

6-6ナイロン及び6-10ナイロンの定荷重下におけるレ オロジー

メタデータ	言語: jpn
	出版者: 室蘭工業大学
	公開日: 2014-06-27
	キーワード (Ja):
	キーワード (En):
	作成者: 小松, 藤男, 八幡, 壽雄, 東海林, 幸義, 大場, 允雄
	メールアドレス:
	所属:
URL	http://hdl.handle.net/10258/3456

6-6 ナイロン及び 6-10 ナイロンの 定荷重下におけるレオロジー

小 松 藤 男 • 八 幡 寿 雄 東海林幸義 • 大 場 允 雄

Rheology of 6–6 and 6–10 Nylon Using a Parallel Plate Plastometer

Fujio Komatsu, Toshyo Yahata, Takayoshi Shoji and Mitsuo Oba

Abstract

In the previous report, to utilize 6-Nylon such as chemical plant material, we studied its rheology by the method of static measurement. Recently, in connection with that, using a parallel plate plastometer, we have studied rheology of 6-6 and 6-10 Nylon, and obtained the parts of viscosity, viscoelasticity and elasticity.

From the result, the equation of relation between delayed time and tempearture has been able to obtain. Furthermore, we have tried to obtain the master curves with compliance for time and temperature. As the result, in the each case of 20 kg and 60 kg loading for 6–6 Nylon and of 40 kg and 60 kg loading for 6–10 Nylon, it has been shown for us that the time-temperature superposition principle of compliance was held.

I. 緒 言

最近ナイロン等の高分子が装置材料として利用される頻度が増大しつつある。現在製造さ れているナイロンは主として 6-ナイロン¹⁾, 6·6-ナイロン²⁾, 6·10 ナイロン³⁾, 11-ナイロン⁴⁾, 6-6·6 ナイロン⁵⁾, 6-6·10 ナイロン⁶⁾, 6-6·6-6·10 共重合ナイロン⁷⁾, 4-ナイロン⁸⁾ 等であるが, 各国の技術及び入手原料により上記のいずれかが製造されている場合が多い。我が国では, 主 として 6-ナイロンが主として工業化されていたが, 最近では, これに次いで, 6-6 ナイロン, 6-10 ナイロンが工業化されており, 将来は, 8-ナイロン⁹⁾, 9-ナイロン¹⁰⁾, 12-ナイロン^{11),12)} 等のポリアマイドも工業化され, プラスチックスとしての重要な位置を占める日も遠くないと 予想される。

6-ナイロンは光ニトロソ化法¹³⁾(東洋レーヨン株式会社)が工業化されて以来,コストダウンが行なわれ、今後繊維としてよりも、装置材料として利用されることが増えると期待されることから、その物性が前報¹⁴⁾において求められた。さらに、6・6 ナイロン、6-6・10 ナイロン、

6-6・6・6-10 共重合ナイロン, 11 ナイロンについても,同様なことが期待される。特に, 6-6 ナ イロン, 6-10 ナイロンは現今さらにコストダウンが計画されつつある¹⁵⁾状況にある。

高分子を裝置材料として使用する場合最も重要な事は、「材料の変形」ということである。 従来、高分子物性である弾性、粘弾性、粘性はそれぞれ単独に、それぞれの試験装置によ り求められ、非常に不便であった。その上、現今まで、プラスチックとしての特質である荷 重、時間、温度と歪との関係、即ちそのレオジーについての研究が、余り行なわれていなかっ た。従って、著者は、6-ナイロンについて行なわれた手法により、6-6 ナイロン、6-10 ナイロ ンについて、弾性、粘弾性、粘性の三つの部分を同時に究明しようとした。

そこで、著者は、東洋レーヨン社製 6-6-ナイロン、6-10 ナイロンについて、Parallel Plate Pastometer を用い、無縁型法により、室温~180°C、20~60 kg~450 kg 下における変形~時 間の関係から、Dienes¹⁶⁾の式を拡張した式により、弾性、粘弾性及び粘性部分並びにそれらの 絶対値を求め、さらに遅延時間と温度との関係式を見出し、これらの結果から、合成曲線を作 成して各ナイロンについて、温度・時間換算則の成立の可否を比較検討し、ナイロンが装置材 料としての利用が今後においてより効果的になされるために本研究が行なわれた。

II. 実験方法

II-1 実験装置

実験装置として 図-1の (a), (b) に示されるような Parallel Plate Plastometer (東洋精機製 作所製) が使用された。(a) の機械は室温から 200°C まで加熱出来,温度の調節はバイメタル方 式によって行なわれる。又荷重は 0~60 kg まで利用出来る。所定の状態に調節ののち,ハンドル ⑤ を廻し,試料の高さに応じてアンビル間を定め,試料を試料台にのせ,レバー ⑭ を下 げ,徐々に荷重を加え,試料の高さ(h) の減少をダイヤル ⑧ により観測する。(b) の機械は荷



703

重を 450~45 kg まで変えることが出来ることになっており, ジャッキ ⑮ で荷重の錘 ⑯ を持ち上げ, 無負荷状態にして, 試料の高さに応じ, アンビル ③ 間を調節し, ジャッキを下げて 試料に荷重をかけ, その高さ (*h*) の減少をダイヤルゲージ ⑧ により観測する。

(a), (b) ともにダイヤルストレインゲージの精度は 1/100 mm である。

II-2 実験試料

実験に供した試料は東洋レーヨン株式会社製の6·6 ナイロン (重合度290), 6-10 ナイロン (重合度78) である。

6・6 ナイロン²⁾ はアジピン酸とヘキサメチレンジアミン, 6・10 ナイロン³⁾ はセバチン酸と ヘキサメチレンジアミンを, 夫々原料として, 水分子がとれて重合する縮合重合反応により得 られたものである。

① 6-6 ナイロン (85% ギ酸で再結晶して精製: m.p 265°C)

