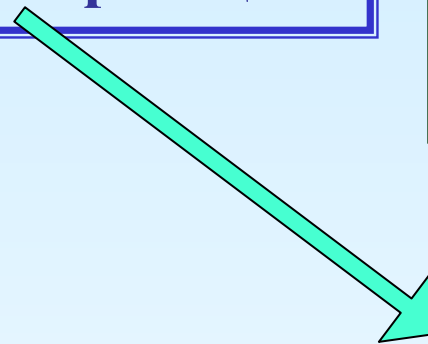


# Химические реакции полимеров. Классификация.

реакции, не сопровождающиеся изменением степени полимеризации

Полимераналогичные превращения  
(без изменения структуры основной цепи) – реакции боковых функциональных групп



реакции, приводящие к увеличению степени полимеризации

Сшивание  
(Вулканизация)

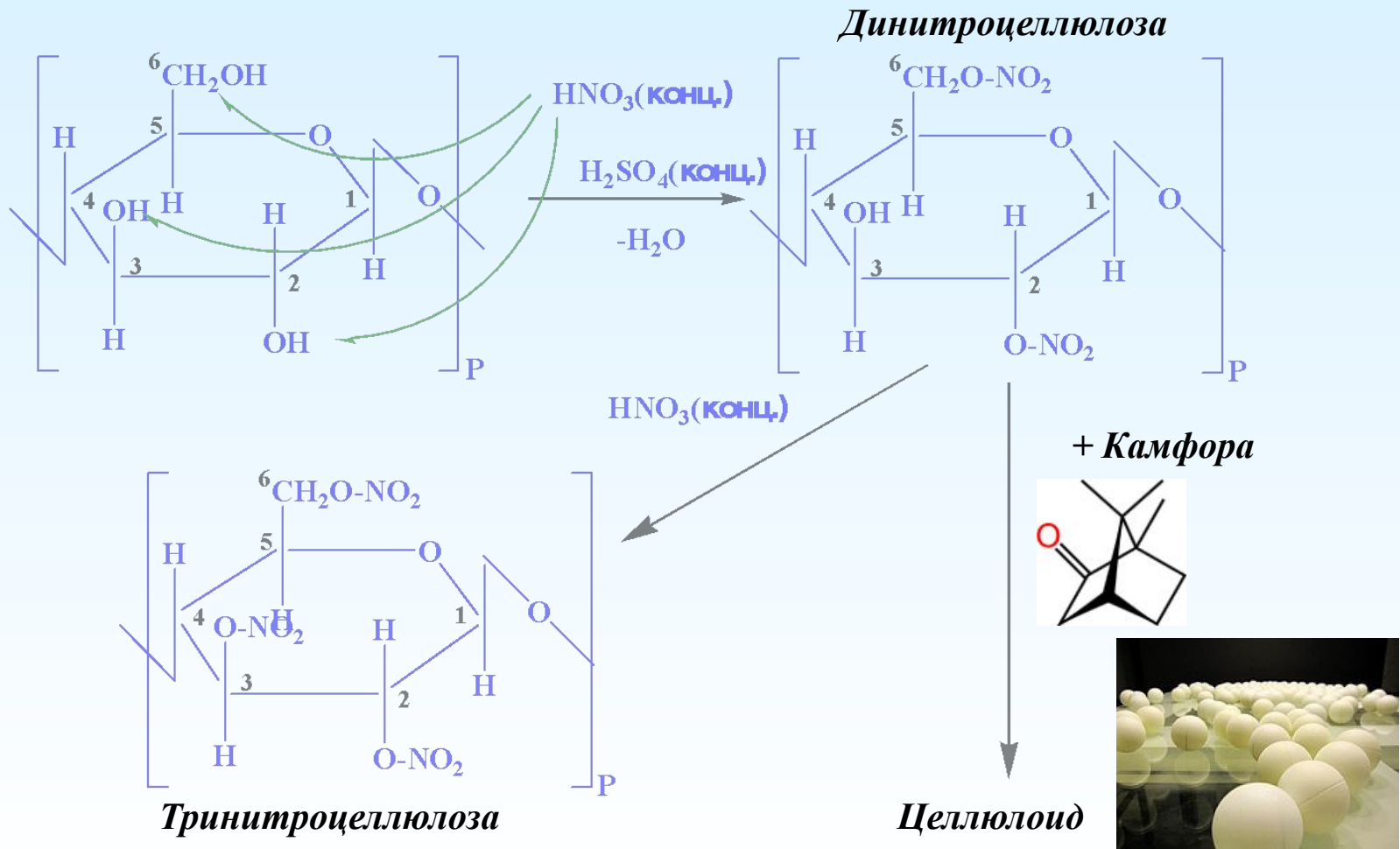
реакции, приводящие к уменьшению степени полимеризации

Деполимеризация и  
Деструкция

# Полимераналогичные превращения. Примеры.



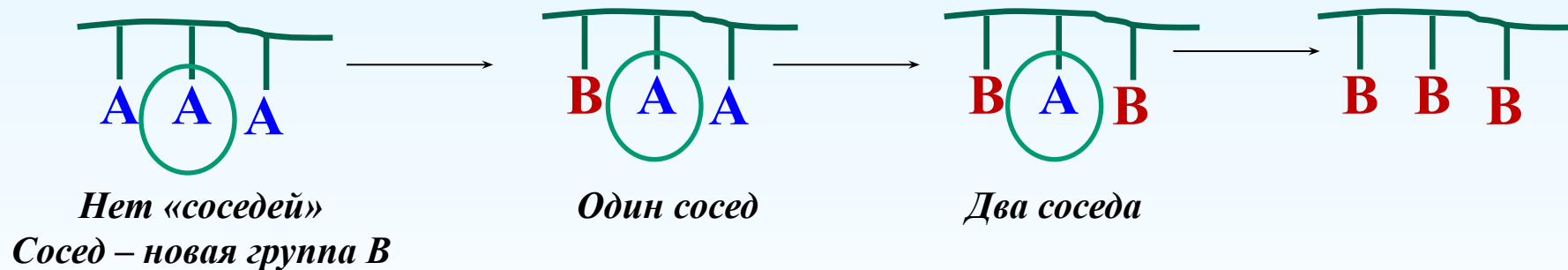
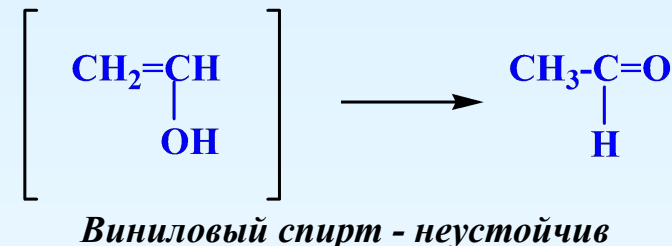
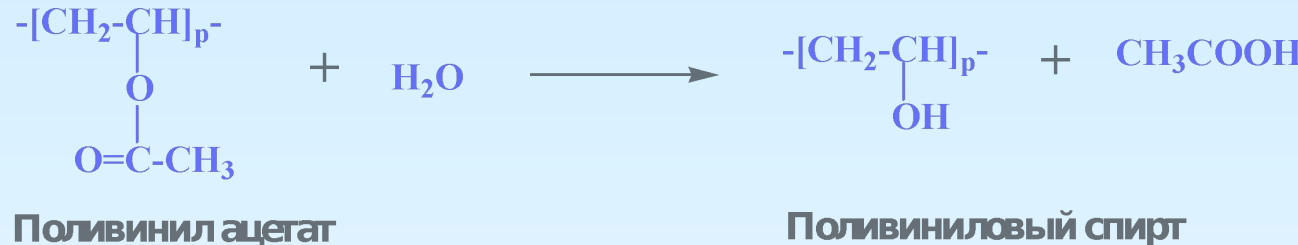
1. Изменение свойств уже существующих полимеров. Пример: модификация целлюлозы



## Полимераналогичные превращения. Примеры.

### 2. Получение полимеров, которые нельзя получить непосредственно из мономеров.

Пример: получение поливинилового спирта гидролизом поливинилацетата



**Эффект соседа – изменение реакционной способности исходных групп А под влиянием появившихся «по соседству» новых групп В.**

## Полимераналогичные превращения. Эффект соседа.



Полимераналогичную псевдомономолекулярную, так как концентрация второго компонента (например, воды при гидролизе) много больше концентрации полимерных групп, поэтому её можно считать постоянной и включить в кинетическую константу.

$$-\frac{d[A]}{dt} = k_{AAA}[A]_{AAA} + k_{BAA}[A]_{BAA} + k_{BAB}[A]_{BAB}$$

1. Нет эффекта соседа. Реакционная способность групп  $-\text{A}$  не зависит от их окружения.

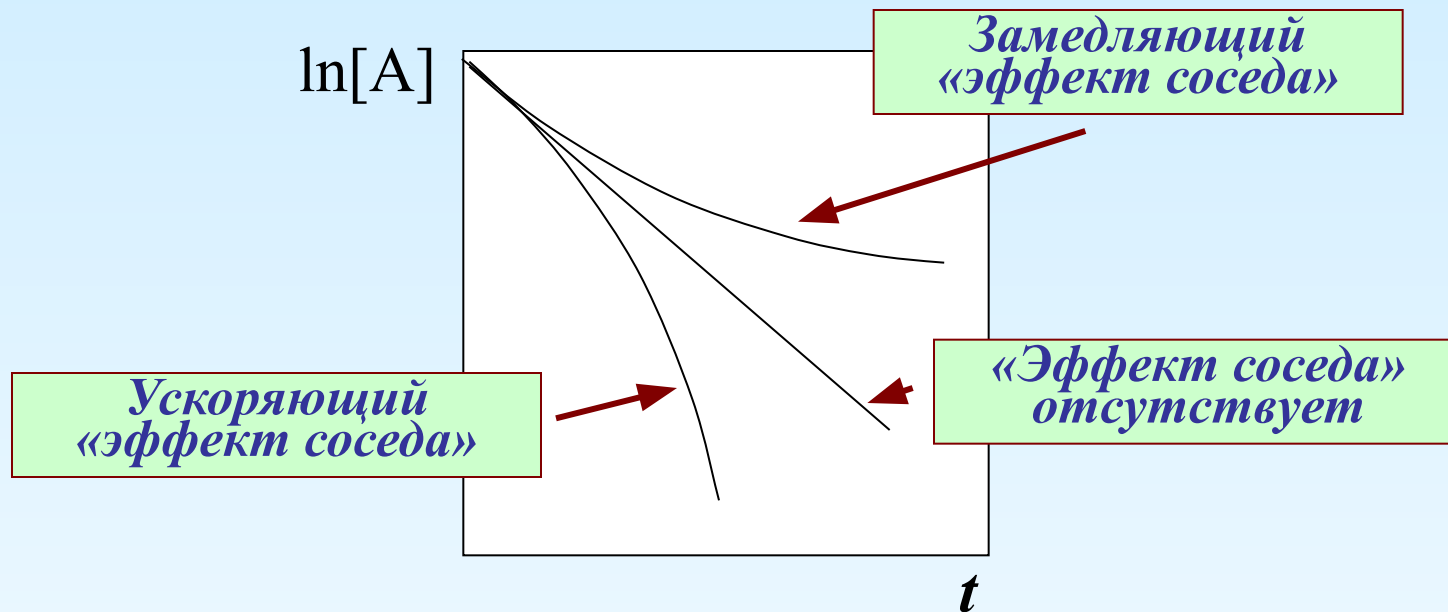
$$k_{AAA} = k_{BAA} = k_{BAB} = k \text{ и } [A]_{AAA} = [A]_{BAA} = [A]_{BAB} = [A];$$

$$-\frac{d[A]}{dt} = k[A] \xrightarrow{\quad} -\frac{d[A]}{[A]} = k dt \xrightarrow{\quad} \int_{[A]_o}^{[A]} -\frac{d[A]}{[A]} = \int_o^t k dt$$

$$[A] = [A]_o e^{-kt} \xrightarrow{\quad} \ln[A] = \ln[A]_o - kt$$

Прямая в координатах  $\ln[A]$  -  $t$ .

