

الله أَكْبَرُ الْجَنَاحُ



المملكة العربية السعودية
جامعة الملك عبد الله للعلوم والتكنولوجيا
KACST

المملكة العربية السعودية
مدينة الملك عبدالعزيز للعلوم والتكنولوجيا

إن المشرف العام على مكتب البراءات السعودي، وبموجب أحكام نظام براءات الاختراع والتصميمات التخطيطية للدارات المتكاملة والأصناف النباتية والنماذج الصناعية الصادر بالمرسوم الملكي الكريم رقم ٢٧/١٤٢٥٠٥٢٩هـ وتاريخ ٢٧/١٤٢٥٠٥٢٩هـ، واستناداً لأحكام اللائحة التنفيذية له الصادرة بالقرار الإداري رقم ١١٨٨٢٨٠١٤٢٥/١١/١٤هـ،
يقرر من:

لانكسис دوتشلاند جي ام بي اتش
Lanxess Deutschland GmbH

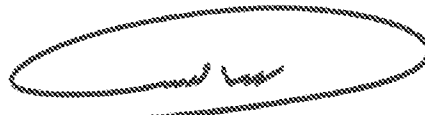
براءة اختراع رقم ٤٢٢٤

بتاريخ ١٧/١٠/١٤٣٦هـ الموافق ٢٠١٥/٠٨/٠٢ م

عن الاختراع المسمى / بوليمرات تنتهي بكربينول تحتوي على أليل أمين
Carbinol-terminated polymers containing allylamine

ولمالك البراءة الحق في الانتفاع بكامل الحقوق التي يمنحها النظام
في المملكة العربية السعودية.

المشرف العام على مكتب البراءات السعودي



م. سامي بن علي السديس



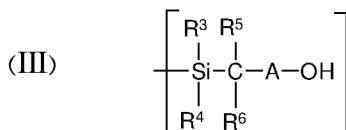
[11] رقم البراءة: ٤٢٢٤

[12] براءة الاختراع [45] تاريخ المنح: ١٧/١٠/١٤٣٦ هـ

[12] الموافق: ٢٠١٥/٠٨/٠٢ م

بيانات الأسبقية:	[30]
١٢١٦٧٣٥٧.٨	EP
٢٠١٢/٠٥/٩	م
التصنيف الدولي (IPC ⁸)	[51]
C08C 019/044, B60C 001/000	
المراجع:	[56]
٥٢٩٠٩٠١	US
١٩٩٤/٠٣/٠١	م
٢٠١٠٤٣٦٦٤	WO
٢٠١٠/٠٤/٢٢	م
٢٠١١٠٧٩٩٢٢	WO
٢٠١١/٠٧/٠٧	م
اسم الفاحص:	عبدالله بن سليمان المعيوف

Z عبارة عن شق عضوي شائي التكافؤ divalent والتي يمكن أن تحتوي على، بالإضافة organic radical إلى C₆H₅، ذرات غير متجانسة مثل O، N، S و/أو Si، في نهاية سلاسل البوليمر، مجموعة كربينول تحتوي على سيلان silane من الصيغة (III)



أو أملاح معدنية metal salts منها أو أملاح أشباه معادن semimetal salts منها، حيث R3، R4، R5، R6 متطابقان أو مختلفان وكل منها عبارة عن شقوق H أو الكيل ، سيكلو ألكيل ، أديل ، ألكاريل وأرالكيل التي يمكن أن تحتوي على ذرات غير متتجانسة مثل O، N، S و/or A، عبارة عن شق عضوي شائي التكافؤ والتي يمكن أن تحتوي على ، بالإضافة إلى C وH، ذرات غير متتجانسة مثل O، N، S و/or Si.

عدد عناصر الحماية (٢٥)

- اسم المخترع:** ستينهابوسن نوربيرت، الينو فيرناندا ، [72]

جروس توماس

مالك البراءة: لانكسيس دوتسلاند جي ام بي اتش [73]

عنوانه: دي - ٥١٣٦٩ ليفركوزن ، المانيا

جنسيته: ألمانية

الوكييل: شركة الهدف لخدمات العلامات المحدودة [74]

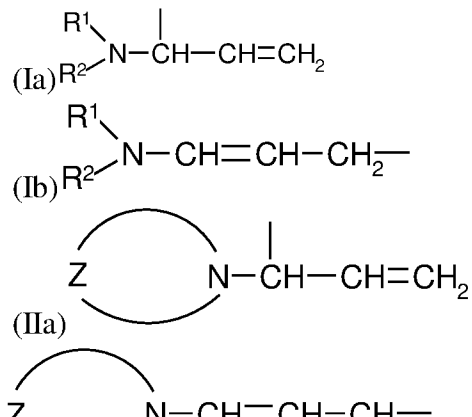
رقم الطلب: ١١٣٣٤٥٣٥ [21]

تاريخ الإيداع: ٢٨٠٦/٠٦/١٤٣٤ هـ [22]

المواافق: م ٠٥/٠٨/٢٠١٣ م

- اسم الاختراع: بوليمرات تنتهي بـ كريينول تحتوي على** [54] **أليل أمين**
Carbinol-terminated polymers containing allylamine

الملخص: يتعلّق الاختراع الحالي بـ بوليمرات دايين ، حيث [57] بـ بوليمرات دايين أو بـ بوليمرات دايين مشتركة تتضمن ، في بداية سلاسل البوليمر ، مجموعة الأمينو الثلاثية من الصيغة (Ia) ، (Ib) ، (IIa) أو (IIb)



حيث R_1 ، R_2 متطابقتان أو مختلفتان وكل منها عبارة عن شقوق الـ *alkyl*، سـيـكـلوـالـكـيلـ، أـرـيلـ، الـكـارـيلـ وأـرـالـكـيلـ التي يمكن أن تحتوي على ذرات غير متجانسة مثل O ، N ، S و/أو Si ،

بوليمرات تنتهي بـكاربينول تحتوي على أليل أمين

Carbinol-terminated polymers containing allylamine

الوصف الكامل

خلفية الاختراع

يتعلق الاختراع ببوليمرات دايين diene polymers مع عمليات وظيفية في بداية سلاسل البوليمر chains وفي نهاية سلاسل البوليمر، وبتحضيرها واستخدامها.

تتضمن الخواص المهمة المطلوبة في أسطح الإطارات tyre treads الثبات الجيد على الأسطح الجافة والرطبة والمقاومة العالية للتأكل. من الصعب جداً تحسين مقاومة انزلاق skid resistance الإطار tyre بدون إفساد مقاومة الدوران rolling resistance والمقاومة للتأكل abrasion resistance. المقاومة المنخفضة للدوران مهمة لأن استهلاك الوقود المنخفض، والمقاومة العالية للتأكل هي عام حام crucial factor لطول عمر الإطار.

تعتمد مقاومة الانزلاق على الأسطح الرطبة ومقاومة الدوران لسطح إطار بشكل كبير على الخواص الديناميكية/الميكانيكية للمواد المطاطية rubbers والتي يتم استخدامها في إنتاج الخليط. لتقليل مقاومة الدوران، يتم استخدام المواد المطاطية ذات مرونة عالية عند درجات الحرارة الأعلى (60°م إلى 100°م) المستخدمة لسطح الإطار tyre tread. على الناحية الأخرى، لتقليل مقاومة الانزلاق على الأسطح الرطبة، وتكون المواد المطاطية التي تتضمن عامل تخميد damping factor عالي عند درجات الحرارة المنخفضة (صفر إلى 23°م) أو مرونة أقل في نطاق صفر $^{\circ}\text{م}$ إلى 23°م . من أجل تلبية هذه الحالة المعقّدة من المتطلبات، يتم استخدام خلطات من مواد مطاطية مختلفة مستخدمة في سطح الإطار. عادة، يتم استخدام خلطات من واحد أو أكثر من مواد مطاطية تتضمن درجات حرارة ترجم عالية نسبياً، مثل مطاط ستيرين-بيوتا دايين styrene-butadiene rubber، واحد أو أكثر من مواد مطاطية تتضمن درجة حرارة ترجم منخفضة نسبياً، مثل بولي بيوتا دايين styrene polybutadiene لها محتوى عالي من $1,4\text{-cis}$ -سيس 1,4-cis-1,4-سيس vinyl rubber يتضمن محتوى منخفض من ستيرين styrene ومحتوى فينيل vinyl منخفض أو بولي بيوتا دايين محضر في محلول وتنقسم $1,4\text{-cis}$ -سيس معتدل ومحتوى فينيل منخفض.

يتمتع محلول مواد مطاطية Anionically polymerized solution rubbers بمثيل أنيونيا يحتوي على روابط مزدوجة، مثل محلول بولي بيوتا دايين solution polybutadiene ومحلول ستيرين-بيوتا دايين مواد مطاطية emulsion styrene-butadiene rubbers من حيث إنتاج أسطح الإطارات مع مقاومة منخفضة للدوران. تقع المزايا، من بين غيرها، في القابلية للتحكم في محتوى الفينيل و درجة حرارة التزجج المصاحبة والتفرع الجزيئي molecular branching في الاستخدام العملي، يقوم ذلك بتقديم المزايا المحددة في العلاقة ما بين مقاومة الانزلاق على الأسطح الرطبة و مقاومة دوران الإطار. تنتج المساهمات المهمة في تبديد الطاقة وبالتالي في مقاومة الدوران في أسطح الإطارات من الأطراف الحرة لسلسل البولимер ومن التراكم العكسي والتدور لشبكة مادة الماء filler network التي تم تشكيلها بواسطة مادة الماء filler المستخدمة في خليط سطح الإطار tyre tread mixture (عادة سيليكا silica و/أو الكربون الأسود carbon black).

يسمح إدخال مجموعات وظيفية في بداية سلسل البولимер و/أو طرف سلسل البولимер بالإلحاق الفيزيائي أو الكيميائي لبداية السلسل و/أو طرف السلسل بسطح مادة الماء. وهذا يقييد حركتها وبالتالي يقلل تبديد الطاقة تحت الضغط الديناميكي dynamic stress على سطح الإطار. في الوقت ذاته، يمكن أن تقوم المجموعات الوظيفية هذه بتحسين بتشتت مادة الماء في سطح الإطار، والتي يمكن أن تؤدي إلى إضعاف شبكة مادة الماء وبالتالي تؤدي إلى تقليل مقاومة الدوران.

تم وصف طرق لإدخال مجموعات وظيفية في بداية سلسل البولимер بواسطة مواد بدء بلمرة أنيونية anionic polymerization initiators وظيفية، مثلا، في براءة الاختراع الأوروبية رقم ٢١٧ ٥١٣ و براءة الاختراع الأوروبية رقم ١٤٠ ٦٧٥ بـ ١ (مواد بدء ذات مجموعة هيدروكسيل محمية protected hydroxyl initiators)، براءة الاختراع الأمريكية رقم ٢٠٠٨ ٤٠٣٠٨٢٠٤ بـ ١١ (مواد بدء initiators تحتوي على ثيو إيثر thioether) وفي براءة الاختراع الأمريكية رقم ٥٧٩٢٨٢٠ و براءة الاختراع الأوروبية رقم ٤٩٠ ٥٩٠ بـ ١ (مركبات أميد أقلاع أرضية alkali metal amides كمواد بدء secondary amines initiators بلمرة).

يشكل أكثر تحديدا، تصف براءة الاختراع الأوروبية رقم ١٠٧ ٥٩٤ بـ ١ استخدام مركبات الأمين الثانوية في الموقع كمواد بدء بلمرة وظيفية، ولكنها لا تصف تحويل البوليمرات polymers إلى مجموعات وظيفية بواسطة

طرف السلسلة. تقوم كل من براءة الاختراع الأمريكية رقم ٥٥٠٢١٣١ و براءة الاختراع الأمريكية رقم ٥٥٢١٣٠٩ و براءة الاختراع الأمريكية رقم ٥٥٣٦٨٠١ بإعطاء تفاصيل عن إدخال مجموعات أمينو ثلاثية tertiary amino groups عند بداية سلسل البوليمر بواسطة مواد بدء البلمرة الأنيونية، مواد بدء البلمرة هذه تم الحصول عليها بواسطة تفاعل أليل allyl - أو زيليل أمين xylylamines مع مركبات أقلاء عضوية فلزية organo-alkali metal compounds .

