

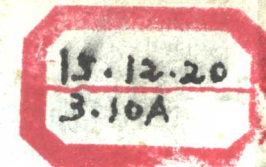
化 学 纤 維 譯 从

合 成 纤 维 工 艺

第 三 輯

上海合成纤维研究所編

上 海 市 科 学 技 术 編 譯 館



化学纤维译丛
合成纤维工艺

第三辑

上海合成纤维研究所编

*

上海市科学技术编译馆出版
(上海南昌路59号)

上海市印刷六厂印刷 新华书店上海发行所发行

*

开本 787×1092 1/16 印张 4 4/16 字数 140,000
1965年12月第1版 1965年12月第1次印刷
印数 1—2,000

编号 15·347 定价(科七) 0.60 元

目 录

超强聚丙烯长絲的制取方法	(1)
含氟纤维	(13)
聚烯烃纤维	(19)
聚氨基甲酸酯弹性纤维	(25)
聚酰胺的稳定剂	(35)
异形截面纤维及其制造法	(39)
醋酯纤维工厂的溶剂回收实例	(45)
論聚酰胺短纤维的卷曲	(49)
合成纤维的差示热分析	(53)
检查喷丝头堵塞的新方法	(60)
纤维成形用的微型设备	(61)
拉伸加拈机及其对化学纤维长絲紗的意义	(63)

超强聚丙烯长丝的制取方

W. C. Sheehan, T. B. Cole

摘要 本文研究了熔纺的、高等规含量聚丙烯长丝的成形条件对纤维的结构参数及其强力性质的影响，以便确定制取超强聚丙烯长丝的可能性。熔纺的聚丙烯单丝是用5种高等规含量的聚合物（萃取量达94%或以上），在不同的挤出、骤冷、拉伸以及热处理的条件下制得。对试验纤维的分子量、分子量分布、晶体结构、结晶度、晶子取向及总分子取向（以总拉伸比表示）进行了测定，并对结构参数与纤维强力性质之间的关系进行了讨论。所制得的若干试验纤维，其强力大于12克/旦，其中一种的强力为18克/旦。聚丙烯长丝具有大于13克/旦的强力看来是可以达到的。要制取超强聚丙烯长丝，应采用具有重均分子量约为470000的聚合物，熔纺成次晶结构的未拉伸纤维，而后将该纤维进行最大的拉伸及热处理。聚丙烯长丝的强力随分子量增加而增加。狭窄的分子量分布是有利的，但对取得高强力来说并非必要，而纺丝后的高倍拉伸却是重要的。纤维能被拉伸的最大量取决于分子量，纺丝过程中所引用的拉伸量，以及拉伸时间和温度（纤维本身的温度）。在适当的挤出及骤冷条件下所制得的次晶结构纤维，比具有晶体结构的纤维更易于拉伸，因此在相同的条件下，前者可拉伸得更大。纤维在纺丝过程中拉伸愈大，则其强力愈低。在纺丝过程中进行过拉伸而后再经过拉伸和热处理的纤维，和在纺丝过程中未拉伸而后再经拉伸及热处理的纤维，其晶子取向与强力性质之间的关系是不相同的。高倍拉伸的纤维具有空腔，但可经适当的热处理而除去，同时也增加了纤维的强力。

引 言

聚丙烯纤维的性质取决于其形态结构，而形态结构可用纤维的成形方法及条件来控制。本文系论述熔融纺丝、拉伸以及热处理的各种条件，对试验聚丙烯单丝的结构参数效应，以及纤维的强力性质与结构参数间的关系。此外，考虑了影响试验聚丙烯单丝最大拉伸比的一些因素，以及经受最大拉伸纤维的强力性质，同时也讨论了热处理温度对不同拉伸的聚丙烯纤维强力的影响。试验中所考虑到的结构参数是分子量、分子量分布、结晶度以及取向；所考虑到的强力性质是强力、断裂伸长度以及模数。该试验单丝是由5种不同分子量的高等规含量聚丙烯，在试验室熔纺设备及拉伸设备上制得。

原料及方法

聚合物来源

用于研究的5种聚丙烯聚合物，系 Pro-fax 聚合物，从 Hercules Powder 公司取得。

聚合物的鉴定

聚合物溶于四氢萘及十氢萘的比粘度 (η_{sp}) 是在135°C，用 Cannon-Ubbelohde 半微量稀释粘度计测定，该粘度计的动能校正可以忽略不计，并未进行切变依赖关系的校正。在四氢萘中的特性粘数 $[\eta]_t$ ，系由 η_{sp}/c 曲线外推至浓度为零时算得，其中 c 是以克/100毫升表示的浓度。溶于十氢萘 $[\eta]_d$ 的特性粘数，系由浓度 c 为 0.1 克/100毫升时的单点测试以及公式(1)决定，式中 k 的平均值为 0.18。

$$\log (\eta_{sp}/c) = \log [\eta]_d + k [\eta]_d c \quad (1)$$

重均分子量 M_w 是由 Moraglio^[1] 及 Chiang^[2] 所制订的公式(2)及公式(3)而求得，该式分别为：

$$[\eta]_t = 1.75 \times 10^{-4} M_w^{0.74} \quad (2)$$

$$[\eta]_d = 1.00 \times 10^{-4} M_w^{0.08} \quad (3)$$

聚合物中等规聚丙烯的含量，是用萃取法以及两种基于红外分析的方法进行测定。萃取法^[3]是将聚合物在不发生显著降解的情况下熔纺成单丝，取10克切碎的纤维用350毫升正庚烷在 Soxhlet 萃取器内萃取48小时，以正庚烷不溶组份作为等规聚合物。

测定等规的红外方法是根据 Luongo^[4] 及 Brader^[5] 的研究，红外分析的聚丙烯试样经过下列过程而制备，使保证有最大的结晶度。将20克聚合物置

于 50×200 毫米試管中，在氮气保护下，于 270°C 油浴中加热 3 小时，而后再在油浴中緩冷到室温。从試管中取出样品，并用切片机切成 30 微米厚的試样，試样的紅外分光图是用 Perkin-Elmer 21 型分光光度計記錄，并测定 995 与 974 厘米 $^{-1}$ 以及 1160 与 974 厘米 $^{-1}$ 处的吸收率。按 Luongo 的方法，以 995 及 974 厘米 $^{-1}$ 处的吸收率，借助已知組成聚合物的等規含量对吸收率所作的比較曲綫，来确定聚合物中的等規聚丙烯百分率，而按 Brader 的方法，是以 1160 及 974 厘米 $^{-1}$ 处的吸收率来确定。Brader 的方法系假定螺旋形的含量 H_1 是等規含量的直接表征，并按公式(4)算得：

$$H_1 = 141.2(A_{1160}/A_{974}) - 49.0 \quad (4)$$

熔体指數值是以熔体指數按 ASTM 法 D1238-57T 进行测定，采用温度为 230°C ，挤出負荷为 2160 克，以每 10 分钟挤出的克数作为結果。晶体熔点是用配有偏光装置的 Kofler 热台显微鏡测定双折射来确定。

单絲的制备

单絲是借計量泵产生液压，将聚合物通过单絲紡絲头挤出，紡成的纤维用可变速的繞絲盘卷取，經 Leesona 卷繞装置繞于筒管上。紡絲后，单絲經過拉伸，在大多数的試例中，拉伸过的絲均受热处理。所采用的挤出、拉伸以及热处理的条件，归納如下。

試驗中采用了两套挤出条件。A 法：是将聚合物在 280°C 加热 1.25 小时，該溫度是 Pro-fax 聚合物的最高稳定溫度^[6]。加热后，聚合物在此溫度下，以每分钟 0.42 毫升的速度，通过 10 密尔 (0.01 吋) 直径及长径比为 2.3 的圓孔紡絲头挤出，在挤出或預压加热的过程中，未要求从聚合物中及挤压罐中排除空气。C 法：是以轉子油泵将聚合物及挤压罐中的空气抽除，并在真空 ($5\sim10$ 毫米汞柱) 及 235°C 的条件下加热 0.75 小时，这是用作者的試驗設備能挤出該聚合物的最低溫度。加热結束时，停止抽吸，将聚合物以每分钟 0.14 毫升的速度，經过圓孔径为 13.5 密尔及长径比为 2.3 的紡絲头挤出。

上述两种方法所紡出的单絲，在 25°C 空气中或在 $10\sim95^{\circ}\text{C}$ 水浴中驟冷。紡絲孔至水浴面的距离为 4 吋。驟冷后，用 A 法挤出的单絲以 27.3 碼/分的速度卷繞。C 法所挤出的单絲，通常是以 5.3 碼/分的速度卷繞，但为了使在紡絲时聚合物分子鏈取向，有一組試驗采用了 10.6、15.9 以及 90.6 碼/分的卷繞速度。