HOOC (CH₂)₄COOH+NH₂ (CH₂)₆NH₂→
$$\left\{ H_3^+ N (CH_2)_6 N H_3^+ \right\} \left\{ \overline{OOC} (CH_2)_4 COO^- \right\} \xrightarrow{\text{I}}$$

アジピン酸 ヘキサメチレンジアミン
 $\left\{ CO (CH_2)_4 - CONH - (CH_2)_6 - NH \right\}_n$

6・6 ナイロン

 ② 6-10ナイロン (m-クレゾールを良溶媒、メタノールを貧溶媒として沈澱法により精製; m,p 230°C)

 $\begin{array}{l} \operatorname{HOOC}\left(\operatorname{CH}_{2}\right)_{8}\operatorname{COOH}+\operatorname{NH}_{2}\left(\operatorname{CH}_{2}\right)_{6}\operatorname{NH}_{2}\longrightarrow\left\{\operatorname{H}_{3}^{+}\operatorname{N}\left(\operatorname{CH}_{2}\right)_{6}\operatorname{NH}_{3}^{+}\right\}\left\{\operatorname{\bar{O}OC}\left(\operatorname{CH}_{2}\right)_{8}\operatorname{COO}^{-}\right\}\underset{i}{\xrightarrow{}}\underset{i}{\overset{}{\underset{\mathrm{CO}}}\operatorname{CH}_{2}\right\}_{0} \xrightarrow{} \operatorname{CONH}\left(\operatorname{CH}_{2}\right)_{0}-\operatorname{NH}_{2}^{+}\operatorname{N}\left(\operatorname{CH}_{2}\right)_{0}\operatorname{NH}_{3}^{+}\right\}\left(\operatorname{\bar{O}OC}\left(\operatorname{CH}_{2}\right)_{8}\operatorname{COO}^{-}\right)\underset{i}{\xrightarrow{}}\underset{i}{\overset{}{\underset{\mathrm{CO}}}\operatorname{CH}_{2}\right)_{0}-\operatorname{CONH}\left(\operatorname{CH}_{2}\right)_{0}-\operatorname{NH}_{2}^{+}\operatorname{N}\left(\operatorname{CH}_{2}\right)_{0}\operatorname{NH}_{3}^{+}\right)\left(\operatorname{CH}_{2}\right)_{0}\operatorname{NH}_{3}^{+}\right)\left(\operatorname{\bar{O}OC}\left(\operatorname{CH}_{2}\right)_{0}\operatorname{COO}^{-}\right)\underset{i}{\overset{}{\underset{\mathrm{CO}}}\operatorname{CH}_{2}\right)_{0}-\operatorname{CONH}\left(\operatorname{CH}_{2}\right)_{0}-\operatorname{NH}_{2}^{+}\operatorname{N}\left(\operatorname{CH}_{2}\right)_{0}\operatorname{NH}_{3}^{+}\right)\left(\operatorname{CH}_{2}\right)_{0}-\operatorname{NH}_{2}^{+}\operatorname{N}\left(\operatorname{CH}_{2}\right)_{0}-\operatorname{NH}_{3}^{+}\operatorname{N}\left(\operatorname{CH}_{2}\right)_{0}-\operatorname{NH}_{3}^{+}\operatorname{N}\left(\operatorname{CH}_{2}\right)_{0}-\operatorname{NH}_{2}^{+}\operatorname{N}\left(\operatorname{CH}_{2}\right)_{0}-\operatorname{NH}_{2}^{+}\operatorname{N}\left(\operatorname{CH}_{2}\right)_{0}-\operatorname{NH}_{2}^{+}\operatorname{N}\left(\operatorname{CH}_{2}\right)_{0}-\operatorname{NH}_{2}^{+}\operatorname{N}\left(\operatorname{CH}_{2}\right)_{0}-\operatorname{N}\left(\operatorname{CH}_{2}\right)-\operatorname{N}\left(\operatorname{CH}_{2}\right)-\operatorname{N}\left(\operatorname{CH}_{2}\right)-\operatorname{N}\left(\operatorname{CH}_{2}\right)-\operatorname{N}\left(\operatorname{CH}_{2}\right)-\operatorname{N}\left(\operatorname{CH}_{2}\right)-\operatorname{N}\left(\operatorname{CH}_{2}\right)-\operatorname{N}\left(\operatorname{CH}_{2}\right)-\operatorname{N}\left(\operatorname{CH}_{2}\right)-\operatorname{N}\left(\operatorname{CH}_{2}\right)-\operatorname{N}\left(\operatorname{CH}_{2}\right)-\operatorname{N}\left(\operatorname{CH}_{2}\right)-\operatorname{N}\left(\operatorname{CH}_{2}\right)-\operatorname{N}\left(\operatorname{CH}_{2}\right)-\operatorname{N}\left(\operatorname{CH}_{2}\right)-\operatorname{N}\left(\operatorname{CH}_{2}\right)-\operatorname{N}\left(\operatorname{CH}_{2}\right)-\operatorname{N}\left(\operatorname{CH}_{2}\right)-$

6・10 ナイロン

ナイロンは一般に吸水性であり、含水量がすべての機械的性質に影響をあたえることが知られており¹⁷⁾、さらに成型時には融けたナイロンが発泡して成型品に気泡を生じて、順調な成型操作が出来なくなることを防ぐために、試料は予め、減圧乾燥器にて真空度760 mmHg、温度26°C に保ち、脱水乾燥して成型の際に、その中より試料をとり出し、直ちに成型された。 又得られた成型品も同じ条件で実験装置にかけるまで保存された。東洋レーヨン製の6・10-ナイロンと、実験室において、重合反応によって得られたものとは条件によっては変わらぬものが得られたが、実際には、東洋レーヨン製が用いられた。この重合度は沈降平衡法で測定されたものである。又6・6 ナイロンは著者等により、25°C で85% ギ酸を溶媒として、固有粘度[7] を求め、pm=34300 [7]^{18),19)}より p 重合度を求めた。但し、m は繰り返し単位当りの分子量である。

