

(12) NACH DEM VERTRAG ÜBER DIE INTERNATIONALE ZUSAMMENARBEIT AUF DEM GEBIET DES
PATENTWESENS (PCT) VERÖFFENTLICHTE INTERNATIONALE ANMELDUNG

(19) Weltorganisation für geistiges
Eigentum

Internationales Büro

(43) Internationales
Veröffentlichungsdatum
21. Juni 2012 (21.06.2012)



(10) Internationale Veröffentlichungsnummer
WO 2012/080007 A1

- (51) **Internationale Patentklassifikation:**
D21H 19/58 (2006.01) *D21H 19/60* (2006.01)
- (21) **Internationales Aktenzeichen:** PCT/EP2011/071637
- (22) **Internationales Anmeldedatum:**
2. Dezember 2011 (02.12.2011)
- (25) **Einreichungssprache:** Deutsch
- (26) **Veröffentlichungssprache:** Deutsch
- (30) **Angaben zur Priorität:**
102010063470.0
17. Dezember 2010 (17.12.2010) DE
- (71) **Anmelder (für alle Bestimmungsstaaten mit Ausnahme von US):** WACKER CHEMIE AG [DE/DE]; Hanns-Seidel-Platz 4, 81737 München (DE).
- (72) **Erfinder; und**
- (75) **Erfinder/Anmelder (nur für US):** FICKERT, Karl Ernst [DE/DE]; Mühlendorfer Straße 14e, 84503 Altötting (DE). WEITZEL, Hans-Peter [DE/DE]; Sonnenstraße 8, 84571 Reischach (DE).
- (74) **Anwälte:** SCHUDERER, Michael et al.; Wacker Chemie AG, Hanns-Seidel-Platz 4, 81737 München (DE).
- (81) **Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare nationale Schutzrechtsart):** AE, AG, AL, AM, AO, AT, AU, AZ, BA, BB, BG, BH, BR, BW, BY, BZ, CA, CH, CL, CN, CO, CR, CU, CZ, DE, DK, DM, DO, DZ, EC, EE, EG, ES, FI, GB, GD, GE, GH, GM, GT, HN, HR, HU, ID, IL, IN, IS, JP, KE, KG, KM, KN, KP, KR, KZ, LA, LC, LK, LR, LS, LT, LU, LY, MA, MD, ME, MG, MK, MN, MW, MX, MY, MZ, NA, NG, NI, NO, NZ, OM, PE, PG, PH, PL, PT, QA, RO, RS, RU, RW, SC, SD, SE, SG, SK, SL, SM, ST, SV, SY, TH, TJ, TM, TN, TR, TT, TZ, UA, UG, US, UZ, VC, VN, ZA, ZM, ZW.
- (84) **Bestimmungsstaaten (soweit nicht anders angegeben, für jede verfügbare regionale Schutzrechtsart):** ARIPO (BW, GH, GM, KE, LR, LS, MW, MZ, NA, RW, SD, SL, SZ, TZ, UG, ZM, ZW), eurasisches (AM, AZ, BY, KG, KZ, MD, RU, TJ, TM), europäisches (AL, AT, BE, BG, CH, CY, CZ, DE, DK, EE, ES, FI, FR, GB, GR, HR, HU, IE, IS, IT, LT, LU, LV, MC, MK, MT, NL, NO, PL, PT, RO, RS, SE, SI, SK, SM, TR), OAPI (BF, BJ, CF, CG, CI, CM, GA, GN, GQ, GW, ML, MR, NE, SN, TD, TG).
- Veröffentlicht:**
— mit internationalem Recherchenbericht (Artikel 21 Absatz 3)



WO 2012/080007 A1

(54) **Title:** PAPER COATING SLIPS COMPRISING A COMBINATION OF STYRENE-BUTADIENE COPOLYMER AND/OR STYRENE-ACRYLIC ESTER COPOLYMER AND VINYL ACETATE-ETHYLENE COPOLYMER

(54) **Bezeichnung :** PAPIERSTREICHMASSEN ENTHALTEND EINE KOMBINATION AUS STYROL-BUTADIEN-COPOLYMER UND/ODER STYROL-ACRYLSÄUREESTER-COPOLYMER UND VINYLACETAT-ETHYLEN-COPOLYMER

(57) **Abstract:** The invention provides paper coating slips comprising, as a binder, an aqueous dispersion of a styrene-butadiene copolymer or of a styrene-acrylic ester copolymer, or a mixture of these aqueous dispersions, characterized in that an aqueous dispersion of a polyvinyl alcohol-stabilized vinyl acetate-ethylene copolymer is additionally present in each case.

(57) **Zusammenfassung:** Gegenstand der Erfindung sind Papierstreichmassen enthaltend als Bindemittel eine wässrige Dispersion eines Styrol-Butadien-Copolymers oder eines Styrol-Acrylsäureester-Copolymers, oder ein Gemisch dieser wässrigen Dispersionen, dadurch gekennzeichnet, dass jeweils zusätzlich eine wässrige Dispersion eines mit Polyvinylalkohol stabilisierten Vinylacetat-Ethylen-Copolymers enthalten ist.

Papierstreichmassen enthaltend eine Kombination aus Styrol-Butadien-Copolymer und/oder Styrol-Acrylsäureester-Copolymer und Vinylacetat-Ethylen-Copolymer

5 Die Erfindung betrifft Papierstreichmassen enthaltend als Bindemittel eine Kombination aus Styrol-Butadien-Copolymer und/oder Styrol-Acrylsäureester-Copolymer mit einem mit Polyvinylalkohol stabilisierten Vinylacetat-Ethylen-Copolymer.

10 Eine der wichtigsten Aufgaben von Papier und Karton ist deren Funktion als Druckträger. Fasrige Substrate wie Papier verfügen allerdings über eine relativ raue Oberfläche. Um deren Bedruckbarkeit, aber auch deren Qualität bezüglich Glätte, Glanz und insbesondere Weisse zu verbessern, werden Papiere mit Papierstreichmassen beschichtet. Wässrige Papierstreichmassen
15 enthalten im wesentlichen Pigmente, synthetische Bindemittel, weitere Hilfsstoffe und Wasser. Als Bindemittel für Papierstreichmassen haben sich insbesondere Copolymere auf Basis von Styrol und Butadien (SBR) und auf Basis von Styrol und Acrylsäureester durchgesetzt. Papierstreichfarben mit SBR-
20 Copolymeren werden beispielsweise in der EP 666274 A2 beschrieben. Papierstreichmassen mit Styrol-Butadien-Copolymeren und/oder Styrol-Acrylsäureester-Copolymeren sind aus der US 2005/0089643 bekannt.

25 Nachteilig bei der Verwendung von Styrol-Butadien-Copolymeren als Bindemittel in Papierstreichmassen sind unter anderem allerdings deren Neigung zur UV-Vergilbung, Schwächen in der Verklebbarkeit damit beschichteter Papiere und Kartons, zu geringe Strichporosität des gestrichenen Druckträgers, fehlende
30 Trägerfunktion für optische Aufheller und geruchsstörende Nebenprodukte im Copolymerisat. Nachteilig bei der Verwendung von Styrol-Acrylat-Copolymeren als Bindemittel in Papierstreichmassen sind u.a. nicht ausreichende Nassrupffestigkeit
35 der mit solchen Styrol-Acrylat-Copolymeren hergestellten gestrichenen Trägermaterialien (Papier, Karton) und die fehlende Trägerfunktion für optische Aufheller.

Zur Verbesserung der Bedruckbarkeit von mit Beschichtungsmitteln, welche Styrol-Butadien-Copolymere als Bindemittel enthalten, beschichteten Papieren wird in der US 2005/0089643 A1 vorgeschlagen die Styrol-Butadien-Copolymere in Kombination mit Styrol-Acrylat-Copolymeren zu verwenden.

