《高分子化学》习题与解答

第一章、绪论习题与思考题

习题与思考题

1.

解:

(1) 加聚反应

(2)加聚反应

结构单元和重复单元都是:

(3) 缩聚反应

(4) 开环聚合反应

(5) 缩聚反应

(6)加聚反应

2.

解: (1) 聚甲基丙烯酸甲酯 单体为甲基丙烯酸甲酯

- (3) 聚己二酸乙二酯 (尼龙 66) 单体为乙二胺和乙二酸
 H₂N(CH₂)εNH₂ + nHOOC(CH₂)₄COOH → H{NH(CH₂)εNHCO(CH₂)₄CO-}nOH + (2n-1)H₂O
- (4) 聚己内酰胺 单体为己内酰胺或氨基己酸
 nNH(CH2)5CO→ {NH(CH2)5CO-}m
 或nH2N(CH2)6COOH → H{NH(CH2)5CO-}nOH + (n-1)H2O

解: (1) 单体为丙烯腈

(2) 单体为丁二烯和苯乙烯

CH2—CH—CH2
$$\longrightarrow$$
 CH—CH2

 n CH—CH2—CH—CH2 + n CH—CH2

 \longrightarrow [CH2CH—CHCH2CHCH2] $_{n}$

(3) 单体为对苯二甲酸和乙二醇

(4) 单体为甲醛

(5) 单体为环氧乙烷

或单体为乙二醇

或单体为氯乙醇

(6) 单体为

4.解:

(1) 高分子化合物,高分子材料;

高分子化合物指的是由多种原子以相同的,多次重复的结构单元通过共价键连接起来的,分子量是 10^{4~}10⁶ 的大分子所组成的化合物。 高分子材料

(2) 结构单元,重复单元,聚合度:

构成高分子链并决定高分子结构以一定方式连接起来的原子组合称为结构单元。聚合物中化学组成相同的最小单位称为重复单元。

高分子链中重复单元的重复次数称为聚合度。

(3) 分子量的多分散性,分子量分布,分子量分布指数:

聚合物是分子量不等的同系物的混合物,其分子量或聚合度是一平均值。这种分子量的不均一性称为分子量的多分散性

分子量多分散性可用分子量分布曲线表示。以分子量为横坐标,以所含各种分子的重量或数量百分数为纵坐标,即得分子量的重量或数量分布曲线。

分布指数用来表示分子量分布宽度, 定义为:

(4) 线型结构大分子,体型结构大分子:

线型高分子是由长的骨架原子组成的,也可以有取代侧基。通常可以溶解在溶剂中, 固态时可以是玻璃态的热塑性塑料,有的聚合物在常温下呈柔顺性材料,也有的是弹 性体。

高分子链间产生化学结合可以生成交联或网状高分子。

(5) 均聚物,共聚物,共混物;

由一种单体聚合而成的聚合物叫做均聚物

由两种或两种以上的单体聚合而成的聚合物叫做共聚物

两种或更多聚合物机械混合在一起叫做高分子共混物,能将两种或多种聚合物性质综 合在一起。

(6) 碳链聚合物,杂链聚合物。

骨架原子都是碳原子的高分子又称碳链高分子

主链骨架中还含有非碳原子又称杂链高分子。

5.

$$\overline{M_w}$$
 = 分子量 × 重量分数

 $= 1 \times 10^{4} \times 0.5 + 1 \times 10^{5} \times 0.2 + 5 \times 10^{5} \times 0.2 + 1 \times 10^{6} \times 0.1$

 $= 2.25 \times 10^{5}$

$$\overline{M_n} = \frac{W}{N} = \frac{1}{\frac{0.5}{1 \times 10^4} + \frac{0.2}{1 \times 10^5} + \frac{0.2}{5 \times 10^5} + \frac{0.1}{1 \times 10^6}} = 1.9 \times 10^4$$

$$D = \frac{\overline{M_w}}{\overline{M_n}} = 11.84$$

6.

解:

聚合物	单体分子量或重复单 元分子量	$\overline{X_n}$	分子量(×104)
聚氯乙烯	62. 5	806~2419	5~15
聚苯乙烯	104	962~2885	10~30

涤纶	192	94~120	1.8~2.3
尼龙 66	226	53~57.5	1.2~1.3
顺丁橡胶	54	4630~5556	25~30
天然橡胶	68	2921~5882	20~40

7.

解:由小分子化合物单体制备聚合物的反应主要分成三类,它们是缩合反应、加成反应和 开环反应。还有另一种是由高分子化合物,经转化反应,生成另外一种结构和性能不同的 新高分子化合物

下面举例说明:

(1)缩合反应: 己二胺和己二酸缩合反应生成尼龙-66

$$H_2N - (CH_2)_{\epsilon}NH_2 + HOC - (CH_2)_{\epsilon}COH - H_2O + [NH - (CH_2)_{\epsilon}NH - (CH_2)_{\epsilon}CH_2]_{\epsilon}OH$$

(2)加聚反应: 苯乙烯聚合

(3)开环聚合: 三氧六环开环聚合生成聚甲醛

(4)高分子转化反应: 维尼纶的工业制备

第二章、逐步聚合的习题与思考题

解答:

1.

解: (1) - [ORCO]n

(2) +OCRCOORO 10

其所得产物数均聚合度与两官能闭摩尔数之比 r(r≤1)和反应程度 P 之间有

$$X_{n} = \frac{1 + r}{1 + r - 2rp}$$
 的关系。

- (3) 设反应物二酸和三醇的相对摩尔比为 x
 - ① 当 x≤3/2 时, r=2x/3 (r≤1)。由公式

令 P。≥1,则 X≤3/4 时,所得产物是端基主要为羟基的非交联支化分子。

② 当 x≥3/2 时, r=3/2x (r≤1)。同理得

$$P_0 = \frac{\sqrt{x}}{\sqrt{3}}$$

令 P_o≥1, 则 x≥3。即当 x≥3 时, 所得产物是端基主要为羧基的非交联支 化分子。

- ③ 综合①和②得 3/4<x<3 时, 所得产物是交联体型分子。
- (4) 设二酸:二醇:三醇(摩尔比)=x:y:1,则

①
$$\frac{2x}{3+2y} \leqslant 1_{\text{ft}}$$

$$\overline{f} = \frac{4x}{x+y+1}$$
(1)

由 Carothers 方程得 Po= x + y +1 2x

(2)

(3)

 $P_0 \ge 1$, 则 $\frac{x + y + 1}{2x} \ge 1$

即当 x - y ≤ 1 时,所得产物端基主要为羟基的支化分子。

②
$$\frac{2x}{3+2y} \geqslant 1$$
 H

 $\overline{f} = \frac{2(2x+3)}{x+y+1}$

联立(1)、(2)得 x - y ≤ 1

 $P_0 = \frac{x + y + 1}{2y + 3}$

 $\Rightarrow P_0 \ge 1$,则 $\frac{x + y + 1}{2y + 3} \ge 1$ (5)

联立(4)、(5)得 x - y ≥ 2 (6)

即当 x - y ≥ 2 时,所得产物是端基主要为羧基的支化分子。

④ 联立(3)、(6)得知, 当 1 < x-y < 2 时, 所得产物为交联的体型分子。

3.解:

$$\overline{X_n} = \frac{1}{1 - P}$$

$\overline{M_n}$ =113Xn + 18

P	0.500	0.800	0.900	0. 950	0. 970	0.980	0.990	0.995
Xn	2	5	10	20	33. 3	50	100	200
Mn	1	2.5	5	10	16.65	25	50	100

t=0	N ₀	0	0
t=t 平衡	N ₀ =(1- P)	PN ₀	Nw

P——平衡时反应程度

Nw——平衡时 H₂O 分子数

 $K = \frac{PN_w}{N_o(1-P)^2}$ 故: $\overline{X_n} = \frac{1}{1 - P}$

又:

所以:
$$n_W = \frac{N_W}{N_0} = \frac{K}{X_n(X_n - 1)} = \frac{4.9}{30 \times 29} = 0.00563$$

$$n_w = \frac{N_w}{N_0} = \frac{K}{X_n(X_n - 1)} = \frac{4.9}{100 \times 99} = 0.00049$$

5.

