

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

(19) Organisation Mondiale de la
Propriété Intellectuelle
Bureau international



(43) Date de la publication internationale
20 juin 2013 (20.06.2013)

W I P O I P C T

(10) Numéro de publication internationale
WO 2013/087657 A1

(51) Classification internationale des brevets :
B60C 1/00 (2006.01) **C08K 3/04** (2006.01)
C08J3/22 (2006.01)

DGD/PI - F35 - Ladoux, F-63040 Clermont-Ferrand Cedex 9 (FR).

(21) Numéro de la demande internationale :
PCT/EP2012/075 140

(22) Date de dépôt international :
12 décembre 2012 (12.12.2012)

(25) Langue de dépôt : français

(26) Langue de publication : français

(30) Données relatives à la priorité :
1161463 12 décembre 2011 (12.12.2011) FR

(71) Déposants : COMPAGNIE GENERALE DES ETABLISSEMENTS MICHELIN [FR/FR]; 12 Cours Sablon, F-63000 Clermont-Ferrand (FR). MICHELIN RECHERCHE ET TECHNIQUE S.A. [CH/CH]; Route Louis Braille 10, CH-1763 Granges-Paccot (CH).

(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, DK, DM, DO, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KM, KN, KP, KR, KZ, LA, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LY, MA, MD, ME, MG, MK, MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PA, PE, PG, PH, PL, PT, QA, RO, RS, RU, RW, 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, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasien (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, ML, MR, NE, SN, TD, TG).

Publiée :

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

(72) Inventeurs : SEVIGNON, Marc; Manufacture Française Des Pneumatiques Michelin, DGD/PI - F35 -Ladoux, F-63040 Clermont-Ferrand Cedex 9 (FR). BELIN, Cécile; Manufacture Française Des Pneumatiques Michelin, DGD/PI - F35 -Ladoux, F-63040 Clermont-Ferrand Cedex 9 (FR).

(74) Mandataire : COHEN, Sylvia; Manufacture Française des Pneumatiques Michelin, 23, place des Carmes-Déchaux -,

(54) Title : ELASTOMERIC COMPOSITION HAVING A VERY GOOD DISPERSION OF THE FILLER IN THE ELASTOMERIC MATRIX

(54) Titre : COMPOSITION ELASTOMERIQUE PRESENTANT UNE TRES BONNE DISPERSION DE LA CHARGE DANS LA MATRICE ELASTOMERIQUE

(57) Abstract : The invention relates to a rubber composition based on at least one diene elastomer, a reinforcing filler comprising at least carbon black having a CTAB specific surface area of greater than or equal to 130 m²/g, a plasticizing oil and also a crosslinking System, the dispersion of the filler in the elastomeric matrix having a Z value of greater than or equal to 70.

(57) Abrégé : L'invention concerne une composition de caoutchouc à base d'au moins un élastomère diénique, une charge renforçante comprenant au moins du noir de carbone ayant une surface spécifique CTAB supérieure ou égale à 130 m²/g, une huile plastifiante ainsi qu'un système de réticulation, la dispersion de la charge dans la matrice élastomérique ayant une note Z supérieure ou égale à 70.



WO 2013/087657 A1

COMPOSITION ELASTOMERIQUE PRESENTANT UNE TRES BONNE DISPERSION DE LA CHARGE DANS LA MATRICE ELASTOMERIQUE

5 L'invention concerne une composition de caoutchouc notamment pour bande de roulement de pneumatique, et plus particulièrement pour pneumatique destiné à équiper des véhicules portant de lourdes charges et roulant à vitesse soutenue, tels que, par exemple les camions, tracteurs, remorques ou bus routiers, avion etc.

10 Certains pneumatiques actuels, dits "routiers", sont destinés à rouler à grande vitesse et sur des trajets de plus en plus longs, du fait de l'amélioration du réseau routier et de la croissance du réseau autoroutier dans le monde. Or depuis que les économies de carburant et la nécessité de protéger l'environnement sont devenues une priorité, il est important que les pneumatiques aient une faible consommation d'énergie. L'une des sources de dissipation d'énergie est réchauffement du pneumatique.

15 De la même façon, il est connu que les bandes de roulement des pneumatiques utilisés pour le Génie Civil sont particulièrement sensibles à l'augmentation de température. Or on cherche sans cesse à améliorer les propriétés des pneumatiques et en particulier leur résistance à l'usure et, classiquement, l'amélioration de la résistance à l'usure est connue pour se traduire par une augmentation de la consommation d'énergie.

20 Afin d'obtenir une telle amélioration en terme résistance à l'usure et de consommation d'énergie, on a cherché à utiliser en bande de roulement, de charges renforçantes plus fines notamment des noirs de carbone dits « fins », c'est-à-dire ayant une surface spécifique CTAB supérieure ou égale à $90 \text{ m}^2/\text{g}$, voire même des noirs dits « très fins », c'est-à-dire des noirs de carbone ayant une surface spécifique CTAB supérieure ou égale à $130 \text{ m}^2/\text{g}$. Mais pour obtenir les propriétés de renforcement et d'hystérèse optimales conférées par une charge dans une bande de roulement de pneumatique et ainsi une haute résistance à l'usure et une basse résistance au roulement, on sait qu'il convient d'une manière générale que cette charge soit présente dans la matrice élastomérique sous une forme finale qui soit à la fois la plus finement divisée possible et répartie de la façon la plus homogène possible. De telles conditions ne peuvent être réalisées que dans la mesure où cette charge présente une très bonne aptitude, d'une part à s'incorporer dans la matrice lors du mélange avec l'élastomère et à se désagglomérer, d'autre part à se disperser de façon homogène dans cette matrice.

35 Or les noirs très fins sont connus pour être extrêmement difficile à correctement disperser dans la matrice élastomérique et engendrent une dégradation de la processabilité (par rapport à l'utilisation de noirs moins fins à iso-taux). Une solution pour l'homme du métier serait l'utilisation d'huile ou de résine plastifiante pour améliorer la processabilité,

40

cependant il est connu que l'utilisation de tels plastifiants avec ces noirs très fins a pour conséquence une dégradation très importante des propriétés d'énergie rupture (propriétés d'allongement à la rupture et de contrainte à la rupture).

- 5 La demanderesse a découvert de façon surprenante, contrairement aux connaissances de l'homme du métier, que la combinaison de noirs de carbones très fins dans des compositions de caoutchouc présentant une très bonne dispersion de la charge dans la matrice élastomérique, et en présence de certaines huiles plastifiantes spécifiques, permettait à la fois d'obtenir une bonne processabilité sans dégrader les propriétés limites
10 à la rupture.

- L'invention a ainsi pour objet une composition de caoutchouc à base d'au moins un élastomère diénique, une charge renforçante comprenant au moins du noir de carbone ayant une surface spécifique CTAB supérieure ou égale à $130 \text{ m}^2/\text{g}$, une huile plastifiante
15 ainsi qu'un système de réticulation, la dispersion de la charge dans la matrice élastomérique ayant une note Z supérieure ou égale à 70.

- De préférence le taux de huile plastifiante de la composition varie de 2 à 50 parties pour cent parties en poids d'élastomère, de préférence de 5 à 25 pce.
20

- Selon un mode de réalisation préférentiel de l'invention, la composition est obtenue à partir d'un premier mélange maître comprenant au moins l'élastomère diénique et le noir de carbone, et présentant une dispersion du noir de carbone dans la matrice élastomérique ayant une note Z supérieure ou égale à 80.
25

- Selon une variante de réalisation de l'invention, le premier mélange maître est obtenu par mélangeage en phase liquide à partir d'un latex d'élastomère diénique et d'une dispersion aqueuse de noir de carbone.

- 30 En effet, il existe différentes méthodes pour obtenir un mélange maître d'élastomère diénique et de charge renforçante. En particulier un type de solution consiste, pour améliorer la dispersibilité de la charge dans la matrice élastomérique, à procéder au mélange de l'élastomère et de la charge en phase « liquide ». Pour ce faire, on a fait appel à un élastomère sous forme de latex qui se présente sous forme de particules
35 d'élastomère dispersées dans l'eau, et à une dispersion aqueuse de la charge, c'est-à-dire une charge dispersée dans de l'eau, couramment appelée « slurry ». Certains procédés en particulier, tels que ceux décrits dans le document US 6 048 923, permettent d'obtenir un mélange maître d'élastomère et de charge présentant une très bonne dispersion de la charge dans la matrice élastomérique, très améliorée par rapport à la dispersion de la charge dans la matrice élastomérique susceptible d'être obtenue lors du mélange en phase
40

- solide d'élastomère et de charge renforçante. Ce procédé consiste notamment à incorporer un flux continu d'un premier fluide constitué par un latex d'élastomère dans la zone de mélangeage d'un réacteur de coagulation, à incorporer un deuxième flux continu d'un deuxième fluide constitué par une dispersion aqueuse de charge sous pression dans la zone de mélangeage pour former un mélange avec le latex d'élastomère ; le mélangeage de ces deux fluides étant suffisamment énergétique pour permettre de coaguler quasiment complètement le latex d'élastomère avec la charge avant l'orifice de sortie du réacteur de coagulation puis à sécher le coagulum obtenu.
- 5
- 10 L'invention a également pour objet une composition à base d'au moins un élastomère diénique, une charge renforçante comprenant au moins du noir de carbone ayant une surface spécifique CTAB supérieure ou égale à $130 \text{ m}^2/\text{g}$, une huile plastifiante ainsi qu'un système de réticulation, obtenue à partir d'un premier mélange maître comprenant au moins l'élastomère diénique et le noir de carbone, et présentant une dispersion du noir de carbone dans la matrice élastomérique ayant une note Z supérieure ou égale à 80.
- 15

De préférence le taux d'huile plastifiante de la composition varie de 2 à 50 parties pour cent parties en poids d'élastomère, de préférence de 5 à 25 pce.