In der DE-OS 2107287 wird vorgeschlagen emulgatorstabilisierte Vinylacetat-Ethylen-Copolymerisate (VAE) als Bindemittel in Papierbeschichtungsmitteln einzusetzen und zur Verbesserung des Pigmentbindevermögens zusätzlich Polyalkylenoxid-Verbindungen zu verwenden. In der EP 316090 B1 wird vorgeschlagen die Bindekraft von emulgatorstabilisierten Vinylacetat-Copolymeren in Papierbeschichtungen mittels der Verwendung einer speziellen Emulgatorkombination bei deren Herstellung zu verbessern. Aus der US 6153288 ist bekannt die Binderqualität von Vinylacetat-Ethylen-Copolymeren in Papierbeschichtungen mittels der Kombination mit kationischen Polymeren zu erhöhen. Aus der DE 3622820 A1 ist bekannt, Polyvinylalkohole als Trägermaterial für optische Aufheller in Streichmassen einzusetzen.

Vor diesem Hintergrund bestand die Aufgabe, Papierbeschichtungsmittel die als Bindemittel Styrol-Butadien-Copolymerisate und/oder Styrol-Acrylsäureester-Copolymerisate enthalten, hinsichtlich deren oben beschriebenen Nachteile wie Neigung zur UV-Vergilbung, Schwächen in der Verklebbarkeit damit beschichteter Papiere, zu geringe Strichporosität und insbesondere die Weisse der gestrichenen Druckträger zu verbessern.

Überraschenderweise ist dies mittels der Kombination mit Bindemittel auf der Basis von mit Polyvinylalkohol stabilisierten Vinylacetat-Ethylen-Copolymerisaten gelungen, ohne dabei den zu erwartenden Verlust an Bindekraft aufgrund des VAE-Anteils, zu erhalten. Mit Polyvinylalkohol stabilisierte Vinylacetat-Ethylen-Copolymere wurden bisher nicht als Bestandteil von Papierstreichmassen eingesetzt.

Gegenstand der Erfindung sind Papierstreichmassen enthaltend als Bindemittel eine wässrige Dispersion eines Styrol-Butadien-Copolymers oder eines Styrol-Acrylsäureester-Copolymers, oder ein Gemisch dieser wässrigen Dispersionen, dadurch gekennzeichnet, dass zusätzlich jeweils eine wässrige Dispersion eines mit Polyvinylalkohol stabilisierten Vinylacetat-Ethylen-Copolymers enthalten ist.

Geeignete wässrige Dispersionen von Styrol-Butadien-Copolymeren und Verfahren zu deren Herstellung sind dem Fachmann bekannt, beispielsweise aus der EP 666274 A2. Solche Dispersionen sind auch im Handel erhältlich. Die Copolymere enthalten im Allgemeinen 50 bis 80 Gew.-% Styrol, 20 bis 50 Gew.-% Butadien und 0 bis 10 Gew.-% ein oder mehrere ethylenisch ungesättigte, funktionelle Comonomere, wobei sich die Angaben in Gew.-% jeweils auf 100 Gew.-% aufaddieren.

Geeignete wässrige Dispersionen von Styrol-Acrylsäureester-Copolymeren und Verfahren zu deren Herstellung sind dem Fachmann bekannt. Die Copolymere enthalten im Allgemeinen 50 bis 80 Gew.-% Styrol, 20 bis 50 Gew.-% ein oder mehrere Acrylsäureester von Alkoholen mit 1 bis 18 C-Atomen, vorzugsweise Methylacrylat, Ethylacrylat, Propylacrylat, Butylacrylat, 2-Ethylhexylacrylat, gegebenenfalls im Gemisch mit Methacrylsäureester wie Methylmethacrylat, und 0 bis 10 Gew.-% ein oder mehrere ethylenisch ungesättigte, funktionelle Comonomere, wobei sich die Angaben in Gew.-% jeweils auf 100 Gew.-% aufaddieren.

Beispiele für ethylenisch ungesättigte, funktionelle Comonomere sind ethylenisch ungesättigte Carbonsäuren oder deren Salze, wie Acrylsäure oder Methacrylsäure, ethylenisch ungesättigte Sulfonsäuren oder deren Salze wie Vinylsulfonat, ethylenisch ungesättigte Carbonsäureamide wie Acrylamid oder Methacrylamid und ethylenisch ungesättigte Nitrile wie Acrylnitril. Der Festgehalt der wässrigen Dispersionen von Styrol-Butadien-Copolymeren oder Styrol-Acrylsäureester-Copolymeren beträgt im Allgemeinen 40 bis 70 Gew.-%.

Die Herstellung der wässrigen Styrol-Butadien-Copolymer-Dispersionen oder der Styrol-Acrylsäureester-Copolymer-Dispersionen erfolgt in bekannter Weise mittels radikalisch initiiert
5 ierter Emulsionspolymerisation in Gegenwart von Radikalinitiatoren und Emulgatoren und gegebenenfalls weiteren Hilfsstoffen wie Polymerisationsregler. Geeignete Styrol-Butadien-Copolymer-Dispersionen und Styrol-Acrylsäureester-Copolymer-Dispersionen sind im Handel erhältlich.

10

Geeignete wässrige Dispersionen von mit Polyvinylalkohol stabilisierten Vinylacetat-Ethylen-Copolymeren und Verfahren zu deren Herstellung sind dem Fachmann bekannt, beispielsweise aus der EP 1352915 B1. Solche Dispersionen sind im Handel er
15 hältlich.

20

Die Vinylacetat-Ethylen-Copolymere enthalten im Allgemeinen 1 bis 40 Gew.-%, vorzugsweise 5 bis 30 Gew.-% Ethylen, 40 bis 99 Gew.-% Vinylacetat, 0 bis 50 Gew.-% weitere Comonomere aus der Gruppe der Vinylester und (Meth)acrylsäureester, 0 bis 5 Gew.-%
20 % ethylenisch ungesättigte funktionelle Comonomere, wobei sich die Angaben in Gew.-% jeweils auf 100 Gew.-% aufaddieren.

25

Geeignete weitere Vinylester sind solche von Carbonsäuren mit 3 bis 12 C-Atomen wie Vinylpropionat, Vinylbutyrat, Vinyl-2-ethylhexanoat, Vinyl-
25 ethyllaurat, 1-Methylvinylacetat, Vinylpivalat und Vinylester von α -verzweigten Monocarbonsäuren mit 9 bis 11 C-Atomen, beispielsweise VeoVa9^R oder VeoVa10^R (Handelsnamen der Firma Hexion). Geeignete Methacrylsäureester oder Acrylsäureester sind Ester von unverzweigten oder verzweigten Alkoholen mit 1 bis 18 C-Atomen wie Methylacrylat, Methylmethacrylat, n-Butylacrylat und 2-Ethylhexylacrylat.

30

35

Beispiele für ethylenisch ungesättigte, funktionelle Comonomere sind ethylenisch ungesättigte Mono- und Dicarbonsäuren, vorzugsweise Acrylsäure, Methacrylsäure, Fumarsäure und Maleinsäure; ethylenisch ungesättigte Carbonsäureamide und -nitrile, vorzugsweise Acrylamid und Acrylnitril; Mono- und Di-

ester der Fumarsäure und Maleinsäure wie die Diethyl- und Diisopropylester, sowie Maleinsäureanhydrid, ethylenisch ungesättigte Sulfonsäuren bzw. deren Salze, vorzugsweise Vinylsulfonsäure, 2-Acrylamido-2-methyl-propansulfonsäure. Weitere Beispiele sind vorvernetzende Comonomere wie mehrfach ethylenisch ungesättigte Comonomere, beispielsweise Divinyladipat oder Triallylcyanurat, oder nachvernetzende Comonomere, beispielsweise N-Methylolacrylamid (NMA). Geeignet sind auch epoxidfunktionelle Comonomere wie Glycidylmethacrylat. Weitere Beispiele sind siliciumfunktionelle Comonomere, wie Methacryloxypropyltri(alkoxy)-Silane, Vinyltrialkoxysilane und Vinylmethyl-dialkoxysilane, wobei als Alkoxygruppen beispielsweise Methoxy-, Ethoxy-Reste enthalten sein können.

