

**PCT**WELTORGANISATION FÜR GEISTIGES EIGENTUM  
Internationales BüroINTERNATIONALE ANMELDUNG VERÖFFENTLICHT NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE  
INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES PATENTWESENS (PCT)

|                                                                                         |           |                                                                                                                                                |
|-----------------------------------------------------------------------------------------|-----------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| (51) Internationale Patentklassifikation <sup>7</sup> :<br><b>C08F 8/00, H01M 10/40</b> | <b>A1</b> | (11) Internationale Veröffentlichungsnummer: <b>WO 00/08068</b><br>(43) Internationales<br>Veröffentlichungsdatum: 17. Februar 2000 (17.02.00) |
|-----------------------------------------------------------------------------------------|-----------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|

(21) Internationales Aktenzeichen: PCT/EP99/05702

(22) Internationales Anmeldedatum: 6. August 1999 (06.08.99)

(30) Prioritätsdaten:  
198 35 615.3 6. August 1998 (06.08.98) DE(71) Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten ausser US): BASF AK-  
TIENGESSELLSCHAFT [DE/DE]; D-67056 Ludwigshafen  
(DE).

(72) Erfinder; und

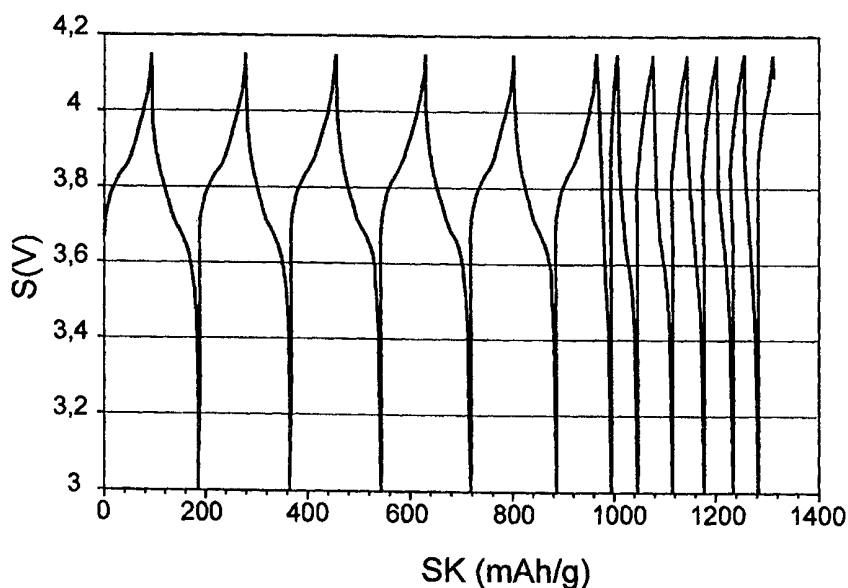
(75) Erfinder/Anmelder (nur für US): MÖHWALD, Helmut  
[DE/DE]; Markwardstrasse 16, D-76855 Annweiler  
(DE). DÖTTER, Gerhard [DE/DE]; Ungsteiner Strasse  
18, D-67067 Ludwigshafen (DE). BLUM, Rainer  
[DE/DE]; Rüdigerstrasse 64, D-67069 Ludwigshafen  
(DE). KELLER, Peter [DE/DE]; Mozartstrasse 9, D-66583  
Spiesen-Elversberg (DE). BAUER, Stephan [DE/DE];  
Hauptstrasse 65a, D-67126 Hochdorf-Assenheim (DE).  
BRONSTERT, Bernd [DE/DE]; Zanderstrasse 35, D-67166  
Otterstadt (DE).(74) Anwalt: ISENBRUCK, Günter; Bardehle, Pagenberg, Dost,  
Altenburg, Geissler, Isenbruck, Theodor-Heuss-Anlage 12,  
D-68165 Mannheim (DE).(81) Bestimmungsstaaten: AL, AU, BG, BR, BY, CA, CN, CZ,  
GE, HR, HU, ID, IL, IN, JP, KR, KZ, LT, LV, MK, MX,  
NO, NZ, PL, RO, RU, SG, SI, SK, TR, UA, US, ZA,  
eurasisches Patent (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ,  
TM), europäisches Patent (AT, BE, CH, CY, DE, DK, ES,  
FI, FR, GB, GR, IE, IT, LU, MC, NL, PT, SE).**Veröffentlicht***Mit internationalem Recherchenbericht.  
Vor Ablauf der für Änderungen der Ansprüche zugelassenen  
Frist; Veröffentlichung wird wiederholt falls Änderungen  
eintreffen.*

(54) Title: COMPOSITIONS SUITABLE FOR ELECTROCHEMICAL CELLS

(54) Bezeichnung: FÜR ELEKTROCHEMISCHE ZELLEN GEEIGNETE ZUSAMMENSETZUNGEN

**(57) Abstract**

The invention relates to a composition containing: (a) 0 to less than 1 % by weight of a pigment (I) with a primary particle size of 5 nm to 100  $\mu$ m, which is a solid (a) or a compound (Ib) acting as cathodic material in electrochemical cells or a compound (Ic) acting as anodic material in electrochemical cells or a mixture of solids (Ia) with compound (Ib) or compound (Ic); (b) over 99 to 100 % by weight of a polymer material (II) comprising (IIa) 1 to 100 % by weight of a polymer or copolymer (IIa) having a reactive groups (RG) in the chain, end or side thereof, which are capable of cross-linking reactions by the application of heat and/or UV radiation and (IIb) 0 to 99 % by weight of at least one polymer or copolymer (IIb) free from reactive groups (RG).



### (57) Zusammenfassung

Zusammensetzung enthaltend: (a) 0 bis unter 1 Gew.-% eines Pigments (I) mit einer Primärpartikelgröße von 5 nm bis 100 µm, das ein Feststoff (Ia) oder eine als Kathodenmaterial in elektrochemischen Zellen wirkende Verbindung (Ib) oder eine als Anodenmaterial in elektrochemischen Zellen wirkende Verbindung (Ic) oder ein Gemisch des Feststoffs (Ia) mit der Verbindung (Ib) oder der Verbindung (Ic) ist; (b) mehr als 99 bis 100 Gew.-% eines polymeren Materials (II), das umfaßt: (IIa) 1 bis 100 Gew.-% eines Polymers oder Copolymers (IIa), das ketten-, end- und/oder seitenständig Reaktivgruppen (RG) aufweist, die thermisch und/oder unter UV-Strahlung zu Vernetzungsreaktionen fähig sind, und (IIb) 0 bis 99 Gew.-% mindestens eines Polymers oder Copolymers (IIb), das frei ist von Reaktivgruppen (RG).

### LEDIGLICH ZUR INFORMATION

Codes zur Identifizierung von PCT-Vertragsstaaten auf den Kopfbögen der Schriften, die internationale Anmeldungen gemäss dem PCT veröffentlichen.

|    |                              |    |                                   |    |                                                 |    |                                |
|----|------------------------------|----|-----------------------------------|----|-------------------------------------------------|----|--------------------------------|
| AL | Albanien                     | ES | Spanien                           | LS | Lesotho                                         | SI | Slowenien                      |
| AM | Armenien                     | FI | Finnland                          | LT | Litauen                                         | SK | Slowakei                       |
| AT | Österreich                   | FR | Frankreich                        | LU | Luxemburg                                       | SN | Senegal                        |
| AU | Australien                   | GA | Gabun                             | LV | Lettland                                        | SZ | Swasiland                      |
| AZ | Aserbaidshjan                | GB | Vereinigtes Königreich            | MC | Monaco                                          | TD | Tschad                         |
| BA | Bosnien-Herzegowina          | GE | Georgien                          | MD | Republik Moldau                                 | TG | Togo                           |
| BB | Barbados                     | GH | Ghana                             | MG | Madagaskar                                      | TJ | Tadschikistan                  |
| BE | Belgien                      | GN | Guinea                            | MK | Die ehemalige jugoslawische Republik Mazedonien | TM | Turkmenistan                   |
| BF | Burkina Faso                 | GR | Griechenland                      | ML | Mali                                            | TR | Türkei                         |
| BG | Bulgarien                    | HU | Ungarn                            | MN | Mongolei                                        | TT | Trinidad und Tobago            |
| BJ | Benin                        | IE | Irland                            | MR | Mauretanien                                     | UA | Ukraine                        |
| BR | Brasilien                    | IL | Israel                            | MW | Malawi                                          | UG | Uganda                         |
| BY | Belarus                      | IS | Island                            | MX | Mexiko                                          | US | Vereinigte Staaten von Amerika |
| CA | Kanada                       | IT | Italien                           | NE | Niger                                           | UZ | Usbekistan                     |
| CF | Zentralafrikanische Republik | JP | Japan                             | NL | Niederlande                                     | VN | Vietnam                        |
| CG | Kongo                        | KE | Kenia                             | NO | Norwegen                                        | YU | Jugoslawien                    |
| CH | Schweiz                      | KG | Kirgisistan                       | NZ | Neuseeland                                      | ZW | Zimbabwe                       |
| CI | Côte d'Ivoire                | KP | Demokratische Volksrepublik Korea | PL | Polen                                           |    |                                |
| CM | Kamerun                      | KR | Republik Korea                    | PT | Portugal                                        |    |                                |
| CN | China                        | KZ | Kasachstan                        | RO | Rumänien                                        |    |                                |
| CU | Kuba                         | LC | St. Lucia                         | RU | Russische Föderation                            |    |                                |
| CZ | Tschechische Republik        | LI | Liechtenstein                     | SD | Sudan                                           |    |                                |
| DE | Deutschland                  | LK | Sri Lanka                         | SE | Schweden                                        |    |                                |
| DK | Dänemark                     | LR | Liberia                           | SG | Singapur                                        |    |                                |
| EE | Estland                      |    |                                   |    |                                                 |    |                                |

---

### Für elektrochemische Zellen geeignete Zusammensetzungen

---

5

Die vorliegende Erfindung betrifft Zusammensetzungen, die u. a. für elektrochemische Zellen mit Lithiumionen-haltigen Elektrolyten geeignet sind; deren Verwendung z. B. in bzw. als Festelektrolyten, Separatoren und Elektroden; Festelektrolyte, Separatoren, Elektroden, Sensoren, elektrochrome Fenster, Displays, Kondensatoren und ionenleitende Folien, die eine solche Zusammensetzung enthalten, sowie elektrochemische Zellen mit solchen Festelektrolyten, Separatoren und/oder Elektroden.

Elektrochemische, insbesondere wiederaufladbare Zellen sind allgemein bekannt, beispielsweise aus "Ullmann's Encyclopedia of Industrial Chemistry", 5. Ed., Vol A3, VCH Verlagsgesellschaft mbH, Weinheim, 1985, Seite 343-397.

Unter diesen Zellen nehmen die Lithiumbatterien und die Lithiumionenbatterien insbesondere als Sekundärzellen aufgrund ihrer hohen spezifischen Energiespeicherdichte eine besondere Stellung ein.

Solche Zellen enthalten in der Kathode, wie u. a. in obigem Zitat aus "Ullmann" beschrieben, lithiierte Mangan-, Cobalt-, Vanadium- oder Nickel-Mischoxide, wie sie im stöchiometrisch einfachsten Fall als  $\text{LiMn}_2\text{O}_4$ ,  $\text{LiCoO}_2$ ,  $\text{LiV}_2\text{O}_5$  oder  $\text{LiNiO}_2$  beschrieben werden können.

Mit Verbindungen, die Lithiumionen in ihr Gitter einbauen können, wie z. B. Graphit, reagieren diese Mischoxide reversibel unter Ausbau der Lithiumionen aus dem Kristallgitter, wobei in diesem die Metallionen wie Mangan-, Cobalt- oder Nickelionen oxidiert werden. Diese Reaktion läßt sich in einer elektrochemischen Zelle zur Stromspeicherung nutzen, indem man die Lithiumionen aufnehmende Verbindung, also das Anodenmaterial, und das lithiumhaltige Mischoxid, also das

Kathodenmaterial, durch einen Elektrolyten trennt, durch welchen die Lithiumionen aus dem Mischoxid in das Anodenmaterial wandern (Ladevorgang).

Die zur reversiblen Speicherung von Lithiumionen geeigneten Verbindungen  
5 werden dabei üblicherweise auf Ableitelektronen mittels eines Bindemittels fixiert.

Bei der Aufladung der Zelle fließen Elektronen durch eine äußere Spannungsquelle und Lithiumkationen durch den Elektrolyten zum Anodenmaterial. Bei der Nutzung der Zelle fließen die Lithiumkationen durch den Elektrolyten, die Elektronen  
10 hingegen durch einen Nutzwiderstand vom Anodenmaterial zum Kathodenmaterial.

Zur Vermeidung eines Kurzschlusses innerhalb der elektrochemischen Zelle befindet sich zwischen den beiden Elektroden eine elektrisch isolierende, für Lithiumkationen aber durchgängige Schicht. Dies kann ein sogenannter  
15 Festelektrolyt oder ein gewöhnlicher Separator sein.

Festelektrolyte und Separatoren bestehen bekanntermaßen aus einem Trägermaterial, in das eine dissoziierbare, Lithiumkationen enthaltende Verbindung zur Erhöhung der Lithiumionenleitfähigkeit und üblicherweise weitere Zusatzstoffe wie  
20 Lösungsmittel inkorporiert werden.

Als Trägermaterial schlägt z. B. die US-A 5296318 und die US-A 5429891 ein Copolymerisat aus Vinylidenfluorid und Hexafluorpropen vor. Die Verwendung derartiger, hochresistenter (Co)polymere ist jedoch mit einer Reihe von Nachteilen  
25 behaftet.

Derartige Polymere sind nicht nur teuer, sondern lassen sich auch nur schlecht in Lösung bringen. Ferner erhöhen sie aufgrund ihrer vergleichsweise geringen Lithiumkationen-Leitfähigkeit den Widerstand der Zelle, so daß man bereits bei der  
30 Herstellung der isolierenden Schicht den Elektrolyten, der üblicherweise aus einer Lithiumkationen enthaltenden Verbindung, wie  $\text{LiPF}_6$ ,  $\text{LiAsF}_6$  oder  $\text{LiSbF}_6$  und einem organischen Lösungsmittel wie Ethylencarbonat oder Propylencarbonat

besteht, zuzugeben hat (US-A 5296318, US-A 5429891). Außerdem lassen sich derartige Polymere nur mit z. B. hohen Anteilen von Weichmachern, z. B. Di-n-butylphthalat, und von pyrogenen Kieselsäuren verarbeiten, die zugesetzt werden, um einerseits eine ausreichende Verfilmung und Kohäsion der Elektrolytschicht und  
5 die Verklebbarkeit mit den Elektrodenschichten und andererseits eine ausreichende Leitfähigkeit und Permeabilität für Lithiumkationen zu gewährleisten. Der Weichmacher muß dann vor Inbetriebnahme der Batterien durch einen im technischen Maßstab überaus schwierigen und teuren Extraktionsschritt quantitativ aus dem Schichtverbund von Anode, Festelektrolyt- oder Separatorschicht und  
10 Kathodenschicht entfernt werden.

Die WO 97/37397 betrifft u. a. eine Mischung Ia, enthaltend ein Gemisch IIa, bestehend aus

- 15 a) 1 bis 95 Gew.-% eines Feststoffs III, vorzugsweise eines basischen Feststoffs III mit einer Primärpartikelgröße von 5 nm bis 20 µm und
- b) 5 bis 99 Gew.-% einer polymeren Masse IV, erhältlich durch Polymerisation von
- 20 b1) 5 bis 100 Gew.-% bezogen auf die Masse IV eines Kondensationsprodukts V aus
- a) mindestens einer Verbindung VI, die in der Lage ist, mit einer Carbonsäure oder einer Sulfonsäure oder einem Derivat oder  
25 einem Gemisch aus zwei oder mehr davon zu reagieren, und
- b) mindestens 1 Mol pro Mol der Verbindung VI einer Carbonsäure oder Sulfonsäure VII, die mindestens eine radikalisch polymerisierbare funktionelle Gruppe aufweist, oder eines  
30 Derivats davon oder eines Gemischs aus zwei oder mehr davon

und

- b2) 0 bis 95 Gew.-% bezogen auf die Masse IV einer weiteren Verbindung VIII mit einem mittleren Molekulargewicht (Zahlenmittel) von mindestens 5.000 mit Polyethersegmenten in Haupt- oder  
5 Seitenkette,

wobei der Gewichtsanteil des Gemisches IIa an der Mischung Ia 1 bis 100 Gew.-% beträgt.

- 10 Obwohl die dort beschriebenen Systeme bereits hervorragende Eigenschaften, insbesondere bei Verwendung in elektrochemischen Zellen, wie z. B. hervorragende Kurzschlußfestigkeit, hohe mechanische Stabilität sowie gute Verarbeitbarkeit aufweisen, ist es bei Verwendung dieser Systeme meist notwendig, die eigentliche Folienherstellung bzw. den Photovernetzungsschritt bei der Herstellung von z. B.  
15 Gießfolien unter Inertgasbedingungen durchzuführen.

- Ein weiter verbessertes System für die Verwendung in elektrochemischen Zellen, insbesondere eine Zusammensetzung, die besser, d. h. unter Vermeidung von Inertgasbedingungen, verarbeitet werden kann, wird in der DE-A 198 19 752  
20 beschrieben. Diese betrifft eine Zusammensetzung enthaltend:

- (a) 1 bis 99 Gew.-% eines Pigments (I) mit einer Primärpartikelgröße von 5 nm bis 100 µm, das ein Feststoff Ia oder eine als Kathodenmaterial in elektrochemischen Zellen wirkende Verbindung Ib oder eine als  
25 Anodenmaterial in elektrochemische Zellen wirkende Verbindung Ic oder ein Gemisch des Feststoffs Ia mit der Verbindung Ib oder der Verbindung Ic ist,

- (b) 1 bis 99 Gew.-% eines polymeren Materials (II), das umfaßt:  
30 (IIa) 1 bis 100 Gew.-% eines Polymers oder Copolymers (IIa), das ketten-, end- und/oder seitenständig Reaktivgruppen (RG) aufweist, die thermisch und/oder unter UV-Strahlung zu Vernetzungsreaktionen

fähig sind, und

- (IIb) 0 bis 99 Gew.-% mindestens eines Polymers oder Copolymers (IIb),  
das frei ist von Reaktivgruppen RG.

5 Im Rahmen weiterführender Untersuchungen wurde nunmehr gefunden, daß eine weiter verbesserte Zusammensetzung der hier in Rede stehenden Art sowie eine hochporöse Membran auch erhalten werden kann, wenn der Pigmentgehalt der in der DE-A 198 19 752 beschriebenen Zusammensetzung deutlich reduziert wird.

10 Demgemäß betrifft die vorliegende Erfindung eine Zusammensetzung enthaltend:

- (a) 0 bis unter 1 Gew.- % eines Pigments (I) mit einer Primärpartikelgröße von 5 nm bis 100 µm, das ein Feststoff Ia oder eine als Kathodenmaterial in elektrochemischen Zellen wirkende Verbindung Ib oder eine als  
15 Anodenmaterial in elektrochemischen Zellen wirkende Verbindung Ic oder ein Gemisch des Feststoffs Ia mit der Verbindung Ib oder der Verbindung Ic ist,

- (b) mehr als 99 bis 100 Gew.- % eines polymeren Materials (II), das umfaßt:  
20 (IIa) 1 bis 100 Gew.-% eines Polymers oder Copolymers (IIa), das ketten-, end- und/oder seitenständig Reaktivgruppen (RG) aufweist, die thermisch und/oder unter UV-Strahlung zu Vernetzungsreaktionen fähig sind, und  
(IIb) 0 bis 99 Gew.-% mindestens eines Polymers oder Copolymers (IIb),  
25 das frei ist von Reaktivgruppen RG.

Die obige, neue Zusammensetzung weist folgende überraschende Eigenschaften auf:

- Obwohl kein bzw. nur ein geringer Anteil eines Pigments (I) in der  
30 Zusammensetzung enthalten ist, ist diese hochaktiv und mechanisch stabil; sie eignet sich hervorragend als ionenleitendes Polymerelektrolytsystem, insbesondere geeignet zur Verwendung in Lithiumionenbatterien; dabei

kann auch ohne bzw. mit geringem Anteil an Füllstoff eine für die Anwendung in Lithiumionenbatterien geeignete hochporöse Membran erhalten werden;

- 5 - der geringe Anteil an Pigment (I) bzw. der vollständige Verzicht darauf ermöglicht die Herstellung transparenter Folien, z. B. Festelektrolyt-Folien, die sich hervorragend für den Einsatz in elektrochromen Fenstern eignen
- der Photovernetzungsschritt bei der Herstellung der Gießfolie erfordert keine  
10 Inertgasbedingungen;
- die mechanischen Eigenschaften der aus der Zusammensetzung resultierenden Folien können bereits über die Zusammensetzung des Polymers IIa von hart/spröde bis weich/elastisch gesteuert werden;  
15
- durch das Vorhandensein des Polymers IIb ist die resultierende Folie thermoplastisch und kann thermisch ohne Zugabe weiterer Hilfsmittel und/oder bei Raumtemperatur mittels Druck direkt auf die aktiven Elektroden laminiert werden;  
20
- die mechanischen Eigenschaften der Zusammensetzung sind gegenüber solchen mit einem höheren Anteil an Pigment nochmals verbessert;
- das polymere Material in der Zusammensetzung ist chemisch inert und  
25 erfordert keine Aufbewahrung unter Licht- und Luftausschluß.

Die Erfindung wird nunmehr im einzelnen beschrieben:

- Das Pigment I kann ein Feststoff Ia sein, der ausgewählt wird aus der Gruppe bestehend aus einem anorganischen Feststoff, vorzugsweise einem anorganischen  
30 basischen Feststoff, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Oxiden, Mischoxiden, Carbonaten, Silicaten, Sulfaten, Phosphaten, Amiden, Imiden,

Nitriden und Carbiden der Elemente der I., II., III. oder IV. Hauptgruppe oder der IV. Nebengruppe des Periodensystems; einem Polymer, ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus Polyethylen, Polypropylen, Polystyrol, Polytetrafluorethylen, Polyvinylidenfluorid, Polyamiden, Polyimiden; einer Feststoffdispersion enthaltend  
5 ein derartiges Polymer; Glasmehl, Nanoglaspartikel, wie z. B. Monosper® (Fa. Merck), Mikroglaspartikel, wie z. B. Spherglas® (Fa. Potters-Ballotini), Nanowhisker und einem Gemisch aus zwei oder mehr davon, wobei eine Zusammensetzung erhalten wird, die als Festelektrolyt und/oder Separator verwendet werden kann.

10

Beispielhaft zu nennen sind insbesondere: Oxide, wie z. B. Siliciumdioxid, Aluminiumoxid, Magnesiumoxid oder Titandioxid, Mischoxide, beispielsweise der Elemente Silicium, Calcium, Aluminium, Magnesium, Titan; Silicate, wie z. B. Leiter-, Ketten-, Schicht- und Gerüstsilicate, wie z. B. Talk, Pyrophyllit, Muskovit,  
15 Phlogopit, Amphibole, Nesosilicate, Pyroxene, Sorosilicate, Zeolithe, Feldspäte, Wollastonit, insbesondere hydrophobierter Wollastonit, Glimmer, Phyllosilicate; Sulfate, wie z. B. Alkali- und Erdalkalimetallsulfate; Carbonate, beispielsweise Alkali- und Erdalkalimetallcarbonate, wie z. B. Calcium-, Magnesium oder Bariumcarbonat oder Lithium-, Kalium oder Natriumcarbonat; Phosphate,  
20 beispielsweise Apatite; Amide; Imide; Nitride; Carbide; Polymere, wie z. B. Polyethylen, Polypropylen, Polystyrol, Polytetrafluorethylen, Polyvinylidenfluorid, Polyamide, Polyimide, oder andere Thermoplasten, Duromeren oder Mikrogele, vernetzte Polymerpartikel, wie z. B. Agfaperl®, Feststoffdispersionen, insbesondere solche, die die oben genannten Polymere enthalten, sowie Gemische aus zwei oder  
25 mehr der oben genannten Feststoffe.

Weiterhin können als inerter Feststoff Ia erfindungsgemäß anorganische Li-Ionen leitende Feststoffe, vorzugsweise ein anorganischer basischer Li-Ionen leitenden Feststoff eingesetzt werden.

