Iranian Journal of Polymer Science and Technology Vol. 24, No. 5, 343-353 December 2011 - January 2012 ISSN: 1016-3255

# Elastomer Nanocomposites Based on Organoclay/IIR/ EPDM: Microstructure and Mechanical Properties

Laleh Basiri<sup>1</sup>, Gholam Reza Bakhshandeh<sup>\*2</sup>, Ghasem Naderi<sup>2</sup>, and Shirin Shokoohi<sup>3</sup>

1. Islamic Azad University, South Tehran Branch, P.O. Box: 19395-4158, Tehran, Iran

2. Iran Polymer and Petrochemical Institute, P.O. Box: 14965-115, Tehran, Iran

3. Polymer Engineering Department, Amirkabir University of Technology, P.O. Box: 5875-4413,

Tehran, Iran

Received 6 January 2011, accepted 13 December 2011

# **ABSTRACT**

anocomposite samples based on elastomer blends of butyl rubber (IIR) and ethylene propylene diene monomer (EPDM) were prepared using a laboratory scale two-roll mill in order to study the effect of Cloisite 15A organoclay content (i.e., 1, 3, 5 and 7 wt%) on the mechanical and morphological properties of IIR/EPDM/Cloisite 15A nanocomposites compared to the unfilled EPDM/IIR blends. Rheometer (RPA), X-ray diffraction (XRD) and scanning electron microscope (SEM) were utilized for relevant characterization of cure behavior and microstructural properties of the prepared samples. Cure characteristics of the prepared compounds including optimum cure time  $(t_{90})$  and scorch time  $(t_5)$ , depicted a decrease in these two parameters with increasing nanoclay content; where the cure time was prolonged with EPDM increasing content. In fact, nanoclay not only acts as a reinforcing agent in nanocomposites but also accelerates the cure process of IIR/ EPDM elastomer compounds. Intercalation of elastomer chains into the organoclay silicate layers was determined by d-spacing values calculated according to the results of X-ray diffraction patterns. XRD results of all the nanocomposites samples prepared here showed a leftward shift towards lower diffraction angles in the organoclay characteristic peak, indicating an increase in the d-spacing values compared to the pure organoclay which emphasizes the intercalation of elastomer chains into the clay galleries. This phenomenon was also confirmed according to the direct observation of the cryogenically fracture surfaces of the samples by SEM micrographs depicting a combination of intercalated and exfoliated microstructures. However, there appeared incrementally slowed down rate in higher clay contents. With addition of nanoclay, mechanical properties of the nanocomposite samples including hardness, fatigue strength, tensile modulus and tensile strength were observed to be improved. Elongation-at-break and resilience of the nanocomposites were decreased as expected.

(\*)To whom correspondence should be addressed. E-mail: g.r.bakhshandeh@ippi.ac.ir

## Key Words:

butyl rubber, EPDM, nanoclay, nanocomposite, mechanical properties

قابل دسترس در نشانی: http://jips.ippi.ac.ir

# نانوکامپوزیتهای لاستیکی بر پایه نانوخاک رس- IIR-EPDM : ریزساختار و خواص مکانیکی

لاله بصيري'، غلامرضا بخشنده \* ، قاسم نادري ، شيرين شكوهي "

۱۹۳۹۵-٤۱۵۸ آزاد اسلامی، واحد تهران جنوب، صندوق پستی ٤١٥٨-١٩٣٩٥
۲\_ تهران، پژوهشگاه پلیمر و پتروشیمی ایران، صندوق پستی ۱۱۵-۱٤٩٦٥
۳\_ تهران، دانشگاه صنعتی امیرکبیر، دانشکده مهندسی پلیمر، صندوق پستی ٤٤١٣

دریافت: ۸۹/۱۰/۲۱، پذیرش: ۹۰/۹/۲۲

مجله علوم و تکنولوژی پلیمر، سال بیست و چهارم، شماره ۵. صفحه ۱۳۹۳–۲۵۳ . ۱۳۹۰ ISSN: 1016-3255

چکیدہ

#### واژههای کلیدی

لاستیک بیوتیل، لاستیک EPDM، نانوخاک *ر*س، نانوکامپوزیت، خواص مکانیکی

آمیزههای نانوکامپوزیت لاستیکی پخت شده بر پایه لاستیک بیوتیل (IIR)، لاستیک اتیلن پروپیلن دیان مونومر (EPDM) و نانوخاکرس آلی اصلاح شده (Cloisite 20A) با هدف بررسی اثر ترکیب درصدهای مختلف نانوخاکرس (۰، ۱، ۳، ۵ و ۷ درصد وزنی) بر خواص مکانیکی و ریزساختار نانوکامیوزیتهای نانوخاکرس \_ IIR-EPDM به وسیله آسیاب دوغلتکی آزمایشگاهی تهیه شدند. از دستگاه رئومتر (RPA) برای بررسی زمان پخت (t, ) و زمان برشتگی (t) آمیزدها و از آزمونهای پراش پرتو X و میکروسکویی الکترونی پویشی نیز برای ارزیابی و مشاهده ریزساختار آمیزههای نانوکامپوزیتی تهیه شده استفاده شد. نتایج به دست آمده از آزمون رئومتری نشان میدهد، با افزایش درصد ذرات نانوخاکرس، افزون بر افزایش گشتاور یخت و نیز اختلاف گشتاور بیشینه و کمینه در اثر نسبت منظر زیاد لایه های نانوخاکرس، مدت زمان بهینه یخت و نیز زمان برشتگی آمیزه کاهش پیدا میکنند، در حالی که با افزایش درصد لاستیک EPDM در آمیزه، زمان پخت افزایش می یابد. در واقع نانوخاک رس علاوه بر اثر تقویت کنندگی، در فرایند پخت آمیزههای بررسی شده در نقش شتابدهنده ظاهر شده است. همچنین، نتایج حاصل از آزمونهای پراش پرتو X حاکی از افزایش فاصله بینلایهای صفحات سیلیکاتی موجود در فاز یپوسته لاستیکی در تمام آمیزههای تهیه شده در مقایسه با یودر نانوخاکرس است. این امر بیانگر نفوذ زنجیرهای پلیمری فاز پیوسته در میان لایههای سیلیکاتی است. این پدیده با مشاهده مستقیم ریزساختار ورقهای شده و بینلایهای شده نانوکامپوزیت به وسیله میکروسکوپ الکترونی پویشی نیز تأیید شد. از سوی دیگر، در درصدهای بیشر نانوخاکرس در آمیزهها، شدت روند افزایش فاصله بین لایه ای کمتر شده است. دیده شد که با افزایش ترکیب درصد نانوخاک رس در آمیزه ای نانوكاميوزيتي، خواص مكانيكي آميزه هاي ياد شده از جمله سختي، مقاومت خستگي، استحكام کششی و مدول کششی افزایش و کرنش در نقطه شکست و جهندگی آمیزه کاهش نشان میدهند.

