

①9 RÉPUBLIQUE FRANÇAISE
INSTITUT NATIONAL
DE LA PROPRIÉTÉ INDUSTRIELLE
COURBEVOIE

①1 N° de publication : **3 149 613**

(à n'utiliser que pour les
commandes de reproduction)

②1 N° d'enregistrement national : **23 05828**

⑤1 Int Cl⁸ : **C 08 L 23/08 (2023.01)**, C 08 L 47/00, C 08 K 3/04, 5/
39, 5/38, F 16 F 15/04

⑫

DEMANDE DE BREVET D'INVENTION

A1

⑫② Date de dépôt : 09.06.23.

⑫③ Priorité :

⑫④ Date de mise à la disposition du public de la
demande : 13.12.24 Bulletin 24/50.

⑫⑤ Liste des documents cités dans le rapport de
recherche préliminaire : *Se reporter à la fin du
présent fascicule*

⑫⑥ Références à d'autres documents nationaux
apparentés :

Demande(s) d'extension :

⑦① Demandeur(s) : *COMPAGNIE GENERALE DES ETA-
BLISSEMENTS MICHELIN Société en commandite par
actions — FR.*

⑦② Inventeur(s) : ARAUJO DA SILVA José-Carlos,
CARNIOL Natacha et FLEURY Etienne.

⑦③ Titulaire(s) : COMPAGNIE GENERALE DES ETA-
BLISSEMENTS MICHELIN Société en commandite par
actions.

⑦④ Mandataire(s) : MANUFACTURE FRANCAISE DES
PNEUMATIQUES MICHELIN.

⑫④ COMPOSITION DE CAOUTCHOUC ANTIVIBRATOIRE.

⑫⑤ L'invention concerne un article en caoutchouc anti-
vibratoire comprenant au moins un élément en caoutchouc
qui comprend une composition de caoutchouc à base d'au
moins une matrice élastomère comprenant au moins un co-
polymère contenant des unités éthylène et des unités 1,3-
diène, la fraction molaire des unités éthylène dans le copo-
lymère étant compris dans un domaine allant de plus de
50% à 95% ; une charge renforçante ; et un système de ré-
ticulation comportant un dithiocarbamate et un polysulfure
de xanthate particulier comprenant plus de 2 atomes de
soufre consécutifs.

FR 3 149 613 - A1



Description

Titre de l'invention : COMPOSITION DE CAOUTCHOUC ANTI-VIBRATOIRE

- [0001] La présente invention est relative à des compositions de caoutchouc antivibratoire, ainsi qu'à des articles d'isolation des vibrations en caoutchouc comprenant de telles compositions.
- [0002] Les articles antivibratoires, également appelés amortisseurs de vibrations, sont couramment utilisés, notamment dans le domaine de l'automobile, mais également dans tout élément subissant ou générant des vibrations. Ces articles permettent en particulier de réduire les vibrations provenant d'une source dite génératrice de vibrations d'une machine, telle qu'un moteur, afin d'éviter de détériorer d'autres éléments de la machine ou encore pour améliorer le confort de l'utilisateur.
- [0003] Il est connu d'utiliser des copolymères d'éthylène-propylène-diène monomère (EPDM) comme principal composant d'articles antivibratoires, en raison de leur capacité à réduire les vibrations à des températures allant au-delà de 60°C. La demande KR10-2014-0078243 par exemple décrit des compositions pour articles antivibratoires comprenant de l'EPDM, du noir de carbone, une huile plastifiante et un système de réticulation.
- [0004] Les articles antivibratoires comprenant une composition de caoutchouc doivent présenter de nombreuses propriétés. Ils doivent présenter notamment une bonne résistance à l'ozone afin de limiter l'apparition de craquelures et retarder voire éviter le déchirement de ces articles.
- [0005] Par ailleurs, ces articles doivent avantageusement présenter une faible dissipation énergétique lors de l'utilisation normale de la machine, c'est-à-dire à basses fréquences (de l'ordre de 1Hz), afin de limiter au maximum les échauffements et ainsi augmenter la durée de vie des articles antivibratoires. Ils doivent en revanche avantageusement présenter une forte dissipation énergétique à des fréquences élevées (entre 20 et 700 Hz) qui correspondent à des pics de vibrations, et ce, afin de limiter au maximum les vibrations transmises au reste de la machine et potentiellement à l'utilisateur de la machine, et potentiellement également afin de réduire les nuisances sonores perçues par l'utilisateur.
- [0006] Ainsi, les manufacturiers cherchent toujours des solutions pour augmenter la durée de vie des articles antivibratoires, par exemple en diminuant la dissipation énergétique à basses fréquences, tout en réduisant davantage les vibrations à hautes fréquences.
- [0007] Poursuivant ses recherches, la Demanderesse a découvert de façon inattendue qu'une composition particulière à base d'un copolymère fortement saturé spécifique permet de

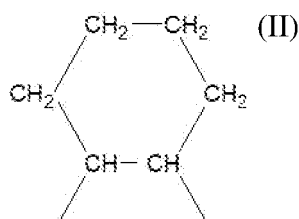
- [0015] D'autre part, tout intervalle de valeurs désigné par l'expression "entre a et b" représente le domaine de valeurs allant de plus de a à moins de b (c'est-à-dire bornes a et b exclues) tandis que tout intervalle de valeurs désigné par l'expression "de a à b" signifie le domaine de valeurs allant de a jusqu'à b (c'est-à-dire incluant les bornes strictes a et b). Dans la présente, lorsqu'on désigne un intervalle de valeurs par l'expression "de a à b", on désigne également et préférentiellement l'intervalle représenté par l'expression "entre a et b".
- [0016] Les composés mentionnés dans la description peuvent être d'origine fossile ou biosourcés. Dans ce dernier cas, ils peuvent être, partiellement ou totalement, issus de la biomasse ou obtenus à partir de matières premières renouvelables issues de la biomasse. De la même manière, les composés mentionnés peuvent également provenir du recyclage de matériaux déjà utilisés, c'est-à-dire qu'ils peuvent être, partiellement ou totalement, issus d'un procédé de recyclage, ou encore obtenus à partir de matières premières elles-mêmes issues d'un procédé de recyclage. Sont concernés notamment les polymères, les plastifiants, les charges, etc.
- [0017] Sauf indications contraires, toutes les valeurs de température de transition vitreuse « Tg » décrite dans la présente sont mesurées de manière connue par DSC (Differential Scanning Calorimetry) selon la norme ASTM D3418 (1999).