30

Dabei sind zu nennen: Lithiumborate, wie z. B.  $\text{Li}_4\text{B}_6\text{O}_{11} \cdot x\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{Li}_3(\text{BO}_2)_3$ ,  $\text{Li}_2\text{B}_4\text{O}_7 \cdot x\text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{LiBO}_2$ , wobei x eine Zahl von 0 bis 20 sein kann; Lithium-

Aluminate, wie z. B.  $\text{Li}_2\text{O} * \text{Al}_2\text{O}_3 * \text{H}_2\text{O}$ ,  $\text{Li}_2\text{Al}_2\text{O}_4$ ,  $\text{LiAlO}_2$ ; Lithium-Aluminosilicate, wie z. B. Lithium enthaltende Zeolithe, Feldspäte, Feldspatvertreter, Phyllo- und Inosilicate, und insbesondere  $\text{LiAlSi}_2\text{O}_6$  (Spodumen),  $\text{LiAlSi}_4\text{O}_{10}$  (Petullit),  $\text{LiAlSiO}_4$  (Eukryptit), Glimmer, wie z. B.  
 5  $\text{K}[\text{Li},\text{Al}]_3[\text{AlSi}]_4\text{O}_{10}(\text{F}-\text{OH})_2$ ,  $\text{K}[\text{Li},\text{Al},\text{Fe}]_3[\text{AlSi}]_4\text{O}_{10}(\text{F}-\text{OH})_2$ ; Lithium-Zeolithe, insbesondere solche in Faser-, Blatt-, oder Würfel-Form, insbesondere solche mit der allgemeinen Formel  $\text{Li}_{2/z}\text{O} * \text{Al}_2\text{O}_3 * x\text{SiO}_2 * y\text{H}_2\text{O}$  wobei z der Wertigkeit entspricht, x 1,8 bis ca. 12 und y 0 bis ca. 8 ist; Lithium-Carbide, wie z. B.  $\text{Li}_2\text{C}_2$ ,  $\text{Li}_4\text{C}$ ,  $\text{Li}_3\text{N}$ ; Lithium-Oxide und -Mischoxide, wie z. B.  $\text{LiAlO}_2$ ,  $\text{Li}_2\text{MnO}_3$ ,  $\text{Li}_2\text{O}$ ,  $\text{Li}_2\text{O}_2$ ,  
 10  $\text{Li}_2\text{MnO}_4$ ,  $\text{Li}_2\text{TiO}_3$ ;  $\text{Li}_2\text{NH}$ ;  $\text{LiNH}_2$ ; Lithiumphosphate, wie z. B.  $\text{Li}_3\text{PO}_4$ ,  $\text{LiPO}_3$ ,  $\text{LiAlFPO}_4$ ,  $\text{LiAl}(\text{OH})\text{PO}_4$ ,  $\text{LiFePO}_4$ ,  $\text{LiMnPO}_4$ ;  $\text{Li}_2\text{CO}_3$ ; Lithium-Silicate in Leiter-, Ketten-, Schicht-, und Gerüst-Form, wie z. B.  $\text{Li}_2\text{SiO}_3$ ,  $\text{Li}_2\text{SiO}_4$  und  $\text{Li}_6\text{Si}_2$ ; Lithium-Sulfate, wie z. B.  $\text{Li}_2\text{SO}_4$ ,  $\text{LiHSO}_4$ ,  $\text{LiKSO}_4$ ; sowie die als Verbindung Ib genannten Li-Verbindungen, wobei bei deren Verwendung als Feststoff Ia die Anwesenheit von  
 15 Leitruß ausgeschlossen ist; sowie Gemische aus zwei oder mehr der oben genannten Li-Ionen leitenden Feststoffe.

Bevorzugt werden als Feststoffe Ia hydrophobierte Feststoffe Ia, weiter bevorzugt hydrophobierte Verbindungen der oben genannten Art verwendet

20

Besonders geeignet sind dabei basische Feststoffe. Unter basischen Feststoffen sollen dabei solche verstanden werden, deren Gemisch mit einem flüssigen, Wasser enthaltenden Verdünnungsmittel, das selber einen pH-Wert von höchstens 7 aufweist, einen höheren pH-Wert als dieses Verdünnungsmittel aufweist.

25

Die Feststoffe sollten vorteilhaft in der als Elektrolyt verwendeten Flüssigkeit weitestgehend unlöslich sowie in dem Batteriemedium elektrochemisch inert sein.

Ferner betrifft sie eine Zusammensetzung, in der das Pigment I eine als Kathodenmaterial in elektrochemischen Zellen wirkende Verbindung Ib ist, die ausgewählt wird aus der Gruppe bestehend aus  $\text{LiCoO}_2$ ,  $\text{LiNiO}_2$ ,  $\text{LiNi}_x\text{Co}_y\text{O}_2$ ,  $\text{LiNi}_x\text{Co}_y\text{Al}_z\text{O}_2$ , mit  $0 < x, y, z \leq 1$ ,  $\text{Li}_x\text{MnO}_2$  ( $0 < x \leq 1$ ),  $\text{Li}_x\text{Mn}_2\text{O}_4$  ( $0 < x \leq 2$ ),  $\text{Li}_x\text{MoO}_2$  ( $0 < x \leq 2$ ),  $\text{Li}_x\text{MnO}_3$

30

( $0 < x \leq 1$ ),  $\text{Li}_x\text{MnO}_2$  ( $0 < x \leq 2$ ),  $\text{Li}_x\text{Mn}_2\text{O}_4$  ( $0 < x \leq 2$ ),  $\text{Li}_x\text{V}_2\text{O}_4$  ( $0 < x \leq 2.5$ ),  $\text{Li}_x\text{V}_2\text{O}_3$  ( $0 < x \leq 3.5$ ),  $\text{Li}_x\text{VO}_2$  ( $0 < x \leq 1$ ),  $\text{Li}_x\text{WO}_2$  ( $0 < x \leq 1$ ),  $\text{Li}_x\text{WO}_3$  ( $0 < x \leq 1$ ),  $\text{Li}_x\text{TiO}_2$  ( $0 < x \leq 1$ ),  $\text{Li}_x\text{Ti}_2\text{O}_4$  ( $0 < x \leq 2$ ),  $\text{Li}_x\text{RuO}_2$  ( $0 < x \leq 1$ ),  $\text{Li}_x\text{Fe}_2\text{O}_3$  ( $0 < x \leq 2$ ),  $\text{Li}_x\text{Fe}_3\text{O}_4$  ( $0 < x \leq 2$ ),  $\text{Li}_x\text{Cr}_2\text{O}_3$  ( $0 < x \leq 3$ ),  $\text{Li}_x\text{Cr}_3\text{O}_4$  ( $0 < x \leq 3.8$ ),  $\text{Li}_x\text{V}_3\text{S}_5$  ( $0 < x \leq 1.8$ ),  $\text{Li}_x\text{Ta}_2\text{S}_2$  ( $0 < x \leq 1$ ),  $\text{Li}_x\text{FeS}$  ( $0 < x \leq 1$ ),  $\text{Li}_x\text{FeS}_2$  ( $0 < x \leq 1$ ),  $\text{Li}_x\text{NbS}_2$  ( $0 < x \leq 2.4$ ),  $\text{Li}_x\text{MoS}_2$  ( $0 < x \leq 3$ ),  $\text{Li}_x\text{TiS}_2$  ( $0 < x \leq 2$ ),  $\text{Li}_x\text{ZrS}_2$  ( $0 < x \leq 2$ ),  $\text{Li}_x\text{NbSe}_2$  ( $0 < x \leq 3$ ),  $\text{Li}_x\text{VSe}_2$  ( $0 < x \leq 1$ ),  $\text{Li}_x\text{NiPS}_2$  ( $0 < x \leq 1.5$ ),  $\text{Li}_x\text{FePS}_2$  ( $0 < x \leq 1.5$ ),  $\text{LiNi}_x\text{B}_{1-x}\text{O}_2$  ( $0 < x < 1$ ),  $\text{LiNi}_x\text{Al}_{1-x}\text{O}_2$  ( $0 < x < 1$ ),  $\text{LiNi}_x\text{Mg}_{1-x}\text{O}_2$  ( $0 < x < 1$ ),  $\text{LiNi}_x\text{Co}_{1-x}\text{VO}_4$  ( $1 \geq x \geq 0$ ),  $\text{LiNi}_x\text{Co}_y\text{Mn}_z\text{O}_2$  ( $x+y+z = 1$ ),  $\text{LiFeO}_2$ ,  $\text{LiCrTiO}_4$ ,  $\text{Li}_a\text{M}_b\text{L}_c\text{O}_d$  ( $1,15 \geq a > 0$ ;  $1,3 \geq b+c \geq 0,8$ ;  $2,5 \geq d \geq 1,7$ ;  $M = \text{Ni, Co, Mn}$ ;  $L = \text{Ti, Mn, Cu, Zn, Erdalkalimetalle}$ ),  $\text{LiCu}_x^{\text{II}}\text{Cu}_y^{\text{III}}\text{Mn}_{(2-(x+y))}\text{O}_4$  ( $2 > x+y \geq 0$ ),  $\text{LiCrTiO}_4$ ,  $\text{LiGa}_x\text{Mn}_{2-x}\text{O}_4$  ( $0,1 \geq x \geq 0$ ), Polycarbonsulfide der allgemeinen Struktur:  $-\text{[C(S}_x\text{)]}_n-$ ,  $\text{V}_2\text{O}_5$ , einem Gemisch aus zwei oder mehr davon, und einem Gemisch der Verbindung Ib mit dem Feststoff Ia, und die Zusammensetzung zusätzlich 0,1 bis 20 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmenge der Komponenten I und II, Leitruf enthält, wobei eine Zusammensetzung erhalten wird, die insbesondere als Kathode verwendet werden kann.

Darüber hinaus betrifft sie eine Zusammensetzung, wobei das Pigment I eine als Anodenmaterial in elektrochemischen Zellen wirkende Verbindung Ic ist, die ausgewählt wird aus der Gruppe bestehend aus Lithium, einer Lithium enthaltenden Metallegierung, micronisiertem Kohlenstoffruß, natürlichem und synthetischem Graphit, synthetisch graphitiertem Kohlestaub, einer Kohlefaser, Titanoxid, Zinkoxid, Zinnoxid, Molybdänoxid, Wolframoxid, Titancarboxat, Molybdäncarbonat, Zinkcarbonat,  $\text{Li}_x\text{M}_y\text{SiO}_z$  ( $1 > x \geq 0, 1 > y \geq 0, z > 0$ ),  $\text{Sn}_2\text{BPO}_4$ , konjugierten Polymeren wie z. B. Polypyrrole, Polyaniline, Polyacetylene, Polyphenylene, Lithiummetallverbindungen  $\text{Li}_x\text{M}$ , wie z. B. solche mit  $M = \text{Sn, Bi, Sb, Zn, Cd, Pb}$  und  $5 \geq x \geq 0$ ;  $\text{Li-Sn-Cd}$ ,  $\text{CdO}$ ,  $\text{PbO}$ , einem Gemisch aus zwei oder mehr davon, und einem Gemisch der Verbindung Ic mit dem Feststoff Ia, und die Zusammensetzung zusätzlich bis zu 20 Gew.-%, bezogen auf die Gesamtmenge der Komponenten I und II, Leitruf enthält, wobei eine Zusammensetzung erhalten wird, die insbesondere als Anode verwendet werden kann.

Besonders geeignet sind Pigmente I, die eine Primärpartikelgröße von 5 nm bis 20 µm, vorzugsweise 0,01 bis 10 µm und insbesondere 0,1 bis 5 µm aufweisen, wobei die angegebenen Partikelgrößen durch Elektronenmikroskopie ermittelt werden. Der Schmelzpunkt der Pigmente liegt vorzugsweise über der für die elektrochemische Zelle üblichen Betriebstemperatur, wobei sich Schmelzpunkte von über 120 °C, insbesondere von über 150 °C als besonders günstig erwiesen haben.

Dabei können die Pigmente bzgl. ihrer äußeren Form symmetrisch sein, d. h. ein Größenverhältnis Höhe : Breite : Länge (Aspektverhältnis) von ungefähr 1 aufweisen und als Kugeln, Granalien, annähernd runde Gebilde, aber auch in Form von beliebigen Polyedern, wie z. B. als Quader, Tetraeder, Hexaeder, Octaeder oder als Bipyramide vorliegen, oder verzerrt oder asymmetrisch sein, d. h. ein Größenverhältnis Höhe : Breite : Länge (Aspektverhältnis) von ungleich 1 aufweisen und z. B. als Nadeln, asymmetrische Tetraeder, asymmetrische Bipyramiden, asymmetrische Hexa- oder Octaeder, Plättchen, Scheiben oder als faserförmige Gebilde vorliegen. Sofern die Feststoffe als asymmetrische Teilchen vorliegen, bezieht sich die oben angegebene Obergrenze für die Primärpartikelgröße auf die jeweils kleinste Achse.

Die erfindungsgemäße Zusammensetzung umfaßt 0 bis unter 1 Gew.-%, vorzugsweise 0 bis 0,5 Gew.-%, weiter bevorzugt 0 Gew.-%, eines Pigments I, und mehr als 99 bis 100 Gew.-%, vorzugsweise 99,5 bis 100 Gew.-%, weiter bevorzugt 100 Gew.-%, des polymeren Materials II.

Dieses polymere Material II umfaßt 1 bis 100 Gew.-% mindestens eines Polymers IIa, das ketten-, end- und/oder seitenständig Reaktivgruppen (RG) aufweist, die thermisch und/oder unter UV-Strahlung zu Vernetzungsreaktionen fähig sind, und 0 bis 99 Gew.-% mindestens eines Polymers oder Copolymers (IIb), das frei ist von Reaktivgruppen RG.

30

Als Polymere IIa können prinzipiell alle thermisch und/oder unter energiereicher Strahlung, bevorzugt unter UV-Licht vernetzbaren Polymeren verwendet werden,

die ketten-, end- und/oder seitenständig Reaktivgruppen (RG), vorzugsweise Reaktivgruppen RGa oder RGb oder RGa und RGb aufweisen, über die, unter Wärme- und/oder Strahlungsaktivierung die Polymeren vernetzen können.

- 5 Weiter bevorzugt ist das Polymer IIa ein Polymer, das jeweils ketten-, end- und/oder seitenständig mindestens eine erste Reaktivgruppe RGa und mindestens eine von RGa verschiedene, mit RGa coreaktive Gruppe RGb aufweist, wobei im Durchschnitt aller Polymermoleküle mindestens je eine RGa und eine RGb vorhanden ist.

- 10 Weiter kann das Polymer IIa gebildet werden aus einem Gemisch von mehreren Polymeren die von denen ein Teil nur RGa und ein anderer Teil nur RGb aufweisen.

- Weiter kann das Polymer IIa gebildet werden aus einem Gemisch von mehreren Polymeren die von denen ein Teil nur RGa und ein anderer Teil nur RGb aufweisen  
15 und weiteren Polymeren die sowohl RGa und RGb aufweisen.

- In der Regel wird das Polymer IIa gebildet aus einer einheitlichen Polymerklasse, bevorzugt aus der Klasse der Polyacrylate. Es sind aber auch Blends verschiedener Polymerklassen möglich.

- 20 Das Polymer IIa umfaßt sowohl polymere als auch oligomere Stoffe sowie Mischungen aus polymeren und oligomeren Stoffen.

- Die oligomere und/oder polymere Grundstruktur der Polymeren IIa umfaßt  
25 bekannte Polymeren wie sie z. B. aufgebaut werden durch -C-C-Verknüpfungen, die auch Doppel- und/oder Dreifachbindungen aufweisen können, sowie durch Ether-, Ester-, Urethan-, Amid-, Imid-, Imidazol-, Keton-, Sulfid-, Sulfon-, Acetal-, Harnstoff-, Carbonat- und Siloxanverknüpfungen.

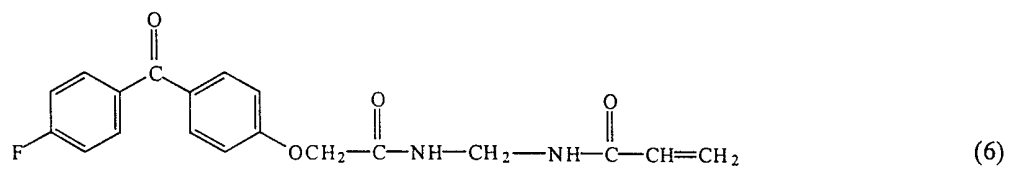
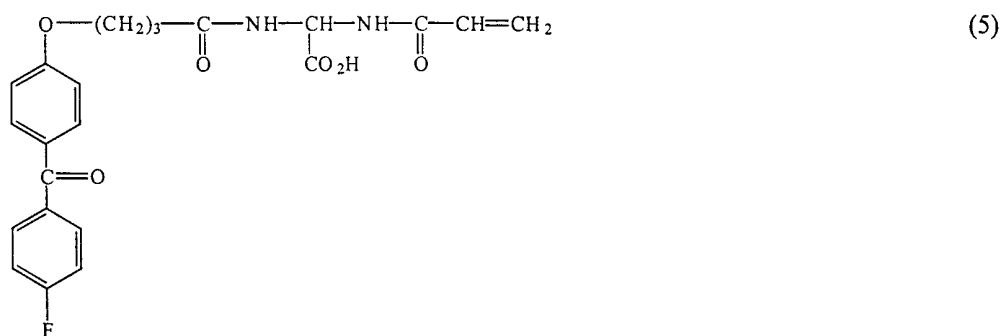
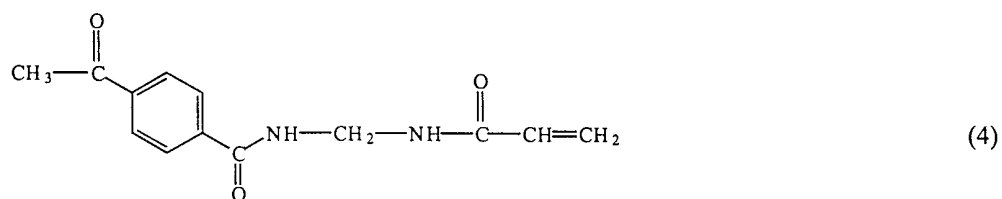
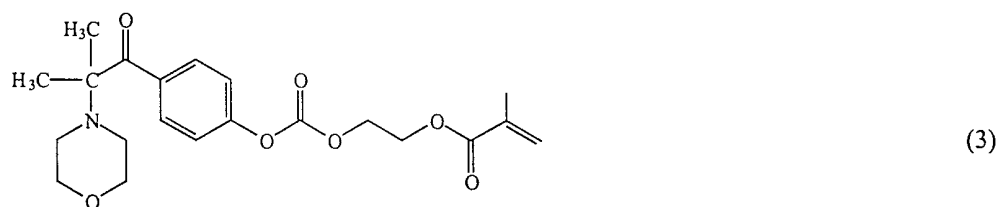
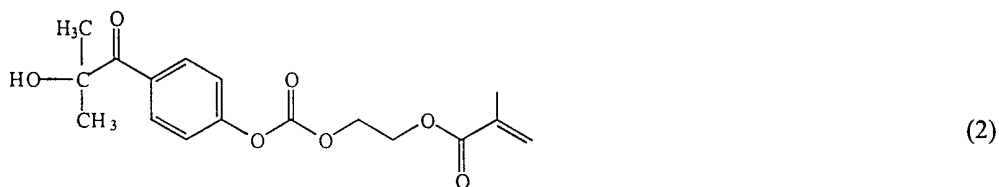
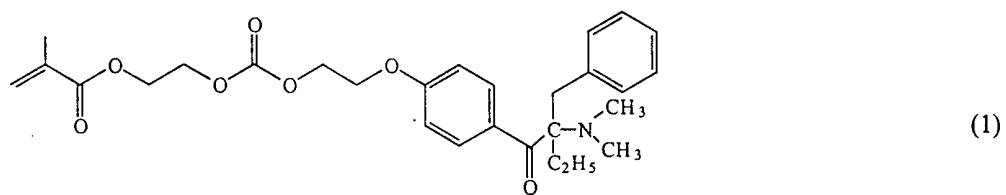
- 30 Des weiteren kann die oligomere oder polymere Grundstruktur linear, verzweigt-kettig, ringförmig oder dendrimer aufgebaut sein.

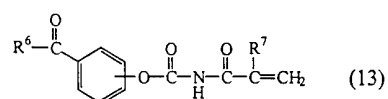
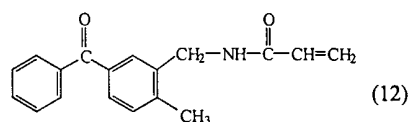
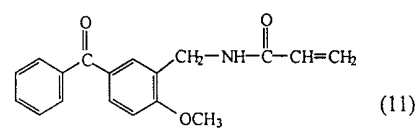
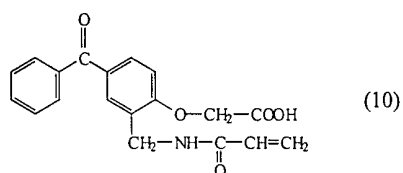
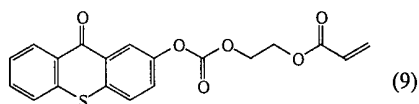
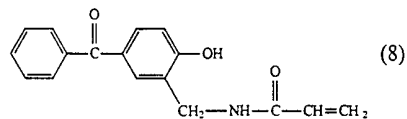
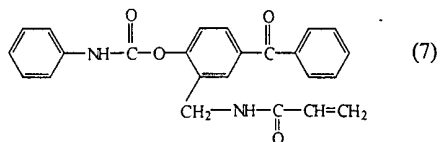
Die erfindungsgemäß verwendeten Polymere IIa können erhalten werden durch Polymerisation, Polyaddition oder Polykondensation von Monomerbausteinen, die neben den Gruppen über die der Polymeraufbau erfolgt, noch RGa und/oder RGb aufweisen, sodaß erfindungsgemäß funktionalisierte Polymere IIa schon bei der  
5 Polymerherstellung gebildet werden.

Weiter können die erfindungsgemäßen Polymeren IIa erhalten werden durch polymeranaloge Umsetzung von funktionellen Polymeren, mit Verbindungen die RGa und/oder RGb und mindestens eine weitere Gruppe aufweisen, die mit den  
10 funktionellen Gruppen der oligomeren oder polymeren Grundstruktur reagieren können.

Weiter ist es möglich, eine der funktionellen Gruppen RGa und/oder RGb schon bei der Polymerherstellung einzubauen, und dann die andere RG in das fertige Polymer  
15 durch polymeranaloge Funktionalisierung einzuführen.

Gruppen RGa sind Gruppen die Strukturen aufweisen, die unter energiereicher Strahlung, bevorzugt UV-Licht im triplettangeregten Zustand zur Wasserstoffabstraktion befähigt sind (literaturbekannte Photoiniatorgruppen vom  
20 Norrish II-Typ). Solche Strukturen sind aus der Photochemie dem Fachmann bekannt. Weiterhin werden hier die entsprechenden Acrylat(derivat)-Verbindungen, die derartige Strukturen aufweisen, aufgelistet. Weitere Details bzgl. dieser Verbindungen sind der US 5 558 911 zu entnehmen, deren diesbezüglicher Inhalt vollumfänglich durch Bezugnahme in den Kontext dieser Anmeldung aufgenommen  
25 wird. Selbstverständlich können auch andere Monomere, Oligomere oder Polymere, die derartige Strukturen RGa aufweisen, erfindungsgemäß eingesetzt werden.

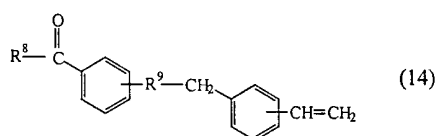




worin

$R^6$  —CH<sub>3</sub> oder —C<sub>6</sub>H<sub>5</sub> ist

$R^7$  —H oder —CH<sub>3</sub> ist



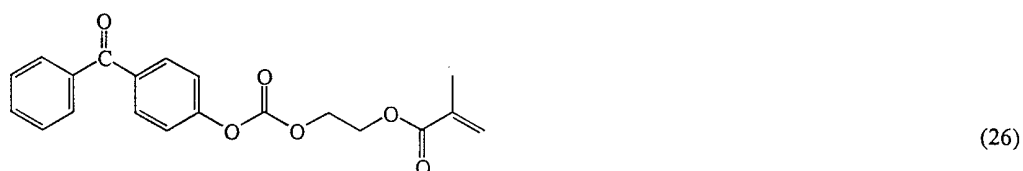
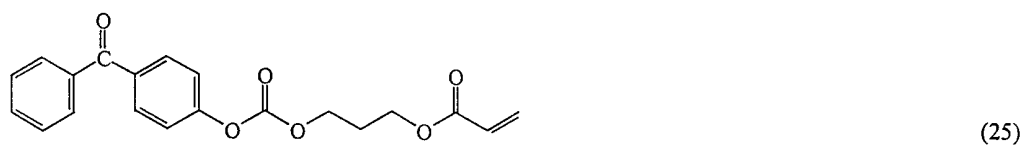
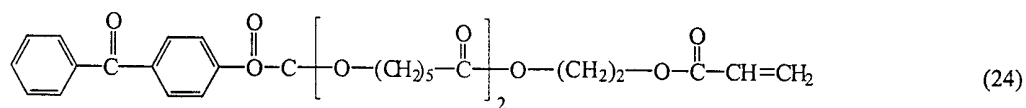
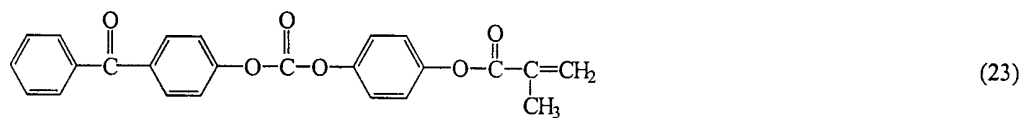
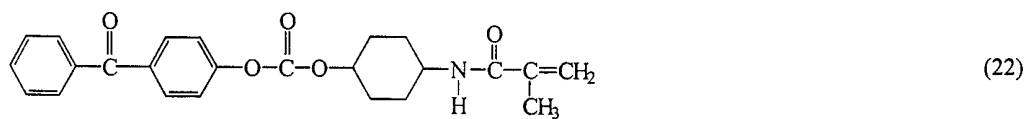
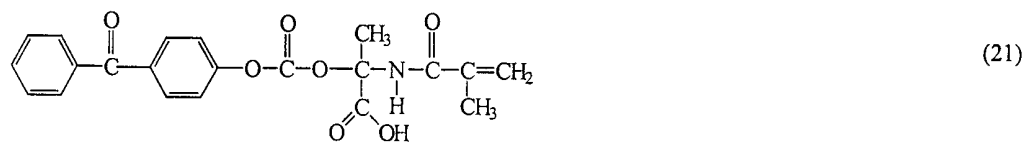
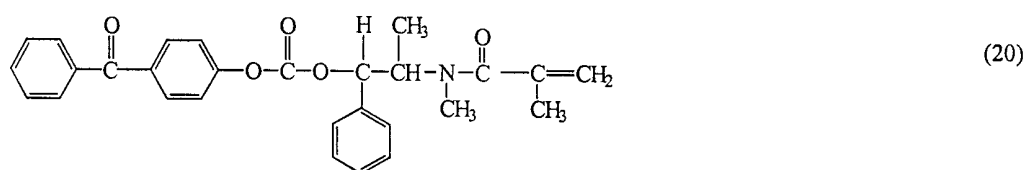
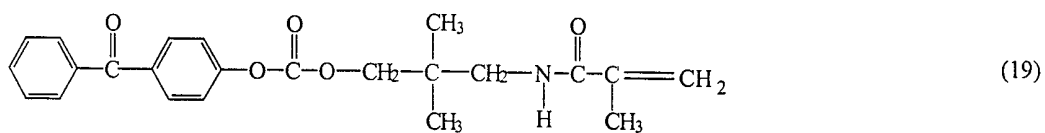
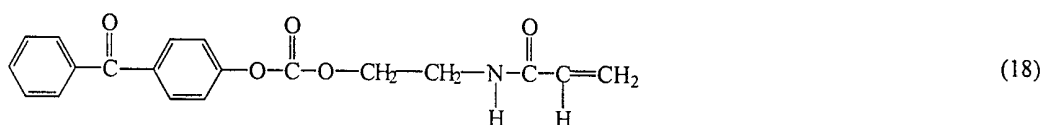
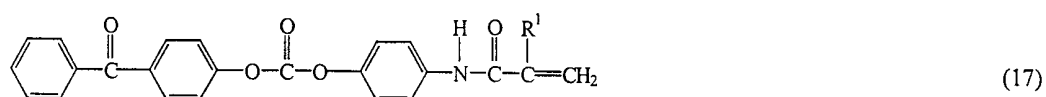
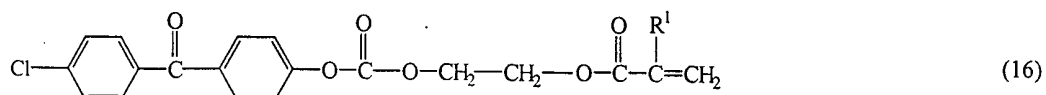
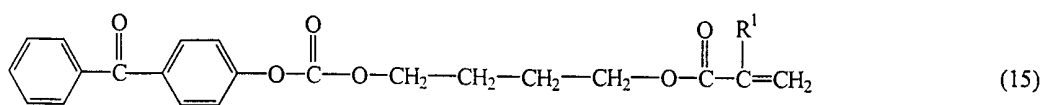
worin

