

(12) DEMANDE INTERNATIONALE PUBLIÉE EN VERTU DU TRAITÉ DE COOPÉRATION EN MATIÈRE DE BREVETS (PCT)

(19) Organisation Mondiale de la  
Propriété Intellectuelle  
Bureau international



(10) Numéro de publication internationale  
**WO 2017/109221 A1**

(43) Date de la publication internationale  
29 juin 2017 (29.06.2017)

WIPO | PCT

- (51) Classification internationale des brevets :  
*C08G 59/50* (2006.01) *B29D 99/00* (2010.01)  
*B29C 70/52* (2006.01)
- (21) Numéro de la demande internationale :  
PCT/EP2016/082657
- (22) Date de dépôt international :  
23 décembre 2016 (23.12.2016)
- (25) Langue de dépôt : français
- (26) Langue de publication : français
- (30) Données relatives à la priorité :  
15 63335 24 décembre 2015 (24.12.2015) FR
- (71) Déposants : **TECHNIP FRANCE** [FR/FR]; 6-8 Allée de l'Arche Faubourg de l'Arche ZAC Danton, 92400 Courbevoie (FR). **EPSILON COMPOSITE** [FR/FR]; 5 route de Hourtin, 33340 Gaillan (FR).
- (72) Inventeurs : **LULL, Stéphane**; 3, rue de la Corvette, Hourtin, 33990 (FR). **PORTOLES, José**; 1 chemin de Queyzac, 33340 Queyrac (FR). **DO, Anh Tuan**; 26, rue de Chatou, 95240 Cormeilles En Parisis (FR).
- (74) Mandataires : **BLOT, Philippe** et al.; Lavoix, 2, place d'Estienne d'Orves, 75441 Paris Cedex 09 (FR).
- (81) États désignés (sauf indication contraire, pour tout titre de protection nationale disponible) : 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, DJ, 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, KH, KN, KP, KR, KW, KZ, LA, LC, LK, LR, LS, 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) États désignés (sauf indication contraire, pour tout titre de protection régionale disponible) : ARIPO (BW, GH, GM, KE, LR, LS, MW, MZ, NA, RW, SD, SL, ST, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasiatique (AM, AZ, BY, KG, KZ, RU, TJ, TM), européen (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).

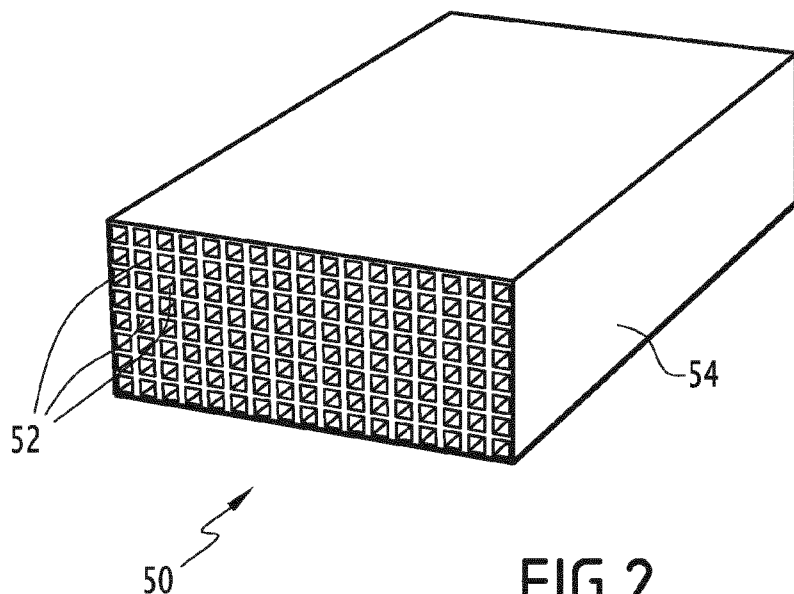
Publiée :

— avec rapport de recherche internationale (Art. 21(3))

[Suite sur la page suivante]

(54) Title : LONGITUDINAL REINFORCING PROFILE FOR FLEXIBLE TUBULAR PIPE

(54) Titre : PROFILÉ LONGITUDINAL DE RENFORCEMENT POUR CONDUITE TUBULAIRE FLEXIBLE



**FIG. 2**

(57) Abstract : The invention relates to a composite longitudinal reinforcing profile (50) manufactured by pultrusion, comprising longitudinal carbon fibers (52) embedded in a polyepoxide resinous matrix (54) obtained by polymerization of a thermosetting blend comprising an epoxide prepolymer with at least one curing agent and optionally a catalyst. The epoxide prepolymer is a DiGlycidyl Ether of Bisphenol A (DGEBA) or a DiGlycidyl Ether of Bisphenol F (DGEFB) or a TetraGlycidyl Methylene DiAniline (TGMDA) and the at least one curing agent is a cycloaliphatic amine or an aromatic amine or a mixture of a cycloaliphatic amine with an aromatic amine .

(57) Abrégé : L'invention concerne un profilé longitudinal (50) de renforcement en composite fabriqué par pultrusion, comprenant des fibres longitudinales (52) de carbone noyées dans une matrice (54) résineuse polyépoxyde obtenue par polymérisation d'un mélange thermodurcissable comportant un pré-polymère époxyde avec au moins un agent durcisseur et optionnellement un catalyseur. Le pré-polymère époxyde est un DiGlycidyl Ether de

Bisphénol A (DGEBA) ou un DiGlycidyl Ether de Bisphénol F (DGEFB) ou un TétraGlycidyl Méthylène DiAniline (TGMDA) et le au moins un agent durcisseur est une amine cyclo-aliphatique ou une amine aromatique ou un mélange d'une amine cyclo-aliphatique avec une amine aromatique.

WO 2017/109221 A1

- *avant l'expiration du délai prévu pour la modification des revendications, sera republiée si des modifications sont reçues (règle 48.2.h)*

## PROFILE LONGITUDINAL DE RENFORCEMENT POUR CONDUITE TUBULAIRE FLEXIBLE

5 La présente invention concerne un profilé longitudinal de renforcement d'une conduite tubulaire flexible pour le transport de fluides d'hydrocarbures, ainsi qu'un procédé de fabrication de ce profilé longitudinal de renforcement. La présente invention concerne aussi une conduite tubulaire flexible comportant au moins une couche de renfort réalisée par enroulement hélicoïdal de ce profilé longitudinal de renforcement.

10

Il est connu d'après l'article « Development of light weight flexible risers for ultra deep water applications » publié lors de la conférence Deep Offshore Technology de 2000, d'utiliser le carbone comme matériau constitutif de conduite sous-marine. En effet, les fibres de carbone possèdent de bonnes propriétés mécaniques de résistance à la traction et à la 15 fatigue, mais également une bonne tenue chimique au vieillissement en milieu humide et corrosif.

Il est également connu de l'état de la technique d'utiliser des matériaux composites chargés en fibres de carbone pour remplacer les couches d'armure métallique de résistance aux efforts de traction. Le brevet FR 2776358 divulgue la fabrication et l'intégration de profilé 20 composite comportant un taux de fibres élevé, pour des armures de conduite flexible utilisée en condition de mer profonde. Ce profilé composite comporte des mèches filamenteuses longitudinales, par exemple en carbone, distribuées au sein d'une matrice polymérique thermoplastique ou thermodurcissable.

Cependant, le choix des matériaux pour la réalisation de tels profilés composites doit 25 être rigoureux si l'on souhaite obtenir d'excellentes propriétés de résistance chimique et thermique. En effet, la nature des fibres de renfort et/ou la nature de la matrice polymérique influent sur les caractéristiques de mise en œuvre des profilés composites ainsi que sur leurs propriétés finales.