II- DESCRIPTION DE L'INVENTION

- [0018] II-1 Matrice élastomère
- [0019] Selon l'invention, la matrice élastomère de la composition comprend au moins un copolymère contenant des unités éthylène et des unités 1,3-diène, la fraction molaire des unités éthylène dans le copolymère étant compris dans un domaine allant de plus de 50% à 95%.
- [0020] Dans la présente, le « copolymère contenant des unités éthylène et des unités 1,3-diène, la fraction molaire des unités éthylène dans le copolymère étant compris dans un domaine allant de plus de 50% à 95% » pourra être désigné par « le copolymère » ou par « le copolymère contenant des unités éthylène et des unités 1,3-diène » pour un souci de simplification de rédaction.
- [0021] Par « copolymère contenant des unités éthylène et des unités 1,3-diène », on entend tout copolymère comprenant, au sein de sa structure, au moins des unités éthylène et des unités 1,3-diène. Le copolymère peut ainsi comprendre des unités monomères différentes des unités éthylène et des unités 1,3-diène. Par exemple, le copolymère peut comprendre également des unités alpha-oléfine, notamment des unités alpha-oléfine ayant de 3 à 18 atomes de carbone, avantageusement ayant de 3 à 6 atomes de carbone. Par exemple, les unités alpha-oléfine peuvent être choisies dans le groupe constitué par le propylène, le butène, le pentène, l'hexène ou leurs mélanges.
- [0022] De manière connue, l'expression « unité éthylène » fait référence au motif $-(CH_2-CH$

2)- résultant de l'insertion de l'éthylène dans la chaîne élastomère.

- [0023] De manière connue, l'expression « unité 1,3-diène » fait référence aux unités résultant de l'insertion du 1,3-diène par une addition 1,4, une addition 1,2 ou une addition 3,4 dans le cas de l'isoprène. Les unités 1,3-diène sont celles par exemple d'un 1,3-diène ou d'un mélange de 1,3-diènes, le ou les 1,3-diènes ayant de 4 à 12 atomes de carbone, tels que tout particulièrement le 1,3-butadiène et l'isoprène. De préférence, les unités 1,3-diène sont des unités 1,3-butadiène.
- [0024] Avantagement, les unités éthylène dans le copolymère représentent entre 55% et 90% en mole des unités monomères du copolymère.
- [0025] Avantagement, le copolymère contenant des unités éthylène et des unités 1,3-diène est un copolymère d'éthylène et de 1,3-diène, de préférence un copolymère d'éthylène et de 1,3-butadiène, c'est-à-dire que le copolymère ne contient pas d'unités autres que l'éthylène et le 1,3-diène, de préférence pas d'unités autres que l'éthylène et le 1,3-butadiène.
- [0026] Lorsque le copolymère est un copolymère d'éthylène et d'un 1,3-diène, celui-ci contient avantagement des unités de formule (II) et/ou (III). La présence de motif cyclique saturé à 6 membres, 1,2-cyclohexanediyle, de formule (II) comme unité monomère dans le copolymère peut résulter d'une série d'insertions très particulières de l'éthylène et du 1,3-butadiène dans la chaîne polymère au cours de sa croissance.



- [0027] Par exemple, le copolymère d'éthylène et d'un 1,3-diène peut être dépourvu d'unités de formule (II). Dans ce cas, il contient de préférence des unités de formule (III).
- [0028] Lorsque le copolymère d'éthylène et d'un 1,3-diène comprend des unités de formule (II) ou des unités de formule (III) ou encore des unités de formule (II) et des unités de formule (III), les pourcentages molaires des unités de formule (II) et des unités de formule (III) dans le copolymère, respectivement o et p, satisfont de préférence à l'équation suivante (eq. 1), de manière plus préférentielle à l'équation (eq. 2), o et p étant calculés sur la base de l'ensemble des unités monomères du copolymère.

$$0 < o+p \leq 25 \quad (\text{eq. 1})$$

$$0 < o+p < 20 \quad (\text{eq. 2})$$

- [0029] Selon l'invention, le copolymère, de préférence le copolymère d'éthylène et d'un 1,3-diène (de préférence de 1,3-butadiène), est un copolymère statistique.

- [0030] Avantageusement, la masse moyenne en nombre (Mn) du copolymère, de préférence du copolymère d'éthylène et d'un 1,3-diène (de préférence de 1,3-butadiène) est comprise dans un domaine allant de 100 000 à 300 000 g/mol, de préférence de 150 000 à 250 000 g/mol.
- [0031] La Mn du copolymère est déterminée de manière connue, par chromatographie d'exclusion stérique (SEC) telle que décrite dans les exemples.
- [0032] Le copolymère peut être obtenu selon différentes méthodes de synthèse connues de l'homme du métier, notamment en fonction de la microstructure visée du copolymère. Généralement, il peut être préparé par copolymérisation au moins d'un 1,3-diène, de préférence le 1,3-butadiène, et d'éthylène et selon des méthodes de synthèse connues, en particulier en présence d'un système catalytique comprenant un complexe métallocène. On peut citer à ce titre les systèmes catalytiques à base de complexes métallocènes, lesquels systèmes catalytiques sont décrits dans les documents EP 1 092 731, WO 2004035639, WO 2007054223 et WO 2007054224 au nom de la Demanderesse. Le copolymère, y compris lorsqu'il est statistique, peut être préparé aussi par un procédé utilisant un système catalytique de type préformé comme ceux décrits dans les documents WO 2017093654 A1, WO 2018020122 A1 et WO 2018020123 A1.
- [0033] Le copolymère peut être constitué d'un mélange de copolymères contenant des unités éthylène et des unités diéniques qui se différencient des uns des autres par leurs microstructures et/ou par leurs macrostructures.
- [0034] Avantageusement, le taux du copolymère contenant des unités éthylène et des unités 1,3-diène dans la composition est compris dans un domaine allant de 30 à 100 pce, de 50 à 100 pce, de préférence de 80 à 100 pce. La matrice élastomère peut avantageusement comprendre uniquement, à titre d'élastomère, le copolymère contenant des unités éthylène et des unités 1,3-diène. Les compositions selon l'invention comprenant plus de 50 pce, de préférence plus de 80 pce du copolymère contenant des unités éthylène et de 1,3-diène sont particulièrement avantageuses pour être utilisés dans des articles antivibratoires destinés à subir des températures supérieures à 85°C.
- [0035] Alternativement, la matrice élastomère peut comprendre en outre un élastomère diénique différent du copolymère contenant des unités éthylène et des unités 1,3-diène (également appelé dans la présente « l'autre élastomère »).
- [0036] Lorsque la composition comprend un autre élastomère, le taux du copolymère contenant des unités éthylène et des unités 1,3-diène dans la composition peut être compris dans un domaine allant de 30 à 90 pce, de préférence de 50 à 80 pce, le taux de l'autre élastomère étant compris dans un domaine allant de 10 à 70 pce, de préférence de 20 à 50 pce.
- [0037] L'autre élastomère de la matrice élastomère du pneumatique selon l'invention est

choisi préférentiellement dans le groupe des élastomères diéniques fortement insaturés tels que les polybutadiènes (en abrégé "BR"), les polyisoprènes (IR) de synthèse, le caoutchouc naturel (NR), les copolymères de butadiène, les copolymères d'isoprène et les mélanges de ces élastomères. On entend en général par "élastomère diénique fortement insaturé", un élastomère diénique issu au moins en partie de monomères diènes conjugués, ayant un taux de motifs ou unités d'origine diénique (diènes conjugués) qui est supérieur à 50% (% en moles).

