

[19] 中华人民共和国国家知识产权局

[51] Int. Cl⁷

C08L 23/08



[12] 发明专利申请公开说明书

[21] 申请号 03822692.8

C08J 5/18
B32B 27/32
C08L 23/04

[43] 公开日 2005 年 10 月 19 日

[11] 公开号 CN 1685006A

[22] 申请日 2003.9.22 [21] 申请号 03822692.8

[74] 专利代理机构 北京纪凯知识产权代理有限公司
代理人 程伟 鲍玲

[30] 优先权

[32] 2002. 9. 23 [33] US [31] 60/412,843

[86] 国际申请 PCT/US2003/029620 2003.9.22

[87] 国际公布 WO2004/026955 英 2004.4.1

[85] 进入国家阶段日期 2005.3.23

[71] 申请人 陶氏环球技术公司

地址 美国密歇根州

[72] 发明人 R·J·威克斯

权利要求书 3 页 说明书 7 页 附图 1 页

[54] 发明名称 用于挤出涂布的聚合物组合物

[57] 摘要

本发明涉及适用于挤出涂布的组合物。所述组合物包括均匀乙烯聚合物和不均匀乙烯聚合物连同高熔融强度聚烯烃一起的混合物。由该组合物制得的薄膜层具有改良的“向内弯曲”和极好的热封引发性。

-
1. 一种聚合物组合物，包括：
 - (A) 60 到 80wt%的由至少一种均匀文化聚乙烯和至少一种不均匀文化聚乙烯组成的混合物，以及
 - (B) 20 到 40wt%至少一种熔融强度至少为混合物 (A) 两倍的聚合物。
 2. 根据权利要求 1 所述的组合物，其中 (A) 的混合物包括 40 到 75wt%均匀文化聚乙烯和 25 到 60wt%不均匀文化聚乙烯。
 3. 根据权利要求 1 所述的组合物，其中均匀文化聚乙烯是乙烯和至少 C₃-C₂₀α-烯烃的共聚体。
 4. 根据权利要求 1 所述的组合物，其中不均匀文化聚乙烯具有 3 到 6 之间的分子量分布 Mw/Mn。
 5. 根据权利要求 1 所述的组合物，其中 (A) 混合物具有 10 克/10 分钟到 30 克/10 分钟之间的熔融指数 I₂。
 6. 根据权利要求 1 所述的组合物，其中 (A) 混合物具有 0.88 克/立方厘米到 0.92 克/立方厘米之间的密度。
 7. 根据权利要求 1 所述的组合物，其中 (A) 混合物在示差扫描量热曲线上具有至少三个熔融峰。
 8. 根据权利要求 1 所述的组合物，其中均匀文化聚乙烯具有 1.5 到 3 之间的分子量分布 Mw/Mn。
 9. 根据权利要求 1 所述的组合物，其中(A)混合物包括 50 到 60wt% 均匀文化聚乙烯和 40 到 50wt%不均匀文化聚乙烯。

-
10. 根据权利要求 1 所述的组合物，其中 (B) 选自低密度聚乙烯、
乙烯/羧酸共聚物、乙烯/羧酸共聚物的离聚物、乙烯乙酸乙烯酯
共聚物、高熔融强度聚丙烯均聚物或高熔融强度聚丙烯共聚物。
- 5 11. 一种用聚合物组合物制得的薄膜层，所述组合物包括
(C) 60 到 80wt% 的由至少一种均匀文化聚乙烯和至少一种不
均匀文化聚乙烯组成的混合物，以及
(D) 20 到 40wt% 至少一种熔融强度至少为混合物 (A) 两倍
的聚合物。
- 10 12. 根据权利要求 10 所述的薄膜层，其中 (A) 混合物包括 40 到 75wt%
均匀文化聚乙烯和 25 到 60wt% 不均匀文化聚乙烯。
- 15 13. 根据权利要求 10 所述的薄膜层，其中均匀文化聚乙烯是乙烯和
至少 C₃-C₂₀α-烯烃的共聚体。
14. 根据权利要求 10 所述的薄膜层，其中不均匀文化聚乙烯具有 3
到 6 之间的分子量分布 Mw/Mn。
- 20 15. 根据权利要求 10 所述的薄膜层，其中 (A) 混合物具有 10 克/10
分钟到 30 克/10 分钟之间的熔融指数 I₂。
16. 根据权利要求 10 所述的薄膜层，其中 (A) 混合物具有 0.88 克/
立方厘米到 0.92 克/立方厘米之间的密度。
- 25 17. 根据权利要求 10 所述的薄膜层，其中 (A) 混合物在示差扫描量
热曲线上具有至少三个熔融峰。
18. 根据权利要求 10 所述的薄膜层，其中均匀文化聚乙烯具有 1.5
30 到 3 之间的分子量分布 Mw/Mn。
19. 根据权利要求 10 所述的薄膜层，其中 (A) 的混合物包括 50 到