II-3 試料の成型加工

円柱型の試料²⁰⁾ を成型するために,著者等は,図-2(a)のような射出成型機(山城精機製作 所製)を使用した。

(97)

成型操作としては,スイッチ ⑩により,油タンク ⑯ 中の 油を少量モーターで油管 ⑫ に送って,次にヒータースイッチ ⑰ を入れて試料の最適融解温度になるまでスライダック ⑧ で 調節する。所定温度に保って後,ハンドル ⑦ を廻し,上下の 金型 ② を完全に合せる。射出圧力は油圧計 ⑬ を見ながら,バ ルブ ⑮ の開閉とレバー ⑪ により調節できる。最大許容油圧は 50 kg/cm² で射出圧はその 20 倍の力がかかる。 試料は ⑤ より 入れ,レバー ⑪ を作動せしめプランジャ ⑧ を下げて,融解プ ラスチックスを金型に入れさせ,ある冷却時間の後,プランジ ャを戻し,ハンドルを廻して金型を開くことにより成型品を得 ることが出来る。

従って、射出成型のサイクルを要約して、(1) 金型が閉じ る。(2) プランジャが前進して金型に試料を充填する。(3) プラ ンジャが後退し試料を加熱シリンダーに供給する。(4) 一定時 間金型中にて冷却されてから金型が開き、成型品をとるという 工程の繰返しとなる。6-6 ナイロン、6-10 ナイロンについての 各成型サイクルは、図-3 に与えられる。

図-3 はプランジャーが前進を始めてから、金型が冷却を 終えて開く迄の金型にかかる圧力の変化を時間で示したもので ある。



の シリンダー	のハンドル	③ 油圧計
2 金型	③ スライダック	@ E-9-
3 75)5r-	@ K_1-X"	じバルブ
@ E-9-(07KW 240V)	@ 2174	@油タンウ(551)
⑤ 試料投入[]	@ レバー	のヒータースイッチ
⑥ 温度指示計	@ 油管	

図-2 射出成型機 (V-2型)



成型品に気泡やへこみを生じなくするためには、上記の射出成型サイクル、さらに 表-1 に示される成型加工条件が最も良かった。

試 料	射 出 温 度	射 出 圧 力	金 型 温 度	<u>収縮</u>	<u>率 (%)</u>
	(℃)	(kg/cm ²)	(℃)	高さ	径
6-6 ナイロン	265~280	760	80∼120	0.5~0.6	0.2~0.6
6-10 ナイロン	230~260	760	80~120	0.3~0.4	0.2~0.4

表-1 試料の成型加工条件

尚,収縮率は成型直後の高さ,径,1週間放置し,ほぼ,収縮状態が平衡と見做し,その 時の高さ,径より計算により求めた。

ナイロンは固体状態において,分子の一部は規則正しく結晶構造を有しており,結晶構造 の他は,いわゆる非結晶部分である。また,一つの分子は,その一部が結晶部分に,他の一部 が非結晶部分にあるという構成をとっており,ナイロンの機械的性質は,この結晶部分及び非 結晶部分の両者に負うという事が既に知られている²¹。従って,同じ成型加工条件をもったサ イクルで射出成型を行なっても,結晶形態はナイロンが冷却される時の状態により定まるので 必ずしも同一の結晶化度密度を持った成型品を得るとは限らない。

本実験では,成型機中で,融解温度から金型温度に試料が急冷されたのち,その成型品を 空気中にて約1時間徐冷し約一昼夜,減圧乾燥器中に保存した後,試料の密度あるいは結晶化 度を測定し,同じようなものを選んで,実験装置に用いられる試料とした。

本実験に使用した各ナイロンの25C°における密度及び結晶化度は表-2に示される。

表—2	各ナイ	P	ンの密度及び	び結晶化度	(25°C)
-----	-----	---	--------	-------	--------

表-3 各ナイロンの平均高さと径

試 料	密 度 (g/cm ³)	結晶化度	試 料	高 さ (cm)	径 (cm)
6-6 ナイロン	1.12~1.13	21.4~21.5	6-6 ナイロン	1.0	1.0
6-10 ナイロン	1.05~1.06	7.5~10.0	6-10 ナイロン	1.0	1.0

密度の測定法は浮沈法²¹) により,各ナイロンとも,溶媒として四塩化炭素,99% エタノー ルを使用した。結晶化度の測定は,密度法により²²)

 $\alpha = d_c (d - d_a)/d (d_c - d_a) \times 100\%$

(1)

(1) 式から,結晶化度 α を算出した。ここで、d は、一定温度においての試料全体、 d_e は結晶部分、 d_a は無定形部分の密度で、本実験では d_e 、 d_a は、 25° C においての文献²³) を利用した。

又,成型によって得られた試料は,表-1に示される通り,若干の収縮があることから,成 型後に真空乾燥器にて保存した後,実験裝置に用いる直前に試料をとり出し,サンドペーパー (180番)を用いて高さ,径を統一し実験に共した。表-3に実験に供された試料の平均高さ,径 が示された。

II-4 測 定 原 理

高分子に圧縮力が加わった場合,その変形曲線は 図-4 (a) のようになる。この変形は一般 に 図-4 (b) の四要素モデル¹⁶⁾ で説明される。 即ち四要素モデルの中で,開いたバネ (E_1) は真 の弾性で,図-5 (a) の CO 部,平行なバネ (E_2) とダッシュポット (7_2) の組合せは粘弾性を表わ し,図-4 (a) の BC 部に相当する。また,AB は外部粘性部になる。これらから全体の伸びを 表わす式は Dienes の式¹⁶) で示されるが、この式については、