解: 因为:

$$K = \frac{P^2}{(1 - P)^2}$$

$$\sqrt{K} = \frac{P}{1-P} \Longrightarrow P = \frac{\sqrt{K}}{(\sqrt{K} + 1)}$$

所以:

$$\overline{X_n} = \frac{1}{1 - P} = 2.3$$

6.1 mol 的己二酸和 1 mol 的乙二醇缩聚生成 2 mol 的水,即 2×18=36g

解: 外加酸催化,有:
$$\overline{X_n} = \frac{1}{1 - P} = kC_0t + 1$$

因为
$$P_1$$
=0.98 时, $\overline{X_n}$ =50; P_2 =0.99 时, $\overline{X_n}$ =100 由 kC_0 t₁+1=50, kC_0 t₂+1=100 得: t_2 = 2 t_1 将: kC_0 t₂ = $\frac{99}{49}$

解: 结构单元平均分子量=226/2= 113

(1) 若分子量为 15000, P=0.995 时

因此: r1 = 0.995

(2) 若分子量为 19000, P=0.995 时

因此: r1 = 0.998

9.解:

(1) 若加入 1.5 % 乙酸(以二元酸计)

$$r_1 = \frac{N_a}{N_a + 2N_c} = \frac{1 \times 2}{1 \times 2 + 1.5\% \times 2} = 0.985$$

当P = 0.995,

当P = 0.999,

$$\overline{X_n} = \frac{1+r_1}{1+r_1-2r_1p} = \frac{1+0.985}{1+0.985-2\times0.985\times0.995} = 100$$
 $\stackrel{\text{deg}}{=} P = 0.999,$
 $\overline{X_n} = \frac{1+r_1}{1+r_1-2r_1p} = \frac{1+0.985}{1+0.985-2\times0.985\times0.998} = 117$

(2) 若加入1%乙酸(以二元酸计)

$$r_{1} = \frac{N_{a}}{N_{a} + 2N_{c}} = \frac{1 \times 2}{1 \times 2 + 1 \% \times 2} = 0.99$$

$$\stackrel{4}{=} P = 0.995,$$

$$\overline{X}_{n} = \frac{1 + r_{1}}{1 + r_{1} - 2r_{1}p} = \frac{1 + 0.99}{1 + 0.99 - 2 \times 0.99 \times 0.995} = 100$$

$$X_n = \frac{1}{1 + r_1 - 2r_1p} = \frac{1 + 0.99 - 2 \times 0.99 \times 0.995}{1 + 0.99 - 2 \times 0.99 \times 0.995} = 100$$

$$\overline{X_n} = \frac{1+r_1}{1+r_1-2r_1p} = \frac{1+0.99}{1+0.99-2\times0.99\times0.999} = 166$$

原创力文档

解: 1010 盐,结构为

NH3* (CH2)10NH3OOC(CH2)8COO

分子量是 374。

尼龙 1010 结构单元平均分子量 Mo=169

$$\overline{X_n} = \frac{2 \times 10^4}{169} = 118.34$$

假设对癸二胺 P=1, 根据

$$\overline{X_n} = \frac{1+r}{1-r}$$

得: r=0.983。

设 Na(癸二胺)=1, Nb=1.0/0.983=1.0173,则酸值为:

$$\frac{(N_a-N_b) \times M_{KOH} \times 2}{N_a \times M_{1010}}$$
 = 5.18

单位为 mgKoH/g1010 盐

11.

解: 已知 r=1, P=0, 99 或 0, 995

根据 Flory 分布函数,聚合度为 x 的聚合物的数均分布函数是:

$$\frac{N_x}{N} = P^{(x-1)} (1-P)$$

聚合度为 x 的聚合物的重量分布函数是:

$$W_x=xP^{(x-1)}(1-P)^2$$

12.

解:
$$\frac{N_x}{N} = P^{(x-1)} (1-P)$$

(1) P=0.5 时, 二聚体的含量为:

$$\frac{N_2}{N}$$
 = 0.5⁽²⁻¹⁾(1-0.5) × 100% = 0.5² × 100% = 25%

四聚体的含量为:

$$\frac{N_4}{N}$$
 = 0.5⁽⁴⁻¹⁾(1-0.5) × 100% = 0.5⁴ × 100% = 6.25%

(2) P=1 时, 二聚体和四聚体的含量都为 0。

13.

解: 首先,与其平衡特征有关,在非封闭体系中

$$\overline{X}_n = \sqrt{\frac{K}{Pnw}}$$

一般的反应中, K 都不够大。而 n_w 都不够小 其次, 与其逐步特征有关, 外加酸催化体系有

$$\overline{X}_n = \frac{1}{1-P} = k_2[COOH]_ot +1$$

当 t 不是很大时, 分子量也不大

- 解: (1) 由一种单体进行的缩聚为均缩聚。由两种皆不能独自缩聚的单体进行的缩聚 称为混缩聚。由两种或两种以上单体进行的能形成两种或两种以上重复单元的缩聚反应称 为共缩聚。
 - (2) 平均缩聚通常指平衡常数小于103的缩聚反应。非平衡缩聚通常则指平衡常数大于103的缩聚反应或根本不可逆的缩聚反应。
 - (3) 反应程度 P 就是已经反应的官能团数与起始官能团数之比。而转化率指反应 了 的单体分子与起始单体分子数之比。
 - (4) 摩尔系数即当量系数,指起始两种官能团总数之比,其值小于或等于1。

过量百分数

- (5) 如果反应的单体中有一种或几种三官能团或多官能团单体时,缩聚反应生成的聚合物则是有支链的,甚至交联的结构,这类缩聚反应又称为体型缩聚。体型缩聚进行到某一程度时,开始交联,粘度突然骤增,气泡也难以上升,出现了所谓凝胶,这时的反应程度叫做凝胶点。
- (6) 无规预聚体 结构预聚体

15.

解: 因为解离度 α =[H⁺]/[COOH],所以 t=0 时,PH=2,[H⁺]=10⁻²,[COOH]₀ =[H⁺]/ α =10⁻²/ α 。 t=t 时,PH=3,[H⁺]=10⁻³,[COOH]₀ =[H⁺]/ α =10⁻³/ α 。 此时反应程度为:

$$P = \frac{[COOH]_{0} - [COOH]_{t}}{[COOH]_{0}} = \frac{10^{-2} - 10^{-3}}{10^{-2}} = 0.99$$

t(h)	0	0.5	1.0	1.5	2.0	2. 5	3.0
[COOH] (mol/dm ³)	3. 1	1.3	0.83	0.61	0. 48	0. 40	0. 34
$\overline{X_n}$	1.0	2.38	3.73	5.08	6.46	7. 75	9. 12
$\overline{X_n}^2$	1.0	5. 69	13.9	25. 8	41.7	60. 1	83. 0

以
$$\overline{X_n}$$
即 $(\frac{1}{1-P})$ 对t, $\overline{X_n}^2$ 即 $(\frac{1}{1-P})^2$ 对t作图

可知: $\overline{X_n}$ \sim t 的关系是线性关系,表明为外加酸体系由图可知: 反应 1 小时, $\overline{X_n}$ 为 3.73, 即 P=0.731 反应 5 小时, $\overline{X_n}$ 为 14.62,即 P=0.932

17.