- [0038] De préférence l'autre élastomère est choisi dans le groupe constitué par les polyisoprène présentant ayant un taux molaire de liaisons cis-1,4 supérieur à 90%. Il peut s'agir de polyisoprène de synthèse, de caoutchouc naturel ou d'un de leurs mélanges. De préférence, l'autre élastomère est un caoutchouc naturel.
- [0039] II-2 Charge renforçante
- [0040] La composition de caoutchouc selon l'invention est à base d'au moins une charge renforçante. Une telle charge renforçante consiste typiquement en des nanoparticules dont la taille moyenne (en masse) est inférieure au micromètre, généralement inférieure à 500 nm, le plus souvent comprise entre 20 et 200 nm, en particulier et plus préférentiellement comprise entre 20 et 150 nm.
- [0041] La charge renforçante peut comprendre du noir de carbone, de la silice ou un de leurs mélanges. Avantagusement, la charge renforçante comprend plus de 50% en masse, de préférence plus de 80% en masse, de noir de carbone. De préférence encore la charge renforçante est exclusivement constituée de noir de carbone, c'est-à-dire que le noir de carbone représente 100% en masse de la charge renforçante.
- [0042] Comme noirs de carbone conviennent tous les noirs de carbone, notamment les noirs conventionnellement utilisés dans les pneumatiques ou leurs bandes de roulement. Parmi ces derniers, on citera plus particulièrement les noirs de carbone renforçants des séries 100, 200, 300, ou les noirs de série 500, 600 ou 700 (grades ASTM D-1765-2017), comme par exemple les noirs N115, N134, N234, N326, N330, N339, N347, N375, N550, N683, N772. Ces noirs de carbone peuvent être utilisés à l'état isolé, tels que disponibles commercialement, ou sous tout autre forme, par exemple comme support de certains des additifs de caoutchouterie utilisés. Les noirs de carbone pourraient être par exemple déjà incorporés à l'élastomère diénique, notamment isoprénique sous la forme d'un mélange-maître (« masterbatch » en anglais) (voir par exemple demandes WO97/36724-A2 ou WO99/16600-A1).
- [0043] Parmi les noirs de carbone précités, ceux présentant une surface spécifique BET comprise entre 10 et 160 m²/g, de préférence entre 10 et 100 m²/g, de préférence entre 20 et 80 m²/g, de préférence entre 20 et 70 m²/g, sont particulièrement préférés.
- [0044] La surface spécifique BET des noirs de carbone est mesurée selon la norme ASTM D6556-10 [méthode multipoints (au minimum 5 points) – gaz : azote – domaine de

pression relative P/P0 : 0,1 à 0,3].

[0045] Comme silices peuvent convenir tout type de silice précipitée, notamment des silices précipitées hautement dispersibles (dites « HDS » pour « highly dispersible » ou « highly dispersible silica »). Ces silices précipitées, hautement dispersibles ou non, sont bien connues de l'homme du métier. On peut citer, par exemple, les silices décrites dans les demandes WO03/016215-A1 et WO03/016387-A1. Parmi les silices HDS commerciales, on peut notamment utiliser les silices « Ultrasil ® 5000GR », « Ultrasil ® 7000GR » de la société Evonik, les silices « Zeosil ® 1085GR », « Zeosil® 1115 MP », « Zeosil® 1165MP », « Zeosil® Premium 200MP », « Zeosil® HRS 1200 MP » de la Société Solvay. À titre de silice non HDS, les silices commerciales suivantes peuvent être utilisées : les silices « Ultrasil ® VN2GR », « Ultrasil ® VN3GR » de la société Evonik, la silice « Zeosil® 175GR » de la société Solvay, les silices « Hi-Sil EZ120G(-D) », « Hi-Sil EZ160G(-D) », « Hi-Sil EZ200G(-D) », « Hi-Sil 243LD », « Hi-Sil 210 », « Hi-Sil HDP 320G » de la société PPG.

[0046] Pour coupler la silice à l'élastomère diénique, on peut utiliser de manière bien connue un agent de couplage (ou agent de liaison) au moins bifonctionnel destiné à assurer une connexion suffisante, de nature chimique et/ou physique, entre la charge inorganique (surface de ses particules) et l'élastomère diénique. On utilise en particulier des organosilanes ou des polyorganosiloxanes au moins bifonctionnels. Par « bifonctionnel », on entend un composé possédant un premier groupe fonctionnel capable d'interagir avec la charge inorganique et un second groupe fonctionnel capable d'interagir avec l'élastomère diénique. Par exemple, un tel composé bifonctionnel peut comprendre un premier groupe fonctionnel comprenant un atome de silicium, ledit premier groupe fonctionnel étant apte à interagir avec les groupes hydroxyles d'une charge inorganique et un second groupe fonctionnel comprenant un atome de soufre, ledit second groupe fonctionnel étant apte à interagir avec l'élastomère diénique.

[0047] Préférentiellement, lorsqu'ils sont utilisés, les organosilanes sont choisis dans le groupe constitué par les organosilanes polysulfurés (symétriques ou asymétriques) tels que le tétrasulfure de bis(3-triéthoxysilylpropyl), en abrégé TESPT commercialisé sous la dénomination « Si69 » par la société Evonik ou le disulfure de bis-(triéthoxysilylpropyle), en abrégé TESPDP commercialisé sous la dénomination « Si75 » par la société Evonik, les polyorganosiloxanes, les mercaptosilanes, les mercaptosilanes bloqués, tels que l'octanethioate de S-(3-(triéthoxysilyl)propyle) commercialisé par la société Momentive sous la dénomination « NXT Silane ». Plus préférentiellement, l'organosilane est un organosilane polysulfuré.

[0048] Lorsque qu'un agent de couplage de la silice à l'élastomère est utilisé, la teneur en agent de couplage peut aisément être ajustée par l'homme du métier. Typiquement le taux d'agent de couplage représente de 0,5% à 15% en poids par rapport à la quantité

de silice.