## Полимераналогичные превращения. Эффект соседа.



2. Ускоряющий эффект соседа. Появление соседних групп **-B** увеличивает скорость реакции превращения групп **-A** в **-B**.

$$k_{\text{AAA}} < k_{\text{BAA}} < k_{\text{BAB}}$$

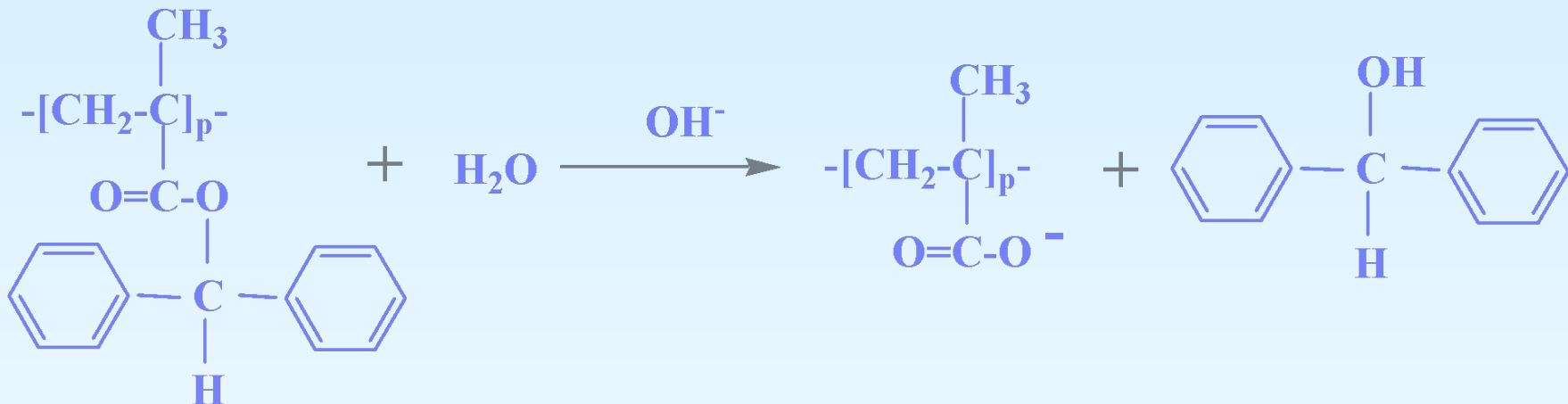
3. Замедляющий эффект соседа. Появление соседних групп **-B** замедляет скорость реакции превращения групп **-A** в **-B**.

$$k_{\text{AAA}} > k_{\text{BAA}} > k_{\text{BAB}}$$

## Полимераналогичные превращения. Нет эффекта соседа. Пример.

«Эффект соседа» отсутствует,  $k_{AAA} = k_{BAA} = k_{BAB}$

Пример: щелочной гидролиз полидифенилметилметакрилата



Наличие двух объёмных фенильных колец стерически исключает влияние соседней группы  $\Rightarrow$  эффект соседа отсутствует.

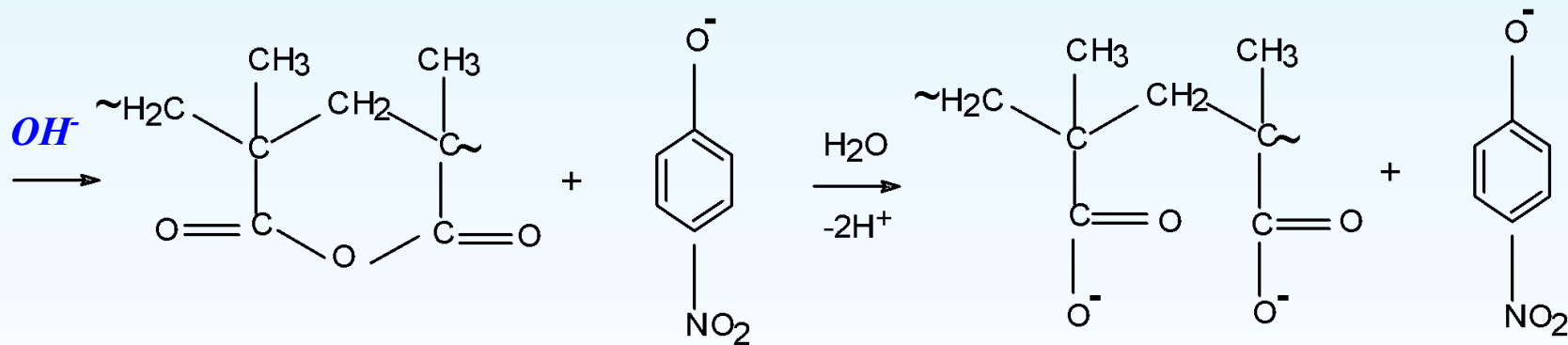
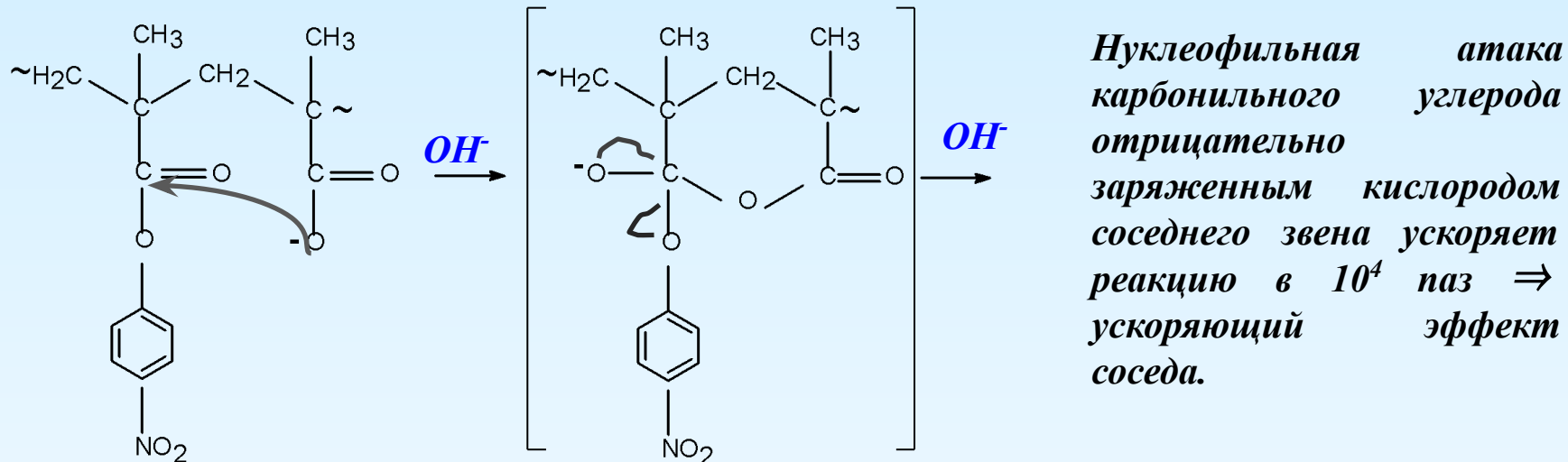
Распределение прореагировавших и непрореагировавших звеньев

Статистическое: *ABBAABAABAAABB*

# Полимераналогичные превращения. Ускоряющий эффект соседа. Пример.

«Ускоряющий эффект соседа»,  $k_{\text{AAA}} < k_{\text{BAA}} < k_{\text{BAB}}$

Пример: щелочной гидролиз поли-пара-нитрофенилметакрилата

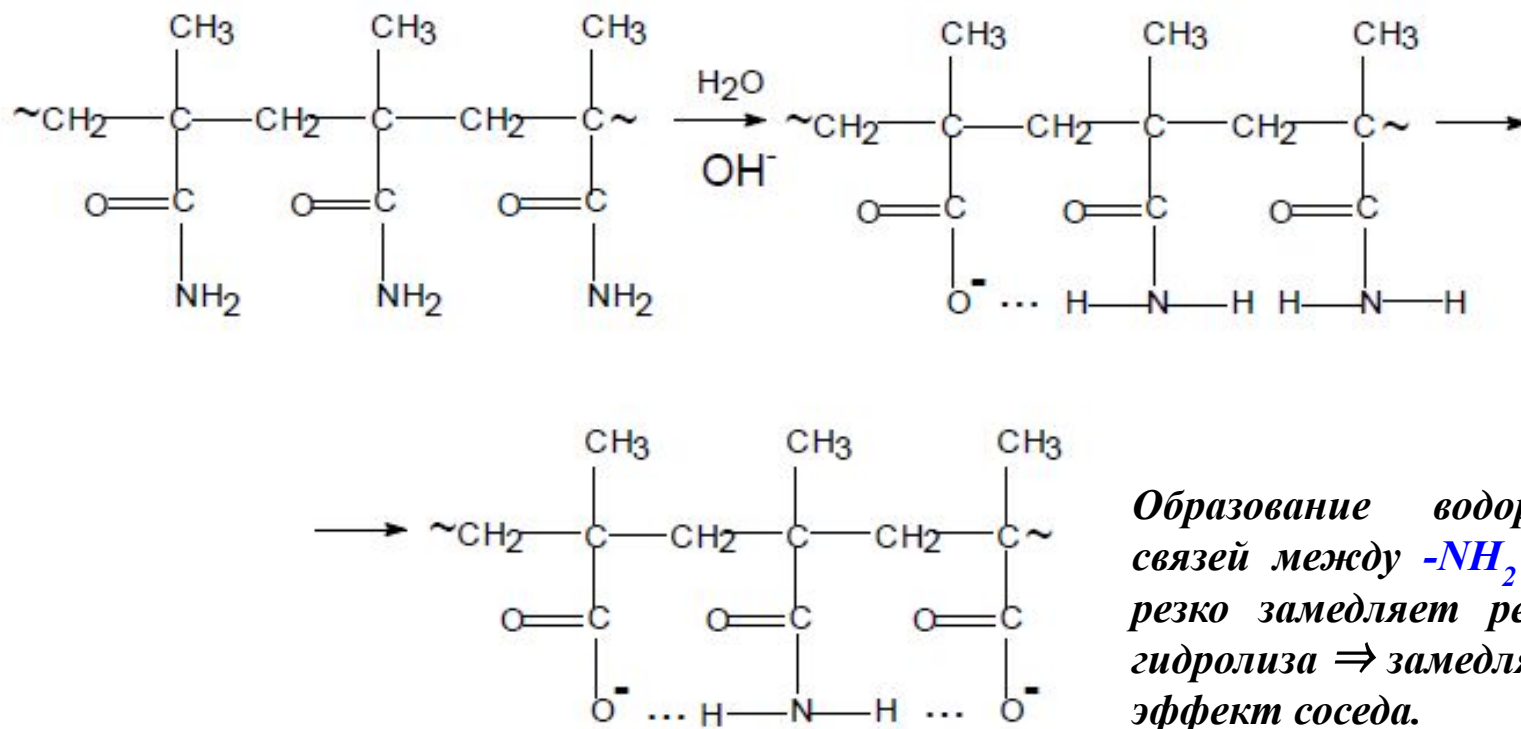


Распределение прореагировавших и непрореагировавших звеньев  
Блочное: AAAAABBBBBB

# Полимераналогичные превращения. Замедляющий эффект соседа. Пример.

«Замедляющий эффект соседа»,  $k_{\text{AAA}} > k_{\text{BAA}} > k_{\text{BAB}}$

Пример: щелочной гидролиз полиакриламида



Распределение прореагировавших и непрореагировавших звеньев

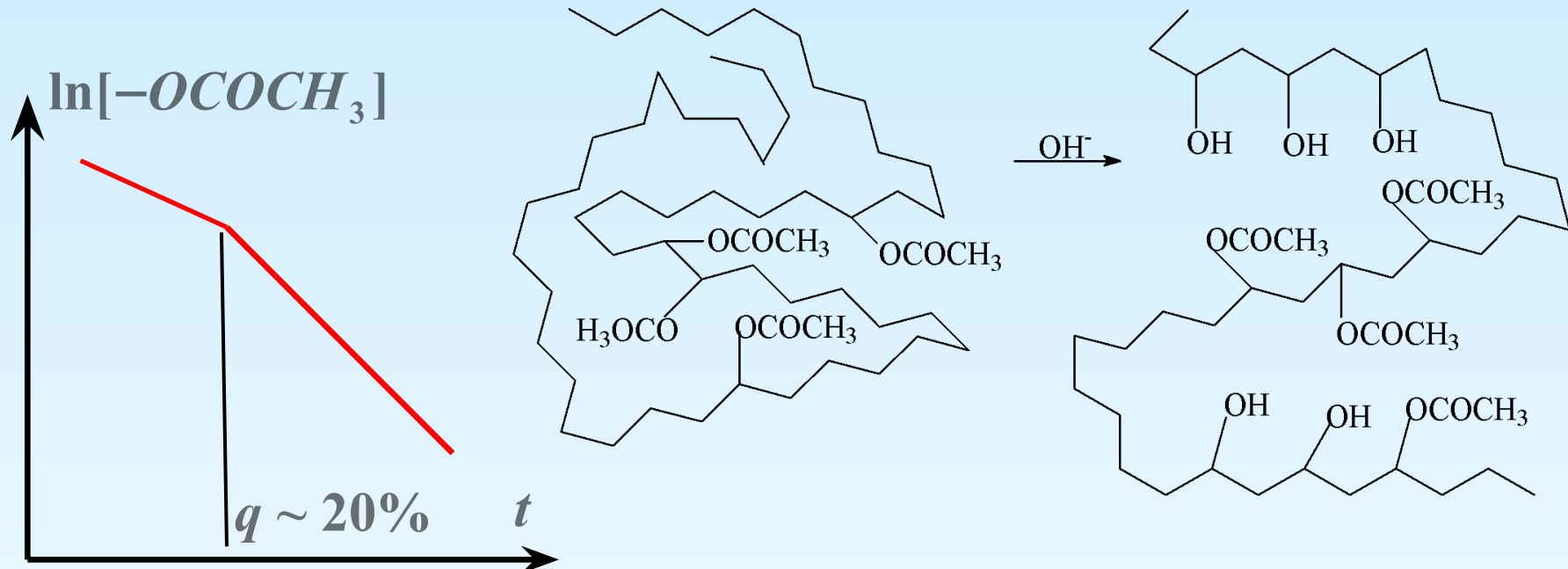
Чередующееся: **A****B****A****V****A****B****A****V****A****B****A****V**