- 20 Selon un mode de réalisation préférentiel de l'invention, la composition est obtenue à partir d'un premier mélange maître comprenant au moins l'élastomère diénique et le noir de carbone, et présentant une dispersion du noir de carbone dans la matrice élastomérique ayant une note Z supérieure ou égale à 80.
- 25 Selon une variante de réalisation de l'invention, le premier mélange maître est obtenu par mélangeage en phase liquide à partir d'un latex d'élastomère diénique et d'une dispersion aqueuse de noir de carbone, de préférence identique au procédé en phase liquide détaillé précédemment.
- 30 L'invention concerne encore un procédé de préparation d'une composition comprenant au moins un élastomère diénique, une charge renforçante comprenant au moins du noir de carbone ayant une surface spécifique CTAB supérieure ou égale à $130 \text{ m}^2/\text{g}$, une huile plastifiante ainsi qu'un système de réticulation, la dispersion de la charge dans la matrice élastomérique ayant une note Z supérieure ou égale à 70, qui comprend les étapes
- 35 suivantes :
- incorporation de l'ensemble des constituants de la composition, à l'exception du système de réticulation, dans un mélangeur en malaxant thermomécaniquement le tout jusqu'à atteindre une température maximale comprise entre 130°C et 200°C ,
 - refroidissement de l'ensemble à une température inférieure à 100°C ,
 - 40 - incorporation ensuite du système de réticulation;

- malaxage du tout jusqu'à une température maximale inférieure à 120°C.

De préférence, un premier mélange maître comportant au moins l'élastomère diénique et le noir de carbone, et présentant une dispersion du noir de carbone dans la matrice
5 élastomérique ayant une note Z supérieure ou égale à 80, est préparé préalablement à l'incorporation de l'ensemble des constituants de la composition dans le mélangeur.

Encore plus préférentiellement le mélange maître est réalisé en phase liquide à partir d'au moins un latex d'élastomère et d'une dispersion de noir de carbone, en particulier selon
10 le précédé détaillé précédemment.

L'invention concerne encore un procédé de préparation d'une composition comprenant au moins un élastomère diénique, une charge renforçante comprenant au moins du noir de carbone ayant une surface spécifique CTAB supérieure ou égale à 130 m²/g, une huile
15 plastifiante ainsi qu'un système de réticulation, qui comprend les étapes suivantes :

- préparation d'un premier mélange maître comprenant l'élastomère diénique et le noir de carbone, ce premier mélange maître présentant une dispersion de la charge dans la matrice élastomérique ayant une note Z supérieur ou égale à 80,
- incorporation des autres constituantes de la composition, à l'exception du système
20 de réticulation, au premier mélange maître dans un mélangeur en malaxant thermomécaniquement le tout jusqu'à atteindre une température maximale comprise entre 130°C et 200°C,
- refroidissement de l'ensemble à une température inférieure à 100°C,
- incorporation ensuite du système de réticulation;
- 25 - malaxage du tout jusqu'à une température maximale inférieure à 120°C.

De préférence, le mélange maître est réalisé en phase liquide à partir d'au moins un latex d'élastomère et d'une dispersion de noir de carbone, en particulier selon le précédé
30 détaillé précédemment.

L'invention concerne également un mélange maître à base d'au moins un élastomère diénique, une charge renforçante comprenant au moins du noir de carbone ayant une surface spécifique CTAB supérieure ou égale à 130 m²/g, une huile plastifiante, la dispersion de la charge dans la matrice élastomérique ayant une note Z supérieure ou
35 égale à 70.

De préférence, ce mélange maître est obtenu à partir d'un premier mélange maître comprenant au moins l'élastomère diénique et le noir de carbone, et présentant une dispersion du noir de carbone dans la matrice élastomérique ayant une note Z supérieure
40 ou égale à 80.

Encore plus préférentiellement, ce premier mélange maître est réalisé en phase liquide à partir d'au moins un latex d'élastomère et d'une dispersion de noir de carbone, en particulier selon le précédé détaillé précédemment.

5

L'invention concerne encore un mélange maître à base d'au moins un élastomère diénique, une charge renforçante comprenant au moins du noir de carbone ayant une surface spécifique CTAB supérieure ou égale à $130 \text{ m}^2/\text{g}$, une huile plastifiante, obtenu à partir d'un premier mélange maître comprenant au moins l'élastomère diénique et le noir de carbone, et présentant une dispersion du noir de carbone dans la matrice élastomérique ayant une note Z supérieure ou égale à 80.

10

De préférence, ce premier mélange maître est réalisé en phase liquide à partir d'au moins un latex d'élastomère et d'une dispersion de noir de carbone, en particulier selon le précédé détaillé précédemment.

15

L'invention a enfin pour objet un article fini ou semi-fini, une bande de roulement de pneumatique, un pneumatique et un produit semi-fini comportant une composition telle que décrite précédemment ou un mélange maître tel que décrit précédemment.

20

On entend dans ce qui suit par « mélange maître » (couramment désigné par son nom anglais « masterbatch »): un composite à base d'élastomère dans lequel a été introduite une charge et éventuellement d'autres additifs.

25

I. - MESURES ET TESTS

Les compositions de caoutchouc sont caractérisées, avant et après cuisson, comme indiqué ci-après.

30

Plasticité Mooney

On utilise un consistomètre oscillant tel que décrit dans la norme française NF T 43-005 (1991). La mesure de plasticité Mooney se fait selon le principe suivant : la composition à l'état cru (i.e., avant cuisson) est moulée dans une enceinte cylindrique chauffée à 100°C . Après une minute de préchauffage, le rotor (de petite taille) tourne au sein de l'éprouvette à 2 tours/minute et on mesure le couple utile pour entretenir ce mouvement après 4 minutes de rotation. La plasticité Mooney (MS 1+4) est exprimée en "unité Mooney" (UM, avec $1 \text{ UM} = 0,83 \text{ Newton.mètre}$).

35

40

Dispersion

D'une manière connue, la dispersion de charge dans une matrice élastomérique peut être représentée par la note Z, qui est mesurée, après réticulation, selon la méthode décrite par S. Otto et Al dans Kautschuk Gummi Kunststoffe, 58 Jahrgang, NR 7-8/2005, en accord avec la norme ISO 11345.

Le calcul de la note Z est basé sur le pourcentage de surface dans laquelle la charge n'est pas dispersée (« % surface non dispersée »), telle que mesurée par l'appareil « disperGRADER+ » fourni avec son mode opératoire et son logiciel d'exploitation « disperDATA » par la société Dynisco selon l'équation :

$$Z = 100 - (\% \text{ surface non dispersée}) / 0.35$$

Le pourcentage de surface non dispersée est, quant à lui, mesuré grâce à une caméra observant la surface de l'échantillon sous une lumière incidente à 30°. Les points clairs sont associés à de la charge et à des agglomérats, tandis que les points foncés sont associés à la matrice de caoutchouc ; un traitement numérique transforme l'image en une image noir et blanche, et permet la détermination du pourcentage de surface non dispersée, telle que décrite par S.Otto dans le document précité.

Plus la note Z est haute, meilleure est la dispersion de la charge dans la matrice élastomérique (une note Z de 100 correspondant à une dispersion parfaite et une note Z de 0 à une dispersion médiocre). On considérera qu'une note Z supérieure ou égale à 80 correspond à une surface présentant une très bonne dispersion de la charge dans la matrice élastomérique.

Essais de traction

Ces essais de traction permettent de déterminer les contraintes d'élasticité et les propriétés à la rupture. Sauf indication différente, ils sont effectués conformément à la norme française NF T 46-002 de septembre 1988. On mesure en première élongation (i.e., après un cycle d'accommodation au taux d'extension prévu pour la mesure elle-même) le module sécant nominal (ou contrainte apparente, en MPa) à 100% d'allongement (notés MAI 00). Les mesures de traction pour déterminer les modules accomodés sécants sont effectuées à la température de 23°C +/- 2°C, et dans les conditions normales d'hygrométrie (50 +/- 5% d'humidité relative).

Les contraintes à la rupture (en MPa) et les allongements à la rupture (en %) sont également mesurés. Toutes ces mesures de traction sont effectuées à la température de 60°C ± 2°C, et dans les conditions normales d'hygrométrie (50 ± 5% d'humidité relative), selon la norme française NF T 40-101 (décembre 1979).

Propriétés dynamiques

Les propriétés dynamiques et notamment $\tan(\delta)_{\max}$, représentative de l'hystérèse, sont mesurées sur un viscoanalyseur (Metravib VA4000), selon la norme ASTM D 5992-96.

- 5 On enregistre la réponse d'un échantillon de composition vulcanisée (éprouvette cylindrique de 4 mm d'épaisseur et de 400 mm² de section), soumis à une sollicitation sinusoïdale en cisaillement simple alterné, à la fréquence de 10Hz, dans les conditions normales de température (23°C) selon la norme ASTM D 1349-99, ou selon les cas à une température différente, en particulier dans les exemples cités, la température de mesure
- 10 est de 60°C. On effectue un balayage en amplitude de déformation de 0,1% à 50% crête-crête (cycle aller), puis de 50% > à 0,1 % crête-crête (cycle retour). Les résultats exploités sont le module complexe de cisaillement dynamique (G^*) et le facteur de perte $\tan(\delta)$. Pour le cycle retour, on indique la valeur maximale de $\tan(\delta)$ observée, noté $\tan(\delta)_{\max}$.

15

II. DESCRIPTION DETAILLEE DE L'INVENTION

- L'invention concerne une composition à base d'au moins un élastomère diénique, une charge renforçante comprenant au moins du noir de carbone ayant une surface spécifique
- 20 CTAB supérieure ou égale à 130 m²/g, une huile plastifiante ainsi qu'un système de réticulation, la dispersion de la charge dans la matrice élastomérique ayant une note Z supérieure ou égale à 70.

- Selon un mode de réalisation de l'invention, cette composition est obtenue à partir d'un
- 25 premier mélange maître comprenant au moins Félastomère diénique et le noir de carbone, et présentant une dispersion du noir de 80.

- Dans la présente description, sauf indication expresse différente, tous les pourcentages (%) indiqués sont des % en masse. D'autre part, tout intervalle de valeurs désigné par
- 30 l'expression "entre a et b" représente le domaine de valeurs allant de plus de a à moins de b (c'est-à-dire bornes a et b exclues) tandis que tout intervalle de valeurs désigné par l'expression "de a à b" signifie le domaine de valeurs allant de a jusqu'à b (c'est-à-dire incluant les bornes strictes a et b).

35 II- 1) Elastomère diénique

De façon usuelle, on utilise indifféremment dans le texte les termes « élastomère » et « caoutchouc » qui sont interchangeables.

La composition conforme à l'invention comprend au moins un premier élastomère diénique et éventuellement un deuxième élastomère identique ou différent du premier, qui peut donc être ou pas un élastomère diénique.