絲紡出后，通常是在 2 小时內拉伸，拉伸是在实验室連續拉伸机上进行，經過热甘油浴 ($50\sim150^{\circ}\text{C}$)，浴中浸漬時間为 0.6~18.2 秒，該時間可通过調節喂入輥速而进行控制。一些試驗纤维是在实验室連續拉伸机上，于空气中拉伸(冷拉)。其他的一些纤维是在強伸度試驗器(Instron tester)上，以 0.5 吋/分的拉伸速度进行冷拉。

有一組試驗，纤维是在对流加热箱中进行如下的固定負荷拉伸。將約 15 根纤维的絲束各端，夹于一只有聚四氟乙烯口的夹子中，一只夹子繫于环架的支杆上，另一只夹子挂有重量，因此每根絲受到的平均張力約为 0.17 或 0.27 克/糸。环架放于加热箱中，加热箱的溫度，30 分钟內升达 $130\sim135^{\circ}\text{C}$ ，在此溫度下处理 1.5 小时后，从箱中取出环架，使纤维冷却到室温，并去除重量。

經受冷拉伸或在加热箱中拉伸的纤维不进行热处理；在升温条件下进行机械拉伸的纤维，繞于筒管上，放于加热箱中經受热处理。除了研究热处理效应的試驗外，纤维是在 100°C 下热处理 15 分钟。在研究热处理效应的試驗中，纤维是在 100°C 及 160°C 处理 30 分钟。

纤维性质的測定

纤维的紡絲拉伸比、拉伸比、表观拉伸比以及总拉伸比是基于下述定义进行計算的。

紡絲拉伸比是紡絲过程中卷繞速度与挤出速度之比。

拉伸比是拉伸纤维长度与未拉伸纤维长度之比，相当于拉伸纤维素数与未拉伸纤维素数之比。

表观拉伸比是拉伸过程中拉伸輥速与喂入輥速之比。

总拉伸比是紡絲拉伸比与拉伸比之乘积。

纤维的重均分子量是由該纤维在十氢萘溶液中的特性粘数算得，与上述用于聚合物試样的方法相同。用于測定的未拉伸絲是在紡絲过程开始（經過預压加热时间后）以及結束时取样，取其平均值。

纤维的 \bar{M}_w/\bar{M}_n 比是以公式(5)計算

$$\bar{M}_w/\bar{M}_n = 10([\eta]/[\eta]_0)^{1/\alpha} \quad (5)$$

式中 $[\eta]$ 是挤出聚合物在十氢萘中的特性粘数， $[\eta]_0$ 是原来聚合物在十氢萘中的特性粘数，从式 (3)得知 α 为 0.80。上述公式是根据原来 Pro-fax 聚合物的 \bar{M}_w/\bar{M}_n 为 $10^{[7]}$ ，聚合物在挤出前后的数均分子量 \bar{M}_n 相同的假定而导出的。对于数种 Pro-fax 聚合物的 \bar{M}_w/\bar{M}_n 近似值，制造厂报道为 10，这是根据 Davis 和 Tobias^[8]所报道的，用三乙

基鋁-三氯化鈦作催化剂制成等规聚丙烯的 \bar{M}_w/\bar{M}_n 平均值, Davis、Tobias 以及 Peterli^[9] 已有报道; 热降解对等规聚丙烯的 \bar{M}_n 值改变很小。

纤维的柔度, 强力性质是在 70°F, 65% 相对湿度, 分别用 ASTM 法 D1577-60T 及 D204-57T 进行测定。所有的试样在进行性质测定之前, 均经过至少 24 小时的标准温度及相对湿度条件下的处理。纤维的柔度用 Vibroscope 振动仪测定, 强力性质是用 TM 型强力试验器, 调节在 1 吋规定长度, 伸长速率为 5 吋/分, 取 10 次测定的平均值, 作为这些性质的测试值。

聚丙烯纤维的密度用水-甲醇混合液的密度梯管在 23°C 时测定^[10], 并用密度为 0.8600~0.9500 范围内的玻璃浮子比较。这些玻璃浮子的密度均为已知, 并在 ±0.0002 克/毫升的精确范围内。

未拉伸聚丙烯纤维的结晶度是由该纤维的密度利用 Sobue 和 Tabata^[11] 所提出的公式(6)进行计算:

$$1/d = x/d_{cr} + (1-x)/d_{am} \quad (6)$$

式中 d 是纤维的密度, x 是纤维的结晶度, d_{cr} 是 100% 结晶聚合物的密度, 取 0.936^[12], d_{am} 是 100% 无定形聚合物的密度, 取 0.850^[12]。

拉伸及热处理聚丙烯纤维的相对结晶度是由 E. F. Fullam 公司按照 Weidinger 和 Hermans 的 X 射线衍射法进行测定^[13]。试样是预制好的, 因而

X 射线能均匀地照射在 3~5 根纤维厚的纤维片上。为要尽可能地减少不必要的背景, 纤维是置于一敞开式放样架上。试验发现, 试料的数量对试验结果的影响很小。数种试料经过两次或两次以上不同量的试验, 表现出在结晶度上没有任何重要的不同。所有试样中只能测到 110, 040, 及 130 的高峰, 111, 131 及 041 的高峰仅在一种纤维试样中观察到。

拉伸聚丙烯纤维的晶向, 是以通用电子 XRD 型仪器, 配有铜管、氧化镁滤器以及 Laue 摄影机所取得的 X 射线衍射图测得。样品由 30 根左右的平行纤维束成, 其长轴垂直于 X 射线, 与摄影片平行地安放于仪器中, 样品与摄影机的距离为 5 厘米。X 射线的强度由曝光底片测得, 沿 X 射线图的最初三个衍射圈强度分布, 是由测微光度计测量, 其底片装在转台上, 该分布是以发生高峰最大强度一半时的角度表示。X 射线图的最初三个衍射圈是代表平行于聚丙烯单斜晶 c 轴的面 110, 040, 130。由于纤维经过拉伸, 晶子以 c 轴平行于纤维轴取向, 因此, 最初三个衍射圈的角度愈小, 则衍射圈(或圆弧)愈短, 取向度愈高。

聚合物的性质

供研究用的 5 种聚丙烯聚合物的分子量、等规度、结晶熔点以及熔体指数的数据列于表 1。

表 1 等规聚丙烯的性质

聚合物	分子量 \bar{M}_w			等规含量 (%)			晶体熔点范围 (°C)	熔体指数 (克/10分钟)		
	用四氢萘测定	用十氢萘测定	提供值*	萃取法	红外法					
					Luongo ^[4]	Brader ^[5]				
6323	250000	245000	320000	94	84	74	164~172	9.37		
6423	290000	285000	400000	95	81	74	164~171	7.89		
6523	305000	305000	450000	96	84	67	164~172	3.58		
6623	335000	315000	540000	97	84	71	164~172	2.71		
6723	355000	470000	680000	98	77	67	164~171	0.61		

* 系制造厂所提供的, 以光散射法测得的分子量

表 1 所示, 由聚合物溶于四氢萘的溶液特性粘数算得的聚合物重均分子量是 250000~355000 的范围, 由聚合物溶于十氢萘的溶液特性粘数计算为 245000~470000 的范围, 而光散射法测得的重均分子量提供值为 320000~680000 的范围。关于用粘度法及光散射法所得到分子量间的不一致原因, 尚不知道。然而用两种不同粘度的方法所测得的分子量, 除对具有最高分子量的聚合物(聚合物 6723)之外,

都能很好的一致。聚合物 6723 用两种粘度法所测得平均分子量为 412500, 其偏差约为 14%。

聚合物的熔体指数, 如所预料的一样, 随分子量增加而减少, 处于 9.37~0.61 克/10 分钟的数值范围。

试验发现, 用 Luongo 及 Brader 法所测得的聚合物等规含量与用萃取法所测得的不同, 这可从其他研究者的结果预料到。用萃取法所测得数值(94~

98%)中的最高数值，却是用 Brader 法所测得数值(67~74%)中的最低数值。聚合物的熔点大致相同，为 164~171°C 或 172°C。

未对分子量的分布进行测定，但具有高分子量尾端的斜形分子量分布是等规聚丙烯的特征^[8]。如在实验一节中所示，用三乙基铝-三氯化钛催化剂制得的等规聚丙烯聚合物 6323, 6423 以及 6523^[7]，以 M_w/M_n 求得的分子量分布曲线宽度约为 10^[8]。

纤维成形条件对单丝结构的影响

等规聚丙烯单丝的结构取决于其制造过程中的挤出、骤冷、拉伸以及热处理的条件。挤出条件影响到分子量、分子量的分布、结晶度以及取向；骤冷、拉伸以及热处理的条件影响到纤维的结晶度及取向。