> \* مسئول مكاتبات، پيامنگار: g.r.bakhshandeh@ippi.ac.ir

## مقدمه

لاستیک بیوتیل (IIR) به دلیل داشتن خواص قابل توجهی از جمله نفوذپذیری کم نسبت به گازها، خواص الکتریکی، مقاومت در برابر پارگی و مواد شیمیایی از سایر الاستومرها متمایز شده است. با این وجود، لاستیک بیوتیل در برابر این عوامل بسیار حساس است. مقاومت ضعیف این لاستیک در برابر عوامل جوی را می توان از راه آمیزه سازی با لاستیکهایی که درصد سیرنشدگی کمی دارند، بهبود بخشید. بدین منظور، استفاده از لاستیک MDD توسط پژوهشگران متعددی گزارش شده است [٤-۱].

هدف اصلی از افزودن پرکننده های مختلف به آمیزه های لاستیکی، بهبود خواص ویژه و کاهش قیمت تمام شده محصول است. اگر چه در میان انواع پرکننده ها، دوده به عنوان پرکننده \_ تقویت کننده مؤثر برای لاستیکها و آمیزه های لاستیکی کاملاً شناخته شده است، اما افزودن آن به آمیزه منجر به سیاه شدن رنگ نهایی قطعه می شود. از این رو در دو دهه اخیر، توجه پژوهشگران به سمت سایر عوامل تقویت کننده برای جای گزین کردن دوده جلب شده است.

با معرفی نانوکامپوزیتهای پلی آمید تقویت شده با نانوخاکرس آلی اصلاح شده توسط پژوه شگران بخش تحقیق و توسعه شرکت عظیم تویوتا [٥]، این دسته از ترکیبات مورد توجه پژوه شگران زیادی قرار گرفتند. به طوری که در سال های اخیر، نانوکامپوزیت های پلیمر – نانوخاکرس به دلیل ارایه خواص برتری چون مدول، مقاومت گرمایی، مقاومت در برابر نفوذپذیری گازها و تخریب پذیری در مقایسه با میکروکامپوزیت های متداول، به کانون توجه مراکز صنعتی و پژوه شی تبدیل شده اند. این امر به ساختار ویژه نانوذرات خاکرس نسبت داده شده است که شامل لایه های سیلیکاتی (ضخامت حدود ۱ mm ۱) حاوی یون های قابل انتقال در بین این لایه هاست [٦].

نانو کامپوزیت های الاستومری نیز هم چون سایر نانو کامپوزیت ها، به دلیل توزیع نانومتری عوامل تقویت کننده با نسبت منظر زیاد، خواص فیزیکی و شیمیایی متفاوتی در مقایسه با آمیزه های خالص نشان می دهند [۷۸]. یکی از پر کاربردترین تقویت کننده های نانومقیاس هر پلیمرها، سیلیکات های لایه ای از نوع مونت موریلونیت (MMT) هستند. افزایش نانو خاکرس به لاستیک بیوتیل، علاوه بر بهبود چشمگیر خواص فیزیکی – مکانیکی، کاهش وزن و قیمت تمام شده محصول را نیز به دنبال دارد. بهبود قابل توجه خواص الاستومرها با وجود تقویت کننده های نانو به دلیل پراکنش نانومتری صفحات سیلیکاتی در فاز پیوسته پلیمری و ایجاد برهم کنش های قوی بین نانوذرات و زنجیرهای پلیمری در سطح مولکولی، کاهش حجم آزاد و در نتیجه محدودیت حرکت بخش های زنجیرهای پلیمری است [۹].

در مقایسه با سایر لاستیکهای پرمصرف مانند لاستیک طبیعی یا استیرن بوتادیان (SBR)، پژوهشهای زیادی در زمینه نانوکامپوزیتهای لاستیک بیوتیل انجام نشده است. با وجود این، پژوهشهای مشابه گزارش شده در این زمینه از موفقیت آمیز بودن فرایند تهیه نانوکامپوزیتهای بیوتیلی حکایت دارند. نانوکامپوزیت هالوبیوتیلی به روش اختلاط مذاب تهیه کرد که افزایش ٦ برابر در استحکام کششی و نیز کاهش بیش از ٢٠ درصد در نفوذپذیری در مقایسه با آمیزه خالص نشان داد.