(1)物質が非圧縮性 (2)流れはニュートン性 (3)流れはきわめて遅い (4) アンビルより
 試料がはみ出さない (無縁型)

以上の4項目を条件としているが、実験条件では、ほぼ、この4点を満足していると考えて、Dienesの式をそのまま利用し、従って四要素モデルの理論に従って解析した。

小松藤男・八幡寿雄・東海林幸義・大場允雄



アンビルより試料がはみ出さない場合,いわゆる無縁型では, Dienes の式は (2) で示される。

 $1/h^4 = (8\pi F/3V^2)(1/\eta)t + c$

(2)

(4)

各実数の算出式

(2) 式で $1/h^4$ と t とは、他の因子が一定であれば比例する。 F は加える力で、一定温度で は完全に $1/h^4$ と t とは比例する。この関係から直線が引かれ、その勾配 m は、

$$m(cm^{-4}\sec^{-1}) = (8\pi F/3V^2)(1/7)$$
(3)

従って

 $\eta = 8.21 imes 10^6 imes W/mV^2$

これより、外部粘性率は勾配 m (図-4(a) の m に相当する) を求め、 V, W を(3) 式に代入す ることにより求められる。 さらに Dienes の式を四要素モデルに拡張し、粘弾性項と同時に粘 弾性弾性項を含めたものが 表-4 に示される。 表-4, **表-4** Dienens の拡張式と

図-4(b) においては,

7 ₃ : 外部粘性率 (poise)	1
η_2 : 内部粘性率 (poise)	$K(1/h^4) = 1/E_1 + 1/E_2(1 - e^{-t/\tau}) + \frac{\eta_3}{\eta_3} t$
E ₁ : 純弾性部分の弾性率 (dyne/cm ²)	弾性項 粘弾性項 粘性項
E_2 : 内部弹性率 (dyne/cm ²)	$1/K = 8\pi F/3V^2$
τ: 遅延時間 (sec)	$K = 3V^2/8\pi F = V^2 imes 10^{-6}/8.21 W$
V: 試料の体績 (cm ³)	$\eta_3 = 1/Km$
を表わしている。	$E_1 = 1/K(I - D_0)$
図-4(a)のクリープ曲線で ABの延長が 1/h 軸	$E_2=1/KD_0$ ($ au$ =0のとき)
	$ au=t$ $(D{=}D_0/e$ のとき)
と交わる点を I とし、 IC の時分を D_0 とおくとき、 D_0	$\eta_2 = E_2 au$
は遅延時間 $\tau=0$ のときの粘弾性部分を示す。ICB の	

面積を縦軸に沿って切り、この曲線 BC と直線 ABI との差を計算し、これを時間に対して片 対数用紙にプロットすると、ほとんど直線を形成する。それを縦軸まで延長し、 D_0 で切るが、 このグラフで D_0/e に相当する部分の観測時間 t が遅延時間となる。これは 図-5 に示される。

従って,著者等は,以上のような方法により,四要素モデルにおける各定数を算出し,そ ト のレオロジーを究明した。



(101)

40 kg, 60 kg) において,室温並びにに 140°C, 160°C, 180°C おける試料の高さ h の変形 (%)~時間, $1/4h \sim t$ をプロットし, II-4 に述べた原理に従い,弾性,粘弾性,粘性の部分並びにそれぞれの絶対値を求めた。又,これらの測定値を用いて,コンプライアンスを算出し,温度,時間に関するコンプライアンスの合成曲線の作成を試みた。

III. 実 験 結 果

6・6 ナイロン, 6・10 ナイロンの時間に対する変形 % との関係は 図-6~図-7 に示され,又 図-8~図-31 には, 夫々の時間に対する変形 % 及び 1/h⁴ の関係が示される。これから,明ら かに温度の増大により,又荷重の増大により変形は増大する。



及び 1/h⁴の関係 (160°C-20 kg)

及び 1/h4 の関係 (160°C-60 kg)



図-16 6-6 ナイロンの時間に対する変形 % 及び 1/h⁴の関係 (180°C-60 kg)



図-17 6-6 ナイロンの時間に対する変形 % 及び 1/h⁴ の関係 (常温-270 kg)



図-18 6-6 ナイロンの時間に対する変形 % 及び 1/h⁴ の関係 (常温-350 kg)



(104)

6-6 ナイロン及び 6-10 ナイロンの定荷重下におけるレオロジー





図-31 6-10 ナイロンの時間に対 する変形 % 及び 1/h4 の 関係 (常温-450 kg)

ž	5	6-6	6	ナ	イ	p	$\boldsymbol{\nu}$	の	実	験	結	果
~	~	-						-	~~	- MY/		1.

