บทคัดย่อ

เตรียมเทอร์โมพลาสติกอิลาสโตเมอร์ด้วยการผสมในลอน 6 และยางธรรมชาติอีพ็อกซิไดซ์ ในสัดส่วน 50/50 และ 60/40 โดยน้ำหนัก ยางธรรมชาติอีพ๊อกซิไดช์มีหมู่อีพ๊อกไซด์เท่ากับ 50 % โดยโมล (ENR50) ในลอนที่ใช้มีค่า ดัชนีการไหลเท่ากับ 5 g/10 min และมีจุดหลอมเหลวเท่ากับ 219 °C สารเชื่อมโยงที่ใช้ได้แก่ ไดคิวมิวเปอร์ออกไซด์ และฟืนอลิคเรซิน สารร่วมการเชื่อมโยงที่ใช้ได้แก่ Saret[™] SR75EPM2M และ Saret[™] SR350 ตัวแปรที่ศึกษาได้แก่ บริมาณของสารเชื่อมโยงและสารร่วมการเชื่อมโยง และวิธีการผสมในลอนและยางธรรมชาติอีพ๊อกซิไดซ์ เครื่องผสมที่ ใช้ได้แก่เครื่องผสมแบบปิดและเครื่องอัดรีดแบบสกรูคู่ ยางคอมปาวด์ถูกเตรียมด้วยเครื่องบดสองลูกกลิ้งหรือเครื่อง ผสมแบบปิดก่อนที่จะนำไปผสมกับในลอนด้วยเครื่องอัดรีคแบบสกรูคู่ โดยที่สารเชื่อมโยงจะถูกผสมกับยางคอมปาวค์ ก่อนที่จะนำไปผสมกับในลอนในเครื่องอัดรีดดังกล่าว การเตรียมเทอร์โมพลาสติกอิลาสโตเมอร์ด้วยเครื่องผสมแบบปิด จะต้องใส่สารเชื่อมโยงในเครื่องผสมแบบปิดระหว่างทำการผสมในลอนและยาง ทำการขึ้นรูปชิ้นตัวอย่างด้วยเครื่องอัด ความดันที่อุณหภูมิ 230°C เป็นเวลา 5 min ที่ความดัน 450 kg/cm² และตัดชิ้นงานเพื่อการทดสอบสมบัติเชิงกลตาม มาตรฐาน ASTM สมบัติที่ทดสอบได้แก่ สมบัติความทนต่อแรงดึง ความต้านทานต่อการฉีกขาด สมบัติการยึดถาวร และความแข็ง สภาวะการเตรียมเทอร์โมพลาสติกอิลาสโตเมอร์ด้วยเครื่องผสมแบบปิดคือ 230°C ความเร็วรอบโรเตอร์ 100 rpm เวลาผสมรวม 8 min ในขณะที่เตรียมด้วยเครื่องอัตรีคสกรูคู่ใช้อุณหภูมิ 230°C ความเร็วรอบสกรู 150 rpm เวลาที่อยู่ภายในสกรูประมาณ 1.30 min สูตรที่ให้สมบัติเชิงกลดีที่สุด คือ สูตรที่มีการใช้ฟืนอลิคเรซิน (6 - 8 phr) และ Saret[™] SR75EPM2M (3 phr) โดยผสมในลอนและยางด้วยเครื่องอัดรีดสกรูคู่ ซึ่งปริมาณยางที่ใช้ประมาณ 50 --60 % สูตรดังกล่าวที่มียาง 50 % แสดงสมบัติเชิงกลดังนี้ ความเค้นสูงสุดเท่ากับ 21.66 MPa ความเครียด ณ จุดขาด เท่ากับ 119 % ความต้านทานต่อการฉีกขาดเท่ากับ 99.53 N/mm สมบัติการยึดถาวรเท่ากับ 4.95 % และความแข็ง เท่ากับ 95 Shore A ส่วนสูตรดังกล่าวที่มียาง 60 % แสดงสมบัติเชิงกลดังนี้ ความเค้นสูงสุดเท่ากับ 14.74 MPa ความเครียด ณ จุดขาด เท่ากับ 150 % ความด้านทานต่อการฉีกขาดเท่ากับ 117.77 N/mm สมบัติการยึดถาวรเท่ากับ 4.49 % และความแข็งเท่ากับ 94 Shore A ภาพถ่ายจากกล้องจุลทรรศน์อิเล็กตรอนแบบส่องกราดแสดงให้เห็นว่ายาง ชรรมชาติอีฟ๊อกซิไดซ์เป็นเฟสกระจาย มีรูปร่างค่อนข้างกลมขนาดประมาณ 10 µm หรือเล็กกว่า กระจายอยู่ในในลอน ที่เป็นเฟสต่อเนื่อง แต่อนุภาคของยางมีแนวโน้มที่ยังเกาะกันเป็นกลุ่ม ขนาดของอนุภาคยางสัมพันธ์กับสูตรผสมและ สมบัติเชิงกล การวัลคาในซ์มากขึ้นมีแนวโน้มทำให้ขนาดของอนุภาคเล็กลง และขนาดอนุภาคเล็กลงมีแนวโน้มแสดง การวิเคราะห์ด้วยเทคนิคการวิเคราะห์ทางกลศาสตร์ความร้อนเชิงพลศาสตร์สอดคล้องกับภาพถ่าย ์ ซึ่งเป็นลักษณะทั่วไปของเทคร์โม ในลอนและยางธรรมชาติอีพ็อกซิไดซ์มีการแยกเฟสอย่างเห็นได้ชัด พลาสติกคิลาสโตเมอร์ที่เตรียมจากการผสมพลาสติกและยางเข้าตัวยกัน