解: 体型缩聚中产生凝胶的充要条件:

- (1) 有 f > 2 的单体参加反应:
- (2) $\overline{f} > 2$:
- (3) 满足前两个条件下: $P \rightarrow P_c$ 时才能产生凝胶

18.解:

(1) 邻苯二甲酸酐与等 mol 官能团的甘油

$$\overline{f} = \frac{2 \times 3 + 3 \times 2}{2 + 3} = 2.4$$
(Pc) $\frac{2}{\sqrt{f}} = \frac{2}{2.4} = 0.833$

Flory 方程:
$$Pc = \frac{1}{[r + r\rho(f-2)]^{1/2}} = 0.703$$

$$(r=1, \rho=1, f=3)$$

邻苯二甲酸酐与等 mol 官能团的季戊四醇

$$\overline{f} = \frac{2 \times 2 + 1 \times 4}{2 + 1} = 2.67$$

$$(P_c)_{+} = \frac{2}{2.67} = 0.749$$

$$(P_c)_F = \frac{1}{[r + r\rho(f - 2)]^{1/2}} = 0.577$$

(2) 邻苯二甲酸酐与甘油的 mo1 比为 1.50 : 0.98
$$\overline{f} = \frac{2N_A f_A}{N_A + N_B + N_c} = \frac{2 \times 0.98 \times 3}{1.5 + 0.98} = 2.37$$

$$(P_c)_{+} = \frac{2}{\overline{f}} = \frac{2}{2.37} = 0.844$$



$$(P_c)_F = \frac{1}{[r+r\rho(f-2)]^{1/2}} = \frac{1}{1.4} = 0.714$$

$$(r = \frac{0.98 \times 3}{1.5 \times 2} = 0.98, \rho = 1, f = 3)$$

(3) 邻苯二甲酸酐、甘油与乙二醇的 mo1 比为 1.50 : 0.99 : 0.002 -COOH 数: 3

-OH 数: 0.99×3+0.002×2=2.974

$$\overline{f} = \frac{2(N_A f_A + N_c f_c)}{N_A + N_B + N_c} = \frac{2 \times (0.99 \times 3 + 0.002 \times 2)}{1.5 + 0.99 + 0.002} = 2.39$$

$$(P_c)_{+} = \frac{2}{\overline{f}} = \frac{2}{2.39} = 0.837$$

$$(P_c)_F = \frac{1}{[r + r\rho(f - 2)]^{1/2}} = \frac{1}{1.41} = 0.709$$

$$(r = \frac{0.99 \times 3 + 0.002 \times 2}{1.5 \times 2} = 0.99, \quad \rho = \frac{0.99 \times 3}{0.99 \times 3 + 0.002 \times 2}, \quad f = 3)$$

19.

解:

- -000- 合成时应选用二醇类和二酸类单体,通过缩聚反应聚合而成。
- (2) -NH-CO-合成时应选用二氨基单体和二羧酸单体,通过缩聚反应聚合而成。
- (3) -HNC00- 合成时应选用二氰氧基类单体和二醇类单体,通过逐步加成聚合 而成。
- (4) -0CH₂CH₂--合成时可选用环氧烷类单体,通过开环反应聚合而成。

第三章、自由基聚合、习题与思考题

解答:

- 1. 解:
 - (1) CH₂=CHC 自由基聚合
 - 自由基聚合、负离子聚合 (2) CH₂=CHC1₂
 - (3) CH2=CHCN 自由基聚合、负离子聚合
 - (4) CH₂=C(CN)₂ 负离子聚合

 - (5) CH₂=CHCH₃ 配位聚合 (6) CH₂=C(CH₃)₂ 正离子聚合
 - (7) CH2=CHC6H5 自由基聚合,正、负离子聚合
 - (8) CF₂=CF₂ 自由基聚合
 - (9) CH₂=C(CN)COOR 负离子聚合

(10) CH₂=CH-CH=CH₂ 自由基聚合,正、负离子聚合

2. 解:

(1) CH₂=C(C₆H₅)₂ 可以,但两个 C₆H₅空间位阻大,均聚只能得

到二聚体

(2) C1CH=CHC1 不能自由基聚合,结构对称,1,2取代空间

位阻大

(3) CH₂=C(CH₃)C₂H₅ -CH₃及-C₂H₅为推电子基,只能正离子聚合

(4) CH₃CH=CHCH₃ 不能自由基聚合

(5) CH₂C(CH₃)COOCH₃ 可以自由基聚合

(6) CH₂=CHOCOCH₃ 可以自由基聚合

(7) CH₃CH=CHCOOCH₃ 不能自由基聚合

3. 解:

- (1) CH3<CH3CH2<(CH3)2CH<(CH3)3C
- (2)

4.

5. 解:

$$R = + CH_2 = CCH_3 \longrightarrow R = CH_2 - C = COOCH_3$$

增长:

$$R \longrightarrow CH_{2}C^{+} + CH_{2} \longrightarrow C(CH_{3}) \longrightarrow RCH_{2} \longrightarrow CC_{CH_{2}} \longrightarrow CC_{CH_{2}} \longrightarrow CC_{CH_{3}} \longrightarrow COOCH_{3}$$

$$COOCH_{3} \quad COOCH_{3} \quad COOCH_{3} \quad COOCH_{3}$$

$$CH_{3} \quad CH_{3} \quad CH_{3}$$

$$CH_{3} \quad CH_{3} \quad CH_{3}$$

$$CH_{3} \quad CH_{3}$$

$$COOCH_{3} \quad COOCH_{3}$$

终止:

引发:

(2)

$$\bigcirc - \stackrel{0}{\bigcirc} - 0 - 0 - \stackrel{0}{\bigcirc} - \bigcirc - 0 - 0 - \stackrel{0}{\bigcirc} - 0 - 0 - (R^{\bullet})$$

原创力文档 max.book118.com 预览与源文档一致下载高清无水印

增长:

终止: 歧化:

偶合:

6. 解: 引发剂分解为一级反应

$$-\frac{d[I]}{d[t]} = k_d t \quad \ln \frac{[I]o}{[I]} = -k_d t$$
以 $\ln \frac{[I]o}{[I]} = k_d t$

$$= 1.76 \times 10^{-4} \text{ (S}^{-1)}$$

$$= \frac{\ln 2}{k_d} \qquad \frac{0.6932}{1.76 \times 10^{-4} \times 3600} = 0.6932 = 0.6932$$

7.

8. #:
$$\log t_{\frac{1}{2}} = \frac{A}{T} - B$$

 $t_{\frac{1}{2}} = 10 \text{ h}$, $T = 273 + 45 = 318 \text{ (k)}$
 $t_{\frac{1}{2}} = 1 \text{ h}$, $T = 273 + 61 = 334 \text{ (k)}$
 $\log 10 = \frac{A}{318} - B = 1$
 $\log 1 = \frac{A}{334} - B = 0$

∴
$$t_{\frac{1}{2}} = \frac{\ln 2}{k_d}$$
, $t_{\frac{1}{2}} = 10$, 1 H; $t_{\frac{1}{2}} = 1$, 0

$$:$$
 很以求得 k_d 、Ed 及 Ad 值

$$k_d = 1g A_d - \frac{1}{2.303RT} E_d$$

$$\lg t \frac{1}{2} = \lg(\ln 2) - k_d \ln$$

= $\lg(\ln 2) - \lg A_d + \frac{E_d}{2.303RT}$

$$= \frac{E_d}{2.303RT} - \lg \frac{A_d}{\ln 2}$$

A=
$$\frac{E_d}{2.303RT}$$
 B = 1g = $\frac{A_d}{\ln 2}$ 1g $\frac{A_d}{0.693}$

).

解:
$$-d[I]/dt=k_1[I]+k_3[S \cdot][I]$$
 (1)

$$d[R \cdot]/dt=0$$
 $2k_1[I]+k_3[S \cdot][I]-k_2[R \cdot][HS]-2k_4[R \cdot]^2=0$
(2)

$$d[S \cdot]/dt=0 \quad k_2[R \cdot][HS]-k_3[S \cdot][I]=0$$
 (3)

$$\therefore k_2[R \cdot][HS] = k_3[S \cdot][I]$$
(4)

$$\therefore [S \cdot]=k_2[HS][R \cdot]/(k_3[I])$$
(5)

(4)代入(2)得: 2k₁[I]=2k₄[R·]₂

$$R \cdot [R \cdot] = (k_1[I]/k_4)^{1/2}$$
 (6)

 $-d[I]/dt = k_1[I] + k_3[S \cdot][I]$

$$= k_1[I] + k_3[I](k_2[R \cdot][HS]/k_3[I])$$

$$= k_1[I] + k_3[I](k_2[HS]/k_3[I])(k_1[I]/k_4)^{1/2}$$

$$= k_1[I] + k_2(k_1/k_4)^{1/2}[HS][I]^{1/2}$$

另: $-d[I]/dt = k_1[I] + k_3[S \cdot][I]$

$$= k_1[I] + k_2[R \cdot][HS]$$

=
$$k_1[I] + k_2[HS] \cdot (k_1[I]/k_4)^{1/2}$$

$$= k_1[I] + k_2(k_1/k_4)^{1/2}[HS][I]^{1/2}$$

10.

