

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES  
PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG  
(19) Weltorganisation für geistiges

Eigentum

Internationales Büro

(43) Internationales  
Veröffentlichungsdatum  
5. Februar 2015 (05.02.2015)



(10) Internationale Veröffentlichungsnummer  
**WO 2015/014890 A1**

- (51) **Internationale Patentklassifikation:**  
*C09D 183/04* (2006.01) *H01L 23/29* (2006.01)
- (21) **Internationales Aktenzeichen:** PCT/EP2014/066369
- (22) **Internationales Anmeldedatum:**  
30. Juli 2014 (30.07.2014)
- (25) **Einreichungssprache:** Deutsch
- (26) **Veröffentlichungssprache:** Deutsch
- (30) **Angaben zur Priorität:**  
10 2013 215 102.0  
1. August 2013 (01.08.2013) DE
- (71) **Anmelder:** WACKER CHEMIE AG [DE/DE]; Hanns-Seidel-Platz 4, 81737 München (DE).
- (72) **Erfinder:** SANDMEYER, Frank; Forststr. 1c, 84508 Burgkirchen (DE). FUNK, Enno; Neuhauser Str. 5, 84561 Mehring (DE). LÖSSEL, Georg; Mühlbachstr. 8, 84547 Emmerting (DE).
- (74) **Anwälte:** MIESKES, Klaus et al.; Wacker Chemie AG, Hanns-Seidel-Platz 4, 81737 München (DE).
- (81) **Bestimmungsstaaten** (*soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart*): AE, AG, AL,

AM, AO, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BH, BN, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CL, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DO, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN, HR, HU, ID, IL, IN, IR, IS, JP, KE, KG, KN, KP, KR, KZ, LA, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LY, MA, MD, ME, MG, MK, MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PA, PE, PG, PH, PL, PT, QA, RO, RS, RU, RW, SA, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, ST, SV, SY, TH, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, ZA, ZM, ZW.

(84) **Bestimmungsstaaten** (*soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart*): ARIPO (BW, GH, GM, KE, LR, LS, MW, MZ, NA, RW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, RU, TJ, TM), europäisches (AL, AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, MK, MT, NL, NO, PL, PT, RO, RS, SE, SI, SK, SM, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, KM, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

**Veröffentlicht:**

— mit internationalem Recherchenbericht (Artikel 21 Absatz 3)



WO 2015/014890 A1

(54) **Title:** SILICONE RESIN COMPOSITION FOR OPTICAL SEMICONDUCTORS

(54) **Bezeichnung :** SILICONHARZZUSAMMENSETZUNG FÜR OPTISCHE HALBLEITER

(57) **Abstract:** The invention relates to silicone resin compositions and to the use thereof for producing optical semiconductor elements.

(57) **Zusammenfassung:** Die Erfindung betrifft Siliconharzzusammensetzungen und deren Verwendung zur Herstellung von optischen Halbleiterelementen.

### Siliconharzzusammensetzung für optische Halbleiter

Die Erfindung betrifft Siliconharzzusammensetzungen und deren Verwendung zur Herstellung von optischen Halbleiterelementen.

5

Die Anforderungen an Vergussmassen zur Herstellung elektrischer und elektronischer Bauteile, insbesondere bei der Herstellung von optischen Halbleiterelementen wie Hochleistungs-LEDs (=light emitting device) sind sehr umfangreich und teilweise gegensätzlich, um eine hohe Lichtausbeute und Lebensdauer der LED zu gewährleisten. Gewünschte Eigenschaften sind beispielsweise:

10

- gute Oberflächenhärte und Formgebungseigenschaften;
- bei gleichzeitiger Flexibilität;
- 15 -gute Licht- und Thermostabilität;
- gute Wetterbeständigkeit;
- geringe Gasdurchlässigkeit und somit Vermeidung von Korrosion;
- hohe Transparenz;
- hoher Brechungsindex;
- 20 -keine Vergilbung (Verfärbung durch Wärme);
- gute verfahrenstechnische Eigenschaften bei der Verarbeitung;
- einfache und somit kosteneffiziente Zusammensetzungen und dadurch resultierende kosteneffizientere LED-Herstellmethoden.

25

Im bisherigen Stand der Technik sind bereits viele Lösungsvorschläge offenbart worden, die allerdings immer nur Teilaspekte dieser Forderung erfüllen konnten.

30

Viele Schriften offenbaren die Verwendung von additionsvernetzenden Siliconzusammensetzungen für die Herstellung von LEDs. Sie bestehen aus mindestens einem Organopolysiloxan mit mindestens zwei aliphatisch ungesättigten Gruppen im Molekül, sowie mindestens einem Organohydrogenpolysiloxan mit zwei oder mehr Si-H-Gruppen im Molekül und mindestens einem Hydrosilylierungskatalysator und häufig weiteren Additiven.

35

Folgende beispielhaft genannte Schriften befassen sich mit Lösungsvorschlägen zur Verringerung der Gasdurchlässigkeit.

EP2399961B1 beispielsweise offenbart solche additionsvernetzenden Siliconharzzusammensetzungen für LED-Herstellung wobei

5 mindestens ein Antioxidans als weiteres Additiv enthalten sein muss. US20120256325A1 offenbart Siliconharzzusammensetzungen

enthaltend ein Aryl-siliconharz mit mindestens 2 Vinylgruppen, einen Additions-katalysator, sowie ein Organohydrogenpolysilo-

xangemisch bestehend aus zwei verschiedenen Organohydrogenpoly-

10 siloxanen mit kettenständigen Si-Aryl-Einheiten, das erste ein Organohydrogenpolysiloxan-Öl mit alpha-omega terminalen Si-H-

Gruppen und das zweite ein monofunktionelles Organopolyhydro-

gensiloxan-Öl mit nur einer terminalen Si-H-Gruppe. Nachteilig

15 ist bei beiden Lösungen deren relativ komplexe Zusammensetzung, die teilweise problematische präparative Zugänglichkeit und damit verbunden deren reduzierte Wirtschaftlichkeit.

Die WO2004/107458A2 offenbart additionsvernetzende Organopolysiloxanzubereitungen, die gegebenenfalls selbstvernetzend sein

20 können enthaltend entweder selbstvernetzende Organopolysiloxane, die Harzbausteine enthalten müssen, die pro Molekül sowohl aliphatisch ungesättigte Gruppen als auch Si-H-Gruppen enthalten

oder eine additionsvernetzbare Zubereitung aus Organopolysiloxanen, die auch Harzbausteine enthalten müssen, sowie einen

25 Hydrosilylierungskatalysator. Der Nachteil der hier beschriebenen Zubereitungen besteht darin, dass sie ausschließlich aus oligomeren oder polymeren Polyorganosiloxanen bestehen und

dadurch die Einstellung bestimmter Verarbeitungseigenschaften, vor allem der Viskosität, die je nach gewünschtem Verarbeitungs-

prozess über einen weiten Bereich variieren kann, sehr erschwert ist. Das hat den nachteiligen Effekt, dass solche Zubereitungen jeweils gezielt für einen bestimmten Verarbeitungs-

30 prozess optimiert werden müssen, so dass bei gezielter Verwendung neuer Organopolysiloxane, diese stets mit Anpassungen der

Verarbeitungsprozesse verbunden sind oder umgekehrt.

35

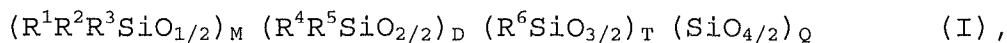
Es besteht daher ein Bedarf an Silikonzusammensetzungen die eine einfache Variabilität aufweisen und gleichzeitig die oben gezeigten Anforderungen erfüllen.

5 Aufgabe der vorliegenden Erfindung war es somit eine möglichst einfache Siliconzusammensetzung zur Verfügung zu stellen, die dennoch die oben genannten Anforderung an Vergussmassen für LEDs erfüllt.

10 Diese Aufgabe wurde durch die erfindungsgemäße additionsvernetzende Siliconharzzusammensetzung gelöst.

Erfindungsgemäße additionsvernetzende Siliconharzzusammensetzungen enthalten

A) mindestens ein verzweigtes, selbstvernetzendes Organopolysiloxan der allgemeinen Formel (I)



wobei

20 -R<sup>1</sup> bis R<sup>6</sup> unabhängig voneinander, einwertige, gegebenenfalls substituierte Kohlenwasserstoffreste, die durch Heteroatome unterbrochen sein können, eine OH-Gruppe oder ein Wasserstoff-Atom,

-M, D, T, und Q eine Zahl von 0 bis <1,

25 bedeuten,

mit der Maßgabe, dass M+D+T+Q=1 und Q+T>0 erfüllt ist, und mit der Maßgabe, dass ein Molekül A) als Reste R<sup>1</sup> bis R<sup>6</sup>

- mindestens zwei Alkenyl-Gruppen,

- mindestens zwei Wasserstoff-Atome, und

30 - mindestens eine Aryl-Gruppe,

enthält,

und mit der Maßgabe, dass mindestens 5 mol-% aller Teileinheiten von A) solche der Form (R<sup>4</sup>R<sup>5</sup>SiO<sub>2/2</sub>)<sub>D</sub> sind, mit der Maßgabe, dass mindestens 6 mol% aller Teileinheiten (R<sup>4</sup>R<sup>5</sup>SiO<sub>2/2</sub>)<sub>D</sub> als

35 Kettensegmente aus 3 bis 200 aneinandergereihten Teileinheiten

in A) vorliegen und die Reste R<sup>4</sup> und R<sup>5</sup> dieser Teileinheiten, die als Kettensegmente vorliegen, weder ein Wasserstoff-Atom noch ein Alkenylrest sind,

- 5 -wobei das molare Verhältnis der siliziumgebundenen Alkenyl-Gruppen tragenden Wiederholungseinheiten zu den siliziumgebundene Wasserstoffatome tragenden Wiederholungseinheiten mindestens 0,75 beträgt; und
- wobei der Molanteil der mindestens einen Arylrest tragenden Siliziumatome zur Gesamtanzahl der Siliziumatome mindestens 10 30% beträgt; und
- wobei der molare Anteil der Alkylgruppen an der Gesamtzahl der siliziumgebundenen Reste höchstens 70% beträgt,

- 15 C) eine ausreichende Menge mindestens eines die Anlagerung von Si-gebundenem Wasserstoff an aliphatische Doppelbindungen fördernden Katalysators,

wobei in der additionsvernetzenden Siliconharzzusammensetzung 20 das molare Verhältnis von siliziumgebundenen Alkenyl-Gruppen zu siliziumgebundenen Wasserstoff-Atomen zwischen 0,5:1 und 2:1 liegt.

In der erfindungsgemäßen, additionsvernetzenden Siliconharzzusammensetzung 25 ist das Verhältnis von Si-Alkenyl zu Si-H bevorzugt von 0,5:1 bis 2:1; bevorzugt 0,6:1 bis 1,8:1, besonders bevorzugt 0,6:1 bis 1,6:1, insbesondere 0,7:1 bis 1,5:1.

Organopolysiloxane A) haben vorzugsweise ein Molekulargewicht 30 Mw von mindestens 1000, bevorzugt mindestens 1300, besonders bevorzugt mindestens 1800, insbesondere von mindestens 2000 haben, wobei die Polydispersität höchstens 15, bevorzugt höchstens 12, besonders bevorzugt höchstens 9, insbesondere höchstens 6 ist.

Organopolysiloxane A) haben Viskositäten von mindestens 1500 mPas, bevorzugt mindestens 2000 mPas, insbesondere mindestens 2500 mPas. In einer weiteren bevorzugten Ausführungsform handelt es sich um hochviskose A) mit einer Viskosität von mindestens 8000 mPas, besonders bevorzugt mindestens 10000 mPas, insbesondere mindestens 12000 mPas. In einer ebenfalls bevorzugten Form handelt es sich bei A) um bei Raumtemperatur von 23°C nicht mehr fließfähige standfeste Massen mit noch klebriger Oberfläche oder um klebfreie Festkörper mit einer Glasübergangstemperatur von mehr als 25°C. Alle Angaben zur Viskosität sind bei 25°C und bei Normaldruck von 1013 mbar gültig.