温度 (℃)	室		温	140			160			180		
荷重 (kg)	270	350	450	20	40	60	20	40	60	20	40	60
$K \times 10^9$	0.2644	0.2102	0.1175	3.3538	1.4946	1.1673	3.5317	1.7307	9.252	3.6054	1.8021	1.0182
$E_1 \times 10^{-8}$ (dyn/cm ³)	34.034	41.025	61.268	2.4970	6.2123	6.6881	2.6063	5.1078	9.0147	2.5729	4.8358	8.0900
$\frac{E_2 \times 10^{-10}}{(\text{dyn/cm}^3)}$	16.163	9.3284	13.951	3.9755	6.0827	4.2834	3.5393	3.1747	4.5031	1.5409	2.1019	2.0461
$\eta_3 \times 10^{-15}$ (poise)	2.462	21.411	4.6243	4.2934	5.4195	3.4036	3.0531	6.1181	8.2651	2.1936	2.5502	5.2801
$\eta_3 \times 10^{-14}$ (poise)	25.796	10.299	7.95	7.0366	3.8706	6.9905	3.3977	3.5049	4.9849	1.4978	1.9674	1.8415
τ (sec)	15960	11040	5700	17700	6360	16320	9600	11040	11070	9720	9360	9000
時間	変	形	%	変	形	%	変	形	%	変	形	%
10 sec	3.4680	4.5823	6,0680	2.5327	3.7990	4.7273	2.8900	3.6200	1.7872	3.4141	4.8000	6.2251
20	3.4778	4.6489	6.6990	2.5628	3.8492	4.7778	2.9200	3.6800	2.1064	3.4444	4.8500	6.4343
30	3.4975	4.7008	6.9903	2.5729	3.8693	4.8182	2.9500	3.7100	2.2340	3.4545	4.9000	6.5538
1 min	3.5271	4.8511	7.6990	2.5930	3.8995	4.8687	2.9800	3.7800	5.9782	3.4849	5.0000	6.7032
5	3.6650	5.3830	9.4369	2.6834	4.0402	5.0101	3.0300	3.9600	6.1383	3.5253	5.2300	7.1116
10	3.7438	5.7660	10.2136	2.7035	4.1005	5.0505	3.0500	4.0600	6.2234	3.5253	5.3500	7.3506
30	3.8916	6.3723	11.4757	2.7638	4.2211	5.1616	3.0900	4.2200	6.4043	3.5758	5.5900	7.7888
$1 \ \mathrm{hr}$	4.1182	6.8511	12.2039	2.7940	4.3116	5.2727	3.1200	4.3500	6.5426	3.6162	5.7700	8.0876
2	4.3251	7.4255	12.7670	2.8643	4.4221	5.3333	3.2000	4.4500	6.6489	3.6768	5.9600	8.4163
3.,	4.4532	7.9149	13.0874	2.8945	4.5025	5.3333	3.2400	4.5200	6.7021	3.7172	6.0800	8.5956
5	4.7094	8.4894	13.4563	2.9045	4.5427	5.4343	3.2800	4.6600	6.7979	3.7778	6.2200	8.8147
10	5.0345	9.1809	14.0583	2.9749	4.6432	5.5253	3.3400	4.7800	6.8830	3.8586	6.4700	9.1434
12	5.1034	9.3617	14.1748	2.9870	4.6432	5.5455	3.3600	4.8300	7.1064	3.8586	6.5000	9.2032
14	5.1330	9.4787	14.2913	2.9980	4.6533	5.5556	3.3700	4.8500	7.1277	3.8687	6.5800	9.2928
16	5.1921	9.5957	14.3689	3.0090	4.6870	5.5758	3.3800	4.8700	7.1809	3.8990	6.6400	9.3625
18	5.2020	9.7021	14.4369	3.0352	4.7035	5.5960	3.4000	4.9000	7.2128	3.9192	6.6800	9.4522
20	5.2315	9.7766	14.5340	3.0452	4.7035	5.6162	3.4300	4.7100	7.2447	3.9394	6.7300	9.5420
24	5.2808	9.9043	14.6602	3.0553	4.7136	5.6566	3.4400	4.9400	7.2872	3.9596	6.7600	9.6318

本実験では,時間間隔として10秒から測定を始め,1分まで10秒単位で,以後,3分, 5分,7分,10分,そして30分まで5分単位で,ついで,40分,1時間,1時間30分,これ以 後,24時間までは1時間単位で測定が行なわれた。これらは表-5(6-6 ナイロン),表-6(6-10 ナイロン)に示された。

これらのデータからわかる通り,粘弾性の終える時間,即ち粘性の始まる時間は,8時間~ 13時間に集中している事がわかる。即ち,変形%と時間との関係と,1/h⁴と時間との関係の 何れの場合にも,粘性の始まる時間は一致している¹⁴⁾。

何れも、荷重が増大するにつれ、又、温度が増大するにつれ、粘性の始まる時間が早くな

温度 (℃)	室		温 140				160			180		
荷重 (kg)	270	350	450	20	40	60	20	40	60	20	40	60
$K \times 10^9$	0.2641	0.1543	0.1560	3.0262	1.5139	0.9574	3.0572	1.7671	0.8630	3.0572	1.6964	1.0947
$\frac{E_1 \times 10^{-8}}{(\mathrm{dyn/cm^3})}$	34.531	39.956	45.040	2.8882	5.4710	8.1353	2.8880	4.7924	7.0077	2.7250	4.7463	6.8889
$E_2 \times 10^{-10} \ (dyn/cm^3)$	6.6428	2.7577	3.6210	3.7982	2.7537	5.9683	3.1451	18.533	2.1458	2.1806	1.1122	0.9717
$\eta_3 \times 10^{-15}$ (poise)	19.4712	6.4489	7.1377	4.6548	9.3466	7.0264	4.2053	3.5497	3.5855	3.5010	1.6358	1.2789
$\substack{\eta_2 \times 10^{-14} \\ \text{(poise)}}$	7.7208	3.0280	2.7158	4.2160	2.8088	5.3715	3.2081	1.8367	1.8025	2.1588	0.9676	0.6705
$\overset{ au}{(\mathrm{sec})}$	11700	10980	7500	11100	10200	9000	10200	9900	8400	9900	8700	6900
時 間	変	形	%	変	形	%	変	形	%	変	形	%
10 sec	3.4500	3.2200	3.5985	1.2162	2.7228	4.0000	1.1900	2.8000	4.3912	1.7500	3.0700	5.1010
20	3.4851	3.2400	3.6146	1.2369	2.7426	4.1015	2.0100	2.8200	4.4378	1.7800	3.1300	5.1287
30	3.4851	3.2700	3.6500	1.2575	2.7525	4.1624	2.0300	2.8500	4.5174	1.8200	3.1500	5.2005
1 min	3.4851	3.3200	3.7292	1.2781	2.7921	4.2030	2.0300	2.8700	4.5572	1.8300	3.2100	5.3069
5	3.5225	3.4900	3.9688	1.3605	2.8119	4.3858	2.0600	2.9600	4.6766	1.8400	3.2600	5.6139
10	3.5446	3.5800	4.1354	1.3812	2.8119	4.4772	2.0700	3.0300	4.7562	1.8400	3.3500	5.7228
30	3.6833	3.7800	4.5104	1.4224	2.8515	4.6294	2.0900	3.1000	4.9453	1.9300	3.5100	5.9307
1 hr	3.7129	3.9600	4.8229	1.4327	2.7505	4.7310	2.1400	3.1800	5.0945	1.9800	3.6400	6.0594
2	3.8020	4.1500	5.1771	1.4533	2.9802	4.7513	2.1900	3.2300	5.1841	2.0600	3.7700	6.1782
3	3.8713	4.3000	5.3646	1.4533	3.0594	4.7513	2.2300	3.2900	5.2239	2.1400	3.8600	6.3267
5	3.9406	4.5500	5.6354	1.4842	3.1188	4.9137	2.2400	3.3900	5.3333	2.2300	3.9500	6.5149
10	4.1118	4.7900	6.0938	1.5770	3.1554	5.0558	2.2700	3.4700	5.4129	2.3500	4.1000	6.6400
12	4.1782	48.300	6.2604	1.6182	3.200	5.1168	2.3200	3.4800	5.4527	2.3600	4.1500	6.7300
14	4.2178	4.8900	6.4479	1.6285	3.2250	5.1980	2.3400	3.5600	5.4925	2.3800	4.1800	6.7400
16	4.2475	4.9200	6.7500	1.6285	3.2250	5.2081	2.3400	3.5600	5.5005	2.4000	4.2100	6.7624
18	4.2575	4.9800	6.9896	1.6388	3.2250	5.2386	2.3400	3.5600	5.5323	2.4300	4.2300	6.7723
20	4,2772	4.9900	7.2188	1.6388	3.2574	5.2386	2.3700	3.5700	5.5522	2.4500	4.3400	6.8317
24	4.3366	5.0300	7.5000	1.6801	3.2970	5.2589	2.4100	3.5900	5.5821	2.4800	4.3500	6.8713

