



(12) 发明专利

(10) 授权公告号 CN 103665567 B

(45) 授权公告日 2015. 09. 16

(21) 申请号 201210324294. 4

C08K 3/38(2006. 01)

(22) 申请日 2012. 09. 04

C08J 9/12(2006. 01)

(73) 专利权人 中国石油化工股份有限公司

地址 100728 北京市朝阳区朝阳门北大街
22 号

专利权人 中国石油化工股份有限公司北京
化工研究院

(72) 发明人 郭鹏 吕明福 张师军 宋文波

刘有鹏 邹浩 邵静波 李杰

高达利 权慧

(56) 对比文件

CN 101104716 A, 2008. 01. 16, 全文.

CN 101274968 A, 2008. 10. 01, 全文.

CN 101724110 A, 2010. 06. 09, 全文.

US 2006/0223951 A1, 2006. 10. 05, 全文.

US 8101685 B2, 2012. 01. 24, 全文.

审查员 房培

(74) 专利代理机构 北京聿宏知识产权代理有限公司 11372

代理人 吴大建 卢绮琴

(51) Int. Cl.

C08L 23/14(2006. 01)

C08K 3/26(2006. 01)

权利要求书2页 说明书8页

(54) 发明名称

丙烯丁烯共聚物发泡珠粒及其制备方法

(57) 摘要

本发明提供一种聚丙烯发泡珠粒,所述发泡珠粒采用高熔体强度聚丙烯为基体树脂,采用发泡剂发泡制得;其中,所述高熔体强度聚丙烯具有如下特征:其熔融指数 MFR 为 0. 2~10g/10min,分子量分布 M_w/M_n 为 6~20,分子量大于 500 万级分的含量大于或等于 0. 8wt%, M_{z+1}/M_n 大于或等于 70,且其中丁烯含量为 0. 1~15wt%。本发明以宽分子量分布的高熔体强度聚丙烯为原料,实现聚丙烯原料的稳定化,使得发泡窗口有效扩大,工艺易于调整,成本低,可以制备出泡孔直径均匀、泡孔致密、孔径分布均匀、闭孔结构、密度为 0. 02~0. 3g/cm³ 的聚丙烯发泡珠粒,并且正己烷提取物含量较低,可广泛应用于保温餐饮具、汽车内饰件、建筑模板、野营用品、装修材料夹层、产品减震包装等领域。

1. 一种聚丙烯发泡珠粒, 其特征在于, 所述发泡珠粒采用高熔体强度聚丙烯为基体树脂, 采用发泡剂发泡制得; 其中, 所述高熔体强度聚丙烯具有如下特征: 其熔融指数 MFR 为 $0.2 \sim 10\text{g}/10\text{min}$, 分子量分布 M_w/M_n 为 $6 \sim 20$, 分子量大于 500 万级分的含量大于或等于 $0.8\text{wt}\%$, M_{z+1}/M_n 大于或等于 70, 且其中丁烯含量为 $0.1 \sim 15\text{wt}\%$ 。

2. 根据权利要求 1 所述的聚丙烯发泡珠粒, 其特征在于, 所述高熔体强度聚丙烯具有如下特征: 其熔融指数 MFR 为 $1.6 \sim 6\text{g}/10\text{min}$, 分子量分布 $M_w/M_n = 6 \sim 20$, 分子量大于 500 万级分的含量大于或等于 $1.0\text{wt}\%$, M_{z+1}/M_n 大于或等于 80, 丁烯含量为 $0.5 \sim 10\text{wt}\%$, 分子量小于 5 万级分的含量为 $17.5 \sim 30\text{wt}\%$, 且聚合物的分散指数为 $9.0 \sim 16.0$ 。

3. 一种聚丙烯发泡珠粒, 其特征在于, 所述发泡珠粒采用高熔体强度聚丙烯为基体树脂, 采用发泡剂发泡制得; 其中, 所述高熔体强度聚丙烯采用如下方法制备得到: 在两个以上串联操作的反应器中, 进行两阶段以上丙烯 / 丁烯共聚合反应, 其中第一阶段: 在包括第一外给电子体组分的 Ziegler-Natta 催化剂存在下, 在 $50 \sim 100^\circ\text{C}$ 的聚合温度下, 进行丙烯 / 丁烯共聚合反应, 所得聚合物的 MFR 控制为 $0.01 \sim 0.3\text{g}/10\text{min}$; 第二阶段: 在第一阶段反应生成物的基础上, 氢气存在下, 加入第二外给电子体组分和丁烯继续进行丙烯 / 丁烯共聚合反应; 最终聚合物的 MFR 控制为 $0.2 \sim 10\text{g}/10\text{min}$; 其中, 所述第一外给电子体比第二外给电子体的氢调敏感度低。