- [0049] Le taux de charge renforçante peut facilement être ajusté par l'homme du métier en fonction de l'usage de la composition de caoutchouc. Avantageusement, le taux de charge renforçante, dans la composition, est compris dans un domaine allant de 15 à 90 pce, de préférence de 15 à 70 pce, de préférence de 20 à 60 pce.
- [0050] De préférence, le taux de noir de carbone, dans la composition, est compris dans un domaine allant de 15 à 90 pce, de préférence de 15 à 70 pce, de préférence de 20 à 60 pce, et la composition ne comprend pas de charge autre que du noir de carbone ou en comprend moins de 10 pce, de préférence moins de 5 pce, de préférence encore la composition ne comprend pas de charge autre que du noir de carbone.
- [0051] Lorsque de la silice est présente dans la composition, le taux de noir de carbone peut être compris dans un domaine allant de 19 à 69 pce, de préférence de 27 à 57 pce, et le taux de silice dans un domaine allant de 1 à 35 pce, de préférence de 3 à 24 pce.
- [0052] II-3 Système de réticulation
- [0053] *Dithiocarbamate*
- [0054] Le système de réticulation de la composition selon l'invention comprend un dithiocarbamate.
- [0055] Comme dithiocarbamate peuvent convenir les dithiocarbamates de zinc ou de cuivre, préférentiellement les dithiocarbamates de zinc tels que le diméthylldithiocarbamate de zinc, le diéthylldithiocarbamate de zinc, le dipropylldithiocarbamate de zinc, le diisopropylldithiocarbamate de zinc, le dibutylldithiocarbamate de zinc, le dipentylldithiocarbamate de zinc, le dihexylldithiocarbamate de zinc, le diheptyldithiocarbamate de zinc, le dioctylldithiocarbamate de zinc, le di(2-éthylhexyl)dithiocarbamate de zinc, le didecylldithiocarbamate de zinc, le didodécylldithiocarbamate de zinc, le N-pentaméthylenedithiocarbamate de zinc, le N-éthyl-N-phényldithiocarbamate de zinc, le dibenzylldithiocarbamate de zinc et les mélanges de ces composés. Le dithiocarbamate est préférentiellement le diméthylldithiocarbamate de zinc, le diéthylldithiocarbamate de zinc, le dibutylldithiocarbamate de zinc, le dibenzylldithiocarbamate de zinc (ZBEC) ou les mélanges de ces composés, plus préférentiellement le dibenzylldithiocarbamate de zinc.
- [0056] A titre d'exemple de dithiocarbamates disponibles dans le commerce, on peut citer le dibenzylldithiocarbamate de zinc "Perkacit ZBEC" de la société performance additives ou encore le diméthylldithiocarbamate de Zinc Rhenogran ZDMC-80 de Lanxess, ou encore le diéthylldithiocarbamate de zinc « ZDEC » de la société MLPC International.
- [0057] Le taux du dithiocarbamate dans la composition peut être compris dans un domaine allant de 1 à 20 pce, de préférence de 2 à 10 pce.
- [0058] *Polysulfure de xanthate*
- [0059] Le système de réticulation de la composition selon l'invention comprend un po-

[0069] Ainsi, la composition ne comprend avantageusement pas de peroxyde organique, de préférence pas de peroxyde, ou en comprend moins de 1 pce, de préférence moins de 0,5 pce, de préférence moins de 0,3 pce, de préférence moins de 0,2 pce et de préférence moins de 0,1 pce. De préférence encore la composition ne comprend avantageusement pas de peroxyde organique, de préférence pas de peroxyde.

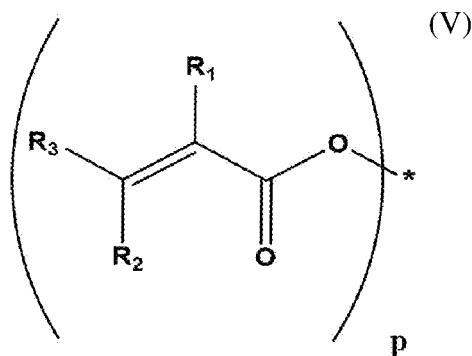
[0070] Par ailleurs, la composition est avantageusement exempte de soufre en tant qu'agent de vulcanisation, ou en contient moins de 0,5 pce, de préférence moins de 0,3 pce, de préférence moins de 0,2 pce et de préférence moins de 0,1 pce. Le soufre peut être du soufre moléculaire ou provenir d'un agent donneur de soufre, tel que les alkyl phénol disulfures (APDS).

[0071] En outre, la composition ne comprend avantageusement pas de co-agent de réticulation comprenant un dérivé d'acrylate de formule (IV) :

[X]p A (IV)

dans laquelle :

○ [X]p correspond à un radical de formule (V) :



dans laquelle :

● R_1 , R_2 et R_3 représentent indépendamment un atome d'hydrogène ou un groupe hydrocarboné en C_1 - C_8 choisi dans le groupe constitué par les groupes alkyles linéaires, ramifiés ou cycliques, les groupes alkylaryles, les groupes aryles et les aralkyles, et éventuellement interrompus par un ou plusieurs hétéroatomes, R_2 et R_3 pouvant former ensemble un cycle non aromatique,

● (*) représente le point d'attachement du radical de formule (V) à A,

○ A représente un atome appartenant au groupe constitué par les métaux alcalino-terreux ou les métaux de transition, un atome de carbone, ou un groupement hydrocarboné en C_1 - C_{30} éventuellement interrompu et/ou substitué par un ou plusieurs hétéroatomes,

○ A comprenant p valences libres, p ayant une valeur allant de 2 à 6,

○ étant entendu que les 2 à 6 radicaux X sont identiques ou différents.

[0072] De préférence, la composition ne comprend pas de co-agent de réticulation choisi dans le groupe constitué par les composés (méth)acrylates, les composés maléimides,

les composés allyliques, les composés vinyliques et leurs mélanges.

- [0073] Par ailleurs, la composition selon l'invention ne comprend avantageusement pas de diphénylguanidine.
- [0074] II-4 Additifs possibles
- [0075] Les compositions selon l'invention, destinées à être utilisées dans des articles antivibratoires, peuvent comporter optionnellement également tout ou partie des additifs usuels habituellement utilisés dans les compositions d'élastomères pour de tels articles, comme par exemple des plastifiants (tels que des huiles plastifiantes et/ou des résines plastifiantes), des pigments, des agents de protection tels que cires anti-ozone, anti-ozonants chimiques, anti-oxydants, des agents anti-fatigue, des résines renforçantes (telles que décrites par exemple dans la demande WO 02/10269) ou encore des agents gonflants.
- [0076] La composition selon l'invention peut comprendre du zinc 2-mercaptotolyimidazole (ZMTI). La présence de ZMTI est particulièrement intéressante lorsque la composition est utilisée dans un article antivibratoire destiné à être utilisé dans un environnement où la température est supérieure à 60°C. Lorsque du ZMTI est présent, son taux dans la composition est avantageusement compris dans un domaine allant de 1 à 20 pce, de préférence de 2 à 10 pce.
- [0077] II-5 Préparation des compositions de caoutchouc
- [0078] Les compositions utilisables dans le cadre de la présente invention peuvent être fabriquées dans des mélangeurs appropriés, en utilisant deux phases de préparation successives bien connues de l'homme du métier :
- une première phase de travail ou malaxage thermomécanique (phase dite « non-productive »), qui peut être conduite en une seule étape thermomécanique au cours de laquelle on introduit, dans un mélangeur approprié tel qu'un mélangeur interne usuel (par exemple de type « Banbury »), tous les constituants nécessaires, notamment la matrice élastomérique, la charge renforçante, les éventuels autres additifs divers, à l'exception du système de réticulation. L'incorporation de la charge éventuelle à l'élastomère peut être réalisée en une ou plusieurs fois en malaxant thermomécaniquement. Dans le cas où la charge est déjà incorporée en totalité ou en partie à l'élastomère sous la forme d'un mélange-maître (« masterbatch » en anglais) comme cela est décrit par exemple dans les demandes WO 97/36724 ou WO 99/16600, c'est le mélange-maître qui est directement malaxé et le cas échéant on incorpore les autres élastomères ou charges présents dans la composition qui ne sont pas sous la forme de mélange-maître, ainsi que les éventuels autres additifs divers autres que le système de réticulation. La phase non-productive peut être réalisée à haute température, jusqu'à une température maximale comprise entre 110°C et 200°C, de préférence entre 130°C et 185°C, pendant une durée généralement comprise entre 2 et 10 minutes.