表—6 6-10 ナイロンの実験結果

(107)

り¹⁴⁾,粘性流動直線の勾配が増 大するのが観察される。

表-7 各ナイロンの極端な条件での変形 % の比較(24時間後)

各ナイロン	最大荷重	最大荷重	最小荷重	最小荷重
	最大温度	最小温度	最大温度	最小温度
6-6 ナイロン	9.6%	5.7%	4.0%	3.1%
6-10 ナイロン	6.9%	5.3%	2.5%	1.7%

又,最大荷重,最大温度で の,最大温度,最小荷重での, 最小温度,最大荷重での,最小 温度,最小荷重での24時間後

の変形 % は 表-7 に示される。但し, 各ナイロンとも, 最大荷重は 60 kg, 最小荷重は 20 kg, 最大温度は 180°C, 最小温度は 140°C とした。

6-6 ナイロン, 6-10 ナイロンとも測定温度が融点より多少離れているので,最大荷重,最 大温度での変形 % はそれ程大きくはない。総じて,温度,荷重の増大で,変形 % は増大する。

IV. 考 察

IV-1 弾性率 (*E*₁) と温度との関係

図-32, 図-33 に, 6-6 ナイロン, 6-10 ナイロンの弾性率 (E₁) と温度との関係がプロットされている。 これから,荷重が一定の場合には,弾性率 E₁ は温度の増大に伴い減少する傾向にある。その減少の傾向は荷重が大きくなる程,著しくなることが観察される。



この事は、鎖状高分子の最も確率の高い形態は全体として丸まった状態であることから、 その状態に、ある方向から、外力を加えられると、元来、分子の形態における距離は、長く伸 びた場合に比し、異常に小さくなるため、丸まった形は力の方向に垂直にかなり容易に伸びる ことが考えられる²⁴⁾。それ故、温度が低い状態では、丸まった状態の確率の高いものに近く、 弾性率も大きいが、温度がさらに高くなるにつれて、それだけ、分子の丸い形態も不安定とな

(108)

り、ついには、流動状態をとり易く、弾性率は減少するものと考えられる。

IV-2 弾性率(*E*₂)と温度との関係

6-6 ナイロン, 6-10 ナイロンの弾性率 (E₂) と温度との関係は 図−34, 図−35 に示される。 測定温度が、何れも、ガラス転移温度(約 45° C)以上である関係上、弾性率 E_2 は、温度 の上昇と共に減少するのが観察される。一般には、ガラス転移点において、弾性率 E2 が最大 となる傾向が示されるが、11 ナイロンでその傾向を観察しているので、 同様の結果を示すも のと著者は考察している。E2 は E1 に比較して、温度の上昇による減少度は大となることも観 察される。





IV-3 弾性率 (E₁) と荷重 (W) との関係

6-6 ナイロン, 6-10 ナイロンの弾性率 (E1) と荷重との関係は 図-36, 図-37 に示される。







(109)

これから明らかに,荷重の増大に伴い弾性率 E₁は増大していることが認められる。

IV-4 粘性率(𝒫)と温度との関係

ナイロン 6·6, ナイロン 6·10 の粘性率 13 と温度との関係は 図-38, 図-39 に示される。

何れも、縦軸に $\log \eta_3$ 、横軸に 1/T (T:絶対温度) をとると、測定温度がガラス転移点以上である点から、 $\log \eta_3$ と 1/T とは直線性を示している。何れも温度の上昇に伴い、粘性率の減少が観察されるが、ガラス転移点では、その値は最大値を示すが、その図表は省略する。





IV-5粘性率 (?2) と温度との関係

6-6ナイロン, 6-10ナイロンの粘性率 (η_2) と温度との関係は, 図-40, 図-41 に示される。 IV-4 と同様に, 縦軸は log η_2 , 横軸は 1/T でプロットされている。 粘性率 (η_2) は温度の