٥

علاوة على ذلك، هناك العديد من الطرق التي تم تطويرها لإدخال مجموعات وظيفية في نهاية سلسل البوليمر. مثلا، تصف براءة الاختراع الأمريكية رقم ١٤١١٠١٨٠ استخدام ٤' -بليس (دائي ميثيل أمينو)بنزو فينون N-methylcaprolactam أو 4,4'-bis(dimethylamino)benzophenone كمواد وظيفية كاشفة functionalization reagents. استخدام إيثيلين أوكسيد ethylene oxide وN-فينيل بيروليدون N-vinylpyrrolidone معروف من وبراءة الاختراع الأمريكية رقم ٦٠٦٨٤٠١٠. تم وصف عدد من المواد الوظيفية الكاشفة المحتملة في براءة الاختراع الأمريكية رقم ٤٤١٧٠٢٩.

١٠

خصوصاً مركبات سيلان silanes تتضمن إجمالي على الأقل اثنين من مجموعات الاستبدال هالوجين halogen و/أو ألكيل أوكيسي alkyloxy و/أو أريل أوكيسي aryloxy على سيليكون silicon وهي مناسبة بشكل جيد للتحويل إلى مجموعة وظيفية عند أطراف سلسل بوليمر دايين مواد مطاطية diene rubbers، حيث يمكن استبدال واحد من مجموعات الاستبدال المذكورة على ذرة السيليكون silicon atom لطرف سلسلة دايين أنيونية anionic diene ومجموعة الاستبدال الأخرى المذكورة على Si المتاحة كمجموعة وظيفية والتي، بشكل اختياري hydrolysis بعد التحليل المائي، يمكن أن تتفاعل مع مادة ملء خليط سطح الإطار. يمكن العثور على المزيد من أمثلة مركبات سيلان في براءة الاختراع الأمريكية رقم ٣٢٤٤٦٦٤ ، وبراءة الاختراع الأمريكية رقم ٤١٨٥٠٤٢ ، وبراءة الاختراع الأمريكية رقم ٠٨٩٠٥٨٠١٠.

١٥

مع ذلك، العديد من المواد الكاشفة reagents المذكورة للتحويل إلى مجموعات الوظيفية عند أطراف سلسل البوليمر لها العديد من المساوى، مثلا الثبات الضعيف في مذيب العملية process solvent، السمية العالية أو التطاير العالى، والتي يمكن أن تؤدي إلى تلوث المذيب المعاد تدويره. علاوة على ذلك، يمكن أن تتفاعل العديد من المواد الوظيفية الكاشفة هذه مع أكثر من طرف سلسلة بوليمر أنيوني anionic polymer chain واحد، والتي تؤدي إلى تفاعلات إقران coupling reactions والتي تكون مسببة للمشاكل وصعبة في التحكم. وهذا حقيقي تحديدا فيما يتعلق بمركبات السيلان المذكورة. وهي أيضا تتمتع بعيوب أن تفاعل مركبات السيلان هذه مع

٢٠

٢٥

الطرف الأيوني لسلسلة البولимер تستبعد مكونات مثل مركبات هاليد halides أو مجموعات الكوكسي alkoxy groups، وقد كان الأخير قابل للتحويل إلى كحولات alcohols. تقوم مركبات هاليد بتحسين التآكل؛ يمكن أن تؤدي الكحولات إلى نثولت مذيب العملية. ثمة عيب آخر لاستخدام مركبات سيلان كمواد وظيفية كاشفة siloxane-terminated functionalization reagents هو أن البوليمرات ذات طرف سيلوكسان polymers التي تم الحصول عليها منها، بعد تحويلها إلى مجموعة وظيفية بواسطة مجموعات Si-OR عند أطراف سلسل البولимер (أو عبر مجموعات Si-OH بعد التحليل المائي لمجموعات Si-O)، يمكن أن تفترن بصورة الروابط Si-O-Si، والتي تؤدي إلى ارتفاع متزايد في لزوجة المواد المطاطية أثناء المعالجة والتخزين. هناك العديد من طرق تقليل هذا الارتفاع في الزوجة في البوليمرات ذات طرف سيلوكسان التي تم وصفها، مثلاً إضافة عوامل التثبيت الكاشفة stabilizing reagents على أساس حمض acid ومركبات هاليد الحمضية acid halides (براءة الاختراع الأوروبية رقم ٠٧٨٠١٠٨٠١١٩٨٥٠٦١ ب١)، إضافة سيلوكسان siloxane (براءة الاختراع الأوروبية رقم ٩٣٤٩٣٧٢٣٧١)، إضافة كحولات طويلة السلسلة (براءة الاختراع الأوروبية رقم ٥٩٨٥٩٨١٢٢٦١) أو إضافة عوامل كاشفة للتحكم في الرقم الهيدروجيني (براءة الاختراع الأوروبية رقم ١٧٢٦٥٩٨١). تصنف براءة الاختراع الأوروبية رقم ٣١١٧٧٨٠٧٧٨ ب١، من بين أشياء أخرى، مركبات سيكلو سيلوكسان cyclosiloxanes كمواد وظيفية كاشفة لإدخال مجموعات Si-OH عند أطراف سلسل البولимер. تتمتع مركبات سيكلو سيلوكسان بميزة في مقابل مركبات سيلان سابقة الذكر بأن طرف سلسلة البولимер الأيونية الواحدة في كل حالة يمكن أن تتفاعل لكل جزيء سيكلو سيلوكسان cyclosiloxane molecule. وبالتالي، أثناء تفاعل التحويل إلى مجموعة وظيفية، لم تتم أي عمليات إقران من خلال إضافة أكثر من سلسلة بولимер واحدة لكل مادة توظيف كاشفة functionalization reagent. يمكن للمجموعات الطرفية Si-OH المكونة بعد إدخال مواد وظيفية كاشفة ، مع ذلك، كما هو مبين أعلاه وموضح في براءة الاختراع الأمريكية رقم ٤٦١٨٦٥٠ ، أن تفترن لتشكل روابط Si-O-Si. هنا أيضاً، توجد مشكلة الارتفاع غير المرغوب فيه في الزوجة أثناء المعالجة والتخزين.

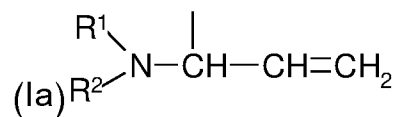
الوصف العام للاحتراع

يهدف الاختراع الحالي إلى توفير بوليمرات داين diene polymers وظيفية والتي لا تتضمن عيوب للفن السابق، وبشكل أكثر تحديداً تسمح باستخدام التفاعلية الجيدة لمركبات سيلان التي تتضمن أطراف أنيونية anionic ends لسلسل البولимер بدون تضمين عيوبها، للتفاعل الفورى للعديد من الأطراف الأيونية لسلسل

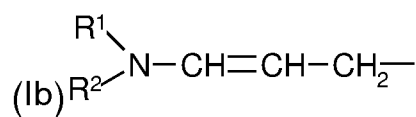
البولимер لكل جزيء سيلان silane molecule، واستبعاد المكونات المسيبة للمشاكل والإقتزان لتشكيل روابط خاصة بسياق المعالجة والتخزين.

الوصف التفصيلي:

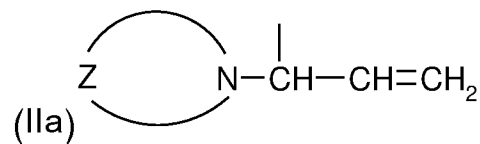
لتحقيق هذا الهدف، تم اقتراح بوليمرات دايبين وظيفية، والتي تتضمن، في بداية سلسلة البولимер، مجموعة الأمينو الثلاثية tertiary amino groups من الصيغة (Ia)، (Ib)، (IIa) أو (IIb)



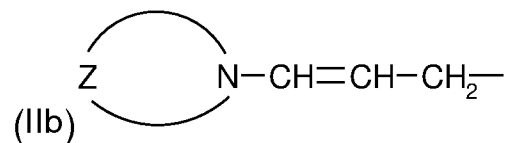
أو



أو



أو

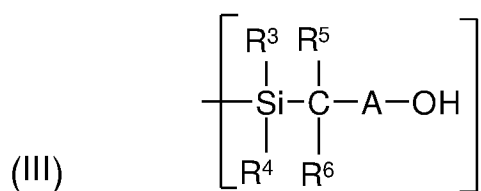


حيث

R₂, R¹ متطابقان أو مختلفتان وكل منها عبارة عن شقوق الـ alkyl، سيكلو الـ alkyl cycloalkyl، أريل aryl، ألكاريل alkaryl وأرالكيل alkyl التي يمكن أن تحتوي على ذرات غير متجانسة مثل O, N, S و/أو Si.

Z عبارة عن شق عضوي ثنائي التكافؤ divalent organic radical والتي يمكن أن تحتوي على، بالإضافة إلى C وH، ذرات غير متجانسة مثل O, N, S و/أو Si.

و، في نهاية سلاسل البوليمير، مجموعة كربينول carbinol groups تحتوي على سيلان من الصيغة (III)



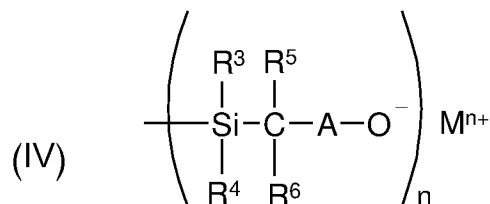
١٠

A أو أملاح معدنية metal salts منها أو أملاح أشباه معادن semimetal salts منها، حيث R₃, R₄, R₅, R₆ متطابقان أو مختلفتان وكل منها عبارة عن H أو شقوق الـ alkyl، سيكلو الـ alkyl، أريل، ألكاريل وأرالكيل التي يمكن أن تحتوي على ذرات غير متجانسة مثل O, N, S و/أو Si.

أ A عبارة عن شق عضوي ثنائي التكافؤ والتي يمكن أن تحتوي على، بالإضافة إلى C وH، ذرات غير متجانسة مثل O, N, S و/أو Si.

بشكل مفضل، يمكن أن تكون مجموعة الكربينول تحتوي على سيلان silane من الصيغة (III) في نهاية سلاسل بولимерات دايين الوظيفية functionalized diene polymers الابتكارية في صورة أملاح معدنية من

الصيغة (IV):



حيث

٢٠

R₃, R₄, R₅, R₆ متطابقان أو مختلفتان وكل منها عبارة عن H، شقوق ألكيل، سيكلو ألكيل، أريل، أكاريل وأرالكيل التي يمكن أن تحتوي على ذرات غير متجانسة مثل O، N، S و/أو Si

A عبارة عن شق عضوي ثائي التكافؤ والتي يمكن أن تحتوي على، بالإضافة إلى C وH، ذرات غير متجانسة مثل O، N، S و/أو Si

n عبارة عن رقم صحيح من ١ إلى ٤، ٥

M عبارة عن معدن أو أشباه معادن من تكافؤ ١ إلى ٤، بشكل مفضل Li، Na، K، Ca، Mg، Fe، Co، Sn، Al، Ti، Nd، Si، Ni و/أو

البوليمرات المفضلة لتحضير بوليمرات دايين الوظيفية الابتكارية عبارة عن بوليمرات دايين، وبوليمرات دايين مشتركة copolymerization قابلة للحصول عليها بواسطة البلمرة المشتركة لمركبات دايين مع مونومرات فينيل عطرية vinylaromatic monomers . ١٠

مركبات دايين المفضلة عبارة عن ١،٣-بيوتا دايين isoprene، ١،٣-بنتا دايين ١،٣-دي-٢،٣-داي ميثيل بيوتا دايين ١،٣-pentadiene، ١،٣-٢،٣-فيينيل-١،٣-phenyl-١،٣-butadiene و/أو ١،٣-hexadiene. وقد تم توجيه الأفضلية المحددة إلى استخدام ١،٣-بيوتا دايين و/أو أيزو برين.

