

[19]中华人民共和国国家知识产权局

[51]Int. Cl⁷

C08K 5/523

C08L 69/00

/(C08L69/00 55:02 27:18)

[12] 发明专利申请公开说明书

[21] 申请号 98808084.2

[43]公开日 2000年9月13日

[11]公开号 CN 1266450A

[22]申请日 1998.7.29 [21]申请号 98808084.2

[30]优先权

[32]1997.8.11 [33]DE [31]19734663.4

[86]国际申请 PCT/EP98/04733 1998.7.29

[87]国际公布 WO99/07779 德 1999.2.18

[85]进入国家阶段日期 2000.2.12

[71]申请人 拜尔公司

地址 德国莱沃库森

[72]发明人 T·埃克尔 D·维特曼 M·佐贝尔

H·艾伯茨

[74]专利代理机构 中国专利代理(香港)有限公司

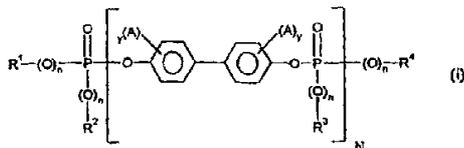
代理人 王景朝 钟守期

权利要求书 3 页 说明书 17 页 附图页数 0 页

[54]发明名称 阻燃耐热聚碳酸酯/ABS 模塑组合物

[57]摘要

本发明涉及阻燃的热塑性模塑材料,该材料包含:A) 5—95pbw 芳族聚碳酸酯或聚酯碳酸酯;B)1—60pbw 至少一种由 B.1)和 B.2)制成的接枝聚合物;B.1)5—95wt%的一种或几种乙烯基单体,B.2)5—95 wt%的至少一种玻璃化转变温度<10℃且平均粒度分布(d₅₀值)为 0.05—5μm 的接枝基体;C)0—50pbw 热塑性乙烯基共聚物;D)0.5—20pbw 至少一种式(I)的磷化合物,及任选地至少一种不同于式(I)化合物的其它磷化合物;E)0.05—5pbw 氟代聚烯烃。



ISSN 1008-4274

权 利 要 求 书

1. 阻燃热塑性模塑组合物, 包含

A 5-95 重量份芳族聚碳酸酯或聚酯碳酸酯,

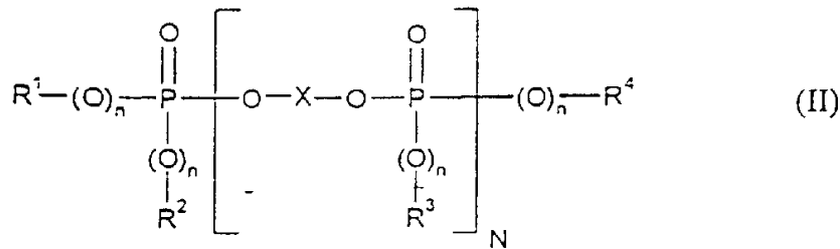
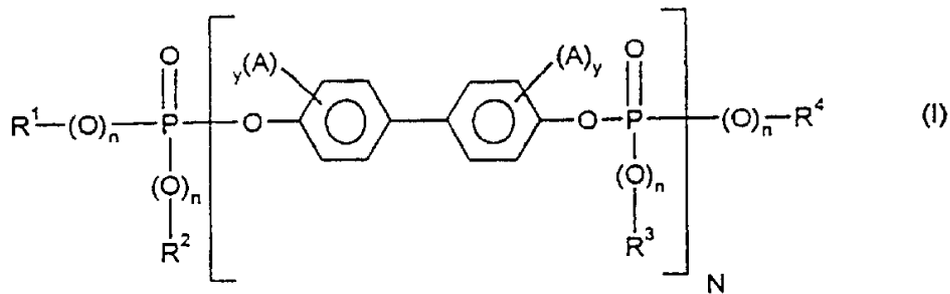
B 1-60 重量份 B.1 接枝在 B.2 上的接枝聚合物:

5 B.1 5-95 wt% 的一种或多种乙烯基单体,

B.2 5-95 wt% 的一种或多种玻璃化转变温度 < 10°C 且平均粒度 (d_{50} 值) 为 0.05-5 μm 的接枝基体,

C 0-50 重量份热塑性乙烯基(共)聚合物,

10 D 0.5-20 重量份通式(I)的磷化合物, 和任选地一种或多种式(II)的另外的磷化合物:



在式(I)中

15 A 彼此独立地代表卤素或 C_1 - C_8 -烷基, C_6 - C_{10} -芳基, C_7 - C_{12} -芳烷基,

R^1 、 R^2 、 R^3 和 R^4 彼此独立地代表任选卤代的 C_1 - C_8 -烷基, 或 C_5 - C_6 -环烷基、 C_6 - C_{20} -芳基或 C_7 - C_{12} -芳烷基, 每个可任选被卤素和/或 C_1 - C_4 -烷基取代,

y 彼此独立地为 0、1、2、3 或 4,

20 n 每个独立地为 0 或 1,



N 为 0.3 - 30,

在式 (II) 中, R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、 n 和 N 定义如上, 并且

X 在式 (II) 中代表含有 6 - 30 个碳原子的单核或多核芳族基团, 联苯除外,

5 E 0.05 - 5 重量份氟代聚烯烃,

其中在模塑组合物中所有组分的重量份之和为 100.