Il est connu de l'état de la technique de réaliser, par exemple, des matrices 30 polymériques à base d'une résine époxyde. A cet effet, on utilise un pré-polymère époxyde que l'on mélange avec un agent durcisseur.

Lorsqu'est recherché l'obtention d'une matrice polymérique offrant une bonne tenue chimique et qui soit résistante à l'hydrolyse, l'homme du métier sait qu'il doit orienter son choix vers un agent durcisseur comprenant une amine aromatique. En mélangeant un tel 35 agent durcisseur avec la résine époxyde, il est capable d'obtenir une matrice polymérique (ou système {résine époxyde/agent durcisseur}) qui se prête convenablement à la fabrication d'élément de structure réalisé par moulage. Cependant le système {époxyde/amine aromatique} ne convient pas à la réalisation d'élément de structure allongé mise en œuvre

par le procédé de pultrusion. En effet, ce système possède une cinétique de polymérisation très lente, nécessitant un apport thermique important, ce qui ne permet pas l'obtention en continu d'une production d'élément de structure allongé qui soit fiable.

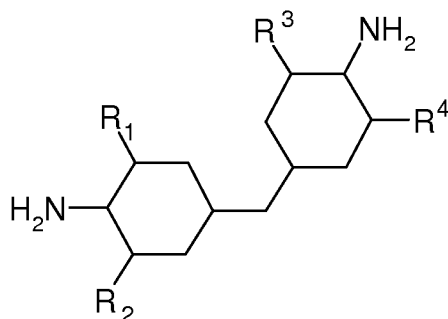
Alternativement, l'homme du métier peut alors s'intéresser à l'utilisation d'un agent durcisseur comprenant une amine cyclo-aliphatique. L'homme du métier sait que ce type d'agent durcisseur est mieux adapté à la réalisation d'élément de structure de grande longueur mis en œuvre par pultrusion car il nécessite un apport thermique moindre pour que le système polymérise. Néanmoins, la résistance à l'hydrolyse du produit final obtenu après pultrusion est moins bonne que si l'on utilisait un agent durcisseur comprenant une amine aromatique.

Ainsi, un problème qui se pose et que vise à résoudre la présente invention est de fournir un profilé composite qui résiste mieux aux températures élevées ainsi qu'à l'hydrolyse lorsque la conduite tubulaire flexible est exploitée dans des conditions de production sévères.

En vue de résoudre ce problème, la présente invention concerne un profilé longitudinal de renforcement en composite comprenant des fibres longitudinales de carbone noyées dans une matrice résineuse polyépoxyde obtenue par polymérisation d'un mélange thermodurcissable comportant un pré-polymère époxyde (i) et au moins un agent durcisseur (ii) et optionnellement un catalyseur, caractérisé en ce que :

- le pré-polymère époxyde (i) est un DiGlycidyl Ether de Bisphénol A (DGEBA) ou un DiGlycidyl Ether de Bisphénol F (DGEBF) ou un TétraGlycidyl Méthylène DiAniline (TGMDA) ;
- le au moins un agent durcisseur (ii) est une amine cyclo-aliphatique ou une amine aromatique, ou un mélange d'une amine cyclo-aliphatique avec une amine aromatique.

Au sens de la demande, par « amine cyclo-aliphatique », on entend un composé comprenant au moins un cycle aliphatique et au moins une fonction amine, de préférence deux cycles aliphatiques et deux fonctions amines. Les cycles aliphatiques saturés, tels que le cyclohexyle, sont particulièrement préférés. La fonction amine est de préférence une amine primaire  $-NH_2$ . L'amine cyclo-aliphatique comprend typiquement de 5 à 50 atomes de carbone et de 1 à 10 atomes d'azote. Une liste non-exhaustive de ces amines cycloaliphatiques est donnée dans la publication "Cycloaliphatic Amines" (Encyclopaedia of Chemical Technology, Kirk-Othmer, 4th Edition (1992), pp. 386-405). Elles répondent notamment à la formule générale suivante :



dans laquelle  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  et  $R^4$  représentent indépendamment un groupe choisi parmi un atome d'hydrogène ou un alkyle de 1 à 6 atomes de carbone.

De préférence, l'agent durcisseur à base d'une amine cyclo-aliphatique est sélectionné parmi les agents durcisseurs de type amine cyclo-aliphatique commercialisés par la société Huntsman sous la dénomination ARADUR®.

Par exemple, l'amine cyclo-aliphatique est la 4,4'-diamino-3,3'-diméthyl-dicyclohexylméthane, telle que commercialisée sous la référence ARADUR® 2954.

Au sens de la demande, « amine aromatique », on entend un composé comprenant au moins un cycle aromatique, typiquement au moins un phényle, et au moins une fonction amine, de préférence deux fonctions amines. La fonction amine est de préférence une amine primaire  $-NH_2$ . L'amine aromatique comprend typiquement de 6 à 50 atomes de carbone et de 1 à 10 atomes d'azote. Par exemple, l'amine aromatique est le méthylène dianiline, la m-phénylène diamine ou la diaminophényl sulfone.

De préférence, l'agent durcisseur à base d'une amine aromatique est sélectionné parmi les agents durcisseurs de type amine aromatique commercialisés par la société Huntsman sous la dénomination ARADUR®, tel que l'ARADUR® 5200.

L'agent durcisseur à base d'un mélange d'une amine cyclo-aliphatique avec une amine aromatique est par exemple sélectionné parmi les agents durcisseurs commercialisés par la société Huntsman sous la dénomination Ren® HY 5211 ou Ren® HY 5212.

Ces gammes de durcisseurs permettent au profilé longitudinal objet de la présente invention obtenu par la polymérisation d'un mélange therm durcissable comportant les composants chimiques précités, de bénéficier de bonnes propriétés de résistance thermique, mécanique, électrique et chimique.

Ainsi, une telle caractéristique selon l'invention permet d'améliorer les propriétés mécaniques, de tenue à l'hydrolyse (corrosion) des profilés longitudinaux de renforcement en composite lorsque ceux-ci sont en contact avec un milieu environnant corrosif et soumis à des températures élevées, par exemple à l'intérieur d'un annulaire interne de conduite flexible sous-marine.

Les fibres de carbone possèdent des propriétés mécaniques relativement élevées en comparaison d'autres types de fibres telles que certaines fibres de verre ou d'aramide. De plus, les fibres de carbone résistent à des températures élevées, et présentent une bonne

tenue chimique. Ainsi, elles résistent bien à la corrosion et aux phénomènes de fragilisation par l'hydrogène.

Par ailleurs, les résines polyépoxydes particulières utilisées pour mettre en œuvre la présente invention possèdent une excellente tenue chimique à la corrosion en milieu acide ainsi qu'une bonne tenue aux températures élevées comparativement aux résines polyester. Elles possèdent également de très bonnes caractéristiques mécaniques en traction, en compression en cisaillement ou encore en allongement.

En outre, la combinaison des fibres de carbone avec une matrice particulière selon la présente invention permet d'obtenir un matériau composite présentant des propriétés mécaniques élevées, pouvant supporter une température élevée dans un environnement extrêmement corrosif.