- 5 Par élastomère ou caoutchouc "diénique", doit être compris de manière connue un élastomère issu au moins en partie (i.e., un homopolymère ou un copolymère) de monomères diènes (monomères porteurs de deux doubles liaisons carbone-carbone, conjuguées ou non).
- 10 Ces élastomères diéniques peuvent être classés dans deux catégories : "essentiellement insaturés" ou "essentiellement saturés". On entend en général par "essentiellement insaturé", un élastomère diénique issu au moins en partie de monomères diènes conjugués, ayant un taux de motifs ou unités d'origine diénique (diènes conjugués) qui est supérieur à 15% (% en moles) ; c'est ainsi que des élastomères diéniques tels que les
- 15 caoutchoucs butyle ou les copolymères de diènes et d'alpha-oléfines type EPDM n'entrent pas dans la définition précédente et peuvent être notamment qualifiés d'élastomères diéniques "essentiellement saturés" (taux de motifs d'origine diénique faible ou très faible, toujours inférieur à 15%). Dans la catégorie des élastomères diéniques "essentiellement insaturés", on entend en particulier par élastomère diénique
- 20 "fortement insaturé" un élastomère diénique ayant un taux de motifs d'origine diénique (diènes conjugués) qui est supérieur à 50%.

Parmi ces élastomères diéniques, on distingue par ailleurs le caoutchouc naturel et les élastomères synthétiques.

25

Par élastomères diéniques synthétiques susceptible d'être utilisé conformément à l'invention, on entend plus particulièrement par élastomère diénique:

- (a) - tout homopolymère obtenu par polymérisation d'un monomère diène conjugué ayant de 4 à 12 atomes de carbone;
- 30 (b) - tout copolymère obtenu par copolymérisation d'un ou plusieurs diènes conjugués entre eux ou avec un ou plusieurs composés vinyle aromatique ayant de 8 à 20 atomes de carbone;
- (c) - un copolymère ternaire obtenu par copolymérisation d'éthylène, d'une α -oléfine ayant 3 à 6 atomes de carbone avec un monomère diène non conjugué ayant de 6 à 12
- 35 atomes de carbone, comme par exemple les élastomères obtenus à partir d'éthylène, de propylène avec un monomère diène non conjugué du type précité tel que notamment l'hexadiène-1,4, l'éthylidène norbornène, le dicyclopentadiène;
- (d) - un copolymère d'isobutène et d'isoprène (caoutchouc butyle), ainsi que les versions halogénées, en particulier chlorées ou bromées, de ce type de copolymère.

40

- A titre de diènes conjugués conviennent notamment le butadiène-1,3, le 2-méthyl-1,3-butadiène, les 2,3-di(alkyle en Ci-C5)-1,3-butadiènes tels que par exemple le 2,3-diméthyl-1,3-butadiène, le 2,3-diéthyl-1,3-butadiène, le 2-méthyl-3-éthyl-1,3-butadiène, le 2-méthyl-3-isopropyl-1,3-butadiène, un aryl-1,3-butadiène, le 1,3-pentadiène, le 2,4-hexadiène. A titre de composés vinylaromatiques conviennent par exemple le styrène, l'ortho-, méta-, para-méthylstyrène, le mélange commercial "vinyle-toluène", le para-tertiobutylstyrène, les méthoxystyrènes, les chlorostyrènes, le vinylmésitylène, le divinylbenzène, le vinylnaphtalène.
- 10 Les copolymères peuvent contenir entre 99% et 20% en poids d'unités diéniques et entre P/o et 80% en poids d'unités vinylaromatiques. Les élastomères peuvent avoir toute microstructure qui est fonction des conditions de polymérisation utilisées, notamment de la présence ou non d'un agent modifiant et/ou randomisant et des quantités d'agent modifiant et/ou randomisant employées. Les élastomères peuvent être par exemple à
- 15 blocs, statistiques, séquencés, microséquencés, et être préparés en dispersion ou en solution ; ils peuvent être couplés et/ou étoilés ou encore fonctionnalisés avec un agent de couplage et/ou d'étoilage ou de fonctionnalisation. Pour un couplage à du noir de carbone, on peut citer par exemple des groupes fonctionnels comprenant une liaison C-Sn ou des groupes fonctionnels aminés tels que aminobenzophénone par exemple ; pour
- 20 un couplage à une charge inorganique telle que silice, on peut citer par exemple des groupes fonctionnels silanol ou polysiloxane ayant une extrémité silanol (tels que décrits par exemple dans FR 2 740 778 ou US 6 013 718, et WO 2008/141702), des groupes alkoxysilane (tels que décrits par exemple dans FR 2 765 882 ou US 5 977 238), des groupes carboxyliques (tels que décrits par exemple dans WO 01/92402 ou US 6 815
- 25 473, WO 2004/096865 ou US 2006/0089445) ou encore des groupes polyéthers (tels que décrits par exemple dans EP 1 127 909 ou US 6 503 973, WO 2009/000750 et WO 2009/000752). Comme autres exemples d'élastomères fonctionnalisés, on peut citer également des élastomères (tels que SBR, BR, NR ou IR) du type époxydés.
- 30 Conviennent les polybutadiènes et en particulier ceux ayant une teneur (% molaire) en unités -1,2 comprise entre 4% et 80% ou ceux ayant une teneur (% molaire) en cis-1,4 supérieure à 80%, les polyisoprènes, les copolymères de butadiène-styrène et en particulier ceux ayant une Tg (température de transition vitreuse (Tg, mesurée selon ASTM D3418) comprise entre 0°C et - 70°C et plus particulièrement entre - 10°C et -
- 35 60°C, une teneur en styrène comprise entre 5% et 60% en poids et plus particulièrement entre 20% et 50%, une teneur (% molaire) en liaisons -1,2 de la partie butadiénique comprise entre 4% et 75%, une teneur (% molaire) en liaisons trans-1,4 comprise entre 10% et 80%, les copolymères de butadiène-isoprène et notamment ceux ayant une teneur en isoprène comprise entre 5% et 90% en poids et une Tg de - 40°C à - 80°C, les
- 40 copolymères isoprène-styrène et notamment ceux ayant une teneur en styrène comprise

entre 5% et 50% en poids et une Tg comprise entre - 5 °C et - 50°C. Dans le cas des copolymères de butadiène-styrène-isoprène conviennent notamment ceux ayant une teneur en styrène comprise entre 5% et 50% en poids et plus particulièrement comprise entre 10% et 40%, une teneur en isoprène comprise entre 15% et 60% en poids et plus particulièrement entre 20% et 50%, une teneur en butadiène comprise entre 5% et 50% en poids et plus particulièrement comprise entre 20% et 40%, une teneur (% molaire) en unités -1,2 de la partie butadiénique comprise entre 4% et 85%, une teneur (% molaire) en unités trans -1,4 de la partie butadiénique comprise entre 6% et 80%, une teneur (% molaire) en unités -1,2 plus -3,4 de la partie isoprénique comprise entre 5% et 70% et une teneur (% molaire) en unités trans -1,4 de la partie isoprénique comprise entre 10% et 50%, et plus généralement tout copolymère butadiène-styrène-isoprène ayant une Tg comprise entre - 5°C et - 70°C.

En résumé, le ou les élastomères diéniques synthétiques selon l'invention sont choisis préférentiellement dans le groupe des élastomères diéniques fortement insaturés constitué par les polybutadiènes (en abrégé "BR"), les polyisoprènes (IR) de synthèse, les copolymères de butadiène, les copolymères d'isoprène et les mélanges de ces élastomères. De tels copolymères sont plus préférentiellement choisis dans le groupe constitué par les copolymères de butadiène-styrène (SBR), les copolymères d'isoprène-butadiène (BIR), les copolymères d'isoprène-styrène (SIR) et les copolymères d'isoprène-butadiène-styrène (SBIR).

Comme il a été précisé plus haut, les procédés de mélangeage en phase liquide sont préférentiellement utilisés pour permettre d'obtenir des mélanges maîtres à base d'élastomère diénique et de noir de carbone présentant une très bonne dispersion du noir de carbone dans l'élastomère. Ainsi notamment pour la réalisation du premier mélange maître d'élastomère diénique et de noir de carbone, on utilisera plus particulièrement un latex d'élastomère diénique, le latex d'élastomère étant une forme particulière de l'élastomère qui se présente sous forme de particules d'élastomère dispersées dans l'eau.

L'invention concerne donc préférentiellement les latex d'élastomères diéniques, les élastomères diéniques étant ceux définis précédemment.

Plus particulièrement, pour le caoutchouc naturel (NR) qui convient particulièrement à l'invention, ce caoutchouc naturel existe sous différentes formes comme le détail le chapitre 3 « Latex concentrâtes : properties and composition », de K.F. Gaseley, A.D.T. Gordon et T.D. Pendle dans « Naturel Rubber Science and Technology », A.D. Roberts, Oxford University Press - 1988.

En particulier plusieurs formes de latex de caoutchouc naturel sont commercialisés : les latex de caoutchouc naturel dits « de champ » (« field latex »), les latex de caoutchouc

naturel dits « concentrés » (« concentrated natural rubber latex »), les latex époxydés (« ENR »), les latex déprotéinisés ou encore les latex prévulcanisés. Le latex de caoutchouc naturel de champ est un latex dans lequel de l'ammoniac a été ajouté pour éviter une coagulation précoce et le latex de caoutchouc naturel concentré correspond à un latex de champ qui a subi un traitement correspondant à un lavage suivi d'une nouvelle concentration. Les différentes catégories de latex de caoutchouc naturel concentrés sont répertoriées notamment selon la norme ASTM D 1076-06. Parmi ces latex de caoutchouc naturel concentrés, on distingue notamment des latex de caoutchouc naturel concentrés de qualité dite: « HA » (high ammonia) et de qualité dite « LA » ; on utilisera avantageusement pour l'invention des latex de caoutchouc naturel concentrés de qualité HA.

Le latex de NR peut être préalablement modifié physiquement ou chimiquement (centrifugation, traitement enzymatique, modifiant chimique. ...)

Le latex peut être utilisé directement ou être préalablement dilué dans de l'eau pour faciliter sa mise en œuvre.

Ainsi à titre de latex d'élastomère synthétique, le latex peut notamment consister en un élastomère diénique synthétique déjà disponible sous forme d'émulsion (par exemple un copolymère de butadiène et de styrène, SBR, préparé en émulsion), ou en un élastomère diénique synthétique initialement en solution (par exemple un SBR préparé en solution) qui est émulsifié dans un mélange de solvant organique et d'eau, généralement au moyen d'un agent tensio-actif.

Convient particulièrement à l'invention un latex de SBR, notamment un SBR préparé en émulsion ("ESBR") ou un SBR préparé en solution ("SSBR"), et plus particulièrement un SBR préparé en émulsion.