Organische Gruppen  $R^1$  bis  $R^6$  können lineare oder verzweigte Alkylreste mit bevorzugt 1 bis 10 Kohlenstoffatomen, bzw. Alkylreste mit bevorzugt 2 bis 8 Kohlenstoffatomen, bzw. Arylreste mit bevorzugt 6 bis 8 Kohlenstoffatomen sein. Die vorgenannten können jeweils auch Heteroatome enthalten. Bei den Heteroatomen kann es sich beispielweise um Sauerstoff, Stickstoff, Silicium, Phosphor oder Halogen wie F, Cl, Br handeln.

Ausgewählte Beispiele für Alkylreste als Reste  $R^1$  bis  $R^6$  sind der Methyl-, Ethyl-, n-Propyl-, iso-Propyl-, n-Butyl-, iso-Butyl-, tert.-Butyl-, n-Pentyl-, iso-Pentyl-, neo-Pentyl-, tert.-Pentylrest, Hexylreste, wie der n-Hexylrest, Heptylreste, wie der n-Heptylrest, Octylreste, wie der n-Octylrest und iso-Octylreste, wie der 2,2,4-Trimethylpentylrest, Nonylreste, wie der n-Nonylrest, Decylreste, wie der n-Decylrest, Dodecylreste, wie der n-Dodecylrest, und Octadecylreste, wie der n-Octadecylrest, Cycloalkylreste, wie Cyclopentyl-, Cyclohexyl-, Cycloheptyl- und Methylcyclohexylreste. Der Methyl- und Ethylreste -sind dabei die bevorzugten Alkylreste.

Ausgewählte Beispiele für Alkenylreste als Reste  $R^1$  bis  $R^6$  sind der Vinylrest, der ggf. substituiert sein kann, der Allylrest, der Butenylrest, der Pentenylrest, der Hexenylrest, der Hepte-

nylrest, der Octenylrest oder der Cyclohexenylrest. Der Vinylrest ist dabei der bevorzugte Alkenylrest.

Ausgewählte Beispiele für Arylreste als Reste  $R^1$  bis  $R^6$  sind  
5 Phenylrest, Tolyreste, Xylylreste und Ethylphenylreste, und  
Aralkylreste, wie der Benzylrest und der  $\beta$ -Phenylethylrest.

Das molare Verhältnis der siliziumgebundenen Alkenyl-Gruppen  
tragenden Wiederholungseinheiten zu den siliziumgebundene Was-  
10 serstoffatome tragenden Wiederholungseinheiten in A) beträgt  
mindestens 0,75 beträgt, vorzugsweise 0,8, besonders bevorzugt  
0,9.

Der molare Anteil der mindestens einen Arylreste tragenden Si-  
15 liziumatome zur Gesamtanzahl der Siliziumatome in A) beträgt  
mindestens 30%, bevorzugt mindestens 40%, insbesondere mindes-  
tens 50%.

Der molare Anteil der Alkylgruppen an der Gesamtzahl der sili-  
20 ziumgebundenen Reste in A) beträgt höchstens 70%, bevorzugt  
höchstens 65%, besonders bevorzugt höchstens 60%, insbesondere  
höchstens 55%.

Der molare Anteil der OH-Gruppen an der Gesamtzahl der silizi-  
25 umgebundenen Reste beträgt in A) höchstens 3%, bevorzugt höchs-  
tens 2,5%, besonders bevorzugt höchstens 2,0% insbesondere  
höchstens 1,5%.

Der molare Anteil an Wasserstoff-Gruppen an der Gesamtzahl der  
30 siliziumgebundenen Reste beträgt in A) 0,1 - 45%, bevorzugt 1 -  
42%, besonders bevorzugt 2 - 39%, insbesondere 2,5 - 36%. Die  
Bestimmung erfolgt mittels  $^{29}\text{Si}$ -NMR-Spektroskopie.

Der molare Anteil an Vinylgruppen beträgt 2 - 45%, bevorzugt 4 - 42%, besonders bevorzugt 6 - 39%, insbesondere 8 - 36%. Die Bestimmung erfolgt mittels  $^{29}\text{Si}$ -NMR-Spektroskopie.

5 Die Teileinheiten  $(\text{R}^1\text{R}^2\text{R}^3\text{SiO}_{1/2})_{\text{M}}$  gemäß der allgemeinen Formel (I) sind in A) höchstens zu 55 mol-% vorhanden, bevorzugt höchstens 50 mol-%, besonders bevorzugt höchstens 45 mol-%, insbesondere höchstens 40 mol-%. Die Reste  $\text{R}^1, \text{R}^2, \text{R}^3$  sind bevorzugt keine Aryl-Gruppe. Die Reste  $\text{R}^1\text{R}^2\text{R}^3$  sind besonders bevorzugt H kurzket-

10 tige Alkyl-, wie Methyl-, kurzkettige Alkenyl-, wie Vinyl-, sowie Methoxy. Besonders bevorzugt sind als Ausführungsformen der Erfindung:  $(\text{CH}_3)_3\text{SiO}_{1/2}$ ,  $(\text{CH}_3)_2(\text{CH}_2=\text{CH})\text{SiO}_{1/2}$ ,  $(\text{CH}_3)_2(\text{H})\text{SiO}_{1/2}$ .

Mindestens 5 mol-% der Teileinheiten von A) sind solche der

15 Form  $(\text{R}^4\text{R}^5\text{SiO}_{2/2})_{\text{D}}$ , bevorzugt mindestens 8 mol-%, besonders bevorzugt mindestens 10 mol-%, insbesondere mindestens 12 mol-%, jedoch höchstens 65 mol-%, bevorzugt höchstens 60 mol-%, besonders bevorzugt höchstens 55 mol-%, insbesondere höchstens 50 mol-%. Die Teileinheiten  $(\text{R}^4\text{R}^5\text{SiO}_{2/2})_{\text{D}}$  in A) dienen insbesondere

20 der Einstellung einer optimalen Balance zwischen Härte und Flexibilität nach Vernetzung.

Um dies zu erreichen tragen mindestens 6 mol% aller Teileinheiten  $(\text{R}^4\text{R}^5\text{SiO}_{2/2})_{\text{D}}$  keine Reste  $\text{R}^4$  und  $\text{R}^5$ , die ein Wasserstoff-Atom oder ein Alkenylrest sind, und sie liegen gleichzeitig als

25 Kettensegmente von 3 bis 200 aneinandergereihten Teileinheiten in A) vor. Es muss somit ein Mindestanteil von diesen Teileinheiten im Molekül A) frei von aktiven Gruppen sein, um nicht an der Hydrosilylierungsreaktion während der Aushärtung zum Formkörper teilnehmen zu können. Der Mindestanteil an allen Teileinheiten  $(\text{R}^4\text{R}^5\text{SiO}_{2/2})_{\text{D}}$  die keine Reste  $\text{R}^4$  und  $\text{R}^5$  haben, die ein

30 Wasserstoff-Atom oder ein Alkenylrest sind, und gleichzeitig als Kettensegmente vorliegen, ist bevorzugt mindestens 9 mol-%, besonders bevorzugt mindestens 12 mol-%, insbesondere mindestens 15 mol-%, jedoch höchstens 65 mol-%, bevorzugt höchstens

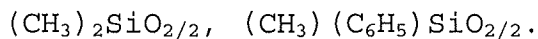
35 60 mol-%, besonders bevorzugt höchstens 55 mol-%, insbesondere

höchstens 50 mol-%. Diese Kettensegmente sind bevorzugt aneinandergereihte Teileinheiten von 3 bis 150, insbesondere 3 bis 100. Das bedeutet, dass sie aneinandergereiht und somit in ununterbrochener Abfolge vorliegen.

5

Als Reste  $R^4R^5$  sind bevorzugt Alkyl- und Aryl-Reste. Insbesondere sind Methyl, Phenyl, bevorzugt.

Besonders bevorzugt sind als Ausführungsformen der Erfindung:



10

Sind ein hoher Brechungsindex oder besonders hohe Temperaturstabilität gewünscht, so sollen mindestens 50 mol-%, bevorzugt mindestens 55 mol-%, besonders bevorzugt mindestens 60 mol-%, insbesondere mindestens 65 mol-% der Kettensegmente mindestens einen Aryl-Rest tragen. In einer besonders bevorzugten Ausführungsform tragen mindestens 50 mol-%, bevorzugt mindestens 55 mol-%, besonders bevorzugt mindestens 60 mol-%, insbesondere mindestens 65 mol-% der Kettensegmente gleichzeitig einen Alkyl- und einen Aryl-Rest.

15

20

Diese Kettensegmente sind ausschlaggebend für die vorliegende Erfindung, da sie zu einer intramolekularen Flexibilisierung der Harzstruktur von A) führen, so dass ausgehärtete Formkörper eine mindestens so gute Flexibilität aufweisen, wie Formkörper aus komplexeren Zusammensetzungen, die zusätzliche, flexibilisierende Additive enthalten müssen, um die gleichen Eigenschaften zu erreichen.

25

Diese Kettensegmente werden somit nur zum Zwecke der Steuerung der mechanischen Eigenschaften von aus erfindungsgemäßen verzweigten Polyorganosiloxanen erhältlichen Formkörpern eingebracht und sind frei von additionsvernetzbaaren Funktionen. Nur so ist gewährleistet, dass diese Kettensegmente nach der Vernetzung unverändert erhalten bleiben. Würden sie an der Vernetzungsreaktion teilnehmen, so würde dies zur Erhöhung des Verzweigungsgrades beitragen und ihre flexibilisierende Wirkung

30

35

ginge teilweise oder sogar ganz verloren. Daher ist es wichtig,

dass die flexibilisierenden Einheiten auf jeden Fall so gestaltet sind, dass sie keine an der späteren Additionsvernetzung partizipierenden Gruppen, also insbesondere siliziumgebundene Alkenyl- oder Wasserstoffreste enthalten. Überraschend ist, dass bereits eine Länge der Kettensegmente aus mindestens 3 Teileinheiten ausreichend ist, um eine merkliche intramolekulare Flexibilisierung zu erzielen, wenn eine gewisse Mindestmenge solcher Kettensegmente in der gesamten Molekülstruktur eingebunden ist.

10

Die Teileinheiten  $(R^6SiO_{3/2})_T$  gemäß der allgemeinen Formel (I) sind in A) mindestens zu 10 mol-% vorhanden, besonders bevorzugt mindestens 20 mol-%, insbesondere mindestens 25 mol-%. Bevorzugt ist  $R^6$  eine Aryl-Gruppe und kein Wasserstoff-Atom und keine Alkenyl-Gruppe. Als Aryl-Gruppe  $R^6$  ist der Phenylrest besonders bevorzugt. Von dieser Teileinheit ist in A) bevorzugt mindestens 1 vorhanden, mit einem Arylrest als  $R^6$ , bevorzugt Phenylrest.

15

Die Teileinheiten  $(SiO_{4/2})_Q$  gemäß der allgemeinen Formel (I) sind in A) höchstens zu 20 mol-% vorhanden, besonders bevorzugt höchstens zu 15 mol-%, insbesondere bevorzugt sind keine solcher Teileinheiten in A) vorhanden.

20

Die Summe aus allen 4 vorgenannten Teileinheiten ergibt stets 100 mol-%.

