



(12) Ausschließungspatent

(11) DD 298 937 A5

Erteilt gemäß § 17 Absatz 1
Patentgesetz der DDR
vom 27. 10. 1983
in Übereinstimmung mit den entsprechenden
Festlegungen im Einigungsvertrag

5(51) C 08 F 220/28

DEUTSCHES PATENTAMT

In der vom Anmelder eingereichten Fassung veröffentlicht

(21)	DD C 08 F / 340 000 8	(22)	23. 04. 90	(44)	19. 03. 92
(31)	P3913407.5	(32)	24. 04. 89	(33)	DE

(71)	siehe (73)
(72)	Wamprecht, Christian, Dr.; Blum, Harald, Dr.; Poduin, Josef, Dr., DE
(73)	BAYER AKTIENGESellschaft, W - 5090 Leverkusen, DE
(74)	Bayer AG, Konzernverwaltung RP, Patente Konzern, W - 5090 Leverkusen, DE

(54) Hydroxyl-, Epoxid- und Säureanhydridgruppen enthaltende Copolymerisate, ein Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Bindemittel oder Bindemittelkomponente

(55) Hydroxyl-, Epoxid- und Säureanhydridgruppen enthaltende Copolymerisate, ein Verfahren zu ihrer Herstellung und ihre Verwendung als Bindemittel oder Bindemittelkomponente

(57) Copolymerisate des Molekulargewichtsbereichs 1500 bis 75000 von olefinisch ungesättigten Verbindungen, die gleichzeitig 0,2 bis 6,0 Gew.-% an freien Hydroxylgruppen, 1 bis 30 Gew.-% an Carbonsäureanhydridgruppen und 0,4 bis 13 Gew.-% an Epoxidgruppen chemisch gebunden enthalten, ein Verfahren zu ihrer Herstellung durch Copolymerisation von olefinisch ungesättigten Verbindungen unter Mitverwendung von olefinisch ungesättigten Alkoholen, olefinisch ungesättigten Säureanhydriden und olefinisch ungesättigten Epoxiden und die Verwendung der Copolymerisate als Bindemittel in hitzehärtbaren Beschichtungsmitteln oder Dichtmassen bzw. als Bindemittelkomponente in bei Raumtemperatur härtbaren Zweikomponenten-Beschichtungsmitteln oder Dichtmassen.

Patentansprüche:

1. Copolymerisate mit einem als Gewichtsmittel bestimmten Molekulargewicht von 1500 bis 75000 von olefinisch ungesättigten Verbindungen, **dadurch gekennzeichnet**, daß die Copolymerisate gleichzeitig
 - (i) 0,2 bis 6,0 Gew.-% an freien Hydroxylgruppen,
 - (ii) 1 bis 30 Gew.-% an Carbonsäureanhydridgruppen (berechnet als $C_4H_2O_3$) und
 - (iii) 0,4 bis 13 Gew.-% an Epoxidgruppen (berechnet als C_2H_2O) chemisch gebunden enthalten.
2. Verfahren zur Herstellung dieser Copolymerisate durch Copolymerisation eines Gemisches von olefinisch ungesättigten Verbindungen bei 60 bis 120°C in Gegenwart von, die Polymerisationsreaktion initiiierenden Verbindungen, **dadurch gekennzeichnet**, daß man ein solches Gemisch an olefinisch ungesättigten Verbindungen verwendet, welches neben Hydroxyl-, Epoxid- und Säureanhydridgruppen-freien Monomeren
 - (i) olefinisch ungesättigten Alkohole,
 - (ii) olefinisch ungesättigte Säureanhydride und
 - (iii) olefinisch ungesättigte Epoxide
 in einer solchen Menge enthält, daß in dem Monomerengemisch 0,2 bis 6,0 Gew.-% Hydroxylgruppen, 1 bis 30 Gew.-% Carbonsäureanhydridgruppen (berechnet als $C_4H_2O_3$) und 0,4 bis 13 Gew.-% Epoxidgruppen (berechnet als C_2H_2O) vorliegen.
3. Verfahren gemäß Anspruch 2, **dadurch gekennzeichnet**, daß das der Copolymerisation zuzuführende Monomerengemisch aus
 - a) 1 bis 50 Gew.-Teilen copolymerisierbaren, hydroxylfunktionellen Monomeren,
 - b) 1 bis 30 Gew.-Teilen copolymerisierbaren, anhydridfunktionellen Monomeren,
 - c) 1 bis 40 Gew.-Teilen copolymerisierbaren, epoxidfunktionellen Monomeren und
 - d) 1 bis 50 Gew.-Teilen Hydroxylgruppen-, Carbonsäureanhydridgruppen- und Epoxidgruppen-freien inerten Monomeren,
 besteht, wobei die Summe aus a) bis d) 100 Gew.-Teile beträgt.
4. Verfahren gemäß Anspruch 2 und 3, **dadurch gekennzeichnet**, daß man als hydroxylfunktionelle Monomere Hydroxyalkylester der Acryl- oder Methacrylsäure verwendet.
5. Verfahren gemäß Anspruch 2 bis 4, **dadurch gekennzeichnet**, daß man als carbonsäureanhydridfunktionelle Monomere Maleinsäureanhydrid oder Itaconsäureanhydrid verwendet.
6. Verfahren gemäß Anspruch 2 bis 5, **dadurch gekennzeichnet**, daß man als epoxidfunktionelle Monomere Glycidylacrylat oder Glycidylmethacrylat verwendet.
7. Verwendung der Copolymerisate gemäß Anspruch 1 als Bindemittel in selbstvernetzenden, hitzehärtbaren Beschichtungsmitteln oder Dichtmassen.
8. Verwendung der Copolymerisate gemäß Anspruch 1 als Bindemittelkomponente in bei Raumtemperatur härtbaren Zweikomponenten-Beschichtungsmitteln oder -Dichtmassen, welche als weitere Bindemittelkomponente tertiäre Aminogruppen aufweisende, organische Verbindungen enthalten, die gegebenenfalls neben den tertiären Aminogruppen gegenüber Carbonsäureanhydrid- oder Epoxidgruppen reaktionsfähige Hydroxyl- und/oder Aminogruppen aufweisen.