(110)

上昇に伴い、減少し、 $\log \eta_2 \ge 1/T$ (T:絶対温度) とは直線性を示し、その上、荷重が増大するにつれて、粘性率の減少は大きいということが観察された。

IV-6 遅延時間(r)と温度との関係

H. Eyring らの粘性理論^{25),26)} によれば, 遅延時間(r) と温度との間の関係が提出されている。即ち

$$\tau = A \exp(U/RT) \tag{5}$$

従って、この式の両辺を常用対数にして表わせば、

$$\log \tau = \log A + (U/2.303R) \cdot 1/T$$
(6)

即ち,遅延時間の対数値と 1/T とは直線関係を示す。ここで,

A: 定数, R: Gas Constant, U: ポテンシャルエネルギーで, モノマー1 mol 当りの活性化エネルギーを ecal/deg.mole とすると, U は p にあたる。

式(6)から、その勾配が求められ、それよりポテンシャルエネルギーが、又、その切点からは常数 A の値がわかる。 **表**-8 各ナイロンのポテンシャルエネルギーと定数

従って 表-5~表-6 から得られた -遅延時間(た)の対数値と測定温度を絶 対温度に直したその逆数を図示した結 果は 図-42, 図-43 に示される。

以上により得られたポテンシャル -エネルギー,モノマー1 mole 当りの活 性化エネルギー,常数 A の値を表-8 にまとめる。

	荷 重 (kg)	ポテンシャル エ ネ ル ギ ー (kcal/mole)	$A \times 10^{-3}$
	20	1.266	2.36
6-6 ナイロン	40	2.080	0.90
	60	5.308	5.35
	20	1.984	1.05
6-10 ナイロン	40	1.804	1.16
	60	3.437	1.54
			1

この表からわかる通り、常数 A の値に多少の変動が認められる。 さらに、(5) 式、(6) 式からも分かる通り、温度の増大に伴い、遅延時間が減少することが明らかに認められた。





717

(111)

V-7 遅延時間(r)と荷重(W)との関係

表-5,表-6からわかるように,遅延時間は荷重が増大するにつれて一般に小さくなって行 く。この事は遅延時間が温度の増大と共に,減少するということと同様な効果を持つものと考 えられる。さらに,各ナイロンのポテンシャルエネルギーは表-8に示す通り,荷重の増大と 共に,増大するのは,それだけ,分子間の凝集エネルギーが増加するためであろうと考察さ れる。

IV-8 6-6 ナイロン, 6-10 ナイロンについての温度・時間に関するコンプライアンスの合成 曲線 (マスター・カーブ)の作成について

IV-8-(a) 合成曲線の作成目的

Leaderman は、粘弾性体においては、時間と温度が等価であり、ある温度におけるデー タが単に曲線を移動させることだけで、異なった温度で得られたデータと重なり合うことを示 している²⁷⁾。さらに Tobolsky と Ferry は一連の温度で幾桁もの時間にまたがる唯1本の曲線 に変える方法を研究している²⁸⁾。即ち、これは、いろいろの温度で求められたコンプライアン ス曲線を時間の対数軸に沿って移動させ、曲線の各部分が全て重なり合う1本の連続した曲線 を作るようにするものである。もし、この合成曲線を作成することが可能であるならば、次の 2 点を知ることが出来る。

(1) ある基準温度で、測定不可能な非常に微小な時間から相当に広い時間にまたがる曲線 が得られ、広く研究の見通しが立ち、さらに実際にそれだけ長時間測定した場合の労力が省か れる。

(2) 基準温度における合成曲線を元の各温度で求められたコンプライス曲線に戻す場合, その測定温度範囲の,未知のコンプライアンス曲線を移動量から推定出来る。

以上の観点から,ナイロンを装置材料として用いる場合,得られたデータを1本の曲線で 示すことが出来れば,非常に便利であるため,著者に温度時間換算則に基づき,荷重を一定に した場合について,時間に関するコンプライアンスの合成曲線の作成を試み,併せてその成立 の可否を比較検討した。

IV-8-(b) 合成曲線の作成方法

Ferry によると、コンプライアンスの温度・時間換算則は次式で表わされている²⁹⁾。

 $J_{T_0}(t) = (T \rho / T_0 \rho_0) J_T(a_T t, T)$

(7)

ここで、 T_0 : 基準温度、T: 任意の温度、t: 時間、 J_{T_0} : 基準温度におけるコンプライアンス、 J_T : 任意の温度におけるコンプライアンス、 ρ : 任意の温度における試料の密度、 ρ_0 : 基準温度 における試料の密度、 a_T : シフト・ファクター (移動係数)

この式は、任意の温度 T で測定した値に $(T^{\rho}/T_{0}\rho_{0})$ を乗じて、これを時間 t に対して目

盛ると,各温度での測定点が集まり,各温度での測定値は全て基準温度における値に引き直さ れ、温度変化がタイムスケール変化に換算されることを示している。

これらを具体的に示すと次のようになる。

図-44 において、 温度 T において各時間 (対数) における J (Compliance) を縦軸にして log t を横軸にして目盛る。これ らの曲線を形を変えることなく横軸に平行に $\log a_r$ だけ, ずら すと温度 To における合成曲線を得るということを示す。

ここで、合成曲線を作る際、曲線を右側の方へ移動させる



図—44 $J \ge a_T$ の関係

時は移動を正と考え、左側へ移動させる時は負と考える。従って、各温度で実際に測定出来る タイム・スケールの範囲が余り広くなくても適当に決めた基準温度 Toの曲線を固定し,他の各 温度の曲線を所定の方向にずらして、よく重なるようにつないでゆくと、T。で広いタイム・ス ケールをもつ合成曲線を得る。 この際に、 各曲線をずらした距離を見ると、 これが各温度の $\log a_T$ の値を示し、この意味で a_T は移動係数と云われる。

