第五节 聚合物熔体的黏性流动

几乎所有高聚物成型加工都要利用其粘流态下的流动行为: 热塑性塑料的成型加工(加热塑化、流动成型和冷却固化); 合成纤维的纺丝;橡胶制品的成型;

聚合物材料的聚集态是在加工成型中形成的,流变行为影响 材料的聚集态,并对最终产品的力学性质有重大的影响。所 以了解和掌握高聚物的粘流温度和粘性流动规律十分重要;

2017/10/9

高分子课程教学 授课: 陈涛

一. 黏性液体的流动特征

1. 黏度的定义

(1) 剪切应力(shear stress, σ):

$$\sigma = \frac{F}{A}$$

(2) 剪切应变(shear strain, y)

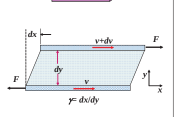
$$\gamma = \frac{dx}{dy}$$

(3) 剪切速率(shear rate, $\dot{\gamma}$):

$$\dot{\gamma} = \frac{d\gamma}{dt} = \frac{d\upsilon}{dy}$$

(4) 牛顿流动定律(Newton's law)

$$\sigma = \eta \dot{\gamma}$$



黏度(η):液体内部反抗流 动的内摩擦力,单位Pa.S

2017/10/9 高分子课程教学 授课:陈涛

2. 流动曲线

剪切应力(σ)与剪切速率($\dot{\gamma}$)的关系曲线。

类型	Newtonian 牛顿流体	Non-Newtonian 非牛顿流体			
		Bingham 宾汉	Pseudoplastic 假塑性	Dilatant 胀塑性	Thixotropic 触变性
曲线	Shear rate	Shear rate	Shear rate	Shear rate	流凝性 触变性 Time
公式	$\sigma = \eta \dot{\gamma}$	$\sigma - \sigma_{y} = \eta \dot{\gamma}$	$\sigma = K\dot{\gamma}^n$ $n < 1$	$\sigma = K\dot{\gamma}^n$ $n \ge 1$	
实例	小分子	沥青 高分子浓 溶液	高分子熔体	颗粒填充高 分子熔体 PVC糊	胶冻

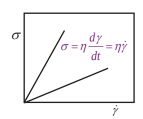
2017/10/9

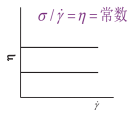
高分子课程教学 授课: 陈涛

3. 牛顿流体

黏度不随剪切应力和剪切速率的大小而改变, 始终保持常数 的流体, 通称为牛顿流体。

剪切应力与剪切速率成正比:流体的流速越大,受到的阻力 越大。





2017/10/9

高分子课程教学 授课: 陈涛

4. 非牛顿流体

高分子熔体、浓溶液、分散体系等许多液体不完全服从牛顿 流动定律,n不再是常数,不呈直线关系,随剪切应力和剪切 速率的改变而改变, 称为非牛顿流体(非稳定流体)。

$$\sigma = K\dot{\gamma}^n$$

n=1, 牛顿流体; n > 1, 膨胀性流体;

n < 1, 假塑性流体;

n与1相差越大,偏离牛 顿流体的程度越强

K: 常数(不是稠度);

n: 流动指数,亦称非牛顿指数、幂律指数(power law index), 表示该种流体与牛顿流体的偏差程度。

高分子课程教学 授课:陈涛 2017/10/9

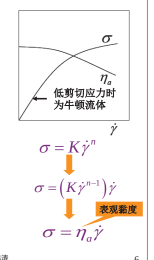
(1)黏度与时间无关

A. 假塑性流体

大多数高聚物熔体和浓溶液在低剪切 应力时为牛顿流体, 但随着切变速率 或剪切应力的增加, 黏度逐渐减少, 呈现假塑性流体特征 , 即所谓剪切

变稀(shear thinning), n<1

可能的原因: 在适度的流速或剪切力 场中,不同流层间长链分子间的解缠 结作用使黏度降低。

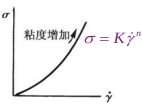


2017/10/9 高分子课程教学 授课: 陈涛

B. 胀塑性流体(膨胀性流体)

膨胀性流体与假塑性流体相反,切变速率增加比剪切力增加要慢一些。其表观黏度随剪切应力的增大而升高,即所谓剪

切变稠, n>1



这类流动行为常见于含有较高体积分数固相粒子的悬浮体、 胶乳和高聚物的固体颗粒填充体系等。

2017/10/9

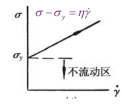
高分子课程教学 授课:陈涛

C. 宾汉流体(塑性流体)

剪切力小于某一临界值 σ_{y} (屈服应力)时不流动,形变行为类似于虎克弹性体;超过 σ_{y} 后,则可像牛顿流体一样流动。 宾汉流体的塑性行为或流动临界应力的存在,一般解释为与

流体分子缔合或某种凝胶性结构有关。

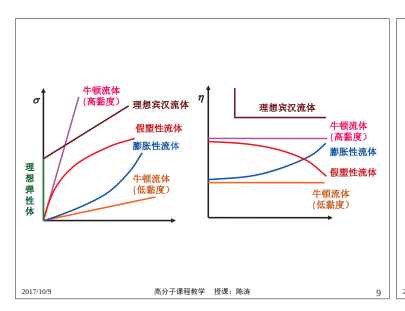
泥浆、牙膏和油脂等呈现这种行为,涂料特别需要这种塑性。许多含填料的高聚物体系(PVC塑料)就属宾汉塑性体。



