

A1

**DEMANDE
DE BREVET D'INVENTION**

②

N° 79 30650

⑤④ Copolyestéramides souples à basse température.

⑤① Classification internationale (Int. Cl.³). C 08 G 69/44.

②② Date de dépôt..... 10 décembre 1979.

③③ ③② ③① Priorité revendiquée :

④① Date de la mise à la disposition du
public de la demande..... B.O.P.I. — « Listes » n° 25 du 19-6-1981.

⑦① Déposant : RHONE-POULENC INDUSTRIES, résidant en France.

⑦② Invention de : Jean Coquard et Jean Goletto.

⑦③ Titulaire : *Idem* ⑦①

⑦④ Mandataire : Michel Perret, Rhône-Poulenc Industries,
Centre de recherches des carrières, service brevets, 69190 Saint-Fons.

COPOLYESTERAMIDES SOUPLES A BASSE TEMPERATURE

Le présente invention concerne de nouveaux copolyesteramides à structure bloc, statistiques ou alternés, de haut poids moléculaire et présentant une flexibilité et une élasticité importante jusqu'à des températures inférieures ou égales à - 30°C.

5 Il a déjà été décrit dans la littérature des copolyesteramides ayant des températures de transition vitreuse inférieures à 0°C. Par exemple dans le brevet USP 3 650 999, on trouve des copoly(esteramide) blocs dont la phase cristalline est constituée de motifs polyester et dont la phase amorphe est constituée de motifs polyamide. De
10 tels copolymères perdent toutefois toute flexibilité et souplesse entre -10°C et -20°C. De plus leur masse moléculaire peu élevée ne permet de les utiliser que comme adhésifs.

De même dans le brevet français 77/22 305, il est décrit des élastomères thermoplastiques constitués par des copolyesteramides blocs.
15 Ces produits présentent des propriétés intéressantes, notamment la flexibilité à basse température. Cependant leurs modules ne sont pas généralement suffisamment bas et leur hétérogénéité à l'état fondu rend leur préparation délicate.

Or on a besoin pour certaines applications d'élastomères thermoplastiques ayant à la fois une bonne cohésion et restant souples jusqu'à des températures inférieures à - 30°C.
20

Il a maintenant été trouvé des polyesteramides à structure bloc, statistique ou alternée ayant une température de transition vitreuse inférieure à - 30°C caractérisés en ce qu'ils sont obtenus à partir d'une part de réactifs essentiellement difonctionnels ayant au moins
25 une fonction acide carboxylique ou dérivée et dont au moins 1 % en mole est constitué par des diacides ou dérivés ayant de 20 à 60 atomes de carbone et d'autre part de composés dihydroxylés et de composés diaminés ou d'aminoalcools ou de mélanges de composés diaminés et d'amino alcools.

30 L'expression "réactifs essentiellement difonctionnels" signifie que parmi ces réactifs à fonction acide, il peut y avoir une proportion mineure de réactifs monofonctionnels ou polyfonctionnels à condition que les caractéristiques du polyester amide obtenu avec de tels mélanges ne soient pas modifiées de façon notable par les réactifs difonctionnels.
35

.../...

L'expression "ayant au moins une fonction acide carboxylique" signifie que les réactifs essentiellement difonctionnels peuvent comporter en plus d'une fonction carboxylique des groupements formateurs d'esters ou d'amides, des groupements hydroxyle ou amine ou leurs dérivés.

Par fonction acide ou dérivé, on entend essentiellement des fonctions anhydride, ester ou lactame.

Parmi les diacides ayant de 20 à 60 atomes de carbone on préférera les acides dimères.

Par acides dimères on entend des acides gras polymères obtenus par fractionnement d'acides gras et contenant en poids plus de 95 % environ de dimères. Par acides gras, on entend les monoacides aliphatiques saturés ou insaturés ayant de 8 à 24 atomes de carbone.

Parmi les acides gras saturés linéaires ou ramifiés on peut citer : les acides caprylique, pélargonique, caprique, laurique, myristique, palmitique et isopalmitique, stéarique, arachidique, behénique et lignocérique.