Natta、Peraldo 及 Corradini^[16]已描述了一种等规聚丙烯分子组织的三相模型；Wyckoff^[16]证实并引伸了这一发现。该模型系由无定形相、次晶相或拟晶相(quasicrystalline phase)以及结晶相组成。无定形相是不能结晶或取向的，次晶相与结晶相相似，能够取向，但三相序度有些不足以及具有一些与结晶相似的性质。据 Sobue 及 Tabata^[17]报道，认为在次晶结构中，聚合物分子链是平行于纤维轴，呈六角形排列，但能绕自己的轴而旋转。晶相具有很好的不同侧向尺寸以及不同热稳定的有序区。晶胞单元是单斜晶，并如 Natta^[18]报道所示，具有呈螺旋排列的分子类型。

纺丝

用 A 及 C 法纺丝，纺丝条件对 5 种 Pro-fax 聚合物的重均分子量以及分子量分布曲线的宽度(M_w/M_n)影响，如表 2 所示。该数据表明，当采用挤出法 A(280°C 非真空)时，聚合物的分子量降低了 71~77%；但当采用挤出法 C(235°C 抽真空)时，只降低了 3~16%。每次纺丝过程的开始与结束，所制成纤维的分子量均相同，这表明聚合物的降解是发生在预压加热时期。

热降解使等规聚丙烯的分子量分布狭窄，并且 Davis、Tobias 及 Peterli^[19]已示明，在等规聚丙烯分子量分布曲线上，尾端所代表的高分子量聚合物，在热降解的初阶段即已裂解，并使中等分子量范围的聚合物总量增加。由于挤出法 C 纺制的 Pro-fax 聚合物，其热降解是轻微的，所以纤维的聚合物分子量分布与原来聚合物近于相同，如 M_w/M_n 比值所示，纤维为 8.5~9.8，聚合物为 10。用 A 法发生了

表 2 挤出条件对聚丙烯分子量及分子量分布宽度的影响

聚合物	挤出法	分子量 M_w^*		纤维的分子量分布宽度 M_w/M_n^{**}
		聚合物	纤维	
6323	A	245000	67000	2.5
	C		225000	9.1
6423	A	285000	78000	2.1
	A	305000	88000	2.1
6623	A	315000	92000	3.5
	C		305000	9.3
6723	A	470000	110000	2.1
	C		405000	8.5

* 系由聚合物溶于十氢萘的特性粘数算得的分子量，并由单点测试确定

** $M_w/M_n = 10 ([\eta]/[\eta]_0)^{1.22}$ ，式中 $[\eta]_0$ 是聚合物挤出前的特性粘数； $[\eta]$ 是挤出后的特性粘数

广泛的热降解，每一聚合物的分子量分布均相当大地变窄，如表 2 所示，用挤出法 A 制成的纤维，其 M_w/M_n 比值介于 2.1~3.5，而随遇分布(random distribution)的聚合物，其 M_w/M_n 比值为 2^[19]。

图 1 所示为 4 种代表性的 X 射线图，该图系对聚合物在不同的挤出及骤冷条件下，所纺得未拉伸聚丙烯纤维的观察。根据已经发表的等规聚丙烯 X 射线图资料，图 1 中的图 A、B、C 及 D 是分别代表完全未取向的次晶结构、部分取向的次晶结构、未取向的晶体结构以及部分取向的晶体结构。图 C 和 D 以及大多数晶体结构 X 射线图，其中相当于 111 及 131/041 面的第 4、第 5 衍射圈呈现为一个圈，这是由于二者紧密相靠。晶体结构的第 6 及第 7 衍射圈，常常是很微弱的，在未取向的试样中不能观察到。该衍射圈在取向晶体结构的 X 射线图底片中可以看到，但在正片中表现得很弱。

对取向晶体结构的未拉伸聚丙烯纤维的 X 射线图查考，总是发觉到晶子的 c 轴平行于纤维轴。但文献上的报道是^[20, 21]，在纺丝过程中，假如挤出温度太低以及纤维未能适当的骤冷，就会发生晶子的 α 轴取向。

试验纤维的 X 射线图取决于聚合物挤出时的熔体温度和结晶时的骤冷温度，以及纤维的卷绕速度与挤出速度之比(纺丝拉伸比)。例如，当聚合物 6723，以 280°C 纺入 50°C 水中，纺丝拉伸比为 3.1，即得到图 A；但若以 325°C 纺入 50°C 水中，纺丝拉伸比 3.1，就得到图 C。然而，当纺丝温度为 235°C 时，则图 A 在骤冷处理纤维的水温 10°C 时得到，而

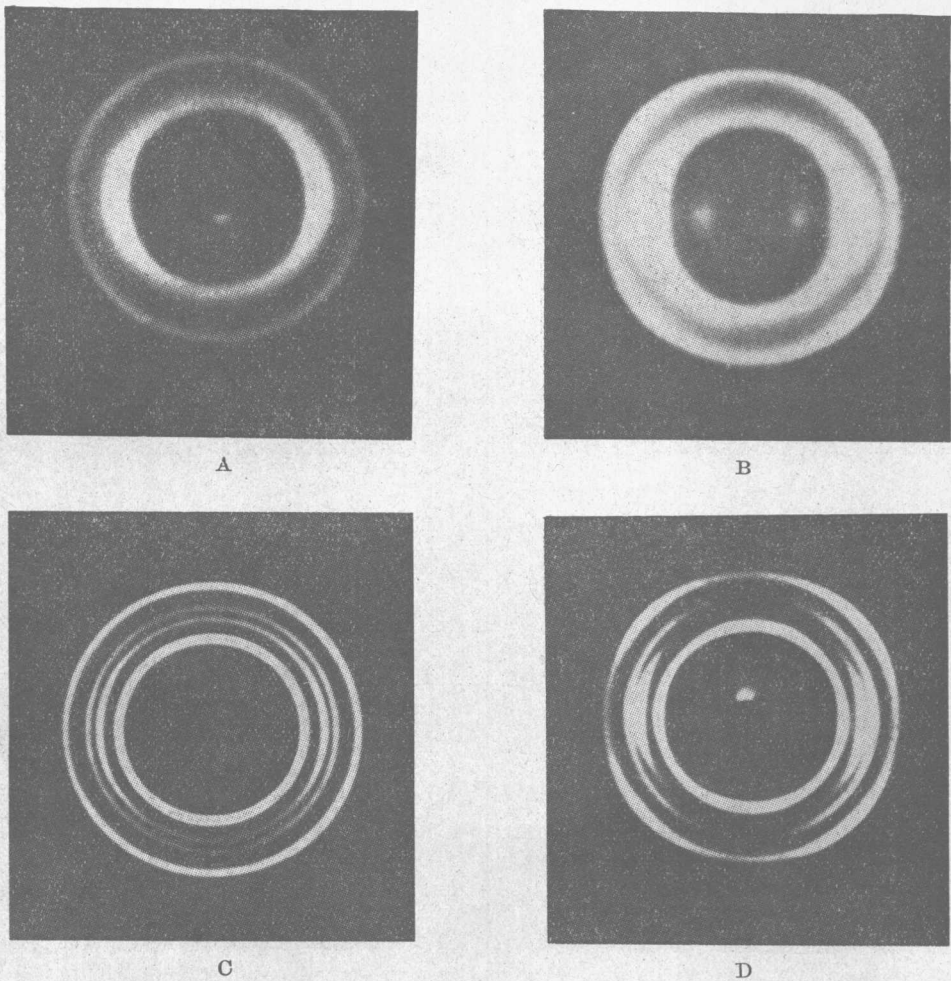


图1 未拉伸聚丙烯纤维的X射线衍射图

A—完全未取向的次晶结构；B—部分取向的次晶结构；C—未取向的晶体结构；D—部分取向的晶体结构

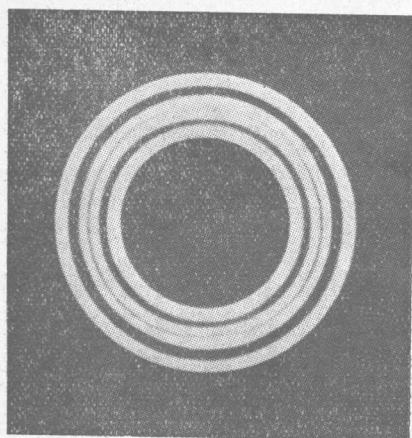
不是在50°C时得到。当纤维以丝拉伸比3.1纺丝，在空气中骤冷，挤出温度为280°C时得到图C，而挤出温度为235°C时则得图D。聚合物6723，以235°C纺入90°C水中，在丝拉伸比3.1时，也同样得到图D。以通常取得图A及C的条件所纺得的未拉伸纤维，当丝拉伸比大于3时，也可同样得到图B及D。