D. 非宾汉流体

又称非塑性流体。同宾汉流体类似,但超过 σ_y 后,其流动不符合牛顿流体,即流动曲线是非线性的。

2017/10/9 高分子课程教学 授课: 陈涛



(2)黏度与时间有关的

A. 触变性流体

在恒定的剪切速率下(或剪切应力),流体的黏度随时间的增加 而降低,表明流体结构不断破坏,产生某种新结构,这种流体 称为触变性流体(或摇溶液体)。当作用停止一段时间,流体结 构又回复,实验可以重复。

触变性流体一定是假塑性流体、塑性流体不一定是触变性流体。

冻胶是最常见的典型触变物质。由于外力作用下物理交联点的破坏, 其流动性随外力作用时间的增加而增大,外力去除后,物理交联点又 可逐渐形成,黏度随时间逐渐增大。奶酪、油墨都是触变性流体。

2017/10/9 高分子课程教学 授课: 陈涛

10

B. 流凝性流体

在恒定的剪切速率下(或剪切应力),流体的黏度随时间的增加而增加,这种流体称为流凝性流体(或震/摇凝液体),或反触变流体。变稠与某种结构的形成有关。

流凝性流体一定是膨胀性流体,膨胀流体不一定是触变性流体。

润滑油、糖浆等都是震凝性流体。

5. 熔体黏度

(1)表观黏度(apparent viscosity)

聚合物熔体和浓溶液都属非牛顿流体,其黏度有剪切速率依赖性,用 $\sigma/\dot{\gamma}$ 定义的黏度已不是常数,引入表观黏度的概念 η_a ,定义:

$$\eta_a = \frac{\sigma}{\dot{\gamma}} = \frac{K\dot{\gamma}^n}{\dot{\gamma}} = K\dot{\gamma}^{n-1}$$

和度 $\eta_a = \frac{\sigma}{\gamma}$ $\eta_a = \frac{\sigma}{\gamma}$

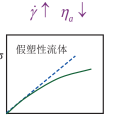
牛顿流体(N): σ =

 η_a 只是对流动性好坏作一个相对的大致比较。真正的黏度应当是不可逆的粘性流动的一部分,而表观黏度还包括了可逆

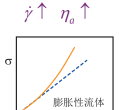
2017/10/9 高分子课程教学 授课: 陈涛

表观黏度的变化规律取决于n值 $\eta_a = \frac{\sigma}{\dot{\gamma}} = K \dot{\gamma}^{n-1}$

假塑性流体n < 1,

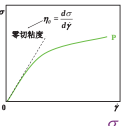


膨胀性流体n>1,



高分子课程教学 授课:陈涛

(2) 零切黏度(zero-shear-rate viscosity) 在 $\dot{\gamma}$ 很小或外推到无限小时,非牛顿 流体可以表现出牛顿流体的特性,因 此由曲线的起始斜率可得到牛顿黏度。 定义剪切速率趋于零时的黏度为零切 速率黏度,简称零切黏度,表示为:



$$\eta_0 = \lim_{\dot{\gamma} \to 0} \eta_a = \lim_{\dot{\gamma} \to 0} \frac{\sigma}{\dot{\gamma}}$$

(3) 无穷剪切黏度(infinite-shear-rate viscosity)

定义剪切速率趋于无穷大时的黏度为无穷剪切黏度 700

$$\eta_{\infty} = \lim_{\dot{\gamma} \to \infty} \eta_a = \lim_{\dot{\gamma} \to \infty} \frac{\sigma}{\dot{\gamma}}$$

2017/10/9 高分子课程教学 授课: 陈涛

(4) 微分黏度或稠度

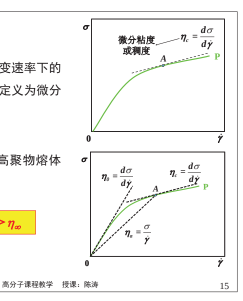
2017/10/9

以流动曲线上某一切变速率下的 对应点作切线,斜率定义为微分 黏度或稠度 η_c

剪切变稀的假塑性高聚物熔体 和浓溶液, 恒有



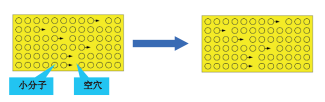
2017/10/9 高分



二. 聚合物黏性流动的特点

1. 高分子的流动是通过链段的位移运动来完成的

一般小分子的流动,可用简单模型描述:



低分子液体中存在许多与分子尺寸相当的空穴。当没有外力存在时,结果只是分子的扩散运动;外力存在使分子沿作用力方向跃迁的几率比其他方向大。

2017/10/9 高分子课程教学 授课: 陈涛

13

当温度升高,分子热运动能量增加,液体中的空穴也随着增加和膨胀,使流动的阻力减小。液体的黏度与温度T之间关系用Arrhenius方程表示:

$$\eta = Ae^{\Delta E_{\eta}/RT}$$

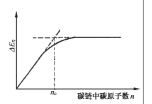
 ΔE_{η} 流动活化能,分子向孔穴跃迁时克服周围分子作用所需要的能量

分子量增大, ΔE_{η} 增大,每增加一个- CH_2 -, ΔE_{η} 大约增加约 2.1 kJ/mol。

理论推算的粘流活化能(1000个- CH_2 -的 ΔE_{η} =2.1 $\mathrm{MJ/mol}$)比-C-C-键能(3.4 $\mathrm{kJ/mol}$)大;

产生相当于整个高分子尺寸的空穴是困难的;