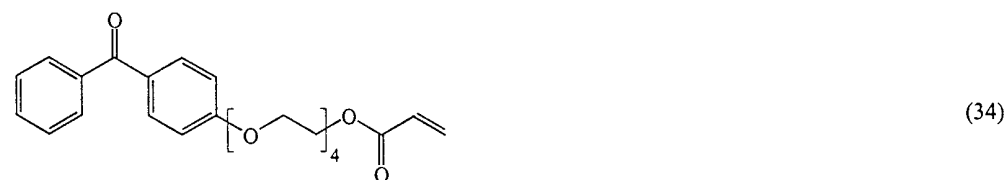
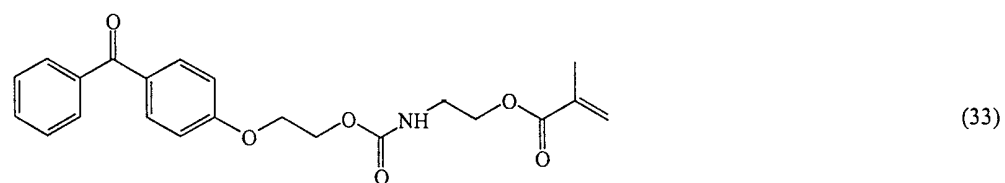
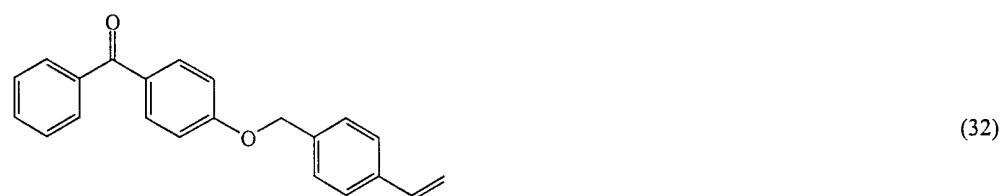
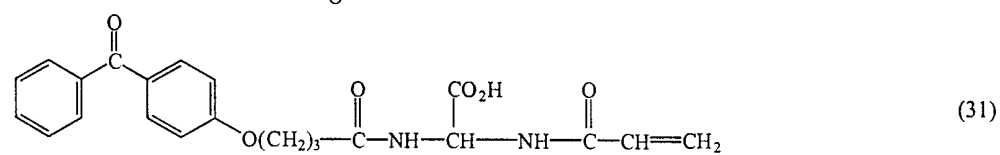
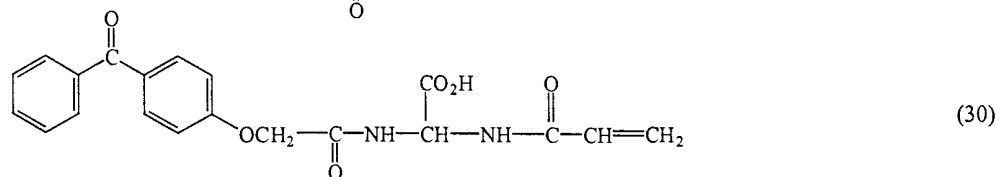
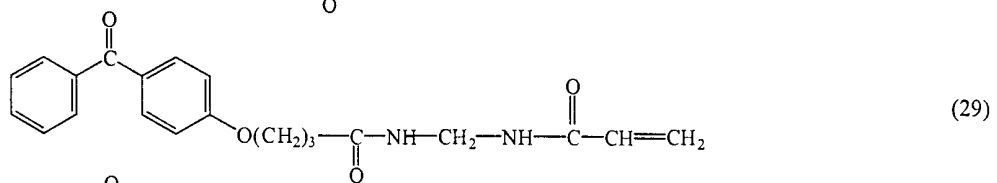
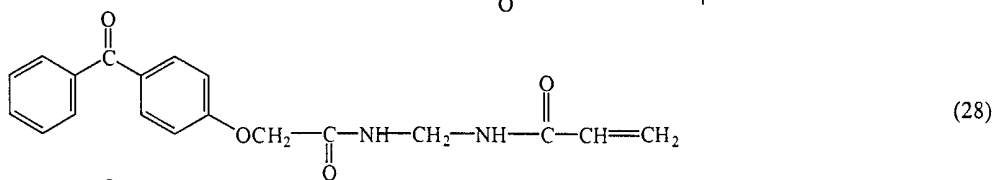
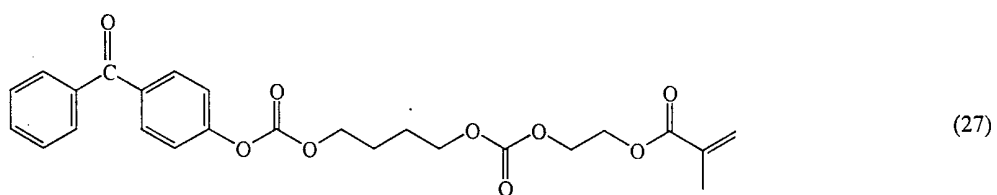
$R^8$  —C<sub>n</sub>C<sub>2n+1</sub> ist, wobei n = 1 bis 3 oder —C<sub>6</sub>H<sub>5</sub>,

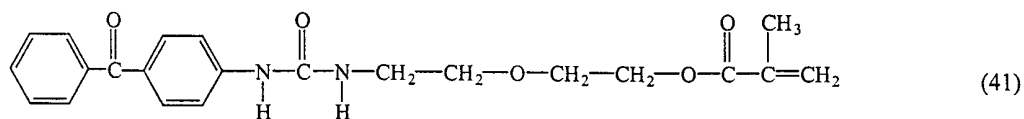
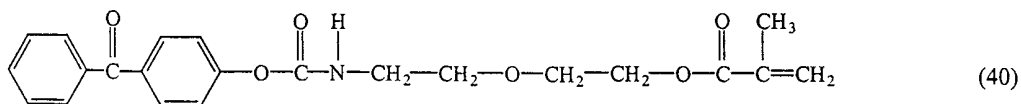
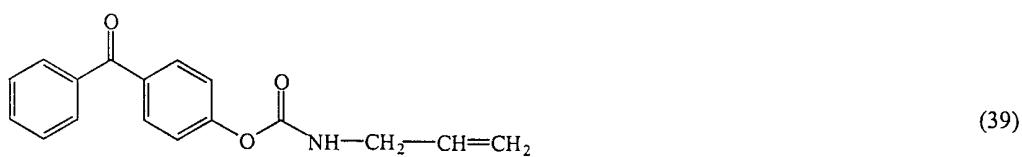
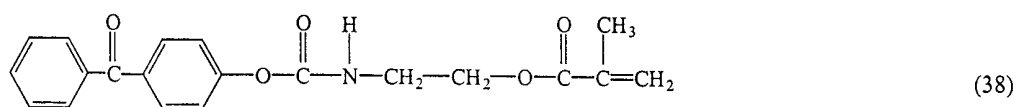
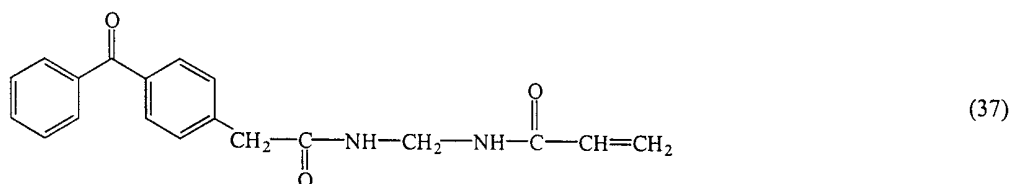
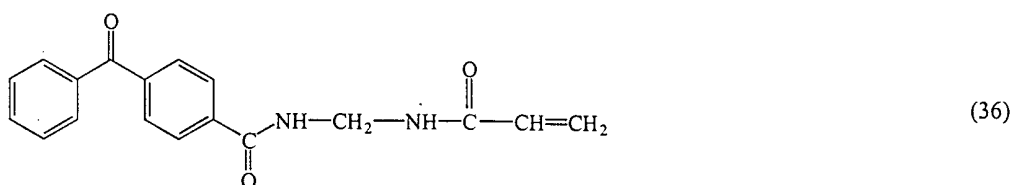
$R^9$  —O—, —C(=O)—O—, —N(R<sup>10</sup>)— oder —N<sup>⊕</sup>(R<sup>11</sup>)<sub>2</sub>— ist,

$R^{10}$  —H oder —C<sub>n</sub>H<sub>2n-1</sub> ist, wobei n = 1 bis 8, und

$R^{11}$  —C<sub>n</sub>H<sub>2n-1</sub> ist, wobei n = 1 bis 4







wobei  $R^1 = H$  oder  $CH_3$

- 5 Über die Mitverwendung solcher R<sub>G</sub>a-Acrylate ist es z. B. sehr einfach möglich, durch Copolymerisation mit weiteren Acrylaten, Acrylatcopolymerisate zu erhalten, die mit R<sub>G</sub>a in erfindungsgemäßer Weise funktionalisiert sind.

Weiter können Grundpolymerisate mit z. B. Aminogruppen, aber ohne Gruppen

RGa über eine Michael-Addition solcher RGa-Acrylate leicht mit RGa funktionalisiert werden.

Bevorzugt als RGa sind Benzophenongruppen. Besonders hohe UV-Reaktivität wird  
5 bei Polyacrylaten mit Benzophenonabkömmlingen erreicht, bei denen die Benzophenongruppe über eine Spacergruppe an die Polymerhauptkette gebunden ist. Besonders bevorzugte Polyacrylate sind erhältlich durch Copolymerisation mit Acrylaten der Formeln 24 bis 26 und der Formel 34. Eine weitere kostengünstige und bevorzugte Möglichkeit RGa in Polymere einzuführen ist die Umsetzung von  
10 Hydroxybenzophenonen, bevorzugt 4-Hydroxybenzophenon mit den Epoxidgruppen eines Polymers, bevorzugt die Addition von 4-Hydroxybenzophenon an Polyacrylate mit Anteilen an Glycidyl(meth-)acrylat. Eine weitere elegante Methode ist die Reaktion eines Addukts aus einem Mol Diisocyanat mit einem Mol 4-Hydroxybenzophenon mit einem Polymer das freie Hydroxylgruppen aufweist.

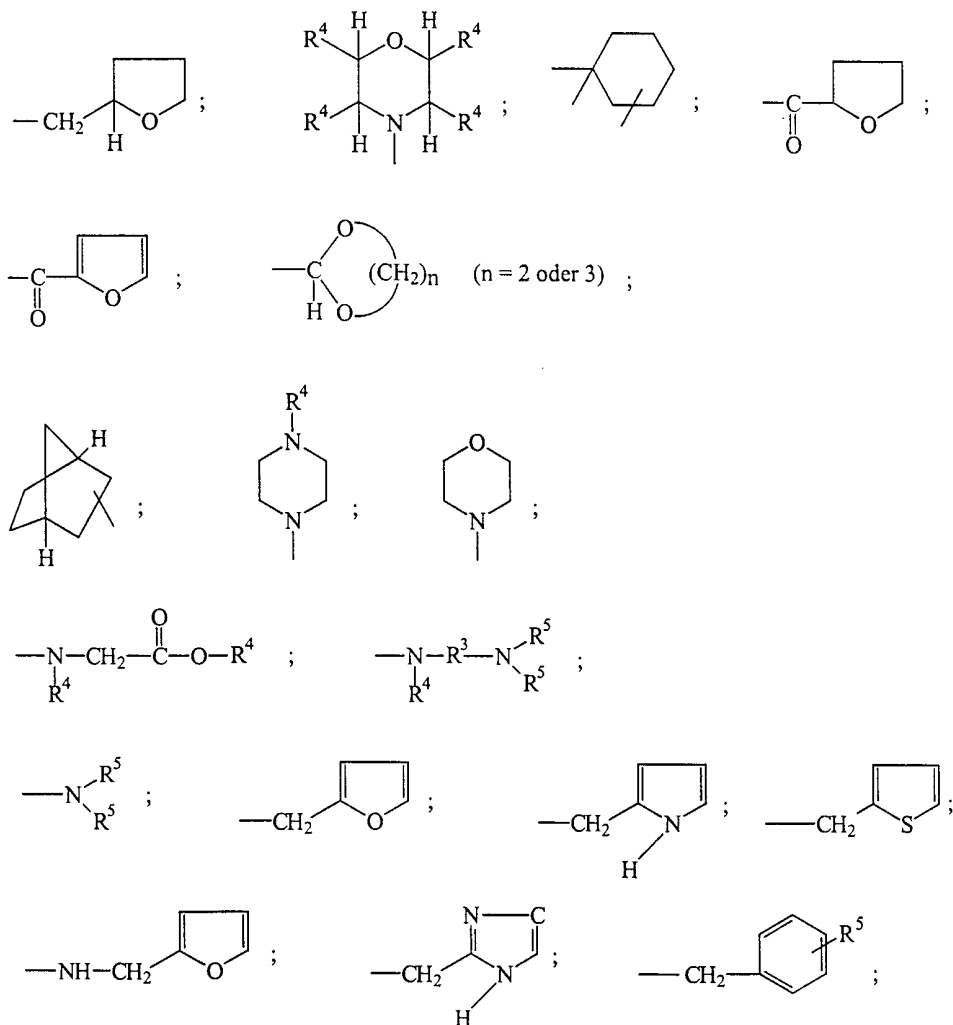
15 Eine bevorzugte Methode RGa in Polyester einzuführen besteht in der Mitverwendung von Benzophenoncarbonsäuren bzw. von Benzophenoncarbonsäureanhydriden bei der Polykondensation oder die Umsetzung bzw. Veresterung von Polymeren mit Hydroxylgruppen, Epoxidgruppen, Isocyanatgruppen und/oder Aminogruppen mit Benzophenoncarbonsäuren bzw. Benzophenoncarbonsäureanhydriden.  
20

Gruppen RGb sind Gruppen, die mit angeregten Norrish II-Photoinitiator-Gruppen wechselwirken können. Als solche Wechselwirkungen ist besonders die Wasserstoffübertragung auf die Norrish II-Struktur dem Fachmann bekannt, sodaß es zur  
25 Ausbildung von Radikalen kommt, sowohl beim H-Donor als auch bei der abstrahierenden Norrish II -Struktur. Über eine Radikalkombination ist eine direkte Vernetzung der Polymeren möglich. Weiter ist auch der Start einer radikalisch initiierten Polymerisation von z. B. polymerisierbaren funktionellen Gruppe RGb z.  
30 B. Maleinat-, Fumarat-, (Meth)acrylat-, Allyl-, Epoxid-, Alkenyl-, Cycloalkenyl-, Vinylether-, Vinylester-, Vinylaryl- und Cinnamatgruppen durch die photochemisch erzeugten Radikale möglich.

Bevorzugt sind R<sub>G</sub>b die als H-Donor mit R<sub>G</sub>a wechselwirken, d. h. doppelbindungsfreie Systeme. Ein systemimmanenter Vorteil ist dabei die geringe Störempfindlichkeit dieser Systeme, weil sie eine, im Vergleich zu ungesättigten UV-Systemen verringerte Reaktivität gegen die weiteren Bestandteile der Gesamtrezeptur aufweisen. Selbstverständlich ist aber die (Mit-)verwendung ungesättigter Stoffe deshalb nicht ausgeschlossen und im Einzelfall eine Optimierungsaufgabe. H-Donor-Gruppen sind dem Fachmann der Photochemie bekannt. Es sind prinzipiell Gruppen, die Wasserstoffe mit einer geringen Bindungsenergie aufweisen, besonders Gruppen mit Wasserstoffatomen einer Bindungsenergie von unter 397 kJ/mol.

Angaben zur Bindungsenergie sind literaturbekannt und z. B. zu entnehmen Morrison, Robert Thornton Organic Chemistry, Tabelle : Homolytic Bond Dissociation Energies auf der Innenseite des Umschlags, in Library of Congress Cataloging-in-Publication Data ISBN0-205-08453-2, 1987, by Allyn and Bacon, Inc. A Division of Simon & Schuster, Newton, Massachusetts, USA.

Beispiele sind Amin-, Furfuryl-, Tetrahydrofurfuryl-, Isobornyl-, Isoalkyl-Verbindungen und Verbindungen, die Gruppen der folgenden Strukturen aufweisen:



5

wobei

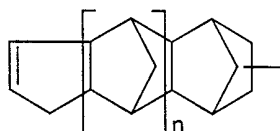
$R^3$  = ein bivalenter aliphatischer, cycloaliphatischer, heterocyclischer oder aromatischer Rest, der gegebenenfalls substituiert ist, oder eine Einfachbindung

$R^4 = H$ , geradkettiges oder verzweigtes Alkyl, beispielsweise mit 1 bis 8 Kohlenstoffatomen, halogensubstituiertes Aryl oder Isoamylphenyl

$R^5 =$  Alkyl, halogensubstituiertes Alkyl, halogensubstituiertes Aryl oder  
5 Isoamylphenyl.

Diese Formeln sind beispielhaft und nicht einschränkend.

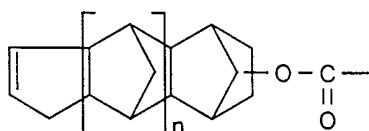
Bevorzugt sind solche Gruppen die als leicht abstrahierbare H-Atome, H-Atome in  
10  $\alpha$ -Stellung zu einer Doppelbindung (allylständige H-Atome) aufweisen. Besonders bevorzugt als RGb sind Gruppen



RGb1

$n = 0 - 10$

Wege zum Einbau solcher Strukturen sind z. B. die Mitverwendung der Ester des (Oligo-)dihydrodicyclopentadienols.



RGb2

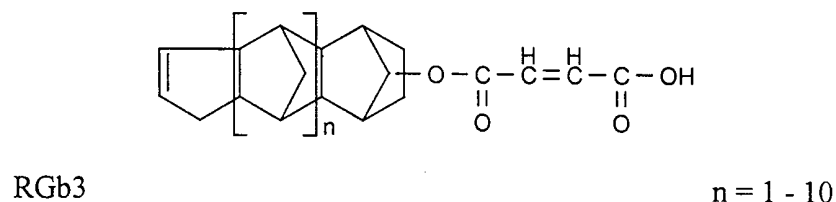
$n = 1 - 10$

15

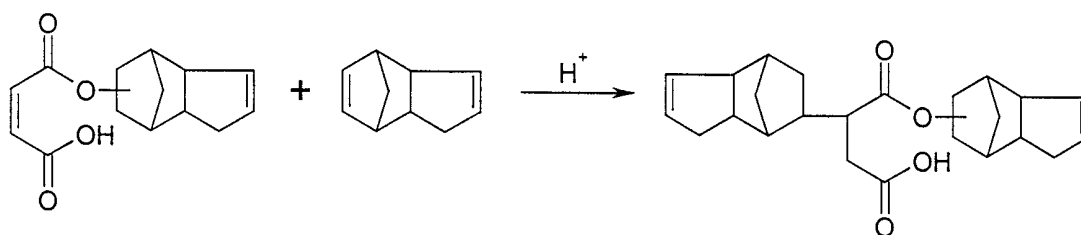
Technisch aus Maleinsäure und DCPD leicht zugänglich sind die Maleinat/Fumarathalbester des (Oligo-)dihydrodicyclopentadienols.

Diese Halbester sind in einer glatten Reaktion aus Maleinsäureanhydrid (MSA),  
20 Wasser und Dicyclopentadien (DCPD) bzw. durch eine direkte Addition von DCPD an MSA erhältlich. Weiter ist es möglich, DCPD direkt an andere Säuren und/oder saure Polyester zu addieren. Diese Reaktionen verlaufen aber meist schlechter und

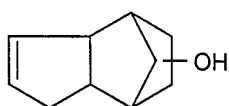
bedürfen der Katalyse z. B. mit  $\text{BF}_3$ -Etherat.



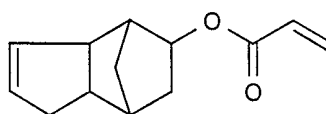
Weiter ist es z. B. aus US-A-252,682 bekannt, daß bei der Reaktion von DCPD und  
 5 MSA Nebenreaktionen gemäß dem folgenden Formelschema untergeordnet  
 stattfinden können. Diese Nebenprodukte dienen ebenfalls der Einführung von  
 Strukturen gemäß der allgemeinen Formel RGb1.



Weiter sind Dihydrodicyclopentadienol und Dihydrodicyclopentadienolacrylat  
 10 kommerziell verfügbar und zur Einführung der besonders bevorzugten RG b)-  
 Strukturen geeignet.



RGb4



RGb5

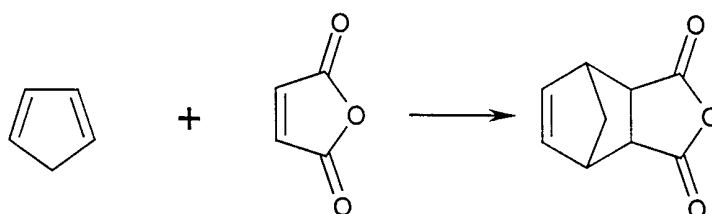
Hydroxyfunktionelle Verbindungen zur Einführung von Gruppen gemäß der  
 allgemeinen Formel RGb1 sind Dihydrodicyclopentadienylalkohol und bevorzugt  
 15 die kostengünstig unter saurer Katalyse zugänglichen Addukte aus DCPD an  
 Glykole gemäß dem untenstehenden Formelschema



RGb 6

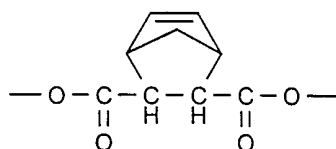
Weiter sind als RGb Endomethylen-tetrahydrophthalsäurestrukturen von Interesse, die z. B. allgemein durch Anlagerung von CPD an die Maleatgruppen zugänglich sind.

5



Von besonderem Interesse ist die Einführung von Endomethylen-tetrahydrophthalsäurestrukturen durch Anlagerung von CPD an die Doppelbindungen ungesättigter Polyester.

10



Weiter von Interesse ist die Einführung von Endomethylen-tetrahydrophthalsäure- und Tetrahydrophthalsäurestrukturen über die Imide dieser Säuren mit Hydroxyalkylaminen wie sie z. B. aus DE-A-15700273 oder DE-A-17200323 bekannt sind.

15

Die oligomere und/oder polymere Grundstruktur der Polymeren IIa umfaßt die bekannten Polymeren wie sie z. B. aufgebaut werden durch -C-C-Verknüpfungen, die auch Doppel- und/oder Dreifachbindungen aufweisen können, sowie durch

20

Ether-, Ester-, Urethan-, Amid-, Imid-, Imidazol-, Keton-, Sulfid-, Sulfon-, Acetal-,

Harnstoff-, Carbonat- und Siloxanverknüpfungen unter der Maßgabe der im vorstehen den näher definierten Funktionalisierungen.

Bevorzugt werden Polyester, Polyether, Polyurethane und besonders bevorzugt  
5 Polyacrylate eingesetzt.

Polyester im Sinne der Erfindung sind gesättigte und ungesättigte Polyesterharze.

Zum Aufbau der Polyesterharze kommen dabei die üblichen und bekannten  
10 Carbonsäuren mit  $\geq 2$  Carboxylgruppen und/oder deren Anhydride und/oder deren Ester und Hydroxylverbindungen mit  $\geq 2$  OH-Gruppen in Frage. Es können auch monofunktionelle Verbindungen mitverwenden werden, um z. B. das Molekulargewicht der Polykondensate zu regulieren.