Abstract

Thermoplastic elastomer (TPE) was prepared from nylon 6 and epoxidized natural rubber (ENR) in the range of 50 - 60 % of ENR. ENR used is commercial grade and contains 50 mol% of epoxidation. Melt index and melting temperature of nylon 6 are 5 g/10 min and 219 °C, respectively. Vulcanizing agents are dycumyl peroxide (DCP) and phenolic resin. Co-agents used are Saret[™] SR75EPM2M และ Saret[™] SR350. Variables included concentration of vulcanizing agents and co-agents and mixing method. Internal mixer and twin screw extruder (TWSE) were employed. By using TWSE, ENR compounds were prepared by the internal mixer or two-roll mill and vulcanizing agent was finally added into the ENR by using the two-roll mill. Then ENR compounds were mixed with nylon in the TWSE. This polymer blend was re-processed in the TWSE to obtain homogeneous TPE. TWSE mixing condition was 230°C and 150 rpm. Resident time was 1.30 min. By using the internal mixer, all chemicals, including vulcanizing agent, were added into the internal mixer. The mixing condition was 230°C and 100 rpm. Total mixing time was 8 min. Specimens were prepared by compression molding at 230°C for 5 min under pressure of 450 kg/cm². Tensile properties, tear resistance, tension set and hardness were investigated according to ASTM. It is found that phenolic resin (6 -8 phr) and Saret[™] SR75EPM2M (3 phr) yielded very good mechanical properties and mixing in TWSE showed higher mechanical properties than mixing in the internal mixer. Mechanical properties of the best formulation of TPE containing 50 % of ENR were following description: σ_b = 21.66 MPa, ϵ_b = 119 %, tear resistance = 99.53 N/mm, tension set = 4.95 % and hardness Shore A = 95. For TPE containing 60 % of ENR, $\sigma_b = 14.74$ MPa, $\varepsilon_b = 150$ %, tear resistance = 117.77 N/mm, tension set = 4.49 % and hardness Shore A = 94. Scanning electron micrographs showed that ENR became dispersed phase. Spherical ENR particles in the diameter range ≤ 10 µm were observed on the freeze fractured surfaces after etching with formic acid. However, ENR particles tended to stick to each other as aggromerates. It should be noted that particle size of vulcanized ENR related to TPE formula and mechanical properties. More vulcanization tended to provide smaller ENR particle size, and smaller particle size offered higher mechanical properties. Results from dynamic mechanical thermal analysis confirmed that phase separation was occurred. TPE displayed α transition temperature of nylon and ENR, which is typical characteristic of TPE made from polymer blends.