Bevorzugt werden Copolymere von Vinylacetat mit 1 bis 40 Gew.-% Ethylen; sowie Copolymere von Vinylacetat mit 1 bis 40 Gew.-% Ethylen und 1 bis 50 Gew.-% von einem oder mehreren weiteren Comonomeren aus der Gruppe Vinylester mit 3 bis 12 C-Atomen im Carbonsäurerest wie Vinylpropionat, Vinyl-laurat, Vinylester von alpha-verzweigten Carbonsäuren mit 9 bis 11 C-Atomen wie VeoVa9, VeoVa10, VeoVa11; und Copolymere von Vinylacetat, 1 bis 40 Gew.-% Ethylen und vorzugsweise 1 bis 50 Gew.-% (Meth)Acrylsäureester von unverzweigten oder verzweigten Alkoholen mit 1 bis 18 C-Atomen; wobei die Copolymere noch die genannten funktionellen Comonomere in den genannten Mengen enthalten können, und wobei sich die Angaben in Gew.-% auf jeweils 100 Gew.-% aufaddieren.

Die Herstellung der mit Polyvinylalkohol stabilisierten Vinylacetat-Ethylen-Copolymere erfolgt nach dem Emulsionspolymerisationsverfahren, wobei die Polymerisationstemperatur im allgemeinen 60°C bis 90°C beträgt. Die Initiierung der Polymerisation erfolgt mit den für die Emulsionspolymerisation gebräuchlichen Initiatoren. Zur Steuerung des Molekulargewichts können während der Polymerisation regelnde Substanzen eingesetzt werden.

Der Polyvinylalkohol-Anteil wird vorzugsweise vor oder während der Emulsionspolymerisation zugegeben und stabilisiert die entstehende Dispersion. Vorzugsweise wird teilverseifter Polyvinylalkohol als Schutzkolloid eingesetzt. Besonders bevorzugt sind teilverseifte Polyvinylalkohole mit einem Hydrolysegrad von 80 bis 95 Mol-% und einer Höpplerviskosität, in 4 %-iger wässriger Lösung von 4 bis 30 mPas (Methode nach Höppler bei 20°C, DIN 53015). Am meisten bevorzugt werden Polyvinylalkohole mit einem Hydrolysegrad von 85 bis 90 Mol-% und einer Höpplerviskosität, in 4 %-iger wässriger Lösung von 4 bis 30 mPas (Methode nach Höppler bei 20°C, DIN 53015). Die genannten Schutzkolloide sind im Handel erhältlich bzw. mittels dem Fachmann bekannter Verfahren zugänglich.

Die Polyvinylalkohole werden im allgemeinen in einer Menge von insgesamt 1 bis 20 Gew.-%, bezogen auf das Gesamtgewicht der Monomere, bei der Polymerisation zugesetzt. Die Vinylacetat-Ethylen-Copolymer-Dispersionen enthalten im Allgemeinen 1 bis 20 Gew.-% Polyvinylalkohol, vorzugsweise 5 bis 10 Gew.-%, jeweils bezogen auf Vinylacetat-Ethylen-Copolymer. Der Festgehalt der Dispersionen beträgt im Allgemeinen 30 bis 70 Gew.-%, vorzugsweise 50 bis 65 Gew.-%.

Gegebenenfalls können in der wässrigen Dispersion des Vinylacetat-Ethylen-Copolymers neben Polyvinylalkohol noch weitere Schutzkolloide enthalten sein. Beispiele hierfür sind Polysaccharide wie Stärken oder Dextrine, Cellulosen und Celluloseether, synthetische Polymere wie Poly(meth)acrylsäure. Vorzugsweise enthält die wässrige Dispersion des Vinylacetat-Ethylen-Copolymers keinen Emulgator.

Vorzugsweise enthalten die Papierstreichmassen mindestens eine wässrige Dispersion eines Styrol-Butadien-Copolymers, oder mindestens eine wässrige Dispersion eines Styrol-Acrylsäureester-Copolymers, oder ein Gemisch aus mindestens einer wässrigen Dispersion eines Styrol-Butadien-Copolymers und aus mindestens einer wässrigen Dispersion eines Styrol-Acrylsäureester-Copolymers, jeweils in Kombination mit mindestens einer

wässrigen Dispersion eines mit Polyvinylalkohol stabilisierten Vinylacetat-Ethylen-Copolymers, vorzugsweise in einem Gewichtsverhältnis der Styrol-haltigen Copolymeren zu dem Vinylacetat-Ethylen-Copolymeren von jeweils 50 : 50 bis 95 : 5, vorzugsweise 75 : 25 bis 95 : 5 (fest/fest).

Die Rezepturen von Papierstreichmassen sind bekannt. Der Anteil der Rezepturbestandteile in Papierstreichmassen wird im Folgenden auf den Pigmentanteil bezogen. Geeignete Pigmente sind beispielsweise Tone, Calciumcarbonat, Titanoxid. Bevorzugt werden Kaolin und/oder Calciumcarbonat. Der Bindemittelanteil, das heißt im vorliegenden Fall der Anteil an dem Gemisch aus wässriger Dispersion eines Styrol-Butadien-Copolymers und/oder eines Styrol-Acrylsäureester-Copolymers, und wässriger Dispersion eines mit Polyvinylalkohol stabilisierten Vinylacetat-Ethylen-Copolymers beträgt im Allgemeinen 7 bis 20 Gewichtsteile (fest) bezogen auf 100 Gewichtsteile Pigment (fest).

Weitere Bestandteile der Rezeptur sind weitere Zusatzstoffe aus der Gruppe der Dispergiermittel wie Natriumpolyacrylate, der Gleitmittel wie Fettsäuresalze (z.B. Stearate), der optischen Aufheller wie Diaminostilbendisulfonsäurederivate, Co-binder, Entschäumer, Konservierungsmittel und Wasser. Zur Herstellung der Papierstreichmassen werden der Pigmentanteil, im Allgemeinen als wässriger Pigmentslurry, der Bindemittelanteil sowie die weiteren Zusatzstoffe in dem Fachmann bekannter Weise mit Wasser gemischt.

Das Aufbringen der Papierstreichmasse auf die jeweiligen Träger erfolgt mit den dafür üblichen Beschichtungsvorrichtungen wie beispielsweise Raketstreichanlagen, Walzenstreichanlagen und Schaberstreichanlagen. Geeignete Trägermaterialien sind Papier und Karton.

Die erfindungsgemäß ausgestatteten Papierstreichmassen werden vorzugsweise zur Herstellung von gestrichenen graphischen Papieren oder gestrichenen, graphischen Karton verwendet.

Die Vorteile der vorliegenden Erfindung werden in den folgenden Beispielen und Prüfungen erläutert, ohne dass diese eine Einschränkung darstellen.