2. 根据权利要求 1 的模塑组合物, 其中式 (I) 的磷化合物具有 0.3 - 20 的平均 N 值。

3. 根据权利要求 1 和 2 之一的模塑组合物, 其中在式 (I) 或式 (II) 10 中 $R^1 - R^4$ 是彼此独立的, 各代表 $C_1 - C_4$ -烷基, 各任选被卤素和/或烷基取代的 $C_6 - C_{10}$ -芳基或 $C_7 - C_{12}$ -芳烷基, 并且 X 衍生自芳族双酚, 联苯除外, 优选双酚 A、间苯二酚或氢醌, 它们可任选是氯代、溴代和/或烷基化的。

4. 根据权利要求 1 - 3 之一的模塑组合物, 其中式 (II) 的磷化合物为三丁基磷酸酯、三-(2-氯乙基)-磷酸酯、三-(2, 3-二溴丙基)- 15 磷酸酯、三苯基磷酸酯、三甲苯基磷酸酯、二苯基甲苯基磷酸酯、二苯基辛基磷酸酯、二苯基-2-乙基甲苯基磷酸酯、三-(异丙基苯基)-磷酸酯、卤素取代的芳基磷酸酯、甲基膦酸二甲基酯、甲基膦酸二苯基酯、苯基膦酸二乙基酯、三苯基氧化膦或三甲苯基氧化膦。

20 5. 根据权利要求 1 - 4 之一的模塑组合物, 其中式 (I) 及任选地式 (II) 的磷化合物为 N 取 0.5 - 10 平均值的磷化合物的混合物。

6. 根据权利要求 1 - 5 之一的模塑组合物, 其中氟代聚烯烃 E 是高分子量的聚合物, 氟含量为 65 - 76 wt%, 平均颗粒直径 d_{50} 为 0.08 - 20 μm 且密度为 1.2 - 2.3 g/cm^3 。

25 7. 根据权利要求 1 - 6 之一的模塑组合物, 所述组合物包含相对于整个总模塑组合物最多 0.01 - 35 wt% 的至少一种另外的阻燃剂。

8. 根据权利要求 1 - 7 之一的模塑组合物, 该组合物包含 10 - 90 重量份组分 A、1 - 40 重量份组分 B 和 1 - 18 重量份组分 D。

9. 根据权利要求 1 - 8 之一的模塑组合物, 该组合物包含 20 - 80 30 重量份组分 A、2 - 30 重量份组分 B 和 2 - 15 重量份组分 D。

10. 根据权利要求 1 - 9 之一的模塑组合物, 其中接枝基体 C.2 为二烯橡胶、丙烯酸酯橡胶、硅橡胶或乙烯/丙烯/二烯橡胶。



11. 根据权利要求 1-10 之一的模塑组合物, 该组合物包含元素周期表 1-5 主族或 1-8 副族元素与至少一种选自氧、硫、硼、碳、磷、氮、氢和硅的元素的非常精细的化合物。

5 12. 根据权利要求 1-11 之一的模塑组合物, 该组合物包含至少一种来自稳定剂、颜料、脱模剂、流动促进剂、无机增强材料、小颗粒和/或抗静电剂的添加剂。

13. 根据权利要求 1-12 之一的模塑组合物在生产模塑体方面的应用。

14. 由根据权利要求 1-12 之一的模塑组合物制成的模塑体。

说明书

阻燃耐热聚碳酸酯/ABS 模塑组合物

5 本发明涉及用磷化合物赋予阻燃性的聚碳酸酯/ABS 模塑组合物，该组合物具有卓越的机械性能，特别是高的耐热性。

EP-A-0 640 655 描述了由芳族聚碳酸酯、含有苯乙烯的共聚物及接枝共聚物组成的、可使用单和/或低聚磷化合物赋予其阻燃性的模塑组合物。

10 EP-A-0 363 608 描述了由芳族聚碳酸酯、含有苯乙烯的共聚物或接枝共聚物以及作为阻燃添加剂的低聚磷酸酯的阻燃聚合物混合物。对于许多应用，如居室内模塑制品，这些混合物的耐热性通常是不够的。

因此，本发明的目的是提供阻燃的聚碳酸酯/ABS 模塑组合物，它们除具有所要求的高水平阻燃性外，还具有卓越的耐热性。

15 现在已令人惊讶地发现，通过使用根据本发明的单和/或低聚磷化合物可以获得阻燃模塑组合物，该组合物可生产具有非常好的机械性能和卓越的耐热性的模塑体。

因此，本发明提供了阻燃的热塑性模塑组合物，包含

20 A. 5-95，优选 10-90，特别是 20-80 重量份的芳族聚碳酸酯或聚酯碳酸酯，

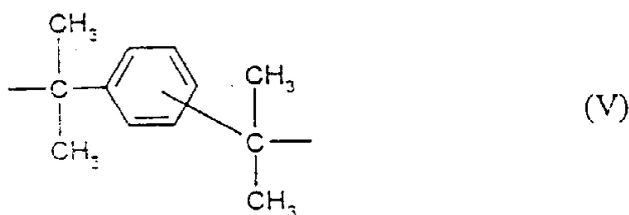
B. 1-60，优选 1-40，特别是 2-30 重量份至少一种 B.1 接枝在 B.2 上的接枝聚合物：