Le profilé longitudinal de renforcement en composite selon l'invention peut comprendre l'une ou plusieurs des caractéristiques suivantes, prises isolément ou en combinaison :

- avantageusement, le ratio  $P_1/P_2$  entre d'une part la proportion pondérale  $P_1$  du au moins un agent durcisseur (ii) dans le mélange thermodurcissable et d'autre part la proportion pondérale  $P_2$  du pré-polymère (i) dans le mélange thermodurcissable est compris entre 15% et 30%, et préférentiellement égale à 25% ;
- préférentiellement, le mélange thermodurcissable a une viscosité mesurée à 25°C, comprise entre 1000 mPa.s et 6000 mPa.s, de préférence entre 2000 mPa.s et 5000 mPa.s. et avantageusement une viscosité mesurée entre 40°C et 80°C comprise entre 100 mPa.s et 1200 mPa.s afin d'améliorer l'imprégnation des fibres ;
- préférentiellement, le catalyseur est choisi parmi les monomères phénoliques tels que le bisphénol A ou parmi les monomères amines tels que la Benzyl Di-MethylAmine (BDMA) pour accélérer la réaction de polymérisation de la matrice résineuse thermodurcissable ;
- préférentiellement, le ratio  $P_3/P_2$  entre d'une part la proportion pondérale  $P_3$  du bisphénol A dans le mélange thermodurcissable et d'autre part la proportion pondérale  $P_2$  du pré-polymère (i) dans le mélange thermodurcissable est compris entre 1% et 5%, et préférentiellement égale à 3% ;
- de manière avantageuse, la température maximale d'utilisation en continu du profilé longitudinal de renforcement en composite est supérieure à 100°C ;
- avantageusement, ce profilé longitudinal de renforcement est fabriqué par pultrusion.

Par « monomère phénolique », on entend un composé chimique comprenant au moins un phénol, généralement au moins deux phénols, tel qu'un bisphénol, de préférence le bisphénol A.

Par monomère amine, on entend un composé chimique comprenant au moins une fonction amine, de préférence au moins une fonction amine tertiaire, par exemple le tris-(diméthylaminométhyl)phénol, la Benzyl Di-MéthylAmine (BDMA) ou la triéthanolamine.

Généralement, les dimensions du profilé longitudinal de renforcement en composite sont telles que :

- sa longueur est comprise de 500 mètres à 5000 mètres, et/ou
- sa largeur est supérieure ou égale à 10 millimètres, voire supérieure à 25 millimètres, et de préférence elle est comprise de 10 millimètres à 30 millimètres, et/ou
- son épaisseur est supérieure ou égale à 0,5 millimètre, de préférence elle est comprise de 0,5 millimètre à 30 millimètres.

L'invention se rapporte également à un procédé de fabrication par pultrusion d'un profilé longitudinal de renforcement tel que décrit ci-avant, comportant les étapes successives de :

- a) préchauffage des fibres longitudinales à une température comprise entre 150°C et 180°C ;
- b) imprégnation des fibres longitudinales à l'aide d'un film de mélange thermodurcissable à une température comprise 40°C et 80°C et lancement de la polymérisation du mélange thermodurcissable ;
- c) préformation ou conformation du profilé longitudinal et poursuite de la polymérisation du mélange thermodurcissable ;
- d) étuvage ou post-cuisson du profilé longitudinal à une température d'au moins 180°C pendant au moins 1h.

En outre, avantageusement, le procédé de fabrication selon l'invention peut comprendre l'une ou plusieurs des caractéristiques suivantes, prises isolément ou en combinaison :

- il comporte entre l'étape b) et l'étape c), une étape b1) d'application d'au moins un voile de renfort sur au moins une des faces du profilé longitudinal ;
- il comporte une étape de préséchage et préchauffage du au moins un voile de renfort avant l'étape b1) ;
- il comporte après l'étape e), une étape de découpage du profilé longitudinal.

Enfin, l'invention se rapporte aussi à une conduite tubulaire flexible pour le transport de fluides d'hydrocarbures comportant une gaine interne d'étanchéité et au moins une couche de renfort comportant une pluralité de profilés longitudinaux de renforcement selon l'invention.

La conduite tubulaire flexible selon l'invention peut comprendre l'une ou plusieurs des caractéristiques suivantes, prises isolément ou en combinaison :

- la pluralité de profilés longitudinaux est enroulée hélicoïdalement ;
- la couche de renfort comportant la pluralité de profilés longitudinaux est une nappe d'armures de résistance à la traction ;
- la couche de renfort comportant la pluralité de profilés longitudinaux est une nappe d'armures de résistance à la pression ;
- la couche de renfort comportant la pluralité de profilés longitudinaux est située à l'extérieur de la gaine interne d'étanchéité ;
- la conduite tubulaire flexible comporte une carcasse métallique située à l'intérieur de la gaine interne d'étanchéité ;
- la conduite tubulaire flexible comporte une gaine externe d'étanchéité entourant la couche de renfort comportant la pluralité de profilés longitudinaux.

L'invention sera mieux comprise à la lueur de la description qui va suivre, en référence aux dessins annexés dans lesquels :

- la Figure 1 est une vue schématique partielle en écorché d'une conduite tubulaire flexible selon l'invention ;
- la Figure 2 est une vue schématique partielle en coupe d'un profilé longitudinal de renforcement, conformément à l'invention ;
- la Figure 3 est une vue schématique d'un procédé de fabrication d'un profilé longitudinal de renforcement du type de celui représenté en Figure 2.

Dans la description qui va suivre, le terme « interne » désigne tout élément le plus proche d'un axe longitudinal  $\Delta$  et, inversement, le terme « externe » désigne tout élément le plus éloigné de l'axe longitudinal  $\Delta$ .

Une conduite 1 tubulaire flexible selon l'invention est représentée schématiquement en Figure 1. La conduite 1 est destinée au transport d'un fluide d'hydrocarbures depuis le fond marin jusqu'en surface ou elle est reliée à une installation offshore, telle que des conduites sous-marines montantes (« risers » en langue anglaise). La distance séparant le fond marin de la surface est par exemple comprise entre 200 mètres et 4000 mètres.

La conduite 1 peut aussi se destiner au transfert de fluides d'hydrocarbures entre deux unités flottantes, par exemple entre deux unités de production, stockage et déchargement du type FPSO (Floating Production, Storage & Offloading) ou, entre une plateforme pétrolière ou un FPSO et une bouée de déchargement. On appelle ce type de conduite, une ligne d'export (« export line » en langue anglaise).

La structure de la conduite 1 est formée par une superposition de plusieurs couches disposées les unes au-dessus des autres.

La couche la plus interne de la conduite 1 est généralement une carcasse 2 métallique qui définit une zone d'écoulement 9 pour le transport du fluide d'hydrocarbures extrait du gisement pétrolier. La carcasse 2 est réalisée par l'enroulement à pas court d'un feuillard profilé, c'est-à-dire que la valeur absolue de l'angle d'hélice que fait le feuillard profilé avec l'axe  $\Delta$  est comprise entre 70° et 90°. La carcasse 2 permet de reprendre les efforts radiaux d'écrasement.

Autour de cette carcasse 2 est extrudée une première gaine en polymère également appelée gaine de pression 3 ou gaine interne d'étanchéité, destinée à confiner le transport du fluide d'hydrocarbures dans la zone d'écoulement 9. Le matériau polymère permettant de réaliser la gaine de pression 3 est choisi parmi les familles de polymères telles que les polyoléfines, les polyamides ou bien les polymères fluorés tels que le PVDF (polyfluorure de vinylidène).