4. 根据权利要求 3 所述的聚丙烯发泡珠粒, 其特征在于, 所述 Ziegler-Natta 催化剂包括以下组分, 一种以镁、钛、卤素和内给电子体为主要组分的固体催化剂组分 A、一种有机铝组分 B 和第一外给电子体组分 C, 其中组分 A 与组分 B 之间的重量比例以钛铝比计为 $1:10 \sim 500$, 组分 B 与组分 C 之间的重量比例为 $10 \sim 150:1$; 第二阶段中, 有机铝组分 B 与补入的第二外给电子体组分间的重量比例为 $1 \sim 50:1$ 。

5. 根据权利要求 4 所述的聚丙烯发泡珠粒, 其特征在于, 在第一阶段中, 调整第一外给电子体组分 C 的用量, 使其与有机铝组分 B 的重量比例为 $1:15 \sim 100$; 第二阶段中, 按第一阶段加入的有机铝组分 B 的量固定而补入第二外给电子体组分, 使其与有机铝组分 B 的重量比例为 $1:2 \sim 20$ 。

6. 根据权利要求 3 所述的聚丙烯发泡珠粒, 其特征在于, 所述第一外给电子体为选自二环戊基二甲氧基硅烷、二异丙基二甲氧基硅烷、二环己基二甲氧基硅烷和二异丁基二甲氧基硅烷中的一种或多种, 第二外给电子体为选自四甲氧基硅烷、四乙氧基硅烷、三甲基甲氧基硅烷、三甲基乙氧基硅烷、二甲基二甲氧基硅烷、二甲基二乙氧基硅烷和甲基环己基二甲氧基硅烷中的一种或多种。

7. 根据权利要求 3~6 中任意一项所述的聚丙烯发泡珠粒, 其特征在于, 所述丁烯分两阶段加入, 第一阶段丁烯加入量为丁烯加入总量的 $40 \sim 60\%$, 第二阶段丁烯加入量为丁烯加入总量的 $40 \sim 60\%$ 。

8. 一种聚丙烯发泡珠粒的制备方法, 包括以权利要求 1~7 中任意一项所述的高熔体强度聚丙烯为基体树脂, 以二氧化碳或氮气作为发泡剂发泡制得。

9. 根据权利要求 8 所述的方法, 其特征在于, 制备步骤包括: 将包括基体树脂和泡孔成核剂的微粒子 and 任选的添加剂熔融共混后、造粒形成聚丙烯树脂微粒, 所述聚丙烯树脂微粒与助剂混合后在发泡剂存在下发泡制得所述聚丙烯发泡珠粒。

10. 根据权利要求 9 所述的方法, 其特征在于, 所述泡孔成核剂为选自硼酸锌、二氧化

硅、滑石、碳酸钙、硼砂和氢氧化铝中的一种或多种 ;所述助剂包括分散介质、表面活性剂、分散剂和分散增强剂 ;在基体树脂为 100 重量份时,所述泡孔成核剂为 0.001 ~ 1 重量份,所述表面活性剂为 0.001 ~ 1 重量份,所述分散剂为 0.01 ~ 5 重量份,所述分散增强剂为 0.0001 ~ 1 重量份。

11. 根据权利要求 10 所述的方法,其特征在于,在基体树脂为 100 重量份时,所述泡孔成核剂为 0.01 ~ 0.05 重量份,所述表面活性剂为 0.1 ~ 0.3 重量份,所述分散剂为 0.5 ~ 2 重量份,所述分散增强剂为 0.01 ~ 0.1 重量份。

丙烯丁烯共聚物发泡珠粒及其制备方法

技术领域

[0001] 本发明涉及高分子领域,进一步地说,是涉及一种丙烯丁烯高熔体强度聚丙烯发泡珠粒及其制备方法。

背景技术

[0002] 聚丙烯树脂具有良好的加工性、耐热性、再生性、环境友好性,机械强度性等优异的性质,因此应用领域不断扩大。同样,通过反应釜浸渍气体法使聚丙烯树脂微颗粒发泡为发泡粒子(EPP),然后进行模内成型而成的聚丙烯树脂发泡粒子成型体,可以保持上述聚丙烯树脂的优异性质,此外还能赋予其轻量化、缓冲性、隔热性等特性,与聚苯乙烯系列树脂发泡粒子成型体相比,聚丙烯发泡粒子经模塑成型而获得的聚丙烯发泡成型体还具有耐化学品性、高韧性、高耐热性和良好的压缩回弹性等优异性能,因此广泛用于包装材料、建筑材料或车辆用冲击吸收材料等。但是,聚丙烯发泡粒子模内成型时,为了让发泡粒子相互熔黏,必须使用具有更高饱和蒸汽压的水蒸气加热使模具内具有更高的压力;因此,必需使用高耐压的金属模具和高冲压的专用成型机,这将导致能源成本上升。如果使用熔点较低的无规共聚聚丙烯作为发泡粒子原料可以有效减低发泡粒子的成型温度,从而降低成本,达到工业化利用的目的。