Liang و همکاران [۱۱] اثر اصلاح گرمایی و فشار را بر ریزساختار نانوکامپوزیتهای نانوخاکرس آلی اصلاح شده ـ IIR تهیه شده با دو روش اختلاط مذاب و در محلول بررسی کردند. Kato [۱۲] با استفاده از ۱۵ phr نانوخاکرس، کاهش بیش از ۲/۵ برابر نفوذیذیری نسبت به لاستیک بیوتیل پیوندخورده با مالئیک انیدرید (بدون نانوخاکرس) را گزارش کرده است. رزاقی و همکاران [۱۳] نیز با افزودن مقادیر مختلف نانوخاکرس کلویزیت 15A، خواص کششی و خستگی آمیزههای لاستیک بیوتیل را بهبود بخشیدند. تلاشهایی نیز برای جایگزین کردن نانوروی اکسید به جای روی اکسید معمولی به منظور تسهیل انتقال گرما و در نتیجه کاهش زمان فرایند پخت لاستیک انجام شده است که از نظر اقتصادی مقرون به صرفه نبوده است [18]. همچنین دیده شده است، مناسبترین نوع خاک رس برای تهیه نانوکامپوزیت بر پایه لاستیک بیوتیل Cloisite 20A است [10]. با توجه به آن چه که گفته شد و با نظر به این که تا کنون گزارشی در زمینه نانوکامیوزیتهای تهیه شده بر پایه IIR/EPDM در منابع علمی منتشر نشده است، در پژوهش حاضر اثر درصدهای مختلف نانوخاکرس بر خواص فیزیکی ـ مکانیکی و ریزساختار آمیزه های لاستیک بیوتیل و لاستیک EPDM تهیه شده به وسیله آسیاب دوغلتکی آزمایشگاهی بررسی شده است.

## تجربى

## مواد

در این پژوهش، از لاستیک بیوتیل نوع Polysar ساخت کشور کانادا با گرانروی مونی (۱+۱۵ (۵ به عنوان لاستیک پایه و نیز لاستیک KEP 270 با نام تجاری KEP 270 تولید شرکت Kumho polychem کشور کره، با گرانروی مونی (۱+4) TN ۲۰ و کلویزیت 20A (با ظرفیت تبادل یونی mg/۱۰۰ g) اصلاح شده به وسیله نمک

آمونیوم چهار ظرفیتی دیمتیل دی تالوهیدروژن دار شده (2M2HT) محصول شرکت Southern Clay Products استفاده شد. عوامل پخت شامل روی اکسید و گوگرد از منابع ایرانی، استئاریک اسید از کشور مالزی و شتاب دهنده مرکاپتوبنزوتیازول دی سولفید (MBTS) و تترامتیل تیورام دی سولفید (TMTD) از شرکت Bayer تهیه شد. جزییات مربوط به مواد مصرفی در جدول ۱ آمده است.

#### دستگاهها

آسیاب دوغلتکی آزمایشگاهی مدل Zwick ی Zwick ساخت کشور آلمان برای تهیه آمیزهها، دستگاه ریومتر Zwick مدل ۲۰۸۸ ساخت کشور آلمان برای بررسی مشخصات پخت نانوکامپوزیتها، دستگاه XRD مدل Philips XPert PRO برای بررسی فازی و ارزیابی توسعه ساختار بین لایه ای یا ورقه ای لایه های سیلیکاتی، دستگاه -Tescan ساختار بین لایه ای یا ورقه ای لایه های سیلیکاتی، دستگاه Vaga ساخت کشور چک برای مشاهده مستقیم ریز ساختار سطوح شکسته شده، دستگاه پرس هیدرولیکی ۲۵ تن ساخت شرکت Tensile Testing Machine Hiwa مید می توام کنشی به کار گرفته شد. ساخت کشور ایران برای بررسی خواص کششی به کار گرفته شد. Fatigue از سختی سنج ساخت شرکت Zwick آلمان، دستگاه Fatigue آ ترتیب از سختی سنج ساخت شرکت Zwick آلمان، دستگاه Testar Testar ساخت استفاده شده است.

## روشها

آمیزه ها به وسیله آسیاب دوغلتکی آزمایشگاهی با سرعت ۳pm ۵۰ و در دمای اختلاط ۳۰ تا ۲۰۰۵ تهیه شدند. بدین ترتیب که پس از رطوبت گیری نانوخاکرس (گرمخانه خلاء با دمای ۲۰۰۲ به مدت ۲ h ۲ و پیش خردکردن لاستیک بیوتیل به مدت min ۵ روی غلتک، نانوخاکرس به آمیزه لاستیکی افزوده شد. پس از min ۱ختلاط، لاستیک EPDM اضافه شد. آمیزه مزبور به مدت ain فرایند شد، سپس عوامل شتاب دهنده، فعال کننده و در نهایت عامل فرایند شد، سپس عوامل شتاب دهنده، فعال کننده و در نهایت عامل آمیزه های نانوکامپوزیت IIR/EPDM تهیه شده با مقادیر مختلف نانوخاکرس در جدول ۲ آمده است.

## آزمونهای شناسایی

مشخصات پخت نانوکامپوزیتها به وسیله دستگاه ریومتر در دمای ۱۷۵°C و مطابق با استاندارد ASTM D2084 معین شد. بررسی فازی و

جدول ۱- مشخصات مواد اوليه استفاده شده.