B.1 5-95，优选 20-60 wt% 的一种或多种乙烯基单体，

25 B.2 5-95，优选 40-80 wt% 的一种或多种玻璃化转变温度低于 10℃，优选 0℃，特别是 <-20℃ 且平均粒度 (d_{50} 值) 为 0.05-5 μm ，优选 0.20-0.35 μm ，特别是 0.25-0.30 μm 的接枝基体，

C. 0-50，优选 1-30，特别是 2-25 重量份热塑性乙烯基(共)聚合物，

30 D. 0.5-20，优选 1-18，特别是 2-15 重量份至少一种通式(I)的磷化合物，和任选地下面的式(II)的另外磷化合物：



5 B 彼此独立地代表 C_1-C_8 -烷基, 优选 C_1-C_4 -烷基, 特别为甲基; 卤素, 优选氯和/或溴; C_6-C_{10} -芳基, 优选苯基; C_7-C_{12} -芳烷基, 或苯基- C_1-C_4 -烷基, 优选苄基,

x 彼此独立地为 0、1 或 2,

p 为 1 或 0, 并且

对于每个 Z, R^5 和 R^6 是单独挑选的且彼此独立地代表氢或 C_1-C_6 -烷基, 优选氢、甲基和/或乙基,

10 Z 为碳, 且

m 为 4-7 的整数, 优选 4 或 5, 条件是在至少一个 Z 原子上 R^5 和 R^6 均为烷基。

15 优选的双酚为氢醌、间苯二酚、4,4'-二羟基联苯、二-(羟基苯基)- C_1-C_5 -烷烃、二-(羟基苯基)- C_5-C_6 -环烷烃、二-(羟基苯基)-醚、二-(羟基苯基)-亚砜、二-(羟基苯基)-酮、二-(羟基苯基)-砜、 α, α -二-(羟基苯基)-二异丙基苯如其环溴代和/或环氯代衍生物。

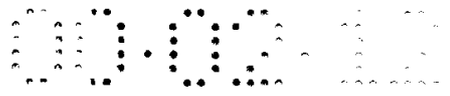
20 特别优选的双酚为 4,4'-联苯酚、双酚 A、2,2-二-(4-羟基苯基)-2-甲基丁烷、1,1-二-(4-羟基苯基)-环己烷、1,1-二-(4-羟基苯基)-3,3,5-三甲基环己烷、4,4'-二羟基二苯基硫醚和 4,4'-二羟基二苯基砜及其二和四溴代或氯代衍生物, 如 2,2-二-(3-氯-4-羟基苯基)-丙烷、2,2-二-(3,5-二氯-4-羟基苯基)-丙烷或 2,2-二-(3,5-二溴-4-羟基苯基)-丙烷。

2,2-二-(4-羟基苯基)-丙烷 (双酚 A) 是特别优选的。

双酚可以单独使用或以任意混合物使用。

25 双酚是文献中已知的或可用文献中已知的方法生产。

制备热塑性芳族聚碳酸酯的适宜链终止剂为例如苯酚、对氯苯酚、对叔丁基苯酚或 2,4,6-三溴苯酚, 以及根据 DE-OS 2 842 005 的长链烷基苯酚如 4-(1,3-四甲基丁基)-苯酚或烷基取代基中含有 8



- 20 个碳原子的单烷基苯酚或二烷基苯酚如 3,5-二叔丁基苯酚、对
异辛基苯酚、对叔辛基苯酚、对十二碳烷基苯酚和 2-(3,5-二甲基庚
基)-苯酚及 4-(3,5-二甲基庚基)-苯酚。相对具体所用双酚的摩尔数
的和, 所用链终止剂的量一般为 0.5-10 mol%。

5 热塑性芳族聚碳酸酯的重均分子量(M_w , 通过超离心或散射光测
量方法测定)为 10,000-200,000, 优选 20,000-80,000。

热塑性芳族聚碳酸酯可用已知方法支化, 事实上通过引入相对所
用双酚之和 0.05-2.0 mol% 的三官能团或三个以上官能团的化合
物, 如带有三个或更多个酚基团者。