[0003] 目前应用最广的无规共聚是丙烯同少量乙烯的共聚物,可有效地提高聚丙烯的韧性和降低熔点。但是乙烯丙烯无规共聚聚丙烯中低分子量部分往往乙烯含量过高,从而增加了产品中低分子无规物的含量,导致产品的正己烷提取物始终较高,限制了其应用范围,尤其是在食品卫生包装领域。1-丁烯和丙烯都是 α 烯烃,用1-丁烯代替乙烯与丙烯共聚,能降低聚丙烯的结晶度,更重要的是能有效减少聚合物中低分子无规物的量,从而可以避免产品中正己烷提取物过多的问题。这样得到的聚丙烯发泡珠粒,可以用于食品卫生级轻量化制品的生产。

发明内容

[0004] 为解决现有技术中存在的问题,本发明提供了一种丙烯丁烯共聚高熔体强度聚丙烯发泡珠粒及制备方法。得到了符合环保要求的可降解、泡孔均匀、闭孔率高、物理耐热性高、密度可控、生产成本低、符合食品卫生要求且适合规模化生产的聚丙烯发泡珠粒。

[0005] 在本发明中,所述“高熔体强度”是指聚丙烯的熔体强度在0.8牛顿以上,其熔体强度甚至可达到或超过2.2牛顿。

[0006] 本发明中使用的高熔体强度聚丙烯不仅分子量分布较宽,而且其最大的特点是高分子量级分(分子量大于500万)含量较高,同时优选较低分子量级分(分子量小于5万)的含量也大于一定量,这样使所得丙烯聚合物的熔体强度有了明显地提高,而且还保证了聚合物的加工性能。

[0007] 本发明提供一种聚丙烯发泡珠粒,所述发泡珠粒采用高熔体强度聚丙烯为基体树脂,采用发泡剂发泡制得;其中,所述高熔体强度聚丙烯具有如下特征:其熔融指数MFR

为 0.2~10g/10min, 分子量分布 M_w/M_n 为 6~20, 分子量大于 500 万级分的含量大于或等于 0.8wt%, M_{z+1}/M_n 大于或等于 70, 且其中丁烯含量为 0.1~15wt%。

[0008] 所述发泡剂可以是一种有机类物理发泡剂或一种无机类物理发泡剂。该有机物理发泡剂包括脂肪族烃类例如丙烷、丁烷、戊烷、己烷和庚烷, 脂环族烃类例如环丁烷和环己烷, 以及卤代烃类例如氯氟甲烷、三氟甲烷、1,2-二氟乙烷、1,2,2,2-四氟乙烷、甲基氯、乙基氯和二氯甲烷。无机物理发泡剂的实例包括空气、氮气、二氧化碳、氧气和水。其中, 作为发泡剂的水可以是用于使该聚丙烯树脂微粒分散于该分散介质中的水。这些有机和无机发泡剂可以单独使用, 也可以两种或更多种混合使用。由于 PP 发泡珠粒表观密度的稳定性(均一性)、低成本和环境友好问题, 本发明优选二氧化碳和氮气作为发泡剂。

[0009] 在本发明中, 优选所述高熔体强度聚丙烯具有如下特征: 其熔融指数 MFR 为 1.6~6g/10min, 分子量分布 M_w/M_n 为 6~20, 分子量大于 500 万级分的含量大于或等于 1.0wt%, M_{z+1}/M_n 大于或等于 80, 丁烯含量为 0.5~10wt%, 分子量小于 5 万级分的含量为 17.5~30wt%, 且聚合物的分散指数为 9.0~16.0。

[0010] 本发明还提供一种聚丙烯发泡珠粒, 所述发泡珠粒采用高熔体强度聚丙烯为基体树脂, 采用发泡剂发泡制得; 其中, 所述高熔体强度聚丙烯采用如下方法制备得到: 在两个以上串联操作的反应器中, 进行两阶段以上丙烯/丁烯共聚合反应, 其中第一阶段: 在包括第一外给电子体组分的 Ziegler-Natta 催化剂存在下, 在 50~100℃ 的聚合温度下, 进行丙烯/丁烯共聚合反应, 所得聚合物的 MFR 控制为 0.01~0.3g/10min; 第二阶段: 在第一阶段反应生成物的基础上, 氢气存在下, 加入第二外给电子体组分和丁烯继续进行丙烯/丁烯共聚合反应; 最终聚合物的 MFR 控制为 0.2~10g/10min; 其中, 所述第一外给电子体比第二外给电子体的氢调敏感度低。