Die vorliegende Erfindung betrifft neue Copolymerisate, die neben freien Hydroxyl-, freie Epoxid- und intramolekulare Carbonsäureanhydridgruppen in chemisch eingebauter Form enthalten, ein Verfahren zur Herstellung dieser Copolymerisate und ihre Verwendung als Bindemittel oder Bindemittelkomponente in Ein- bzw. Zweikomponenten-Beschichtungsmitteln oder -Dichtmassen.

Die Verwendung von Kombinationen aus organischen Verbindungen mit mindestens zwei intramolekularen Carbonsäureanhydridgruppen pro Molekül, insbesondere von bernsteinsäureanhydridhaltigen Copolymerisaten und Polyhydroxylverbindungen als Bindemittel für Lacke und Beschichtungsmittel ist bereits bekannt.

Die FR-A-2392092 beschreibt Beschichtungskompositionen, bestehend aus hydroxylfunktionellen Polymeren und einem Esteranhydrid mit mindestens zwei Anhydridgruppen pro Molekül, wobei das Esteranhydrid ein Oligomer von Trimellithsäureanhydrid ist. Nachteilig ist dabei die sehr schlechte Löslichkeit der Anhydridkomponente in lacküblichen Lösungsmitteln, sowie die Unverträglichkeit mit den hydroxylfunktionellen Polymeren.

Die EP-A-48128 beschreibt Beschichtungskompositionen, bestehend aus einer Hydroxylkomponente mit mindestens zwei Hydroxylgruppen pro Molekül, einer Anhydridkomponente mit mindestens zwei Anhydridgruppen pro Molekül und gegebenenfalls einer als Katalysator wirkenden Aminkomponente. Dabei können die katalytisch wirkenden Aminogruppen auch schon in der Hydroxylkomponente enthalten sein. Die beschriebene Verwendung von monomeren Aminoalkoholen wie z. B.

Triethanolamin als Vernetzungsreagentien wirkt sich dabei sehr nachteilig auf die Lösungsmittelfestigkeit der fertigen Lacke aus, wenn eine ausreichend lange Standzeit erreicht werden muß, da eine ausreichend lange Standzeit von mehreren Stunden nur auf Kosten einer geringen Vernetzungsdichte erzielt werden kann, wobei Lackfilme erhalten werden, die nicht lösungsmittelbeständig sind. Auch bei Verwendung von höhermolekularen Polyolen ist es kaum möglich, eine für die Praxis ausreichend lange Standzeit der Systeme zu erzielen, wobei zudem nachteilig ins Gewicht fällt, daß höhermolekulare Polyole oftmals mit den anhydridgruppenhaltigen Copolymerisaten unverträglich sind.

Sowohl bei Raumtemperatur härtende als auch Einbrennbindemittel auf Basis von Carboxylgruppen und Epoxidgruppen enthaltenden Bindemittelkomponenten sind bereits bekannt.

Die DE-OS 2635 177 und DE-OS 2 728 459 beschreiben lösungsmittelarme Einbrennlacke bestehend aus a) einem carboxylgruppenhaltigen Acrylatharz, b) einem Epoxidharz mit mindestens zwei Epoxidgruppen pro Molekül und c) einem Lösungsmittelgemisch.

Die EP-A-123 738 und EP-A-156 210 beschreiben bei Raumtemperatur härtbare Harzkompositionen für Beschichtungen und Klebstoffe bestehend aus einer Komponente a) die Carboxyl- und tertiäre Aminogruppen enthält, und einer Komponente b) die Epoxidgruppen aufweist. Die Komponente a) wird dadurch erhalten, daß ein Copolymerisat, das Carbonsäure- und Carbonsäureanhydridgruppen enthält, mit einer Verbindung zur Reaktion gebracht wird, die eine tertiäre Aminogruppe und eine aktive Wasserstoffatome aufweisende Gruppe enthält, die mit den Anhydridgruppen reagieren kann. Die auf diese Weise aus den Anhydridgruppen erzeugten Carbonsäuregruppen stehen zusammen mit den direkt in das Polymer eingeführten Carbonsäuregruppen als gegenüber den Epoxidgruppen der Komponente b) reaktionsfähige Gruppierungen zur Verfügung. Solche Systeme haben jedoch den Nachteil, daß es zu Unverträglichkeiten zwischen den beiden Komponenten a) und b) kommen kann, was unzulängliche optische Eigenschaften der Lackfilme zur Folge hat. Ein weiterer Nachteil besteht in der Tatsache, daß man mit diesen Systemen erst nach 4 Tagen einigermaßen lösungsmittelbeständige Lackfilme erhält.