10 均聚碳酸酯或共聚碳酸酯都是适宜的。为了制备根据本发明组分
A 的共聚碳酸酯, 也可使用 1-25 wt%, 优选 2.5-25 wt% (相对
所用双酚的总量) 的具有羟基-芳氧基终端的聚二有机硅氧烷。这些
是已知的 (见例如美国专利 3 419 634) 或可由文献中已知的方法生
产。在例如 DE-OS 3 334 782 中描述了含有聚二有机硅氧烷的共聚
15 碳酸酯的制备方法。

除了双酚 A 均聚碳酸酯外, 优选的聚碳酸酯为含有相对双酚摩尔
数之和最多 15 mol% 的所述双酚以外的双酚 A 的共聚碳酸酯作为优
选或特别优选的化合物, 特别为 2,2-二-(3,5-二溴-4-羟基苯基)-丙
烷。

20 制备芳族聚酯碳酸酯的芳族二羧酸二酰卤优选为邻苯二甲酸、对
苯二甲酸、二苯基醚-4,4'-二甲酸和萘-2,6-二甲酸的二酰氯。

比例为 1:20-20:1 的邻苯二甲酸二酰氯和对苯二甲酸二酰氯的
混合物是特别优选的。

25 在制备聚酯碳酸酯时也可以使用碳酰卤, 优选光气作为双官能团
酸衍生物。

除了上述单酚外, 制备芳族聚酯碳酸酯的适宜链终止剂为其氯代
碳酸酯和芳族单羧酸酰氯, 它们可任选被 C_1 - C_{22} -烷基或被卤素原子取
代, 以及脂族 C_2 - C_{22} -单羧酸酰氯。

30 在每种情况下链终止剂的量为 0.1-10 mol%, 该量在酚链终止
剂的情况下是相对双酚的摩尔数而言, 在单羧酸酰氯链终止剂的情况
下是相对二羧酸二酰氯的摩尔数而言。

也可将芳族羟基羧酸引入到芳族聚酯碳酸酯中。

芳族聚酯碳酸酯可以是线性的或可以以已知的方法被支化(也可参见 DE-OS 2 940 024 和 DE-OS 3 007 934)。

可以以所述量使用下列化合物作为支化剂: 三官能团或三个以上官能团羧酸酐如均苯三酸三酐、氰尿酸三酐、3,3'-4,4'-二甲酮四甲酸四酐、1,4,5,8-萘四甲酸四酐或均苯四甲酸四酐, 用量为 0.01-1.0 mol% (相对所用二羧酸二酐); 或者三官能团或三和以上官能团酚如间苯三酚、4,6-二甲基-2,4,6-三-(4-羟基苯基)-庚烯-2、4,4-二甲基-2,4,6-三-(4-羟基苯基)-庚烷、1,3,5-三-(4-羟基苯基)-苯、1,1,1-三-(4-羟基苯基)-乙烷、三-(4-羟基苯基)-苯基甲烷、2,2-二[4,4-二(4-羟基苯基)-环己基]-丙烷、2,4-二(4-羟基苯基-异丙基)-苯酚、四-(4-羟基苯基)-甲烷、2,6-二(2-羟基-5-甲基苯基)-4-甲基苯酚、2-(4-羟基苯基)-2-(2,4-二羟基苯基)-丙烷、四-(4-[4-羟基苯基异丙基]-苯氧基)-甲烷、1,4-二[4,4'-二羟基三苯基)-甲基]苯, 相对所用双酚, 用量为 0.01-1.0 mol%。可先将酚支化剂与双酚一起引入; 酸酐支化剂可与酸二酐一起引入。

在热塑性芳族聚酯碳酸酯中碳酸酯结构单元的比例可为任何值。

相对于酯基团和碳酸酯基团的和, 碳酸酯基团的比例优选最多为 100 mol%, 特别最多为 80 mol%, 最优选最多为 50 mol%。

芳族聚酯碳酸酯中酯和碳酸酯部分可以以嵌段的形式存在, 或可无规分布于缩聚聚合物中。

芳族聚酯碳酸酯的相对溶液粘度(η_{rel})范围为 1.18-1.4, 优选 1.22-1.3 (于 25°C 在 0.5 g 聚酯碳酸酯在 100 ml 二氯甲烷的溶液中测定)。

热塑性芳族聚碳酸酯和聚酯碳酸酯可分别使用或以彼此的任意混合物使用。

组分 B

根据本发明的组分 B 是接枝聚合物。它们包括具有橡胶弹性性能的接枝共聚物, 基本可由下列单体中的至少两种获得: 氯丁二烯、1,3-丁二烯、异戊二烯、苯乙烯、丙烯腈、乙烯、丙烯、乙酸乙烯酯和醇组分中含有 1-18 个碳原子的(甲基)丙烯酸酯; 即例如在“有机化学



方法” (Houben-Weyl), 14/1 卷, Georg Thieme Verlag 出版社, Stuttgart 1961, 393 - 406 页和在 C. B. Bucknall 的“增韧塑料”, 应用科学出版社, 伦敦 1977 中所述的聚合物。优选的聚合物 B 是部分交联的并且凝胶含量超过 20 wt%, 优选超过 40 wt%, 特别是超过 5 60 wt%。

