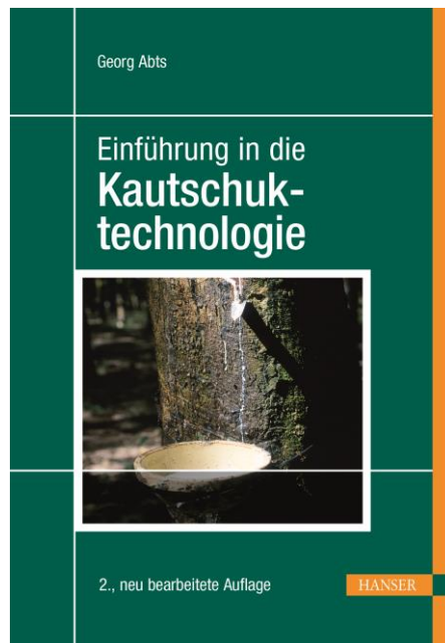


HANSER



Leseprobe

zu

„Einführung in die Kautschuktechnologie“

von Georg Abts

ISBN (Buch): 978-3-446-45461-3

ISBN (E-Book): 978-3-446-45855-0

Weitere Informationen und Bestellungen unter
<http://www.hanser-fachbuch.de/978-3-446-45461-3>

sowie im Buchhandel

© Carl Hanser Verlag, München

Vorwort

Die Entdeckung der Vulkanisation von Kautschuken zu Gummi und damit die Entwicklung leistungsfähiger Elastomere haben den technischen Fortschritt vielleicht ebenso nachhaltig beeinflusst wie die Erfindung des Rades, der Dampfmaschine und die Nutzung der Elektrizität.

Häufig werden Elastomere jedoch nur mit Autoreifen in Verbindung gebracht. Dort übertragen sie enorme Beschleunigungs- und Verzögerungskräfte und erlauben durch das eingeschlossene Luftpolster komfortables Fahren. Dabei ist eine große Zahl heute selbstverständlich erscheinender Anwendungen ohne das breite Spektrum moderner Elastomere überhaupt nicht denkbar. Sie erfüllen vielfältige Funktionen, jedoch meist im Verborgenen, und werden daher oft unterschätzt oder gar vernachlässigt. So verhindern etwa Dichtungen das Austreten fester, flüssiger oder gasförmiger Stoffe. Schläuche und Förderbänder sind unverzichtbare flexible Bestandteile von Transportsystemen. Antriebsriemen übertragen Kräfte, Zahnriemen steuern Ventile, Bau- und Motorlager dämpfen Vibrationen und Stöße und Kabelmäntel isolieren gegen elektrische Spannungen. Um ihre Aufgaben zuverlässig zu erfüllen, müssen Elastomere nicht nur gute mechanische Eigenschaften, oft verbunden mit hoher dynamischer Belastbarkeit, sondern oft auch Beständigkeit gegen Umwelteinflüsse wie Hitze und/oder Kälte, UV-Licht oder Ozon sowie gegen verschiedenste Chemikalien aufweisen.

Die Herstellung eines Elastomerwerkstoffs erfordert nicht nur Kenntnisse über die einzelnen Komponenten, sondern auch eine große Erfahrung hinsichtlich ihrer Wechselwirkungen untereinander. Das Wissen über die korrekte Verarbeitung eines solchen komplexen Stoffgemisches ist eine weitere Grundvoraussetzung für das Erreichen des gewünschten Eigenschaftsprofils eines Elastomerwerkstoffs.

Im Gegensatz zu thermoplastischen Werkstoffen sind Mischungsaufbau und Verarbeitung von Kautschuken wesentlich komplexer. Thermoplastgranulate sind mehr oder weniger für die gewählte Anwendung maßgeschneidert, sie enthalten in der Regel bereits alle notwendigen Additive und müssen beim Verarbeiter im Prinzip nur noch durch Aufschmelzen unter genügend hohem Druck in die gewünschte Geometrie überführt werden, die sie nach dem Abkühlen beibehalten. (Für eine

detaillierte Beschreibung der Thermoplasten und ihrer Verarbeitung sei auf mein Buch *Kunststoff-Wissen für Einsteiger* verwiesen.)

Demgegenüber beginnt der Weg vom Kautschuk zum fertigen Elastomererzeugnis zunächst mit der Auswahl des geeigneten Kautschuks und der Komposition einer spezifischen Rezeptur für die gewünschte Anwendung und das hierfür prädestinierte Verarbeitungsverfahren. Die jeweiligen Rezepturbestandteile müssen sorgfältig aufeinander abgestimmt sein, da sie sich teilweise gegenseitig in ihrer Wirkung beeinflussen. Weiterhin müssen Fließfähigkeit und Vernetzungsgeschwindigkeit an das jeweilige Verarbeitungsverfahren angepasst sein, welches durch die Funktion und damit durch die Form des Elastomerwerkstoffs festgelegt ist. Zusammen mit den korrekt gewählten Verarbeitungs- und Vulkanisationsbedingungen sind dies die entscheidenden Parameter für den optimalen Einsatz der schließlich hergestellten Elastomere.

Mit dieser nun in zweiter Auflage vorliegenden *Einführung in die Kautschuktechnologie* sollen die oben genannten Zusammenhänge erläutert und damit das grundlegende Verständnis für diese doch sehr spezielle Technologie vermittelt werden. Gegenüber der recht knapp gehaltenen ersten Auflage wurde dieses Buch gründlich überarbeitet und erheblich erweitert. Nach einem historischen Rückblick und der Darstellung der wirtschaftlichen Bedeutung folgt eine Einführung in das Gebiet der Polymere sowie in die Spezifika elastomerer Werkstoffe. Anschließend werden die Eigenschaften der einzelnen Elastomere erläutert. Danach werden der Aufbau von Kautschukmischungen sowie die hierbei verwendeten Zuschlagstoffe vorgestellt. Schließlich werden die üblichen Verarbeitungsverfahren sowie die wichtigsten Prüfmethode n erläutert. Abgerundet wird das Buch mit einer Darstellung typischer Produkte.

Hinsichtlich der geschichtlichen Entwicklung ist zu berücksichtigen, dass die genannten Jahreszahlen in einigen Fällen mit einer gewissen Ungenauigkeit behaftet sind. Die Zeitpunkte der Entdeckung, Veröffentlichung oder Patentierung oder der industriellen Umsetzung stimmen in den verwendeten Quellen nicht immer überein. Diesbezügliche Hinweise sowie Anregungen und Kommentare zum Inhalt werden gerne entgegengenommen.

An dieser Stelle möchte ich mich bei folgenden Firmen für die Überlassung von Bildmaterial bedanken:

- Gerlach Maschinenbau GmbH, Nettetal
- GÖTTFERT Werkstoff-Prüfmaschinen GmbH, Buchen
- Harburg-Freudenberger Maschinenbau GmbH, Freudenberg
- Klöckner DESMA Elastomertechnik GmbH, Fridingen
- KraussMaffei Berstorff GmbH, Hannover
- TROESTER GmbH & Co. KG, Hannover
- WEBER & SCHAER GmbH & Co. KG, Hamburg
- Zwick Roell AG, Ulm

Weiterhin bedanke ich mich bei allen Mitarbeiterinnen und Mitarbeitern des Hanser-Verlags, insbesondere Frau Ulrike Wittmann für ihre Unterstützung als Lektorin sowie Herrn Strohbach für die Umsetzung und Produktion dieses Buches.

Der Autor

Dipl.-Ing. Georg Abts arbeitete nach seinem Studium 20 Jahre in der damaligen Abteilung Anwendungstechnik des Geschäftsbereichs Kautschuk der Bayer AG, Leverkusen. Danach wechselte er in den Geschäftsbereich Polycarbonates der Covestro AG (ehemals Bayer MaterialScience AG). Er ist Mitglied des CAMPUS-Arbeitskreises und blickt heute auf eine über 30-jährige Erfahrung mit polymeren Werkstoffen zurück. Der Faszination des Werkstoffs Kautschuk kann er sich bis heute nicht entziehen.

Inhalt

Der Autor	V
Vorwort	VII
Inhalt	XI
1 Einleitung	1
1.1 Historische Entwicklung	2
1.2 Wirtschaftliche Bedeutung	14
2 Grundlagen	21
2.1 Vom Monomer zum Polymer	22
2.2 Weitere Verknüpfungsarten	28
2.3 Arten polymerer Werkstoffe	30
2.3.1 Übersicht	30
2.3.2 Rheologisches Verhalten	32
2.3.3 Temperaturabhängige Charakteristik	33
2.3.4 Elastomere	38
2.3.5 Thermoplaste	39
2.3.6 Thermoplastische Elastomere	41
2.3.7 Duroplaste	42
3 Die Vernetzung von Kautschuken zu Elastomeren	45
3.1 Grundlagen	45
3.2 Die Vernetzung mit Schwefel	51
3.3 Die Vernetzung mit Peroxiden	53
3.4 Weitere Vernetzungsarten	54
4 Auswahlkriterien für die wichtigsten Kautschuke	55
4.1 Übersicht und Nomenklatur	55
4.2 Mechanische und dynamische Eigenschaften	58