实际测量烃类同系物的 ΔE_n ,当C原子数大于20-30时与分子量无关。即聚合度达到临界值 n_c ,高聚物的粘流活化能达到一极限值,与分子量的大小无关。



因此推断,高分子流动不是简单的分子整体的迁移,而是以长度约为20到30个C原子链段作为运动单元,通过链段的相继跃迁来实现整个大分子的位移。

2017/10/9 高分子课程教学 授课: 陈涛

2017/10/9

高分子课程教学 授课: 陈涛

2. 高分子流动不符合牛顿流体流动规律

大多数聚合物溶体和浓溶液属假塑性流体, 其黏度随剪 切速率的增加而减小。

3. 高分子流动时伴有高弹形变

小分子液体流动完全不可逆

高分子流体是弹性液体,不但具有粘性行为,产生不可 逆形变, 而且表现出弹性行为, 产生可逆形变。



高分子课程教学 授课: 陈涛

2017/10/9 19

高分子课程教学 授课:陈涛

在 T_c 以上,受到外力作用下,聚合物不仅链段能够运动,而

且整个分子链也能发生相对移动,在宏观上聚合物表现为发

 T_c 是聚合物成型加工的下限温度,而聚合物的分解温度(T_d)

20

1. 高分子的柔性

高聚物流动的决定性因素,即链段运动的条件:

- a. 链段能否克服势垒运动;
- b. 是否存在链段运动所需的空穴。

柔性越, 链内旋转的位垒低, 链段越短, 只需要较小的自由体 积(空穴)就可流动,流动活化能较低, T_{ℓ} 较低,在较低的温度 下即可发生粘性流动易于成型加工。

> 分子链愈柔顺,粘流温度越低; 分子链越刚性, 粘流温度越高。

2017/10/9

高分子课程教学 授课: 陈涛

2017/10/9

高分子课程教学 授课: 陈涛

2. 高分子的极性

三. 影响粘流温度的因素

生粘性流动,产生不可逆的流动形变。

粘流温度对于选择最佳加工条件很重要。

则是聚合物加工的上限温度。

高分子的极性越大,分子间的相互作用也愈大,分子内旋转位 垒增高, 要较高温度提高分子运动的热能才能克服分子间的相 互作用而产生粘性流动。所以极性聚合物的粘流温度比非极性 聚合物高。

- ①PAN, 大分子之间极性力太强, 以致 $T_f > T_d$, 尚未流动已经分解, 所 以不能用熔融法纺丝。
- ②PVC的 $T_f > T_d$,所以在加工成型中不得不依靠加入足够的稳定剂来提高 T_d ,又加入增塑剂来降低 T_f 。

3. 分子量

粘流温度 T_c 是整个高分子链开始运动的温度。分子量越大, T_f 越高

- ▶ 分子量越大, 形成的物理结点越多, 内摩擦阻力越大;
- ▶ 分子链越长,分子链本身的无规热运动阻碍整个分子向某 个方向的定向流动。

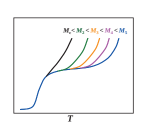
分子量较大的结晶高聚物, $T_f > T_m$,结晶熔融后进入高弹态 而无法加工,只有进一步升温才能达到 T_f 。

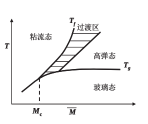
在不影响制品基本性能的前提下适当降低分子量是必要的

当分子量降低到整个分子链的尺寸 与玻璃化转变温度所对应的链段尺 寸相当时, T_t 值与 T_a 值重合,此时 高聚物不再出现高弹态。

随着分子量进一步增加, 高聚物的 粘流温度会超过其热分解温度 T_a

注意: 非晶高聚物的 T_f 不是一个 点, 而是一个较宽的范围, 源自分 子量的多分散性。在此温度区域内, 均易于流动,可进行成型加工。





2017/10/9 高分子课程教学 授课: 陈涛

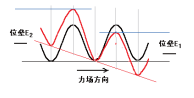
2017/10/9

高分子课程教学 授课: 陈涛

4. 外力大小和外力作用的时间

一定的外力作用,对分子的无规热运动产生"导向"效果,分子链段沿外力方向跃迁的机率提高,使分子链质心有效地发生位移。

增大外力有利于使力场方向 的流动位垒降低,提高链段 沿外力作用方向向前跃迁的 几率,使分子链重心发生有 效位移,*T*,降低。



非牛顿区 假塑区

 $\log \dot{\gamma}$

外力作用时间越长, T_r 降低;作用频率越大, T_r 越高。

2017/10/9

高分子课程教学 授课: 陈涛

ogo

 $\lg \eta_a$

第一 牛顿区

四. 聚合物熔体的流动曲线

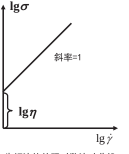
(1)牛顿流体的流动曲线

通常将 σ 一 关系改写成对数形式, 并用双对数坐标来表示。

对于牛顿流体,有:

$$\lg \sigma = \lg \eta + \lg \dot{\gamma}$$

 $\lg \sigma$ 对 $\lg \dot{\gamma}$ 作图,得到<mark>斜率为</mark>1的直线, 截距为 $\lg \eta$ 。



牛顿流体的双对数流动曲线

26

30

2017/10/9

25

NA

第

第二 牛顿区

lgγ

高分子课程教学 授课:陈涛

(2)高聚物熔体的流动曲线

对于高聚物熔体,有:

$$\sigma = K\dot{\gamma}^n$$

则:

$$\lg \sigma = \lg K + n \lg \dot{\gamma}$$

 $abla \sigma = \eta_a \dot{\gamma}$

 $O = \eta_a$

则:
$$\lg \sigma = \lg \eta_a + \lg \dot{\gamma}$$

 $\lg \eta_a = \lg K + (n-1)\lg \dot{\gamma}$

2017/10/9

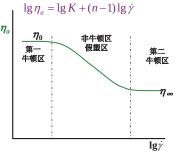
高分子课程教学 授课:陈涛

A.第一牛顿区

剪切速率很低,熔体黏度 基本上不随剪切速率变化, $^{\lg\eta_a}$ 呈现恒定的黏度 $_{\eta_0}$ 。

B. 假塑性区

在中间范围的剪切速率下, η_0 随剪切速率增加而减小。



C.第二牛顿区

在很高的剪切速率下,剪切速率和剪切应力又呈线性关系,熔体呈现恒定的黏度 η_{o} (无穷剪切黏度)。

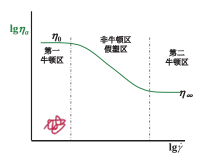
2017/10/9 高分子课程教学 授课: 陈涛

(3)高聚物熔体黏度随剪切速率变化规律的解释

A.解缠结

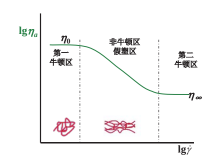
一般认为,当高聚物分子量超过某一临界值后,分子链间可能因相互缠结而形成链间物理交联点。这些物理交联点在分子热运动的作用下,处于不断的解体和重建的动态平衡中,使整个熔体具有瞬变的空间网状结构,或称拟网状结构,黏

度正比于缠结点数目。



低剪切速率区:由于分子链的布朗运动,不能发生取向,高分子链的构象实际上没有发生变化,被剪切破坏的缠结来得及重建,拟网状结构密度不变,因而黏度保持不变,为最大值 η_0 ,熔体或浓溶液处于第一牛顿区;

2017/10/9 高分子课程教学 授课: 陈涛

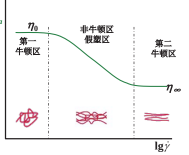


中剪切速率区: 当剪切速率增加到一定值后, 缠结点破坏速度大于重建速度, 部分解缠结, 使高分子链运动变得容易, 并沿剪切方向取向, 流体阻力减小, 黏度下降, 熔体或浓溶液出现假塑性, 处于假塑性区;

高分子课程教学 授课: 陈涛

高剪切速率区:

当剪切速率继续增加 ^{lg 7/6} 到缠结点完全破坏, 链的取向达极限状态, 黏度降低到最小值, 并不再变化,为第二



32

注意

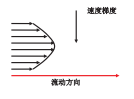
牛顿区。

高聚物熔体的流动曲线夸大了两个牛顿区。事实上,高聚物熔体的第二牛顿区目前尚没观察到,仅在浓溶液存在。

2017/10/9 高分子课程教学 授课: 陈涛

B. 取向

高分子熔体流动时各液层间存在速度梯度。一个细而长的大分子若同时穿过几个流速不等的液层,各个部分以不同速度前进,这显然不能持久,每个长链分



子总是力图使自己全部进入同一流速的流层,导致大分子在 流动方向上的取向,减小了阻力,黏度降低。

剪切速率越大,速度梯度越大,高聚物分子越易取向,黏度 就变小,因此 η 不是常数,而是与剪切速率有关。

在熔体流动过程中, 高分子链沿流动方向取向, 黏度反比于取向度。

2017/10/9

高分子课程教学 授课: 陈涛

33

2017/10/9

31



1. 什么是剪切应力、剪切速率和黏度?

- 2. 什么是牛顿流体?什么是非牛顿流体?聚合物熔体一般是什么类型的流体?
- 3. 聚合物的流动有什么特点?
- 4. 影响粘流温度的因素有哪些?
- 5. 为什么合成聚合物要控制分子量?
- 6. 增加聚合物分子量, 其粘流活化能如何变化?
- 7. 为什么聚合物没有明确的 T_{r} ?

五. 影响聚合物熔体黏度的因素

外界条件

分子结构

■剪切速率(应力)

□分子量

□温度

□分子量分布

□流体静压力

□链支化的影响

□分子链的柔顺性

2017/10/9 高分子课程教学 授课:陈涛

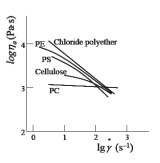
2017/10/9

高分子课程教学 授课: 陈涛

1. 剪切速率和剪切应力的影响

在加工的剪切速率范围内,柔性 链的表观黏度随剪切速率的增加 明显下降,而刚性链则下降不多。

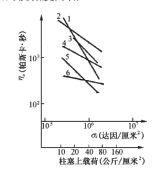
原因:柔性链分子易通过链段运动取向,而刚性高分子链段较长,取向较为困难,因而,随着剪切速率的增加,黏度变化很小。



注意: 柔性链高分子比刚性高分子对剪切速率表现出更大的 敏感性。

2017/10/9 高分子课程教学 授课: 陈涛

与剪切速率对黏度的影响相似,柔性链的黏度对剪切力敏感, 刚性链则不敏感。增加剪切力使得分子链易于取向和解缠, 从而使黏度降低。



- 1, 聚甲醛 (200℃);
- 2,聚碳酸酯(280℃);
- 3,聚乙烯(200℃);
- 4, 聚甲基丙烯酸甲酯(200℃);
- 5, 醋酸纤维素 (180℃):
- 6, 尼龙 (280℃)