- une seconde phase de travail mécanique (phase dite « productive »), qui peut être réalisée dans un mélangeur externe tel qu'un mélangeur à cylindres, après refroidissement du mélange obtenu au cours de la première phase non-productive jusqu'à une plus basse température, typiquement inférieure à 120°C, par exemple entre 40°C et 100°C. On incorpore alors le système de réticulation, et le tout est alors mélangé pendant quelques minutes, par exemple entre 5 et 15 min.

[0079] De telles phases ont été décrites par exemple dans les demandes EP-A-0501227, EP-A-0735088, EP-A-0810258, WO00/05300 ou WO00/05301.

[0080] La composition finale ainsi obtenue est ensuite calandree par exemple sous la forme d'une feuille ou d'une plaque, notamment pour une caractérisation au laboratoire, ou encore extrudée (ou co-extrudée avec une autre composition de caoutchouc) sous la forme d'un semi-fini (ou profilé) de caoutchouc utilisable par exemple comme panneaux anti-vibrations, bandes anti-vibration ou coussinets d'isolation (« pads » en anglais). La composition finale peut alternativement être moulée et réticulée selon des techniques connues de l'homme du métier afin de produire des supports (« mount » en anglais), des douilles (ou bagues, « bushes » en anglais). Ces produits peuvent ensuite être utilisés pour la fabrication d'articles antivibratoires, selon les techniques connues de l'homme du métier.

[0081] La composition peut être soit à l'état cru (avant réticulation ou vulcanisation), soit à l'état cuit (après réticulation ou vulcanisation), peut être un produit semi-fini qui peut être utilisé comme article antivibratoire, ou dans un article antivibratoire, par exemple associé à une pièce métallique, l'ensemble constituant l'article antivibratoire.

[0082] La réticulation de la composition peut être conduite de manière connue de l'homme du métier, par exemple à une température comprise entre 100°C et 200°C, sous pression.

[0083] II-6 Articles antivibratoires

[0084] La présente invention a également pour objet un article antivibratoire comprenant au moins un élément en caoutchouc qui comprend une composition de caoutchouc selon l'invention.

[0085] Les compositions de caoutchouc conformes à l'invention trouvent de nombreuses applications dans les articles ou dispositifs antivibratoires, notamment en tant qu'isolateur ou amortisseur de vibrations.

[0086] Par exemple, l'article antivibratoire comprenant au moins un élément en caoutchouc selon l'invention peut être choisi dans le groupe constitué par les appuis, supports, douilles, coussinets, paliers, poulies d'amortisseurs, tuyaux, tampons et panneaux anti-vibrations.

[0087] Les appuis peuvent être par exemple des appuis antisismiques, des appuis pour ponts. Les supports peuvent être des supports de toutes formes, par exemple des supports cy-

lindriques ou des support coniques. Les coussinets peuvent être par exemple des coussinets nervurés, des coussinets sandwich ou encore des coussinets multicouches nervurés. Les paliers peuvent être des paliers centraux ou des paliers à glissières.

[0088] De préférence, l'article antivibratoire comprenant au moins un élément en caoutchouc est choisi dans le groupe constitué par les supports et les panneaux anti-vibrations, de préférence dans le groupe constitué par les supports anti-vibrations.

[0089] De manière avantageuse, la composition de caoutchouc selon l'invention constitue l'élément en caoutchouc de l'article antivibratoire. En d'autres termes, l'élément en caoutchouc de l'article antivibratoire selon l'invention ne comprend pas d'autre composition que la composition de caoutchouc selon l'invention. Ainsi, de préférence, l'article antivibratoire selon l'invention comprend un au moins un élément en caoutchouc constitué de la composition de caoutchouc selon l'invention.

III- EXEMPLES

[0090] III-1 Mesures et tests utilisés

[0091] *Détermination de la microstructure des élastomères :*

[0092] La microstructure des copolymères d'éthylène et de butadiène est déterminée par analyse RMN ¹H, suppléée par l'analyse RMN ¹³C lorsque la résolution des spectres RMN du ¹H ne permet pas l'attribution et la quantification de toutes les espèces. Les mesures sont réalisées à l'aide d'un spectromètre RMN BRUKER 500MHz à des fréquences de 500.43 MHz pour l'observation du proton et 125.83MHz pour l'observation du carbone. Pour les élastomères non solubles mais ayant la capacité de gonfler dans un solvant, est utilisée une sonde HRMAS 4mm z-grad permettant d'observer le proton et le carbone en mode découplé du proton. Les spectres sont acquis à des vitesses de rotation de 4000Hz à 5000Hz. Pour les mesures sur des élastomères solubles, est utilisée une sonde RMN liquide permettant d'observer le proton et le carbone en mode découplé du proton. La préparation des échantillons non solubles est faite dans des rotors remplis avec le matériau analysé et un solvant deutéré permettant le gonflement, en général du chloroforme deutéré (CDCl₃). Le solvant utilisé doit toujours être deutéré et sa nature chimique peut être adaptée par l'homme du métier. Les quantités de matériau utilisées sont ajustées de façon à obtenir des spectres avec une sensibilité et une résolution suffisante. Les échantillons solubles sont mis en solution dans un solvant deutéré (environ 25mg d'élastomère dans 1mL), en général du chloroforme deutéré (CDCl₃). Le solvant ou coupage de solvant utilisé doit toujours être deutéré et sa nature chimique peut être adaptée par l'homme du métier. Dans les deux cas (échantillon soluble ou échantillon gonflé). Pour la RMN du proton est utilisée une séquence simple impulsion de 30°. La fenêtre spectrale est réglée pour observer l'ensemble des raies de résonances appartenant aux molécules analysées. Le nombre d'accumulations est réglé afin d'obtenir un rapport signal sur bruit suffisant

pour la quantification de chaque motif. Le délai de recyclage entre chaque impulsion est adapté pour obtenir une mesure quantitative. Pour la RMN du carbone est utilisée une séquence simple impulsion 30° avec un découplage du proton uniquement pendant l'acquisition pour éviter les effets « Overhauser Nucléaire » (NOE) et rester quantitatif. La fenêtre spectrale est réglée pour observer l'ensemble des raies de résonances appartenant aux molécules analysées. Le nombre d'accumulations est réglé afin d'obtenir un rapport signal sur bruit suffisant pour la quantification de chaque motif. Le délai de recyclage entre chaque impulsion est adapté pour obtenir une mesure quantitative. Les mesures de RMN sont réalisées à 25°C .