يمكن أن تكون مونومرات الفينيل العطرية المشتركة vinylaromatic comonomers، مثلا، عبارة عن ستيرين p-tert-styrene، -o-styrene، -m-styrene و/أو p-ميثيل ستيرين p-methylstyrene، ترت-بويتيل ستيرين vinylnaphthalene، α-methylstyrene، butylstyrene، α-ميثيل ستيرين فينيل نافثالين divinylbenzene، تراي فينيل بنزين trivinylbenzene و/أو داي فينيل نافثالين divinylnaphthalene . وقد تم توجيه الأفضلية المحددة إلى استخدام ستيرين styrene. ١٥

.anionic solution polymerization بشكل مفضل هذه البوليمرات محضرة بواسطة محلول بلمرة أنيونية

مواد بدء البلمرة الخاصة ببلمرة محلول أنيوني عبارة عن مركبات أليل أمين ثلاثي tertiary allylamines تحتوي مركبات أقلاء عضوية فلزية، والتي يتم الحصول عليها بواسطة تفاعل مركبات أقلاء عضوية فلزية مع مركبات N-أليل أمين ثلاثة tertiary N-allylamines. تتضمن أمثلة مركبات أليل أمين الثلاثية

N,N-dai ميثيل أليل أمين N,N allylamines
 N,N-diisopropylallylamine داي أيزو بروبيل أليل أمين diethylallylamine
 N,N-diphenylallylamine داي فينيل أليل أمين N,N-dihexylallylamine
 N,N-dibenzylallylamine داي بيروليدين N-allylpyrrolidine أليل هكسا ميثيل بنزيل أليل أمين N-allylhexamethyleneimine إينيمين .

٥

مركيبات أقلاء عضوية فلزية المفضلة للتفاعل مع مركيبات أليل أمين الثلاثية tertiary allylamines هي -n-بيوتيل ليثيوم n-butyllithium و سيك-بيوتيل ليثيوم sec-butyllithium. يمكن التأثير على تفاعل مركيبات أليل أمين الثلاثية مع مركيبات أقلاء عضوية فلزية لإعطاء بدء البلمرة الذي يحتوي على مركيبات أمين ثلاثة في خطوة تنفيذ منفصلة، أو يمكن إجراء التفاعل في مفاعل البلمرة polymerization reactor .

١٠

علاوة على ذلك، من الممكن استخدام مواد عشوائية وعوامل تحكم للبنية الدقيقة microstructure للبوليمر polymer، مثلا داي إيثيل إيثر diethyl ether، داي n-بروبيل إيثر di-n-propyl ether، داي بروبييل إيثر diisopropyl ether، داي n-بيوتيل إيثر di-n-butyl ether، إيثيلين جليكول داي ميثيل إيثر ethylene glycol diethyl ether، إيثيلين جليكول داي إيثيل إيثر diethylene glycol di-n-butyl ether، إيثيلين جليكول داي n-بيوتيل إيثر diethylene glycol di-tert-butyl ether، داي إيثيلين جليكول داي ميثيل إيثر diethylene glycol dimethyl ether، داي إيثيلين جليكول داي n-بيوتيل إيثر diethylene glycol di-n-butyl ether، داي إيثيلين جليكول داي ٢-(إيثوكسي إيثوكسي)-جليكول داي ترت-بيوتيل إيثر diethylene glycol di-tert-butyl ether، تراي إيثيلين جليكول داي ميثيل إيثر ٢-ميثيل بروبان triethylene glycol dimethyl ether، داي إيثيل تترا هيدرو فيورفوريول hexyl tetrahydrofurfuryl ether، هكسيل تترا هيدرو فيورفوريول إيثر 2,2-bis(2-tetrahydrofuryl)propane، داي أوكسان dioxane، تراي ميثيل أمين trimethylamine ، تراي إيثيل أمين triethylamine N,N,N'-trimethyl-1,3-dioxane، داي أمين N,N,N',N'-tetramethylethylenediamine إيثيلين مورفولين N-ethylmorpholine، داي 1,2-methylmorpholine، N-إيثيل مورفولين 1,2-dibromo-1-ethan-

١٥

جليكول داي ترت-بيوتيل إيثر 2-(2-ethoxyethoxy)-2-methylpropane، تراي إيثيلين جليكول داي ميثيل إيثر 2,2-bis(2-tetrahydrofuryl)propane، داي إيثيل تترا هيدرو فيورفوريول hexyl tetrahydrofurfuryl ether، هكسيل تترا هيدرو فيورفوريول إيثر 2,2-bis(2-tetrahydrofuryl)propane، داي أوكسان dioxane، تراي ميثيل أمين trimethylamine ، تراي إيثيل أمين triethylamine N,N,N',N'-tetramethylethylenediamine إيثيلين مورفولين N-ethylmorpholine، داي 1,2-methylmorpholine، N-إيثيل مورفولين 1,2-dibromo-1-ethan-

٢٠

جليكول داي ترت-بيوتيل إيثر 2-(2-ethoxyethoxy)-2-methylpropane، تراي إيثيلين جليكول داي ميثيل إيثر 2,2-bis(2-tetrahydrofuryl)propane، داي أوكسان dioxane، تراي ميثيل أمين trimethylamine ، تراي إيثيل أمين triethylamine N,N,N',N'-tetramethylethylenediamine إيثيلين مورفولين N-ethylmorpholine، داي 1,2-methylmorpholine، N-إيثيل مورفولين 1,2-dibromo-1-ethan-

٢٥

١،٢-دائي بيروليدينو إيثان dipiperidinoethane ، ١،٢-dipyrrolidinoethane إيثان ١،٢-dimorpholinoethane من الكحولات sodium وأملاح بوتاسيوم potassium والفينولات phenols والأحماض الكربوكسيلية carboxylic acids والأحماض الكبريتية sulphonic acids.

I. Franta, Elastomers and Rubber Compounding محاليل البلمرة هذه معروفة وموضحة، مثلا، في Materials; Elsevier 1989, pages 113 – 131, in Houben-Weyl, Methoden der Organischen Chemie [Methods of Organic Chemistry], Thieme Verlag, Stuttgart, 1961, volume XIV/1 pages 645 to 673 or in volume E 20 (1987), pages 114 to 134 and pages 134 to 153, and in Comprehensive Polymer Science, Vol. 3, Part I .(Pergamon Press Ltd., Oxford 1989), pages 365–386

١٠ يتم تحضير بوليمرات دايين المفضلة بشكل مفضل في مذيب. المذيبات المستخدمة للبلمرة بشكل مفضل عبارة عن مذيبات لابروتونية خاملة inert aprotic solvents، مثلاً مركبات هيدرو كربون بارافينية paraffinic hydrocarbons، مثل مركبات بيوتان أيزوميرية isomeric butanes، مركبات بنتان cyclohexane، سيكلو بنتان decanes، مركبات هكسان hexanes، مركبات هبتان heptanes، مركبات أوكتان octanes، مركبات ديكان pentanes، مركبات سيكلو هكسان cyclopentane، ميثل سيكلو هكسان methylcyclohexane أو ٤،١-دائي ميثل سيكلو هكسان 1,4-ethylcyclohexane، إيثيل سيكلو هكسان diethylbenzene أو مركبات هيدرو كربون عطرية aromatic hydrocarbons، مثل بنزين benzene، تولوين toluene، إيثيل بنزين ethylbenzene، زيلين xylene، داي إيثيل بنزين diethylbenzene أو بروبيل بنزين propylbenzene. يمكن استخدام المذيبات بشكل فردي أو في توليفة. يتم إعطاء الأفضلية لسيكلو هكسان cyclohexane و n-هكسان n-hexane. ويمكن أيضاً الخلط مع مذيبات قطبية polar solvents.

١١ تكون كمية المذيب في العملية وفقاً للاختراع بشكل مثالي ١٠٠ إلى ١٠٠٠ جرام، بشكل مفضل ٢٠٠ إلى ٧٠٠ جرام، على أساس ١٠٠ جرام من الكمية الكلية للمونومر monomer المستخدم. مع ذلك، من الممكن أيضاً بلمرة المونومرات monomers المستخدمة في غياب المذيبات.

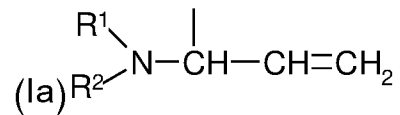
يمكن تكوين البلمرة بهذه الطريقة بحيث في هذه الطريقة بواسطة المونومرات، اختياريا يتم شحن عامل تحكم لتعديل البنية الدقيقة **microstructure** والمذيبات أوليا وبعد ذلك يتم بدء البلمرة بواسطة إضافة المادة البادئة **initiator**. يمكن أيضا إجراء البلمرة في عملية تغذية **feed process**، حيث يتم فيها ملء مفاعل البلمرة **polymerization reactor** بواسطة إضافة مونومرات، اختياريا عامل تحكم لتعديل البنية الدقيقة ومذيبات، المادة البادئة المشحونة أوليا أو مضافة مع المونومرات، اختياريا عامل تحكم لتعديل البنية الدقيقة والمذيب. الاختلافات ممكنة، مثل الشحن الأولي للمذيب في المفاعل، إضافة المادة البادئة وبعد ذلك إضافة المونومرات واختياريا عامل تحكم لتعديل البنية الدقيقة. علاوة على ذلك يمكن تنفيذ البلمرة في وضع مستمر. يمكن أيضا في كل الحالات إضافة مونومر، عامل تحكم ومذيب أثناء أو في نهاية البلمرة.

في نموذج مفضل، يتم شحن المونومرات، اختياريا عامل تحكم لتعديل البنية الدقيقة، المذيب وأليل أمين ثلاثي **tertiary allylamine**، أوليا، ويتم بدء البلمرة بواسطة إضافة مركب أقلاع عضوي معدني **organo-alkali metal compound**، مثل **BuLi**، مع تكوين بادئ بلمرة **polymerization initiator** تحتوي على أمين ثلاثي **metal compound** في الموقع خلال تفاعل مركب الأقلاع العضوي المعدني مع أليل أمين الثلاثي.

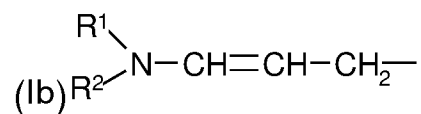
يمكن أن يختلف وقت البلمرة في خلال نطاقات واسعة من دقائق عدة إلى ساعات عده. بشكل مثالي، يتم تنفيذ البلمرة في خلال فترة تصل إلى حوالي ١٠ دقائق تصل إلى ٨ ساعات، بشكل مفضل ٢٠ دقيقة إلى ٤ ساعات. يمكن تنفيذها إما عند ضغط عياري أو عند ضغط متضاد (١ إلى ١٠ بار).

وقد وجد، بشكل مدهش، أنه خلال استخدام مواد بداء بلمرة تحتوي على مركبات أليل أمين الثلاثية لإنتاج مجموعات الأمينو الثلاثية **tertiary amino groups** من الصيغ **Ia**، **Ib**، **IIa** أو **IIb** في بداية سلاسل البولимер في توليفة مع استخدام واحد أو أكثر من مركبات **1-Oxa-2-Sila cycloalkanes** كمواد وظيفية كاشفة لإدخال مجموعات وظيفية في نهاية سلاسل البولимер، يكون من الممكن تحضير بوليمرات دايبين **diene polymers** التي لها خواص سطح إطار محسنة ولا تتضمن عيوب الفن السابق. مثلا، عمليات الإقران خلال العديد من التفاعلات الخاصة بالعوامل الوظيفية الكاشفة، استبعاد المكونات المسيبة للمشاكل وعمليات الإقران خلال تكوين روابط **Si-O-Si** في سياق عدم إمكانية عمل وتخزين البولимер.

