

# Физические и фазовые состояния полимеров

Различают агрегатные и фазовые

## Агрегатные состояния вещества

Твердые

Жидкие

Газообразные

Эти состояния отличаются друг от друга плотностью упаковки, характером движения атомов и молекул и откликом на механическое воздействие.

В отличие от низкомолекулярных веществ **полимеры** существуют только в двух агрегатных состояниях: **твердом и жидким**

# Фазовые состояния полимеров

Фазовые состояния вещества  
различаются упорядоченностью в  
расположении частиц

## Два фазовых состояния полимеров

Кристаллическое фазовое состояние характеризуется наличием кристаллической решетки и трехмерным дальним порядком в расположении атомов и молекул.

Аморфное – плотность упаковки ниже, чем у кристаллических тел.

# Агрегатные состояния полимеров

В отличие от низкомолекулярных соединений полимеры существуют только в двух агрегатных состояниях: **твердом и жидким.**

Твердые аморфные тела принято называть *стеклообразными.*

Жидкое агрегатное состояние полимеров называется *вязкотекучим.*

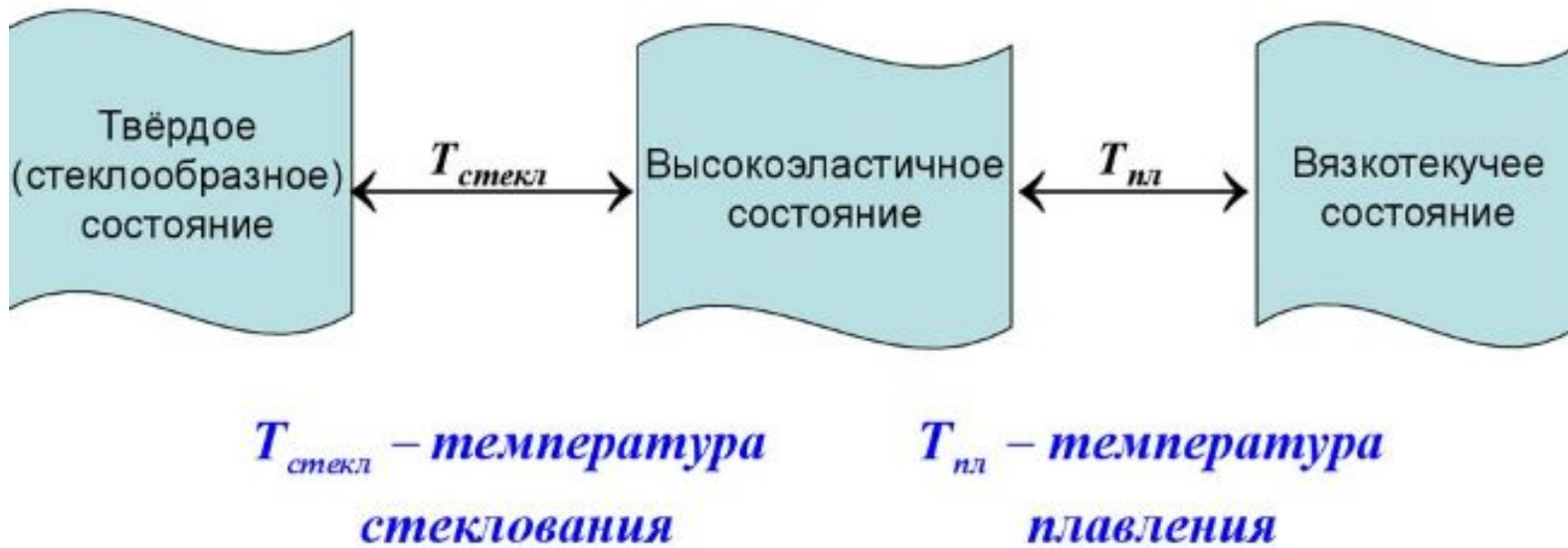
Состояние полимера, для которого характерны высокие обратимые деформации, называется *высокоэластичным.*

## Три физических состояния полимеров

- стеклообразное (или кристаллическое)
- высокоэластичное
- вязкотекучее

Под влиянием внешних воздействий (например, изменении температуры) полимеры легко переходят из одного состояния в другое.

## Аморфные полимеры



**Температура стеклования (T<sub>с</sub>)** – температура перехода жидкого полимера в твердое стеклообразное.

**Температура текучести (T<sub>т</sub>)** – температура, при которой в полимере обнаруживается заметная деформация вязкого течения.