Die EP-A-134 691 beschreibt bei Raumtemperatur oder wenig erhöhter Temperatur härtbare Kompositionen bestehend aus a) einer Komponente mit mindestens zwei Hydroxylgruppen pro Molekül, b) einer Komponente mit mindestens zwei Carbonsäureanhydridgruppen pro Molekül und c) einer Komponente mit mindestens zwei Epoxidgruppen pro Molekül. Auch hierbei kann es zu Unverträglichkeiten der Komponenten a), b) und c) kommen, was schlechte optische Filmeigenschaften zur Folge hat.

Es war die der Erfindung zugrundeliegende Aufgabe, neue Bindemittelsysteme zur Verfügung zu stellen, bei deren Aushärtung die zwischen Carbonsäureanhydrid-, Hydroxyl- oder Epoxidgruppen im Sinne von Additionsreaktionen ablaufenden Vernetzungsreaktionen stattfinden, und die nicht mit den Nachteilen der Systeme des aufgezeigten Standes der Technik behaftet sind.

Diese Aufgabe konnte durch die Bereitstellung der nachstehend näher beschriebenen Copolymerisate gelöst werden, die gleichzeitig freie Hydroxyl-, freie Epoxid- und intramolekulare Carbonsäureanhydridgruppen in chemisch eingebauter Form enthalten. Derartige Copolymerisate sind bislang noch nicht bekannt geworden; ihr besonderer Vorteil ist in dem Umstand zu sehen, daß es bei der Formulierung der Beschichtungsmittel nicht zu Unverträglichkeiten unter verschiedenen Bindemittelkomponenten kommen kann und somit Lackfilme resultieren, die insbesondere extrem gute optische Eigenschaften aufweisen.

Ein weiterer Vorteil der erfindungsgemäßen Copolymerisate in dem Umstand zu sehen, daß es sich um selbstvernetzende Systeme handelt, die nach einem „double-cure“-Mechanismus aushärten können.

Zunächst reagieren Anhydridgruppen mit Hydroxylgruppen, anschließend können die bei dieser Reaktion resultierenden Carboxylgruppen mit den Epoxidgruppen abreagieren. Dadurch wird die Anzahl der freien Carboxylgruppen im Überzug reduziert und es werden dadurch hohe Vernetzungsdichten erzielt. Hohe Anforderungen bezüglich Lösungsmittel- und Chemikalienbeständigkeit können erfüllt werden.

Gegenstand der Erfindung sind Copolymerisate mit einem als Gewichtsmittel bestimmten Molekulargewicht von 1 500 bis 75 000 von olefinisch ungesättigten Verbindungen, dadurch gekennzeichnet, daß die Copolymerisate gleichzeitig

- (i) 0,2 bis 6,0 Gew.-% an freien Hydroxylgruppen,
 - (ii) 1 bis 30 Gew.-% an Carbonsäureanhydridgruppen (berechnet als $C_4H_2O_3$) und
 - (iii) 0,4 bis 13 Gew.-% an Epoxidgruppen (berechnet als C_2H_2O)
- chemisch gebunden enthalten.

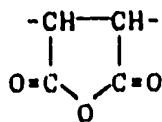
Gegenstand der Erfindung ist auch ein Verfahren zur Herstellung dieser Copolymerisate durch Copolymerisation eines Gemisches von olefinisch ungesättigten Verbindungen bei 60 bis 120°C in Gegenwart von, die Polymerisationsreaktion initiiierenden Verbindungen, dadurch gekennzeichnet, daß man ein solches Gemisch an olefinisch ungesättigten Verbindungen verwendet, welches neben Hydroxyl-, Epoxid- und Säureanhydridgruppen-freien Monomeren

- (i) olefinisch ungesättigte Alkohole,
- (ii) olefinisch ungesättigte Säureanhydride und
- (iii) olefinisch ungesättigte Epoxide

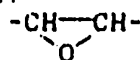
in einer solchen Menge enthält, daß in dem Monomerengemisch 0,2 bis 6,0 Gew.-% Hydroxylgruppen, 1 bis 30 Gew.-% Carbonsäureanhydridgruppen (berechnet als $C_4H_2O_3$) und 0,4 bis 13 Gew.-% Epoxidgruppen (berechnet als C_2H_2O) vorliegen.

Gegenstand der Erfindung ist schließlich auch die Verwendung dieser Copolymerisate als Bindemittel oder Bindemittelkomponente in Ein- oder Zweikomponenten-Beschichtungsmitteln oder -Dichtmassen, welche als weitere Bindemittelkomponente organische Aminverbindungen als Katalysatoren enthalten können.

Die erfindungsgemäßen Copolymerisate weisen ein, nach der Methode der Gelpermeationschromatographie bestimmtes, Molekulargewicht (Gewichtsmittel) von 1 500 bis 75 000, vorzugsweise 2 000 bis 60 000 und besonders bevorzugt 3 000 bis 40 000 auf. In den Copolymerisaten liegen neben chemisch eingebauten, freien Hydroxylgruppen in einer Menge von 0,2 bis 6,0 Gew.-% vorzugsweise 0,4 bis 4,0 Gew.-% sowohl chemisch eingebaute intramolekulare, cyclische Carbonsäureanhydridgruppen der Formel



in einer Menge von 1 bis 30 Gew.-%, vorzugsweise 2 bis 25 Gew.-% (berechnet als $\text{C}_4\text{H}_2\text{O}_3$), als auch chemisch eingebaute Epoxidgruppen der Formel



in einer Menge von 0,4 bis 13 Gew.-%, vorzugsweise 0,5 bis 10 Gew.-% (berechnet als $\text{C}_2\text{H}_2\text{O}$), vor.

