

(19) 日本国特許庁(JP)

(12) 特許公報(B2)

(11) 特許番号

特許第4723822号  
(P4723822)

(45) 発行日 平成23年7月13日(2011.7.13)

(24) 登録日 平成23年4月15日(2011.4.15)

(51) Int.Cl.		F I	
<b>F 1 6 C</b>	<b>17/00</b>	<b>(2006.01)</b>	F 1 6 C 17/00 Z
<b>F 1 6 C</b>	<b>33/20</b>	<b>(2006.01)</b>	F 1 6 C 33/20 A
<b>C O 8 L</b>	<b>61/08</b>	<b>(2006.01)</b>	C O 8 L 61/08
<b>C O 8 J</b>	<b>5/16</b>	<b>(2006.01)</b>	C O 8 J 5/16 C F B
<b>C O 8 K</b>	<b>3/00</b>	<b>(2006.01)</b>	C O 8 K 3/00

請求項の数 4 (全 10 頁) 最終頁に続く

(21) 出願番号	特願2004-176348 (P2004-176348)	(73) 特許権者	000117102 旭有機材工業株式会社 宮崎県延岡市中の瀬町2丁目5955番地
(22) 出願日	平成16年6月15日(2004.6.15)	(74) 代理人	100096828 弁理士 渡辺 敬介
(65) 公開番号	特開2005-97535 (P2005-97535A)	(74) 代理人	100110870 弁理士 山口 芳広
(43) 公開日	平成17年4月14日(2005.4.14)	(72) 発明者	小玉 卓也 宮崎県延岡市中の瀬町2丁目5955番地 旭有機材工業株式会社 延岡工場内
審査請求日	平成19年3月5日(2007.3.5)	(72) 発明者	宮田 圭 宮崎県延岡市中の瀬町2丁目5955番地 旭有機材工業株式会社 延岡工場内
(31) 優先権主張番号	特願2003-298117 (P2003-298117)		
(32) 優先日	平成15年8月22日(2003.8.22)		
(33) 優先権主張国	日本国(JP)		

最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 摺動部品製造用フェノール樹脂成形材料及び樹脂製摺動部品

(57) 【特許請求の範囲】

【請求項1】

ゲル濾過クロマトグラフの面積法による測定でフェノール類モノマーとフェノール類ダイマーの合計含有量が10%以下、かつゲル濾過クロマトグラフ測定による重量平均分子量(Mw)と数平均分子量(Mn)との分散比(Mw/Mn)が1.1~3.0であるノボラック型フェノール樹脂100質量部に対し、無機繊維状充填材としてウォラストナイト450~800質量部、ガラス繊維100~200質量部を、ウォラストナイトとガラス繊維の合計550~900質量部で配合してなることを特徴とする摺動部品製造用フェノール樹脂成形材料。

【請求項2】

フェノール類モノマーとフェノール類ダイマーの合計含有量が5%以下であることを特徴とする請求項1に記載の摺動部品製造用フェノール樹脂成形材料。

【請求項3】

前記ノボラック型フェノール樹脂が、フェノール類と、フェノール類1モルに対して0.80モル以上1.00モル以下のアルデヒド類とを、フェノール類100質量部に対して5質量部以上のリン酸類の存在下で不均一系反応させて得られたものであることを特徴とする請求項1または2に記載の摺動部品製造用フェノール樹脂成形材料。

【請求項4】

請求項1~3のいずれか一項に記載の摺動部品製造用フェノール樹脂成形材料を成形してなることを特徴とする油潤滑下または水潤滑下で使用される樹脂製摺動部品。

## 【発明の詳細な説明】

## 【技術分野】

## 【0001】

本発明は、自動車部品をはじめとする各種金属製部品の代替化に好適なフェノール樹脂成形材料に関するものである。

## 【背景技術】

## 【0002】

フェノール樹脂成形材料は、耐熱性、寸法精度、耐摩耗性、機械的強度及びコストのバランスに優れた材料として、各分野において幅広く用いられている。しかしながら、特に近年の自動車産業においては、高温雰囲気で使用されるトランスミッション部品やエンジン・ブレーキ付近の部品等のプラスチックへの代替化への要求がますます厳しくなっており、従来のフェノール樹脂成形材料ではその性能が限界のところまできているのが実状である。