مقدار	خواص (واحد)	نوع	مادہ	
٥١	گرانروی مونی در C°ML(1+8) ML	Dalaaa		
١/٦	مقدار ایزوپرن (٪)	Polysar	IIR	
•/97	چگالی (g/cm³)	301		
٦.	گرانروی مونی در C°ML(1+4) ۱۲۵°C			
77	مقدار اتيلن (٪)	KEP 270	EPDM	
٤/٥	مقدار ترمونومر (٪)			
۰/۸٦	چگالی (g/cm <sup>3</sup> )			
٩٥	ظرفیت تبادل یونی (meq/100g)	كلويزيت	نانوخاي	
1/VV	چگالی (g/cm <sup>3</sup> )	20A	رس	

ارزیابی توسعه ساختار بین لایه ای یا ورقه ای شده لایه های سیلیکاتی در نانوکامپوزیت ها به کمک دستگاه XRD با پرتو ka یه ۵۰ ولتاژ شتاب دهنده ۷۸ ۵۰ و جریان ۸۳ ٤ انجام شد (Å ۸۹ ۰۹ ۰۷ ۱۰ = ۸). طیف پراش در ۲۵ بین <sup>٥</sup> ۱۰ – ۲ به دست آمده و فواصل بین لایه ای نانوخاک رس بر اساس پراکندگی پرتو X از صفحات مختلف سیلیکاتی پراکنده در فاز پیوسته پلیمری با توجه به معادله براگ شده آمیزه ها در نیتروژن، با استفاده از دستگاه Tescan-Vaga انجام شده آمیزه ها در نیتروژن، با استفاده از دستگاه Tescan-Vaga انجام شد. به منظور ایجاد رسانندگی الکتریکی مناسب برای جذب الکترون از سطح نمونه ها در دستگاه میکروسکوپ الکترونی پویشی، سطوح مورد نظر ابتدا در دستگاه پوشش دهی طلا مدل Bal TEC SCD005 با اعمال پوششی از ذرات طلا آماده سازی می شوند.

نمونههای آزمون کشش مطابق استاندارد ASTM D412، به شکل دمبلهایی با ابعاد مشخص (۲ mm ۲×۲۵×۱۲۰) از صفحات پخت شده در دستگاه پرس در دمای C° ۷۵و فشار ۱۵۰ قالب گیری شده و خواص کششی نمونهها معین شد. سختی نمونهها در مقیاس ASTM D2240 با دستگاه سختی سنج و مطابق با استاندارد ASTM D2240 اندازه گیری شد. آزمونهای خستگی و جهندگی نیز به ترتیب مطابق با استانداردهای ASTM D2284 و ASTM D1024 انجام شد.

نتايج و بحث

مشخصات پخت شکل ۱ نمودارهای گشتاور پخت آمیزههای (۷۰/۳۰) IIR/EPDM

IIR (%)	EPDM (%)	نانوخاكرس (٪)	كد نمونه	IIR (%)	EPDM (%)	نانوخاکرس (٪)	كد نمونه
٧.	٣.	٥	BE735	۱	•	•	B000
٧.	٣.	v	BE737	۱۰۰	•	١	B001
٦.	٤٠	•	BE640	۱۰۰	•	٣	B003
٦.	٤٠	N	BE641	۱۰۰	•	٥	B005
٦.	٤٠	٣	BE643	۱۰۰	•	v	B007
٦.	٤٠	٥	BE645	٩.	١٠	•	BE910
٦.	٤٠	v	BE647	٩٠	١٠	١	BE911
٥.	0.		BE550	٩٠	۱.	٣	BE913
٥.	0.	١	BE551	٩٠	١٠	٥	BE915
٥.	0.	٣	BE553	٩٠	١٠	v	BE917
٥.	٥.	٥	BE555	٨.	۲.	•	BE820
٥.	0.	v	BE557	٨.	۲.	١	BE821
•	١	•	E000	٨٠	۲.	٣	BE823
•	١	١	E001	٨.	۲.	٥	BE825
•	١	٣	E003	٨٠	۲.	V	BE827
•	١	٥	E005	٧.	٣.	•	BE730
•	١	v	E007	٧.	٣.	١	BE731
				V•	٣.	٣	BE733

	مختلف نانو خاک رس	شده با در صدهای	IIR/EPDM/Cloisite 20A تهبه	گذاري آميز ههاي	کیب در صد و نام	جدول ۲- تر دَ
--	-------------------	-----------------	----------------------------	-----------------	-----------------	---------------

یست. \* در نام گذاری آمیزها: B لاستیک بیوتیل و E لاستیک EPDM، اعداد اول و دوم، رقم اول درصد مواد متناظر با حروف و عدد سوم درصد نانوخاکرس است.

> خالص و نیز حاوی ۱، ۳، ۵ و ۷ درصد وزنی نانوخاکرس را نشان می دهد. همان طور که دیده می شود، زمان برشتگی و زمان بهینه پخت آمیزهها با افزایش درصد وزنی نانوخاکرس کاهش اما گشتاور، اختلاف گشتاور بیشینه و کمینه و همچنین سرعت پخت افزایش یافته است. در واقع، نانوخاکرس نه تنها به عنوان تقویت کننده منجر به بهبود خواص مكانيكي آميزه هاي لاستيكي مي شود، بلكه در فرايند یخت آمیزهها در نقش شتابدهنده ظاهر شده است. چنین روندی در نانوکامپوزیتهای لاستیکی مشابه نیز گزارش شده است [۱٦]. دیده شده است که هر چه آمیزه از حالت اسیدی خارج شود و به سمت حالت بازی برود یا به عبارت دیگر pH آن افزایش یابد، سرعت یخت آن بیشتر می شود [۱۷]. در واقع، تشکیل کمیلکس های کوئوردیناسیونی به کمک گروههای عاملی آمینی و کاتیونهای آلی خارج شده از فواصل بینلایهای نانوخاکرس، با تسهیل واکنش گوگرد [۱٦،۱۸] منجر به افزایش سرعت واکنش پخت لاستیکها می شوند. شکل گیری احتمالی کمپلکس های روی با وجود گوگرد و گروه های عاملی فعال آمینی می تواند منجر به تسهیل واکنش های

برقراری اتصالات عرضی شود. از طرفی، با توجه به این که MH–ML یعنی اختلاف گشتاور بیشینه و کمینه پخت به چگالی اتصالات عرضی آمیزه وابسته است [۱۹]، افزایش چگالی اتصالات عرضی در مجاورت نانوخاکرس نیز می تواند در افزایش اختلاف گشتاور



آميزه مؤثر باشد.