Es handelt sich bei den Copolymerisaten um solche auf Basis von vorzugsweise einfach olefinisch ungesättigten Monomeren. Zur Herstellung der Copolymerisate, d. h. als Ausgangsmaterialien beim erfindungsgemäßen Verfahren kommen vier Gruppen von olefinisch ungesättigten Monomeren zum Einsatz und zwar a) Hydroxylgruppen enthaltende, olefinisch ungesättigte Monomere, b) intramolekulare Carbonsäureanhydridgruppen enthaltende, olefinisch ungesättigte Monomere, c) Epoxidgruppen enthaltende, olefinisch ungesättigte Monomere und d) olefinisch ungesättigte Monomere, die keine derartigen Reaktivgruppen aufweisen und auch gegenüber derartigen Reaktivgruppen inert sind.

Die Monomeren a) werden im allgemeinen in einer Menge von 1 bis 50, vorzugsweise 2 bis 40 Gew.-Teilen, die Monomeren b) in einer Menge von 1 bis 30, vorzugsweise 2 bis 25 Gew.-Teilen, die Monomeren c) in einer Menge von 1 bis 40, vorzugsweise 2 bis 35 Gew.-Teilen und die Monomeren d) im allgemeinen in einer Menge von 1 bis 50, vorzugsweise 2 bis 40 Gew.-Teilen eingesetzt, wobei die Summe der Gew.-Teile der Monomeren a) bis d) 100 ergibt. Dabei ist weiterhin zu berücksichtigen, daß die Anteile der einzelnen Monomeren in dem der Copolymerisation zuzuführenden Gemisch so bemessen werden, daß in den Copolymerisaten die obengenannten Mengen an chemisch eingebauten Hydroxyl-, Carbonsäureanhydrid- und Epoxidgruppen vorliegen. Der Gehalt der Copolymerisate an diesen Gruppierungen entspricht dem Gehalt des Monomergemischs an den gleichen Gruppen, da davon ausgegangen werden kann, daß die Copolymerisate bezüglich ihrer chemischen Zusammensetzung der chemischen Zusammensetzung des Monomergemischs entsprechen.

Im übrigen werden Art und Mengenverhältnisse der Monomeren vorzugsweise so bemessen, daß in den resultierenden Copolymerisaten für jede Carbonsäureanhydridgruppe 0,2 bis 8, vorzugsweise 0,4 bis 4 Hydroxylgruppen und 0,2 bis 8, vorzugsweise 0,4 bis 4 Epoxidgruppen vorliegen.

Die Herstellbarkeit solcher Copolymerisate mit Hydroxyl-, Carbonsäureanhydrid- und Epoxidgruppen war keineswegs vorhersehbar, weil Carbonsäureanhydridgruppen bei höheren Temperaturen gegenüber Hydroxylgruppen reaktionsfähig sind und die bei dieser Reaktion entstehenden Carbonsäuregruppen mit Epoxidgruppen in einer Additionsreaktion bei Wärmeeinwirkung abreagieren können.

Trotzdem lassen sich durch Anwendung des erfindungsgemäßen Verfahrens diese neuen Copolymerisate in organischen Lösungsmitteln durch radikalische Copolymerisation herstellen.

Bei den Monomeren a) handelt es sich um einfach olefinisch ungesättigte Alkohole, die vorzugsweise ein Molekulargewicht von 58 bis 500 und vorzugsweise aliphatisch gebundene Hydroxylgruppen aufweisen. Gut geeignet sind beispielsweise übliche Hydroxyalkylester der Acryl- und Methacrylsäure wie z. B. Hydroxyethyl(meth)acrylat, Hydroxypropyl(meth)acrylat, 4-Hydroxybutyl(meth)acrylat; Hydroxyalkylvinylether wie z. B. Hydroxyethylvinylether oder Hydroxybutylvinylether; Allylalkohol; Hydroxyderivate des (Meth)acrylamids wie z. B. N-(3-Hydroxy-2,2-dimethylpropyl)-(meth)acrylamid; Umsetzungsprodukte von Glycidyl(meth)acrylat mit Monocarbonsäuren; Umsetzungsprodukte von (Meth)acrylsäure mit Monoepoxidverbindungen; sowie Umsetzungsprodukte der zuvor genannten OH-funktionellen olefinisch ungesättigten Verbindungen mit ϵ -Caprolacton oder Butyrolacton.

Typische Beispiele für Monomere b) sind z. B. Itaconsäureanhydrid oder Maleinsäureanhydrid, wobei Maleinsäureanhydrid bevorzugt ist.

Gut geeignete Monomere c) sind z. B. Glycidylacrylat oder Glycidylmethacrylat.