未拉伸聚丙烯纤维的结晶度，除了与结晶度以及最初的熔融温度有关外，尚取决于聚合物在熔融温度所持续的时间，假如聚合物中的晶区在熔融时未被全部破坏，在冷却时即发生晶核的作用，从而增加了结晶速度。根据文献报道^[20]；聚丙烯聚合物在220°C以上加热1小时，即可完全破坏原来的任何晶序，因此上述每种聚合物的原来晶序，可假定在纺丝时完全被破坏。

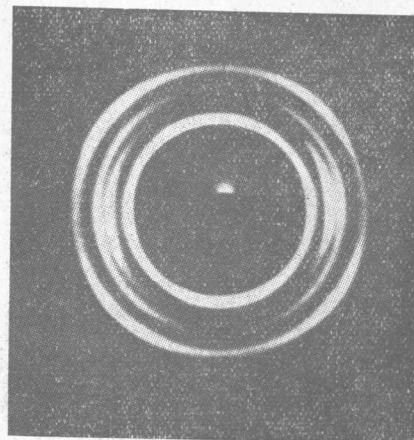
拉伸

拉伸研究包括查考：(1)拉伸时不同晶面的优先取向作用；(2)晶子c轴取向程度与总拉伸比之间的关系；(3)拉伸对结晶度的影响。研究用的试验聚丙烯纤维，是由5种Pro-fax聚合物以挤出法A及C，在丝拉伸比3.1，水浴骤冷温度50°C的条件下制成。未拉伸纤维的结晶度是用密度法测得，其平均值为51%，范围为48~53%。纤维在135°C甘油浴中拉伸，喂入辊速为14.8码/分，拉伸后的纤维在100°C热处理15分钟。测试是采用热处理过的试样。

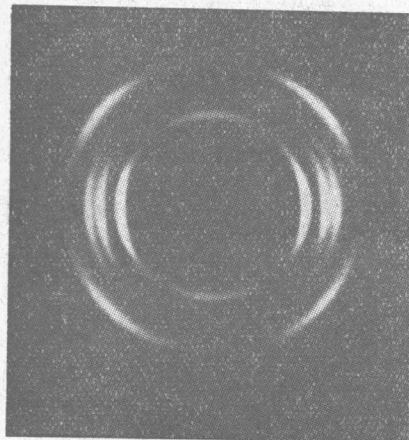
聚合物的分子及晶子，呈纤维轴向的取向因拉伸操作而变。在试验聚丙烯纤维拉伸时，不同侧向晶面的优先取向作用，如图2所示的六幅X射线图，在拉伸初阶段，040面的取向(第2衍射圈)占优势，



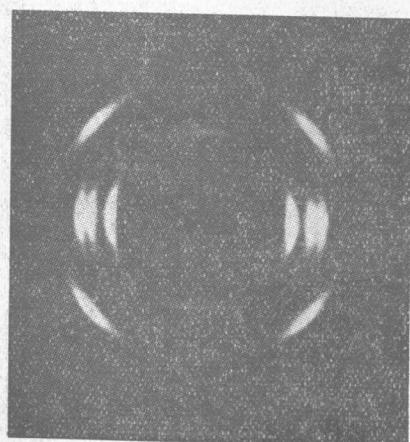
A



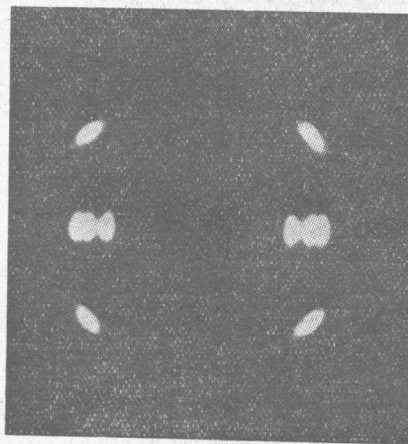
B



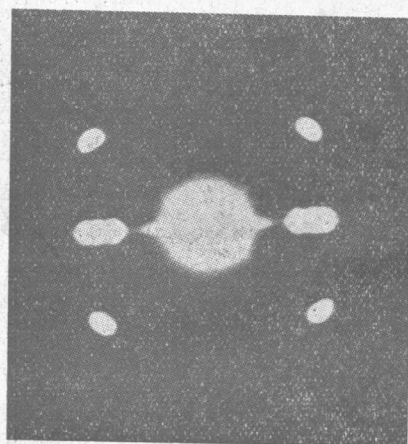
C



D



E



F

图2 不同取向量, 經過热处理的聚丙烯纤维X射线衍射图

数字系指近似的总拉伸比:

A— $3.1\times$; B— $4.7\times$; C— $5.7\times$; D— $10.4\times$; E— $21.4\times$; F— $24.8\times$

随后是 130 面的取向(第 3 衍射圈)，再进一步拉伸时，110 及 111 面(第 1 及第 4 衍射圈)开始取向，并立即发生所有面相同地取向。

图 3 表示不同分子量以及不同起始(拉伸前)晶体结构纤维的晶子 c 轴(110 面)，沿纤维轴的取向程度与总拉伸比之间的关系。具有部分取向晶体结构的未拉伸纤维拉伸时，晶子的取向速度非常快。次晶结构的纤维较单斜晶体结构的纤维取向更快，这与 Compostella, Coen 及 Bertinotti^[20] 的发现一致。图 3 中的曲线表示，不论未拉伸聚丙烯纤维的晶体结构类型如何(晶体，次晶体)，晶子的取向作用如何(未取向或部分取向)，以及分子量如何，当总拉伸比约为 25 时，晶子均能完全取向。

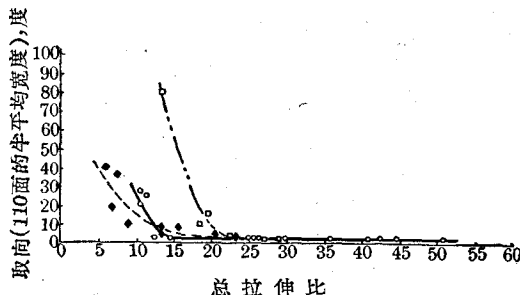


图 3 具有不同分子量以及初始晶体结构的聚丙烯纤维，并经过热处理，其晶子取向与拉伸比之间的关系

M_w 值范围 (以千表示)	未拉伸纤维的 初始晶体结构
— 67 ~ 110	次晶体, 未拉伸
- - - 225 ~ 405	晶体, 未拉伸
- · - 225 ~ 405	晶体, 部分拉伸

虽然拉伸操作的主要作用是使晶子呈纤维轴向取向，但也使聚丙烯纤维的结晶度降低。如图 4 所示，经过拉伸及热处理的试验纤维，其结晶度随拉伸

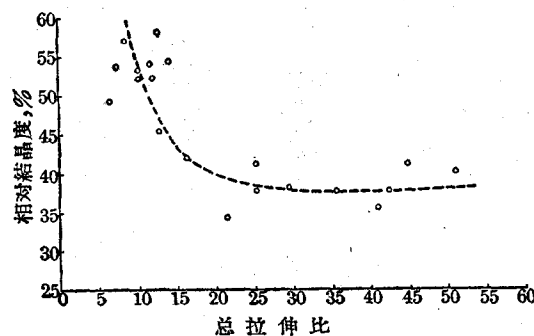


图 4 经过热处理的聚丙烯纤维，其相对结晶度与拉伸比之间的关系

增加而减少，直到总拉伸比增至 25 左右为止，结晶度不再变化。Cappuccio 等^[21]也发现，聚丙烯纤维的结晶度随拉伸量增加而减少，拉伸温度愈高则减少得愈少(65~120°C 范围)。但是他们没有研究高拉伸比对聚丙烯纤维结晶度的影响。因此未能观察到结晶度的极限动态。

Sobue 及 Tabata 观察到，在室温到 70°C 左右的水中拉伸已经完全取向的等规聚丙烯纤维，晶体结构转变成次晶结构。但 Sobue 及 Tabata 未作有关超过 70°C 拉伸温度时，晶体-次晶的转变说明，而他们研究的拉伸温度已高达 150°C，所以认为，他们没有观察到转变。Wyckoff^[16] 在等规聚丙烯冷拉伸 7 到 1 倍时，也同样地观察到结晶态完全转变成次晶态，此外，他还提及在低拉伸比时，晶体组成为部分转变成次晶体组成。热拉等规聚丙烯纤维时所发生的结晶度转变，不仅取决于拉伸的程度，同样取决于能影响次晶体-晶体的转变速度以及结晶速度的拉伸温度及速度。但是即使在热拉伸中，至少在作者进行试验的条件下，拉伸的机械作用，显然是降低结晶度的最重要因素。