[0093] *Détermination de la macrostructure des polymères par chromatographie d'exclusion stérique (SEC) :*

[0094] a) Principe de la mesure :

La chromatographie d'exclusion stérique ou SEC (Size Exclusion Chromatography) permet de séparer les macromolécules en solution suivant leur taille à travers des colonnes remplies d'un gel poreux. Les macromolécules sont séparées suivant leur volume hydrodynamique, les plus volumineuses étant éluées en premier.

Associée à 3 détecteurs (3D), un réfractomètre, un viscosimètre et un détecteur de diffusion de la lumière à 90° , la SEC permet d'appréhender la distribution de masses molaires absolues d'un polymère. Les différentes masses molaires absolues moyennes en nombre (M_n), en poids (M_w) et la dispersité ($\mathcal{D} = M_w/M_n$) peuvent également être calculées.

[0095] b) Préparation du polymère :

Chaque échantillon est solubilisé dans du tétrahydrofurane à une concentration d'environ 1 g/L. Puis la solution est filtrée sur filtre de porosité $0.45\mu\text{m}$ avant injection.

[0096] c) Analyse SEC 3D :

Pour déterminer la masse molaire moyenne en nombre (M_n), et le cas échéant la masse molaire moyenne en poids (M_w) et l'indice de polydispersité (I_p) des polymères, on utilise la méthode ci-dessous.

La masse molaire moyenne en nombre (M_n), la masse molaire moyenne en poids (M_w) et l'indice de polydispersité du polymère (ci-après échantillon) sont déterminés de manière absolue, par chromatographie d'exclusion stérique (SEC : Size Exclusion Chromatography) triple détection. La chromatographie d'exclusion stérique triple détection présente l'avantage de mesurer des masses molaires moyennes directement sans calibration.

La valeur de l'incrément d'indice de réfraction dn/dc de la solution de l'échantillon est mesurée en ligne en utilisant l'aire du pic détecté par le réfractomètre (RI) de l'équipement de chromatographie liquide. Pour appliquer cette méthode, il faut vérifier que 100% de la masse d'échantillon est injectée et éluée au travers de la colonne.

L'aire du pic RI dépend de la concentration de l'échantillon, de la constante du détecteur RI et de la valeur du dn/dc .

Pour déterminer les masses molaires moyennes, on utilise la solution à 1g/l précédemment préparée et filtrée que l'on injecte dans le système chromatographique. L'appareillage utilisé est une chaîne chromatographique « WATERS alliance ». Le solvant d'éluion est le tétrahydrofurane contenant 250 ppm de BHT (2,6-diter-butyle 4-hydroxy toluène), le débit est de 1 mL.min⁻¹, la température du système de 35° C et la durée d'analyse de 60 min. Les colonnes utilisées sont un jeu de trois colonnes AGILENT de dénomination commerciale « PL GEL MIXED B LS ». Le volume injecté de la solution de l'échantillon est 100 µL. Le système de détection est composé d'un viscosimètre différentiel Wyatt de dénomination commerciale « VISCOSTAR II », d'un réfractomètre différentiel Wyatt de dénomination commerciale « OPTILAB T-REX » de longueur d'onde 658 nm, d'un détecteur à diffusion de lumière statique multi angle Wyatt de longueur d'onde 658 nm et de dénomination commerciale « DAWN HELEOS 8+ ».

Pour le calcul des masses molaires moyennes en nombre et de l'indice de polydispersité, est intégrée la valeur de l'incrément d'indice de réfraction dn/dc de la solution de l'échantillon obtenue ci-dessus. Le logiciel d'exploitation des données chromatographiques est le système « ASTRA de Wyatt ».

[0097] *Dissipation énergétique :*

[0098] Des compositions de caoutchouc ont été testées en double cisaillement selon la norme ASTM D5992-96 (2011). Une éprouvette de double cisaillement est constituée de deux disques d'élastomère collés entre trois armatures cylindriques métalliques. Les disques collés ont un diamètre de 8,62 mm (diamètre de l'emporte-pièce).

[0099] Les conditions retenues pour l'essai de balayage en amplitude dynamique sont les suivantes :

- Moyen d'essai : viscoanalyseur Metravib DMA + 450,
- Type de sollicitation : cisaillement simple,
- Type de porte-échantillon : montage de double cisaillement ; entrefer de 3,5 mm,
- Gamme de température : ambiante (23±2°C) ou 100±2°C,
- Conditionnement thermique : aucun,
- Fréquence de sollicitation : 1 Hz ou 95 Hz
- Grandeur statique régulée : aucune,
- Grandeur dynamique régulée : amplitude de déformation de ± 0,1 % jusqu'à ± 50 % (aller/retour)
- Disques collés de diamètre 8,62 mm et d'épaisseur 2 mm.

[0100] Les facteurs de perte $\tan(\delta)$ sont les maximums enregistrés sur la courbe aller/retour en déformation sur des éprouvettes neuves à deux fréquences, à savoir respectivement

1 Hz et 95Hz. Pour chacune de ces fréquences, des mesures ont été réalisées à 23°C et 100°C pour être représentatives des températures de fonctionnement de l'article antivibratoire, par exemple à 23°C pour des patins antivibratoires permettant d'atténuer les vibrations d'une machine à laver, et à 100°C pour les blocs anti-vibrations disposés sur un moteur générant de la chaleur.

- [0101] Plus le facteur de perte $\tan(\delta)$ à 1 Hz est faible, en valeur absolue, meilleure est la composition en ce qu'elle est moins dissipative (hystérétique) au point de fonctionnement normal de la machine dont on souhaite atténuer les vibrations. La performance du facteur de perte $\tan(\delta)$ 1Hz est calculé selon la formule : (Facteur de perte $\tan(\delta)$ 1Hz témoin)/ (Facteur de perte $\tan(\delta)$ 1Hz mélange)*100. Une valeur supérieure à 100 traduit une moindre dissipation du mélange et donc un meilleur fonctionnement à plus basse température en continu.
- [0102] Plus le facteur de perte $\tan(\delta)$ à 95 Hz est élevé, meilleure est la composition en ce qu'elle est plus dissipative et permet donc d'atténuer les vibrations lorsque la machine rentre en résonance avec sa motorisation.
- [0103] Le coefficient d'amortissement correspond au facteur de perte $\tan(\delta)$ à 95 Hz divisé par le facteur de perte $\tan(\delta)$ à 1 Hz.
- [0104] La performance du coefficient d'amortissement est calculée selon la formule : (coefficient d'amortissement du mélange testé)/ (coefficient d'amortissement du témoin)*100. Une valeur supérieure à 100 traduit une meilleure capacité de la composition testée à être peu dissipative lors du fonctionnement normal de la machine tout en améliorant l'amortissant des vibrations lorsque des fréquences plus élevées apparaissent.
- [0105] III-2 Préparation des compositions
- [0106] Dans les exemples qui suivent, les compositions caoutchouteuses ont été réalisées comme décrit au point II-5 ci-dessus. En particulier, la phase « non-productive » a été réalisée dans un mélangeur de 2,5 litres pendant 3,5 minutes, pour une vitesse moyenne de palettes de 50 tours par minute jusqu'à atteindre une température maximale de tombée de 160°C. La phase « productive » a été réalisée dans un outil à cylindre à 23°C pendant 5 minutes.
- [0107] La réticulation de la composition a été conduite à une température de 170°C au t_{99} , sous pression.
- [0108] III-3 Essais de compositions de caoutchouc
- [0109] Les exemples présentés ci-dessous ont pour objet de comparer les performances de facteur de perte $\tan(\delta)$ à 1 Hz et les coefficients d'amortissement à 23°C et 100°C de trois composition conforme à la présente invention (I3, I4 et I5) et de deux compositions contrôle non conformes à l'invention (C1, C2) avec cinq compositions témoin non conformes à l'invention (T1 à T5).