[0011] 在本发明中, 优选的是所述 Ziegler-Natta 催化剂包括以下组分, 一种以镁、钛、卤素和内给电子体为主要组分的固体催化剂组分 A、一种有机铝组分 B 和第一外给电子体组分 C, 其中组分 A 与组分 B 之间的重量比例以钛铝比计为 1:10~500, 组分 B 与组分 C 之间的重量比例为 10~150:1; 第二阶段中, 有机铝组分 B 与补入的第二外给电子体组分间的重量比例为 1~50:1。其中, 更为优选的是, 在第一阶段中, 调整第一外给电子体组分 C 的用量, 使其与有机铝组分 B 的重量比例为 1:15~100; 第二阶段中, 按第一阶段加入的有机铝组分 B 的量固定而补入第二外给电子体组分, 使其与有机铝组分 B 的重量比例为 1:2~20。

[0012] 在本发明中, 优选的是, 在第一阶段中, 氢气含量小于或等于 300ppmV; 在具体实施方式中, 第一阶段与第二阶段的氢气加入量以两阶段结束时最终熔融指数 MFR 的要求来控制。另外, 优选所述第一外给电子体为选自二环戊基二甲氧基硅烷、二异丙基二甲氧基硅烷、二环己基二甲氧基硅烷和二异丁基二甲氧基硅烷中的一种或多种, 第二外给电子体为选自四甲氧基硅烷、四乙氧基硅烷、三甲基甲氧基硅烷、三甲基乙氧基硅烷、二甲基二甲氧基硅烷、二甲基二乙氧基硅烷和甲基环己基二甲氧基硅烷中的一种或多种。在本发明中, 优选第一阶段与第二阶段的聚丙烯产率质量比为 30:70~70:30。在本发明中, 优选的是, 所述丁烯分两阶段加入, 第一阶段丁烯加入量为丁烯加入总量的 40~60%, 第二阶段丁烯加入量为丁烯加入总量的 40~60%。

[0013] 本发明中, 以上所述的高熔体强度聚丙烯已于 2011 年 6 月 9 日申请专利, 其专利申请号为 201110153451.5 (一种高熔体强度丙烯/丁烯共聚物及其制备方法); 在此将其全

部内容引入作为本申请的一部分。

[0014] 本发明还提供一种聚丙烯发泡珠粒的制备方法,包括以上述的高熔体强度聚丙烯为基体树脂,以二氧化碳或氮气作为发泡剂发泡制得。

[0015] 在本发明的制备方法中,优选制备步骤包括:将包括基体树脂和泡孔成核剂的微粒子和任选的添加剂熔融共混后、造粒形成聚丙烯树脂微粒,所述聚丙烯树脂微粒与助剂混合后在发泡剂存在下发泡制得所述聚丙烯发泡珠粒。

[0016] 该泡孔成核剂可以是一种无机粉末如硼酸锌、二氧化硅、滑石、碳酸钙、硼砂或氢氧化铝,其中优选硼酸锌或二氧化硅;在基体树脂高熔体强度聚丙烯为 100 重量份时,所述泡孔成核剂为 0.001~1 重量份、优选为 0.01~0.05 重量份。

[0017] 在本发明中,所述添加剂为抗氧剂、紫外吸收剂、防静电剂、阻燃剂、金属失活剂、颜料、核化剂、泡沫控制剂、填料、稳定剂、增强剂和润滑剂中的一种或多种;所述助剂包括分散介质、表面活性剂、分散剂和分散增强剂。

[0018] 任何使聚丙烯树脂微粒分散于其中而不溶解该微粒的组分都可以用作分散介质。该分散介质可以是水、乙二醇、甘油、甲醇、乙醇或其混合物。优选一种水基分散介质,更优选水、最优选去离子水。相对于 5L 容积的反应釜,分散介质使用量为 1~4L,优选 2.5~3.5L。

[0019] 为了促进微粒在分散介质中的分散,优选使用一种表面活性剂,可以是硬脂酸,十二烷基苯磺酸钠,季铵化物,卵磷脂,氨基酸,甜菜碱,脂肪酸甘油酯,脂肪酸山梨坦,聚山梨酯,优选阴离子型表面活性剂十二烷基苯磺酸钠,相对于每 100 重量份该聚丙烯树脂微粒而言,该表面活性剂的使用量一般为 0.001~1 重量份,较好是 0.01~0.5 重量份,优选 0.1~0.3 重量份。