Parmi les acides gras à insaturation éthylénique linéaires ou ramifiés on peut citer : les acides 3-octénoïque, 11-dodécénoïque, lauroléique, myristoléique, palmitoléique, gadoléique, cétoléique, linoléique, linoléique, eicosatétraénoïque et chaulmoogrique. Certains acides à insaturation acétylénique peuvent aussi conduire à des acides polymères, mais ils n'existent pas de façon intéressante à l'état naturel et de ce fait leur intérêt économique est très faible.

Les acides gras polymères obtenus par polymérisation en présence le plus souvent de peroxydes ou d'acides de Lewis peuvent être fractionnés. On peut aussi les hydrogéner pour réduire leur taux d'insaturation et ainsi réduire leur coloration.

Les produits de départ les plus couramment utilisés sont des compositions issues d'acides oléique et linoléique hydrogénés et qui renferment :

- de 1 à 15 % en poids d'acide monobasique
- de 80 à 98 % en poids d'acide dibasique
- de 1 à 25 % en poids d'acide tribasique ou au-delà.

On utilisera avantagusement selon l'invention des compositions dont la fraction d'acide dimère est supérieure à 95 %. On préférera des acides dimères dont la teneur en acide monofonctionnel est in-

.../...

fériorité à 1 % en poids, dont la teneur en acide de fonctionnalité supérieure à 2 est inférieure à 5 % en poids et de préférence inférieure à 3 % en poids.

5 Les autres réactifs comportant des groupements acide carboxy-
lique pourront être des diacides, des aminoacides, des aminoalcools ou
leurs dérivés formateurs d'esters ou d'amides. Ces réactifs peuvent
être à chaîne aliphatique, cycloaliphatique ou à structure aromatique
non liées directement aux groupements fonctionnels.

10 Les composés dihydroxylés sont essentiellement des composés
à chaîne aliphatique, cycloaliphatique ou aromatique non liée directe-
ment aux fonctions hydroxyles et d'un poids moléculaire généralement
inférieur à 500, ou des composés dihydroxylés macromoléculaires de
poids moléculaire généralement compris entre 500 et 5000 tels par
15 exemple les polyétherdiols comme le polytétrahydrofuranne, les polyoxy-
éthylèneglycols, les polyoxypropylèneglycols ou les polylactones.

Les composés diamines sont choisis parmi les diamines alipha-
tique, cycloaliphatique ou à structure aromatique non liée directement
aux groupements aminés.

20 De même les aminoalcools sont à chaîne aliphatique, cycloali-
phatique ou à structure aromatique, le groupement amine n'étant pas lié
directement au cycle.

Les copolymères selon l'invention peuvent présenter à la fois
une bonne cohésion et une bonne souplesse. Pour ce faire, un compromis
doit être trouvé dans les proportions relatives des segments polyester
25 et des segments polyamides. La proportion pondérale en segments polyes-
ters sera avantageusement comprise entre 20 % et 80 % et, si l'on désire
obtenir des élastomères à faibles modules de préférence entre 50 % et
80 % .

30 Pour le calcul de ces proportions pondérales en segments esters
et amides on admet que les segments esters dérivent d'un acide carboxy-
lique par perte d'un OH et d'un alcool par perte d'un H, que les segments
amides dérivent d'un acide carboxylique par perte d'un OH et d'une amine
par perte d'un H, que les structures participant à la fois à des segments
esters et amides, à l'exception des groupements -CO-, -NH-, -O-, (restes
35 fonctionnels), sont partagés par moitié entre ces segments esters et
amides.

Dans les polyesteramides selon l'invention, la cohésion est
essentiellement apportée par les segments amides. De ce fait, dans les
.../..

proportions pondérales indiquées ci-dessus qui sont comprises entre 20
80 %, on pourra aussi faire varier dans certaines limites la composition
des segments amides pour obtenir les propriétés mécaniques choisies.

On pourra ainsi augmenter la cohésion en choisissant pour l'obtention
des segments amides une proportion pouvant aller jusqu'à 99 % des réac-
tifs à groupements acides carboxyliques ou dérivés, de diacides ou
aminoacides ou lactames à chaîne courtes pouvant avoir par exemple un
nombre d'atome de carbone inférieur ou égal à 12.

10. On peut citer comme acides à chaînes courtes les acides
oxalique, malonique, succinique, glutarique, adipique, pimélique,
subérique, azelaique, sébacique, dodecanedioïque et comme aminoacides :
l'acide amino caproïque, l'acide 9-aminononanoïque, l'acide 11-aminounde-
canoïque, l'acide 12-aminododecanoïque.