解: R_p ∝ [I]1/2 双基终止机理得到

R, ∝ [I]⁰ 活性链浓度与引发剂浓度无关,如光、热引发聚合

R_p ∝ [I]^{0-0.5} 介于双基终止于 Rp ∝ [I]⁰之间

单基终止时: $R_t = k_t[M \cdot]$

稳态处理:
$$R_i = 2fk_d[I] = k_t[M \cdot]$$

 $[M \cdot] = 2fk_d[I]/k_t$
 $R_p = k_p[M \cdot][M] = 2fk_pk_df[I][M]/k_t$

11.

解: (1) 设 X = [I]^{1/2}[M] x 10³ 则相应的 X 为 139, 115, 87. 6, 65. 5, 50. 8, 30. 0 以 X 为横坐标,以 R_p 为纵坐标作图,得直线即证

(2) $k_p^2/k_t = 3.37 \times 10^{-2}$ $K = kp (fk_d/k_t)^{1/2}$ 取两点 纵: 1.84, 0.415 ; 横: 130.0, 30.0 $K = (1.84-0.415) \times 10^{-4}/(130-30) \times 10^{-3} = 1.42 \times 10^{-3}$ $k_p^2/k_t = k_2/fk_d = (1.42 \times 10^{-3})^2/fk_d = 3.37 \times 10^{-2}$ R = 1.987 原创力文

12.

解: (1) 苯乙烯分子量为 104, 密度为 0.887

[M] = 887/104 = 8.53 mol/l

BPO 分子量= 242

[I] = $(887 \times 0.109 \%)/242$ = $3.96 \times 10-3$

(2) 苯乙烯偶合终止, $\overline{X}_{n}^{2}\overline{R}_{p}$ \overline{R}_{i} = $\frac{R_{p}}{R_{t}}$

 $Ri = Rp/v = 2.07 \times 10-8 \text{ mol/l} \cdot s = Rt$

(3)

 $kd = Ri/2f[I] = 3.27 \times 10-6 S-1$

 $kt = Rt/2[M \cdot]2 = 3.58 \times 107 \text{ mol/} 1 \cdot s$

 $kp = Rp/[M][M \cdot]=0.255 \times 10-4/8.53 \times 1.70 \times 10-8=176$

R ††† ú ú ⁻⁸	k _d ††† ú ú ^{−6}	†† 3úûúû
R,††† ú ú ⁻³	K,††† ú ú²	†幺0 ú ú →8
R _t ††† ú ú ⁻⁸	K₁††† ú ú ⁷	

可知: kt >> kp 但[M] >> [M•],

因此: Rp >> Rt

所以可得到 很大的聚合物。

13.

14.

解:
$$\overline{X}_n = 1.30 \text{ v}$$

 $X + Y = 1$
 $1.30 \text{ v} = \frac{\text{v}}{\frac{X}{2} + Y}$

15.

解: (1) 以 1/X_n — [S]/[M] 作图 (3—56)

由图得斜率 $C_s = (9.6 \times 10^{-4} - 5.7 \times 10^{-4})/(11.0 - 4.5) = 6.0 \times 10^{-5}$ 截距 $(1/X_n)_0 = 2.8 \times 10^{-4}$

(2) $1/X_n = (1/X_n)_0 + C_s[S]/[M]$

甲苯与苯乙烯摩尔比 [S]/[M] = $(1/X_0-1/(X_0)_0)/C_s$

 $X_n = 1500$, $1/X_n = 6.7 \times 10^{-4}$, 由上图截距 $(1/X_n)_0 = 2.8 \times 10^{-4}$

 $[S]/[M] = (6.7 \times 10^{-4} - 2.8 \times 10^{-4})/6.0 \times 10^{-5} = 6.5$

原创力文档 max.book118.com 预览与源文档一致下载高清无水印

16.

解: $X_n = 2 v = 2R_p/R_i$

 \therefore $(1/X_n)_0 = R_i/2R_p$

: $1/X_n = R_i/2R_p + C_s[s]/[M]$

[苯乙烯 S]: M=104, 1mol 苯乙烯所占体积=104/887=0.117(1)

苯所占体积=1-0.117=0.883(1)

[苯M] = $839 \times 0.883/78 = 9.5 \pmod{1}$

 $X_n = 5000, 1/X_n = 2.0 \times 10^{-4}$

 $C_S = (1/X_n - R_i/2R_p)/([S]/[M])$

= $(2.0 \times 10^{-4} - 4.0 \times 10^{-11}/(2 \times 1.5 \times 10^{-7}))/9.5$

 $= 7.05 \times 10^{-6}$

17.

解:

由于氯乙烯的 CM 特别大,以致于 Rt 远小于 RtrM(P75),因此:

$$\overline{X_n} = \frac{R_p}{R_t + R_{trM}} \approx \frac{R_p}{R_{trM}} = \frac{1}{C_M}$$

CM 仅与温度 T 有关,因此聚合度可由温度调节,而与引发剂浓度无关,随 T 的升高,聚合度降低。

18.

19.

解:

(1) 50℃~60℃时速率常数变化

$$E_R = E_P + \frac{1}{2} E_d \quad \frac{1}{2} E_t$$

$$= 32.6 + \frac{1}{2} \times 125.6 \quad \frac{1}{2} \times 10$$

$$= 90.4$$

T1 = 273 + 50 = 323 K

T2 = 273 + 60 = 333 K

$$\frac{K_2}{K}$$
 = exp $\frac{90.4}{8.3 \times 10^{-3}}$ × ($\frac{1}{323}$ $\frac{1}{333}$) = 2.96

(2)
$$\frac{K_2}{K} = 2.34$$

 $E_{\overline{X_n}} = E_P \frac{1}{2}E_t \frac{1}{2}E_d$
 $E_{\overline{X_n}} = 32.6 \frac{1}{2} \times 125.6 \frac{1}{2} \times 10$

= - 35.2 KJ/mol

$$\frac{\overline{X_{n_2}}}{\overline{X_{n_1}}} = \frac{K_2'}{K_1'} = \exp \frac{35.2}{8.3 \times 10^{-3}} \times (\frac{1}{323} - \frac{1}{333}) = 0.675$$
80℃~90℃时 变化 $\overline{X_n}$

$$\frac{\overline{X_{n_2}}}{\overline{X_{n_1}}} = \frac{K_2}{K_1} = \exp \frac{35.2}{8.3 \times 10^{-3}} \times (\frac{1}{353} + \frac{1}{363}) = 0.719$$

(3). 光引发时 50℃~60℃时速率常数及 变化 变化 不

 $E_R = E_{\overline{X}}$

$$E_d = 0$$

 $E = E_P$ $\frac{1}{2}E_t = 32.6$ $\frac{1}{2} \times 10$

$$\frac{\overline{X_{n_2}}}{\overline{X_{n_1}}} = \frac{R_{p_2}}{R_{p_1}} = \exp{\frac{E}{R}} \times (\frac{1}{T_1} + \frac{1}{T_2}) = 1.39$$

80℃~90℃时

$$\frac{\overline{X_{n_2}}}{\overline{X_{n_1}}} = \frac{R_{P2}}{R_{P1}} = \exp\frac{E}{R} \times (\frac{1}{T_1} \quad \frac{1}{T_2}) = 1.30$$

20.

解: $\Delta G = \Delta H - T\Delta S$

聚合时,熵减小,所以 △S 为负值,约为-105— -125J/mol. K, T 一般在室温~100℃则-T △S 约为 30—42 KJ/mol

聚合反应一般为放热反应, ΔΚ 0

理论计算: (P125 页) | ΔH | = 90 KJ/mol

- ∴ | ∆H|> T| ∆S|
- ∴ ∆G< 0
- : 大多数乙烯基单体聚合时不可逆

21.