Au-dessus de la gaine interne d'étanchéité 3 est disposée une première couche de renfort appelée voûte de pression. Celle-ci est destinée à reprendre les efforts radiaux générés par la circulation du fluide d'hydrocarbure sous pression au sein de la zone d'écoulement 9, et ainsi à éviter l'éclatement de la gaine interne d'étanchéité 3. La voûte de pression comporte une ou plusieurs nappes d'armures de résistance à la pression 4, les armures de ces nappes se présentant sous la forme de profilés longitudinaux enroulés hélicoïdalement à pas court, typiquement selon un angle d'hélice de valeur absolue comprise entre 70° et 90° par rapport à l'axe  $\Delta$ . La caractéristique selon laquelle la valeur absolue de l'angle d'hélice est proche de 90° confère à la nappe d'armures une grande résistance à la pression.

Généralement, la conduite 1 ne comporte qu'une seule nappe d'armures de résistance à la pression 4 disposée directement au-dessus de la gaine interne d'étanchéité 3, et formée de profilés agrafés entre eux, par exemple des profilés en forme de Z, de T, de U, ou de K, etc... Cependant, la conduite 1 peut aussi comporter plusieurs nappes superposées d'armures de résistance à la pression, afin d'augmenter sa résistance à la pression. Dans ce cas, la nappe interne est généralement formée de profilés agrafés tandis que la nappe externe est formée de profilés non agrafés de section sensiblement rectangulaire.

Au-dessus de la voûte de pression est disposée au moins une autre couche de renfort destinée à reprendre les efforts longitudinaux de traction exercés sur la conduite 1. Cette autre couche de renfort comprend au moins une nappe d'armures de résistance à la traction 5,6, ces armures se présentant sous la forme de profilés longitudinaux enroulés hélicoïdalement à pas long, typiquement selon un angle d'hélice de valeur absolue comprise entre 20° et 60° par rapport à l'axe  $\Delta$ . La caractéristique selon laquelle la valeur absolue de

l'angle d'hélice est inférieure à 60° confère à la nappe d'armures une grande résistance à la traction

Généralement, la conduite 1 comporte au moins une paire de nappes d'armures de résistance à la traction 5,6 qui sont superposées et croisées entre elles, ce qui permet d'équilibrer la conduite 1 en torsion. Dans le cas où les nappes d'armures de résistance à la traction 5,6 sont enroulées avec un angle d'hélice de valeur absolue proche de 55°, la voûte de pression est optionnelle car cet angle d'hélice particulier confère aux nappes d'armures 5,6 une capacité à reprendre à la fois des efforts longitudinaux et radiaux.

Enfin, et de manière préférentielle, on vient extruder une seconde gaine en polymère également appelée gaine externe d'étanchéité 7 autour des couches de renfort 4 ; 5,6. Le matériau polymère permettant de réaliser la gaine externe d'étanchéité 7 est choisi parmi les mêmes familles que celles données ci-dessus pour la gaine de pression 3. La gaine externe d'étanchéité 7 permet notamment d'éviter que les couches de renfort soient en contact direct avec le milieu extérieur à la conduite 1, notamment avec l'eau de mer.

Bien entendu, d'autres couches intermédiaires formées à partir d'un matériau polymérique ou bien à partir d'un matériau métallique ou composite peuvent être intercalées entre les couches précédemment décrites.

Ainsi, la conduite 1 peut comporter d'autres gaines polymériques ou des bandes polymériques intercalées entre une ou plusieurs des couches précédemment décrites. La conduite 1 peut notamment comporter une gaine intermédiaire d'étanchéité, ou d'isolation thermique ou encore de neutralisation des gaz corrosifs du type H<sub>2</sub>S et CO<sub>2</sub>. Elle peut aussi comporter un ou plusieurs couches constituées d'enroulement de bandes polymériques, par exemple une couche anti-usure intercalée entre deux couches de renfort, ou encore une couche d'isolation thermique.

Selon une variante de réalisation de l'invention, la conduite 1 tubulaire flexible comprend au moins une couche telle qu'une gaine (ou une bande) de mousse polymérique d'isolation thermique 8 extrudée (ou enroulée) entre la nappe d'armures de résistance à la pression 4 et la première nappe d'armures de résistance à la traction 5 et/ou entre la première nappe d'armures de résistance à la traction 5 et la deuxième nappe d'armures de résistance à la traction 6 et/ou entre la deuxième nappe d'armures de résistance à la traction 6 et la gaine externe d'étanchéité 7. La couche d'isolation thermique est par exemple réalisée à partir d'une bande en polytétrafluoroéthylène (PTFE), d'une mousse à base de polychlorure de vinyle (PVCC) ou polypropylène (PP), etc.

La conduite 1 telle que décrite précédemment en Figure 1 est dite du type « rough-bore » ou possédant une zone d'écoulement 9 à passage non lisse, c'est-à-dire que la couche la plus interne de sa structure est la carcasse 2. En revanche, lorsque la couche la plus interne n'est pas la carcasse 2 mais la gaine de pression 3, la conduite est dite du type « smooth-bore » ou possédant une zone d'écoulement 9 à passage lisse.

De plus, la conduite 1 selon l'invention est du type non liée (« unbonded » en anglais), c'est-à-dire qu'au moins deux couches adjacentes de la conduite 1 peuvent se mouvoir axialement l'une par rapport à l'autre lorsque la conduite 1 est soumise à une flexion.

5 Ces types de conduites sont bien connus de l'homme du métier et sont également décrites dans les documents normatifs API 17J « Specification for Unbonded Flexible Pipe » et API RP 17B « Recommended Practice for Flexible Pipe » publiés par l'American Petroleum Institute (API).

10 Dans la suite du texte, le terme de polymérisation est employé pour désigner une réaction chimique entre au moins deux composants de faible poids moléculaire en vue de la formation ultérieure d'un composé de poids moléculaire plus élevé. Pour les résines thermodurcissables, la polymérisation (ou réticulation) correspond à la formation d'un réseau tridimensionnel obtenu par réaction entre un pré-polymère, un durcisseur (ou agent polymérisant / réticulant) et une action calorifique. Eventuellement, un catalyseur ou  
15 accélérateur peut être ajouté afin d'accélérer la réaction de réticulation. La réaction de réticulation donne ainsi naissance à la création de liaisons entre les chaînes macromoléculaires respectives du pré-polymère et du durcisseur.

Est représentée sur la Figure 2, une vue en coupe transversale d'un fil de forme ou profilé longitudinal 50 de renforcement en composite. Le profilé longitudinal 50 se présente  
20 sous la forme d'un ruban plat renforcé avec des fibres longitudinales 52 de carbone noyées dans une matrice 54 polymérique. Les fibres longitudinales 52 sont généralement agencées sous forme de mèches longitudinales comportant une pluralité de fibres liées mécaniquement les unes aux autres comme décrit dans la demande internationale WO 2013/131972. La matrice 54 polymérique est une résine époxydique mono-composant ou bi-  
25 composants. Elle est obtenue par polymérisation d'un mélange thermodurcissable comportant un pré-polymère époxyde (i) et au moins un agent durcisseur (ii) de type amine, tel que ceux décrits précédemment.

Plus précisément, le pré-polymère époxyde (i) est choisi parmi le DiGlycidyl Ether de Bisphénol A (DGEBA), le DiGlycidyl Ether de Bisphénol F (DGEBF) ou encore le  
30 TétraGlycidyl Méthylène DiAniline (TGMDA).

L'agent durcisseur (ii) est choisi parmi la famille des amines cyclo-aliphatiques ou des amines aromatiques, ou encore parmi un mélange d'une amine cyclo-aliphatique et d'une amine aromatique.