# Изменение физического состояния полимеров при изменении температуры

## Кристаллические полимеры

Твёрдое  
состояние



Вязкотекучее  
состояние

*Temperatura  
плавления ( $T_{пл}$ )*

# **В зависимости от фазового или физического состояния при переработке и эксплуатации все полимерные материалы можно условно разделить на**

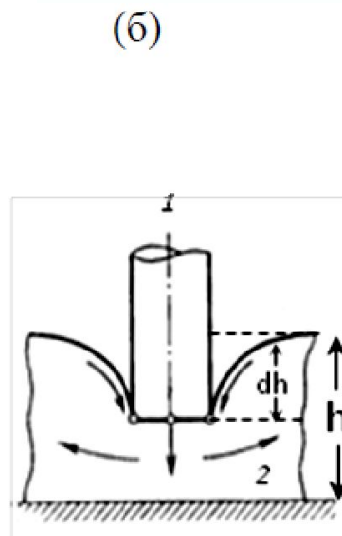
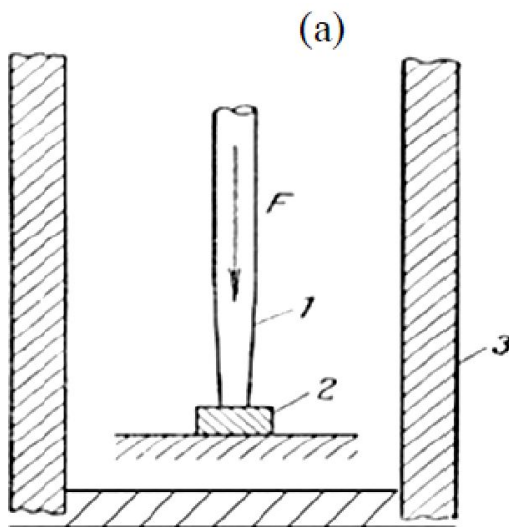
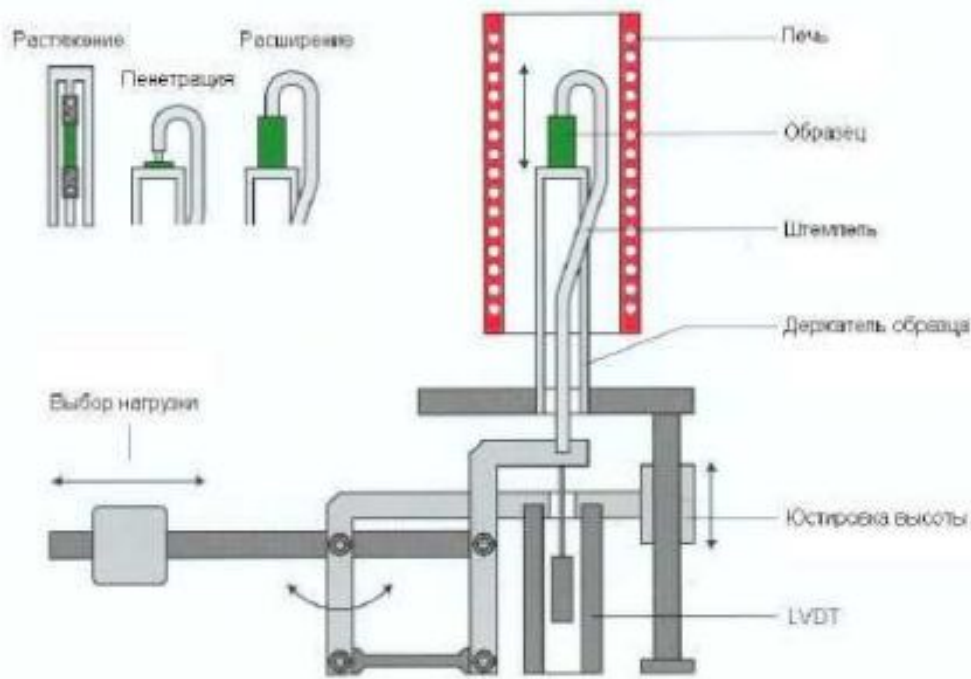
- **Пластические массы (пластмассы)** – группы линейные или разветвленные полимеры или олигомеры, которые при переработке находятся в вязкотекучем или высокоэластическом состоянии, а при эксплуатации – в стеклообразном или кристаллическом, т.е. температура стеклования или плавления пластмасс обычно выше комнатной. Пластмасса называется *термопластичной*, если при нагревании она переходит из стеклообразного или кристаллического состояния в вязкотекучее или высокоэластическое, т.е. из твердого в жидкое. При охлаждении происходит обратный переход. Если же при переработке полимер приобретает сетчатое строение (отверждается), то обратный переход в вязкотекучее состояние невозможен. Такие пластмассы называются *термореактивными*.
- **Эластомеры** – линейные или разветвленные полимеры или олигомеры, которые перерабатываются в вязкотекучем состоянии, затем сшиваются в трехмерную сетку и эксплуатируются в высокоэластическом состоянии. Не сшитые эластомеры называют каучуками, а сшитые чаще всего резинами.
- **Волокна** – так же как и пластические массы, при переработке находятся в вязкотекучем состоянии, а при эксплуатации – в стеклообразном или кристаллическом. Их отличительной особенностью является высокая степень ориентации макромолекул и связанная с ней анизотропия свойств.