گشتاور پخت آمیزه های ۷۰/۳۰ IIR/EPDM با افزایش درصد وزنی نانوخاک رس افزایش می یابد (شکل ۱). نسبت منظر زیاد ذرات نانوخاک رس منجر به افزایش قابل توجهی در برهم کنش های لاستیک – تقویت کننده، محدود کردن حرکت زنجیرهای پلیمری و مقاومت آمیزه در برابر جریان می شود. چسبندگی بین سطحی لایه های نانوخاک رس و فاز پیوسته IIR/EPDM را می توان به گروه های عاملی آمینی موجود در ساختار نانوخاک رس که طی فرایند اصلاح (تبادل یون) ایجاد شده اند، نسبت داد [۲۰،۲۱]. بنابراین از مشاهده افزایش مقدار گشتاور و گرانروی آمیزه نانوکامپوزیت می توان نتیجه گرفت، ذرات نانوخاک رس به طور مؤثر در فاز پیوسته IIR/EPDM پراکنده شده اند.

در نانوکامپوزیتهای EPDM/Cloisite 20A با افزایش درصد نانوخاکرس زمان برشتگی کاهش، اما زمان بهینه پخت افزایش می یابد. در پژوهش ارایه شده توسط Chang و همکاران [۲۲] نیز نتایج مشابهی در زمینه تغییر مشخصات پخت نانوکامپوزیتهای بر پایه لاستیک EPDM گزارش شد. در این گزارش، افزایش مشاهده شده در مدت زمان پخت به جذب سطحی عوامل پخت روی سطح شده در مدت زمان پخت به جذب سطحی عوامل پخت روی سطح به این که درصد پیوندهای دوگانه در لاستیک EPDM در مقایسه با لاستیک بیوتیل کمتر است، این رفتار را می توان ناشی از بازده پخت کمتر MDH در سامانههای وولکانش گوگردی نیز دانست [۳۳]. هم چنین، با افزایش درصد لاستیک MDH در آمیزههای حاوی درصد ثابت نانوخاکرس، گشتاور پخت آمیزه افزایش می یابد. این افزایش را می توان به گرانروی مونی زیادتر لاستیک EPDM



شکل۲- الگوی پراش پرتو X: (الف) کلویزیت 20A و آمیزههای ۱۱۳/EPDM ۷۰/۳۰ حاوی درصدهای وزنی مختلف نانوخاکرس (ب) BE737، (ج) BE735، (د) BE735 و (ه)BE731.



شکل ۳- الگوی پراش پرتو X: (الف) کلویزیت 20A و آمیزههای (ب) BE737 (ج) BE917 و (د) BE557.

مقایسه با لاستیک بیوتیل نسبت داد.

## پراش پر تو X

شکلهای ۲ و ۳ به ترتیب طیف بازتابش مربوط به آمیزههای لاستیکی IIR/EPDM ۷۰/۳۰ حاوی ۱، ۱، ۳، ۵ و ۷ درصد وزنی نانوخاکرس و آمیزههای IIR/EPDM با نسبت ۵۰/۵۰، ۷۰/۳۰ و ۹۰/۰۱۰ حاوی ۷ درصد وزنی نانوخاکرس را به عنوان نمونه نشان می دهد. طیف XRD مربوط به نانوخاکرس نوع کلویزیت 20A دارای یک پیک مشخصه در زاویه بازتابش ۲۵ برابر ۳/۵۲° است که طبق قانون براگ معادل فاصله بین لایه ای ۲۵/۳ است. انتقال پیک به زوایای کوچک تر، طبق همین قانون بیانگر افزایش فاصله لایه های سیلیکاتی است [۲۶]. محاسبه شده در جدول ۳ ارایه شده است. نتایج محاسبات نشان می دهد، فاصله بین لایه ای صفحات سیلیکاتی حاضر در فاز پیوسته می دهد، فاصله بین لایه ای صفحات سیلیکاتی حاضر در فاز پیوسته افزایش یافته است. این پدیده بر نفوذ زنجیرهای لاستیکی در فواصل بین لایه ای کلویزیت 204 دلالت دارد.

همان طور که انتظار می رفت، با افزایش درصد نانوخاک رس در آمیزه ها فاصله بین لایه ای در مقایسه با پودر نانوخاک رس خالص افزایش کمتری نشان داده است (شکل ۲). این پدیده را می توان به افزایش احتمال تراکم کلوخه های نانوخاک رس در درصدهای زیاد و آسانی بازشدن لایه های نانوخاک رس در درصدهای کمتر نسبت داد [۷،۲٤]، به طوری که شدت پیک های شاخص با افزایش درصد نانوخاک رس افزایش یافته و طیف مربوط به نمونه BE731 دارای کمترین شدت است.

در نمونههای BE733، BE735 و BE731 پیک مشخصه واضحی

BE557	BE737	BE735	BE733	BE731	BE917	Cloisite 20A	نمونه
۲/۱۱	7/7/	٢/٤٤	۲/۱۷	۲/•٦	۲/۷٥	٣/٥٢	2θ(°)
٤١/٨٢	۳۳/۰۸	۳٦/١٥	٤•/٨٢	٤٣/٢١	٣٢/•٩	۲٤/۲۰	d <sub>001</sub> (nm)

جدول ۳- موقعیت پیک مشخصه و فاصله بینلایهای محاسبه شده بر اساس آزمون پراش پرتو X.

دیده نمی شود، این مطلب می تواند شاهدی بر ایجاد ریزساختار ورقهای از لایه های نانوخاکرس در فاز پیوسته این نمونه ها باشد. در نمونه BE737، پیک ثانویه ای نیز علاوه بر پیک مشخصه در طیف های XRD مشاهده می شود. پیک دوم مشاهده شده بیانگر این مطلب است که فاصله بین لایه ای درصدی از صفحات نانوخاکرس موجود در فاز پیوسته افزایش یافته است، ولی درصدی از صفحات به دلیل زیاد بودن مقدار نانوخاکرس در آمیزه، به یک دیگر فشرده شده و نه تنها فاصله بین صفحات آن زیاد نشده است، بلکه پیک مربوط به سمت زوایای بزرگتر نیز انتقال یافته است.