解: 丁二烯: -ΔH0 = 73 KJ/mol, -ΔS0 = 89 KJ/mol. K Te = -ΔH0/(-ΔS0+Rln[M]e)

1n [M]e =
$$\frac{(\frac{1}{4} \triangle \text{HO/Te} - \triangle \text{SO})}{\overline{R}}$$

27℃时,即 300K时;
1n [M]e = $\frac{1}{1.987} (\frac{73}{300} + \frac{89}{10^3})$ 0. 0777
∴[M]e = 0. 925 (mol/1)
同理:
77° C时,[M]e = 0. 942 (mol/1)
127° C时,[M]e = 0. 954 (mol/1)

22. 23. 24. 25. 26. 27. 28. 29. (均略)

解:

$$R_{p} = \frac{10^{3} N k_{p}[M]}{2N_{A}}$$

$$= \frac{10^{3} \times 3.2 \times 10^{14} \times 176 \times 5}{2 \times 6.02 \times 10^{23}}$$

$$= 2.34 \times 10^{-4} mol/l.s$$

$$\overline{X}_{n} = \frac{r_{p}}{r_{i}} = \frac{N k_{p}[M]}{R_{i}}$$

$$= \frac{3.2 \times 10^{14} \times 10^{3} \times 176 \times 5.0}{2.56 \times 10^{14} \times 10^{12}}$$

第四章、聚合、习题与思考题

1.解:

- (1) CH2-CHC6H5可被这 5 种引发剂引发,即三类聚合反应都可发生
- (2) CH2-C(CN)2可被引发剂Na + 萘 、n-C4H9Li引发, 即发生阴离子聚合
- (3) CH2-C(CH3)2可被引发剂BF3+H2O引发,即发生阳离子聚合
- (4) CH2-CHO(n-C4H9)可被BF3+H2O引发, 发生阳离子聚合
- (5) CH2—CHCl可被(C6H5COO)2、(CH3)3COOH+Fe2+引发,发生自由基聚合
- (6) CH2-C(CH3)COOCH3可被(C6H5COO)2、(CH3)3COOH+Fe2+引发,发生自由基聚合
- (7) CH2O可被BF3+H2O引发, 即发生阳离子聚合

自由基聚合的引发反应: I → 2R

阳离子聚合的引发反应:

$$H^{\oplus}Y^{\ominus} + CH_2 \xrightarrow{R} HCH_2 \xrightarrow{R} X^{\ominus}$$

阴离子聚合的引发反应:

5
CH₂CH 5 O + ROM $^{\oplus}$ RCH₂CH $^{\odot}$ M $^{\oplus}$

2.

解:

	自由基聚合	阳离子聚合	阴离子聚合
单体	带有吸电子取代基的乙烯	带有供电子取代基的	带有吸电子取代基的
	基单体特别是取代基和双	乙烯基单体、共轭单	乙烯基单体、共轭单
	键发生共轭的单体	体及某些羰基和杂环	体以及某些羰基和杂
		化合物	环化合物
引发剂	易分解产生自由基的试剂	亲电试剂	亲核试剂
活性中心	c •	c [⊕] H [⊝]	C⊖H⊕
链终止方式	常为双基终止	常为单基终止	常为单基终止
表观活化能	较大	较小	较小
阻聚剂	能产生自由基或与活性链	亲核试剂	亲电试剂
	形成稳定结构的试剂		
聚合实施方法	本体、悬浮溶液和乳液	通常为本体和溶液	通常为本体和溶液
聚合反应温度	较高	较低	较低
聚合物分子量	无关	无关	随时间延长而增长
与聚合时间的			
关系			
溶剂类型的影	影响反应速度,不影响聚	对聚合反应速度和聚合	合物结构均有很大影响
响	合物结构		

3.

解: 在离子聚合中,活性中心正离子和反离子之间有以下几种结合方式:

$A - B \longrightarrow A^{+} B^{-} \longrightarrow A^{+} / B^{-} \longrightarrow A^{+} + B^{-}$

以上各种形式之间处于平衡状态。结合形式和活性种的数量受溶剂性质、温度及反离子等因素的影响。

溶剂的溶剂化能力越大,越有利于形成松对甚至自由离子,随着温度的降低,离解平衡常数(K值)变大,因此温度越低越有利于形成松对甚至自由离子:反离子的半径越大,越不易被溶剂化,所以一般在具有溶剂化能力的溶剂中随反离子半径的增大,形成松对和自由离子的可能性减少:在无溶剂化作用的溶剂中随反离子半径的增大,A⁺与B⁻之间的距离增大,库仑引力减小。

活性中心离子与反离子的不同结合形式和单体的反应能力顺序如下:

$$A^{+}B^{-} < A^{+}/\!\!/ B^{-} < A^{+} + B^{-}$$

共价键连接的A-B-般无引发能力。

4.

解: 因为阳离子聚合的活性种一般为碳阳离子。碳阳离子很活泼,极易发生重排和链转移反应。向单体的链转移常数($C_M \approx 10^{-2} \sim 10^{-4}$)比自由基聚合($C_M \approx 10^{-4} \sim 10^{-5}$)大得多。为了减少链转移反应的发生,提高聚合物的分子量,阳离子的反应一般需要在低温下进行。

解: (1) 链引发:

链增长:

链终止:

①向单体转移终止(动力学链终止):

②自发链终止(动力学链终止):

③与反离子的一部分结合:

和反离子结合后生成的SnCl4还可以和溶剂CH3Cl重新生成引发剂,故动力学链仍未终止

④与链转移剂或与终止剂反应:

与链转移剂的反应是否属于动力学终止,要看生成的A*(SnCls)*是否有引发活性。与 终止剂的反应产物一般无引发活性,属于动力学终止。

(2) 链引发:

链增长:

6.

解: 已知

 $k_p=7.6 \text{ I/mol} \cdot \text{s}$, [M]=200 g / I =1.92 mol / I

$$k_t = 4.9 \times 10^{-2} / s$$
, $k_{tr,M} = 1.2 \times 10^{-1} I / (mol \cdot s)$

因为采用的是惰性溶剂, 故无向溶剂的链转移。欲求聚合初期形成的聚苯乙烯分子量, 可根据:

;

进行计算。式中m为苯乙烯的分子量。

$$\frac{1}{\overline{X}} = \frac{4.9 \times 10^{-2} / \text{s}}{7.6 \text{ I/ mol •s} \times 1.92 \text{ mol / I}} + \frac{1.2 \times 10^{-1} \text{ I/ mol •s}}{7.6 \text{ I/ mol •s}}$$
$$= 0.01915$$

$$\overline{X} = 52.22$$

$$\overline{M} = \overline{X}m = 52.22 \times 104.14 = 5438 = 5.44 \times 10^3$$

求得聚合初期形成的聚苯乙烯的分子量为 5.44×103。

7.

解:

根据以上反应式,每个聚异丁烯分子链消耗一分子溴。

已知聚异丁烯为 4 克,则消耗的量为

$$\frac{0.01\text{mol}}{1000\text{ml}} \times 6\text{ml} = 6 \times 10^{-5}\text{mol}$$

所以聚合物的数均分子量为:

$$Mn = \frac{4}{6 \times 10^{-5}} = 6.7 \times 10^{4}$$

8.

解:在负离子聚合反应中,带相同电荷的活性链离子不能发生双基终止;活性负离子的反 离子为金属离子,而不是原子团,它一般不能夺取链中的某个原子或氢离子而终止,活性 链通过脱去氢离子发生链终止又很困难,所以当体系中无引起链转移或链终止的杂质时, 实际上是无终止聚合, 即活性聚合。

活性聚合一个特征是产生的聚合物分子量分布非常窄。可获得单分散性聚合物,还可以制备嵌段聚合物,通过适当官能团间的反应也有制备星行、梳状聚合物,以及带有可反应基团的遥爪聚合物。

9.

解: 根据

[M]=[M]
$$_{\circ}e^{-kp[RG]_{\circ}t}$$
 $\overline{X}_{n}=\frac{2[M]_{\circ}}{[GR]_{\circ}}(1-e^{-kp[GR]_{\circ}t})$

得到: ①t=2000 秒时, Xn=1000

②t=4000 秒时, Xn =1500

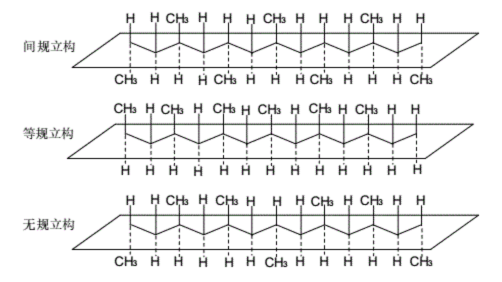
10.