10

## 【0003】

特に、例えばブレーキピストン、エンジン・オイルポンプ用バルブなどのエンジン・ブレーキ付近の金属部品の樹脂化には耐熱性、寸法精度及び耐摩耗性の向上が要求され、樹脂量の低減が有効的な手段ではあるが、同時に樹脂量の低減は成形性を低下させるため、成形性と耐熱性、寸法精度、耐摩耗性、機械的強度などの特性を同時に満足するものが求められていた。

## 【0004】

20

また、従来のフェノール樹脂成形材料に用いられているノボラック型フェノール樹脂は、フェノール類とアルデヒド類とを蔞酸等の酸性触媒下で反応させたものが一般的であるが、未反応のフェノール類モノマーを主とする低分子量成分が多量に含まれているため、成形時にガスが発生しやすく、金型の曇りや離型性が悪くなるなど成形性の問題が起っていた。

## 【0005】

これらの解決策として、例えば、オキシカルボン酸を触媒としてフェノール類とアルデヒド類とを縮合反応させて得られた未反応フェノール類が少ないノボラック型フェノール樹脂を用いたフェノール樹脂成形材料が提案されている（特許文献1）。しかしながら、この成形材料では金型曇りの問題は解消されているものの、機械的強度や耐熱性といった特性は十分に改善されていないため、成形性と耐熱性、寸法精度、機械的強度、更に用途によっては耐摩耗性などの特性を同時に満足するものが求められていた。

30

## 【0006】

【特許文献1】特開平8-59769号公報

## 【発明の開示】

## 【発明が解決しようとする課題】

## 【0007】

本発明は、以上のような問題点に鑑みなされたものであり、成形性、耐熱性、寸法精度及び機械的強度に優れたフェノール樹脂成形材料を提供することを目的とする。

## 【0008】

40

また、本発明は、成形性、耐熱性、寸法精度及び機械的強度に優れると共に、更に耐摩耗性にも優れたフェノール樹脂成形材料を提供することを目的とする。

## 【課題を解決するための手段】

## 【0009】

本発明者らは、前記課題を克服するために鋭意研究した結果、フェノール類モノマー及びフェノール類ダイマーの含有量が少なく、かつ分子量分布の狭いノボラック型フェノール樹脂と無機充填材とを特定の割合で配合することによって、目的とする成形材料が得られることを見出し、本発明を完成するに至った。

## 【0010】

すなわち、本発明の摺動部品製造用フェノール樹脂成形材料は、ゲル濾過クロマトグラ

50

フの面積法による測定でフェノール類モノマーとフェノール類ダイマーの合計含有量が10%以下、かつゲル濾過クロマトグラフ測定による重量平均分子量(Mw)と数平均分子量(Mn)との分散比(Mw/Mn)が1.1~3.0であるノボラック型フェノール樹脂100質量部に対し、無機繊維状充填材としてウォラストナイト450~800質量部、ガラス繊維100~200質量部を、ウォラストナイトとガラス繊維の合計550~900質量部で配合してなることを特徴とする。

【発明の効果】

【0011】

本発明のフェノール樹脂成形材料は、成形性、耐熱性、寸法精度及び機械強度に優れている。したがって、この成形材料から得られる成形部品は、耐熱性及び寸法精度の要求される自動車部品をはじめとする各種金属製部品の代替化に好適に使用される。

10

【0012】

特に、無機充填材として繊維状充填材を配合した本発明のフェノール樹脂成形材料は、樹脂量低減にもかかわらず成形性が良好であり、耐熱性、寸法精度、機械的強度、更には耐摩耗性に優れている。特に樹脂量低減化によって耐摩耗性無機繊維状充填材の高充填化が可能となり、製品表面の硬度向上効果および樹脂部分の補強効果により耐摩耗性向上につながり、油潤滑もしくは水潤滑下での摺動部品の樹脂化に好適である。

【発明を実施するための最良の形態】

【0013】

本発明において用いられるノボラック型フェノール樹脂は、ゲル濾過クロマトグラフの面積法による測定でフェノール類モノマーとフェノール類ダイマーの合計含有量が10%以下、好ましくは5%以下である。