25

Im Stand der Technik sind verschiedene Verfahren bekannt mit deren Hilfe A) aus kommerziell erhältlichen Edukten hergestellt werden kann wie Alkoxysilanen, Chlorsilanen, bzw. Kombinationen derselben und des Weiteren unter Verwendung kurzkettiger Organosiloxane. Diese Verfahren umfassen eine Auswahl und geeignete Kombination der Reaktionen Hydrolyse, Kondensation und Äquilibrierung. Mögliche Herstellverfahren sind diskontinuierliche Rührwerksverfahren, kontinuierliche Rührwerkskaskadenverfahren, quasikontinuierliche Verfahren durch Zusammenschaltungen von

30

35

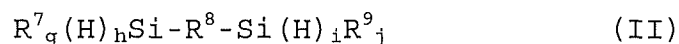
kontinuierlichen mit diskontinuierlichen Verfahrensschritten, kontinuierliche Verfahren, wie beispielsweise solche in Loop Reaktoren oder Kolonnenreaktoren, die durch Verschaltungen mehrerer Anlagen ggf. als Doppelloop oder Doppelkolonnenverfahren  
5 ausgelegt werden können. Ebenso sind Kombinationen aus einem Loopreaktor und einem Kolonnenreaktor denkbar.

Ein Herstellverfahren setzt Alkoxysilanen, gegebenenfalls im Gemisch mit kurzkettigen Organosiloxanen, in einem ersten Reak-  
10 tionsschritt über eine saure Hydrolyse um, und kondensiert dann gegebenenfalls stufenweise oder kontinuierlich. Die Reaktionsmischung wird entweder durch Neutralisieren der Säure oder durch neutral-Waschen mit vollentsalztem Wasser neutralisiert und anschließend durch eine geeignete Kombination der Schritte  
15 Destillation und Filtration zur gewünschten Reinheit isoliert.

Weitere geeignete Herstellverfahren sind beispielsweise in den folgenden Schriften offenbart: DE 102005003899A1,  
DE102005047394, DE102005047395A1, DE102009045930A1,  
20 DE10242418A1 und DE102005003898A1.

Die Komponente B) kann zusätzlich eingesetzt werden, falls eine weitere Einstellung der Verarbeitungseigenschaften notwendig ist. B) ist ein Si-H-Koppler, welcher pro Molekül mindestens 2  
25 Si-H-Bindungen enthält und ausgewählt wird aus den folgenden Gruppen:

a) Organowasserstoffsilane der allgemeinen Formel (II)



30

wobei

-R<sup>7</sup> und R<sup>9</sup> unabhängig voneinander, einwertige, gegebenenfalls substituierte Kohlenwasserstoffreste, die durch Heteroatome unterbrochen sein können, wobei R<sup>7</sup>

und  $R^9$  keine Alkenyl-Gruppe, keine OH-Gruppe und kein Wasserstoffatom,

-H ein Wasserstoffatom bedeuten,

- $R^8$  eine C1 bis C36 Hydrocarbylen-Gruppe, die durch Heteroatome unterbrochen sein können, und solche Reste  $R^8$  stets mit einer Kohlenstoff-Siliziumbindung an die Siliziumatome gebunden vorliegen,

oder ein Sauerstoffatom,

bedeutet,

-g und j die Werte 0, 1, 2 und 3 haben können,

-h und i die Wert 1, 2 und 3 haben können,

und  $g+h=3$  sowie  $i+j=3$  jeweils erfüllt sind,

b) Organowasserstoffsiloxane der Formel (III)



wobei

- $R^{10}$  unabhängig voneinander einwertige, gegebenenfalls substituierte Kohlenwasserstoffreste bedeuten, die durch Heteroatome unterbrochen sein können, wobei  $R^{10}$  keinen Alkenyl-Gruppe, keine OH-Gruppe und kein Wasserstoffatom bedeutet,

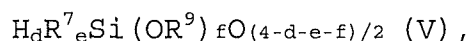
-H ein Wasserstoffatom

bedeutet,

-k und l die Werte 0, 1, 2 und 3 haben können,

und  $k+l=3$  erfüllt ist,

c) Polyorganohydrogensiloxane aus Wiederholungseinheiten der Formel (V),



wobei

H ein Wasserstoffatom bedeutet,

$R^7$  und  $R^9$  die oben angegebene Bedeutung haben,

f 0 und 1 sind, wobei f in höchstens 10% der Einheiten der Formel (V) 1 bedeutet und ansonsten den Wert 0 hat, d+e stets > 0 ist und in mindestens 2 Einheiten der Formel (V) den Wert 3 hat, wobei in diesen beiden Einheiten bevorzugt d = 1 und e = 2 ist und in allen anderen Einheiten vorzugsweise gilt d = 0 und e = 2.

c) besteht aus mindestens 3 Wiederholungseinheiten der Formel (V).

Mindestens 10 mol-%, bevorzugt mindestens 20 mol-%, besonders bevorzugt mindestens 25 mol-%, insbesondere mindestens 30 mol-% von c) enthalten ein siliziumgebundenes Wasserstoffatom enthalten.

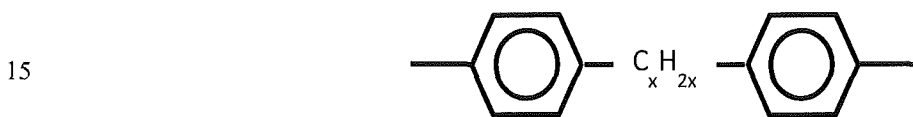
Lineare Polyorganohydrogensiloxane c) haben mindestens zwei Wiederholungseinheiten der Formel (V) die ein Wasserstoffatom und gleichzeitig einen Alkyl- oder Arylrest tragen und mindestens eine, vorzugsweise alle weiteren Wiederholungseinheiten tragen Alkyl- und/oder Arylreste.

Auf 100 Teile A) werden höchstens 20 Teile Si-H-Koppler B) eingesetzt, bevorzugt höchstens 17 Teile, besonders bevorzugt höchstens 14 Teile, insbesondere höchstens 10 Teile.

Reste  $R^7$ ,  $R^9$ ,  $R^{10}$  des Si-H-Kopplers B) sind lineare oder verzweigte Alkylreste mit bevorzugt 1 bis 10 Kohlenstoffatomen, sie können jeweils auch Heteroatome enthalten. Bei den Heteroatomen kann es sich beispielweise um Sauerstoff, Stickstoff, Silicium, Phosphor oder Halogen wie F, Cl, Br handeln. Beispiele für Alkylreste als  $R^7$ ,  $R^9$ ,  $R^{10}$  entsprechen denen unter  $R^1$  bis  $R^6$  genannten. Der am meisten bevorzugte Rest für die Reste  $R^7$ ,  $R^9$  und  $R^{10}$  ist der Methylrest.

Bei den Resten  $R^8$  handelt es sich um substituierte oder nicht substituierte Hydrocarbylenreste, also um zweiwertige und gegebenenfalls Heteroatome enthaltende Kohlenwasserstoffreste.

- 5 Beispiele für bevorzugte Alkylen- und Arylenreste Reste  $R^8$  sind der Methylenrest  $-CH_2-$ , der Ethylenrest  $-CH_2-CH_2-$ , der Propylenrest  $-(CH_2)_3-$ , der Butylenrest  $-(CH_2)_4-$ , der Pentylenrest  $-(CH_2)_5-$ , der Hexylenrest  $-(CH_2)_6-$ , der Octylenrest  $-(CH_2)_8-$ , sowie die zugehörigen isomeren Alkylenreste, Cycloalkylenreste  
 10 wie der Cyclohexylenrest und substituierte Cyclohexylenreste, Arylenreste wie der ortho-, meta- oder para-Phenylenrest  $-(C_6H_4)-$ , wobei der para-Phenylenrest besonders bevorzugt ist und Arylenreste der Form

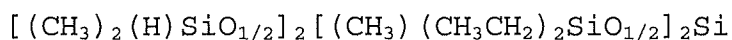
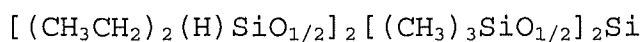
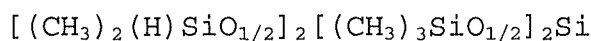
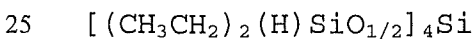
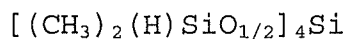


wobei x eine ganze Zahl im Wert von 0 bis 8 bedeutet.

Darüber hinaus kann der Rest  $R^8$  ein Sauerstoffatom bedeuten. Insbesondere bevorzugt ist der para-Phenylenrest für  $R^8$ .

20

Typische Beispiele für Si-H-Koppler (B) gemäß Formel (III) sind folgende Organosiloxane:



- 30 Die Si-H-Koppler B) gemäß Formel (III) wirken wie ein Punktvernetzer und bringen mehr Härte in den ausgehärteten Molekülverband ein, als die Si-H-Koppler B) gemäß Formel (II), insbesondere, wenn sie 4 siliziumgebundene Wasserstoffatome enthalten. Insbesondere Si-H-Koppler B) gemäß Formel (III) mit der sehr  
 35 hohen Si-H-Funktionsdichte von 4 Si-H-Gruppen je Organosiloxan-

molekül eignen sich sehr gut, um hochmolekulare A) mit geringer Vinylgruppenzahl zu harten Formkörpern zu vernetzen. Aus diesem Grund sind die Si-H-Koppler B) gemäß Formel (III) insbesondere für solche Anwendungsfälle bevorzugt.

5

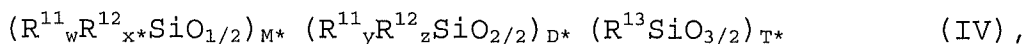
Als geeignete Katalysatoren C), können alle Verbindungen eingesetzt werden, die die Anlagerung von siliziumgebundenem Wasserstoff an aliphatische Doppelbindungen fördern. Es handelt sich dabei vorzugsweise um ein Metall aus der Gruppe der Platinmetalle oder um eine Verbindung oder einen Komplex aus der Gruppe der Platinmetalle. Beispiele für solche Katalysatoren sind metallisches und feinverteilter Platin, das sich auf Trägern, wie Siliziumdioxid, Aluminiumdioxid oder Aktivkohle befinden kann, Verbindungen oder Komplexe von Platin, wie Platinhalogenide, 10 z.B.  $\text{PtCl}_4$ ,  $\text{H}_2\text{PtCl}_6 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{Na}_2\text{PtCl}_4 \cdot 4\text{H}_2\text{O}$ , Platin Olefinkomplexe, Platin Alkoholkomplexe, Platin Alkoholatkomplexe, Platin Ether Komplexe, Platin Aldehyd Komplexe, Platin Keton Komplexe, einschließlich Umsetzungsprodukten aus  $\text{H}_2\text{PtCl}_6 \cdot 6\text{H}_2\text{O}$  und Cyclohexanon, Platin Vinyl Siloxankomplexe, wie Platin-1,3-divinyl- 20 1,1,3,3-tetramethyldisiloxan Komplexe mit oder ohne Gehalt an nachweisbarem anorganisch gebundenem Halogen, Bis-(gamma-picolin)-platindichlorid, Trimethyldipyridinplatindichlorid, Dicyclopentadienplatindichlorid, Dimethylsulfoxidethylenplatin(II)-dichlorid, Cyclooctadien-Platindichlorid, Norbornadien- 25 platindichlorid, Gamma-picolin-Platindichlorid, Cyclopentadien-Platindichlorid, sowie Umsetzungsprodukte von Platintetrachlorid mit Olefin und primärem Amin oder sekundärem Amin oder primärem und sekundärem Amin, wie das Umsetzungsprodukt aus in 1-Octen gelöstem Platintetrachlorid mit sec.-Butylamin oder Ammoniumplatinkomplex. Der Katalysator wird in den erfindungsgemäßen Zubereitungen vorzugsweise in Mengen von 5 bis 2000 Gew.-ppm (Gewichtsteilen je Million Gewichtsteilen), bevorzugt in Mengen von 10 bis 1000 Gew.-ppm, insbesondere in Mengen von 15 bis 500 Gew.-ppm, jeweils berechnet als elementares Platin und

bezogen auf das Gesamtgewicht der Polyorganosiloxane A), B) und der Organosiloxane und / oder Organosilane C) eingesetzt.