Le mélange thermodurcissable comprend le pré-polymère époxyde (i) et le au moins  
35 un agent durcisseur (ii) mélangés dans des proportions pondérales variables. Avantageusement, le ratio  $P_1/P_2$  entre d'une part la proportion pondérale  $P_1$  du au moins un agent durcisseur (ii) dans le mélange thermodurcissable et d'autre part la proportion

pondérale  $P_2$  du pré-polymère (i) dans le mélange thermodurcissable est compris entre 15% et 30%, et préférentiellement égale à 25%.

Optionnellement, on ajoute un catalyseur dans le mélange thermodurcissable. Le catalyseur est choisi parmi les monomères époxydiques, par exemple le bisphénol A ou les monomères amines, par exemple la Benzyl Di-MethylAmine (BDMA). Le ratio  $P_3/P_2$  entre d'une part la proportion pondérale  $P_3$  du bisphénol A dans le mélange thermodurcissable et d'autre part la proportion pondérale  $P_2$  du pré-polymère (i) dans le mélange thermodurcissable est préférentiellement compris entre 1% et 5%, et préférentiellement égale à 3%.

A titre d'exemple, si le mélange thermodurcissable comprend 100 grammes de pré-polymère époxyde (i), 25 grammes d'un au moins agent durcisseur (ii) et 3 grammes d'un catalyseur, les proportions pondérales respectives de ces composants chimiques dans le mélange thermodurcissable sont les suivantes :

- Proportion pondérale du pré-polymère époxyde (i) dans le mélange thermodurcissable :  $(P_2) = 100\text{g}/128\text{g} = 0,781 = 78,1\%$  ;
- Proportion pondérale du au moins un agent durcisseur (ii) dans le mélange thermodurcissable :  $(P_1) = 25\text{g}/128\text{g} = 0,195 = 19,5\%$ ; et
- Proportion pondérale du catalyseur dans le mélange thermodurcissable :  $(P_3) = 3\text{g}/128\text{g} = 0,024 = 2,4\%$ .

D'où,  $P_1/P_2 = 25\text{g}/100\text{g} = 0,25 = 25\%$  et  $P_3/P_2 = 3\text{g}/100\text{g} = 0,03 = 3\%$ .

Les composants de la matrice résineuse polyépoxyde décrite ci-dessus ont été sélectionnés en raison de leurs excellentes caractéristiques techniques et de leur compatibilité avec les fibres longitudinales 52 de carbone et leurs ensimages. En effet, le pré-polymère époxyde entrant dans la composition du mélange thermodurcissable possède une pureté élevée et une viscosité faible. De la sorte, la viscosité du mélange thermodurcissable mesurée à température ambiante ( $\approx 25^\circ\text{C}$ ) selon la norme EN ISO 12058-1 :1997 intitulée « Plastiques – Détermination de la viscosité au moyen d'un viscosimètre à chute de bille – Partie 1 : méthode du tube incliné » est comprise entre 1000 mPa.s et 6000 mPa.s, de préférence entre 2000 mPa.s et 5000 mPa.s. En outre, dans la plage de température de fabrication de la matrice résineuse polyépoxyde, comprise entre  $40^\circ\text{C}$  et  $80^\circ\text{C}$ , la viscosité du mélange thermodurcissable chute pour atteindre des valeurs comprises entre 100 mPa.s et 1200 mPa.s. Cette chute de viscosité a pour effet favorable d'améliorer l'imprégnation des fibres de carbone.

Selon un premier mode de réalisation préféré, le pré-polymère époxyde (i) est un DiGlycidyl Ether de Bisphénol A (DGEBA), et le au moins un agent durcisseur (ii) est un mélange d'une amine cyclo-aliphatique (A) avec une amine aromatique (B). En outre,

avantageusement, la proportion en poids (amine cyclo-aliphatique (A) : amine aromatique (B)) varie entre (5 : 95) à (25 : 75), et est de préférence égale à (10 : 90).

L'utilisation d'un mélange d'une amine cyclo-aliphatique avec une amine aromatique en tant qu'agent durcisseur permet l'obtention d'un profilé longitudinal de renforcement en composite possédant une excellente tenue chimique et plus particulièrement de résistance à l'hydrolyse, ce qui est en accord avec les prérequis recherchés dans le domaine de l'offshore pétrolier. En outre, la mise en œuvre par pultrusion du profilé longitudinal s'en trouve améliorée comparativement à l'utilisation d'un agent durcisseur comprenant une amine aromatique ou une amine cyclo-aliphatique.

Selon un deuxième mode de réalisation préféré, le pré-polymère époxyde (i) est un DiGlycidyl Ether de Bisphénol F (DGEBF), et le au moins un agent durcisseur (ii) est une amine cyclo-aliphatique.

Ces premier et deuxième modes de réalisation préférés permettent d'optimiser la viscosité de la matrice avant polymérisation pour la fabrication par le procédé de pultrusion et permettent de plus de garantir une valeur de transition vitreuse de la matrice polymérisée supérieure à 170°C.

Aussi, la matrice résineuse polyépoxyde possède une faible absorption à l'eau et une très bonne résistance en service au phénomène d'hydrolyse ainsi qu'aux températures élevées.

En service, au sein d'une nappe d'armures de résistance à la traction 5,6, le profilé longitudinal 50 peut résister à une température élevée comprise entre 80°C et 180°C, avantageusement supérieure à 100°C et ce, pendant une durée de plusieurs dizaines d'années. Ainsi, les propriétés mécaniques du profilé longitudinal 50, et notamment son module d'élasticité en traction et sa limite à la rupture en traction, demeurent durablement stables dans cette gamme de température.

Le profilé longitudinal 50 peut aussi être soumis à un environnement acide et corrosif car contenant des gaz tels que le dioxyde de carbone, du sulfure d'hydrogène,... Comme cet environnement est confiné, il est propice à l'apparition de phénomènes d'hydrolyse et de corrosion.

Comme décrit ci-avant, le profilé longitudinal 50 est fabriqué par pultrusion. Le procédé de fabrication du profilé longitudinal 50 est décrit sur la Figure 3 et comprend plusieurs étapes successives. Tout d'abord, par application d'un effort de traction, on tire sur les fibres longitudinales 52 de renfort ou mèches filamenteuses en carbone (« strands » en langue anglaise) stockées au préalable sur des bobines 100 afin de les dérouler et les amener au travers d'un premier dispositif de chauffage 200, par exemple un four thermique ou un four à rayonnements (infrarouge, micro-ondes...).

Selon une variante, les fibres longitudinales 52 enroulées sur les bobines 100 ont subi un traitement de surface d'ensimage.

En passant au travers du premier dispositif de chauffage 200, on préchauffe les fibres longitudinales 52 à une température comprise entre 150°C et 180°C sans détériorer l'ensimage.

Les fibres longitudinales 52 sont ensuite entraînées vers un dispositif d'imprégnation 300 comportant un moyen d'imprégnation 302 chauffé tel qu'un tambour, un bac 304 à double paroi 305,306 thermorégulé par circulation d'un fluide réfrigérant 307 entre les parois et d'un moyen de circulation 308, par exemple une pompe centrifuge, pour permettre la circulation du fluide réfrigérant 307. Le bac 304 est destiné à recevoir le mélange thermodurcissable comprenant le pré-polymère époxyde (i) contenu dans un premier bidon 110 avec au moins un agent durcisseur (ii) de type amine contenu dans un second bidon 120. Le pré-polymère époxyde (i) et le au moins un agent durcisseur (ii) de type amine sont mélangés dans des proportions pondérales bien choisies, telles que décrites précédemment. Le mélange thermodurcissable ainsi obtenu est maintenu à basse température, aux environs de 5°C, de façon à retarder la polymérisation. Il est maintenu dans le bac 304 réfrigéré de façon à ce que son temps d'utilisation à température ambiante sans altération de ses propriétés (ou « pot life » en anglais) soit le plus long possible.