20

【0014】

また、本発明で用いられるノボラック型フェノール樹脂は、ゲル濾過クロマトグラフ測定による重量平均分子量(Mw)と数平均分子量(Mn)との分散比(Mw/Mn)が1.1~3.0、好ましくは1.5~2.0である。また、重量平均分子量(Mw)は特に限定はされないが、好ましくは800~3700、より好ましくは900~3500である。

【0015】

本発明で用いられるノボラック型フェノール樹脂は、特に限定はされないが、例えば、フェノール類と、フェノール類1モルに対して0.80モル以上1.00モル以下のアルデヒド類とを、フェノール類100質量部に対して5質量部以上のリン酸類の存在下で不均一系反応させる工程を有する製造方法により製造することができる。

30

【0016】

具体的には、原料としてフェノール類及びアルデヒド類、酸触媒としてリン酸類を必須とし、これらから形成される二相分離状態を機械的攪拌、超音波等によりかき混ぜ混合して、二相(有機相と水相)が交じり合った白濁状の不均一反応系において、フェノール類とアルデヒド類との反応を進めて縮合物(樹脂)を合成する。次に、例えば非水溶性有機溶剤(例えばメチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン等)を添加混合して該縮合物を溶解し、かき混ぜ混合を止めて静置し、有機相(有機溶剤相)と水相(リン酸水溶液相)とに分離させる。その後水相を除去して回収を図る一方、有機相については湯水洗及び/又は中和した後、有機溶剤を蒸留回収することによって製造することができる。

40

【0017】

原料として用いるフェノール類としては、例えばフェノール、クレゾール、キシレノール、プチルフェノール、フェニルフェノール等が挙げられる。一方、アルデヒド類としては、例えばホルムアルデヒド、ホルマリン、パラホルムアルデヒド、アセトアルデヒド等が挙げられる。これらの原料は、いずれも例示に限定はされず、またそれぞれ、単独又は2種以上を併用してもよい。

【0018】

アルデヒド類(F)とフェノール類(P)の配合比(F/P)がモル基準で0.80以

50

上1.00以下の範囲であれば、本発明で用いられるノボラック型フェノール樹脂を高収率で製造することができる。

【0019】

また、酸触媒として用いるリン酸類は、水の存在下、フェノール類との間で相分離反応の場を形成する重要な役割を果たすものであるため、好ましくは水溶液タイプ、例えば89質量%リン酸、75質量%リン酸などが用いられるが、必要に応じて例えばポリリン酸、無水リン酸などを用いてもよい。

【0020】

リン酸類の配合量は、相分離効果の制御に大きく影響を与えるが、一般的にはフェノール類100質量部に対して5質量部以上、好ましくは25質量部以上、より好ましくは50質量部以上である。配合量が5質量部未満では、低分子量成分が低減されずに高分子量成分の生成が促進されるため、分子量分布幅が広がる傾向がある。なお、70質量部以上のリン酸を使用する場合には、反応系への分割投入により、反応初期の発熱を抑えて安全性を確保することが望ましい。

【0021】

相分離反応の促進という観点から、反応補助溶媒としての非反応性含酸素有機溶媒を用いることが好ましい。反応補助溶媒としては、アルコール類、多価アルコール系エーテル、環状エーテル類、多価アルコール系エステル、ケトン類、スルホキシド類からなる群から選ばれる少なくとも1種を用いることが好ましい。

【0022】

アルコール類としては、例えば、メタノール、エタノール、プロパノール等の一価アルコール、ブタンジオール、ペンタンジオール、ヘキサジオール、エチレングリコール、プロピレングリコール、トリメチレングリコール、ジエチレングリコール、ジプロピレングリコール、トリエチレングリコール、トリプロピレングリコール、ポリエチレングリコール等の二価アルコール、グリセリン等の三価アルコールが挙げられる。