优选的接枝聚合物 B 为 B.1 接枝在 B.2 上的接枝聚合物:

B.1 5 - 95, 优选 30 - 80 重量份下列化合物的混合物:

B.1.1 50 - 99 重量份苯乙烯、 α -甲基苯乙烯、卤素或甲基环取代苯乙烯、甲基丙烯酸甲酯或这些化合物的混合物, 和

10 B.1.2 1 - 50 重量份丙烯腈、甲基丙烯腈、甲基丙烯酸甲酯、马来酸酐、 C_1 - C_4 -烷基-或苯基-N-取代马来酰亚胺或这些化合物的混合物,

B.2 5 - 95, 优选 20 - 70 重量份的玻璃化转变温度低于 -10°C 的基于二烯和/或丙烯酸烷基酯的聚合物。

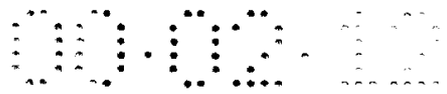
15 优选的接枝聚合物 B 为例如用苯乙烯和/或丙烯腈和/或(甲基)丙烯酸烷基酯接枝的基体 B.2 如聚丁二烯、丁二烯/苯乙烯共聚物和丙烯酸酯橡胶, 即 DE-OS 1 694 173 (= US-PS 3 564 077) 所述类型的共聚物; 或用丙烯酸烷基酯或甲基丙烯酸烷基酯、乙酸乙烯酯、丙烯腈、苯乙烯和/或其它烷基苯乙烯接枝的聚丁二烯、丁二烯/苯乙烯 20 或丁二烯/丙烯腈共聚物、聚异丁烯或聚异戊二烯, 如 DE-OS 2 348 377 (= US-PS 3 919 353) 中所述。

特别优选的聚合物 B 为例如 ABS 聚合物, 如例如 DE-OS 2 035 390 (= US-PS 3 644 574) 或 DE-OS 2 248 242 (= GB-PS 1 409 275) 中所述。

25 特别优选的接枝聚合物 B 是通过下列化合物的接枝反应而获得的:

α 相对于接枝聚合物 B, 10 - 70, 优选 15 - 50, 特别是 20 - 40 wt% 的至少一种(甲基)丙烯酸酯或 10 - 70, 优选 15 - 50, 特别是 20 - 40 wt% 由 10 - 50, 优选 20 - 35 wt% (相对混合物) 丙烯腈或(甲 30 基)丙烯酸酯和 50 - 90, 优选 65 - 80 wt% (相对于混合物) 苯乙烯组成的混合物, 作为接枝体 B.1

β 相对于接枝聚合物 B, 30 - 90, 优选 50 - 85, 特别是 60 - 80 wt



多不饱和杂环化合物如三乙烯基和三烯丙基氰尿酸酯；多官能团乙烯基化合物如二-和三-乙烯基苯；以及三烯丙基磷酸酯和二烯丙基邻苯二甲酸酯。

5 优选的交联单体为烯丙基甲基丙烯酸酯、乙二醇二甲基丙烯酸酯、二烯丙基邻苯二甲酸酯和含有至少三个烯键式不饱和基团的杂环化合物。

特别优选的交联单体为环单体三烯丙基氰尿酸酯、三烯丙基异氰尿酸酯、三乙烯基氰尿酸酯、三丙烯酰基六氢均三嗪、三烯丙基苯。

10 相对于接枝基体 τ ，交联单体的量优选为 0.02 - 5，特别为 0.05 - 2 wt%。

在含有至少三个烯键式不饱和基团的环交联单体的情况下，将接枝基体 τ 的量限定在 1wt% 以下是有利的。

15 除丙烯酸酯以外也可任选用来制备接枝基体 τ 的优选的“其它”可聚合烯键式不饱和单体为例如丙烯腈、苯乙烯、 α -甲基苯乙烯、丙烯酰胺、乙烯基- C_1 - C_6 -烷基醚、甲基丙烯酸甲酯、丁二烯。优选的作为接枝基体 τ 的丙烯酸酯橡胶为凝胶含量至少为 60 wt% 的乳液聚合物。

根据 B.2 另外的适宜接枝基体为带有接枝活性点的硅橡胶，如 DE-OS 3 704 657、DE-OS 3 704 655、DE-OS 3 631 540 和 DE-OS 3 631 539 中所述。

20 接枝基体 B.2 的凝胶含量是在 25°C 于二甲基甲酰胺中测定的 (M. Hoffmann, H. Krömer, R. Kuhn, 聚合物分析 I 和 II, George Thieme-Verlag 出版社, Stuttgart 1977)。

接枝聚合物 B 可由已知的方法如本体、悬浮、乳液或本体-乳液法生产。

25 因为在接枝反应期间，已知接枝单体不能完全彻底地接枝到接枝基体上，所以根据本发明的接枝聚合物 B 也应理解为是指在接枝基体存在下通过聚合接枝单体而获得的那些产物。