# Характеристики состояний полимеров

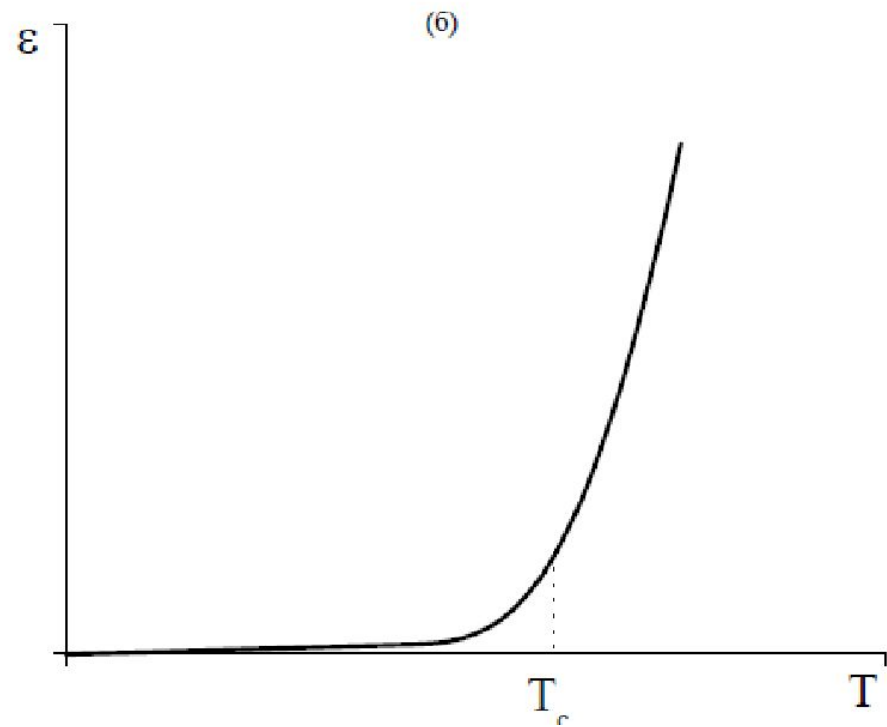
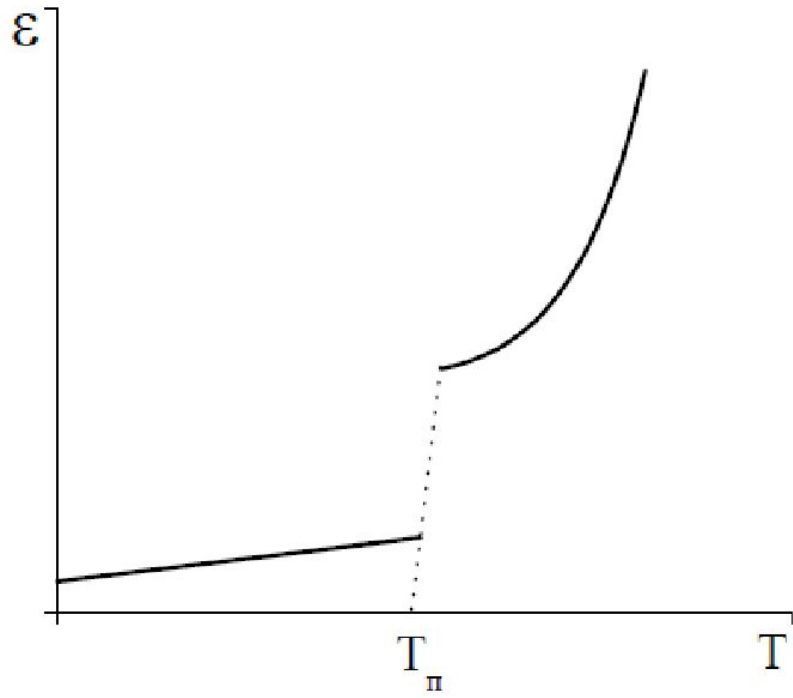
Релаксационное (деформационное) состояние	Вязкотекуче- е	Высокоэласти- ческое	Стеклоо- бразное	Кристаллическое
Агрегатное состояние	Жидкое	Твердое		
Фазовое состояние	Аморфное			Кристаллическое (аморфно- криSTALLическое )
Характеристика полимера по отношению к деформирующему усилию	Мягкое, податливое		Жесткое	
Масштабы деформаций и их обратимость	Большие необра- тимые (пласти- ческие, $\varepsilon_{\text{пласт}}$ )	Большие обрати- мые (высокоэластические, $\varepsilon_{\text{вэл}}$ )	Малые обратимые (упругие, $\varepsilon_{\text{упр}}$ )	
Характер изменений деформации $\varepsilon$ со временем $t$ под под	$\varepsilon \rightarrow \varepsilon_{\infty}$ ;	$\varepsilon \rightarrow \varepsilon_p$ , после чего	$\varepsilon = \text{const}$ (в ТМА обычно)	

# Схема термомеханического анализа

Схема термомеханических испытаний полимера:  
1 - пуансон, 2 - образец,  
3 – термостатируемая ячейка.