طیف بازتابش ارایه شده در شکل ۳ اثر درصد EPDM را بر ریزساختار آمیزههای نانوکامپوزیتی نشان میدهد. بدین ترتیب که با افزایش درصد EPDM، گرانروی مونی میانگین آمیزه افزایش یافته و در نتیجه انتقال تنش برشی از فاز پیوسته به ذرات فاز پراکنده افزایش یافته است. این امر منجر به تشدید فرایند شکسته شدن کلوخههای



نانوخاکرس در فاز پیوسته شده و منجر به افزایش فواصل بینلایهای نانوخاکرس می شود [۲۵].

## مشاهدات ميكروسكوپي

تصاویر میکروسکوپ الکترونی پویشی از سطح مقطع شکست نمونههای BE730 و BE737 در شکل ٤ آورده شده است. تفاوت قابل توجهی بین سطح مقطع شکست آمیزه خالص و نانوکامپوزیت حاوی ۷ درصد نانوخاکرس وجود دارد. بدین ترتیب که سطح شکست آمیزه کاملاً صاف به نظر میرسد. درحالی که سطح مقطع شکست این نانوکامپوزیت زبر است. در حقیقت، با افزایش مقدار نانوخاکرس تا ۷ درصد وزنی، سطح مقطع شکست نانوکامپوزیت نسبت به آمیزه پرنشده به دلیل ایجاد برهم کنشهای جدید بین فاز پیوسته و نانوخاکرس و در نتیجه انحراف مسیر ترک در جریان پدیده شکست زبرتر شده است. مقدار ناصافی سطوح شکست به



(ب) شکل ٤– تصاویر میکروسکوپ الکترونی پویشی از سطح مقطع شکست آمیزههای IIR/EPDM: (الف) بدون نانوخاک رس و (ب) حاوی ۷ درصد نانوخاکرس (با بزرگنمایی ۵۰۰ برابر).



شکل۵- نمودار تغییرات استحکام کششی در نمونههای تهیه شده با درصدهای مختلف EPDM و نانوخاک رس.

مقدار اتصالات ایجاد شده بین نانوخاکرس و فاز پیوسته پلیمری . بستگی دارد [۷،۲٦،۲۷].

## خواص مكانيكي

به طور کلی، خواص کششی نانوکامپوزیتهای IIR/EPDM حاوی درصدهای مختلف نانوخاکرس در مقایسه با آمیزه خالص بهبود می یابد. پرواضح است که افزایش استحکام و مدول کششی به درجه پراکندگی لایههای نانوخاکرس در ماتریس پلیمری وابسته است [۲۸]. برخی پژوهشگران، تغییر خواص فصل مشترک و ایجاد محدودیت در حرکت و جابهجایی زنجیرهای پلیمری به واسطه وجود ذرات خارجی نانوخاکرس را عامل بهبود خواص میدانند. در واقع، ذرات نانومتری با نسبت منظر زیاد فصل مشترک بزرگی با فاز پیوسته پلیمری دارند که افزایش استحکام نانوکامپوزیت حاصل



شکل-۲ نمودار تغییرات مدول ۱۰۰٪ در نمونههای تهیه شده با درصدهای مختلف EPDM و نانوخاک رس.



لاله بصیری و همکاران

شکل۷- نمودار تغییرات مدول ۲۰۰٪ در نمونههای تهیه شده با درصدهای مختلف EPDM و نانوخاک رس.

را توجیه می کند. از طرفی، محدودیت حرکت زنجیرهای پلیمری در مجاورت چنین ذراتی که دارای نسبت منظر زیاد هستند، در مقایسه با ذرات کروی متداول، مقاومت ماده را در برابر رشد ترک بهبود می بخشد [۲۹]. طی فرایند شکل دهی نانوکامپوزیت، لایههای سیلیکاتی در اثر میدان جریان آرایش می یابند. از همین رو، خواص کششی نانوکامپوزیت افزایش پیدا می کند [۳۰] (شکل های ٥ تا ۷).

همان طور که انتظار می رود، با افزایش درصد لاستیک EPDM مدول نمونه های نانو کامپوزیت تهیه شده نیز افزایش می یابد. نتایج آزمون های پراش پرتو X نیز نشان داد، با افزایش درصد EPDM در نانو کامپوزیت ها، مقدار پراکنش ذرات نانو خاک رس در فاز پیوسته لاستیکی بهبود می یابد که این امر طبیعتاً منجر به بهبود خواص مکانیکی خواهد شد. نتایج به دست آمده از آزمون های خواص مکانیکی با نتایج آزمون های پراش پرتو X مطابقت دارد (شکل های ۲ و ۷).

مطابق آن چه در شکلهای ۸ و ۹ دیده می شود، با افزودن ذرات نانوخاکرس، کرنش در نقطه شکست و جهندگی آمیزه کاهش می یابد. این رفتار به کاهش تحرک پذیری و درجه آزادی زنجیرهای IIR/EPDM در مجاورت ذرات نانوخاک رس نسبت داده می شود. فاز پیوسته پلیمری در مجاورت این ذرات خارجی انعطاف پذیری کمتری دارد و زنجیرهای پلیمری به دلیل ممانعت فضایی ایجاد شده قابلیت حرکت، چرخش و تغییر طول کمتری دارند. از طرفی، با افزایش درصد EPDM جهندگی آمیزه کاهش می یابد. این رفتار با توجه به کمتربودن جهندگی آمیزه کاهش می یابد. این رفتار منحنی (شکل ۹) به وضوح دیده می شود، منطقی به نظر می رسد. افزایش سختی نانوکامپوزیت با افزایش ترکیب درصد EPDM در آمیزه (شکل ۱۰) را می توان به واحدهای اتیلن و پروپیلن موجود



شکل۸– نمودار تغییرات ازدیادطول تا پارگی در نمونههای تهیه شده با درصدهای مختلف EPDM و نانوخاک رس.