30 平均粒度 d_{50} 为在该直径上下颗粒各占 50 wt% 的直径。它可由离心测量技术测定 (W. Scholtan, H. Lange, Kolloid, Z. und Z. Polymere 250 (1972), 782-1796)。

因为在接枝反应期间，已知接枝单体不能完全彻底地接枝到接枝基体上，所以根据本发明的接枝聚合物 B 也应理解为是指在接枝

基体上，所以根据本发明的接枝聚合物 B 也应理解为是指在接枝基体存在下通过（共）聚合接枝单体而获得的并且在经过任何后处理过程后仍然存在的那些产物。

组分 C

5 组分 C 包括至少一种热塑性乙烯基（共）聚合物。

适于用作（共）聚合物 C 的聚合物为由来自乙烯基芳族化合物、乙烯基氰化物如不饱和腈、（甲基）丙烯酸-C₁-C₈-烷基酯、不饱和羧酸及其衍生物如不饱和羧酸的酸酐和酰亚胺中的至少一种单体制成的聚合物。

10 由下列化合物制成的（共）聚合物是特别适宜的：

C.1 50-99 重量份乙烯基芳族化合物和/或环取代乙烯基芳族化合物如苯乙烯、 α -甲基苯乙烯、对甲基苯乙烯、对氯苯乙烯和/或（甲基）丙烯酸 C₁-C₄-烷基酯如甲基丙烯酸甲酯、甲基丙烯酸乙酯，和

15 C.2 1-50 重量份乙烯基氰化物如不饱和腈，例如丙烯腈和甲基丙烯腈和/或（甲基）丙烯酸的 C₁-C₈-烷基酯，例如甲基丙烯酸甲酯、丙烯酸正丁酯、丙烯酸叔丁酯和/或不饱和羧酸如马来酸和/或衍生物如不饱和羧酸的酸酐和酰亚胺，例如马来酸酐和 N-苯基马来酰亚胺。

（共）聚合物 C 是类似树脂的、热塑性的且不含橡胶。

20 C.1 苯乙烯和 C.2 丙烯腈的共聚物是特别优选的。

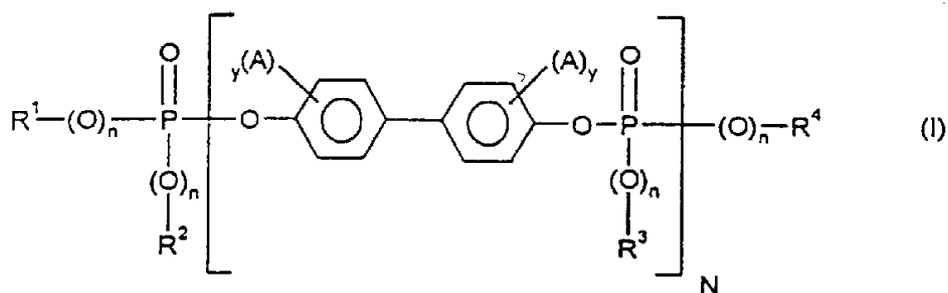
根据组分 C 的（共）聚合物是已知的并可由自由基聚合，特别是乳液、悬浮、溶液或本体聚合生产。根据组分 C 的（共）聚合物的分子量 M_w（重均，由光散射或沉降法测定）优选为 15,000-200,000。

25 在接枝聚合组分 B 期间根据组分 C 的（共）聚合物通常作为副产物来形成，特别是如果将大量单体 B.1 接枝到少量橡胶 B.2 上时。根据本发明也可任选地使用的 C 的量不包括这些接枝聚合 B 的副产物。

如果组分 C 存在于模塑组合物中，则组分 B:C 的重量比为 2:1-1:4，优选 1:1-1:2，以获得特殊应用所要求的机械性能。

组分 D

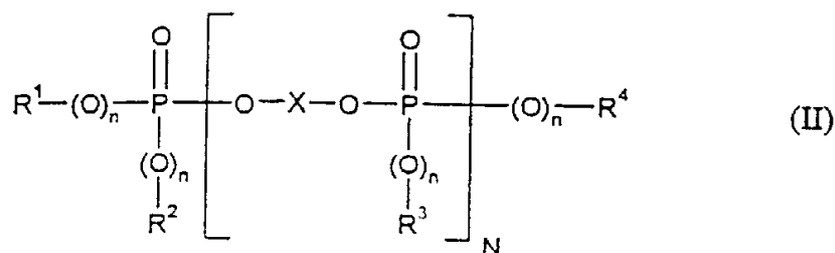
30 本发明的模塑组合物包含至少一种式 (I) 的有机磷化合物作为阻燃剂：



在该结构式中， R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 和A以及n和y具有上述相同的含义。芳族基团 R^1 、 R^2 、 R^3 和 R^4 及A本身可以被卤素和/或烷基，优选氯、溴和/或 C_1 - C_4 -烷基取代。特别优选的芳基为甲苯基、苯基、二甲苯基、丙基苯基或丁基苯基及其相应的溴代和氯代衍生物。