[0020] 为了防止发泡步骤期间聚丙烯微粒彼此的熔融粘合,理想的是向该分散介质中添加一种属于微细有机或无机固体的分散剂。为了便于操作,较好的是使用一种无机粉末。该分散剂可以是天然的或合成的粘土矿物(例如高岭土、云母、镁铝榴石和粘土)、矾土、二氧化钛、碱式碳酸镁、碱式碳酸锌、碳酸钙、二氧化硅、硼酸锌及氧化铁,其中优选高岭土。相对于每 100 重量份该聚丙烯树脂微粒而言,该分散剂的使用量一般为 0.01~5 重量份,较好是 0.1~3 重量份,优选 0.5~2 重量份。

[0021] 为了提高该分散剂的分散效率,即在减少该分散剂数量的同时保留其防止微粒熔融粘合的功能,可以向该分散介质中添加一种分散增强剂。该分散增强剂是一种能提供二价或三价阴离子或阳离子的无机化合物。该分散增强剂的实例包括氮化镁、硝酸镁、硫酸镁、氮化铝、硝酸铝、硫酸铝、氯化铁、硫酸铁和硝酸铁,其中优选硫酸铝。该分散增强剂的使用有利于得到表观密度为 50g/L 或更小的 PP 发泡珠粒。相对于每 100 重量份该聚丙烯树脂微粒而言,该分散增强剂的使用量一般为 0.0001~1 重量份,优选 0.01~0.1 重量份。

[0022] 在本发明中,发泡剂的用量可以按照发泡剂的种类、发泡温度、和要生产的 PP 发泡珠粒的表观密度来进行确定。例如,当用氮气作为发泡剂且用水作为分散介质时,发泡装置泄压时该密闭容器内的压力、即该密闭容器内上部空间中的压力(表压)在 1~12MPa 范围内;若使用二氧化碳作为发泡剂,则表压范围在 1~7MPa。一般来说,该密闭容器内上部空间中的压力理想地随要得到的 PP 发泡珠粒的表观密度降低而增大。

[0023] 如本发明采用二氧化碳或氮气作为发泡剂时,与有机类发泡剂相比,具有环境友好,安全等优点。

[0024] 本发明中,具体地,造粒即为将共混后的材料挤塑成线材并切割。在形成聚丙烯树脂微粒的水下造粒步骤中,经由双螺杆或单螺杆挤出机的一个或多个模头挤塑成线材并切割,得到聚丙烯树脂微粒。该过程通过把基体树脂和泡孔成核剂,再加上任选的防静电剂和抗氧剂等添加剂利用高速搅拌机共混后,通过双螺杆挤出机挤出,导入 75℃或以下、较好 70℃或以下,更好 55~65℃的水中进行微粒子切割,使每粒的长度/直径比为 0.5~2.0、较好 0.8~1.3,更好 0.9~1.1,且平均重量为 0.1~20mg,较好 0.2~10mg,更好 1~3mg。该平均重量是 200 个任意选择微粒的平均值。

[0025] 而在发泡制得所述高熔体强度聚丙烯发泡珠粒的步骤中,具体为:首先,在高压釜中,将所述聚丙烯树脂微粒与分散介质、表面活性剂、分散剂、分散增强剂等助剂一次性加入混合。然后,使用惰性发泡剂(氮气或二氧化碳)将反应釜内残余空气排出,去除反应釜内空气后盖紧釜盖;将惰性发泡剂喂入到该高压釜中,初步调整压力直到其稳定;随后搅拌在该高压釜中的分散体,搅拌速度为 50~150rpm,优选 90~110rpm;以匀速加热将其加热到比膨胀温度低 0.1~5℃,优选低 0.5~1℃。第三步,调整釜内压力达到发泡所需压力,该压力为 1~10MPa,优选 3~5MPa;以 0.1℃/分钟的平均加热速度将温度升高到发泡温度,发泡温度比微粒熔融温度低 0.1~5℃,优选低 0.5~1℃;在发泡温度和压力条件下,持续搅拌 0.1~2 小时,优选 0.25~0.5 小时。最后,将该高压釜的出料口打开,使反应釜内的物料排泄到收集罐中,获得聚丙烯发泡珠粒;在进行出料的同时喂入惰性发泡剂气体,使得在全部粒子完全发泡且进入收集罐前,该高压釜中的压力保持在发泡压力附近。