Die Monomeren d) weisen im allgemeinen ein Molekulargewicht von 86 bis 400 auf. Es handelt sich um die üblichen Hydroxylgruppen-, Säureanhydridgruppen-, und Epoxidgruppen-freien, vorzugsweise einfach olefinisch ungesättigten Monomeren, wie sie auch bereits bei dem Verfahren des obengenannten Standes der Technik als Monomere eingesetzt worden sind. Typische Beispiele sind Ester der Acryl- und Methacrylsäure wie beispielsweise Methylacrylat, Ethylacrylat, n-Butylacrylat, Isobutylacrylat, tert.-Butylacrylat, 2-Ethylhexylacrylat, Cyclohexylmethacrylat, Methylmethacrylat, n-Butylmethacrylat, Isobutylmethacrylat oder 2-Ethylhexylmethacrylat; Vinylaromaten wie beispielsweise Styrol, Vinyltoluol, α -Methylstyrol, α -Ethylstyrol, kernsubstituierte, gegebenenfalls Isomergemische darstellende Diethylstyrole, Isopropylstyrole, Butylstyrole und Methoxystyrole; Vinylether wie beispielsweise Ethylvinylether, N-Propylvinylether, Isopropylvinylether, n-Butylvinylether und Isobutylvinylether; Vinylester wie beispielsweise Vinylacetat, Vinylpropionat und Vinylbutyrat.

Bei der Durchführung der Copolymerisation können selbstverständlich jeweils beliebige Gemische der beispielhaft genannten Monomeren a) bis d) verwendet werden.

Die Herstellung der Copolymerisate, d. h., das erfindungsgemäße Verfahren kann durch Copolymerisation der beispielhaft genannten Monomeren a) bis d) nach üblichen radikalischen Polymerisationsverfahren erfolgen, wie beispielsweise Masse- oder Lösungspolymerisation.

Dabei werden die Monomeren bei Temperaturen von 60 bis 120°C, vorzugsweise 80 bis 115°C in Gegenwart von Radikalbildnern und gegebenenfalls Molekulargewichtsreglern copolymerisiert.

Das erfindungsgemäße Verfahren wird vorzugsweise in inerten Lösungsmitteln durchgeführt. Geeignete Lösungsmittel sind beispielsweise Aromaten wie Benzol, Toluol, Xylol; Ester wie Ethylacetat, Butylacetat, Hexylacetat, Heptylacetat,

Methylglykolacetat, Ethylglykolacetat, Methoxypropylacetat; Ether wie Tetrahydrofuran, Dioxan, Diethylen glykoldimethylether; Ketone wie Aceton, Methylalkylketon, Methylisobutylketon, Methyl-n-amylnketon, Methyl-isoamylketon.

Das erfindungsgemäße Verfahren kann kontinuierlich oder diskontinuierlich erfolgen. Üblicherweise wird in einem Polymerisationsreaktor gleichmäßig und kontinuierlich die Monommischung und der Initiator einge dosiert und gleichzeitig die entsprechende Menge Polymerisat kontinuierlich abgeführt. Vorzugsweise können so chemisch nahezu einheitliche Copolymere hergestellt werden. Chemisch nahezu einheitliche Copolymere können auch hergestellt werden, indem man die Reaktionsmischung mit konstanter Geschwindigkeit in einen Rührkessel einlaufen läßt, ohne das Polymerisat abzuführen. Man kann auch einen Teil der Monomeren beispielsweise in Lösungsmitteln der genannten Art vorlegen und die restlichen Monomeren und Hilfsmittel getrennt oder gemeinsam in diese Vorlage bei der Reaktionstemperatur eintragen. Im allgemeinen erfolgt die Polymerisation unter Atmosphärendruck, kann jedoch auch bei erhöhten Drücken bis zu 20 bar durchgeführt werden. Die Initiatoren werden im allgemeinen in Mengen von 0,05 bis 15 Gew.-%, vorzugsweise 0,1 bis 10 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmenge der Monomeren, eingesetzt.

Geeignete Initiatoren sind übliche Radikalstarter wie z. B. aliphatische Azoverbindungen wie Azodisobuttersäurenitril, Azo-bis-2-methylvaleronitril, 1,1'-Azo-bis-1-cyclohexannitril und 2,2'-Azo-bis-isobuttersäurealkylester; symmetrische Diacylperoxide, z. B. Acetyl-, Propionyl- oder Butyrylperoxid, mit Brom-, Nitro-, Methyl- oder Methoxygruppen substituierte Benzoylperoxide, Laurylperoxide; symmetrische Peroxidcarbonate, z. B. Diethyl-, Diisopropyl-, Dicyclohexyl sowie Benzoylperoxidcarbonat; tert.-Butylperoxy-2-ethylhexanoat, tert.-Butylperbenzoat oder tert.-Butylphenylperacetat sowie Peroxycarbonate wie z. B. tert.-Butyl-N-(phenylperoxy)-carbonat oder tert.-Butyl-N-(2-, 3- oder 4-chlorphenylperoxy)-carbonat; Hydroperoxide wie beispielsweise tert.-Butylhydroperoxid, Cumolhydroperoxid; Dialkylperoxide wie Di-cumylperoxid; tert.-Butyl-cumylperoxid oder Di-tert.-butylperoxid.

Zur Regelung des Molekulargewichts der Copolymerisate können übliche Regler bei der Herstellung eingesetzt werden. Beispielsweise genannt seien tert.-Dodecylmercaptan, n-Dodecylmercaptan oder Diisopropylxanthogendisulfid. Die Regler können in Mengen von bis zu 10 Gew.-%, vorzugsweise 0,5 bis 5 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmenge der Monomeren, zugegeben werden.