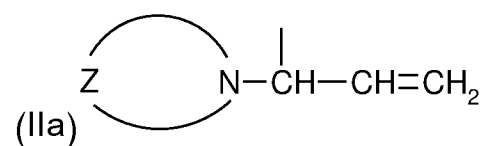
مواد بداء البلمرة تحتوي على مركبات أليل أمين الثلاثية عبارة عن مركبات من الصيغة العامة **(Va)**، **(Vb)**، **(VIa)** أو **(VIb)**



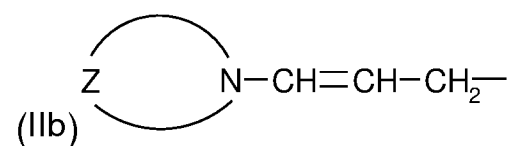
أو



أو



أو



حيث

R^1, R^2 متطابقتان أو مختلفتان وكل منها عبارة عن شفوق الـكيل، سـيكـلو الـكـيل، أـرـيل، الـكارـيل وأـرـالـكـيل
الـتي يمكن أن تحتـوي على ذـراتـ غـيرـ مـتجـانـسـةـ مـثـلـ Oـ، Nـ وـ/ـأـوـ Siـ

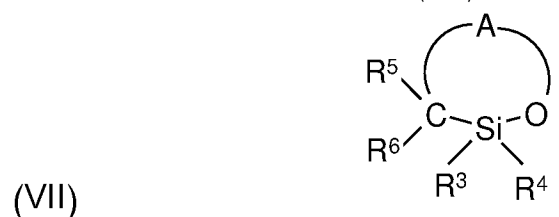
Z عـبـارـةـ عـنـ شـقـ عـضـوـيـ ثـنـائـيـ التـكـافـؤـ di~valent organic radicalـ والـتيـ يمكنـ أنـ تحتـويـ عـلـىـ،
بـالـإـضـافـةـ إـلـىـ Cـ وـ Hـ، ذـراتـ غـيرـ مـتجـانـسـةـ مـثـلـ Oـ، Nـ وـ/ـأـوـ Siـ

عـبـارـةـ عـنـ Liـ، Naـ، Kـ

M

مرـكـبـاتـ 1ـأـوكـساـ2ــسيـكـلوـ أـكـانـ 1~oxa~2~silacycloalkanesـ عـبـارـةـ عـنـ مـرـكـبـاتـ مـنـ الصـيـغـةـ

الـعـلـمـةـ (VII)



حيث

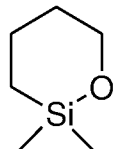
R^6, R^5, R^4, R^3 متطابقان أو مختلفتان وكل منها عبارة عن H، شعوق ألكيل، سيكلو ألكيل، أريل، أكاريل وأرالكيل التي يمكن أن تحتوي على ذرات غير متجانسة مثل O، N، S و/أو Si، عبارة عن شعقوي عضوي ثلائي التكافؤ والتي يمكن أن تحتوي على، بالإضافة إلى C وH، ذرات غير متجانسة مثل O، N، S و/أو Si.

٥

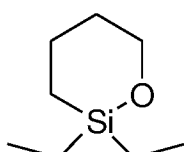
ذرة السيليكون من الصيغة (VII) أحادية الوظيفة، "أحادية الوظيفة" تعني أن ذرة السيليكون تتضمن ثلاثة روابط .Si-O ورابط Si-C

تتضمن أمثلة مركبات الصيغة (VII) :

٢،٢-دائي ميثيل - ١-أوكسا-٢-سيلا سيكلو هكسان 2,2-dimethyl-1-oxa-2-silacyclohexane



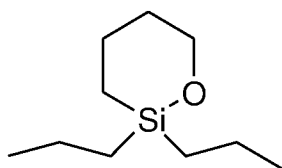
١٠



٢،٢-دائي إيثيل - ١-أوكسا-٢-سيلا سيكلو هكسان

2,2-diethyl-1-oxa-2-silacyclohexane

٢،٢-دائي بروبيل - ١-أوكسا-٢-سيلا سيكلو هكسان 2,2-dipropyl-1-oxa-2-silacyclohexane

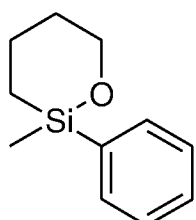


١٥

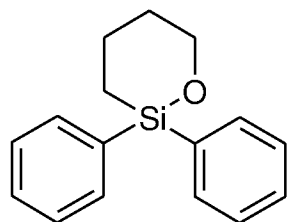
٢-ميثيل - ٢-فينيل - ١-أوكسا-٢-سيلا سيكلو هكسان 2-methyl-2-phenyl-1-oxa-2-

silacyclohexane

٢٠



٢،٢-دای فینیل - ١-أوكسا-٢-سيلا سیکلو هکسان



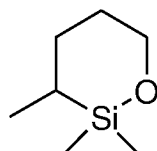
٥

٢،٢،٥،٥-تترا میثیل - ١-أوكسا-٢-سيلا سیکلو هکسان



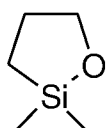
١٠

٢،٢،٣-ترای میثیل - ١-أوكسا-٢-سيلا سیکلو هکسان



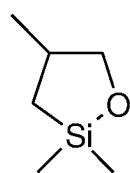
١٥

٢،٢-دای میثیل - ١-أوكسا-٢-سيلا سیکلو بنتان

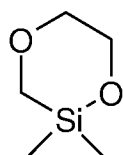


٢٠

٢،٢،٤-ترای میثیل - ١-أوكسا-٢-سيلا سیکلو بنتان



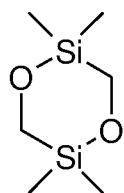
٢،٢-دای میثیل -٤،١-دای اُوكسا-٢-سیلا سیکلو هکسان-٢



silacyclohexane

٥

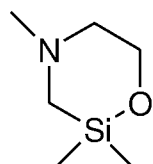
٢،٥،٥-تترا میثیل -٤،١-دای اُوكسا-٢،٥-دای سیلا سیکلو هکسان



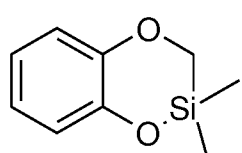
dioxa-2,5-disilacyclohexane

١٠

٤،٢،٢-ترای میثیل -١،٤،٢[اُوكسا زاسیلینان]



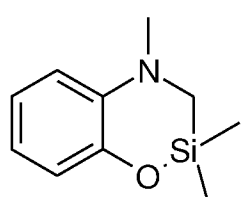
بنزو -٢،٢-دای میثیل -٤،١-دای اُوكسا-٢-سیلا سیکلو هکسان-



2-silacyclohexane

١٥

بنزو -٤،٢،٢-ترای میثیل -١-أوكسا-٤-أزا-٢-سیلا سیکلو هکسان-



4-aza-2-silacyclohexane

٢٠

وقد وجد أن بوليمرات دايين الوظيفية الابتكارية يمكن تحضيرها بواسطة تفاعل أطراف تفاعلية لسلسل البوليمر مع مركبات ١-أوكسا-٢-سيلا سيكلو ألكان ١-oxa-2-silacycloalkanes وعملية إضافة البروتون التالية لطرف الكوكسید alkoxide ينمو ليعطي كحول alcohol.

بالنالي، يقدم الاختراع أيضا استخدام مركبات ١-أوكسا-٢-سيلا سيكلو ألكان ١-oxa-2-silacycloalkanes كمواد وظيفية كاشفة لتحضير بوليمرات دايين الوظيفية الابتكارية التي لها مجموعات طرفية من الصيغة (III) أو (IV).

بوليمرات دايين الوظيفية الابتكارية بشكل مفضل لها متوسط كتل جزيئية (عدد متوسط) بمقدار ١٠٠٠٠ إلى ٢٠٠٠٠ جم/مول، بشكل مفضل ١٠٠٠٠ إلى ١٠٠٠٠ جم/مول، ودرجة حرارة ترجم بمقدار -١١٠°م إلى +٢٠°م، بشكل مفضل -١١٠°م إلى صفر °م، وقيم لزوجة موني ML ٤١ (١٠٠°م) بمقدار ١٠ إلى ٢٠٠، بشكل مفضل ٣٠ إلى ١٥٠، وحدات موني Mooney units.

يقدم الاختراع أيضا عملية لتحضير بوليمرات دايين الوظيفية الابتكارية، وفقا لها، يتم استخدام مركبات أميد أقلاع أرضية من مركبات أمين عضوي ثانوية كمواد بدء بلمرة، كواحد أو أكثر من المركبات من الصيغة (VII)، كمادة، محلول أو معلق suspension نقي، للتفاعل مع الأطراف التفاعلية لسلسل البوليمر. تتم إضافة مركبات الصيغة (VII) بشكل مفضل بعد تنفيذ البلمرة، ولكن يمكن إضافتها قبل تحويل المونومر الكامل. يتأثر تفاعل مركبات من الصيغة (VII) مع الأطراف التفاعلية لسلسل البوليمر عند درجات الحرارة المستخدمة بشكل معدل للبلمرة. يمكن أن تتفاوت أوقات التفاعل الخاصة بتفاعل مركبات وفقا لصيغة (VII) مع الأطراف التفاعلية لسلسل البوليمر ما بين دقائق قليلة وعدة ساعات.

تم توجيه الأفضلية إلى عملية لتحضير بوليمرات دايين وظيفية ابتكارية والتي يتم فيها الحصول على بادئ البلمرة بواسطة تفاعل مركبات أيل أمين الثلاثية tertiary allylamines مع مركبات أقلاع عضوية فلزية organo-alkali metal في خطوة تنفيذ منفصلة أو في الموقع بشكل مباشر في مفاعل البلمرة، ويتم استخدام واحد أو أكثر من مركبات الصيغة (VII)، كمادة أو محلول أو معلق نقي للتفاعل مع الأطراف التفاعلية لسلسل البوليمر. بشكل مفضل تتم إضافة مركبات من الصيغة (VII) بعد إتمام البلمرة، ولكن يمكن إضافتها قبل إكمال تحويل المونومر. يتم التأثير على تفاعل مركبات من الصيغة (VII) مع الأطراف التفاعلية لسلسل البوليمر عند درجات الحرارة المستخدمة بشكل معدل للبلمرة. يمكن أن تختلف أوقات التفاعل لتتفاعل المركبات وفقا لصيغة (VII) مع الأطراف التفاعلية لسلسل البوليمر ما بين دقائق قليلة وعدة ساعات.

يتم استخدام مركبات أميد الأقلاع الأرضية بشكل مفضل في محلول. يتم توجيه الأفضلية إلى استخدام نفس المذيب والذي تم استخدامه أيضا من أجل البلمرة. مع ذلك، من الممكن أيضا استخدام مذيبات أو خلطات مذيب ذات قطبية عالية نسبيا، من أجل منع ترسيب مركبات أميد الأقلاع الأرضية.

تكون الكمية الجزيئية لمركبات أليل أمين الثلاثية tertiary allylamines بشكل مفضل أقل من أو تساوي الكمية الجزيئية لمركبات أفلاء عضوية معدنية، تم توجيهه الأفضلية المحددة إلى معدل جزيئي ما بين مركبات أليل أمين الثلاثية ومركبات أفلاء عضوية معدنية بمقدار ٢٠٠٥ - ٢٠٠٠٥ - ٢٠٠٠٠٥ .

وقد وجد أنه مع هذا المعدل الجزيئي، يتم توظيف أطراف سلاسل البوليمر بمركبات كربنول carbinol compounds تحتوي على سيلان، لتكوين بوليمرات دائيرين مع التوظيف عند كلا الطرفين، وهي تتمتع بخواص سطح إطار محسنة، مع تجنب عمليات الاقتران خلال التفاعلات المتعددة للمواد الكاشفة الوظيفية، استبعاد المكونات المسيبة للمشاكل وعمليات الاقتران خلال تكوين روابط Si-O-Si في سياق عمل وتخزين البوليمرات.

يمكن اختيار كمية مركبات ١-أوكسا-٢-سيلا سيكلو أكان بحيث تتفاعل كل الأطراف التفاعلية لسلاسل البوليمر مع مركبات من الصيغة (VII)، أو يكون من الممكن استخدام عيوب هذه المركبات. يمكن أن تغطي كميات مركبات الصيغة (VII) المستخدمة نطاق واسع. الكميات المفضلة ما بين ٠٠٠٥ - ٢% بالوزن، بشكل أكثر تفضيلاً ما بين ٠٠١ - ١% بالوزن، على أساس كمية البوليمر polymer .