解: (1) 配位络合聚合指的是单体分子首先在活性种的空位处配位,形成某些形式的配位络合物。随后单体分子插入过渡金属—碳间中形成大分子的过程。

- (2) 定向聚合指的是形成有规聚合物为主的聚合过程。
- (3) 由单体转变为聚合物时密度减小,体积膨胀的聚合称为膨胀聚合。
- (4) 单体开环过程中发生异构化,聚合物的重复单元与单体的结构不同的开环反应 称为开环异构化反应。
- (5) 基团转移聚合反应活性种为阴离子, 因而本质属于阴离子聚合。
- (6) 通过过渡金属催化剂的氧化还原反应实现卤原子的可逆转移进而导致的活性聚 合称为原子转移自由基聚合。

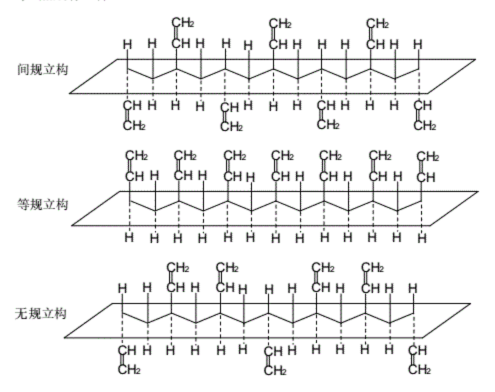
11.

解: (1) 聚丙烯有三种异构体:



(2) 聚丁二烯有五种异构体:

1,2 加成有三种



1,4加成有二种

(3) 聚异戊二烯有八种异构体,分别是 1,2 加成的间规、等规、无规立构体和 3,4 加成的间规、等规、无规立构体,以及 1,4 加成的顺式还有反式立构体。

反式聚异戊二烯 1,4

12.

解:聚合物的立构规整性含义:可得到聚合物的立构规整程度。

评价聚合物的立构规整性:可用立构规整程度表示。其定义为:立构规整聚合物占聚 合物总量的比例。其值越大,规整性越好。

光学异构:分子中含有手性原子(如手性 C*),使物体与其镜像不能迭合,从而使之有不同的旋光性,这种空间排布不同的对映体称为光学异构体。

几何异构:分子中存在双键或环,使某些原子在空间的位置不同,从而导致立体结构 不同例如聚丁二烯中丁二烯单元的顺式和反式构型。

光学异构和几何异构均为构型异构,除非化学键断裂,这两种构型是不能相互转化的。

13.

14.

解: 聚丙烯的全同指数 IIP=90/98×100%=91.8

丙烯配位聚合所得全同聚合物的分子量远远高于无规聚合物,并且分子的结晶性和 规整性直接影响其在溶剂中的溶解度。故利用溶解度差别来分离有规立构和无规立 构的聚丙烯是可行的,至于其他的聚合物,要视具体情况而定。

15.

第五章、共聚合、习题与思考题

1.

解:根据大分子的微结构,共聚物有下列四种:无规共聚物、交替共聚物、嵌段共聚物、

接枝共聚物,它们的结构差异表现在单体的排列上。

无规共聚物: 两种单体单元 M₁ 和 M₂ 是无规排列的

交替共聚物:两种单体单元 M₁和 M₂严格交替排列

嵌段共聚物: 由较长的 M1 和另一较长的 M2 链段构成

接枝共聚物: 主链由单元 M₁(A)组成, 而另一单元 M₂(B)作为支链

2.

解:

3.

解: (1)
$$r_1=r_2=1$$
: $\frac{d[M_1]}{d[M_2]} = \frac{M_1}{M_2}$, $F_1=f_1$, 恒比共聚

(2)
$$r_1=r_2=0$$
: $\frac{d[M_1]}{d[M_2]}=1$, $F_1=0.5$, 交替共聚

(3)
$$r_1 > 0$$
, $r_2 = 0$: $\frac{d[M_1]}{d[M_2]} = 1 + r_1 \frac{M_1}{M_2}$

当
$$[M_2] >> [M_1]$$
 时 $\frac{d[M_1]}{d[M_2]} \approx 1$ 交替共聚

或 r₁[M₁]/[M₂]<<1 时, F₁=1/2, M₁ 耗尽后, 共聚合即停止

$$F_1 = \frac{r_1 f_1 + f_2}{r_1 f_1 + 2f_2}, \quad \stackrel{\text{def}}{=} f_2 >> f_1 \, \text{fb}, \ F_1 \approx 1/2$$

(4)
$$r_1 \cdot r_2 = 1$$
: $\frac{d[M_1]}{d[M_2]} = r_1 \frac{M_1}{M_2}$, $F_1 = \frac{r_1 f_1}{(r_1 - 1) f_1 + 1}$, 理想共聚

4.

解: 二元共聚组成的微分方程是在以下假设条件下推导出来的: ①活性链的活性与链长无关; ②活性链的活性仅仅取决于末端单元结构; ③聚合反应为不可逆; ④共聚物的聚合度很大,引发和终止对于共聚物组成无影响; ⑤两种活性链端互相转变的速率相等。

除自由基聚合外,如果阴离子或阳离子共聚合反应也按照推导方程时所假设的反应机 理进行,即体系中只有两种活性种(不是多活性种),则共聚物组成微分方程亦适用。 但是,对于有解聚的二元共聚、有前末端效应的二元共聚以及多活性种的二元共聚不 适用。另外还需要指出一点:即方程仅反映了单体组成与瞬间形成的共聚物之间的关 系。

5.

解: (1) 当 r₁ • r₂=1 时可进行理想共聚

例如, 丁二烯(r₁=1.39)和苯乙烯(r₂=0.78)的共聚

从 Q、e 值而言, 丁二烯 Q = 2.39, e = -1.05

苯乙烯 Q = 1.0, e = -0.80

Q、e 值均接近的单体,可进行理想共聚

当 $r_1=r_2=1$ 时,构成恒比共聚体系,此时 $F_1=f_1$

(2) 当 r₁<1, 且 r₂<1 时可进行有恒比点的共聚</p>

此时
$$F_1 = f_1 = \frac{1 - r_1}{2 - r_1 - r_2}$$

例如: 苯乙烯(r₁=0.41)和丙烯晴(r₉=0.04)的共聚

(3) 当 r₁<1, 且 r₂<<1, r₁→0, r₂→0 或 r₁=r₂=0 时可进行交替共聚

此时
$$\frac{d[M_1]}{d[M_2]} = 1$$
, $F_1 = \frac{1}{2}$

从 Q、e 值而言, 丙单体 e 值(绝对值)相差越大, 其交替倾向越大: 从结构而言, 丙单体取代基的极性相差越大, 其交替倾向越大。

例如: 马来酸酐: r₁= 0.04, Q₁= 0.23, e₁= 2.25

苯乙烯: r2= 0.015, Q2= 1.0, e2= -0.80

通常以 r₁ • r₂→0 的程度判断单体对的交替共聚倾向的大小

6.

解:

r_1	0.01	0.01	0	1	0.2
r_2	0.01	0	0	1	5

(1)
$$r_1 = 0.01$$
, $r_2 = 0.01$

$$f_1^0 = 0.5$$
, $F_1 = 0.5$

(2)
$$r_1 = 0.01$$
, $r_2 = 0$
 $f_1^0 = 0.5$, $F_1 = 0.5$

7.