N可以具有0.3-30的值，优选0.3-20的平均值，特别优选0.5-10，最优选0.5-6。当存在磷化合物的混合物时，N可具有上面给出的平均值。在该混合物中可包含单磷化合物和/或低聚磷化合物。
 10 当 $N = 0$ 时，式(I)描述的是单磷化合物。

部分化合物D(最多75 wt%)可被至少一种不同于式(I)化合物的式(II)的单和/或低聚和/或聚磷化合物替代，



15 其中 R^1 、 R^2 、 R^3 、 R^4 、n和N具有上述相同的含义并且

在式(II)中，X代表含有6-30个碳原子的单核或多核芳族基团，联苯除外。该基团衍生自根据式(III)的双酚如双酚A、间苯二酚或氢醌或其氯代或溴代衍生物。

优选N值为0.5-10，特别是0.5-6的式(I)的磷化合物、优选式(I)的单和/或低聚磷酸酯的混合物作为组分D。

在混合物中优选选择可产生协同效应的式(I)的单和低聚磷化合

物。该混合物一般由 10 - 90 wt% 式 (I) 的低聚物和 90 - 10 wt% 式 (I) 的单磷化合物组成。优选将 12 - 50, 优选 14 - 40, 特别是 15 - 40 wt% 的单磷化合物和/或单磷酸酯化合物与补足量的低聚磷酸酯化合物混合。

- 5 适宜的磷化合物, 即 N=0 者为三丁基磷酸酯、三-(2-氯乙基)-磷酸酯、三-(2,3-二溴丙基)-磷酸酯、三苯基磷酸酯、三甲苯基磷酸酯、二苯基甲苯基磷酸酯、二苯基辛基磷酸酯、二苯基-2-乙基甲苯基磷酸酯、三-(异丙基苯基)-磷酸酯、卤素取代的芳基磷酸酯、甲基磷二甲基酯、甲基磷二苯基酯、苯基磷二乙基酯、三苯基氧化磷和/或三甲苯基氧化磷。

15 根据组分 D 的磷化合物一般是已知的有机化合物或可以类似的方式由已知的方法制备 (见例如 Ullmanns Encyklopädie der Technischen Chemie, 18 卷, 301 及以后各页, 179; Houben-Weyl, Methoden der Organischen Chemie, 12/1 卷, 43 页; 贝恩斯坦, 6 卷, 177 页) 。

组分 E

20 氟代聚烯烃 E 是高分子量的化合物并且玻璃化转变温度超过 -30 °C, 一般超过 100 °C, 氟含量优选为 65 - 76, 特别是 70 - 76 wt%, 平均颗粒直径 d_{50} 为 0.05 - 1000, 优选 0.08 - 20 μm 。一般而言氟代聚烯烃 E 的密度为 1.2 - 2.3 g/cm^3 。优选的氟代聚烯烃 E 为聚四氟乙烯、聚偏二氟乙烯、四氟乙烯/六氟丙烯共聚物和乙烯/四氟乙烯共聚物。这些氟代聚烯烃是已知的 (参看 Schildknecht 的“乙烯基及相关聚合物”, John Wiley & Sons, Inc., 纽约, 1962, 484 - 494 页; Wall 的“氟聚合物”, Wiley Interscience, John Wiley & Sons, Inc., 25 纽约, 13 卷, 1970, 623 - 654 页; “现代塑料百科全书”, 1970 - 1971, 47 卷, 10A 期, 1970 年 10 月, McGraw-Hill, Inc., 纽约, 134 和 774 页; “现代塑料百科全书”, 1975 - 1976, 1975 年 10 月, 52 卷, 10A 期, McGraw-Hill, Inc., 纽约, 27、28 和 472 页及 US-PS 3 671 487、3 723 373 和 3 838 092) 。

30 它们可以由已知的方法生产, 例如通过在水相介质中使用形成自由基的催化剂如钠、钾或铵过二硫酸盐在 7 - 71 kg/cm^2 的压力和 0 - 200 °C, 优选 20 - 100 °C 的温度下聚合四氟乙烯。(进一步的细节

见例如美国专利 2 393 967)。取决于实际应用的形式，这些材料的密度可为 $1.2 - 2.3 \text{ g/cm}^3$ ，平均粒度为 $0.5 - 1000 \text{ }\mu\text{m}$ 。

本发明优选的氟代聚烯烃 E 为四氟乙烯聚合物并且平均颗粒直径为 $0.05 - 20 \text{ }\mu\text{m}$ ，优选 $0.08 - 10 \text{ }\mu\text{m}$ ，且密度为 $1.2 - 1.9 \text{ g/cm}^3$ ，优选以四氟乙烯聚合物 E 乳液与接枝聚合物 B 乳液的凝聚混合物形式使用。