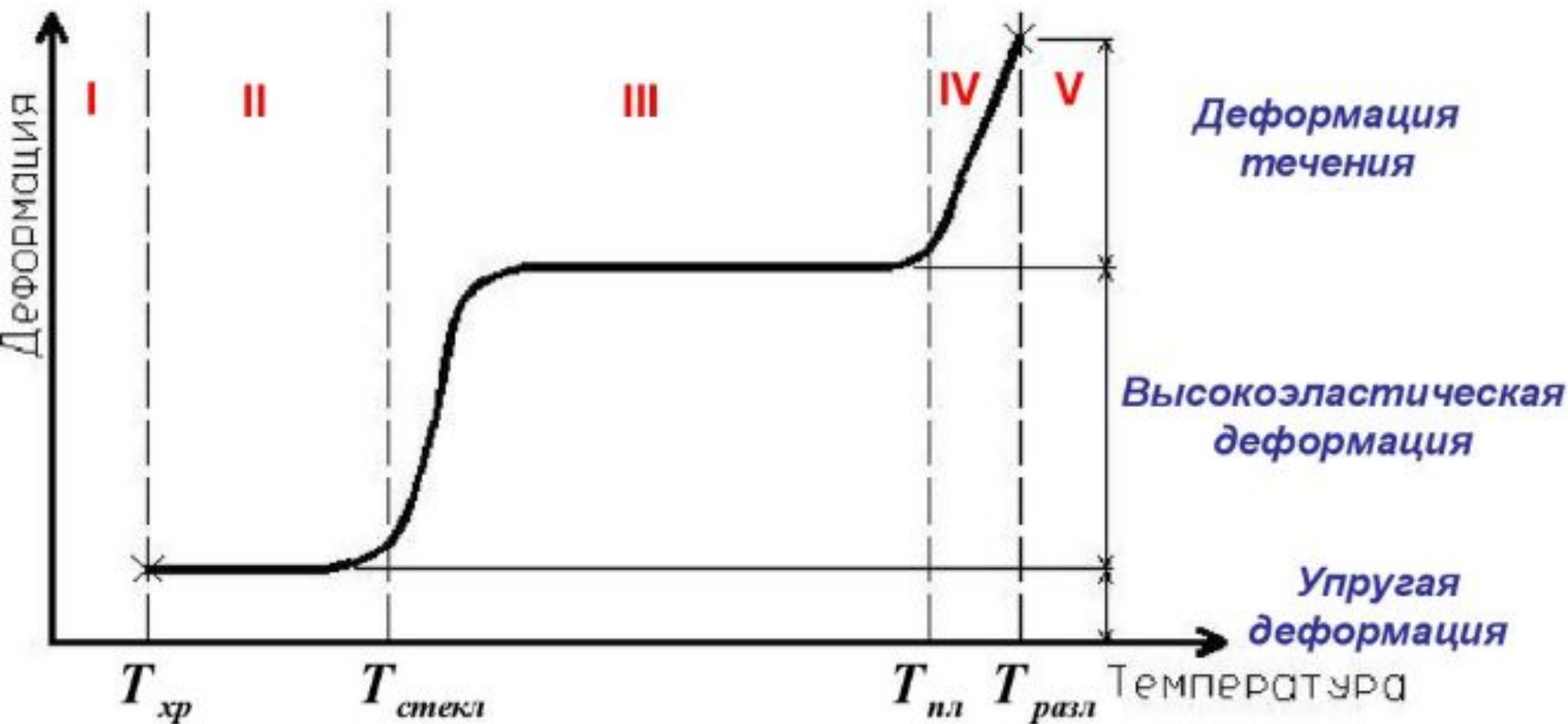


# Термомеханические кривые низкомолекулярных веществ



Термомеханическая кривая  
низкомолекулярного кристаллического  
вещества (а) и стеклющейся жидкости (б).