Bevorzugt wird als Katalysator der in der Literatur lange bekannte Karstedt Katalysator (US 3 775 452) eingesetzt, dessen aktive Spezies gemäß Comprehensive Handbook of Hydrosilylation Herausgeber Bogdan Marciniec, Pergamon Press 1992

$Pt_2\{[(CH_2=CH)(CH_3)_2Si]_2O\}_3$  ist.

Die erfindungsgemäße additionsvernetzende Siliconharzzusammensetzung kann als weiteren optionalen Bestandteil mindestens ein Flexipolymer D) der allgemeinen Formel (IV) enthalten,



15

wobei

- $R^{11}$  und  $R^{12}$  und  $R^{13}$  unabhängig voneinander, gegebenenfalls substituierte Kohlenwasserstoffreste, die durch Heteroatome unterbrochen sein können, und **kein** Wasserstoff-Atom;

- $w$  und  $x^*$  jeweils eine Zahl 0, 1, 2 oder 3, mit  $w+x^* = 3$ ;

- $y$  und  $z$  jeweils eine Zahl 0, 1, 2 oder 3, mit  $y+z = 2$ ;

- $M^*$ ,  $D^*$ , und  $T^*$  eine Zahl von 0 bis  $<1$ , mit  $M^*+D^*+T^*=1$

bedeuten,

mit der Maßgabe, dass pro Molekül D)

- mindestens zwei Alkenyl-Gruppen als  $R^{11}$ , und

- mindestens eine Aryl-Gruppe als  $R^{12}$  oder  $R^{13}$

enthalten ist.

Flexipolymer D) kann zur weiteren Einstellung der mechanischen Eigenschaften des ausgehärteten Formkörpers dienen. Für D) ist eine geringe Vernetzung bevorzugt und somit  $T^*$  möglichst klein zu halten. Besonders bevorzugt handelt es sich um lineare Polyorganosiloxane, somit ist  $T^*=0$  bevorzugt.

Beispiele für Reste  $R^{11}$ ,  $R^{12}$  und  $R^{13}$  sind die gleichen wie die bereits für  $R^1$  genannten, mit der Ausnahme dass sie kein Wasserstoff-Atom sein können.

5  $R^{11}$  bedeutet bevorzugt einen Alkenyl-, besonders bevorzugt einen Vinylrest. Reste  $R^{11}$  können sowohl terminal in D) gebunden sein, als auch kettenständig, wobei es bevorzugt ist, dass die Reste  $R^{11}$  terminal stehen und besonders bevorzugt nur terminal gebundene Reste  $R^{11}$  in D) vorhanden sind. In einer besonders bevorzugten Ausführungsform der Erfindung besitzt D) zwei terminal gebundene Reste  $R^{11}$  wobei je einer der beiden Reste  $R^{11}$  an je  
10 einem terminalen Siliziumatom gebunden ist.

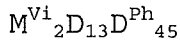
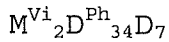
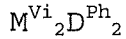
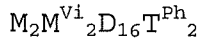
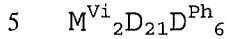
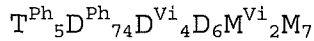
Bevorzugte Reste  $R^{12}$  sind Alkyl- und Arylreste. Es ist besonders bevorzugt, dass die Reste  $R^{12}$  Methyl-, Ethyl- oder Phenylreste  
15 sind, insbesondere Methyl- und Phenylreste. Es ist besonders bevorzugt, dass von zwei Resten  $R^{12}$ , die am gleichen Siliziumatome gebunden vorliegen, nur höchstens einer einen Phenylrest bedeutet und der andere einen Alkylrest, vorzugsweise einen Methylrest.  
20 Zwei Reste  $R^{12}$ , die am gleichen Siliziumatom gebunden sind, können zwei gleich oder verschiedene Alkylreste bedeuten, wobei es besonders bevorzugt ist, dass es sich im Falle von zwei Alkylresten um Methylreste handelt.

25 Es ist bevorzugt, dass die Reste  $R^{13}$  Alkyl- oder Arylreste bedeuten, wobei Arylreste besonders bevorzugt sind, insbesondere der Phenylrest.

D) besteht aus mindestens 3 Si-Wiederholungseinheiten, vorzugsweise mindestens 5 Si-Wiederholungseinheiten, besonders bevorzugt mindestens 8, insbesondere mindestens 10 Si-Wiederholungseinheiten gemäß der allgemeinen Formel (IV).

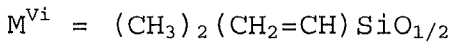
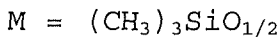
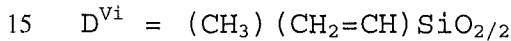
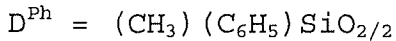
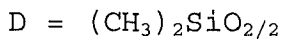
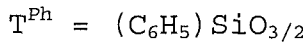
35 Beispiele für geeignete Flexipolymere D) gemäß der allgemeine Formel (IV) sind nachfolgend angegeben, wobei die Auflistung

nur beispielhaft für die Erfindung und nicht beschränkend zu verstehen ist:



10

Dabei bedeuten



Die Indizes geben an, wie häufig die jeweilige Einheit in dem  
20 Polyorganosiloxan vorhanden ist.

Die linearen Flexipolymere D) dienen der Flexibilisierung in der erfindungsgemäßen Siliconharzzusammensetzung. Sie reagieren infolge ihrer Alkenylgruppen  $R^{11}$ , mit Si-H-Gruppen der Organopolysiloxane A) und des Si-H-Kopplers B). Auf diese Art und Weise werden harte Harzmoleküle mit flexibilisierenden Kettensegmenten verbrückt. D) kann in der erfindungsgemäßen Siliconharzzusammensetzung neben der Flexibilisierung, auch zur Viskositätseinstellung verwendet werden, wobei dies sowohl zu einer Erhöhung als auch einer Reduzierung der Viskosität führen kann. Außerdem kann es für eine katalysierte Zubereitung vorteilhaft sein ein Zweikomponentensystem zu formulieren, in dem eine Komponente den Katalysator enthält, um einen unerwünscht frühzeitigen Start der Härtingsreaktion, z.B. während der Lagerung zu  
30 unterdrücken. Die Verwendung von D) erübrigt sich, wenn sowohl  
35

die Flexibilität, als auch die Viskosität die gewünschte Eigenschaft erfüllen. Ist D) enthalten, so werden bezogen auf 100 Teile A) 5 bis 200 Teile D) eingesetzt, bevorzugt 5 - 150 Teile, besonders bevorzugt 5 - 100 Teile, insbesondere 10 - 80  
5 Teile.

Die erfindungsgemäße additionsvernetzende Siliconharzzusammensetzung kann weitere Bestandteile E) enthalten die dem Fachmann bekannt sind. Typische Vertreter sind Inhibitoren, verstärkende  
10 und nicht verstärkende Füllstoffe, Weichmacher, Haftvermittler, lösliche Farbstoffe, anorganische und organische Pigmente, Fluoreszenzfarbstoffe, Lösemittel, Fungicide, Duftstoffe, Dispergierhilfsmittel, rheologische Additive, Korrosionsinhibitoren, Lichtschutzmittel, Hitzestabilisatoren, flammabweisend machende  
15 Mittel, Mittel zur Beeinflussung der elektrischen Eigenschaften und Mittel zur Verbesserung der Wärmeleitfähigkeit.

Weiterer Gegenstand der Erfindung ist ein Verfahren zur Herstellung der erfindungsgemäßen, additionsvernetzenden Siliconharzzusammensetzungen durch Vermischen aller Komponenten A) und  
20 C) und falls gewünscht weiterer optionaler Bestandteile B) oder/und D) oder/und E).

Ein weiterer Gegenstand der Erfindung ist die Verwendung der  
25 erfindungsgemäßen Siliconharzzusammensetzungen als Gussmassen zur Herstellung von Formkörpern, oder Verkapselungen in elektrischen und elektronischen Anwendungen wie beispielsweise LEDs. Dabei erfolgt nach dem Befüllen der gewünschten Formen das anschließende Aushärten bei erhöhter Temperatur. Die Vernetzung der erfindungsgemäßen Siliconharzzusammensetzungen erfolgt  
30 vorzugsweise bei 70 bis 250°C, bevorzugt bei 100 bis 200°C. Als Energiequellen für die Vernetzung durch Erwärmen werden vorzugsweise Öfen, z.B. Umlufttrockenschränke, Heizkanäle, beheizte Walzen, beheizte Platten oder Wärmestrahlen des  
35 Infrarotbereiches verwendet.

Die Vernetzungszeiten betragen vorzugsweise 0,5 bis 10 Stunden, bevorzugt 1 bis 6 Stunden.

5 So hergestellte Formkörper sind - sofern keine weiteren Zusatzstoffe zugemischt wurden - glasklar und haben einen Brechungsindex von mindestens 1,40 bevorzugt mindestens 1,60.

Die so hergestellten Formkörper weisen nach vollständiger Aus-  
10 härtung ohne weitere Zusatzstoffe, wie z.B. Füllstoffe oder Weichmacher, eine Shore D-Härte von mindestens 5, bevorzugt im Bereich von 5 bis 65, insbesondere im Bereich von 8 bis 60 auf.

Die Shore D-Härte wird nach DIN (Deutsche Industrie Norm) 53505  
15 (bzw. ASTM D2240 oder ISO 868) bestimmt. In dieser Norm wird auch die Shore D-Skala der Härte nach Shore A gegenübergestellt. Diese hohen Härten sind ein wesentliches Kriterium der Erfindung da die Formkörper bei mechanischer Belastung kein Verkratzen erlauben und somit auch die Schmutzablagerung ver-  
20 ringern so dass über einen langen Zeitraum eine hohe Lichtausbeute gewährleistet ist. Aufgrund ihrer Temperatur- und UV-Beständigkeit zeigen die Formkörper auch bei HB-LEDs (High-Brightness-LEDs) sowie LEDs, die Licht kurzer Wellenlänge (380 - 450 nm) bzw. weißes Licht emittieren, auch nach 40 000 Stun-  
25 den Betriebsdauer keinen Abfall der Lichtdurchlässigkeit. Für sämtliche Bauformen von LEDs, die Chipabdeckung erfordern, können die erfindungsgemäßen Massen verwendet werden.

Neben der Anwendung als Vergussmassen zur Herstellung von Form-  
30 körpern können die erfindungsgemäßen Silikonharzzusammensetzungen beispielsweise auch für Beschichtungen und Imprägnierungen verwendet werden oder auch als Additive in anderen Zusammensetzungen Einsatz finden. Da das modulare System gleichwohl sehr hohe als auch sehr niedrige Viskositäten einzustellen erlaubt,  
35 sind weiterhin Verwendungen als Imprägnierharz, z.B. von

elektrischen Isoliersystemen in Motoren, Transformatoren und Kabeln, im Verbund mit anderen Materialien, z.B. Glasgewebe, Papier, Glas-Glimmer-Bänder, etc. möglich.