5

Beispiel 1:

Herstellung der mit Polyvinylalkohol stabilisierten Vinylacetat-Ethylen-Copolymer-Dispersion:

10 In einem Druckreaktor wurden 95,5 kg eines Polyvinylalkohols (20 %-ige Lösung in Wasser), mit einer Viskosität nach Höppler in einer 4 Gew.-%-igen Lösung von 4 mPas, und einem Hydrolysegrad von 88 Mol-%, vorgelegt. Zusätzlich wurden 224 kg Vinylacetat und 101,5 kg entionisiertes Wasser vorgelegt. Der Reak-

15 tor wurden auf einen Druck von 21 bar und eine Temperatur von 55°C gebracht (entsprechend einer Ethylenmenge von 18,5 kg) und die Polymerisation durch Start der Initiator dosierungen tert.-Butylhydroperoxid (3 Gew.-% in Wasser) und Ascorbinsäure (5 Gew.-% in Wasser) mit je 750 g/h gestartet. Bei Reaktions-

20 beginn, erkennbar an einem Temperaturanstieg, wurde die Reaktionstemperatur mit Hilfe der freiwerdenden Polymerisationswärme auf 90°C und der Druck auf 44 bar angehoben. Die Initiator dosierungen wurden auf je 350 g/h reduziert. 45 Minuten nach Reaktionsbeginn wurden weitere Dosierungen gestartet: 40

25 kg/h Vinylacetat für eine Dauer von 90 Minuten (entsprechend 60 kg Vinylacetat) und 22 kg/h einer 10,6 Gew.-%-igen wässrigen Polyvinylalkohollösung, mit einer Viskosität nach Höppler in einer 4 Gew.-%-igen Lösung von 4 mPas, und einem Hydrolysegrad von 88 Mol-%, für eine Dauer von 120 Minuten (entspre-

30 chend einer Menge von 44 kg). Ethylen wurde bei einem Soll-druck von 44 bar nachdosiert bis zu einer Gesamthylenmenge von 34 kg. Nach Ende der Dosierungen wurden die Initiator dosierungen noch 30 Minuten mit 1300 g/h nachdosiert, wobei der Druck auf 20 bar abfiel. Anschließend wurde der Ansatz auf

35 65°C abgekühlt und in einen Drucklosreaktor überführt und dort bei einem Druck von 700 mbar durch Zugabe von 1 kg Tert-Butylhydroperoxid (10 Gew.-% in Wasser) und 2 kg Ascorbinsäure (5 Gew.-% in Wasser) nachpolymerisiert. Die fertige Dispersion

wurde über ein Sieb mit einer Maschenweite von 65 µm filtriert und abgefüllt.

Die erhaltene Dispersion hatte einen Feststoffgehalt von 60,3 Gew.-%, eine Viskosität von 2850 mPas (Brookfield, 20, 23°C), eine Glasübergangstemperatur von 15,0°C. Der Mittelwert der gewichtsmittleren Partikelgrößenverteilung D_w der Dispersion lag bei 1050 nm (Spezifische Oberfläche: 6,3 m²/g).

Die in den folgenden Ausprüfungen verwendeten Streichmassenrezepturen enthielten folgende Materialien:

Produkt	Beschreibung	Hersteller
Hydrocarb 90	Pigment: Calciumcarbonat, 90 % < 2 µm	Omya, Köln
Camcoat 80	Pigment: Streichkaolin, 80 % < 2 µm	AKW, Hirschau
Sterocoll FS	Alkalischer Acrylatcopolymer-Verdicker	BASF
Litex P 7110	Styrol-Butadien-Copolymer-Dispersion	Polymer Latex
Primal P-308M	Styrol-Acrylsäureester-Copolymer-Dispersion	Rohm+Haas
Tinopal ABP-Z	Tetrasulfo-Aufheller (Stilbenderivat)	BASF
Optiblanc NL	Disulfo-Aufheller (Stilbenderivat)	3-Sigma
VAE-Dispersion	Dispersion aus Beispiel 1	Wacker Chemie

Zur Herstellung der Streichmasse wurden die Bestandteile der Rezeptur mit einem Laborrührer vermischt und durch Verdünnen mit Wasser auf den jeweiligen Festgehalt eingestellt. Anschließend wurde die Viskosität der Streichmassen mit einem Brookfield-Viskosimeter (Spindel 4, 100 Upm, 20°C) bestimmt.

Zur Ausprüfung wurde die Streichmasse auf das jeweilige Trägermaterial aufgetragen.

Es wurde zum einen Glasfaserpapier mit einem Flächengewicht von 75 g/m² (Ref.Nr. 10370050 der Fa. Schleicher&Schüll) ein-

gesetzt. Die Auftragung erfolgte mit einem 30µm-Filmzieh-
kastenrakel; das Strichgewicht betrug 15 g/m².

5 Zusätzlich wurde auch auf Duplexkarton getestet (Chromoduplex-
karton, Flächengewicht 350 g/m²). Die Auftragung erfolgte da-
bei mit einem 20µm-Filmziehkastenrakel; das Strichgewicht be-
trug 20 g/m².

10 Die zur Austestung bestimmten Prüfparameter, die dabei ange-
wandten Meßmethoden und Prüfgeräte sind im Folgenden zusammen-
gestellt:

Prüfparameter	Norm/Meßmethode	Prüfgerät
Viskosität	Spindel 4, 100 Upm	Brookfieldviskosimeter
Weißgrad R 457	Tappi, Filter R457	Elrephomat 450X, Lichtart D65
CIE-Weiße	ISO 2470	Elrephomat 450X, Lichtart D65
Gelbwert nach UV- Vergilbung	DIN 5033 Teil 2,3,7	Elrephomat 450X, Lichtart D65
Farbwegschlagtest	Prüfbau	Prüfbau-Mehrzweckprobedruckmaschine
Farbdichtemessung	ISO 13656	Spektralphotometer X-rite, SpectroEye
UV-Vergilbung	-	UV-A-Lampe mit 351 nm in Anlehnung an DIN 6167

15 Bestimmung der Viskosität von erfindungsgemäß modifizierten
Streichmassen mit einer Styrol-Butadien-Dispersion und einer
VAE-Dispersion

20 Die Streichmassen wurden mit dem in der Tabelle 1 jeweils an-
gegebenen Strichrezept hergestellt. Der Feststoffgehalt der
Streichmassen wurde derart gewählt, dass im Vergleichsbeispiel
(Stand der Technik) ohne optischen Aufheller eine Viskosität
nach Brookfield bei 100 UpM und 20°C von ca. 1100 mPa.s er-
reicht wurde, was einer gängigen Praxisstreichmasse für die
25 Verarbeitung auf einem Schaberstreichaggregat entspricht. Die

dazugehörigen Messergebnisse sind ebenfalls in Tabelle 1 zusammengefasst.

Tabelle 1: Viskosität der modifizierten Streichmassen

5

Strichrezept	Angaben in Gewichtsteilen fest					
	Vergleich	+ VAE	Vergleich	+ VAE	Vergleich	+ VAE
Hydrocarb 90	80	80	80	80	80	80
Camcoat 80	20	20	20	20	20	20
Sterocoll FS	0,13	0,13	0,13	0,13	0,13	0,13
Litex P 7110	14	10,5	14	10,5	14	10,5
VAE-Dispersion		3,5		3,5		3,5
Tinopal ABP-Z			1	1		
Optiblanc NL					1	1
Prüfparameter	Streichfarbenwerte					
Festgehalt Gew. %	65	65	65	65	65	65
Viskosität mPa.s	1050	820	1116	490	910	560
Festgehalt Gew. %				70 *		69 *
Viskosität mPa.s				1100		990

Überraschenderweise konnte festgestellt werden, dass Streichmassen, welche neben der SBR-Dispersion noch die erfindungsgemäßen Anteile an VAE-Dispersion enthalten, im Vergleich zur Streichmasse ohne einen Anteil VAE-Dispersion, eine wesentlich niedrigere Viskosität bei vergleichbarem Feststoffgehalt aufweisen. Dieser Effekt ist noch ausgeprägter, wenn optische Aufheller in der Streichmassenrezeptur enthalten sind. Die niedrigere Viskosität ist offensichtlich nicht vom Aufhellertyp (Disulfo/Optiblanc NL oder Tetrasulfo/Tinopal ABP-Z), abhängig. Dies ermöglicht in Streichmassen, welche die erfindungsgemäße Kombination plus einen optischen Aufheller enthalten, einen erheblichen Anstieg des Feststoffgehalts (weniger Wasserzugabe erforderlich, siehe (*) vorletzte und letzte Zeile in Tabelle 1). Dies führt zu potentiell höheren Maschinengeschwindigkeiten, da weniger Wasser in der Streichmasse getrocknet werden muss, sowie zu besseren Strichwerten, da die

10

15

20

Streichmasse während des Auftrags weniger ins Rohmaterial penetriert, was zu einem besseren „Strich holdout“ führt, was wiederum in einer Verbesserung der Stricheigenschaften und letztendlich besseren Druckbildwiedergabe resultiert. Nimmt man die Viskosität der jeweiligen Vergleichsstreichmassen ohne die erfindungsgemäße Kombination zum Maßstab, so zeigt die Tabelle 1, dass im gewählten Streichmassenrezept mit der erfindungsgemäßen Kombination Feststoffgehaltsanstiege von 4 - 5 %-Punkten bei vergleichbarer Viskosität möglich sind.