【0023】

多価アルコール系エーテルとしては、例えば、エチレングリコールモノメチルエーテル、エチレングリコールモノエチルエーテル、エチレングリコールモノプロピルエーテル、エチレングリコールモノブチルエーテル、エチレングリコールモノペンチルエーテル、エチレングリコールジメチルエーテル、エチレングリコールエチルメチルエーテル、エチレングリコールモノフェニルエーテル等のグリコールエーテル類が挙げられる。

【0024】

環状エーテル類としては、例えば、1,3-ジオキサン、1,4-ジオキサン等が挙げられ、多価アルコール系エステルとしては、例えば、エチレングリコールアセテート等のグリコールエステル類等が挙げられ、ケトン類としては、例えば、アセトン、メチルエチルケトン、メチルイソブチルケトン等が挙げられ、スルホキシド類としては、例えば、ジメチルスルホキシド、ジエチルスルホキシド等が挙げられる。

【0025】

これらの中でも、メタノール、エチレングリコールモノメチルエーテル、ポリエチレングリコール、1,4-ジオキサンなどが特に好ましい。

【0026】

反応補助溶媒は、上記の例示に限定されず、上記の特質を有し、かつ反応時に液体を呈するものであれば固体でも使用することができるし、またそれぞれを単独で又は2種以上を併用してもよい。反応補助溶媒の配合量としては特に限定はされないが、フェノール類100質量部に対して5質量部以上、好ましくは10~200質量部である。

【0027】

また、反応系中の水の量は、相分離効果、生産効率に影響を与えるが、一般的には質量基準で40%以下である。水の量が40%を超えると生産効率が低下する可能性がある。

【0028】

また、フェノール類とアルデヒド類との反応温度は、相分離効果を高める上で重要であ

10

20

30

40

50

り、一般的には40～還流温度、好ましくは80～還流温度、より好ましくは還流温度である。反応温度が40未満であると反応時間が極めて長くなる上、低分子量成分の低減化ができない。なお、反応時間としては、反応温度、リン酸の配合量、反応系中の含水量などにより異なるが、一般的には1～10時間程度である。また、反応環境としては、常圧が好適であるが、本発明の特徴である不均一反応を維持するならば、加圧下又は減圧下で反応を行なってもよい。

#### 【0029】

本発明で用いられる無機充填材は特に限定されるものではなく、従来のフェノール樹脂成形材料に配合されているものであれば何れも使用可能であり、例えば、炭酸カルシウム、クレー、タルク、シリカ、アラミド繊維、カーボン繊維、ガラス繊維等が挙げられ、これらを単独で用いても、二種以上を併用してもよいが、ガラス繊維と他の無機充填材とを併用することが好ましい。

10

#### 【0030】

無機充填材の配合量は、ノボラック型フェノール樹脂100質量部に対して350～900質量部、好ましくは400～800質量部であり、機械的強度と耐熱性の向上という観点からガラス繊維を100～200質量部含有することが好ましい。無機充填材が350質量部より少ないと収縮率が大きくなるため寸法精度が低下する傾向があり、900質量部より多くなると流動性が低下するため射出成形性が悪くなるという問題が生じてくるため好ましくない。

#### 【0031】

また、本発明で用いられる無機繊維状充填材は特に限定されるものではなく、前述の無機充填材のうちの繊維状のものを含め、ピッチ系、PAN系などの各種カーボン繊維、ウォラストナイト（珪灰石）、チタン酸カリウムやホウ酸アルミ等の繊維状充填材等を用いることができるが、耐摩耗性と耐熱性の向上という観点からウォラストナイト（珪灰石）を選択し、機械的強度と耐熱性向上及び耐摩耗性を低下させない観点からガラス繊維を選択し、両者を組合せることが好ましい。この組み合わせは、コストパフォーマンスの観点からも好ましい。

20

#### 【0032】

無機繊維状充填材の配合量は、ノボラック型フェノール樹脂100質量部に対して450～900質量部、好ましくは600～800質量部である。より好ましくは、ウォラストナイトとガラス繊維の組合せであって、ウォラストナイトが350～800質量部、好ましくは450～700質量部、ガラス繊維が100～200質量部、好ましくは110～150質量部である。無機繊維状充填材が450質量部より少ないと樹脂量が増えることにより耐摩耗性の低下、線膨張係数が大きくなることにより急激な温度変化による熱衝撃性（耐熱性）が低下する傾向があり、900質量部より多くなると流動性が低下するため安定した成形性の確保が悪くなるという問題が生じてくるため好ましくない。