4.3	Alterungs- und Witterungsbeständigkeit	62
4.4	Wärmebeständigkeit	64
4.5	Chemische Beständigkeit	66
4.6	Kälteflexibilität	69
4.7	Abrieb und Verschleiß	70
4.8	Der Kostenfaktor	70
5	Spezifische Eigenschaften der verschiedenen Elastomere	73
5.1	Einleitung	73
5.2	Naturkautschuk, NR	76
5.3	Isoprenkautschuk, IR	87
5.4	Styrol-Butadien-Kautschuk, SBR	87
5.5	Butadienkautschuk, BR	89
5.6	Acrylnitril-Butadien-Kautschuk (Nitrilkautschuk), NBR	91
5.7	Hydrierter Nitrilkautschuk, HNBR/NBM	94
5.8	Chloroprenkautschuk, CR	96
5.9	Butylkautschuk/Brombutylkautschuk/ Chlorbutylkautschuk, IIR/BIIR/CIIR	99
5.10	Chloriertes/Chlorsulfoniertes Polyethylen, CM/CSM	101
5.11	Ethylen-Propylen-(Dien)-Kautschuk, EPM/EPDM	103
5.12	Ethylen-Vinylacetat-Kautschuk, EVM	105
5.13	Acrylatkautschuk, ACM	107
5.14	Ethylen-Acrylat-Kautschuk, AEM	108
5.15	Chlorhydrinkautschuk/Epichlorhydrinkautschuk, CO/ECO/GECO	109
5.16	Silikonkautschuk, VMQ/PVMQ/FVMQ	110
5.17	Fluorkautschuk, FKM/FFKM/FEPM/AFMU	113
5.18	Norbonenkautschuk, NOR	116
5.19	Polysulfidkautschuk, T/OT	117
5.20	Polyurethankautschuk AU/EU	118
5.21	Sonstige	119
5.22	Zusammenfassender Vergleich	120
6	Thermoplastische Elastomere, TPE	125
6.1	Übersicht und Nomenklatur	125
6.2	Spezifisches Eigenschaftsprofil	129
6.2.1	Thermoplastische Elastomere auf Basis von Polyetheramiden (TPA)	129
6.2.2	Thermoplastische Elastomere auf Basis Polyetherester (TPC) ...	130

6.2.3	Unvernetzte (TPO) und vernetzte (TPV) thermoplastische Elastomere auf Olefinbasis	130
6.2.4	Thermoplastische Elastomere auf Styrolbasis (TPS)	131
6.2.5	Thermoplastische Polyurethan-Elastomere (TPU)	132
7	Kautschukchemikalien	135
7.1	Aufbau von Kautschukmischungen (Compounding)	135
7.2	Vernetzungssysteme	138
7.2.1	Vernetzung mit Schwefel	139
7.2.1.1	Vulkanisationsbeschleuniger und Schwefelspender ...	141
7.2.1.2	Vernetzungsaktivatoren	147
7.2.1.3	Vulkanisationsverzögerer (Retarder)	148
7.2.2	Peroxidvernetzung	149
7.2.3	Vernetzung mit Metalloxiden	151
7.2.4	Weitere Vernetzungsarten	152
7.3	Füllstoffe	152
7.3.1	Ruße	156
7.3.2	Kieselsäuren	158
7.3.3	Weitere Füllstoffe	159
7.4	Weichmacher und Verarbeitungshilfsmittel	160
7.4.1	Mineralölweichmacher	162
7.4.2	Synthetische Weichmacher	163
7.4.3	Verarbeitungshilfsmittel	165
7.5	Alterungs- und Ozonschutzmittel	167
7.6	Haftmittel	172
7.7	Mastizierhilfsmittel	174
7.8	Treibmittel	175
7.9	Sonstige Produkte	175
8	Die Verarbeitung von Kautschuk und Kautschukmischungen	177
8.1	Übersicht	177
8.2	Mastikation von Naturkautschuk	179
8.3	Mischen	180
8.3.1	Mischen im Innenmischer	180
8.3.2	Mischen auf dem Walzwerk	185
8.4	Formgebung und Vulkanisation	187
8.4.1	Pressverfahren	187
8.4.1.1	Kompressionsverfahren (Compression-Moulding)	189
8.4.1.2	Transferpressverfahren (Transfer-Moulding)	190
8.4.1.3	Spritzgießverfahren (Injection-Moulding)	191
8.4.1.4	Spritzprägeverfahren (Injection-Transfer-Moulding) ...	193

8.4.2	Extrusion und kontinuierliche Vulkanisation	194
8.4.2.1	Extrusion	194
8.4.2.2	Kontinuierliche Heißluftvulkanisation	201
8.4.2.3	Kontinuierliche Dampfverulkanisation	203
8.4.2.4	Kontinuierliche Heißgasvulkanisation	204
8.4.2.5	Salzbadvulkanisation (LCM – Liquid-Curing-Medium) .	204
8.4.2.6	Vulkanisation im Fließbett (Fluid-Bed)	205
8.4.2.7	Vernetzung durch energiereiche Strahlen	206
8.4.2.8	Extrusion und Vulkanisation von verstärkten Schläuchen	206
8.4.2.9	Beflocken von Profilen	207
8.4.3	Kalandrierte Artikel	207
8.4.4	Vulkanisation im Autoklaven (Freiheizung)	213
8.4.5	Vulkanisation mit heißem Wasser	214
8.4.6	Tempern	214
8.5	Artikelbezogene Spezialverfahren	215
8.5.1	Walzenbeläge	215
8.5.2	Antriebs- und Zahnriemen	215
8.5.3	Reifen	216
8.5.4	Moos-, Zell- und Schwammgummi	220
8.6	Die Verarbeitung und Anwendung von Latex	220
9	Prüfung von Kautschukmischungen und Elastomeren	225
9.1	Rheologische Prüfungen	226
9.1.1	Mooney-Viskosität und Mooney-Relaxation (DIN 53523, ISO 289)	226
9.1.2	Anvulkanisation (DIN 53523, ISO 289)	229
9.1.3	Bestimmung der Vernetzungsisotherme (DIN 53529)	230
9.2	Mechanische Prüfungen	233
9.2.1	Bestimmung der Härte (ISO 7619, ISO 48)	233
9.2.2	Zugversuch (ISO 37)	236
9.2.3	Rückprallelastizität (ISO 4662)	240
9.2.4	Weiterreißwiderstand (ISO 34)	241
9.2.5	Druckverformungsrest (ISO 815)	243
9.2.6	Abriebwiderstand (ISO 4649, ISO 5470, ASTM D394)	245
9.3	Dynamische Prüfungen	246
9.3.1	Zermübnungsprüfungen	247
9.3.2	Ermüdungsprüfungen	248
9.4	Alterung und chemische Beständigkeit	249
9.5	Kälteflexibilität	252

10	Typische Produkte	255
10.1	Formteile	255
10.1.1	O-Ringe	255
10.1.2	Faltenbälge und Schutzkappen (Manschetten)	257
10.1.3	Wellendichtringe und Gleitringdichtungen	258
10.1.4	Federelemente: Puffer und Schwingungsdämpfer	258
10.2	Schläuche	260
10.3	Profile	262
10.4	Antriebs- und Steuerriemen	263
10.5	Transportbänder (Fördergurte)	265
10.6	Walzenbeläge	266
10.7	Kabel	267
10.8	Beschichtete Gewebe	268
10.9	Reifen	269
11	Anhang	273
11.1	Chemische Beständigkeit von Elastomeren	273
11.2	Weiterführende Fachliteratur	274
11.3	Fachzeitschriften	274
11.4	Verbände	274
11.5	Studiengänge	275
Index		277

1

Einleitung

Die Nutzung des Kautschuks hat mindestens eine Jahrhunderte alte, wenn nicht sogar eine Jahrtausende alte Tradition. Allerdings liegt der Beginn der großtechnischen industriellen Nutzung sowie die Entwicklung von Synthetikautschuken gerade einmal ein Jahrhundert zurück.

Bevor auf die näheren Einzelheiten eingegangen wird, erscheint es sinnvoll, zunächst einige häufig genannte Begriffe zu erklären.

Naturkautschuk ist ein elastischer Feststoff, der aus dem Saft eines tropischen Baumes, der *Hevea brasiliensis*, gewonnen wird. Durch eine spezielle Ritztechnik, dem so genannten Zapfen, wird zunächst eine weiße, milchähnliche Flüssigkeit erhalten, die sich an Luft langsam verfestigt und dabei verdunkelt. Der Ähnlichkeit zur Milch verdankt diese Flüssigkeit den Namen *Latex*. Der Name Kautschuk geht auf die indianische Bezeichnung „weinender Baum“ zurück. Vor allem die in Südamerika wild wachsenden Kautschukbäume bildeten insbesondere in den ersten Jahrzehnten des zwanzigsten Jahrhunderts die Basis aller Elastomererzeugnisse, bis der ostasiatische Plantagenkautschuk den überwiegend aus Brasilien stammenden Wildkautschuk verdrängte. Dazu gesellten sich im Laufe des zwanzigsten Jahrhunderts viele Spielarten neu entwickelter Synthetikautschuke.

Kautschuk ist elastisch, das heißt, er ist in der Lage, nach einer Verformung in gewissen Grenzen seine ursprüngliche Form wieder anzunehmen. Solche Stoffe bezeichnet man generell als *Elastomere*. Allerdings weist reiner Kautschuk, gleich ob Natur- oder Synthetikautschuk, nur eine begrenzte Elastizität auf. Er lässt sich mit vergleichsweise geringer Kraft überdehnen und demnach plastisch verformen. Außerdem wird Kautschuk bei Wärmeeinwirkung klebrig, bei Kälte jedoch so steif, dass er nur mit großen Kräften zu verformen ist. Aufgrund seines molekularen Aufbaus kann Kautschuk nicht wie ein Thermoplast durch Erwärmen aufgeschmolzen werden, vielmehr wird er bei zu großer Hitzeeinwirkung zersetzt.

Seine herausragenden Eigenschaften, insbesondere die hohe Gummielastizität, erhält Kautschuk erst durch die *Vernetzung*, bei der die Kautschukmoleküle in bestimmter Weise chemisch miteinander verbunden werden (vgl. Kapitel 3). Da dieser Vorgang in der Regel bei Temperaturen oberhalb von 100 °C abläuft, wird er

auch als *Vulkanisation* bezeichnet, die hierdurch erhaltenen Produkte heißen demnach *Vulkanisate*. Die Begriffe Elastomer, Vulkanisat und *Gummi* werden definitionsgemäß nur für vernetzten Kautschuk verwendet und sind somit ebenbürtig. (Im internationalen Sprachgebrauch bezeichnet man jedoch sowohl Kautschuk als auch Vulkanisate als „rubber“ oder „elastomers“.) Die deutsche Bezeichnung „Gummi“ beruht dabei auf der ursprünglichen und falschen Annahme, dass Latex identisch mit dem Pflanzensaft bestimmter Akazienarten sei, der als *Gummi arabicum* bezeichnet wird. Beim populären „Gummibaum“ (*Ficus elastica*) handelt es sich übrigens um eine Feigenart, die Pflanze ist nicht mit der *Hevea brasiliensis* verwandt.