高聚物表观黏度与剪切力的关系

2017/10/9 高分子课程教学 授课: 陈涛

2.温度

随着温度的升高,熔体自由体积增加,链段活动空间增大,活动能力增加,分子间的相互作用减弱,所以聚合物的熔体黏度降低,流动性增大。在粘流温度以上,黏度与温度的关系符合阿伦尼乌斯公式:

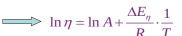
$$\eta = Ae^{\Delta E_{\eta}/RT}$$

聚合物的粘流活化能<mark>越大,则</mark>黏度 对温度<mark>越敏感</mark>。

Polymer	ΔE_{η} (kJ/mol)	
Polysiloxane	16.7	
LDPE	26.3-29.2	
HDPE	48.8	
PP	37.5-41.7	
BR	19.6-33.3	
NR	33.3-39.7	
IR	50-62.5	
PS	94.6-104.2	
Pa-MS	133.3	
PA	63.9	
PET	79.2	
PC	108.3-125	
PVC-U	147-168	
PVC-P	210-315	
PVAc	250	
Cellulose	293.3	

37

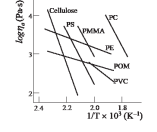
高分子课程教学 授课: 陈涛



①各高聚物的曲线均成直线关系。

柔性链(如PE, POM), ΔE_n 小, 链

②不同高聚物曲线的斜率不同, 意味着对温度的不同敏感性。



38

40

段易活动,黏度对温度不敏感,对切变速率敏感。注射时主要通过加大柱塞压力或螺杆转速来增加剪切力,增加流动性。刚性链(如PS, PC, PMMA), ΔE_{η} 大,链段不易活动,黏度对温度敏感。常通过升高温度来降低黏度,提高流动性,便于成型加工。

2017/10/9 高分子课程教学 授课: 陈涛

注意!

2017/10/9

当 $T < T_f$ 时,表观流动活化能不再是常数,而随温度的降低而 急剧增大,Arrhenius方程不再适用。

这是由于实现分子位移的链段协同跃迁,决定于链段的跃迁能力,以及跃迁链段周围是否有可以接纳它跃入的空位。

对于大多数非晶高聚物, T_f 以下, $T_g \sim T_g + 100$ °C的温度范围内,由WLF方程计算黏度。

$$\lg \frac{\eta(T)}{\eta(T_g)} = -\frac{17.44(T - T_g)}{51.6 + (T - T_g)}$$

2017/10/9 高分子课程教学 授课: 陈涛

3.压力的影响

熔体所受的静压力增大,体积收缩,自由体积减少,分子间 作用力增大,流体黏度上升。

高聚物熔体由于分子链长,结构复杂,分子链堆砌密度较低,受到流体静压力作用时体积变化较大,剪切黏度的变化较低分子液体更为剧烈。

剪切黏度对压力的敏感性可以用黏度 压力系数*K*表示:

$$K = \frac{1}{\eta} \times \frac{d \ln \eta}{dP}$$

- 1: 丙烯酸类高聚物; 2: PP; 3: LDPE;
- 4: Nylon 66; 5: 缩醛类共聚物

2017/10/9 高分子课程教学 授课: 陈涛 42

压力对黏度的影响在第一牛顿区最为强烈,黏度压力系数K最大。

压力对黏度的影响随温度的升高而减小, 随大分子链支化度的提高而增大。对高聚物熔体流动而言, 压力的增大相当于温度的降低。

$$P \uparrow = T \downarrow \Rightarrow n \uparrow$$

在成型加工中,有时为了提高效率而同时提高T和P,结果两种相反的作用对消。熔体黏度基本不变。

4.分子量

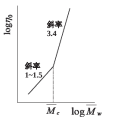
分子量大,分子链越长,链段数越多,链段协同朝一个方向运动的难度增加,分子间发生缠结作用的几率大,从而流动阻力增大,黏度增加。反之,分子量低,黏度也很低。

线型高聚物零切黏度与分子量的关系:

$$\overline{M}_{w} < \overline{M}_{\epsilon} \qquad \eta_{0} = K_{1} \overline{M}_{w}^{1-1.5}$$

$$\longrightarrow \lg \eta_{0} = \lg K_{1} + (1 \sim 1.5) \lg \overline{M}_{w}$$

 $\overline{M}_w > \overline{M}_c$ $\eta_0 = K_2 \overline{M}_w^{3.4}$ $\longrightarrow \lg \eta_0 = \lg K_2 + 3.4 \lg \overline{M}_w$



44

 K_1 、 K_2 以及 M_w 的指数是经验常数。 M_e 为临界缠结分子量

2017/10/9

高分子课程教学 授课:陈涛

43

高分子课程教学 授课: 陈涛

高切变速率下的黏度与分子量关系不能用上式描述。如果已 DM_{c} 和相对应的零切黏度 η_{0c} 值,则可由下式估算重均分子

$$\overline{M}_{w} < \overline{M}_{\epsilon} \qquad \lg \eta_{0} = \lg \eta_{0c} + \lg \frac{\overline{M}_{w}}{\overline{M}_{c}}$$

$$\overline{M}_{w} > \overline{M}_{\epsilon} \qquad \lg \eta_{0} = \lg \eta_{0c} + 3.4 \lg \frac{\overline{M}_{w}}{\overline{M}_{c}}$$

量为 M_{w} 时的零切黏度值:

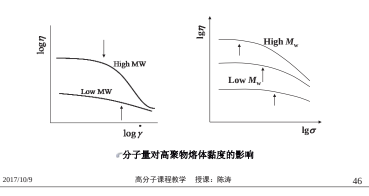
 M_c 为高分子链出现"缠结"时最低的分子量,反映了随分子量提高,大分子链间的缠结和相互作用增强,黏度急剧上升。 M_c 的大小与分子结构有关,通常随着链的刚性增加,缠结的倾向减少,临界缠结分子量提高。

2017/10/9

高分子课程教学 授课: 陈涛

大。从第一牛顿区进入假塑性区也愈早,即在更低的剪切速 率下便发生黏度随剪切速率的减小。

分子量越大,对剪切速率越敏感,剪切引起的黏度降低也越

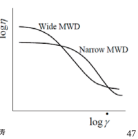


5.分子量分布

分子量分布较窄或单分散的高聚物,熔体的剪切黏度主要由 重均分子量决定。

分子量分布较宽的高聚物,其熔体黏度更多地受到高分子量部分的影响,而与重均分子量没有严格的关系。

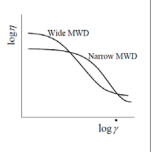
窄分布:特长分子少,受剪切作用 而解缠结的变化不明显,第一牛顿 区宽,出现"剪切变稀"的剪切速 率值较高,其黏度值在高切变速率 区比宽分布高聚物还高。



宽分布:存在较多特长链和特短链。 特长链由于缠结作用对黏度贡献大: 低剪切速率时,可形成的缠结较多, 零切黏度较高。

高剪切速率时,特长链更易取向,出现"剪切变稀"的剪切速率值较低,

很快进入假塑性区。



在宽分布高聚物加工中,小分子部分充当增塑剂,高聚物柔软,易吃料;但分布过宽,会给加工带来麻烦:如粘辊,溢料等,也会降低机械强度。因此,要适当控制分子量分布

2017/10/9 高分子课程教学 授课: 陈涛

2017/10/9

高分子课程教学 授课:陈涛

橡胶——分子量分布宜宽些,高分子量部分维持强度,低分 子量部分作为增塑剂,易于成型

塑料——分子量分布不宜太宽,因为塑料的平均分子量不大, 分子量分布窄反而有利于加工条件控制

> 如PC, 若MWD宽,则低分子量部分会使应力开裂严重; 如果聚合后处理用丙酮把低分子量部分和单体杂质抽提 出来,会减轻制品应力开裂。

目前防止塑料制品应力开裂的一个重要途径就是减少低 分子量级分,提高分子量。

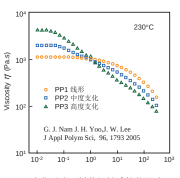
纤维——分子量分布窄为好

2017/10/9 高分子课程教学 授课: 陈涛

6.支链的影响

支化高聚物的黏度比线型 高聚物更易受切变速率的 影响,即随切变速率的增 大, 支化高聚物更容易发 生剪切变稀现象。

因此,在高切变速率下, 支化高聚物的黏度几乎都 比相同分子量的线型高聚 物低。



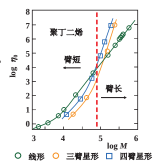
支化对聚丙烯剪切敏感性的影响

50

2017/10/9 高分子课程教学 授课: 陈涛

短支链表现出增塑作用: 随支化 点和支链长度的增加, 黏度下降, η。比同分子量的线型高聚物略低。 🕏

长支链相互缠结, 在低切变速率 下黏度高于相同分子量线型高聚



49



长支链 ── 缠结点↑ ── 黏度↑



短支链 ── 缠结点↓ ── 自由体积↑ ── 黏度↓

2017/10/9

高分子课程教学 授课: 陈涛

7.其它结构的影响

链刚性、分子间作用力对流动性的影响与对玻璃化转变温度 的影响规律相似。

链柔性好、分子链间相互作用力小的高聚物, 分子链运动易 于进行,通常有较小的熔体黏度,而链刚性大、分子链间作 用力大的高聚物熔体的黏度一般较高。



2017/10/9 高分子课程教学 授课: 陈涛

> 分子的极性、氢键和离子键等引起的分子间作用力对高聚 物的熔融黏度也有很大的影响。

PVC、PAN等极性高聚物,分子间作用力很强,熔融黏度也较高。 氢键能使PA、PVA、PAA等高聚物的黏度增加。

- > 离子键能把分子链互相连结在一起, 犹如发生交联, 因而 离聚物的离子键能使黏度大幅度升高。
- > 共聚破坏链的规整性, 使分子流动性提高。

醋酸乙烯与氯乙烯共聚, 改进聚氯乙烯流动性, 较低温度下加工, 防 止热分解。

8.浓溶液浓度的影响

当分子量高于临界分子量时有

$$\eta_0 = K'c^{n'}$$
 $n' \sim 5$

考虑分子量影响,有

$$\eta_0 = K \, \overline{M}_w^{3.4} c^5$$

2017/10/9 高分子课程教学 授课:陈涛 2017/10/9 高分子课程教学 授课: 陈涛 54

六. 聚合物熔体黏度的测定

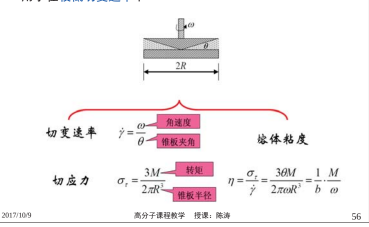
熔体黏度测定方法的比较

仪	器	切变速率范围 (s ⁻¹)	粘度范围 (Pa·s)
落球粘	度计	<10-2	$10^{-3} \sim 10^{3}$
毛细管料	占度计	10-1~106	10-1~107
	锥板式	10-3~101	102~1011
旋转粘度计	平行板式	10-3~101	103~108
	圆筒式	10-3~101	10-1~1011