[0026] 本发明以宽分子量分布的高熔体强度聚丙烯为原料,实现聚丙烯原料的稳定化,使得发泡窗口有效扩大,工艺易于调整,成本低,可以制备出泡孔直径均匀、泡孔致密、孔径分布均匀、闭孔结构、密度为 0.02~0.3g/cm³的聚丙烯发泡珠粒,并且正己烷提取物含量较低,可广泛应用于保温餐饮具、汽车内饰件、建筑模板、野营用品、装修材料夹层、产品减震包装等领域;且本发明制造的发泡聚丙烯珠粒为非交联结构,可以按照一般聚丙烯改性材料回收利用,不造成二次污染,符合循环经济的要求。

具体实施方式

[0027] 下列实施例进一步描述本发明,但是应该说明,本发明决不局限于这些实施例。

[0028] 水下切粒系统:LabLine 100,德国 BKG 公司;

[0029] 熔体拉伸测试机:RheotensTM97,德国 Goettfert 公司;

[0030] 密度测试仪:CPA225D,密度附件 YDK01,德国 Satorius 公司。测试方法:使用 Satorius 天平的密度附件,利用排水法得到聚丙烯基体树脂以及聚丙烯发泡珠粒的密度。得到的聚丙烯发泡珠粒的发泡倍率用公式 $b = \rho_1 / \rho_2$ 计算,其中,b 为发泡倍率, ρ_1 为聚丙烯基体树脂的密度, ρ_2 为聚丙烯发泡珠粒的密度;本发明中的密度均指材料的表观密度;

[0031] 开闭孔率测试仪:ULTRAFOAM 1200e,美国 Quantachrome 仪器公司。

[0032] 基体树脂 HMSPP301 的制备

[0033] 聚合反应在一套聚丙烯中试装置上进行。其主要设备包括预聚反应器、第一环管反应器和第二环管反应器。

[0034] 预聚合反应:主催化剂(含钛的固体催化剂活性组分)采用中国专利 CN93102795 中实施例 1 描述的方法得到,其 Ti 含量为 2.4wt%,Mg 含量为 18.0wt%,邻苯二甲酸二正丁

酯含量为 13wt%。主催化剂、助催化剂(三乙基铝)、第一种外给电子体(二环戊基二甲氧基硅烷, DCPMS) 经 10℃、20min 预接触后, 连续地加入预聚反应器进行预聚合反应, 预聚合在丙烯液相本体环境下进行, 温度为 15℃, 停留时间为约 4min, 此条件下催化剂的预聚倍数为约 120~150 倍。进预聚反应器的三乙基铝流量为 6.33g/hr, 二环戊基二甲氧基硅烷流量为 0.33g/hr, 主催化剂流量为约 0.5g/hr。

[0035] 丙烯 / 丁烯的共聚合: 预聚后催化剂进入两个串联的环管反应器中, 在环管反应器内完成丙烯 / 丁烯的共聚合反应, 其中第一环管的丁烯加入量为 5mol%, 第二环管的丁烯加入量为 4mol%。两环管聚合反应温度均为 70℃, 反应压力均为 4.0MPa。控制环管反应器的工艺条件, 使第一、第二环管的产率比为约 45:55。第一环管反应器的进料中不加氢气, 在线色谱检测的氢气浓度 < 10ppmV, 第二环管反应器进料中加一定量的氢气, 在线色谱检测的氢气浓度为 4500ppmV。

[0036] 由于这些催化剂组份经预聚合后直接进入第一环管反应器, 第一环管反应器除丙烯、丁烯外不再有任何其它进料, 因此, 第一环管反应器内三乙基铝 / 二环戊基二甲氧基硅烷比(Al/Si-I) 即为催化剂预聚物中的比例为 19.0 (重量比)。在第二环管反应器内补加进 0.67g/hr 的四乙氧基硅烷(TEOS), 因此, 在第二环管反应器内三乙基铝 / 四乙氧基硅烷比(Al/Si-II) 为 9.4 (重量比)。具体工艺条件见表 1。从第二环管出来的聚合物经过闪蒸分离出丙烯和丁烯后, 再经湿氮气去除反应器内催化剂的活性, 聚合物经加热干燥, 得到聚合物粉料。

[0037] 将聚合得到的粉料中加入 0.1wt% 的 IRGAFOS 168 添加剂、0.2wt% 的 IRGANOX 1010 添加剂和 0.05wt% 的硬脂酸钙, 用双螺杆挤出机造粒。将所得粒料按现行相关 ASTM 标准进行性能测试。