Die bei der Copolymerisationsreaktion anfallenden Lösungen der Copolymerisate können dann ohne weitere Aufarbeitung der erfindungsgemäßen Verwendung zugeführt werden. Selbstverständlich ist es jedoch auch möglich, die Copolymerisate destillativ von gegebenenfalls noch vorliegenden Restmengen an nicht umgesetzten Monomeren und Lösungsmitteln zu befreien und die als Destillationsrückstand vorliegenden Copolymerisate der erfindungsgemäßen Verwendung zuzuführen.

Die erfindungsgemäßen Copolymerisate stellen wertvolle Bindemittel oder Bindemittelkomponenten für Ein- oder Zweikomponenten-Beschichtungsmittel oder -Dichtmassen dar. Einerseits handelt es sich bei den Copolymerisaten wegen der Reaktionsfähigkeit von cyclischen Carbonsäureanhydridgruppen gegenüber Hydroxylgruppen in der Hitze und der Reaktionsfreudigkeit der bei dieser Reaktion entstehenden Carbonsäuregruppen gegenüber Epoxidgruppen um Hitzevernetzende Einkomponenten-Bindemittel, was bedeuten soll, daß Beschichtungsmitteln und Dichtmassen, die in der Hitze ausgehärtet werden, neben den erfindungsgemäßen Copolymerisaten keine weitere Bindemittelkomponente einverleibt werden muß. Andererseits sind die erfindungsgemäßen Copolymerisate bei Raumtemperatur, auch in üblichen Lacklösungsmitteln gelöst, weitgehend lagerstabil und können durch Zugabe einer weiteren „Bindemittelkomponente“, nämlich einem geeigneten Katalysator, in bei Raumtemperatur aushärtende Systeme überführt werden. In einem solchen Falle ist es gerechtfertigt, von „Bindemittelkomponenten für Zweikomponenten-Beschichtungsmittel oder -Dichtmassen“ zu sprechen. Bei dieser letztgenannten Variante der Aushärtung der erfindungsgemäßen Copolymerisate ist es wesentlich, durch Zugabe einer Katalysatorkomponente die Reaktionsfähigkeit der Säureanhydridgruppen gegenüber den Hydroxylgruppen so weit zu steigern, daß bereits bei niedrigen Temperaturen, wie z. B. Raumtemperatur, eine Vernetzungsreaktion einsetzt. Solche Katalysatoren sind vorzugsweise tert.-Aminogruppen enthaltende Verbindungen. Es kann sich dabei um Verbindungen handeln, die entweder gegenüber Säureanhydridgruppen inert sind oder aber zusätzlich zur tert.-Aminogruppe eine gegenüber Säureanhydridgruppen reaktionsfähige Gruppe (Hydroxylgruppe, primäre oder sekundäre Aminogruppe) aufweisen. Im zweiten Fall wird die Katalysatorkomponente in die Bindemittelkomponente chemisch eingebaut und zwar durch Reaktion ihrer reaktionsfähigen Gruppe mit Säureanhydrid- oder Epoxidgruppen (im Falle von primären oder sekundären Aminogruppen) unter Ausbildung von Halbestern-, Halbamid- bzw. sekundären und tertiären Aminogruppierungen, verbunden mit der Ausbildung einer zusätzlichen Hydroxylgruppe (aus der Epoxidgruppe).

Als Katalysatoren geeignete Verbindungen sind beispielsweise tert. Amine des Molekulargewichtsbereichs 73 bis 300 wie Ethyldimethylamin, Diethylmethylamin, Triethylamin, Ethyldiisopropylamin, Tributylamin, 1-Methylpyrrolidin, 1-Methylpiperidin, 1,4-Dimethylpiperazin, 1,4-Diazabicyclo(2,2,2)octan oder 1,8-Diazabicyclo(5,4,0)undec-7-en, N,N-Dimethylethanolamin, N,N-Diethylpropanolamin, N,N-Dibutylethanolamin, 1-Amino-3-(dimethylamino)-propan oder 1-Amino-2-(diethylamino)-ethan. Es können auch beliebige Gemische der beispielhaft genannten tert. Amine eingesetzt werden.

Weiterhin ist es auch möglich, organische Verbindungen mit mindestens einer tert.-Aminogruppen einzusetzen, die ein Molekulargewicht von mehr als 300 besitzen. Solche Substanzen können z. B. Umsetzungsprodukte von olefinisch ungesättigten (Meth)acrylatgruppen aufweisenden Verbindungen mit sekundären Aminen sein, z. B. das Umsetzungsprodukt aus 1 Mol Trimethylolpropantriacyrat und 3 Mol Di-n-butylamin.

Aber auch Umsetzungsprodukte von Polyisocyanaten mit N,N-Dialkylalkanolaminen, wie z. B. das Umsetzungsprodukt aus 1 Mol biuretisiertem Polyisocyanat auf Basis von Hexamethylendiisocyanat und 3 Mol N,N-Dimethylethanolamin sind geeignet. Verbindungen, die neben einer tertiären Aminogruppe noch Hydroxylgruppen aufweisen, können beispielsweise auch hergestellt werden durch Reaktion von Verbindungen, die Epoxidgruppen enthalten, mit sekundären Aminen; z. B. das Umsetzungsprodukt aus Ethylhexylglycidylether und Di-n-butylamin oder das Umsetzungsprodukt aus 1,2,7,8-Di-epoxyoctan und zwei Molekülen Di-n-hexylamin.