60wt%均匀文化聚乙烯和 40 到 50wt%不均匀文化聚乙烯。

20. 一种含有权利要求 10 所述薄膜层的装配品。

5 21. 根据权利要求 1 所述的组合物，进一步包括至少一种选自低密度聚乙烯、线型低密度聚乙烯、高密度聚乙烯、其混合物、聚丙烯均聚物、聚丙烯无规共聚物、苯乙烯/丁二烯共聚物、聚苯乙烯、乙烯-乙酸乙烯酯共聚物或环-烯烃共聚物的聚合物。

10 22. 根据权利要求 10 所述的薄膜层，进一步包括至少一种其它层。

23. 根据权利要求 10 所述的薄膜层，其中 (B) 选自低密度聚乙烯、乙烯/羧酸共聚物、乙烯/羧酸共聚物的离聚物、乙烯乙酸乙烯酯共聚物、高熔融强度聚丙烯均聚物或高熔融强度聚丙烯共聚物。

15 24. 一种包括至少两层的薄膜，其一层是由一种聚合物组合物制成的，所述组合物包括

(A) 至少一种均匀文化聚乙烯和至少一种不均匀文化聚乙烯的混合物，以及另一层包括

20 (B) 至少一种熔融强度至少为 (A) 的混合物两倍的其它聚合物。

25. 一种聚合物组合物，包括

(A) 60 到 80wt%的具有至少三个熔融峰的乙烯聚合物，以及

(B) 20 到 40wt%的至少一种熔融强度至少为 (A) 两倍的聚合物。

用于挤出涂布的聚合物组合物

5

本发明大体涉及可用于挤出涂布用途的薄膜组合物，更具体而言，涉及提供用于包装用途的密封层。

有许多用于挤出涂布用途的聚合物组合物的例子，包括线型低密度聚乙烯（LLDPE）与高压（自由基）低密度聚乙烯（LDPE）的混合物。挤出涂布是一种用特殊的聚合物涂布衬底，由此令衬底具有如对另一块衬底或对其本身具有如密封能力的功能性的方法。例子包括汁液包装袋，典型地其具有通过挤出涂布到金属箔衬底上的内部聚合物，随后在金属箔上聚合物涂层与自身密封（粘接）。挤出涂布是一种非常特别的方法，其中“向内弯曲”对形成涂层是重要的。“向内弯曲”指的是聚合物配方在挤压后保持其宽度或其原始尺寸的能力。最小化“向内弯曲”使聚合物配方更为有效以及均匀地涂布到衬底上。

例如，美国专利 5,587,247 公开用于挤压成形的树脂组合物，其包括吸热峰在 80°C 到 120°C 之间的高压乙烯聚合物、吸热峰在 118°C 到 130°C 之间的乙烯共聚物，和在其它性质中，在高于 110°C 没有吸热峰的乙烯共聚物，其公开内容经此引用并入本文。