5 Im vorliegenden Text werden Stoffe durch Angabe von Daten charakterisiert, die mittels instrumenteller Analytik erhalten werden. Die zugrundeliegenden Messungen werden entweder öffentlich zugänglichen Normen folgend durchgeführt oder nach speziell entwickelten Verfahren ermittelt. Um die Klarheit der mitgeteilten Lehre zu gewährleisten, sind die verwendeten Methoden  
10 hier angegeben:

**Viskosität:**

Die Viskositäten werden, wenn nicht anders angegeben, durch rotationsviskosimetrische Messung gemäß DIN EN ISO 3219 bestimmt.  
15 Falls nicht anders angegeben, gelten alle Viskositätsangaben bei 25°C und Normaldruck von 1013 mbar.

**Brechungsindex:**

20 Die Brechungsindices werden im Wellenlängenbereich des sichtbaren Lichtes bestimmt, falls nicht anders angegeben bei 589 nm bei 25°C und Normaldruck von 1013 mbar gemäß der Norm DIN 51423.

25 **Transmission:**

Die Transmission wird durch UV VIS Spektroskopie bestimmt. Ein geeignetes Gerät ist beispielsweise das Analytik Jena Specord 200.

Die verwendeten Messparameter sind Bereich: 190 - 1100 nm  
30 Schrittweite: 0,2 nm, Integrationszeit: 0,04 s, Messmodus: Schrittbetrieb. Als erstes erfolgt die Referenzmessung (Background). Eine Quarzplatte befestigt an einem Probenhalter (Dimension der Quarzplatten: HxB ca. 6 x 7 cm, Dicke ca 2,3 mm) wird in den Probenstrahlengang gegeben und gegen Luft gemessen.

Danach erfolgt die Probenmessung. Eine am Probenhalter befestigte Quarzplatte mit aufgetragener Probe - Schichtdicke aufgetragene Probe ca. 1 mm - wird in den Probenstrahlengang gegeben und gegen Luft gemessen. Interne Verrechnung gegen Backgroundspektrum liefert das Transmissionsspektrum der Probe.

**Molekülzusammensetzungen:**

Die Molekülzusammensetzungen werden mittels Kernresonanzspektroskopie bestimmt (zu Begrifflichkeiten siehe ASTM E386: Hochauflösende magnetische Kernresonanzspektroskopie (NMR): Begriffe und Symbole), wobei der  $^1\text{H}$ -Kern und der  $^{29}\text{Si}$ -Kern vermessen wird.

**Beschreibung  $^1\text{H}$ -NMR Messung**

Solvent: CDC 13, 99,8%D  
Probenkonzentration: ca. 50 mg / 1 ml  $\text{CDCl}_3$  in 5 mm NMR-Röhrchen

Messung ohne Zugabe von TMS, Spektrenreferenzierung von Rest- $\text{CHCl}_3$  in  $\text{CDCl}_3$  auf 7,24 ppm

Spektrometer: Bruker Avance I 500 oder Bruker Avance HD 500  
Probenkopf: 5 mm BBO-Probenkopf oder SMART-Probenkopf (Fa. Bruker)

Meßparameter:  
Pulprog = zg30  
TD = 64k  
NS = 64 bzw. 128 (abhängig von der Empfindlichkeit des Probenkopfes)  
SW = 20,6 ppm  
AQ = 3,17 s  
D1 = 5 s  
SFO1 = 500,13 MHz  
O1 = 6,175 ppm

Processing-Parameter:

SI = 32k

WDW = EM

LB = 0,3 Hz

5

Je nach verwendetem Spektrometertyp sind evtl. individuelle Anpassungen der Messparameter erforderlich.

Beschreibung <sup>29</sup>Si-NMR Messung

10

Solvent: C<sub>6</sub>D<sub>6</sub> 99,8%<sup>d</sup>/CCl<sub>4</sub> 1:1 v/v mit 1Gew% Cr(acac)<sub>3</sub> als Relaxationsreagenz

Probenkonzentration: ca. 2 g / 1,5 ml Solvent in 10 mm NMR-Röhrchen

15 Spektrometer: Bruker Avance 300

Probenkopf: 10 mm 1H/13C/15N/29Si glasfreier QNP-Probenkopf (Fa. Bruker)

Messparameter:

Pulprog = zgig60

20 TD = 64k

NS = 1024 (abhängig von der Empfindlichkeit des Probenkopfes)

SW = 200 ppm

AQ = 2,75 s

D1 = 4 s

25 SFO1 = 300,13 MHz

O1 = -50 ppm

Processing-Parameter:

SI = 64k

30 WDW = EM

LB = 0,3 Hz

Je nach verwendetem Spektrometertyp sind evtl. individuelle Anpassungen der Messparameter erforderlich.

35

**Molekulargewichtsverteilungen:**

Molekulargewichtsverteilungen werden als Gewichtsmittel  $M_w$  und als Zahlenmittel  $M_n$  bestimmt, wobei die Methode der Gelpermeationschromatographie (GPC bzw. Size Exclusion Chromatographie (SEC)) Anwendung findet mit Polystyrol Standard und Brechnungsindexdetektor (RI-Detektor). Wo nicht anders ausgewiesen wird THF als Eluent verwendet und DIN 55672-1 angewendet. Die Polydispersität ist der Quotient  $M_w/M_n$ .

**10 Glasübergangstemperaturen:**

Die Glasübergangstemperatur wird nach Dynamischer Differenzkalorimetrie (Differential Scanning Calorimetry, DSC) nach DIN 53765, gelochter Tiegel, Aufheizrate 10 K/min bestimmt.

**15 Beispiele:**

Im Folgenden werden Beispiele für die erfindungsgemäßen Zubereitungen und ihre Herstellung gegeben.

Alle Prozentangaben beziehen sich auf das Gewicht. Falls nicht anders angegeben werden alle Manipulationen bei Raumtemperatur von etwa 23°C und unter Normaldruck (1,013 bar) ausgeführt. Bei den Apparaten handelt es sich um handelsübliche Laborgeräte wie sie von zahlreichen Geräteherstellern käuflich angeboten werden.

25 Ph bedeutet einen Phenylrest =  $C_6H_5-$

Me bedeutet einen Methylrest =  $CH_3-$ .

$Me_2$  bedeutet entsprechend zwei Methylreste.

Eine wesentliche Eigenschaft der erfindungsgemäßen Zubereitungen, ist dass sie über mit sich selbst vernetzbare, verzweigte Polyorganosiloxankomponenten verfügen. Die Synthesen solcher Produkte werden nachfolgend beschrieben:

**Gegenbeispiel 1: nicht erfindungsgemäß**

In ein 60 l Glasrührwerk werden 16116 g Wasser, 12240 g Toluol und 5436 g Ethylacetat eingewogen und gemischt. Zu dieser Vorlage wird eine Mischung aus 1947,3 g Methyldichlorsilan  
5  $(\text{CH}_3)\text{Si}(\text{H})\text{Cl}_2$  (115 g/mol => Einwaage 16,93 mol), 7770 g Phenyltrichlorsilan  $\text{PhSiCl}_3$  (211,5 g/mol => Einwaage 36,74 mol) und 2061 g Vinyldimethylchlorsilan  $(\text{CH}_2=\text{CH})\text{Me}_2\text{SiCl}$  (120,5 g/mol => Einwaage 17,10 mol) innerhalb von 3 Stunden gleichmäßig zugegeben. Die Exothermie der Reaktion führt zu einer Temperaturerhöhung von nicht mehr als 47°C. Man lässt 30 Minuten nachrühren und danach 30 Minuten ohne Rühren absetzen, damit sich die Phasen trennen können. 24 kg salzsaure Wasserphase werden anschließend abgetrennt. Man gibt zur organischen Phase 12 kg vollentsalztes Wasser (VE-Wasser) zu, rührt 30 Minuten und  
15 lässt danach 30 Minuten ohne Rühren stehen, so dass sich die Phasen trennen können. Die Wasserphase wird abgetrennt und die organische Phase in gleicher Weise noch dreimal mit jeweils 12 kg VE-Wasser gewaschen. Im Anschluss an die letzte Waschung wird die organische Phase auf 80°C erhitzt, wobei die Apparatur auf 150 mbar Innendruck evakuiert wird. Man destilliert alle  
20 bei 80°C und dem angegebenen Unterdruck flüchtigen Bestandteile ab und erhält 8 kg Rohprodukt, die anschließend bei 160°C und 20 mbar Unterdruck solange weiter ausdestilliert werden, bis keine unter diesen Bedingungen flüchtige Bestandteile mehr enthalten sind. Man erhält 6 kg Produkt. Das erhaltene Produkt weist eine Viskosität von 5150 mPas bei 25°C und Normaldruck von 1013 mbar auf. Der Restlösemittelgehalt ist gemäß  $^1\text{H}$ -NMR: Toluol 0,06 Gew.-%. Der Gesamtchloridgehalt beträgt 8mg/kg. Die Farbzahl nach APHA beträgt 14, die Trübung nach Sigrist 2,55  
30 ppm. Durch Size Exclusion Chromatographie (SEC) wird in THF als Eluent  $M_w = 2600$  g/mol und  $M_n = 1500$  g/mol bestimmt. Das Produkt weist gemäß  $^{29}\text{Si}$ -NMR Spektrum folgende molare Zusammensetzung auf:

$(\text{CH}_2=\text{CH})\text{Me}_2\text{SiO}_{1/2}$ : 21,6 %  
35  $\text{Me}(\text{H})\text{SiO}_{2/2}$ : 24,3 %

Ph(OR)<sub>2</sub>SiO<sub>1/2</sub>: 0,4 %

Ph(OR)SiO<sub>2/2</sub>: 17,5 %

PhSiO<sub>3/2</sub>: 36,2 %

wobei R hier hauptsächlich für Ethyl steht, daneben auch für  
5 Wasserstoff.

Der Silanolgehalt kann wegen Signalüberlagerungen nur ungefähr  
geschätzt werden und beträgt gemäß Schätzung aus dem <sup>1</sup>H-NMR-  
Spektrum ungefähr 6500 ppm. Der Gehalt an Vinylgruppen beträgt  
gemäß <sup>1</sup>H-NMR 1,99 mmol/g, der Gehalt an siliziumgebundenem Was-  
10 serstoff 2,23 mmol/g.

**Beispiel 2: erfindungsgemäß** In ein 60 l Glasrührwerk werden als  
Vorlage 16116 g Wasser, 12240 g Toluol, 5436 g Ethylacetat und  
3108 g eines kurzkettigen alpha omega silanolfunktionellen Phe-  
15 nylmethylöls eingelegt, das die durchschnittliche Zusammenset-  
zung hat: HO-Si(Me)(Ph)[O-Si(Me)(Ph)]<sub>4</sub>OSi(Me)(Ph)OH, das also  
insgesamt 6 Siliziumwiederholungseinheiten umfasst, von denen  
jede mit einer Phenyl und einer Methylgruppe substituiert ist  
und von denen die beiden terminalen Siliziumatome jeweils eine  
20 Hydroxylfunktion tragen und das ein mittleres Molekulargewicht  
von Mw = 800 g/mol bei Mn = 700 g/mol hat, und eine Viskosität  
von 503 mPas bei 25°C und Normaldruck von 1013 mbar aufweist.

7770 g Phenyltrichlorsilan (211,5 g/mol => Einwaage 36,7 mol),  
25 1800 g Vinyltrimethylchlorsilan (120,5 g/mol => Einwaage 14,9  
mol) und 1822,5 g Methyltrichlorsilan (115 g/mol => Einwaage  
15,8 mol) werden miteinander gemischt und innerhalb von 5 Stun-  
den zur Vorlage zudosiert. Die Temperatur steigt dabei von  
25,7°C auf 48,7°C. Man rührt nach beendeter Zugabe 45 Minuten  
30 nach, erhitzt anschließend für 1 Stunde auf Rückfluss (Sumpf-  
temperatur 83°C) und stellt den Rührer dann ab. Nach 45 Minuten  
Phasentrennung wird die Wasserphase abgetrennt.