Bei der Herstellung von bei Raumtemperatur aushärtenden Zweikomponenten-Systemen werden die Katalysatoren im allgemeinen in solchen Mengen eingesetzt, die einen Gehalt des Gemischs aus Copolymerisat und Katalysator an tert. Stickstoff (berechnet als N, Atomgewicht = 14) von 0,001 bis 1,0, vorzugsweise 0,01 bis 0,5 Gew.-%, entsprechen.

Es ist selbstverständlich auch möglich, die Aushärtgeschwindigkeit eines bei Raumtemperatur spontan aushärtenden „Zweikomponenten-Systems“ durch Erwärmen (60 bis 80°C) zu beschleunigen.

Beschichtungsmittel und Dichtmassen, die erfindungsgemäße Copolymerisate als Bindemittel bzw. wesentliche Bindemittelkomponente (neben dem Katalysator als zweite Bindemittelkomponente) enthalten, können auch noch weitere Hilfs- und Zusatzmittel wie beispielsweise Lösungs- bzw. Verdünnungsmittel, Vorlaufhilfsmittel, Antioxidantien, UV-Absorber oder Pigmente enthalten.

Die Herstellung der gebrauchsfertigen Beschichtungsmittel bzw. Dichtmassen erfolgt durch Abmischung der Einzelkomponenten, wobei im Falle der Mitverwendung von Lösungs- bzw. Verdünnungsmitteln insbesondere auch eine Ausführungsform denkbar ist, derzufolge diese Hilfsmittel schon während der Herstellung der Copolymerisate zugegeben sein können, wie dies bereits oben im Zusammenhang mit der Herstellung der Copolymerisate beschrieben worden ist. Grundsätzlich handelt es sich bei den Lösungs- bzw. Verdünnungsmitteln, die in den Beschichtungsmitteln oder Dichtmassen vorliegen können, um solche der bereits oben beispielhaft genannten Art. Sie werden im allgemeinen in solchen Mengen mitverwendet, die zur Einstellung von geeigneten Verarbeitungsviskositäten der erfindungsgemäßen Bindemittel erforderlich sind. Der Festgehalt, der der erfindungsgemäßen Verwendung zuzuführenden erfindungsgemäßen Kompositionen liegt im allgemeinen zwischen 20 und 80 Gew.-%. Durch Verwendung geeigneter niedermolekularer Copolymerisate ist es jedoch prinzipiell auch möglich, den Lösungs- bzw. Verdünnungsmittelgehalt noch weiter zu reduzieren.

Das Verhältnis von Säureanhydridgruppen zu Hydroxylgruppen und Epoxidgruppen in den gebrauchsfertigen Beschichtungsmitteln und Dichtmassen entspricht den oben gemachten Ausführungen bezüglich der diesbezüglichen Zusammensetzung der Copolymerisate. Falls in Zweikomponenten-Formulierungen Katalysatoren eingesetzt werden, die gegenüber Säureanhydridgruppen bzw. Epoxidgruppen reaktionsfähige Gruppen aufweisen und dadurch einen zusätzlichen Verbrauch an derartigen Gruppen bewirken, kann man dies gewünschtenfalls durch eine Erhöhung der Konzentration der Säureanhydrid- bzw. Epoxidgruppen berücksichtigen.

Die erfindungsgemäßen, vorzugsweise in inerten Lösungs- bzw. Verdünnungsmitteln gelösten Beschichtungsmittel und Dichtmassen sind als Einkomponenten-Systeme im allgemeinen mehrere Monate lagerstabil bzw. weisen als Zweikomponenten-Formulierung eine Topfzeit von mehreren Stunden auf. Einkomponenten-Systeme härten durch Selbstvernetzung bei Temperaturen von ca. 140 bis 200°C und Zweikomponenten-Systeme härten bereits bei Raumtemperatur zu Beschichtungen mit hochwertigen mechanischen und optischen Filmeigenschaften aus.

Die erfindungsgemäßen Copolymerisate können direkt ohne weitere Zusätze zur Herstellung von Klarsichtüberzügen verwendet werden. In der Regel werden jedoch die in der Lackindustrie üblichen Hilfs- und Zusatzmittel der bereits oben beispielhaft genannten Art mitverwendet. Die erfindungsgemäßen Beschichtungsmittel oder Dichtmassen können nach bekannten Methoden wie Spritzen, Streichen, Tauchen, Fluten, Gießen, Walzen auf beliebige, gegebenenfalls bereits vorbehandelte Untergründe wie z. B. Metall, Holz, Glas, Keramik, Stein, Beton, Kunststoffe, Textilien, Leder, Pappe und Papier aufgetragen werden.

In den nachfolgenden Beispielen beziehen sich alle Angaben in Prozenten und Teilen, falls nicht anders vermerkt, auf das Gewicht.

Beispiele

I Allgemeine Herstellvorschrift für die Hydroxyl-, Anhydrid- und Epoxidgruppen enthaltenden Copolymerisate A₁ bis A₇
In einem 3-l-Reaktionsgefäß mit Rühr-, Kühl- und Heizvorrichtungen wird Teil I vorgelegt und auf Reaktionstemperatur aufgeheizt. Dann werden parallel Teil II (Zugabe über einen Zeitraum von insgesamt 2 Stunden) und Teil III (Zugabe über einen Zeitraum von insgesamt 2,5 Stunden) zudosiert. Anschließend wird 2 Stunden bei der Reaktionstemperatur nachgerührt. Die Reaktionstemperaturen und die Zusammensetzungen der Teile I bis III sind in Tabelle I, zusammen mit den Kenndaten der erhaltenen Copolymerisate aufgeführt.