15. On peut encore citer comme lactame, le caprolactame, l'enan-
tholactame, le capryllactame, l'acide ω -aminopelargonique, l'acide
 ω aminoundécanoïque ou le lauryllactame.

Différents procédés peuvent être utilisés pour la préparation
des polyesteramides selon l'invention.

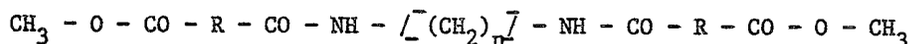
20. La présence d'acide dimère augmente de façon générale la com-
patibilité des différents constituants et permet l'obtention de poly-
mères de haut poids moléculaire avec des durées de réactions sous vide
généralement inférieures à 2 ou 3 heures. Les réactions secondaires
conduisant à des produits fortement colorés et de bas poids moléculaire
25 qui sont fréquentes lors de la préparation de polyesteramides obtenus
à partir de diacides ayant des condensations en carbone inférieures à
6 et de diol à chaînes courtes (inférieures ou égales à 4 carbones)
sont de faible importance, sinon inexistantes dans le cas des polyester-
amides selon l'invention. Les structures obtenues présentent de plus
30 une bonne stabilité à l'hydrolyse.

On peut effectuer la réaction de polycondensation-estérifica-
tion à partir du mélange de tous les réactifs : on obtient alors une
structure essentiellement statistique.

35. Il est possible de former d'abord des blocs amides puis d'effec-
tuer la réaction d'estérification : on obtient alors une structure bloc
essentiellement statistique si les blocs amides sont à groupements acides
terminaux ou une structure bloc essentiellement alternée si les blocs ami-
des sont d'abord estérifiés. Un tel procédé est décrit dans le brevet USP
3 849 514.

.../...

Il est aussi possible de partir de diester amides préformé tels que ceux décrits dans le brevet belge 857 005 et dont la formule générale est :



5 où n est un nombre entier égal ou compris entre 2 et 12.

R est un radical aliphatique divalent $(\text{CH}_2)_m$.

m étant un nombre entier égal ou compris entre 2 et 12 ou un radical aromatique divalent lié en positions meta ou para ou un radical cycloaliphatique divalent lié en positions 1-3 ou 1-4.

10 Un exemple de tel diester diamide est le bis(NN' para carbo-méthoxy benzoyl)hexaméthylène diamide.

Il est possible de coupler des blocs polyamides et des blocs polyesters de poids moléculaire compris entre 500 et 5 000.

15 Le diacide ayant une condensation en carbone comprise entre 20 et 60 pourra être engagé totalement dans les séquences ester ou totalement dans les séquences amides ou reparté entre les deux types de séquence.

20 Selon la composition et le procédé mis en oeuvre on obtiendra des polyesteramides ayant des propriétés élastomériques variables et qui pourront être ajustée à volonté. Mais le principal intérêt de ces élastomères thermoplastiques est le maintien de ces propriétés élastomériques jusqu'à des températures de l'ordre de -30°C .

25 Ainsi les polyesteramides à blocs alternés comportant des blocs amides cristallins obtenus à partir de réactifs acide ayant moins de 12 atomes de carbone constituent une classe particulièrement intéressante, car ils possèdent en outre une très bonne cohésion.

30 Les polyesteramides selon l'invention pourront être utilisés dans diverses applications où leurs bonnes propriétés mécaniques et de résistance au choc à basse température seront appréciées. Utilisés seuls ces polyesteramides permettront d'obtenir des fils textiles, des films, des pièces conformées, des enduits, des adhésifs etc...

35 Avec des polyesteramides semi cristallins on pourra obtenir des adhésifs du type Hot Melt ou des enduits. Ces polyesteramides pourront aussi être utilisés pour le renforcement de nombreux autres polymères comme les polyamides ou les polyoléfines, conférant aux compositions ainsi obtenues un ensemble de propriétés particulièrement intéressantes.

.../...

Les exemples qui vont suivre illustrent les diverses compositions revendiquées selon l'invention.

Dans ces exemples, un certain nombre de contrôles sont effectués. De même diverses propriétés sont mesurées. On indique ci-dessous les modes opératoires ou normes selon lesquels ces contrôles sont effectués.