علاوة على ذلك، إلى مركبات من الصيغة (VII)، من الممكن أيضاً استخدام مواد الإقран الكاشفة المثالية من بلمرة دائيرين الأنيونية للتفاعل مع سلسل الأطراف التفاعلية للبوليمر. تتضمن أمثلة لمواد الإقران الكاشفة عبارة عن سيليكون تترا كلوريد silicon tetrachloride، ميثيل تراي كلوروسيلان methyltrichlorosilane، داي ميثيل داي كلوروسيلان dimethyldichlorosilane، تترا كلوريد القصدير tin tetrachlorid، داي بيوتيل قصدير داي كلوريد dibutyltin dichloride، مركبات تترا ألكوكسي سيلان tetraalkoxysilanes، إيثيلين جليكول داي جليسيديل إيثر ethylene glycol diglycidyl ether، ١،٢،٤-٣-تريـس(كلورو ميثيل)بنزـين 1,2,4-tris(chloromethyl)benzene . يمكن إضافة مواد الإقران الكاشفة هذه إلى، بالإضافة إلى أو بعد مركبات من الصيغة (VII).

عند إكمال إضافة مركبات من الصيغة (VII) واحتيارياً من مواد الإقران الكاشفة، قبل أو أثناء عمل البوليمرات الوظيفية الابتكارية، تم توجيهه الأفضلية إلى إضافة مواد تثبيت التعقيم المعدلة، مثل مركبات الفينول phenols المعاقة فراغياً، مركبات أمين عطرية aromatic amines، مركبات الفوسفيت phosphites، مركبات ثيو إيثر thioethers . علاوة على ذلك، سوف يكون من الممكن إضافة الزيوت الbasطة المعدلة المستخدمة من أجل مواد دائيرين المطاطية diene rubbers، مثل DAE (مستخلص عطري مقطر Distillate Aromatic Extract MES، TDAE (مستخلص عطري مقطر معالج Extract)، Residual RAE (Mild Extraction Solvates)، Treated Residual Aromatic TRAE (مستخلص بقايا عطرية معالجة Aromatic Extract) ، (نوابات استخلاص خفيفة

، زيوت نافثينية naphthenic oils Extract وزيوت نافثينية ثقيلة. من الممكن أيضا إضافة مواد ملء fillers مثل الكربون الأسود وسيليكا، مواد مطاطية ومواد إضافية من المطاط rubber auxiliaries يمكن إزالة المذيب من عملية البلمرة بواسطة الطرق المعدلة، مثل التقطير distillation، النزع بالبخار أو تسلیط ضغط مخفض، اختياريا عند درجة حرارة مرتفعة.

يُوفِرُ الاختراع أيضًا استخدام البوليمرات الوظيفية الابتكارية لإنتاج تركيبات مطاط قابلة للفاكنة vulcanizable rubber compositions.

تتضمن هذه التركيبات مطاط قابلة للفاكنة بشكل مفضل مواد مطاطية أخرى، مواد ملء، مواد مطاطية كيميائية rubber chemicals، وسائل المعالجة processing aids والزيوت الموسعة extender oils. المطاط الطبيعى natural rubber ومواد مطاطية تخليقية synthetic rubbers. في حالة وجودها، تكون كميتها بشكل مفضل في النطاق من ٠٠٥% إلى ٩٥%， بشكل مفضل ١٠٪ إلى ٨٠٪، بالوزن، على أساس الكمية الكلية للبوليمر في الخليط. يتم تحديد كمية المواد المطاطية بشكل إضافي مرة أخرى بواسطة الطرف المناظر باستخدام الخلطات الابتكارية.

المواد المطاطية التخليقية المعروفة من الأبحاث المذكورة هنا على سبيل المثال. يمكن أن تتضمن، من بين أشياء أخرى،

بولي بيوتا دايين polybutadiene - BR
بوليمرات بيوتا دايين C_1-C_4 -alkyl - ABR acrylate copolymers

بولي أيزو برين polyisoprene - IR
بوليمرات ستيرين-بيوتا دايين مشتركة styrene-butadiene copolymers - SBR-E

ستيرين styrene
بشكل مفضل ٦٠-١٪
محتويات - ٢٠٪

بشكل مفضل ٢٠-٥٠٪، بالوزن، محضر بواسطة البلمرة بالاستحلاب emulsion polymerization

بوليمرات ستيرين-بيوتا دايين مشتركة تتضمن محتويات ستيرين بمقدار ١-٦٪
بشكل مفضل ١٥-٤٥٪، بالوزن، محضر بواسطة محلول بلمرة solution polymerization - SBR-S

بوليمرات أيزو بيوتيلين-أيزو برين المشتركة isobutylene-isoprene copolymers - IIR

بوليمرات بيوتا دايين-أكريلونتريل المشتركة butadiene-acrylonitrile copolymers لها acrylonitrile
بشكل مفضل ٥-٦٪
محتويات - ٢٠٪

بشكل مفضل ١٠-٤٠٪، بالوزن
مطاط NBR مهدرج جزئيا أو كليا - HNBR

بوليمرات إيثيلين-بروبيلين-دايين ثلاثة ethylene-propylene-diene terpolymers - EPDM

وخلطات من هذه المواد المطاطية. لإنتاج الإطارات، تحديداً المطاط الطبيعي، يتم الاهتمام بـ S-SBR و E-SBR اللذان لهما درجة حرارة ترجم أعلى من 60°C ، مطاط بولي بيوتا دايبين الذي يتضمن محتوى سيس عالي ($> 9\%$) وتم تحضيره مع محفزات على أساس Ni, Co أو Nd, Ti ، ومطاط بولي بيوتا دايبين له محتوى فينيل vinyl يصل إلى 80% وخلطات منها.

مواد الماء المفيدة لتركيبات المطاط الابتكارية تتضمن كل مواد الماء المعروفة المستخدمة في صناعة المطاط. وهي تتضمن كل من مواد الماء النشطة وغير النشطة. يجب ذكر ما يلي على سبيل المثال:

- مركبات سيليكا **silicas** مقسمة بشكل دقيق، تم إنتاجها، مثلاً، بواسطة ترسيب محاليل مركبات سيليكا أو الهدرلة باللهب **flame hydrolysis** لمركبات سيليكون هاليد **silicon halides** والتي لها مساحات سطح نسبية بمقدار $1000-5$ ، بشكل مفضل $400-20 \text{ m}^2/\text{g}$ (مساحة سطح BET) ولها أحجام جسيمات بمقدار $10-400$ نانومتر. مركبات السيليكا يمكن أن تكون موجودة كمركبات أكسيد **oxides** مع أكسيدات أخرى معدنية **metal oxides**، مثل أكسيدات $\text{Al}, \text{Mg}, \text{Ca}, \text{Ba}, \text{Zn}, \text{Zr}$ ؛

- مركبات سيليكات تخليقية **synthetic silicates**، مثل سيليكات الألومنيوم **aluminium silicate**، مركبات سيليكات أقلاع أرضية **alkaline earth metal silicates** مثل سيليكات مغنيسيوم **magnesium silicate** أو سيليكات كالسيوم **calcium silicate**، لها مساحة سطح BETs بمقدار $2-400 \text{ m}^2/\text{g}$ وأقطار جسيم أولية بمقدار $10-400$ نانومتر؛

- مركبات سيليكات طبيعية **natural silicates**، مثل كاولين **kaolin** وغيرها من مركبات السيليكا الطبيعية؛
- الألياف الزجاجية **glass fibres** وغيرها من منتجات الألياف الزجاجية **(اللباب glass fibre mats)**؛
- الجداول **glass microspheres** أو كريات الزجاج **strands**؛

- الأكسيدات الفلزية **metal oxides**، مثل أوكسيد الزنك **zinc oxide**، أوكسيد الكالسيوم **calcium oxide**،
أوكسيد المغنيسيوم **magnesium oxide**، أوكسيد الألومنيوم **aluminium oxide**؛
- مركبات كربونات فلزية **metal carbonates**، مثل كربونات المغنيسيوم **magnesium carbonate**،
كربونات الكالسيوم **calcium carbonate**، كربونات الزنك **zinc carbonate**؛

- مركبات هيدروكسيد فلزية **metal hydroxides**، مثل هيدروكسيد الألومنيوم **aluminium hydroxide**،
هيدروكسيد مغنيسيوم **magnesium hydroxide**؛
- مركبات سلفات فلزية **metal sulphates**، مثل سلفات الكالسيوم **calcium sulphate** وسلفات الباريوم
barium sulphate؛

مركبات الكربون الأسود: carbon blacks، مركبات الكربون الأسود التي سيتم استخدامها هنا هي مركبات black gas، black furnace، black channel، black lamp the black thermal BETs بمقدار ٩ - ٢٠٠ م²/جم، مثل SAF، HAF، LS-HAF، SCF، CF، HS-ISAF، LM-ISAF، LS-ISAF، SRF، APF، GPF، HS-GPF، HS-FEF، FEF، LS-FEF، XCF، SPF، HS-FF، HS-HAF، N219، ASTM N110، MT HM-SRF، HS-SRF، LM-SRF، LS، N351، N347، N339، N332، N326، N294، N242، N234، N231، N220، N765، N762، N754، N660، N568، N550، N539، N472، N375، N358، N356 و N990، N787، N774 مركبات الكربون الأسود؛

هلامات مطاطية، خصوصا تلك القائمة على أساس E-SBR، BR، و/أو بولي كلورو برين polychloroprene التي لها أحجام جسيم بمقدار ٥ إلى ١٠٠٠ نانومتر.

يتم استخدام مواد الماء بشكل مفضل عبارة عن مركبات سيليكا مقسمة بشكل دقيق و/أو مركبات الكربون الأسود.

يمكن استخدام مواد الماء منفردة أو في خليط. في نموذج مفضل تحديدا، تتضمن تركيبات المطاط، كمواد ماء، خليط من مواد ماء خفيفة اللون، مثل مركبات سيليكا مقسمة بشكل دقيق، ومركبات الكربون الأسود، ويكون معدل خلط مواد الماء خفيفة اللون إلى مركبات الكربون الأسود بمقدار ١:٥٠٠٠١ إلى ١:٥٠، بشكل مفضل ١:٥٠٠٥ إلى ١:٢٠.

تكون مواد الماء مستخدمة هنا بكميات في النطاق من ١٠ إلى ٥٠ جزء بالوزن على أساس ١٠٠ جزء بالوزن من المطاط. يتم توجيهه الأفضلية إلى استخدام ٢٠ إلى ٢٠٠ جزء بالوزن.

في نموذج آخر للاختراع، تتضمن تركيبات المطاط rubber compositions أيضا مواد إضافية من المطاط والتي، مثلًا، تحسن خواص المعالجة لتركيبات المطاط و تعمل على إجراء ربط تبادلي لتركيبات المطاط وتحسين الخواص الفيزيائية لنواتج الفلكتنة الناتجة عن تركيبات المطاط الابتكارية للاستخدام النهائي لها، وتحسين التفاعل ما بين المطاط ومادة الماء، أو تعمل للإلحاق بالمطاط من مادة الماء.

مواد إضافية من المطاط، مثلًا، عبارة عن عوامل ارتباط تبادلي crosslinker agents، مثلًا الكبريت sulphur أو مركبات توفر الكبريت، وأيضا مواد تسريع التفاعل reaction accelerators، مواد ثثبيت تعثيق ageing، مثبتات الحرارة heat stabilizers، مثبتات الضوء light stabilizers، مواد منع تدهور المواد stabilizers، مثبتات الأوزون antiozonants، مساعدات المعالجة processing aids، الملدّنات plasticizers، الناتج عن الأوزون， المساعدات المعالجة antiozonants، المساعدات المعالجة processing aids، الملدّنات plasticizers، عوامل نفخ blowing agents، الأصباغ dyes، الخضابات pigments، المواد الشمعية waxes، tackifiers، عوامل نفخ blowing agents، الأصباغ dyes، الخضابات pigments، المواد الشمعية waxes.

مواد التوسيع extenders، الأحماض العضوية organic acids، مركبات سيلان silanes، مواد التأخير retardants، الأكاسيد الفلزية، الزيوت الموسعة، مثلاً (مستخلص عطري مقطر)، (مستخلص عطري مقطر معالج)، (ذوابات استخلاص خفيفة)، (مستخلص بقايا عطرية)، (مستخلص بقايا عطرية معالجة)، زيوت نافثينية وزيوت نافثينية ثقيلة ومواد التنشيط activators.