[0038] 基体树脂 HMSPP302 的制备

[0039] 同基体树脂 HMSPP301 的制备, 只是将第一环管反应器的丁烯加入量变为 25mol%, 第二环管反应器的丁烯加入量调整为 20mol%; 且将第二环管反应器氢气浓度调整为 8500ppmV。

[0040] 表 2~4 列出了两种基体树脂 HMSPP301 和 HMSPP302 的分析结果和其物理性能; 普通无规丙烯丁烯共聚聚丙烯 SP179 的部分参数对比也列于表 2~4 中。

[0041] 表 1

[0042]

工艺条件		HMSPP301	HMSPP302
外给电子体 种类	第一反应器	DCPMS	DCPMS
	第二反应器	TEOS	TEOS
Al/Si	第一反应器 Al/Si-I (m/m)	19	19
	第二反应器 Al/Si-II (m/m)	9.4	9.4
丁烯加入量	第一反应器 (mol%)	5	25
	第二反应器 (mol%)	4	20
H ₂ 进料	第一反应器 (ppmv)	0	0
	第二反应器 (ppmv)	4500	8500

[0043] 表 2

[0044]

	熔融指数 (g/10min)		特性粘数 (dl/g)		可溶物 (wt%)		丁烯含量 (wt%)
	第一反应器	第二反应器	第一反应器	第二反应器	第一反应器	第二反应器	
HMSPP301	0.03	1.3	5.8	3.8	2.6	2.5	1.1
HMSPP302	0.04	2.7	5.5	2.8	3.9	3.8	5.2

[0045] 表 3

[0046]

	GPC				PI
	Mw/Mn	Mz+1/Mn	1000<M<50000级分含量 (wt%)	M>500万级分含量 (wt%)	
HMSPP301	11.1	88.4	17.6	1.83	14.1
HMSPP302	14.2	114.1	18.6	1.34	10.1
SP179	7.4	63.8	1.6	0.16	5.2

[0047] 表 4

[0048]

	熔融指数	熔点	正己烷提取物	熔体强度
	g/10min	℃	%	N
HMSPP301	1.3	159	1.9	2.10
HMSPP302	2.7	150	1.8	1.08
SP179	9.1	164	2.7	0.35

[0049] 实施例 1~30

[0050] 将 100 重量份的高熔体强度聚丙烯、泡孔成核剂(二氧化硅或硼酸锌)和添加剂放入高速搅拌机中高速混合 30 秒后,加入 LabLine100 微粒子制备系统,扭矩控制在 65% 左右,转速 300rpm,水下切粒得到聚丙烯树脂微粒。其中,添加剂包括 0.2 重量份的抗氧剂 1010 (BASF 公司)和 0.1 重量份的抗氧剂 168 (BASF 公司);泡孔成核剂的用量见表 5。

[0051] 其中,实施例 1~15 使用的聚丙烯种类为 HMSPP301,实施例 16~30 使用的聚丙烯种类为 HMSPP302;实施例 1~4、9~12、16~19 和 24~27 使用的泡孔成核剂为二氧化硅,实施例 5~8、13~15、20~23 和 28~30 使用的泡孔成核剂为硼酸锌。

[0052] 具体发泡过程中使用去离子水为分散介质,以十二烷基苯磺酸钠为表面活性剂、以高岭土为分散剂和以硫酸铝为分散增强剂;相应于 100 重量份的聚丙烯,几种助剂的重重量分数见表 5。另外,使用 CO₂或氮气为惰性发泡剂,具体见表 5。所得发泡粒子密度采用 GB/T1033.1-2008 进行测量,具体数据表 5。

[0053] 对比例 1~10

[0054] 采用中国石化集团齐鲁石化分公司生产的丙烯丁烯抗冲共聚聚丙烯 SP179 代替

实施例中的 HMSPP301 或 HMSPP302 进行试验。

[0055] 表 5

[0056]