Gummierzeugnisse sind in der weit überwiegenden Mehrheit schwarz eingefärbt, da spezielle Ruße zur Erzielung guter mechanischer und dynamischer Eigenschaften eingesetzt werden. Bei weißen oder farbigen Gummierzeugnissen werden Kieselsäuren, Talkum, Kaolin, Kreide und dergleichen als Füllstoff verwendet. Man bezeichnet diese als *helle Füllstoffe*. Zudem werden bei der Verarbeitung Weichmacher verwendet, die nicht nur die Viskosität reduzieren, sondern im Verbund mit den Füllstoffen die Härte des Vulkanisats bestimmen oder die Kälteflexibilität verbessern. Neben Füllstoffen und Weichmachern sind noch Alterungsschutzmittel, Verarbeitungshilfsmittel und insbesondere die Chemikalien des Vulkanisationssystems in einer Kautschukmischung enthalten. Die Dosierung aller Komponenten wird additiv zu 100 Teilen Kautschuk berechnet und als *phr* (per hundred rubber) ausgedrückt.

■ 1.1 Historische Entwicklung

Das genaue Datum des ersten Kontakts mit Kautschuk bleibt im Dunkel der Vergangenheit verborgen. Die Einwohner Südamerikas verwendeten den Saft des Kautschukbaums, der *Hevea brasiliensis*, wahrscheinlich schon seit Urzeiten.

Während ihrer Reisen nach Südamerika (1495/1519) stießen der Entdecker Christoph Kolumbus und der Konquistador Hernán Cortez erstmals auf elastische Bälle, die bei den dortigen Einwohnern in Verwendung waren, maßen aber ihrer Entdeckung keine weitere Bedeutung bei. In Europa wurde das Interesse an Kautschuk aufgrund von Berichten des Astronomen und Geographen Charles-Marie de La Condamine und des Ingenieurs François Fresneau geweckt, die sich seit 1736 zur Vermessung von Meridianen in Südamerika aufhielten und dabei das Zapfen von Kautschukbäumen beobachteten. Aus der Rinde des später von Botanikern „*Hevea brasiliensis*“ genannten Baumes gewannen die Einwohner eine weiße, klebrige Flüssigkeit, die ihnen ermöglichte, verschiedene wasserdichte Gebrauchsgegenstände herzustellen. Aufgrund der äußerlichen Ähnlichkeit zu Milch (lateinisch

„lac“, spanisch „lacteo“: milchig sein) prägte de La Condamine die Bezeichnung *Latex* für den Pflanzensaft, der bis zu 40% Kautschuk enthält. Die einheimische Bezeichnung „caa ochu“ für weinender Baum wurde über das französische Wort caoutchouc zum heutigen Begriff *Kautschuk*. (In der Literatur finden sich auch weitere hiervon abweichende Schreibweisen.)

Der Verwendung dieses neuen Rohstoffs für die Herstellung wasserdichter Artikel wie Regenplanen oder Stiefel stand jedoch seine geringe Haltbarkeit entgegen. Problematisch war insbesondere der durch Zersetzungsprozesse in Naturlatex enthaltene Eiweiße entstehende Geruch. Um dieses Problem zu umgehen, wurde der Latex schließlich unmittelbar nach seiner Gewinnung über offenem Feuer getrocknet. Der Rauch diente dabei auch als Konservierungsmittel. Dieses Verfahren wird auch heute noch in abgewandelter Form bei der Gewinnung von Naturkautschuk angewendet; die erhaltenen Felle nennt man „*smoked sheets*“ (vgl. Abschnitt 5.2).

Der auf diese Weise erhaltene Kautschuk ließ sich zwar verschiffen, war aber für eine weitere Verarbeitung zu zäh. Somit waren Verarbeitung und Anwendung von Latex auf regionale Erzeugnisse beschränkt, oder man musste die zu beschichtenden Gegenstände auf die kostspielige und zeitaufwendige Reise nach Brasilien senden. Getreu der Devise „Wenn der Prophet nicht zum Berg kommt, dann muss der Berg zum Propheten kommen“ ließ beispielsweise der damalige König von Portugal im Jahr 1755 seine Reitstiefel nach Brasilien verschicken, um sie dort wasserfest beschichten zu lassen. Fresneau gelang es 1761, Kautschuk in Terpentin zu lösen. Die beiden Wissenschaftler Pierre-Joseph Macquer und L. A. M. Hérrisant stellten ab 1763 Formartikel aus in Terpentin gelöstem Kautschuk her, 1768 ersetzten sie Terpentin durch Ether. Sie bestrichen Wachsformen mit solchen Kautschuklösungen und konnten (nach Verdunsten des Lösungsmittels) durch Abschmelzen des Wachses die ersten Formartikel wie Schläuche oder Schuhe herstellen. Allerdings waren die Eigenschaften dieser Kautschukerzeugnisse völlig unzureichend, da das Verfahren der Vulkanisation noch nicht bekannt war. Die Produkte waren in der Wärme klebrig und verbreiteten hauptsächlich durch die bei der Verarbeitung verwendeten Lösungsmittel besonders im Sommer immer noch einen starken Geruch. Im Winter verhärteten die Produkte durch die einsetzende Kristallisation des Kautschuks. Es war jedoch immerhin möglich, die Gasdurchlässigkeit von Textilien durch Beschichtungen mit Kautschuk zu reduzieren. So konstruierte der Physikprofessor Jacques Alexandre César Charles aus mit Kautschuk beschichteter Seide 1783 den ersten Wasserstoffballon. Schließlich fand Antoine François De Fourcroy 1791 heraus, dass sich Latex durch Zugabe vom Alkalien stabilisieren ließ und somit für den Transport von Brasilien nach Europa haltbar gemacht werden konnte. Allerdings gelangte erst 1824 eine erste Lieferung derart stabilisierten Latex nach Europa.

Der Mechaniker Edward Nairne entdeckte 1770 die Möglichkeit, fehlerhafte Bleistiftzeichnungen durch Reiben mit Kautschuk anstelle des bisher benutzten Brotes

2.3.4 Elastomere

Elastomere besitzen stark verknäulte und weitmaschig vernetzte Kautschuk-Makromoleküle (Bild 2.18). Die Verknäulung erlaubt zwar eine relativ große Beweglichkeit, lässt jedoch im Vergleich zu Thermoplasten auch unter Wärmeeinwirkung eine merkbare plastische Verformung nur mit sehr hohem Kraftaufwand zu. Bei Entlastung streben die Makromoleküle von Kautschuken aufgrund ihrer Entropieelastizität wieder den ungeordneten, verknäulten Zustand an. Dieses Verhalten wird bei Elastomeren durch die relativ kurzen Vernetzungsbrücken, üblicherweise über eine Kette aus wenigen Schwefelatomen, signifikant verstärkt. Werden also Elastomere beispielsweise durch Zugbelastung gedehnt und damit die verknäulten und vernetzten Makromoleküle gestreckt, bewirken die Vernetzungsstellen sehr hohe Rückstellkräfte. Die Vernetzung ist also die wesentliche Voraussetzung für die gummielastischen Eigenschaften von Elastomeren. Daher muss die Formgebung der Elastomere grundsätzlich vor der Vernetzung erfolgen.

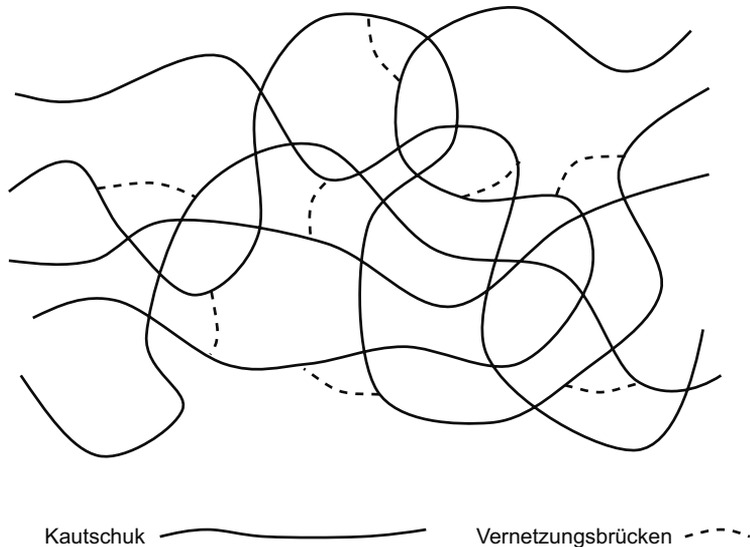


Bild 2.18 Verknäulte und weitmaschig vernetzte Makromoleküle von Elastomeren

Die mechanischen und dynamischen Eigenschaften sowie die Gebrauchstemperatur und die chemische Beständigkeit von Elastomeren werden vom jeweiligen Kautschuk bestimmt und lassen sich durch den Rezepturaufbau in bestimmten Grenzen variieren. So sind Dauergebrauchstemperaturen von rund 70 °C (Naturkautschuk) bis über 200 °C (Fluor- und Silikonkautschuke) möglich. Unterhalb ihres Gebrauchstemperaturbereichs, in der Regel weit unterhalb des Gefrierpunkts von Wasser, sind Elastomere spröde und hart. Bei zu hoher Temperatur setzt rasche Oxidation und Zersetzung ein.