热处理

在作者最初的研究中，未经热处理的拉伸纤维发生伸长，因而发生某些结构改变，所以为使拉伸纤维稳定，通常进行 100°C 热处理 15 分钟。在热处理过程中无特殊措施防止纤维收缩，仅是施以轻微的张力绕于筒管上。Compostella、Coen 以及 Bertinotti^[20] 发现，在热处理拉伸(很好取向的)纤维时，降低了自由高分子链的取向，但是热处理时施予纤维的张力愈高，则其降低得愈少。Wyckoff^[16] 报道，在他所研究的各种热处理条件下，热处理高度拉伸的薄膜，不会改变晶子取向，但是，假如晶子取向不完全时，因受等轴的热处理(没有收缩)晶子取向获得显著的改善；而进行原子热处理时(有收缩)并不得到改善。热处理时，可以观察到拉伸纤维的结晶度增加，并且热处理的温度愈高，以及纤维的张力愈低，则增加得愈多^[16, 20]。

Wyckoff 并报道，次晶结构变为晶体结构的转变，在 70~160°C 间循着 S 形曲线逐步发展，中程点(half-way point)在 110°C，大多数的转变发生在 100~145°C 间。伴随次晶-晶体转变发生晶粒增大，温度愈高，晶粒愈大。小角 X 射线观察表明，在逐渐升高温度进行热处理时，能使高度拉伸试样中所呈现的空腔逐渐地闭塞，在约 145°C 时可以看得清晰。

单丝的强力性质与其结构 参数的关系

有关高等规聚丙烯纤维的分子量、分子量分布、总拉伸比(总分子取向)、晶子取向和结晶度对其强力性质的影响表示在图5~10及表3上。以5种Pro-fax聚合物,用挤出法A和C或两种方法并用来纺制纤维,纺出的纤维在50°C水中骤冷,随后在135°C甘油浴中加以拉伸,喂入辊速率为14.8码/分。所有的拉伸纤维都在100°C下进行热处理15分钟。

前节表明,聚丙烯试验纤维用挤出法A纺制,在50°C水中骤冷,其重均分子量在67000~110000间(表2),由于热降解结果,分子量分布较原来的聚合物为窄,并具有未取向的次晶结构。用挤出法C纺制的纤维,在50°C水中骤冷,其重均分子量为225000~405000(表2),基本上具有与原来的聚合物相同的分子量分布,和未取向的晶体结构。由密度测定法所求得的未拉伸纤维的绝对结晶度,其值几乎相等,平均值为51%。所有经拉伸和热处理的纤维具有单斜晶结构,由X射线分析测得的相对结晶度在34~58%之间变化。拉伸纤维的晶子取向是由高峰最大强度一半时的角宽度值表示之,依赖于纤维的总拉伸比,其值在完全取向(<2°)到很低量(80°)之间变化。

单丝的集数范围为6.2~185,密度范围为0.8870~0.9092。其强力、断裂伸长和模数范围分别为0.51~9.8克/集、2015~11%和5~125克/集。

不同分子量纤维的强力与总拉伸比的关系见图5。每根纤维的强力随总拉伸比的增高而增加,开始增加得较慢,随后变快,最后又变得慢一些。分子量从67000增加到78000时纤维强力随着增高,但对分子量为78000;88000;92000或110000的纤维强力未能看出它们间有显著差异。当它超过110000后,纤维强力又随分子量的增加而增加。

总拉伸比为15的纤维,其强力随分子量而增加,见图6。因为分子量为110000或低于110000的聚丙烯纤维的分子量分布狭窄,其强力可能较相同分子量,而有一般宽分布的等规聚丙烯纤维的强力为高。由于缺乏适当的低分子量聚合物来纺制纤维以进行比较,因此图6上有关没有热降解挤出法纺制的等规聚丙烯纤维,可能有的强力差异是由强力与分子量间的线性关系外推至分子量为67000估计而得。

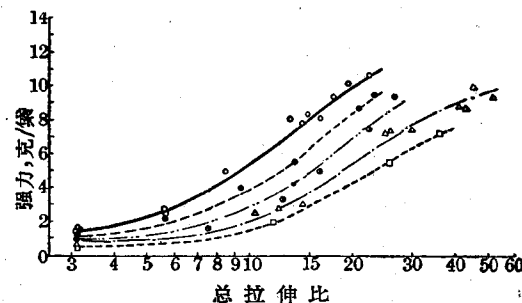


图5 不同分子量聚丙烯纤维强力与拉伸比的关系

\overline{M}_w	挤出法
67000	A
78000~110000	A
225000	C
305000	C
405000	C

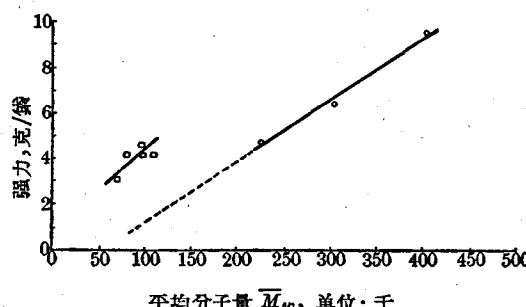


图6 总拉伸比为15的聚丙烯纤维强力与分子量的关系

挤出法	\overline{M}_w 分布
O C	宽
□ A	窄

在表3中比较了用聚合物6323、6623和6723以挤出法A制成的聚丙烯纤维强力与以挤出法C制成的纤维强力。数据表明,以相同聚合物纺制并且拉伸量相等,则重均分子量对聚丙烯纤维强力的影响较分子量分布的更大,至于分子量相同的等规聚丙烯纤维,分子量分布影响其强力的实验尚在进行中。

图7表明不同分子量纤维的总拉伸比与其断裂伸长、模数及密度的关系。其中明显地指出,纤维在未拉伸前的晶体结构(次晶或单斜晶)与纤维的分子量和分子量分布无关。断裂伸长和模数的对数与总拉伸比的对数间显示有线性关系,随着总拉伸比的增加,断裂伸长则降低而其模数却增高。几乎所

表 3 用相同聚合物以挤出法 A 和 C 制成的聚丙烯纤维的强力、分子量和分子量分布

聚合物	挤出法 A			挤出法 C		
	分子量 M_w	分子量分布 M_w/M_n^*	强力 (克/英)**	分子量 M_w	分子量分布 M_w/M_n^*	强力 (克/英)**
6328	67000	2.5	3.2	225000	9.1	4.8
6628	92000	3.5	3.4	305000	9.3	6.3
6728	110000	2.1	3.5	405000	8.5	8.1

* 见表 2 注

** 纤维总拉伸为 15

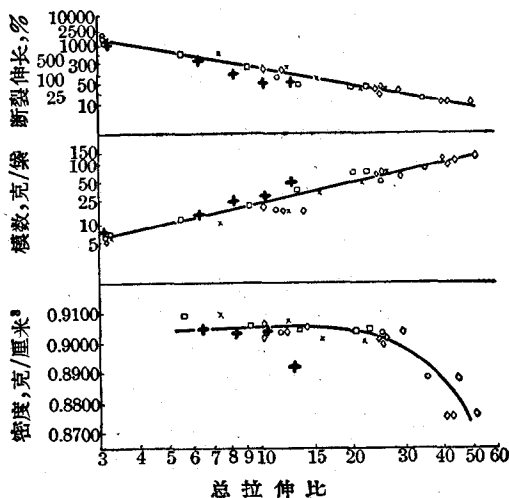


图 7 不同分子量的聚丙烯纤维的拉伸比与其断裂伸长、模数及密度的关系

M_w
 ○ 67000
 ◇ 78000~110000
 × 225000
 □ 306000
 + 407000

有的合成纤维的密度都随拉伸而增加。但与一般现象相反，作者试验的聚丙烯拉伸纤维的密度在总拉伸高达 25 倍时仍保持不变，然后即开始急速降低。前已表明(图 4)，纤维的拉伸比超过 25 倍时比低倍时有较低的相对结晶度。此外观察到，纤维在高倍拉伸时有变白现象。Wyckoff^[16] 曾经报道过，此变白现象是由于片状空腔在拉伸方向伸长的缘故。因此将纤维在总拉伸超过 25 倍时密度降低的原因归之于纤维结晶度的减少，以及空腔的产生。密度随总拉伸比的全部降低量不能仅仅解释为纤维结晶度的降低，因为密度与相对结晶度间无线性关系。