## Полимераналогичные превращения. Другие полимерные эффекты

**На скорость полимераналогичных превращений могут оказывать другие полимерные эффекты:**

- Конформационный эффект (гидролиз поливиниацетата, ферментативный катализ);
- Конфигурационный эффект (различие в реакционной способности изо- и синдио- изомеров);
- Надмолекулярный эффект (гидратированная и негидратированная целлюлоза), аморфные и кристаллические области полимеров и др.
- Другие (концентрационный, электростатический)

# Конформационный эффект. Щелочная гидролиз поливинилацетата



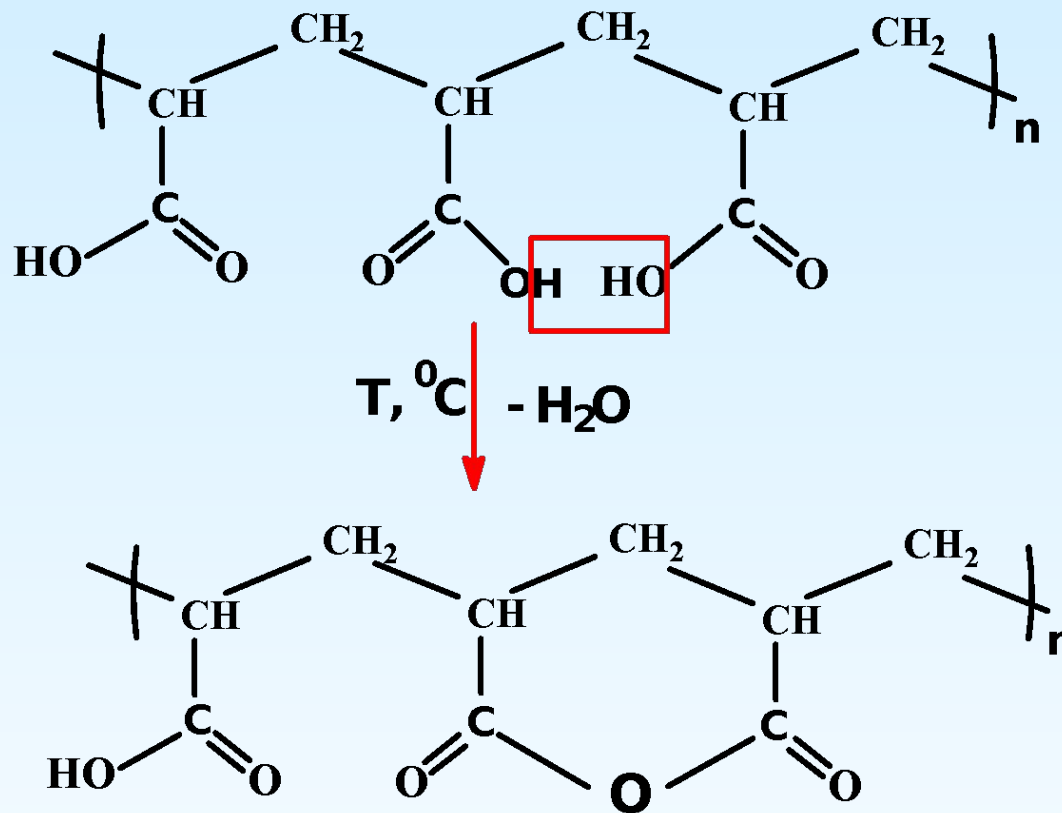
Растворитель – вода - ацетон



**Изменяется качество растворителя  $\Rightarrow$  изменяется конформация макромолекул**

# Конфигурационный эффект

## Пиролиз полиметакриловой кислоты

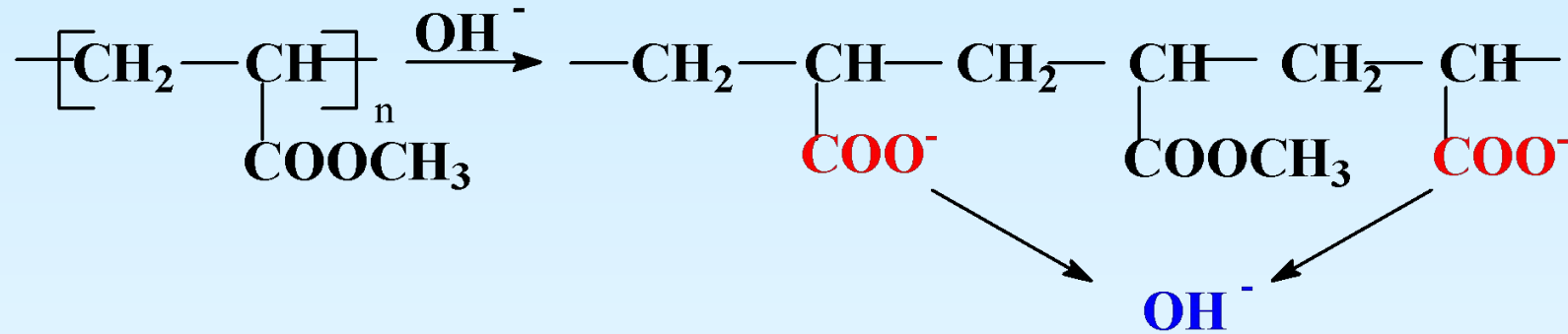


изо-тактическая  
синдио-тактическая  
атактическая

?

## Электростатический эффект

### Щелочн<sup>й</sup> гидролиз полиакрилатов /NaOH, H<sub>2</sub>O+ацетон



**изо**-тактический  
**синдио**-тактический ?  
 **$\alpha$** тактический

концентрация OH<sup>-</sup> ?

конфигурационный эффект + электростатический эффект

## *Надмолекулярный эффект*

---

### **□ Хлорирование полиэтилена в твердой фазе**

Скорость реакции в аморфных участках выше, чем в кристаллических

### **□ Окисление полипропилена**

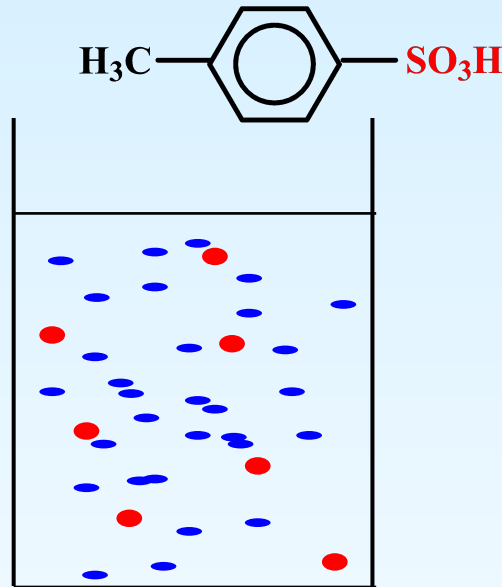
Скорость уменьшается при предварительной ориентации полимера

Результатом надмолекулярного эффекта является **композиционная неоднородность** продуктов полимераналогичных превращений

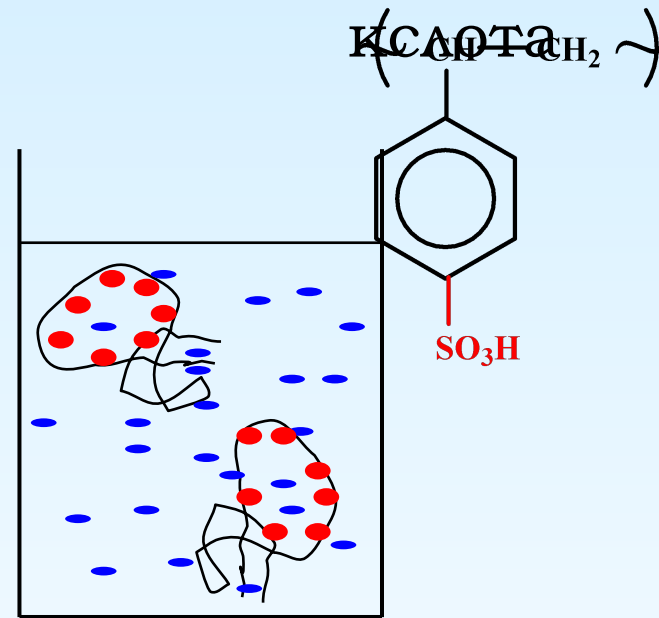
## Концентрационный эффект

кислотный гидролиз в присутствии полистиролсульфокислоты

- сложный эфир
- п-толуолсульфокислота
- сложный эфир
- полистиролсульфо-  
кислота



молекулы  
катализатора  
и  
молекулы субстрата  
равномерно  
распределены  
по  
реакционному объему



за счет концентрирования  
кислотных групп в клубках  
полистиролсульфокислоты  
достигается  
более  
эффективный катализ

## Внутримолекулярные реакции. Примеры.

Внутримолекулярные реакции – реакции, приводящие к изменению структуры (скелета) основной цепи без изменения степени полимеризации.

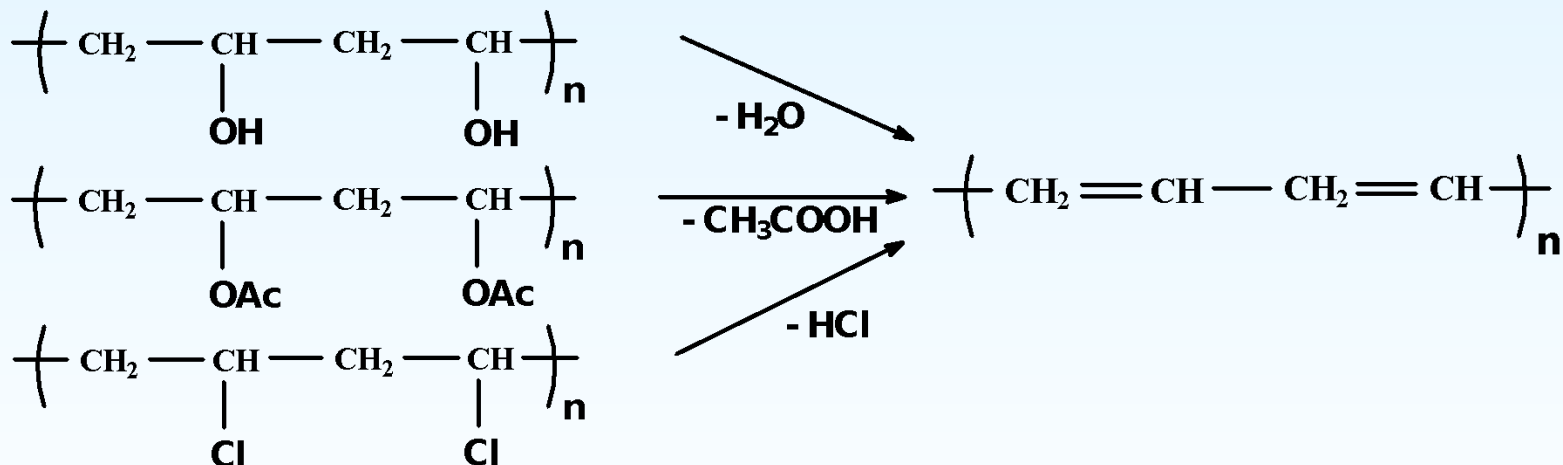
### Пример 1: пиролиз поливинилового спирта