En passant au travers du dispositif d'imprégnation 300, les fibres longitudinales 52 sont enduites d'un film de mélange thermodurcissable déposé par l'intermédiaire du tambour 302. L'imprégnation des fibres longitudinales 52 est particulièrement bonne du fait que le tambour est chauffé à une température comprise entre 40°C et 80°C, ce qui permet la fluidification du mélange thermodurcissable prélevé dans le bac 304. De plus, l'élévation de température du mélange thermodurcissable déposé par l'intermédiaire du tambour 302 permet le lancement de la polymérisation du mélange thermodurcissable.

En parallèle, on fournit au moins un voile de renfort 130 enroulé sur au moins une bobine de stockage 100'. Le au moins un voile de renfort 130 est déroulé, puis préséché et préchauffé à l'aide d'au moins un deuxième dispositif de chauffage 400-1, 400-2. Ce au moins deuxième dispositif de chauffage 400-1, 400-2 comprend avantageusement au moins des moyens de soufflage d'air chaud.

Selon une première variante d'exécution du procédé de fabrication, le au moins un voile de renfort 130 est préséché et préchauffé avant que les fibres longitudinales 52 soient préchauffées par le premier dispositif de chauffage 200. Selon une autre variante d'exécution, le au moins un voile de renfort 130 est préséché et préchauffé après que les fibres longitudinales 52 aient été préchauffées mais avant qu'elles aient été imprégnées. Enfin, selon une encore autre variante d'exécution, le au moins un voile de renfort 130 est préséché et préchauffé après que les fibres longitudinales 52 aient été imprégnées mais

avant que le profilé longitudinal 50 soit préformé par un dispositif de conformation 500 ou filière de conformation.

Le voile de renfort ou mat 130 est une couche textile non tissée constituée de fibres courtes assemblées par compactage mécanique et/ou collage. Il est réalisé à partir de fibres résistantes à l'hydrolyse et/ou aux gaz contenus dans l'environnement confiné. Ces fibres sont choisies parmi les fibres de carbone, les fibres para-aramide tel que le Technora®, les fibres méta-aramide tel que le Nomex®, les fibres de basalte, les fibres de polyester, les fibres à hautes performances telles que les fibres de polymères à cristaux liquides (PCL) commercialisées par Vectran® ou les fibres de verre telles que les fibres S-2 commercialisées par AGY. Lorsque le profilé longitudinal 50 présente une section sensiblement rectangulaire, le mat 130 peut être appliqué sur l'une ou l'autre des grandes faces inférieure ou supérieure du profilé longitudinal 50 ou bien sur les deux grandes faces à la fois de façon à améliorer ses propriétés mécaniques.

Ensuite, le profilé longitudinal 50 est conduit au travers du dispositif de préformation 500 telle qu'une filière de conformation afin de lui donner la section définitive désirée.

Enfin, on enroule le profilé longitudinal 50 sur une bobine réceptrice non représentée. La bobine réceptrice et partant, le profilé longitudinal 50 sont envoyés vers un dispositif d'étuvage ou de post-cuisson, par exemple un four thermique, pour achever la réticulation du mélange thermodurcissable et ainsi former la matrice 54 résineuse polyépoxyde. L'étuvage se fait à une température d'au moins 180°C et dure au minimum 1h.

Aussi et de manière optionnelle, une dernière étape de découpage dudit profilé longitudinal 50 aux dimensions désirées peut être réalisée.

Selon une autre caractéristique de l'invention, une pluralité de profilés longitudinaux 50 de renforcement sont utilisés pour la réalisation d'au moins une couche de renfort d'une conduite 1 tubulaire flexible.

Pour fabriquer une nappe d'armures de résistance à la traction, les profilés longitudinaux 50 de renforcement sont enroulés à pas long selon un angle d'hélice de valeur absolue comprise entre 20° et 60°, de préférence entre 25° et 55°, cet angle d'hélice étant mesuré par rapport à l'axe longitudinal  $\Delta$  de la conduite 1 tubulaire flexible.

Pour fabriquer une nappe d'armures de résistance à la pression, les profilés longitudinaux 50 sont enroulés à pas court selon un angle d'hélice de valeur absolue comprise entre 70° et 90° par rapport à l'axe  $\Delta$ .

L'utilisation de profilés longitudinaux 50 conformes à la présente invention pour la réalisation d'une ou plusieurs couches de renfort 4 ; 5,6 de la conduite 1 tubulaire flexible, permet d'obtenir une conduite 1 flexible à la fois légère et très résistante mécaniquement, ce qui permet notamment son utilisation à grande profondeur. De plus, cela permet aussi à la

conduite 1 flexible de mieux résister aux températures élevées ainsi qu'à l'hydrolyse lorsque celle-ci est exploitée dans des conditions de production sévères.

5 Bien entendu, le mode de réalisation décrit précédemment ainsi que l'utilisation qu'il en est faite n'est donné qu'à titre d'exemples non limitatifs. D'autres variantes d'exécution peuvent être réalisées sans pour autant sortir du cadre de l'invention.

## REVENDICATIONS

1. Profilé longitudinal (50) de renforcement en composite comprenant des fibres longitudinales (52) de carbone noyées dans une matrice (54) résineuse polyépoxyde obtenue par polymérisation d'un mélange thermodurcissable comportant un pré-polymère époxyde et au moins un agent durcisseur et optionnellement un catalyseur, caractérisé en ce que :

- le pré-polymère époxyde (i) est un DiGlycidyl Ether de Bisphénol A (DGEBA) ou un DiGlycidyl Ether de Bisphénol F (DGEBF) ou un TétraGlycidyl Méthylène DiAniline (TGMDA) ;
- le au moins un agent durcisseur (ii) est une amine cyclo-aliphatique ou une amine aromatique, ou un mélange d'une amine cyclo-aliphatique avec une amine aromatique.

2. Profilé longitudinal (50) de renforcement selon la revendication 1, caractérisé en ce que le ratio  $P_1/P_2$  entre d'une part la proportion pondérale  $P_1$  du au moins un agent durcisseur (ii) dans le mélange thermodurcissable et d'autre part la proportion pondérale  $P_2$  du pré-polymère (i) dans le mélange thermodurcissable est compris entre 15% et 30%, et préférentiellement égale à 25%.

3. Profilé longitudinal (50) de renforcement selon la revendication 1 ou 2, caractérisé en ce que le mélange thermodurcissable a une viscosité mesurée à 25°C, comprise entre 1000 mPa.s et 6000 mPa.s, de préférence entre 2000 mPa.s et 5000 mPa.s. et une viscosité mesurée entre 40°C et 80°C comprise entre 100 mPa.s et 1200 mPa.s.

4. Profilé longitudinal (50) de renforcement selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, caractérisé en ce que le catalyseur est choisi parmi les monomères phénoliques, par exemple le bisphénol A ou parmi les monomères amines, par exemple la Benzyl Di-MethylAmine.

5. Profilé longitudinal (50) de renforcement selon la revendication 4, caractérisé en ce que le ratio  $P_3/P_2$  entre d'une part la proportion pondérale  $P_3$  du bisphénol A dans le mélange thermodurcissable et d'autre part la proportion pondérale  $P_2$  du pré-polymère (i) dans le mélange thermodurcissable est compris entre 1% et 5%, et préférentiellement égale à 3%.

6. Profilé longitudinal (50) de renforcement selon l'une quelconque des revendications 1 à 5, caractérisé en ce que sa température maximale d'utilisation en continu est comprise entre 80°C et 180°C, avantageusement supérieure à 100°C.