然而，仍然需要一种能够在保持良好密封能力的同时降低“向内弯曲”的聚合物配方。

25

现在，本发明公开特别适于具有最小“向内弯曲”、极佳密封性能（例如，低热封装引发温度）和坚韧性的挤出涂布的聚合物组合物。这种组合物包括：

- (A) 60 到 80wt% 至少一种均匀支链聚乙烯和至少一种不均匀的支链聚乙烯的混合物；和
- (B) 20 到 40wt% 至少一种熔融强度至少为混合物 (A) 两倍

的聚合物。一种由这些组合物制得的薄膜层也在本发明的范围内。

在本发明的另一个具体实施方案中，制造一种包括至少两层的薄膜，

(A) 一层是由一种聚合物组合物制成的，该组合物包括至少
5 一种均匀支链聚乙烯和至少一种不均匀的支链聚乙烯的混合物，以及

(B) 另一层是包括至少一种熔融强度至少为(A)的混合物两倍的其它聚合物。

10 图1显示的是本发明的(A)的混合物的示差扫描量热图。值得注意的是，有三个明显的熔融峰。

15 可用于本发明的聚合物树脂是聚乙烯，对于组分(B)，可以额外使用聚丙烯无规共聚物(PPRCP)、苯乙烯/丁二烯共聚物(SBC)、聚苯乙烯、乙烯-乙酸乙烯酯共聚物(EVA)和环/烯烃共聚物(COC)。

20 可用于本发明的聚乙烯属于两大类别：一些在高温和高压下采用自由基引发剂制备的聚乙烯，和一些在高温和相对低压下采用配位催化剂制备的聚乙烯。形成物通常被称作LDPE，其特征在于从聚合物骨架侧面垂下的聚合单体单元的支链。LDPE聚合物的密度通常在0.910到0.940g/cm³之间。在本文中除非另行说明，均按照ASTM D-792的程序测量聚合物的密度。

25 由于基本上不存在从聚合物骨架侧面垂下的聚合单体单元的支链，所以通过使用如齐格勒-纳塔催化剂或菲利普催化剂的配位催化剂来制备的乙烯聚合物和共聚物通常被称作线型聚合物。乙烯和至少一种3到12个碳原子、优选为4到8个碳原子的-烯烃的线型共聚物是众所周知且可市售的。如本领域内所熟知的，线型乙烯/-烯烃共聚物的密度是-烯烃长度和相对于乙烯数量的烯烃单体在共聚物中数量的函数，-烯烃越长，以及所含-烯烃的量越大，共聚物的密度越低。LLDPE
30 是一种不均匀的聚合物，指的是共聚单体并非均匀地沿聚合物骨架分布。由于支链的非均匀性，不均匀乙烯聚合物的支链分布是显著的。

典型地，LLDPE 是乙烯和 3 到 20 个碳原子、优选为 4 到 8 个碳原子的-烯烃（例如，1-丁烯、1-辛烯等等）的共聚物，其具有相对于 LDPE（例如， 0.910g/cm^3 到 0.940g/cm^3 ）的来说足以降低共聚物密度的-烯烃含量。当该共聚物含有更多-烯烃时，其密度将会降至低于大约 0.91 g/cm^3 ，并且这些共聚物可以交换地称为超低密度聚乙烯（ULDPE）或 VLDPE。VLDPE 或 ULDPE 的密度通常在 0.87 到 0.91 g/cm^3 之间。
5 LLDPE 和 VLDPE 或 ULDPE 在本领域内均如其制备过程那样为人所熟知。例如，如美国专利 4,076,698 中所述，可以采用齐格勒—纳塔催化剂，在浆料、气相、溶液或高压工艺中制得不均匀的 LLDPE，同时，
10 可以如美国专利 3,645,992 中所述制得均匀的线型乙烯聚合物。均匀乙
烯聚合物具有均匀的支链分布，也就是说，基本上所有的聚合物分子
均具有相同数量的并入每个分子的共聚单体。已经使用组成分布分支
指数（CDBI）来描述支链分布（或均一性或非均一性）的特征，并且
其可以采用美国专利 5,008,204 中所述的装置，按照美国专利 5,246,783
15 来进行测定，各项专利公开的内容经此引用并入本文。不均匀聚合物
的 CDBI 在 30 到 70 之间，而均匀聚合物的 CDBI 则在 80 到最高可为
100 之间。