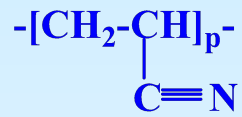
Поливиниловый спирт

Поливинилен

### 2. Синтез полиацетилена (поливинилена)

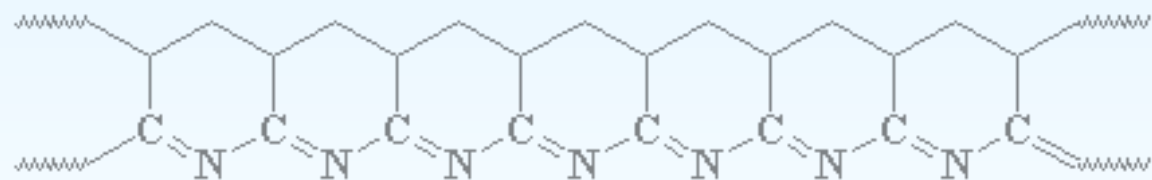
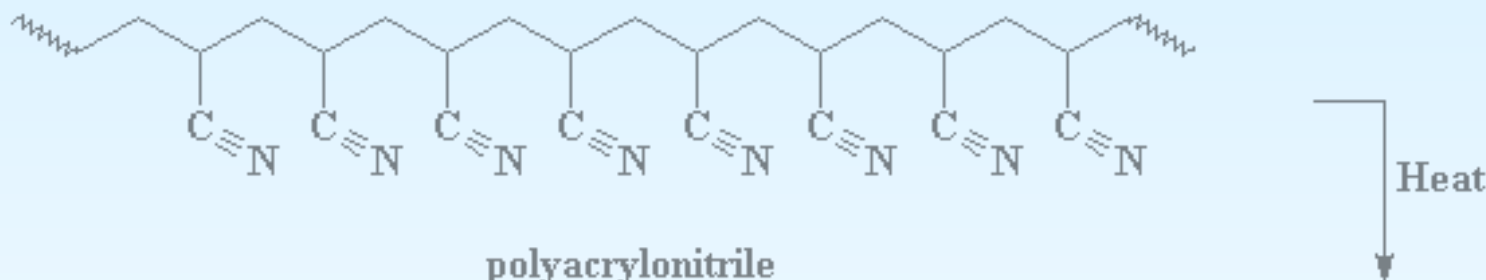


## Пример 2: пиролиз полиакрилонитрила

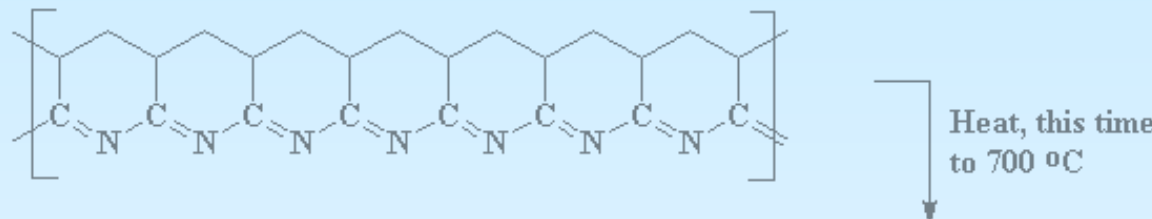


**Полиакрилонитрил**

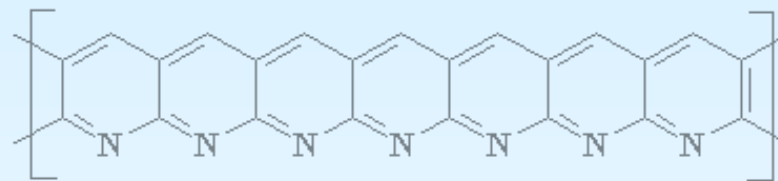
*T = 300-400°C*



## Пиролиз полиакрилонитрила..



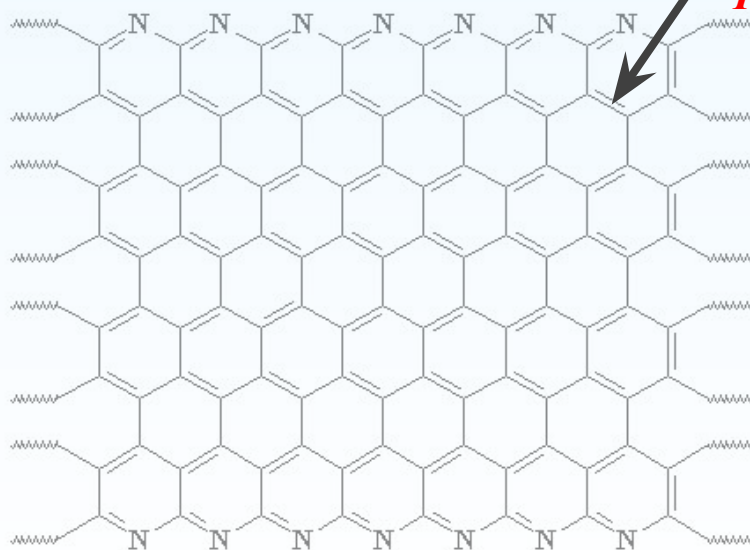
**$T = 600-700^{\circ}C$**



**$+ H_2$**

**$+ H_2 \text{ gas}$**

**$T = 600-1300^{\circ}C$**

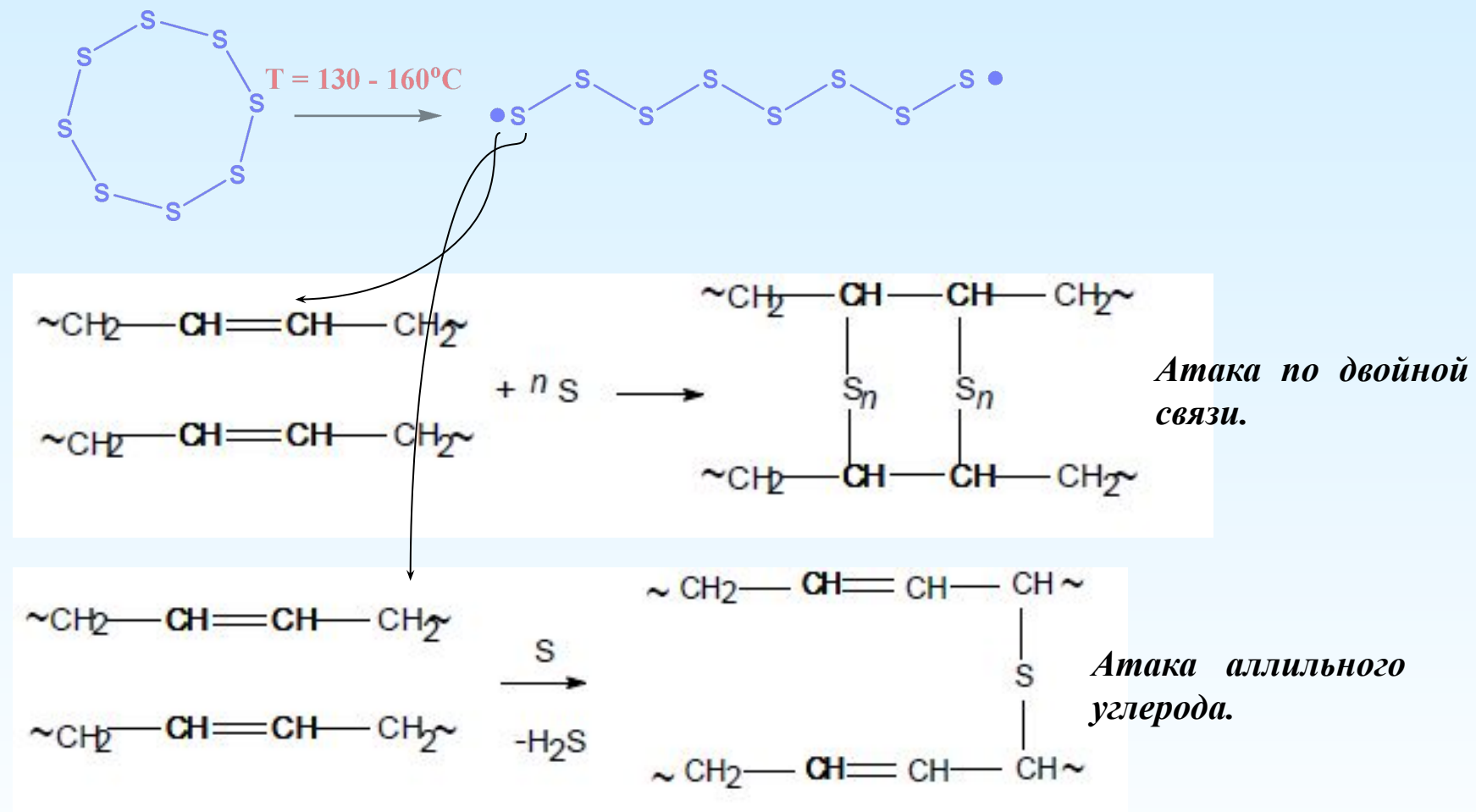


**$+ H_2 + N_2$**

Углеродное (графитовое) волокно. По прочности превосходит сталь, и гораздо легче по весу (последняя стадия уже не является внутримолекулярной реакцией).

## Реакции сшивания (вулканизации). Примеры

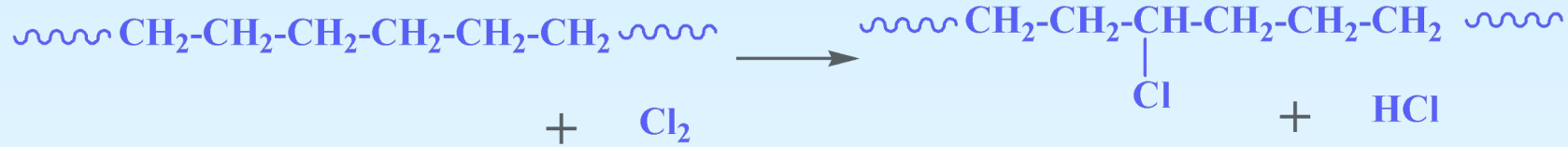
Пример 1: вулканизация полибутадиенового каучука серой (нагревание каучука с серой при температуре 130 – 160°C. Реакция протекает через образование свободных радикалов).



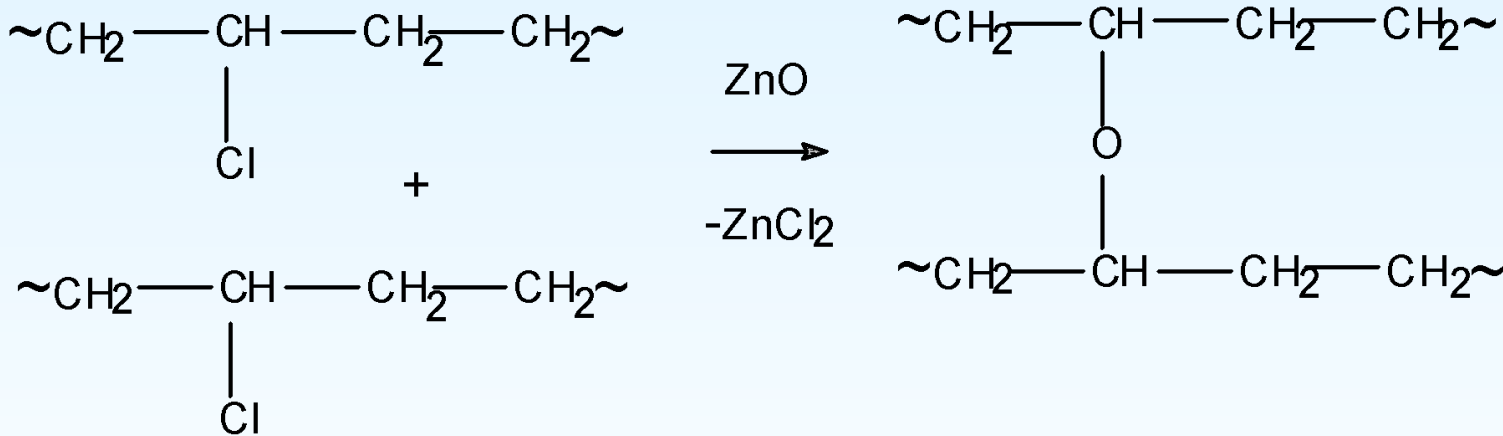
## Реакции сшивания (вулканизации). Примеры

**Пример 2:** Вулканизация полиэтилена – получение сшитого полиэтиленового каучука.

1. Получение частично хлорированного полиэтилена (полимераналогичная реакция).