Il existe deux grands types de procédés de copolymérisation en émulsion du styrène et de butadiène, l'un d'entre eux, ou procédé à chaud (mis en œuvre à une température proche de 50° C), étant adapté pour la préparation de SBR très ramifiés alors que l'autre, ou procédé à froid (mis en œuvre à une température pouvant aller de 15° C à 40° C), permet d'obtenir des SBR plus linéaires.

Pour une description détaillée de l'efficacité de plusieurs émulsifiants utilisables dans ledit procédé à chaud (en fonction des taux desdits émulsifiants), on pourra par exemple se reporter aux deux articles de C. W. Carr, 1. M. Kolthoff, E. J. Meehan, University of Minnesota, Minneapolis, Minnesota qui ont paru dans Journal of Polymer Science de 1950, Vol. V, n°2, pp. 201-206, et de 1951, Vol. VI, n° 1, pp. 73-81.

Concernant des exemples comparatifs de mise en œuvre dudit procédé à froid, on pourra par exemple se reporter à l'article ½ Industrial and Engineering Chemistry, 1948, Vol. 40, n° 5, pp. 932-937, E. J. Vandenberg, G. E. Hulse, Hercules Powder Company, Wilmington, Delaware + et à l'article ½ Industrial and Engineering Chemistry, 1954,

Vol. 46, n° 5, pp. 1065-1073, J. R. Miller, H. E. Diem, B. F. Goodrich Chemical Co. , Akron, Ohio +.

5 Dans le cas d'un élastomère SBR (ESBR ou SSBR), on utilise notamment un SBR ayant une teneur en styrène moyenne, par exemple comprise entre 20% et 35% en poids, ou une teneur en styrène élevée, par exemple de 35 à 45%, une teneur en liaisons vinyliques de la partie butadiénique comprise entre 15% et 70%, une teneur (% molaire) en liaisons trans-1,4 comprise entre 15% et 75% et une Tg comprise entre - 10°C et - 55°C ; un tel SBR peut être avantageusement utilisé en mélange avec un BR possédant de préférence
10 plus de 90% (molaire) de liaisons cis-1,4.

On notera que l'on peut envisager d'utiliser un ou plusieurs latex de caoutchouc naturel en coupage, un ou plusieurs latex de caoutchouc synthétique en coupage ou un coupage un ou plusieurs latex de caoutchouc naturel avec un ou plusieurs latex de caoutchouc
15 synthétique.

Au titre du deuxième élastomère de la composition, le cas échéant, lorsqu'il ne s'agit pas d'élastomère diénique, conviennent particulièrement des élastomères butyl non diéniques tels que des homopolymères de poly(isobutylène) ou des copolymères à base de
20 poly(isobutylène) (bien entendu s'il s'agit de copolymères avec de l'isoprène, on retrouve les élastomères diéniques décrits précédemment), ainsi que les dérivés halogénés, en particulier généralement bromés ou chlorés, de ces homopolymères de poly(isobutylène) et copolymères à base de poly(isobutylène).

Conviennent également parmi les élastomères non diéniques, des copolymères
25 d'isobutylène et de dérivés de styrène tels que les copolymères d'isobutylène et méthylstyrène bromé (BIMS) dont fait notamment partie l'élastomère nommé EXXPRO commercialisé par la société Exxon.

On peut également citer à titre d'élastomère non diénique convenant particulièrement pour l'invention, les élastomères thermoplastiques (TPE) non diéniques.
30

Avantageusement la fraction pondérale du premier élastomère diénique dans la matrice élastomérique est supérieure ou égale à 50% et de préférence supérieure ou égale à 60%.

II-2) Charges

35 On utilise à titre de charge renforçante une charge organique constituée par du noir de carbone. Comme noirs de carbone conviennent tous les noirs de carbone renforçants ayant une surface spécifique CTAB supérieure ou égale à 130 m²/g, et plus particulièrement encore les noirs de carbone ayant une surface STAB supérieure ou égale
40 à 160 m²/g.

Précisons que la surface spécifique CTAB est déterminée selon la norme française NF T 45-007 de novembre 1987 (méthode B).

- 5 A ce noir de carbone, peut être associé en coupage une ou des autres charges organiques, tel que par exemple des charges organiques de polyvinylaromatique fonctionnalisées telles que décrites dans les demandes WO-A-2006/069792 et WO-A-2006/069793, et/ou une ou plusieurs charges inorganiques renforçantes telle que de la silice.
- 10 Ainsi par "charge inorganique", doit être entendu ici, de manière connue, toute charge inorganique ou minérale, quelles que soient sa couleur et son origine (naturelle ou de synthèse), encore appelée charge "blanche", charge "claire" ou encore charge "non-noire" ("*non-blackfiller*") par opposition au noir de carbone, cette charge inorganique étant capable de renforcer à elle seule, sans autre moyen qu'un agent de couplage
- 15 intermédiaire, une composition de caoutchouc destinée à la fabrication d'une bande de roulement de pneumatiques, en d'autres termes apte à remplacer, dans sa fonction de renforcement, un noir de carbone conventionnel de grade pneumatique pour bande de roulement. Une telle charge se caractérise généralement par la présence de groupes fonctionnels, notamment hydroxyle (-OH), à sa surface, nécessitant pour être utilisée à
- 20 titre de charge renforçante l'emploi d'un agent ou système de couplage destiné à assurer une liaison chimique stable entre l'élastomère isoprénique et ladite charge. Une telle charge inorganique peut donc être utilisée avec un agent de couplage pour permettre le renforcement de la composition de caoutchouc dans laquelle elle est comprise. Elle peut également être utilisée avec un agent de recouvrement (qui n'assure
- 25 pas de liaison entre la charge et la matrice élastomérique) en complément d'un agent de couplage ou non (dans ce cas la charge inorganique ne joue pas de rôle de renforcement).

- L'état physique sous lequel se présente la charge inorganique est indifférent, que ce soit sous forme de poudre, de micropertes, de granulés, de billes ou toute autre forme
- 30 densifiée appropriée. Bien entendu on entend également par charge inorganique des mélanges de différentes charges inorganiques, en particulier de charges siliceuses et/ou alumineuses hautement dispersibles telles que décrites ci-après.

- Comme charges inorganiques conviennent notamment des charges minérales du type
- 35 siliceuse, en particulier de la silice (SiO₂), ou du type alumineuse, en particulier de l'alumine (Al₂O₃). La silice utilisée peut être toute silice connue de l'homme du métier, notamment toute silice précipitée ou pyrogénée présentant une surface BET ainsi qu'une surface spécifique CTAB toutes deux inférieures à 450 m²/g, de préférence de 30 à 400 m²/g. A titres de silices précipitées hautement dispersibles (dites "HDS"), on citera

par exemple les silices « Ultrasil 7000 » et « Ultrasil 7005 » de la société Evonik, les silices « Zeosil 1165MP, 1135MP et 1115MP » de la société Rhodia, la silice « Hi-Sil EZ150G » de la société PPG, les silices « Zeopol 8715, 8745 et 8755 » de la Société Huber, les silices à haute surface spécifique telles que décrites dans la demande
5 WO 03/16837.

On peut également envisager l'ajout au noir de carbone, de charge telles que des noirs de carbone partiellement ou intégralement recouverts de silice par un post traitement, ou les noirs de carbone modifiés in situ par de la silice tels que, à titre non limitatif, les charges
10 qui commercialisées par la société Cabot Corporation sous la dénomination Ecoblack™ « CRX 2000 » ou « CRX4000 ».

De manière préférentielle, le taux de charge totale (noir de carbone et charge inorganique telle que silice) est compris entre 20 et 200 pce, plus préférentiellement entre 30 et 150
15 pce et encore plus préférentiellement entre 30 et 100 pce, l'optimum étant de manière connue différent selon les applications particulières visées : le niveau de renforcement attendu sur un pneumatique vélo, par exemple, est bien sûr inférieur à celui exigé sur un pneumatique apte à rouler à grande vitesse de manière soutenue, par exemple un pneu moto, un pneu pour véhicule de tourisme ou pour véhicule utilitaire tel que Poids
20 lourd.

Selon un mode de réalisation préférentiel de l'invention, on utilise du noir de carbone dont le taux varie de 20 à 80 pce et on peut l'associer de préférence à une charge inorganique, en particulier de la silice, dont le taux varie de 5 à 50 pce, plus
25 particulièrement la charge totale de la composition comprenant du noir de carbone dont le taux varie de 35 à 70 pce et une charge inorganique, en particulier de la silice, dont le taux varie de 5 à 35 pce, de façon encore plus préférentielle la charge totale comprenant du noir de carbone dont le taux varie de 40 à 65 pce et une charge inorganique, en particulier de la silice, dont le taux varie de 10 à 30 pce.

30

II-3) - Huile plastifiante

Les compositions de caoutchouc de l'invention utilisent une huile d'extension (ou huile plastifiante) dont la fonction habituelle est de faciliter la mise en œuvre, par un
35 abaissement de la plasticité Mooney et d'améliorer l'endurance par une diminution des modules d'allongement à cuit.

A température ambiante (23°C), ces huiles, plus ou moins visqueuses, sont des liquides (c'est-à-dire, pour rappel, des substances ayant la capacité de prendre à terme la forme de

leur contenant), par opposition notamment à des résines ou des caoutchoucs qui sont par nature solides.

De préférence, l'huile d'extension est choisie dans le groupe constitué par les huiles
5 polyoléfiniques (c'est-à-dire issues de la polymérisation d'oléfines, monooléfines ou
dioléfines), les huiles paraffiniques, les huiles naphthéniques (à basse ou haute viscosité),
les huiles aromatiques, les huiles minérales, et les mélanges de ces huiles.

La masse moléculaire moyenne en nombre (Mn) de l'huile d'extension est
10 préférentiellement comprise entre 200 et 25 000 g/mol, plus préférentiellement encore
comprise entre 300 et 10 000 g/mol. Pour des masses Mn trop basses, il existe un risque
de migration de l'huile à l'extérieur de la composition, tandis que des masses trop élevées
peuvent entraîner une rigidification excessive de cette composition. Une masse Mn
comprise entre 350 et 4 000 g/mol, en particulier entre 400 et 3 000 g/mol, s'est avérée
15 constituer un excellent compromis pour les applications visées, en particulier pour une
utilisation dans un bandage pneumatique.