不同分子量的等规聚丙烯纤维强力与模数、断裂伸长的关系见图 8。当纤维的强力增加时，它的模

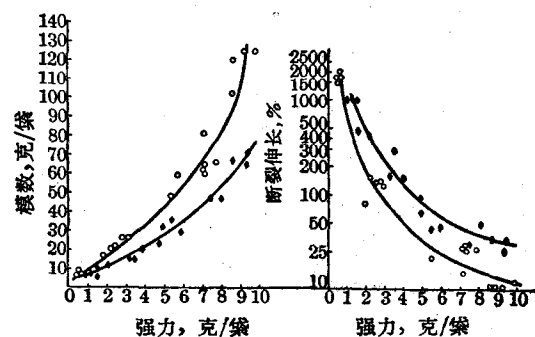


图 8 不同分子量的聚丙烯纤维的强力与其模数、断裂伸长的关系

○ 分子量为 67000~110000 的纤维
◆ 分子量为 225000~405000 的纤维

数也随着增高，而断裂伸长却减低。在一给定强力下，分子量为 225000~405000 的纤维比分子量为 67000~110000 的纤维具有较低的模数和较高的断裂伸长。纤维的分子量低于或等于 110000 时有很高的模数，表示了聚合物的分子量分布愈窄，则聚丙烯纤维的弹性愈好。

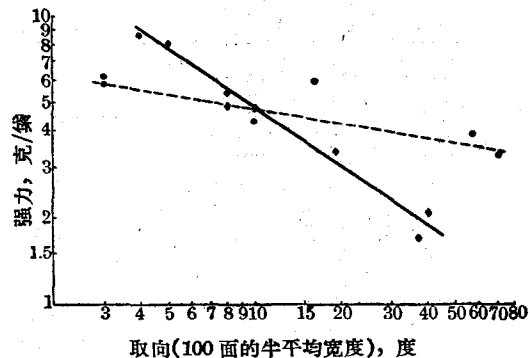


图 9 由 C 法纺制的聚丙烯纤维的强力与其取向的关系

——未取向的纺出纤维
——取向的纺出纤维

由 C 法纺制的纤维，其晶子取向的对数与强力的对数间存在线性关系，其强力随取向而增高的现象，可见图 9 中的实线。由 A 法纺制的纤维强力与取向间的关系，由于没有足够的数据尚不能建立。如前所述，这些纤维在未拉伸前为未取向次晶结构，而那些用 C 法纺制的纤维，则为未取向晶体结构。有关图 10 中已拉伸高等规聚丙烯纤维的强力与相对结晶度的关系表明，相对结晶度从 58% 左右降至 40% 左右时强力增加，而当结晶度降至 45% 左右后，强力就与结晶度无关了。

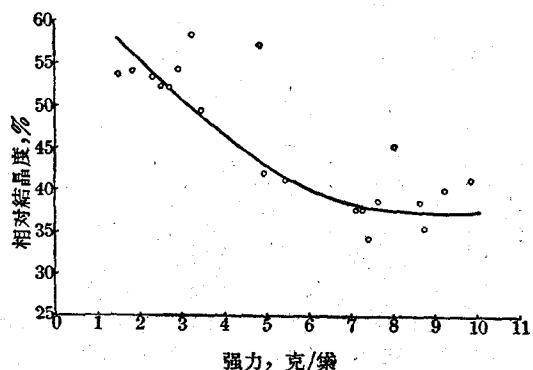


图 10 已拉伸、热处理聚丙烯纤维的强力与相对结晶度的关系

最大拉伸比和强力性质

从所得结果看来，很明显，要制得高强力的聚丙烯纤维，需要将纤维拉伸到最高倍数。因此，为了制备高于前述强力(9.8 克/黛)的实验聚丙烯纤维，作了有关纤维的分子量、骤冷条件和拉伸条件对最大拉伸比与拉伸纤维的强力性质影响的研究。

分子量的影响

如图 11 所示，纤维拉伸所允许的最大倍数(135°C , 14.8 磅/分)依赖于纤维的分子量以及晶体结构。当纤维的分子量从 67000 增加到近 78000 时，最大总拉伸比随着增加，然后当分子量进一步增高时，则开始降低。此外，在所采用的拉伸条件下，具有次晶结构的纤维比那些具有晶体结构的呈现出较大的最大拉伸比。

骤冷条件的影响

为决定具有次晶结构的纤维是否能较晶体结构的纤维多拉伸些(这两种结构的纤维是由聚合物 6723 以 C 法挤入 10 和 50°C 水中而得)，在实验室的拉伸机上以 135°C 将纤维(M_w 为 40500)拉伸至最高倍数。不管纺出纤维的晶体结构，根据机器速率

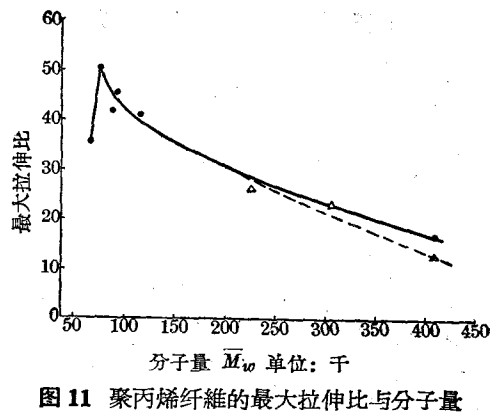


图 11 聚丙烯纤维的最大拉伸比与分子量的关系(纺丝拉伸比 3.1 倍，具有不同的初始晶体结构)

纺出纤维的晶体结构

- 次晶，未取向
- △ 单斜晶，未取向

算得的表观最大拉伸比均为 6 倍。但根据参数改变，初始为次晶结构的纤维实际最大拉伸比为 6.2，而初始为晶体结构的纤维只有 4.8 倍。这些结果与早期的发现相符(图 11)。然而，在 135°C 的加热箱内，以不同张力拉伸具有不同结构的纺出纤维，发现它们都能拉伸到相等的最大倍数，但对具有晶体结构的纤维进行拉伸需要作较多的功。例如，为了将晶体结构的纤维拉伸 12 倍，需力 0.27 克/黛，而具有次晶结构的纤维拉伸同样倍数只需 0.17 克/黛。Wyckoff^[10] 根据他的观察也曾报道过，那些经过和未经过预热处理的骤冷薄膜，加以不同量冷拉伸，次晶体的取向较之晶子取向容易些。

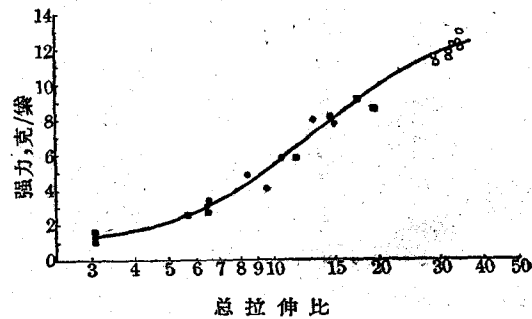


图 12 由聚合物 6723 以 C 法纺制，在不同温度下骤冷，不同拉伸条件下所得纤维的强力与拉伸比的关系

骤冷温度($^{\circ}\text{C}$)	拉伸方法
10	机 械
10	加 热 箱
50	机 械
50	加 热 箱

由图 12 可见,以上研究制得纤维的强力与未拉伸纤维的晶体结构型式无关。然而,若未拉伸纤维的晶体结构是由纤维在空气中骤冷而得,则此拉伸纤维的强力就不能与初始为次晶结构,拉伸相同倍数的拉伸纤维相比了。纤维在空气中及在 10°C 和 50°C 水中骤冷,拉伸相同时的强力比较示于表 4。在空气中骤冷的拉伸纤维试样测得的强力较低,这是由于纤维在纺丝时有部分取向的缘故。从本文后面所列数据中看来,在纺丝过程中伸长对聚丙烯拉伸纤维的强力是不利的。

表 4 用聚合物 6723, 以挤出法 A 和 C,
在不同的骤冷条件下所制得的聚丙烯纤维
的物理性质*

骤冷条件	晶体结构	未拉伸纤维的 结晶度(%)	拉伸纤维的强 力(克/盎司)
挤出法 A 水浴 50°C	未取向次晶体	44	6.5
空气 20°C	微取向晶体	54	4.8
挤出法 C 水浴 10°C	未取向次晶体	45	9.5
空气 20°C	微取向晶体	62	5.5

* 由 A 法制得的纤维,分子量为 110000,经热拉伸 8 倍,然后再热处理。由 C 法制得的纤维,分子量为 405000,经冷拉伸 5 倍,未热处理。

拉伸条件的影响

作了有关拉伸温度和时间的变化对具有次晶结构的纺出纤维的最大拉伸比和纤维强力影响的研究。纤维是用聚合物 6723 以 C 法,在骤冷温度 10°C 和纺丝拉伸比为 3.1 的条件下而制得。在实验室的连续拉伸机上,纤维在 25°C 空气中或在 50、100 或 135°C 的甘油浴中进行拉伸,其平均浸渍时间为 0.6~18.2 秒。在以上实验中浸入长度均为 16 尺,而浸渍时间由变动喂入辊的速率来控制。最大拉伸比是以盎数的减小来求得的,纤维在不同拉伸条件下拉伸到最大拉伸比时的强力见图 13。