# Термомеханическая кривая



Три состояния линейного аморфного полимера

I – хрупкость

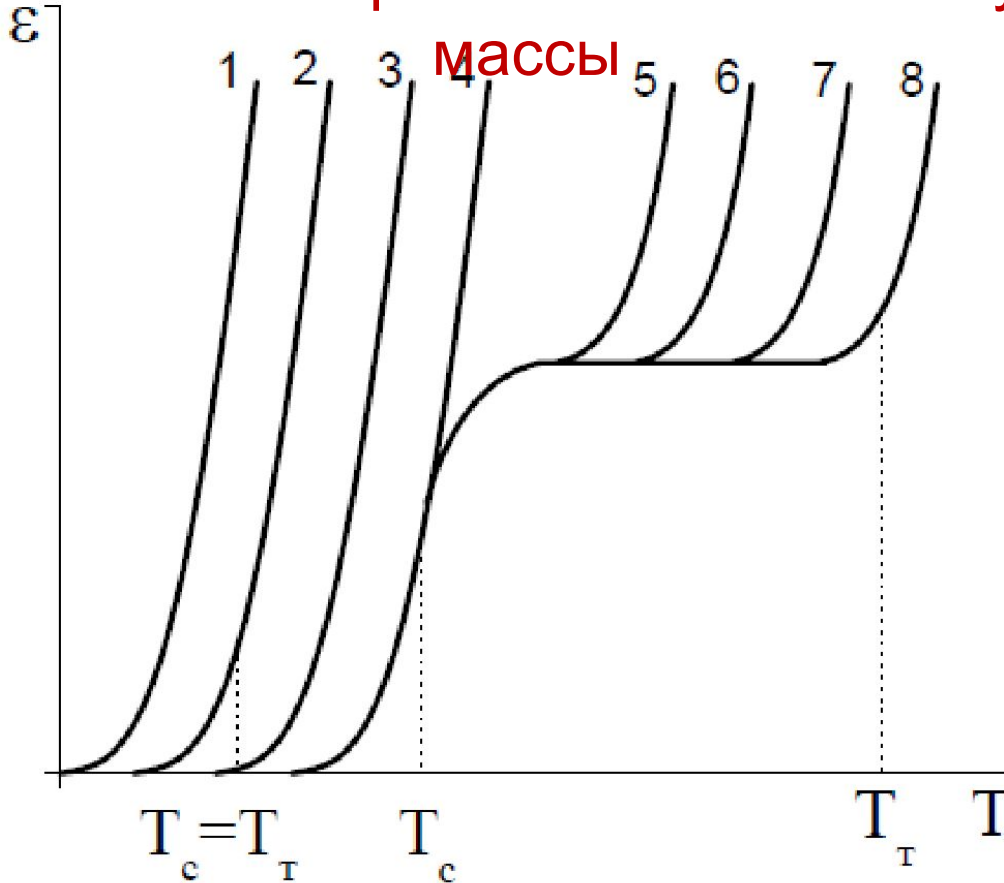
II – стеклообразное состояние

III – высокоэластичное  
состояние

IV – вязкотекучее  
состояние

V – разложение  
(деструкция)

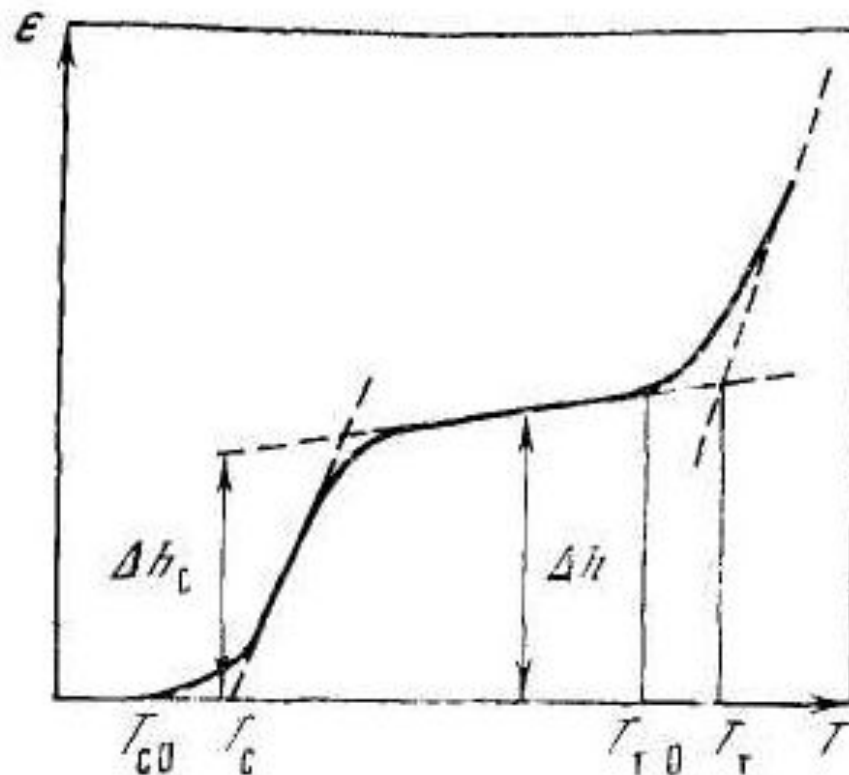
Термомеханические кривые линейных аморфных полимеров зависят от молекулярной



Термомеханические кривые для ряда линейных полимергомологов. Номера кривых отвечают полимергомологам разной молекулярной массы;