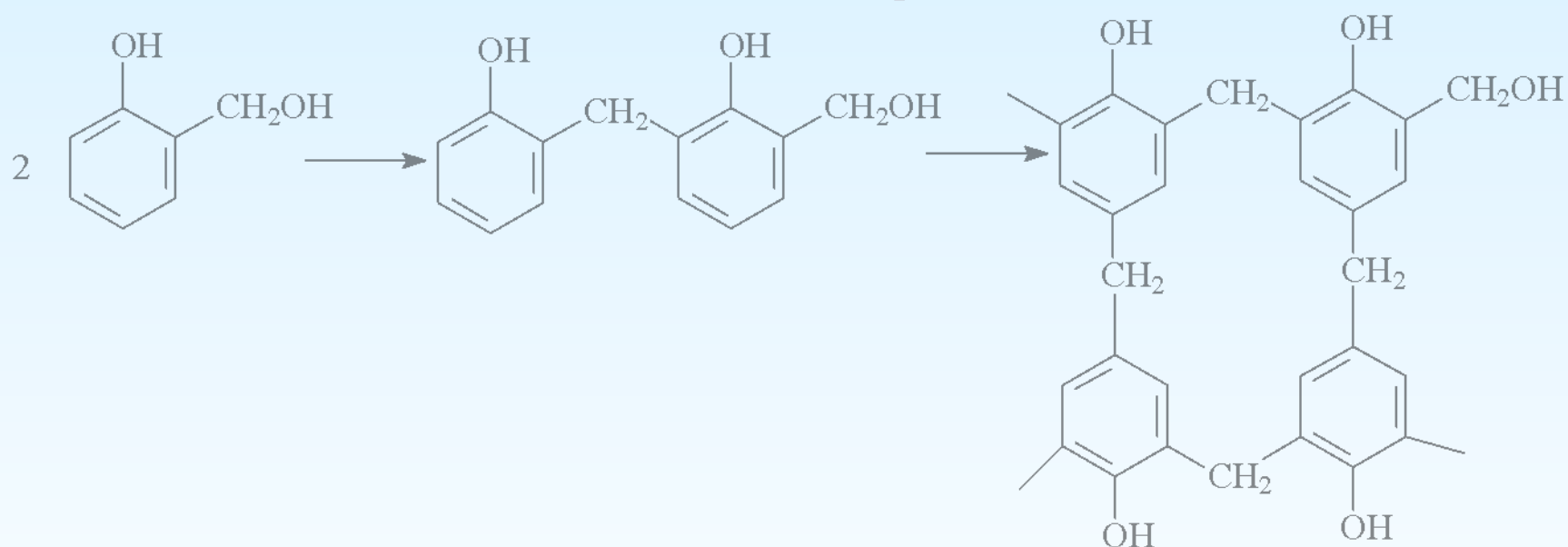
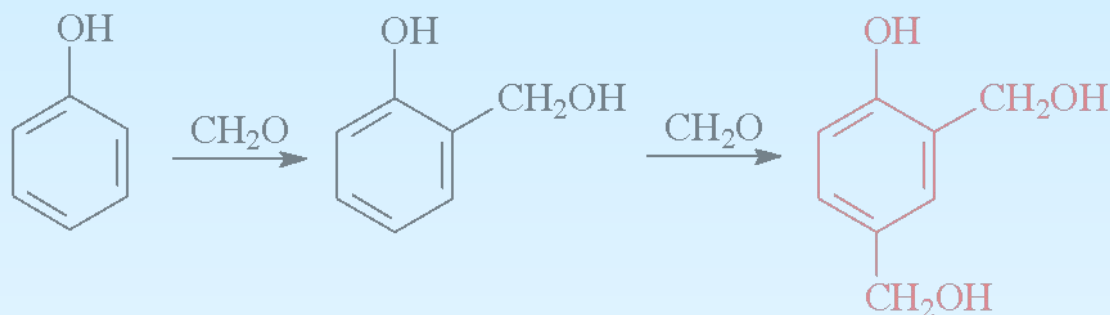


2. Вулканизация частично хлорированного полиэтилена.



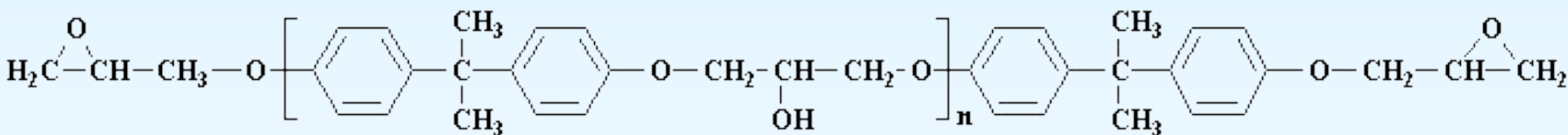
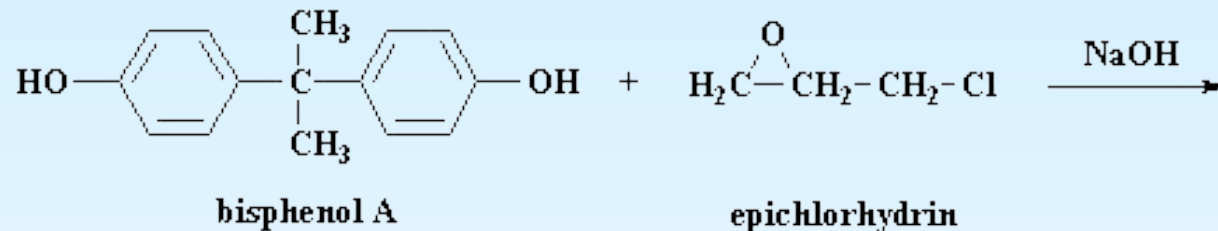
В результате вулканизации все линейные макромолекулы соединяются в одну гигантскую трёхмерную макромолекул – полимерную сетку.

## Реакции отверждения смол . Пример 1: отвержение фенолформальдегидных смол



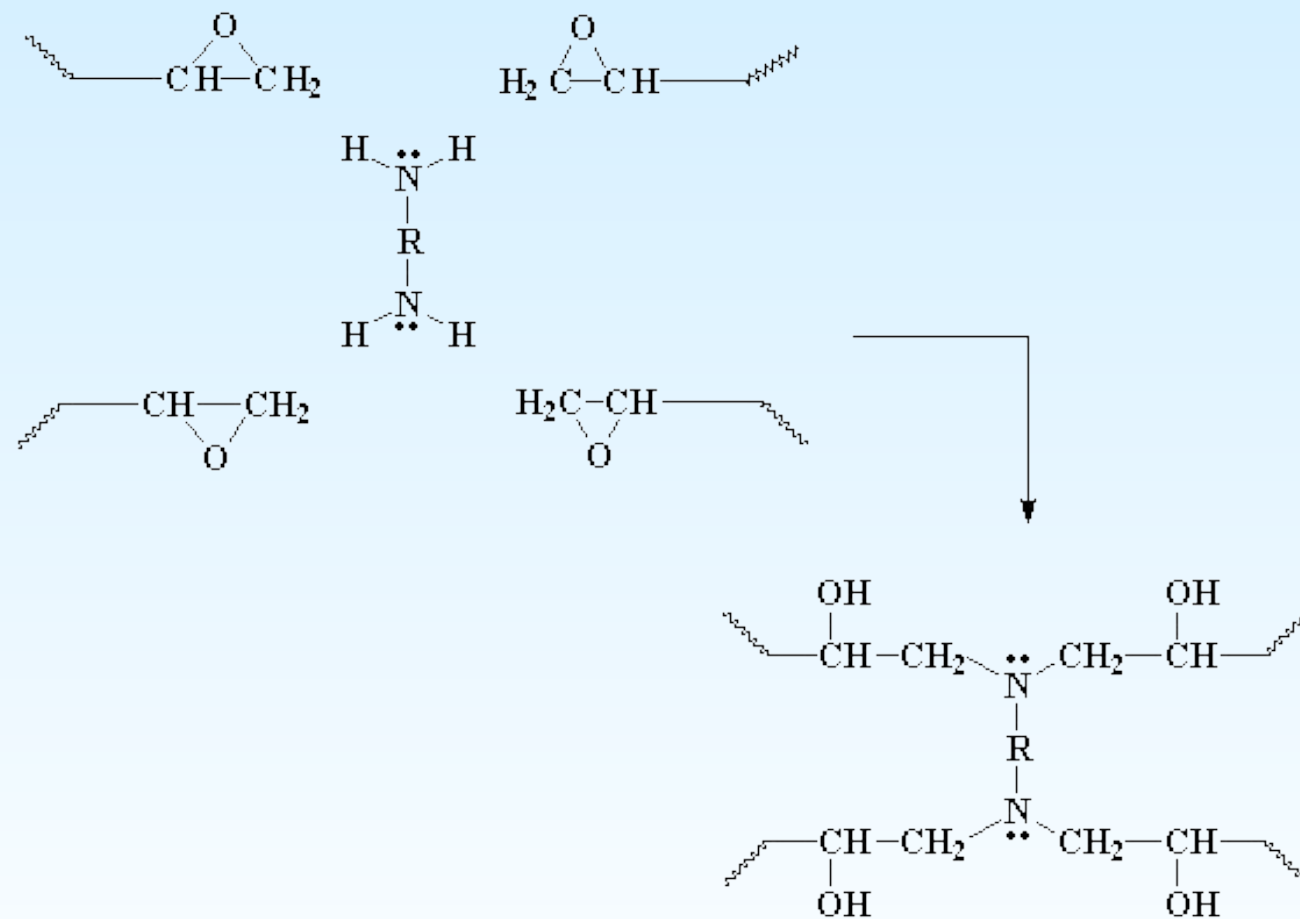
## **Реакции отверждения смол . Пример 2: отвержение эпоксидных смол**

**Стадия первая: синтез форполимера – поликонденсация бисфенола A в избытке эпихлоргидрина (получение низкомолекулярного диэпоксиджа со степенью полимеризации 1 – 25).**