La masse moléculaire moyenne en nombre (Mn) de l'huile d'extension est déterminée par
SEC, l'échantillon étant préalablement solubilisé dans du tétrahydrofurane à une
20 concentration d'environ 1 g/l ; puis la solution est filtrée sur filtre de porosité 0,45 µm
avant injection. L'appareillage est la chaîne chromatographique « WATERS alliance ».
Le solvant d'élution est le tétrahydrofurane, le débit de 1 ml/min, la température du
système de 35°C et la durée d'analyse de 30 min. On utilise un jeu de deux colonnes «
WATERS » de dénomination « STYRAGEL HT6E ». Le volume injecté de la solution
25 de l'échantillon de polymère est de 100 µl. Le détecteur est un réfractomètre différentiel
« WATERS 2410 » et son logiciel associé d'exploitation des données
chromatographiques est le système « WATERS MILLENIUM ». Les masses molaires
moyennes calculées sont relatives à une courbe d'étalonnage réalisée avec des étalons de
polystyrène.

30 L'homme du métier saura, à la lumière de la description et des exemples de réalisation
qui suivent, ajuster la quantité de plastifiant en fonction notamment de l'objet
pneumatique dans lequel elle est destinée à être utilisée.

35 Le taux d'huile plastifiante est préférentiellement compris entre 2 et 35 pce. En dessous
du minimum indiqué, l'effet technique visé peut s'avérer insuffisant, alors qu'au-delà du
maximum le pouvoir collant des compositions à l'état cru, sur les outils de mélangeage,
peut dans certains cas devenir rédhibitoire du point de vue industriel. Le taux d'huile
plastifiante est encore plus préférentiellement compris entre 5 et 25 pce.

II-4) Mélanges maîtres - Composition de caoutchouc

Avantageusement les mélanges maîtres et les compositions ainsi réalisés sont susceptibles d'être utilisés dans les applications pour pneumatique.

5

Les compositions de caoutchouc pour pneumatique à base des mélanges maîtres et de charge inorganique selon l'invention, peuvent comporter également de façon connue un agent de couplage et/ou un agent de recouvrement et un système de vulcanisation.

10 Pour coupler la charge inorganique renforçante à l'élastomère diénique, on utilise de manière connue un agent de couplage (ou agent de liaison) au moins bifonctionnel destiné à assurer une connexion suffisante, de nature chimique et/ou physique, entre la charge inorganique (surface de ses particules) et l'élastomère diénique, en particulier des organosilanes ou des polyorganosiloxanes bifonctionnels.

15

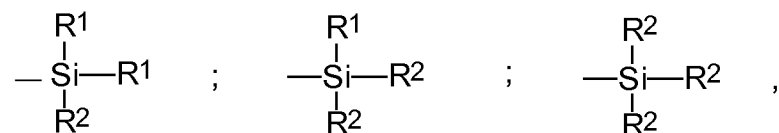
On utilise notamment des silanes polysulfurés, dits "symétriques" ou "asymétriques" selon leur structure particulière, tels que décrits par exemple dans les demandes WO03/002648 (ou US 2005/016651) et WO03/002649 (ou US 2005/016650).

20 Conviennent en particulier, sans que la définition ci-après soit limitative, des silanes polysulfurés dits "symétriques" répondant à la formule générale (III) suivante:

(III) $Z - A - S_x - A - Z$, dans laquelle:

- 25 - x est un entier de 2 à 8 (de préférence de 2 à 5) ;
 - A est un radical hydrocarboné divalent (de préférence des groupements alkylène en Ci-Cis ou des groupements arylène en C₆-Ci₂, plus particulièrement des alkylènes en Ci-Cio, notamment en C1-C₄, en particulier le propylène) ;
 - Z répond à l'une des formules ci-après:

30



dans lesquelles:

- 35 - les radicaux R^1 , substitués ou non substitués, identiques ou différents entre eux, représentent un groupe alkyle en Ci-Cis, cycloalkyle en C5-C18 ou aryle en C₆-Ci₈ (de préférence des groupes alkyle en Ci-C₆, cyclohexyle ou phényle, notamment des groupes alkyle en C1-C₄, plus particulièrement le méthyle et/ou l'éthyle).

- les radicaux R^\wedge , substitués ou non substitués, identiques ou différents entre eux, représentent un groupe alkoxy en Ci-Cis ou cycloalkoxy en C5-C18 (de préférence un groupe choisi parmi alkoxy en Ci-Cs et cycloalkoxy en Cs-Cs, plus préférentiellement encore un groupe choisi parmi alkoxy en C1-C₄, en particulier méthoxy et éthoxy).

Dans le cas d'un mélange d'alkoxysilanes polysulfurés répondant à la formule (III) ci-dessus, notamment des mélanges usuels disponibles commercialement, la valeur moyenne des "x" est un nombre fractionnaire de préférence compris entre 2 et 5, plus préférentiellement proche de 4. Mais l'invention peut être aussi avantageusement mise en œuvre par exemple avec des alkoxysilanes disulfurés ($x = 2$).

A titre d'exemples de silanes polysulfurés, on citera plus particulièrement les polysulfurés (notamment disulfurés, trisulfures ou tétrasulfures) de bis-(alkoxyl(Ci-C₄)-alkyl(Ci-C₄)silyl-alkyl(Ci-C₄)), comme par exemple les polysulfurés de bis(3-triméthoxysilylpropyl) ou de bis(3-triéthoxysilylpropyl). Parmi ces composés, on utilise en particulier le tétrasulfure de bis(3-triéthoxysilylpropyl), en abrégé TESPT, de formule $[(C_2H_5O)_3Si(CH_2)_3S_2]_2$ ou le disulfure de bis-(triéthoxysilylpropyle), en abrégé TESP, de formule $[(C_2H_5O)_3Si(CH_2)_3S]_2$. On citera également à titre d'exemples préférentiels les polysulfurés (notamment disulfurés, trisulfures ou tétrasulfures) de bis-(monoalkoxyl(Ci-C₄)-dialkyl(Ci-C₄)silylpropyl), plus particulièrement le tétrasulfure de bis-monoéthoxydiméthylsilylpropyl tel que décrit dans la demande de brevet WO 02/083782 (ou US 2004/132880).

A titre d'agent de couplage autre qu'alkoxysilane polysulfuré, on citera notamment des POS (polyorganosiloxanes) bifonctionnels ou encore des polysulfurés d'hydroxysilane ($R^2 = OH$ dans la formule III ci-dessus) tels que décrits dans les demandes de brevet WO 02/30939 (ou US 6,774,255) et WO 02/31041 (ou US 2004/051210), ou encore des silanes ou POS porteurs de groupements fonctionnels azo-dicarbonyl, tels que décrits par exemple dans les demandes de brevet WO 2006/125532, WO 2006/125533, WO 2006/125534.

A titre d'agent de recouvrement, on considérera généralement des agents d'aide à la mise en œuvre susceptibles de manière connue, grâce à une amélioration de la dispersion de la charge inorganique dans la matrice de caoutchouc et à un abaissement de la viscosité des compositions, d'améliorer leur faculté de mise en œuvre à l'état cru, ces agents étant par exemple des silanes hydrolysables tels que des alkylalkoxysilanes (notamment des alkyltriéthoxysilanes), des polyols, des polyéthers (par exemple des polyéthylèneglycols), des aminés primaires, secondaires ou tertiaires (par exemple des trialkanol-amines), des POS hydroxylés ou hydrolysables, par exemple des α,ω -

dihydroxy-polyorganosiloxanes (notamment des α,ω -dihydroxy-polydiméthylsiloxanes), des acides gras comme par exemple l'acide stéarique.

5 Dans les compositions de caoutchouc conformes à l'invention, la teneur en agent de couplage est préférentiellement comprise entre 0,1 et 12 % massique de la charge inorganique pour une surface de CTAB de 160m²/g plus préférentiellement entre 4 et 10 % massique de la charge inorganique pour une surface de CTAB de 160m²/g ; et/ou la teneur en agent de recouvrement est préférentiellement comprise 0,1 et 20 % massique de la charge inorganique pour une surface de CTAB de 160m²/g plus préférentiellement
10 entre 5 et 20 % massique de la charge inorganique pour une surface de CTAB de 160m²/g. La teneur en agent de couplage pouvant être ajustée au niveau de surface spécifique de la charge.

15 L'homme du métier comprendra qu'à titre de charge équivalente de la charge inorganique décrite dans le présent paragraphe, pourrait être utilisée une charge d'une autre nature, notamment organique, dès lors que cette charge serait recouverte d'une couche inorganique telle que silice, ou bien comporterait à sa surface des sites fonctionnels, notamment hydroxyles, nécessitant l'utilisation d'un agent de couplage pour établir la liaison entre la charge et l'élastomère.

20 Ces compositions de caoutchouc conformes à l'invention peuvent comporter également tout ou partie des additifs usuels habituellement utilisés dans les compositions d'élastomères destinées à la fabrication de pneumatiques, en particulier de bandes de roulement, comme par exemple d'autres plastifiants, des pigments, des agents de protection tels que cires anti-ozone, anti-ozonants chimiques, anti-oxydants, des agents
25 anti-fatigue, des résines renforçantes, des accepteurs (par exemple résine phénolique novolaque) ou des donneurs de méthylène (par exemple HMT ou H3M) tels que décrits par exemple dans la demande WO 02/10269, un système de réticulation à base soit de soufre, soit de donneurs de soufre et/ou de peroxyde et/ou de bismaléimides, des
30 accélérateurs de vulcanisation.

On notera que l'on peut également envisager de réaliser les mélanges maîtres conformes à l'invention en y incorporant, notamment avant la phase de séchage de la réalisation du mélange maître en phase liquide, des additifs tels que décrits précédemment, anti-
35 oxydant, agent de couplage, agent de recouvrement. ...

II-5). Fabrication des compositions de caoutchouc et des mélanges maîtres

40 Les compositions de caoutchouc de l'invention sont fabriquées dans des mélangeurs appropriés, en utilisant deux phases de préparation successives selon une procédure

générale bien connue de l'homme du métier : une première phase de travail ou malaxage thermo-mécanique (parfois qualifiée de phase "non-productive") à haute température, jusqu'à une température maximale comprise entre 130°C et 200°C, de préférence entre 145°C et 185°C, suivie d'une seconde phase de travail mécanique (parfois qualifiée de phase "productive") à plus basse température, typiquement inférieure à 120°C, par exemple entre 60°C et 100°C, phase de finition au cours de laquelle est incorporé le système de réticulation ou vulcanisation.