Bestimmung der Viskosität von erfindungsgemäß modifizierten Streichmassen mit einer Styrol-Acrylsäureester-Copolymer-Dispersion und einer VAE-Dispersion

Die Streichmassen wurden mit dem in der Tabelle 1a jeweils angegebenen Strichrezept hergestellt. Der Feststoffgehalt der Streichmassen wurde derart gewählt, dass im Vergleichsbeispiel (Stand der Technik) ohne optische Aufheller eine Viskosität nach Brookfield bei 100 UpM und 20°C von ca. 800 mPa.s erreicht wurde, was einer gängigen Praxisstreichmasse für die Verarbeitung auf einem Raketstreichaggregat entspricht. Die dazugehörigen Messergebnisse sind ebenfalls in Tabelle 1a zusammengefasst.

Tabelle 1a: Viskosität der modifizierten Streichmassen

Strichrezept	Angaben in Gewichtsteilen fest			
	Vergleich	+ VAE	Vergleich	+ VAE
Hydrocarb 90	80	80	80	80
Camcoat 80	20	20	20	20
Sterocoll FS	0,13	0,13	0,13	0,13
Primal P-308M	14	10,5	14	10,5
VAE-Dispersion		3,5		3,5
Tinopal ABP-Z			1	1
Prüfparameter	Streichfarbenwerte			
Festgehalt Gew. %	68	68	68	68
Viskosität mPa.s	810	790	1004	590

Es konnte festgestellt werden, dass Streichmassen, welche neben dem Styrol-Acrylsäureester-Copolymer noch die erfindungsgemäßen Anteile an VAE-Dispersion enthalten, im Vergleich zur
5 Streichmasse ohne einen Anteil VAE-Dispersion eine vergleichbare Viskosität bei vergleichbarem Feststoffgehalt aufweisen. Gibt man jedoch beiden Streichmassen optischen Aufheller hinzu, so zeigt die Streichmasse mit den erfindungsgemäßen Anteilen an VAE-Dispersion eine wesentlich niedrigere Viskosität
10 bei vergleichbarem Feststoffgehalt. Dies eröffnet wiederum eine mögliche Feststoffgehaltserhöhung, verbunden mit den Vorteilen wie sie im Beispiel der Tabelle 1 beschrieben wurden.

15 Bestimmung der Strichreflexionswerte von mit den erfindungsgemäß modifizierten Streichmassen, mit einer Styrol-Butadien-Dispersion und VAE-Dispersion, hergestellten gestrichenen Trägermaterialien:

20 Die Streichmassen wurden mit dem in der Tabelle 2 jeweils angegebenen Strichrezept mit einem Feststoffgehalt von 65 Gew.-% hergestellt, auf Glasfaserpapier mittels 30µm-Filmziehkastens rakel aufgetragen, was einer Strichdicke von 10 - 12 µm entsprach, und bei 100°C im Umlufttrockenschrank eine Minute lang
25 getrocknet. Als Trägermaterial für die Streichmassen wurde bewusst neutrales Glasfaserpapier verwendet, um jeglichen Rohpapier-/Rohkartoneinfluß wie z.B. den eines optischen Aufhellers auf die Messergebnisse ausschließen zu können. An den so erhaltenen Strichmustern wurden die in der Papierindustrie üblichen Reflexionswerte Weißgrad R457 und CIE-Weißgrad gemessen.
30 Die Rezepturen und die dazu gehörigen Messergebnisse sind in Tabelle 2 zusammengefasst.

35 Tabelle 2: Strichreflexionswerte

Strichrezept	Angaben in Gewichtsteilen fest		
	Vergleich	+ VAE	+ VAE
Hydrocarb 90	80	80	80
Camcoat 80	20	20	20
Sterocoll FS	0,13	0,13	0,13
Litex P7110	14	10,5	7
VAE-Dispersion		3,5	7
Tinopal ABP-Z	1	1	1
Prüfparameter	Reflexionswerte		
Weißgrad R 457 %	90,2	95,1	98,6
Erhöhung Weißgrad R 457		+ 5,4 %	+ 9,3 %
CIE-Weiße	81,2	96,7	107,1
Erhöhung CIE-Weiße		+ 19 %	+ 32 %

Die Striche mit steigendem Anteil der VAE-Dispersion zeigten gegenüber dem Vergleichsstrich nur mit dem Binder auf Basis Styrol-Butadien, einen signifikanten Anstieg in den praxisrelevanten Reflexionsparametern Weißgrad R457 und CIE-Weiße. In der Praxis versteht man unter Signifikanz bei den R457-Werten eine Abweichung um ± 1 Weißgradprozentpunkt, bei den CIE-Werten um ± 3 CIE-Weissepunkte.

In Prozenten ausgedrückt ist je nach Anteil VAE-Dispersion eine Steigerung bis zu 9,3 % in den Weißgrad-Werten bzw. bis zu 31 % bei den CIE-Werten erreichbar.

Die Erhöhung in den Reflexionswerten ist auf den jeweiligen Anteil der erfindungsgemäßen VAE-Dispersion im Strich mit ihrem Schutzkolloidsystem auf Basis von Polyvinylalkohol zurückzuführen, welcher als Akzeptor für den optischen Aufheller wirkt.

Bestimmung der Strichreflexionswerte von mit den erfindungsgemäß modifizierten Streichmassen, mit einer Styrol-Acrylsäureester-Copolymer-Dispersion und VAE-Dispersion, hergestellten gestrichenen Trägermaterialien:

Die Streichmassen wurden mit dem in der Tabelle 2a jeweils angegebenen Strichrezept mit einem Feststoffgehalt von 68 Gew.-% hergestellt, auf Glasfaserpapier mittels 30µm-Filmziehkasten-
 5 raketel aufgetragen, was einer Strichdicke von ca.12 µm entsprach, und bei 100°C im Umlufttrockenschrank eine Minute lang getrocknet. Als Trägermaterial für die Streichmassen wurde bewusst neutrales Glasfaserpapier verwendet, um jeglichen Rohpapier-/Rohkartoneinfluß wie z.B. den eines optischen Aufhellers auf die Messergebnisse ausschließen zu können. An den so erhaltenen Strichmustern wurden die in der Papierindustrie üblichen Reflexionswerte Weißgrad R457 und CIE-Weißgrad gemessen.
 10 Die Rezepturen und die dazu gehörigen Messergebnisse sind in Tabelle 2a zusammengefasst.

