo merili relativno na polistirenske standarde.



Slika 2: Molske mase termoplasti-nih poliuretanov z razli-nim odstotkom prebitnega MDI

Figure 2: Molecular weights of thermoplastic polyurethanes with different percentage of surplus MDI



Slika 3: Porazdelitev molskih mas pri sintezah PU, izvedenih pod enakimi pogoji

Figure 3: Molecular weight distribution at syntheses of PU performed under the same conditions

Merjenje viskoznosti

Viskoznosti 30% raztopin termoplasti-nih poliuretanov smo izmerili na Brookfieldovem digitalnem viskozimetru (model DV - II) z izbiro ustreznih vreten, pri temperaturi 25°C .

3 REZULTATI IN RAZPRAVA

Potek in kinetiko 1. stopnje poliuretanske reakcije smo spremljali z IR spektroskopijo. Zmanj{evanje traku proste skupine NCO je prikazano na **sliki 1**.

Iz eksperimentalnih podatkov, kjer x pomeni konverzijo v ~asu t, smo narisali diagram $x/(1-x)$ v odvisnosti od ~asa pri razli-nih temperaturah. Dobili smo premice z naklonom k. Tako smo potrdili, da je reakcija med MDI in polibutadieniolom prete'no drugega reda^{3,4}. Konstante reakcijskih hitrosti so podane v **tabeli 1**.

Tabela 1: Izra-unane konstante reakcijskih hitrosti za reakcijo med polibutadieniolom in MDI pri temperaturah 55°C , 60°C in 65°C

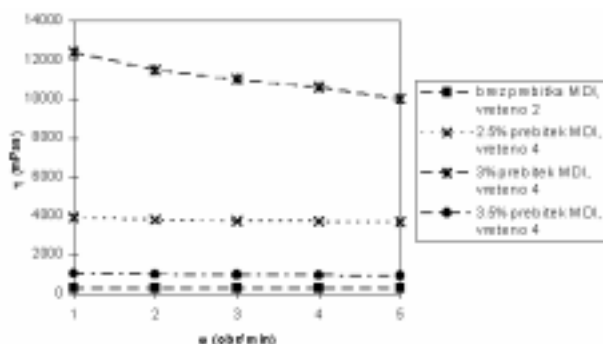
Table 1: Calculated reaction rate constants for polybutadienediol - MDI reaction at temperatures 55°C , 60°C and 65°C

T ($^\circ\text{C}$)	k ($\text{l}\cdot\text{mol}^{-1}\cdot\text{s}^{-1}$)
55	$5,5\cdot10^{-4}$
60	$7,7\cdot10^{-4}$
65	$9,7\cdot10^{-4}$

Aktivacijsko energijo sistema smo dolo-ili z Arrheniusovo ena-bo⁵ in je 53 kJ/mol. Vrednost se ujema z navedbami v literaturi⁶.

Masna povpre-ja molskih mas (M_w) produktov z razli-nim odstotkom prebitnega izocianata so prikazana na **sliki 2**.

Najvi{jo M_w smo pri uporabljenih materialih in pogojih dela dosegli pri 3% prebitku izocianata. V za-ethnih poskusih, ko {e nismo tehtali reaktantov v suhi komori, so bile dose'ene mnogo ni'je molske mase, kar ka'e na izjemno ob-utljivost reakcije za vlago.



Slika 4: Viskoznosti nekaterih sintetiziranih produktov z različnimi deležmi prebitnega MDI v odvisnosti od obodne hitrosti vreten

Figure 4: Viscosities of some products synthesized with the different amount of surplus MDI as a function of cylinders' rotation rate

Slika 3 prikazuje porazdelitev molskih mas produkrov dveh sintez, izvedenih pod enakimi pogoji in s 3% prebitkom MDI. Pri obeh sintezah lahko ugotovimo dokaj dobro ponovljivost porazdelitve molskih mas.

Viskoznosti raztopin termoplastičnih poliuretanov pri temperaturi 25°C z naraščajočo obodno hitrostjo vreten, ki je sorazmerna s strično hitrostjo, padajo (**slika 4**).

Sklepamo lahko na psevdoplastično obnašanje poliuretanskih raztopin, predvsem tistih z višjimi molskimi masami.

4 SKLEP

Sintetizirali smo termoplastični poliuretan na osnovi polibutadieniola. Potrdili smo drugi red reakcije med polibutadieniolom in MDI, določili konstante reakcijskih hitrosti, ki so od $5,5 \cdot 10^{-4}$ do $9,7 \cdot 10^{-4}$ $\text{L} \cdot \text{mol}^{-1} \cdot \text{s}^{-1}$, in aktivacijsko energijo sistema. S poskusi smo ugotovili, da pri danih pogojih dela in uporabljenih materialih dosegamo najvišje molske mase s 3% prebitkom MDI.

5 LITERATURA

- ¹D. Dietrich, E. Grigat, H. Hahn, Chemische und physikalisch-chemische Grundlagen der Polyurethan - Chemie, v. G. Oertel, Kunststoff Handbuch 7, Polyurethane, Carl Hanser Verlag, München, 1983
- ²D. Russel, R. Moore, W. C. Whelchel, A TPE based on p-phenylene diisocyanate, Rubber & Plastics News, 1991
- ³J. W. Baker, J. B. Holdsworth, *J. Chem. Soc.*, (1974) 713
- ⁴S. D. Lipshitz, C. W. Macosko, *J. Appl. Polym. Sci.*, 21 (1977) 2029
- ⁵O. Levenspil, Osnovi teorije i projektovanja hemijskih reaktora, poglavje 2, LS, TMF Beograd, 1979
- ⁶M. B. Coutinho, M. C. G. Rocha, *Eur. Polym. J.*, 27 (1991) 215