30

#### 【0033】

本発明のフェノール樹脂成形材料には、所望により従来フェノール樹脂成形材料において慣用されている各種添加剤、例えば、ヘキサメチレンテトラミンなどの硬化剤、ステアリン酸カルシウムやステアリン酸亜鉛などの離型剤、酸化マグネシウムなどの硬化促進剤、カップリング剤、溶剤等を配合することができる。

40

#### 【0034】

本発明のフェノール樹脂成形材料の製造方法は特に限定はされないが、加圧ニーダー、二軸押出機、ヘンシェルミキサー、ミキシングロール等で加熱混練した混練物をパワーミル等を用いて粉碎して製造される。また、こうして得られた成形材料は射出成形、トランスファー成形及び圧縮成形等のいずれにも適用することができる。

#### 【0035】

本発明の成形材料が、成形性、耐熱性、寸法精度及び機械的強度、更には耐摩耗性に優れている理由としては、フェノールモノマー及びダイマー成分が少なく分散比の小さいノボラック型フェノール樹脂を用いることによって混練時の成形材料の溶融粘度を下げるこ

50

とができ、このことで従来に比べて成形材料における樹脂成分の割合を低減しかつ無機充填材の割合を相対的に増やすことが可能になったからではないかと思われる。

【0036】

特に、無機充填材として繊維状充填材を配合した本発明の成形材料により得られた製品は、熱の影響を受けやすい有機成分が少ないため、寸法精度に優れ、熱膨張係数も小さいことから、温度変化環境に対して良好で、また、実際に摺動する場合、摩耗現象を引き起こす有機成分が少ないことから、油・水潤滑下において優れた耐摩耗性を示す。

【実施例】

【0037】

以下、実施例により本発明を具体的に説明するが、本発明はこの実施例によって限定されるものではない。なお、実施例に記載の「部」及び「%」は、特に断らない限り「質量部」及び「質量%」を示す。

【0038】

[ノボラック型フェノール樹脂(1)の製造]

温度計、攪拌装置、コンデンサーを備えた反応容器内に、フェノール(P)を193部、92%パラホルム(F)を57部( $F/P = 0.85$ )、89%リン酸を116部(60%/P)、エチレングリコール96.5部(50%/P)を仕込んだ後、攪拌混合により形成される白濁状態(二相混合物)のもとで、徐々に還流温度まで昇温し、さらに同温度で10時間縮合反応を行なってから反応を停止した。次いで、攪拌混合しながらメチルイソブチルケトンを追加して縮合物を溶解した後、攪拌混合を停止して内容物を分液フラスコ内に移して静置し、メチルイソブチルケトン溶液層(上層)とリン酸水溶液層(下層)に分離させた。次いで、リン酸水溶液層を除去し、メチルイソブチルケトン溶液を数回水洗してリン酸を除いた後、再び内容物を反応容器内に戻し、減圧蒸留によりメチルイソブチルケトンを完全に除去してノボラック型フェノール樹脂(1)213.5部を得た。

【0039】

[ノボラック型フェノール樹脂(2)の製造]

温度計、攪拌装置、コンデンサーを備えた反応容器内に、フェノールを193g、37質量%ホルマリンを142g( $F/P = 0.85$ )、蔞酸を0.97g(0.5%/P)を仕込んだ後、徐々に還流温度(98~102)まで昇温して同温度で6時間縮合反応を行い、減圧濃縮してノボラック型フェノール樹脂(2)199g(収率103%/P)を得た。

【0040】

[ノボラック型フェノール樹脂の特性]

得られたノボラック型フェノール樹脂の特性を下記の試験法により測定した。結果を表1に示す。

【0041】

(I)分散比

東ソー株式会社製ゲル濾過クロマトグラフSC-8020シリーズビルドアップシステム(カラム:G2000 $H_{x1}$ +G4000 $H_{x1}$ 、検出器:UV254nm、キャリアー:テトラヒドロフラン1ml/min、カラム温度:38)測定による標準ポリスチレン換算の重量平均分子量(Mw)及び数平均分子量(Mn)を求めて分散比(Mw/Mn)を算出した。