Thermoplast (Kurzbezeichnung)	Anwendungsbeispiele
Polytetrafluorethylen (PTFE)	thermisch und chemisch hoch beanspruchte Auskleidungen, Dichtungen sowie Beschichtungen
Polyphenylensulfid (PPS)	thermisch und chemisch hoch beanspruchte Präzisionsteile für Kfz-Zündsysteme, Ventile und Pumpen
Polyaryletherketone (PAEK)	thermisch und chemisch hoch beanspruchte Teile in der Luft- und Raumfahrt
Polyimide (PI)	thermisch und chemisch hoch beanspruchte Dichtungen und Beschichtungen für die Luft- und Raumfahrt, Ventile, Formteile in der Elektroindustrie

2.3.6 Thermoplastische Elastomere

Thermoplastische Elastomere weisen im Gebrauchstemperaturbereich gummielastisches Verhalten auf, obwohl keine chemischen Vernetzungen wie bei Elastomeren vorliegen. Die elastischen Eigenschaften beruhen also auf rein physikalischen Wechselwirkungen. Gleichzeitig sind thermoplastische Elastomere wie Thermoplaste formbar. Man kann dieses Verhalten entweder durch Blends aus Thermoplasten und Elastomeren oder durch Copolymerisation erzielen. In beiden Fällen erhält man Zweiphasensysteme, in denen harte, kettenförmige Segmente mit hoher Glas temperatur und Kristallisationsneigung, mit weichen, kautschukartig verknäulten Bereichen mit niedriger Glas temperatur kombiniert sind (Bild 2.20).

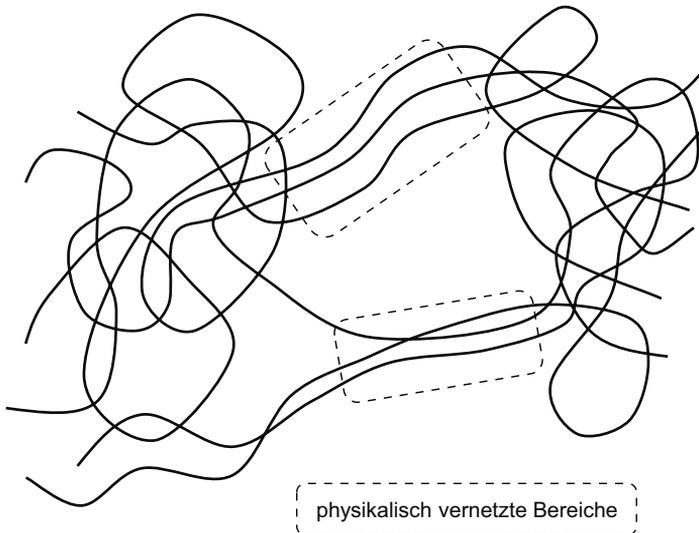


Bild 2.20 Vereinfachte Darstellung der Struktur thermoplastischer Elastomere

Je nach Monomer und Reaktionsbedingungen werden beispielsweise Strukturen der Form AAA-BBB-AAA (SBS, SEBS) erzielt, oder aber auch Produkte mit statistisch verteilten Segmenten (vgl. Bild 2.5 und Kapitel 6).

Bei Wärmeeinwirkung schmelzen die thermoplastischen Segmente und ermöglichen dadurch die thermoplastische Verarbeitung, gleichzeitig verleihen die vernetzten Bereiche diesen Materialien im Gebrauchstemperaturbereich gummielastische Eigenschaften. Allerdings schränken die thermoplastischen Segmente die Wärmebeständigkeit und die dynamische Belastbarkeit gegenüber vernetzten Elastomeren ein, auch ist die bleibende Verformung grundsätzlich höher (Druckverformungsrest). Moderne thermoplastische Elastomere auf Basis von Polyurethan erreichen mittlerweile auch Einsatztemperaturen von bis zu 150 °C.

Auch bei thermoplastischen Elastomeren ist der chemische Aufbau entscheidend für das Eigenschaftsspektrum. In Abhängigkeit von Polymer und Lösungsmittel zeigen sie geringe bis starke Quellung oder lassen sich sogar auflösen. Produkte auf Basis von Polyurethanen besitzen einen hohen Widerstand gegen Verschleiß und eine gute Beständigkeit gegenüber Ölen und nicht aromatischen sowie nicht halogenierten Lösungsmitteln, allerdings sind sie je nach Aufbau wiederum hydrolyseempfindlich.

Aufgrund des wirtschaftlichen Fertigungsverfahrens haben thermoplastische Elastomere in vielen Anwendungsbereichen bereits konventionelle Elastomere verdrängt. Die wichtigsten Produkte sind in Kapitel 6 beschrieben.

2.3.7 Duroplaste

Duroplaste bestehen aus engmaschig vernetzten Makromolekülen, die aufgrund ihrer stark reduzierten Beweglichkeit nicht mehr plastisch formbar sind (Bild 2.21). Sie besitzen im Gegensatz zu Elastomeren auch keinen Glasübergangsbereich. Solche dichten Netzwerke entstehen durch Polyaddition oder Polykondensation, die Zahl der auf diese Weise erzeugten Vernetzungsstellen ist wesentlich höher als bei den flexiblen schwefel- oder peroxidvernetzten Elastomeren. Wie alle vernetzten Polymere lassen sich auch Duroplaste nicht schmelzen und zersetzen sich bei zu großer Wärmeeinwirkung.

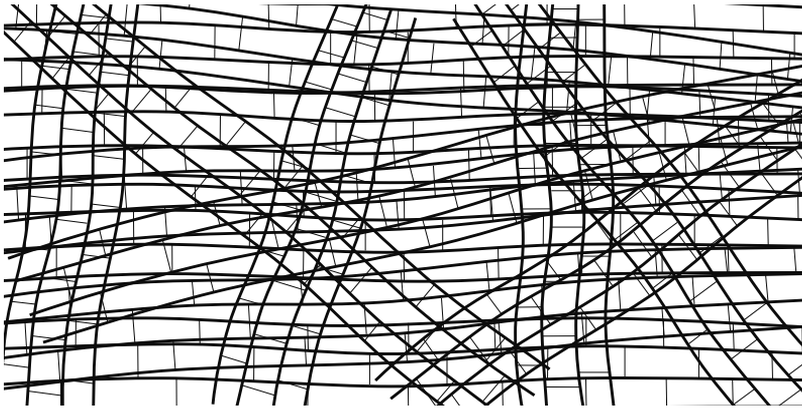


Bild 2.21 Engmaschig und dreidimensional vernetzte Makromoleküle von Duroplasten

Die Vernetzungsreaktion setzt in vielen Fällen schon bei Raumtemperatur ein und verläuft je nach Auswahl der Ausgangsstoffe mit unterschiedlicher Geschwindigkeit. Die Formgebung muss somit ebenfalls vor der Vernetzung, die hier oft auch Härtung genannt wird, abgeschlossen sein. Daher werden die Ausgangsstoffe erst unmittelbar vor der Formgebung miteinander vermischt. So werden beispielsweise zur Herstellung von Polyurethanformteilen kombinierte Misch- und Austragseinheiten verwendet, in denen alle Komponenten unmittelbar vor der Formgebung zusammengeführt und dosiert werden. Auf diese Weise lassen sich, insbesondere aufgrund der im Vergleich zu Thermoplastschmelzen wesentlich geringeren Viskosität der Ausgangsstoffe, auch extrem großflächige Formteile herstellen, die sich unter anderem wegen des zu hohen erforderlichen Schließdrucks für das Werkzeug sowie zu langer Fließwege auf Basis von Thermoplasten nicht realisieren lassen.

Eine technisch immer bedeutender werdende Technologie ist die Herstellung von Duroplasten durch Vernetzung von Thermoplasten mit energiereichen Strahlen. So wird beispielsweise Polyethylen thermoplastisch zu Kabeln verarbeitet und anschließend mit Beta- oder Gammastrahlung zu einem Duroplast vernetzt, um das Schmelzen im Brandfall zu vermeiden.

Die hohe Vernetzungsdichte verleiht den Duroplasten gute chemische Beständigkeit, sie quellen nicht in Lösungsmitteln und sind somit auch nicht löslich. Allerdings werden insbesondere Aminoplaste, Phenoplaste, Epoxidharze und ungesättigte Polyesterharze von starken Säuren oder Laugen sowie von heißem Wasser angegriffen.

In der Regel haben Duroplaste auch eine sehr gute Wärmebeständigkeit, ihre Dauereinsatztemperatur kann 150 bis 200 °C erreichen. Wie bei Thermoplasten lassen sich die maximalen Einsatztemperaturen durch Einsatz von Glasfasern noch weiter erhöhen.

3

Die Vernetzung von Kautschuken zu Elastomeren

■ 3.1 Grundlagen

Elastomere bestehen aus weitmaschig vernetzten Kautschukmakromolekülen. Die *Vernetzung* bewirkt den Übergang vom plastischen zum elastischen Zustand und ist Voraussetzung für die gummielastischen Eigenschaften. Aufgrund der Vernetzungsbrücken zwischen den Kautschukmakromolekülen wird die durch das jeweilige Verarbeitungsverfahren erhaltene Form stabilisiert. Gleichzeitig ist das auf diese Weise hergestellte Elastomer nun gummielastisch (Bild 3.1).

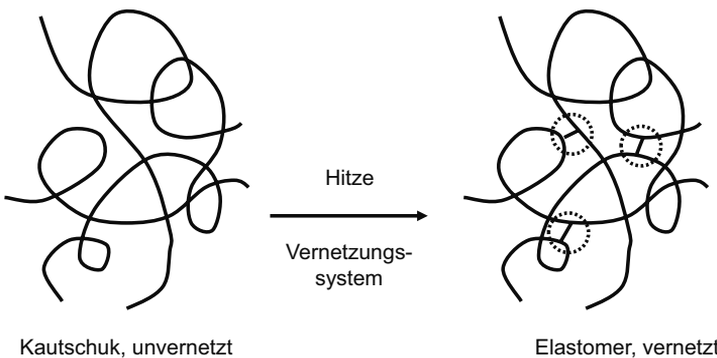


Bild 3.1

Durch weitmaschige Vernetzung entstehen aus Kautschuken Elastomere

Im Vergleich zu Kautschukmakromolekülen bedarf es wesentlich größerer Kraft, um bei Elastomeren auch nur annähernd die gleiche Verformung zu erzielen. Die stark verknäulten Kautschukmakromoleküle besitzen zwar schon eine ausgeprägte *Entropieelastizität*, lassen sich mit genügend hohem Energieaufwand aber noch nahezu beliebig verformen. Ihre Rückstellkräfte sind jedoch deutlich geringer als die von Elastomeren, daher erfolgt die Formgebung immer vor der Vernetzung.