2017/10/9 高分子课程教学 授课: 陈涛 55

1. 锥板式转动黏度计

用于在较低切变速率下



2.毛细管流变仪

用途最广泛

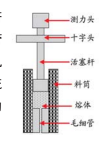
大部分高分子材料的成型都包括熔体在压力下被挤出的过程,用毛细管流变可得到十分接近加工条件的流变学物理量。 测 σ 与 $\dot{\gamma}$ 之间的关系(即熔体流动曲线),还可根据挤出物外形和直径,或改变毛细管的长径比观察熔体弹性和不稳定流动现

象。 优点:结构简单,调节容易,并能通过出口膨胀来考虑熔体弹

性; 缺点:剪切速率高,不稳定,需要做一系列校正

2017/10/9 高分子课程教学 授课: 陈涛

活塞杆在十字头的带动下以恒速 ν 下移,挤压高聚物熔体从半径为R长度为L的毛细管流出,用测力头将挤出熔体的力P转成电讯号在记录仪上显示,由 ν 可求出毛细管内流量Q,从 $\nu\sim P$ 的测定,可求得 σ 与 $\dot{\gamma}$ 之间的关系。



$$\eta = \frac{\pi R^4 \Delta P}{8QL}$$
 $\sigma_w = \frac{R\Delta P}{2L}$
 $\dot{\gamma}_w = \frac{\Delta PR}{2\eta L}$

不适合在较低切变速率下,低黏度试样的熔体流变性测定,因为熔体的自重流出,使剪切应力的测定偏低。

2017/10/9 高分子课程教学 授课: 陈涛

由于高聚物具有粘弹性, Δ*P*并不是完全用来推动毛细管中流体的流动,有一部分能量消耗在粘性摩擦损耗和弹性变形,这两项能量损失使作用在毛细管壁处的实际剪切应力减小,它等价于毛细管的延长。

可用假想的一段长度为L'的毛细管加到实际的毛细管长度L上,则入口校正后的真实剪切应力为:

$$\sigma_{\text{whit}} = \frac{\Delta P \cdot R}{2(L + L')} = \frac{\Delta P}{2(\frac{L}{R} + \frac{L'}{R})} = \frac{\Delta P}{2(\frac{L}{R} + B)}$$

在给定的剪切应力下(剪切速率下),测定一系列不同长经比(L/R)的毛细管的 ΔP ,用 ΔP 对L/R作图,它在L/R轴上的截距就是-B。若毛细管的L/R > 40,无需此项校正。

17/10/9 高分子课程教学 授课:陈涛

对于牛顿流体: $\dot{\gamma}_w = \frac{4Q}{\pi R^3}$ 其中, Q为体积流量。

因为聚合物熔体是非牛顿流体,因此还必须对剪切速率进行 非牛顿校正:

$$\dot{\gamma}_{w \not \in \mathbb{E}} = \frac{3n+1}{4n} \dot{\gamma}_{w} = \frac{3n+1}{4n} \cdot \frac{4Q}{\pi R^{3}}$$

n即为非牛顿指数

$$n = \frac{d \lg \sigma'}{d \lg \dot{\gamma}'}$$

对于假塑性非牛顿流体

$$\eta_a = \frac{\sigma_w}{\dot{\gamma}_{\text{thert}}} = \frac{\pi R^4 \cdot \Delta P}{2LO} \cdot \left(\frac{n}{3n+1}\right)$$

2017/10/9 高分子课程教学 授课: 陈涛

3. 熔融指数 (MI-melt index)

在一定温度下,熔融状态的高聚物在一定负荷下,10 min内从规定直径和长度的标准毛细管中流出的重量,单位为克。是加工上的一个重要指标,在工业上常采用它来表示熔体黏度的相对值:熔融指数越大,则体系黏度越小,流动性越好。没有明确的物理意义,但可作为流动性好坏的指标。

分子量与熔融指数的关系 $\log(MI) = A - B \log M$

注意: 只有在结构相似的情况下,才可以对同一高聚物的不同 试样作分子量大小的相对比较,因为支化度、支链长短等也对 有影响。

2017/10/9 高分子课程教学 授课: 陈涛

注意事项:

- (1)熔体粘稠的聚合物一般属于非牛顿流体(假塑体), η不是常数。只有在低的剪切速率下才比较接近牛顿流体,因此从熔融指数仪中得到的流动性能数据,是在低的剪切速率的情况下获得的,而实际成型加工过程往往是在较高的切变速率下进行的。所以实际加工中,还要研究熔体黏度时温度和切变应力的依赖关系。
- (2)由于结构不同的聚合物在测定时选择的温度和压力各不相同,所以黏度与分子量的关系也不一样,只能在同种结构聚合物之间进行分子量的相对比较,而不能在结构不同的聚合物之间进行比较。