15 Als Carbonsäurekomponenten kommen z. B.  $\alpha$ ,  $\beta$ -ethylenisch ungesättigte Carbonsäuren, wie Maleinsäure, Maleinsäureanhydrid, Fumarsäure, Itaconsäure, Citraconsäure, gesättigte aliphatische Carbonsäuren bzw. deren Anhydride, wie Bernsteinsäure, Adipinsäure, Korksäure, Sebacinsäure, Azelainsäure, natürliche Fettsäuren und polymerisierte natürliche Fettsäuren, wie Leinölfettsäure, Dimer- und  
20 Polymerleinölfettsäure, Rizinusöl, Rizinusölfettsäure, gesättigte cycloaliphatische Carbonsäuren bzw. deren Anhydride, wie Tetrahydrophthalsäure, Hexahydrophthalsäure, Endomethylen-tetrahydrophthalsäure, Norbonendicarbonsäure, aromatische Carbonsäuren bzw. deren Anhydride, wie Phthalsäure in ihren Isomerformen, auch Tri- und Tetracarbonsäuren bzw. deren Andydride, wie Trimellithsäure,  
25 Pyromellithsäure, mit Allylalkohol teilveresterte Polycarbonsäuren, z. B. Trimellithsäuremonoallylester oder Pyromellithsäurediallylester in Frage, wobei Benzophenoncarbonsäuren von besonderer Bedeutung sind, weil über diese Copolymer UV-Licht-anregbare Strukturen eingebaut werden können.

30 Als Hydroxylkomponenten kommen z. B. ggf. alkoxylierte, mindestens zweiwertige aliphatische und/oder cycloaliphatische Alkohole wie Ethylenglykol, Propylenglykol, Polyethylenglykole, Polypropylenglykole, Butandioligomere, Hexandiol,

Trimethylolpropan, Pentaerythrit, Neopentylglykol, Cyclohexandimethanol, Bisphenol A, hydriertes Bisphenol A, OH-polyfunktionelle Polymere, wie hydroxylgruppenmodifizierte Polybutadiene oder hydroxylgruppentragende Polyurethanprepolymere, Glycerin, Mono- und Diglyceride von gesättigten und ungesättigten  
5 Fettsäuren, insbesondere Monoglyceride von Leinöl oder Sonnenblumenöl in Frage. Des weiteren kommen auch ungesättigte Alkohole in Frage, wie mit Allylalkohol (teil)veretherte polyfunktionelle Hydroxylverbindungen, z. B. Trimethylol-ethanmonoallylether, Trimethylolethandiallylether, Trimethylolpropanmonoallylether, Trimethylolpropandiallylether, Pentaerythritmonoallylether, Pentaerythritdi-  
10 allylether, Buten-2-diol-1,4 und alkoxyliertes Buten-2-diol-1,4.

Wenn zur Regulation des Molekulargewichtes monofunktionelle Stoffe eingesetzt werden, sind dies bevorzugt monofunktionelle Alkohole, wie Ethanol, Propanol, Butanol, Hexanol, Decanol, Isodecanol, Cyclohexanol, Benzylalkohol oder Allyl-  
15 alkohol. Unter den Begriff Polyester im Sinne der vorliegenden Erfindung fallen auch Polykondensate, die neben den Estergruppen Amid- und/oder Imidgruppen aufweisen, wie sie durch Mitverwendung von Aminoverbindungen erhalten werden. Solcherart modifizierte Polyester sind z. B. durch die DE-A-15700273 und DE-A-17200323 bekannt. Werden dabei Endomethylen-tetrahydrophthalsäure- und  
20 Tetrahydrophthalsäurestrukturen, über die Imide dieser Säuren mit Hydroxyalkyaminen wie sie dort genannt sind, eingeführt so sind das R<sub>G</sub>b im Sinne dieser Erfindung.

An die Doppelbindungen der verwendeten ungesättigten Polyester kann auch DCPD  
25 angelagert werden, wodurch es ermöglicht wird, Endomethylen-tetrahydrophthalsäurestrukturen einzubauen, die R<sub>G</sub>b im Sinne dieser Erfindung darstellen. Diese Endomethylen-tetrahydrophthalsäurestrukturen können dabei an den kettenständigen Doppelbindungen der Polyester und/oder an terminalen Doppelbindungen, wie sie z. B. über Stoffe gemäß der allgemeinen Formel 3 eingeführt werden, vorhanden sein.  
30 Die Doppelbindungen aus den ungesättigten Dicarbonsäuren und/oder ungesättigten Diolen sind kettenständige R<sub>G</sub>b im Sinne der Erfindung. Das Einführen der R<sub>G</sub> kann durch Cokondensation und/oder durch polymeranaloge Umsetzungen an

Polyestern mit funktionellen Gruppen erfolgen. Beispiele für Cokondensationen sind die Mitverwendung von Trimethylolpropandi- und -monoallylether, Pentaerythritdi- und -monoallylether, Buten-2-diol-1,4, alkoxyliertes Buten-2-diol-1,4, Allylalkohol und Verbindungen laut Formeln 3, 4, 5, 7, 8.

5

Bevorzugt zur Einführung von R<sub>Ga</sub> ist die Cokondensation von Benzophenon-carbonsäuren oder deren Anhydriden. Weiter bevorzugt ist die Addition der Reaktionsprodukte von Hydroxybenzophenonen mit einem Überschuß an Diisocyanaten mit hydroxyfunktionellen Polyestern.

10

Auf diese Weise lassen sich auch R<sub>Gb</sub> in hydroxyfunktionelle Polyester einführen. Dazu werden zunächst bevorzugt Diisocyanate mit Isocyanatgruppen unterschiedlicher Reaktivität, z. B. Isophorondiisocyanat oder 1,4-Toluylendiisocyanat, mit einer halbäquivalenten Menge von z. B. Hydroxyacrylaten, Hydroxyvinylethern, Hydroxyallylestern, Hydroxyallylethern, Hydroxy-DCPD-Verbindungen laut Formeln AGb4 und AGb6 umgesetzt und diese Umsetzungsprodukte dann mit den hydroxyfunktionellen Polyestern zur Reaktion gebracht. Bei den genannten Reaktionen können auch gleichzeitig hydroxylfunktionelle Stoffe unterschiedlicher Art eingesetzt werden.

20

Poly(meth)acrylatharze, die erfindungsgemäß mit R<sub>G</sub> funktionalisiert sind, stellen eine weitere wichtige erfindungsgemäße Polymerklasse dar und werden durch Copolymerisation von Acrylestern, ggf. mit weiteren copolymerisierbaren Verbindungen, erhalten.

25

Die erfindungsgemäßen Poly(meth)acrylatharze können aber auch in Lösungsmitteln hergestellt werden. Eine weitere vorteilhafte Methode zur Herstellung von Poly(meth)acrylaten ist die lösungsmittelfreie, radikalische Substanzpolymerisation im gerührten Reaktor, ggf. unter Druck oder in kontinuierlichen Durchlaufreaktoren bei Temperaturen oberhalb der Schmelztemperatur der gebildeten Polymeren.

30

Als Komponenten zum Aufbau von Poly(meth)acrylatharzen sind beispielsweise die

bekannten Ester der Acrylsäure und Methacrylsäure mit aliphatischen, cycloaliphatischen, araliphatischen und aromatischen Alkoholen mit 1 bis 40 Kohlenstoffatomen geeignet, wie z. B. Methyl(meth)acrylat, Ethyl(meth)acrylat, Propyl(meth)acrylat, Isopropyl(meth)acrylat, n-Butyl(meth)acrylat, Isobutyl(meth)acrylat, tert.-Butyl(meth)acrylat, Amyl(meth)acrylat, Isoamyl(meth)acrylat, Hexyl(meth)acrylat, 2-Ethylhexyl(meth)acrylat, Decyl(meth)acrylat, Undecyl(meth)acrylat, Dodecyl(meth)acrylat, Tridecyl(meth)acrylat, Cyclohexyl(meth)acrylat, Methylcyclohexyl(meth)acrylat, Benzyl(meth)acrylat, Tetrahydrofurfuryl(meth)acrylat, Furfuryl(meth)acrylat und die Ester der 3-Phenylacrylsäure und deren verschiedenen Isomerieformen, wie Methylcinnamat, Ethylcinnamat, Butylcinnamat, Benzylcinnamat, Cyclohexylcinnamat, Isoamylcinnamat, Tetrahydrofurfurylcinnamat, Furfurylcinnamat, Acrylamid, Methacrylamid, Methylolacrylamid, Methylolmethacrylamid, Acrylsäure, Methacrylsäure, 3-Phenylacrylsäure, Hydroxyalkyl(meth)acrylate, wie Ethylglykolmono(meth)acrylat, Butylglykolmono(meth)acrylate, Hexandiolmono(meth)acrylat, Glykoether(meth)acrylate, wie Methoxyethylglykolmono(meth)acrylat, Ethoxyethylglykolmono(meth)acrylat, Butyloxyethylglykolmono(meth)acrylat, Phenoxyethylglykolmono(meth)acrylat, Glycidylacrylat, Glycidylmethacrylat, Amino(meth)acrylate, wie 2-Aminoethyl(meth)acrylat.

20

Als weitere Komponenten kommen radikalisch copolymerisierbare Monomere, wie Styrol, 1-Methylstyrol, 4-tert.-Butylstyrol, 2-Chlorstyrol, Vinylester von Fettsäuren mit 2 bis 20 Kohlenstoffatomen, wie Vinylacetat, Vinylpropionat, Vinylether von Alkanolen mit 2 bis 20 Kohlenstoffatomen, wie Vinylisobutylether, Vinylchlorid, Vinylidenchlorid, Vinylalkylketone, Diene, wie Butadien und Isopren sowie Ester der Malein- und Crotonsäure in Frage. Geeignete Monomere sind auch cyclische Vinylverbindungen, wie Vinylpyridin, 2-Methyl-1-Vinylimidazol, 1-Vinylimidazol, 5-Vinylpyrrolidon und N-Vinylpyrrolidon. Auch allylisch ungesättigte Monomere können eingesetzt werden, wie z. B. Allylalkohol, Allylalkylester, Monoallylphthalat und Allylphthalat. Auch Acrolein und Methacrolein und polymerisierbare Isocyanate kommen in Frage.

30

Der Einbau der RG kann durch Copolymerisation bei der Herstellung der Polyacrylate oder durch anschließende polymeranaloge Umsetzung erfolgen. Gut polymerisierbare Verbindungen, die Gruppen RGb aufweisen sind z. B. Dihydrodicyclopentadienyl(meth)acrylat, Dihydrodicyclopentadienylethacrylat und Dihydrodicyclopentadienylcinnamat. Gut polymerisierbare Verbindungen, die weitere Gruppen aufweisen, an denen eine polymeranaloge Funktionalisierung möglich ist, sind z. B. copolymerisierbare Epoxidverbindungen, wie Glycidyl(meth)acrylat oder Hydroxyalkyl(meth)acrylate. Die so eingebauten Hydroxyl- und/oder Epoxidgruppen sind Anker-Gruppen für polymeranaloge Funktionalisierungsreaktionen der Polymeren. Epoxidgruppen sind z. B. zur Einführung von acrylischen Doppelbindungen durch Umsetzung mit (Meth)acrylsäure (RGb) und/oder zur Einführung von Vinylethergruppen (RGb) durch Umsetzung mit Aminovinyletherverbindungen, wie z. B. Diethanolamindivinylether oder zur Einführung von Benzophenongruppen (RGa) durch Umsetzung mit Hydroxy- und/oder Aminobenzophenonen geeignet.

15 Polyurethane, die erfindungsgemäß mit RG funktionalisiert sind, stellen eine weitere wichtige erfindungsgemäße Polymerklasse dar und werden durch auf dem Fachmann bekannte Weise aus polyfunktionellen, meist difunktionellen Isocyanaten und Polyhydroxy- und/oder Polyaminoverbindungen erhalten. Auch dabei ist es  
20 möglich RGa und/oder RGb direkt beim Aufbau der Polyurethane mit einzubauen oder in funktionelle Polyurethane nachträglich einzuführen. Die chemischen Reaktionspartner sind dabei im Wesentlichen die gleichen wie bei den vorherig beschriebenen Polymeren. Bevorzugt werden RGa über die Mitverwendung von funktionellen Benzophenonverbindungen und RGb über Hydroxy-DCPD-Verbindungen laut Formeln RGb4 und RGb6 eingeführt.  
25

Weitere Details bzgl. der verwendbaren Polyurethan-Grundkörper sind der entsprechenden Diskussion der als Polymer IIb verwendbaren Polyurethane zu entnehmen.

30

Die Herstellung des erfindungsgemäßen Polymers IIa erfolgt nach allgemein bekannten Regeln und ist dem Polymerfachmann bekannt, was z. B. die Einstellung

eines erwünschten Molekulargewichtes durch die Mitverwendung von regelnden oder monofunktionellen Einsatzstoffe oder die Einstellung einer gewünschten Glasübergangstemperatur durch Balancierung von hart/weich Komponenten betrifft.

- 5 Verbindungen mit besonderer Eignung zur Einführung von R<sub>Ga</sub> in erfindungsgemäß verwendeten Polymeren IIa, besonders in, wie im vorherigen beschriebene, epoxid- und/oder hydroxyfunktionalisierte Polyester, Polyurethane oder Polyacrylate sind:
- 2-, 3- und 4-Hydroxybenzophenon, 2-Hydroxy-5-methylhydroxybenzophenon, 2-Hydroxy-4-methoxybenzophenon, 2-Hydroxy-4-octyloxybenzophenon, 2-Hydroxy-4-dodecyloxybenzophenon, 2-Hydroxy-5-chlorohydroxybenzophenon, 2-Hydroxy-4-methoxy-4'-methylbenzophenon, 2-Hydroxy-4-methoxy-4'-chlorobenzophenon, 4-Hydroxy-3-methylbenzophenon, 4-Hydroxy-4'-methoxybenzophenon, 4-Hydroxy-4'-chlorobenzophenon, 4-Hydroxy-4'-fluorobenzophenon, 4-Hydroxy-4'-cyanobenzophenon, 4-Hydroxy-2',4'-dimethoxybenzophenon, 2,2',4,4'- und 2,4-Dihydroxybenzophenon, 4-tert.-Butyl-2,4-dihydroxybenzophenon, 2,2'-Dihydroxy-4-methoxy-benzophenon, 2,2'-Dihydroxy-4-octoxybenzophenon, 2,2'-Dihydroxy-4,4'-dimethoxy-benzophenon, 2,4,4'-, 2,3,4- und 2,4,6-Trihydroxybenzophenon, 2,2',-, 4,4'-, 2,3,4,4'- und 2,3',4,4'-Tetrahydroxybenzophenon, 2-, 3- und 4-Amino-20 benzophenon, 2-Amino-4-methylbenzophenon, 2-Amino-6-methylbenzophenon, 2-Amino-4'-methylbenzophenon, 2-Amino-4'-chloro-5-fluorobenzophenon, 2-Amino-5-chlorobenzophenon, 2-Amino-5-bromobenzophenon, 2-Amino-5-methylbenzophenon, 2-Amino-N-ethylbenzophenon, 2-Amino-2',5'-dimethylbenzophenon, 4-Amino-2-chlorobenzophenon, 4-Amino-4'-methoxybenzophenon, 3,4-, 4,4'- und 3,3'-Diaminobenzophenon, 4,4'-Bis(methylamino)benzophenon, 3,3',4,4'-25 Tetraaminobenzophenon, 2-, 3- und 4-Benzoylbenzoesäure, 2-Benzoyl-3'-methylbenzoesäure, 2-Benzoyl-4'-Ethylbenzoesäure, 2-Benzoyl-3,6-dimethylbenzoesäure, 2-Benzoyl-2',6'-dimethylbenzoesäure, 2-Benzoyl-3',4'-dimethylbenzoesäure, 2-Benzoyl-2',4',-dimethylbenzoesäure, 2-Benzoyl-p-hydroxybenzoesäure, 2-Benzoyl-4'-methyl-3'-chlorobenzoesäure, 2-Benzoyl-6-chlorobenzoesäure, 4-Benzoyl-4'-30 isopropylbenzoesäure, 4-Benzoyl-4'-chlorobenzoesäure, 4-Benzoyl-4'-(2-carboxypropyl)benzoesäure, 2,4-, 3,4- und 4,4'-Benzophenondicarbonsäure, 2',3,4-,

3,3',4- und 3,4,4'-Benzophenontricarbonsäure, 3,3',4,4'-Benzophenontetracarbonsäure und -tetracarbonsäuredianhydrid, 2-Hydroxy-4-methoxy-5-sulfo-benzophenon, 4-(4-Carboxyphenoxy)benzophenon, 4-(3,4-Bis(carboxy)-phenoxy)benzophenon und das entsprechende Anhydrid, 4'-(4-Carboxyphenoxy)-  
5 benzophenon-4-carbonsäure, 4'-(4-Carboxyphenoxy)-benzophenon-3,4-dicarbonsäure und das entsprechende Anhydrid, 4'-(3,4-Bis(carboxy)-phenoxy)-benzophenon-2,4- und -3,4-dicarbonsäure und die entsprechenden Anhydride, 4-(4-Cyanobenzoyl)-thiophenol, 4-(2-Hydroxyethoxy)phenyl-(2-hydroxy-2-propyl)keton, 4-(2-Aminoethoxy)phenyl-(2-hydroxy-2-propyl)keton, 4-(2-Hydroxycarbonyl-  
10 methoxy)phenyl-(2-hydroxy-2-propyl)keton, 4-(2-Isocyanatoethoxy)phenyl-(2-hydroxy-2-propyl)keton, 4-(2-Isocyanatomethoxy)phenyl-(2-hydroxy-2-propyl)keton, 2-([2-]6-Isocyanatohexylaminocarbonyloxy)ethoxylthioxanthon, Phenylglyoxylsäure.

15 Ferner können auch die nachfolgend unter "Polymere IIb" diskutierten Polymere und Copolymere als Polymere IIa verwendet werden, sofern sie mit Reaktionsgruppen RG, insbesondere RGa und/oder RGb versehen werden. Insbesondere sind hierbei mit Reaktionsgruppen RG versehene Polymere und Copolymere halogenhaltiger olefinischer Verbindungen (Gruppe 4f) zu nennen.

20

Die Vernetzung der erfindungsgemäß verwendeten Polymere IIa erfolgt bevorzugt durch energiereiche Strahlung, insbesondere durch UV-Licht. Dabei ist in den meisten Fällen kein weiterer Photoinitiatorzusatz notwendig, d. h. die Stoffe sind selbst photovernetzend wobei ein besonderer Vorteil ihre geringe Inhibierung durch  
25 Luft ist. Es ist aber nicht ausgeschlossen weitere handelsübliche Photoinitiatoren zuzusetzen. Weiter sind viele Polymere IIa auch thermisch vernetzbar. Besonders hohe thermische Vernetzbarkeit ist in Gegenwart von Peroxiden und/oder C-C-labilen Stoffen vom Typ der Benzpinakole bei ungesättigten Systemen, die zusätzlich DCPD-Gruppen aufweisen gegeben. Solche Systeme sind z. T. auch ohne  
30 Peroxide thermisch härtpar. Eine bevorzugte schnelle Vernetzung wird erreicht durch die kombinierte Anwendung von Wärme und UV-Licht, z. B. durch Kombination von IR- und UV-Quellen.

Als Polymere IIb werden thermoplastische und ionenleitende Polymere eingesetzt. Insbesondere zu nennen sind:

- 5     1)     Homo-, Block- oder Copolymere (Polymere IIb1) erhältlich durch Polymerisation von
- b1)     5 bis 100 Gew.-% bezogen auf das Polymer IIb1 eines Kondensationsprodukts aus
- a)     mindestens einer Verbindung (a), die in der Lage ist mit einer
- 10             Carbonsäure oder einer Sulfonsäure oder einem Derivat oder einem Gemisch aus zwei oder mehr davon zu reagieren, und
- b)     mindestens 1 Mol pro Mol dieser Verbindung (a) einer Carbonsäure oder Sulfonsäure (b), die mindestens eine radikalisch polymerisierbare funktionelle Gruppe aufweist, oder
- 15             eines Derivats davon oder eines Gemischs aus zwei oder mehr davon
- und
- b2)     0 bis 95 Gew.-% bezogen auf das Polymer IIb1 einer weiteren Verbindung (c) mit einem mittleren Molekulargewicht (Zahlenmittel)
- 20             von mindestens 5.000 mit Polyethersegmenten in Haupt- oder Seitenkette.

Vorzugsweise ist das Polymer IIb1 erhältlich durch

- 25     b1)     5 bis 100 Gew.-% bezogen auf das Polymer IIb1 eines Kondensationsprodukts aus
- a)     einem mehrwertigen Alkohol, welcher in der Hauptkette Kohlenstoff- und Sauerstoffatome enthält,
- und
- 30     b)     mindestens 1 Mol pro Mol des mehrwertigen Alkohols einer  $\alpha$ ,  $\beta$ -ungesättigten Carbonsäure,
- und

b2) 0 bis 95 Gew.-% bezogen auf das Polymer Iib1 einer weiteren Verbindung (c) mit einem mittleren Molekulargewicht

(Zahlenmittel) von mindestens 5000 mit Polyethersegmenten in Haupt- oder Seitenkette.

Als Verbindung (a), die in der Lage ist mit einer Carbonsäure oder einer Sulfonsäure (b) oder einem Derivat oder einem Gemisch aus zwei oder mehr davon zu reagieren, sind prinzipiell alle Verbindung verwendbar, die dieses Kriterium erfüllen, und frei sind von Reaktivgruppen RG.

Vorzugsweise wird die Verbindung (a) ausgewählt aus der Gruppe bestehend aus einem ein- oder mehrwertigen Alkohol, der in der Hauptkette ausschließlich Kohlenstoffatome aufweist; einem ein- oder mehrwertigen Alkohol, der in der Hauptkette neben mindestens zwei Kohlenstoffatomen mindestens ein Atom aufweist, das ausgewählt wird aus der Gruppe bestehend aus Sauerstoff, Phosphor und Stickstoff; einer Silicium enthaltenden Verbindung; einem mindestens eine primäre Aminogruppe aufweisenden Amin; einem mindestens eine sekundäre Aminogruppe aufweisenden Amin; einem Aminoalkohol; einem ein- oder mehrwertigen Thiol; einer Verbindung mit mindestens einer Thiol- und mindestens einer Hydroxylgruppe; und einem Gemisch aus zwei oder mehr davon.

Unter diesen sind wiederum Verbindungen (a) bevorzugt, die zwei oder mehr funktionelle Gruppen aufweisen, die mit der Carbonsäure oder Sulfonsäure reagieren können.

Bei der Verwendung von Verbindungen (a), die als funktionelle Gruppe Aminogruppen enthalten, ist es bevorzugt, solche mit sekundären Aminogruppen zu verwenden, sodaß nach der Kondensation entweder überhaupt keine oder nur geringe Mengen an freien NH-Gruppen in der Zusammensetzung vorhanden sind.

Im einzelnen sind als bevorzugte Verbindungen (a) zu nennen:

ein- oder mehrwertige Alkohole, die in der Hauptkette ausschließlich

Kohlenstoffatome aufweisen, mit 1 bis 20, vorzugsweise 2 bis 20 und

5 insbesondere 2 bis 10 alkoholischen OH-Gruppen, insbesondere zwei-, drei-

und vierwertige Alkohole, vorzugsweise mit 2 bis 20 Kohlenstoffatomen,

wie z. B. Ethylenglycol, Propan-1,2- oder -1,3-diol, Butan-1,2- oder -1,3-

diol, Buten-1,4- oder Butin-1,4-diol, Hexan-1,6-diol, Neopentylglycol,

10 Dodecan-1,2-diol, Glycerin, Trimethylolpropan, Pentaerythrit oder

Zuckeralkohole, Hydrochinon, Novolak, Bisphenol A, wobei jedoch auch,

wie aus obiger Definition hervorgeht, einwertige Alkohole, wie z. B.

Methanol, Ethanol, Propanol, n-, sek.- oder tert.-Butanol, usw. eingesetzt

werden können; ferner können auch Polyhydroxyolefine, bevorzugt solche

mit zwei endständigen Hydroxylgruppen, wie z. B.  $\alpha,\omega$ -Dihydroxybutadien,

15 verwendet werden;

Polyesterpolyole, wie sie z. B. aus Ullmanns *Encyklopädie der technischen*

*Chemie*, 4. Aufl., Bd. 19, S. 62-65 bekannt sind und beispielsweise durch

Umsetzung zweiwertiger Alkohole mit mehrwertigen, bevorzugt

zweiwertigen Polycarbonsäuren erhalten werden;

20 ein- oder mehrwertige Alkohole, die in der Hauptkette neben mindestens

zwei Kohlenstoffatomen mindestens ein Sauerstoffatom enthalten,

vorzugsweise Polyetheralkohole, wie z. B. Polymerisationsprodukte von

Alkylenepoxiden, beispielsweise Isobutylenoxid, Propylenoxid, Ethylen-

oxid, 1,2-Epoxybutan, 1,2-Epoxypentan, 1,2-Epoxyhexan, Tetrahydrofuran,

25 Styroloxid, wobei auch an den Endgruppen modifizierte Polyetheralkohole,

wie z. B. mit  $\text{NH}_2$ -Endgruppen modifizierte Polyetheralkohole verwendet

werden können; diese Alkohole besitzen vorzugsweise ein Molekular-

gewicht (Zahlenmittel) von 100 bis 5.000, weiter bevorzugt 200 bis 1.000,

und insbesondere 300 bis 800; derartige Verbindungen sind an sich bekannt

30 und beispielsweise unter den Marken Pluriol<sup>®</sup> oder Pluronic<sup>®</sup> (Firma BASF

Aktiengesellschaft) kommerziell verfügbar;

Alkohole, wie oben definiert, in denen ein Teil oder alle Kohlenstoffatome

- durch Silicium ersetzt sind, wobei hier insbesondere Polysiloxane oder Alkylenoxid/Siloxan-Copolymere oder Gemische aus Polyetheralkoholen und Polysiloxanen, wie sie beispielsweise in der EP-B 581 296 und der EP-A 525 728 beschrieben sind, verwendet werden können, wobei bzgl. des Molekulargewichts dieser Alkohole ebenfalls das oben Gesagte gilt;
- Alkohole, wie oben definiert, insbesondere Polyetheralkohole, bei denen ein Teil oder alle Sauerstoffatome durch Schwefelatome ersetzt sind, wobei bzgl. des Molekulargewichts dieser Alkohole ebenfalls das oben Gesagte gilt;
- ein- oder mehrwertige Alkohole, die in der Hauptkette neben mindestens zwei Kohlenstoffatomen mindestens ein Phosphoratom oder mindestens ein Stickstoffatom enthalten, wie z. B. Diethanolamin, Triethanolamin; Lactone, die sich von Verbindungen der allgemeinen Formel  $\text{HO}-(\text{CH}_2)_z-\text{COOH}$  ableiten, wobei z eine Zahl von 1 bis 20 ist, wie z. B.  $\epsilon$ -Caprolacton,  $\beta$ -Propiolacton,  $\gamma$ -Butyrolacton oder Methyl- $\epsilon$ -caprolacton;
- eine Silicium enthaltende Verbindung, wie z. B. Di- oder Trichlorsilan, Phenyltrichlorsilan, Diphenyldichlorsilan, Dimethylvinylchlorsilan; Silanole, wie z. B. Trimethylsilanol;
- ein mindestens eine primäre und/oder sekundäre Aminogruppe aufweisendes Amin, wie z. B. Butylamin, 2-Ethylhexylamin, Ethylendiamin, Hexamethylendiamin, Diethylentriamin, Tetraethylenpentamin, Pentaethylenhexamin, Anilin, Phenylendiamin; Polyetherdiamine, wie z. B. 4,7-Dioxydecan-1,10-diamin, 4,11-Dioxytetradecan-1,14-diamin;
- ein ein- oder mehrwertiges Thiol, wie z. B. aliphatische Thiole, wie z. B. Methanthiol, Ethanthiol, Cyclohexanthiol, Dodecanthiol; aromatische Thiole, wie z. B. Thiophenol, 4-Chlorthiophenol, 2-Mercaptoanilin; eine Verbindung mit mindestens einer Thiol- und mindestens einer Hydroxylgruppe, wie z. B. 4-Hydroxythiophenol sowie Monothioderivate der oben definierten mehrwertigen Alkohole;
- Aminoalkohole, wie z. B. Ethanolamin, N-Methyl-ethanolamin, N-Ethyl-ethanolamin, N-Butyl-ethanolamin, 2-Amino-1-propanol, 2-Amino-1-

phenylethanol;

Mono- oder Polyaminopolyole mit mehr als zwei aliphatisch gebundenen Hydroxylgruppen, wie z. B. Tris(hydroxymethyl)-methylamin, Glucamin, N,N'-Bis-(2-hydroxyethyl)-ethylendiamin, sowie deren Gemische.