	泡孔成核剂	表面活性剂	分散剂	分散增强剂	发泡剂种类	发泡温度℃	发泡压力 MPa	保温时间 h	密度 (g/cm ³)
实施例 1	0.01	0.1	0.5	0.02	CO ₂	159	2	0.25	0.22
实施例 2	0.02	0.2	0.8	0.02	CO ₂	158	2.5	0.25	0.15
实施例 3	0.03	0.1	1.2	0.02	CO ₂	157	3	0.25	0.075
实施例 4	0.05	0.2	1.2	0.02	CO ₂	158	3.5	0.5	0.091
实施例 5	0.01	0.1	1.5	0.02	CO ₂	159	4	0.5	0.072
实施例 6	0.02	0.2	1.7	0.02	CO ₂	158	4.5	0.5	0.064
实施例 7	0.03	0.1	2	0.04	CO ₂	157	5	0.5	0.032
实施例 8	0.05	0.2	1.2	0.04	CO ₂	158	3.5	0.5	0.25
实施例 9	0.01	0.1	0.5	0.02	氮气	159	2	0.25	0.16
实施例 10	0.02	0.2	0.8	0.02	氮气	158	2.5	0.25	0.091
实施例 11	0.03	0.1	1.2	0.02	氮气	157	3	0.25	0.092
实施例 12	0.05	0.2	1.2	0.02	氮气	158	3.5	0.5	0.074
实施例 13	0.02	0.2	1.5	0.02	氮气	159	4	0.5	0.063
实施例 14	0.05	0.1	1.7	0.04	氮气	158	4.5	0.5	0.032
实施例 15	0.01	0.3	2	0.04	氮气	157	5	0.5	0.021
实施例 16	0.01	0.1	0.5	0.02	CO ₂	150	2	0.25	0.25

[0057]

实施例 17	0.02	0.2	0.8	0.02	CO ₂	149	2.5	0.25	0.14
实施例 18	0.03	0.1	1.2	0.02	CO ₂	147	3	0.25	0.091
实施例 19	0.05	0.2	1.2	0.02	CO ₂	148	3.5	0.5	0.092
实施例 20	0.01	0.1	1.5	0.02	CO ₂	149	4	0.5	0.075
实施例 21	0.02	0.2	1.7	0.02	CO ₂	148	4.5	0.5	0.064
实施例 22	0.03	0.1	2	0.04	CO ₂	147	5	0.5	0.031
实施例 23	0.05	0.2	1.2	0.02	CO ₂	148	3.5	0.5	0.22
实施例 24	0.01	0.1	0.5	0.04	氮气	150	2	0.25	0.14
实施例 25	0.02	0.2	0.8	0.04	氮气	149	2.5	0.25	0.094
实施例 26	0.03	0.1	1.2	0.04	氮气	147	3	0.25	0.090
实施例 27	0.05	0.2	1.2	0.04	氮气	148	3.5	0.5	0.071
实施例 28	0.02	0.2	1.5	0.04	氮气	149	4	0.5	0.065
实施例 29	0.05	0.1	1.7	0.04	氮气	147	4.5	0.5	0.031
实施例 30	0.01	0.3	2	0.04	氮气	148	5	0.5	0.022
对比例 1	0.01	0.2	0.5	0.02	CO ₂	165	2	0.25	0.29
对比例 2	0.02	0.1	0.8	0.02	CO ₂	164	2.5	0.25	0.19
对比例 3	0.03	0.3	1.2	0.02	CO ₂	164	3	0.25	0.19
对比例 4	0.03	0.1	1.2	0.04	CO ₂	163	3.5	0.25	0.18
对比例 5	0.05	0.2	1.2	0.04	CO ₂	165	4	0.25	0.17
对比例 6	0.01	0.1	1.5	0.04	氮气	165	4.5	0.5	0.16
对比例 7	0.02	0.2	1.7	0.04	氮气	164	5	0.5	0.25
对比例 8	0.03	0.1	2	0.04	氮气	164	2.5	0.5	0.086
对比例 9	0.05	0.2	1.2	0.04	氮气	163	3.5	0.5	0.29
对比例 10	0.01	0.1	0.5	0.04	氮气	165	4.5	0.5	0.13

[0058] 通过表 4~5 可以发现, HMSPP301 及 HMSPP302 的熔点及发泡温度明显低于 SP179, 从而降低了生产能耗; 此外, HMSPP301 及 HMSPP302 的正己烷提取率满足国标 9693-1988、食品包装用聚丙烯树脂卫生标准, 该珠粒可以用于食品级包装箱及医疗设备用轻量化塑料制品的生产。对实施例 1~30 所得的发泡珠粒进行开闭孔率的测试, 发现闭孔率均达到 100%。此外, HMSPP301 及 HMSPP302 两个牌号的丙烯丁烯高熔体强度聚丙烯作为基体树脂, 利用釜式浸渍法, 均可得到泡孔致密均匀, 表面光滑的发泡珠粒; 通过调整发泡压力及温度可以得到密度为 0.02~0.3g/cm³ 的发泡珠粒, 二氧化碳或氮气作为发泡剂均可以达到良好的发泡效果。通过对比例 1~10 可以看出, 相比高熔体强度聚丙烯 HMSPP301 及 HMSPP302, 丙烯丁烯抗冲共聚聚丙烯 SP179 得到制品的密度较大, 泡孔不均匀, 珠粒表面不平整, 主要是由于 SP179 的熔体强度较低所造成的。