1/ Détermination de la viscosité inhérente

Le polymère séché est mis en solution à 0,5 % dans le méta-crésol. On mesure le temps d'écoulement de cette solution par rapport à celui du solvant pur. La valeur de la viscosité inhérente est donnée par la formule :

$$\eta_{inh} = 4,6 (\log. t_1 - \log. t_0)$$

t_1 = temps d'écoulement de la solution

t_0 = temps d'écoulement du solvant

Elle est exprimée en dl/g

2/ Analyse microcalorimétrique

On caractérise les polymère ou les mélanges de polymères par leur viscosité intrinsèque mais aussi par les caractéristiques de fusion telles que les endothermes de fusion Ef.

Ces déterminations sont effectuées sur un échantillon soumis à des variations de température tant en montée qu'en descente de 10°C/mn. On détermine ainsi une courbe par microcalorimétrie différentielle sur laquelle on peut repérer les endothermes de fusion.

3/ Transition vitreuse

La température de transition vitreuse correspond à la chute brutale du module de cisaillement en fonction de la température. Elle peut être déterminée sur le graphique représentant les variations du module de torsion en fonction de la température, variations mesurées par analyse thermomécanique au pendule de torsion automatique.

4/ Température de ramollissement

Elle est déterminée au banc Kofler.

5/ Module de cisaillement en torsion

Il est déterminé à trois températures à - 20°C, 0°C et + 20°C au pendule automatique de torsion sous une fréquence de l'ordre de 1 Hertz selon la norme ISO R 537.

.../...

6/ Détermination des groupements terminaux

NH₂ : Dosage potentiométrique automatique de la solution de polymère dans le mélange phénol-eau 90/10 en poids par HCl. Le résultat est donné en milliéquivalents gramme pour 10³ g de polymère.

- 5 COOH : Dissolution à chaud sous atmosphère d'azote du polymère dans l'alcool benzylique et dosage acidimétrique sous azote de cette solution chaude par une solution glycolique de potasse en présence de phénolphtaléine. Le résultat est donné en milliéquivalent gramme pour 10³ g de polymère.

EXEMPLE 1

- 10 Préparation de polyesteramides à partir d'acide dimère, d'hexane diol, 1-6 et d'hexaméthylène diamine.

On opère dans un réacteur de verre, agité et équipé pour travailler sous vide.

On introduit à température ambiante :

- 15 . 40,3 g (0,07 mole) de dimère d'acide gras ayant un taux de monomère de 0,03 % et un taux de trimère voisin de 3 % (commercialisé par Unilever Emery sous l'appellation Empol 1010), on utilisera dans les exemples suivants ce dimère d'acide que l'on appellera "acide dimère".

- 20 . 4,06 g (0,035 mole) d'hexaméthylène diamine
 . 5,9 g (0,05 mole) d'hexanediol 1-6
 . 10 mg de glycolate de titane (catalyseur)

- 25 L'appareil étant purgé soigneusement sous azote, on agite et on porte la température de la masse à 260°C en 1 h 30. On établit ensuite le vide jusqu'à atteindre 0,5 mm de mercure et on polycondense à 260°C pendant 1h30. Le polymère obtenu est homogène et présente des propriétés caoutchoutiques. Ses caractéristiques sont données dans le tableau ci-après.

EXEMPLE 2

Préparation de polyesteramide à partir d'acide dimère, d'éthylèneglycol et d'hexaméthylène diamine.

- 30 On opère dans un autoclave inox de 7,5 l muni d'une agitation de type ancre équipé d'une dynamo tachymétrique.

On introduit à température ambiante dans l'autoclave les réactifs suivants :

- 35 acide dimère : 892,04 g (1,289 mole)
 Hexaméthylène diamine pure cristallisée: 141,23 g (1,217 mole)

La charge de ces réactifs est calculée de façon à préparer un prépolyamide de poids molaire 3000 à groupements COOH terminaux.

.../...

Les réactifs étant introduits à température ambiante on purge soigneusement sous azote puis on porte sous agitation la température de la masse à 270°C en 2 heures. On maintient ensuite 45 mn à 270° puis on ramène à température ambiante.