15 Tabelle 2a: Strichreflexionswerte

Strichrezept	Angaben in Gewichtsteilen fest		
	Vergleich	+ VAE	+ VAE
Hydrocarb 90	80	80	80
Camcoat 80	20	20	20
Sterocoll FS	0,13	0,13	0,13
Primal P-308M	14	10,5	7
VAE-Dispersion		3,5	7
Tinopal ABP-Z	1	1	1
Prüfparameter	Reflexionswerte		
Weißgrad R 457 %	92,3	96,2	98,3
Erhöhung Weißgrad R 457		+ 4,2 %	+ 6,5 %
CIE-Weiße	87,7	100,1	106,3
Erhöhung CIE-Weiße		+ 14 %	+ 21 %

Die Striche mit steigendem Anteil der VAE-Dispersion zeigten gegenüber dem Vergleichsstrich nur mit dem Binder auf Basis
 20 Styrol-Acrylsäureester-Copolymer, einen signifikanten Anstieg in den praxisrelevanten Reflexionsparametern Weißgrad R457 und CIE-Weiße. In Prozenten ausgedrückt ist je nach Anteil VAE-Dispersion eine Steigerung bis zu 6,5 % in den Weißgrad-Werten bzw. bis zu 21 % bei den CIE-Werten erreichbar. Die Erhöhung

in den Reflexionswerten ist auf den jeweiligen Anteil der VAE-Dispersion im Strich mit ihrem Schutzkolloidsystem auf Basis von Polyvinylalkohol zurückzuführen, welcher als Akzeptor für den optischen Aufheller wirkt.

5

Bestimmung der UV-Strichvergilbung von mit den erfindungsgemäß modifizierten Streichmassen hergestellten, mit einer Styrol-Butadien-Dispersion und VAE-Dispersion, gestrichenen Trägermaterialien:

10

Die Herstellung der gestrichenen Papiere erfolgte wie bei der Bestimmung der Strichreflexionswerte beschrieben. Als Trägermaterial für die Streichmassen wurde neutrales Glasfaserpapier verwendet, um jeglichen Rohpapier-/Rohkartoneinfluß wie z.B. den eines optischen Aufhellers auf die Messergebnisse ausschließen zu können.

15

Die Streichmassen enthielten bewusst keinen optischen Aufheller, da dieser die Aussage hinsichtlich der UV-Vergilbung der Striche verfälschen würde, da optische Aufheller aufgrund ihrer chemischen Konstitution unter UV-Licht zerfallen und dadurch die Striche zunächst stark vergilben und dann über die Zeit ausbleichen.

20

Gestrichene Papiere und Kartons welche für längeren Gebrauch bestimmt sind, wie zum Beispiel Kalender, Bilder, Poster oder Verpackungen und welche dem Tageslicht ausgesetzt sind, enthalten deshalb im Strich keine optischen Aufheller.

25

An den so erhaltenen Strichmustern wurde die Vergilbung gemessen, nachdem die Strichmuster über 27 Stunden einer UV-Lampe mit 351 nm Wellenlänge ausgesetzt waren, wobei 27 Stunden Bestrahlung in der Praxis etwa 20 Tage Tageslicht entsprechen (nach Herstellerangaben). Die Rezepturen und die dazu gehörigen Messergebnisse sind in Tabelle 3 zusammengefasst.

30

35

Tabelle 3: Strichvergilbung

Strichrezept	Gewichtsteile fest				
		Vergleich	+ VAE	+ VAE	
Hydrocarb 90		80	80	80	
Camcoat 80		20	20	20	
Sterocoll FS		0,13	0,13	0,13	
Litex P7110		14	10,5	7	
VAE-Dispersion			3,5	7	
Prüfparameter	Reflexionswerte				
Weißgrad R 457	%	vor UV-Bestrahlung	88,3	89,0	89,8
Weißgrad R 457	%	nach 20 Tagen UV-Bestrahlung	85,0	87,0	88,1
Weisseverlust	%-Punkte		-3,3	-2	-1,7
Gelbwert		vor UV-Bestrahlung	4,4	3,8	2,8
Gelbwert		nach 20 Tagen UV-Bestrahlung	8,2	6,2	5
Gelbwertverlust	%-Punkte		3,8	2,4	2,2

Die Striche ohne Aufheller zeigten mit der erfindungsgemäßen Kombination zunächst einen höheren Weißgrad als der Vergleichsstrich mit ausschließlich Styrol-Butadien-Dispersion. Dieser Unterschied ist auch im Gelbwert deutlich erkennbar (je niedriger der Zahlenwert desto höher die Weisse). Somit ist auch nachgewiesen, dass durch den Einsatz der erfindungsgemäßen Kombination, auch ohne optischen Aufhelleranteil, im Strich bereits eine höhere Strichweisse erreicht wird. Die Striche mit steigendem Anteil an VAE-Dispersion in der erfindungsgemäßen Kombination zeigten gegenüber dem Vergleichsstrich mit dem Binder ausschließlich auf Basis Styrol-Butadien-Copolymer einen wesentlich niedrigeren Weißgradabfall über die Zeitdauer, sind also UV-Licht stabiler. Zieht man als Maßzahl für die Vergilbung den Gelbwert heran so ist auch hier der Unterschied im Weisseverlust bzw. in der Vergilbung deutlich erkennbar.

Bestimmung des Farbwegschlags von gestrichenem Karton

Das Wegschlagen betrifft das Absorptionsvermögen eines gestrichenen Papiers bzw. Kartons gegenüber der Druckfarbe. Die Intensität der Absorption bestimmt die Zeit des Eindringens in den jeweiligen Strich. Für den Offsetdruck ist diese Eigenschaft sehr wichtig, da zu langsame Absorption Farbablegen im Stapel und auch einen Farbaufbau am Gummituch der Offsetdruckmaschine verursachen kann, was zu häufigen Stillständen der Druckmaschine wegen notwendiger Waschintervalle führen kann. Das Wegschlagverhalten eines gestrichenen Papiers oder Kartons wird mittels Probedruckgeräten ermittelt. Im Beispielsfall erfolgte dies mit der Prüfbau-Mehrzweckprobedruckmaschine. Dabei wurde ein Prüfstreifen des gestrichenen Papiers bzw. Kartons mit einer definierten Druckfarbenmenge bedruckt und anschließend in bestimmten Zeitintervallen - im Beispielsfall nach 15/30/60/120 Sekunden gegen ein normiertes, unbedrucktes Papier gekontert. Die Konterdrucke zeigen im Normalfall eine abnehmende Farbdichte wegen des Absorptionsprozesses und der Trocknung der Druckfarbe. Je kürzer die Zeit vom farbintensiven zum farblosen Konterabdruck ist, umso schneller ist das Farbwegschlagverhalten. Das Farbwegschlagverhalten kann visuell bzw. numerisch mit der Farbdichtemessung beurteilt werden. Im Beispielsfall wurde die Farbdichtemessung gewählt. Die Streichmassen wurden nach einem praxisüblichen Streichfarbenrezept, wie in der Tabelle dargestellt, im Labor mit einem Feststoffgehalt von 65 Gew.-% hergestellt, auf Chromoduplexkarton mittels 20µm-Drahtrakel aufgetragen und die so gestrichenen Kartons bei 100°C im Umlufttrockenschrank eine Minute getrocknet. Das Strichgewicht betrug ca. 20 g/m². Die so gestrichenen Kartons wurden dem oben geschilderten Farbwegschlagtest unterzogen und die Konterdruckstreifen mittels Farbdichtemessung ausgewertet.

Die Rezepturen und die dazu gehörigen Messergebnisse sind in Tabelle 4 (Styrol-Butadien-Copolymer + VAE-Dispersion) bzw.

Tabelle 4a (Styrol-Acrylsäureester-Copolymer + VAE-Dispersion)
zusammengefasst.

