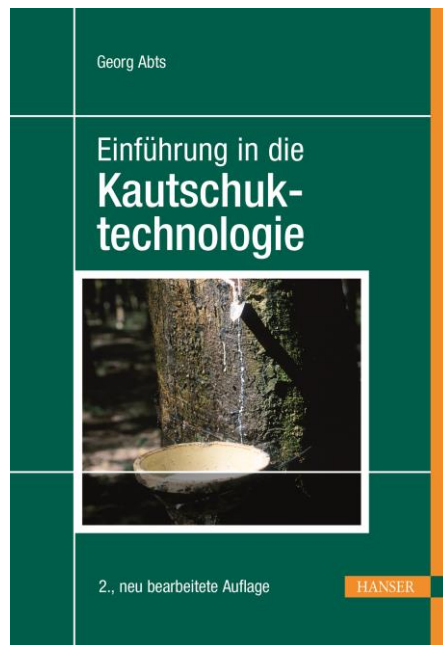


# HANSER



## **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 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

|  |            |
|--|------------|
| <b>Der Autor</b> .....   | <b>V</b>   |
| <b>Vorwort</b> .....   | <b>VII</b> |
| <b>Inhalt</b> .....  | <b>XI</b>  |
| <b>1 Einleitung</b> .....                                      | <b>1</b>   |
| 1.1 Historische Entwicklung .....                              | 2          |
| 1.2 Wirtschaftliche Bedeutung .....                            | 14         |
| <b>2 Grundlagen</b> .....                                      | <b>21</b>  |
| 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         |
| <b>3 Die Vernetzung von Kautschuken zu Elastomeren</b> .....   | <b>45</b>  |
| 3.1 Grundlagen .....   | 45         |
| 3.2 Die Vernetzung mit Schwefel .....                          | 51         |
| 3.3 Die Vernetzung mit Peroxiden .....                         | 53         |
| 3.4 Weitere Vernetzungsarten .....                             | 54         |
| <b>4 Auswahlkriterien für die wichtigsten Kautschuke</b> ..... | <b>55</b>  |
| 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         |
| <b>5</b> | <b>Spezifische Eigenschaften der verschiedenen Elastomere .....</b>            | <b>73</b>  |
| 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/<br>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        |
| <b>6</b> | <b>Thermoplastische Elastomere, TPE .....</b>                                  | <b>125</b> |
| 6.1      | Übersicht und Nomenklatur .....  | 125        |
| 6.2      | Spezifisches Eigenschaftsprofil .....  | 129        |
| 6.2.1    | Thermoplastische Elastomere auf Basis von<br>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        |
| <b>7</b> | <b>Kautschukchemikalien .....</b>   | <b>135</b> |
| 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        |
| <b>8</b> | <b>Die Verarbeitung von Kautschuk und Kautschukmischungen .....</b>                     | <b>177</b> |
| 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<br>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        |
| <b>9</b> | <b>Prüfung von Kautschukmischungen und Elastomeren .....</b>          | <b>225</b> |
| 9.1      | Rheologische Prüfungen .....  | 226        |
| 9.1.1    | Mooney-Viskosität und Mooney-Relaxation (DIN 53523, ISO 289)<br>..... | 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        |

|   |            |
|---|------------|
| <b>10 Typische Produkte</b> .....                         | <b>255</b> |
| 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        |
| <br>  |            |
| <b>11 Anhang</b> .....                                    | <b>273</b> |
| 11.1 Chemische Beständigkeit von Elastomeren .....        | 273        |
| 11.2 Weiterführende Fachliteratur .....                   | 274        |
| 11.3 Fachzeitschriften .....                              | 274        |
| 11.4 Verbände .....                                       | 274        |
| 11.5 Studiengänge .....                                   | 275        |
| <br>  |            |
| <b>Index</b> .....  | <b>277</b> |