聚合物混合物（A）可以是干燥材料的物理混合物，随后熔融混合，
或者如美国专利 5,844,045 中所述且要求权利的那样，聚合物混合物
20 （A）可以原位制得，其公开的内容经此引用并入本文。

通常密度在 0.941 到 0.965 g/cm^3 之间的高密度聚乙烯（HDPE）典型地是乙烯的均聚物，相对于各种乙烯和-烯烃的线型共聚物，其几乎不含支链。HDPE 是众所周知的，可以以各种级别市售的，而且可以用于本发明中。

25 本发明的聚丙烯共聚物是包括由丙烯和乙烯和/或一种或多种不饱和共聚单体获得的单元。术语“共聚物”包括三聚物、四聚物等等。“无规共聚物”指的是单体随机分布在整个聚合物链上的共聚物。典型地，
聚丙烯共聚物包括占共聚物至少 60wt%、优选为至少 70wt% 和更优选为至少 80wt% 的得自丙烯的单元。乙烯和/或一种或多种共聚物的不饱和共聚单体含有至少 0.1、优选为至少 1 和更优选为至少 3wt%，而且不饱和共聚单体的典型最大量不超过共聚物的 40wt%，优选不超过
30

30wt%。此类聚丙烯的无规共聚物是可以市售的，例如，可以从陶氏化学公司获得的陶氏聚丙烯树脂（DOW Polypropylene RESINSTM）。

苯乙烯/丁二烯共聚物（SBC）是本领域内已知的透明树脂。SBC 树脂既可以提供高透明性，又可以提供良好的薄膜劲度。适宜 SBC 树脂的例子为可以从雪佛龙菲利浦化学公司获得的 SBC 的 K-树脂系列（K-Resin[®] family）。

环-烯烃共聚物（COC）是通过金属茂催化剂制造的无定形玻璃透明的乙烯和降冰片烯共聚物。COC 可以市售，例如，可以从 Ticona 公司获得的 Topas[®] COC 共聚物。

聚苯乙烯是在本领域内为人熟知的透明树脂，并且可以市售。聚苯乙烯既可以提供高透明性，又可以提供良好的薄膜劲度。适宜的市售聚苯乙烯的例子是从陶氏化学公司获得的 StyronTM 663 聚苯乙烯。

乙烯-乙酸乙烯酯共聚物是广为人知且可市售的弹性体。

优选地，(A) 的混合物包括大约 40 到大约 75wt% 均匀支化聚乙烯，和大约 25wt% 到大约 60wt% 不均匀支化聚乙烯。不均匀支化聚乙烯的分子量分布 Mw/Mn 在大约 3 到大约 6 之间，而均匀支化聚乙烯的分子量分布 Mw/Mn 在大约 1.5 到大约 3 之间。(A) 的混合物的熔融指数 I₂ 在大约 6 克/10 分钟到大约 20 克/10 分钟之间。按照 ASTM D1238，条件 190°C/2.16 千克，测量熔融指数 (I₂)。(A) 的混合物的密度在大约 0.88 克/立方厘米到大约 0.92 克/立方厘米之间。在示差扫描量热曲线上，(A) 的混合物具有至少 3 个熔融峰。优选地，(A) 的混合物包括大约 50 到大约 60wt% 均匀支化聚乙烯和大约 40 到大约 50wt% 不均匀支化聚乙烯。

组分 (B) 可以选自低密度聚乙烯、乙烯/羧酸共聚物、乙烯/羧酸共聚物的离聚物、乙烯乙酸乙烯酯共聚物、高熔融强度聚丙烯均聚物或高熔融强度聚丙烯共聚物。组分 (B) 应具有至少两倍于混合物 (A) 的熔融强度，和甚至更高的熔融强度，例如，大约为混合物 (A) 熔融强度的 2.5 倍，大约为混合物 (A) 熔融强度的 3 倍或更高，同样是可以预期的。