5

Es können auch Gemische aus zwei oder mehr der oben beschriebenen Verbindungen (a) eingesetzt werden.

10

Die oben erwähnten Verbindungen (a) werden erfindungsgemäß mit einer Carbonsäure oder Sulfonsäure (b), die mindestens eine radikalisch polymerisierbare funktionelle Gruppe aufweist, oder einem Derivat davon oder einem Gemisch aus zwei oder mehr davon kondensiert, wobei mindestens eine, vorzugsweise alle der freien zur Kondensation befähigten Gruppen innerhalb der Verbindungen (a) mit der Verbindung (b) kondensiert werden.

15

20

Als Carbonsäure oder Sulfonsäure (b) können im Rahmen der vorliegenden Erfindung prinzipiell alle Carbon- und Sulfonsäuren, die mindestens eine radikalisch polymerisierbare funktionelle Gruppe aufweisen, sowie deren Derivate eingesetzt werden. Dabei umfaßt der hier verwendete Begriff "Derivate" sowohl Verbindungen, die sich von einer Carbon- oder Sulfonsäure ableiten, die an der Säurefunktion modifiziert ist, wie z. B. Ester, Säurehalogenide oder Säureanhydride, als auch Verbindungen, die sich von einer Carbon- oder Sulfonsäure ableiten, die am Kohlenstoffgerüst der Carbon- oder Sulfonsäure modifiziert ist, wie z. B. Halogencarbon- oder -sulfonsäuren.

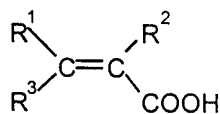
25

Als Verbindung (b) sind dabei insbesondere zu nennen:

$\alpha,\beta$ -ungesättigte Carbonsäuren oder  $\beta,\gamma$ -ungesättigte Carbonsäuren oder deren Derivate.

30

Besonders geeignete  $\alpha,\beta$ -ungesättigte Carbonsäuren sind dabei solche der Formel



in der R<sup>1</sup>, R<sup>2</sup> und R<sup>3</sup> Wasserstoff oder C<sub>1</sub>- bis C<sub>4</sub>-Alkylreste darstellen, wobei unter diesen wiederum Acrylsäure und Methacrylsäure bevorzugt sind; weiterhin gut einsetzbar sind Zimtsäure, Maleinsäure, Fumarsäure, Itaconsäure, oder p-Vinylbenzoesäure, sowie Derivate davon, wie z. B. Anhydride, wie z. B. Maleinsäure- oder Itaconsäureanhydrid;

Halogenide, insbesondere Chloride, wie z. B. Acryl- oder Methacrylsäurechlorid; Ester, wie z. B. (Cyclo)alkyl(meth)acrylate mit bis zu 20 C-Atomen im Alkylrest, wie z. B. Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Butyl-, Hexyl-, 2-Ethylhexyl-, Stearyl-, Lauryl-, Cyclohexyl-, Benzyl-, Trifluormethyl-, Hexafluorpropyl-, Tetrafluorpropyl(meth)acrylat, Polypropylenglycolmono(meth)acrylate, Polyethylenmono(meth)acrylate, Poly(meth)acrylate von mehrwertigen Alkoholen, wie z. B. Glycerindi(meth)acrylat, Trimethylolpropan-di(meth)acrylat, Pentaerythrit-di- oder -tri(meth)acrylat, Diethylen-glycolbis(mono-(2-acryloxy)ethyl)carbonat, Poly(meth)acrylate von Alkoholen, die selbst wiederum eine radikalisch polymerisierbare Gruppe aufweisen, wie z. B. Ester aus (Meth)acrylsäure und Vinyl- und/oder Allylalkohol;

Vinylester anderer aliphatischer oder aromatischer Carbonsäuren, wie z.B. Vinylacetat, Vinylpropionat, Vinylbutanat, Vinylhexanoat, Vinyloctanoat, Vinyldecanoat, Vinylstearat, Vinylpalmitat, Vinylcrotonat, Divinyladipat, Divinylsebacat, Vinyl-2-ethylhexanoat, Vinyltrifluoracetat;

Allylester anderer aliphatischer oder aromatischer Carbonsäuren, wie z. B. Allylacetat, Allylpropionat, Allylbutanat, Allylhexanoat, Allyloctanoat, Allyldecanoat, Allylstearat, Allylpalmitat, Allylcrotonat, Allylsalicylat, Allyllactat, Diallyloxalat, Allylsuccinat, Diallylglutarat, Diallyladipat, Diallylpimelat, Diallylcinnamat, Diallylmaleat, Diallylphthalat, Diallylisophthalat, Triallylbenzol-1,3,5-tricarboxylat,

Allylfluoracetat, Allylperfluorbutyrat, Allylperfluoroctanoat;  
 $\beta,\gamma$ -ungesättigte Carbonsäuren und deren Derivate, wie z. B.  
Vinylelessigsäure, 2-Methylvinylelessigsäure, Isobutyl-3-butenolat, Allyl-3-  
butenolat, Allyl-2-hydroxy-3-butenolat, Diketen;

- 5 Sulfonsäuren, wie z. B. Vinylsulfonsäure, Allyl- und Methallylsulfonsäure,  
sowie deren Ester und Halogenide, Benzolsulfonsäurevinylester, 4-Vinylben-  
zolsulfonsäureamid.

- 10 Es können auch Gemische aus zwei oder mehr der oben beschriebenen  
Carbon- und/oder Sulfonsäuren eingesetzt werden;

- Das Polymer IIb1 kann durch Umsetzung von 5 bis 100 Gew.-%, vorzugs-  
weise 30 bis 70 Gew.-% bezogen auf das Polymer IIb1 des oben definierten  
Kondensationsprodukts und 0 bis 95 Gew.-%, insbesondere 30 bis 70 Gew.-  
15 % bezogen auf das Polymer IIb1 einer Verbindung (c), erhalten werden.

- 2) Homo-, Block- oder Copolymere IIb2 (Polymere IIb2), erhältlich durch  
Polymerisation von

- 20 b1) 5 bis 75 Gew.-%, bezogen auf das Polymer IIb2 einer zur  
Polymerisation befähigten Verbindung (d), vorzugsweise einer zur  
radikalischen Polymerisation befähigten ungesättigten Verbindung  
(d), die verschieden von der obigen Carbonsäure oder der  
Sulfonsäure (b) oder einem Derivat davon ist, oder eines Gemischs  
25 aus zwei oder mehr davon

und

- b2) 25 bis 95 Gew.-%, bezogen auf das Polymer IIb2 der weiteren Ver-  
bindung (c) mit einem mittleren Molekulargewicht (Zahlenmittel)  
von mindestens 5.000 mit Polyethersegmenten in Haupt- oder  
30 Seitenkette.

Als zur Herstellung des Polymers IIb2 verwendbare zur radikalischen Poly-

merisation befähigte Verbindung (d) sind im einzelnen folgende zu nennen:  
olefinische Kohlenwasserstoffe, wie z. B. Ethylen, Propylen, Butylen, Isobuten, Hexen oder höhere Homologen und Vinylcyclohexan;  
(Meth)acrylnitril;

- 5 halogenhaltige olefinische Verbindungen, wie z. B. Vinylidenfluorid, Vinylidenchlorid, Vinylfluorid, Vinylchlorid, Hexafluorpropen, Trifluorpropen, 1,2-Dichlorethylen, 1,2-Difluorethylen und Tetrafluorethylen;  
Vinylalkohol, Vinylacetat, N-Vinylpyrrolidon, N-Vinylimidazol, Vinylformamid;
- 10 Phosphornitridchloride, wie z. B. Phosphordichloridnitrid, Hexachlor(tri-phosphazen), sowie deren durch Alkoxy-, Phenoxy-, Amino- und Fluoralkoxy-Gruppen teilweise oder vollständig substituierte Derivate, d. h. Verbindungen, die zu Polyphosphazenen polymerisiert werden können;  
aromatische, olefinische Verbindungen, wie z. B. Styrol,  $\alpha$ -Methylstyrol;
- 15 Vinylether, wie z. B. Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Isopropyl-, Butyl-, Isobutyl-, Hexyl-, Octyl-, Decyl-, Dodecyl-, 2-Ethylhexyl-, Cyclohexyl-, Benzyl-, Trifluormethyl-, Hexafluorpropyl- Tetrafluorpropylvinylether.

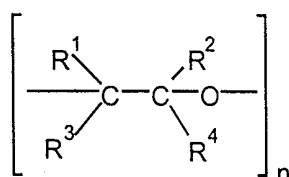
Es können selbstverständlich auch Gemische der obigen Verbindungen (d)  
20 eingesetzt werden, wobei dann Copolymere entstehen, die je nach Herstellungsart die Monomeren statistisch verteilt enthalten, oder Blockcopolymere ergeben.

Diese Verbindungen (d) wie auch die oben beschriebenen  
25 Kondensationsprodukte werden nach herkömmlicher, dem Fachmann wohl bekannter Art polymerisiert, vorzugsweise radikalisch polymerisiert, wobei bezüglich der erhaltenen Molekulargewichte das hierin nachstehend bezüglich der Verbindung (c) Gesagte gilt.

30 Als Verbindung (c) kommen in erster Linie Verbindungen mit einem mittleren Molekulargewicht (Zahlenmittel) von mindestens 5.000, vorzugsweise 5.000 bis 20.000.000, insbesondere 100.000 bis 6.000.000, in

Betracht, die in der Lage sind, Lithiumkationen zu solvatisieren und als Bindemittel zu fungieren.

Geeignete Verbindungen (c) sind beispielsweise Polyether und Copolymere, die mindestens 30 Gew.-% der folgenden Struktureinheit, bezogen auf das Gesamtgewicht der Verbindung (c), aufweist:



wobei  $\text{R}^1$ ,  $\text{R}^2$ ,  $\text{R}^3$  und  $\text{R}^4$  Arylgruppen, Alkylgruppen, vorzugsweise Methylgruppen, oder Wasserstoff darstellen, gleich oder unterschiedlich sein und Heteroatome wie Sauerstoff, Stickstoff, Schwefel oder Silicium enthalten können.

Solche Verbindungen sind beispielsweise in: M. B. Armand et. al., Fast Ion Transport in Solids, Elsevier, New York, 1979, S. 131-136, oder in FR-A 7832976 beschrieben.

Die Verbindung (c) kann auch aus Gemischen solcher Verbindungen bestehen.

Das Polymer IIb2 kann durch Umsetzung von 5 bis 75 Gew.-%, vorzugsweise 30 bis 70 Gew.-% bezogen auf das Polymer IIb2 einer Verbindung (d) und 25 bis 95 Gew.-%, insbesondere 30 bis 70 Gew.-% bezogen auf das Polymer IIb2 einer Verbindung (c), erhalten werden;

3) Polycarbonate, wie z. B. Polyethylencarbonat, Polypropylencarbonat, Polybutadiencarbonat, Polyvinylidencarbonat.

4) Homo-, Block- und Copolymere a) bis g), d. h. solche hergestellt aus

- a) olefinischen Kohlenwasserstoffen, wie z. B. Ethylen, Propylen, Butylen, Isobuten, Propen, Hexen oder höhere Homologen, Butadien, Cyclopenten, Cyclohexen, Norbornen, Vinylcyclohexan, 1,3-Pentadien, 1,3-, 1,4-, 1,5-Hexadien, Isopren, Vinylnorbornen;
- 5 b) aromatischen Kohlenwasserstoffen, wie z. B. Styrol und Methylstyrol;
- c) Acrylsäure oder Methacrylsäureestern, wie Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Isopropyl-, Butyl-, Isobutyl-, Hexyl-, Octyl-, Decyl-, Dodecyl-, 2-Ethylhexyl, Cyclohexyl-, Benzyl-, Trifluoromethyl-, Hexafluoropropyl-, Tetrafluoropropylacrylat bzw. -methacrylat;
- 10 d) Acrylnitril, Methacrylnitril, N-Methylpyrrolidon, N-Vinylimidazol, Vinylacetat;
- e) Vinylethern, wie z. B. Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Isopropyl-, Butyl-, Isobutyl-, Hexyl-, Octyl-, Decyl-, Dodecyl-, 2-Ethylhexyl-, Cyclohexyl-, Benzyl-, Trifluoromethyl-, Hexafluoropropyl-, Tetrafluoropropylvinylether; und
- 15 f) Polymere und Copolymere halogenhaltiger olefinischer Verbindungen, wie z. B. Vinylidenfluorid, Vinylidenchlorid, Vinylfluorid, Vinylchlorid, Hexafluorpropen, Trifluorpropen, 1,2-Dichlorethylen, 1,2-Difluorethylen und Tetrafluorethylen; vorzugsweise Polymere oder Copolymere des Vinylchlorids, Acrylnitrils, Vinylidenfluorids; Copolymere aus Vinylchlorid und Vinylidenchlorid, Vinylchlorid und Acrylonitril, Vinylidenfluorid und Hexafluorpropylen, Vinylidenfluorid mit Hexafluorpropylen;
- 20 Terpolymere aus Vinylidenfluorid und Hexafluorpropylen sowie einem Mitglied der Gruppe bestehend aus Vinylfluorid, Tetrafluorethylen und einem Trifluorethylen; insbesondere ein Copolymer aus Vinylidenfluorid und Hexafluorpropylen; und weiter bevorzugt ein Copolymer umfassend 75 bis 92 Gew.-% Vinylidenfluorid und 8 bis 25 Hexafluorpropylen.
- 25 g) 2-Vinylpyridin, 4-Vinylpyridin, Vinylencarbonat.
- 30

Bei der Herstellung der oben genannten Polymere können, falls dies nötig und/oder erwünscht ist, Regler, wie z. B. Mercaptane eingesetzt werden.

- 5) Polyurethane, beispielsweise erhältlich durch Umsetzung von
- 5 a) organischen Diisocyanaten mit 6 bis 30 C-Atomen wie z. B. aliphatische nichtcyclische Diisocyanate, wie z. B. 1,5-Hexamethylen-diisocyanat und 1,6-Hexamethylendiisocyanat, aliphatische cyclische Diisocyanate, wie z. B. 1,4-Cyclohexylendiisocyanat, Dicyclohexylmethandiisocyanat und Isophorondiisocyanat oder aromatische Di-
- 10 isocyanate, wie z. B. Toluylen-2,4-diisocyanat, Toluylen-2,6-diisocyanat, m-Tetramethylxyloldiisocyanat, p-Tetramethylxyloldiisocyanat, 1,5-Tetrahydronaphthylendiisocyanat und 4,4'-Diphenylmethandiisocyanat oder Gemische solcher Verbindungen,
- mit
- 15 b) mehrwertigen Alkoholen, wie z. B. Polyesterole, Polyetherole und Diole.

Die Polyesterole sind zweckmäßigerweise überwiegend lineare Polymere mit endständigen OH-Gruppen, bevorzugt solche mit zwei oder drei,

20 insbesondere zwei OH-Endgruppen. Die Säurezahl der Polyesterole ist kleiner als 10 und vorzugsweise kleiner als 3. Die Polyesterole lassen sich in einfacher Weise durch Veresterung von aliphatischen oder aromatischen Dicarbonsäuren mit 4 bis 15 C-Atomen, vorzugsweise 4 bis 6 C-Atomen, mit Glycolen, bevorzugt Glycolen mit 2 bis 25 C-Atomen oder durch

25 Polymerisation von Lactonen mit 3 bis 20 C-Atomen herstellen. Als Dicarbonsäuren lassen sich beispielsweise Glutarsäure, Pimelinsäure, Korksäure, Sebacinsäure, Dodecansäure und vorzugsweise Adipinsäure und Bernsteinsäure einsetzen. Geeignete aromatische Dicarbonsäuren sind Terephthalsäure, Isophthalsäure, Phthalsäure oder Gemische aus diesen

30 Dicarbonsäuren mit anderen Dicarbonsäuren, z. B. Diphenensäure, Sebacinsäure, Bernsteinsäure und Adipinsäure. Die Dicarbonsäuren können einzeln oder als Gemische verwendet werden. Zur Herstellung der

Polyesterole kann es gegebenenfalls vorteilhaft sein, anstelle der Dicarbonsäuren die entsprechenden Säurederivate, wie Carbonsäureanhydride oder Carbonsäurechloride zu verwenden. Beispiele für geeignete Glycole sind Diethylenglycol, 1,5-Pentandiol, 1,10-Decandiol und 2,2,4-Trimethylpentandiol-1,5. Vorzugsweise verwendet werden 1,2-Ethandiol, 1,3-Propandiol, 2-Methyl-1,3-propandiol, 1,4-Butandiol, 1,6-Hexandiol, 2,2-Dimethylpropandiol-1,3, 1,4-Dimethylolcyclohexan, 1,4-Diethanolcyclohexan und ethoxylierte oder propoxylierte Produkte des 2,2-Bis-(4-hydroxyphenyl)-propan (Bisphenol A). Je nach den gewünschten Eigenschaften der Polyurethane können die Polyole alleine oder als Gemisch in verschiedenen Mengenverhältnissen verwendet werden. Als Lactone für die Herstellung der Polyesterole eignen sich z. B.  $\alpha,\alpha$ -Dimethyl- $\beta$ -propiolacton,  $\gamma$ -Butyrolacton und vorzugsweise  $\epsilon$ -Caprolacton.

Die Polyetherole sind im wesentlichen lineare, endständige Hydroxylgruppen aufweisende Substanzen, die Etherbindungen enthalten. Geeignete Polyetherole können leicht durch Polymerisation von cyclischen Ethern, wie Tetrahydrofuran, oder durch Umsetzung von einem oder mehreren Alkylenoxiden mit 2 bis 4 C-Atomen im Alkylenrest mit einem Startermolekül, das zwei aktive Wasserstoffatome im Alkylenrest gebunden enthält, hergestellt werden. Als Alkylenoxide seien beispielsweise Ethylenoxid, 1,2-Propylenoxid, Epichlorhydrin, 1,2-Butylenoxid, 2,3-Butylenoxid genannt. Die Alkylenoxide können einzeln, alternierend nacheinander oder als Mischung verwendet werden. Als Startermolekül kommen beispielsweise Wasser, Glycole wie Ethylenglycol, Propylenglycol, 1,4-Butandiol und 1,6-Hexandiol, Amine wie Ethylendiamin, Hexamethylendiamin und 4,4'-Diamino-diphenylmethan und Aminoalkohole wie Ethanolamin in Betracht. Geeignete Polyesterole und Polyetherole sowie deren Herstellung sind beispielsweise in EP-B 416 386, geeignete Polycarbonatdiole, vorzugsweise solche auf 1,6-Hexandiol-Basis, sowie deren Herstellung beispielsweise in US-A 4 131 731 beschrieben.

In Mengen bis zu 30 Gew.-% bezogen auf Gesamtmasse der Alkohole können vorteilhaft aliphatische Diole mit 2 bis 20, vorzugsweise 2 bis 10 C-Atomen, wie 1,2-Ethandiol, 1,3-Propandiol, 1,4-Butandiol, 1,6-Hexandiol, 1,5-Pentandiol, 1,10-Decandiol, 2-Methyl-1,3-propandiol, 2,2-Dimethyl-1,3-propandiol, 2-Methyl-2-butyl-1,3-propandiol, 2,2-Dimethyl-1,4-butandiol, 1,4-Dimethylolcyclohexan, Hydroxypivalinsäureneopentylglycolester, Diethylenglycol, Triethylenglycol und Methyl-diethanolamin oder aromatisch-aliphatische oder aromatisch-cycloaliphatische Diole mit 8 bis 30 C-Atomen, wobei als aromatische Strukturen heterocyclische Ring-systeme oder vorzugsweise isocyclische Ringsysteme wie Naphthalin- oder insbesondere Benzolderivate wie Bisphenol A, zweifach symmetrisch ethoxyliertes Bisphenol A, zweifach symmetrisch propoxyliertes Bisphenol A, höher ethoxylierte oder propoxylierte Bisphenol A-Derivate oder Bisphenol F-Derivate sowie Mischungen solcher Verbindungen in Betracht kommen.

In Mengen bis zu 5 Gew.-%, bezogen auf Gesamtmasse der Alkohole, können vorteilhaft aliphatische Triole mit 3 bis 15, vorzugsweise 3 bis 10 C-Atomen, wie Trimethylolpropan oder Glycerin, das Reaktionsprodukt solcher Verbindungen mit Ethylenoxid und/oder Propylenoxid sowie Mischungen solcher Verbindungen in Betracht kommen.

Die mehrwertigen Alkohole können funktionelle Gruppen, beispielsweise neutrale Gruppen wie Siloxangruppen, basische Gruppen wie insbesondere tertiäre Aminogruppen oder saure Gruppen oder deren Salze oder Gruppen, die leicht in saure Gruppen übergehen, tragen, die über einen mehrwertigen Alkohol eingeführt werden. Vorzugsweise kann man Diolkomponenten, die solche Gruppen tragen, wie N-Methyl-diethanolamin, N,N-Bis(hydroxyethyl)-aminomethylphosphonsäurediethylester oder N,N-Bis(hydroxyethyl)-2-aminoessigsäure-(3-sulfopropyl)-ester oder Dicarbonsäuren, die solche Gruppen tragen und für die Herstellung von Polyesterolen verwendet werden können, wie 5-Sulfoisophthalsäure, verwenden.

Saure Gruppen sind besonders die Phosphorsäure-, Phosphonsäure-, Schwefelsäure-, Sulfonsäure-, Carboxyl-, oder Ammoniumgruppe.

5 Gruppen, die leicht in saure Gruppen übergehen, sind beispielsweise die Estergruppe oder Salze, vorzugsweise der Alkalimetalle wie Lithium, Natrium oder Kalium.

6) Die oben beschriebenen Polyesterole an sich, wobei dabei zu beachten ist, daß man Molekulargewichte im Bereich von 10.000 bis 2.000.000, 10 vorzugsweise 50.000 bis 1.000.000 erhält.

7) Polyamine, Polysiloxane und Polyphosphazene, insbesondere solche, wie sich bei der Beschreibung des Polymers IIb2 bereits diskutiert wurden.

15 8) Polyetherole, wie sie z. B. bei der obigen Diskussion des Polymers IIb1 als Verbindung (c) oder bei der Diskussion der Polyurethane beschrieben wurden.

Es können selbstverständlich auch Gemische der obigen Polymere IIb eingesetzt 20 werden. Die erfindungsgemäß eingesetzten Copolymere IIb können je nach Herstellungsart die Monomeren statistisch verteilt enthalten, oder als Blockcopolymere vorliegen.

Die Polymere IIa und IIb werden nach herkömmlicher, dem Fachmann wohl 25 bekannter Art polymerisiert, vorzugsweise radikalisch polymerisiert. Die Polymere IIa und IIb können sowohl hochmolekular oder oligomer oder als Gemische davon eingesetzt werden.

Die Anteile des Polymers IIa am polymeren Material II beträgt im allgemeinen 1 bis 30 100 Gew.-%, vorzugsweise 20 bis 80 Gew.-%, weiter bevorzugt 30 bis 70 Gew.-%. Entsprechend beträgt der Anteil des Polymers IIb am polymeren Material II im allgemeinen 0 bis 99 Gew.-%, vorzugsweise 20 bis 80 Gew.-% und weiter bevorzugt

30 bis 70 Gew.-%.