- 5 On introduit alors dans l'autoclave les réactifs suivants :
- | | |
|-----------------------|-------------------------|
| acide dimère : | 1 915,6 g (3,323 moles) |
| éthylène glycol : | 339,7 g (5,478 moles) |
| glycolate de titane : | 0,5 g |

- 10 On purge de nouveau soigneusement sous azote puis on porte sous agitation la température de la masse à 200°C en 1 h 15 pour amener la distillation de l'eau. La température est ensuite portée à 270° en 1 h 15. On établit ensuite en 1 h 30 le vide jusqu'à atteindre 0,4 - 0,5 mm de Hg. On polycondense ensuite pendant 1 h 15 à 270°C sous 0,4 - 0,5 mm de Hg.

- 15 Le polymère est ensuite soutiré sous pression d'azote et recueilli dans l'eau puis granulé après refroidissement dans l'azote liquide.

Les caractéristiques du produit obtenu sont portées dans le tableau ci-après.

20 EXEMPLE 3

Préparation de polyesteramide à partir d'acide dimère, d'acide sébacique, d'éthylène glycol et d'hexaméthylène diamine (HMD).

- 25 On prépare dans un premier temps un polyamide acide dimère - acide sébacique (70/30 P/P) et hexaméthylène diamine dans les conditions nécessaires pour obtenir un poids moléculaire de 2000 et un polyamide à COOH terminaux.

Dans un réacteur Pyrex de 1 l on introduit à température ambiante les réactifs suivants :

- 30
- | | |
|-------------------------|----------------------|
| acide dimère : | 319,4 g (0,554 mole) |
| acide sébacique : | 260,2 g (1,288 mole) |
| HMD pure cristallisée : | 170 g (1,467 mole) |

- 35 On purge soigneusement sous azote et porte sous agitation la température de la masse à 265° en 2 heures. La masse obtenue est parfaitement homogène. On maintient 1 h 15 à 265°C. Le polymère obtenu est soutiré dans l'eau puis broyé et séché à 100° en étuve sous vide. Les caractéristiques du copolyamide obtenu sont les suivantes :

.../...

- groupements terminaux - COOH : 982,5 mEq/kg
 - groupements terminaux - NH₂ : 2,8 mEq/kg Pf par ATD :
 Poids molaire d'après groupements terminaux : 2070 185°C

Dans un autoclave inox de 7,5 l on introduit à température

5 ambiante les réactifs suivants :

Prépolyamide préparé précédemment : 522,6 g
 Ethylène glycol : 307,7 g (4,962 moles)
 Acide dimère : 1744,5 g (3,026 moles)
 Glycolate de titane : 0,414 g

10 On purge soigneusement sous azote, agite et porte la température de la masse à 270°C en 2 h 15. On établit en 1 h 15 le vide jusqu'à atteindre 0,3 mm Hg. L'agitation est maintenue 2 h 30 à 270°C sous 0,3 mmHg. Le polymère est ensuite soutiré sous pression d'azote, recueilli dans l'eau puis granulé après refroidissement à l'azote liquide.

15 Les caractéristique du produit obtenu sont portées sur le tableau ci-après.

EXEMPLE 4

Préparation de polyétheresteramide à partir d'acide dimère, de polytétrahydrofuranne (poly THF), d'acide sébacique et d'éthylène glycol.

20 1) Condensation acide dimère - Poly THF de PM 2000

Dans un autoclave inox de 7,5 l, on introduit les réactifs suivants :

Acide dimère : 1180,7 g (2,048 moles)
 Poly THF : 2048 g (1,024 mole)
 (de marque commerciale TERACOL 2000)

25

On purge soigneusement sous azote, agite et amène la température de la masse à 250°C en 2 heures. On établit ensuite le vide en 1 heure jusqu'à atteindre 0,3 mm de Hg. La masse est maintenue 2 h à 250°C sous 0,3mm de Hg. La masse est ensuite ramenée à température ambiante. Le dosage des

30 COOH réalisé sur le résidu indique 0,0642 COOH/100 g

Dans le même autoclave, on maintient 2800 g du produit préparé ci-dessus, on ajoute les réactifs suivants :

Polyamide acide dimère - acide sébacique
 hexaméthylène diamine PM 2000 à COOH terminaux

35

(identique à celui décrit dans l'exemple précédent : 650 g (0,06857 COOH)
 Ethylène glycol : 154 g (2,4833 moles)

glycolate de titane : 0,945 g

L'appareil est purgé soigneusement sous azote, la température de la masse est portée à 250°C en 1 h, et maintenue ensuite 1 h. On établit ensuite en 1 h 15 le vide jusqu'à atteindre 0,3 mm Hg. On polycondense 5 1 h 45 à 250°C sous 0,3 mmHg. Le polymère est soutiré sous pression d'azote refroidi à l'eau puis granulé après passage dans un mélange acétone carbo-
glace. Les caractéristiques du produit obtenu sont indiquées dans le tableau ci-après.