解: (1) k₁₂=k₁₁/r₁=49/0.64=76.56(1/mol·s)

k₂₁=k₂₂/r₂=25. 1/1. 38=18. 2(1/mol • s)

(2) 1/r₁=1/0.64=1.56 (丁二烯的相对活性)

(单体 M2 (丁二烯) 对自由基 M1·的活性大小)

1/r₂=1/1.38=0.725 (苯乙烯的相对活性)

(单体 M₁ (苯乙烯) 对自由基 M₂ · 的活性大小)

说明丁二烯的单体活性>苯乙烯的单体活性

k₁₂的值> k₂₁的值,表明苯乙烯自由基(st·)活性大于丁

- 二烯自由基 (Bd·) 活性
- (4) 欲制备组成较均一的共聚物,可按组成要求计算 f₁ 投料,

且不断补加 M₂(丁二烯)单体,以保证原料组成基本恒定,

从而获得较均一组成的共聚物。

$$\begin{split} &\frac{1}{r_{_{1}}} = \frac{k_{_{12}}}{k_{_{11}}}, \quad \frac{1}{r_{_{1}}} \quad \text{大,} \quad \text{表明} \quad k_{_{12}} > k_{_{11}}, \, M_{_{2}} \quad \text{单体活性大} \\ &\frac{1}{r_{_{2}}} = \frac{k_{_{21}}}{k_{_{22}}}, \quad \frac{1}{r_{_{2}}} \quad \text{小,} \quad \text{表明} \quad k_{_{21}} > k_{_{22}}, \, M_{_{1}} \quad \text{单体活性小} \end{split}$$

 $k_{12} > k_{21}$, 表明 st·活性>Bd·

8、解: 因为转化率大于10%,只能用积分公式计算。先将重量分数换成摩尔分数

 $[M_1] = M_1 (wt\%) / 72, [M_2] = [1 - M_1 (wt\%)] / 53$

计算所得数据如下:

$[M_1]$	0. 277	0.347	0.694	0.833	0.972	1.110
$[M_2]$	1.510	1.415	0.943	0. 755	0.566	0. 377
$d[M_1]$	0.354	0. 424	0.826	0.965	1.092	1. 200
d[M2]	1. 406	1.311	0.764	0. 575	0.404	0. 257

今

$$\rho = \frac{d[M_1]}{d[M_2]} \qquad \qquad R = \frac{[M_1]}{[M_2]}$$

则由共聚方程

$$\frac{d[M_1]}{d[M_2]} = \frac{[M_1]}{[M_2]} \cdot \frac{r_1[M_1] + [M_2]}{r_2[M_2] + [M_1]}$$

可得

$$\frac{R(1-\rho)}{\rho} = r_2 - r_1 \frac{R^2}{\rho}$$

以 $R(1-\rho)$ ρ^{-1} 对 R_2/ρ 作图,可得直线的截距 r_2 和斜率 r_1 。 R_1 =1.74, R_2 =0.84。计算 所得数据如下:

R(1-ρ)ρ-1	0.546	0. 514	-0.055	-0.446	-1.081	-2. 313
R ₂ / ρ	0. 133	0. 186	0. 501	0.728	1.092	1.856

9.

10.解:由于单体 M₁、M₂活性不同,所以共聚物组成和原料组成不同,且随链转 化率增加,原料组成一直在变化,导致共聚物组成亦随链转化率变化而变化,为了 获取较均一组成的共聚物,所以要对共聚物组成进行控制。

(1) 定好原料组成(由F1要求决定f₁0)后一次投料法。

适用于: a) r₁=r₂=1, 恒比共聚体系。

- b) r_1 <1, r_2 <1, 要求的 F_1 接近恒比点组成的情况 在 a、b 两种情况下, f_1 ⁰、 F_1 随转化率基本不变。
- (2)补加消耗较快的M₁,使原料组成基本不变,从而保证共聚物组成基本不变。
 - ①f10< f1A, 补加 M1
 - ②f₁0> f₁A, 补加 M₂
- (3) 控制转化率

1 1.
$$\text{MF}: \ f_1^A = \frac{1-r_1}{2-r_1-r_2} = \frac{1-0.4}{2-0.04-0.4} = 0.385$$

AN 分子量 = 53, St 分子量 = 104

所以,
$$\frac{AN}{St} = \frac{\frac{24}{53}}{\frac{76}{104}} = 0.62 = \frac{0.45}{0.73}$$

$$f_1^0 = \frac{45}{45 + 73} = 0381$$

可见 f_1 ⁰= 0381,与恒比点组成十分接近,因此用该投料比一次投料反应,即在高转 化率下,仍可制得组成较均一的共聚物。

1 2. 解: St: Q=1.0, e= -0.8; VAc: Q=0.026, e= -0.22

Q值相差很大,表明单体活性相差很大,苯乙烯活性>>Vac

由表(6-7),(6-8)可知:

与 St · 反应时, St 活性为 1, VAc 仅 0.019(相对活性)

与 VAc • 反应时, St 活性是 VAc 的 100 倍

而自由基活性:

与 St 反应, St·活性为 145, Vac 活性为 230000 与 VAc 反应, St·活性为 2.9, Vac 活性为 7760 可见, --- St·与----VAc·活性相差很大

四种基元反应

由于 St 活性 > VAc,则(b) > (a),反应(b)易于进行

(b) 反应生成的---- St • (活性较小)在遇到 VAc 与 St 单体时,又由于 St 活性 > VAc,而优先与 St 反应,故(c)>(d)

这样,无论原来的----VAc•及其与 St 反应形成的---- St•都优先于 St 反应。只有当 St 反应完后,才能继续与 Vac 反应,而且(d)反应最慢,所以产生----VAc•最困难,故加少量苯乙烯形成--- St•后,减缓 VAc 的聚合速度。

1 3.解: Q、e 概念指单体的共轭效应因子和极性效应因子与单体的竞聚率相关联的定量关联式。令 $k_{i,j}=P_iQ_ie^{-(eiej)}$, (i,j=1,2),则

$$r_1 = \frac{k_{11}}{k_{12}} = \frac{Q_1}{Q_2} e^{-e1(e1-e2)}$$
 $r_2 = \frac{k_{22}}{k_{21}} = \frac{Q_2}{Q_1} e^{-e2(e2-e1)}$

Q值越大,表示共轭效应越大,也就是 单体转变成自由基越容易。

E 值代表极性, 带吸电子基的烯类 e 为正值, 带推电子取代基的烯类单体 e 为负值。

- Q、e 值与单体间的共聚性质的关系如下:
- (1)Q 值相差大的单体对难以聚合:
- (2)Q、e 相近的单体对易发生理想共聚:
- (3)e 值相差较大的单体对易发生交替共聚。
- 1 4.解: (1)苯乙烯-丁二烯体系 (苯乙烯作为基准)

由 P223 (6-42), (6-43) 可知:

$$r_1 = \frac{k_{11}}{k_{12}} = \frac{Q_1}{Q_2} \exp[-e_1(e_1 - e_2)] = \frac{1.0}{2.39} \exp[-(-0.8)(-0.8 + 1.05)] = 0.51$$

$$r_2 = \frac{k_{22}}{k_{21}} = \frac{Q_2}{Q_1} \exp[-e_2(e_2 - e_1)] = \frac{2.39}{1} \exp[-(-1.05)(-1.05 + 0.8)] = 1.84$$

(2) 苯乙烯-甲基丙烯酸甲酯体系

$$r_1 = \frac{1.0}{0.74} \exp[0.8(-0.8 - 0.4)] = 0.52$$

 $r_2 = \frac{0.74}{1} \exp[-0.4(0.8 + 0.4)] = 0.46$

15.

解: 丁二烯~甲基丙烯酸甲酯:

 $r_1 \cdot r_2 = 0.75 \times 0.25 = 0.188(90^{\circ}C)$

丁二烯~丙烯酸甲酯

 $r_1 \cdot r_2 = 0.76 \times 0.05 = 0.038 (5^{\circ}C)$

丁二烯~苯乙烯

 $r_1 \cdot r_2 = 1.35 \times 0.58 = 0.783(50^{\circ}C)$

丁二烯~丙烯腈

 $r_1 \cdot r_2 = 0.30 \times 0.02 = 0.006 (40^{\circ}C)$

马来酸酐、醋酸乙烯酯与丁二烯的值由 Q、e 值估算:

马来酸酐~丁二烯体系(马来酸酐 Q=0.23, e = 2.25)

 $r_1 \cdot r_2 = 1.75 \times 10^{-5}$

醋酸乙烯酯~丁二烯体系(Vac: Q = 0.026, e = -0.22)

 $r_1 \cdot r_2 = 0.50$

 $r_1 \cdot r_2$ 的值趋向零的程度可判断交替共聚倾向的大小 (r_1r_2) 愈接近于零,交替共聚倾向愈大),由上述的值可知:

上述单体与丁二烯产生交替共聚的次序为:

马来酸酐>丙烯腈>丙烯酸甲酯>甲基丙烯酸甲酯>醋酸乙烯酯>苯乙烯

16.