# 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.)

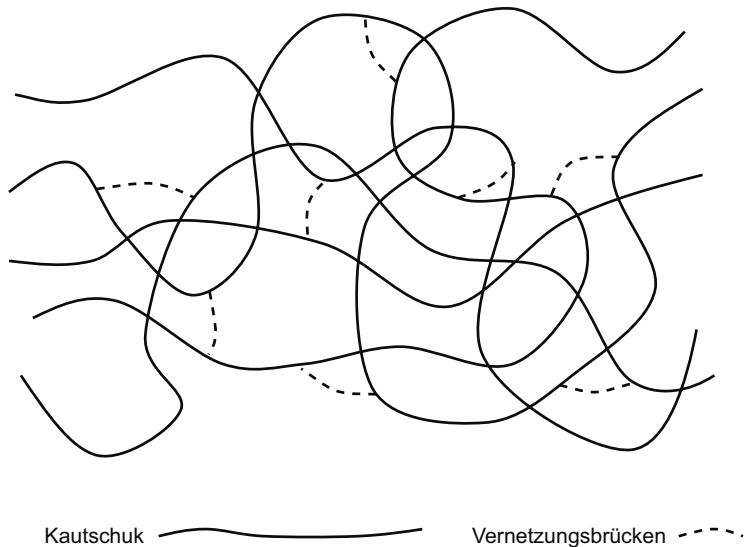
Der Verwendung dieses neuen Rohstoffs für die Herstellung wasserdichter Artikel wie Regenplanen oder Stiefel stand jedoch seine geringe Haltbarkeit entgegen. Problematisch war insbesondere der durch Zersetzungsprozesse in Naturlatex enthaltene Eiweiße entstehende Geruch. Um dieses Problem zu umgehen, 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 Wachformen 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.



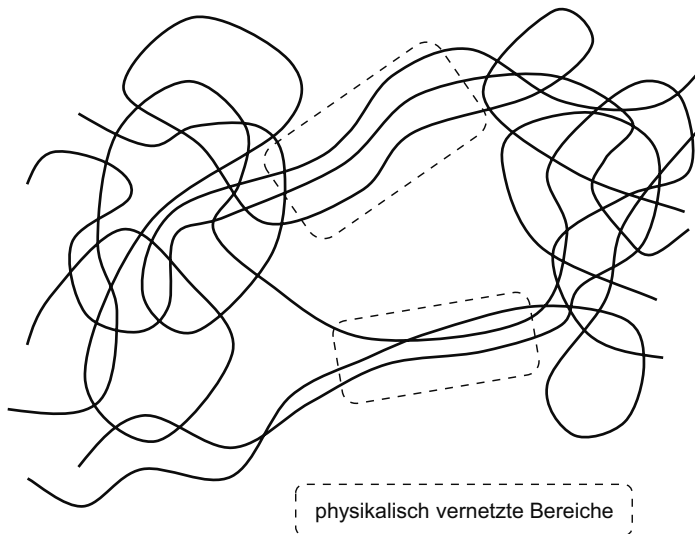
**Bild 2.18** Verknäulte und weitmaschig vernetzte Makromoleküle von Elastomeren

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.

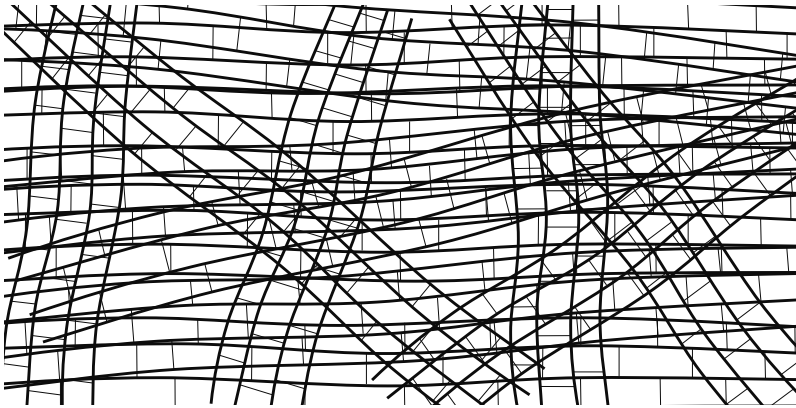
Auch bei thermoplastischen Elastomeren ist der chemische Aufbau entscheidend für das Eigenschaftsspektrum. In Abhängigkeit von Polymer und Lösungsmittel zeigen sie geringe bis starke Quellung oder lassen sich sogar auflösen. Produkte auf Basis von Polyurethanen besitzen einen hohen Widerstand gegen Verschleiß 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.

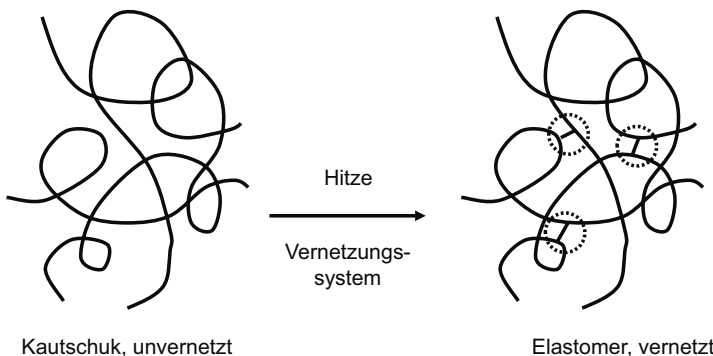
In der Regel haben Duroplaste auch eine sehr gute Wärmebeständigkeit, ihre Dauereinsatztemperatur kann 150 bis 200 °C erreichen. Wie bei Thermoplasten lassen sich die maximalen Einsatztemperaturen durch Einsatz von Glasfasern noch weiter erhöhen.