如图 13 所示,随浸入拉伸浴的时间及浴温的增加,使纤维温度升高,纤维的最大拉伸比也随着增加。纤维温度升高使最大拉伸比增加的原因有两个因素,(1)纤维温度升高可使纤维在拉伸中增加伸长;(2)减少了拉伸后的收缩,这是由于结晶速率的增加稳定了纤维的拉伸状态。图 13 表明,随着拉伸浴温度以及浴中浸渍时间的增加,会相当地减少未热处理和热处理(100°C, 15 分)试样强力间的差异。所以,拉伸浴温度或拉伸时间的增加,显然地发生了

热处理增加的情况。

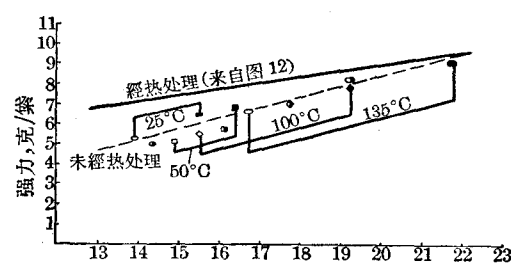


图 13 用聚合物 6723 以 C 法制得的纤维,
其不同拉伸条件对强力的影响(骤冷温
度 10°C)

拉伸温度 (°C)	拉伸时间(秒)		
	0.6	3.7	18.2
25	○	●	●
50	□	■	■
100	◆	◆	◆
135	○	●	●

在以上研究中,聚丙烯纤维的最高总拉伸比仅为 22。由于观察到纤维的最大拉伸比依赖于拉伸时的温度,所以设法将纤维束放入加热箱内,以期获得较高倍数的拉伸。实验结果显示于表 5,其中总拉伸比达到 29~34 倍。强力和模数随拉伸比增加而增加,断裂伸长则降低。在最大总拉伸比为 34 时,纤维的强力达 13.1 克/盎司,断裂伸长为 18%,硬挺性模数为 110 克/盎司。

表 5 在 130~135°C 加热箱内, 不同拉伸
量的聚丙烯纤维的物理性质*

总拉伸比	试样 数量**	拉伸纤维的性质			
		盎数	强力 (克/盎司)	断裂伸长 (%)	模数 (克/盎司)
29	2	20.6	11.5	23	88
32	3	19.1	11.5	24	94
33	2	17.6	12.4	17	106
34	1	18.1	13.1	18	110

* 纤维是用聚合物 6723 以 C 法制备, 骤冷温度 10°C

** 每个试样有 10 个样品

只要纺丝时将尚处在熔融态的单丝直接拉伸,看来似乎可能获得比在加热箱更高倍数的拉伸。所以以 C 法挤出的聚合物 6723 在纺丝时拉伸至最大倍数,纤维的纺丝拉伸比为 56.8。未经热处理的纤维具有低的强力(3.8 克/盎司)和硬挺性模数(26 克/盎司)及高的断裂伸长(167%),并考虑到纤维有特别高的拉伸比。例如,作为比较的纤维,纺丝后拉伸至

最大程度(图13)其最大拉伸比只有21.7,但是它的强力却有10.2克/黛,断裂伸长为64%和硬挺性模数为64克/黛。纺丝拉伸比为56.8,未热处理的纤维,在纺丝后不久,由X射线衍射图上发现,纤维有高取向晶体结构。然而,即使在特别高的拉伸倍数下,该晶体并未完全取向;这一现象至少可以部分解释未预计的纤维强力性质。显然,在纤维结晶前,其分子取向会有足够时间来进行松弛。

根据聚丙烯纤维纺丝时拉伸至最大量所获不良性质,测定了不同量纺丝拉伸对拉伸纤维强力的影响。用聚合物6723,以挤出法C,在50°C水中骤冷,以不同卷绕速度,纺得纤维的重均分子量为405000,并具有部分取向晶体结构。表6中给出的数据表示,在总拉伸比为10,15或20时,纤维强力随纺丝时的拉伸(纺丝拉伸)增加而降低。从图9中的直线可见,与具有取向晶体结构的拉伸纤维比较,未取向晶体结构的拉伸纤维的强力随取向而增加得较快。从这些数据中可指出,纺出纤维的晶态相的差异不仅是它的取向度,有可能如Compostella^[20]和Capuccio^[21]所观察到的,纺出纤维取向晶体结构的轴向并不是晶子c轴而是a轴平行于纤维轴而取向,虽然由纺出纤维的X射线衍射图中并不能明显的看出。

表6 在纺丝中不同拉伸量的纤维强力
降低率*

纺丝拉伸比	总拉伸比=10		总拉伸比=15		总拉伸比=20	
	强力 (克/黛)	强力较 控制值 降低率 (%)	强力 (克/黛)	强力较 控制值 降低率 (%)	强力 (克/黛)	强力较 控制值 降低率 (%)
	3.1	4.9	控制值	7.7	控制值	9.3
6.2	2.3	53	3.8	51	4.9	47
9.3	1.9	61	3.0	61	3.9	58

* 纤维是用聚合物6723以挤出法C纺制,在50°C水中骤冷。纤维在135°C甘油浴中拉伸,拉伸纤维经15分钟,100°C热处理。

热处理温度对强力性质的影响

经加热箱内拉伸的由聚合物6723制成的纤维,所以有高强力(表5)是归于它的高拉伸比,因为一些数值点与图11中所示的强力与总拉伸比关系曲线能很好吻合。然而,因为在加热箱内拉伸的条件,可以增加纤维的结晶度,对增加强度有帮助,故研究

了热处理温度对纤维性质的影响。

由聚合物6723制成的、分子量约为405000、具有未取向次晶结构的纤维,在135°C甘油浴中进行不同程度的拉伸,喂入辊速率为14.8码/分。并将未拉伸和拉伸纤维在100和160°C加热箱内热处理30分钟,纤维卷绕在管上。有关热处理条件对密度、强力、断裂伸长和模数的影响见图14。用一般的热处理条件(100°C,15分钟),不能使聚丙烯拉伸纤维的性质显著改变。

如图14所示,在100或160°C热处理30分钟,并没有显著改变未拉伸或拉伸纤维的模数。在100°C热处理,未拉伸纤维的密度稍有增加,但拉伸纤维的密度没有改变。然而,在160°C热处理能使未拉伸纤维的密度增加很多,拉伸纤维的密度也有显著增加。不论在100或160°C热处理都能使未拉伸和拉伸纤维的强力增加,断裂伸长降低,且其在两种温度下的改变量都一样。

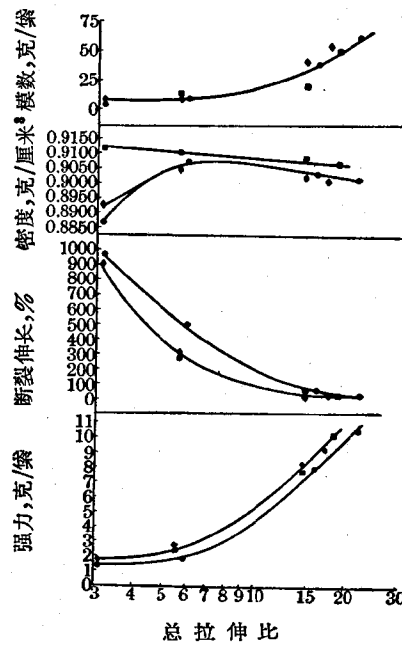


图14 热处理温度对不同量拉伸的聚丙烯纤维物理性质的影响

●未热处理 ◆100°C热处理 ■160°C热处理

根据过去已经讨论过的,聚丙烯纤维热处理时,其结构发生变化,试验纤维经热处理能增加强力,降低伸长,这可能是取向或结晶度的增加或两者兼有的缘故。纤维在160°C热处理时有高密度的事实支持这种论断,但是纤维在100°C热处理下的密度以

(下转第18页)

含 氟 纤 维

米谷 積

1. 引 言

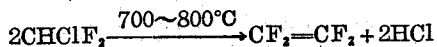
已知氟系树脂制成的纤维有聚四氟乙烯、四氟乙烯与六氟丙烯的共聚物、聚三氟氯乙烯、聚偏二氟乙烯等几种。这些纤维各有其特点。本文叙述其中性能最突出、并已广泛使用的聚四氟乙烯纤维（以下简称为 PTFE 纤维）。

PTFE 纤维最早由美国杜邦公司在 1954 年制造，其商品名称为“泰氟纶”，因为它有很好的耐腐蚀性、耐热性、电学特性、特异的非粘着性和低的摩擦系数，故最近在各方面开始广泛使用。在日本有大阪金属工业公司以“聚氟纶”纤维出售的产品。