可以以粉末形式使用的适宜氟代聚烯烃 E 为平均颗粒直径为 $100 - 1000 \text{ }\mu\text{m}$ 且密度为 $2.0 - 2.3 \text{ g/cm}^3$ 的四氟乙烯聚合物。

为了制备 B 和 E 的凝聚混合物，首先将接枝聚合物 B 的水相乳液（乳胶）与氟代聚烯烃 E 的精细分散乳液混合；适宜的氟代聚烯烃乳液的固体含量一般为 $30 - 70 \text{ wt}\%$ ，优选为 $50 - 60 \text{ wt}\%$ ，特别为 $30 - 35 \text{ wt}\%$ 。

描述组分 B 的量的数据不包括在接枝聚合物和氟代聚烯烃的凝聚混合物中接枝聚合物的比例。

在乳液混合物中，接枝聚合物 B 对氟代聚烯烃 E 的比值为 $95:5 - 60:40$ 。乳液混合物以已知的方式凝聚，例如通过喷雾干燥、冷冻干燥或通过加入无机或有机盐、酸、碱或与水混溶的有机溶剂如醇或酮凝聚，优选在 $20 - 150^\circ\text{C}$ ，特别是 $50 - 100^\circ\text{C}$ 进行。如果需要，可在 $50 - 200^\circ\text{C}$ ，优选 $70 - 100^\circ\text{C}$ 进行干燥。

适宜的四氟乙烯聚合物乳液为市售产品并且由例如杜邦公司以 Teflon 30N 出售。

根据本发明的模塑组合物可包含至少一种常规添加剂，如润滑剂、脱模剂、成核剂、抗静电剂、稳定剂以及染料、颜料和/或增强材料。适宜的无机增强材料为玻璃纤维（任选已切割或研磨）、玻璃珠、玻璃球，片状增强材料如高岭土、滑石粉、云母、碳纤维。优选长度为 $1 - 10 \text{ mm}$ 且直径 $< 20 \text{ }\mu\text{m}$ 的切割或研磨玻璃纤维以 $1 - 40$ 重量份的量优选用作增强材料；优选对玻璃纤维进行表面处理。

本发明的模塑组合物也可包含至少一种极性化合物作为非常精细的无机粉末，该化合物为至少一种周期表 1-5 主族或 1-8 副族的金属与至少一种选自氧、硫、硼、碳、磷、氮、氢和硅的元素的化合物。优选用氧化物或氢氧化物，优选 TiO_2 ， SiO_2 ， SnO_2 ， ZnO ，勃姆石， ZrO_2 ， Al_2O_3 ，氧化铁，它们的混合物及掺杂化合物作为极性化

合物，特别是勃姆石或 TiO_2 ，它们的平均颗粒直径小于 200 nm，优选 0.1 - 100 nm，特别是 1 - 50 nm。

根据本发明的模塑组合物可包含一种或多种另外任选地具有协同效应的阻燃剂。以下列举了另外的阻燃剂：有机卤化物如十溴二苯醚、四溴二苯酚，无机卤化物如溴化铵，氮化合物如蜜胺、蜜胺甲醛树脂，无机氢氧化物如氢氧化镁或铝，无机化合物如氧化铋、偏硼酸钡、羟铋酸盐、氧化锆、氢氧化锆、氧化钼、钼酸铵、硼酸锌、硼酸铵和氧化锡以及硅氧烷化合物。这些阻燃剂一般以最多 20 wt% 的量（相对于总模塑组合物）加入。

根据本发明包含组分 A - E 和任选地其它已知的添加剂如稳定剂、染料、颜料、润滑剂和脱模剂、成核剂、小颗粒及抗静电剂和增强材料及阻燃剂的模塑组合物是通过以已知的方法混合各组分并在 200 - 300°C 于常规加工设备如密炼机、挤出机和双轴螺杆设备中熔融配混或熔融挤塑而生产的，其中组分 E 优选以上述凝聚混合物的形式使用。

可以以已知的方法连续或同时混合各个组分，事实上是在约 20°C（室温）或更高的温度进行。

本发明的模塑组合物可用来生产任何类型的模塑体。模塑体可特别由注塑法生产。可制备的模塑体的实例为：各种居室部件，例如家庭用品如榨汁机、咖啡机、搅拌机，办公室机器如监视器、打印机或复印机，或建筑部件的面板及机动车辆部件。这些模塑体也可用于电机工程领域，因为它们具有非常好的电性能。

这些模塑组合物特别适于生产对所用塑料的耐热性有特别高限制要求的模塑部件。

另一种加工形式为通过热成型由先前制备的板材或薄膜来生产模塑体。

本发明还提供了本发明的模塑组合物在生产各种模塑体、优选上述类型模塑体方面的应用，以及由本发明模塑组合物制成的模塑体。

实施例

组分 A

相对溶液粘度为 1.252 的基于双酚 A 的线性聚碳酸酯，粘度是以 CH_2Cl_2 为溶剂在 25°C 和浓度为 0.5 g/100 ml 时测定的。