さらに遅延現象過程の活性化エネルギーは温度によって変わるので、見かけの活性化エネ ルギー ΔH_a が次式により定義される。

$$\Delta H_a = R \frac{d \ln a_T}{d(1/T)}$$
$$= 2.303 R \frac{d \log a}{d(1/T)}$$

(8)

IV-8-(c) 作成結果並びに考察

図 45~図-52 には、以上の方法に基づいた合成が作成されている。この作成では、試料の 密度は変化しないものと見做し、従って $T^{\rho}/T_{0}\rho_{0}=1$ として行なった。

又 表-9 には, 式(8) に基づいて算 出した各ナイロンの見かけの活性化エ ネルギーが示される。

図-45~図-52 までには、6-6ナイ ロンの 40 kg 荷重の場合, 並びに 6-10 ナイロンの 20 kg 荷重の場合には,重 ならないため、除かれているが、他の 場合は、ほとんど、カーブの重なりは 良好であった。重ならない例は、主と

	荷	重	見かけの活性化 エネルギー (<i>4H</i>)	定		×7
	(k	(g)	(kcal/mole)	- (An)	

表-9 各ナイロンの見かけの活性化エネルギー

	荷 重 (kg)	光がいの相当に エネルギー (ΔH) (kcal/mole)	定数 (A_0)
	20		
6-10 ナイロン	40	33.95	$10^{18.9}$
	60	95.40	10^{53}
6-6ナイロン	20	102.8	1057.4
	40		
	60	98.1	10^{54}
		· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	

して、コンプライアンス~時間の曲線における24時間目近くの点において、密度の変化が起き $\rho T / \rho_0 T = 1$ が成立しないために起るものと考察される。

(113)











図-50 6-10 ナイロンの 160°C 基準温度の master curve (40 kg 荷重)



図--51 6-10 ナイロンの Compliance と時間との関係 (60 kg 荷重下)



V. 結 語

著者等は、6-6 ナイロン、6-10 ナイロンの、それぞれ重合度が 290、78 の 2 種類について、 射出成型された試料を Parallel plate plastometer にかけ、定温、定荷重下の条件で、変形と時 間との関係から、 E_1 、 E_2 、 η_2 、 η_3 の絶対値を求め、さらに、それらと温度、及び荷重との関係、 及び、ナイロンの粘弾性要素の時間による性質を示す遅延時間と温度との関係を式で表わすこ とが出来、最後に、温度時間換算則の成立するコンプライアンスの合成曲線を作成し、一部を 除いて、大部分は、比較的良好に合成曲線を描き得ることを確認した。これにより、変形のメ カニズムを示すことが出来、合わせて装置材料として使用される場合の一助となると考える。

最後に 6-6 ナイロン, 6-10 ナイロンの試料の一部は東洋レーヨン株式会社より提供された ものであり, 深甚の謝意を表し, 実験, データの一部を処理された奥田武(卒業生)氏に感謝 の意を表する。(日本化学会, 北海道地方大会, 室蘭工業大学にて発表, 昭和 41 年 8 月)

(昭和44年4月25日受理)

- 文 献
- 1) 鶴田·小林·松谷: 工化, 62, 1616 (1959).
- 2) P. D. Coffmann: J. Polymer Sci., 2, 306 (1947).
- 3) 福本: 東洋レイヨン集, 10, 76 (1955).
- 4) R. Aclion: J. Am. Chem, Soc., 3, 5 (1948).
- 5) W. E. Catlin et all: J. Polymer Sci., 2, 412 (1947).
- 6) 5)と同じ.
- 7) 5)と同じ.
- 8) A. P.: 2, 638, 463; 2, 739, 959.
- 9) 渡辺正元; ナイロン, p. 278.
- 10) 渡辺正元; ナイロン, p. 84.
- 11) G. Wike: Angew, Chem., 69, 397 (1957).

- 12) 高分子学会高分子機械材料委員会: ナイロン樹脂ガイドブック, p. 10.
- 13) 伊藤昌寿·他: 日本化学会第 18 年会講演要旨集, p. 591.
- 14) 小松藤男: 室蘭工業大学研究報告, 5, No. 1, p. 135-154 (1965).
- 15) 高分子学会高分子機械材料委員会: ナイロン樹脂ガイドブック, p. 10.
- G. J. Diens and H. F. Klemn: J. of Applied Physics., 17, 458 (1946).
 G. W. Scott. Blair: Ind. Eng. Chem., 37, 255 (1945).
 W. M. Gearhart and W. D. Kennedy: Ind. Eng. Chem., 41, No. 4, 695 (1949).
- W. M. Geamart and W. D. Kennedy. Thu. Eng. Chem., 41, 100. 4, 055 (1945)
- 17) 鶴田基弘: プラスチック材料講座,ポリアミド, p. 96-97.
- 18) 鶴田基弘: プラスチック材料講座,ポリアミド, p. 115.
- 19) 福原周也: 高分子実験学講座 3, 高分子の重合度測定, p. 67-150.
- 20) W. M. Gearhart and W. D. Kennedy: Ind. Eng. Chem., 41, No. 695 (1949).
- 21) 鶴田基弘: プラスチック材料講座,ポリアミド, p. 77.
- 22) 高分子学会高分子機械材料委員会: ナイロン樹脂ガイドブック, p. 59.
- 23) 高分子学会高分子機械材料委員会: ナイロン樹脂ガイドブック, p. 60.
- 24) 井本立也: レオロジー入門, p. 114.
- 25) 井本立也: レオロジー入門, p. 82-91.
- 26) 神原 周・他: 高分子実験学講座 3, 高分子の物性 I, p. 11.
- 27) 小野木重治: 高分子の力学的性質, p. 85-87.
- 28) 神原 周・他: 高分子実験学講座 3, 高分子の物性 I, p. 164-165.