Selon un mode de réalisation préférentiel l'invention, tous les constituants de base des compositions de l'invention, à l'exception du système de vulcanisation, sont incorporés de manière intime, par malaxage, au cours de la première phase dite non-productive, c'est-à-dire que l'on introduit dans le mélangeur et que l'on malaxe thermomécaniquement, en une ou plusieurs étapes, au moins ces différents constituants de base jusqu'à atteindre la température maximale comprise entre 130°C et 200°C, de préférence comprise entre 145°C et 185°C.

Selon un mode de réalisation préférentiel de l'invention, la huile plastifiante ainsi que les constituants de base des compositions de l'invention, à l'exception du système de vulcanisation, en particulier le cas échéant, la charge inorganique telle que la silice, est incorporée à l'élastomère diénique et au noir de carbone qui ont été préalablement préparés sous forme d'un premier mélange maître.

Préférentiellement ce premier mélange maître est réalisé en phase « liquide ». Pour ce faire, on a fait appel à l'élastomère diénique sous forme de latex qui se présente sous forme de particules d'élastomère dispersées dans l'eau, et à une dispersion aqueuse du noir de carbone car, c'est-à-dire une charge dispersée dans de l'eau, couramment appelée « slurry ». Plus préférentiellement encore on suivra les étapes de procédé décrites dans le document US 6 048 923, qui consiste notamment à incorporer un flux continu d'un premier fluide constitué par le latex d'élastomère dans la zone de mélangeage d'un réacteur de coagulation, à incorporer un deuxième flux continu d'un deuxième fluide constitué par la dispersion aqueuse de noir de carbone sous pression dans la zone de mélangeage pour former un mélange avec le latex d'élastomère ; le mélangeage de ces deux fluides étant suffisamment énergétique pour permettre de coaguler quasiment complètement le latex d'élastomère avec le noir de carbone avant l'orifice de sortie du réacteur de coagulation puis à sécher le coagulum obtenu.

Selon un autre mode de réalisation préférentiel de l'invention, la charge inorganique et le deuxième élastomère sont incorporés au premier mélange maître en se présentant également sous forme d'un deuxième mélange maître qui aura été préalablement préparé. Ce deuxième mélange maître peut être préparé en particulier sous forme solide par

malaxage thermomécanique du deuxième élastomère et de la charge inorganique ; il peut également être préparé par tout autre procédé et notamment il peut être également préparé en phase liquide.

5 On notera en particulier que dans le cas de l'incorporation d'un deuxième élastomère et/ou d'une charge inorganique, cette ou ces incorporations peuvent être réalisées simultanément à l'introduction dans le mélangeur des autres constituants (notamment le premier élastomère diénique ou premier mélange maître) mais également
10 avantageusement que cette ou ces incorporations peut être décalées dans le temps de quelques dizaines de secondes à quelques minutes.

On notera que dans le cas d'un ajout d'une charge inorganique et d'un deuxième élastomère, ceux-ci peuvent être introduits séparément ou sous la forme d'un deuxième mélange maître contenant le deuxième élastomère et la charge inorganique. Dans le cas
15 de l'introduction du deuxième élastomère seul et de la charge inorganique seule, décalée dans le temps de quelques dizaines de secondes à quelques minutes, la charge inorganique peut être introduite avant, après ou simultanément au deuxième élastomère.

A titre d'exemple, la première phase (non-productive) est conduite en une seule étape thermomécanique au cours de laquelle on introduit, dans un mélangeur approprié tel
20 qu'un mélangeur interne usuel, tous les constituants nécessaires (sous forme le cas échéant de mélange maître comme on l'a précisé précédemment), les éventuels agents de recouvrement ou de mise en œuvre complémentaires et autres additifs divers, à l'exception du système de vulcanisation. La durée totale du malaxage, dans cette phase non-productive, est de préférence comprise entre 1 et 15 min. Après refroidissement du
25 mélange ainsi obtenu au cours de la première phase non-productive, on incorpore alors le système de vulcanisation à basse température, généralement dans un mélangeur externe tel qu'un mélangeur à cylindres; le tout est alors mélangé (phase productive) pendant quelques minutes, par exemple entre 2 et 15 min.

30 Le système de réticulation est préférentiellement un système de vulcanisation, c'est-à-dire un système à base de soufre (ou d'un agent donneur de soufre) et d'un accélérateur primaire de vulcanisation. A ce système de vulcanisation de base viennent s'ajouter, incorporés au cours de la première phase non-productive et/ou au cours de la phase productive telles que décrites ultérieurement, divers accélérateurs secondaires ou
35 activateurs de vulcanisation connus tels qu'oxyde de zinc, acide stéarique ou composés équivalents, dérivés guanidiques (en particulier diphénylguanidine).

Le soufre est utilisé à un taux préférentiel compris entre 0,5 et 12 pce, en particulier entre 1 et 10 pce. L'accélérateur primaire de vulcanisation est utilisé à un taux préférentiel
40 compris entre 0,5 et 10 pce, plus préférentiellement compris entre 0,5 et 5,0 pce.

On peut utiliser comme accélérateur (primaire ou secondaire) tout composé susceptible d'agir comme accélérateur de vulcanisation des élastomères diéniques en présence de soufre, notamment des accélérateurs du type thiazoles ainsi que leurs dérivés, des
5 accélérateurs de types thiurames, dithiocarbamates de zinc. Ces accélérateurs sont par exemple choisis dans le groupe constitué par disulfure de 2-mercaptobenzothiazyle (en abrégé "MBTS"), disulfure de tetrabenzylthiurame ("TBZTD"), N-cyclohexyl-2-benzothiazyle sulfénamide ("CBS"), N,N-dicyclohexyl-2-benzothiazyle sulfénamide ("DCBS"), N-ter-butyl-2-benzothiazyle sulfénamide ("TBBS"), N-ter-butyl-2-
10 benzothiazyle sulfénimide ("TBSI"), dibenzylthiocarbamate de zinc ("ZBEC") et les mélanges de ces composés.

La composition finale ainsi obtenue est ensuite calandree par exemple sous la forme d'une feuille ou d'une plaque, notamment pour une caractérisation au laboratoire, ou
15 encore extrudée sous la forme d'un profilé de caoutchouc utilisable par exemple comme une bande de roulement de pneumatique pour véhicule de tourisme, poids-lourds etc.

III EXEMPLES DE REALISATION DE L'INVENTION

20 Les exemples illustrent amélioration des propriétés en terme de processabilité et de propriétés à la rupture de compositions de caoutchouc conformes à l'invention par rapport à des composition de caoutchouc témoins se distinguant des compositions de l'invention soit par la surface spécifique CTAB du noir de carbone, soit par l'absence
25 d'huile plastifiante, soit enfin par la mauvaise dispersion (note Z) du noir de carbone dans la composition.

Les compositions de caoutchouc qui suivent ont été préparées pour certaines à partir d'un mélange maître réalisée en phase liquide de caoutchouc naturel et de noir de carbone et
30 pour d'autres par un mélangeage en phase solide.

III. 1 Préparation de mélange- maître de caoutchouc naturel et de noir de carbone

Les mélanges maîtres d'élastomère diénique et de noir de carbone utilisés dans certaines
35 des compositions qui suivent, sont réalisés en phase liquide selon le procédé décrit dans le brevet U.S. Patent No 6,048,923.

Ainsi on prépare selon le protocole détaillé dans le brevet précité, des mélanges maîtres à partir respectivement de noir de carbone N234 et de noir de carbone N134 commercialisé
40 par la société Cabot Corporation, et de latex de caoutchouc naturel de champs (« field

latex ») en provenance de Malaisie présentant un extrait sec de caoutchouc de 28% et un taux d'ammoniac de 0,3%.

On obtient ainsi des mélanges maîtres A de caoutchouc naturel et de noir de carbone (avec le noir de carbone N234 ou le noir de carbone NI34) dans lesquels le taux de noir de carbone est de 50 pce.

III-2 Préparation des compositions de caoutchouc

Les compositions témoins TM sont réalisés selon un procédé classique de mélangeage sous forme solide dans lequel l'élastomère donc du caoutchouc naturel dans ces exemples et la charge renforçante, respectivement selon les compositions : noir de carbone N234 et noir de carbone NI34 commercialisés par la société Cabot Corporation.

Les compositions de caoutchouc témoins CA sont réalisées à partir du mélange maître A (incluant du noir de carbone N234 ou du noir de carbone NI34).

Les différentes compositions sont réalisés de la manière suivante :'

On procède pour les essais qui suivent de la manière suivante: on introduit dans un mélangeur interne, rempli à 70% et dont la température initiale de cuve est d'environ 90°C, le caoutchouc naturel sous forme solide et le noir de carbone pour les compositions TM ou le mélange maître A pour les compositions CA, les divers autres ingrédients à l'exception du système de vulcanisation. On conduit alors un travail thermomécanique (phase non-productive) en une étape (durée totale du malaxage égale à environ 5 min), jusqu'à atteindre une température maximale de "tombée" d'environ 165°C.

On récupère le mélange ainsi obtenu, on le refroidit puis on ajoute le système de vulcanisation (soufre et accélérateur sulfénamide) sur un mélangeur externe (homofmisseur) à 70°C, en mélangeant le tout (phase productive) pendant environ 5 à 6 min.

Les compositions ainsi obtenues sont ensuite calandrées soit sous la forme de plaques (épaisseur de 2 à 3 mm) ou de feuilles fines de caoutchouc pour la mesure de leurs propriétés physiques ou mécaniques, soit sous la forme de profilés utilisables directement, après découpage et/ou assemblage aux dimensions souhaitées, par exemple comme produits semi-finis pour pneumatiques, en particulier comme bandes de roulement de pneumatiques.

III-3 Essais

La composition de caoutchouc TM1 est préparée « en masse » à partir de caoutchouc naturel et de noir de carbone sous forme solide comme détaillé dans le paragraphe III-2,

- 23 -

les compositions CA1 et CA2 non-conformes à l'invention et les compositions CA3 et CA4 conformes à l'invention sont préparées à partir des mélanges maîtres A selon le procédé détaillé dans paragraphe III-2.

- 5 L'ensemble des compositions quel que soit le procédé de fabrication présente la formulation de base suivante (en pce)
- caoutchouc naturel 100
 - 6PPD (a) 1,5
 - Acide stéarique 2
 - 10 - Oxyde de zinc (c) 3
 - accélérateur(d) 1,4
 - soufre 1,4
- (a) N-1,3-diméthylbutyl-N-phényl-para-phénylènediamine ("Santoflex 6-PPD" de la société Flexsys) ;
- 15 (c) oxyde de zinc (grade industriel - société Umicore)
- (d) N-cyclohexyl-2-benzothiazyl-sulfénamide ("Santocure CBS" de la société Flexsys).