EXEMPLE 5

10 Préparation de polyétheresteramide de Poly THF, d'acide sébacique et d'éthylène glycol.

a) Condensation acide dimère - Poly THF (de PM 1000)

Dans un autoclave de 7,5 l on introduit les réactifs suivants :

acide dimère : 1634 g (2,834 mole)

15 Poly THF - 1417 g (1,417 mole)

(TERACOL 1000)

Le mode opératoire est identique à celui décrit précédemment.

Le dosage dans COOH réalisé sur le résidu indique un taux de 0,0877 COOH pour 100 g.

20 Dans le même autoclave on maintient 2796 g du produit ci-dessus et on ajoute les réactifs suivants :

Polyamide acide dimère - acide sébacique

hexaméthylène diamine PM 2000 à COOH terminaux : 649 g

Ethylène glycol : 194 g

25 Glycolate de titane : 0,945 g

Le mode opératoire est identique à celui décrit précédemment on polycondense 2 h 40 à 250°C sous 0,1 - 0,15 mm Hg. Le produit est recueilli dans les mêmes conditions, les caractéristiques sont indiquées dans le tableau ci-après.

30 EXEMPLES 6 et 7

Polyesteramide à partir de bis NN' carbométhoxy benzoyl hexaméthylène diamine - hexanediol 1-6 - acide dimère -

Ce type de polyesteramide est constitué par des motifs rigides obtenus par réaction de :

35 $\text{CH}_3\text{COO}-\text{C}_6\text{H}_4-\text{CO}-\text{NH}-(\text{CH}_2)_6-\text{NHOC}-\text{C}_6\text{H}_4-\text{COOCH}_3 + \text{hexanediol 1-6}$
bis NN' carbométhoxybenzoyl HMD

.../...

et par des motifs souples obtenus par réaction d'acide dimère et d'hexanediol 1-6.

Notons qu'il est possible en fonction de la composition d'obtenir toute une gamme de produits dont la rigidité diminue quand la teneur en motifs souples augmente.

EXEMPLE 6 (Motifs souples 75 % - Motifs rigides 25 %)

Dans un réacteur pyrex de 100 ml agité et équipé pour travailler sous bon vide on charge à température ambiante :

	(Bis NN' carbométhoxybenzoyl HMD	: 8,91 g
10	(Hexanediol 1-6	: 11,64 g
	(Glycolate de titane	: 10 mg

Après purges à l'azote, on porte sous agitation la température à 240° en 1 h 15, on maintient sous agitation à 240°C pendant 1 heure. La masse obtenue est parfaitement limpide.

On ramène à température ambiante et ajoute 26,2 g (0,0455 mole) d'acide dimère. On purge de nouveau l'appareil à l'azote et porte à 270° sous agitation en 1 h 30 et maintient 1 h à 270°. On établit en 30 mm le vide jusqu'à atteindre 0,3 mmHg et polycondense pendant 2 heures à 270°C sous 0,25 - 0,3 mmHg. La masse obtenue en fin de réaction est homogène. A froid le produit est souple, et conserve de bonnes propriétés jusqu'à 150 - 160°C.

EXEMPLE 7 (Motifs souples 50 % - Motifs rigides 50 %)

Dans un réacteur identique au précédent on charge :

	(Bis NN' carbométhoxybenzoyl HMD	: 17,81 g (0,0404 mole)
25	(Hexanediol 1-6	: 12,54 g (0,1062 mole)
	(glycolate de titane	: 10 mg

Le mode opératoire est identique à celui décrit précédemment.

On ajoute pour la 2ème phase : acide dimère (0,03067 mole) on polycondense 1 h 30 à 270°C sous 0,2 - 0,3 mm Hg. Le polymère obtenu est homogène présente un point de fusion à 210°C et garde de bonnes propriétés mécaniques jusqu'à 180°C.