Vorzugsweise betrifft die vorliegende Erfindung folgende Zusammensetzungen:

- 5 Zusammensetzungen wie oben definiert, wobei das Polymer IIa ketten-, end- und/oder seitenständig mindestens eine Reaktivgruppe R<sub>Ga</sub> aufweist, die thermisch und/oder unter UV-Strahlung im Triplett angeregten Zustand zur Wasserstoffabstraktion befähigt ist, und ketten-, end- und/oder seitenständig mindestens eine von R<sub>Ga</sub> verschiedene, mit R<sub>Ga</sub> coreaktive Gruppe R<sub>Gb</sub> aufweist,  
10 wobei im Durchschnitt aller Polymermoleküle mindestens je eine Gruppe R<sub>Ga</sub> und eine Gruppe R<sub>Gb</sub> vorhanden ist;

- Zusammensetzungen wie oben definiert, wobei das Polymer IIa ein Polymer oder Copolymer eines Acrylats oder Methacrylats ist, und Reaktivgruppen R<sub>Ga</sub>, die  
15 Benzophenon-Einheiten enthalten, und Reaktivgruppen R<sub>Gb</sub>, die Dihydrodicyclopentadien-Einheiten enthalten, aufweist;

- Zusammensetzungen wie oben definiert, wobei das Polymer IIb ausgewählt wird aus der Gruppe bestehend aus einem Polymer oder Copolymer des Vinylchlorids,  
20 Acrylnitrils, Vinylidenfluorids; einem Copolymer aus Vinylchlorid und Vinylidenchlorid, Vinylchlorid und Acrylonitril, Vinylidenfluorid und Hexafluorpropylen, Vinylidenfluorid mit Hexafluorpropylen; einem Terpolymer aus Vinylidenfluorid und Hexafluorpropylen sowie einem Mitglied der Gruppe bestehend aus Vinylfluorid, Tetrafluorethylen und einem Trifluorethylen;

- 25 Zusammensetzungen wie oben definiert, wobei das Polymer IIa ein Polymer oder Copolymer eines Acrylats oder Methacrylats ist, und Reaktivgruppen R<sub>Ga</sub>, die Benzophenon-Einheiten enthalten, und Reaktivgruppen R<sub>Gb</sub>, die Dihydrodicyclopentadien-Einheiten enthalten, aufweist., und das Polymer IIb ein Copolymer  
30 aus Vinylidenfluorid und Hexafluorpropylen ist.

Die erfindungsgemäßen Zusammensetzungen können ferner einen Weichmacher III

enthalten. Es kann jedoch auch ohne Weichmacher gearbeitet werden.

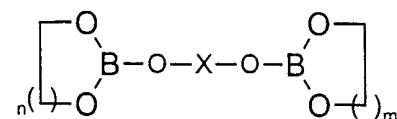
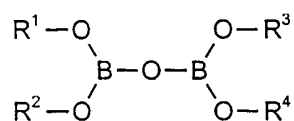
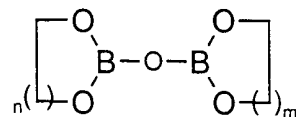
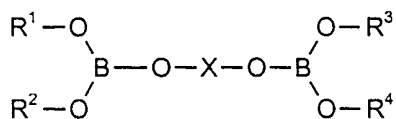
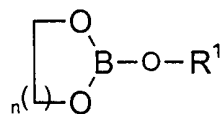
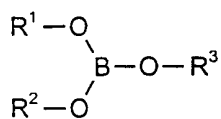
Sofern vorhanden, beträgt der Anteil des Weichmachers III, bezogen auf die Zusammensetzung, 0,1 bis 100 Gew.-%, vorzugsweise 0,5 bis 50 Gew.-% und  
 5 insbesondere 1 bis 20 Gew.-%.

Als Weichmacher III können aprotische Lösungsmittel, vorzugsweise solche, die Li-Ionen solvatisieren, wie z. B. Dimethylcarbonat, Ethylmethylcarbonat, Diethylcarbonat, Dipropylcarbonat, Diisopropylcarbonat, Dibutylcarbonat, Propylencarbonat;  
 10 cyclische Carbonate der Summenformel  $C_nH_{n+1}O_y$ ,  $n = 2$  bis 30,  $m = 3$  bis 7, wie z. B. Ethylencarbonat, 1,2-Propylencarbonat, 1,3-Propylencarbonat, 1,2-Butylencarbonat, 1,3-Butylencarbonat, 1,4-Butylencarbonat, 2,3-Butylencarbonat; Oligoalkylenoxide, wie z. B. Dibutylether, Di-tert.-butylether, Dipentylether, Dihexylether, Diheptylether, Dioctylether, Dinonylether, Didecylether, Didodecylether,  
 15 Ethylenglycoldimethylether, Ethylenglycoldiethylether, 1-tert.-Butoxy-2-methoxyethan, 1-tert.-Butoxy-2-ethoxyethan, 1,2-Dimethoxypropan, 2-Methoxyethylether, 2-Ethoxyethylether, Diethylenglycoldibutylether, Dimethylenglycol-tert.-butylmethylether, Triethylenglycoldimethylether, Tetraethylenglycoldimethylether,  $\gamma$ -Butyrolacton, Dimethylformamid; Dimethyl- $\gamma$ -butyrolacton, Diethyl- $\gamma$ -butyrolacton,  
 20  $\gamma$ -Valerolacton, 4,5-Dimethyl-1,3-dioxolan-2-on, 4,4-Dimethyl-1,3-dioxolan-2-on, 4-Ethyl-1,3-dioxolan-2-on, 4-Methyl-5-ethyl-1,3-dioxolan-2-on, 4,5-Diethyl-1,3-dioxolan-2-on, 4,4-Diethyl-1,3-dioxolan-2-on, 1,3-Dioxan-2-on, 4-Methyl-1,3-dioxan-2-on, 5-Methyl-1,3-dioxan-2-on, 4,4-Dimethyl-1,3-dioxan-2-on, 5,5-Dimethyl-1,3-dioxan-2-on, 4,6-Dimethyl-1,3-dioxan-2-on, 4,4,6-Trimethyl-1,3-dioxan-2-on,  
 25 5,5-Diethyl-1,3-dioxan-2-on, spiro-(1,3-Oxa-2-cyclohexanon)-5',5',1',3'-oxacyclohexan; 4-Dimethyl-ethoxysilyl-1,2-butylencarbonat; Dicarbonsäureester der Formel  $R^1OCOOR^2OCOOR^3$  ( $R^1, R^2, R^3 = C_1-C_{20}$ -Kohlenwasserstoffe), organische Ester der Formel  $R^1-COOR^2$  ( $R^1$  und  $R^2 = C_1-C_{20}$ -Kohlenwasserstoffe); Kohlenwasserstoffe der allgemeinen Formel  $C_nH_{2n+2}$  mit  $7 < n$   
 30  $< 50$ ; organische Phosphorverbindungen, insbesondere Phosphate und Phosphonate, wie z. B. Trimethylphosphat, Triethylphosphat, Tripropylphosphat, Tributylphosphat, Triisobutylphosphat, Tripentylphosphat, Trihexylphosphat, Trioctylphosphat,

- phat, Tris(2-ethylhexyl)phosphat, Tridecylphosphat, Diethyl-n-butylphosphat, Tris(butoxyethyl)phosphat, Tris(2-methoxyethyl)phosphat, Tris(tetrahydrofuryl)phosphat, Tris(1H,1H,5H-octafluoropentyl)phosphat, Tris(1H,1H-trifluoroethyl)phosphat, Tris(2-(diethylamino)ethyl)phosphat, Tris-(methoxyethoxyethyl)phosphat, Tris(methoxyethoxy)trifluorophosphazen, Tris(ethoxycarbonyloxyethyl)phosphat, Diethylethylphosphonat, Dipropylpropylphosphonat, Dibutylbutylphosphonat, Dihexylhexylphosphonat, Dioctyloctylphosphonat, Ethyldimethylphosphonoacetat, Methyl-diethylphosphonoacetat, Triethylphosphonoacetat, Dimethyl(2-oxopropyl)phosphonat, Diethyl(2-oxopropyl)phosphonat, Dipropyl(2-oxopropyl)phosphonat, Ethyldiethoxyphosphinylformiat, Trimethylphosphonoacetat, Tripropylphosphonoacetat, Tributylphosphonoacetat; organische Schwefelverbindungen, wie z. B. Sulfate, Sulfonate, Sulfoxide, Sulfone und Sulfite, wie z. B. Dimethylsulfit, Diethylsulfit, Glycolsulfit, Dimethylsulfon, Diethylsulfon, Dipropylsulfon, Dibutylsulfon, Tetramethylensulfon, Methylsulfolan, Dimethylsulfoxid, Diethylsulfoxid, Dipropylsulfoxid, Dibutylsulfoxid, Tetramethylensulfoxid, Ethylmethansulfonat, 1,4-Butandiolbis(methansulfonat), Diethylsulfat, Dipropylsulfat, Dibutylsulfat, Dihexylsulfat, Dioctylsulfat,  $\text{SO}_2\text{ClF}$ ; Nitrile, wie z. B. Acrylnitril; Dispergatoren, insbesondere mit Tensidstruktur; sowie deren Gemische verwendet werden.

- Darüber hinaus können ganz allgemein geeignete organische Verbindungen, wie z. B. Alkane  $\text{C}_n\text{H}_x\text{F}_y$  mit  $n = 5$  bis 30,  $x+y = 2n+2$ ; Ether  $\text{C}_n\text{H}_x\text{F}_y\text{O}_z$  mit  $n = 5$  bis 30,  $x+y = 2n+2$ ,  $z = 1$  bis 14; Ketone  $\text{C}_n\text{H}_x\text{F}_y\text{O}$  mit  $n = 5$  bis 30,  $x+y = 2n$ ; Ester  $\text{C}_n\text{H}_x\text{F}_y\text{O}_2$  mit  $n = 5$  bis 30,  $x+y = 2n$ ; Carbonate  $\text{C}_n\text{H}_x\text{F}_y\text{O}_3$  mit  $n = 5$  bis 30,  $x+y = 2n$ ; Lactone  $\text{C}_n\text{H}_x\text{F}_y\text{O}_2$  mit  $n = 5$  bis 20,  $x+y = 2n-2$ ; cyclische Carbonate  $\text{C}_n\text{H}_x\text{F}_y\text{O}_3$  mit  $n = 5$  bis 20,  $x+y = 2n-2$ ; und Borsäureester mit

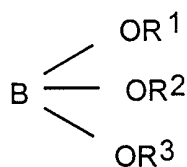
- $\text{R}^1\text{-R}^4 = \text{C}_1\text{-C}_{10}\text{-Kohlenwasserstoffe und}$   
 $\text{X} = \text{C}_1\text{-C}_{10}\text{-Kohlenwasserstoffe, Si(CH}_3)_2$   
 $\text{m} = 1,2$



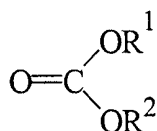
insbesondere Trimethylborat, Triethylborat, Tripropylborat, Tributylborat, Trimethylenborat, 2-Methyl-1,3,2-dioxaborinan, 2-Ethyl-1,3,2-dioxaborinan, 2-Propyl-1,3,2-dioxaborinan, 2-Butyl-1,3,2-dioxaborinan, 2-Phenyl-1,3,2-dioxaborinan als Weichmacher V eingesetzt werden.

5

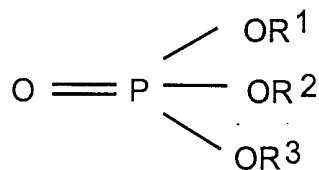
Ferner können mindestens ein Ester der Formeln (E1) bis (E5), wie nachstehend dargestellt, als Weichmacher (V) verwendet werden:



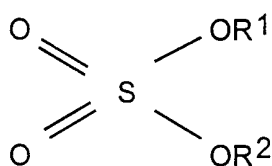
(E1)



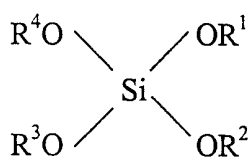
(E2)



(E3)



(E4)



(E5)

wobei  $\text{R}^1$ ,  $\text{R}^2$ ,  $\text{R}^3$ ,  $\text{R}^4$  gleich oder verschieden sind und jeweils unabhängig voneinander eine lineare oder verzweigte  $\text{C}_1$ - bis  $\text{C}_4$ -Alkylgruppe,  $(-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{O})_n-\text{CH}_3$  mit  $n=1$  bis 3, eine  $\text{C}_3$ - bis  $\text{C}_6$ -Cycloalkylgruppe, eine aromatische Kohlenwasserstoffgruppe, die wiederum substituiert sein kann, ist, mit der Maßgabe, daß mindestens eine der Gruppen  $\text{R}^1$ ,  $\text{R}^2$ ,  $\text{R}^3$  und  $\text{R}^4$   $(-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{O})_n-\text{CH}_3$  mit  $n=1$  bis 3 ist.

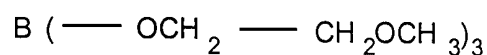
Unter den obengenannten Estern der Formeln (E1) bis (E5) werden die Phosphorsäureester der Formel (E3) bevorzugt eingesetzt.

Beispiele für die Gruppen  $\text{R}^1$ ,  $\text{R}^2$  und - sofern vorhanden -  $\text{R}^3$  und/oder  $\text{R}^4$  sind die Methyl-, Ethyl-, n- und iso-Propyl-, n- und tert.-Butyl-, Cyclopentyl-, Cyclohexyl- sowie die Benzyl-Gruppe, sowie  $(-\text{CH}_2-\text{CH}_2-\text{O})_n-\text{CH}_3$  mit  $n=1$  bis 3, wobei jedoch,

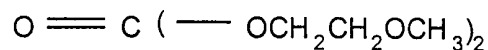
wie bereits oben erwähnt, zu beachten ist, daß mindestens eine der Gruppen  $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$  und  $R^4$   $(CH_2-CH_2-O)_n-CH_3$  mit  $n=1$  bis 3, vorzugsweise 1 oder 2, ist.

Weiter bevorzugt werden Ester der allgemeinen Formeln (E1) bis (E5) eingesetzt, in  
 5 denen  $R^1$ ,  $R^2$  und - sofern vorhanden -  $R^3$  und/oder  $R^4$  gleich sind und  $-CH_2-CH_2O-CH_3$  oder  $(-CH_2-CH_2-O)_2-CH_3$  bedeuten, wobei auch hier wiederum die entsprechenden Phosphorsäureester bevorzugt sind.

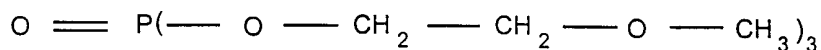
Beispiele für besonders bevorzugt verwendete Verbindungen stellen die  
 10 Verbindungen der Formeln (E1a) bis (E5a) dar:



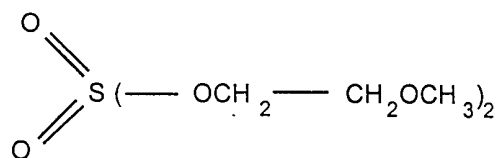
(E1a)



(E2a)

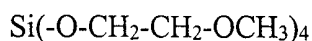


(E3a)



(E4a)

und



(E5a)

Die hierin beschriebenen Ester sind bezüglich ihrer Eigenschaften außerordentlich gut als Weichmacher in den Folien geeignet und weisen im allgemeinen eine Viskosität bei Raumtemperatur von  $\leq 10$  mPas, vorzugsweise  $\leq 5$  mPas und insbesondere  $\leq 3$  mPas auf. Sie besitzen Siedepunkte von im allgemeinen ungefähr 200 °C oder höher, vorzugsweise ungefähr 250 °C oder höher und insbesondere ungefähr 300 °C oder höher, jeweils gemessen bei Atmosphärendruck auf und weisen bei den bei ihrer Verwendung auftretenden Temperaturen von ca. -50 °C bis ca. 150 °C einen ausreichend niedrigen Dampfdruck, von ungefähr  $10^{-5}$  bis ungefähr  $10^0$  auf. Bedingt durch ihre Siedepunkte sind sie destillierbar und können somit bei ihrer Herstellung in hoher Reinheit erhalten werden. Darüber hinaus sind diese Ester über einen weiten Temperaturbereich hinweg bei Atmosphärendruck flüssig, wobei sie im allgemeinen bis zu einer Temperatur von ungefähr -30 °C, vorzugsweise bis zu ungefähr -40 °C, noch flüssig sind. Die hier beschriebenen Ester können als Lösungsmittel in Elektrolytsystemen für Li-Ionen-Akkus bei mindestens ungefähr 80 °C, vorzugsweise bei mindestens ungefähr 120 °C, weiter bevorzugt bei mindestens ungefähr 150 °C, eingesetzt werden.

Selbstverständlich können die erfindungsgemäß verwendeten Ester auch als Gemisch mit den vorstehend erwähnten Weichmachern eingesetzt werden.

Bevorzugt sind Lösungsmittelkombinationen, die eine ausreichend geringe Viskosität besitzen, in der Lage sind, die Ionen der Leitsalze stark zu solvatisieren, über einen weiten Temperaturbereich hinweg flüssig sind und in ausreichender  
5 Weise elektrochemisch und chemisch stabil sowie hydrolysebeständig sind.

Die erfindungsgemäß verwendeten Ester werden nach herkömmlichen Verfahren, wie sie beispielsweise in K. Mura Kami in Chem. High Polymers (Japan), 7, S. 188-193 (1950) und in H. Steinberg Organoboron Chemistry, Kapitel 5, J. Wiley & Sons,  
10 N.Y. 1964 beschrieben sind hergestellt. Dabei wird im allgemeinen von den Estern zugrundeliegenden Säuren, Säureanhydriden oder Chloriden, wie z. B. Borsäure,  $C(O)Cl_2$ ,  $POCl_3$ ,  $SO_2Cl_2$  und  $SiCl_4$  ausgegangen und diese in bekannter Weise mit den entsprechenden ein- oder mehrwertigen Alkoholen oder Etherolen umgesetzt.

15

Die erfindungsgemäßen Zusammensetzungen können in einem anorganischen oder organischen, vorzugsweise einem organischen flüssigen Verdünnungsmittel gelöst oder dispergiert werden, wobei die erfindungsgemäße Mischung eine Viskosität von vorzugsweise 100 bis 50.000 mPas aufweisen sollte, und anschließend in an sich  
20 bekannter Weise, wie Spritzbeschichtung, Gießen, Tauchen, Spincoaten, Walzenbeschichtung, Bedrucken im Hoch-, Tief- oder Flachdruck oder Siebdruckverfahren, auf ein Trägermaterial aufgetragen werden. Die weitere Verarbeitung kann wie üblich erfolgen, z. B. durch Entfernen des Verdünnungsmittels und Aushärten der Mischung.

25

Als organische Verdünnungsmittel eignen sich aliphatische Ether, insbesondere Tetrahydrofuran und Dioxan, Kohlenwasserstoffe, insbesondere Kohlenwasserstoffgemische wie Benzin, Toluol und Xylol, aliphatische Ester, insbesondere Ethylacetat und Butylacetat und Ketone, insbesondere Aceton, Ethylmethylketon und  
30 Cyclohexanon, sowie DMF und NMP. Es können auch Kombinationen solcher Verdünnungsmittel eingesetzt werden.

Als Trägermaterial kommen die üblicherweise für Elektroden verwendeten Materialien, vorzugsweise Metalle wie Aluminium und Kupfer, in Betracht. Ebenso können temporäre Zwischenträger, wie Folien, insbesondere Polyesterfolien, wie Polyethylenterephthalatfolien, verwendet werden. Solche Folien können vorteilhaft  
5 mit einer Trennschicht vorzugsweise aus Polysiloxanen versehen sein.

Ebenso kann die Herstellung der Festelektrolyte und Separatoren thermoplastisch beispielsweise durch Spritzgießen, Schmelzgießen, Pressen, Kneten oder Extrudieren gegebenenfalls mit anschließendem Kalandrierschritt der erfindungs-  
10 gemäßen Mischung erfolgen.

Nach der Filmbildung der erfindungsgemäßen Mischung können flüchtige Komponenten, wie Lösungsmittel oder Weichmacher, entfernt werden.

15 Die Vernetzung der erfindungsgemäßen Zusammensetzung kann in an sich bekannter Weise erfolgen, beispielsweise durch Bestrahlung mit ionischer oder ionisierender Strahlung, Elektronenstrahl, vorzugsweise mit einer Beschleunigungsspannung zwischen 20 und 2.000 kV und einer Strahlendosis zwischen 5 und 50 Mrad, UV- oder sichtbarem Licht, wobei in üblicher Weise vorteilhaft ein Initiator  
20 wie Benzyl dimethylketal oder 1,3,5-Trimethylbenzoyl-triphenylphosphinoxid in Mengen von insbesondere höchstens 1 Gew.-% bezogen auf das Polymer IIa zugegeben werden und die Vernetzung innerhalb von im allgemeinen 0,5 bis 15 Minuten durchgeführt werden kann; durch thermische Vernetzung über radikalische Polymerisation, vorzugsweise bei Temperaturen von über 60 °C, wobei man  
25 vorteilhaft einen Initiator wie Azo-bis-isobutyronitril in Mengen von im allgemeinen höchstens 5 Gew.-%, vorzugsweise 0,05 bis 1 Gew.-% bezogen auf das Polymer IIa zugeben kann; durch elektrochemisch induzierte Polymerisation; oder durch ionische Polymerisation erfolgen, beispielsweise durch säurekatalysierte kationische Polymerisation, wobei als Katalysator in erster Linie Säuren, vorzugsweise  
30 Lewissäuren wie  $\text{BF}_3$ , oder insbesondere  $\text{LiBF}_4$  oder  $\text{LiPF}_6$  in Betracht kommen. Lithiumionen enthaltende Katalysatoren wie  $\text{LiBF}_4$  oder  $\text{LiPF}_6$  können dabei vorteilhaft im Festelektrolyt oder Separator als Leitsalz verbleiben.

Die oben beschriebene Vernetzung kann, muß aber nicht, unter Inertgas erfolgen.

Soll die erfindungsgemäße Zusammensetzung als Festelektrolyt oder Separator in  
5 einer elektrochemischen Zelle eingesetzt werden, werden eine dissoziierbare, Lithiumkationen enthaltende Verbindung ein sogenanntes Leitsalz, und ggf. weitere Zusatzstoffe, wie insbesondere organische Lösungsmittel, ein sogenannter Elektrolyt, inkorporiert.

10 Diese Stoffe können teilweise oder vollständig bei der Herstellung der Schicht der Zusammensetzung beigemischt oder nach der Herstellung der Schicht in die Schicht eingebracht werden.

Als Leitsalze können die allgemein bekannten und beispielsweise in der EP-A 0 096  
15 629 beschriebenen Leitsalze verwendet werden. Vorzugsweise werden erfindungsgemäß als Leitsalz  $\text{LiPF}_6$ ,  $\text{LiBF}_4$ ,  $\text{LiClO}_4$ ,  $\text{LiAsF}_6$ ,  $\text{LiCF}_3\text{SO}_3$ ,  $\text{LiC}(\text{CF}_3\text{SO}_2)_3$ ,  $\text{LiN}(\text{CF}_3\text{SO}_2)_2$ ,  $\text{LiN}(\text{SO}_2\text{C}_n\text{F}_{2n+1})_2$ ,  $\text{LiC}[(\text{C}_n\text{F}_{2n+1})\text{SO}_2]_3$ ,  $\text{Li}(\text{C}_n\text{F}_{2n+1})\text{SO}_2$ , mit n jeweils 2 bis 20,  $\text{LiN}(\text{SO}_2\text{F})_2$ ,  $\text{LiAlCl}_4$ ,  $\text{LiSiF}_6$ ,  $\text{LiSbF}_6$ ,  $(\text{RSO}_2)_n\text{XLi}$  ( $n\text{X} = {}_1\text{O}, {}_1\text{S}, {}_2\text{N}, {}_2\text{P}, {}_3\text{C}, {}_3\text{Si}$ ;  $\text{R} = \text{C}_m\text{F}_{2m+1}$  mit  $m = 0-10$  oder  $\text{C}_1-\text{C}_{20}$ -  
20 Kohlenwasserstoffe), Li-Imidsalze, oder ein Gemisch aus zwei oder mehr davon eingesetzt, wobei als Leitsalz vorzugsweise  $\text{LiPF}_6$  eingesetzt wird.

Als organische Elektrolyte kommen die vorstehend unter "Weichmachern" diskutierten Verbindungen in Frage, wobei vorzugsweise die üblichen organischen  
25 Elektrolyte, bevorzugt Ester wie Ethylencarbonat, Propylencarbonat, Dimethylcarbonat und Diethylcarbonat oder Gemische solcher Verbindungen eingesetzt werden.

Für elektrochemische Zellen geeignete erfindungsgemäße Festelektrolyte,  
30 Separatoren und/oder Elektroden sollten vorteilhaft eine Dicke von 5 bis 500  $\mu\text{m}$ , vorzugsweise 10 bis 500  $\mu\text{m}$ , weiter bevorzugt 10 bis 200  $\mu\text{m}$  und insbesondere 20 bis 100  $\mu\text{m}$  aufweisen.

Die erfindungsgemäßen Zusammensetzungen können in elektrochemischen Zellen als alleiniger Festelektrolyt und/oder Separator und/oder Elektrode oder im Gemisch mit anderen Festelektrolyten, Separatoren und/oder Elektroden eingesetzt werden, wobei die Verwendung als Festelektrolyt bevorzugt ist.

Ferner kann bei Verwendung als Festelektrolyt und/oder Separator die erfindungsgemäße Zusammensetzung auch noch mit einem konventionellen Separator kombiniert werden, wobei erfindungsgemäß alle konventionellen Separatoren eingesetzt werden können.