شکل۹ – نمودار تغییرات جهندگی نمونههای تهیه شده با درصدهای مختلف EPDM و نانوخاک رس.



شکل ۱۰ – نمودار تغییرات سختی نمونه های تهیه شده با درصدهای مختلف EPDM و نانوخاک رس.



شکل ۱۱ – نمودار تغییرات خستگی نمونههای تهیه شده با درصدهای مختلف EPDM و نانوخاک رس.

در زنجیر اصلی لاستیک EPDM نسبت داد، در واقع سختی و گرانروی این لاستیک به دلیل وجود گروههای PP و PE از لاستیک بیوتیل بیشتر است. از طرفی طبیعی است که با کاهش امکان حرکت درشت مولکول ها به دلیل قرارگیری ذرات نانوخاک رس در لابه لای زنجیرهای فاز پیوسته، نمونه در برابر فرورفتگی جسم مقاومت بیشتری نشان دهد، در نتیجه مقدار سختی اندازه گیری شده افزایش می یابد.

هنگامی که لاستیک برای مدت طولانی در معرض تنشهای مکانیکی متناوب قرار می گیرد، به تدریج ترکهایی بر سطح لاستیک تشکیل می شوند. این ترکها به طور کلی عمود بر جهت تنشهای وارد شده ایجاد می شوند و رشد آنها تا وقتی که منجر به پارگی محصول شوند، ادامه می یابد. مقاومت در برابر خستگی به عوامل محیطی مثل دما، اکسیژن، بلورینگی، چگالی اتصالات عرضی و نوع این اتصالات بستگی دارد. همان طور که در شکل ۱۱ مشاهده می شود، با افزایش ذرات نانوخاک رس چون چگالی اتصالات عرضی و استحکام زنجیرها افزایش می یابد، مقاومت در برابر خستگی نیز زیاد می شود.

## نتيجه گيري

در این پژوهش مشخصات پخت، خواص فیزیکی ـ مکانیکی و ریزساختار آمیزههای IIR/EPDM تقویت شده با درصدهای مختلف نانوخاکرس بررسی شده است. نتایج نشان میدهد، افزایش درصدهای وزنی مختلف نانوخاکرس (۱، ۳، ۵ و ۷ درصدوزنی) به آمیزه لاستیکی IIR/EPDM با نسبتهای مختلف ۱۰۰/۰، ۹۰/۱۰

لاستیکی در فواصل بین لایه ای آنهاست که بر اساس نتایج آزمون های XRD و SEM نیز تأیید می شود. هم چنین، مشاهده شد که افزایش درصد لاستیک EPDM در آمیزه های حاوی درصد ثابت نانو خاک رس ثابت، در کنار اثر افزایشی بر خواص مزبور (یعنی مدول، استحکام کششی و سختی) جهندگی، مقاومت خستگی و ازدیاد طول تا شکست آمیزه های نانو کامپوزیتی را کاهش می دهد. واکنش پخت یا به عبارت دیگر کاهش زمان برشتگی و زمان بهینه پخت آمیزهها، خواص مکانیکی از قبیل مدول و استحکام کششی، سختی و مقاومت خستگی را افزایش میدهد، به طوری که نمونه حاوی ۷٪ وزنی نانوخاک رس اصلاح شده، کمترین زمان پخت و بیشترین مقدار از خواص مزبور را دارد. این رفتار در نتیجه پراکنش لایههای سیلیکاتی نانوخاکرس در فاز پیوسته پلیمری و نفوذ زنجیرهای

## مراجع

- Zaharescu T., Jipa S., Giurginca C. and Podina M., Evaluation of Compatibility of EPDM and Butyl Rubber - II. Thermal and Radiation Stability, *Polym. Degrad. Stab.*, 62, 569-574, 1998.
- Abd-El Salam F., Abd-El Salam M.H., Mostafa M.T., Nagy M.R., and Mohamed M.I., Effect of the Vulcanizing System on the Mechanical Properties of Butyl Rubber/Ethylene Propylene Diene Monomer-Carbon Black Blends, *J. Appl. Polym. Sci.*, 90, 1539-1544, 2003.
- Deuri A.S., Adhikary R., and Mukhopadhyay A., Degradation of IIR/EPDM Blends. 2., *Polym. Degrad. Stab.*, 41, 53-57, 1993.
- Jipa S., Lungulescu M., Zaharescu T., Setnescu R., and Setnescu T., Chemiluminescence Study on Gamma-Irradiated EPDM/IIR Blends, J. Optoelectron. Adv. Mater., 10, 834-836, 2008.
- Hasegawa N., Okamoto H., Kato M., and UsukiN A., Nylon 6/ Na-montmorillonite Nanocomposites Prepared by Compounding Nylon 6 with Na-montmorillonite Slurry, *Polymer*, 44, 2933-2937, 2003.
- Sinha Ray S. and Okamoto M., Polymer/Layered Silicate Nanocomposites: A Review from Prepration to Processing, *Polym. Sci.*, 28, 1539-1611, 2003.
- Alipour A., Naderi G., Bakhshandeh G.R., Valic H., and Shokoohi S., Elastomer Nanocomposites based on NR/EPDM/Organoclay: Morphology and Properties, *Int. Polym. Proc.*, 2011, 48-55, 2011.
- Tjong S.C., Structural and Mechanical Properties of Polymer Nanocomposites, *Mater. Sci. Eng. R-Reports*, 53, 73-197, 2006.
- Stephen R., Ranganathaiah C., Varghese S., Joseph K., and Thomas S., Gas Transport through Nano and Micro Composites of Natural Rubber (NR) and their Blends with Carboxylated Styrene Butadiene Rubber (XSBR) Latex Membranes, *Polymer*, 47, 858-870, 2006.