Tabelle 4: Farbwegschlag

5

Strichrezept	Angaben in Gewichtsteilen fest		
	Vergleich	+ VAE	+ VAE
Hydrocarb 90	80	80	80
Camcoat 80	20	20	20
Sterocoll FS	0,13	0,13	0,13
Litex P7110	14	10,5	7
VAE-Dispersion	0	3,5	7
Tinopal ABP-Z fl.	1	1	1
Prüfparameter	Farbdichtewert		
Konter nach 15 s	0,14	0,11	0,08
Konter nach 30 s	0,05	0,03	0,03
Konter nach 60 s	0,03	0,02	0,02
Konter nach 120 s	0,02	0,02	0,02

Tabelle 4a: Farbwegschlag

Strichrezept	Angaben in Gewichtsteilen fest		
	Vergleich	+ VAE	+ VAE
Hydrocarb 90	80	80	80
Camcoat 80	20	20	20
Sterocoll FS	0,13	0,13	0,13
Primal P-308M	14	10,5	7
VAE-Dispersion	0	3,5	7
Tinopal ABP-Z fl.	1	1	1
Prüfparameter	Farbdichtewert		
Konter nach 15 s	0,19	0,12	0,04
Konter nach 30 s	0,15	0,08	0,02
Konter nach 60 s	0,08	0,05	0,02
Konter nach 120 s	0,03	0,02	0,02

Die Farbdichtewerte nach 15 und 30 Sekunden zeigten ein eindeutig schnelleres Farbwegschlagverhalten der poröseren Striche mit der erfindungsgemäßen Kombination gegenüber den geschlosseneren Vergleichsstrichen mit den Bindern ausschließlich auf Basis Styrol-Butadien-Copolymer bzw. Styrol-Acrylsäureester-Copolymer, welche jeweils die Druckfarbenpenetration verlangsamen.

Neben den eben diskutierten Vorteilen haben die erfindungsgemäß zusammengesetzten Papierstreichmassen den Vorteil, dass sich der Einsatz von gelöstem Polyvinylalkohol-Granulat, welches erst aufwendig im Polyvinylalkoholkoher hergestellt werden muß, erübrigt, da der Polyvinylalkohol-Anteil über die mit Polyvinylalkohol stabilisierte VAE-Dispersion bereits eingebracht wird. Sollte der über die mit Polyvinylalkohol stabilisierte VAE-Dispersion in die Streichmasse eingebrachte Polyvinylalkoholanteil als Akzeptor nicht ausreichend sein, so muss wesentlich weniger vorher aufwendig gelöster Polyvinylalkohol zugesetzt werden, als in einer Streichmasse ohne die erfindungsgemäße VAE-Dispersion nötig wäre, was zusätzlich einen erheblichen ökonomischen Vorteil mit sich bringt.

Patentansprüche:

1. Papierstreichmassen enthaltend als Bindemittel eine wässrige Dispersion eines Styrol-Butadien-Copolymers oder eines Styrol-Acrylsäureester-Copolymers, oder ein Gemisch dieser wässrigen Dispersionen, dadurch gekennzeichnet, dass jeweils zusätzlich eine wässrige Dispersion eines mit Polyvinylalkohol stabilisierten Vinylacetat-Ethylen-Copolymers enthalten ist.
2. Papierstreichmassen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die wässrige Dispersion des Vinylacetat-Ethylen-Copolymers mit einem teilverseiftem Polyvinylalkohol stabilisiert ist.
3. Papierstreichmassen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die wässrige Dispersion des Vinylacetat-Ethylen-Copolymers mit einem teilverseiften Polyvinylalkohol mit einem Hydrolysegrad von 80 bis 95 Mol-% und einer Höppler-viskosität, in 4 %-iger wässriger Lösung von 4 bis 30 mPas (Methode nach Höppler bei 20°C, DIN 53015) stabilisiert ist.
4. Papierstreichmassen nach Anspruch 1, dadurch gekennzeichnet, dass die wässrige Dispersion des Vinylacetat-Ethylen-Copolymers als Vinylacetat-Ethylen-Copolymer ein oder mehrere aus der Gruppe umfassend Copolymere von Vinylacetat mit 1 bis 40 Gew.-% Ethylen, und Copolymere von Vinylacetat mit 1 bis 40 Gew.-% Ethylen und mit 1 bis 50 Gew.-% von einem oder mehreren weiteren Comonomeren aus der Gruppe Vinylester mit 3 bis 12 C-Atomen im Carbonsäurerest, und Copolymere von Vinylacetat mit 1 bis 40 Gew.-% Ethylen und mit 1 bis 50 Gew.-% (Meth)Acrylsäureester von unverzweigten oder verzweigten Alkoholen mit 1 bis 18 C-Atomen, enthält, wobei sich die Angaben in Gew.-% auf jeweils 100 Gew.-% aufaddieren.

5. Papierstreichmassen nach Anspruch 1 bis 4, dadurch gekennzeichnet, dass die Vinylacetat-Ethylen-Copolymer-Dispersion 1 bis 20 Gew.-% Polyvinylalkohol, bezogen auf Vinylacetat-Ethylen-Copolymer enthält.
- 5
6. Papierstreichmassen nach Anspruch 1 bis 5, dadurch gekennzeichnet, dass die Papierstreichmassen mindestens eine wässrige Dispersion eines Styrol-Butadien-Copolymers oder mindestens eine wässrige Dispersion eines Styrol-Acrylsäureester-Copolymers enthält, oder ein Gemisch aus mindestens einer wässrigen Dispersion eines Styrol-Butadien-Copolymers und aus mindestens einer wässrigen Dispersion eines Styrol-Acrylsäureester-Copolymers enthält, jeweils in Kombination mit mindestens einer wässrigen Dispersion eines mit Polyvinylalkohol stabilisierten Vinylacetat-Ethylen-Copolymers, in einem Gewichtsverhältnis der Styrol-haltigen Copolymeren zu dem Vinylacetat-Ethylen-Copolymeren von jeweils 50 : 50 bis 95 : 5 (fest/fest) enthält.
- 10
- 15
- 20
7. Papierstreichmassen nach Anspruch 1 bis 6, dadurch gekennzeichnet, dass der Anteil an dem Gemisch aus wässriger Dispersion eines Styrol-Butadien-Copolymers und/oder eines Styrol-Acrylsäureester-Copolymers und einer wässriger Dispersion eines mit Polyvinylalkohol stabilisierten Vinylacetat-Ethylen-Copolymers jeweils 7 bis 20 Gewichtsteile (fest), bezogen auf 100 Gewichtsteile Pigment (fest), beträgt.
- 25
- 30
8. Verfahren zur Herstellung der Papierstreichmassen nach Anspruch 1 bis 7 mittels Vermischen des Pigmentanteils, des Bindemittelanteils, sowie gegebenenfalls weiterer Zusatzstoffe, und Wasser.
- 35
9. Verwendung der Papierstreichmassen nach Anspruch 1 bis 7 zur Herstellung von gestrichenen graphischen Papieren oder gestrichenen graphischen Kartons.

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No
PCT/EP2011/071637

A. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER
INV. D21H19/58 D21H19/60
ADD.
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC

B. FIELDS SEARCHED
Minimum documentation searched (classification system followed by classification symbols)
D21H

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)
EPO-Internal, WPI Data

C. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT

Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	EP 1 352 915 A1 (WACKER POLYMER SYSTEMS GMBH [DE]) 15 October 2003 (2003-10-15) cited in the application page 2, paragraphs 1,2 -----	1-9
A	EP 0 632 096 A1 (WACKER CHEMIE GMBH [DE]) 4 January 1995 (1995-01-04) claims 1,2 -----	1-9
A	DE 10 2009 001498 A1 (WACKER CHEMIE AG [DE]) 16 September 2010 (2010-09-16) page 2, paragraph 1 page 3, paragraph 10 page 4, paragraphs 26,27 page 5, paragraph 32 ----- -/--	1-9

Further documents are listed in the continuation of Box C.

See patent family annex.