Tabelle 1 (Mengenangaben in g)

Copolymerisate	A ₁	A ₂	A ₃	A ₄	A ₅	A ₆	A ₇
Teil I							
Butylacetat	800	680	680	680			
Methoxypropylacetat					600	800	800
Teil II							
Butylacrylat	222				162		
Styrol	215	352	352	250	268	248	248
Methylmethacrylat	215			126	194		322
2-Ethylhexylacrylat			414				
2-Ethylhexylmethacrylat		470					
Butylmethacrylat				384		322	
Hydroxypropylmethacrylat	160	174	206	186			
Hydroxyethylmethacrylat					108	182	182
Glycidylmethacrylat	156	58	58	100	194	194	194
Maleinsäureanhydrid	108	118	140	126	150	130	130

Fortsetzung der Tabelle I

Copolymerisate	A ₁	A ₂	A ₃	A ₄	A ₅	A ₆	A ₇
Teil III							
tert.-Butylperoxy-2-ethylhexanoat (70%ig)	64	70	70	70	64	64	64
Butylacetat	60	78	80	78			
Methoxypropylacetat					60	60	60
Polymerisationstemperatur (°C)	100	100	100	100	105	105	105
Festgehalt (%)	56,0	59,8	59,1	60,4	55,8	56,0	55,1
Viskosität (mPa · s)	13 448	9 162	13 415	69 242	25 194	27 399	48 878
Molverhältnis Anhydrid-/Hydroxyl-/Epoxidgruppen ca.	1:1:1	3:3:1	7:7:2	1,9:1,9:1	1,9:1,7:1	1:1:1	1:1:1

II Herstellung der erfindungsgemäßen Beschichtungsmittel

a) Filmhärtung unter Einbrennbedingungen

Die Copolymerisate A₁ bis A₇ werden gegebenenfalls durch Zugabe eines organischen Lösungs- bzw. Verdünnungsmittels auf eine verarbeitungsfähige Viskosität eingestellt. Die Filme werden mit einem Filmzieher auf Prüfbleche aufgezogen, wobei die Naßfilmstärke 150 µm beträgt. Nach 5 Minuten ablüften bei Raumtemperatur werden die beschichteten Prüfbleche 30 Minuten bei 150°C gelagert. Danach werden sie auf Raumtemperatur abgekühlt. Man erhält auf diese Weise klare, farblose, vernetzte Filme mit guten filmoptischen und mechanischen Werten.

Die Lösungsmittelfestigkeit wird durch einen Wischtest mit einem Methylisobutylketon (MIBK)-getränkten Wattebausch geprüft. Angegeben wird die Anzahl der Doppelhübe, nach denen der Film ohne sichtbare Veränderung bleibt. Mehr als 200 Doppelhübe pro Film wurden nicht durchgeführt.

In der folgenden Tabelle II werden die Lösungsmittelfestigkeiten der Filme basierend auf den Copolymerisaten A₁ bis A₇ nach Härtung bei 150°C angegeben.

Tabelle II

Verwendungsbeispiel	1	2	3	4	5	6	7
	A ₁	A ₂	A ₃	A ₄	A ₅	A ₆	A ₇
Lackfilm basierend auf Copolymerisat MIBK-Wischtest Anzahl der Doppelhübe	200	140	150	180	200	200	200

b) Filmhärtung bei Raumtemperatur

Die Copolymerisate A₁ bis A₇ werden mit einem tertiären Amin bei Raumtemperatur vermischt und gegebenenfalls durch Zugabe eines organischen Lösungs- und Verdünnungsmittels auf eine verarbeitungsfähige Viskosität eingestellt. Die Filme werden mit einem Filmzieher auf Prüfbleche aufgezogen, wobei die Naßfilmstärke 150 µm beträgt. Die so bei Raumtemperatur aufgezogenen Filme waren alle spätestens nach 60 Minuten klebfrei durchgetrocknet. Nach Alterung, d. h. ca. 24 Stunden Trocknung bei Raumtemperatur, erhält man klare, farblose, vernetzte Filme mit guten filmoptischen und mechanischen Werten.

Die angesetzten Lackmischungen weisen durchweg eine Standzeit von mehreren Stunden auf.

Die Lösungsmittelfestigkeit wird wie zuvor beschrieben ermittelt.

In der folgenden Tabelle III werden die Zusammensetzungen der Bindemittelkombinationen und die Lösungsmittelfestigkeit als Grad der Vernetzung aufgeführt.

Tabelle III

Verwendungsbeispiel	1	2	3	4	5	6	7
Komponente A	40,0 g A ₁	40,0 g A ₂	40,0 g A ₃	40,0 g A ₄	40,0 g A ₅	40,0 g A ₆	40,0 g A ₇
N,N-Dimethylethanolamin	0,1 g	0,1 g	0,1 g	0,1 g	0,1 g	0,1 g	0,1 g
Butylacetat	15 g	15 g	15 g	25 g	20 g	20 g	25 g
Standzeit	> 1 h	> 2 h	> 2 h	> 2 h	> 1 h	> 1 h	> 1 h
MIBK-Wischtest nach 24 h Raumtemperatur Anzahl der Doppelhübe	180	130	150	170	200	200	200