En plus de ces constituants, les compositions TM et CA se distinguent les unes des autres par leur note Z, la nature du noir de carbone et la nature et la présence d'huile plastifiante, comme détaillé dans le tableau 1 qui suit.

Tableau 1

Compositions	TM1	CA1	CA2	CA3	CA4
Noir de carbone (1)	-	50	-	-	-
Noir de carbone (2)	50	-	50	50	50
Huile (3)	10	10	-	10	-
Huile (4)	-	-	-	-	10
Note Z	50	88	86	78	87

- (1) N234 commercialisé par la société Cabot Corporation (CTAB 115m²/g)
- 25 (2) N134 commercialisé par la société Cabot Corporation (CTAB 135m²/g)
- (3) Huile « Extensol 721 » commercialisé par la société REPSOL
- (4) Huile « MES-H » commercialisé par la société REPSOL

- 30 Les propriétés mesurées avant et après cuisson à 150°C pendant 40 minutes sont données dans le tableau 2 qui suit.

Tableau 2

Compositions	TM1	CA1	CA2	CA3	CA4
<u>Propriétés avant cuisson</u>					
Mooney	87	58	71	56	54
<u>Propriétés après cuisson</u>					
Contrainte rupture à 60°C (MPa)	53	51	50	59	66
Allongement rupture à 60°C (%)	265	233	183	230	241
Energie rupture	140	118	91.5	136	160
$\tan(\delta)_{\max}$	0,12	0,11	0,12	0,10	0,10

On constate que les compositions conformes à l'invention CA3 et CA4 présentant une note Z élevée (supérieure ou égale à 70), ainsi qu'un noir ayant une CTAB supérieure ou égale à 130m²/g et une huile plastifiante conforme à l'invention (avec une nature différente d'huile) permettent de façon surprenante d'améliorer notablement la processabilité de la composition (valeur de Mooney plus faible) par rapport à une composition témoin TM1 sans dégrader les propriétés à la rupture (contrainte, allongement, énergie), voire en les améliorant (composition CA4); contrairement à la composition CA1 (comportant un noir de carbone de surface spécifique CTAB inférieur à 130m²/g) qui améliore la processabilité mais dégrade les propriétés à la rupture et contrairement à la composition CA2 qui a des propriétés à la rupture dégradées et une processabilité inférieure (équivalente à TM1).

15

Ainsi on observe que c'est ce compromis spécifique de dispersion de la charge dans la matrice élastomérique, de nature de la charge et de présence d'huile plastifiante qui permet de façon surprenante de réaliser une amélioration de la processabilité de la composition sans dégrader les autres propriétés du mélange.

20

REVENDICATIONS

- 1) Composition de caoutchouc à base d'au moins un élastomère diénique, une charge renforçante comprenant au moins du noir de carbone ayant une surface spécifique CTAB supérieure ou égale à 130 m²/g, une huile plastifiante ainsi qu'un système de réticulation, la dispersion de la charge dans la matrice élastomérique ayant une note Z supérieure ou égale à 70.
- 2) Composition selon la revendication 1, obtenue à partir d'un premier mélange maître comprenant au moins l'élastomère diénique et le noir de carbone, et présentant une dispersion du noir de carbone dans la matrice élastomérique ayant une note Z supérieure ou égale à 80.
- 3) Composition à base d'au moins un élastomère diénique, une charge renforçante comprenant au moins du noir de carbone ayant une surface spécifique CTAB supérieure ou égale à 130 m²/g, une huile plastifiante ainsi qu'un système de réticulation, obtenue à partir d'un premier mélange maître comprenant au moins l'élastomère diénique et le noir de carbone, et présentant une dispersion du noir de carbone dans la matrice élastomérique ayant une note Z supérieure ou égale à 80.
- 4) Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 3, dans laquelle le taux d'huile plastifiante varie de 2 à 50 parties pour cent parties en poids d'élastomère, de préférence de 5 à 25 pce.
- 5) Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 4, dans laquelle le premier mélange maître est obtenu par mélangeage en phase liquide à partir d'un latex d'élastomère diénique et d'une dispersion aqueuse de noir de carbone.
- 6) Composition selon la revendication 5, dans laquelle le premier mélange maître est obtenu selon les étapes de procédé suivantes :
- alimenter un flux continu d'un latex d'élastomère diénique jusqu'à une zone de mélange d'un réacteur de coagulation définissant une zone allongée de coagulation s'étendant entre la zone de mélange et une sortie,
 - alimenter un flux continu d'un fluide comprenant une charge sous pression dans la zone de mélange d'un réacteur de coagulation pour former un mélange coagulé,
 - sécher le coagulum obtenu précédemment afin de récupérer le premier mélange maître.
- 7) Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 6, dans laquelle l'élastomère diénique est choisi dans le groupe constitué par les polybutadiènes, le

caoutchouc naturel, les polyisoprènes de synthèse, les copolymères de butadiène, les copolymères d'isoprène et les mélanges de ces élastomères.

5 8) Compositions selon la revendication 7, dans laquelle l'élastomère diénique est un caoutchouc naturel.

9) composition selon l'une quelconque des revendications précédente, qui comprend au moins une charge inorganique, de préférence de la silice, et/ou au moins un deuxième élastomère identique ou différent du premier élastomère.
10

10) Composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 9, dans laquelle le taux de l'ensemble de la charge varie de 30 à 150 pce, de préférence de 30 à 100 pce.

11) Composition selon les revendications 9 et 10, dans laquelle est ajouté au premier
15 mélange maître une charge inorganique, de préférence de la silice, et dans laquelle le taux de noir de carbone varie de 20 à 80, de préférence de 40 à 65, le taux de charge inorganique variant de 5 à 50 pce, de préférence de 10 à 30 pce.

12) Procédé de préparation d'une composition comprenant au moins un élastomère
20 diénique, une charge renforçante comprenant au moins du noir de carbone ayant une surface spécifique CTAB supérieure ou égale à $130 \text{ m}^2/\text{g}$, une huile plastifiante ainsi qu'un système de réticulation, la dispersion de la charge dans la matrice élastomérique ayant une note Z supérieure ou égale à 70, qui comprend les étapes suivantes :

- incorporation de l'ensemble des constituants de la composition, à l'exception du
25 système de réticulation, dans un mélangeur en malaxant thermomécaniquement le tout jusqu'à atteindre une température maximale comprise entre 130°C et 200°C ,
- refroidissement de l'ensemble à une température inférieure à 100°C ,
- incorporation ensuite du système de réticulation;
- malaxage du tout jusqu'à une température maximale inférieure à 120°C .

13) Procédé selon la revendication 12, dans lequel un premier mélange maître
comportant au moins l'élastomère diénique et le noir de carbone, et présentant une
dispersion du noir de carbone dans la matrice élastomérique ayant une note Z supérieure
ou égale à 80, est préparé préalablement à l'incorporation de l'ensemble des constituants
35 de la composition dans le mélangeur.

14) Procédé de préparation d'une composition comprenant au moins un élastomère
diénique, une charge renforçante comprenant au moins du noir de carbone ayant une
surface spécifique CTAB supérieure ou égale à $130 \text{ m}^2/\text{g}$, une huile plastifiante ainsi
40 qu'un système de réticulation, qui comprend les étapes suivantes :

- préparation d'un premier mélange maître comprenant l'élastomère diénique et le noir de carbone, ce premier mélange maître présentant une dispersion de la charge dans la matrice élastomérique ayant une note Z supérieur ou égale à 80,
- incorporation des autres constituantes de la composition, à l'exception du système de réticulation, au premier mélange maître dans un mélangeur en malaxant thermomécaniquement le tout jusqu'à atteindre une température maximale comprise entre 130°C et 200°C,
- refroidissement de l'ensemble à une température inférieure à 100°C,
- incorporation ensuite du système de réticulation;
- malaxage du tout jusqu'à une température maximale inférieure à 120°C.

15) Procédé selon l'une quelconque des revendications 13 ou 14, dans lequel le mélange maître est réalisé en phase liquide à partir d'au moins un latex d'élastomère et d'une dispersion de noir de carbone.

16) Procédé selon la revendication 15, dans lequel le mélange maître est réalisé selon les étapes successives suivantes :

- alimenter un flux continu d'un latex d'élastomère diénique jusqu'à une zone de mélange d'un réacteur de coagulation définissant une zone allongée de coagulation s'étendant entre la zone de mélange et un orifice de sortie,
- alimenter un flux continu d'un fluide comprenant une charge sous pression dans la zone de mélange d'un réacteur de coagulation pour former un mélange coagulé,
- sécher le coagulum obtenu précédemment afin de récupérer le premier mélange maître.

17) Procédé selon l'une quelconque des revendications 12 à 16, dans lequel l'élastomère diénique est choisi dans le groupe constitué par les polybutadiènes, le caoutchouc naturel, les polyisoprènes de synthèse, les copolymères de butadiène, les copolymères d'isoprène et les mélanges de ces élastomères.

18) Procédé selon la revendication 17, dans lequel l'élastomère diénique est un caoutchouc naturel.

19) Procédé selon l'une quelconque des revendications 12 à 18, dans lequel le taux de noir de carbone est compris varie de 20 à 80, de préférence de 40 à 65.

20) Procédé selon l'une quelconque des revendications 12 à 19, dans lequel le taux d'huile plastifiante varie de 2 à 50 parties pour cent parties en poids d'élastomère, de préférence de 5 à 25 pce.