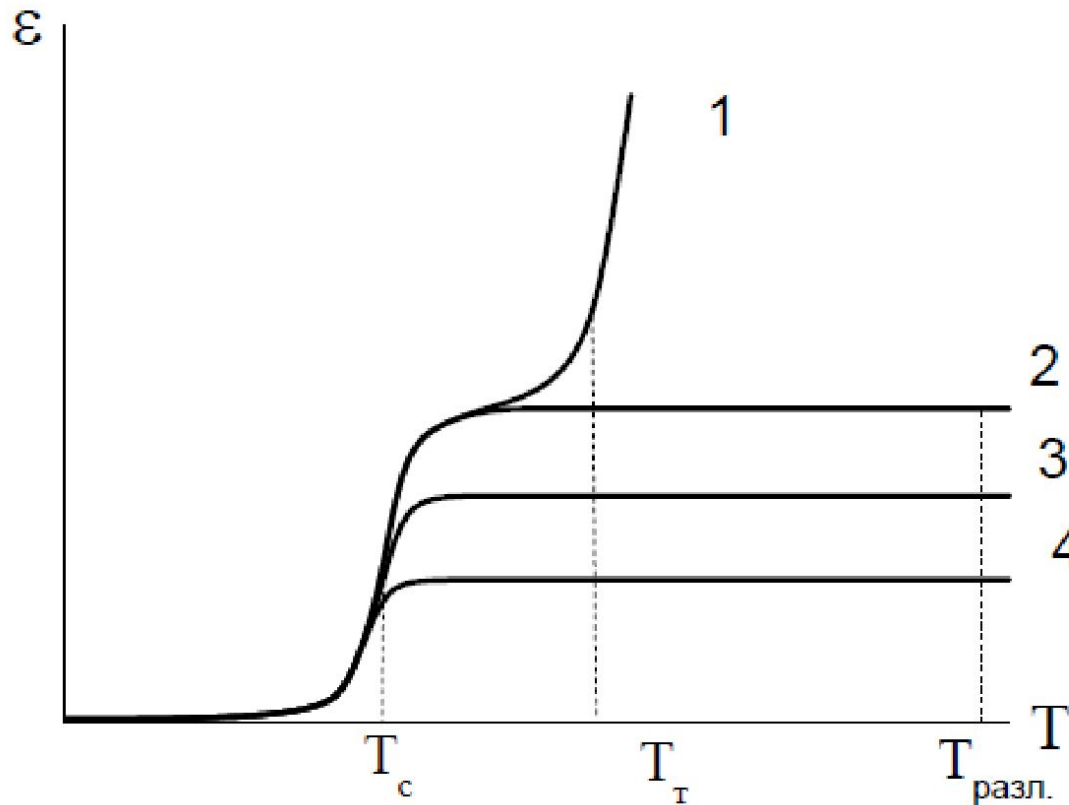
возрастание номера соответствует увеличению степени полимеризации ( $M_1 < M_2 < \dots < M_8$ )

# Характерные точки термомеханической кривой



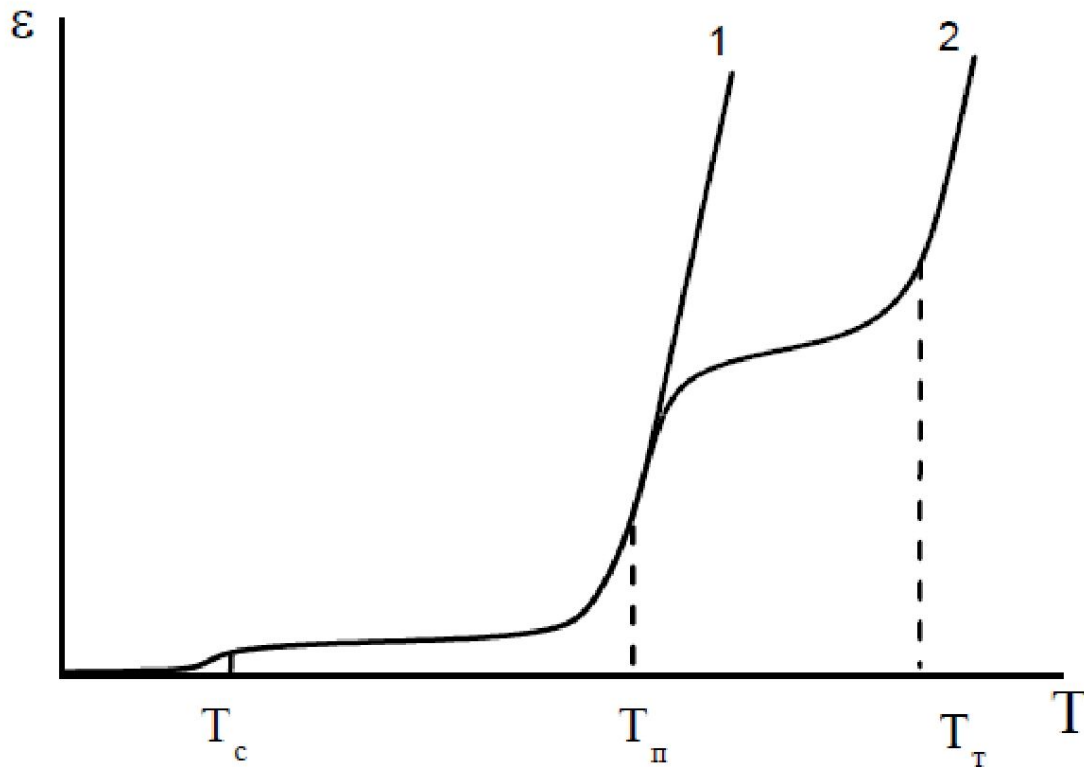
К определению температур стеклования  
и текучести