解: (1) 每种引发体系所对应的反应机理:

光、BPO、热----自由基共聚

SnCl₄、BF₃(Et₂0)——正离子共聚

K(液氨中), Na(液氨中)——负离子共聚

(2) 曲线①为正离子共聚合体系(引发体系)

曲线②为自由基共聚合体系(引发体系)

曲线③为负离子共聚合体系(引发体系)

 r_1 <1, r_2 <1, 有恒比点的非理想共聚

(3) 从单体结构看,二单体的取代基都有共轭作用,故热、光、BPO

引发体系引发的是自由基共聚, r_1 = 0.52<1, r_2 =0.46<1 属于有恒比点的非理想共聚,且由于 r_1 r_2 <1,说明两单体的共聚倾向>自

聚倾向, F₁A = 0.51 (计算得出)。

当 f₁<0.5时, F₁>f₁; f₁>0.5时, F₁<f₁

所以共聚曲线呈反型(曲线2)

 $SnCl_4$, BF_3 (Et_20)属于正离子引发剂, 而 K、Na 为负离子聚合引发剂。

由于离子聚合对单体有较高选择性,同一单体对采用不同引发体系,其 r_1 , r_2 及共聚物组成很不相同。

从结构上看:

苯乙烯的苯基为推电子基, MMA 中的 COOCH₃ 为吸电子基, 且 其 e 值大于零,表明为吸电子基。因此苯乙烯的苯基推电子基有 利于正离子活性种稳定,故在正离子聚合中苯乙烯均聚占优势, 使 F₁ 总大于 f₁ (曲线 1)

而甲基丙烯酸甲酯,取代基的吸电子基有利于负离子活性种稳定, 在共聚中,其均聚能力大,所以F₁总小于f₁(曲线 3)。

17.

18.

解:离子型共聚合与同类型的离子型聚合反应特征类似。①单体结构对活性影响很大。 离子型聚合对单体的结构有明显的选择性,共聚合也是如此,均聚合活性大的,共聚 合活性也大;②反应条件对增长反应活性影响也很大,温度、溶剂甚至反离子(引发 剂类型)都有明显的影响,要比对自由基型共聚合的影响更大。

第六章、聚合方法、习题与思考题

- 解:(1)如反应前后的聚合度不变,由于原料的原有官能团往往和产物同在一个分子链中,也就是说,分子链中官能团很难完全转化,因此这类反应需以结构单元作为化学反应的计算单元。
- (2) 如反应前后聚合度发生变化,则情况更为复杂。这种情况常发生在原料聚合物主链中有弱键、易受化学键进攻的部位,由此导致裂解或交联。
- (3) 与低分子反应不同,聚合物化学反应的速度还会受到大分子在反应体系的形态和参加反应的相邻基团等的影响。
- (4) 对均相的聚合物化学反应,反应常为扩散控制,溶剂起着重要作用。对非均相反应情况更为复杂。

1.

- 解:(1)物理因素:主要反映在反应物质的扩散速度和局部浓度两方面。结晶和无定型聚合物;线性、支链型及交联聚合物;不同的链构象以及反应呈均相还是非均相等,对小分子物质的扩散都有着不同的影响,从而影响到基团的反应能力。另外,链的构象也有一定影响,聚合物呈紧密线团、疏松线团或螺旋线团时,链上官能团与小分子反应物反应的活性也并不相同。
 - (2) 化学因素:主要是大分子链上邻近基团间效应和几率效应。大分子链上邻近基团 间的静电作用、空间位阻及构型的不同,可改变官能团的反应活性;聚合物相邻官能 团作无规成双反应时,中间往往会有孤立的单个基团,使最高转化程度受到限制,则

此时要考虑几率效应。

2.

解: ① 自由基聚合反应:

nCH₂—CH
$$\xrightarrow{AIBN}$$
 —[CH₂CH]_m—OCOCH₃

② 醇解反应:

③ 缩醛化反应(包括分子内和分子间):

3.

解:聚合物与低分子化合物反应,仅限于侧基和/或端基而聚合度基本不变的反应,称为聚合物的相似转变。这类反应在工业上有诸多应用,例如天然或合成聚合物的官能团反应如酯化、醚化、卤化、磺化、硝化、酰胺化、水解、醇解等,以及大分子链中的环化反应,含不饱和键聚合物的加氢反应。

4.

解: (1)

(2)用硫作交联剂

(3)用过氧化物交联

(4)常以二胺作固化剂

nCH-CH + R Li-

5.

解: (1) 将聚丁二烯橡胶溶于苯乙烯单体中,加入自由基型引发剂如过氧化苯甲酰或过 氧化二异丙苯,加热发生聚合反应。这时苯乙烯均聚和苯乙烯在聚丁二烯上接枝共聚同 时发生,形成聚苯乙烯中分散有聚丁二烯微相,相互间有键合,并有一定韧性的改性聚 和苯乙烯。

CH2CH(OH)------

(2) SBS 可由多种途径制备。

********CH(OH)CH2

①以 Bull 为引发剂,依次加入苯乙烯、丁二烯、苯乙烯相继聚合,简写作 $S \rightarrow B \rightarrow S$:

②也可用萘钠使丁二烯先聚合成双阴离子,再在两端引发苯乙烯聚合,可简写作 $S \leftarrow B \rightarrow S$:

③还可先制备 SB, 再用适当的偶联剂连接起来, 记为 S→B···X···B←S。

2 R-[CH2CH]n-[CH2CH—CHCH2]m-1 CH2CH—CHČH2Li Br(CH2)sBr ➤ SBS

(3) 聚乙烯的氯化反应系自由基连锁机理,热、自由基聚合引发剂及紫外光都可引发,反应在固相或液相中进行。

(4)

(5) ABS 工程塑料的一种制法是利用苯乙烯、丙烯腈单体在聚丁二烯共存下经接枝共聚制得。

6.

解:大分子链上邻近基团间的静电作用、空间位阻及构型的不同,可改变官能团的反应 活性,称为邻近基团效应。

通过适当方法使分子量为数千的低分子量预聚体连接在一起,分子量因而增大的反应, 称为扩链。

聚合物在热、光、辐射或交联剂作用下,分子链间以化学键连接起来构成三维网状或 体型结构的反应,称为交联。

在热作用下,大分子末端断裂,生成自由基,然后按链式机理迅速逐一脱除而降解, 脱除少量单体后,短期内残留物的分子量变化不大,这类反应称为解聚,可看作是链 增长反应的逆反应。

聚合物分子量变小的反应称为降解,其中包括解聚、无规断链及低分子物的脱除等反应。

高分子材料在加工、贮存和使用过程中,由于受到各种因素(热、氧、光、水、化学介质及微生物等)的综合作用,聚合物的化学组成和结构会发生一系列的变化以致最后丧失使用价值,这些现象和变化统称为老化。

工业上用于为了减缓或防止聚合物的光降解和光氧化的物质称为光稳定剂。

7.

解:聚合物热降解时,可发生多种类型的反应,最主要有解聚、无规断裂及侧基脱除。 影响热降解产物的主要因素是热解过程中自由基的反应能力及参与链转移反应的氢原 子的活泼性。若聚合物裂解后生成的自由基被取代基所稳定,一般按解聚机理反应: 若断链后形成的自由基活性较高,分子中又含有许多活泼的氢原子,就易发生链转移 及双基歧化终止,就是无规断链型;而分子链中含有不稳定结构(如 PVC 中存在烯丙 基氯),就会发生取代基脱除。

PMMA 进行降解时发生解聚,主要得到单体。

PE 发生无规降解,主要产物为不同聚合度的低聚物。

PVC 进行热解时首先脱 HC1,生成分子主链中带烯丙基氯结构的聚合物,长期降解则进一步发生交联甚至碳化反应。

8.

解: 工业上使用抗氧剂以降低聚合物氧化速率,抑止聚合物氧化降解。按照作用机理,抗

氧剂分为如下三种: ①氢原子给予体: ②自由基捕捉剂; ③电子给予体

9.

解:水解反应是最重要的一类化学降解反应,许多杂链聚合物如聚酯、聚酰胺、多糖和纤维素等,当含水量不高且在室温时,水分起着一定的增塑和降低刚性等作用;而温度较高,且相对湿度较大时,它们对水就敏感,易发生水解使聚合度降低,该过程一般为无规裂解过程。聚碳酸酯、聚酯等加工前必须干燥,原因即在于此。