الكمية الكلية للمواد الإضافية من المطاط تكون في النطاق من ١ إلى ٣٠٠ جزء بالوزن، على أساس ١٠٠ جزء بالوزن من المطاط الكلي. يتم توجيهه الأفضلية إلى استخدام ٥ إلى ١٥٠ جزء بالوزن من المواد الإضافية من المطاط rubber auxiliaries.

يمكن إنتاج تركيبات المطاط القابلة للفلكتنة vulcanizable rubber compositions في عملية أحادية المرحلة أو متعددة المراحل، تم توجيهه الأفضلية إلى ٢ إلى ٣ مراحل خلط. مثلاً، الكبريت ويمكن إضافة مادة مسرعة في مرحلة خلط منفصلة، مثلاً على اسطوانة roller، وتكون درجات الحرارة المفضلة في نطاق ٣٠° م إلى ٩٠° م. تم توجيهه الأفضلية إلى إضافة الكبريت والمادة المسرعة في مرحلة الخلط الأخيرة.

تتضمن أمثلة المعدات المناسبة من أجل إنتاج تركيبات المطاط القابلة للفلكتنة بكرات rollers وعجانات mixers وخلاطات داخلية kneaders أو خلاطات بالبثق internal mixers. وبالتالي، يتضمن الاختراع أيضاً تركيبات مطاط قابلة للفلكتنة تتضمن بوليمرات دايين وظيفية تتضمن مجموعة الأمينو الثلاثية tertiary amino groups من الصيغة (Ia)، (Ib)، (IIa) أو (IIb) في بداية سلسل البوليمر ومجموعات وظيفية من الصيغة (III) أو (IV) في نهاية سلسل البوليمر.

يمكن أن تتضمن تركيبات المطاط بوليمرات دايين وظيفية تتضمن مجموعة الأمينو الثلاثية من الصيغة (Ia)، (Ib)، (IIa) أو (IIb) في بداية سلسل البوليمر ومجموعات وظيفية من الصيغة (III) و(IV) في نهاية سلسل البوليمر polymer chains.

يوفر الاختراع أيضاً استخدام تركيبات المطاط القابلة للفلكتنة الابتكارية لإنتاج مواد مطاطية مفلكتنة rubber vulcanizates، خصوصاً لإنتاج الإطارات، خصوصاً أسطح الإطارات، والتي لها مقاومة دوران منخفضة مقترنة بمقاومة عالية للانزلاق على الأسطح الرطبة ومقاومة للتآكل.

أيضاً تركيبات المطاط القابلة للفلكتنة الابتكارية مناسبة أيضاً لإنتاج القوالب mouldings، مثلاً لإنتاج أغلفة الكابلات cable sheaths، الخرطيم hoses، السيور التشغيل conveyor，السيور الناقلة sealing rings belts، أغلفة البكرات shoe soles، نعال الأحذية roll covers، حلقات منع التسريب damping elements.

سوف تعمل الأمثلة التالية على توضيح الاختراع ولكنها لن يكون لها أي أثر مقييد.
الأمثلة

المثال ١١: تخليق بوليمر ستيرين-بيوتا دايين المشترك styrene-butadiene copolymer، غير موظف (مثلاً مقارن)

تم شحن مفاعل محمل سعة ٢٠ لتر بـ ٨.٥ كجم من هكسان hexane، ١١٨٥ جم من ١،٣-بيوتا دايين -1,3-butadiene، ٣١٥ جم من ستيرين styrene، ٨ مل مول من ٢،٢-بيس (٢-تترا هيدرو فيوريل) بروبان -2,2-bis(2-tetrahydrofuryl)propane ٢,٢-بيس (٢-تترا هيدرو فيوريل) بروبان -2,2-bis(2-tetrahydrofuryl)propane و ١٠٠.٣ مل مول من n-بيوتيل ليثيوم n-butyllithium، وتم تسخين المحتويات إلى ٦٥°C. تم تنفيذ البلمرة مع التقليب عند ٦٥°C لمدة ٢٥ دقيقة. بعد ذلك، تمت إضافة ١٠٠.٣ مل مول من كحول سيتيل cetyl alcohol، تم تفريغ محلول المطاط rubber solution وتم تثبيته بواسطة إضافة ٣ جم من ٢٠١٥٢٠ (Irganox® 1520)، ٤-بيس (أوكتيل ثيو ميثيل) -٦-ميثيل فينول -6-(2,4-bis(octylthiomethyl)methylphenol)، وتتم إزالة المذيب بواسطة النزع بالبخار. تم تجفيف الفرات المطاطي (methylphenol rubber crumbs) عند ٦٥°C تحت ضغط مخفض.

٥
محتوى فينيل (مطياف أشعة تحت الحمراء IR): ٥٠.٢% بالوزن؛ محتوى ستيرين (مطياف أشعة تحت الحمراء): ٢٠.٩% بالوزن، درجة حرارة ترجم (DSC): -٢٥.٦°C؛ متوسط الوزن الجزيئي M_n PS، GPC (standard ME ٥٢): ٢٥٨ كجم/مول؛ M_w/M_n : ١.١٥؛ لزوجة موني (Mw/Mn): ٤+١ عند ١٠٠°C. المثال ١ب: تخلق بوليمر ستيرين-بيوتا دايين المشترك styrene-butadiene copolymer مع مجموعة أمينو ثلاثية في بداية السلسلة (مثال مقارن)

١٥
تم شحن مفاعل محمل سعة ٢٠ لتر بـ ٨.٥ كجم من هكسان، ١١٨٥ جم من ١،٣-بيوتا دايين، ٣١٥ جم من ستيرين، ٩.٩ مل مول من ٢،٢-بيس (٢-تترا هيدرو فيوريل) بروبان -2,2-bis(2-tetrahydrofuryl)propane و ١٤٠.٦ مل مول من N,N-دائي ميثيل أمين N,N-dimethylallylamine و ١٤٠.٦ مل مول من n-بيوتيل ليثيوم n-butyllithium، وتم تسخين المحتويات إلى ٦٥°C. تم تنفيذ البلمرة مع التقليب عند ٦٥°C لمدة ٢٥ دقيقة. بعد ذلك، تمت إضافة ١٤٠.٦ مل مول من كحول سيتيل cetyl alcohol، تم تفريغ محلول المطاط وتم تثبيته بواسطة إضافة ٣ جم من ٢٠١٥٢٠ (Irganox® 1520)، وتتم إزالة المذيب بواسطة النزع بالبخار. تم تجفيف الفرات المطاطي (methylphenol rubber crumbs) عند ٦٥°C تحت ضغط مخفض.

٢٠
محتوى فينيل (مطياف أشعة تحت الحمراء): ٥١.٧% بالوزن؛ محتوى ستيرين (مطياف أشعة تحت الحمراء): ٢٠.٩% بالوزن، درجة حرارة ترجم (DSC): -٢٣.٥°C؛ متوسط الوزن الجزيئي M_n PS، GPC (standard ME ٥٩): ٢٦٨ كجم/مول؛ M_w/M_n : ١.١٥؛ لزوجة موني (Mw/Mn): ٤+١ عند ١٠٠°C. المثال ١ج: تخلق بوليمر ستيرين-بيوتا دايين المشترك مع التوظيف في نهاية السلسلة بواسطة التفاعل مع مادة ٢٥
وظيفية كاشفة functionalization reagent (VII) (مثال مقارن)

تم شحن مفاعل محمل سعة ٢٠ لتر بـ ٨.٥ كجم من هكسان، ١١٨٥ جم من ١،٣-بيوتا دايين، ٣١٥ جم من ستيرين، ٨.٢ مل مول من ٢،٢-بيس (٢-تترا هيدرو فيوريل) بروبان و ١٠٠.٥٥ مل مول من n-بيوتيل ليثيوم n-butyllithium، وتم تسخين المحتويات إلى ٦٥°C. تم تنفيذ البلمرة مع التقليب عند ٦٥°C لمدة ٢٥ دقيقة. بعد ذلك، تمت إضافة ١٠٠.٥٥ مل مول (١.٦٩ مل) من ٤-ترابي ميثيل -[1,4,2]-أوكسا زاسيلينان ٢,٢,٤-trimethyl-[1,4,2]oxazasilinane ٣٠

تم تفريغ محلول المطاط وتم تثبيته بواسطة إضافة ٣ جم من Irganox® 1520، وتمت إزالة المذيب بواسطة النزع بالبخار. تم تجفيف الفنات المطاطي عند ٦٥ °م تحت ضغط مخفض.

محتوى فينيل (مطياف أشعة تحت الحمراء): ٣٪٥٠٠ بالوزن؛ محتوى ستيرين (مطياف أشعة تحت الحمراء): ٩٪٢٠٠ بالوزن، درجة حرارة ترجم (DSC): -٢٥.٧°م؛ متوسط الوزن الجزيئي M_n (standard PS, GPC): ٢١٦ كجم/مول؛ M_w/M_n : ١.١٨؛ لزوجة موني (ME): ٤٤٤ عند ١٠٠ °م)؛

المثال ١: d- تخليق بوليمر ستيرين-بيوتا دايين المشترك styrene-butadiene copolymer مع مجموعة أمينو ثلاثية في بداية السلسلة والتوظيف في نهاية السلسلة بواسطة التفاعل مع مادة وظيفية كاشفة من الصيغة (VII) (ابتكارية)

تم شحن مفاعل محمل سعة ٢٠ لتر بـ ٨.٥ كجم من هكسان، ١١٨٥ جم من ١،٣-بيوتا دايين، ٣١٥ جم من ستيرين، ٨.٦ مل مول من ٢،٢-بيس (٢-تترا هيدرو فيوريل) بروبان، ١١٠.٦ مل مول من N,N-دائي ميثيل أليل أمين و ١١٠.٦ مل مول من بيوتيل ليثيوم، وتم تسخين المحتويات إلى ٦٥ °م. تم تنفيذ البلمرة مع التقليب عند ٦٥ °م لـ ٢٥ دقيقة. بعد ذلك، تمت إضافة ١١.٦ مل مول (١.٨٥ مل) من ٤،٢-تراي ميثيل-[١،٤،٢]أوكسا زاسيلينان [1,4,2]trimethyl-2,2,4-oxazasilinane ، وتم تسخين محتويات المفاعل إلى ٦٥ °م لمدة ٢٠ دقيقة أخرى. بعد ذلك، تم تفريغ محلول المطاط وتم تثبيته بواسطة إضافة ٣ جم من Irganox® 1520، وتمت إزالة المذيب بواسطة النزع بالبخار. تم تجفيف الفنات المطاطي عند ٦٥ °م تحت ضغط مخفض.

محتوى فينيل (مطياف أشعة تحت الحمراء): ٤٩.٨٪٤٩.٨ بالوزن؛ محتوى ستيرين (مطياف أشعة تحت الحمراء): ٢١.٠٪٢١.٠ بالوزن، درجة حرارة ترجم (DSC): -٢٥.٦°م؛ متوسط الوزن الجزيئي M_n (standard PS, GPC): ٢٢٢ كجم/مول؛ M_w/M_n : ١.١١؛ لزوجة موني (ME): ٤٢٤ عند ١٠٠ °م)؛

الأمثلة ٢ أ-د: تركيبات المطاط

تم إنتاج تركيبات المطاط لأسطح الإطارات باستخدام بوليمرات ستيرين-بيوتا دايين مشتركة styrene-butadiene copolymers وفقا للأمثلة ١١ - ١٤.

تم ذكر المكونات في الجدول ١. تم إنتاج تركيبات المطاط (بعيدة عن الكبريت sulphur ومادة الربط التبادلي crosslinker) في عجان سعة ١٠.٥ لتر. بعد ذلك تمت إضافة الكبريت ومادة التسريع accelerator وتم الخلط في اسطوانة عند ٤٠ °م.