Nach gängiger Definition ziehen sich füllstofffreie Elastomere, die eine Minute bei Raumtemperatur auf doppelte Ausgangslänge gedehnt wurden, nach anschließender Entlastung wieder auf weniger als das 1,5-fache der Ausgangslänge zusammen. Durch Zusatz von geeigneten Füllstoffen lassen sich die Rückstellkräfte, insbeson-

dere bei Synthesekautschuken, noch erheblich verstärken. Die in der Praxis eingesetzten füllstoffhaltigen technischen Elastomere ziehen sich also nach einer Dehnbelastung nahezu vollständig wieder bis auf die Ausgangslänge zurück. Nach Dehnung um 100 % liegt die verbleibende Dehnung in der Regel unterhalb von 2 % (Bild 3.2).

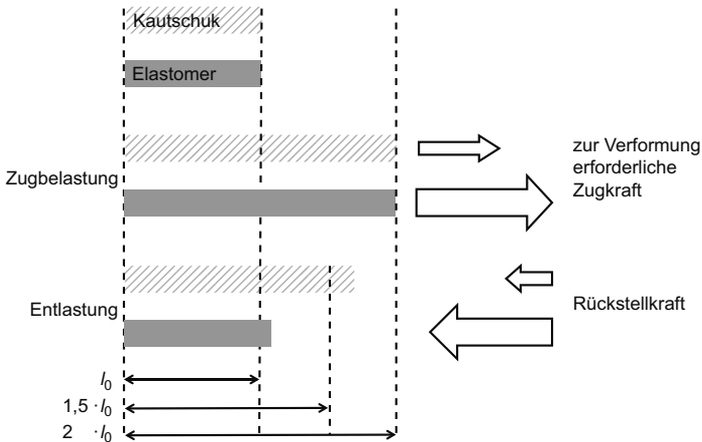


Bild 3.2
Schematischer Kräftevergleich bei Be- und Entlastung von Kautschuk und Elastomeren

Bei der Vernetzung werden die Polymerketten chemisch miteinander verbunden. Die Anzahl der Vernetzungsstellen (*Vernetzungsdichte*, *Vernetzungsgrad*) bestimmt die mechanischen Eigenschaften des Elastomers. Mit steigendem Vernetzungsgrad werden Härte, Spannungswert, Zugfestigkeit, Weiterreißwiderstand, Elastizität und dynamische Belastbarkeit zunächst erhöht. Dies gilt auch für die Kälteflexibilität, jedoch ist der Einfluss des Vernetzungsgrades hier nicht so ausgeprägt. Dagegen nehmen Bruchdehnung und bleibende Verformung mit steigender Vernetzungsdichte ab. Auch die Quellung in Kohlenwasserstoffen wird mit zunehmendem Vernetzungsgrad etwas verringert.

Allerdings verlaufen Zugfestigkeit, Elastizität und Weiterreißwiderstand jeweils durch ein Maximum, die Werte fallen mit weiter steigender Vernetzungsdichte wieder ab. Solche Vulkanisate werden schließlich lederartig und sind technisch unbrauchbar. Mit noch weiter steigendem Vernetzungsgrad steigen Spannungswert und Zugfestigkeit nach Durchlaufen eines Minimums wieder an. Schließlich tritt ein duroplastischer Charakter zutage. Die Produkte verspröden und werden stahlelastisch (Hartgummi), wobei die Zugfestigkeit Werte weit über der von Weichgummi annimmt.

Der für einen bestimmten Artikel optimale Vernetzungsgrad ist meistens ein empirisch (durch Versuche) ermittelter Kompromiss. Eine geringfügige Übervernetzung wirkt sich vorteilhaft auf Druckverformungsrest, dynamische Dämpfung (Hysterese, vgl. Abschnitt 4.2), Elastizität und Kälteflexibilität aus, die Quellung in Kohlenwasserstoffen wird etwas verringert. Allerdings führt eine Übervernetzung bei Naturkautschuk und Butylkautschuk wieder zur Kettenspaltung und damit zum

Die Bilder 5.1 bis 5.10 dokumentieren die Gewinnung und Aufarbeitung von Naturlatex (mit freundlicher Genehmigung durch Fa. Weber & Schaer GmbH & Co. KG, Hamburg).



Bild 5.1
Halbspiralschnitt an der Rinde einer *Hevea brasiliensis*



Bild 5.2
Latexfluss am frisch angeschnittenen Baum

■ 5.18 Norbonenkautschuk, NOR

Allgemeines

Die Polymerisation von Norbonen führt zu einem bei Raumtemperatur festen Material mit einer Glastemperatur von $+35\text{ °C}$. Norbonenkautschuk (NOR) hat eine sehr hohe Molmasse und kann daher hohe Mengen an Füllstoffen und Weichmacher aufnehmen. Dies wird ausgenutzt, um mittels hoher Anteile an Weichmacher die Kälteflexibilität zu verbessern. NOR kann mit Schwefel und mit Peroxiden vulkanisiert werden und wird entweder als Pulver oder als Masterbatch mit Weichmacher angeboten, um die Verarbeitung auf üblichen Maschinen der Kautschukindustrie zu erleichtern.

Eigenschaften

Die mechanischen Eigenschaften von Polynorbonen-Elastomeren übertreffen auch bei hohen Anteilen Weichmacher (100 bis 200 phr) die von Elastomeren auf Basis von Dienkautschuken. Aufgrund der enthaltenen Doppelbindungen haben Polynorbonen-Elastomere allerdings eine schlechte Witterungs- und Ozonbeständigkeit und erfordern den Zusatz von Alterungs- und Ozonschutzmitteln oder Blends mit etwa 25 phr EPDM. Die maximale Einsatztemperatur beträgt etwa 80 °C . NOR kann bei entsprechend hoher Weichmacherdosierung bis -30 °C eingesetzt werden.

NOR-Elastomere weisen eine hohe Dämpfung auf, sie bleibt über eine weite Temperaturspanne nahezu gleich.

Sie sind beständig gegen verdünnte Säuren und Laugen und Alkohol, jedoch nicht gegen Kohlenwasserstoffe, Ester und Ketone.

Anwendungsgebiete

Aufgrund der hohen Aufnahmefähigkeit von Füllstoffen und Weichmachern findet NOR bei Produkten mit sehr niedriger Härte Anwendung, die trotzdem noch über gute Festigkeit oder über gute Dämpfung verfügen sollen. Ein typisches Anwendungsgebiet sind weiche Papiereinzugswalzen für Kopierer sowie Schwingungsdämpfer und Schockabsorber in Schuhwerk und Sportgeräten. Vulkanisate aus Norbonenkautschuk haben stellenweise auch Dichtungen und Profile aus Moosgummi verdrängt, da sie auch bei niedriger Härte einen guten Druckverformungsrest aufweisen. NOR wird auch zur Herstellung sehr weicher Walzenbeschichtungen verwendet.

6.2.2 Thermoplastische Elastomere auf Basis Polyetherester (TPC)

Zusammensetzung:

- harte Phase: teilkristallines Polybutylenterephthalat (PBT)
- weiche Phase: langkettige Polyether (TPC-ET) oder Polyester (TPC-ES)

Mechanische Eigenschaften:

- Härte: 70 Shore A bis 80 Shore D
- hohe Festigkeit, Steifigkeit und Schlagzähigkeit
- gutes Rückstellvermögen
- gute Wechselbiegefestigkeit (bei geringen Auslenkungen)
- gute Tieftemperaturflexibilität
- bei hohen Dehnungen und Temperaturen Neigung zum Fließen

Einsatztemperaturen:

–100 bis +130 °C (bei geeigneter Stabilisierung kurzfristig bis 150 °C)

Chemische Beständigkeit:

- beständig gegen aliphatische Kohlenwasserstoffe, Treib- und Schmierstoffe
- unbeständig gegen starke Säuren und Laugen, Chlorkohlenwasserstoffe und Alkohole
- bei längerer Einwirkungsdauer hydrolyseempfindlich

Anwendungsbeispiele:

Faltenbälge, Luftsaugschläuche, Druckluftschläuche, Zahnräder, Konsumgüter-elektronik, Dachfolien, Walzenbezüge, Rollen und Reifen für niedrige Geschwindigkeiten

6.2.3 Unvernetzte (TPO) und vernetzte (TPV) thermoplastische Elastomere auf Olefinbasis

Die Eigenschaften dieser Spezies sind in weiten Grenzen durch das Mengenverhältnis Polymer/Kautschuk, die Kautschukart und dessen Vernetzungsgrad steuerbar. Mit zunehmendem elastomeren Charakter (Vernetzung) steigen Flexibilität, Rückstellvermögen (günstigerer Druckverformungsrest) und Schlagfestigkeit – besonders in der Kälte – an, dagegen werden Härte und Festigkeit reduziert. Die Chemikalienbeständigkeit hängt von der Art und dem Anteil des verwendeten Elastomeren ab.