- 21) Procédé selon l'une quelconque des revendications 12 à 20, dans lequel une charge inorganique et/ou un deuxième élastomère sont introduits dans la composition simultanément aux autres constituants.
- 5 22) Procédé selon l'une quelconque des revendications 12 à 21, dans lequel une charge inorganique et un deuxième élastomère sont introduits dans la composition sous forme d'un mélange maître spécifique préalablement préparé.
- 10 23) Procédé selon l'une quelconque des revendications 12 à 19, dans lequel une charge inorganique et un deuxième élastomère sont introduits séparément dans la composition ; la charge inorganique étant introduite avant ou après le deuxième élastomère.
- 15 24) Procédé selon la revendication 23, dans lequel l'introduction de la charge inorganique et/ou du deuxième élastomère est décalée dans le temps de quelques dizaines de secondes à quelques minutes par rapport à l'introduction du premier mélange maître dans le mélangeur.
- 20 25) Mélange maître à base d'au moins un élastomère diénique, une charge renforçante comprenant au moins du noir de carbone ayant une surface spécifique CTAB supérieure ou égale à $130 \text{ m}^2/\text{g}$, une huile plastifiante, la dispersion de la charge dans la matrice élastomérique ayant une note Z supérieure ou égale à 70.
- 25 26) Mélange maître selon la revendication 25, obtenu à partir d'un premier mélange maître comprenant au moins l'élastomère diénique et le noir de carbone, et présentant une dispersion du noir de carbone dans la matrice élastomérique ayant une note Z supérieure ou égale à 80.
- 30 27) Mélange maître à base d'au moins un élastomère diénique, une charge renforçante comprenant au moins du noir de carbone ayant une surface spécifique CTAB supérieure ou égale à $130 \text{ m}^2/\text{g}$, une huile plastifiante, obtenu à partir d'un premier mélange maître comprenant au moins l'élastomère diénique et le noir de carbone, et présentant une dispersion du noir de carbone dans la matrice élastomérique ayant une note Z supérieure ou égale à 80.
- 35 28) Mélange maître selon l'une quelconque des revendications 26 ou 27, dans lequel le premier mélange maître est obtenu par mélangeage en phase liquide à partir d'un latex d'élastomère diénique et d'une dispersion aqueuse de noir de carbone.

- 29 -

29) Article fini ou semi-fini comportant une composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 11, ou un mélange maître selon l'une quelconque des revendications 25 à 28.

5 30) Bande de roulement de pneumatique comportant une composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 11, ou un mélange maître selon l'une quelconque des revendications 25 à 28.

10 31) Pneumatique ou produit semi-fini comportant au moins une composition selon l'une quelconque des revendications 1 à 11, ou un mélange maître selon l'une quelconque des revendications 25 à 28.

15 32) Pneumatique selon la revendication 31, destiné à équiper des véhicules portant de lourdes charges et roulant à vitesse soutenue.
.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No
PCT/EP2012/075140

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
INV. B60C1/00 C08J3/22 C08K3/04
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)
B60C C08J C08K C08L

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.
X	Wo 2011/034585 A2 (CABOT CORP [US] ; WANG TING [US] ; WANG MENG-JIAO [CN] ; MARIADASS BERNAR) 24 March 2011 (2011-03-24) page 42; tabl e 7 paragraph [0111] - paragraph [0114] paragraph [0052] ; cl aims 1-2 ; exampl e 1 ; tabl e 1 -----	1-32
X	DATABASE WPI Week 201127 Thomson Sci enti f ic, London , GB; AN 2011-D05579 XP002677928, & JP 2011 057967 A (YOKOHAMA RUBBER CO LTD) 24 March 2011 (2011-03-24) abstract -----	1-4, 7-15 , 17-32
A	----- -/- .	5,6, 16



Further documents are listed in the continuation of Box C.



See patent family annex.

* Spécial catégories of cited documents :

"A" document defining the général 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 spécial 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

13 February 2013

Date of mailing of the international search report

20/02/2013

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

Höf l er, Thomas

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No

PCT/EP2012/075140

C(Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
X	DATABASE WPI Week 200757 Thomson Sci enti f i c, London , GB; AN 2007-593622 XP002677929 , & JP 2007 161818 A (SUMITOMO RUBBER IND LTD) 28 June 2007 (2007-06-28)	1-4, 7-15 , 17-32
A	abstract -----	5,6, 16
A	DATABASE WPI Week 201011 Thomson Sci enti f i c, London , GB; AN 2010-A85920 XP002677930, & JP 2010 013552 A (YOKOHAMA RUBBER CO LTD) 21 January 2010 (2010-01-21) the whol e document -----	1-32
A	US 3 700 621 A (BURKE OLIVER W JR) 24 October 1972 (1972-10-24) the whol e document -----	1-32
A	"ASTM D6556 - 10 Standard Test Method for Carbon Black Total and External Surface Area by Ni trogen Adsorpti on" , ANNUAL B00K 0F ASTM STANDARDS, PHI LADELPHIA, PA, US, vol . 9.01 , 1 January 2010 (2010-01-01) , pages 1086-1090, XP008142633 , ISSN: 0192-2998, DOI : 10. 1520/D6556-10 the whol e document -----	1-32

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International application No

PCT/EP2012/075140

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
WO 2011034585	A2	24-03-2011	
		AU 2010296002 A1	29-03-2012
		CA 2773599 A1	24-03-2011
		CA 2773920 A1	24-03-2011
		CN 102630238 A	08-08-2012
		CN 102741339 A	17-10-2012
		EA 201270431 A1	30-10-2012
		EP 2478043 A2	25-07-2012
		EP 2486093 A2	15-08-2012
		KR 20120093219 A	22-08-2012
		TW 201113331 A	16-04-2011
		TW 201120106 A	16-06-2011
		US 2012172492 A1	05-07-2012
		US 2012277344 A1	01-11-2012
		WO 2011034585 A2	24-03-2011
		WO 2011034589 A2	24-03-2011

JP 2011057967	A	24-03-2011	NONE

JP 2007161818	A	28-06-2007	NONE

JP 2010013552	A	21-01-2010	NONE

US 3700621	A	24-10-1972	NONE

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Demande internationale n°

PCT/EP2012/075140

<p>A. CLASSEMENT DE L'OBJET DE LA DEMANDE</p> <p>INV. B60C1/00 C08J3/22 C08K3/04</p> <p>ADD.</p>		
<p>Selon la classification internationale des brevets (CIB) ou à la fois selon la classification nationale et la CIB</p>		
<p>B. DOMAINES SUR LESQUELS LA RECHERCHE A PORTE</p> <p>Documentation minimale consultée (système de classification suivi des symboles de classement)</p> <p>B60C C08J C08K C08L</p>		
<p>Documentation consultée autre que la documentation minimale dans la mesure où ces documents relèvent des domaines sur lesquels a porté la recherche</p>		
<p>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)</p> <p>EPO-Internal , WPI Data</p>		
<p>C. DOCUMENTS CONSIDERES COMME PERTINENTS</p>		
Catégorie*	Identification des documents cités, avec, le cas échéant, l'indication des passages pertinents	no. des revendications visées
X	<p>Wo 2011/034585 A2 (CABOT CORP [US] ; WANG TING [US] ; WANG MENG-JIAO [CN] ; MARIADASS BERNAR) 24 mars 2011 (2011-03-24)</p> <p>page 42; tabl eau 7</p> <p>alinéa [0111] - alinéa [0114]</p> <p>alinéa [0052] ; revendi cati ons 1-2 ; exempl e 1; tabl eau 1</p> <p style="text-align: center;">-----</p>	1-32
X	<p>DATABASE WPI</p> <p>Week 201127</p> <p>Thomson Sci enti fic, London , GB;</p> <p>AN 2011-D05579</p> <p>XP002677928,</p> <p>& JP 2011 057967 A (YOKOHAMA RUBBER CO LTD) 24 mars 2011 (2011-03-24)</p>	1-4, 7-15 , 17-32
A	<p>abrégé</p> <p style="text-align: center;">-----</p> <p style="text-align: center;">-/- .</p>	5,6, 16
<p><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</p>		
<p>* Catégories spéciales de documents cités:</p> <div style="display: flex; justify-content: space-between;"> <div style="width: 48%;"> <p>"A" document définissant l'état général de la technique, non considéré comme particulièrement pertinent</p> <p>"E" document antérieur, mais publié à la date de dépôt international ou après cette date</p> <p>"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)</p> <p>"O" document se référant à une divulgation orale, à un usage, à une exposition ou tous autres moyens</p> <p>"P" document publié avant la date de dépôt international, mais postérieurement à la date de priorité revendiquée</p> </div> <div style="width: 48%;"> <p>"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</p> <p>"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</p> <p>"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</p> <p>"&" document qui fait partie de la même famille de brevets</p> </div> </div>		
<p>Date à laquelle la recherche internationale a été effectivement achevée</p> <p style="text-align: center;">13 février 2013</p>		<p>Date d'expédition du présent rapport de recherche internationale</p> <p style="text-align: center;">20/02/2013</p>
<p>Nom et adresse postale de l'administration chargée de la recherche internationale</p> <p>Office Européen des Brevets, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Fax: (+31-70) 340-3016</p>		<p>Fonctionnaire autorisé</p> <p style="text-align: center;">Höf l er, Thomas</p>

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	DATABASE WPI Week 200757 Thomson Sci enti f i c, London , GB; AN 2007-593622 XP002677929 , & JP 2007 161818 A (SUMITOMO RUBBER IND LTD) 28 jui n 2007 (2007-06-28)	1-4, 7-15 , 17-32
A	abrégé -----	5,6, 16
A	DATABASE WPI Week 201011 Thomson Sci enti f i c, London , GB; AN 2010-A85920 XP002677930, & JP 2010 013552 A (YOKOHAMA RUBBER CO LTD) 21 janvi er 2010 (2010-01-21) I e document en enti er -----	1-32
A	US 3 700 621 A (BURKE OLIVER W JR) 24 octobre 1972 (1972-10-24) I e document en enti er -----	1-32
A	"ASTM D6556 - 10 Standard Test Method for Carbon Black Total and External Surface Area by Ni trogen Adsorpti on" , ANNUAL B00K 0F ASTM STANDARDS, PHI LADELPHIA, PA, US, vol . 9.01 , 1 janvi er 2010 (2010-01-01) , pages 1086-1090, XP008142633 , ISSN: 0192-2998, DOI : 10. 1520/D6556-10 I e document en enti er -----	1-32

RAPPORT DE RECHERCHE INTERNATIONALE

Renseignements relatifs aux membres de familles de brevets

Demande internationale n°

PCT/EP2012/075140

Document brevet cité au rapport de recherche	Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
WO 2011034585 A2	24-03-2011	AU 2010296002 A1	29-03-2012
		CA 2773599 A1	24-03-2011
		CA 2773920 A1	24-03-2011
		CN 102630238 A	08-08-2012
		CN 102741339 A	17-10-2012
		EA 201270431 A1	30-10-2012
		EP 2478043 A2	25-07-2012
		EP 2486093 A2	15-08-2012
		KR 20120093219 A	22-08-2012
		TW 201113331 A	16-04-2011
		TW 201120106 A	16-06-2011
		US 2012172492 A1	05-07-2012
		US 2012277344 A1	01-11-2012
		WO 2011034585 A2	24-03-2011
		WO 2011034589 A2	24-03-2011

JP 2011057967 A	24-03-2011	AUCUN	

JP 2007161818 A	28-06-2007	AUCUN	

JP 2010013552 A	21-01-2010	AUCUN	

us 3700621 A	24-10-1972	AUCUN	