Zum Neutralwaschen werden 12 kg VE-Wasser zur organischen Phase  
zugegeben, 30 Minuten gerührt und 30 Minuten Phasen trennen  
35 lassen. Die Wasserphase wird abgetrennt. Dieser Waschvorgang

wird insgesamt dreimal in gleicher Weise ausgeführt, bis der Rest HCl-Gehalt in der organischen Phase 3 ppm beträgt.

Man destilliert anschließend bei Normaldruck bis zu einer Rühr-  
guttemperatur von 124°C aus, wobei 9543 g Destillat und 14125 g  
5 Sumpfrückstand erhalten werden.

Vom Rückstand wird eine Probe von 1383,5 g genommen, die am Ro-  
tationsverdampfer bei einer Ölbadtemperatur von 160°C und einem  
Unterdruck von 20 mbar 1 Stunde ausdestilliert wird. Man erhält  
962,1 g einer 69,6 Gew.-%igen Produktlösung, die heiß über eine  
10 Seitz K 100 Filterplatte mit Seitz Filterhilfe FF filtriert  
wird. Das erhaltene Filtrat ist klar und farblos. Es weist eine  
Brookfield Viskosität von 2870 mPas auf.

Das Produkt weist laut SEC (Eluent THF) ein Molekulargewicht  
15 von  $M_w = 2400$  g/mol und  $M_n = 1300$  g/mol auf.

Der Silanolgehalt ist im  $^1\text{H-NMR}$  aufgrund von Signalüberlagerun-  
gen nur ungefähr und beträgt etwa 10052 ppm. Der Vinylgehalt  
ist 1,30 mmol/g, der Gehalt an siliziumgebundenem Wasserstoff  
1,44 mmol/g.

20 Nach  $^{29}\text{Si-NMR}$  ist die molare Zusammensetzung:

$(\text{CH}_2=\text{CH})\text{Me}_2\text{SiO}_{1/2}$ : 15,2 %

$\text{Me}(\text{H})\text{SiO}_{2/2}$ : 15,4 %

$\text{Ph}(\text{Me})\text{SiO}_{2/2}$ : 27,3 % (schließt  $\text{Ph}(\text{Me})(\text{RO})\text{SiO}_{1/2}$  mit ein)

$\text{Ph}(\text{OR})_2\text{SiO}_{1/2}$ : 0,4 %

25  $\text{Ph}(\text{OR})\text{SiO}_{2/2}$ : 15,5 %

$\text{PhSiO}_{3/2}$ : 26,2 %

wobei R hier hauptsächlich für Ethyl steht, daneben auch für  
Wasserstoff.

30 **Beispiel 3: erfindungsgemäß** In einen 4 l 4-Halsglasrundkolben  
mit Auslauf werden 135,0 g Methylchlorosilan  $(\text{CH}_3)\text{Si}(\text{H})\text{Cl}_2$  (115  
g/mol => Einwaage 1,17 mol), 518,0 g Phenyltrichlorosilan  
 $\text{PhSiCl}_3$  (211,5 g/mol => Einwaage 2,45 mol) und 133,4 g Vinyl-di-  
methylchlorosilan  $(\text{CH}_2=\text{CH})\text{Me}_2\text{SiCl}$  (120,5 g/mol => Einwaage 1,11  
35 mol) zusammen mit 816 g Toluol eingewogen und gemischt.

Zu dieser Vorlage werden 185 g Ethanol innerhalb von 40 Minuten gleichmäßig zudosiert, wobei die Temperatur der Reaktionsmischung auf 16°C absinkt. Man rührt 15 Minuten nach und gibt dann 125,8 g eines kurzkettigen alpha omega silanolfunktionellen Phenylmethylöls eingelegt, das die durchschnittliche Zusammensetzung hat: HO-Si(Me)(Ph)[O-Si(Me)(Ph)]<sub>4</sub>OSi(Me)(Ph)OH, das also insgesamt 6 Siliziumwiederholungseinheiten umfasst, von denen jede mit einer Phenyl und einer Methylgruppe substituiert ist und von denen die beiden terminalen Siliziumatome jeweils eine Hydroxylfunktion tragen und das ein mittleres Molekulargewicht von Mw = 800 g/mol bei Mn = 700 g/mol hat, und eine Viskosität von 503 mPas bei 25°C und Normaldruck von 1013 mbar aufweist.

Danach werden 250 g VE-Wasser innerhalb von 2 Stunden zudosiert. Zu Beginn wird nur sehr langsam dosiert, um eine übermäßige Salzsäuregasentwicklung zu vermeiden. Die eintretende Reaktion ist exotherm und wird durch die Fahrweise der Wasserzugabe so gesteuert, dass die Temperatur bis auf etwa 40°C ansteigt. Man rührt nach beendeter Wasserzugabe für 10 Minuten bei der dann gegebenen Temperatur nach und heizt anschließend auf Rückfluss auf (ca. 83°C Temperatur in der Reaktionsmischung). Nach zweistündigem Refluxieren werden ohne vorheriges Abkühlen 176,4 g Toluol und 175 g VE Wasser zugegeben, 10 Minuten nachgerührt und der Rührer dann ausgeschaltet. Man lässt die Phasen sich innerhalb von 40 Minuten ohne Rühren trennen. Die untere salzsaure Wasserphase wird abgetrennt. Sodann werden 500 g VE-Wasser zugesetzt, 10 Minuten gerührt, 45 Minuten ohne Rühren Phasen trennen lassen und die Wasserphase wiederum abgetrennt. Der HCl-Gehalt in der organischen Phase beträgt weniger als 7 ppm. Man engt die organische Phase am Rotationsverdampfer bei 150°C Ölbadtemperatur und 10 mbar Unterdruck 30 Minuten lang ein, und erhöht dann den Druck von 10 auf 20 mbar und die Ölbadtemperatur von 150°C auf 160°C. Man destilliert weitere 3 Stunden aus und erhält ein farbloses flüssiges Produkt mit einer Viskosität von 2600 mPas.

Nach SEC sind  $M_w = 2600$  und  $M_n = 1200$ .

Der Silanolgehalt, der aufgrund von Signalüberlagerungen nur geschätzt werden kann, beträgt etwa 10030 ppm. Der Vinylgehalt ist 0,95 mmol/g, der Gehalt an siliziumgebundenem Wasserstoff 1,02 mmol/g. Nach  $^{29}\text{Si}$ -NMR ist die molare Zusammensetzung:

$(\text{CH}_2=\text{CH})\text{Me}_2\text{SiO}_{1/2}$ : 11,2 %

$\text{Me}(\text{H})\text{SiO}_{2/2}$ : 12,0 %

$\text{Ph}(\text{Me})\text{SiO}_{2/2}$ : 41,9 % (schließt  $\text{Ph}(\text{Me})(\text{RO})\text{SiO}_{1/2}$  mit ein)

10  $\text{Ph}(\text{OR})_2\text{SiO}_{1/2}$ : 0,8 %

$\text{Ph}(\text{OR})\text{SiO}_{2/2}$ : 14,4 %

$\text{PhSiO}_{3/2}$ : 19,7 %

wobei R hier hauptsächlich für Ethyl steht, daneben auch für Wasserstoff.

15

#### Beispiel 4: erfindungsgemäß

In einem 4 l 4-Halsglasrundkolben mit Auslauf werden in 325,3 g Phenyltriethoxysilan  $\text{PhSi}(\text{EtO})_3$  (240 g/mol => Einwaage 1,36 mol), 325,3 g eines bei 23°C und Normaldruck von 1013 mbar festen Phenylsiliconharzes mit einem Molekulargewichtsmittel  $M_w$  von 2900 g/mol (Zahlenmittel  $M_n = 1500$ ) und einer Glasübergangstemperatur von  $T_g = 52^\circ\text{C}$ , das 5,5 Gew.-% siliziumgebundene Hydroxygruppen und 3,3 Gew.-% siliziumgebundene Ethoxygruppen enthält, und das aus 100 mol-%  $\text{PhSiO}_{3/2}$ -Einheiten besteht, wobei sich die Ethoxy- und die Hydroxygruppen auf die angegebenen

20  
25  
Struktureinheiten verteilen, eingewogen und bei 60°C solange gerührt, bis sich das Phenylsiliconharz im Phenyltriethoxysilan gelöst hat.

Zu dieser Lösung werden 260 g eines linearen alpha omega silanolfunktionellen Phenylmethylöls eingelegt, das die durchschnittliche Zusammensetzung hat:  $\text{HO-Si}(\text{Me})(\text{Ph})[\text{O-Si}(\text{Me})(\text{Ph})]_{14}\text{OSi}(\text{Me})(\text{Ph})\text{OH}$ , das also insgesamt 16 Siliziumwiederholungseinheiten umfasst, von denen jede mit einer Phenyl und einer Methylgruppe substituiert ist und von denen die beiden

30  
35

terminalen Siliziumatome jeweils eine Hydroxylfunktion tra-

gen und das ein mittleres Molekulargewicht von  $M_w = 2200$  g/mol bei  $M_n = 1000$  g/mol hat, und eine Viskosität von 1103 mPas bei 25°C und Normaldruck von 1013 mbar aufweist. Zu der so erhaltenen Zubereitung werden nacheinander zuerst 129 g 1,3-Divinyl-1,1,3,3-tetramethyldisiloxan  $[(CH_2=CH)Me_2Si]_2O$  (186 g/mol => Einwaage 0,69 mol) und dann 321 g Wasser zugegeben. Zu der so erhaltenen Zubereitung werden unter Rühren 130,7 g Vinyl-dimethylchlorosilan  $(CH_2=CH)Me_2SiCl$  (120,5 g/mol => Einwaage 1,38 mol) zudosiert. Die Dosierzeit beträgt 46 Minuten, die Temperatur steigt während der Dosierung aufgrund der Reaktionswärme von 22,3°C auf 41°C an, ohne dass von außen zugeheizt wird. Nach beendeter Dosierung wird auf Rückfluss erhitzt (Sumpftemperatur 85°C) und 30 Minuten auf Rückfluss gehalten. Anschließend werden 190 ml Destillat abgenommen. Die Rührtemperatur steigt dabei auf 92°C, die Kopf-temperatur auf 84°C. Man kühlt auf unter 80°C ab, gibt 533 ml Toluol zu, durchmischt für 15 Minuten, stellt den Rührer dann ab und wartet 30 Minuten ohne Rühren, bevor man die Wasserphase abtrennt. Zum Zeitpunkt der Phasentrennung beträgt die Temperatur der Mischung aufgrund von leichtem Zuheizen von außen noch 50°C.

Um die organische Phase zu waschen, werden 540 ml VE Wasser und 100 g Kochsalz (Natriumchlorid) zudosiert, 15 Minuten gerührt und der Rührer dann ausgeschaltet. Nach 30 Minuten Phasenseparation ohne Rühren, werden die Phasen getrennt. Der HCl-Gehalt der organischen Phase beträgt 3 ppm. 200 ml der Lösung werden zur Stabilitätsuntersuchung abgetrennt. Die Mischung erweist sich als stabil. Diese Menge wird in der weiteren Aufarbeitung nicht mehr berücksichtigt.

Man destilliert aus der organischen Phase 420 ml Destillat ab, kühlt auf unter 60°C ab und filtriert die warme Lösung dann mit einer Druckfilternutsche über eine Seitz K 100 Filterplatte mit Seitz Filterhilfsmittel FF ab. Die erhaltenen 672,9 g Filtrat sind klar und farblos. Der Festgehalt wird zu 87,9 Gew.-% bestimmt (1 g Substanz wurden dazu für eine halbe Stunde auf 200°C erhitzt und die Rückstandmenge gravimetrisch bestimmt).

Das Produkt weist laut SEC (Eluent THF) ein Molekulargewicht von  $M_w = 2600$  g/mol und  $M_n = 1200$  g/mol auf.