# Термомеханические кривые



Термомеханические кривые линейного (1) и  
сшитого (2–4) Аморфного полимера  
( $M_{c2} > M_{c3} > M_{c4}$ )

# Термомеханические кривые кристаллических полимеров



Термомеханические кривые для частично-  
кристаллического полимера разной  
молекулярной массы ( $M_1 < M_2$ )

# Фазовые переходы

**Фазовыми переходами** называются переходы из одного фазового состояния в другое, т.е. переходы, связанные с изменением взаимного расположения молекул и термодинамических свойств вещества.

Различают фазовые переходы первого и второго рода.

Фазовым переходом **первого рода** называется переход, сопровождающийся изменением внутренней энергии, объема, энтропии и тепловым эффектом (примеры: процессы кристаллизации, плавления, конденсации).

Фазовыми переходами **второго рода** называются переходы, при которых изменение фазы сопровождается непрерывным изменением внутренней энергии, энталпии, объема и температуры, а тепло не выделяется и не поглощается. Но вторые производные свободной энергии по температуре и давлению претерпевают скачок (отсюда и название – переход второго рода), следовательно, скачкообразно изменяются теплоемкость вещества, его термический

# Кристаллизация

- **Кристаллизация** – это фазовый переход первого рода, который характеризуется изменением порядка в расположении макромолекул и их термодинамических свойств (внутренней энергии, объема, энтропии) и сопровождается экзотермическим эффектом.
- Кристаллизация полимеров происходит из раствора или расплава.
- Способность полимеров к кристаллизации обусловлена особенностями их структуры.