* Special categories of cited documents :

- "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance
- "E" earlier 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 28 February 2012	Date of mailing of the international search report 15/03/2012
Name and mailing address of the ISA/ European Patent Office, P.B. 5818 Patentlaan 2 NL - 2280 HV Rijswijk Tel. (+31-70) 340-2040, Fax: (+31-70) 340-3016	Authorized officer Beins, Ulrika

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No
PCT/EP2011/071637

C(Continuation). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT		
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.
A	EP 0 253 285 A1 (WACKER CHEMIE GMBH [DE]) 20 January 1988 (1988-01-20) cited in the application pages 1,2,3,4,; examples 3,4 -----	1-9
A	WO 94/00514 A1 (PENFORD PRODUCTS CO [US]) 6 January 1994 (1994-01-06) page 1, lines 4-12 page 4, lines 27-31 page 6, lines 16-21 example 11 -----	1-9
A	DE 10 2004 028431 B3 (BAUMEISTER CHRISTOPH [DE]) 16 March 2006 (2006-03-16) page 2, paragraphs 1,7,8 page 3, paragraph 11 page 4, paragraphs 28,30 -----	1-9
A	EP 1 323 752 A1 (WACKER POLYMER SYSTEMS GMBH [DE]) 2 July 2003 (2003-07-02) page 6, paragraphs 38,40 -----	1-9

INTERNATIONAL SEARCH REPORT

Information on patent family members

International application No

PCT/EP2011/071637

Patent document cited in search report	Publication date	Patent family member(s)	Publication date
EP 1352915	A1	15-10-2003	NONE
EP 0632096	A1	04-01-1995	AT 131849 T 15-01-1996 CA 2126586 A1 25-12-1994 CN 1103876 A 21-06-1995 DE 4321070 A1 05-01-1995 EP 0632096 A1 04-01-1995 ES 2081723 T3 01-03-1996 FI 942979 A 25-12-1994 JP 2694422 B2 24-12-1997 JP 7041632 A 10-02-1995 US 5567750 A 22-10-1996
DE 102009001498	A1	16-09-2010	CN 102341418 A 01-02-2012 DE 102009001498 A1 16-09-2010 EP 2406295 A1 18-01-2012 KR 20110118826 A 01-11-2011 US 2011319547 A1 29-12-2011 WO 2010102966 A1 16-09-2010
EP 0253285	A1	20-01-1988	CA 1296827 C 03-03-1992 DE 3622820 A1 21-01-1988 EP 0253285 A1 20-01-1988 FI 872795 A 09-01-1988 JP 1948785 C 10-07-1995 JP 6076573 B 28-09-1994 JP 63020371 A 28-01-1988 US 4879336 A 07-11-1989
WO 9400514	A1	06-01-1994	AT 157133 T 15-09-1997 CA 2116020 A1 06-01-1994 CN 1083505 A 09-03-1994 DE 69313255 D1 25-09-1997 DE 69313255 T2 18-12-1997 EP 0606431 A1 20-07-1994 FI 940781 A 18-02-1994 JP H07501849 A 23-02-1995 US 5536764 A 16-07-1996 WO 9400514 A1 06-01-1994
DE 102004028431	B3	16-03-2006	NONE
EP 1323752	A1	02-07-2003	DE 10162513 A1 17-07-2003 DE 50200313 D1 29-04-2004 EP 1323752 A1 02-07-2003 JP 3692113 B2 07-09-2005 JP 2003212909 A 30-07-2003 TW I239965 B 21-09-2005 US 2003125451 A1 03-07-2003

A. KLASSIFIZIERUNG DES ANMELDUNGSGEGENSTANDES
 INV. D21H19/58 D21H19/60
 ADD.

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

B. RECHERCHIERTE GEBIETE

Recherchierter Mindestprüfstoff (Klassifikationssystem und Klassifikationssymbole)
 D21H

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)

EPO-Internal, WPI Data

C. ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN

Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	EP 1 352 915 A1 (WACKER POLYMER SYSTEMS GMBH [DE]) 15. Oktober 2003 (2003-10-15) in der Anmeldung erwähnt Seite 2, Absätze 1,2 -----	1-9
A	EP 0 632 096 A1 (WACKER CHEMIE GMBH [DE]) 4. Januar 1995 (1995-01-04) Ansprüche 1,2 -----	1-9
A	DE 10 2009 001498 A1 (WACKER CHEMIE AG [DE]) 16. September 2010 (2010-09-16) Seite 2, Absatz 1 Seite 3, Absatz 10 Seite 4, Absätze 26,27 Seite 5, Absatz 32 -----	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 erfinderischer Tätigkeit beruhend betrachtet werden

"Y" Veröffentlichung von besonderer Bedeutung; die beanspruchte Erfindung kann nicht als auf erfinderischer 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

28. Februar 2012

Absenddatum des internationalen Recherchenberichts

15/03/2012

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

Bevollmächtigter Bediensteter

Beins, Ulrika

C. (Fortsetzung) ALS WESENTLICH ANGESEHENE UNTERLAGEN		
Kategorie*	Bezeichnung der Veröffentlichung, soweit erforderlich unter Angabe der in Betracht kommenden Teile	Betr. Anspruch Nr.
A	EP 0 253 285 A1 (WACKER CHEMIE GMBH [DE]) 20. Januar 1988 (1988-01-20) in der Anmeldung erwähnt Seiten 1,2,3,4,; Beispiele 3,4 -----	1-9
A	WO 94/00514 A1 (PENFORD PRODUCTS CO [US]) 6. Januar 1994 (1994-01-06) Seite 1, Zeilen 4-12 Seite 4, Zeilen 27-31 Seite 6, Zeilen 16-21 Beispiel 11 -----	1-9
A	DE 10 2004 028431 B3 (BAUMEISTER CHRISTOPH [DE]) 16. März 2006 (2006-03-16) Seite 2, Absätze 1,7,8 Seite 3, Absatz 11 Seite 4, Absätze 28,30 -----	1-9
A	EP 1 323 752 A1 (WACKER POLYMER SYSTEMS GMBH [DE]) 2. Juli 2003 (2003-07-02) Seite 6, Absätze 38,40 -----	1-9

INTERNATIONALER RECHERCHENBERICHT

Angaben zu Veröffentlichungen, die zur selben Patentfamilie gehören

Internationales Aktenzeichen

PCT/EP2011/071637

Im Recherchenbericht angeführtes Patentdokument	Datum der Veröffentlichung	Mitglied(er) der Patentfamilie	Datum der Veröffentlichung
EP 1352915	A1	15-10-2003	KEINE
EP 0632096	A1	04-01-1995	AT 131849 T 15-01-1996 CA 2126586 A1 25-12-1994 CN 1103876 A 21-06-1995 DE 4321070 A1 05-01-1995 EP 0632096 A1 04-01-1995 ES 2081723 T3 01-03-1996 FI 942979 A 25-12-1994 JP 2694422 B2 24-12-1997 JP 7041632 A 10-02-1995 US 5567750 A 22-10-1996
DE 102009001498	A1	16-09-2010	CN 102341418 A 01-02-2012 DE 102009001498 A1 16-09-2010 EP 2406295 A1 18-01-2012 KR 20110118826 A 01-11-2011 US 2011319547 A1 29-12-2011 WO 2010102966 A1 16-09-2010
EP 0253285	A1	20-01-1988	CA 1296827 C 03-03-1992 DE 3622820 A1 21-01-1988 EP 0253285 A1 20-01-1988 FI 872795 A 09-01-1988 JP 1948785 C 10-07-1995 JP 6076573 B 28-09-1994 JP 63020371 A 28-01-1988 US 4879336 A 07-11-1989
WO 9400514	A1	06-01-1994	AT 157133 T 15-09-1997 CA 2116020 A1 06-01-1994 CN 1083505 A 09-03-1994 DE 69313255 D1 25-09-1997 DE 69313255 T2 18-12-1997 EP 0606431 A1 20-07-1994 FI 940781 A 18-02-1994 JP H07501849 A 23-02-1995 US 5536764 A 16-07-1996 WO 9400514 A1 06-01-1994
DE 102004028431	B3	16-03-2006	KEINE
EP 1323752	A1	02-07-2003	DE 10162513 A1 17-07-2003 DE 50200313 D1 29-04-2004 EP 1323752 A1 02-07-2003 JP 3692113 B2 07-09-2005 JP 2003212909 A 30-07-2003 TW I239965 B 21-09-2005 US 2003125451 A1 03-07-2003