5 Der Silanolgehalt ist im  $^1\text{H}$ -NMR aufgrund von Signalüberlagerungen nur ungefähr und beträgt etwa 2200 ppm. Der Vinylgehalt ist 1,17 mmol/g, der Gehalt an siliziumgebundenem Wasserstoff 0,92 mmol/g.

Nach  $^{29}\text{Si}$ -NMR ist die molare Zusammensetzung:

10  $(\text{CH}_2=\text{CH})\text{Me}_2\text{SiO}_{1/2}$ : 14,8 %

$\text{Me}_2(\text{H})\text{SiO}_{1/2}$ : 11,7 %

$\text{Ph}(\text{Me})\text{SiO}_{2/2}$ : 27,2 % (schließt  $\text{Ph}(\text{Me})(\text{RO})\text{SiO}_{1/2}$  mit ein)

$\text{Ph}(\text{OR})_2\text{SiO}_{1/2}$ : 1,6 %

$\text{Ph}(\text{OR})\text{SiO}_{2/2}$ : 18,2 %

15  $\text{PhSiO}_{3/2}$ : 26,5 %

wobei R hier hauptsächlich für Ethyl steht, daneben auch für Wasserstoff.

**Beispiel 5: erfindungsgemäß** Vorgehensweise wie bei Beispiel-4  
20 mit dem Unterschied, dass anstelle des linearen Phenylmethylpolysiloxans mit durchschnittlich 16 Wiederholungseinheiten ein kurzkettiges alpha omega silanolfunktionellen Phenylmethylöls verwendet wird, das die durchschnittliche Zusammensetzung hat:  $\text{HO-Si}(\text{Me})(\text{Ph})[\text{O-Si}(\text{Me})(\text{Ph})]_4\text{OSi}(\text{Me})(\text{Ph})\text{OH}$ , das also insgesamt 6  
25 Siliziumwiederholungseinheiten umfasst, von denen jede mit einer Phenyl und einer Methylgruppe substituiert ist und von denen die beiden terminalen Siliziumatome jeweils eine Hydroxylfunktion tragen und das ein mittleres Molekulargewicht von  $M_w = 800$  g/mol bei  $M_n = 700$  g/mol hat, und eine Viskosität von 503  
30 mPas bei 25°C und Normaldruck von 1013 mbar aufweist.

Man erhält 952 g eines klaren farblosen Produktes.

Der Festgehalt wird zu 89,2 Gew.-% bestimmt (1 g Substanz wurden dazu für eine halbe Stunde auf 200°C erhitzt und die Rückstandsmenge gravimetrisch bestimmt).  
35

Das Produkt weist laut SEC (Eluent THF) ein Molekulargewicht von  $M_w = 1800$  g/mol und  $M_n = 1100$  g/mol auf.

5 Der Silanolgehalt ist im  $^1\text{H-NMR}$  aufgrund von Signalüberlagerungen nur ungefähr und beträgt etwa 10100 ppm. Der Vinylgehalt ist 1,30 mmol/g, der Gehalt an siliziumgebundenem Wasserstoff 1,14 mmol/g.

Nach  $^{29}\text{Si-NMR}$  ist die molare Zusammensetzung:

10  $(\text{CH}_2=\text{CH})\text{Me}_2\text{SiO}_{1/2}$ : 15,5 %

$\text{Me}_2(\text{H})\text{SiO}_{1/2}$ : 13,4 %

$\text{Ph}(\text{Me})\text{SiO}_{2/2}$ : 25,1 % (schließt  $\text{Ph}(\text{Me})(\text{RO})\text{SiO}_{1/2}$  mit ein)

$\text{Ph}(\text{OR})_2\text{SiO}_{1/2}$ : 1,0 %

$\text{Ph}(\text{OR})\text{SiO}_{2/2}$ : 15,5 %

15  $\text{PhSiO}_{3/2}$ : 29,5 %

wobei R hier hauptsächlich für Ethyl steht, daneben auch für Wasserstoff.

20

### Zubereitungsbeispiele

Nachstehend sind zur Veranschaulichung, keineswegs aber zur Einschränkung, Beispiele für Zubereitungen der Erfindung aufgeführt. In diesen Beispielen beziehen sich alle Angaben von Teilen oder Prozentsätzen, falls nicht anders angegeben, auf das Gewicht. Des Weiteren beziehen sich alle Angaben von Brechungsindizes auf eine Temperatur von 25 °C. Die Transmission wurde bestimmt, wie weiter oben offenbart. Der Festgehalt der toluolischen Harzlösungen wurde mittels des  $^1\text{H-NMR}$ -Spektrums berechnet. Die Shore-Härten A und D wurden nach DIN 53505-A-87 bestimmt. Reißfestigkeiten wurden nach DIN 53504-85/Normstab S1 gemessen und Weiterreißfestigkeiten nach ASTM D 624 B-91 bestimmt.

35

**Zubereitungsbeispiel (Gegenbeispiel) 1: Zubereitung mit Harz nach Gegenbeispiel 1: nicht erfindungsgemäß**

Es werden 90,0 g des in Gegenbeispiel 1 beschriebenen Harzes, 10,0 g eines linearen Siloxanocopolymers, welches laut <sup>29</sup>Si-NMR-Spektrum durchschnittlich 60 Phenylmethylsiloxaneinheiten, 12 Dimethylsiloxaneinheiten und 2 Dimethylvinylsiloxan-Endgruppen besitzt sowie 0,025 g einer 80 %-igen Lösung von 1-Ethynylcyclohexanol in Trimethylsilanol und 0,0025 g eines Platin (0)-sym. Tetramethyl-divinyl-disiloxankomplexes (Karstedt-Katalysator) mit einem Gehalt von 20 Gew.-% Platin, berechnet als elementares Metall, homogen vermischt. Die Zubereitung hatte einen Brechungsindex von 1,5175.

Die so erhaltene Mischung wird in eine teflonbeschichtete Edelstahlform von 2 mm Tiefe und einer Aussparung von 6 mm Tiefe gegossen und die geschlossene Edelstahlform zur Formgebung zunächst 15 Minuten bei 165 °C und einem Druck von 5,45 MPa in einer Laborpresse anvulkanisiert. Anschließend erfolgt die restliche Aushärtung drucklos für 6 Stunden bei 150 °C im Umlufttrockenschrank.

Nach einer Konditionierungszeit von 16 Stunden wurden die mechanischen Eigenschaften bestimmt. Das Vulkanisat war sehr spröde. Der 6 mm dicke Prüfkörper hatte eine Härte von 70 Shore D und an der 2 mm dicken Folie wurde eine Reißfestigkeit von 7,8 N/mm<sup>2</sup>, eine Reißdehnung von 3 % und ein Weiterreißwiderstand von 15,2 N/mm gemessen. Die Transmission lag bei 550 nm bei 90,9 %.

**Zubereitungsbeispiel 2: Zubereitung mit Harz nach Beispiel 2: erfindungsgemäß**

Es werden 60,0 g des in Beispiel 2 beschriebenen Flüssigharzes und 40,0 g eines linearen Siloxanocopolymers, welches laut <sup>29</sup>Si-NMR-Spektrum durchschnittlich 60 Phenylmethylsiloxaneinheiten, 12 Dimethylsiloxaneinheiten und 2 Dimethylvinylsiloxan-Endgruppen besitzt sowie 0,025 g einer 80 %-igen Lösung von 1-Ethynylcyclohexanol in Trimethylsilanol und 0,0025 g eines Pla-

tin(0)/sym. Tertamethyldivinyldisiloxan-Komplexes (Karstedt-Katalysator) mit einem Gehalt von 20 Gew.-% Platin, berechnet als elementares Metall, homogen vermischt. Die Zubereitung hatte einen Brechungsindex von 1,5325.

5 Die so erhaltene Mischung wird in eine teflonbeschichtete Edelstahlform von 2 mm Tiefe und einer Aussparung von 6 mm Tiefe gegossen und die geschlossene Edelstahlform zur Formgebung zunächst 15 Minuten bei 165 °C und einem Druck von 5,45 MPa in einer Laborpresse anvulkanisiert. Anschließend erfolgt die  
10 restliche Aushärtung drucklos für 6 Stunden bei 150 °C im Umlufttrockenschrank.

Nach einer Konditionierungszeit von 16 Stunden bei Raumtemperatur hatte der 6 mm dicke Prüfkörper eine Härte von 12 Shore D und an der 2 mm dicken Folie wurde eine Reißfestigkeit von 1,3  
15 N/mm<sup>2</sup>, eine Reißdehnung von 22 % und ein Weiterreißwiderstand von 3,4 N/mm gemessen. Die Transmission lag bei 550 nm bei 96,2 %.

**Zubereitungsbeispiel 3: Zubereitung mit Harz nach Beispiel 3:  
20 erfindungsgemäß**

Es werden 60,0 g des in Beispiel 3 beschriebenen Flüssigharzes und 40,0 g eines linearen Siloxanocopolymers, welches laut <sup>29</sup>Si-NMR-Spektrum durchschnittlich 60 Phenylmethylsiloxaneinheiten, 12 Dimethylsiloxaneinheiten und 2 Dimethylvinylsiloxan-  
25 Endgruppen besitzt sowie 0,025 g einer 80 %-igen Lösung von 1-Ethynylcyclohexanol in Trimethylsilanol und 0,0025 g eines Platin(0)/sym. Tertamethyldivinyldisiloxan-Komplexes (Karstedt-Katalysator) mit einem Gehalt von 20 Gew.-% Platin, berechnet als elementares Metall, homogen vermischt. Die Zubereitung hatte einen Brechungsindex von 1,5335.

Die so erhaltene Mischung wird in eine teflonbeschichtete Edelstahlform von 2 mm Tiefe und einer Aussparung von 6 mm Tiefe gegossen und die geschlossene Edelstahlform zur Formgebung zunächst 15 Minuten bei 165 °C und einem Druck von 5,45 MPa in  
35 einer Laborpresse anvulkanisiert. Anschließend erfolgt die

restliche Aushärtung drucklos für 6 Stunden bei 150 °C im Umlufttrockenschrank.

Nach einer Konditionierungszeit von 16 Stunden bei Raumtemperatur hatte der 6 mm dicke Prüfkörper eine Härte von 14 Shore D und an der 2 mm dicken Folie wurde eine Reißfestigkeit von 1,2 N/mm<sup>2</sup>, eine Reißdehnung von 29 % und ein Weiterreißwiderstand von 3,0 N/mm gemessen. Die Transmission lag bei 550 nm bei 97,1 %.

10 **Zubereitungsbeispiel 4: Zubereitung mit Harz nach Beispiel 4: erfindungsgemäß**

Es werden 65,4 g (Festgehalt: 60 g) einer 91,7-%igen toluolischen Lösung des in Beispiel 4 beschriebenen Harzes, 40,0 g eines linearen Siloxanocopolymers, welches laut <sup>29</sup>Si-NMR-Spektrum durchschnittlich 60 Phenylmethylsiloxaneinheiten, 12 Dimethylsiloxaneinheiten und 2 Dimethylvinylsiloxan-Endgruppen besitzt und 2,2 g 1,4-Bis(dimethylsilyl)benzol sowie 0,026 g einer 80 %igen Lösung von 1-Ethynylcyclohexanol in Trimethylsilanol und 0,0026 g eines Platin(0)/sym. Tertamethyldivinyldisiloxan-Komplexes (Karstedt-Katalysator) mit einem Gehalt von 20 Gew.-% Platin, berechnet als elementares Metall, homogen vermischt. Die Zubereitung hatte einen Brechungsindex von 1,5289.