- [0110] Les compositions C1, C2, I3, I4 et I5 diffèrent respectivement des compositions T1 à T5 uniquement par la nature du copolymère. Les compositions C1, C2, I3, I4 et I5 diffèrent entre-elle par la nature du système de réticulation utilisé. Les taux en pce du composé (11) de la formulation T2 et C2 ont été ajustés à iso-mole du composé (10) de la composition T1. Le taux des composés (10), (11) et (12) de la composition T3 et I3 ont été ajusté de manière à ce que leur somme soit à iso-mole du composé (10) de la composition T1.
- [0111] Le Tableau 1 présente les compositions testées (en pce), ainsi que les résultats obtenus. Les compositions C1 et T1 n'ayant pas réticulé, il n'a pas été possible d'effectuer les essais sur ces compositions.
- [0112] Les résultats obtenus pour les compositions C1, C2, I3, I4 et I5 sont exprimés en pourcentage base 100 par rapport à la composition témoin T1, T2, T3, T4 et T5 respectivement.

[0113] [Tableaux1]

Compositions	T1	C1	T2	C2	T3	I3	T4	I4	T5	I5
EPDM (1)	100	-	100	-	100	-	100	-	100	-
EBR (2)	-	100	-	100	-	100	-	100	-	100
N550 (3)	30	30	30	30	30	30	30	30	30	30
ZnO (4)	5	5	5	5	5	5	5	5	5	5
Acide stéarique (5)	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2
TMQ (6)	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1
6PPD (7)	1	1	1	1	1	1	1	1	1	1
Cire anti-ozone (8)	2	2	2	2	2	2	2	2	2	2
ZDA (9)	2	2	2	2	2	-	-	-	-	-
ZBEC (10)	7,8	7,8	-	-	2,9	2,9	2,9	2,9	-	-
DIXP (11)	-	-	4,3	4,3	2,7	2,7	2,7	2,7	2,7	2,7
ZMTI (12)	-	-	-	-	2	2	-	-	2	2
Résultats										
Performance tan(δ) 1Hz à 23°C	N.A.	N.A.	100	106	100	139	100	120	100	116
Performance tan(δ) 1Hz à 100°C	N.A.	N.A.	100	98	100	148	100	82	100	102
Performance coefficient d'amortissement à 23°C	N.A.	N.A.	100	91	100	122	100	109	100	148
Performance coefficient d'amortissement à 100°C	N.A.	N.A.	100	84	100	117	100	63	100	114

[0114] (1) EPDM « Keltan 3960Q » de la société Lanxess

(2) Copolymère éthylène-butadiène à 80% molaire de motifs éthylénique préparé selon un procédé de polymérisation d'éthylène et de butadiène conforme à l'exemple 4-2 du brevet EP 1 954 705 B1 au nom des Demanderesses, le temps de polymérisation étant ajusté de manière à obtenir une masse molaire $M_n = 153\ 000$ g/mol avec un indice de polydispersité égal à 1.9

(3) Noir de carbone de grade N550 selon la norme ASTM D-1765

(4) Oxyde de zinc de grade industriel de la société Umicore

(5) acide stéarique « Pristerene 4931 » de la société Uniqema

- (6) 2,2,4-triméthyl-1,2-dihydroquinoline « Pilnox TMQ » de la société Nocil
- (7) N-1,3-diméthylbutyl-N-phénylparaphénylènediamine « Santoflex 6-PPD » de la société Flexsys
- (8) Cire anti-oxydante « Cera SER AO 32 » de la société SER Wax Industry
- (9) Diacrylate de zinc (ZDA) « Dymalink SR633 » de la société Cray Valley
- (10) Dibenzylthiocarbamate de zinc « Perkacit ZBEC » de la société Performance Additives
- (11) Polysulfure de diisopropyle xanthate « Robac AS-100 » de la société Robinson-Brothers
- (12) Méthylmercaptobenzimidazole de zinc « Vanox ZMTI » de la société Vanderbilt Chemicals

[0115] Les résultats présentés dans le Tableau 1 ci-dessus montrent que seules les compositions conformes à l'invention, c'est-à-dire celles comprenant à la fois un copolymère contenant des unités éthylène et des unités 1,3-diène, la fraction molaire des unités éthylène dans le copolymère étant compris dans un domaine allant de plus de 50% à 95%, un dithiocarbamate et un polysulfure de xanthate de formule (I), permettent d'améliorer les coefficients d'amortissement à 23°C par rapport à des compositions comprenant de l'EPDM. Les compositions conformes à l'invention permettent en outre d'améliorer les coefficients d'amortissement à 100°C lorsqu'elle contiennent du ZMTI, ce qui permet leur utilisation dans une plus grande gamme d'application. Ainsi, les compositions conformes à l'invention présentent une meilleure durée de vie, du fait de leur moindre échauffement en continu tout en maintenant en excellent niveau de réduction des vibrations à hautes fréquences.

(I) :

R_1 et R_2 , identiques ou différents, représentent un groupe hydrocarboné, linéaire ou ramifié, en C_1 - C_{12} , de préférence en C_2 - C_5 , R_1 et R_2 pouvant former ensemble un cycle,

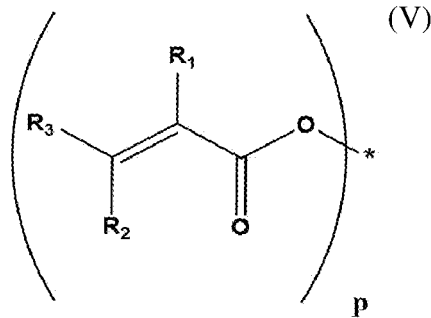
n est compris entre 2 et 8, de préférence entre 2 et 5.