الأمثلة ٣ أ-د: خواص ناتج فلكنة

لتحديد خواص ناتج الفلكنة vulcanizate properties، تمت فلكنة تركيبات المطاط وفقا للأمثلة ١٢-١٦ عند ١٦٠ °م لمدة ٢٠ دقائق. تم ذكر خواص نواتج الفلكنة في الجدول ٢ وفقا للأمثلة ٣-١٤.

باستخدام نواتج الفلكنة، تم تحديد الخواص التالية وفقا للمعايير المحددة:

- الليونة عند ٦٠ °م (وفقا لـ DIN ٥٣٥١٢) -

- تآكل (وفقا لـ DIN ٥٣٥١٦) -

- ΔG^* : الفرق ما بين معاملات الزوجة المرنة القائمة على أساس التردد G^* عند 100.5% إطالة و 15% إطالة عند $60^{\circ}\text{م}/1\text{هرتز}$ (كسح سعة MTS)
- أقصى $\tan\delta$: أقصى تخميد ديناميكي dynamic damping في قياس معامل الزوجة المرنة المعتمدة على التردد عند $60^{\circ}\text{م}/1\text{هرتز}$ ، حيث $\tan\delta = \frac{G''}{G'} = \frac{E''}{E'}$ (كسح سعة MTS)
- $\tan\delta$ عند صفر $^{\circ}\text{م}$ ، 60°م : من قياس التخميد الديناميكي المعتمد على درجة الحرارة وفقاً لـ DIN ٥٣٥١٣ (١٠ هرتز، معدل التسخين ١ كالفين. دقيقة.)، حيث $E''/E' = \tan\delta$
- إطالة عند الكسر، قوة الشدة عند ناتج (وفقاً لـ DIN ٥٣٥٠٤)
- ١٠ - الليونة عند 60°م ، ΔG^* ، أقصى $\tan\delta$ (MTS) عبارة عن مؤشرات فقدان التباطؤ مع دوران الإطار (مقاومة الدوران). كلما زادت الليونة عند 60°م وكلما قل ΔG^* ، أقصى $\tan\delta$ (MTS) عبارة عن قياس لمقاومة الانزلاق على الأسطح، كلما قلت مقاومة دوران الإطار. $\tan\delta$ عند صفر $^{\circ}\text{م}$ عبارة عن قياس لمقاومة الانزلاق المتوقعة على الأسطح ال Robbie للإطار. كلما زاد $\tan\delta$ عند صفر $^{\circ}\text{م}$ ، كلما زادت مقاومة الانزلاق المتوقعة على الأسطح ال Robbie للإطار.

الجدول ١: مكونات تركيبات المطاط الخاص بسطح إطار **tyre tread rubber** (الأرقام مقاسة بـ phr) جزء بالوزن لكل ١٠٠ جزء بالوزن من المطاط

المثال الابتكاري ٢	مثال مقارن ٢ ج	مثال مقارن ب٢	مثال مقارن ٢	
٠	٠	٠	٧٠	بوليمير ستيرين-بيوتا دايين المشترك styrene-butadiene copolymer وفقا للمثال ١أ
٠	٠	٧٠	٠	بوليمير ستيرين-بيوتا دايين المشترك وفقا للمثال ١ ب
٠	٧٠	٠	٠	بوليمير ستيرين-بيوتا دايين المشترك وفقا للمثال ١C
٧٠	٠	٠	٠	بوليمير ستيرين-بيوتا دايين المشترك، وفقا للمثال ١ د
٣٠	٣٠	٣٠	٣٠	بولي بيوتا دايين ذو محتوى سيس عالي high-cis (BUNA™ CB 24 from polybutadiene Lanxess Deutschland GmbH)
٩٠	٩٠	٩٠	٩٠	سيليكا (Ultrasil® 7000)
٧	٧	٧	٧	الكريون الأسود (Vulcan® J/N 375)
٣٦.٣	٣٦.٣	٣٦.٣	٣٦.٣	زيت (Vivatec 500) TDAE
٣	٣	٣	٣	وسيلة معالجة (Aflux 37 from Rheinchemie Rheinau GmbH)
١	١	١	١	حمض ستيريك (Edenor C 18 stearic acid 98-100)
٢	٢	٢	٢	مثبت تعنق (Vulkanox® 4020/LG from Lanxess Deutschland GmbH)
٢	٢	٢	٢	مثبت تعنق (Vulkanox® ageing stabilizer HS/LG from Lanxess Deutschland GmbH)
٣	٣	٣	٣	أوكسيد زنك zinc oxide (زنك أبيض) (Rotsiegel)
٢	٢	٢	٢	شمع (Antilux 654)
٧.٢	٧.٢	٧.٢	٧.٢	سيلان silane (Si 69® from Evonik)
٢.٧٥	٢.٧٥	٢.٧٥	٢.٧٥	دائي فينيل جوانيدين diphenylguanidine (Rhenogran DPG 80)

١.٦	١.٦	١.٦	١.٦	سافيناميد (Vulkacit® sulphenamide NZ/EGC from Lanxess Deutschland GmbH)
١.٦	١.٦	١.٦	١.٦	كبريت (Chancel 90/95 ground sulphur sulphur)
٠.٢	٠.٢	٠.٢	٠.٢	سلفوناميد (Vulkalent® E/C)

الجدول ٢ : خواص ناتج فلكتة

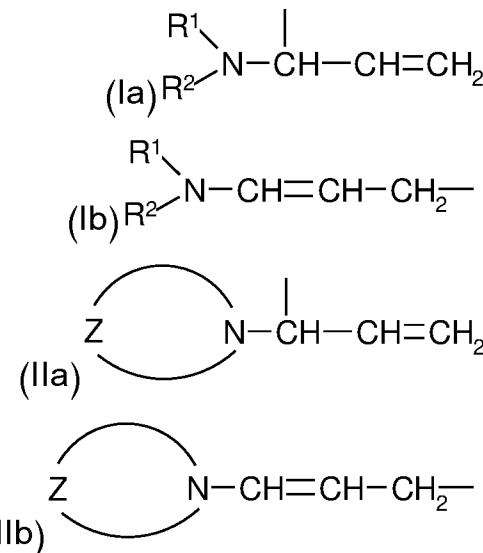
المثال الابتكاري	مثيل مقارن ٣ ج	مثيل مقارن ٣ ب	مثيل مقارن ٣ أ	
			X	لمثال مقارن ٢أ
		X		لمثال مقارن ٢ب
	X			لمثال مقارن ٢ج
X				لمثال مقارن ٢د
				: ٢
٥٩.٧	٥٨.٧	٥٦.١	٥٦.٢	[%]
٠.٨١	١٠٠٨	١٠٠٨	١.٣٧	ΔG^* ($G^* @ 0.5\% - G^* @$)
٠.١٤٩	٠.١٥٦	٠.١٦٢	٠.١٧٣	سعة MTS عند ١ هرتز، 60°م)
٠.٣٠١	٠.٢٧٩	٠.٢٦٨	٠.٢٦٩	م (التخميد الديناميكي عند ١٠ هرتز)
٠.٠٨٥	٠.٠٨٥	٠.٠٩٧	٠.١٠٣	(التخميد الديناميكي dynamic damping عند ١٠ هرتز)
٤٣٦	٤٤٩	٤٢٩	٤٥٧	[%] (S2 specimen)
١٩.٨	٢٠.٨	١٨.٥	١٩.٤	[MPa] (S2 specimen)
٧٠	٧٤	٧٣	٦٩	[ملم] (٥٣٥)

تتطلب استخدامات الإطارات مقاومة دوران منخفضة، والتي توجد عند قياس درجة الليونة عند 60°م وقيمة $\tan\delta$ في التخميد الديناميكي dynamic damping عند درجة الحرارة العالية (60°م)، وأقصى $\tan\delta$ في كسر سعة MTS، في ناتج الفلكنة. كما هو مبين من الجدول ٢، تمت ملاحظة أن ناتج الفلكنة vulcanizate الخاص بالمثال الابتكاري ٣د عالي الليونة عند 60°م ، ويتمتع بقيمة $\tan\delta$ منخفضة في التخميد الديناميكي عند 60°م وقيمة أقصى $\tan\delta$ منخفضة في كسر سعة MTS.

تتطلب استخدامات الخاصة بالإطارات مقاومة انزلاق منخفضة على الأسطح الرطبة، والتي توجد عندما يكون ناتج الفلكنة له قيمة $\tan\delta$ عالية في التخميد الديناميكي عند درجات الحرارة المنخفضة (0°م). كما هو مبين من الجدول ٢، ناتج الفلكنة وفقاً للمثال ٣د ملحوظ أنه يتمتع بقيمة $\tan\delta$ عالية في التخميد الديناميكي عند صفر $^{\circ}\text{م}$.

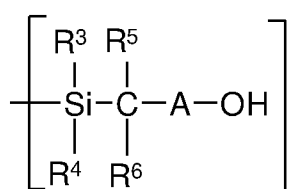
عناصر الحماية

١- بوليمرات دايين diene polymers، تتسم بأن بوليمرات دايين diene polymers تتضمن، في بداية سلاسل البوليمر polymer chains، مجموعة الأمينو الثلاثية tertiary amino groups من الصيغة (Ia)، (Ib)، (IIa) أو (IIb)



حدائق

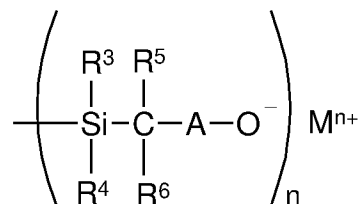
١٥ على سيلان silane من الصيغة (III) ، في نهاية سلاسل البوليمر polymer chains، مجموعة كربينول carbinol groups تحتوي و، على H، ذرات غير متجانسة heteroatoms مثل O، N، S و/أو Si، بالإضافة إلى C عبارة عن شق عضوي ثنائي النكافو divalent organic radical والتي يمكن أن تحتوي Z على، عبارة عن شق عضوي ثنائي النكافو divalent organic radical والتي يمكن أن تحتوي على، ذرات غير متجانسة heteroatoms مثل O، N، S و/أو Si، بالإضافة إلى C عبارة عن شق عضوي ثنائي النكافو divalent organic radical والتي يمكن أن تحتوي على Z ذرات غير متجانسة heteroatoms مثل O، N، S و/أو Si، الكاريل alkaryl وأرالكيل aralkyl التي يمكن أن تحتوي على أكيل alkyl، أريل aryl، الكاريل alkaryl وأرالكيل cycloalkyl التي يمكن أن تحتوي على R1، R2 متطابقتان أو مختلفتان وكل منها عبارة عن شقوق أكيل alkyl، سيلوكيل



(III)

أو أملاح معدنية metal salts منها أو أشباه معادن semimetal salts منها، حيث R3، R4، R5، R6 متطابقان أو مختلفان وكل منها عبارة عن H أو شقوق الـalkyl، سيكلو الـalkyl cycloalkyl، أرييل aryl، الـalkaryl alkaryl وأرالكيل aralkyl التي يمكن أن تحتوي على ذرات غير متجانسة heteroatoms مثل O، N، S و/أو Si عبارة عن شق عضوي ثلثائي التكافؤ divalent organic radical والتي يمكن أن تحتوي على، بالإضافة إلى C وH، ذرات غير متجانسة heteroatoms مثل O، N، S و/أو Si.

٢ - بوليمرات دايين Diene polymers وفقاً لعنصر الحماية ١، تتسم بأن مجموعة الكربينول silane carbinol groups تحتوي على سيلان من الصيغة (III) في نهاية سلاسل البولимер metal salts diene polymers في صورة أملاح معدنية polymer chains من الصيغة (IV)



(IV)

حيث

R3، R4، R5، R6 متطابقان أو مختلفان وكل منها عبارة عن H أو شقوق الـalkyl، سيكلو الـalkyl cycloalkyl، أرييل aryl، الـalkaryl alkaryl وأرالكيل aralkyl التي يمكن أن تحتوي على ذرات غير متجانسة heteroatoms مثل O، N، S و/أو Si عبارة عن شق عضوي ثلثائي التكافؤ divalent organic radical والتي يمكن أن تحتوي على، بالإضافة إلى C وH، ذرات غير متجانسة heteroatoms مثل O، N، S و/أو Si، عبارة عن رقم صحيح من ١ إلى ٤، عبارة عن معدن metal أو أشباه معادن semimetal من تكافؤ valency ١ إلى ٤، بشكل مفضل Li، Na، K، Ca، Mg، Fe، Co، Ni، Al، Nd، Ti، Sn و/أو Si.