2. 原料的制法

1. 单体的制法

自从 1933 年，Ruff^[1] 将四氟甲烷通过碳弧合成四氟乙烯（以下简称 TFE）以来，到现在已经研究出很多方法。其中在工业上应用最为有利的是以二氟氯甲烷热分解法制取单体。



关于这个反应 Park^[2] 曾进行了某种程度定量的研究。采用白金、银和碳等反应管，以无填充流动方式于 650~800°C 条件下进行热分解而获得了四氟乙烯，并且获得以 C_2F_6 、 C_5F_8 、 $\text{H}(\text{CF}_2)_n\text{Cl}$ 为主的副产品。热分解的实例为：在 700°C 左右和 1 大气压下，当接触时间为 0.3~0.4 秒时，分解率为 25%，TFE 的得率为 90~95%。后来新宫^[3]发明了一种方法，即在有水蒸汽的共存下进行热分解。此法不但不降低 TFE 的得率，而且将分解率提高至 50% 以上。TFE 的沸点为 -76.3°C，熔点为 -142.5°C，临界温度为 33.3°C，临界压力为 40.2 公斤/厘米²，临界密度为 0.58 克/毫升。是一种无色无嗅的气体。

2. 聚合体的制备

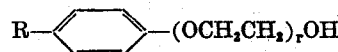
高纯度的 TFE 虽然在低温下也极易聚合，但由于聚合速度大，聚合热亦大（47 千卡/克分子）^[4]，所以在大量聚合时必须特别注意聚合热的排除。

自从 1938 年 Plunkett^[5] 发现四氟乙烯在常温下放置后能够聚合以来，关于此种聚合方法曾进行了本体聚合、悬浮聚合、乳液聚合以及吹入聚合等很多研究。本文仅以 PTFE 纤维的原料——PTFE 分散体的制法作简单的叙述。

四氟乙烯乳液聚合时，由于乙烯系单体在乳化聚合时所用的一般性乳化剂，会显著地抑制或阻碍聚合的进行，所以不能采用，只能用含氟系的乳化剂。

Renfrew^[6] 采用单或双琥珀酸过氧化物作为引发剂，在温度 55~70°C 和压力 3.4~24 市磅/吋² 的条件下，使四氟乙烯聚合而得到稀薄的分散体，但 Benning^[7] 和 Berry^[8,9] 因为采用特殊的含氟乳化剂而得到了高浓度的稳定分散体。

Berry 利用 $\text{B}(\text{CF}_2)_n\text{CH}_2\text{A}$ 型（B 是 H 或 F，而 A 为 COOM 、 $-\text{OPO}(\text{OM})_2$ 、 $-\text{OSO}_2(\text{OM})$ 、 $-\text{PO}(\text{OM})_2$ 、 $-\text{NR}_2$ 等）的含氟化合物作为乳化剂，又用难溶于水或不溶于水的石蜡作为乳液稳定剂，获得了聚合物浓度为 20~50% 的 PTFE 分散体。即在 93 份水中加入 2 份 H($\text{CF}_2)_n\text{COONH}_4$ 、5 份石蜡（熔点 56~58°C）、0.05 份过硫酸钾，随后放入高压釜中进行振荡，并于温度为 80~85°C、压力为 60 市磅/吋² 的条件下使四氟乙烯聚合 3.6 小时，得到的分散体是由直径为 0.05~0.5 微米的微粒组成，长期放置也很稳定。此法得到的分散体用



非离子型活性剂可以将聚合体浓缩到 60%，并能稳定。该分散体粘度为 15~30 厘泊/25°C，聚四氟乙烯分子量约为 300 万。

3. 纺丝法

聚四氟乙烯除熔点高达 327°C 之外，并且熔融

粘度亦非常高，由于缺乏流动性，所以不能采用一般热塑性树脂所适用的熔融纺丝法。又因为没有溶剂，也不能采用溶液法纺丝成形。

因此聚四氟乙烯纤维的制造是采用乳液法^[11,12]、挤压法、切片法(Skiving 法)等特殊的方法。在工业生产上纺丝则以乳液纺丝法为佳。

乳液纺丝法在 1950~1952 年为美国杜邦公司以及 Dow 化学公司先后发明。杜邦公司在 PTFE 纺丝时，是将水溶性的基质形成物加入 PTFE 的分散体中制成纺丝原液，将其从喷丝头压入凝固浴中，在形成丝状之后，经加热拉伸而得到纤维。例如用 60%PTFE 和含有 10% 烷基芳香基聚醚醇的水分散体作为原料，再将含有 7% 纤维素和 6% 苛性钠的粘胶溶液，制成含 40%PTFE 和 2.3% 纤维素的纺丝原液，将原液过滤后，在 20°C 的温度下，从孔径为 0.005 英寸和孔数为 60 孔的喷丝头纺入由 10% 的硫酸、16% 硫酸钠及 10% 硫酸锌所组成的凝固浴中。纺出的丝通过 43 英寸的凝固浴后，在 79°C 的循环水浴中进行洗涤。纺丝速度为每分钟 20 码。该丝束卷绕到直径为 8 英寸，温度为 190°C 的滚筒上进行干燥，随后在直径为 23 英寸，温度为 389°C 的滚筒上绕 4 圈，这时加热 9 秒钟，以除去纤维素，使聚四氟乙烯连续起来。拉伸 7 倍的、由 60 根单丝所构成的 PTFE 纱线为 375 箍，其强度为 1.4 克/管。

图 1 所示为拉伸温度与最高拉伸倍数的关系。

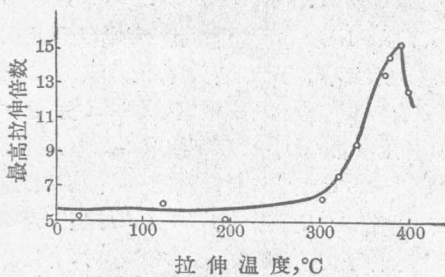


图 1 拉伸温度与最高拉伸倍数的关系

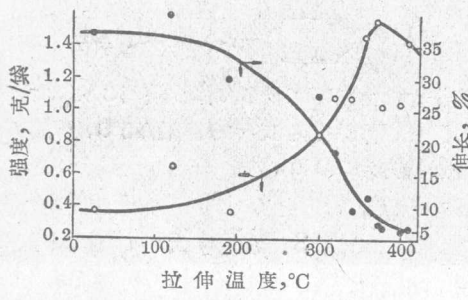


图 2 拉伸温度与强度的关系

图 2 是拉伸温度与强度、伸长度之间的关系(采用的试样是低于最高拉伸倍数 2 倍的拉伸丝)。

由图可知，在 PTFE 结晶熔点以上进行拉伸时，才能得到强度高且具有商品价值的纤维。

4. 性能

PTFE 纤维具有圆形的截面，呈茶色或白色。由于分子结构为 $(-\text{CF}_2-\text{CF}_2-)_n$ 的缘故，它除了具有 PTFE 的原有特征之外(即耐热性、耐腐蚀性、非粘着性、摩擦系数低、电气特性优于所有合成树脂)，如果在纤维的拉伸过程中，使其分子整列度增大，结晶度也提高，则纤维的机械性能，特别是强度、杨氏模数、耐蠕变性等可超于一般 PTFE 模塑品数倍。图 3 为“聚氟纶”纤维的 X 射线衍射图。

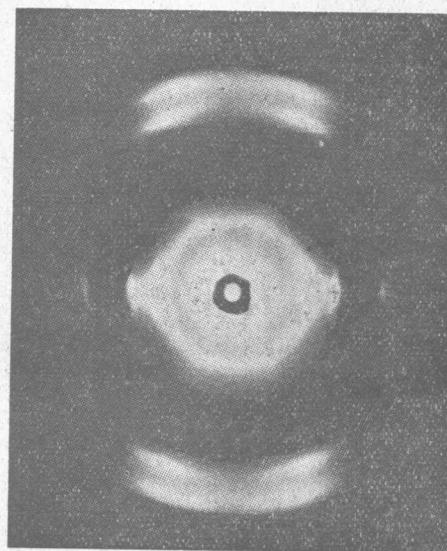


图 3

这种纤维在一般设备上很容易织造、编织、洗涤、整理。若采用特殊技术及具有良好热稳定性的分散染料等，能进行染色。

1. 物理性能

PTFE 纤维的比重为 2.3，比一般 PTFE 模塑品的比重(2.15~2.20)为大，它几乎百分之百结晶化。

PTFE 在 327°C、30°C、22°C 时有三个一级转变点；在 130°C 及 -100°C 时有两个二级转变点。40~128°C 时其膨胀系数为 $3.9 \times 10^{-4}/^{\circ}\text{C}$ ，当 128~200°C 时膨胀系数大至 $5.3 \times 10^{-3}/^{\circ}\text{C}$ 。但是 PTFE 的 C—F 键结合力很强，主链上碳、氟原子间嵌得很