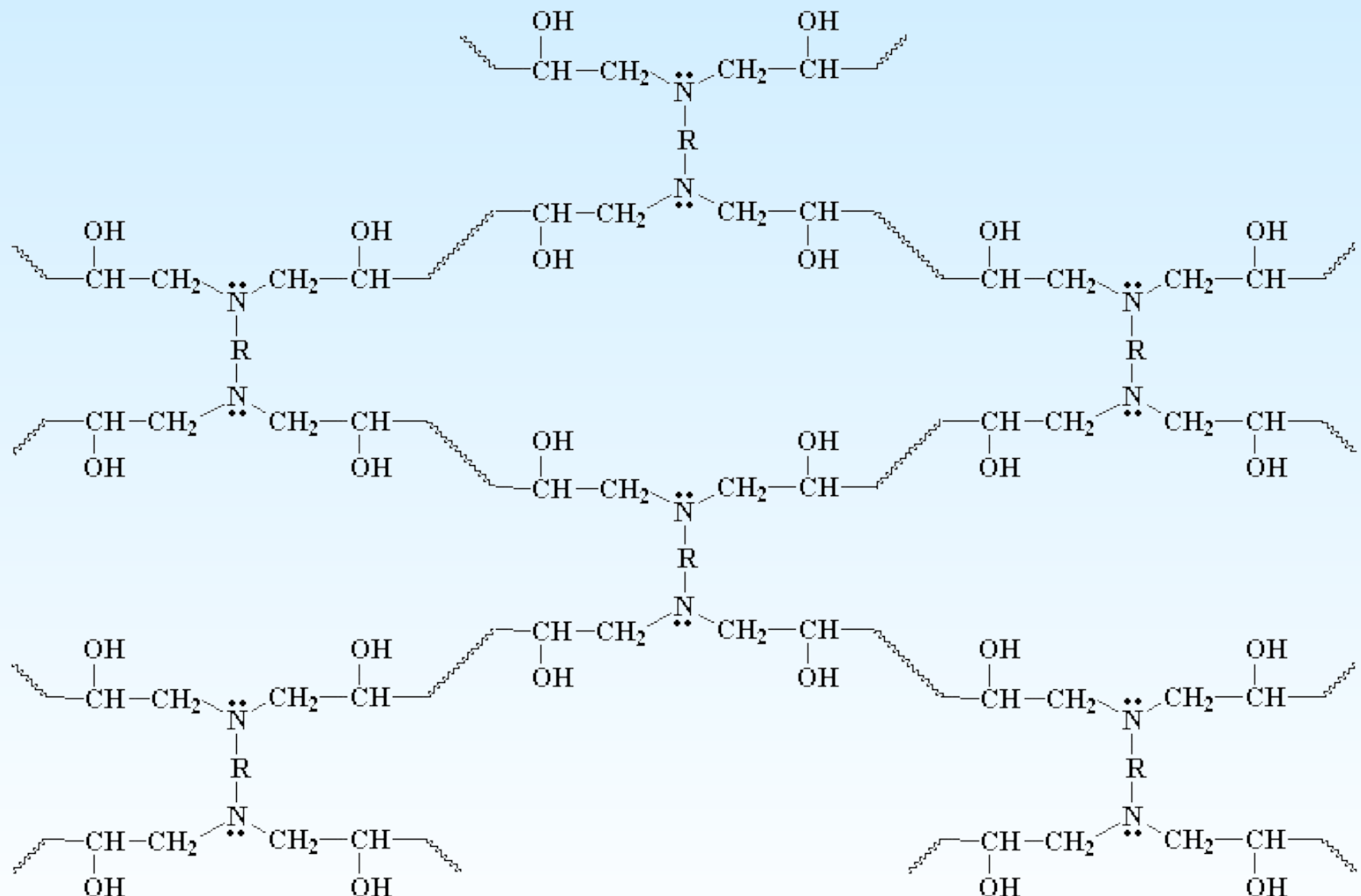


## Реакции отверждения смол . Пример 2: отвержение эпоксидных смол

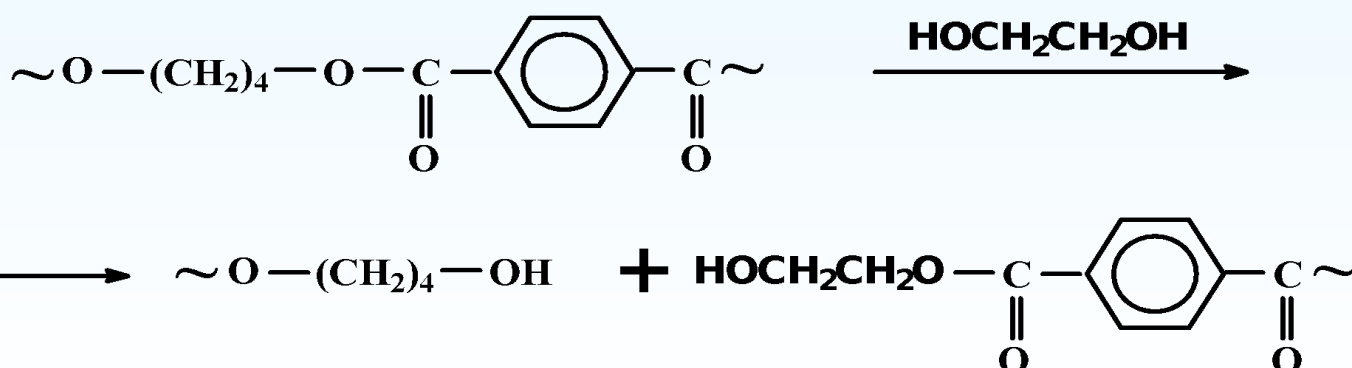
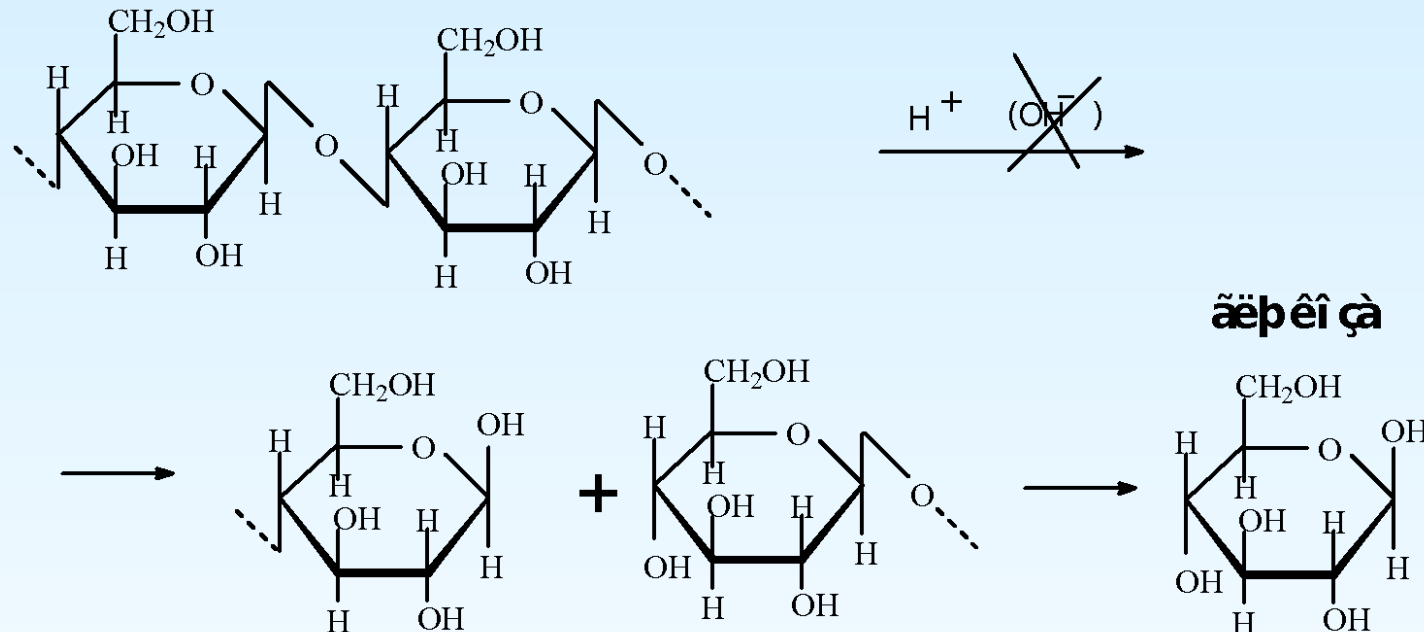
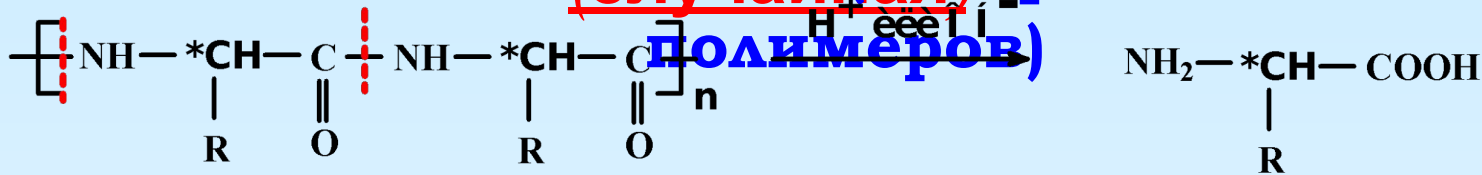
Стадия вторая: сшивание молекул форполимера диаминами.



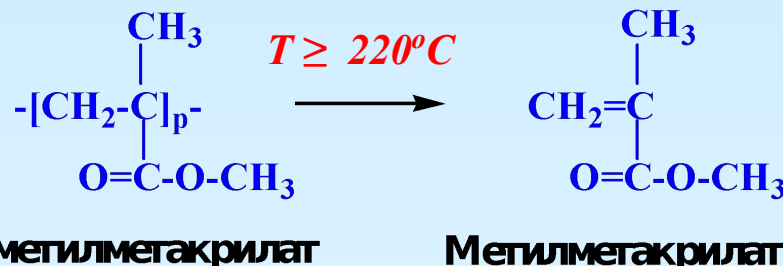
## Реакции отверждения смол . Пример 2: отвержение эпоксидных смол



# ДЕСТРУКЦИЯ ХИМИЧЕСКАЯ (гетероцепных ~~(стукачий)~~ ПОЛИМЕРОВ)

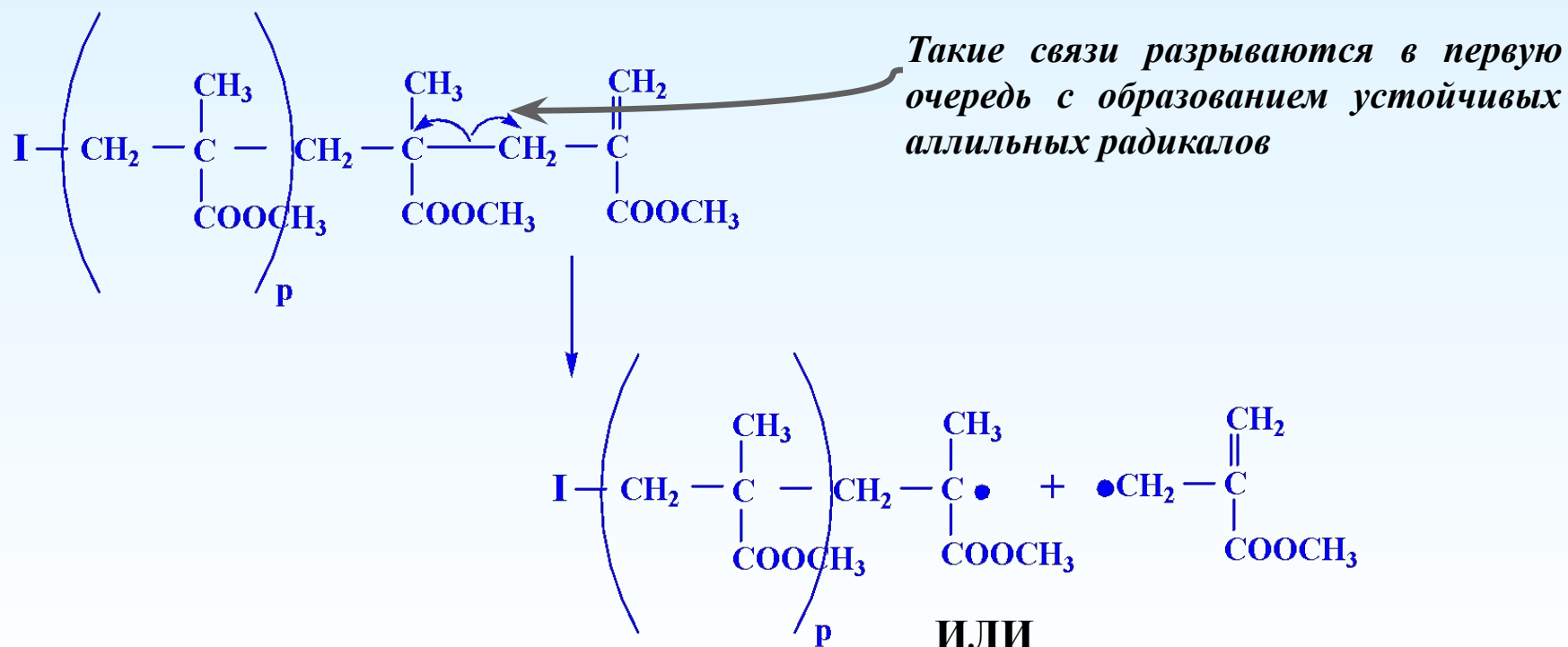


## Реакции деполимеризации. На примере полиметилметакрилата.



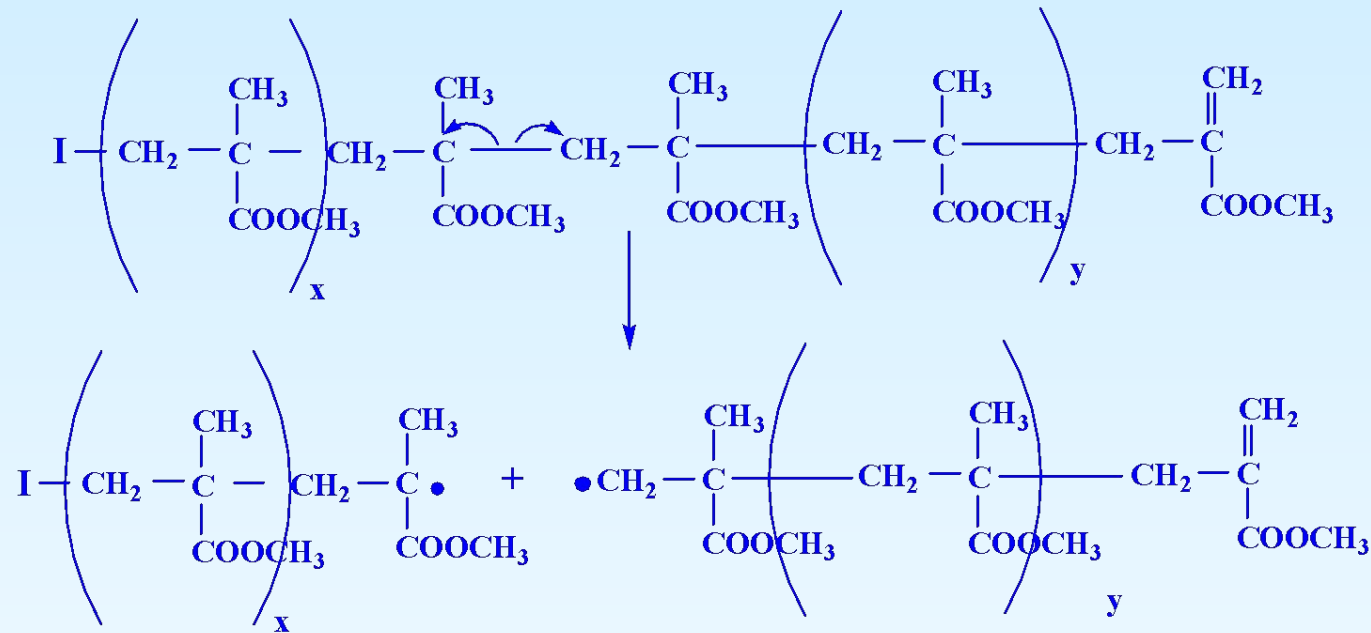
### Механизм реакции деполимеризации (цепной, свободнорадикальный)