Insbesondere sind dabei die folgenden zu nennen:

- Separatoren auf der Basis von mikroporösen Polyolefinfolien, wie sie beispielsweise unter den Handelsnamen Celgard®, Hipore® käuflich erhältlich sind und u. a. in der EP-A 0 718 901 sowie der EP-B 0 715 364, die beide vollumfänglich in den Kontext der vorliegenden Anmeldung durch Bezugnahme aufgenommen werden; dabei sind Polyethylen- und Polypropylen-Folien, sowie Folien, die Blends aus Polyethylen bzw. Polypropylen mit weiteren Polymeren enthalten, ebenfalls gut verwendbar;
- mikropore Polytetrafluorethylen (PTFE)-Folien der Firma Goretex, wie sie beispielsweise in der EP-A 0 798 791, die ebenfalls durch Bezugnahme in den Kontext der vorliegenden Anmeldung einbezogen wird, beschrieben sind;
- Vliese, Fasern, sowie nicht gewebte Textilverbundstoffe, sogenannte „Nonwovens“, die allesamt unter Verwendung von faserförmigen Polymermaterialien, wie z. B. Polyolefin-, Polyamid- und Polyester-Fasern hergestellt werden können;
- Folien, die unter dem Handelsnamen Nafion® erhältlich sind;

- Folien auf der Basis eines Copolymerisats aus Vinylidenfluorid und Hexafluorpropen, wie sie beispielsweise in der US 5,540,741 und der US 5,478,668 beschrieben sind;

5

- füllstoffhaltige, durch Extrusion erhältliche Homo-, Block- und Copolymere, hergestellt aus

10

- (a) olefinischen Kohlenwasserstoffen, wie z. B. Ethylen, Propylen, Butylen, Isobuten, Propen, Hexen oder höhere Homologen, Butadien, Cyclopenten, Cyclohexen, Norbornen, Vinylcyclohexan;

- (b) aromatische Kohlenwasserstoffe wie z. B. Styrol und Methylstyrol;

15

- (c) Acrylsäure oder Methacrylsäure, wie Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Isopropyl-, Butyl-, Isobutyl-, Hexyl-, Octyl-, Decyl-, Dodecyl-, 2-Ethylhexyl, Cyclohexyl-, Benzyl-, Trifluoromethyl-, Hexafluoropropyl-, Tetrafluoropropylacrylat bzw. -methacrylat;

- (d) Acrylnitril, Methacrylnitril, N-Methylpyrrolidon, N-Vinylimidazol, Vinylacetat;

20

- (e) Vinylether, wie z. B. Methyl-, Ethyl-, Propyl-, Isopropyl-, Butyl-, Isobutyl-, Hexyl-, Octyl-, Decyl-, Dodecyl-, 2-Ethylhexyl, Cyclohexyl, Benzyl-, Trifluoromethyl-, Hexafluoropropyl-, Tetrafluoropropylvinylether;

25

- (f) halogenhaltigen olefinischen Verbindungen wie Vinylchlorid, Vinylfluorid, Vinylidenfluorid, Vinylidenchlorid, Hexafluorpropen, Trifluorpropen, 1,2-Dichlorethen, 1,2-Difluoroethen, Tetrafluoroethen,

30

wobei als Füllstoff in diesen Polymeren die erfindungsgemäß verwendeten Feststoffe (Ia) zum Einsatz kommen; derartige Extruderfolien sind in der DE-A 197 13 072.0 bezüglich ihrer Zusammensetzung und Herstellung detailliert beschrieben.

Zur Herstellung eines derartigen Verbundseparators/-festelektrolyts werden mindestens eine erste Separatorschicht umfassend die erfindungsgemäße Zusammensetzung mit mindestens einer zweiten Separatorschicht umfassend einen konventionellen Separator, wie oben definiert, zusammengebracht, wobei  
5 erfindungsgemäß alle bekannten Verfahren zum Zusammenbringen derartiger Schichten eingesetzt werden können. So kann das Aufbringen der ersten Schicht auf die zweite Schicht durch drucklose Verfahren, wie z. B. Gießen oder Rakeln des Ausgangsmaterials für die erste Schicht sowie durch Verarbeitungsverfahren unter Druck, wie z. B. Extrudieren, Laminieren, insbesondere Heißlaminieren,  
10 Kaschieren, Kalandrieren oder Pressen erfolgen. Dabei kann der so hergestellte Verbundkörper durch Strahlung, elektrochemisch oder thermisch vernetzt bzw. gehärtet werden. Darüber hinaus kann auch das Ausgangsmaterial für die mindestens erste Schicht zunächst ganz oder teilweise thermisch vernetzt bzw. gehärtet werden und anschließend, wie oben beschrieben, drucklos oder unter Druck  
15 mit der erfindungsgemäß verwendeten zweiten Schicht zusammengebracht werden. Sofern bereits vorgefertigte Folien, d. h. die mindestens eine erste Schicht in Form einer Folie sowie der konventionelle Separator in Form einer Folie zusammengebracht werden sollen, geschieht dies vorzugsweise durch Laminieren, wobei im allgemeinen Temperaturen im Bereich von ungefähr 100 bis ungefähr  
20 160°C, vorzugsweise ungefähr 115 bis ungefähr 140°C verwendet werden (Heißlaminieren), wobei die jeweils exakt verwendeten Temperaturen insbesondere vom jeweils verwendeten konventionellen Separator abhängen. Dabei kann beispielsweise bei der Verwendung von Polypropylen-Folien bei geringfügig höheren Temperaturen als bei Verwendung von Polyethylen-Folien gearbeitet  
25 werden. Auch bei der Herstellung des Verbundkörpers durch Laminieren kann die Zusammensetzung der ersten Schicht ganz oder teilweise vernetzt vorliegen und der nach dem Laminieren erhaltene Verbundkörper je nach Bedarf nochmals vernetzt oder aber direkt ohne Nachvernetzung eingesetzt werden.

30 Bei der Verwendung des erhaltenen Verbundseparators/-festelektrolyts als Separator/Festelektrolyt in einer elektrochemischen Zelle wird der Verbundseparator/-festelektrolyt mit konventionellen Anoden und Kathoden

kombiniert. Darüber hinaus werden eine dissoziierbare, Lithiumkationen enthaltende Verbindung, ein sogenanntes Leitsalz und gegebenenfalls weitere Zusatzstoffe, wie insbesondere organische Lösungsmittel, ein sogenannter Elektrolyt inkorporiert. Die letztgenannten Stoffe können teilweise oder vollständig bei der Herstellung des  
 5 erfindungsgemäßen Verbundseparators/-festelektrolyts beigemischt oder nach der Herstellung desselben eingebracht werden.

Als Leitsalze können die allgemein bekannten und oben beschriebenen Leitsalze verwendet werden.

10

Ferner betrifft die vorliegende Erfindung einen insbesondere in elektrochemischen Zellen verwendbaren Verbundkörper, vorzugsweise in Form einer Folie, weiter bevorzugt in Form einer Folie mit einer Gesamtdicke von 15 bis 1500  $\mu\text{m}$ , insbesondere mit einer Gesamtdicke von 50 bis 500  $\mu\text{m}$ , umfassend mindestens eine  
 15 erste Schicht, die eine oben definierte Zusammensetzung enthält, die eine Verbindung Ib oder eine Verbindung Ic umfaßt, und mindestens eine zweite Schicht, die eine oben definierte Zusammensetzung enthält, die einen Feststoff Ia umfaßt und frei ist von den Verbindungen Ic und Ib. Dieser Verbundkörper kann auch mit herkömmlichen Elektroden, z. B. einer Anode aus Graphit kombiniert werden. Die  
 20 oben definierte erste Schicht enthält dann eine Verbindung Ib, so daß folgendes Element entsteht:

|    |                       |   |                               |   |                            |
|----|-----------------------|---|-------------------------------|---|----------------------------|
| 25 | Anode (konventionell) | / | zweite Schicht<br>(Separator) | / | erste Schicht<br>(Kathode) |
|----|-----------------------|---|-------------------------------|---|----------------------------|

Ferner beschreibt die vorliegende Erfindung ein Verfahren zur Herstellung eines derartigen Verbundkörpers, das die folgenden Stufen umfaßt:

30

- (I) Herstellen mindestens einer ersten Schicht, wie oben definiert;
- (II) Herstellen mindestens einer zweiten Schicht, wie oben definiert; und
- (III) anschließendes Zusammenbringen der mindestens einen ersten Schicht mit

der mindestens einen zweiten Schicht durch ein herkömmliches Beschichtungsverfahren.

Vorzugsweise wird die mindestens eine zweite Schicht auf einem temporären Träger hergestellt. Dabei können erfindungsgemäß üblicherweise verwendete temporäre Träger, wie z. B. eine Trennfolie aus einem Polymer oder einem vorzugsweise beschichteten Papier, wie z. B. eine silikonisierte Polyesterfolie eingesetzt werden. Die Herstellung dieser zweiten Schicht ist jedoch auch auf einem permanenten Träger, wie z. B. einer Ableiterelektrode oder aber auch ganz ohne Träger möglich.

10

Das Zusammenbringen bzw. die Herstellung der oben definierten Schichten erfolgt durch drucklose Verfahren zur Beschichtung bzw. Herstellung von Folien, wie z. B. Gießen oder Rakeln, sowie durch Verarbeitungsverfahren unter Druck, wie z. B. Extrudieren, Laminieren, vorzugsweise Heißlaminieren, Kaschieren, Kalandrieren oder Pressen. Gegebenenfalls kann der so hergestellte Verbundkörper durch Strahlung, elektrochemisch oder thermisch vernetzt bzw. gehärtet werden.

15

Wie sich aus obigem ergibt, ist es somit ohne weiteres möglich einen Verbundkörper mit den Bestandteilen Trennfolie/Separator (zweite Schicht)/ Elektrode (erste Schicht) bereitzustellen.

20

Ferner ist es möglich durch doppelseitige Beschichtung einen Verbundkörper mit den Bestandteilen Anode/Separator/Kathode zur Verfügung zu stellen.

25 Dabei wird beispielsweise so vorgegangen:

Zunächst werden eine erste Verbindung Ic, wie z. B. Graphite, Leitruß, ein polymeres Material II, ein Leitsalz und ein Weichmacher, z. B. Propylencarbonat, miteinander vermischt und das resultierende Gemisch auf eine Ableiterelektrode gegossen und anschließend durch UV-Licht bestrahlt (Komponente 1). Anschließend wird ein Kathodenmaterial, z. B.  $\text{LiMn}_2\text{O}_4$ , auf eine mit Leitruß beschichtete Ableiterelektrode gebracht und darauf ein Gemisch aus der erfindungsgemäßen

30

Zusammensetzung, die einen Feststoff Ia enthält und frei ist von Verbindungen Ib und Ic, einem Leitsalz und einem Weichmacher gegossen. Auch dieser Verbund wird anschließend durch UV-Licht bestrahlt (Komponente 2). Durch Zusammenbringen der beiden oben beschriebenen Komponenten wird ein Verbundkörper erhalten, der in Verbindung mit einem beliebigen Fest- und/oder Flüssigelektrolyt als elektrochemische Zelle verwendet werden kann.

Ein Verbund Festelektrolyt/Anode bzw. Festelektrolyt/Kathode oder auch Kathode/Festelektrolyt/Anode kann ohne weitere Zusatzstoffe dadurch hergestellt werden, daß die Separatorfolie und mit der Anodenfolie und/oder Kathodenfolie zusammen bei Temperaturen  $> 80^{\circ}\text{C}$  laminiert werden. Dabei ist es ohne weiteres möglich, z. B. eine erfindungsgemäße Zusammensetzung, die einen Feststoff Ia umfaßt, auf eine herkömmliche Anode oder Kathode zu laminieren, wobei ein Verbund Anode oder Kathode/Feststoffelektrolyt (Separator) erhalten wird, der dann wiederum mit einer herkömmlichen Kathode oder Anode kombiniert werden kann.

Ein wie oben beschriebener Verbundkörper Anode/Separator/Kathode kann auch ohne die Verwendung eines Trägers bzw. der Ableiterelektroden hergestellt werden, da der erhaltene Verbundkörper bestehend aus einer ersten und einer zweiten Schicht, wie oben definiert, an sich eine für die Verwendung in elektrochemischen Zellen ausreichende mechanische Stabilität besitzt.

Somit sind mit der erfindungsgemäßen Zusammensetzung folgende Konfigurationen möglich:

| Kathode                         | Festelektrolyt/Separator        | Anode                           |
|---------------------------------|---------------------------------|---------------------------------|
| konventionell                   | Zusammensetzung gemäß Erfindung | konventionell                   |
| Zusammensetzung gemäß Erfindung | Zusammensetzung gemäß Erfindung | Zusammensetzung gemäß Erfindung |
| Zusammensetzung gemäß Erfindung | Zusammensetzung gemäß Erfindung | konventionell                   |
| konventionell                   | Zusammensetzung gemäß Erfindung | Zusammensetzung gemäß Erfindung |
| konventionell                   | Konventionell                   | Zusammensetzung gemäß Erfindung |
| Zusammensetzung gemäß Erfindung | Konventionell                   | konventionell                   |

Die Herstellung der so konfigurierten Verbundkörper erfolgt dann in der gleichen  
5 Weise wie vorstehend für einen erfindungsgemäßen Formkörper beschrieben unter  
Verwendung herkömmlicher Techniken zur Folienherstellung bzw. –weiter-  
verarbeitung, wie z. B. Gießen und Laminieren. Als Festelektrolyt/Separator kann  
selbstverständlich auch der oben beschriebene Verbundseparator/-festelektrolyt  
eingesetzt werden.

10

Die Befüllung derartiger Verbundkörper mit einem Elektrolyt und Leitsalz kann  
sowohl vor dem Zusammenbringen als auch vorzugsweise nach dem  
Zusammenbringen der Schichten, ggf. nach dem Kontaktieren mit geeigneten  
Ableiterelektroden, z. B. einer Metallfolie und sogar nach dem Einbringen des  
15 Verbundkörpers in ein Batteriegehäuse erfolgen, wobei die spezielle mikroporöse  
Struktur der Schichten bei Verwendung der erfindungsgemäßen Mischung,  
insbesondere bedingt durch die Anwesenheit des oben definierten Feststoffs im  
Separator und ggf. in den Elektroden, das Aufsaugen des Elektrolyten und des  
Leitsalzes und die Verdrängung der Luft in den Poren ermöglicht. Das Befüllen kann  
20 bei Temperaturen von 0 °C bis ungefähr 100 °C in Abhängigkeit vom verwendeten

Elektrolyt durchgeführt werden.

Die erfindungsgemäßen elektrochemischen Zellen können insbesondere als Auto-, Geräte- oder Flachbatterie verwendet werden.

5

Wie sich aus obigem ergibt, betrifft die vorliegende Erfindung auch die Verwendung der erfindungsgemäßen Zusammensetzung oder des oben beschriebenen Verbundkörpers zur Herstellung eines Festelektrolyten, eines Separators, einer Elektrode, in einem Sensor, einem elektrochromen Fenster, einem Display, einem  
10 Kondensator, einer ionenleitenden Folie oder Bordbatterie, Batterie für statische Anwendungen, Gerätebatterie oder Batterie für die Elektrotraktion, sowie einen Festelektrolyt, einen Separator, eine Elektrode, einen Sensor, ein elektrochromes Fenster, ein Display, einen Kondensator, eine ionenleitende Folie oder Bordbatterie, Batterie für statische Anwendungen, Gerätebatterie oder Batterie für die  
15 Elektrotraktion, die jeweils die erfindungsgemäße Mischung oder den oben beschriebenen Verbundkörper enthalten.

Ferner betrifft sie eine elektrochemische Zelle, umfassend einen Festelektrolyt, Separator oder eine Elektrode, wie oben definiert, oder eine Kombination aus zwei  
20 oder mehr davon, sowie die Verwendung der oben definierten elektrochemischen Zelle als Autobatterie, Gerätebatterie oder Flachbatterie.

Die vorliegende Erfindung soll nunmehr noch anhand einiger Beispiele erläutert werden.

25

Dabei stellt Figur 1 das Ergebnis der Zyklisierung (Spannung: 4,15V) der gemäß Beispiel 1 erhaltenen elektrochemischen Zellen dar; aufgetragen sind die Spannung (S) in V gegen die spezifische Kapazität (sK) in mAh/g.

30 Herstellungsbeispiel 1 (PA1)

Zunächst wurden 800 g Xylol vorgelegt und auf 85 °C erwärmt. Anschließend

wurden ein Zulauf I, bestehend aus einem Gemisch aus  
100 g Laurylacrylat,  
300 g Dihydrodicyclopentadienylacrylat,  
120 g Glycidylmethacrylat,  
5 480 g Ethylhexylacrylat und  
2 g Mercaptoethanol, und  
ein Zulauf II, bestehend aus  
30 g Wako V 59 (Azostarter V 59) und  
200 g Xylol  
10 gleichzeitig gestartet.

Zulauf I wurde innerhalb von 1,5 Stunden und Zulauf II innerhalb von 2 Stunden in  
die Vorlage zugefahren. Dabei wurde die Temperatur zwischen 80 und 90 °C  
gehalten. Anschließend ließ man 3 Stunden lang bei 90 °C nachreagieren.  
15  
Danach wurde eine Zugabe, bestehend aus  
166 g 4-Hydroxybenzophenon und  
0,83 g Dimethylaminopyridin  
zugesezt. Man ließ 2 bis 3 Stunden weiter reagieren bis ein Epoxid-Wert von < 0,01  
20 erreicht war.

#### Herstellungsbeispiel 2 (PA2)

25  
Zunächst wurden 800 g Xylol vorgelegt und auf 85 °C erhitzt. Anschließend wurden  
ein Zulauf I, bestehend aus  
232,5 g Laurylacrylat  
232,5 g Dihydrodicyclopentadienylacrylat  
30 93 g Glycidylmethacrylat und  
442 g Ethylhexylacrylat, und  
ein Zulauf II, bestehend aus

30 g Wako V 59 (Azostarter V 59) und  
200 g Xylol  
gleichzeitig in die Vorlage innerhalb von 1,5 Stunden (Zulauf I) und innerhalb von 2  
Stunden (Zulauf II) zugefahren. Dabei wurde die Temperatur bei 80 bis 90 °C  
5 gehalten.

Anschließend ließ man 3 Stunden lang bei 90 °C nachreagieren. Anschließend  
wurde eine Zugabe bestehend aus  
128,65 g 4-Hydroxybenzophenon und  
10 0,65 g Dimethylamonopyridin, und  
128,65 g Xylol  
zugesetzt. Danach ließ man 2 bis 3 Stunden lang weiter reagieren, bis ein Epoxid-  
Wert von < 0,01 erreicht war.

15

### Beispiel 1

Zunächst wurden 64 g einer Lösung von 6 g eines Vinylidenfluorid-  
Hexafluorpropylen-Copolymers (Kynarflex® 2801, Firma ELF-Atochem) in  
20 Toluol/Methylethylketon 7,5:50 und eine Lösung von 4,6 g des gemäß  
Herstellungsbeispiels 1 hergestellten PA1 in Xylol zugegeben. Abschließend  
wurden noch 1,7 g Tris-(2-ethyl-hexyl)phosphat zugegeben.

Anschließend wurde die so erhaltene Zusammensetzung auf ein Trägermaterial bei  
25 50 °C aufgerakelt, die Lösungsmittel innerhalb von 10 min entfernt und nach dem  
Abziehen der getrockneten Beschichtung ein ungefähr 23 µm dicker Film erhalten.  
Dieser wurde durch 5minütige Belichtung bei 5 cm Abstand unter einem Feld aus  
superaktinischen Leuchtstoffröhren (TL 09, Firma Philips) photovernetzt.

30 Der so erhaltene Film wurde als Feststoffelektrolyt verwendet und zusammen mit  
LiCoO<sub>2</sub> als Kathode und Graphit als Anode zu einer runden "Sandwich"-Zelle

zusammengebaut. Unter Verwendung von  $\text{LiPF}_6$  als Leitsalz und einem 1:1-Gemisch aus Ethylencarbonat und Diethylencarbonat als Flüssigelektrolyt wurde eine elektrochemische Zelle erhalten, die unter Anlegen einer Spannung von 4,15V zyklisiert wurde.

5

Die mit dieser Zelle erreichten spezifischen Batteriedaten ergaben sich wie folgt:

*Batterietest*

10 Kathodenfläche:  $1 \text{ cm}^2$ Anodenfläche:  $1 \text{ cm}^2$ Flächengewicht Kathode:  $263,6 \text{ g/m}^2$ Elektrolyt:  $1\text{M LiPF}_6$  / Ethylencarbonat (EC):Diethylencarbonat (DEC) = 1:1

15 Die Ergebnisse dieser Zyklisierung sind in Fig. 1 dargestellt. Wie sich daraus ergibt, besaß diese Zelle bei z. B. der 5. Entladezyklisierung eine spezifische Kapazität an der Kathode von  $86 \text{ mAh/g}$  (s. Tabelle 1).

Tabelle 1

| Zyklus Nr. | Halbzyklus  | Stromdichte<br>[mA/cm <sup>2</sup> ] | spezifische Kapazität [mAh/g] |           |
|------------|-------------|--------------------------------------|-------------------------------|-----------|
|            |             |                                      | Ladung                        | Entladung |
| 1          | c (Li raus) | 0,5                                  | 97,1                          |           |
|            | d (Li in)   | -1,0                                 |                               | 94,3      |
| 2          | c (Li raus) | 0,5                                  | 93,8                          |           |
|            | d (Li in)   | -1,0                                 |                               | 90,9      |
| 3          | c (Li raus) | 0,5                                  | 92,0                          |           |
|            | d (Li in)   | -1,0                                 |                               | 91,5      |
| 4          | c (Li raus) | 0,5                                  | 91,1                          |           |
|            | d (Li in)   | -1,0                                 |                               | 89,0      |
| 5          | c (Li raus) | 0,5                                  | 88,4                          |           |
|            | d (Li in)   | -1,0                                 |                               | 86,0      |
| 6          | c (Li raus) | 0,5                                  | 85,0                          |           |
|            | c (Li raus) | 0,25                                 | 5,3                           |           |
|            | d (Li in)   | -3,0                                 |                               | 23,1      |
| 7          | c (Li raus) | 1,0                                  | 16,2                          |           |
|            | d (Li in)   | -2,0                                 |                               | 40,2      |
| 8          | c (Li raus) | 1,0                                  | 37,5                          |           |
|            | d (Li in)   | -2,0                                 |                               | 36,7      |
| 9          | c (Li raus) | 1,0                                  | 35,6                          |           |
|            | d (Li in)   | -2,0                                 |                               | 32,7      |
| 10         | c (Li raus) | 1,0                                  | 31,8                          |           |
|            | d (Li in)   | -2,0                                 |                               | 28,5      |
| 11         | c (Li raus) | 1,0                                  | 27,6                          |           |
|            | d (Li in)   | -2,0                                 |                               | 24,5      |
| 12         | c (Li raus) | 0,5                                  | 31,9                          |           |
|            | c (Li raus) | 0,25                                 | 4,8                           |           |

### Beispiel 2

Es wurde in gleicher Weise wie in Beispiel 1 eine erfindungsgemäße Zusammen-  
5 setzung hergestellt, wobei diesmal eine Lösung von 5 g PA2 als 50%ige Lösung in  
Xylol eingesetzt wurde. Ferner wurden 1,7 g Tris(2-ethyl-hexyl)phosphat ver-  
wendet.

Aus dieser Zusammensetzung wurde in analoger Weise wie in Beispiel 1 ein Film  
10 hergestellt und in einer Dicke von 29  $\mu\text{m}$  erhalten. Dieser Film wurde durch  
5minütige Belichtung gemäß Beispiel 1 photovernetzt. Aus diesem Film wurde  
analog Beispiel 1 eine sandwichartige Zelle erhalten.

Diese wurde in gleicher Weise wie die gemäß Beispiel 1 erhaltene Zelle getestet.  
15

Die mit dieser Zelle erreichten spezifischen Batteriedaten ergaben sich wie folgt:

#### *Batterietest*

- 20 Kathodenfläche:  $1 \text{ cm}^2$   
Anodenfläche:  $1 \text{ cm}^2$   
Flächengewicht Kathode:  $270 \text{ g/m}^2$   
Elektrolyt:  $1\text{M LiPF}_6$  / Ethylencarbonat (EC):Diethylencarbonat (DEC) = 1:1
- 25 Die Ergebnisse dieser Zyklisierung sind in Fig. 2 (Bezeichnungen wie in Fig. 1)  
gezeigt. Wie sich daraus ergibt, besaß diese Zelle bei z. B. der 5. Entladezykli-  
sierung eine spezifische Kapazität an der Kathode von  $109 \text{ mAh/g}$  (s. Tabelle 2).

Tabelle 2

| Zyklus Nr. | Halbzyklus  | Stromdichte<br>[mA/cm <sup>2</sup> ] | spezifische Kapazität [mAh/g] |           |
|------------|-------------|--------------------------------------|-------------------------------|-----------|
|            |             |                                      | Ladung                        | Entladung |
| 1          | c (Li raus) | 0,5                                  | 124,0                         |           |
|            | d (Li in)   | -1,0                                 |                               | 113,2     |
| 2          | c (Li raus) | 0,5                                  | 115,2                         |           |
|            | d (Li in)   | -1,0                                 |                               | 111,8     |
| 3          | c (Li raus) | 0,5                                  | 113,2                         |           |
|            | d (Li in)   | -1,0                                 |                               | 110,5     |
| 4          | c (Li raus) | 0,5                                  | 111,4                         |           |
|            | d (Li in)   | -1,0                                 |                               | 109,3     |
| 5          | c (Li raus) | 0,5                                  | 110,6                         |           |
|            | d (Li in)   | -1,0                                 |                               | 108,9     |
| 6          | c (Li raus) | 0,5                                  | 108,8                         |           |
|            | c (Li raus) | 0,25                                 | 5,5                           |           |
|            | d (Li in)   | -3,0                                 |                               | 93,1      |
| 7          | c (Li raus) | 1,0                                  | 84,0                          |           |
|            | d (Li in)   | -2,0                                 |                               | 98,7      |
| 8          | c (Li raus) | 1,0                                  | 98,5                          |           |
|            | d (Li in)   | -2,0                                 |                               | 98,1      |
| 9          | c (Li raus) | 1,0                                  | 98,9                          |           |
|            | d (Li in)   | -2,0                                 |                               | 98,2      |
| 10         | c (Li raus) | 1,0                                  | 99,4                          |           |
|            | d (Li in)   | -2,0                                 |                               | 98,6      |
| 11         | c (Li raus) | 1,0                                  | 99,8                          |           |
|            | d (Li in)   | -2,0                                 |                               | 98,7      |
| 12         | c (Li raus) | 0,5                                  | 106,1                         |           |
|            | c (Li raus) | 0,25                                 | 5,0                           |           |

5

**Patentansprüche**

## 1. Zusammensetzung enthaltend:

10

(a) 0 bis unter 1 Gew.-% eines Pigments (I) mit einer Primärpartikelgröße von 5 nm bis 100 µm, das ein Feststoff Ia oder eine als Kathodenmaterial in elektrochemischen Zellen wirkende Verbindung Ib oder eine als Anodenmaterial in elektrochemischen Zellen wirkende Verbindung Ic oder ein Gemisch des Feststoffs Ia mit der Verbindung Ib oder der Verbindung Ic ist,

15

(b) mehr als 99 bis 100 Gew.-% eines polymeren Materials (II), das umfaßt:  
(IIa) 1 bis 100 Gew.-% eines Polymers oder Copolymers (IIa), das ketten-, end- und/oder seitenständig Reaktivgruppen (RG) aufweist, die thermisch und/oder unter UV-Strahlung zu Vernetzungsreaktionen fähig sind, und

20

(IIb) 0 bis 99 Gew.-% mindestens eines Polymers oder Copolymers (IIb), das frei ist von Reaktivgruppen RG.