7. Procédé de fabrication par pultrusion d'un profilé longitudinal (50) de renforcement selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, caractérisé en ce qu'il comporte les étapes successives suivantes :

a) préchauffage des fibres longitudinales (52) à une température comprise entre 150°C et 180°C ;

b) imprégnation des fibres longitudinales (52) à l'aide d'un film de mélange thermodurcissable à une température comprise entre 40°C et 80°C et lancement de la polymérisation du mélange thermodurcissable ;

c) préformation ou conformation du profilé longitudinal (50) et poursuite de la polymérisation du mélange thermodurcissable ;

d) étuvage ou post-cuisson du profilé longitudinal (50) à une température d'au moins 180°C pendant au moins 1h.

8. Procédé de fabrication selon la revendication 7, caractérisé en ce qu'il comporte entre l'étape b) et l'étape c), une étape b1) d'application d'au moins un voile de renfort sur au moins une des faces du profilé longitudinal (50) ;

9. Procédé de fabrication selon la revendication 8, caractérisé en ce qu'il comporte une étape de préséchage et préchauffage du au moins un voile de renfort avant l'étape b1) ;

10. Procédé de fabrication selon l'une quelconque des revendications 7 à 9, caractérisé en ce qu'il comporte après l'étape d), une étape de découpage du profilé longitudinal (50).

11. Conduite (1) tubulaire flexible sous-marine pour le transport de fluides d'hydrocarbures comportant :

- une gaine interne d'étanchéité (3) ; et
- au moins une couche de renfort (4 ; 5, 6) comportant une pluralité de profilés longitudinaux (50) de renforcement selon l'une des revendications 1 à 6.