٣ - بوليمرات دايين Diene polymers وفقاً لعنصر الحماية ١ أو ٢، تقسم بأن بوليمر دايين diene polymer عبارة عن بولي بيوتا دايين polybutadiene، بولي أيزو برين butadiene-isoprene copolymer، بولي مشترك بيوتا دايين-أيزو برين polyisoprene، بولي مشترك بيوتا دايين-ستيرين butadiene-styrene copolymer، بوليمر مشترك أيزو برين-ستيرين isoprene-styrene copolymer أو بوليمر بيوتا دايين-أيزو برين-ستيرين butadiene-isoprene-styrene terpolymer.

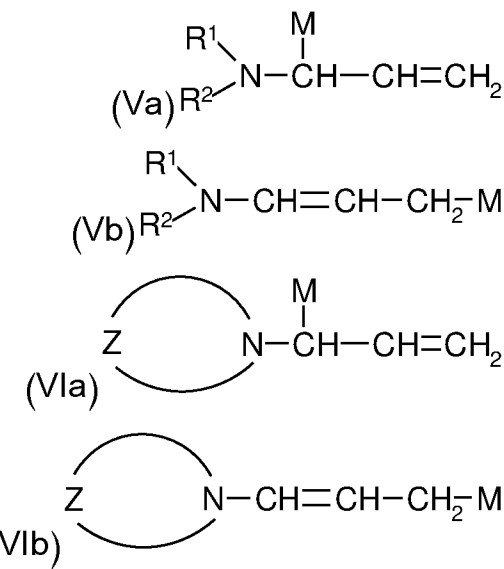
٤ - بوليمرات دايين Diene polymers وفقاً لعنصر الحماية ١، تقسم بأن بوليمرات دايين Diene polymers تتضمن متوسط كتل جزيئية mean molar masses (عدد متوسط) بمقدار ١٠٠٠٠ إلى ٢٠٠٠٠ جم/مول، بشكل مفضل ١٠٠٠٠٠ إلى ١٠٠٠٠ جم/مول.

٥ - بوليمرات دايين Diene polymers وفقاً لعنصر الحماية ١، تقسم بأن بوليمرات دايين Diene polymers تتضمن درجة حرارة تزوج بمقدار -110°م إلى $+20^{\circ}\text{م}$ ، بشكل مفضل -110°م إلى صفر $^{\circ}\text{م}$.

٦ - بوليمرات دايين Diene polymers أو بوليمرات دايين المشتركة diene copolymers وفقاً لعنصر الحماية ١، تقسم بأن بوليمرات دايين diene polymers تتضمن قيم لزوجة موسي ML [٤+١ (100°م)] بمقدار ١٠ إلى ٢٠٠، بشكل مفضل ٣٠ إلى ١٥٠، وحدات موسي Mooney units.

٧ - عملية لتحضير بوليمرات دايين Diene polymers وفقاً لعنصر الحماية ١، تقسم بأن مواد وظيفية كاشفة functionalization reagents مستخدمة من أجل إدخالمجموعات وظيفية functional groups في نهاية سلاسل البوليمر polymer chains عبارة عن واحد أو أكثر من مركبات ١-أوكسا-٢-سيلا سيكلو ألكان 1-oxa-2-silacycloalkanes، ويتم إدخال مجموعة الأمينو الثلاثية tertiary amino groups في بداية سلاسل البوليمر polymer chains.

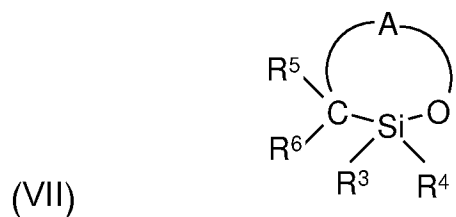
باستخدام مواد بدء بلمرة polymerization initiators تحتوي على أليل أمين ثلاثية tertiary allylamine (Vlb) أو (Vla) من الصيغة العامة (Va)، (Vb) أو (Vla) (Vlb)



حيث

R₁، R₂، R₃، R₄، R₅، R₆ ذرات غير متجانسة heteroatoms مثل O، N، S و/or Si، Z عباره عن شق عضوي ثنائي التكافؤ divalent organic radical والتي يمكن أن تحتوي على، بالإضافة إلى C وH، ذرات غير متجانسة heteroatoms مثل O، N، S و/or Si، K، Na، Li عباره عن M.

١٥ - عملية وفقا لعنصر الحماية ٧، تقسم بأن مركبات ١-Oxa-٢-Silacycloalkanes تتسم بأن مركبات ١-Oxa-٢-silacycloalkanes عباره عن مركبات compounds من الصيغة العامة (VII)



حيث

R₃, R₄, R₅, R₆ متطابقان أو مختلفان وكل منها عبارة عن H، شوّق radicals ألكيل alkyl، سيكلو ألكيل cycloalkyl، أريل aryl، ألكاريل alkaryl وأرالكيل aralkyl التي يمكن أن تحتوي على ذرات غير متجانسة heteroatoms مثل O، N، S و/أو Si عبارة عن شق عضوي ثنائي التكافؤ divalent organic radical والتي يمكن أن تحتوي A على، بالإضافة إلى C وH، ذرات غير متجانسة heteroatoms مثل O، N، S و/أو Si.

٩ - عملية لتحضير بوليمرات دايين diene polymers وفقاً لعنصر الحماية ٧، تقسم بأن مواد بدء بلمرة polymerization initiators يتم الحصول عليها بواسطة تفاعل مركبات أليل أمين ثلاثة organo-alkali metal tertiary allyl amines مع مركبات أقلاء عضوية معدنية compounds في الموقع أو في خطوة تنفيذ منفصلة ويتم استخدام واحد أو أكثر من مركبات ١-أوكسا-٢-سيكلو ألكان 1-oxa-2-silacycloalkanes للتفاعل مع الأطراف التفاعلية reactive ends لسلسل البوليمر polymer chains.

١٠ - عملية وفقاً لعنصر الحماية ٧، تقسم بأن مركبات ١-أوكسا-٢-سيكلو ألكان 1-oxa-2-silacycloalkanes مضافة بعد إكمال البلمرة polymerization.

١١ - عملية وفقاً لعنصر الحماية ٧، تقسم بأن مواد بدء البلمرة الأنوية anionic polymerization initiators يتم الحصول عليها بواسطة تفاعل مركبات أليل أمين ثلاثة organo-alkali metal tertiary allyl amines مع مركبات أقلاء عضوية فلزية compounds.

١٢ - عملية وفقاً لعنصر الحماية ٩، تقسم بأن مركبات أليل أمين الثلاثية tertiary allylamine المستخدمة عبارة عن مركبات N,N-dimethylallylamine-Dاي ميثيل أليل أمين، ومركب butyllithium organo-alkali metal compound الأقلاء العضوي المعدني بيوتيل ليثيوم.

١٣ - عملية وفقا لعنصر الحماية ٩، تتسم بأن الكمية الجزيئية من مركبات أليل أمين الثلاثية أقل من تساوي الكمية الجزيئية من مركبات tertiary allylamines compounds ، المعدل الجزيئي بشكل أكثر تفضيلا بمقدار ٠٠٥ - ٢٠٠ - ٢٠٠:٠٠٥

٥

١٤ - عملية وفقا لعنصر الحماية ٧، تتسم بأن كمية مركبات ١-أوكسا-٢-سيلا سيكلو ألكان - ١ oxa-2-silacycloalkanes ما بين ٠٠٠٥ - ٠٢ % بالوزن، بشكل مفضل ما بين ٠٠١ - ١١ % بالوزن، على أساس كمية البولимер polymer الذي يتضمن أطراف تفاعلية لسلسل البولимер polymer chains.

١٠

١٥ - عملية وفقا لعنصر الحماية ٧، تتسم بأن مواد الإقران الكاشفة coupling reagents مستخدمة للتفاعل.

١٦ - استخدام بوليمرات دايين Diene polymers وفقا لأي من عناصر الحماية ١ - ٦ لإنتاج تركيبات مطاط قابلة للفلكتنة vulcanizable rubber compositions .

١٥

١٧ - تركيبات مطاط قابلة للفلكتنة Vulcanizable rubber compositions قابلة للحصول عليها وفقا لعنصر الحماية ٦ ، تتسم بأنها تتضمن مواد تثبيت تعثيق ageing stabilizers ، زيوت rubbers ، مواد مطاطية fillers و/أو مواد إضافية من المطاط rubber auxiliaries .

٢٠

١٨ - تركيبات مطاط قابلة للفلكتنة Vulcanizable rubber compositions تتضمن بوليمرات دايين diene polymers وفقا لعنصر الحماية ١ أو ٢ .

١٩ - تركيبات مطاط قابلة للفلكتنة Vulcanizable rubber compositions تتضمن بوليمرات دايين diene polymers وظيفية تتضمن مجموعة الأمينو الثلاثية tertiary amino groups .

٢٥

من الصيغة (Ia)، (Ib)، (IIa) أو (IIb) في بداية سلسل البولимер polymer chains ومجموعات وظيفية من الصيغة (III) في نهاية سلسل البولимер polymer chains وفقا لعنصر الحماية ١.

٢٠ - تركيبات مطاط قابلة للفلكنة Vulcanizable rubber compositions تتضمن بوليمرات دايين diene polymers وظيفية تتضمن مجموعة الأمينو الثلاثية tertiary amino groups من الصيغة (Ia)، (Ib)، (IIa) أو (IIb) في بداية سلسل البولимер polymer chains وفقا لعنصر الحماية ١ ومجموعات وظيفية من الصيغة (IV) في نهاية سلسل البولимер polymer chains وفقا لعنصر الحماية ٢.

١٠

٢١ - تركيبات مطاط قابلة للفلكنة Vulcanizable rubber compositions تتضمن بوليمرات دايين diene polymers وظيفية تتضمن مجموعة الأمينو الثلاثية tertiary amino groups من الصيغة (Ia)، (Ib)، (IIa) أو (IIb) في بداية سلسل البولимер polymer chains وفقا لعنصر الحماية ١ ومجموعات وظيفية من الصيغة (III) و(IV) في نهاية سلسل البولимер polymer chains وفقا لعناصر الحماية ١ و٢.

١٥

٢٢ - استخدام تركيبات المطاط القابلة للفلكنة Vulcanizable rubber compositions وفقا لأي من عناصر الحماية ١٩ إلى ٢١ لإنتاج الإطارات tyres، خصوصاً سطح الإطارات treads.

٢٠

٢٣ - استخدام تركيبات المطاط القابلة للفلكنة Vulcanizable rubber compositions وفقا لأي من عناصر الحماية ١٩ إلى ٢١ لإنتاج القوالب mouldings، خصوصاً أغلفة الكابلات conveyor，الخراطيم hoses، سير التشغيل drive belts، السيور الناقلة cable sheaths sealing، أغلفة البكرات roll covers، نعال الأحذية shoe soles، حلقات منع التسريب belts وعناصر التخميد damping elements rings.

٢٥

٤- الإطارات Tyres قابلة للحصول عليها وفقاً لعنصر الحماية .٢٢

٥- القوالب Mouldings قابلة للحصول عليها وفقاً لعنصر الحماية .٢٣

مدة سريان هذه البراءة عشرون سنة من تاريخ إيداع الطلب

وذلك بشرط تسديد المقابل المالي السنوي للبراءة وعدم بطلانها أو سقوطها لمخالفتها لأي من أحكام نظام براءات الاختراع والتصميمات التخطيطية للدارات المتكاملة والأصناف النباتية والنماذج الصناعية أو لاحته التنفيذية

صادرة عن

مدينة الملك عبدالعزيز للعلوم والتقنية ، مكتب البراءات السعودي
ص ب ٦٠٨٦ ، الرياض ١١٤٤٢ ، المملكة العربية السعودية
بريد الكتروني: patents@kacst.edu.sa