25

2. Zusammensetzung nach Anspruch 1, wobei das Polymer IIa ketten-, end- und/oder seitenständig mindestens eine Reaktivgruppe RGa aufweist, die thermisch und/oder unter UV-Strahlung im Triplett angeregten Zustand zur Wasserstoffabstraktion befähigt ist, und ketten-, end- und/oder seitenständig mindestens eine von RGa verschiedene, mit RGa coreaktive Gruppe RGb aufweist, wobei im Durchschnitt aller Polymermoleküle mindestens je eine Gruppe RGa und eine Gruppe RGb vorhanden ist.

30

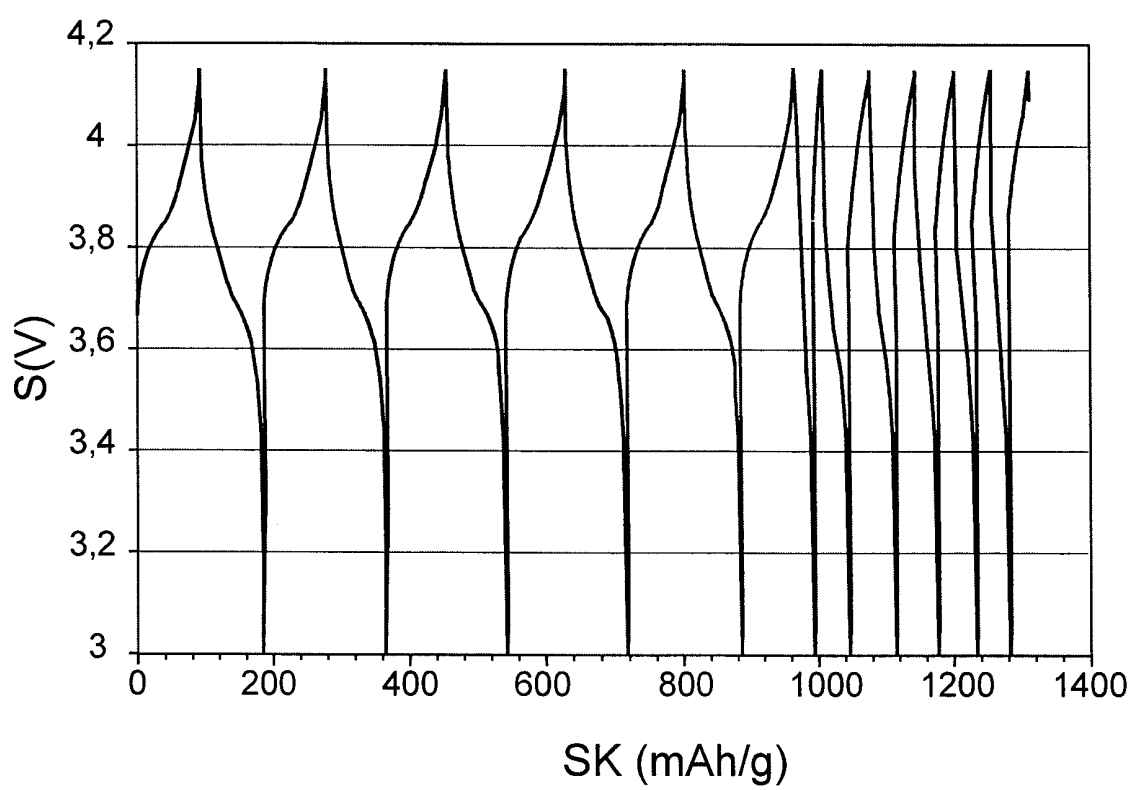
3. Zusammensetzung nach Anspruch 1 oder 2, wobei das Polymer IIa ein Polymer oder Copolymer eines Acrylats oder Methacrylats ist, und Reaktivgruppen R<sub>Ga</sub>, die Benzophenon-Einheiten enthalten, und Reaktivgruppen R<sub>Gb</sub>, die Dihydrodicyclopentadien-Einheiten enthalten, aufweist.  
5
4. Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 3, wobei das Polymer IIb ausgewählt wird aus der Gruppe bestehend aus einem Polymer oder Copolymer des Vinylchlorids, Acrylnitrils, Vinylidenfluorids; einem Copolymer aus Vinylchlorid und Vinylidenchlorid, Vinylchlorid und Acrylnitril, Vinylidenfluorid und Hexafluorpropylen, Vinylidenfluorid mit Hexafluorpropylen; einem Terpolymer aus Vinylidenfluorid und Hexafluorpropylen sowie einem Mitglied der Gruppe bestehend aus Vinylfluorid, Tetrafluorethylen und einem Trifluorethylen; Polyurethanen, Poly-THF, Polyethylenoxid, in Lösungsmitteln löslichen Polyolefinen und deren Copolymere, Polyvinylpyrrolidon sowie Polyacrylaten, die verschieden von Polymer (IIa) sind.  
10  
15
5. Zusammensetzung nach einem der Ansprüche 1 bis 4, wobei das Polymer IIa ein Polymer wie in Anspruch 3 definiert ist, und das Polymer IIb ein Copolymer aus Vinylidenfluorid und Hexafluorpropylen ist.  
20
6. Verbundkörper, umfassend mindestens eine erste Schicht, die eine Zusammensetzung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5 enthält, die eine Verbindung Ib oder eine Verbindung Ic umfaßt, und mindestens eine zweite Schicht, die eine Zusammensetzung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5 enthält, die einen Feststoff Ia umfaßt und frei ist von den Verbindungen Ic und Ib.  
25
7. Verwendung einer Zusammensetzung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5 oder eines Verbundkörpers gemäß Anspruch 6 zur Herstellung eines Festelektrolyten, eines Separators, einer Elektrode, in einem Sensor, einem elektrochromen Fenster, einem Display, einem Kondensator, einer ionenleitenden Folie oder als Bordbatterie, Batterie für statische Anwendungen,  
30

Gerätebatterie oder Batterie für die Elektrotraktion.

8. Festelektrolyt, Separator, Elektrode, Sensor, elektrochromes Fenster, Display, Kondensator, ionenleitende Folie oder Bordbatterie, Batterie für statische  
5 Anwendungen, Gerätebatterie oder Batterie für die Elektrotraktion, jeweils  
enthaltend eine Zusammensetzung gemäß einem der Ansprüche 1 bis 5 oder  
ein Verbundkörper gemäß Anspruch 6.
9. Elektrochemische Zelle, umfassend einen Festelektrolyt, Separator oder eine  
10 Elektrode gemäß Anspruch 8 oder eine Kombination aus zwei oder mehr  
davon.

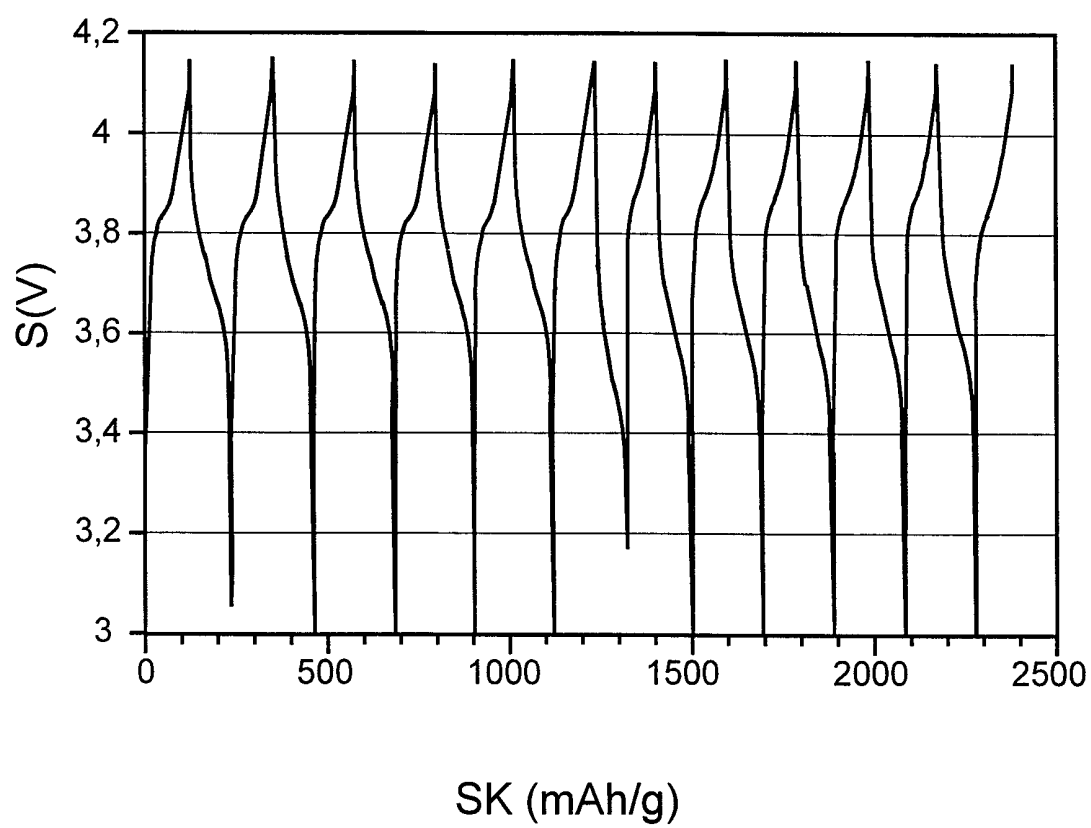
1/2

FIG.1



2/2

FIG.2



# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No

PCT/EP 99/05702

**A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER**  
IPC 7 C08F/00 H01M10/40

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)

IPC 7 C08F H01M 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 practical, search terms used)

## C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

| Category * | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages                                                                                                                                                         | Relevant to claim No. |
|------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------|
| Y          | DE 196 12 769 A (BASF AG)<br>2 October 1997 (1997-10-02)<br>cited in the application<br>page 2, line 1 - line 37<br>page 2, line 53 -page 3, line 3<br>page 3, line 12 -page 4, line 36<br>page 4, line 50 -page 5, line 9; claims<br>1-14 | 1-9                   |
| Y          | US 5 558 911 A (R. BLUM)<br>24 September 1996 (1996-09-24)<br>cited in the application<br>the whole document<br>---<br>-/--                                                                                                                | 1-9                   |

☒ Further documents are listed in the continuation of box C.

☒ Patent family members are listed in annex.

\* Special categories of cited documents:

- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier document but published on or after the international filing date
- "L" document which may throw doubts on priority claim(s) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified)
- "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means
- "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed

- "T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention
- "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an inventive step when the document is taken alone
- "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an inventive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art.
- "&" document member of the same patent family

Date of the actual completion of the international search

30 November 1999

Date of mailing of the international search report

06/12/1999

Name and mailing address of the ISA

European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2  
NL - 2280 HV Rijswijk  
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  
Fax: (+31-70) 340-3016

Authorized officer

Permentier, W

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Inter national Application No  
PCT/EP 99/05702

## C.(Continuation) DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

| Category * | Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages                                                                                                                                                                                  | Relevant to claim No. |
|------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|-----------------------|
| Y          | G. EISELE: "Mécanisme de photoréticulation de polymères contenant le motif dicyclopentadiène en présence et en absence de benzophénone."<br>MACROMOL. CHEM. PHYS.,<br>vol. 197, May 1996 (1996-05), pages<br>1731-1756, XP000630364<br>page 1731 -page 1756<br>---- | 1-9                   |
| Y          | DE 196 53 631 A (BASF COATINGS AG)<br>25 June 1998 (1998-06-25)<br>the whole document<br>----                                                                                                                                                                       | 1-9                   |
| A          | US 5 098 973 A (S. KOZUKA)<br>24 March 1992 (1992-03-24)<br>claims 1-7<br>----                                                                                                                                                                                      | 1                     |
| A          | EP 0 377 199 A (BASF AG)<br>11 July 1990 (1990-07-11)<br>claim 1<br>----                                                                                                                                                                                            | 1                     |
| A          | US 4 241 149 A (M. M. LABES)<br>23 December 1980 (1980-12-23)<br>claims 1-11<br>----                                                                                                                                                                                | 1                     |
| A          | EP 0 526 399 A (CIBA-GEIGY AG)<br>3 February 1993 (1993-02-03)<br>claims 1-19<br>----                                                                                                                                                                               | 1                     |
| A          | EP 0 666 607 A (HYDRO-QUEBEC)<br>9 August 1995 (1995-08-09)<br>claims 1-19<br>----                                                                                                                                                                                  | 1                     |
| A          | EP 0 395 990 A (BASF AG)<br>7 November 1990 (1990-11-07)<br>page 4, line 43 -page 6, line 17; claims<br>1-3<br>----                                                                                                                                                 | 1                     |
| A          | DE 44 33 290 A (LOHMANN GMBH)<br>21 March 1996 (1996-03-21)<br>page 3, line 15 -page 5, line 8; claims<br>1-16<br>-----                                                                                                                                             | 1                     |

# INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International Application No

PCT/EP 99/05702

| Patent document<br>cited in search report | Publication<br>date | Patent family<br>member(s)                                                                                                                                             | Publication<br>date                                                                                                                                    |
|-------------------------------------------|---------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| DE 19612769 A                             | 02-10-1997          | AU 2292797 A<br>CA 2250107 A<br>CN 1220030 A<br>WO 9737397 A<br>EP 0890196 A<br>ZA 9702672 A                                                                           | 22-10-1997<br>09-10-1997<br>16-06-1999<br>09-10-1997<br>13-01-1999<br>28-09-1998                                                                       |
| US 5558911 A                              | 24-09-1996          | DE 4413436 A<br>EP 0678562 A                                                                                                                                           | 19-10-1995<br>25-10-1995                                                                                                                               |
| DE 19653631 A                             | 25-06-1998          | WO 9828345 A<br>EP 0946603 A                                                                                                                                           | 02-07-1998<br>06-10-1999                                                                                                                               |
| US 5098973 A                              | 24-03-1992          | JP 2857471 B<br>JP 3079609 A                                                                                                                                           | 17-02-1999<br>04-04-1991                                                                                                                               |
| EP 377199 A                               | 11-07-1990          | DE 3844445 A<br>AT 89837 T<br>AU 619069 B<br>AU 4733789 A<br>CA 2005241 A<br>ES 2055002 T<br>FI 98921 B<br>JP 2229810 A<br>JP 2846014 B<br>KR 139625 B<br>US 5128386 A | 19-07-1990<br>15-06-1993<br>16-01-1992<br>05-07-1990<br>30-06-1990<br>16-08-1994<br>30-05-1997<br>12-09-1990<br>13-01-1999<br>01-07-1998<br>07-07-1992 |
| US 4241149 A                              | 23-12-1980          | DE 3027014 A<br>FR 2466874 A<br>GB 2054255 A,B<br>JP 56020177 A<br>NL 8004149 A                                                                                        | 05-02-1981<br>10-04-1981<br>11-02-1981<br>25-02-1981<br>22-01-1981                                                                                     |
| EP 526399 A                               | 03-02-1993          | CA 2074668 A<br>DE 59203814 D<br>JP 5247401 A<br>US 5420204 A                                                                                                          | 30-01-1993<br>02-11-1995<br>24-09-1993<br>30-05-1995                                                                                                   |
| EP 666607 A                               | 09-08-1995          | US 5486435 A<br>CA 2134955 A<br>JP 7237258 A<br>US 5622792 A                                                                                                           | 23-01-1996<br>26-07-1995<br>12-09-1995<br>22-04-1997                                                                                                   |
| EP 395990 A                               | 07-11-1990          | DE 3914374 A<br>CA 2013952 A<br>DE 59004084 D<br>JP 2305847 A<br>JP 2898348 B<br>US 5073611 A                                                                          | 31-10-1990<br>29-10-1990<br>17-02-1994<br>19-12-1990<br>31-05-1999<br>17-12-1991                                                                       |
| DE 4433290 A                              | 21-03-1996          | DE 4447615 A                                                                                                                                                           | 11-07-1996                                                                                                                                             |

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 99/05702

## A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES

IPK 7 C08F8/00 H01M10/40

Nach der Internationalen Patentklassifikation (IPK) oder nach der nationalen Klassifikation und der IPK

## B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)

IPK 7 C08F H01M C08L

Recherchierte aber nicht zum Mindestprüfstoff gehörende Veröffentlichungen, soweit diese unter die recherchierten Gebiete fallen

Während der internationalen Recherche konsultierte elektronische Datenbank (Name der Datenbank und evtl. verwendete Suchbegriffe)

## C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

| Kategorie° | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile                                                                                                                                                            | Betr. Anspruch Nr. |
|------------|---------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|
| Y          | DE 196 12 769 A (BASF AG)<br>2. Oktober 1997 (1997-10-02)<br>in der Anmeldung erwähnt<br>Seite 2, Zeile 1 - Zeile 37<br>Seite 2, Zeile 53 -Seite 3, Zeile 3<br>Seite 3, Zeile 12 -Seite 4, Zeile 36<br>Seite 4, Zeile 50 -Seite 5, Zeile 9;<br>Ansprüche 1-14 | 1-9                |
| Y          | US 5 558 911 A (R. BLUM)<br>24. September 1996 (1996-09-24)<br>in der Anmeldung erwähnt<br>das ganze Dokument                                                                                                                                                 | 1-9                |



Weitere Veröffentlichungen sind der Fortsetzung von Feld C zu entnehmen



Siehe Anhang Patentfamilie

° Besondere Kategorien von angegebenen Veröffentlichungen :

"A" Veröffentlichung, die den allgemeinen Stand der Technik definiert, aber nicht als besonders bedeutsam anzusehen ist

"E" älteres Dokument, das jedoch erst am oder nach dem internationalen Anmeldedatum veröffentlicht worden ist

"L" Veröffentlichung, die geeignet ist, einen Prioritätsanspruch zweifelhaft erscheinen zu lassen, oder durch die das Veröffentlichungsdatum einer anderen im Recherchenbericht genannten Veröffentlichung belegt werden soll oder die aus einem anderen besonderen Grund angegeben ist (wie ausgeführt)

"O" Veröffentlichung, die sich auf eine mündliche Offenbarung, eine Benutzung, eine Ausstellung oder andere Maßnahmen bezieht

"P" Veröffentlichung, die vor dem internationalen Anmeldedatum, aber nach dem beanspruchten Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist

"T" Spätere Veröffentlichung, die nach dem internationalen Anmeldedatum oder dem Prioritätsdatum veröffentlicht worden ist und mit der Anmeldung nicht kollidiert, sondern nur zum Verständnis des der Erfindung zugrundeliegenden Prinzips oder der ihr zugrundeliegenden Theorie angegeben ist

"X" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann allein aufgrund dieser Veröffentlichung nicht als neu oder auf erfindenderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden

"Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfindenderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden, wenn die Veröffentlichung mit einer oder mehreren anderen Veröffentlichungen dieser Kategorie in Verbindung gebracht wird und diese Verbindung für einen Fachmann naheliegend ist

"&" Veröffentlichung, die Mitglied derselben Patentfamilie ist

Datum des Abschlusses der internationalen Recherche

30. November 1999

Absenddatum des internationalen Recherchenberichts

06/12/1999

Name und Postanschrift der Internationalen Recherchenbehörde  
Europäisches Patentamt, P.B. 5818 Patentlaan 2  
NL - 2280 HV Rijswijk  
Tel. (+31-70) 340-2040, Tx. 31 651 epo nl,  
Fax: (+31-70) 340-3016

Bevollmächtigter Bediensteter

Permentier, W

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Internationale Aktenzeichen

PCT/EP 99/05702

| C.(Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN |                                                                                                                                                                                                                                                                    |                    |
|------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------|
| Kategorie°                                           | Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile                                                                                                                                                                 | Betr. Anspruch Nr. |
| Y                                                    | G. EISELE: "Mécanisme de photoréticulation de polymères contenant le motif dicyclopentadiène en présence et en absence de benzophénone."<br>MACROMOL. CHEM. PHYS.,<br>Bd. 197, Mai 1996 (1996-05), Seiten 1731-1756, XP000630364<br>Seite 1731 -Seite 1756<br>---- | 1-9                |
| Y                                                    | DE 196 53 631 A (BASF COATINGS AG)<br>25. Juni 1998 (1998-06-25)<br>das ganze Dokument<br>----                                                                                                                                                                     | 1-9                |
| A                                                    | US 5 098 973 A (S. KOZUKA)<br>24. März 1992 (1992-03-24)<br>Ansprüche 1-7<br>----                                                                                                                                                                                  | 1                  |
| A                                                    | EP 0 377 199 A (BASF AG)<br>11. Juli 1990 (1990-07-11)<br>Anspruch 1<br>----                                                                                                                                                                                       | 1                  |
| A                                                    | US 4 241 149 A (M. M. LABES)<br>23. Dezember 1980 (1980-12-23)<br>Ansprüche 1-11<br>----                                                                                                                                                                           | 1                  |
| A                                                    | EP 0 526 399 A (CIBA-GEIGY AG)<br>3. Februar 1993 (1993-02-03)<br>Ansprüche 1-19<br>----                                                                                                                                                                           | 1                  |
| A                                                    | EP 0 666 607 A (HYDRO-QUEBEC)<br>9. August 1995 (1995-08-09)<br>Ansprüche 1-19<br>----                                                                                                                                                                             | 1                  |
| A                                                    | EP 0 395 990 A (BASF AG)<br>7. November 1990 (1990-11-07)<br>Seite 4, Zeile 43 -Seite 6, Zeile 17;<br>Ansprüche 1-3<br>----                                                                                                                                        | 1                  |
| A                                                    | DE 44 33 290 A (LOHMANN GMBH)<br>21. März 1996 (1996-03-21)<br>Seite 3, Zeile 15 -Seite 5, Zeile 8;<br>Ansprüche 1-16<br>-----                                                                                                                                     | 1                  |

# INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP 99/05702

| Im Recherchenbericht<br>angeführtes Patentdokument | Datum der<br>Veröffentlichung | Mitglied(er) der<br>Patentfamilie                                                                                                                                      | Datum der<br>Veröffentlichung                                                                                                                          |
|----------------------------------------------------|-------------------------------|------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|--------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------------|
| DE 19612769 A                                      | 02-10-1997                    | AU 2292797 A<br>CA 2250107 A<br>CN 1220030 A<br>WO 9737397 A<br>EP 0890196 A<br>ZA 9702672 A                                                                           | 22-10-1997<br>09-10-1997<br>16-06-1999<br>09-10-1997<br>13-01-1999<br>28-09-1998                                                                       |
| US 5558911 A                                       | 24-09-1996                    | DE 4413436 A<br>EP 0678562 A                                                                                                                                           | 19-10-1995<br>25-10-1995                                                                                                                               |
| DE 19653631 A                                      | 25-06-1998                    | WO 9828345 A<br>EP 0946603 A                                                                                                                                           | 02-07-1998<br>06-10-1999                                                                                                                               |
| US 5098973 A                                       | 24-03-1992                    | JP 2857471 B<br>JP 3079609 A                                                                                                                                           | 17-02-1999<br>04-04-1991                                                                                                                               |
| EP 377199 A                                        | 11-07-1990                    | DE 3844445 A<br>AT 89837 T<br>AU 619069 B<br>AU 4733789 A<br>CA 2005241 A<br>ES 2055002 T<br>FI 98921 B<br>JP 2229810 A<br>JP 2846014 B<br>KR 139625 B<br>US 5128386 A | 19-07-1990<br>15-06-1993<br>16-01-1992<br>05-07-1990<br>30-06-1990<br>16-08-1994<br>30-05-1997<br>12-09-1990<br>13-01-1999<br>01-07-1998<br>07-07-1992 |
| US 4241149 A                                       | 23-12-1980                    | DE 3027014 A<br>FR 2466874 A<br>GB 2054255 A,B<br>JP 56020177 A<br>NL 8004149 A                                                                                        | 05-02-1981<br>10-04-1981<br>11-02-1981<br>25-02-1981<br>22-01-1981                                                                                     |
| EP 526399 A                                        | 03-02-1993                    | CA 2074668 A<br>DE 59203814 D<br>JP 5247401 A<br>US 5420204 A                                                                                                          | 30-01-1993<br>02-11-1995<br>24-09-1993<br>30-05-1995                                                                                                   |
| EP 666607 A                                        | 09-08-1995                    | US 5486435 A<br>CA 2134955 A<br>JP 7237258 A<br>US 5622792 A                                                                                                           | 23-01-1996<br>26-07-1995<br>12-09-1995<br>22-04-1997                                                                                                   |
| EP 395990 A                                        | 07-11-1990                    | DE 3914374 A<br>CA 2013952 A<br>DE 59004084 D<br>JP 2305847 A<br>JP 2898348 B<br>US 5073611 A                                                                          | 31-10-1990<br>29-10-1990<br>17-02-1994<br>19-12-1990<br>31-05-1999<br>17-12-1991                                                                       |
| DE 4433290 A                                       | 21-03-1996                    | DE 4447615 A                                                                                                                                                           | 11-07-1996                                                                                                                                             |