# Механизм кристаллизации

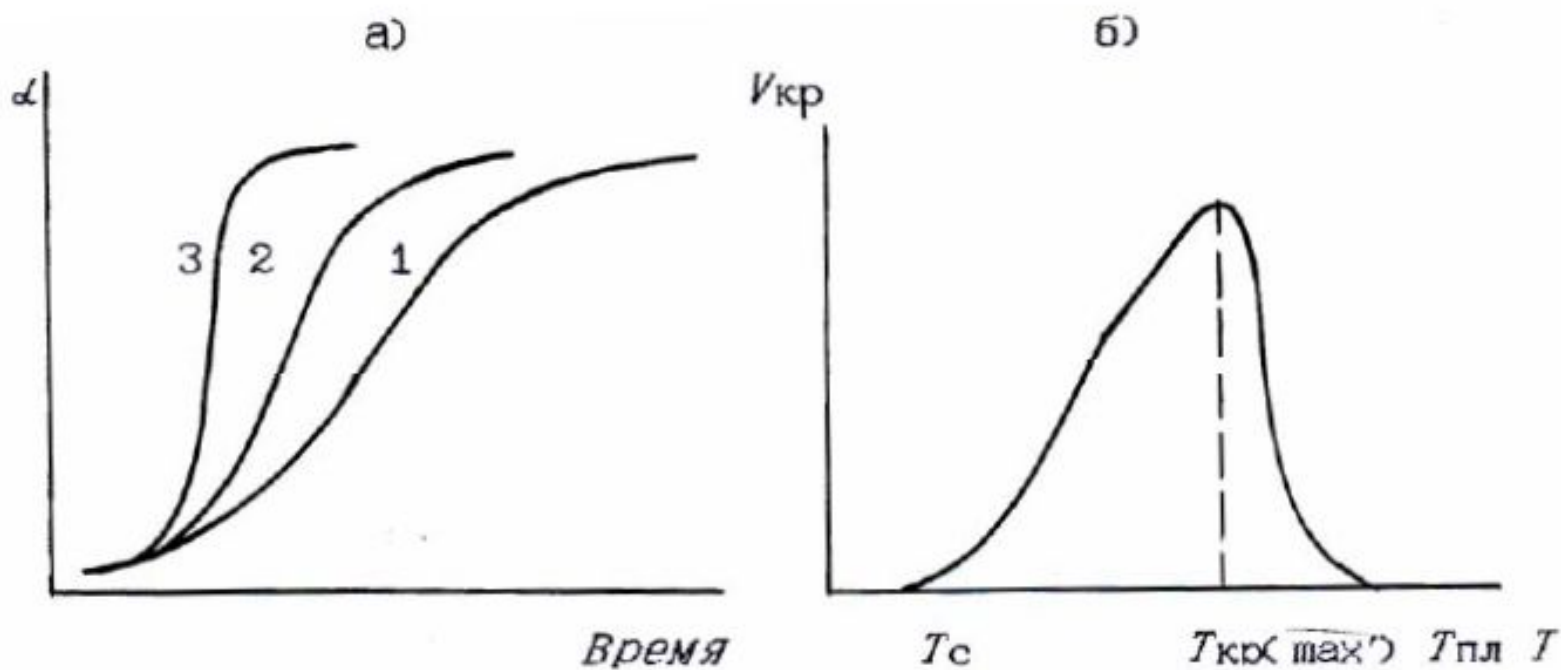
- Зародышеобразование
- Рост кристаллов

**Расчет кинетики кристаллизации (уравнение Колмогорова-Аврами):**

$$\frac{W_{kp}}{W_0} = 1 - e^{-zt^n}$$

где  $W_{kp}$  – масса кристаллической части;  $W_0$  – общая масса образца;  $t$  – время кристаллизации;  $z$  – константа кристаллизации (зависит от свойств кристаллизующегося полимера);  $n$  – зависит от типа кристаллической структуры

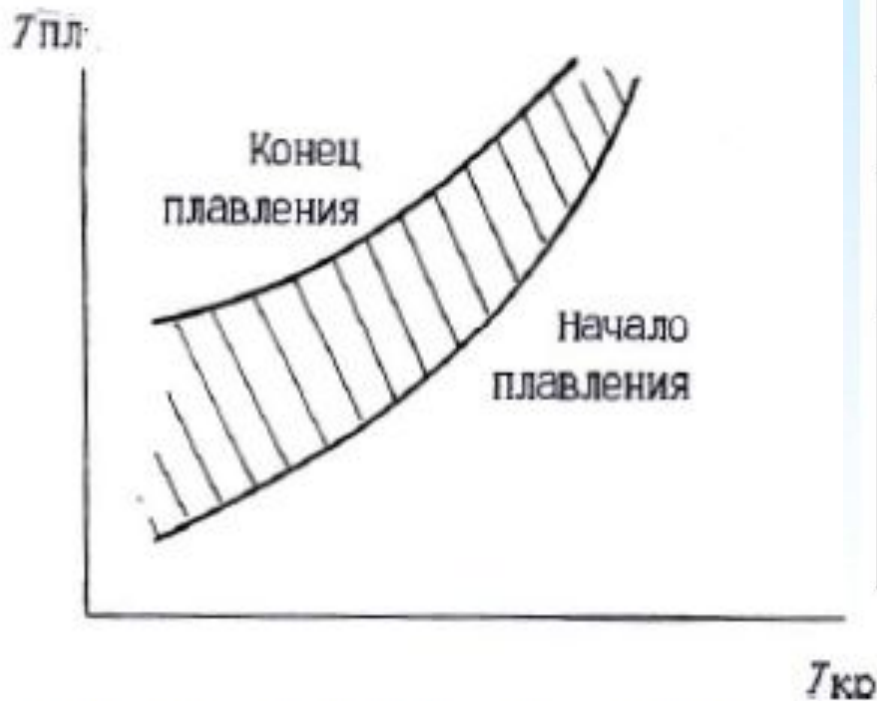
# Механизм кристаллизации



**Рис. 4.1.** Зависимость степени кристаллизации  $\alpha$  полиэтилентерефталата от продолжительности кристаллизации  $t$  при различных температурах (а) и скорости кристаллизации от температуры (б):  
температура кристаллизации,  $^{\circ}\text{C}$ : 1 - 110; 2 - 245;  
3 - 236 (температура максимальной скорости кристаллизации)

# Плавление кристаллов

Плавление кристаллов – происходит с поглощением тепла и тоже является фазовым переходом первого рода.



Полимер	$T_{\text{пл}}, \text{K}$
Полиэтилен	373-393
Полиэтиленоксид	355
Поли- <i>пара</i> -ксиллен	475
Полипропилен	415-425
Полистирол	500
Полиамид-3	610
Полиамид-4	535
Полиамид-6	510
1,4-полиизопрен <i>цис</i> - <i>транс</i> -	300 345
1,4-полибутадиен <i>цис</i> - <i>транс</i> -	273 420

Рис. 4.2. Зависимость интервала плавления от температуры кристаллизации полимера

# Особенности кристаллического состояния полимеров

- В закристаллизованном полимере нет границы, разделяющей аморфную и кристаллическую фазы. Отсюда исходит условность термина "степень кристалличности" для полимеров, характеризующая количественное содержание кристаллических областей в полимере.
- закристаллизованных полимеров является чрезвычайно резкое изменение всех свойств таких полимеров по сравнению с их аморфными аналогами.
- большая и разнообразная дефектность кристаллитов как в их строении, так и в разнообразии размеров и формы.
- для полимерных кристаллов, как и для многих низкомолекулярных веществ, характерен полиморфизм, т.е. один и тот же полимер может кристаллизоваться с образованием элементарных кристаллических ячеек разной структуры.