#### I. Иницирование (образование свободных радикалов):

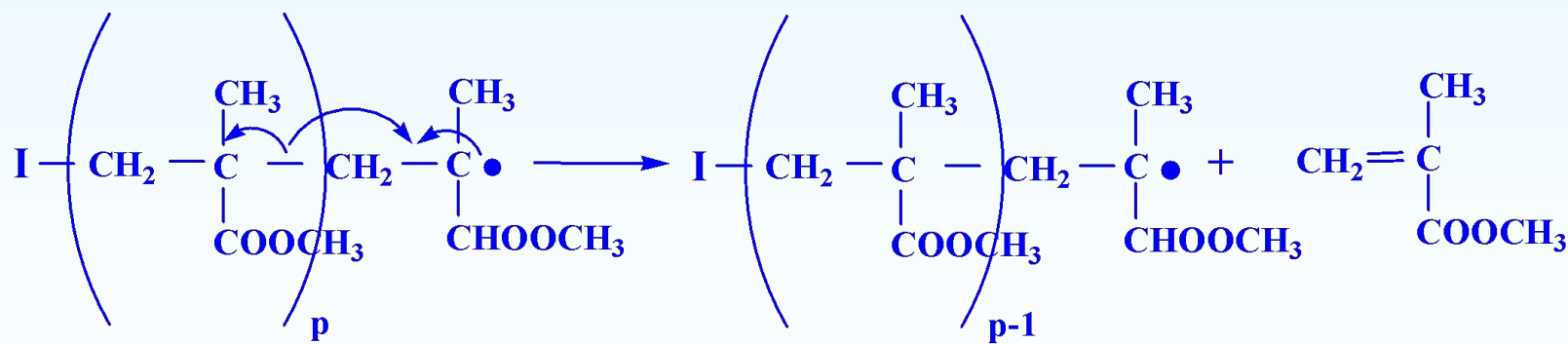


# Деполимеризация полиметилметакрилата: механизм.

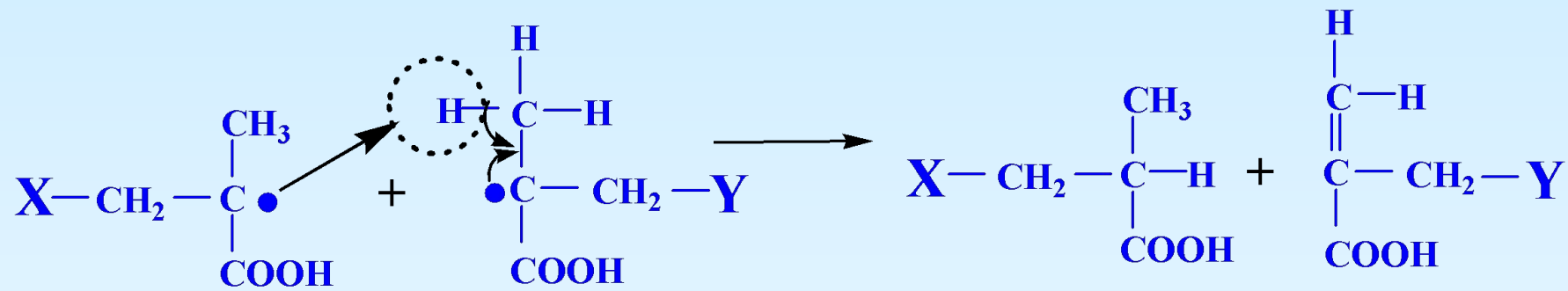
## I. Инициирование (образование свободных радикалов):



## II. Развитие цепи (собственно деполимеризация):



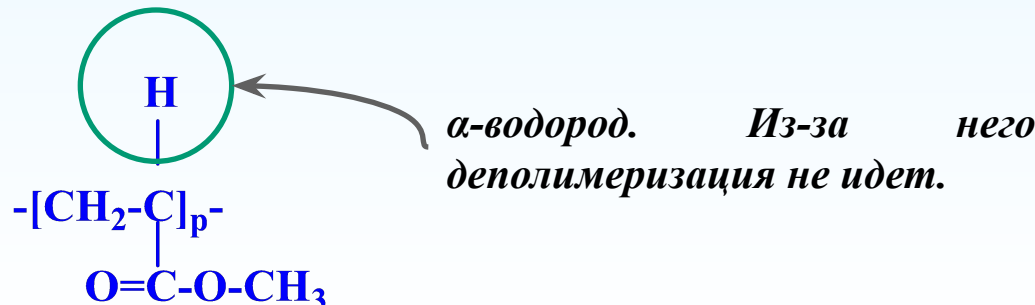
II. Обрывыв цепи (гибель свободных радикалов):



Полиметилакрилат

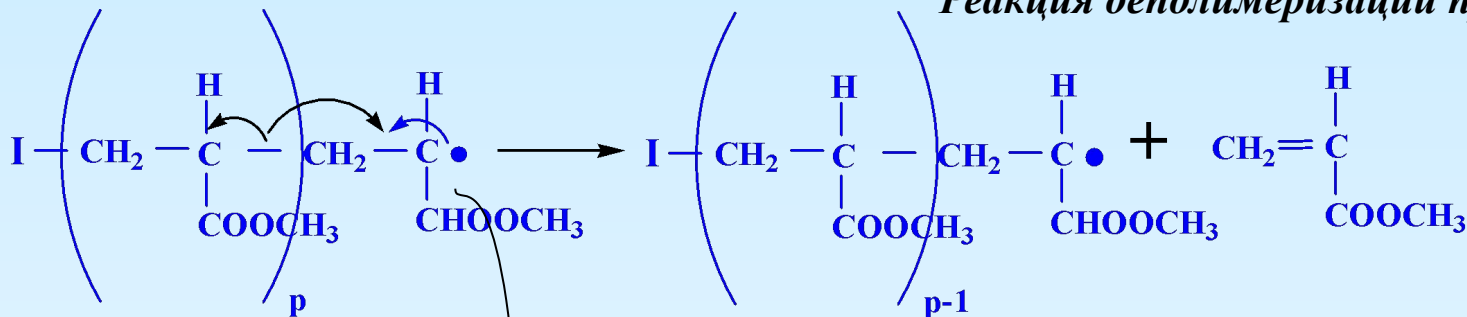
*Почему не идет деполимеризация?*

Ответ: из-за наличия атома водорода в  $\alpha$ -положении при атоме углерода с заместителем. При отрыве этого водорода образуется устойчивый третичный радикал.

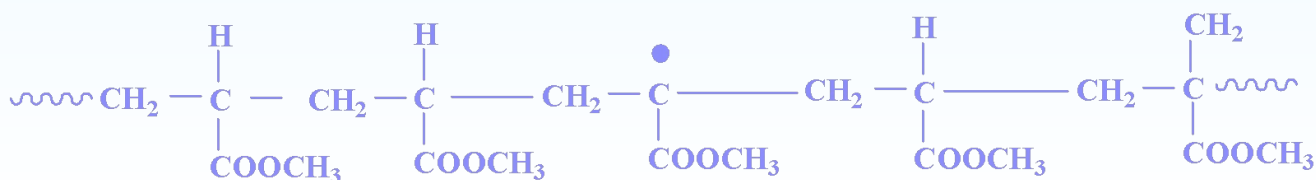
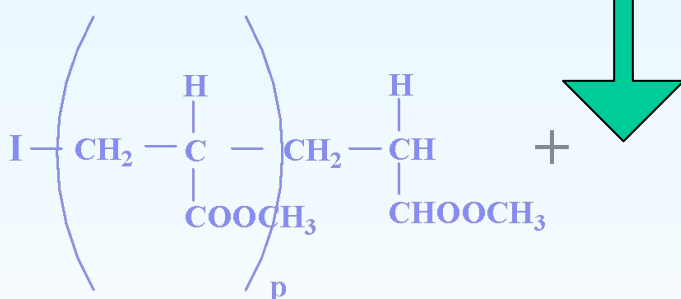
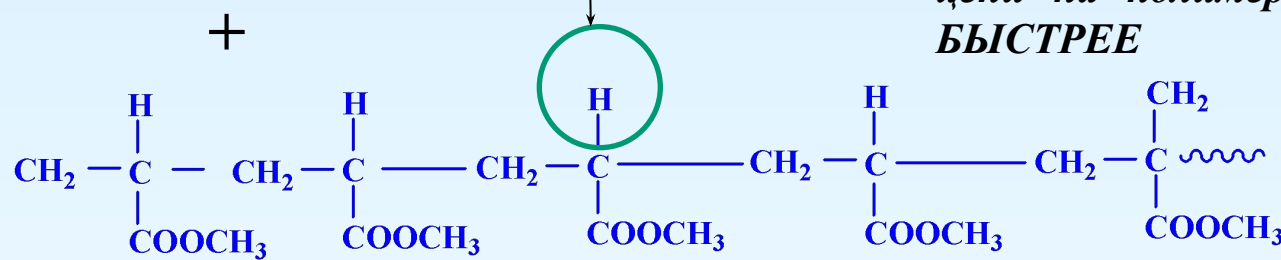


## Термическая деструкция полиметилакрилата: механизм.

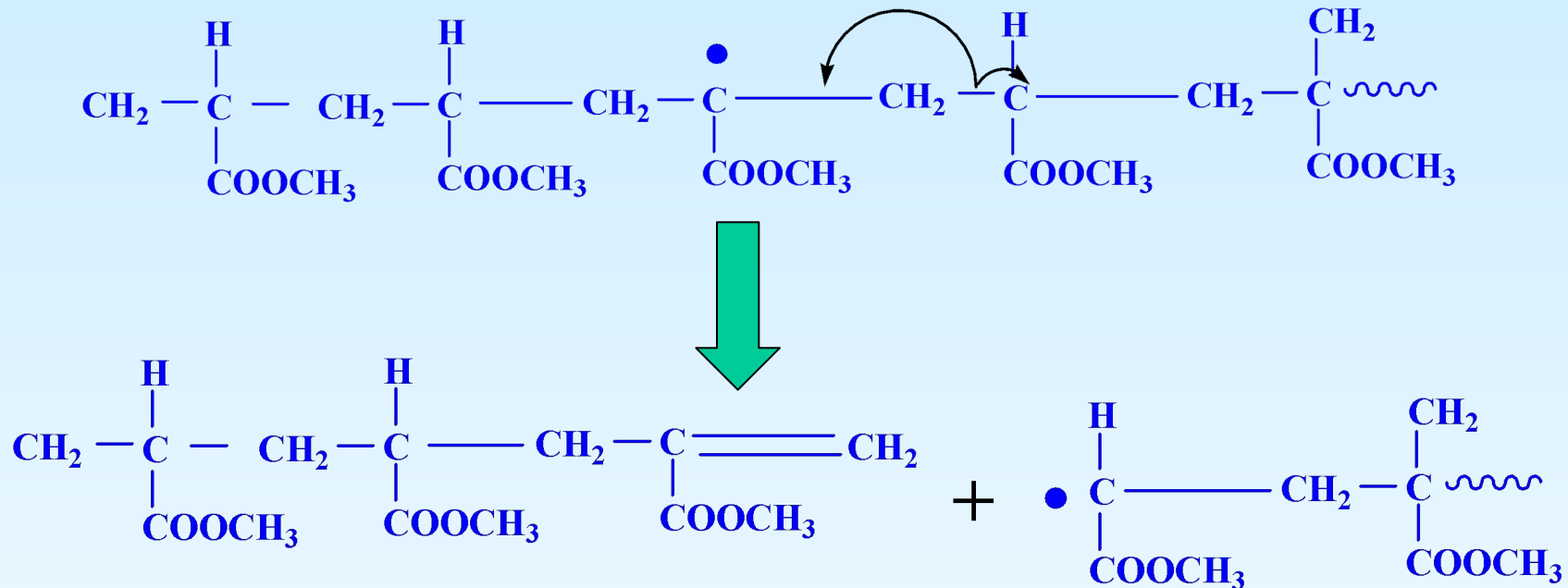
*Реакция деполимеризации протекает*



*Но конкурирующая реакция передачи цепи на полимер протекает МНОГО БЫСТРЕЕ*



## Термическая деструкция полиметилакрилата: механизм.



Произошла реакция деструкции: цепь расщепилась на два более коротких фрагмента, но не образовалось мономера. Конечным продуктом реакции является смесь олигомеров разной длины и структуры.