Les propriétés des produits obtenus sont portées dans le tableau ci-après.

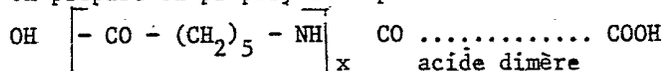
EXEMPLE 8

Préparation de polyesteramide à base de caprolactame, acide dimère, poly THF et hexanediol 1-6

1°) Préparation d'un prépolyamide à base de caprolactame et d'acide dimère.

.../...

On prépare un prépolyamide présentant la structure suivante :



x est voisin de 8 pour un PM voisin de 1500.

Dans un petit réacteur en verre équipé pour travailler sous vide et muni d'une agitation ancre inox on introduit à température ambiante :

35,5 g de caprolactame, 3,5 g d'acide amino caproïque et 14,40g d'acide dimère. On réalise des purges à l'azote et on maintient un léger courant d'azote. La température de la masse est portée à 270°C (on maintient 1 h 30 sous agitation à cette température). On établit ensuite le vide jusqu'à environ 10 mm de mercure en 30 mn et l'on maintient 10 mn. On refroidit ensuite sous courant d'azote.

Le prépolymère obtenu présente une teneur en groupements COOH de 0,133 eq/100 g et une teneur en groupements NH₂ non détectable par la méthode indiquée.

2°) Préparation d'un polyesteramide

Dans l'appareillage décrit précédemment on introduit 20 g du prépolyamide précédent, 10 g de poly THF (TERACOL 1000), 1 g d'hexanediol 1-6 et 10 mg de glycolate de titane. On réalise des purges à l'azote. La température de la masse est ensuite portée à 260°C en 40 mn, on établit le vide jusqu'à atteindre 0,3 mm de mercure en 45 mn et réalise la polycondensation à 260° sous 0,3 mm de mercure pendant 1 h. Le polyesteramide atteint une viscosité fondue importante en fin de réaction, il est transparent et peu coloré. A froid le polymère est souple et présente des propriétés élastomériques.

Les propriétés du produit obtenu sont portées sur le tableau ci-après.

EXEMPLE 9

Préparation de polyesteramide à partir de prépolyamide à groupements terminaux hydroxyles et de prépolyester à groupements terminaux hydroxyles.

Dans cet exemple on prépare un polyesteramide composé de 50 % en poids de motifs esters et de 50 % en poids de motifs amides à partir d'un prépolyamide de poids moléculaire 2500 constitué par 50 % en poids de prépolyamide acide dimère - hexaméthylène diamine (HMD) et de 50 % en poids de prépolyamide acide sébacique - HMD et dont les groupements terminaux acides carboxyliques ont été estérifiés par l'hexanediol 1-6. Le prépolyester a

.../...

un poids moléculaire de 2500 et est préparé à partir d'acide dimère et d'hexanediol 1-6.

On prépare dans un premier temps le prépolyamide et le prépolyester de PM 2000.

5 Dans un réacteur identique à celui décrit dans l'exemple 6, on introduit :

	Prépolyamide de PM 2500 à	
	OH terminaux	: 20 g
	Prépolyester de PM 2000 à	
10	OH terminaux	: 20 g
	Hexanediol 1-6	: 1,6 g
	glycolate de titane	: 10 mg

Après purges à l'azote, on porte sous agitation la température de la masse à 260°C en 1 heure, on maintient 1 h à 260° puis on établit le vide jusqu'à 0,45 - 0,5 mm de mercure puis on polycondense dans ces conditions pendant 3 h. La masse obtenue en fin de réaction est très visqueuse. Le produit est souple homogène et conserve de bonnes propriétés jusqu'à 150 - 160°C. Les caractéristiques sont indiquées dans le tableau ci-après.

EXEMPLE 10

20 Préparation de polyesteramide (réactifs identiques à ceux utilisés pour l'exemple 9 mais les pourcentages de motifs sont différents : composition motifs esters / motifs amides = 75/25 en poids).