- Meneghetti P.C., Synthesis and Properties of Rubber-clay Nanocomposites, Thesis for Degree of Philosophy Doctor, Case Western Reserve University, Chemical Engineering, 2005.
- Liang Y.R., Ma J., Lu Y.L., Wu Y.P., Zhang L.Q., and Mai Y.W., Effects of Heat and Pressure on Intercalation Structures of Isobutylene-Isoprene Rubber/Clay Nanocomposites. I. Prepared by Melt Blending, J. Polym. Sci., Part B: Polym. Phys., 43, 2653-2664, 2005.
- Kato M., Tsukigase A., Tanaka H., and Usuki A.I., Preparation and Properties of Isobutylene–Isoprene Rubber–Clay Nanocomposites, *J. Polym. Sci., Part A: Polym. Chem.*, 44, 1182-1188, 2006.
- Razzaghi-Kashani M., Hasankhani H., and Kokabi M., Improvement in Physical and Mechanical Properties of Butyl Rubber with Montmorillonite Organoclay, *Iran. Polym. J.*, 16, 671-679, 2007.
- Teh P.L., Ishak Z.A.M., Hashim A.S., Karger-Kocsis J., and Ishiaku U.S., On the Potential of Organoclay with Respect to Conventional Fillers (Carbon Black, Silica) for Epoxidized Natural Rubber Compatibilized Natural Rubber Vulcanizates, *J. Appl. Polym. Sci.*, 94, 2438-2445, 2004.
- Samadi A. and Kashani M.R., Effects of Organoclay Modifier on Physical-Mechanical Properties of Butyl-based Rubber Nanocomposites, J. Appl. Polym. Sci., 116, 2101-2109, 2010.
- Lopez-Manchado M.A., Arroyo M., Herrero B., and Biagiotti J, Vulcanization Kinetics of Natural Rubber-Organoclay Nanocomposites, *J. Appl. Polym. Sci.*, **89**, 1-15, 2003.
- Cataldo F., Preparation and Properties of Nanostructured Rubber Composites with Montmorillonite, *Macromol. Symp.*, 247, 67-77, 2007.
- 18. Lopez-Manchado M.A., Herrero B., and Arroyo M., Organoclay-

Natural Rubber Nanocomposites Synthesized by Mechanical and Solution Mixing Methods, *Polym. Int.*, **53**, 1766–1772, 2004.

- Sengupta A. and Konar B.B., Cure Characteristics of Ethylene Propylene Diene Rubber-Polypropylene Blends. 1. Calculation of State of Cure in Blends Containing Conventional Sulfur Curing System under Variable Time-Temperature Conditions, *J. Appl. Polym. Sci.*, 66, 1231-1236, 1997.
- Zhang Y., Liu W., Han W., Guo W., and Wu C., Preparation and Properties of Novel Natural Rubber/Organo-Vermiculite Nanocomposites, *Polym. Compos.* 30, 38-49, 2009.
- Karger-Kocsis J. and Wu C.M., Thermoset Rubber/Layered Silicate Nanocomposites. Status and Future Trends, *Polym. Eng. Sci.*, 44, 1083-1093, 2004.
- Chang Y.W., Yang Y.C., Ryu S., and Nah C., Preparation and Properties of EPDM Organomontmorillonite Hybrid Nanocomposites, *Polym. Int.*, **51**, 319-324, 2002.
- Li P., Yin L., Song G., Sun J., Wang L., and Wang H., High-Performance EPDM/Organoclay Nanocomposites by Melt Extrusion, *Appl. Clay Sci.*, 40, 38-44, 2008.
- Gopakumar T.G., Xanthos M., and Xanthos M., Effect of Nanofillers on the Properties of Flexible Protective Polymer Coatings, *Polym. Compos.*, 27, 368-380, 2006.

- Zhang L.Q., Liang Y.R., Wang Y.Q., Wu Y.P., Lu Y.L., and Zhang H.F., Preparation and Properties of Isobutylene-Isoprene Rubber (IIR)/Clay Nanocomposites, *Polym. Test.*, 24, 12-17, 2005.
- Naderi G., Nouri M.R., Mehrabzadeh M., and Bakhshandeh G.R., Studies on Dynamic Vulcanization of PP NBR Thermoplastic Elastomer Blends, *Iran. Polym. J.*, 8, 37-42, 1999.
- Khosrokhavar R., Naderi G., Bakhshandeh G.R., and Ghoreishy M.H.R., Effect of Processing Parameters on PP/EPDM/ Organoclay Nanocomposites Properties Using Taguchi Analysis Method, *Iran. Polym. J.*, 20, 41-53, 2011.
- Varghese S. and Karger-Kocsis J., Melt-Compounded Natural Rubber Nanocomposites with Pristine and Organophilic Layered Silicates of Natural and Synthetic Origin, *J. Appl. Polym. Sci.*, **91**, 813-819, 2004.
- Varghese S., Gatos K.G., Apostolov A.A., and Karger-Kocsis J., Morphology and Mechanical Properties of Layered Silicate Reinforced Natural and Polyurethane Rubber Blends Produced by Latex Compounding, *J. Appl. Polym. Sci.*, **92**, 543-551, 2004.
- Wang Y., Zhang H.Z., and Wu Y., Structure and Properties of Strain-Induced Crystallization Rubber-Clay Nanocomposites by Co-coagulating the Rubber Latex and Clay Aqueous Suspension, *J. Appl. Polym. Sci.*, **96**, 318-323, 2005.

801