### Условия успешной деполимеризации:

- Температура реакции выше верхней предельной температуры полимеризации (термодинамическое условие);
- Наличие четвертичного углеродного атома в цепи (кинетическое условие).

# Термолиз различных полимеров и выход мономера

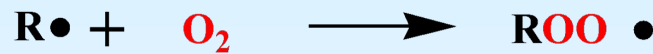
Название полимера	Выход продуктов термического разложения
$-\text{[CH}_2\text{-Cl}]_p-$ Полиметилметакрилат	Мономер > 90%
$-\text{[CH}_2\text{-CH}]_p-$ Полиметилакрилат	Мономер ~ 1%, олигомеры
$-\text{[CH}_2\text{-Cl}]_p-$ Поли- $\alpha$ -метилстирол	Мономер > 90 %
$-\text{[CH}_2\text{-CH}]_p-$ Полистирол	Мономер ~ 45%
$-\text{[CH}_2\text{-Cl}]_p-$ Полиметакрилонитрил	Мономер ~ 85%
$-\text{[CH}_2\text{-CH}]_p-$ Полиакрилонитрил	Мономер ~ 1%, олигомеры
$-\text{[CF}_2\text{-CF}_2]_p-$ Политетрафторэтилен	Мономер ~ 90%
$-\text{[CH}_2\text{-CH}_2]_p-$ Полиэтилен	Мономер < 1%, олигомеры

# Термоокислительная деструкция полимеров

## I. Зарождение кинетической цепи:

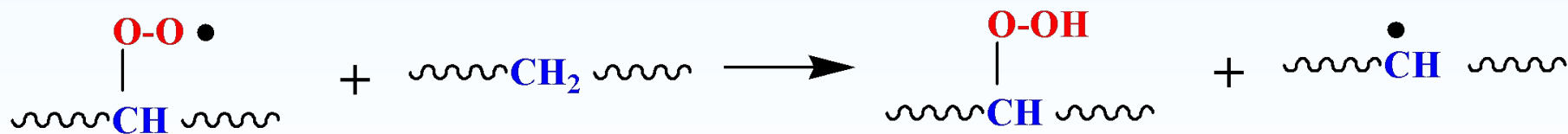


*Самозарождение цепи – при обычных температурах протекает крайне медленно*



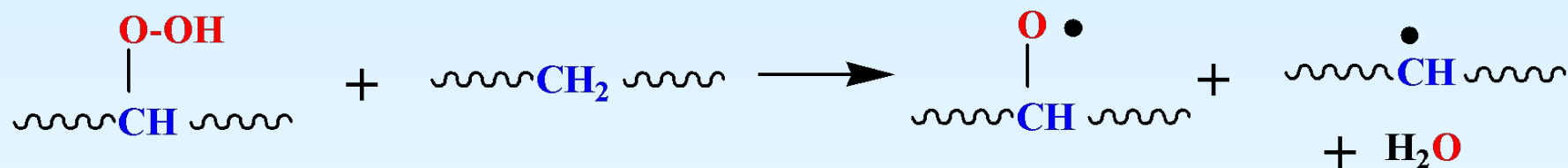
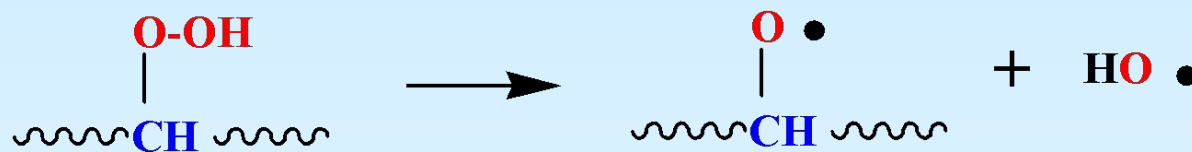
*R· - радикалы, образовавшиеся из примесей (остатки инициатора, металлы переменной валентности, легко окисляющиеся вещества и др.)*

## II. Развитие цепи:

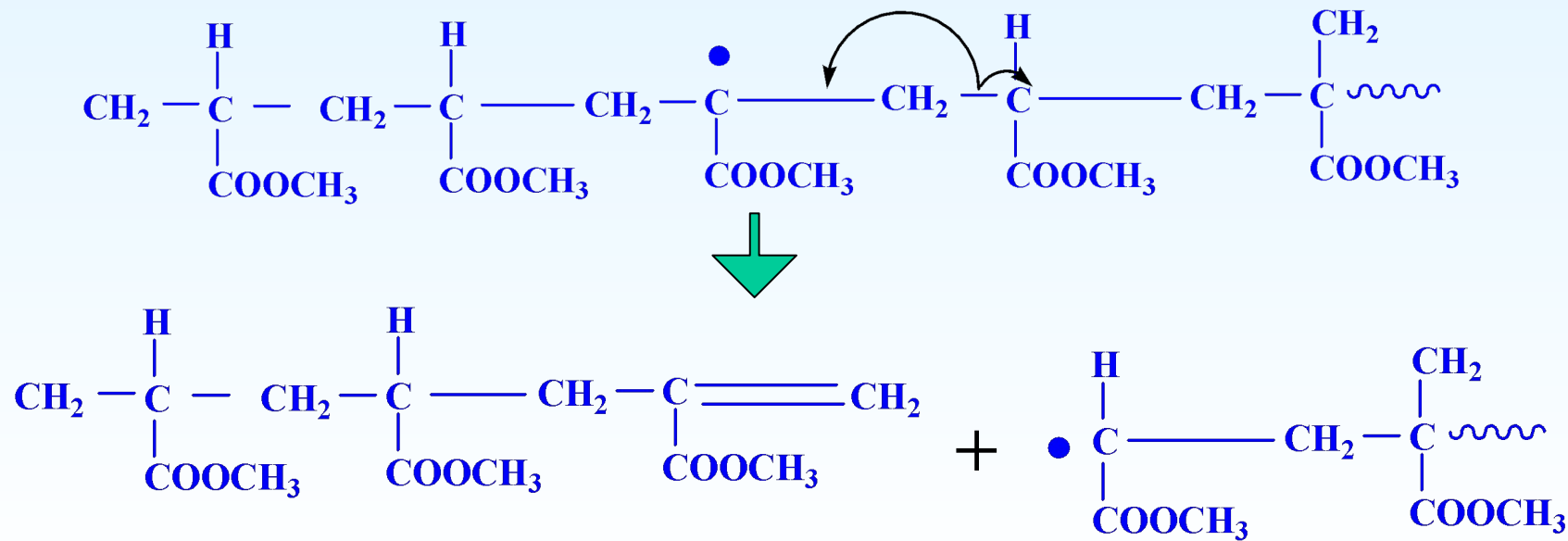


# Термоокислительная деструкция полимеров

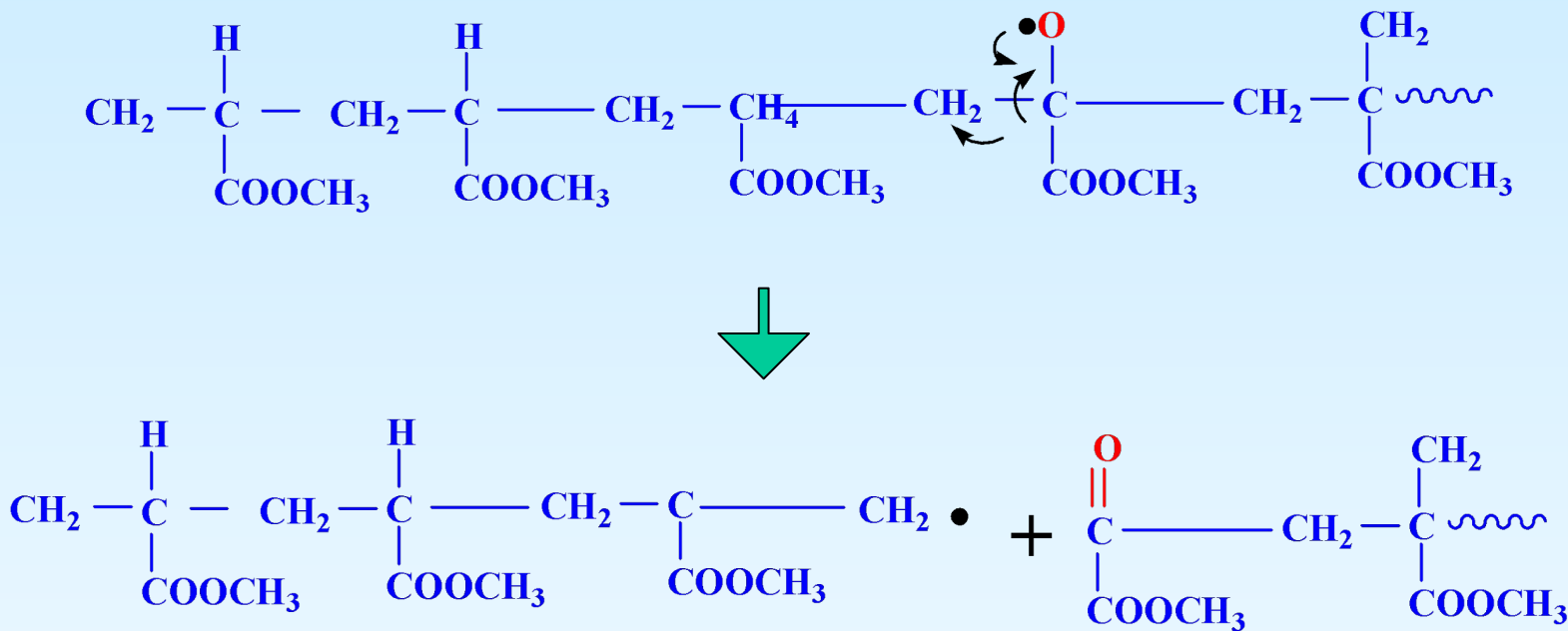
## III. Разветвление цепи:



## IV. Стадия деструкции:



## Термоокислительная деструкция полимеров



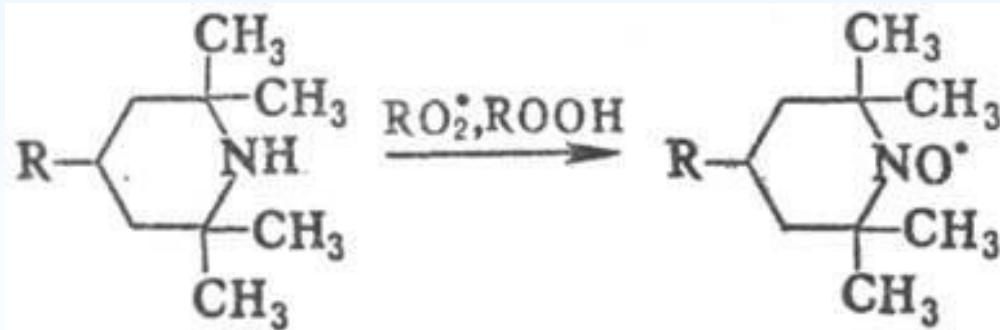
Образование свободных радикалов в полимере может происходить не только под действием теплоты, но и под действием света (УФ- и видимая область). Такие процессы называются соответственно фотодеструкцией и фотоокислением.

Старение полимеров – ухудшением эксплуатационных свойств полимеров с течением времени в результате воздействия света, кислорода, тепла и др. факторов внешней среды. В основе процессов старения лежит деструкция.

**СТАБИЛИЗАТОРЫ ПОЛИМЕРОВ**, вещества, которые вводят в состав полимеров для предотвращения их старения (деструкции). Наиболее важные стабилизаторы полимеров:

- **Антиоксиданты, или антиокислители** (ароматические амины, фенолы);
- **Антиозонанты** (производные фенилендиамина, воски);
- **Светостабилизаторы** (сажа, производные бензофенона), замедляющие старение полимеров при действии на них ультрафиолетового света;
- **Антирады** (ароматические углеводороды или амины), защищающие полимеры от разрушения под влиянием высокоэнергетических излучений.

**Пример антиоксиданта – нитроксильные радикалы:**



Тетраметилпиперидины

*Регенерация нитроксильных радикалов*