1/2

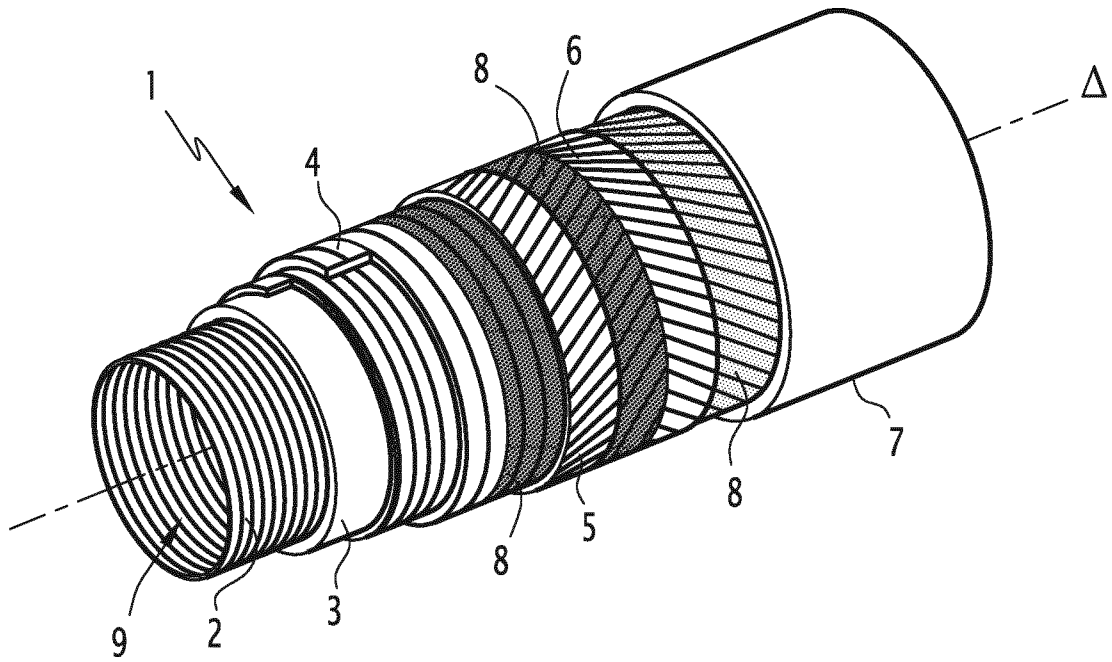


FIG.1

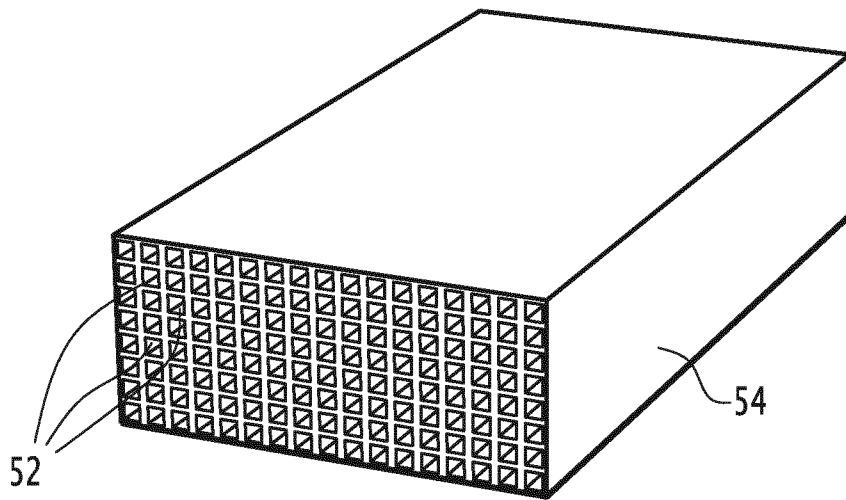


FIG.2

2/2

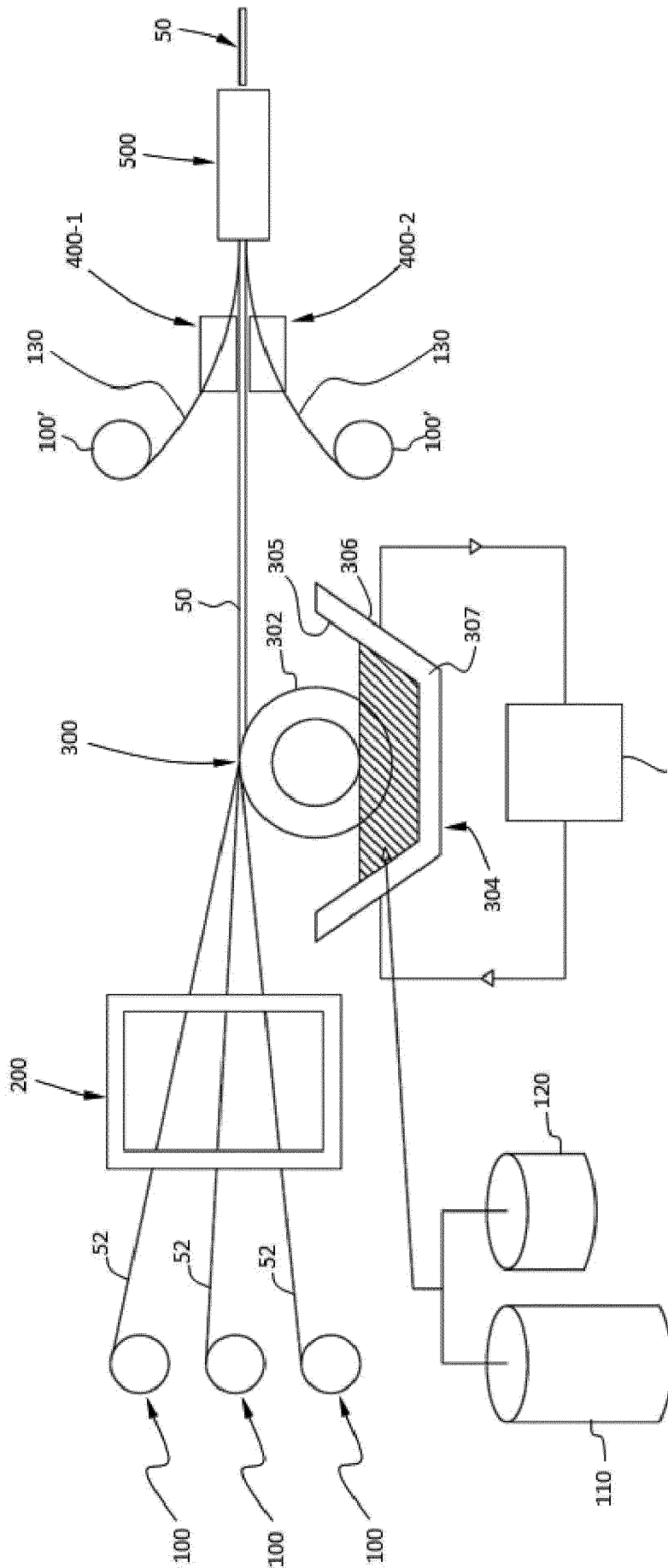


FIG.3

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No  
PCT/EP2016/082657

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER  
INV. C08G59/50 B29C70/52 B29D99/00  
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)  
C08G B29C B29D

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.
Y	WO 2013/131972 A1 (TECHNIP FRANCE [FR]) 12 September 2013 (2013-09-12) cited in the application claims 1-15 page 7, paragraphs 21, 26-28 -----	2-11
Y	FR 3 006 032 A1 (TECHNIP FRANCE [FR]) 28 November 2014 (2014-11-28) claims 1-14 page 10, line 36 - page 11, line 2 -----	2-11
Y	FR 2 776 358 A1 (COFLEXIP [FR]) 24 September 1999 (1999-09-24) cited in the application column 3, lines 42-52 column 3, lines 18-25 -----	2-11
	-/--	

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  6 April 2017	Date of mailing of the international search report  18/04/2017
---	--

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  Mensah, Laure
--	---

## INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No  
PCT/EP2016/082657

C(Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	EP 2 738 202 A1 (TORAY INDUSTRIES [JP]) 4 June 2014 (2014-06-04)	1
Y	claims 1-18 paragraphs [0029] - [0037] paragraph [0136] paragraphs [0095] - [0099] -----	2-11

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International application No

PCT/EP2016/082657

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 2013131972	A1	12-09-2013	DK 2823206 T3 12-09-2016
			EP 2823206 A1 14-01-2015
			FR 2987883 A1 13-09-2013
			US 2015030295 A1 29-01-2015
			WO 2013131972 A1 12-09-2013
-----			
FR 3006032	A1	28-11-2014	NONE
-----			
FR 2776358	A1	24-09-1999	AU 745945 B2 11-04-2002
			BR 9908976 A 05-12-2000
			DK 1066485 T3 17-06-2002
			EP 1066485 A1 10-01-2001
			FR 2776358 A1 24-09-1999
			US 6620471 B1 16-09-2003
			WO 9949259 A1 30-09-1999
-----			
EP 2738202	A1	04-06-2014	BR 112014000970 A2 21-02-2017
			CA 2842643 A1 31-01-2013
			CN 103717653 A 09-04-2014
			EP 2738202 A1 04-06-2014
			JP 5998935 B2 28-09-2016
			JP W02013015299 A1 23-02-2015
			KR 20140053916 A 08-05-2014
			RU 2014107466 A 10-09-2015
			US 2014162518 A1 12-06-2014
WO 2013015299 A1 31-01-2013			
-----			

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande internationale n°

PCT/EP2016/082657

A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE INV. C08G59/50 B29C70/52 B29D99/00 ADD.		
Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB		
B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement) C08G B29C B29D		
Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche		
Base de données électronique consultée au cours de la recherche internationale (nom de la base de données, et si cela est réalisable, termes de recherche utilisés) EPO-Internal, WPI Data		
C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie*	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
Y	WO 2013/131972 A1 (TECHNIP FRANCE [FR]) 12 septembre 2013 (2013-09-12) cité dans la demande revendications 1-15 page 7, alinéas 21, 26-28 -----	2-11
Y	FR 3 006 032 A1 (TECHNIP FRANCE [FR]) 28 novembre 2014 (2014-11-28) revendications 1-14 page 10, ligne 36 - page 11, ligne 2 -----	2-11
Y	FR 2 776 358 A1 (COFLEXIP [FR]) 24 septembre 1999 (1999-09-24) cité dans la demande colonne 3, lignes 42-52 colonne 3, lignes 18-25 -----	2-11
	-/--	
<input checked="" type="checkbox"/> Voir la suite du cadre C pour la fin de la liste des documents		
<input checked="" type="checkbox"/> Les documents de familles de brevets sont indiqués en annexe		
* Catégories spéciales de documents cités:		
"A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent "E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date "L" document pouvant jeter un doute sur une revendication de priorité ou cité pour déterminer la date de publication d'une autre citation ou pour une raison spéciale (telle qu'indiquée) "O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens "P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée	"T" document ultérieur publié après la date de dépôt international ou la date de priorité et n'appartenant pas à l'état de la technique pertinent, mais cité pour comprendre le principe ou la théorie constituant la base de l'invention "X" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme nouvelle ou comme impliquant une activité inventive par rapport au document considéré isolément "Y" document particulièrement pertinent; l'invention revendiquée ne peut être considérée comme impliquant une activité inventive lorsque le document est associé à un ou plusieurs autres documents de même nature, cette combinaison étant évidente pour une personne du métier "&" document qui fait partie de la même famille de brevets	
Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée  6 avril 2017	Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale  18/04/2017	
Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Fax: (+31-70) 340-3016	Fonctionnaire autorisé  Mensah, Laure	

C(suite). DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS		
Catégorie*	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	EP 2 738 202 A1 (TORAY INDUSTRIES [JP]) 4 juin 2014 (2014-06-04)	1
Y	revendications 1-18 alinéas [0029] - [0037] alinéa [0136] alinéas [0095] - [0099] -----	2-11

# RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Demande internationale n°

PCT/EP2016/082657

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO 2013131972	A1	12-09-2013	DK 2823206 T3	12-09-2016
			EP 2823206 A1	14-01-2015
			FR 2987883 A1	13-09-2013
			US 2015030295 A1	29-01-2015
			WO 2013131972 A1	12-09-2013
-----				
FR 3006032	A1	28-11-2014	AUCUN	
-----				
FR 2776358	A1	24-09-1999	AU 745945 B2	11-04-2002
			BR 9908976 A	05-12-2000
			DK 1066485 T3	17-06-2002
			EP 1066485 A1	10-01-2001
			FR 2776358 A1	24-09-1999
			US 6620471 B1	16-09-2003
			WO 9949259 A1	30-09-1999
-----				
EP 2738202	A1	04-06-2014	BR 112014000970 A2	21-02-2017
			CA 2842643 A1	31-01-2013
			CN 103717653 A	09-04-2014
			EP 2738202 A1	04-06-2014
			JP 5998935 B2	28-09-2016
			JP WO2013015299 A1	23-02-2015
			KR 20140053916 A	08-05-2014
			RU 2014107466 A	10-09-2015
			US 2014162518 A1	12-06-2014
WO 2013015299 A1	31-01-2013			
-----				