Tabelle 7.1 Einfluss verschiedener Bestandteile von Kautschukmischungen

	Verar- beitungs- verhalten	physika- lische Eigen- schaften	Tempe- raturbe- ständigkeit	Wetter-/ Ozon- bestän- digkeit	Medien- bestän- digkeit	Preis
Kautschuk	++	++	++	++	++	++
Füllstoffe	++	++	(+)	0/(+) ⁵	(+) ⁶	+
Weichmacher	++	++	(+) ⁴	0	(+) ⁷	+
Verarbeitungs- hilfsmittel	++	0	0	0	0	0
Alterungsschutz- mittel	(+) ¹	+ ³	(+)	++	0	(+)
Vernetzungs- system	+ ²	++	+	0	(+)	+

++ = großer Einfluss

+ = mittlerer Einfluss

(+) = mäßiger Einfluss

0 = kein Einfluss

¹ in bestimmten Fällen Wechselwirkung mit dem Vernetzungssystem² je nach Zusammensetzung vorzeitige Vernetzung möglich (Anvulkanisation)³ Ermüdungsbeständigkeit bei dynamischer Belastung⁴ unterschiedliche Flüchtigkeit beeinflusst die Änderung der mechanischen Werte⁵ Ruße absorbieren UV-Licht, daher sind rußgefüllte Elastomere nicht UV-empfindlich⁶ geringere Quellung durch Verdünnungseffekt bei hohem Füllgrad⁷ Konkurrenz zwischen Weichmacher und Quellungsmittel oder Extraktion des Weichmachers

■ 7.2 Vernetzungssysteme

Unvernetzter Kautschuk, gleich ob Natur- oder Synthetikautschuk, hat aufgrund der verknäulten Makromoleküle bereits elastische Eigenschaften, lässt sich aber noch plastisch verformen. Seine herausragende Gummielastizität erhält Kautschuk erst durch die weitmaschige chemische Vernetzung der Makromoleküle (vgl. Kapitel 3). Gleichzeitig erreichen mechanische und dynamische Eigenschaften nur durch die Vernetzung ein akzeptables Basisniveau, das durch weitere Mischungsbestandteile ausgebaut werden kann.

Da die Dienkautschuke mehr als drei Viertel der Gesamtmenge an verarbeitetem Kautschuk ausmachen, ist die Vulkanisation mit Schwefel und Beschleuniger naturgemäß die wichtigste Vernetzungsart. Aufgrund der zunehmenden Verbreitung gesättigter Kautschuke hat die Vernetzung mit Peroxiden ebenfalls einen hohen Stellenwert, sie wird zudem auch bei Dienkautschuken eingesetzt, um die Alterungsbeständigkeit und den Druckverformungsrest zu optimieren. Halogenhaltige Kautschuke lassen sich über Metalloxide vernetzen. Daneben sind, insbesondere

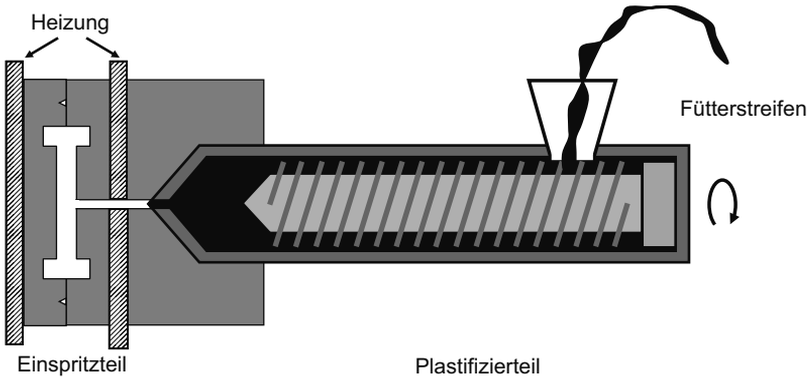


Bild 8.14a: Spritzgießen von Elastomerformteilen: Einziehen und Plastifizieren

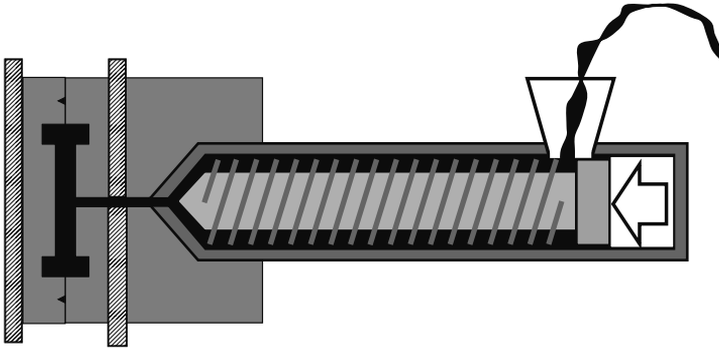


Bild 8.14b: Spritzgießen von Elastomerformteilen: Einspritzen in das Werkzeug

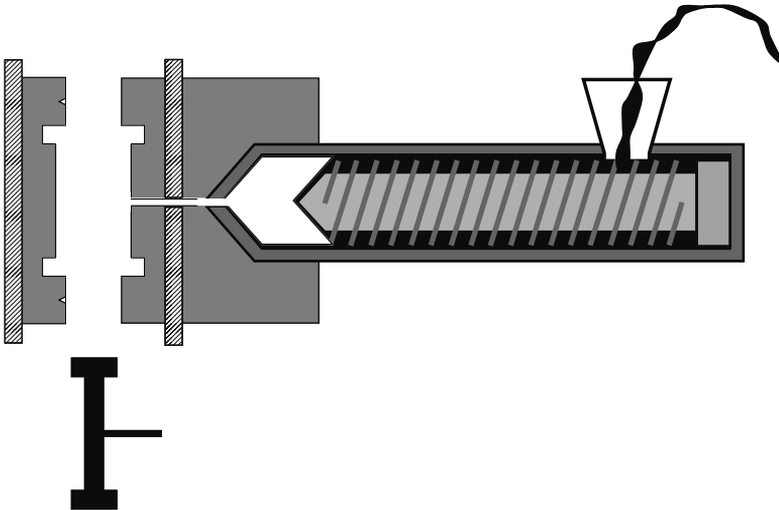


Bild 8.14c: Spritzgießen von Elastomerformteilen: Auswerfen des vulkanisierten Formteils

9

Prüfung von Kautschukmischungen und Elastomeren

Die Herstellung von Elastomeren mit spezifischen Eigenschaften aus einer Vielzahl von Komponenten ist keineswegs trivial. Neben der Auswahl der Kautschuke und Mischungsbestandteile hat auch die Verarbeitung entscheidenden Einfluss auf das Eigenschaftsbild des fertigen Elastomers. Um zu prüfen, ob der hergestellte Werkstoff für die angedachte Funktion in der Tat einsetzbar ist, wurden eine Reihe spezieller, auf das entropie-elastische Verhalten von Elastomeren abgestimmte Prüfungen entwickelt. Zudem erfordert die Zähigkeit der noch unvulkanisierten, aber bereits vulkanisationsfähigen Kautschukmischungen eine Bewertung hinsichtlich der Eignung für die durch die Geometrie der Fertigartikel festgelegten Verarbeitungs- und Vulkanisationsverfahren.

Im Folgenden ist eine Auswahl wichtiger Prüfmethode vorgestellt. Für Details zu Prüfkörpern und Prüfbedingungen wird auf die entsprechenden internationalen Normen (bevorzugt ISO) verwiesen, ansonsten auf die jeweilige DIN-Norm. In vielen Fällen wurden ISO-Normen als DIN ISO oder DIN EN ISO national angepasst.

Es sei darauf hingewiesen, dass bei der Mischungsentwicklung im Gegensatz zur Fertigung oft Misch- und Formmaschinen mit kleineren Volumina und daher einem besseren Verhältnissen von Oberfläche zu Volumen verwendet werden. Bis zu einer gewissen Untergrenze sind Labormischungen dadurch oft homogener und werden durch die effektivere Kühlung thermisch weniger belastet. Dadurch resultieren in der Regel etwas bessere Prüfwerte für die im Labor hergestellten Elastomere. Weiterhin beziehen sich Materialspezifikationen in der Industrie oft auf Prüfungen an Proben, die aus dem Fertigteil, etwa durch Stanzen, herausgearbeitet werden. Diese zeigen üblicherweise Nachteile gegenüber Prüfkörpern, die im Labor unter idealisierten Bedingungen hergestellt wurden. Daraus folgt, dass zur Erfüllung technischer Spezifikationen die im Labor hergestellten Proben immer etwas bessere Werte als gefordert aufweisen müssen.

■ 9.1 Rheologische Prüfungen

9.1.1 Mooney-Viskosität und Mooney-Relaxation (DIN 53523, ISO 289)

Kautschuke und Kautschukmischungen setzen der Verarbeitung aufgrund ihres visko-elastischen Verhaltens einen Widerstand entgegen. Ursache sind intramolekulare Kräfte bei der Scherung der einzelnen Schichten. Dieser Widerstand wird als Zähigkeit oder (Scher-)Viskosität η bezeichnet (vgl. Abschnitt 2.3.2).

Die Viskosität von Kautschuken und Kautschukmischungen lässt sich direkt aus der Kraft, die sie ihrer Verarbeitung entgegensetzen, bestimmen. Im *Scherscheibenviskosimeter nach Mooney* wird dazu ein Rotor in einer beheizbaren Kammer oben und unten mit Probensubstanz umschlossen und in Bewegung gesetzt. Die Flächen der Prüfkammer sowie des Rotors sind strukturiert, um Gleiteffekte zu vermeiden (Bilder 9.1, 9.2 und 9.3). Die Prüftemperatur beträgt in der Regel 100 °C. Nach einer Minute Aufwärmzeit wird die Scheibe in Rotation versetzt, die Umlaufgeschwindigkeit beträgt zwei Umdrehungen pro Minute. Das nach vier Minuten gemessene Drehmoment entspricht der jeweiligen *Mooney-Viskosität*, sie wird in Mooney-Einheiten (ME) ausgedrückt (Bild 9.4).