- [Revendication 7] Composition de caoutchouc selon l'une quelconque des revendications précédentes, dans laquelle dans le polysulfure de xanthate de formule (I) est choisi dans le groupe constitué par le polysulfure de diméthyl xanthate, le polysulfure de diéthyl xanthate, le polysulfure de dipropyl xanthate, le polysulfure de diisopropyl xanthate et le polysulfure de dibutyl xanthate et leurs mélanges, de préférence dans laquelle le polysulfure de xanthate de formule (I) est le polysulfure de diisopropyl xanthate.
- [Revendication 8] Composition de caoutchouc selon l'une quelconque des revendications précédentes, dans laquelle le taux polysulfure de xanthate de formule (I), est compris dans un domaine allant de 1 à 20 pce, de préférence de 2 à 10 pce.
- [Revendication 9] Composition de caoutchouc selon l'une quelconque des revendications précédentes, dans laquelle le dithiocarbamate est un dithiocarbamate de zinc, préférentiellement le dibenzyl dithiocarbamate de zinc.
- [Revendication 10] Composition de caoutchouc selon l'une quelconque des revendications précédentes, dans laquelle le taux du dithiocarbamate est compris dans un domaine allant de 1 à 20 pce, de préférence de 2 à 10 pce.
- [Revendication 11] Composition de caoutchouc selon l'une quelconque des revendications précédentes, comprenant du zinc 2-mercaptotolyimidazole à un taux compris dans un domaine allant de 1 à 20 pce, de préférence de 2 à 10 pce.
- [Revendication 12] Composition de caoutchouc selon l'une quelconque des revendications précédentes, ne comprenant pas de peroxyde organique, de préférence pas de peroxyde, ou en comprenant moins de 1 pce, de préférence moins de 0,5 pce, de préférence moins de 0,3 pce.
- [Revendication 13] Composition de caoutchouc selon l'une quelconque des revendications précédentes, ne comprenant pas de soufre en tant qu'agent de vulcanisation, ou en contenant moins de 0,5 pce, de préférence moins de 0,3 pce.
- [Revendication 14] Composition de caoutchouc selon l'une quelconque des revendications précédentes, ne comprenant pas de co-agent de réticulation comprenant un dérivé d'acrylate de formule (IV) :

[X]_p A (IV)

dans laquelle :

○ [X]_p correspond à un radical de formule (V) :



dans laquelle :

● R₁, R₂ et R₃ représentent indépendamment un atome d'hydrogène ou un groupe hydrocarboné en C₁-C₈ choisi dans le groupe constitué par les groupes alkyles linéaires, ramifiés ou cycliques, les groupes alkylaryles, les groupes aryles et les aralkyles, et éventuellement interrompus par un ou plusieurs hétéroatomes, R₂ et R₃ pouvant former ensemble un cycle non aromatique,

● (*) représente le point d'attachement du radical de formule (V) à A,

○ A représente un atome appartenant au groupe constitué par les métaux alcalino-terreux ou les métaux de transition, un atome de carbone, ou un groupement hydrocarboné en C₁-C₃₀ éventuellement interrompu et/ou substitué par un ou plusieurs hétéroatomes,

○ A comprenant p valences libres, p ayant une valeur allant de 2 à 6,

○ étant entendu que les 2 à 6 radicaux X sont identiques ou différents.

[Revendication 15]

Article antivibratoire comprenant au moins un élément en caoutchouc qui comprend une composition de caoutchouc selon l'une quelconque des revendication 1 à 14, ledit article étant de préférence choisi dans le groupe constitué par les appuis, supports, douilles, coussinets, paliers, poulies d'amortisseurs, tuyaux, tampons et panneaux anti-vibrations, de préférence dans le groupe constitué par les supports anti-vibrations.



**RAPPORT DE RECHERCHE
PRÉLIMINAIRE**

N° d'enregistrement
national

établi sur la base des dernières revendications
déposées avant le commencement de la recherche

FA 920161
FR 2305828

DOCUMENTS CONSIDÉRÉS COMME PERTINENTS		Revendication(s) concernée(s)	Classement attribué à l'invention par l'INPI
Catégorie	Citation du document avec indication, en cas de besoin, des parties pertinentes		
A	EP 0 184 301 A1 (ROBINSON BROS LTD [GB]) 11 juin 1986 (1986-06-11) * page 10; exemples * -----	1-15	C08K 3/04 C08K 5/38 C08K 5/39 C08L 23/08
A	WO 2008/147413 A1 (MICHELIN SOC TECH [FR]; MICHELIN RECH TECH [CH]; BAILEY RODNEY R [US]) 4 décembre 2008 (2008-12-04) * alinéa [0029] * * tableau 3 * -----	1-15	C08L 47/00 F16F 15/04
A	EP 0 892 013 A1 (MITSUI CHEMICALS INC [JP]) 20 janvier 1999 (1999-01-20) * page 26, ligne 48 - ligne 51 * * page 28, lignes 50-52 * * exemples * -----	1-15	
			DOMAINES TECHNIQUES RECHERCHÉS (IPC)
			C08K
Date d'achèvement de la recherche		Examineur	
19 décembre 2023		Behm, Sonja	
<p>CATÉGORIE DES DOCUMENTS CITÉS</p> <p>X : particulièrement pertinent à lui seul Y : particulièrement pertinent en combinaison avec un autre document de la même catégorie A : arrière-plan technologique O : divulgation non-écrite P : document intercalaire</p> <p>T : théorie ou principe à la base de l'invention E : document de brevet bénéficiant d'une date antérieure à la date de dépôt et qui n'a été publié qu'à cette date de dépôt ou qu'à une date postérieure. D : cité dans la demande L : cité pour d'autres raisons & : membre de la même famille, document correspondant</p>			

**ANNEXE AU RAPPORT DE RECHERCHE PRÉLIMINAIRE
RELATIF A LA DEMANDE DE BREVET FRANÇAIS NO. FR 2305828 FA 920161**

La présente annexe indique les membres de la famille de brevets relatifs aux documents brevets cités dans le rapport de recherche préliminaire visé ci-dessus.
Les dits membres sont contenus au fichier informatique de l'Office européen des brevets à la date du **19-12-2023**
Les renseignements fournis sont donnés à titre indicatif et n'engagent pas la responsabilité de l'Office européen des brevets, ni de l'Administration française

Document brevet cité au rapport de recherche		Date de publication	Membre(s) de la famille de brevet(s)	Date de publication
EP 0184301	A1	11-06-1986	AT E40144 T1	15-02-1989
			AU 579195 B2	17-11-1988
			CA 1265644 A	06-02-1990
			CN 85108617 A	10-04-1986
			DK 487785 A	26-04-1986
			EP 0184301 A1	11-06-1986
			ES 8703909 A1	01-03-1987
			ES 8708144 A1	16-10-1987
			FI 88304 B	15-01-1993
			JP H0586812 B2	14-12-1993
			JP S61118445 A	05-06-1986
			KR 860003294 A	23-05-1986
			MY 101056 A	16-07-1991
			US 4695609 A	22-09-1987

WO 2008147413	A1	04-12-2008	CN 101687399 A	31-03-2010
			EP 2158083 A1	03-03-2010
			JP 4833352 B2	07-12-2011
			JP 2010527824 A	19-08-2010
			US 2010186863 A1	29-07-2010
			WO 2008147413 A1	04-12-2008

EP 0892013	A1	20-01-1999	EP 0892013 A1	20-01-1999
			KR 19990013885 A	25-02-1999
			MY 133037 A	31-10-2007
			US 6218469 B1	17-04-2001