不受任何特定理论的束缚，值得相信的是，三相聚合物（三个熔

融峰)的好处在于，由于第一峰(也就是说，出现在最低温度下的主峰)的高百分比，能够以低热密封引发温度进行密封。同时可以用维卡软化温度表示第二和第三峰提供的全面抗热性。

优选地，组分(A)构成大约60到大约80wt%所述组合物，组分(B)构成大约20到大约40wt%所述组合物。在本发明的组合物中可以有利地使用通常用于本领域中，例如抗氧化剂的添加剂。

在另一个具体实施方案中，由聚合物组合物制造一种薄膜层，该组合物包括：

(A) 大约60到大约80wt%至少一种均匀支化聚乙烯和至少一种不均匀支化聚乙烯的混合物，以及

(B) 大约20到大约40wt%至少一种熔融强度至少为混合物(A)的两倍的聚合物。

本发明的薄膜层适用于汁液包装袋、快餐包装，和除此之外的垂直/成形/填充/密封用途。

15

实施例

在实施例的薄膜生产中使用下列树脂。

熔融指数 I_2 为2.3克/10分钟(由ASTM D-1238，条件190°C/2.16千克测得的)，密度为0.918克/立方厘米(由ASTM D-792测得的)，按照前面本发明的详细说明中所述方法测得的熔融张力为8克，并含有300ppm的受阻碍酚性抗氧剂(在此实施例中，可以从汽巴嘉基(Ciba Geigy)获得的Irganox 1010)的LDPE。

混合物(A)一种56wt%熔融指数 I_2 为20克/10分钟(由ASTM D-1238，条件190°C/2.16千克测得的)、密度为0.903克/立方厘米(由ASTM D-792测得的)的均匀乙烯聚合物，和44wt%不均匀乙烯聚合物的混合物，由此合成的混合物具有20克/10分钟的最终熔融指数和0.907克/立方厘米的密度。

在装配有按照如下区域温度运行的3.5"挤出机(9厘米)(32L/D)的挤出涂布生产线上实施本配方：

30

桶1 200 桶2 250 桶3 280 桶4 290

| | | | | | |
|------|-----------|-----|-----|---------|-----|
| 桶 5 | 290 | 桶 6 | 290 | 边缘 | 290 |
| 管子区域 | 1 到 3 | | 290 | 供料区 1-3 | 290 |
| 模具区 | 1 到 10 | | 290 | | |
| | 向内弯曲 (毫米) | | | | |
| 5 | 收缩 (米/分钟) | | | | |

在氮气气氛下，采用 TA Q-1000 示差扫描量热计进行示差扫描量热 (DSC) 测量。通过大约 100 °C/分钟的快速加热至 180 °C 将每个样品熔融，令其在 180 °C 保持 3 分钟，以 10 °C/分钟的速率冷却到零下 40 °C，并通过以 10 °C/分钟的速率从零下 40 °C 扫描到 150 °C 记录其常规 DSC 吸热。可以在 ASTM D-3417 和 ASTM D-3418 中找到适于除 LLDPE 以外的聚合物温度循环设置。

可以根据 ASTM D1525 或 ISO 306 测量维卡软化点。

采用 Goettfert Rheotens 毛细管流变仪，将温度为 190 °C 的熔融聚合物以 30.26 立方毫米/秒的速率加入到内径为 2.1 毫米、模长 41.9 厘米且流入角为 90 度的模具中，来测量熔融强度。活塞直径为 9.54 毫米，活塞速率为 0.423 毫米/秒，剪切速率为 33 秒⁻¹，收缩为 100 毫米。随即用具有 10 厘米的气隙和 2.4 平方毫米/秒的加速度变化率的 Goettfert Rheotens Model 71.97 拉伸流变仪的轮子拉伸熔化物。熔融强度是以百分之一牛顿 (cN) 测量的、在纺线 (spinline) 中的力的平顶值，或在缺少平顶值情况下的峰值，如采用高强度材料所经常遭受到的熔融强度。