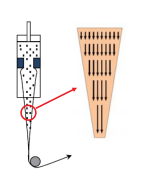
62

2017/10/9 高分子课程教学 授课: 陈涛

七. 聚合物熔体的拉伸流动

当高聚物加工过程中伴有流体的流线 收敛时,熔体受到拉伸应力作用而引 起拉伸流动,在**平行于流动方向**上产 生纵向的速度梯度场。

> 纺丝时熔体离开喷丝孔后的牵伸 吹塑成型时熔体口模后的流动 其他有流线收敛或发散的流动



61

2017/10/9 高分子课程教学 授课: 陈涛

单 向 Messner 流变仪 拉 伸 拉丝 流 对吸 双 向 拉 伸 上下板润滑 流 压缩空气 润滑挤压 吹膜 2017/10/9 高分子课程教学 授课: 陈涛 64

拉伸流动过程中熔体的黏度为拉伸黏度,拉伸黏度 η_t 定义为拉伸流动的拉伸应力与拉伸应变速率的比值:

$$\eta_t = \sigma / \dot{\varepsilon}$$

对于牛顿流体,

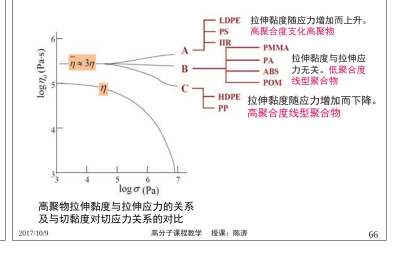
$$\eta_t = 3\eta_0$$
 (单轴拉伸)

$$\eta_t = 6\eta_0$$
 (双轴拉伸)

高聚物熔体是非牛顿流体,在高切变速率下剪切黏度大幅度 下降,而拉伸黏度随拉伸应变速率变化不很大,因而高聚物 熔体的拉伸黏度通常比剪切黏度要大得多,甚至可大两个数 量级。

2017/10/9 高分子课程教学 授课: 陈涛 65

拉伸黏度随拉伸应力或拉伸速度的变化有三种类型:



八. 聚合物熔体的弹性现象

高分子流体是弹性液体, 在切应力作用下, 不但具有粘性行 为,产生不可逆形变,而且表现出弹性行为,产生可逆形变。

这是高分子熔体区别于低分子液体的重要特征之一。

高分子熔体的流动是各链段运动的总结果, 在外力作用下, 高分子链顺流动方向取向,使体系熵减少,外力消失后,链 要重新蜷曲起来,因而整个形变要恢复一部分。



2017/10/9 高分子课程教学 授课:陈涛 当分子量大、外力作用时间短或作用速度快、温度在熔点或 粘流温度以上不多时,熔体的弹性表现最为明显。

弹性形变的发展和回复都是松弛过程。回复的快慢一方面与 高分子链本身的柔顺性有关,柔顺性越好,回复越快;另一 方面与高聚物所处的温度有关,温度越高,回复越快。

高聚物流动的这个特点,在成型加工过程中必须予以充分重 视, 否则就不可能得到合格的产品。

2017/10/9 高分子课程教学 授课: 陈涛

1. 剪切流动的法向应力效应(自学)

当高聚物熔体受到剪切力作用时, 在流动方向上被拉伸, 而 链的热力学运动又使其回复卷曲,使得在与剪切力垂直方向 上产生法向应力。

法向应力是高聚物熔体弹性的主要表现。

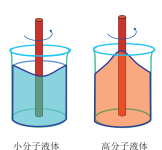
熔体弹性主要表现为韦森堡效应、挤出物胀大效应和不稳定 流动现象。

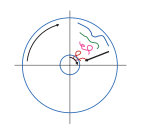
2017/10/9

高分子课程教学 授课: 陈涛

67

2.韦森堡效应(爬杆效应)





68

72

2017/10/9 高分子课程教学 授课: 陈涛

4. 不稳定性流动与熔体破裂现象

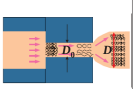
3. 挤出物胀大

当高聚物熔体从小孔、毛细管或狭缝中 挤出时,挤出物的直径或厚度会明显大 于模口尺寸,发生离模膨胀,这种现象 叫做挤出胀大,或称离模膨胀,也称巴 拉斯(Barus)效应,或出口膨胀。

通常定义挤出物的最大直径(D)与模口 直径(D_0)的比值来表征胀大比 $B=D/D_0$ 一般来说,分子量越大,流速越快,

挤出机机头越短,温度越低,则膨胀 程度越大。 2017/10/9 高分子课程教学 授课: 陈涛





Direction Increasing flow rate

高分子课程教学 授课: 陈涛

71 2017/10/9





2017/10/9 高分子课程教学 授课:陈涛

- 1. 什么是剪切应力、剪切速率和黏度?
- 2. 什么是牛顿流体? 什么是非牛顿流体? 聚合物熔体一般是什么类型的流体?
- 3. 聚合物的流动有什么特点?
- 4. 影响粘流温度的因素有哪些?
- 5. 为什么合成聚合物要控制分子量?
- 6、增加聚合物分子量, 其粘流活化能如何变化?
- 7. 为什么聚合物没有明确的 T_f ?

2017/10/9 高分子课程教学 授课:陈涛

- 9. 简述剪切速率对聚合物熔体黏度的影响。
- 10.简述温度对聚合物熔体黏度的影响。
- 11.简述分子量对聚合物熔体黏度的影响。
- 12.聚合物的熔体黏度一般用什么方法测定?
- 13. 什么是熔融指数?单位是什么?
- 14.柔性不同的聚合物,在加工中如何有效地降低其熔体黏度 以获得良好的加工性?请举例说明。
- 15.聚合物的粘流活化能越大是否黏度越大?
- 16.什么是韦森堡效应?什么是挤出物胀大?

2017/10/9

高分子课程教学 授课:陈涛

75