

Л. КУТЬИНА, В. ПОЛУДЕННАЯ, В. РОЖАНЧУК,
Айли КОГЕРМАН, О. КИРРЕТ

ОЦЕНКА ВЛИЯНИЯ МОДИФИЦИРУЮЩИХ ДОБАВОК НА ТЕРМИЧЕСКУЮ УСТОЙЧИВОСТЬ ПОЛЫХ ВОЛОКОН ИЗ ПОЛИКАПРОАМИДА МЕТОДОМ ПИРОЛИЗНОЙ ГАЗОВОЙ ХРОМАТОГРАФИИ

L. KUTJINA, V. POLUDIONNAJA, V. ROZANTSUK, Айли КОГЕРМАН, О. КИРРЕТ. MODIFITSEERIVATE LISANDITE MOJU UURIMINE POLÜKAPROAMIIDIST MEMBRAANKIUDUDE TERMILISELE STABIILSUSELE PÜROLÜUSGAASIKROMATOGRAAFIAMEETODIL

L. KUTYINA, V. POLUDYONNAYA, V. ROZHANCHUK, Айли КОГЕРМАН, О. КИРРЕТ. PYROLYSIS GAS CHROMATOGRAPHIC ANALYSIS OF THE EFFECT OF MODIFYING ADDITIVES ON THERMAL STABILITY OF POLYCAPROAMIDE MEMBRANE FIBRES

Разработка технологии получения полимерных мембран в форме полых волокон является в настоящее время одним из перспективных направлений в химии полимеров. Испытания на предприятиях азотной промышленности показали, что полые волокна из поликапроамида (ПКА) отвечают основным требованиям, предъявляемым к полупроницаемым мембранам для разделения газов. Однако для улучшения газоразделительных свойств ПКА, при сохранении таких требований к полимерным мембранам, как химическая стойкость и неизменность их эксплуатационных характеристик (в течение 2-х лет), представлялось целесообразным провести исследования по направленному изменению свойств ПКА. В качестве модификаторов были использованы соединения различной химической природы (сшивающие агенты: терефталевая кислота (ТФК) и кремнийорганические соединения — СМ-5 и силазан Т; наполнители: сажа ДГ-100; пластификаторы ПМ-54 и ДЭБСИПА), которые вводили в расплав полимера путем смешения в экструдере. Из полученных модифицированных образцов ПКА на шнековой прядильной машине формовали волокна и определяли коэффициент проницаемости He , N_2 , CO_2 и NH_3 объеметрическим методом [1].

Установлено, что из серии исследованных модификаторов наиболее эффективными добавками являются сажа ДГ-100 и циклические силазаны [2]. По коэффициенту газопроницаемости полые волокна из ПКА с этими добавками превосходят остальные на 1,5–2 порядка.

В целях определения устойчивости модифицированного полимера к термическому воздействию во времени изучали состав продуктов термодеструкции ПКА методом пиролизной газовой хроматографии (ПГХ). Пиролиз образцов модифицированного ПКА проводили при температуре 500°C. Условия хроматографии: колонка длиной 3 м и диаметром 6 мм, наполнитель — тепарон, скорость газа-носителя (гелия) — 70 мл/мин, программа температуры колонки — от 30 до 120° со скоростью 3°/мин.

Судя по результатам ПГХ, выходы продуктов при пиролизе модифицированных образцов ПКА и исходного ПКА почти одинаковы, т. е. влияние добавок на выходы продуктов пиролиза весьма незначи-

Таблица 1

Относительный выход продуктов термодеструкции модифицированного ПКА при температуре 500 °С, % от выхода при пиролизе исходного ПКА

Состав образцов	CO	CO ₂	H ₂ O	NH ₃	CH ₄	CO ₂ /H ₂ O	CO/H ₂ O
Исходный ПКА	0	0	0	0	0	0,58	1,30
Он же с 10% ПМ-54	+8,8	+23,5	+31	±0	±0	1,300	2,43
„ с 10% СМ-5	+14,9	-6,6	+74,5	+15	+11,4	0,31	0,86
„ с 5% СМ-5	+25	+10,6	+89	+12,6	+30	0,33	0,85
„ с 1% силазана	+11,4	+12,2	+39,7	+12,6	+15	0,47	1,04
„ с 0,2% силазана	+15,7	+170	-7	+19	+12,9	0,88	1,63
„ с 1% ТФК	+8,1	+24	-58	+20	+14,3	1,75	3,14

Таблица 2

Данные исследования термостойкости мембранных поликапроамидных волокон методом ступенчатой пиролизной газовой хроматографии

Образец	Температура, °С		Относительный выход ε-капролактама, % *
	начала выделения ε-капролактама	максимального выхода ε-капролактама	
Исходный ПКА	390	440	0
Выдержанный			
9 мес. в CO ₂	390	460	+12
„ в NH ₃	400	480	+11
„ в Ag	390	450	0
„ в H ₂	395	445	-4
Исходный ПКА			
с 6,5% сажи ДГ-100	400	470	-15
с 1%	380	460	-20
с 1% СМ-5	385	475	0
с 1% ПМ-54	360	440	-14
с 1% ДЭБСИПА	360	470	-6

* От выхода ε-капролактама при пиролизе исходного ПКА.

тельно (табл. 1). Хотя, следует отметить, выход пиролизной воды из образцов ПКА с добавкой ТФК существенно снижается, что может служить косвенным доказательством образования химической связи между модификатором и ПКА. Как видно из той же таблицы, добавка СМ-5 не меняет состава продуктов пиролиза (различия носят лишь количественный характер), в том числе и количественный выход пиролизной воды, что связано в первую очередь с выделением большого количества воды при разложении чистого СМ-5.

Дополнительно были определены выходы ε-капролактама при пиролизе модифицированных образцов ПКА и исходного полимера после их выдерживания в атмосфере различных газов — CO₂, H₂, Ag, NH₃. Методом ступенчатой ПГХ определяли выход ε-капролактама при пиролизе исследуемых образцов, который также может служить критерием термической устойчивости полимера. С этой целью пиролизатор соединяли с испарителем хроматографа через обогревательное колено. Навеску образца (0,3 мг) нагревали в кварцевой трубке при 250—550°, ступенчато поднимая температуру через каждые 25°. Разделение и количественное определение ε-капролактама проводили на колонке из нержавеющей стали длиной 2 м и диаметром 4 мм с

хроматон-N-супером. Температура колонки — 210°, скорость газоносителя (аргона) — 50 мл/мин, детектор — пламенно-ионизационный.

Полученные данные (табл. 2) свидетельствуют о том, что все исследованные модифицирующие добавки не оказывают влияния на термостабильность ПКА. Исключение составляет сажа ДГ-100, которая является активным стабилизатором термической деструкции ПКА (выход ε-капролактама при пиролизе заметно снижается и повышается температура его максимального выхода). Выдерживание ПКА в среде рабочих газов (H_2 , CO_2 , Ar , NH_3) также не приводит к заметной деструкции полимера (табл. 2).

ЛИТЕРАТУРА

1. Рейтлингер С. А. Проницаемость полимерных материалов. М., 1974, 245.
2. Кириченко В., Кутьина Л., Гойхман А., Полуденная В., Демченко С., Киррет О., Когерман А. Модификация поликапроамида циклическими силазанами. — Изв. АН ЭССР. Хим., 1982, 31, № 4, 299—300.

Киевский филиал ВНИИВпроекта

Поступила в редакцию
3/X 1984

Институт химии
Академии наук Эстонской ССР