【0042】

(II)フェノール類モノマー及びフェノール類ダイマーの含有量(%)

分子量分布の全面積に対するフェノール類モノマーとフェノール類ダイマーの面積を百分率で表示する面積法によって測定した。

【0043】

10

20

30

40

【表 1】

	ノボラック型フェノール樹脂(1)	ノボラック型フェノール樹脂(2)
数平均分子量(Mn)	755	512
重量平均分子量(Mw)	1227	3842
分散比(Mw/Mn)	1.63	7.5
フェノール類モノマーの含有量(%)	0.3	9.1
フェノール類ダイマーの含有量(%)	3.3	8.4

## 【0044】

<実施例 1 (参考例)>

表 2 に示す様に、ノボラック型フェノール樹脂(1) 100 部、無機充填材として、ガラス繊維(日本電気ガラス製、基準繊維径：10 μm、平均繊維長：3 mm) 133 部及び溶融シリカ(電気化学工業製、FS-90) 433 部、ヘキサメチレンテトラミン 12 部、離型剤その他 13 部を配合し均一混合した。その後、熱ロールにて均一に加熱混練してシート状にし、冷却後パワーミルで粉碎しグラニュール状の成形材料を得た。

10

## 【0045】

得られた成形材料を以下の条件で射出成形し、JIS 曲げ試験片(80 × 10 × 4 mm)を得た。

## 【0046】

シリンダー温度：前 85 、後部 40

金型温度：175

硬化時間：60 秒

20

## 【0047】

得られた試験片について、180 × 3 時間のアフターキュアを行い、収縮率、曲げ強度、24 時間煮沸後の収縮率について評価し、さらに 250 × 500 時間の長期耐熱性試験を行った。その結果を表 2 に示す。なお各種特性評価については、下記に基づいて実施した。

## 【0048】

(1) 収縮率

JIS K 6911 規格に準じて測定。

## 【0049】

(2) 曲げ強度

JIS K 7203 規格に準じて測定。

30

## 【0050】

<実施例 2 (参考例)、比較例 1 ~ 3 >

配合割合を表 2 に示すように変えた以外は実施例 1 と同様にして実施し、成形材料を製造し、評価した。結果を表 2 に示す。尚、比較例 2 については、ロール作業性が悪く、成形材料が得られなかった。

## 【0051】

【表 2】

		実施例1	実施例2	比較例1	比較例2	比較例3	
配合組成 〔部〕	ノボラック型フェノール樹脂(1)	100	100	100	—	—	
	ノボラック型フェノール樹脂(2)	—	—	—	100	100	
	ヘキサメチレンテトラミン	12	12	12	12	16	
	ガラス繊維	133	100	80	20	150	
	シリカ	433	300	220	300	—	
	ステアリン酸カルシウム	10	7.5	6	7.5	5	
	カーボンブラック	3	2.5	2	2.5	5	
	酸化マグネシウム	—	—	—	—	8	
ロール作業性		○	○	○	×	○	
性能	収縮率(%)	-0.1	-0.13	-0.22	—	-0.37	
	曲げ強度(Mpa)	180	173	171	—	175	
	24hr煮沸後の収縮率(%)	-0.08	-0.09	-0.18	—	-0.29	
	長期耐熱性 (250°C × 500hr)	収縮率(%)	-0.1	-0.11	-0.2	—	-0.66
		曲げ強度保持率(%)	67	70	70	—	65

10

## 【0052】

表2から明らかなように、実施例1～2で得られたフェノール樹脂成形材料は、低収縮率に優れ、かつ強度、耐熱性のバランスのとれた特性を示した。

## 【0053】

<実施例3, 4(実施例3は参考例)、比較例4～6>

配合割合を表3に示すように変えた以外は実施例1と同様にして実施し、成形材料を製造した。使用した無機繊維状充填材は、以下の通りである。

20

ウォラストナイト(巴工業製、ナイヤード400、基準繊維径: 7 μm、アスペクト比: 4)