Die so erhaltene Mischung wird in eine teflonbeschichtete Edelstahlform von 2 mm Tiefe und einer Aussparung von 6 mm Tiefe gegossen und die geschlossene Edelstahlform zur Formgebung zunächst 15 Minuten bei 165 °C und einem Druck von 5,45 MPa in einer Laborpresse anvulkanisiert. Anschließend erfolgt die restliche Aushärtung drucklos für 6 Stunden bei 150 °C im Umlufttrockenschrank.

30 Nach einer Konditionierungszeit von 16 Stunden bei Raumtemperatur hatte der 6 mm dicke Prüfkörper eine Härte von 18 Shore D und an der 2 mm dicken Folie wurde eine Reißfestigkeit von 1,3 N/mm<sup>2</sup>, eine Reißdehnung von 47 % und ein Weiterreißwiderstand von 2,8 N/mm gemessen. Die Transmission lag bei 550 nm bei 98,2 %.

**Zubereitungsbeispiel 5: Zubereitung mit Harz nach Beispiel 5:  
erfindungsgemäß**

Es werden 65,9 g (Festgehalt: 60 g) einer 91,0-%igen toluolischen Lösung des in Beispiel 5 beschriebenen Harzes, 40,0 g eines linearen Siloxancopolymers, welches laut  $^{29}\text{Si}$ -NMR-Spektrum durchschnittlich 60 Phenylmethylsiloxaneinheiten, 12 Dimethylsiloxaneinheiten und 2 Dimethylvinylsiloxan-Endgruppen besitzt und 2,0 g 1,4-Bis(dimethylsilyl)benzol sowie 0,026 g einer 80

10 %-igen Lösung von 1-Ethynylcyclohexanol in Trimethylsilanol und 0,0026 g eines Platin(0)/sym. Tertamethyldivinylidisiloxan-Komplexes (Karstedt-Katalysator) mit einem Gehalt von 20 Gew.-% Platin, berechnet als elementares Metall, homogen vermischt. Die Zubereitung hatte einen Brechungsindex von 1,5280.

15 Die so erhaltene Mischung wird in eine teflonbeschichtete Edelstahlform von 2 mm Tiefe und einer Aussparung von 6 mm Tiefe gegossen und die geschlossene Edelstahlform zur Formgebung zunächst 15 Minuten bei 165 °C und einem Druck von 5,45 MPa in einer Laborpresse anvulkanisiert. Anschließend erfolgt die

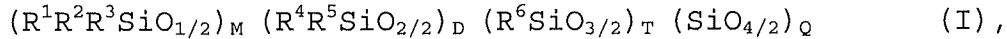
20 restliche Aushärtung drucklos für 6 Stunden bei 150 °C im Umlufttrockenschrank.

Nach einer Konditionierungszeit von 16 Stunden bei Raumtemperatur hatte der 6 mm dicke Prüfkörper eine Härte von 15 Shore D und an der 2 mm dicken Folie wurde eine Reißfestigkeit von 1,2

25 N/mm<sup>2</sup>, eine Reißdehnung von 46 % und ein Weiterreißwiderstand von 2,5 N/mm gemessen. Die Transmission lag bei 550 nm bei 97,8 %.

### Patentansprüche

1. Additionsvernetzende Siliconharzzusammensetzungen enthaltend  
 A) mindestens ein verzweigtes, selbstvernetzendes Organopolysiloxan der allgemeinen Formel (I)



wobei

-R<sup>1</sup> bis R<sup>6</sup> unabhängig voneinander, einwertige, gegebenenfalls substituierte Kohlenwasserstoffreste, die durch Heteroatome unterbrochen sein können, eine OH-Gruppe oder ein Wasserstoff-Atom,

-M, D, T, und Q eine Zahl von 0 bis <1,

bedeuten,

mit der Maßgabe, dass M+D+T+Q=1 und Q+T>0 erfüllt ist, und

mit der Maßgabe, dass ein Molekül A) als Reste R<sup>1</sup> bis R<sup>6</sup>

- mindestens zwei Alkenyl-Gruppen,

- mindestens zwei Wasserstoff-Atome, und

- mindestens eine Aryl-Gruppe,

enthält,

und mit der Maßgabe, dass mindestens 5 mol-% aller Teileinheiten

von A) solche der Form (R<sup>4</sup>R<sup>5</sup>SiO<sub>2/2</sub>)<sub>D</sub> sind, mit der Maßgabe,

dass mindestens 6 mol% aller Teileinheiten (R<sup>4</sup>R<sup>5</sup>SiO<sub>2/2</sub>)<sub>D</sub> als

Kettensegmente aus 3 bis 200 aneinandergereihten Teileinheiten

in A) vorliegen und die Reste R<sup>4</sup> und R<sup>5</sup> dieser Teileinheiten,

die als Kettensegmente vorliegen, weder ein Wasserstoff-Atom

noch ein Alkenylrest sind,

-wobei das molare Verhältnis der siliziumgebundenen Alkenyl-

Gruppen tragenden Wiederholungseinheiten zu den siliziumgebundene

Wasserstoffatome tragenden Wiederholungseinheiten mindes-

tens 0,75 beträgt; und

-wobei der Molanteil der mindestens einen Arylrest tragenden Siliziumatome zur Gesamtanzahl der Siliziumatome mindestens 30% beträgt; und

5 -wobei der molare Anteil der Alkylgruppen an der Gesamtzahl der siliziumgebundenen Reste höchstens 70% beträgt,

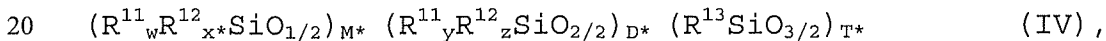
C) eine ausreichende Menge mindestens eines die Anlagerung von Si-gebundenem Wasserstoff an aliphatische Doppelbindungen fördernden Katalysators,

10

wobei in der additionsvernetzenden Siliconharzzusammensetzung das molare Verhältnis von siliziumgebundenen Alkenyl-Gruppen zu siliziumgebundenen Wasserstoff-Atomen zwischen 0,5:1 und 2:1 liegt.

15

2. Additionsvernetzende Siliconharzzusammensetzungen gemäß Anspruch 1 welche zusätzlich mindestens ein Flexipolymer D) der allgemeinen Formel (IV) enthält,



wobei

- $R^{11}$  und  $R^{12}$  und  $R^{13}$  unabhängig voneinander, gegebenenfalls substituierte Kohlenwasserstoffreste, die durch Heteroatome unterbrochen sein können, und kein Wasserstoff-Atom;

25

- $w$  und  $x^*$  jeweils eine Zahl 0, 1, 2 oder 3, mit  $w+x^* = 3$ ;

- $y$  und  $z$  jeweils eine Zahl 0, 1, 2 oder 3, mit  $y+z = 2$ ;

- $M^*$ ,  $D^*$ , und  $T^*$  eine Zahl von 0 bis <1, mit  $M^*+D^*+T^*=1$

30

bedeuten,

mit der Maßgabe, dass pro Molekül D)

- mindestens zwei Alkenyl-Gruppen als  $R^{11}$ , und

- mindestens eine Aryl-Gruppe als  $R^{12}$  oder  $R^{13}$  enthalten ist.

35

3. Verfahren zur Herstellung der additionsvernetzenden Siliconharzzusammensetzung gemäß Anspruch 1 oder 2, dadurch gekennzeichnet, dass die Komponenten A) und C) oder A), C) und D) vermischt werden.

5

4. Verwendung der additionsvernetzenden Siliconharzzusammensetzung gemäß Anspruch 1 oder 2 als Vergussmassen in elektrischen und elektronischen Anwendungen.

10

5. Verwendung der additionsvernetzenden Siliconharzzusammensetzung gemäß Anspruch 1 oder 2 als Vergussmassen zur Herstellung von LEDs.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No  
PCT/EP2014/066369

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER  
INV. C09D183/04 H01L23/29  
ADD.  
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED  
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)  
C09D C08G H01L  
Documentation searched other than minimum documentation to the extent that such documents are included in the fields searched

Electronic data base consulted during the international search (name of data base and, where practicable, search terms used)  
EPO-Internal, WPI Data

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	DE 103 59 705 A1 (WACKER CHEMIE GMBH [DE]) 14 July 2005 (2005-07-14) paragraphs [0032], [0048]; examples 1-5 -----	1-5
A	WO 2006/013066 A2 (WACKER CHEMIE AG [DE]; MURAKAMI TETSUYA [JP]; STAIGER GERHARD [DE]) 9 February 2006 (2006-02-09) claims 1-4; example 1 -----	1-5
A	US 2006/081864 A1 (NAKAZAWA KEIICHI [JP]) 20 April 2006 (2006-04-20) cited in the application example 4 -----	1-5

Further documents are listed in the continuation of Box C.

See patent family annex.

\* Special categories of cited documents :

- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier application or patent but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

- "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art
- "&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search  17 September 2014	Date of mailing of the international search report  20/10/2014
Name and mailing address of the ISA/ European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer  Dalet, Pierre

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International application No

PCT/EP2014/066369

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date	
DE 10359705	A1	14-07-2005	CN 1644623 A	27-07-2005
			DE 10359705 A1	14-07-2005
			EP 1544253 A2	22-06-2005
			JP 4851710 B2	11-01-2012
			JP 2005179681 A	07-07-2005
			US 2005137328 A1	23-06-2005
			-----	
WO 2006013066	A2	09-02-2006	CN 101432894 A	13-05-2009
			JP 2006049533 A	16-02-2006
			WO 2006013066 A2	09-02-2006
-----				
US 2006081864	A1	20-04-2006	CN 1798810 A	05-07-2006
			EP 1651724 A2	03-05-2006
			JP 2004359756 A	24-12-2004
			KR 20060016107 A	21-02-2006
			US 2006081864 A1	20-04-2006
			WO 2004107458 A2	09-12-2004
-----				

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES  
 INV. C09D183/04 H01L23/29  
 ADD.

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPC) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPC

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)  
 C09D C08G H01L

Recherchierte, aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

EPO-Internal, WPI Data

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	DE 103 59 705 A1 (WACKER CHEMIE GMBH [DE]) 14. Juli 2005 (2005-07-14) Absätze [0032], [0048]; Beispiele 1-5 -----	1-5
A	WO 2006/013066 A2 (WACKER CHEMIE AG [DE]; MURAKAMI TETSUYA [JP]; STAIGER GERHARD [DE]) 9. Februar 2006 (2006-02-09) Ansprüche 1-4; Beispiel 1 -----	1-5
A	US 2006/081864 A1 (NAKAZAWA KEIICHI [JP]) 20. April 2006 (2006-04-20) in der Anmeldung erwähnt Beispiel 4 -----	1-5

Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen

Siehe Anhang Patentfamilie

\* Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :

- "A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist
- "E" frühere Anmeldung oder Patent, die bzw. das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist
- "L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)
- "O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht
- "P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist

"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden

"Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

"&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

17. September 2014

Absendedatum des internationalen Recherchenberichts

20/10/2014

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde  
 Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2  
 NL - 2280 HV Rijswijk  
 Tel. (+31-70) 340-2040,  
 Fax: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Dalet, Pierre

**INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT**

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP2014/066369

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument		Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
DE 10359705	A1	14-07-2005	CN 1644623 A	27-07-2005
			DE 10359705 A1	14-07-2005
			EP 1544253 A2	22-06-2005
			JP 4851710 B2	11-01-2012
			JP 2005179681 A	07-07-2005
			US 2005137328 A1	23-06-2005
-----				
WO 2006013066	A2	09-02-2006	CN 101432894 A	13-05-2009
			JP 2006049533 A	16-02-2006
			WO 2006013066 A2	09-02-2006
-----				
US 2006081864	A1	20-04-2006	CN 1798810 A	05-07-2006
			EP 1651724 A2	03-05-2006
			JP 2004359756 A	24-12-2004
			KR 20060016107 A	21-02-2006
			US 2006081864 A1	20-04-2006
			WO 2004107458 A2	09-12-2004
-----				