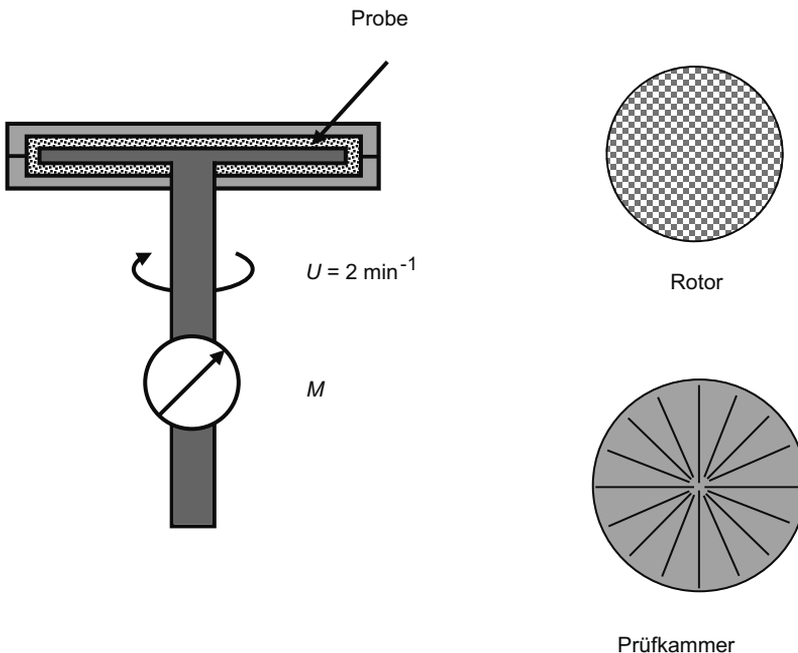


Bild 9.1 Schematische Darstellung des Scherscheibenviskosimeters

Index

Symbole

1,3-Butadien 26

A

Abriebwiderstand, Bestimmung 245
Achsen- und Lenkmanschetten 257
Acrylatkautschuk 107
Acrylnitril-Butadien-Kautschuk 9, 91
Agglomerate 156
Aggregate 156
Aktivatoren 140
Aldehyd-Amin-Beschleuniger 145
Aliphatische Ester 163
Allylstellung 62, 151
Allylstellung 51, 167
Alterung 62
Alterungs- und Ozonschutzmittel 167
Aluminiumtrioxidhydrat 160
amorph 39
Angusspinne 191
Antioxidantien, natürliche 78
Antriebs- und Zahnriemen,
Herstellung 215
Anvulkanisation, Bestimmung 229
Anvulkanisationszeit 48
Arrhenius-Diagramm 64
ataktisch 27
Aufrahmen 221
Ausformextruder 184
Ausvulkanisationszeit 48
Autoklav 213

B

Balata 77
Bariumsulfat 160
basisches Zinkcarbonat 148
Batch-Off-Anlagen 185
Bau- und Brückenlager 259
Beflocken 207
Bleiglätte 151
Bleimennige 151
Bleioxide 148
Blends 56
Blockcopolymerer 128
Bock, Walter 9
bombieren 208
Bouchardat, Gustave 7
bound rubber 154
Bremschläuche 261
Bright, John 4
Brittleness-Point 252
Brockedon, William 5
Brombutylkautschuk 99
Bruchdehnung 239
bulk ageing 62
Buna® 9, 212, 213
Butadienkautschuk 9, 89
Butenuth, Gottfried 67
Butylkautschuk 99

C

Carothers, Wallace Hume 9
Charles, Jacques Alexandre César 3
Chemische Beständigkeit 66
Chinondioxime, Vernetzung durch 152

- Chlorbutylkautschuk 99
 Chlorhydrinkautschuk 109
 Chloriertes Polyethylen 101
 Chlorkautschuk 99, 173
 Chloroprenkautschuk 9, 96
 Chlorsulfoniertes Polyethylen 101
 cis-1,4-Polyisopren 76
 cis-Konfiguration 27
 cis-trans-Isomerie 27
 Cluster 156
 Coagentien 53, 149
Cobdamine, Charles-Marie de La 2
 Co-Ex-Adapter 198
 compo crepe 79
 Compression-Moulding 189
 Compression-Set 243
 Copolymere 69
 Copolymeren 74
 Copolymerisation 24
 Crazing 63, 169
Cross, Robert MacKenzie 6
 cup lumbs 79
 CV-Verfahren 203
- D**
- Dampfvulkanisation, kontinuierliche 203
 Dauerknickversuch 248
 Dehnung, kritische 63
 Dehnungskristallisation 85
Delbrück, K. 8
 De Mattia 248
 Depolymerisation 73
 Depoteffekt 67
 Depot-Effekt 171
 Dichtung 255
 Diene 26
 Dienkautschuke 51, 62
 Diesel-Effekt 188
 Direkthaftmittel 173
 Dissipation 58
 disulfidische Vernetzung 52
 Dithiocarbamat-Beschleuniger 142
 Dithiocarbamate 8
 Dithiophosphat-Beschleuniger 143
- Doppelbindungen 21
 Doppelbindungen, konjugierte 26
 doublieren 211
 Dreifachbindungen 21
 Druckverformungsrest,
 Bestimmung 243
Dunlop, John Boyd 6
 DuPont-Kettenermüdung 248
 Duromere 28
 Duroplaste 28, 30, 42
 dynamische Belastung 58, 59
 dynamische Vulkanisation 128
- E**
- Ebonit 86, 141
 Efficient-Vulkanisationssysteme
 (EV) 140
 Elastizitätsmodul 238
 Elastomere 1, 30, 38
 Elefantenhautbildung 63, 169
 Emulsionspolymerisation 73
 energieelastisch 34
 energiereiche Strahlen,
 Vernetzung durch 152
 eng durchlassen 186
 Entropie 34
 Entropieelastizität 32, 34, 45, 52, 58
 Epichlorhydrinkautschuk 109
 epoxidiertes Soyaöl 165
 Ermüdung 61, 247
 Ermüdungsprüfungen 248
 Ermüdungsrisssbildung 61
 Estate-Brown-Crepe 79
 Esterweichmacher 163
 Ether/Thioether 164
 Ethylen-Acrylat-Kautschuk 108
 Ethylen-Propylen-(Dien)-Kautschuk 103
 Ethylen-Vinylacetat-Kautschuk 105
 Expansionsverfahren 220
 Extenderfüllstoffe 153
 Extenderöle 163
 Extruder 194
 Extruder-Roller-Die-Anlage 184
 Extrusion 194

F

Faktis 166
 Faltenbälge 257
Faraday, Michael 7
 Fatigue-to-Failure-Test 249
 Federelemente 258
 Fettsäuren 147, 165
 Flashlessverfahren 190
 Fließen 32
 Fließen, kaltes 33
 Fließzeit 48
 Fluid-Bed 205
 Fluorkautschuk 113
 Fluorsilikonkautschuk 111
 Fördergurte 265
Ford, Henry 8
 Fordlandia 8
 Formtrennmittel 188
 Formverschmutzung 188
Fourcroy, Antoine François De 3
 Freiheizung 213
Fresneau, François 2
 Friktion 177
 friktionieren 210
 Frosting 63, 168
 Füllstoffe 152
 Füllstoffe, aktive 153
 Füllstoffe, helle 2, 153
 Füllstoffe, inaktive 153
 Füllstoff-Füllstoff-Netzwerk 156
 Fütterwalze 194
 Fütterwalzen 185

G

Gebrauchstemperaturbereich 33
 Gewebebeschichtung 223
 Glasübergangsbereich 35
 Glasübergangstemperatur 35, 70, 252
 Gleitringdichtungen 258
 Glimmer 160
 Goodrich-Flexometer 247
Goodyear, Charles Nelson 5
Gottlob, K. 8
 Gough-Joule Effekt 35

Gough-Joule-Effekt 62, 85
 Graphit 160
 green strength 84
 Green-Strength 177
 Grosch Abrasion Tester 246
 Grünfestigkeit 84
 Guanidin-Beschleuniger 144
 Guayule 76
 Gummi 2
 Gummielastizität 52
 Gummifäden 223
 Gummi-Metall-Verbundkörper 259
 Guttapercha 77

H

Haftmittel 172
 Halbultrabeschleuniger 142
 Halobutylkautschuke 99
Hancock, Thomas 4
Harries, Carl Dietrich 7
 Härte 233
 Härte, Bestimmung 233
 Hartgummi 86, 141, 173
Hayward, Nathaniel 5
 heat build-up 60, 85, 246
 Heißgasvulkanisation,
 kontinuierliche 204
 Heizzeit 48
Hérrisant, L. A. M. 3
 Hevea brasiliensis 1, 76
Hofmann, Fritz 7, 8
 Hookesches Gesetz 32
 Hydraulikschläuche 261
 Hydrolager 259
 Hydrolyseschutzmittel 172
 Hysterese 59, 246

I

IG Farben 9
 impact modifier 127
 Imprägnieren 210, 223
 Indian Rubber 4
Ingenhousz, J. 4

Injection-Moulding 191
 Injection-Transfer-Moulding 191, 193
 Innenmischer 178, 180
 Ionen 25
 IRHD 234
 Isocyanate, Vernetzung durch 152
 Isopren 26
 Isoprenkautschuk 87
 isotaktisch 27

K

Kabel 267
 Kalandr 207
 Kalandereffekt 211
 Kälteflexibilität 69
 Kältemittelschläuche 261
 Kälterichtwert 35, 70, 252
 Kältesprödigkeitstemperatur 70, 252
 Kaltfütterextruder 194
 Kaltkanal 191
 Kaltkautschuke 74
 Kaltvulkanisation 50
 Kaoline 160
 Kapillarrheometer 229
 Kautschuk 3
 Kautschukchemikalien 135
 Kautschuke, Nomenklatur 56
 Kautschukgifte 63, 85, 167
 Kautschukgürtel 76
 Kavität 187
 Keilriemen 263
 Keilrippenriemen 264
 Kettenpolymerisation 25
 Kettenreaktion 53
 Kieselerde 160
 Kieselsäuren 158
 Klebrigmacher 166
 Kleiner, Helmut 9
 Knetter 178, 180
 Koagulation 78
 Kohlenwasserstoffe 21
 Kohlenwasserstoff, ungesättigt 22
 Kolloidschwefel 221
 Kompressionsflexometer 247

Kompressionsverfahren 189
 Kondakow, Iwan Lawrentjewitsch 7
 Konfektion 178
 Konrad, Erich 9
 Kontaktverfärbung 169
 Kraftstoffschläuche 261
 Krähenfüße 209
 Kreide 159
 Kriechen 32
 Kristallisation 36, 96
 Kristallite 39
 Kugeldruckhärte 234
 Kühlerschläuche 262

L

Lacy, H. C. 4
 Landolphia owariensis 76
 Latex 1, 3, 73, 77
 Latexschaum 223
 Latex, Verarbeitung 220
 LCM, Liquid-Curing-Medium 204
 Leitruße 158
 Lichtschutzwachse 171
 Lösungspolymerisation 73
 Löwenzahn 77
 Lüdersdorff, Friedrich Wilhelm 5
 Luftfedern 259