ガラス繊維(日東紡績(株)製、基準繊維径: 11 μm、平均繊維長: 3mm)

## 【0054】

尚、比較例5については、ロール作業性が悪く、成形材料が得られなかった。

## 【0055】

得られた成形材料を実施例1と同じ条件で射出成形し、JIS収縮試験片、JIS曲げ試験片(80×10×4mm)、摩耗試験用リング試験片を得、210×20時間のアフターキュアを行い、以下の特性について評価を行った。その結果を表3に示す。

30

## 【0056】

(1) 曲げ強度

JISK7203規格に準じて測定。

## 【0057】

(2) 熱衝撃性

図1に示す寸法・形状のピストンモデルを300×30分加熱し、取り出し後直ちに23℃の水中に投入し、試験片の外観を確認し、これを5サイクル繰り返す。5サイクル後もクラックのないものを良好とする。

## 【0058】

(3) 耐熱水性

JIS収縮試験片を80℃熱水中に500時間浸漬し、浸漬前との寸法変化率を測定する。

40

## 【0059】

(4) 耐摩耗性

下記条件で試験を行い、摩耗試験用リング試験片と相手材の摩耗量を測定する。

試験荷重: 60 kg/cm<sup>2</sup>

試験速度: 0.1 m/s

試験時間: 2時間

相手材質: FCD450

試験環境: ブレーキ油中(常温)

50



【 0 0 6 0 】

【 表 3 】

		実施例3	実施例4	比較例4	比較例5	比較例6	
配 合 組 成 〔 部 〕	ノボラック型フェノール樹脂(1)	100	100	—	—	100	
	ノボラック型フェノール樹脂(2)	—	—	100	100	—	
	ヘキサメチレンテトラミン	16	15	16	16	16	
	ウオラストナイト	400	750	200	400	200	
	ガラス繊維	167	100	100	167	100	
	ステアリン酸カルシウム	5	5	5	5	5	
	カーボンブラック	7	7	7	7	7	
	酸化マグネシウム	3	—	3	—	3	
ロール作業性		○	○	○	×	○	
性 能	曲げ強度(Mpa)	150	120	130	—	135	
	熱衝撃性	良好	良好	1サイクルで クラック発生	—	1サイクルで クラック発生	
	耐熱水性(%)	+0.03	+0.02	+0.18	—	+0.17	
	耐摩 耗性	試験片(mg)	3	2	12	—	18
		相手材(mg)	1	0	4	—	6

10

【 0 0 6 1 】

表 3 から明らかなように、実施例 3 ~ 4 で得られたフェノール樹脂成形材料は耐熱性（耐熱衝撃性）、耐摩耗性、寸法精度、機械的強度のバランスに優れた特性を示した。

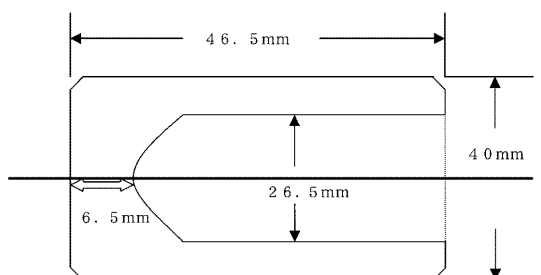
【 図面の簡単な説明 】

20

【 0 0 6 2 】

【 図 1 】 熱衝撃性試験用のピストンモデルの形状を示す図である。

【 図 1 】



---

フロントページの続き

(51)Int.Cl. F I  
C 0 8 K 7/04 (2006.01) C 0 8 K 7/04

(72)発明者 浅井 啓二  
愛知県丹羽郡扶桑町大字南山名字新津26番地の4 旭有機材工業株式会社 愛知工場内

審査官 久保田 英樹

(56)参考文献 特開平06-049159(JP,A)  
特開平03-179078(JP,A)  
特開平05-194936(JP,A)  
特開平03-179077(JP,A)

(58)調査した分野(Int.Cl., DB名)  
C10M 107/00 - 107/54  
F16C 17/00 - 33/82  
C08J 5/00 - 5/24  
C08L 1/00 - 101/14  
CAplus(STN)  
REGISTRY(STN)