用 ISO 527-3 或相当标准的测试方法测量聚合物的拉伸性能。拉伸性能包括 2% 割线模量、最大拉伸强度、和最大拉伸强度处的延伸率。按照 ASTM D-3706 使用 A J&B Topwave 测定热粘性引发温度，并可同样使用 A J&B Topwave 确定热封性。热封机装有 5 毫米宽的特氟纶涂装热封棒，采用 0.5 牛顿/平方毫米的密封棒压力和 0.5 秒的停留时间进行密封。在随即制得热封的 2 秒滞留后，根据 ASTM D-88，用一台 Instron 多功能试验仪测量热封强度。可以用 Sentinel 或 Lloyd K 装置 (instrument with) 测量热封引发温度。

收缩是聚合物可拉伸性 (表 #?) 的量度标准，由此可以起到在

稳定的织物结构中聚合物可以拉伸多薄的指示器的作用。通过首先设定稳定涂布量和等价于如表中所示、在既定工艺条件下的恒定压出量的线速度来测定收缩。通过在保持恒定压出量的同时提高线速度，直到发生分级织物缺损，来测量收缩速度。将织物缺损分为包括边缘撕裂、织物撕裂和织物一面超过 $+/-3$ 毫米离子的边缘波纹化的熔融拉伸限制。

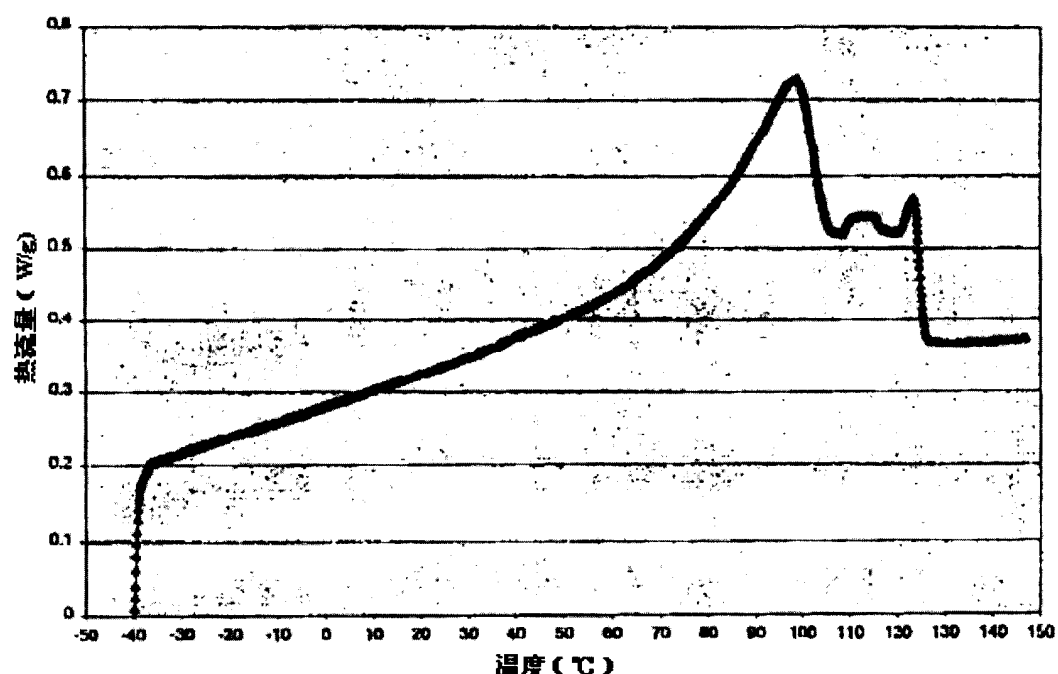


图 1