# 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).



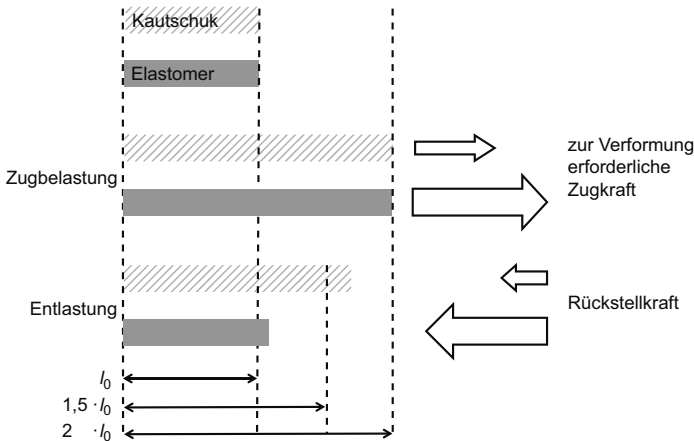
**Bild 3.1**

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 Glas temperatur von  $+35\text{ }^{\circ}\text{C}$ . 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  $80\text{ }^{\circ}\text{C}$ . NOR kann bei entsprechend hoher Weichmacherdosierung bis  $-30\text{ }^{\circ}\text{C}$  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

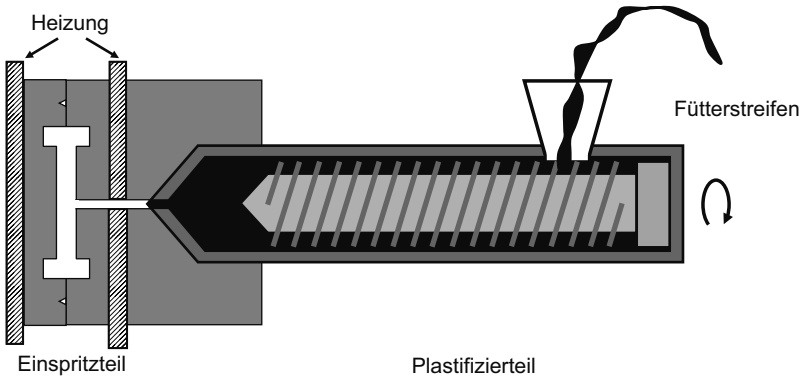
|                               | Verar-<br>beitungs-<br>verhalten | physika-<br>lische<br>Eigen-<br>schaften | Tempe-<br>raturbe-<br>ständigkeit | Wetter-/<br>Ozon-<br>bestän-<br>digkeit | Medien-<br>bestän-<br>digkeit | Preis |
|-------------------------------|----------------------------------|--|-----------------------------------|---|-----------------------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

++ = großer Einfluss  
 + = mittlerer Einfluss  
 (+) = mäßiger Einfluss  
 0 = kein Einfluss  
<sup>1</sup> in bestimmten Fällen Wechselwirkung mit dem Vernetzungssystem  
<sup>2</sup> je nach Zusammensetzung vorzeitige Vernetzung möglich (Anvulkanisation)  
<sup>3</sup> Ermüdungsbeständigkeit bei dynamischer Belastung  
<sup>4</sup> unterschiedliche Flüchtigkeit beeinflusst die Änderung der mechanischen Werte  
<sup>5</sup> Ruße absorbieren UV-Licht, daher sind rußgefüllte Elastomere nicht UV-empfindlich  
<sup>6</sup> geringere Quellung durch Verdünnungseffekt bei hohem Füllgrad  
<sup>7</sup> Konkurrenz zwischen Weichmacher und Quellungsmittel oder Extraktion des Weichmachers

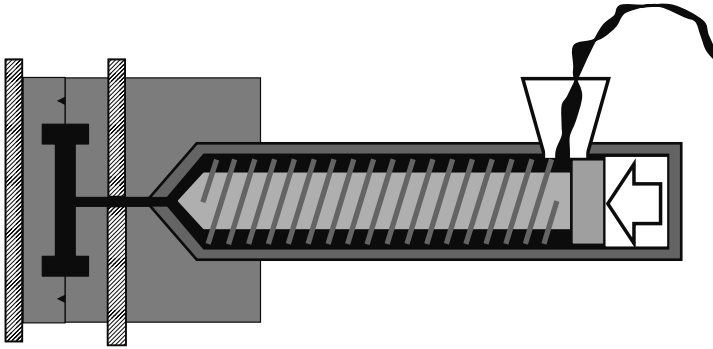
## ■ 7.2 Vernetzungssysteme

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.