M

Macintosh, Charles 4
 Macquer, Pierre-Joseph 3
 Magnesiumoxid 148, 151
 Makromoleküle 9, 21, 22
 Manilkara bidentata 77
 Manschetten 257
 Marching-Modulus 48, 52
 Mark, Hermann 9
 Martens Kugelzermürbung 248
 Masterbathe 74
 Masticator 4, 84
 Mastikation 84, 174, 178, 179
 Mastizierhilfsmittel 174
 Matthews, F. E. 9

- mechanische Eigenschaften 58
Mehrfachbindungen 21
Mehrfachspritzköpfe 198
Mercapto-Beschleuniger 143
Metalloxide 147, 151
Methylkautschuk 7
Meyer, Kurt Hans 9
Micellen 9
Michelin, Édouard und André 6
Microcyclus ulei 78
Mikrohärte 234
Mikrowachse 171
Mineralölweichmacher 162
Monomere 22
monosulfidische Vernetzung 52
Mooney-Relaxation 226, 229
Mooney-Sprung-Technik 74, 90
Mooney-Viskosität 226
Moosgumm 175
Moosgummi 220
Motor- oder Maschinenlager 259
Moving-Die-Rheometer 230
Mullins-Effekt 59
- N
- Nachmischen 178, 185
Nairne, Edward 3
Naturkautschuk 1, 76
Nest 187
Nieuwland, Julius Arthur 9
Nitrilkautschuk 91
Nitrilkautschuk, carboxylierter 92
Nitrilkautschuk, hydrierter 94
Nitrilkautschuk, vorvernetzter 92
Nitrosokautschuke 114
Norbonenkautschuk 116
- O
- Oberfläche, spezifische 153
O-Ringe 255
Oscillating-Disc-Rheometer 230
Oswald, Walter und Wolfgang 8
Oxide 160
Ozon, Rissbildung durch 63
Ozonschutzwachse 67
- P
- Palaquium gutta 77
pale crepe 79
Paraphenylendiamine 169
Peptizer 174
Perfluoralkoxyphosphazenkautschuk 119
Peroxidvernetzung 53, 149
Phenole 169
Phenol-Formaldehyd-Harze,
Vernetzung durch 152
Phosphatester 163
phr 2, 136
Phthalsäureester 163
physikalische Vernetzung 126
Pickles, Samuel 9
PLCV-Verfahren 205
Polyaddition 28
Polyaryloxyphosphazenkautschuk 119
Polyesterpolyurethane 118
Polyesterweichmacher 164
Polyetherurethane 118
Polykondensation 28
Polymerblends (TPE) 128
Polymere 22
Polymerisation 22
Polymerlegierungen 128
Polysiloxankautschuk 110
polysulfidische Vernetzung 52
Polysulfidkautschuk 117
Polyurethankautschuk 118
Priestley, Joseph 4
Profile 262
Propylenoxidkautschuk 119
Prozessöle 162
Prüfung, Alterung 249
Prüfung, chemische Beständigkeit 249
Prüfungen, dynamische 246
Prüfungen, mechanische 233
Prüfungen, rheologische 226
Prüfung, Kälteflexibilität 252
Puffer 258, 259

Pulsieren 196
 Punktanguss 190
 Purge-Compound 188

Q

Quellung 66
 Querspritzkopf 198
 QuerStrom-Mischextruder 196

R

Radikale 25, 53, 149
 read lead 151
 Reifen 269
 Reifen, Herstellung 216
 Reißdehnung 239
 Reißfestigkeit 239
Reithofer, J. N. 4
 Resorcin-Formaldehyd-Harze 172
 Retarder 148
 Reversion 47, 48, 85, 100, 139
 RFL-Dip 173, 210
 RFS-Systeme 173
 Rheometer 230
 Rheometerkurve 47
 Rheovulkameter 233
 ribbed smoked sheets 79
 Roelig-Gerät 248
 Rohfestigkeit 177
 Rollbending 208
 Roller-Head-Anlage 184
 Roller-Head-Anlagen 211
 Rotationsflexometer 247
 Rotationsvulkanisierungsverfahren 212
 Rückprallelastizität 61, 246
 Rückprallelastizität, Bestimmung 240
 Ruße 156

S

Salzbadvulkanisation 204
Sauerbronn, Karl Friedrich Christian
Ludwig Freiherr Drajs von 4
 Säureakzeptor 148

Scherscheibenviskosimeter
 nach Mooney 226
 Scherspritzkopf 200
 Schlauchdecke 260
 Schläuche 260
 Schlauchseele 260
 Schubmodul 34
 Schwammgummi 220
 Schwefel 51
 Schwefelspender 141, 145
 Schwefel, unlöslicher 146
 Schwindung 188
 Schwingenspielzahl 247
 Schwingungsdämpfer 258, 259
 Schwund 188
 scorch time 48
 Scorchzeit 230
 Sekundärstruktur 156
 Selbstverstärkung 85
 Semi-Efficient-Vulkanisationssysteme
 (Semi-EV) 140
 Servolenkschläuche 261
 Shore-Härte 233
 Silane 158
 Silikonkautschuk 110
 skimmen 210
 Skim-Rubber 79
 small holders 77
 smoked sheets 3
 Spaltextrusion 256
 Spannungs-Dehnungs-Diagramm 59
 Spannungs-Dehnungs-Kurve 238
 Spannungserweichung 59
 Spannungsrelaxation unter Druck 244
 Spannungswert 239
 spin-finish 173
 Spritzgießverfahren 191
 Spritzprägeverfahren 193
 Spritzquellung 197
 Spritzscheibe 197
 Spritzwerkzeug 197
 Standard-Malaysian-Rubber 79
Staudinger, Hermann 9
 Stearinsäure 148, 165
 Stereoisomerie 27

Stiftextruder 196
 St. Joe-Flexometer 247
 Stockblender 186
 Stoßelastizität 61
 Strainer 197
 Strainern 178
Strange, E. H. 9
 Streichen 223
 Streichverfahren 210
 Struktur 156
 Stützluft 197
 Styrol-Butadien-Kautschuk 9, 87
 Styrol-Butadien-Styrol-
 Blockcopolymerer 128
 Substituenten 26
 Sulfenamid-Beschleuniger 144
Syme, James 4
 Synchronriemen 264
 syndiotaktisch 27
 synergetischer Effekt 151
 Synergieeffekte 141
 Syntheseweichmacher 163

T

Taber-Abraser 246
 Talkum 160
 Tandemmischer 182
 Taraxacum koksaghyz 77
 Tauchartikel 222
 teilkristallin 39
 Temporn 54, 149, 214
 Thermoplaste 30, 39
 Thermoplastische Elastomere 30, 41,
 125
 Thermoplastische Elastomere
 (Polyetheramide) 129
 Thermoplastische Elastomere
 (Polyetherester) 130
 Thermoplastische Elastomere
 (Polyolefine) 130
 Thermoplastische Elastomere
 (Polystyrol) 131
 Thermoplastische Elastomere
 (Polyurethane) 132

Thiazol-Beschleuniger 143
 Thioharnstoff-Beschleuniger 145
 Thiuram-Beschleuniger 143
 Thiuramvulkanisation 145
 Thiuram-Vulkanisation 47, 143
Thomson, Robert William 5
Tilden, W. A. 7
 Torsionsschwingversuch 252
 trans-1,4-Polyisopren 77
 Transfer-Moulding 190
 Transferpressverfahren 190
 Transferspritzpressverfahren 191
 trans-Konfiguration 27
 Transportbänder 265
 Treibmittel 175
 Treibverfahren 220
 Trennmittel, innere 166
 Triazin-Beschleuniger 145
 Trimellithsäureester 163
 TR-Test 252
Tschunkur, Eduard 9

U

UHF-/Heißluftvulkanisation 201
 Ultrabeschleuniger 50, 142
 ungesättigte Kautschuke 51
 Upside-Down-Verfahren 178
 UV-Licht, Versprödung durch 63

V

van 't Hoff, Regel 65
 Variable-Intermeshing-Clearance-
 Mischer 182
Vega, S. D. de la 4
 Verarbeitungshilfsmittel 67, 160, 165
 Verlustfaktor 60, 241, 246
 Verlustwinkel 60
 Vernetzung 1, 45
 Vernetzung durch energiereiche
 Strahlen 206
 Vernetzung mit Metalloxiden 151
 Vernetzung mit Schwefel 139
 Vernetzung, monosulfidisch 140

- Vernetzung, polysulfidisch 140
Vernetzungsaktivatoren 147
Vernetzungsdichte 46
Vernetzungsgrad 46, 47, 52
Vernetzungsisotherme 47, 233
Vernetzungsisotherme,
Bestimmung 230
Vernetzungssystem 52
Vernetzungssysteme 138
Verschleiß, Bestimmung 245
Verschnitte 56
viskoelastisch 58
Viskoelastizität 32
Viskosität 32
Vorschockeinrichtung 201
Vulkanisate 2, 50
Vulkanisation 2, 5
Vulkanisationsbeschleuniger 8, 52, 139,
141
Vulkanisationskurve 47, 233
Vulkanisationssystem 52
Vulkanisationsverzögerer 148
- W**
- Walzenbeläge 266
Walzenbeläge, Herstellung 215
Walzwerke 178, 185
Wärmebeständigkeit 64
- Warmfütterextruder 194
Warmkautschuke 73
Water-Trees 203
Weichmacher 160
Weiterreißwiderstand, Bestimmung 241
Wellendichtringe 258
Werkzeug 187
Westlinning, H. 67
white crepe 79
Wickham, Henry Alexander 6
Williams, Greville 7
Wirbelbettverfahren 205
Wöhlerkurve 247
- X**
- Xanthogenat-Beschleuniger 142
- Z**
- Zahnriemen 264
Zellgummi 175, 220
Zermürbung 60, 246
Zermürbungsprüfungen 247
Zinkoxid 147, 151
Zugfestigkeit 239
Zugverformungsrest 244
Zugversuch 236