Dans un réacteur identique à celui décrit dans l'exemple 6 on introduit :

25	Prépolyamide de PM 2500 à	
	OH terminaux	: 10 g
	Prépolyester de PM 2500 à	
	OH terminaux	: 30 g
	Hexanediol 1-6	: 1,6 g
30	Glycolate de titane	: 10 mg

Le mode opératoire est identique à celui décrit dans l'exemple 9. On polycondense pendant 5 h à 260° sous 0,3 - 0,4 mmHg. Le produit obtenu en fin de réaction est très visqueux, souple et homogène et conserve de bonnes propriétés mécaniques jusqu'à 120° - 130°C. Les caractéristiques sont indiquées dans le tableau ci-après.

.../...

EXEMPLE	Viscosité inhérente à 0,5% dans m- crésol à 25°C en dl/g	* Caractéristiques ther- miques des endothermes de fusion	Température de ramollis- sement (banc Kofler) °C	Tg°C	Module en torsion MPa - 20°C	Module en torsion MPa 0°C	Caractéristiques thermomécaniques en torsion au pendule automatique 20°C
1	0,6	non observé	45 - 50	- 50	60	32	29
2	0,71	non observé	45 - 50	- 50	10	9	9
3	0,84	55°C	50	- 49	8,5	8,3	8
4	1,18	17°C	50 - 60	- 75	40	23	5,5
5	1,12	-	50 - 60	- 74	40	10	8
6		non observé	150 - 160	- 55	20	15	14
7		17°C - 210°C	180	- 44	250	102	65
8		197°C	180	- 65	-	-	-
9	0,93	217°C	150 - 160	- 59	70	50	40
10	0,60		120 - 130	- 59	9	7	6,5

* Les caractéristiques thermiques sont déterminées par microcalorimétrie différentielle sous azote avec montée en température de 10°C par mn.

REVENDEICATIONS

- 1 - Polyesteramides à structure bloc, statistique ou alternée ayant une température de transition vitreuse inférieure à - 30°C caractérisés en ce qu'ils sont obtenus à partir d'une part de réactifs essentiellement difonctionnels ayant au moins une fonction acide carboxylique ou dérivée et dont au moins 1 % en mole est constitué par des diacides ou dérivés ayant de 20 à 60 atomes de carbone et d'autre part de composés dihydroxylés et de composés diaminés ou d'aminoalcools ou de mélanges de composés diaminés et d'amino alcools.
- 5
- 2 - Polyesteramides selon la revendication 1 caractérisés en ce que la proportion pondérale en segments esters est comprise entre 20 et 80 % du poids du polyesteramide
- 10
- 3 - Polyesteramides selon la revendication 2 caractérisés en ce que la proportion pondérale en segments esters est comprise entre 50 et 80 % du poids du polyesteramide.
- 15
- 4 - Polyesteramides selon la revendication 1 caractérisés en ce que les diacides ayant de 20 à 60 atomes de carbone sont des dimères d'acide gras.
- 5 - Polyesteramides selon la revendication 4 caractérisées en ce que la teneur en dimère d'acide gras est supérieure à 10 % en mole des réactifs difonctionnels ayant au moins une fonction carboxylique.
- 20
- 6 - Polyesteramides selon la revendication 1 caractérisés en ce que les composés dihydroxylés sont essentiellement des polytétraméthylène glycol de poids molaire compris entre 500 et 5000.
- 25
- 7 - Polyesteramides selon la revendication 1 caractérisés en ce que les réactifs difonctionnels ayant au moins un groupement carboxylique ou dérivé sont constitués par un mélange d'acides dimères et de diacides linéaires ayant de 2 à 12 atomes de carbone ou de leurs dérivés.
- 30
- 8 - Polyesteramides selon la revendication 1 caractérisés en ce que les réactifs difonctionnels ayant au moins un groupement carboxylique ou dérivé sont constitués par un mélange d'acide dimère et de diacides aromatiques ou de leurs dérivés.
- 35
- 9 - Polyesteramides selon la revendication 1 caractérisés en ce que les réactifs difonctionnels ayant au moins un groupement carboxylique ou dérivé sont constitués par un mélange d'acide dimère et de lactame

.../...

ou d'acide aminé ayant un nombre d'atomes de carbone inférieur ou égal à 12.

- 10 - Polyesteramides selon les revendications 7, 8 et 9 caractérisés en ce que le composé dihydroxylé est essentiellement constitué par un tétraméthylène glycol.
- 5