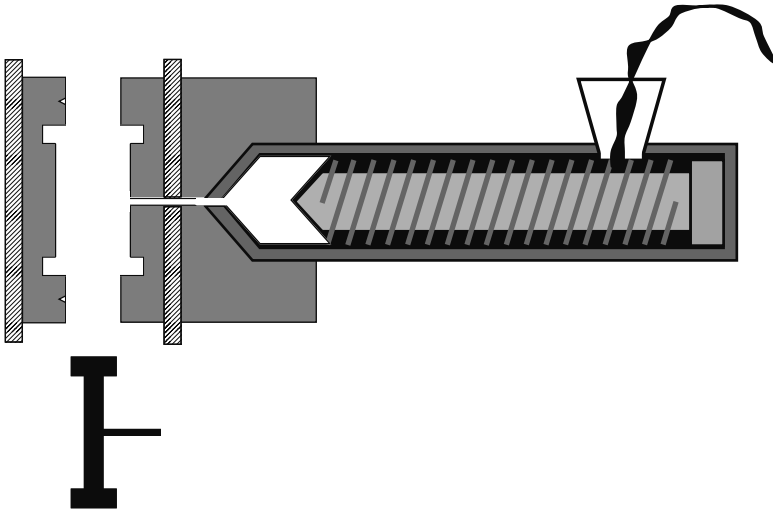
Da die Dienkautschuke mehr als drei Viertel der Gesamtmenge an verarbeitetem Kautschuk ausmachen, ist die Vulkanisation mit Schwefel und Beschleuniger naturgemäß die wichtigste Vernetzungsart. Aufgrund der zunehmenden Verbreitung gesättigter Kautschuke hat die Vernetzung mit Peroxiden ebenfalls einen 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.

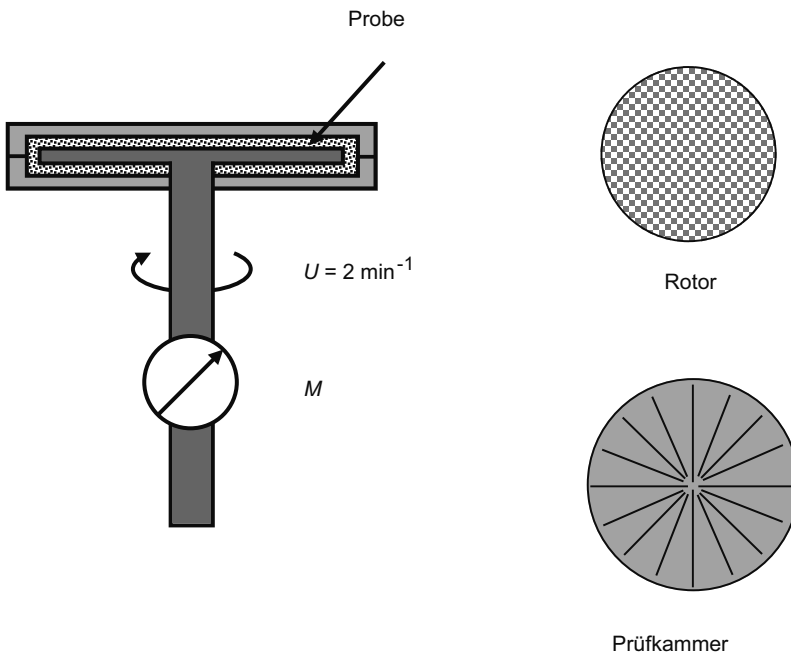
Es sei darauf hingewiesen, dass bei der Mischungsentwicklung im Gegensatz zur Fertigung oft Misch- und Formmaschinen mit kleineren Volumina und daher einem besseren Verhältnissen von Oberfläche zu Volumen verwendet werden. Bis zu einer gewissen Untergrenze sind Labormischungen dadurch oft homogener und 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  $\eta$  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

Achs- 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

Allystellung 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

Bremsschläuche 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  
 Leitrüße 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 Drais 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  
 Tempem 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